

**沈降13価肺炎球菌結合型ワクチン（無毒性変異ジフテリア毒素結合体）の  
副反応疑い報告状況について**

**○沈降13価肺炎球菌結合型ワクチン（無毒性変異ジフテリア毒素結合体）**

商 品 名 : プレベナー13水性懸濁注  
 製 造 販 売 業 者 : ファイザー株式会社  
 販 売 開 始 : 平成25年10月  
 効 能 ・ 効 果 : 肺炎球菌(血清型1、3、4、5、6A、6B、7F、9V、14、18C、19A、19F及び23F)による侵襲性感染症の予防

**副反応疑い報告数  
(平成29年7月1日から平成29年10月31日まで報告分まで：報告日での集計)**

平成29年7月1日から平成29年10月31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(人))

	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	
平成29年7月1日 ～平成29年10月31日	1, 291, 137	51 (18)	うち、肺炎球菌 感染、肺炎等を 除く。 32 (17)	47 (38)	うち、肺炎球菌 感染、肺炎等 を除く。 45 (36)	31 (23)	うち、肺炎球菌 感染、肺炎等を 除く。 29 (21)
		0.004% (0.001)	0.002% (0.001)	0.004% (0.003%)	0.003% (0.003%)	0.002% (0.002%)	0.002% (0.002%)
平成25年10月28日 ～平成29年10月31日	16, 598, 622	739	うち、肺炎球菌 感染、肺炎等を 除く。 469	521	うち、肺炎球菌 感染、肺炎等 を除く。 516	334	うち、肺炎球菌 感染、肺炎等を 除く。 329
		0.004%	0.003%	0.003%	0.003%	0.002%	0.002%

※医療機関への納入数量を接種可能なべ人数とした。

**平成29年7月1日から平成29年10月31日報告分の重篤例の転帰**

(単位:例(人))

	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	32	3	0	0	16	51	26	1	0	2	2	31
うち同時接種あり	24	2	0	0	3	29	24	1	0	2	2	29

平成29年2月から平成29年7月の6ヶ月間から、平成29年5月から平成29年10月の6ヶ月間における、報告受付日をもとにした死亡例の報告頻度は、10万接種あたり0.10～0.20であり、急ぎの検討が必要とされる10万接種あたり0.5を下回っている。

(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。

※ 一部の集計では、肺炎球菌感染、肺炎等の薬効欠如が疑われる報告を除いた数も示している。

沈降13価肺炎球菌結合型ワクチン(無毒性変異ジフテリア毒素結合体)の副反応疑い報告状況

平成25年11月1日から平成29年10月31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11月～平成29年6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	平成29年7月～平成29年10月までの企業報告と医療機関重篤症例の総計数
報告数	303	688	991(うち効能効果に関連する症例(薬効欠如、肺炎球菌感染、肺炎等)254)	31	51	82(うち効能効果に関連する症例(薬効欠如、肺炎球菌感染、肺炎等)21)
症状別総件数	605	1168	1773	66	84	150
症状名の種類	症状の種類別件数					
胃腸障害						
* メレナ	1	1	2			
* 悪心	1		1			
* 胃運動低下		2	2			
* 胃拡張		2	2			
* 胃閉塞		1	1			
* 下痢	4	18	22			
* 機械的イレウス	1	1	2			
* 血便排泄	24	59	83	2	8	10
* 口唇紅斑		1	1			
* 消化管壊死	1	1	2			
* 消化管穿孔	1		1			
* 消化管浮腫	2	2	4			
* 大腸穿孔	1		1			
* 腸の軸捻転		2	2			
* 腸炎	2	2	4			
* 腸管虚血	1		1			
* 腸間膜血行不全		1	1			
* 腸重積症	34	48	82	2	6	8
* 腸出血		1	1			
* 吐血					1	1
* 軟便		2	2			
* 粘液便	2	3	5			
* 白色便		5	5			
* 腹水	1		1			
* 腹部腫瘍	1	1	2			
* 腹部膨満	2	1	3			
* 噴出性嘔吐		1	1			
* 変色便	1	1	2			
* 便秘	1	1	2			
* 裂肛		1	1			
* 嘔吐	11	14	25		1	1
* 嵌頓臍ヘルニア		1	1			
一般・全身障害および投与部位の状態						
ワクチン接種部位炎症		1	1			
ワクチン接種部位硬結	4		4	1		1
ワクチン接種部位紅斑	8	4	12	2	1	3
注射部位紅斑				2		2
ワクチン接種部位腫脹	2	13	15	1	2	3
注射部位腫脹	2		2	1		1
* ワクチン接種部位小水疱	2	2	2			
* 注射部位小水疱		1	1			
* ワクチン接種部位熱感	1	1	1			
ワクチン接種部位発疹	1		1			
ワクチン接種部位反応	1	1	2			
ワクチン接種部位疼痛	1	2	3			
* 圧痛		1	1			
* 異常感	2		2			
* 炎症	1	2	3		1	1
* 泣き	8	6	14	1		1
* 倦怠感	2	3	5			
* 硬結		1	1			
* 高熱	3	2	5			
* 死亡	7	3	10			
* 治療用製品無効		2	2			
* 腫脹	1		1	1		1
* 腫瘍		4	4			
* 状態悪化		3	3			
* 全身健康状態低下		1	1			
* 突然死	3	7	10	2		2
* 乳児突然死症候群	3	2	5			
* 熱感	1	2	3			
* 発熱	74	128	202	10	5	15
* 末梢腫脹	2		2			
* 末梢性浮腫		1	1			
* 無力症	2	3	5	1		1
* 薬効欠如	1	45	46	2	13	15
* 呻吟	1		1			
外科および内科処置						
* 腸瘻造設	1		1			
感染症および寄生虫症						
* RSウイルス気管支炎	1		1			
* ウイルス感染	1	1	2			
* ウイルス性髄膜炎				1		1
* ウイルス性腸炎	1	1	2			
* サイトメガロウイルス感染		3	3			
* バレコウイルス感染	1		1			
* リンパ管炎		1	1			
* レンサ球菌性咽頭炎		1	1			
* レンサ球菌性肺炎					1	1
* ロタウイルス胃腸炎		9	9		1	1
* ロタウイルス感染		1	1			
* ワクチン接種部位感染					1	1
* ワクチン接種部位腫瘍	1		1			
* ワクチン接種部位蜂巣炎	3	2	5	1		1
* 蜂巣炎	9	9	18	1		1
* 胃腸炎	1	6	7			
* 咽頭炎	2	2	4			
* 咽頭腫瘍		1	1			
* 眼窩蜂巣炎		2	2			
* 気管支炎		4	4			
* 菌血症	1	27	28			
* 骨髄炎	1		1			

* 細菌感染	1	3	4			
* 細菌性関節炎		3	3			
* 細菌性骨髄炎		2	2			
* 細菌性髄膜炎		1	1			
* 細菌性中耳炎		1	1			
* 細菌性腸炎		1	1			
* 細菌性敗血症		1	1			
* 細菌性肺炎					1	1
★ 上咽頭炎	1	2	3	1		1
* 上気道感染		1	1			
* 髄膜炎		4	4			
* 中耳炎	2	12	14	1	2	3
* 虫垂炎		1	1			
* 乳様突起炎		1	1			
* 脳炎	1		1			
* 敗血症		1	1			
* 敗血症性ショック		1	1			
* 肺炎	1	31	32	1	5	6
* 肺炎球菌感染		15	15		4	4
* 肺炎球菌性菌血症	1	175	176		2	2
* 肺炎球菌性髄膜炎		19	19		1	1
* 肺炎球菌性敗血症		4	4		1	1
* 肺炎球菌性肺炎		36	36		3	3
* 皮膚感染		1	1			
* 皮膚結核	1		1			
* 副鼻腔炎		3	3			
* 腹膜炎	1		1			
* 麻疹	1		1			
* 脈絡網膜炎		1	1			
* 無菌性髄膜炎	1		1			
肝胆道系障害						
* 肝炎		2	2			
* 肝機能異常	5	8	13			
* 肝肥大	1		1			
* 急性肝炎		1	1			
* 急性肝不全	1		1			
眼障害						
* 角膜混濁		2	2			
* 角膜浮腫		1	1			
* 眼運動障害		1	1			
* 眼球回転発作		2	2			
* 結膜充血		1	1			
* 結膜出血	1		1			
* 高眼圧症		1	1			
* 視力障害	1	1	2			
* 自己免疫性網膜炎		2	2			
* 前房内細胞		1	1			
* 注視麻痺	2	2	4			
* 虹彩炎		1	1			
* 霧視		1	1			
* 毛様充血		1	1			
* 網膜剝離		1	1			
* 網膜滲出斑		1	1			
* 緑内障		1	1			
筋骨格系および結合組織障害						
* 横紋筋融解症		1	1			
* 関節炎	1	1	2			
* 関節痛		1	1			
* 筋炎	2		2			
* 筋肉痛		2	2			
* 筋膜炎	1		1			
* 筋力低下	1	1	2			
* 筋攣縮	1		1			
* 四肢痛		1	1			
* 腋窩腫瘍		1	1			
血液およびリンパ系障害						
* リンパ節症		1	1			
* 血小板減少性紫斑病	13	1	14			
* 好中球減少症	1	2	3			
* 自己免疫性溶血性貧血	1		1			
* 出血性障害		1	1			
* 播種性血管内凝固	1		1			
* 発熱性好中球減少症		2	2			
* 免疫性血小板減少性紫斑病	10	13	23	3	2	5
* 貪食細胞性組織球症		1	1			
血管障害						
* ショック	1	3	4			
* ショック症状		1	1			
* 血管炎	2	2	4			
* 出血		1	1			
* 循環虚脱	1		1			
* 神経原性ショック	1		1			
* 川崎病		16	16			
* 蒼白	14	4	18	1		1
* 潮紅	2		2			
* 動脈狭窄	1		1			
* 動脈壁肥厚	1		1			
* 末梢冷感	2	1	3			
呼吸器、胸郭および縦隔障害						
* 咽頭紅斑	4	4	8			
* 咽頭浮腫		1	1			
* 咳嗽	2	6	8			
* 間質性肺疾患		2	2			
* 減呼吸	1	2	3			
* 呼吸障害		2	2			
* 呼吸停止	3	1	4	1		1
* 呼吸不全		1	1			
* 呼吸抑制		1	1			
* 嚔嚔	2		2			
* 上気道の炎症	1		1			
* 上気道咳症候群	1		1			
* 上気道分泌増加	1		1			
* 息詰まり		3	3			
* 窒息	3		3			
* 乳幼児突発性危急事態	1		1			

* 肺高血圧クリーゼ	1		1			
* 肺高血圧症		3	3			
* 肺水腫	1		1			
* 鼻甲介肥大	1		1			
* 鼻出血	1		1			
* 鼻閉	1		1			
* 鼻漏	3	5	8			
* 頻呼吸	1		1			
* 慢性閉塞性肺疾患		1	1			
* 無呼吸	3	6	9			
* 無呼吸発作	2		2			
* 喘息発作重積		1	1			
* 喘鳴				1		1
耳および迷路障害						
* 聴力低下	1		1			
傷害、中毒および処置合併症						
* 硬膜下血腫	1		1			
* 前房出血		1	1			
* 不適切な年齢の患者への薬剤投与		1	1			
* 予防接種の効果不良		6	6		5	5
* 肋骨骨折	1		1			
心臓障害						
* チアノーゼ	8	3	11	1		1
* 冠動脈瘤		1	1			
* 期外収縮	1		1			
* 徐脈	3		3			
* 上室性頻脈		1	1			
* 心筋炎	1		1			
* 心筋壊死	1		1			
* 心筋出血	1		1			
* 心室性頻脈		1	1			
* 心停止	2	1	3			
* 心肺停止	10	2	12	1		1
* 心不全	1		1			
* 発作性頻脈	1		1			
* 頻脈	3		3			
神経系障害						
* ギラン・バレー症候群	4		4			
* ジスキネジア	1		1			
* てんかん	2	2	4	1		1
* てんかん重積状態	1	1	2		1	1
* ミオクローヌス	1		1			
* ミオクローニールてんかん	1		1			
* 意識レベルの低下	5	1	6			
* 意識消失	1	3	4			
* 意識変容状態	3	8	11			
* 感覚鈍麻		2	2			
* 間代性痙攣	1	2	3			
* 眼振	1		1			
* 顔面麻痺	1		1			
* 吸嚥反射不良		1	1			
* 急性散在性脳脊髄炎					1	1
* 強直性痙攣	1	1	2			
* 筋緊張低下	1		1			
* 筋緊張低下-反応性低下発作	1	2	3			
* 傾眠	1	2	3			
* 視神経炎	1	1	2			
* 自己免疫性脳炎	1	2	3			
* 失神寸前の状態	5	1	6			
* 小脳性運動失調	2		2	1	1	2
* 振戦	1		1			
* 神経根障害	1		1			
* 神経痛		1	1			
* 全身硬直症候群	1		1			
* 全身性強直性間代性発作	2	1	3			
* 大脳萎縮		2	2			
* 第6脳神経麻痺	1		1			
* 點頭てんかん	1		1			
* 頭蓋内出血	1		1			
* 熱性痙攣	21	10	31	1	2	3
* 脳症	2	6	8			
* 不全単麻痺	1		1			
* 麻痺		1	1			
* 痙攣発作	25	19	44	2		2
腎および尿路障害						
* ヘンホ・シェーンライン紫斑病性腎炎					1	1
* 急性腎前性腎不全		1	1			
* 水腎症	1		1			
精神障害						
* 気分変化	6	9	15			
* 凝視		1	1			
* 激越	1		1			
* 睡眠障害	1		1			
* 選択的摂食障害	5	2	7			
* 息こらえ				1		1
* 譫妄	1		1			
代謝および栄養障害						
* アシドーシス		1	1			
* 過小食	1		1			
* 高カリウム血症		2	2			
* 食欲減退	3	3	6			
* 代謝性アシドーシス	1		1			
* 脱水	2		2			
* 乳児の栄養摂取不良	3	1	4	1		1
* 乏渴感症	1		1			
内分泌障害						
* 下垂体低形成		1	1			
* 副腎機能不全		1	1			
* 副腎腫瘍				1		1
皮膚および皮下組織障害						
* ヘンホ・シェーンライン紫斑病	2	4	6		1	1
* 顔面腫脹	1		1			
* 急性痘瘡状苔癬状肌糠疹		1	1			
* 結節性紅斑	1		1			
* 血管浮腫		2	2			

紅斑	4	8	12	2		2
紫斑	5	4	9	2		2
湿疹		2	2			
* 水疱	1		1			
* 水疱破裂	1		1			
全身紅斑	2		2			
全身性皮疹	1	2	3			
* 多汗症	1		1			
多形紅斑	4	12	16	1		1
中毒性皮疹	2	1	3			
* 点状出血	2		2	2		2
乳児湿疹		1	1			
発疹	5	7	12		1	1
* 皮下出血	3	5	8	1		1
* 麻疹様発疹	1		1			
* 類天疱瘡		2	2			
* 蕁麻疹	3	10	13		2	2
免疫系障害						
アナフィラキシーショック	6	9	15	2	1	3
アナフィラキシー反応	27	7	34	5	3	8
アナフィラキシー様反応	2		2			
過敏症	3	1	4	1	1	2
* 金属アレルギー		3	3			
薬物過敏症		1	1			
臨床検査						
* C-反応性蛋白異常		1	1			
* C-反応性蛋白増加	3	23	26			
* ノロウイルス検査陽性		1	1			
* レンサ球菌検査陽性	1	3	4		1	1
* ロタウイルス検査陽性	1	1	2			
* 炎症マーカー上昇		1	1			
* 肝酵素上昇	1		1			
血小板数減少	3		3			
* 血中クレアチンホスホキナーゼ増加		1	1		1	1
* 好中球数減少		3	3			
* 酸素飽和度異常	1		1			
* 酸素飽和度低下	1		1			
* 心拍数減少	3		3			
* 全身性血管抵抗減少	1		1			
* 白血球数異常		1	1			
* 白血球数増加	2	11	13			
* 風疹抗体陽性		1	1			
* 麻疹抗体陽性		1	1			

\*未知の事象

★効能効果に関連する事象(薬効欠如、肺炎球菌感染、肺炎等)

沈降13価肺炎球菌結合型ワクチン(無毒性変異ジフテリア毒素結合体)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11月～平成29年6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	平成29年7月～平成29年10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	35	16	51	7	4	11
けいれん*2	50	33	83	3	2	5
血小板減少性紫斑病*3	23	14	37	3	2	5

- \*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 間代性痙攣、全身性強直性間代性発作、強直性痙攣、熱性痙攣、痙攣発作  
 \*3 血小板減少性紫斑病、免疫性血小板減少性紫斑病

沈降13価肺炎球菌結合型ワクチン(無毒性変異ジフテリア毒素結合体) 重篤症例一覧  
(平成29年7月1日から平成29年10月31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	83歳	男	平成27年6月23日	プレベナー13	なし		元タバコ使用者、慢性閉塞性肺疾患、呼吸不全、肺炎球菌性肺炎	薬効欠如、肺炎	平成29年4月28日	675	重篤	平成29年5月9日	不明
2	52歳	男	平成27年9月30日 平成27年10月28日 平成29年5月10日	プレベナー13 (14G02A、 14H01A)	なし		急性骨髄性白血病、幹細胞移植、慢性腎臓病、胆嚢癌、慢性B型肝炎、肺炎、肺炎球菌感染、免疫抑制剤療法	薬効欠如、中耳炎、レンサ球菌性肺炎	平成28年2月16日	111	重篤	平成29年2月24日	軽快
3	68歳	女	平成27年12月16日	プレベナー13	なし		副鼻腔気管支炎、マイコバクテリウム・アビウムコンプレックス感染、細菌性下気道感染、肺炎球菌性肺炎、非タバコ使用者	薬効欠如、肺炎	平成28年10月7日	296	重篤	平成28年10月24日	回復
4	69歳	女	平成28年5月11日	プレベナー13	なし		非タバコ使用者、特発性間質性肺炎、関節リウマチ、糖尿病、肺炎	薬効欠如、肺炎	平成29年2月20日	285	重篤	平成29年2月28日	回復
5	65歳	男	平成28年7月4日	プレベナー13	なし		非タバコ使用者、先端巨大症、肺炎球菌性肺炎	薬効欠如、肺炎球菌性肺炎	平成29年6月16日	347	重篤	平成29年6月25日	回復
6	79歳	男	平成28年8月22日	プレベナー13	なし		元タバコ使用者、喘息、慢性閉塞性肺疾患、心筋梗塞、脳出血、肺炎	薬効欠如、肺炎	平成28年8月31日	9	重篤	平成28年9月6日	回復
7	4ヶ月	女	平成28年11月11日 平成28年12月9日 平成29年1月12日	スクエアキッズ (DM020A)	あり	プレベナー13 アクトヒブ ロタテック	なし	発熱	平成28年12月20日	11	重篤	平成28年12月27日	軽快
8	1歳	女	平成29年3月7日	乾燥弱毒生水痘 ワクチン(岡株)* 阪大微研	あり	プレベナー13 アクトヒブ 乾燥弱毒生おたふくかぜワクチン	なし	小脳性運動失調、発熱	平成29年4月8日	32	重篤	平成29年4月19日	未回復 (報告日:平成29 年7月18日)
9	13週	男	平成29年5月24日 平成29年6月21日 平成29年7月19日	ロタテック (M016878、 M016878、 M030608)	あり	ビームゲン アクトヒブ プレベナー13	なし	血便排泄	平成29年6月14日	21	重篤	平成29年6月29日	軽快
10	2ヶ月	男	平成29年6月9日	プレベナー13 (16F01A)	あり	アクトヒブ ヘプタバックス ロタリックス	結膜炎	発熱、蕁麻疹、炎症	平成29年6月9日	0	重篤	平成29年6月10日	不明
11	74歳	男	平成29年6月10日	プレベナー13	なし		高血圧、椎弓切除	急性散在性脳脊髄炎、血中クレアチン ホスホキナーゼ増加、ワクチン接種部位 腫脹	平成29年6月11日	1	重篤	平成29年6月15日	未回復 (報告日:平成29 年8月21日)
12	2ヶ月	男	平成29年6月20日	アクトヒブ(M1308)	あり	プレベナー13(16F01A) ヘプタバックス(9KT15R)	なし	血便排泄	平成29年6月22日	2	重篤	平成29年6月23日	回復

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
13	9週	女	平成29年6月22日	ロタリックス (AROLB604AA)	あり	アクトヒブ(M1336) プレベナー13(16G01A) ビームゲン(Y094B)	なし	血便排泄	平成29年6月24日	2	重篤	平成29年6月27日	回復
14	21週	女	平成29年6月24日	ロタテック (M016669)	あり	アクトヒブ プレベナー13 沈降精製百日せきジフテリア破 傷風不活化ポリオ(セービン株) 混合ワクチン	なし	血便排泄	平成29年6月26日	2	重篤	平成29年6月30日	回復
15	不明	女	平成29年6月27日	ロタテック	あり	プレベナー13 アクトヒブ ヘプタバックス	なし	腸重積症	平成29年7月6日	9	重篤	平成29年7月6日	回復
16	11週	男	平成29年7月4日	ロタテック	あり	アクトヒブ プレベナー13 ヘプタバックス	なし	ロタウイルス胃腸炎	平成29年7月11日	7	重篤	平成29年7月	回復
17	14週	男	平成29年7月7日	ロタテック (M030608)	あり	沈降精製百日せきジフテリア破 傷風不活化ポリオ(セービン株) 混合ワクチン アクトヒブ プレベナー13 ヘプタバックス	なし	血便排泄	平成29年7月14日	7	重篤	平成29年9月2日	回復
18	9週	男	平成29年7月11日	ロタテック (M030608)	あり	アクトヒブ プレベナー13	なし	腸重積症	平成29年7月16日	5	重篤	平成29年7月18日	回復
19	10週	女	平成29年7月24日 平成29年8月21日	ロタテック (M030608、 M030610)	あり	アクトヒブ 肺炎球菌ワクチン	なし	吐血、血便排泄	平成29年7月25日	1	重篤	平成29年8月24日	回復
20	16週	女	平成29年7月26日	ロタテック (M030608)	あり	沈降精製百日せきジフテリア破 傷風不活化ポリオ(セービン株) 混合ワクチン アクトヒブ プレベナー13 ヘプタバックス	なし	腸重積症	平成29年8月16日	21	重篤	平成29年8月16日	回復
21	2ヶ月	女	平成29年7月27日	プレベナー13 (16G01A)	あり	ビームゲン アクトヒブ	なし	薬効欠如、細菌性肺炎、発熱	平成29年7月28日	1	重篤	平成29年8月9日	回復
22	4ヶ月	男	平成29年7月27日 平成29年10月5日	ロタテック	あり	アクトヒブ プレベナー13 ヘプタバックス	尿路感染	血便排泄	平成29年10月6日	1	重篤	平成29年10月10日	回復
23	24週	女	平成29年8月16日	ロタテック (M030608)	あり	アクトヒブ プレベナー13 テトラビック ヘプタバックス	なし	腸重積症	平成29年9月24日	39	重篤	平成29年9月25日	回復
24	1歳	女	平成29年8月17日	アクトヒブ(M1042)	あり	プレベナー13 テトラビック	熱性痙攣	熱性痙攣	平成29年8月17日	0	重篤	平成29年8月17日	回復



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
25	1歳	女	平成29年8月17日	プレベナー13 (16H01A)	あり	アクトヒブ 沈降精製百日せきジフテリア破 傷風不活化ポリオ(サービン株) 混合ワクチン	熱性痙攣	熱性痙攣、発熱、嘔吐	平成29年8月17日	0	重篤	平成29年8月18日	未回復 (報告日:平成29 年8月31日)
26	3ヶ月	男	平成29年8月29日	ヘプタバックス	あり	アクトヒブ プレベナー13	なし	過敏症	平成29年8月29日	0	重篤	不明	軽快
27	高齢者	女	平成29年9月1日	プレベナー13	なし		関節リウマチ	ワクチン接種部位感染、ワクチン接種部 位紅斑、ワクチン接種部位腫脹	平成29年9月	不明	重篤	平成29年9月4日	不明
28	21週	女	平成29年9月6日	ロタテック (M030610)	あり	プレベナー13 アクトヒブ スクエアキッズ	なし	免疫性血小板減少性紫斑病	平成29年9月25日	19	重篤	平成29年10月10日	回復
29	22週	女	平成29年9月19日	ロタテック (M030610)	あり	アクトヒブ プレベナー13 テトラビック ビームゲン	なし	腸重積症	平成29年9月27日	8	重篤	平成29年9月30日	回復
30	14週	男	平成29年9月26日	ロタテック	あり	アクトヒブ プレベナー13 ヘプタバックス	なし	血便排泄	平成29年10月24日	28	重篤	平成29年10月26日	回復
31	13週	男	平成29年10月5日	ロタテック (M036169)	あり	ヘプタバックス(M042718) スクエアキッズ(DM027B) プレベナー13(16H01A) アクトヒブ(N1A49)	なし	腸重積症	平成29年10月7日	2	重篤	不明	軽快
32	3ヶ月	男	平成29年10月21日	クアトロバック	あり	プレベナー13 ヘプタバックス アクトヒブ ロタテック	なし	蕁麻疹	平成29年10月21日	0	重篤	平成29年10月21日	回復
33	乳幼児	不明	不明	アクトヒブ	あり	プレベナー13 ヘプタバックス	なし	免疫性血小板減少性紫斑病	不明	不明	重篤	不明	回復
34	不明	不明	不明	プレベナー13	なし		なし	アナフィラキシー反応、発疹	不明	不明	重篤	不明	不明
35	90歳	女	不明	プレベナー13	なし		無力症	薬効欠如、肺炎	不明	不明	重篤	不明	回復
36	10ヶ月	女	不明	プレベナー13	なし		なし	予防接種の効果不良、肺炎球菌性菌血 症	平成29年	不明	重篤	不明	不明
37	3歳	女	不明	プレベナー13	なし		なし	予防接種の効果不良、肺炎球菌性菌血 症、肺炎球菌性肺炎	平成29年	不明	重篤	不明	不明

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
38	68歳	不明	不明	プレベナー13	なし		形質細胞性骨髄腫	予防接種の効果不良、肺炎球菌感染	平成29年	不明	重篤	不明	不明
39	10ヶ月	不明	不明	プレベナー13	なし		なし	予防接種の効果不良、肺炎球菌感染	平成29年	不明	重篤	不明	不明
40	3歳	不明	不明	プレベナー13	なし		治療変更	薬効欠如、肺炎球菌感染	平成29年	不明	重篤	不明	不明
41	4歳	不明	不明	プレベナー13	なし		ヌーナン症候群、肺炎球菌感染、治 療変更	予防接種の効果不良、肺炎球菌感染	平成29年	不明	重篤	不明	不明
42	1歳	不明	不明	プレベナー13	なし		なし	薬効欠如、レンサ球菌検査陽性	不明	不明	重篤	不明	不明
43	2ヶ月	不明	不明	プレベナー13	なし		なし	薬効欠如、中耳炎	不明	不明	重篤	不明	不明
44	1歳	男	不明	プレベナー13	なし		治療変更	アナフィラキシー反応	不明	不明	重篤	不明	回復
45	3ヶ月	不明	不明	プレベナー13	あり	アクトヒブ 弱毒生ヒトタウウイルスワクチン 沈降精製百日せきジフテリア破 傷風不活化ポリオ(セービン株) 混合ワクチン	なし	アナフィラキシー反応	不明	不明	重篤	不明	不明
46	乳幼児	不明	不明	プレベナー13	なし		なし	肺炎球菌性敗血症	不明	不明	重篤	不明	不明
47	4ヶ月	女	不明	アクトヒブ	あり	スクエアキッズ(DM026B) プレベナー13	なし	アナフィラキシーショック	平成29年7月13日	不明	重篤	平成29年7月14日	回復
48	65歳	女	不明	プレベナー13	あり	インフルエンザHAワクチン	なし	ヘノッホ・シェーンライン紫斑病、ヘノ ッホ・シェーンライン紫斑病性腎炎	不明	不明	重篤	不明	軽快
49	66歳	女	不明	プレベナー13	なし		タバコ使用者、副鼻腔気管支炎、肺 炎球菌性肺炎	薬効欠如、肺炎球菌性肺炎	平成28年1月4日	不明	重篤	平成28年1月18日	回復

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
50	乳幼児	不明	不明	アクトヒブ	あり	プレベナー13 ロタテック	なし	てんかん重積状態	不明	不明	重篤	不明	不明
51	2歳	女	不明	プレベナー13	なし		なし	薬効欠如、肺炎球菌性髄膜炎	平成29年10月13日	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。

沈降13価肺炎球菌結合型ワクチン(無毒性変異ジフテリア毒素結合体) 重篤症例一覧  
(平成29年7月1日から平成29年10月31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	転帰日	転帰内容
1	1歳	女	平成27年9月5日 平成27年10月16日 平成27年11月21日 平成29年6月27日	プレベナー13	14G01A、 14G04A、 14H02A、16G01A	ファイザー	あり	アクトヒブ(サノフィ、M1336)	胃腸炎	蜂巣炎、発熱	平成29年6月28日	1	関連あり	重い	不明	不明
2	2ヶ月	男	平成29年5月9日	プレベナー13	16D01A	ファイザー	あり	アクトヒブ(サノフィ、M1218) ヘプタバックス(MSD、9KT11R) ロタテック(MSD、M016878)	なし	免疫性血小板減少性紫斑病	平成29年5月28日	19	関連あり	重い	平成29年6月6日	回復
3	2ヶ月	男	平成29年6月20日	プレベナー13	16F01A	ファイザー	あり	アクトヒブ(サノフィ、M1308) ヘプタバックス(MSD、9KT15R)	なし	血便排泄、紫斑	平成29年6月20日	0	評価不能	重い	平成29年6月28日	回復
4	1歳	男	平成29年7月7日	プレベナー13	16F01A	ファイザー	なし		なし	てんかん、薬効欠如、中耳炎、発熱、ワ クチン接種部位紅斑	平成29年7月8日	1	評価不能	重い	不明	軽快
5	2ヶ月	男	平成29年7月12日	プレベナー13	16F01A	ファイザー	あり	アクトヒブ(サノフィ、M1354) ヘプタバックス(MSD、9KT17R) ロタテック(MSD、M016878)	なし	薬効欠如、肺炎、発熱、ワクチン接種部 位硬結、ワクチン接種部位紅斑	平成29年7月13日	1	関連あり	重い	不明	不明
6	2ヶ月	男	平成29年7月20日	プレベナー13	不明	ファイザー	あり	ロタリックス(GSK、不明)	大動脈弁上狭窄、末梢性 肺動脈狭窄	哺乳拒否、口唇チアノーゼ、心肺停止状 態、原因不明の突然死	平成29年7月21日	1	評価不能	重い	平成29年7月21日	死亡
7	2歳	男	平成29年7月22日	プレベナー13	16F01A	ファイザー	あり	アクトヒブ(サノフィ、M1351) クアトロバックス(化血研、A036B)	なし	発熱、熱性痙攣	平成29年7月22日	0	関連あり	重い	平成29年7月24日	回復
8	2ヶ月	女	平成29年8月14日	プレベナー13	16H01A	ファイザー	あり	アクトヒブ(サノフィ、M1402) ヘプタバックス(MSD、M042514) ロタテック(MSD、M030608)	咳嗽	発熱	平成29年8月15日	1	評価不能	重い	不明	軽快
9	4ヶ月	男	平成29年10月20日	プレベナー13	16H01A	ファイザー	なし		なし	発赤・腫脹、発熱	平成29年10月20日	0	関連あり	重い	平成29年10月23日	回復
10	4ヶ月	男	平成29年4月18日	テトラビック	4K18B	阪大微研	あり	アクトヒブ(サノフィ、M1215) プレベナー13(ファイザー、16D01A)	なし	免疫性血小板減少性紫斑病、点状出血	平成29年4月19日	1	評価不能	重い	平成29年9月11日	回復
11	3ヶ月	男	平成29年5月18日 平成29年6月15日	クアトロバックス	A035C	化血研	あり	アクトヒブ(サノフィ、M1282) プレベナー13(ファイザー、15O01A、 16F01A) ヘプタバックス(MSD、9KT09R、 9KT14R)	黄疸	紫斑、紅斑	平成29年6月15日	0	関連あり	重い	平成29年8月24日	回復
12	2歳	男	平成29年6月21日	アクトヒブ	M1282	サノフィ	あり	プレベナー13(ファイザー、16F01A) クアトロバックス(化血研、A035A)	副鼻腔炎、発達性会話障 害	小脳性運動失調、副腎腫瘍	平成29年6月29日	8	評価不能	重い	平成29年8月9日	未回復 (報告日・平成29 年10月4日)
13	3ヶ月	女	平成29年6月27日	テトラビック	4K19B	阪大微研	あり	アクトヒブ(サノフィ、M1340) プレベナー13(ファイザー、16G01A) ロタテック(MSD、M016878) ヘプタバックス(MSD、9KT13R)	なし	ワクチン接種部位蜂巣炎、発熱、無力症	平成29年6月28日	1	関連あり	重い	平成29年6月30日	軽快

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	転帰日	転帰内容
14	3ヶ月	男	平成29年6月29日	アクトヒブ	M1308	サノフィ	あり	プレベナー13(ファイザー、16F01A) クアトロバックス(化血研、A036A) ヘプタバックス(MSD、9KT16R) ロタリックス(GSK、AROLB604AA)	なし	感冒様症状、呼吸停止状態、ウイルス関 連の突然死疑い	平成29年7月2日	3	評価不能	重い	平成29年7月2日	死亡
15	2ヶ月	男	平成29年7月6日 平成29年8月7日	アクトヒブ	M1340	サノフィ	あり	プレベナー13(ファイザー、16G01A) ヘプタバックス(MSD、9KT16R) ロタリックス(GSK、AROLB604AA)	なし	多形紅斑	平成29年7月7日	1	評価不能	重い	平成29年7月18日	回復
16	3ヶ月	女	平成29年7月12日	アクトヒブ	M1340	サノフィ	あり	プレベナー13(ファイザー、16G01A) テトラビック(阪大微研、4K19C) ヘプタバックス(MSD、M042702) ロタリックス(GSK、AROLB604AA)	なし	アナフィラキシー反応	平成29年7月12日	0	関連あり	重い	平成29年7月12日	回復
17	4ヶ月	女	平成29年7月13日	スクエアキッ ズ	DM026B	北里第一三 共	あり	プレベナー13(ファイザー、16F01A) アクトヒブ(サノフィ、M1340)	なし	アナフィラキシーショック	平成29年7月13日	0	関連あり	重い	不明	回復
18	3ヶ月	男	平成29年6月21日 平成29年7月19日	アクトヒブ	M1354	サノフィ	あり	プレベナー13(ファイザー、16G01A) ヘプタバックス(MSD、M042702)	なし	アナフィラキシー反応	平成29年7月19日	0	関連あり	重い	平成29年7月21日	回復
19	3ヶ月	男	平成29年7月21日	ロタリックス	RT001	GSK	あり	ヘプタバックス(MSD、M042693) アクトヒブ(サノフィ、M1357) テトラビック(阪大微研、4K19C) プレベナー13(ファイザー、16G01A)	新生児呼吸障害、新生児 仮死、低ナトリウム血症、 非タバコ使用者	腸重積症	平成29年7月22日	1	関連あり	重い	平成29年7月25日	回復
20	3ヶ月	女	平成29年7月24日	スクエアキッ ズ	DM024A	北里第一三 共	あり	アクトヒブ(サノフィ、M1399) プレベナー13(ファイザー、16G01A) ビームゲン(化血研、Y094B) ロタリックス(GSK、AROLB604AA)	なし	ウイルス性髄膜炎、痙攣発作	平成29年7月24日	0	評価不能	重い	平成29年	回復
21	3ヶ月	女	平成29年7月25日	テトラビック	4K19B	阪大微研	あり	プレベナー13(ファイザー、16F01A) アクトヒブ(サノフィ、M1336) ヘプタバックス(MSD、M042514)	低出生体重児、鼻漏、早産 児、新生児黄疸	アナフィラキシーショック、点状出血、喘 鳴、発熱	平成29年7月25日	0	関連あり	重い	平成29年7月27日	軽快
22	1歳	男	平成29年7月25日	アクトヒブ	M1354	サノフィ	あり	プレベナー13(ファイザー、16G01A)	ウイルス性上気道感染	免疫性血小板減少性紫斑病	平成29年8月19日	25	関連あり	重い	平成29年8月24日	回復
23	2ヶ月	女	平成29年8月1日	ヘプタバックス	9KT15R	MSD	あり	アクトヒブ(サノフィ、M1340) プレベナー13(ファイザー、16G01A) ロタリックス(GSK、RT001)	なし	アナフィラキシー反応	平成29年8月1日	0	関連あり	重い	平成29年8月1日	回復
24	3ヶ月	男	平成29年8月6日	4種混合	不明	阪大微研	あり	アクトヒブ(サノフィ、不明) プレベナー13(ファイザー、不明) ロタリックス(GSK、不明)	なし	発熱	平成29年8月7日	1	評価不能	重い	平成29年8月8日	軽快
25	2ヶ月	男	平成29年8月7日 平成29年9月7日	ロタリックス	RT001	GSK	あり	アクトヒブ(サノフィ、M1354) プレベナー13(ファイザー、16G01A、 16G01A) ヘプタバックス(MSD、M042714)	なし	泣き、腫脹、注射部位紅斑、注射部位腫 脹、紅斑	平成29年8月7日	0	評価不能	重い	平成29年8月10日	回復
26	2ヶ月*	女	平成29年8月12日	ロタリックス	不明	GSK	あり	アクトヒブ(サノフィ、不明) プレベナー13(ファイザー、不明) ヘプタバックス(MSD、不明)	非タバコ使用者	腸重積症、血便排泄	平成29年8月14日	2	記載なし	重い	平成29年8月16日	回復
27	3ヶ月	男	平成29年9月4日	アクトヒブ	M1615	サノフィ	あり	プレベナー13(ファイザー、16H01A) クアトロバックス(化血研、A037A) ヘプタバックス(MSD、M042714) ロタテック(MSD、M030610)	なし	発熱	平成29年9月4日	0	評価不能	重い	平成29年9月7日	回復
28	3ヶ月	男	平成29年8月9日 平成29年9月6日	クアトロバックス	A036C	化血研	あり	ヘプタバックス(MSD、M042710) プレベナー13(ファイザー、16G01A、 16H01A) アクトヒブ(サノフィ、M1399) ロタテック(MSD、M030608)	なし	アナフィラキシー反応、皮下出血、息こら え	平成29年9月6日	0	関連あり	重い	平成29年9月7日	回復
29	3ヶ月	女	平成29年9月11日	アクトヒブ	M1441	サノフィ	あり	プレベナー13(ファイザー、16H01A) スクエアキッズ(北里第一三共、 DM027A)	なし	痙攣発作	平成29年9月12日	1	評価不能	重い	平成29年9月13日	回復

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	転帰日	転帰内容
30	3ヶ月	女	平成29年9月28日	ロタテック	M030610	MSD	あり	アクトヒブ(サノフィ、M1672) テトラビック(阪大微研、4K20B) ヘプタ/バックス(MSD、M042713) プレベナー13(ファイザー、16H01A)	なし	アナフィラキシー反応	平成29年9月28日	0	関連あり	重い	平成29年9月29日	回復
31	3ヶ月	男	平成29年10月23日	テトラビック	4K20B	阪大微研	あり	アクトヒブ(サノフィ、N1A72) プレベナー13(ファイザー、16J01)	なし	顔色蒼白、脈は触れていたがアレルギー症状と診断	平成29年10月23日	0	関連あり	重い	平成29年10月23日	回復

\* 発生時年齢

沈降13価肺炎球菌結合型ワクチン(無毒性変異ジフテリア毒素結合体) 非重篤症例一覧  
(平成29年7月1日から平成29年10月31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	転帰日	転帰内容
1	3ヶ月	女	平成29年7月12日	プレベナー13	16G01A	ファイザー	あり	アクトヒブ(サノフィ、M1354)		7/9より鼻汁あり	平成29年7月12日	0	関連あり	記載なし	不明	不明
2	1歳	男	平成29年7月19日	プレベナー13	16G02A	ファイザー	あり	アクトヒブ(サノフィ、M1209)		なし	平成29年7月20日	1	関連あり	重くない	平成29年7月22日	軽快
3	3ヶ月	女	平成29年8月18日	プレベナー13	16G01A	ファイザー	あり	アクトヒブ(サノフィ、M1441) クアトロバック(化血研、A036B)		予防接種は3回目。1回目、2回目 ともに、発熱した。	平成29年8月18日	0	関連あり	重くない	平成29年8月20日	回復
4	4ヶ月	女	平成29年8月30日	プレベナー13	16H01A	ファイザー	あり	アクトヒブ(サノフィ、M1441)		兄が肺炎球菌で発熱	平成29年8月30日	0	関連あり	重くない	不明	不明
5	1歳	男	平成29年9月11日	プレベナー13	16H01A	ファイザー	なし			なし	平成29年9月12日	1	関連あり	重くない	平成29年9月12日	回復
6	3ヶ月	男	平成29年9月19日	プレベナー13	16J01A	ファイザー	あり	アクトヒブ(サノフィ、N1A49)		アレルギー、基礎疾患なし。発育 良好。9/1 四種混合ワクチンB 型肝炎ワクチン(ヘプタバックス) 0.25ml。	平成29年9月20日	1	関連あり	重くない	平成29年9月25日	回復
7	2歳	男	平成29年10月26日	プレベナー13	16J01A	ファイザー	なし			心中隔欠損、1歳時に閉鎖	平成29年10月26日	0	評価不能	重くない	平成29年10月30日	軽快
8	4ヶ月	女	平成29年5月11日	ロタテック	M016669	MSD	あり	クアトロバック(化血研、A035B) アクトヒブ(サノフィ、M1189) プレベナー13(ファイザー、 16D01A)		なし	平成29年5月22日	11	評価不能	重くない	不明	未回復
9	3ヶ月	女	平成29年7月11日	クアトロバック	A036A	化血研	あり	プレベナー13(ファイザー、 16G01A) アクトヒブ(サノフィ、M1351) ビームゲン(化血研、Y094B) ロタテック(MSD、M030608)		なし	平成29年7月11日	0	関連あり	重くない	平成29年7月12日	回復
10	2ヶ月	女	平成29年8月1日	アクトヒブ	M1441	サノフィ	あり	プレベナー13(ファイザー、 16G01A)		なし	平成29年8月4日	3	関連あり	重くない	平成29年8月6日	回復
11	2ヶ月	女	平成29年8月16日	ロタリックス	RT001	GSK	あり	ヘプタバックス(MSD、M042710) アクトヒブ(サノフィ、M1399) プレベナー13(ファイザー、 16G01A)		なし	平成29年8月16日	0	評価不能	重くない	平成29年8月	回復
12	3ヶ月	男	平成29年8月23日	アクトヒブ	M1402	サノフィ	あり	プレベナー13(ファイザー、 16H01A) ヘプタバックス(MSD、M042702) クアトロバック(化血研、A037A)		なし	平成29年8月24日	1	関連あり	重くない	不明	不明
13	4ヶ月	男	平成29年8月30日	アクトヒブ	M1441	サノフィ	あり	プレベナー13(ファイザー、 16H01A)		なし	平成29年8月30日	0	関連あり	重くない	不明	不明

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	転帰日	転帰内容
14	1歳	男	平成29年9月12日	MR	Y220	武田薬品工業	あり	アクトヒブ(サノフィ、M1441) プレベナー13(ファイザー、 16H01A) 水痘(阪大微研、VZ208)	9月1日ヒブ・小児用肺炎球菌接 種 薬や食品で皮フに発疹出たこと あり	軀幹に発疹、皮フ炎、気嫌はいつもより悪 い	平成29年9月13日	1	関連あり	重くない	平成29年9月19日	回復
15	1歳	女	平成29年9月27日	MR	Y219	武田薬品工業	あり	水痘(阪大微研、VZ205) アクトヒブ(サノフィ、M1615) プレベナー13(ファイザー、 16H01A)	他院にてファロー四徴症治療 中、ロンゲス内服中。 また、9/13にB型肝炎ワクチン(3 回目)、シナジス(8回目)接種	発熱、発疹	平成29年9月28日	1	関連あり	重くない	平成29年10月18日	回復
16	2ヶ月	女	平成29年10月13日	アクトヒブ	N1A49	サノフィ	あり	ビームゲン(化血研、Y095A) プレベナー13(ファイザー、16J01A) ロタリックス(GSK、RT001)	なし	皮膚発赤	平成29年10月13日	0	関連あり	重くない	平成29年10月13日	軽快



沈降13価肺炎球菌結合型ワクチン(無毒性変異ジフテリア毒素結合体)接種後のアナフィラキシー※が疑われる症例まとめ(重篤症例)

※【選択基準】

症状名が、「アナフィラキシー」、「アナフィラキシー反応」、「アナフィラキシーショック」、「アナフィラキシー様反応」、「アナフィラキシー様ショック」として報告された症例。

※報告日での集計のため、以下の症例数には対応する報告期間より以前に接種又は発生した症例も含まれる。

報告期間	症例数	専門家の評価によりアナフィラキシーのブライトン分類評価が3以上とされた症例	推定接種人数
平成25年11月～平成26年2月	2	1	175万人
平成26年3月～平成26年9月	11	4	230万人
平成26年10月～平成26年12月	4	1	103万人
平成27年1月～平成27年10月	5	2	330万人
平成27年11月～平成28年2月	7	1	134万人
平成28年3月～平成28年6月	7	2	134万人
平成28年7月～平成28年10月	4	0	135万人
平成28年11月～平成29年2月	5	4	135万人
平成29年3月～平成29年6月	9	0	133万人
平成29年7月～平成29年10月	12	1	129万人

ワクチン接種後のアナフィラキシー※が疑われる症例

※【選択基準】

症状名が、「アナフィラキシー」、「アナフィラキシー反応」、「アナフィラキシーショック」、「アナフィラキシー様反応」、「アナフィラキシー様ショック」として報告された症例。

平成29年7月1日～平成29年10月31日入手分まで

評価	No.	接種ワクチン	年齢・性別	基礎疾患等	経過	症状名	転帰	専門家の評価			事務局総合評価	
								フライト分類レベル	因果関係	意見		
対象期間前												
再評価	1	プレバナー13 (15J01A)	45歳・女性	アレルギー性鼻炎 喘息	<p>人種不明の45歳女性患者は、予防接種のため、沈降13価肺炎球菌結合型ワクチン(無毒性変異ジフテリア毒素結合体)(ロット番号:15J01A、使用期限:31Aug2018)0.5 mlを左上臑三角筋に筋肉内投与した(単回)。</p> <p>病歴は喘息(罹患中、接種10年前頃発症)、アレルギー性鼻炎であった。患者は以前に、アセチルサリチル酸の投与を受け、喘息発作を発症したことがあった(年月日不明)。併用薬は、気管支喘息治療のための、モンテルカストナトリウム(経口、接種448日前から)およびビランテロールトリフェニル酢酸塩・フルチカゾンフランカルボン酸エステル(接種195日前から)であった。</p> <p>接種当日、アナフィラキシーショックを発症した。臨床経過は次の通りであった。</p> <p>接種前、来院時の血圧は、118/78 mmHgであった。沈降13価肺炎球菌結合型ワクチン(無毒性変異ジフテリア毒素結合体)接種後すぐに、浮遊感があり、あくびが出現した。接種後の血圧は84/78mmHgであった。最初、数分ベッドにて座位で安静としたが、臥位でしばらく経過観察とした。その後、患者は帰室を促され、ベッドから起き上がった。その際、患者はふらつき、転倒した。そのままベッドにて臥位でバイタルサインを確認した。そこで、両眼球上転、全身の軽度硬直、5秒程度意識レベル低下(会話が不可能)であることを認めた。</p> <p>接種当日、患者は、頻呼吸、補助的な呼吸筋の使用増加、チアノーゼは転倒直前に認められた。しかし、すぐに回復した。回復時点で、血圧:84/48、脈拍数:58(正常)、SpO2:98%(room air)、体温:36.8度であった。</p> <p>30分後、血圧:106/59、脈拍数:56(正常)、SpO2:98%(room air)であった。点滴静注投与(外液:250 mL、メチルプレドニゾンコハク酸エステルナトリウム)を行った。バイタルサインは正常であった。検査所見および眼球反射に異常は認めなかった。少し発汗を認めた。</p> <p>1時間後、血圧:99/53、脈拍数:63(正常)、SpO2:98%(room air)、体温:36.7度であった。会話問題なく、起立可能、歩行も安定していた。患者は問題なくトイレに行った。</p> <p>最終的に患者は帰室した。患者はアナフィラキシーショックから回復した(接種当日)。</p> <p>報告医は、本件事象(アナフィラキシーショック)を非重篤、本剤との因果関係を確実と評価した。報告医の意見は次の通りである。沈降13価肺炎球菌結合型ワクチン(無毒性変異ジフテリア毒素結合体)との因果関係を判断することは困難である。元々、患者は好酸球が18%前後であり、気管支喘息およびアレルギー性鼻炎の合併症もあることから、薬剤に対しては、合併症のない患者と比較した場合、より過敏であったと考えられる。また、アセチルサリチル酸に対し、喘息発作が誘発されることから、アレルギー反応を生じ得る体質を有していることが、今回の出現に至ったと思われる。</p> <p>本症例におけるアナフィラキシーの分類評価(フライト分類)は次の通りであった。major基準として、測定された血圧低下、頻呼吸、補助的な呼吸筋の使用増加(胸骨乳突筋、肋間筋等)、チアノーゼを認めた。アナフィラキシーの症例定義として、突然の発症、徴候および症状の急速な進行、1つ以上の循環器系症状基準および1つ以上の呼吸器症状基準であり、本症例はレベル2のアナフィラキシーと判断された。</p>	アナフィラキシーショック	回復	<p>OA委員:2</p> <p>OB委員:5</p> <p>OC委員:2</p>	<p>OA委員:因果関係は否定できない</p> <p>OB委員:その他の要因が考えられ因果関係は否定</p> <p>OC委員:因果関係は否定できない</p>	<p>OA委員:major基準として、測定された血圧低下(84/78)は循環器系のMajor基準に該当する。頻呼吸、補助的な呼吸筋の使用増加、チアノーゼを呼吸窮迫と判断すると呼吸器系症状のMajor基準に該当する。レベル2と考える。</p> <p>OB委員:起立性低血圧かと思われる。</p> <p>OC委員:アナフィラキシーの症例定義からはアナフィラキシー(レベル2)。しかし、症状の回復が早く迷走神経反射の可能性は否定できない。</p>	<p>フライト分類3以上のアナフィラキシー症例。ワクチン接種との因果関係は否定できない。</p>	
	2	プレバナー13 (15M02A) ヘプタバックス (9KT03R) スクエアキッズ (DM020B) ロタテック (L047277) アクトヒブ (M1068)	3ヶ月・女性	皮膚乾燥	<p>出生体重:3210g 接種前の体温:36度1分</p> <p>アレルギー歴、合併症、既往歴:なし 家族歴:なし</p> <p>その他:乾燥肌傾向</p> <p>予診票での留置点:有:接種28日前に沈降精製百日せきジフテリア破傷風不活化ポリオ(ソークワクチン)混合ワクチン以外の4つを初回接種、その際に頭部に発赤出現したが予診票には記載なし。乾燥ヘモフィルスb型ワクチン(破傷風トキソイド結合体)、沈降13価肺炎球菌結合型ワクチン(無毒性変異ジフテリア毒素結合体)の皮内テストを実施するも陰性</p> <p>接種当日</p> <p>予防接種のため、乾燥ヘモフィルスb型ワクチン(破傷風トキソイド結合体)(ロットNo.M1068、2回目)0.5ml、沈降13価肺炎球菌結合型ワクチン(無毒性変異ジフテリア毒素結合体)(ロットNo.15M02A、2回目)、組換え沈降B型肝炎ワクチン(酵母由来)(ロットNo.9KT03R、2回目)、沈降精製百日せきジフテリア破傷風不活化ポリオ(ソークワクチン)混合ワクチン(ロットNo.DM020B、初回)を皮下接種、5価弱毒生ロタウイルスワクチン(ロットNo.L047277、2回目)を経口にて接種した。</p> <p>接種20分後 アナフィラキシー、ASTの上昇、ALTの上昇が発現。</p> <p>接種20分後項より上半身(頭部、胸部)を中心に発疹が出現、喘鳴も出現した。</p> <p>入院。</p> <p>アナフィラキシーの転帰:回復。</p> <p>クロルフェニラミンマレイン酸塩、ヒドロコルチゾンコハク酸エステルナトリウム点滴実施し発疹は軽快。喘鳴は消失。</p> <p>接種翌日 退院。</p> <p>接種249日後 ASTの上昇、ALTの上昇の転帰:軽快。</p>	アナフィラキシー反応	回復	<p>OA委員:2</p> <p>OB委員:1</p> <p>OC委員:1</p>	<p>OA委員:因果関係は否定できない</p> <p>OB委員:因果関係は否定できない</p> <p>OC委員:因果関係は否定できない</p>	<p>OA委員:発疹の性状の記載がないため、情報不足ではあるが、上半身(頭部、胸部)を中心に発疹を皮膚症状のMajor基準(またはMinor基準)、喘鳴を呼吸器症状のMajor基準とすると、レベル1またはレベル2と考えられる。</p> <p>OB委員:アナフィラキシーと思われる。</p> <p>OC委員:因果関係は否定できない。</p>	<p>フライト分類3以上のアナフィラキシー症例。ワクチン接種との因果関係は否定できない。</p>	

ワクチン接種後のアナフィラキシー※が疑われる症例

※【選択基準】

症状名が、「アナフィラキシー」、「アナフィラキシー反応」、「アナフィラキシーショック」、「アナフィラキシー様反応」、「アナフィラキシー様ショック」として報告された症例。

平成29年7月1日～平成29年10月31日入手分まで

評価	No.	接種ワクチン	年齢・性別	基礎疾患等	経過	症状名	転帰	専門家の評価			事務局総合評価
								フライト分類レベル	因果関係	意見	
対象期間内	3 企 No.34	プレベナー13	不明・不明	なし	年月日不明、患者(年齢不明、人種不明、性別不明)は、沈降13価肺炎球菌結合型ワクチン(無毒性変異ジフテリア毒素結合体)、投与経路不明、単回を投与された。病歴と併用薬剤は報告されなかった。肺炎球菌ワクチンを投与後、患者は、アナフィラキシーを発現した。カルテには、患者が以前、発疹を発現したと記載があった。今度、患者が入院し、何らかの外科的な治療が行われる予定であった(外科的な治療の詳細な情報は無い、発疹に関連があるのか、アナフィラキシーに関連があるかどうかは提供されなかった)。事象の転帰は不明である。カルテからの情報が限定的であるため、発疹の度合いは不明である。	アナフィラキシー反応 発疹	不明 不明	OA委員:4 OB委員:4 OC委員:4	OA委員:因果関係は情報不足で評価できない OB委員:因果関係は情報不足で評価できない OC委員:因果関係は情報不足で評価できない	OA委員:十分な情報がなく、判断できない。 OB委員:情報不足で評価できない。 OC委員:因果関係は情報不足で評価できない。	アナフィラキシーとは判断できない。ワクチン接種との因果関係は情報不足で評価できない。
	4 企 No.44	プレベナー13	1歳・男性	治療変更	男性患者は、免疫のため沈降13価肺炎球菌結合型ワクチン(無毒性変異ジフテリア毒素結合体)皮下、0.5ml、単回投与を受けた(投与日不明)。病歴および併用薬は報告されなかった。患者は以前免疫のため7価肺炎球菌ワクチンCRM197結合体を投与し、有害事象は発現しなかった。ワクチン投与後(年月日不明)、患者はアナフィラキシーを発現した。アナフィラキシーの結果として、治療的処置が取られた。ステロイドと抗ヒスタミン薬が治療に使用された。重篤性と因果関係は報告されなかった。	アナフィラキシー反応	回復	OA委員:4 OB委員:4 OC委員:4	OA委員:因果関係は情報不足で評価できない OB委員:因果関係は情報不足で評価できない OC委員:因果関係は情報不足で評価できない	OA委員:十分な情報がなく、判断できない。 OB委員:情報不足で評価できない。 OC委員:因果関係は情報不足で評価できない。	アナフィラキシーとは判断できない。ワクチン接種との因果関係は情報不足で評価できない。
	5 企 No.45	プレベナー13 アクトヒブ 弱毒生ヒト rotaウイルスワクチン 沈降精製百日せきジフテリア破傷風不活化ポリオ(サービン株)混合ワクチン	3ヶ月・不明	なし	3か月の患者(性別不明)が、沈降13価肺炎球菌結合型ワクチン(無毒性変異ジフテリア毒素結合体)(ロット/バッチ番号・使用期限:不明、0.5ml皮下単回)、乾燥ヘモフィルスb型ワクチン(破傷風トキソイド結合体)(皮下単回)、ロタウイルスワクチン(経口単回)、4種混合ワクチン(皮下単回)の投与を受けた(全て年月日不明、予防接種目的)。患者の病歴、併用薬は報告されなかった。年月日不明、患者はワクチン接種後にアナフィラキシーを発現した。転帰、重篤性、因果関係は報告されなかった。	アナフィラキシー反応	不明	OA委員:4 OB委員:4 OC委員:4	OA委員:因果関係は情報不足で評価できない OB委員:因果関係は情報不足で評価できない OC委員:因果関係は情報不足で評価できない	OA委員:十分な情報がなく、判断できない。 OB委員:情報不足で評価できない。 OC委員:因果関係は情報不足で評価できない。	アナフィラキシーとは判断できない。ワクチン接種との因果関係は情報不足で評価できない。
	6 企 No.47	スクエアキッズ(DM026B) プレベナー13 アクトヒブ	4ヶ月・女性	なし	原疾患、合併症、既往歴、手術歴、アレルギー歴、飲酒歴、喫煙歴、家族歴、過去の医薬品の副作用歴:無 併用療法または有害事象発現時までの処置:無 日付不明 乾燥ヘモフィルスb型ワクチン(破傷風トキソイド結合体)(0.5ml)、沈降精製百日せきジフテリア破傷風不活化ポリオ(ソークワクチン)混合ワクチン、沈降13価肺炎球菌結合型ワクチン(無毒性変異ジフテリア毒素結合体)を接種。 日付不明 アナフィラキシーショックが発現。(処置:輸液とステロイド静注) 当院に救急車で搬送された。 ステロイド投与と経過観察目的で入院。 アナフィラキシーショックのために、メチルプレドニゾン注(4mg/回、1日3回)を投与。 転帰:回復 アナフィラキシーショックのために、メチルプレドニゾン注(4mg/回、1日2回)を投与。 アナフィラキシーショックのために、メチルプレドニゾン注(4mg/回、1日1回)を投与。 有害事象確認のための過敏性試験(DLST)、血中濃度測定:未実施 その他試験、検査:未実施	アナフィラキシーショック	回復	OA委員:4 OB委員:4 OC委員:4	OA委員:因果関係は情報不足で評価できない OB委員:因果関係は情報不足で評価できない OC委員:因果関係は情報不足で評価できない	OA委員:十分な情報がなく、判断できない。 OB委員:情報不足で評価できない。 OC委員:因果関係は情報不足で評価できない。	アナフィラキシーとは判断できない。ワクチン接種との因果関係は情報不足で評価できない。

ワクチン接種後のアナフィラキシー※が疑われる症例

※【選択基準】

症状名が、「アナフィラキシー」、「アナフィラキシー反応」、「アナフィラキシーショック」、「アナフィラキシー様反応」、「アナフィラキシー様ショック」として報告された症例。

平成29年7月1日～平成29年10月31日入手分まで

評価	No.	接種ワクチン	年齢・性別	基礎疾患等	経過	症状名	転帰	専門家の評価			事務局総合評価
								フライト分類レベル	因果関係	意見	
	7 医重 No.16	プレバナー13 (16G01A) テラビック (4K19C) ロタリックス (AROLB604AA) ヘパタバックス (M042702) アクトヒブ (M1340)	3ヶ月・女性	なし	薬剤投与歴(直近数か月以内に内服、注射されていた薬剤):なし 接種当日 乾燥ヘモフィルスb型ワクチン(破傷風トキソイド結合体)0.5ml、弱毒生ヒトロタウイルスワクチン1.5ml、沈降13価肺炎球菌結合型ワクチン(無毒性変異ジフテリア毒素結合体)0.5ml、沈降精製百日せきジフテリア破傷風不活化ポリオ(セーピン株)混合ワクチン0.5ml、組換え沈降B型肝炎ワクチン(酵母由来)0.25ml同時接種。 接種前体温:36.7℃。 アナフィラキシー(接種10分後アナフィラキシー突然発症)発現。全身性紅斑、局所血管浮腫(遺伝性のもを除く)の症状を含む。徴候及び症状は急速な進行。 接種15分後 すぐに顔面、四肢中心に発赤、全身性紅斑、局所血管浮腫(遺伝性のもを除く)出現。徴候及び症状は急速な進行。呼吸状態など全身状態は良好。 処置:レボセチリジン塩酸塩シロップ、維持液を100mL、ヒドロコルチゾンコハク酸エステルナトリウムを30mgで施行。1時間以内に発赤消失。 接種1時間40分後 アナフィラキシー(接種10分後アナフィラキシー突然発症)の転帰:回復。 アナフィラキシーの分類評価(フライト分類) <<Major基準>> 皮膚症状/粘膜炎:全身性紅斑、局所血管浮腫(遺伝性のもを除く)。	アナフィラキシー反応	回復	OA委員:5 OB委員:5 OC委員:4	OA委員:因果関係は情報不足で評価できない OB委員:因果関係は否定できない OC委員:因果関係は情報不足で評価できない	OA委員:記載されている症状からは、症例定義に合致するとは判断できない。 OB委員:アナフィラキシーの定義は満たさないが、ワクチンによるアレルギー症状と思われる。 OC委員:因果関係は情報不足で評価できない。 OC委員:皮疹、血管浮腫のみ。	アナフィラキシーとは判断できない。ワクチン接種との因果関係は情報不足で評価できない。
	8 医重 No.17	プレバナー13 (16F01A) スクエアキッズ (DM026B) アクトヒブ (M1340)	4ヶ月・女性	なし	接種当日、4か月の女児(人種不明)が予防接種目的で、沈降13価肺炎球菌結合型ワクチン(無毒性変異ジフテリア毒素結合体)(ロット番号:16F01A、3回目接種、0.5ml単回投与、皮下注射、右上腕部)、沈降精製百日せきジフテリア破傷風不活化ポリオ(ソークワクチン)混合ワクチン(ロット番号:DM026B、2回目接種、1投与剤型、単回投与、皮下注射、左上腕部)、乾燥ヘモフィルスb型ワクチン(破傷風トキソイド結合体)(ロット番号:M1340、3回目接種、1投与剤型、単回投与、皮下注射、右大腿部)を接種した。基礎疾患、既往歴、過去の副作用歴、アレルギー歴もなかった。出生体重は2786gであった。接種65日前、予防接種のため1回目の沈降13価肺炎球菌結合型ワクチン(無毒性変異ジフテリア毒素結合体)および乾燥ヘモフィルスb型ワクチン(破傷風トキソイド結合体)を投与し、有害事象の発現はなかった。併用薬は報告されなかった。 接種30日前、1回目の沈降精製百日せきジフテリア破傷風不活化ポリオ(ソークワクチン)混合ワクチン、2回目の沈降13価肺炎球菌結合型ワクチン(無毒性変異ジフテリア毒素結合体)、乾燥ヘモフィルスb型ワクチン(破傷風トキソイド結合体)組換え沈降B型肝炎ワクチン(酵母由来)、弱毒生ヒトロタウイルスワクチンを予防接種目的で接種し、発熱した。 接種当日、患者はアナフィラキシーを発現した。 3回目の乾燥ヘモフィルスb型ワクチン(破傷風トキソイド結合体)、3回目の沈降13価肺炎球菌結合型ワクチン(無毒性変異ジフテリア毒素結合体)、2回目の沈降精製百日せきジフテリア破傷風不活化ポリオ(ソークワクチン)混合ワクチンが接種された直後、激しく泣いた後に顔面蒼白となり、数秒間呼吸が止まった。再び顔面蒼白で待合室にて激しく泣き続けた。5～6分後、顔面蒼白、呼吸も遅くなり、心拍20/minとなった。SpO2を測定できず、心臓マッサージ、アドレナリン0.1mlを皮下投与した。 接種5分後、自発呼吸を開始し、酸素3L/minをマスクで投与した。 接種6分後～接種7分後、激しく泣き出し、心拍も110-130/minに、SpO2100%に回復した。顔色、四肢色は元に戻った。 接種20分後、他院に救急搬送された。搬送中も自発呼吸、啼泣あり、心拍110/min、SpO2 97-100%(酸素3L/min)であった。 接種30分後、病院に到着し処置を開始した。バイタルサインは正常、血液検査でも異常はなかった。 接種3日後、入院中に異常はなく、退院した。 事象は回復した(年月日不明)。 接種当日～接種3日後、アナフィラキシーショックで入院した。アナフィラキシーショックに対して治療が行われた。  報告者は事象を重篤(入院、生命を脅かす)とし、全ての被疑薬との因果関係について確実と評価した。報告者によるコメントは以下のとおり:基礎疾患なく、ワクチン接種後のアナフィラキシーショックであるため、ワクチンによるものと考え。3剤のうちどれが原因かは不明であった。フライト分類における随伴症状のチェック(major基準):中枢性脈拍微弱、意識レベル低下、テアノーゼ。上記定義から、本症例はカテゴリ2と評価された。	アナフィラキシーショック	回復	OA委員:4 OB委員:5 OC委員:4	OA委員:因果関係は情報不足で評価できない OB委員:その他の要因が考えられ因果関係は否定 OC委員:因果関係は情報不足で評価できない	OA委員:循環器系以外の症状の記載がなく、症例定義に合致するかどうか、判断できない。 OB委員:ワクチン接種の痛みによって泣ききって呼吸をとめたのではないかと考える。 OC委員:因果関係は情報不足で評価できない。	アナフィラキシーとは判断できない。ワクチン接種との因果関係は情報不足で評価できない。
	9 医重 No.18	プレバナー13 (16G01A) ヘパタバックス (M042702) アクトヒブ (M1354)	3ヶ月・男性	なし	予診票での留意点(基礎疾患、アレルギー、最近1か月以内のワクチン接種や病氣、服薬中の薬、過去の副作用歴、発育状況等):組換え沈降B型肝炎ワクチン(酵母由来)1回目を皮下接種し、沈降13価肺炎球菌結合型ワクチン(無毒性変異ジフテリア毒素結合体)、乾燥ヘモフィルスb型ワクチン(破傷風トキソイド結合体)、5価弱毒生ロタウイルスワクチン1回目を接種したが、副反応は全く出ていない。家族歴はなし。出生体重:2994g。原疾患/合併症、アレルギーはなかった。 予防のため、組換え沈降B型肝炎ワクチン(酵母由来)0.25mL×1回/日を2回目皮下接種した(日本ロット番号:M042702、USロット番号0000627264)。他の被疑薬には、乾燥ヘモフィルスb型ワクチン(破傷風トキソイド結合体)(ロット番号:M1354、接種量:0.5ml×1回/日、使用理由:不明)及び沈降13価肺炎球菌結合型ワクチン(無毒性変異ジフテリア毒素結合体)(ロット番号:16G01A、接種量:0.5ml×1回/日、使用理由:不明)があった。その他の併用薬には、5価弱毒生ロタウイルスワクチンがあった。 接種28日前、Aクリニックにて、組換え沈降B型肝炎ワクチン(酵母由来)、沈降13価肺炎球菌結合型ワクチン(無毒性変異ジフテリア毒素結合体)、乾燥ヘモフィルスb型ワクチン(破傷風トキソイド結合体)、5価弱毒生ロタウイルスワクチンを各1回目接種。 接種当日、Aクリニックにて、組換え沈降B型肝炎ワクチン(酵母由来)、沈降13価肺炎球菌結合型ワクチン(無毒性変異ジフテリア毒素結合体)、乾燥ヘモフィルスb型ワクチン(破傷風トキソイド結合体)の順にワクチン接種(各2回目)。接種前の体温:37度2分、37度4分。 接種5分後、乾燥ヘモフィルスb型ワクチン(破傷風トキソイド結合体)接種直後に服を着せようとしたところ、口唇色不良、顔面蒼白(顔色不良)、活気不良、徐々に意識レベル低下あり。その後全身のチアノーゼ出現。サチュレーションが下がりO2投与開始。(アナフィラキシーが発現。接種10分後、HR:98、SpO2:99%(O2 5L/min投与下)、血圧(触診):収縮期血圧86mmHg、拡張期血圧38mmHg、聴診上:肺音清、脈整。 接種15分後、アナフィラキシーの診断でアドレナリン0.05mg筋注後、B病院へ救急搬送。救急車内収容時にはレベル回復。他院到着時には覚醒し、手足も動かし、20分程度で顔色、活気共に改善を認めた。ECG、心エコー、腹部エコー、Xp、血液検査、頭部MRIで異常なし。B病院に入院。入院後は全身状態良好であった。 接種2日後、アナフィラキシーは回復。第3病日に退院とした。  【アナフィラキシー関連質問票】 Iフライト分類判定に必要な発症・器官系症状の詳細 発症状況:突然の発症、徴候及び症状の急速な進行、の2項目該当 MAJOR基準、循環器系症状:測定された血圧低下、に該当(血圧値:86/38 mmHg(触診))、 非代償性ショックの臨床的な診断、に該当 アナフィラキシーの5カテゴリ:カテゴリ(2)レベル2、に該当 アナフィラキシーのその他の確認事項 心因性反応あるいは迷走神経反射の可能性:不明 アレルギー歴(医薬品又は食事摂取によるアレルギー)の有無:なし	アナフィラキシー反応	回復	OA委員:4 OB委員:5 OC委員:4	OA委員:因果関係は情報不足で評価できない OB委員:その他の要因が考えられ因果関係は否定 OC委員:因果関係は情報不足で評価できない	OA委員:記載されている症状からは、症例定義に合致するとは判断できない。 OB委員:ワクチン接種の痛みによって泣ききって呼吸をとめたのではないかと考える。泣いていなかったのであれば迷走神経反射だろうか。 OC委員:迷走神経反射。	アナフィラキシーとは判断できない。ワクチン接種との因果関係は情報不足で評価できない。

ワクチン接種後のアナフィラキシー※が疑われる症例

※【選択基準】

症状名が、「アナフィラキシー」、「アナフィラキシー反応」、「アナフィラキシーショック」、「アナフィラキシー様反応」、「アナフィラキシー様ショック」として報告された症例。

平成29年7月1日～平成29年10月31日入手分まで

評価	No.	接種ワクチン	年齢・性別	基礎疾患等	経過	症状名	転帰	専門家の評価			事務局総合評価
								フライト分類レベル	因果関係	意見	
	10 医重 No.21	プレベナー13 (16F01A) テラロビック (4K19B) ヘパタックス (M042514) アクトヒブ (M1336)	3ヶ月・女性	低出生体重児 新生児黄疸 早産児 鼻漏	接種当日 接種前の体温37.3℃。鼻汁を認めたが、呼吸音異常なく、口腔内に発赤その他の異常所見および理学所見に異常を認めず。 A医院にて沈降精製百日せきジフテリア破傷風不活化ポリオ(セービン株)混合ワクチン1期1回目、沈降13価肺炎球菌結合型ワクチン(無毒性変異ジフテリア毒素結合体)2回目、乾燥ヘモフィルスb型ワクチン(破傷風トキソイド結合体)2回目、組換え沈降B型肝炎ワクチン(酵母由来)2回目を同時接種。接種中は泣き続けていた。 接種終了から約5分後、泣き止むと顔面蒼白、口唇色不良が発現。呼び掛け、体へのタッチに反応なし。SpO2 95%。憤怒いれん、鼻汁の誤飲を疑った。 接種11分後 簡易酸素マスクにて酸素5L/分を投与開始。 接種12分後 酸素投与量を10Lに増量。 接種13分後 SpO2 100%となり、酸素投与量を5Lに減量。 接種15分後 鼻腔吸引を施行。泣き声を認めた。顔色は改善傾向となるものの、未だ顔色不良のため酸素投与量を10Lに増量。 接種16分後 鼻腔吸引を施行。右鼻腔より鼻汁を吸引した。SpO2 100%、脈拍156回/分、顔色は回復した。 接種18分後 酸素の投与量を5Lに減量。SpO2 100%、脈拍147回/分。両下肢に紫斑が発現。胸部聴診にて、ラ音なく呼吸音清明であったが、聴診中に急に徐脈に急変。アナフィラキシーショックと診断。 接種29分後 アドレナリン0.04mLを右下腿部の大腿筋筋の中央外側に筋注投与。 徐脈は改善。呼吸音は清明な正常音。 接種30分後 救急車でB病院小児科へ搬送。搬送中は開眼していた。 接種47分後 B病院小児科到着時、体温36.7℃、SpO2 100%、脈拍 156回/分、血圧 85/66mmHgで活気良好で笑顔も認めた。呼気/吸気ともに軽度ラ音を聴取。両下肢に点状出血を認めたが、その他は皮疹を認めず。血液検査の結果、軽度の炎症反応上昇を認めた。RSV迅速検査の結果、陰性。 帰宅し経過観察。 接種翌日 体温38.2℃。紫斑は薄くなり、口腔に異常所見を認めず。胸部に異常音を認めず。ゼエゼエという喘鳴を認めた。 接種2日後 B病院小児科を受診。全身状態良好で皮疹も消失。 接種37日後 B病院小児科にて、沈降精製百日せきジフテリア破傷風不活化ポリオ(セービン株)混合ワクチン1期2回目、肺炎球菌ワクチン 3回目、乾燥ヘモフィルスb型ワクチン(破傷風トキソイド結合体)3回目、ロタウイルスワクチン2回目を接種。 その後、異常なし。	アナフィラキシーショック 喘鳴 点状出血 発熱	回復 軽快 回復 軽快	OA委員:4 OB委員:2 OC委員:4	OA委員:因果関係は不明 OB委員:因果関係は否定できない OC委員:因果関係は情報不足で評価できない	OA委員:ワクチン接種直後の症状は、憤怒いれんが疑われていた。軽快後、別の症状が出現し、喘鳴は呼吸器のMajor基準に該当するが、皮疹は紫斑と記載され、皮膚症状の基準には該当しない。症例定義に合致するかどうか、判断できない。さらに、接種37日後には同じワクチンが接種され、異常は認められず、ワクチンとの因果関係は、肯定も否定もできないと考える。  OB委員:紫斑や翌日の発熱、喘鳴が非典型的であるが、憤怒痙攣としては一度回復した後の徐脈があわなしいと思われる。アナフィラキシーがもっとも疑わしいと思う。  OC委員:上気道炎の影響がありそう。 接種37日後のワクチン接種が問題なく行なわれているのでアナフィラキシーではない。	アナフィラキシーとは判断できない。ワクチン接種との因果関係は不明である。
	11 医重 No.23	プレベナー13 (16G01A) ヘパタックス (9KT15R) アクトヒブ (M1340) ロタリックス (RT001)	2ヶ月・女性	なし	原疾患/合併症、アレルギー、予診票での留意点(基礎疾患、アレルギー、最近1ヵ月以内のワクチン接種や病氣、服薬中の薬、過去の副作用歴、発育状況等)はなかった。 予防のため、組換え沈降B型肝炎ワクチン(酵母由来)0.25 mLを初回皮下接種した(日本ロット番号:9KT15R、USロット番号0000569677)。 その他の併用薬には、乾燥ヘモフィルスb型ワクチン(破傷風トキソイド結合体)、沈降13価肺炎球菌結合型ワクチン(無毒性変異ジフテリア毒素結合体)及び弱毒生ヒトロタウイルスワクチンがあった。 接種当日、患児は報告院はじめて受診。全身状態良好と確認し、弱毒生ヒトロタウイルスワクチン1.5mlを経口接種。組換え沈降B型肝炎ワクチン(酵母由来)0.25ml、右腕三角筋外側に接種皮下注射→沈降13価肺炎球菌結合型ワクチン(無毒性変異ジフテリア毒素結合体)0.5ml右腕後面皮下1/3に皮下注射→乾燥ヘモフィルスb型ワクチン(破傷風トキソイド結合体)0.5ml左上腕後面皮下1/3皮下注射。ワクチン接種後3分後から、啼泣つよ、接種15分後、全身発赤、下肢紅潮出現、サチュレーションと胸の音を確認。SaO2:98%、HR:200(全身発赤とHR上昇でアナフィラキシーと診断)。咳は無く胸部所見問題なし。接種20分後で体の赤み消褪傾向になり、接種30分後で下肢に少し赤みあるまでに改善。左下肢中心に擦過様の発疹あり。 接種45分後、下肢の赤みもほぼ改善。SaO2:98%、HR:143/分に戻る。アナフィラキシーと考え、改善傾向にあるがA病院に紹介。接種1時間後に報告院を出発した。同日、アナフィラキシーは回復。 報告時点で、ラテックス検査については不明。  【アナフィラキシー関連質問票(フライト分類判定用)】 報告事象名:アナフィラキシー ワクチン接種からアナフィラキシー発現までの時間:ワクチン接種の5分後に発現 Iフライト分類判定に必要な発症・器管系症状の詳細 発症状況:突然の発症 器管別症状の有無 1)MAJOR基準:皮膚症状/粘膜症状(DERM):全身性蕁麻疹もしくは全身性紅斑、および、局所もしくは全身性の血管浮腫(遺伝性を除く)、発疹を伴う全身性搔痒感に該当チェック 循環器系症状(CVS):頻脈に該当チェック、(200/分) (アナフィラキシーの5カテゴリー) カテゴリー(1)レベルI IIその他確認事項 3.心因性反応あるいは迷走神経反射の可能性:なし 4.アレルギー歴の有無(医薬品又は食事摂取によるアレルギーの有無):なし	アナフィラキシー反応	回復	OA委員:4 OB委員:5 OC委員:4	OA委員:因果関係は情報不足で評価できない OB委員:因果関係は否定できない OC委員:因果関係は情報不足で評価できない	OA委員:全身発赤と頻脈だけでは、診断の必須条件を満たさない。 OB委員:アナフィラキシーの定義は満たさないが、ワクチンによるアレルギー症状と思われる。 OC委員:因果関係は情報不足で評価できない。	アナフィラキシーとは判断できない。ワクチン接種との因果関係は情報不足で評価できない。
	12 医重 No.28	プレベナー13 (16H01A) アクトロバック (A036C) ロタテック (M030608) ヘパタックス (M042710) アクトヒブ (M1399)	3ヶ月・男性	なし	出生体重:3074グラム。接種前の体温:36度7分。家族歴:なし。予診票での留意点:有 接種28日前 乾燥ヘモフィルスb型ワクチン(破傷風トキソイド結合体)、沈降13価肺炎球菌結合型ワクチン(無毒性変異ジフテリア毒素結合体)と5価弱毒生ロタウイルスワクチンを接種(全て1回目)。 接種当日 乾燥ヘモフィルスb型ワクチン(破傷風トキソイド結合体)(M1399)0.5ml(2回目)、沈降精製百日せきジフテリア破傷風不活化ポリオ(セービン株)混合ワクチン(A036C)、組換え沈降B型肝炎ワクチン(酵母由来)(M042710)、沈降13価肺炎球菌結合型ワクチン(無毒性変異ジフテリア毒素結合体)V(16H01A)、5価弱毒生ロタウイルスワクチン(M030608)で接種。 接種10分後 ワクチン接種後:激しく啼泣。5価弱毒生ロタウイルスワクチン内服中より顔面蒼白となり、傾頭傾向。呼吸音異常はなく。努力呼吸もなし。脈拍触知は良好。HR:193、末梢冷感なし、ルームエアでSpO2は100%。開眼しているが啼泣なし。瞳孔所見異常なし。ワクチン接種後に腹部と両下肢に出血斑出現、腹部の膨満もあり。O2投与し、2LでSpO2:97%、体温36.7℃。啼泣あり、顔色も回復。入院し補液投与する。 接種翌日 アナフィラキシーの転帰:回復。 出血斑の転帰:回復。 泣き入りひきつけの転帰:回復。 退院。	アナフィラキシー反応 息こらえ 皮下出血	回復 回復 回復	OA委員:5 OB委員:5 OC委員:5	OA委員:因果関係は不明 OB委員:その他の要因が考えられ因果関係は否定 OC委員:因果関係は不明	OA委員:記載されている症状からは、症例定義に合致するとは判断できない。 OB委員:ワクチン接種の痛みによって泣ききって呼吸をとめたのではないかと考える。 OC委員:因果関係は不明である。	アナフィラキシーとは判断できない。ワクチン接種との因果関係は不明である。

ワクチン接種後のアナフィラキシー※が疑われる症例

※【選択基準】

症状名が、「アナフィラキシー」、「アナフィラキシー反応」、「アナフィラキシーショック」、「アナフィラキシー様反応」、「アナフィラキシー様ショック」として報告された症例。

平成29年7月1日～平成29年10月31日入手分まで

評価	No.	接種ワクチン	年齢・性別	基礎疾患等	経過	症状名	転帰	専門家の評価			事務局総合評価
								フライトン分類レベル	因果関係	意見	
	13 医重 No.30	プレベナー13 (16H01A) テトラビック (4K20B) ロタテック (M030610) ヘプタハックス (M042713) アクトヒブ (M1672)	3ヶ月・女性	なし	<p>予診票での留意点(基礎疾患、アレルギー、最近1か月以内のワクチン接種や病気、服薬中の薬、過去の副作用歴、発育状況等)は無。家族歴はなし。出生体重3076グラム。原疾患/合併症、既往歴及びアレルギー無。</p> <p>予防のため、5価弱毒生ロタウイルスワクチンを初回接種した(日本ロット番号:M030610、USロット番号:M030610X、接種量は報告されていない)。他の被疑薬には、組換え沈降B型肝炎ワクチン(酵母由来)(1回目、接種量:0.5mL/日、使用理由:予防、日本ロット番号:M042713、USロット番号:0000627267)、乾燥ヘモフィルスb型ワクチン(破傷風トキソイド結合体)(1回目、接種量:0.5mL/日、使用理由:不明、ロット番号:M1672)、沈降精製百日せきジフテリア破傷風不活化ポリオ(セーピン株)混合ワクチン(1回目、接種量:0.5mL/日、使用理由:不明、ロット番号:4K20B)及び沈降13価肺炎球菌結合型ワクチン(無毒性変異ジフテリア毒素結合体)(接種量:0.5mL/日、使用理由:不明、ロット番号:16H01A)があった。その他の併用薬は報告されていない。</p> <p>接種当日、接種前の体温:37.1℃。問診、内科診察で異常を認めず、はじめての5価弱毒生ロタウイルスワクチン、乾燥ヘモフィルスb型ワクチン(破傷風トキソイド結合体)、沈降精製百日せきジフテリア破傷風不活化ポリオ(セーピン株)混合ワクチン、組換え沈降B型肝炎ワクチン(酵母由来)、沈降13価肺炎球菌結合型ワクチン(無毒性変異ジフテリア毒素結合体)をこの順に同時接種した(前述)。接種後、5min経過時点で、ぐったりして顔色不良となる(接種4分後、アナフィラキシーが発現)。呼吸浅く、一時SpO2:85%、HR(心拍数):99/min。刺激に反応して啼泣はあり(開眼しているが、強い啼泣はみられなかった)。O2(酸素):3L/minを投与した。キャビラリーリフィル(キャビラリー・リフィリング・タイム(末梢血管再充填時間))は3秒をこえず、嘔吐、発疹、咳嗽etcの症状は認めなかった。5分経過後も顔色不良がつづき(やや改善したが、不十分)、ボンヤリした状態がつづくため、ワクチン接種後のアナフィラキシーショックと考え、アドレナリン0.05ml筋注を実施した。筋注後、すみやかに顔色不良は改善し、弱いながら、啼泣がみられるようになった。しかし、皮フ色不良、活動性の低下がつづくため、救急車でA市民病院救急部まで搬送を考慮し、接種15分後実施した。搬送中の車内では、顔色はすぐれず、O2:3L/minの投与をつづけた。また搬送中、呼吸浅く、刺激し呼吸を促した。接種25分後、A市民病院救急部に到着し、診察、処置が始まると同じくして、つよく啼泣し、体動も活発になった。呼吸も規則的となり、顔色も改善した。経過観察のため入院(転医)した。</p> <p>接種翌日、退院した。入院中、著変なくすこした。アナフィラキシーは回復。</p> <p>【アナフィラキシー関連質問票(フライトン分類判定用)】</p> <p>・報告事象名:アナフィラキシー・ワクチン接種からアナフィラキシー発現までの時間:5分</p> <p>I. フライトン分類判定に必要な発症・器官系症状の詳細</p> <p>&lt;発症状況&gt; ・突然の発症、徴候及び症状の急速な進行</p> <p>&lt;器官別症状の有無&gt;</p> <p>・皮膚症状/粘膜症状 1)MAJOR基準(DERM):未記載 2)minor基準(Derm):未記載 ・循環器系症状 1)MAJOR基準(CVS):頻脈(160/分)、意識レベル低下もしくは意識消失</p> <p>2)minor基準(Cvs):末梢性循環の減少に伴う症状(頻脈、意識レベルの低下)</p> <p>・呼吸器系症状 1)MAJOR基準(Resp):未記載 2)minor基準(Resp):未記載 ・消化器症状 2)minor基準(GI):未記載</p> <p>・臨床検査値 2)minor基準(Lab):未記載</p> <p>・フライトン分類判定アルゴリズムの結果:カテゴリー(5)(アナフィラキシーではない)</p> <p>II. その他確認事項</p> <p>1.血圧について:未記載 2.アレルギーに関する検査結果について:なし 3.心因性反応あるいは迷走神経反射の可能性について:なし 4.アレルギー歴の有無について:なし</p>	アナフィラキシー反応	回復	<p>OA委員:因果関係は情報不足で評価できない</p> <p>OA委員:4</p> <p>OB委員:5</p> <p>OC委員:4</p>	<p>OB委員:因果関係は情報不足で評価できない</p> <p>OB委員:その他の要因が考えられ因果関係は否定</p> <p>OC委員:因果関係は情報不足で評価できない</p>	<p>OA委員:記載されている症状からは、症例定義に合致するとは判断できない。</p> <p>OB委員:ワクチン接種の痛みによって泣ききって呼吸をとめたのではないかと考える。泣いていなかったのであれば迷走神経反射だろうか。</p> <p>OC委員:因果関係は情報不足で評価できない。</p>	アナフィラキシーとは判断できない。ワクチン接種との因果関係は情報不足で評価できない。

沈降 13 価肺炎球菌結合型ワクチン（無毒性変異ジフテリア毒素結合体）に関する死亡報告一覧

平成 30 年 2 月 5 日現在

評価	No	ワクチン（ロット）	年齢・性別・ 基礎疾患等	接種日・経過	報告医評価	調査の結果	死亡症例として 報告を受けた日付 調査会評価	
対象 期間 内	報告 済	1 医 重 No 14	アクトヒブ (M1308) プレベナー13 (16F01A) クアトロバック (A036A) ヘプタバックス (9KT16R) ロタリックス (AROLB604AA)	3 カ月（接種時）・男	平成 29 年 6 月 29 日接種 接種翌日、感冒様症状が認められた。接種 3 日後、呼吸停止状態で発見され、搬送先にて死亡確認。剖検が実施され、死因はウイルス関連の突然死疑いとされた。	評価不能	剖検の結果、呼吸器感染症の疑いの所見が得られた。ウイルス感染の可能性も考えられるが、詳細は不明である。ワクチン接種との因果関係は不明である。	平成 29 年 7 月 10 日 平成 29 年 9 月 22 日調査会
	2 医 重 No 6	プレベナー13 (16G01A) ロタリックス (AROLB604AA)	2 カ月（接種時）・男 大動脈弁上狭窄、末梢性肺動脈狭窄	平成 29 年 7 月 20 日接種 接種翌日、哺乳拒否及び口唇チアノーゼが認められた。直後に心肺停止状態となり、搬送先にて死亡確認。剖検は実施されず、原因不明の突然死とされた。	評価不能	先天性心疾患による急性循環不全が生じた可能性が考えられたが、得られた情報からは死因は不明である。ワクチン接種との因果関係は不明である。	平成 29 年 7 月 21 日 平成 29 年 9 月 22 日調査会（報告） 平成 30 年 2 月 19 日調査会	

対象期間後	3	プレベナー 13 (16J01A) アクトヒブ (N1B22)	1歳（接種時）・男	平成29年11月16日接種 接種翌日、呼吸停止状態で 発見され、同日、死亡確認。 死因についての情報は得ら れなかった。	評価不能	情報不足のため、ワクチ ン接種との因果関係は 評価できない。	平成29年11月17日 平成30年2月19日調査 会
-------	---	--	-----------	--	------	--------------------------------------	----------------------------------



## (同時接種・症例 No.2)

### 1. 報告内容

#### (1) 事例

2カ月（接種時）の男性。

平成29年7月20日午後4時過ぎ、Aクリニックにて沈降13価肺炎球菌結合型ワクチン（無毒性変異ジフテリア毒素結合体）（右大腿部）、経口弱毒生ヒト rota ウイルスワクチンを同時接種された。接種当日、母親に咳が認められた。接種前体温37.3℃。接種時、乾性咳嗽が少し認められたが、鼻汁等の他の症状は無く、哺乳状態は良好で元気であった。接種後は少しぐずっていた。

7月21日午前2時5分、機嫌が悪く、母親が授乳しようとしたところ哺乳拒否及び口唇チアノーゼが認められた。午前2時18分、救急要請された。午前2時24分、救急隊到着時、心肺停止状態が確認され、人工呼吸管理及び心臓マッサージが開始された。救急車にて搬送され、午前2時38分、B病院に到着。到着時、外傷、出血及び窒息等の異常所見は認められなかった。胸部レントゲン検査が実施され、異常は認められなかった。人工呼吸管理及び心臓マッサージが継続された。その間、気管支、骨髄及び中心静脈にアドレナリンが投与されたが、午前5時30分、死亡が確認された。死亡時画像診断及び剖検は実施されず、原因不明の突然死とされた。

#### (2) 接種されたワクチンについて

沈降 13 価肺炎球菌結合型ワクチン（無毒性変異ジフテリア毒素結合体）  
(16G01A)

経口弱毒生ヒト rota ウイルスワクチン（AROLB604AA）

#### (3) 接種時までの治療等の状況

アレルギー歴、副作用歴、副反応歴なし。

基礎疾患として大動脈弁上狭窄及び末梢性肺動脈狭窄を有しており、ジゴキシン 0.04 mg/日が処方されていた。出生した C 病院にて遺伝子検査が行われ、エラスチン遺伝子に変異がある可能性が指摘された。Williams 症候群は否定された。

家族歴として、母親も同様の遺伝子異常を有していた。第 2 子（同胞 1 人）であった。第 1 子も同様の遺伝子疾患を有しており、1 歳時に心室性不整脈により死亡した。

妊娠中及び出産時の異常はなく、在胎 38 週 5 日にて出生した。出生時体重 2914 g。発育は良好であった。

平成 29 年 7 月 4 日、B 病院受診時、体重は 5300 g であった。

7月12日、A病院にて乾燥ヘモフィルスb型ワクチン（破傷風トキソイド結合体）(M1354)（左大腿部）、組換え沈降B型肝炎ワクチン（酵母由来）(M042514)（右大腿部）を同時接種された。接種直後は少しぐずっていたが、それ以外は元気であった。

## 2. ワクチン接種との因果関係についての報告医等の意見

報告医（搬送先医）：大動脈弁上狭窄の小児は死亡リスクが高く、本人の調子が悪く、循環不全に陥って死亡した可能性もある。基礎疾患により状態が悪かったという可能性もあり、また、1週間前にも別のワクチンを接種しているので、今回のワクチン接種と死亡との因果関係については、はっきりとはわからない。

接種医：大動脈弁上狭窄について、圧較差が70 mmHg程度であったようなので、不整脈でも起こらない限り、左心からの心不全の原因とは考えられない。RSウイルス等の感染症についても、接種時に異常が無く、12時間以内に死亡しているので原因とは考えられないので、死因については何ともいえない。どの小児にも死亡のリスクがあり、今回は偶然接種した乳児に先天異常があったということで、ワクチン接種と死亡との因果関係はないと思う。

## 3. 専門家の意見

### ○A 医師：

本児は大動脈弁上狭窄という心疾患をもっており、ワクチンというストレスで急性心不全に陥った可能性は否定できない。ただし、突然の循環不全直前まで平常であったことから、原病による死亡も考えられる。本報告からはワクチンとの因果関係は結論できない。

### ○B 医師：

深夜に状態は急性増悪しており、誤嚥等の所見もないことより、報告医の意見にもあるように背景の先天性心疾患による急性循環不全が、最終的な死因の可能性が高いと考える。しかし、ワクチン接種24時間以内の死亡であり、ワクチン接種が急性増悪の原因となった可能性は否定できないものとする。

### ○C 医師：

ワクチン接種と死亡の因果関係は明らかではないと思われる。

委員限り 公表不可

委員限り 公表不可

委員限り 公表不可