

会員各位

鎌倉市医師会会長 山口 泰
公衆衛生担当理事 今井 一登

インフルエンザ様疾患罹患時の異常行動等に係る 全国的な動向調査研究に対する協力について

神奈川県医師会より通知が参りましたのでお知らせします。

インフルエンザ様疾患罹患時の異常行動 に係る全国的な動向に関する研究班

インフルエンザ様疾患罹患時の異常行動及び出血に係る全国的な動向 に関する研究に対する協力のお願について

時下益々御清栄のこととお慶び申し上げます。

さて、昨年度に引き続き、異常行動及び出血に関して、令和3年度日本医療研究開発機構委託研究開発費医薬品等規制調和・評価研究事業において、国立研究開発法人日本医療研究開発機構の指定に基づき下記の研究が行われることとなっております。当該研究に係る調査について、医療機関から当該研究班への症例の報告について御協力をいただきたく、よろしくお願いたします。

また、本調査に関する協力依頼等については、別添写しのとおり、厚生労働省健康局結核感染症課長及び医薬・生活衛生局医薬安全対策課長から、各都道府県・保健所設置市・特別区衛生主幹部（局）長及び医療関係団体の長宛てに通知されておりますので、併せてお伝えいたします。

記

研 究 名：インフルエンザ様疾患罹患時の異常行動に係る全国的な動向調査研究
（令和3年度日本医療研究開発機構委託研究開発費医薬品等規制調和・
評価研究事業実施課題）

研究代表者：川崎市健康安全研究所所長 岡部 信彦

調査内容等：

異常行動について

○感染症法に基づくインフルエンザ定点以外の医療機関

・・・別記様式1（重度調査）のとおり

○感染症法に基づくインフルエンザ定点医療機関

・・・別記様式2（重度調査及び軽度調査）のとおり

出血について・・・別記様式3のとおり

インフルエンザに伴う異常な行動に関する調査のお願い

〔インフルエンザ定点以外の医療機関用〕

インフルエンザ様疾患罹患時及び抗インフルエンザ薬使用時に見られた異常な行動が、医学的にも社会的にも問題になっており、2007年より調査をお願いしております。厚生労働省では、引き続き、その背景に関する実態把握をいたしたく、川崎市健康安全研究所により研究を行うこととしておりますので、以下のとおり、当該研究にかかる調査へのご協力をお願いします。

〔調査の概要〕

重度の異常な行動に関する調査（重度調査）

〈調査依頼対象〉： すべての医療機関

〈報告対象〉： インフルエンザ様疾患と診断され、かつ、重度の異常な行動[※]を示した患者

※飛び降り、急に走り出すなど、制止しなければ生命に影響が及ぶ可能性のある行動（別添(報告基準)参照）

〈報告対象期間等〉：令和3年11月～令和4年3月

令和3年11月1日以降、報告対象症例を診察されるごとに、随時、報告してください。

〈報告方法〉： FAX（別紙様式により報告）

(別添) インフルエンザに伴う異常な行動に関する報告基準 (報告基準)

(重度調査) インフルエンザ様疾患と診断され、かつ、重度の異常な行動を示した患者につき、ご報告ください。

インフルエンザ様疾患

臨床的特徴(上気道炎症状に加えて、突然の高熱、全身倦怠感、頭痛、筋肉痛を伴うこと)を有しており、症状や所見からインフルエンザと疑われる者のうち、下記のいずれかに該当する者

- 次のすべての症状を満たす者
 - ①突然の発症、②高熱(38℃以上)、③上気道炎症状、④全身倦怠感等の全身症状
- 迅速診断キットで陽性であった者

重度の異常な行動

- 突然走り出す
- 飛び降り
- その他、予期できない行動であって、制止しなければ生命に影響が及ぶ可能性のある行動

※ 該当する患者さんがおられない場合は、報告の必要はありません。

※ 複数症例報告される場合には fax 用紙を

<http://www.nih.go.jp/niid/images/idsc/disease/influenza/search/pdf-b.pdf>

からダウンロードしてください。ダウンロードできない場合には、ご連絡ください。

※ インフルエンザ定点医療機関とは、感染症の予防及び感染症の患者に対する医療に関する法律により都道府県に指定された、毎週インフルエンザの患者数を保健所に報告する医療機関のことです。

※ この調査において報告をお願いする「患者さんに関する異常な行動に関する情報」は、個人情報の保護に関する法律で定められた『個人情報』には該当いたしません。

なお、報告いただいた内容(症状や使用薬剤等)に関して、後日、照会を行う場合があります。そのため、「医療機関名」及び「報告医師名」について記載いただくこととしておりますが、これらの情報につきましては、調査研究報告書作成後、直ちに廃棄する予定です。

※ 調査報告に関する疑義・お問い合わせにつきましては、国立感染症研究所感染症疫学センター(連絡先 大日(おおくさ) tel:0120-577-372 fax:0120-887-311 e-mail:ohkusa@nih.go.jp)まで、お願いします。

インフルエンザ様疾患罹患時異常行動データベース fax 送信用紙

送信先:0120-887-311(混雑時には0120-887-432でも可)

送信枚数:2枚

① 医療機関名		② 医師氏名	
③ 都道府県名	都・道・府・県	④ 電話番号	
⑤ インフルエンザ定点医療機関	<input type="checkbox"/> 該当 <input type="checkbox"/> 非該当	⑥ 報告日	年 月 日
⑦ 発熱日時	年 月 日 時頃	⑧ 異常行動が発現した日時	年 月 日 時頃
⑨ 患者の年齢	歳 月 (月齢は1歳未満のみ)	⑩ 患者の性別	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女
⑪ 最高体温	度	⑫ インフルエンザ迅速診断キットの実施の有無	<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> 不明
⑬ 迅速診断キットによる検査結果	<input type="checkbox"/> 陽性(A型(H3N2))	<input type="checkbox"/> 陽性(A型(H1N1))	<input type="checkbox"/> 陽性(A型(亜型不明))
	<input type="checkbox"/> 陽性(B型)	<input type="checkbox"/> 陽性(型不明)	<input type="checkbox"/> 陰性 <input type="checkbox"/> 不明
⑭ 罹患前半年間の予防接種歴	<input type="checkbox"/> 無し <input type="checkbox"/> 1回 <input type="checkbox"/> 2回 <input type="checkbox"/> 不明		

⑮ 異常行動前に抗インフルエンザウイルス薬の使用はありましたか	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ <input type="checkbox"/> 不明		
⑮で「はい」の場合、該当する薬剤全てをチェックしてください(※1) またその薬剤の異常行動前最後の使用日時を教えてください(※2)	<input type="checkbox"/> 薬剤名不明		
	<input type="checkbox"/> タミフル(リン酸オセルタミビル)	月 日 時頃	<input type="checkbox"/> 日時不明
	<input type="checkbox"/> オセルタミビル[サイイ](リン酸オセルタミビル)	月 日 時頃	<input type="checkbox"/> 日時不明
	<input type="checkbox"/> シンメトレル(塩酸アマンタジン)	月 日 時頃	<input type="checkbox"/> 日時不明
	<input type="checkbox"/> リレンザ(ザナミビル)	月 日 時頃	<input type="checkbox"/> 日時不明
	<input type="checkbox"/> ラピアクタ(ペラミビル)	月 日 時頃	<input type="checkbox"/> 日時不明
	<input type="checkbox"/> イナビル(ラニナミビル)	月 日 時頃	<input type="checkbox"/> 日時不明
<input type="checkbox"/> ソフルーザ(パロキサビルマルボキシル)	月 日 時頃	<input type="checkbox"/> 日時不明	
⑯ 異常行動前にアセトアミノフェンあるいはテオフィリンの使用はありましたか	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ <input type="checkbox"/> 不明		
⑯で「はい」の場合、該当する薬剤全てをチェックしてください(※1)(※2)	<input type="checkbox"/> 薬剤名不明		
	<input type="checkbox"/> アセトアミノフェン(処方薬)	月 日 時頃	<input type="checkbox"/> 日時不明
	<input type="checkbox"/> アセトアミノフェン(一般用医薬品)	月 日 時頃	<input type="checkbox"/> 日時不明
	<input type="checkbox"/> テオフィリン		
⑰ 異常行動前に上記以外の薬剤の使用はありましたか	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ <input type="checkbox"/> 不明		
⑰で「はい」の場合、薬剤名をお書きください(※1)(※2)	<input type="checkbox"/> 薬剤名不明	月 日 時頃	<input type="checkbox"/> 日時不明
		月 日 時頃	<input type="checkbox"/> 日時不明
		月 日 時頃	<input type="checkbox"/> 日時不明
		月 日 時頃	<input type="checkbox"/> 日時不明
		月 日 時頃	<input type="checkbox"/> 日時不明

※1:薬剤の種類が不明の場合には薬剤名不明欄にチェックを入れてください

※2:使用日時不明の場合には、日時不明欄にチェックを入れてください

【インフルエンザ定点以外の医療機関用】



⑩ ⑮・⑯・⑰の全てで「いいえ」と回答のあった場合(一般用医薬品除く)、異常行動発現前にインフルエンザによる医療機関の受診がありましたか	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ <input type="checkbox"/> 不明		
⑮で「はい」の場合、右の薬剤の処方がありましたか(複数回答可)	<input type="checkbox"/> 処方なし	<input type="checkbox"/> タミフル	<input type="checkbox"/> オセルタミビル[サワイ]
	<input type="checkbox"/> シンメトレル	<input type="checkbox"/> リレンザ	<input type="checkbox"/> ラビアクタ
	<input type="checkbox"/> イナビル	<input type="checkbox"/> ソフルーザ	<input type="checkbox"/> アセトアミノフェン(処方薬)
	<input type="checkbox"/> テオフィリン		

⑲ 異常行動の分類(複数回答可)	<input type="checkbox"/> 突然走り出す	<input type="checkbox"/> 飛び降り
	<input type="checkbox"/> 会話中、突然話が通じなくなる	<input type="checkbox"/> おびえ・恐慌状態
	<input type="checkbox"/> 無いものが見えると言う	<input type="checkbox"/> 激しいうわごと・寝言
	<input type="checkbox"/> わめく・泣きやまない	<input type="checkbox"/> 暴力・興奮状態
	<input type="checkbox"/> はねる	<input type="checkbox"/> 徘徊
	<input type="checkbox"/> 無意味な動作の繰り返し	
⑳ 異常行動と睡眠の関係	<input type="checkbox"/> その他(具体的に	
	<input type="checkbox"/> 異常行動は覚醒していて徐々に起こった <input type="checkbox"/> 異常行動は眠りから覚めて直に起こった <input type="checkbox"/> その他(具体的に	
㉑ 突然の走り出し、飛び降りなど、予期できない行動であって、制止しなければ生命に影響が及ぶ可能性のある行動がありましたか	<input checked="" type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ 具体的に記載してください。特に、突然走り出す、飛び降りの場合には下記のどこからどこへも必ず御記入ください。	
突然走り出す・飛び降りの場所	()から()へ	
㉒ 既往歴(複数回答可)	<input type="checkbox"/> 熱性痙攣	<input type="checkbox"/> てんかん
	<input type="checkbox"/> 寝ぼけ(夜驚、夢中遊行)	<input type="checkbox"/> 頭部外傷
	<input type="checkbox"/> 精神・神経疾患(統合失調症、躁うつ病、ADHD、自閉症など)	
	<input type="checkbox"/> 髄膜炎	
	<input type="checkbox"/> その他(具体的に	<input type="checkbox"/> 不明
㉓ 家族の既往歴(複数回答可)	<input type="checkbox"/> インフルエンザ罹患時の異常行動	<input type="checkbox"/> 熱性痙攣
	<input type="checkbox"/> てんかん	<input type="checkbox"/> 寝ぼけ(夜驚、夢中遊行)
	<input type="checkbox"/> 精神・神経疾患(統合失調症、躁うつ病、ADHD、自閉症など)	
	<input type="checkbox"/> 頭部外傷	<input type="checkbox"/> 髄膜炎
	<input type="checkbox"/> その他(具体的に	<input type="checkbox"/> 不明
㉔ 患者の転帰	<input type="checkbox"/> 治癒 <input type="checkbox"/> 治療中 <input type="checkbox"/> 死亡 治療中の場合は、具体的に	
㉕ 今回のインフルエンザ罹患の経過中、複数回の異常行動が発現しましたか? *最終ページの解説の図を参照してください。	<input type="checkbox"/> はい(<input type="checkbox"/> 重度 <input type="checkbox"/> 軽度) <input type="checkbox"/> いいえ <input type="checkbox"/> 不明 はいの場合にはいつですか 年 月 日 時頃	
㉖ 前回(今シーズンあるいはそれ以前)のインフルエンザ罹患の経過中、異常行動が発現しましたか? *最終ページの解説の図を参照してください。	<input type="checkbox"/> はい(<input type="checkbox"/> 重度 <input type="checkbox"/> 軽度) <input type="checkbox"/> いいえ <input type="checkbox"/> 不明 はいの場合にはいつですか 年 月 日 時頃	
その他特記すべき事項		

1枚目と2枚目の結合のため、お手数ですが、再度、ご氏名を記入してください

医師氏名


〔インフルエンザ定点以外の医療機関用〕

-  今回の異常行動の発現
-  前回の異常行動の発現

前回(今シーズンあるいはそれ以前)の
インフルエンザ罹患


今回の
インフルエンザ罹患

Q.
今回のインフルエンザ罹患の
経過中、複数回の異常行動が
発現しましたか？

 があった場合は「はい」へ



Q.
前回(今シーズンあるいはそれ以前)
のインフルエンザ罹患の経過中、
異常行動が発現しましたか？

 があった場合は「はい」へ



インフルエンザに伴う異常な行動に関する調査のお願い

【インフルエンザ定点医療機関用】

インフルエンザ様疾患罹患時及び抗インフルエンザ薬使用時に見られた異常な行動が、医学的にも社会的にも問題になっており、2007年より調査をお願いしております。厚生労働省では、引き続きその背景に関する実態把握をいたしたく、川崎市健康安全研究所により研究を行うこととしておりますので、以下のとおり、当該研究にかかる調査へのご協力をお願いします。

なお、すべての医療機関におきましては、重度の異常行動を示した症例の報告をお願いしておりますが、感染症法に基づくインフルエンザ定点医療機関におかれましては、インフルエンザ患者のなかでどのくらいの割合で異常行動が発生しているかの背景を調査するため、重度に加え、軽度の異常行動を示した症例についても報告をお願いします。

〔調査の概要〕

I 重度の異常な行動に関する調査（重度調査）

〈報告対象〉： インフルエンザ様疾患と診断され、かつ、重度の異常な行動*を示した患者

※飛び降り、急に走り出すなど、制止しなければ生命に影響が及ぶ可能性のある行動（別添（報告基準）参照）

〈報告対象期間等〉： 令和3年11月～令和4年3月

令和3年11月1日以降、報告対象症例を診察されるごとに、随時、報告してください。

II 軽度の異常な行動に関する調査（軽度調査）

〈報告対象〉： インフルエンザ様疾患と診断され、かつ、軽度の異常な行動*を示した患者

※何かにおびえて手をばたばたさせるなど、その行動自体が生命に影響を及ぼすことは考えられないものの、普段は見られない行動（別添（報告基準）参照）

〈報告対象期間等〉： 令和3年11月～令和4年3月

令和3年11月1日以降、報告対象症例を診察されるごとに、随時、報告してください。

〈報告方法〉： FAX（別紙様式により報告）

(別添) インフルエンザに伴う異常な行動に関する報告基準 (報告基準)

(重度調査) インフルエンザ様疾患と診断され、かつ、**重度の異常な行動**を示した患者につき、ご報告ください。

(軽度調査) インフルエンザ様疾患と診断され、かつ、**軽度の異常な行動**を示した患者につき、ご報告ください。

インフルエンザ様疾患

臨床的特徴(上気道炎症状に加えて、突然の高熱、全身倦怠感、頭痛、筋肉痛を伴うこと)を有しており、症状や所見からインフルエンザと疑われる者のうち、下記のいずれかに該当する者

- 次のすべての症状を満たす者
 - ①突然の発症、②高熱(38℃以上)、③上気道炎症状、④全身倦怠感等の全身症状
- 迅速診断キットで陽性であった者

I 重度の異常な行動

- 突然走り出す
- 飛び降り
- その他、予期できない行動であって、制止しなければ生命に影響が及ぶ可能性のある行動

II 軽度の異常な行動

- 会話中、突然話が通じなくなる
- おびえ・恐慌状態
- 無いものが見えると言う
- わめく・泣きやまない
- 暴力・興奮状態
- はねる
- 徘徊
- 無意味な動作の繰り返し
- その他、その行動自体が直ちに生命に影響が及ぶことは考えられないものの、普段は見られない行動

※ 該当する患者さんがおられない場合は、報告の必要はありません。

※ 複数症例報告される場合には fax 用紙を

<http://www.nih.go.jp/niid/images/idsc/disease/influenza/search/pdf-c.pdf>

からダウンロードしてください。ダウンロードできない場合には、ご連絡ください。

※ インフルエンザ定点医療機関とは、感染症の予防及び感染症の患者に対する医療に関する法律により都道府県に指定された、毎週インフルエンザの患者数を保健所に報告する医療機関のことです。

※ この調査において報告をお願いする「患者さんに関する異常な行動に関する情報」は、個人情報の保護に関する法律で定められた『個人情報』には該当いたしません。なお、報告いただいた内容(症状や使用薬剤等)に関して、後日、照会を行う場合があるため、「医療機関名」及び「報告医師名」について記載いただくこととしておりますが、これらの情報につきましては、調査研究報告書作成後、直ちに廃棄する予定です。

※ 調査報告に関する疑義・お問い合わせにつきましては、国立感染症研究所感染症疫学センター(連絡先 大日(おおくさ) tel:0120-577-372 fax:0120-887-311 e-mail:ohkusa@nih.go.jp)まで、お願いします。



インフルエンザ様疾患罹患時異常行動データベース fax 送信用紙

送信先:0120-887-311(混雑時には0120-887-432でも可)

送信枚数:2枚



① 医療機関名		② 医師氏名	
③ 都道府県名	都・道・府・県	④ 電話番号	
⑤ インフルエンザ定点医療機関	<input checked="" type="checkbox"/> 該当 <input type="checkbox"/> 非該当	⑥ 報告日	年 月 日
⑦ 発熱日時	年 月 日 時頃	⑧ 異常行動が発現した日時	年 月 日 時頃
⑨ 患者の年齢	歳 力月 (月齢は1歳未満のみ)	⑩ 患者の性別	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女
⑪ 最高体温	度	⑫ インフルエンザ迅速診断キットの実施の有無	<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> 不明
⑬ 迅速診断キットによる検査結果	<input type="checkbox"/> 陽性(A型(H3N2))	<input type="checkbox"/> 陽性(A型(H1N1))	<input type="checkbox"/> 陽性(A型(亜型不明))
	<input type="checkbox"/> 陽性(B型)	<input type="checkbox"/> 陽性(型不明)	<input type="checkbox"/> 陰性 <input type="checkbox"/> 不明
⑭ 罹患前半年間の予防接種歴	<input type="checkbox"/> 無し <input type="checkbox"/> 1回 <input type="checkbox"/> 2回 <input type="checkbox"/> 不明		

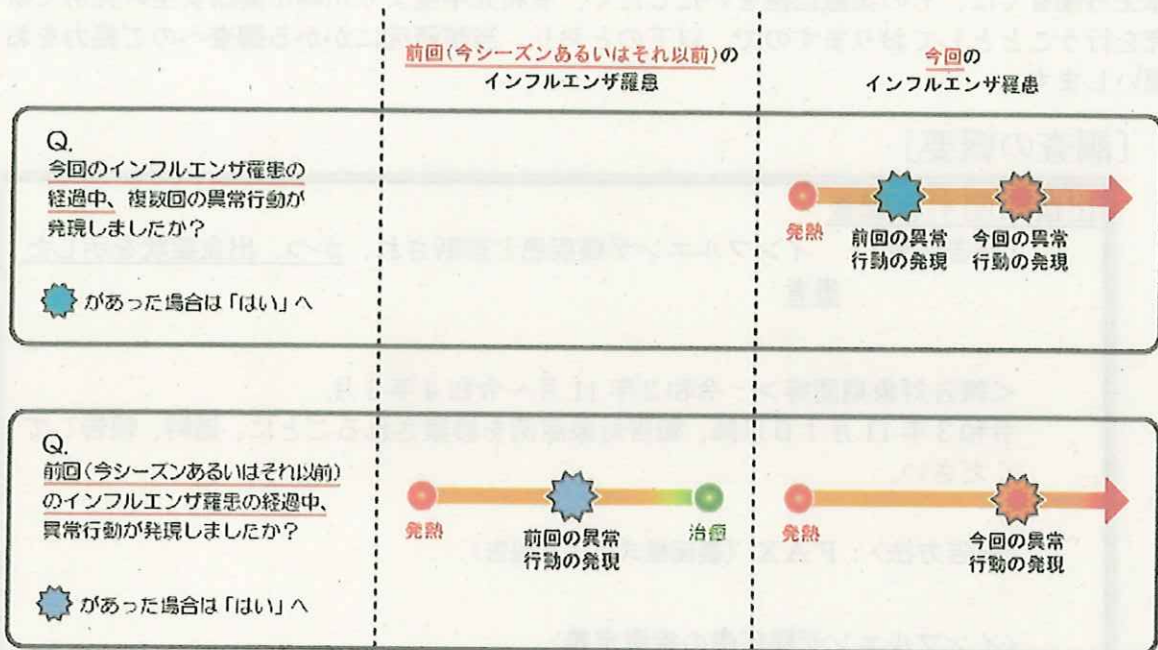
⑮ 異常行動前に抗インフルエンザウイルス薬の使用はありましたか	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ <input type="checkbox"/> 不明		
⑮で「はい」の場合、該当する薬剤全てをチェックしてください(※1) またその薬剤の異常行動前最後の使用日時を教えてください(※2)	<input type="checkbox"/> 薬剤名不明		
	<input type="checkbox"/> タミフル(リン酸オセルタミビル)	月 日 時頃	<input type="checkbox"/> 日時不明
	<input type="checkbox"/> オセルタミビル[サワイ](リン酸オセルタミビル)	月 日 時頃	<input type="checkbox"/> 日時不明
	<input type="checkbox"/> シンメトレル(塩酸アマンタジン)	月 日 時頃	<input type="checkbox"/> 日時不明
	<input type="checkbox"/> リレンザ(ザナミビル)	月 日 時頃	<input type="checkbox"/> 日時不明
	<input type="checkbox"/> ラピアクタ(ペラミビル)	月 日 時頃	<input type="checkbox"/> 日時不明
<input type="checkbox"/> イナビル(ラニナミビル)	月 日 時頃	<input type="checkbox"/> 日時不明	
<input type="checkbox"/> ソフルーザ(パロキサビルマルボキシル)	月 日 時頃	<input type="checkbox"/> 日時不明	
⑯ 異常行動前にアセトアミノフェンあるいはテオフィリンの使用はありましたか	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ <input type="checkbox"/> 不明		
⑯で「はい」の場合、該当する薬剤全てをチェックしてください(※1)(※2)	<input type="checkbox"/> 薬剤名不明		
	<input type="checkbox"/> アセトアミノフェン(処方薬)	月 日 時頃	<input type="checkbox"/> 日時不明
	<input type="checkbox"/> アセトアミノフェン(一般用医薬品)	月 日 時頃	<input type="checkbox"/> 日時不明
	<input type="checkbox"/> テオフィリン		
⑰ 異常行動前に上記以外の薬剤の使用はありましたか	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ <input type="checkbox"/> 不明		
⑰で「はい」の場合、薬剤名をお書きください(※1)(※2)	<input type="checkbox"/> 薬剤名不明	月 日 時頃	<input type="checkbox"/> 日時不明
		月 日 時頃	<input type="checkbox"/> 日時不明
		月 日 時頃	<input type="checkbox"/> 日時不明
		月 日 時頃	<input type="checkbox"/> 日時不明
		月 日 時頃	<input type="checkbox"/> 日時不明

※1:薬剤の種類が不明の場合には薬剤名不明欄にチェックを入れてください

※2:使用日時不明の場合には、日時不明欄にチェックを入れてください

〔インフルエンザ定点医療機関用〕

-  今回の異常行動の発現
-  前回の異常行動の発現



インフルエンザに伴う出血に関する調査のお願い

インフルエンザ様疾患罹患時及び抗インフルエンザ薬使用時に見られた出血について、厚生労働省では、その実態把握をいたしたく、令和元年度より川崎市健康安全研究所で研究を行うこととしておりますので、以下のとおり、当該研究にかかる調査へのご協力をお願いいたします。

[調査の概要]

出血に関する調査

<報告対象>: インフルエンザ様疾患と診断され、かつ、出血症状を示した患者

<報告対象期間等>: 令和3年11月～令和4年3月
令和3年11月1日以降、報告対象症例を診察されるごとに、随時、報告してください。

<報告方法>: F A X (裏面様式により報告)

<インフルエンザ様疾患の疾患定義>

臨床的特徴(上気道炎症状に加えて、突然の高熱、全身倦怠感、頭痛、筋肉痛を伴うこと)を有しており、症状や所見からインフルエンザと疑われる者のうち、下記のいずれかに該当する者

- 次のすべての症状を満たす者
 - ①突然の発症、②高熱(38℃以上)、③上気道炎症状、④全身倦怠感等の全身症状
- 迅速診断キットで陽性であった者

※ 該当する患者さんがおられない場合は、報告の必要はありません。

※ 複数症例報告される場合には fax 用紙を

<http://www.nih.go.jp/niid/images/idsc/disease/influenza/search/pdf-d.pdf>
からダウンロードしてください。ダウンロードできない場合には、ご連絡ください。

※ この調査において報告をお願いする「患者さんに関する出血に関する情報」は、個人情報の保護に関する法律で定められた『個人情報』には該当いたしません。なお、報告いただいた内容(症状や使用薬剤等)に関して、後日、照会を行う場合があるため、「医療機関名」及び「報告医師名」について記載いただくこととしておりますが、これらの情報につきましては、調査研究報告書作成後、直ちに廃棄する予定です。

※ 調査報告に関する疑義・お問い合わせにつきましては、国立感染症研究所感染症疫学センター(連絡先 大日(おおくさ) tel:0120-577-372 fax:0120-887-311 e-mail:ohkusa@nih.go.jp)まで、お願いします。

インフルエンザ様疾患罹患時出血データベース fax 送信用紙

送信先:0120-887-311(混雑時には0120-887-432でも可)

① 医療機関名		② 医師氏名	
③ 都道府県名	都・道・府・県	④ 電話番号	
⑤ 報告日	年 月 日		
⑥ 発熱日時	年 月 日 時頃	⑦ 出血した日時	年 月 日 時頃
⑧ 患者の年齢	歳 月 (月齢は1歳未満のみ)	⑨ 患者の性別	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女
⑩ 最高体温	度	⑪ インフルエンザ迅速診断キットの実施の有無	<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> 不明
⑫ 迅速診断キットによる検査結果	<input type="checkbox"/> 陽性(A型(H3N2))	<input type="checkbox"/> 陽性(A型(H1N1))	<input type="checkbox"/> 陽性(A型(亜型不明))
	<input type="checkbox"/> 陽性(B型)	<input type="checkbox"/> 陽性(型不明)	<input type="checkbox"/> 陰性 <input type="checkbox"/> 不明
⑬ 罹患前半年間の予防接種歴	<input type="checkbox"/> 無し <input type="checkbox"/> 1回 <input type="checkbox"/> 2回 <input type="checkbox"/> 不明		
⑭ 出血した部位 (当てはまる項目すべてにチェックを入れてください) <input type="checkbox"/> 頭蓋内出血 <input type="checkbox"/> 結膜出血 <input type="checkbox"/> 鼻出血 <input type="checkbox"/> 口腔内出血 <input type="checkbox"/> 皮下点状出血 <input type="checkbox"/> 皮下出血斑 <input type="checkbox"/> 関節内出血 <input type="checkbox"/> 吐血(上部消化管出血) <input type="checkbox"/> 血痰 <input type="checkbox"/> 喀血 <input type="checkbox"/> 下血 <input type="checkbox"/> 血便 <input type="checkbox"/> 肉眼的血尿 <input type="checkbox"/> 不正性器出血 <input type="checkbox"/> 採血部位の出血 <input type="checkbox"/> その他(具体的に)			
⑭-1 持続期間 分ぐらい			
⑭-2 転帰 (当てはまる項目すべてにチェックを入れてください) <input type="checkbox"/> 自然止血 <input type="checkbox"/> 経過観察 <input type="checkbox"/> 圧迫のみで止まった <input type="checkbox"/> 医療機関受診してなんらかの処置をして止まった <input type="checkbox"/> 入院 <input type="checkbox"/> 輸血 <input type="checkbox"/> その他(具体的に)			
⑭-3 関連が想定される基礎疾患 (当てはまる項目すべてにチェックを入れてください) <input type="checkbox"/> 血友病 <input type="checkbox"/> 白血病 <input type="checkbox"/> 血小板減少症 <input type="checkbox"/> 胃潰瘍 <input type="checkbox"/> 潰瘍性大腸炎 <input type="checkbox"/> その他(具体的に)			
⑭-4 関連が想定される使用薬剤 (当てはまる項目すべてにチェックを入れてください) <input type="checkbox"/> 抗がん剤(具体的に) <input type="checkbox"/> 免疫抑制剤(具体的に) <input type="checkbox"/> アスピリン (バイアスピリン®など) など抗血小板薬 (具体的に) <input type="checkbox"/> ワルファリン (ワーファリン®など) など抗凝固薬 (具体的に) <input type="checkbox"/> ジクロフェナクナトリウム (ボルタレン®など)、ロキソプロフェン (ロキソニン®など) など非ステロイド性 抗炎症薬 (具体的に) <input type="checkbox"/> その他(具体的に)			
⑮ 出血前に抗インフルエンザウイルス薬・アセトアミノフェンの使用はありましたか		<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ <input type="checkbox"/> 不明	
⑮で「はい」の場合、該当する薬剤全てをチェックしてください(※1) またその薬剤の出血前最後の使用日時を教えてください(※2)	<input type="checkbox"/> 薬剤名不明		
	<input type="checkbox"/> タミフル(リン酸オセルタミビル)	月 日 時頃	<input type="checkbox"/> 日時不明
	<input type="checkbox"/> オセルタミビル[サワイ](リン酸オセルタミビル)	月 日 時頃	<input type="checkbox"/> 日時不明
	<input type="checkbox"/> シンメトレル(塩酸アマンタジン)	月 日 時頃	<input type="checkbox"/> 日時不明
	<input type="checkbox"/> リレンザ(ザナミビル)	月 日 時頃	<input type="checkbox"/> 日時不明
	<input type="checkbox"/> ラピアクタ(ペラミビル)	月 日 時頃	<input type="checkbox"/> 日時不明
	<input type="checkbox"/> イナビル(ラニナミビル)	月 日 時頃	<input type="checkbox"/> 日時不明
	<input type="checkbox"/> ソフルーザ(パロキサビルマルボキシル)	月 日 時頃	<input type="checkbox"/> 日時不明
<input type="checkbox"/> アセトアミノフェン(処方薬)	月 日 時頃	<input type="checkbox"/> 日時不明	
<input type="checkbox"/> アセトアミノフェン(一般用医薬品)	月 日 時頃	<input type="checkbox"/> 日時不明	

※1:薬剤の種類が不明の場合には薬剤名不明欄にチェックを入れてください

※2:使用日時不明の場合には、日時不明欄にチェックを入れてください



別添

健感発1111第1号
薬生安発1111第1号
令3年11月11日

各 都道府県
保健所設置市
特別区 衛生主管部(局)長 殿

厚生労働省健康局結核感染症課長
(公 印 省 略)

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬安全対策課長
(公 印 省 略)

インフルエンザ様疾患罹患時の異常行動等に係る
全国的な動向調査研究に対する協力について(依頼)

標記について、昨年度に引き続き、令和3年度日本医療研究開発機構委託研究開発費(医薬品等規制調和・評価研究事業)において、下記の研究が行われています。

当該研究の実施にあたり、別紙によりインフルエンザ定点のほか約6万9千箇所の主に内科・小児科・救急告示医療機関に研究班から調査へ協力依頼をさせていただきます。本年度は、昨年度同様、異常行動に加え、出血についても調査対象としております。貴職におかれましては、内容を御了知いただくとともに、貴管内医療機関等へ周知いただきますようお願いいたします。

なお、本件については、別添写しのとおり、医療関係団体の長へ協力をお願いしておりますことを申し添えます。

記

研究名：インフルエンザ様疾患罹患時の異常行動に係る全国的な動向調査研究
(令和3年度日本医療研究開発機構委託研究開発費(医薬品等規制調和・評価研究事業)実施課題)

研究代表者：川崎市健康安全研究所所長 岡部 信彦