

副本

## 令和5年(ワ)第421号 国家賠償等請求事件

原 告 [REDACTED]

被 告 国 ほか3名

## 被告国第1準備書面

令和5年12月22日

福岡地方裁判所小倉支部第3民事部合議口係 御中

## 被告国指定代理人

栗 阪 美 穂	(印)
杉 浦 良 信	(印)
高 村 俊 成	(印)
永 田 優 子	(印)
竹 田 刚	(印)
鈴 木 恵美里	(代)
山 本 陽 介	(印)
松 倉 裕 二	(印)
江 口 祥 彦	(印)
東 雄一郎	(印)
湯 本 貴 文	(印)
川井田 知 広	(印)
竹崎 祐 喜	(印)

第1 はじめに	5
1 被告国に対する請求に係る主要な争点について	5
2 本準備書面の構成について	7
第2 医薬品の承認制度及び特例承認制度等	7
1 医薬品の承認制度等について	7
(1) 本件ワクチンの「医薬品」該当性	7
(2) 医薬品の開発から承認までの一般的な流れ	9
ア 基礎研究等	9
イ 非臨床試験等	9
ウ 臨床試験	10
エ 医薬品の製造販売の承認申請・承認審査・承認	10
(ア) 「製造販売の承認」の意味について	11
(イ) 製造販売の承認申請・承認審査	12
a 製造販売の承認申請	12
b 承認審査の概要	13
c 承認のための審査等を行う主体	14
d PMDAによる審査等の内容	15
(a) PMDAによる審査等の体制	16
(b) PMDAによる審査等における基本的な考え方	16
e PMDAによる審査等の後の手続	18
(3) 医薬品の特例承認制度	18
ア 特例承認制度について	18
イ 特例承認の要件等	20
ウ 新型コロナウイルス感染症に係る政令による指定	21
(4) PMDAにおける新型コロナウイルス（SARS-CoV-2）ワクチン	

の評価に関する考え方	21
2 本件ワクチンの特例承認に係る製造販売承認審査の内容等について	24
(1) 被告ファイザーによる本件ワクチンの製造販売承認申請について	24
(2) 本件ワクチンの審査資料	26
ア 臨床試験の評価資料	26
イ 国内C4591005試験について	27
ウ 海外C4591001試験について	28
(3) 本件ワクチンの審査等について	29
ア 本件ワクチンに係る審査手続の流れ	29
イ PMDAによる有効性及び安全性の評価	29
ウ 特例承認に係る報告書の内容等	33
エ 本件ワクチンの製造販売についての特例承認について	35
オ 本件ワクチンが特例承認の要件に該当する医薬品であること	35
第3 本件特例承認をしたこと及び亡博昭が本件ワクチンを接種するまでの間に本件特例承認を取り消さなかったことが国賠法1条1項の適用上違法でないこと	36
1 厚生労働大臣による医薬品の製造販売の承認等に関する国賠法1条1項の適用における違法の判断基準	37
2 本件特例承認等が国賠法1条1項の適用上違法ではないこと	39
(1) 本件特例承認について	39
(2) 薬機法75条の3に基づく本件特例承認の取消しについて	41
(3) 薬機法74条の2に基づく本件特例承認の取消しについて	42
第4 本件ワクチン接種と亡博昭の死亡との間に因果関係が認められないこと	43
1 原告の主張	44
2 被告国の主張	44

(1) 本件ワクチンの接種により自己免疫力が低下し、新型コロナウイルス感染症に感染しやすくなるとは認められないこと（仮説1関係）	44
(2) 亡博昭の死亡には、本件ワクチン接種以外の他の原因が存在すること（仮説2関係）	46
第5 被告国は本件ワクチン接種の有効性・安全性等に関する説明責任を果たしていること	48
1 原告の主張	48
2 被告国の中	49
(1) 「新型コロナワクチンQ & A」を通じた本件ワクチンの有効性及び安全性に関する情報周知	49
(2) リーフレットやホームページを通じた本件ワクチンの有効性及び安全性に関する情報周知	49
(3) 「副反応疑い報告制度」を利用した本件ワクチンの有効性及び安全性に関する情報周知	50
(4) 小括	51
第6 その余の原告の主張は失当であり、又は理由がないこと	51

被告国は、本準備書面において、原告の訴状及び令和5年6月16日付け準備書面(1)（以下「原告準備書面(1)」という。）ないし同年9月4日付け準備書面(5)（以下「原告準備書面(5)」という。）による主張に対し、被告国が主たる争点と考えている点を整理した上で、必要と認める範囲で反論する。

なお、略語等は、本準備書面において新たに用いるもののほか、従前の例による。

## 第1 はじめに

### 1 被告国に対する請求に係る主要な争点について

原告は、原告準備書面(1)【第三章 主張の要諦】第二の一（147ページ）において、被告国が亡博昭に対して負担する義務を挙げ、被告国がこれらの義務に違反したことによって本件ワクチンを接種した亡博昭が死亡した（原告準備書面(1)【第三章 主張の要諦】第三の一・148ページ）旨主張する。そして、原告が、上記第二の一において、被告国の義務として、「2 薬物の承認及び特例承認をなすについては国が独自に行ふ鑑定、検証、検査等を行つた資料に基づいてその安全性を判定しなければならない義務」及び「6 （引用者注：本件ワクチン接種によって有害事象が発生したとすれば、）その原因を探求して問題があれば特例承認を取り消さなければならない義務」を主張し、また、原告の令和5年8月1日付け準備書面(2)（以下「原告準備書面(2)」という。）において、厚生労働大臣が本件ワクチンを特例承認したことが違法である旨主張している。特例承認をすること及びこれを取り消すことはいずれも公権力の行使（国賠法1条1項）に該当することから、被告国に対する請求に係る主要な争点は、①厚生労働大臣が本件ワクチンを特例承認したことが国賠法1条1項の適用上違法か否か、②亡博昭が本件ワクチンを接種するまでの間に厚生労働大臣が本件ワクチンの特例承認を取り消さなかつたことが国賠法1条1項の適用上違法か否か、③本件ワクチンの接種と亡博昭の死亡との間の因

果関係の有無であると解される。

なお、原告は、原告準備書面(2)二の1及び2(3ないし5ページ)において、米国食品医薬品局(以下「FDA」という。)が、令和4年3月1日に、「米国ファイザー社がワクチン承認のために提出した5万5000頁のワクチンデータ文書のファイルの一部を公開した。」、「それによると、ファイザー社製ワクチン接種による副作用は、腎臓障害、急性弛緩性髄膜炎(中略)など1291種が報告されてゐる。」などとし、「遅くとも厚労省がFDAの情報公開を知った後に、(中略)速やかに特例承認の取消(薬機法第75条の3)を行ひ、少なくとも、同法第69条の3に基づき(ママ)、接種中止の緊急命令を発令すれば」、亡博昭と同様の多くの死亡被害等を防ぐことができたにもかかわらず、被告国はこれを怠っている旨主張する。しかし、国賠法1条1項の違法は、国民の権利利益を侵害する行為をすることが法の許容するところであるかどうかという見地からする行為規範違反であるから(後記第3の1・37ないし39ページ)、公務員が個別の国民との関係で負担する職務上の法的義務に違反したかどうかは、当該職務行為をした時点を基準時として判断されるものである(最高裁平成7年6月23日第二小法廷判決・民集49巻6号1600ページ参照)。本件において、亡博昭は、原告が摘示する「米国ファイザー社がワクチン承認のために提出した5万5000頁のワクチンデータ文書のファイルの一部を公開した」という令和4年3月1日より前の令和3年8月25日に本件ワクチンを接種しており(丁第1号証の1・90ページ、丁第2号証)、また、同人の死亡日は同年9月16日であるから(戊A第1号証306ページ)、本件ワクチンに関する公務員の職務行為の違法性を判断する際には、遅くとも同年8月25日までに得られていた知見等を基に判断されなければならず、同日より後に生じた事実や得られた知見等は国賠法上の違法性判断において考慮されるものではない。

## 2 本準備書面の構成について

以下では、本件ワクチンを含む医薬品の承認制度及び特例承認制度の一般論を述べた上で（後記第2の1）、本件ワクチンの特例承認に係る製造販売承認審査の内容等（後記第2の2）、厚生労働大臣が本件ワクチンを特例承認したこと及び亡博昭が本件ワクチンを接種するまでの間に厚生労働大臣が本件ワクチンの特例承認を取り消さなかったことが国賠法1条1項の適用上違法ではないこと（後記第3）、本件ワクチン接種と亡博昭の死亡との間に因果関係が認められないこと（後記第4）について述べ、併せて、被告国は本件ワクチン接種の有効性・安全性等に関する説明責任を果たしていること（後記第5）、その余の原告の主張が失当であり、又は理由がないこと（後記第6）について論じる。

## 第2 医薬品の承認制度及び特例承認制度等

### 1 医薬品の承認制度等について

#### (1) 本件ワクチンの「医薬品」該当性

ア 薬機法<sup>\*1</sup> 1条は、同法の目的について、「この法律は、医薬品（中略）の品質、有効性及び安全性の確保並びにこれらの使用による保健衛生上の危害の発生及び拡大の防止のために必要な規制を行うとともに、指定薬物の規制に関する措置を講ずるほか、医療上特にその必要性が高い医薬品（中略）の研究開発の促進のために必要な措置を講ずることにより、保健衛生の向上を図ることを目的とする」と規定する。

また、同法にいう「医薬品」については、同法2条1項が定義しており、本件ワクチンは、同項2号の「人又は動物の疾病の診断、治療又は予防に使用されることが目的とされている物であつて、機械器具等（機械器具、歯科材料、医療用品、衛生用品並びにプログラム（電子計算機に対する指令であつて、一の結果を得ることができるよう組み合わされたものをいう。以下同じ。）及びこれを記録した記録媒体をいう。以下同じ。）でないもの（医薬部外品及び再生医療等製品を除く。）」に該当する。

したがって、本件ワクチンは、「医薬品」として薬機法の規制を受ける。

イ 本件ワクチンについては、被告ファイザーが令和2年12月18日付け

---

\*1 以下、亡博昭が本件ワクチンを接種した令和3年8月25日時点の薬機法（令和4年法律第47号による改正前のもの）を「令和4年改正前薬機法」と、同時点の医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律施行規則（以下「薬機法規則」という。）（令和3年厚生労働省令144号による改正前のもの）を「令和4年改正前薬機法規則」といい、本件ワクチンの特例承認がされた日である令和3年2月14日時点の薬機法（令和3年8月1日施行の令和元年法律第63号による改正前のもの）を「令和3年改正前薬機法」と、同時点の薬機法規則（令和3年厚生労働省令56号による改正前のもの）を「令和3年改正前薬機法規則」といい、これらを区別する必要がない場合には単に「薬機法」又は「薬機法規則」という。

で製造販売承認申請をし、厚生労働大臣が令和3年2月14日に当該申請に係る特例承認を行い（乙第1号証。以下「本件特例承認」という。）、亡博昭は、同年8月25日にこれを接種していることから、国賠法上の違法性については、本件特例承認については令和2年12月18日ないし令和3年2月14日当時、及び本件特例承認の取消しについては同年8月25日までの医薬品の承認制度が問題となる。

そこで、以下では、同時期の薬機法下における医薬品の承認制度等について述べる。

## （2）医薬品の開発から承認までの一般的な流れ

医薬品の開発から承認までは、別紙記載の図のとおり、一般的に、医薬品の製造販売業者による基礎研究等、前臨床とも呼ばれる非臨床試験等、臨床試験・治験、承認の申請、承認の審査（承認審査）、厚生労働大臣による製造販売承認の各過程を経る。

### ア 基礎研究等

基礎研究とは、医薬品の元となる新規物質の合成・発見のための研究をいい、天然素材（植物・鉱物・動物など）から抽出したり、化学合成・バイオテクノロジーなどの科学技術を活用したりする方法によって、医薬品の候補となる化合物を作った上で、候補となる新規物質の化学構造を調べ、目的に適った被験物質を選択するスクリーニング試験を繰り返し行い、取捨選択が行われる。

### イ 非臨床試験等

（ア）非臨床試験とは、被験物質の有効性・安全性・毒性などを調査するための試験であり、「前臨床試験」と呼ばれることもある。すなわち、非臨床試験では、基礎研究のスクリーニング（ふるい分け）を経た被験物質を対象に、動物（人以外の実験動物）や人由来の培養細胞等を用いて、

品質、有効性及び安全性を確認する試験（毒性試験、薬理試験、薬物動態試験等）が行われる。

(イ) なお、「医薬品の臨床試験の実施の基準に関する省令」（平成9年厚生省令第28号）は、薬機法14条3項後段等を受けて、後記ウで述べる臨床試験の基準を定めているところ、「毒性試験等の実施」について定める同省令5条「治験の依頼をしようとする者は、被験薬の品質、毒性及び薬理作用に関する試験その他治験の依頼をするために必要な試験を終了していなければならない。」及び同省令15条の3「自ら治験を実施しようとする者は、被験薬の品質、毒性及び薬理作用に関する試験その他知見を実施するために必要な試験を終了していなければならない。」の各規定にいう「必要な試験」には、一般的に、臨床試験の前に行われる「非臨床試験」と「品質・安定性試験」（以下、これらをまとめて「非臨床試験等」という。）が含まれている。

#### ウ 臨床試験

(ア) 臨床試験とは、医薬品の開発において、被験物質の人における効果及び安全性を確かめるために、患者や健康な人を被験者として行う試験のことをいい、臨床試験のうち、国の承認を得るために成績を集めるものを、特に「治験」と呼ぶ（乙第21号証）。

(イ) 臨床試験は、前記イの非臨床試験等の結果から、被験物質が医薬品としての薬効を有し、薬効に比して毒性も強くなく、また品質も均一で安定したものが得られることが判明した場合に行われる。これは、薬物の作用は動物の種類によって異なるなど非臨床試験では限界があるため、人に用いられる医薬品等の人に対する有効性・安全性等その有用性の実証のためには、人による試験の実施が必要不可欠であるからである。

#### エ 医薬品の製造販売の承認申請・承認審査・承認

諸外国において、製薬企業が医薬品を製造販売<sup>\*2</sup>する場合、医薬品が人の生命や健康に直接影響するものであることから、製造販売に先立つ公的な評価が行われることが一般的であって、我が国でも、医薬品を製造販売するためには、それに先立って厚生労働大臣による製造販売の承認を受けることが必要である。以下では、厚生労働大臣による医薬品の製造販売の承認制度について、概説する。

(ア) 「製造販売の承認」の意味について

医薬品の製造販売の承認について、薬機法14条1項は、「医薬品（括弧内省略）、医薬部外品（括弧内省略）又は厚生労働大臣の指定する成分を含有する化粧品の販売製造をしようとする者は、品目ごとにその製造販売についての厚生労働大臣の承認を受けなければならない。」と規定している。

そして、薬機法14条1項の「承認」とは、専ら、医薬品の製造販売をしようとする者（製造販売業者）からの申請に係る物が医薬品として適当な物であるか否か、すなわち、品質・性状が適切で、有効な医薬品であるか否かについて審査し、製造販売を可能ならしめる公認行為であるが、製造販売の承認を受けない限り、医薬品を製造販売することが禁止されていることから、実質的には、特定の場合に禁止を解除する行政

---

\*2 薬機法2条13項は、「製造販売」について、「その製造（他に委託して製造をする場合を含み、他から委託を受けて製造する場合を除く。以下「製造等」という。）をし、又は輸入をした医薬品（原薬たる医薬品を除く。）、医薬部外品、化粧品、医療機器若しくは再生医療等製品を、それぞれ販売し、貸与し、若しくは授与し、又は医療機器プログラム（医療機器のうちプログラムであるものをいう。以下同じ。）を電気通信回線を通じて提供することをいう。」と定義している。

庁の行為（許可）に近いものであると解されている。

#### (イ) 製造販売の承認申請・承認審査

##### a. 製造販売の承認申請

医薬品の製造販売をしようとする者は、品目ごとにその製造販売についての厚生労働大臣の承認を受けなければならず（薬機法14条1項）、その申請に当たって、厚生労働大臣等に対し、製造販売承認申請書及び申請に必要な添付資料を提出しなければならない（同条3項、薬機法規則38条、40条、42条）\*3。

---

\*3 医薬品の製造販売の承認申請書には、医薬品に係る製造販売業の許可証の写しのほか、原則として、申請に係る医薬品の有効成分の種類、投与経路、剤形等に応じ、①起原又は発見の経緯及び外国における使用状況等に関する資料、②製造方法並びに規格及び試験方法等に関する資料、③安定性に関する資料、④薬理作用に関する資料、⑤吸収、分布、代謝及び排泄に関する資料、⑥急性毒性、亜急性毒性、慢性毒性、遺伝毒性、催奇形性その他の毒性に関する資料、⑦臨床試験等の試験成績に関する資料、⑧薬機法52条1項に規定する添付文書等記載事項に関する資料を添付しなければならない（同法14条3項、令和3年改正前薬機法規則38条2項、40条1項1号。なお、令和4年改正前薬機法においては、上記⑧につき、薬機法52条2項各号に掲げる事項又は同法68条の2第2項に規定する注意事項等情報に係る資料、と改正されている。）。

また、申請に係る医薬品がその申請に係る品質、有効性又は安全性を有することを疑わせる資料については、当該資料を作成するために必要とされる試験が、薬機法規則40条3項に規定する試験施設等において実施されたものでない場合であっても、これを厚生労働大臣又は都道府県知事に提出しなければならない（同条4項）。ただし、当該申請に係る事項が医学薬学上公知であると認められる場合、薬機法14条5項の規定により臨床試験の試験成績に関する資料の一部の添付を要しないこととされた場合その他資料の添付を必要としない合理的理由がある場合においては、その資料を添付することを要しない（薬機法規則40条2項本文）。

### b 承認審査の概要

薬機法14条2項は、同条1項の承認を与えない場合について規定しており、同条2項3号は、医薬品としての効能効果、安全性等について、「申請に係る医薬品、医薬部外品又は化粧品の名称、成分、分量、用法、用量、効能、効果、副作用その他の品質、有効性及び安全性に関する事項の審査の結果、その物が次のイからハまでのいずれかに該当するとき」には、同条1項の承認を与えない」とし、「イ 申請に係る医薬品又は医薬部外品が、その申請に係る効能又は効果を有すると認められないとき。」、「ロ 申請に係る医薬品又は医薬部外品が、その効能又は効果に比して著しく有害な作用を有することにより、医薬品又は医薬部外品として使用価値がないと認められるとき。」、「ハ イ又はロに掲げる場合のほか、医薬品、医薬部外品又は化粧品として不適当なものとして厚生労働省令で定める場合に該当するとき。」と定めている。そして、薬機法規則39条1項は、薬機法14条2項3号ハを受けて、「医薬品又は医薬部外品として不適当なものとして厚生労働省令で定める場合は、申請に係る医薬品又は医薬部外品の性状又は品質が保健衛生上著しく不適当な場合とする。」と定めている。

また、薬機法14条6項は、同条2項3号による審査においては、「当該品目に係る申請内容及び第3項前段に規定する資料に基づき、当該品目の品質、有効性及び安全性に関する調査」を行うとともに、同条1項所定の医薬品（薬機法規則42条）について、あらかじめ、当該品目に係る資料が、医薬品の臨床試験の実施の基準に関する省令で定める基準に従って収集され、かつ、作成されたものであるかどうかについての書面による調査又は実地の調査を行うものとすると定め

ている。

以上のように、厚生労働大臣が、医薬品の製造販売の承認を与える場合の審査の要点は、申請された薬物に、医薬品としての効能効果があるか、たとえ効能効果があっても、その効能効果に比して著しく有害な作用を有することにより使用価値がないと認められるものではないか、その他、医薬品として適当なものか（品質に問題はないか）という点である。かかる観点から、審査においては、申請に係る医薬品の「名称、成分、分量、用法、用量、効能、効果、副作用その他の品質、有効性及び安全性に関する事項」を一つ一つ審査することとなる。

#### c 承認のための審査等を行う主体

令和3年改正前薬機法14条の2第1項は、厚生労働大臣は、医薬品（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。）についての同法14条の承認のための審査並びに同条6項、7項及び11項の規定による調査（以下「審査等」という。）を\*4、独立行政法人医薬品医療機器総合機構（以下「PMDA」という。）

---

\*4 令和4年改正前薬機法においては、同法14条の2の2第1項に同様の規定がされている。

\*5に行わせることができると定めている。この場合、医薬品の製造販売をしようとする者（製造販売業者）は、PMDAに承認審査の申請をすることになり（薬機法規則54条1項）、承認審査申請書等もPMDAに提出することになる。

これは、有効性、安全性及び品質が確保された医薬品を速やかに市場に提供するためには、製造販売承認等の審査等を的確かつ効率に行う必要があるが、その審査等には相当の労力と時間を必要とするため、厚生労働大臣は、PMDAに医薬品の製造販売の承認のための審査等を行わせることができたものである。

そして、厚生労働大臣がPMDAに承認審査を行わせるときには、厚生労働大臣は、当該医薬品の製造販売の承認のための審査等は行わないものとされ、この場合において、厚生労働大臣が当該医薬品の製造販売の承認をするときは、PMDAが行った審査等の結果を考慮しなければならないとされている（令和3年改正前薬機法14条の2第2項）。

#### d PMDAによる審査等の内容

---

\*5 PMDAは、平成13年に閣議決定された特殊法人等整理合理化計画を受けて、医薬品副作用被害救済・研究振興調査機構、国立医薬品食品衛生研究所医薬品医療機器審査センター及び財団法人医療機器センターの一部の業務を統合し、独立行政法人医薬品医療機器総合機構法（平成14年法律第192号）に基づいて平成16年4月1日に設立され、医薬品の副作用や生物由来製品を介した感染等による健康被害に対して、迅速な救済を図り（健康被害救済）、医薬品や医療機器、再生医療等製品などの品質、有効性及び安全性について、治験前から承認までを一貫した体制で指導・審査し（承認審査）、市販後における安全性に関する情報の収集、分析、提供を行う（安全対策）ものである（乙第22号証4ないし6ページ）。

### (a) PMDAによる審査等の体制

PMDAが審査等を行う場合、PMDAは、医薬品の製造販売をしようとする者から提出された申請に必要となる資料が形式的にそろっているかを確認し、問題がなければ、具体的な有効性や安全性の審査等に入ることになる。

このとき、PMDAは、申請書に添付された資料について、現在の科学技術の水準に基づき、審査等を行うことになる（乙第22号証13ページ）。

そして、医薬品の製造販売承認の申請資料には、品質に係る試験や非臨床試験、臨床試験等のデータが含まれることから、PMDAにおいては、薬学、医学、獣医学、理学、生物統計学、疫学などを専門とする審査員が審査チームを形成し、「品質」、「薬理」、「薬物動態」、「毒性」、「臨床」、「生物統計」、「疫学」の観点から審査等を行っている（同号証14ページ）。

また、PMDAによる審査等の過程には、外部専門家との意見交換（専門協議）があり、より専門性を高めている（同号証14ページ）。

### (b) PMDAによる審査等における基本的な考え方

PMDAによる審査では、①実施された試験や提出された資料の信頼性が担保されていること、②適切に計画された臨床試験の結果から、有効性がプラセボ<sup>\*6</sup>よりも優れている等、客観的に有効性

---

\*6 プラセボとは、色、重さ、味及び匂いなど物理的特性を可能な限り被試薬に似せ、かつ薬効成分を含まない「偽薬」である。新薬候補の有効性を科学的に明らかにするため、プラセボを対照群として実施される臨床試験を、プラセボ対照試験という。

があると考えられること、③得られた臨床試験結果を踏まえて、医薬品等の臨床的意義があると判断できること、④ベネフィット（有効性）と比較して許容できないリスクが認められていないこと（安全性）、⑤品質確保の観点から、一定の有効性及び安全性を有する医薬品等を恒常的に供給可能であること、⑥市販後の安全対策として計画された内容が適切であるか等を確認している。そして、以上のような品質、有効性及び安全性の科学的な評価を行った上で、ベネフィット・リスクを総合的に評価し、さらにその評価に基づき、医薬品等の効果をどのように活かし、リスクをどのようにコントロールするのか、レギュラトリーサイエンス\*7の考え方に基づいて検討している。これらに加えて、PMDAは、実施された臨床試験が決められた手順に沿っていたか等、倫理的・科学的に信頼できる試験であったかを調査する「信頼性調査」、医薬品等の製造方法や製造体制が適切かを調査する「GMP／QMS／GCTP調査\*8」を行っている。

このような審査等を行った後、PMDAは、審査等の内容をとり

---

\*7 レギュラトリーサイエンスとは、「科学技術の成果を人と社会に役立てることを目的に、根拠に基づく的確な予測、評価、判断を行い、科学技術の成果を人と社会との調和の上で最も望ましい姿に調整するための科学」とされている（乙第22号証27ページ）。

\*8 医薬品等の製造に当たっては、承認された医薬品等と同じ品質のものを恒常的に製造することが求められており、製造所の製造設備や製造管理等に関する基準（GMP／QMS／GCTP）が定められているところ、「GMP／QMS／GCTP調査」とは、それぞれ、医薬品／医療機器／再生医療等製品に関して、製造管理及び品質管理の基準を満たしているかを調査するものである（乙第22号証17ページ）。

まとめた審査報告書を作成し、厚生労働大臣に報告する。（以上につき、乙第22号証13及び14ページ）

e PMDAによる審査等の後の手続

PMDAから報告を受けた厚生労働大臣は、その報告を踏まえて、医薬品の申請区分\*9に従い、様々な分野の外部専門家で構成された薬事・食品衛生審議会（以下「薬食審」という。）へ諮問や報告を行うところ、前記d（15ないし18ページ）のとおり、PMDAが医薬品等適合性調査、承認審査資料の信頼性調査等を行うことによって、薬食審においては、この調査により信頼性が十分確保された資料に基づいて、高度で充実した審議を行い、より高次元の評価判断に専念できることになる。

そして、薬食審は、審査報告書に基づいて審議を行い、製造販売承認の可否について意見をまとめ、厚生労働大臣へ答申する。厚生労働大臣は、かかる答申を基に、当該医薬品について、製造販売承認の可否を決定することになる。

（3）医薬品の特例承認制度

ア 特例承認制度について

前記（2）（9ないし18ページ）のとおり、医薬品の承認審査には多くの資料が必要であり、その収集のためには相当な時間を要する。

しかしながら、我が国において、国民の健康や生命に重大な影響を与える

---

\*9 新有効成分含有医薬品、新投与経路医薬品、新効能医薬品等の医薬品の申請区分は、平成26年11月21日付け薬食発1121第2号「医薬品の承認申請について」（乙第23号証）において示されている。なお、本件ワクチンの令和2年12月18日付けの申請は、新有効成分含有医薬品に区分されている（乙第3号証の3・1ページ）。

るおそれのある疾病や感染症が発生した際、海外で当該疾病や感染症に有効な医薬品が既に開発され承認を受けている場合は、当該疾病や感染症のまん延を防止するため、一刻も早く当該医薬品を輸入する必要がある。そこで、我が国では、感染症の流行のおそれがあり、かつ、それを治療又は予防するための方法が外国で製造又は輸入された医薬品等の使用以外にないときなど、国民の生命及び健康を保全するためには、医薬品等の製造又は輸入のための通常の手続を済たさなくとも迅速に供給せざるを得ない場合があり、安全性の問題と比較衡量してもなお、その迅速な供給の必要性が優るときには、一定の条件の下、製造（輸入）承認を取得する以前の段階で、特例的に製造業又は輸入販売業の許可を与えることができることとし、平成8年法律第104号による薬事法改正により「特例許可」の制度（医薬品の製造承認・輸入承認を受ける前に、当該医薬品の製造業又は輸入販売業の許可を特例として認めることができる制度）を定める薬事法13条の2が新設された。その後、平成14年法律第96号の薬事法改正により、承認・許可制度が変更され、承認自体が製品ごとの製造販売業の許可を包含するものに整理されたことに伴い、それまでの「特例許可」を特例承認に改める、つまり、製造販売承認の特例制度へ改正され、薬機法14条の3\*10に継承されている。

特例承認においては、医薬品の承認拒否事由を定めた規定（薬機法14条2項）が排除され、医薬品の承認申請書に添付すべき資料のうち、臨床試験等の成績に関する資料以外のものの提出を猶予することが可能となるほか（薬機法規則41条）、医薬品の臨床試験の実施の基準に関する省令

---

\*10なお、令和4年改正前薬機法14条の3は、第1項柱書の「第九項」が「第十一項」に変更されたこと以外は、令和3年改正前薬機法14条の3と同じである。

等の諸基準に適合していることを確認する調査（薬機法14条6項、7項）も省略が可能となり（同法14条の3第1項）、審査手続の簡素化が可能となっている。また、医薬品の容器等の記載事項に関して、添付する文書等に日本語記載があれば英語記載が許容されるなど、容器等の記載についても特例が定められている（医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律施行令（昭和36年政令第11号。以下「薬機令」という。）75条）。

#### イ 特例承認の要件等

特例承認について定める令和3年改正前薬機法14条の3は、1項柱書きにおいて、「第十四条の承認の申請者が製造販売をしようとする物が、次の各号のいずれにも該当する医薬品として政令で定めるものである場合には、厚生労働大臣は、同条第二項、第六項、第七項及び第九項の規定にかかわらず、薬事・食品衛生審議会の意見を聴いて、その品目に係る同条の承認を与えることができる。」と定め、同項1号は、「国民の生命及び健康に重大な影響を与えるおそれがある疾病のまん延その他の健康被害の拡大を防止するため緊急に使用されることが必要な医薬品であり、かつ、当該医薬品の使用以外に適当な方法がないこと。」、同項2号は、「その用途に関し、外国（医薬品の品質、有効性及び安全性を確保する上で我が国と同等の水準にあると認められる医薬品の製造販売の承認の制度又はこれに相当する制度を有している国として政令で定めるものに限る。）において、販売し、授与し、又は販売若しくは授与の目的で貯蔵し、若しくは陳列することが認められている医薬品であること。」と規定する。

そして、上記各号に該当する医薬品としての政令による指定は、特例承認を与える緊急の必要が生じない限り行う必要がないことから、具体的な事例が発生した時点において行うこととされている。

#### ウ 新型コロナウイルス感染症に係る政令による指定

新型コロナウイルス感染症に関しては、その新規感染者の増加等を踏まえ、「医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律施行令の一部を改正する政令」（令和2年政令第162号。令和2年5月2日施行）により、薬機令が改正され、特例承認の対象となる医薬品については「新型コロナウイルス感染症（病原体がベータコロナウイルス属のコロナウイルス（令和二年一月に、中華人民共和国から世界保健機関に対して、人に伝染する能力を有することが新たに報告されたものに限る。）であるものに限る。）に係る医薬品」と定められ（薬機令28条1項）、特例承認の要件において認められる同等水準国（薬機法14条の3第1項2号）については「アメリカ合衆国、英国、カナダ、ドイツ又はフランス」と定められた（薬機令28条2項）。

#### (4) PMDAにおける新型コロナウイルス（SARS-CoV-2）ワクチンの評価に関する考え方

ア PMDAは、欧米日等各国の薬事規制当局国際連携組織の下で開催された「COVID-19ワクチン開発に関する世界規制当局ワークショップ」（令和2年3月18日及び同年6月22日）における議論やFDAのガイダンスの内容も踏まえ、専門家と議論をして、国内での新型コロナワクチンの開発のために求められる有効性及び安全性の評価に関する考え方を提示することとし、令和2年9月2日付けで「新型コロナウイルス（SARS-CoV-2）ワクチンの評価に関する考え方」（以下「新型コロナワクチンの評価に関する考え方」という。）を策定した（乙第24号証）。

新型コロナワクチンの評価に関する考え方においては、有効性の評価及び安全性の評価等に関して、主として、以下の考え方方が示され、新型コロ

ワクチンの早期開発を進めるとともに、新型コロナワクチンの製造販売承認審査において、国際的な水準に基づく慎重な対応が採られることになった。

### 「3. 国内臨床試験における評価

● SARS-CoV-2については、COVID-19の流行の程度が国・地域によって異なること、ウイルス株が地理的・時間的条件によって異なっていく可能性があること、また、COVID-19が重症化する患者の割合が国・地域によって大きく異なり、その背景については様々な検討がなされていることを踏まえると、SARS-CoV-2ワクチンのベネフィット・リスクの判断については、各国・地域の状況によって異なる可能性がある。その他、民族的要因の差がSARS-CoV-2ワクチンの有効性及び安全性に影響することも考えられる。そのため、海外で発症予防効果を評価するための大規模な検証的臨床試験が実施される場合においても、国内で臨床試験を実施し、日本人被験者において、ワクチンの有効性及び安全性を検討することは、必要性が高いと考える。」

#### 「3. 1. 国内開発型のワクチン候補」

##### 「3. 1. 3. 有効性の評価

● 感染症予防ワクチンの有効性は、原則として発症予防効果を主要評価項目として評価を行うものであり、COVID-19の発症予防効果について代替となる評価指標が明らかになっていない現状においては、原則として、SARS-CoV-2ワクチン候補の有効性を評価するために、COVID-19の発症予防効果を評価する臨床試験を実施する必要がある。その他の重要な評価項目として、ウイルス学的又は血清学的手法により確認されるSARS-CoV-2感染の他、動脈

血酸素飽和度（S p O<sub>2</sub>）、酸素療法の要否、人工呼吸器又はE C M Oによる管理、死亡等のC O V I D – 1 9の重症度に関する項目の評価を行うことが想定される。」

### 「3. 1. 4. 安全性の評価

●有害事象については、S A R S – C o V – 2 ワクチン接種から少なくとも7日間に認められた特定の局所反応（腫脹、発赤、硬結、疼痛等）及び特定の全身反応（発熱、頭痛、倦怠感、筋肉痛等）並びに少なくとも28日間に認められた有害事象を収集することが求められる。S A R S – C o V – 2 ワクチン候補の特性等に応じて、それ以上の適切な期間を設定することが必要な場合もある。」

イ また、新型コロナワクチンの評価に関する考え方においては、「3. 2. 海外開発型のワクチン候補」について、「海外で開発が先行し、海外で有効性及び安全性を評価する大規模な臨床試験が実施されている場合であっても、国内開発型のワクチン候補と評価の考え方は同様であるが、日本人における有効性及び安全性の確認のため、原則として、国内において臨床試験を実施する必要がある。」とした上で、以下の考えを示している。なお、海外開発型のワクチン候補についての安全性の評価については、国内開発型のワクチン候補における考え方と異なる記載はない。

### 「3. 2. 1. 用法・用量の選択

●S A R S – C o V – 2 ワクチン候補の海外臨床試験が先行しており、海外で選択された用法・用量を国内臨床試験で用いることが適切と判断できる場合は、用法・用量の選択のための国内臨床試験を新たに実施することなく、海外で選択された用法・用量を国内臨床試験で用いることが可能である。」

### 「3. 2. 2. 免疫原性の評価

●免疫原性に関する評価項目として、SARS-CoV-2抗原特異的抗体価、中和抗体価、細胞性免疫、サイトカイン産生等に関する情報を収集することを検討する。また、幾何平均抗体濃度（GMC）、幾何平均抗体価（GMT）等を評価する。可能であれば、海外臨床試験において得られた免疫原性の結果（SARS-CoV-2抗原特異的抗体価、中和抗体価等）に基づき、抗体濃度又は抗体価について基準値を設定し、抗体陽転率又は抗体保有率を評価することも検討する。」

「●海外において当該SARS-CoV-2ワクチン候補の臨床試験が実施されている場合には、国内臨床試験で得られた免疫応答に関する結果を海外臨床試験の結果と比較して考察することが有用となる。」

### 「3. 2. 3. 有効性の評価

●海外で発症予防効果を主要評価項目とした大規模な検証的臨床試験が実施される場合には、国内で日本人における発症予防効果を評価することを目的とした検証的臨床試験を実施することなく、日本人における免疫原性及び安全性を確認することを目的とした国内臨床試験を実施することで十分な場合がある。」

## 2 本件ワクチンの特例承認に係る製造販売承認審査の内容等について

### (1) 被告ファイザーによる本件ワクチンの製造販売承認申請について

国内の新型コロナウイルス感染症の新規感染者数（PCR検査陽性者数）は、令和2年10月頃から増加傾向となり（なお、令和3年1月19日時点での、新型コロナウイルス感染症の日本における感染者数は33万2231例、死亡者数は4547例）、「発症前から感染性があり、発症から間もない時期の感染性が高いこと及び無症候性の場合もあることが市中感染の原因とされており、ウイルスの伝染を制御することを困難にしている。発熱、咳嗽、

倦怠感、呼吸困難、味覚障害、嗅覚障害等の症状が多くの患者に認められ、約80%の患者は軽症のまま1週間程度で治癒するが、約20%は肺炎症状が増悪し、約5%は人工呼吸器を必要とする急性呼吸窮迫症候群や多臓器不全に至り、2~3%が致命的な経過をたどる」という状況が認められた（PMDAの令和3年2月8日付け「特例承認に係る報告書」別紙「特例承認に係る報告(1)」（乙第3号証の3。以下、「特例承認に係る報告書」別紙「特例承認に係る報告(1)」を「乙第3号証の3・別紙」という。）2及び3ページ）。

そして、令和3年1月20日時点においても、日本で「「SARS-CoV-2による感染症」の治療に対して承認されている医薬品はレムデシビル（引用者注：RNA合成酵素阻害薬。丁第4号証47ページ）があり、デキサメタゾン（引用者注：ステロイド薬。丁第4号証49ページ）は既承認の効能・効果の範囲で使用可能であるが、これらの治療を行っても、本邦の感染者、重症者及び死亡者の報告数は増加が続いている、医療体制のひっ迫も問題となっている。そのため、感染拡大対策として、SARS-CoV-2ワクチンによるCOVID-19の発症予防が期待され、早期のワクチン開発が求められている。2021年1月時点で、本邦で承認されている、SARS-CoV-2による感染症の予防等を目的とするワクチン等の医薬品はない。」（乙第3号証の3・別紙3ページ）といった状況であり、国民の生命及び健康に重大な影響を与える疾病である新型コロナウイルス感染症の蔓延を防止する必要があるにもかかわらず、使用可能な医薬品がなく、早期の実用化が求められていた。

そのような状況下で、被告ファイザーは、本件ワクチンについて、令和2年12月11日にFDAによる緊急使用許可が得られて間もない同月18日に、厚生労働大臣に対し、特例承認の規定に基づく製造販売承認を求める旨

の申請を行った（乙第3号証の3・別紙3ページ。なお、この段階で、日本国内における治験（国内C4591005試験（後記(2)イ・27及び28ページ）。乙第2号証2ページ、乙第3号証の3・別紙20ページ）は実施中であり、同試験の一部の試験結果については、承認審査中に提出された。同3ページ）。

## (2) 本件ワクチンの審査資料

### ア 臨床試験の評価資料

PMDAは、本件ワクチンの審査において、被告ファイザーから提出された品質に関する資料、非臨床試験に関する資料及び臨床試験に関する資料等を用いて、前記1(4)（21ないし24ページ）の新型コロナワクチンの評価に関する考え方に基づき評価を行っている（乙第3号証の3・別紙28ページ、乙第24号証）。このうち、臨床試験については、被告ファイザーから、本件ワクチンの有効性及び安全性に関する評価資料として、国内で令和2年10月から実施されたC4591005試験の成績（20歳以上85歳以下の日本人健康成人を対象に、新型コロナウイルス感染症に対する本件ワクチンの安全性、忍容性及び免疫原性を評価する無作為化観察者盲検\*11プラセボ対照並行群間比較試験。ただし、令和3年1月29日付け「特例承認に係る報告(1)」作成時において継続中であったため、同月5日までに得られている全評価可能免疫原性集団の試験の成績。同号証の3・別紙20ページ）と、海外で令和2年4月から実施されたC4591001試験の成績（第I相試験：18歳以上55歳以下及び65歳以上85歳以下の健康人を対象とした新型コロナウイルス感染症に対す

---

\*11被験者、治験責任医師、治験コーディネーター、治験スタッフ（治験薬調製者及び接種者を除く。）は盲検とされた。

る本件ワクチンの安全性、忍容性及び免疫原性を評価する試験。第Ⅱ相・第Ⅲ相試験：12歳以上の健康人を対象とした本件ワクチンの有効性及び安全性を評価する試験。ただし、第Ⅰ相試験の30μg群は令和2年11月14日まで、その他の接種群は同年8月24日までに得られたデータ、第Ⅱ／Ⅲ相試験については同年7月から同年11月14日までのデータ。同号証の3・別紙22ないし27ページ)が提出された(同28ページ)。

#### イ 国内C4591005試験について

臨床試験のうち、国内C4591005試験については、前記ア(26及び27ページ)のとおり、日本人における安全性、忍容性及び免疫原性を検証するための試験であり、20歳以上85歳以下の日本人健康人を対象に、無作為化観察者盲検プラセボ対照並行群間比較試験(目標例数：本剤群120例、プラセボ群40例)が実施された(乙第3号証の3・別紙20ないし22ページ、表9)。

なお、被告ファイザーは、本件ワクチンの国内臨床試験の計画時点で、海外で発症予防効果を主要評価項目とした大規模な検証的試験を実施中であったこと、日本における新型コロナウイルス感染症の流行状況を踏まえると発症予防効果を評価することを目的とした国内臨床試験の実施は実施可能性の観点から困難であったことから、新型コロナワクチンの評価に関する考え方(乙第24号証)のうち、

#### 「3. 国内臨床試験における評価

●SARS-CoV-2については、COVID-19の流行の程度が国・地域によって異なること、ウイルス株が地理的・時間的条件によって異なっていく可能性があること、また、COVID-19が重症化する患者の割合が国・地域によって大きく異なり、その背景については様々な検討がなされていることを踏まえると、SARS-CoV

— 2 ワクチンのペネフィット・リスクの判断については、各国・地域の状況によって異なる可能性がある。その他、民族的要因の差が S A R S - C o V - 2 ワクチンの有効性及び安全性に影響することも考えられる。そのため、海外で発症予防効果を評価するための大規模な検証的臨床試験が実施される場合においても、国内で臨床試験を実施し、日本人被験者において、ワクチンの有効性及び安全性を検討することは、必要性が高いと考える。」

### 「3. 2. 3. 有効性の評価

●海外で発症予防効果を主要評価項目とした大規模な検証的臨床試験が実施される場合には、国内で日本人における発症予防効果を評価することを目的とした検証的臨床試験を実施することなく、日本人における免疫原性及び安全性を確認することを目的とした国内臨床試験を実施することで十分な場合がある。」

などの考え方に基づき、国内では免疫原性及び安全性を確認する国内臨床試験を計画・実施したものである（乙第3号証の3・別紙28ページ）。

#### ウ 海外C4591001試験について

海外C4591001試験については、本件ワクチンの安全性、忍容性及び免疫原性の検討を目的に、18歳以上55歳以下及び65歳以上85歳以下の健康人を対象とした第I相パート（目標例数：本剤群156例、プラセボ群39例）（乙第3号証の3・別紙22ないし24ページ）及び本件ワクチンの有効性及び安全性を大規模な人数で検証することを目的に、12歳以上の健康人を対象とした第II/III相パート（目標例数：本剤群2万1999例、プラセボ群2万1999例。ただし、審査において用いられたのは、16歳以上の集団についての免疫原性、安全性及び忍容性に関するデータである。）が実施された（同号証の3・別紙24ないし27ペ

ージ)。

(3) 本件ワクチンの審査等について

ア 本件ワクチンに係る審査手続の流れ

本件ワクチンに係る審査手続の流れについては、特例承認に該当する品目として取り扱う場合であっても、前記1(2)エ(イ)b(13及び14ページ)で述べた通常の承認と同様の審査手続を経ることとされ、品質、有効性及び安全性の科学的な評価が行われている。もっとも、前記1(3)ア(18及び20ページ)で述べたとおり、特例承認については、医薬品の承認拒否事由(薬機法14条2項)にかかわらず承認できるものとされ、これに係る審査における申請品目の品質、有効性及び安全性に関する調査及び申請資料の信頼性調査(同条6項)については、特例承認の場合には省略することができるものとされており、薬機法上必ず求められるものではない(同法14条の3第1項)。

イ PMDAによる有効性及び安全性の評価

(ア) PMDAは、審査の時点で新型コロナウイルス感染症の発症予防効果の代替となる評価指標が明らかになっておらず、発症予防効果と免疫原性との関係は明確ではないものの、迅速な新型コロナワクチンの開発が求められている状況等を考慮し、新型コロナワクチンの評価に関する考え方に基づき、本件ワクチンの有効性については、海外C4591001試験の成績に基づき評価し、それに加えて国内臨床試験の成績から日本人の免疫原性及び安全性を確認することで、日本人における本件ワクチンの有効性及び安全性を評価することとした(乙第3号証の3・別紙28ページ)。

すなわち、PMDAは、本件ワクチンの有効性については、海外C4591001試験で設定された評価項目に基づき評価し、それに加えて

国内臨床試験成績から日本人の免疫原性を確認することで、日本人における本件ワクチンのCOV ID-19の発症予防効果を評価することは可能であると考え、①海外C4591001試験の第Ⅱ／Ⅲ相パートにおいて、主要評価項目である有効性評価可能集団におけるVE1（VEとは、Vaccine Efficacyの略であり、ワクチンの有効性（ワクチン接種による発症率の低下の程度）を意味する。ここでのVE1とは、「SARS-CoV-2感染歴がない参加者での2回目接種後7日以降のSARS-CoV-2による感染症に対する本件ワクチンの有効性（治験薬接種前から2回目接種後7日以前にSARS-CoV-2感染歴がない被験者におけるワクチン有効性）」を意味する。）が95.0パーセント（乙第2号証2ページ、乙第3号証の3・別紙32ページの表18）、VE2（SARS-CoV-2感染歴の有無を問わない参加者での2回目接種後7日以降のSARS-CoV-2による感染症に対する本件ワクチンの有効性（治験薬接種前から2回目接種後7日以前のSARS-CoV-2感染歴を問わない被験者におけるVE））が94.6パーセントであり（乙第2号証2ページ、乙第3号証の3・別紙33ページの表19）、試験による誤差を加味しても、この値（95.0パーセント、94.6パーセント）が、ワクチンに有効性があると判断することができる基準である30パーセントを大きく上回ったこと（乙第3号証の3・別紙30ページ）、②新型コロナウイルス感染症の重症化リスクが高いと考えられる被験者に対する有効性を検討するために、併存疾患又は肥満をリスクと定義し（同号証の3・別紙33ページ）、事後的に解析した結果、リスク有無別のVE1は、リスク有が95.3パーセント、リスク無が94.7パーセント（同号証の3・別紙32ページの表18）であり、年齢ごとのリスク有無別の解析で

も結果が同様であったこと（同号証の3・別紙33ページ）、③海外C4591001試験で組み入れられた被験者の人種及び国に偏り（解析対象のうち、白人が82.8パーセント、アメリカが77.0パーセント）が認められるものの、試験で検討されている範囲では人種及び国別のC O V I D - 1 9 発症予防効果に顕著な差は認められていないこと（同号証の3・別紙35ページ）などから、本件ワクチンの発症予防効果は示されているとした。

また、海外C4591001試験及び国内C4591005試験で得られた免疫原性データの結果によれば、国内C4591005試験のSARS-CoV-2血清中和抗体価のGMT（幾何平均抗体価）及びGMR（抗体上昇倍率）は、海外C4591001試験と同程度以上の値であったことに加え（乙第3号証の3・別紙34ページの表20、表21、35ページ）、複数の国、人種、民族が組み入れられた海外C4591001試験において本件ワクチンの有効性が示されたことを踏まえて、日本人においても同様の有効性が期待できると判断した（同号証の3・別紙29ないし35ページ）。

(イ) また、安全性については、①被告ファイザーから提出された国内外の臨床試験成績において、被験者の多くに反応原性事象として収集された局所反応（注射部位疼痛、発赤及び腫脹）及び全身反応（発熱、疲労、頭痛、悪寒、嘔吐、下痢、筋肉痛及び関節痛）が認められたものの、ほとんどが軽度又は中等度であり回復性が認められていること、②国内外で、治験等によって得られた有害事象（副反応・副作用）に関する情報一覧を意味する安全性プロファイルに大きな差異は認められていないこと、③その他の有害事象の発現状況や年齢別の発現状況等を踏まえ、安全性に関する重大な懸念は認められていないことから、副反応の発現等

に関して医療従事者や被接種者等に対して適切に情報提供し、本剤接種後長期の安全性情報について、製造販売後に引き続き情報収集することを前提に、安全性についても許容可能と判断した（乙第3号証の3・別紙43ページ）。

(ウ) PMDAは、「海外C4591001試験の第II／III相パートの結果から、本剤のCOV1D-19の発症予防効果は示され、国内C4591005試験で海外C4591001試験と同程度以上の血清中和抗体価の上昇が確認されたことから、日本人に対しても同様のCOV1D-19の発症予防効果は期待できると判断した」（乙第3号証の3・別紙51ページ）、「提出された資料から、本品目の、SARS-CoV-2による感染症の予防に対する有効性は示され、認められたベネフィットを踏まえると安全性は許容可能と考える。」（同号証の3・55ページ）と判断ないし評価し、以上のような判断・評価のもと、専門協議での検討を踏まえて特に問題がないと判断できる場合には、本件ワクチンを承認して差し支えないとした（同号証の3・55ページ）。

(エ) その後、専門協議において、専門委員は、「SARS-CoV-2変異株について、現時点で得られているin vitro\*12のデータは、海外C4591001試験で認められた本剤の有効性を否定するものではない。」（乙第3号証の3・別紙56ページ）、「国内外の臨床試験で、本剤接種後に認められた有害事象はほとんどが軽度又は中等度であり、本剤のベネフィットを覆すものではない。」（同号証の3・別紙57ページ）などとして、「特例承認に係る報告(1)」に記載の本件

---

\*12 「in vitro」（イン・ビトロ）とは、試験管や培養器等の中でヒトや動物の組織を用いて、体内と同様の環境を人工的に作り、薬物の反応を検出する試験を意味する。

ワクチンの品質、有効性、安全性等に関するPMDAの判断について支  
持した（同号証の3・別紙56ページ）。

そして、PMDAは、外部専門家（専門委員）からの意見について被  
告ファイザーに更に照会するなどした（乙第3号証の3・別紙56ない  
し60ページ。なお、専門協議後に、被告ファイザーから、国内C45  
91005試験の主要解析である評価可能免疫原性集団の結果（同号証  
の3・別紙57ページの表29上段。治験薬2回目接種後1か月のS A  
R S - C o V - 2 血清中和抗体価（50パーセント中和抗体価））が提  
示されたことから、PMDAは、既に提出されていた全評価免疫原性集  
団の結果（同号証の3・別紙34ページの表21、同別紙57ページの  
表29下段）と同様であること、また、海外C4591001試験の結  
果（同号証の3・別紙34ページの表20）と同程度であることを確認  
し、その結果を専門委員に報告したところ、専門委員から追加の意見は  
出されなかった（同号証の3・別紙57ページ））。

そして、PMDAは、専門協議の結果及び被告ファイザーの照会に対  
する回答を踏まえ、令和3年2月8日付けて「特例承認に係る報告  
(2)」（乙第3号証の3・56ないし63ページ）及び特例承認に係る  
報告書（同号証の3・1ないし5ページ）を作成し、厚生労働大臣に審  
査結果を通知した（同号証の3）。

#### ウ 特例承認に係る報告書の内容等

特例承認に係る報告書には、審査結果として、「提出された資料から、  
本品目（引用者注：本件ワクチン）の、SARS-CoV-2による感染  
症の予防に対する有効性は示され、認められたベネフィットを踏まえると  
安全性は許容可能と判断する。以上、医薬品医療機器総合機構における審  
査の結果、本品目については、下記の承認条件を付した上で、以下の効能

又は効果並びに用法及び用量で承認して差し支えないと判断した。」とされ、承認条件として、「1. 医薬品リスク管理計画を策定の上、適切に実施すること。」、「2. 本剤は、医薬品医療機器等法（引用者注：薬機法）第14条の3第1項の規定に基づき承認された特例承認品目であり、承認時において長期安定性等に係る情報は限られているため、製造販売後も引き続き情報を収集し、報告すること。」、「3. 現時点での知見が限られていることから、製造販売後、副作用情報等の本剤の安全性に関するデータを、あらかじめ定めた計画に基づき早期に収集するとともに、独立行政法人医薬品医療機器総合機構に提出し、本剤の適正使用に必要な措置を講じること。その際、国が実施する健康調査等により得られた情報についても適切に反映すること。」、「4. 現在国内外で実施中又は計画中の臨床試験の成績が得られた際には、速やかに当該成績を独立行政法人医薬品医療機器総合機構に提出するとともに、本剤の有効性及び安全性に係る最新の情報を、医療従事者及び被接種者が容易に入手可能となるよう必要な措置を講じること。また、国が行う本剤の有効性及び安全性に係る情報の発信について、適切に協力すること。」、「5. 本剤の接種に際し、本剤の有効性及び安全性については今後も情報が集積されることを踏まえ、あらかじめ被接種者又は代諾者に最新の有効性及び安全性に関する情報が文書をもって説明され、予診票等で文書による同意を得てから接種されるよう、医師に対して適切に説明すること。」、「6. 医薬品医療機器等法施行規則（引用者注：薬機法規則）第41条に基づく資料の提出の猶予期間は、承認取得から起算して6ヶ月とする。上記2、3又は4に基づいて提出された資料等により、承認事項を変更する必要が認められた場合には、医薬品医療機器等法（引用者注：薬機法）第74条の2第3項に基づき承認事項の変更を命ずることがあること。」とされた（乙第3号証の3・4

及び5ページ)。

エ 本件ワクチンの製造販売についての特例承認について

厚生労働大臣は、本件ワクチンにつき、薬食審に諮問を行った。薬食審は、令和3年2月12日に開催した医薬品第二部会において審議し、同日付けて、前記ウ（33ないし35ページ）のPMDAの提示した承認条件と同内容の条件が付されることを前提として、薬機法14条の3第1項に基づく承認をして差し支えないとする答申をした。この医薬品第二部会での審議結果は、同日厚生労働省から報告書としてまとめられた。（以上につき、乙第3号証の1）

厚生労働大臣は、PMDAの審査結果及び薬食審への諮問結果（薬食審の意見）を踏まえて、PMDA及び薬食審が承認条件とすべきとした前記ウの各条件を付した上で、令和3年2月14日に、薬機法14条の3第1項に基づき、本件ワクチンの製造販売について特例承認（本件特例承認）をした（乙第1号証、乙第2号証）。

オ 本件ワクチンが特例承認の要件に該当する医薬品であること

特例承認の要件は、前記1(3)イ（20ページ）で述べたとおり、「国民の生命及び健康に重大な影響を与えるおそれがある疾病のまん延その他の健康被害の拡大を防止するため緊急に使用されることが必要な医薬品であり、かつ、当該医薬品の使用以外に適当な方法がないこと。」（薬機法14条の3第1項1号）及び「その用途に限し、外国（医薬品の品質、有効性及び安全性を確保する上で我が国と同等の水準にあると認められる医薬品の製造販売の承認の制度又はこれに相当する制度を有している国として政令で定めるものに限る。）において、販売し、授与し、又は販売若しくは授与の目的で貯蔵し、若しくは陳列することが認められている医薬品であること。」（同項2号）である。

本件ワクチンについては、前記(1)（24及び26ページ）のとおり、令和3年1月下旬には、日本国内においても、発熱や呼吸困難、味覚障害等の症状が多くの患者に認められ、患者の約20パーセントは肺炎症状が増悪し、中には更に重篤な症状により死に至ることもある新型コロナウイルス感染症の罹患者が拡大しており、その蔓延の防止が急務であったところ、国内において承認されている新型コロナウイルスによる感染症の予防等を目的とするワクチン等の医薬品は存在しておらず、国内において承認されている医薬品による治療では感染者、重症者及び死亡者は増加傾向にあり、医療体制もひっ迫した状態にあったのであるから（乙第25号証2ないし4及び26ページ）、薬機法14条の3第1項1号に定める上記特例承認の要件を満たしている。

また、新型コロナウイルス感染症に係る医薬品の特例承認の要件において認められる同等水準国（薬機法14条の3第1項2号）については「アメリカ合衆国、英国、カナダ、ドイツ又はフランス」と定められているところ（薬機令28条2項、前記1(3)ウ・21ページ）、本件ワクチンは、令和3年2月14日時点において、イギリスでは令和2年12月2日に一時的認可がなされ、アメリカ合衆国では同月11日に緊急使用許可が得られており、EUでは同月21日に条件付き承認がなされていたことから（乙第3号証の3・別紙3ページ、乙第11号証3ページ、乙第25号証12及び18ページ）、薬機法14条の3第1項2号に定める上記特例承認の要件も満たす。

以上のとおり、本件特例承認がされた令和3年2月14日時点において、本件ワクチンの製造販売について特例承認を行う要件が認められる。

### 第3 本件特例承認をしたこと及び亡博昭が本件ワクチンを接種するまでの間に本

件特例承認を取り消さなかったことが国賠法1条1項の適用上違法でないこと

## 1 厚生労働大臣による医薬品の製造販売の承認等に関する国賠法1条1項の適用における違法の判断基準

(1) 国賠法1条1項は、「国又は公共団体の公権力の行使に当る公務員が、その職務を行うについて、故意又は過失によって違法に他人に損害を加えたときは、国又は公共団体が、これを賠償する責に任ずる。」と規定しているところ、同項の「違法」とは、公権力の行使に当たる公務員が個々の国民に対して負担する職務上の法的義務に違反して当該国民に損害を与えることをいい（最高裁昭和60年11月21日第一小法廷判決・民集39巻7号1512ページ、最高裁平成17年9月14日大法廷判決・民集59巻7号2087ページ、最高裁平成27年12月16日大法廷判決・民集69巻8号2427ページ、最高裁令和4年5月25日大法廷判決・法律時報94巻9号4ページ）、当該公務員の行為が違法といえるためには、それによって権利・利益を侵害したというだけでは不十分であり、当該公務員が損害賠償を求めている国民との関係で個別具体的な職務上の法的義務を負担し、かつ、当該行為が職務上の法的義務に違反してされた場合でなければならない。

そして、具体的な判断においては、当該公務員が職務上尽くすべき注意義務を尽くすことなく漫然と当該行為をしたと認め得るような事情がある場合に限り、違法の評価を受けると解すべきである（最高裁平成5年3月11日第一小法廷判決・民集47巻4号2863ページ、最高裁平成11年1月21日第一小法廷判決・裁判集民事191号127ページ）。

(2) 厚生労働大臣は、薬機法に基づく医薬品の製造販売の承認申請がされた場合、その有効性及び安全性を審査する権限を有するが、ここにいう有効性とは、「その申請に係る効能又は効果」を有することをいい（薬機法14条2項3号イ）、安全性とは、その有効性との比較考量において医薬品としての

使用価値を否定することになるような著しい有害作用が認められないことをいう(同号口)。そして、前記第2の1(2)エ(ア)(11及び12ページ)のとおり、医薬品の製造販売をしようとする者は、品目ごとにその製造販売についての厚生労働大臣の承認を受けなければならないところ(同法14条1項)、厚生労働大臣は、医薬品を製造販売しようとする者から申請があったときは、申請に係る医薬品の名称、成分、分量、用法、用量、効能、効果、副作用その他の品質、有効性及び安全性に関する事項について審査して承認を行うものとされており、その結果、申請に係る医薬品に有効性・安全性等が認められないなど、同法14条2項各号に該当する事由があるときには、承認を与えないとされている。

このことからすれば、厚生労働大臣は、特定の医薬品の製造販売の承認をするに当たって、その時点における医学的・薬学的知見を前提として申請に係る医薬品の有効性と安全性を比較考量し、それが医薬品としての有用性を有するか否かを評価して、承認の可否を判断すべきものと解される。したがって、厚生労働大臣が行った特定の医薬品の製造販売の承認については、その時点における医学的・薬学的知見に照らし、当該医薬品の有用性が肯定できるときは、国賠法1条1項の適用上違法の評価を受けることはないというべきである。

また、厚生労働大臣は、製造販売の承認を与えた医薬品が薬機法14条2項3号イないしハのいずれかに該当するに至ったと認めるときには、薬食審の意見を聴いて、その承認を取り消さなければならぬとされ(同法74条の2第1項)、医薬品の製造販売の特例承認を行ったときには、その品目が同法14条の3第1項各号のいずれかに該当しなくなったと認めるとき、又は保健衛生上の危害の発生若しくは拡大を防止するため必要があると認めるときは、その承認を取り消すことができるものとされている(同法75条の

3)。このような承認の取消しの要否については、同法14条の3第1項2号の要件を欠くに至ったために特例承認を取り消す場合を除き、承認時と同様、その時点における医学的・薬学的知見に基づき、当該医薬品の有効性と安全性との比較考量による有用性の判断、又は、当該医薬品の性状や品質等が国民の健康維持等の観点から著しく不適当であるか否かの判断などといった高度の専門的かつ総合的な判断を必要とするため、その権限を使用するか否かについては、厚生労働大臣の専門的かつ裁量的な判断に委ねられているものである。そうすると、医薬品の副反応又は副作用による被害が発生した場合、厚生労働大臣が当該副反応又は副作用による被害の発生を防止するために上記各取消権限を行使しなかったとしても、そのことが直ちに国賠法1条1項の適用上違法と評価されるものではなく、副反応又は副作用を含めた当該医薬品に関するその時点における医学的・薬学的知見を前提として、薬機法の目的や厚生労働大臣に付与された権限の性質等に照らし、その権限不行使が許容される限度を逸脱して著しく合理性を欠くと認められるときに限って、その不行使は、副作用又は副作用による被害を受けた者との関係において、国賠法1条1項の適用上違法となるものと解される。

(以上、最高裁平成7年6月23日第二小法廷判決・民集49号6巻1600ページ参照)

## 2 本件特例承認等が国賠法1条1項の適用上違法ではないこと

### (1) 本件特例承認について

原告は、前記第1の1(5及び6ページ)のとおり、厚生労働大臣が本件特例承認をしたことが国賠法1条1項の適用上違法であると主張するものと解される。

しかし、本件ワクチンについては、前記第2の2(3)オ(35及び36ページ)のとおり、本件特例承認をした当時、特例承認を行うための要件を満

たしており、法的には、医薬品の承認拒否事由（薬機法14条2項）にかかわらず承認をすることができる所以あり、また、審査手続の簡素化が可能となっている。

加えて、本件ワクチンについては、前記第2の1(4)（21ないし24ページ）のとおり、新型コロナワクチンの評価に関する世界規制当局間における当時の合意内容やFDAのガイダンスの内容、さらに、専門家との議論を踏まえて策定された新型コロナワクチンの評価に関する考え方（乙第24号証）に基づき、承認審査を担うPMDAにおいて、薬学や医学などを専門とする審査員が審査チームを形成し、品質、有効性及び安全性の科学的な評価を行い、ベネフィット・リスクを総合的に評価し、その評価について外部専門家との専門協議を経た上で、前記第2の2(3)イ及びウ（29ないし35ページ）のとおり、有効性及び安全性が認められている（乙第3号証の3）。

また、上記PMDAの審査結果が出された後、薬食審においても本件ワクチンの特例承認に関して審議がされ、そこでも、本件ワクチンの有効性及び安全性を認めて、承認条件を付した上で特例承認をすることは差し支えない旨の意見が述べられた（乙第3号証の1。前記第2の2(3)エ・35ページ）。そして、厚生労働大臣は、これらの審議結果等を踏まえた上で、PMDA及び薬食審が承認条件とすべきとした承認条件を付して本件特例承認をしたものである（同号証の1）。

以上のとおり、令和3年2月14日当時、本件ワクチンは、特例承認の要件を満たし、当時の新型コロナワクチンの評価に関する世界的な方針の下、当時の医学的・薬学的知見に照らして、その有用性が肯定されており、審議会の審議結果を踏まえて本件特例承認が行われたものである。

以上によれば、厚生労働大臣のした本件特例承認は、国賠法1条1項の適用上違法となるものではない。

## (2) 薬機法75条の3に基づく本件特例承認の取消しについて

ア 原告は、薬機法14条の3第1項に定める特例承認の要件を満たさない場合、厚生労働大臣には、同法75条の3の規定により特例承認を取り消す義務があると主張する（原告準備書面(1)【第二章 各論】第五の五ないし七・132ページないし135ページ）。

しかし、同法75条の3は、「厚生労働大臣は、第十四条の三第一項（中略）の規定による第十四条（中略）の承認に係る品目が第十四条の三第一項各号（中略）のいずれかに該当しなくなつたと認めるとき、（中略）又は保護衛生上の危害の発生若しくは拡大を防止するため必要があると認めるときは、これらの承認を取り消すことができる。」と規定しており、その文言からして、要件該当性判断につき厚生労働大臣に裁量があると解される上、その要件が認められる場合であっても、直ちに厚生労働大臣が特例承認を取り消す義務を負うものではない。また、前記1(2)(3)7ないし39ページ）のとおり、承認の取消しの要否については、薬機法14条の3第1項2号に該当しなくなつた場合を除き、厚生労働大臣の専門的かつ裁量的判断に委ねられているものである。

イ 本件ワクチンについて、令和3年2月14日の本件特例承認後（乙第1号証）、亡博昭がこれを接種した令和3年8月25日までの間に、アメリカ合衆国における緊急使用許可、イギリスにおける一時的認可及びEUにおける条件付き承認が取り消されるなどしたという事実はなく、また、当該期間は、新型コロナウイルス感染症が拡大していた時期であって、有効性が確認された本件ワクチンを接種することによる予防効果のペネフィットが、本件ワクチン接種により一定程度発現する副反応等のリスクを上回っていたと認められるから、本件ワクチンは、国民の生命及び健康に重大な影響を与えるおそれがある新型コロナウイルス感染症のまん延防止のた

めに緊急に使用されることが必要な医薬品であったといえる（乙第12号証3、4、14、16ないし19、21ないし23及び35ないし42ページ、乙第26号証3ないし5、8、17、39ないし41、43、46及び54ないし58ページ、乙第27号証）。

さらに、同時期に日本国内で承認されていた新型コロナワクチンの種類や供給量等を考慮すれば、新型コロナウイルス感染症のまん延防止のために本件ワクチンを使用する必要性が非常に高く、これを使用する以外に適当な方法がない状態であったといえる（乙第26号証11ページ）。

以上によれば、本件ワクチンについて、薬機法75条の3が規定する要件に該当するとは認められず、本件特例承認を取り消さなかつたことにつき、国賠法1条1項の適用上違法となることはない。

### （3）薬機法74条の2に基づく本件特例承認の取消しについて

原告は、本件ワクチンはその有効性及び安全性が確認されていないことから、本件特例承認は取り消されるべきである旨主張しているところ、これは、厚生労働大臣には、薬機法74条の2の規定により本件ワクチンの製造販売承認を取り消す義務があると主張するものと解される（原告準備書面（1）

【第二章 各論】第五の十一の1ないし6・138ないし141ページ）。

薬機法74条の2第1項は、厚生労働大臣は、製造販売承認を受けた医薬品について、同法14条2項3号イに規定する「申請に係る医薬品又は医薬部外品が、その申請に係る効能又は効果を有すると認められないとき」、同号ロに規定する「申請に係る医薬品又は医薬部外品が、その効能又は効果に比して著しく有害な作用を有することにより、医薬品又は医薬部外品として使用価値がないと認められるとき」、同号ハに規定する「イ又はロに掲げる場合のほか、医薬品、医薬部外品又は化粧品として不適切なものとして厚生労働省令で定める場合に該当するとき」のいずれかに該当するに至ったと認

められるときには、薬食審の意見を聴いて、その承認を取り消さなければならないと定めている。

本件ワクチンについては、前記第2の2（24ないし36ページ）で述べたとおり、本件特例承認時において、被告ファイザーによって実施された臨床試験等により、有効性及び安全性が確認されており、PMDAによる審査や薬食審における審議においてもその有効性及び安全性が肯定され、本件ワクチンの性状又は品質が保健衛生上著しく不適当と評価されることもなかった。

そして、亡博昭が本件ワクチンを接種した令和3年8月25日までの間、日本を含めた全世界において本件ワクチンの接種が進められており、日本国内においては、副反応が疑われる症状やワクチンの副作用等について医療機関や製造販売業者に報告を義務付け、継続的に情報を収集し、厚生労働省の審議会において評価や確認を続けていたところ、同日までの間に本件ワクチンの接種に当たって重大な懸念は認められておらず、その有効性及び安全性を否定する確立した医学的、薬学的知見は存在しなかった（乙第12号証14、16ないし19、21ないし23及び35ないし42ページ、乙第26号証17、39ないし41、43、46及び54ないし58ページ、乙第27号証）。

以上によれば、本件特例承認がされた令和3年2月14日以降、亡博昭が本件ワクチンを接種した令和3年8月25日までの間に、本件ワクチンについて、薬機法74条の2第1項が規定する要件に該当するとは認められず、本件特例承認を取り消さなかつたことにつき、国賠法1条1項の適用上違法となることはない。

#### 第4 本件ワクチン接種と亡博昭の死亡との間に因果関係が認められないこと

## 1 原告の主張

- (1) 原告は、亡博昭は令和3年8月25日に本件ワクチンを接種し、同年9月16日に死亡したところ、「感染誘発剤ないしは感染促進剤としての本件ワクチンがトリガーとなつて、堀川の自己免疫力を低下させて武漢ウイルスに感染しやすくなつた状況で感染して死亡するに至つたのであるから、本件ワクチンの接種と死との間には相当因果関係が存在する」と主張する（訴状第四の三の1(2)・15ページ）。
- (2) 他方、原告は、「堀川が武漢ウイルスに感染して死に至つたのではなく、あくまでもワクチン接種後に遷延する副作用によって死に至つた」と主張する（原告準備書面(5)第三の二の6・6ページ）。
- (3) このように、原告は、亡博昭が本件ワクチン接種により新型コロナウイルスの感染が誘発され、新型コロナウイルスに感染した結果として死亡した可能性（以下「仮説1」という。）と、亡博昭が本件ワクチン接種後に遷延する副反応により死亡した可能性（以下「仮説2」という。）という二つの仮説を主張している。もっとも、原告は、これらの主張の根拠となる証拠を提出していない。

## 2 被告国の中張

- (1) 本件ワクチンの接種により自己免疫力が低下し、新型コロナウイルス感染症に感染しやすくなるとは認められないこと（仮説1関係）  
ア 被告国の答弁書第2の3(3)エ（12ページ）で述べたとおり、本件ワクチン接種と亡博昭の死亡との間の因果関係については、国賠法1条1項に基づく損害賠償請求権の発生要件であるから、同項に基づき損害賠償を請求する原告に立証責任があるところ、原告からこの点を立証する的確な証拠は提出されておらず、本件ワクチン接種が自己免疫力を低下させるなどといったことを裏付ける科学的知見を示す的確な証拠は不見当である。

したがって、本件ワクチンを接種したことにより亡博昭の自己免疫力が低下したとは認められない。

イ また、仮に、亡博昭が本件ワクチン接種後に新型コロナウイルス感染症に罹患したとしても、本件ワクチンの接種により自己免疫力が低下したことはもとより、本件ワクチンの接種によって新型コロナウイルスに罹患することが誘発されたと認めるに足る科学的知見を裏付ける証拠も見当たらない。したがって、本件ワクチン接種が、亡博昭の新型コロナウイルス感染の「トリガー」となり、本件ワクチン接種により新型コロナウイルスに感染したことについては、その立証がなく、因果関係は認められない。

ウ さらに、亡博昭は、令和3年8月25日に医療法人■内科（以下「■内科」という。）において本件ワクチンを接種したところ（丁第2号証）、同月28日に発熱し（丁第1号証の1・9、90、93及び96ページ）、同年9月3日に医療法人■クリニック（以下「■クリニック」という。）が実施した抗原定性検査により「COVID-19陽性」との結果が得られ（同号証の1・9、90及び92ページ）、同日、蒲都市民病院で撮影した胸部CT画像でも「COVID-19肺炎」に矛盾しないとの所見が示されている（丁第1号証の1・6、9、18、23及び74ページ）。

そして、同時期の新型コロナウイルスの潜伏期間が1日から14日間であり、曝露から5日程度で発症することが多いこと（丁第4号証7ページ）からすれば、亡博昭は本件ワクチン接種前（例えば、発熱があった令和3年8月28日の5日前である同月23日頃）に新型コロナウイルス感染症に罹患していた可能性があり、この場合、本件ワクチン接種により新型コロナウイルス感染症の感染が誘発されたともいえない。

エ 以上に加え、亡博昭には高血圧、糖尿病及び肺気腫といった疾患があり、

喫煙歴も認められるところ（丁第1号証の1・91ないし94ページ）、亡博昭が新型コロナウイルス感染症に罹患した時点が本件ワクチン接種前か接種後かにかかわらず、亡博昭の免疫力が新型コロナウイルス感染症に罹患する程度に低下した原因として、喫煙その他多様な既存の疾患が考えられる。このことからも、本件ワクチン接種と新型コロナウイルスに感染したこととの因果関係は認められないといわざるを得ない。

(2) 亡博昭の死亡には、本件ワクチン接種以外の他の原因が存在すること（仮説2関係）

ア 亡博昭は、前記(1)（44ないし46ページ）のとおり、令和3年8月25日に■内科で本件ワクチンを接種し（丁第2号証）、その後、同年9月3日に畠川クリニックにおける抗原定性検査で陽性が確定し、同クリニック医師から「C O V I D - 1 9 肺炎中等症Ⅱ」と診断された（丁第1号証の1・90ページ）。そして、同日、■クリニックが豊川保健所にFAX送信した書面には、亡博昭の病状について、「呼吸苦はないというもの、動作緩慢で応答も辛そうに感じます」、「S P O 2（引用者注：血中酸素飽和度） 8 4」、「胸部CTにてすりガラス影広範囲に見られます」、「中等症Ⅱと思われますが、酸素投与など必要で重症化が懸念されます」などと記載されている。（以上につき、丁第1号証の1・90ないし96ページ）

また、蒲郡市民病院は、令和3年9月3日午後4時過ぎ頃に豊川保健所からの入院収容要請を受け、これに応じて亡博昭を受け入れたところ、亡博昭の症状は、「C O V I D 1 9 感染症で本日入院となります。肺炎があり、S p O 2 8 8 %と低下を認め、中等症Ⅱと考えます。（中略）さらに重症化するようであれば、人工呼吸管理が必要になりますが、既存肺が悪く、人工呼吸管理から離脱できなくなる恐れもあります。E C M O を含

め治療がひつようであれば、転院での治療を考慮します。」といったものであった（丁第1号証の1・9及び23ページ）。

したがって、令和3年9月3日時点で、複数の医師によって、亡博昭が新型コロナウイルス感染症中等症Ⅱ\*1 3と診断され、重症化することも懸念されていたことが認められる。

イ そして、亡博昭は、蒲郡市民病院に入院後、酸素投与が経鼻2リットルから開始されたものの（丁第1号証の1・36ページ）、次第に酸素投与量が増量され、令和3年9月6日には、担当医から本人に対して「入院後も呼吸状態が悪化し、NHF（引用者注：ネザールハイフロー（高流量、高濃度酸素投与療法））でも酸素化が保てなくなっています。人工呼吸管理やECMO（引用者注：体外式膜型人工肺）への治療へ以降（ママ）する病態と考えます。退院は難しく、ここでできる治療までにするか、転院でECMOまで考えるか決めてください。人工呼吸管理で良くなる場合もあれば、命が助かっても人工呼吸管理が続く場合もあります。」との説明がされた（同号証の1・56ページ）。このような蒲郡市民病院における医師とのやり取り等からすると、亡博昭の病状が、令和3年9月3日から同月6日にかけて増悪したことが認められる。

また、転院先の豊川市民病院において令和3年9月6日に撮像された亡博昭の胸部CT画像には、両肺全体の広範なすりガラス陰影が認められ、同日から人工呼吸管理が開始され、同時点において、新型コロナウイルス

---

\*1 3 新型コロナウイルス感染症（COVID-19）診療の手引き（第5.3版）において、重症度分類は「軽症」、「中等症Ⅰ」、「中等症Ⅱ」、「重症」の4類型に分類されている。臨床症候として、酸素飽和度が93%以下で呼吸不全がある患者が中等症Ⅱに区分されている。

（丁第4号証34ページ）

感染症重症と診断された（戊A第1号証15ないし17及び340ページ）。

そして、同月7日には、医師から本人に対し、「今後できる限りの治療はさせていただくが、心臓が止まってしまう可能性もある状態」との説明がされ（戊A第1号証75ページ）、その後も、亡博昭の症状は増悪の一途をたどり、同月16日に死亡するに至り、直接死因は「COVID-19による急性呼吸不全」とされた（同号証344ページ）。

ウ 以上の経過に照らせば、亡博昭は、新型コロナウイルス感染症の症状増悪により死亡したといえ、他方、亡博昭について、本件ワクチン接種により死亡に至るような副反応が生じたことを裏付ける証拠はない。

したがって、本件ワクチン接種と死亡との間に因果関係があるとはいえない。

## 第5 被告国は本件ワクチン接種の有効性・安全性等に関する説明責任を果たしていること

### 1 原告の主張

原告は、訴状において、被告国が国民に対し、本件ワクチンの危険性等について説明せず、そのために本件ワクチンが安全なものであると誤信して本件ワクチンの接種を行った者との関係で被告国の上記不作為が違法となる旨主張し（訴状第四の一の1(3)・11ページ）、また、原告準備書面(1)において、被告国に「国民に対し本件ワクチンの安全性、合法性が存在することを証明して国民に具体的にそれを説明しその質疑に応じなければならない義務」があるにもかかわらず、これを怠ったことにより、亡博昭に本件ワクチンを接種させて死に至らしめた旨主張する（原告準備書面(1)【第三章 主張の要諦】第二の一及び同第三の一・147及び148ページ）。

原告の主張によつても、被告国の公務員が上記のような職務上の法的義務を負担する法的根拠は明らかでなく、その主張は失当であるが、念のため、以下のとおり反論する。

## 2 被告国の主張

### (1) 「新型コロナワクチンQ&A」を通じた本件ワクチンの有効性及び安全性に関する情報周知

被告国は、本件ワクチン接種の有効性・安全性等について、厚生労働省のホームページ上の「新型コロナワクチンQ&A」（乙第8号証、乙第14号証、乙第20号証等参照）やリーフレット等の様々な媒体を通じて、科学的根拠に基づく正しい情報の周知・広報に取り組んできた。また、被告国は、不正確な情報がネット等で流布していることを確認した場合には、同省のホームページ等を通じて積極的に注意喚起等を行うほか、典型的な誤情報については、上記「新型コロナワクチンQ&A」に掲載した上で、科学的根拠に基づくものではないことを説明し、正しい情報を伝えるように努めてきた（乙第28号証ないし乙第34号証）。

### (2) リーフレットやホームページを通じた本件ワクチンの有効性及び安全性に関する情報周知

本件ワクチンについては、前記第2の2(3)ウ（33ないし35ページ）のとおり、特例承認の条件として、「4. 現在国内外で実施中又は計画中の臨床試験の成績が得られた際には、速やかに当該成績を独立行政法人医薬品医療機器総合機構に提出するとともに、本剤の有効性及び安全性に係る最新の情報を、医療従事者又は被接種者が容易に入手可能となるよう必要な措置を講じること。また、国が行う本剤の有効性及び安全性に係る情報の発信について、適切に協力すること。」、「5. 本剤の接種に際し、本剤の有効性及び安全性については今後も情報が集積されることを踏まえ、あらかじめ被

接種者又は代諾者に最新の有効性及び安全性に関する情報が文書をもって説明され、予診票等で文書による同意を得てから接種されるよう、医師に対して適切に説明すること。」が定められている（乙第3号証の1）。

そして、被告国は、かかる承認条件に基づき、本件ワクチンの接種に際して、被接種者等が最新の有効性及び安全性に関する情報を容易に得られるようにし、また、被告ファイザーから得た有効性及び安全性に係る最新の情報を発信するなどして、国民が本件ワクチンに関する適切な情報を得た上で本件ワクチンの接種を受けられるようにしてきた（乙第35号証）。具体的には、被告国や市町村等は、接種の判断に必要な有効性や安全性を始めとした情報をリーフレットやホームページで分かりやすく周知している。その上で、本件ワクチンの接種について、本人又はその保護者に接種するか否かの判断を委ねているものである（乙第36号証）。

そして、各国民自身で本件ワクチンを接種するか否かの判断をすることになる以上、ワクチン接種を受けていないことを理由とした不利益な取扱いが生じてはならないことから、厚生労働省としては、接種の強制や接種を受けていないことを理由とした差別的な取扱いがされないようにするための情報についても、前記(1)（49ページ）の「新型コロナワクチンQ&A」及びリーフレット等の様々な媒体を通じて周知している（乙第37号証ないし乙第39号証）。

### （3）「副反応疑い報告制度」を利用した本件ワクチンの有効性及び安全性に関する情報周知

被告国は、ワクチン接種後の安全性に懸念がないか評価するため、接種後の副反応が疑われる症状について、「副反応疑い報告制度」（予防接種法12条）により医療機関や製造販売業者から情報を収集し、厚生労働省の審議会において評価や確認を行った上で、その内容を厚生労働省のホームページ

で公表するとともに、副反応を疑う症状の実態把握に関する調査の概要や最新の論文を要約したものも公表するなどしている（乙第10号証2ないし6ページ、乙第11号証11及び12ページ、乙第18号証、乙第19号証）。

#### （4）小括

以上のとおり、被告国は、厚生労働大臣が令和3年2月14日に本件ワクチンの特例承認をした後、亡博昭を含む国民に対し、本件ワクチンの有効性及び安全性について、その時点における医学的・薬学的知見に基づいた最新の情報を提供してきたものであって、前記原告の主張には理由がない。

### 第6 その余の原告の主張は失当であり、又は理由がないこと

原告は、前記のほか、被告国に対する損害賠償請求に関して「国の義務」を主張するが（原告準備書面(1)【第三章 主張の要諦】第二の一、第三の一）、いかなる法的根拠に基づくものが判然とせず、仮に、国賠法1条1項に基づくものであるとすれば、いかなる法令の根拠に基づき、公権力の行使に当たる公務員が個々の国民たる原告に対して職務上の法的義務を負うのかは明らかでないため、いずれも主張自体失当であるし、また、公務員の義務違反行為について何ら的確な立証をしないから、いずれの主張にも理由がないことは明らかである。

以上

(別紙)  
医薬品の開発・承認までの流れ

**開発ステージ**

**基礎研究等**

**非臨床試験  
(前臨床)**

**申請  
承認審査**

**製造販売  
(市販)  
保険適用  
承認**

**承認申請資料**

**薬理(薬効、安全性)  
毒性  
(急性、慢性、特殊毒性等)**

**吸收、分布、代謝、排泄**

**臨床試験  
(第I・II・III相)**

**製造販売後調査等**

**薬価基準への収載**

**厚生労働大臣による  
製造販売承認**

**承認審査・信頼性調査  
(医薬品医療機器総合機構で実施)**

**承認申請資料**