


예방접종과 어린이의 건강

2023년도판



집필, 감수: 예방접종 지침 심의 위원회
발행:  공익재단법인 예방접종리서치센터

소 개

어린이는 질병에 걸리기 쉽고, 병에 걸리면 심하게 아플 수 있으나 예방접종으로 예방할 수 있는 질병도 있습니다.

본 안내책자는 여러분의 소중한 자녀가 올바른 지식을 가지고 안전하게 예방접종을 받을 수 있도록 돕기 위해 마련된 것입니다.

본 안내책자가 여러분의 자녀가 건강하게 성장하는 데 도움이 되기를 바랍니다.

목차

1	예방접종을 받으시다.....	2
2	예방접종이란?.....	2
3	예방접종의 유효성.....	2
4	정기접종 및 임의 예방접종 안내.....	3
5	예방접종 계획을 세워봅시다.....	4
6	예방접종을 받으러 가기 전에.....	10
7	예방접종 대상 질병과 백신에 대하여.....	14
	로타바이러스 감염증.....	14
	B형 간염.....	16
	히브 (Hib) 감염증.....	17
	소아 폐렴구균 감염증.....	19
	디프테리아, 백일해, 과상풍, 소아마비 (급성 회색질척수염).....	21
	결핵.....	26
	홍역 및 풍진.....	27
	수두 (수포창).....	30
	일본뇌염.....	31
	인유두종 바이러스 감염증 (자궁경부암 예방).....	34
8	예방접종 후 부작용이 발생한 경우의 대응.....	38
	[참고 1] 신종 코로나바이러스와 신종 코로나바이러스 백신 안내.....	40
	[참고 2] 주요 임의 예방접종 대상 질병과 백신의 개요.....	42
	계절성 인플루엔자 백신.....	42
	볼거리 백신.....	43
	[참고 3] 예방접종 예진표.....	45
	[참고 4] 예방접종 후 건강상태조사.....	48

2023 년도판은 2023 년 1 월 현재 개정에 기초한 것입니다.

최신 정보는 거주 시구정촌 (특별구를 포함합니다. 이하 같음) 에서 확인하시고, 동시에 후생노동성 (<https://www.mhlw.go.jp/index.html>), 국립감염증 연구소 감염증 정보센터 (<https://www.niid.go.jp/niid/ja/from-idsc.html>) 홈페이지에서 확인하시기 바랍니다.

일본 법률과 제도의 개정이 이루어졌을 경우, 통지 등을 본 공익재단 (Public Foundation of the Vaccination Research Center) 홈페이지 (<https://www.yoboseshu-rc.com>) 에 게재할 예정입니다.

1 예방접종을 받으시다

아이가 어머니로부터 받은 질병에 대한 저항력(면역)은 백일해의 경우 출생 후 3개월, 홍역의 경우 출생 후 12개월 후에 자연적으로 사라집니다. 그러므로 이 기간이 지난 후 아이에게 자체적인 면역을 생성함으로써 질병으로부터 보호 받을 수 있도록 해야 합니다. 예방접종은 이러한 질병으로부터 아이를 보호할 수 있도록 돕습니다.

어린이가 성장하면서 같이 외출할 기회나 타인과 접촉할 기회가 많아져 감염증에 걸릴 가능성도 커집니다. 그러므로 예방접종에 대해 올바르게 이해하고 자녀의 건강을 위해 예방접종을 받기를 권장합니다.

● 감염증

바이러스나 세균 등의 병원체가 체내에 침입해 체내에서 증가함에 따라 발생하는 병입니다. 병원체의 종류에 따라 발열이나 기침, 두통, 발진, 설사를 비롯한 다양한 증상이 수반될 수 있습니다.

2 예방접종이란?

홍역이나 백일해와 같은 감염증의 원인이 되는 바이러스나 세균 또는 균이 만 들어 낸 독소의 힘을 약하게 하여 예방접종액(백신)을 만들고, 이것을 몸에 접종해 병에 대한 저항력(면역)을 만드는 것을 예방접종이라고 합니다. 예방접종에 사용되는 액체 약을 백신이라고 합니다.

모든 전염성 질병에 대해서 백신을 만들 수 있는 것은 아닙니다. 일부 바이러스나 박테리아의 경우 백신을 생성하기 어려운 것도 있습니다.

3 예방접종의 유효성

예방접종은 대상 질병을 방지하거나 질병에 걸리더라도 중증이 되지 않도록 실시하는 것이지만, 일부 어린이의 경우 백신 특성과 신체적 조건으로 저항력(면역)이 형성되지 않을 수도 있습니다. 저항력(면역)이 형성되었는지 알기 위해 혈액 검사를 통해 혈중 항체를 측정하는 방법도 있습니다.

또한, 백신종에는 저항력(면역)이 생겨도 시간이 지나며 점차 감소하는 것도 있어, 장기간에 걸쳐 저항력(면역)을 유지하기 위해서는 일정 간격으로 추가 접종이 필요한 것도 있습니다. (5 (3) 백신의 종류와 특징 4 페이지 참조)

4 정기접종 및 임의 예방접종 안내

예방접종에는 정기접종과 그 밖의 임의 예방접종이 있습니다. 정기접종의 경우 예방접종법에 의해 대상 질병, 대상자 및 접종기간 등이 정해져 있습니다.

예방접종은 대상 질병에 따라 각각 적합한 접종 시기가 있습니다. 접종을 권장하는 기간(표준 접종기간)에 대해서는 8 페이지의 '정기 예방접종(A 범주 질병)의 접종 시기 목록'을 참조하십시오.

정기접종이란?

‘예방접종법’에 의해 정해진 예방접종으로, A 범주 질병의 예방접종과 B 범주 질병의 예방접종으로 나뉩니다. A 범주 질병의 예방접종 비용은 지방자치단체가 부담하는 것이 원칙이므로 국비로 접종받을 수 있습니다. B 범주 질병의 예방접종 비용은 일부만 국비로 지원하는 경우가 있습니다. 또한, 2013년 1월 30일부터 중증 질환 등으로 장기간에 걸쳐 정기접종을 받지 못한 어린이를 위한 특례 조치가 마련됐습니다. 자세한 내용은 거주하는 지역의 보건소 및 시구정촌 담당과에 문의하십시오.

A범주 질병	주로 집단 예방, 위독한 질환의 예방에 중점을 두고 있습니다. 본인(보호자)에게 노력 의무가 있으며, 국가에서 접종을 권장합니다.
	<ul style="list-style-type: none"> •로타바이러스 • B형 간염 •히브(Hib) 감염 •소아 폐렴구균 감염증 •디프테리아 •백일해 •파상풍 •소아마비(급성 회색질척수염) •결핵(BCG) •홍역 •풍진 •수두 •일본뇌염 •인유두종 바이러스(HPV) 감염증

B범주 질병	주로 개인 예방에 중점을 두고 있습니다. 본인(보호자)에게 노력 의무가 없으며, 국가에서 별도로 접종을 권장하지 않습니다.
	<ul style="list-style-type: none"> •계절성 인플루엔자* •고령자 폐렴구균 감염증

※소아를 대상으로 하는 계절성 인플루엔자 예방접종은 임의 예방접종입니다.

5 예방접종 계획을 세워봅시다

임의 예방접종이란 ?

'예방접종법'으로 규정하고 있는 '정기접종' 이외의 예방접종입니다. 접종에 필요한 비용은 개인이 부담하는 것이 원칙입니다. 단 일부 지방자치단체 중에는 예방접종의 필요성에 따라 비용의 일부 또는 전액을 지원하는 경우가 있습니다. 거주하는 지역의 보건소 및 시구정촌 담당과에 문의하십시오.

5 예방접종 계획을 세워봅시다.

(1) 예방접종 실시 통지

예방접종법에 따른 정기 예방접종은 시구정촌이 실시하게 되어 있습니다. 보호자에게는 어쩔 수 없는 사정이 있는 경우를 제외하고 개별통지로 안내해 드립니다. 개별통지 등은 주민기본대장 및 재류 카드에 기초하여 이루어지므로 아기가 태어나거나 이사를 했을 때는 반드시 신고하십시오.

(2) 접종 시기의 기준을 정합시다.

정기 예방접종은 원칙적으로 개별접종입니다. 예방접종의 구체적인 순서와 일정은 시구정촌의 스케줄과 어린이의 몸 상태, 질병의 유행 상황을 보고 담당의사와 상담하여 정하십시오.

또, BCG는 집단접종(정해진 일시에 보건소 등 정해진 장소에 가서 접종하는 것)으로 실시하고 있는 시구정촌 지자체도 있으므로 주의하십시오.

(3) 백신의 종류와 특징

예방접종에서 사용하는 백신에는 생백신과 사백신(불활성화 백신)의 두 종류가 있습니다.

생백신

살아있는 세균이나 바이러스의 독성(병원성)을 약화시킨 것으로, 백신을 접종하면 해당 질병에 걸렸던 것처럼 병에 대한 저항력(면역)이 생깁니다. 접종 후부터 체내에서 독성(병원성)이 약화된 세균이나 바이러스의 증식이 시작되므로, 각 백신의

성질에 따라 발열, 발진 등의 가벼운 증상이 나타날 수 있습니다. 충분한 저항력(면역)이 생기기까지 약 1개월이 필요합니다. 그러나 면역이 점차 감소하고 약해질 수가 있어 추가 접종이 필요하게 되는 것도 있습니다.

생백신의 종류	<ul style="list-style-type: none"> •로타바이러스 백신 •BCG •홍역·풍진 혼합(MR) 백신 •홍역 백신 •풍진 백신 •수두 백신 •볼거리 백신 •황열 백신
---------	---

불활성화 백신

세균이나 바이러스를 죽여서 저항력(면역) 생성에 필요한 성분을 추출하여 만든 백신으로, 독성(병원성)이 없는 백신입니다. 체내에서 세균이나 바이러스가 증식하지 않으므로 여러 차례 접종해야 저항력(면역)이 생깁니다. 일정 간격을 두고 2~3회 접종하면 최소한으로 필요한 저항력(기초 면역)이 생기며, 수개월~1년 후에 추가 접종을 받으면 충분한 저항력(면역)이 형성됩니다. 그러나 시간이 지나면 조금씩 저항력(면역)이 약해지므로, 오랫동안 저항력(면역)을 유지하기 위해서는 각 백신의 성질에 따라 일정 간격을 두고 추가 접종을 받아야 합니다.

불활성화 백신의 종류	<ul style="list-style-type: none"> •B형 간염 백신 •히브(Hib) 백신 •소아 폐렴구균 백신 •백일해·디프테리아·파상풍 불활성화 소아마비 혼합 백신(DPT-IPV) •백일해·디프테리아·파상풍 혼합 백신(DPT) •디프테리아·파상풍 혼합 백신(DT) •소아마비 백신(IPV) •일본뇌염 백신 •인유두종 바이러스 백신 •계절성 인플루엔자 백신 •수막구균 백신 •A형 간염 백신 •광견병 백신 •파상풍 백신(T)
-------------	--

5 예방접종 계획을 세워봅시다

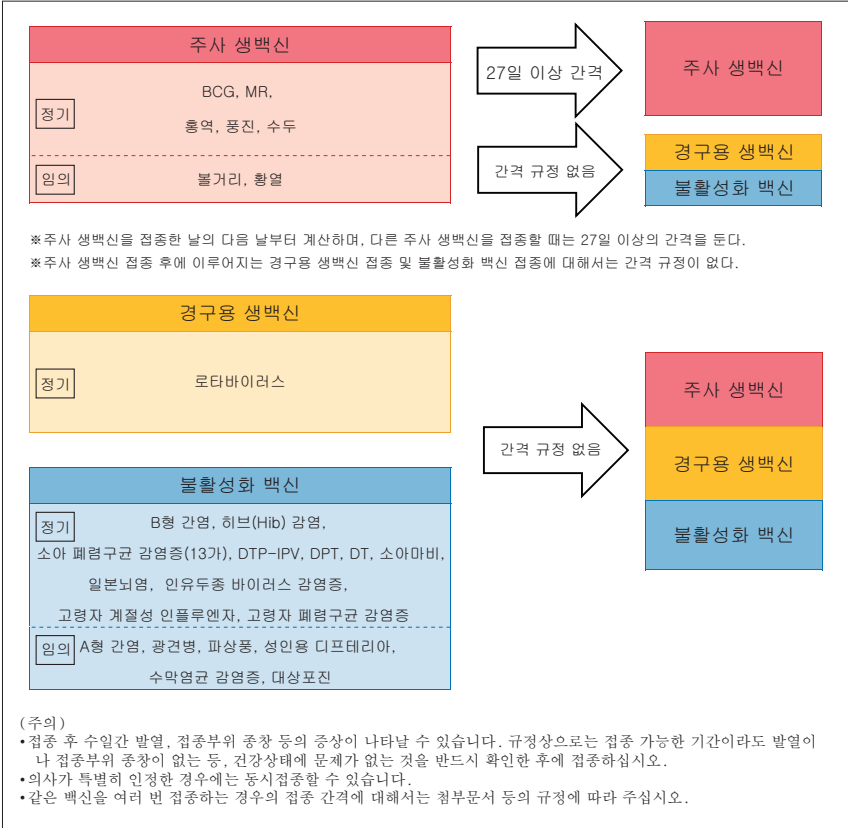
(4) 다른 종류의 백신을 접종하는 경우의 예방접종 간격

2020년 10월 1일부터 다른 종류의 백신을 접종할 때의 접종 간격이 재검토되었습니다.

예방접종에 사용하는 백신은 생백신과 사백신(불활성화 백신)이 있으며, 주사 생백신을 접종할 경우에는 반드시 접종 간격을 지켜야 합니다.

다른 종류의 백신을 동시에 접종하는 경우도 있습니다. 의사와 상담하시기 바랍니다.

또한, 같은 종류의 백신을 여러 번 접종하는 경우, 각각의 예방접종에는 정해진 간격이 있으므로 기간을 반드시 확인해 주십시오.



5 예방접종 계획을 세워봅시다

정기 예방접종 (A 범주 질병) 의 접종 시기 목록

(주) 예방접종 간격을 계산하기 위한 시작일은 백신을 접종한 다음 날입니다.




		1 0 출생 개월 후 6주	2 개월	3 개월	6 출생 개월 후 14주	4 개월	5 개월	0 출생 개월 후 24주	6 개월	7 개월	0 출생 개월 후 32주	8 개월
로타바이러스 감염증 (14페이지 참조)	경구 약독 인간 로타바이러스 생백신 (1가 백신)		↓	↓	↓	↓		↓				
	5가 경구 약독 로타바이러스 생백신 (5가 백신)		↓	↓	↓	↓		↓				

※ : 초회 접종은 생후 2개월에 도달한 날부터 생후 14주 6일까지의 기간을 표준 접종 기간으로 접종합니다.

		3 개 월	6 개 월	9 개 월	1 세	2 세	3 세	4 세	5 세	6 세	7 세	8 세	9 세	10 세	11 세	12 세	13 세	14 세	15 세	16 세	17 세	18 세	19 세	20 세	
B형 간염 (16페이지 참조)		↓	↓	↓																					
히브(Hib) 감염증 (17페이지 참조)		↓	↓	↓																					
소아 폐렴구균 감염증 (19페이지 참조)		↓	↓	↓																					
디프테리아(D) 백일해(P) 파상풍(T) 소아마비(IPV) (21페이지 참조)	1기 (DPT-IPV· DPT·DT·IPV) 2기 (DT)	↓	↓	↓																					
BCG (26페이지 참조)		↓																							
홍역(마진)(M) 풍진(R) (MR·M·R)(27페이지 참조)			↓																						
수두(수포창) (30페이지 참조)			↓																						
일본뇌염 (31페이지 참조)				↓																					
인유두종 바이러스 감염증 (34페이지 참조)																									

주 1) : 2007년 4월 2일부터 2009년 10월 1일에 태어나 생후 6개월부터 9개월 미만 또는 9세부터 13세 미만에 해당하면 1기 정기 예방접종으로 받을 수 있습니다.

주 2) : 1995년 4월 2일부터 2007년 4월 1일에 태어나 1기, 2기 접종을 받지 못한 20세 미만 청소년과 어린이는 정기 예방접종으로 받을 수 있습니다.

예방접종법으로 정해진 정기 예방접종 대상 연령  을 제시하고 있지만, 질병에 걸리기 쉬운 시기를 고려하여  의 시기에 접종할 것을 권장(일반적인 접종기간을 본 책자에서는 이  로 나타내고 있습니다.)하고 있으므로, 가능하면 이 기간의 빠른 시기에 접종을 받으시기 바랍니다.

↓는 적당한 접종 시기의 한 예를 나타냅니다.

* 로타바이러스 감염증 백신에 대하여

2020년 10월 1일부터 로타바이러스 백신이 정기접종이 되었습니다. 사용할 수 있는 백신은 경구 약독 인간 로타바이러스 생백신과 5가 경구 약독 로타바이러스 생백신의 2종류입니다.

- ① 대상자: 2020년 8월 1일 이후에 태어나 다음 가와 나에 해당하는 유아.
 - 가 경구 약독 인간 로타바이러스 생백신(1가 백신)을 사용할 경우, 생후 6주 0일부터 24주 0일 사이의 유아.
 - 나 5가 경구 약독 로타바이러스 생백신(5가 백신)을 사용할 경우, 생후 6주 0일부터 32주 0일 사이의 유아.
- ② 대상자에서 제외되는 경우
 - 장중첩증의 병력이 있는 유아
 - 선천성 소화관 장애가 있는 유아 (치료가 끝난 유아 제외)
 - 중증 복합형 면역부전증(SCID) 소견이 있는 유아
- ③ 접종방법: 입으로 먹는 경구 투여 백신으로, 사용하는 백신에 따라 접종 횟수가 다릅니다. 초회 접종은 생후 2개월에 도달한 날부터 생후 14주 6일 사이를 표준적인 접종 기간으로 접종합니다.
 - 경구 약독 인간 로타바이러스 생백신(1가 백신)은 27일 이상의 간격을 두고 2회 경구 투여합니다.
 - 5가 경구 약독 로타바이러스 생백신(5가 백신)은 27일 이상의 간격을 두고 2회 경구 투여합니다.
- ④ 2020년 10월 1일 이전의 접종 취급: 2020년 10월 1일 이전(정기 예방접종이 시작되기 전)의 경구 투여로, 정기 예방접종의 경구 약독 인간 로타바이러스 생백신(1가 백신) 또는 5가 약독 로타바이러스 생백신(5가 백신)의 경구 투여에 상당하는 것은 해당 경구 투여를 로타바이러스 감염증의 정기 예방접종으로 간주하고, 또, 해당 경구투여를 받은 어린이는 정기 예방접종의 로타바이러스 감염증의 경구 투여를 받은 어린이로 간주하고, 이후의 경구 투여를 실시해 주십시오.

* 접종간격에 대하여

접종간격은 법령상 일수로 정해져 있는데, 예를 들어 '1주 간격'이라는 것은 '1주일 후 같은 요일 이후'라고 이해하시기 바랍니다.

* 이런 경우에는

- DPT-IPV 또는 DPT 접종 전에 백일해에 걸렸다면 23~25페이지를 참조하십시오.
- MR 접종 전에 홍역 또는 풍진에 걸렸다면 28~29 페이지를 참조하십시오.

6 예방접종을 받으러 가기 전에

예방접종 받으러 가기 전에 다음 사항을 확인하십시오 .

- 1 어린이의 건강 상태는 양호한가 ?
- 2 오늘 받을 예방접종에 대한 필요성과 효과 , 부작용 등에 대해 이해하고 있는가 ?
문의사항이 있는 경우 별도로 메모해 두십시오 .
- 3 모자 보건 수첩을 지참하고 있는가 ?
- 4 예진표는 빠짐없이 기재하였는가 ?

(1) 일반적인 주의

예방접종은 자녀의 건강 상태가 양호할 때 받아야 합니다 . 평소 보호자분이 자녀의 체질 , 몸 상태 등 건강 상태를 잘 지켜봐 주십시오 . 그리고 염려되는 사항이 있으면 주저하지 말고 의사나 보건소 , 관할 행정기관의 담당 부서에서 상담을 받으십시오 .

안전하게 예방접종을 받을 수 있도록 보호자는 다음 사항을 고려하여 당일 예방접종을 받을지를 판단해 주십시오 .

- ① 예방접종 당일엔 아침부터 자녀의 상태를 주의깊게 관찰하시고 평상시와 다른 점은 없는지 확인하십시오 .

예방접종이 예약된 경우라도 자녀의 몸 상태가 안 좋은 경우에는 담당 의사와 상의한 후 예방접종 여부를 결정하십시오 .

- ② 실시 예정인 예방접종에 대해 각 행정기관에서 보내온 통지서와 팜플렛을 잘 읽고 필요성과 부작용에 대해 잘 이해합시다 . 의문 사항이 있으면 예방접종을 받기 전에 담당 의사에게 문의하십시오 .

- ③ 모자 보건 수첩을 반드시 지참하십시오 .

- ④ 예진표는 접종을 담당하는 의사에게 알리는 중요한 정보가 수록되어 있습니다 . 정확하게 빠짐없이 기록하십시오 .

- ⑤ 자녀의 신체적 건강 상태를 가장 잘 알고 있는 보호자가 예방접종을 받는 어린이를 동반하는 것이 좋습니다 .

예방접종의 효과와 부작용을 완전히 이해하고 자녀의 예방접종에 동의한 경우에 한해 접종을 받을 수 있습니다.

(2) 예방접종을 받을 수 없는 경우

① 분명한 발열 증상이 있는 경우 (37.5° C 이상).

② 심한 급성 질환을 앓고 있는 경우.

심각한 급성 질환을 앓고 있는 어린이는 이후에 질환이 어떻게 진행될지 알 수 없으므로 그날은 예방접종을 받을 수 없습니다.

③ 접종예정인 예방접종액에 포함된 성분에 의해 아나필락시스를 일으킨 적이 있는 경우.

"아나필락시스"는 일반적으로 예방접종 후 30 분 이내에 일어나는 심한 알레르기 반응으로 땀이 많이 나고, 얼굴이 갑자기 붉는 현상, 전신의 심한 두드러기, 메스꺼움, 구토, 권 소리, 호흡곤란 등에 이어 쇼크 상태에 이를 정도의 심각한 전신반응을 말합니다.

④ 홍역 (마진), 풍진, 수두 (수포창) 및 볼거리 예방접종 대상자 중 임신 중인 것이 확실한 사람

어린이에게는 직접 관계가 없는 규칙이지만, 임의로 접종을 받는 사람도 고려한 것입니다.

⑤ BCG 접종 의 경우에는 외상 등에 의한 켈로이드가 나타나는 경우

⑥ B형 간염 예방접종 대상자로 모자 감염 예방 차원에서 출생 후에 B형 간염 백신을 맞은 어린이

⑦ 로타바이러스 감염증의 예방접종 대상자로 장중첩증의 병력이 있는 경우, 선천성 소화관 장애를 가진 경우 (치료가 끝난 경우 제외) 및 중증 복합형 면역부전증 (SCID) 소견이 있는 경우

⑧ 기타 의사가 부적절한 상태라고 판단한 경우.

자녀가 상기 기준에 해당하지 않는 경우라도 의사가 부적당하다고 판단한 경우에는 예방접종을 받을 수 없습니다.

6 예방접종을 받으러 가기 전에

(3) 예방접종을 받을 때 주의를 필요로 하는 경우

다음에 해당하는 자녀를 두신 보호자 분은 예방접종을 받기 전에 반드시 담당 의사의 진찰을 받고 예방접종 여부에 대해 판단하도록 합니다. 접종을 받을 때는 담당 의사에게 받거나 진단서 또는 의견서 등을 받아 다른 의료기관에서 예방접종을 받도록 하십시오.

- ① 심장, 신장, 간, 혈액질환 또는 발육 장애 등에 대한 치료를 받고 있는 경우.
- ② 과거 예방접종 후 2 일 이내에 발열하거나 발진이나 두드러기와 같은 알레르기 반응이 나타난 경우.
- ③ 과거 경련 (발작) 이 일어난 경험이 있는 경우.
접종 여부는 경련 (발작) 이 일어난 연령, 발열 여부, 2 차 발작 및 접종 받을 백신의 종류 등에 따라 결정됩니다. 예방접종을 하기 전에 담당 의사와 반드시 상담하십시오.
- ④ 과거에 면역 결핍 진단을 받았거나 가족 또는 친지 중에 선천성 면역 결핍증 환자가 있는 경우. (예를 들면, 아기 때 항문 주위에 반복적으로 종기가 나곤 했던 사람의 경우)
- ⑤ 백신에는 제조과정 중 배양에 쓰이는 달걀 성분, 항균약, 안정제 등이 들어있는 것이 있으므로, 이에 대한 알레르기 반응이 있는 경우.
- ⑥ BCG 접종의 경우에는 가족 중에 결핵 환자가 있어 결핵에 걸린 가족과 오랫동안 접촉한 경우 등 과거에 결핵 감염이 의심되는 경우
- ⑦ 로타바이러스 감염증의 예방접종에는 활동성 위장질환이나 설사 등의 위장장애가 있는 경우

(4) 예방접종 후의 일반적인 주의 사항

- ① 예방접종 후 30 분간은 의료 기관 (시설) 에서 어린이의 상태를 관찰하거나 의사와 바로 연락을 취할 수 있도록 합니다 . 이 동안에 급작스러운 부작용이 일어나는 경우가 드물게 있습니다 .
- ② 예방접종 후 생백신은 4 주간 , 사백신은 1 주일간 부작용이 나타나는지 주의해서 지켜보십시오 .
- ③ 예방접종 부위를 청결하게 유지하십시오 . 목욕을 해도 상관없지만 , 접종 부위를 문지르지 않도록 주의하십시오 .
- ④ 접종 당일은 심한 운동을 하지 않도록 하십시오 .
- ⑤ 접종 부위에 이상 반응이 나타나거나 접종 후 신체 상태에 변화가 있는 경우 , 즉각 의사의 진찰을 받으십시오 .

7 예방접종 대상 질병과 백신에 대하여

어린이의 체질은 각자 달라서 정도의 차이는 있지만, 드물게 부작용이 생기는 경우도 있습니다. 중요한 것은 자녀분의 신체 상태를 잘 알고 있는 담당 의사에게 진찰을 받아 접종이 가능한지를 상담한 후, 예방접종 여부를 결정하는 것입니다.

◆ 로타바이러스 감염증

(1) 질병에 대한 설명

로타바이러스는 세계적으로 5세 미만 영유아에게 많이 나타나는 급성 위장염의 원인 바이러스입니다. 주요 증상은 설사, 구토, 발열 등으로 때로는 탈수, 경련, 간기능 이상, 신부전, 드물게 급성 뇌증 등의 합병증을 일으키는 경우가 있습니다. 연령에 관계없이 몇 번이라도 감염 발병하지만, 유아기의 첫 감염이 가장 중증으로 그 후 감염을 반복하면서 경증화 됩니다.

(2) 로타바이러스 백신 (생백신)

로타바이러스 백신에는 인간 로타바이러스를 약독화 한 경구 약독 인간 로타바이러스 생백신 (이하 1가 백신) (로타릭스_℞)와 소 로타바이러스 재편성 (리어소턴트) 시킨 5가 경구 약독 로타바이러스 생백신 (이하 5가 백신) (로타텍_℞) 이 있습니다. 두 백신 모두 로타바이러스 감염에 의한 위장염을 약 80%를 예방하고, 중증 로타바이러스 감염증의 약 95%를 예방하는 효과가 있습니다.

로타바이러스 감염증은 연령에 관계없이 몇 번이라도 감염 발병하지만, 유아기의 첫 감염이 가장 중증으로 그 후 감염을 반복하면서 경증화 되므로, 이 최초의 감염을 방지하는 것을 최대 목적으로 유아 조기에 백신 접종을 실시합니다.

미국에 도입된 최초의 로타바이러스 백신은 유아에게 중증 부작용인 장중첩증이 많이 발생하는 것이 판명되어 이 제품은 판매 중지되었습니다. 현재 세계에서 사용되고 있는 2종류의 로타바이러스 백신은 전부 대규모 임상실험으로 장중첩증을 발증시킬 위험성은 미국에 도입된 최초의 로타바이러스 백신보다 낮은 것이 확인되었습니다.

로타바이러스 백신 1차 접종 후 1주일 이내에는 장중첩증 발증 위험성이 높아집니다.

로타바이러스 백신 접종에 의한 위험성 (장중첩증 등의 부작용 발증) 과 이익 (중증 로타바이러스 감염증의 예방) 을 비교해 로타바이러스 감염증을 예방하는 것이 어린이에게 유리하다고 판단, 전세계에서 로타바이러스 백신을 도입하는 국가가 늘고 있습니다.

로타바이러스 백신 접종 후에 주기적인 불쾌함, 복통, 반복성 구토나 심한 울음, 혈변 중 하나라도 인지한 경우에는 장중첩증의 가능성을 고려해 신속하게 의사의 진찰을 받도록 하십시오.

2020년 10월 1일부터 로타바이러스 백신이 정기 예방접종이 되었습니다.

정기 예방접종 대상은 2020년 8월 1일 이후에 태어난 소아입니다.

접종 연령과 접종 횟수는 1가 백신 (로타릭스[®]) 은 생후 6주 0일부터 생후 24주 0일 사이의 유아에게 27일 이상의 간격을 두고 2회, 5가 백신 (로타텍[®]) 은 생후 6주 0일부터 생후 32주 0일 사이의 유아에게 27일 이상의 간격을 두고 3회입니다. 또, 초회 접종은 장중첩증이 잘 발생하는 시기를 피하기 위해 생후 14주 6일까지 예방접종을 끝낼 것을 권장하고 있습니다.

의료기관으로부터 부작용이 의심되는 사례 (유해사례) 로 보고된 것 중에서 위독 증례 (보고자가 위독으로 판단한 것) 의 발생 빈도는 1가 백신 (로타릭스[®]) 은 0.003%, 5가 백신 (로타텍[®]) 은 0.0020% 입니다. (2013년 4월 1일부터 2022년 9월 30일까지의 수치. 2023년 1월 제 90회 후생과학 심의회 예방접종 백신 분과회 부반응 검토 부회 자료 2-22, 2-23에 의함.)

(3) 접종시기

		1 개 월 0 일 후	2 개 월 6 일 후	3 개 월 6 일 후	4 개 월 14 일 후	5 개 월 0 일 후	6 개 월 24 일 후	7 개 월 0 일 후	8 개 월 32 일 후
로타바이러스 감염증	경구 약독 인간 로타바이러스 생백신 (1가 백신)		↓	↓					
	5가 경구 약독 로타바이러스 생백신 (5가 백신)		↓	↓	↓				

(※) : 초회 접종은 생후 2개월에 도달한 날부터 생후 14주 6일 사이를 표준적인 접종 기간으로 접종합니다.

◆ B형 간염

B형 간염 백신은 2016년 10월부터 2016년 4월 1일 이후 태어난 모든 소아를 대상으로 정기접종을 실시하고 있습니다. B형 간염 바이러스(HBs 항원)가 양성인 어머니에게서 태어난 신생아에 대한 접종은 건강보험에 따른 비용 부담, B형 간염 바이러스 양성인 혈액에 잘못 접촉하는 등의 오염 사고인 경우 산재보험, 건강보험 등에 따른 비용 부담으로 접종을 실시하는 것은 이전과 동일합니다.

(1) 질병에 대한 설명

B형 간염(HB) 바이러스에 감염되면 급성 간염이 되어 그대로 회복되는 경우도 있고, 만성 간염이 되는 경우도 있습니다. 일부는 극중간염으로 진행되어 심한 증상으로 사망에 이를 수도 있습니다. 또한, 증상으로는 나타나지 않은 채 바이러스가 간에 잠복하여, 세월이 지나 만성 간염, 간경변, 간암 등이 되는 경우가 있습니다. 특히 나이가 적을수록 급성 간염의 증상이 가볍거나, 증상이 별로 나타나지 않는가 하면, 바이러스가 그대로 잠복해버리는 지속 감염의 형태로 나타나기 쉬운 것으로 알려져 있습니다. 감염은 HB 바이러스(HBs 항원)가 양성인 어머니에게서 태어난 신생아, HB 바이러스 양성 혈액 및 체액을 직접 접촉한 경우, HB 바이러스 양성자와의 성적 접촉 등으로 발생합니다.

(2) B형 간염 백신(사백신)

B형 간염(HB) 백신에 의한 예방은 특히 소아의 경우 간염의 예방보다는 바이러스의 지속 감염을 방지하여 장래 발생할지 모를 만성간염, 간경변, 간암을 예방하는 것이 가장 큰 목적입니다.

예전에는 HB 바이러스가 양성인 어머니에게서 태어난 소아에게 출생 후에 가급적 빨리 HB 감마글로불린과 HB 백신을 모자 감염 예방 사업으로 접종해 왔으나, 지금보다 더 많은 사람에게 HB 백신을 접종해 장래 만성간염, 간경변, 간암 등으로 고통받는 사람을 최대한 줄이기 위해서, 모자 감염 예방 사업과 더불어 2016년 10월부터 2016년 4월 1일 이후에 태어난 소아 전체를 대상으로 정기 예방접종이 실시되고 있습니다.

또한, 지금까지 실시해 온 모자 감염 예방 사업은 기존대로 건강보험으로 실시하고 있습니다.

정기접종의 대상은 모자 감염 예방 사업의 대상인 신생아 이외의 모든 2016년 4월 1일 이후에 태어난 1세 미만의 소아이지만, 표준적인 접종 기간은 생후 2

개월에 도달했을 때부터 생후 9 개월에 도달할 때까지입니다. 접종방법은 HB 백신을 27 일 이상의 간격으로 2 회 피하에 접종한 후, 제 1 차 접종 완료 후 139 일 이상의 간격을 두고 1 회 (3 차) 를 피하에 접종합니다.

HB 백신의 부작용은 지금까지의 데이터에 따르면 접종을 받은 사람의 10% 전후로 권태감, 두통, 국소 종창, 발적, 동통 등이 나타났다고 보고되고 있으나, 신생아나 유아에 대해서도 문제없이 실시되고 있습니다. 의료기관으로부터 부작용이 의심되는 사례 (유해사례) 로 보고된 것 중에서 위독 증례 (보고자가 위독으로 판단한 것) 의 발생 빈도는 0.0008% 입니다. (2013년 4월 1일부터 2022년 9월 30일까지의 수치. 2023년 1월 제 90회 후생과학 심의회 예방접종 백신 분과회 부반응 검토 부회 자료 2-21에 의함.)

(3) 접종시기

	3 개 월	6 개 월	9 개 월	1 세	2 세	3 세	4 세	5 세	6 세	7 세	8 세	9 세	10 세	11 세	12 세	13 세	14 세	15 세	16 세	17 세	18 세	19 세	20 세
B형 간염	↓	↓	↓																				

◆히브 (Hib) 감염증

(1) 질병에 대한 설명

인플루엔자균, 특히 b 형은 중이염, 부비강염, 기관지염 등의 표재성 감염증 외에도 수막염, 패혈증, 폐렴과 같이 심각한 심부 (전신) 감염증 (침습성 감염증이라고도 합니다) 을 일으키는 영유아에게 대단히 위험한 병원균입니다. 히브에 의한 수막염은 2010년 이전에는 5세 미만 인구 10만 명당 7.1~8.3으로 연간 약 400명이 발병하였고, 약 11%가 예후 불량으로 추정되고 있습니다.* 또한, 생후 4개월~1세까지의 유아가 과반수를 차지하고 있습니다. (* 후생과학심의회 감염증 분과회 예방접종 부회 자료에 의함) 현재는 히브 (Hib) 백신이 보급되어 침습성 히브 (Hib) 감염증은 거의 볼 수 없게 되었습니다.

(2) 건조 헤모필루스 b 형 백신 (히브 (Hib) 백신) (사백신)

인플루엔자균은 7종류로 분류되는데, 중증 예는 주로 b 형이기 때문에 백신으로 이 b 형이 사용되고 있습니다. 이 백신은 세계적으로 널리 사용되고 있는데, 일본에서도 2008년 12월부터 접종할 수 있게 되어 2013년 4월부터 정기접종

이 되었습니다.

기타 백신과 동시접종을 하는 것에 대해서는 그 필요성을 의사가 판단하고 보호자의 동의를 얻어 접종합니다. 각각 단독으로 접종할 수도 있습니다.

미 유럽에서는 백신 도입 후 침습성 Hib (Hib) 감염증이 극적으로 감소하고, 일본에서도 정기 예방접종 도입 후 마찬가지로 급격히 감소해 거의 볼 수 없게 되었습니다. 세계보건기구 (WHO)에서는 1998년 영유아에 대한 정기접종을 강력히 권고해, 세계 110개국 이상에서 도입되었으며, 그 효과 또한 높게 평가되고 있습니다.

부작용으로는 국소반응이 중심이며 발적 44.2%, 종창 (부종) 18.7%, 경결 (응어리) 17.8%, 동통 5.6%, 전신반응은 발열 2.5%, 불쾌함 14.7%, 식욕부진 8.7% 등이 인정되고 있습니다. (2022년 8월 개정 (제 1판) 첨부문서 참조)

의료기관으로부터 부작용이 의심되는 사례 (유해사례)로 보고된 것 중에서 위독 증례 (보고자가 위독으로 판단한 것)의 발생 빈도는 0.0019%입니다. (2013년 4월 1일부터 2022년 9월 30일까지의 수치. 2023년 1월 제 90회 후생과학 심의회 예방접종 백신 분과회 부반응 검토 부회 자료 2-18에 의함.)

Hib (Hib) 감염증의 예방접종은 초회 접종 개시 시의 월령별로 아래의 방법으로 접종합니다. ①의 방법을 표준 접종방법으로 합니다.

① 초회 접종 개시 시 생후 2개월부터 생후 7개월 사이의 어린이

건조 헤모필루스 b형 백신을 사용하며, 초회 접종은 27일 (의사가 필요하다고 인정한 경우에는 20일) 이상, 일반적으로는 27일 (의사가 필요하다고 인정한 경우에는 20일)에서 56일까지의 간격을 두고 3회, 추가 접종은 초회 접종 완료 후 7개월 이상, 일반적으로는 7개월에서 13개월까지의 간격을 두고 1회 접종합니다. 단, 초회 접종 2차 및 3차 접종은 생후 12개월에 도달할 때까지 접종해야 하며, 이 기간을 초과한 경우에는 접종하지 말 것. 이 경우에 추가 접종은 실시할 수 있지만, 초회 접종에 관련된 마지막 접종 완료 후, 27일 (의사가 필요하다고 인정한 경우에는 20일) 이상의 간격을 두고 1회 접종합니다.

② 초회 접종 개시 시 생후 7개월에 도달한 다음 날부터 생후 12개월 사이의 어린이

건조 헤모필루스 b형 백신을 사용하며, 초회 접종은 27일 (의사가 필요하다고 인정한 경우에는 20일) 이상, 일반적으로는 27일 (의사가 필요하다고 인정한 경우에는 20일)에서 56일까지의 간격을 두고 2회, 추가 접종은 초회 접종 완료 후 7개월 이상, 일반적으로는 7개월에서 13개월까지

의 간격을 두고 1 회 접종합니다. 단, 초회 접종의 2 차 접종은 생후 12 개월에 도달할 때까지 접종해야 하며, 이 시간을 초과한 경우에는 접종하지 말 것. 이 경우에 추가 접종은 실시할 수 있지만, 초회 접종에 관련된 마지막 접종 완료 후, 27 일 (의사가 필요하다고 인정한 경우에는 20 일) 이상의 간격을 두고 1 회 접종합니다.

- ③ 초회 접종 개시 시 생후 12 개월에 도달한 다음 날부터 생후 60 개월 사이의 어린이 건조 헤모필루스 b 형 백신을 사용하며, 1 회 접종합니다.

또한, 장기간에 걸쳐 요양해야 하는 질병 등으로 예방접종을 받을 수 없었다고 인정되는 어린이에 대해서도 동일합니다.

(3) 접종시기

	3	6	9		1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20
	개	개	개		세	세	세	세	세	세	세	세	세	세	세	세	세	세	세	세	세	세	세	세
히브(Hib) 감염증	↓↓↓				↓																			

◆소아 폐렴구균 감염증

(1) 질병에 대한 설명

폐렴구균은 세균에 의한 어린이 감염증의 2 대 원인 중 하나입니다. 이 균은 대부분의 어린이가 콧속에 보균하고 있고, 이따금 세균성 수막염, 균혈증, 폐렴, 부비강염, 중이염과 같은 질병을 일으킵니다.

폐렴구균에 의한 화농성 수막염의 이환율은 백신 도입 전에는 5 세 미만 인구 10 만 명대 2.6~2.9 로, 연간 150 명 전후가 발병하는 것으로 추정되고 있습니다. * 치명률과 후유증 사례 (수두증, 난청, 정신발달지체 등) 의 빈도는 히브(Hib) 에 의한 수막염보다 높고, 약 21% 가 예후 불량으로 알려졌습니다. (* 후생과학심의회 감염증 분과회 예방접종 부회 자료에 의함.) 현재는 폐렴구균 백신이 널리 보급되어 폐렴구균성 수막염 등 침습성 감염증은 급격히 감소했습니다.

(2) 침강 13 가 폐렴구균 결합형 백신 (13 가 폐렴구균 결합형 백신) (사백신)

어린이에게 심한 질환을 일으키기 쉬운 13 가지 혈청형에 대해 어린이의 세균성 수막염 등을 예방하기 위해 만들어진 것이 소아용 폐렴구균 백신 (13 가 폐렴구균 결합형 백신) 입니다.

7 예방접종 대상 질병과 백신에 대하여

이 백신은 2000 년에 미국에서 먼저 7 가 백신으로서 접종이 시작되어, 2010 년부터 13 가 백신으로 바뀌었습니다. 현재는 100 개국 이상의 나라에서 13 가 백신이 일반적으로 사용되고 있습니다. 이 백신을 접종함으로써 세균성 수막염이나 균혈증이 감소하였다고 많은 나라에서 보고되고 있습니다. 일본에서는 2013 년 11 월부터 접종할 수 있게 되어 마찬가지로 침습성 폐렴구균 감염증의 발병률은 감소하고 있습니다.

기타 백신과 동시접종을 하는 것에 대해서는 그 필요성을 의사가 판단하고 보호자의 동의를 얻어 접종합니다. 각각 단독으로 접종할 수도 있습니다.

부작용은 접종 국소의 홍반 67.8~74.4%, 종창(부종) 47.2~57.1%, 전신 반응의 주요한 것은 발열(37.5℃ 이상)로 32.9~50.7% 에서 나타나고 있습니다.(2021 년 9 월 개정(제 3 판) 첨부문서 참조)

의료기관으로부터 부작용이 의심되는 사례(유해사례)로 보고된 것 중에서 위독 증례(보고자가 위독으로 판단한 것)의 발생 빈도는 0.0019% 입니다.(2013 년 10 월부터 2022 년 9 월 30 일까지의 수치. 2023 년 1 월 제 90 회 후생과학심의회 예방접종 백신 분과회 부반응 검토 부회 자료 2-17 에 의함.)

소아 폐렴구균 감염증의 예방접종은 초회 접종 개시 시의 월령별로 아래의 방법으로 접종합니다. ①의 방법을 표준 접종방법으로 합니다.

① 초회 접종 개시 시 생후 2 개월 ~ 생후 7 개월 사이의 어린이

침강 13 가 폐렴구균 결합형 백신을 사용하며, 초회 접종은 일반적으로는 생후 12 개월까지 27 일 이상의 간격을 두고 3 회, 추가 접종은 생후 12 개월 ~15 개월 사이를 일반적인 접종기간으로 초회 접종 완료 후 60 일 이상의 간격을 두고 생후 12 개월에 도달한 날 이후에 1 회 접종합니다. 단, 초회 접종의 2 차 및 3 차 접종은 생후 24 개월에 도달할 때까지 접종해야 하며, 이 기간을 초과한 경우에는 접종하지 말 것(추가 접종은 실시 가능). 또한, 초회 접종의 2 차 접종은 생후 12 개월에 도달할 때까지 하고, 이 기간을 초과한 경우에는 초회 접종의 3 차 접종은 하지 말 것(추가 접종은 실시 가능).

② 초회 접종 개시 시 생후 7 개월에 도달한 날 다음날 ~ 생후 12 개월 사이의 어린이

침강 13 가 폐렴구균 결합형 백신을 사용하며, 초회 접종은 일반적으로는 생후 12 개월까지 27 일 이상의 간격을 두고 2 회, 추가 접종은 생후 12

개월 이후에 초회 접종 완료 후 60 일 이상의 간격을 두고 1 회 접종합니다. 단, 초회 접종의 2 차 접종은 생후 24 개월에 도달할 때까지 접종해야 하며, 이 기간을 초과한 경우에는 접종하지 말 것 (추가 접종은 실시 가능)

- ③ 초회 접종 개시 시 생후 12 개월에 도달한 날 다음날 ~ 생후 24 개월 사이의 어린이

침강 13 가 폐렴구균 결합형 백신을 사용하며, 60 일 이상의 간격을 두고 2 회 접종합니다.

- ④ 초회 접종 개시 시 생후 24 개월에 도달한 날 다음날 ~ 생후 60 개월 사이의 어린이

침강 13 가 폐렴구균 결합형 백신을 사용하며, 1 회 접종합니다.

장기간 요양해야 하는 질병 등으로 예방접종을 받지 못한다고 인정되는 어린이에 대해서도 동일합니다.

(3) 접종시기

	3 개 월	6 개 월	9 개 월	1 세	2 세	3 세	4 세	5 세	6 세	7 세	8 세	9 세	10 세	11 세	12 세	13 세	14 세	15 세	16 세	17 세	18 세	19 세	20 세
소아 폐렴구균 감염증	↓↓↓			↓																			

◆디프테리아, 백일해, 파상풍, 소아마비 (급성 회색질척수염)

(1) 질병에 대한 설명

(a) 디프테리아 (Diphtheria)

디프테리아는 디프테리아균에 의해 발생하며 비말 감염으로 확산합니다.

1981 년에 개량형 디프테리아·백일해·파상풍 혼합 백신 (DPT)(무세포형) 이 도입되어, 현재 일본 국내 환자 발생 수는 연간 0 명이 유지되고 있지만, 아시아 지역에서는 가끔 유행적으로 발생하고 있습니다.

감염은 주로 목이지만 비강 내에도 감염됩니다. 디프테리아는 감염되어도 10% 정도의 사람에게만 증상이 나타나고, 나머지 사람은 증상이 나타나지 않는 보균자로 그 보균자를 통해 감염될 수도 있습니다. 증상은 고열, 목의 통증, 심한 기침, 구토 등으로 목에 가막이라 불리는 막이 생겨 질식사하는 경우도 있습니다. 발병 2~3 주 정도 뒤에는 균이 생성해 내는 독소에 의해 심근장애나 신경

마비를 일으킬 수 있으므로 주의가 필요합니다.

(b) 백일해 (Pertussis)

백일해는 백일해 세균 (*Bordetella pertussis*) 에 의해 발생하며 비말 감염으로 확산합니다.

1950 년부터 백일해 백신 접종이 시행된 이후 환자 수는 줄어들고 있으나, 최근 기침이 오래가는 것이 특징인 초등학생부터 사춘기, 성인의 백일해를 볼 수 있으며, 영유아에 대한 감염원이 되어 특히 신생아 및 유아가 중증화하는 일이 있으니 주의하시기 바랍니다.

전형적인 백일해는 일반적인 감기 증상으로 시작됩니다. 점점 기침이 심해져 얼굴이 빨개질 때까지 연속적으로 심한 기침을 하게 됩니다. 기침 후 급하게 숨을 들이마시기 때문에 씹꺼리는 소리가 납니다. 일반적으로 이 질병에는 열이 수반되지 않습니다. 영유아의 경우 기침으로 인해 호흡곤란이 발생하여 입술이 파래지거나 (청색증), 경련 (발작) 이 일어나거나 갑자기 호흡이 멈출 수 있습니다. 폐렴, 뇌증 등의 심각한 합병증을 일으키기 쉬우며, 신생아나 영유아의 경우에는 이 질병으로 인해 사망에 이를 수도 있습니다.

● 비말 감염

미세한 타액이나 기도 분비물의 비말에 포함된 바이러스나 세균이 기침이나 재채기, 대화 등을 통해 공기 중에 확산하여 약 1m 범위에 있는 사람에게 감염되는 것을 말합니다.

(c) 파상풍 (Tetanus)

파상풍균은 사람을 통해 감염되는 것이 아니라 흙 속에 있는 균이 상처를 통해 체내로 침투함으로써 감염됩니다. 균에 몸속에서 증식하면 균이 방출하는 독소로 인해 근육이 강직성 경련이 일어납니다. 처음에는 입이 벌어지지 않게 되는 증상을 느끼게 되고, 점차 전신의 강직성 경련이 일어나게 되고 치료가 늦어지면 죽음에 이를 수도 있는 질병입니다. 환자의 절반은 본인이나 주변 사람이 알아차리지 못할 정도의 가벼운 상처가 원인입니다. 흙 속에 균이 있기 때문에 감염될 위험은 항상 존재합니다. 그러나 임신 중인 어머니가 저항력 (면역) 을 가지고 있으면, 출산 시 신생아가 파상풍에 걸리는 것을 방지할 수 있습니다.

(d) 소아마비 (급성 회색질척수염) (Polio)

폴리오 (급성 회색질척수염) 는 ' 소아마비 ' 라고 하며, 일본에서도 1960 년대

전반까지 반복적으로 유행했습니다. 예방접종의 효과로 일본에서는 1980 년을 마지막으로 야생주 폴리오 바이러스에 의한 마비 환자는 발생하지 않아, 2000 년에 WHO 는 일본을 포함한 서태평양 지역의 소아마비 근절을 선언했습니다. 현재 소아마비 유행 국가는 파키스탄, 아프가니스탄의 2 개국으로 줄어 전 세계에서 소아마비 근절도 더 이상 불가능한 일은 아니지만, 소아마비에 대한 경계는 세계적으로 여전히 계속되고 있습니다.

사람의 입을 통해 들어온 폴리오바이러스는 인후나 소장 세포에서 증식합니다. 소장 세포에서 바이러스는 4~35 일간 (평균 7~14 일간) 증식하는 것으로 알려져 있습니다. 증식한 바이러스는 변으로 배설되고, 다시 사람의 입으로 들어가 저항력 (면역) 이 없는 사람의 장내에서 증식하며 사람에서 사람으로 감염됩니다. 폴리오 바이러스에 감염되더라도 대부분의 경우는 증상이 나타나지 않고, 평생 저항력 (평생 면역) 을 얻게 됩니다. 증상이 나타나는 경우, 바이러스 감염이 혈액을 통해 뇌와 척수로 확산하여 마비를 일으킬 수 있습니다. 폴리오 바이러스에 감염되면 100 명 중 5~10 명은 감기와 같은 증상이 있고, 열이 나며, 계속해서 두통과 구토가 나타납니다.

또, 감염된 사람 중 약 1,000~2,000 명 중 1 명 비율로 수족 마비를 일으키고, 일부 사람의 경우는 그 마비가 영구적으로 남습니다. 마비 증상이 진행하여 호흡곤란으로 사망하는 경우도 있습니다.

(2) 백일해·디프테리아·파상풍·불활성화 소아마비 4 종 혼합 백신 (DPT-IPV), 백일해·디프테리아·파상풍 3 종 혼합 백신 (DPT), 디프테리아·파상풍 2 종 혼합 백신 (DT) (불활성화 백신)

1 기의 초회 접종은 출생 2 개월 이후에 실시하고 그 후 20 일 이상, 일반적으로 20 일에서 56 일까지 간격을 두고, DPT-IPV, DPT 백신은 3 회, DT 백신의 경우는 2 회 접종합니다. 1 기의 추가 접종은 초회 접종 완료 후 6 개월 이상, 일반적으로는 12 개월에서 18 개월까지의 간격을 두고 1 회 실시합니다. 회수가 많으므로 접종하는 것을 잊지 않도록 주의하십시오. 또, 2 기로서 11~12 세 때에 디프테리아·파상풍 2 종 혼합백신 (DT) 으로 접종을 1 회 실시합니다.

또, 임의 예방접종이지만, 이때 DPT 백신으로 접종하여 백일해에 대한 면역을 강화하는 것도 가능합니다.

충분한 면역력을 형성하려면 정해진 일정에 따라 예방접종을 받아야 하지만, 예방접종의 간격이 지정된 일정보다 길어진 경우에도 몇 가지 방법이 있으니, 담당 의사 및 관할 행정구역 보건소의 상담을 받으십시오.

7 예방접종 대상 질병과 백신에 대하여

또한, 백일해 「디프테리아」소아마비(급성 회색질척수염)「과상풍 등의 질병에 걸린 어린이도 DPT-IPV 를 사용할 수 있습니다.

2012년 11월부터 DPT(디프테리아·백일해·과상풍) 플러스 IPV(불활성화 소아마비) 4종 혼합 백신인 퀴트로박[®](KM 바이오로직스 제조) 및 테트라박[®](오사카대학교 미생물질병연구회 제조), 2015년 12월부터 DPT-IPV의 4종 혼합 백신인 스케어키즈[®] 피하주사(다이이치산쿄 제조)가 출시되었습니다.

의료기관으로부터 부작용이 의심되는 사례(유해사례)로 보고된 것 중에서 위독 증례(보고자가 위독으로 판단한 것)의 발생 빈도는 DPT-IPV 0.0012%, DPT 백신 0.0017%, DT 백신 0.0002%입니다. (2013년 4월 1일부터 2022년 9월 30일까지의 수치. 2023년 1월 제90회 후생과학 심의회 예방접종 백신 분과회 부반응 검토 부회 자료 2-16, 2-11, 2-12에 의함.)

심한 부작용은 없더라도, 기분이 나빠지거나 부종이 심할 때는 의사와 상담하시기 바랍니다.

디프테리아, 백일해, 과상풍, 소아마비(급성 회백수염)는 그 수가 줄긴 했으나, 모두 심각한 합병증 및 일상 생활에 지장을 초래할 수 있는 후유증을 남기거나 사망에 이를 수도 있는 질병입니다. 이러한 질병에 걸리지 않도록 예방접종을 미리 받아 둘 것을 권장합니다.

(3) 소아마비 백신 (불활성화 백신)

2012년 8월까지 일본은 경구 소아마비 생백신(Oral Polio Vaccine : OPV)으로 소아마비라는 질병의 근절과 그 상태를 유지해 왔지만, 100만명 접종에 1명 전후로 드물기는 해도 OPV의 중대한 부작용인 백신 관련 마비(Vaccine Associated Paralytic Poliomyelitis : VAPP)를 피하고자 2012년 9월 1일부터 정기 예방접종으로서 소아마비 백신이 OPV에서 불활성화 소아마비 백신(Inactivate Polio Vaccine : IPV)으로 변경되었습니다. 2012년 9월부터 IPV 단독 백신인 이모박스 폴리오[®] 피하주사(사피노사 제조)가 사용되고 있습니다.

IPV에는 I, II, III형 등 3가지 타입의 소아마비 백신 바이러스 항원(면역을 생성해 주는 근원)이 섞여 있습니다. IPV 접종을 3회 받으면 각각의 형에 대한 저항력(면역)이 거의 100% 생기지만, IPV는 OPV보다 면역의 지속기간이 짧으므로 4차 접종을 합니다.

이모박스 폴리오[®] 피하주사에 대해서는 일본 국내 임상시험에서 3회 접종 후에 동통 18.9%, 홍반 77.0%, 종창 54.1%, 발열(37.5℃ 이상) 33.8%, 경면 상태 35.1%, 이자극성 41.9%가 나타난 것으로 보고되고 있습니다. 빈도는

불확실하지만, 쇼크와 아나필락시스 양 증상에 대한 주의와 경련이 1.4%로 나타났으므로 그 대응에 관한 주의 등이 첨부 문서에 기재되어 있습니다. (2022년 12월 개정 (제2판) 첨부문서 참조)

의료기관으로부터 부작용이 의심되는 사례 (유해사례)로 보고된 것 중에서 위독 증례 (보고자가 위독으로 판단한 것)의 발생 빈도는 0.0010%입니다. (2013년 4월 1일부터 2022년 9월 30일까지의 수치. 2023년 1월 제90회 후생과 학 심의회 예방접종 백신 분과회 부반응 검토 부회 자료 2-15에 의함.)

전 세계적으로 OPV에서 IPV로 전환되고 있지만, OPV에서 유래한 바이러스 (circulating Vaccine Derived Polio Virus : cVDPV)가 아직 하수와 하천수에 잠복해 있는 경우도 있어 백신 미접종자에게 cVDPV가 감염되어 마비를 일으키는 사례가 백신 접종률이 저하되고 있는 지역에서 잇따르고 있습니다. 최근에는 미국, 이스라엘, 영국, 인도네시아에서도 보고되고 있는 가운데 소아마비 백신 접종률의 향상이 각국에 요구되고 있습니다. 일본 국내에서는 DPT-IPV의 접종률이 높고, 또한 cVDPV도 확인되지 않았기 때문에 위험성이 극히 낮다고 할 수 있지만, 해외에서 일본에 바이러스가 유입될 가능성이 있으므로 IPV를 포함한 백신을 적합한 접종 시기에 접종받아 둘 것을 권장합니다.

(4) 접종시기

	3 개 월	6 개 월	9 개 월	1 세	2 세	3 세	4 세	5 세	6 세	7 세	8 세	9 세	10 세	11 세	12 세	13 세	14 세	15 세
DPT-IPV・ DPT・ DT・IPV 1기 (주1), (주2)	↓	↓	↓	↓	초회 접종은 20일 이상, 일반적으로는 20일에서 56일까지의 간격을 두고 3회 실시하고, 추가 접종은 초회 접종 완료 후 6개월 이상, 일반적으로는 12개월에서 18개월까지의 간격을 두고 1회 실시합니다.													
DT 2기															↓			

- 주 1): 백일해에 걸린 것이 명백한 경우에도 DPT-IPV, DPT 혹은 DT 를 사용할 수 있습니다. DT 를 사용한 경우의 초회 접종은 2 회입니다. 또 디프테리아, 파상풍, 소아마비에 걸린 어린이에 대해서도 DPT-IPV, DPT 혹은 DT 를 사용해도 무방합니다.
- 주 2): 1 기 초회 접종은 원칙적으로 동일 종류의 백신을 필요 횟수만큼 접종합니다.

◆결핵

(1) 질병에 대한 설명

결핵균의 감염으로 발생합니다. 일본의 결핵 환자는 크게 줄었지만, 아직도 매년 2 만 명 전후의 환자가 발생하고 있기 때문에, 성인에서 어린이에게 전염되는 경우도 적지 않습니다. 또한, 결핵에 대한 저항력(면역)은 모체로부터 받을 수 없어 갓 태어난 신생아들에게도 발병의 위험성이 있습니다. 영유아는 결핵에 대한 저항력(면역)이 낮아서 때때로 전신성 결핵에 걸리거나 결핵성 수막염이 되기도 하여 심각한 후유증을 남길 가능성이 있습니다.

BCG는 수막염이나 속립결핵 등의 중증으로 발전하기 쉬운 영유아기의 결핵을 예방하는 효과가 확인되고 있으므로 생후 1년까지 받게 되어있습니다.

또 표준 접종기간도 생후 5 개월 ~8 개월로 바뀌었습니다.

(2) BCG 백신(생백신)

BCG 백신은 약화한 상태의 우형결핵균(*Mycobacterium bovis*)으로 조제됩니다.

BCG 접종방법은 일본에서는 관침법이라고 하는 스탬프 방식으로 팔 상부 두 곳에 여러 개의 바늘이 달린 기구를 눌러 접종합니다. 다른 부위에 접종할 경우 켈로이드 등의 부작용이 생길 수 있으므로 반드시 정해진 부위에 접종해야 합니다. 접종한 부위는 그늘진 곳에서 건조해야 합니다. 10 분 정도면 건조됩니다.

접종 후 10 일경에 접종 부위에 빨간 반점이 생기고, 일부는 작은 고름이 생기기도(화농)합니다. 이 반응은 접종 후 4 주 정도 뒤에 가장 심하게 나타나지만, 그 후에는 딱지가 덮이고 접종 후 3 개월이면 작은 상처 흔적만 남기고 완전히 치유됩니다. 이 흔적은 이상 반응이 아니라 BCG 접종으로 저항력(면역)이 생겼음을 나타내는 증거입니다. 상처는 저절로 치유되므로 접종 부위에 밴드나 반창고를 붙이지 말고 청결한 상태로 유지하십시오. 그러나 접종 후 3 개월이 지나도 접종부위가 짓무르면 의사의 진찰을 받으도록 하십시오.

부작용으로는 접종한 쪽 겨드랑이 밑의 림프절이 붓는 경우가 드물게 있습니다. 일반적으로 그대로 두고 지켜보면 되지만 간혹 짓무르거나 심하게 많이 붓거나 곪아 터져 고름이 나오는 경우가 있습니다. 이럴 때에는 의사의 진찰을 받으십시오.

의료기관으로부터 부작용이 의심되는 사례(유해사례)로 보고된 것 중에서 위독 증례(보고자가 위독으로 판단한 것)의 발생 빈도는 0.0028%입니다.(2013년 4월 1일부터 2022년 9월 30일까지의 수치. 2023년 1월 제 90회 후생과학 심의회 예방접종 백신 분과회 부반응 검토 부회 자료 2-19에 의함.)

또한, 자녀가 접종 전에 가족 등 가까운 사람으로부터 옮는 등 결핵균에 감염

된 경우 접종 후 10일 이내에 코호 현상(접종 부위의 국소 발적이나 종창(부종) 및 접종 부위의 국소 화농이 나타나, 통상 2주부터 4주 후에 발적이나 종창이 가라앉고, 반흔화 해(흔적이 남아) 치유되는 일련의 반응)이 나타날 수 있습니다. 통상적인 반응으로 접종 부위 국소반응의 발현시기(대략 10일 전후)와 달리, 접종 후 수일 내의 빠른 단계에서 발현합니다. 코호 현상으로 의심되는 반응이 자녀에게 나타날 경우 즉시 시구정촌 지자체 보건소에 상담하거나 의료기관에서 진찰을 받으십시오. 치료가 필요할 수도 있습니다. 이 같은 경우 어린이에게 결핵을 옮겼을 가능성이 있는 가족 등 가까운 사람도 의료기관에서 진찰을 받아야 합니다.

(3) 접종 시기

	3 개 월	6 개 월	9 개 월	1 세	2 세	3 세	4 세	5 세	6 세	7 세	8 세	9 세	10 세	11 세	12 세	13 세	14 세	15 세
BCG	↓																	

◆홍역 및 풍진

(1) 질병에 대한 설명

(a) 홍역 (마진)(Measles)

홍역 바이러스 감염에 의해 발생합니다. 감염력이 강해 비말·접촉뿐만 아니라 공기감염도 있으며, 예방접종을 받지 않으면 많은 사람이 걸려 유행할 가능성이 있습니다. 고열, 기침, 콧물, 안구 결막 충혈, 눈곱, 발진이 주요 증상입니다. 처음 3~4일간 38° C 전후의 열이 나다가 잠시 열이 낮아지는 듯합니다. 그러나 다시 39° C~40° C의 고열이 나고 발진이 생깁니다. 고열은 3~4일 정도 만에 가라앉고 발진도 점차 사라집니다. 얼마 동안 발진이 나타난 부위에 색소침착이 남습니다.

주요 합병증으로는 기관지염, 폐렴, 중이염, 뇌염이 있습니다. 환자 100명 중 7~9명은 중이염, 약 1~6명 정도는 폐렴에 걸릴 수 있습니다. 뇌염은 약 1,000명 중 1~2명의 비율로 발생합니다. 또, 아급성 경화성 전뇌염(SSPE)이라는 만성으로 경과하는 뇌염은 홍역 환자의 약 10만명 중 1~2명 정도가 발생합니다.

홍역은 의료가 발달한 선진국이라도 걸린 사람의 약 1,000명 중 1명이 사망하는 아주 중증의 질병입니다. 일본에서도 2000년 전후 유행으로 연간 약 20~30

명이 사망했습니다. 세계 각지에서 홍역이 다시 증가하는 경향이며, 개발 도상국을 중심으로 많은 어린이가 홍역으로 목숨을 잃고 있습니다.

● 공기감염 (비말핵 감염)

바이러스나 세균이 공기 중으로 비산하여 넓은 공간에서 사람을 감염시키는 것을 말합니다. 홍역 (마진), 수두 (수포창), 결핵 등이 공기감염됩니다.

(b) 풍진 (Rubella)

풍진은 풍진 바이러스의 비말감염으로 발생합니다. 잠복기간은 2~3 주일입니다. 전형적인 풍진은 가벼운 감기 증상으로 시작되며, 주된 증상으로 발진, 고열, 후경부 림프절 부종 등이 있습니다. 그 외에 안구 결막 충혈도 나타납니다. 연장이나 성인은 관절염 빈도가 높고 예후는 일반적으로 양호하지만, 혈소판 감소성 자반병, 뇌염 등의 합병증이 보고되며, 드물게 용혈성 빈혈도 볼 수 있습니다. 감염증 발생 동향 조사에 의하면, 2018년~2019년의 풍진 유행(누계 5,239명)으로, 혈소판 감소성 자반병이 21명, 뇌염이 2명 보고되었습니다. 성인이 되어 풍진에 걸리면 증상이 심합니다.

임부가 임신 20 주경까지 풍진 바이러스에 감염되면, 선천성 풍진 증후군이라는 선천성 심장병, 백내장, 청력 장애, 발육발달지체 등의 장애를 가진 아이가 태어날 가능성이 매우 높아집니다.

(2) 홍역·풍진 혼합(MR) 백신, 홍역(M) 백신, 풍진(R) 백신(생백신)

홍역 바이러스 및 풍진 바이러스를 약독화해 만든 생백신입니다.

1세가 되면 가능한 한 빨리 1기 예방접종을 받을 것을 권장합니다.

홍역 백신과 풍진 백신 모두 1회 접종으로 95% 이상의 어린이는 면역을 얻을 수 있지만, 면역을 얻지 못한 경우에 대한 대비와 시간이 지나면 면역이 저하되는 것을 방지할 목적으로 2차 접종(2기 접종)을 하게 되었습니다.

생후 12개월 미만에 긴급하게 홍역 및 풍진 백신 접종을 받은 경우에도 0세 접종은 면역 획득이 불충분하므로, 접종 횟수에 포함되지 않습니다. 1기 예방접종이 대상 연령인 1세가 되었을 때 정기 예방접종을 받으십시오. 2기 접종도 대상 연령이 되면 마찬가지로 접종을 받도록 하십시오.

2기 접종은 초등학교 입학 전 1년간, 유치원, 어린이집 등의 최연장 클래스 어린이들이 대상입니다.

1 기, 2 기에서는 홍역·풍진 혼합(MR) 백신이 사용됩니다.

홍역 또는 풍진에 걸린 사람이라도 홍역·풍진 혼합(MR) 백신을 사용할 수 있게 되어 있습니다.

또한, 질병의 치료, 예방 등을 위해 감마글로불린 제제 주사를 맞은 적이 있는 어린이에 대한 접종 시기에 대해서는 담당 의사와 상의해 주십시오.

지금까지의 홍역 백신과 풍진 백신의 부작용 데이터를 보면 아나필락시스, 혈소판 감소성 자반병, 뇌염, 경련 등의 부작용이 드물게 나타날 가능성도 있습니다.

또, 홍역 백신을 접종한 경우, 발열에 따른 열성 경련(약 300 명 중 1 명)을 수반할 수 있습니다. 그 밖에 극히 드물게 뇌염·뇌증(100 만 ~150 만 명 중 1 명 이하)의 보고가 있습니다.

의료기관으로부터 부작용이 의심되는 사례(유해사례)로 보고된 것 중에서 위독 증례(보고자가 위독으로 판단한 것)의 발생 빈도는 0.0010%입니다.(2013년 4월 1일부터 2022년 9월 30일까지의 수치. 2023년 1월 제90회 후생과학협의회 예방접종 백신 분과회 부반응 검토 부회 자료 2-1에 의함.)

풍진 백신도 생백신이므로 홍역 백신과 마찬가지로 바이러스가 체내에서 증식하지만, 예방접종을 받은 사람에게서 주위 사람으로 감염되는 경우는 없습니다.

홍역에 걸리면 증상이 심하고, 후유증이 남거나 사망하는 경우도 있습니다. 풍진에 걸린 임부에게서는 심장의 이상, 백내장, 망막증, 청력장애 등이 있는 선천성 풍진 증후군이라는 선천적 장애를 가진 아이가 태어날 수 있습니다. 이와 같은 질병에 걸리거나 옮지 않도록 예방접종을 받으시기 바랍니다.

(3) 접종시기

	3	6	9	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19
	월	월	월	월	월	월	월	월	월	월	월	월	월	월	월	월	월	월	월	월	월	월
홍역(마진)·풍진 (MR·M·R) 주1), 주2)																						

MR 1기: 생일이 지나면 가능한 한 빨리 접종합니다.
MR 2기: 초등학교 취학 전 1년간(4월 1일부터 3월 31일까지) 접종시기가 되면 가능한 한 빨리 접종합니다.

- 주 1): 홍역 및 풍진에 대해 동시에 실시하는 1 기 및 2 기 예방접종은 홍역·풍진 혼합(MR) 백신으로 접종하게 됩니다.
 - 주 2): 홍역 또는 풍진에 걸린 것이 확실한 경우에는 걸리지 않은 쪽의 백신을 사용하거나 홍역·풍진 혼합(MR) 백신을 사용해도 무방하나 통상 MR 백신을 접종합니다.
- * 1962년 4월 2일부터 1979년 4월 1일 사이에 태어난 남성이 풍진에 관련된 정기 예방접종(풍진 5기 정기접종) 대상으로 추가되었습니다.

◆수두 (수포창)

(1) 질병에 대한 설명

수두 (수포창)는 수두 - 대상포진 바이러스 (이하, VZV 라고 합니다)에 처음 감염됐을 때 나타나는 급성 감염증으로 직접 접촉, 비말 감염 혹은 공기 감염으로 확산되는 가장 전염성이 강한 감염증 중 하나입니다. 한번 감염되면 평생 몸속 (삼차신경절 등의 뇌신경절이나 척수 뒤뿌리 신경절)에 잠복 감염하고, 노화나 면역 억제 상황 등에서 재활성화되면서 대상포진이 발병합니다.

수두 (수포창)의 잠복기는 통상 2 주 정도 (10~21 일)입니다. 특징적인 발진이 주요 증상이며, 가려움을 동반합니다. 발열을 동반하기도 합니다. 발진은 반점상 붉은 구진으로 시작, 그 후 3~4 일은 수포 (물집)가 되며, 마지막에는 가피 (딱지)를 남기고 치유됩니다. 발진은 배, 등, 얼굴 등에 많이 나타나는 경향이 있지만, 머리 등 모발로 덮인 부분에도 나타나는 것이 특징입니다.

통상 일주일 정도면 자연스럽게 치유되지만 드물게 뇌염, 폐렴, 간 기능 이상을 동반하는 경우가 있어, 항바이러스 약 (아시크로버 등)이 사용되기도 합니다. 또한, 피부로부터 세균이 감염되어 화농되는 경우도 드물지 않으며, 패혈증 등의 중증 세균 감염증의 합병증을 유발할 수도 있습니다. 고위험 환자 (급성 백혈병 등의 악성 종양 환자나 치료로 면역 기능이 저하된 사람 및 그러한 우려가 있는 사람)에게는 특히 중증으로 진행됩니다.

학교보건안전법 시행 규칙 등에 의거하여 어린이집, 유치원, 학교에 등원·등교는 모든 발진이 가피화 (딱지가 되는 것) 될 때까지 금지됩니다.

또한, 어른이 수두 (수포창)에 걸리면 소아보다 중증이 되기 쉬운 경향이 있습니다.

(2) 수두 (수포창) 백신 (생백신)

VZV 를 약독화하여 만든 생백신으로 일본에서 세계 최초로 개발되었습니다. 이 백신을 1 회 접종한 사람 중 약 20%는 나중에 수두 (수포창)에 걸리는 경우가 있습니다. 설사 걸리더라도 가볍게 끝나는 것으로 알려졌지만, 확실히 예방하기 위해서는 2 회 접종을 실시합니다.

수두 환자에게 접촉한 경우, 3 일 이내에 백신을 접종하면 발증을 예방할 수 있다고 하며, 원내감염 방지 등에도 사용되고 있습니다.

건강한 어린이나 어른에게는 거의 부작용이 나타나지 않지만, 때로는 발열이나 발진이 나타나고, 드물게는 국소 발적, 종창 (부종), 경결 (응어리)이 나타

납니다. 고위험 환자(급성 림프성 백혈병이나 네프로제 증후군 등의 치료 영향으로 면역 기능이 저하된 환자)라도 일정한 접종 기준을 충족하면 접종이 가능하지만, 접종 후 14~30 일에 발열을 동반한 구진, 수포(물집)가 발현하는 경우가 있습니다. (2022년 1월 개정(제3판) 첨부문서 참조)

의료기관으로부터 부작용이 의심되는 사례(유해사례)로 보고된 것 중에서 위독 증례(보고자가 위독으로 판단한 것)의 발생 빈도는 0.0010%입니다. (2013년 4월 1일부터 2022년 9월 30일까지의 수치. 2023년 1월 제90회 후생과학협의회 예방접종 백신 분과회 부반응 검토 부회 자료 2-5에 의함.)

2014년 10월부터 정기 예방접종이 되어 수두(수포창)의 발생은 급격히 감소했습니다. MR 백신과 동시에 접종할 수도 있습니다. 생후 12개월부터 생후 36개월 사이의 어린이에 대해 건조 약독화한 생 수두 백신을 사용하여, 생후 12개월부터 생후 15개월에 도달하기까지의 기간을 일반적인 접종 기간으로서 1차 접종 후 3개월 이상 일반적으로는 6개월부터 12개월까지의 간격을 두고 2차 접종을 실시합니다. 또한, 임의 예방접종으로 이미 수두 백신 접종을 받은 적이 있는 어린이는 이미 접종한 횟수만큼의 접종을 받은 것으로 간주합니다.

(3) 접종기간

	3	6	9	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20
	개	개	개	세	세	세	세	세	세	세	세	세	세	세	세	세	세	세	세	세	세	세	세
수두 (수포창)				↓	↓																		

◆일본뇌염

(1) 질병에 대한 설명

일본뇌염은 일본뇌염 바이러스 감염으로 발병됩니다. 사람과 사람 간에 직접 전염되는 것이 아니라 돼지 등의 체내에서 번식한 바이러스가 모기를 매개로 감염돼 발병합니다. 7~10일의 잠복 기간 후 고열, 두통, 구토, 의식장애, 경련 등의 증상을 보이는 급성뇌염이 될 수 있습니다. 사람 간에는 감염되지 않습니다.

일본뇌염 바이러스에 감염된 사람 100~1,000명 중 1명이 뇌염 등의 증세를 보입니다. 뇌염 외 수막염이나 여름 감기와 같은 증상만 나타나는 사람도 있습니다. 뇌염에 걸렸을 때의 치사율 약 20~40%이지만, 치료 후에 신경 후유증이 남는 사람이 많습니다.

7 예방접종 대상 질병과 백신에 대하여

일본에서는 서일본지역을 중심으로 환자가 발생하지만, 일본뇌염 바이러스는 서일본을 중심으로 일본 전체에 분포하고 있습니다. 사육되고 있는 돼지의 경우, 일본뇌염의 유행은 매년 6월부터 10월경까지 계속되며, 이 기간에 지역에 따라서는 약 80% 이상의 돼지가 감염되고 있습니다. 일본뇌염은 예전에는 소아와 학생들에게 많이 발생했는데 예방접종 보급, 환경의 변화 등으로 환자 수는 감소했습니다. 최근에는 고령자를 중심으로 환자가 발생하고 있지만, 2015년에는 생후 10개월 어린이의 일본뇌염 확진 사례가 지바현에서 보고되었습니다. 또한, 2016년에는 고령자를 중심으로 11명의 보고가 있었습니다. 보고 수가 연간 10명을 넘어선 것은 1992년 이후 처음입니다.

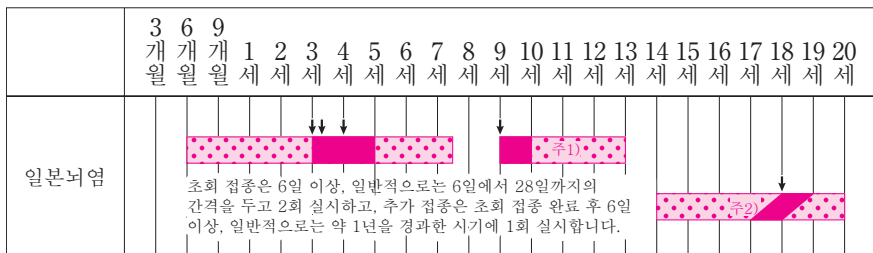
(2) 건조 세포배양 일본뇌염 백신 (사백신)

현재 일본 국내에서 사용되고 있는 건조 세포배양 일본뇌염 백신은 배로 세포라는 세포로 바이러스를 증식시키고, 포르말린 등으로 바이러스를 죽여 (불활성화) 정제한 것입니다.

의료기관으로부터 부작용이 의심되는 사례 (유해사례) 로 보고된 것 중에서 위독 증례 (보고자가 위독으로 판단한 것) 의 발생 빈도는 0.0007% 입니다. (2013년 4월 1일부터 2022년 9월 30일까지의 수치. 2023년 1월 제 90회 후생과학 심의회 예방접종 백신 분과회 부반응 검토 부회 자료 2-20에 의함.)

제 1회 정기접종 대상은 생후 6개월부터 생후 90개월에 해당하는 어린이입니다. 표준적인 접종방법은 3세에 도달한 날부터 4세에 도달할 때까지의 기간에 6일부터 28일까지 간격을 두고 2회, 4세에 도달한 날부터 5세에 도달할 때까지의 기간에 1회 접종합니다. 또한, 2기 정기접종 대상은 9세 이상 13세 미만의 어린이입니다. 표준적인 접종방법은 9세에 도달한 날부터 10세에 도달할 때까지의 기간에 1회 접종합니다.

(3) 접종 시기



- 주 1) : 2007년 4월 2일부터 2009년 10월 1일에 태어나 생후 6개월부터 90개월 미만 또는 9세부터 13세 미만이면 1기 정기 예방접종으로 받을 수 있습니다.
- 주 2) : 1995년 4월 2일부터 2007년 4월 1일에 태어나 1기, 2기 접종을 받지 못한 20세 미만 청소년과 어린이는 정기 예방접종으로 받을 수 있습니다.

(4) 예방접종의 특례 (2005 년의 적극적인 권장 유보로 접종 권장이 유보된 어린이에 대한 접종 기회 확보)

1) 2007 년 4 월 2 일부터 2009 년 10 월 1 일에 태어난 어린이로 2010 년 3 월 31 일까지 일본뇌염의 1 기 (3 회) 예방접종이 끝나지 않았고, 생후 6 개월부터 90 개월 또는 9 세 이상 13 세 미만에 해당하는 어린이에 대한 접종 기회 확보에 대해서는 다음과 같습니다.

① 1 기의 남은 2 회 일본뇌염 예방접종을 할 경우에는 건조 세포배양 일본뇌염 백신으로 6 일 이상의 간격을 두고 2 회 접종합니다. 또한, 이미 접종이 완료된 1 회와 이번 접종은 6 일 이상의 간격을 둡니다.

② 1 기의 남은 1 회 일본뇌염 예방접종을 할 경우에는 건조 세포배양 일본뇌염 백신으로 1 회 접종합니다. 또한, 이미 접종이 완료된 2 회와 이번 접종은 6 일 이상의 간격을 둡니다.

③ 1 기 접종을 전혀 받지 않은 경우 건조 세포배양 일본뇌염 백신으로 6 일 이상, 표준적으로는 6 일부터 28 일까지의 간격을 두고 2 회, 추가 접종에 대해서는 2 회 접종 후 6 개월 이상, 표준적으로는 대략 1 년이 지난 시기에 1 회 접종합니다.

④ 상기의 ①, ② 및 ③을 통해 9 세 이상 13 세 미만의 어린이가 1 기 접종 완료 후 2 기 접종을 받을 경우 건조 세포배양 일본뇌염 백신으로 6 일 이상의 간격을 두고 1 회 접종합니다.

2) 1995 년 4 월 2 일부터 2007 년 4 월 1 일에 태어난 어린이로 2005 년 5 월 30 일의 적극적인 권장 유보로 1 기 (3 회), 2 기 (1 회) 접종을 받지 못했을 가능성이 있는 20 세 미만의 청소년과 어린이에 대한 접종 기회 확보에 대해서는 다음과 같습니다.

① 1 기와 2 기의 남은 3 회 일본뇌염 예방접종을 실시할 경우 (1 기 초회 접종을 1 회 접종 받은 어린이 (1 차 접종을 받은 어린이)) 는 건조 세포배양 일본뇌염 백신으로 6 일 이상의 간격을 두고 나머지 2 회 접종을 실시하고, 4 차 접종은 9 세 이상의 어린이에 대해 3 차 접종 후 6 일 이상의 간격을 두고 실시합니다.

② 1 기와 2 기의 남은 2 회 일본뇌염 예방접종을 실시할 경우 (1 기 초회 접종을 2 회 접종 받은 어린이 (2 차 접종을 받은 어린이)) 는 건조 세포배양 일본

7 예방접종 대상 질병과 백신에 대하여

너염 백신으로 6 일 이상의 간격을 두고 3 차 접종을 실시하고, 4 차 접종은 9 세 이상의 어린이에 대해 3 차 접종 후 6 일 이상의 간격을 두고 접종합니다.

③ 2 기 (1 회) 의 일본너염 예방접종을 실시할 경우 (1 기 접종이 끝난 어린이 (3 차 접종을 받은 어린이)) 는 건조 세포배양 일본너염 백신으로 4 차 접종으로서 9 세 이상의 어린이에 대해 3 차 접종 후 6 일 이상의 간격을 두고 접종합니다.

④ 1 기와 2 기 접종을 전혀 받지 못한 경우 건조 세포배양 일본너염 백신으로 1 차 및 2 차 접종으로서 6 일 이상, 표준적으로는 6 일부터 28 일까지의 간격을 두고 2 회, 3 차 접종에 대해서는 2 차 접종 후 6 개월 이상, 표준적으로는 대략 1 년이 지난 시기에 1 회 접종합니다. 4 차 접종은 9 세 이상의 어린이에 대해 3 차 접종 후 6 일 이상의 간격을 두고 1 회 접종합니다.

2017년~2024년에 18세가 되는 사람(1999년 4월 2일~2007년 4월 1일생)에 대해서는 2005년 5월 30일부터 2010년 3월 31일까지 적극적인 권장 유보로 2기 접종 권장이 충분히 이루어지지 않았기 때문에, (4)의 접종 방법으로 연도별로 18살이 되는 사람에 대해 예방접종을 적극적으로 권장하기로 하였습니다.

13 세 이상 (여성) 에 대해 접종을 할 때 임신 중 혹은 임신 가능성이 있는 경우에는 원칙적으로 접종하지 않으며, 예방접종의 유익성이 위험성을 웃돈다고 판단한 경우에만 접종할 수 있습니다.

백신 접종 시 의문이 있을 때나 최신 정보에 대해서는 거주 시구정촌으로 문의하시고, 후생노동성의 ‘일본너염 백신 접종에 관한 Q&A’ (https://www.mhlw.go.jp/bunya/kenkou/kekkakukansenshou21/dl/nouen_qa.pdf) 를 참조하십시오.

◆인유두종 바이러스 감염증 (자궁경부암 예방)

(1) 병에 대한 설명

인유두종 바이러스 (HPV) 는 사람에게 있어서 특수한 바이러스가 아닌, 많은 사람에게 감염되고 그 일부가 자궁경부암 등으로 발병하는 바이러스입니다. 100 종류 이상의 유전자형이 있는 HPV 중에서 자궁경부암의 약 50~70% 는 HPV16, 18 형 감염이 원인으로 알려져 있습니다. HPV 에 감염되어도 대부분의 경우 바이러스가 자연스럽게 검출되지 않지만, 일부가 수년 ~ 십여 년간 전암병변 상태를 거쳐 자궁경부암으로 발병합니다. 자궁경부암은 일본 국내에서는 연간 약

11,000 명이 발병, 연간 약 2,900 명이 사망하는 것으로 추정되고 있습니다. (출처: 독립 행정법인 국립 암 연구센터 암 대책 정보센터 ‘암 정보 서비스’) 백신으로 HPV 감염을 예방함과 동시에 자궁경부암 검진을 통해 전암병변을 조기 발견, 조기 치료함으로써 자궁경부암의 발병과 사망 감소를 기대할 수 있습니다.

(2) 변형 침강 2 가 인유두종 바이러스 양입자 백신 (서바릭스[®]),

변형 침강 4 가 인유두종 바이러스 양입자 백신 (가다실[®]) (사백신)

현재 일본에서 정기접종으로 접종 가능한 자궁경부암 예방 백신은 국내의 자궁경부암 환자에게서 가장 많이 검출되는 HPV 16 형 및 18 형의 항원을 포함하고 있는 2 가 백신 (서바릭스[®]) 과 침구콘딜로마와 재발성 호흡기 유두종증의 원인이 되기도 하는 6 형, 11 형이 추가된 4 가 백신 (가다실[®]) 이 있습니다. 9 가 백신 (실가드[®]9) 도 사용 승인을 받아 2023 년 4 월부터 정기접종 대상이 되었습니다. HPV 미감염자를 대상으로 한 해외 보고에서는 감염 및 전암병변 예방 효과에 각 백신 모두 높은 유효성을 보이고 있으며, 첫 성교 전의 연령대에 접종할 것을 각국에서 권장하고 있습니다.

일본 국내의 침부문서에 기재된 부작용으로는 주사 부위의 통증 (83~99%), 발적 (30~88%) 및 종창 (25~79%) 등의 국소반응과 경도의 발열 (5~6%), 권태감 등의 전신반응이 있는데, 그 대부분은 일과성으로 바로 호전됩니다. (서바릭스[®]: 2022 년 2 월 개정 (제 14 판), 가다실[®]: 2021 년 8 월 개정 (제 2 판), 실가드[®]9: 2022 년 10 월 개정 (제 5 판) 침부문서 참조)

의료기관으로부터 부작용이 의심되는 사례 (유해사례) 로 보고된 것 중에서 위독 증례 (보고자가 위독으로 판단한 것) 의 발생 빈도는 서바릭스 0.0079%, 가다실 0.0063%, 실가드 9 0.0000%입니다. (판매 개시일부터 2022 년 9 월 30 일까지의 수치. 2023 년 1 월 제 90 회 후생과학 심의회 예방접종 백신 분과회 부반응 검토 부회 자료 2-8, 2-9, 2-10-1 에 의함.)

백신 접종을 받은 경우에도 면역이 부족하거나, 백신에 포함된 형태 이외의 형태로 자궁경부암에 걸릴 가능성은 있으므로 정기적으로 자궁경부암 검진을 받는 것이 중요합니다.

7 예방접종 대상 질병과 백신에 대하여

- ① 인유두종 바이러스 감염증의 예방접종에 변형 침강 2 가 인유두종 바이러스 양입자 백신을 사용하는 경우에는 13 세가 되는 날이 속한 연도 첫날부터 해당 연도 말일까지를 표준 접종 기간으로 하고, 표준적인 접종방법으로 1 개월의 간격을 두고 2 회 접종한 후, 1 차 접종으로부터 6 개월의 간격을 두고 1 회 접종합니다. 단, 이 방법을 사용할 수 없는 경우에는 1 개월 이상의 간격을 두고 2 회 접종한 후 1 차 접종으로부터 5 개월 이상, 2 차 접종으로부터 2 개월 반 이상의 간격을 두고 1 회 접종합니다.
- ② 인유두종 바이러스 감염증의 예방접종에 변형 침강 4 가 인유두종 바이러스 양입자 백신 및 변형 침강 9 가 인유두종 바이러스 양입자 백신을 사용하는 경우에는 13 세가 되는 날이 속한 연도 첫날부터 해당 연도의 말일까지를 표준 접종기간으로 하고, 표준적인 접종방법으로 2 개월의 간격을 두고 2 회 접종한 후, 1 차 접종으로부터 6 개월의 간격을 두고 1 회 접종합니다.
- ③ 변형 침강 2 가 인유두종 바이러스 양입자 백신과 변형 침강 4 가 인유두종 바이러스 양입자 백신의 호환성에 관한 안전성, 면역원성, 유효성에 관한 데이터가 없으므로, 동일한 어린이에게는 동일한 백신을 사용합니다.
- ④ 인유두종 바이러스 감염증의 예방접종 후에 혈관미주신경반사로 실신할 수 있으므로 실신에 의한 전도 등을 방지하기 위해 주사 후 이동할 때는 보호자 또는 의료종사자의 팔을 잡는 등 기대어 이동하도록 하고, 접종 후 30 분 정도 체중을 의지할 수 있는 장소에 앉히는 등 가능한 한 일어서지 않도록 지도 하고, 피접종자의 상태를 관찰할 필요가 있습니다.

(3) 접종시기

	3 개 월	6 개 월	9 개 월	1 세	2 세	3 세	4 세	5 세	6 세	7 세	8 세	9 세	10 세	11 세	12 세	13 세	14 세	15 세	16 세	17 세	18 세	19 세	20 세
인유두종 바이러스 감염증 (자궁경부암 예방)	※적극 권장 유보 기간에 접종받지 못한 1997~2007년도생 여성은 2022~2024년도 3년간에 한해 캐치업 접종을 받을 수 있습니다. 37페이지 참조															↓ ↓ ↓		※					

(4) 인유두종 바이러스 백신 정기접종 대응에 대하여 (2023년 1월 기준)

2013년 6월 14일에 개최된 후생과학심의회 예방접종 백신 분과회 부반응 검토 부회, 약사·식품위생심의회 의약품 등 안전대책 조사회(합동개최)에서 “백신과의 인과관계를 부정할 수 없는 지속적인 통증 등이 HPV 백신 접종 후에 보였다는 점에서 그 부작용의 발생빈도 등이 더욱 확실해져 국민에게 적절한 정보제공을 할 수 있게 될 때까지 정기접종을 적극적으로 권장해서는 안 된다.”고 하여, 후생노동성에 의한 적극적 접종권장을 일시적으로 중지하기로 했습니다. 그 후 2021년 11월, 동 회의에서 HPV 백신의 유효성 및 안전성에 관한 평가, HPV 백신 접종 후에 나타난 증상에 대한 대처, HPV 백신의 정보 제공 활동 등에 대해 지속적인 논의가 이루어졌습니다. 이에 따라 안전성에 특별한 문제가 없다는 것이 확인됐으며, 접종 유효성이 부작용의 위험보다 명백하게 크다는 사실이 인정됩니다. 그리고 2021년 11월, '적극 권장 유보'를 종료한다는 통지가 발행됐으며, 적극 권장 유보로 인해 접종 기회를 놓친 자를 대상으로 2021년 12월, 한시적으로 기존 정기접종 대상 연령과 무관하게 접종을 시행한다는 내용의 통지(이하 '캐치업 접종')가 발행되었습니다. 예방접종법 시행령(1948년 정령 제 197호)이 개정되어 2022년 4월 1일부터 시행되었습니다.

적극 권장 유보로 인해 접종 기회를 놓친 자를 대상으로, 공평한 접종 기회를 확보하는 관점에서 아래와 같이 기존 정기접종의 대상 연령과 무관하게 접종이 시행됩니다.

캐치업 대상	적극 권장 유보 기간에 정기접종 대상이었던 1997년도부터 2007년도생까지의 여성(2006년도생 여성은 2023년도부터, 2007년도생 여성은 2024년도부터 대상으로 추가)
대상 기간	2022년 4월부터 2025년 3월까지 3년간

※ 예방접종법 시행령의 일부를 개정하는 정령(2022년 정령 제 105호)에 따라 2022년 4월 1일부터 시행.

HPV 백신의 안전성과 유효성에 관한 자세한 정보에 대해서는 후생노동성 홈페이지에 HPV 백신에 관한 리플릿이 게재(<https://www.mhlw.go.jp/bunya/kenkou/kekaku-kansenshou28/>)되어 있습니다. 캐치업 운용방법, 자세한 사항에 대해서는 후생노동성의 최신 정보, 거주하는 시구청촌의 최신

8 예방접종 후 부작용이 발생한 경우의 대응

정보를 확인하십시오 .

또한 , WHO 와 일본 의학회는 ‘여성을 “암” 으로부터 지키기 위해 필요한 백신’ 이라 자리매김하고 있으며 , 일본 국내에서는 2020 년 12 월에 4 가 백신만 적용 이 추가되어 9 세 이상의 남성을 대상으로 접종이 가능합니다 . (임의 예방접종)

8 예방접종 후 부작용이 발생한 경우의 대응

(1) 일반적인 반응

백신 종류에 따라 다르지만 , 발열 , 접종 부위의 국소발적 , 부종 및 응어리 , 발진 등이 비교적 높은 빈도 (몇 % 부터 몇십 %) 로 나타납니다 . 대부분의 경우 이러한 증상은 며칠 후 자연적으로 사라지므로 크게 걱정할 염려는 없습니다 .

(2) 심각한 부작용

예방접종을 받은 후 접종 부위가 심하게 부어오르거나 고열 , 발작 등의 증상이 보 이면 의사의 진찰을 받으십시오 . 어린이의 증상이 예방접종 부작용 의심 보고 기준 에 해당하면 담당 의사가 독립행정법인 의약품 의료기기 종합기구에 보고합니다 .

부작용은 백신 종류에 따라 다르게 나타나지만 , 예방접종으로 인해 뇌염 , 신경 장애와 같은 심각한 부작용이 발생하는 경우도 드물게 있습니다 . (100 만 ~ 수백 만 명 중 1 명꼴) 이런 경우에 일본의 기존 구제 제도의 기본적인 개념인 ' 엄밀히 의학적인 인과 관계까지는 불필요하나 , 접종 후에 나타난 증상이 예방접종으로 인해 일어난 것임을 부정할 수 없는 경우에도 구제 대상이 된다 ' 에 따라 , 구제 심사를 실시하고 후생노동성 대신이 인정하면 예방접종법에 근거한 건강피해 구제 급부의 대상이 됩니다 .

(3) 우연적 속발 반응

예방접종을 받은 후 어떤 증상이 나타나면 예방접종이 원인이 아닌가 의심하는 경우가 있습니다 . 그러나 다른 감염증이 원인으로 우연히 같은 시기에 증상이 나타난 것으로 밝혀지는 경우도 있습니다 . 이러한 증상을 “우연적 속발 반응”

이라고 합니다.

(4) 예방접종에 의한 건강피해구제제도

- ① 정기접종으로 인해 나타난 부작용 때문에 생활에 지장이 생길 정도의 장애를 남기는 등 건강상 피해를 본 경우에는 예방접종법에 따라 정부로부터 보상을 받을 수 있습니다.
- ② 이러한 보상은 의료비, 의료수당, 장애 어린이 양육 연금, 장애 연금, 사망일 시금, 장례비로 구분되어 있으며, 건강 손상의 심각도에 따라 법에 규정된 금액이 지급됩니다. 사망 일시금, 장례비를 제외한 모든 보상은 치료가 완료되거나 장애가 치유될 때까지 계속해서 지급됩니다.
- ③ 이러한 보상은 예방접종, 감염증 의료, 법률 등 각 분야의 전문가로 구성된 정부 심의 위원회에 의해 해당하는 건강 피해가 예방접종에 의해 발생한 것이라고 입증된 경우 환자에게 지급되며, 심의 위원회에서는 이러한 건강손상이 예방접종에 의한 것인지, 다른 요인(예방접종 전후에 우연히 발생한 다른 감염증 또는 다른 원인)에 의한 것인지 아닌지 등 해당 건강피해와 예방접종 간의 원인관계를 논의합니다.
- ④ 정기접종으로 지정된 접종 기간이 아닐 때 예방접종을 할 경우에는 예방접종법에 근거하지 않은 접종(임의 예방접종)으로 간주합니다. 이 접종으로 건강상 피해를 본 경우에는 독립행정법인 의약품 의료기기 종합기구법에 따라 구제를 받게 되지만, 예방접종법과 비교해 구제 대상, 급부 금액 등에 차이가 있습니다.

※ 급부 신청이 필요한 경우에는 거주 시구청촌의 예방접종 담당과로 상담하십시오.

[참고 1] 신종 코로나바이러스와 신종 코로나바이러스 백신 안내

※아래 항목은 아동에 대한 신종 코로나바이러스 백신 접종에 관련하여 2023년 1월 기준의 상황을 (공익재단법인) 예방접종 리서치 센터 '예방접종 가이드라인 2023년도판' 에서 일부 인용하여 게재한 것입니다.

[참고 1] 신종 코로나바이러스와 신종 코로나바이러스 백신 안내

1. 신종 코로나바이러스에 대하여

신종 코로나바이러스 감염증 (COVID-19)의 세계적 유행 (팬데믹)은 2019년 12월 말에 중국 후베이성 우한시에서 원인 불명의 폐렴이 집단 발생한 것으로 말미암아 2020년 1월 5일, WHO가 국제보건규칙 (International Health Regulation: IHR)에 따라 전 세계에 위기 상황을 공표하면서 시작됐다. WHO는 2020년 1월 9일에 원인의 바이러스는 새로운 종류의 코로나바이러스라는 정보를, 그리고 1월 11일에는 모든 유전자 서열에 대한 정보를 중국으로부터 입수하여 1월 12일에 이를 공표했다. 1월 13일에는 태국에서 우한 여행력이 있는 확진자가 확인되어 중국 밖에서의 최초 감염자가 발생했으며, 1월 19일에는 한국에서, 1월 21일에는 미국에서 최초 감염자가 보고됐다. 우한시는 환자 급증과 의료 붕괴로 인해 1월 23일에 우한시 봉쇄를 결정했다. 북이탈리아, 한국, 이란, 스페인 및 뉴욕을 중심으로 특히 미국에서 환자 급증이 계속됐다.

WHO는 긴급위원회 (Emergency Committee) 회의를 개최하여, 1월 30일, 신종 코로나바이러스 감염증의 급격한 확산이 국제적으로 우려되는 공중보건 비상사태 (Public Health Emergency of International Concern: PHEIC)를 선언하고, 3월 11일에 이를 팬데믹으로 선포했다.

2020년 1월 6일에 후생노동성 건강국 결핵 감염증과는 각 시도부현·보건소 설치시(市)·특별구 위생주관부(국) 및 일본의사회를 대상으로 '중화인민공화국 후베이성 우한시의 비정형 폐렴 집단 발생에 관한 주의 환기에 대하여'라는 사무 연락을 발송했으며, 2020년 12월 9일 (건발(健發) 1209 제 2호) 통지를 통해 임시 예방접종 대상 질환에 신종 코로나바이러스 감염증을 추가했다.

【감염경로】

비말 감염이 주된 전파 요인으로 추정되며 환기가 잘 안 되는 환경에서는 기침, 재채기 등이 없어도 감염되는 것으로 보인다. 바이러스가 포함된 비말로 오염된

물체 표면을 통해 접촉 감염이 이루어질 가능성도 있다.

유증자가 감염 전파의 주체이나 무증상 병원체 보유자를 통해 감염될 위험도 있다. 의료기관에서 에어로졸이 발생하는 처치를 하는 경우에는 공기 예방책을 실시할 것을 권장한다.

【잠복기·감염 가능 기간】

잠복기는 1~14 일이며 병원체에 노출되고 5 일 정도 후에 발병하는 경우가 많다(WHO). 발병 전부터 감염성이 있으며 발병 초기에 감염성이 높은 것이 일상 감염의 원인이 되고 있다.

SARS-CoV-2 는 기도에서 증식하는 것으로 추정되며, 중증례의 경우는 바이러스양이 많고 배출 기간도 길다. 감염 가능 기간은 발병 이틀 전부터 발병 후 7~10 일 정도로 추정된다. 또한, 혈액, 소변, 대변에서 감염성을 가진 SARSCoV-2 가 검출되는 사례는 드물다.

2. 신종 코로나바이러스 백신에 대하여

일본에서는 2021년 2월 14일에 화이자사 mRNA 백신의 제조 판매가 승인됐으며, 같은 해 2월 17일부터 의료관계자 등, 같은 해 4월 12일부터 고령자 등을 대상으로 예방접종법에 따라 임시접종이 시작됐다. 2021년 5월 21일에는 다케다/모더나사의 mRNA 백신과 아스트라제네카사의 유전자 재조합 침팬지 아데노 바이러스 벡터 백신의 제조 판매가 승인됐다. 다케다/모더나사의 mRNA 백신은 같은 해 5월 24일부터 고령자 등을 대상으로 대규모 접종센터에서 접종이 시행됐으며, 같은 해 6월 21일부터 직장 접종도 시작됐다. 8월 2일에는 원칙적으로 만 40세 이상을 대상으로 아스트라제네카사의 백신이 임시접종에 도입됐지만, 해당 백신 접종은 2022년 9월 말로 종료됐다.

아동을 대상으로 한 신종 코로나바이러스 백신 접종에 관련하여 2021년 6월부로 만 12세 이상을 대상으로 접종이 시작됐다. 만 5세부터 만 11세용 백신은 2022년 1월 21일에 약사 승인을 받아 특례 임시접종으로서 자리매김됐다. 또한, 2022년 10월부터는 출생 6개월부터 만 4세용 백신 접종도 시작됐다. 자세한 내용은 후생노동성에서 최신 정보를 확인할 수 있다.

[참고 2] 주요 임의 예방접종 대상 질병과 백신의 개요

예방접종법의 대상이 되지 않는 이른바 임의 예방접종은 피접종자(보호자)와 의사의 상담을 통해 판단하고 실시하는 구조로 되어 있고, 행정기관이 행정기관의 비용부담을 이유로 권장하고 있는 것은 아니지만, 사용하는 백신은 후생노동성의 의해 의약품, 의료기기 등의 품질, 유효성 및 안전성 확보 등에 관한 법률(독립행정법인 의약품 의료기기 종합기구법) 상으로 인가되어 있습니다.

임의 예방접종에는 계절성 인플루엔자(65세 이상은 정기 예방접종), 볼거리, A형 간염, 황열, 광견병, 파상풍, 수막염균 감염증, 대상포진을 예방하는 백신, 정기 예방접종 이외의 연령이나 시기에 실시하는 정기 예방접종 백신 등이 있습니다.

많은 어린이가 접종을 받고 있는 계절성 인플루엔자, 볼거리 백신에 대해 설명합니다.

또한, 임의 예방접종으로 건강상 피해를 본 경우에는 독립행정법인 의약품 의료기기 종합기구법에 따라 구제 대상이 되는 경우가 있습니다. 단, 예방접종법(정기 예방접종)과 비교해 구제 대상이나 급부 금액 등에 차이가 있습니다.

※급부 신청이 필요한 경우에는 거주 시구청촌의 예방접종 담당과로 상담하십시오.

◇계절성 인플루엔자 백신(사백신)

고령자에 대한 계절성 인플루엔자 예방접종은 예방접종법 시행령에 의해 정기 예방접종으로 실시되고 있지만, 어린이에 대한 계절성 인플루엔자 예방접종은 임의 예방접종입니다.

(1) 질병에 대한 설명

계절성 인플루엔자는 급성 호흡기 감염증으로, 발열, 오한, 두통, 근육통 등의 전신 증상이 갑자기 나타납니다. 잠복기는 24~72시간입니다. 호흡기 증상은 늦게 나타나는 경우가 대부분이며, 코막힘, 인두통, 기침 등입니다. 합병증이 없다면 2~7일이면 치유됩니다. 합병증 특히 폐렴이나 뇌증을 병발하는 경우에는 대단히 위험합니다.

(2) 백신의 개요

계절성 인플루엔자 바이러스 A형 2종류(H1N1형과 H3N2형)와 B형 2종류(야마가타 계통과 빅토리아 계통)를 각각 발육 계란의 장노 막강 내에 접종해서 증식시켜, 에테르를 넣고 바이러스 표면의 HA 성분을 채취해서 포르말린으로 불

활성화한 백신입니다. 계절성 인플루엔자 백신에 포함된 바이러스 주는 계절성 인플루엔자의 유행 상황과 바이러스 상황을 참고하여 매년 결정되고 있습니다.

영유아 인플루엔자 백신의 유효성은 보고마다 약간씩 차이가 있으나, 대체로 20~60%의 발병 방지 효과가 있는 것으로 보고되고 있습니다. 또한, 영유아의 중증화 예방에 관한 유효성을 시사하는 보고도 나오고 있습니다.

계절성 인플루엔자 백신의 제조 과정에서 발육 계란이 사용되지만, 계란 성분은 정제 단계에서 제거됩니다. 그러나 계란 알레르기가 확실한 사람에게 접종할 때는 주의가 필요합니다. 계란이나 닭고기에 아나필락시스가 있는 사람 중에 접종을 희망하는 사람은 전문시설에 문의하십시오.

의료기관으로부터 부작용이 의심되는 사례(유해사례)로 보고된 것 중에서 위독 증례(보고자가 위독으로 판단한 것)의 발생 빈도는 0.00007%입니다.(2021년 10월 1일부터 2021년 3월 31일까지의 수치. 2022년 7월 제 81회 후생과학 심의회 예방접종 백신 분과회 부반응 검토 부회 자료 2-22에 의함.)

◇볼거리 백신(생백신)

(1) 질병에 대한 설명

볼거리는 볼거리 바이러스가 비말 감염된 후, 증식한 바이러스가 전신으로 퍼져 각 장기에 병변을 일으킵니다. 잠복기는 2~3주입니다. 주변 사람에게 감염될 가능성이 있는 기간은 발병 수일 전부터 귀밑샘, 턱밑샘 또는 혀밑샘이 붓는 증창 증상이 시작된 후 5일이 경과할 때까지로 봅니다. 주요 증상은 귀밑샘의 증창이며, 경계가 선명하지 않고 균일하고 부드러운 통증을 동반한 증창을 말합니다. 턱밑샘이나 혀밑샘이 붓는 경우도 있으며, 발열을 동반하는 경우도 있습니다. 연장아나 성인이 앓게 되면 병증이 뚜렷하고 합병증의 빈도가 높아집니다. 합병증 중에서 가장 많은 것은 무균성 수막염으로, 진단되는 빈도는 1~10%입니다. 빈도는 낮지만, 그 밖에도 뇌염, 횡장염 등이 있습니다. 사춘기 이후의 남성은 고환염, 여성은 난소염의 합병증을 유발할 수 있습니다. 특히 난치성인 난청 합병증에 대한 주의가 필요합니다.

(2) 백신의 개요

볼거리 바이러스를 약독화한 생백신입니다. 백신 접종 후 항체양전율은 90% 이상으로 높고, 일본 내에서 유행시 조사에서 백신의 질병 예방 효과는 80% 정도입니다. 백신 접종을 받았음에도 불구하고 발병한 사람 대부분은 가볍게 지나갑니다.(예방접종 부회·볼거리 백신 작업팀 보고서)

[참고 2] 주요 임의 예방접종 대상 질병과 백신의 개요

현재 시판되고 있는 볼거리 백신의 부작용으로 귀밑샘의 가벼운 종창이 1% 정도 나타납니다. 무균성 수막염의 부작용 보고 빈도는 1,600~2,300명 접종에 1 사례 정도(백신 첨부 문서)로 기재되고 있으나, 최근 보고에서는 접종 연령에 따라 빈도에 차이는 있으나 더 낮은 빈도인 것이 보고되고 있습니다. 자연 감염에서 무균성 수막염의 합병증이 1~10% 이고 난청의 우려도 있으며, 병에 걸리면 보육원이나 학교를 장기간 쉬어야 한다는 점과 발병이 3~6 세에 많은 점을 고려하면, 접종은 MR 백신 1기, 수두 백신 1회 접종, Hib 백신 추가, 소아 폐렴구균 백신 추가 등과 같은 시기 또는 완료한 후 가능한 한 조기에, 적어도 잘 걸리는 3세 이전에 접종할 것을 권장하고 있습니다. 또한, 일본 소아과 학회는 예방 효과를 확실히 하기 위해 MR 백신 2기와 같은 시기에 2차 접종을 권장하고 있습니다.

| 예방접종 예진표 (영유아/초등학생용)

		진찰 전 제은		도	
주소					
어린이 이름		M	생년월일	년	월
보호자 이름		F	나이 (년	월
				일생	개월)

질문 사항	답변	의사 기입란
오늘 받을 예방접종에 대한 설명서를 읽어보셨습니까(관할 행정기관에서 발송된)?	예 / 아니오	
자녀분의 발육상황에 대한 다음 질문에 답하십시오. 출생 시 체중 분만 시 자녀에게 이상한 점이 발견되었습니까? ()g 출산 후 자녀에게 이상한 점이 발견되었습니까? 신생아 건강 검진시 이상한 점이 발견되었습니까?	예 / 아니오 예 / 아니오 예 / 아니오	
현재 아픈 곳이 있습니까? 중상에 대해 구체적으로 기록해 주십시오.()	예 / 아니오	
최근 한 달 이내에 질병에 걸린 적이 있습니까? 질병명()	예 / 아니오	
최근 한 달 이내에 가족 또는 친구 중 홍역, 풍진, 수두, 유행성이하선염을 앓은 사람이 있습니까? 질병명()	예 / 아니오	
출생 후부터 지금까지 가족 등 주변에 결핵에 걸린 사람이 있었습니까?	예 / 아니오	
최근 한 달 이내에 예방접종을 받은 적이 있습니까? 예방접종 이름()	예 / 아니오	
출생 후부터 지금까지 선천성 이상, 심장, 신장, 간, 뇌신경 질환, 면역결핍증, 기타 질환에 걸려 의사의 진찰을 받은 적이 있습니까? 질병명()	예 / 아니오	
그렇다면 상기 질병의 치료를 담당하고 있는 의사가 오늘 예방접종에 동의했습니까?	예 / 아니오	
과거에 발작 증세(경련 또는 졸도)를 보인 적이 있습니까? 그렇다면 몇 세에 이 증상이 나타났습니까?()세 경	예 / 아니오	
앞의 질문에 "예"라고 답한 경우 그 당시 발열이 있었습니까?	예 / 아니오	
약물 또는 식품으로 인해 피부에 발진이나 두드러기(염증 등)가 나타나거나 아픈 적이 있었습니까?	예 / 아니오	
가족 또는 친지 중 선천성 면역결핍증을 갖고 있는 사람이 있습니까?	예 / 아니오	
과거에 예방접종을 받고 몸 상태가 안 좋아진 적이 있습니까? 예방접종 이름()	예 / 아니오	
가족이나 친지 중 예방접종을 받고 심각한 반응을 일으킨 사람이 있습니까?	예 / 아니오	
지난 6개월 동안 수혈 또는 감마글로불린 주사를 맞은 적이 있습니까?	예 / 아니오	
오늘 받을 예방접종에 대해 질문이 있으십니까?	예 / 아니오	
의사 기입란 이상의 문진 및 진찰 결과 오늘 예방접종을 (실시 할 수 있다 / 연기하는 것이 좋다) 라고 판단하였습니다. 보호자에게 예방접종의 효과 및 부작용, 예방접종 건강피해 구제제도에 대해 설명하였습니다. 의사 서명 또는 기명 날인		

의사의 진찰, 설명을 듣고 예방접종의 효과와 목적, 심각한 부작용 가능성, 예방접종 건강피해 구제제도 등에 대해 이해하였으며 이를 토대로 오늘의 예방접종에 (동의합니다. / 동의하지 않습니다). *원하는 항목에 동그라미로 표시하십시오. 이 예진표는 예방접종의 안전성 확보를 목적으로 만들어졌습니다. 이를 이해하고 이 예진표가 행정기관에 제출되는 것에 동의합니다.

보호자 서명:

백신 이름	투여량	접종 기관/의사 이름/접종 날짜
백신 이름 로트 번호 [주의] 백신의 유효기간이 지나지 않았는지 반드시 확인하십시오.	*(이하 주사) mL	기관: 의사 이름: 접종 날짜: / / (d/m/y)

[참고] 감마글로불린은 A 형 간염 등의 감염증을 예방하고 심각한 전염병을 치료하기 위해 주사하기도 하는 혈액제제의 일종입니다. 최근 3-6개월 이내에 이 제제를 투여 받은 사람은 홍역 등의 예방접종 효력이 떨어질 수 있습니다.

* BCG 예방접종의 경우 "지정된 투여량을 BCG 용 마늘을 사용하여 경피접종"과 같은 방식으로 기재하십시오.

B형 간염 예방접종 예진표

		진찰 전 세은		도
주소				
어린이 이름		M	생년월일	년 월 일 생
보호자 이름		F	나이 ()	년 월 일 생 (개월)

질문 사항	답변	의사 기입란
오늘 받을 예방접종에 대한 설명서를 읽어보셨습니까(관할 행정기관에서 발송된)?	예 / 아니오	
자녀분의 발육상황에 대한 다음 질문에 답하십시오. 출생 시 체중 분만 시 자녀에게 이상한 점이 발견되었습니까? ()g 출산 후 자녀에게 이상한 점이 발견되었습니까? 신생아 건강 검진시 이상한 점이 발견되었습니까?	예 / 아니오 예 / 아니오 예 / 아니오	
현재 아픈 곳이 있습니까? 증상에 대해 구체적으로 기록해 주십시오.()	예 / 아니오	
최근 한 달 이내에 질병에 걸린 적이 있습니까? 질병명()	예 / 아니오	
최근 한 달 이내에 가족 또는 친구 중 홍역, 풍진, 수두, 유행성이하선염을 앓은 사람이 있습니까? 질병명()	예 / 아니오	
최근 한 달 이내에 예방접종을 받은 적이 있습니까? 예방접종 이름()	예 / 아니오	
출생 후부터 지금까지 선천성 이상, 심장, 신장, 간, 뇌신경 질환, 면역결핍증, 기타 질환에 걸려 의사의 진찰을 받은 적이 있습니까? 질병명()	예 / 아니오	
그렇다면 상기 질병의 치료를 담당하고 있는 의사가 오늘 예방접종에 동의했습니까?	예 / 아니오	
과거에 발작 증세(경련 또는 졸도)를 보인 적이 있습니까? 그렇다면 몇 세에 이 증상이 나타났습니까?()세 경	예 / 아니오	
위의 질문에 "예"라고 답한 경우 그 당시 발열이 있었습니까?	예 / 아니오	
약물 또는 식품으로 인해 피부에 발진이나 두드러기(염증 등)가 나타나거나 아픈 적이 있었습니까?	예 / 아니오	
라텍스 과민증*입니다?	예 / 아니오	
가족 또는 친지 중 선천성 면역결핍증을 갖고 있는 사람이 있습니까?	예 / 아니오	
과거에 예방접종을 받고 몸 상태가 안 좋아진 적이 있습니까? 예방접종 이름()	예 / 아니오	
가족이나 친지 중 예방접종을 받고 심각한 반응을 일으킨 사람이 있습니까?	예 / 아니오	
지난 6개월 동안 수술 또는 감마글로불린 주사를 맞은 적이 있습니까?	예 / 아니오	
모자 감염 예방으로 출생 후에 B형 간염 백신 접종을 받은 적이 있습니까?	예 / 아니오	
오늘 받을 예방접종에 대해 질문이 있으십니까?	예 / 아니오	
의사 기입란 이상의 문진 및 진찰 결과 오늘 예방접종을 (실시 할 수 있다 / 연기하는 것이 좋다) 라고 판단하였습니다. 보호자에게 예방접종의 효과 및 부작용, 예방접종 건강피해 구제제도에 대해 설명하였습니다. 의사 서명 또는 기명 날인		

의사의 진찰, 설명을 듣고 예방접종의 효과와 목적, 심각한 부작용 가능성, 예방접종 건강피해 구제제도 등에 대해 이해하였으며 이를 토대로 오늘의 예방접종에 (동의합니다. / 동의하지 않습니다)*. *원하는 항목에 동그아미로 표시하십시오. 이 예진표는 예방접종의 안전성 확보를 목적으로 만들어졌습니다. 이를 이해하고 이 예진표가 행정기관에 제출되는 것에 동의합니다.

보호자 서명:

백신 이름	투여량	접종 기관/의사 이름/접종 날짜
백신 이름 로트 번호 {주의} 백신의 유효기간이 지나지 않았는지 반드시 확인하십시오.	* (피하 주사)	기관: 의사 이름: mL 접종 날짜: / / (d/m/y)

(주) 라텍스 과민증이란 천연 고무제품에 대한 즉각형 과민증입니다. 라텍스로 된 장갑을 사용할 때 알레르기 반응을 보일 경우 의심할 수 있습니다. 또한 라텍스와 교차 반응이 있는 과일 등(바나나, 밤, 키위, 아보카도 멜론 등)에 알레르기가 있는 경우에는 상담하십시오.

로타바이러스 감염증 예방접종 예진표

*보유자는 유문선 양말 기저귀 주사가 필요합니다.

주 소	(우)	접종연월일	년 월 일
		진찰 건 제은	도 부
피접종자 이름	(이름 후리거나)	전화번호	() -
		남 · 여	
보호자 이름		생년월일	년 월 일
			(생후 주 일 주)
			의료기관 기저귀 (표시사)
			1차 접종인 경우, 오늘이 생후 14주 6일 후가 지나지 않은 것을 확인하셨습니까?

확인 사항	↑			확인	의사 기재란
	1 차	2 차	3 차		
이번 접종은 몇 회차 접종입니까?					
지금까지의 접종연월일을 적어주십시오. (이번 접종이 2차 이후인 경우에만) *전회 로타바이러스 백신 접종으로부터 27일 이상 간격을 둔 것을 확인	1 차	년 월 일			
(예방접종에 관해서 시정촌에서 배부하고 있는 설명서를 읽으셨습니까?)	예	아니요			
예방접종의 효과와 부작용 등을 이해하셨습니까?	예	아니요			
장중합증에 관한 설명을 듣고 이해하셨습니까?	예	아니요			
지너부의 발육 상황에 관하여 질문하셨습니까.					
출생 시 체중				g	
분만 시 특이사항이 있었습니까?	있었다	없었다			
출생 후 특이사항이 있었습니까?	있었다	없었다			
신생아 건강검진에서 특이사항이 있었습니까?	있었다	없었다			
현재 아픈 곳이 있습니까?	예	아니요			
구체적인 증상을 적어주십시오. ()					
최근 1개월 이내에 병에 걸린 적이 있습니까?					
병명()	예	아니요			
1개월 이내에 가족이나 친구가 홍역, 풍진, 수두, 볼거리 등의 병에 걸린 사람이 있었습니까?					
병명()	예	아니요			
1개월 이내에 예방접종을 받았습니까?					
예방접종의 종류() 접종일()	예	아니요			
지금까지 장중합증에 걸린 적이 있습니까? 또는, 치료가 끝나지 않은 선천성 소화관 장애가 있습니까? *이 경우 로타바이러스 백신 접종을 받을 수 없습니다.	예	아니요			
지금까지 면역부전이라 진단받은 일이 있습니까? 또는, 폐렴이나 중이염 등의 감염증, 설사를 반복하거나, 체중 증가가 더디거나 한 적이 있습니까? *로타바이러스 백신 접종을 받지 못할 수 있습니다.	예	아니요			
그 밖에 지금까지 선천성 이상, 위장장애, 심장질환, 신장질환, 간장질환, 혈액질환, 뇌신경 질환, 기타 질환으로 의사의 진찰을 받고 있습니까? 병명()	예	아니요			
장기 질환을 전할하는 의사가 오는 예방접종에 동의하셨습니까?	예	아니요			
경풍(경련)을 일으킨 적이 있습니까? (개월 경)	예	아니요			
그때, 열이 났습니까?	예	아니요			
약이나 식품으로 인해 피부에 발진이나 두드러기가 나타나거나 아픈 적이 있습니까?					
약 · 식품명()	예	아니요			
지금까지 예방접종을 받고 이상 증상이 나타난 적이 있습니까?					
예방접종의 종류()	예	아니요			
어머니가 임신 중 예외 반응을 억제하는 약을 투약받은 적이 있습니까?					
약제명()	예	아니요			
가족이나 친지 중 선천성 면역부전이라 진단받은 사람이 있습니까?	예	아니요			
가족이나 친지 중 예방접종을 받고 이상 증상이 나타난 사람이 있습니까?	예	아니요			
지금까지 수혈 혹은 감미 글로불린 주사를 맞은 적이 있습니까?	예	아니요			
오늘 실시하는 예방접종에 대한 질문이 있습니까?	예	아니요			

의사 기재란

이상 문진 및 진찰 결과, 오늘 예방접종을 (실시할 수 있다 / 보류하는 편이 좋다)고 판단합니다.
 보호자에게 예방접종의 효과, 부작용(특히 장중합증) 및 예방접종 건강피해구제제도 등에 대해서 설명했습니다.
의사 서명 또는 기명날인

보호자 기재란

의사의 진찰 및 설명을 듣고, 예방접종의 효과와 목적, 심각한 부작용(특히 장중합증)의 가능성, 예방접종 건강피해구제제도 등에 대해서 이해했으며, 접종을 받는 것에 (동의합니다 / 동의하지 않습니다). *괄호 안의 원하는 항목에 ○로 표시하십시오.
 이 예진표는 예방접종의 안전성 확보를 목적으로 하고 있습니다. 이 취지를 이해했으며, 이 예진표가 시정촌에 제출되는 것에 동의합니다.
보호자 자필 서명

사물 백신명	접종량		접종 장소 · 의사명 · 접종연월일	
	경구 접종	접종 장소	의사명	접종연월일
백신명 Lot No. (주) 유효기간 경과 여부를 반드시 확인	로타텍® 2mL	로타릭스® 1.5mL		년 월 일

[참고 4] 예방접종 후 건강상태조사

이 표는 후생노동성의 2020년도 예방접종 후 건강상태조사 집계 보고서를 바탕으로, 발열과 국소반응의 출현 빈도를 정리하고, BCG, 계절성 인플루엔자, 고령자 폐렴구균의 경우는 자주 나타나는 대표적인 증상의 수치를 정리한 것입니다. 단독 접종을 받은 경우와 동시접종을 받은 경우가 모두 포함되어 있습니다. 단, 만 0~1세에 접종하는 백신은 그 종류가 다양하여 동시접종을 하는 경우가 많으므로, 동시접종 후의 건강상태에 대해서는 보고서를 참고해주시시오.

(조사 수) 2020년도 예방접종 후 건강상태조사

예방접종 종류*	조사 수(명)	발열 전체(%)	37.5~38.4℃ (%)	38.5℃ 이상 (%)	국소반응(%)
DPT-IPV 1기 1차	1,347	15.4	9.6	5.9	8.8
DPT-IPV 1기 2차	1,124	12.7	8.3	4.4	9.6
DPT-IPV 1기 3차	1,109	3.0	1.9	1.1	5.3
DPT-IPV 1기 추가	1,019	10.7	5.1	5.6	9.1
DT 2기	1,965	1.3	0.9	0.4	25.3
MR 1기	1,996	12.8	5.2	7.6	4.4
MR 2기	1,293	2.8	1.3	1.5	2.9
일본뇌염 1기 1차	1,091	9.9	4.9	4.9	3.8
일본뇌염 1기 2차	797	6.1	2.8	3.4	2.5
일본뇌염 1기 추가	998	5.6	2.8	2.8	4.2
일본뇌염 2기	762	2.8	1.6	1.2	4.2
hib(Hib) 초회 1차	1,226	5.6	4.2	1.4	6.4
hib(Hib) 초회 2차	1,013	16.2	9.2	7.0	7.3
hib(Hib) 초회 3차	997	14.6	8.6	6.0	9.5
hib(Hib) 추가	802	15.0	7.7	7.2	8.7
소아용 폐렴구균 감염증 초회 1차	1,228	5.5	4.4	1.1	8.0
소아용 폐렴구균 감염증 초회 2차	1,191	17.6	11.9	5.7	12.7
소아용 폐렴구균 감염증 초회 3차	1,125	12.9	8.1	4.8	15.4
소아용 폐렴구균 추가	952	21.1	9.9	11.2	18.4
수두 1차	1,701	16.3	6.6	9.8	3.4
수두 2차	1,524	8.1	3.5	4.7	4.3
B형 간염 1차	1,465	4.3	3.2	1.1	4.0
B형 간염 2차	1,203	16.3	11.1	5.2	8.5
B형 간염 3차	1,165	5.2	3.0	2.1	4.7

예방접종 종류*	조사 수(명)	발열 전체(%)	37.5~38.4℃ (%)	38.5℃ 이상 (%)	실사(%)
로타 초회 1차	1,018	4.9	3.2	1.7	2.9
로타 초회 2차	649	10.5	7.1	3.4	3.2
로타 초회 3차	86	9.3	2.3	7.0	1.2

*조사기간 내 (28일간)의 모든 발현율을 포함한다.

*조사 대상이 2020년 10월 정기접종 대상이 되면서 로타바이러스 백신이 새롭게 추가됐다.

BCG는 비교적 자주 나타나는 대표적인 증상인 '림프절 종창', '국소 습윤'의 발현율과 '전체 증상의 합계'의 수치이다. BCG만 조사한 기간은 4개월이다.

예방접종 종류	조사 수(명)	림프절 종창(%)	국소 습윤(%)	전체 증상 합계 (%)
BCG	1,784	0.4	0.0	0.4

참고 도서 (자세한 사항은 <https://www.yoboseshu-rc.com/publics/index/7>을 참조하십시오.)

1 '예방접종 가이드라인'



2023년 3월 개정판(A5판 148페이지)
현장의 의료관계자가 안심하고 적정하게
예방접종을 할 수 있도록 예방접종에 관한
의학 및 규칙 등의 지식에 대해 개설한
책입니다.

3 '예방접종 필수'



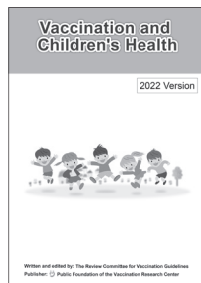
2022년판 (A4판)
예방접종을 실시하는 의사와 시구정촌
예방접종 관계자의 업무에 도움을 주기 위해
편집한 책입니다.

2 '인플루엔자·폐렴구균 감염증 (B범주 질병) 예방접종 가이드라인'



2022년판(A5판 44페이지)
인플루엔자와 고령자의 폐렴구균 감염증의
정기 예방접종에 관한 의학 및 규제 등의
지식에 대해 설명한 책입니다.

4 외국어판 '예방접종과 어린이의 건강'



2022년 3월 개정판
보호자용으로 예방접종에 관한 올바른 지식에
대해 기술한 '예방접종과 어린이의 건강' 및 '
예진표'를 아래의 언어로 번역하여 홈페이지에
공개하고 있으므로, 필요한 분은
다운로드해서 이용하시기 바랍니다.
<https://www.yoboseshu-rc.com/publics/index/8/>
책자 전문을 번역한 언어(10개 국어)
영어, 중국어, 한국어, 베트남어, 스페인어,
포르투갈어, 태국어, 인도네시아어,
필리핀어(타갈로그어), 네팔어
예진표만 번역한 언어(7개 국어)
아랍어, 이탈리아어, 독일어, 프랑스어, 몽골어,
러시아어, 우크라이나어

예방접종 지침 심의 위원회 위원 명부

이름	소속·직함
Tetsu Isobe	게이오기주쿠대학 법무연구과 교수
○ Kenji Okada	후쿠오카 간호대학 교수
◎ Nobuhiko Okabe	가와사키시 건강안전연구소 소장
Satoshi Kamayachi	공익사단법인 일본 의사회 상임이사
Hajime Kamiya	국립감염증 연구소 감염증 역학 센터 예방접종 총괄연구관
Keiko Taya	가나가와현 위생연구소 소장
Osamu Tokunaga	국립병원기구 미나미쿄토 병원 소아과 부원장
Kuniko Nakayama	의료법인 MEFA 진아이카이 마이패밀리 클리닉 가마고리 이사장 겸 원장
Mitsuaki Hosoya	후쿠시마현립의과대학 소아과 교수
Masago Minami	요미우리 신문 도쿄 본사 상무이사 조사연구 담당
Mitsuoki Yamamoto	일반사단법인 고쿠분지시 의사회 예방접종센터 관리자 야마모토 소아과의원 원장
Shunichiro Yokota	일반사단법인 오다와라 의사회 고문 요코타 소아과의원 원장
Hiroshi Watanabe	테이쿄대학 노인보건센터 시설장

◎ : 위원장 ○ : 부위원장

(일본어 어순 , 경칭 생략)

2023년 3월 기준

공익재단법인 예방접종 리서치 센터

(우) 103-0011 도쿄도 주오구 니혼바시 오덴마초 14-1

전화 : (03) 6206-2113 팩스 : (03) 5643-8300

<https://www.yoboseshu-rc.com>

(1994년 9월 제 1 판 발행)	(2008년 3월 개정판)	(2016년 4월 개정판)
(1995년 개편 제 1 판 제 1 책)	(2009년 3월 개정판)	(2017년 4월 개정판)
(1998년 개편 제 1 판 제 4 책)	(2010년 3월 개정판)	(2018년 3월 개정판)
(2002년 개편 제 1 판 제 5 책)	(2011년 3월 개정판)	(2019년 3월 개정판)
(2003년 11월 개정판)	(2012년 3월 개정판)	(2020년 3월 개정판)
(2005년 개편)	(2013년 4월 개정판)	(2021년 3월 개정판)
(2006년 3월 개정판)	(2014년 4월 개정판)	(2022년 3월 개정판)
(2007년 3월 개정판)	(2015년 4월 개정판)	(2023년 3월 개정판)

허가 없이 복제 , 전재하는 것은 법률로 금지되어 있습니다 .



MEMO

A series of horizontal dotted lines for writing, spaced evenly down the page.



MEMO

A series of horizontal dotted lines for writing.

