

**肺炎球菌コンジュゲートワクチン（小児用）
作業チーム報告書**

予防接種部会 ワクチン評価に関する小委員会

肺炎球菌ワクチン作業チーム

「ファクトシート追加編」

肺炎球菌コンジュゲートワクチンの費用対効果推計

① 先行研究（神谷ら）¹

7 価コンジュゲートワクチン接種率を 100%、接種回数を 4 回とした場合、わが国におけるワクチン接種の総費用は 296 億円、ワクチン接種により削減される費用は、髄膜炎、菌血症、肺炎、中耳炎でそれぞれ 34 億円、29 億円、14 億円、610 億円、総額 687 億円と計算されている。また、米国と同様の集団免疫効果を期待した場合、肺炎による入院医療費削減は 5 年間で 613 億円と計算されている。

② 海外で行われた費用対効果推計の文献レビュー

小児の肺炎球菌感染症に対する施策として 7 価肺炎球菌コンジュゲートワクチン（PCV-7）の導入もしくは皆接種制度（universal vaccination）を実施した場合の費用対効果を評価する研究が行われている。表 1 に PubMed に収載された最近 10 年間に先進諸国で行われた 16 の代表的研究を示した。分析の立場は、1) 保健医療費支払者の視点（保健医療費のみで評価する）と 2) 社会の視点（保健医療費と非保健医療費と生産性損失の合計で評価する）に分けられる。さらに、ワクチン非接種の小児、成人に対する感染予防（集団免疫効果）を考慮した分析も実施されている。

表 1 肺炎球菌ワクチン（小児用）の費用対効果推計の文献レビュー

国 筆頭著者, 年	ワクチン 対象者	ワクチン 接種単価 (技術料込)	結果
USA Lieu 2000 ²	2,4,6 ヶ月と 1 歳 (4 回投与)	9,406 円	支払者の視点で 1,469 万円/QALY 獲得、社会の視点で 668 万円/QALY 獲得
USA Ray 2006 ³	2, 4, 6 ヶ月 (3 回又は 4 回投与)	5,938 円	集団免疫効果を考慮しない場合は 935 万円/QALY 獲得だが、集団免疫効果を考慮すると 36 万円/QALY 獲得に改善
UK McIntosh 2003 ⁴	2~4 ヶ月と 1 歳 (4 回投与)	10,664 円	支払者の視点で 416 万円/生存年延長
UK McIntosh 2005 ⁵	2~4 ヶ月と 1 歳 (4 回投与)	10,256 円	集団免疫効果を考慮した場合、58 万円/生存年数延長に改善
UK	2, 4, 6 ヶ月	8,330 円	支払者の視点で 761 万円

Melegaro 2004 ⁶	(3 回投与)		/QALY 獲得
Spain Asensi 2004 ⁷	2,3,4 ヶ月と 12~15 ヶ月 (4 回投与)	7,129 円	支払者の視点で 258 万円/生 存年延長、社会の視点で費用 削減
Spain Navas 2005 ⁸	2,4,6,12-15 ヶ月 (4 回投与)	7,837 円	支払者の視点で 922 万円 /DALY 回避、社会の視点で 509 万円/DALY 回避
Norway Wisløff 2006 ⁹	3, 5, 12, 15 ヶ月 (3 又は 4 回投与)	6,464 円	支払者の視点で 1607 万円 /QALY 獲得、社会の視点で 643 万円/QALY 獲得、集団免 疫効果を含むと 425 万円 /QALY 獲得に改善
Netherland Bos 2003 ¹⁰	乳幼児	6,086 円	支払者の視点で 913 万円 /QALY 獲得、社会の立場で 818 万円/QALY 獲得
Italy Marchetti 2005 ¹¹	2,4,6 ヶ月 (3 回投与)	4,668 円	支払者の視点で 440 万円/生 存年延長、社会の視点で 304 万円/生存年延長
Finland Salo 2005 ¹²	乳幼児 (4 回投与)	6,235 円	支払者の視点で 512 万円 /QALY 獲得、社会の視点で 328 万円/QALY 獲得
Germany Claes 2003 ¹³	乳幼児 (4 回投与)	9,440 円	支払者の視点で 837 万円/生 存年延長、社会の視点で費用 削減
Switzerland Ess 2003 ¹⁴	6 ヶ月,6-11 ヶ月, 12-23 ヶ月 (4 回投与)	9,276 円	支払者の視点で 336 万円 /QALY 獲得、社会の視点で 305 万円/QALY 獲得
Canada Lebel 2003 ¹⁵	6 週~6 ヶ月(3 回 投与)	6,773 円	支払者の視点で 1265 万円/生 存年延長、社会の視点で 645 万円/生存年延長
Canada De Wales 2003 ¹⁶	乳幼児 (4 回投与)	5,820 円	社会の視点で 1023 万円/生存 年延長
Australia Butler 2004 ¹⁷	2, 4, 6, 12-15 ヶ 月 (4 回投与)	8,892 円	支払者の視点で 1863 万円/生 存年延長、981 万円/DALY 回 避

注) 換算レート (2010 年 10 月 4 日現在)

日本 円	米 ドル	イギリス ポンド	ユーロ	スイス フラン	カナダ ドル	オーストラリ アドル
100	1.198	0.758	0.871	1.169	1.222	1.235

③ 厚生労働科学研究班による分析

平成 21 年出生コホート（107.8 万人）を対象に、肺炎球菌コンジュゲートワクチン（小児用）を投与した場合と投与しなかった場合の QALY（quality-adjusted life year）並びに医療費の比較を行った。米国で実施された Lieu ら²のマルコフモデル（図 1）に従って、肺炎球菌による感染症として髄膜炎、菌血症、肺炎、中耳炎を取り扱い、1 ヶ月周期で状態が変化すると仮定して分析を行った。厚生労働科学研究「ワクチンの医療経済性の評価」研究班（班長 池田俊也）で定めた「ワクチン接種の費用対効果推計法」に従い分析期間は生涯、割引率は年率 3%とし、感度分析で年率を 0%から 5%に変化させた場合の影響を見た。また、接種率は 2008 年麻疹ワクチン接種実績相当（1 歳 94.3%）とした。医療費に関しては保健医療費のみを考慮した場合（保健医療費支払者の視点）と、保健医療費に加え、非保健医療費と生産性損失を考慮した場合（社会の視点）に分けて分析を行った。その他、ワクチン効果、移行確率、医療費等に関するデータは先行研究に従った¹。

その結果を表 2 に示す。効果に関しては、髄膜炎後の後遺症が生じた場合の効用値を難聴（0.675）、水頭症（0.675）、てんかん（0.664）、発育遅滞（0.350）、麻痺（0.310）として QALY を計算した結果、ワクチンを投与した場合の 1 人当たりの QALY は 29.9680QALY、非投与の場合は 29.9675QALY であり、ワクチン投与によって 0.0004QALY 余分に獲得出来る、これを出生コホート 107.0 万人当たりで計算し、接種率を考慮すると 438.2QALY 分に相当する。

費用に関してはワクチン投与によって感染症や後遺症にかかる費用が減ることによって、保健医療費としてはコホート全体で総額 242.7 億円の削減となる。非保健医療費および生産性損失を加えた場合、総額 590.6 億円の削減となる。さらに早期に死亡することによって失われる生産性損失（死亡費用）は総額 5.4 億円と推計される。一方、予防接種にかかる費用は、ワクチン代と接種代を合わせて 1 回 11,109 円（消費税 5%を含む）、4 回接種した場合の総額は、割引率 3%のもと、接種率を考慮すると 442.2 億円となる。子供の接種に付き添う親の労働損失について、1 回の接種で半日分（3800 円）の労働損失を計上すると、総額では 151.3 億円となる。

保健医療費支払者の視点で分析を行った場合、ワクチン接種費が高額であるため、ワクチン接種によって削減できる保健医療費を上回る。費用効果分析を行った場合、感染予防によって期待される獲得 QALY 数がコホート全体で 438.2QALY と少ないため、ICER（1 QALY を追加で獲得するための費用）は 4,554.6 万円となる。これは、ワクチン接種費用の設定によって結果は大きく変動し、ワクチン接種費を 1 回 6,090 円まで下げることによって、ワクチン接種費と感染予防によって削減される医療費が同額となる。なお、ワクチン接種費

が 1 回 6,090 円以上 6,650 円以下になれば、ワクチン接種費が感染予防による削減医療費を上回るものの、その費用対効果は一般的な閾値である 500 万円/QALY を下回る。

一方、社会の視点で分析を行った場合、予防接種関連の費用（接種費用＋家族等の生産性損失）が、ワクチン投与によって削減できる費用を 2.9 億円上回る。本人の生産性損失（死亡費用）まで含めた場合は、接種関連費用が 593.5 億円・削減される費用が 596.0 億円となり、2.4 億円の削減となる。便益費用比は 1.004 である。

なお、予防接種費や出生数などの条件が今後も不変であると仮定した場合の、将来定常状態になった状態での単年度費用推計の結果は次の通りである。（注：単年度費用推計では、割引は適用しない。）

定期接種を導入した際の予防接種費の増分は年間約 448.4 億円であるが、予防接種費以外の保健医療費は年間約 256.5 億円減少し、さらに家族等の生産性損失が年間約 220.4 億円減少することから、社会の視点では定期接種化により 1 年あたり約 28.6 億円の費用減少となる。さらに本人の生産性損失の減少分（年間約 15.6 億円）も考慮すると、1 年あたり約 44.1 億円の費用減少となる。

図 1 マルコフモデル（小児用モデル）

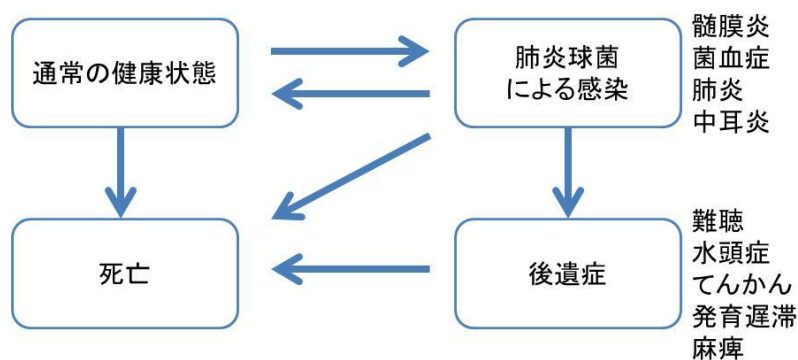


表 2 肺炎球菌ワクチン（小児用）の費用対効果推計

＜費用効果分析＞ ワクチン接種費と医療費を考慮

支払者の立場	一人当たりとして計算			コホート全体 107.0 万人		
	(円, QALY)			(億円, QALY)		
	投与	非投与	増分	投与	非投与	増分
ワクチン接種費	41,330	0	41,330	442.2	0	442.2
医療費	169,065	191,744	-22,679	1,809.1	2,051.7	-242.7
総コスト	210,395	191,744	18,651	2,251.3	2,051.7	199.6
QALY	29.9680	29.9675	0.0004	32,066,765.0	32,066,326.9	438.2

1 QALY を獲得するための費用：(442.2 億円-242.7 億円) / 438.2 = 4,554.6 万円。感度分析で割引率を 0% から 5% の間で変化させた場合、1 QALY の獲得に必要な費用は 1,684 万円～7,241 万円となる。

＜費用比較分析＞ 本人以外の生産性損失を追加

社会の視点	一人当たりとして計算			コホート全体 107.0 万人		
	(円)			(億円)		
	投与	非投与	増分	投与	非投与	増分
ワクチン接種費	41,330	0	41,330	442.2	0.0	442.2
副反応費用	0	0	0	0.0	0.0	0.0
接種の生産性損失(家族等)	14,137	0	14,137	151.3	0.0	151.3
投入費用合計	55,467	0	55,467	593.5	0.0	593.5
医療費	169,065	191,744	-22,679	1,809.1	2,051.7	-242.7
看護・介護の生産性損失(家族等)	271,849	304,364	-32,515	2,908.9	3,256.8	-347.9
疾病費用合計	440,914	496,108	-55,194	4,717.9	5,308.5	-590.6
総費用	496,381	496,108	273	5,311.5	5,308.5	2.9

費用比較 投入費用合計 593.5 億円－疾病費用合計 590.6 億円 = 2.9 億円増大。感度分析で割引率を 0% から 5% の間で変化させた場合、0% では 28.6 億円の削減、5% では 19.6 億円の増大となる。

＜費用便益分析＞ 本人の生産性損失をさらに追加

社会の視点	一人当たりとして計算			コホート全体 107.8 万人		
	(円)			(億円)		
	投与	非投与	増分	投与	非投与	増分
ワクチン接種費	41,330	0	41,330	442.2	0.0	442.2
副反応費用	0	0	0	0.0	0.0	0.0
接種の生産性損失 (家族等)	14,137	0	14,137	151.3	0.0	151.3
投入費用合計	55,467	0	55,467	593.5	0.0	593.5
医療費	169,065	191,744	-22,679	1,809.1	2,051.7	-242.7
看護・介護の生産 性損失(家族等)	271,849	304,364	-32,515	2,908.9	3,256.8	-347.9
生産性損失(本人)	207	708	-501	2.2	7.6	-5.4
便益費用合計	441,121	496,816	-55,695	4,720.1	5,316.1	-596.0

便益費用比：便益費用合計／投入費用合計 = 596.0 億円／593.5 億円 = **1.004**

感度分析で割引率を 0% から 5% の間で変化させた場合、便益費用比は 0.97 (5%)
～1.07 (0%) となる。

追加参考文献

1. 神谷齊ほか. 小児用 7 価肺炎球菌結合型ワクチンの医療経済効果. 小児科臨床 61: 2233-2241, 2008.
2. Lieu TA, et al. Projected cost-effectiveness of pneumococcal conjugate vaccination of healthy infants and young children. JAMA 283:1460-1468 2000.
3. Ray GT, et al. Cost-effectiveness of pneumococcal conjugate vaccine: evidence from the first 5 years of use in the United States incorporating herd effects. Pediatr Infect Dis J 25:494-501 2006
4. McIntosh ED, et al. The cost-burden of paediatric pneumococcal disease in the UK and the potential cost-effectiveness of prevention using 7-valent pneumococcal conjugate vaccine. Vaccine 21:2564-2572 2003.
5. McIntosh ED, et al. Pneumococcal pneumonia in the UK--how herd immunity affects the cost-effectiveness of 7-valent pneumococcal conjugate vaccine (PCV). Vaccine 23:1739-1745 2005.
6. Melegaro A, et al. Cost-effectiveness analysis of pneumococcal conjugate vaccination in England and Wales. Vaccine 22:4203-4214 2004.
7. Asensi F, et al. A pharmacoeconomic evaluation of seven-valent pneumococcal conjugate vaccine in Spain. Value Health 7:36-51 2004.
8. Navas E, et al. Cost-benefit and cost-effectiveness of the incorporation of the pneumococcal 7-valent conjugated vaccine in the routine vaccination schedule of Catalonia (Spain). Vaccine 23:2342-2348 2005.
9. Wisløff T, et al. Cost effectiveness of adding 7-valent pneumococcal conjugate (PCV-7) vaccine to the Norwegian childhood vaccination program. Vaccine 24:5690-5699 2006.
10. Bos JM, et al. Epidemiologic impact and cost-effectiveness of universal infant vaccination with a 7-valent conjugated pneumococcal vaccine in the Netherlands. Clin Ther 25:2614-2630 2003.
11. Marchetti M, et al. Cost-effectiveness of universal pneumococcal vaccination for infants in Italy. Vaccine 23:4565-4576 2005.
12. Salo H, et al. Economic evaluation of pneumococcal conjugate vaccination in Finland. Scand J Infect Dis 37:821-832 2005.
13. Claes C, et al. Cost effectiveness of pneumococcal vaccination for infants and children with the conjugate vaccine PnC-7 in Germany. Pharmacoeconomics 21:587-600 2003.
14. Ess SM, et al. Cost-effectiveness of a pneumococcal conjugate

immunisation program for infants in Switzerland. Vaccine 21:3273-3281 2003.

15. Lebel MH, et al. A pharmacoeconomic evaluation of 7-valent pneumococcal conjugate vaccine in Canada. Clin Infect Dis 36:259-268 2003.
16. De Wals P, et al. Benefits and costs of immunization of children with pneumococcal conjugate vaccine in Canada. Vaccine 21:3757-3764 2003.
17. Butler JR, et al. The cost-effectiveness of pneumococcal conjugate vaccination in Australia. Vaccine 22:1138-1149 2004.

平成 22 年度厚生労働科学研究「インフルエンザ及び近年流行が問題となっている呼吸器感染症の分析疫学研究」(研究代表者 廣田良夫)
分担研究「H i b (インフルエンザ菌 b 型) ワクチン等の医療経済性の評価についての研究」

○赤沢 学 (明治薬科大学 公衆衛生・疫学)

◎池田 俊也 (国際医療福祉大学 薬学部)

○五十嵐 中 (東京大学大学院 薬学系研究科)

小林 美亜 (国立病院機構本部総合研究センター)

佐藤 敏彦 (北里大学医学部附属臨床研究センター)

白岩 健 (立命館大学 総合理工学院)

須賀 万智 (東京慈恵会医科大学 環境保健医学講座)

○杉森 裕樹 (大東文化大学 スポーツ・健康科学部)

○種市 摂子 (早稲田大学 教職員健康管理室)

田倉 智之 (大阪大学 医学部)

平尾 智広 (香川大学 医学部)

和田 耕治 (北里大学 医学部)

(◎班長、○肺炎球菌ワクチン担当)

「評価・分析編」

肺炎球菌コンジュゲートワクチン(小児用)の考え方

生物学的製剤基準上の名称：沈降 7 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)

1. 対象疾患の影響について

対象疾病

ワクチンに含まれている血清型の肺炎球菌に起因する侵襲性感染症（本来であれば菌が存在しない血液、髄液、関節液などから菌が検出される病態）、肺炎、中耳炎。

(1) 対象疾患の個人および社会に対する影響

① 臨床症状

i) 臨床症状、予後、後遺症

肺炎球菌は、特に乳幼児においては、血液中に侵入し、菌血症を起こすことがある。菌血症では発熱が主症状である。菌血症から敗血症に進展すると、血圧低下、DIC、臓器不全などの重篤な症状を呈する。菌血症から髄膜炎をきたすと、発熱、頭痛、意識障害、項部硬直、痙攣などが見られる。

ii) 鑑別を要する他の疾患

他の細菌による菌血症/髄膜炎、ウイルス性髄膜炎

iii) 検査法

培養、抗原検査、PCR（キット化された PCR 体外診断薬は無い）

② 疫学状況

i) わが国における状況

罹患率^{1,2}

5 歳未満人口 10 万人当たり・年

髄膜炎以外の侵襲性感染症	18.8 (2008 年)	21.0 (2009 年)
髄膜炎	2.9 (2008 年)	2.6 (2009 年)

人口比率で算出した国内の年間患者発生数(人)

髄膜炎以外の侵襲性感染症	1022 (2008 年)	1139 (2009 年)
髄膜炎	155 (2008 年)	142 (2009 年)

髄膜炎以外の侵襲性感染症（主として菌血症）については、血液培養を積極的に行っている県では罹患率が高いため¹、実数より過少見積もりされている可能性がある。発熱で受診した乳幼児の約 0.2%に菌血症がみられたとの報告もある³。

ii) 予後、後遺症

髄膜炎が治癒した場合でも、難聴、精神発達遅滞、四肢麻痺、てんかんなどの重度の後遺症が残ることがある。抗菌療法の発達した現代においても肺炎球菌性髄膜炎の予後に改善はみられず、治癒 88%、後遺症 10%、死亡 2%であったと報告されている¹。

iii) 保菌者の割合

小児では無症状のまま上咽頭に保菌している場合が多い。健診時の調査では、3-4 ヶ月健診時で 17.3%, 6-7 ヶ月健診時で 27.5%, 9-10 ヶ月健診時で 36.2%, 18 ヶ月検診時で 47.8%が肺炎球菌の保菌者であったとの報告がある⁴。この研究では、肺炎球菌の上咽頭保菌のリスク因子として兄弟（年長の兄弟 1 人の場合のオッズ比 3.5 [95% CI:2.6-4.7], $p<0.001$; 2 人以上の場合のオッズ比 3.9 [95% CI:2.8-5.3], $p<0.001$)、集団保育(12 ヶ月未満で保育開始した場合のオッズ比 3.5 [95% CI:2.4-5.1], $p<0.001$; 12 ヶ月以上で保育開始した場合のオッズ比 1.7 [95% CI:1.3-2.3], $p<0.001$)が示されている。一方、同居高齢者の存在は小児の上咽頭保菌のリスク因子とはなっていない(オッズ比 1.1 [95% CI:0.81-1.4], $p=0.445$)。上咽頭に存在する菌が何らかのきっかけで血液中に入った場合、菌血症から敗血症や髄膜炎を起こす。また、直接進展すると肺炎などの下気道感染症や中耳炎を起こす。

iv) 感染経路

ヒト - ヒトの飛沫感染である。

③ 治療法

全身管理、抗菌薬投与（実際に臨床現場で投与されている抗菌薬の種類については文献 5 参照）。近年、 β -ラクタム剤非感受性株の増加に伴い、治療困難な症例が増加している。マクロライドは、耐性菌増加のため肺炎球菌感染症治療薬としては使用されなくなっている。

2. 予防接種の効果・目的・安全性等について

(1) ワクチン製剤について

① わが国で現在利用できるワクチン

7 価コンジュゲートワクチン(2010 年 2 月から販売)

② 製剤の特性

成分

7 種類の血清型ポリサッカライド(4, 6B, 9V, 14, 18C, 19F, 23F)各々にキャリアたん白として CRM₁₉₇ (遺伝子改変により毒性をなくしたジフテリア毒素由来たん白)を結合させたもので、アルミニウムをアジュバントとして含む。

T 細胞依存性の抗体産生を惹起し、メモリー効果をもたらす。

(2) 予防接種の効果

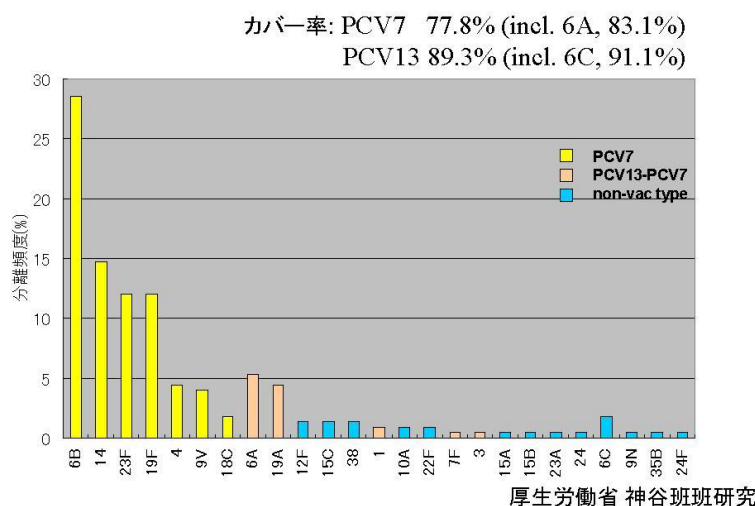
① ワクチンのカバー率

肺炎球菌には 93 種類の血清型があり、ワクチンは、そのうちの一部の血清型に対して効果がある。

図 1 に 2007/7-2010/1 までの期間に、9 県（福島、新潟、千葉、三重、岡山、高知、福岡、鹿児島、沖縄[2009/4-2010/1]）における全例調査で見られた小児侵襲性感染由来肺炎球菌の血清型を示す¹。

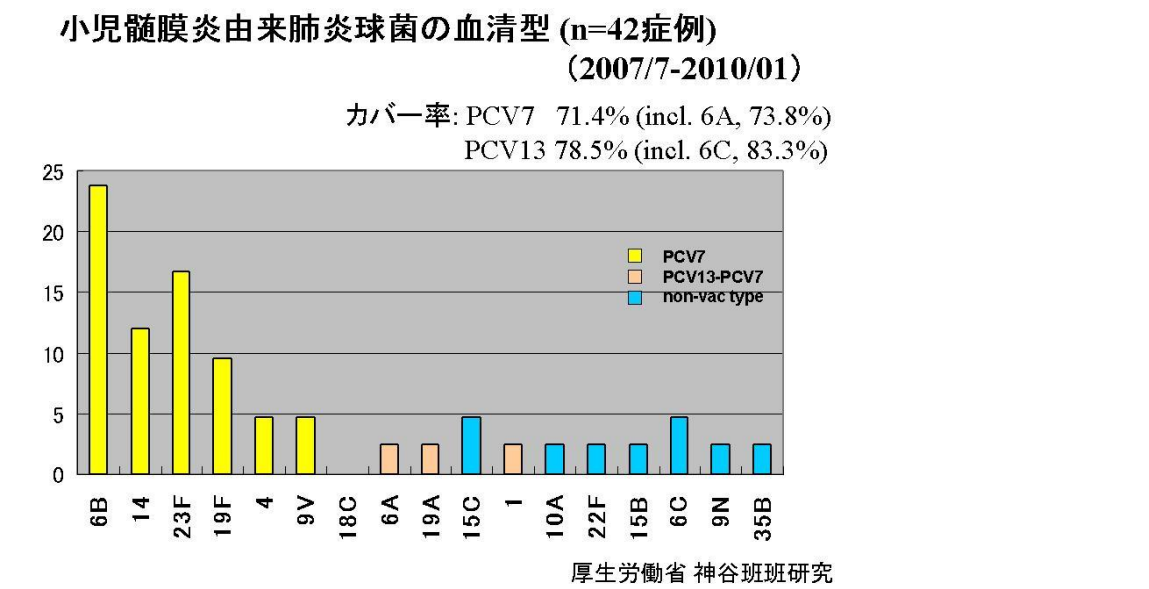
図 1

小児侵襲性感染由来肺炎球菌の血清型 (n=224症例)



7 価コンジュゲートワクチンのカバー率は 77.8%、7 価コンジュゲートワクチンに含まれている 6B と交差免疫性を示す 6A を算入した場合のカバー率は 83.1%であった。

図 2 に上記 9 県で起きた髄膜炎から分離された菌の血清型を示す¹。
 図 2



7 価コンジュゲートワクチンのカバー率は 71. 4%、6A を算入した場合のカバー率は 73. 8%であった。

② ワクチンの効果

②-1 コホート研究により示されたワクチンの効果

i) 侵襲性感染に対する効果（二重盲検試験）

米国カリフォルニア州で行われた 37, 868 人の小児に対する二重盲検試験の結果を表 1 に示す(文献 6、Table 1 より編集)。

表 1 7 価コンジュゲートワクチンによる侵襲性感染の予防効果

解析法	コントロール群	ワクチン接種群	効果 (%) (95%信頼区間)	<i>P</i>
PP 解析 3 回以上接種 (16 ヶ月未満小児) または 3 回 + 追加接種 1 回 (16 ヶ月以上小児) 群での比較	17*	0*	100* (75. 8-100) *	<0. 0001*
	39	1	97. 4 (82. 7-99. 9)	<0. 001
ITT 解析 1 回以上の接種群での比較	49	3	93. 9 (79. 6-98. 5)	<0. 001

*: 中間解析の結果

PP 解析による比較では、ワクチンに含まれる血清型肺炎球菌による侵襲性感染を 97.4%減少させることができた。ワクチン接種群で見られた 1 例は、4 回接種後に見られた血清型 19F 肺炎球菌による肺炎、菌血症であった。

ITT 解析による比較では、ワクチンに含まれる血清型肺炎球菌による侵襲性感染を 93.9%減少させることができた。ワクチン接種群で見られた 3 例の血清型は、上記の 19F、急性骨髄性白血病でみられた 19F、ワクチン 1 回接種後の 6B であった。

ワクチンに含まれない血清型を含め、いずれかの血清型の肺炎球菌が分離された症例数は、コントロール群：ワクチン接種群で 55：6、効果 89.1%（95%信頼区間 73.7-95.8%）、 $P < 0.001$ であった。

この治験における、血清型ごとの分離症例数の比較を表 2 に示す(文献 6、Table 2 より編集)。

表 2 血清ごとの症例数の比較

血清型	コントロール群	ワクチン接種群	効果 (%) (95%信頼区間)
19F	13	2	84.6 (32.0-98.4)
14	11	0	100 (60.2-100)
18C	9	0	100 (49.3-100)
23F	6	0	100 (15.1-100)
6B	7	1	85.7 (-11.2-99.7)
9V	3	0	100 (-142-100)
4	0	0	

血清型 19F および 6B の肺炎球菌は、ワクチン接種群からそれぞれ 2 例、1 例分離されたために、ワクチンの効果は 84.6%、85.7%となった。しかし、他の血清型肺炎球菌は、ワクチン接種群からは分離が見られず、高いワクチンの効果が示された。血清型 4 はワクチン群からもコントロール群からも分離されなかった。

ii) 肺炎に対する効果

ii)-1 二重盲検試験（二重盲検試験）

米国カリフォルニア州で行われた 37,868 人の小児に対する二重盲検試験の結果を表 3 に示す(文献 7、Table 2、文献 8 Table 1 より編集)。

表3 7 価コンジュゲートワクチンによる肺炎の予防効果(臨床症状および胸部 X 線写真で診断された肺炎、1000 人・年あたりの症例数)

解析法	コントロール 群	ワクチン 接種群	効果 (%) (95%信頼区 間)	<i>P</i>
PP 解析 3 回以上接種(16 ヶ月未 満小児)または 3 回+追 加接種 1 回(16 ヶ月以上 小児)群での比較	11.0	8.7	20.5 (4.4-34.0)	0.02
			30.3* (10.7-45.7)	0.0043*
ITT 解析 1 回以上の接種群での 比較	10.1	8.3	17.7 (4.8-28.9)	0.01
			25.5* (6.5-40.7)	0.011*

*, WHO 基準による胸部 X 線写真の読影をおこなった場合の数字(文献 8)

PP 解析においても ITT 解析においても、すべての肺炎(起炎菌を特定しない)に対する防止効果が、統計的な有意差をもって示された。

iii) 中耳炎に対する効果(二重盲検試験)

米国カリフォルニア州で行われた 37,868 人の小児に対する二重盲検試験では、7 価コンジュゲートワクチン接種により 1 歳未満児の中耳炎による受診が 8.2% 減少(95%信頼区間 5.1-11.1)、1 歳から 2 歳児の中耳炎による受診が 8.7% 減少(95%信頼区間 5.8-11.6)したことが示されている⁹。

フィンランドで実施された 1,662 人の乳幼児を対象とした二重盲検試験においては、7 価コンジュゲートワクチン接種により、ワクチン含有血清型肺炎球菌による中耳炎が 57% 減少(95%信頼区間 44-67)している¹⁰。

②-2 観察研究により示されたワクチンの効果

(ワクチン接種率拡大による直接および間接効果を見ている)

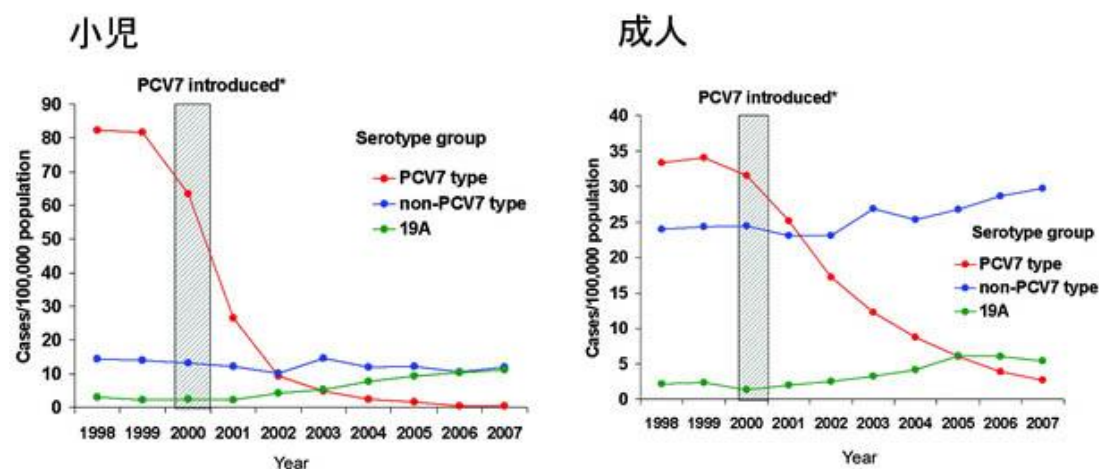
i) 侵襲性感染の変化

i)-1 米国における変化

米国では 2000 年に 7 価コンジュゲートワクチンが導入され、2006 年生まれの小児のワクチンの接種率は 93% に達する。この高い接種率により、ワクチン接種をした小児のワクチン含有血清型による侵襲性感染症が顕著に減少だけでなく、ワクチン接種を行っていない成人のワクチン含有血清型による侵襲性感染

の減少が見られている¹¹ (図3)。

図3 米国における小児及び成人の侵襲性感染症罹患率の経年変化



PCV7, 7 価コンジュゲートワクチン、non-PCV7 type の中には 19A は含まれていない

7 価コンジュゲートワクチンに含まれる血清型による 5 歳未満小児の侵襲性感染罹患率は、ワクチン導入前には 81.9 人/10 万人・年であったものが、2006–2007 年には 0.4 人/10 万人・年にまで減少した。しかし、ワクチンに含まれない血清型による侵襲性感染罹患率の上昇が見られ、中でも 19A によるものが 2.6 人/10 万人・年から 11.1 人/10 万人・年と増大している。

また、ワクチン接種を受けていないにもかかわらず、65 歳以上高齢者の侵襲性感染罹患率は、60.1 人/10 万人・年から 37.9 人/10 万人・年と減少が見られている。これは 7 価コンジュゲートワクチンに含まれる血清型による侵襲性感染が減少したためである (図 3)。ワクチン接種を受けた小児の上咽頭に存在する肺炎球菌が減少し、その結果、高齢者の感染も減少したと考えられている (集団免疫効果)。

i)－2 米国以外の国における変化

米国以外の国でも接種率拡大・定期接種化により肺炎球菌侵襲性感染の減少が見られている（表 4）。

表 4 7 価コンジュゲートワクチン定期接種化前後の侵襲性感染の変化

国名	定期接種導入年	接種率	調査年効果	文献
オーストラリア	2001 (先住民子供) 2005 (すべての子供)	84.6% (先住民子供) 91.2% (先住民以外の子供)	2002 vs . 2006 2 歳未満の全血清型侵襲性感染が 75%減少 2－14 歳の全血清型侵襲性感染が 65%減少	12
カナダ アルバータ州 カルガリー	2002	91% (3 回接種) 84% (4 回接種)	1998-2001 vs. 2003-2007 6－23 ヶ月の全血清型侵襲性感染が 77%減少 6－23 ヶ月のワクチン型侵襲性感染が 86%減少	13
フランス	2006	56% (3 回接種として出荷数から算出)	2001-2002 vs. 2006 2 歳未満のワクチン型菌血症 64%減少 2 歳未満のワクチン型髄膜炎が 81%減少	14
ドイツ	2006	<80% (4 回接種として出荷数から算出)	1997-2003 vs. 2007-2008 2 歳未満の全血清型侵襲性感染が 56%減少	15
ノルウェー	2006	約 80% (3 回接種)	2004-2005 vs. 2007 2 歳未満の全血清型侵襲性感染が 52%減少 1 歳未満のワクチン型侵襲性感染症が 92%減少	16

ii) 肺炎の変化

米国では7価コンジュゲートワクチンの導入後(2001-2004年)に2歳未満小児における肺炎球菌性肺炎による入院が導入前(1997-1999年)と比較して65%減少し、また18-39歳の成人においても30%減少している¹⁷。

③ その他に期待される効果

細菌性髄膜炎は生命に関わるため、小児の初期診療において見逃せない疾患である。発熱した児に対しては、潜在的に細菌性髄膜炎などの重症感染症への不安があるため、医師においては抗菌剤の過剰投与につながり、患者家族においては時間外救急受診へとつながる。7価コンジュゲートワクチンとHibワクチンが広く普及することにより、抗菌剤使用の削減、耐性菌の減少、時間外救急受診の減少が期待される。

(3) 予防接種の目的

効能・効果（承認事項）

ワクチンに含まれている血清型肺炎球菌に起因する侵襲性感染症の予防

米国では、ワクチンに含まれる型の肺炎球菌による5歳未満小児の侵襲性感染は、ワクチン導入前81.9人/10万人・年であったものが、2006-2007年には0.4人/10万人・年にまで減少した¹¹。わが国においても定期接種化により、5歳未満小児の侵襲性感染罹患率を1人/10万人・年未満にすることを目的とする。

わが国においては承認されていないが、副次的に期待される効果

ワクチン接種児における肺炎、中耳炎の減少。

また、定期接種化による集団免疫効果として以下のことが期待される。

ワクチン未接種児におけるワクチンに含まれている血清型肺炎球菌に起因する侵襲性感染症の減少

高齢者におけるワクチンに含まれている血清型肺炎球菌に起因する侵襲性感染症の減少

(4) 安全性

副反応に関する情報を表 5 および表 6 に示す。

表 5 国内臨床試験において観察された副反応率（添付文書より記載）

	1 回目接種 181 例	2 回目接種 177 例	3 回目接種 174 例	4 回目接種 169 例
注射部位紅班	80.7%	79.7%	75.3%	71.0%
注射部位硬結・腫脹	71.8%	74.0%	68.4%	64.5%
発熱（37.5℃ 以上）	24.9%	18.6%	24.7%	22.5%
易刺激性	20.4%	18.1%	14.9%	11.2%
傾眠状態	21.5%	13.0%	15.5%	10.7%
注射部位疼痛・圧痛	12.7%	16.9%	7.5%	13.6%

肺炎球菌ポリサッカライドワクチンの副反応（注射部位発赤 26.2%、注射部位腫脹 23.1%）と比べ、局所反応は高率に見られる。しかし、脳炎、脳症、痙攣、運動障害、神経障害といった重篤な副反応は観察されなかった。

表 6 海外臨床試験における局所反応の出現率¹⁸（電話調査により収集された局所反応）。

	1 回目接種 2890 例	2 回目接種 2725 例	3 回目接種 2538 例	4 回目接種 599 例
紅班	359 (12.4%)	389 (14.3%)	386 (13.8%)	76 (12.7%)
硬結	315 (10.9%)	335 (12.3%)	324 (12.8%)	68 (11.4%)
圧痛	801 (28.0%)	681 (25.2%)	647 (25.6%)	218 (36.5%)

国内外での注射部位局所反応の出現率の差は投与方法（国内、皮下注射；海外筋肉内注射）の差によるものが考えられる。

(5) 費用対効果推計

① 先行研究（神谷ら）¹⁹

7 価コンジュゲートワクチン接種率を 100%、接種回数を 4 回とした場合、わが国におけるワクチン接種の総費用は 296 億円、ワクチン接種により削減される費用は、髄膜炎、菌血症、肺炎、中耳炎でそれぞれ 34 億円、29 億円、14 億円、610 億円、総額 687 億円と計算されている。また、米国と同様の集団免疫効果を期待した場合、肺炎による入院医療費削減は 5 年間で 613 億円と計算されている。

② 海外で行われた費用対効果推計の文献レビュー

小児の肺炎球菌感染症に対する施策として 7 価肺炎球菌コンジュゲートワクチン（PCV-7）の導入もしくは皆接種制度（universal vaccination）を実施した場合の費用対効果を評価する研究が行われている。表 7 に PubMed に収載された最近 10 年間に先進諸国で行われた 16 の代表的研究を示した。分析の立場は、1) 保健医療費支払者の視点（保健医療費のみで評価する）と 2) 社会の視点（保健医療費と非保健医療費と生産性損失の合計で評価する）に分けられる。さらに、ワクチン非接種の小児、成人に対する感染予防（集団免疫効果）を考慮した分析も実施されている。

表 7 肺炎球菌ワクチン（小児用）の費用対効果推計の文献レビュー

国 筆頭著者, 年	ワクチン 対象者	ワクチン 接種単価 (技術料込)	結果
USA Lieu 2000 ²⁰	2,4,6 ヶ月と 1 歳 (4 回投与)	9,406 円	支払者の視点で 1,469 万円/QALY 獲得、社会の視点で 668 万円/QALY 獲得
USA Ray 2006 ²¹	2, 4, 6 ヶ月 (3 回又は 4 回投与)	5,938 円	集団免疫効果を考慮しない場合は 935 万円/QALY 獲得だが、集団免疫効果を考慮すると 36 万円/QALY 獲得に改善
UK McIntosh 2003 ²²	2～4 ヶ月と 1 歳 (4 回投与)	10,664 円	支払者の視点で 416 万円/生存年延長
UK McIntosh 2005 ²³	2～4 ヶ月と 1 歳 (4 回投与)	10,256 円	集団免疫効果を考慮した場合、58 万円/生存年数延長に改善
UK Melegaro 2004 ²⁴	2, 4, 6 ヶ月 (3 回投与)	8,330 円	支払者の視点で 761 万円/QALY 獲得
Spain Asensi 2004 ²⁵	2,3,4 ヶ月と 12～15 ヶ月 (4 回投与)	7,129 円	支払者の視点で 258 万円/生存年延長、社会の視点で費用削減
Spain Navas 2005 ²⁶	2,4,6,12-15 ヶ月 (4 回投与)	7,837 円	支払者の視点で 922 万円/DALY 回避、社会の視点で 509 万円/DALY 回避
Norway Wisløff 2006 ²⁷	3, 5, 12, 15 ヶ月 (3 又は 4 回投与)	6,464 円	支払者の視点で 1607 万円/QALY 獲得、社会の視点で 643 万円/QALY 獲得、集団免疫効果を含むと 425 万円/QALY 獲得に改善

Netherland Bos 2003 ²⁸	乳幼児	6,086 円	支払者の視点で 913 万円 /QALY 獲得、社会の立場で 818 万円/QALY 獲得
Italy Marchetti 2005 ²⁹	2,4,6 ヶ月 (3 回投与)	4,668 円	支払者の視点で 440 万円/生存年延長、社会の視点で 304 万円/生存年延長
Finland Salo 2005 ³⁰	乳幼児 (4 回投与)	6,235 円	支払者の視点で 512 万円 /QALY 獲得、社会の視点で 328 万円/QALY 獲得
Germany Claes 2003 ³¹	乳幼児 (4 回投与)	9,440 円	支払者の視点で 837 万円/生存年延長、社会の視点で費用削減
Switzerland Ess 2003 ³²	6 ヶ月,6-11 ヶ月, 12-23 ヶ月 (4 回投与)	9,276 円	支払者の視点で 336 万円 /QALY 獲得、社会の視点で 305 万円/QALY 獲得
Canada Lebel 2003 ³³	6 週～6 ヶ月(3 回 投与)	6,773 円	支払者の視点で 1265 万円/生存年延長、社会の視点で 645 万円/生存年延長
Canada De Wales 2003 ³⁴	乳幼児 (4 回投与)	5,820 円	社会の視点で 1023 万円/生存年延長
Australia Butler 2004 ³⁵	2, 4, 6, 12-15 ヶ 月 (4 回投与)	8,892 円	支払者の視点で 1863 万円/生存年延長、981 万円/DALY 回避

注) 換算レート (2010 年 10 月 4 日現在)

日本 円	米 ドル	イギリス ポンド	ユーロ	スイス フラン	カナダ ドル	オーストラ リアドル
100	1.198	0.758	0.871	1.169	1.222	1.235

③ 厚生労働科学研究班による分析

平成 21 年出生コホート (107.8 万人) を対象に、肺炎球菌コンジュゲートワクチン (小児用) を投与した場合と投与しなかった場合の QALY (quality-adjusted life year) 並びに医療費の比較を行った。米国で実施された Lieu ら²⁰ のマルコフモデル (図 4) に従って、肺炎球菌による感染症として髄膜炎、菌血症、肺炎、中耳炎を取り扱い、1 ヶ月周期で状態が変化すると仮定して分析を行った。厚生労働科学研究「ワクチンの医療経済性の評価」研究班 (班長 池田俊也) で定めた「ワクチン接種の費用対効果推計法」に従い分析期間は生涯、割引率は年率 3% とし、感度分析で年率を 0% から 5% に変化させた場

合の影響を見た。また、接種率は2008年麻疹ワクチン接種実績相当(1歳94.3%)とした。医療費に関しては保健医療費のみを考慮した場合(保健医療費支払者の視点)と、保健医療費に加え、非保健医療費と生産性損失を考慮した場合(社会の視点)に分けて分析を行った。その他、ワクチン効果、移行確率、医療費等に関するデータは先行研究に従った¹⁹。

効果に関しては、髄膜炎後の後遺症が生じた場合の効用値を難聴(0.675)、水頭症(0.675)、てんかん(0.664)、発育遅滞(0.350)、麻痺(0.310)としてQALYを計算した結果、ワクチンを投与した場合の1人当たりのQALYは29.9680QALY、非投与の場合は29.9675QALYであり、ワクチン投与によって0.0004QALY余分に獲得出来る、これを出生コホート107.0万人当たりで計算し、接種率を考慮すると438.2QALY分に相当する。

費用に関してはワクチン投与によって感染症や後遺症にかかる費用が減ることによって、保健医療費としてはコホート全体で総額242.7億円の削減となる。非保健医療費および生産性損失を加えた場合、総額590.6億円の削減となる。さらに早期に死亡することによって失われる生産性損失(死亡費用)は総額5.4億円と推計される。一方、予防接種にかかる費用は、ワクチン代と接種代を合わせて1回11,109円(消費税5%を含む)、4回接種した場合の総額は、割引率3%のもとで接種率を考慮して442.2億円となる。子供の接種に付き添う親の労働損失について、1回の接種で半日分(3,800円)の労働損失を計上すると、総額では151.3億円となる。

保健医療費支払者の視点で分析を行った場合、ワクチン接種費が高額であるため、ワクチン接種によって削減できる保健医療費を上回る。費用効果分析を行った場合、感染予防によって期待される獲得QALY数がコホート全体で438.2QALYと少ないため、ICER(1QALYを追加で獲得するための費用)は4,554.6万円となる。これは、ワクチン接種費用の設定によって結果は大きく変動し、ワクチン接種費を1回6,090円まで下げることによって、ワクチン接種費と感染予防によって削減される医療費が同額となる。なお、ワクチン接種費が1回6,090円以上6,650円以下になれば、ワクチン接種費が感染予防による削減医療費を上回るものの、その費用対効果は一般的な閾値である500万円/QALYを下回る。

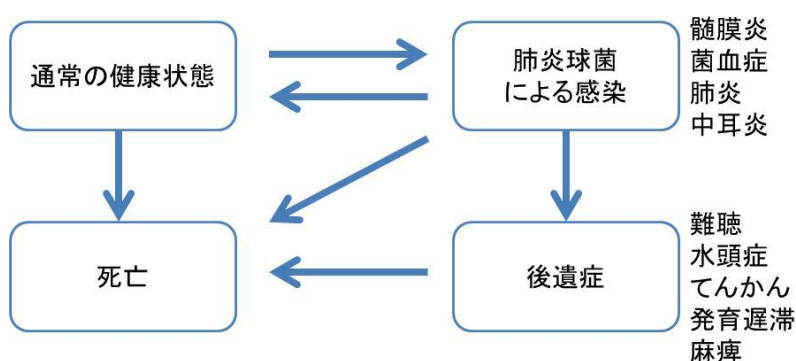
一方、社会の視点で分析を行った場合、予防接種関連の費用(接種費用+家族等の生産性損失)が、ワクチン投与によって削減できる費用を2.9億円上回る。本人の生産性損失(死亡費用)まで含めた場合は、接種関連費用が593.5億円・削減される費用が596.0億円となり、2.4億円の削減となる。便益費用比は1.004である。

なお、予防接種費や出生数などの条件が今後も不変であると仮定した場合の、

将来定常状態になった状態での単年度費用推計の結果は次の通りである。（注：単年度費用推計では、割引率は適用しない。）

定期接種を導入した際の予防接種費の増分は年間約 448.4 億円であるが、予防接種費以外の保健医療費は年間約 256.5 億円減少し、さらに家族等の生産性損失が年間約 220.4 億円減少することから、社会の視点では定期接種化により 1 年あたり約 28.6 億円の費用減少となる。さらに本人の生産性損失の減少分（年間約 15.6 億円）も考慮すると、1 年あたり約 44.1 億円の費用減少となる。

図 4 マルコフモデル（小児用モデル）



3. 予防接種の実施について

(1) 予防接種の目的を果たすための接種率

① 接種率の目標とその根拠

フランスでは接種率約 56% で 2 歳未満小児のワクチン型肺炎球菌侵襲性感染症の減少率は 64% である¹⁴。

カナダでは接種率 84% で 6-23 ヶ月小児のワクチン型肺炎球菌侵襲性感染症減少率は 86% である¹³。

米国では接種率 93% で 5 歳未満小児のワクチン型肺炎球菌菌血症の減少率は 99.5% である¹¹。

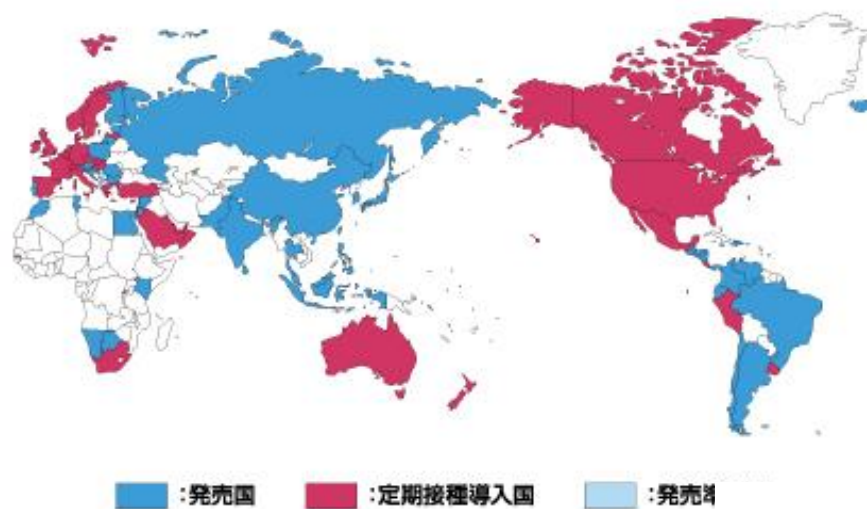
わが国では、侵襲性感染罹患率 23.6 人/10 万・年^{1,2}を 1 人/10 万・年にするためには（減少率 96%）、集団免疫効果を得ることが必須であり、そのためには 80%-90% の接種率達成を目標としたい。

(2) ワクチンは導入可能か

① 承認状況

各国の状況を図 5 に示す。

図 5 7 価コンジュゲートワクチンの各国での使用状況



製造販売会社資料

7 価コンジュゲートワクチンは世界 101 カ国で承認、98 カ国で販売、45 カ国で定期接種化されている(2010 年 2 月)。北米、ヨーロッパの多くの国、および東南一東アジア地域では香港、シンガポールで定期接種化されている。

② 供給体制

企業によると、平成 23 年度については、年間 700 万本程度の供給は可能とのことである。

③ 勧奨される対象者および接種スケジュール

標準：

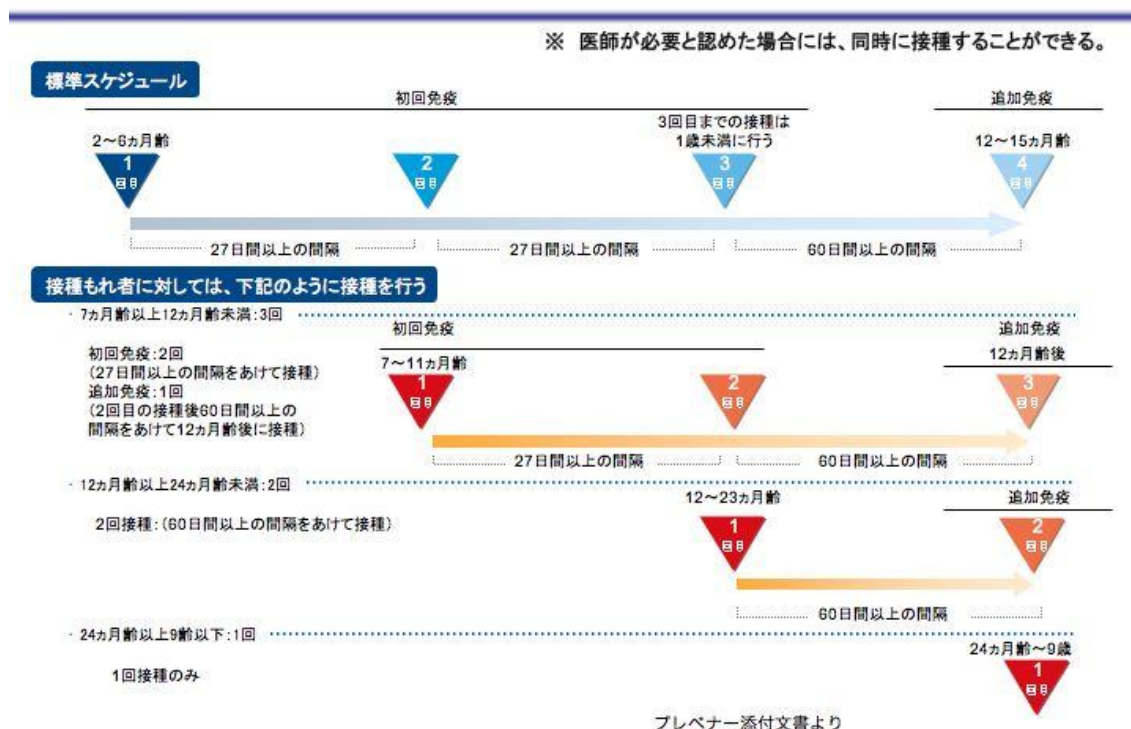
初回免疫を 2 カ月齢以上 7 カ月齢未満で開始し、27 日間以上の間隔で 3 回接種した後、追加免疫として、12～15 カ月齢の間に 1 回接種を行う。計 4 回接種。いずれも皮下注射。

標準時期に接種開始できなかった場合：

7 カ月齢以上 12 カ月未満で接種を開始した際には合計 3 回、1 歳～2 歳未満では合計 2 回、2 歳以上 9 歳以下は 1 回の接種を行う。いずれも皮下注射。

接種スケジュールを図 6 に示す。

図 6 プレベナーの接種スケジュール



キャッチアップの必要性

千葉県における全例調査では肺炎球菌による侵襲性感染 171 例のうち 2 歳以上 5 歳未満の症例が 30.4% (52/171 症例)、5 歳以上の症例が 7.6% (13/171 症例)であったとの報告がある³⁶。また、2005-2006 年の細菌性髄膜炎の全国調査でも、肺炎球菌性髄膜炎 48 症例の内訳は、0 歳 (24 例)、1 歳 (10 例)、2 歳 (4 例)、3 歳 (3 例)、4 歳 (3 例)、8 歳 (1 例)、9 歳 (1 例)、11 歳 (2 例)と、2 歳以上 5 歳未満の症例が 20.8% (10/48 症例)、5 歳以上の症例が 8.3% (4/48 症例)を占めた³⁷。2-4 歳および 5 歳以上の未接種者に対するワクチン接種(キャッチアップ)を考慮する必要がある。

4. 総合的な評価

(1) インパクトに対する評価

特に乳幼児では肺炎球菌感染により侵襲性肺炎球菌感染症を起こすことがある。抗菌療法の発達した現代においても肺炎球菌性髄膜炎の予後に改善はみられず、治癒 88%、後遺症 10%、死亡 2%と報告されている。加えて近年、薬剤耐性株が増加しており、治療困難な症例が増加している。基本的に発症すれば治療

に難渋することもあり、予後不良の可能性も看過できないレベルにあるため、発熱した乳幼児の診療においては医療体制への負担や親の心理的な負担が大きい。また、後遺症が残った場合には、医療および両親の負担は非常に大きいものとなる。

年間発生数は髄膜炎 150 例、髄膜炎以外の侵襲性感染症で約 1000 例を超える と推定されている。しかしながら、これらの数値は診断が確定した例に限られているため、実数よりも過小評価されている可能性がある。またこれらの鑑別診断には多くの医療資源が投資されているし、毎年確実に累積するであろう後遺症例に対しては個人的な負担と医療のみならず、介護などの社会的な負担がその生涯にわたって続くため、その影響は多大なものである。

(2) ワクチンに対する評価

これらの侵襲性肺炎球菌感染症に対する対策として、7 価コンジュゲートワクチンが使用可能であり、これらの接種者における予防効果および安全性はすでに至る所で証明されており議論の余地を持たない。実際にすでに定期接種として行っている世界の多くの国々においても、侵襲性肺炎球菌感染症はワクチン導入後に確実に減少している。

医療経済性については、諸外国でさまざまな分析が既になされているが、分析の視点や集団免疫効果の有無、接種費用など、変動要素も多い。本邦においては保健医療費支払者の視点で分析を行った場合、ワクチン接種費が高額であるため、ワクチン接種によって削減できる保健医療費を上回る。費用効果分析を行った場合、感染予防によって期待される QALY の獲得年数が 1 人当たり 0.0004QALY と少ないため、1 QALY を追加で獲得するための費用は 4,500 万円以上となる。これは、ワクチン代の設定によって大きく結果が異なり、ワクチン接種費を 1 回 6,090 円まで下げることによって、ワクチン接種費と感染予防によって削減される医療費が同額となる。一方、社会の視点で分析を行った場合、予防接種費よりもワクチン投与によって削減できる費用が上回るため、ワクチン投与によって費用削減が期待できる。この削減費用は集団免疫効果（herd effect）を考慮するとさらに大きな額となる。

集団免疫効果について、米国から高い接種率により、ワクチン接種をした小児のみならず、ワクチン接種を行っていない成人の侵襲性感染の減少が見られている。これはワクチン接種を受けた小児の上咽頭に定着する肺炎球菌が減少し、その結果、高齢者の感染も減少したと考えられている（集団免疫効果）。

加えて、7 価コンジュゲートワクチンには、侵襲性感染防止効果に加え、肺炎、中耳炎に対する効果も見られている。また、従来、発熱した児に対して細菌性髄膜炎などの重症感染症への不安から実施される傾向のあった抗菌剤の過剰投

与や、時間外救急受診に関しても、7 価コンジュゲートワクチンと Hib ワクチンが広く普及することにより、抗菌剤使用の削減、耐性菌の減少、時間外救急受診の減少が期待されるなど、罹患者が減少する以上の多くの効果が期待できるワクチンである。

(3) 結論

本ワクチンは有効性、安全性にすぐれており、その効果も接種者のみならず社会全体に渡り、効果的な医療および医療体制の維持にも有効に機能すると考えられる。すでに導入した国においては、侵襲性肺炎球菌感染症の減少により不幸な転帰をとるこどもたちは激減している一方、我が国では依然として本疾患とその後遺症に苦しむこどもは累積している。我が国の医療体制を治療から予防へと転換させるためにも、速やかに定期接種として導入すべきである。

(4) 導入に際しての課題

- ①侵襲性肺炎球菌感染症は 24 ヶ月未満の小児において最大となるが、実際には 5 歳まで、あるいはそれ以上の年齢児でも罹患は見られている。世界保健機関 (WHO) は、「7 価コンジュゲートワクチンをはじめて導入する際には、最大限の効果を迅速に発揮できるように、12-24 ヶ月児全員と肺炎球菌感染症のハイリスクと考えられる 5 歳までの小児にキャッチアップ接種を考慮する」ことを勧奨している。これまでワクチン歴の無い 2-5 歳児は依然として侵襲性肺炎球菌感染症のリスクを等しく持つことから、我が国においても 5 歳までの全例キャッチアップを行うことが必要である。また実際の罹患年齢を勘案すれば、過去ワクチン歴のないこれ以上の年齢児あるいは機能的無脾症など肺炎球菌感染症のハイリスク・グループについてのキャッチアップについても検討が必要である。
- ②特に 12 ヶ月までの乳児は多くの感染症に関して脆弱であり、これらの感染症から守るためには他種類のワクチン接種が求められる。すべての対象児が接種機会を逃すことのないように、Hib、DTP などとの同時接種はきわめて重要である。
- ③我が国におけるワクチン導入の効果を評価するためにも、侵襲性肺炎球菌感染症のサーベイランスを継続的に行うことは必要不可欠である。
- ④海外では、7 価コンジュゲートワクチン導入により、このワクチンに含まれない血清型肺炎球菌による侵襲性感染の罹患率が増大している。わが国でも同様の事態が懸念されるため、早急な 13 価コンジュゲートワクチンの開始が重要である。

参考文献

1. 厚生労働省科学研究費補助金 ワクチンの有用性向上のためのエビデンスおよび方策に関する研究(研究代表者 神谷齊)平成 21 年度総括・分担研究報告書
2. 神谷齊, 中野貴司 小児における侵襲性細菌感染症の全国サーベイランス調査 病原微生物検出情報 31:95-96, 2010.
3. 西村龍夫ほか: 小児科外来で経験した肺炎球菌 occult bacteremia 症例の臨床疫学的検討. 日本小児科学会雑誌 112:973-980, 2008.
4. Otsuka T et al. Serotype and antimicrobial resistance in *S. pneumoniae*/*H. influenzae* in healthy infants: The SADO birth cohort study in Sado Island. (C2-723) 50th Interscience Conference on Antimicrobial Agents and Chemotherapy, Boston, USA, 2010.
5. Sakai F et al. Trends in empirical chemotherapy of bacterial meningitis in children aged more than 4 months in Japan: a survey from 1997 through 2008. J Infect Chemother DOI: 1007/s10156-010-0126-9.
6. Black S et al. Efficacy, safety and immunogenicity of heptavalent pneumococcal conjugate vaccine in children. Pediatr Infect Dis J 19:187-195, 2000.
7. Black SB et al. Effectiveness of heptavalent pneumococcal conjugate vaccine in children younger than five years of age for prevention of pneumonia. Pediatr Infect Dis J 21:810-815, 2002.
8. Hansen J et al. Effectiveness of heptavalent pneumococcal conjugate vaccine in children younger than 5 years of age for prevention pneumonia. Updated analysis using World Health Organization standardized interpretation of chest radiographs. Pediatr Infect Dis J 25:779-781, 2006
9. Fireman B et al. Impact of the pneumococcal conjugate vaccine on otitis media. Pediatr Infect Dis J 22:10-16, 2003.
10. Eskola J et al. Efficacy of a pneumococcal conjugate vaccine against acute otitis media. N Engl J Med 344:403-409, 2001.
11. Pilishvili T et al. Sustained reductions in invasive pneumococcal disease in era of conjugate vaccine. J Infect Dis 201:32-41, 2010.
12. Roche PW et al. Invasive pneumococcal disease in Australia, 2006. Commun Dis Intell 32:18-30, 2008.
13. Kellner JD et al. Changing epidemiology of invasive pneumococcal disease in Canada, 1998-2007: update from Calgary-area Streptococcus pneumoniae research (CASPER) study. Clin Infect Dis 49:205-212, 2009.
14. Lepoutre A et al. Impact of infant pneumococcal vaccination on invasive

- pneumococcal diseases in France, 2001-2006. *Euro Surveill* 28:13, 2008.
15. R  kinger S et al. Reduction in the incidence of invasive pneumococcal disease after general vaccination with 7-valent pneumococcal conjugate vaccine in Germany. *Vaccine* 27:4136-4141, 2009.
 16. Vestrheim DF et al. Effectiveness of a 2+1 dose schedule pneumococcal conjugate vaccination programme on invasive pneumococcal disease among children in Norway. *Vaccine* 26:3277-3281, 2008.
 17. Grijalva CG et al. Decline in pneumonia admissions after routine childhood immunization with pneumococcal conjugate vaccine in the USA: a time-series analysis. *Lancet* 369:1179-1186, 2007.
 18. 医薬品医療機器総合機構 プレベナー審査報告書
www.info.pmda.go.jp/shinyaku/P200900053/53039600_22100AMX02255_A100_1.pdf
 19. 神谷齊ほか. 小児用 7 価肺炎球菌結合型ワクチンの医療経済効果. *小児科臨床* 61: 2233-2241, 2008.
 20. Lieu TA, et al. Projected cost-effectiveness of pneumococcal conjugate vaccination of healthy infants and young children. *JAMA* 283:1460-1468 2000.
 21. Ray GT, et al. Cost-effectiveness of pneumococcal conjugate vaccine: evidence from the first 5 years of use in the United States incorporating herd effects. *Pediatr Infect Dis J* 25:494-501 2006
 22. McIntosh ED, et al. The cost-burden of paediatric pneumococcal disease in the UK and the potential cost-effectiveness of prevention using 7-valent pneumococcal conjugate vaccine. *Vaccine* 21:2564-2572 2003.
 23. McIntosh ED, et al. Pneumococcal pneumonia in the UK--how herd immunity affects the cost-effectiveness of 7-valent pneumococcal conjugate vaccine (PCV). *Vaccine* 23:1739-1745 2005.
 24. Melegaro A, et al. Cost-effectiveness analysis of pneumococcal conjugate vaccination in England and Wales. *Vaccine* 22:4203-4214 2004.
 25. Asensi F, et al. A pharmacoeconomic evaluation of seven-valent pneumococcal conjugate vaccine in Spain. *Value Health* 7:36-51 2004.
 26. Navas E, et al. Cost-benefit and cost-effectiveness of the incorporation of the pneumococcal 7-valent conjugated vaccine in the routine vaccination schedule of Catalonia (Spain). *Vaccine* 23:2342-2348 2005.
 27. Wisløff T, et al. Cost effectiveness of adding 7-valent pneumococcal conjugate (PCV-7) vaccine to the Norwegian childhood vaccination program. *Vaccine* 24:5690-5699 2006.

28. Bos JM, et al. Epidemiologic impact and cost-effectiveness of universal infant vaccination with a 7-valent conjugated pneumococcal vaccine in the Netherlands. Clin Ther 25:2614-2630 2003.
29. Marchetti M, et al. Cost-effectiveness of universal pneumococcal vaccination for infants in Italy. Vaccine 23:4565-4576 2005.
30. Salo H, et al. Economic evaluation of pneumococcal conjugate vaccination in Finland. Scand J Infect Dis 37:821-832 2005.
31. Claes C, et al. Cost effectiveness of pneumococcal vaccination for infants and children with the conjugate vaccine PnC-7 in Germany. Pharmacoeconomics 21:587-600 2003.
32. Ess SM, et al. Cost-effectiveness of a pneumococcal conjugate immunisation program for infants in Switzerland. Vaccine 21:3273-3281 2003.
33. Lebel MH, et al. A pharmacoeconomic evaluation of 7-valent pneumococcal conjugate vaccine in Canada. Clin Infect Dis 36:259-268 2003.
34. De Wals P, et al. Benefits and costs of immunization of children with pneumococcal conjugate vaccine in Canada. Vaccine 21:3757-3764 2003.
35. Butler JR, et al. The cost-effectiveness of pneumococcal conjugate vaccination in Australia. Vaccine 22:1138-1149 2004.
36. 石和田 稔彦ほか インフルエンザ菌、肺炎球菌全身感染症罹患状況(2007－2009) 日本小児科学会雑誌
37. 砂川慶介ほか: 本邦における小児細菌髄膜炎の動向(2005～2006). 感染症学雑誌 82:187-197, 2008.

作成担当者

予防接種部会 ワクチン評価に関する小委員会

肺炎球菌ワクチン作業チーム

岩田 敏	慶應義塾大学医学部感染制御センター長
大石 和徳	大阪大学微生物病研究所感染症国際研究センター 特任教授
大藤 さとこ	大阪市立大学大学院医学研究科 公衆衛生学 講師
杉森 裕樹	大東文化大学大学院スポーツ・健康科学研究科 教授
谷口 清洲	国立感染症研究所感染症情報センター 室長
和田 昭仁	国立感染症研究所細菌第一部 室長

(五十音順)