





カルバペネム耐性腸内細菌目細菌感染症発生届

都道府県知事（保健所設置市長・特別区長） 殿

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第 12 条第 1 項（同条第 10 項において準用する場合を含む。）の規定により、以下のとおり届け出る。

報告年月日 令和 年 月 日

医師の氏名 \_\_\_\_\_  
 従事する病院・診療所の名称 \_\_\_\_\_  
 上記病院・診療所の所在地(※) \_\_\_\_\_  
 電話番号(※) ( \_\_\_\_\_ ) \_\_\_\_\_

(※病院・診療所に従事していない医師にあつては、その住所・電話番号を記載)

|   |               |                           |
|---|---------------|---------------------------|
| 1 診断（検案）した者（死体）の類型<br>・患者（確定例） ・感染症死亡者の死体 | 2 性別<br>男 ・ 女 | 3 診断時の年齢（0歳は月齢）<br>歳（ 月 ） |
|---|---------------|---------------------------|

|   |  |  |   |  |
|---|--|--|---|--|
| 4   | 症<br>状   | ・尿路感染症 ・肺炎 ・腹膜炎 ・髄膜炎 ・血流感染症 ・胆嚢炎 ・胆管炎<br>・その他（ _____ ）   |   |  |
| 5   | 診<br>断<br>方<br>法   | <table style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 50%; padding: 5px; vertical-align: top;">                     ・ 通常無菌的であるべき検体からの分離・同定による腸内細菌目細菌の検出及び分離菌の薬剤耐性の確認<br/>                     検体：血液・腹水・胸水・髄液<br/>                     その他（ _____ ）<br/>                     菌種名（ _____ ）<br/> <input type="checkbox"/> メロペネム MIC <math>\geq 2</math> <math>\mu\text{g}/\text{mL}</math>、又は MEPM の感受性ディスク（KB）の阻止円直径 <math>\leq 22</math> mm の確認<br/> <input type="checkbox"/> イムノクロマト法によるカルバペネマーゼ産生、又はカルバペネマーゼ遺伝子の確認<br/> <input type="checkbox"/> IMP型 <input type="checkbox"/> NDM型 <input type="checkbox"/> KPC型<br/> <input type="checkbox"/> OXA-48型<br/> <input type="checkbox"/> その他（ _____ ）                 </td> <td style="width: 50%; padding: 5px; vertical-align: top;">                     6 初診年月日 令和 年 月 日<br/>                     7 診断（検案(※)）年月日 令和 年 月 日<br/>                     8 感染したと推定される年月日 令和 年 月 日<br/>                     9 発病年月日（*） 令和 年 月 日<br/>                     10 死亡年月日(※) 令和 年 月 日<br/>                     11 感染原因・感染経路・感染地域<br/>                     ① 感染原因・感染経路（ 確定・推定 ）<br/>                     1 以前からの保菌（保菌部位： _____ ）<br/>                     2 院内感染（保菌も含めた患者数など感染伝播の状況： _____ ）<br/>                     3 医療器具関連感染（中心静脈カテーテル・尿路カテーテル・人工呼吸器・その他（ _____ ））<br/>                     4 手術部位感染（手術手技： _____ ）<br/>                     5 その他（ _____ ）<br/>                     ② 感染地域（ 確定・推定 ）<br/>                     1 日本国内（ _____ 都道府県 _____ 市区町村 ）<br/>                     2 国外（ _____ 国 _____ 詳細地域 _____ ）<br/>                     ③ 90日以内の海外渡航歴（ 有 ・ 無 ）<br/>                     有りの場合<br/>                     1 渡航先（ _____ 国 ）<br/>                     2 海外での医療機関の受診歴（ 有 ・ 無 ）<br/>                     有りの場合<br/>                     受診した国名（ _____ 国 ）<br/>                     入院歴（ 有 ・ 無 ）                 </td> </tr> </table> | ・ 通常無菌的であるべき検体からの分離・同定による腸内細菌目細菌の検出及び分離菌の薬剤耐性の確認<br>検体：血液・腹水・胸水・髄液<br>その他（ _____ ）<br>菌種名（ _____ ）<br><input type="checkbox"/> メロペネム MIC $\geq 2$ $\mu\text{g}/\text{mL}$ 、又は MEPM の感受性ディスク（KB）の阻止円直径 $\leq 22$ mm の確認<br><input type="checkbox"/> イムノクロマト法によるカルバペネマーゼ産生、又はカルバペネマーゼ遺伝子の確認<br><input type="checkbox"/> IMP型 <input type="checkbox"/> NDM型 <input type="checkbox"/> KPC型<br><input type="checkbox"/> OXA-48型<br><input type="checkbox"/> その他（ _____ ） | 6 初診年月日 令和 年 月 日<br>7 診断（検案(※)）年月日 令和 年 月 日<br>8 感染したと推定される年月日 令和 年 月 日<br>9 発病年月日（*） 令和 年 月 日<br>10 死亡年月日(※) 令和 年 月 日<br>11 感染原因・感染経路・感染地域<br>① 感染原因・感染経路（ 確定・推定 ）<br>1 以前からの保菌（保菌部位： _____ ）<br>2 院内感染（保菌も含めた患者数など感染伝播の状況： _____ ）<br>3 医療器具関連感染（中心静脈カテーテル・尿路カテーテル・人工呼吸器・その他（ _____ ））<br>4 手術部位感染（手術手技： _____ ）<br>5 その他（ _____ ）<br>② 感染地域（ 確定・推定 ）<br>1 日本国内（ _____ 都道府県 _____ 市区町村 ）<br>2 国外（ _____ 国 _____ 詳細地域 _____ ）<br>③ 90日以内の海外渡航歴（ 有 ・ 無 ）<br>有りの場合<br>1 渡航先（ _____ 国 ）<br>2 海外での医療機関の受診歴（ 有 ・ 無 ）<br>有りの場合<br>受診した国名（ _____ 国 ）<br>入院歴（ 有 ・ 無 ） |
| ・ 通常無菌的であるべき検体からの分離・同定による腸内細菌目細菌の検出及び分離菌の薬剤耐性の確認<br>検体：血液・腹水・胸水・髄液<br>その他（ _____ ）<br>菌種名（ _____ ）<br><input type="checkbox"/> メロペネム MIC $\geq 2$ $\mu\text{g}/\text{mL}$ 、又は MEPM の感受性ディスク（KB）の阻止円直径 $\leq 22$ mm の確認<br><input type="checkbox"/> イムノクロマト法によるカルバペネマーゼ産生、又はカルバペネマーゼ遺伝子の確認<br><input type="checkbox"/> IMP型 <input type="checkbox"/> NDM型 <input type="checkbox"/> KPC型<br><input type="checkbox"/> OXA-48型<br><input type="checkbox"/> その他（ _____ ） | 6 初診年月日 令和 年 月 日<br>7 診断（検案(※)）年月日 令和 年 月 日<br>8 感染したと推定される年月日 令和 年 月 日<br>9 発病年月日（*） 令和 年 月 日<br>10 死亡年月日(※) 令和 年 月 日<br>11 感染原因・感染経路・感染地域<br>① 感染原因・感染経路（ 確定・推定 ）<br>1 以前からの保菌（保菌部位： _____ ）<br>2 院内感染（保菌も含めた患者数など感染伝播の状況： _____ ）<br>3 医療器具関連感染（中心静脈カテーテル・尿路カテーテル・人工呼吸器・その他（ _____ ））<br>4 手術部位感染（手術手技： _____ ）<br>5 その他（ _____ ）<br>② 感染地域（ 確定・推定 ）<br>1 日本国内（ _____ 都道府県 _____ 市区町村 ）<br>2 国外（ _____ 国 _____ 詳細地域 _____ ）<br>③ 90日以内の海外渡航歴（ 有 ・ 無 ）<br>有りの場合<br>1 渡航先（ _____ 国 ）<br>2 海外での医療機関の受診歴（ 有 ・ 無 ）<br>有りの場合<br>受診した国名（ _____ 国 ）<br>入院歴（ 有 ・ 無 ） |  |   |  |

この届出は診断から7日以内に行ってください

(1, 2, 4, 5 及び 11 欄においては該当する番号等を○で囲み、3 及び 6 から 10 までの欄においては年齢又は年月日を記入すること。

(※) 欄は、死亡者を検案した場合のみ記入すること。

(\*) 欄は、患者（確定例）を診断した場合のみ記入すること。

4 及び 5 欄においては、該当するもの全てを記載すること。

1. 急性灰白髄炎との鑑別のため、診断後速やかに病原体検査のための検体を採取し、検査結果を待つことなく、出来るだけ速やかに管轄の保健所へ急性弛緩性麻痺の届出をしていただきますようお願いいたします。
2. 届出後、病原体検査により急性灰白髄炎と診断された場合については、届出の取り下げ等にご協力いただきますようお願いいたします。
3. 届出後、病原体検査によりポリオウイルス以外の病原体が検出された場合は、追加での記載にご協力いただきますようお願いいたします。

別記様式 5-4

急性弛緩性麻痺（急性灰白髄炎を除く。）発生届

都道府県知事（保健所設置市長・特別区長） 殿

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第12条第1項（同条第10項において準用する場合を含む。）の規定により、以下のとおり届け出る。

報告年月日 令和 年 月 日

医師の氏名 \_\_\_\_\_  
 従事する病院・診療所の名称 \_\_\_\_\_  
 上記病院・診療所の所在地（※） \_\_\_\_\_  
 電話番号（※）（ ） - \_\_\_\_\_  
 （※病院・診療所に従事していない医師にあっては、その住所・電話番号を記載）

|                     |
|---------------------|
| 1 診断（検案）した者（死体）の類型  |
| ・患者（確定例） ・感染症死亡者の死体 |

|      |                 |
|------|-----------------|
| 2 性別 | 3 診断時の年齢（0歳は月齢） |
| 男・女  | 歳（ か月）          |

| 病 型                        |   | 11 感染原因・感染経路・感染地域等        |
|----------------------------|---|---------------------------|
| 1) 病原体（ ）                  |   | ②感染地域（ 確定・推定 ）            |
| 2) 病原体不明                   |   | 1 日本国内（ 都道府県 市区町村）        |
| 4 症状・所見                    | <ul style="list-style-type: none"> <li>・弛緩性麻痺</li> <li>左上肢・右上肢・左下肢・右下肢・呼吸筋・顔面・他（ ）</li> <li>・深部腱反射低下 ・膀胱直腸障害 ・瞳孔散大</li> <li>・筋萎縮・筋肉痛・頭痛・髄液蛋白質増加</li> <li>・髄液細胞数増加・発熱・喘鳴・咳・鼻汁</li> <li>・下痢・嘔吐・便秘・腹痛・意識障害・感覚障害</li> <li>・小脳症状・不随意運動・脊髄の画像異常所見</li> <li>・その他（ ）</li> </ul> | 2 国外（ 国 詳細地域 ）            |
| 5 診断方法                     | <ul style="list-style-type: none"> <li>・次の①～③の全ての要件を満たすことを確認</li> <li>①15歳未満</li> <li>②急性の弛緩性の運動麻痺症状を伴って死亡した者、又は当該症状が24時間以上消失しなかった者</li> <li>③明らかに感染性でない血管障害、腫瘍、外傷、代謝障害などでないこと、及び痙性麻痺でないこと</li> </ul>   | ③ポリオ含有ワクチン接種歴             |
| 6 初診年月日                    | 令和 年 月 日  | 1回目有（ か月）・無・不明            |
| 7 診断（検案（※））年月日             | 令和 年 月 日  | ワクチンの種類（生・IPV・DPT-IPV・不明） |
| 8 感染したと推定される年月日            | 令和 年 月 日  | 接種年月日（S・H・R 年 月 日・不明）     |
| 9 発病年月日（*）                 | 令和 年 月 日  | 製造会社/Lot 番号（ / ・不明）       |
| 10 死亡年月日（※）                | 令和 年 月 日  | 2回目有（ か月）・無・不明            |
| 11 感染原因・感染経路・感染地域等         |   | ワクチンの種類（生・IPV・DPT-IPV・不明） |
| ①感染原因・感染経路（確定・推定）          |   | 接種年月日（S・H・R 年 月 日・不明）     |
| 1 飛沫・飛沫核感染（感染源の種類・状況： ）    |   | 製造会社/Lot 番号（ / ・不明）       |
| 2 接触感染（接触した人・物の種類・状況： （ ）） |   | 3回目有（ か月）・無・不明            |
| 3 経口感染（飲食物の種類・状況： ）        |   | ワクチンの種類（生・IPV・DPT-IPV・不明） |
| 4 その他（ ）                   |   | 接種年月日（S・H・R 年 月 日・不明）     |
|                            |   | 製造会社/Lot 番号（ / ・不明）       |
|                            |   | ④検査の実施                    |
|                            |   | ・血液（採取： 月 日）結果： _____     |
|                            |   | ・髄液（採取： 月 日）結果： _____     |
|                            |   | ・呼吸器由来検体（内容： _____）       |
|                            |   | （採取： 月 日）結果： _____        |
|                            |   | ・便検査1回目（採取： 月 日）結果： _____ |
|                            |   | ・便検査2回目（採取： 月 日）結果： _____ |
|                            |   | ・その他（詳細 _____）            |
|                            |   | （採取： 月 日）結果： _____        |

（1, 2, 4, 11 欄は該当する番号等を○で囲み、3, 6 から 10 欄は年齢、年月日を記入すること。

（※）欄は、死亡者を検案した場合のみ記入すること。

（\*）欄は、患者（確定例）を診断した場合のみ記入すること。

4, 11 欄は、該当するものすべてを記載すること。）



## クリプトスポリジウム症発生届

都道府県知事（保健所設置市長・特別区長） 殿

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第 12 条第 1 項（同条第 10 項において準用する場合を含む。）の規定により、以下のとおり届け出る。

報告年月日 令和 年 月 日

医師の氏名 \_\_\_\_\_  
 従事する病院・診療所の名称 \_\_\_\_\_  
 上記病院・診療所の所在地(※) \_\_\_\_\_  
 電話番号(※) ( ) - \_\_\_\_\_

(※病院・診療所に従事していない医師にあっては、その住所・電話番号を記載)

|                     |
|---------------------|
| 1 診断（検案）した者（死体）の類型  |
| ・患者（確定例） ・感染症死亡者の死体 |

|       |                 |
|-------|-----------------|
| 2 性別  | 3 診断時の年齢（0歳は月齢） |
| 男 ・ 女 | 歳（ か月）          |

|    |   |  |
|----|---|--|
| 4  | ・腹痛 ・下痢<br>・発熱 ・免疫不全<br>・その他（ ）   | 1 1 感染原因・感染経路・感染地域<br>①感染原因・感染経路（ 確定・推定 ）<br>1 経口感染（飲食物の種類・状況： ）<br>2 水系感染（水の種類・状況： ）<br>3 接触感染（接触した人・物の種類・状況： ）<br>4 動物・蚊・昆虫等からの感染（動物・蚊・昆虫等の種類・状況： ）<br>5 性的接触（A.性交 B.経口）<br>（ア.同性間 イ.異性間 ウ.不明）<br>6 その他（ ） |
| 5  | ・鏡検による病原体の検出<br>検体：便・生検組織・十二指腸液・胆汁・脾液・その他（ ）<br>・病原体抗原の検出<br>検体：便・生検組織・十二指腸液・胆汁・脾液・その他（ ）<br>検査法（酵素抗体法・イムノクロマト法）<br>・検体から直接の PCR 法による病原体遺伝子の検出<br>検体：便・生検組織・十二指腸液・胆汁・すい液・その他（ ）<br>・その他の検査方法（ ）<br>検体（ ）<br>結果（ ） | ②感染地域（ 確定 ・ 推定 ）<br>1 日本国内（ 都道府県 市区町村）<br>2 国外（ 国 ）<br>詳細地域  |
| 6  | 初診年月日   | 令和 年 月 日   |
| 7  | 診断（検案(※)）年月日  | 令和 年 月 日   |
| 8  | 感染したと推定される年月日   | 令和 年 月 日   |
| 9  | 発病年月日（*）  | 令和 年 月 日   |
| 10 | 死亡年月日(※)  | 令和 年 月 日   |

この届出は診断から7日以内に行ってください

(1, 2, 4, 5, 11 欄は該当する番号等を○で囲み、3, 6 から 10 欄は年齢、年月日を記入すること。

(※) 欄は、死亡者を検案した場合のみ記入すること。

(\*) 欄は、患者（確定例）を診断した場合のみ記入すること。

4, 5 欄は、該当するものすべてを記載すること。）

クロイツフェルト・ヤコブ病発生届

都道府県知事（保健所設置市長・特別区長） 殿

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第12条第1項（同条第10項において準用する場合を含む。）の規定により、以下のとおり届け出る。

報告年月日（令和 年 月 日）

医師の氏名 \_\_\_\_\_

所属する病院・診療所等施設名 \_\_\_\_\_

上記施設の住所・電話番号\* \_\_\_\_\_（電話 \_\_\_\_\_）

(\* 所属する施設がない場合は医師の自宅の住所・電話番号を記載すること)

|                    |   |  |   |
|--------------------|---|--|---|
| 1 診断（検案）した者（死体）の種類 |   | ・患者（確定例） ・感染症死亡者の死体                                      |   |
| 2 性別               | 男 ・ 女   |  |   |
| 3 診断時の年齢           | 歳   |  |   |
| 4 病型               | 1) 孤発性プリオン病<br>(a) 古典型クロイツフェルト・ヤコブ病(CJD)<br>(b) その他   | 6 症 状  | ア. 進行性認知症 ( 年 月より)  |
|                    | 2) 遺伝性プリオン病<br>(a) ゲルストマン・ストロイスラー・シャインカー病(GSS)<br>(b) 家族性CJD<br>(c) 家族性致死性不眠症(FFI)  |  | イ. ミオクローヌス ( 年 月より)   |
| 5 診断方法             | 3) 感染性プリオン病<br>(a) 医原性CJD<br>(b) 変異型CJD   | 7 初診年月日  | ウ. 錐体路症状 ( 年 月より)   |
|                    | 診断の確実度 (7. 確実 ｲ. ほぼ確実 う. 疑い)  |  | エ. 錐体外路症状 ( 年 月より)  |
| 6 診断方法             | 1) 病原体診断（異常プリオン蛋白の検出）<br>部位<br>(1) 脳 (2) 扁桃 (3) その他の臓器<br>方法<br>(1) Western Blot法 (2) 免疫染色法<br>異常プリオン蛋白の沈着型<br>(1) アミロイド型 (2) シパ型 (3) その他 | 8 診断（検案(※)）年月日   | オ. 小脳症状 ( 年 月より)  |
|                    | 2) プリオン蛋白遺伝子検査<br>(1) コドン ( ) の異常<br>(2) コドン129の多型<br>(7. M/M ｲ. M/V う. V/V)<br>(3) コドン219の多型<br>(7. E/E ｲ. E/K う. K/K)<br>(4) その他 ( )    |  | 9 感染したと推定される年月日   |
| 7 診断方法             | 3) 臨床症候   | 10 発病年月日 (*)   | キ. 無動性無言状態 ( 年 月より)   |
|                    | 4) 家族歴  |  | 11 死亡年月日 (※)  |
| 8 診断方法             | 5) 検査<br>(1) 脳波(PSD)<br>(2) 脳MRI<br>(3) 14-3-3蛋白<br>(4) その他   | 12 感染原因・感染経路・感染地域<br>(感染性プリオン病の場合のみ記載)                   | ケ. 精神・知能障害 ( 年 月より)   |
|                    | 6) その他 ( )<br>(該当するものすべてに記載すること)  |  | ①感染原因・感染経路（推定される感染年月日）<br>1) ヒト乾燥硬膜( 年 月 日)<br>2) ヒト下垂体由来成長ホルモン製剤( 年 月 日)<br>3) 角膜手術( 年 月 日)<br>4) 手術等観血的処置( 年 月 日)<br>[種類 ]<br>5) 輸血等( 年 月 日)<br>6) その他[ ]( 年 月 日) |
|                    |   | ②感染地域（確定 ・ 推定）<br>1 日本国内（ 都道府県 市区町村）<br>2 国外（ 国、 詳細地域： ) |   |

(1、2、4から6、12欄は該当する番号等を○で囲み、3、7から11欄は年齢・年月日を記入すること。(※)欄は、死亡者を検案した場合のみ記入すること。(\*)欄は、患者を診断した場合のみ記入すること)

この届出は診断から7日以内に行ってください



後天性免疫不全症候群発生届（H I V感染症を含む）

都道府県知事（保健所設置市長・特別区長） 殿

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第 12 条第 1 項（同条第 10 項において準用する場合を含む。）の規定により、以下のとおり届け出る。

報告年月日 令和 年 月 日

医師の氏名 \_\_\_\_\_  
 従事する病院・診療所の名称 \_\_\_\_\_  
 上記病院・診療所の所在地(※) \_\_\_\_\_  
 電話番号(※) ( \_\_\_\_\_ ) \_\_\_\_\_

(※病院・診療所に従事していない医師にあつては、その住所・電話番号を記載)

|                                |   |   |                |
|--------------------------------|---|---|----------------|
| 1 診断（検案）した者（死体）の種類             |   |   |                |
| ・患者（確定例） ・無症状病原体保有者 ・感染症死亡者の死体 |   |   |                |
| 2 性別                           | 男 ・ 女   |   |                |
| 3 診断時の年齢                       | 歳   |   |                |
| 4 病名                           | 1) 無症候性キャリア<br>2) A I D S<br>3) その他 ( _____ ) |   |                |
|                                | 5-1 診断方法                                      | ・抗H I V抗体スクリーニング検査<br>1) ELISA法 2) P A 法 3) I C 法<br>4) その他 ( _____ )<br>・確認検査<br>1) Western Blot法<br>2) その他 ( _____ )<br>・病原検査<br>1) H I V 抗原検査 2) ウイルス分離<br>3) P C R 法<br>4) その他 ( _____ )<br>・18か月未満の児の免疫学的所見 ( _____ )<br>(該当するもの全てに○をすること) |                |
|                                |   | ① 診断時の症状（無症候性キャリアの場合は記載不要）<br>1) 有<br><br>2) 無<br><br>② 診断時のC D 4 値<br>1) C D 4 値 ( _____ /μL)<br>2) 検査実施日時 ( _____ 年 月 日)  |                |
|                                |   | 7 発病年月日<br>(AIDSの指標疾患(5-2)の発病日)   | 令和 年 月 日       |
|                                |   | 8 初診年月日   | 令和 年 月 日       |
|                                |   | 9 診断(検案※)年月日<br>(AIDSの場合は指標疾患(5-2)の診断日)   | 令和 年 月 日       |
|                                |   | 10 感染したと推定される年月日  | 昭和・平成・令和 年 月 日 |
|                                |   | 11 死亡年月日 ※  | 令和 年 月 日       |

|  |   |
|--|---|
| 5-2<br>A<br>I<br>D<br>S<br>と<br>診<br>断<br>し<br>た<br>指<br>標<br>疾<br>患<br>該<br>当<br>す<br>る<br>全<br>て<br>に<br>○ | 1) カンジダ症（食道、気管、気管支、肺）<br>2) クリプトコッカス症（肺以外）<br>3) コクシジオイデス症（①全身に播種したもの ②肺、頸部、肺門リンパ節以外の部位に起こったもの）<br>4) ヒストプラズマ症（①全身に播種したもの ②肺、頸部、肺門リンパ節以外の部位に起こったもの）<br>5) ニューモシスティス肺炎<br>6) トキソプラズマ脳症（生後1か月以後）<br>7) クリプトスポリジウム症（1か月以上続く下痢を伴ったもの）<br>8) イソスポラ症（1か月以上続く下痢を伴ったもの）<br>9) 化膿性細菌感染症（13歳未満で、ヘモフィルス、連鎖球菌等の化膿性細菌により①敗血症 ②肺炎 ③髄膜炎 ④骨関節炎 ⑤中耳・皮膚粘膜以外の部位や深在臓器の膿瘍のいずれかが、2年以内に、二つ以上多発あるいは繰り返して起こったもの）<br>10) サルモネラ菌血症（再発を繰り返すもので、チフス菌によるものを除く）<br>11) 活動性結核（肺結核又は肺外結核）<br>12) 非結核性抗酸菌症（①全身に播種したもの ②肺、皮膚、頸部、肺門リンパ節以外の部位に起こったもの）<br>13) サイトメガロウイルス感染症（生後1か月以後で、肝、脾、リンパ節以外）<br>14) 単純ヘルペスウイルス感染症（①1か月以上持続する粘膜、皮膚の潰瘍を呈するもの ②生後1か月以後で気管支炎、肺炎、食道炎を併発するもの）<br>15) 進行性多巣性白質脳症<br>16) カポジ肉腫<br>17) 原発性脳リンパ腫<br>18) 非ホジキンリンパ腫<br>19) 侵潤性子宮頸癌<br>20) 反復性肺炎<br>21) リンパ性間質性肺炎／肺リンパ過形成：LIP／PLH complex（13歳未満）<br>22) HIV脳症（認知症又は亜急性脳炎）<br>23) HIV消耗性症候群（全身衰弱又はスリム病） |
|--|---|

|   |  |
|---|--|
| 12 感染原因・感染経路・感染地域<br>①感染原因・感染経路（確定・推定）<br>1 性的接触<br>（ア. 同性間 イ. 異性間 ウ. 不明）<br>2 静注薬物使用<br>3 母子感染<br>（ア. 胎内・出産時 イ. 母乳）<br>4 輸血・血液製剤<br>（輸血・血液製剤の種類・使用年月・状況：<br>）<br>5 その他（<br>）<br>6 不明<br>②感染地域（確定・推定）<br>1 日本国内（<br>都道府県<br>市区町村）<br>2 国外<br>（国名：<br>詳細地域：<br>）<br>3 不明 | 13 感染症のまん延の防止及び当該者の医療のために必要な事項として厚生労働大臣が定める事項<br>① 最近数年間の主な居住地<br>1 日本国内（<br>都道府県）<br>2 その他（<br>）<br>3 不明<br>② 国籍<br>1 日本<br>2 その他（<br>）<br>3 不明 |
|---|--|

この届出は診断から7日以内に行ってください

（1、2、4から6、12、13欄は該当する番号等を○で囲み、3、7から11欄は年齢・年月日を記入すること。※欄は、死亡者を検案した場合のみ記入すること。）

ジアルジア症発生届

都道府県知事（保健所設置市長・特別区長） 殿

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第 12 条第 1 項（同条第 10 項において準用する場合を含む。）の規定により、以下のとおり届け出る。

報告年月日 令和 年 月 日

医師の氏名 \_\_\_\_\_  
 従事する病院・診療所の名称 \_\_\_\_\_  
 上記病院・診療所の所在地(※) \_\_\_\_\_  
 電話番号(※) ( ) - \_\_\_\_\_

(※病院・診療所に従事していない医師にあっては、その住所・電話番号を記載)

|                     |
|---------------------|
| 1 診断（検案）した者（死体）の類型  |
| ・患者（確定例） ・感染症死亡者の死体 |

|       |                 |
|-------|-----------------|
| 2 性別  | 3 診断時の年齢（0歳は月齢） |
| 男 ・ 女 | 歳（ か月）          |

|    |  |   |
|----|--|---|
| 4  | ・腹部不快感 ・下痢<br>・胆管炎 ・胆嚢炎<br>・その他（ ）   | 1 1 感染原因・感染経路・感染地域<br>①感染原因・感染経路（ 確定・推定 ）<br>1 経口感染（飲食物の種類・状況： ）<br>2 水系感染（水の種類・状況： ）<br>3 性的接触（A.性交 B.経口）<br>（ア.同性間 イ.異性間 ウ.不明）<br>4 その他（ ）<br>②感染地域（ 確定 ・ 推定 ）<br>1 日本国内（ 都道府県 市区町村）<br>2 国外（ 国 ）<br>詳細地域 |
| 5  | ・鏡検による病原体の検出<br>検体：便・生検組織・十二指腸液・胆汁・腓液・その他（ ）<br>・病原体抗原の検出<br>検体：便・生検組織・十二指腸液・胆汁・腓液・その他（ ）<br>検査法（酵素抗体法・イムノクロマト法）<br>・検体から直接のPCR法による病原体遺伝子の検出<br>検体：便・生検組織・十二指腸液・胆汁・腓液・その他（ ）<br>・その他の検査方法（ ）<br>検体（ ）<br>結果（ ） |   |
| 6  | 初診年月日 令和 年 月 日   |   |
| 7  | 診断（検案(※)）年月日 令和 年 月 日  |   |
| 8  | 感染したと推定される年月日 令和 年 月 日   |   |
| 9  | 発病年月日（*） 令和 年 月 日  |   |
| 10 | 死亡年月日(※) 令和 年 月 日  |   |

(1, 2, 4, 5, 11 欄は該当する番号等を○で囲み、3, 6 から 10 欄は年齢、年月日を記入すること。

(※) 欄は、死亡者を検案した場合のみ記入すること。

(\* ) 欄は、患者（確定例）を診断した場合のみ記入すること。

4, 5 欄は、該当するものすべてを記載すること。)

この届出は診断から7日以内に行ってください

## 侵襲性インフルエンザ菌感染症発生届

都道府県知事（保健所設置市長・特別区長） 殿

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第12条第1項（同条第10項において準用する場合を含む。）の規定により、以下のとおり届け出る。

報告年月日 令和 年 月 日

医師の氏名 \_\_\_\_\_  
 従事する病院・診療所の名称 \_\_\_\_\_  
 上記病院・診療所の所在地(※) \_\_\_\_\_  
 電話番号(※) ( ) - \_\_\_\_\_

(※病院・診療所に従事していない医師にあっては、その住所・電話番号を記載)

|                     |
|---------------------|
| 1 診断（検案）した者（死体）の類型  |
| ・患者（確定例） ・感染症死亡者の死体 |

|       |                 |
|-------|-----------------|
| 2 性別  | 3 診断時の年齢（0歳は月齢） |
| 男 ・ 女 | 歳（ か月）          |

|    |  |  |
|----|--|--|
| 4  | <ul style="list-style-type: none"> <li>・頭痛</li> <li>・発熱</li> <li>・嘔吐</li> <li>・痙攣</li> <li>・意識障害</li> <li>・項部硬直</li> <li>・大泉門膨隆</li> <li>・ショック</li> <li>・髄膜炎</li> <li>・肺炎</li> <li>・菌血症</li> <li>・関節炎</li> <li>・脳膿瘍</li> <li>・喉頭蓋炎</li> <li>・多臓器不全</li> <li>・その他（ ）</li> </ul>   | 1 1 感染原因・感染経路・感染地域<br>①感染原因・感染経路（確定・推定）<br>1 飛沫・飛沫核感染（感染源の種類・状況： ）<br>2 接触感染（接触した人・物の種類・状況： ）<br>3 その他（ ）<br>②感染地域（確定・推定）<br>1 日本国内（ 都道府県 市区町村）<br>2 国外（ 国 ）<br>③ヒブワクチン接種歴<br>1回目 有（ 歳）・無・不明<br>接種年月日（S・H・R 年 月 日 ・不明）<br>製造会社/Lot番号（ / ・不明）<br>2回目 有（ 歳）・無・不明<br>接種年月日（S・H・R 年 月 日 ・不明）<br>製造会社/Lot番号（ / ・不明）<br>3回目 有（ 歳）・無・不明<br>接種年月日（S・H・R 年 月 日 ・不明）<br>製造会社/Lot番号（ / ・不明）<br>4回目 有（ 歳）・無・不明<br>接種年月日（S・H・R 年 月 日 ・不明）<br>製造会社/Lot番号（ / ・不明） |
| 5  | <ul style="list-style-type: none"> <li>・分離・同定による病原体の検出<br/>                     検体：髄液・血液・その他（ ）<br/>                     血清型：未実施・b群・その他（ 型）</li> <li>・検体からの直接のPCR法による病原体遺伝子の検出<br/>                     検体：髄液・血液・その他（ ）<br/>                     血清型：未実施・b群・その他（ 型）</li> <li>・ラテックス法による病原体抗原の検出</li> <li>・その他の検査方法（ ）<br/>                     検体（ ）<br/>                     結果（ ）</li> </ul> |  |
| 6  | 初診年月日  | 令和 年 月 日   |
| 7  | 診断（検案(※)）年月日   | 令和 年 月 日   |
| 8  | 感染したと推定される年月日  | 令和 年 月 日   |
| 9  | 発病年月日（*）   | 令和 年 月 日   |
| 10 | 死亡年月日（※）   | 令和 年 月 日   |

この届出は診断から7日以内に行ってください

(1, 2, 4, 5, 11 欄は該当する番号等を○で囲み、3, 6 から 10 欄は年齢、年月日を記入すること。

(※) 欄は、死亡者を検案した場合のみ記入すること。

(\*) 欄は、患者（確定例）を診断した場合のみ記入すること。

4, 5 欄は、該当するものすべてを記載すること。

**侵襲性髄膜炎菌感染症発生届**

都道府県知事（保健所設置市長・特別区長） 殿

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第 12 条第 1 項（同条第 10 項において準用する場合を含む。）の規定により、以下のとおり届け出る。

報告年月日 令和 年 月 日

医師の氏名 \_\_\_\_\_  
 従事する病院・診療所の名称 \_\_\_\_\_  
 上記病院・診療所の所在地(※) \_\_\_\_\_  
 電話番号(※) ( \_\_\_\_\_ ) \_\_\_\_\_

(※病院・診療所に従事していない医師にあっては、その住所・電話番号を記載)

|                     |                              |        |                 |         |  |
|---------------------|------------------------------|--------|-----------------|---------|--|
| 1 診断（検案）した者（死体）の種類  |                              |        |                 |         |  |
| ・患者（確定例） ・感染症死亡者の死体 |                              |        |                 |         |  |
| 2 当該者氏名             | 3 性別                         | 4 生年月日 | 5 診断時の年齢（0歳は月齢） | 6 当該者職業 |  |
|                     | 男・女                          | 年 月 日  | 歳（ か月）          |         |  |
| 7 当該者住所             |                              |        |                 |         |  |
| 電話（ ） -             |                              |        |                 |         |  |
| 8 当該者所在地            |                              |        |                 |         |  |
| 電話（ ） -             |                              |        |                 |         |  |
| 9 保護者氏名             | 10 保護者住所（9、10は患者が未成年の場合のみ記入） |        |                 |         |  |
|                     | 電話（ ） -                      |        |                 |         |  |

|  |   |   |
|--|---|---|
| <p>11 症 状</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・頭痛</li> <li>・嘔吐</li> <li>・意識障害</li> <li>・点状出血</li> <li>・髄膜炎</li> <li>・多臓器不全</li> <li>・発熱</li> <li>・発疹</li> <li>・項部硬直</li> <li>・ショック</li> <li>・菌血症</li> <li>・その他（ ）</li> <li>・全身倦怠感</li> <li>・痙攣</li> <li>・大泉門膨隆</li> <li>・DIC</li> <li>・関節炎</li> </ul> <p>12 診断方法</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・分離・同定による病原体の検出<br/>                     検体：髄液・血液・その他（ ）<br/>                     血清群：未実施・A群・B群・C群・Y群・W-135群・その他（ ）</li> <li>・検体からの直接のPCR法による病原体遺伝子の検出<br/>                     検体：髄液・血液・その他（ ）<br/>                     血清群：未実施・A群・B群・C群・Y群・W-135群・その他（ ）</li> <li>・その他の検査方法（ ）<br/>                     検体（ ）<br/>                     結果（ ）</li> </ul> | <p>18 感染原因・感染経路・感染地域</p> <p>①感染原因・感染経路（確定・推定）</p> <p>1 飛沫・飛沫核感染（感染源の種類・状況： _____）</p> <p>2 接触感染（接触した人・物の種類・状況： _____）</p> <p>3 その他（ _____）</p> <p>②感染地域（確定・推定）</p> <p>1 日本国内（ _____ 都道府県 _____ 市区町村）</p> <p>2 国外（ _____ 国 _____ 詳細地域 _____）</p> <p>※ 複数の国又は地域が該当する場合は全て記載すること。<br/>                     渡航期間（出国日 年 月 日・入国日 年 月 日<br/>                     国外居住者については 入国日のみで可）</p> <p>③共同生活の有無（有・無）</p> <p>1 学生寮</p> <p>2 社員寮</p> <p>3 その他（ _____）</p> <p>④髄膜炎菌ワクチン接種歴（有・無・不明）</p> |   |
| 13 初診年月日   | 令和 年 月 日  | 19 その他感染症のまん延の防止及び当該者の医療のために医師が必要と認める事項 |
| 14 診断（検案(※)）年月日  | 令和 年 月 日  |   |
| 15 感染したと推定される年月日   | 令和 年 月 日  |   |
| 16 発病年月日（*）  | 令和 年 月 日  |   |
| 17 死亡年月日（※）  | 令和 年 月 日  |   |

この届出は診断後直ちに行ってください

(1, 3, 11, 12, 18 欄は該当する番号等を○で囲み、4, 5, 13 から 17 欄は年齢、年月日を記入すること。  
 (※) 欄は、死亡者を検案した場合のみ記入すること。  
 (\*) 欄は、患者（確定例）を診断した場合のみ記入すること。  
 11, 12 欄は、該当するものすべてを記載すること。)

侵襲性肺炎球菌感染症発生届

都道府県知事（保健所設置市長・特別区長） 殿

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第 12 条第 1 項（同条第 10 項において準用する場合を含む。）の規定により、以下のとおり届け出る。

報告年月日 令和 年 月 日

医師の氏名 \_\_\_\_\_  
 従事する病院・診療所の名称 \_\_\_\_\_  
 上記病院・診療所の所在地(※) \_\_\_\_\_  
 電話番号(※) ( ) - \_\_\_\_\_

(※病院・診療所に従事していない医師にあっては、その住所・電話番号を記載)

|                     |
|---------------------|
| 1 診断（検案）した者（死体）の類型  |
| ・患者（確定例） ・感染症死亡者の死体 |

|       |                 |
|-------|-----------------|
| 2 性別  | 3 診断時の年齢（0歳は月齢） |
| 男 ・ 女 | 歳（ か月）          |

|    |   |   |
|----|---|---|
| 4  | ・頭痛 ・発熱 ・咳<br>・全身倦怠感 ・嘔吐 ・痙攣<br>・意識障害 ・項部硬直 ・大泉門膨隆<br>・髄膜炎 ・肺炎 ・中耳炎<br>・菌血症 ・その他（ ）   | 1 1 感染原因・感染経路・感染地域<br>①感染原因・感染経路（ 確定・推定 ）<br>1 飛沫・飛沫核感染（感染源の種類・状況： _____）<br>2 接触感染（接触した人・物の種類・状況： _____）<br>3 その他（ _____）<br>②感染地域（ 確定 ・ 推定 ）<br>1 日本国内（ _____ 都道府県 _____ 市区町村）<br>2 国外（ _____ 国 _____ 詳細地域 _____）<br>③肺炎球菌ワクチン接種歴<br>1回目 有（ _____ 歳）・無・不明<br>ワクチンの種類（ _____ ）価結合型・2 3価多糖体・不明<br>接種年月日（ S・H・R _____ 年 _____ 月 _____ 日 ・不明）<br>製造会社/L o t 番号（ _____ / _____ ・不明）<br>2回目 有（ _____ 歳）・無・不明<br>ワクチンの種類（ _____ ）価結合型・2 3価多糖体・不明<br>接種年月日（ S・H・R _____ 年 _____ 月 _____ 日 ・不明）<br>製造会社/L o t 番号（ _____ / _____ ・不明）<br>3回目 有（ _____ 歳）・無・不明<br>ワクチンの種類（ _____ ）価結合型・2 3価多糖体・不明<br>接種年月日（ S・H・R _____ 年 _____ 月 _____ 日 ・不明）<br>製造会社/L o t 番号（ _____ / _____ ・不明）<br>4回目 有（ _____ 歳）・無・不明<br>ワクチンの種類（ _____ ）価結合型・2 3価多糖体・不明<br>接種年月日（ S・H・R _____ 年 _____ 月 _____ 日 ・不明）<br>製造会社/L o t 番号（ _____ / _____ ・不明） |
| 5  | ・分離・同定による病原体の検出<br>検体：髄液・血液・その他（ _____ ）<br>血清型：未実施・（ _____ ）型<br>・検体からの直接の PCR 法による病原体遺伝子の検出<br>検体：髄液・血液・その他（ _____ ）<br>血清型：未実施・（ _____ ）型<br>・病原体抗原の検出<br>検査法（ラテックス法・イムノクロマト法）<br>・その他の検査方法（ _____ ）<br>検体（ _____ ）<br>結果（ _____ ） |   |
| 6  | 初診年月日   | 令和 年 月 日  |
| 7  | 診断（検案(※)）年月日  | 令和 年 月 日  |
| 8  | 感染したと推定される年月日   | 令和 年 月 日  |
| 9  | 発病年月日（*）  | 令和 年 月 日  |
| 10 | 死亡年月日（※）  | 令和 年 月 日  |

この届出は診断から7日以内に行ってください

(1, 2, 4, 5, 11 欄は該当する番号等を○で囲み、3, 6 から 10 欄は年齢、年月日を記入すること。  
 (※) 欄は、死亡者を検案した場合のみ記入すること。  
 (\*) 欄は、患者（確定例）を診断した場合のみ記入すること。  
 4, 5 欄は、該当するものすべてを記載すること。)

水痘（入院例に限る。）発生届

都道府県知事（保健所設置市長・特別区長） 殿

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第 12 条第 1 項（同条第 10 項において準用する場合を含む。）の規定により、以下のとおり届け出る。

報告年月日 令和 年 月 日

医師の氏名 \_\_\_\_\_  
 従事する病院・診療所の名称 \_\_\_\_\_  
 上記病院・診療所の所在地(※) \_\_\_\_\_  
 電話番号(※) ( ) -

(※病院・診療所に従事していない医師にあつては、その住所・電話番号を記載)

|                     |       |                 |
|---------------------|-------|-----------------|
| 1 診断（検案）した者（死体）の種類  | 2 性別  | 3 診断時の年齢（0歳は月齢） |
| ・患者（確定例） ・感染症死亡者の死体 | 男 ・ 女 | 歳（ か月）          |

| 病 型      |   | その他の検査方法（ ）  |                          |
|----------|---|--|--------------------------|
| 1) 検査診断例 | 2) 臨床診断例  | 検体（ ）  | 検体採取日（ 月 日 ） 結果（ 陽性・陰性 ） |
| 4        | ・発熱 ・発疹 ・肺炎 ・気管支炎 ・熱性痙攣<br>・肝炎 ・膿痂疹 ・蜂窩織炎 ・敗血症<br>・脳炎 ・髄膜炎 ・小脳炎 ・小脳失調<br>・急性呼吸窮迫症候群（ARDS）・急性散在性脳脊髄炎（ADEM）<br>・根神経炎 ・急性腎不全 ・小腸穿孔 ・心膜炎<br>・播種性血管内凝固症候群（DIC） ・多臓器不全<br>・内臓播種性水痘 ・妊婦水痘 ・免疫不全<br>・他疾患入院中の発症<br>・後遺症（ ） ・その他（ ）   | ・臨床決定（ ）<br>6 初診年月日 令和 年 月 日<br>7 診断（検案(※)）年月日 令和 年 月 日<br>8 感染したと推定される年月日 令和 年 月 日<br>9 発病年月日（*） 令和 年 月 日<br>10 死亡年月日(※) 令和 年 月 日<br>11 感染原因・感染経路・感染地域  |                          |
| 5        | ・分離・同定による病原体の検出<br>検体：水疱内容液・咽頭拭い液・末梢血リンパ球・血液・髄液・その他（ ）<br>検体採取日（ 月 日 ） 結果（ 陽性・陰性 ）<br>・蛍光抗体法による抗原の検出<br>検体：水疱内容液・水疱基底部拭い液（水疱内剥離感染細胞）・その他（ ）<br>検体採取日（ 月 日 ） 結果（ 陽性・陰性 ）<br>・検体から直接のPCR法による病原体遺伝子の検出<br>検体：水疱内容液・咽頭拭い液・末梢血リンパ球・血液・髄液・痂皮・その他（ ）<br>検体採取日（ 月 日 ） 結果（ 陽性・陰性 ）<br>・血清 IgM 抗体の検出<br>検体採取日（ 月 日 ）<br>結果（ 陽性・陰性・判定保留 ）<br>抗体価：（ ）<br>・ペア血清での抗体の検出<br>検体採取日（1回目 月 日 2回目 月 日）<br>抗体価（1回目 2回目）<br>結果：抗体陽転・抗体価の有意上昇<br>検査方法：EIA・IAHA・NT・CF・その他（ ） | ①感染原因・感染経路（ 確定・推定 ）<br>1 飛沫・飛沫核感染（感染源となった水痘患者・带状疱疹患者・状況： ）<br>2 接触感染（感染源となった水痘患者・带状疱疹患者・物の種類・状況： ）<br>3 院内感染（感染伝播の状況： ）<br>（入院していた理由（疾患名））<br>4 その他（ ）<br>②感染地域（ 確定 ・ 推定 ）<br>1 日本国内（ 都道府県 市区町村）<br>2 国外（ 国 ）<br>詳細地域（ ）<br>※ 複数の国又は地域が該当する場合は全て記載すること。<br>渡航期間（出国日 年 月 日・入国日 年 月 日<br>国外居住者については 入国日のみで可）<br>③水痘ワクチン接種歴<br>1回目 有（ 歳） ・ 無 ・ 不明<br>接種年月日（S・H・R 年 月 日 ・不明）<br>製造会社/Lot 番号（ / ・不明）<br>2回目 有（ 歳） ・ 無 ・ 不明<br>接種年月日（S・H・R 年 月 日 ・不明）<br>製造会社/Lot 番号（ / ・不明） |                          |

(1, 2, 4, 5 及び 11 欄においては該当する番号等を○で囲み、3 及び 6 から 10 までの欄においては年齢又は年月日を記入すること。

(※) 欄は、死亡者を検案した場合のみ記入すること。

(\*) 欄は、患者（確定例）を診断した場合のみ記入すること。

4 及び 5 欄においては、該当するもの全てを記載すること。)

この届出は診断から7日以内に行ってください

臨床診断例については、届出後であっても、血清抗体価の測定を実施するとともに、所在地の地方自治体に検体提出し、その結果について最寄りの保健所に報告していただき、検査結果等を総合的に勘案し、風しんでないと判断された場合は届出の取り下げ等のご協力いただきますようお願いいたします。

別記様式 5 - 1 5

## 先天性風しん症候群発生届

都道府県知事（保健所設置市長・特別区長） 殿

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第 12 条第 1 項（同条第 10 項において準用する場合を含む。）の規定により、以下のとおり届け出る。

報告年月日 令和 年 月 日

医師の氏名 \_\_\_\_\_  
 従事する病院・診療所の名称 \_\_\_\_\_  
 上記病院・診療所の所在地(※) \_\_\_\_\_  
 電話番号(※) ( ) - \_\_\_\_\_

(※病院・診療所に従事していない医師にあっては、その住所・電話番号を記載)

|                     |
|---------------------|
| 1 診断（検案）した者（死体）の類型  |
| ・患者（確定例） ・感染症死亡者の死体 |

|       |                  |
|-------|------------------|
| 2 性別  | 3 診断時の年齢（0 歳は月齢） |
| 男 ・ 女 | 歳 (      ) 月     |

| 病 型  | 1 1 感染原因・感染経路・感染地域   |
|--|--|
| 1) CRS 典型例、 2) その他   |  |
| 4 症 状<br>・白内障 ・先天性緑内障<br>・先天性心疾患 (      )<br>・難聴<br>・色素性網膜症 ・紫斑<br>・脾腫 ・小頭症<br>・精神発達遅滞 ・髄膜脳炎<br>・X線透過性の骨病変<br>・黄疸（生後 24 時間以内に出現）<br>・その他 (      )  | ①感染原因・感染経路<br>1 母親の妊娠中の風しん罹患歴<br>・あり（発症した妊娠週数      週）<br>・なし<br>・不明  |
| 5 診 断 方 法<br>・分離・同定による病原体の検出<br>検体：咽頭拭い液・唾液・尿・その他<br>(      )<br>・検体から直接の PCR 法による病原体遺伝子の検出<br>検体：咽頭拭い液・唾液・尿・その他<br>(      )<br>・血清 IgM 抗体の検出<br>・血清赤血球凝集抑制(HI)抗体価が、移行抗体の推移から予想される値を高く超えて持続(出生児の HI 抗体価が、月あたり 1/2 の低下率で低下していない)<br>・その他検査方法 (      )<br>検体 (      )<br>結果 (      ) | ②母親の感染地域（確定・推定）<br>1 日本国内 (      都道府県      市区町村)<br>2 国外 (      国      )<br>③出生時の母親の年齢 (      歳)   |
| 6 初診年月日      令和 年 月 日  | ④母親の風しん含有ワクチン接種歴<br>1 回目 有 (      歳) ・ 無 ・ 不明<br>母子手帳等の記録による確認の有無 (有 ・ 無)<br>ワクチンの種類 (風しん単抗原・MR・MMR・不明)<br>接種年月日 (S・H・R 年 月 日 ・不明)<br>製造会社/Lot 番号 (      /      ・不明) |
| 7 診断（検案(※)）年月日      令和 年 月 日   | 2 回目 有 (      歳) ・ 無 ・ 不明<br>母子手帳等の記録による確認の有無 (有 ・ 無)<br>ワクチンの種類 (風しん単抗原・MR・MMR・不明)<br>接種年月日 (S・H・R 年 月 日 ・不明)<br>製造会社/Lot 番号 (      /      ・不明)                     |
| 8 感染したと推定される年月日      令和 年 月 日  |  |
| 9 発病年月日 (*)      令和 年 月 日  |  |
| 10 死亡年月日 (※)      令和 年 月 日   |  |

(1, 2, 4, 5, 11 欄は該当する番号等を○で囲み、3, 6 から 10 欄は年齢、年月日を記入すること。

(※) 欄は、死亡者を検案した場合のみ記入すること。

(\*) 欄は、患者（確定例）を診断した場合のみ記入すること。

4, 5 欄は、該当するものすべてを記載すること。

この届出は診断から 7 日以内に行ってください

梅毒発生届

都道府県知事（保健所設置市長・特別区長） 殿

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第12条第1項（同条第10項において準用する場合を含む。）の規定により、以下のとおり届け出る。

報告年月日 令和 年 月 日

医師の氏名 \_\_\_\_\_  
 従事する病院・診療所の名称 \_\_\_\_\_  
 上記病院・診療所の所在地(※) \_\_\_\_\_  
 電話番号(※) ( ) - \_\_\_\_\_

(※病院・診療所に従事していない医師にあつては、その住所・電話番号を記載)

|  |   |
|--|---|
| 1 診断（検案）した者（死体）の種類   |   |
| ・患者（確定例） ・無症状病原体保有者 ・感染症死亡者の死体   |   |
| 2 性別   | 3 診断時の年齢（0歳は月齢）   |
| 男 ・ 女  | 歳（ か月）  |
| 病 型  |   |
| ① 病型<br>1) 早期顕症梅毒(7、I期Ⅰ、Ⅱ期) 2) 晩期顕症梅毒、<br>3) 先天梅毒、4) 無症候（無症状病原体保有者）<br>② HIV感染症合併の有無<br>1) 有 2) 無 3) 不明  | 1 1 感染原因・感染経路・感染地域<br>① 感染原因・感染経路（確定・推定）<br>1 性的接触<br>(A. 性交 B. 経口)<br>(ア. 同性間 イ. 異性間 ウ. 不明)<br>(性風俗産業の従事歴（直近6か月以内）<br>1) 有 2) 無 3) 不明)<br>(性風俗産業の利用歴（直近6か月以内）<br>1) 有 2) 無 3) 不明)<br>2 静注薬物使用<br>3 母子感染（ア. 胎内・出産時 イ. 母乳）<br>4 輸血・血液製剤<br>(輸血・血液製剤の種類・使用年月・状況：<br>)<br>5 その他 ( )<br>6 不明<br>② 感染地域（確定・推定）<br>1 日本国内（ 都道府県 市区町村）<br>2 国外<br>(国名：<br>詳細地域：<br>)<br>3 不明<br>③ 過去の治療歴<br>1) 1年より前 2) 1年以内 3) なし 4) 不明 |
| 4 症 状<br>・初期硬結（性器、肛門、口唇、口腔咽頭、その他（ ））<br>・硬性下疳（性器、肛門、口唇、口腔咽頭、その他（ ））<br>・鼠径リンパ節腫脹（無痛性） ・梅毒性バラ疹<br>・丘疹性梅毒疹 ・扁平コンジローマ<br>・ゴム腫 ・心血管症状 ・神経症状 ・眼症状<br>・骨軟骨炎 ・実質性角膜炎 ・感音性難聴<br>・Hutchinson 歯 ・その他（ ）<br>・なし | 5 診断方法<br>① 患者（確定例）の場合<br>・病変からの病原体の検出（染色法、PCR 検査）<br>・次の1)、2)の両方の抗体検査による血清抗体の検出<br>1) カルジオリピンを抗原とする検査<br>2) <i>T. pallidum</i> を抗原とする検査<br>② 無症状病原体保有者の場合<br>・次の1)、2)の両方の抗体検査による血清抗体の検出<br>1) カルジオリピンを抗原とする検査<br>(抗体価を記載、16倍相当以上が必要)<br>結果：( 倍、R.U., U又はSU/ml)<br>2) <i>T. pallidum</i> を抗原とする検査<br>・その他の検査方法（ ）<br>検体（ ）<br>結果（ ）   |
| 6 初診年月日 令和 年 月 日<br>7 診断（検案(※)）年月日 令和 年 月 日<br>8 感染したと推定される年月日 令和 年 月 日<br>9 発病年月日(*) 令和 年 月 日<br>10 死亡年月日(※) 令和 年 月 日   | 1 2 感染症のまん延の防止及び当該者の医療のために必要な事項として厚生労働大臣が定める事項<br>・妊娠の有無<br>1) 有 ( 週) 2) 無 3) 不明  |

(1, 2, 4, 5, 11, 12 欄は該当する番号等を○で囲み、3, 6から10 欄は年齢、年月日を記入すること。  
 (※) 欄は、死亡者を検案した場合のみ記入すること。  
 (\*) 欄は、患者（確定例）を診断した場合のみ記入すること。  
 4, 5 欄は、該当するものすべてを記載すること。)

この届出は診断から7日以内に行ってください

播種性クリプトコックス症発生届

都道府県知事（保健所設置市長・特別区長） 殿

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第12条第1項（同条第10項において準用する場合を含む。）の規定により、以下のとおり届け出る。

報告年月日 令和 年 月 日

医師の氏名 \_\_\_\_\_  
 従事する病院・診療所の名称 \_\_\_\_\_  
 上記病院・診療所の所在地(※) \_\_\_\_\_  
 電話番号(※) ( \_\_\_\_\_ ) \_\_\_\_\_

(※病院・診療所に従事していない医師にあっては、その住所・電話番号を記載)

|                     |
|---------------------|
| 1 診断（検案）した者（死体）の種類  |
| ・患者（確定例） ・感染症死亡者の死体 |

|       |                 |
|-------|-----------------|
| 2 性別  | 3 診断時の年齢（0歳は月齢） |
| 男 ・ 女 | 歳（     ） か月     |

|    |  |  |
|----|--|--|
| 4  | <ul style="list-style-type: none"> <li>・頭痛</li> <li>・痙攣</li> <li>・呼吸器症状</li> <li>・皮疹</li> <li>・中枢神経系病変</li> <li>・その他（                    ）</li> </ul>  | <p>1 1 感染原因・感染経路・感染地域</p> <p>①感染原因・感染経路（ 確定 ・ 推定 ）</p> <p>1 鳥類の糞などとの接触（感染源の種類： _____）</p> <p>2 免疫不全（基礎疾患や免疫抑制薬剤の種類・状況： _____）</p> <p>3 その他（ _____）</p> <p>②感染地域（ 確定 ・ 推定 ）</p> <p>1 日本国内（                    都道府県                    市区町村）</p> <p>2 国外（                    国                    _____）</p> |
| 5  | <ul style="list-style-type: none"> <li>・分離・同定による病原体の検出<br/>検体：血液・腹水・胸水・髄液<br/>その他（                    ）</li> <li>・病理組織学的診断（組織診断又は細胞診断で荚膜を有する酵母細胞の証明）<br/>検体：髄液・病理組織<br/>その他（                    ）</li> <li>・ラテックス凝集法によるクリプトコックス荚膜抗原の検出<br/>検体：髄液・血液<br/>その他（                    ）</li> </ul> |  |
| 6  | 初診年月日  | 令和 年 月 日   |
| 7  | 診断（検案(※)）年月日   | 令和 年 月 日   |
| 8  | 感染したと推定される年月日  | 令和 年 月 日   |
| 9  | 発病年月日（*）   | 令和 年 月 日   |
| 10 | 死亡年月日（※）   | 令和 年 月 日   |

この届出は診断から7日以内に行ってください

(1, 2, 4, 5 及び 11 欄においては該当する番号等を○で囲み、3 及び 6 から 10 までの欄においては年齢又は年月日を記入すること。

(※) 欄は、死亡者を検案した場合のみ記入すること。

(\*) 欄は、患者（確定例）を診断した場合のみ記入すること。

4 及び 5 欄においては、該当するもの全てを記載すること。)

## 破 傷 風 発 生 届

都道府県知事（保健所設置市長・特別区長） 殿

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第 12 条第 1 項（同条第 10 項において準用する場合を含む。）の規定により、以下のとおり届け出る。

報告年月日 令和 年 月 日

医師の氏名 \_\_\_\_\_  
 従事する病院・診療所の名称 \_\_\_\_\_  
 上記病院・診療所の所在地(※) \_\_\_\_\_  
 電話番号(※) ( ) - \_\_\_\_\_

(※病院・診療所に従事していない医師にあっては、その住所・電話番号を記載)

|                     |
|---------------------|
| 1 診断（検案）した者（死体）の種類  |
| ・患者（確定例） ・感染症死亡者の死体 |

|       |                 |
|-------|-----------------|
| 2 性別  | 3 診断時の年齢（0歳は月齢） |
| 男 ・ 女 | 歳（ か月）          |

|                 |   |   |
|-----------------|---|---|
| 4<br>症<br>状     | ・筋肉のこわばり ・開口障害<br>・嚥下障害 ・発語障害<br>・痙攣 ・強直性痙攣<br>・呼吸困難（痙攣性） ・易興奮性<br>・反弓緊張<br>・その他（ ） | 1 1 感染原因・感染経路・感染地域<br>①感染原因・感染経路（ 確定・推定 ）<br>1 針等の鋭利なものの刺入による感染（刺入物の種類・状況： ）<br>2 静注薬物常用<br>3 創傷感染（創傷の部位・状況 ）<br>4 その他（ ） |
|                 | 5 診断方法  | ・臨床決定（ ）  |
| 6 初診年月日         | 令和 年 月 日  | ②感染地域（ 確定 ・ 推定 ）  |
| 7 診断（検案(※)）年月日  | 令和 年 月 日  | 1 日本国内（ 都道府県 市区町村）  |
| 8 感染したと推定される年月日 | 令和 年 月 日  | 2 国外（ 国 詳細地域 ）  |
| 9 発病年月日（*）      | 令和 年 月 日  | ③破傷風含有ワクチン接種歴（有 ・ 無 ・ 不明）   |
| 10 死亡年月日(※)     | 令和 年 月 日  |   |

この届出は診断から7日以内に行ってください

(1, 2, 4, 5, 11 欄は該当する番号等を○で囲み、3, 6 から 10 欄は年齢、年月日を記入すること。

(※) 欄は、死亡者を検案した場合のみ記入すること。

(\*) 欄は、患者（確定例）を診断した場合のみ記入すること。

4, 5 欄は、該当するものすべてを記載すること。)

バンコマイシン耐性黄色ブドウ球菌感染症発生届

都道府県知事（保健所設置市長・特別区長） 殿

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第 12 条第 1 項（同条第 10 項において準用する場合を含む。）の規定により、以下のとおり届け出る。

報告年月日 令和 年 月 日

医師の氏名 \_\_\_\_\_  
 従事する病院・診療所の名称 \_\_\_\_\_  
 上記病院・診療所の所在地(※) \_\_\_\_\_  
 電話番号(※) ( ) - \_\_\_\_\_

(※病院・診療所に従事していない医師にあっては、その住所・電話番号を記載)

|                     |
|---------------------|
| 1 診断（検案）した者（死体）の類型  |
| ・患者（確定例） ・感染症死亡者の死体 |

|       |                 |
|-------|-----------------|
| 2 性別  | 3 診断時の年齢（0歳は月齢） |
| 男 ・ 女 | 歳（ か月）          |

|    |   |   |
|----|---|---|
| 4  | ・発熱<br>・皮膚感染症 ・肺炎 ・腸炎 ・腹膜炎<br>・骨髄炎 ・菌血症 ・免疫不全<br>・その他（ ）  | 11 感染原因・感染経路・感染地域<br>①感染原因・感染経路（ 確定・推定 ）<br>1 飛沫・飛沫核感染（感染源の種類・状況： _____）<br>2 経口感染（飲食物の種類・状況： _____）<br>3 接触感染（接触した人・物の種類・状況： _____）<br>4 針等の鋭利なものの刺入による感染（刺入物の種類・状況： _____）<br>5 創傷感染（創傷の部位・状況： _____）<br>6 その他（ _____）<br>②感染地域（ 確定 ・ 推定 ）<br>1 日本国内（ _____ 都道府県 _____ 市区町村）<br>2 国外（ _____ 国 _____ 詳細地域 _____） |
| 5  | ・通常無菌的であるべき検体からの分離・同定による黄色ブドウ球菌の検出かつ分離菌のバンコマイシンの MIC 値が 16 μg/ml 以上<br>検体：血液・腹水・胸水・髄液・その他（ _____）<br>・通常無菌的ではない検体からの分離・同定による黄色ブドウ球菌の検出、かつ分離菌のバンコマイシンの MIC 値が 16 μg/ml 以上、かつ分離菌が感染症の起原菌であることの判定<br>検体：喀痰・尿・膿・その他（ _____） |   |
| 6  | 初診年月日 令和 年 月 日  |   |
| 7  | 診断（検案(※)）年月日 令和 年 月 日   |   |
| 8  | 感染したと推定される年月日 令和 年 月 日  |   |
| 9  | 発病年月日（*） 令和 年 月 日   |   |
| 10 | 死亡年月日（※） 令和 年 月 日   |   |

この届出は診断から7日以内に行ってください

(1, 2, 4, 5, 11 欄は該当する番号等を○で囲み、3, 6 から 10 欄は年齢、年月日を記入すること。  
 (※) 欄は、死亡者を検案した場合のみ記入すること。  
 (\*) 欄は、患者（確定例）を診断した場合のみ記入すること。  
 4, 5 欄は、該当するものすべてを記載すること。)

バンコマイシン耐性腸球菌感染症発生届

都道府県知事（保健所設置市長・特別区長） 殿

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第 12 条第 1 項（同条第 10 項において準用する場合を含む。）の規定により、以下のとおり届け出る。

報告年月日 令和 年 月 日

医師の氏名
従事する病院・診療所の名称
上記病院・診療所の所在地(※)
電話番号(※)

(※病院・診療所に従事していない医師にあっては、その住所・電話番号を記載)

1 診断（検案）した者（死体）の類型
・患者（確定例） ・感染症死亡者の死体

2 性別 3 診断時の年齢（0歳は月齢）
男 ・ 女 歳（ か月）

4 発熱 心内膜炎 腸炎 腹膜炎 尿路感染症 骨盤内感染症 髄膜炎 菌血症 免疫不全 その他
5 通常無菌的であるべき検体からの分離・同定による腸球菌の検出かつ分離菌のバンコマイシンのMIC値が16 μg/ml以上
6 初診年月日 令和 年 月 日
7 診断（検案(※)）年月日 令和 年 月 日
8 感染したと推定される年月日 令和 年 月 日
9 発病年月日（\*） 令和 年 月 日
10 死亡年月日（※） 令和 年 月 日

この届出は診断から7日以内に行ってください

(1, 2, 4, 5, 11 欄は該当する番号等を○で囲み、3, 6 から 10 欄は年齢、年月日を記入すること。
(※) 欄は、死亡者を検案した場合のみ記入すること。
(\*) 欄は、患者（確定例）を診断した場合のみ記入すること。
4, 5 欄は、該当するものすべてを記載すること。)

百 日 咳 発 生 届

都道府県知事（保健所設置市長・特別区長） 殿

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第 12 条第 1 項（同条第 10 項において準用する場合を含む。）の規定により、以下のとおり届け出る。

報告年月日 令和 年 月 日

医師の氏名 \_\_\_\_\_  
 従事する病院・診療所の名称 \_\_\_\_\_  
 上記病院・診療所の所在地(※) \_\_\_\_\_  
 電話番号(※) ( \_\_\_\_\_ ) \_\_\_\_\_

(※病院・診療所に従事していない医師にあつては、その住所・電話番号を記載)

|                     |
|---------------------|
| 1 診断（検案）した者（死体）の類型  |
| ・患者（確定例） ・感染症死亡者の死体 |

|      |                 |
|------|-----------------|
| 2 性別 | 3 診断時の年齢（0歳は月齢） |
| 男・女  | 歳（ か月）          |

|    |  |  |
|----|--|--|
| 4  | ・持続する咳 ・夜間の咳き込み ・呼吸苦<br>・スタックート ・ウープ ・嘔吐<br>・無呼吸発作 ・チアノーゼ ・白血球数増多<br>・肺炎 ・痙攣 ・脳症（急性脳炎の届出をお願いします）<br>・その他（ _____ ）  | 1 2 感染原因・感染経路・感染地域<br>①感染原因・感染経路（ 確定・推定 ）<br>1 家族内感染<br>・母親 ・父親 ・同胞 ・祖父母<br>・その他（ _____ ） ・不明<br>2 流行の有無<br>・幼稚園 ・学校 ・職場<br>・その他（ _____ ） ・不明<br>②感染地域（ 確定・推定 ）<br>1 日本国内（ 都道府県 市区町村）<br>2 国外（ 国 _____ ）<br>詳細地域 _____<br>③百日せき含有ワクチン接種歴<br>1回目 有（ か月）・無・不明<br>ワクチンの種類（DPT・DPT-IPV・不明）<br>接種年月日（S・H・R 年 月 日 ・不明）<br>製造会社/Lot 番号（ _____ / _____ ・不明）<br>2回目 有（ か月）・無・不明<br>ワクチンの種類（DPT・DPT-IPV・不明）<br>接種年月日（S・H・R 年 月 日 ・不明）<br>製造会社/Lot 番号（ _____ / _____ ・不明）<br>3回目 有（ か月）・無・不明<br>ワクチンの種類（DPT・DPT-IPV・不明）<br>接種年月日（S・H・R 年 月 日 ・不明）<br>製造会社/Lot 番号（ _____ / _____ ・不明）<br>追加接種 有（ 歳）・無・不明<br>ワクチンの種類（DPT・DPT-IPV・不明）<br>接種年月日（S・H・R 年 月 日 ・不明）<br>製造会社/Lot 番号（ _____ / _____ ・不明）<br>その他：海外で成人用百日せき含有ワクチン（Tdap）の接種歴がある場合<br>接種年月日（H・R 年 月 日 ・不明）<br>製造会社/Lot 番号（ _____ / _____ ・不明） |
| 5  | ・分離・同定による病原体の検出<br>検体：鼻腔スワブ・咽頭ぬぐい液・喀痰<br>その他（ _____ ）<br>検体採取日（ 月 日）結果（ 陽性・陰性）<br>・核酸増幅法による病原体遺伝子の検出<br>検体：鼻腔スワブ・咽頭ぬぐい液・喀痰<br>その他（ _____ ）<br>検体採取日（ 月 日）結果（ 陽性・陰性）<br>検査方法：PCR 法・LAMP 法・その他 _____<br>・鼻咽頭拭い液検体からのイムノクロマト法による病原体抗原の検出<br>検体採取日（ 月 日）<br>結果（ 陽性・陰性）<br>・抗体の検出<br>抗体の種類：抗PT IgG ・ その他（ _____ ）<br>結果：単一血清で抗体価の高値<br>抗体価（ _____ ）検体採取日（ 月 日）<br>・ペア血清で抗体価の有意上昇・抗体陽転<br>検体採取日（1回目 月 日 2回目 月 日）<br>抗体価（1回目 _____ 2回目 _____ ）<br>検査方法： EIA・その他（ _____ ）<br>・その他の検査方法（ _____ ）<br>検体（ _____ ）<br>検体採取日（ 月 日）<br>結果（ _____ ）<br>・臨床決定：検査確定例（ _____ ）との接触 |  |
| 6  | 初診年月日  | 令和 年 月 日   |
| 7  | 診断（検案(※)）年月日   | 令和 年 月 日   |
| 8  | 入院年月日（入院例のみ）   | 令和 年 月 日   |
| 9  | 感染したと推定される年月日  | 令和 年 月 日   |
| 10 | 発病年月日（*）   | 令和 年 月 日   |
| 11 | 死亡年月日(※)   | 令和 年 月 日   |

（1, 2, 4, 5, 12 欄は該当する番号等を○で囲み、3, 6 から 11 欄は年齢、年月日を記入すること。

（※）欄は、死亡者を検案した場合のみ記入すること。

（\*）欄は、患者（確定例）を診断した場合のみ記入すること。

4, 5 欄は、該当するものすべてを記載すること。）

臨床診断例については、届出後であっても、血清抗体価の測定を実施するとともに、所在地の地方自治体に検体提出し、その結果について最寄りの保健所に報告していただき、検査結果等を総合的に勘案し、風しんでないと判断された場合は届出の取り下げ等のご協力いただきますようお願いいたします。

別記様式 5 - 2 2

風 し ん 発 生 届

都道府県知事（保健所設置市長・特別区長） 殿

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第 12 条第 1 項（同条第 10 項において準用する場合を含む。）の規定により、以下のとおり届け出る。

報告年月日 令和 年 月 日

医師の氏名 \_\_\_\_\_  
 従事する病院・診療所の名称 \_\_\_\_\_  
 上記病院・診療所の所在地(※) \_\_\_\_\_  
 電話番号(※) ( ) ( ) - \_\_\_\_\_

(※病院・診療所に従事していない医師にあっては、その住所・電話番号を記載)

|                     |                              |        |                 |         |  |
|---------------------|------------------------------|--------|-----------------|---------|--|
| 1 診断（検案）した者（死体）の種類  |                              |        |                 |         |  |
| ・患者（確定例） ・感染症死亡者の死体 |                              |        |                 |         |  |
| 2 当該者氏名             | 3 性別                         | 4 生年月日 | 5 診断時の年齢（0歳は月齢） | 6 当該者職業 |  |
|                     | 男・女                          | 年 月 日  | 歳（ か月）          |         |  |
| 7 当該者住所             |                              |        |                 |         |  |
| 電話（ ） -             |                              |        |                 |         |  |
| 8 当該者所在地            |                              |        |                 |         |  |
| 電話（ ） -             |                              |        |                 |         |  |
| 9 保護者氏名             | 10 保護者住所（9、10は患者が未成年の場合のみ記入） |        |                 |         |  |
|                     | 電話（ ） -                      |        |                 |         |  |

| 病 型   |  | 13 感染原因・感染経路・感染地域   |
|---|--|---|
| 1)風しん（検査診断例） 2)風しん（臨床診断例）   |  | ①感染原因・感染経路（確定・推定）   |
| 11 症状   | ・発熱（月 日出現） ・咳 ・鼻汁 ・結膜充血<br>・発疹（月 日出現） ・リンパ節腫脹<br>・関節痛・関節炎 ・血小板減少性紫斑病<br>・脳炎（急性脳炎の届出もお願いします）<br>・その他（ ） | 1 飛沫感染（感染源となった風しん患者・状況： _____）<br>2 接触感染（感染源となった風しん患者・物の種類・状況： _____）<br>3 その他（ _____）  |
|   | 12 診断方法  | ②感染地域（確定・推定）<br>1 日本国内（ _____ 都道府県 _____ 市区町村）<br>2 国外（ _____ 国 _____ 詳細地域 _____）<br>※ 複数の国又は地域が該当する場合は全て記載すること。<br>渡航期間（出国日 年 月 日・入国日 年 月 日）<br>国外居住者については 入国日のみで可）<br>③風しん含有ワクチン接種歴<br>1回目 有（ _____ 歳）・無・不明<br>ワクチンの種類（風しん単抗原・MR・MMR・不明）<br>接種年月日（ S・H・R 年 月 日・不明）<br>製造会社/Lot番号（ _____ / _____ ・不明）<br>2回目 有（ _____ 歳）・無・不明<br>ワクチンの種類（風しん単抗原・MR・MMR・不明）<br>接種年月日（ S・H・R 年 月 日・不明）<br>製造会社/Lot番号（ _____ / _____ ・不明） |
| （イ）検体から直接のPCR法による病原体遺伝子の検出<br>検体： 咽頭拭い液・血液・髄液・尿・その他（ _____ ）<br>検体採取日（ _____ 月 _____ 日 _____ ）<br>結果（陽性・陰性） _____<br>遺伝子型：（ _____ ）   |  | 14 初診年月日 _____ 令和 _____ 年 _____ 月 _____ 日   |
| （ロ）血清IgM抗体の検出<br>検体採取日（ _____ 月 _____ 日 _____ ）<br>結果（陽性・陰性・判定保留） _____<br>抗体価：（ _____ ）  |  | 15 診断（検案(※)）年月日 _____ 令和 _____ 年 _____ 月 _____ 日  |
| （ハ）ペア血清での抗体の検出<br>検体採取日（1回目 _____ 月 _____ 日 2回目 _____ 月 _____ 日）<br>抗体価（1回目 _____ 2回目 _____ ）（単位 _____ ）<br>結果：抗体陽転・抗体価の有意上昇<br>検査方法：HI・EIA・ELFA・LTI・GLEIA・LA<br>その他（ _____ ） |  | 16 感染したと推定される年月日 _____ 令和 _____ 年 _____ 月 _____ 日   |
| （ニ）その他の検査方法（ _____ ）<br>検体（ _____ ）<br>検体採取日（ _____ 月 _____ 日 _____ ）<br>結果（ _____ ）  |  | 17 発病年月日（*） _____ 令和 _____ 年 _____ 月 _____ 日  |
| （ヒ）臨床決定（ _____ ）  |  | 18 死亡年月日(※) _____ 令和 _____ 年 _____ 月 _____ 日  |
|   |  | 19 その他感染症のまん延の防止及び当該者の医療のために必要と認める事項<br>・妊娠の有無(女性のみ)<br>有（ _____ 週）・無・不明  |

この届出は診断後直ちに行ってください

(病型、1、3、11から13、19欄は該当する番号等を○で囲み、4、5、14から18欄は年齢、年月日を記入すること。  
 (※)欄は、死亡者を検案した場合のみ記入すること。(\*)欄は、患者(確定例)を診断した場合のみ記入すること。  
 11、12、19欄は、該当するものすべてを記載すること。

臨床診断例については、届出後であっても、血清抗体価の測定を実施するとともに、所在地の地方自治体に検体提出し、その結果について最寄りの保健所に報告していただき、検査結果等を総合的に勘案し、麻しんでないと判断された場合は届出の取り下げ等のご協力いただきますようお願いいたします。

別記様式 5 - 2 3

麻 し ん 発 生 届

都道府県知事（保健所設置市長・特別区長） 殿

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第 12 条第 1 項（同条第 10 項において準用する場合を含む。）の規定により、以下のとおり届け出る。

報告年月日 令和 年 月 日

医師の氏名 \_\_\_\_\_  
 従事する病院・診療所の名称 \_\_\_\_\_  
 上記病院・診療所の所在地(※) \_\_\_\_\_  
 電話番号(※) ( ) - \_\_\_\_\_

(※病院・診療所に従事していない医師にあっては、その住所・電話番号を記載)

|                     |                              |        |                 |         |  |
|---------------------|------------------------------|--------|-----------------|---------|--|
| 1 診断（検案）した者（死体）の種類  |                              |        |                 |         |  |
| ・患者（確定例） ・感染症死亡者の死体 |                              |        |                 |         |  |
| 2 当該者氏名             | 3 性別                         | 4 生年月日 | 5 診断時の年齢（0歳は月齢） | 6 当該者職業 |  |
|                     | 男・女                          | 年 月 日  | 歳（ か月）          |         |  |
| 7 当該者住所             |                              |        |                 |         |  |
| 電話（ ） -             |                              |        |                 |         |  |
| 8 当該者所在地            |                              |        |                 |         |  |
| 電話（ ） -             |                              |        |                 |         |  |
| 9 保護者氏名             | 10 保護者住所（9、10は患者が未成年の場合のみ記入） |        |                 |         |  |
|                     | 電話（ ） -                      |        |                 |         |  |

| 病 型   |  | 13 感染原因・感染経路・感染地域   |
|---|--|---|
| 1)麻しん（検査診断例） 2)麻しん（臨床診断例）<br>3)修飾麻しん（検査診断例） |  | ①感染原因・感染経路（確定・推定）<br>1 飛沫・飛沫核感染（感染源となった麻疹患者・状況：（ ））<br>2 接触感染（感染源となった麻疹患者・物の種類・状況：（ ））<br>3 その他（ ）  |
| 11 症状                                       | ・発熱（月 日出現） ・咳 ・鼻汁 ・結膜充血<br>・眼脂 ・コプリック斑 ・発疹（月 日出現）<br>・肺炎 ・中耳炎 ・腸炎 ・クループ<br>・脳炎（急性脳炎の届出をお願いします） ・その他（ ）   | ②感染地域（確定・推定）<br>1 日本国内（ 都道府県 市区町村）<br>2 国外（ 国 詳細地域 ）<br>※ 複数の国又は地域が該当する場合は全て記載すること。<br>渡航期間（出国日 年 月 日・入国日 年 月 日<br>国外居住者については 入国日のみで可）  |
| 12 診断方法                                     | 陰性結果を含め実施したもの全て記載して下さい。<br>(ア) 分離・同定による病原体の検出<br>検体： 咽頭拭い液・血液・髄液・尿・その他（ ）<br>検体採取日（ 月 日 ）<br>結果（ 陽性・陰性 ）<br>遺伝子型：（ ）<br>(イ) 検体から直接のPCR法による病原体遺伝子の検出<br>検体： 咽頭拭い液・血液・髄液・尿・その他（ ）<br>検体採取日（ 月 日 ）<br>結果（ 陽性・陰性 ）<br>遺伝子型：（ ）<br>(ウ) 血清IgM抗体の検出<br>検体採取日（ 月 日 ）<br>結果（ 陽性・陰性・判定保留 ）<br>抗体価：（ ）<br>(エ) ペア血清での抗体の検出<br>検体採取日（1回目 月 日 2回目 月 日）<br>抗体価（1回目 2回目）<br>結果：抗体陽転・抗体価の有意上昇<br>検査方法：EIA・HI・NT・PA・その他（ ）<br>(オ) その他の検査方法（ ）<br>検体（ ）<br>検体採取日（ 月 日 ）<br>結果（ ）<br>(カ) 臨床決定（ ） | ③麻しん含有ワクチン接種歴<br>1回目 有（ 歳）・無・不明<br>ワクチンの種類（麻しん単抗原・MR・MMR・不明）<br>接種年月日（S・H・R 年 月 日・不明）<br>製造会社/Lot番号（ / ・不明）<br>2回目 有（ 歳）・無・不明<br>ワクチンの種類（麻しん単抗原・MR・MMR・不明）<br>接種年月日（S・H・R 年 月 日・不明）<br>製造会社/Lot番号（ / ・不明） |
|   |  | 14 初診年月日 令和 年 月 日   |
|   |  | 15 診断（検案(※)）年月日 令和 年 月 日  |
|   |  | 16 感染したと推定される年月日 令和 年 月 日   |
|   |  | 17 発病年月日（*） 令和 年 月 日  |
|   |  | 18 死亡年月日（※） 令和 年 月 日  |
|   |  | 19 その他感染症のまん延の防止及び当該者の医療のために医師が必要と認める事項   |

この届出は診断後直ちに行ってください

(1, 3, 11 から 13 欄は該当する番号等を○で囲み、4, 5, 14 から 18 欄は年齢、年月日を記入すること。  
 (※) 欄は、死亡者を検案した場合のみ記入すること。  
 (\*) 欄は、患者（確定例）を診断した場合のみ記入すること。11, 12 欄は、該当するものすべてを記載すること。)

薬剤耐性アシネトバクター感染症発生届

都道府県知事（保健所設置市長・特別区長） 殿

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第12条第1項（同条第10項において準用する場合を含む。）の規定により、以下のとおり届け出る。

報告年月日 令和 年 月 日

医師の氏名 \_\_\_\_\_  
 従事する病院・診療所の名称 \_\_\_\_\_  
 上記病院・診療所の所在地(※) \_\_\_\_\_  
 電話番号(※) ( ) - \_\_\_\_\_

(※病院・診療所に従事していない医師にあっては、その住所・電話番号を記載)

|                     |
|---------------------|
| 1 診断（検案）した者（死体）の種類  |
| ・患者（確定例） ・感染症死亡者の死体 |

|       |                 |
|-------|-----------------|
| 2 性別  | 3 診断時の年齢（0歳は月齢） |
| 男 ・ 女 | 歳（ か月）          |

|    |  |  |
|----|--|--|
| 4  | ・尿路感染症 ・肺炎 ・腸炎 ・腹膜炎<br>・髄膜炎 ・菌血症 ・敗血症 ・胆嚢炎<br>・胆管炎<br>・その他（ ）  | 1 1 感染原因・感染経路・感染地域<br>①感染原因・感染経路（ 確定・推定 ）<br>1 以前からの保菌（保菌部位： ）<br>2 院内感染（保菌も含めた患者数など感染伝播の状況： ）<br>3 医療器具関連感染（中心静脈カテーテル・尿路カテーテル・人工呼吸器・その他（ ））<br>4 手術部位感染（手術手技： ）<br>5 その他（ ） |
| 5  | ・ 通常無菌的であるべき検体からの分離・同定によるアシネトバクター属菌の検出及び分離菌のイミペネム、アミカシン及びシプロフロキサシンに対する耐性の確認<br>検体：血液・腹水・胸水・髄液<br>その他（ ）<br>菌種名（ ）<br>上記以外で確認に用いた薬剤名（ ）<br>・ 通常無菌的ではない検体からの分離・同定によるアシネトバクター属菌の検出、分離菌のイミペネム、アミカシン及びシプロフロキサシンに対する耐性の確認、並びに分離菌が感染症の起原菌であることの判定<br>検体：喀痰・膿・尿<br>その他（ ）<br>菌種名（ ）<br>上記以外で確認に用いた薬剤名（ ） | ②感染地域（ 確定・推定 ）<br>1 日本国内（ 都道府県 市区町村）<br>2 国外（ 国 詳細地域 ）<br>③90日以内の海外渡航歴（ 有 ・ 無 ）<br>有りの場合<br>1 渡航先（ 国）<br>2 海外での医療機関の受診歴（ 有 ・ 無 ）<br>有りの場合<br>受診した国名（ 国）<br>入院歴（ 有 ・ 無 ）      |
| 6  | 初診年月日 令和 年 月 日   |  |
| 7  | 診断（検案(※)）年月日 令和 年 月 日  |  |
| 8  | 感染したと推定される年月日 令和 年 月 日   |  |
| 9  | 発病年月日（*） 令和 年 月 日  |  |
| 10 | 死亡年月日（※） 令和 年 月 日  |  |

この届出は診断から7日以内に行ってください

(1, 2, 4, 5及び11欄においては該当する番号等を○で囲み、3及び6から10までの欄においては年齢又は年月日を記入すること。

(※) 欄は、死亡者を検案した場合のみ記入すること。

(\*) 欄は、患者（確定例）を診断した場合のみ記入すること。

4及び5欄においては、該当するもの全てを記載すること。)