乾燥弱毒生風しんワクチンの 副反応報告状況について

〇乾燥弱毒風しんワクチン

品 名 : ①乾燥弱毒生風しんワクチン「ビケン」

②乾燥弱毒生風しんワクチン「北里第一三共」

③乾燥弱毒生風しんワクチン「タケダ」 製造販売業者: ①一般財団法人 阪大微生物病研究会

②北里第一三共ワクチン株式会社

③武田薬品工業株式会社

販 売 開 始 : ①昭和51年12月

②昭和61年9月

③昭和54年4月 効 能 ・ 効 果 : 風しんの予防

副反応報告数

(平成27年7月1日から平成27年12月31日報告分まで:報告日での集計)

平成27年7月1日から平成27年12月31日までの医療機関への納入数量を接種可能のべ人数とし、副反応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))

		製造販売業者からの報告	医療機関からの報告			
	接種可能のベ人数 (回数)	報告数 ():接種日が左記期間内の症例	報告数 ():接種日が左記間内の症例			
		報告頻度	報告頻度	うち 重篤		
平成27年7月1日	67,000	1 (0)	0	0		
~平成27年12月31日	67, 822	0. 001% (0)	0. 000%	0. 000%		
(参考) 平成25年4月1日~	424 447	6	4	2		
平成27年12月31日まで の累計	424, 447	0. 001%	0. 001%	0. 0005%		

^{※1}人あたり0.5mL接種されたと仮定した。

平成27年7月1日から平成27年12月31日報告分の重篤例の転帰

(単位:例(人))

			製造販売	売業者か	らの報告	5	医療機関からの報告					(7 . 77)
	回復/軽快	未回復	後遺症	死亡	不明	ā l	回復/ 軽快	未回復	後遺症	死亡	不明	II l
重篤例数	0	0	0	0	1	1	0	0	0	0	0	0

(注意点)

- ※ 副反応報告については、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副反応報告は、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。

乾燥弱毒生風しんワクチンの副反応報告状況 平成25年4月1日から平成27年12月31日までに報告された副反応例数及び副反応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。

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4月~平成27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	表担別冗未有か	平成27年7月~平成27年12 月までの企業報告と医療 機関重篤症例の総計数					
副反応症例数	2	5	7		1	1					
副反応件数	2	5	7		1	1					
副反応の種類			副反応の科	重類別件数							
			眼障害								
* ぶどう膜炎					1	1					
		血液およ	はびリンパ系障害								
免疫性血小板減少性紫斑病		1	1								
		呼吸器、胸	郭および縦隔障害								
* 喘息	1		1								
		神	経系障害								
* ギラン・バレー症候群		1	1								
* 急性散在性脳脊髄炎		1	1								
* 多発性硬化症	1		1								
	妊娠、産褥および周産期の状態										
* 切迫流産		1	1								
皮膚および皮下組織障害											
蕁麻疹		1	1								
*未知の事象											

乾燥弱毒生風しんワクチンの副反応報告状況 平成25年4月1日から平成27年12月31日までに報告された副反応例数及び副反応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

<u> 平成25年4月1日から平成27年12月31日まで</u> に報	【古されに副及心例	数及び副及心性質	別報古件数は以下のとわり	。医療機関からの	報音については、¥	双古达か 里馬」としたものを
	医療機関からの 報告	製道販売業有か よの報生	平成25年4月~平成27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	製造販売業有か	平成27年7月~平成27年12 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						
急性散在性脳脊髄炎(ADEM)*1		1	1			
脳炎・脳症						
けいれん						
血小板減少性紫斑病*2		1	1			

乾燥弱毒生風しんワクチン 重篤症例一覧

(平成27年7月1日から平成27年12月31日までの報告分)

製造販売業者からの報告

_	_												
١	10	年齢	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	副反応名	発生日	企業重篤度	転帰日	転帰内容
				平成26年5月	乾燥弱毒生風しんワクチン「北里第 一三共」	なし	なし	なし	ぶどう膜炎	平成26年5月	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。

乾燥弱毒生風しんワクチン接種後のアナフィラキシー※が疑われる副反応症例まとめ(重篤症例)

※【選択基準】

副反応名が、「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4月~平成25年6月	0	0	5万人
平成25年7月~平成25年12月	0	0	9万人
平成26年1月~平成26年7月	0	0	10万人
平成26年8月~平成26年10月	0	0	4万人
平成26年11月~平成27年6月	0	0	8万人
平成27年7月~平成27年12月	0	0	7万人