

SCARDAにおけるワクチン研究開発の戦略

初版 令和4年6月30日
最終改訂 令和6年10月30日
国立研究開発法人日本医療研究開発機構
先進的研究開発戦略センター（SCARDA）

1. 本文書の位置づけ

本文書は、「ワクチン開発・生産体制強化戦略に基づく研究開発等の当面の推進方針」（令和4年2月28日 内閣府健康・医療戦略推進事務局、内閣府科学技術・イノベーション推進事務局、文部科学省、厚生労働省、経済産業省）¹（以下「当面の推進方針」という。）の「6. AMED先進的研究開発戦略センター（SCARDA）の運営方針」における「ワクチン・新規モダリティ研究開発事業」に関する「特にワクチン開発については、対象とする感染症の特徴に応じて個別具体的で明確な目標を設定した開発戦略を定める」との記載に基づき、SCARDAにおけるワクチン開発戦略を明らかにするものである。

2. ワクチン・新規モダリティ研究開発事業の推進

2.1. 事業の目標

令和4年3月22日に開始した「ワクチン・新規モダリティ研究開発事業（一般公募）」²の公募要領において示したとおり、「国が定める重点感染症に対して感染症有事にいち早く、安全で有効な、国際的に貢献できるワクチンを国内外に届けること」を本事業の目標とし、

（1）感染症ワクチン開発では第II相試験終了まで

（2）ワクチン開発に資する新規モダリティ研究開発では第I相試験終了まで

を目指した研究開発を実施し、主要な感染症に対するワクチンの社会実装を ready to go 状態に一歩でも近づけておく。

準備体制（preparedness）の整備の観点から、上記の目標に沿った研究開発を平時に推進し、感染症有事には、発生前のファンディングを通じて得られた最新の知見・技術や、エビデンスを蓄積し、迅速・機動的なファンディングで早期実用化を目指す。

第III相試験以降の対応については、「ワクチン開発・生産体制強化戦略」（令和3年6月1日閣議決定）³中の「2.3 治験環境の整備・拡充」等に沿って整理されることとなっており、本事業で研究開発が進められた感染症ワクチンの第III相試験以降の取組が円滑に進捗するよう、関係省庁との連携を図る。

2.2. これまでの動き

コロナウイルス感染症をワクチン開発の優先度が高い感染症と考えるとの医薬品開発協議会で

¹ https://www.cas.go.jp/jp/seisaku/vaccine_kyouka/pdf/suishin_hoshin.pdf

² https://wwwAMED.go.jp/koubo/21/02/2102B_00004.html

³ <https://www.kantei.go.jp/jp/singi/kenkouiryou/tyousakai/dai28/siryou1-2.pdf>

の決定を受けて⁴、「重点感染症等に対する感染症ワクチンの開発（次のパンデミックを見据えたコロナウイルス感染症を対象とするものに限る）⁵」（同年4月28日〆切分）及び「新規モダリティを用いる感染症ワクチンの研究開発」（同年5月31日〆切分）について公募を実施し、提案のあった内容を分析・評価した後、支援対象ワクチンを選定した。

その後、同年7月6日に開催された第29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・流通部会において、ワクチン開発を支援する重点感染症が選定され、同月11日に開催された第8回医薬品開発協議会⁶においても報告されたことを受けて、感染症ワクチンの開発については、政府によりワクチン開発を支援する重点感染症として選定されたものに対象を拡大し公募を実施しているところである（同月29日付け）。

また、「ワクチン開発のための世界トップレベル研究開発拠点の形成事業」による体制整備も進んでいるところであり、「ワクチン・新規モダリティ研究開発事業」によるワクチン等研究開発と連携し、感染症有事に備え平時において最先端の研究の中核的機能を発揮すべく、我が国として備えるべき研究力・機能をオールジャパンで整備・強化することが求められている。

2.3. 分析・評価の方針、流れ

本事業の目標に向けて、SCARDAが見るべき評価の視点を次のとおり設定した。

- ・ 感染症有事において、国民全体にいち早く届けられること
- ・ 有効性及び安全性に優れること
- ・ 保存性に優れる、投与方法が簡便であるなど有用性が高いこと
- ・ 国際的な協力、差別化を見据えて、日本ならではの独自性を有すること
- ・ 使用経験が豊富であり、より安心して接種できること
- ・ 開発途上国における活用も見据え、低コストで製造可能であること

分析・評価に当たっては、まず、ワクチンモダリティごとの技術の特徴を俯瞰し、特許・研究データベースによる最新の技術動向や諸外国のベンチマーク等を踏まえつつ、提案課題について分析を行い、必要に応じて、提案者に対する照会やヒアリングを実施し、評価する。

また、ワクチン・新規モダリティ開発支援事業採択・評価会において、外部有識者の意見を聴いて、開発支援すべきワクチン（研究開発課題）選定を進める。

2.4. 重点感染症に対する感染症ワクチンの開発

「重点感染症に対する感染症ワクチンの開発」においては、次の感染症有事を見据え、以下の点を念頭に置いて、政府によりワクチン開発を支援する重点感染症として選定されたものに対す

⁴ 第7回 医薬品開発協議会（令和4年2月28日）

<https://www.kantei.go.jp/jp/singi/kenkouiryou/iyakuhin/dai7/gijigaiyou.pdf>

⁵ 次のパンデミックを見据えたコロナウイルス感染症を対象としており、現在、ワクチン開発推進事業

(<https://wwwAMED.go.jp/program/list/11/02/004.html>) で支援している COVID-19 に対するワクチン開発は対象外としている。

⁶ <https://www.kantei.go.jp/jp/singi/kenkouiryou/iyakuhin/dai8/gijisidai.html>

るワクチンの開発を支援する。

(優先して開発を進めるワクチンに関する基本的考え方)

- ・ 有効で迅速な抗原設計の変更が可能であるワクチン（新型コロナウイルスに対する mRNA ワクチン、ウイルスベクターワクチン等）や、個別のウイルス株のみへの有効性だけでなく、その変異株や同じウイルスファミリーに含まれる別のウイルス株などに対しても幅広く有効性が期待できるワクチン（いわゆる「ユニバーサル型」のワクチン等）などは、感染症有事発生前、発生直後の緊急事態において有効な手段となり得るため、こうしたワクチンの開発支援を優先する。
- ・ ただし、mRNA ワクチンは、ウイルス特定から上市までの開発期間が短いため、全く未知の病原体（いわゆる「Disease X」）による感染症有事の迅速な初期対応の観点から利点がある一方、免疫期間や保存安定性などの観点で改善の余地が残されている。このため、細胞性免疫の活性化やベクター改良などにより免疫期間を延長する工夫をしたワクチンの開発、モダリティ改良や特許対策により安価で保存等が容易なワクチン開発も求められる。
- ・ また、上記のような感染症有事の初期対応において、新たなモダリティの必要性も想定されるため、各感染症に対して複数のモダリティの研究開発が進行するよう、従来から実用化されているモダリティ（組換えタンパク質、全粒子不活化、弱毒生等）の選択肢も含め、開発支援を並行して進める必要がある。
- ・ さらに、2.1.の事業の目標を踏まえ、次のワクチン開発についても開発支援を優先する。
 - ✓ 知財戦略の具体化・適正化が十分に配慮されているもの
 - ✓ 情報科学技術を積極的に活用するもの（変異の予測、変異の少ない抗原決定基の探索等）
 - ✓ 新たな投与形態や治療スキームに貢献できる可能性があるもの
- ・ なお、上記の考え方は、後述の「ワクチン開発に資する新規モダリティの研究開発」においても適用されるものとする。

(臨床試験の実施等に関する留意点)

- ・ 国内での感染例が限定的である感染症に対しては、日本単独での治験実施が困難であることが予想されるため、日本主導の国際共同治験の実施が必要となる。加えて、感染症有事が発生した際には一国で対応することは不可能であり、平時から、CEPI などの海外機関等との国際的な連携も視野に入れる。
- ・ 開発時点で流行が局所的・散発的であるため発症予防効果を示すための治験が計画できないなど、ワクチンの臨床開発が完了できない可能性のある感染症に対しては、あらかじめ平時から、動物での検討や少人数のヒトでの安全性確認を実施しておき、有事に迅速にワクチン開発を完了する等のアプローチを検討する。

(中長期的な観点での留意点)

- ・ 革新的な新規モダリティについて実用化の可能性がある提案も組み込むことで、より優れたワクチン開発を目指すとともに、未知のウイルスによる感染症有事に対し、多様な選択肢を準備していく。

2.4.1. 次の感染症有事を見据えたコロナウイルス感染症に対するワクチン開発

2.4.1.1. コロナウイルス感染症の特徴

コロナウイルス感染症の特徴は別紙③のとおりである。現在も流行中の新型コロナウイルス感染症（COVID-19）の原因ウイルスである SARS-CoV-2 のほか、SARS-CoV-1、MERS-CoV が知られており、空気、飛沫、接触感染の伝播様式を取るとされる。症状はいずれも呼吸器症状を示し、軽度から重度の肺炎が誘導され、下痢等の消化器症状も報告されている。現在流行中の SARS-CoV-2 感染における世界的な致死率は累計 1%程度、累計の患者数は世界で 6 億 3000 万人を超え、死者数は 660 万に上り（令和 4 年 11 月）、多くの変異株が報告された。

2.4.1.2. ワクチンの開発状況等

新型コロナウイルスに対する我が国や海外における主な開発状況は別紙①のとおりである。現下の新型コロナウイルス感染症への迅速な対応を機に、世界的に、複数のメーカーによる複数のモダリティ（mRNA、ウイルスベクター等）が活発に研究開発、上市されている。

他方、新型コロナウイルスに対して国内外で広く使われているワクチンについて、新たな変異株の発生により急速なスピードで流行株が変遷する中で、単一ワクチン株をベースに作成されたワクチンの抗原性が低くなる傾向が見られる。

また、承認されたワクチンにおいては、

- ・ 変異ウイルスに対する有効性の維持
- ・ 接種時の発熱、投与部位局所反応等の高頻度の副反応や心筋炎や心膜炎などの重篤な副反応の懸念
- ・ 追加接種の間隔（現状 6 か月ごとの接種）の短さ
- ・ 超低温保存の必要性による流通への負荷

などの課題が指摘されており、これらの課題を克服しうるワクチンが望まれる。

2.4.1.3. 採択課題等について

これまでに採択した課題は以下のとおりである（詳細は <https://wwwAMED.go.jp/program/list/21/02/001.html> 参照）。既に採択課題はあるものの、上記の課題を解決するような、新たなワクチンの選択肢を増やす観点から、2.4.に記載する「優先して開発を進めるワクチンに関する基本的考え方」を踏まえ、引き続き新たな提案を募集する。

- (1) レプリコンプラットフォームテクノロジーを用いた今後出現する株を含めたユニバーサルコロナワクチン開発

コロナウイルスの変異予測から推測される変異 S タンパク受容体結合領域（RBD）を抗原とし、加えて T 細胞のエピトープとなり得る比較的保存される領域のタンパクを発現させる RNA レプリコンを脂質ナノ粒子で製剤化したワクチンの開発を目指すもの。生産性などの観点からパンデミックワクチンとしての有用性は高いと期待され、今後のワクチン開発の新しいプラットフォームともなりうるアイデアである。ただし、今後の抗原デザインは課題。

(2) ユニバーサルサルベコウイルスワクチンの研究開発

SARS-CoV-2、SARS-CoV-1 を含むサルベコウイルス亜属全般に交叉性のある抗体を選択的に誘導するユニバーサル抗原を創製し、遺伝子組換えタンパク質ワクチンの開発を目指すもの。安全性や生産体制に関する課題は少ないと考えられ、プロトタイプ化を前提とした迅速な開発スピードの点からも評価できる。広域性のある抗原探索は、コロナウイルスが急速に変異する中ではニーズはあると考えられ、ユニバーサルワクチンのロールモデルになると期待される。抗原デザインが本研究開発の鍵となるため、評価のスキームを盤石に進めることが望まれる。

(3) インフルエンザ及びコロナウイルス感染症不活化ウイルス完全粒子混合ワクチンの研究開発

不活化ウイルスの「完全粒子」(独自の培養・精製方法により、スパイクタンパク質の保持率が多く、粒子形状を取っているもの)を新規モダリティとするワクチン開発を目指すもの。同モダリティによるワクチンについては、自然感染のウイルスに近い形状を取っていることにより、アジュバントを添加することなく、コロナウイルスやインフルエンザ等の予防が可能としており、ナイーブ(未感染)な小児もプライミングが期待できる。ただし、完全粒子ワクチンの科学的な効果を評価するための系の構築が必要である。また、単剤が承認されていない中、混合ワクチンの開発を目指しており開発ハードルが極めて高いため、綿密な開発計画が必要である。

(4) 季節性インフルエンザ/新型コロナ混合ワクチンに関する研究開発

インフルエンザ(Flu)ウイルス赤血球凝集素(HA)抗原4価と、新型コロナウイルス(SARS-CoV-2)スパイクタンパク質の受容体結合領域抗原(承認申請中のワクチンと同一又は最適化)を混合したLNP-mRNAワクチンの開発を目指すもの。季節性FluとSARS-CoV-2の2種類のワクチンを同時期に接種する場合、1回接種で済むため、患者や医療者の負担が軽減すると期待される。提案の技術は、冷蔵温度帯(2-8°C)での流通及び保存を可能としており、既存のmRNAワクチンと比較して優位性があると考える。ただし、季節性Fluワクチンの単剤が承認されていない中、混合ワクチンの開発を目指しており開発ハードルは極めて高く、綿密な開発計画が求められる。また、本提案では相対的に成分量が多くなるため、発熱頻度など安全面に注視して開発する必要がある。

2.4.2. 次の感染症有事を見据えた季節性及び動物由来インフルエンザに対するワクチン開発

2.4.2.1. 季節性及び動物由来インフルエンザの特徴

インフルエンザの特徴は別紙③のとおりである。季節性インフルエンザでは、多くの亜属が存在し毎年の流行が繰り返される。飛沫や接触感染を主な伝播経路とし、発熱、頭痛、関節痛、筋肉痛などの症状を呈する。動物由来インフルエンザでは、軽症から致死的な重症の急性肺炎の誘導まで多彩である。我が国での季節性インフルエンザ感染者数は毎年1,000万人に上るとされ、致死率は世界的に0.1%未満とされる。動物由来インフルエンザに関して、それがヒトへ感染し、

その後ヒトで蔓延するいわゆる「新型インフルエンザ」に発展することがある。

2.4.2.2. ワクチンの開発状況等

季節性インフルエンザ等に対するワクチンの開発状況等は別紙①のとおりである。季節性インフルエンザについては、長年の研究開発の歴史があり、我が国では定期接種化されており一定の安定した収益が見込まれることなどから、国内外の企業やアカデミアにおけるワクチン研究がさかんに行われている分野でもあり、国内外ともに複数の承認済みのワクチンがある。また、新型インフルエンザウイルス用のワクチンとして、従来のワクチン技術（発育鶏卵及び細胞培養）に基づくワクチンが複数承認されている。

2.4.2.3 採択課題等

これまでに採択した課題は以下のとおりである（詳細は <https://wwwAMED.go.jp/program/list/21/02/001.html> 参照）。既に採択課題はあるものの、2.4.に記載する「優先して開発を進めるワクチンに関する基本的考え方」を踏まえ、新たなワクチンの選択肢を増やす観点から、引き続き新たな提案を募集する。

（1）インフルエンザワクチンに関する研究開発

高病原性鳥インフルエンザ（HPAI）のインフルエンザウイルス赤血球凝集素（HA）を抗原とし、mRNA encapsulated in lipid nanoparticle (LNP-mRNA)技術を用いたワクチンの開発をパンデミックに備えて目指すものである。

mRNA ワクチンが、新しいモダリティとして特にその開発・製造スピードが優れていることは、新型コロナウイルスのワクチン開発で実証されており、新型インフルエンザウイルスによる有事の際にも感染拡大抑制への貢献が期待できる。

（2）インフルエンザ及びコロナウイルス感染症不活化ウイルス完全粒子混合ワクチンの研究開発

2.4.1.3（3）に記載した提案と同一であり、本項目での記載は省略する。

（3）季節性インフルエンザ/新型コロナ混合ワクチンに関する研究開発

2.4.1.3（4）に記載した提案と同一であり、本項目での記載は省略する。

（4）高病原性鳥インフルエンザウイルスのプレパンデミックワクチンの有効性及び安全性に関する研究

令和5年度の国家備蓄ワクチンとして選定された H5N8 型（A/Astrakhan/3212/2020 (IDCDC-RG71A)株、H5 亜型 Clade 2.3.4.4b）インフルエンザワクチンの健康成人に対する有効性及び安全性の検討を行うものである。また、残余血清を保存することで、将来、高病原性鳥インフルエンザウイルスの流行が発生した際に、流行株との交差免疫、有効性を検討することができる。

2.4.3. 次の感染症有事を見据えた RS ウィルス感染症に対するワクチン開発

2.4.3.1. RS ウィルス感染症の特徴

RS ウィルス感染症の特徴は別紙③のとおりである。飛沫や接触感染の伝播経路をとり、年齢を問わず生涯にわたり顕性感染を起こすと考えられている。初感染に該当する乳幼児期では、我が国の乳幼児肺炎の 50%、細気管支炎の 50~90%が RSV 感染を原因と考えられている。主として冬期に流行する。

2.4.3.2. ワクチンの開発状況等

RS ウィルスに対するワクチンの開発状況は別紙①のとおりである。60 歳以上を対象とする高年齢成人向けの RS ウィルスワクチン（組換えタンパク質ワクチン）、また、妊婦への能動免疫による新生児及び乳児向けの RS ウィルスワクチン（組換えタンパク質ワクチン）について、国内外で承認済みのワクチンがある。また、mRNA ワクチンについても海外承認済みワクチンがあり、国内申請が行われている。いずれのワクチンも抗原設計をプレフェュージョン型の F タンパク質としている。

2.4.3.3. 採択課題等

次の感染症有事における初動対応の観点から、まずは、有効で迅速な抗原設計の変更が可能であるワクチン（mRNA ワクチン等）やユニバーサル型ワクチンの開発を進めることを念頭に、2.4. に記載する「優先して開発を進めるワクチンに関する基本的考え方」を踏まえ、引き続き新たな提案を募集する。

2.4.4. 次の感染症有事を見据えたエンテロウイルス A71/D68 感染症に対するワクチン開発

2.4.4.1. エンテロウイルス A71/D68 感染症の特徴

エンテロウイルス感染症の特徴は別紙③のとおりである。上に紹介したコロナウィルス等と異なり、エンベロープを持たないウイルスであり、飛沫や接触、糞口感染の経路により伝播するとされる。エンテロウイルス A71 は腸管や呼吸器から検出されるが、エンテロウイルス D68 は腸管からは検出されず、主に上気道から検出される。A71 は手足口病の原因ウイルスの一つであり、D68 は、風邪様の呼吸器疾患が誘導される。A71 は近年アジア地域で流行が確認されている。D68 については、2014 年以前は検出がまれであったが、近年は世界的に報告があり、我が国においても 2015 年以降重症例を含む呼吸器感染症症例からの D68 検出頻度が増加している。

2.4.4.2. ワクチンの開発状況等

エンテロウイルスに対するワクチンの開発状況は別紙①のとおりである。A71 については、海外で不活化ウイルスを用いた承認済みのワクチンがあるが、それ以外の開発に関する情報は乏しい。また、国内の治験は進んでいない状況にある。

また、D68 については、国内外で治験の実施に関する情報は確認されておらず、開発が進んでいない状況にある。

2.4.4.3. 採択課題等

近年ではアジア地域を中心とした流行が確認されている。国内での感染も一定程度確認されている状況にあり、対象は小児となることが想定されるものの、国内での治験実施は可能と考えられる。このため、まずは海外での開発が着手され、科学的知見が蓄積されていると考えられる A71 に対するワクチンを対象として想定する。

対象とするモダリティに関しては、mRNA やそれに類似するタイプのモダリティが適さない可能性がある点にも留意し、2.4.に記載する「優先して開発を進めるワクチンに関する基本的考え方」を踏まえ、引き続き新たな提案を募集する。

2.4.5. 次の感染症有事を見据えたデング熱に対するワクチン開発

2.4.5.1. デングウイルス感染症の特徴

デングウイルス感染症の特徴は別紙③のとおりである。4 種類の血清型（1 型、2 型、3 型及び 4 型）が報告されている。蚊が媒介し、飛沫や接触によるヒトーヒト間の感染はないとされる。感染者の最大 80% 程度は軽症又は無症候だが、一部では血漿漏出と出血傾向を主症状とするデング出血熱と呼ばれる重症型に移行する。デング熱は、熱帯・亜熱帯の地域で世界的に存在する（推計で年間 3 億 9,000 万人が罹患）。2014 年には 70 年ぶりの国内発生例が報告され、感染者総数は 160 名に及んでいる。

2.4.5.2. ワクチンの開発状況等

デングウイルスに対するワクチンの開発状況は別紙①のとおりである。海外では、複数のモダリティのワクチン開発が進行しており、2022 年 8 月、インドネシアにおいてデングウイルスに対する弱毒生ワクチン（4 種類の血清型に対する 4 値のワクチン）が承認されたと製薬メーカーから発表されたところである。同ワクチンについては、2022 年 12 月に欧州の規制当局においても承認された。

国内での開発については、同社は同ワクチンについて国内導入も今後予定していると発表しているが、それ以外の国内の研究開発については、感染例も限定的であり進んでいない状況にある。

2.4.5.3. 採択課題等

これまでに採択した課題は以下のとおりである（詳細は <https://wwwAMED.go.jp/program/list/21/02/001.html> 参照）。既に採択課題はあるものの、2.4.に記載する「優先して開発を進めるワクチンに関する基本的考え方」を踏まえ、新たなワクチンの選択肢を増やす観点から、引き続き新たな提案を募集する。

（1）弱毒生 4 値デングワクチンの開発

市販品及び開発品の多くが複数回接種であるのに対し、1 回接種で十分な有効性を示し、安全性についても認容可能な弱毒生 4 値の開発を目指すもの。非臨床試験や第 I 相試験の結果から、4 値のいずれでも中和抗体が発現していることが確認済みである。1 回接種という簡便性もある。

2.4.6. 次の感染症有事を見据えたジカウイルス感染症のワクチン開発

2.4.6.1. ジカウイルス感染症の特徴

ジカウイルス感染症の特徴は別紙③のとおりである。デングウイルスと同様に蚊により媒介され、発疹や発熱を主症状とする。近年では、2015年にブラジルなど南米で大規模な発生が報告された。我が国においては、輸入感染症としての報告が存在するが、国内発生は認められていない。

2.4.6.2. ワクチンの開発状況等

ジカウイルスに対するワクチンの開発状況は別紙①のとおりである。国内外で承認済みのワクチンはない。海外では、不活化ワクチン、DNAワクチン、mRNAワクチンについては第Ⅲ相試験まで治験が進んでおり、それ以前のフェーズの段階に進んでいるものもある。また、国内の治験は進んでいない状況にある。

2.4.6.3. 採択課題等

次の感染症有事における初動対応の観点から、まずは、有効で迅速な抗原設計の変更が可能であるワクチン（mRNAワクチン等）やユニバーサル型ワクチンの開発を進めることを念頭に、2.4.に記載する「優先して開発を進めるワクチンに関する基本的考え方」を踏まえ、引き続き新たな提案を募集する。

2.4.7. 次の感染症有事を見据えたニパウイルス感染症のワクチン開発

2.4.7.1. ニパウイルス感染症の特徴

ニパウイルス感染症の特徴は別紙③のとおりである。ヒトへの感染はニパウイルスを保有するコウモリとの直接の接触等が原因とされ、ヒト-ヒト感染も存在する。初期には発熱や嘔吐、呼吸器疾患様の症状などがみられる場合が多く、続いて致死的な急性脳炎が誘導される。感染から発症までの期間は4~14日程度とされるが、45日の潜伏期間が報告された例も存在する。近年では、2004年にバングラデシュにおいて流行が確認され、感染者57名中43名の死亡が報告された。以降、散発的な発生が続いている。

2.4.7.2. ワクチンの開発状況等

ニパウイルスに対するワクチンの開発状況は別紙①のとおりである。ニパウイルスを用いた非臨床試験や臨床試験の実施自体の困難さ等に起因して、国内外でのワクチン開発は進んでいない。CEPIの支援を受けて、海外で第Ⅰ相試験まで治験が進んでいるものがあるが、国内においては、感染例が報告されていないこともあり、研究開発は進んでいない状況にある。

2.4.7.3. 採択課題等

これまでに採択した課題は以下のとおりである（詳細は <https://wwwAMED.go.jp/program/list/21/02/001.html> 参照）。既に採択課題はあるものの、2.4.に記載する「優先して開発を進めるワクチンに関する基本的考え方」を踏まえ、新たなワクチンの選択肢を増やす観点から、引き続き新たな提案を募集する。

(1) 麻疹ウイルスベクターを用いたニパウイルス感染症ワクチンの開発

麻疹ワクチン株にニパウイルスの抗原タンパク質をコードする G 遺伝子を挿入した麻疹ベクターワクチンの開発を目指すもの。本麻疹ベクターは、感染力が高く、導入した遺伝子の有効性を発揮しやすい可能性がある点が評価できる。ただし、市販の麻疹ワクチンよりも弱毒化されていない可能性があり、副反応としての発熱率が高くなる可能性が懸念される。

2.4.8. 次の感染症有事を見据えた天然痘・エムポックスに対するワクチン開発

2.4.8.1. 天然痘・エムポックスの特徴

天然痘及びエムポックスの特徴は別紙③のとおりである。上記のウイルスと異なり、二本鎖 DNA をゲノムに持つエンベロープ型のウイルスである。天然痘は根絶されている。エムポックスは、感染動物の病変部との接触による接触感染や飛沫感染の伝播経路を取るとされ、ヒト一ヒト間の感染例も報告されており、発熱や発疹、リンパ節腫などをきたす。近年では、令和 4 年 5 月以降、エムポックスウイルス Clade II を原因とする感染者の世界的な増加が確認され、同年 7 月 22 日には WHO から“国際的に懸念される公衆衛生上の緊急事態”が宣言されている（令和 5 年 5 月に終息宣言）。また、コンゴ民主共和国でのエムポックウイルス Clade I を原因とする感染者の拡大をうけ、令和 6 年 8 月 14 日に再度“国際的に懸念される公衆衛生上の緊急事態”が宣言された。

2.4.8.2. ワクチンの開発状況等

天然痘・エムポックスウイルスに対するワクチンの開発状況は別紙①のとおりである。国内外で複数の承認済みのワクチンがある。国内で承認されている既存ワクチンは、発症抑制の持続期間が複数年にわたるとされているほか、1 回接種である利便性や低価格などの優位性を備えている一方で、副反応がインフルエンザワクチン等と比較すると強いことや、ウサギを使った製造になるため短期間での大量生産に向かないなど課題がある。

2.4.8.3. 採択課題等

これまでに採択した課題は以下のとおりである（詳細は <https://wwwAMED.go.jp/program/list/21/02/001.html> 参照）。既に採択課題はあるものの、2.4.に記載する「優先して開発を進めるワクチンに関する基本的考え方」を踏まえ、新たなワクチンの選択肢を増やす観点から、引き続き新たな提案を募集する。

(1) 痘そうワクチンの製法近代化に関する研究

ウイルス培養基材を初代ウサギ腎臓細胞から株化細胞に変更することで、製法近代化を図るとともに、品質管理の見直しを行うことで有事に備えた生産自由度の向上、安定供給に対するリスク最小化等に資する製法を確立するもの。提案目標が達成されれば製法近代化の実現が期待される。

2.5. ワクチン開発に資する新規モダリティの研究開発

次のパンデミックに備えて、ワクチンのプラットフォーム技術開発は重要な課題である。前述

のとおり、現在実用化されている新型コロナウイルス感染症に対するワクチンモダリティのうち、例えば、既存の mRNA ワクチンについては、ウイルスの特定から上市までの開発期間が短いことなどの利点がある一方、変異ウイルスに対する有効性の維持や、超低温保存の必要性による流通への負荷などの課題も指摘されている。また、他の既存のワクチンモダリティについても、利点と欠点を持ち合わせており、次のパンデミックへの対応の迅速性や柔軟性などを図る観点から、既存のワクチンモダリティの課題を克服するような新たなワクチンモダリティについて、実用化に向けた研究開発を進めておく必要がある。

このため、当面の推進方針も踏まえ、既に国内外で実用化されているワクチンモダリティ（弱毒生ワクチン、不活化ワクチン、組換えタンパク質ワクチン、mRNA ワクチン、ウイルスベクターワクチン）に比べて、生産能力や有効性・安全性、利便性等の付加価値のいずれかの観点から優れたワクチン技術の開発支援を進める。

また、従来の応募枠に加え、ワクチン開発経験のない異分野（理学、工学、情報科学等）の研究者から革新的な研究提案を呼び込むための応募枠（異分野参入促進型）を新設し、採択・評価及び支援を開始している。

2.5.1. 採択課題等（詳細は <https://wwwAMED.go.jp/program/list/21/02/001.html> 参照）

＜重点感染症にも応用可能性が見込める新規モダリティの研究開発＞

- (1) カイコによる安価で安全な組換えタンパク質ワクチンの開発を目指すもの
- (2) 高純度の mRNA を生産する技術開発を行い、送達キャリアが不要な mRNA ワクチンの開発を目指すもの
- (3) 非増殖型「半生ウイルス」を基盤とした新型コロナワクチンの開発を目指すもの
- (4) アデノ随伴ウイルスを活用したワクチンの開発を目指すもの
- (5) 新規細胞質型 RNA ウイルスベクターを活用したワクチンの開発を目指すもの
- (6) イネ種子にワクチン抗原を発現・生産・保存させるシステムを活用したワクチンの開発を目指すもの
- (7) 細胞内環境応答・崩壊性を有する脂質材料を基盤とした低起炎性 mRNA ワクチンの開発を目指すもの
- (8) カチオン化ナノゲルデリバリーシステムを軸としたインフルエンザ・新型コロナ経鼻ワクチンの開発を目指すもの
- (9) 増殖に必須なタンパク質の遺伝子を欠損した変異エボラウイルスを用いた不活化ワクチンにアジュバントを添加したものの開発を目指すもの
- (10) 多機能性免疫誘導を有する人工アジュバントベクター細胞を活用したワクチンの開発を目指すもの
- (11) オルソポックス属ウイルス感染症に対する非増殖型の弱毒化ワクシニアウイルス DIIs 株を活用したワクチンの開発を目指すもの

＜感染症ワクチンへの応用が期待される新規モダリティの研究開発（ワクチンへ応用するために必要な技術的課題を解決することを目指したものに限る）（異分野参入促進型）＞

- (1) 酸性環境下で安定・中和低張環境下で不安定な微細藻類イデユコゴメを抗原デリバリーに活用した経口ワクチンの開発を目指すもの
- (2) 抗原に付加した適切な T 細胞エピトープにより迅速かつ効率的に目的の中和抗体を誘導し、反応原性が低い mRNA ワクチンの開発を目指すもの
- (3) インフルエンザの LAH 領域を用いた人工合成のペプチドワクチンの開発を目指すもの
- (4) SARS-CoV-2 スパイクタンパク質由来の中和エピトープ（3 種）を活用した舌下ワクチンの開発を目指すもの
- (5) 逃避変化しない糖鎖修飾領域を標的とする糖ペプチドワクチンの開発を目指すもの
- (6) 計算科学を用いたインフルエンザの T 細胞エピトープと B 細胞エピトープを併用したユニバーサルワクチンの開発を目指すもの
- (7) Th1 アジュバントを用いたインフルエンザ成分ワクチンの開発を目指すもの
- (8) 呼吸器感染症病原体の mRNA が搭載可能な、iPS 細胞由来呼吸器上皮細胞由来エクソソームを用いた吸入型ワクチンの開発を目指すもの
- (9) 化学修飾を駆使した次世代型 mRNA 技術を用いたワクチンの開発と感染症予防ワクチンへの応用を目指すもの
- (10) 無細胞合成技術とマイクロ流路技術によるウイルス様粒子作製法の開発を目指すもの
- (11) 新規ウイルス様粒子デザインコンセプトによるフラビウイルス感染症ワクチンの開発を目指すもの
- (12) 自然免疫メモリー反応を誘導する経鼻ワクチンの開発を目指すもの
- (13) 粉体噴射型 IgA 產生誘導経鼻ワクチンシステムの開発を目指すもの
- (14) ウイルスベクターを用いた異種 2 回接種型マラリアワクチンの開発を目指すもの
- (15) ニードルフリー表皮内投与デバイスを用いた経皮ワクチンの開発を目指すもの
- (16) 感染模倣型 RNA ワクチンの開発を目指すもの
- (17) 新規 mRNA 合成技術等を用いて重症熱性血小板減少症候群に対するワクチンの開発を目指すもの
- (18) ファージワクチンの開発を目指すもの
- (19) 新型コロナワクチンを搭載したマイクロニードル型経皮ワクチンの開発を目指すもの

今後も、革新的な新規モダリティについて実用化の可能性がある提案も組み込むことで、より優れたワクチン開発を目指すとともに、未知のウイルスによる感染症有事に対し、多様な選択肢を準備していく。

2.6. 感染症有事における対応

感染症有事の初期の対応として、有事の原因たるウイルス等（以下「有事ウイルス等」）に対する感染症ワクチンの開発、上市に資する研究開発を迅速に開始し、加速できるよう、採択した研究開発課題の委託先と AMED との間で、感染症有事における対応について、平時の段階から事前に契約を締結しておく。

上記の感染症有事には、採択した研究開発課題の内、感染症有事における対応が想定されるも

の（別紙④）の中から、以下のような観点で課題を選定し、平時に締結した合意契約の内容に基づき、研究開発を迅速に開始し、加速する。

- (1) 有事ウイルス等に対するワクチン・新規モダリティの研究開発課題
- (2) 有事ウイルス等以外の感染症に対するワクチン・新規モダリティ研究開発課題のうち、有事ウイルス等のワクチンへの応用が可能であり、今後、開発が迅速に進むと期待されるもの
- (3) その他、上記ワクチン開発を支援しうると考えられる研究開発課題

合意契約の内容については、個々の研究開発課題の進捗状況等を踏まえて個別の協議により決定・改定する予定である。

上記と並行して、採択済みの研究開発課題以外の有望な研究開発に対して新規にファンディングするため、公募手続を速やかに行い、採択・契約を進める。なお、平時の段階から、有事における公募が速やかに実施できるよう、公募要領案を準備する。

(別紙①)

重点感染症に対するワクチンの主な開発（治験）状況※ (令和6年8月時点 : SCARDA調べ)

重点感染症	グローバルでのワクチンの開発（治験）状況	国内でのワクチンの開発（治験）状況 凡例：下線 国内企業が開発しているもの
① コロナウイルス (SARS)	承認済み : mRNA、ウイルスベクター、DNA、不活化、組換えタンパク質、VLP 治験中 : 開発品が多いため国内開発状況のみ記載	承認済み : mRNA、saRNA、組換えタンパク質、ウイルスベクター 治験中 : ・不活化（第III相） ・saRNA（第III相）
コロナウイルス (MERS)	治験中 : ・DNA（第II相） ・ウイルスベクター（第I相）	
② 季節性および動物由来 インフルエンザ	承認済み : 不活化（季節性：発育鶏卵・細胞培養、新型インフルエンザ：発育鶏卵・細胞培養）、組換えタンパク質、弱毒生（経鼻：季節性） 治験中 : ・不活化（第III相） ・mRNA（第III相） ・組換えタンパク質（第II相） ・ウイルスベクター（第II相） ・弱毒生（第II相） ・saRNA（第I相）	承認済み : 不活化（季節性：発育鶏卵、新型インフルエンザ：発育鶏卵・細胞培養）、弱毒生（経鼻：季節性） 治験中 : ・不活化（経鼻：季節性）（申請中） ・不活化（高齢者）（高用量：季節性）（申請中）
③ RSウイルス	承認済み : 組換えタンパク質（母子・高齢者）、mRNA 治験中 : ・ウイルスベクター（第II相） ・弱毒生（小児）（第I/II相） ・組換え弱毒生（第I相） ・VLP（第II相）	承認済み : 組換えタンパク質（母子・高齢者） 治験中 : ・組換えタンパク質（高齢者）（第II相） ・弱毒生（小児）（第I相）
④ エンテロウイルス A71	承認済み : 不活化、VLP 治験中 : ・不活化（第III相）	
エンテロウイルス D68		
⑤ デング熱	承認済み : 組換え弱毒生、ウイルスベクター 治験中 : ・組換え弱毒生（第III相） ・ペプチド（第III相） ・弱毒生（第II相） ・不活化（第I/II相） ・DNA（第I相）	
⑥ ジカウイルス	治験中 : ・不活化（第II相） ・mRNA（第II相） ・ウイルスベクター（第I相） ・DNA（第I相） ・弱毒生（第I相） ・ペプチド（第I相）	
⑦ ニバウイルス	治験中 : ・ウイルスベクター（第I相） ・組換えタンパク質（第I相） ・mRNA（第I相）	
⑧ 天然痘	承認済み : 弱毒生	承認済み : 弱毒生
エムボックス	承認済み : 弱毒生 治験中 : ・mRNA（第II相）	承認済み : 弱毒生

※ AMEDで契約中のデータベース（Cortellis）と公開情報を基に、第I相以上の主要な開発品のモダリティと開発（治験）状況を記載した。同一モダリティで複数の開発品がある場合、最も開発が進んでいる開発品の開発（治験）状況を記載した。

(別紙②)

各モダリティの特徴（内閣府 健康・医療戦略推進事務局委託事業資料を抜粋⁷⁾

Step4: 有望モダリティの深堀調査 モダリティ毎の優位性 サマリ

技術課題の深堀対象として選出	遺伝物質	特徴すべき特徴					特徴
		安全性	有効性	開発～供給までの時間	製造コスト	ロジ	
		bad	good				
mRNA	現状は副反応が強い	有効性高い	迅速	製造コストがやや高額	冷凍輸送が必要	■ 遠速な開発を要求される、新規感染症や変異への対策向き ■ コスト・ロジ面の課題から先進国で主に使用	
ウイルスベクター	現状は副反応が強い	有効性高い	迅速	比較的安い	冷蔵輸送可能	■ 遠速な開発を要求される、新規感染症や変異への対策向き ■ 製造・ロジ面の優位性から特に新興国で優位	
DNA	現状は課題になっていない	現状未普及	迅速	実現すれば安価	熱安定性が高く常温可 但し、投与法は検討中	■ 新規感染症・変異への対策向き ■ 現状は有効性に課題有关が安価で常温可なことから特に新興国で優位と想定される。一方で新興国での活用には投与法改善の必要あり	
細菌	菌の動態が不明確。 安全性課題有	現状未普及	迅速	実現すれば安価	熱安定性が高く常温可、経口化可能	■ 新規感染症・変異への対策向き ■ 現状は有効性に課題有关が安価で常温可、投与が簡単なことから特に新興国で優位と想定される。安全性の課題は解決必要あり	
組換えタンパク質	アジュvantで副反応出る可能性	アジュvant等で改良可能	遺伝物質系に劣る	比較的安い	一部冷蔵輸送が可能	■ 既存感染症中心	
VLP	アジュvantで副反応出る可能性	組換えタンパク質より強い	遺伝物質系に劣る	比較的安い	一部冷蔵輸送が可能	■ 既存感染症中心	
不活化	-	アジュvant等で改良可能	遺伝物質系に劣る	安価	一部冷蔵輸送が可能	■ 既存感染症中心	
弱毒化	-	高く一生有効の場合も	遺伝物質系に劣る、半減に時間がかかる	安価	一部冷蔵輸送が可能	■ 効果が高く長期持続、安価。開発に時間がかかるため新規感染症向ではないが、良いものが単離されれば広く使用される	

Arthur D Little 22

Step4: 有望モダリティの深堀調査 各ワクチンモダリティにおける重要課題まとめ

モダリティにおける重要課題							
mRNA ワクチン	■ 遺伝物質系のワクチンとして開発速度や製造スピード、高い有効性などのメリットがある一方で、現状はmRNA自体に対する免疫応答等に起因した副反応が多いことが課題。新規感染症の緊急対応以外の用途に展開するには解決が必要	■ 物性として安定性が低いことが課題。投与量当たりの有効性向上には生体内安定性の向上が必要。また、mRNAは製造コストが高額。特に中低所得国への展開を見据えて、効率的な大量合成・精製法の確立によるコスト減が必要	■ 熱安定性が低く、極低温下での輸送が必要な部分も、特に中低所得国への展開の上では解決が必要				
ウイルスベクター ワクチン	■ ウィルスベクターを用いることで、遺伝物質系のワクチンとしての利点を保つつゝ、より安定かつ効率的な細胞送達性を実現した一方で、ウイルスベクター自体の毒性・免疫原性が課題に。結果生じる安全性・有効性の問題により、細胞・組織・投与部位に課題あり	■ また、ベクターの細胞への送達後に誘導される免疫誘導効果を向上させることも重要な課題					
DNA ワクチン	■ 遺伝物質系のワクチンとしては安定性が高く、製造面での利点が大きい一方で、現状はインドのみで承認されている状況であり、実用化・普及には至っていない	■ ワクチンとしての実用化に向けては細胞への送達性改善が最も大きな課題					
細菌ベクター ワクチン	■ DNAワクチン同様のメリットが実現できるポテンシャルを持つ一方で、現状は臨床開発の実績が僅少であり、まずはヒトでの安全性・有効性の証明が必須	■ 特に安全性面では、細菌自体の免疫原性や、生体内微生物への影響等による副反応・生体への副作用が課題になりうる					
組換えタンパク質 ワクチン	■ 抗原タンパク質単体では有効性が低いことが最も大きな課題。ワクチンとしての有効性を高めるため、免疫誘導効果の向上や、粘膜での免疫獲得などが課題になる。有効性を高めることで、現状有効なワクチンがない感染症へのアプローチを狙う	■ 遺伝物質系と比較すると新たな抗原に対するワクチン開発には時間がかかるため、新規感染症や変異株への迅速な対応には課題がある	■ 薬剤設計ではタンパク質の結晶構造解析、製造プロセス開発では培養・精製条件の検討に時間がかかる				
VLP ワクチン	■ 抗原タンパク質を粒子化させたVLPワクチンは、免疫誘導効果が高まる一方で組換えタンパク質ワクチンよりも製造にハードルがある。製造コストの低減や、製造スピードの向上が課題となっている	■ 遺伝物質系と比較すると新たな抗原に対するワクチン開発には時間がかかるため、新規感染症や変異株への迅速な対応には課題がある					

Arthur D Little 24

^{7) 「重要疾患の治療、予防に有望なモダリティの研究開発状況の調査」(2022年3月31日内閣府 健康・医療戦略推進事務局委託事業 アーサー・ディ・リトル・ジャパン株式会社)}

(https://www.kantei.go.jp/jp/singi/kenkouriryou/siryou/pdf/r04_modality_tyosahoukoku.pdf)

各感染症の特徴等

(1) コロナウイルス感染症

(原因病原体)

コロナウイルス感染症の原因ウイルスは、オルトコロナウイルス亜科に属するコロナウイルスである。コロナウイルスは、一本鎖 RNA をゲノムを持つエンベロープ型ウイルスであり、ヒトをはじめとした多くの動物に感染する。近年に報告されたヒトへの病原性が知られているコロナウイルスとしては、現在も流行中の新型コロナウイルス感染症 (coronavirus disease 19 : COVID-19) の原因ウイルスである SARS-CoV-2、2002 年～2003 年に発生した重症急性呼吸器症候群 (Severe Acute Respiratory Syndrome : SARS) の原因ウイルスである SARS-CoV-1、2012 年に報告された中東呼吸器症候群 (Middle East Respiratory Syndrome : MERS) の原因ウイルスである MERS-CoV が知られている。

また、冬季に流行する軽度の上部気道感染症の原因ウイルスとして、アルファコロナウイルス属の CoV-229E, CoV-NL63、ベータコロナウイルス属の CoV-OC43, CoV-HKU1 が知られている。

(感染経路等)

上記のコロナウイルスはいずれも呼吸器を主要標的臓器とし、空気、飛沫、接触感染の伝播様式を取ると考えられている。SARS-CoV-1、SARS-CoV-2、MERS-CoV は、コウモリが持つコロナウイルスが由来とされ、中間宿主を経由してヒトに感染したものとされる。MERS はヒトコブラクダを経由してヒトに感染すると考えられている。また、限定的ではあるが、ヒトヒト感染も報告されている。SARS-CoV-1 や SARS-CoV-2 感染における経由動物は確定されていないが、感染者の拡大はヒトヒト間の伝播によるとされている。

(病態)

感染後の潜伏期は SARS-CoV-2 感染では 1～14 日程度、SARS-CoV-1 感染では 2～10 日程度、MERS-CoV 感染では 2～14 日程度とされている。症状はいずれも呼吸器症状を示し、軽度から重度の肺炎が誘導され、下痢等の消化器症状も報告されている。現在流行中の SARS-CoV-2 感染における世界的な致死率は累計で 1% 程度 (2022 年 11 月)、SARS-CoV-1 感染で 3% 程度、MERS-CoV 感染で 35% に至るとされる。

(近年の流行状況)

SARS-CoV-2 (COVID-19) 感染の流行は 2019 年末にはじまり、累計の患者数は世界で 7 億 7583 万人を超える、死者数は 706 万に上る (2024 年 7 月)。この間、多くの変異株の出現が報告され、我が国では 10 回の感染者の増加ピークを数えた。2003 年 2 月にアジアで報告された SARS-CoV-1 感染は、同年 7 月までの間に世界 26 カ国で感染者が確認され、774 名が死亡した。2004 年以降の感染者発生は報告されていない。2012 年 9 月に最初に報告された MERS-CoV ウィルス感染症は、これまでの中東を中心として、27 ケ国で確認さ

れ、951名の死亡が確認されている。特に、サウジアラビアでは、散発的な発生が毎年起こっており、2024年においても、5月までに2名の死亡を含む4名の感染が報告されている。

（2）季節性及び動物由来インフルエンザ

（原因病原体）

インフルエンザの原因ウイルスは、オルトミクソウイルス科に属するインフルエンザウイルスである。季節性インフルエンザは、A型及びB型インフルエンザウイルスの感染によるもので、ヒトの間で毎年流行が繰り返されるものを指す。季節性インフルエンザウイルスとして、抗原性の異なるA(H1N1)亜型、A(H3N2)亜型、B型ウイルスの3種類が存在することに加えて、ウイルス遺伝子の突然変異の蓄積による連続抗原変異により、毎年の流行が繰り返される原因である。A型インフルエンザウイルスはヒトのみならず家禽類やブタ等多くの哺乳類にも感染し、動物との接触を原因とするヒトへの感染事例を動物由来インフルエンザという。

（感染経路等）

季節性インフルエンザのヒトーヒト間の伝播は、飛沫や接触感染を主な伝播経路とする。動物由来インフルエンザは、感染動物との接触、排出される飛沫や排泄物などとの接触を原因とする接触、飛沫感染により伝播すると考えられている。

（病態）

季節性インフルエンザでは38°C以上の発熱、頭痛、関節痛、筋肉痛などの症状を呈する。まれに急性脳症を発症する場合や、高齢者、妊婦、基礎疾患を持つヒトでは、肺炎等の重症化リスクが高いことが知られている。動物由来インフルエンザウイルスのヒト感染事例での病態は、軽症から急性肺炎、致死的な急性呼吸窮迫症候群(ARDS)まで多様である。

（近年の流行状況）

我が国での季節性インフルエンザ感染者数は毎年1,000万人に上るとされる（新型コロナウイルス感染症流行時は減少した）。季節性インフルエンザによる致死率は世界的に0.1%未満とされ、我が国では2012年から2017年の平均では1,700人程度とされる。

動物由来インフルエンザに関して、1997年に中国・香港特別行政区において、家禽の間で高病原性鳥インフルエンザ（HPAI）A(H5N1)ウイルスが発生した際に、ヒトでの致死的感染が発生した。その後、2004年の東南アジアを中心とした家禽でのHPAIの大発生以降、家禽でのHPAI発生に関連したヒト感染事例が多発した。また、2024年4月以降、米国でH5N1亜型 HPAIV が乳牛の間で広がり、農場従事者の感染事例が4例発生すると共に、コロラド州での家禽での発生に係る防疫作業者でも9例の感染事例が発生した。現在までに、死亡470例を含む926例の鳥インフルエンザ A(H5N1)ウイルス感染者が確認されている（2024年8月13日時点）。加えて、H5N6亜型鳥インフルエンザウイルス感染についても、2014年以降、死亡57例を含む93例の感染報告があり、遺伝的系統の異なるH5亜型HA遺伝子を持つ鳥インフルエンザ A(H5N2)ウイルス感染も、メキシコで1例報告されている。

2013 年に報告された鳥インフルエンザ A(H7N9)のヒトへの感染例は、2020 年までに 616 名の死者を含む 1568 例の感染例が報告されている。また、1999 年に香港で初めてヒトへの感染が報告された鳥インフルエンザ A(H9N2)ウイルスも、2015 年から 2024 年の間に 2 例の死亡例を含む 94 例の感染が報告されており、その他にも散発的に H3N8 亜型、H10N3、H10N5 亜型の鳥インフルエンザウイルスや、ネコに感染した H7N2 亜型鳥インフルエンザウイルスのヒトへの感染も知られている。

2009 年メキシコで発生し、パンデミックに至った A (H1N1) pdm09 型はブタ由来のインフルエンザウイルス (Influenza A virus in Swine: IAV-S) がヒトに感染し、その後ヒトで蔓延した、いわゆる「新型インフルエンザ」である。現在 A(H1N1)pdm09 型は季節性インフルエンザとして、ヒトでの季節性の流行を起こしている。A(H1N1)pdm 以外にも、IAV-S のヒト感染事例が発生しており、米国では、2010 年以降、IAV-S に由来する H1v(H1N1v, H1N2v, H1v) 感染事例が 59 例、H3v (H3N2v, H3v) が 440 例報告されている。

(3) RS ウィルス感染症

(原因病原体)

RS ウィルス感染症の原因ウィルスは、ニューモウイルス科に属する RS ウィルスである。RS ウィルスは、一本鎖 RNA ゲノムをもつエンベロープ型のウイルスである。世界的に分布し、RSV 感染により症状を起こす自然宿主は、主として、ヒト、チンパンジー及びウシであるとされる。

(感染経路等)

ヒトでの流行はヒト－ヒト間での飛沫や接触感染の伝播経路をとる。

(病態)

ヒトにおいては年齢を問わず生涯にわたり再感染を起こすことが知られている。年長児や成人における再感染は普遍的に認められ、高齢者、心肺系の基礎疾患や免疫不全を持つ成人での重症化リスクが高くなっている。高齢者における重症化リスクは季節性インフルエンザと同等との報告もある。初感染に該当する乳幼児期では、母体からの移行抗体が存在するにもかかわらず、我が国の乳幼児肺炎の 50%、細気管支炎の 50～90% が RSV 感染を原因とすると考えられている。

(近年の流行状況)

RS ウィルス感染症は冬期に季節性に流行すると考えられているが、近年、我が国では 7 月頃からの報告件数の増加が報告されている。世界的に毎年 6,400 万人が感染し、16 万人が死亡するとされる。このうち 10 万人は 5 歳未満の子供とされ、特に、低・中所得国における幼児期の主要な死亡原因の一つとなっている。

(4) エンテロウイルス A71/D68 感染症

(原因病原体)

エンテロウイルス感染症の原因ウイルスは、ピコルナウイルス科に分類されるエンテロウイルスである。このウイルスは、一本鎖 RNA をゲノムとして有し、エンベロープを持たないウイルスであり、エンベロープ型のウイルスに比べ、物理的な条件下で比較的に安定とされている。

(感染経路等)

エンテロウイルスは一般的に、飛沫や接触、糞口感染の経路により伝播するとされる。エンテロウイルス A71 感染者では、腸管や呼吸器からウイルスが検出されるが、エンテロウイルス D68 は、主に上気道由来の検体から検出される。

(病態)

A71 は手足口病の原因ウイルスの一つである。手足口病は口腔粘膜及び手や足などに現れる水疱性の発疹を主症状とした急性ウイルス感染症で、一般的に予後は良好であるが、無菌性髄膜炎や脳炎など中枢神経合併症を引き起こすことがある。

D68 感染では、主に小児の急性呼吸器疾患が認められ、重症化するケースも知られている。また、重症呼吸器疾患の集団発生の際の、弛緩性脊髄炎との関連も報告されている。

(近年の流行状況)

1990 年代後半以降報告された東アジア地域に於けるエンテロウイルス A71 を原因とする手足口病の流行時には小児の急性死亡例が多発したことが報告されている。2008 年から 2012 年までの中国本土における手足口病のサーベイランス結果では、720 万人の手足口病症例中、重症例 82,484 例、死亡例 2,457 例が報告されている。死亡例の 90% で A71 が検出されている。我が国においても、A71 による手足口病流行時には、無菌性髄膜炎や脳炎等、中枢神経合併症の頻度が高いことが明らかになっている。我が国での手足口病のサーベイランスは小児科定点での報告であり国内の成人動向は不明であるが、海外での全数サーベイランスでは 6 か月～5 歳の罹患率が最も高く、15 歳以上の罹患率は低いことが報告されている。

2014 年以前のエンテロウイルス D68 の検出数は世界的にまれであった。2014 年に米国で 1,153 例の D68 検出例の報告と同時にポリオ様麻痺の多発が報告された。急性弛緩性脊髄炎として症例報告を求める結果 120 例が報告され、ウイルス検査が実施された 56 例中 11 例の呼吸器検体から D68 が検出されている。我が国においても 2015 年以降重症例を含む呼吸器感染症症例からの D68 検出頻度が増加している。

(5) デングウイルス感染症

(原因病原体)

デングウイルス感染症はフラビウイルス科に属するデングウイルス感染に起因する疾患の総称である。デングウイルスは、一本鎖 RNA をゲノムに持つエンベロープ型のウイルスである。4 種類の血清型（1 型、2 型、3 型及び 4 型）が報告されている。

(感染経路等)

デングウイルスを媒介する蚊は、主に *Aedes aegypti*(ネッタイシマカ) や *Aedes albopictus* (ヒトスジシマカ) である。飛沫や接触によるヒトーヒト間の感染はない」とされている。

(病態)

感染者の最大 80% 程度は軽症又は無症候とされる。顕性感染の場合、潜伏期は 3~14 日程度であり、発熱や頭痛、関節痛、筋肉痛を主症状とし、遅れて発疹が誘導される。これらの患者のうち一部では血漿漏出と出血傾向を主症状とするデング出血熱と呼ばれる重症型に移行するとされている。重症型のデング出血熱は、異なる血清型のデングウイルス感染時に出現頻度が高くなるとされている。デング出血熱の致死率は医療事情に依存し、1~20% 程度と報告されている。

(近年の流行状況)

デング熱は、熱帯・亜熱帯の地域で世界的に存在し、推計で年間 3 億 9,000 万人が罹患し、9,600 万人が重症例を含む顕性感染に至るとされる。このうち、推計で 50 万人が入院を必要とするデング出血熱に移行しているとされる。

我が国でのデング熱患者の報告は主に輸入感染症であったが、2014 年には 70 年ぶりの国内発生例が報告され、感染者総数は 160 名に及んでいる。

(6) ジカウイルス感染症

(原因病原体)

ジカウイルス感染症の原因ウイルスはフラビウイルス科に属するジカウイルスである。ジカウイルスは、一本鎖 RNA をゲノムを持つエンベロープ型のウイルスである。

(感染経路等)

ジカウイルスはデングウイルスと同様に蚊により媒介されるアルボウイルスに分類される。蚊の腸管内で増殖し、吸血時の唾液を介してヒトへウイルスを伝播する。媒介する蚊は *Aedes aegypti* (ネッタイシマカ) や *Aedes albopictus* (ヒトスジシマカ) が確認されており、ヒトスジシマカは冷涼地域でも生存可能で国内にも生息する。

(病態)

潜伏期は 2~7 日程度とされる。臨床症状については、不顕性感染率は 80% と考えられており、顕性感染では発疹や発熱を主症状とする。一方、経胎盤的な垂直感染に由来する胎児への感染では、小頭症など重篤で不可逆的な先天性ジカ症候群が誘導される。

(近年の流行状況)

ジカウイルスがヒトから分離されたとの報告は、1968 年のナイジェリアで行われた研究による。その後の大きな流行は 2007 年のミクロネシア連邦で確認され、2013 年に太平洋諸国で報告されている。2015 年にブラジルなど南米で大規模な発生が報告され、これまでに 89 の国と地域で確認されている。ブラジルでの発生の際に 3,500 例を超える小頭症患者の発生が報告されている。我が国においては、輸入感染症としての報告が存在するが、国内発生は認められていない。南米を中心とした大規模発生以降、現在までは散発する小規模な

流行にとどまるが、媒介蚊の世界的な分布状況から再度の大規模な流行も懸念される。

(7) ニパウイルス感染症

(原因病原体)

ニパウイルス感染症の原因ウイルスは、バラミクソウイルス科に属するニパウイルスである。ニパウイルスは、一本鎖 RNA をゲノムに持つエンベロープ型のウイルスである。

(感染経路等)

オオコウモリが自然宿主と考えられている。ヒトへの感染はニパウイルスを保有するコウモリとの直接の接触、コウモリの唾液等で汚染された食物の摂取や、ブタなどの感染動物との接触が原因とされている。過去のアウトブレイク発生時にはブタのほか、ウマ、ヤギ、ヒツジなどへの感染が報告されている。同居家族内での感染や、介護者への感染事例も報告されており、ヒト-ヒト感染も存在する。

(病態)

ヒトに感染した場合、初期には発熱や嘔吐、頭痛などの急性脳炎症状とともに、呼吸器疾患様の症状などがみられる場合が多く、致死的な脳炎に至ることがあり、致死率は 40～100% とされている。感染から発症までの期間は 4～14 日程度とされるが、45 日の潜伏期間が報告された例も存在する。

(近年の流行状況)

1998 年 9 月から 1999 年 3 月までの間に、マレーシアにおいて複数のクラスターが発生し、この間に急性脳炎患者 256 名が報告され、うち 192 名がニパウイルス感染であることが確認され、このうち 76 名が死亡した。この事例におけるヒトへの感染の多くはニパウイルスに感染したブタの分泌物や尿との接触感染が原因と考えられている。

バングラデシュでは、2001 年以降、12 月から 4 月にかけて、毎年のように季節性に発生しており、2024 年 2 月までに、242 例の死亡例を含む 341 例の感染例が報告されている。これらの事例では、コウモリとの直接の接触やコウモリの唾液で汚染された果物等（特にナツメヤシの果汁の摂取）を介した感染が主な要因とされている。

また、インドでは、2023 年 9 月に 2 例の死亡例を含む 6 例の感染例が、2024 年 7 月には 1 例の死亡例が報告されている。

(8) 天然痘・エムポックス

(原因病原体)

天然痘及びエムポックス（サル痘）はそれぞれ、ポックスウイルス科に属する天然痘ウイルス感染、エムポックスウイルスによる感染症である。天然痘ウイルス及びエムポックスウイルスは、二本鎖 DNA をゲノムに持つエンベロープ型のウイルスである。

(感染経路等)

天然痘ウイルスの自然宿主はヒトであり、ヒトのみに感染する。空気、飛沫、接触感染の伝播様式をとるとされている。エムポックスの自然宿主はげっ歯類とされるが、ヒトをはじ

めサルやプレーリードッグなど多種の動物が感受性を持ち、ヒトへの伝播は感染動物の病変部との接触による接触感染や飛沫感染の伝播経路を取るとされる。ヒト—ヒト間の感染例も報告されている。

(病態)

エムポックスウイルス感染での潜伏期間は、7~17日（平均12日）で、その後、発熱、頭痛、腰痛、倦怠感等が現れる。全身性に斑点、丘疹、小胞、膿疱が出現して、痂皮、瘢痕へと進行する。顕著なリンパ節腫脹が特徴的で、臨床症状の上での天然痘との違いである。水疱内容物には感染性を持つウイルスが多量に含まれ、ウイルス分離や遺伝子検査の検体として用いられる。先進国での死亡例はまれである。エムポックスウイルスには大きく分けてコンゴ盆地系統群（クレードI）と西アフリカ系統群（クレードII）の2種類の遺伝的系統群があり、コンゴ盆地系統群はより重症化しやすいとされ、致死率は1~11%程度である。

(近年の流行状況)

天然痘は紀元前から死に至る疫病として知られていたが、患者の見つけ出しと徹底したワクチン接種により1980年5月の撲滅宣言に至っており、新規患者は報告されていない。我が国でも弱毒生ウイルスワクチンであるLC16m8株が開発されたが、症例数の減少により、1976年に国内での定期接種は廃止された。天然痘ウイルスは、その感染力と致死率の高さからバイオテロに用いられる可能性のある病原体もある。

エムポックスは1970年にザイール（現コンゴ民主共和国）で初めてヒト感染事例が報告されて以降、アフリカ大陸での発生が報告されていた。アフリカ大陸以外では流行地での感染を原因とする輸入感染症としての報告と、流行地から輸入されたげっ歯類を介した感染が報告されていたが、2022年5月以降、クレードIIに属するウイルスによるアフリカへの渡航歴のない患者の発生が報告され、2024年にかけて世界的流行となった（2024年4月現在117ヶ国で、186名の死亡を含む95,226名の感染者が確認）。輸入症例に端を発した感染拡大と考えられ、我が国でも247名（2024年5月現在）の感染者が確認されている。クレードIIに属するウイルスによる流行は、収束したが、2023年9月以降、コンゴ民主共和国を中心にクレードIに属するウイルスが流行し、WHOは2024年8月15日に国際的に懸念される公衆衛生上の緊急事態（PHEIC）を宣言した。

(別紙④)

感染症有事における対応が想定される課題の一覧

研究課題名	研究開発代表者（企業名）※1	感染症有事における対応※2	備考
レプリコンプラットフォームテクノロジーを用いた今後出現する株を含めたユニバーサルコロナワクチン開発	赤畠 渉 (VLP Therapeutics Japan 合同会社)	研究の加速（予定）	令和4年8月8日 契約締結
ユニバーサルサルベコウイルスワクチンの研究開発	山本 美奈 (塩野義製薬株式会社)	研究の加速（予定）	令和4年7月28日 契約締結
麻疹ウイルスベクターを用いたニパウイルス感染症ワクチンの開発	米田 美佐子 (東京大学)	研究の加速（予定）	令和5年2月20日 契約締結
痘そうワクチンの製法近代化に関する研究	園田 憲悟 (KMバイオロジクス株式会社)	研究の加速（予定）	令和5年2月20日 契約締結
弱毒生4価デングワクチンの開発	園田 憲悟 (KMバイオロジクス株式会社)	研究の加速（予定）	令和5年2月20日 契約締結
インフルエンザワクチンに関する研究開発	丹澤 亨 (第一三共株式会社)	研究の加速（予定）	令和5年3月29日 契約締結
インフルエンザ及びコロナウイルス感染症不活化ウイルス完全粒子混合ワクチンの研究開発	喜田 宏(北海道大学)	研究の加速（予定）	令和5年11月1日 契約締結
季節性インフルエンザ/新型コロナ混合ワクチンに関する研究開発	丹澤 亨 (第一三共株式会社)	研究の加速（予定）	令和5年12月15日 契約締結
H5N8型高病原性鳥インフルエンザ A/Astrakhan/3212/2020 (ID CDC-RG71A) 国家備蓄ワクチン（プロトタイプ）の有効性および安全性に関する研究	大曲 貴夫 (国立国際医療研究センター)	研究の加速（予定）	令和6年9月10日 契約締結

※1 研究開発代表者については、現時点のものを記載

※2 個々の研究開発課題の進捗状況等を踏まえて順次更新する予定