

報告書 資料集  
(資料 1 - 9 )

## 資料1 麻疹の臨床

### 1) 麻疹の臨床症状

麻疹の潜伏期間（ウイルス曝露から症状発現）は通常10日前後であり、発熱、カタル症状、結膜充血が数日間持続した後、頬粘膜における特徴的なコプリック斑が現れる。その1-2日後から顔面に発疹が出現し始め、その後全身性の特徴的な発疹が出現し、高熱が数日間持続する。重症化しなければ症状発現7~10日後に回復していく。

### 2) 麻疹の臨床経過

#### i) 前駆期〈カタル期〉：(2~4日間)

通常麻疹感受性者が麻疹ウイルスに感染すると、10日前後(8~12日)の潜伏期間を経て前駆期(カタル期)として発症する。この時期には38~39°Cの発熱が続き、倦怠感、上気道炎症状、結膜炎症状が出現し、次第に増強する。乳幼児では下痢、腹痛等の腹部症状を伴うことが多い。発疹が出現する2日前頃には頬粘膜に、やや隆起し紅暈に囲まれた約1mm径の白色小斑点(コプリック斑)が出現する。コプリック斑は麻疹に特異的であり、診断的価値が高いが、発疹出現の2日前頃に出現し、発疹出現後2日以内に急速に消退する。また口腔粘膜は発赤し、口蓋部には粘膜疹がみられ、しばしば溢血斑を伴うことがある。カタル期に次いで、発疹期となる。

#### ii) 発疹期：(3~5日間)

カタル期の発熱が一旦下降(1°C程度)したあと、半日位後に再び高熱(多くは39.5°C以上)を発すると共に、疾患特異的な発疹が耳介後部、頸部、前額部より出現し、翌日には顔面、体幹部、上腕に広がり、2日後には四肢末端にまでおよぶ。ウイルス曝露から発疹出現までおよそ2週間である。発疹が全身に広がるまでの3~4日間は39.5°C以上の高熱が続く。発疹は当初は鮮紅色扁平であるが、まもなく皮膚面より隆起し、不整形の斑状丘疹となる。指圧により退色することも特徴の一つではあるが、次第に融合していき、次いで暗赤色となり、出現したときと同じ順序で退色していく。発疹期には上気道炎症状、結膜炎症状等のいわゆるカタル症状はより強くなる。麻疹の臨床経過での特徴はこのように前駆期(カタル期)と発疹期が比較的はっきりと分かれており、発熱もカタル期の終わりに一旦下降した後、より高熱を呈する(二峰性発熱)。

#### iii) 回復期：

回復期に入ると発疹は退色し、発熱もなくなり、カタル症状も軽快していく。発

疹は色素沈着がしばらくは残存する。麻疹は通常このような経過をたどり、合併症がなければ回復していく。

### 3) 麻疹の合併症

麻疹に伴って引き起こされる合併症は30%にも達し、その約半数が肺炎であり、以下腸炎、中耳炎、クループ等がある。また、頻度は低いものの、脳炎合併例もあり、肺炎と並んで麻疹による2大死因といわれており、要注意である。

#### i) 肺炎：

麻疹に合併する肺炎には、大きくわけて細菌の二次感染による細菌性肺炎とウイルス性肺炎等があるが、最近の死亡例や呼吸管理を要する重症例には、間質性肺炎が多くみられている。

#### ii) 脳炎：

1000例に0.5~1例の割合で発生する。麻疹の重症度に関係なく、発疹出現後2~6日頃に発症することが多い。半数以上は完全に回復するが、精神運動発達遅滞や麻痺などの後遺症を残す場合があり、10~15%は死亡するといわれている。特異的治療法はない。

#### iii) 亜急性硬化性全脳炎（SSPE）：

麻疹罹患後平均7~10年で発症し、知能障害や運動障害が徐々に進行し、ミオクロニーなどの錐体・錐体外路症状を示す。徐々に進行し、発症から平均6~9か月で死の転帰をとる進行性の予後不良疾患である。麻疹ウイルスの中枢神経系細胞における持続感染により生じるが、本態は不明である。麻疹初感染時の症状はほとんどが軽症で、その後もウイルスの一部の蛋白の発現に欠損が認められる欠損ウイルス粒子として存在し続けると言われている。

### 4) 非典型的な経過をとる麻疹

#### i) 修飾麻疹（Modified measles）：

麻疹に対して不完全な免疫を持つ個体が麻疹ウイルスに感染した場合、軽症で非典型的な麻疹を発症することがある。その場合潜伏期は14~20日に延長し、カタル期症状は軽度か欠落し、コプリック斑も出現しないことが多い。発疹は急速に出現するが、融合はしない。通常合併症はなく、経過も短いことから、風疹と誤診されることもある。以前は母体由来の移行抗体が残存している乳児や、ヒトゥーグロブリンを投与された後にみられていたが、最近では麻しんワクチン接種者がその後

疹ウイルスに暴露せず、ブースター効果が得られないままに体内での麻疹抗体価が減衰し、麻疹に罹患する場合 (Secondary vaccine failure) もみられるようになつた。

ii) 異型麻疹 (Atypical measles)

現行の弱毒生麻しんワクチン接種以前に、生ワクチンの発熱率が高く、不活化ワクチンと併用されていた時期があった。不活化ワクチン接種 2? 4 年後に自然麻疹に罹患した際にこの病態（異型麻疹）がみられることがある。4? 7 日続く 39? 40℃台の発熱、肺炎、肺浸潤と胸水貯溜、発熱 2? 3 日後に出出現する特徴的な非定形発疹（尋麻疹様、斑丘疹、紫斑、小水疱など、四肢に好発し、ときに四肢末端に浮腫をみる）が主症状で、Koplik 斑を認めることは少ない。全身症状は 1 週間くらいのうちに好転し、発疹は 1? 3 週で消退する。回復期の麻疹 HI 抗体価は通常の麻疹に比して著明高値をとる。発症機序はホルマリンで不活化された麻しんワクチンが細胞から細胞への感染を予防する F(fusion) 蛋白に対する抗体を誘導することができなかつたことあるいは不活化ワクチン由来のアレルギーによると推論されている。異型麻疹と修飾麻疹とは全く別の病態であり、現在わが国では異型麻疹の発生はない。

## 資料2 2000年の全国年間麻疹罹患数の推計

平成13年度厚生科学研究（新興・再興感染症研究事業）による「効果的な感染症発生動向調査のための国及び県の発生動向調査の方法論の開発に関する研究」主任研究者：岡部信彦

「定点サーベイランスの評価に関するグループ」研究報告書  
「感染症発生動向調査に基づく流行の警報・注意報および全国年間罹患数の推計?その2?（平成14年3月）」 グループ長：永井正規 より

p. 135

表VI-3-11 全国年間罹患数の推計値と95%信頼区間（麻疹）

	推計値	95%信頼区間	標準誤差率
総数	19.7万人	18.1? 21.3万人	4.1%
男	10.7万人	9.8? 11.6万人	4.2%
女	8.9万人	8.2? 9.7万人	4.3%
0-4歳	12.0万人	11.0? 13.0万人	4.4%
5-9歳	4.2万人	3.8? 4.7万人	5.0%
10-14歳	2.1万人	1.8? 2.3万人	6.0%
15歳?	1.4万人	1.1? 1.6万人	10.0%

### 資料3 予防接種率調査

予防接種の効果的実施と副反応に関する総合的研究 平成13年3月 厚生省予防接種副反応研究班 予防接種リサーチセンター

IV 予防接種の効果的実施と健康教育に関する研究 分担研究者 磯村思无（研究協力者 角田 行、宮津光伸）報告書より

予防接種率調査方法（報告書より抜粋）（平成13年1月22日時点の中間集計）

1) 年（年度）のあつかい： 4月～3月が2,774市町村

1月～12月が23市町村

その他が18市町村

2) 接種予定者数の算定法： 新規対象者+積み残し者数が2,117市町村

新規対象者だけが535市町村

その他が172市町村

3) 麻しんワクチン接種方式： 約95%が個別接種、約89%が1歳から接種  
全体の接種率は81.1%で接種方式により83%～45%  
の開きがあった。

個別・無料・1歳からの地区が接種者全体の88.9%  
で一番多かった。

4) 麻しんワクチン全体の合計： 2,894市町村、901,026名の接種者について情報  
予定者数(B)1,110,890名、実施者数(C)901,026名  
(C)/(B) : 81.1%

個別接種・無料・1歳半から実施：2.1%の市町村、接種率((C)/(B)) 73.3%

個別接種・無料・1歳から実施：88.9%の市町村、接種率82.8%

個別接種・有料・1歳半から実施：0.3%の市町村、接種率46.9%

個別接種・有料・1歳から実施：3.7%の市町村、接種率62.9%

集団接種・無料・1歳半から実施：0.6%の市町村、接種率71.3%

集団接種・無料・1歳から実施：3.8%の市町村、接種率72.9%

集団接種・有料・1歳半から実施：0.1%の市町村、接種率60.6%

集団接種・有料・1歳から実施：0.2%の市町村、接種率77.7%

その他(3歳から集団・有料、など)：21市町村

## 資料4 世界麻疹対策戦略計画 (Global Measles Strategic Plan for measles mortality reduction and regional elimination)

### 1) 骨子

- i) 2005(平成17)年までに麻疹による死亡数を1999(平成11)年時点の推計値から半減させる
- ii) 麻疹排除の地域目標をふまえ、大きな地理的範囲において麻疹の内因性伝播の阻止を達成し、それを維持すること
- iii) 2005(平成17)年に他の主立ったパートナーとともに国際的な会議を行い、麻疹排除の進歩状況とその実行可能性について評価する

### 2) 勧奨事項

- i) 毎年出生する小児に確実に1回目の麻しんワクチンを接種すること
- ii) 補足的な予防接種キャンペーンに代表される2回目の麻疹ワクチン接種の機会をすべての小児に提供すること
- iii) 疫学的情報と検査室的情報を統合した麻疹サーベイランスを強化すること
- iv) 麻疹患者の治療・管理を改善すること

### 3) 付加勧奨事項

- i) 予防接種サービスを通してビタミンAを投与すること
- ii) 適当なところで風疹の予防接種およびサーベイランス活動を組み入れていくこと。

出典) Measles mortality reduction and regional elimination strategic plan 2001-2005, WHO/V&B/01.13

## 資料5 世界各国地域での詳細状況

アフリカ地域は麻疹による disease burden および死亡率がもっとも高い地域であり、2000（平成12）年には麻疹による死亡は36,807人と推計されているが、そのサーベイランス体制の不備によりかなり過小評価されていると考えられる。アフリカ諸国における麻しんワクチン接種率は、ニジェールの25%、ケニアの46%など、軒並み50%以下であるが、モザンビークの97%、南アフリカ共和国の95%など高い予防接種率をほこっている国もあり、それぞれ年間罹患者数7,375人、1,459人と報告されている。アフリカにおける麻疹対策5カ年計画（2001～2005）は2000（平成12）年に改訂され、定期接種、補足的予防接種活動およびサーベイランスの各要素を含むが、特に補足的予防接種キャンペーンの効果が非常に大きいことが協調されている。

アメリカ地域は麻疹根絶にもっとも近い位置にあり、南北アメリカを含めてそのほとんどの国において、予防接種率は95%を越え、内因性の麻疹伝播が阻止されている。1997（平成9）年にブラジルで大きなアウトブレイクがみられて以来、麻疹患者は97%減少しており、2001（平成13）年初頭で麻疹の地域流行がみられているのは、ハイチとドミニカ共和国のみである。

東地中海地域は、1997（平成9）年に地域委員会が2010（平成22）年までに麻疹排除を行う計画を承認し、麻疹排除活動はポリオ根絶活動を支援しつつ進めていくことを勧奨している。加盟国はポリオ根絶と麻疹排除状況により2つのグループに分けられ、麻疹排除グループに入っている国々では、すでに活動がフルに実行されている。バーレーン、ヨルダン、オマーンなど9つの国では1994（平成6）年以来Catch-up-campaignが行われてきており、特にクウェートとオマーンでは麻しんワクチン2回接種のかなり高い接種率が得られており、流行のない状態が維持されている。

ヨーロッパ地域では、全体の予防接種率は1999（平成11）年で88%であり、報告麻疹患者は450,000人を越える。多くの国では麻疹サーベイランスの強化に焦点が当てられており、排除戦略が実行されている。2000（平成12）年に行われた麻疹対策に関する会議では、2007（平成19）年までに麻疹排除を達成することと、風疹および先天性風疹症候群の排除についても合意がなされた。報告されている予防接種率は、キルギスタン98%、タジキスタン98%、トルクメニスタン97%などがあるが、これらのWHOが対策に関与している以外の多くの先進国では最近のWHOへの報告がない。

南東アジア地域では、麻疹は依然大きな問題であり、1999（平成11）年には37,030例が報告されているが、報告率が低いために実際にはかなり多くの患者発生があると考えられている。基本的に麻疹対策はポリオ根絶状況に応じて考えられており、根絶が進んでいる国では、麻疹のアウトブレイク対策が行われており、依然ポリオの地域流行がある国では、ワクチンキャンペーンにより、麻疹による死亡率の抑制を目指と

している。報告されている予防接種率はミャンマー84%、タイ 94%、インドネシア 73%、スリランカ 99%などである。

西太平洋地域では、1996（平成 8）年に麻疹対策の地域計画が策定され、2001（平成 13）年に改訂され、一義的な目標はすべての国における麻疹伝播の阻止である。麻疹予防接種のパイロットキャンペーンがカンボジア、ラオス、ベトナムで行われており、中国でも大規模なプロジェクトが行われ良好な効果が得られている。報告されている予防接種率は、カンボジア 65%、ラオス 42%、ベトナム 97%。オーストラリア 92%、ニュージーランド 85%などである。

出典) WHO vaccine preventable diseases: monitoring system, 2001 global summary.  
WHO VAB annual report 2001.