

64歳以下のハイリスク者に対する肺炎球菌ワクチン接種の考え方

第4版 (2026年2月9日)

<目次>

[Executive Summary](#)

[はじめに](#)

1. [小児および成人の肺炎球菌の血清型分布の動向について](#)
2. [小児および成人におけるハイリスク者について](#)
3. [慢性心疾患](#)
4. [慢性肺疾患](#)
5. [慢性腎臓病](#)
6. [慢性肝疾患](#)
7. [糖尿病](#)
8. [自己免疫性疾患](#)
9. [悪性腫瘍・臓器移植後](#)
10. [免疫不全（主に小児）](#)

[おわりに](#)

本稿で使用した略語

PPSV23: 23-valent pneumococcal polysaccharide vaccine (23 価肺炎球菌莢膜多糖体ワクチン)

PCV13: 13-valent pneumococcal conjugate vaccine (13 価肺炎球菌結合型ワクチン)

PCV15: 15-valent pneumococcal conjugate vaccine (15 価肺炎球菌結合型ワクチン)

PCV20: 20-valent pneumococcal conjugate vaccine (20 価肺炎球菌結合型ワクチン)

PCV21: 21-valent pneumococcal conjugate vaccine (21 価肺炎球菌結合型ワクチン)

IPD: invasive pneumococcal disease (侵襲性肺炎球菌感染症)

OPA: opsonophagocytic activity (オプソニン活性)

RCT: randomized controlled trial (ランダム化比較試験)

ACIP: Advisory Committee on Immunization Practices

RR: relative risk (相対リスク)

OR: odds ratio (オッズ比)

HR: hazard ratio (ハザード比)

CI: confidence interval (信頼区間)

IRR : incidence rate ratio (罹患率比)

Executive Summary

- わが国では 23 価肺炎球菌莢膜多糖体ワクチン (PPSV23)、15 価肺炎球菌結合型ワクチン (PCV15)、20 価肺炎球菌結合型ワクチン (PCV20) に次いで、2025 年 8 月に 21 価肺炎球菌結合型ワクチン (PCV21) が高齢者と 64 歳以下のハイリスクの成人 に対して薬事承認された。
- PCV21 は PCV7 血清型を含まずこれまでのワクチン非含有血清型を多く含む特徴を有している。表 1 に現在までに国内で薬事承認された肺炎球菌ワクチンが対応する血清型の一覧を示す。
- 2024 年の成人侵襲性肺炎球菌感染症 (IPD) 原因菌の血清型分布は、PCV15 血清型が 40.0%、PCV20 血清型が 55.6%、PPSV23 血清型が 56.6%、PCV21 血清型が 80.3% であった。
- わが国の感染症発生動向調査における 2023 年の IPD の報告数は 5 歳未満と 65 歳以上に多いが、5~64 歳の年齢層も全体の 22.7% を占めていた。
- 5~14 歳の IPD 患者のうち基礎疾患を有する者の割合は 51.2%、15~64 歳の IPD 患者では慢性疾患を有する者が 53.7%、免疫能低下状態の者が 30.7% を占めていた。
- IPD 患者の主な基礎疾患は、5~14 歳では神経疾患・てんかん、血液疾患・がん、腎疾患、髄液漏・人工内耳・頭部外傷、15~64 歳では糖尿病、自己免疫性疾患、慢性肝疾患、ステロイド薬治療、固形がんの順に多かった。
- 64 歳以下においても肺炎球菌感染症のハイリスク者では肺炎球菌ワクチンによる予防が重要である。
- 64 歳以下のハイリスク者に対する肺炎球菌ワクチンの選択肢の概要を図 1 に示す。基礎疾患ごとの選択肢については本文中の各項目を参照すること。
- 基礎疾患ごとの病態の特徴、肺炎球菌感染症の発生リスク、ワクチンの免疫原性、予防効果、接種推奨の要点を表 2 にまとめた。

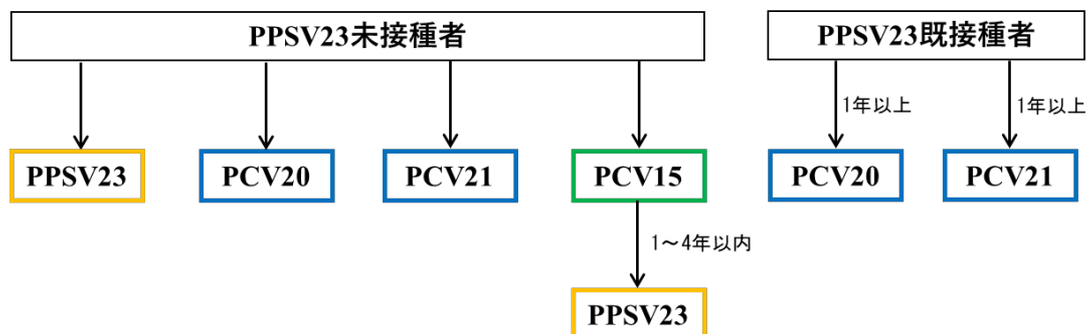
表 1 肺炎球菌ワクチンで免疫原性が示されている血清型

ワクチン (製造販売業者)	含有血清型																																
	4	6B	9V	14	18C	19F	23F	1	3	5	6A	7F	19A	22F	33F	8	10A	11A	12F	15B	2	9N	17F	20A	15A	15C	16F	23A	23B	24F	31	35B	
PPSV23 (MSD社)	4	6B	9V	14	18C	19F	23F	1	3	5	※	7F	19A	22F	33F	8	10A	11A	12F	15B	2	9N	17F	20A									
PCV13 (ファイザー社)	4	6B	9V	14	18C	19F	23F	1	3	5	6A	7F	19A																				
PCV15 (MSD社)	4	6B	9V	14	18C	19F	23F	1	3	5	6A	7F	19A	22F	33F																		
PCV20 (ファイザー社)	4	6B	9V	14	18C	19F	23F	1	3	5	6A	7F	19A	22F	33F	8	10A	11A	12F	15B													
PCV21 (MSD社)									3		6A	7F	19A	22F	33F	8	10A	11A	12F	15B (*1)		9N	17F	20A	15A	deOAc 15B (*1)	16F	23A	23B	24F	31	35B	

※血清型6Aは23価莢膜ポリサッカライドワクチンには含まれない

*1 de-O-acetylated 15B: 血清型15Cと構造類似の莢膜ポリサッカライドであるため、血清型15Cに対する免疫を誘導する。また、15Bに対しても免疫原性がある。

図1 64歳以下のハイリスク者に対する肺炎球菌ワクチン接種の考え方 第4版
 (日本感染症学会/日本呼吸器学会/日本ワクチン学会 合同委員会)



注意

1. 5歳未満の者はPCV15またPCV20、60歳以上65歳未満で日常生活が極度に制限される程度の基礎疾患を有する者は2026年3月まではPPSV23、同年4月以降はPCV20の定期接種の対象である。
2. 基礎疾患ごとの選択肢については本文中の各項目を参照すること。
3. PPSV23は脾摘後患者（2歳以上）や抗補体治療薬（スチムリマブ、ベグセタコプラン、イプタコパン）投与患者に使用する場合は保険適応となる。
4. PPSV23の再接種は、原則として選択肢としない。
5. PCVの再接種に関しては、PCV13接種後の肺炎予防効果は5年間程度持続すると考えられるが^{1,2)}、現時点で、PCV接種後のPCV20またはPCV21による適切な再接種の時期は決定できていない。ただし、PCV既接種者が、接種後1年以上の間隔でPCV20またはPCV21を接種することは、安全性の観点からは可能である^{3,4)}。
6. PCV21の接種対象は成人のみである。

引用文献

- 1) Suaya JA, et al. Post hoc analysis of the efficacy of the 13-valent pneumococcal conjugate vaccine against vaccine-type community-acquired pneumonia in at-risk older adults. *Vaccine* 36(11):1477-1483, 2018
- 2) Patterson S, et al. A post hoc assessment of duration of protection in CAPIA (Community Acquired Pneumonia immunization Trial in Adults). *Trials in Vaccinol* 5:92-96, 2016
- 3) Cannon K, et al. A trial to evaluate the safety and immunogenicity of a 20-valent pneumococcal conjugate vaccine in populations of adults ≥ 65 years of age with different prior pneumococcal vaccination. *Vaccine* 39(51):7494-7502, 2021
- 4) Scott P, et al. A phase 3 clinical study to evaluate the safety, tolerability, and immunogenicity of V116 in pneumococcal vaccine-experienced adults 50 years of age or older (STRIDE-6). *Clin Infect Dis* 79(6):1366-1374, 2024

表 2 基礎疾患ごとの肺炎球菌感染症のリスクとワクチンの効果

基礎疾患	病態の特徴	肺炎球菌感染症の発症頻度と予後	ワクチンの免疫原性	ワクチンの予防効果	接種推奨の要点
慢性心疾患	心拡大に伴う気管支の圧迫による換気障害、肺うっ血による気道分泌物の増量および喀痰の咯出困難のため肺炎リスクが高まる。	19 歳以上の慢性心疾患患者で IPD のリスクは 2.6~4.7 倍、肺炎球菌性肺炎のリスクは 7.1~15.7 倍高い (国内)	慢性心疾患患者を含む 18~49 歳の PCV13/15 と PPSV23 の連続接種で IgG と OPA が上昇する (海外)。慢性心疾患患者を含む 18~64 歳で PCV20 および PCV21 接種後に OPA が増加する (海外)。	メタ解析で、肺炎球菌ワクチン接種群は非接種群に比べ全死亡リスクが 24%、心筋梗塞発症リスクが 27% 低下した (海外)。VENUS study で、PPSV23 接種者は非接種者に比べて、心筋梗塞 (OR 0.70) と脳卒中 (OR 0.81) の発生頻度が有意に低かった (国内)	肺炎球菌感染症に伴う心不全の増悪や虚血性心疾患の予防効果が期待でき、接種が推奨される。免疫原性や血清型カバー率を考慮すると、PCV20 または PCV21 の単回接種および PCV15 と PPSV23 の連続接種が推奨される。
慢性肺疾患	気道クリアランスの低下に伴い、末梢気道の炎症による喀痰量増加や局所免疫の低下がみられる。ステロイド薬や免疫抑制薬等の使用によって全身的な免疫低下をきたしている場合も多い。	慢性肺疾患患者の IPD 罹患率は健常者に比べて 19~49 歳で 0~6.5 倍、50~64 歳で 12.9~21.4 倍高く、肺炎球菌性肺炎の罹患率は 19~49 歳で 5.6~8.2 倍、50~64 歳で 6.8~12.8 倍高い (国内)。	18~49 歳の慢性肺疾患患者の PCV13/PCV15 と PPSV23 の連続接種で各血清型の IgG と OPA が上昇する (海外)。慢性肺疾患患者を含む 64 歳以下のハイリスク成人において PCV20 および PCV21 接種後の OPA 上昇が確認されている (海外)。	COPD 患者を対象とした RCT で、PPSV23 による 65 歳未満の市中肺炎予防効果は 76% であった (海外) インフルエンザ罹患 COPD 患者対象のデータベース研究で、PPSV23/PCV13 両接種群で二次性細菌性肺炎、全原因死亡、呼吸器関連死亡が有意に減少した (海外)。	重症例を含む慢性肺疾患患者に対して PPSV23 接種を推奨する。PCV20 または PCV21 の単回接種および PCV15-PPSV23 の連続接種についても有用な選択肢である。
慢性腎臓病 (CKD)	B リンパ球減少、CD4 陽性 T リンパ球減少、T リンパ球の抗原刺激に対する反応性低下、好中球の機能低下がみられ感染リスクが高い。血液透析ではさらに高まる。	ネフローゼ症候群、慢性腎不全や腎移植を含む CKD 患者の IPD による致死率は、基礎疾患のない場合に比べて OR 6.2 と高い (海外)。肺炎による入院後 30 日以内の死亡リスクは HR 1.78 と高く、原因菌は肺炎球菌が多い (国内)。	血液透析患者で PPSV23 および PCV13 接種後に IgG と OPA が上昇する。PCV13 の方が有意に高い血清型が多かったが、52 週後にはいずれも低下した (海外)。CKD 患者を含む 64 歳以下のハイリスク成人において PCV21 接種後の OPA 上昇が確認されている (海外)。	血液透析患者において PPSV 23 は全死亡を有意に減少させ (米国 HR 0.94、日本 HR 0.62)、心疾患死を有意に減少させた (米国 HR 0.91、日本 HR 0.36)。米国の症例対照研究で、PCV13 は eGFR 30~59 の患者の肺炎球菌感染症による入院リスクを 39% 減少させた (海外)	生命予後の改善や血液透析患者では心血管疾患死亡の減少が期待できるため、肺炎球菌ワクチン接種が推奨される。PCV20 または PCV21 の単回接種および PCV15-PPSV23 の連続接種を推奨する。

基礎疾患	病態の特徴	肺炎球菌感染症の発症頻度と予後	ワクチンの免疫原性	ワクチンの予防効果	接種推奨の要点
慢性肝疾患	肝臓は門脈を通じて微生物の曝露を受けるため高度な免疫能を備えた臓器であるが、慢性肝疾患、ことに肝硬変では網内系機能の低下、タンパク合成の低下など肝臓の機能低下に加え、免疫担当細胞全般にわたって免疫応答が障害され、菌血症・敗血症が起りやすい。	慢性肝疾患患者のIPD罹患率は19～49歳で4.1倍、50～64歳で11.9倍、肺炎球菌性肺炎の罹患率は19～49歳で3.9倍、50～64歳で3.2倍であった（日本）。慢性肝疾患のIPD発症リスクは、基礎疾患のない症例に比べて15.4倍であった（海外）。	アルコール性肝硬変患者においてPPSV23接種12週後に抗体が上昇した（海外）。 肝移植前にPCV13を接種し上昇した抗体は移植6か月後にはベースラインまで低下したが、再接種で回復した（海外）。 慢性肝疾患患者を含む64歳以下のハイリスク成人においてPCV21接種後のOPA上昇が確認されている（海外）。	慢性肝疾患患者を対象とした肺炎球菌ワクチンの予防効果は報告されていない。	慢性肝疾患、特に肝硬変患者はPCV20またはPCV21単回接種およびPCV15-PPSV23連続接種を検討することが望ましい。肝移植患者は免疫抑制状態に分類されるため、PCV20またはPCV21単回接種およびPCV15-PPSV23連続接種が推奨される。
糖尿病	高血糖に伴う好中球やマクロファージ機能の低下、血管内皮機能や凝固異常、神経障害、栄養障害が易感染性に関わっている。重症感染症では、炎症性サイトカイン等でインスリン抵抗性が増強し高血糖が増悪、重症化しやすい。	18歳以上の糖尿病患者におけるIPDの発症リスクは1.8～3.5倍高い（海外）。肺炎球菌性肺炎の発症リスクは、英国では60歳未満で2.03倍、米国では18～49歳で3.1倍、50～64歳で3.0倍高かった（海外）。	13人の高齢の糖尿病患者のPPSV23接種後に、検討したすべての血清型のIgGが上昇した（国内）。 糖尿病患者を含む64歳以下のハイリスク成人においてPCV20およびPCV21接種後のOPA上昇が確認されている（海外）。	メタ解析による糖尿病患者でのPCV接種群は非接種群に比べ、臨床試験ではワクチン含有血清型による肺炎の発生率が、観察研究ではワクチン接種後1年間の全肺炎による入院率が有意に低かった（海外）。	肺炎球菌ワクチン接種による肺炎球菌性肺炎とIPDの発症抑制効果が期待される。 PCV20またはPCV21単回接種およびPCV15-PPSV23連続接種も選択肢と考えられる。
自己免疫性疾患	疾患自体の免疫異常に加えて、ステロイド薬、メトトレキサート(MTX)、生物学的製剤、JAK阻害薬などの免疫抑制薬を用いるため肺炎球菌感染症が起りやすい。	IPDの発症率はSLEで13倍高かった（海外）。 肺炎球菌性肺炎の罹患率比(IRR)は関節リウマチで4.4、SLEで4.3と高かった（海外）。	PPSV23とPCV13の免疫原性は、少量から中等量のステロイド、TNF阻害剤、抗IL-6受容体抗体の影響は少なかったが、MTXやリツキシマブの使用によって減弱した（海外）。	MTX投与中のRA患者においては、PPSV23非接種群は接種群と比べて肺炎発症の相対リスクが9.7と高かった（海外）。 RA患者の後ろ向きコホート研究で、PCV13またはPPSV23未接種者はIPDがオッズ比1.64～2.42で多かった（海外）。	免疫抑制薬投与中の64歳以下の自己免疫性疾患患者に対してはPPSV23の接種は望ましい。 PCV15-PPSV23連続接種も選択肢である。また、PCV20とPCV21の効果も期待される。

基礎疾患	病態の特徴	肺炎球菌感染症の発症頻度と予後	ワクチンの免疫原性	ワクチンの予防効果	接種推奨の要点
悪性腫瘍・臓器移植後	化学療法に伴う免疫不全、手術に伴う脾摘、血液腫瘍では疾患自体による液性免疫不全、移植に伴う免疫抑制薬の使用などの影響で肺炎球菌感染症に罹患しやすい。	非悪性腫瘍患者と比較した IPD のリスク比は、固形腫瘍患者で 1.78、血液腫瘍患者で 9.53 と高い（海外）。19-49 歳の若年悪性腫瘍患者における肺炎球菌感染症の罹患リスクは HR 8.32 と高い（国内）。	血液腫瘍でも多発性骨髄腫や悪性リンパ腫では PPSV23 接種後の一定の抗体獲得が報告されているが、慢性リンパ性白血球病では免疫原性が低く、PCV の方が優れていた。造血幹細胞移植後は著明に低下した。	19 歳以上の血液腫瘍患者で治療開始前の PCV13 接種が肺炎や敗血症による入院を有意に減少させた（OR 0.45）（海外）。造血幹細胞移植後患者で、PPSV23 のみから PCV-PPSV23 連続接種に推奨を変更したところ IPD が約 1/10 に減少した（海外）。	悪性腫瘍、固形臓器移植後患者には PCV20 または PCV21 の単回接種および PCV15-PPSV23 連続接種を推奨する。造血幹細胞移植後 3~6 か月で PCV20 または PCV21 を 1~2 か月間隔で 3 回、その後 6 か月以降もしくは移植後 1 年以降に PCV21 または PCV20 を接種する。CAR-T 治療後 6 か月以降に 1~2 か月間隔で PCV20 または PCV21 を 3 回接種する。抗 B 細胞抗体治療後 6~12 か月以内の接種は推奨しない。
免疫不全（主に小児）	機能的・解剖学的無脾症、慢性髄液漏を伴う者、人工内耳装用者、補体欠損症や IRAK-4 欠損症など原発性免疫不全症、HIV 感染、悪性疾患、循環器・呼吸器の慢性疾患、腎不全、肝機能障害、糖尿病、免疫抑制化学療法を受けている者、臓器移植・骨髄移植を受けたことのある者では肺炎球菌感染症が起りやすい。	血液悪性疾患、HIV/AIDS、鎌状赤血球症において、IPD のリスク比は、それぞれ 822、122、27 であった（海外）。2014~2021 年の 10 道県サーベイランスでは、6 歳以上 15 歳以下の症例 89 人中 38 人（42.7%）が肺炎球菌感染症のハイリスクとなる基礎疾患を有していた（国内）。	小児を含む血液腫瘍疾患・骨髄移植後患者において、PCV13 接種後の OPA 上昇と血清型 3 に対するメモリー B 細胞数の上昇が確認されている（国内）。無脾症患者の PCV7 接種による抗体価上昇は良好だが、PPSV23 単回接種では抗体保持が不十分（海外）。PCV15 は、鎌状赤血球症、HIV 感染者、同種造血幹細胞移植を受けた患者で免疫原性が確認されている。	基礎疾患のある小児に対する肺炎球菌ワクチンの予防効果については現状では十分検証できていない。小児病院の移植患者の IPD に関する調査では、IPD 患者 61 人中、3 回以上肺炎球菌ワクチンを接種していた人は 20 人にすぎず、ワクチン接種が不十分であった可能性がある（米国）。	免疫不全症や慢性疾患を基礎疾患として有する小児は、PCV13/PCV15/PCV20 未接種の場合、5 歳以上であっても PCV20 を接種する。もしくは PCV15 を接種し、その後 8 週間以上の間隔をあけて、PPSV23 を接種することを推奨する。PCV13/PCV15 接種歴があるが、PPSV23 未接種の場合は、最後の PCV 接種から 8 週間以上あけて、PCV20 あるいは PPSV23 を 1 回接種する。

はじめに

わが国では 23 価肺炎球菌莢膜多糖体ワクチン (PPSV23、ニューモバックス NP[®]、ニューモバックス NP シリンジ[®])、15 価肺炎球菌結合型ワクチン (PCV15、バクニューバンス[®])、20 価肺炎球菌結合型ワクチン (PCV20、プレベナー20[®]) に次いで、2025 年 8 月に 21 価肺炎球菌結合型ワクチン (PCV21、キャップバックス[®]) が高齢者と 64 歳以下のハイリスクの成人に対して薬事承認された。

小児の定期接種には PCV15 または PCV20、65 歳以上の定期接種には PPSV23 が用いられているが、日本呼吸器学会・日本感染症学会・日本ワクチン学会はハイリスク者の診療領域を専門とする 5 学会 (日本循環器学会、日本腎臓学会、日本肝臓学会、日本糖尿病学会、日本リウマチ学会) の協力のもと、2025 年 4 月 9 日に「6 歳から 64 歳のハイリスク者に対する肺炎球菌ワクチン接種の考え方 (第 3 版)」を公表し、64 歳以下のハイリスク者に任意接種としての肺炎球菌ワクチン接種を推奨してきた。このたび、PCV21 の薬事承認を受け、「64 歳以下のハイリスク者に対する肺炎球菌ワクチン接種の考え方 第 4 版」を公表することとした。

なお、65 歳以上の成人については、上記 3 学会から 2025 年 9 月 30 日 に「65 歳以上の成人に対する肺炎球菌ワクチン接種に関する考え方 (第 7 版)」を公表している¹⁾。

2013～2017 年に 10 道県で実施した成人 IPD サーベイランス (厚生労働科学研究「大石班」) において、PPSV23 の 20～64 歳の侵襲性肺炎球菌感染症 (invasive pneumococcal disease, IPD) に対する予防効果は 59.0% (95%信頼区間 CI 17.9-79.6) と報告されている²⁾。一方、64 歳以下の肺炎球菌感染症予防に関する PCV の有効性を示した報告は少ないが、64 歳以下でも PCV の免疫誘導力は PPSV23 より優れていること³⁾、PCV13 の 65 歳以上の IPD・肺炎球菌性肺炎予防効果が報告されていること⁴⁾を考慮すると、64 歳以下の肺炎球菌感染症ハイリスク者においても PCV の肺炎球菌感染症予防効果が十分期待される。

引用文献

1. 感染症・結核学術部会ワクチン WG/日本感染症学会ワクチン委員会/日本ワクチン学会・合同委員会 日. 65 歳以上の成人に対する肺炎球菌ワクチン接種に関する考え方 (第 7 版 2025 年 9 月 30 日)
https://www.kansensho.or.jp/modules/guidelines/index.php?content_id=56. Accessed Dec 23, 2025.
2. Shimbashi R, *et al.* Effectiveness of 23-valent pneumococcal polysaccharide vaccine against invasive pneumococcal disease in adults, Japan, 2013-2017. *Emerg Infect Dis* 2020;26(10):2378-2386. doi: 10.3201/eid2610.191531
3. Jackson LA, *et al.* Immunogenicity and safety of a 13-valent pneumococcal conjugate vaccine compared to a 23-valent pneumococcal polysaccharide vaccine in pneumococcal

vaccine-naive adults. *Vaccine* 2013;31(35):3577-3584. doi: 10.1016/j.vaccine.2013.04.085

4. Bonten MJ, *et al.* Polysaccharide conjugate vaccine against pneumococcal pneumonia in adults. *N Engl J Med* 2015;372(12):1114-1125. doi: 10.1056/NEJMoa1408544

1. 小児および成人の肺炎球菌の血清型分布の動向について

2010年11月から5歳未満小児に導入されたPCV7、2013年11月から定期接種になったPCV13の影響で、小児のワクチン血清型のIPDは劇的に減少した一方、非ワクチン血清型によるIPDが増加した¹⁾。AMED「菅班」の全国10道県サーベイランスによると、2024年の小児IPD原因菌の血清型分布は、PCV13血清型は3.4% (2/58) (血清型3と19A)と少なく、PCV15血清型が19.0% (11/58)、PCV20血清型とPPSV23血清型がいずれも32.8% (19/58)であった²⁾。なお、2024年4月にPCV15が、10月にはそれに加えてPCV20が小児の定期接種ワクチンとなっている。

一方、成人のIPDサーベイランスを開始した2013年時点には、すでに成人IPDの原因菌の血清型分布において原因菌のPCV7血清型が減少していた。この結果は小児に導入されたPCVの間接効果と考えられた³⁾。2014年10月から、65歳以上に対してPPSV23が定期接種ワクチンとなったが、PPSV23定期接種導入による成人IPDの原因菌の血清型分布に対する影響は明らかではない。2013年から2019年にかけてPCV13血清型によるIPDは有意に減少しているが、PPSV23血清型によるIPDには有意な変化はみられていない⁴⁾。厚生労働科学研究「明田班」の10道県サーベイランスによると、2024年の成人IPD原因菌の血清型分布は、PCV15血清型が40.0% (118/295)、PCV20血清型が55.6% (164/295)、PPSV23血清型が56.6% (167/295)、PCV21血清型 (15Bを含む) が82.0% (242/295)であった²⁾。個別の血清型では、血清型3が15.9% (47/295)、血清型19Aが10.2% (30/295)、血清型35Bが8.8% (26/295)と多くみられている。

引用文献

1. Suga S, *et al.* Nationwide population-based surveillance of invasive pneumococcal disease in Japanese children: effects of the seven-valent pneumococcal conjugate vaccine. *Vaccine* 2015;33(45):6054-6060. doi: 10.1016/j.vaccine.2015.07.069
2. 小児・成人の侵襲性肺炎球菌感染症の疫学情報. <https://ipd-information.com>. Accessed Dec 20, 2025.
3. Fukusumi M, *et al.* Invasive pneumococcal disease among adults in Japan, April 2013 to March 2015: disease characteristics and serotype distribution. *BMC Infect Dis* 2017;17(1):2. doi: 10.1186/s12879-016-2113-y

4. Tamura K, *et al.* Dynamic changes in clinical characteristics and serotype distribution of invasive pneumococcal disease among adults in Japan after introduction of the pediatric 13-valent pneumococcal conjugate vaccine in 2013-2019. *Vaccine* 2022;40(24):3338-3344. doi: 10.1016/j.vaccine.2022.04.062

2. 小児および成人におけるハイリスク者

肺炎球菌は小児・成人において、菌血症を伴わない肺炎・中耳炎等の非侵襲性感染症や髄膜炎・菌血症などの侵襲性感染症を起こす。わが国の 2023 年の感染症発生動向調査における IPD の報告数は 5 歳未満の小児と 65 歳以上の高齢者に多いが、5～64 歳の年齢層も全体の 22.7%を占めている¹⁾。

1) 5～14 歳の小児における IPD の基礎疾患

2014～2022年のAMED「菅班」における年齢層別の基礎疾患の割合を表3に示す²⁾。この期間の小児IPD患者のうち基礎疾患を有する者の割合は、5歳未満では16.8%であったのに対して、5～14歳では51.2%と高率であった。5～14歳における主な基礎疾患は、神経疾患・てんかん、血液疾患・がん、腎疾患、髄液漏・人工内耳・頭部外傷、染色体異常、先天性心疾患、先天性免疫不状態の順に多かった。

2) 15～64 歳の IPD と肺炎球菌性肺炎における基礎疾患

2013～2019年に10道県で実施した成人IPDサーベイランス（厚生労働科学研究「大石班」）において登録された1,995人の基礎疾患の割合を、15～64歳と65歳以上に分けて表4に示す³⁾。65歳以上では喫煙を含めた慢性疾患等や免疫能低下状態を認める症例はそれぞれ57.6%と32.6%、15～64歳でもそれぞれ53.7%と30.7%であった。15～64歳の主要な基礎疾患としては、糖尿病、自己免疫性疾患、慢性肝疾患、ステロイド薬治療、固形がん、抗がん剤治療、慢性肺疾患、慢性心疾患、免疫抑制薬投与、解剖学的・機能的無脾症の順に多かった。65歳以上と比べて、15～64歳において有意に頻度が高い基礎疾患は、慢性肝疾患、解剖学的・機能的無脾症、造血幹細胞移植後であった。またPPSV23接種歴は65歳以上で14.0%、15～64歳で2.8%、PCV13接種歴は65歳以上で0.7%、15～64歳で0%と。いずれも15～64歳で低かった。

わが国で2010～2017年に行われた自主的IPDサーベイランスによる多施設観察研究では、6～64歳のIPD患者の72.6%が基礎疾患を有し、がん(19.9%)、糖尿病(18.9%)、肝疾患(16.6%)、心血管疾患(10.5%)、先天性免疫不全症(9.9%)、神経精神疾患(9.9%)の順であった⁴⁾。また、免疫不全以外の基礎疾患を2つ以上持つ患者は、基礎疾患を持たないIPD患者に比べて、IPDによる死亡リスクが有意に高かった（ハザード比 HR 2.6）⁴⁾。

わが国の12自治体住民の保険請求データをもとに2015～2016年に実施された観察研究によると、肺炎を含む肺炎球菌感染症と関連する基礎疾患は、全年齢では慢性心疾患、慢性肺疾患、慢性肝疾患、糖尿病、がん、慢性腎疾患が多かった⁵⁾。64歳以下では、50～64歳における肺炎球菌感染症の10万人・年当りの罹患率は19～49歳よりも約5倍高く（25.6 vs. 5.3）、50～64歳の基礎疾患は慢性肺疾患、慢性肝疾患、慢性心疾患、糖尿病、がんの順に多かった⁵⁾。また、2019～2022年に行われたわが国の多施設観察研究では、18～64歳の肺炎球菌性肺炎患者の44.7%（59/72）が基礎疾患を有しており、気管支喘息22.7%、慢性呼吸器疾患（気管支喘息以外）10.6%、糖尿病6.8%、免疫抑制薬の使用6.1%、悪性腫瘍5.3%の順に多かった⁶⁾。

表3 小児IPD患者の年齢層別基礎疾患の割合（2014～2022年）²⁾

	年齢層別患者数、No. (%)		
	計	0～4歳	5～14歳
患者数 (%)	1,033 (100)	904 (100)	129 (100)
基礎疾患	218 (21.1)	152 (16.8)	66 (51.2)
先天性免疫不全状態	13 (1.3)	9 (1.0)	4 (3.1)
血液疾患・がん	23 (2.2)	9 (1.0)	14 (10.9)
無脾症	11 (1.1)	10 (1.1)	1 (0.8)
固形腫瘍移植後	6 (0.6)	3 (0.3)	3 (2.3)
髄液漏・人工内耳・頭部外傷	10 (1.0)	3 (0.3)	7 (5.4)
染色体異常	22 (2.1)	16 (1.8)	6 (4.7)
神経疾患・てんかん	42 (4.1)	26 (2.9)	16 (12.4)
心疾患	44 (4.3)	39 (4.3)	5 (3.9)
先天性心疾患	44 (4.3)	39 (4.3)	5 (3.9)
腎疾患	28 (2.7)	20 (2.2)	8 (6.2)
ネフローゼ症候群	12 (1.2)	9 (1.0)	3 (2.3)
アレルギー疾患	12 (1.2)	11 (1.2)	1 (0.8)
気管支喘息	8 (0.8)	7 (0.8)	1 (0.8)
早産児、低出生体重児	17 (1.6)	16 (1.8)	1 (0.8)
その他	30 (2.9)	21 (2.3)	9 (7.0)

表 4 15 歳以上の IPD 患者の年齢層別基礎疾患の割合 (2013~2019 年) ³⁾

	年齢層別患者数、No. (%)		
	計	15~64 歳	65 歳以上
患者数 (%)	1,995 (100)	613 (100)	1,382 (100)
年齢中央値 (四分位範囲)	71 (62-82)	55 (44-61)	77 (70-85)
慢性疾患	1,125 (56.4)	329 (53.7)	796 (57.6)
喫煙	525 (26.3)	218 (35.6)	307 (22.2)
アルコール乱用	341 (17.1)	140 (22.8)	201 (14.5)
糖尿病	300 (15.0)	67 (10.9)	233 (16.9)
慢性肺疾患	234 (11.7)	28 (4.6)	206 (14.9)
慢性心疾患	212 (10.6)	20 (3.3)	192 (13.9)
慢性肝疾患	89 (4.5)	45 (7.3)	44 (3.2)
免疫能低下状態	638 (32.0)	188 (30.7)	450 (32.6)
固形がん	195 (9.8)	41 (6.7)	154 (11.1)
ステロイド薬治療	149 (7.5)	43 (7.0)	106 (7.7)
抗がん剤治療	145 (7.3)	40 (6.5)	105 (7.6)
自己免疫性疾患	135 (6.8)	50 (8.2)	85 (6.2)
慢性腎臓病/透析	113 (5.7)	20 (3.3)	93 (6.7)
解剖学的・機能的無脾症	73 (3.7)	38 (6.2)	35 (2.5)
免疫抑制療法	57 (2.9)	30 (4.9)	27 (2.0)
生物学的製剤治療	23 (1.2)	10 (1.6)	13 (0.9)
造血幹細胞移植	22 (1.1)	19 (3.1)	3 (0.2)
ワクチン接種歴			
PPSV23	210 (10.5)	17 (2.8)	193 (14.0)
PCV13	10 (0.5)	0 (0.0)	10 (0.7)

引用文献

1. 国立感染症研究所. 2023 年 NESID 年報 集計表一覧 第 6-1 表. <https://id-info.jihs.go.jp/surveillance/idwr/annual/2023/syulist/index.html>. Accessed Dec 20, 2025.
2. Takeuchi N, *et al.* Nationwide population-based surveillance of invasive pneumococcal disease in children in Japan (2014-2022): Impact of 13-valent pneumococcal conjugate vaccine and COVID-19 pandemic. *Vaccine* 2025;54:127138. doi: 10.1016/j.vaccine.2025.127138
3. Tamura K, *et al.* Dynamic changes in clinical characteristics and serotype distribution of invasive pneumococcal disease among adults in Japan after introduction of the pediatric 13-valent pneumococcal conjugate vaccine in 2013-2019. *Vaccine* 2022;40(24):3338-3344. doi: 10.1016/j.vaccine.2022.04.062
4. Hanada S, *et al.* Multiple comorbidities increase the risk of death from invasive pneumococcal disease under the age of 65 years. *J Infect Chemother* 2021;27(9):1311-1318. doi: 10.1016/j.jiac.2021.04.018

5. Fukuda H, *et al.* Risk factors for pneumococcal disease in persons with chronic medical conditions: Results from the LIFE Study. *Int J Infect Dis* 2022;116:216-222. doi: 10.1016/j.ijid.2021.12.365
6. Maeda H, *et al.* Serotype distribution among adults with community-acquired pneumococcal pneumonia in Japan between 2019 and 2022: A multicenter observational study. *Hum Vaccin Immunother* 2025;21(1):2518847. doi: 10.1080/21645515.2025.2518847

3. 慢性心疾患

【病態の特徴】

慢性心疾患、特に慢性心不全で肺炎リスクが高まる理由として、心拡大に伴う気管支の圧迫による換気障害、肺うっ血による気道分泌物の増量および喀痰の喀出困難などが考えられる。また心不全下では心拍出量が低下しているため、肺炎を発症した際は通常より容易に低酸素状態に陥り心不全の急性増悪を来しやすい。さらに肺炎によって誘導される炎症性サイトカインや酸化ストレスによって動脈硬化の進展や心機能の低下が起これ、間接的に心不全の急性増悪へとつながるおそれがある¹⁾。台湾のナショナルデータベースを用いた13年間の長期的コホート研究では、急性冠症候群（acute coronary syndrome: ACS）罹患歴のない20歳以上の肺炎球菌性肺炎患者20,111名と肺炎球菌性肺炎罹患歴のない対象患者80,444名を比較し、年齢に関係なく肺炎球菌性肺炎に罹患することでACS罹患リスクが増加し、特に40～54歳において罹患率比（IRR）3.52と最も高かった²⁾。肺炎球菌性肺炎患者では心房細動などの不整脈や心不全などの心疾患イベントの発症リスクが高まることも報告されている³⁾。

【肺炎球菌感染症の発生頻度と予後】

デンマークで行われた15歳以上の肺炎患者67,162人とコントロール671,620人の症例対照研究では、心不全患者と非心不全患者での肺炎リスクを比較検討し、慢性心不全を有する場合の肺炎発症リスクのオッズ比（OR）は1.81（95%信頼区間[CI] 1.76-1.86）と高かった⁴⁾。

米国で実施された2006～2010年の医療費請求統合データベースを用いた基礎疾患別の肺炎球菌感染症の発症率に関する後方視的解析では、慢性心疾患を有する65歳以上の高齢者の肺炎球菌性肺炎の発症リスクは基礎疾患がない場合より3.8倍（95% CI 3.8-3.8）高かった⁵⁾。2008～2009年に英国で実施された侵襲性肺炎球菌感染症（IPD）22,298例の解析では、致命率を並存疾患ごとに評価し、基礎疾患のない16～64歳は5.4%であったのに対し、同年代の慢性心疾患合併では19.7%（4.3倍）、また基礎疾患のない65歳以上では29.1%

であるのに対し、慢性心疾患合併では 36.2% (1.4 倍) であったことが報告されている⁶⁾。本邦では JMDC (Japan Medical Data Center) と MDV (Medical Data Vision) のデータベースをもとに、1,040 万人 (19 歳以上) を対象として基礎疾患と肺炎球菌性肺炎および IPD の発症リスクに関する後方視的観察コホート研究が実施されており、いずれのデータベースでも慢性心疾患を有する患者の肺炎球菌性肺炎と IPD の発症リスクは、健常人と比較して JMDC でそれぞれ 7.1 (95%CI 5.7-8.8)、15.7 (95%CI 8.8-28.0)、MDV で 2.6 (95%CI 2.3-2.9)、4.7 (95%CI 2.8-7.9) と高かった⁷⁾。

このように慢性心疾患では肺炎球菌性肺炎や IPD を合併しやすく、その致命率も高いと考えられる。

【肺炎球菌ワクチンの免疫原性】

慢性心疾患を有する患者のみを対象とした肺炎球菌ワクチンの免疫原性に関する評価は行われていない。肺炎球菌感染症の罹患リスクを有する肺炎球菌ワクチン接種歴のない 6～64 歳の日本人に PCV13 を単回接種したときの安全性、忍容性および免疫原性の評価が行われている⁸⁾。この非盲検試験では合計 200 人が PCV13 を接種され、接種対象者には心血管疾患を基礎疾患に有する者が 6～17 歳で 11.3%、18～65 歳未満で 11.8%が含まれていた。免疫原性は PCV13 接種 1 か月後のオプソニン活性 (OPA) を 13 の血清型について評価し、その増加倍率 (OPA GMFR) で行われている。その結果、65 歳未満の全被験者において 13 種類の血清型すべてについて PCV13 接種前と比較して OPA の増加がみられた⁸⁾。

また 105 人の介護施設入所中の 80 歳以上の高齢者 (うっ血性心不全の患者が PCV7 接種群で 24.5%、PPSV23 接種群で 19.6%含まれる) を対象とした PPSV23 と PCV7 の免疫原性の比較研究も行われている⁹⁾。免疫原性は IgG 抗体価 (GMC) と OPA で評価されており、いずれのワクチンでも免疫原性は認められたが、PCV7 含有血清型の一部については PCV7 の方が PPSV23 より有意に高かったと報告されている⁹⁾。

慢性心疾患などの肺炎球菌感染症リスク因子を有する患者を含む 18～49 歳の成人を対象に行われた PCV13 または PCV15 と PPSV23 の 6 か月間隔の連続接種における免疫原性を評価した海外第 III 相比較試験では、PPSV23 接種前に比べて、連続接種 1 か月後の IgG 抗体価 (GMC) と OPA はすべての血清型で上昇していた¹⁰⁾。

肺炎球菌ワクチン未接種の成人を対象とした PCV20 の二つの第 III 相・ランダム化・二重盲検試験の事後解析では、18～64 歳および 18～49 歳の参加者のうち、肺炎球菌感染症の発症リスクが高い慢性疾患を有する成人または喫煙者における PCV20 の免疫原性が評価された¹¹⁾。全体の約 30%が心血管系疾患を含む 1 つ以上のリスク因子を有しており、PCV20 接種前と比較し接種 1 か月後では PCV20 含有血清型で OPA 幾何平均力価が大幅に増加した¹¹⁾。

65 歳以上の日本人肺炎球菌ワクチン未接種者 450 人を対象に、PCV21 と PPSV23 を比較した無作為化第 III 相比較試験 (STRIDE-9 試験)では、PCV21 は PPSV23 に対し、12 の共

通血清型で非劣性を示し、さらに 9 つの固有血清型（15C を含む）では優越した免疫応答を誘導した¹²⁾。さらにリスク因子（慢性心疾患、慢性肺疾患、糖尿病など）を有する成人（18～64 歳）を対象に実施された PCV21 と PCV15-PPSV23 連続接種の免疫原性および安全性を比較した無作為化第 III 相試験（STRIDE-8 試験）では、被験者の少なくとも 16.3% が慢性心疾患を有しており、PCV21 は PCV15+PPSV23 に比べて 13 の共有血清型に対する免疫応答で非劣性を示し、さらに PCV21 固有の 8 血清型に対しては優越した抗体応答が得られた¹³⁾。

このように慢性心疾患患者を含むハイリスク群において、肺炎球菌ワクチンの免疫原性は十分認められ、特に結合型ワクチンにおいて高く、PCV 間で大差はないと考えられるが、その維持期間については明確ではない。

【ワクチン予防効果】

肺炎球菌ワクチンによる心疾患の増悪抑制に関するエビデンスは十分ではない。スペインで実施された60歳以上の高齢者27,204例を対象とした集団ベースの前方視的コホート研究では、34%がPPSV23を接種されているが、ワクチン接種と心筋梗塞の発症頻度に有意な相関性は示されていない¹⁴⁾。一方、米国で実施された107,045名の心不全を有する退役軍人を対象とした後方視的研究では、PPSV23接種によって1年後の致命率が調整後OR 0.77と有意に低下したと報告されている¹⁵⁾。また、カナダで実施された18歳以上の市中肺炎患者6,171人（平均年齢59歳）を対象とした集団ベースの前方視的コホート研究では、PPSV23接種群（n=724）と未接種群（n=724）で傾向スコア解析を行い、PPSV23接種群ではACS発症率が調整後ハザード比（HR）0.46（95% CI 0.28-0.73）と有意に低下した¹⁶⁾。

心血管疾患または心血管疾患の高いリスクを有する患者の全死亡率と肺炎球菌ワクチン接種の関連について系統的レビューが実施され、合計163,756人を含む5つの観察研究のメタ解析の結果、PCV13および/またはPPSV23接種群は、対照群（ワクチンのプラセボまたは非接種群）と比較し、全死亡率が22%減少したと報告されている¹⁷⁾。心血管疾患の既往に関わらず、肺炎球菌ワクチン接種と心血管アウトカムとの関連を検討したメタ解析（15研究・347,444人）では、接種群は非接種群に比べ全死亡リスクが24%、心筋梗塞発症リスクが27%低下した¹⁸⁾。

わが国の自治体保有の健康関連データを基にした症例対照研究（VENUS study）でも、PPSV23接種者は非接種者に比べて、心筋梗塞と脳卒中の発生頻度がそれぞれOR 0.70（95% CI 0.62-0.80）とOR 0.81（95% CI 0.77-0.86）で有意に低かったことが報告されている¹⁹⁾。特に、接種後180日以内の心筋梗塞の発生頻度は、接種後720日以降に比べてOR 0.55（95% CI 0.42-0.72）とさらに低かった。さらに香港の電子診療録を用いた65歳以上を対象とする後ろ向きコホート研究で、PCV13+PPSV23の連続接種は単回接種（PCV13またはPPSV23）と比べ、心血管疾患の発症リスクを有意に低下させた（HR 0.75、95%CI 0.71–0.80)²⁰⁾。

これらの予防効果は、肺炎球菌ワクチン接種による心血管保護作用（感染症の予防による炎症性サイトカイン制御と心不全の増悪・急性冠症候群への進展防止、ワクチン接種によって誘導される肺炎球菌特異的IgM抗体の酸化LDLコレステロールへの結合とマクロファージへの取り込み抑制による動脈硬化進展の抑制）がその要因として考えられている²¹⁾。

慢性心疾患に限定し肺炎球菌ワクチンの効果を検討した論文は少ないものの、肺炎球菌感染症の予防効果および心不全増悪・心血管イベント発症の抑制効果は期待できると思われる。日本循環器学会／日本心不全学会合同ガイドラインでは、心不全患者では感染症を契機に症状の増悪をきたすことが多いため、死亡率低下のために肺炎球菌ワクチンの接種を考慮するとされている²²⁾。

【肺炎球菌ワクチンの接種推奨の要点】

- 1) 慢性心疾患患者は、肺炎球菌性肺炎や IPD に罹患するリスクが高い。肺炎球菌性肺炎に罹患すると、心不全の急性増悪や虚血性心疾患を併発し生命予後が悪化する危険性があり、肺炎球菌ワクチンによる肺炎予防は重要である。
- 2) 慢性心疾患患者に限定した肺炎球菌ワクチンの肺炎球菌感染症予防効果を検証したランダム化比較試験 (RCT) は存在しないが、肺炎球菌感染症罹患に伴う心不全の増悪や虚血性心疾患の予防効果が期待でき、免疫原性もみられるため接種が推奨される。
- 3) 慢性心疾患患者は心不全だけでなく、慢性肺疾患、慢性腎疾患、糖尿病など複数のリスク因子を有していることも少なくなく、複数のリスク因子を有する場合の IPD の予後は不良であるため²³⁾、肺炎球菌ワクチンの接種が推奨される。
- 4) ワクチン接種歴のない 19 歳から 64 歳の慢性心疾患患者に対する肺炎球菌ワクチンの接種方法について、米国 Advisory Committee on Immunization Practices (ACIP) は PCV20、PCV21 の 1 回接種、あるいは PCV15 と PPSV23 の連続接種を推奨している^{24, 25)}。また 2024 年 10 月には、基礎疾患の有無に関わらず 50 歳以上のすべての成人に PCV20 または PCV21 の接種を行うよう推奨が拡大された²⁵⁾。
- 5) 免疫原性や血清型カバー率を考慮すると、PCV20 または PCV21 の単回接種および PCV15-PPSV23 連続接種が推奨されるが、慢性心疾患患者に限定した免疫原性や安全性、予防効果等のデータはない。

引用文献

1. Bhatt AS, *et al.* Can vaccinations improve heart failure outcomes?: contemporary data and future directions. JACC Heart Fail 2017;5(3):194-203. doi: 10.1016/j.jchf.2016.12.007

2. Wang CC, *et al.* Pneumococcal pneumonia and the risk of acute coronary syndrome: a population-based cohort study. *Int J Cardiol* 2013;168(4):4480-4481. doi: 10.1016/j.ijcard.2013.06.134
3. Musher DM, *et al.* The association between pneumococcal pneumonia and acute cardiac events. *Clin Infect Dis* 2007;45(2):158-165. doi: 10.1086/518849
4. Mor A, *et al.* Chronic heart failure and risk of hospitalization with pneumonia: a population-based study. *Eur J Intern Med* 2013;24(4):349-353. doi: 10.1016/j.ejim.2013.02.013
5. Shea KM, *et al.* Rates of pneumococcal disease in adults with chronic medical conditions. *Open Forum Infect Dis* 2014;1(1):ofu024. doi: 10.1093/ofid/ofu024
6. van Hoek AJ, *et al.* The effect of underlying clinical conditions on the risk of developing invasive pneumococcal disease in England. *J Infect* 2012;65(1):17-24. doi: 10.1016/j.jinf.2012.02.017
7. Imai K, *et al.* Risk of pneumococcal diseases in adults with underlying medical conditions: a retrospective, cohort study using two Japanese healthcare databases. *BMJ Open* 2018;8(3):e018553. doi: 10.1136/bmjopen-2017-018553
8. 独立行政法人医薬品医療機器総合機構. プレベナー13 水性懸濁注 審査報告書. https://www.pmda.go.jp/drugs/2020/P20200512001/671450000_22500AMX00917_A100_1.pdf. Accessed Jan 30, 2025.
9. Namkoong H, *et al.* Comparison of the immunogenicity and safety of polysaccharide and protein-conjugated pneumococcal vaccines among the elderly aged 80 years or older in Japan: an open-labeled randomized study. *Vaccine* 2015;33(2):327-332. doi: 10.1016/j.vaccine.2014.11.023
10. Hammitt LL, *et al.* Phase 3 trial to evaluate the safety, tolerability, and immunogenicity of V114, a 15-valent pneumococcal conjugate vaccine, followed by 23-valent pneumococcal polysaccharide vaccine 6 months later, in at-risk adults 18-49 years of age (PNEU-DAY): A subgroup analysis by baseline risk factors. *Hum Vaccin Immunother* 2023;19(1):2177066. doi: 10.1080/21645515.2023.2177066
11. Sabharwal C, *et al.* Immunogenicity of a 20-valent pneumococcal conjugate vaccine in adults 18 to 64 years old with medical conditions and other factors that increase risk of pneumococcal disease. *Hum Vaccin Immunother* 2022;18(6):2126253. doi: 10.1080/21645515.2022.2126253
12. Kishino H, *et al.* A phase 3 randomized trial (STRIDE-9) to evaluate the safety, tolerability, and immunogenicity of V116, a population-specific pneumococcal conjugate vaccine, in pneumococcal vaccine-naïve Japanese adults ≥65 years of age. *Vaccine* 2025;62:127456. doi: 10.1016/j.vaccine.2025.127456

13. Scott PT, *et al.* A phase 3, randomized trial investigating the safety, tolerability, and immunogenicity of V116, an adult-specific pneumococcal conjugate vaccine, in pneumococcal vaccine-naïve adults 18-64 years of age at increased risk of pneumococcal disease, STRIDE-8. *Clin Infect Dis* 2025;ciaf604. doi: 10.1093/cid/ciaf604
14. Vila-Corcoles A, *et al.* Clinical effectiveness of pneumococcal vaccination against acute myocardial infarction and stroke in people over 60 years: the CAPAMIS study, one-year follow-up. *BMC Public Health* 2012;12:222. doi: 10.1186/1471-2458-12-222
15. Wu WC, *et al.* Association between process quality measures for heart failure and mortality among US veterans. *Am Heart J* 2014;168(5):713-720. doi: 10.1016/j.ahj.2014.06.024
16. Eurich DT, *et al.* Pneumococcal vaccination and risk of acute coronary syndromes in patients with pneumonia: population-based cohort study. *Heart* 2012;98(14):1072-1077. doi: 10.1136/heartjnl-2012-301743
17. Marques Antunes M, *et al.* Pneumococcal vaccination in adults at very high risk or with established cardiovascular disease: systematic review and meta-analysis. *Eur Heart J Qual Care Clin Outcomes* 2021;7(1):97-106. doi: 10.1093/ehjqcco/qcaa030
18. Jaiswal V, *et al.* Effect of pneumococcal vaccine on mortality and cardiovascular outcomes: a systematic review and meta-analysis. *J Clin Med* 2022;11(13):3799. doi: 10.3390/jcm11133799
19. Narii N, *et al.* Association of pneumococcal vaccination with cardiovascular diseases in older adults: The vaccine effectiveness, networking, and universal safety (VENUS) study. *Vaccine* 2023;41(13):2307-2313. doi: 10.1016/j.vaccine.2023.02.077
20. Tong X, *et al.* Effects of sequential vs single pneumococcal vaccination on cardiovascular diseases among older adults: a population-based cohort study. *Int J Epidemiol* 2024;53(1):dyae005. doi: 10.1093/ije/dyae005
21. Ciszewski A. Cardioprotective effect of influenza and pneumococcal vaccination in patients with cardiovascular diseases. *Vaccine* 2018;36(2):202-206. doi: 10.1016/j.vaccine.2017.11.078
22. 日本循環器学会/日本心不全学会. 2025 年改訂版心不全診療ガイドライン. https://www.j-circ.or.jp/cms/wp-content/uploads/2025/03/JCS2025_Kato.pdf. Accessed Dec 20, 2025.
23. Hanada S, *et al.* Multiple comorbidities increase the risk of death from invasive pneumococcal disease under the age of 65 years. *J Infect Chemother* 2021;27(9):1311-1318. doi: 10.1016/j.jiac.2021.04.018

24. Kobayashi M, *et al.* Pneumococcal vaccine for adults aged ≥ 19 years: recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices, United States, 2023. *MMWR Recomm Rep* 2023;72(3):1-39. doi: 10.15585/mmwr.rr7203a1
25. Kobayashi M, *et al.* Use of 21-valent pneumococcal conjugate vaccine among U.S. adults: recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices - United States, 2024. *MMWR Morb Mortal Wkly Rep* 2024;73(36):793-798. doi: 10.15585/mmwr.mm7336a3

4. 慢性肺疾患

【病態の特徴】

慢性閉塞性肺疾患（COPD）や気管支拡張症、間質性肺炎をはじめとした慢性肺疾患患者では、気道クリアランスの低下に伴い、末梢気道の炎症による喀痰量増加や局所免疫の低下がみられ、また、ステロイド薬や免疫抑制薬等の使用によって全身的な免疫低下をきたしている場合も多い。その結果、健常者と比較しウイルス感染や二次性の細菌感染症を起こしやすく、末梢気道の狭窄や肺胞構造の破壊による呼吸機能低下が基礎にあるため、重度の呼吸不全を合併しやすい。COPD と下気道感染症はそれぞれ世界の死亡原因の第 3 位、第 4 位とされている。

【肺炎球菌感染症の発生頻度と予後】

1) 侵襲性肺炎球菌感染症（IPD）発生頻度

国外データ：米国 ABCs（Active Bacterial Core surveillance）と NHIS（National Health Interview Survey）を用いた報告¹⁾では、1999～2000 年の成人慢性肺疾患患者における IPD 罹患率は 10 万人対 62.9 で、健常者と比較して 5.6 倍高かった。65 歳未満においても慢性肺疾患患者は健常者と比較して IPD 罹患率が高く、年齢別では、35～49 歳で 10 万人対 16.3、50～64 歳で 57.2 であった。同サーベイランスを用いた PCV13 導入前後の IPD 発生頻度をみた研究では²⁾、65 歳未満の成人慢性肺疾患患者における IPD 罹患率は 2007～2008 年 10 万人対 16.0（健常者 7.7）、2013～2014 年 13.9（健常者 3.9）であり、PCV13 導入後の IPD 血清型は PCV13 型が減少し、PPSV23 型や非ワクチン型が増加していた。また、米国の医療費請求リポジトリ（2006～2010 年）を用いた報告³⁾においても、65 歳未満の慢性肺疾患患者での IPD 罹患率は健常者と比較して高く、18～49 歳で 6.3 倍、50～64 歳で 7.7 倍であった。

国内データ：JMDC（Japan Medical Data Center）データベースを使用して算出した慢性肺疾患患者における 10 万人当りの IPD 罹患率は、19～49 歳で 0、50～64 歳で 19.7 であり、50～64 歳では健常者と比較して 12.9 倍であった⁴⁾。MDV（Medical Data Vision）デ

ータベースを使用して算出した慢性肺疾患患者における 10 万人当りの IPD 罹患率は、19～49 歳で 5.9、50～64 歳で 18.4 であり、健常者と比較してそれぞれ 6.5 倍、21.4 倍であった。

2) 肺炎球菌性肺炎発生頻度

国外データ：米国医療費請求リポジトリ（2006～2010 年）を用いた報告³⁾では、健常者と比較した慢性肺疾患患者における肺炎球菌性肺炎罹患率は、18～49 歳で 8.9 倍、50～64 歳で 9.8 倍であった。

国内データ：JMDC データベースを使用して算出した慢性肺疾患患者における 10 万人当りの肺炎球菌性肺炎罹患率は 19～49 歳で 51.6、50～64 歳で 143.1 であり、健常者と比較してそれぞれ 8.2 倍、12.8 倍であった。MDV データベースを使用して算出した慢性肺疾患患者における 10 万人当りの肺炎球菌肺炎罹患率は 19～49 歳で 97.8、50～64 歳で 212.1 であり、健常者と比較してそれぞれ 5.6 倍、6.8 倍であった⁴⁾。

【肺炎球菌ワクチンの免疫原性】

国外データ：台湾の成人 COPD 患者（n=80、65 歳未満 11 例含む）に PPSV23 を接種し、6 週後に 8 種の血清型（4、6B、7F、9V、14、18C、19F、23F）に対する特異 IgG 濃度を測定した結果、すべての血清型において 2 倍以上の IgG 濃度上昇がみられた⁵⁾。また米国の 40 歳以上の成人 COPD 患者 181 人を PPSV23 接種群（90 人、平均年齢 64 歳）と PCV7 接種群（91 人、平均年齢 63 歳）に割り付けて、接種 1 か月、1 年、2 年後にそれぞれ 7 種の血清型に対する特異的 IgG および特異的 OPA を測定した結果、PCV7 群は PPSV23 群と比較して、大部分の血清型に対して特異的 IgG および OPA 値が高い傾向を示した^{6, 7)}。また、リスク因子を有する 18～49 歳の成人を対象に 6 か月間隔で PCV15-PPSV23、または PCV13-PPSV23 を連続接種した第 III 相試験のサブ解析では、慢性肺疾患患者においても安全性が確認され、各血清型に対する特異的 IgG 濃度と OPA 値も保たれていた⁸⁾。

PCV20 の二つのランダム化比較試験（RCT）の事後解析では、慢性肺疾患を含む 1 つ以上の肺炎球菌感染症リスク因子を 30%が有する 18～64 歳の成人において、接種 1 か月後に PCV20 含有血清型の OPA 幾何平均力価が大きく増加したことが報告されている⁹⁾。50 歳以上と 18～49 歳の二つのコホートを対象とした PCV21 の RCT（STRIDE-3）では、慢性肺疾患患者も PCV21 接種群にそれぞれ 11.5%と 9.5%含まれ、その各血清型に対する免疫原性は背景リスク因子の無い群と同等であり、かつ安全性情報についても重篤な有害事象の発生割合は PCV20 と同等であった¹⁰⁾。さらに、リスク因子を有する 18～64 歳の成人を対象に PCV21 と PCV15-PPSV23 連続接種の免疫原性を比較した RCT（STRIDE-8）では、被験者の 19.2%が慢性肺疾患を有しており、PCV21 は PCV15-PPSV23 連続接種に比べて 13 の共有血清型に対する免疫応答で非劣性を示し、さらに PCV21 固有の 8 血清型に対しては優越した抗体応答が得られた¹¹⁾。

国内データ：40人の慢性肺疾患患者（平均年齢77歳）に対してPPSV23を平均7年7か月間隔で2回接種し、4種類の血清型（6B、14、19F、23F）に対する特異的IgG濃度とOPAを測定した結果、血清型6B以外においてはIgG濃度とOPA値の上昇がみられ、さらに2回接種による安全性も確認された¹²⁾。

【ワクチン予防効果】

12のRCTを解析対象としたシステマティック・レビュー・メタアナリシスで、PPSV23のCOPD患者（2,171人、平均年齢66歳）に対する肺炎予防効果について検討した結果、PPSV23接種群は非接種群と比較して、市中肺炎の発生が有意に減少し（オッズ比 [OR] 0.61、95% CI 0.42-0.89）、COPDの増悪予防効果が見られた（OR 0.60、95% CI 0.39-0.93）が、肺炎球菌性肺炎の発症率には有意差は見られなかった（OR 0.26、95% CI 0.05-1.31）¹³⁾。

このメタアナリシスに含まれる論文で、596人のCOPD患者を対象としたRCT（平均年齢65.8歳）における64歳以下の部分集団での比較では、PPSV23接種による市中肺炎の予防効果（76%）がみられ、肺炎球菌性肺炎5例はすべてPPSV23非接種群に発生していた¹⁴⁾。また、%FEV1.0が40%未満の群で市中肺炎の予防効果（91%）がみられた。

香港における疾患コードを用いた7年間のデータベースを基にした後ろ向き研究で、インフルエンザで入院した慢性気道疾患（喘息、気管支拡張症、COPD）を有する全ての成人患者3,066人（平均年齢76.2歳）を対象とし、PPSV23単独接種群、PCV13単独接種群、PPSV23/PCV13両接種群（PCV13-PPSV23連続接種、70.7%；PPSV23-PCV13連続接種、29.3%）と非接種群の間で、二次性細菌性肺炎、死亡およびその他の重度の院内転帰の発生を比較した。その結果、PPSV23単独接種群ではいずれも有意差がみられなかったが、PCV13単独接種群では全死亡と呼吸器関連死亡が有意に減少していた（調整後ORそれぞれ0.53と0.61）。さらに、PPSV23/PCV13両接種群では、二次性細菌性肺炎、全原因死亡、および呼吸器関連死亡が有意に減少し、調整後ORはそれぞれ0.74、0.12、および0.04であった¹⁵⁾。

【肺炎球菌ワクチンの接種推奨の要点】

- 1) 肺炎球菌感染症の発生頻度について、健常者と比較して64歳以下の成人では5倍以上のIPDと肺炎球菌性肺炎の発生リスクがある。64歳以下の重症例を含むCOPD患者においてPPSV23の肺炎予防効果が確認されていることから、同年齢層の重症例を含む慢性肺疾患患者に対してPPSV23接種を推奨する。
- 2) 免疫原性については、ワクチン接種後に大部分の血清型について特異的IgG濃度が上昇し、OPAも得られている。PCV13とPPSV23の免疫原性の比較では、PCV13の方がやや優れている。慢性肺疾患患者のPCV20およびPCV21の単回接種における免疫

原性についてはエビデンスが限られているものの、背景リスク因子の無い群と同等であることが示唆される。

- 3) 64 歳以下の重症慢性肺疾患患者に対する PCV20 または PCV21 の単回接種および PCV15-PPSV23 連続接種についても有用な選択肢と考える ¹⁶⁾。

引用文献

1. Kyaw MH, *et al.* The influence of chronic illnesses on the incidence of invasive pneumococcal disease in adults. *J Infect Dis* 2005;192(3):377-386. doi: 10.1086/431521
2. Ahmed SS, *et al.* Early impact of 13-valent pneumococcal conjugate vaccine use on invasive pneumococcal disease among adults with and without underlying medical conditions-United States. *Clin Infect Dis* 2020;70(12):2484-2492. doi: 10.1093/cid/ciz739
3. Shea KM, *et al.* Rates of pneumococcal disease in adults with chronic medical conditions. *Open Forum Infect Dis* 2014;1(1):ofu024. doi: 10.1093/ofid/ofu024
4. Imai K, *et al.* Risk of pneumococcal diseases in adults with underlying medical conditions: a retrospective, cohort study using two Japanese healthcare databases. *BMJ Open* 2018;8(3):e018553. doi: 10.1136/bmjopen-2017-018553
5. Lai CC, *et al.* Antibody responses to pneumococcal polysaccharide vaccine in Taiwanese patients with chronic obstructive pulmonary disease. *J Formos Med Assoc* 2007;106(3):196-203. doi: 10.1016/S0929-6646(09)60240-0
6. Dransfield MT, *et al.* Long-term comparative immunogenicity of protein conjugate and free polysaccharide pneumococcal vaccines in chronic obstructive pulmonary disease. *Clin Infect Dis* 2012;55(5):e35-44. doi: 10.1093/cid/cis513
7. Dransfield MT, *et al.* Superior immune response to protein-conjugate versus free pneumococcal polysaccharide vaccine in chronic obstructive pulmonary disease. *Am J Respir Crit Care Med* 2009;180(6):499-505. doi: 10.1164/rccm.200903-0488OC
8. Hammitt LL, *et al.* Phase 3 trial to evaluate the safety, tolerability, and immunogenicity of V114, a 15-valent pneumococcal conjugate vaccine, followed by 23-valent pneumococcal polysaccharide vaccine 6 months later, in at-risk adults 18-49 years of age (PNEU-DAY): A subgroup analysis by baseline risk factors. *Hum Vaccin Immunother* 2023;19(1):2177066. doi: 10.1080/21645515.2023.2177066
9. Sabharwal C, *et al.* Immunogenicity of a 20-valent pneumococcal conjugate vaccine in adults 18 to 64 years old with medical conditions and other factors that increase risk of pneumococcal disease. *Hum Vaccin Immunother* 2022;18(6):2126253. doi: 10.1080/21645515.2022.2126253

10. Platt HL, *et al.* Safety, tolerability, and immunogenicity of an adult pneumococcal conjugate vaccine, V116 (STRIDE-3): a randomised, double-blind, active comparator controlled, international phase 3 trial. *Lancet Infect Dis* 2024;24(10):1141-1150. doi: 10.1016/s1473-3099(24)00344-x
11. Scott PT, *et al.* A phase 3, randomized trial investigating the safety, tolerability, and immunogenicity of V116, an adult-specific pneumococcal conjugate vaccine, in pneumococcal vaccine-naïve adults 18-64 years of age at increased risk of pneumococcal disease, STRIDE-8. *Clin Infect Dis* 2025:ciaf604. doi: 10.1093/cid/ciaf604
12. Ohshima N, *et al.* Sustained functional serotype-specific antibody after primary and secondary vaccinations with a pneumococcal polysaccharide vaccine in elderly patients with chronic lung disease. *Vaccine* 2014;32(10):1181-1186. doi: 10.1016/j.vaccine.2013.09.060
13. Walters JA, *et al.* Pneumococcal vaccines for preventing pneumonia in chronic obstructive pulmonary disease. *Cochrane Database Syst Rev* 2017;1:CD001390. doi: 10.1002/14651858.CD001390.pub4
14. Alfageme I, *et al.* Clinical efficacy of anti-pneumococcal vaccination in patients with COPD. *Thorax* 2006;61(3):189-195. doi: 10.1136/thx.2005.043323
15. Kwok WC, *et al.* Protective effects from prior pneumococcal vaccination in patients with chronic airway diseases during hospitalization for influenza-A territory-wide study. *Vaccines (Basel)* 2024;12(7):704. doi: 10.3390/vaccines12070704
16. Global Initiative for Chronic Obstructive Lung Disease; 2025 GOLD Report. <https://goldcopd.org/2025-gold-report/>. Accessed Dec 20, 2025.

5. 慢性腎臓病

【病態の特徴】

慢性腎臓病（chronic kidney disease: CKD）では免疫能の低下が指摘されており、Bリンパ球の減少、CD4陽性Tリンパ球数の減少が認められ、Tリンパ球の抗原刺激に対する反応性低下、好中球の機能低下も指摘されている¹⁾。したがって、CKD患者では感染症の併発リスクが高い。腎機能低下が進み末期腎不全、血液透析となるとさらに感染症の併発リスクが上昇し、感染症はわが国の慢性透析患者の死因の第1位である²⁾。

【肺炎球菌感染症の発生頻度と予後】

CKDの感染症による入院リスクについて行われた研究³⁾では、感染症による入院リスクは腎機能正常者（eGFR ≥ 90 mL/min/1.73 m²）に対して、eGFR 15~29 mL/min/1.73 m²で

はハザード比 (HR) 2.55 (95%信頼区間[CI] 1.43-4.55)、eGFR 30~59 mL/min/1.73 m² では1.48 (95%CI 1.28-1.71) と高い。感染症の中では肺炎が最も多く、腎機能の低下とともに併発リスクが増し、それぞれのeGFRでHR 2.21 (95%CI 0.95-5.11)、1.44 (95%CI 1.15-1.79) であった。保存期CKD患者の感染症による入院後の30日以内の死亡は、それぞれのeGFRでHR 3.76 (95%CI 1.48-9.58)、1.62 (95%CI 1.20-2.19) と高く、保存期CKDにおいて感染症は予後不良因子である。

わが国の national database (NDB) を用いた肺炎による入院患者の予後研究⁴⁾でも、CKD が肺炎による死亡リスク因子であるという報告があり、CKD 患者の肺炎による入院後 30 日以内の死亡リスクは HR 1.82 (95%CI 1.24-2.47) であった。

スペインからの報告では、保存期 CKD 患者および慢性透析患者の生命予後を規定する肺炎の原因菌として肺炎球菌が最も多く、CKD 合併肺炎 (n=203) の原因菌の 28.1%を占めたという報告⁵⁾がある。

基礎疾患の有無による侵襲性肺炎球菌感染症 (IPD) のリスクを年齢層別に検討した 2008 ~2009 年の英国の研究⁶⁾では、ネフローゼ症候群、慢性腎不全や腎移植を含む CKD 患者の致命率は 16~64 歳で 26.1%、65 歳以上で 44%と高く、基礎疾患のない症例と比較すると、16~64 歳ではオッズ比 (OR) 6.2 (95%CI 4.8-7.9)、65 歳以上では OR 1.9 (95%CI 1.7-2.2) であった。

CKD では肺炎球菌性肺炎や IPD を合併しやすく、致命率も高いと考えられる。

【肺炎球菌ワクチンの免疫原性】

CKD 患者では免疫能の低下のため、ワクチンの免疫原性は低下すると考えられる。

33 人のネフローゼ症候群患者に PCV7 を接種し、血清型特異的抗 IgG 抗体を測定したところ、1 か月後には抗体価の有意な上昇を認めたが、健常者と比べ抗体価はやや低値で、1 年後には低下傾向であった⁷⁾。

42 人の小児ネフローゼ症候群患者に PCV13 を接種し、血清型特異的 IgG 抗体を測定したところ、3 か月後には抗体価の上昇を認め、1 年後にも高い抗体価を維持したという報告もある⁸⁾。

155 人の血液透析患者において PPSV23 および PCV13 接種後の血清型特異的 IgG 抗体と OPA を比較した前向き研究⁹⁾では、接種後 4 週目ではともに IgG 抗体、OPA が上昇した。PCV13 の方が有意に上昇した血清型は、IgG 抗体では 6 種類、OPA では 2 種類であった。しかし、52 週後には抗体価は低下し、PCV13 の方が有意に高値を示したのは IgG 抗体 1 種類であり、OPA には差が無かった。また、PPSV23 を先行して接種した群に PCV13 を接種した場合、PCV13 の免疫原性は低下していた。

肺炎球菌感染症のリスク因子を有する 18~64 歳の成人を対象に PCV21 と PCV15+PPSV23 の免疫原性を比較した RCT (STRIDE-8) では、被験者の 4.5%が CKD を有しており、PCV21 は PCV15+PPSV23 に比べて 13 の共有血清型に対する免疫応答で非劣性を

示し、さらに PCV21 固有の 8 血清型に対しては優越した抗体応答が得られた¹⁰⁾。

CKD における肺炎球菌ワクチンの免疫原性は健常者に比べやや低下するものの十分認められる。しかし、どのくらいの期間維持されるかについては明確ではない。

【ワクチン予防効果等】

CKD 患者では肺炎と IPD のリスクが高いが、肺炎球菌ワクチンによる両者の予防効果についてのランダム化比較試験 (RCT) はない。しかしながら、臨床的な有効性を示す報告がある。

肺炎で入院した保存期CKD患者および慢性透析患者203人では、PPSV23の接種歴がある群で有意に死亡の割合が低かった (OR 0.05, 95%CI 0.005-0.69)⁵⁾。ただし、死亡原因についての言及はない。

米国で2003～2005年に血液透析を開始した患者118,533人を対象にPPSV23の入院および死亡に対する効果をみた研究¹¹⁾では、PPSV23は死亡を有意に減らし (HR 0.94, 95%CI 0.90-0.98)、心疾患死を減らし (HR 0.91, 95% CI 0.85-0.97)、菌血症・敗血症・ウイルス血症による入院を減らした (HR 0.95, 95% CI 0.91-1.00)。PPSV23とインフルエンザワクチンを接種した群の死亡はHR 0.73 (95% CI 0.68-0.78) で低かった。

血液透析患者および腹膜透析患者において 2005/2006 年のインフルエンザシーズンにインフルエンザワクチンと PPSV23 を接種した群では全死亡が有意に減少し、両ワクチンは独立して効果を示した¹²⁾。死亡の OR は、PPSV23 単独接種群で 0.76 (96% CI 0.70-0.82)、PPSV23 とインフルエンザワクチンの両方接種群で 0.61 (96% CI 0.55-0.68) であった。

わが国の血液透析患者 510 人について PPSV23 の効果をみた研究¹³⁾では、PPSV23 接種群では非接種群に比べ、全死亡が有意に減少し (HR 0.62, 95%CI 0.46-0.83)、心血管疾患による入院が有意に減少し (HR 0.44, 95%CI 0.20-0.9)、心疾患による死亡が有意に減少した (HR 0.36, 95%CI 0.18-0.71)。しかしながら、肺炎による入院と死亡については両群に差がなく、著者らは PPSV23 の心血管疾患に対する直接的な予防効果と推察している。

腎機能低下例を含む米国の test negative study¹⁴⁾では、PCV13、PPSV23 接種例 180 人、対照 3,889 人 (平均年齢 69 歳、女性 48%、白人 97%、平均 eGFR 71 mL/min/1.73 m²) で、肺炎球菌感染症による入院に対するワクチンの有効性を比較した。PCV13 の有効率 (VE) は 39% (95%CI 13-58)、PCV13 と PPSV23 併用の VE は 39% (95%CI 12-58)、PPSV23 の VE は -3.7% (95%CI -57-32) であった。eGFR で層別化すると、PCV13 の VE は、eGFR \geq 60 で 38% (95% CI 2.9-61)、eGFR 30～59 で 61% (95%CI 24-80) と一貫しており、PCV13 接種によって eGFR 30～59 の患者においても肺炎球菌感染症による入院リスクが低下することが報告されている。eGFR<30 ではサンプルサイズが小さいため VE は算出できなかった。

PCV20 および PCV21 の CKD 患者に対する実臨床における予防効果については、現時点ではデータがなく、今後のデータの集積が待たれる。しかしながら、PCV20 および PCV21

は PCV13 や PCV15 よりも血清型のカバー率が高いので、実臨床でのさらなる有効性が期待できる。

【肺炎球菌ワクチンの接種推奨の要点】

CKDにおける肺炎球菌ワクチンの有効性を検討した論文は少ないが、生命予後の改善や血液透析患者では心血管疾患死亡の減少が期待でき、免疫原性からも接種が推奨される^{13, 15)}。

CKD患者は腎障害だけでなく、高齢、免疫抑制薬使用、糖尿病・慢性呼吸器疾患・慢性心血管疾患の合併などの肺炎球菌性肺炎の予後不良因子を多数抱えていることがあり、その点からも肺炎球菌ワクチンの接種は必要であると考えられる。

米国では、50～64歳も肺炎球菌感染症のリスク因子を持つ人が多く、IPDの発症や入院のリスクが高いため、50歳以上にPCV20またはPCV21あるいはPCV15-PPSV23連続接種が推奨された¹⁶⁾。19歳～49歳の慢性腎不全やネフローゼ症候群に対しても、PCV20またはPCV21あるいはPCV15-PPSV23の連続接種が推奨されている¹⁶⁾。

日本でも65歳以上にPCV20またはPCV21の単回接種あるいはPCV15-PPSV23連続接種のいずれかが推奨されており¹⁷⁾、64歳以下のCKD患者にも同様の接種が推奨される。

ドイツにおいても年齢による接種対象は60歳以上となり、PCV20が推奨され、18歳以上の慢性腎不全およびネフローゼ症候群を含む免疫不全者にもPCV20が推奨された¹⁸⁾。過去にPCV13/PCV15-PPSV23の連続接種またはPPSV23の接種を受けた者は、PPSV23接種6年後以降にPCV20を接種することになった¹⁸⁾。

英国ではネフローゼ症候群、ステージ4および5のCKD、透析患者、腎移植患者ではPPSV23の接種が推奨されており、肺炎球菌ワクチン未接種者にはPPSV23またはPCV20の接種を、PCV13既接種者にはPCV13投与から2年後にPPSV23またはPCV20を接種することを推奨している¹⁹⁾。

国によってワクチンの接種法が微妙に異なるのは、ワクチンの承認状況、流行株の血清型の違い、ワクチンの接種率の低下、費用対効果、連続接種の有効性などについて国ごとに判断が異なるからである。

引用文献

1. Thomson D, *et al.* Chronic kidney disease and vaccinations-A practical guide for primary care providers. J Natl Med Assoc 2022;114(3S2):S20-S24. doi: 10.1016/j.jnma.2022.05.003
2. 正木崇生, *et al.* わが国の慢性透析療法の現況(2023年12月31日現在). 日本透析医学会雑誌 2024;57(12):543-620. doi:

3. Ishigami J, *et al.* CKD and risk for hospitalization with infection: The Atherosclerosis Risk in Communities (ARIC) study. *Am J Kidney Dis* 2017;69(6):752-761. doi: 10.1053/j.ajkd.2016.09.018
4. Igari H, *et al.* Epidemiology and treatment outcome of pneumonia: analysis based on Japan national database. *J Infect Chemother* 2020;26(1):58-62. doi: 10.1016/j.jiac.2019.07.001
5. Viasus D, *et al.* Epidemiology, clinical features and outcomes of pneumonia in patients with chronic kidney disease. *Nephrol Dial Transplant* 2011;26(9):2899-2906. doi: 10.1093/ndt/gfq798
6. van Hoek AJ, *et al.* The effect of underlying clinical conditions on the risk of developing invasive pneumococcal disease in England. *J Infect* 2012;65(1):17-24. doi: 10.1016/j.jinf.2012.02.017
7. Liakou CD, *et al.* Safety, immunogenicity and kinetics of immune response to 7-valent pneumococcal conjugate vaccine in children with idiopathic nephrotic syndrome. *Vaccine* 2011;29(40):6834-6837. doi: 10.1016/j.vaccine.2011.07.053
8. Pittet LF, *et al.* Optimizing seroprotection against pneumococcus in children with nephrotic syndrome using the 13-valent pneumococcal conjugate vaccine. *Vaccine* 2016;34(41):4948-4954. doi: 10.1016/j.vaccine.2016.08.049
9. Vandecasteele SJ, *et al.* Immunogenicity and safety of the 13-valent Pneumococcal Conjugate vaccine in 23-valent pneumococcal polysaccharide vaccine-naïve and pre-immunized patients under treatment with chronic haemodialysis: a longitudinal quasi-experimental phase IV study. *Clin Microbiol Infect* 2018;24(1):65-71. doi: 10.1016/j.cmi.2017.05.016
10. Scott PT, *et al.* A phase 3, randomized trial investigating the safety, tolerability, and immunogenicity of V116, an adult-specific pneumococcal conjugate vaccine, in pneumococcal vaccine-naïve adults 18-64 years of age at increased risk of pneumococcal disease, STRIDE-8. *Clin Infect Dis* 2025:ciaf604. doi: 10.1093/cid/ciaf604
11. Gilbertson DT, *et al.* The association of pneumococcal vaccination with hospitalization and mortality in hemodialysis patients. *Nephrol Dial Transplant* 2011;26(9):2934-2939. doi: 10.1093/ndt/gfq853
12. Bond TC, *et al.* Mortality of dialysis patients according to influenza and pneumococcal vaccination status. *Am J Kidney Dis* 2012;60(6):959-965. doi: 10.1053/j.ajkd.2012.04.018
13. Ihara H, *et al.* 23-valent pneumococcal polysaccharide vaccine improves survival in dialysis patients by preventing cardiac events. *Vaccine* 2019;37(43):6447-6453. doi: 10.1016/j.vaccine.2019.08.088

14. Le D, *et al.* Pneumococcal vaccination effectiveness (PCV13 and PPSV23) in individuals with and without reduced kidney function: a test-negative design study. *Clin Kidney J* 2024;17(6):sfae145. doi: 10.1093/ckj/sfae145
15. 日本腎臓学会. エビデンスに基づく CKD 診療ガイドライン 2023. <https://jsn.or.jp/medic/guideline/pdf/guide/viewer.html?file=001-294.pdf>. Accessed Dec 21, 2025.
16. Kobayashi M, *et al.* Expanded recommendations for use of pneumococcal conjugate vaccines among adults aged ≥ 50 years: Recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices - United States, 2024. *MMWR Morb Mortal Wkly Rep* 2025;74(1):1-8. doi: 10.15585/mmwr.mm7401a1
17. 感染症・結核学術部会ワクチン WG/日本感染症学会ワクチン委員会/日本ワクチン学会・合同委員会 日. 65 歳以上の成人に対する肺炎球菌ワクチン接種に関する考え方 (第 7 版 2025 年 9 月 30 日) https://www.kansensho.or.jp/modules/guidelines/index.php?content_id=56. Accessed Dec 23, 2025.
18. Robert Koch Institut. *Epidemiologisches Bulletin* 23 of January 2025 No4. https://www.rki.de/DE/Aktuelles/Publikationen/Epidemiologisches-Bulletin/2025/04_25.pdf?__blob=publicationFile&v=4. Accessed Dec 21, 2025.
19. The Green book of immunisation: chapter 25 - pneumococcal. <https://www.gov.uk/government/publications/pneumococcal-the-green-book-chapter-25>. Accessed Dec 21, 2025.

6. 慢性肝疾患

【病態の特徴】

肝臓は腸内細菌・ウイルスなど微生物の曝露を受けるため、高度な免疫能を備えた臓器である。慢性肝疾患、ことに肝硬変では網内系機能の低下、タンパク合成の低下など肝臓の機能低下に加え、免疫担当細胞全般にわたって免疫応答が障害される¹⁾。門脈圧亢進症を合併した場合微生物が肝臓を通ることなく全身に広がる。こうした免疫応答の障害は肝硬変のステージが進むほど強くなる。C型肝炎の患者では感染の原因の一つとして事故・手術などによる脾摘の際の輸血が挙げられる。こうした患者は莢膜を有する細菌の感染があった場合重症化する。また、血小板低下症に対する治療として **Partial Splenic Embolization (PSE)** を受ける患者は一般に進展した肝硬変を伴っている。

肝硬変患者が肺炎球菌感染症に罹患した場合、菌血症を伴いやすく敗血症性ショックになりやすいことが指摘されている²⁾。また、肺炎球菌は非代償性肝硬変患者の生命予後に大

きな影響を及ぼす特発性細菌性腹膜炎の原因菌となることも報告されている³⁾。

【肺炎球菌感染症の発生頻度と予後】

日本の JMDC (Japan Medical Data Center) (2009～2014 年) からの解析によると、非侵襲性肺炎球菌性肺炎は 19～49 歳の年齢層で、基礎疾患のない症例の発生頻度 6.3 人/10 万人・年に対し、慢性肝疾患の症例では 24.3 人/10 万人・年 (相対リスク [RR]: 3.9)、50～64 歳の年齢層では、基礎疾患のない症例の発生頻度: 11.5 人/10 万人・年に対し、慢性肝疾患の症例では 38.6 人/10 万人・年 (RR: 3.2) と報告されている⁴⁾。また、侵襲性肺炎球菌感染症 (IPD) は 19～49 歳の年齢層で、基礎疾患のない症例の発生頻度: 0.3 人/10 万人・年に対し、慢性肝疾患の症例では 1.0 人/10 万人・年 (RR: 4.1)、50～64 歳の年齢層では、基礎疾患のない症例の発生頻度: 1.6 人/10 万人・年に対し、慢性肝疾患の症例では 20.4 人/10 万人・年 (RR: 11.9) と報告されている⁴⁾。

米国の Healthcare claims repositories (2006～2010 年) からの解析によると、非侵襲性肺炎球菌性肺炎は 18～49 歳の年齢層で、基礎疾患のない症例の発生頻度 14 人/10 万人・年に対し、慢性肝疾患の症例では 90 人/10 万人・年 (RR: 6.4)、50～64 歳の年齢層では、基礎疾患のない症例の発生頻度: 25 人/10 万人・年に対し、慢性肝疾患の症例では 148 人/10 万人・年 (RR: 5.8) と報告されている⁵⁾。また、IPD は 19～49 歳の年齢層では基礎疾患のない症例の発生頻度 1.8 人/10 万人・年に対し、慢性肝疾患の症例では 18.7 人/10 万人・年 (RR: 10.2)、50～64 歳の年齢層では、基礎疾患のない症例の発生頻度: 4.5 人/10 万人・年に対し、慢性肝疾患の症例では 28.5 人/10 万人・年 (RR: 6.4) と報告されている⁵⁾。米国 CDC からは 2013～2014 年の IPD の発生頻度が報告されており、19～64 歳の年齢層では、基礎疾患のない症例の発生頻度が 3.9 人/10 万人・年であったのに対し、慢性肝疾患の症例では 60.2 人/10 万人・年 (RR: 15.4) であった⁶⁾。

英国の GP records (2002 年～2009 年) からの解析によると、脾摘、脾機能不全、慢性肺疾患、慢性心疾患、慢性腎疾患、慢性肝疾患、免疫抑制状態、人工内耳、髄液瘻の中で、IPD の発生リスクは慢性肝疾患の症例で最も高かった⁷⁾。2～15 歳の年齢層で、基礎疾患のない症例の発生頻度: 3.9 人/10 万人・年に対し、慢性肝疾患の症例では 117 人/10 万人・年 (オッズ比 [OR]: 29.6)、16～64 歳の年齢層では、基礎疾患のない症例の発生頻度 5.2 人/10 万人・年に対し、慢性肝疾患の症例では 172 人/10 万人・年 (OR: 33.3) と報告されている。また、IPD の死亡リスクは 2～15 歳の年齢層で、基礎疾患のない症例の致命率 1.8% に対し慢性肝疾患の症例の致命率は 11.1% (OR: 7.0)、16～64 歳の年齢層では、基礎疾患のない症例の致命率 5.4% に対し慢性肝疾患の症例の致命率は 26.1% (OR: 10.3) であった⁷⁾。

オーストラリアのビクトリア州で実施された人口ベースのサーベイランス (2001～2017 年) によると C 型肝炎の症例は IPD 全体の 5.3% を占め、特に 45～49 歳の年齢層では IPD の 24.4% を占めていた⁸⁾。なお、C 型肝炎の症例において PCV13 血清型による IPD は 55.3%、PPSV23 血清型による IPD は 82.8% であった。年間の発生率は C 型肝炎以外の症

例で 6.8 人/100,000 人・年に対し、C 型肝炎の症例は 39.4 人/10 万人・年（罹患率比[IRR]: 5.8) であった⁸⁾。

これらの報告から、64 歳以下の慢性肝疾患を基礎疾患に有する症例の肺炎球菌感染症の発生リスク、死亡リスクはともに高く、肺炎球菌ワクチンによる予防が必要である。

【肺炎球菌ワクチンの免疫原性】

1) 肝硬変

肝硬変のなかでも臓器全体の機能に影響が及ぶのは主として Child-Pugh 分類で Grade B 以上の症例である。1980 年代に 15 人のアルコール性肝硬変群、10 人の COPD 群、10 人の健常者群、計 35 人を対象に、肺炎球菌莢膜多糖体ワクチンの免疫原性が評価されている⁹⁾。全例に 14 価肺炎球菌莢膜多糖体ワクチン (PPSV23 の前型) を接種し、接種前、接種 4 週後、12 週後の免疫反応 (1 型、4 型、7F 型、8 型、18C 型に対する IgG、IgM、IgA を RIA を用いて測定) が比較された。その結果、ワクチン接種によってアルコール性肝硬変群でも健常者群と同等の抗体価の上昇が示された。また、アルコール性肝硬変群と健常者群で、ワクチン接種後の抗体価に有意な差は認められず、アルコール性肝硬変の症例に対しても莢膜多糖体ワクチンで免疫が付与できることが示されている⁹⁾。

2) 肝移植

肝疾患の終末期には肝移植が治療の選択肢となる。肝移植待機者は末期肝不全による免疫低下状態であり、肝移植後は免疫抑制薬の使用によって免疫全般、ことに細胞性免疫が障害される。肝移植後の症例に関して、①ELISA を用いて PPSV23 の免疫原性 (血清型特異的 IgG、IgM、IgA) を評価した 1 編の非ランダム化比較試験 (non-RCT)¹⁰⁾、②ELISA とフローサイトメトリーを用いて PCV7/PPSV23 群と PPSV23 群の免疫原性 (特異的 IgG 濃度、OPA) を比較した 1 編の RCT¹¹⁾、③肝移植前に PPSV23 を接種した群と、肝移植前に PCV13、肝移植から 6 か月後に PCV13 を接種した群の免疫原性 (ELISA、OPA) を比較した RCT¹²⁾の計 3 報が報告されている。

- ① 45 例の肝移植群と 13 人のコントロール群、計 58 人を対象とした non-RCT では、全例に PPSV23 を接種し、3 型と 23 型の免疫応答 (ELISA を用いた IgG、IgM、IgA) が測定された。その結果、肝移植群で IgG は有意に低く、IgM と IgA は早期の減衰が確認された¹⁰⁾。
- ② 肝移植後の 113 人を対象とした RCT では、PCV7/PPSV23 群 (PCV7 を接種後、8 週間あけて PPSV23 を接種) と、PPSV23 群 (プラセボを接種後、8 週間あけて PPSV23 を接種) の 2 群で PCV7 含有血清型の特異的 IgG 濃度と OPA が比較されたが、特異的 IgG、OPA とともに両群で有意な差は認められず、同等であった¹¹⁾。
- ③ 17 人の肝移植前に PPSV23 を接種した群 (PPSV23 群) と 19 人の肝移植前に PCV13、肝移植から 6 か月後に PCV13 を接種した群 (PCV13/PCV13 群) を比較した計 36 人

の RCT では、移植前の接種 1 か月後の時点で PCV13/PCV13 群の方が PPSV23 群よりも ELISA に関して血清型 6A、7F、23F、OPA に関して血清型 4、6A、6B、23F で有意な上昇を認めたが、肝移植から 6 か月後には両群ともにワクチン効果はベースラインまで減衰し、カットオフ値 (ELISA cut-off $\geq 1.0 \mu\text{g/mL}$, OPA ≥ 8) を超えた症例の割合は同等であった¹²⁾。なお、PCV13/PCV13 群では肝移植から 6 か月後に PCV13 を接種することで、接種 1 か月後には免疫原性が回復したことが報告されている。

なお、現在のところ PCV15, PCV20, PCV21 について慢性肝疾患を対象とした免疫原性の報告は無いが、肺炎球菌感染症のリスク因子を有する 18~64 歳の成人を対象に PCV21 と PCV15-PPSV23 連続接種の免疫原性を比較した RCT (STRIDE-8) では、被験者の 6.6% が慢性肝疾患を有しており、PCV21 は PCV15+PPSV23 に比べて 13 の共有血清型に対する免疫応答で非劣性を示し、PCV21 固有の 8 血清型に対しては優越した抗体応答が得られた¹³⁾。

【臨床的な予防効果】

現在のところ慢性肝疾患の症例を対象とした肺炎球菌ワクチンの臨床的な予防効果は報告されていない。

【肺炎球菌ワクチンの接種推奨の要点】

- 1) 64 歳以下において、慢性肝疾患、特に肝硬変の症例は肺炎球菌感染症の発症頻度、致命率が高いため、ハイリスク者として PCV20 または PCV21 の単回接種および PCV15-PPSV23 による連続接種を検討することが望ましい。
- 2) 肝移植患者は免疫抑制状態の症例に分類され、PCV20 または PCV21 の単回接種および PCV15-PPSV23 連続接種が推奨される¹⁴⁾。
- 3) 現在のところ慢性肝疾患 (肝移植患者を含む) を対象とした PCV20 または PCV21 の単回接種および PCV15-PPSV23 連続接種の PPSV23 単回接種に対する有意な免疫原性、臨床的な予防効果は報告されておらず、今後の検討が必要である。

引用文献

1. Albillos A, *et al.* Cirrhosis-associated immune dysfunction: distinctive features and clinical relevance. *J Hepatol* 2014;61(6):1385-1396. doi: 10.1016/j.jhep.2014.08.010
2. Viasus D, *et al.* Community-acquired pneumonia in patients with liver cirrhosis: clinical features, outcomes, and usefulness of severity scores. *Medicine (Baltimore)* 2011;90(2):110-118. doi: 10.1097/MD.0b013e318210504c
3. Kim T, *et al.* Clinical features and outcomes of spontaneous bacterial peritonitis caused by streptococcus pneumoniae: a matched case-control study. *Medicine (Baltimore)* 2016;95(22):e3796. doi: 10.1097/md.0000000000003796

4. Imai K, *et al.* Risk of pneumococcal diseases in adults with underlying medical conditions: a retrospective, cohort study using two Japanese healthcare databases. *BMJ Open* 2018;8(3):e018553. doi: 10.1136/bmjopen-2017-018553
5. Shea KM, *et al.* Rates of pneumococcal disease in adults with chronic medical conditions. *Open Forum Infect Dis* 2014;1(1):ofu024. doi: 10.1093/ofid/ofu024
6. Ahmed SS, *et al.* Early impact of 13-valent pneumococcal conjugate vaccine use on invasive pneumococcal disease among adults with and without underlying medical conditions-United States. *Clin Infect Dis* 2020;70(12):2484-2492. doi: 10.1093/cid/ciz739
7. van Hoek AJ, *et al.* The effect of underlying clinical conditions on the risk of developing invasive pneumococcal disease in England. *J Infect* 2012;65(1):17-24. doi: 10.1016/j.jinf.2012.02.017
8. Gibney KB, *et al.* Incidence of invasive pneumococcal disease higher among people notified with markers of hepatitis C virus infection: population-based surveillance in victoria, Australia, 2001-2017. *Clin Infect Dis* 2021;72(9):e319-e325. doi: 10.1093/cid/ciaa1110
9. Pirovino M, *et al.* Pneumococcal vaccination: the response of patients with alcoholic liver cirrhosis. *Hepatology* 1984;4(5):946-949. doi: 10.1002/hep.1840040527
10. McCashland TM, *et al.* Pneumococcal vaccine response in cirrhosis and liver transplantation. *J Infect Dis* 2000;181(2):757-760. doi: 10.1086/315245
11. Kumar D, *et al.* A randomized, double-blind, placebo-controlled trial to evaluate the prime-boost strategy for pneumococcal vaccination in adult liver transplant recipients. *Clin Infect Dis* 2008;47(7):885-892. doi: 10.1086/591537
12. Eriksson M, *et al.* A randomized, controlled trial comparing the immunogenicity and safety of a 23-valent pneumococcal polysaccharide vaccination to a repeated dose 13-valent pneumococcal conjugate vaccination in adult liver transplant recipients. *Vaccine* 2021;39(17):2351-2359. doi: 10.1016/j.vaccine.2021.03.063
13. Scott PT, *et al.* A phase 3, randomized trial investigating the safety, tolerability, and immunogenicity of V116, an adult-specific pneumococcal conjugate vaccine, in pneumococcal vaccine-naïve adults 18-64 years of age at increased risk of pneumococcal disease, STRIDE-8. *Clin Infect Dis* 2025:ciaf604. doi: 10.1093/cid/ciaf604
14. Kobayashi M, *et al.* Pneumococcal vaccine for adults aged ≥ 19 years: recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices, United States, 2023. *MMWR Recomm Rep* 2023;72(3):1-39. doi: 10.15585/mmwr.rr7203a1

7. 糖尿病

【病態の特徴】

糖尿病患者では、高血糖に伴う好中球やマクロファージ機能の低下、血管内皮機能や凝固異常、神経障害、栄養障害など多くの因子が易感染性に関わっている。また重症感染症においては、炎症性サイトカインやインスリン拮抗ホルモンの上昇によって、インスリン抵抗性が増強、高血糖が増悪し、さらに感染症が重症化する。

カナダで実施された糖尿病患者513人と非糖尿病患者749人を比較した後方視的コホート研究では、糖尿病患者の感染発症リスクは1.21倍で、感染症関連の入院リスクは2.17倍、感染症による死亡リスクは1.92倍であった¹⁾。オーストラリアで実施された糖尿病患者1,294人と非糖尿病患者5,156人を比較した観察研究（平均12年間）では、糖尿病患者の感染症関連入院の独立したリスク因子が高齢、男性、感染症関連入院の既往、肥満、アルブミン尿、網膜症、先住民であった²⁾。その他、多くの大規模研究で糖尿病患者は非糖尿病患者と比較してさまざまなリスク（感染症発症、入院、重症化、死亡など）が上昇することが判明している。

【肺炎球菌感染症の発生頻度と予後】

日本糖尿病学会によるわが国の糖尿病患者の死因に関するアンケート調査（2011～2020年、68,555例）では、感染症による死亡は第2位（17.0% vs. 非糖尿病14.5%, $p < 0.001$ ）で、中でも肺炎の頻度が最も高く（11.4% vs. 非糖尿病10.8%, $p < 0.001$ ）、結核0.1%、その他5.4%であった³⁾。

糖尿病患者における市中肺炎発症リスクは、コホート研究でハザード比（HR）1.0～1.9、罹患率比（IRR）1.6～3.1、症例・対照研究でオッズ比（OR）1.0～1.4、HR 1.1と報告されている⁴⁻⁶⁾。

わが国の市中肺炎ならびに医療・介護関連肺炎の原因微生物で最も頻度が高いのは肺炎球菌であるが、オーストラリアの糖尿病患者における菌血症を伴う肺炎球菌性肺炎発症リスクは、補正相対リスク（RR）が2.3（95%信頼区間[CI] 1.55-2.65）と報告されている⁷⁾。年齢別に検討した後方視的コホート研究では、英国で非糖尿病患者を対象としたIRRは60歳未満で2.03（95%CI 1.55-2.65）、60歳以上で1.54（95%CI 1.32-1.79）の報告⁴⁾と、米国で健康人を対象としたIRRは18～49歳で3.1（95%CI 2.9-3.3）、50～64歳で3.0（95%CI 2.6-3.1）、65歳以上で2.8（95%CI 2.7-2.9）との報告がある⁵⁾。

糖尿病患者における侵襲性肺炎球菌感染症（IPD）の発症リスクを検討した研究を以下にまとめた。

- ① 米国の18歳以上を対象とした集団ベースのサーベイランス研究で補正OR 1.4（95%CI 1.0-2.0）⁸⁾
- ② スウェーデンの18歳以上を対象とした症例・対照研究でOR 1.7（95%CI 1.5-1.9）⁹⁾

- ③ 英国の後方視的コホート研究で、非糖尿病患者を対象としたIRRは60歳未満で2.06 (95%CI 1.33-3.14)、60歳以上で1.50 (95%CI 1.12-2.01) ⁴⁾
- ④ 米国の後方視的コホート研究で、健康人を対象としたIRRは18～49歳で3.0 (95%CI 2.4-3.7)、50～64歳で2.6 (95%CI 2.3-2.9)、65歳以上で2.5 (95%CI 2.2-2.9) ⁵⁾
- ⑤ IPDで入院した患者におけるリスク因子の疫学検討では、ORが16～64歳で4.6 (95%CI 4.2-5.0)、65歳以上で2.3 (95%CI 2.2-2.5) ¹⁰⁾
- ⑥ 米国の18歳以上を対象とした症例・対象前方視研究で、ORが単変量解析で1.7(95%CI 1.0-2.9)、多変量解析で1.5 (95%CI 0.8-2.6) ¹¹⁾
- ⑦ 英国の2つの後方視的コホート研究で、対照コホートに対するIRRがOxford Record Linkage Study 2で3.30 (95%CI 2.07-5.07)、英国で3.90 (95%CI 3.55-4.28) ¹²⁾
- ⑧ 米国の後方視的コホート研究で、健常人に対するIRRが18歳未満で2.3 (95%CI 0.9-5.5)、18～64歳で3.5 (95%CI 3.2-3.9)、65歳以上で2.5 (95%CI 2.2-2.9) ¹³⁾
- ⑨ 血糖コントロール不良の場合、肺炎球菌性肺炎による入院が増加する¹⁴⁾。

【肺炎球菌ワクチンの免疫原性】

糖尿病患者を対象とした肺炎球菌ワクチンの免疫原性を評価した研究は、きわめて限られている。PPSV23に関しては唯一、わが国の高齢者糖尿病患者で抗体濃度の推移を検討した報告がある¹⁵⁾。13人のPPSV23接種前後の肺炎球菌莢膜特異的IgG濃度の変化を同時期のPPSV23非接種者と比較したところ、検討した14種類（1、3、4、5、6B、7F、8、9N、9V、12F、14、18C、19F、23F）すべての血清型に対してワクチン接種後に有意な特異的IgG濃度の上昇がみられた。

PCV13接種1か月後の基礎疾患別の血清型特異的IgGおよびOPAの幾何学的平均値(GMT)を検討した研究では、糖尿病患者を含め健常者、心疾患患者、呼吸器疾患患者、喘息患者、2つ以上の基礎疾患保有患者など、すべての対象者において13の血清型（1、3、4、5、6A、6B、7F、9V、14、18C、19A、19F、23F）の有意な抗体濃度上昇がみられた¹⁶⁾。たとえば血清型1では、ワクチン接種前のオプソニン活性（OPA）GMTが10（95%CI 9.5-11.5）に対し、1か月後には91（95%CI 68.4-121.4）、12か月後には30（95%CI 23.6-38.6）、24か月後には19（95%CI 15.7-23.7）と、健常者と同じ値で推移していた。

PCV15接種後1か月後のリスク因子のある18～49歳成人を対象に血清型特異的IgGの幾何平均抗体濃度（GMC）およびOPAの幾何平均抗体価（GMT）を検討した研究では、糖尿病患者を含め喫煙者、アルコール多飲者、慢性肺疾患患者、慢性心疾患患者、慢性肝疾患患者、2つ以上のリスク因子保有者など、すべての対象者において15の血清型（1、3、4、5、6A、6B、7F、9V、14、18C、19A、19F、22F、23F、33F）の有意な抗体濃度上昇がみられた¹⁷⁾。本研究では、6か月間隔でのPCV15-PPSV23連続接種の免疫原性も検討しており、PPSV23接種1か月後に15血清型のIgG GMCおよびOPA GMTの上昇が確認されている。

60歳以上の罹患リスク保有者（糖尿病が25%）を対象としたPCV20とPCV13/PPSV23の

比較試験では、1か月後のOPA GMT は大幅な上昇が認められ、13 共通血清型に対するOPA 幾何平均上昇倍率 (GMFR) は、PCV20群と PCV13/PPSV23 群とで概ね同様で、7 固有血清型に対するOPA GMFR は、血清型8を除きPCV20群がPCV13/PPSV23 群より高い傾向であった¹⁸⁾。血清型8に対するPCV20群のOPA GMFRは罹患リスクを有する集団で18.1、罹患リスクなしの集団で17.7であり、罹患リスクの有無に関わらず、PCV13/PPSV23 群における全血清型に対するOPA GMFRの範囲内であった。

肺炎球菌ワクチンの接種歴がない成人 (医学的状態が安定した基礎疾患を有する50歳以上) を対象に、PCV21とPCV20を接種した際の安全性及び免疫原性を評価した海外第3相試験 (STRIDE-3) (糖尿病患者はPCV21で212例[18%]、PCV20群で182例[15.5%]) では、糖尿病を含むリスク因子が1つの場合、共通血清型6A、10A、19A、22FについてはPCV20、3、8、11AについてはPCV21の免疫原性が高かった。一方、リスク因子が2つ以上の場合では、3、11A、33FについてPCV21の免疫原性が高かった。非共通血清型においてはPCV21の免疫原性が高かった¹⁹⁾。

肺炎球菌感染症のリスク因子を有する 18~64 歳の成人を対象に PCV21 と PCV15-PPSV23 連続接種の免疫原性を比較した RCT (STRIDE-8) では、被験者の 37.6%が糖尿病を有しており、PCV21 は PCV15-PPSV23 連続接種に比べて 13 の共有血清型に対する免疫応答で非劣性を示し、PCV21 固有の 8 血清型に対しては優越した抗体応答が得られた²⁰⁾。

【ワクチンの予防効果】

イタリアのロンバルディア州医療システムデータベースから、糖尿病患者618,396人および非糖尿病被験者9,534,087人を対象に、インフルエンザワクチン、髄膜炎菌ワクチン、帯状疱疹ワクチンと並んで肺炎球菌ワクチン (PPSV23またはPCV) の効果を個別に検討した報告では、糖尿病患者における死亡リスク、全入院および心肺関連入院で、ワクチン未接種群と比較してワクチン接種群での改善は認められず、入院率に関してはワクチン接種群でわずかに増加した²¹⁾。肺炎球菌ワクチンの有効性が低い理由として、肺疾患のheterogeneityと、高齢者層でのワクチン接種率が相対的に低かったためと考えられる。

肺炎球菌疾患の発症と関連合併症のリスク因子としての糖尿病の影響、および糖尿病患者におけるワクチンの有効性に関する10件の観察研究のメタ解析 (8件がPPSV23、1件がPCV13、1件は両ワクチンを含む) では、糖尿病患者はIPD、致命率、肺炎球菌性肺炎、および肺炎球菌性疾患によるICU入室のリスクが高かった²²⁾。また、糖尿病患者でのPCV接種群は非接種群に比べ、臨床試験ではワクチン含有血清型による肺炎の発生率が、観察研究ではワクチン接種後1年間の全肺炎による入院率が有意に低く、その他の指標では有意差は認められなかった。

成人糖尿病患者における入院および全死亡リスクに対する肺炎球菌ワクチン接種の影響を検討した系統的レビューでは、2,738試験から2試験が採用され、両試験共にPPSV23接種

は成人糖尿病患者の入院または死亡のリスク低下と関連していたが統計学的に有意ではなかった²³⁾。

【肺炎球菌ワクチンの接種推奨の要点】

- ・ わが国における高齢者を対象とした研究において PPSV23 接種による肺炎球菌性肺炎および IPD の予防効果が示されている^{24,25)}。一方、糖尿病患者においては肺炎球菌ワクチンの効果に関する一定の見解が得られていない報告もある。
- ・ しかしながら、糖尿病の存在によって市中肺炎発症リスク、肺炎球菌性肺炎発症リスク、IPD リスクが上昇することが複数の研究から示唆されている。また、糖尿病患者における PPSV23 および PCV13/PCV15/PCV20/PCV21 接種による特異抗体価の上昇が実証されていることから、糖尿病患者を対象とした肺炎球菌ワクチン接種による肺炎発症抑制効果が期待される。
- ・ 64 歳以下の糖尿病患者に対して PCV20 または PCV21 の単回接種および PCV15-PPSV23 の連続接種も選択肢と考えられる。
- ・ 糖尿病患者における肺炎球菌ワクチン接種の推奨年代に関しては今後の研究結果が待たれるところである。

引用文献

1. Shah BR, *et al.* Quantifying the risk of infectious diseases for people with diabetes. *Diabetes Care* 2003;26(2):510-513. doi: 10.2337/diacare.26.2.510
2. Hamilton EJ, *et al.* Incidence and predictors of hospitalization for bacterial infection in community-based patients with type 2 diabetes: the fremantle diabetes study. *PLoS One* 2013;8(3):e60502. doi: 10.1371/journal.pone.0060502
3. 中村二郎, *et al.* アンケート調査による日本人糖尿病の死因 2011~2020 年の 10 年間,68,555 名での検討. *糖尿病* 2024;67(2):106-128. doi:
4. Seminog OO, *et al.* Risk of pneumonia and pneumococcal disease in people hospitalized with diabetes mellitus: English record-linkage studies. *Diabet Med* 2013;30(12):1412-1419. doi: 10.1111/dme.12260
5. Shea KM, *et al.* Rates of pneumococcal disease in adults with chronic medical conditions. *Open Forum Infect Dis* 2014;1(1):ofu024. doi: 10.1093/ofid/ofu024
6. Vinogradova Y, *et al.* Identification of new risk factors for pneumonia: population-based case-control study. *Br J Gen Pract* 2009;59(567):e329-338. doi: 10.3399/bjgp09X472629
7. Jacups SP, *et al.* The epidemiology of community acquired bacteremic pneumonia, due to *Streptococcus pneumoniae*, in the Top End of the Northern Territory, Australia--over 22 years. *Vaccine* 2011;29(33):5386-5392. doi: 10.1016/j.vaccine.2011.05.082

8. Flory JH, *et al.* Socioeconomic risk factors for bacteraemic pneumococcal pneumonia in adults. *Epidemiol Infect* 2009;137(5):717-726. doi: 10.1017/s0950268808001489
9. Inghammar M, *et al.* Invasive pneumococcal disease in patients with an underlying pulmonary disorder. *Clin Microbiol Infect* 2013;19(12):1148-1154. doi: 10.1111/1469-0691.12182
10. van Hoek AJ, *et al.* The effect of underlying clinical conditions on the risk of developing invasive pneumococcal disease in England. *J Infect* 2012;65(1):17-24. doi: 10.1016/j.jinf.2012.02.017
11. Watt JP, *et al.* Risk factors for invasive pneumococcal disease among Navajo adults. *Am J Epidemiol* 2007;166(9):1080-1087. doi: 10.1093/aje/kwm178
12. Wotton CJ, *et al.* Risk of invasive pneumococcal disease in people admitted to hospital with selected immune-mediated diseases: record linkage cohort analyses. *J Epidemiol Community Health* 2012;66(12):1177-1181. doi: 10.1136/jech-2011-200168
13. Weycker D, *et al.* Rates and costs of invasive pneumococcal disease and pneumonia in persons with underlying medical conditions. *BMC Health Serv Res* 2016;16:182. doi: 10.1186/s12913-016-1432-4
14. Rueda AM, *et al.* Hyperglycemia in diabetics and non-diabetics: effect on the risk for and severity of pneumococcal pneumonia. *J Infect* 2010;60(2):99-105. doi: 10.1016/j.jinf.2009.12.003
15. 小島原典子, *et al.* 高齢糖尿病患者における肺炎球菌ワクチン接種による抗体濃度の推移. *感染症学雑誌* 2007;81(5):602-606. doi: 10.11150/kansenshogakuzasshi1970.81.602
16. van Deursen AMM, *et al.* Immunogenicity of the 13-Valent Pneumococcal Conjugate Vaccine in Older Adults With and Without Comorbidities in the Community-Acquired Pneumonia Immunization Trial in Adults (CAPiTA). *Clin Infect Dis* 2017;65(5):787-795. doi: 10.1093/cid/cix419
17. Hammitt LL, *et al.* Phase 3 trial to evaluate the safety, tolerability, and immunogenicity of V114, a 15-valent pneumococcal conjugate vaccine, followed by 23-valent pneumococcal polysaccharide vaccine 6 months later, in at-risk adults 18-49 years of age (PNEU-DAY): A subgroup analysis by baseline risk factors. *Hum Vaccin Immunother* 2023;19(1):2177066. doi: 10.1080/21645515.2023.2177066
18. 独立行政法人医薬品医療機器総合機構. プレベナー20 水性懸濁注 審査報告書. https://www.pmda.go.jp/drugs/2024/P20240829003/672212000_30600AMX00115_A100_2.pdf. Accessed Dec 22, 2025.
19. Platt HL, *et al.* Safety, tolerability, and immunogenicity of an adult pneumococcal conjugate vaccine, V116 (STRIDE-3): a randomised, double-blind, active comparator

- controlled, international phase 3 trial. *Lancet Infect Dis* 2024;24(10):1141-1150. doi: 10.1016/s1473-3099(24)00344-x
20. Scott PT, *et al.* A phase 3, randomized trial investigating the safety, tolerability, and immunogenicity of V116, an adult-specific pneumococcal conjugate vaccine, in pneumococcal vaccine-naïve adults 18-64 years of age at increased risk of pneumococcal disease, STRIDE-8. *Clin Infect Dis* 2025:ciaf604. doi: 10.1093/cid/ciaf604
21. D'Addio F, *et al.* Vaccinome Landscape in Nearly 620 000 Patients With Diabetes. *J Clin Endocrinol Metab* 2025;110(5):e1590-e1597. doi: 10.1210/clinem/dgae476
22. Silverii GA, *et al.* Diabetes as a risk factor for pneumococcal disease and severe related outcomes and efficacy/effectiveness of vaccination in diabetic population. Results from meta-analysis of observational studies. *Acta Diabetol* 2024;61(8):1029-1039. doi: 10.1007/s00592-024-02282-5
23. Del Riccio M, *et al.* Effectiveness of pneumococcal vaccination on hospitalization and death in the adult and older adult diabetic population: a systematic review. *Expert Rev Vaccines* 2023;22(1):1179-1184. doi: 10.1080/14760584.2023.2286374
24. Suzuki M, *et al.* Serotype-specific effectiveness of 23-valent pneumococcal polysaccharide vaccine against pneumococcal pneumonia in adults aged 65 years or older: a multicentre, prospective, test-negative design study. *Lancet Infect Dis* 2017;17(3):313-321. doi: 10.1016/s1473-3099(17)30049-x
25. Shimbashi R, *et al.* Effectiveness of 23-valent pneumococcal polysaccharide vaccine against invasive pneumococcal disease in adults, Japan, 2013-2017. *Emerg Infect Dis* 2020;26(10):2378-2386. doi: 10.3201/eid2610.191531

8. 自己免疫性疾患

【病態の特徴】

肺炎球菌ワクチン関連の臨床データは、自己免疫性疾患の中でも多数の患者が存在する関節リウマチ (rheumatoid arthritis, RA) において主に収集されている。 RA は、複数の遺伝的要因と環境要因が発症に関与している自己免疫疾患の一つであり、国内の患者数は70～90万人と推計されている。関節リウマチは40～60歳台に発症のピークがあるのに対して、他の自己免疫性疾患では発症年齢は相対的に低い（全身性エリテマトーデス [systemic lupus erythematosus, SLE] 20～30代、多発性筋炎／皮膚筋炎 40～50代、強皮症 30～50代）^{1,2)}。RA では手指関節をはじめとして多関節に滑膜炎を来し、無治療の場合は関節破壊・変形をきたす。関節外症状として間質性肺炎や血管炎に伴う臓器病変を認めることもある。血液検査では、炎症反応の上昇に加え、RA に特異的な抗 CCP 抗体が検出される事が多い。RA の診断は関節症状・所見に加え、これら検査値異常などの項目からな

るアメリカリウマチ学会/ヨーロッパリウマチ学会（ACR/EULAR）の RA 分類基準でなされ、RA の活動性評価には DAS-28 などの複合的指標が用いられる。

RA の治療は目標達成に向けた治療（Treat-to-Target: T2T）の考えに基づいて、1～3 か月ごとに RA の疾患活動性を評価し、寛解あるいは低疾患活動性を目標にして、主に日本リウマチ学会の治療ガイドラインに準じて行われる。まず治療の最初の段階（フェーズ 1）ではメトトレキサート（MTX）に代表される従来型合成抗リウマチ薬（csDMARDs）で治療を開始する。治療目的を達成できない場合には次の段階として（フェーズ 2）、生物学的製剤（bDMARDs）、あるいは分子標的型合成抗リウマチ薬（tsDMARDs）である JAK 阻害薬を用いて治療を行うことが推奨されている³⁾。他の自己免疫性疾患でも同様の免疫抑制剤による治療が行われており、それに伴う免疫不全で肺炎球菌感染症のリスクが高くなっている。

【肺炎球菌感染症の発生頻度と予後】

自己免疫疾患においては疾患自体の免疫異常ならびに使用中の免疫抑制薬の影響のために様々な感染症のリスクが高く、予防可能な感染症に対するワクチン接種が推奨されている。特に肺炎球菌性肺炎および侵襲性肺炎球菌感染症（IPD）は一般人口と比較して罹患率が高く¹⁾、肺炎球菌ワクチン接種が推奨されている。米国の診療レセプトデータを用いた報告では肺炎球菌性肺炎の罹患率比（IRR）は健常人と比較して RA、SLE でそれぞれ 4.4、4.3 と高値であった⁴⁾。オランダの SLE 患者における研究では一般人口と比較して IPD の罹患率が 13 倍高いと報告されている⁵⁾。また SLE 患者における同様の検討では、一般人口と比較して肺炎球菌感染症に関連した死亡率が高かった⁶⁾。

【肺炎球菌ワクチンの免疫原性】

自己免疫疾患患者に対するワクチン接種の際には、疾患自体の免疫異常と使用中の免疫抑制療法によるワクチンの免疫原性に対する影響に注意が必要である。理想的には自己免疫疾患患者に対するワクチン接種は免疫抑制療法の開始前に行われることが望ましいとされている⁷⁾。特に rituximab（RTX）による B 細胞除去療法に関してはワクチン接種による抗体価の上昇を強力に抑制するとされており、ワクチン接種時期を慎重に決定すべきである⁵⁾。しかし原疾患の症状が強い場合には、ワクチン接種のために免疫抑制療法の導入が遅れるべきではないとされており⁷⁾、実臨床では原疾患の症状が強く免疫抑制療法をワクチン接種前に行わなければならない、免疫抑制薬投与下にワクチン接種を行うケースも多く、そのような場合でもワクチン接種による細胞性免疫への賦活効果は維持されることがある。実地臨床家は免疫抑制薬によるワクチンの免疫原性への影響を熟知しておく必要がある。なお、アメリカリウマチ学会（ACR）のワクチンガイドラインでは、「可能であれば RTX 投与前にワクチン接種を行うことが望ましいが、困難な場合には RTX 投与後 6 か月を目安に接種を検討する」とされている⁸⁾。

PPSV23の免疫原性に関しては、RAやSLEの報告で十分な免疫応答が報告されている⁹⁾。また、自己免疫疾患における各免疫抑制薬によるPPSV23の免疫原性に対する影響も多くの検討がなされている。2019年にsystematic literature review¹⁰⁾が行われており、少量から中等量のグルココルチコイド(GC;プレドニゾロン換算20mg/日以下)やTNF阻害剤、抗IL-6受容体抗体であるtocilizumab(TCZ)はPPSV23の免疫原性への影響は少ないとし、メトトレキサート(MTX)はPPSV23の免疫原性を減弱するとしている。またT細胞活性化阻害剤であるabatacept(ABT)は免疫原性を軽度減弱させる可能性があると考えられている。また近年使用頻度が増えているJAK阻害剤(tofacitinib)に関しては、RA患者に対して tofacitinib 20mg/日を投与開始後、4週間経過した時点で PPSV23 を接種し、PPSV23 接種 5 週間後に 12 種類の肺炎球菌血清型に対する特異的 IgG 抗体価が評価されているが、十分な効果(6種類以上の血清型について2倍以上の抗体価の上昇)がみられた割合は tofacitinib 投与群では 45% (tofacitinib 非投与群 68.4%) と低く、特に MTX 併用群では 31.6%とその傾向が顕著であったと報告されている¹¹⁾。さらに、自己免疫性疾患患者への PPSV23 の接種において、5年以内の再接種の場合や MTX 投与中の場合には有意な抗体価が得られないとする報告もみられる¹²⁾。

一方、単施設で実施された後ろ向きコホート研究であるが、PPSV23接種歴のある炎症性関節炎患者(74%がRA患者)の長期的な免疫原性を評価し、PPSV23接種から免疫原性評価までの期間を5年未満、5~10年、10年以上に分類し、抗体価の持続性を評価した結果、時間の経過に伴う抗体価の低下は認められなかったと報告されている¹³⁾。なお、PPSV23が16試験、PCV13が2試験、PCV7が1試験、PCV13+PPSV23が1試験の合計20編を解析したメタアナリシスで、ABT、TCZ、TNF阻害剤、JAK阻害剤の単回療法が免疫原性を減少させるという所見は示されていないが、MTX(単剤/併用)とRTXは免疫原性を低下させることが報告された¹⁴⁾。

PCV13の免疫原性に関しても十分な免疫応答が報告されている¹⁵⁾。免疫抑制薬のPCV13の免疫原性への影響はPPSV23と比較して少数であるが検討されている。MTXが使用されているRA患者においてPCV13接種4週間後に2つの莢膜多糖体抗原(6B、23F)に対する抗体価が評価されているが、十分な抗体価の上昇(接種前の抗体価と比較して2倍以上の上昇)がみられた患者の割合は10%(MTX未投与群40%)であった¹⁶⁾。また別の検討では、TNF阻害剤によるPCV13の免疫原性に対する影響は少ないとされている¹⁷⁾。ABT、TCZ投与中のRA患者における検討では、TCZではコントロール群(NSAIDsが使用されている脊椎関節炎患者)と比較して同等の抗体価の増加を認めたのに対して、ABT投与下では抗体価の上昇が減弱している¹⁸⁾。またJAK阻害剤に関してはbaricitinib投与中のRA患者(89%の症例がMTXを併用されている)の検討では、68%の症例でPCV13接種5週間後十分な反応がみられたとされている¹⁹⁾。また tofacitinib 投与中の乾癬性関節炎の患者の検討では十分な抗体価の上昇がみられている²⁰⁾。国内からは、JAK阻害剤、MTX、JAK阻害剤とMTXの両方を使用している患者において、抗体陽性率がそれぞれ95%、90%、

52.2%であり、JAK 阻害剤と MTX の併用群では有意に抗体価の上昇が抑制されたことが報告された²¹⁾。さらに upadacitinib (JAK 阻害剤) と MTX を併用している RA 患者における PCV13 の免疫原性を評価した第 II 相非盲検延長試験で upadacitinib 15 mg 群の 67.5%および upadacitinib 30mg 群の 56.5%の患者で十分な免疫原性が得られ、44.1%の患者で併用されていた GC による影響は認められなかった²²⁾。

PCV15 の安全性と免疫原性を比較した第 III 相、多施設プラセボ対照二重盲検比較試験²³⁾では、自己免疫疾患の患者は含まれておらず、今後の国内外での自己免疫疾患患者での免疫原性のデータの蓄積が待たれる。

近年 PCV13-PPSV23 の連続接種がさまざまな免疫不全患者に推奨されているが、一般集団や HIV 患者を対象にした検討を基にしたエキスパートオピニオンであり、自己免疫疾患における連続接種のエビデンスは不十分である。しかし 2017 年の報告では csDMARDs (MTX 投与例が 91%)、bDMARDs (RTX、TNF 阻害剤、IL-6 受容体拮抗薬、ABT を含む) を使用中の RA 患者に PCV13-PPSV23 の連続接種を行い 4 週間後の 12 の莢膜多糖類抗原 (1、3、4、5、6B、7F、9V、14、18C、19A、19F、23F) に対する抗体価を評価しているが、それぞれ 87%と 94%の患者で十分な反応 (6 つ以上の抗原に対する抗体価がベースラインから 4 倍以上の上昇もしくは 0.35 mg/L 以上に上昇) がみられたとしている²⁴⁾。さらに 2020 年には、RTX、ABT、csDMARDs 使用中の RA 患者において PCV-PPSV23 連続接種群と PCV 単独接種群の接種 4~8 週間後の抗体価の評価が行われ、PCV 単独接種群と比較して連続接種群の場合、ABT、csDMARDs、コントロール群では十分に抗体価が上昇した抗原数が有意に多かったとされ自己免疫疾患における連続接種の有効性が示されている²⁵⁾。また、18 歳以上の自己免疫疾患患者における PCV13-PPSV23 連続接種 4 週後の共通血清型に対する OPA を評価し、使用薬剤別、疾患別で見た結果、全体のほぼ 50%において十分な機能的抗体を獲得していたと報告された²⁶⁾。

一方で RA や乾癬などを含む免疫抑制薬が投与されている患者での PCV13-PPSV23 連続接種では 12 か月後の抗体価低下が顕著であるため、PCV13 の用量追加やさらに広い血清型を含むワクチンの必要性を示唆する報告²⁷⁾や SLE 患者の PCV13-PPSV23 連続接種では PPSV23-PCV13 連続接種に比べてより高い抗体価が得られたとする報告もみられた²⁸⁾。SLE 患者における PCV13-PPSV23 連続接種 36 か月後までの免疫原性を評価した研究では、接種後 36 か月で一定基準の免疫応答を示したのは 21 人中 10 人であり、11 人は長期の免疫応答が認められず、肺炎球菌ワクチンの連続接種による SLE 患者の免疫的な効果は不十分であった²⁹⁾。また、RA 患者における PCV13-PPSV23 連続接種 24 か月後までの共通血清型、PPSV23 固有の血清型に対する免疫原性 (IgG、OPA) を評価し、IgG においては 4 か月後、12 か月後、24 か月後で同程度の抗体獲得率が認められたが、OPA は接種後 24 か月後には減少していたとする報告もある³⁰⁾。肺炎球菌ワクチンの連続接種によって短期的には良好な予防効果をもたらすが、この予防効果は 2 年以上持続せず、機能的抗体のレベルは接種前のレベル以下に低下する可能性も示唆された。

なお、2022年1月に米国CDCは65歳以上の全ての成人に加えて、PCVを未接種あるいは接種歴が不明な19～64歳の慢性疾病のある成人に対して、PCV15-PPSV23の連続接種またはPCV20の接種を推奨した³¹⁾。PCV20の臨床試験では自己免疫性疾患を有する患者のエントリーは確認されていないが^{32, 33)}、対象疾患には長期間のGC剤を含む免疫抑制療法が必要な疾患も含まれている。さらに米国CDCは2024年10月に接種年齢を50歳に引き下げた上で、自己免疫性疾患を含めたハイリスク患者に対してPCV20またはPCV21およびPCV15-PPSV23連続接種を推奨するとした³⁴⁾。PCV21に関しては2025年8月にわが国でも製造販売承認され、接種が進むことが予想される。残念ながらPCV21開発時の臨床試験では関節リウマチなど自己免疫性疾患患者が除外対象となり、その効果と安全性が確認されていないが、心疾患、肺疾患、糖尿病などと同様に、強い免疫原性と安全性があると考えられる³⁵⁻³⁷⁾。

なお、最近国内から報告された65歳以上を対象としたPCV13-PPSV23の連続接種の間隔が半年と1年の場合の比較研究では、副反応の頻度には差はなく、半年より1年の接種間隔のほうがより高いブースター効果を獲得できることが示されている³⁸⁾。

現在PCV13は米国および本邦でもPCV20に置き換わっており、米国での免疫抑制薬が必要な自己免疫疾患を含むハイリスク患者におけるPCV13接種後8週以後のPPSV23接種推奨はなくなったが、感染リスクを考慮したPCV15接種後1年以内のPPSV23接種はPPSV23未接種者で許容される^{31) 34)}。

今後本邦でも自己免疫疾患におけるPCV20もしくはPCV21単回接種、そしてPCV15-PPSV23連続接種のエビデンスの構築が必要である。

【ワクチン予防効果】

自己免疫疾患におけるワクチン接種の効果は、抗体価の上昇や抗体のOPAで評価されることが多く、自己免疫疾患でPPSV23とPCV13の臨床的な肺炎球菌性肺炎に対する予防効果を示したランダム化比較試験(RCT)はみられない。しかしMTX投与中のRA患者における長期的な臨床効果を検討した観察研究では、PPSV23接種群と比較して非接種群では肺炎発症の相対リスク(RR)は9.7と高かった³⁹⁾。またスウェーデンからの観察研究では、RAまたは脊椎関節症患者にPCV7を接種することで観察期間中の肺炎球菌性肺炎を含む重篤な感染症のRRが約45%減少したとしている⁴⁰⁾。さらに、PCV7を1回だけ接種されたRAもしくは乾癆性関節炎患者を10年間観察したところ、重篤な肺炎球菌感染症発症のRRは45%減少し、その有効性は10年間変わらなかったとする報告もみられる⁴¹⁾。

米国の在郷軍人病院での33,545人のRA患者を対象とした後ろ向きコホート研究では、肺炎球菌ワクチン(PCV13またはPPSV23)未接種者は疾患コードによるIPDでオッズ比(OR)2.42倍、微生物検査で確認したIPDでOR1.64倍の相関がみられた⁴²⁾。同じく39,243人のRA患者において、肺炎球菌ワクチン推奨の受け入れ率は43.9%で、人種差や婚姻率、心不全や認知症の有無で差が見られた。ワクチン非受け入れ患者のうちワクチン未

接種者は 32.1%、ワクチン未接種者の 65.3 %はワクチン非受け入れ患者であり、ワクチンに対する理解と実際のワクチン接種行動の重要性が示唆された⁴³⁾。

今後 PCV15-PPSV23 連続接種や PCV20 および PCV21 に関しても自己免疫疾患でのエビデンスが待たれる。なお、肺炎球菌ワクチン接種後に、原疾患である自己免疫疾患が有意に増悪するあるいは重篤な副反応のリスクが高まるなどの明確なエビデンスは現時点では示されていない。

【肺炎球菌ワクチンの接種推奨の要点】

- 1) 免疫抑制薬投与中の 64 歳以下の自己免疫性疾患患者に対しては PPSV23 の接種は望ましい。また、免疫抑制薬投与中の 64 歳以下の自己免疫性疾患患者に対しては、PPSV23 未接種者では PCV15-PPSV23 連続接種も選択肢として考えられる。
- 2) 連続接種の場合の接種間隔は原則 1 年が望ましいが、その感染リスクを考慮して PCV15 接種後 1 年以内の PPSV23 接種を検討することも考えられる。
- 3) 免疫抑制薬が肺炎球菌ワクチンの免疫原性を減弱する可能性に注意が必要である。
- 4) PCV20 と PCV21 の成人への適応が承認されており、免疫抑制薬を使用している自己免疫性疾患患者への効果が期待される。

引用文献

1. Ohta A, *et al.* Age at onset and gender distribution of systemic lupus erythematosus, polymyositis/dermatomyositis, and systemic sclerosis in Japan. *Mod Rheumatol* 2013;23(4):759-764. doi: 10.1007/s10165-012-0733-7
2. Kojima M, *et al.* Epidemiological characteristics of rheumatoid arthritis in Japan: Prevalence estimates using a nationwide population-based questionnaire survey. *Mod Rheumatol* 2020;30(6):941-947. doi: 10.1080/14397595.2019.1682776
3. Kawahito Y, *et al.* Drug treatment algorithm and recommendations from the 2020 update of the Japan College of Rheumatology clinical practice guidelines for the management of rheumatoid arthritis-secondary publication. *Mod Rheumatol* 2023;33(1):21-35. doi: 10.1093/mr/roac017
4. Shea KM, *et al.* Rates of pneumococcal disease in adults with chronic medical conditions. *Open Forum Infect Dis* 2014;1(1):ofu024. doi: 10.1093/ofid/ofu024
5. Shigayeva A, *et al.* Invasive pneumococcal disease among immunocompromised persons: implications for vaccination programs. *Clin Infect Dis* 2016;62(2):139-147. doi: 10.1093/cid/civ803
6. Luijten RK, *et al.* Serious infections in systemic lupus erythematosus with a focus on pneumococcal infections. *Lupus* 2014;23(14):1512-1516. doi: 10.1177/0961203314543918

7. Furer V, *et al.* 2019 update of EULAR recommendations for vaccination in adult patients with autoimmune inflammatory rheumatic diseases. *Ann Rheum Dis* 2020;79(1):39-52. doi: 10.1136/annrheumdis-2019-215882
8. Bass AR, *et al.* 2022 American College of Rheumatology Guideline for Vaccinations in Patients With Rheumatic and Musculoskeletal Diseases. *Arthritis Rheumatol* 2023;75(3):333-348. doi: 10.1002/art.42386
9. Kivitz AJ, *et al.* Vaccine responses in patients with rheumatoid arthritis treated with certolizumab pegol: results from a single-blind randomized phase IV trial. *J Rheumatol* 2014;41(4):648-657. doi: 10.3899/jrheum.130945
10. Rondaan C, *et al.* Efficacy, immunogenicity and safety of vaccination in adult patients with autoimmune inflammatory rheumatic diseases: a systematic literature review for the 2019 update of EULAR recommendations. *RMD Open* 2019;5(2):e001035. doi: 10.1136/rmdopen-2019-001035
11. Winthrop KL, *et al.* The effect of tofacitinib on pneumococcal and influenza vaccine responses in rheumatoid arthritis. *Ann Rheum Dis* 2016;75(4):687-695. doi: 10.1136/annrheumdis-2014-207191
12. Rasmussen SL, *et al.* Antibody response in patients with autoimmune inflammatory rheumatic disease after pneumococcal polysaccharide prime vaccination or revaccination. *Scand J Rheumatol* 2023;52(2):174-180. doi: 10.1080/03009742.2021.2008602
13. Nagra D, *et al.* No waning of pneumococcal vaccine responses over time in people with inflammatory arthritis: findings from a single centre cohort. *Vaccines (Basel)* 2024;12(1). doi: 10.3390/vaccines12010069
14. Nagra D, *et al.* A systematic review and meta-analysis of anti-rheumatic drugs and pneumococcal vaccine immunogenicity in inflammatory arthritis. *Vaccines (Basel)* 2023;11(11):1680. doi: 10.3390/vaccines11111680
15. Rakoczi E, *et al.* Evaluation of the immunogenicity of the 13-valent conjugated pneumococcal vaccine in rheumatoid arthritis patients treated with etanercept. *Joint Bone Spine* 2016;83(6):675-679. doi: 10.1016/j.jbspin.2015.10.017
16. Kapetanovic MC, *et al.* Methotrexate reduces vaccine-specific immunoglobulin levels but not numbers of circulating antibody-producing B cells in rheumatoid arthritis after vaccination with a conjugate pneumococcal vaccine. *Vaccine* 2017;35(6):903-908. doi: 10.1016/j.vaccine.2016.12.068
17. Kapetanovic MC, *et al.* Antibody response is reduced following vaccination with 7-valent conjugate pneumococcal vaccine in adult methotrexate-treated patients with established

- arthritis, but not those treated with tumor necrosis factor inhibitors. *Arthritis Rheum* 2011;63(12):3723-3732. doi: 10.1002/art.30580
18. Kapetanovic MC, *et al.* Rituximab and abatacept but not tocilizumab impair antibody response to pneumococcal conjugate vaccine in patients with rheumatoid arthritis. *Arthritis Res Ther* 2013;15(5):R171. doi: 10.1186/ar4358
 19. Winthrop KL, *et al.* Evaluation of pneumococcal and tetanus vaccine responses in patients with rheumatoid arthritis receiving baricitinib: results from a long-term extension trial substudy. *Arthritis Res Ther* 2019;21(1):102. doi: 10.1186/s13075-019-1883-1
 20. Winthrop KL, *et al.* T-cell-mediated immune response to pneumococcal conjugate vaccine (PCV-13) and tetanus toxoid vaccine in patients with moderate-to-severe psoriasis during tofacitinib treatment. *J Am Acad Dermatol* 2018;78(6):1149-1155 e1. doi: 10.1016/j.jaad.2017.09.076
 21. Mori S, *et al.* Impact of Janus kinase inhibitors on antibody response to 13-valent pneumococcal conjugate vaccine in patients with rheumatoid arthritis. *Mod Rheumatol* 2023;33(2):312-317. doi: 10.1093/mr/roac029
 22. Winthrop K, *et al.* Evaluation of response to 13-valent conjugated pneumococcal vaccination in patients with rheumatoid arthritis receiving upadacitinib: results from a phase 2 open-label extension study. *RMD Open* 2022;8(1):e002110. doi: 10.1136/rmdopen-2021-002110
 23. Platt HL, *et al.* A phase 3 trial of safety, tolerability, and immunogenicity of V114, 15-valent pneumococcal conjugate vaccine, compared with 13-valent pneumococcal conjugate vaccine in adults 50 years of age and older (PNEU-AGE). *Vaccine* 2022;40(1):162-172. doi: 10.1016/j.vaccine.2021.08.049
 24. Nguyen MTT, *et al.* Initial serological response after prime-boost pneumococcal vaccination in rheumatoid arthritis patients: results of a randomized controlled trial. *J Rheumatol* 2017;44(12):1794-1803. doi: 10.3899/jrheum.161407
 25. Nived P, *et al.* Prime-boost vaccination strategy enhances immunogenicity compared to single pneumococcal conjugate vaccination in patients receiving conventional DMARDs, to some extent in abatacept but not in rituximab-treated patients. *Arthritis Res Ther* 2020;22(1):36. doi: 10.1186/s13075-020-2124-3
 26. Richi P, *et al.* Impact of biological therapies on the immune response after pneumococcal vaccination in patients with autoimmune inflammatory diseases. *Vaccines (Basel)* 2021;9(3). doi: 10.3390/vaccines9030203
 27. Garcia Garrido HM, *et al.* Immunogenicity of the 13-Valent Pneumococcal Conjugate Vaccine (PCV13) Followed by the 23-Valent Pneumococcal Polysaccharide Vaccine

- (PPSV23) in Adults with and without Immunosuppressive Therapy. *Vaccines (Basel)* 2022;10(5):795. doi: 10.3390/vaccines10050795
28. Rezende RPV, *et al.* Combined 13-valent pneumococcal conjugate and 23-valent pneumococcal polysaccharide vaccine regimens for adults with systemic lupus erythematosus: Does the sequence of pneumococcal vaccination affect immunogenicity responses? A single-center cohort study in Brazil. *Lupus* 2023;32(5):694-703. doi: 10.1177/09612033231153535
 29. Gerard AL, *et al.* Serum IgG2 levels predict long-term protection following pneumococcal vaccination in systemic lupus erythematosus (SLE). *Vaccine* 2020;38(44):6859-6863. doi: 10.1016/j.vaccine.2020.08.065
 30. Bahuaud M, *et al.* Immunogenicity and persistence of a prime-boost re-vaccination strategy for pneumococcal vaccines in patients with rheumatoid arthritis. *Hum Vaccin Immunother* 2018;14(6):1464-1470. doi: 10.1080/21645515.2018.1438091
 31. Kobayashi M, *et al.* Use of 15-valent pneumococcal conjugate vaccine and 20-valent pneumococcal conjugate vaccine among U.S. adults: updated recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices - United States, 2022. *MMWR Morb Mortal Wkly Rep* 2022;71(4):109-117. doi: 10.15585/mmwr.mm7104a1
 32. Haranaka M, *et al.* A phase 3 randomized trial of the safety and immunogenicity of 20-valent pneumococcal conjugate vaccine in adults ≥ 60 years of age in Japan, South Korea, and Taiwan. *Vaccine* 2024;42(5):1071-1077. doi: 10.1016/j.vaccine.2024.01.004
 33. Essink B, *et al.* Pivotal Phase 3 Randomized Clinical Trial of the Safety, Tolerability, and Immunogenicity of 20-Valent Pneumococcal Conjugate Vaccine in Adults Aged ≥ 18 Years. *Clin Infect Dis* 2022;75(3):390-398. doi: 10.1093/cid/ciab990
 34. Kobayashi M, *et al.* Expanded recommendations for use of pneumococcal conjugate vaccines among adults aged ≥ 50 years: Recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices - United States, 2024. *MMWR Morb Mortal Wkly Rep* 2025;74(1):1-8. doi: 10.15585/mmwr.mm7401a1
 35. Platt HL, *et al.* Safety, tolerability, and immunogenicity of an adult pneumococcal conjugate vaccine, V116 (STRIDE-3): a randomised, double-blind, active comparator controlled, international phase 3 trial. *Lancet Infect Dis* 2024;24(10):1141-1150. doi: 10.1016/s1473-3099(24)00344-x
 36. Kishino H, *et al.* A phase 3 randomized trial (STRIDE-9) to evaluate the safety, tolerability, and immunogenicity of V116, a population-specific pneumococcal conjugate vaccine, in pneumococcal vaccine-naïve Japanese adults ≥ 65 years of age. *Vaccine* 2025;62:127456. doi: 10.1016/j.vaccine.2025.127456

37. Scott P, *et al.* A Phase 3 Clinical Study to Evaluate the Safety, Tolerability, and Immunogenicity of V116 in Pneumococcal Vaccine-Experienced Adults 50 Years of Age or Older (STRIDE-6). *Clin Infect Dis* 2024;79(6):1366-1374. doi: 10.1093/cid/ciae383
38. Azuma M, *et al.* Safety and immunogenicity of sequential administration of PCV13 followed by PPSV23 in pneumococcal vaccine-naïve adults aged ≥ 65 years: Comparison of booster effects based on intervals of 0.5 and 1.0 year. *Vaccine* 2023;41(5):1042-1049. doi: 10.1016/j.vaccine.2022.12.060
39. Coulson E, *et al.* Pneumococcal antibody levels after pneumovax in patients with rheumatoid arthritis on methotrexate. *Ann Rheum Dis* 2011;70(7):1289-1291. doi: 10.1136/ard.2010.144451
40. Nagel J, *et al.* The risk of pneumococcal infections after immunization with pneumococcal conjugate vaccine compared to non-vaccinated inflammatory arthritis patients. *Scand J Rheumatol* 2015;44(4):271-279. doi: 10.3109/03009742.2014.984754
41. Nagel J, *et al.* Reduced risk of serious pneumococcal infections up to 10 years after a dose of pneumococcal conjugate vaccine in established arthritis. *Vaccine* 2023;41(2):504-510. doi: 10.1016/j.vaccine.2022.11.075
42. Alvarez CA, *et al.* Impact of PCV13 and PPSV23 vaccination on invasive pneumococcal disease in adults with treated rheumatoid arthritis: a population-based study. *Microorganisms* 2024;12(10):2073. doi: 10.3390/microorganisms12102073
43. Alvarez CA, *et al.* Compliance with recommended pneumococcal vaccination schedule in patients treated for rheumatoid arthritis: A retrospective cohort study in the Veterans Affairs population. *Vaccine* 2024;42(3):489-495. doi: 10.1016/j.vaccine.2023.12.075

9. 悪性腫瘍・臓器移植後

【病態の特徴】

抗がん治療の進歩に伴い、従来の殺細胞性化学療法に伴う免疫不全に加え、ワクチン効果に大きな影響を与え得る分子標的薬も日常的に使用されている。消化器がんを中心とした腹腔内のがんでは手術の際に脾摘を行うこともある。骨髄増殖性疾患やリンパ系悪性腫瘍では疾患そのものによる液性免疫不全に加え、脾摘や脾照射を行う場合もあり高度の液性免疫不全をきたしうる。造血幹細胞移植後は液性免疫の回復に最低でも1～2年程度を要するとされるが、自家造血幹細胞移植後中央値7年の患者56例全例で肺炎球菌に対する血清型特異 IgG 抗体価が WHO が推奨する閾値以下であったとの報告もある¹⁾。固形臓器移植では移植後の免疫抑制薬の長期使用が肺炎球菌感染症の主なリスクとなる。

【肺炎球菌感染症の発生頻度と予後】

小児への PCV 導入によって成人の悪性腫瘍患者でも侵襲性肺炎球菌感染症 (IPD) が減少した²⁾。一方、悪性腫瘍患者や移植患者では IPD の罹患リスクや致死率が高いことが知られている³⁾。デンマークの大規模データベース研究報告では非悪性腫瘍患者と比較した IPD のリスク比は固形腫瘍患者で 1.78 (95%信頼区間 [CI] 1.70-1.87)、血液腫瘍患者で 9.53 (95%CI 8.85-10.27) と高く、なかでも多発性骨髄腫や急性リンパ芽球性白血病などのリンパ系腫瘍ではリスク比は 35 を超えると報告された⁴⁾。また、肺炎球菌性肺炎は血液腫瘍患者における市中肺炎の 9%を占め、重症化リスク因子 (オッズ比 [OR] 10.24 [95%CI 3.48-30.1]) であることがオランダから報告されている⁵⁾。その一方で、IPD の致死率は血液腫瘍より固形腫瘍の方が高いとする報告も複数ある^{3,4)}。IPD の罹患リスクは悪性腫瘍診断後や移植後 2 年以内が最も高いが、多発性骨髄腫や非ホジキンリンパ腫、慢性リンパ性白血病のように診断後 10 年を経過しても一般人口に比べたリスク比が 10 前後と高い疾患もある⁴⁾。

国内のデータベース研究では、64 歳以下でも 19~49 歳の若年悪性腫瘍患者における肺炎球菌肺炎の罹患リスクが健常人と比較して特に高いこと (ハザード比 [HR] 8.32, 95%CI 2.23-31.1 など) が示されている^{6,7)}。また、55~64 歳の IPD 罹患患者の 26.6%が悪性腫瘍を基礎疾患としており、抗がん剤治療による免疫不全が IPD における死亡のリスク因子 (HR 2.4, 95%CI 1.0-5.2) との報告もある⁸⁾。造血幹細胞移植患者では移植後数年経過していても発症後 1 週間以内に死亡するような IPD を合併し得る⁹⁾。このように、悪性腫瘍患者や移植後患者では 64 歳以下であっても予防対策が重要となる。

【肺炎球菌ワクチンの免疫原性】

悪性腫瘍患者や移植後患者におけるワクチン効果に関する研究の多くはワクチン接種後の血清免疫応答で評価されている。血液腫瘍でも多発性骨髄腫や悪性リンパ腫などで一定の有効抗体獲得効果が報告されているが、慢性リンパ性白血病では PPSV23 の有効抗体獲得率は著しく低い¹⁰⁻¹²⁾。慢性リンパ性白血病や造血幹細胞移植後、固形臓器移植後患者では、PCV の方が PPSV23 より免疫原性において優れることが示されている¹³⁻¹⁵⁾。固形臓器移植患者を対象とした PPSV23 や PCV7 を用いた血清免疫応答の研究のシステマティックレビューでは 83% (95%CI 83-93%、 $I^2=81%$) の効果が示されたが、高い不均一性を示しており効果が過大評価されている可能性がある¹⁶⁾。

【肺炎球菌ワクチンの予防効果】

診断後 5 年以上生存した 75 歳以上の悪性腫瘍患者を対象とした研究では、PPSV23 接種は肺炎による入院事例の有意な減少と関連していた (調整罹患率比 [IRR] 0.695, 95%CI 0.501-0.965) が、全生存時間は同程度であった¹⁷⁾。75 歳以上の前立腺癌や大腸癌、肺癌患者を対象とした検討では、PPSV23 接種は肺炎関連入院に加え全生存率の有意な減少と関

連していた^{18,19)}。ただし、これらの PPSV23 研究はランダム化比較試験 (RCT) ではなく、いずれも台湾におけるデータベース研究である点に注意が必要である。

19 歳以上の血液腫瘍患者において治療開始前の PCV13 接種が肺炎や敗血症による入院の有意な減少と関連していたというイスラエルの報告がある (OR 0.45, 95%CI 0.246-0.839)²⁰⁾。また、造血幹細胞移植後患者において、PPSV23 のみから PCV と PPSV23 の連続接種に推奨を変更したところ IPD が約 10 分の 1 に減少したというオーストラリアの報告がある²¹⁾。

【接種スケジュール】

米国では PCV15、PCV20 が推奨されていたが、2024 年 6 月 17 日に PCV21 が追加された。その後 2024 年 10 月 23 日に米国では PCV 未接種もしくは接種歴不明の 50 歳以上全成人に対する PCV20 または PCV21 の単回接種及び PCV15-PPSV23 連続接種が推奨された²²⁾ (表 4)。国内では 2022 年に PCV15、2024 年に PCV20、2025 年に PCV21 が国内で承認され、本合同委員会で公表した「65 歳以上の成人に対する肺炎球菌ワクチン接種に関する考え方 第 7 版」で、PCV15、PCV20、PCV21 は安全性、免疫原性に大きな違いはないものの、血清型カバー率において、PCV20 は PCV15 より優れており、PCV21 はさらに PCV20 より優れていると記載された。またこの中で、免疫不全状態のある患者への接種として PCV20 または PCV21 の単回接種および PCV15-PPSV23 の連続接種が推奨された。PCV15/20/21 の悪性腫瘍患者や固形臓器移植を対象とした比較研究はないが、同種造血幹細胞移植患者を対象とした PCV13 と PCV15 を比較した RCT では、共通血清型では同等の免疫原性、PCV15 固有血清型の 22F と 23F では PCV15 接種群の免疫原性が高いことが示された²³⁾。以上を踏まえて悪性腫瘍・臓器移植後患者のワクチンスケジュールについて記載する。

1) 悪性腫瘍・固形臓器移植

米国 CDC では、悪性腫瘍や固形臓器移植患者を含む免疫不全の患者への肺炎球菌ワクチンの推奨として表 4 のとおり推奨している²²⁾。

リツキシマブなどの抗 B 細胞抗体治療を行なった場合には、投与から 6 か月以内ではインフルエンザワクチンや肺炎球菌ワクチンなどの不活化ワクチンの効果が著しく低いことが知られており、抗 B 細胞抗体治療後 6~12 か月以内の投与は推奨されない。

表 4 特定の免疫抑制状態にある成人に対する米国 Advisory Committee on Immunization Practices の推奨 (2024 年) ²²⁾ (執筆者一部改変)

以前のワクチン接種	ワクチン接種の選択肢
なし、不明もしくは PCV7 のみ	PCV21、PCV20、PCV15 のいずれかの単回接種。PCV15 を接種した場合、PCV15 接種 8 週後以降に PPSV23 の単回接種。
PPSV23 のみ	最後の PPSV23 接種後 1 年以上の間隔で PCV21、PCV20、PCV15 のいずれかの単回接種。
PCV13 のみ	最後の PCV13 接種後 1 年以上の間隔で PCV21、PCV20 のいずれかの単回接種。
19-49 歳で PCV13 と PPSV23 単回	最後の PCV13 もしくは PPSV23 接種後 5 年以上の間隔で PCV21、PCV20 のいずれかの単回接種。この場合、接種シリーズは完了として以後追加の接種は不要。
19-49 歳で PCV13 と PPSV23 2 回	50 歳に達した時点で、肺炎球菌ワクチンの接種推奨を再検討すべき。もしくは最後の PCV13 もしくは PPSV23 接種後 5 年以上の間隔で PCV21、PCV20 のいずれかの単回接種。PCV21 もしくは PCV20 を用いた場合は接種シリーズ完了として以後追加の接種は不要。
50 歳以上で、PCV13 と PPSV23 を接種済みだが PPSV23 を 65 歳未満で接種	最後の PCV13 もしくは PPSV23 接種後 5 年以上の間隔で PCV21、PCV20 のいずれかの単回接種。
50 歳以上で、PCV13 と PPSV23 を接種済みだが PPSV23 を 65 歳以上で接種	医療従事者と患者が相談・協力して意思決定する (Shared clinical decision-making)。PCV21、PCV20 のいずれかの単回接種を行う場合は、最後の PCV13 もしくは PPSV23 接種後 5 年以上の間隔で接種。

2) 造血幹細胞移植

造血幹細胞移植後の成人ではワクチン非接種者として小児期のワクチンを接種し直すことが推奨されており、小児と同様に PCV の 3 回接種が推奨され、その後にカバーする血清型の範囲を広げる目的で PPSV23 の接種が推奨されてきた ²⁴⁾。国内で PCV13 の 3 回接種と 4 回接種の RCT も行われたが同等の免疫原性であった ²⁵⁾。PCV13 接種開始時期を移植 3 か月後と 9 か月後で比較した RCT では同等の免疫原性であり ¹⁵⁾、移植後 3~6 か月後にワクチン接種を開始することが可能と考えられている。

米国 CDC では PCV20 の承認に伴い Option A として移植 3 か月以降に PCV20 を 4 週間毎に 3 回接種し、3 回目接種 6 か月以降（もしくは移植 12 か月以降）に 4 回目 PCV20 接種、Option B として PCV20 が使用できない場合は移植 3 か月以降に PCV15 を 4 週間毎に 3 回接種し、3 回目接種 6 か月以降（もしくは移植 12 か月以降）に PPSV23 接種（慢性 GVHD がある場合は PCV15 接種）が推奨されている²⁶⁾。NCCN（PCV の接種間隔は 1~2 か月としている）²⁷⁾や ASCO ガイドライン²⁸⁾も同様の推奨としている。しかし、2025 年 12 月 23 日時点では PCV21 を取り入れた米国の推奨はないのに対して、カナダでは PCV20 と PCV21 の両方の接種(PCV20 を 3 回接種後 PCV21 の単回接種、もしくは PCV21 の 3 回接種後 PCV20 の単回接種) が推奨されている²⁹⁾。

3) CAR (chimeric antigen receptor) T 細胞療法

CD19 標的 CAR-T 細胞療法の場合はさらに長期間ワクチンの効果が得られない可能性がある³⁰⁾。エビデンスに乏しく、エキスパートオピニオンに基づくガイドラインとして、2024 年の米国移植細胞治療学会のガイドラインでは、治療 6 か月以降に PCV20 の 3 回接種（1~2 か月間隔）を推奨している。しかし、接種 1~2 か月後の抗体価測定で 15/20 以上の血清型で有効抗体価を獲得できていれば、それ以降の接種は不要としている³¹⁾（国内では研究目的以外での抗体価測定は困難）。2025 年 12 月 23 日時点で、PCV21 に言及している国際的なガイドラインはないが、造血幹細胞移植後と同様に、PCV20 と同程度で推奨されると考える。

悪性腫瘍患者など免疫不全者における肺炎球菌ワクチン接種率は低い⁴⁾。国内でのアンケート研究でも慢性肺疾患や糖尿病、慢性心疾患などと比較すると悪性腫瘍患者の PPSV23 接種率は低い傾向が示されているが、医師からの推奨が接種に有意に関連する因子（調整 OR 50~59 歳: 126.68、60~64 歳: 23.48、65 歳以上: 4.09）として抽出されている³²⁾。海外でも同様の報告があり、医師からの適切な情報提供や接種推奨が重要と考えられる。

【肺炎球菌ワクチンの接種推奨の要点】

- 1) 悪性腫瘍患者、固形臓器移植後患者には PCV20 または PCV21 の単回接種および PCV15-PPSV23 の連続接種が推奨される。後者の場合、接種間隔は少なくとも 8 週間あける（過去に肺炎球菌ワクチン接種歴がある場合は表 4 を参照）^{22, 28)}。
- 2) 造血幹細胞移植後 3~6 か月で PCV20 または PCV21 の接種を開始し、1~2 か月間隔で 3 回接種することが推奨される。加えて最後の PCV20/21 接種から 6 か月もしくは移植後 1 年以降に PCV21 または PCV20 の単回接種が推奨される。もしくは造血幹細胞移植後 3~6 か月で PCV15 接種を開始し、1~2 か月間隔で 3 回接種することが推奨される。加えて最後の PCV15 接種から 6 か月もしくは移植後 1 年以降に PPSV23 の接種が推奨されるが、この時に慢性 GVHD を合併している場合には PPSV23 の代わ

りに PCV15 を用いる^{26, 28)}。

- 3) CAR-T 治療後 6 か月以降に 1~2 か月間隔で PCV20 または PCV21 の 3 回接種を行うことが米国移植細胞治療学会で推奨されているが、今後の各種ガイドライン等も参考に接種スケジュールを検討する³¹⁾。
- 4) 抗 B 細胞抗体治療後 6~12 か月以内のワクチン接種は推奨しない^{24, 33)}。

引用文献

1. Colton H, *et al.* Long-term survivors following autologous haematopoietic stem cell transplantation have significant defects in their humoral immunity against vaccine preventable diseases, years on from transplant. *Vaccine* 2021;39(34):4778-4783. doi: 10.1016/j.vaccine.2021.07.022
2. Lee YJ, *et al.* Trends in invasive pneumococcal disease in cancer patients after the introduction of 7-valent pneumococcal conjugate vaccine: a 20-year longitudinal study at a major urban cancer center. *Clin Infect Dis* 2018;66(2):244-253. doi: 10.1093/cid/cix739
3. Shigayeva A, *et al.* Invasive pneumococcal disease among immunocompromised persons: implications for vaccination programs. *Clin Infect Dis* 2016;62(2):139-147. doi: 10.1093/cid/civ803
4. Andersen MA, *et al.* Differences and Temporal Changes in Risk of Invasive Pneumococcal Disease in Adults with Hematological Malignancies: Results from a Nationwide 16-Year Cohort Study. *Clin Infect Dis* 2021;72(3):463-471. doi: 10.1093/cid/ciaa090
5. Certan M, *et al.* Incidence and predictors of community-acquired pneumonia in patients with hematological cancers between 2016 and 2019. *Clin Infect Dis* 2022;75(6):1046-1053. doi: 10.1093/cid/ciac005
6. Imai K, *et al.* Risk of pneumococcal diseases in adults with underlying medical conditions: a retrospective, cohort study using two Japanese healthcare databases. *BMJ Open* 2018;8(3):e018553. doi: 10.1136/bmjopen-2017-018553
7. Fukuda H, *et al.* Risk factors for pneumococcal disease in persons with chronic medical conditions: Results from the LIFE Study. *Int J Infect Dis* 2022;116:216-222. doi: 10.1016/j.ijid.2021.12.365
8. Hanada S, *et al.* Multiple comorbidities increase the risk of death from invasive pneumococcal disease under the age of 65 years. *J Infect Chemother* 2021;27(9):1311-1318. doi: 10.1016/j.jiac.2021.04.018
9. Okinaka K, *et al.* Clinical characteristics and risk factors of pneumococcal diseases in recipients of allogeneic hematopoietic stem cell transplants in the late phase: A

- retrospective registry study. *J Infect Chemother* 2023;29(7):726-730. doi: 10.1016/j.jiac.2023.04.015
10. Lindström V, *et al.* Antibody response to the 23-valent pneumococcal polysaccharide vaccine after conjugate vaccine in patients with chronic lymphocytic leukemia. *Hum Vaccin Immunother* 2019;15(12):2910-2913. doi: 10.1080/21645515.2019.1627160
 11. Sinisalo M, *et al.* Response to vaccination against different types of antigens in patients with chronic lymphocytic leukaemia. *Br J Haematol* 2001;114(1):107-110. doi: 10.1046/j.1365-2141.2001.02882.x
 12. Hartkamp A, *et al.* Antibody responses to pneumococcal and haemophilus vaccinations in patients with B-cell chronic lymphocytic leukaemia. *Vaccine* 2001;19(13-14):1671-1677. doi: 10.1016/s0264-410x(00)00409-6
 13. Svensson T, *et al.* Pneumococcal conjugate vaccine triggers a better immune response than pneumococcal polysaccharide vaccine in patients with chronic lymphocytic leukemia A randomized study by the Swedish CLL group. *Vaccine* 2018;36(25):3701-3707. doi: 10.1016/j.vaccine.2018.05.012
 14. Takeshita K, *et al.* Immunogenicity and safety of routine 13-valent pneumococcal conjugate vaccination outside recommended age range in patients with hematological malignancies and solid tumors. *Vaccine* 2022;40(9):1238-1245. doi: 10.1016/j.vaccine.2022.01.056
 15. Cordonnier C, *et al.* Randomized study of early versus late immunization with pneumococcal conjugate vaccine after allogeneic stem cell transplantation. *Clin Infect Dis* 2009;48(10):1392-1401. doi: 10.1086/598324
 16. Eckerle I, *et al.* Serologic vaccination response after solid organ transplantation: a systematic review. *PLoS One* 2013;8(2):e56974. doi: 10.1371/journal.pone.0056974
 17. Chiou WY, *et al.* Effectiveness of 23-valent pneumococcal polysaccharide vaccine on elderly long-term cancer survivors: a population-based propensity score matched cohort study. *BMJ Open* 2018;8(5):e019364. doi: 10.1136/bmjopen-2017-019364
 18. Li CY, *et al.* Impact of 23-valent pneumococcal polysaccharide vaccination on the frequency of pneumonia-related hospitalization and survival in elderly patients with prostate cancer: A seven-year nationwide matched cohort study. *Cancer* 2021;127(1):124-136. doi: 10.1002/cncr.33203
 19. Chiou WY, *et al.* Effectiveness of 23-valent pneumococcal polysaccharide vaccine on elderly patients with colorectal cancer: A population-based propensity score-matched cohort study. *Medicine (Baltimore)* 2019;98(50):e18380. doi: 10.1097/md.00000000000018380

20. Draliuk R, *et al.* Association between PCV13 pneumococcal vaccination and risk of hospital admissions due to pneumonia or sepsis among patients with haematological malignancies: a single-centre retrospective cohort study in Israel. *BMJ Open* 2022;12(4):e056986. doi: 10.1136/bmjopen-2021-056986
21. Roberts MB, *et al.* Clinical effectiveness of conjugate pneumococcal vaccination in hematopoietic stem cell transplantation recipients. *Biol Blood Marrow Transplant* 2020;26(2):421-427. doi: 10.1016/j.bbmt.2019.10.006
22. Kobayashi M, *et al.* Expanded recommendations for use of pneumococcal conjugate vaccines among adults aged ≥ 50 years: Recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices - United States, 2024. *MMWR Morb Mortal Wkly Rep* 2025;74(1):1-8. doi: 10.15585/mmwr.mm7401a1
23. Wilck M, *et al.* A phase 3, randomized, double-blind, comparator-controlled study to evaluate safety, tolerability, and immunogenicity of V114, a 15-valent pneumococcal conjugate vaccine, in allogeneic hematopoietic cell transplant recipients (PNEU-STEM). *Clin Infect Dis* 2023;77(8):1102-1110. doi: 10.1093/cid/ciad349
24. Rubin LG, *et al.* 2013 IDSA clinical practice guideline for vaccination of the immunocompromised host. *Clin Infect Dis* 2014;58(3):e44-100. doi: 10.1093/cid/cit684
25. Okinaka K, *et al.* Immunogenicity of three versus four doses of 13-valent pneumococcal conjugate vaccine followed by 23-valent pneumococcal polysaccharide vaccine in allogeneic haematopoietic stem cell transplantation recipients: a multicentre, randomized controlled trial. *Clin Microbiol Infect* 2023;29(4):482-489. doi: 10.1016/j.cmi.2022.12.007
26. Kobayashi M, *et al.* Pneumococcal vaccine for adults aged ≥ 19 years: recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices, United States, 2023. *MMWR Recomm Rep* 2023;72(3):1-39. doi: 10.15585/mmwr.rr7203a1
27. NCCN (National Comprehensive Cancer Network) Guidelines: Prevention and Treatment of Cancer-Related Infections. <https://www.nccn.org/guidelines/guidelines-detail?category=3&id=1457>. Accessed Dec 22, 2025.
28. Kamboj M, *et al.* Vaccination of adults with cancer: ASCO guideline. *J Clin Oncol* 2024;42(14):1699-1721. doi: 10.1200/jco.24.00032
29. Ontario Immunization Advisory Committee: Updated recommendations for pneumococcal immunization in adults, including the use of a 21-valent pneumococcal conjugate vaccine. https://www.publichealthontario.ca/-/media/Documents/O/25/oiac-recommendations-pneumococcal-immunization-adults-pcv21.pdf?rev=44a9fc8f6a3d4b809e424f9c0e43b173&sc_lang=en. Accessed Dec 22, 2025.

30. Lee D, *et al.* Pneumococcal conjugate vaccine does not induce humoral response when administrated within the six months after CD19 CAR T-cell therapy. *Transplant Cell Ther* 2023;29(4):277.e1-277.e9. doi: 10.1016/j.jtct.2022.08.011
31. Shahid Z, *et al.* Best practice considerations by The American Society of Transplant and Cellular Therapy: Infection prevention and management after chimeric antigen receptor t cell therapy for hematological malignancies. *Transplant Cell Ther* 2024;30(10):955-969. doi: 10.1016/j.jtct.2024.07.018
32. Kawakami K, *et al.* A Japanese nationwide survey of 23-valent pneumococcal capsular polysaccharide vaccine (PPSV23) coverage among patients with chronic medical condition aged 50 and older. *Hum Vaccin Immunother* 2020;16(7):1521-1528. doi: 10.1080/21645515.2019.1690332
33. Mikulska M, *et al.* Vaccination of patients with haematological malignancies who did not have transplantations: guidelines from the 2017 European Conference on Infections in Leukaemia (ECIL 7). *Lancet Infect Dis* 2019;19(6):e188-e199. doi: 10.1016/s1473-3099(18)30601-7

10. 免疫不全（主に小児）

【肺炎球菌感染症が重症化しやすい基礎疾患】

肺炎球菌感染症が重症化しやすい基礎疾患としては、まず機能的／解剖学的無脾症があげられる。無脾症患者は細菌の濾過機能と好中球の貪食機能が低下するため、先天的な無脾症や鎌状赤血球症のほか、脾臓摘出術を受けた者も含めて肺炎球菌感染症が重症化しやすい。慢性髄液漏を伴う者や人工内耳装用者も肺炎球菌性髄膜炎のリスク因子となる。また、補体欠損症など原発性免疫不全症も重症化しやすい基礎疾患としてあげられる。原発性免疫不全症の中には、肺炎球菌感染症に対して特異的に易感染性が認められる自然免疫系の異常であるIRAK-4欠損症なども見つかっている。このほか、HIV感染、悪性疾患、循環器・呼吸器の慢性疾患、腎不全、肝機能障害、糖尿病や、免疫抑制化学療法を受けている者、臓器移植、骨髄移植を受けたことのある者も肺炎球菌感染症のハイリスク者である。

米国の2007～2009年に行われたPCV13導入前の小児侵襲性肺炎球菌感染症（IPD）サーベイランスデータによると、6～18歳の小児例において、IPDの49%がPCV13含有血清型、23%がPPSV23含有血清型（PCV13含有血清型を除く）であり、血液悪性疾患、HIV/AIDS、鎌状赤血球症の健常児に対するリスク比は、それぞれ822、122、27とされる¹⁾。また、マサチューセッツ州からの2002年～2014年の小児IPDのサーベイランス報告によると18歳未満の症例の中で、22.1%が基礎疾患を有しており、最も多かったのが免疫不全状態（32.7%）、慢性呼吸器疾患（22.4%）であった²⁾。

英国からの2006～2014年の報告では、PCV7/PCV13血清型の小児IPDの22%に基礎疾患があり、悪性疾患、免疫不全状態が主体であったとされる³⁾。また、カナダからの2009～2018年（10年間）のハイリスク小児IPD 94症例に関する後方視的検討によると、IPD罹患者の基礎疾患は、悪性疾患、臓器・骨髄移植患者、鎌状赤血球症の順であり、34%の症例が免疫抑制薬を使用していた⁴⁾。

一方、国内では2014～2022年における全国10道県の小児侵襲性肺炎球菌感染症サーベイランス調査（AMED「菅班」）において、5歳以上14歳以下の症例は129人あり、そのうち、66人（51.2%）が肺炎球菌感染症のリスク因子となる基礎疾患を有していた（表3）⁵⁾。また、これまでの国内での小児の肺炎球菌感染症報告例をまとめたレビュー論文によると、小児IPDでは、慢性心疾患、慢性肺疾患、慢性腎疾患、髄液漏、無脾症、ダウン症候群、早産低出生体重児、悪性疾患がリスク因子となっていた⁶⁾。

【肺炎球菌ワクチンの免疫原性】

PPSV23はB細胞の発達が未熟な2歳未満の乳幼児では十分な免疫が誘導できず予防効果は得られない。一方、PCV15/PCV20は、T細胞依存性抗原であるジフテリア変異蛋白を結合させたことによって、乳児（日本では生後2か月から接種）にもB細胞とT細胞の相互作用により優れた免疫応答を誘導できるとともに、メモリーB細胞を誘導できるため、複数回接種によるブースター効果も期待できるワクチンである。

実際、国内で小児を含む血液腫瘍疾患・骨髄移植後患者に対するPCV13接種前後での免疫原性について検討した報告によると、PCV13接種後、血清型 1、3、5、6A、7F、19Aに対するOPAの上昇と血清型3に対するメモリーB細胞数の上昇が確認されている⁷⁾。無脾症・脾臓摘出患者に対する肺炎球菌ワクチンの免疫原性に関しては、無脾症・脾臓摘出患者のPCV7接種による抗体価上昇は良好であり、PPSV23単回接種は抗体保持が不十分で、PCV7-PPSV23連続接種の方がより抗体獲得率が高いとされる⁸⁻¹⁰⁾。慢性髄液漏を伴う者や人工内耳装着者は、基礎疾患として免疫不全症がない場合には、肺炎球菌ワクチンに対する免疫原性は健常者と変わらない。原発性免疫不全症患者においては、肺炎球菌ワクチンの免疫原性は低下することが予想されるが、不活化ワクチンは合併症への危険性はないので、有効性があると考えられる疾患（補体欠損症、IgGサブクラス欠損症、IRAK-4欠損症など）に対しては、積極的に接種を行うことが推奨される¹¹⁾。なお、いずれの疾患においても長期的な免疫原性については明らかになっていない。

小児の鎌状赤血球症（5歳～17歳、PCV13/PCV15 単回接種）、HIV感染症患者（6～17歳、PCV13/PCV15単回接種8週間後、PPSV23接種）、同種造血幹細胞移植を受けた患者（小児患者は3歳以上18歳未満、PCV13/PCV15 3回接種、移植1年後にPPSV23あるいはPCV13/PCV15 1回接種）を対象としたPCV15とPCV13の免疫原性と安全性について比較検討した第Ⅲ相多施設プラセボ対照二重盲検比較試験が実施された。両群とも安全性に問題はなく、免疫原性に関しては、PCV15はPCV13に対して共通する13血清型について

は非劣性を示した¹²⁻¹⁴⁾。一方、PCV15はPCV13に対し、22Fと33Fの2血清型に関して優位性を示した¹²⁻¹⁴⁾。また、海外の第Ⅲ相試験において、7か月～17歳の未接種あるいは価数の少ないPCV既接種者に対しPCV15によるキャッチアップ接種を行った結果、PCV13と比較し良好な免疫原性が認められたと報告されている¹⁵⁾。

2～6か月齢の健康小児を対象としたPCV20の国内第Ⅲ相試験、生後15か月以上18歳未満の健康小児を対象としたPCV20の海外第Ⅲ相試験および6～64歳のハイリスク者および18歳未満のハイリスク小児を対象としたPCV13の国内第Ⅲ相試験の結果から、18歳未満のハイリスク小児についても、PCV20は13共通血清型による肺炎球菌感染症に対してPCV13と同程度の予防効果が期待され、7追加血清型による肺炎球菌感染症に対する予防にも寄与できると評価されている¹⁶⁾。なお、18歳未満のハイリスク小児を対象としたPCV20の臨床試験は実施されていない。

PCV21については、肺炎球菌ワクチン接種歴のない18～64歳のハイリスク成人¹⁷⁾、および18歳以上のHIV感染患者¹⁸⁾に対して、PCV21単回接種群とPCV15とPPSV23の連続接種群で比較した臨床試験において、PCV21単回接種群では、PCV15とPPSV23との共通血清型については同等の、PCV21固有血清型については高い免疫応答を誘導し、安全性に関しても問題は認められなかった。なお、この臨床試験に組み入れられなかった先天性又は後天性無脾症、鎌状赤血球症、異常ヘモグロビン症、並びに人工内耳の装用、慢性髄液漏等の解剖学的要因により生体防御能が低下した成人においても、既承認の肺炎球菌ワクチンと同様に、PCV21の効能・効果に関連するハイリスク者に設定することは妥当と評価されている¹⁹⁾。PCV21は、小児適応はないものの、乳幼児期の肺炎球菌ワクチン接種レジメンを完了している肺炎球菌感染症罹患リスクが高まる慢性疾患を1つ以上有する2歳以上18歳未満の者に対し、PPSV23接種との安全性、忍容性、免疫原性を比較検討した臨床試験結果が、2025年9月に報告された。PCV21は含まれる全ての血清型に対する免疫応答を誘導し、血清型特異的OPA活性は、PPSV23と共通の12血清型には非劣性をPCV21固有の9種類の血清型については優越性を示した。有害事象が認められた被験者の割合は両群で概ね同等であった²⁰⁾。

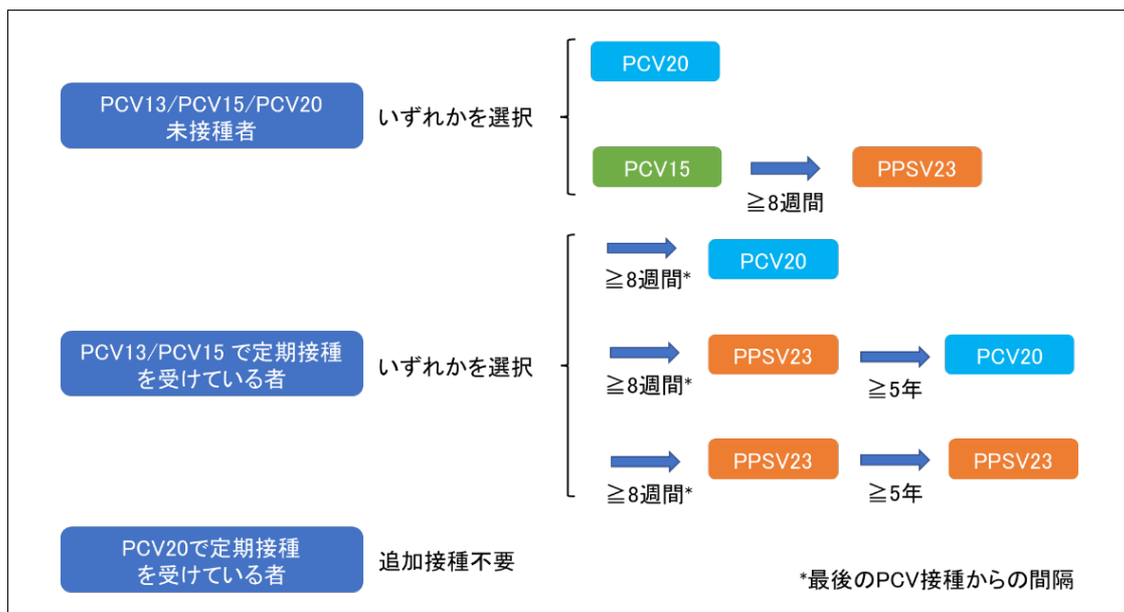
【ワクチン予防効果】

ハイリスク小児に対するワクチンの予防効果に関して、米国の8つの小児病院からの報告によると、PCV13導入後、2014～2017年の小児IPD患者495人のうち、227人に基礎疾患が認められ、PCV13含有血清型による感染症は全体の23.5%を占めていた。基礎疾患を有する小児では、有意に非PCV13血清型による感染症が多かったとされる²¹⁾。また、同じ8つの小児病院の移植患者のIPD罹患状況に関する調査（2000～2014年）結果報告によると、IPD患者に占める移植患者の割合は増加しており、ワクチン接種歴の明らかなIPD患者61人中、1回以上PCV接種を受けていた者は30人、そのうち3回以上受けていた人は20人とワクチン接種が不十分であったとされる²²⁾。

【接種スケジュール】

米国CDCは、機能的または解剖学的無脾症、髄液漏、人工内耳、原発性免疫不全症、HIV感染症、慢性肺疾患、慢性心疾患、慢性腎疾患、慢性肝疾患、糖尿病、ネフローゼ症候群、骨髄移植後、臓器移植後、その他の免疫不全状態の、6歳以上のPCV13/ PCV15/ PCV20未接種者に対して、①PCV20を1回接種すること、あるいは、②PCV15を接種しその後8週間以上の間隔を空けて、PPSV23接種することを推奨している。また、6歳以前にPCV13/PCV15接種歴があるが、PPSV23未接種の場合は、最後のPCV接種から8週間以上あけて、PCV20あるいはPPSV23を1回接種する。PPSV23を選択した場合には、5年以上あけて、PCV20あるいはPPSV23の接種を1回行う、PPSV23既接種の場合は、5年以上空けて、PCV20あるいはPPSV23の接種を1回行うことを推奨している（図2）²³⁾。

図2 米国CDCによる肺炎球菌感染症ハイリスク小児に対するワクチン接種



造血幹細胞移植を受けた小児患者に対しては、PCV20を移植3～6か月後から4週間隔で3回接種し、3回目のPCV20接種から6か月以上経過してから、または移植から12か月以上経過してから、いずれか遅い方で4回目のPCV20接種を行う。PCV20が使用できない場合は、PCV15を同様のスケジュールで3回接種し、4回目の接種はPCV15あるいはPPSV23で行うことを推奨している²³⁾。

国内でも日本小児科学会はこれまでPCV13未接種の定期接種年齢対象外の肺炎球菌感染症ハイリスク小児患者に対して同様の接種を推奨してきた。しかしながら、日本小児感染症学会で会員を対象にアンケートを実施したところ、定期接種年齢対象外のハイリスク者に対してPCV13接種を勧めている施設は、無脾症・摘脾・脾機能不全者で69%、血液腫瘍疾

患、原発性免疫不全症、臓器移植後患者ではそれぞれ53%、50%、42%と限定的であった²⁴⁾。そのため、基礎疾患のある小児に対する肺炎球菌ワクチンの予防効果については十分検証できていない。なお、前述した国内10道県における小児IPDサーベイランスでは、2024年の1年間に認められた症例の中で、PCV15含有血清型、PCV20含有血清型はそれぞれIPD症例の19.0%、32.8%を占めていた²⁵⁾。現在、PCV15/PCV20ともに、全ての年齢の肺炎球菌感染症ハイリスク者に対して任意接種ワクチンとして接種が可能である。今後、国内において新しく導入されたPCV15/PCV20のハイリスク小児に対する予防効果について検証していくことが必要である。

【肺炎球菌ワクチン推奨の要点】

- 1) 無脾症、慢性髄液漏を伴う者、人工内耳装用者、補体欠損症などの原発性免疫不全、慢性疾患を基礎疾患として有する場合、免疫不全状態の者は、肺炎球菌感染症が重症化しやすい。PCV15/PCV20の定期接種対象年齢は5歳未満（長期療養特例対象は6歳未満）であるが、これらの基礎疾患を有する小児や免疫不全状態の小児に対して、PCV13/PCV15/PCV20未接種の場合、5歳以上であってもPCV20の接種あるいはPCV15の接種と接種後8週間以上の間隔をあけてPPSV23の接種を行うことが望ましい。
- 2) PCV13/PCV15 接種歴があるが、PPSV23 未接種の場合は、最後のPCV接種から8週間以上あけて、PCV20 あるいは PPSV23 を1回接種する。PPSV23 を選択した場合には、5年以上あけて、PCV20 あるいは PPSV23 の接種を1回行う。PPSV23 既接種の場合は、5年以上あけて、PCV20 あるいは PPSV23 の接種を1回行う。
- 3) 慢性肺疾患、慢性心疾患、慢性腎疾患、慢性肝疾患、糖尿病、自己免疫性疾患、悪性疾患・臓器移植の小児に対する方針は、各項目の方針を参考とする。

引用文献

1. CDC. Use of 13-valent pneumococcal conjugate vaccine and 23-valent pneumococcal polysaccharide vaccine among children aged 6-18 years with immunocompromising conditions: recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices (ACIP). *MMWR Morb Mortal Wkly Rep* 2013;62(25):521-524. doi:
2. Yildirim I, *et al.* Vaccination, underlying comorbidities, and risk of invasive pneumococcal disease. *Pediatrics* 2015;135(3):495-503. doi: 10.1542/peds.2014-2426
3. Oligbu G, *et al.* Characteristics and serotype distribution of childhood cases of invasive pneumococcal disease following pneumococcal conjugate vaccination in England and Wales, 2006-2014. *Clin Infect Dis* 2017;65(7):1191-1198. doi: 10.1093/cid/cix418

4. van Warmerdam J, *et al.* Invasive pneumococcal disease in high-risk children: a 10-year retrospective study. *Pediatr Infect Dis J* 2023;42(1):74-81. doi: 10.1097/inf.0000000000003748
5. Takeuchi N, *et al.* Nationwide population-based surveillance of invasive pneumococcal disease in children in Japan (2014-2022): Impact of 13-valent pneumococcal conjugate vaccine and COVID-19 pandemic. *Vaccine* 2025;54:127138. doi: 10.1016/j.vaccine.2025.127138
6. Ishiwada N. Current situation and need for prevention of invasive pneumococcal disease and pneumococcal pneumonia in 6- to 64-year-olds in Japan. *J Infect Chemother* 2021;27(1):7-18. doi: 10.1016/j.jiac.2020.09.016
7. Takeshita K, *et al.* Immunogenicity and safety of routine 13-valent pneumococcal conjugate vaccination outside recommended age range in patients with hematological malignancies and solid tumors. *Vaccine* 2022;40(9):1238-1245. doi: 10.1016/j.vaccine.2022.01.056
8. Mikoluc B, *et al.* Immune response to the 7-valent pneumococcal conjugate vaccine in 30 asplenic children. *Eur J Clin Microbiol Infect Dis* 2008;27(10):923-928. doi: 10.1007/s10096-008-0523-5
9. Smets F, *et al.* Randomised revaccination with pneumococcal polysaccharide or conjugate vaccine in asplenic children previously vaccinated with polysaccharide vaccine. *Vaccine* 2007;25(29):5278-5282. doi: 10.1016/j.vaccine.2007.05.014
10. Meerveld-Eggink A, *et al.* Response to conjugate pneumococcal and *Haemophilus influenzae* type b vaccines in asplenic patients. *Vaccine* 2011;29(4):675-680. doi: 10.1016/j.vaccine.2010.11.034
11. Bonilla FA, *et al.* Practice parameter for the diagnosis and management of primary immunodeficiency. *J Allergy Clin Immunol* 2015;136(5):1186-1205 e1-78. doi: 10.1016/j.jaci.2015.04.049
12. Quinn CT, *et al.* Safety and immunogenicity of V114, a 15-valent pneumococcal conjugate vaccine, in children with SCD: a V114-023 (PNEU-SICKLE) study. *Blood Adv* 2023;7(3):414-421. doi: 10.1182/bloodadvances.2022008037
13. Wilck M, *et al.* A phase 3 study of safety and immunogenicity of V114, a 15-valent PCV, followed by PPSV23, in children living with HIV. *AIDS* 2023;37(8):1227-1237. doi: 10.1097/qad.0000000000003551
14. Wilck M, *et al.* A phase 3, randomized, double-blind, comparator-controlled study to evaluate safety, tolerability, and immunogenicity of V114, a 15-valent pneumococcal conjugate vaccine, in allogeneic hematopoietic cell transplant recipients (PNEU-STEM). *Clin Infect Dis* 2023;77(8):1102-1110. doi: 10.1093/cid/ciad349

15. Bannietts N, *et al.* A phase III, multicenter, randomized, double-blind, active comparator-controlled study to evaluate the safety, tolerability, and immunogenicity of catch-up vaccination regimens of V114, a 15-valent pneumococcal conjugate vaccine, in healthy infants, children, and adolescents (PNEU-PLAN). *Vaccine* 2022;40(44):6315-6325. doi: 10.1016/j.vaccine.2022.09.003
16. 独立行政法人医薬品医療機器総合機構. プレベナー20 水性懸濁注 審査報告書. https://www.pmda.go.jp/drugs/2024/P20240829003/672212000_30600AMX00115_A100_2.pdf. Accessed Dec 22, 2025.
17. Scott PT, *et al.* A phase 3, randomized trial investigating the safety, tolerability, and immunogenicity of V116, an adult-specific pneumococcal conjugate vaccine, in pneumococcal vaccine-naïve adults 18-64 years of age at increased risk of pneumococcal disease, STRIDE-8. *Clin Infect Dis* 2025:ciaf604. doi: 10.1093/cid/ciaf604
18. Pathirana J, *et al.* Safety, tolerability, and immunogenicity of an adult-specific pneumococcal conjugate vaccine, V116, in people living with HIV (STRIDE-7): a two-part, parallel-group, randomised, active comparator-controlled, international, phase 3 trial. *Lancet HIV* 2025;12(10):e679-e690. doi: 10.1016/s2352-3018(25)00165-1
19. 独立行政法人医薬品医療機器総合機構. キャップボックス筋注シリンジ 審査報告書. https://www.pmda.go.jp/drugs/2025/P20250828001/170050000_30700AMX00129_A100_1.pdf. Accessed Dec 22, 2025.
20. Jagannath V. A phase 3, randomized, double-blind study to evaluate the safety, tolerability, and immunogenicity of V116 in children and adolescents with increased risk of pneumococcal disease (STRIDE-013) presented at ESCMID, Lisbon, Portugal, 10-13, September 2025. https://conferences.medicom-publishers.com/wp-content/uploads/2025/10/E_MCR-ESCMID-2025.pdf Accessed Dec 23, 2025.
21. Kaplan SL, *et al.* Invasive pneumococcal disease in children's hospitals: 2014-2017. *Pediatrics* 2019;144(3):e20199567. doi: 10.1542/peds.2019-0567
22. Olarte L, *et al.* Invasive pneumococcal infections in children following transplantation in the pneumococcal conjugate vaccine era. *Transpl Infect Dis* 2017;19(1):e12630. doi: 10.1111/tid.12630
23. CDC. ACIP Updates: recommendations for the use of 20-valent pneumococcal conjugate vaccine in children — United States, 2023. <https://stacks.cdc.gov/view/cdc/133252>. Accessed Dec 22, 2025.
24. 竹下健一, 他 ハイリスク小児におけるインフルエンザ菌 b 型ワクチン、肺炎球菌ワクチン接種状況に関するアンケート. *小児感染免疫* 2018;30(1):57-62.
25. 小児・成人の侵襲性肺炎球菌感染症の疫学情報. <https://ipd-information.com>. Accessed Dec 20, 2025.

おわりに

肺炎球菌性肺炎や IPD のリスクとなる主な基礎疾患ごとに、6 歳～64 歳のハイリスク者に対する肺炎球菌ワクチンの予防効果と推奨の要点を記載した。この他に、神経筋疾患や脳卒中などの神経系疾患でも肺炎球菌感染症が起りやすいことが海外から報告されており¹⁾、わが国の 6～64 歳の IPD の基礎疾患の検討でも明らかになっている²⁾。ここに記載した基礎疾患以外でも、患者ごとに肺炎球菌感染症のリスクを評価し、肺炎球菌ワクチンの適応を検討することが望まれる。

64 歳以下の任意接種としての肺炎球菌ワクチンの適応は、基礎疾患の種類、その重症度、生活環境、患者の価値観などによって異なるため、臨床的共有意思決定 (shared clinical decision making)^{3,4)}の考え方に基づいて、患者・保護者と医師のあいだで双方向的・相互作用的に検討する必要がある。今回の「考え方 第 4 版」がその際の参考になれば幸いである。

引用文献

1. Shea KM, *et al.* Rates of pneumococcal disease in adults with chronic medical conditions. *Open Forum Infect Dis* 2014;1(1):ofu024. doi: 10.1093/ofid/ofu024
2. Hanada S, *et al.* Multiple comorbidities increase the risk of death from invasive pneumococcal disease under the age of 65 years. *J Infect Chemother* 2021;27(9):1311-1318. doi: 10.1016/j.jiac.2021.04.018
3. Kobayashi M, *et al.* Pneumococcal vaccine for adults aged ≥ 19 years: recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices, United States, 2023. *MMWR Recomm Rep* 2023;72(3):1-39. doi: 10.15585/mmwr.rr7203a1
4. 藤本修平,他. 共有意思決定<Shared decision making>とは何か? インフォームドコンセントとの相違. *日本医事新報* 2016(4825):20-22.

2026年2月9日

日本呼吸器学会感染症・結核学術部会ワクチン WG／日本感染症学会ワクチン委員会／日本ワクチン学会・合同委員会

日本呼吸器学会感染症・結核学術部会ワクチン WG

荒川 悠、大石和徳*、倉井大輔、高橋 洋、永井英明、中村茂樹、長谷川直樹、丸山貴也、
宮下修行#、迎 寛、山本和子

*委員長

#日本呼吸器学会 感染症・結核学術部会部会長

日本感染症学会ワクチン委員会

岩田 敏、氏家無限、大石和徳、岡田賢司、神谷 元、川名 敬、黒沼幸治、関 雅文、
多屋馨子、永井英明、中野貴司、西 順一郎*、宮崎泰可、宮下修行、森野紗衣子、
森本浩之輔

*委員長

日本ワクチン学会 理事長 中野貴司

執筆協力者

石和田稔彦、冲中敬二

協力学会による査読

日本循環器学会（桑原宏一郎）、日本腎臓学会（斎藤知栄、戸田 晋）、
日本肝臓学会（四柳 宏）、日本糖尿病学会（藤坂志帆）、日本リウマチ学会（金子祐子、花岡洋成、宮崎佑介）