



—医薬品の適正使用に欠かせない情報です。必ずお読みください。—

電子添文改訂のお知らせ

生物由来製品
劇薬
処方箋医薬品*

細菌ワクチン類
日本薬局方
生物学的製剤基準

乾燥 BCG ワクチン

乾燥 BCG ワクチン（経皮用・1人用）

*注意—医師等の処方箋により使用すること

2023年2月

日本ビーシージー製造株式会社

この度、弊社の乾燥 BCG ワクチン（経皮用・1人用）（一般的名称：乾燥 BCG ワクチン）の電子添文を下記のとおり自主改訂いたしましたのでお知らせ申し上げます。

ご使用に際しては、最新の電子添文の各項を十分にご覧いただきますようお願い申し上げます。

記

1. 改訂内容

「有効期間」、「3.2 組成」、「4. 効能又は効果」の記載整備をいたしました。

2. 改訂理由

承認事項の一部変更承認にともない記載事項の整備を行ったため。

(____下線部：変更箇所)

改訂後	改訂前
有効期間 <u>検定合格の日から 2 年</u>	有効期間 2 年
3.2 組成	3.2 組成
販売名 乾燥 BCG ワクチン（経皮用・1人用）	販売名 乾燥 BCG ワクチン（経皮用・1人用）
有効成分 生きたカルメット・ゲラン菌 (含水量約 70%として) 12mg	有効成分 生きたカルメット・ゲラン菌 (含水量約 70%) 12mg
添加剤 L-グルタミン酸ナトリウム水和物 7.5mg	添加剤 L-グルタミン酸ナトリウム水和物 7.5mg
添付溶剤 日本薬局方生理食塩液 0.15mL	添付溶剤 日本薬局方生理食塩液 0.15mL
4. 効能又は効果 <u>結核の予防</u>	4. 効能又は効果 結核予防

改訂後の電子添文の全文は別紙をご参照ください。

紙のお知らせ文書が必要な場合は、担当 MR または弊社カスタマーセンター(03-5395-5590)までお知らせください。

改訂後の電子添文は医薬品医療機器総合機構ホームページ (<http://www.pmda.go.jp/>) ならびに弊社ホームページ (<http://www.bcg.gr.jp/>) に掲載いたします。

本件に関するお問い合わせは弊社担当MRまたは下記までお願いいたします



日本ビーシージー製造株式会社

カスタマーセンター

東京都文京区大塚 1 丁目 5 番 21 号

TEL 03-5395-5590

受付時間：月～金曜日 9:00～17:00 (祝祭日及び弊社休業日を除く)

PIDB012302-BMFEA

※※2023年2月改訂(第2版)
※2022年2月改訂

貯 法: 10℃以下で保存
※※有効期間: 檢定合格の日から2年

日本標準商品分類番号
876311

承認番号	20300AMZ00767000
販売開始	1992年2月

生物由来製品
劇薬
処方箋医薬品^(注)

細菌ワクチン類
日本薬局方 生物学的製剤基準 乾燥BCGワクチン
乾燥BCGワクチン (経皮用・1人用)
Freeze-dried Glutamate BCG Vaccine for Percutaneous Use

注)注意一医師等の処方箋により使用すること

2. 接種不適当者(予防接種を受けることが適当でない者)
- 2.1 明らかな発熱を呈している者
2.2 重篤な急性疾患にかかっていることが明らかな者
2.3 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
2.4 結核その他の疾病的予防接種、外傷等によるケロイドの認められる者
2.5 免疫機能に異常のある疾患有する者及び免疫抑制をきたす治療を受けている者[10.1 参照]
2.6 結核の既往のある者
2.7 上記に掲げる者のはか、予防接種を行うことが不適当な状態にある者

3. 製法の概要及び組成・性状

3.1 製法の概要

本剤は、カルメット・ゲラン菌(以下BCGという)Tokyo株をソートン馬鈴薯培地、牛胆汁馬鈴薯培地、ソートン培地に植えて培養し、発育した菌膜を採取し、この菌膜を処理して含水量約70%とした湿菌を磨碎し、15w/v%以下の濃度のグルタミン酸ナトリウム液に浮遊させ、1mL中に湿菌80mgを含むようにした液を凍結乾燥したものである。
なお、本剤は製造工程でウシの胆嚢から採取した胆汁を使用している。

3.2 組成

販売名	乾燥BCGワクチン(経皮用・1人用)
※※ 有効成分	生きたカルメット・ゲラン菌(含水量約70%として) 12mg
添加剤	L-グルタミン酸ナトリウム水和物 7.5mg
添付溶剤	日本薬局方生理食塩液 0.15mL
3.3 製剤の性状	
販売名	乾燥BCGワクチン(経皮用・1人用)
性状	凍結乾燥製剤である。添付の溶剤を加えるとき、白色ないし淡黄色の混濁した液となる。

※※4. 効能又は効果

結核の予防

6. 用法及び用量

通常、溶剤を加えたものを上腕外側のほぼ中央部に滴下塗布し、経皮用接種針を用いて行う。

7. 用法及び用量に関する注意

7.1 接種方法(管針法による経皮接種)

本剤に添付の溶剤(日本薬局方生理食塩液)を加えて80mg/mLの濃度の均一な懸濁液とし、接種部位の皮膚を緊張させ、懸濁液を塗った後、9本針植付けの管針を接種皮膚面に対してほぼ垂直に保ち、これを強く圧して行う。接種数は2個とし、管針の円跡は相互に接するものとする。

7.2 本剤は、経皮接種用の濃厚なワクチンであり、もし皮内等に注射すると強い局所反応を呈するので、絶対に注射してはならない。

7.3 定期接種対象者と標準的接種期間

一歳に至るまでの間にある者。生後5月に達したときから生後8ヶ月に達するまでの期間を標準的接種期間として1回行うこと。

7.4 他の生ワクチン(注射剤)との接種間隔

他の生ワクチン(注射剤)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。[10.2 参照]

7.5 同時接種

医師が必要と認めた場合には、他のワクチンと同時に接種することができる(なお、本剤を他のワクチンと混合して接種してはならない)。

8. 重要な基本的注意

8.1 本剤は、「予防接種実施規則」及び「定期接種実施要領」に準拠して使用すること。

8.2 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。

8.3 予診の際は、保護者に予防接種後の通常起こり得る反応及びまれに生じる重い副反応並びに予防接種健康被害救済制度について十分に説明し、保護者がその内容を理解した上で、接種することについての明確な同意を得ること。

8.4 接種後、接種局所の反応が10日以内に出現した場合(コッホ現象)は、被接種者が結核の感染を受けている可能性があるので、コッホ現象と思われる局所反応が生じた場合には、結核感染に関する必要な検査を行うため、接種医療機関を受診するよう保護者に伝えること。

8.5 被接種者又はその保護者に、接種後は接種部位を清潔に保ち、接種当日の過激な運動は避け、接種局所の異常反応や体調の変化を呈した場合には、速やかに医師の診断を受けるように事前に知らせること。

9. 特定の背景を有する者に関する注意

9.1 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、健康状態及び体质を勘案し、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。

9.1.1 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有する者[9.2, 9.3 参照]

9.1.2 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

9.1.3 過去にけいれんの既往のある者

9.1.4 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[11.1.2 参照]

9.1.5 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

9.1.6 過去に結核患者との長期の接触がある者その他結核感染の疑いのある者

9.2 腎機能障害を有する者

接種要注意者である。[9.1.1 参照]

9.3 肝機能障害を有する者

接種要注意者である。[9.1.1 参照]

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には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。

9.8 高齢者

接種に当たっては、予診等を十分に行い、被接種者の健康状態を観察すること。一般に生理機能が低下している。

10. 相互作用

10.1 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
副じん皮質ホルモン剤 プレドニゾロン等 免疫抑制剤 シクロスボリン (サンディミュン、 ネオアーラル) タクロリムス (プログラフ) アザチオブリン (イムラン) 等 [2.5 参照]	播種性BCG感染を招くおそれがあるので、本剤を接種しないこと。	サイトカインの産生を抑えるなどリンパ球の機能を抑制する。 免疫抑制的な作用を持つ薬剤の投与を受けている者、特に長期又は大量の投与を受けている者、又は投与中止後6か月以内の者

10.2 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
他の生ワクチン(注射剤) 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 黄熱ワクチン 等 [7.4 参照]	通常、27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(注射剤)の干渉作用により免疫が獲得できないおそれがある。

11. 副反応

次の副反応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。

11.1 重大な副反応

11.1.1 ショック、アナフィラキシー(いずれも頻度不明)

11.1.2 BCG感染症(頻度不明)

皰膜炎、骨炎、骨髓炎、骨膜炎があらわれることがある。免疫不全症候群の者などに接種した場合、BCGが全身に血行散布して粟粒結核様の病変をつくり、全身播種性BCG感染症に至ることがある。BCG感染症が疑われる場合には、速やかに抗結核剤の投与等適切な措置を行なうこと。
[9.1.4 参照]

11.1.3 皮膚結核様病変(狼瘡、臍病性苔癬など)(頻度不明)

11.2 その他の副反応

	頻度不明
過敏症 ^{注1)}	発疹、荨麻疹、紅斑(多形紅斑を含む)、そう痒
局所症状 ^{注2)} (接種部位)	発赤、硬結、腫脹、痴皮形成
※その他	リンパ節腫大 ^{注3)} 、発熱

注1)接種直後から数日中にあらわれることがある。

注2)接種後1～4週の間、接種部位に局所反応を呈し、特に反応が強い場合は膿瘍をつくることもあるが、痴皮を形成して1～3か月で消退する。再接種では、これらの反応が早くかつ強めに出るが、消退するのも早い。接種局所は通常3か月程度で瘢痕化するが、この時期を越えても乾かず、あるいは一旦瘢痕化したものが再び湿潤し、潰瘍化することがある(混合感染の可能性もある)。また、瘢痕化した針痕が拡大、一部ないし全部が融合してケロイドを生じことがある。

注3)腋窩あるいは腋窩以外(鎖骨上窩、側頸部など)のリンパ節腫大が認められている。通常は放置しても接種後6か月までに自然消退する。まれに化膿性の経過をとって、皮膚に穿孔し排膿することがある。この場合も清潔に保てばやがて閉鎖・治癒する。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤調製時の注意

14.1.1 懸濁時

添付の溶剤(日本東京方生理食塩液)でワクチンを懸濁して、80mg/mLの濃度の懸濁液を調製する。

- (1) アンプル内の乾燥BCGワクチンの乾燥状態を確認する。(万一吸湿している場合は、乾燥体がアメ色になり管壁にべったりとついている。このようなときは使用してはならない。)
(2) 溶剤はワンポイント方式アンプルなので開口のための道具は不要であるが、本剤のアンプルは真空用の厚いガラスでできているので開口にはアンプルカットを使用する必要がある。(アンプルカットは管針の箱の中に入っている。)
(3) アンプルの頸部にアンプルカットでキズをつけ、アルコール綿で清拭し乾燥後、添付の黒ポリ袋でアンプル全体を包み、黒ポリ袋をねじって袋の中の空気を追い出した上で静かに折って開口する。(アンプルカット凹部の鋭角部をアンプル頸部にあって、全周にキズをつける(図-①))。アルコールが乾く前にアンプルを開口すると、アンプル内にアルコールが混入し、BCGが凝集して懸濁できなくなるので注意する。これらの操作は、真空であるアンプル内への空気の急激な流入を防ぐためのものである。

- (4) 溶剤アンプルを開口し、添付のスポットで生理食塩液全量を吸い上げる。ワクチンアンプルの内壁に沿ってゆっくり注入し、しばらく(2～3分)静置してワクチンを均等に十分湿らせ、泡をたてないようアンプルを静かに振って均等なBCG懸濁液とする。これで80mg/mLの濃度のワクチンが得られる。(溶剤をワクチンの上に一気に注ぐと、ワクチンが懸濁せず(溶けず)に残って不均等になることがある。)

- 14.1.2 十分に懸濁した(溶けた)ワクチンを、同じスポットを用いて、泡をたてないようゆっくりと吸い上げる。

- 14.1.3 アンプルが入っていたトレーはアンプル立てとして使用できる。(図-②)

- 14.1.4 本懸濁液中のBCGは、光や熱により影響を受け死滅しやすいので、日光にあてないよう注意し低温に保つこと。

14.2 薬剤接種時の注意

14.2.1 接種時

- (1) 本剤、溶剤、ガンマ線滅菌された管針及びスポットは、いずれも1人分ずつ開口又は開封して使用する。

14.2.2 接種部位の消毒

接種部位をアルコール綿で消毒する。乾かないうちにワクチンをたらすとBCGが死滅するので、よく乾いてからワクチンを滴下する。

14.2.3 ワクチンの滴下と塗布

接種者は被接種者の上腕を下から握り、ほぼ水平に固定する。アルコールが乾くのを待ってスポットを垂直か、わずかに傾けて保持し、接種に十分な量(大きめの1滴)のワクチンを滴下する(図-③)。このとき、スポットの先端が皮膚にふれないよう注意する。通常、1滴で十分であるが、不十分であると思われるときは、さらにもう1滴加える。滴下されたワクチンを管針のツバの側面で上腕の縦方向に沿って幅約1.5cm、長さ約3cm程度の範囲に塗りひろげる(ツバで強くこすり塗布層が薄くなり過ぎないよう注意する)(図-④)。

14.2.4 ワクチンの接種

ワクチンを塗りひろげた後、管針を皮膚面に垂直に保持し(図-⑤)、上腕部を下からささえている手で強く握って接種部位の皮膚を緊張させ、ツバの両端が皮膚に十分つくまで(通常、皮膚が5～6mmへこむ程度)管針を強く押して接種する(図-⑥)。接種数は2個とする(図-⑦)。2か所の押し方は、管針の円跡が相互に接するようにして腕の縦方向とツバの縦方向とが一致するようにする。2か所の接種が重なると、局所反応が融合するおそれがあるので、必ず針痕が長方形に並ぶように接種する(図-⑧)。なお、管針を押すとき、管針をねじらないように注意すること。押し終わったら、ワクチンを塗りひろげたときと同様にツバの側面で皮膚上のワクチンを2～3回針痕にすりつける(図-⑨)。接種した針痕から少量の出血を見ることがあっても、そのまま放置しておく。もし接種の方法を誤った場合も押し直しはしないこと。

14.2.5 接種部位

- (1) 接種は上腕外側のほぼ中央部に行なう。肩部に行なうとケロイドを生じやすいので絶対に行ってはならない。再接種の際には、前の瘢痕のあるところは必ず避ける。

(2) 接種部位は、火気、日光等によらないで自然に乾燥させること。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

BCG接種の有効性は①BCG接種は適切に行われば結核の発病を、接種しなかった場合の4分の1くらいに抑える¹⁾。②BCG接種は、結核性髄膜炎や粟粒結核など小児の重篤な結核の発病予防には特に効果は高い²⁾。③BCGワクチンは一度接種すれば、その効果は10年～15年ほど持続する³⁾。

BCG接種の副反応としては、接種後腋窩リンパ節腫脹をきたすことがあるが、ほとんどすべて2～3か月で縮小、消失するので経過観察でよい。ごくまれに穿孔、排膿がある(0.02%以下)⁴⁾。このほか、例外的な副反応として骨炎、狼瘍等が報告されているが、いずれもきわめてまれである。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

BCG接種によって誘導される結核に対する免疫は、Tリンパ球とマクロファージを主体とした細胞性免疫である。体内に入ったBCGはまずマクロファージに食食される。抗原情報がTリンパ球に提示され、Tリンパ球はBCGの抗原で感作される。BCGと結核菌とは共通の抗原を持つため、BCGに感作されたTリンパ球は結核菌の抗原で感作されたときと同じ能力を持ち、記憶細胞として待機する。BCG接種を受けた人に結核菌の感染がおこると、この感作Tリンパ球が幼若化・増殖し、インターフェロン-γなどのサイトカインを産生することによりマクロファージを活性化する。この活性化されたマクロファージが結核菌を効率的に食食・殺菌することにより結核感染の進展を抑える⁵⁾。

20. 取扱い上の注意

20.1 ディスポBCG接種用管針(ディスポ管針)

経皮接種に用いる管針は、9本の細い針が、直径2cmのプラスチック製円筒の中に4.5mm間隔で固定されており、針先は、円筒の縁とほぼ同じ高さになっている(図-⑩)。管針は1本ずつパックしてガンマ線滅菌されており、開封するだけですぐに使用できるディスポーザブル(使い捨て)タイプである。管針は、針先が重要であるので、針先を損じないよう取り扱いに十分注意しなければならない。

20.2 ガンマ線滅菌済みの管針及びスポットは、包装を開封した直後に使用すること。また、管針は針先保護キャップをまつすぐ引いてはずしてから使用する。この際、ツバや針の部分に直接手をふれないよう注意する。

22. 包装

12mg 1アンプル

(添付溶剤：日本薬局方生理食塩液 0.15mL 1アンプル)

(器具：ディスポBCG接種用管針、スポット、黒ポリ袋、アンプルカット 各1)

23. 主要文献

- 1) Colditz, G. A., et al. : JAMA. 1994 ; 271 : 698-702
- 2) Rodrigues, L. C., et al. : Int J Epidemiol. 1993 ; 22 : 1154-1158
- 3) Hart, P D., Sutherland, I. : Br Med J. 1977 ; 2 : 293-295
- 4) Mori, T, et al. : Tuber Lung Dis. 1996 ; 77 : 269-273
- 5) 德地清六.：新BCG接種の理論と実際. 結核予防会. 1996 : 15-22

24. 文献請求先及び問い合わせ先

〈文献請求先〉

日本ビーシージー製造株式会社 学術部
〒112-0012 東京都文京区大塚一丁目5番21号

TEL (03)5395-5595

FAX (03)5395-5580

〈問い合わせ先〉

日本ビーシージー製造株式会社 カスタマーセンター
〒112-0012 東京都文京区大塚一丁目5番21号
TEL (03)5395-5590
FAX (03)5395-5580

25. 保険給付上の注意

本剤は保険給付の対象とならない(葉価基準未収載)。

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

 日本ビーシージー製造株式会社
東京都清瀬市松山三丁目1番5号

【BCGワクチンの接種方法】

図-①

アンプルカット凹部の鋭角部をアンプル頸部にあて、全周にキズをつける。



図-⑥

上腕部を下からささえている手で強く握って接種部位の皮膚を緊張させ、ツバの両端が皮膚に十分つくまで(通常、皮膚が5~6mmへこむ程度)管針を強く押して接種する。



図-②

アンプルが入っていたトレーはアンプル立てとして使用できる。

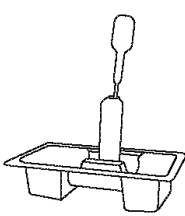


図-⑦

接種数は2個とする。
2か所の押し方は、管針の円跡が相互に接するようにして腕の縦方向とツバの縦方向とが一致するようにする。

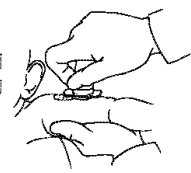


図-③

アルコールが乾くのを待ってスポットを垂直か、わずかに傾けて保持し、接種に十分な量(大きめの1滴)のワクチンを滴下する。



図-⑧

2か所の接種が重なると、局所反応が融合するおそれがあるので、必ず針痕が長方形に並ぶように接種する。

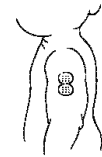


図-④

滴下されたワクチンを管針のツバの側面で上腕の縦方向に沿って幅約1.5cm、長さ約3cm程度の範囲に塗りひろげる(ツバで強くこすり塗布層が薄くなり過ぎないよう注意する)。

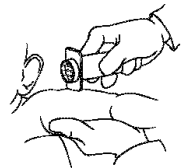


図-⑨

押し終わったら、ワクチンを塗りひろげたときと同様にツバの側面で皮膚上のワクチンを2~3回針痕になしりつける。

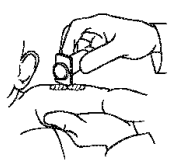


図-⑤

ワクチンを塗りひろげた後、管針を皮膚面に垂直に保持する。

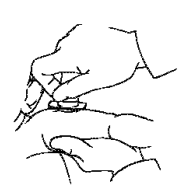


図-⑩

経皮接種用に用いる管針は、9本の細い針が、直徑2cmのプラスチック製円筒の中に4.5mm間隔で固定されており、針先は、円筒の縁とほぼ同じ高さになっている。

