

第106回厚生科学審議会予防接種・ワクチン分科会副反応検討部会、令和7年度 第1回薬事審議会医薬品等安全対策部会安全対策調査会	資料2-12
2025（令和7）年4月14日	

沈降ジフテリア破傷風混合トキソイド（DT）の 副反応疑い報告状況について

○沈降ジフテリア破傷風混合トキソイド

商 品 名 : ①沈降ジフテリア破傷風混合トキソイド「KMB」
 ②DTピック
 ③沈降ジフテリア破傷風混合トキソイド「第一三共」
 ④沈降ジフテリア破傷風混合トキソイド「タケダ」

製 造 販 売 業 者 : ①KMバイオロジクス株式会社(旧 一般財団法人 化学及血清療法研究所)
 ②一般財団法人 阪大微生物病研究会
 ③第一三共株式会社(旧 北里第一三共ワクチン株式会社)
 ④武田薬品工業株式会社

販 售 開 始 : ①平成8年4月
 ②平成18年12月
 ③昭和62年5月
 ④昭和51年2月

効 能 ・ 効 果 : ジフテリア及び破傷風の予防

副反応疑い報告数

(令和6年10月1日から令和6年12月31日報告分まで：報告日での集計)

令和6年10月1日から令和6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、副反応疑い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)

接種可能のべ人数 (回数) ※	製造販売業者からの報告		医療機関からの報告		
	報告数 () : 接種日が左記期間内の症例		報告数 () : 接種日が左記期間内の症例		
	報告頻度		報告頻度	うち重篤	
令和6年10月1日 ～令和6年12月31日	161,692	0 (0)	1 (0)	1 (0)	
		0.0000% (0.0000%)	0.0006% (0.0000%)	0.0006% (0.0000%)	
(参考) 平成25年4月1日～ 令和6年12月31日	17,998,027	12	209	43	
		0.0001%	0.0012%	0.0002%	

※1人あたり0.1mL接種されたと仮定した。

令和6年10月1日から令和6年12月31日報告分の重篤例の転帰

(単位:例)

	製造販売業者からの報告						医療機関からの報告					
	回復/ 軽快	未回復	後遺症	死亡	不明	計	回復/ 軽快	未回復	後遺症	死亡	不明	計
重篤例数	0	0	0	0	0	0	0	0	1	0	0	1

(注意点)

※ 副反応疑い報告については、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。

沈降ジフェリア破傷風混合トキソイド(DT)の副反応疑い報告状況

平成25年4月1日から令和6年12月31までの報告数及び症状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。

	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～令和6年9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	製造販売業者からの報告	令和6年10月～令和6年12月までの企業報告と医療機関重篤症例の総計数
報告数	42	12	54	1		1
症状別総件数	75	19	94	1		1
症状名の種類				症状の種類別件数		
胃腸障害						
急性膀胱炎		1	1			
肛門失禁	1		1			
一般・全身障害および投与部位の状態						
ワクチンを接種した肢の広汎性腫脹	1		1			
ワクチン接種部位紅斑	1		1			
倦怠感	1		1			
注射部位びらん	1		1			
注射部位紅斑	4		4			
注射部位腫脹	4		4			
注射部位小水疱	1		1			
注射部位熱感	1		1			
注射部位疼痛	2		2			
熱感	1		1			
発熱	2		2			
歩行障害	1		1			
歩行不能	1	1	2			
無力症	1		1			
疼痛	1		1			
感染症および寄生虫症						
蜂巣炎	1		1			
無菌性髄膜炎		2	2			
筋骨格系および結合組織障害						
関節可動域低下	1		1			
関節痛		1	1			
筋力低下	3		3			
血液およびリンパ系障害						
血小板減少性紫斑病	1		1			
免疫性血小板減少症	2		2			
血管障害						
ショック	1		1			
蒼白	1		1			
潮紅		1	1			
呼吸器、胸郭および縦隔障害						
喘鳴		1	1			
社会環境						
寝たきり	1		1			
傷害、中毒および処置合併症						
脊柱損傷		1	1			
神経系障害						
ギラン・バレー症候群	3		3			
意識レベルの低下	1		1			
意識消失	1	1	2			
運動機能障害		1	1			
感覺障害	1		1			
感覺鈍麻	2		2			
起立障害	1	1	2			
急性散在性脳脊髄炎	2		2	1		1
失神	1		1			
失神寸前の状態	2		2			
小脳性運動失調	2		2			
体位性めまい	1		1			
單麻痺	1		1			
頭痛	2		2			
末梢性ニューロパシー	2		2			
慢性炎症性脱髓性多発根ニューロパシー		1	1			
痙攣発作	1		1			
腎および尿路障害						
ネフローゼ症候群	1		1			
尿失禁	1		1			
先天性、家族性および遺伝性障害						
脊髄空洞症		1		1		
代謝および栄養障害						
食欲減退	1		1			
皮膚および皮下組織障害						
スティーブンス・ジョンソン症候群	1		1			
そう痒症	1		1			
紅斑	1		1			
全身性剥脱性皮膚炎	1		1			
蕁麻疹		1	1			
免疫系障害						
アナフィラキシーショック		1	1			
アナフィラキシー反応	7	2	9			
良性、悪性および詳細不明の新生物(囊胞およびポリープを含む)						
組織球性壞死性リンパ節炎		1	1			
臨床検査						
アミラーゼ増加	1	1	1			
血圧低下	1	1	2			
酸素飽和度低下	1		1			

沈降ジフテリア破傷風混合トキソイド(DT)の副反応疑い報告状況

予防接種後副反応疑い報告書の別紙様式1の報告基準に記載のある症状(「その他の反応」は除く)について、報告状況をもとに集計を行った。

	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～令和6年9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	製造販売業者からの報告	令和6年10月～令和6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*1	7	3	10			
脳炎・脳症*2						
けいれん*3	1		1			
血小板減少性紫斑病*4	1		1			

*1 アナフィラキシーショック、アナフィラキシー反応

*3 痙攣発作

*4 血小板減少性紫斑病

沈降ジフテリア破傷風混合トキソイド(DT) 重篤症例一覧
 (令和6年10月1日から令和6年12月31日までの報告分)

医療機関からの報告

No	年齢 (接種時)	性別	接種日	ワクチン名	ロット番号	製造販売業者名	同時接種	同時接種ワクチン	基礎疾患等	症状名	発生日	接種から症状発生までの日数	因果関係 (報告医評価)	重篤度	転帰日	転帰内容
1	12歳	男	2024年7月18日	DT	2E063	阪大微研	あり	ジェーピックV(阪大微研、JR556)	なし	急性散在性脳脊髄炎(ADEM)	2024年8月15日	28	評価不能	重い	2024年10月15日	後遺症 (症状・対麻痺・膀胱直腸障害)