



マスメディアが報じなかったのはなぜ？

2021・10・1 副反応部会のあと、
厚生労働省内の記者クラブでおこなわれた記者会見の発言です
被害女性たちは、ユーチューブでの同時中継を聴き、ズームで参加しました

■落合晴香さん（名古屋訴訟原告）

私たちは8年間、ずっと元の体に戻してほしいと訴えてきました。
しかし、未だに治療法はなく、訴えはじめてから何も変わっていません。

私にとっての8年間での一番の変化は、将来に向かっての不安がどんどん大きくなつたということです。こんな変化を私は望んでいません。

協力医療機関体制の整備やリーフレットの見直しも議論に上がっていましたが、それは私たちの声を聴いた上で行われるのでしょうか。今一度私たちの声をしっかり聞いて下さるようお願いします。

■望月瑠菜さん（東京訴訟原告）



勧奨再開が議論されているのは、この先の未来で子宮頸がんで苦しむ女性やその家族の姿を想像したことだと思いますが、私たちが今辛い思いをしている姿は思い浮かばないのでしょうか。本人だけでなく、「我が子にワクチンを受けさせてしまった」と自分を責める家族の辛さも想像してもらいたいのです。

国に対し、私たち被害者にとって意味のある行動を求めたいのです。

■畠原清花さん（九州訴訟原告）



勧奨再開を前提とした話ばかりで、私たちの声は届いていないんだとがっかりしました。私たちを見ることなく、数値だけを見て判断されるんだと感じました。形だけの「寄り添った支援」で十分だと考えられていることも納得できません。

協力医療機関では、「ワクチンは関係ないし、できることは何もない」と言わされて返されただけです。

これは「寄り添う」どころか「突き放す」対応です。これでも寄り添った支援と言えるのでしょうか。

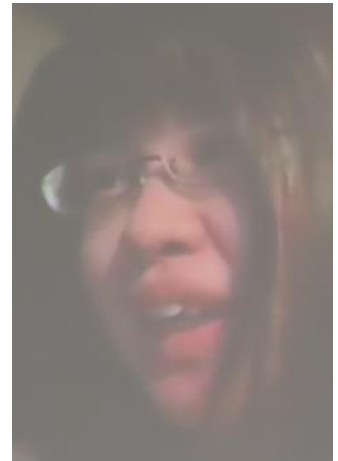
審議内容は現状からかけ離れています。接種から9年が経とうとするのに、治療法もありません。

再開すると私たちと同じような被害者がでるだけです。8年前に戻るだけです。
もうこれ以上被害を広げないで下さい。

■土岐梨奈さん（東京訴訟原告）

再開を検討しているって聞いて、私たちのことは数字として
見ていて、そして消したい数字なんだなって思いました。
被害者の私たちとしては疎外感を感じました。
消される存在なのかなって。

うまくまとめられませんが、議論を見ていると、今までの私たちの苦労ってなんだったのかなっていうのが、一番の感想
です。



■平原沙奈さん（東京訴訟原告）



再開と聞くと、私たちの声はやっぱり聞こえて
いないんだなっていうのが第一の思いです。

毎日苦しんでいる、そこをしっかりちゃんと見
た上で検討してほしいなって感じます。

■梅本邦子さん（九州原告梅本美有さんの母）

今日の議論で、始めから終わりまで再開が前提とされている内容
にとても驚きました。
副反応の症状は接種時の痛みとか心理的なものとして片付けられて
しまっており、危険性についてしっかり検討すべきなのではないか
とおっしゃる方が1人もいませんでしたし、そういう姿勢はみじん



も感じられませんでした。

うちの娘は8年前に接種してからずっと副反応の症状に苦しめられています。その苦しみを分かっている家族として勧奨を再開するというはどうしても許すことはできません。

副反応についてもっと深く議論して検討していただいて、再開の議論はそれからなんじやないかなと思いました。

■東京原告 5番

今ベッドの上から話しています。今日体調が悪くて、身支度ができなかったので、カメラオフで参加しました。倦怠感、疲れやすさが続いています。家事、洗濯なども、みな家族に頼っています。

このような生活が9年間続いています。来年で10年ですが、まだ治療法は確立されていません。

今年から少しずつ在宅で出来る仕事を始めましたが、それも体調に左右され、今週はほとんど出来ませんでした。こんな状態なので、会社に所属して働くことは到底できません。

私の願いはひとつだけです。積極的勧奨の再開の前に、どうか治療法を開発してください。これはずっと変わらない願いです。

書類の上では行政による支援が行き届いているのかもしれません、残念ながら私にその実感はありません。体が重くてずっと鉛を背負っているような感覚から早く解放されたいです。

■東京原告 15番

現在20歳です。YouTubeで傍聴しましたが、厚労省や検討部会の先生たちの目には、HPVワクチン接種後に苦しんでいる被害者の姿は映っていないなと思いました。検討部会では8年前よりもいろんなものが整ってってきた、副反応の懸念がなくなってきたとはっきり言っていましたが、ありえません。

協力医療機関はほとんど機能していないです。私は協力医療機関に7年継続して受診しています。「きみは子どもだし単純だからすぐ治るよ」と言われて7年です。全く治っていません。

都道府県の相談窓口にも、相談にこたえられる人はいません。高校入学時と卒業時に相談しましたが、何の回答も得ることができませんでした。

これが安心して接種できる体制で、被害者に寄り添った支援と言えるのでしょうか。何ひとつ解決なんてしていません。8年間全く変わらない毎日を死んだように生きています。まずは私たちの被害を正しく理解して向き合うべきだと思います。

■九州原告 10番

21歳です。全身の筋緊張で右足には麻痺があり、熱いお湯をかけられても誰か触ってもわかりません。歩行はできませんし、痛みがずっと続いています。右側の視界はほとんどなく、前髪がかかっていても気がつかないことが多いです。誰かの支えがないと1人では行動できません。

「寄り添った支援が充実しているから再開してもよい」という検討部会の話を聞いて、憤りを感じました。これまで見捨てられてきましたが、本当に見捨てられたんだなと思いました。

協力医療機関は3個所受診しましたが、1カ所目はとりあってもらえず、2カ所目は詐病扱いされました。やっと3カ所目、片道8時間かかる医療機関で治療を受けることができましたが、今はコロナの問題で受け入れが停止されています。十分な治療を受けることがそもそも困難な状況です。

PMDAの補償は判定不能ということで不支給となりました。地元の自治体の支援も受けられません。これが現実です。これが何にも変わっていません。この現実を知ってください。そして、この現実を知らない打つ世代の人に、どうか知らせてください。

■九州原告（匿名）

中2で接種してから10年が経ちました。25回の入院をしましたが、今もベ

ッド上の生活ばかりです。

議論を拝見しましたが、副反応検討部会という名前なのに、推奨が前提であり、副反応のことが述べられていません。さらに私たちのことを心因性のものであり副反応でないような言い方をしています。

協力医療機関が84もあると言いますが、わたしはそこでまともな対応を受けたことはありません。

副反応の救済もちゃんと行われているといわれていましたが、まともに救済されていません。

研究機関もたくさんあるのに都合のよいものだけとりあげています。

私たちのことを見捨てないでほしいと、とても思っています。この問題について私たちのことをちゃんと見てくれるといいなとすごく思います。

■東京原告 34 番母

実際に病院に行っても治療法がないので、何も対応されません。このまま再開されても、何も被害は変わりません。どうかこの先も、接種を受けるお子さんたちが同じ症状に苦しまないように、本当にきちんと考えてほしいです。

各種薬害の被害者の団体で構成される全国薬害被害者団体連絡協議会（薬被連）の代表を務める花井十伍さん（薬害エイズ被害者）にもオンラインで参加いただきました。

花井十伍さん（全国薬害被害者団体連絡協議会代表）

花井さんからは、医療体制が機能していないことを検討部会の委員が理解していないという問題についての指摘がありました。

薬害エイズ問題の際にも、国はエイズの拠点病院を300カ所ほど指定したけれどもほとんど機能せず、当初は全国で数カ所の病院の心ある医師が連携して必死になって患者を診察していただけで、裁判で勝訴した後になってようやく国が力を入れるようになり、全国の拠点病院が機能するようになっていきました。