

<5~11歳のお子様の保護者の方へ>

新型コロナワクチン予防接種についての説明書

(小児(5~11歳)追加接種(令和4年秋開始接種・令和5年春開始接種)用)

新型コロナワクチンの接種対象となっている5~11歳のお子様の保護者の方へ

- ◎ワクチン接種には、保護者の同意と立ち合いが必要です。
- ◎接種を希望する場合、予診票の署名欄に、保護者が署名（保護者自身の氏名を記載）してください。接種を希望されない場合は、署名欄には何も記載しないでください。予診票に保護者の署名がなければ、接種は受けられません。
- ◎疑問などがあれば、あらかじめ、国や市町村からの情報をご覧いただくなか、かかりつけ医などによくご相談いただき、接種のご判断をお願いします。

新型コロナウイルスワクチン接種について

本ワクチンの接種は国と地方自治体による新型コロナウイルス(SARS-CoV-2)ワクチン接種事業の一環として行われます。本ワクチンの接種は公費対象となり、希望者は無料で接種可能です。

ワクチンの効果と投与方法

今回接種するワクチンは、ファイザー社製の小児用オミクロン株対応2価ワクチン(従来株(起源株)及びオミクロン株BA.4-5)です。新型コロナウイルス感染症の重症化予防、感染予防、発症予防を目的として接種します。

他の年齢層(12歳以上)へのBA.4-5対応2価ワクチンの追加接種による試験成績や、従来の単価ワクチン(起源株)の追加接種によるこれまでの知見等から、一定の有効性が期待できるとされています。

販売名	コニタディ筋注5~11歳用(2価:起源株/オミクロン株BA.4-5)
効能・効果	SARS-CoV-2による感染症の予防
接種回数・間隔	1回(前回の接種が完了してから3か月以上が経過した後)※筋肉内に接種
接種対象	令和4年秋 開始接種 初回(1・2回目)接種を完了した5歳以上11歳以下で、オミクロン株対応2価ワクチンによる令和4年秋開始接種を未接種、かつ、令和5年春開始接種の対象とならない方
	令和5年春 開始接種 初回(1・2回目)接種を完了した5歳以上11歳以下で、基礎疾患有する方や重症化リスクが高いと医師が認める方等
接種量	0.2mLを1回※接種する有効成分の量は10μg(12歳以上の3分の1)

- 本ワクチンの接種は、前回までの接種に用いたワクチンの種類にかかわらず可能ですが、初回接種には使えません。
- 本ワクチンの接種を受けても、発症等を完全には予防できないため、引き続き、適切な感染防止策が必要です。

予防接種を受けることができない人

下記にあてはまる方は本ワクチンを接種できません。該当すると思われる場合、必ず接種前の診察時に医師へ伝えてください。

- 明らかに発熱している人(※1) ●本ワクチンの成分に対し重度の過敏症(※2)の既往歴のある人
 - 重い急性疾患にかかっている人 ●上記以外で、予防接種を受けることが不適当な状態にある人
- (※1)明らかな発熱とは通常37.5℃以上を指します。ただし、37.5℃を下回る場合も平時の体温に鑑みて発熱と判断される場合はこの限りではありません。
- (※2)アナフィラキシーや、全身性の皮膚・粘膜症状、喘鳴、呼吸困難、頻脈、血圧低下等、アナフィラキシーを疑わせる複数の症状。前回までの接種でこれらの症状があった人は、同一成分を含むワクチンでの追加接種はできません。

予防接種を受けるに当たり注意が必要な人

下記にあてはまる方は本ワクチンの接種について、注意が必要です。該当すると思われる場合は、必ず接種前の診察時に医師へ伝えてください。

- 抗凝固療法を受けている人、血小板減少症または凝固障害のある人
- 過去に免疫不全の診断を受けた人、近親者に先天性免疫不全症の方がいる人
- 心臓、腎臓、肝臓、血液疾患や発育障害などの基礎疾患のある人
- 過去に予防接種を受けて、接種後2日以内に発熱や全身性の発疹などのアレルギーが疑われる症状がでた人
- 過去にけいれんを起こしたことがある人
- 本ワクチンの成分に対して、アレルギーが起こるおそれがある人

過去に、薬剤で過敏症やアレルギーを起こしたことのある人は、接種前の診察時に必ず医師へ伝えてください。

(うらへ続く)

接種を受けた後の注意点

- 本ワクチンの接種を受けた後、15 分以上（過去にアナフィラキシーを含む重いアレルギー症状を起こしたことがある方や、気分が悪くなったり、失神等を起こしたりしたことがある方は 30 分以上）、接種を受けた施設でお待ちいただき、体調に異常を感じた場合には、速やかに医師へ連絡してください。（急に起こる副反応に対応できます。）
- 注射した部分は清潔に保つようにし、接種当日の入浴は問題ありませんが、注射した部分はこすらないようにしてください。また、接種後に体調が悪い時は無理をせず、入浴は控える等、様子を見るようにしてください。
- 通常の生活は問題ありませんが、当日の激しい運動は控えてください。

副反応について

- 主な副反応は、注射した部分の痛み、頭痛、関節や筋肉の痛み、疲労、寒気、発熱等があります。また、稀に起こる重大な副反応として、ショックやアナフィラキシーがあります。なお、本ワクチンは、新しい種類のワクチンのため、これまでに明らかになっていない症候群が出る可能性があります。接種後に気になる症候群があった場合は、接種医あるいはかかりつけ医に相談してください。
- ごく稀ではあるものの、ワクチン接種後に心筋炎や心膜炎を疑う事例が報告されています。接種後数日以内に胸の痛みや動悸、息切れ、むくみ等の症候群が現れたら、速やかに医療機関を受診してください。
- ごく稀ではあるものの、mRNA ワクチン接種後にギラン・バレー症候群が報告されています。接種後、手足の力が入りにくい、しびれ等の症候群が現れたら、速やかに医療機関を受診してください。

予防接種健康被害救済制度について

予防接種では健康被害（病気になったり障害が残ったりすること）が起こることがあります。極めて稀ではあるものの、なくすことができないことから、救済制度が設けられています。

新型コロナワクチンの予防接種によって健康被害が生じた場合にも、予防接種法に基づく救済（医療費・障害年金等の給付）が受けられます。申請に必要となる手続きなどについては、住民票がある市町村にご相談ください。

新型コロナウイルス感染症について

SARS-CoV-2 による感染症が発症すると、熱や咳など風邪によく似た症状がみられます。軽症のまま治癒する人も多い一方、重症化すると、呼吸困難などの肺炎の症状が悪化し、死に至る場合もあります。

今回接種する新型コロナウイルスワクチン（ファイザー社製のオミクロン株対応 2 倍ワクチン（5～11 歳用、BA.4-5）の特徴

本剤はメッセンジャーRNA（mRNA）ワクチンであり、SARS-CoV-2（従来株（起源株）及びオミクロン株 BA.4-5）のスパイクタンパク質（ウイルスがヒトの細胞へ侵入するために必要なタンパク質）の設計図となる mRNA を脂質の膜に包んだ製剤です。本剤接種により mRNA がヒトの細胞内に取り込まれると、この mRNA を基に細胞内でウイルスのスパイクタンパク質が産生され、スパイクタンパク質に対する中和抗体産生及び細胞性免疫応答が誘導されることで、SARS-CoV-2 による感染症の予防ができると考えられています。

本剤には、下記の成分が含まれています。

有効成分	◆ トジナメラン（従来株（起源株）のスパイクタンパク質の全長体をコードする mRNA） ◆ ファムトジナメラン（オミクロン株 BA.4-5 のスパイクタンパク質の全長体をコードする mRNA）
添加物	◆ ALC-0315 : [(4-ヒドロキシブチル) アザンジイル] ビス (ヘキサン-6,1-ジイル) ビス (2-ヘキシルデカン酸エステル) ◆ ALC-0159 : 2- [(ポリエチレングリコール) -2000] -N,N-ジテトラデシルアセトアミド ◆ DSPC : 1,2-ジステアロイル-sn-グリセロ-3-ホスホコリン ◆ コリステロール ◆ 精製白糖 ◆ トロメタモール ◆ トロメタモール塩酸塩

新型コロナワクチンの詳しい情報については、
厚生労働省のホームページをご覧ください。

厚労 コロナ ワクチン

検索

ホームページをご覧になれない場合は、お住まいの市町村等にご相談ください。

