

第109回厚生科学審議会予防接種・ワクチン分科会副反応検討部会、令和7年度第7回薬事審議会医薬品等安全対策部会安全対策調査会	資料2-28
2025（令和7）年10月24日	

5価経口弱毒生ロタウイルスワクチンの 副反応疑い報告状況について

○5価経口弱毒生ロタウイルスワクチン

商 品 名 : ロタテック内用液
 製 造 販 売 業 者 : MSD株式会社
 販 売 開 始 : 平成24年7月
 効 能 ・ 効 果 : ロタウイルスによる胃腸炎の予防

副反応疑い報告数 (令和7年4月1日から令和7年6月30日報告分まで：報告日での集計)
--

令和7年4月1日から令和7年6月30日までの医療機関への納入数量を接種可能なべ人数とし、副反応疑い報告頻度を計算したものは以下のとおり。

※報告日での集計のため、以下の件数には接種日や発生日が対象期間以前の症例も含まれている。

(単位:例)

	接種可能なべ人数 (回数) ※	製造販売業者からの報告	医療機関からの報告	
		報告数 () : 接種日が左記期間内の症例	報告数 () : 接種日が左記期間内の症例	
		報告頻度	報告頻度	うち重篤
令和7年4月1日 ～令和7年6月30日	165, 513	9 (2)	6 (5)	4 (3)
		0.0054% (0.0012%)	0.0036% (0.0030%)	0.0024% (0.0018%)
(参考) 平成25年4月1日～ 令和7年6月30日	8, 768, 267	437	238	184
		0.0050%	0.0027%	0.0021%

※1人あたり1回接種されたと仮定した。

令和7年4月1日から令和7年6月30日報告分の重篤例の転帰

(単位:例)

	製造販売業者からの報告						医療機関からの報告					
	回復/ 軽快	未回復	後遺症	死亡	不明	計	回復/ 軽快	未回復	後遺症	死亡	不明	計
重篤例数	6	1	0	0	2	9	3	1	0	0	0	4

(注意点)

※ 副反応疑い報告については、医薬品との因果関係が不明なものを含め、製造販売業者又は医療機関から報告されたものであり、個別に医薬品との関連性を評価したものではない。

※ 「重篤」とは、死亡、障害、それらに繋がるおそれのあるもの、入院相当以上のものが報告対象とされているが、必ずしも重篤でないものも「重篤」として報告されるケースがある。

※ 非重篤症例には、重篤度が不明の症例も含まれている。

※ 製造販売業者からの報告は、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律第68条の10に基づき「重篤」と判断された症例について報告されたものである。なお、製造販売業者からの報告には、医療機関から報告された症例と重複している症例が含まれている可能性があり、重複症例は、医療機関報告として計上している。また、その後の調査等によって、報告対象でないことが確認され、報告が取り下げられた症例が含まれる可能性がある。

※ 製造販売業者からの報告には、複数の製造販売業者から重複して報告されている症例が含まれている可能性がある。

5価経口弱毒生ロタウイルスワクチンの副反応疑い報告状況

平成25年4月1日から令和7年6月30日までの報告数及び症状種類別報告件数は以下のとおり。医療機関からの報告については、報告医が「重篤」としたものを集計した。

	医療機関からの 報告	製造販売業者か らの報告	平成25年4月～令和7年3月 までの企業報告と医療機関 重篤症例の総計数	医療機関からの 報告	製造販売業者か らの報告	令和7年4月～令和7年6月 までの企業報告と医療機関 重篤症例の総計数
報告数	180	428	608	4	9	13
症状別総件数	315	593	908	5	21	26
症状名の種類	症状の種類別件数					
胃腸障害						
S状結腸間膜ヘルニア	1		1			
イレウス		2	2			
胃腸障害	1		1			
胃閉塞		1	1			
下痢	5	19	24			
機械的イレウス	1	2	3			
血便排泄	12	69	81			
鼓腸	1		1			
出血性腸炎		1	1			
食物蛋白誘発胃腸炎症候群		1	1			
短腸症候群	1		1			
腸リンパ組織過形成		3	3			
腸炎		6	6			
腸管穿孔	1		1			
腸重積症	75	163	238	1	2	3
腸閉塞	1	1	2			
直腸出血		1	1		1	1
吐血		3	3			
軟便		1	1			
乳児吐血		2	2			
乳児嘔吐	2		2			
粘液便	1		1			
白色便		4	4		1	1
腹水	1	1	2			
腹部膨満	1		1			
噴出性嘔吐		1	1			
変色便		1	1			
麻痺性イレウス		1	1			
流涎過多		1	1			
嘔吐	5	13	18	1		1
嵌頓臍ヘルニア		1	1			
肛門紅斑		1	1			
一般・全身障害および投与部位の状態						
ワクチン接種部位硬結	1		1			
ワクチン接種部位紅斑	2	1	3			
ワクチン接種部位小水疱		1	1			
ワクチン接種部位熱感	1		1			
ワクチン接種部位反応		1	1			
活動性低下					1	1
顔面腫脹	1		1			
泣き	4	1	5			
倦怠感	1	1	2		1	1
硬結		1	1			
高体温症		1	1			
死亡		2	2			
疾患再発	1		1			
腫脹	1		1			
多臓器機能不全症候群	1		1			
注射部位硬結					1	1
注射部位紅斑	1		1		1	1
注射部位腫脹	2		2			
注射部位疼痛	1		1			
突然死	1	6	7			
乳児突然死症候群	1		1			
熱感	1		1			
発熱	20	61	81		3	3
無力症	1		1			
薬物相互作用		2	2			
有害事象		3	3			
感染症および寄生虫症						
RSウイルス感染	1	1	2			
アデノウイルス性胃腸炎		1	1			
ウイルス性髄膜炎		1	1			
ウイルス性腸炎		1	1			
ニューモシステス・イロペチ肺炎		1	1			
ロタウイルス胃腸炎	1	34	35			
ロタウイルス感染	1	4	5			
ワクチン接種部位蜂巣炎	1		1			
胃腸炎	3	6	9			
咽頭炎		2	2			
気管支炎		1	1			
細菌性胃腸炎		1	1			
上咽頭炎	1	2	3			
髄膜炎		1	1			
中耳炎		2	2			
尿路感染		3	3			
敗血症		1	1			
肺炎	2	2	4			
腹膜炎		1	1			
蜂巣炎	2		2			
扁桃炎		1	1			
肝胆道系障害						
肝機能異常	1	5	6	1	1	2
肝障害		1	1			
急性肝不全	1		1			
眼障害						
散瞳	1		1			
霧視	1		1			
血液およびリンパ系障害						
エヴァンズ症候群		1	1			
リンパ節炎	1		1			
リンパ節症	1		1			
リンパ組織過形成	1		1			
血小板減少性紫斑病	8	1	9			
血栓性微小血管症	1		1			
好中球減少症		2	2			

骨髄抑制		1	1		
自己免疫性溶血性貧血		2	2		
播種性血管内凝固	1		1		
発熱性好中球減少症		1	1		
非定型溶血性尿毒症症候群	1		1		
免疫性血小板減少症	9	8	17		
溶血性貧血	1		1		
血管障害					
ショック	2	1	3		
チアノーゼ	4	2	6	1	1
静脈閉塞		1	1		
川崎病	1	8	9		
蒼白	5	2	7	1	2
低血圧		1	1		
呼吸器、胸郭および縦隔障害					
胸水	1		1		
呼吸停止	1	1	2		
上気道の炎症	1		1		
窒息	1	1	2		
低酸素症	1		1		
乳児無呼吸	1	1	2		
肺水腫	1	2	2		
鼻出血	1		1		
鼻閉	1		1		
無呼吸	1	1	2		
喀血	1		1		
喘息	1	1	2		
心臓障害					
徐脈	3		3		
心室性頻脈		1	1		
心停止	1	1	2		
心肺停止	5	1	6		
心不全		1	1		
神経系障害					
てんかん		2	2		
てんかん重積状態		1	1		
意識レベルの低下	1	2	3		
意識消失		2	2		
意識変容状態	1	1	2		
運動発達遅滞	1		1		
会話障害	1		1		
肝性脳症	1		1		
急性散在性脳脊髄炎		2	2		
筋緊張低下－反応性低下発作		2	2		
刺激無反応	1		1		
失神	1		1		
失神寸前の状態	6		6		
新生児傾眠	1		1		
泉門膨隆		2	2		
全身硬直症候群	1		1		
低酸素性虚血性脳症	1		1		
熱性痙攣	2	3	5		
脳出血	1		1		
脳浮腫	1		1		
発達性会話障害	1		1		
不全麻痺	1		1		
痙攣発作	10	15	25		
腎および尿路障害					
腎機能障害	1		1		
精神障害					
気分変化	2	4	6		
選択的摂食障害	2	1	3		
息こらえ	1		1		
落ち着きのなさ		1	1		
先天性、家族性および遺伝性障害					
心房中隔欠損症	1		1		
新生児エリテマトーデス		1	1		
腸回転異常		1	1		
動脈管開存症	1		1		
乳児重症ミオクロニーてんかん		1	1		
代謝および栄養障害					
アドーシス	1		1		
過小食		1	1		
高カリウム血症	1		1		
食欲減退	1	1	2		
脱水		3	3		
電解質失調	1		1		
乳児の栄養摂取不良	1		1	1	1
皮膚および皮下組織障害					
結節性紅斑	1		1		
血管性浮腫	1		1		
紅斑	4	2	6		
紅斑性皮疹		1	1		
紫斑	3	2	5		
脂肪織炎	1		1		
多汗症		1	1	1	1
多形紅斑		4	4		
中毒性皮疹	1	1	2		
点状出血	1		1		
乳児湿疹		1	1		
発疹	1	6	7		
皮下出血	1		1		
類天疱瘡	1		1		
蕁麻疹		2	2		
免疫系障害					
1型過敏症		1	1		
アナフィラキシーショック	1	2	3	1	1
アナフィラキシー反応	17	4	21		
アナフィラキシー様反応	1		1		
サイトカインストーム	1		1		
過敏症		1	1	1	1
血球貪食性リンパ組織球症	1		1		
低γグロブリン血症		1	1		
乳アレルギー		1	1		
良性、悪性および詳細不明の新生物(嚢胞およびポリープを含む)					
リンパ増殖性障害	1		1		
臨床検査					

C-反応性蛋白増加	3	5	8		1	1
γ-グルタミルトランスフェラーゼ増加					1	1
アデノウイルス検査陽性		1	1			
レンサ球菌検査陽性		1	1			
ロタウイルス検査陽性	1	3	4			
炎症マーカー上昇	1		1			
肝酵素上昇	1		1			
血小板数減少		2	2			
血中乳酸増加	1		1			
好中球数減少		3	3			
酸素飽和度低下		1	1			
体重減少		3	3			
肺画像検査異常	1		1			
白血球数増加	2	4	6		1	1
毛細血管脆弱性試験値増加	1		1			

5価経口弱毒生ロタウイルスワクチンの副反応疑い報告状況

予防接種後副反応疑い報告書の別紙様式1の報告基準に記載のある症状(「その他の反応」は除く)について、報告状況をもとに集計を行った。

	医療機関からの報告	製造販売業者からの報告	平成25年4月～令和7年3月までの企業報告と医療機関重篤症例の総計数	医療機関からの報告	製造販売業者からの報告	令和7年4月～令和7年6月までの企業報告と医療機関重篤症例の総計数
アナフィラキシー*1	19	6	25	1		1
腸重積症*2	75	163	238	1	2	3

*1 アナフィラキシーショック、アナフィラキシー反応、アナフィラキシー様反応

*2 腸重積症

5価経口弱毒生ロタウイルスワクチン 重篤症例一覧 (令和7年4月1日から令和7年6月30日までの報告分)

製造販売業者からの報告

No	年齢 (発生時)	性別	接種日	ワクチン名(ロット番号)	同時接種	同時接種ワクチン	基礎疾患等	症状名	発生日	接種から症状発生までの日数	企業重篤度	転帰日	転帰内容
1	4ヶ月	男	2024年10月2日	ロタテック	あり	ヘプタバックス プレベナー20 ゴービック	なし	多汗症、蒼白	2024年10月2日	0	重篤	2024年10月4日	回復
2	2ヶ月	男	2024年10月10日	ヘプタバックス	あり	ロタテック クイントバック プレベナー20	なし	発熱、Cー反応性蛋白増加、白血球数増加	2024年10月10日	0	重篤	不明	不明
3	2ヶ月	男	2024年10月10日	ロタテック(X022281)	なし		なし	発熱	2024年10月10日	0	重篤	2024年10月	回復
4	3ヶ月	男	2024年12月3日	ロタテック	あり	沈降B型肝炎ワクチン 肺炎球菌ワクチン	なし	蒼白、チアノーゼ、倦怠感	2024年12月3日	0	重篤	2024年12月3日	回復
5	不明	男	2025年3月14日	ロタテック(Y005715)	なし		なし	腸重積症	2025年3月20日	6	重篤	2025年	回復
6	3ヶ月	男	2025年3月28日	ゴービック	あり	プレベナー20 組換え沈降B型肝炎ワクチン (酵母由来) ロタウイルスワクチン	なし	発熱、注射部位硬結、活動性低下、過敏症、注射部位紅斑	2025年3月29日	1	重篤	2025年4月5日	回復
7	3ヶ月	女	2025年5月7日 2025年6月4日	ロタテック	なし		なし	直腸出血	2025年5月7日	0	重篤	不明	未回復(報告日:2025年6月20日)
8	2ヶ月	男	2025年5月9日	ロタテック(Y005717、Y005717)	なし		なし	腸重積症	2025年5月13日	4	重篤	2025年5月14日	回復
9	3ヶ月	男	不明	ロタテック	あり	ピームゲン ゴービック プレベナー20	先天性白内障	肝機能異常、白色便、乳児の栄養摂取不良、γーグルタミルトランスフェラーゼ増加	不明	不明	重篤	不明	不明

※複数の製造販売業者から重複して報告されている症例が含まれている可能性がある

5価経口弱毒生ロタウイルスワクチン 重篤症例一覧
(令和7年4月1日から令和7年6月30日までの報告分)

医療機関からの報告

No	年齢 (接種時)	性別	接種日	ワクチン名	ロット番号	製造販売 業者名	同時接 種	同時接種ワクチン	基礎疾患等	症状名	発生日	接種から症状発 生までの日数	因果関係 (報告医評価)	重篤度 (報告医評価)	転帰日	転帰内容
1	0歳(3ヶ月)	女	2025年3月8日	プレベナー 20	LF2848	ファイザー	あり	ヘプタバックス (MSD、Y013623) ロタテック (MSD、Y005717) ゴービック (阪大微研、5K10A)	血中甲状腺刺激ホルモン増加	肝機能異常	2025年3月10日	2	評価不能	重い	不明	未回復
2	0歳(2ヶ月)	男	2025年4月4日	プレベナー 20	不明	ファイザー	あり	ロタテック (MSD、不明) 5種混合 (不明、不明) ヘプタバックス (MSD、不明)	なし	嘔吐、蒼白	2025年4月5日	1	関連あり	重い	2025年4月6日	回復
3	0歳(3ヶ月)	男	2025年4月24日	ゴービック	5K10B	阪大微研	あり	プレベナー20 (ファイザー、LF2848) ロタテック (MSD、Y005715) ヘプタバックス (MSD、Y013623)	保育器療法	アナフィラキシーショック	2025年4月24日	0	評価不能	重い	2025年4月26日	回復
4	0歳(7ヶ月)	男	2025年4月28日	ロタテック	不明	MSD	あり	5種混合 (、不明)	上咽頭炎	腸重積症	2025年5月1日	3	関連あり	重い	2025年5月2日	回復

5価経口弱毒生ロタウイルスワクチン 非重篤症例一覧
(令和7年4月1日から令和7年6月30日までの報告分)

医療機関からの報告

No	年齢 (接種時)	性別	接種日	ワクチン名	ロット番号	製造販売 業者名	同時接 種	同時接種ワクチン	基礎疾患等	症状名	発生日	接種から症状発 生までの日数	因果関係 (報告医評価)	重篤度 (報告医評価)	転帰日	転帰内容
1	0歳(2ヶ月)	女	2025年5月29日	プレベナー 20	LF2848	ファイザー	あり	ゴービック(阪大微研、5K10C) ヘプタバックス(MSD、Y016505) ロタテック(MSD、Y005715)	なし	紫斑＋紅斑	2025年5月29日	0	評価不能	重くない	2025年5月30日	回復
2	0歳(3ヶ月)	男	2025年5月20日	プレベナー 20	LF2848	ファイザー	あり	ヘプタバックス(MSD、Y016505) ロタテック(MSD、Y005717) ゴービック(阪大微研、5K10C)	2025/4/22に同ワクチン(4種)の1回目接種あり	血小板減少性紫斑病	2025年6月15日	26	評価不能	重くない	2025年6月23日	軽快