

参考資料 2-2

日本標準商品分類番号	
8 7 6 3 1 3	
承認番号(東薬)	
2 9 6 8	
薬価収載	
週刊外	
販売開始	
1955年3月	
開院誕生	
1953年5月	

ウイルスワクチン類 黄熱ワクチン (17D-204株)

貯法：しゃ光して、5℃以下に保存
有効期間：1年(最終有効年月日は容器、外箱に表示)

※注意 - 医師等の処方せんにより使用すること

【接種不適当者(予防接種を受けることが適当でない者)】
被接種者が次のいずれかに該当すると認められた場合には、接種を行ってはならない。

- 9か月齢未満の乳児(「副作用」および「小児等への接種」の項参照)
- 明らかに免疫機能に異常のある疾患を有する者及び免疫抑制をきたす治療を受けている者(「相互作用」の項参照)
- 明らかに発熱を呈している者
- 重篤な急性疾患にかかっていることが明らかなる者
- 本剤の成分によってアナフィラキシーを呈したことがあることが明らかなる者(「接種上の注意」の項参照)
- 上記に当てはまる者のほか、予防接種を行うことが不適当な状態にある者

【製法の概要及び組成・性状】

1. 製法の概要
本剤は、黄熱ウイルス(17D-204株)をトリ白血痛ウイルスに汚染されないニワトリ胚で培養増殖後精製し、安定剤を加え凍結乾燥したものである。

2. 組成
本剤を日本薬局方生理食塩液(「黄熱ワクチン溶解液」など)3mLで溶かした液の1回接種量0.5mL中の組成を示す。

成分	分量	備考
有効成分 黄熱ウイルス (17D-204株)	4.75 log ₁₀ PFU以上	PFU: Plaque Forming Unit
安定剤 D-ソルビトール ゼラチン	75mg 75mg	ブク皮崩出薬

3. 性状
本剤は、弱毒生黄熱ウイルス(17D-204株)を含む凍結乾燥製剤であり、日本薬局方生理食塩液(「黄熱ワクチン溶解液」など)3mLを加えると淡い橙色のわずかに混濁した液剤となる。
pH: 5.6~7.6、浸透圧比(生理食塩液に対する比): 約1

【効能・効果】

本剤は黄熱の予防に使用する。

【用法・用量】

本剤を日本薬局方生理食塩液(「黄熱ワクチン溶解液」など)3mLで溶解し、その0.5mLを1回皮下に注射する。

用法及び用量に関する接種上の注意

- 接種後の免疫の賦与
本剤接種後の黄熱に対する免疫は接種10~14日目以後に賦与される(「臨床成績」の項参照)
- 不活化ワクチン製剤との接種間隔
不活化ワクチンの接種を受けた者は、通常、6日以上間隔を置いて本剤を接種すること。
- 他の生ワクチン製剤との接種間隔
他の生ワクチンの接種を受けた者は、通常、27日以上間隔を置いて本剤を接種すること(「相互作用」の項参照)
- 輸血及びガンマグロブリン製剤との接種間隔等
輸血及びガンマグロブリン製剤の投与を受けた者は3~6か月以上間隔を置いて本剤を接種すること。また、本剤接種後14日以内に輸血及びガンマグロブリン製剤の投与を受けた者は、3か月以上経過した後には本剤を再接種すること(「相互作用」の項参照)

【接種上の注意】

- 接種要注意者(接種の判断を行うに際し、注意を要する者)
被接種者が次のいずれかに該当すると認められる場合は、健康状態及び体質を勘案し、診察及び接種適否の判断を慎重に行い、予防接種の必要性、副作用、有用性について十分な説明を行い、同意を確実に得た上で、注意して接種すること。

- 心臓血管系疾患、腎臓疾患、肝臓疾患、血液疾患、発育障害等の基礎疾患を有する者
- 予防接種で接種後2日以内に発熱を呈した者及び全身性発疹等のアレルギーを疑う症状を呈したことがある者
- 過去にけいれんの既往のある者
- 過去に免疫不全の診断がなされている者及び近親者に先天性免疫不全症の者がある者
- 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人(「妊婦、産婦、授乳婦等への接種」の項参照)
- 高齢者(「高齢者への接種」の項参照)
- ゼラチン含有製剤又はゼラチン含有の食品に対して、ショック、アナフィラキシー様症状(蕁麻疹、呼吸困難、口唇浮腫、喉頭浮腫等)等の過敏症の既往のある者
- 本剤の成分又は鶏卵、鶏肉、その他鶏由来のものに対してアレルギーを呈するその他のある者

2. 重要な基本的注意

- 本剤は「予防接種実施規則」及び「定期の予防接種実施要綱」に準拠して使用すること。
- 被接種者について、接種前に必ず問診、検温及び診察(視診、聴診等)によって健康状態を調べること。また、予防接種歴、本剤または他のワクチンに対する過敏症および副作用の既往歴を調べること。
- 被接種者又はその保護者に、接種当日は過激な運動は避け、接種部位を清潔に保ち、また接種後の健康監視に留意し、局所の異常反応や体調の変化、さらに高熱、けいれん等の異常な症状を呈した場合には、速やかに医師の診察を受けるよう事前に知らせること。
- 本剤のバイアル容器には乾燥天然ラテックスゴムが含まれているためアレルギー反応を引き起こす可能性がある。天然ラテックスゴムに対するアレルギー反応既往歴等の問診を十分に行い、接種後は観察を十分に行うこと。
- 本剤は安定剤としてゼラチンを含有する。ゼラチン含有製剤の投与(接種)により、ショック、アナフィラキシー様症状(蕁麻疹、呼吸困難、口唇浮腫、喉頭浮腫等)等があらわれたとの報告があるため、問診を十分に行い、接種後は観察を十分に行うこと。

3. 相互作用

(1) 併用禁忌(併用しないこと)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
放射線 副腎皮質ステロイド剤(プレドニソロン等) 免疫抑制剤(シクロスポリン等) アルキル化剤(シクロフォスファミド等) 代謝拮抗剤(テガブリン等)	本生ワクチン接種により、右記機序で黄熱様臨床状態があらわれるおそれがあるため接種しないこと。	免疫抑制下で本剤を接種すると、ワクチンウイルスの感染を増強あるいは持続させる可能性がある。放射線療法あるいは免疫抑制的な作用を持つ薬剤の投与を受けている者、特に長期あるいは大剂量を受けている者、又は投与中止後6か月以内の者は免疫機能が低下していることがある。

(2) 併用注意(併用に注意すること)

- 輸血及びガンマグロブリン製剤との併用
本剤を輸血及びガンマグロブリン製剤の投与を受けた者に接種した場合、輸血及びガンマグロブリン製剤中に黄熱ウイルス抗体が含まれると、ワクチンウイルスが中和されて増殖の抑制が起こることがある。
本剤接種前3か月以内に輸血又はガンマグロブリン製剤の投与を受けた者は、本剤の効果が得られないことがあるので、3か月以上過ぎるまで本剤の接種を延期すること。また、ガンマグロブリンの大量療法、すなわち川崎病、特発性血小板減少性紫斑病(ITP)の治療において200mg/kg以上投与を受けた者は6か月以上過ぎるまで接種を延期すること。本剤接種後14日以内にガンマグロブリン製剤を投与した場合は、本剤の効果が得られないことがあるので、投与後3か月以上経過した後には本剤を再接種することが望ましい。
- 他の生ワクチン製剤との関係
他の生ワクチン(経口生ポリオワクチン、おたふくかぜワクチン、麻疹ワクチン、風しんワクチン、水痘ワクチン、

BCGワクチン等)の干渉作用により本剤のウイルスが増殖せず免疫が獲得できないおそれがあるので、他の生ワクチンの接種を受けた者は、通常、27日以上間隔を置いて本剤を接種すること。

- 副作用(まれに:0.1%未満、ときに:0.5%未満、副関なし:5%以上又は頻度不明)

(1) 重大な副作用

- ショック、アナフィラキシー様症状
ショック、アナフィラキシー様症状(蕁麻疹、喘息様症状、呼吸困難、血管浮腫等)があらわれることがあるので接種後は観察を十分に行い、異常が認められた場合には適切な処置を行うこと。
- 脳炎(Neurotropic disease)
まれに(20万人接種に1人程度¹⁾)脳炎が発現することがあるので、接種後は観察を十分に行い、異常が認められた場合は適切な処置を行うこと。
- 熱性多臓器不全(Viscero-tropic disease)
まれに(40万人接種に1人程度²⁾)接種2~5日目に疲労、筋肉痛、頭痛を伴う発熱があらわれ、呼吸不全、肝臓機能障害、リンパ球減少、血小板減少、高ビリルビン血症、腎不全等の急速な進行を特徴とする多臓器不全を発現することがある³⁾。接種後は観察を十分に行い、異常が認められた場合には適切な処置を行うこと。

(2) その他の副作用

- 過敏症
発疹、蕁麻疹、紅斑、そう痒感、喘息様症状等があらわれることがある。
- 全身症状
頭痛、発熱、筋肉痛、倦怠感等があらわれることがある。これらの症状は、通常5~10日中に消失する。
- 消化器症状
下痢、悪心、嘔吐、腹部不快感等があらわれることがある。
- 局所症状
接種部位に発赤、紅斑、浮腫、腫脹、疼痛、硬結等があらわれることがある。

5. 高齢者への接種

一般に高齢者では生理機能が低下しているため、接種にあたっては予診等を慎重に行い、被接種者の健康状態を十分に観察すること。また、接種後10日間は慎重に健康状態を監視すること。
米国の報告(15歳以上の副反応例166例の年齢層別分析)では、65~74歳及び75歳以上の被接種者の重篤な副反応発現率は10万人あたり3.5人及び9.1人であり、これは25~44歳の年齢層に比し、それぞれ1.2倍及び3.2倍であった⁴⁾。

6. 妊婦、産婦、授乳婦等への接種

(1) 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には接種しないことを原則とし、予防接種上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ接種すること(「妊婦中の接種に関する安全性は確立していない。また、17Dワクチンウイルスは結胎能を有する可能性が示唆されている。」)

(2) 授乳中の婦人には接種しないことが望ましい。なお、やむをえず接種する場合には授乳を避けさせること(「接種後の授乳による乳児への安全性は確立していない。」)

7. 小児等への接種

脳炎発症の危険性が高いことから、9か月齢未満の乳児には接種しないこと。
1952年から1996年までの間に、全ての17Dワクチンで報告された接種後脳炎は21症例であり、うち16例が8か月齢未満、2例が3歳及び13歳であり、3例は成人であった¹⁾。

8. 接種時の注意

- 接種時
(1) 接種用器具は、ガンマ線等により滅菌されたディスプレイ製品を用いる。
(2) 本剤の溶解に当たっては、容器の栓及びその周囲をアルコールで消毒した後、日本薬局方生理食塩液(「黄熱ワクチン溶解液」など)3mLを注射筒で吸引し、ワクチンの入ったバイアルをゆすり注入する。次に1~2分間静置後、静かに振り混ぜて均一の懸濁液を得る。懸濁液に気泡が生じおそれがあるので激しく振り混ぜないこと。得られた均一の懸濁液0.5mL(1人量)を接種用の注射筒に吸引すること。この操作にあたっては雑菌が混入しないように注意すること。なお、溶解したワクチンは希釈しないこと。
(3) ガム栓への針刺しは、ゴム栓面に垂直にゆっくり行うこと。斜めに刺すとゴム片がワクチンに混入する恐れがある。また、栓を取り外し、あるいは内容物を他の容器に移して使用してはならない。
(4) 接種の際、注射針の先端が血管内に入っていないことを確かめること。
(5) 注射針および注射筒は被接種者ごとに取り替えなければならぬ。

- 接種部位
接種部位は、通常、上腕伸側とし、アルコールで消毒する。

【臨床成績】

本剤は、日本における評価を受けた臨床成績がないため、有効性及び安全性については米国の添付文書における記載を参考とした。

1. 有効性

2001年に米国の9施設で実施された二重盲検比較試験において、本剤は18歳以上の725例に接種された。このうち312例を血清学的に評価したところ、99.3%において抗体獲得が認められた⁵⁾。接種後の免疫の賦与に関しては、米国の報告では17D-204ワクチン臨床試験に試験において、被験者の90%が接種後10日以内に70%、100%が14日以内に抗体を獲得されている⁶⁾。また、日本での報告では接種後の抗体獲得率(抗YFV中和抗体)は7日目で80%、10日目で32%、14日目で及び29日目で100%であった⁹⁾。
免疫機能正常者において初回接種で免疫応答が得られなかったケースで、再接種により応答が示されたとの報告がある¹⁰⁾。

2. 安全性

2001年に米国の9施設で実施された二重盲検比較試験(18歳以上725例対象)での安全性成績では、副作用発現率は71.9%であった。重篤例はなかった。最も多かった副作用は軽度から中等度の局所反応であったが、4例(0.6%)は重篤局所反応と判定された。局所反応以外では発疹が3.2%、蕁麻疹が0.3%の発現率であった。また、軽度の頭痛、筋肉痛、倦怠感、喘息様症状等の全身反応が接種後数日間に10~30%に認められた⁶⁾。

【薬効薬理】

黄熱は黄熱ウイルス(フラビウイルス)が蚊によって媒介され発症している。本剤を接種した場合、野生型ウイルス感染と同等の免疫応答が誘起されるものと予測されている。本剤の免疫応答において重要な役割を担っているのはウイルス構造タンパクに対する液性免疫反応であり、あらかじめ本剤の接種により黄熱ウイルスに対する液性免疫が獲得されていると、感染したウイルスの増殖は抑制され発症は阻止される¹⁾。

【取扱い上の注意】

- 接種前
溶解時に内容をよく調べ、異常な混濁、沈殿物、異物の混入、変色、その他の異常がないことを確認すること。
- 接種時
本剤は一度溶解したものは60分以内に使用すること、また溶解後は再凍結させないこと。60分を経過した未使用のワクチンおよび容器は適切に廃棄すること。

【包装】

瓶入り 5人分 : 1バイアル

【主要文献】

- Monath TP. Vaccines. 3rd Edition, WB Saunders Company, 815-879(1999)
- ACIP. MMWR. 51 (RR17), 1-10(2002)
- Martin M, et al.: Lancet, 358, 98-104(2001)
- Martin M, et al.: Emerg Infect Dis, 7, 945-951(2001)
- Tsai TF, et al.: J Infect Dis, 168, 1520-1523(1993)
- Monath TP, et al.: Am J Trop Med Hyg, 53, 54-54(2002)
- Smithburn KC, et al.: Am J Trop Med Hyg, 45, 217 (1945).
- Wiseman CL, et al.: Am J Trop Med Hyg, 11, 550(1962)
- 多賀賢一郎 他: 感染症学雑誌, 76(9), 738(2002)
- Bonnevie-Nielsen V, et al.: Clin Diag Lab Immunol, 2, 302-306(1995)

【文献請求先・製品情報お問合せ先】

ペンテティスパスツール第一ワクチン株式会社 学術部
〒134-8630 東京都江戸川区北葛西一丁目1番13号
電話: 03-5667-7130

【製造販売元】

ペンテティスパスツール第一ワクチン株式会社
〒134-8630 東京都江戸川区北葛西一丁目1番13号

【製造元】

ペンテティスパスツール社・アメリカ

** 2005年10月改訂(第4版、薬事法改正による)
* 2003年6月改訂

ウイルスワクチン類
日本薬局方・生物学的製剤
経口生ポリオワクチン

日本標準商品分類番号: 876313

* 生物由来製品
劇薬
指定医薬品
** 処方せん医薬品

経口生ポリオワクチン
(セービン)
I・II・III型混合

承認番号: 161004M201243000
薬価基準: 適用外
発売開始年月: 1964年1月

**注: 注意-医師等の処方せんにより使用すること

貯法: -20℃以下(取扱上の注意参照)

有効期間: 検定合格より2年

(最終有効年月日は外箱に表示)

【接種不適当者】(予防接種を受けることが適当でない者)
被接種者が次のいずれかに該当すると認められる場合には、接種を行ってはならない。^{1,2}
(1) 明らかな発熱を呈している者
(2) 重篤な急性疾患にかかっていることが明らかな者
(3) 本剤の成分によってアナフィラキシーを呈したことがあることが明らかな者
(4) 免疫機能に異常がある疾患を有する者及び免疫抑制をきたす治療を受けている者
(5) 重度の下痢症患者
(6) 妊娠していることが明らかな者
(7) 上記に掲げる者のほか、予防接種を行うことが不適当な状態にある者

(2) 定期接種もれ者や成人に接種する場合も、接種量は0.05mLである。

【接種上の注意】**

- 本剤は、「予防接種実施規則」及び「定期の予防接種実施要領」に準拠して使用すること。
- 接種医療機関及び接種施設において、問診、検温、視診、聴診等の診察を接種前に行い、予防接種を受けることが適切でない者又は予防接種の判断を行うに際して注意を要する者に該当するか否かを調べること。

【接種要注意事項】(接種の判断を行うに際し、注意を要する者)
被接種者が次のいずれかに該当すると認められる場合は、健康状態及び体質に勘案し、診察及び接種適否の判断を慎重に行い、説明に基づく同意を確実に得た上で、注意して接種すること。^{3,4}

- 心臓疾患、腎臓疾患、肝臓疾患、血液疾患、免疫障害等の基礎疾患を有する者
- 予防接種で接種後2日以内に発熱のみられた者及び全身性発疹等のアレルギーを疑う症状を呈したことがある者
- 過去に免疫不全の診断がなされている者及び近親者に先天性免疫不全症の者がいる者
- 過去にけいれんの既往のある者
- 本剤の成分に対してアレルギーを呈するおそれのある者

【相互作用】**

1) 併用禁忌(併用しないこと)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
副腎皮質ステロイド剤 プレドニゾン等	本生ワクチンの接種により、右記機序でポリオウイルスの増殖が認められるおそれがあるため接種しないこと。	免疫機能抑制下で本剤を接種すると、ワクチンウイルスの感染を増強あるいは持続させる可能性がある。
免疫抑制剤 シクロスポリン サンディムン タクロリムス プロgraf アザチオプリン イムラン等		免疫抑制的な作用をもつ薬剤の投与を受けている者、特に長期あるいは大量投与を受けている者、又は投与中止後6か月以内の者。

2) 併用注意(併用に注意すること)

他の生ワクチン(麻しんワクチン、風しんワクチン、おたふくかぜワクチン、水痘ワクチン、BCG ワクチン、黄熱ワクチン等)の接種を受けた者は、通常、27日以上の間隔を置いて本剤を接種すること。⁵

【副反応】

【重大な副反応】

ワクチン接種後に極めてまれに弛緩性麻痺例の認められる

ることが報告されている^{6,7}。しかし、これがワクチンだけの原因によると推定することは難しい⁸。わが国での経口生ポリオワクチン接種者に対するワクチン関連麻痺例の出現頻度は1981~2000年の20年間で、免疫異常のない被接種者から麻痺患者が出た割合は約450万人当たり1人、接種者の場合には約550万人当たり1人である。また、1977~2000年の間に免疫不全者の麻痺例は2例で、ともにワクチン被接種者であった⁹。

【高齢者への接種】

本剤をポリオ中和抗体のない高齢者に組織的に接種した経験はない。

【妊娠、産婦、授乳婦等への接種】

妊娠していることが明らかな者には接種してはならない。産婦、授乳婦に限って組織的に接種した経験はないが、本剤の本質として、ワクチン接種した乳児から接触者にワクチンウイルスが高率に感染することから考慮しても、必要があれば本ワクチンを接種することができる。

【接種時の注意】**

- 本剤は、経口接種だけに限り、絶対に注射してはならない。
- 接種用器具は、ガンマ線等により滅菌されたディスポーザブル品を用いる。
- 本剤は、室温で溶解後よく振って十分混和させた後、瓶の栓及びその周囲をアルコールで消毒し、栓を取り外し、ワクチンを直接瓶から1人分ずつ滅菌済みの経口接種器具に取り、口腔内に注入して服用させること。
- 接種直後に、ワクチンの大半を吐き出した場合は、改めて0.05mL服用させること。¹⁰
- 下痢患者には治愈してから接種すること。¹¹
- 本剤の接種後およそ1ヶ月間は、歯齦、扁桃摘出、ヘルニア手術等で緊急性のない場合は、原則として避けることが望ましい¹²。
- 被接種者またはその保護者に、接種当日は過激な運動を避け、接種後の健康監視に留意し¹³、発熱、風邪症状の後に上下肢等の弛緩性麻痺が見られた場合には、速やかに専門の医療機関で治療を受けるよう知らせること。

【その他の注意】

本剤の接種後およそ1ヶ月間は、頻回の筋肉注射(抗生物質等)を行うと、ワクチン関連麻痺例の出現頻度が高くなるという報告がある¹⁴。筋肉注射は控えるのが望ましい。この報告によると、原因は筋肉注射を行う薬剤にあるのではなく、筋肉注射という強い刺激と、ワクチンウイルスの中枢神経への進入の関連を推測している。

【臨床成績】

経口生ポリオワクチン(セービン)は、開発当初1957~1960年にかけてアメリカ合衆国や東欧諸国を始め多くの国々で、1億人以上を対象に接種実験が行われた¹⁵。わが国では1961年に、弱毒生ポリオワクチン研究協議会(厚生省)によって野外試験が始められ、引き続き全国規模の緊急接種が行われ、1961~1963年の間に生後3月~12歳までの全ての子供たちに対しI・II・III型のワクチンの接種を少なくとも2回完了した。この結果、患者発生は激減しその効果が確認された¹⁶。

【薬効薬理】

ポリオウイルスは、経口的に感染し咽頭及び腸管に吸着増殖後、局所リンパ節で増殖し、ウイルス血症を介して更に他の組織で増殖が繰り返され、ときに中枢神経系内に到達して神経細胞を破壊し発症するものと考えられる。

本剤の服用により、局所分泌型Ig-Aによる免疫及び体液性免疫を獲得し、ポリオウイルスの侵入増殖が阻止され感染が防御される。この免疫は長期にわたり持続することが観察されている。

【取扱上の注意】

- 20℃以下に保存する。
- 融解は使用直前に行い、一度融解したものは直ちに使用すること。ただし、未開栓のものに限り、0~10℃の温度で保存する場合は融解後1週間、0~4℃で保存する場合は融解後1か月まで使用することができる¹⁷。
- 運搬または保管にドライアイスを用いた場合、まれに炭酸ガスによりワクチン液が黄色を呈するが、澄明であれば有効性と安全性に問題はない。
- 融解後内容をよく調べ、異常な沈殿、異物の混入及びその他異常を認めたものは使用しないこと。
- いったん経口接種器具に取ったワクチンが使われなかった場合はもちろんのこと、いったん栓を取り外した瓶の残液もこれを再び貯蔵して次の接種に用いることなく、必ず煮沸消毒後廃棄すること。

【包装】

1瓶 1.0mL (20人分)

【主要文献】

- 予防接種リサーチセンター: 予防接種ガイドライン, 1998
- 木村三生夫, 平山赤広, 堺春美: 予防接種の手引き, 近代出版, 第8版 第2刷, 2001
- Sabin A B and Boulger L R: J Biol Standardization 1, 115~118, 1973
- WHO Consultative Group: Bull WHO 60, 231~242, 1982
- Strebel P M, et al.: Clin Infect Dis 14, 568~579, 1992
- 原 稔: 臨床と微生物 12, 33~39, 1985
- Sabin A B: Rev Infect Dis 3, 543~564, 1981
- 伝染病流行予測調査報告書 昭和52年~平成12年度 厚生省 保健医療局結核感染症課 国立感染症研究所感染情報センター
- Benyesh-Melnic M, et al.: Am J Epid 86, 112~136, 1967
- Strebel P M, et al.: New Eng J Med 332, 500~506, 1995
- Sabin A B: J Infect Dis 151, 420~436, 1985
- 多ヶ谷勇: 日本のワクチン, 丸善, 27~46, 1977

【文献請求先】

財団法人 日本ポリオ研究所 技術部

【製造販売元】**

財団法人 日本ポリオ研究所

〒189-0003 東京都東村山町久米川町5丁目34番地4

TEL 042-393-3191 FAX 042-392-7885

日本脳炎生ウイルスワクチン(1ml用) (日本脳炎生ワクチン) 使用説明書

【本質】

本ワクチンは、弱毒日本脳炎ウイルス S⁻ 株のウイルス液に保護剤を加え凍結乾燥した、生ワクチンである。

【性状】

本ワクチンは、豚の日本脳炎及び日本脳炎ウイルスによる豚の死産を予防する免疫原性を有し、既知の抗日本脳炎ウイルス血清によって特異的に中和される。凍結乾燥したワクチンは淡紅灰白色を呈し、添付溶解用液で溶解したときは赤橙色の透明な液剤となる。

【製法の概要】

弱毒日本脳炎ウイルス S⁻ 株を仔牛腎培養細胞に培養し得られた培養液を遠心及び炉過により精製し、保護剤を加え凍結乾燥したものである。

【成分及び分量】

乾燥ワクチン 1バイアル(10頭分)中	
仔牛腎細胞培養弱毒日本脳炎ウイルス S ⁻ 株	10 ⁴ ・°TCID ₅₀ 以上
硫酸カナマイシン(日局)	0.06mg (力価)
乳糖(日局)	500mg
ポリビニールピロリドン(粧原基)	15mg
溶解用液 1バイアル(10ml)中	
塩化ナトリウム(特級)	85mg
リン酸二水素ナトリウム(特級)	4.5mg
リン酸一水素ナトリウム(特級)	25.2mg
フェノールレッド(日局)	0.1mg
精製水(日局)	残量

【効能又は効果】

豚の日本脳炎の予防及び日本脳炎ウイルスによる死産の予防

【用法及び用量】

添付溶解用液で溶解したワクチン 1ml を健康豚の頸部もしくは臀部皮下に接種する。

【貯蔵方法】

2～5°

【有効期間】

有効期間は 1 年間

【使用上の注意】

1. 接種前に健康診断し、異常が認められた場合は接種を延期する。
2. 容器のせん及びその周囲はアルコール綿で消毒し、アルコールを充分とばした後、注射針をさしこむこと。
3. 接種用器具は煮沸等により消毒し、室温にまで冷えたものを用い、消毒剤等の使用は避けること。
4. 接種前によく振盪し、充分に溶解すること。

【取扱い上の注意】

1. 本ワクチンは生ワクチンなので直射日光、加温を避けること。
2. 使い残りのワクチンは雑菌混入、効力低下のおそれがあるので使用しないこと。

【包装】

1バイアル 10頭分(溶解用液10ml添付)
注意一獣医師の処方せん・指示により使用すること。



社団法人 北里研究所
東京都港区白金五丁目 9 番 1 号
電話 東京(03)3444-6161(代表)

使用説明書

*使用前には必ず本説明書を読み、注意事項を守って使用して下さい。

生物由来製品 炭疽生ワクチン

炭素予防液 “化血研”

【製法・性状】

本剤は、無炭膜弱毒炭疽菌 34 F₂ 株の芽胞浮遊液を加熱処理して増殖型の菌を殺したのち、濃度調整したものである。
本剤は、白色の均質な懸濁液で、異物又は異臭を認めない。

【成分・分量】

小分製品 1バイアル(10mL)中	
無炭膜弱毒炭疽菌 34 F ₂ 株	1×10 ⁴ ～5×10 ⁴ 個
グリセリン	5.0mL
塩化ナトリウム	0.085 g
精製水	残量

【効能・効果】

牛又は馬の炭疽の予防

【用法・用量】

頸側又は背側の皮下に 0.2mL を接種する。

参考：少なくとも 1 年に 1 回、発生地域では 6 か月ごとの追加注射が望ましい。

使用上の注意

【一般的注意】

- (1) 本剤は要指示医薬品であるので獣医師の処方せん・指示により使用すること。
- (2) 本剤は定められた用法・用量を厳守すること。
- (3) 本剤は効能・効果において定められた適応症の予防にのみ使用すること。
- (4) 牛及び馬以外の動物に使用しないこと。

【使用者に対する注意】

- (1) 誤って人に本剤を注射した場合は、患部の消毒等適切な処置を行い、本使用説明書を持参し、受傷について医師の診察を受けること。

本剤の成分の特徴

	抗 原	アジュバント		
	炭疽菌	人獣共通感染症に該当する	生菌	無
炭疽菌は、人に対して、皮膚癩(よう)、気管支肺炎、出血性腸炎等の症状を示すことがある。				

本剤に関するお問い合わせは、下記までお願い致します。
財団法人 化学及血清療法研究所 営業管理部
〒860-8568 熊本市大塚一丁目 6 番 1 号
TEL: 096 (345) 6500

- (2) 作業時にはメガネ、マスク等を着用し、本剤が眼、鼻、口等に入らないように注意すること。
- (3) 本剤に含まれる炭疽菌は、人獣共通感染症の病原体なので、使用時には十分注意すること。

【対象動物に対する注意】

1. 制限事項
 - (1) 本剤の接種前には対象動物の健康状態について検査し、重篤な疾病にかかっていることが明らかなものには接種しないこと。
ただし、緊急予防の必要がある時はこの限りではない。その場合、接種適否の判断を慎重に行い、対応すること。
 - (2) 対象動物が次のいずれかに該当すると認められる場合には、健康状態及び体質等を考慮し、接種適否の判断を慎重に行うこと。
 - ・発熱、咳又は下痢など臨床上異常が認められるもの。
 - ・疾病の治療を継続中又は治癒後間がないもの。
 - ・交配後間がないもの、分娩間際のもの又は分娩直後のもの。
 - ・重篤な皮膚疾患が認められるもの。

- ・明らかな栄養障害が認められるもの。
 - ・他のワクチン投与、導入又は移動後間がないもの。
- (3) 本剤の接種後、少なくとも 2 日間は安静につとめ、移動や激しい運動は避けるように指導すること。

2. 副反応

- (1) とくに発熱、接種部位の腫脹を起こすことがあるが、発熱は 24 時間前後で平熱にもどり、腫脹は 1 週間前後で消失する。接種局所が著しく腫れ、又は高熱を発した場合は直ちに治療すること。
参考：初回ペニシリン 600 万単位を投与し改善効果の見られない場合は 2 回目以降 300 万単位を投与する(炭疽菌は多くの薬剤に対して感受性を示す)。

- (2) 流産を起こし易い要素をもつ妊娠牛では、流産を起こす場合がある。

- (3) 副反応が認められた場合は速やかに獣医師の診察を受けるように指導するとともに、副反応に対しては適切な処置を行うこと。

3. 相互作用

本剤には他の薬剤を加えて使用しないこと。

4. 適用上の注意

- (1) 注射器具は、滅菌又は煮沸消毒されたものを使用すること。薬剤により消毒した器具又は他の薬剤に使用した器具は使用しないこと。

なお、乾熱、高圧蒸気滅菌又は煮沸消毒等を行った場合は、室温まで冷えたものを使用すること。

- (2) 本剤の容器のゴム栓は 70% アルコールで消毒し、容器をよく振盪した後、滅菌済みの注射針をゴム栓から刺込み、ワクチンを注射器内に吸引して使用すること。ゴム栓を取外しての使用は、雑菌混入のおそれがあるので避けること。

- (3) 接種部位を厳守すること。

- (4) 接種部位は 70% アルコールで消毒し、接種時には注射針が血管に入っていないことを確認してから接種すること。

- (5) 注射器具(注射針)は原則として 1 頭ごとに取替えること。

【取扱い上の注意】

- 1) ワクチン瓶は破損するおそれがあるので、強い衝撃を与えないこと。
- 2) 使用期限が過ぎたものは使用しないこと。
- 3) 外観又は内容に異常を認めたものは使用しないこと。
- 4) 開封時に、アルミキャップの切断面で手指を切るおそれがあるので、注意すること。
- 5) 開封して一度注射針を刺したワクチンは速やかに使用すること。使い残りのワクチンは使用しないこと。
- 6) 使い残りのワクチン及び使用済みのワクチン瓶は消毒又は滅菌後、医療廃棄物として処分すること。

【保管上の注意】

- 1) 小児の手の届かない所に保管すること。
- 2) 直射日光、高温又は凍結は本剤の品質に影響を与えるので、避けること。

【貯法及び有効期間】

1. 遮光して、2～5°に保存すること。
2. 有効期間は 2 年間である(最終有効年月は外箱及びラベルに表示)。

【包装】

10mL バイアル

3. 相互作用

併用注意(併用に注意すること)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
筋弛緩剤 塩化ツボクラリン ダントロレンナトリウム等	閉鎖不全、頸部筋脱力等の過剰な筋弛緩がある。嚥下障害の発現が高まるおそれがある。	筋弛緩作用が増強されることがある。併用薬の抗コリン作用による口渇、嚥下困難等が出現するため、嚥下障害が増強されることがある。
筋弛緩作用を有する薬剤 塩酸スベクチノマイシン アミノグリコシド系抗生物質 硫酸ゲンタマイシン、 硫酸ネオマイシン等 ポリペプチド系抗生物質 硫酸ポリミキシンB等 テトラサイクリン系抗生物質 リンコマイシン系抗生物質 抗真菌剤 バコフェン等 抗コリン剤 臭化ブチルスコラミン、塩酸トリヘキシフェニジル等 ベンゾジアゼピン系薬剤及び鎮痛剤 ジアゼパム、エチゾラム等 ベンザミド系薬剤 塩酸チアプリド、スルピリド等	閉鎖不全、頸部筋脱力等の過剰な筋弛緩がある。嚥下障害の発現が高まるおそれがある。	筋弛緩作用が増強されることがある。併用薬の抗コリン作用による口渇、嚥下困難等が出現するため、嚥下障害が増強されることがある。

4. 副作用

調査症例数2932例中、副作用発現症例は416例(14.19%)であり、副作用発現件数は延べ671件であった。その主なものは、本剤の過剰な薬理作用による兎眼・閉鎖不全100件(3.41%)、嚥下障害21件(0.72%)、ただし、嚥下斜頸における発現率としては12.1%、頸部筋脱力21件(0.72%)、ただし、嚥下斜頸における発現率としては12.1%、眼瞼下垂62件(2.11%)、流涎40件(1.36%)、顔面麻痺11件(0.38%)であり、その他、注射部位腫脹27件(0.92%)、倦怠感25件(0.85%)、頭痛・頭痛20件(0.68%)等であった。なお、嚥下斜頸の国内臨床試験において本剤との因果関係が完全に否定しきれない突然死が1例報告されている。(承認時までの調査及び市販後の使用成績調査の集計)

(1) 重大な副作用

1) アナフィラキシー様症状：アナフィラキシー様症状を起こす可能性があるため、本剤の投与に際しては、アナフィラキシー様症状の発現に備えること。
また、本剤投与後、悪心等の体調の変化がないか、患者の状態を十分観察し、異常がないことを確認すること。呼吸困難、全身潮紅、血管浮腫、発疹等のアナフィラキシー様症状が認められた場合には投与を中止し、血圧の維持、体液の補充管理、気道の確保等の適切な処置を行うこと。

2) 眼：重篤な角膜炎、持続性上皮欠損、角膜潰瘍、角膜穿孔の報告があるので、兎眼、閉鎖不全等があらわれた場合には、眼球の乾燥を避けるため人工涙液等の点眼剤を投与するなど適切な処置を行うこと。

3) 呼吸障害、嚥下障害：嚥下障害から誤飲性肺炎を来し、重篤な呼吸困難に至ったとする報告が、また、本剤の投与部位近位への拡散により呼吸機能低下があらわれることがあるので、特に初回及び2回目の投与後1、2週間は嚥下障害、声質の変化、呼吸困難等の発現に留意するとともに、発現が認められた場合には、適切な処置を行うこと。

(2) その他の副作用

	5%以上	5%未満	頻度不明
過剰な筋弛緩作用	頸部筋脱力	閉鎖不全、顔面麻痺、眼瞼下垂、兎眼、眼角下垂	兎眼外反、眼瞼内反

	5%以上	5%未満	頻度不明
眼		複視、霧視(感)、羞明、結膜炎、眼の乾燥感、眼痛、流涙、角膜炎、角膜潰瘍、眼痛、視力低下	目の刺激
皮膚		発疹、そう痒感	
注射部位		注射部位きつき感、注射部位腫脹、注射部出血斑、注射部疼痛、注射部熱感	近隣の疼痛及び緊張亢進
血液		白血球減少、血小板減少	
消化器	嚥下障害	食欲不振、嘔気	
精神神経系		頭痛、めまい	
その他		脱力(感)、倦怠(感)、発熱、CPK上昇、しびれ感	

注：このような症状があらわれた場合には適切な処置を行うこと。

5. 高齢者への投与

一般に高齢者では生理機能が低下しているため、少量(眼瞼腫脹は1.25単位/部位、片側顔面麻痺は合計10単位、嚥下斜頸は合計30単位)から投与を開始するなど患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。

6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

妊婦又は妊娠している可能性のある婦人及び授乳婦には投与しないこと。[外国において、本剤を投与された患者で胎児死亡が報告されており、また、本剤は動物実験で妊娠及び胎児への影響が認められている。]

7. 小児等への投与

小児等に対する安全性は確立していない(本剤の適応では使用経験がない)。

8. 過量投与

(1) 投与部位及び周辺部位に過剰な薬理反応である脱力、筋肉麻痺等の局所性の副作用があらわれることがある。また、外国において、投与筋以外の遠隔筋に対する影響が疑われる呼吸困難、筋無力症が報告されている。[その他の注意(4)の項参照]

(2) 既にボツリヌス中毒症状(全身性の脱力及び筋肉麻痺など)が発現した時点での抗毒素投与は、無効である。

9. 適用上の注意

(1) 投与部位

用法及び用量に示すとおり、適用部位の筋肉内にのみ注射すること。特に、眼輪筋切除術施行後の患者に投与する場合は、より正確に目標とする部位を同定するため、必ず筋電計を用いて筋活動電位を確認すること。

(2) 調製方法

1) 本剤1パイアルは日局生理食塩液を用いて溶解する。溶解後の量(日局生理食塩液)溶解後のボツリヌス毒素濃度

1.0mL	10.0 単位/0.1mL
2.0mL	5.0 単位/0.1mL
4.0mL	2.5 単位/0.1mL
8.0mL	1.25 単位/0.1mL

パイアルの陰圧が保たれていない場合は使用しないこと。そのパイアルに0.5%次亜塩素酸ナトリウム溶液を加えて失活させた後、密閉可能な廃棄袋又は箱に廃棄すること。

2) 変性するので、泡立ちや激しい攪拌を避けること。
3) 保存剤を含んでいないので、調製後は速やかに使用する。なお、調製後は冷凍しないこと。

(3) 廃棄時

処置後、残った薬液は、0.5%次亜塩素酸ナトリウム溶液を加えて失活させた後、密閉可能な廃棄袋又は箱に廃棄する。また、薬液の触れた器具等は同様に0.5%次亜塩素酸ナトリウム溶液を加えて失活させた後、密閉可能な廃棄袋又は箱に廃棄する。

(4) 汚染時

1) 本剤が飛散した場合はすべて拭き取る。
・溶解前の場合は、0.5%次亜塩素酸ナトリウム溶液をしみ込ませた吸収性素材で拭き、乾かす。
・溶解後の場合は、吸収性素材で拭き取った後に、0.5%次亜塩素酸ナトリウム溶液で拭き、乾かす。
2) 本剤が皮膚に付着した場合は、0.5%次亜塩素酸ナトリウム溶液で5分洗い、水で洗い流す。
3) 本剤が眼に入った場合は、水で洗い流す。

10. その他の注意

- 外国において、因果関係が明らかでないものの、本剤による治療中に視神経萎縮が生じ、視力が低下した症例の報告があるので、本剤投与時に視力検査を実施することが望ましい。
- 外国において、妊娠初期に本剤500単位を投与された患者で、胎児の死亡が報告されている。
- ラットにおける二次的交配投与では、本剤の筋弛緩作用による後肢麻痺に伴う二次的影響であると考えられる妊娠率、受胎率及び授胎率の低下が、器官形成期投与では、胎児体重の減少がみられた。また、マウスにおける器官形成期の間欠投与による試験において、骨化数の減少がみられた。
- 動物実験(ラット及びサル)により、本剤投与部位以外の遠隔の筋において、筋萎縮や筋重量減少等の障害が発生したとの報告がある。

【薬物動態】

(参考)
ラットに¹²⁵I-A型ボツリヌス毒素を筋肉内単回投与したときの血漿中濃度は、2時間後に最高値として、投与量の3%が認められた。24時間後には1%であった。筋肉内では、投与後12時間後に84%を認め、24時間後には5%に減少し、消失半減期は約10時間と推定された。また、投与後24時間以内に60%が尿中排泄された。

【臨床成績】

眼瞼腫脹：国内延べ6施設で総計88例について実施された臨床試験において、評価可能な79例の改善率は下記のとおりである。
片側顔面麻痺：国内延べ13施設で総計97例について実施された臨床試験において、評価可能な94例の改善率は下記のとおりである。
嚥下斜頸：国内延べ15施設で総計174例について実施された臨床試験において、評価可能な166例の改善率は下記のとおりである。
(参考：承認外の用量を含む)

改善度は、「著明改善」、「改善」、「やや改善」、「不変」、「増悪」の5段階で行った。

疾患名	改善率(改善以上)
眼瞼腫脹	89.9%(71/79)
片側顔面麻痺	74.5%(70/94)
嚥下斜頸	41.6%(69/166)

なお、片側顔面麻痺における初回投与時の投与部位は下記のとおりである。
眼輪筋94/94例、眼瞼筋11/94例、前頭筋6/94例、口輪筋25/94例、大頰骨筋67/94例、小頰骨筋13/94例、笑筋15/94例、オトガイ筋7/94例、広頸筋1/94例
また、嚥下斜頸における初回投与時の投与部位は下記のとおりである。
胸鎖乳突筋120/166例、僧帽筋90/166例、板状筋118/166例、斜角筋9/166例、僧帽筋前線16/166例、肩甲筋8/166例、背伸筋3/166例、広頸筋5/166例

【薬効薬理】

- 坐骨神経叢神経の収縮に対する作用
ラット大腿二頭筋に投与した試験において、坐骨神経刺激による筋脈収縮の抑制を認める。
- 筋弛緩作用
マウス片側腓腹筋に投与した尾懸下試験において、投与後比較的早期に、本剤の筋弛緩作用に基づく運動力の低下及び不動時間の延長を用量依存的に認める。
- α及びγ運動ニューロンに対する機能的除神経作用
ラット大腿二頭筋に投与した試験において、踵外筋及び筋紡錘(踵内筋)で機能的除神経作用を認める。
- 神経再生による機能的除神経からの回復
ラット大腿二頭筋に投与した試験において、α及びγ運動ニューロンに対する機能的除神経後、踵外筋及び筋紡錘(踵内筋)ともに筋板の拡大を認める。
- 作用機序
未梢の神経接合部における神経終末内でのアセチルコリン放出抑制により神経伝達を阻害し、弛緩作用を示す。神経伝達を阻害された神経は、軸索断端からの神経枝の新生により数ヵ月後には再開通し、筋弛緩作用は消滅する。

【有効成分に関する理化学的見解】

一般名：A型ボツリヌス毒素(boletinum toxin type A)
性状：振りまぜると白濁する。

【承認条件】

- 再審査期間中は、使用症例の全例を登録制として使用成績調査を行うとともに、すべての重篤な有害事象を把握する適切な措置を講じること。
- 本剤についての講習を受け、本剤の安全性及び有効性を十分に理解し、本剤の施注手技に関する十分な知識・経験のある医師によってのみ用いられるよう、必要な措置を講じること。
- 本剤の使用後に失活・廃棄が安全・確実に行われるよう、廃棄については薬剤師に依頼する等、所要の措置を講じ、廃棄に関する記録を保管すること。

【包装】

ボックス注100：100単位×1パイアル

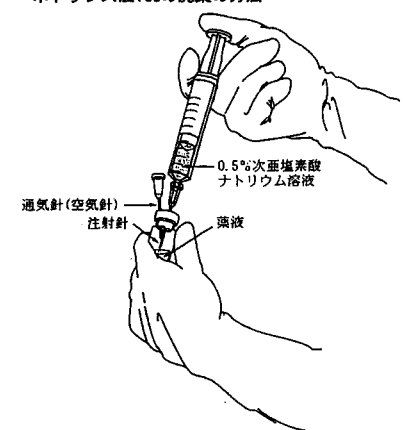
【主要文献】

- 社内資料
- 皆重博康ほか：日本眼科学会雑誌、99(6)、663-668、1995
- 丸尾敏夫ほか：眼科臨床医報、89(3)、340-344、1995
- 目崎高広ほか：脳と神経、47(8)、749-754、1995
- 目崎高広ほか：脳と神経、51(5)、422-432、1999
- 目崎高広ほか：脳と神経、47(9)、857-862、1995
- 社内資料
- R. Aoki, et al. : Eur. J. Neuro. , 2, 3-9, 1995
- 社内資料

※【資料請求先】

グラクソ・スミスクライン株式会社
〒151-8566 東京都渋谷区千駄ヶ谷4-6-15
カスタマー・ケア・センター
TEL: 0120-561-007(9:00~18:00/土日祝日を除く)
FAX: 0120-561-047(24時間受付)

・ボックス注100の廃棄の方法



残った薬液は、0.5%次亜塩素酸ナトリウム溶液を加えて失活させます。失活後、密閉可能な廃棄袋又は箱に廃棄してください。薬液の触れた器具等も同様に0.5%次亜塩素酸ナトリウム溶液を加えて失活させた後、密閉可能な廃棄袋又は箱に廃棄してください。

gsk GlaxoSmithKline

グラクソ・スミスクライン株式会社
東京都渋谷区千駄ヶ谷4-6-15
http://www.glaxosmithkline.co.jp