豚伝染性胃腸炎(アジュバント加)不活化ワクチン(シード)

平成25年5月7日(告示第1495号)新規追加令和2年2月5日(告示第231号)一部改正令和2年6月30日(告示第1246号)一部改正

1 定義

シードロット規格に適合した豚伝染性胃腸炎ウイルスを同規格に適合した株化細胞で増殖させて 得たウイルス液を不活化し、アルミニウムゲルアジュバントを添加したワクチンである。

- 2 製法
- 2.1 製造用株
- 2.1.1 名称

弱毒豚伝染性胃腸炎ウイルスh-5株又はこれと同等と認められた株

2.1.2 性狀

豚腎初代若しくは継代細胞又は豚精巣初代細胞でCPEを伴って増殖する。

- 2.1.3 マスターシードウイルス
- 2.1.3.1 作製、保存及び小分製品までの最高継代数

マスターシードウイルスは、MPK-III a細胞又は適当と認められた培養細胞で増殖させ、連続した工程により作製し、保存用の容器に分注する。

分注したマスターシードウイルスは、特定の製造番号又は製造記号を付し、凍結して-70℃以下又は凍結乾燥して5℃以下で保存する。

マスターシードウイルスについて、3.1.1の試験を行う。

マスターシードウイルスは、ワクチンの製造以外の目的で継代しない。

マスターシードウイルスから小分製品までの最高継代数は、5代以内でなければならない。

- 2.1.4 ワーキングシードウイルス
- 2.1.4.1 増殖、継代及び保存

ワーキングシードウイルスは、MPK- \mathbb{II} a細胞又は適当と認められた培養細胞で増殖及び継代する。 ワーキングシードウイルスは、凍結して-70[°]C以下又は凍結乾燥して5[°]C以下で保存する。 ワーキングシードウイルスについて、3.1.2の試験を行う。

- 2.1.5 プロダクションシードウイルス
- 2.1.5.1 増殖、継代及び保存

プロダクションシードウイルスは、MPK-III a細胞又は適当と認められた培養細胞で増殖させる。 プロダクションシードウイルスを保存する場合は、凍結して-70 C以下又は凍結乾燥して5 C以下で保存する。

プロダクションシードウイルスを保存する場合は、3.1.3の試験を行う。

- 2.2 製造用材料
- 2.2.1 培養細胞

MPK-Ⅲ a細胞又は製造に適当と認められた株化細胞を用いる。

2.2.2 培養液

製造に適当と認められた培養液を用いる。

- 2.2.3 マスターセルシード
- 2.2.3.1 作製、保存及びプロダクションセルシードまでの最高継代数 マスターセルシードは、2.2.2の培養液で増殖させ、連続した工程により作製し、保存用の容器

に分注する。

分注したマスターセルシードは、特定の製造番号又は製造記号を付し、凍結して-70℃以下で保存する。

マスターセルシードについて、3.2.1の試験を行う。

マスターセルシードは、ワクチンの製造又は試験以外の目的で継代しない。

マスターセルシードからプロダクションセルシードまでの最高継代数は、20代以内でなければならない。

- 2.2.4 ワーキングセルシード
- 2.2.4.1 増殖、継代及び保存

ワーキングセルシードは、2.2.2の培養液で増殖及び継代する。

ワーキングセルシードは、凍結して-70℃以下で保存する。

ワーキングセルシードについて、3.2.2の試験を行う。

- 2.2.5 プロダクションセルシード
- 2.2.5.1 増殖、継代及び保存

プロダクションセルシードは、2.2.2の培養液で増殖させる。

プロダクションセルシードを保存する場合は、凍結して-70℃以下で保存する。

プロダクションセルシードを保存する場合は、3.2.3の試験を行う。

- 2.3 原液
- 2.3.1 プロダクションセルシードの培養

1回に処理し、培養した細胞を個体別培養細胞とみなす。ウイルス接種前のプロダクションセルシードに異常を認めてはならない。

2.3.2 ウイルスの培養

プロダクションシードウイルスを2.3.1の細胞で培養し、ウイルスの増殖極期に個体別培養細胞ごとに採取した培養液のろ液、遠心上清又はこれらを適当と認められた方法で濃縮したものをウイルス浮遊液とする。

ウイルス浮遊液について、3.3の試験を行う。

2.3.3 不活化

ウイルス浮遊液にホルマリン又は適当と認められた不活化剤を加えて不活化し、不活化ウイルス 液とする。

不活化ウイルス液について、3.4の試験を行う。

2.3.4 原液

不活化ウイルス液を混合し、適当と認められたアルミニウムゲルアジュバントを加え、原液とする。

原液について、3.5の試験を行う。

2.4 最終バルク

原液を混合し、最終バルクとする。

この場合、適当と認められた保存剤を加えてもよい。

2.5 小分製品

最終バルクを小分容器に分注し、小分製品とする。

小分製品について、3.6の試験を行う。

- 3 試験法
- 3.1 製造用株の試験
- 3.1.1 マスターシードウイルスの試験
- 3.1.1.1 同定試験

シードロット規格の1.4.2.3.1.1を準用して試験するとき、適合しなければならない。

3.1.1.2 無菌試験

- 一般試験法の無菌試験法を準用して試験するとき、適合しなければならない。
- 3.1.1.3 マイコプラズマ否定試験
 - 一般試験法のマイコプラズマ否定試験法を準用して試験するとき、適合しなければならない。
- 3.1.1.4 外来性ウイルス否定試験
- 3.1.1.4.1 共通ウイルス否定試験
 - 一般試験法の外来性ウイルス否定試験法の1.1、2.1及び2.2を準用して試験するとき、適合しなければならない。
- 3.1.1.4.2 特定ウイルス否定試験
- 3.1.1.4.2.1 特定ウイルス否定一般試験

豚繁殖・呼吸障害症候群ウイルスについて、一般試験法の外来性ウイルス否定試験法の1.1及び 3.1.1を準用して試験するとき、適合しなければならない。

3.1.1.4.2.2 個別ウイルス否定試験

豚熱ウイルス、豚サーコウイルス、牛ウイルス性下痢ウイルス、ロタウイルス、日本脳炎ウイルス及び狂犬病ウイルスについて、一般試験法の外来性ウイルス否定試験法の1.1、3.2.3、3.2.4、3.2.5、3.2.7及び3.2.9を準用して試験するとき、適合しなければならない。

- 3.1.2 ワーキングシードウイルスの試験
- 3.1.2.1 無菌試験
 - 一般試験法の無菌試験法を準用して試験するとき、適合しなければならない。
- 3.1.2.2 マイコプラズマ否定試験
 - 一般試験法のマイコプラズマ否定試験法を準用して試験するとき、適合しなければならない。
- 3.1.3 プロダクションシードウイルスの試験
- 3.1.3.1 無菌試験
 - 一般試験法の無菌試験法を準用して試験するとき、適合しなければならない。
- 3.1.3.2 マイコプラズマ否定試験
 - 一般試験法のマイコプラズマ否定試験法を準用して試験するとき、適合しなければならない。
- 3.2 株化細胞の試験
- 3.2.1 マスターセルシードの試験
- 3.2.1.1 培養性状試験

シードロット規格の2.1.4.2.1.1を準用して試験するとき、適合しなければならない。

3.2.1.2 起源動物種同定試験

シードロット規格の2.1.4.2.1.2を準用して試験するとき、適合しなければならない。

- 3.2.1.3 無菌試験
 - 一般試験法の無菌試験法を準用して試験するとき、適合しなければならない。
- 3.2.1.4 マイコプラズマ否定試験
 - 一般試験法のマイコプラズマ否定試験法を準用して試験するとき、適合しなければならない。
- 3.2.1.5 外来性ウイルス否定試験
- 3.2.1.5.1 共通ウイルス否定試験
 - 一般試験法の外来性ウイルス否定試験法の1.2、2.1及び2.2を準用して試験するとき、適合しなければならない。
- 3.2.1.5.2 特定ウイルス否定試験
- 3.2.1.5.2.1 特定ウイルス否定一般試験

豚繁殖・呼吸障害症候群ウイルスについて、一般試験法の外来性ウイルス否定試験法の1.2及び3.1.1を準用して試験するとき、適合しなければならない。

3.2.1.5.2.2 個別ウイルス否定試験

豚熱ウイルス、豚サーコウイルス、牛ウイルス性下痢ウイルス、ロタウイルス、日本脳炎ウイルス及び狂犬病ウイルスについて、一般試験法の外来性ウイルス否定試験法の1.2、3.2.3、3.2.4、3.2.5、3.2.7及び3.2.9を準用して試験するとき、適合しなければならない。

- 3.2.1.6 核学的(染色体)性状試験
 - シードロット規格の2.1.4.2.1.6を準用して試験するとき、適合しなければならない。
- 3.2.1.7 腫瘍形成性/腫瘍原性試験
 - シードロット規格の2.1.4.2.1.7を準用して試験するとき、適合しなければならない。
- 3.2.2 ワーキングセルシードの試験
- 3.2.2.1 培養性状試験
 - シードロット規格の2.1.4.2.2.1を準用して試験するとき、適合しなければならない。
- 3.2.2.2 無菌試験
 - 一般試験法の無菌試験法を準用して試験するとき、適合しなければならない。
- 3.2.2.3 マイコプラズマ否定試験
 - 一般試験法のマイコプラズマ否定試験法を準用して試験するとき、適合しなければならない。
- 3.2.3 プロダクションセルシードの試験
- 3.2.3.1 培養性状試験
 - シードロット規格の2.1.4.2.3.1を準用して試験するとき、適合しなければならない。
- 3.2.3.2 無菌試験
 - 一般試験法の無菌試験法を準用して試験するとき、適合しなければならない。
- 3.2.3.3 マイコプラズマ否定試験
 - 一般試験法のマイコプラズマ否定試験法を準用して試験するとき、適合しなければならない。
- 3.3 ウイルス浮遊液の試験
- 3.3.1 ウイルス含有量試験
- 3.3.1.1 試験材料
- 3.3.1.1.1 試料

検体をウイルス増殖用培養液(付記)又は適当と認められた希釈液で10倍階段希釈し、各段階の 希釈液を試料とする。

3.3.1.1.2 培養細胞

豚精巣初代細胞又は適当と認められた細胞を小試験管に培養し、単層となったものを用いる。

3.3.1.2 試験方法

試料0.1mLずつをそれぞれ4本(穴)以上の培養細胞に接種し、37℃で60分間静置吸着させた後、ウイルス増殖用培養液0.5mLを加え、37℃で7日間培養し、観察する。

3.3.1.3 判定

培養細胞にCPEを認めたものを感染とみなし、 $TCID_{50}$ を算出する。 検体のウイルス含有量は、1 mL中 $10^{8.3}TCID_{50}$ 以上でなければならない。

- 3.4 不活化ウイルス液の試験
- 3.4.1 無菌試験
 - 一般試験法の無菌試験法を準用して試験するとき、適合しなければならない。
- 3.4.2 不活化試験
- 3.4.2.1 試験材料
- 3.4.2.1.1 試料

100倍量以上のリン酸緩衝食塩液を用い、検体 5 mLを 4 $^{\circ}$ で 1 夜透析し、不活化剤を除去したものを試料とする。

3.4.2.1.2 培養細胞

豚精巣初代細胞又は適当と認められた細胞を培養瓶に培養し、単層となったものを用いる。

3.4.2.2 試験方法

試料の全量を $1 \, \text{mL}$ につき $3 \, \text{cm}^2$ 以上の培養細胞に接種し、 $37 \, \text{C}$ で90分間静置吸着させた後、試料を抜き取り、ウイルス増殖用培養液を加え、 $37 \, \text{C}$ で7日間培養し、観察する。

3.4.2.3 判定

培養細胞にCPEを認めない場合、活性ウイルス陰性と判定する。 検体に活性ウイルスを認めてはならない。

- 3.5 原液の試験
- 3.5.1 無菌試験
 - 一般試験法の無菌試験法を準用して試験するとき、適合しなければならない。
- 3.6 小分製品の試験
- 3.6.1 特性試験

一般試験法の特性試験法を準用して試験するとき、固有の色調を有する均質な懸濁液でなければならず、異物及び異臭を認めてはならない。小分容器ごとの性状は、均一でなければならない。

3.6.2 pH測定試験

一般試験法の pH測定試験法を準用して試験するとき、pHは、固有の値を示さなければならない。

3.6.3 無菌試験

一般試験法の無菌試験法を準用して試験するとき、適合しなければならない。

3.6.4 ホルマリン定量試験

ホルマリン添加製剤については、一般試験法のホルマリン定量法を準用して試験するとき、ホルマリンの含有量は、0.2vol%以下でなければならない。

3.6.5 アルミニウム定量試験

一般試験法のアルミニウム定量法を準用して試験するとき、アルミニウムの含有量は、1 mL中 3.46mg以下でなければならない。

3.6.6 マクロゴール定量試験

マクロゴール添加製剤については、一般試験法のマクロゴール定量法を準用して試験するとき、マクロゴールの含有量は、1mL中1.0mg以下でなければならない。

3.6.7 異常毒性否定試験

一般試験法の異常毒性否定試験法を準用して試験するとき、適合しなければならない。

3.6.8 力価試験

3.6.8.1 試験材料

3.6.8.1.1 注射材料

試験品をリン酸緩衝食塩液で10倍に希釈したものを注射材料とする。

3.6.8.1.2 試験動物

約4週齢のハムスターを用いる。

3.6.8.1.3 中和試験用ウイルス

豚伝染性胃腸炎ウイルスh-5株又は適当と認められた株を用いる。

3.6.8.1.4 培養細胞

豚精巣初代細胞又は適当と認められた細胞を培養し、単層となったものを用いる。

3.6.8.2 試験方法

注射材料 1 mLずつを 5 匹の試験動物の腹腔内に注射し、14日目に得られた各個体の血清について中和試験を行う。

被検血清を非働化した後、等量混合し、ウイルス増殖用培養液で 2 倍階段希釈する。各希釈血清 $0.5 \text{mL} \ge 0.1 \text{mL}$ 中約200 TCID_{50} の中和試験用ウイルス液0.5 mL とを混合し、37 C で 90分間処理する。この各混合液0.1 mL ずつをそれぞれ 4 本 (穴) の培養細胞に接種し、37 C で 90分間静置吸着させた後、ウイルス増殖用培養液0.5 mL ずつを加え、37 C で 7日間培養し、観察する。

3.6.8.3 判定

培養細胞2本(穴)以上にCPEの阻止を認めた血清の最高希釈倍数を中和抗体価とする。 試験動物の中和抗体価は、16倍以上でなければならない。

4 貯法及び有効期間

有効期間は、製造後1年3か月間とする。ただし、農林水産大臣が特に認めた場合には、その期間とする。

付記 ウイルス増殖用培養液

1,000mL 中

トリプトース・ホスフェイト・ブロス2.95 g又はラクトアルブミン水解物5.0 g牛血清又はやぎ血清50 ~ 100 mLイーグル MEM又はアール液残量

炭酸水素ナトリウムでpHを7.0~7.4に調整する。 必要最少量の抗生物質を加えてもよい。