

腮腺炎

摘要

腮腺炎疫苗接种后的副反应

全球疫苗安全顾问委员会 (GACVS) 于 2003 年 6 月 11 至 12 日在瑞士日内瓦召开了第八次会议，委员会考虑了有关腮腺炎疫苗株的临床安全问题的综合文献回顾的结果。

会议特别注意到疫苗衍生株引起的腮腺炎脑膜炎的问题。委员会的结论是，各项研究对疫苗衍生株引起的腮腺炎脑膜炎的危险性评价不一，反映了研究地点和环境以及监测水平的差异。委员会进一步得出结论：现有资料还不能充分判定 **Urabe**、**Leningrad-Zagreb** 和 **Leningrad-3** 疫苗株会引发无菌性脑膜炎。如果在人群中开展强化免疫时使用 **Urabe**、**Leningrad-Zagreb** 和 **Leningrad-3** 株疫苗，国家免疫规划需要考虑强化免疫后可能出现聚集性无菌性脑膜炎。

声明

腮腺炎疫苗接种后的副反应

2001 年 11 月发表的世界卫生组织关于腮腺炎疫苗的立场声明外 ([见参考或进行链接](#))，全球疫苗安全顾问委员会 (GACVS) 建议，为了给进一步审视世界卫生组织关于不同腮腺炎疫苗株的使用的立场提供依据，全球疫苗安全顾问委员会建议需要就腮腺炎疫苗株的临床安全资料作综合性的回顾。2003 年 6 月 11 至 12 日在瑞士日内瓦召开的全球疫苗安全顾问委员会第八次会议上报告了这项回顾。

人们注意到，与 **Jeryl-Lynn** 株疫苗相比，接种 **Urabe**、**Leningrad-Zagreb** 和 **Leningrad-3** 这三株疫苗后报道了较高比例的无菌性脑膜炎。这种差异的可能的病毒学基础和/或其他可能解释这些差异的疫苗产品特征还不清楚。接种不同腮腺炎疫苗株观察到的患无菌性脑膜炎危险性的不同，可能反映了受种者已有的免疫性，特别是在大年龄组中，也可能是由于不同情况下监测和诊断的敏感性水平不同。文献回顾的最终报告将详细评估可能的危险，这篇报告将会及时发表。

委员会做出结论，各研究对危险性的评价不同，反映了研究地点和环境以及监测水平的不同。现有资料还不能充分判定关于 **Urabe**、**Leningrad-Zagreb** 和 **Leningrad-3** 株疫苗各自在引发无菌性脑膜炎方面的安全性。委员会没有发现接种 **Jeryl-Lynn** 株疫苗发病的病毒学证据。如果在人群强化免疫中使用 **Urabe**、**Leningrad-Zagreb** 和 **Leningrad-3** 株疫苗，国家免疫规划需要考虑强化免疫后可能出现聚集性无菌性脑膜

炎。委员会指出，迄今为止，所有报告的腮腺炎疫苗变异株引起的脑膜炎病例都已经康复，未见病例留有长期后遗症。

应世界卫生组织要求，委员会还考虑了提交一项有关腮腺炎疫苗病毒株库的建议，显然，这有潜在的科学意义。世界卫生组织将进一步关注建立这个毒株库的可行性。

全球疫苗安全顾问委员会 (GACVS) 是由世界卫生组织成立的科学顾问机构。该委员会对疫苗安全问题提供独立、科学的评估，以对这些问题做出迅速、有效、和科学严谨的反应。委员会成员是来自世界各地的专家。涉及的领域包括流行病学、儿科学、内科学、药理学和毒理学、传染病、公共卫生、免疫学与自身免疫、药品法规和安全。

[链接](#)

1. WHO position paper (attached). <http://www.who.int/docstore/wer/pdf/2001/wer7645.pdf>