

# 誤接種防止のための再度のお願い

## ニューモバックス<sup>®1</sup>NP/プレベナー<sup>®2</sup>水性懸濁皮下注

2011年12月  
MSD 株式会社  
ファイザー株式会社

2010年2月のプレベナー<sup>®</sup>水性懸濁皮下注の発売以来、2歳未満の乳幼児にニューモバックス<sup>®</sup>NPが誤って接種される事例や、成人にプレベナー<sup>®</sup>水性懸濁皮下注が誤って接種される事例が発生しております。

本件の対応として、これまでも情報提供及び包装変更等の措置を行ってまいりましたが、残念ながら現時点でも両製剤の誤認による誤接種の事例が報告されております。

両製剤とも肺炎球菌による感染症を予防するワクチンですが、**接種対象者が異なります**ので、ご使用の際には今一度ご注意くださいようお願い申し上げます。

| 販売名       | ニューモバックス <sup>®</sup> NP  | プレベナー <sup>®</sup> 水性懸濁皮下注   |
|-----------|---|--|
| 投与・接種対象者  | <b>2歳以上</b> で肺炎球菌による重篤疾患に罹患する危険が高い者（ <b>高齢者等</b> ）<br>【詳細は添付文書をご覧ください】※             | <b>2カ月齢以上9歳以下</b> の間にある者<br>【詳細は添付文書をご覧ください】†  |
| 生物学的製剤基準名 | 肺炎球菌ワクチン  | 沈降7価肺炎球菌結合型ワクチン（無毒性変異ジフテリア毒素結合体）   |
| 会社名       | MSD 株式会社  | ファイザー株式会社  |
| 製剤写真      |  |  |
| 剤形        | バイアル  | シリンジ   |
| 性状        | 無色澄明な水性注射剤  | 不溶性で、振り混ぜると均等に白濁する液剤   |

※ 2歳未満の者では含有される莢膜型抗原の一部に対して十分応答しないことが知られており、また安全性も確立していないので投与しないこと。（ニューモバックス<sup>®</sup>NP:接種不相当者）

† 生後6週未満又は10歳以上の者に対する安全性及び有効性は確立していない。（プレベナー<sup>®</sup>水性懸濁皮下注:小児等への接種）

接種不相当者、効能・効果、用法・用量、接種上の注意等の詳細については各製剤の添付文書をご覧ください。

®1: Registered Trademark of Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc., Whitehouse Station, N.J., U.S.A

®2: Wyeth LLC により国内商標登録済み