

新医第502号(業)
令和6年12月3日

郡市医師会長 様

新潟県医師会長
堂 前 洋一郎

令和6年度新型コロナワクチン定期接種勧奨について

新型コロナワクチンは、65歳以上の方及び60～64歳で基礎疾患のある方等を対象に、本年10月から定期接種が開始されておりますが、インフルエンザ予防接種と比較して少ない状況にあるようです。

先般、日本感染症学会など3学会が発表した「2024年度の新型コロナワクチン定期接種に関する見解」(別添参照)では、「新型コロナウイルスの高齢者における重症化・死亡リスクはインフルエンザ以上であり、今冬の流行に備えて10月から始まった新型コロナウイルスワクチンの定期接種を強く推奨します」という内容が示されております。

つきましては、貴会におかれましても趣旨をご理解いただき、貴会関係医療機関より以下の点についてご協力が得られますよう貴職のご高配をお願いいたします。

記

1. 年末年始に大流行が予想されますので、新型コロナワクチンの定期接種を12月や1月から予定されている場合は、実施時期の前倒しをご検討ください。また、インフルエンザ予防接種との同時接種も可能ですので、併せてご検討をお願いします。
2. 今回は接種対象者へ接種券が送付されていないため、ご存知でない方も少なくないようです。診察の際やクリニックの窓口等でお声掛けいただくなど、接種勧奨にご協力ください。

2024年度の新型コロナワクチン定期接種に関する見解（概要版）

2024年10月 日本感染症学会・日本呼吸器学会・日本ワクチン学会

COVID-19の高齢者における重症化・死亡リスクはインフルエンザ以上であり、
今冬の流行に備えて、10月から始まった新型コロナワクチンの定期接種を強く推奨します。

新型コロナワクチンは、65歳以上の者等を対象に、定期接種B類疾病として2024年10月から接種が開始されました。

新型コロナワクチンはこれまで高い発症・重症化予防効果を示しました。

新型コロナワクチンは、世界では2020年12月からの1年間にCOVID-19による死亡を1,440万人防ぎ¹⁾、わが国でも2021年2～11月の死亡者数を大きく減少させたとされています²⁾。また、2023年秋のXBB.1.5対応ワクチンは、わが国の高齢者のCOVID-19による入院を44.7%減少させました³⁾。^{1)Watson OJ. Lancet Infect Dis 2022, 2)Kayano T. Sci Rep 2023, 3)VERSUS Study 11報}

変異株が出現するため、COVID-19の流行はこれからも起こります。

オミクロン株はXBB.1.5、JN.1、KP.3と数か月ごとに変異し、変異のたびに免疫回避力が強まっています。そのため流行を繰り返しており、今冬には再び大きな流行が予想されます。このような中、わが国の高齢者は若年層に比べてCOVID-19に罹ったことのない人が多く、引き続きワクチンによる免疫の獲得が重要です。

高齢者のCOVID-19の重症化・死亡リスクはインフルエンザ以上です。

2024年の流行では、高齢者のCOVID-19による入院が増え、高齢者施設の集団感染も続いています。国の死亡統計では、5類感染症移行後1年間のCOVID-19による死亡者数は32,576人で、新型コロナ出現前の60歳以上のインフルエンザ年間死亡者数10,908人¹⁾より多く、COVID-19の疾病負担は依然として大きい状況です。^{1)Noda T. Ann Clin Epidemiol 2022}

流行株に対応した新たな新型コロナワクチンの追加接種が必要です。

新型コロナワクチンの発症予防効果は、ウイルスの変異の影響もあり、数か月で減衰するため、流行株に対応した新たなワクチンの接種が必要です。わが国でも2024年10月からJN.1対応ワクチンが新たに使用されています。なお、現在流行しているKP.3はJN.1の派生株ですが、JN.1対応ワクチンはKP.3に対しても一定の効果が期待されます。

定期接種として用いられるJN.1対応新型コロナワクチンは5種類です いずれも有効な免疫誘導力と安全性が臨床試験で確認されています

製剤名	製薬企業	種類	1回用量	創製/製造	わが国の初回承認日
コミナティ [®] 筋注シリンジ12歳以上	ファイザー	mRNA (JN.1 SP)	30 µg	海外/海外	2021年2月14日
スパイクバックス [®]	モデルナ	mRNA (JN.1 SP)	50 µg	海外/海外	2021年5月21日
ヌバキソビッド [®]	武田薬品工業	組換えタンパク質 (JN.1 SP)	5 µg ^a	海外/国内	2022年4月19日
ダイチロナ [®]	第一三共	mRNA (JN.1 SP RBD)	60 µg	国内/国内	2023年8月2日
コスタイベ [®]	Meiji Seika ファルマ	mRNA レプリコンタイプ (JN.1 SP)	5 µg	海外/海外 ^b	2023年11月28日

わが国の初回承認順に記載。^aアジュバントMatrix-M 50 µgを添加。^b2024年12月から国内製造予定。SP, スパイクタンパク質; RBD, 受容体結合部位

高齢者には新型コロナワクチンの定期接種を強く推奨します

新型コロナウイルスの変異のスピードは速く、免疫回避力を高めた株が繰り返し出現していますが、今のところオミクロン株の派生株にとどまっており、全く新しい系統の変異株が出現する徴候はみられていません。毎シーズン変異を繰り返すインフルエンザウイルスに対して、毎年新しいインフルエンザワクチンが高齢者に定期接種として使用されているように、新型コロナウイルスに対しても新たな流行株に対応した新型コロナワクチンを少なくとも年に1回は接種することが必要です。これらのワクチンはすべて一過性の副反応がありますが、臨床試験ではワクチンと関連した重篤な健康被害はみられず、安全性が確認されています。ワクチンの利益とリスクの大きさを科学に基づいて正しく比較し、ご自身が信頼できる医療従事者とよく相談して接種するかどうかを判断することが望まれます。

【別添】

2024 年度の新型コロナワクチン定期接種に関する見解

2024 年 10 月 17 日

一般社団法人日本感染症学会

一般社団法人日本呼吸器学会

日本ワクチン学会

主旨

COVID-19 の高齢者における重症化・死亡リスクはインフルエンザ以上であり、今冬の流行に備えて、10 月から始まった新型コロナワクチンの定期接種を強く推奨します。

はじめに

新型コロナワクチンは 2024 年 4 月 1 日から定期接種 B 類疾病に位置付けられ、65 歳以上の者及び 60～64 歳で心臓、腎臓または呼吸器の機能に障害があり、身の回りの生活が極度に制限される者等を対象に、2024 年 10 月から定期接種として 1 回接種することになりました。2024 年度の定期接種の自己負担額は標準的には 7,000 円で、市町村等からの助成によって異なります。

新型コロナウイルス感染症（COVID-19）パンデミックにおいて新型コロナワクチンは発症・重症化予防に高い効果を示し、感染防止に大きく貢献しました。世界では 2020 年 12 月からの 1 年間に COVID-19 による死亡を 1,440 万人防いだと推計されています¹⁾。わが国でも、新型コロナワクチンが導入されていなかったら、2021 年 2 月から 11 月の期間の感染者数は報告数の 13.5 倍、死亡者数は 36.4 倍であったと推定されています²⁾。また、オミクロン株流行期の 2022 年 1 月から 5 月の東京都でも、直接的・間接的に感染者数を 65%減少させたと報告されています³⁾。

本見解は、皆様に 10 月から始まった新型コロナワクチンの定期接種の重要性について科学的な情報を提供し、接種の必要性を考える際の参考としていただくためのものです。

COVID-19 の流行はこれからも起こります

COVID-19 は 5 類感染症に移行後も流行を繰り返しており、2024 年も冬季の第 10 波に引き続き、7～8 月には第 11 波がみられました。その要因の一つは、変異株が繰り返し出現していることです。オミクロン株は数か月ごとに変異を繰り返し、昨年秋の流行株であった XBB.1.5 は 2024 年 1 月から JN.1 に置き換わり、さらに 8 月には KP.3 がほとんどを占めています。ヒト細胞への付着に重要なスパイクタンパク質に変異がみられるため、変異のたびに免疫を回避する力が強まっています。今夏の流行は収束しつつありますが、今冬には再び大きな流行が予想されます。

このような状況において、わが国で実施された血清疫学調査では 2024 年 3 月時点で、感染既往を示す抗 N（ヌクレオカプシド）抗体の保有率は全年齢で 60.7%でしたが、60 代で 51.9%、70 代で 32.8%と高齢者は若年層に比べて低いことが発表されています⁴⁾。このことは、わが国では未だに高齢者を中心に自然感染による免疫を獲得していない人が多いことを示しており、この

ような方々は、引き続きワクチンによる免疫の獲得が COVID-19 の予防に重要となります。

高齢者の COVID-19 の重症化・死亡リスクはインフルエンザ以上です

今夏の第 11 波では、高齢者を中心に入院患者が増加し⁵⁾、ウイルス性肺炎による重症者も再びみられました。高齢者施設の集団感染も続いています⁶⁾。2023 年度秋開始接種として XBB.1.5 対応ワクチンの特例臨時接種が実施されましたが、接種率は全体で 22.7%、高齢者でも 53.7%にとどまり⁷⁾、高齢者の免疫が十分でないことが考えられます。

2023 年 5 月 8 日の 5 類感染症移行後は毎日の死亡者数の発表はなくなりましたが、厚生労働省の死亡統計によると、2023 年 5 月から 2024 年 4 月の 1 年間のわが国の COVID-19 による死亡者数は 32,576 人です⁸⁾。5 類移行までの 3 年 4 か月間の COVID-19 の死亡者数は 74,096 人であり⁹⁾、その 44%にあたる数の死亡者が 5 類移行後の 1 年間にみられています。また、わが国の 2017/18 と 2018/19 シーズンの 60 歳以上のインフルエンザ平均死亡者数 10,908 人¹⁰⁾と比べても、COVID-19 の疾病負荷は依然として大きいことがわかります。オミクロン株流行期の海外の研究では、65 歳以上の COVID-19 入院患者の 30 日以内の致命率は、インフルエンザ入院患者よりも 1.78 倍高いことが報告されています¹¹⁾。高齢者にとってインフルエンザの重症化・死亡リスクは大きいですが、COVID-19 の重症化・死亡リスクはそれ以上です。

また、COVID-19 の罹患後症状 (Long COVID) は高齢者でもみられ、日常生活に支障をきたす程度の症状が 3 か月以上持続する人の割合が 70 歳以上で 15.7%であったことがわが国の調査で明らかになっています¹²⁾。また、COVID-19 罹患後は 1 年間にわたって心血管疾患や呼吸器疾患のリスクが 1.6~3.6 倍増加すること¹³⁾や認知機能低下や認知症の発症にも関連していること¹⁴⁾が報告されています。

流行株に対応した新たな新型コロナワクチンの接種が必要です

新型コロナワクチンの発症予防効果は、ウイルスの変異の影響もあり、数か月で減衰することが知られており、流行株に対応した新たなワクチンの追加接種が必要になります。WHO はワクチン株として JN.1 を選定しており、わが国でも 2024 年 10 月から JN.1 対応ワクチンが新たに使用される予定です。

現在流行している KP.3 は JN.1 の派生株であり、JN.1 と KP.3 のスパイクタンパク質の受容体結合部位の違いは 223 のアミノ酸のうち 3 つに留まっています¹⁵⁾。マウスにおいて各種ワクチン接種後の抗体との反応性から各変異株の抗原性 (免疫と関わる部分のアミノ酸配列の違い) を比較した研究では、XBB.1.5 と JN.1 は大きく異なりますが、JN.1 と KP.3 の差は相対的に小さいことが報告されています¹⁶⁾。実際に、今秋の定期接種に使用される予定の JN.1 対応ワクチンのマウスにおける試験でも、KP.3 に対する中和抗体価の上昇がみられており¹⁷⁾、JN.1 対応ワクチンは KP.3 に対しても一定の免疫原性 (免疫を誘導するはたらき) を持つことが期待されます。

ただし、JN.1 感染者の回復期血清において、KP.3 に対する中和抗体価は JN.1 よりおよそ半減していることが報告されており (806 vs. 452, -43.9%)¹⁸⁾、JN.1 対応ワクチンは KP.3 に対して

発症予防効果が低下する可能性が示唆されます。定期接種開始後の疫学研究による検証が必要です。

定期接種として用いられる新型コロナワクチンは5種類です。

定期接種として用いられる新型コロナワクチンを表1に示し、以下それぞれのワクチンの有効性と安全性について記載します。

表1 わが国で定期接種として用いられる COVID-19 ワクチン

製剤名	製薬会社	種類	用量	容量	保管・有効期間	創製・製造	初回承認日 (JN.1 ワクチン承認日)
コミナティ筋注シリンジ 12歳以上用	ファイザー	mRNA (JN.1.SP)	30 μ g 0.3mL	0.3 mL (1人用プレフィルドシリンジ)	2～8℃・8か月	海外・海外	2021年2月14日 (2024年8月8日)
スパイクバックス [®] 筋注	モデルナ	mRNA (JN.1.SP)	50 μ g 0.5mL	1バイアル 2.5 mL (5人分)	-20 $\pm$ 5℃で凍結 解凍後2～8℃で 30日間	海外・海外	2021年5月21日 (2024年8月23日)
ヌバキソビッド [®] 筋注	武田薬品工業	組換えタンパク質 (JN.1.SP)	5 μ g ^a 0.5mL	1バイアル 1.0 mL (2人分)	2～8℃・9か月	海外・国内	2022年4月19日 (2024年9月5日)
ダイチロナ [®] 筋注	第一三共	mRNA (JN.1.SP.RBD)	60 μ g 0.6mL	1バイアル 1.5 mL (2人分)	2～8℃・7か月	国内・国内	2023年8月2日 (2024年9月2日)
コスタイベ [®] 筋注用	Meiji Seika ファルマ	mRNA レプリコンタイプ (JN.1.SP)	5 μ g 0.5 mL	1バイアル 100 μ g 10 mLで溶解 (16人分)	-20 $\pm$ 5℃・18か月 解凍後2～8℃で 1か月	海外・海外 ^b	2023年11月28日 (2024年9月13日)

2024年9月18日時点、わが国での初回承認順に記載。^a アジュバントとして Matrix-M 50 μ g を添加。^b 2024年12月から国内製造予定（化学工業日報2024年9月26日）。

SP, スパイクタンパク質; RBD, 受容体結合部位

ファイザーのコミナティ[®]とモデルナのスパイクバックス[®]

ファイザーのコミナティ[®]とモデルナのスパイクバックス[®]は2021年からわが国でも広く使用された mRNA（メッセンジャーRNA）ワクチンで、発病予防と重症化予防に関してはすでに実績があります。スパイクタンパク質の mRNA を脂質でできたナノ粒子（脂質ナノ粒子）で包んで筋肉内注射し、体内で mRNA が翻訳されスパイクタンパク質ができ、それに対する抗体が生成されます。令和5年度秋開始接種で使用された XBB.1.5 対応ワクチンは、XBB.1.5 対応ワクチンを接種しなかった群と比べて、60歳以上の入院予防効果が70.7%、ICU 入室予防効果が73.3%であったことが欧州から報告されています¹⁹⁾。また、XBB.1.5 だけでなく JN.1 の流行期を含んだ米国の研究でも、XBB.1.5 対応ワクチンを接種しなかった群と比べた65歳以上の入院予防効果が接種後2か月以内に54%、接種後3～4か月でも50%でした²⁰⁾。わが国でも、JN.1 の流行がみられた2024年3月までに行われた長崎大学の VERSUS Study では、60歳以上の入院予防効果が44.7%であったことが報告されています²¹⁾。

原因ウイルスが XBB.1.5 と JN.1 の場合を区別した米国の研究では、XBB.1.5 対応ワクチンは、XBB.1.5 による18歳以上の接種後3～4か月の発症を60%予防していますが、JN.1 による発症

を予防する効果は49%とやや低下していました²²⁾。また、XBB.1.5 対応ワクチンの接種後3 か月までの入院予防効果は、XBB.1.5 で54.2%ですが、JN.1 では32.7%と減少しています²³⁾。したがって、流行株に対応したワクチンの接種が必要になります。

コミナティとスパイクバックスの JN.1 対応 mRNA ワクチンのマウスにおける免疫原性が公開されており、JN.1 対応ワクチン追加接種後の JN.1 に対する中和抗体価は、XBB.1.5 ワクチン追加接種後に比べてそれぞれ2.3 倍と3.5 倍上昇していました¹⁷⁾。また、KP.3 に対する中和抗体価は、JN.1 に対する中和抗体価に比べてコミナティで17.7%、スパイクバックスで36.9%減少していましたが、一定の免疫原性がみられています¹⁷⁾。

mRNA ワクチンは一過性の副反応の頻度が比較的高く、わが国のコホート調査（ワクチン接種者を対象とする前向き観察研究）によると2 回目接種における37.5℃以上の発熱はコミナティで38.1%、スパイクバックスで76.8%でしたが、令和5 年度秋開始接種のXBB.1.5 対応ワクチンではそれぞれ17.1%と39.0%に減少しています²⁴⁾。また、接種開始当時に問題となった心筋炎・心膜炎（症例定義に合致するもの）の副反応疑い報告数は、令和5 年度秋開始接種では100 万接種当たりコミナティで0.04 回、スパイクバックスで0.33 回ときわめて少なく、報告された死亡例のうちワクチンとの因果関係が否定できないと評価された症例はありません²⁵⁾。

コミナティまたはスパイクバックスの mRNA ワクチンとインフルエンザワクチンを同時接種したときの有害事象（因果関係の有無に関わらず接種者に生じる好ましくない事柄）については、米国の副反応疑い報告システムの調査では、mRNA ワクチン単独接種に比べて、同時接種では一過性の局所反応や全身反応の頻度が1.05～1.11 倍とわずかに増えたものの、安全に接種が実施されたことが報告されています²⁶⁾。

武田薬品工業のヌバキソビッド®

ヌバキソビッドは、遺伝子組換えのスパイクタンパク質の3 量体がポリソルベート 80 を核に配置されたナノ粒子で構成されています。遺伝子組換えタンパク質を用いたワクチンとしては、すでにB 型肝炎ワクチンなどが使用されています。キラヤ植物の樹皮から抽出したサポニンをベースにしたケージ様の粒子 Matrix-M がアジュバント（自然免疫を活性化するためにワクチンの免疫原性を高める物質）として添加されています。海外のノババックス社によって開発され、わが国でも国内で製造された起源株ワクチン（流行当初の株をもとにしたワクチン）が2022 年4 月に承認され使用されました。

デルタ株流行前に米国等で行われた起源株ワクチンの臨床試験では、初回免疫（2 回接種）後の発症予防効果が90.4%²⁷⁾、英国の臨床試験でも発症予防効果が82.7%、重症化予防効果が100 %と mRNA ワクチンと同等の有効率（非接種群に比した接種群での減少率）が確認されています²⁸⁾。また、起源株ワクチンであっても追加接種を繰り返すことでオミクロン株 BA.5 に対する中和抗体価が上昇することが報告されています²⁹⁾。

起源株ワクチンの国内臨床試験では、2 回接種14 日後の中和抗体価が20～64 歳1,062、65 歳以上614 と、わが国の高齢者でも免疫原性が確認されています（添付文書）。また、ファイザー

のコミナティを接種後の健康成人を対象とした国内追加接種試験では、起源株に対する中和抗体価がヌバキソビッド初回免疫後に比べて 1.18 倍上昇していました³⁰⁾。また、ヌバキソビッド初回免疫後の起源株に対する IgG 抗体価は 6 か月後には減衰しますが、1 年後にも過去の臨床試験から 65%の発症予防効果が見込める抗体レベルを上回っていることが報告されています³¹⁾。

ヌバキソビッドの XBB.1.5 対応ワクチンは海外で使用され、単独の有効性の評価は行われていませんが、前述の米国での研究にヌバキソビッド接種者も 4.4%含まれています²²⁾。XBB.1.5 対応のヌバキソビッド接種者の発症率は 12%であり、コミナティの 26%、スパイクバックスの 25%と比べて劣っていません¹⁷⁾。

初回免疫終了後のマウスに JN.1 対応ワクチンを追加接種した後の JN.1 に対する中和抗体価は、XBB.1.5 ワクチン追加接種後に比べて 10.8 倍高く、また KP.2 に対する中和抗体価は JN.1 と比べて 39.7%減少していましたが免疫原性が確認されています¹⁷⁾。

安全性については、国内臨床試験における 2 回目接種後 7 日間の発熱 (37.5°C以上) の頻度は、全体で 6.0%、高齢者で 4.0%、国内追加接種試験でも全体で 0.7%、高齢者で 6.7%と mRNA ワクチンに比べて低いのが特徴です^{30,32)}。なお、国内コホート調査による接種後 8 日以内の発熱 (37.5°C以上) の頻度は、3 回目接種後 10.9%、4 回目接種後 7.2%でした²⁴⁾。

第一三共のダイチロナ®

ダイチロナは、他の mRNA ワクチンがスパイクタンパク質の mRNA 全長を使用しているのに対して、スパイクタンパク質の受容体結合部位 (Receptor binding domain, RBD) の塩基配列だけをを用いています。したがって、同じ量の mRNA を接種しても RBD の mRNA のコピー数が相対的に多いため、体内で産生される RBD の量も多くなり免疫原性が高まることが期待されます。また、COVID-19 感染者にみられるスパイクタンパク質の N 末端領域 (N-terminal domain, NTD) に対する抗体は試験管内の解析では感染増強効果を持つことが報告されていますが³³⁾、ダイチロナは NTD を含まないためにそのような抗体が産生される可能性はありません。さらに、わが国の新型コロナワクチンとしては唯一、開発も製造も国産であることも特徴のひとつです。

起源株ワクチンの国内臨床試験では、免疫原性がコミナティおよびスパイクバックスと比較され、中和抗体価の平均上昇倍率はコミナティの 1.46 倍、スパイクバックスの 1.77 倍でした³⁴⁾。また、コミナティと比較した 2 価 (起源株/BA.4-5) ワクチンの国内臨床試験でも、オミクロン株 BA.5 に対する中和抗体価はコミナティの 1.72 倍で、中和抗体応答率 (投与前後で 4 倍以上上昇した接種者の割合) も 67.4%とコミナティの 45.8%よりも高くなっていました³⁵⁾。

起源株ワクチンと XBB.1.5 対応ワクチンを接種後のマウスに JN.1 対応ワクチンを追加接種した後の JN.1 に対する中和抗体価は、接種前に比べて 24.8 倍上昇しており、XBB.1.5 対応ワクチンに比べて 3.4 倍高いことが報告されています¹⁷⁾。

安全性については、国内臨床試験における 2 価ワクチン追加接種後の有害事象の頻度が報告されており、発熱 (37.5°C以上) は 13.2%でコミナティ 2 価ワクチンの 12.5%と変わらず、その他の有害事象の頻度も同程度でした³⁵⁾。国内コホート調査での接種後 8 日間の XBB.1.5 対応ワクチ

ンの有害事象の頻度も XBB.1.5 対応のコミナティとほぼ同等で、発熱（37.5℃以上）が 15.1%にみられています²⁴⁾。

Meiji Seika ファルマのコスタイベ®

コスタイベは米国のアークトゥルス・セラピューティクスが創製し、Meiji Seika ファルマが日本国内で開発したレプリコンタイプ（自己増幅型）の次世代 mRNA ワクチンです。ベネズエラウマ脳炎ウイルス（VEEV）由来の RNA レプリカーゼ（RNA の増幅に関わる酵素である RNA 依存性 RNA ポリメラーゼ）の mRNA をスパイクタンパク質の全長 mRNA に結合し、脂質ナノ粒子に封入しています³⁶⁾。細胞に取り込まれると細胞質内でワクチンの mRNA が自己のレプリカーゼで一時的に増幅されるため、少ない投与量でスパイクタンパク質が発現されます。他の mRNA ワクチンの mRNA 量が 30～60μg であるのに対して、コスタイベは 5μg と少ないですが十分な免疫応答がみられています。なお、自己増幅されるのはスパイクタンパク質の mRNA だけであり、感染力のあるウイルスや複製可能なベクターはコスタイベに含まれていません。また、被接種者が周囲の人に感染させるリスク（シェディング）はありません。

主にデルタ株流行中のベトナムで行われた起源株ワクチンの初回免疫の臨床試験では、発症予防効果が 56.6%、重症化予防効果が 95.3%と良好な結果がみられています³⁷⁾。Meiji Seika ファルマがわが国で実施した起源株ワクチンの追加接種の臨床試験では、コミナティに比べて中和抗体価が 1.43 倍高く、中和抗体応答率も 13.6%上昇していました³⁸⁾。また、コスタイベでは追加接種での中和抗体価の持続がより長いことが報告されており、接種前と比べた 1 か月、3 か月、6 か月、12 か月後の起源株に対する中和抗体価上昇率は、コミナティがそれぞれ 4.4 倍、3.4 倍、2.1 倍、2.0 倍であったのに対して、コスタイベではそれぞれ 6.8 倍、7.4 倍、5.1 倍、4.2 倍と高い抗体価が 12 か月後まで維持されていました^{39,40)}。また、2 価（起源株/BA.4-5）ワクチン追加接種の国内臨床試験も実施され、コミナティに比べて高い中和抗体価が持続することが報告されています¹⁷⁾。

JN.1 対応ワクチンのマウスにおける免疫原性試験が行われており、追加接種後の JN.1 株に対する中和抗体価は、接種前後で 53 倍上昇しており、XBB.1.5 対応ワクチンよりも 1.9 倍高い抗体価がみられました¹⁷⁾。

起源株ワクチンの国内臨床試験における接種後 7 日間の有害事象は、接種部位の疼痛 83.8%、圧痛 92.3%、発熱（37.5℃以上）20.0%、倦怠感 44.8%であり、対照群のコミナティと大きな差はみられません。また因果関係のある重篤な有害事象は認められていません³⁸⁾。2 価ワクチンの国内臨床試験における有害事象は、接種部位の疼痛 81.9%、圧痛 92.9%、発熱（37.5℃以上）20.1%、倦怠感 38.2%であり、起源株ワクチンとほぼ同等の結果でした。臨床試験ではワクチンが原因と考えられる重篤な健康被害はみられていません。

以上、今秋に定期接種のワクチンとして使用される 5 つのワクチンについて記載しましたが、いずれも起源株ワクチンがわが国で過去に承認され、コスタイベ以外は令和 5 年度までの特例臨

時接種で使用されてきました。新たな JN.1 対応ワクチンも本年 8 月から 9 月にかけてすべて承認されています。それぞれのワクチンの特徴をふまえて、医療従事者と相談して選択することが望まれます。

高齢者には新型コロナワクチンの定期接種を強く推奨します。

新型コロナウイルスの変異のスピードは速く免疫回避力を高めた株が繰り返し出現していますが、今のところオミクロン株の派生株にとどまっており、病原性を高めた株や全く新しい系統の変異株が出現する徴候はみられていません。毎シーズン変異を繰り返すインフルエンザウイルスに対して、毎年新しいインフルエンザワクチンが高齢者に定期接種として使用されているように、新型コロナウイルスに対しても新たな流行株に対応した新型コロナワクチンを少なくとも年に 1 回は接種することが必要です。

インフルエンザワクチンは流行時期から考えて 10 月末までの接種が推奨されており^{41, 42)}、新型コロナワクチンもインフルエンザワクチンとの同時接種を利用した早いタイミングでの接種が望まれます。65 歳に定期接種になっている肺炎球菌ワクチンと新型コロナワクチンの同時接種も、今年度から可能となっています⁴³⁾。

COVID-19 の高齢者における重症化・死亡リスクはインフルエンザ以上であり、心血管障害などの合併症もみられるため、ワクチンによる予防が重要です。新型コロナワクチンには、発症予防効果や重症化予防効果だけでなく、COVID-19 の罹患後症状を予防する効果もあります。2021～2022 年の新型コロナワクチンと罹患後症状の関連に関する世界の 5 つの研究をまとめた分析では、新型コロナワクチンを 2 回以上接種した人では罹患後症状の頻度が 43%減少していたことが報告されています⁴⁴⁾。

これらのことから、今冬の流行に備えて、10 月から始まった新型コロナワクチンの定期接種を強く推奨します。

おわりに

わが国の予防接種に関する基本的な計画⁴⁵⁾では、①ワクチンで予防できる疾患はワクチンで予防すること、②施策の推進にあたって科学的根拠にもとづき評価することが定められています。しかし、ワクチンのリスクはゼロではありません。一過性の副反応に加えて、ごくまれに重篤な健康被害がみられます。ワクチンの利益とリスクの大きさを科学に基づいて正しく比較し、ご自身が信頼できる医療従事者とよく相談して接種するかどうかを判断することが望まれます。

なお、ワクチン接種を受けることで感染からの回避が保証されるわけではありません。ワクチン接種に加えて、適切なマスクの着用、換気、手洗いなどの基本的な感染予防策を行うことも大切です。今後も流行が続くと予想される COVID-19 の予防のために、新しい新型コロナワクチンが正しく理解され、今年度の定期接種が適切に行われることを願っています。

引用文献

1. Watson OJ, *et al*. Global impact of the first year of COVID-19 vaccination: a mathematical modelling study. *Lancet Infect Dis* 22(9):1293-1302, 2022
2. Kayano T, *et al*. Evaluating the COVID-19 vaccination program in Japan, 2021 using the counterfactual reproduction number. *Sci Rep* 13(1):17762, 2023
3. Kayano T, *et al*. Assessing the COVID-19 vaccination program during the Omicron variant (B.1.1.529) epidemic in early 2022, Tokyo. *BMC Infect Dis* 23(1):748, 2023
4. 厚生労働省. 第4回民間検査機関での検査用検体の残余血液を用いた新型コロナウイルスの抗体保有状況調査. <https://www.mhlw.go.jp/content/001251915.pdf>. Accessed Aug 8, 2024.
5. 厚生労働省. 新型コロナウイルス感染症に関する報道発表資料（発生状況）2024年. https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuite/bunya/0000121431_00461.html. Accessed Aug 31, 2024.
6. 東京都保健医療局感染症対策部. 東京都新型コロナウイルス感染症情報第22号【令和6年8月30日発行】. Accessed Aug 31, 2024.
7. 厚生労働省. 新型コロナワクチンの接種回数について（令和6年4月1日公表）. https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuite/bunya/kenkou_iryuu/kenkou/kekkaku-kansenshou/yobou-sesshu/syukeihou_00002.html. Accessed Aug 31, 2024.
8. 厚生労働省. 人口動態調査. <https://www.mhlw.go.jp/toukei/list/81-1a.html>. Accessed Aug 31, 2024.
9. 厚生労働省. データからわかる－新型コロナウイルス感染症情報－. <https://covid19.mhlw.go.jp/>. Accessed Aug 31, 2024.
10. Noda T, *et al*. Age-specific mortality associated with COVID-19 and seasonal influenza in Japan: using multiple population-based databases. *Ann Clin Epidemiol* 4(4):129-132, 2022
11. Xie Y, *et al*. Risk of death in patients hospitalized for COVID-19 vs seasonal influenza in fall-winter 2022-2023. *JAMA* 329(19):1697-1699, 2023
12. Sugiyama A, *et al*. Natural course of post-COVID symptoms in adults and children. *Sci Rep* 14(1):3884, 2024
13. DeVries A, *et al*. One-Year Adverse Outcomes Among US Adults With Post-COVID-19 Condition vs Those Without COVID-19 in a Large Commercial Insurance Database. *JAMA Health Forum* 4(3):e230010, 2023
14. Shrestha A, *et al*. The risk of cognitive decline and dementia in older adults diagnosed with COVID-19: A systematic review and meta-analysis. *Ageing Res Rev* 101:102448, 2024
15. outbreak.info. SARS-CoV-2 (hCoV-19) Mutation Reports. <https://outbreak.info/situation-reports>. Accessed Aug 31, 2024.
16. Jian F, *et al*. Humoral immunogenicity comparison of XBB and JN.1 in human infections. *bioRxiv*.

Apr 22, 2024

17. 第2回厚生科学審議会予防接種・ワクチン分科会研究開発及び生産・流通部会季節性インフルエンザワクチン及び新型コロナワクチンの製造株について検討する小委員会, 各社説明資料, https://www.mhlw.go.jp/stf/shingi2/newpage_00104.html. Accessed Aug 18, 2024.
18. Kaku Y, *et al.* Virological characteristics of the SARS-CoV-2 KP.3, LB.1, and KP.2.3 variants. *Lancet Infect Dis* 24(8):e482-e483, 2024
19. van Werkhoven CH, *et al.* Early COVID-19 vaccine effectiveness of XBB.1.5 vaccine against hospitalisation and admission to intensive care, the Netherlands, 9 October to 5 December 2023. *Euro Surveill* 29(1):2300703, 2024
20. DeCuir J, *et al.* Interim Effectiveness of Updated 2023-2024 (Monovalent XBB.1.5) COVID-19 Vaccines Against COVID-19-Associated Emergency Department and Urgent Care Encounters and Hospitalization Among Immunocompetent Adults Aged ≥ 18 Years - VISION and IVY Networks, September 2023-January 2024. *MMWR Morb Mortal Wkly Rep* 73(8):180-188, 2024
21. 長崎大学熱帯医学研究所, 新型コロナワクチンの有効性に関する研究 ～国内多施設共同症例対照研究～第 11 報. <https://www.tm.nagasaki-u.ac.jp/versus/results/20240524.html>. Accessed Aug 16, 2024.
22. Link-Gelles R, *et al.* Early Estimates of Updated 2023-2024 (Monovalent XBB.1.5) COVID-19 Vaccine Effectiveness Against Symptomatic SARS-CoV-2 Infection Attributable to Co-Circulating Omicron Variants Among Immunocompetent Adults - Increasing Community Access to Testing Program, United States, September 2023-January 2024. *MMWR Morb Mortal Wkly Rep* 73(4):77-83, 2024
23. Ma KC, *et al.* Effectiveness of Updated 2023-2024 (Monovalent XBB.1.5) COVID-19 Vaccination Against SARS-CoV-2 Omicron XBB and BA.2.86/JN.1 Lineage Hospitalization and a Comparison of Clinical Severity-IVY Network, 26 Hospitals, October 18, 2023-March 9, 2024. *Clin Infect Dis*, Aug 6:ciae405, 2024
24. 第 102 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 (2024 年 7 月 29 日) 資料, 新規新型コロナワクチンを含むコホート調査並びに副反応シグナル全国調査, https://www.mhlw.go.jp/stf/shingi2/newpage_00106.html. Accessed Aug 18, 2024.
25. 第 102 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資料, 副反応疑い報告の状況について, https://www.mhlw.go.jp/stf/shingi2/newpage_00106.html. Accessed Aug 18, 2024.
26. Hause AM, *et al.* Reactogenicity of Simultaneous COVID-19 mRNA Booster and Influenza Vaccination in the US. *JAMA Netw Open* 5(7):e2222241, 2022
27. Dunkle LM, *et al.* Efficacy and safety of NVX-CoV2373 in adults in the United States and Mexico. *N Engl J Med* 386(6):531-543, 2022
28. Heath PT, *et al.* Safety and efficacy of the NVX-CoV2373 Coronavirus Disease 2019 vaccine at completion of the placebo-controlled phase of a randomized controlled trial. *Clin Infect Dis*

- 76(3):398-407, 2023
29. Alves K, *et al.* Immunogenicity of a fourth homologous dose of NVX-CoV2373. *N. Engl J. Med* 388(9):857-859, 2023
 30. Kuriyama K, *et al.* Immunogenicity and safety of a single booster dose of NVX-CoV2373 (TAK-019) in healthy Japanese adults who had previously received a primary series of COVID-19 mRNA vaccine: Primary analysis report of a phase 3 open-label trial. *Vaccine* 41(25):3763-3771, 2023
 31. Kuriyama K, *et al.* One-year follow-up of the immunogenicity and safety of a primary series of the NVX-CoV2373 (TAK-019) vaccine in healthy Japanese adults: Final report of a phase I/II randomized controlled trial. *Vaccine* 42(6):1319-1325, 2024
 32. 独立行政法人医薬品医療機器総合機構. スバキソビッド筋注審査報告書 (2022 年 4 月 19 日) . <https://www.mhlw.go.jp/content/10906000/001174334.pdf>. Accessed Aug 25, 2024.
 33. Liu Y, *et al.* An infectivity-enhancing site on the SARS-CoV-2 spike protein targeted by antibodies. *Cell* 184(13):3452-3466.e18, 2021.
 34. 独立行政法人医薬品医療機器総合機構. ダイチロナ筋注審査報告書 (2023 年 7 月 31 日) . <https://www.mhlw.go.jp/content/10906000/001174334.pdf>. Accessed Aug 25, 2024.
 35. 独立行政法人医薬品医療機器総合機構. ダイチロナ筋注審査報告書 (2023 年 11 月 22 日) . <https://www.mhlw.go.jp/content/10906000/001174334.pdf>. Accessed Aug 25, 2024.
 36. Wayne CJ, *et al.* Self-amplifying RNA COVID-19 vaccine. *Cell* 187(8):1822-1822.e1, 2024
 37. Hò NT, *et al.* Safety, immunogenicity and efficacy of the self-amplifying mRNA ARCT-154 COVID-19 vaccine: pooled phase 1, 2, 3a and 3b randomized, controlled trials. *Nat Commun* 15(1):4081, 2024
 38. Oda Y, *et al.* Immunogenicity and safety of a booster dose of a self-amplifying RNA COVID-19 vaccine (ARCT-154) versus BNT162b2 mRNA COVID-19 vaccine: a double-blind, multicentre, randomised, controlled, phase 3, non-inferiority trial. *Lancet Infect Dis* 24(4):351-360, 2024
 39. Oda Y, *et al.* Persistence of immune responses of a self-amplifying RNA COVID-19 vaccine (ARCT-154) versus BNT162b2. *Lancet Infect Dis* 24(4):341-343, 2024
 40. Oda Y, *et al.* Self-amplifying mRNA COVID-19 vaccine induces a superior immune response compared with mRNA vaccine that persists to 12 months postvaccination. In: *OPTIONS XII for the control of Influenza*. Brisbane, Australia; 2024.
 41. Grohskopf LA, *et al.* Prevention and Control of Seasonal Influenza with Vaccines: Recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices - United States, 2024-25 Influenza Season. *MMWR Recomm Rep* 73(5):1-25, 2024
 42. CDC. CDC Recommends Updated 2024-2025 COVID-19 and Flu Vaccines for Fall/Winter Virus Season. <https://www.cdc.gov/media/releases/2024/s-t0627-vaccine-recommendations.html>. Accessed Sep 3, 2024.
 43. 第 55 回厚生科学審議会予防接種・ワクチン分科会 (2024 年 2 月 5 日) . 5 種混合ワクチン、

- 小児に対する肺炎球菌ワクチン及び新型コロナワクチンについて、
<https://www.mhlw.go.jp/content/10900000/001205549.pdf>. Accessed Sep 3, 2024.
44. Tsampasian V, *et al*. Risk factors associated with post-COVID-19 condition: a systematic review and meta-analysis. JAMA Intern Med 183(6):566-580, 2023.
45. 厚生労働省. 予防接種に関する基本的な計画.
https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuite/bunya/kenkou_iryou/kenkou/kekkaku-kansenshou/kihonteki_keikaku/. Accessed Aug 31, 2024.