* 2012年8月改訂(第3版)

ウイルスワクチン類

生物由来製品、劇薬、処方せん医薬品※

日本標準	商品分類番号
8 7	6 3 1 3
	22100AMX01833
薬価収載	適用外
販売開始	_

生物学的製剤基準

沈降 インフルエンザワクチン (H5N1株)

(ベトナム株)

*沈降インフルエンザワクチン H5N1「北里第一三共」

貯法:遮光して、10℃以下に凍結を避けて保存(【取扱い上の注意】参照)

*** 有効期間:製造日から 18 箇月(最終有効年月日は外箱等に表示)

本剤は、「新型インフルエンザ対策行動計画上のプレパンデミックワクチン」である

※注意-医師等の処方せんにより使用すること

【製法の概要及び組成・性状】

1. 製法の概要

本剤は、厚生労働省より指定されたインフルエンザウイルス株を発育鶏卵の尿膜腔内にゲンタマイシン硫酸塩及びカナマイシン硫酸塩とともに接種して培養し、増殖したウイルスを含む尿膜腔液をとり、ゾーナル遠心機を用いたしょ糖密度勾配遠心法により精製濃縮後、ホルマリンにより不活化した後、水酸化アルミニウムゲルを加え不溶化し、さらに、リン酸塩緩衝塩化ナトリウム液を用いてウイルスのHAが規定量含まれるよう希釈調整した液剤である。

* 2.組成

本剤は、1mL中に下記の成分・分量を含有する。

	成 分	分 量
有効成分 (製造株)	不活化インフルエンザウイルス A/Vietnam/1194/2004(H5N1) (NIBRG-14)	HA含有量(相当 値)は、30μg
アジュバント	水酸化アルミニウムゲル(アルミニウム換算)	0.3mg
緩衝剤	リン酸水素ナトリウム水和物 リン酸二水素カリウム 塩化ナトリウム	2.5mg 0.4mg 8.1mg
安定剤	ホルマリン(ホルムアルデヒド換算)	0.0025w/v%以下
保存剤	チメロサール	0.001w/v%

3. 性 状

本剤は不溶性で、振り混ぜるとき、均等に白濁した液剤である。 pH:7.0~8.0、浸透圧比(生理食塩液に対する比):1.0~1.2

【効能・効果】

本剤は、新型インフルエンザ (H5N1) の予防に使用する。

【用法・用量】

通常、0.5mLをおよそ3週間の間隔をおいて、筋肉内もしくは皮下に2回注射する。

【接種上の注意】

* 1. 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、注意して接種すること。

- (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及び本剤の成分又は鶏卵、鶏肉、 その他鶏由来のもの、ゲンタマイシン硫酸塩、カナマイ シン硫酸塩に対して、アレルギーを呈するおそれのある者

- (4) 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
- (5) 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
- (6) 過去にけいれんの既往のある者
- (7) 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
- (8) 間質性肺炎、気管支喘息等の呼吸器系疾患を有する者
- (9) 上記に掲げる者のほか、予防接種を行うに際し、注意を 要する状態にある者

* 2. 重要な基本的注意

- (1) 本剤は、「新型インフルエンザ対策行動計画上のプレパン デミックワクチン」である。「新型インフルエンザワクチン 接種に関するガイドライン」に準拠して使用すること。
- (2) 本剤は、免疫原性は確認されており、新型インフルエンザ に対する防御あるいは症状の低減が期待できるが、臨床 的な有効性はまだ評価されていない。
- (3) 小児では発熱の副反応発現率が高いことが報告されている。(【**臨床成績**】の項参照)
- (4) 被接種者又はその保護者に、予防接種の必要性、副反応、 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。
- (5) 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。
- (6) 本剤は添加物としてチメロサール(水銀化合物)を含有している。チメロサール含有製剤の投与(接種)により、 **過敏症** (発熱、発疹、蕁麻疹、紅斑、瘙痒等) があらわ れたとの報告があるので、問診を十分に行い、接種後は 観察を十分に行うこと。
- (7) 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。

3. 相互作用

併用注意(併用に注意すること)

免疫抑制剤(シクロスポリン製剤等)等との関係 D 免疫抑制的な作用を持つ製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は本剤の効果が得られないおそれがあるので、併用に注意すること。

* 4. 副反応

承認時までの臨床試験において、本剤を皮下接種した健康成人男性 20 例中 20 例 (100.0%) に副反応が認められた。主な副反応は、紅斑、腫脹、熱感、硬結、そう痒感、疼痛の局所反応(注射部位)、頭痛、単球百分率増加、倦怠感であった。また、本剤を筋肉内接種した健康成人 170 例中 125 例 (73.5%)に副反応が認められた。主な副反応は、疼痛、紅斑、腫脹、熱感、そう痒感の局所反応(注射部位)と倦怠感であった。

(1) 重大な副反応 (類薬)

以下は、インフルエンザHAワクチンの添付文書に記載されている重大な副反応情報である。

- 1) ショック、アナフィラキシー様定状 (01% 未満):ショック、アナフィラキシー様症状 (蕁麻疹、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。
- 2) 急性散在性脳脊髄炎 (ADEM) (0.1% 未満): 急性散在 性脳脊髄炎 (ADEM) があらわれることがある。通常、 接種後数日から2週間以内に発熱、頭痛、けいれん、運 動障害、意識障害等があらわれる。本症が疑われる場合 には、MRI 等で診断し、適切な処置を行うこと。
- 3) ギラン・バレー症候群 (頻度不明): ギラン・バレー症 候群があらわれることがあるので、四肢遠位から始まる 弛緩性麻痺、腱反射の減弱ないし消失等の症状があらわ れた場合には適切な処置を行うこと。
- 4) **けいれん**(頻度不明):**けいれん**(熱性けいれんを含む) があらわれることがあるので、症状があらわれた場合に は適切な処置を行うこと。
- 5) **肝機能障害、黄疸** (頻度不明): AST (GOT)、ALT (GPT)、 γ-GTP、Al-P の上昇等を伴う**肝機能障害、黄疸**があら われることがあるので、異常が認められた場合には適切 な処置を行うこと。
- 6) **喘息発作**(頻度不明):**喘息発作**を誘発することがある ので、観察を十分に行い、症状があらわれた場合には 適切な処置を行うこと。
- 7) **血小板減少性紫斑病、血小板減少**(頻度不明): **血小板減少性紫斑病、血小板減少**があらわれることがあるので、紫斑、鼻出血、口腔粘膜出血等の異常が認められた場合には、血液検査等を実施し、適切な処置を行うこと。
- 8) 血管炎(アレルギー性紫斑病、アレルギー性肉芽腫性 血管炎、白血球破砕性血管炎等)(頻度不明):血管炎 (アレルギー性紫斑病、アレルギー性肉芽腫性血管炎、 白血球破砕性血管炎等)があらわれることがあるので、 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。
- 9) **間質性肺炎**(頻度不明): **間質性肺炎**があらわれることがあるので、発熱、咳嗽、呼吸困難等の臨床症状に注意し、異常が認められた場合には、胸部 X 線等の検査を実施し、適切な処置を行うこと。
- 10) **脳炎・脳症、脊髄炎**(頻度不明): **脳炎・脳症、脊髄炎** があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常 が認められた場合には、MRI等で診断し、適切な処置 を行うこと。
- 11) **皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson 症候群)**(頻度 不明): **皮膚粘膜眼症候群**があらわれることがあるので、 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。
- 12) ネフローゼ症候群 (頻度不明):ネフローゼ症候群があらわれることがあるので、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) その他の副反応

臨床試験(皮下接種)において認められた副反応(成人)

	5%以上				
局所反応(注射部位)	紅斑、腫脹、熱感、硬結、そう痒感、疼 痛				
精神神経系	頭痛				
血液	単球百分率増加				
その他	倦怠感				

臨床試験(筋肉内接種)において認められた副反応(成人)

	5%以上	0.1 ~ 5%未満			
局所反応 (注射部位)	疼痛、紅斑、腫脹、 熱感、そう痒感	筋力低下、内出血、硬結			
皮膚	_	発疹、紅斑、蕁麻疹			
精神神経系	-	頭痛、めまい、傾眠			
呼吸器	_	鼻咽頭炎、咽喉頭疼痛、 鼻漏、上気道の炎症			
消化器	-	悪心			
血液	-	単球百分率増加、好酸球数 減少、好酸球数増加、単球 数増加、白血球数増加			
その他	倦怠感	熱感、疼痛、異常感、発熱、 多汗症、筋肉痛			

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ので、接種に 当たっては、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。

6. 妊婦、産婦、授乳婦等への接種

妊娠中の接種に関する安全性は確立していないので、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 る場合のみ接種すること。

* 7. 小児等への接種

小児への接種に関する安全性は確立していない。 また、3 歳未満の小児については、本剤 0.5mL の接種経験がない。

* 8. 接種時の注意

- (1) 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ポーザブル品を用いる。
 - 2) 容器の栓及びその周囲をアルコールで消毒した後、注射針をさし込み、所要量を注射器内に吸引する。この操作に当たっては雑菌が迷入しないよう注意する。また、栓を取り外し、あるいは他の容器に移し使用してはならない。
 - 3) 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。
- 4) 注射針及び注射筒は、被接種者ごとに取り換えなければ ならない。
- (2) 接種部位
 - 1)接種部位は、通常、上腕伸側とし、アルコールで消毒 する。なお、同一接種部位に反復して接種することは 避けること。
 - 2) 筋肉内注射に当たっては、組織・神経などへの影響を 避けるため下記の点に注意すること。
 - (a) 神経走行部位を避けること。
 - (b) 注射針を刺入したとき、激痛を訴えたり血液の逆流 をみた場合は直ちに針を抜き、部位を変えて注射す ること。

【臨床成績】

1. 成人に対する臨床試験成績

承認時までの臨床試験として、第 I 相臨床試験及び第 II / III 相臨床試験を実施した。第 I 相臨床試験では、健康成人男性志願者 40 例(各 20 例)に、本剤 0.5mL を 3 週間 ± 2 日間隔で 2 回、皮下接種もしくは筋肉内接種した。第 II / III 相臨床試験では、健康成人志願者 150 例に、本剤 0.5mL を 3 週間 ± 7 日間隔で2 回、筋肉内接種した。

免疫原性の概要は以下のとおりであった。

本剤接種前後の抗体価を中和法で測定した。

本剤 0.5mL を約3週間間隔で2回、皮下接種もしくは筋肉内接種した際の健康成人188例における中和抗体陽転率(インフルエンザA型ウイルス(H5N1)に対する中和抗体価が接種前に比べ4倍以上上昇した割合)は、75.0~100.0%であった。

中和抗体陽転率 (成人)*

評価時期	第I相關	a床試験	第Ⅱ/Ⅲ相臨床試験		
接種経路	皮下	筋肉内	筋肉内		
1回接種後	50.0%	75.0%	26.7%		
	(10/20 例)	(15/20 例)	(40/150 例)		
2回接種後	75.0%	100.0%	80.5%		
	(15/20 例)	(19/19 例)	(120/149 例)		

* 抗体変化率 4 倍以上の割合

** * 2. 小児に対する臨床試験成績²⁾³

健康小児(6ヶ月以上20歳未満)を対象として、沈降インフルエンザワクチン(H5N1株)0.1、0.25または0.5mLを3週間間隔で2回、皮下接種または筋肉内接種した。

接種後の免疫原性及び安全性の概要は以下のとおりであった。

(1) 免疫原性

用法用量群 (14 群) 全体での 2 回目接種後の中和抗体陽 転率 (中和抗体価が 40 倍以上かつ接種前の抗体価から 4 倍以上の上昇) は 60.0% ~100.0% であった。

(2) 安全性

本臨床試験では本剤及び他社製品の 2 つの異なる製剤が用いられ、接種後の主な副反応の発現率は、局所反応(注射部位)が 59.9%(112 例 / 187 例)及び 62.0%(116 例 / 187 例)であり、発熱(37.5℃以上)が 46.0%(86 例 / 187 例)及び 59.4%(111 例 / 187 例)であり、重篤な副反応はみられなかった。発熱の年齢及び接種量別の発現率は下表のとおりであり、1回目接種後の発現率が高かった。また、39.0℃以上の発熱は1回目接種後が 13.4%(25 例 / 187 例)及び 24.1%(45 例 / 187 例)、2回目接種後が 0.5%(1 例 / 183 例)及び 0.0%(0 例 / 184 例)であった。全期間における 13 歳未満の小児の発熱(39.0℃以上)の発現率

臨床試験において認められた発熱(37.5℃以上)の 副反応発現率(小児)

0.0% (0例/26例) であった。

は、16.3% (26 例 / 160 例) 及び28.0% (45 例 / 161 例)

であり、13歳以上の小児では0.0%(0例/27例)及び

本剤

1回目 接種量	0.1mL	0.1mL	0.25mL		0.25mL	0.5mL		
2回目 接種量	0.1mL	0.25mL	0.25mL		0.5mL	0.5mL		小計
接種経路	筋肉内	筋肉内	皮下	筋肉内	筋肉内	皮下	筋肉内	
6ヶ月~	75.0% (3/4)	64.3% (9/14)	80.0% (4/5)	75.0% (12/16)	-	-	-	71.8% (28/39)
3歳未満	0.0% (0/4)	15.4% (2/13)	0.0% (0/5)	18.8% (3/16)	-	-	-	13.2% (5/38)
3歳~	-	40.0% (4/10)	-	55.6% (5/9)	50.0% (5/10)	40.0% (2/5)	68.2% (15/22)	55.4% (31/56)
7歳未満	-	20.0% (2/10)	-	11.1% (1/9)	10.0% (1/10)	25.0% (1/4)	5.0% (1/20)	11.3% (6/53)

7歳~ 13歳未満	-	27.3% (3/11)	-	30.0% (3/10)	0.0% (0/10)	-	47.1% (16/34)	33.8% (22/65)
	-	9.1% (1/11)	-	0.0% (0/10)	0.0% (0/10)	-	0.0% (0/34)	1.5% (1/65)
13歳~ 20歳未満	-	-	-	-	-	-	7.4% (2/27)	7.4% (2/27)
	-	-	-	-	-	-	3.7% (1/27)	3.7% (1/27)

枠中上段:1回目接種後、枠中下段:2回目接種後

他社製品

1回目	0.1mL	0.1mL	0.25mL		0.25mL	0.5mL			
接種量 2回目 接種量	0.1mL	0.25mL	0.25mL		0.5mL	0.5mL		小計	
接種経路	筋肉内	筋肉内	皮下 筋肉内 筋肉		筋肉内	皮下	筋肉内		
6ヶ月~	66.7% (2/3)	88.9% (8/9)	60.0% (3/5)	70.6% (12/17)	-	-	-	73.5% (25/34)	
3歳未満	0.0% (0/3)	22.2% (2/9)	0.0% (0/5)	41.2% (7/17)	-	-	-	26.5% (9/34)	
3歳~ 7歳未満	-	55.6% (5/9)	-	60.0% (6/10)	77.8% (7/9)	66.7% (4/6)	75.0% (18/24)	69.0% (40/58)	
	-	0.0% (0/9)	-	0.0% (0/9)	22.2% (2/9)	0.0% (0/6)	20.8% (5/24)	12.3% (7/57)	
7歳~	-	22.2% (2/9)	-	60.0% (6/10)	10.0% (1/10)	-	75.0% (30/40)	56.5% (39/69)	
13 歳未満	-	0.0% (0/9)	-	10.0% (1/10)	0.0% (0/10)	-	7.9% (3/38)	6.0% (4/67)	
13 歳~ 20 歳未満	-	-	-	-	-	-	19.2% (5/26)	19.2% (5/26)	
	-	-	-	-	-	-	0.0% (0/26)	0.0% (0/26)	

枠中上段:1回目接種後、枠中下段:2回目接種後

【薬効・薬理】

臨床試験において、健康成人男性に本剤を2回接種した後の中和抗体価は、接種前と比較して、皮下接種で平均7.5倍の上昇、筋肉内接種で平均12.4倍の上昇を示した。また、中和抗体陽転率は、それぞれ75.0%、100.0%であった。

一方、健康成人に本剤を2回筋肉内接種した後の中和抗体価は、接種前と比較して平均5.1倍の上昇を示し、中和抗体陽転率は80.5%であった。

本剤を2回接種することにより、インフルエンザウイルス (H5N1) に対する中和抗体価の上昇が認められたことから、新型インフルエンザの発症防止や重症化防止等の効果が期待される。

本剤の類薬をマウスに2回接種することにより、類薬と同じ抗原性の強毒株インフルエンザウイルス(H5N1)の感染に対して発症防御することが報告されている⁴。また、同様の試験において、類薬と異なる抗原性の強毒株インフルエンザウイルス(H5N1)に対する中和抗体価も誘導し、攻撃に対してもウイルス増殖を抑制するとともに発症防御することが報告されている⁵。

【取扱い上の注意】

1. 接種前

- (1) 誤って凍結させたものは、品質が変化しているおそれがあるので、使用してはならない。
- (2) 使用前には、必ず、異常な混濁、着色、異物の混入その 他の異常がないかを確認すること。

2. 接種時

(1) 冷蔵庫から取り出し室温になってから、必ず振り混ぜ 均等にして使用する。

特に本剤は沈降しやすいので、吸引に際してはそのつど よく振り混ぜること。

(2) 一度針をさしたものは、当日中に使用する。

** *【包装】

瓶入 1mL 2本

11212PAK (H2412)

** *【主要文献】

- 1) Versluis, D. J. et al.: Antiviral Res., (suppl. 1): 289 (1985)
- 2) 神谷 齋. 沈降不活化プレパンデミック全粒子インフルエン ザワクチンの健康小児を対象とした臨床試験. 厚生労働科学 研究費補助金 (医療技術実用化総合研究 治験推進研究事業) 「沈降不活化インフルエンザワクチン (H5N1 株)」平成 21 年 度 総括研究報告書.
- Kamiya H. Immunogenicity and Safety Evaluation of H5N1 Influenza Vaccines in Japanese Healthy Children. Poster session presented at: 49th ICAAC; 2009 Sep 12-15; San Francisco, USA.
- 4) 国立感染症研究所ウイルス第3部. NIBRG-14 ワクチンを 用いたマウス免疫・攻撃試験とその結果. (平成18年12月22 日 細菌製剤協会内部資料)
- 5) 二宮 愛. 新型インフルエンザウイルスに対するワクチンのマウスにおける有用性の検討. 厚生労働科学研究費補助金 (医薬品・医療機器等レギュラトリーサイエンス総合研究事業「新型インフルエンザ用ワクチンの有効性・安全性確保に関する研究」) 平成 18 年度 分担研究報告書.

*【文献請求先】

〒 364-0026 埼玉県北本市荒井六丁目 111 番地 北里第一三共ワクチン株式会社 信頼性保証部 安全管理グループ

