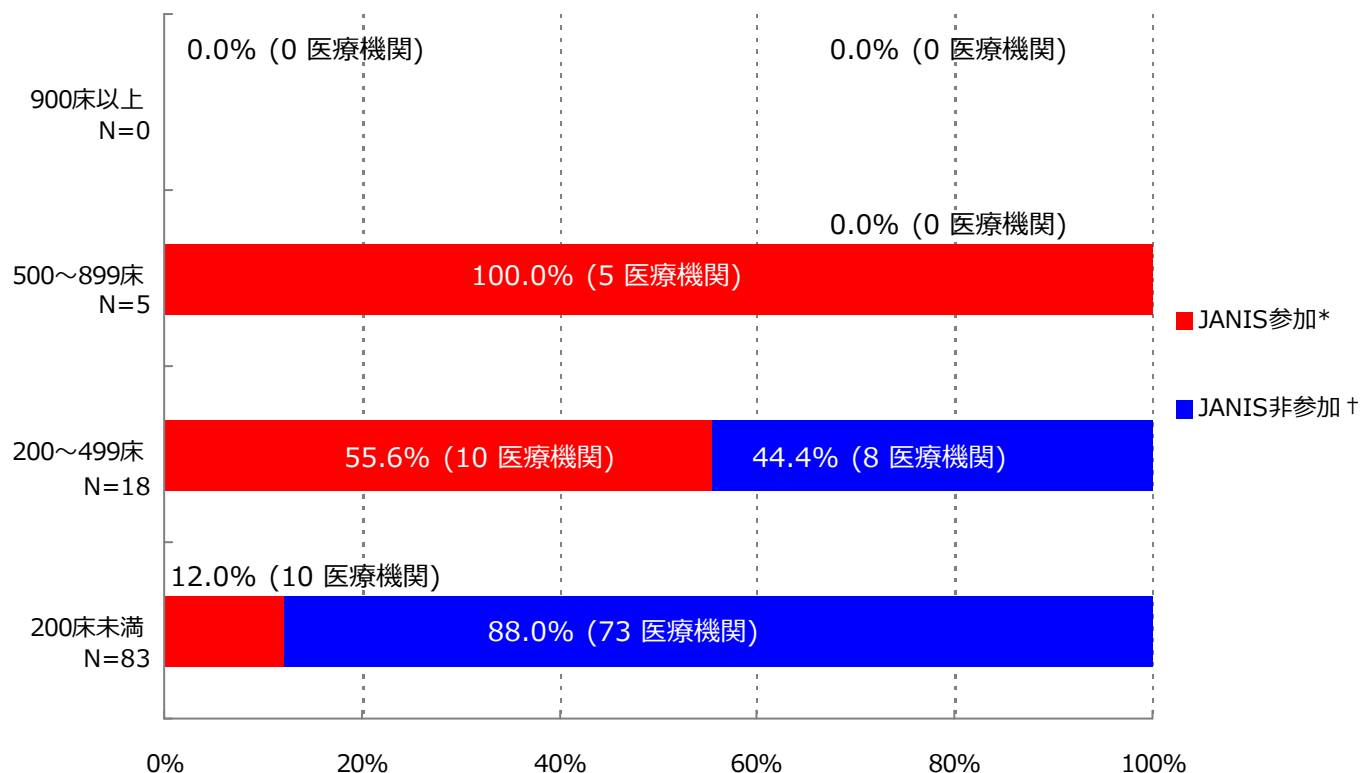


1. 集計対象医療機関数(25医療機関)



*JANIS参加 = 2017年7～9月 集計対象医療機関数

† JANIS非参加 = (2016年 都道府県別医療機関数 †) - (2017年7～9月 集計対象医療機関数)

| 病床数 | 2016年 都道府県別医療機関数 † | 2017年7月～9月 集計対象医療機関数 (都道府県別医療機関数に占める割合) |
|----------|--------------------|--|
| 900床以上 | 0 | 0 (0.0%) |
| 500～899床 | 5 | 5 (100.0%) |
| 200～499床 | 18 | 10 (55.6%) |
| 200床未満 | 83 | 10 (12.0%) |
| 病床数不明 | - | 0 (-) |
| 合計 | 106 | 25 (23.6%) |

† 平成28年医療施設（動態）調査を参照した

2. 検査材料別集計対象医療機関数、検体数、分離菌数

| 検査材料分類 | 集計対象医療機関数 | 検体数 | 陽性検体数 (分離菌数) |
|--------|-----------|--------|-------------------|
| 呼吸器系検体 | 25 | 3,288 | 2,284 (5,246) |
| 尿検体 | 25 | 2,041 | 1,326 (2,027) |
| 便検体 | 25 | 1,065 | 578 (1,081) |
| 血液検体 | 24 | 7,003 | 1,125 (1,227) |
| 髄液検体 | 12 | 133 | 3 (3) |
| その他 | 25 | 3,444 | 1,591 (3,047) |
| 合計 | 25 | 16,974 | 6,907 (12,631) |

入院として報告された検体を集計

集計対象菌：コメントのみ(菌名コード9999)の報告以外の全ての菌

検査材料分類は以下に該当する検査材料コードを集計

呼吸器系検体：

101(喀出痰)、102(気管内採痰)、103(気管支洗浄液)、104(咽頭粘液)、105(鼻腔内)、106(口腔内)、
107(生検材料(肺))、109(その他(呼吸器))、404(胸水)

尿検体：

201(自然排尿)、202(採尿カテーテル)、203(留置カテーテル)、206(カテーテル尿(採尿、留置カテの区別不能))

便検体：

301(糞便)

血液検体：

401(静脈血)、402(動脈血)

髄液検体：

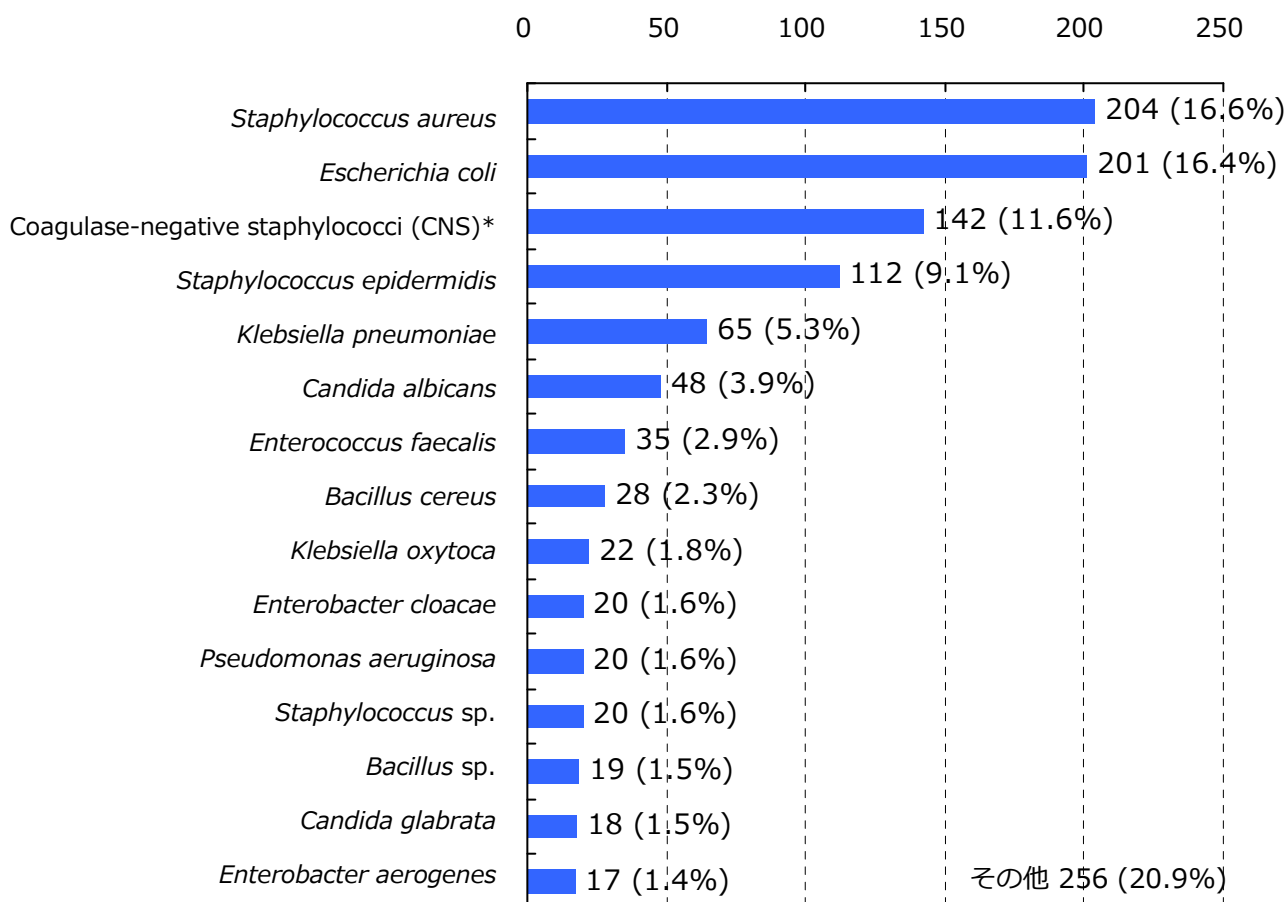
403(髄液)

その他：上記以外の検査材料コード

検査材料コード：JANISホームページ> 各部門について> 検査部門 <https://janis.mhlw.go.jp/section/kensa.html>

3. 検査材料別分離菌数割合

血液検体分離菌 (N=1,227)



*菌名コード：1311, 1313～1325と報告された菌（1312：*Staphylococcus epidermidis*は対象外）

入院として報告された検体を集計

分離菌数割合が四捨五入して小数第一位までの表示で[0.0%]になる菌、菌名コード9998(その他の菌種)、16位以下の菌は「その他」に集計

集計対象菌：菌名コード9996(ウイルスによる(疑いもふくむ))、9997(菌不明)、9999(コメントのみ)の報告以外の全ての菌

集計対象検査材料：静脈血(検査材料コード401)と動脈血(同402)

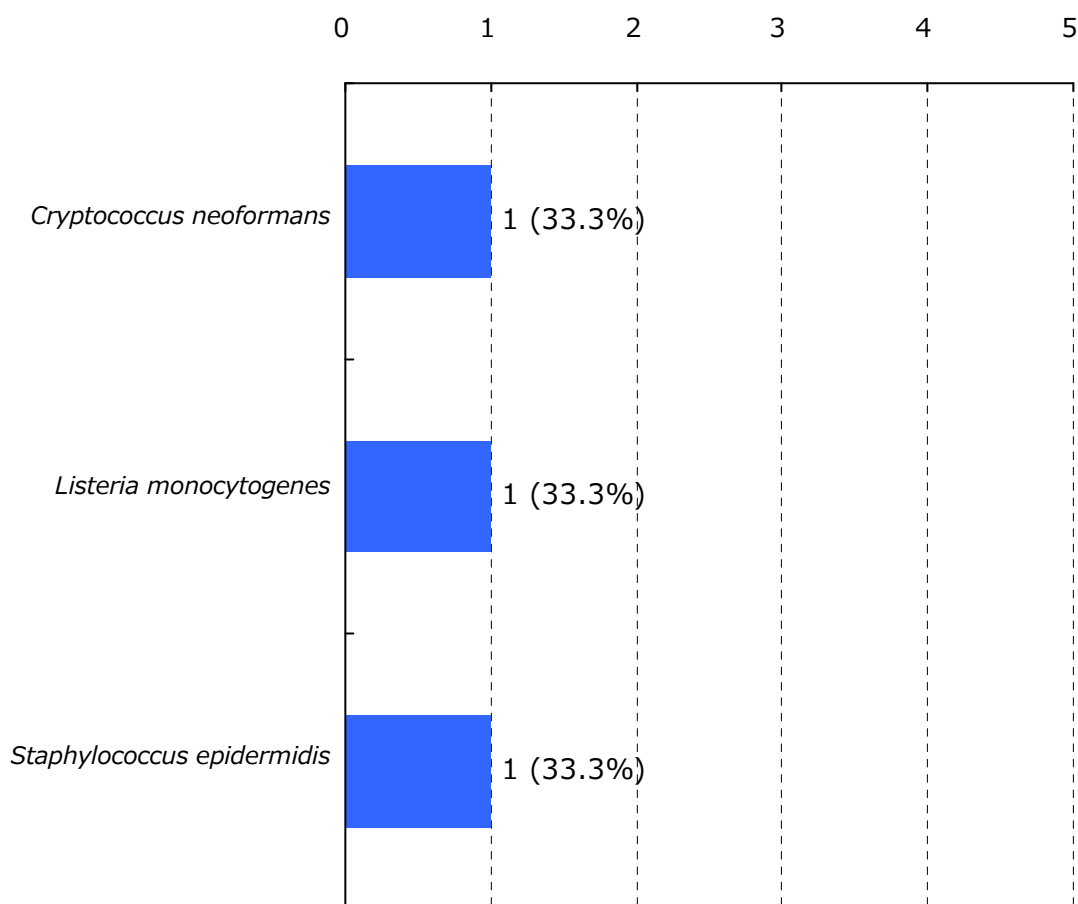
血液検体分離菌数割合 = (対象菌の血液検体分離菌数) ÷ (血液検体分離菌数合計) × 100

菌名コード、検査材料コード

: JANISホームページ> 各部門について> 検査部門 <https://janis.mhlw.go.jp/section/kensa.html>

3. 検査材料別分離菌数割合

髄液検体分離菌 (N=3)



入院として報告された検体を集計

分離菌数割合が四捨五入して小数第一位までの表示で[0.0%]になる菌、菌名コード9998(その他の菌種)、16位以下の菌は「その他」に集計

集計対象菌：菌名コード9996(ウイルスによる(疑いもふくむ))、9997(菌不明)、9999(コメントのみ)の報告以外の全ての菌

集計対象検査材料：髄液(検査材料コード403)

髄液検体分離菌数割合 = (対象菌の髄液検体分離菌数) ÷ (髄液検体分離菌数合計) × 100

菌名コード、検査材料コード

: JANISホームページ> 各部門について> 検査部門 <https://janis.mhlw.go.jp/section/kensa.html>

4. 主要菌分離患者数*と全医療機関†の分離率分布

| | 検体提出・菌分離患者数 全体の分離率‡ | 集計対象医療機関の 分離率¶(%)の分布 |
|---------------------------|------------------------|----------------------------|
| 検体提出患者数 | 7,840人 | |
| <i>S. aureus</i> | 785人 (10.01%) | 2.36 11.42 44.87 ———— |
| <i>S. epidermidis</i> | 393人 (5.01%) | 0.00 1.85 25.62 ———— |
| <i>S. pneumoniae</i> | 71人 (0.91%) | 0.00 0.70 7.00 ———— |
| <i>E. faecalis</i> | 357人 (4.55%) | 1.45 3.94 13.18 ———— |
| <i>E. faecium</i> | 138人 (1.76%) | 0.00 0.77 6.53 ———— |
| <i>E. coli</i> | 913人 (11.65%) | 4.21 13.30 30.77 ———— |
| <i>K. pneumoniae</i> | 401人 (5.11%) | 0.00 5.54 13.00 ———— |
| <i>Enterobacter spp.</i> | 288人 (3.67%) | 0.00 2.70 10.59 ———— |
| <i>S. marcescens</i> | 72人 (0.92%) | 0.00 0.59 12.82 ———— |
| <i>P. aeruginosa</i> | 369人 (4.71%) | 1.96 5.16 52.00 ———— |
| <i>Acinetobacter spp.</i> | 115人 (1.47%) | 0.00 0.74 17.00 ———— |

入院として報告された検体を集計

*分離患者数と検体提出患者数は30日ごとに重複処理(巻末参照)している

†ここでは全医療機関は集計対象医療機関を表す



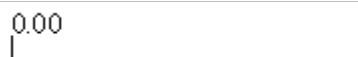







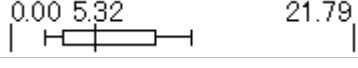
‡ここでの分離率は全体の分離率を表す

全体の分離率

= (集計対象医療機関の対象菌の分離患者数合計) ÷ (集計対象医療機関の検体提出患者数合計) × 100

¶分離率 = (対象菌の分離患者数) ÷ (検体提出患者数) × 100

5. 特定の耐性菌分離患者数*と全医療機関†の分離率分布

| | 検体提出・菌分離患者数 全体の分離率‡ | 集計対象医療機関の 分離率¶(%)の分布 |
|------------------------|------------------------|--|
| 検体提出患者数 | 7,840人 | |
| メチシリン耐性黄色ブドウ球菌(MRSA) | 349人 (4.45%) | 0.00 4.42 37.00  |
| バンコマイシン耐性黄色ブドウ球菌(VRSA) | 0人 (0.00%) | 0.00  |
| バンコマイシン耐性腸球菌(VRE) | 0人 (0.00%) | 0.00  |
| ペニシリン耐性肺炎球菌(PRSP) | 30人 (0.38%) | 0.00 0.12 3.00  |
| 多剤耐性緑膿菌(MDRP) | 1人 (0.01%) | 0.00 0.00 1.00  |
| 多剤耐性アシネトバクター属(MDRA) | 0人 (0.00%) | 0.00  |
| カルバペネム耐性腸内細菌科細菌(CRE) | 12人 (0.15%) | 0.00 0.00 0.93  |
| カルバペネム耐性緑膿菌 | 56人 (0.71%) | 0.00 0.33 17.00  |
| 第三世代セファロスポリン耐性肺炎桿菌 | 6人 (0.08%) | 0.00 0.00 2.00  |
| 第三世代セファロスポリン耐性大腸菌 | 115人 (1.47%) | 0.00 1.07 5.94  |
| フルオロキノロン耐性大腸菌 | 310人 (3.95%) | 0.00 5.32 21.79  |

入院検体でかつ、検査法が原則微量液体希釈法又はEtestと設定されたMIC値が報告されている検体を集計
MRSAとVREは検査法によらず菌名コードで指定された場合はそれらを含む

*分離患者数と検体提出患者数は30日ごとに重複処理(巻末参照)している

†ここでは全医療機関は集計対象医療機関を表す

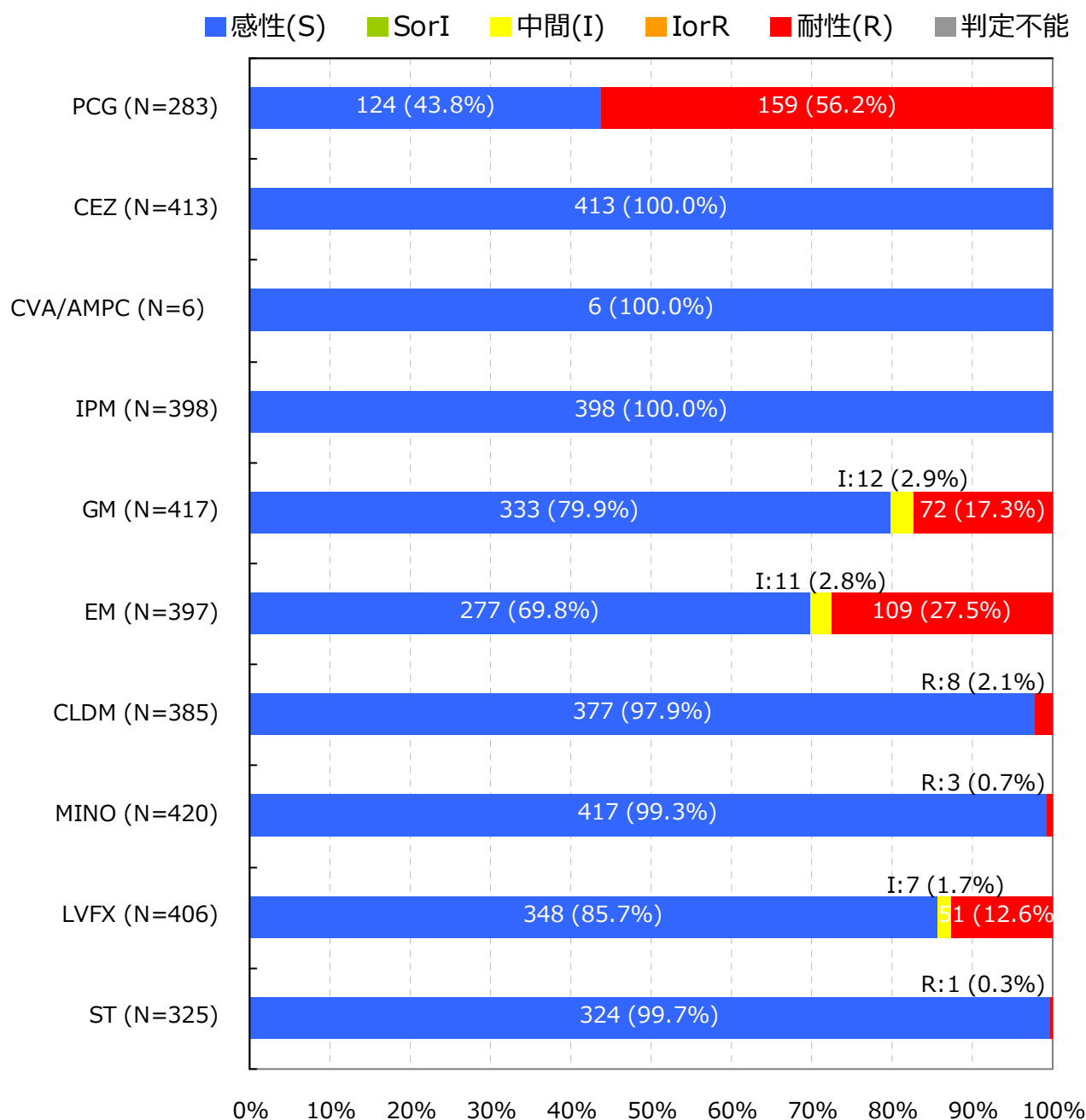
‡ここでの分離率は全体の分離率を表す

全体の分離率

= (集計対象医療機関の対象菌の分離患者数合計) ÷ (集計対象医療機関の検体提出患者数合計) × 100

¶分離率 = (対象菌の分離患者数) ÷ (検体提出患者数) × 100

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Staphylococcus aureus (MSSA) †

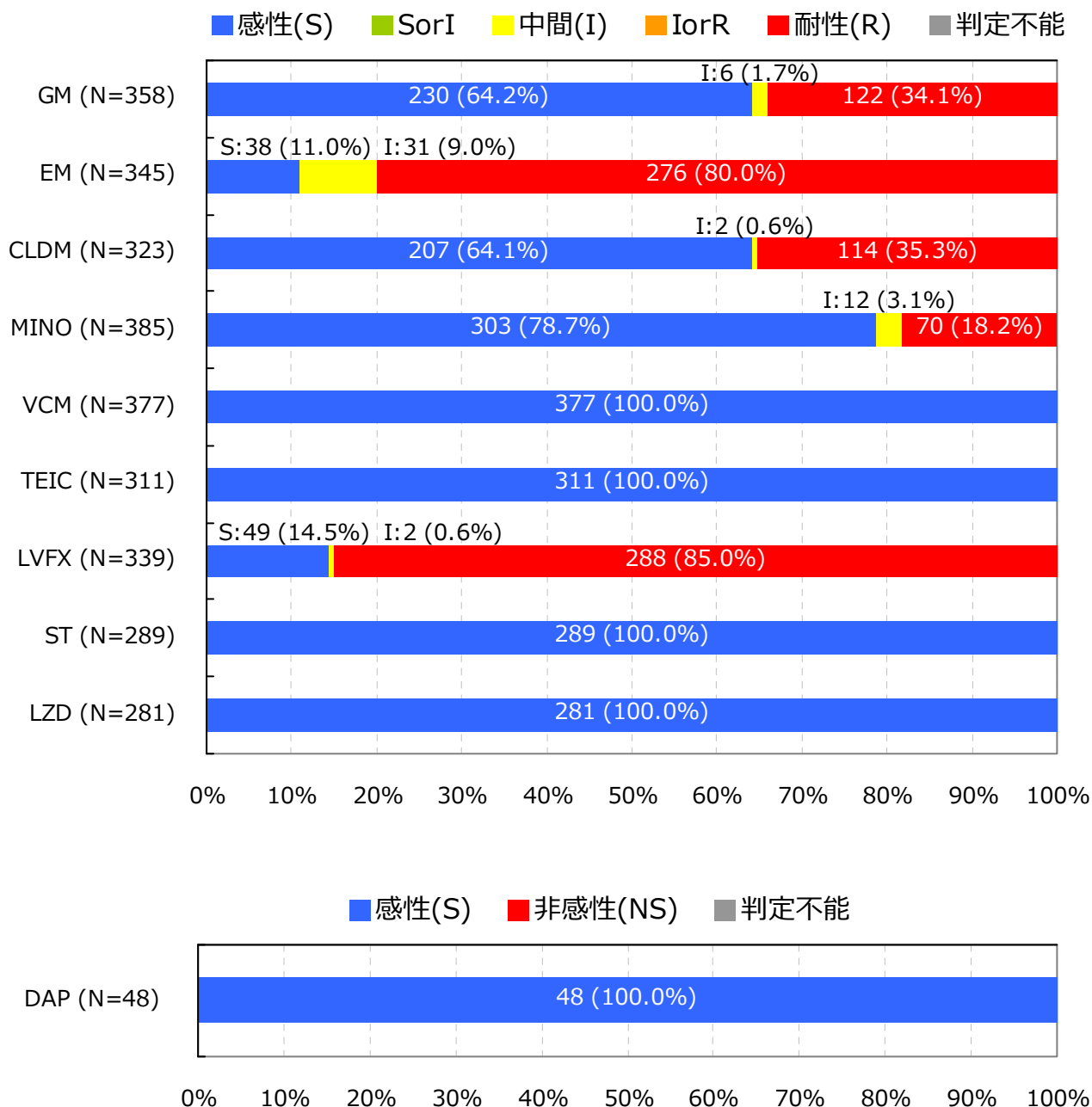
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 1304, 1305, 1306と報告された菌および菌名コード : 1301と報告され抗菌薬コード : 1208 (オキサシリン) の感受性結果「S」の菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Staphylococcus aureus (MRSA) †

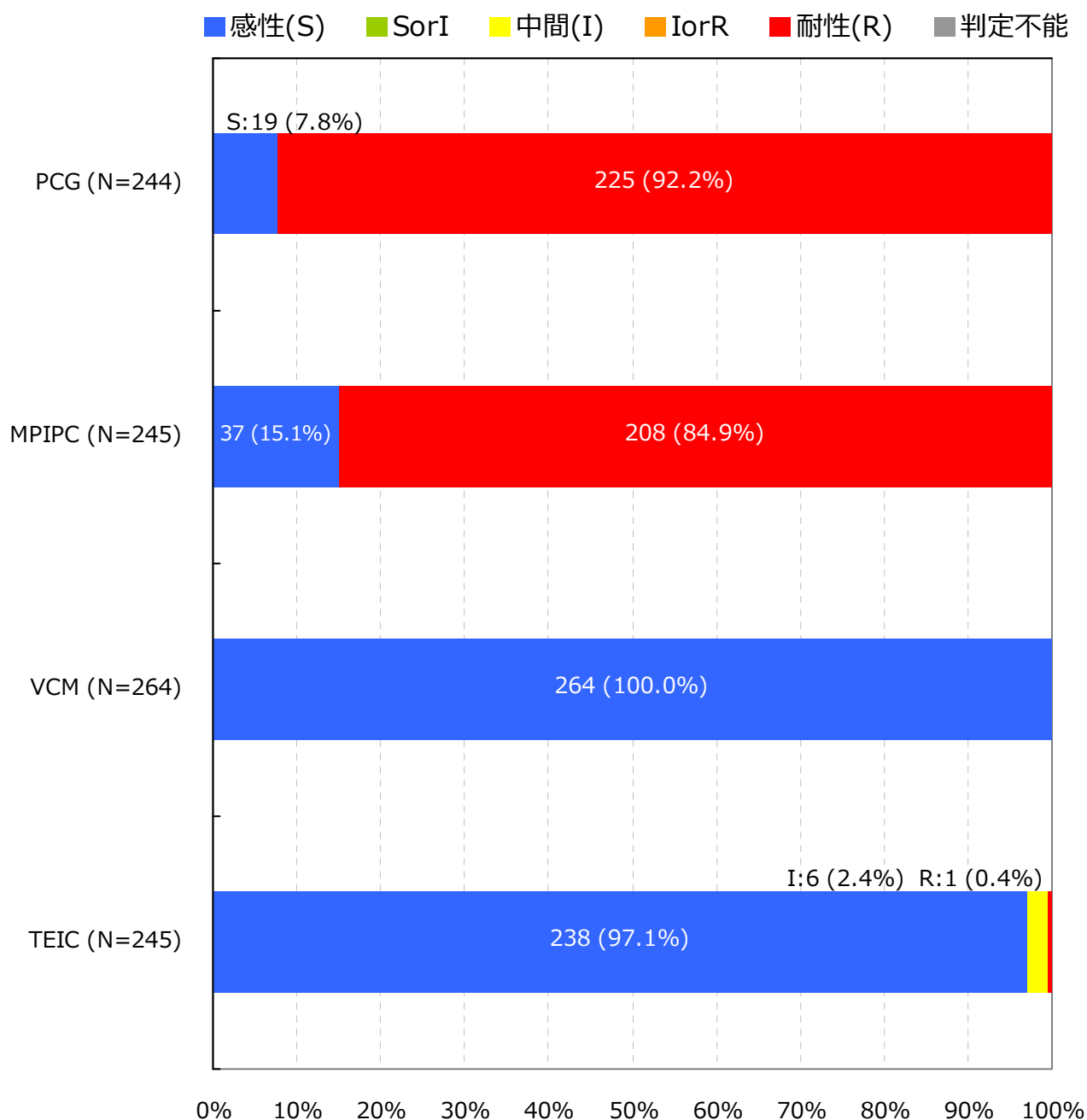
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,RまたはS,NSの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 1303と報告された菌および菌名コード : 1301と報告され抗菌薬コード : 1208 (オキサシリン) の感受性結果「R」の菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Staphylococcus epidermidis †

入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

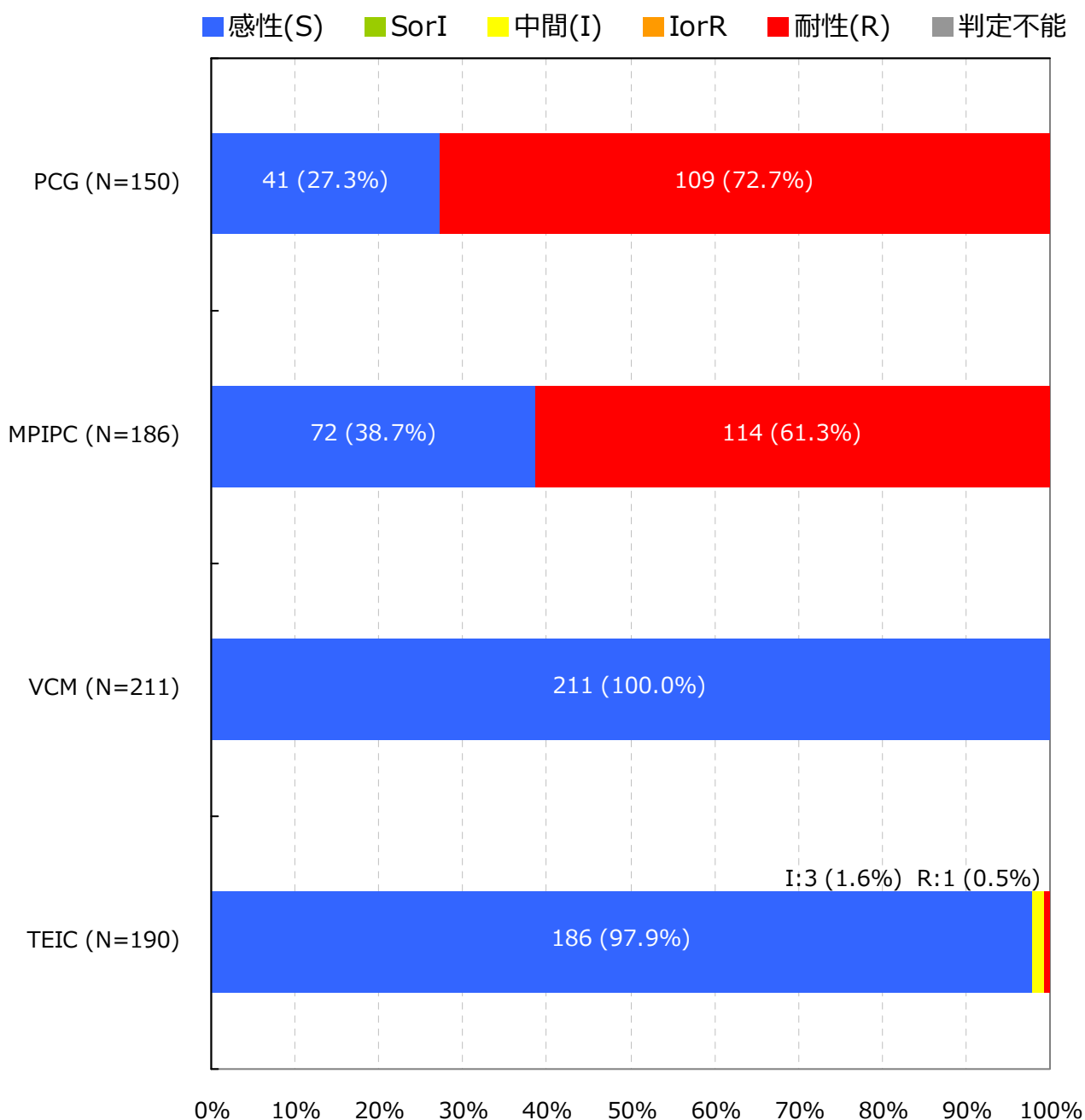
抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 1312と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Coagulase-negative staphylococci (CNS) †



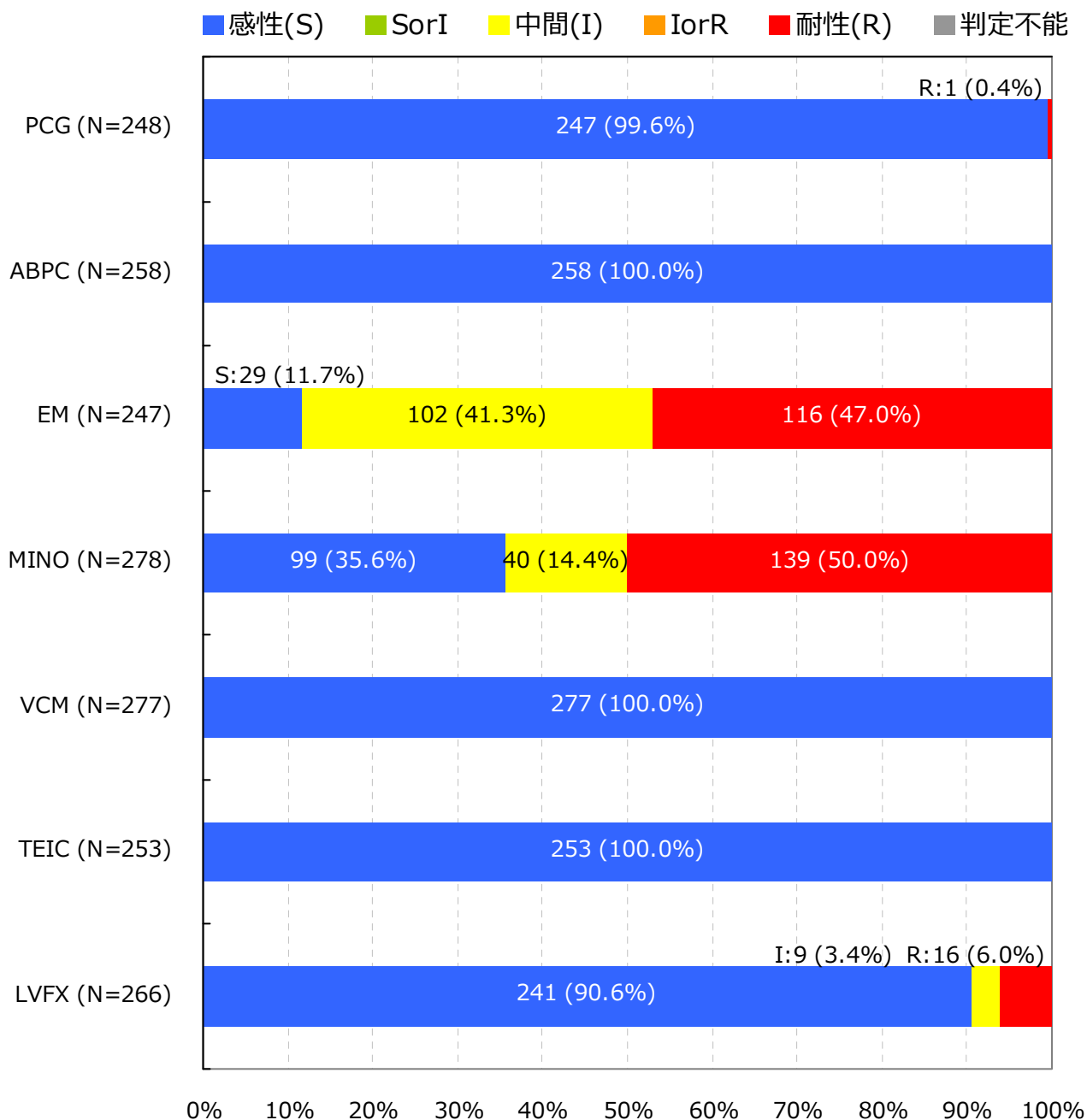
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 1311, 1313～1325と報告された菌 (1312: *Staphylococcus epidermidis*は対象外)

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Enterococcus faecalis †

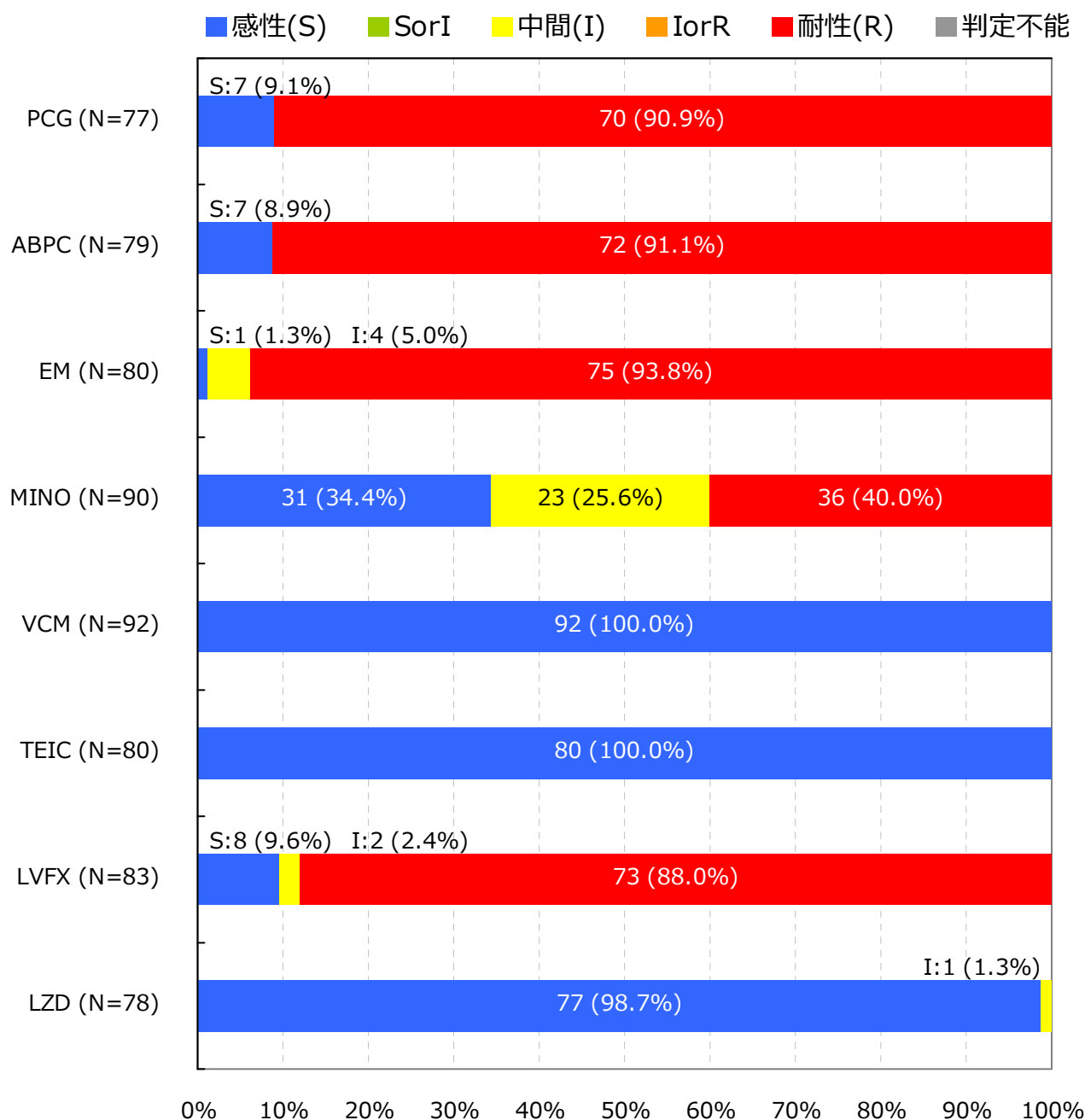
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 1201, 1202と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Enterococcus faecium †

入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 1205, 1206と報告された菌

(富山県)

公開情報 2017年7月～9月 四半期報(全集計対象医療機関)

院内感染対策サーベイランス 検査部門

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Streptococcus pneumoniae(髄液検体)†

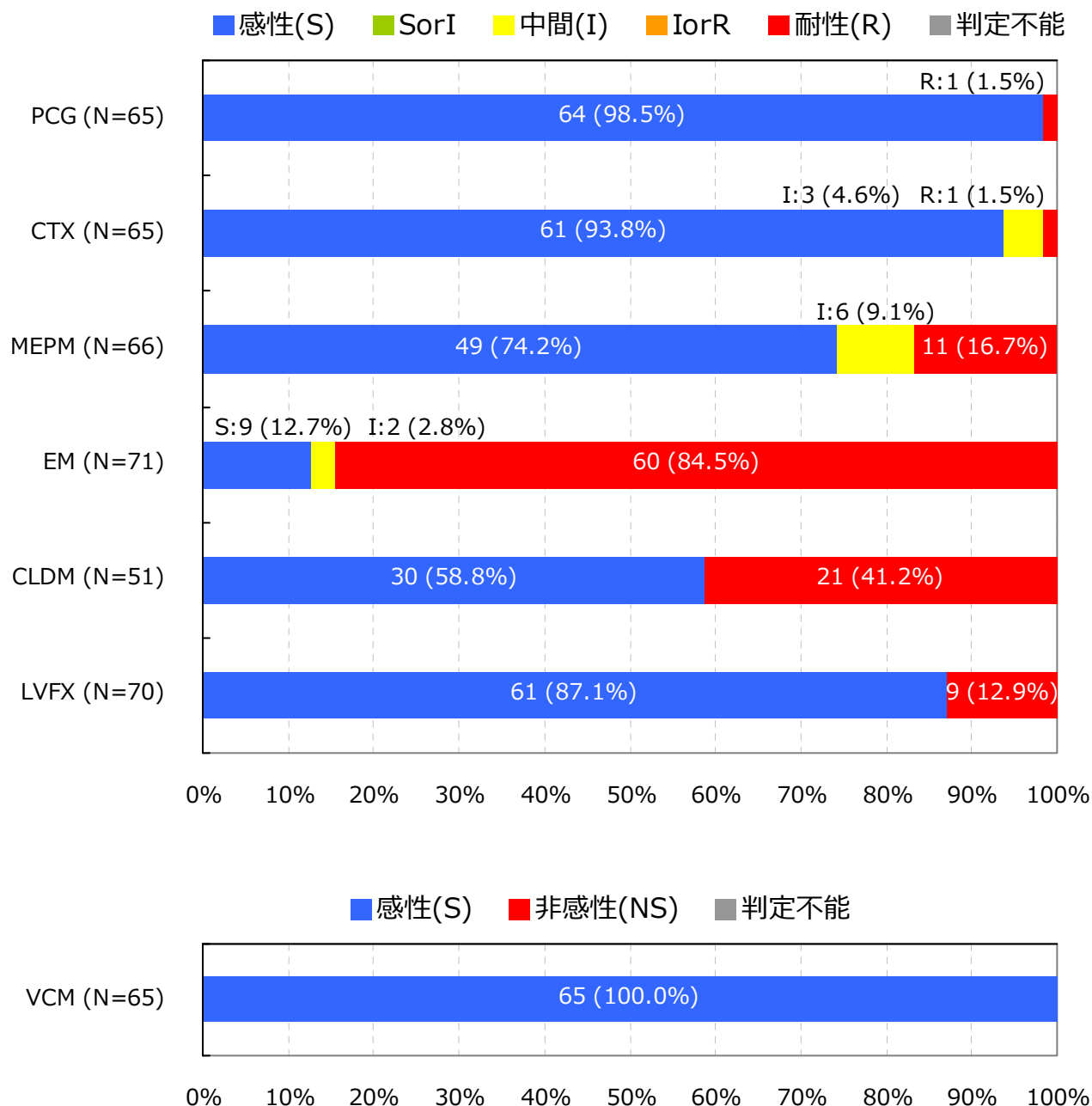
報告はありませんでした

入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計
抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,RまたはS,NSの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

†菌名コード：1131と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Streptococcus pneumoniae(髄液検体以外) †

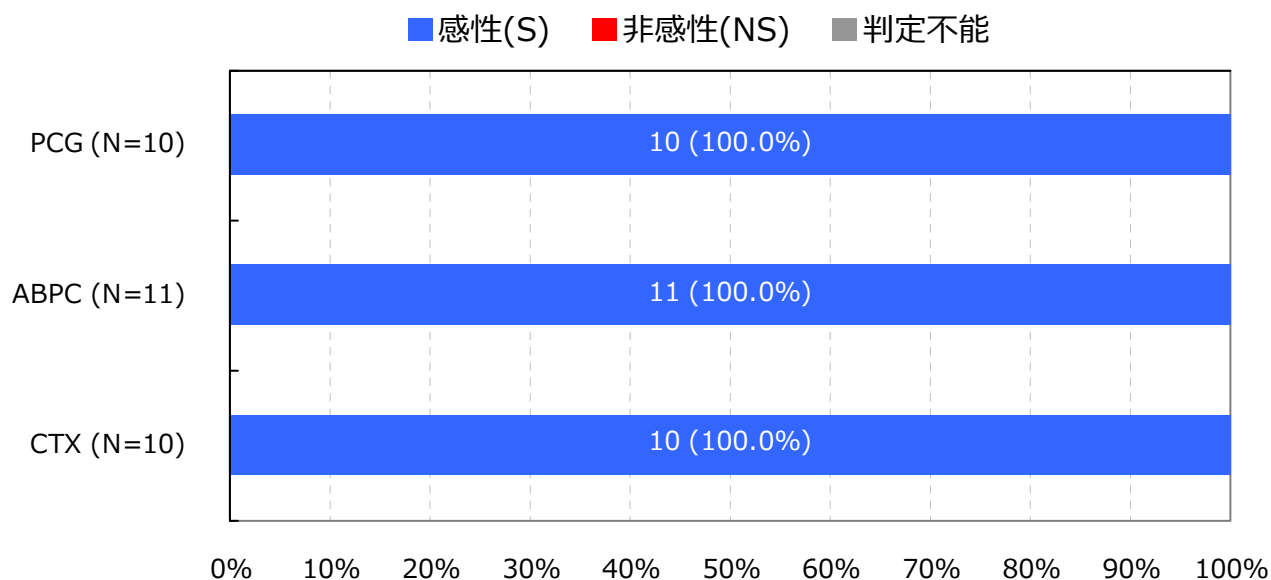
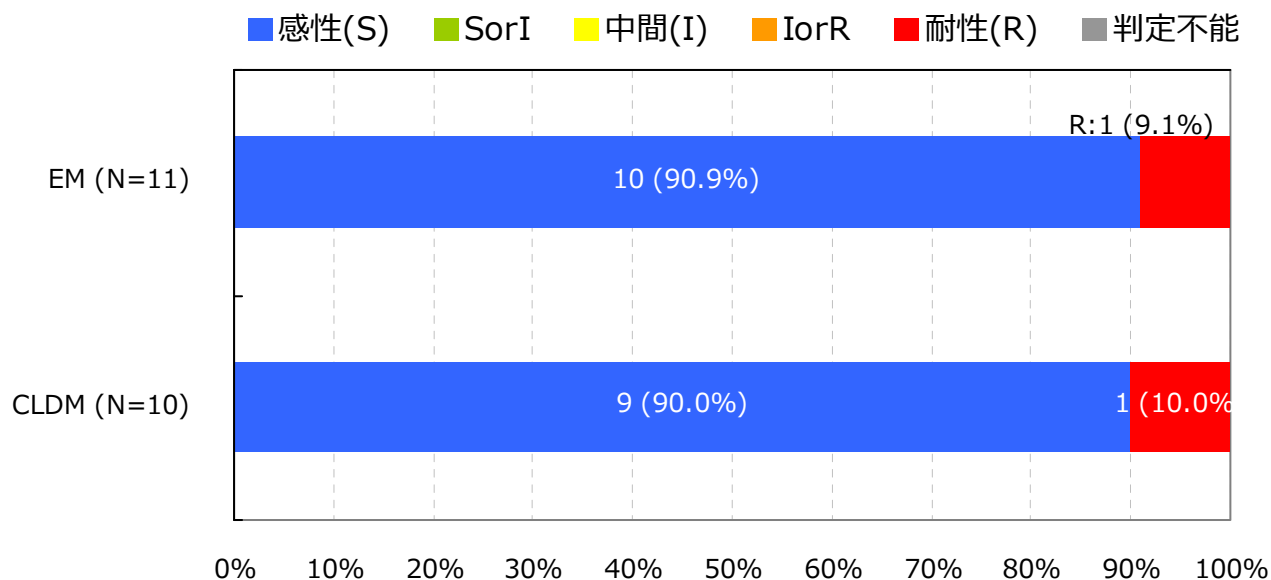
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,RまたはS,NSの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 1131と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Streptococcus pyogenes †

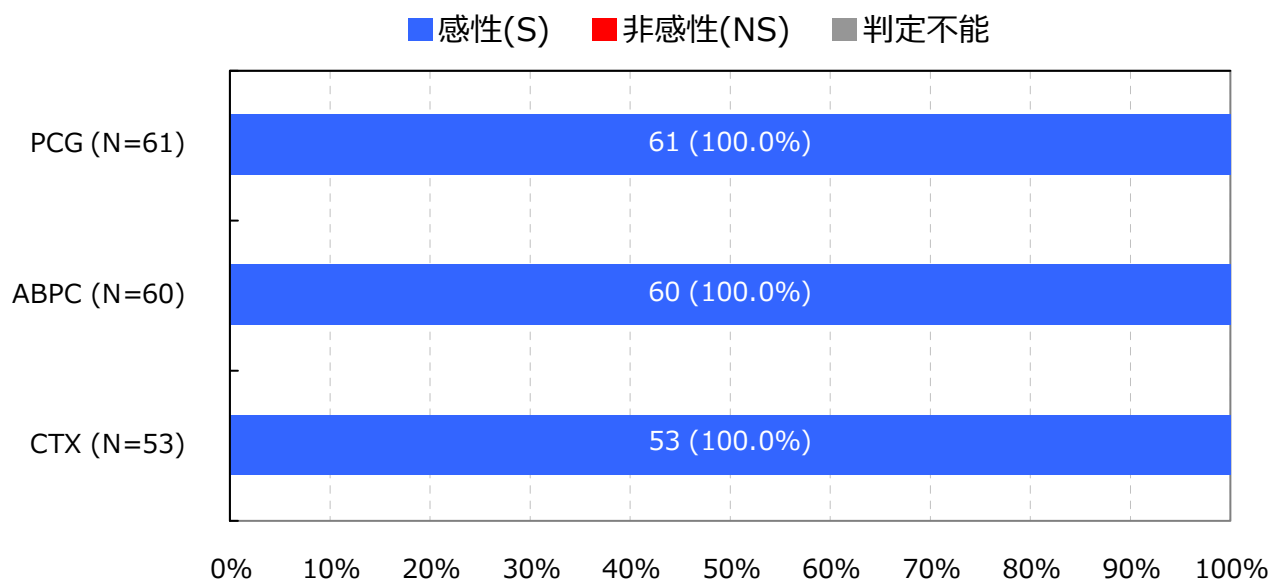
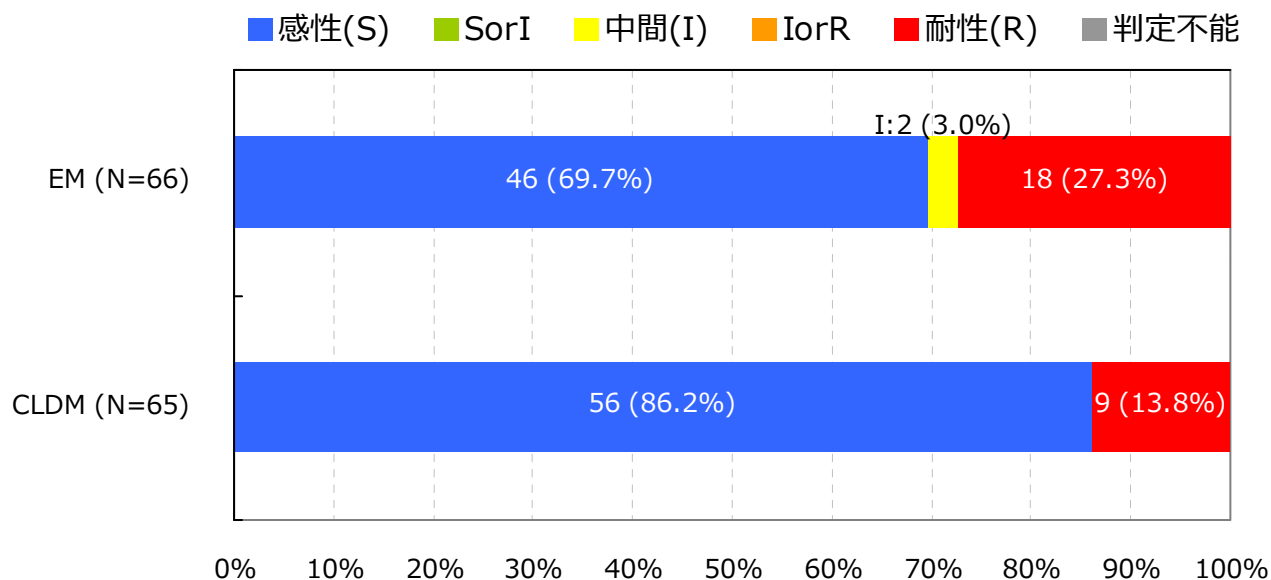
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,RまたはS,NSの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 1111と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Streptococcus agalactiae †

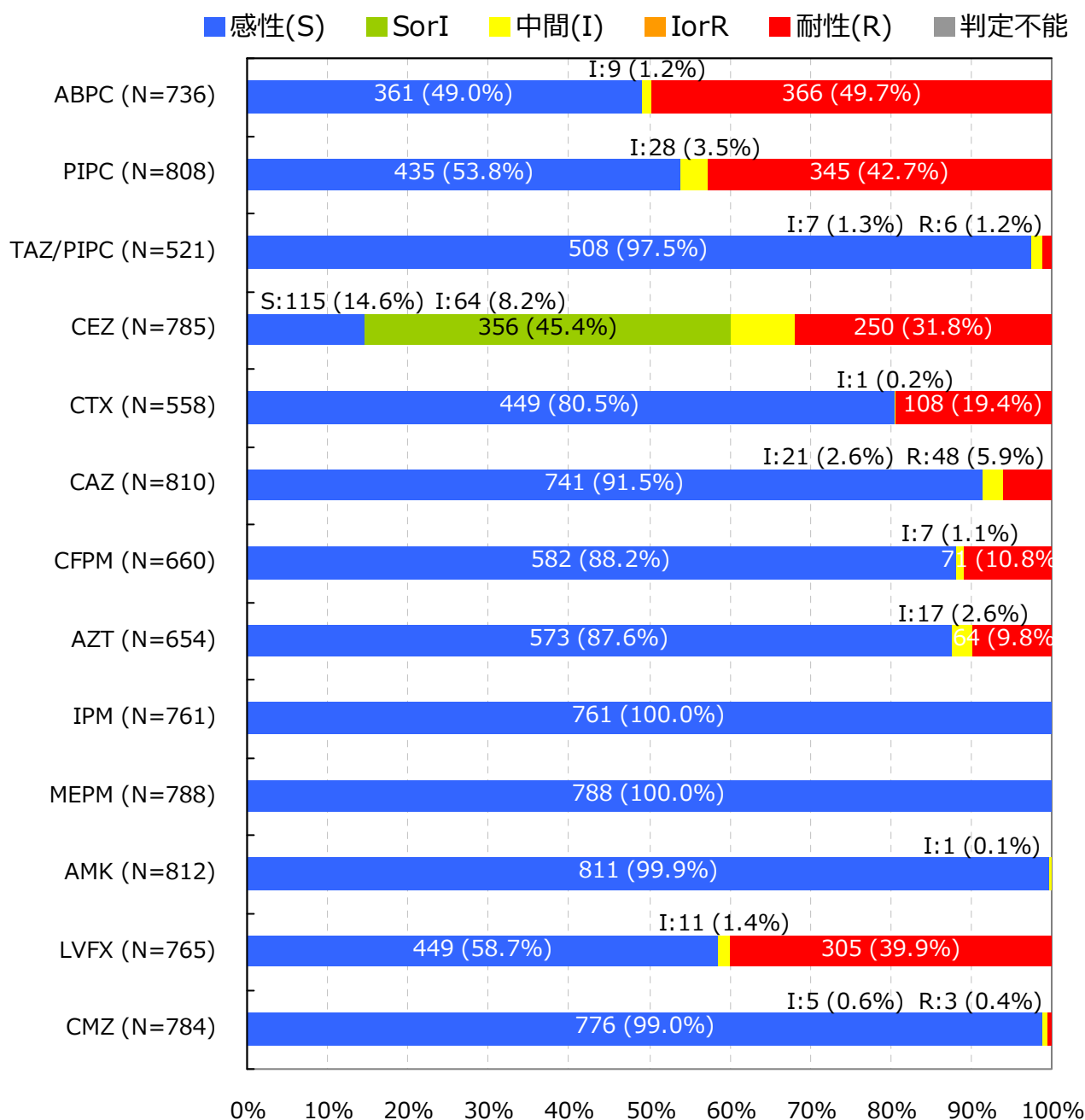
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,RまたはS,NSの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 1114と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Escherichia coli †

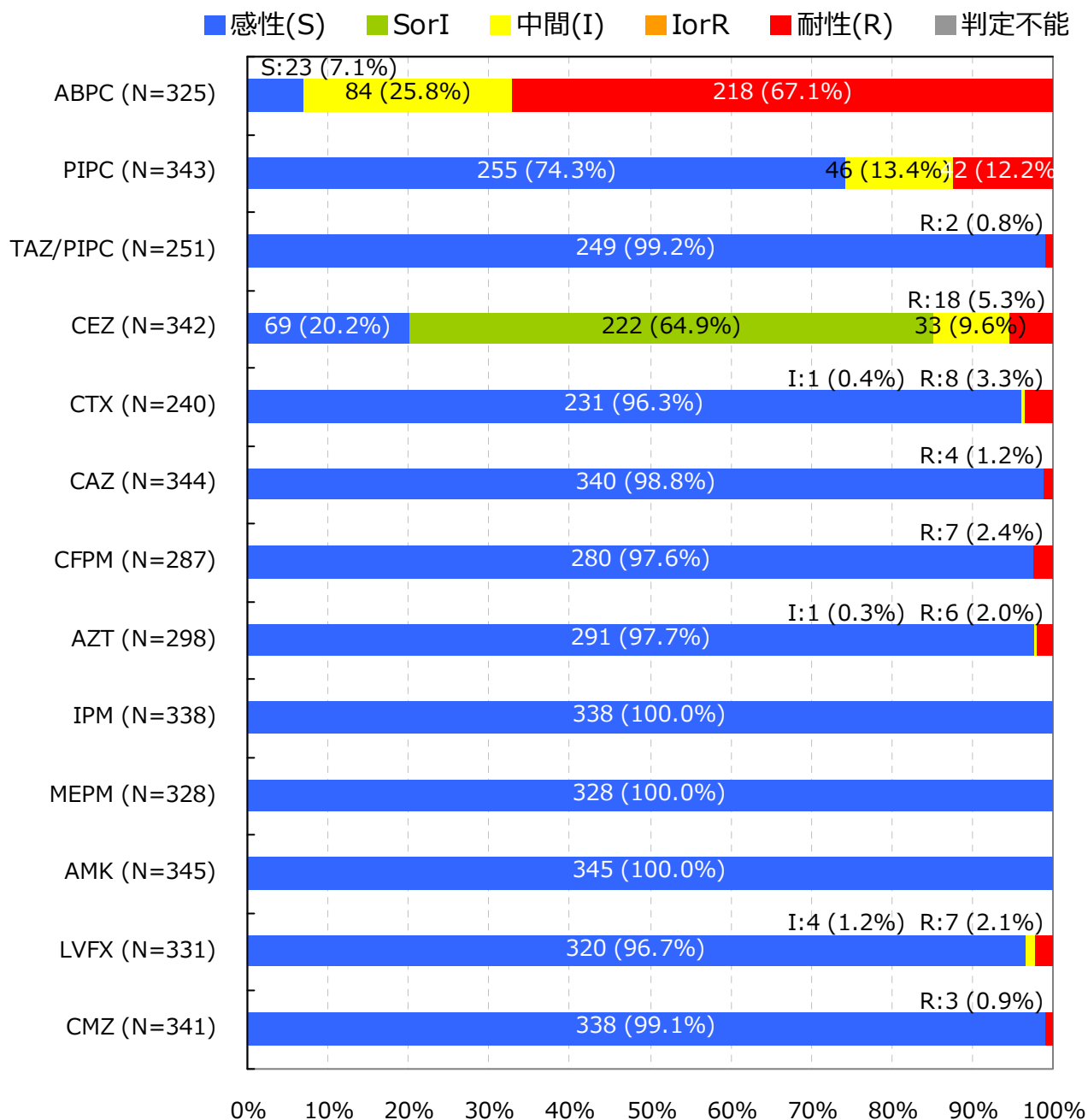
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード：2001～2007と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Klebsiella pneumoniae †

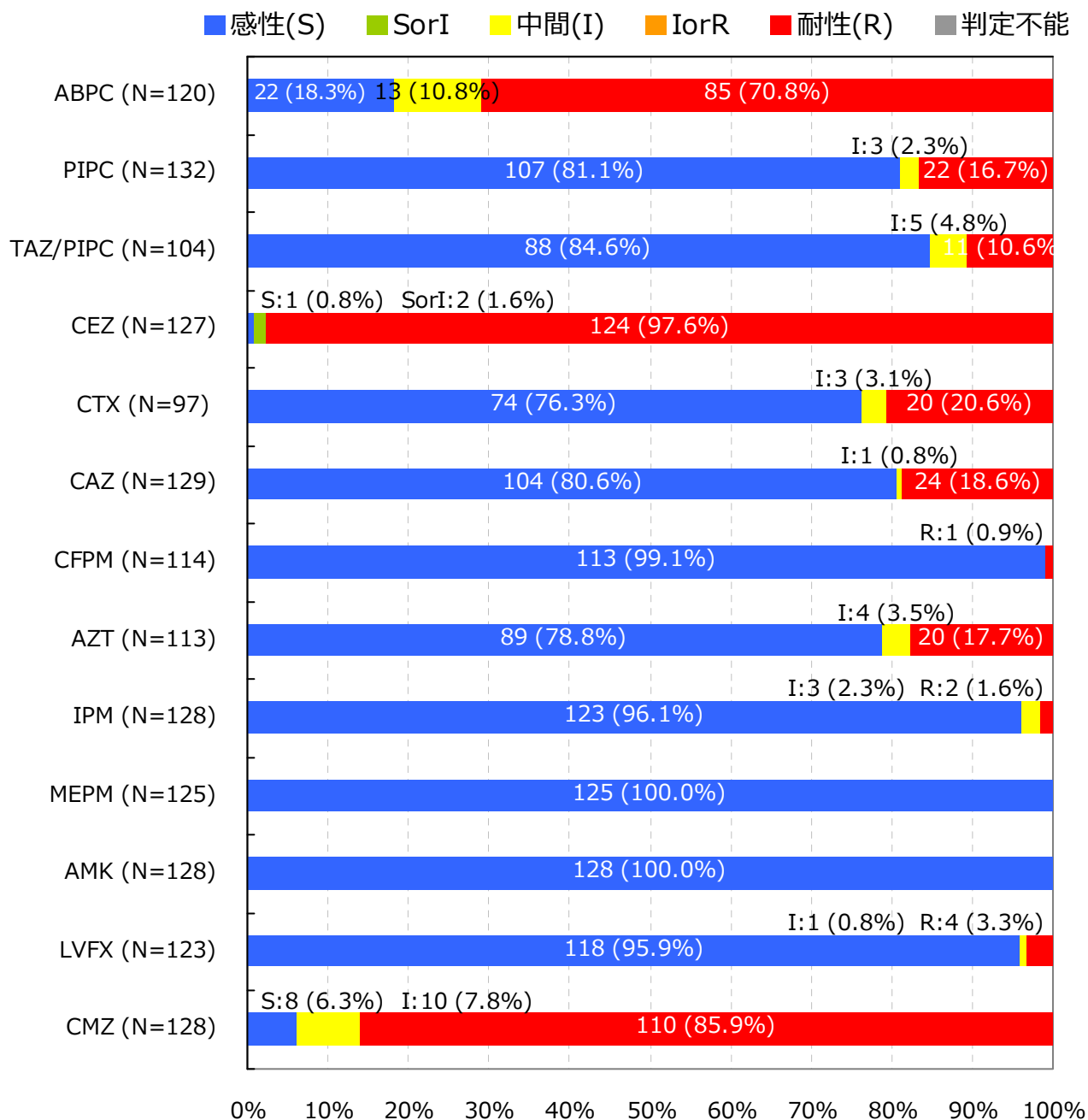
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2351と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Enterobacter cloacae †

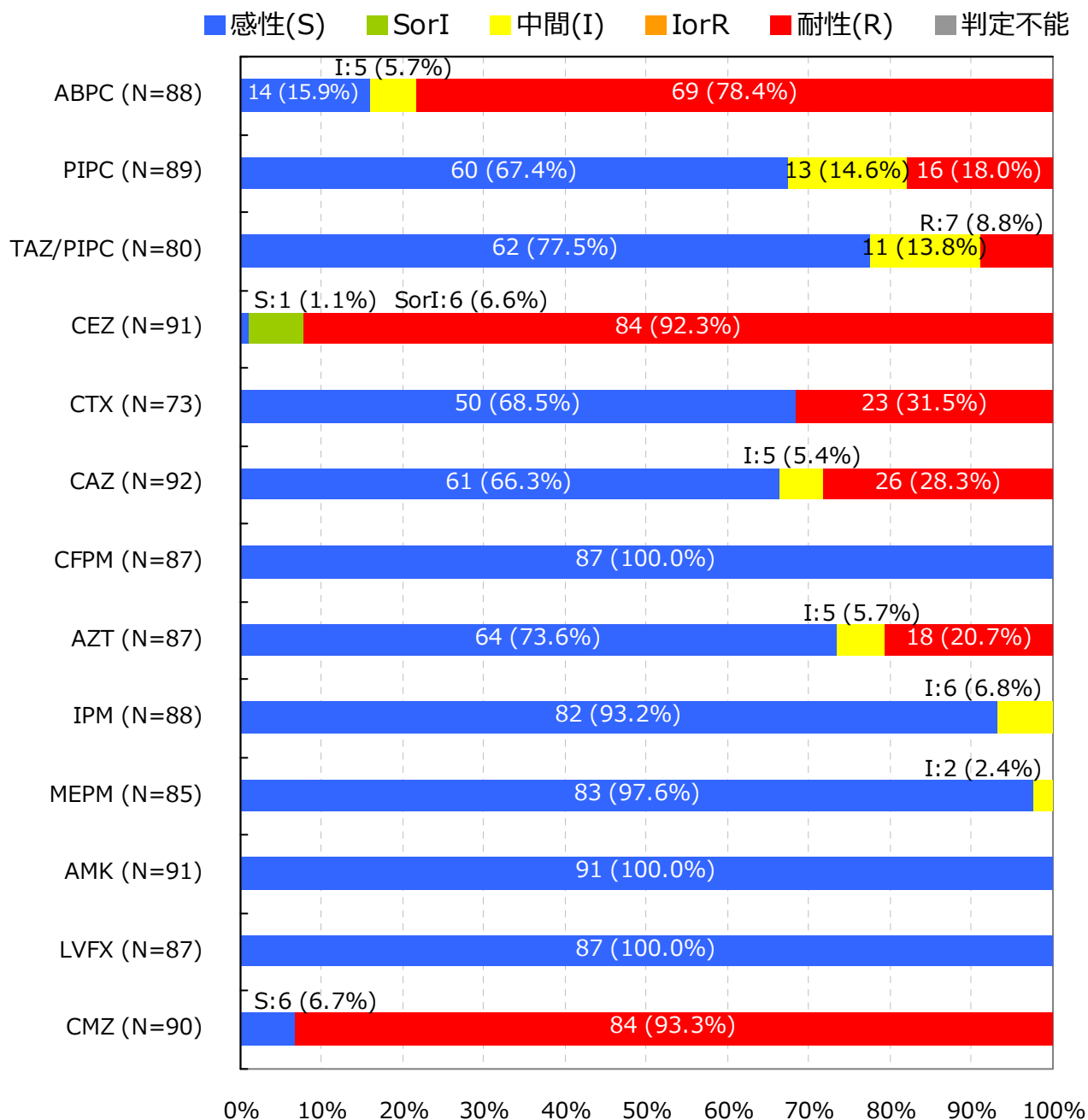
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2151と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Enterobacter aerogenes †

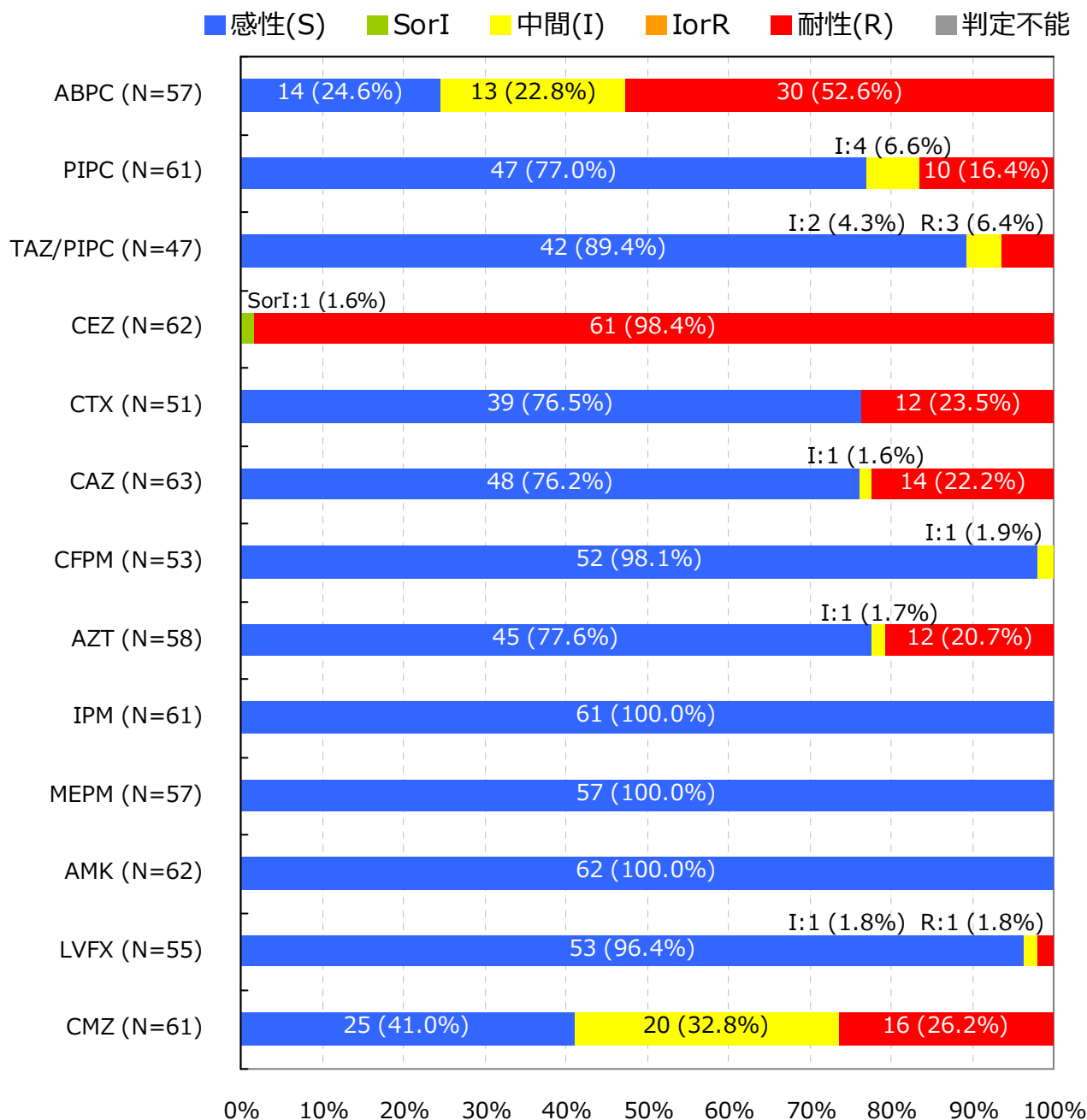
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2152と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Citrobacter freundii †

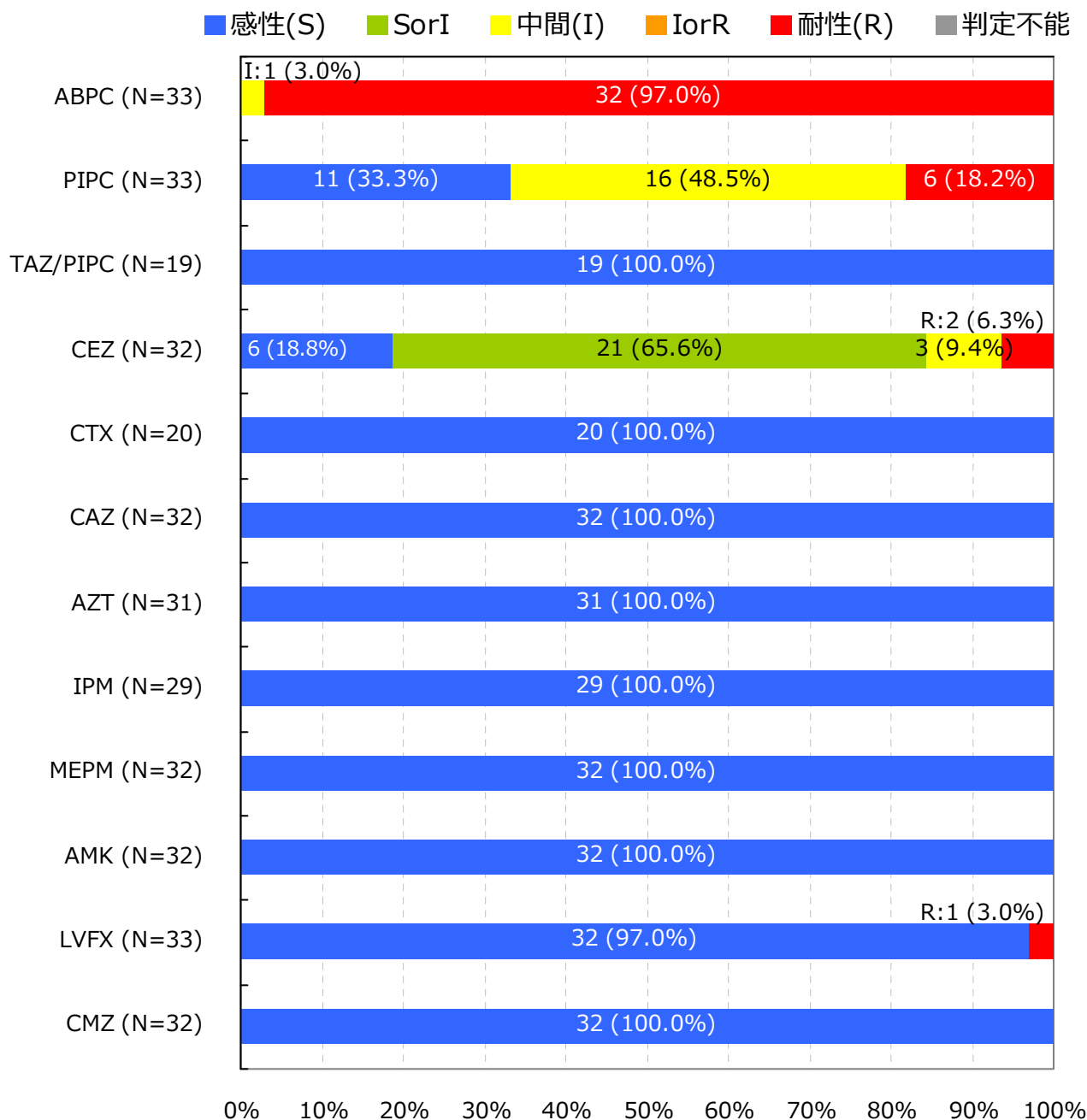
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2051と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Citrobacter koseri †

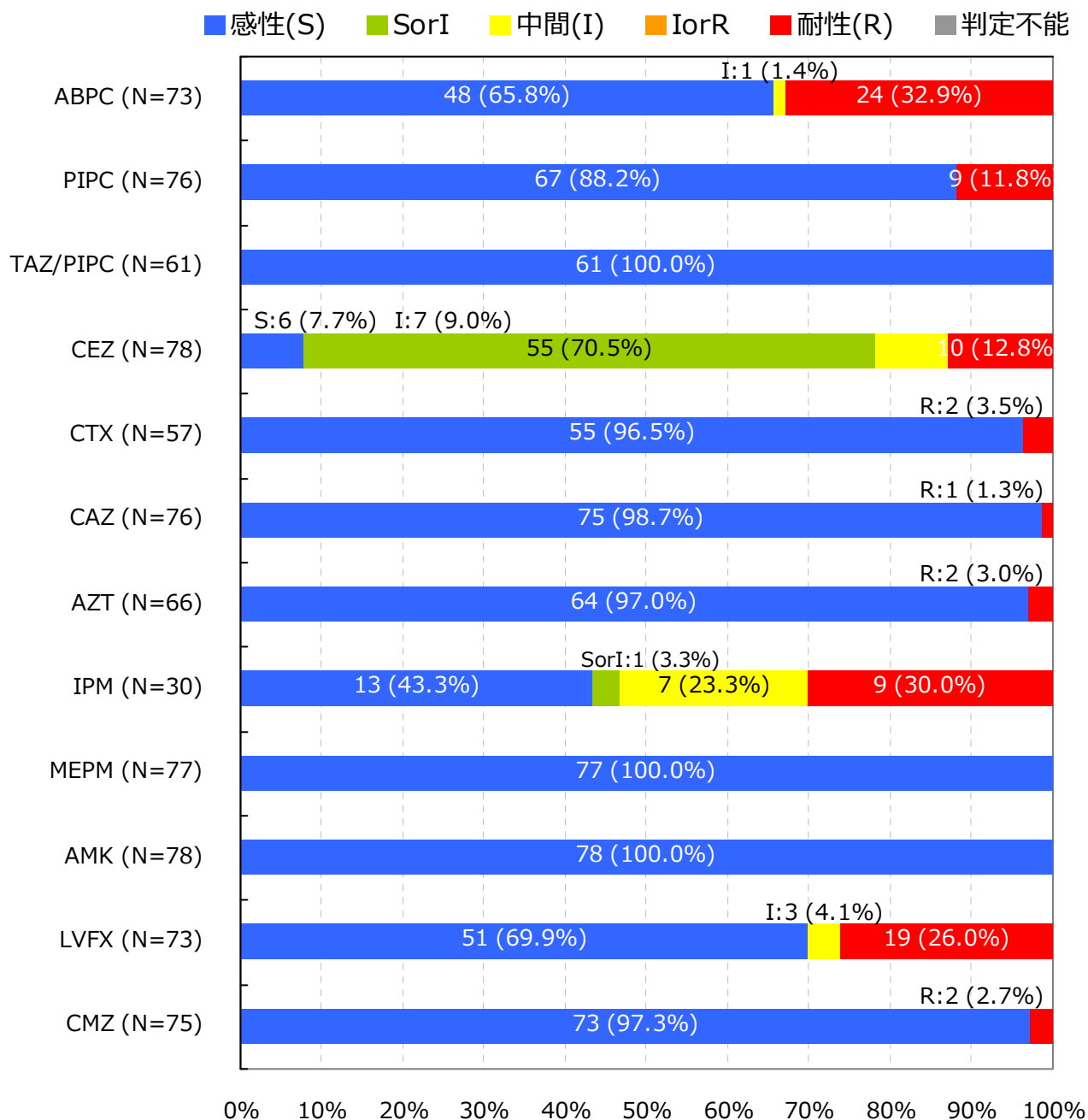
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2052と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Proteus mirabilis †

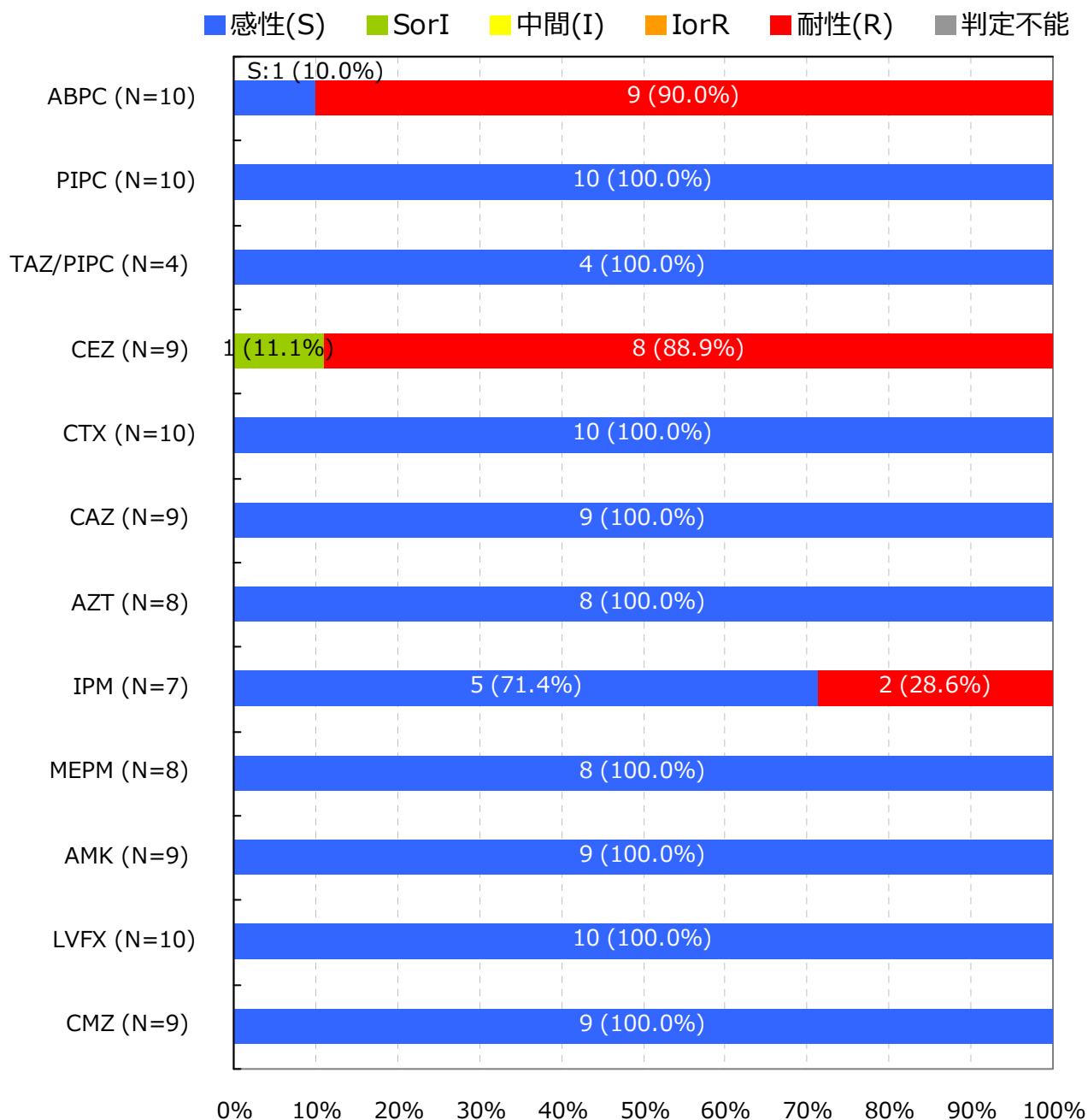
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2201と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Proteus vulgaris †

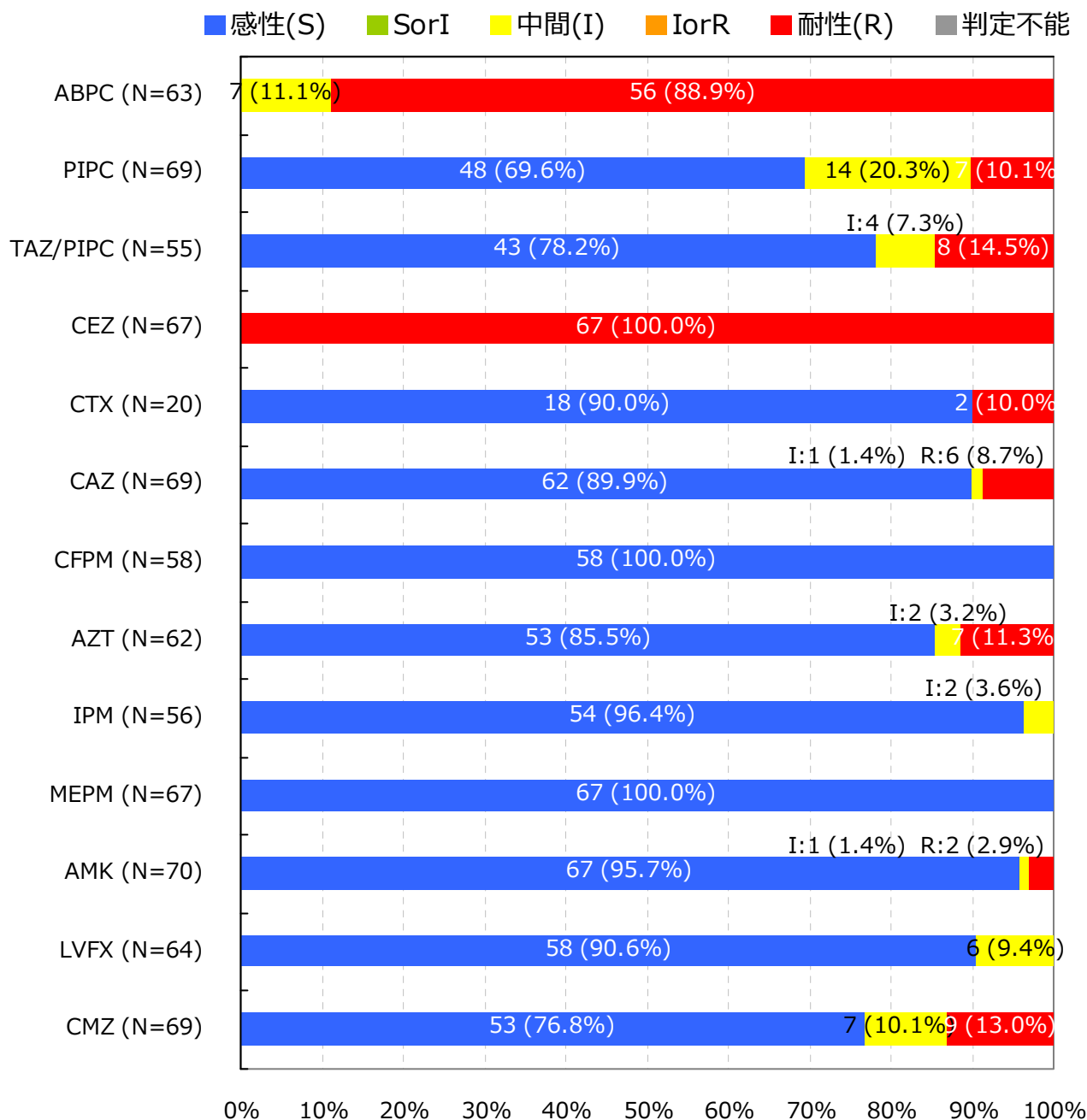
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード：2202と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Serratia marcescens †

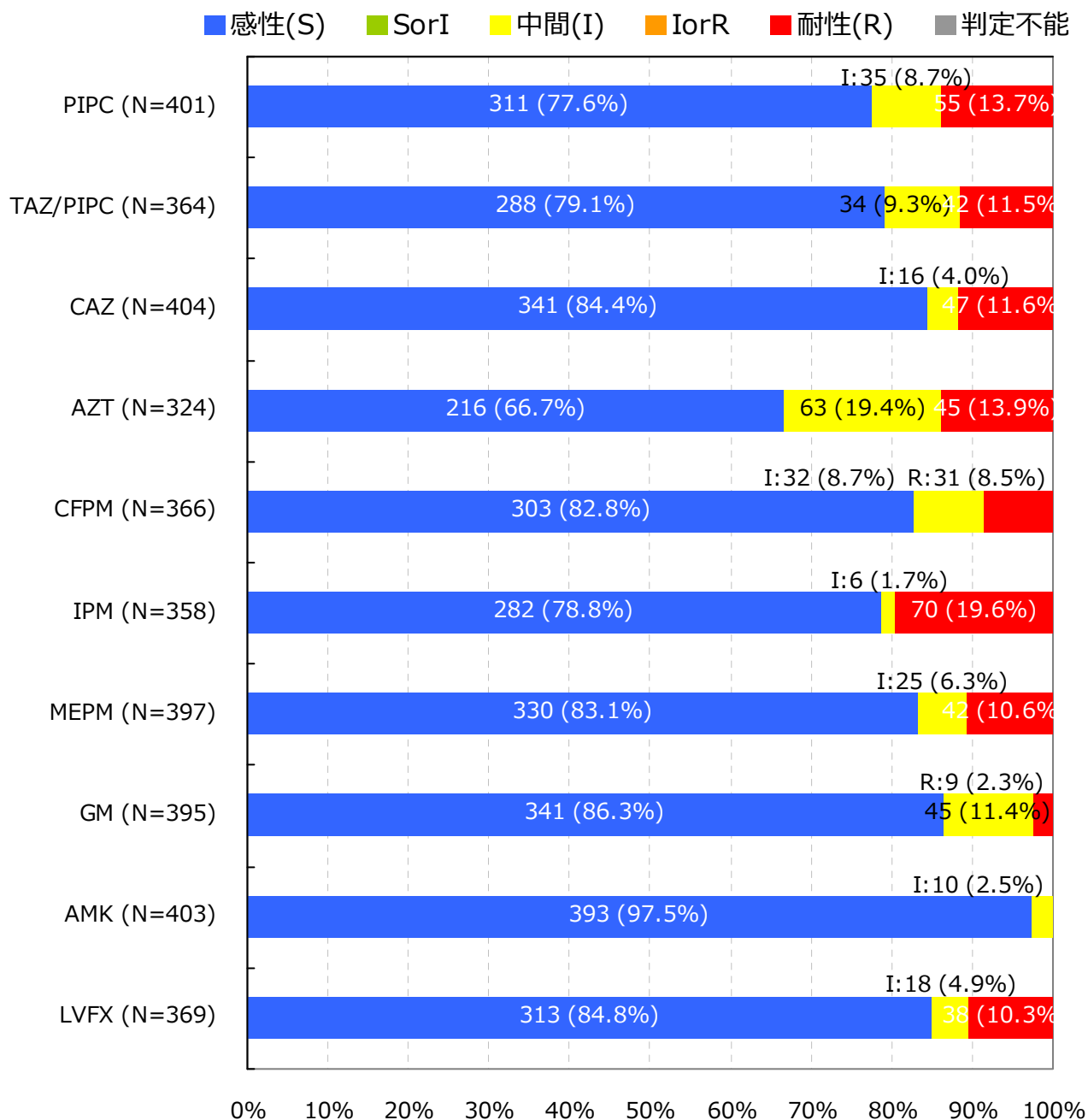
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2101と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Pseudomonas aeruginosa †

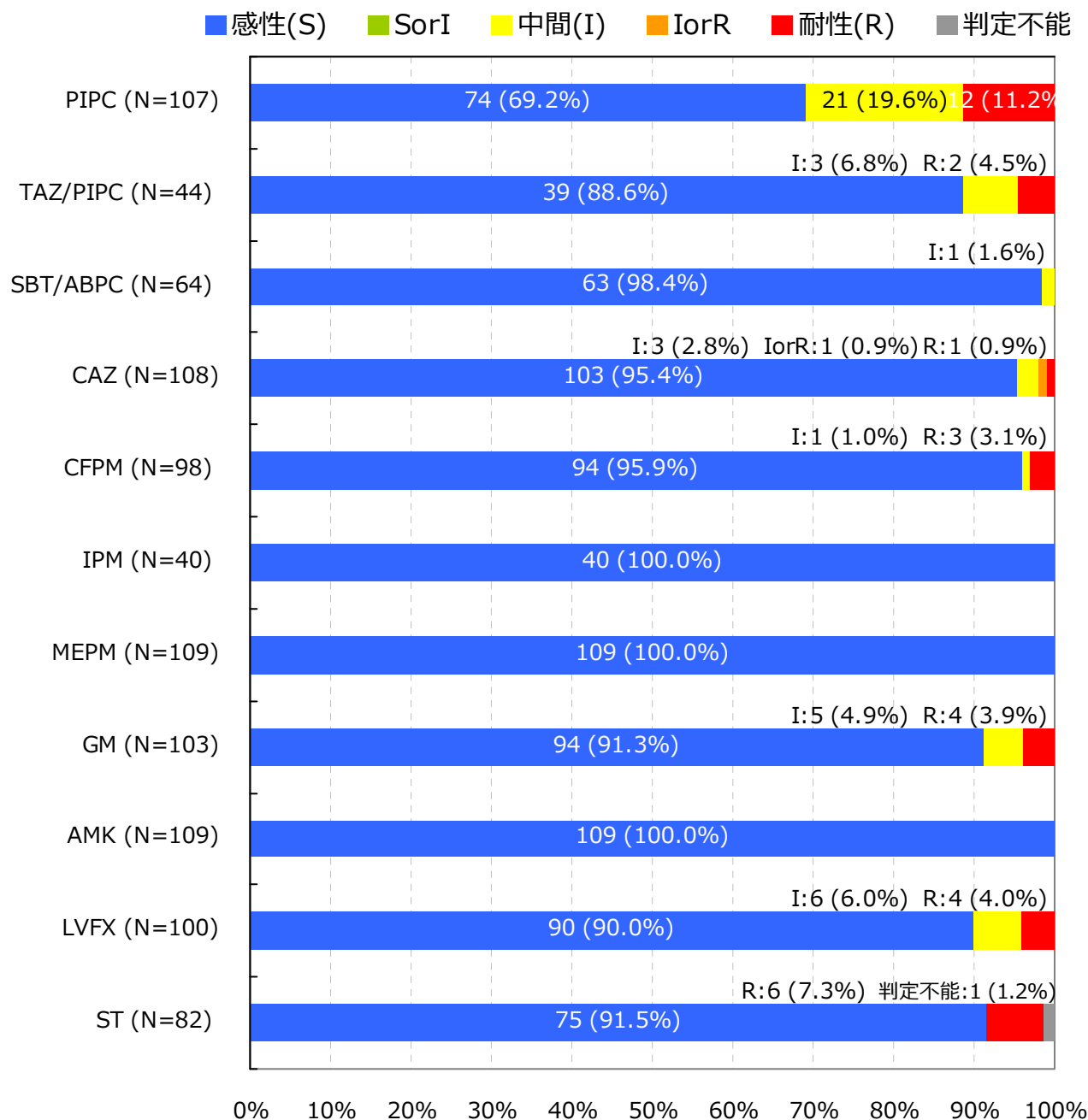
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 4001と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Acinetobacter spp. †

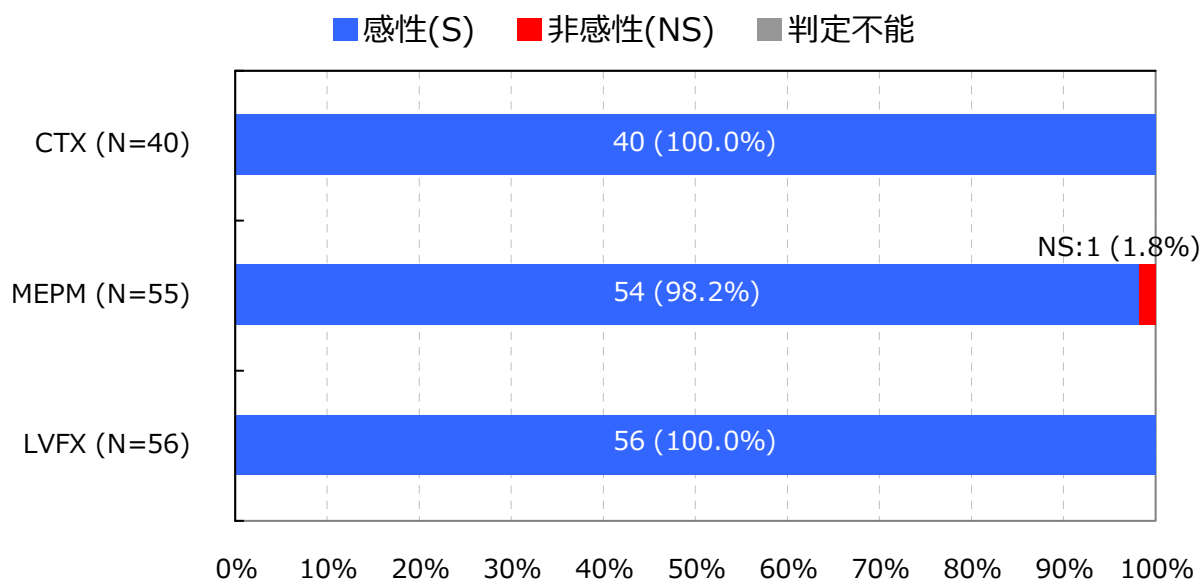
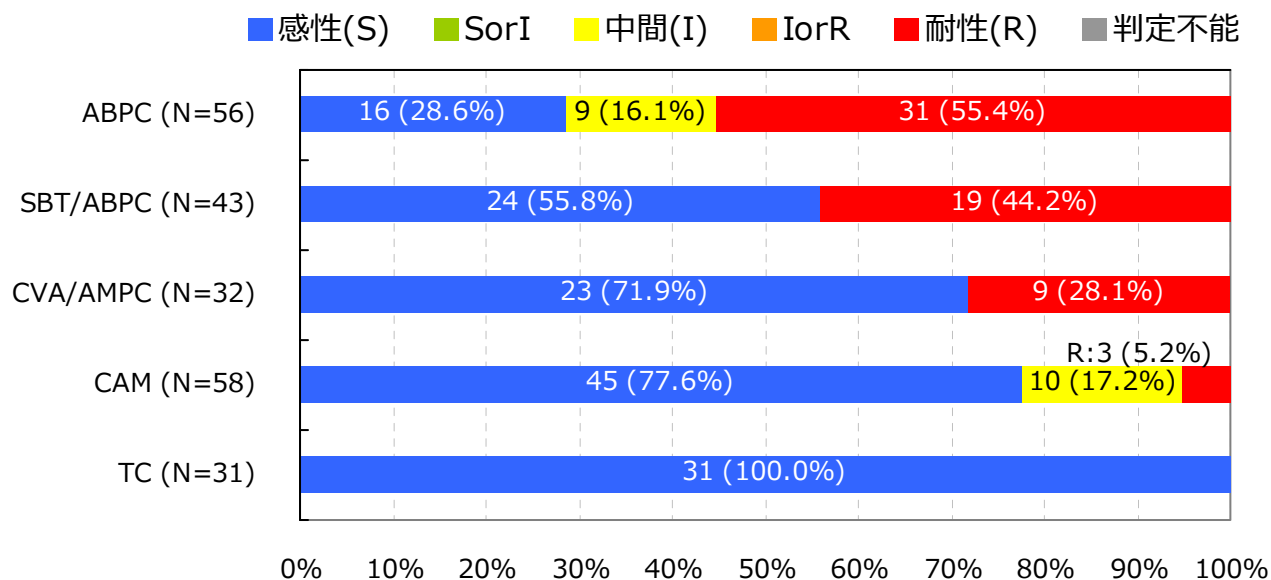
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 4400～4403と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Haemophilus influenzae †

入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,RまたはS,NSの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 3201, 3202, 3203, 3205, 3208, 3211, 3214, 3217, 3220, 3223と報告された菌

【巻末資料 1 主要菌の菌名コード / 微量液体希釈法に基づく耐性菌の判定基準】

主要菌の菌名コード（薬剤感受性条件なし）

| 菌名 | 菌名コード Ver.4.1 |
|-----------------------------------|----------------|
| <i>Staphylococcus aureus</i> | 1301,1303-1306 |
| <i>Staphylococcus epidermidis</i> | 1312 |
| <i>Streptococcus pneumoniae</i> | 1131 |
| <i>Enterococcus faecalis</i> | 1201,1202 |
| <i>Enterococcus faecium</i> | 1205,1206 |
| <i>Escherichia coli</i> | 2001-2007 |
| <i>Klebsiella pneumoniae</i> | 2351 |
| <i>Enterobacter</i> spp. | 2150-2156 |
| <i>Serratia marcescens</i> | 2101 |
| <i>Pseudomonas aeruginosa</i> | 4001 |
| <i>Acinetobacter</i> spp. | 4400-4403 |

「微量液体希釈法に基づく耐性菌の判定基準」について

耐性菌の菌名※は以下の通り

MRSA : Methicillin-resistant *S. aureus* メチシリン耐性黄色ブドウ球菌

VRSA : Vancomycin-resistant *S. aureus* バンコマイシン耐性黄色ブドウ球菌

VRE : Vancomycin-resistant *Enterococcus* spp. バンコマイシン耐性腸球菌

PRSP : Penicillin-resistant *S. pneumoniae* ペニシリン耐性肺炎球菌

MDRP : Multidrug-resistant *P. aeruginosa* 多剤耐性緑膿菌

MDRA : Multidrug-resistant *Acinetobacter* spp. 多剤耐性アシネトバクター属

CRE : Carbapenem-Resistant Enterobacteriaceae カルバペネム耐性腸内細菌科細菌（2015 年 1 月より集計開始）

* : 原則 S,I,R の判定は CLSI2012（M100-S22）に準拠

† : 感染症発生動向調査の基準に準拠

2014 年 12 月分データまでは CLSI2007（M100-S17）、2015 年 1 月分データより CLSI2012（M100-S22）に準拠する。
薬剤耐性菌判定基準（Ver.3.1）と 検査部門特定の耐性菌判定基準（Ver.4.1）を基に作成した。

微量液体希釈法に基づく耐性菌の判定基準

| 菌名※ | 概要* | 微量液体希釈法（MIC 値） | 菌名コード Ver.4.1 |
|------|--|---|---|
| MRSA | MPIPC が “R” の <i>S. aureus</i> または選択培地で MRSA と確認された菌 | MPIPC $\geq 4\mu\text{g/mL}$ | 1301,1303 |
| VRSA | VCM が微量液体希釈法で “R” の <i>S. aureus</i> | VCM $\geq 16\mu\text{g/mL}$ | 1301,1303-1306 |
| VRE | 下記のいずれかの条件を満たす <i>Enterococcus</i> spp. ・ VCM が微量液体希釈法で耐性† ・ 選択培地で VRE と確認された菌 注）種の同定が行われていない <i>Enterococcus</i> sp. は除く | VCM $\geq 16\mu\text{g/mL}$ † | 1201,1202,1205, 1206,1209,1210, 1213-1217 |
| PRSP | PCG が微量液体希釈法で耐性† の <i>S. pneumoniae</i> | PCG $\geq 0.125\mu\text{g/mL}$ † | 1131 |
| MDRP | 下記全てに該当する <i>P. aeruginosa</i> 1. カルバペネム系（IPM、MEPM の何れか）が 微量液体希釈法で耐性† 2. アミノグリコシド系の AMK が微量液体希釈 法で耐性† 3. フルオロキノロン系（NFLX、OFLX、LVFX、 CPFX、LFLX、GFLX の何れか）が “R” | 1. IPM $\geq 16\mu\text{g/mL}$ †、 MEPM $\geq 16\mu\text{g/mL}$ † 2. AMK $\geq 32\mu\text{g/mL}$ † 3. NFLX $\geq 16\mu\text{g/mL}$ 、 OFLX $\geq 8\mu\text{g/mL}$ 、 LVFX $\geq 8\mu\text{g/mL}$ 、 LFLX $\geq 8\mu\text{g/mL}$ 、 GFLX $\geq 8\mu\text{g/mL}$ 、 CPFX $\geq 4\mu\text{g/mL}$ | 4001 |

| 菌名※ | 概要* | 微量液体希釈法（MIC 値） | 菌名コード Ver.4.1 |
|----------------------------|---|---|-------------------------|
| MDRA | 下記全てに該当する <i>Acinetobacter</i> spp. 1. カルバペネム系（IPM、MEPM の何れか）が “R” 2. アミノグリコシド系の AMK が微量液体希釈 法で耐性† 3. フルオロキノロン系（LVFX、CPFX、GFLX の 何れか）が “R” | 1. IPM $\geq 16\mu\text{g/mL}$ †、 MEPM $\geq 16\mu\text{g/mL}$ † 2. AMK $\geq 32\mu\text{g/mL}$ † 3. LVFX $\geq 8\mu\text{g/mL}$ 、 CPFX $\geq 4\mu\text{g/mL}$ 、 GFLX $\geq 8\mu\text{g/mL}$ | 4400-4403 |
| CRE | 下記の何れかの条件を満たす腸内細菌科 1. MEPM が耐性† 2. IPM が耐性†、かつ CMZ が “R” | 1. MEPM $\geq 2\mu\text{g/mL}$ † 2. IPM $\geq 2\mu\text{g/mL}$ † かつ CMZ $\geq 64\mu\text{g/mL}$ | 2000-2691, 3150-3151 |
| カルバペネム 耐性緑膿菌 | IPM または MEPM が耐性† の <i>P. aeruginosa</i> | IPM $\geq 16\mu\text{g/mL}$ † MEPM $\geq 16\mu\text{g/mL}$ † | 4001 |
| 第三世代セファロ スポリン耐性 肺炎桿菌 | CTX または CAZ が “R” の <i>K. pneumoniae</i> | CTX $\geq 4\mu\text{g/mL}$ CAZ $\geq 16\mu\text{g/mL}$ | 2351 |
| 第三世代セファロ スポリン耐性 大腸菌 | CTX または CAZ が “R” の <i>E. coli</i> | CTX $\geq 4\mu\text{g/mL}$ CAZ $\geq 16\mu\text{g/mL}$ | 2001-2007 |
| フルオロキノロン 耐性大腸菌 | フルオロキノロン系（NFLX、OFLX、LVFX、LFLX、 GFLX、CPFX の何れか）が “R” の <i>E. coli</i> | NFLX $\geq 16\mu\text{g/mL}$ 、 OFLX $\geq 8\mu\text{g/mL}$ 、 LVFX $\geq 8\mu\text{g/mL}$ 、 LFLX $\geq 8\mu\text{g/mL}$ 、 GFLX $\geq 8\mu\text{g/mL}$ 、 CPFX $\geq 4\mu\text{g/mL}$ | 2001-2007 |

【巻末資料 2 公開情報の集計方法について】

1. 日数の数え方

検体提出日の翌日を 1 日目とする。検体提出日が 3 月 1 日とすると、1 日目が 3 月 2 日、30 日目が 3 月 31 日となる。

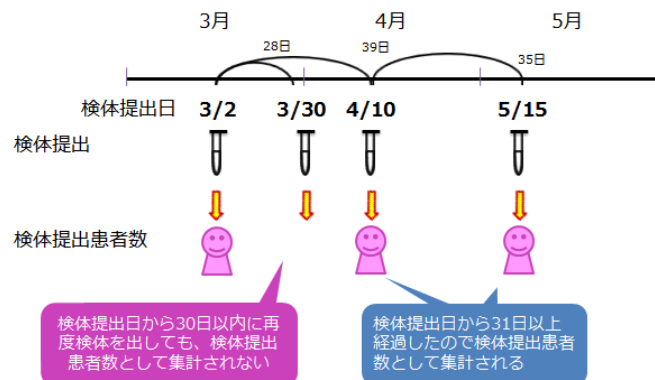
例)



2. 検体提出患者数

検体提出患者数は、検体の種類や菌分離の有無に関わらず検体(入院検体)が提出された患者の数である。検体提出患者数は重複処理を行っており、30 日以内の同一患者からの複数の検体提出は 1 件とする。

例)



3. 菌分離患者数

菌分離患者数も検体提出患者と同様の重複処理を行い、30 日以内に同一患者から同一菌が複数回検出された場合、菌分離患者数は 1 件とする。耐性菌分離患者数は、耐性菌の基準に合致する菌をまず抽出し、その中で上記重複処理を行っている。

例)



4. 抗菌薬感受性検査結果をもとにした同一菌と異なる菌との区別

30 日以内に同一患者から同一菌が検出された場合であっても、検査抗菌薬感受性結果に 1 つ以上不一致(下記①～④のいずれかに該当)がある場合は異なる菌株として集計される。

- ① MIC 値に 4 倍以上の違いがある
ただし、 $MIC > 2$ は $MIC \geq 4$ と考え、判定時は $MIC = 4$ として扱う
また、 $MIC < 16$ は $MIC \leq 16$ と考え、判定時は $MIC = 16$ として扱う
- ② SIR 判定では「S と R」の組み合わせ
- ③ +/- 判定では「-と++」または「+と+++」または「-と+++」の組み合わせ
- ④ 共通する検査抗菌薬数が 5 未満

5. 抗菌薬感受性結果の重複処理

検体提出日が先の菌株の検査抗菌薬数が(30 日以内の)後の菌株の検査抗菌薬数より多い場合、後の菌株の抗菌薬感受性検査結果は排除する。また、検体提出日が後の菌株の検査抗菌薬数が(30 日以内の)先の菌株の検査抗菌薬数より多い場合、先の菌株の抗菌薬感受性検査結果を排除するが、先の検査の検体提出日を引き継ぐ。

例)



【巻末資料 3 箱ひげ図について】

1. 箱ひげ図について

集計対象医療機関のデータのばらつきを示し、集計対象医療機関における自施設の位置を確認することができる。

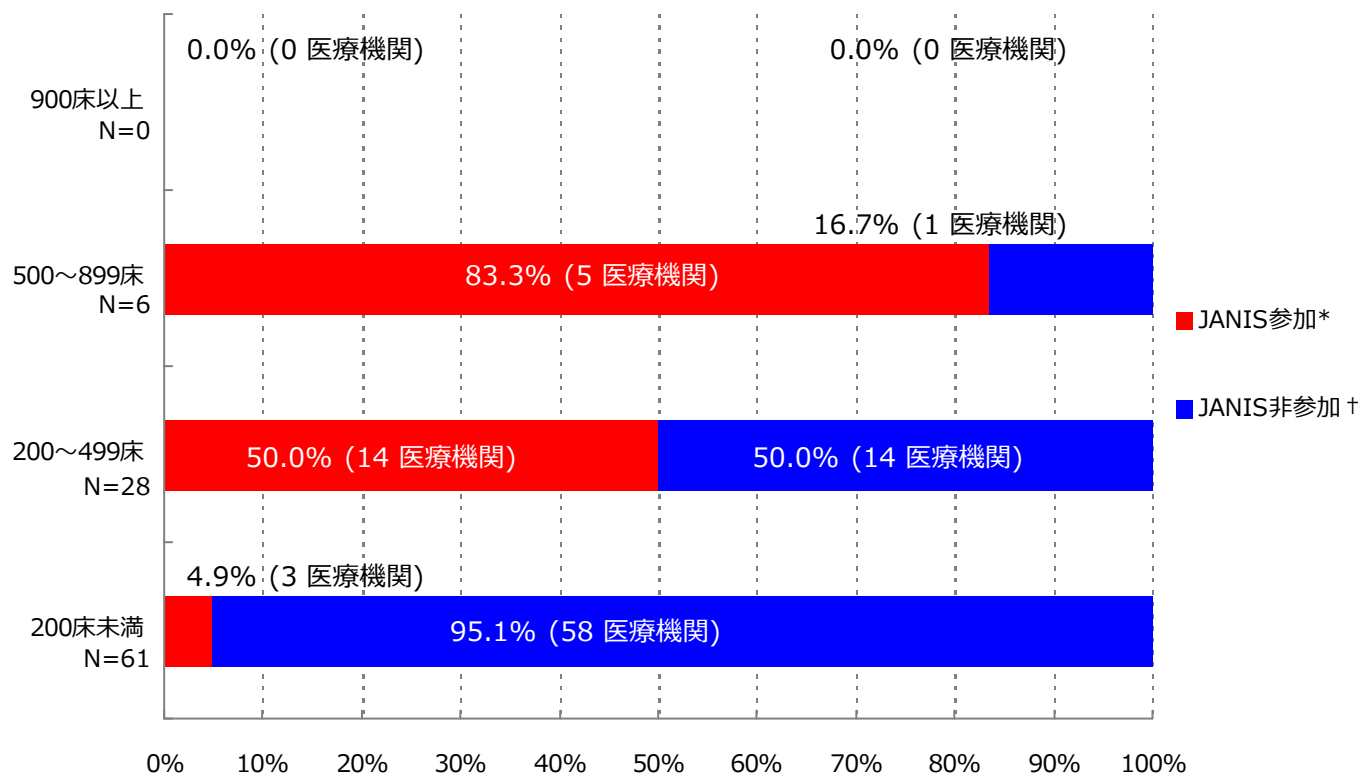


※ パーセンタイル：値を小さいものから大きいものへと順番に並べ、全体を 100 として何番目であるかを表したもの。
 例えば、10 パーセンタイルは、全体を 100 として小さいほうから数えて 10 番目の計測値を示している。

2. 公開情報の箱ひげ図



1. 集計対象医療機関数(22医療機関)



*JANIS参加 = 2017年7～9月 集計対象医療機関数

† JANIS非参加 = (2016年 都道府県別医療機関数 †) - (2017年7～9月 集計対象医療機関数)

| 病床数 | 2016年 都道府県別医療機関数 † | 2017年7月～9月 集計対象医療機関数 (都道府県別医療機関数に占める割合) |
|----------|--------------------|--|
| 900床以上 | 0 | 0 (0.0%) |
| 500～899床 | 6 | 5 (83.3%) |
| 200～499床 | 28 | 14 (50.0%) |
| 200床未満 | 61 | 3 (4.9%) |
| 病床数不明 | - | 0 (-) |
| 合計 | 95 | 22 (23.2%) |

† 平成28年医療施設（動態）調査を参照した

2. 検査材料別集計対象医療機関数、検体数、分離菌数

| 検査材料分類 | 集計対象医療機関数 | 検体数 | 陽性検体数 (分離菌数) |
|--------|-----------|--------|-------------------|
| 呼吸器系検体 | 22 | 4,959 | 3,356 (7,712) |
| 尿検体 | 22 | 3,151 | 1,997 (3,031) |
| 便検体 | 22 | 1,371 | 680 (1,477) |
| 血液検体 | 22 | 8,939 | 1,126 (1,238) |
| 髄液検体 | 16 | 217 | 6 (7) |
| その他 | 22 | 3,245 | 1,747 (3,163) |
| 合計 | 22 | 21,882 | 8,912 (16,628) |

入院として報告された検体を集計

集計対象菌：コメントのみ(菌名コード9999)の報告以外の全ての菌

検査材料分類は以下に該当する検査材料コードを集計

呼吸器系検体：

101(喀出痰)、102(気管内採痰)、103(気管支洗浄液)、104(咽頭粘液)、105(鼻腔内)、106(口腔内)、
107(生検材料(肺))、109(その他(呼吸器))、404(胸水)

尿検体：

201(自然排尿)、202(採尿カテーテル)、203(留置カテーテル)、206(カテーテル尿(採尿、留置カテの区別不能))

便検体：

301(糞便)

血液検体：

401(静脈血)、402(動脈血)

髄液検体：

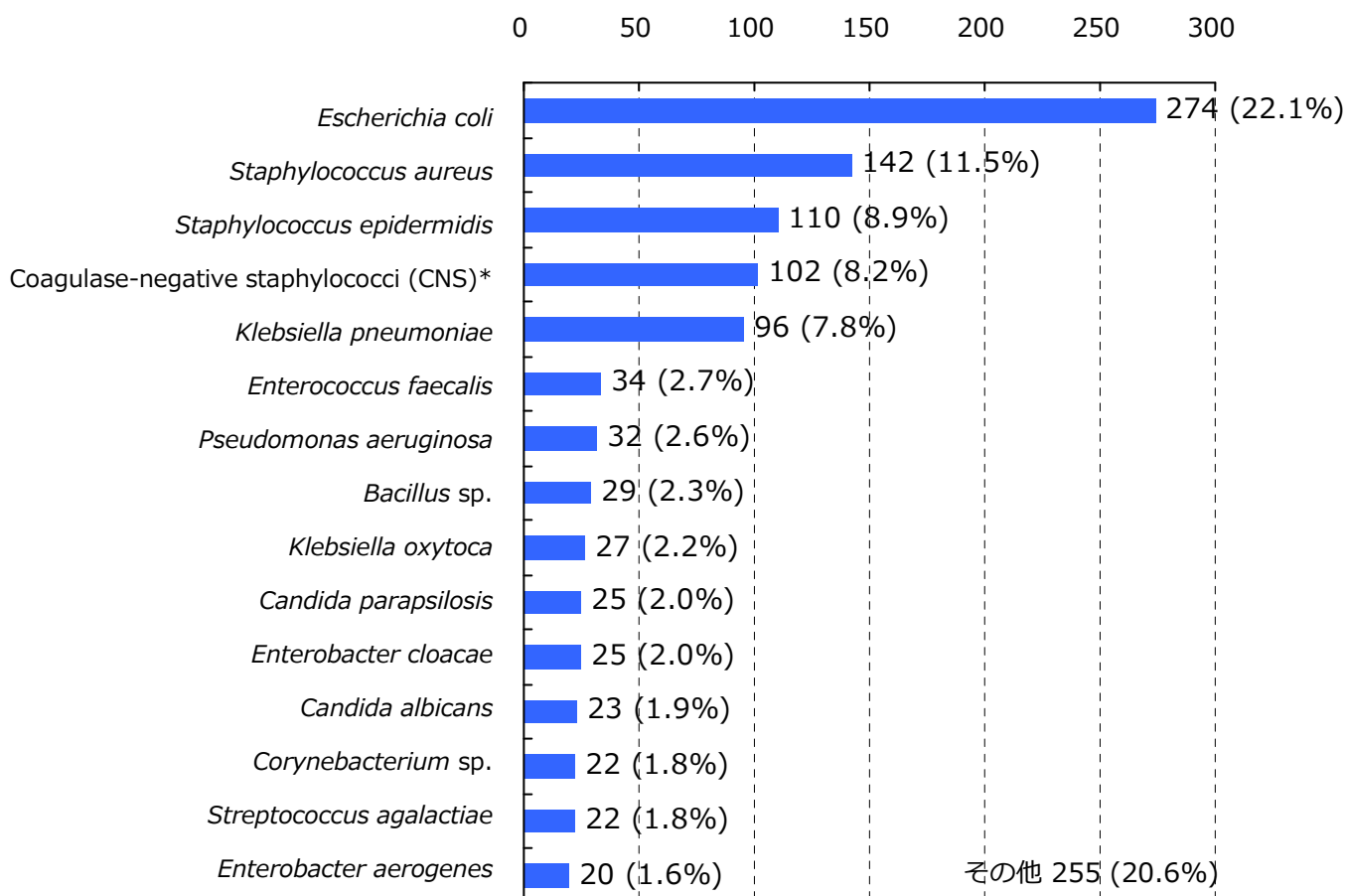
403(髄液)

その他：上記以外の検査材料コード

検査材料コード：JANISホームページ>各部門について>検査部門 <https://janis.mhlw.go.jp/section/kensa.html>

3. 検査材料別分離菌数割合

血液検体分離菌 (N=1,238)



*菌名コード：1311, 1313～1325と報告された菌（1312：*Staphylococcus epidermidis*は対象外）

入院として報告された検体を集計

分離菌数割合が四捨五入して小数第一位までの表示で[0.0%]になる菌、菌名コード9998(その他の菌種)、16位以下の菌は「その他」に集計

集計対象菌：菌名コード9996(ウイルスによる(疑いもふくむ))、9997(菌不明)、9999(コメントのみ)の報告以外の全ての菌

集計対象検査材料：静脈血(検査材料コード401)と動脈血(同402)

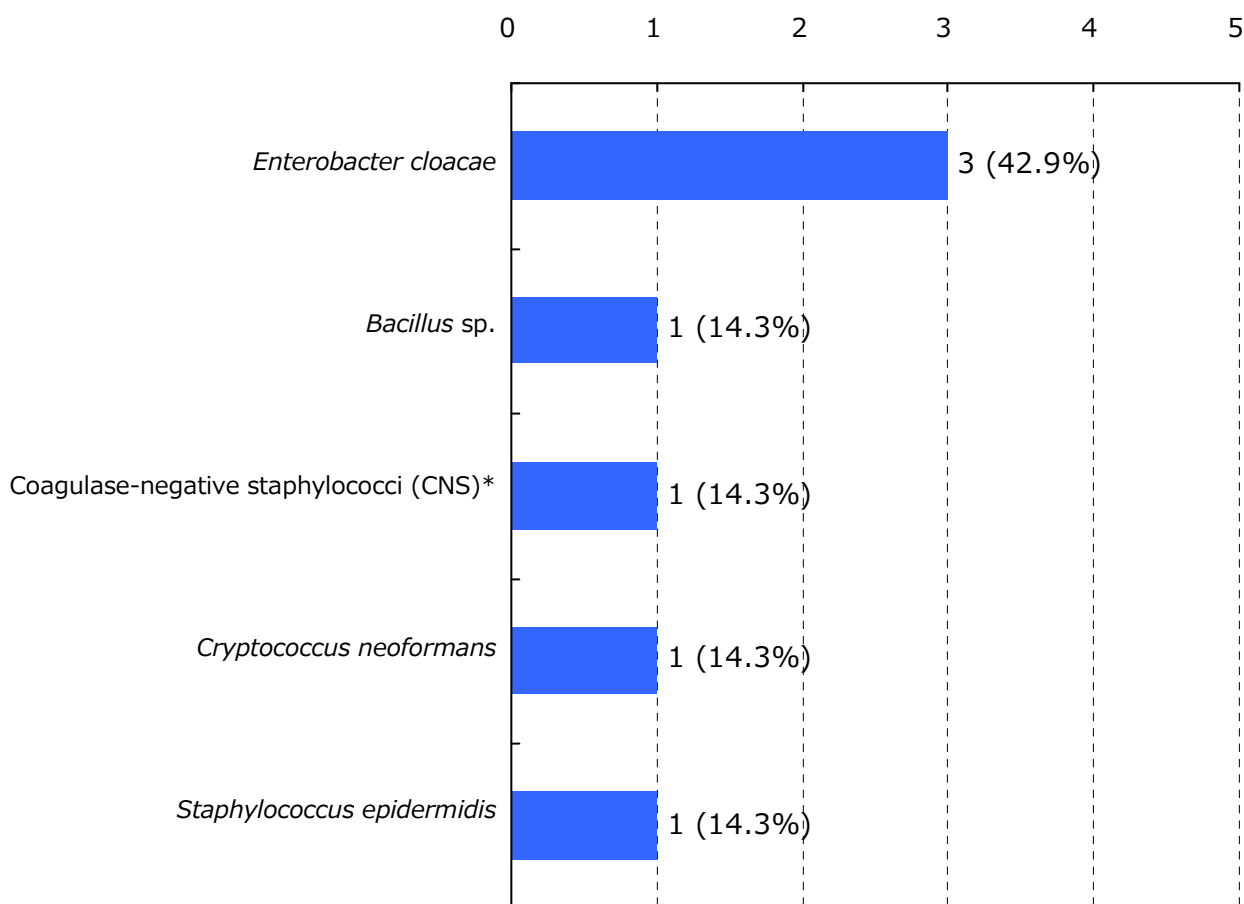
血液検体分離菌数割合 = (対象菌の血液検体分離菌数) ÷ (血液検体分離菌数合計) × 100

菌名コード、検査材料コード

: JANISホームページ> 各部門について> 検査部門 <https://janis.mhlw.go.jp/section/kensa.html>

3. 検査材料別分離菌数割合

髄液検体分離菌 (N=7)



*菌名コード：1311, 1313～1325と報告された菌（1312：*Staphylococcus epidermidis*は対象外）

入院として報告された検体を集計

分離菌数割合が四捨五入して小数第一位までの表示で[0.0%]になる菌、菌名コード9998(その他の菌種)、16位以下の菌は「その他」に集計

集計対象菌：菌名コード9996(ウイルスによる(疑いもふくむ))、9997(菌不明)、9999(コメントのみ)の報告以外の全ての菌

集計対象検査材料：髄液(検査材料コード403)

髄液検体分離菌数割合 = (対象菌の髄液検体分離菌数) ÷ (髄液検体分離菌数合計) × 100

菌名コード、検査材料コード

: JANISホームページ> 各部門について> 検査部門 <https://janis.mhlw.go.jp/section/kensa.html>

4. 主要菌分離患者数*と全医療機関†の分離率分布

| | 検体提出・菌分離患者数 全体の分離率‡ | 集計対象医療機関の 分離率¶(%)の分布 |
|---------------------------|------------------------|----------------------------|
| 検体提出患者数 | 8,476人 | |
| <i>S. aureus</i> | 1,134人 (13.38%) | 4.74 12.69 38.11 ----- |
| <i>S. epidermidis</i> | 398人 (4.70%) | 0.00 2.70 23.15 ----- |
| <i>S. pneumoniae</i> | 107人 (1.26%) | 0.00 1.01 6.90 ----- |
| <i>E. faecalis</i> | 365人 (4.31%) | 0.00 3.98 8.92 ----- |
| <i>E. faecium</i> | 134人 (1.58%) | 0.00 1.45 5.98 ----- |
| <i>E. coli</i> | 1,255人 (14.81%) | 9.63 16.69 35.90 ----- |
| <i>K. pneumoniae</i> | 560人 (6.61%) | 1.72 6.26 13.68 ----- |
| <i>Enterobacter</i> spp. | 392人 (4.62%) | 0.79 4.14 6.84 ----- |
| <i>S. marcescens</i> | 125人 (1.47%) | 0.00 0.82 20.90 ----- |
| <i>P. aeruginosa</i> | 610人 (7.20%) | 2.49 5.94 39.75 ----- |
| <i>Acinetobacter</i> spp. | 118人 (1.39%) | 0.00 0.92 6.56 ----- |

入院として報告された検体を集計

*分離患者数と検体提出患者数は30日ごとに重複処理(巻末参照)している

†ここでは全医療機関は集計対象医療機関を表す

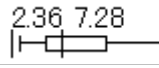






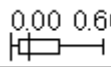

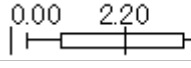
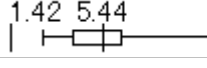
‡ここでの分離率は全体の分離率を表す

全体の分離率

= (集計対象医療機関の対象菌の分離患者数合計) ÷ (集計対象医療機関の検体提出患者数合計) × 100

¶分離率 = (対象菌の分離患者数) ÷ (検体提出患者数) × 100

5. 特定の耐性菌分離患者数*と全医療機関†の分離率分布

| | 検体提出・菌分離患者数 全体の分離率‡ | 集計対象医療機関の 分離率¶(%)の分布 |
|------------------------|------------------------|--|
| 検体提出患者数 | 8,476人 | |
| メチシリン耐性黄色ブドウ球菌(MRSA) | 711人 (8.39%) | 2.36 7.28 35.66  |
| バンコマイシン耐性黄色ブドウ球菌(VRSA) | 0人 (0.00%) | 0.00  |
| バンコマイシン耐性腸球菌(VRE) | 0人 (0.00%) | 0.00  |
| ペニシリン耐性肺炎球菌(PRSP) | 27人 (0.32%) | 0.00 0.20 6.90  |
| 多剤耐性緑膿菌(MDRP) | 4人 (0.05%) | 0.00 0.00 0.82  |
| 多剤耐性アシネトバクター属(MDRA) | 0人 (0.00%) | 0.00  |
| カルバペネム耐性腸内細菌科細菌(CRE) | 22人 (0.26%) | 0.00 0.00 4.10  |
| カルバペネム耐性緑膿菌 | 92人 (1.09%) | 0.00 0.60 11.48  |
| 第三世代セファロスポリン耐性肺炎桿菌 | 14人 (0.17%) | 0.00 0.00 2.87  |
| 第三世代セファロスポリン耐性大腸菌 | 169人 (1.99%) | 0.00 2.20 6.64  |
| フルオロキノロン耐性大腸菌 | 402人 (4.74%) | 1.42 5.44 16.24  |

入院検体でかつ、検査法が原則微量液体希釈法又はEtestと設定されたMIC値が報告されている検体を集計
MRSAとVREは検査法によらず菌名コードで指定された場合はそれらを含む

*分離患者数と検体提出患者数は30日ごとに重複処理(巻末参照)している

†ここでは全医療機関は集計対象医療機関を表す

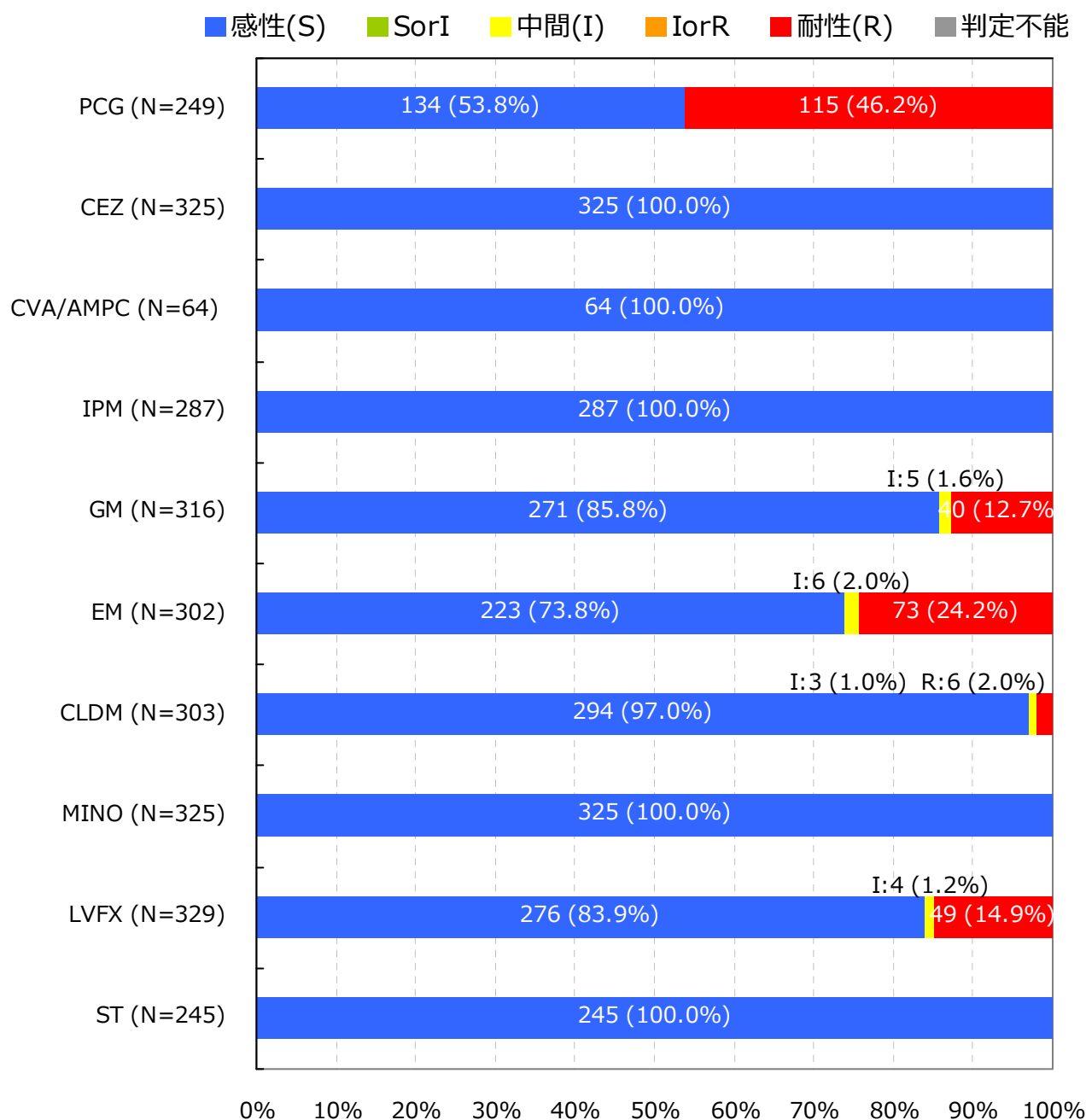
‡ここでの分離率は全体の分離率を表す

全体の分離率

= (集計対象医療機関の対象菌の分離患者数合計) ÷ (集計対象医療機関の検体提出患者数合計) × 100

¶分離率 = (対象菌の分離患者数) ÷ (検体提出患者数) × 100

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Staphylococcus aureus (MSSA) †

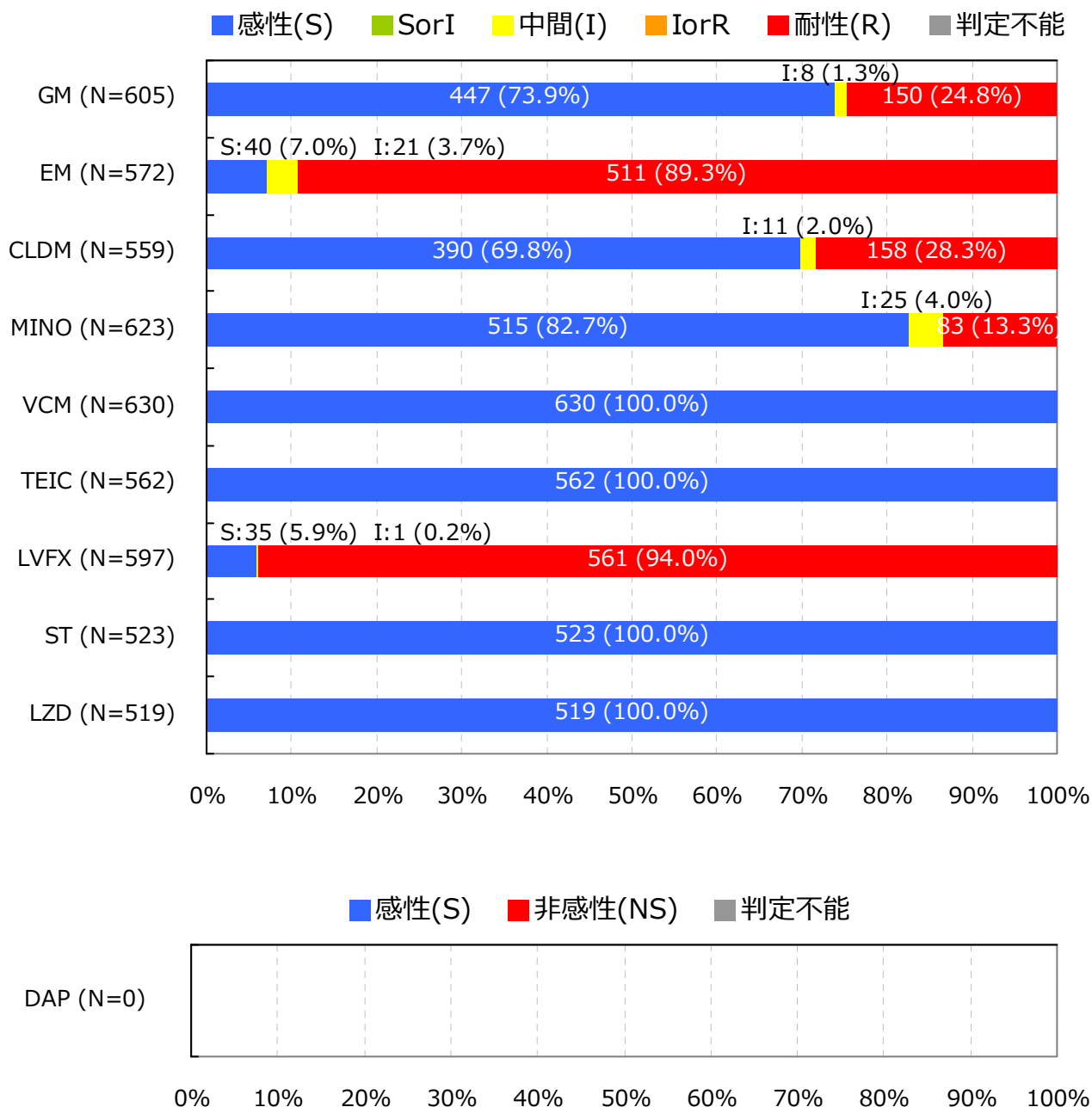
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 1304, 1305, 1306と報告された菌および菌名コード : 1301と報告され抗菌薬コード : 1208 (オキサシリン) の感受性結果「S」の菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Staphylococcus aureus (MRSA) †

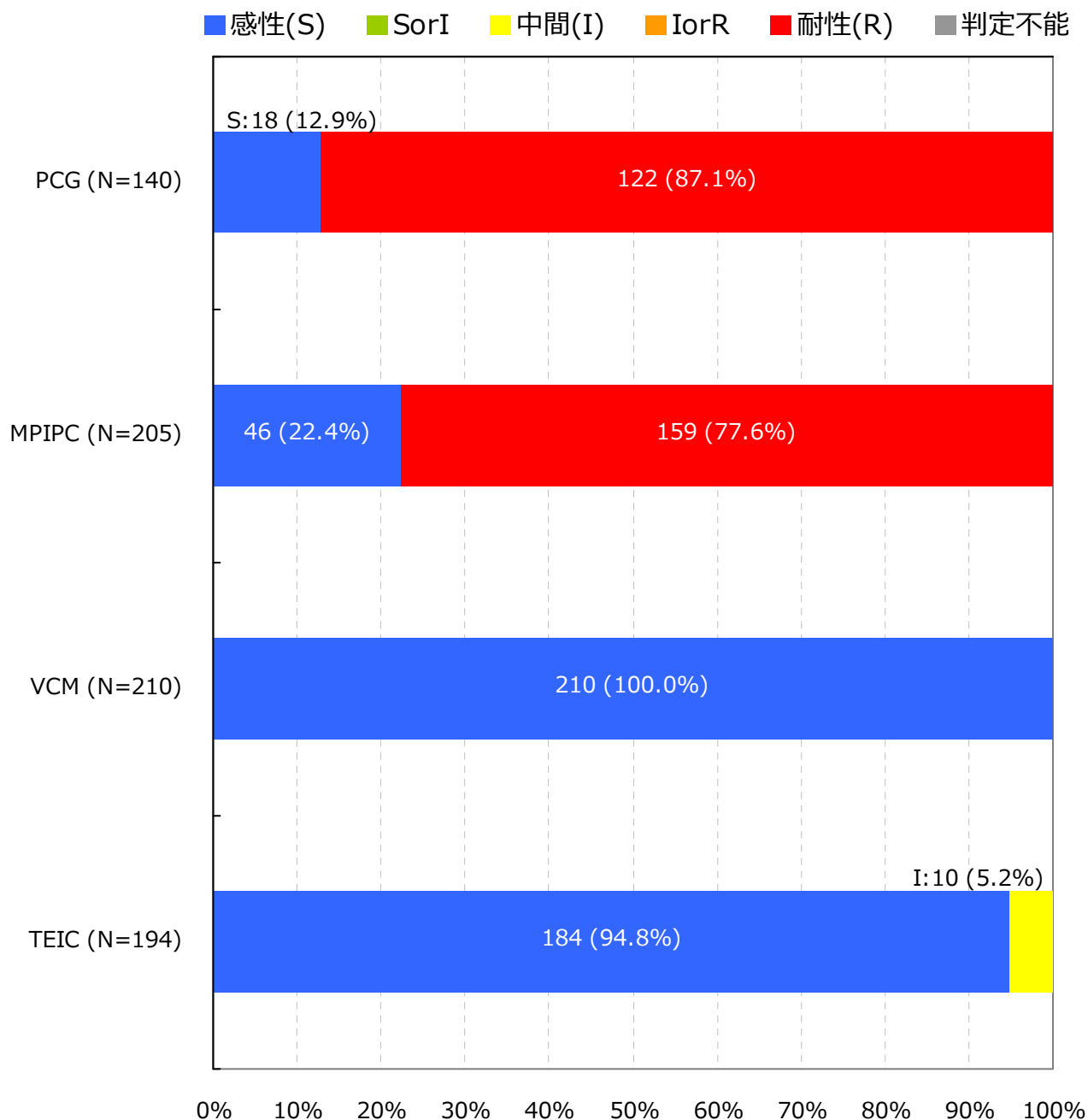
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,RまたはS,NSの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 1303と報告された菌および菌名コード : 1301と報告され抗菌薬コード : 1208 (オキサシリン) の感受性結果「R」の菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Staphylococcus epidermidis †

入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

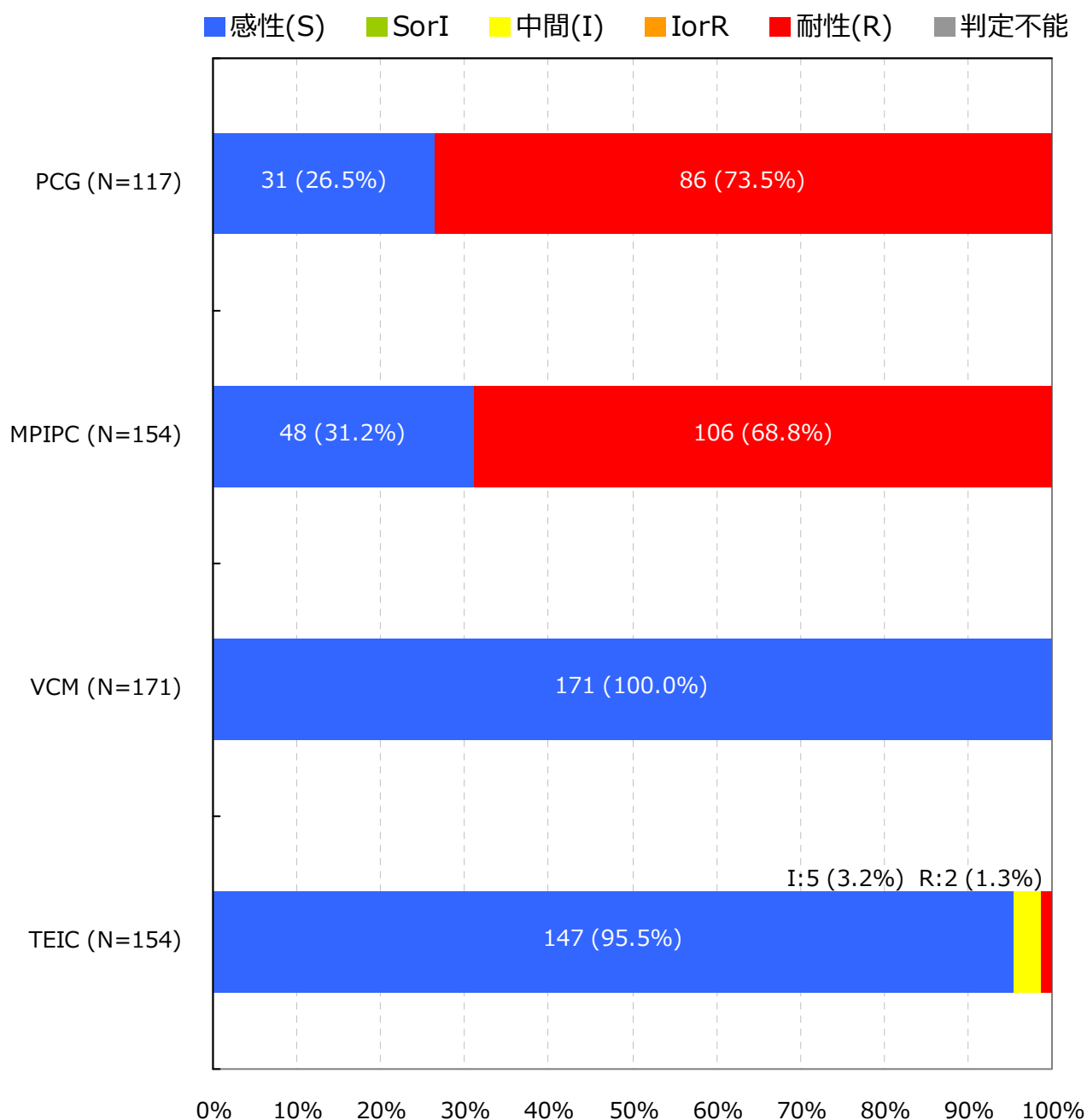
抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 1312と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Coagulase-negative staphylococci (CNS) †



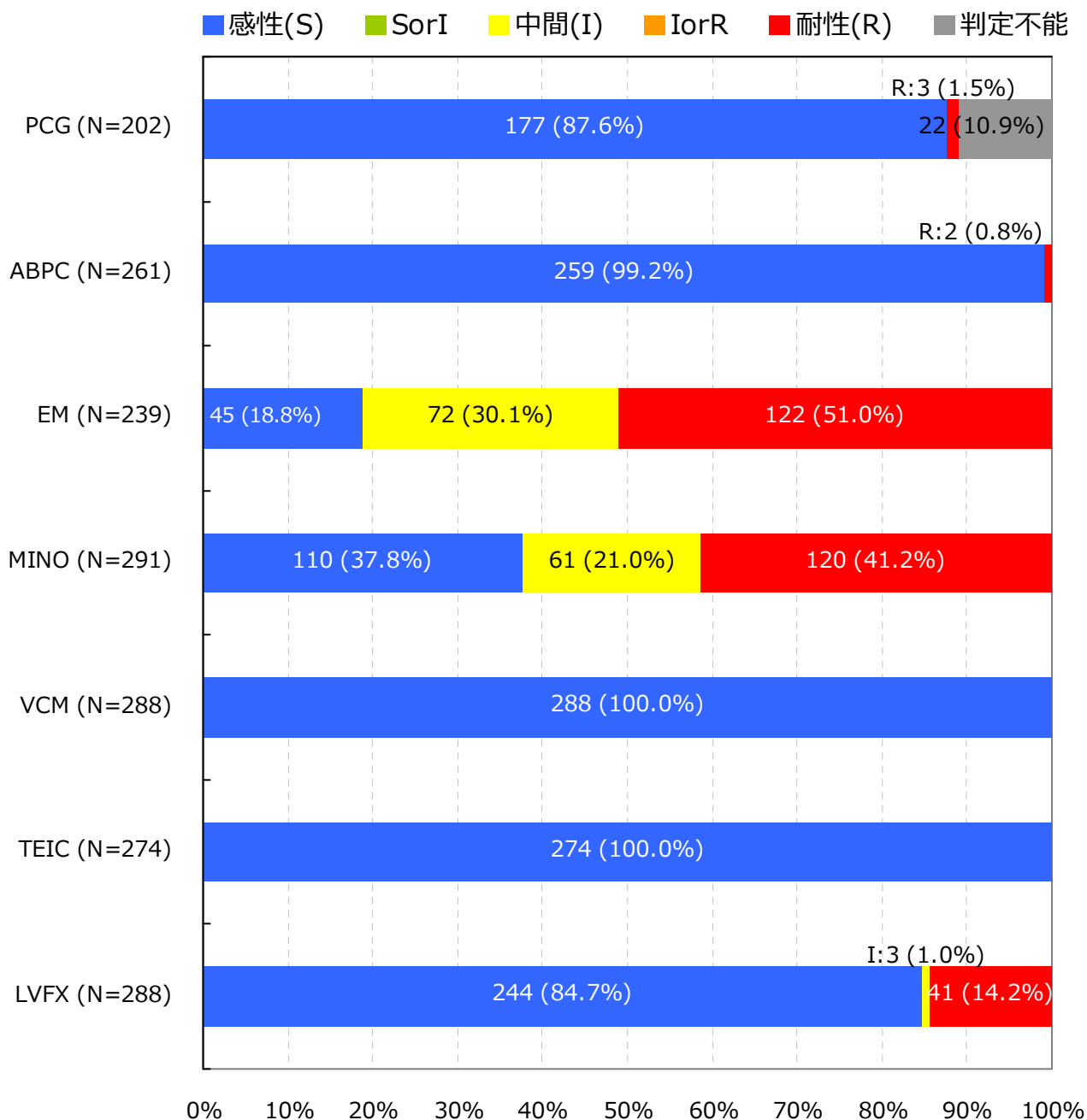
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 1311, 1313～1325と報告された菌 (1312: *Staphylococcus epidermidis*は対象外)

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Enterococcus faecalis †

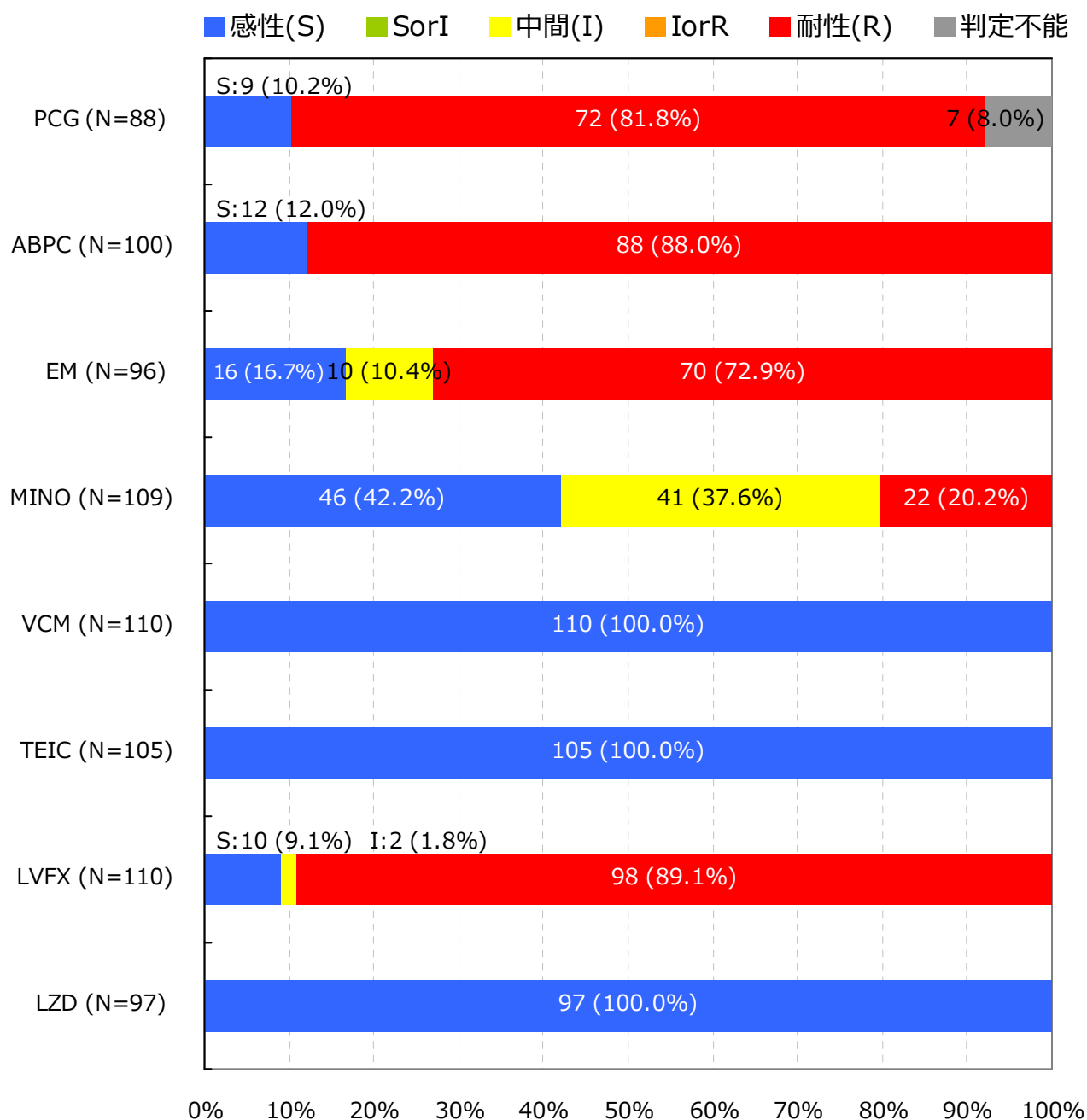
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 1201, 1202と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Enterococcus faecium †

入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 1205, 1206と報告された菌

(石川県)

公開情報 2017年7月～9月 四半期報(全集計対象医療機関)

院内感染対策サーベイランス 検査部門

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Streptococcus pneumoniae(髄液検体)†

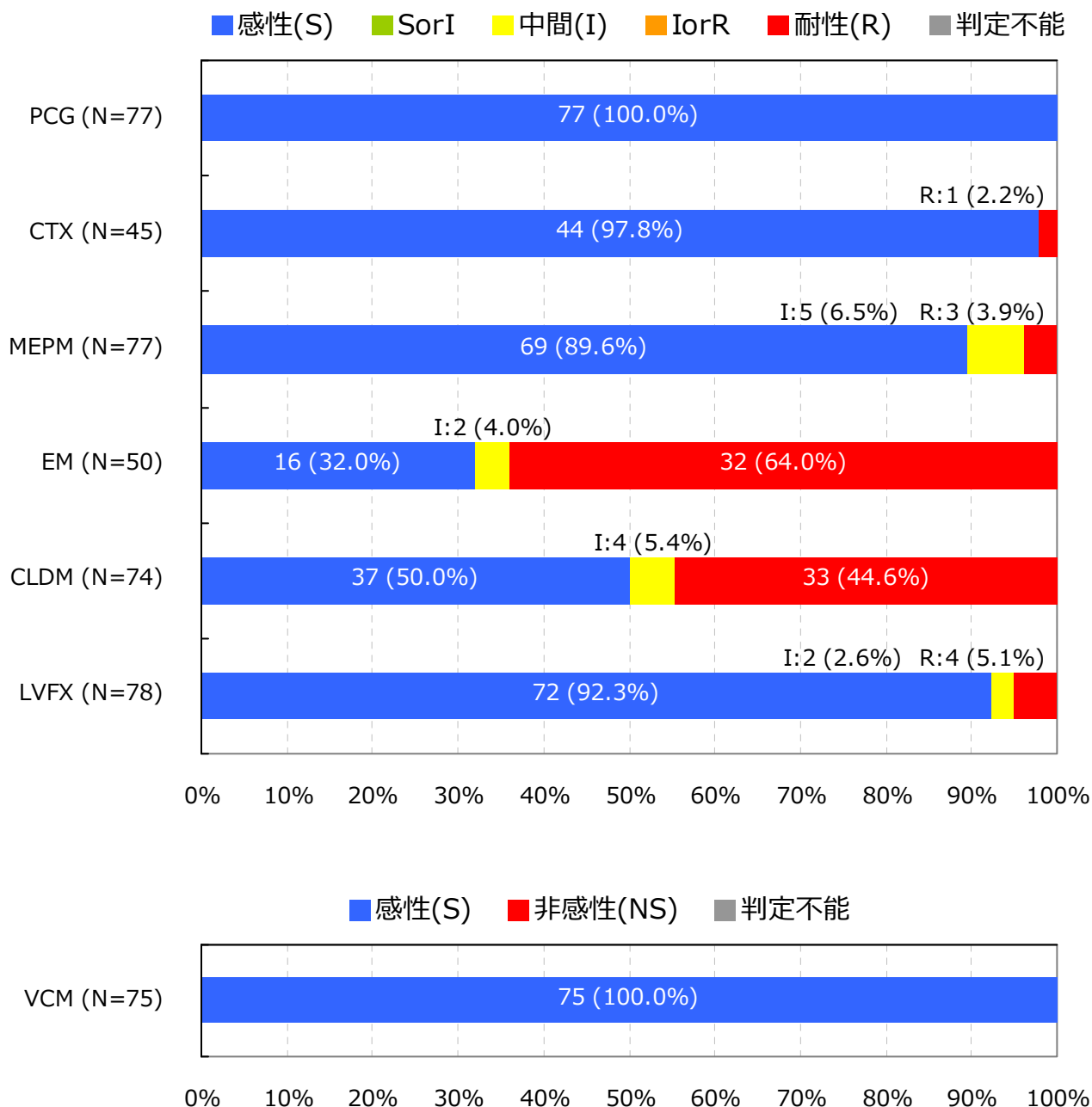
報告はありませんでした

入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計
抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,RまたはS,NSの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 1131と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Streptococcus pneumoniae(髄液検体以外) †

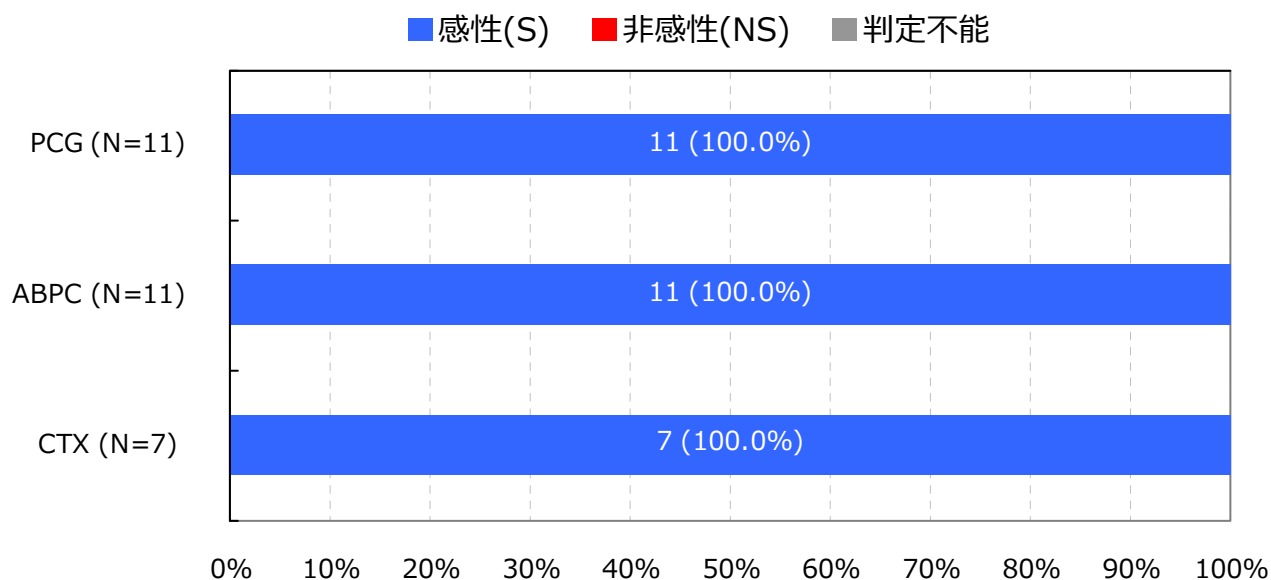
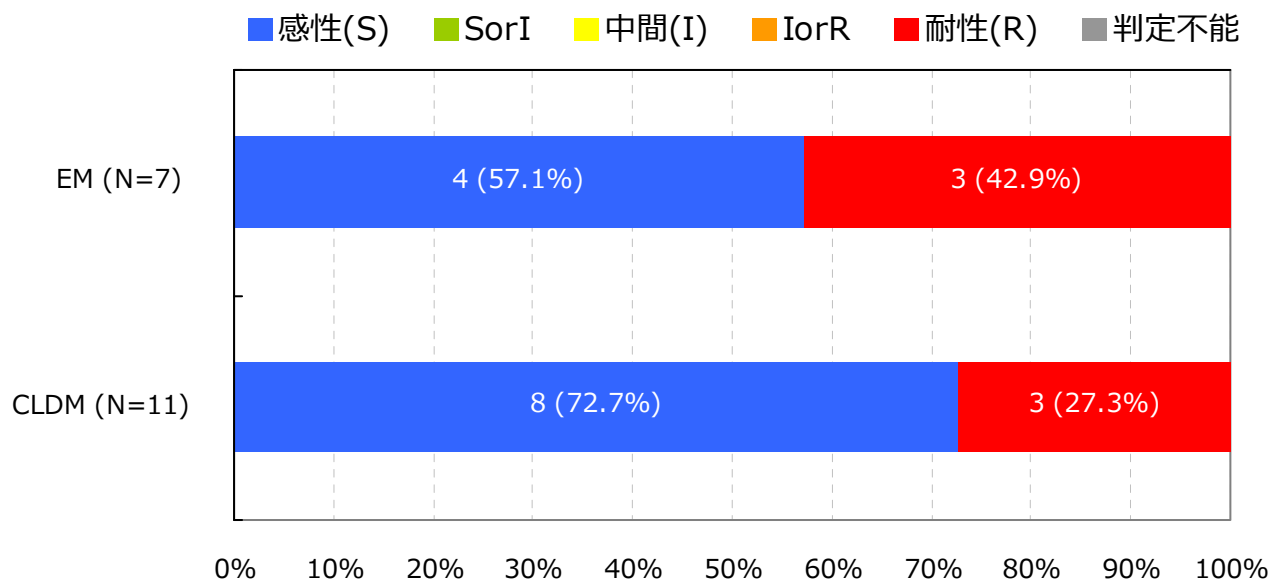
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,RまたはS,NSの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 1131と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Streptococcus pyogenes †

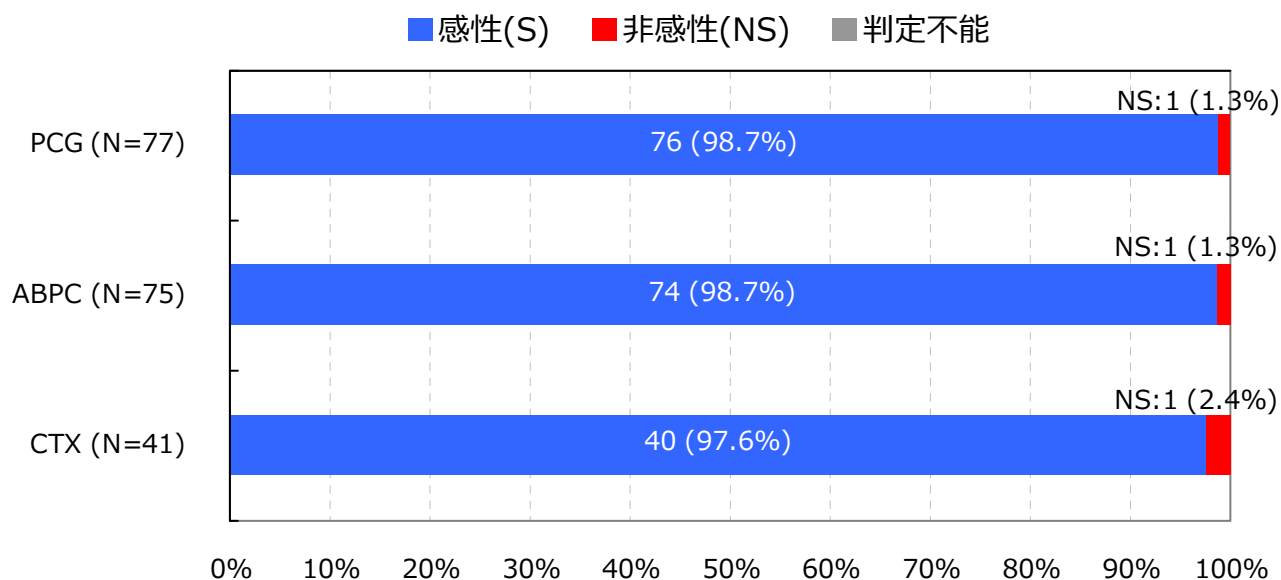
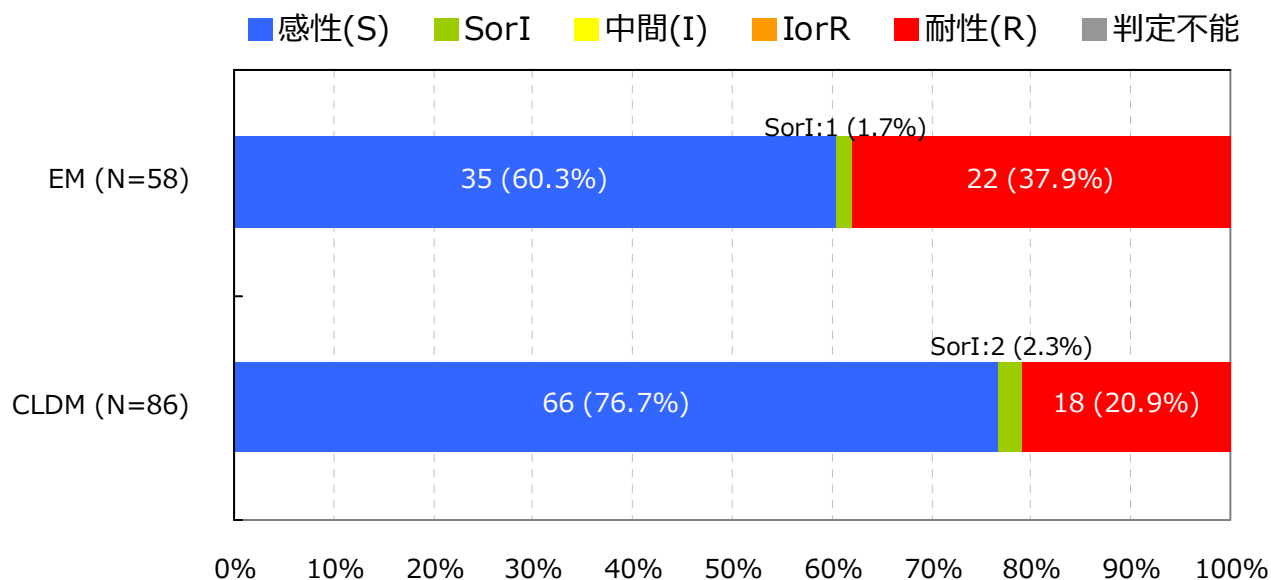
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,RまたはS,NSの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 1111と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Streptococcus agalactiae †

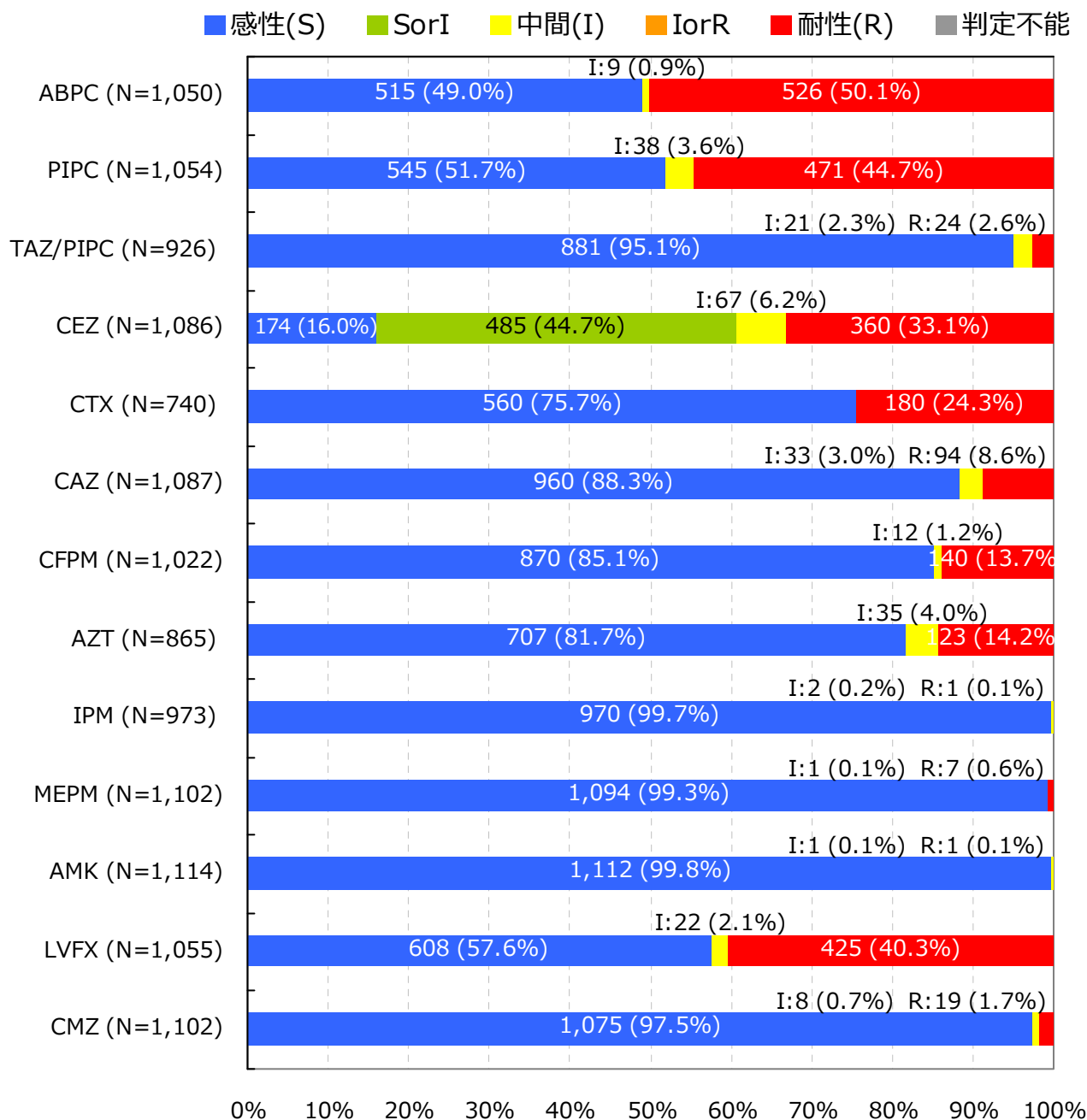
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,RまたはS,NSの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 1114と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Escherichia coli †

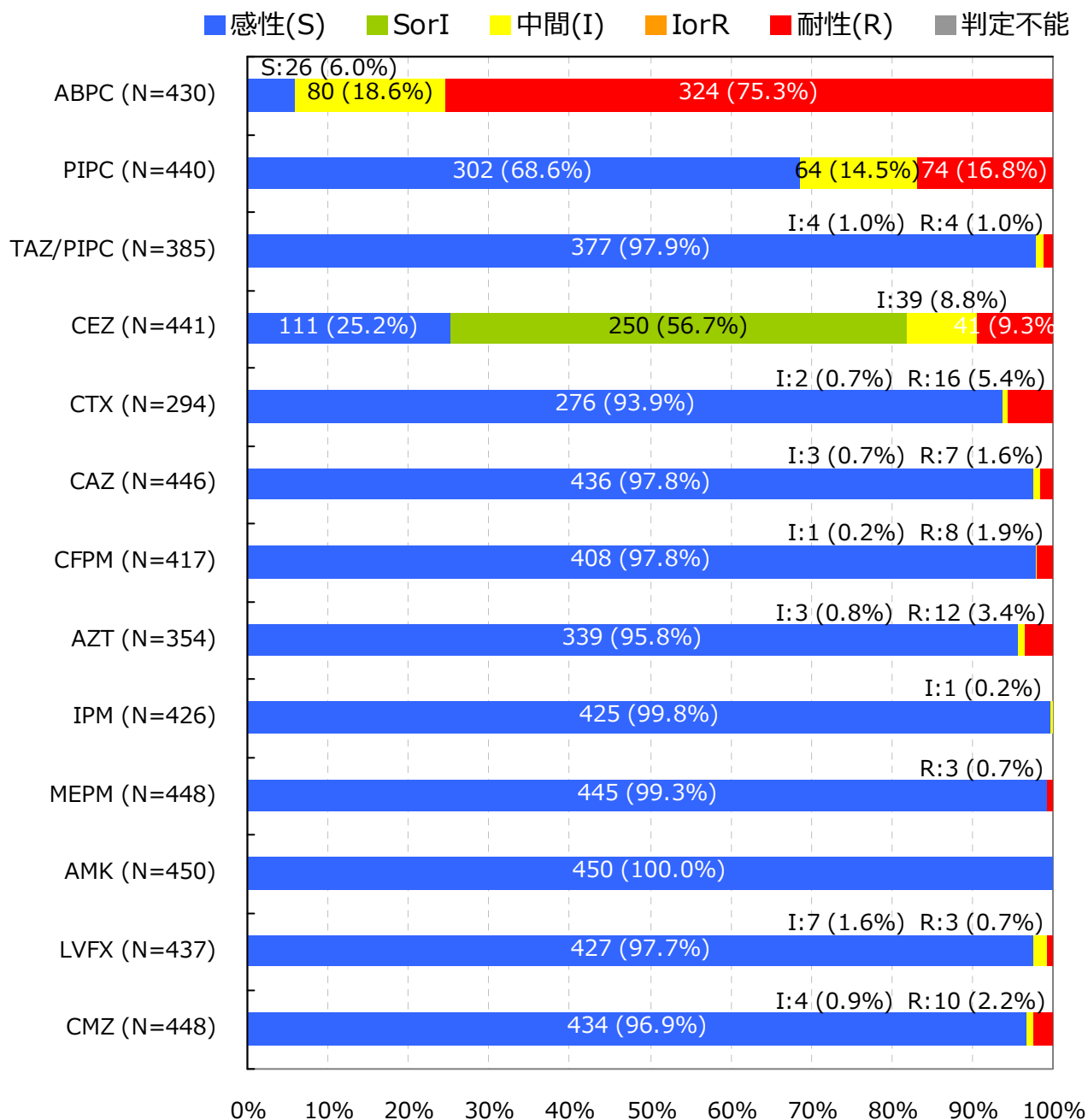
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 2001～2007と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Klebsiella pneumoniae †

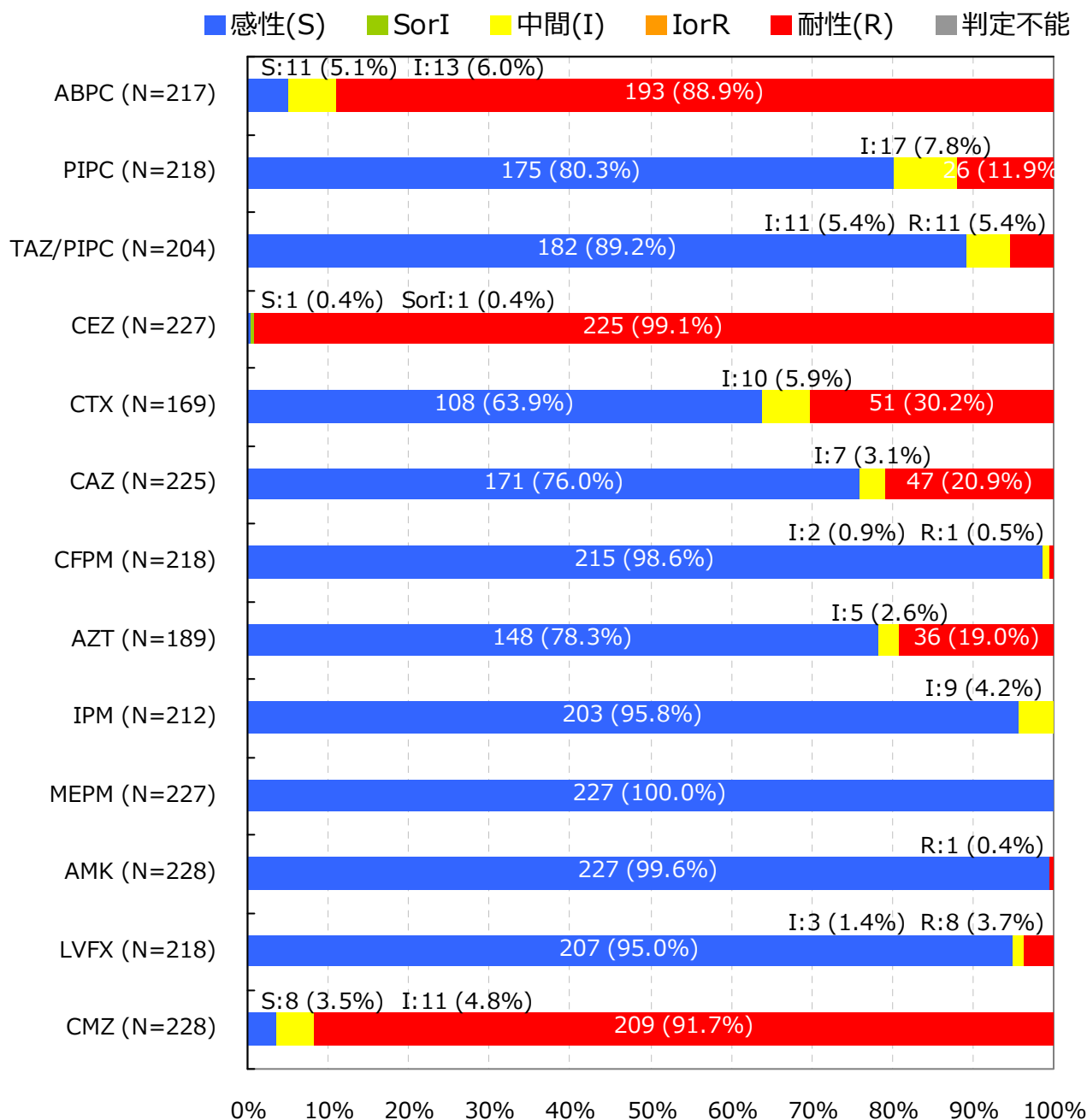
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2351と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Enterobacter cloacae †

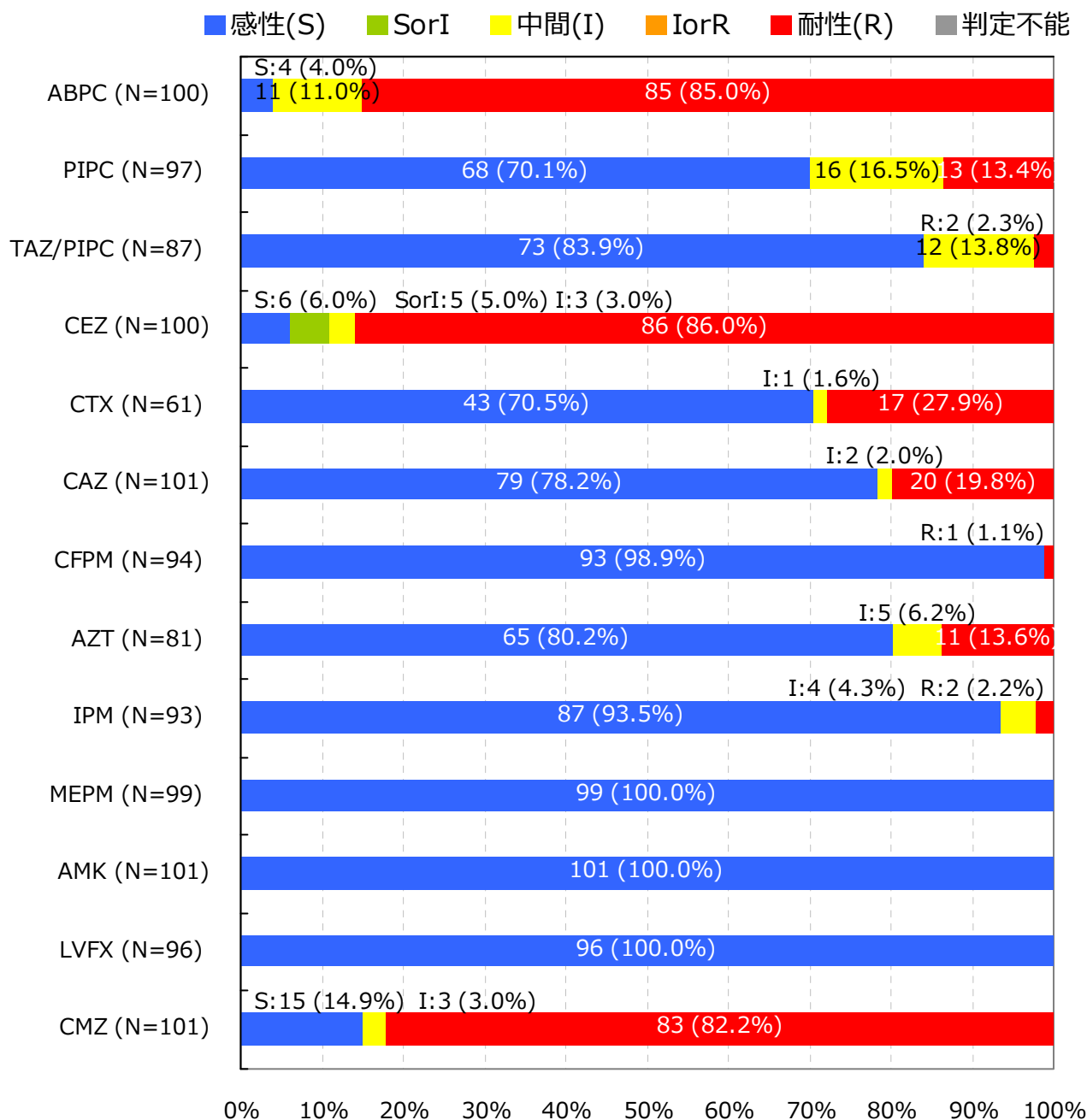
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2151と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Enterobacter aerogenes †

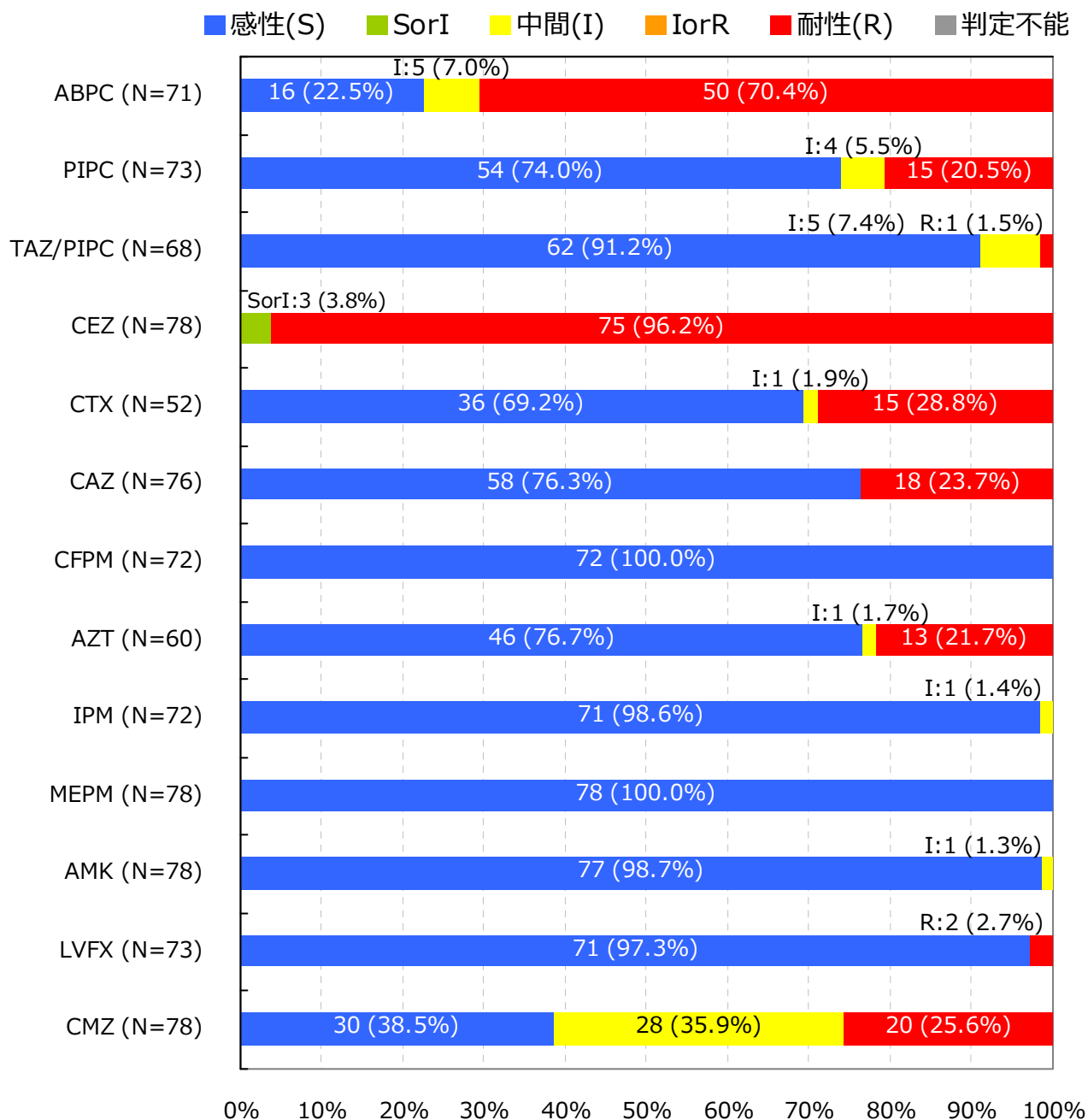
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2152と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Citrobacter freundii †

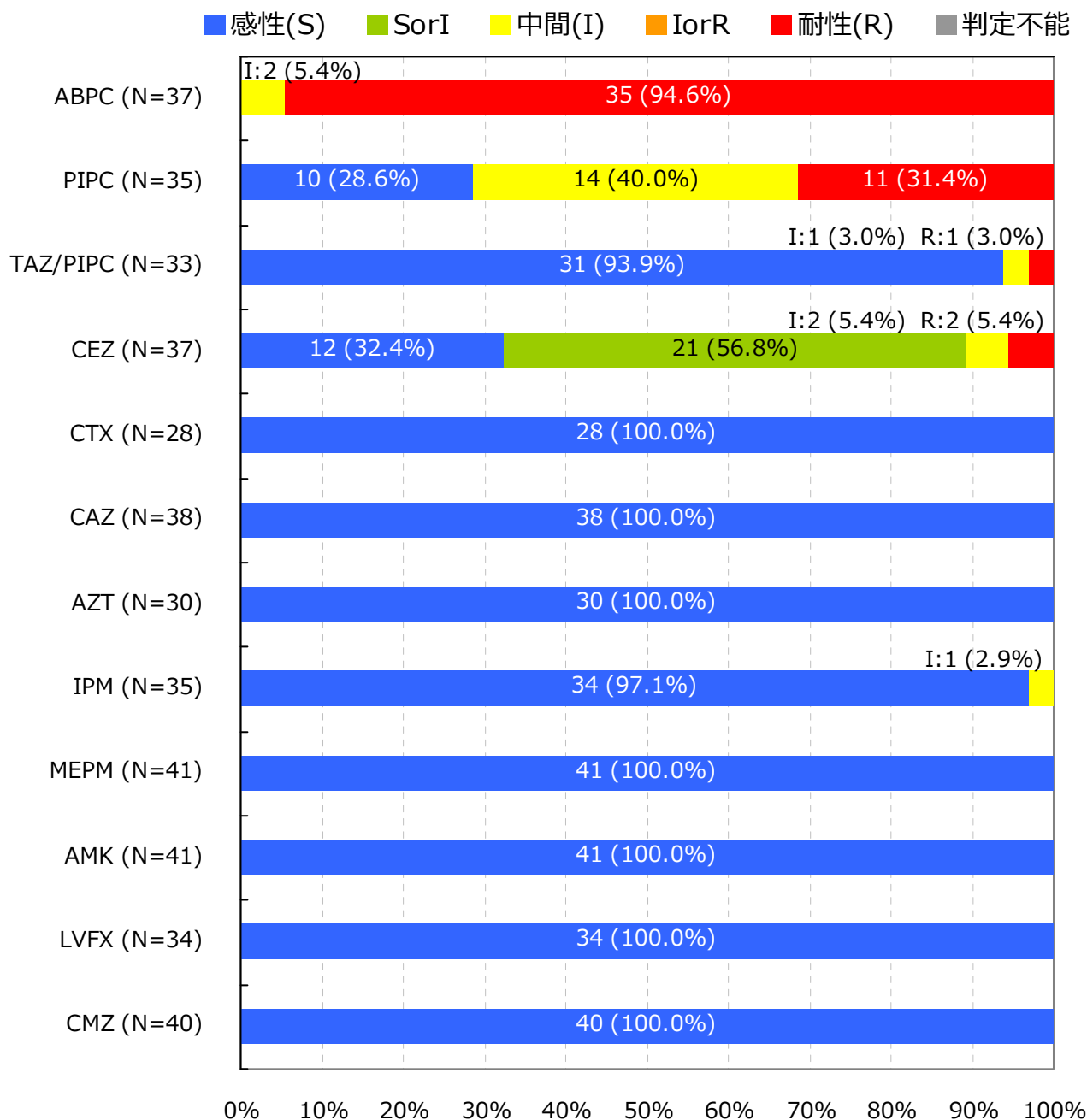
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2051と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Citrobacter koseri †

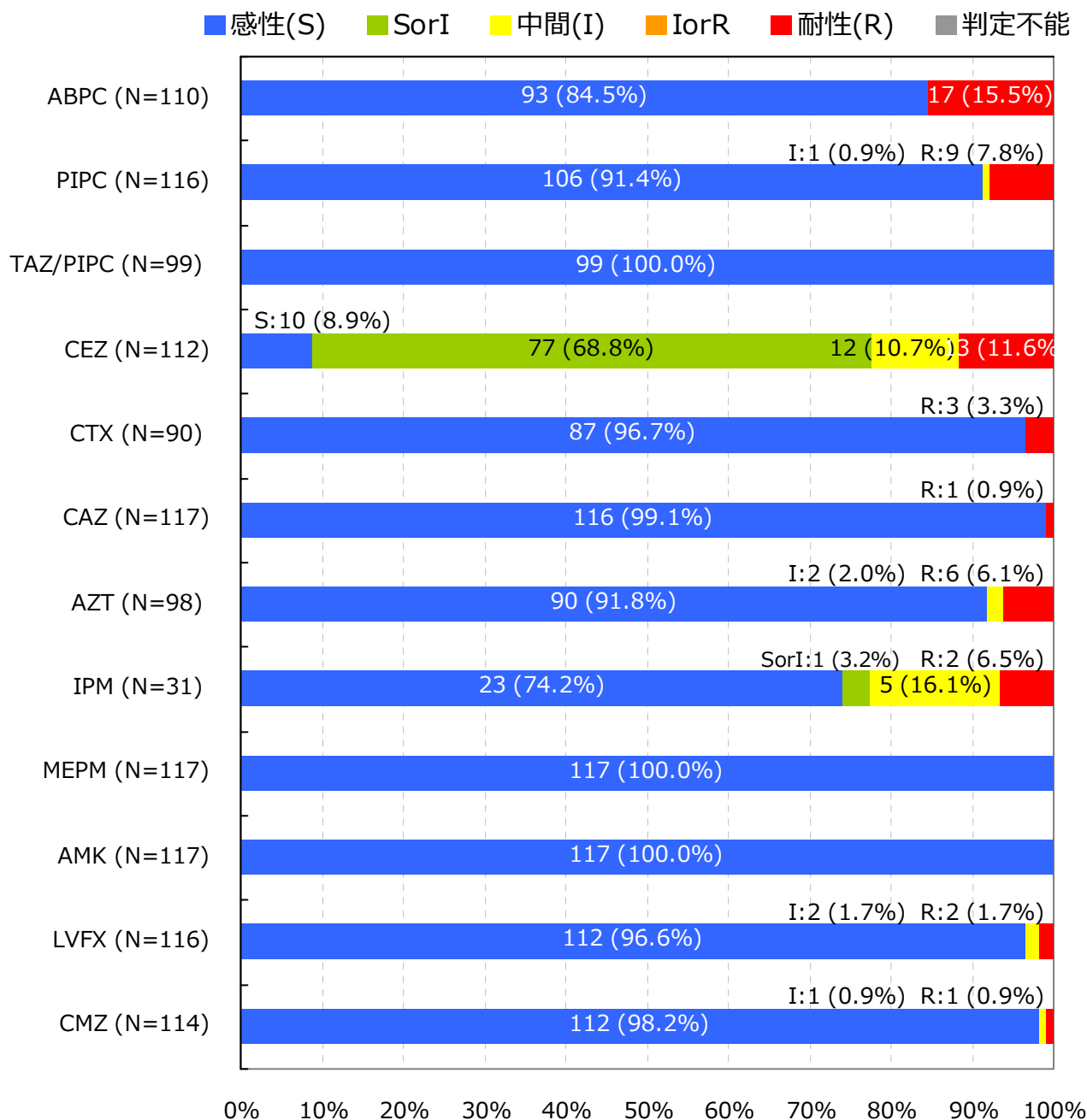
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2052と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Proteus mirabilis †

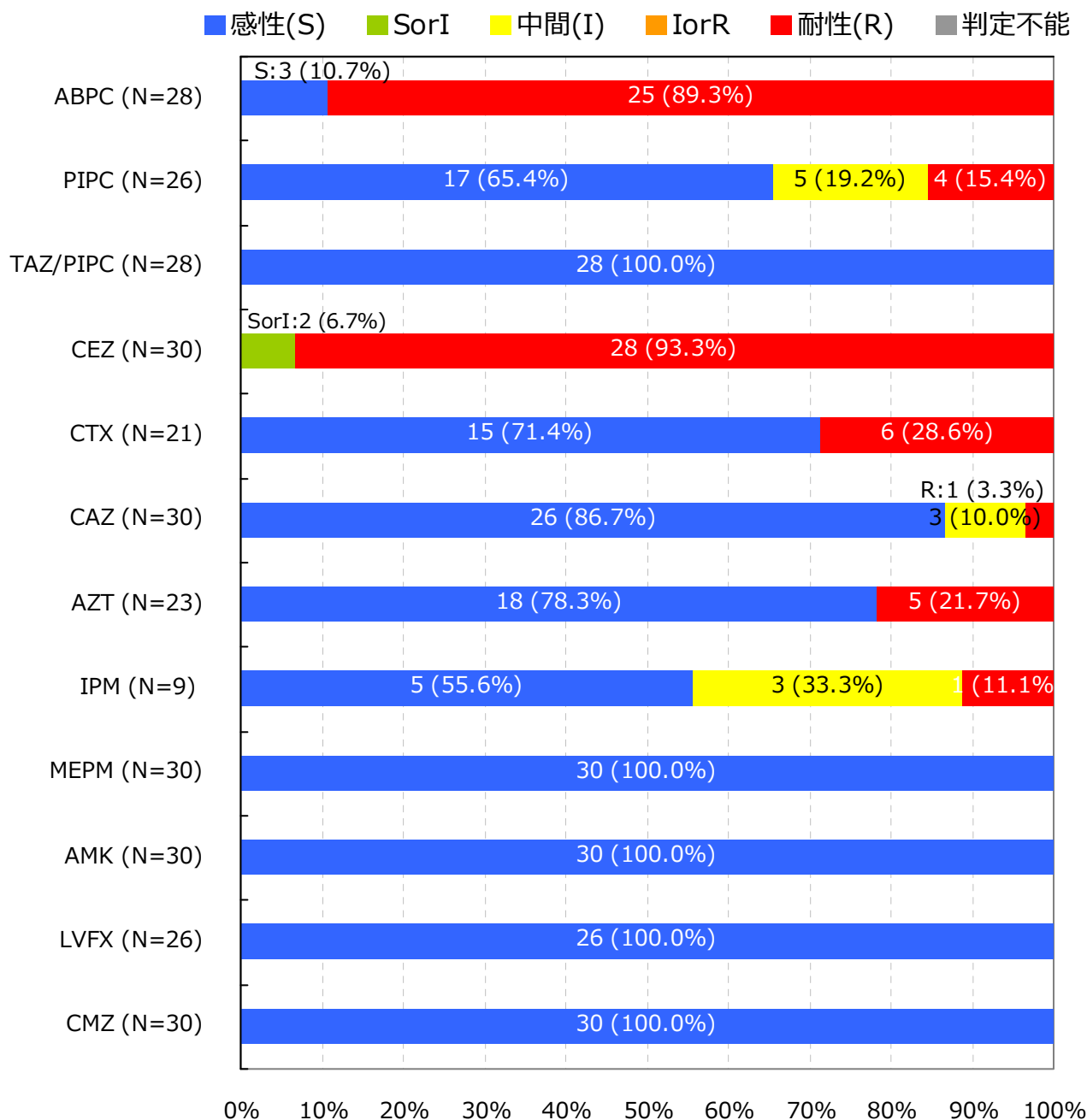
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2201と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Proteus vulgaris †

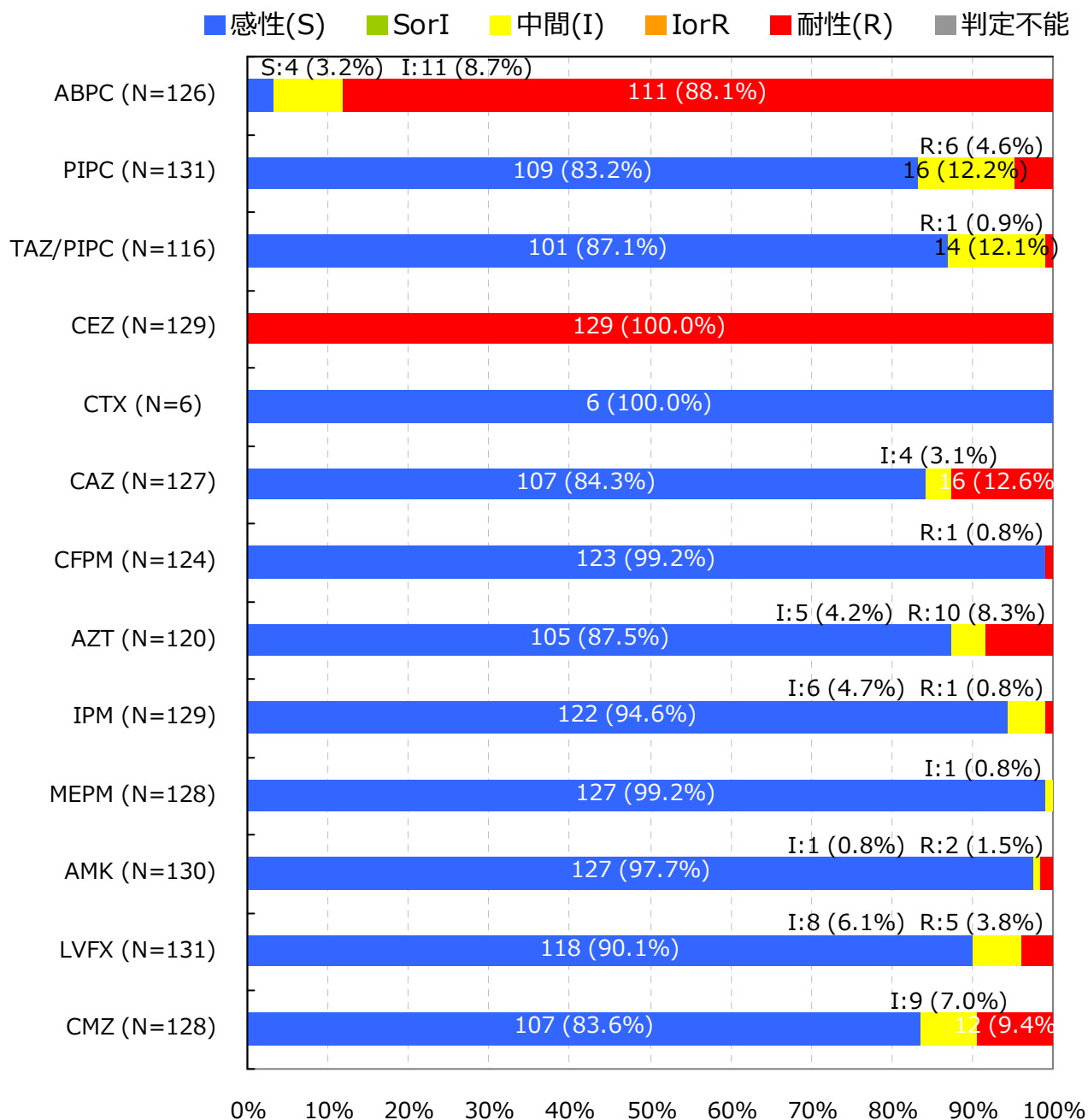
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2202と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Serratia marcescens †

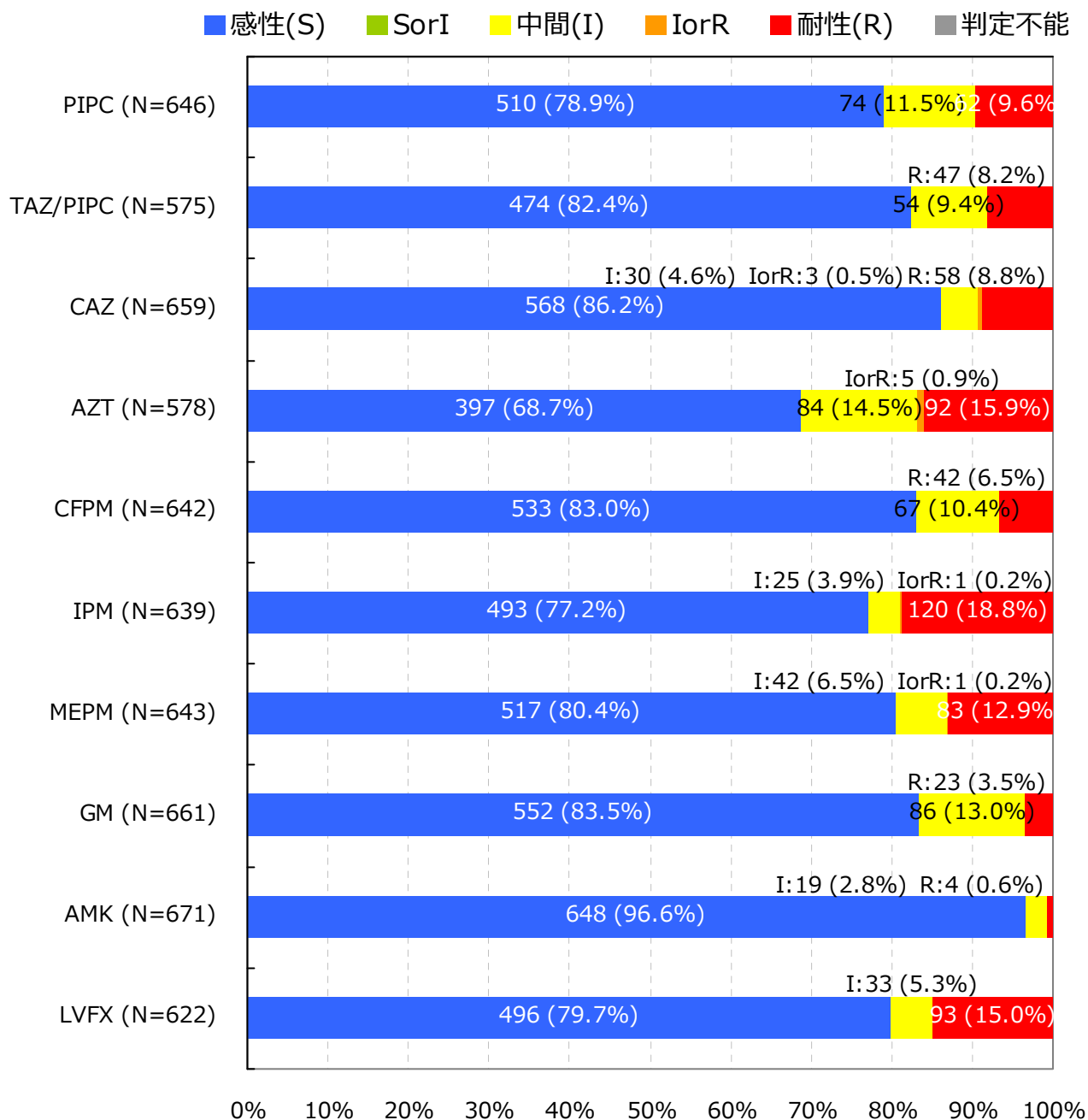
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2101と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Pseudomonas aeruginosa †

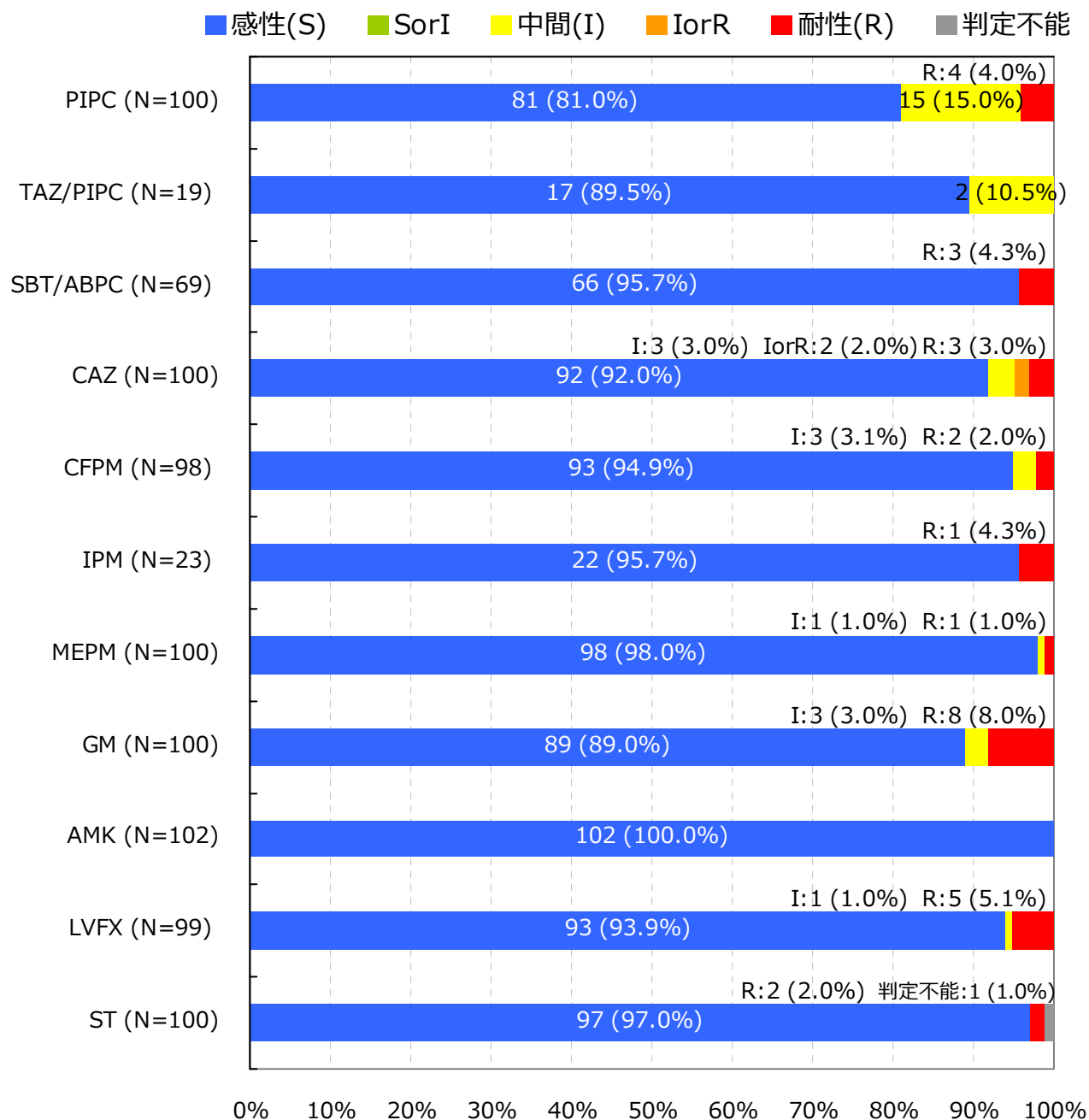
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 4001と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Acinetobacter spp. †

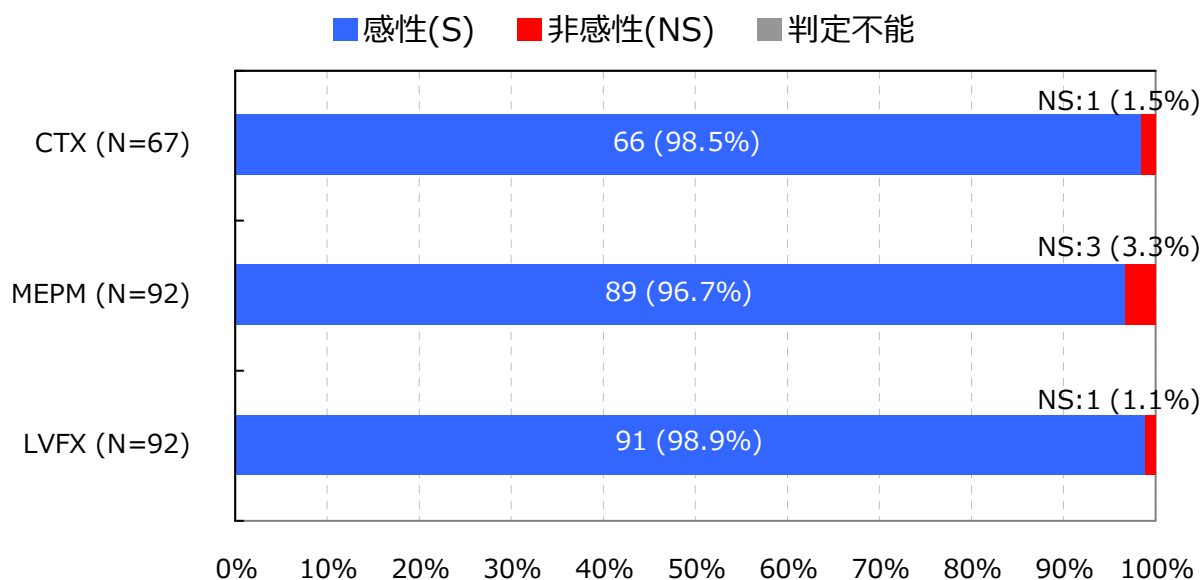
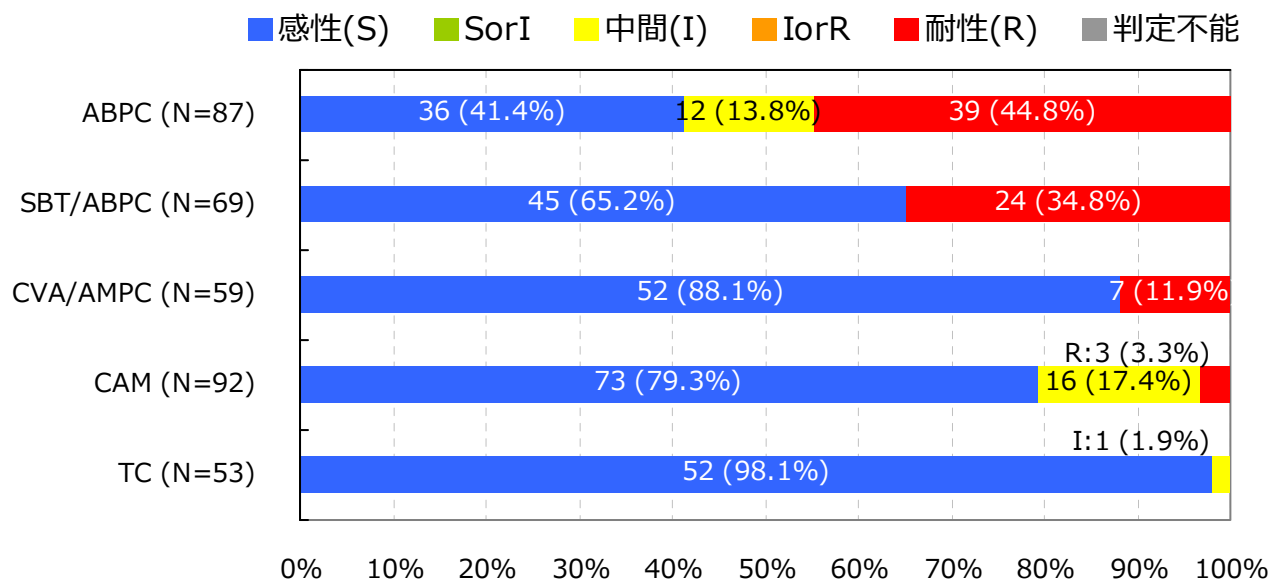
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 4400～4403と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Haemophilus influenzae †

入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,RまたはS,NSの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 3201, 3202, 3203, 3205, 3208, 3211, 3214, 3217, 3220, 3223と報告された菌

【巻末資料 1 主要菌の菌名コード / 微量液体希釈法に基づく耐性菌の判定基準】

主要菌の菌名コード（薬剤感受性条件なし）

| 菌名 | 菌名コード Ver.4.1 |
|-----------------------------------|----------------|
| <i>Staphylococcus aureus</i> | 1301,1303-1306 |
| <i>Staphylococcus epidermidis</i> | 1312 |
| <i>Streptococcus pneumoniae</i> | 1131 |
| <i>Enterococcus faecalis</i> | 1201,1202 |
| <i>Enterococcus faecium</i> | 1205,1206 |
| <i>Escherichia coli</i> | 2001-2007 |
| <i>Klebsiella pneumoniae</i> | 2351 |
| <i>Enterobacter</i> spp. | 2150-2156 |
| <i>Serratia marcescens</i> | 2101 |
| <i>Pseudomonas aeruginosa</i> | 4001 |
| <i>Acinetobacter</i> spp. | 4400-4403 |

「微量液体希釈法に基づく耐性菌の判定基準」について

耐性菌の菌名※は以下の通り

MRSA : Methicillin-resistant *S. aureus* メチシリン耐性黄色ブドウ球菌

VRSA : Vancomycin-resistant *S. aureus* バンコマイシン耐性黄色ブドウ球菌

VRE : Vancomycin-resistant *Enterococcus* spp. バンコマイシン耐性腸球菌

PRSP : Penicillin-resistant *S. pneumoniae* ペニシリン耐性肺炎球菌

MDRP : Multidrug-resistant *P. aeruginosa* 多剤耐性緑膿菌

MDRA : Multidrug-resistant *Acinetobacter* spp. 多剤耐性アシネトバクター属

CRE : Carbapenem-Resistant Enterobacteriaceae カルバペネム耐性腸内細菌科細菌（2015 年 1 月より集計開始）

* : 原則 S,I,R の判定は CLSI2012（M100-S22）に準拠

† : 感染症発生動向調査の基準に準拠

2014 年 12 月分データまでは CLSI2007（M100-S17）、2015 年 1 月分データより CLSI2012（M100-S22）に準拠する。
薬剤耐性菌判定基準（Ver.3.1）と 検査部門特定の耐性菌判定基準（Ver.4.1）を基に作成した。

微量液体希釈法に基づく耐性菌の判定基準

| 菌名※ | 概要* | 微量液体希釈法（MIC 値） | 菌名コード Ver.4.1 |
|------|--|---|---|
| MRSA | MPIPC が “R” の <i>S. aureus</i> または選択培地で MRSA と確認された菌 | MPIPC $\geq 4\mu\text{g/mL}$ | 1301,1303 |
| VRSA | VCM が微量液体希釈法で “R” の <i>S. aureus</i> | VCM $\geq 16\mu\text{g/mL}$ | 1301,1303-1306 |
| VRE | 下記のいずれかの条件を満たす <i>Enterococcus</i> spp. ・ VCM が微量液体希釈法で耐性† ・ 選択培地で VRE と確認された菌 注）種の同定が行われていない <i>Enterococcus</i> sp. は除く | VCM $\geq 16\mu\text{g/mL}$ † | 1201,1202,1205, 1206,1209,1210, 1213-1217 |
| PRSP | PCG が微量液体希釈法で耐性† の <i>S. pneumoniae</i> | PCG $\geq 0.125\mu\text{g/mL}$ † | 1131 |
| MDRP | 下記全てに該当する <i>P. aeruginosa</i> 1. カルバペネム系（IPM、MEPM の何れか）が 微量液体希釈法で耐性† 2. アミノグリコシド系の AMK が微量液体希釈 法で耐性† 3. フルオロキノロン系（NFLX、OFLX、LVFX、 CPFX、LFLX、GFLX の何れか）が “R” | 1. IPM $\geq 16\mu\text{g/mL}$ †、 MEPM $\geq 16\mu\text{g/mL}$ † 2. AMK $\geq 32\mu\text{g/mL}$ † 3. NFLX $\geq 16\mu\text{g/mL}$ 、 OFLX $\geq 8\mu\text{g/mL}$ 、 LVFX $\geq 8\mu\text{g/mL}$ 、 LFLX $\geq 8\mu\text{g/mL}$ 、 GFLX $\geq 8\mu\text{g/mL}$ 、 CPFX $\geq 4\mu\text{g/mL}$ | 4001 |

| 菌名※ | 概要* | 微量液体希釈法（MIC 値） | 菌名コード Ver.4.1 |
|----------------------------|---|---|-------------------------|
| MDRA | 下記全てに該当する <i>Acinetobacter</i> spp. 1. カルバペネム系（IPM、MEPM の何れか）が “R” 2. アミノグリコシド系の AMK が微量液体希釈 法で耐性† 3. フルオロキノロン系（LVFX、CPFX、GFLX の 何れか）が “R” | 1. IPM $\geq 16\mu\text{g/mL}$ †、 MEPM $\geq 16\mu\text{g/mL}$ † 2. AMK $\geq 32\mu\text{g/mL}$ † 3. LVFX $\geq 8\mu\text{g/mL}$ 、 CPFX $\geq 4\mu\text{g/mL}$ 、 GFLX $\geq 8\mu\text{g/mL}$ | 4400-4403 |
| CRE | 下記の何れかの条件を満たす腸内細菌科 1. MEPM が耐性† 2. IPM が耐性†、かつ CMZ が “R” | 1. MEPM $\geq 2\mu\text{g/mL}$ † 2. IPM $\geq 2\mu\text{g/mL}$ † かつ CMZ $\geq 64\mu\text{g/mL}$ | 2000-2691, 3150-3151 |
| カルバペネム 耐性緑膿菌 | IPM または MEPM が耐性† の <i>P. aeruginosa</i> | IPM $\geq 16\mu\text{g/mL}$ † MEPM $\geq 16\mu\text{g/mL}$ † | 4001 |
| 第三世代セファロ スポリン耐性 肺炎桿菌 | CTX または CAZ が “R” の <i>K. pneumoniae</i> | CTX $\geq 4\mu\text{g/mL}$ CAZ $\geq 16\mu\text{g/mL}$ | 2351 |
| 第三世代セファロ スポリン耐性 大腸菌 | CTX または CAZ が “R” の <i>E. coli</i> | CTX $\geq 4\mu\text{g/mL}$ CAZ $\geq 16\mu\text{g/mL}$ | 2001-2007 |
| フルオロキノロン 耐性大腸菌 | フルオロキノロン系（NFLX、OFLX、LVFX、LFLX、 GFLX、CPFX の何れか）が “R” の <i>E. coli</i> | NFLX $\geq 16\mu\text{g/mL}$ 、 OFLX $\geq 8\mu\text{g/mL}$ 、 LVFX $\geq 8\mu\text{g/mL}$ 、 LFLX $\geq 8\mu\text{g/mL}$ 、 GFLX $\geq 8\mu\text{g/mL}$ 、 CPFX $\geq 4\mu\text{g/mL}$ | 2001-2007 |

【巻末資料 2 公開情報の集計方法について】

1. 日数の数え方

検体提出日の翌日を 1 日目とする。検体提出日が 3 月 1 日とすると、1 日目が 3 月 2 日、30 日目が 3 月 31 日となる。

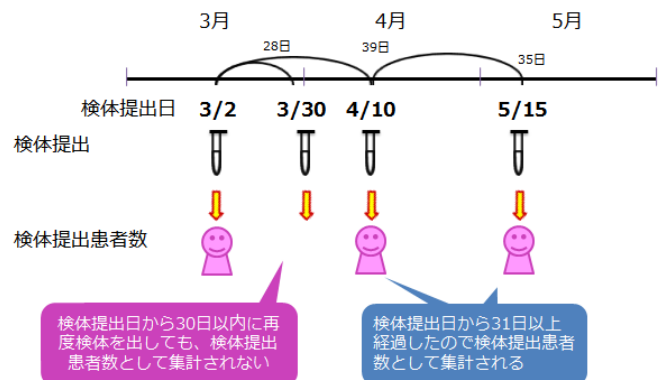
例)



2. 検体提出患者数

検体提出患者数は、検体の種類や菌分離の有無に関わらず検体(入院検体)が提出された患者の数である。検体提出患者数は重複処理を行っており、30 日以内の同一患者からの複数の検体提出は 1 件とする。

例)



3. 菌分離患者数

菌分離患者数も検体提出患者と同様の重複処理を行い、30 日以内に同一患者から同一菌が複数回検出された場合、菌分離患者数は 1 件とする。耐性菌分離患者数は、耐性菌の基準に合致する菌をまず抽出し、その中で上記重複処理を行っている。

例)



4. 抗菌薬感受性検査結果をもとにした同一菌と異なる菌との区別

30 日以内に同一患者から同一菌が検出された場合であっても、検査抗菌薬感受性結果に 1 つ以上不一致(下記①～④のいずれかに該当)がある場合は異なる菌株として集計される。

- ① MIC 値に 4 倍以上の違いがある
ただし、 $MIC > 2$ は $MIC \geq 4$ と考え、判定時は $MIC = 4$ として扱う
また、 $MIC < 16$ は $MIC \leq 16$ と考え、判定時は $MIC = 16$ として扱う
- ② SIR 判定では「S と R」の組み合わせ
- ③ +/- 判定では「-と++」または「+と+++」または「-と+++」の組み合わせ
- ④ 共通する検査抗菌薬数が 5 未満

5. 抗菌薬感受性結果の重複処理

検体提出日が先の菌株の検査抗菌薬数が(30 日以内の)後の菌株の検査抗菌薬数より多い場合、後の菌株の抗菌薬感受性検査結果は排除する。また、検体提出日が後の菌株の検査抗菌薬数が(30 日以内の)先の菌株の検査抗菌薬数より多い場合、先の菌株の抗菌薬感受性検査結果を排除するが、先の検査の検体提出日を引き継ぐ。

例)



【巻末資料 3 箱ひげ図について】

1. 箱ひげ図について

集計対象医療機関のデータのばらつきを示し、集計対象医療機関における自施設の位置を確認することができる。

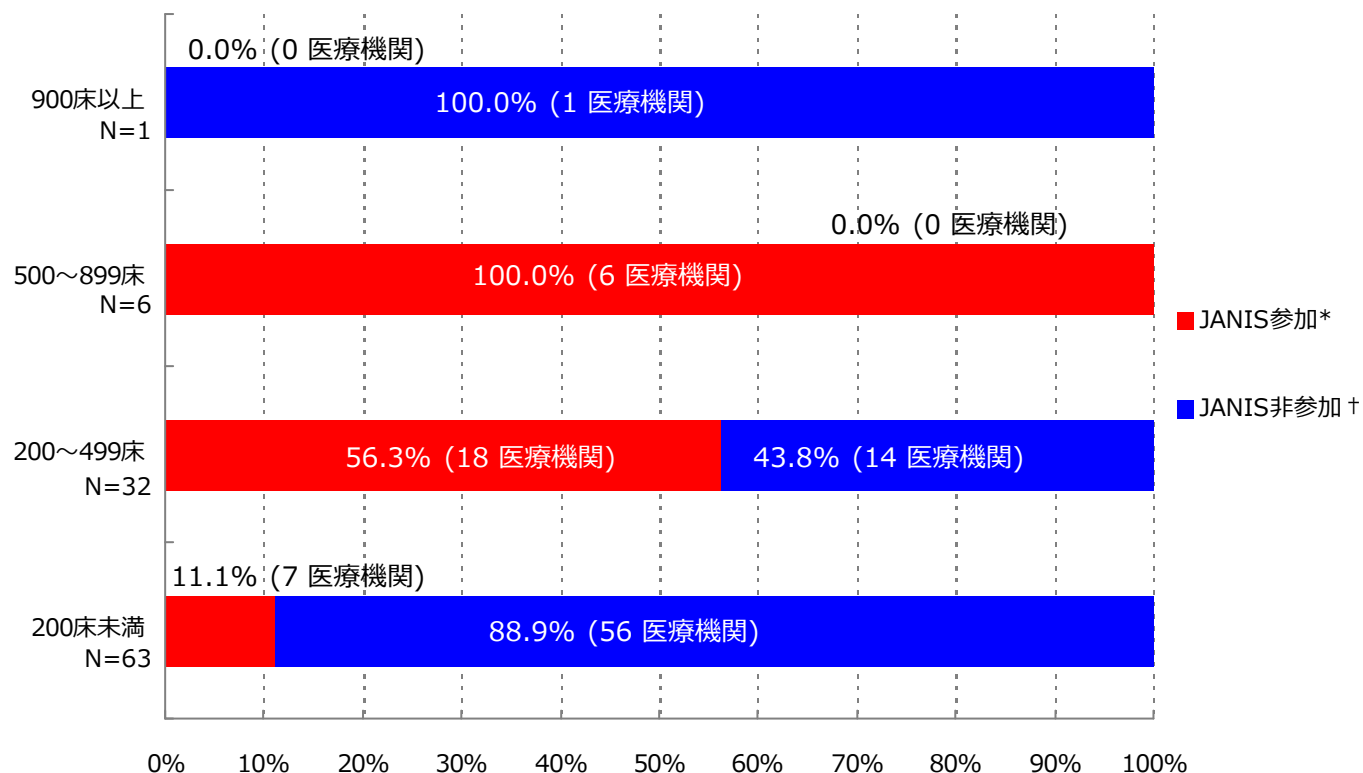


※ パーセンタイル：値を小さいものから大きいものへと順番に並べ、全体を 100 として何番目であるかを表したもの。
 例えば、10 パーセンタイルは、全体を 100 として小さいほうから数えて 10 番目の計測値を示している。

2. 公開情報の箱ひげ図



1. 集計対象医療機関数(31医療機関)



*JANIS参加 = 2017年7～9月 集計対象医療機関数

† JANIS非参加 = (2016年 都道府県別医療機関数 †) - (2017年7～9月 集計対象医療機関数)

| 病床数 | 2016年 都道府県別医療機関数 † | 2017年7月～9月 集計対象医療機関数 (都道府県別医療機関数に占める割合) |
|----------|--------------------|--|
| 900床以上 | 1 | 0 (0.0%) |
| 500～899床 | 6 | 6 (100.0%) |
| 200～499床 | 32 | 18 (56.3%) |
| 200床未満 | 63 | 7 (11.1%) |
| 病床数不明 | - | 0 (-) |
| 合計 | 102 | 31 (30.4%) |

† 平成28年医療施設（動態）調査を参照した

(岐阜県)

公開情報 2017年7月～9月 四半期報(全集計対象医療機関)

院内感染対策サーベイランス 検査部門



2. 検査材料別集計対象医療機関数、検体数、分離菌数

| 検査材料分類 | 集計対象医療機関数 | 検体数 | 陽性検体数 (分離菌数) |
|--------|-----------|--------|--------------------|
| 呼吸器系検体 | 31 | 7,935 | 4,564 (8,152) |
| 尿検体 | 31 | 3,624 | 2,224 (3,305) |
| 便検体 | 31 | 1,579 | 849 (1,509) |
| 血液検体 | 31 | 8,753 | 1,397 (1,556) |
| 髄液検体 | 20 | 224 | 13 (18) |
| その他 | 30 | 4,878 | 2,186 (3,792) |
| 合計 | 31 | 26,993 | 11,233 (18,332) |

入院として報告された検体を集計

集計対象菌：コメントのみ(菌名コード9999)の報告以外の全ての菌

検査材料分類は以下に該当する検査材料コードを集計

呼吸器系検体：

101(喀出痰)、102(気管内採痰)、103(気管支洗浄液)、104(咽頭粘液)、105(鼻腔内)、106(口腔内)、
107(生検材料(肺))、109(その他(呼吸器))、404(胸水)

尿検体：

201(自然排尿)、202(採尿カテーテル)、203(留置カテーテル)、206(カテーテル尿(採尿、留置カテの区別不能))

便検体：

301(糞便)

血液検体：

401(静脈血)、402(動脈血)

髄液検体：

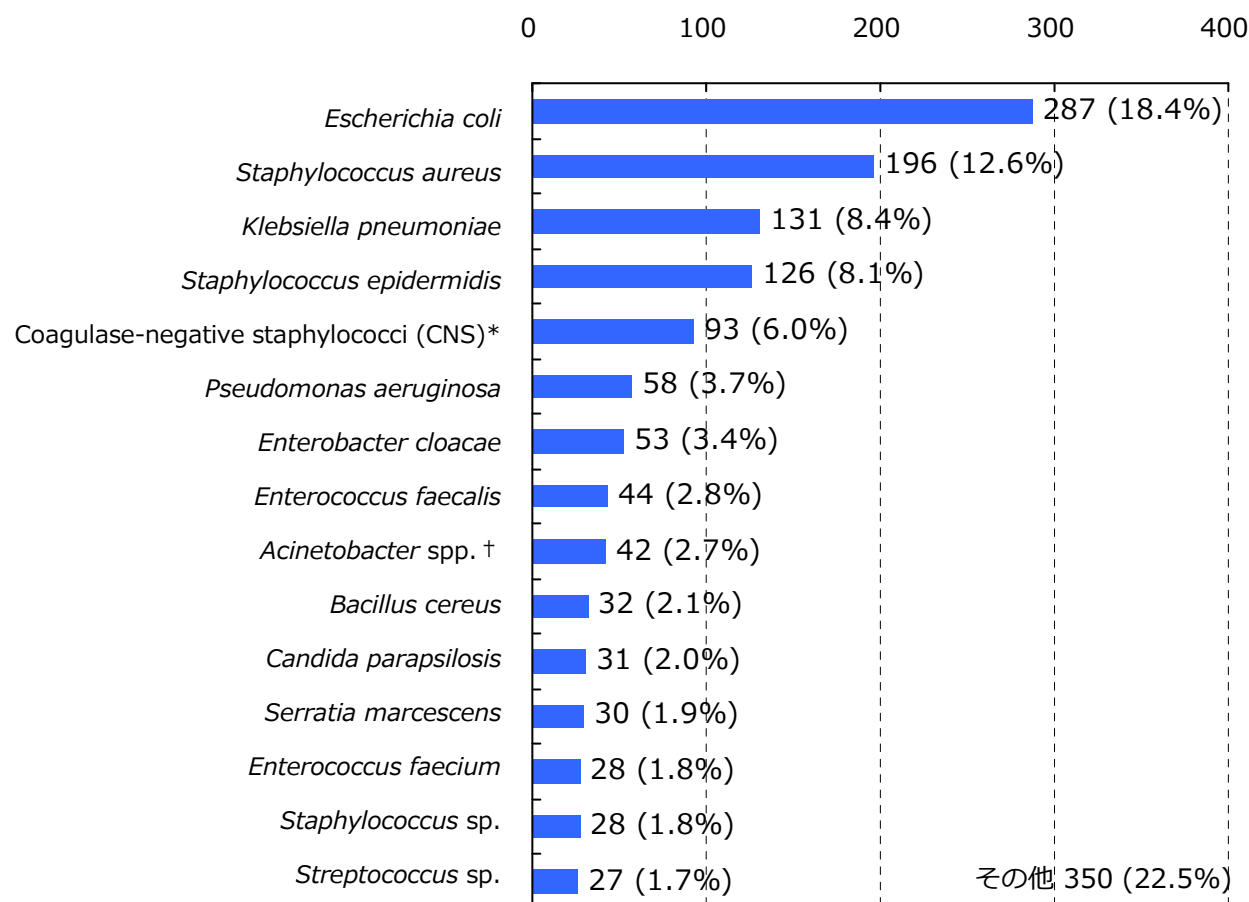
403(髄液)

その他：上記以外の検査材料コード

検査材料コード：JANISホームページ>各部門について>検査部門 <https://janis.mhlw.go.jp/section/kensa.html>

3. 検査材料別分離菌数割合

血液検体分離菌 (N=1,556)



*菌名コード：1311, 1313～1325と報告された菌（1312：*Staphylococcus epidermidis*は対象外）

†菌名コード：4400～4403と報告された菌

入院として報告された検体を集計

分離菌数割合が四捨五入して小数第一位までの表示で[0.0%]になる菌、菌名コード9998(その他の菌種)、16位以下の菌は「その他」に集計

集計対象菌：菌名コード9996(ウイルスによる(疑いもふくむ))、9997(菌不明)、9999(コメントのみ)の報告以外の全ての菌

集計対象検査材料：静脈血(検査材料コード401)と動脈血(同402)

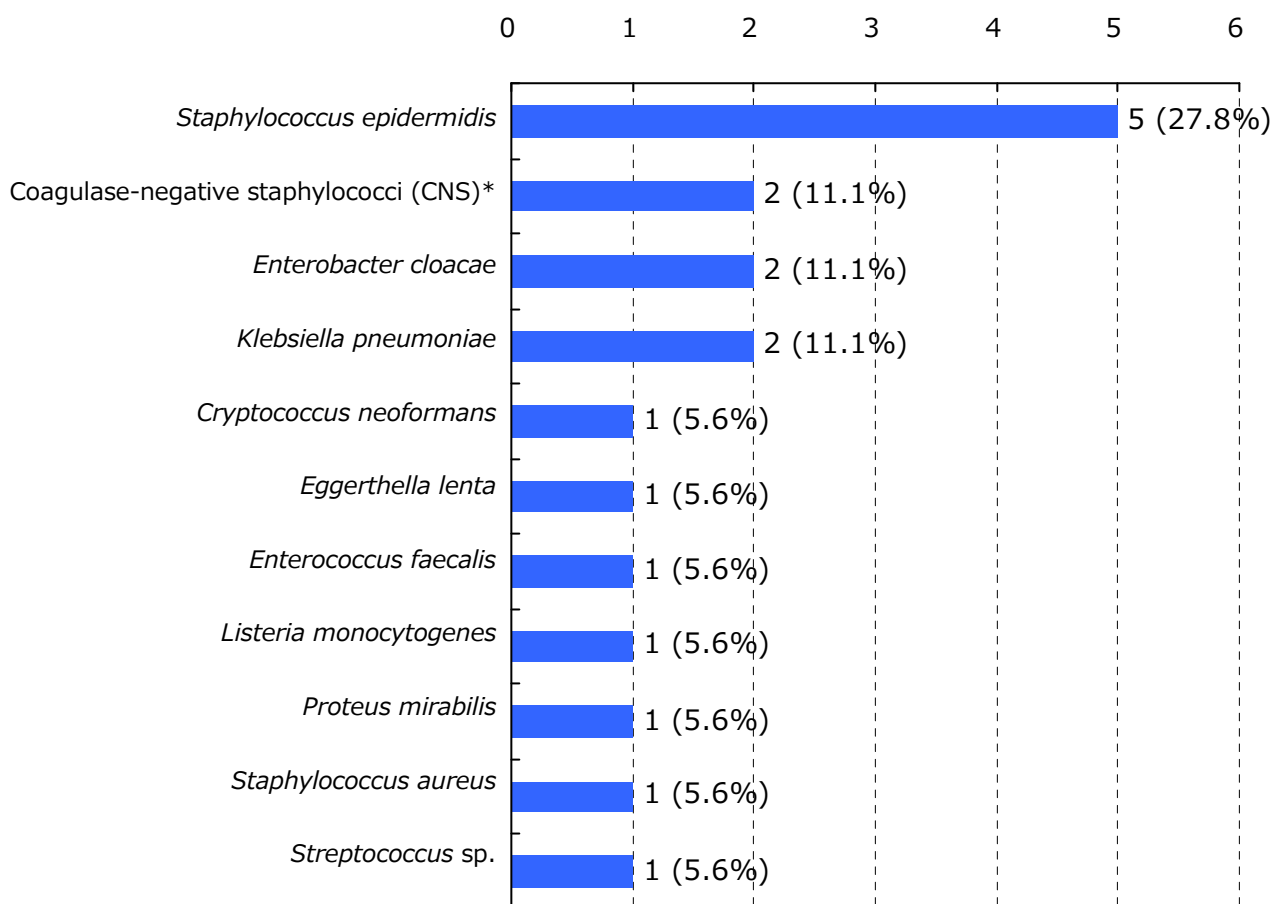
血液検体分離菌数割合 = (対象菌の血液検体分離菌数) ÷ (血液検体分離菌数合計) × 100

菌名コード、検査材料コード

: JANISホームページ> 各部門について> 検査部門 <https://janis.mhlw.go.jp/section/kensa.html>

3. 検査材料別分離菌数割合

髄液検体分離菌 (N=18)



*菌名コード：1311, 1313～1325と報告された菌（1312：*Staphylococcus epidermidis*は対象外）

入院として報告された検体を集計

分離菌数割合が四捨五入して小数第一位までの表示で[0.0%]になる菌、菌名コード9998(その他の菌種)、16位以下の菌は「その他」に集計

集計対象菌：菌名コード9996(ウイルスによる(疑いもふくむ))、9997(菌不明)、9999(コメントのみ)の報告以外の全ての菌

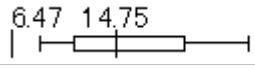
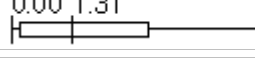
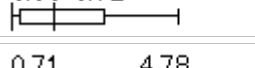
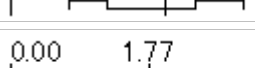
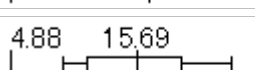
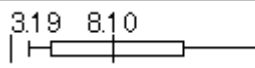
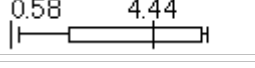
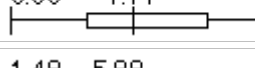
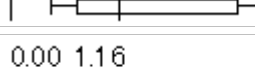


集計対象検査材料：髄液(検査材料コード403)

髄液検体分離菌数割合 = (対象菌の髄液検体分離菌数) ÷ (髄液検体分離菌数合計) × 100

菌名コード、検査材料コード

: JANISホームページ> 各部門について> 検査部門 <https://janis.mhlw.go.jp/section/kensa.html>

4. 主要菌分離患者数*と全医療機関†の分離率分布

| | 検体提出・菌分離患者数 全体の分離率‡ | 集計対象医療機関の 分離率¶(%)の分布 |
|---------------------------|------------------------|---|
| 検体提出患者数 | 11,088人 | |
| <i>S. aureus</i> | 1,622人 (14.63%) | 6.47 14.75 33.47  |
| <i>S. epidermidis</i> | 252人 (2.27%) | 0.00 1.31 7.46  |
| <i>S. pneumoniae</i> | 114人 (1.03%) | 0.00 0.72 5.88  |
| <i>E. faecalis</i> | 503人 (4.54%) | 0.71 4.78 9.73  |
| <i>E. faecium</i> | 208人 (1.88%) | 0.00 1.77 4.37  |
| <i>E. coli</i> | 1,537人 (13.86%) | 4.88 15.69 34.26  |
| <i>K. pneumoniae</i> | 887人 (8.00%) | 3.19 8.10 19.60  |
| <i>Enterobacter spp.</i> | 475人 (4.28%) | 0.58 4.44 9.94  |
| <i>S. marcescens</i> | 146人 (1.32%) | 0.00 1.11 3.11  |
| <i>P. aeruginosa</i> | 708人 (6.39%) | 1.48 5.88 15.54  |
| <i>Acinetobacter spp.</i> | 147人 (1.33%) | 0.00 1.16 4.38  |

入院として報告された検体を集計

*分離患者数と検体提出患者数は30日ごとに重複処理(巻末参照)している

†ここでは全医療機関は集計対象医療機関を表す

‡ここでの分離率は全体の分離率を表す

全体の分離率

= (集計対象医療機関の対象菌の分離患者数合計) ÷ (集計対象医療機関の検体提出患者数合計) × 100

¶分離率 = (対象菌の分離患者数) ÷ (検体提出患者数) × 100

5. 特定の耐性菌分離患者数*と全医療機関†の分離率分布

| | 検体提出・菌分離患者数 全体の分離率‡ | 集計対象医療機関の 分離率¶(%)の分布 |
|------------------------|------------------------|-------------------------|
| 検体提出患者数 | 11,088人 | |
| メチシリン耐性黄色ブドウ球菌(MRSA) | 871人 (7.86%) | 2.71 8.12 19.92 |
| バンコマイシン耐性黄色ブドウ球菌(VRSA) | 0人 (0.00%) | 0.00 |
| バンコマイシン耐性腸球菌(VRE) | 2人 (0.02%) | 0.00 0.00 0.14 |
| ペニシリン耐性肺炎球菌(PRSP) | 59人 (0.53%) | 0.00 0.35 1.96 |
| 多剤耐性緑膿菌(MDRP) | 15人 (0.14%) | 0.00 0.00 1.44 |
| 多剤耐性アシネトバクター属(MDRA) | 0人 (0.00%) | 0.00 |
| カルバペネム耐性腸内細菌科細菌(CRE) | 15人 (0.14%) | 0.00 0.00 1.24 |
| カルバペネム耐性緑膿菌 | 95人 (0.86%) | 0.00 0.48 3.77 |
| 第三世代セファロスポリン耐性肺炎桿菌 | 97人 (0.87%) | 0.00 0.11 9.55 |
| 第三世代セファロスポリン耐性大腸菌 | 265人 (2.39%) | 0.00 2.36 9.56 |
| フルオロキノロン耐性大腸菌 | 522人 (4.71%) | 0.00 5.11 18.33 |

入院検体でかつ、検査法が原則微量液体希釈法又はEtestと設定されたMIC値が報告されている検体を集計
MRSAとVREは検査法によらず菌名コードで指定された場合はそれらを含む

*分離患者数と検体提出患者数は30日ごとに重複処理(巻末参照)している

†ここでは全医療機関は集計対象医療機関を表す

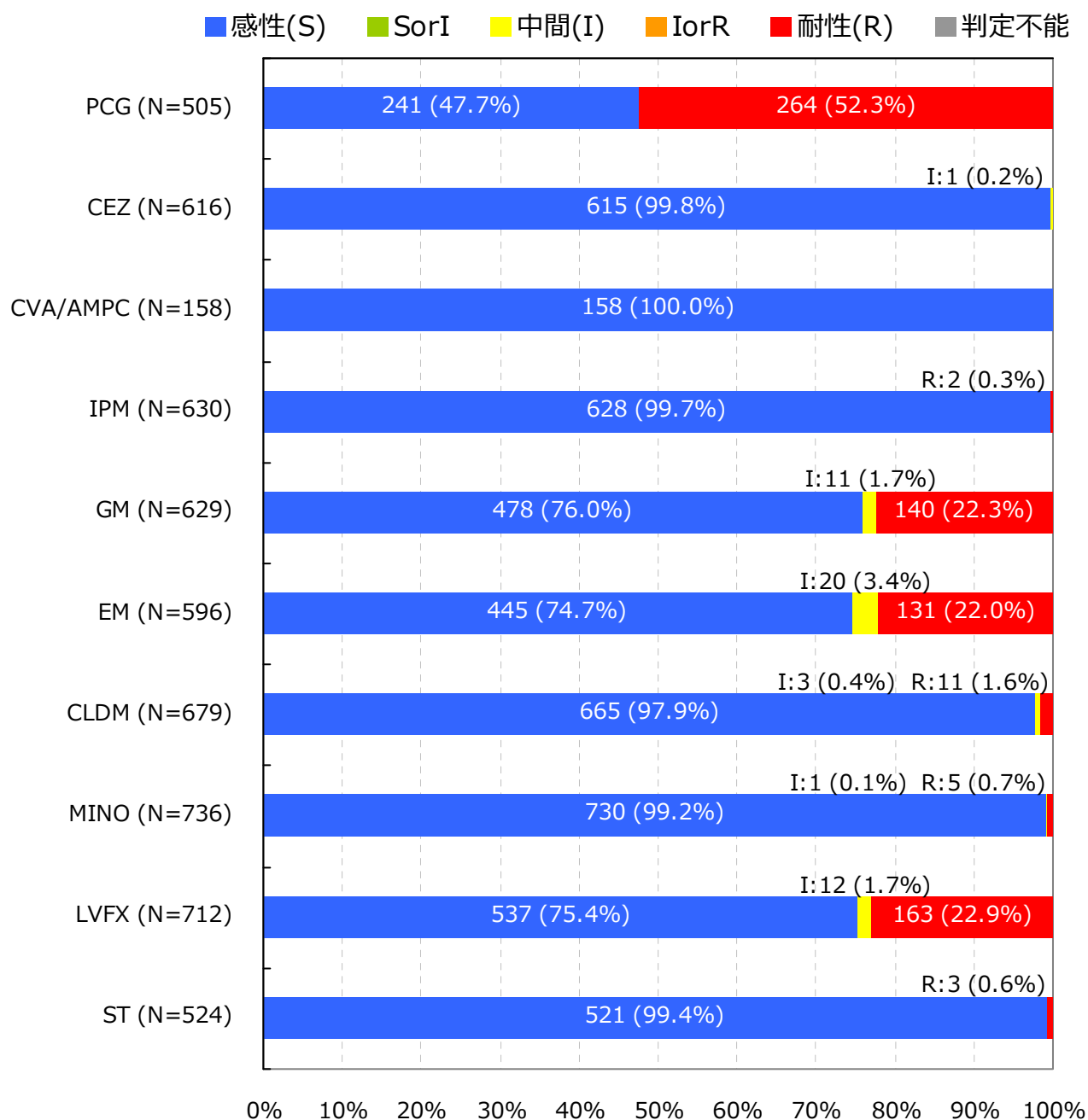
‡ここでの分離率は全体の分離率を表す

全体の分離率

= (集計対象医療機関の対象菌の分離患者数合計) ÷ (集計対象医療機関の検体提出患者数合計) × 100

¶分離率 = (対象菌の分離患者数) ÷ (検体提出患者数) × 100

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Staphylococcus aureus (MSSA) †

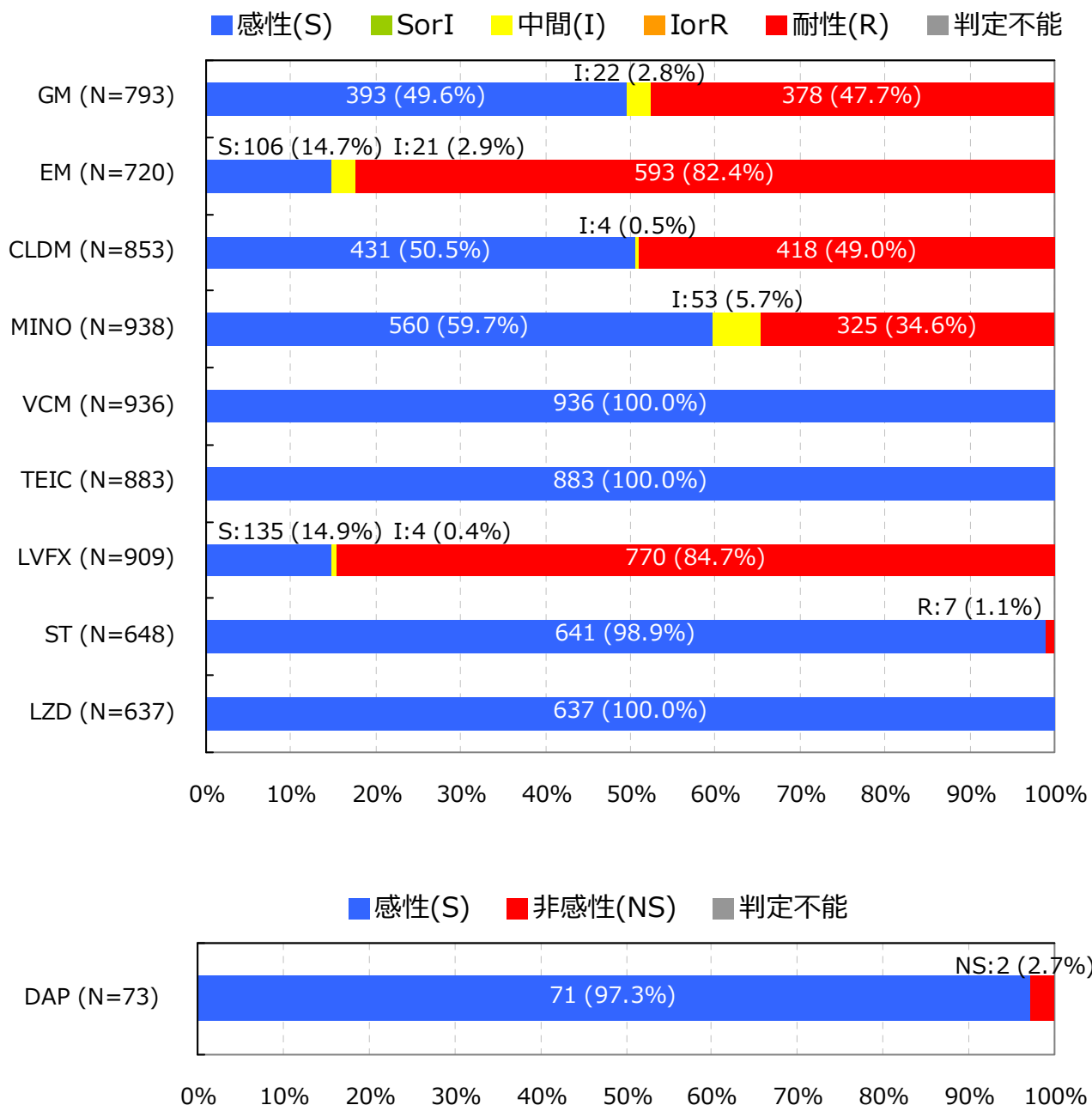
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 1304, 1305, 1306と報告された菌および菌名コード : 1301と報告され抗菌薬コード : 1208 (オキサシリン) の感受性結果「S」の菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Staphylococcus aureus (MRSA) †

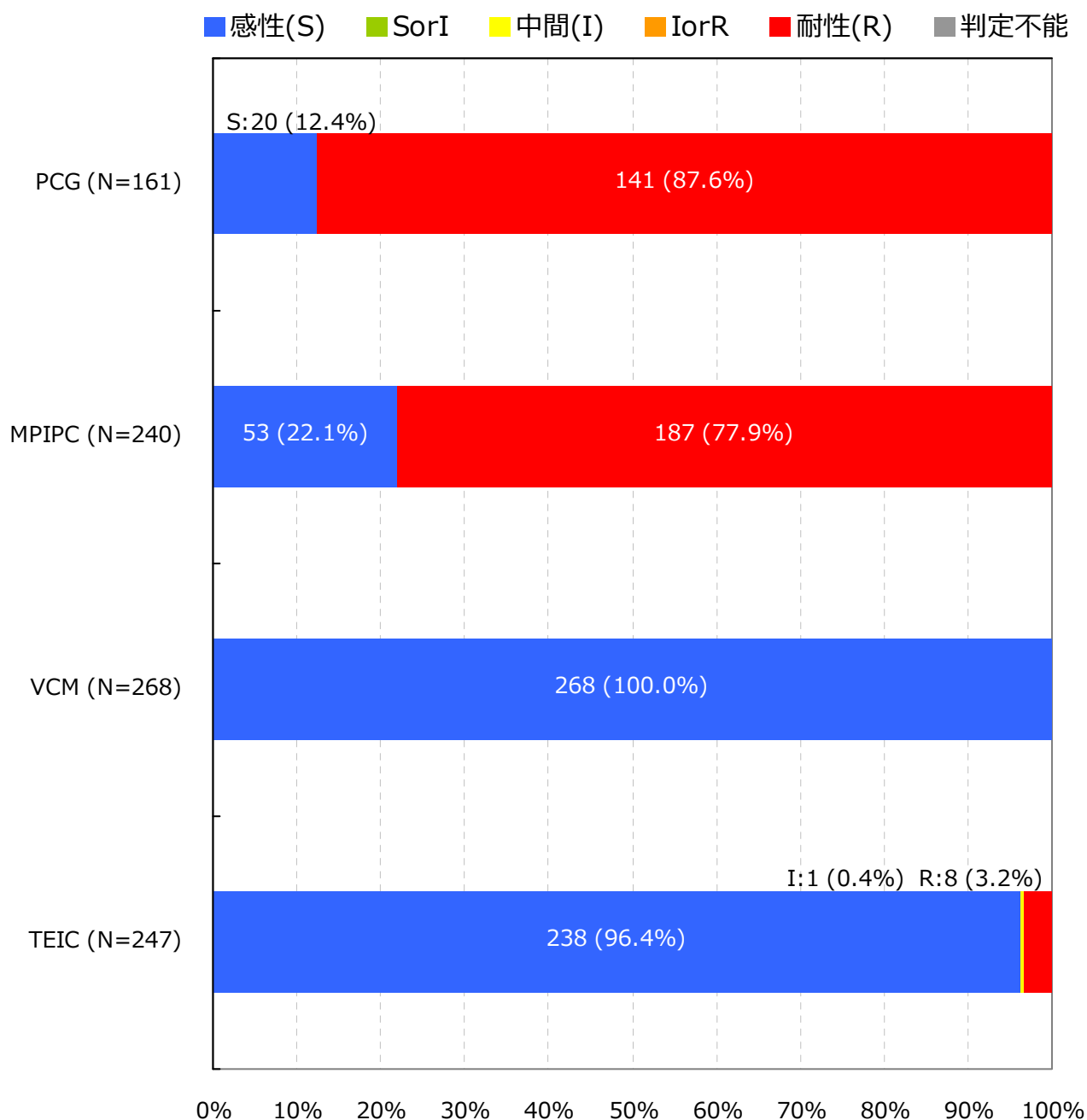
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,RまたはS,NSの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 1303と報告された菌および菌名コード : 1301と報告され抗菌薬コード : 1208 (オキサシリン) の感受性結果「R」の菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Staphylococcus epidermidis †

入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

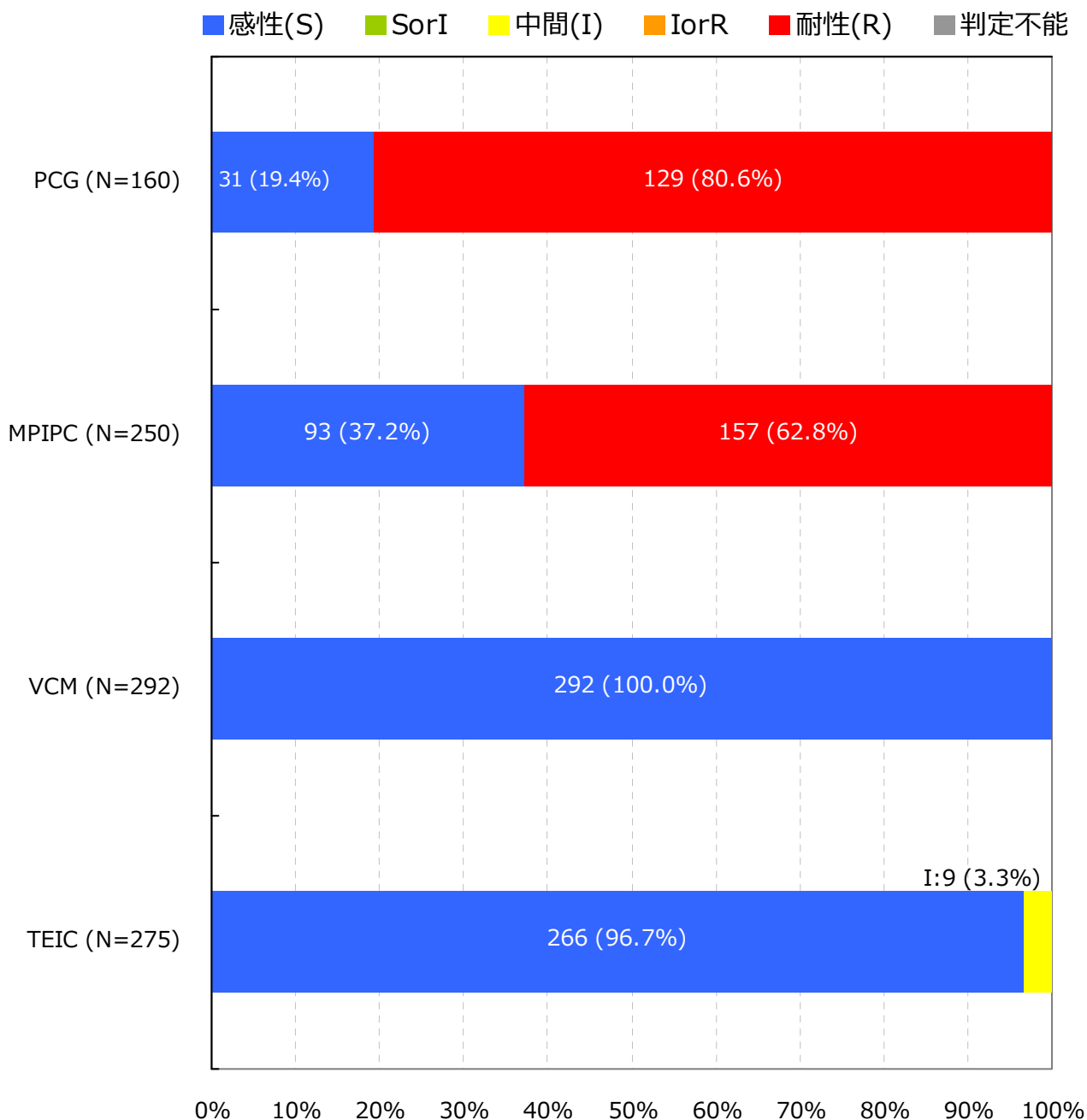
抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 1312と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Coagulase-negative staphylococci (CNS) †



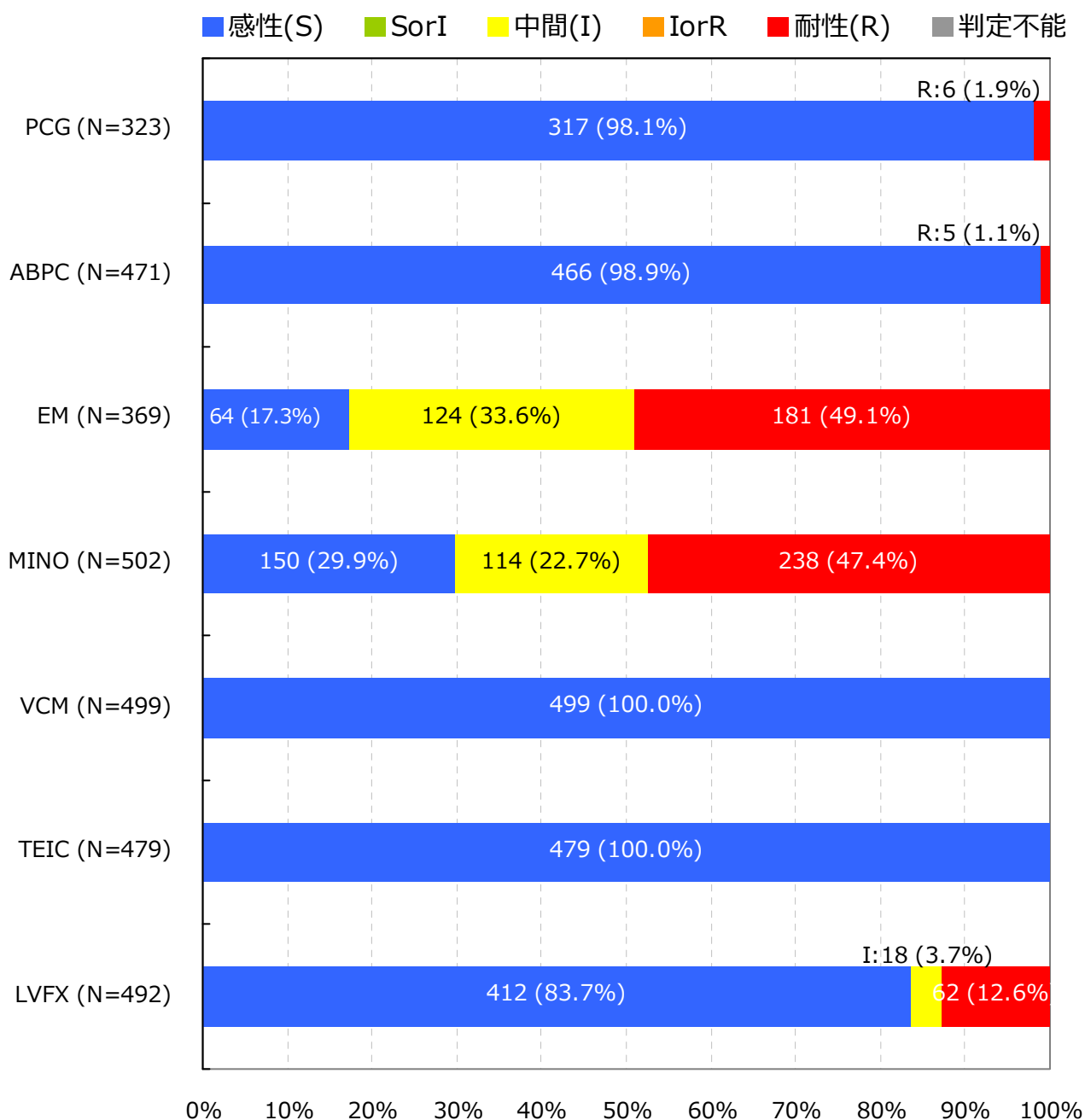
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 1311, 1313～1325と報告された菌 (1312 : *Staphylococcus epidermidis*は対象外)

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Enterococcus faecalis †

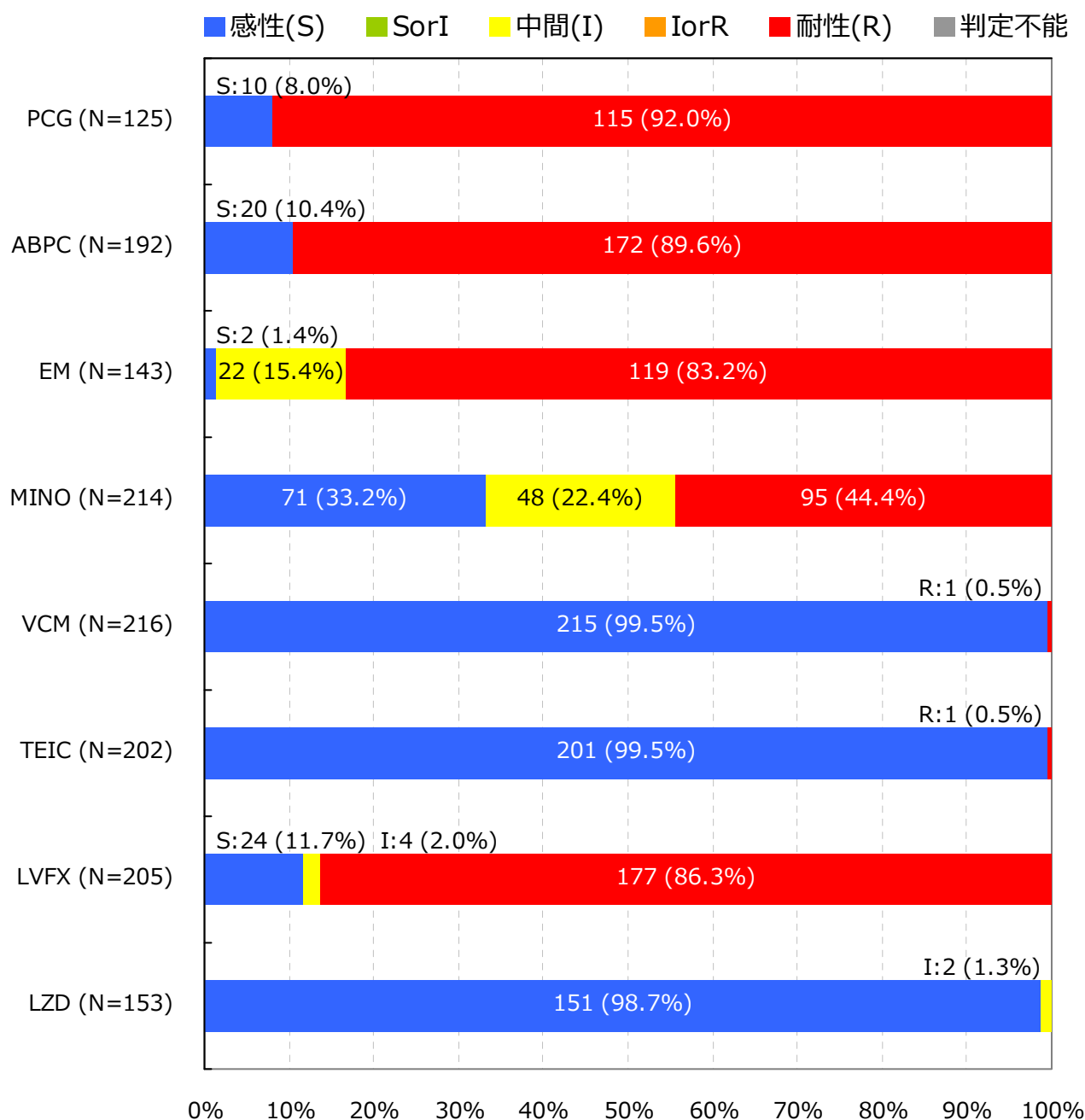
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 1201, 1202と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Enterococcus faecium †

入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 1205, 1206と報告された菌

(岐阜県)

公開情報 2017年7月～9月 四半期報(全集計対象医療機関)

院内感染対策サーベイランス 検査部門

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Streptococcus pneumoniae(髄液検体)†

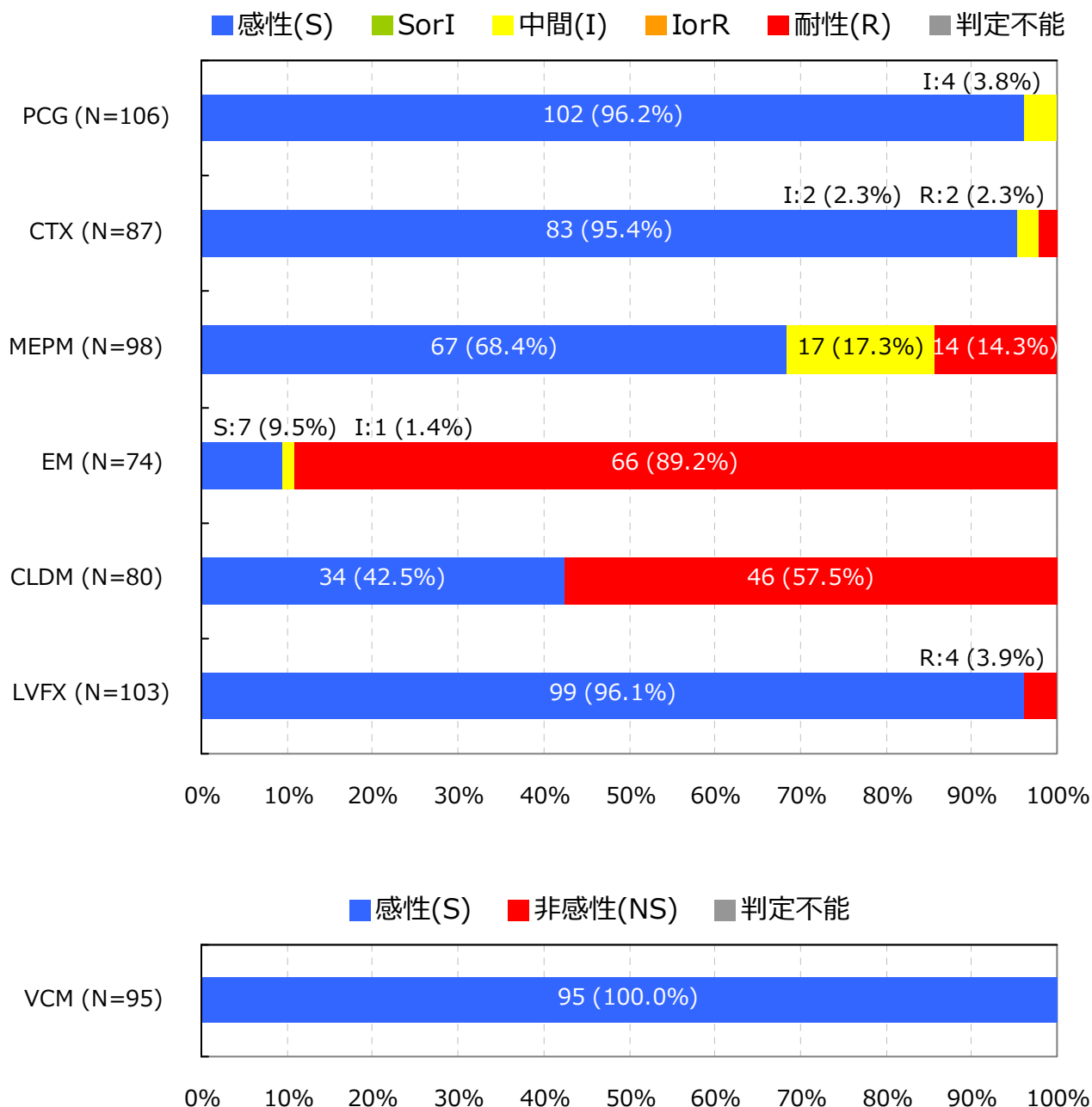
報告はありませんでした

入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計
抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,RまたはS,NSの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 1131と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Streptococcus pneumoniae(髄液検体以外) †

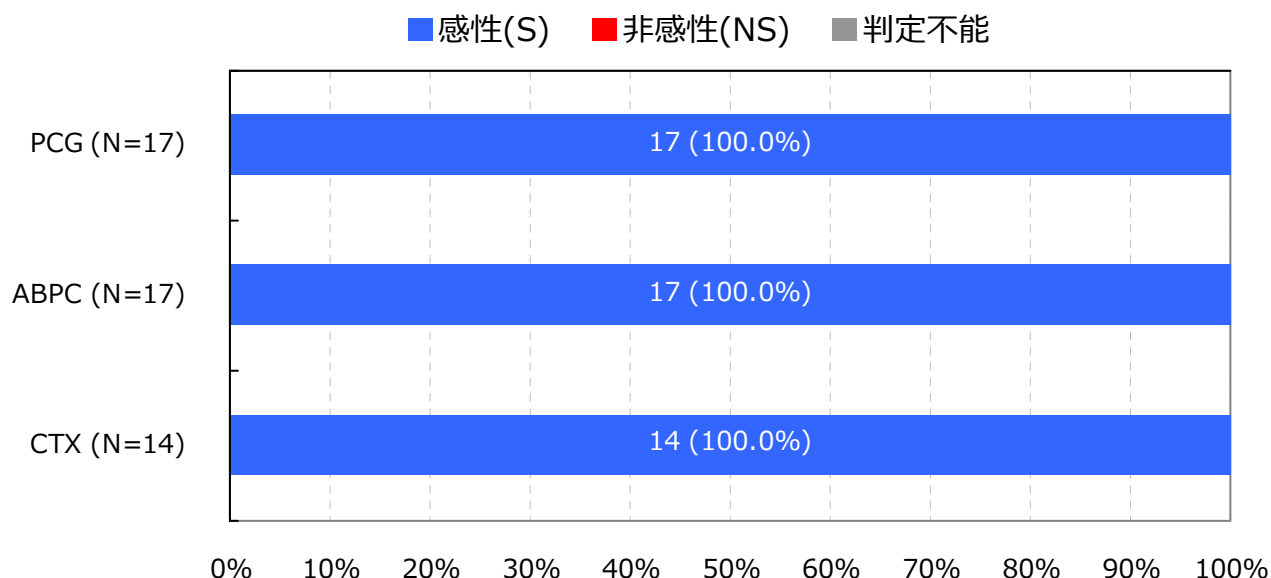
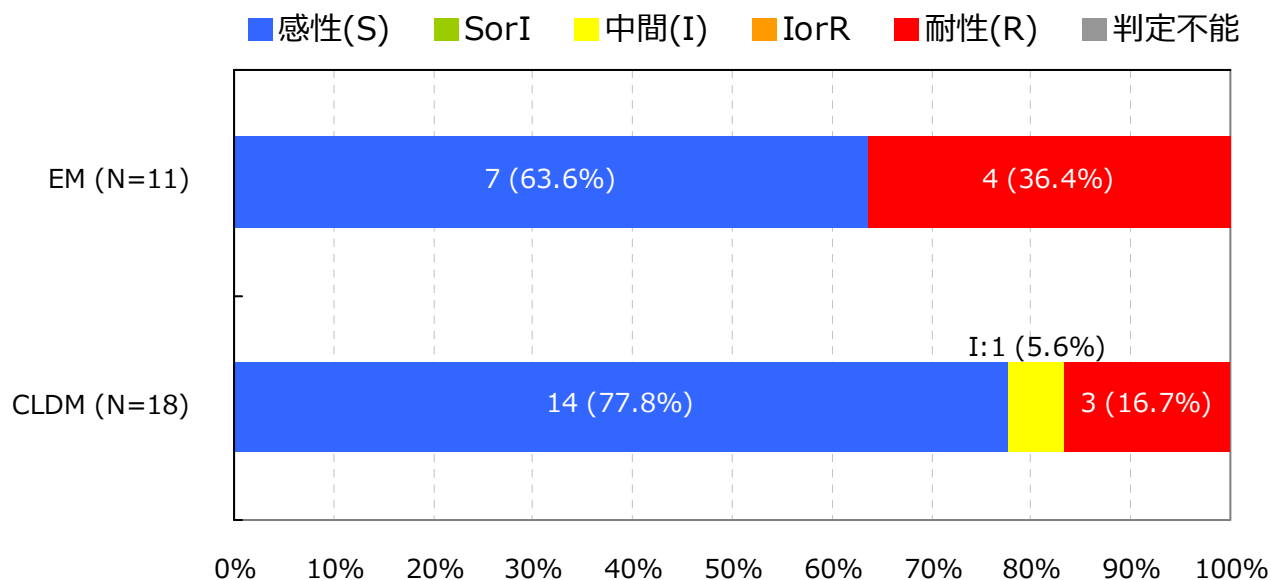
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,RまたはS,NSの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 1131と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Streptococcus pyogenes †

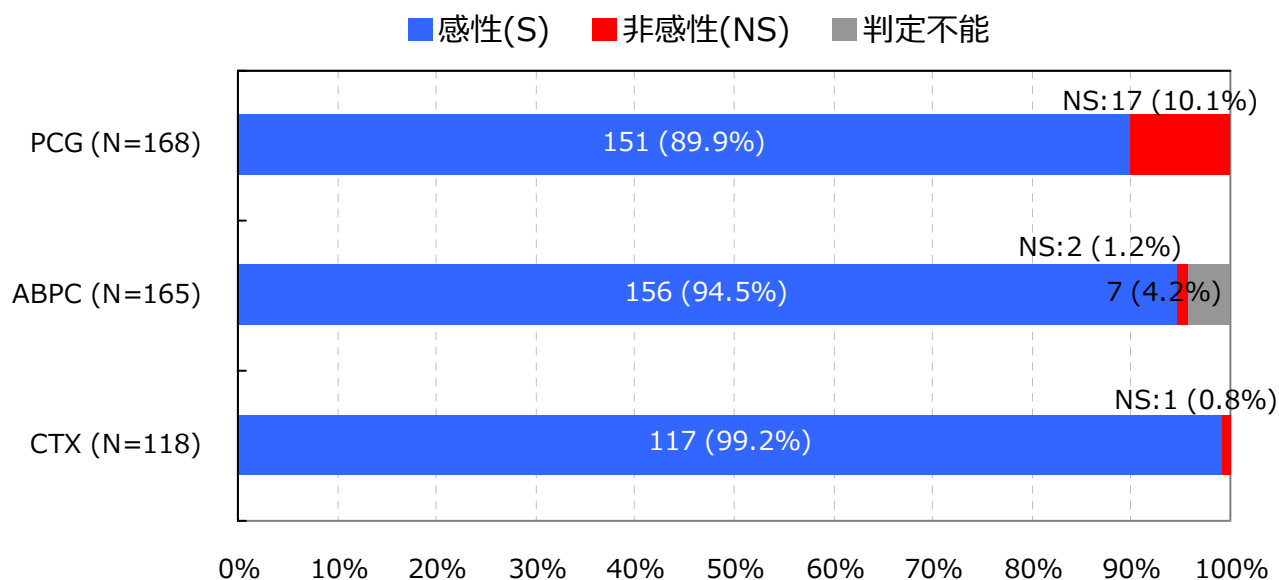
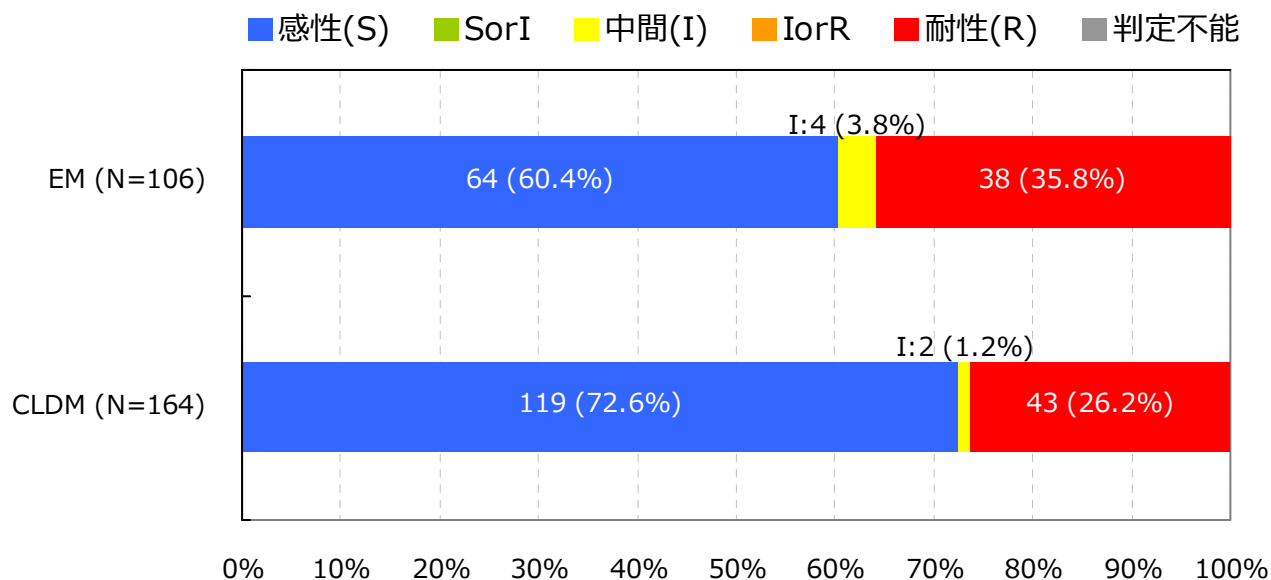
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,RまたはS,NSの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 1111と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Streptococcus agalactiae †

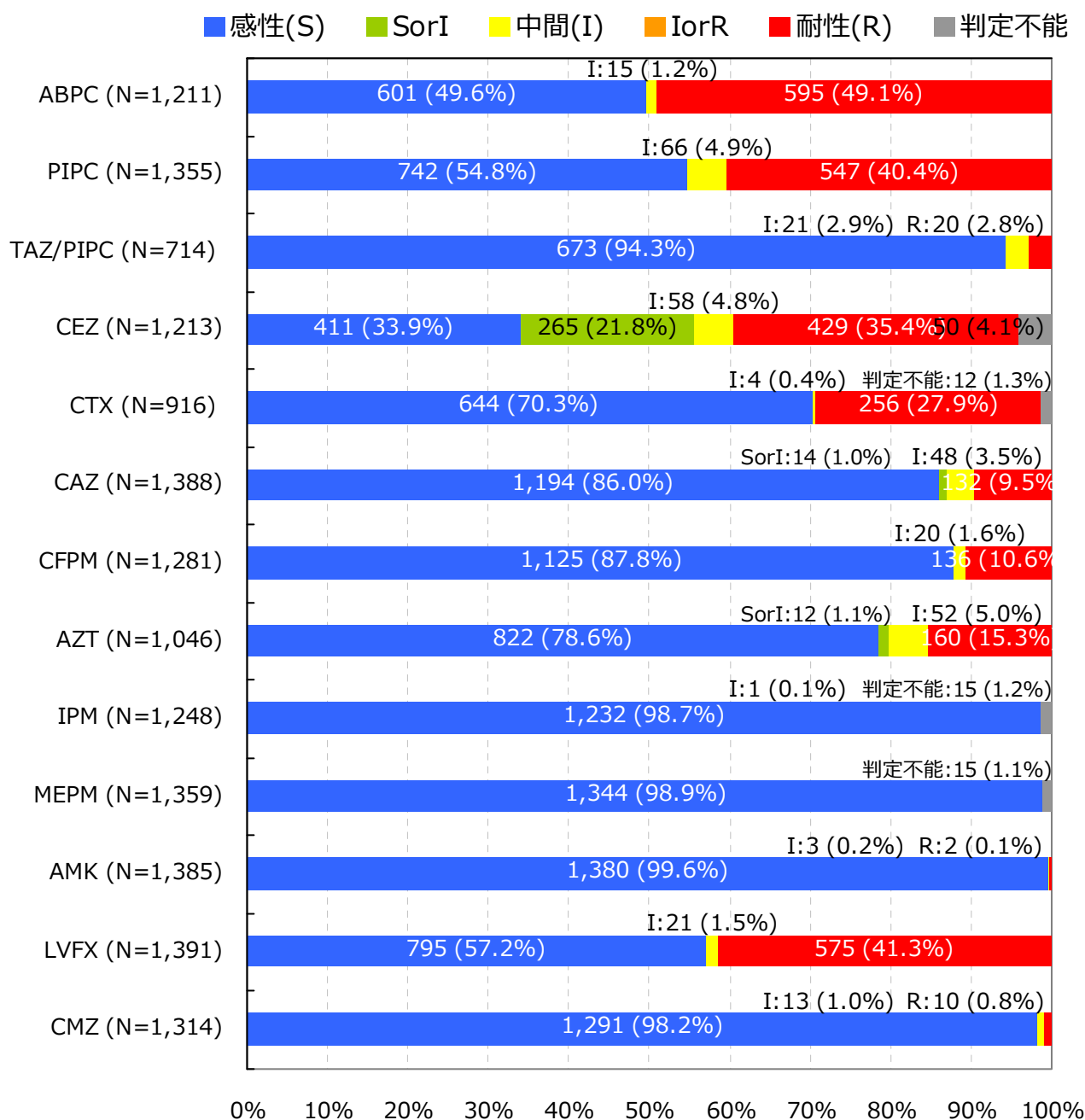
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,RまたはS,NSの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 1114と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Escherichia coli †

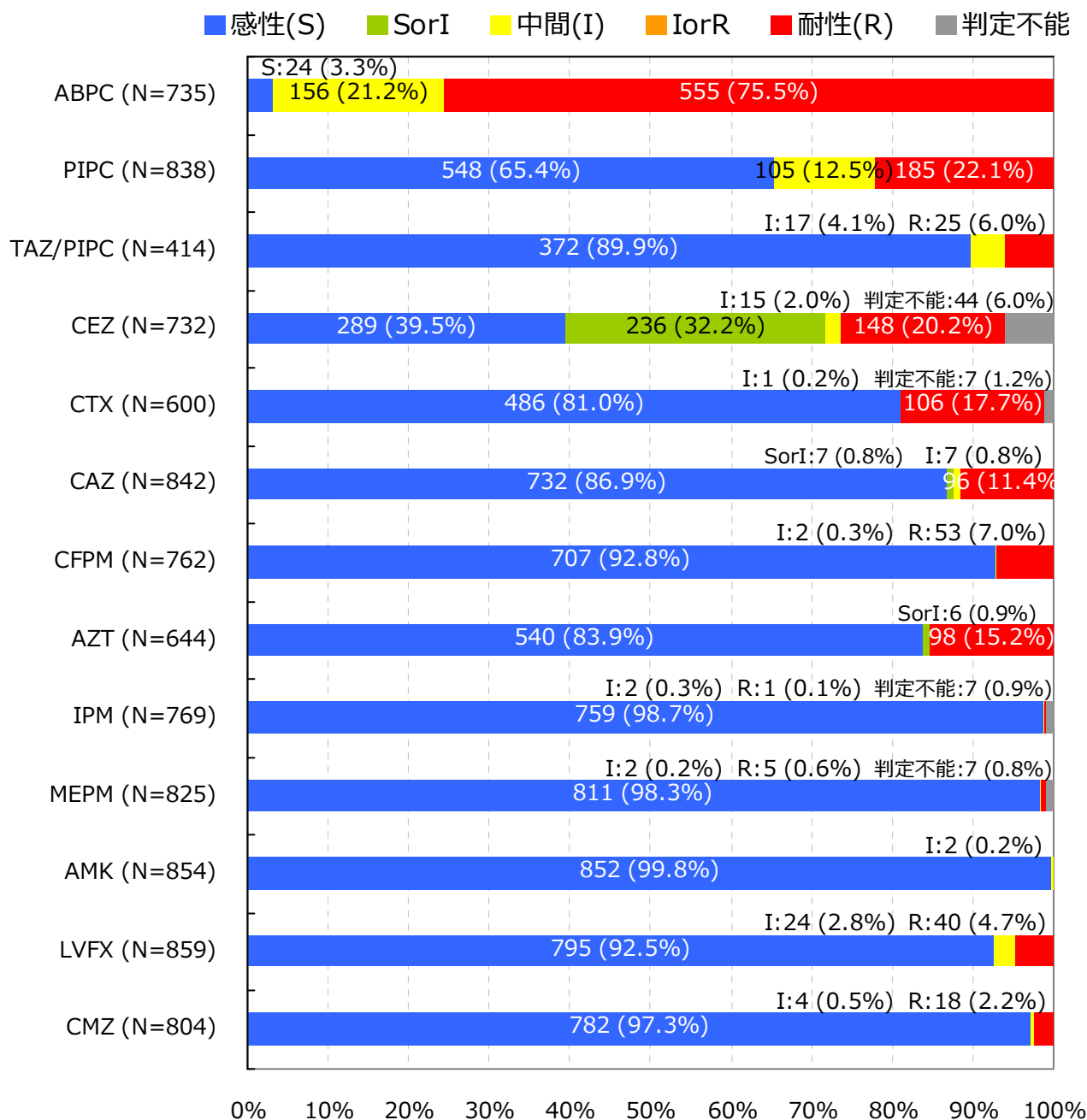
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2001～2007と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Klebsiella pneumoniae †

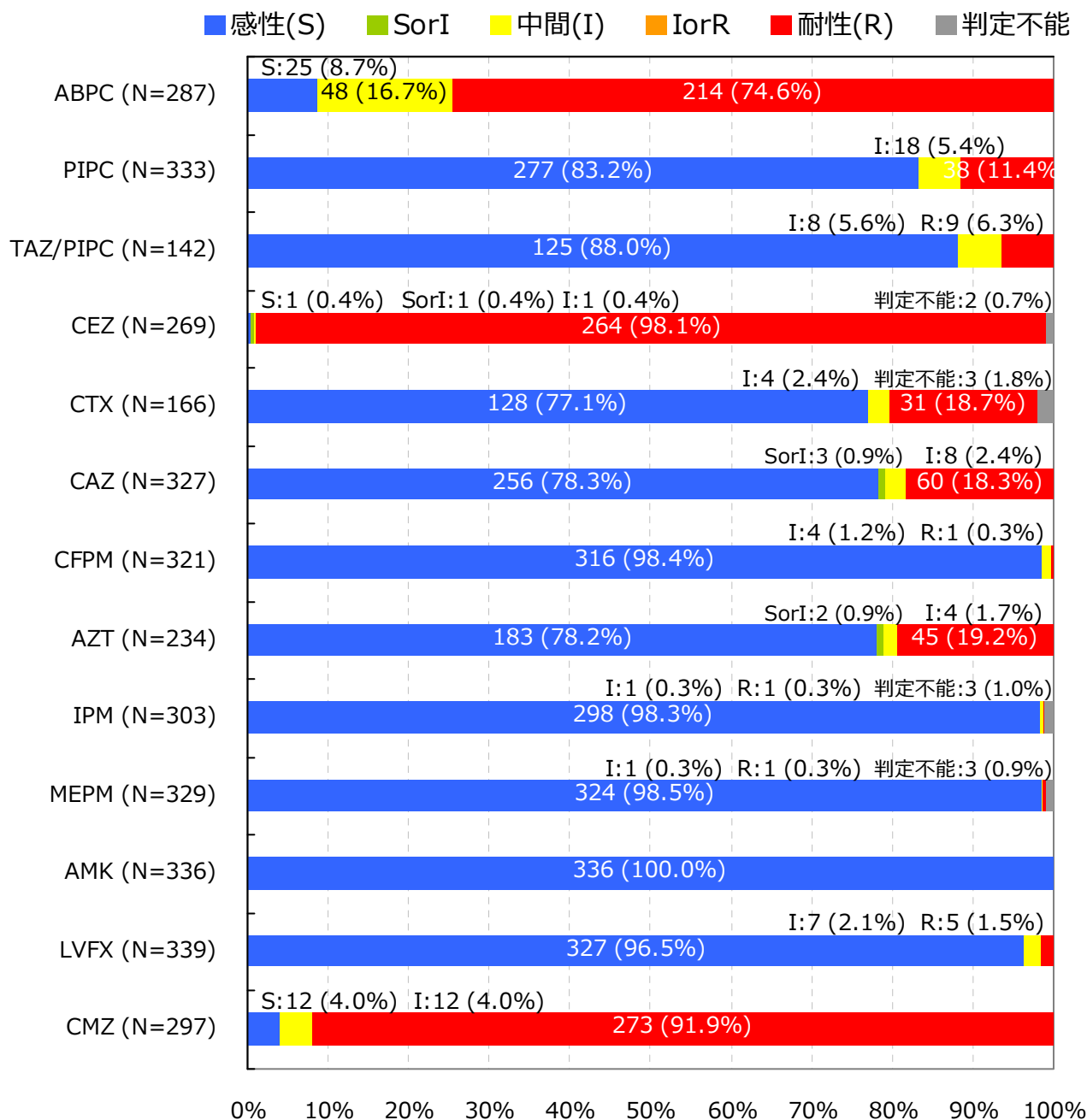
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2351と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Enterobacter cloacae †

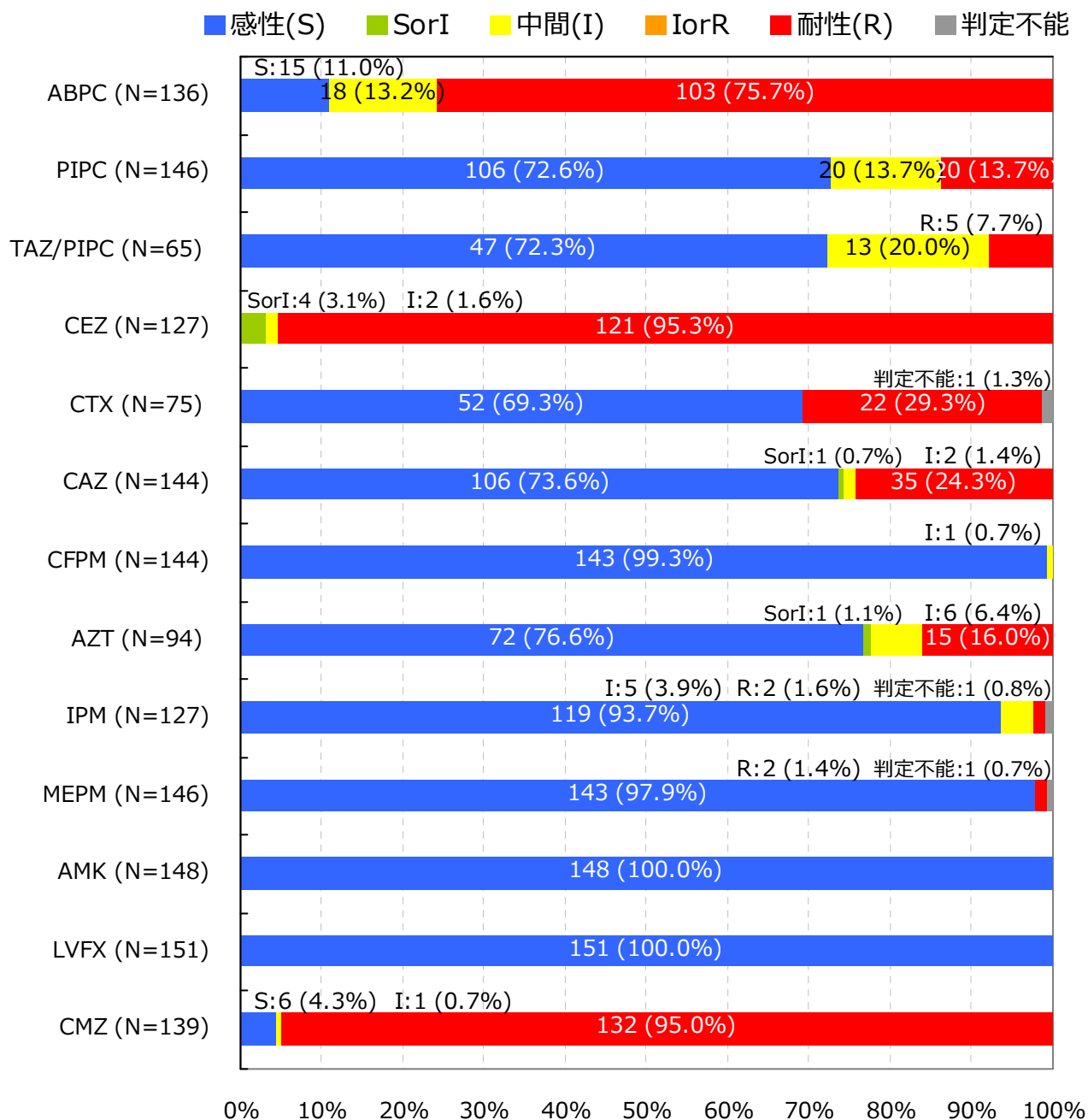
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2151と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Enterobacter aerogenes †

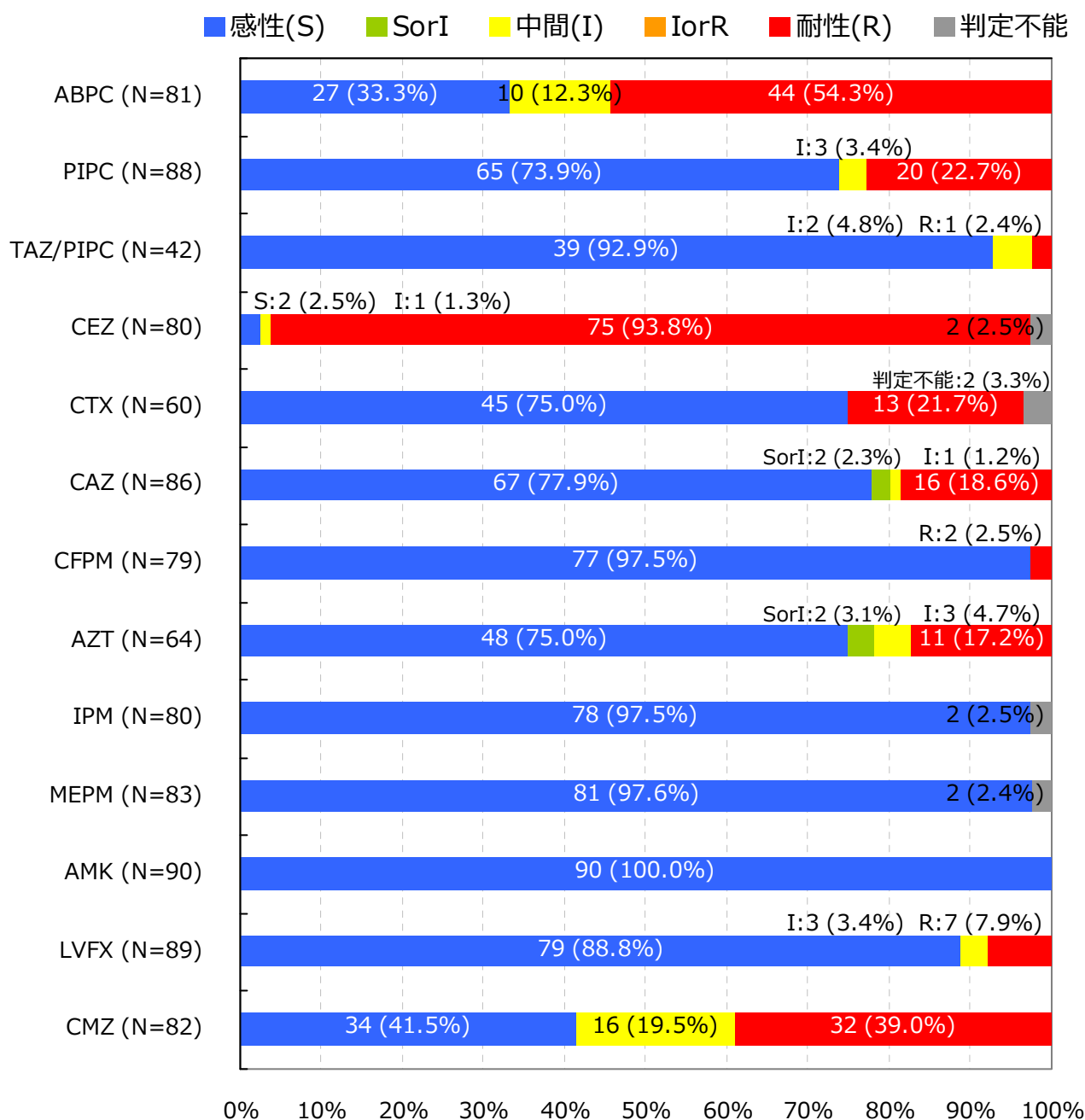
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 2152と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Citrobacter freundii †

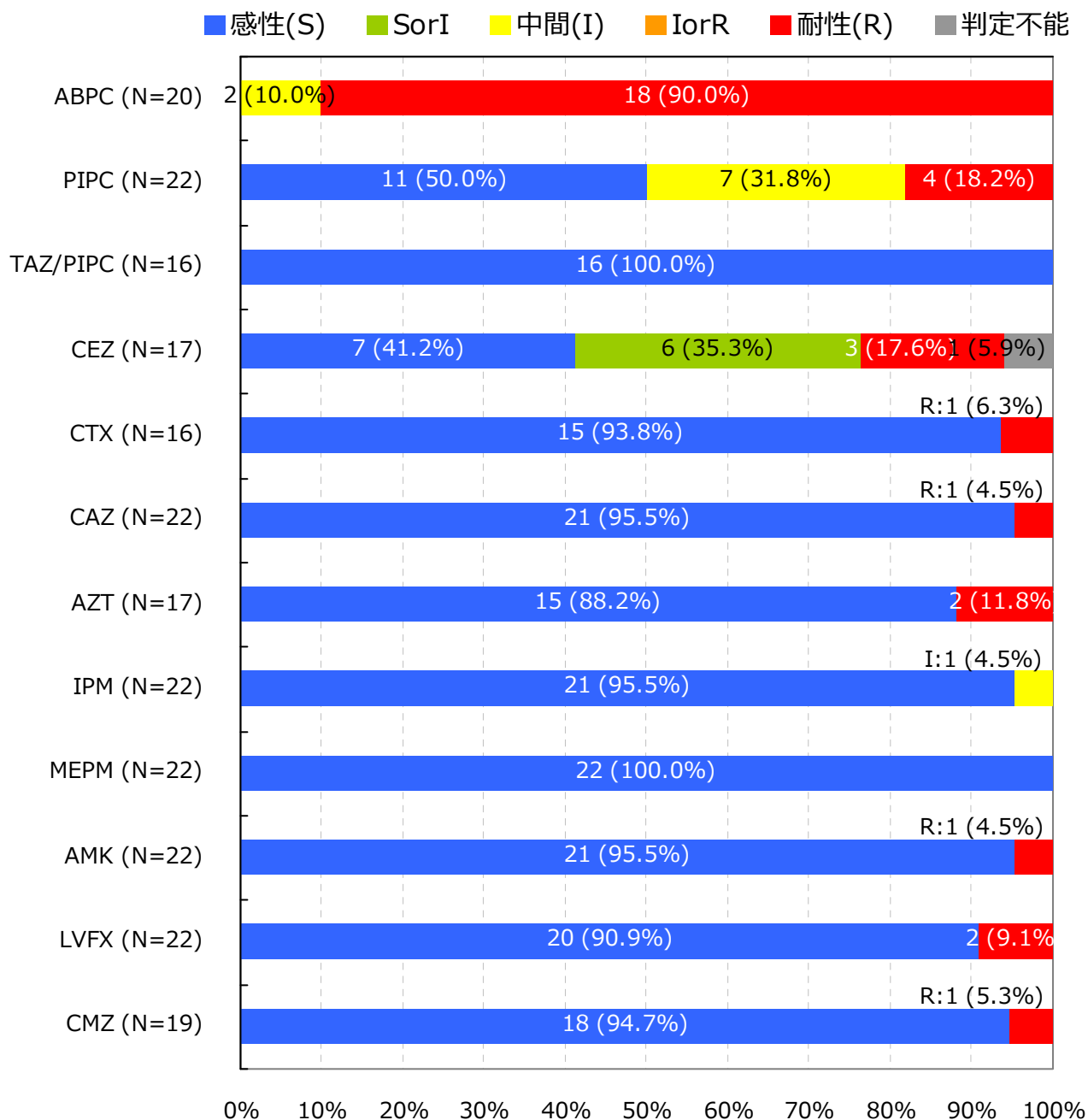
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2051と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Citrobacter koseri †

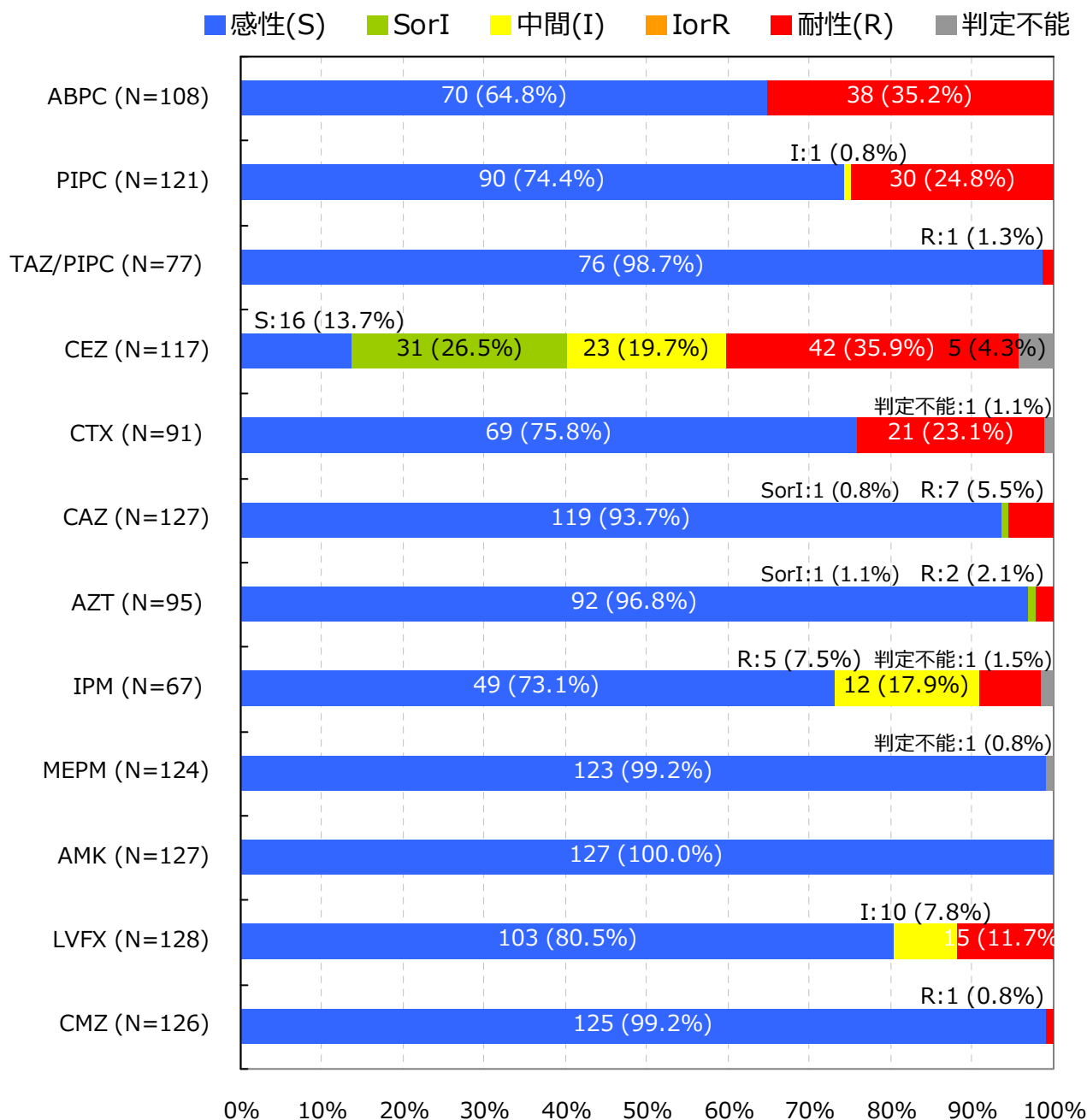
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2052と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Proteus mirabilis †

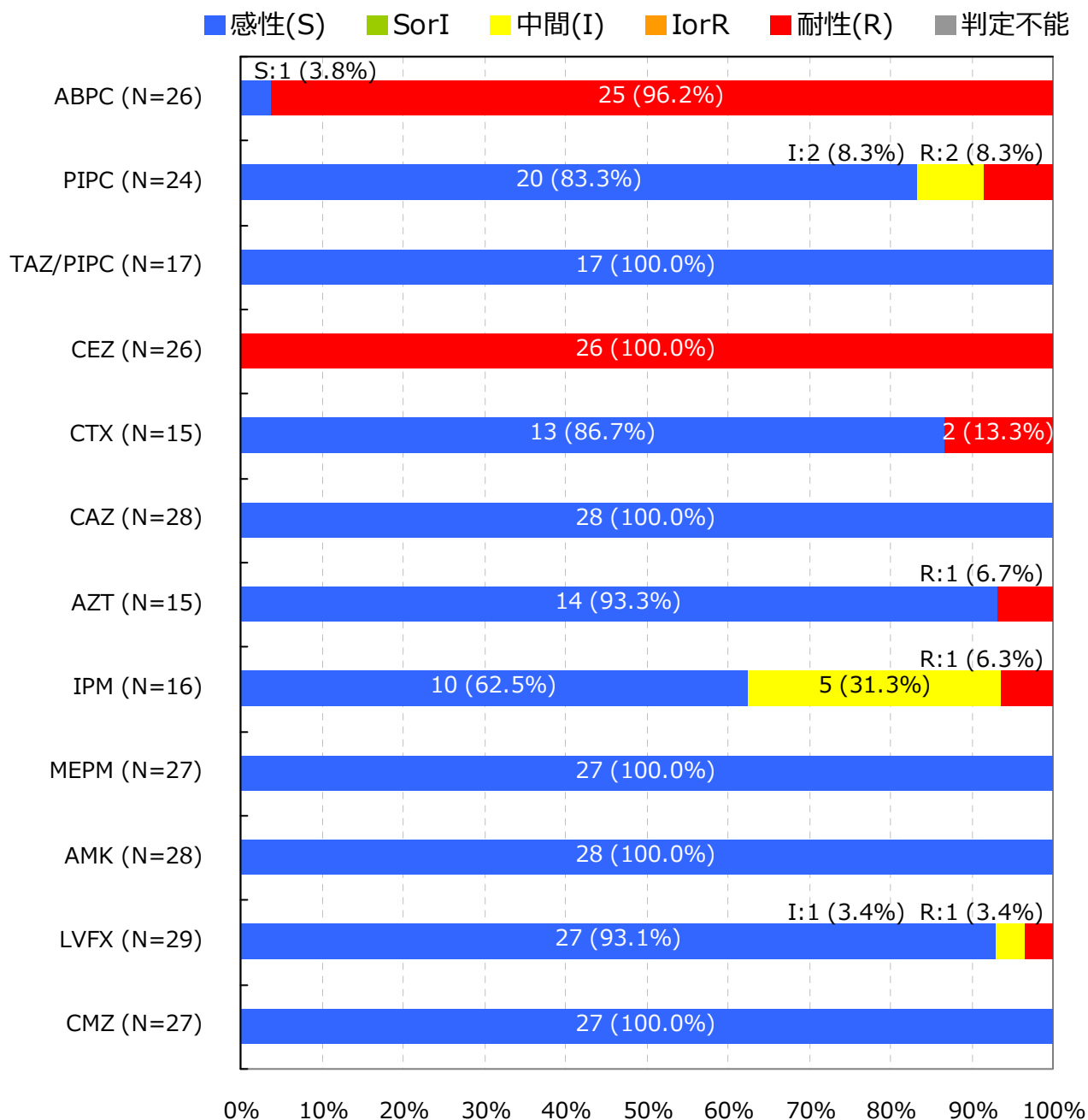
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2201と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Proteus vulgaris †

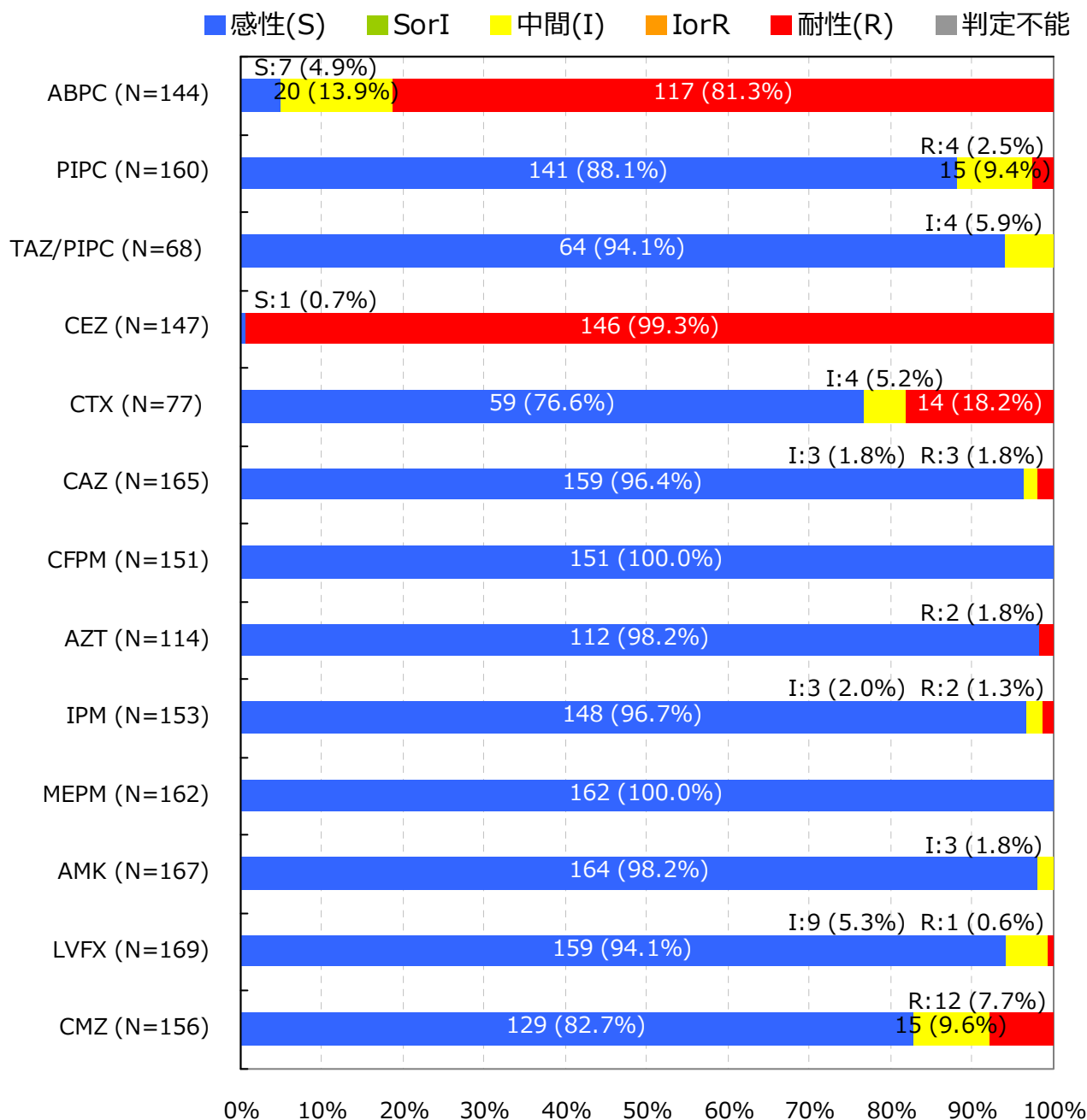
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2202と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Serratia marcescens †

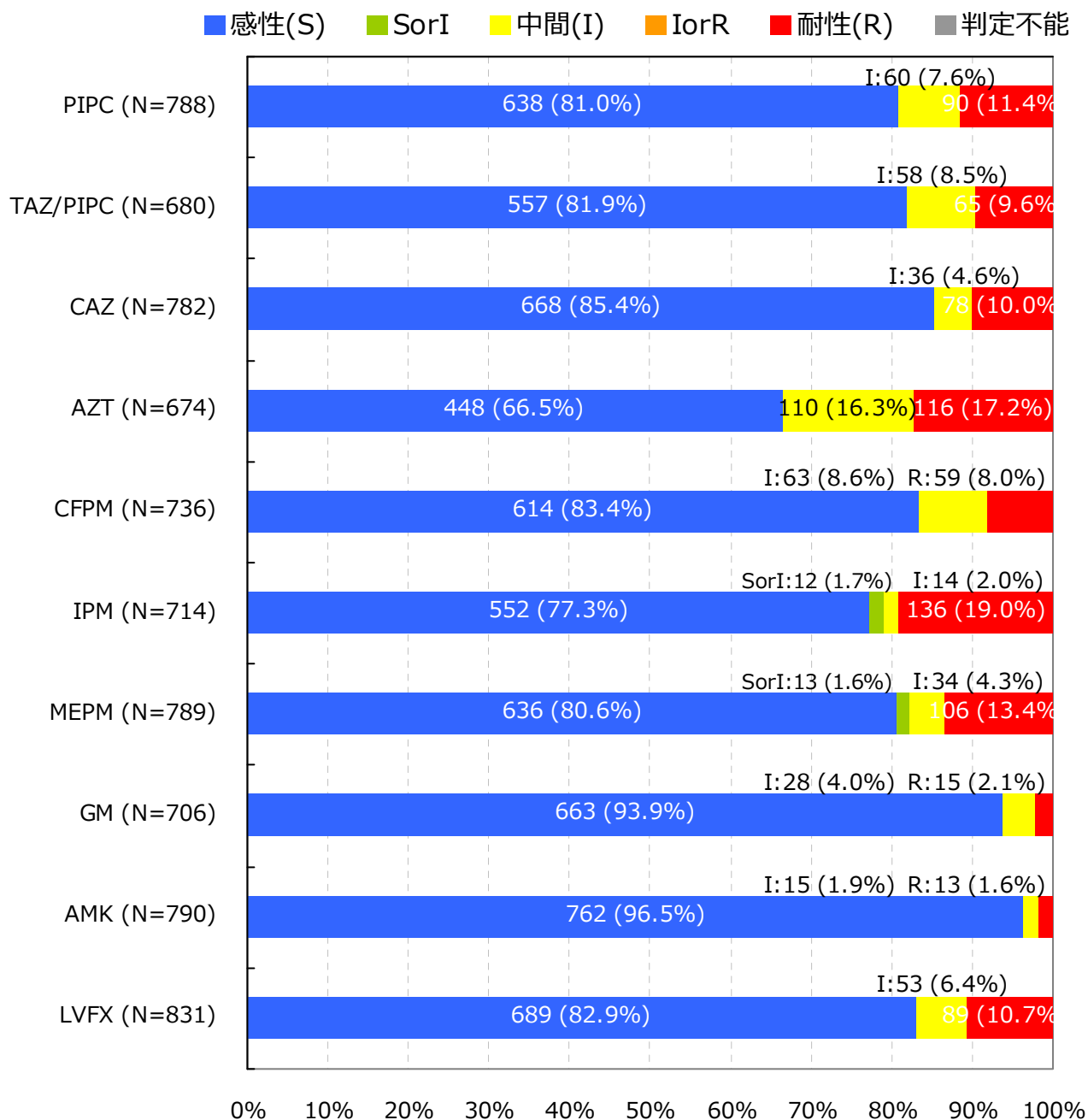
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2101と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Pseudomonas aeruginosa †

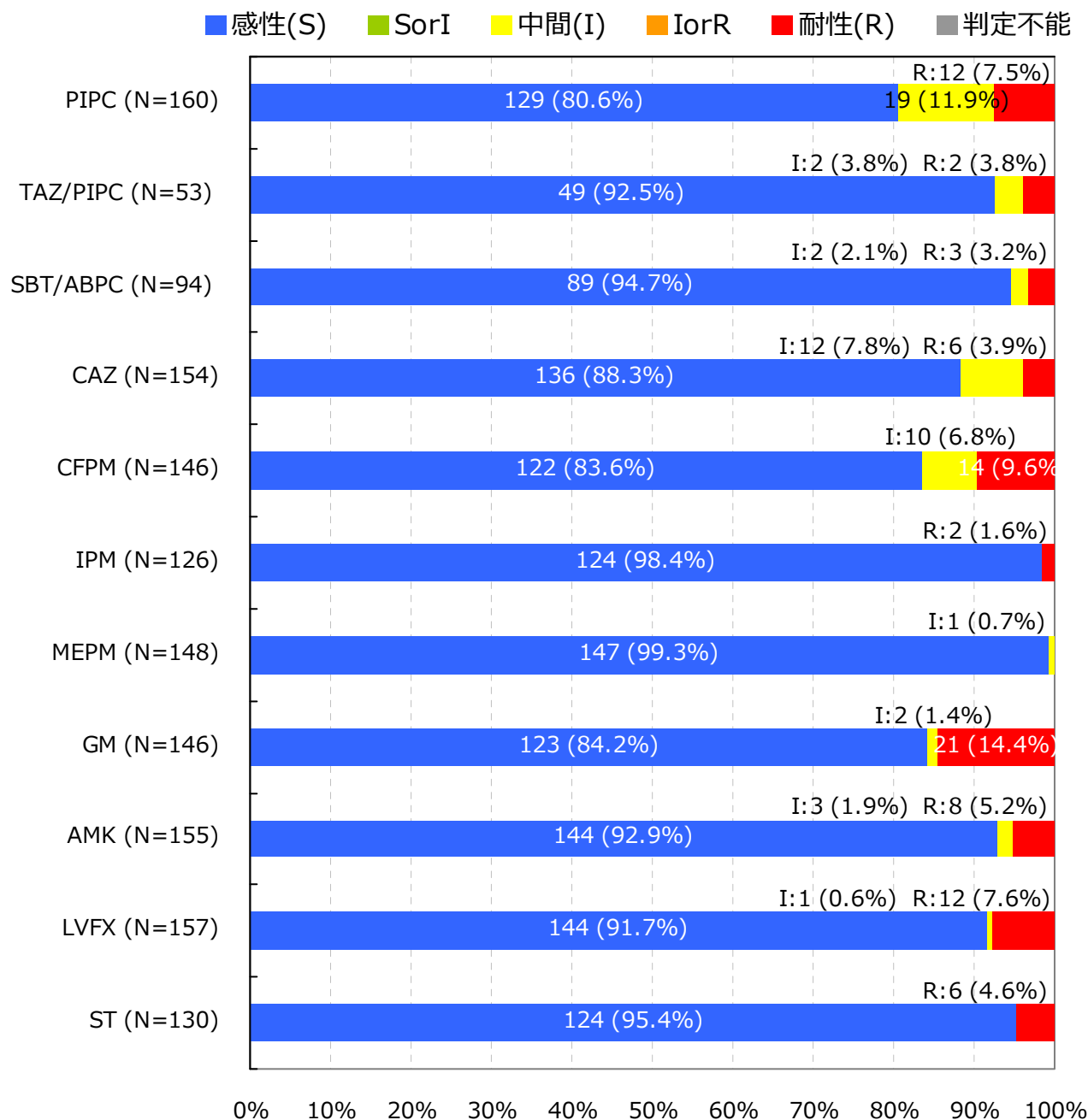
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 4001と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Acinetobacter spp. †

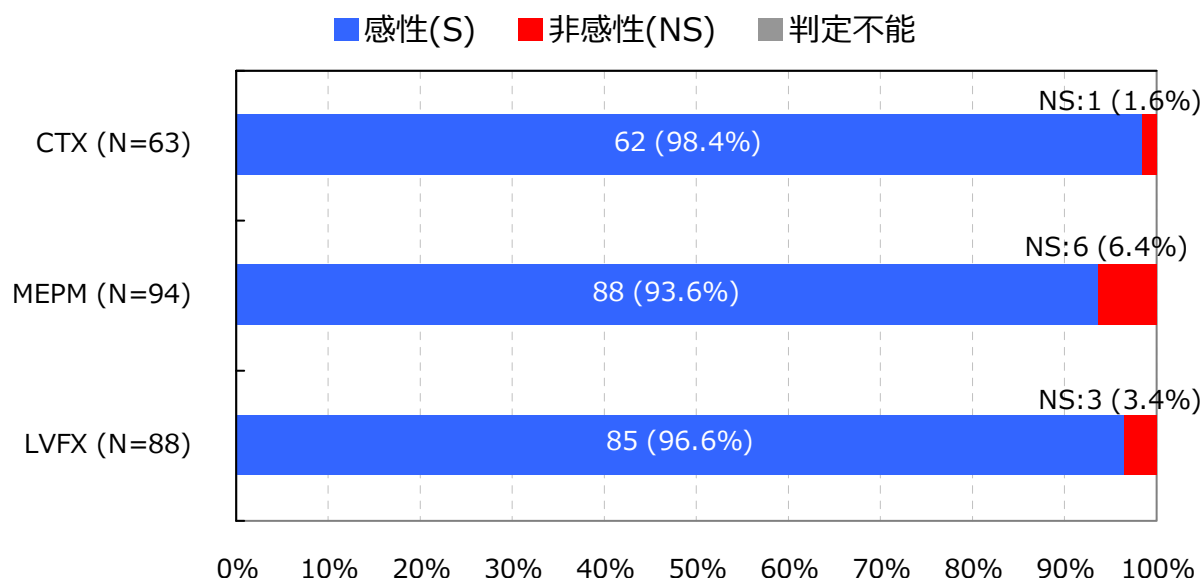
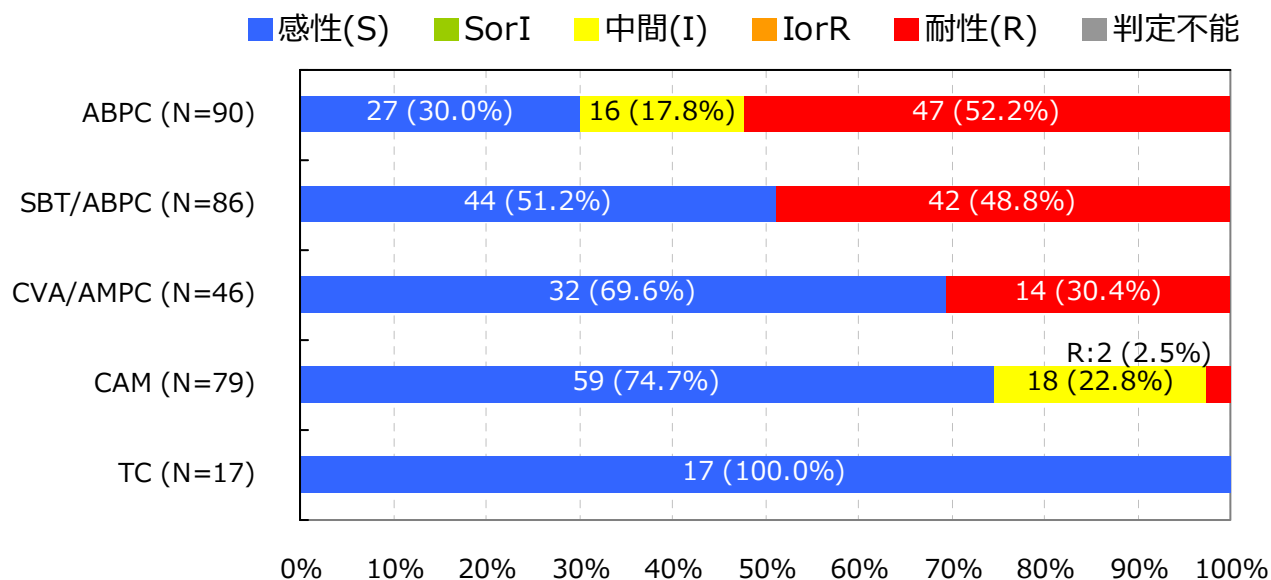
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 4400～4403と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Haemophilus influenzae †

入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計
 抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,RまたはS,NSの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 3201, 3202, 3203, 3205, 3208, 3211, 3214, 3217, 3220, 3223と報告された菌

【巻末資料 1 主要菌の菌名コード / 微量液体希釈法に基づく耐性菌の判定基準】

主要菌の菌名コード（薬剤感受性条件なし）

| 菌名 | 菌名コード Ver.4.1 |
|-----------------------------------|----------------|
| <i>Staphylococcus aureus</i> | 1301,1303-1306 |
| <i>Staphylococcus epidermidis</i> | 1312 |
| <i>Streptococcus pneumoniae</i> | 1131 |
| <i>Enterococcus faecalis</i> | 1201,1202 |
| <i>Enterococcus faecium</i> | 1205,1206 |
| <i>Escherichia coli</i> | 2001-2007 |
| <i>Klebsiella pneumoniae</i> | 2351 |
| <i>Enterobacter</i> spp. | 2150-2156 |
| <i>Serratia marcescens</i> | 2101 |
| <i>Pseudomonas aeruginosa</i> | 4001 |
| <i>Acinetobacter</i> spp. | 4400-4403 |

微量液体希釈法に基づく耐性菌の判定基準

| 菌名※ | 概要* | 微量液体希釈法（MIC 値） | 菌名コード Ver.4.1 |
|------|--|---|---|
| MRSA | MPIPC が “R” の <i>S. aureus</i> または選択培地で MRSA と確認された菌 | MPIPC ≧4μg/mL | 1301,1303 |
| VRSA | VCM が微量液体希釈法で “R” の <i>S. aureus</i> | VCM ≧16μg/mL | 1301,1303-1306 |
| VRE | 下記のいずれかの条件を満たす <i>Enterococcus</i> spp. ・VCM が微量液体希釈法で耐性＋ ・選択培地で VRE と確認された菌 注）種の同定が行われていない <i>Enterococcus</i> sp.は除く | VCM ≧16μg/mL＋ | 1201,1202,1205, 1206,1209,1210, 1213-1217 |
| PRSP | PCG が微量液体希釈法で耐性＋ の <i>S. pneumoniae</i> | PCG ≧0.125μg/mL＋ | 1131 |
| MDRP | 下記全てに該当する <i>P. aeruginosa</i> 1. カルバペネム系（IPM、MEPM の何れか）が 微量液体希釈法で耐性＋ 2. アミノグリコシド系の AMK が微量液体希釈 法で耐性＋ 3. フルオロキノロン系（NFLX、OFLX、LVFX、 CPFX、LFLX、GFLX の何れか）が “R” | 1.IPM ≧16μg/mL＋、 MEPM ≧16μg/mL＋ 2.AMK ≧32μg/mL＋ 3.NFLX ≧16μg/mL、 OFLX ≧8μg/mL、 LVFX ≧8μg/mL、 LFLX ≧8μg/mL、 GFLX ≧8μg/mL、 CPFX ≧4μg/mL | 4001 |

「微量液体希釈法に基づく耐性菌の判定基準」について

耐性菌の菌名※は以下の通り

MRSA：Methicillin-resistant *S. aureus* メチシリン耐性黄色ブドウ球菌

VRSA：Vancomycin-resistant *S. aureus* バンコマイシン耐性黄色ブドウ球菌

VRE：Vancomycin-resistant *Enterococcus* spp. バンコマイシン耐性腸球菌

PRSP：Penicillin-resistant *S. pneumoniae* ペニシリン耐性肺炎球菌

MDRP：Multidrug-resistant *P. aeruginosa* 多剤耐性緑膿菌

MDRA：Multidrug-resistant *Acinetobacter* spp. 多剤耐性アシネトバクター属

CRE：Carbapenem-Resistant Enterobacteriaceae カルバペネム耐性腸内細菌科細菌（2015 年 1 月より集計開始）

*：原則 S,I,R の判定は CLSI2012（M100-S22）に準拠

†：感染症発生動向調査の基準に準拠

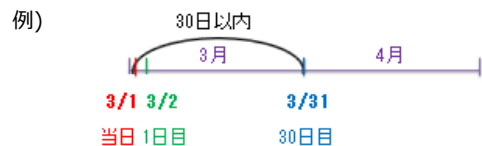
2014 年 12 月分データまでは CLSI2007（M100-S17）、2015 年 1 月分データより CLSI2012（M100-S22）に準拠する。
薬剤耐性菌判定基準（Ver.3.1）と 検査部門特定の耐性菌判定基準（Ver.4.1）を基に作成した。

| 菌名※ | 概要* | 微量液体希釈法（MIC 値） | 菌名コード Ver.4.1 |
|----------------------------|---|---|-------------------------|
| MDRA | 下記全てに該当する <i>Acinetobacter</i> spp. 1. カルバペネム系（IPM、MEPM の何れか）が “R” 2. アミノグリコシド系の AMK が微量液体希釈 法で耐性＋ 3. フルオロキノロン系（LVFX、CPFX、GFLX の 何れか）が “R” | 1.IPM ≧16μg/mL＋、 MEPM ≧16μg/mL＋ 2.AMK ≧32μg/mL＋ 3.LVFX ≧8μg/mL、 CPFX ≧4μg/mL、 GFLX ≧8μg/mL | 4400-4403 |
| CRE | 下記の何れかの条件を満たす腸内細菌科 1. MEPM が耐性＋ 2. IPM が耐性＋、かつ CMZ が “R” | 1.MEPM ≧2μg/mL＋ 2.IPM ≧2μg/mL＋かつ CMZ≧64μg/mL | 2000-2691, 3150-3151 |
| カルバペネム 耐性緑膿菌 | IPM または MEPM が耐性＋の <i>P. aeruginosa</i> | IPM ≧16μg/mL＋ MEPM ≧16μg/mL＋ | 4001 |
| 第三世代セファロ スポリン耐性 肺炎桿菌 | CTX または CAZ が “R” の <i>K. pneumoniae</i> | CTX ≧4μg/mL CAZ ≧16μg/mL | 2351 |
| 第三世代セファロ スポリン耐性 大腸菌 | CTX または CAZ が “R” の <i>E. coli</i> | CTX ≧4μg/mL CAZ ≧16μg/mL | 2001-2007 |
| フルオロキノロン 耐性大腸菌 | フルオロキノロン系（NFLX、OFLX、LVFX、LFLX、 GFLX、CPFX の何れか）が “R” の <i>E. coli</i> | NFLX ≧16μg/mL、 OFLX ≧8μg/mL、 LVFX ≧8μg/mL、 LFLX ≧8μg/mL、 GFLX ≧8μg/mL、 CPFX ≧4μg/mL | 2001-2007 |

【巻末資料 2 公開情報の集計方法について】

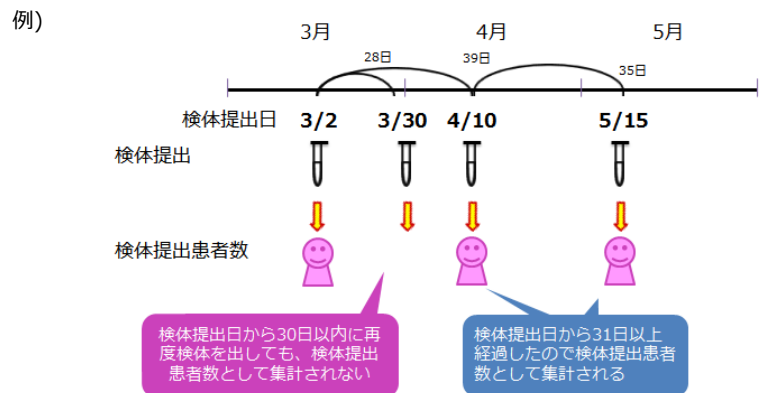
1. 日数の数え方

検体提出日の翌日を 1 日目とする。検体提出日が 3 月 1 日とすると、1 日目が 3 月 2 日、30 日目が 3 月 31 日となる。



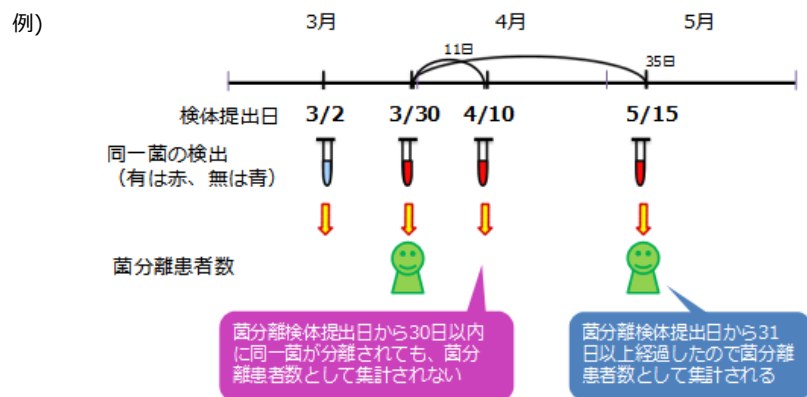
2. 検体提出患者数

検体提出患者数は、検体の種類や菌分離の有無に関わらず検体(入院検体)が提出された患者の数である。検体提出患者数は重複処理を行っており、30 日以内の同一患者からの複数の検体提出は 1 件とする。



3. 菌分離患者数

菌分離患者数も検体提出患者と同様の重複処理を行い、30 日以内に同一患者から同一菌が複数回検出された場合、菌分離患者数は 1 件とする。耐性菌分離患者数は、耐性菌の基準に合致する菌をまず抽出し、その中で上記重複処理を行っている。



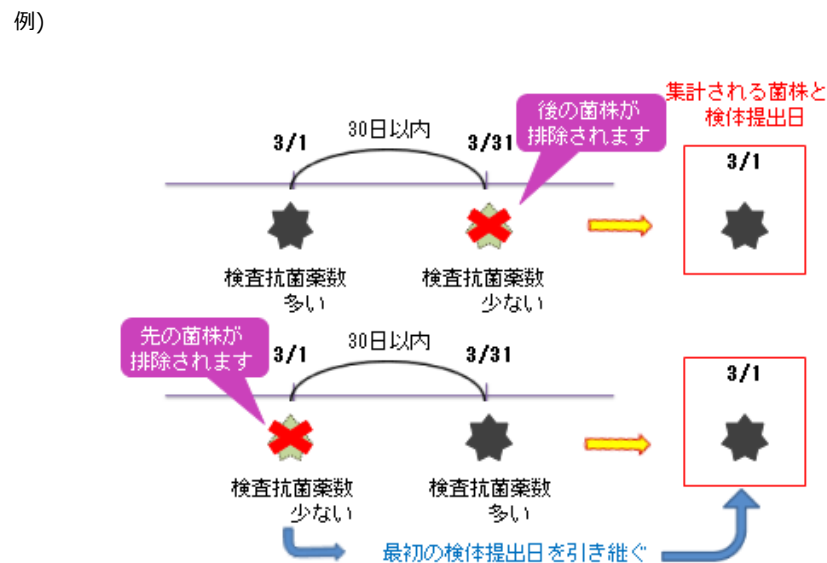
4. 抗菌薬感受性検査結果をもとにした同一菌と異なる菌との区別

30 日以内に同一患者から同一菌が検出された場合であっても、検査抗菌薬感受性結果に 1 つ以上不一致(下記①～④のいずれかに該当)がある場合は異なる菌株として集計される。

- ① MIC 値に 4 倍以上の違いがある
ただし、 $MIC > 2$ は $MIC \geq 4$ と考え、判定時は $MIC = 4$ として扱う
また、 $MIC < 16$ は $MIC \leq 16$ と考え、判定時は $MIC = 16$ として扱う
- ② SIR 判定では「S と R」の組み合わせ
- ③ +/- 判定では「-と++」または「+と+++」または「-と+++」の組み合わせ
- ④ 共通する検査抗菌薬数が 5 未満

5. 抗菌薬感受性結果の重複処理

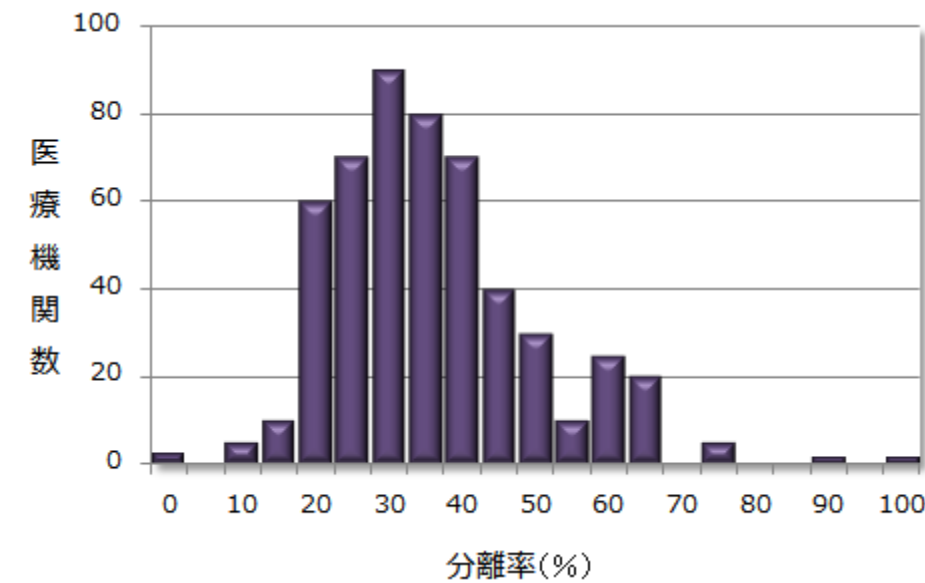
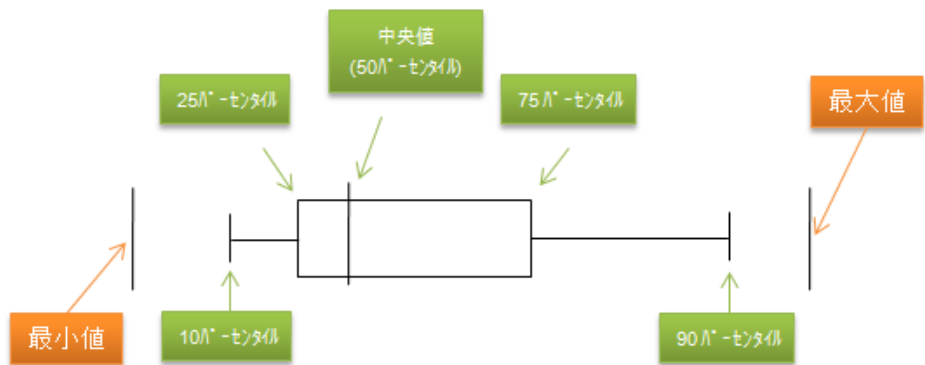
検体提出日が先の菌株の検査抗菌薬数が(30 日以内の)後の菌株の検査抗菌薬数より多い場合、後の菌株の抗菌薬感受性検査結果は排除する。また、検体提出日が後の菌株の検査抗菌薬数が(30 日以内の)先の菌株の検査抗菌薬数より多い場合、先の菌株の抗菌薬感受性検査結果を排除するが、先の検査の検体提出日を引き継ぐ。



【巻末資料 3 箱ひげ図について】

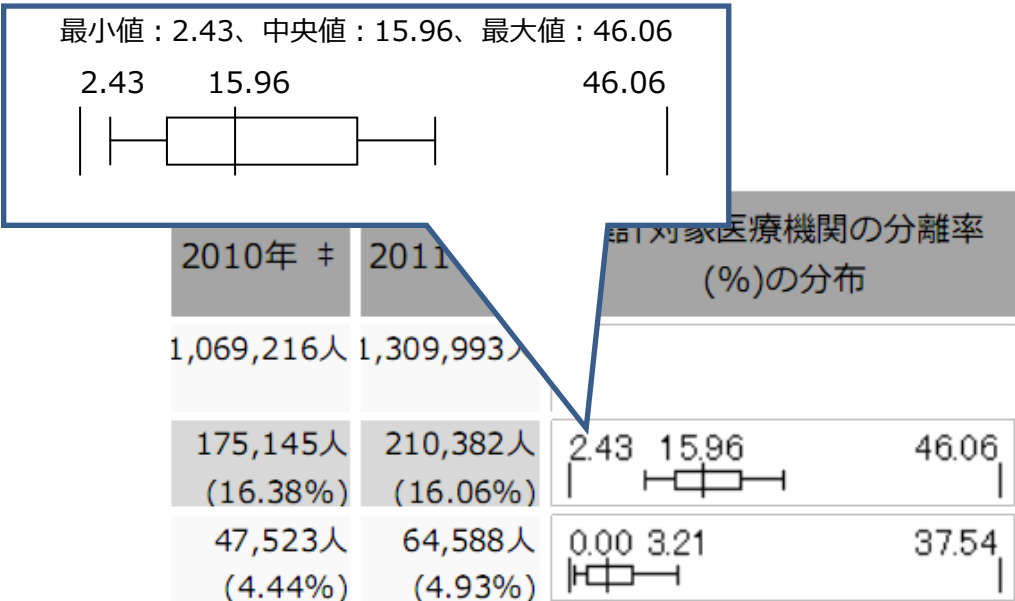
1. 箱ひげ図について

集計対象医療機関のデータのばらつきを示し、集計対象医療機関における自施設の位置を確認することができる。

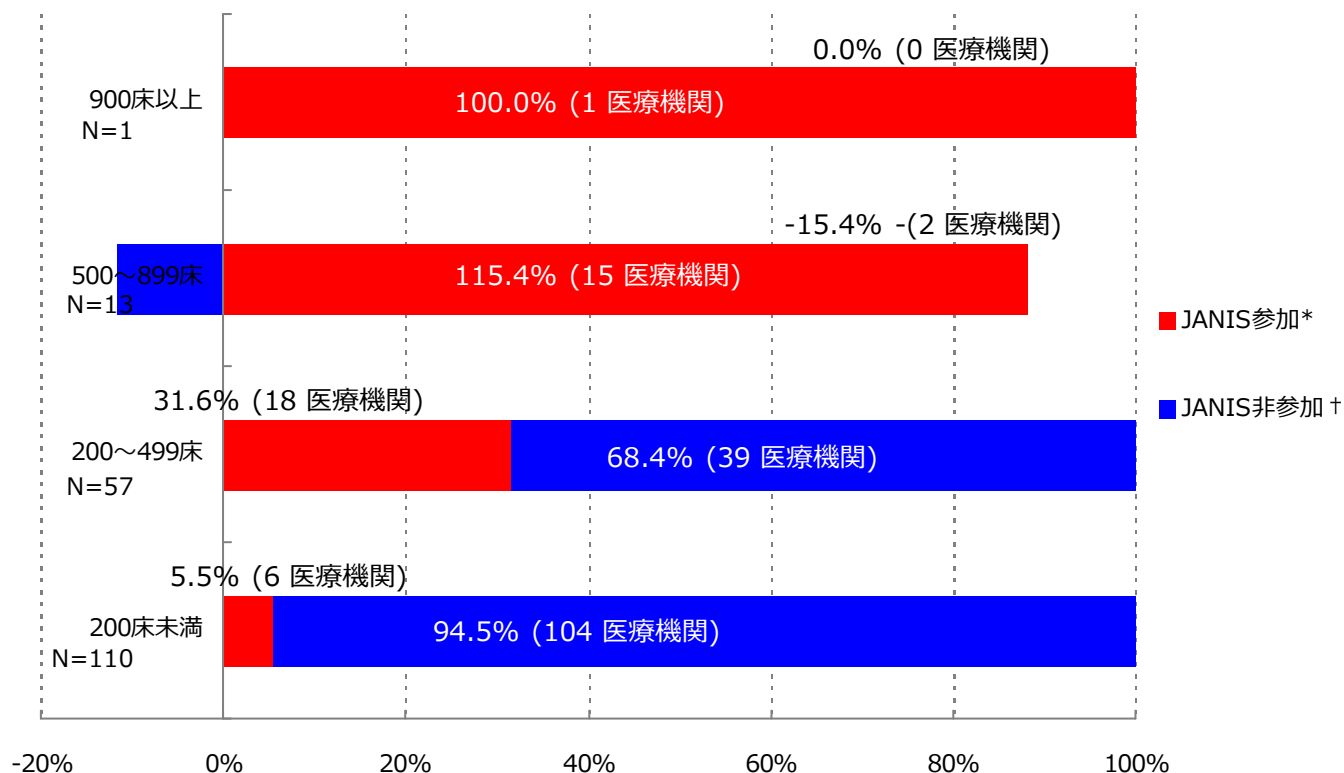


※ パーセンタイル：値を小さいものから大きいものへと順番に並べ、全体を 100 として何番目であるかを表したもの。
 例えば、10 パーセンタイルは、全体を 100 として小さいほうから数えて 10 番目の計測値を示している。

2. 公開情報の箱ひげ図



1. 集計対象医療機関数(40医療機関)



*JANIS参加 = 2017年7～9月 集計対象医療機関数

† JANIS非参加 = (2016年 都道府県別医療機関数 ‡) - (2017年7～9月 集計対象医療機関数)

| 病床数 | 2016年 都道府県別医療機関数 ‡ | 2017年7月～9月 集計対象医療機関数 (都道府県別医療機関数に占める割合) |
|----------|--------------------|--|
| 900床以上 | 1 | 1 (100.0%) |
| 500～899床 | 13 | 15 (115.4%) |
| 200～499床 | 57 | 18 (31.6%) |
| 200床未満 | 110 | 6 (5.5%) |
| 病床数不明 | - | 0 (-) |
| 合計 | 181 | 40 (22.1%) |

‡ 平成28年医療施設（動態）調査を参照した

(静岡県)

公開情報 2017年7月～9月 四半期報(全集計対象医療機関)

院内感染対策サーベイランス 検査部門



2. 検査材料別集計対象医療機関数、検体数、分離菌数

| 検査材料分類 | 集計対象医療機関数 | 検体数 | 陽性検体数 (分離菌数) |
|--------|-----------|--------|--------------------|
| 呼吸器系検体 | 40 | 13,823 | 7,947 (16,889) |
| 尿検体 | 40 | 6,021 | 3,129 (4,801) |
| 便検体 | 40 | 3,277 | 1,181 (1,993) |
| 血液検体 | 39 | 17,726 | 2,299 (2,603) |
| 髄液検体 | 32 | 602 | 16 (18) |
| その他 | 40 | 9,637 | 4,283 (7,511) |
| 合計 | 40 | 51,086 | 18,855 (33,815) |

入院として報告された検体を集計

集計対象菌：コメントのみ(菌名コード9999)の報告以外の全ての菌

検査材料分類は以下に該当する検査材料コードを集計

呼吸器系検体：

101(喀出痰)、102(気管内採痰)、103(気管支洗浄液)、104(咽頭粘液)、105(鼻腔内)、106(口腔内)、
107(生検材料(肺))、109(その他(呼吸器))、404(胸水)

尿検体：

201(自然排尿)、202(採尿カテーテル)、203(留置カテーテル)、206(カテーテル尿(採尿、留置カテの区別不能))

便検体：

301(糞便)

血液検体：

401(静脈血)、402(動脈血)

髄液検体：

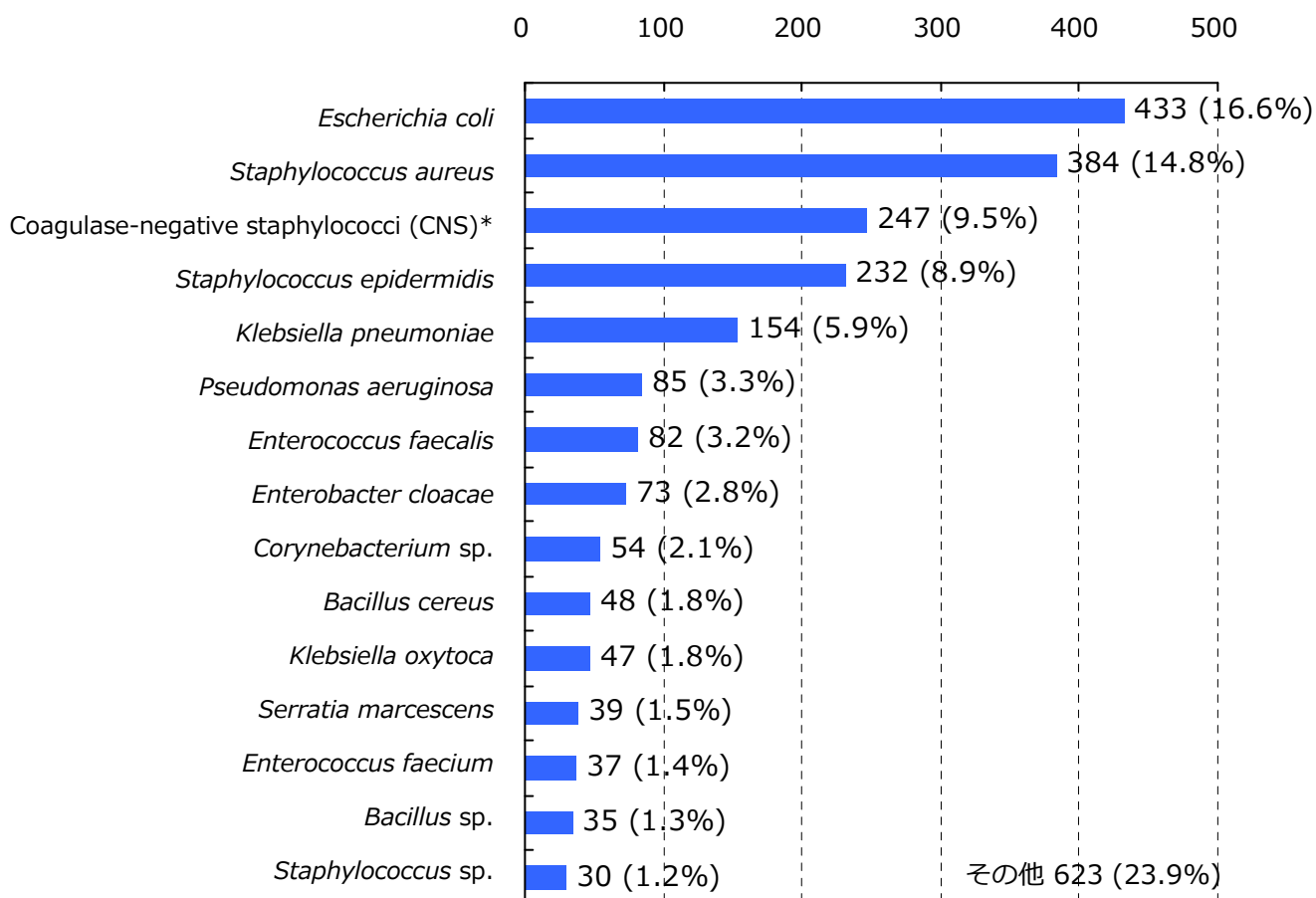
403(髄液)

その他：上記以外の検査材料コード

検査材料コード：JANISホームページ>各部門について>検査部門 <https://janis.mhlw.go.jp/section/kensa.html>

3. 検査材料別分離菌数割合

血液検体分離菌 (N=2,603)



*菌名コード：1311, 1313～1325と報告された菌（1312：*Staphylococcus epidermidis*は対象外）

入院として報告された検体を集計

分離菌数割合が四捨五入して小数第一位までの表示で[0.0%]になる菌、菌名コード9998(その他の菌種)、16位以下の菌は「その他」に集計

集計対象菌：菌名コード9996(ウイルスによる(疑いもふくむ))、9997(菌不明)、9999(コメントのみ)の報告以外の全ての菌

集計対象検査材料：静脈血(検査材料コード401)と動脈血(同402)

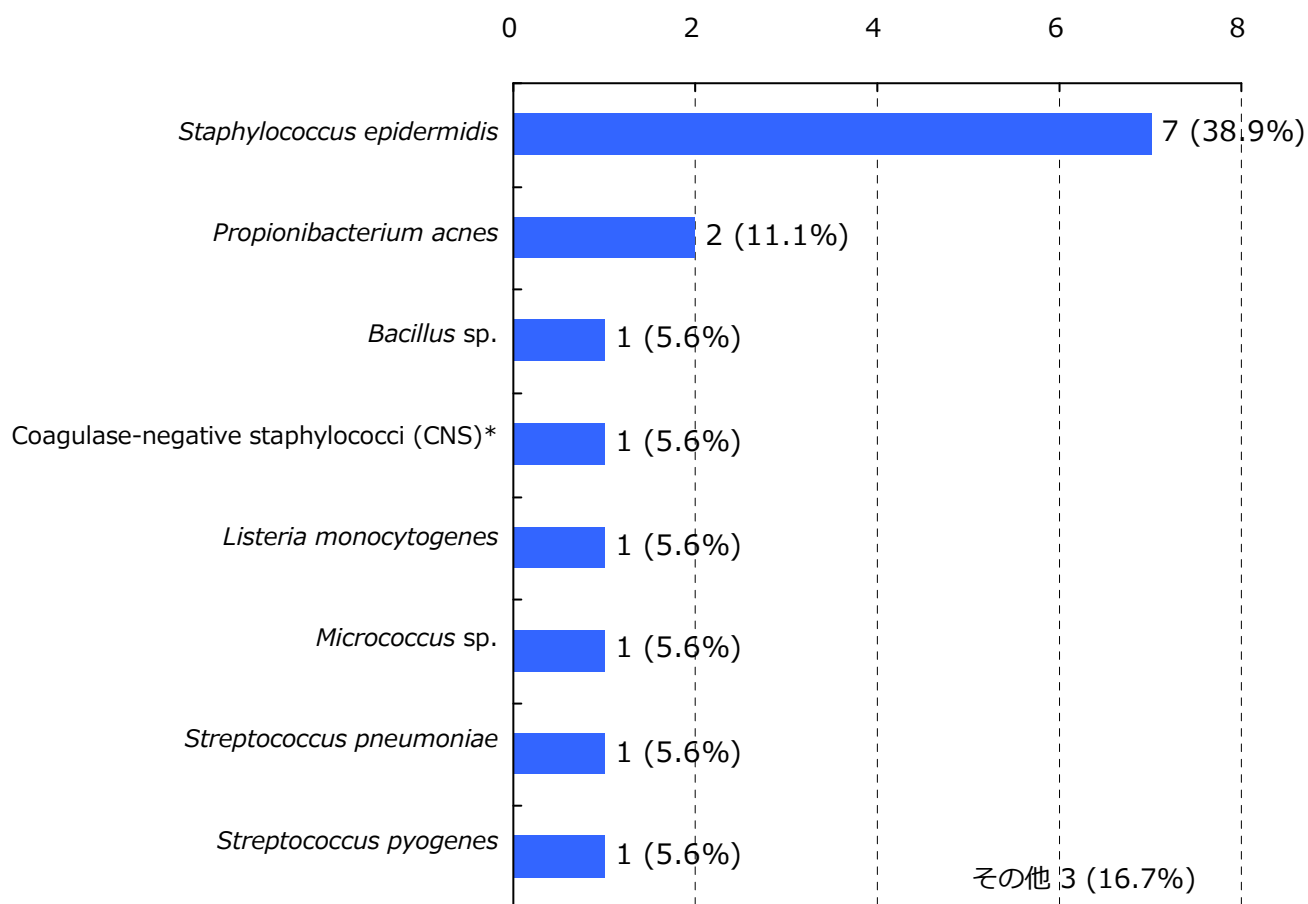
血液検体分離菌数割合 = (対象菌の血液検体分離菌数) ÷ (血液検体分離菌数合計) × 100

菌名コード、検査材料コード

: JANISホームページ> 各部門について> 検査部門 <https://janis.mhlw.go.jp/section/kensa.html>

3. 検査材料別分離菌数割合

髄液検体分離菌 (N=18)



*菌名コード：1311, 1313～1325と報告された菌（1312：*Staphylococcus epidermidis*は対象外）

入院として報告された検体を集計

分離菌数割合が四捨五入して小数第一位までの表示で[0.0%]になる菌、菌名コード9998(その他の菌種)、16位以下の菌は「その他」に集計

集計対象菌：菌名コード9996(ウイルスによる(疑いもふくむ))、9997(菌不明)、9999(コメントのみ)の報告以外の全ての菌

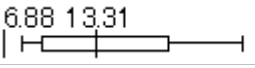

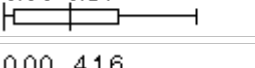
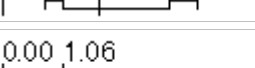
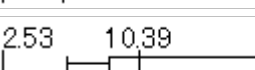
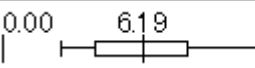
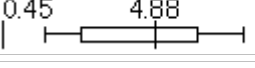
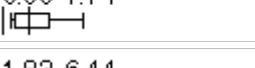
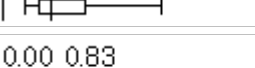


集計対象検査材料：髄液(検査材料コード403)

髄液検体分離菌数割合 = (対象菌の髄液検体分離菌数) ÷ (髄液検体分離菌数合計) × 100

菌名コード、検査材料コード

: JANISホームページ> 各部門について> 検査部門 <https://janis.mhlw.go.jp/section/kensa.html>

4. 主要菌分離患者数*と全医療機関†の分離率分布

| | 検体提出・菌分離患者数 全体の分離率‡ | 集計対象医療機関の 分離率¶(%)の分布 |
|---------------------------|------------------------|---|
| 検体提出患者数 | 19,574人 | |
| <i>S. aureus</i> | 2,474人 (12.64%) | 6.88 13.31 30.54  |
| <i>S. epidermidis</i> | 703人 (3.59%) | 0.00 2.36 29.58  |
| <i>S. pneumoniae</i> | 185人 (0.95%) | 0.00 0.81 4.23  |
| <i>E. faecalis</i> | 834人 (4.26%) | 0.00 4.16 14.81  |
| <i>E. faecium</i> | 275人 (1.40%) | 0.00 1.06 6.04  |
| <i>E. coli</i> | 2,024人 (10.34%) | 2.53 10.39 22.41  |
| <i>K. pneumoniae</i> | 1,155人 (5.90%) | 0.00 6.19 15.02  |
| <i>Enterobacter spp.</i> | 886人 (4.53%) | 0.45 4.88 10.40  |
| <i>S. marcescens</i> | 242人 (1.24%) | 0.00 1.14 14.81  |
| <i>P. aeruginosa</i> | 1,192人 (6.09%) | 1.83 6.44 34.21  |
| <i>Acinetobacter spp.</i> | 200人 (1.02%) | 0.00 0.83 5.73  |

入院として報告された検体を集計

*分離患者数と検体提出患者数は30日ごとに重複処理(巻末参照)している

†ここでは全医療機関は集計対象医療機関を表す

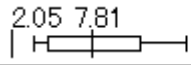


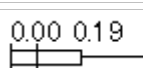




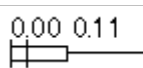
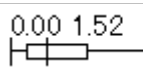
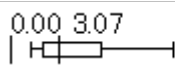
‡ここでの分離率は全体の分離率を表す

全体の分離率

= (集計対象医療機関の対象菌の分離患者数合計) ÷ (集計対象医療機関の検体提出患者数合計) × 100

¶分離率 = (対象菌の分離患者数) ÷ (検体提出患者数) × 100

5. 特定の耐性菌分離患者数*と全医療機関†の分離率分布

| | 検体提出・菌分離患者数 全体の分離率‡ | 集計対象医療機関の 分離率¶(%)の分布 |
|------------------------|------------------------|--|
| 検体提出患者数 | 19,574人 | |
| メチシリン耐性黄色ブドウ球菌(MRSA) | 1,295人 (6.62%) | 2.05 7.81 26.60  |
| バンコマイシン耐性黄色ブドウ球菌(VRSA) | 0人 (0.00%) | 0.00  |
| バンコマイシン耐性腸球菌(VRE) | 2人 (0.01%) | 0.00 0.00 0.21  |
| ペニシリン耐性肺炎球菌(PRSP) | 72人 (0.37%) | 0.00 0.19 2.46  |
| 多剤耐性緑膿菌(MDRP) | 2人 (0.01%) | 0.00 0.00 1.30  |
| 多剤耐性アシネトバクター属(MDRA) | 0人 (0.00%) | 0.00  |
| カルバペネム耐性腸内細菌科細菌(CRE) | 47人 (0.24%) | 0.00 0.00 2.96  |
| カルバペネム耐性緑膿菌 | 106人 (0.54%) | 0.00 0.49 5.26  |
| 第三世代セファロスポリン耐性肺炎桿菌 | 58人 (0.30%) | 0.00 0.11 2.35  |
| 第三世代セファロスポリン耐性大腸菌 | 328人 (1.68%) | 0.00 1.52 14.81  |
| フルオロキノロン耐性大腸菌 | 627人 (3.20%) | 0.00 3.07 22.22  |

入院検体でかつ、検査法が原則微量液体希釈法又はEtestと設定されたMIC値が報告されている検体を集計
MRSAとVREは検査法によらず菌名コードで指定された場合はそれらを含む

*分離患者数と検体提出患者数は30日ごとに重複処理(巻末参照)している

†ここでは全医療機関は集計対象医療機関を表す

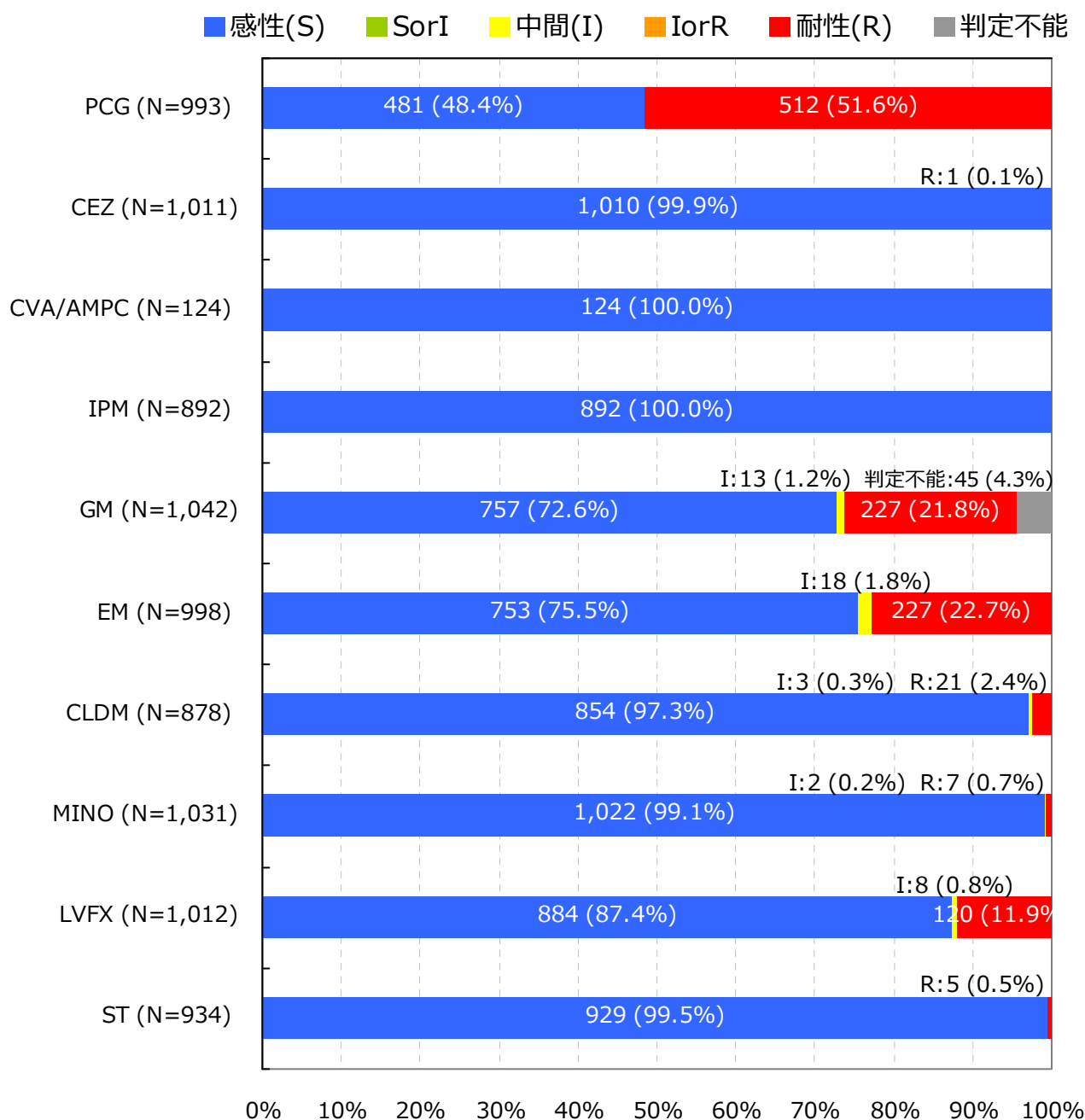
‡ここでの分離率は全体の分離率を表す

全体の分離率

= (集計対象医療機関の対象菌の分離患者数合計) ÷ (集計対象医療機関の検体提出患者数合計) × 100

¶分離率 = (対象菌の分離患者数) ÷ (検体提出患者数) × 100

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Staphylococcus aureus (MSSA) †

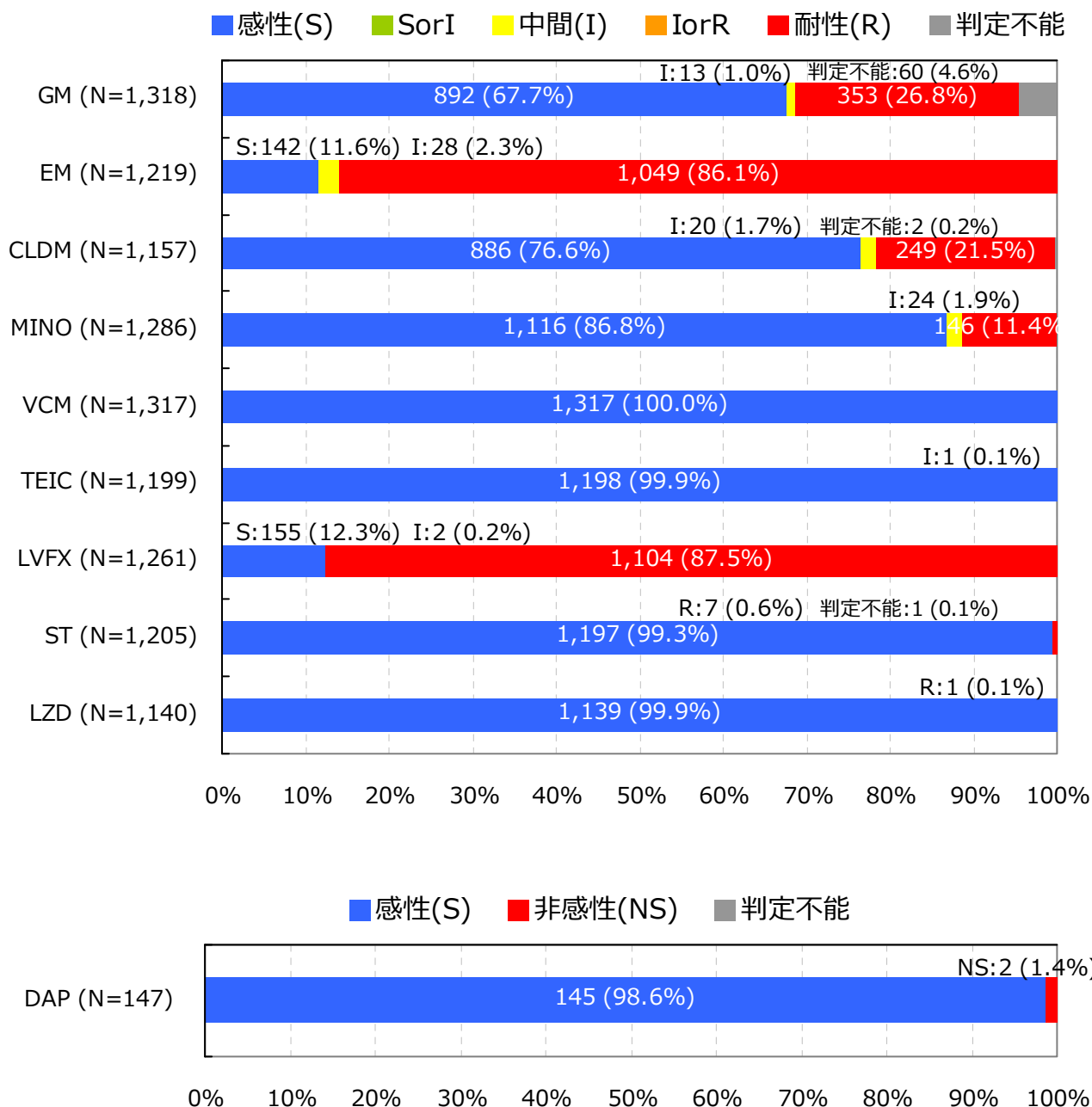
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 1304, 1305, 1306と報告された菌および菌名コード: 1301と報告され抗菌薬コード: 1208 (オキサシリン) の感受性結果「S」の菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Staphylococcus aureus (MRSA) †

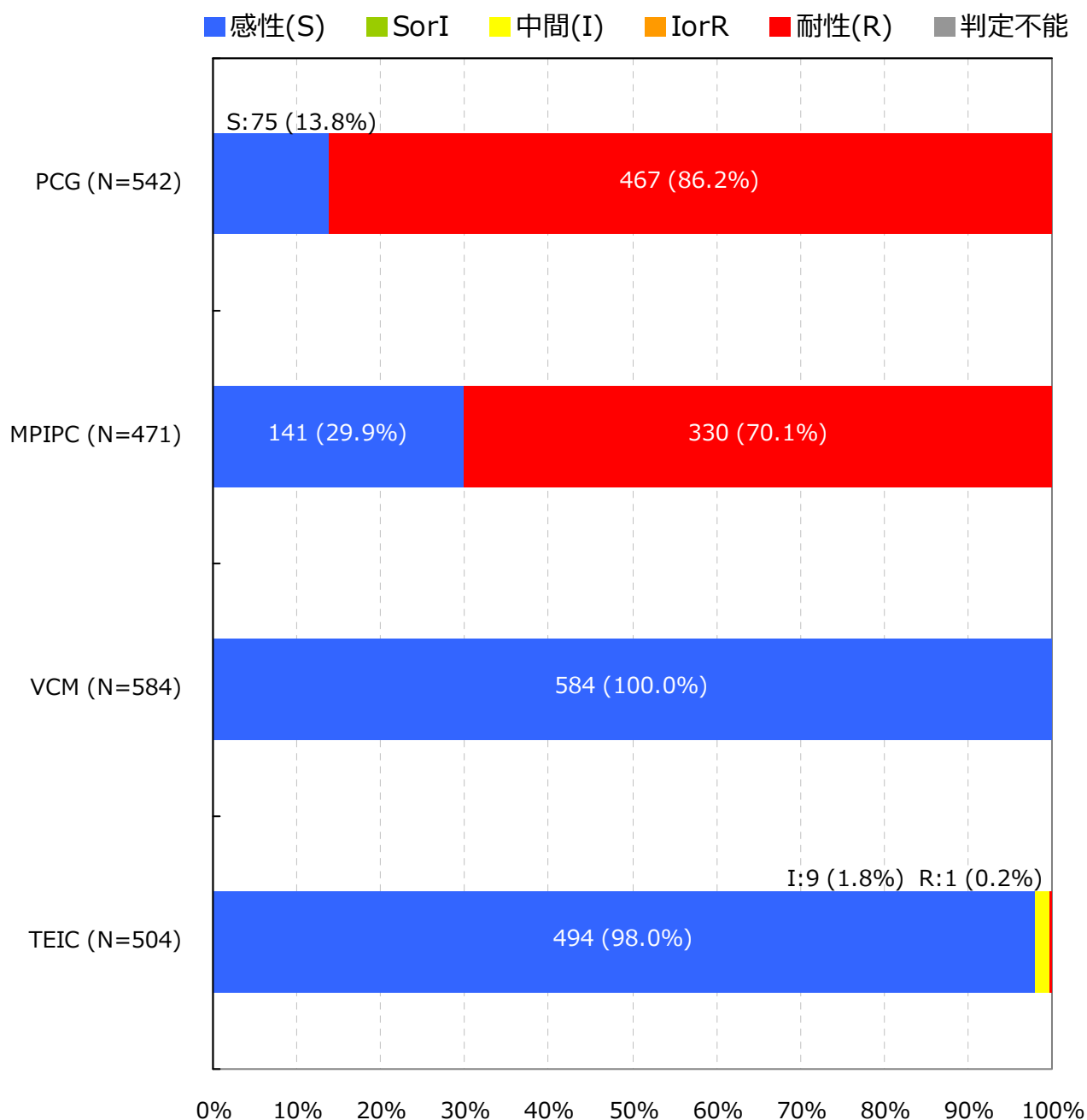
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,RまたはS,NSの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 1303と報告された菌および菌名コード: 1301と報告され抗菌薬コード: 1208 (オキサシリン) の感受性結果「R」の菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Staphylococcus epidermidis †

入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

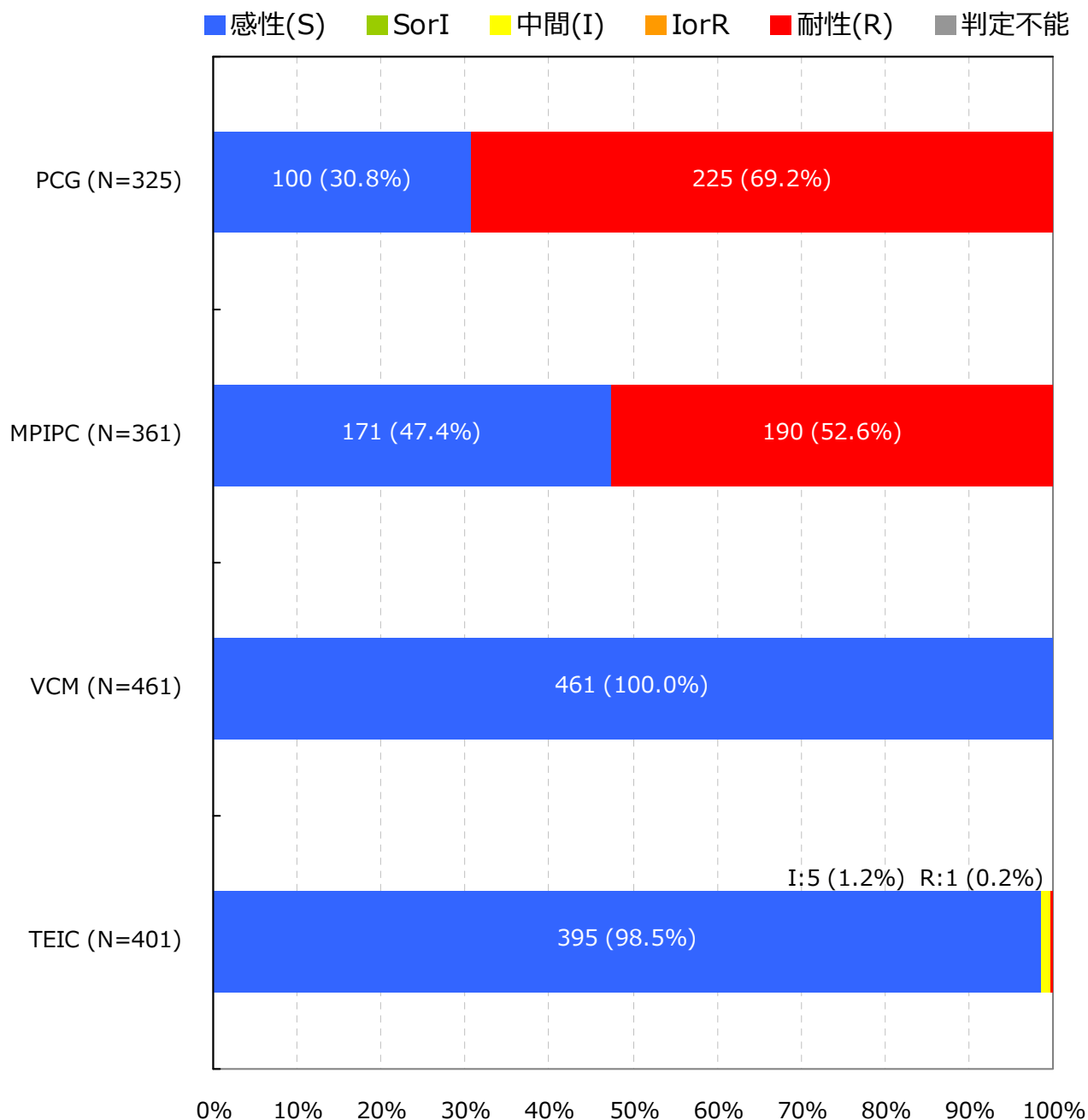
抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 1312と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Coagulase-negative staphylococci (CNS) †



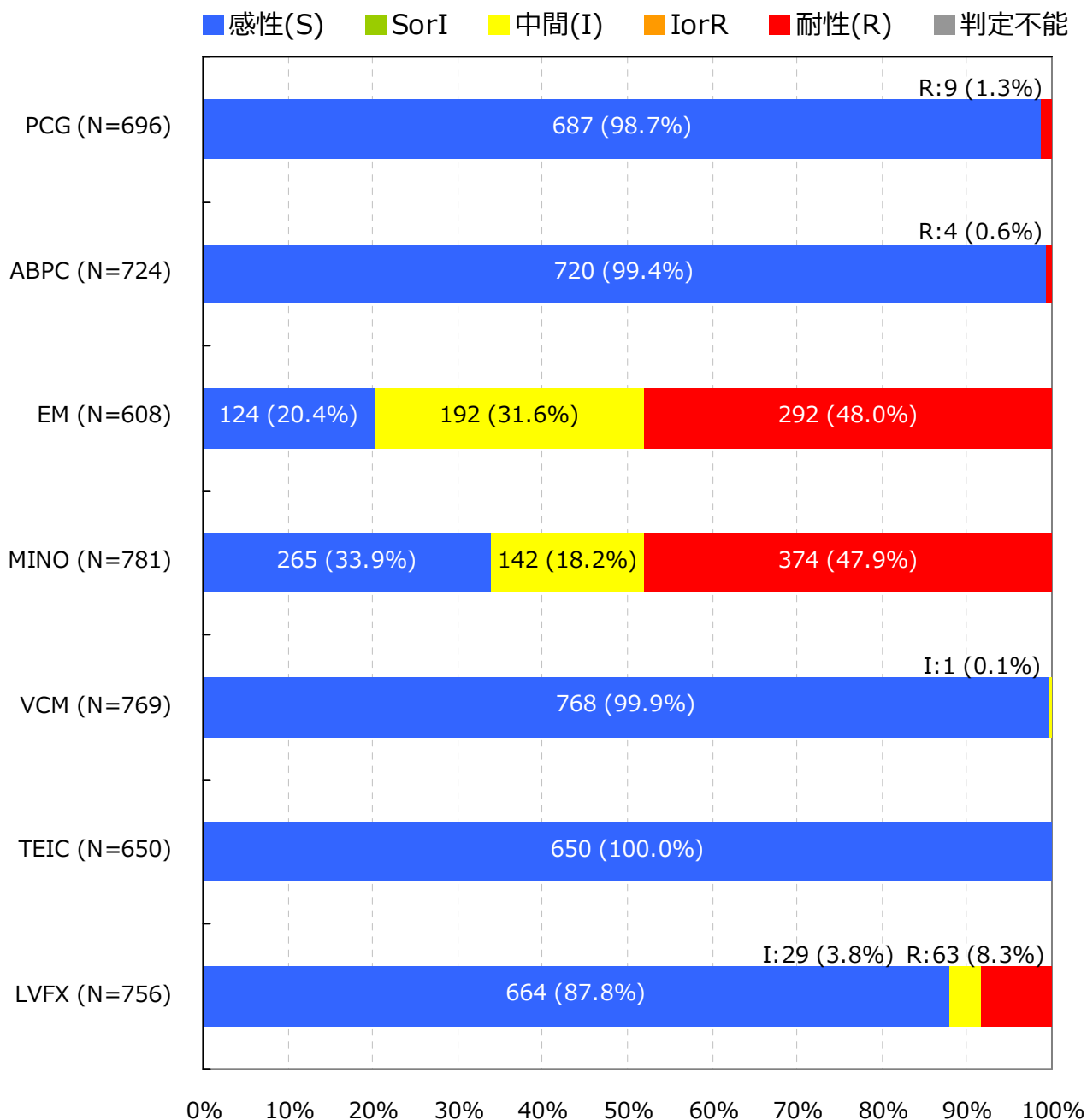
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 1311, 1313～1325と報告された菌 (1312 : *Staphylococcus epidermidis*は対象外)

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Enterococcus faecalis †

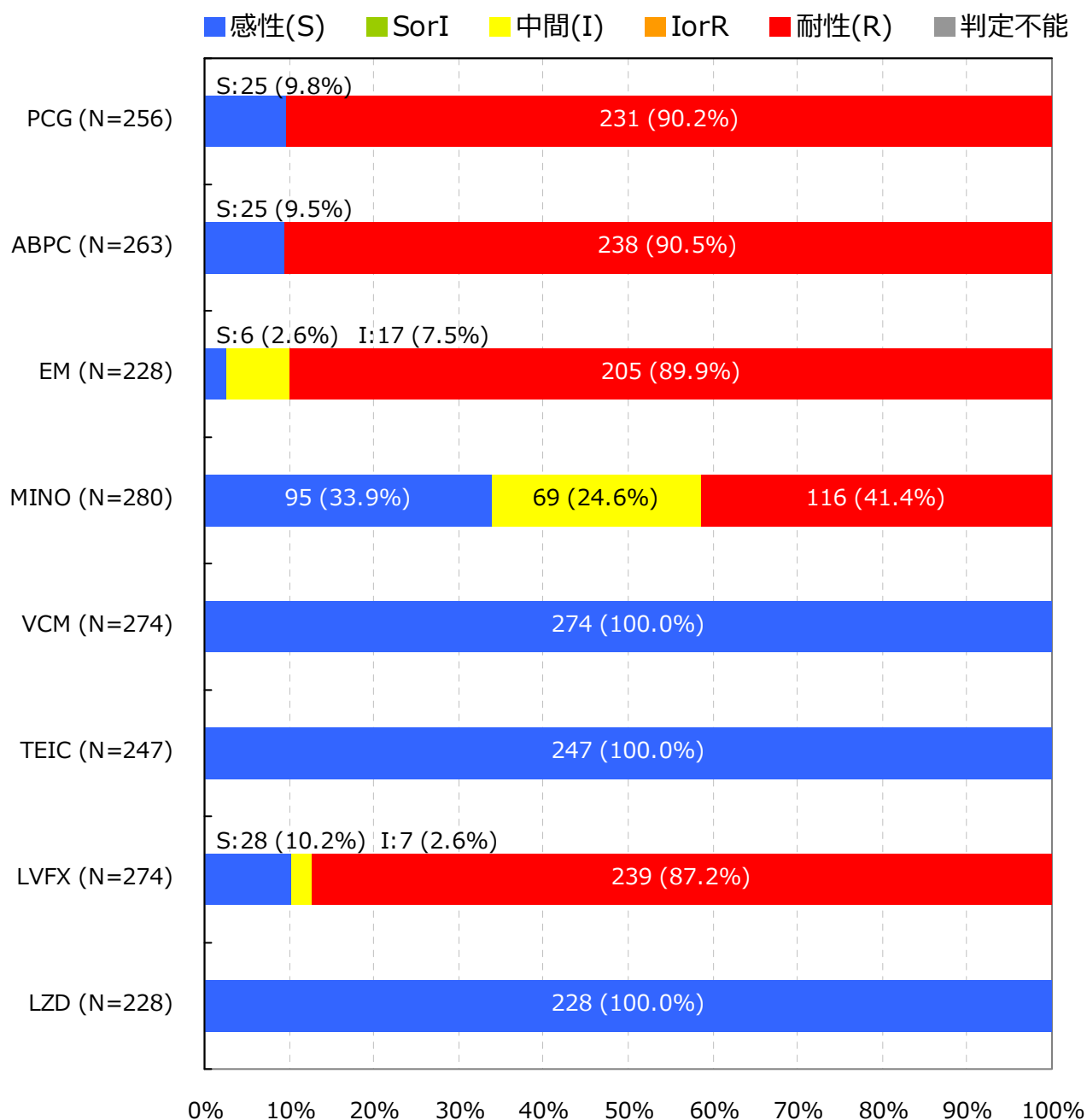
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 1201, 1202と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Enterococcus faecium †

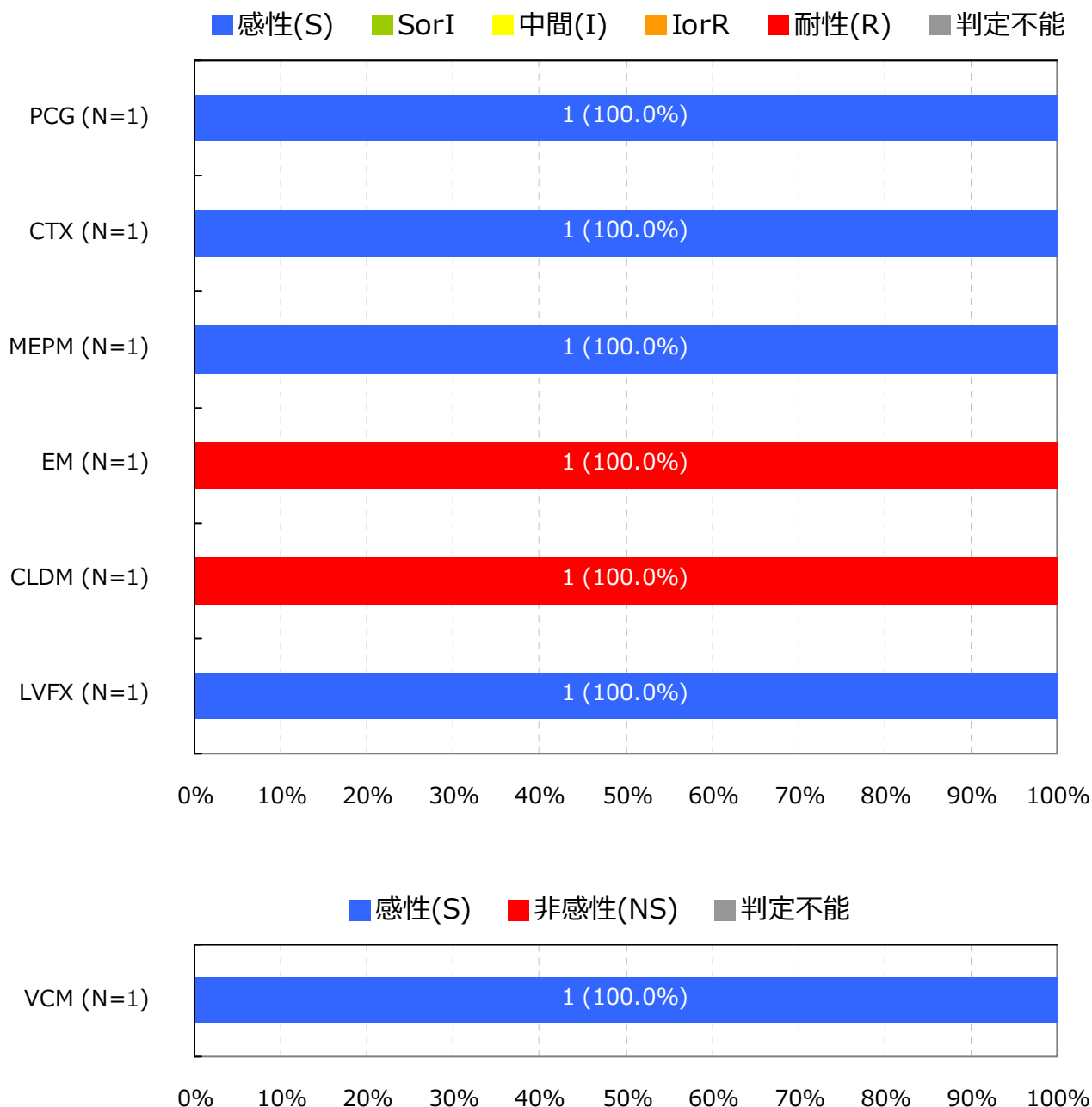
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 1205, 1206と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Streptococcus pneumoniae(髄液検体)†

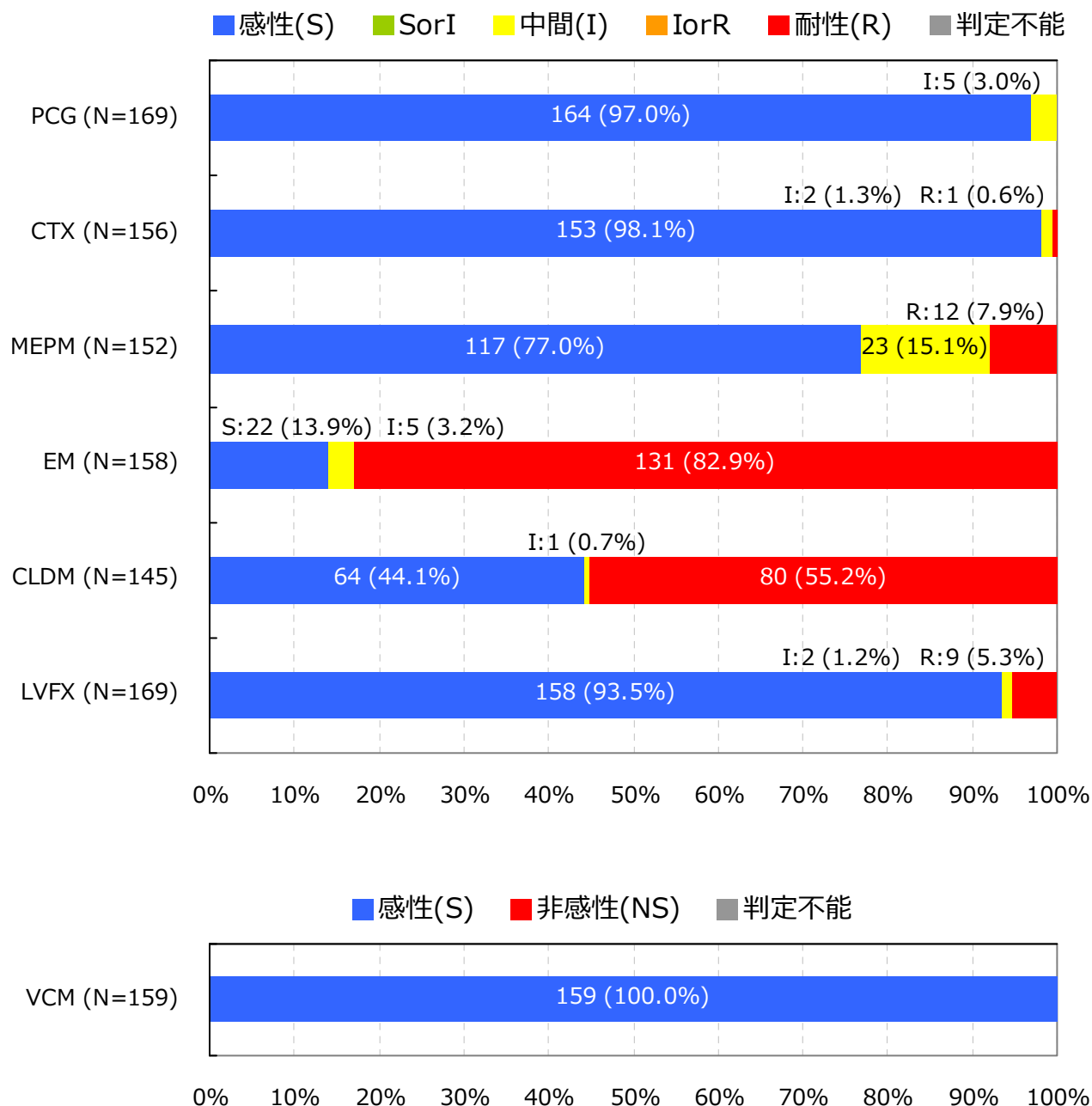
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,RまたはS,NSの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 1131と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Streptococcus pneumoniae(髄液検体以外) †

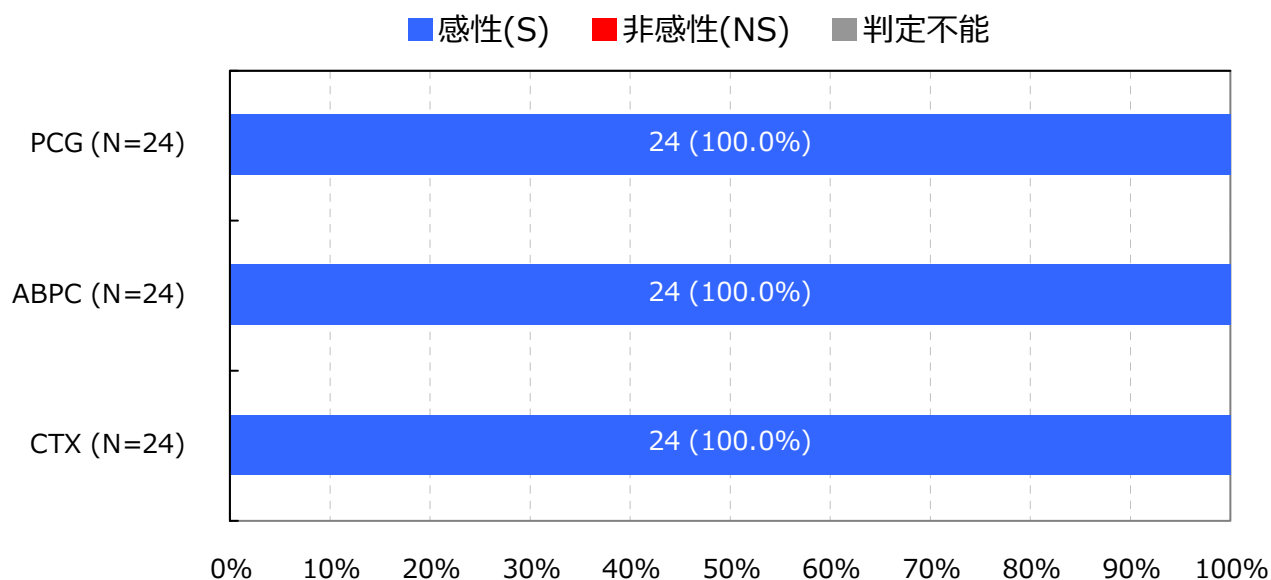
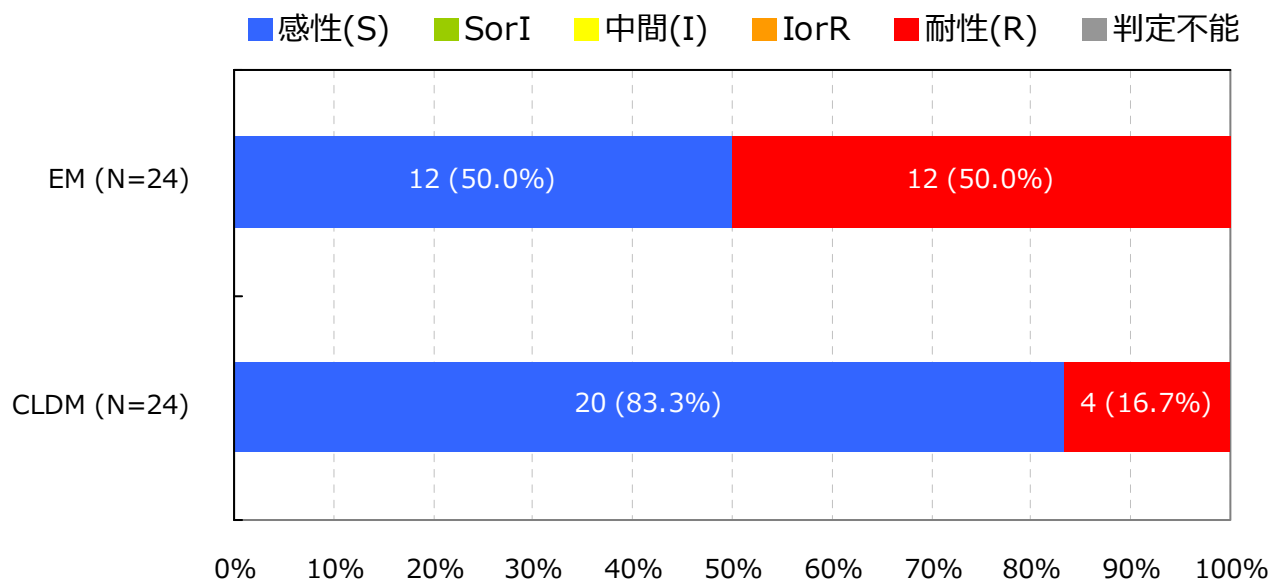
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,RまたはS,NSの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 1131と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Streptococcus pyogenes †

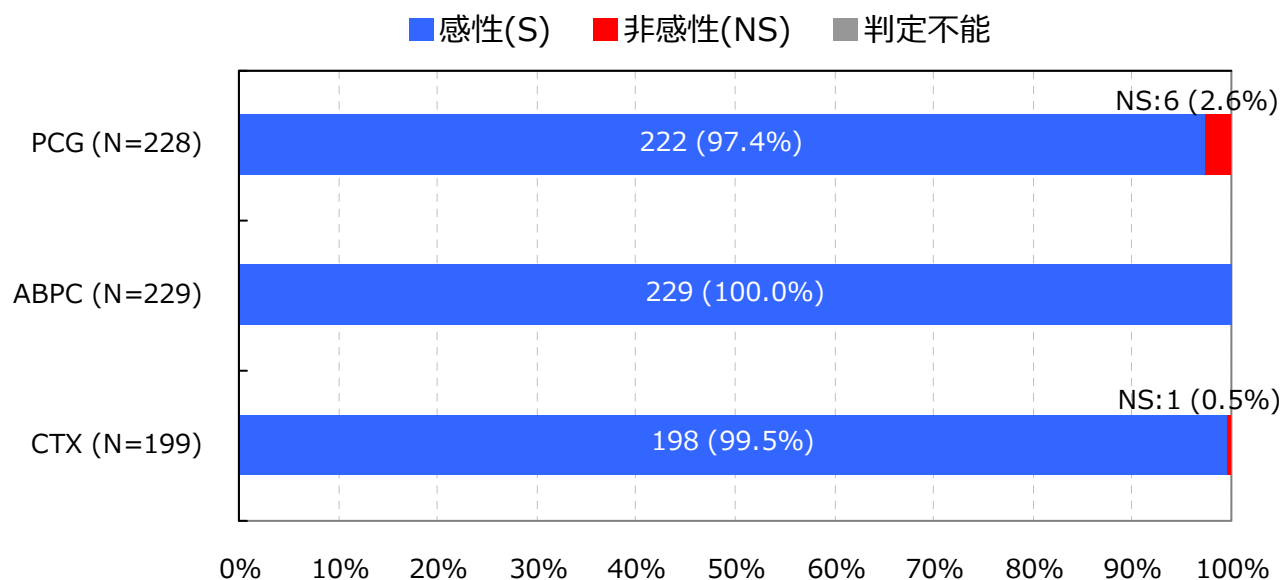
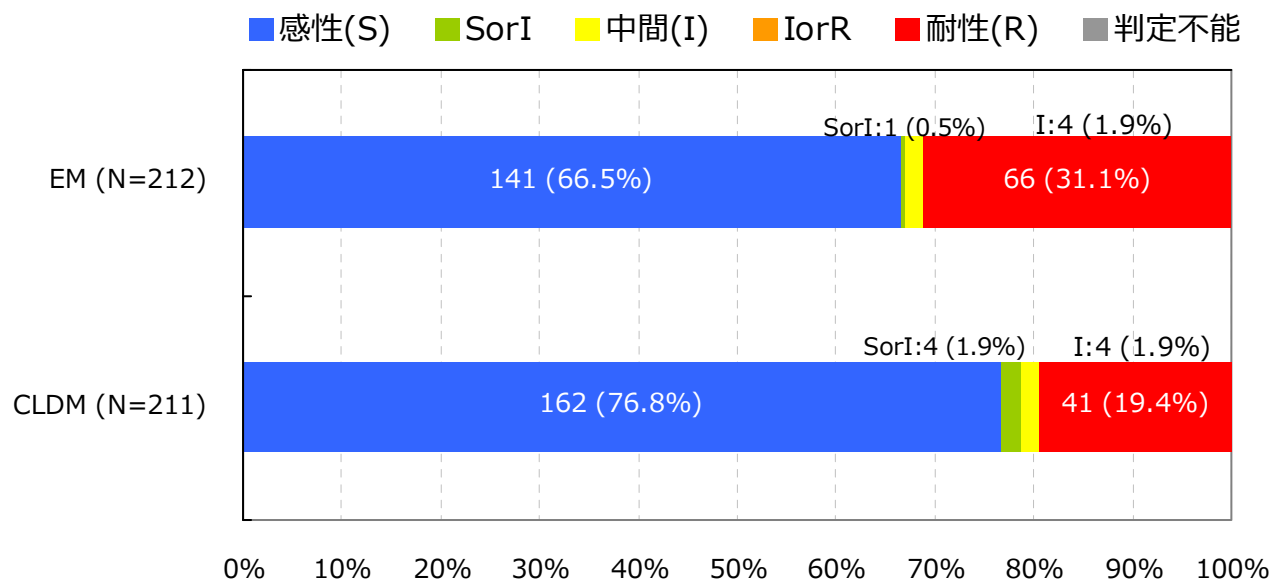
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,RまたはS,NSの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 1111と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Streptococcus agalactiae †

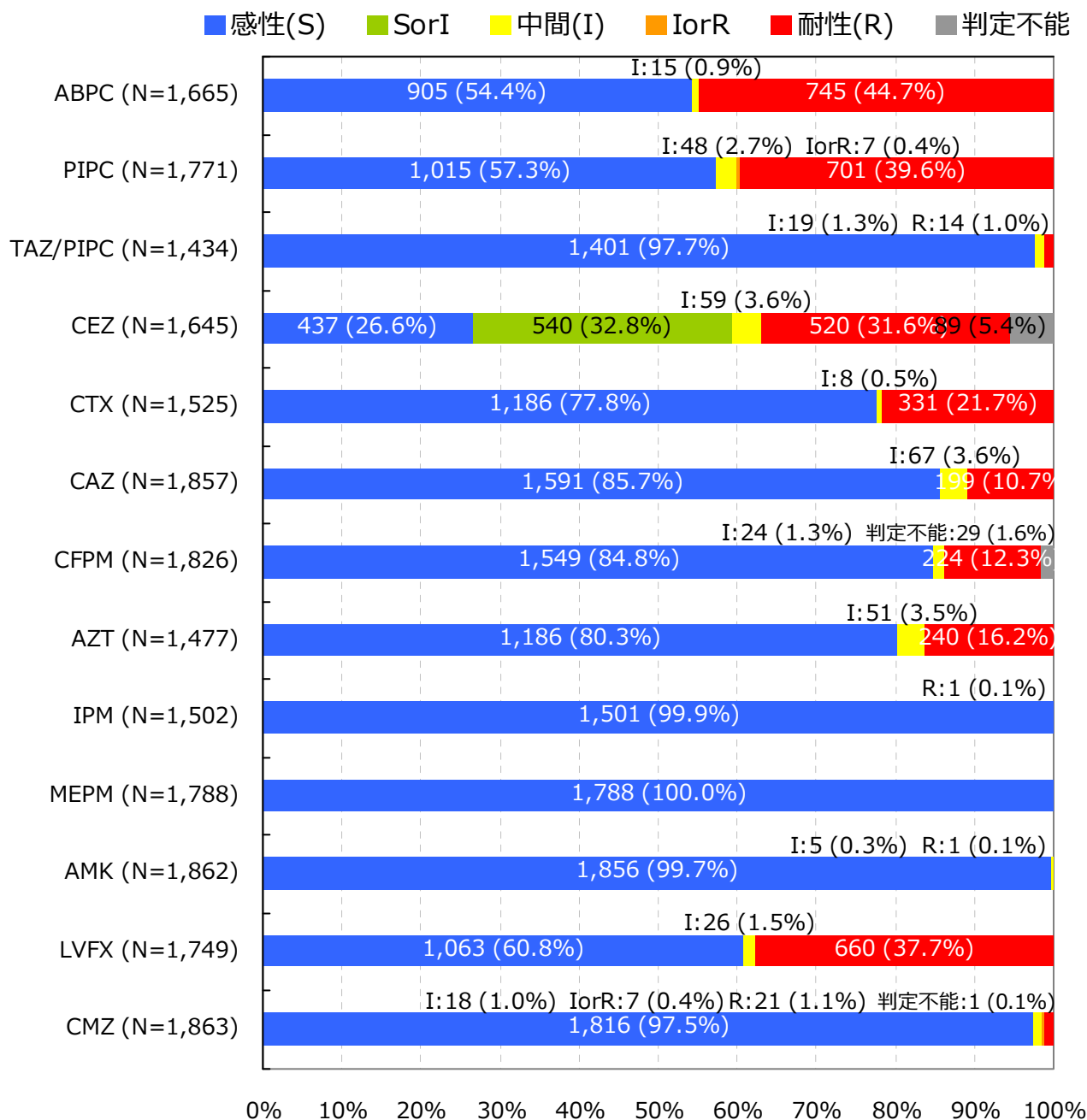
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,RまたはS,NSの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 1114と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Escherichia coli †

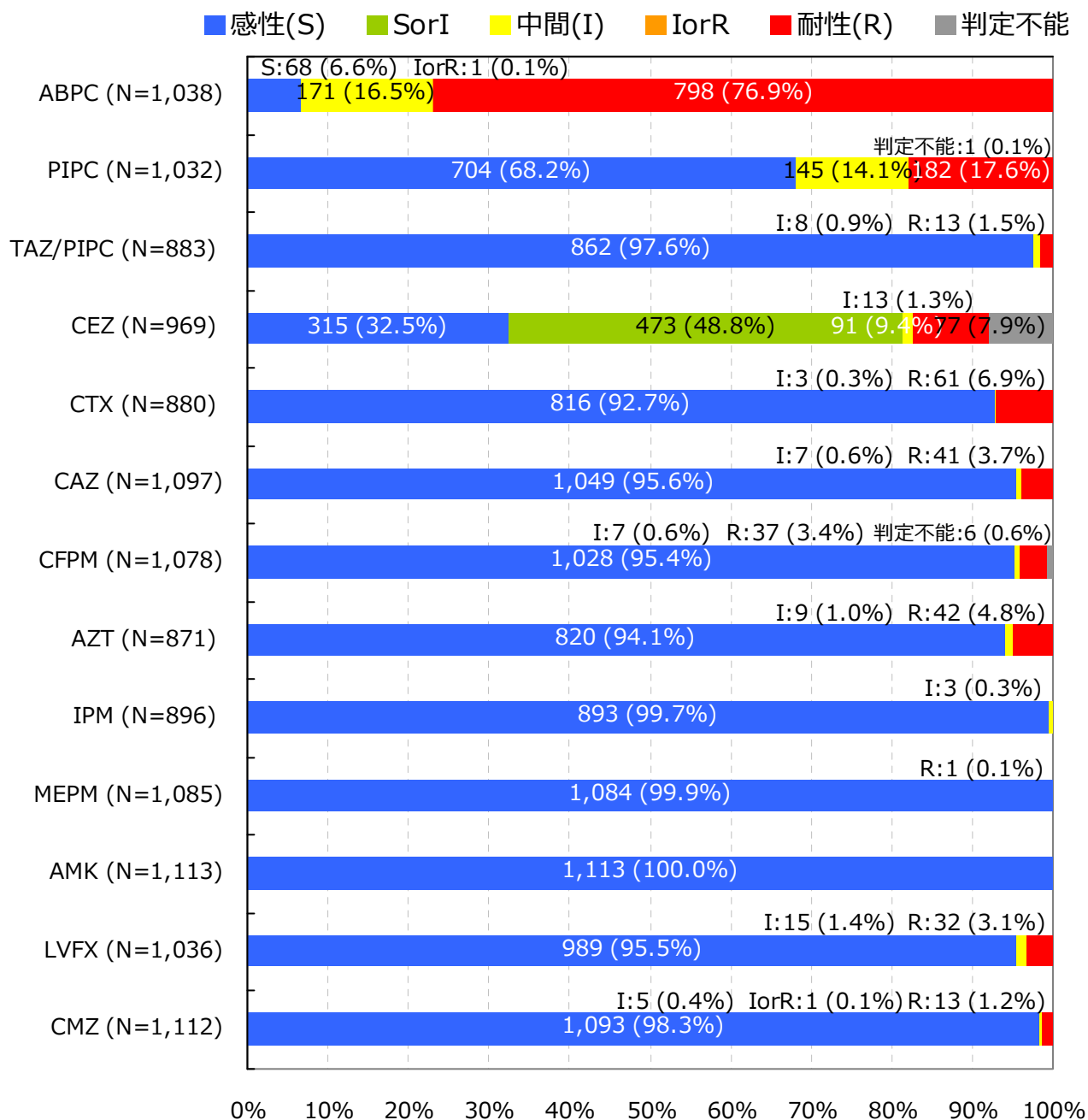
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2001～2007と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Klebsiella pneumoniae †

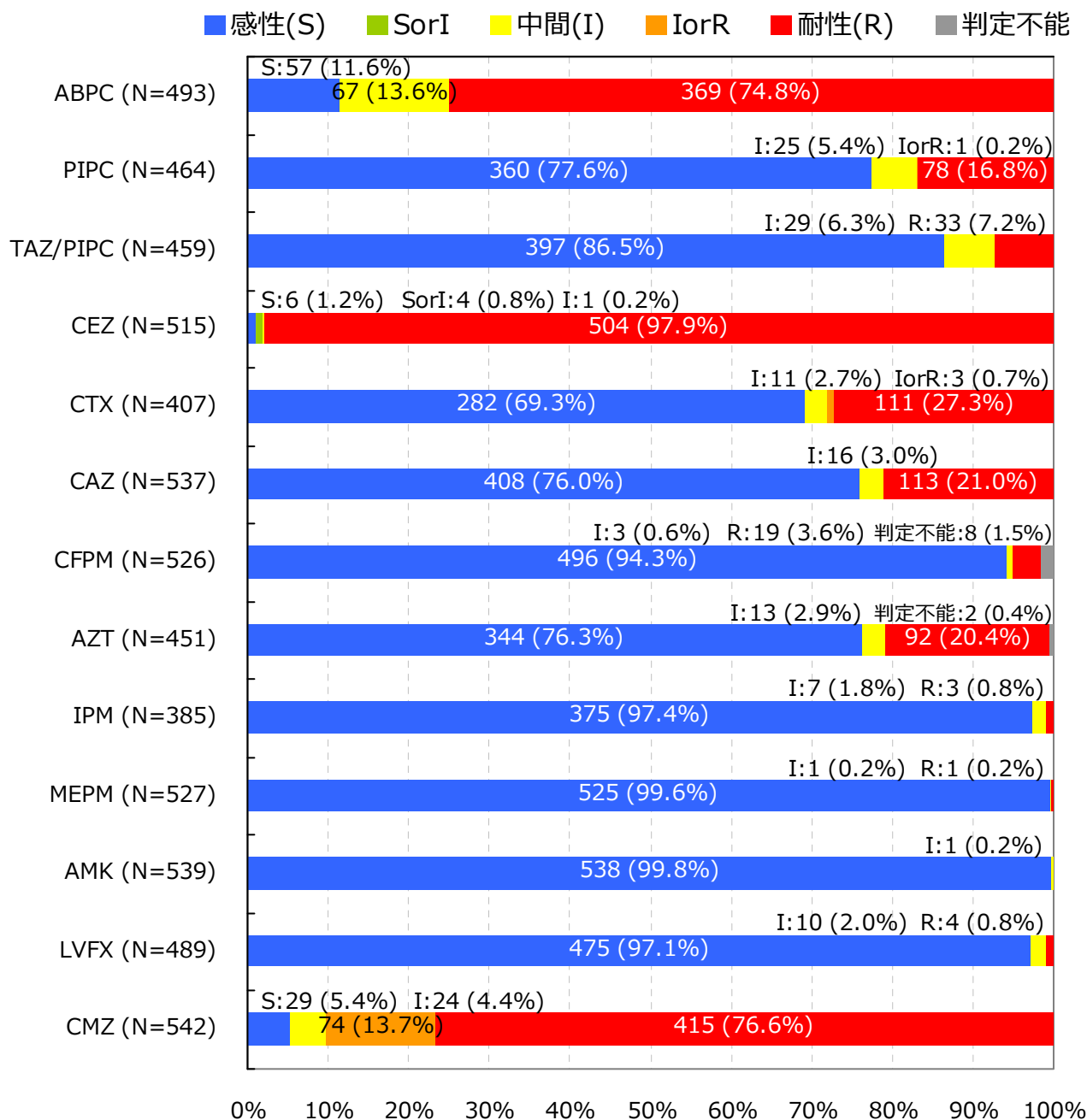
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2351と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Enterobacter cloacae †

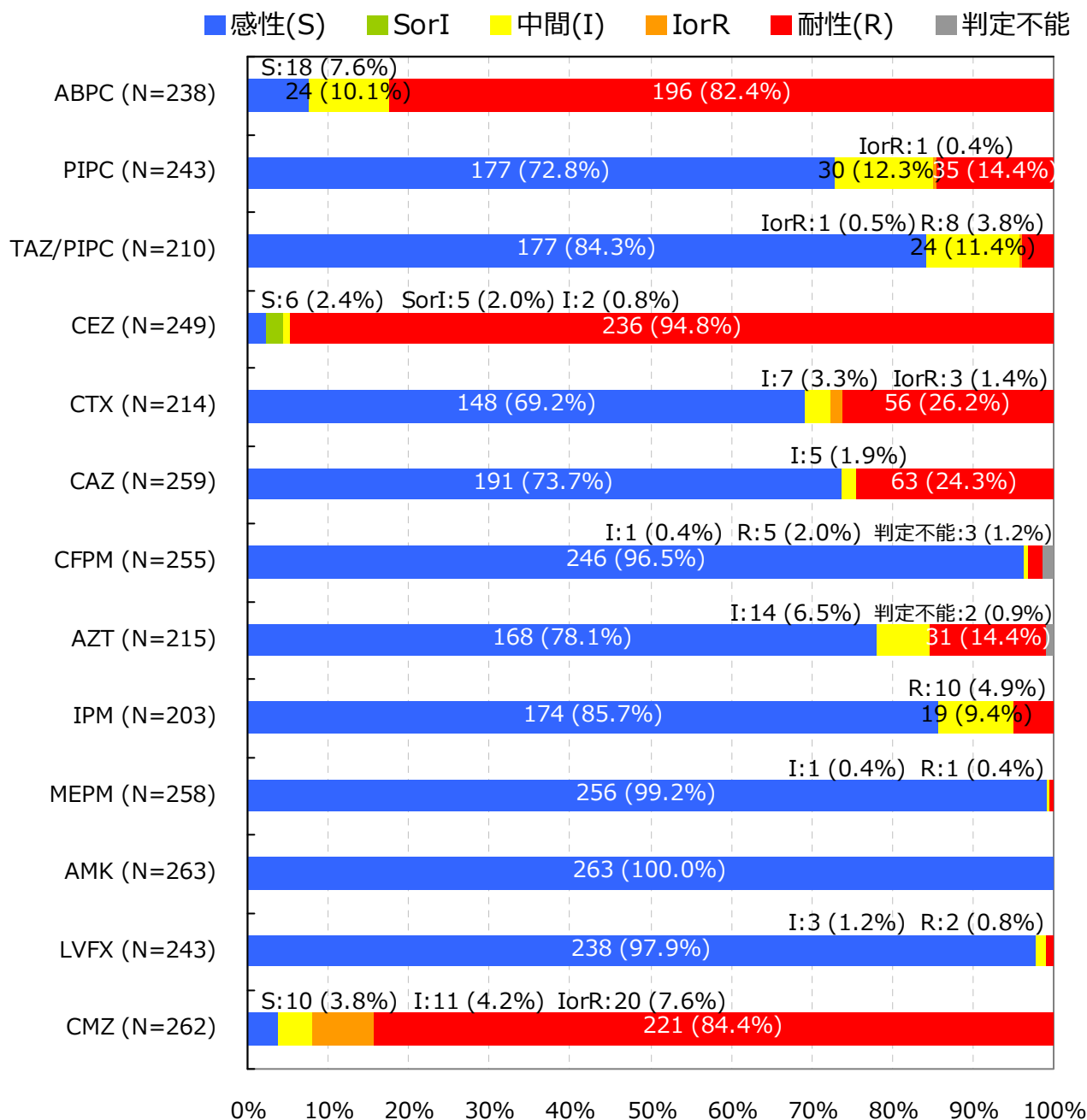
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2151と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Enterobacter aerogenes †

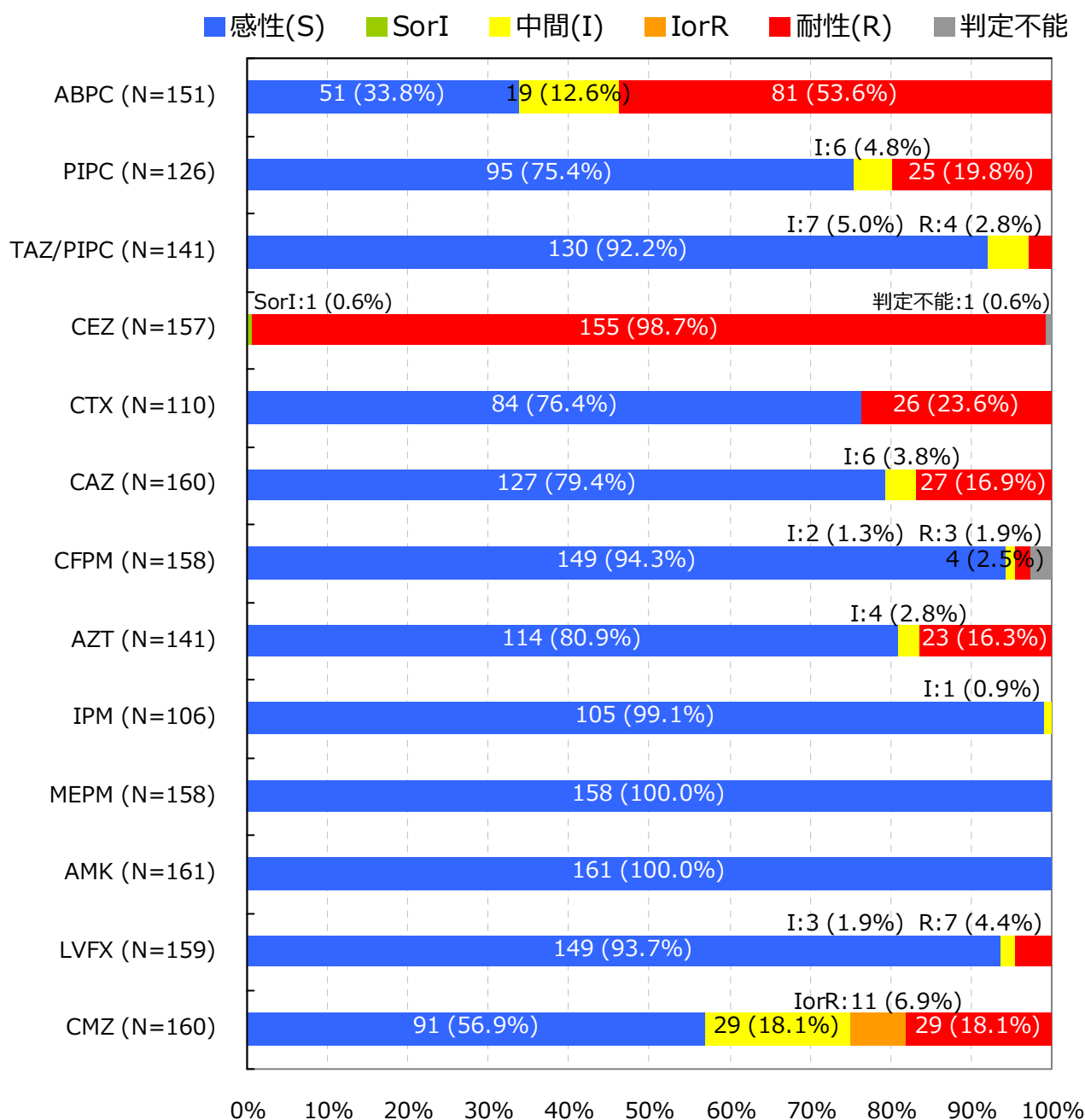
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2152と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Citrobacter freundii †

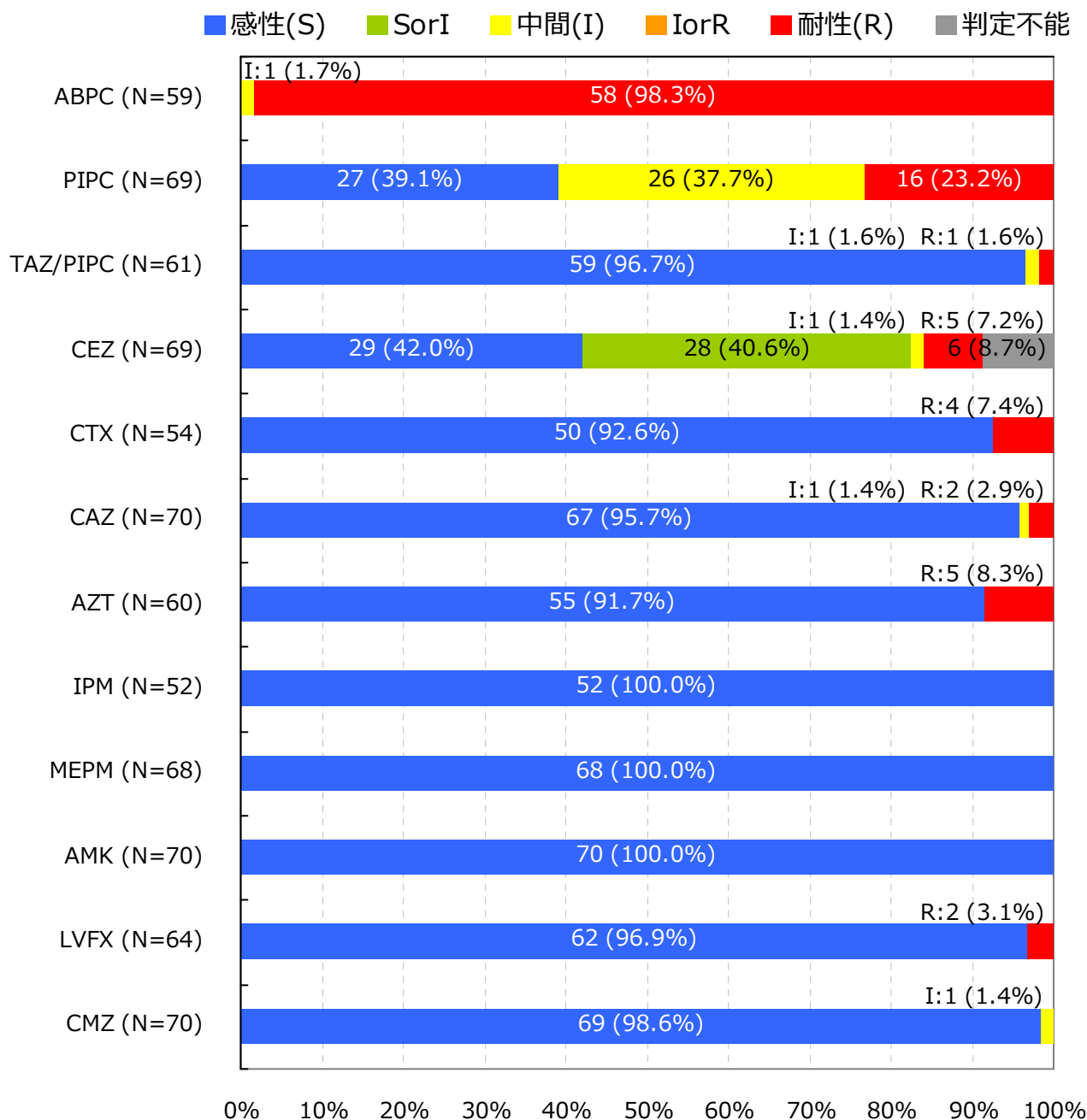
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2051と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Citrobacter koseri †

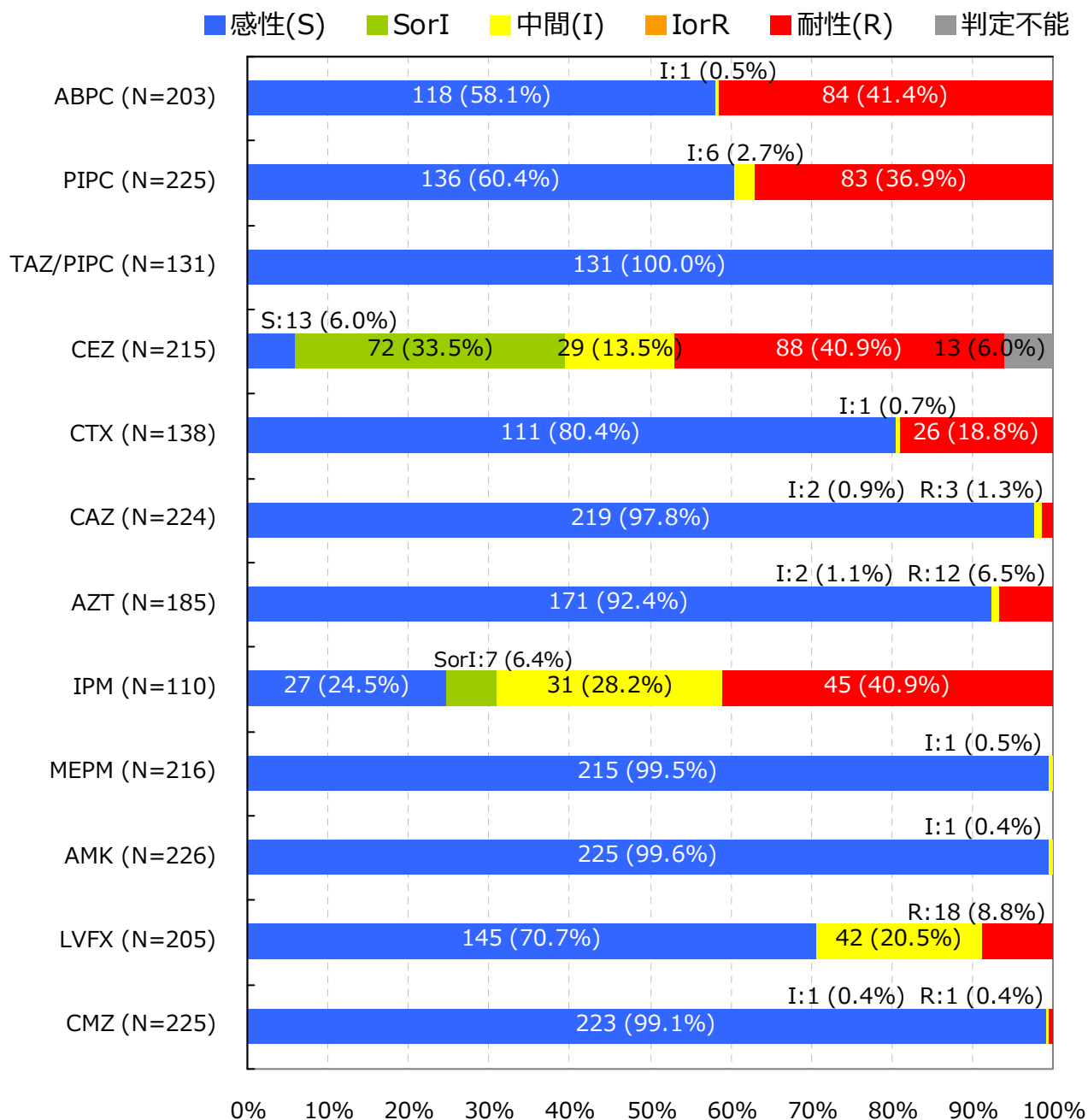
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2052と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Proteus mirabilis †

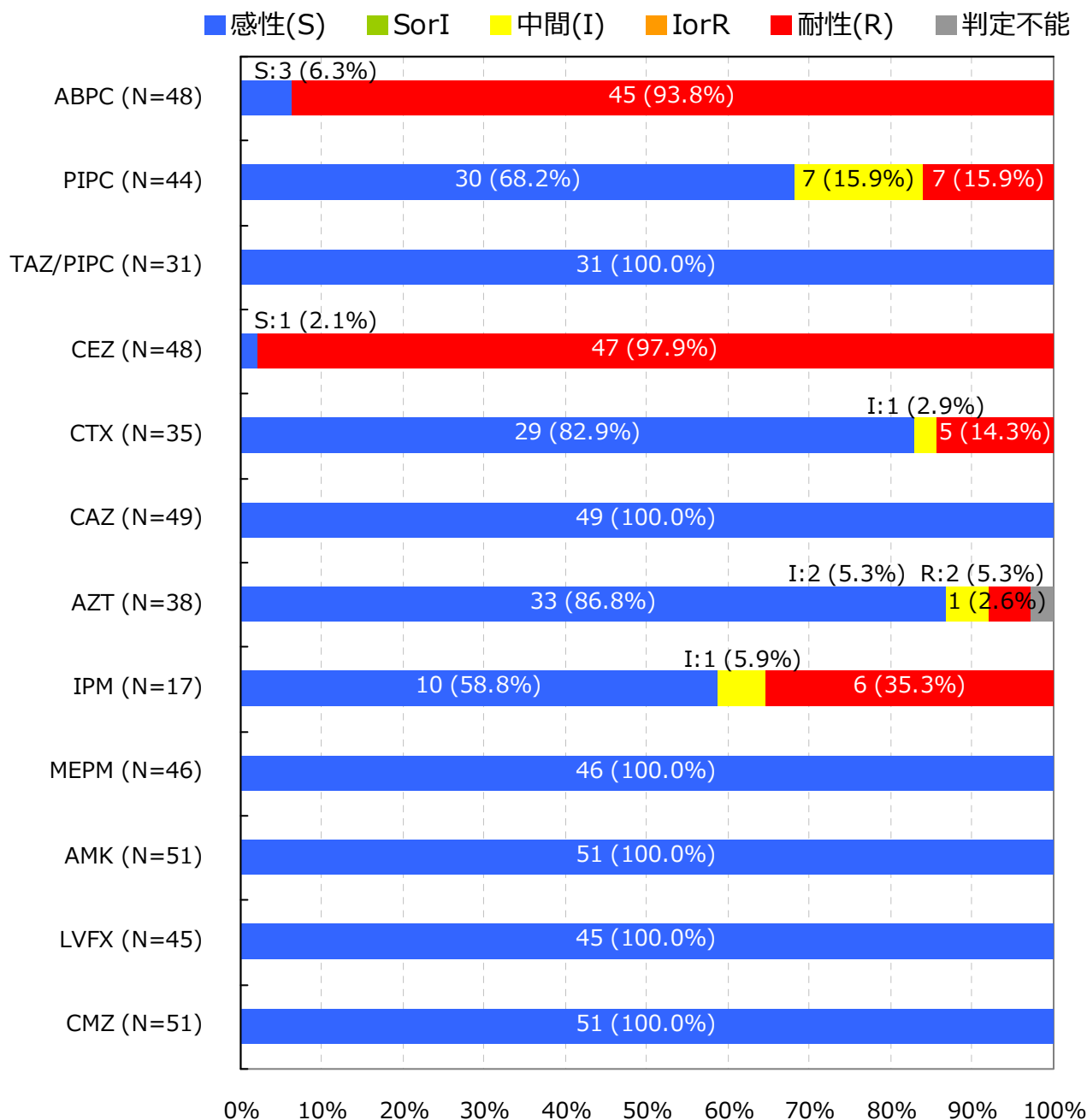
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2201と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Proteus vulgaris †

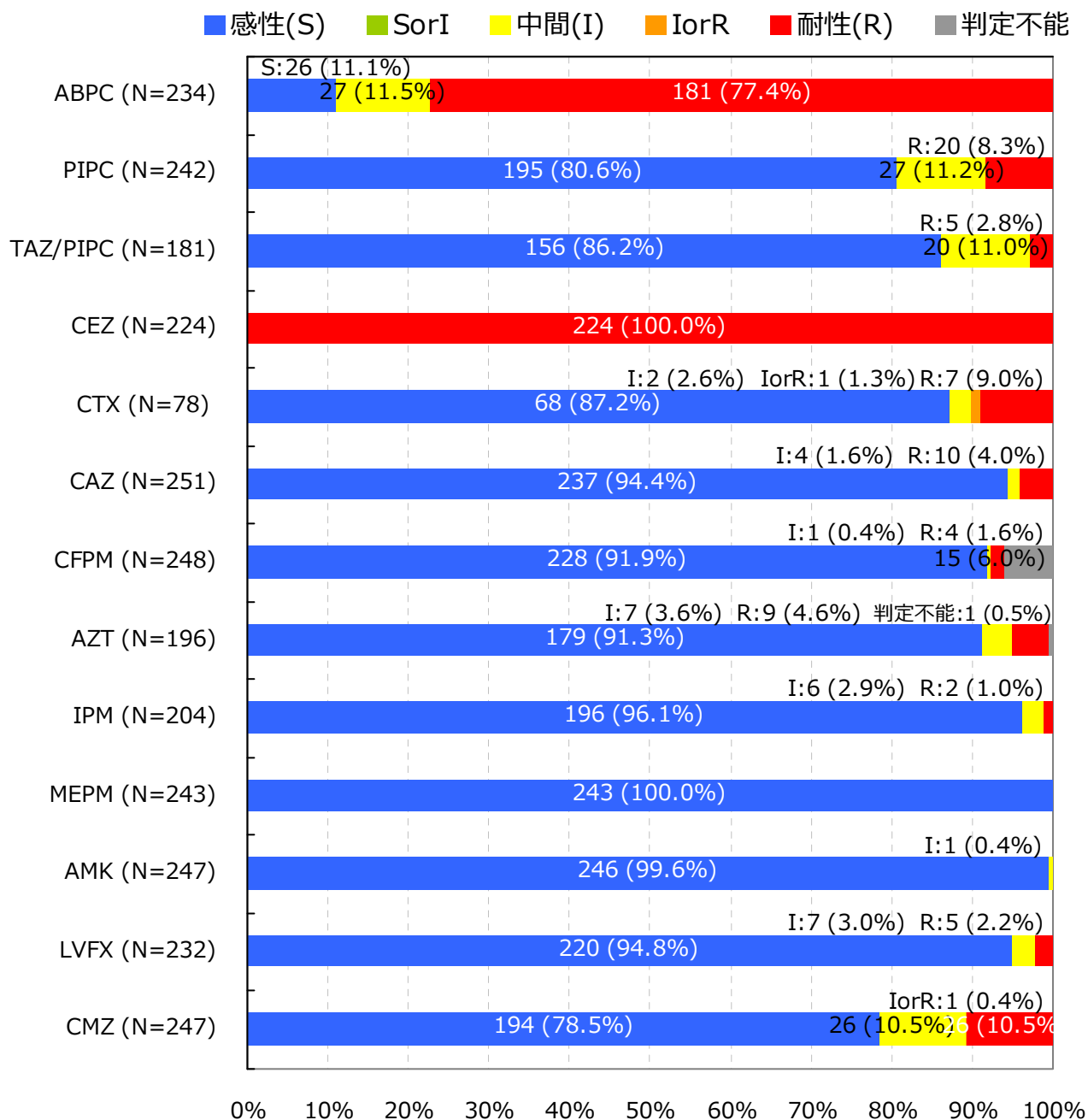
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2202と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Serratia marcescens †

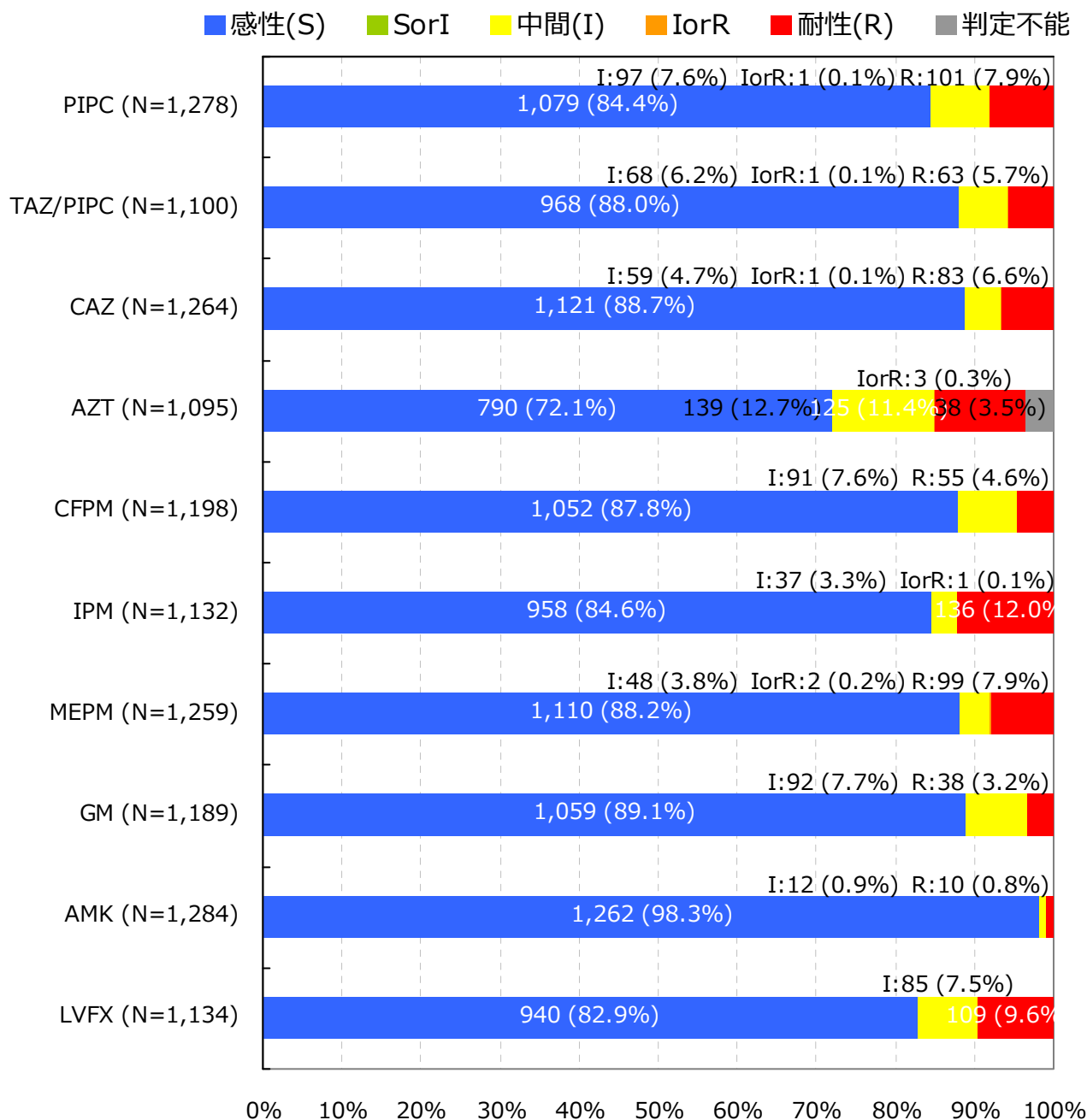
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2101と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Pseudomonas aeruginosa †

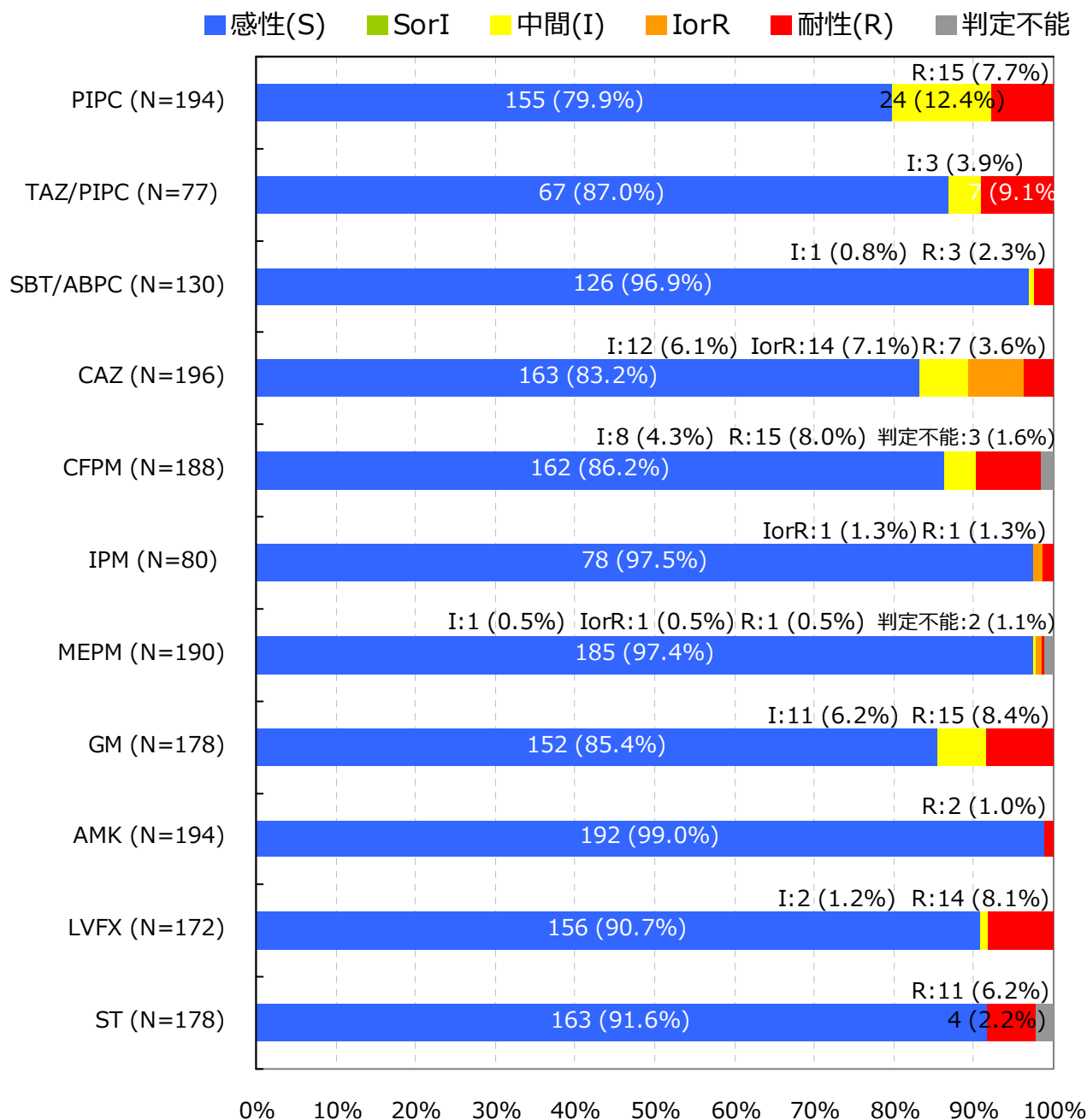
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 4001と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Acinetobacter spp. †

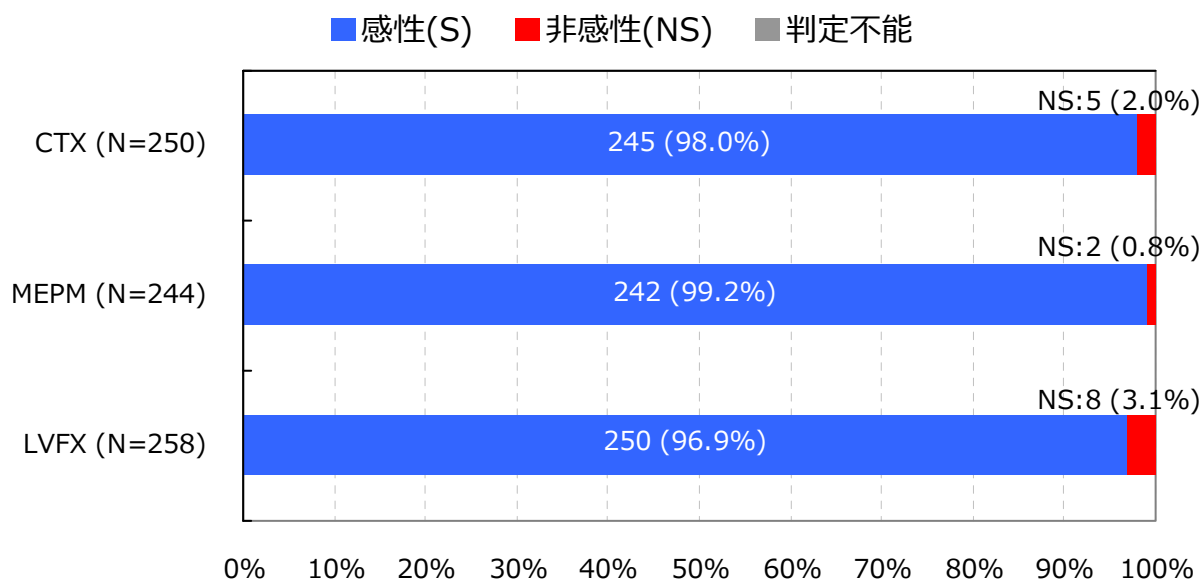
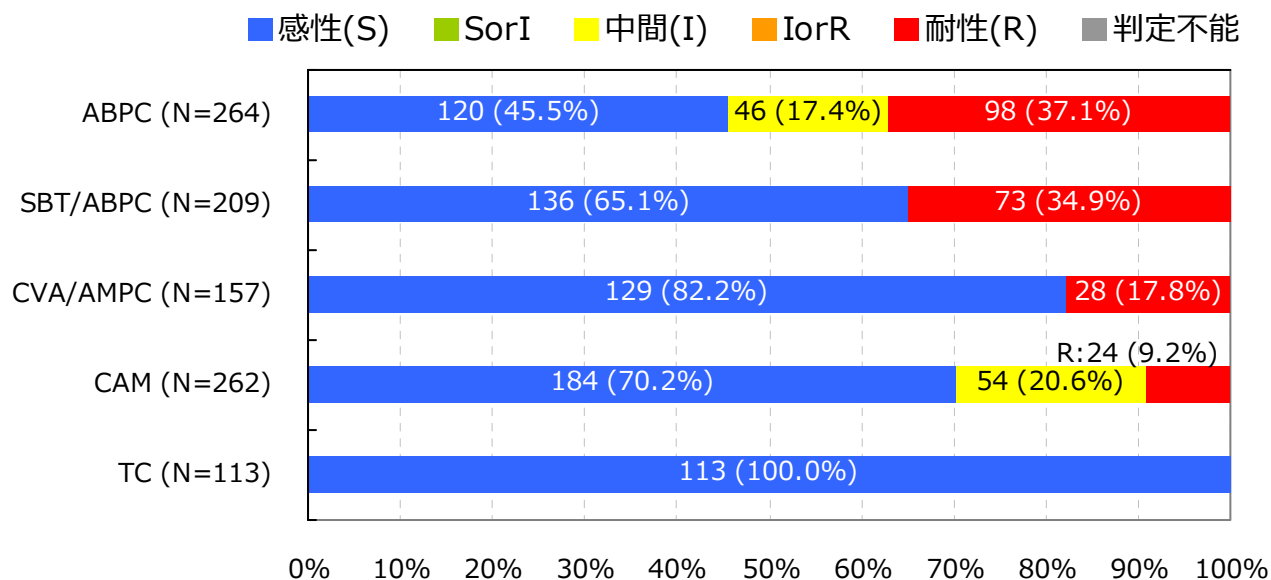
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 4400～4403と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Haemophilus influenzae †

入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,RまたはS,NSの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 3201, 3202, 3203, 3205, 3208, 3211, 3214, 3217, 3220, 3223と報告された菌

【巻末資料 1 主要菌の菌名コード / 微量液体希釈法に基づく耐性菌の判定基準】

主要菌の菌名コード（薬剤感受性条件なし）

| 菌名 | 菌名コード Ver.4.1 |
|-----------------------------------|----------------|
| <i>Staphylococcus aureus</i> | 1301,1303-1306 |
| <i>Staphylococcus epidermidis</i> | 1312 |
| <i>Streptococcus pneumoniae</i> | 1131 |
| <i>Enterococcus faecalis</i> | 1201,1202 |
| <i>Enterococcus faecium</i> | 1205,1206 |
| <i>Escherichia coli</i> | 2001-2007 |
| <i>Klebsiella pneumoniae</i> | 2351 |
| <i>Enterobacter</i> spp. | 2150-2156 |
| <i>Serratia marcescens</i> | 2101 |
| <i>Pseudomonas aeruginosa</i> | 4001 |
| <i>Acinetobacter</i> spp. | 4400-4403 |

「微量液体希釈法に基づく耐性菌の判定基準」について

耐性菌の菌名※は以下の通り

MRSA : Methicillin-resistant *S. aureus* メチシリン耐性黄色ブドウ球菌

VRSA : Vancomycin-resistant *S. aureus* バンコマイシン耐性黄色ブドウ球菌

VRE : Vancomycin-resistant *Enterococcus* spp. バンコマイシン耐性腸球菌

PRSP : Penicillin-resistant *S. pneumoniae* ペニシリン耐性肺炎球菌

MDRP : Multidrug-resistant *P. aeruginosa* 多剤耐性緑膿菌

MDRA : Multidrug-resistant *Acinetobacter* spp. 多剤耐性アシネトバクター属

CRE : Carbapenem-Resistant Enterobacteriaceae カルバペネム耐性腸内細菌科細菌（2015 年 1 月より集計開始）

* : 原則 S,I,R の判定は CLSI2012（M100-S22）に準拠

† : 感染症発生動向調査の基準に準拠

2014 年 12 月分データまでは CLSI2007（M100-S17）、2015 年 1 月分データより CLSI2012（M100-S22）に準拠する。
薬剤耐性菌判定基準（Ver.3.1）と 検査部門特定の耐性菌判定基準（Ver.4.1）を基に作成した。

微量液体希釈法に基づく耐性菌の判定基準

| 菌名※ | 概要* | 微量液体希釈法（MIC 値） | 菌名コード Ver.4.1 |
|------|--|---|---|
| MRSA | MPIPC が “R” の <i>S. aureus</i> または選択培地で MRSA と確認された菌 | MPIPC $\geq 4\mu\text{g/mL}$ | 1301,1303 |
| VRSA | VCM が微量液体希釈法で “R” の <i>S. aureus</i> | VCM $\geq 16\mu\text{g/mL}$ | 1301,1303-1306 |
| VRE | 下記のいずれかの条件を満たす <i>Enterococcus</i> spp. ・ VCM が微量液体希釈法で耐性† ・ 選択培地で VRE と確認された菌 注）種の同定が行われていない <i>Enterococcus</i> sp. は除く | VCM $\geq 16\mu\text{g/mL}$ † | 1201,1202,1205, 1206,1209,1210, 1213-1217 |
| PRSP | PCG が微量液体希釈法で耐性† の <i>S. pneumoniae</i> | PCG $\geq 0.125\mu\text{g/mL}$ † | 1131 |
| MDRP | 下記全てに該当する <i>P. aeruginosa</i> 1. カルバペネム系（IPM、MEPM の何れか）が 微量液体希釈法で耐性† 2. アミノグリコシド系の AMK が微量液体希釈 法で耐性† 3. フルオロキノロン系（NFLX、OFLX、LVFX、 CPFX、LFLX、GFLX の何れか）が “R” | 1. IPM $\geq 16\mu\text{g/mL}$ †、 MEPM $\geq 16\mu\text{g/mL}$ † 2. AMK $\geq 32\mu\text{g/mL}$ † 3. NFLX $\geq 16\mu\text{g/mL}$ 、 OFLX $\geq 8\mu\text{g/mL}$ 、 LVFX $\geq 8\mu\text{g/mL}$ 、 LFLX $\geq 8\mu\text{g/mL}$ 、 GFLX $\geq 8\mu\text{g/mL}$ 、 CPFX $\geq 4\mu\text{g/mL}$ | 4001 |

| 菌名※ | 概要* | 微量液体希釈法（MIC 値） | 菌名コード Ver.4.1 |
|----------------------------|---|---|-------------------------|
| MDRA | 下記全てに該当する <i>Acinetobacter</i> spp. 1. カルバペネム系（IPM、MEPM の何れか）が “R” 2. アミノグリコシド系の AMK が微量液体希釈 法で耐性† 3. フルオロキノロン系（LVFX、CPFX、GFLX の 何れか）が “R” | 1. IPM $\geq 16\mu\text{g/mL}$ †、 MEPM $\geq 16\mu\text{g/mL}$ † 2. AMK $\geq 32\mu\text{g/mL}$ † 3. LVFX $\geq 8\mu\text{g/mL}$ 、 CPFX $\geq 4\mu\text{g/mL}$ 、 GFLX $\geq 8\mu\text{g/mL}$ | 4400-4403 |
| CRE | 下記の何れかの条件を満たす腸内細菌科 1. MEPM が耐性† 2. IPM が耐性†、かつ CMZ が “R” | 1. MEPM $\geq 2\mu\text{g/mL}$ † 2. IPM $\geq 2\mu\text{g/mL}$ † かつ CMZ $\geq 64\mu\text{g/mL}$ | 2000-2691, 3150-3151 |
| カルバペネム 耐性緑膿菌 | IPM または MEPM が耐性† の <i>P. aeruginosa</i> | IPM $\geq 16\mu\text{g/mL}$ † MEPM $\geq 16\mu\text{g/mL}$ † | 4001 |
| 第三世代セファロ スポリン耐性 肺炎桿菌 | CTX または CAZ が “R” の <i>K. pneumoniae</i> | CTX $\geq 4\mu\text{g/mL}$ CAZ $\geq 16\mu\text{g/mL}$ | 2351 |
| 第三世代セファロ スポリン耐性 大腸菌 | CTX または CAZ が “R” の <i>E. coli</i> | CTX $\geq 4\mu\text{g/mL}$ CAZ $\geq 16\mu\text{g/mL}$ | 2001-2007 |
| フルオロキノロン 耐性大腸菌 | フルオロキノロン系（NFLX、OFLX、LVFX、LFLX、 GFLX、CPFX の何れか）が “R” の <i>E. coli</i> | NFLX $\geq 16\mu\text{g/mL}$ 、 OFLX $\geq 8\mu\text{g/mL}$ 、 LVFX $\geq 8\mu\text{g/mL}$ 、 LFLX $\geq 8\mu\text{g/mL}$ 、 GFLX $\geq 8\mu\text{g/mL}$ 、 CPFX $\geq 4\mu\text{g/mL}$ | 2001-2007 |

【巻末資料 2 公開情報の集計方法について】

1. 日数の数え方

検体提出日の翌日を 1 日目とする。検体提出日が 3 月 1 日とすると、1 日目が 3 月 2 日、30 日目が 3 月 31 日となる。

例)



2. 検体提出患者数

検体提出患者数は、検体の種類や菌分離の有無に関わらず検体(入院検体)が提出された患者の数である。検体提出患者数は重複処理を行っており、30 日以内の同一患者からの複数の検体提出は 1 件とする。

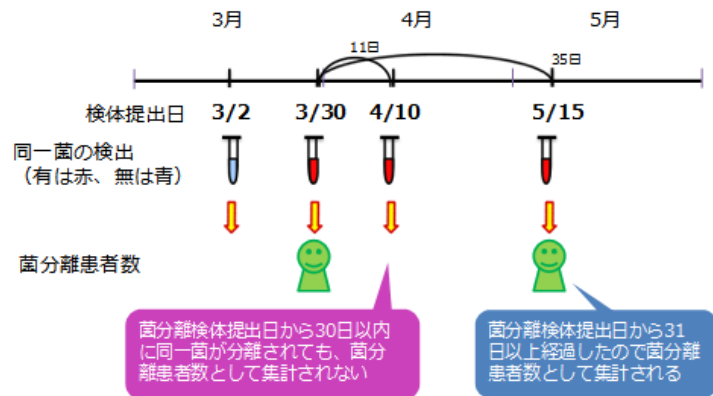
例)



3. 菌分離患者数

菌分離患者数も検体提出患者と同様の重複処理を行い、30 日以内に同一患者から同一菌が複数回検出された場合、菌分離患者数は 1 件とする。耐性菌分離患者数は、耐性菌の基準に合致する菌をまず抽出し、その中で上記重複処理を行っている。

例)



4. 抗菌薬感受性検査結果をもとにした同一菌と異なる菌との区別

30 日以内に同一患者から同一菌が検出された場合であっても、検査抗菌薬感受性結果に 1 つ以上不一致(下記①～④のいずれかに該当)がある場合は異なる菌株として集計される。

- ① MIC 値に 4 倍以上の違いがある
ただし、 $MIC > 2$ は $MIC \geq 4$ と考え、判定時は $MIC = 4$ として扱う
また、 $MIC < 16$ は $MIC \leq 16$ と考え、判定時は $MIC = 16$ として扱う
- ② SIR 判定では「S と R」の組み合わせ
- ③ +/- 判定では「-と++」または「+と+++」または「-と+++」の組み合わせ
- ④ 共通する検査抗菌薬数が 5 未満

5. 抗菌薬感受性結果の重複処理

検体提出日が先の菌株の検査抗菌薬数が(30 日以内の)後の菌株の検査抗菌薬数より多い場合、後の菌株の抗菌薬感受性検査結果は排除する。また、検体提出日が後の菌株の検査抗菌薬数が(30 日以内の)先の菌株の検査抗菌薬数より多い場合、先の菌株の抗菌薬感受性検査結果を排除するが、先の検査の検体提出日を引き継ぐ。

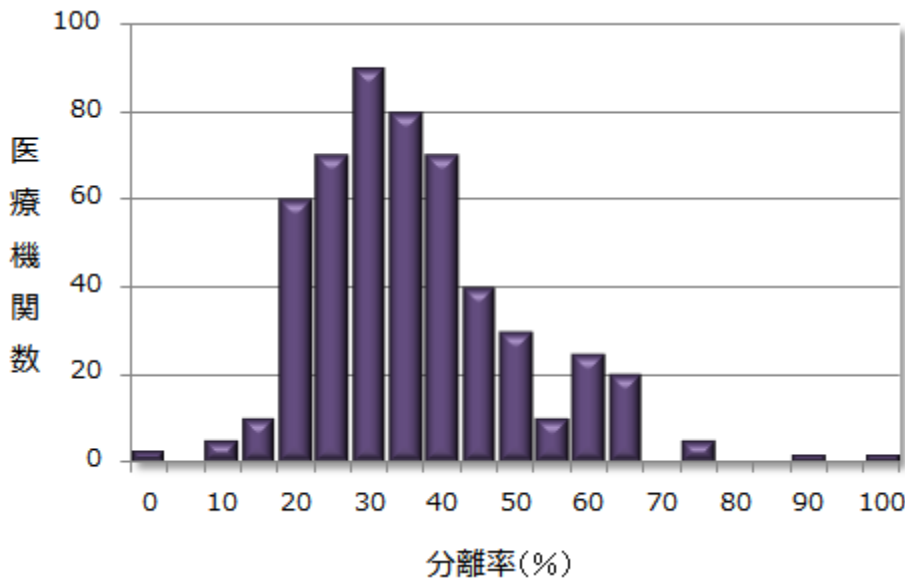
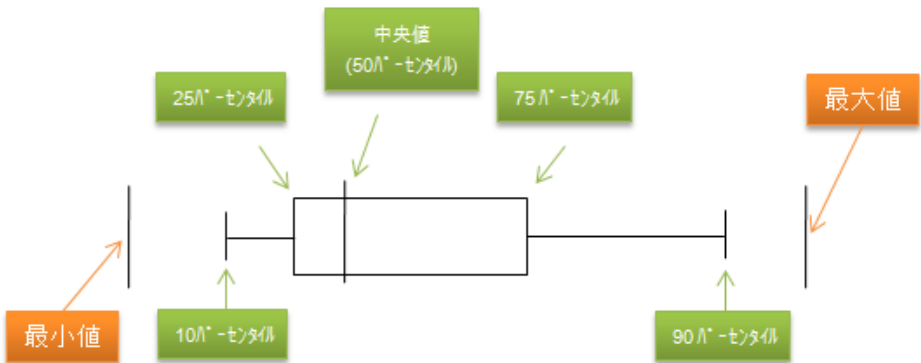
例)



【巻末資料 3 箱ひげ図について】

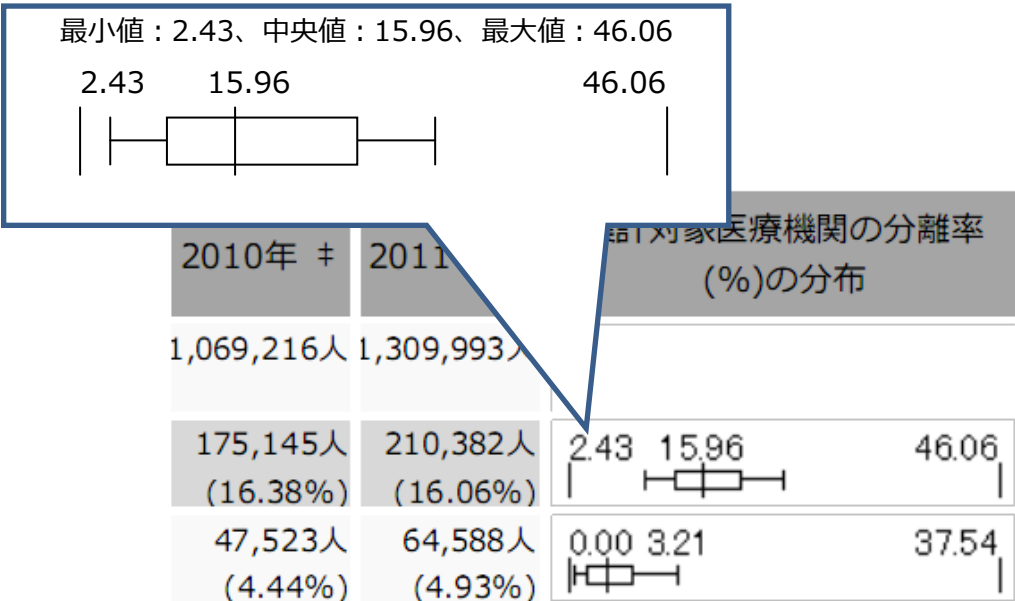
1. 箱ひげ図について

集計対象医療機関のデータのばらつきを示し、集計対象医療機関における自施設の位置を確認することができる。

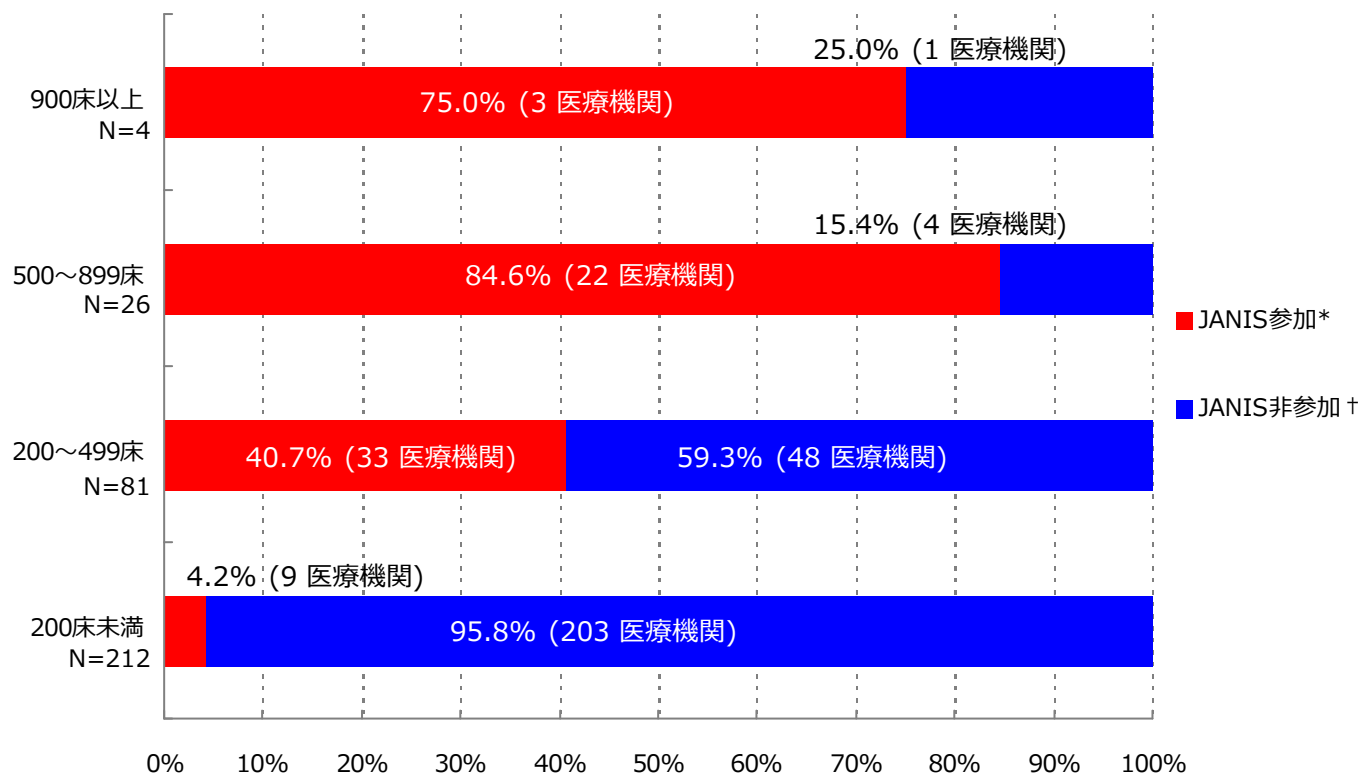


※ パーセンタイル：値を小さいものから大きいものへと順番に並べ、全体を 100 として何番目であるかを表したもの。
 例えば、10 パーセンタイルは、全体を 100 として小さいほうから数えて 10 番目の計測値を示している。

2. 公開情報の箱ひげ図



1. 集計対象医療機関数(67医療機関)



*JANIS参加 = 2017年7～9月 集計対象医療機関数

† JANIS非参加 = (2016年 都道府県別医療機関数 †) - (2017年7～9月 集計対象医療機関数)

| 病床数 | 2016年 都道府県別医療機関数 † | 2017年7月～9月 集計対象医療機関数 (都道府県別医療機関数に占める割合) |
|----------|--------------------|--|
| 900床以上 | 4 | 3 (75.0%) |
| 500～899床 | 26 | 22 (84.6%) |
| 200～499床 | 81 | 33 (40.7%) |
| 200床未満 | 212 | 9 (4.2%) |
| 病床数不明 | - | 0 (-) |
| 合計 | 323 | 67 (20.7%) |

† 平成28年医療施設（動態）調査を参照した

(愛知県)

公開情報 2017年7月～9月 四半期報(全集計対象医療機関)

院内感染対策サーベイランス 検査部門



2. 検査材料別集計対象医療機関数、検体数、分離菌数

| 検査材料分類 | 集計対象医療機関数 | 検体数 | 陽性検体数 (分離菌数) |
|--------|-----------|---------|--------------------|
| 呼吸器系検体 | 67 | 32,474 | 20,944 (42,115) |
| 尿検体 | 67 | 14,121 | 6,823 (10,011) |
| 便検体 | 66 | 7,924 | 3,253 (5,250) |
| 血液検体 | 66 | 39,540 | 5,351 (5,894) |
| 髄液検体 | 53 | 1,462 | 51 (60) |
| その他 | 67 | 17,853 | 8,593 (14,611) |
| 合計 | 67 | 113,374 | 45,015 (77,941) |

入院として報告された検体を集計

集計対象菌：コメントのみ(菌名コード9999)の報告以外の全ての菌

検査材料分類は以下に該当する検査材料コードを集計

呼吸器系検体：

101(喀出痰)、102(気管内採痰)、103(気管支洗浄液)、104(咽頭粘液)、105(鼻腔内)、106(口腔内)、
107(生検材料(肺))、109(その他(呼吸器))、404(胸水)

尿検体：

201(自然排尿)、202(採尿カテーテル)、203(留置カテーテル)、206(カテーテル尿(採尿、留置カテの区別不能))

便検体：

301(糞便)

血液検体：

401(静脈血)、402(動脈血)

髄液検体：

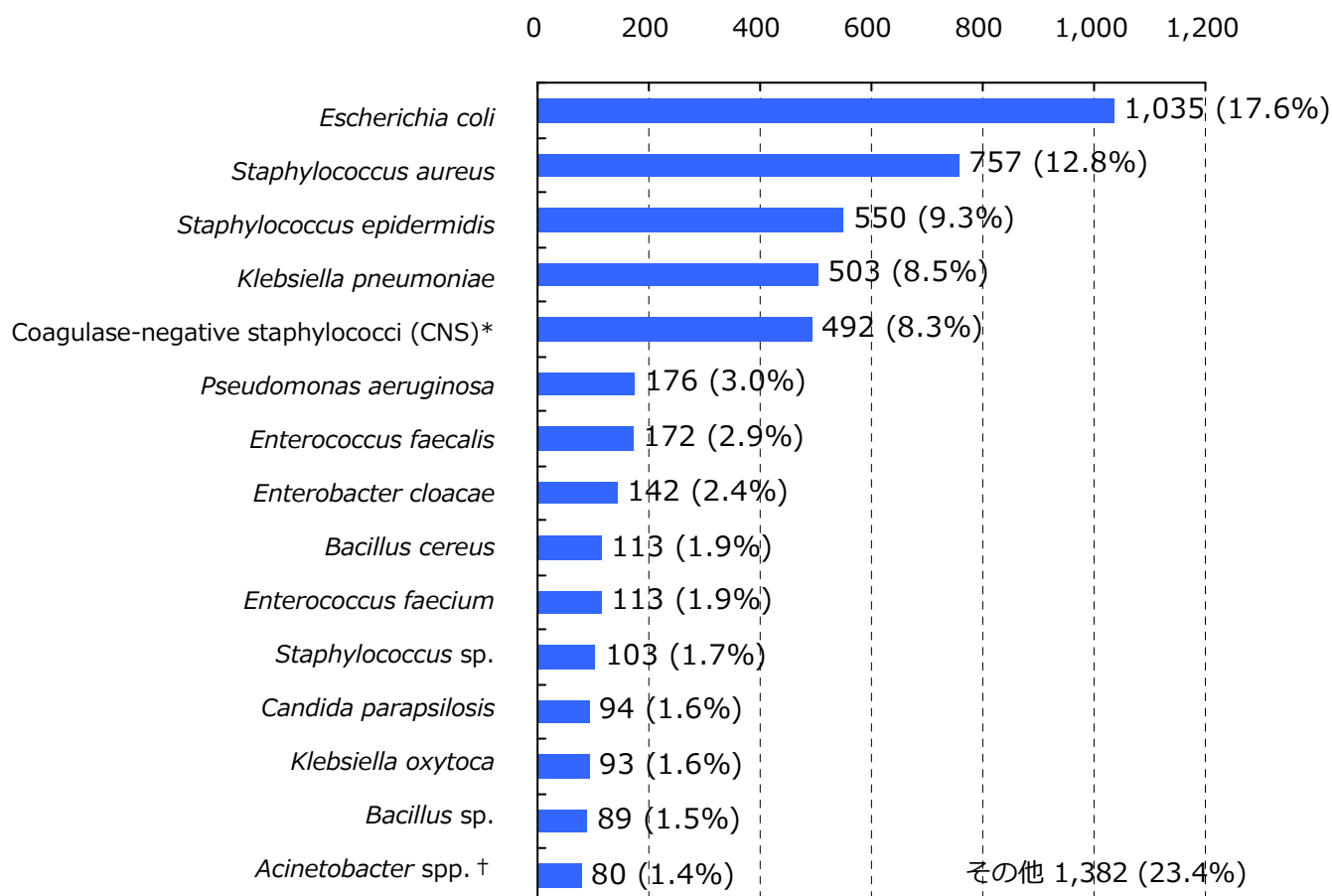
403(髄液)

その他：上記以外の検査材料コード

検査材料コード：JANISホームページ>各部門について>検査部門 <https://janis.mhlw.go.jp/section/kensa.html>

3. 検査材料別分離菌数割合

血液検体分離菌 (N=5,894)



*菌名コード：1311, 1313～1325と報告された菌（1312：*Staphylococcus epidermidis*は対象外）

†菌名コード：4400～4403と報告された菌

入院として報告された検体を集計

分離菌数割合が四捨五入して小数第一位までの表示で[0.0%]になる菌、菌名コード9998(その他の菌種)、16位以下の菌は「その他」に集計

集計対象菌：菌名コード9996(ウイルスによる(疑いもふくむ))、9997(菌不明)、9999(コメントのみ)の報告以外の全ての菌

集計対象検査材料：静脈血(検査材料コード401)と動脈血(同402)

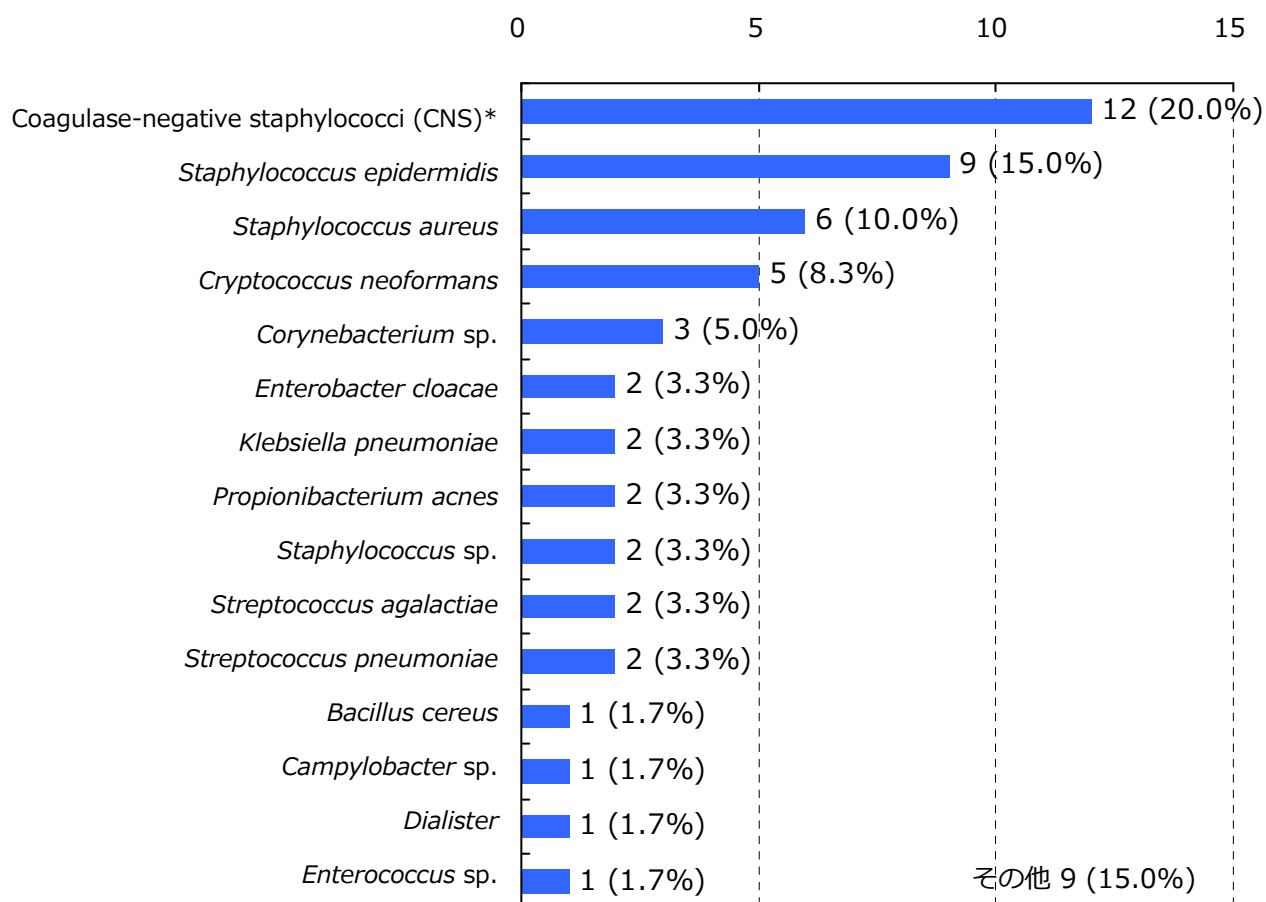
血液検体分離菌数割合 = (対象菌の血液検体分離菌数) ÷ (血液検体分離菌数合計) × 100

菌名コード、検査材料コード

: JANISホームページ> 各部門について> 検査部門 <https://janis.mhlw.go.jp/section/kensa.html>

3. 検査材料別分離菌数割合

髄液検体分離菌 (N=60)



*菌名コード：1311, 1313～1325と報告された菌（1312：*Staphylococcus epidermidis*は対象外）

入院として報告された検体を集計

分離菌数割合が四捨五入して小数第一位までの表示で[0.0%]になる菌、菌名コード9998(その他の菌種)、16位以下の菌は「その他」に集計

集計対象菌：菌名コード9996(ウイルスによる(疑いもふくむ))、9997(菌不明)、9999(コメントのみ)の報告以外の全ての菌

集計対象検査材料：髄液(検査材料コード403)

髄液検体分離菌数割合 = (対象菌の髄液検体分離菌数) ÷ (髄液検体分離菌数合計) × 100

菌名コード、検査材料コード

: JANISホームページ> 各部門について> 検査部門 <https://janis.mhlw.go.jp/section/kensa.html>

4. 主要菌分離患者数*と全医療機関†の分離率分布

| | 検体提出・菌分離患者数 全体の分離率‡ | 集計対象医療機関の 分離率¶(%)の分布 |
|---------------------------|------------------------|----------------------------|
| 検体提出患者数 | 40,788人 | |
| <i>S. aureus</i> | 5,632人 (13.81%) | 5.70 13.68 42.11 ———— |
| <i>S. epidermidis</i> | 1,545人 (3.79%) | 0.00 2.64 19.90 ———— |
| <i>S. pneumoniae</i> | 604人 (1.48%) | 0.00 0.69 8.08 ———— |
| <i>E. faecalis</i> | 1,982人 (4.86%) | 0.00 4.79 15.79 ———— |
| <i>E. faecium</i> | 650人 (1.59%) | 0.00 1.45 7.02 ———— |
| <i>E. coli</i> | 4,634人 (11.36%) | 2.94 12.08 32.06 ———— |
| <i>K. pneumoniae</i> | 2,629人 (6.45%) | 0.00 6.48 19.44 ———— |
| <i>Enterobacter</i> spp. | 1,787人 (4.38%) | 0.00 3.91 8.93 ———— |
| <i>S. marcescens</i> | 437人 (1.07%) | 0.00 0.92 6.67 ———— |
| <i>P. aeruginosa</i> | 2,082人 (5.10%) | 1.75 5.05 29.77 ———— |
| <i>Acinetobacter</i> spp. | 563人 (1.38%) | 0.00 0.95 5.34 ———— |

入院として報告された検体を集計

*分離患者数と検体提出患者数は30日ごとに重複処理(巻末参照)している

†ここでは全医療機関は集計対象医療機関を表す

‡ここでの分離率は全体の分離率を表す

全体の分離率

= (集計対象医療機関の対象菌の分離患者数合計) ÷ (集計対象医療機関の検体提出患者数合計) × 100

¶分離率 = (対象菌の分離患者数) ÷ (検体提出患者数) × 100

(愛知県)

公開情報 2017年7月～9月 四半期報(全集計対象医療機関)

院内感染対策サーベイランス 検査部門

5. 特定の耐性菌分離患者数*と全医療機関†の分離率分布

| | 検体提出・菌分離患者数 全体の分離率‡ | 集計対象医療機関の 分離率¶(%)の分布 |
|------------------------|------------------------|-------------------------|
| 検体提出患者数 | 40,788人 | |
| メチシリン耐性黄色ブドウ球菌(MRSA) | 2,567人 (6.29%) | 1.76 6.51 36.84 H |
| バンコマイシン耐性黄色ブドウ球菌(VRSA) | 0人 (0.00%) | 0.00 |
| バンコマイシン耐性腸球菌(VRE) | 0人 (0.00%) | 0.00 |
| ペニシリン耐性肺炎球菌(PRSP) | 263人 (0.64%) | 0.00 0.34 3.05 H |
| 多剤耐性緑膿菌(MDRP) | 12人 (0.03%) | 0.00 0.00 1.91 H |
| 多剤耐性アシネトバクター属(MDRA) | 0人 (0.00%) | 0.00 |
| カルバペネム耐性腸内細菌科細菌(CRE) | 147人 (0.36%) | 0.00 0.00 2.24 H |
| カルバペネム耐性緑膿菌 | 218人 (0.53%) | 0.00 0.38 6.87 H |
| 第三世代セファロスポリン耐性肺炎桿菌 | 188人 (0.46%) | 0.00 0.29 6.87 H |
| 第三世代セファロスポリン耐性大腸菌 | 935人 (2.29%) | 0.00 2.07 16.41 H |
| フルオロキノロン耐性大腸菌 | 1,539人 (3.77%) | 0.00 3.95 19.47 H |

入院検体でかつ、検査法が原則微量液体希釈法又はEtestと設定されたMIC値が報告されている検体を集計
MRSAとVREは検査法によらず菌名コードで指定された場合はそれらを含む

*分離患者数と検体提出患者数は30日ごとに重複処理(巻末参照)している

†ここでは全医療機関は集計対象医療機関を表す

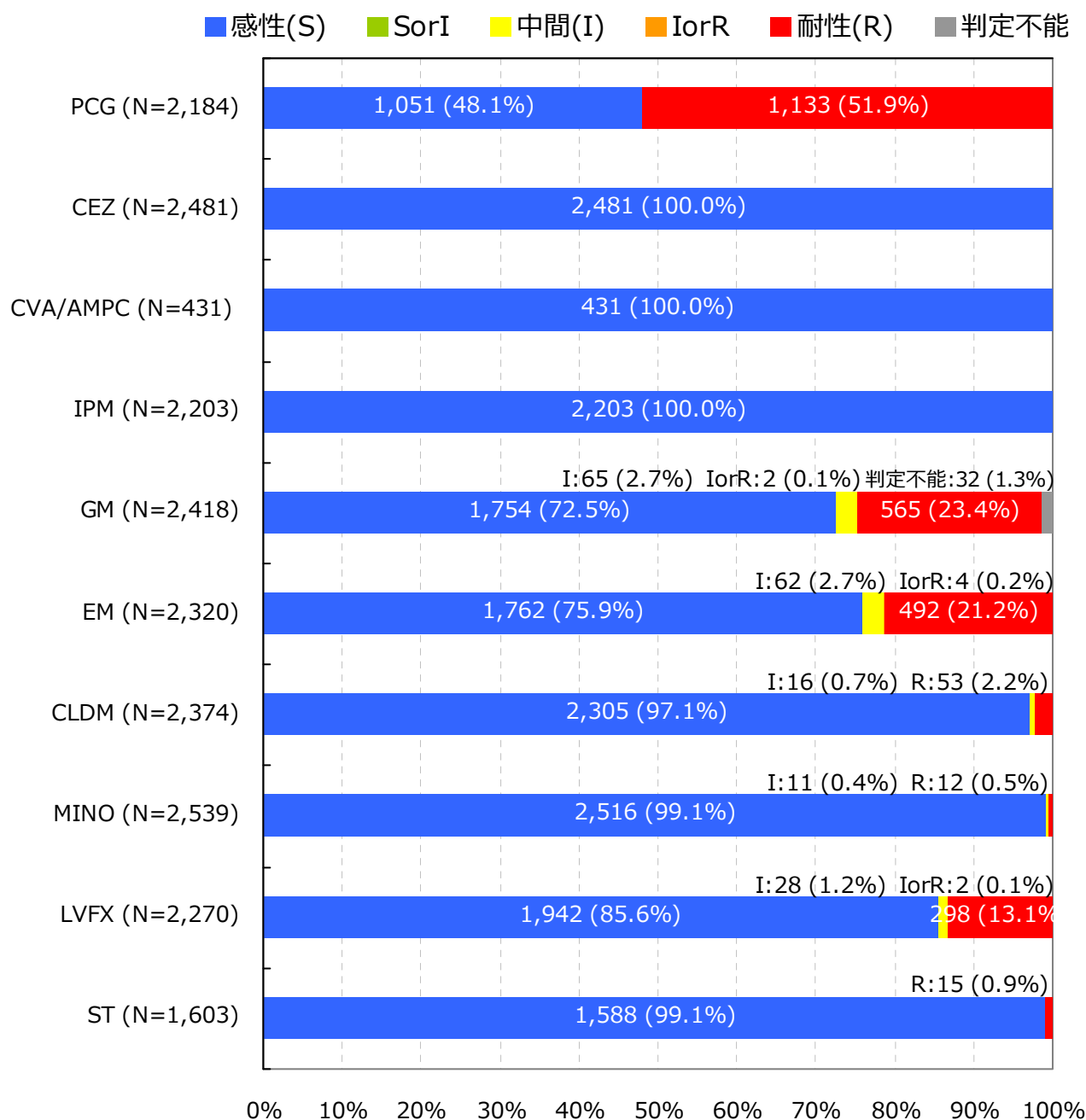
‡ここでの分離率は全体の分離率を表す

全体の分離率

= (集計対象医療機関の対象菌の分離患者数合計) ÷ (集計対象医療機関の検体提出患者数合計) × 100

¶分離率 = (対象菌の分離患者数) ÷ (検体提出患者数) × 100

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Staphylococcus aureus (MSSA) †

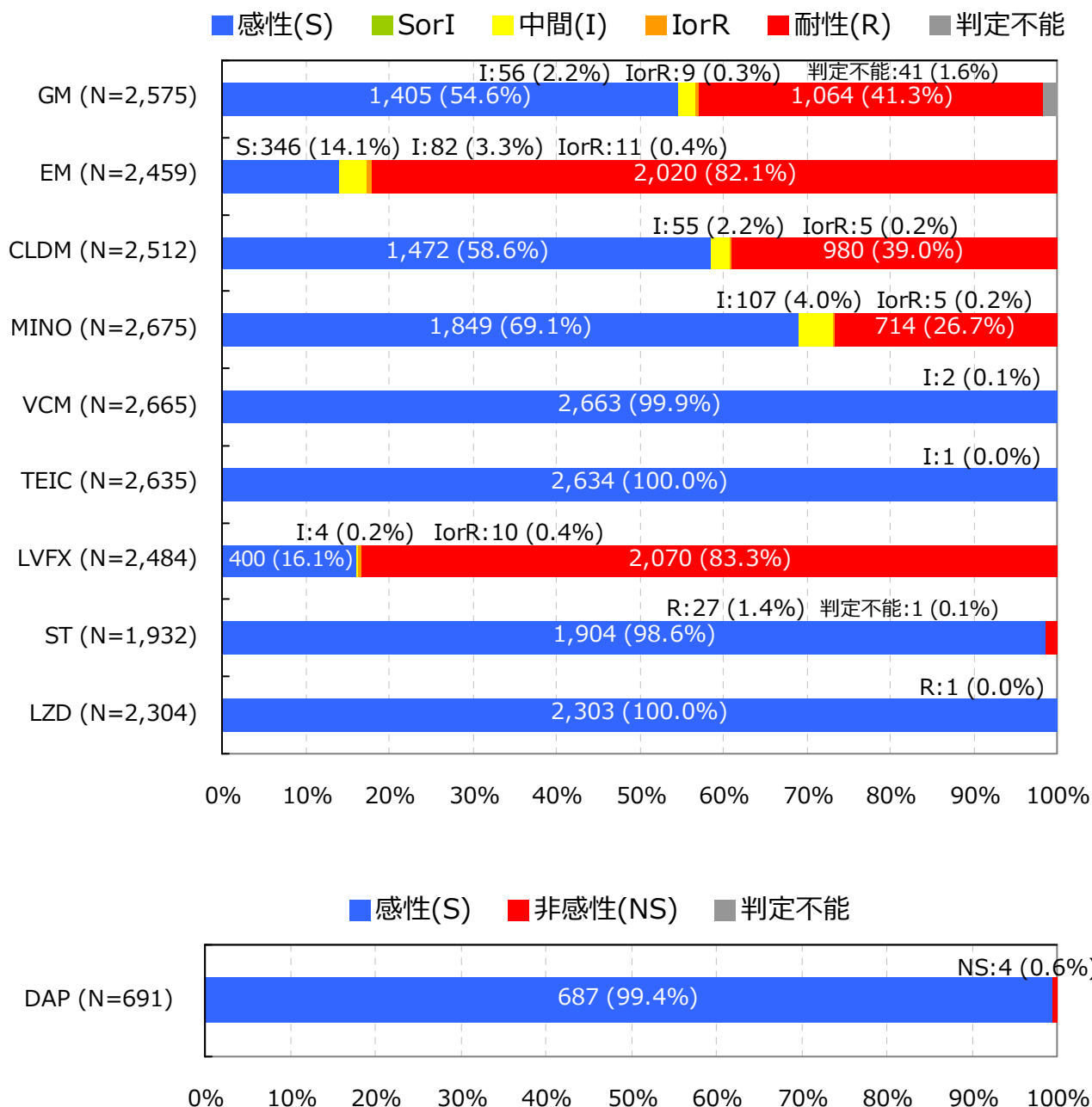
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 1304, 1305, 1306と報告された菌および菌名コード: 1301と報告され抗菌薬コード: 1208 (オキサシリン) の感受性結果「S」の菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Staphylococcus aureus (MRSA) †

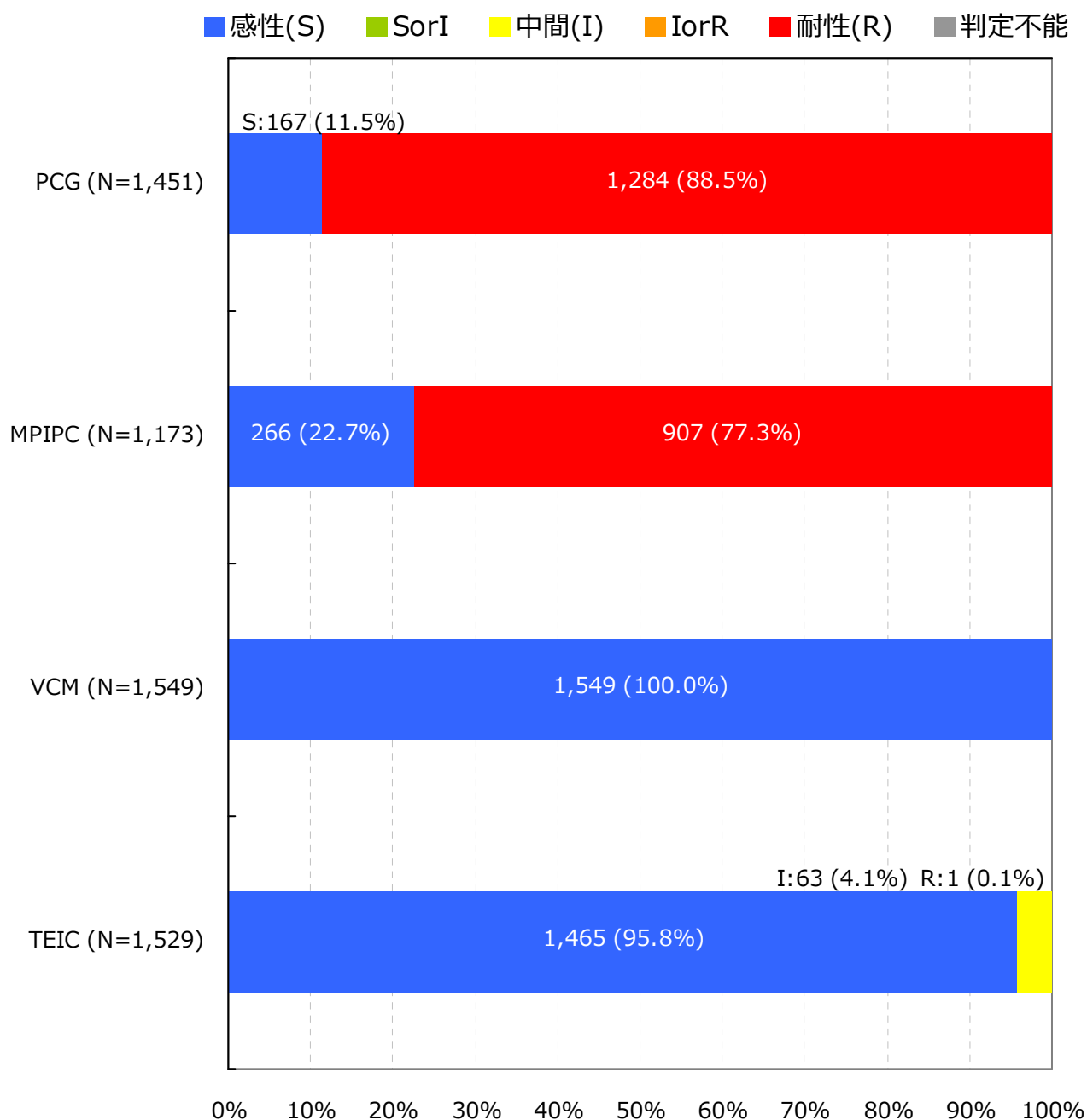
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,RまたはS,NSの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 1303と報告された菌および菌名コード: 1301と報告され抗菌薬コード: 1208 (オキサシリン) の感受性結果「R」の菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Staphylococcus epidermidis †

入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

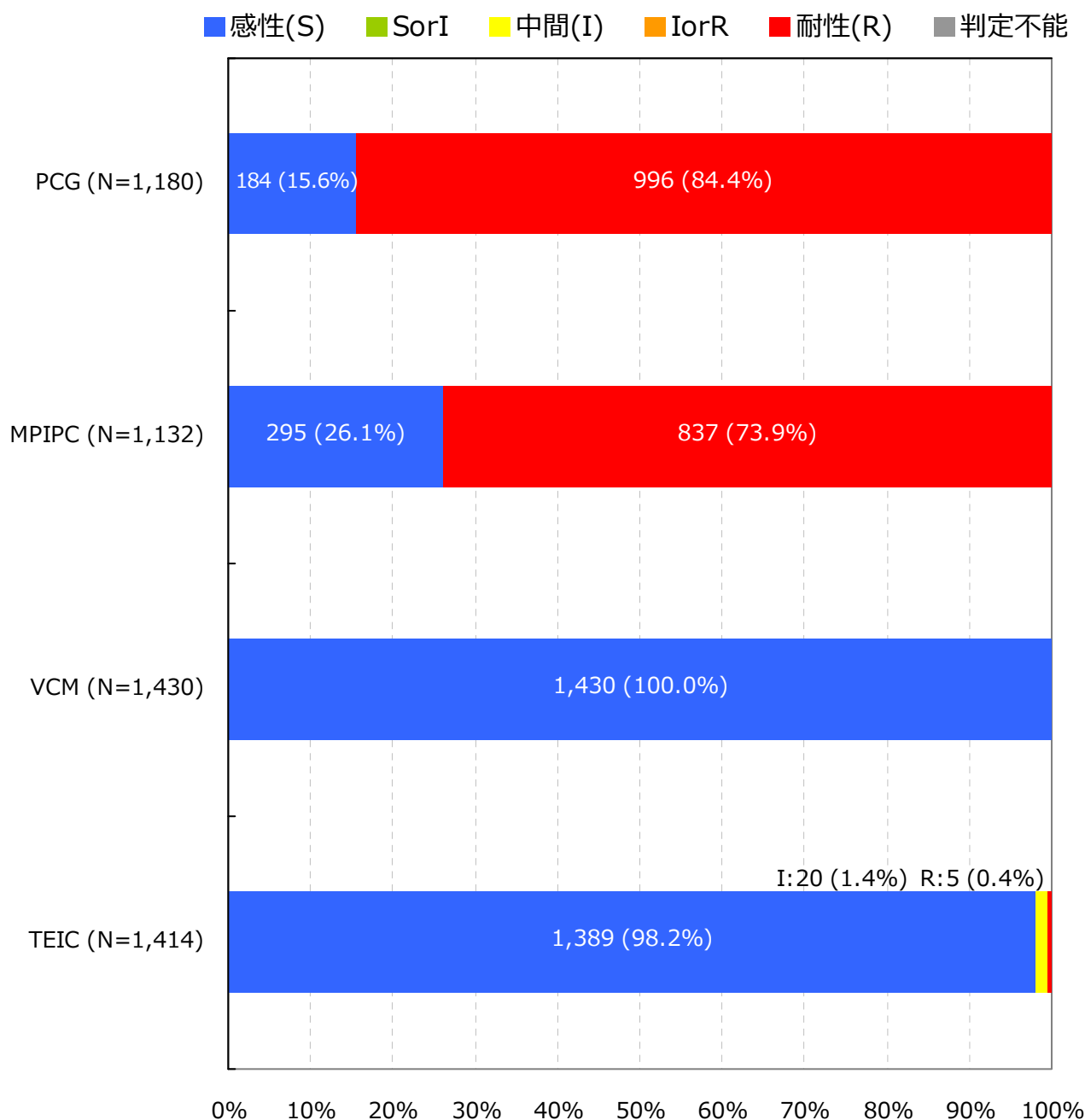
抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 1312と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Coagulase-negative staphylococci (CNS) †



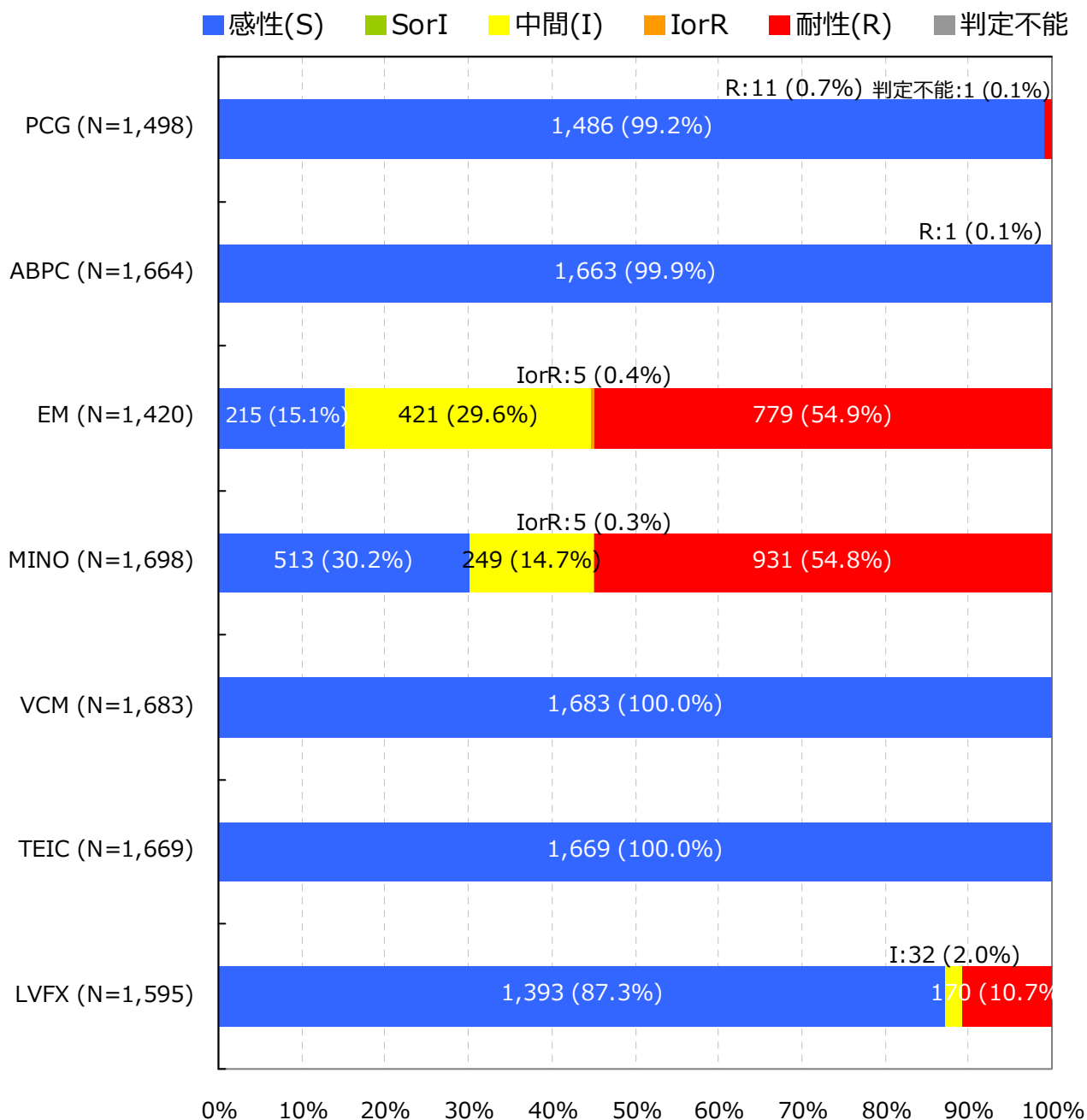
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 1311, 1313～1325と報告された菌 (1312 : *Staphylococcus epidermidis*は対象外)

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Enterococcus faecalis †

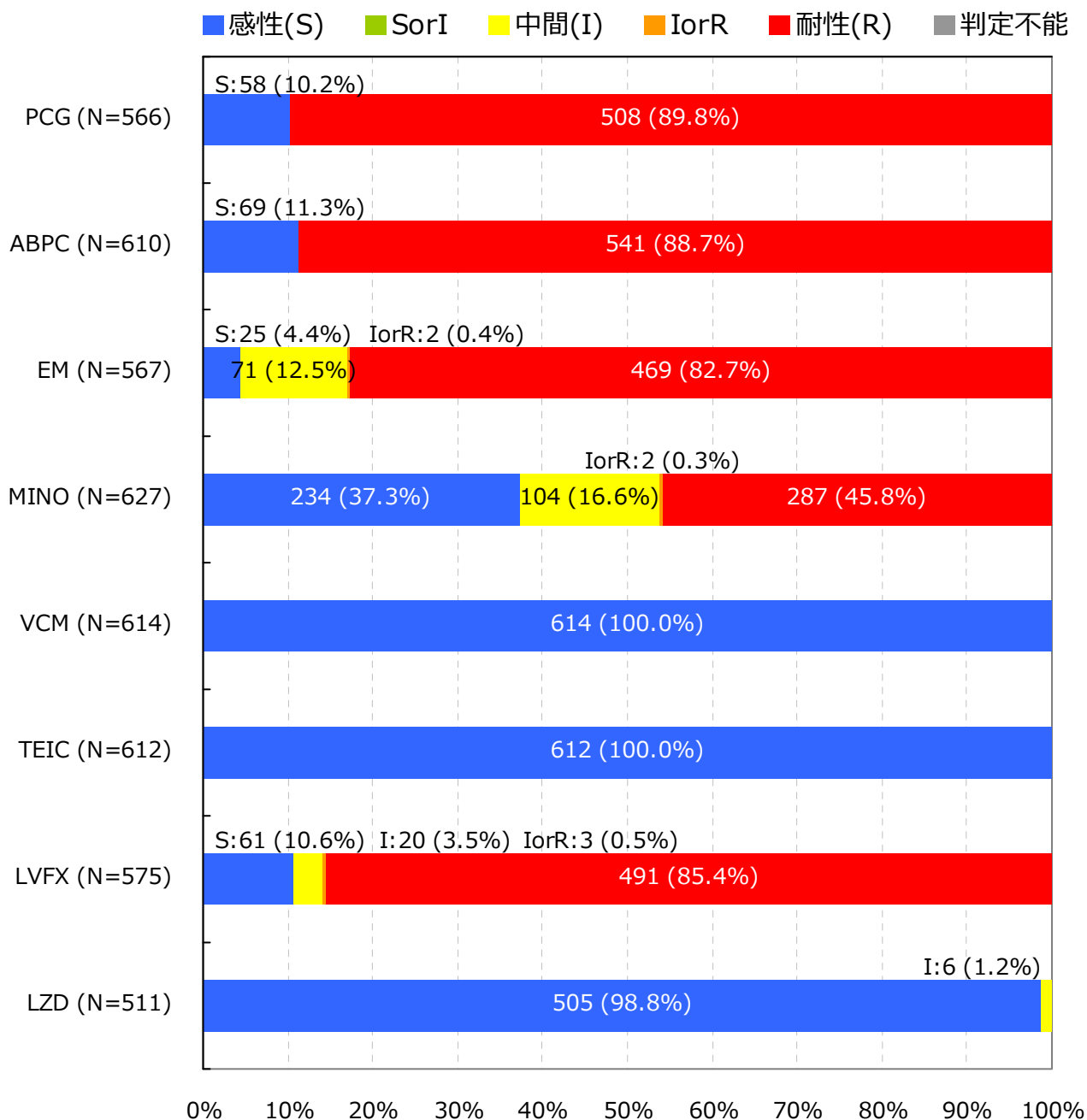
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 1201, 1202と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Enterococcus faecium †

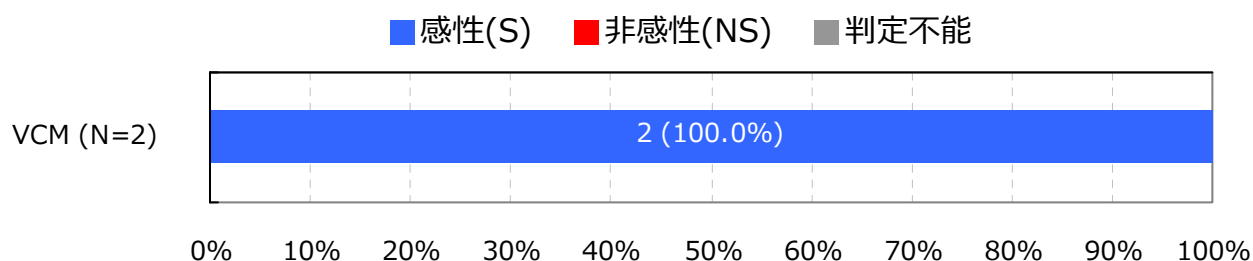
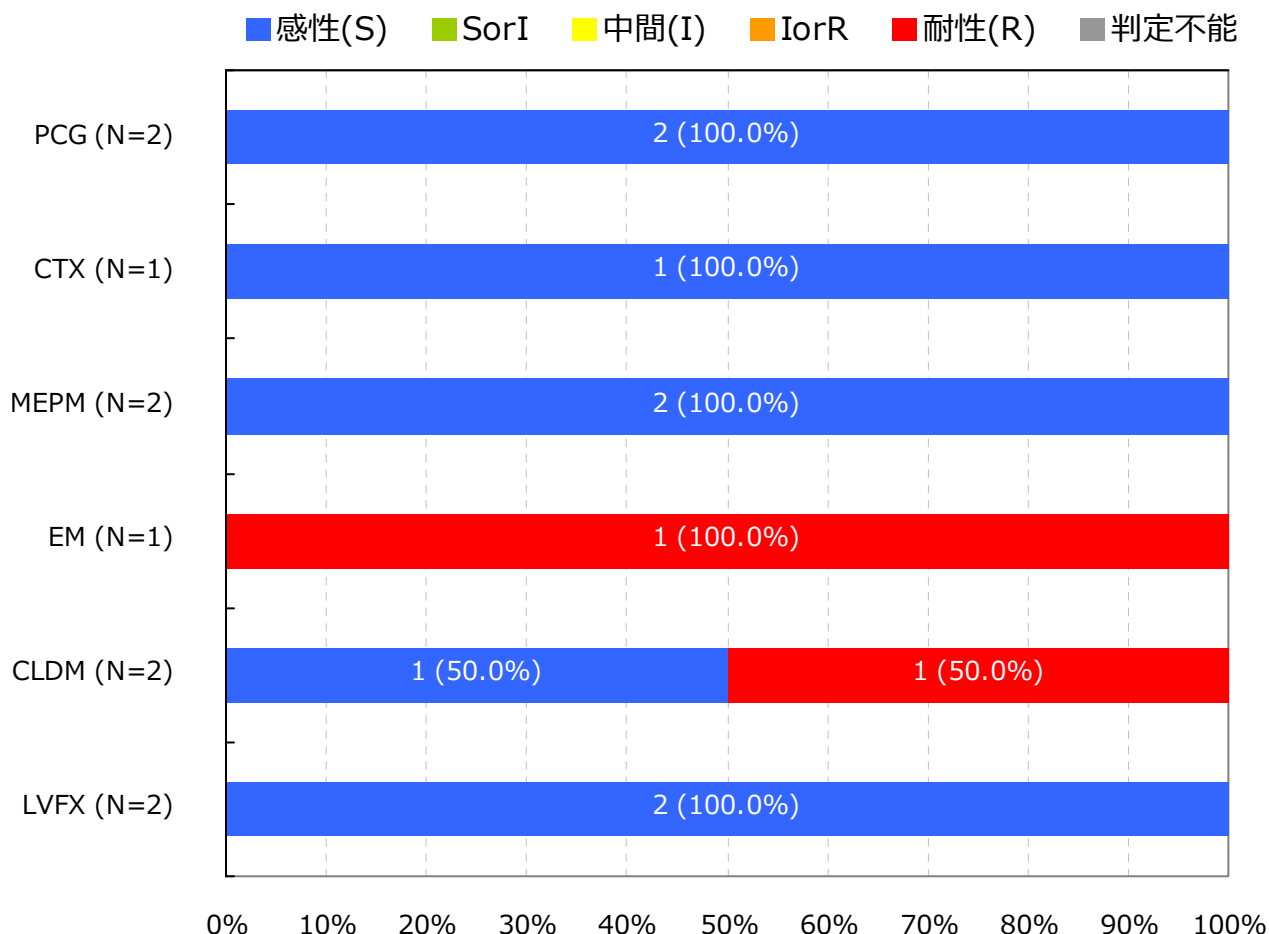
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 1205, 1206と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Streptococcus pneumoniae(髄液検体)†

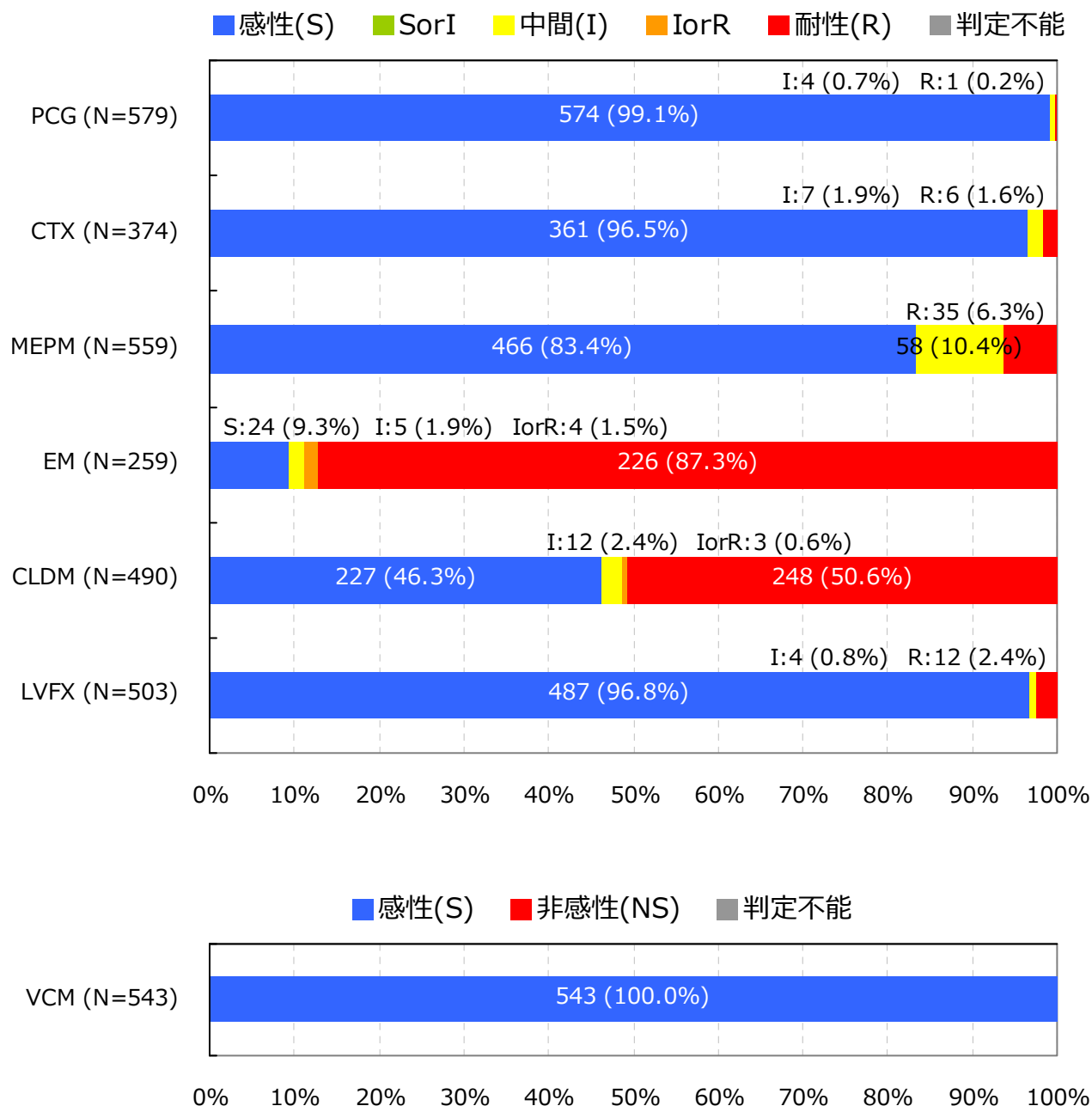
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,RまたはS,NSの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 1131と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Streptococcus pneumoniae(髄液検体以外) †

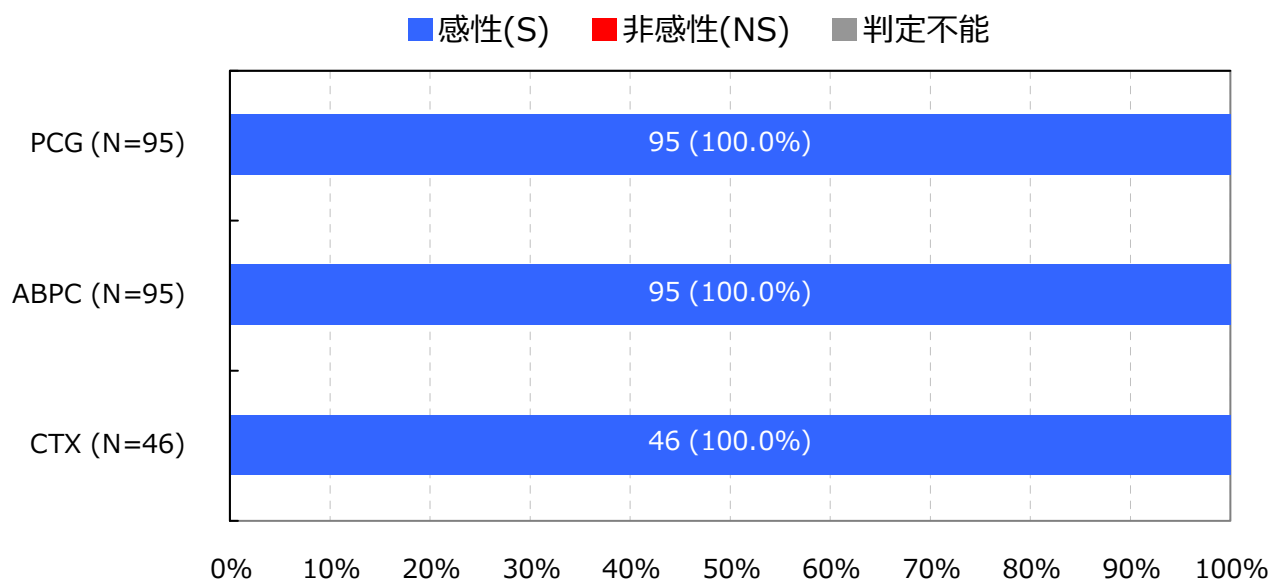
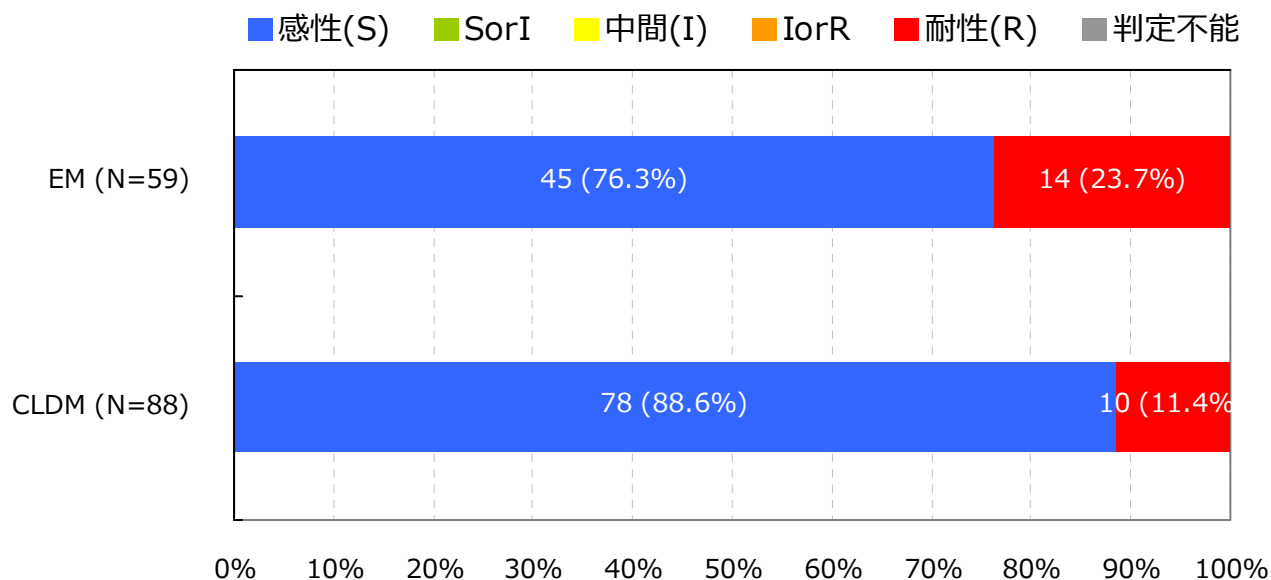
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,RまたはS,NSの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 1131と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Streptococcus pyogenes †

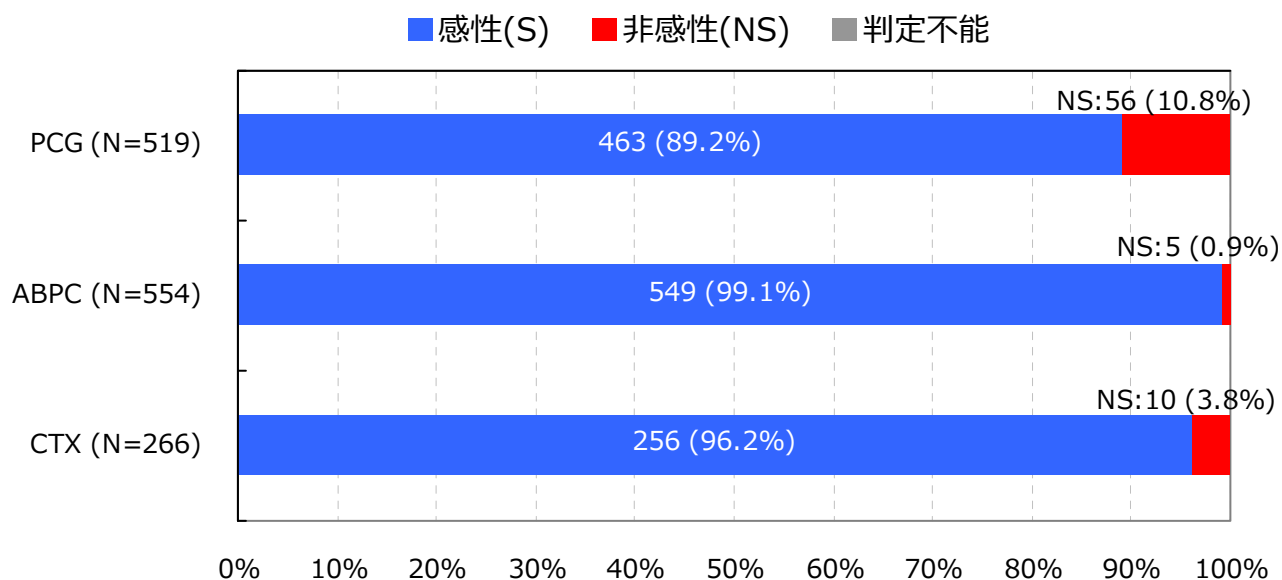
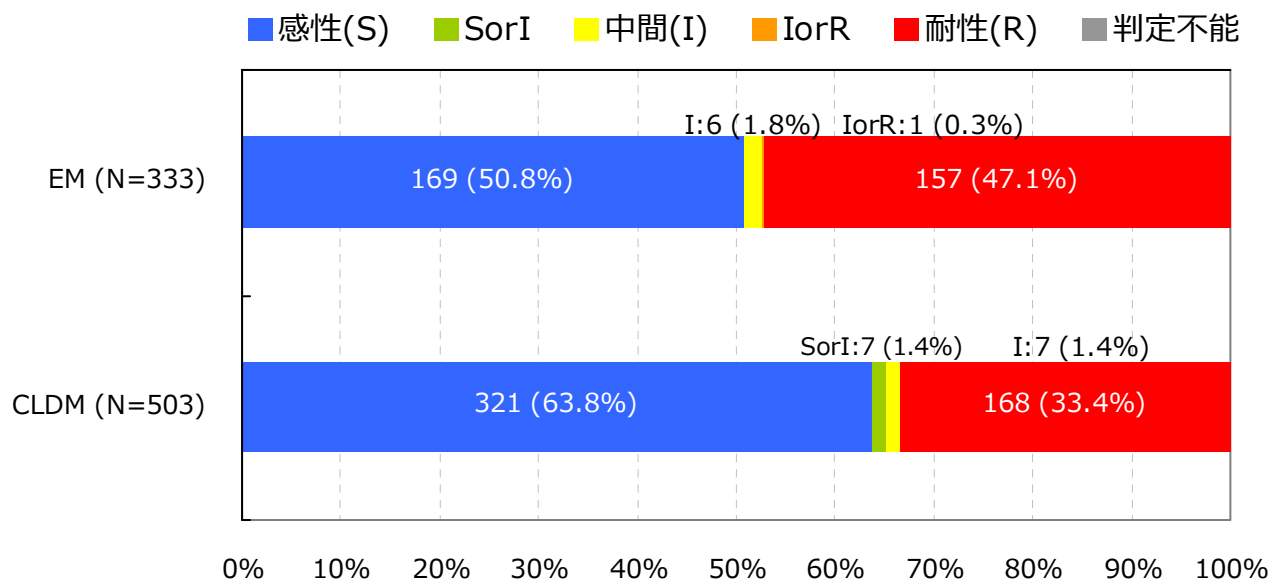
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,RまたはS,NSの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 1111と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Streptococcus agalactiae †

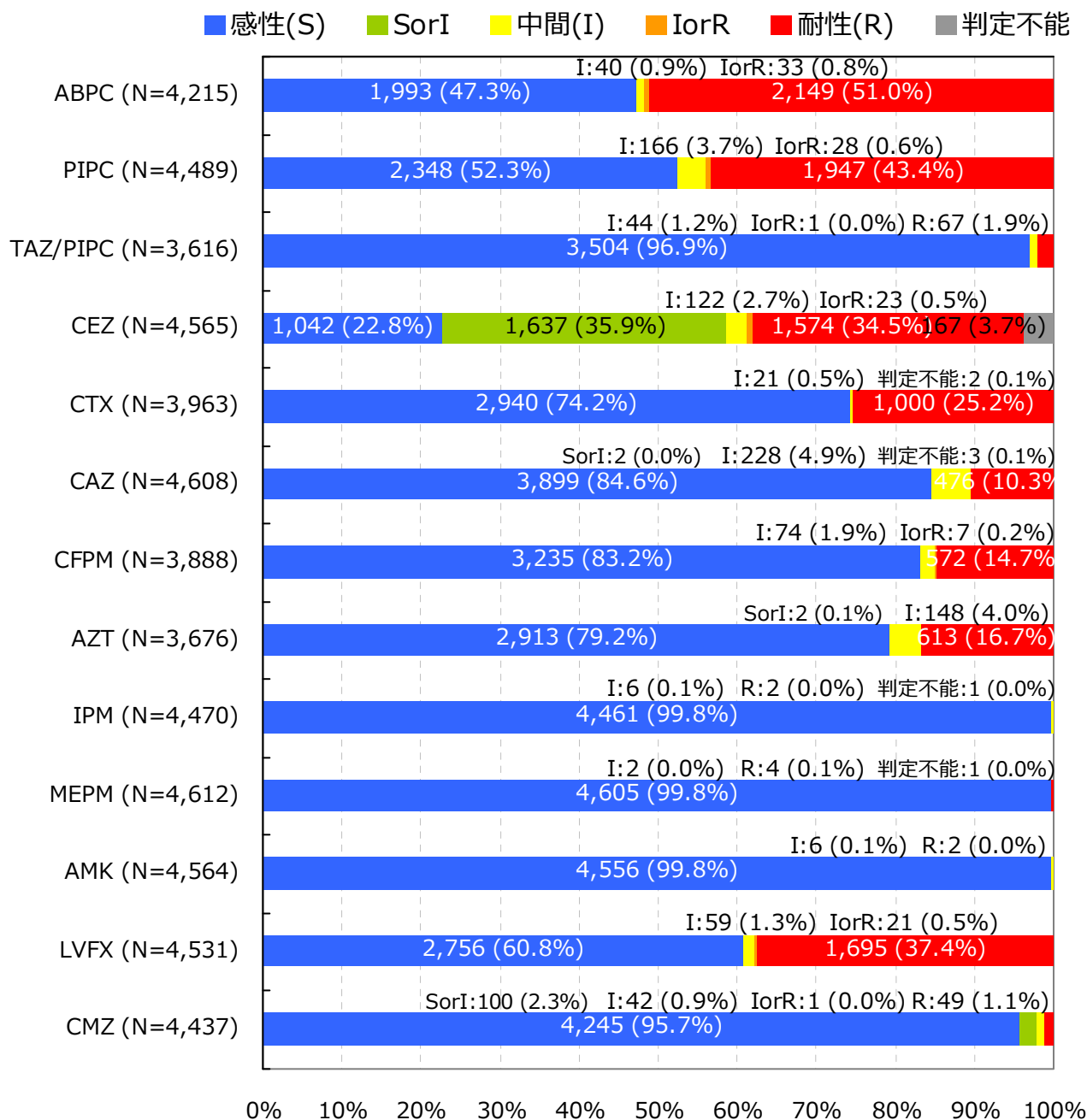
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,RまたはS,NSの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 1114と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Escherichia coli †

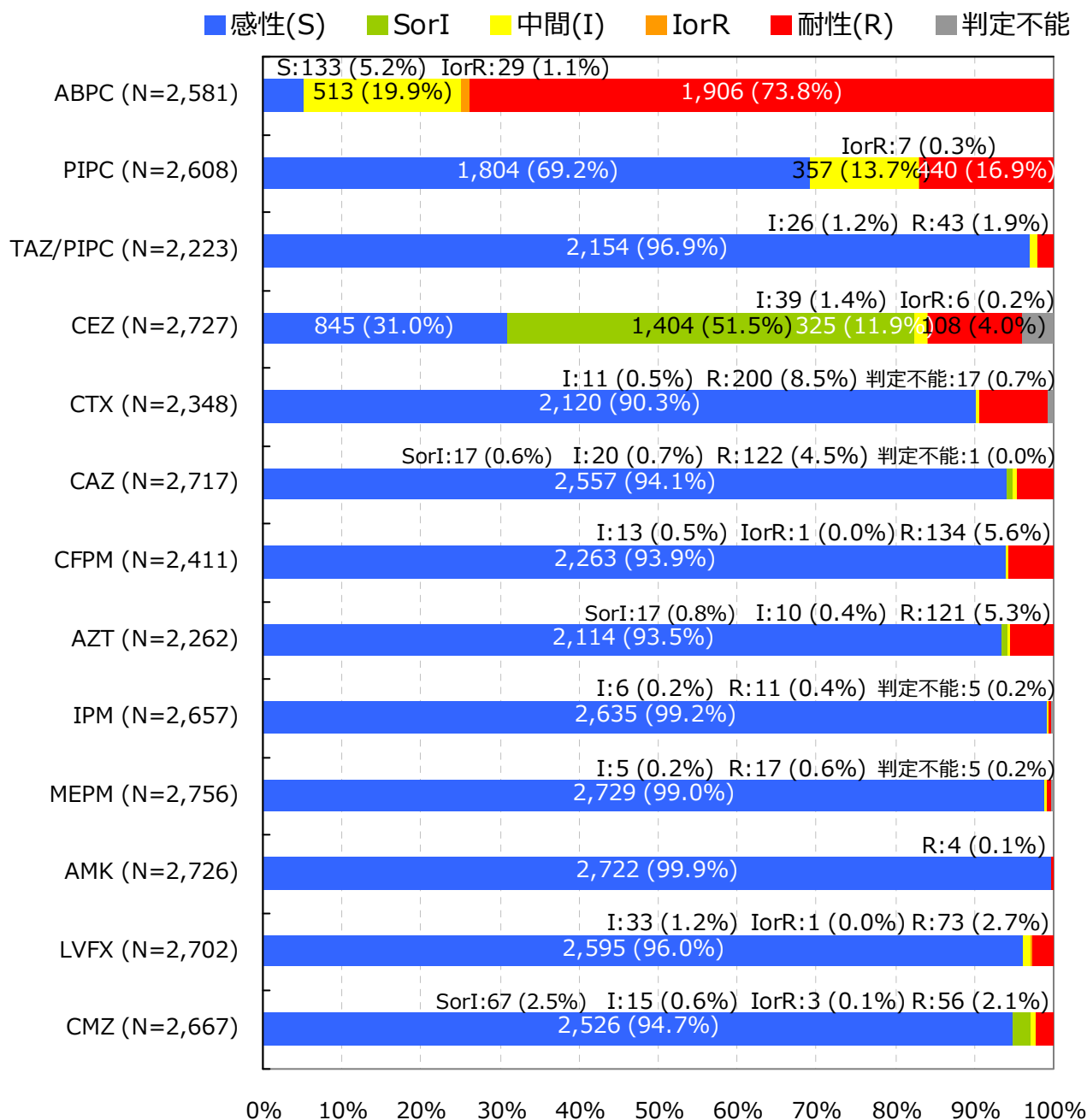
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 2001～2007と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Klebsiella pneumoniae †

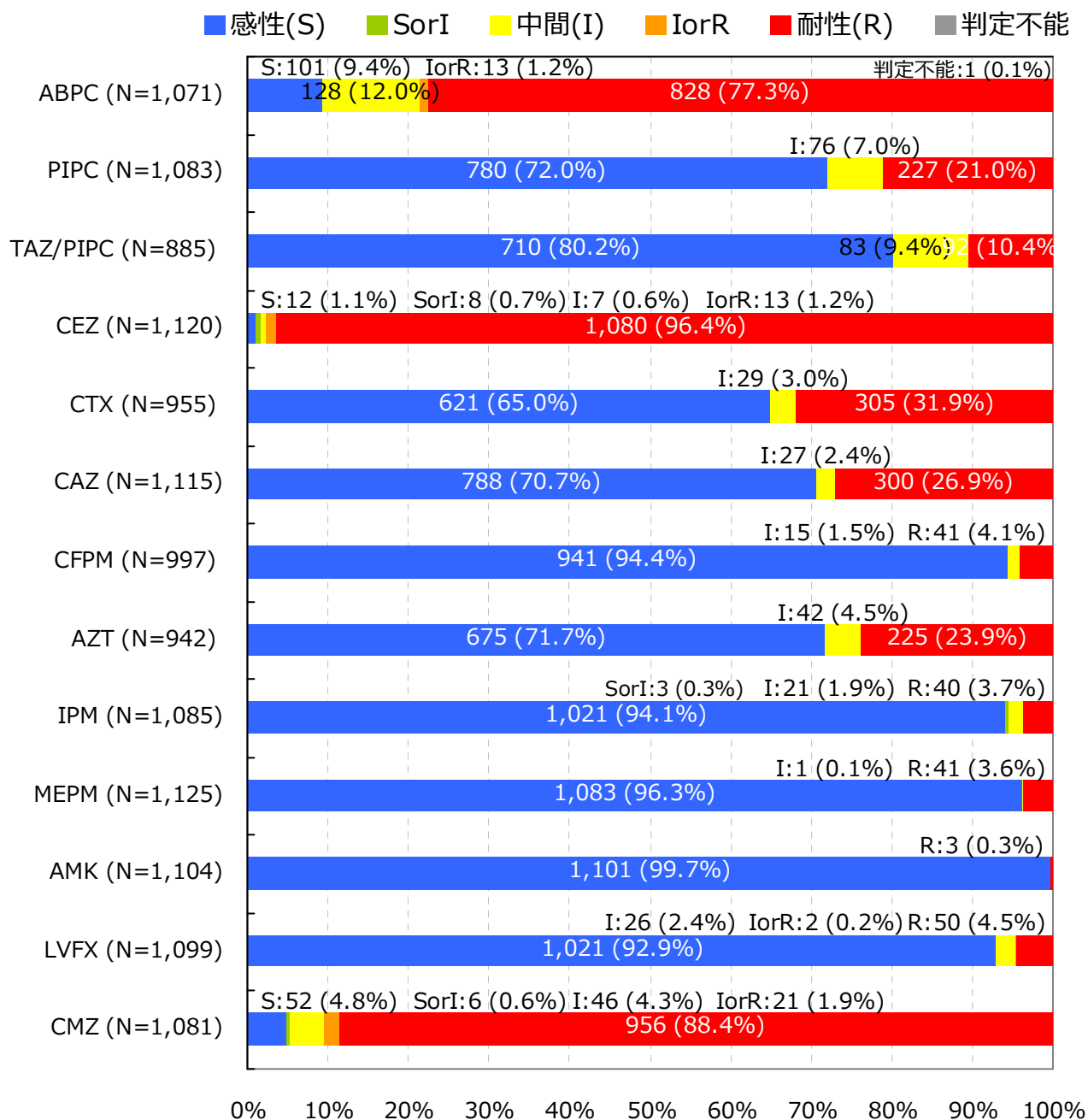
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2351と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Enterobacter cloacae †

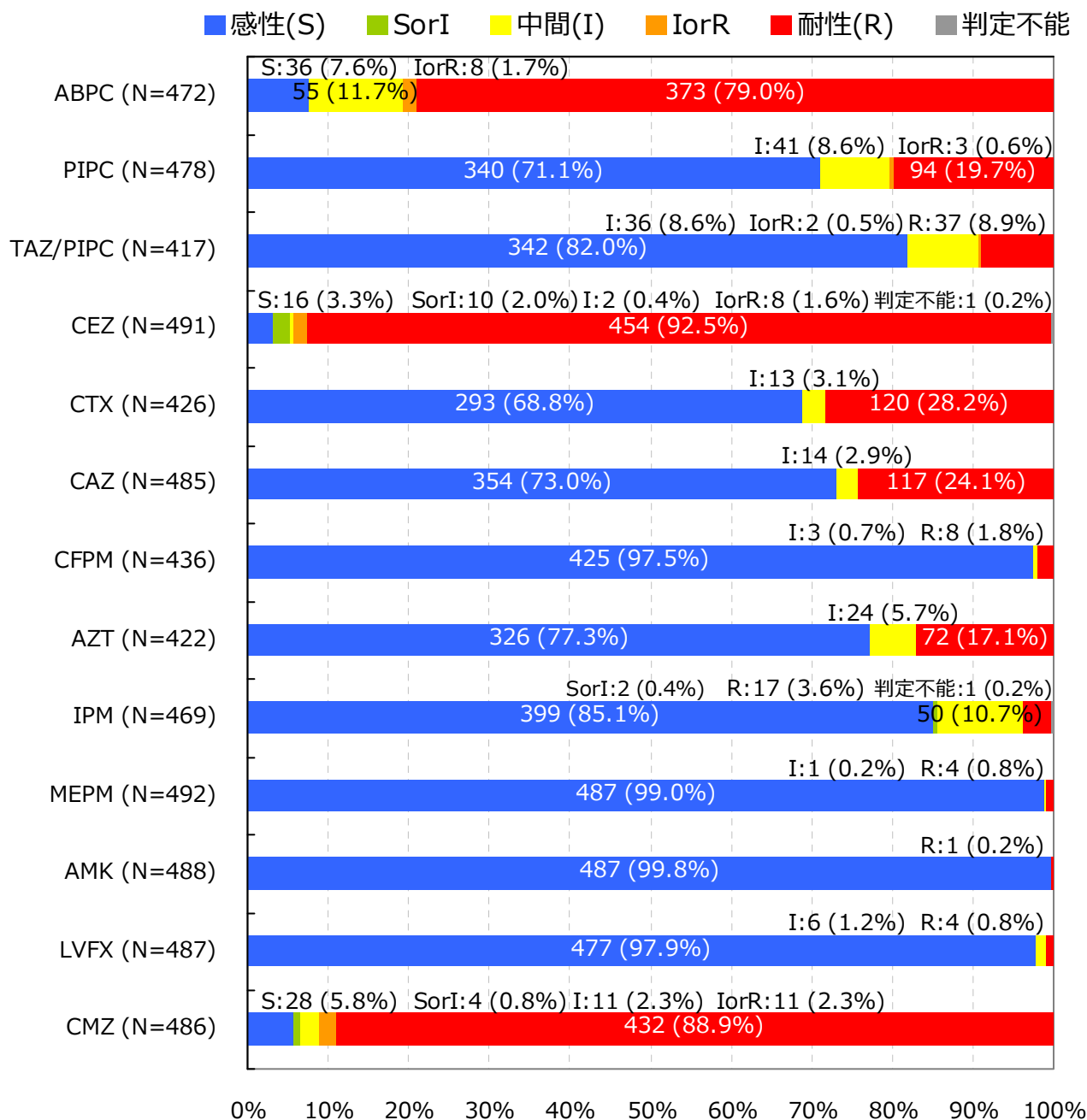
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2151と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Enterobacter aerogenes †

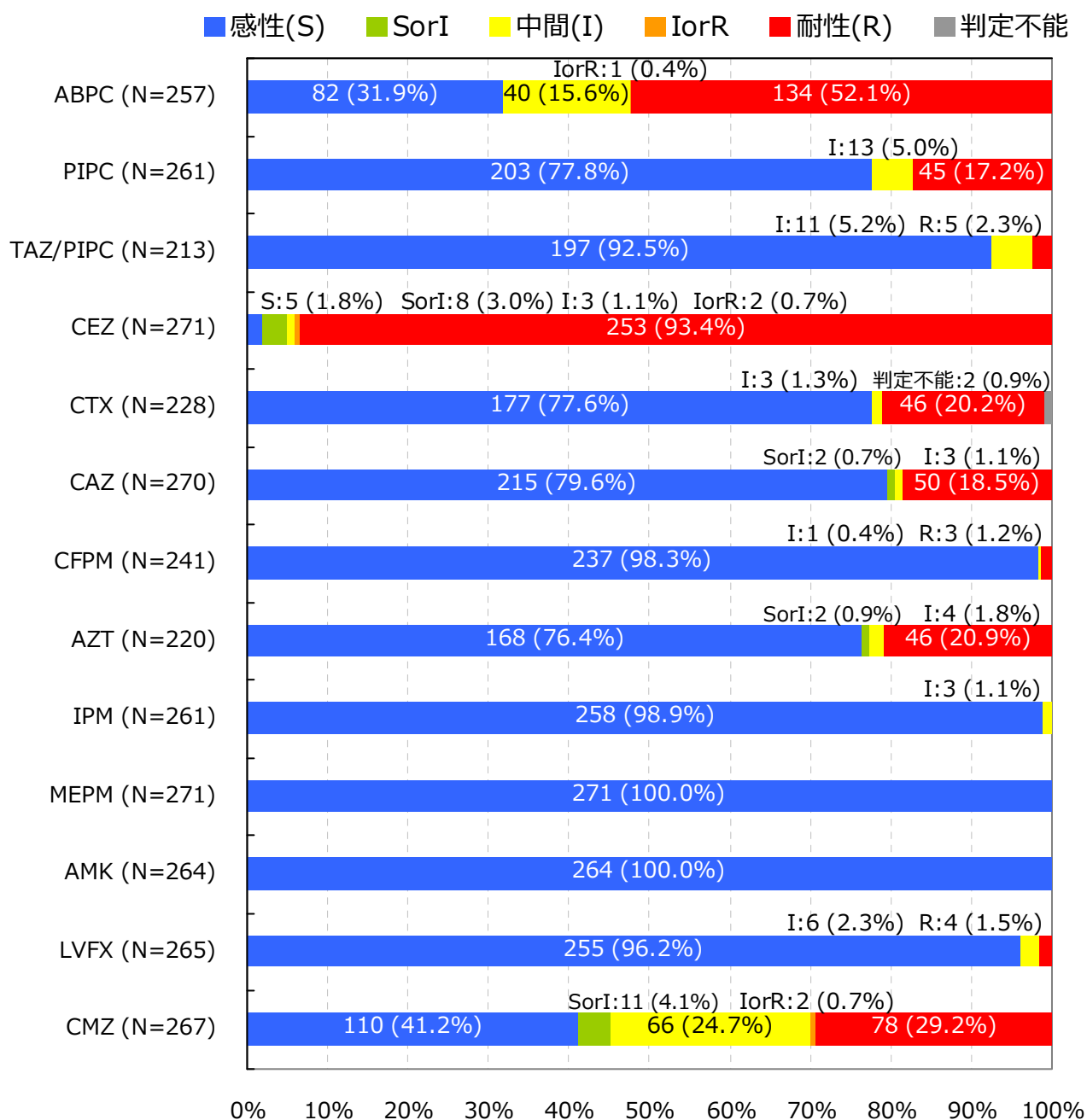
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2152と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Citrobacter freundii †

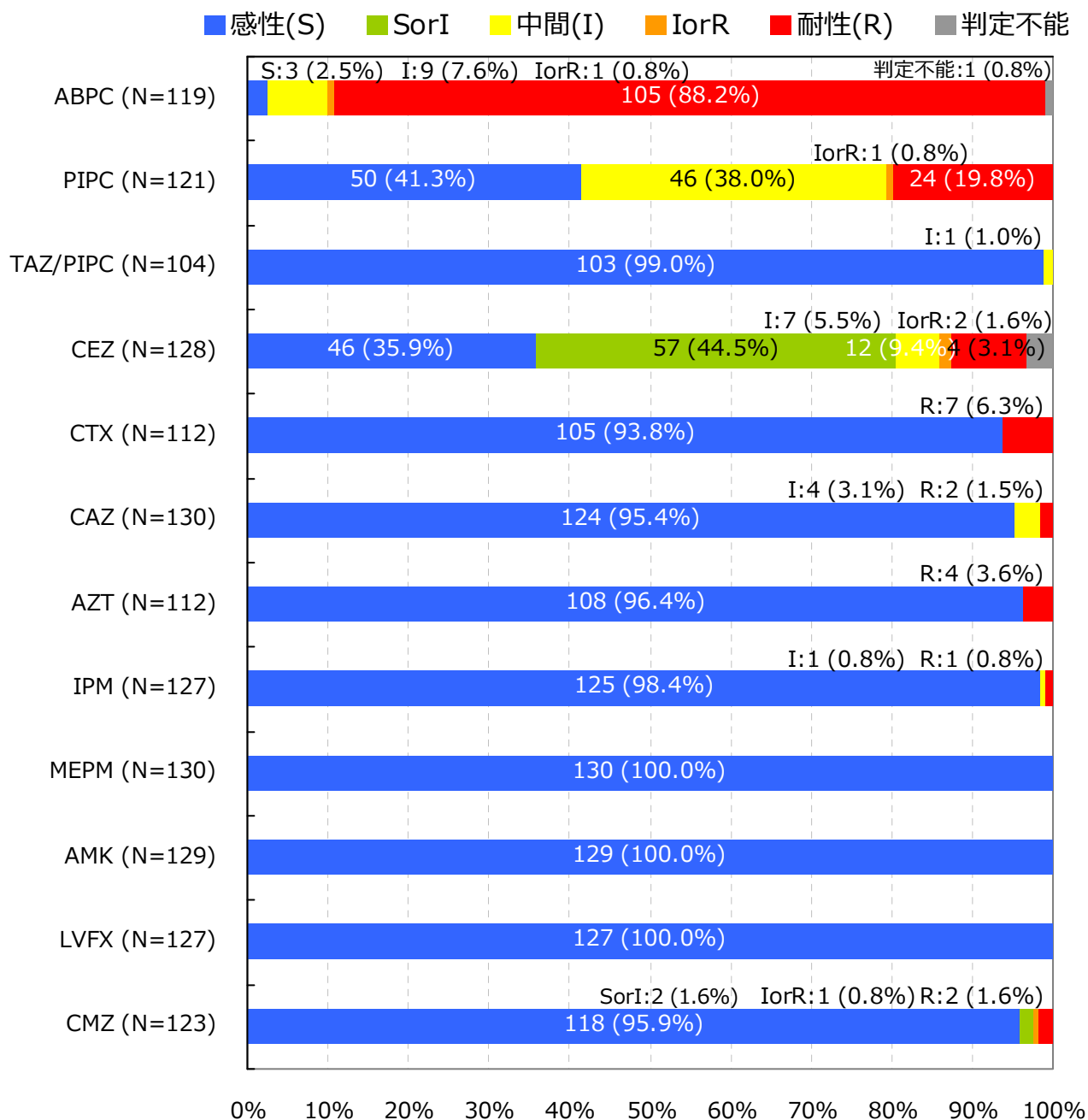
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2051と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Citrobacter koseri †

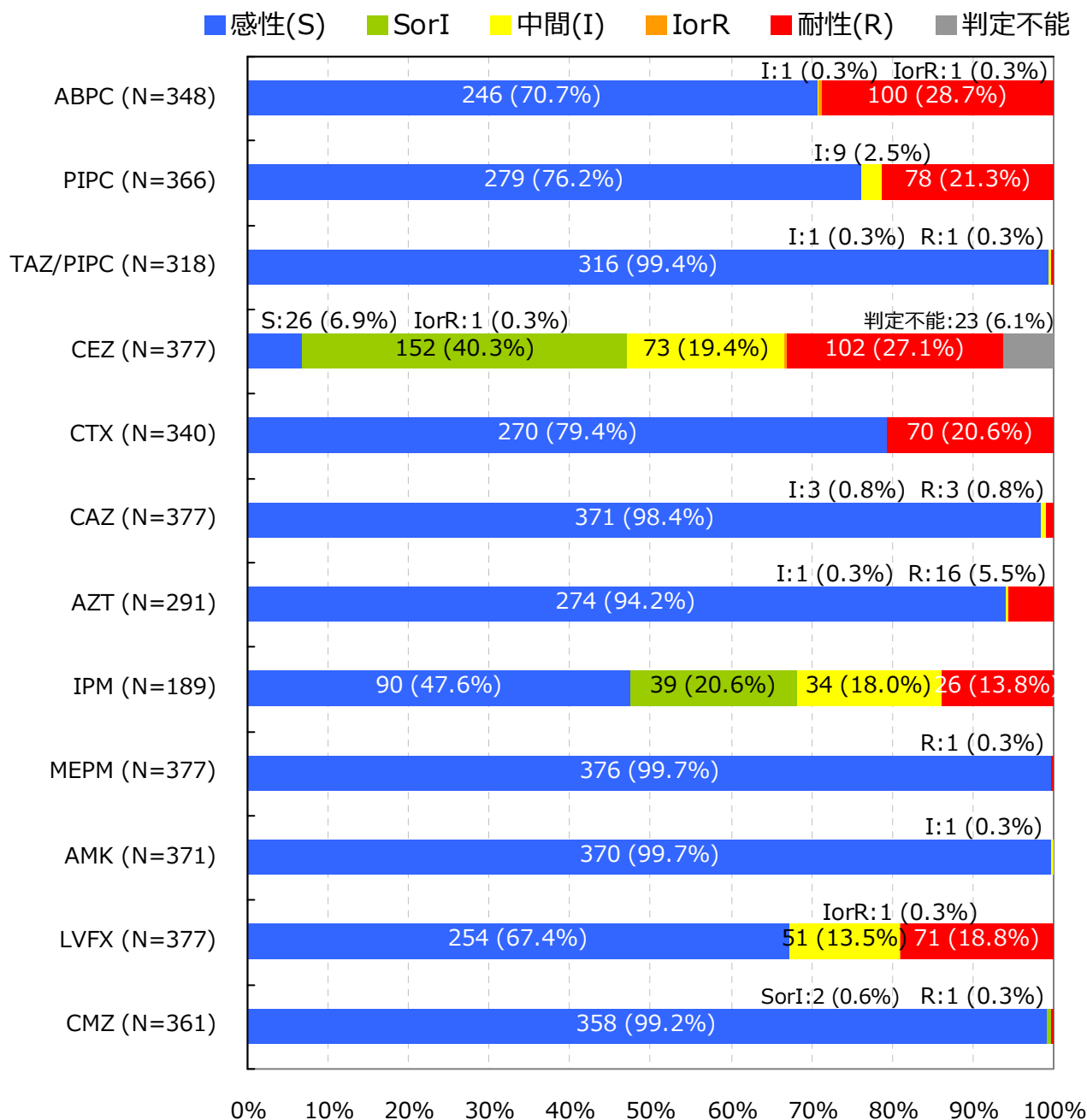
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2052と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Proteus mirabilis †

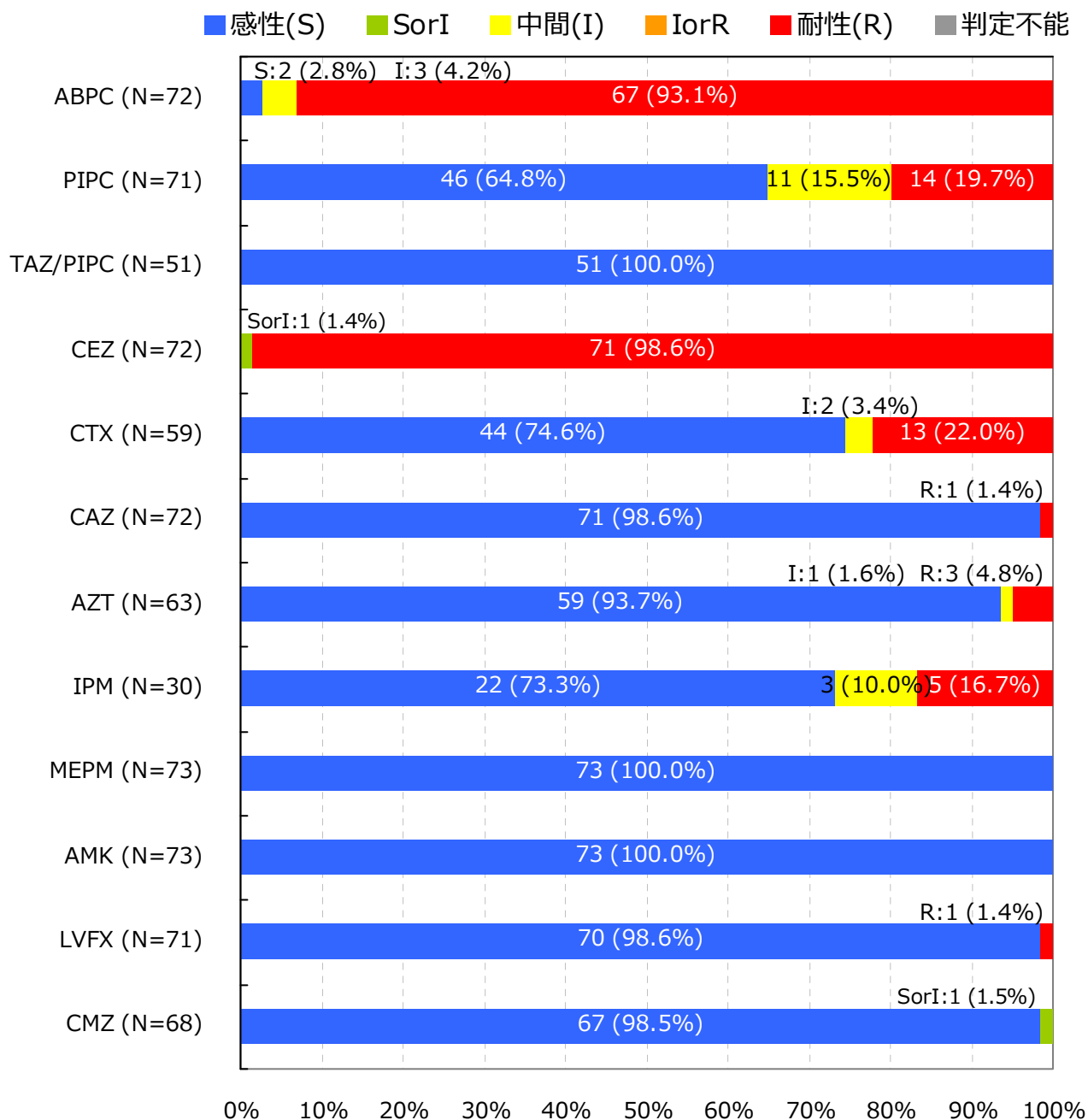
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2201と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Proteus vulgaris †

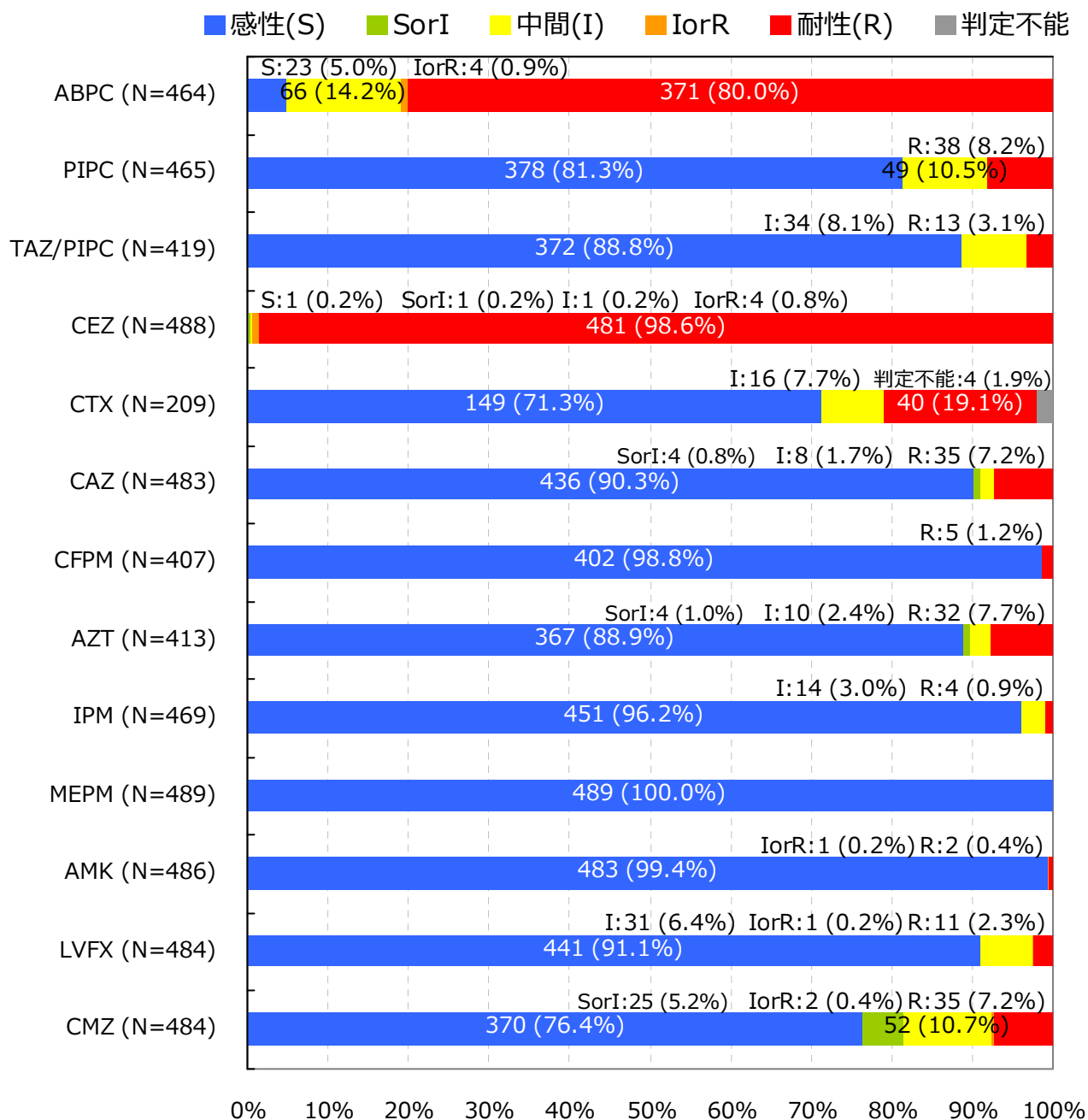
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2202と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Serratia marcescens †

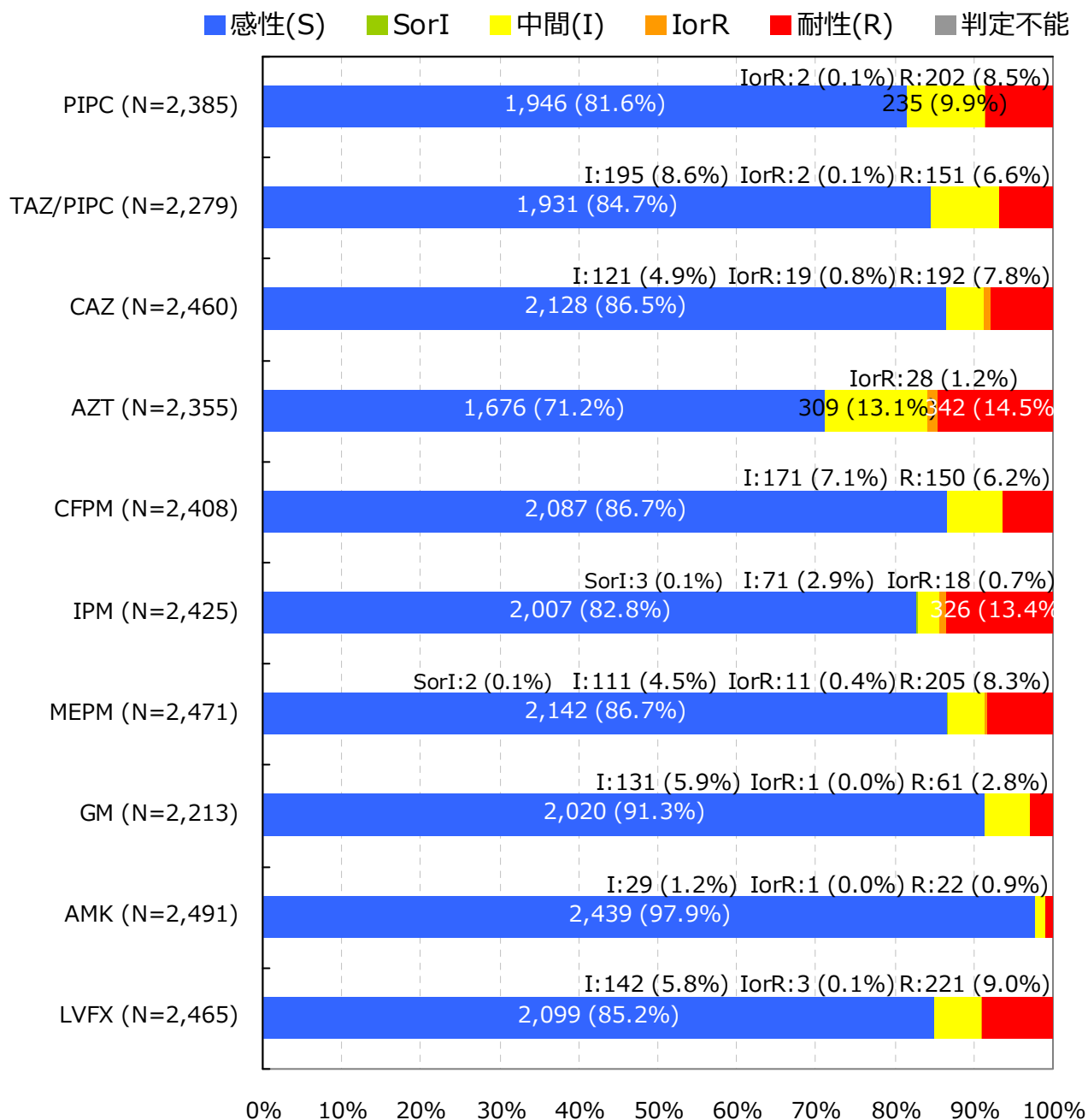
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2101と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Pseudomonas aeruginosa †

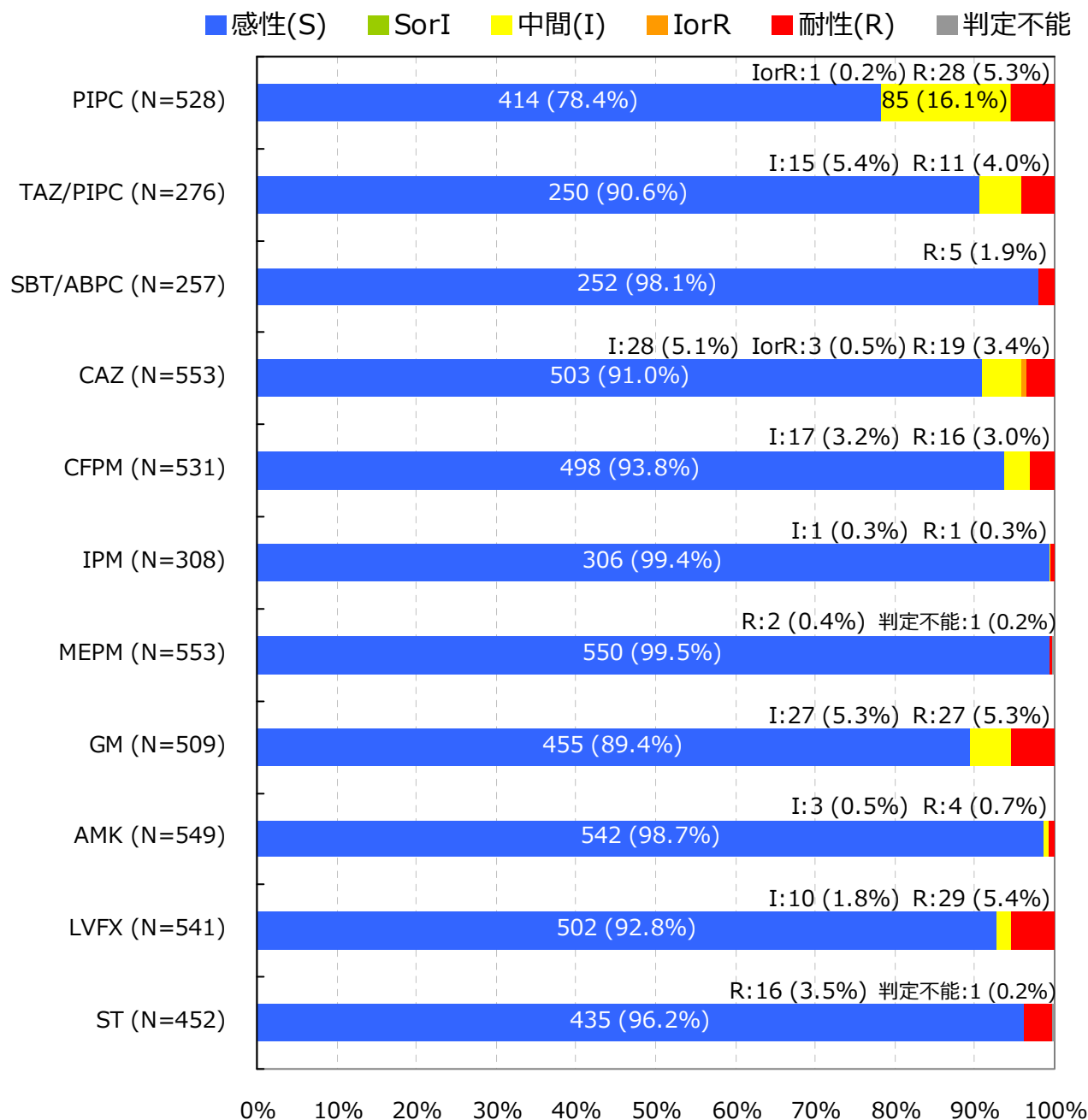
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 4001と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Acinetobacter spp. †

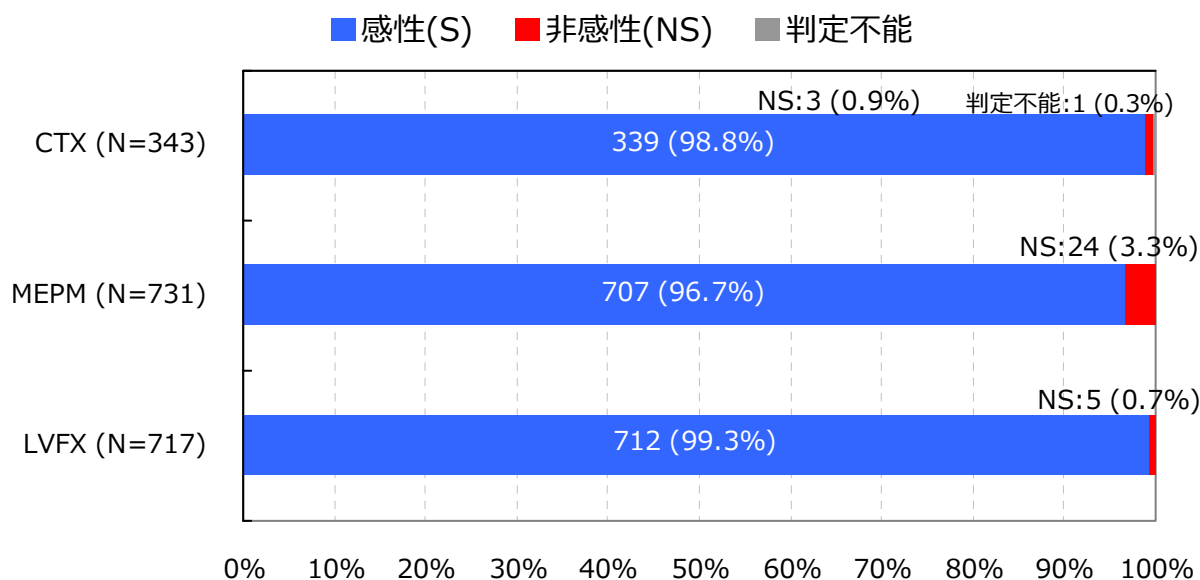
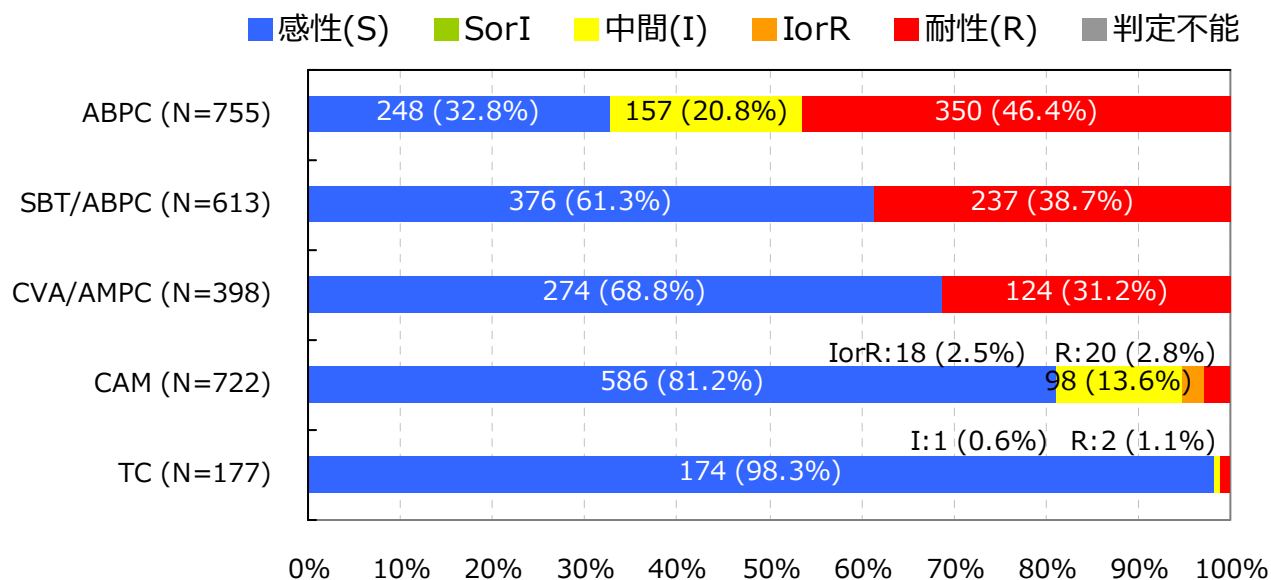
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 4400～4403と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Haemophilus influenzae †

入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,RまたはS,NSの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 3201, 3202, 3203, 3205, 3208, 3211, 3214, 3217, 3220, 3223と報告された菌

【巻末資料 1 主要菌の菌名コード / 微量液体希釈法に基づく耐性菌の判定基準】

主要菌の菌名コード（薬剤感受性条件なし）

| 菌名 | 菌名コード Ver.4.1 |
|-----------------------------------|----------------|
| <i>Staphylococcus aureus</i> | 1301,1303-1306 |
| <i>Staphylococcus epidermidis</i> | 1312 |
| <i>Streptococcus pneumoniae</i> | 1131 |
| <i>Enterococcus faecalis</i> | 1201,1202 |
| <i>Enterococcus faecium</i> | 1205,1206 |
| <i>Escherichia coli</i> | 2001-2007 |
| <i>Klebsiella pneumoniae</i> | 2351 |
| <i>Enterobacter</i> spp. | 2150-2156 |
| <i>Serratia marcescens</i> | 2101 |
| <i>Pseudomonas aeruginosa</i> | 4001 |
| <i>Acinetobacter</i> spp. | 4400-4403 |

微量液体希釈法に基づく耐性菌の判定基準

| 菌名※ | 概要* | 微量液体希釈法（MIC 値） | 菌名コード Ver.4.1 |
|------|--|---|---|
| MRSA | MPIPC が “R” の <i>S. aureus</i> または選択培地で MRSA と確認された菌 | MPIPC ≧4μg/mL | 1301,1303 |
| VRSA | VCM が微量液体希釈法で “R” の <i>S. aureus</i> | VCM ≧16μg/mL | 1301,1303-1306 |
| VRE | 下記のいずれかの条件を満たす <i>Enterococcus</i> spp. ・VCM が微量液体希釈法で耐性＋ ・選択培地で VRE と確認された菌 注）種の同定が行われていない <i>Enterococcus</i> sp.は除く | VCM ≧16μg/mL＋ | 1201,1202,1205, 1206,1209,1210, 1213-1217 |
| PRSP | PCG が微量液体希釈法で耐性＋ の <i>S. pneumoniae</i> | PCG ≧0.125μg/mL＋ | 1131 |
| MDRP | 下記全てに該当する <i>P. aeruginosa</i> 1. カルバペネム系（IPM、MEPM の何れか）が 微量液体希釈法で耐性＋ 2. アミノグリコシド系の AMK が微量液体希釈 法で耐性＋ 3. フルオロキノロン系（NFLX、OFLX、LVFX、 CPFX、LFLX、GFLX の何れか）が “R” | 1.IPM ≧16μg/mL＋、 MEPM ≧16μg/mL＋ 2.AMK ≧32μg/mL＋ 3.NFLX ≧16μg/mL、 OFLX ≧8μg/mL、 LVFX ≧8μg/mL、 LFLX ≧8μg/mL、 GFLX ≧8μg/mL、 CPFX ≧4μg/mL | 4001 |

「微量液体希釈法に基づく耐性菌の判定基準」について

耐性菌の菌名※は以下の通り

MRSA：Methicillin-resistant *S. aureus* メチシリン耐性黄色ブドウ球菌

VRSA：Vancomycin-resistant *S. aureus* バンコマイシン耐性黄色ブドウ球菌

VRE：Vancomycin-resistant *Enterococcus* spp. バンコマイシン耐性腸球菌

PRSP：Penicillin-resistant *S. pneumoniae* ペニシリン耐性肺炎球菌

MDRP：Multidrug-resistant *P. aeruginosa* 多剤耐性緑膿菌

MDRA：Multidrug-resistant *Acinetobacter* spp. 多剤耐性アシネトバクター属

CRE：Carbapenem-Resistant Enterobacteriaceae カルバペネム耐性腸内細菌科細菌（2015 年 1 月より集計開始）

*：原則 S,I,R の判定は CLSI2012（M100-S22）に準拠

†：感染症発生動向調査の基準に準拠

2014 年 12 月分データまでは CLSI2007（M100-S17）、2015 年 1 月分データより CLSI2012（M100-S22）に準拠する。
薬剤耐性菌判定基準（Ver.3.1）と 検査部門特定の耐性菌判定基準（Ver.4.1）を基に作成した。

| 菌名※ | 概要* | 微量液体希釈法（MIC 値） | 菌名コード Ver.4.1 |
|----------------------------|---|---|-------------------------|
| MDRA | 下記全てに該当する <i>Acinetobacter</i> spp. 1. カルバペネム系（IPM、MEPM の何れか）が “R” 2. アミノグリコシド系の AMK が微量液体希釈 法で耐性＋ 3. フルオロキノロン系（LVFX、CPFX、GFLX の 何れか）が “R” | 1.IPM ≧16μg/mL＋、 MEPM ≧16μg/mL＋ 2.AMK ≧32μg/mL＋ 3.LVFX ≧8μg/mL、 CPFX ≧4μg/mL、 GFLX ≧8μg/mL | 4400-4403 |
| CRE | 下記の何れかの条件を満たす腸内細菌科 1. MEPM が耐性＋ 2. IPM が耐性＋、かつ CMZ が “R” | 1.MEPM ≧2μg/mL＋ 2.IPM ≧2μg/mL＋かつ CMZ≧64μg/mL | 2000-2691, 3150-3151 |
| カルバペネム 耐性緑膿菌 | IPM または MEPM が耐性＋の <i>P. aeruginosa</i> | IPM ≧16μg/mL＋ MEPM ≧16μg/mL＋ | 4001 |
| 第三世代セファロ スポリン耐性 肺炎桿菌 | CTX または CAZ が “R” の <i>K. pneumoniae</i> | CTX ≧4μg/mL CAZ ≧16μg/mL | 2351 |
| 第三世代セファロ スポリン耐性 大腸菌 | CTX または CAZ が “R” の <i>E. coli</i> | CTX ≧4μg/mL CAZ ≧16μg/mL | 2001-2007 |
| フルオロキノロン 耐性大腸菌 | フルオロキノロン系（NFLX、OFLX、LVFX、LFLX、 GFLX、CPFX の何れか）が “R” の <i>E. coli</i> | NFLX ≧16μg/mL、 OFLX ≧8μg/mL、 LVFX ≧8μg/mL、 LFLX ≧8μg/mL、 GFLX ≧8μg/mL、 CPFX ≧4μg/mL | 2001-2007 |

【巻末資料 2 公開情報の集計方法について】

1. 日数の数え方

検体提出日の翌日を 1 日目とする。検体提出日が 3 月 1 日とすると、1 日目が 3 月 2 日、30 日目が 3 月 31 日となる。

例)



2. 検体提出患者数

検体提出患者数は、検体の種類や菌分離の有無に関わらず検体(入院検体)が提出された患者の数である。検体提出患者数は重複処理を行っており、30 日以内の同一患者からの複数の検体提出は 1 件とする。

例)



3. 菌分離患者数

菌分離患者数も検体提出患者と同様の重複処理を行い、30 日以内に同一患者から同一菌が複数回検出された場合、菌分離患者数は 1 件とする。耐性菌分離患者数は、耐性菌の基準に合致する菌をまず抽出し、その中で上記重複処理を行っている。

例)



4. 抗菌薬感受性検査結果をもとにした同一菌と異なる菌との区別

30 日以内に同一患者から同一菌が検出された場合であっても、検査抗菌薬感受性結果に 1 つ以上不一致(下記①～④のいずれかに該当)がある場合は異なる菌株として集計される。

- ① MIC 値に 4 倍以上の違いがある
ただし、 $MIC > 2$ は $MIC \geq 4$ と考え、判定時は $MIC = 4$ として扱う
また、 $MIC < 16$ は $MIC \leq 16$ と考え、判定時は $MIC = 16$ として扱う
- ② SIR 判定では「S と R」の組み合わせ
- ③ +/- 判定では「-と++」または「+と+++」または「-と+++」の組み合わせ
- ④ 共通する検査抗菌薬数が 5 未満

5. 抗菌薬感受性結果の重複処理

検体提出日が先の菌株の検査抗菌薬数が(30 日以内の)後の菌株の検査抗菌薬数より多い場合、後の菌株の抗菌薬感受性検査結果は排除する。また、検体提出日が後の菌株の検査抗菌薬数が(30 日以内の)先の菌株の検査抗菌薬数より多い場合、先の菌株の抗菌薬感受性検査結果を排除するが、先の検査の検体提出日を引き継ぐ。

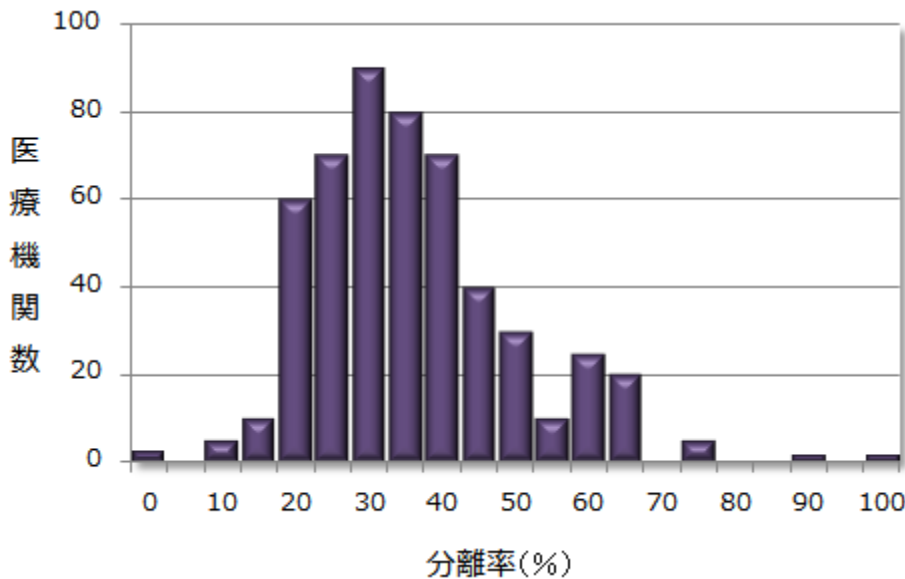
例)



【巻末資料 3 箱ひげ図について】

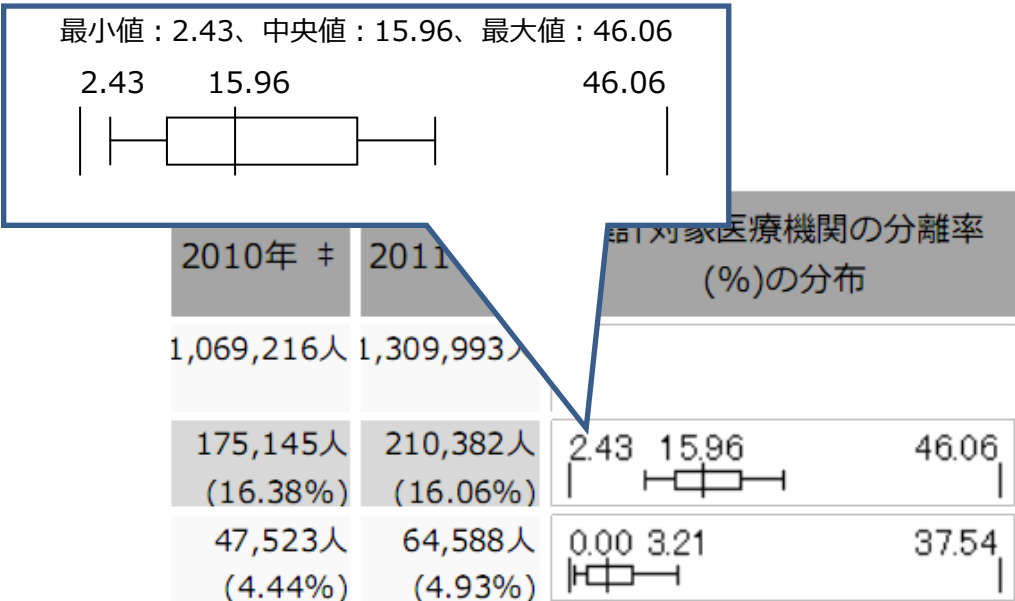
1. 箱ひげ図について

集計対象医療機関のデータのばらつきを示し、集計対象医療機関における自施設の位置を確認することができる。

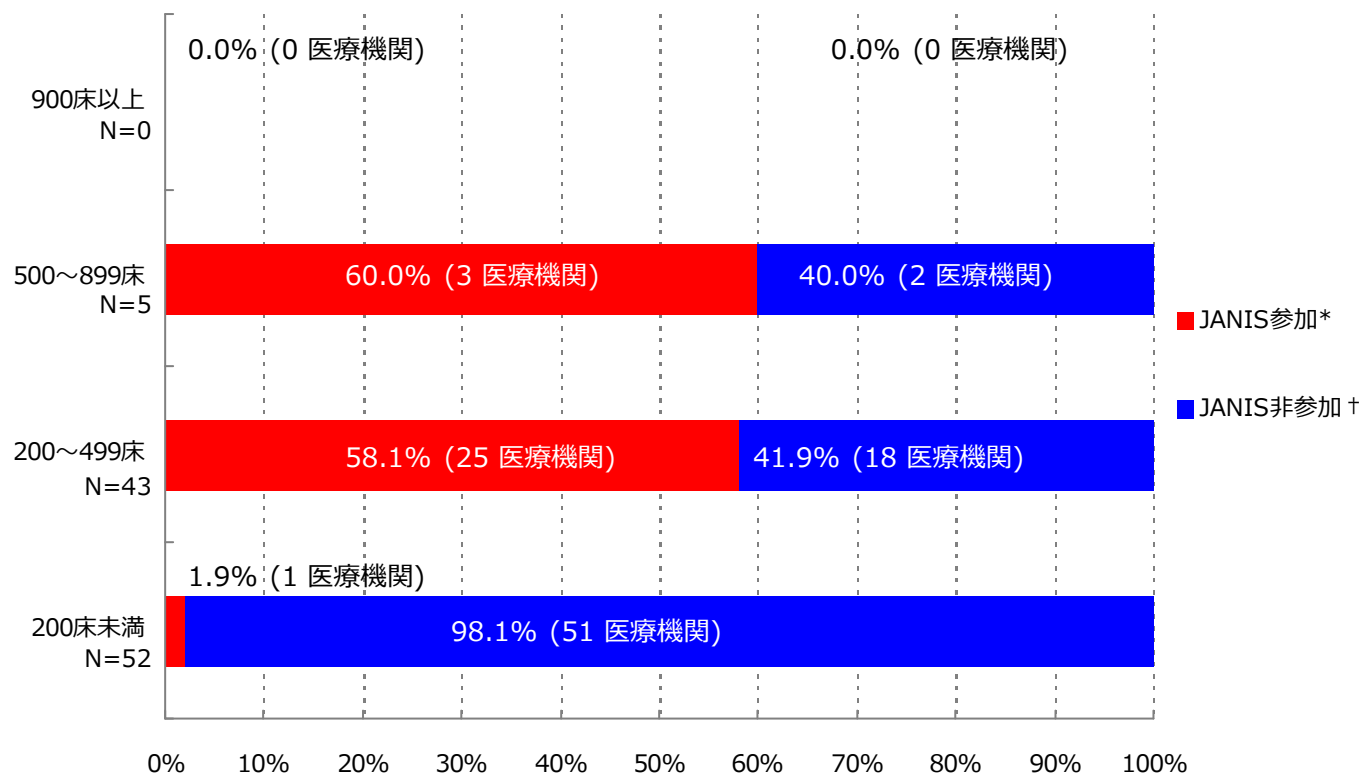


※ パーセンタイル：値を小さいものから大きいものへと順番に並べ、全体を 100 として何番目であるかを表したもの。
 例えば、10 パーセンタイルは、全体を 100 として小さいほうから数えて 10 番目の計測値を示している。

2. 公開情報の箱ひげ図



1. 集計対象医療機関数(29医療機関)



*JANIS参加 = 2017年7～9月 集計対象医療機関数

† JANIS非参加 = (2016年 都道府県別医療機関数 †) - (2017年7～9月 集計対象医療機関数)

| 病床数 | 2016年 都道府県別医療機関数 † | 2017年7月～9月 集計対象医療機関数 (都道府県別医療機関数に占める割合) |
|----------|--------------------|--|
| 900床以上 | 0 | 0 (0.0%) |
| 500～899床 | 5 | 3 (60.0%) |
| 200～499床 | 43 | 25 (58.1%) |
| 200床未満 | 52 | 1 (1.9%) |
| 病床数不明 | - | 0 (-) |
| 合計 | 100 | 29 (29.0%) |

† 平成28年医療施設（動態）調査を参照した

(三重県)

公開情報 2017年7月～9月 四半期報(全集計対象医療機関)

院内感染対策サーベイランス 検査部門



2. 検査材料別集計対象医療機関数、検体数、分離菌数

| 検査材料分類 | 集計対象医療機関数 | 検体数 | 陽性検体数 (分離菌数) |
|--------|-----------|--------|--------------------|
| 呼吸器系検体 | 29 | 6,090 | 4,196 (8,385) |
| 尿検体 | 29 | 3,640 | 2,162 (3,216) |
| 便検体 | 29 | 1,913 | 1,044 (1,978) |
| 血液検体 | 29 | 10,266 | 1,434 (1,579) |
| 髄液検体 | 23 | 286 | 10 (10) |
| その他 | 29 | 4,647 | 1,793 (2,886) |
| 合計 | 29 | 26,842 | 10,639 (18,054) |

入院として報告された検体を集計

集計対象菌：コメントのみ(菌名コード9999)の報告以外の全ての菌

検査材料分類は以下に該当する検査材料コードを集計

呼吸器系検体：

101(喀出痰)、102(気管内採痰)、103(気管支洗浄液)、104(咽頭粘液)、105(鼻腔内)、106(口腔内)、
107(生検材料(肺))、109(その他(呼吸器))、404(胸水)

尿検体：

201(自然排尿)、202(採尿カテーテル)、203(留置カテーテル)、206(カテーテル尿(採尿、留置カテの区別不能))

便検体：

301(糞便)

血液検体：

401(静脈血)、402(動脈血)

髄液検体：

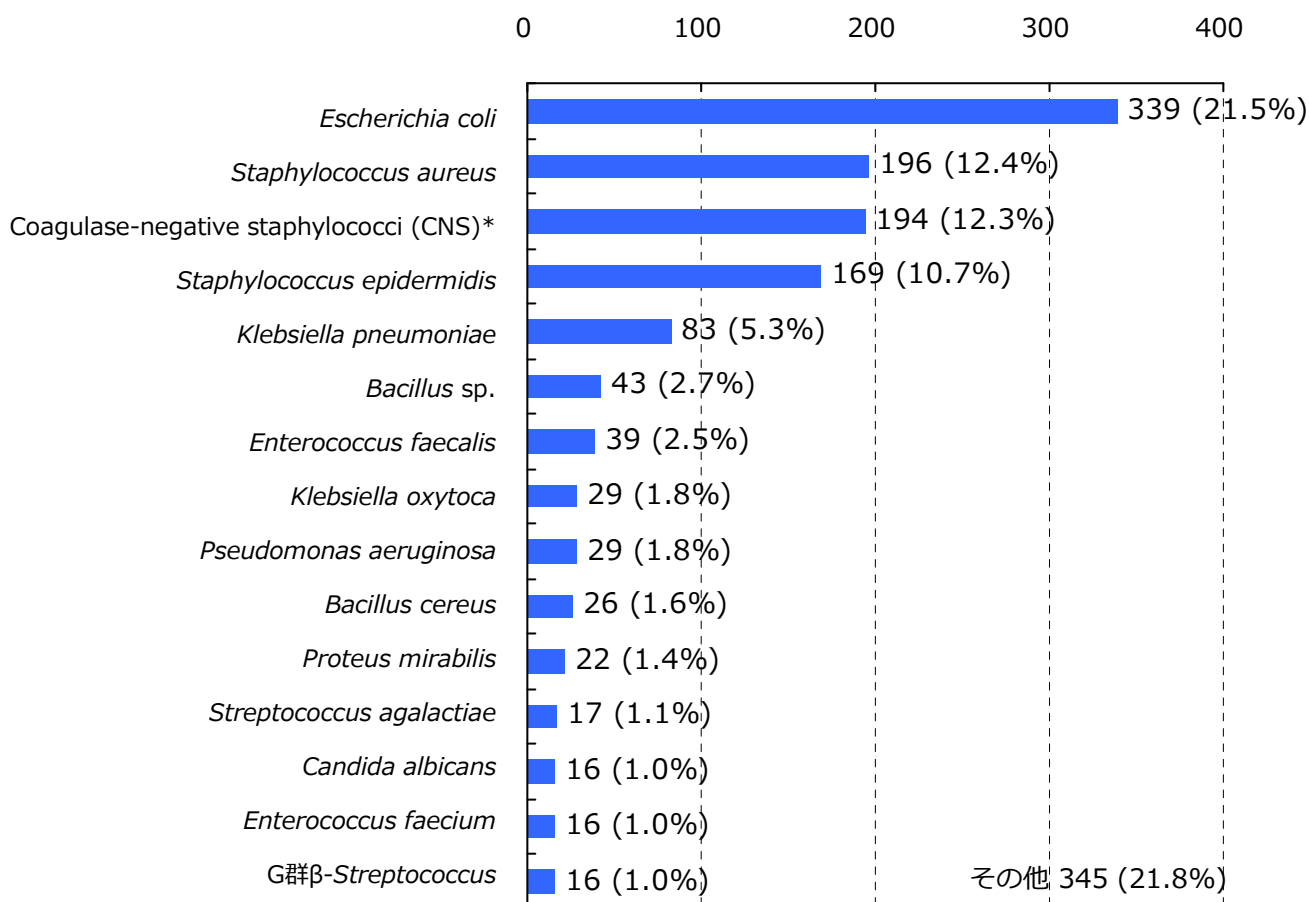
403(髄液)

その他：上記以外の検査材料コード

検査材料コード：JANISホームページ>各部門について>検査部門 <https://janis.mhlw.go.jp/section/kensa.html>

3. 検査材料別分離菌数割合

血液検体分離菌 (N=1,579)



*菌名コード：1311, 1313～1325と報告された菌（1312：*Staphylococcus epidermidis*は対象外）

入院として報告された検体を集計

分離菌数割合が四捨五入して小数第一位までの表示で[0.0%]になる菌、菌名コード9998(その他の菌種)、16位以下の菌は「その他」に集計

集計対象菌：菌名コード9996(ウイルスによる(疑いもふくむ))、9997(菌不明)、9999(コメントのみ)の報告以外の全ての菌

集計対象検査材料：静脈血(検査材料コード401)と動脈血(同402)

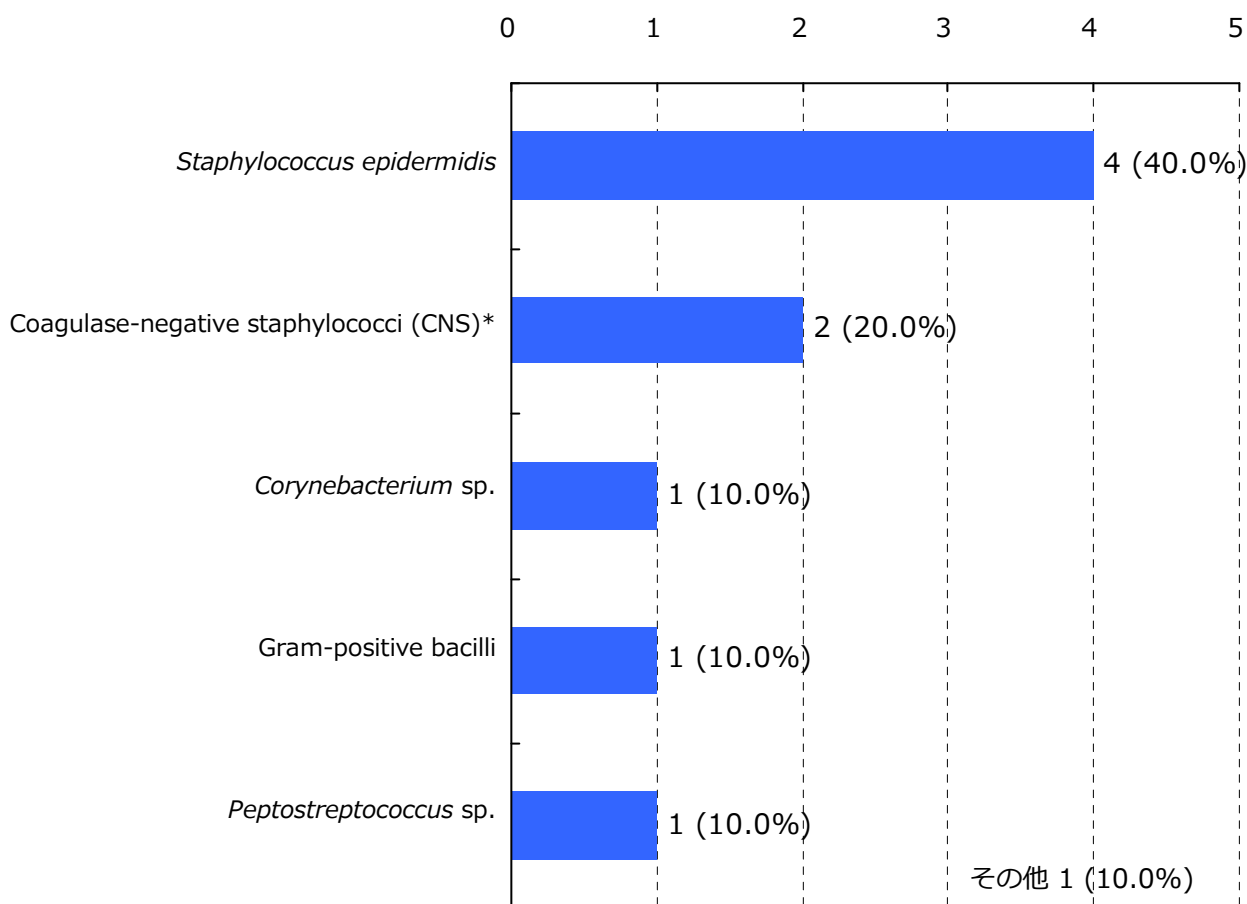
血液検体分離菌数割合 = (対象菌の血液検体分離菌数) ÷ (血液検体分離菌数合計) × 100

菌名コード、検査材料コード

: JANISホームページ> 各部門について> 検査部門 <https://janis.mhlw.go.jp/section/kensa.html>

3. 検査材料別分離菌数割合

髄液検体分離菌 (N=10)



*菌名コード：1311, 1313～1325と報告された菌（1312：*Staphylococcus epidermidis*は対象外）

入院として報告された検体を集計

分離菌数割合が四捨五入して小数第一位までの表示で[0.0%]になる菌、菌名コード9998(その他の菌種)、16位以下の菌は「その他」に集計

集計対象菌：菌名コード9996(ウイルスによる(疑いもふくむ))、9997(菌不明)、9999(コメントのみ)の報告以外の全ての菌

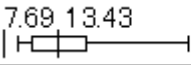
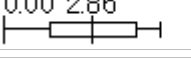
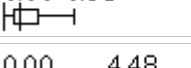
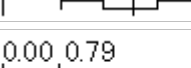
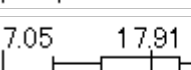
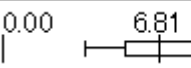
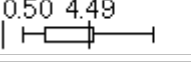
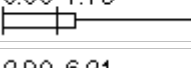
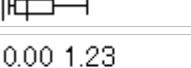


集計対象検査材料：髄液(検査材料コード403)

髄液検体分離菌数割合 = (対象菌の髄液検体分離菌数) ÷ (髄液検体分離菌数合計) × 100

菌名コード、検査材料コード

: JANISホームページ> 各部門について> 検査部門 <https://janis.mhlw.go.jp/section/kensa.html>

4. 主要菌分離患者数*と全医療機関†の分離率分布

| | 検体提出・菌分離患者数 全体の分離率‡ | 集計対象医療機関の 分離率¶(%)の分布 |
|---------------------------|------------------------|---|
| 検体提出患者数 | 9,699人 | |
| <i>S. aureus</i> | 1,288人 (13.28%) | 7.69 13.43 44.44  |
| <i>S. epidermidis</i> | 363人 (3.74%) | 0.00 2.86 11.08  |
| <i>S. pneumoniae</i> | 178人 (1.84%) | 0.00 0.93 20.15  |
| <i>E. faecalis</i> | 421人 (4.34%) | 0.00 4.48 11.76  |
| <i>E. faecium</i> | 134人 (1.38%) | 0.00 0.79 4.86  |
| <i>E. coli</i> | 1,720人 (17.73%) | 7.05 17.91 32.03  |
| <i>K. pneumoniae</i> | 661人 (6.82%) | 0.00 6.81 14.96  |
| <i>Enterobacter spp.</i> | 380人 (3.92%) | 0.50 4.49 16.45  |
| <i>S. marcescens</i> | 115人 (1.19%) | 0.00 1.19 7.60  |
| <i>P. aeruginosa</i> | 650人 (6.70%) | 2.90 6.21 48.15  |
| <i>Acinetobacter spp.</i> | 143人 (1.47%) | 0.00 1.23 8.64  |

入院として報告された検体を集計

*分離患者数と検体提出患者数は30日ごとに重複処理(巻末参照)している

†ここでは全医療機関は集計対象医療機関を表す

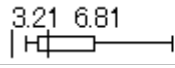

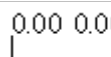

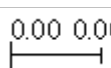


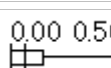
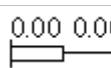
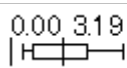
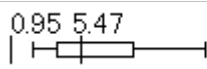
‡ここでの分離率は全体の分離率を表す

全体の分離率

= (集計対象医療機関の対象菌の分離患者数合計) ÷ (集計対象医療機関の検体提出患者数合計) × 100

¶分離率 = (対象菌の分離患者数) ÷ (検体提出患者数) × 100

5. 特定の耐性菌分離患者数*と全医療機関†の分離率分布

| | 検体提出・菌分離患者数 全体の分離率‡ | 集計対象医療機関の 分離率¶(%)の分布 |
|------------------------|------------------------|--|
| 検体提出患者数 | 9,699人 | |
| メチシリン耐性黄色ブドウ球菌(MRSA) | 726人 (7.49%) | 3.21 6.81 37.04  |
| バンコマイシン耐性黄色ブドウ球菌(VRSA) | 0人 (0.00%) | 0.00  |
| バンコマイシン耐性腸球菌(VRE) | 3人 (0.03%) | 0.00 0.00 0.72  |
| ペニシリン耐性肺炎球菌(PRSP) | 52人 (0.54%) | 0.00 0.14 13.58  |
| 多剤耐性緑膿菌(MDRP) | 12人 (0.12%) | 0.00 0.00 1.52  |
| 多剤耐性アシネトバクター属(MDRA) | 0人 (0.00%) | 0.00  |
| カルバペネム耐性腸内細菌科細菌(CRE) | 58人 (0.60%) | 0.00 0.20 6.84  |
| カルバペネム耐性緑膿菌 | 97人 (1.00%) | 0.00 0.50 12.35  |
| 第三世代セファロスポリン耐性肺炎桿菌 | 53人 (0.55%) | 0.00 0.00 5.92  |
| 第三世代セファロスポリン耐性大腸菌 | 344人 (3.55%) | 0.00 3.19 20.78  |
| フルオロキノロン耐性大腸菌 | 553人 (5.70%) | 0.95 5.47 22.94  |

入院検体でかつ、検査法が原則微量液体希釈法又はEtestと設定されたMIC値が報告されている検体を集計
MRSAとVREは検査法によらず菌名コードで指定された場合はそれらを含む

*分離患者数と検体提出患者数は30日ごとに重複処理(巻末参照)している

†ここでは全医療機関は集計対象医療機関を表す

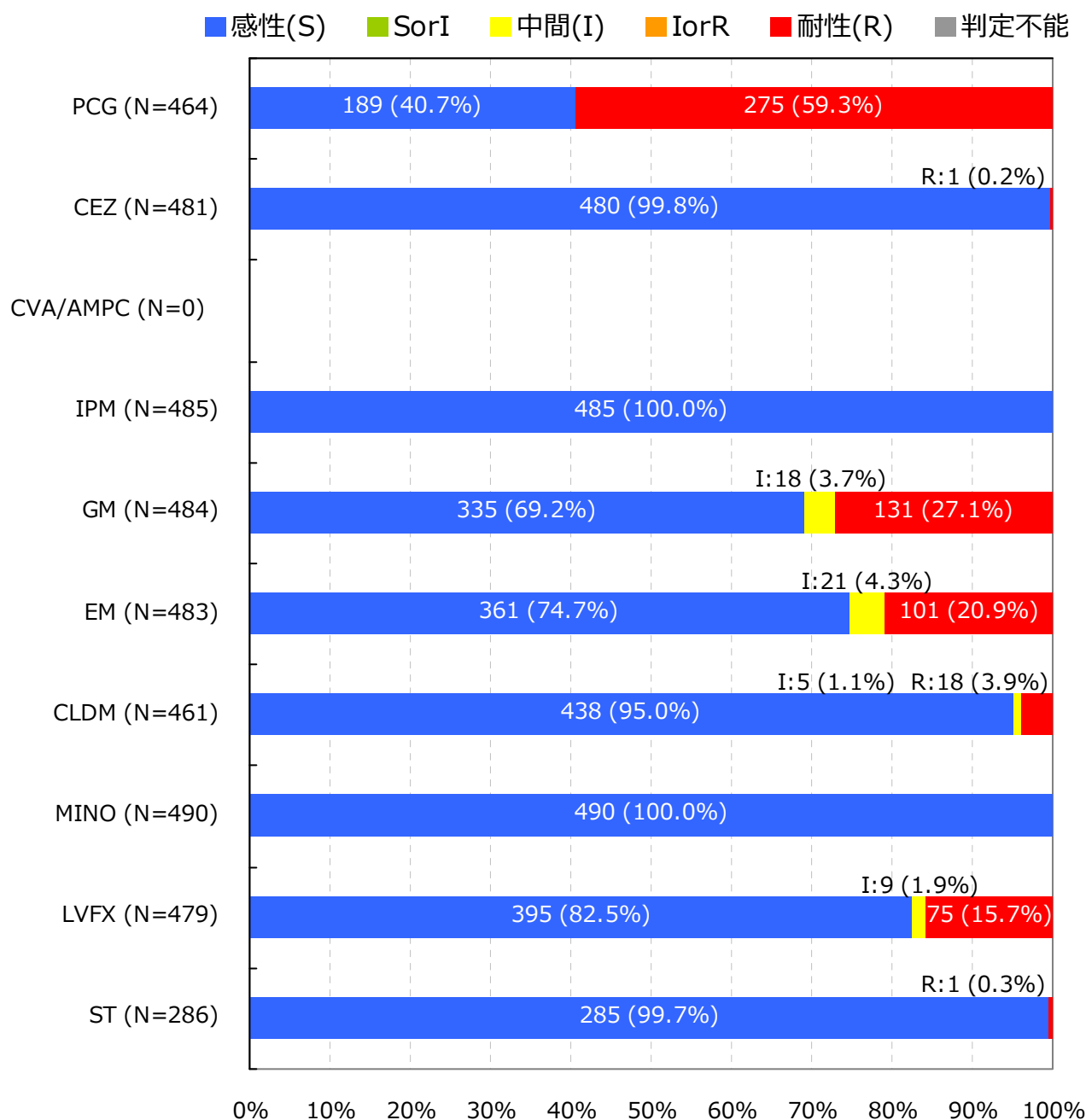
‡ここでの分離率は全体の分離率を表す

全体の分離率

= (集計対象医療機関の対象菌の分離患者数合計) ÷ (集計対象医療機関の検体提出患者数合計) × 100

¶分離率 = (対象菌の分離患者数) ÷ (検体提出患者数) × 100

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Staphylococcus aureus (MSSA) †

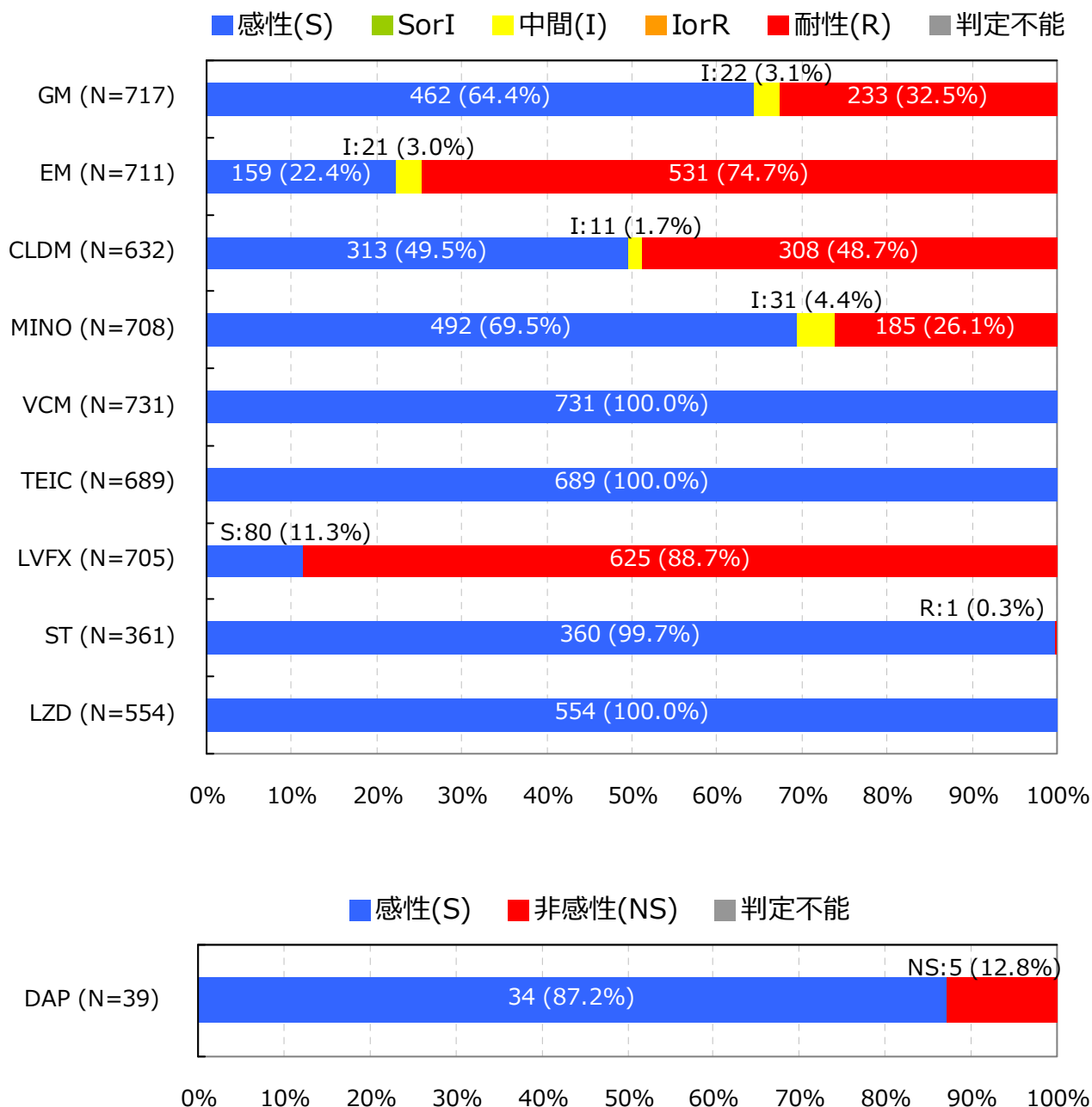
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 1304, 1305, 1306と報告された菌および菌名コード: 1301と報告され抗菌薬コード: 1208 (オキサシリン) の感受性結果「S」の菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Staphylococcus aureus (MRSA) †

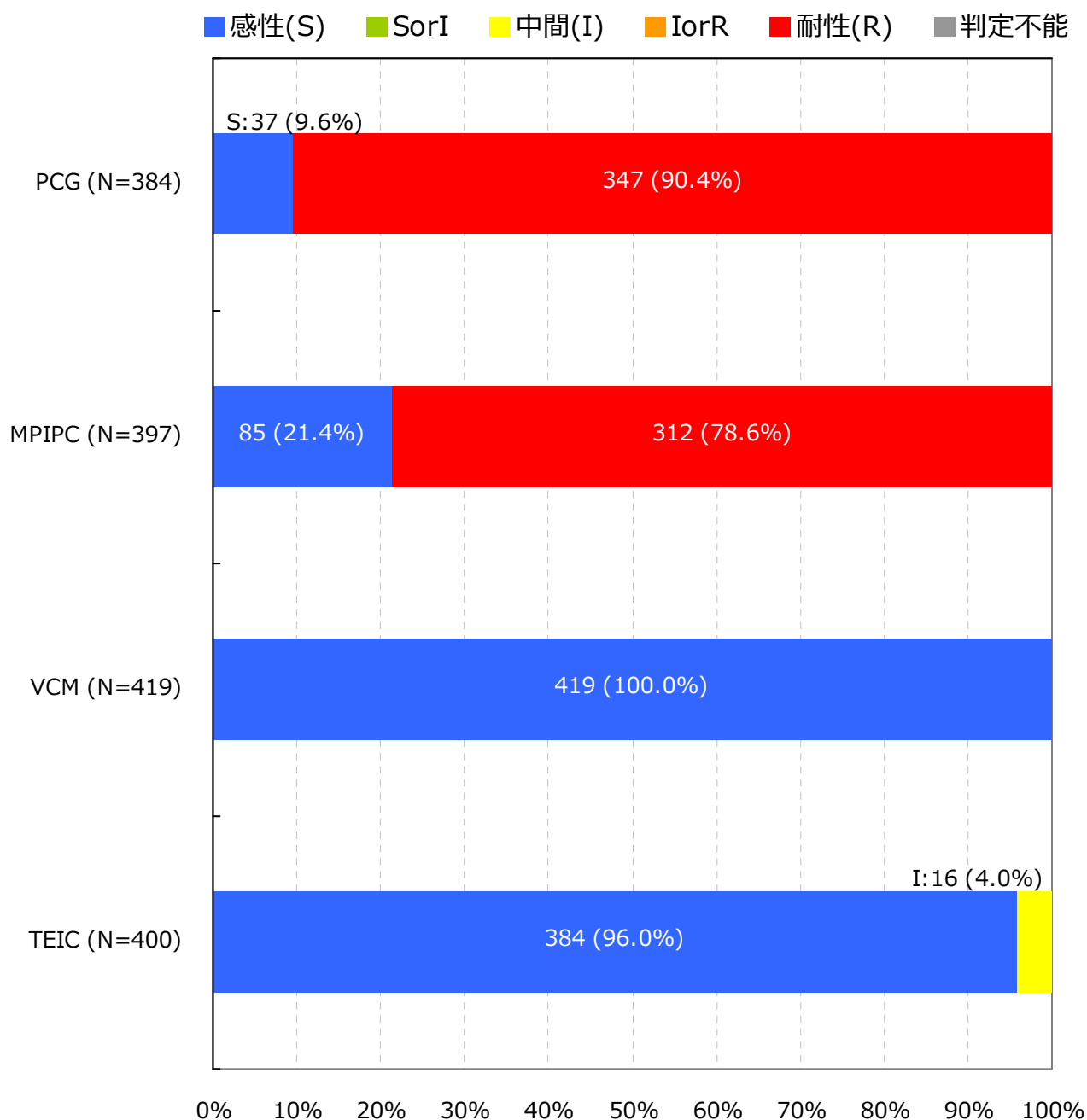
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,RまたはS,NSの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 1303と報告された菌および菌名コード : 1301と報告され抗菌薬コード : 1208 (オキサシリン) の感受性結果「R」の菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Staphylococcus epidermidis †

入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

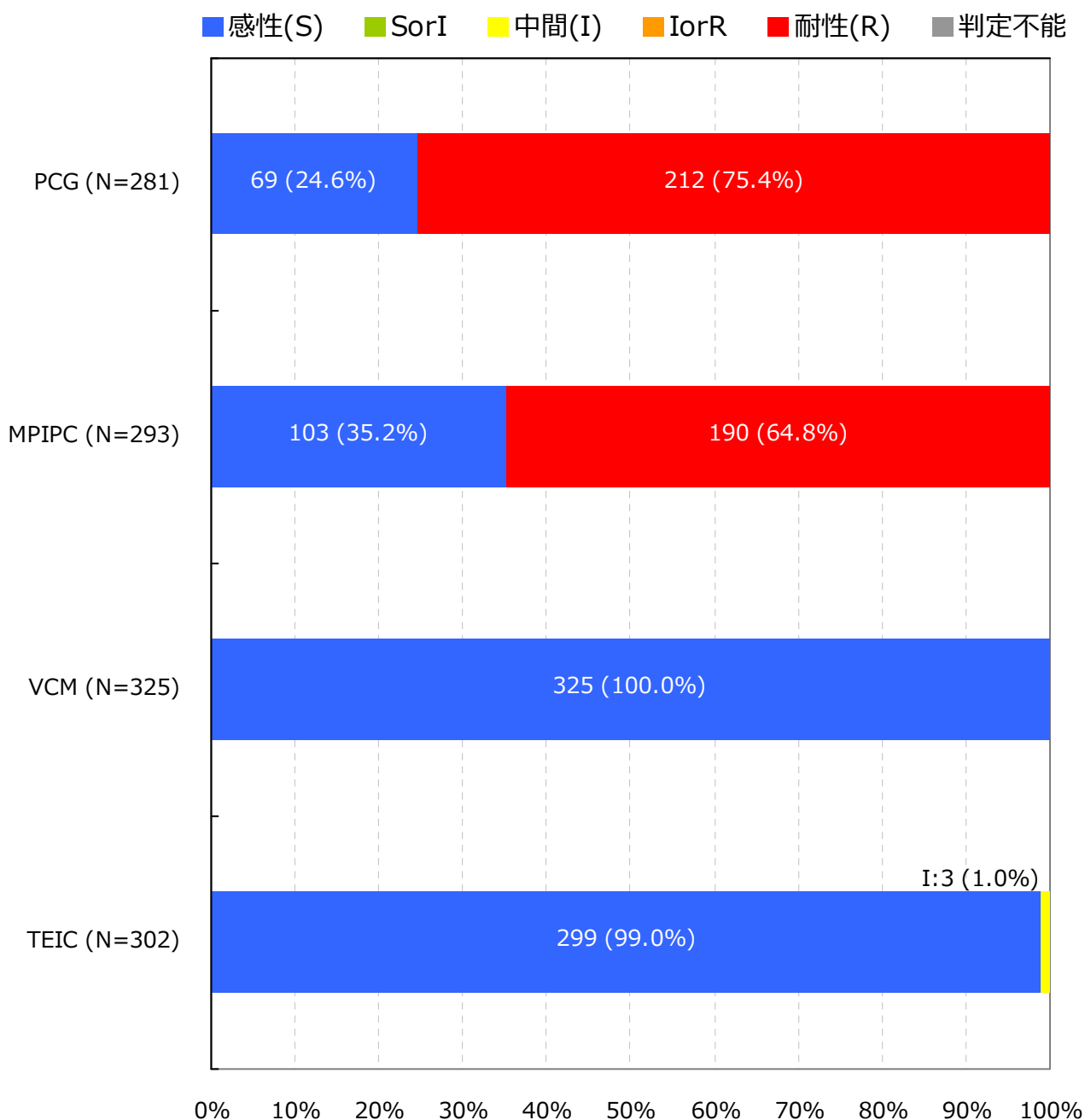
抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 1312と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Coagulase-negative staphylococci (CNS) †



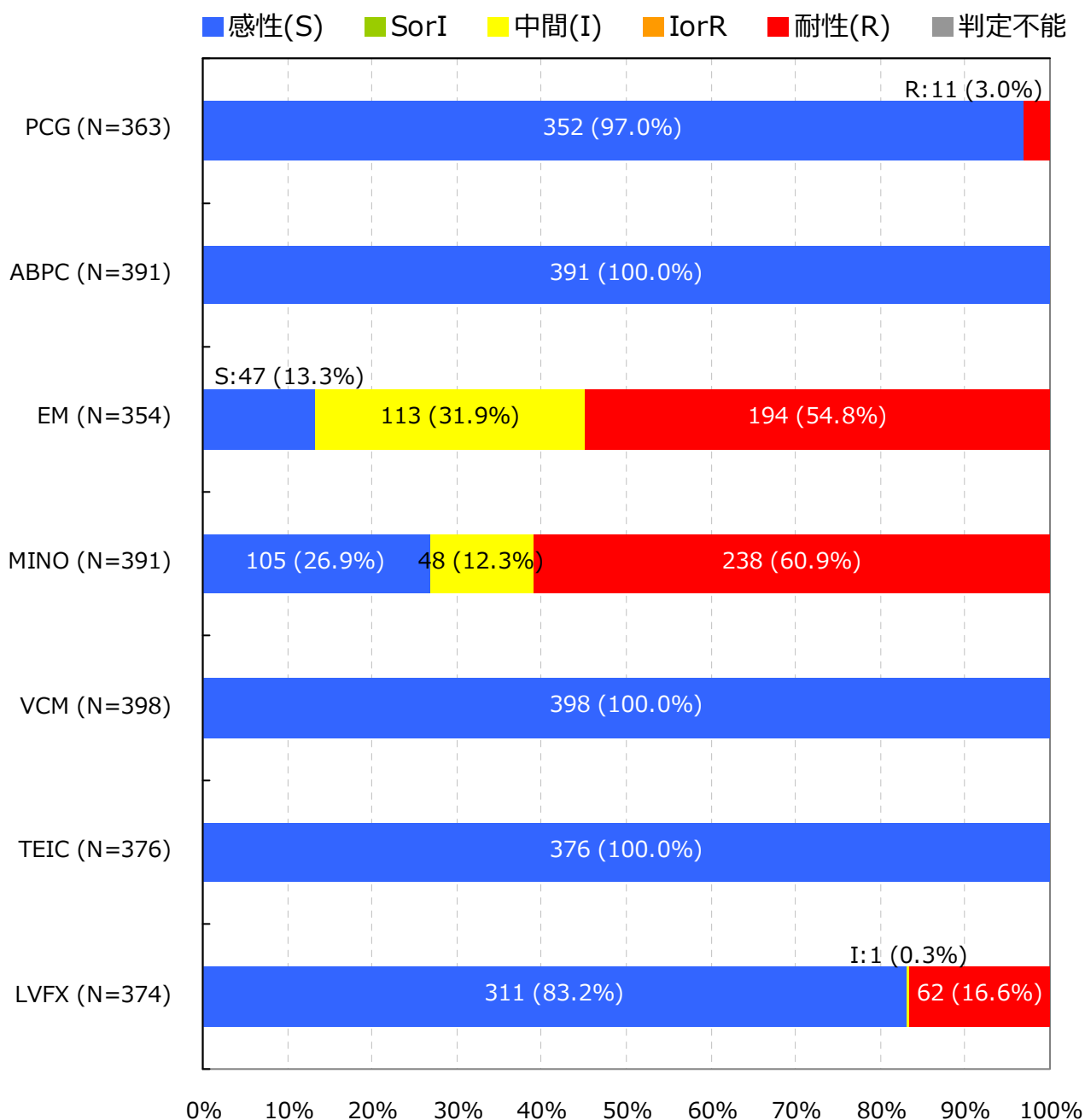
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 1311, 1313～1325と報告された菌 (1312 : *Staphylococcus epidermidis*は対象外)

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Enterococcus faecalis †

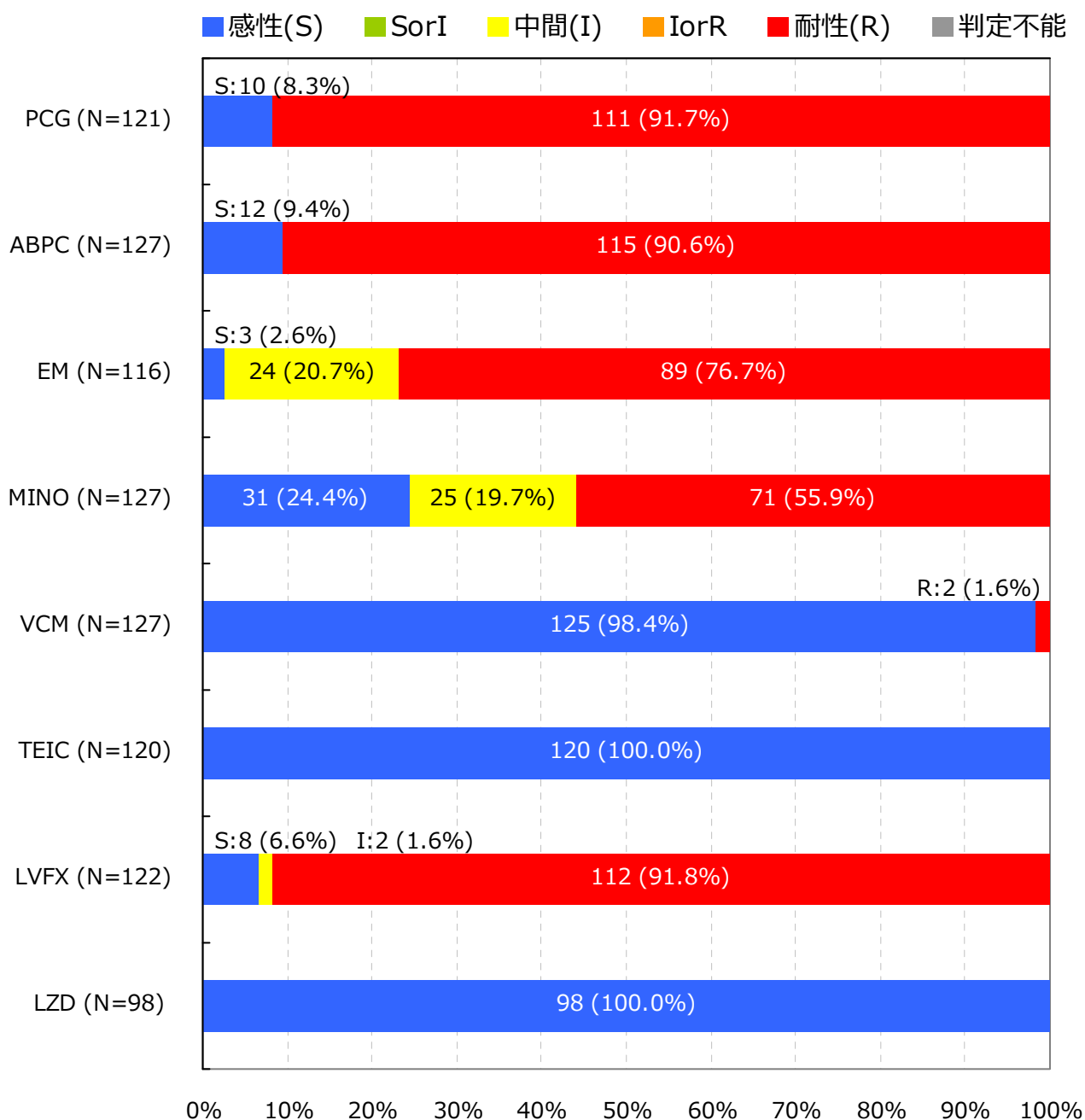
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 1201, 1202と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Enterococcus faecium †

入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 1205, 1206と報告された菌

(三重県)

公開情報 2017年7月～9月 四半期報(全集計対象医療機関)

院内感染対策サーベイランス 検査部門

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Streptococcus pneumoniae(髄液検体)†

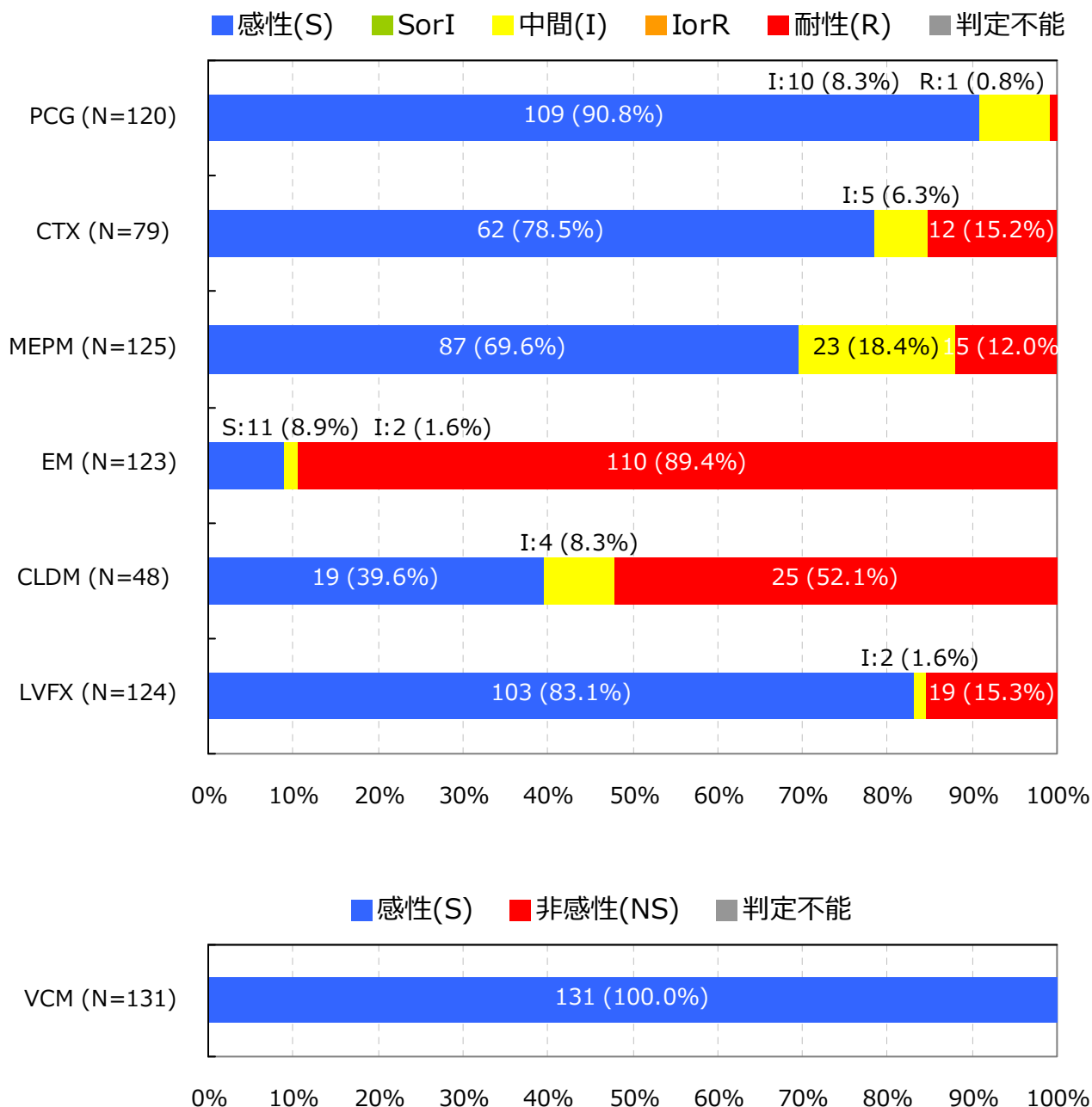
報告はありませんでした

入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計
抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,RまたはS,NSの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 1131と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Streptococcus pneumoniae(髄液検体以外) †

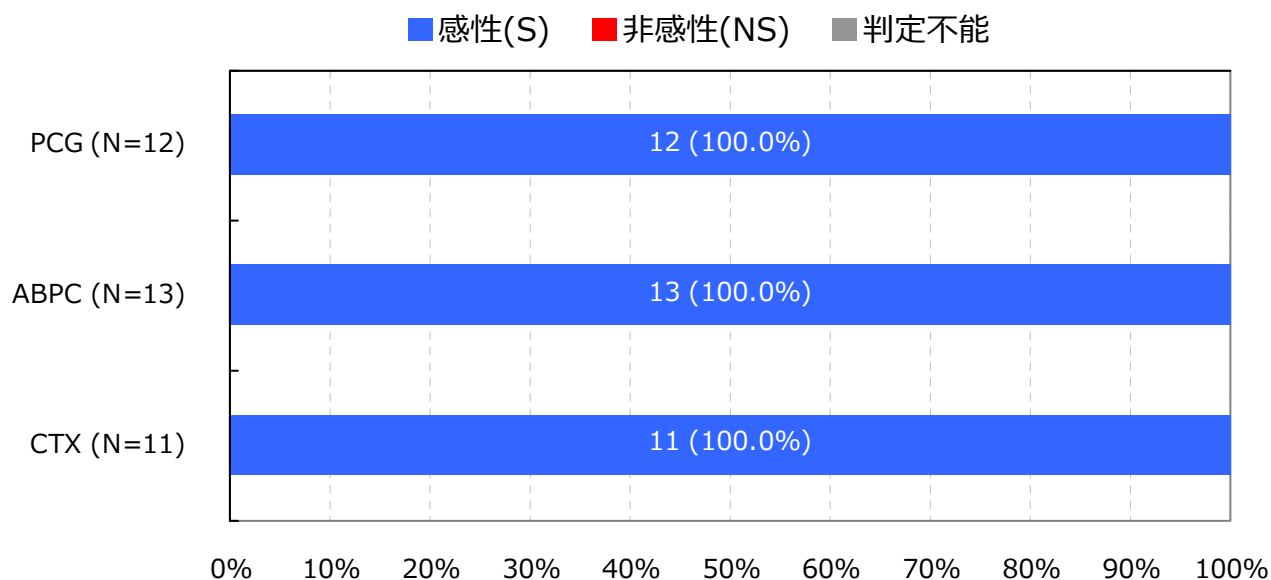
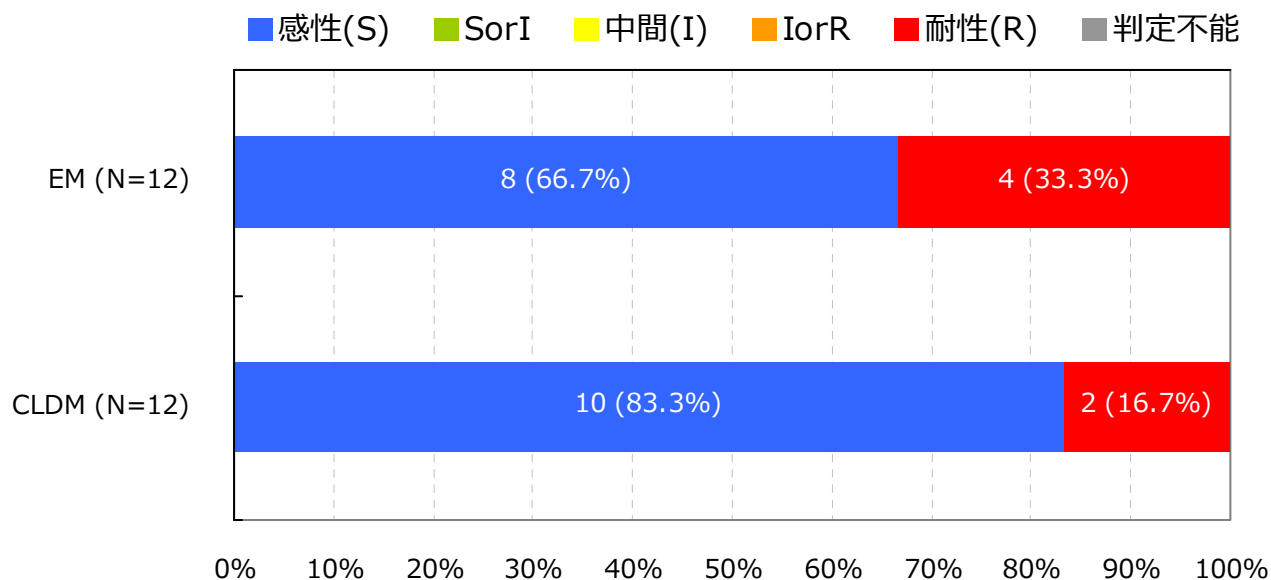
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,RまたはS,NSの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 1131と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Streptococcus pyogenes †

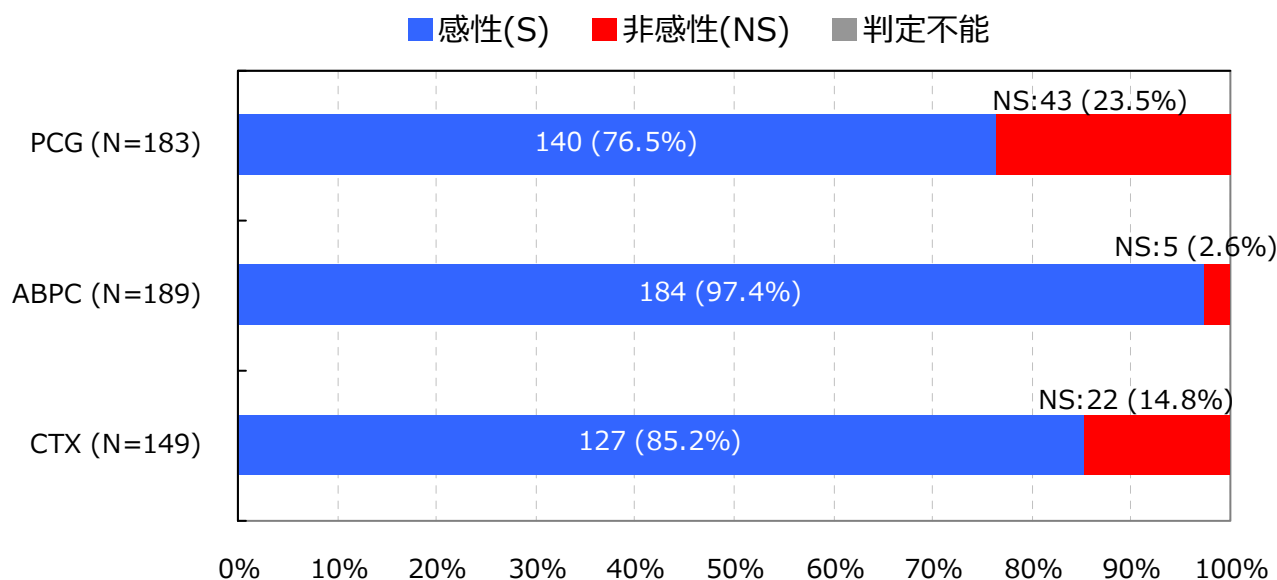
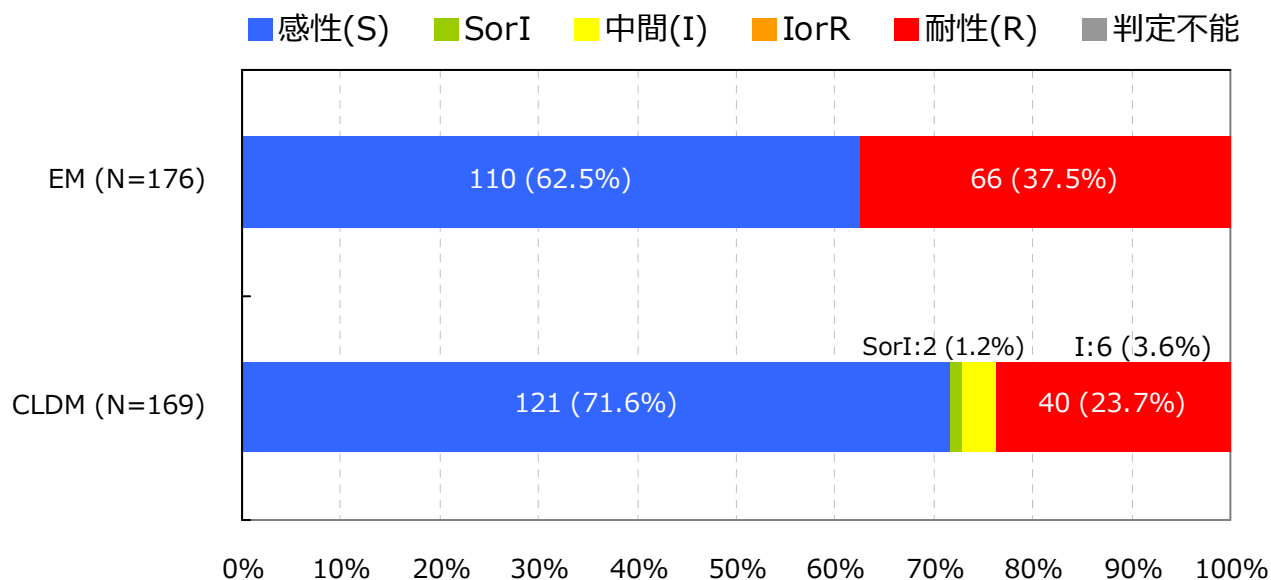
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,RまたはS,NSの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 1111と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Streptococcus agalactiae †

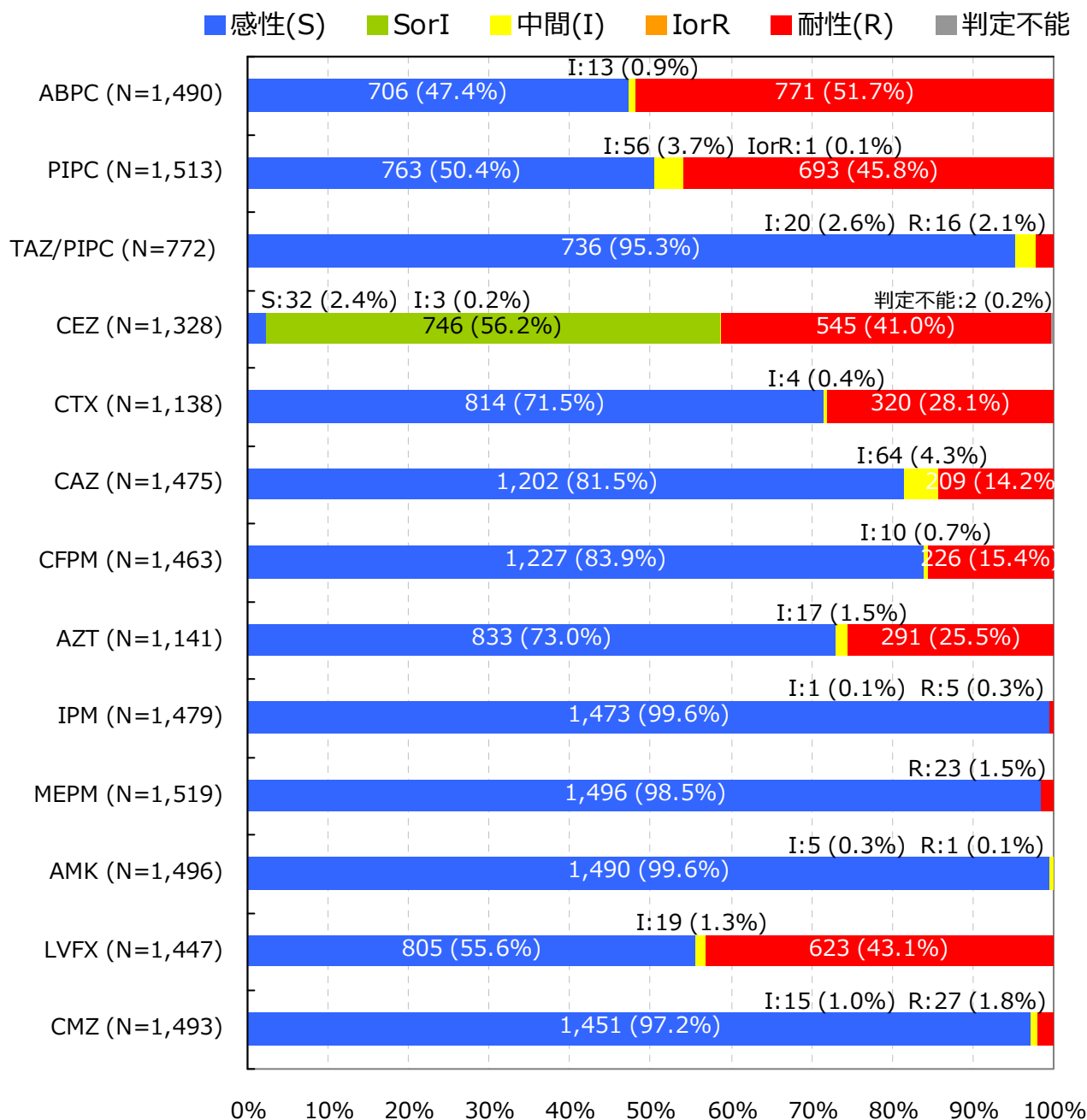
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,RまたはS,NSの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 1114と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Escherichia coli †

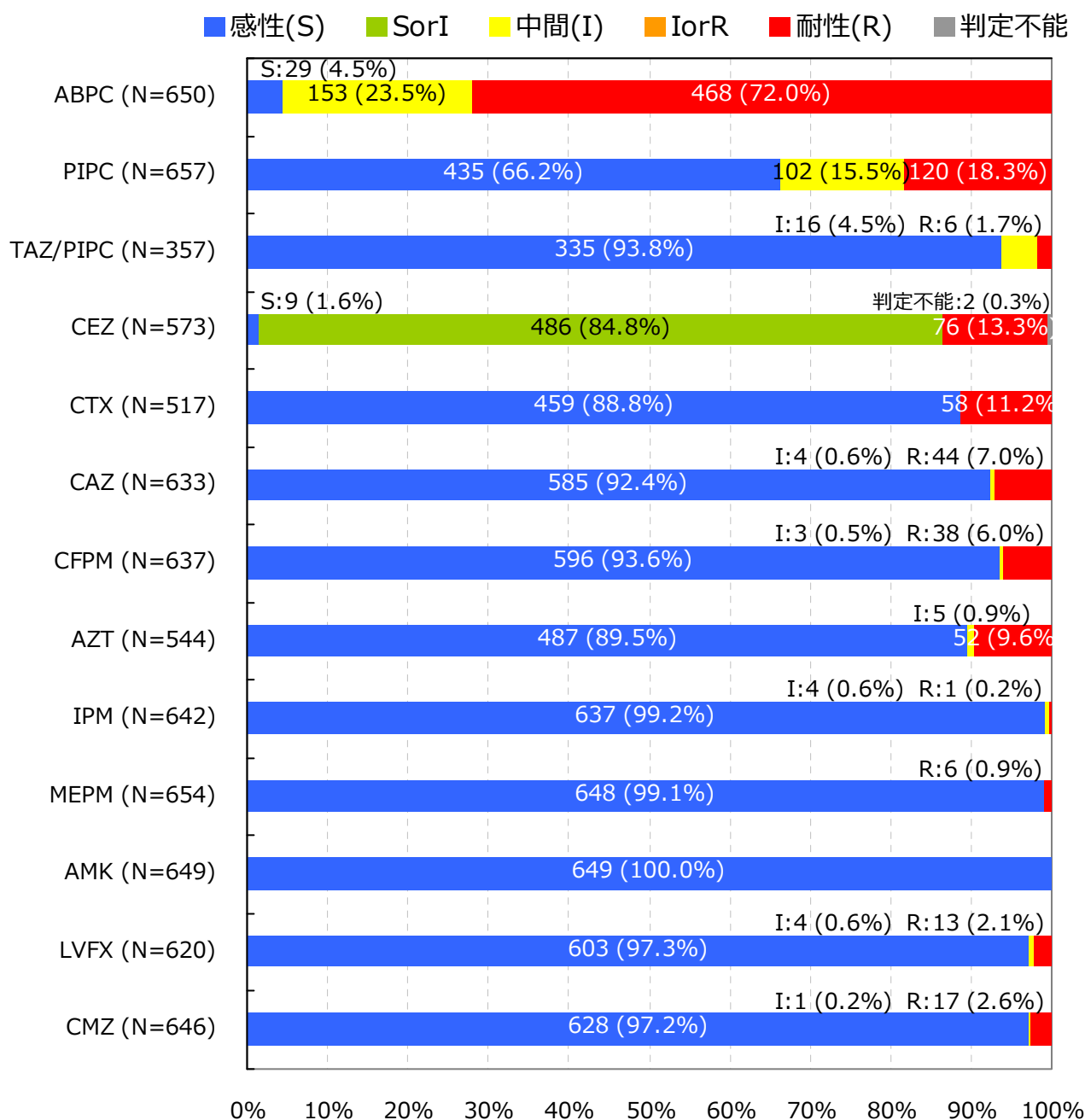
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 2001～2007と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Klebsiella pneumoniae †

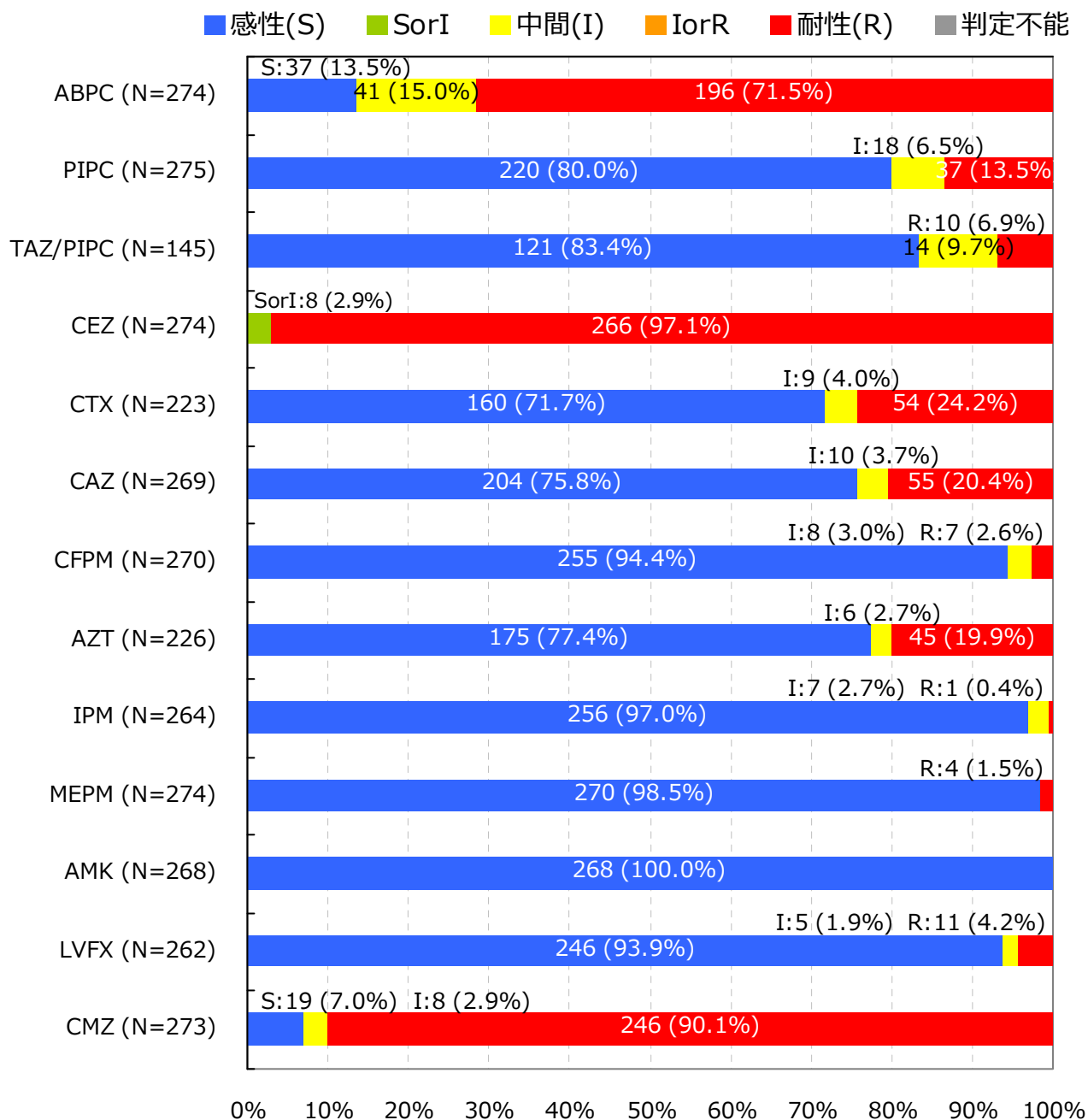
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2351と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Enterobacter cloacae †

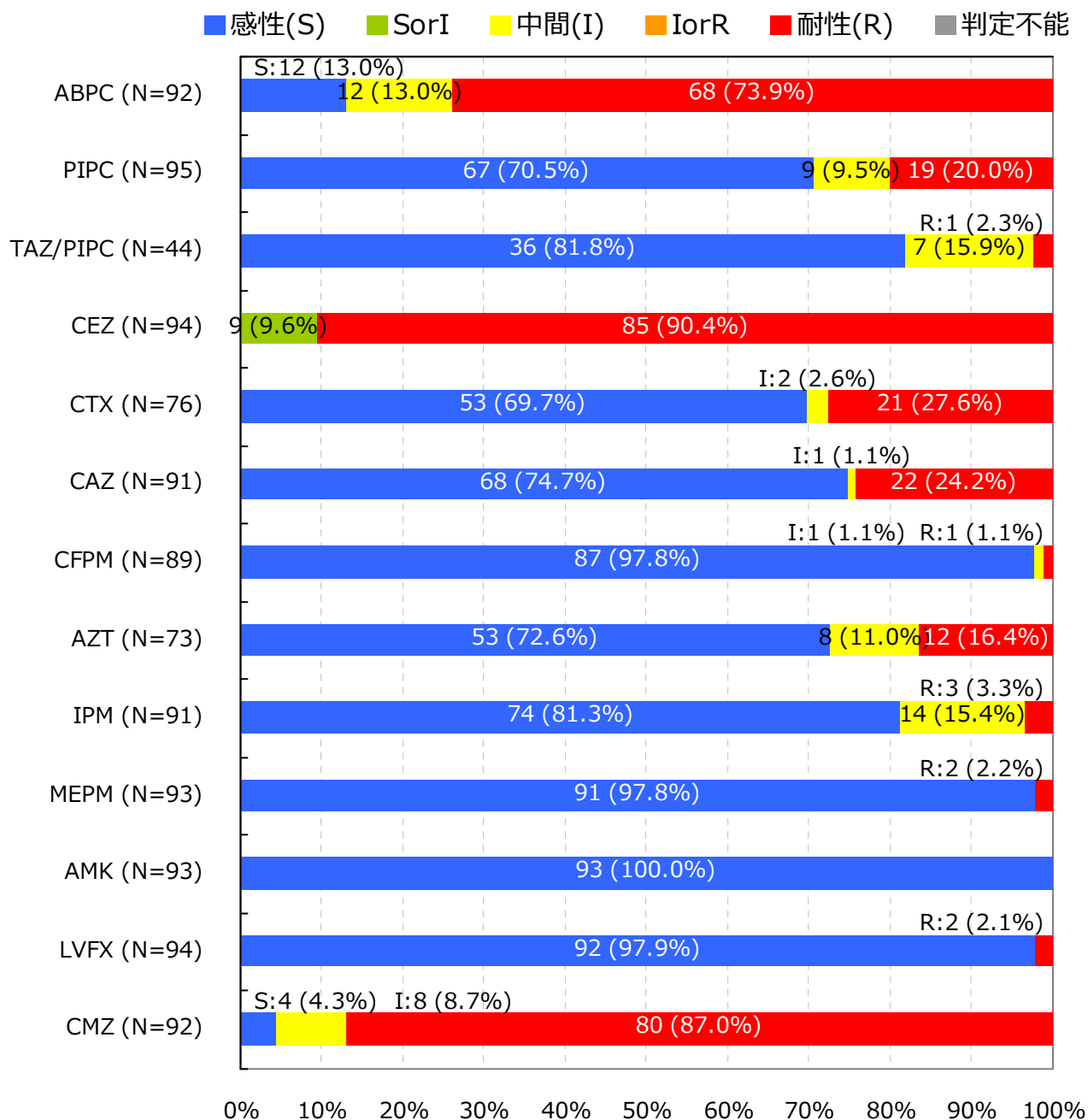
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 2151と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Enterobacter aerogenes †

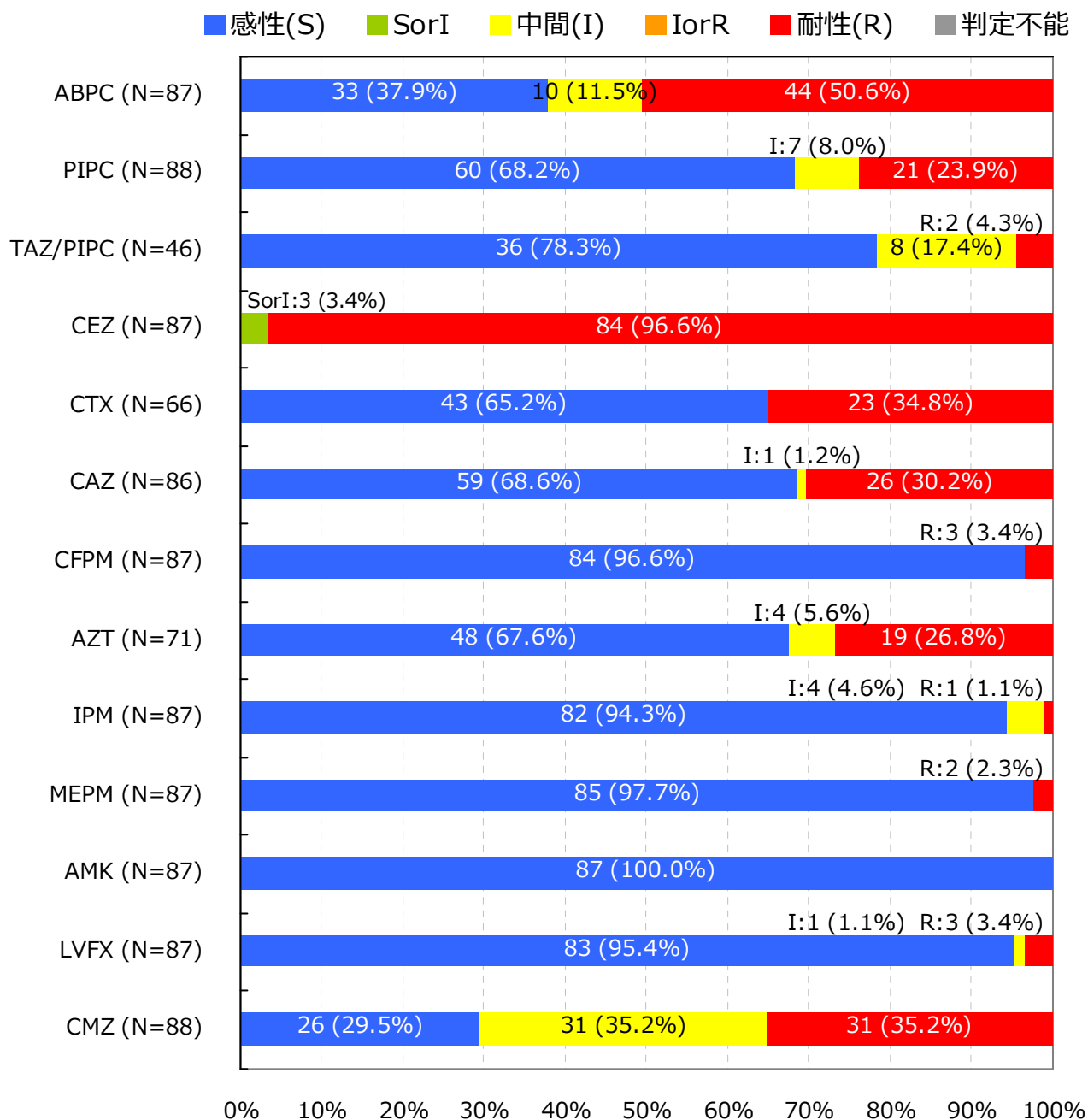
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2152と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Citrobacter freundii †

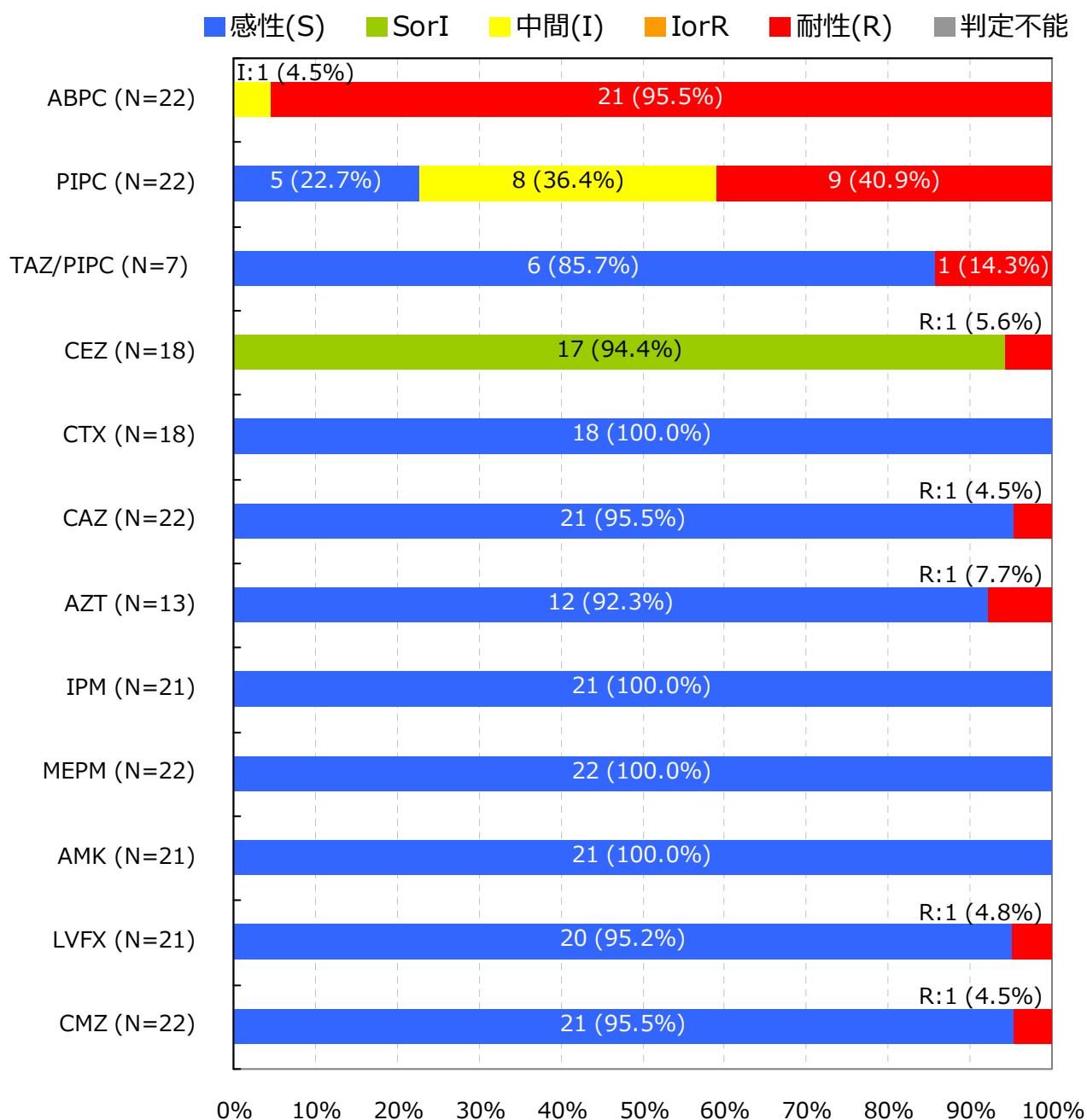
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2051と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Citrobacter koseri †

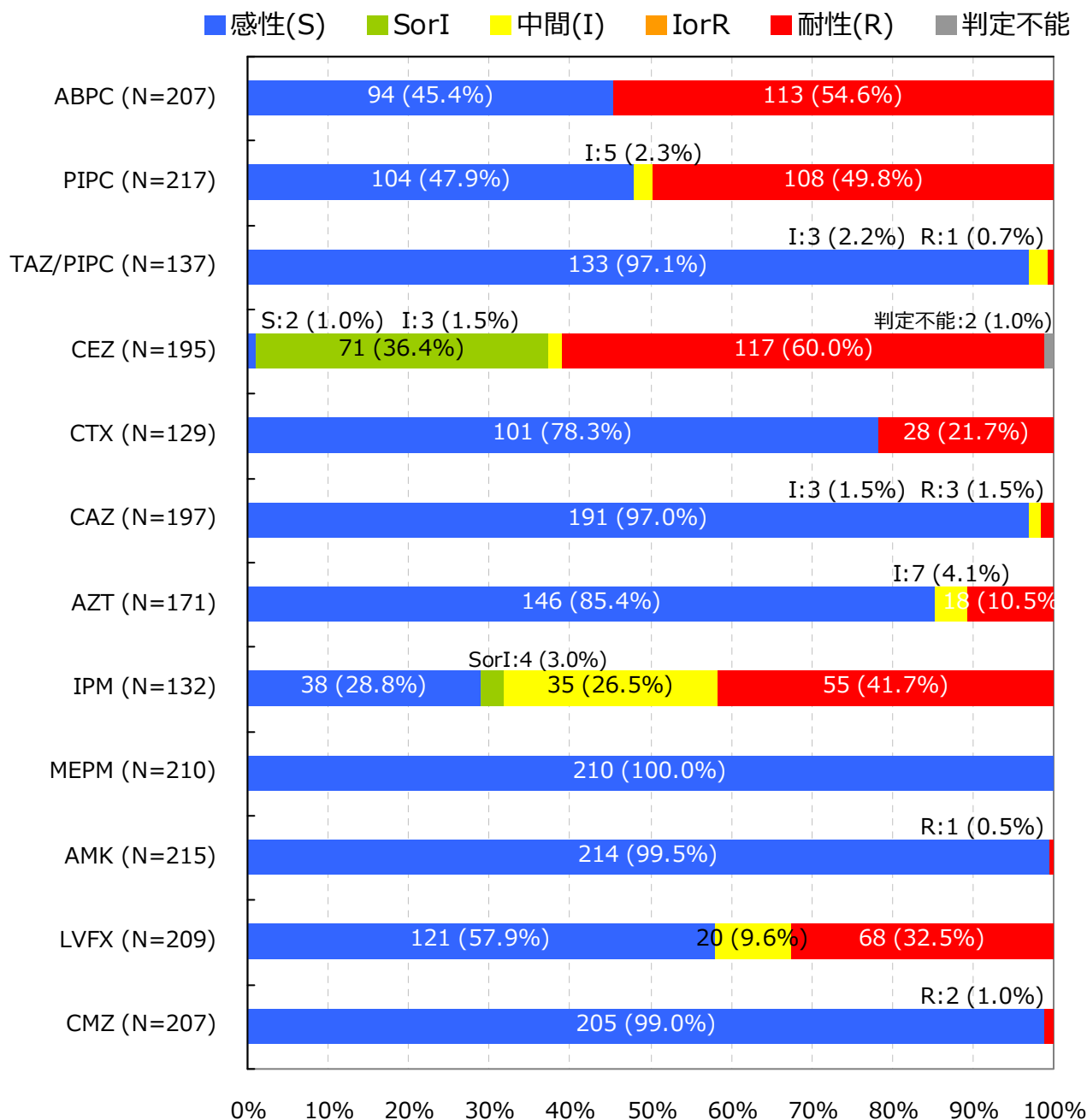
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2052と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Proteus mirabilis †

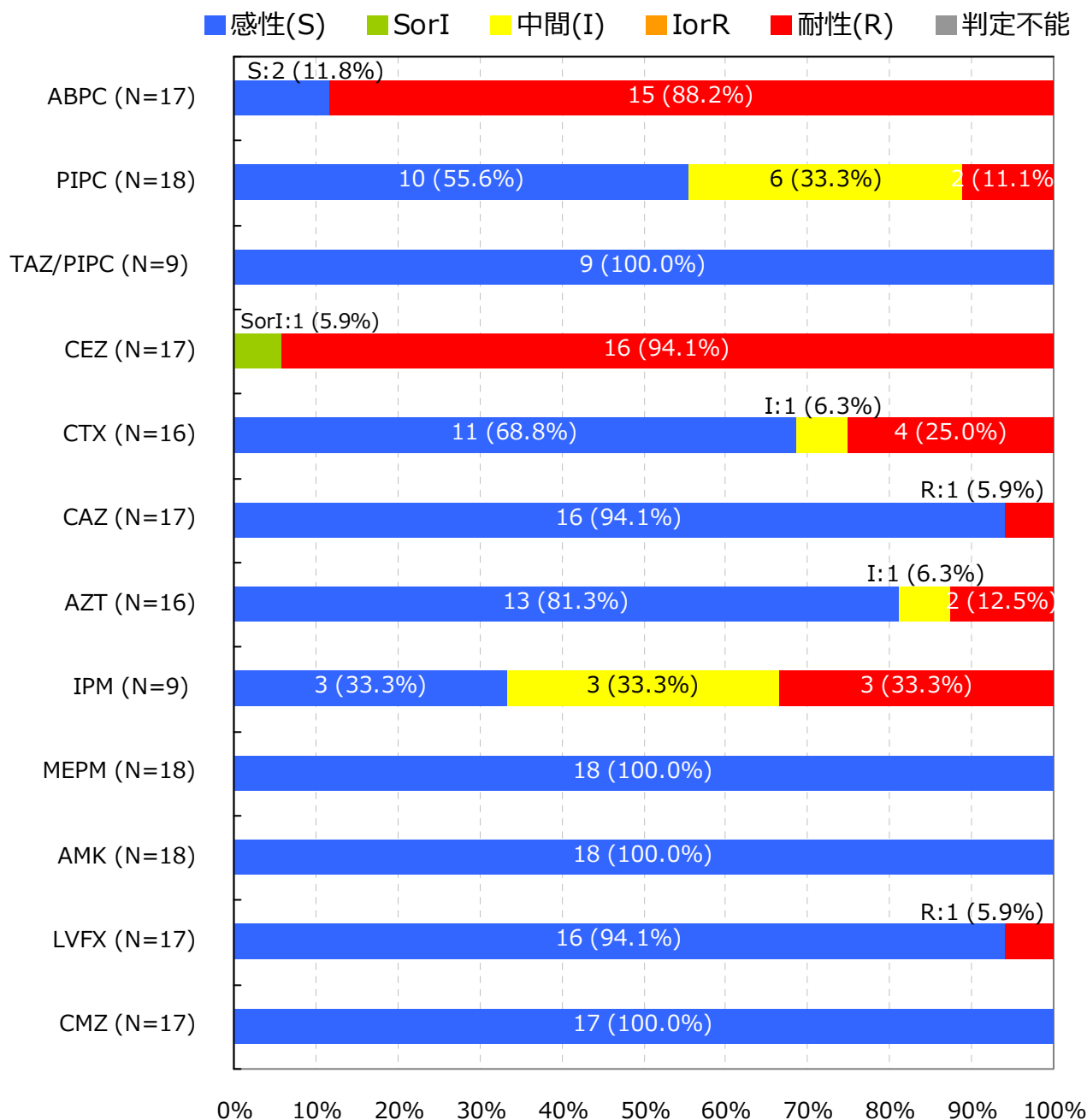
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2201と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Proteus vulgaris †

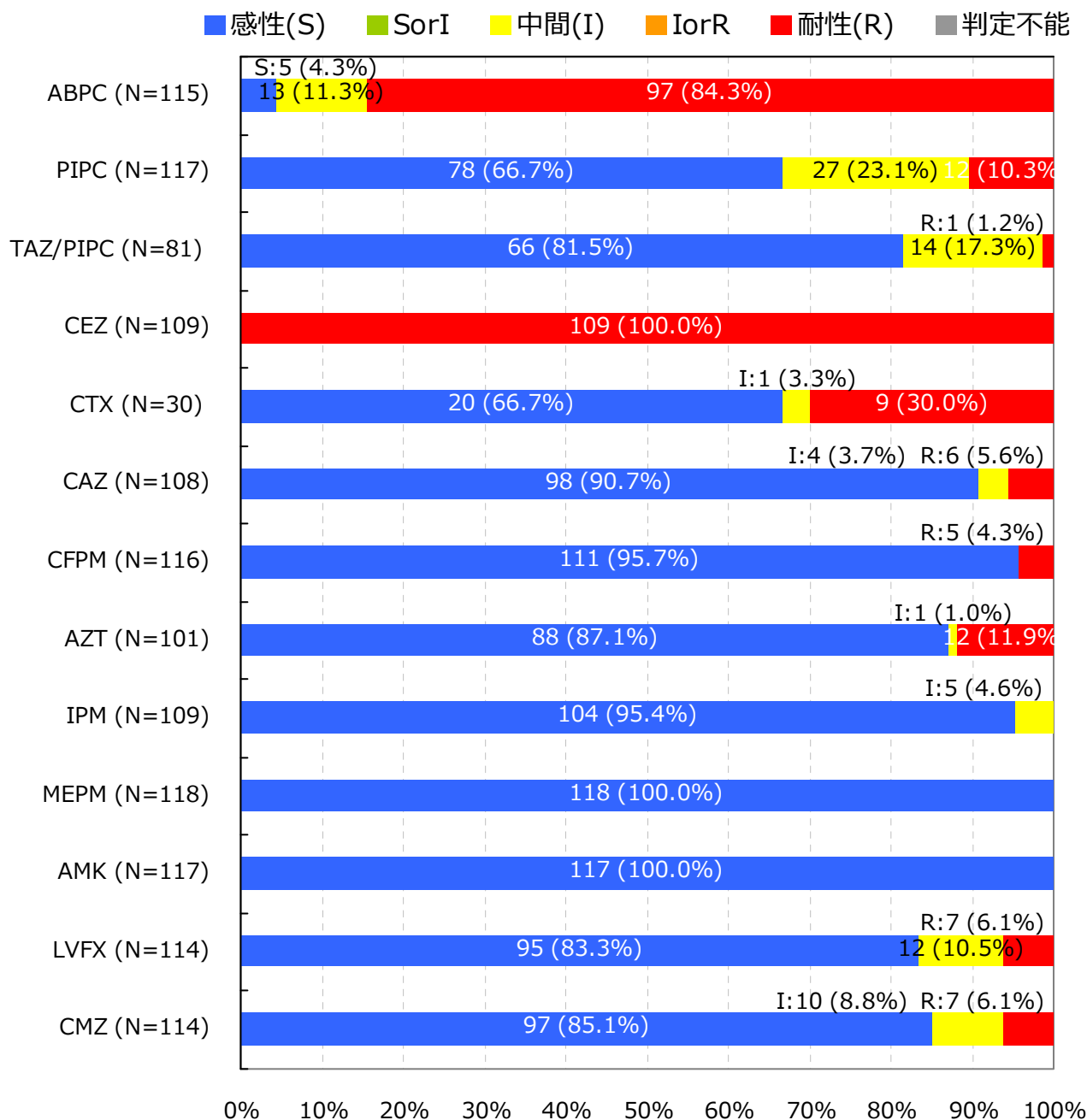
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2202と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Serratia marcescens †

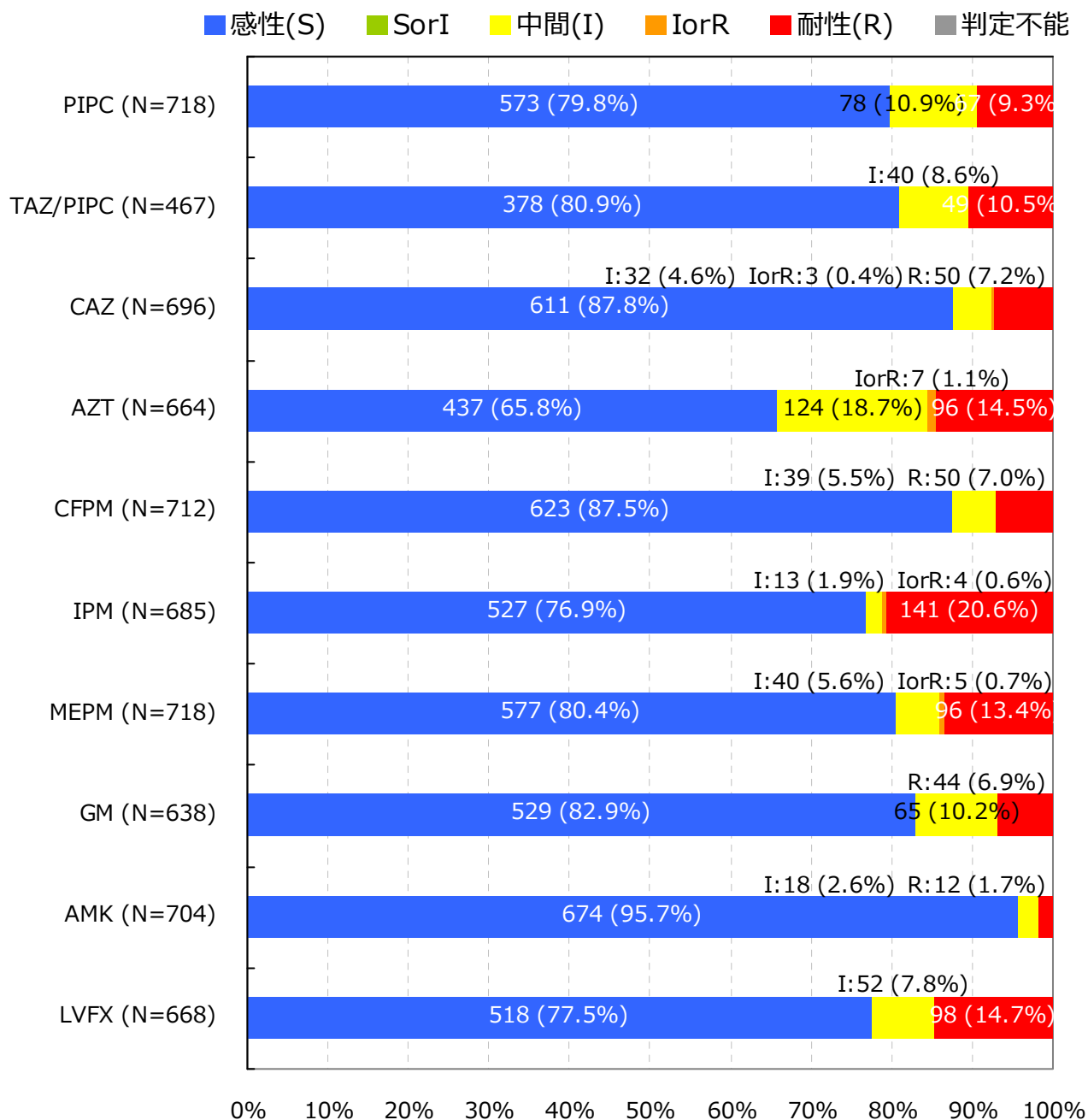
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード: 2101と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Pseudomonas aeruginosa †

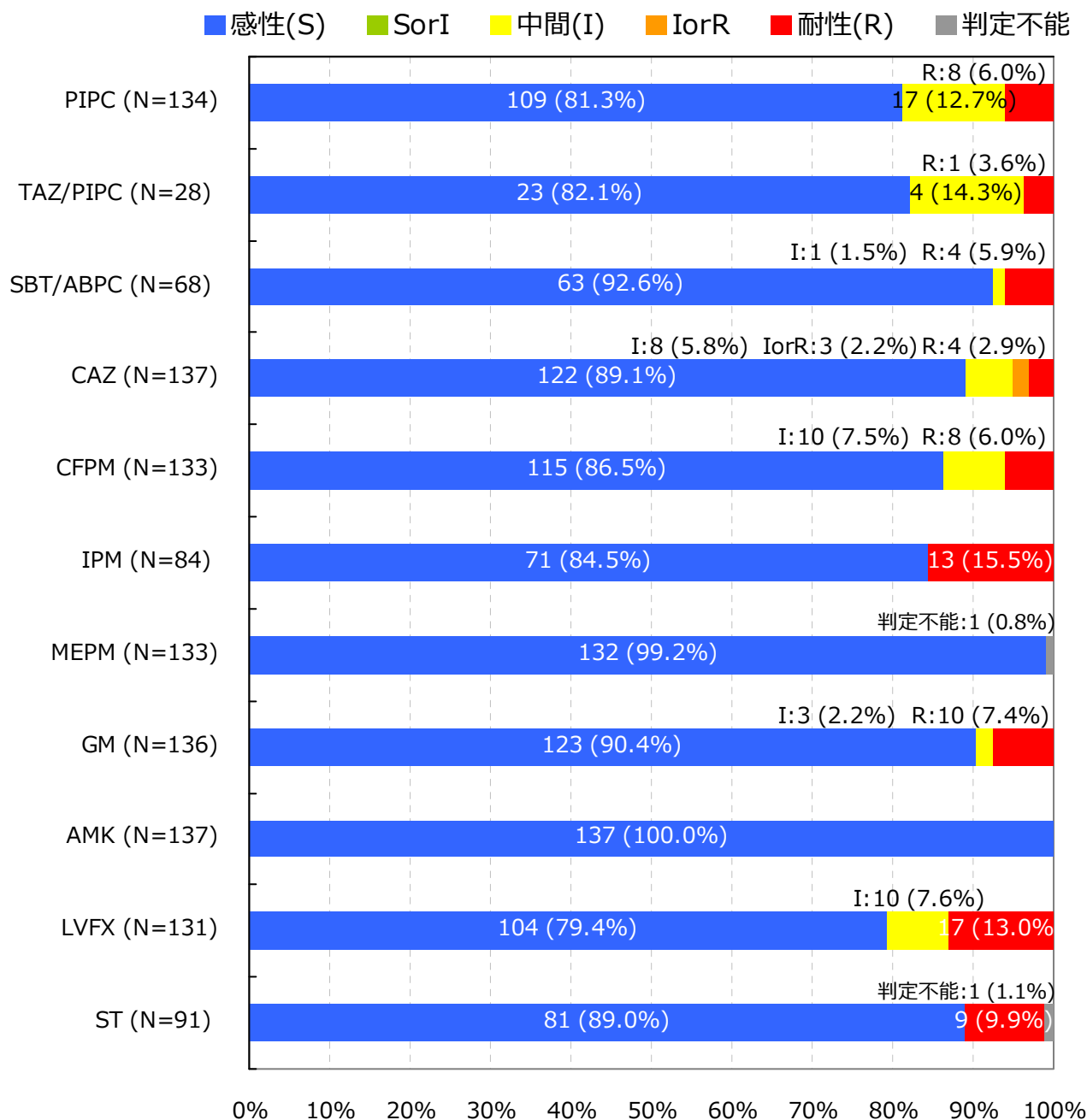
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 4001と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Acinetobacter spp. †

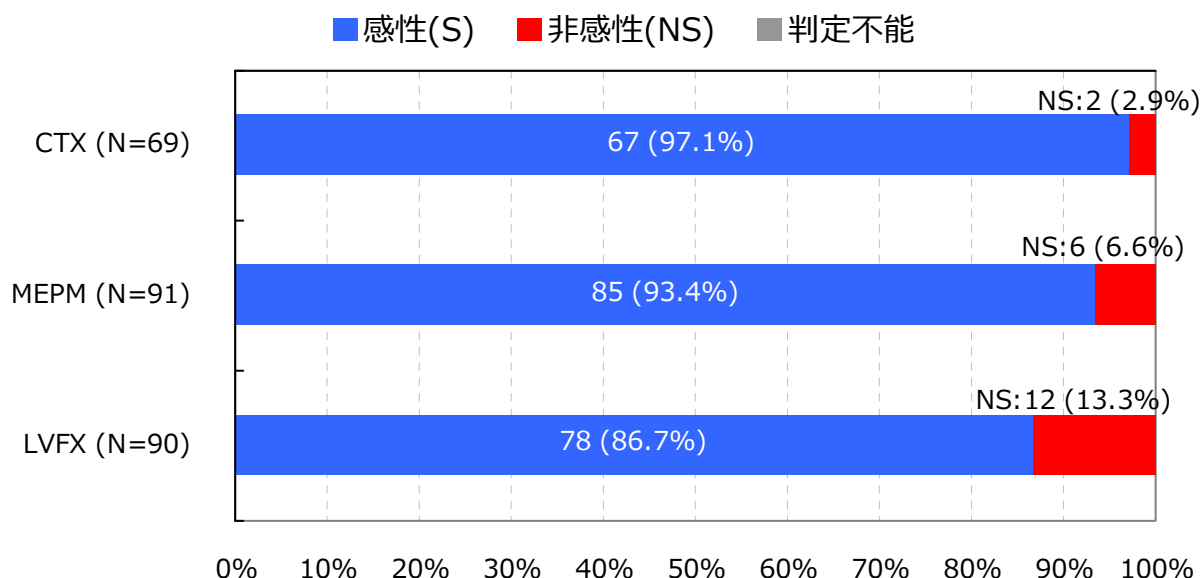
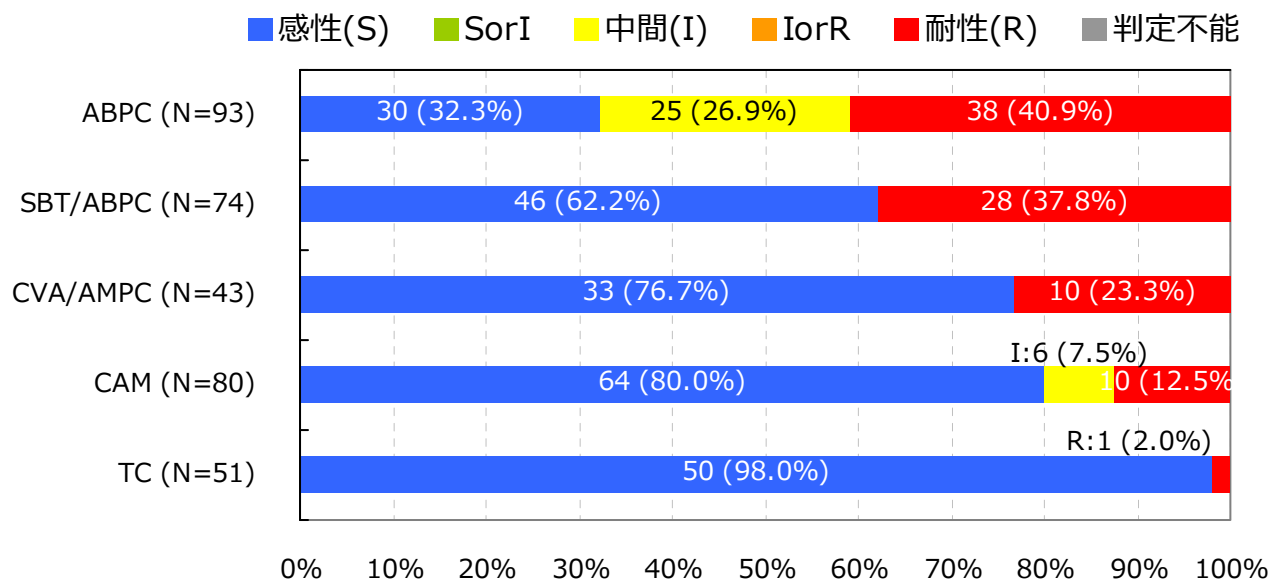
入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計

抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,Rの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 4400～4403と報告された菌

6. 主要菌の抗菌薬感受性*

Haemophilus influenzae †

入院検体で、かつ検査法が微量液体希釈法又はEtestと設定されMIC値が報告されている検体を集計
 抗菌薬感受性結果の重複処理(巻末参照)が行われている

*S,I,RまたはS,NSの判定はCLSI 2012 (M100-S22) に準拠

† 菌名コード : 3201, 3202, 3203, 3205, 3208, 3211, 3214, 3217, 3220, 3223と報告された菌

【巻末資料 1 主要菌の菌名コード / 微量液体希釈法に基づく耐性菌の判定基準】

主要菌の菌名コード（薬剤感受性条件なし）

| 菌名 | 菌名コード Ver.4.1 |
|-----------------------------------|----------------|
| <i>Staphylococcus aureus</i> | 1301,1303-1306 |
| <i>Staphylococcus epidermidis</i> | 1312 |
| <i>Streptococcus pneumoniae</i> | 1131 |
| <i>Enterococcus faecalis</i> | 1201,1202 |
| <i>Enterococcus faecium</i> | 1205,1206 |
| <i>Escherichia coli</i> | 2001-2007 |
| <i>Klebsiella pneumoniae</i> | 2351 |
| <i>Enterobacter</i> spp. | 2150-2156 |
| <i>Serratia marcescens</i> | 2101 |
| <i>Pseudomonas aeruginosa</i> | 4001 |
| <i>Acinetobacter</i> spp. | 4400-4403 |

微量液体希釈法に基づく耐性菌の判定基準

| 菌名※ | 概要* | 微量液体希釈法（MIC 値） | 菌名コード Ver.4.1 |
|------|--|---|---|
| MRSA | MPIPC が “R” の <i>S. aureus</i> または選択培地で MRSA と確認された菌 | MPIPC ≧4μg/mL | 1301,1303 |
| VRSA | VCM が微量液体希釈法で “R” の <i>S. aureus</i> | VCM ≧16μg/mL | 1301,1303-1306 |
| VRE | 下記のいずれかの条件を満たす <i>Enterococcus</i> spp. ・VCM が微量液体希釈法で耐性＋ ・選択培地で VRE と確認された菌 注）種の同定が行われていない <i>Enterococcus</i> sp.は除く | VCM ≧16μg/mL＋ | 1201,1202,1205, 1206,1209,1210, 1213-1217 |
| PRSP | PCG が微量液体希釈法で耐性＋ の <i>S. pneumoniae</i> | PCG ≧0.125μg/mL＋ | 1131 |
| MDRP | 下記全てに該当する <i>P. aeruginosa</i> 1. カルバペネム系（IPM、MEPM の何れか）が 微量液体希釈法で耐性＋ 2. アミノグリコシド系の AMK が微量液体希釈 法で耐性＋ 3. フルオロキノロン系（NFLX、OFLX、LVFX、 CPFX、LFLX、GFLX の何れか）が “R” | 1.IPM ≧16μg/mL＋、 MEPM ≧16μg/mL＋ 2.AMK ≧32μg/mL＋ 3.NFLX ≧16μg/mL、 OFLX ≧8μg/mL、 LVFX ≧8μg/mL、 LFLX ≧8μg/mL、 GFLX ≧8μg/mL、 CPFX ≧4μg/mL | 4001 |

「微量液体希釈法に基づく耐性菌の判定基準」について

耐性菌の菌名※は以下の通り

MRSA：Methicillin-resistant *S. aureus* メチシリン耐性黄色ブドウ球菌

VRSA：Vancomycin-resistant *S. aureus* バンコマイシン耐性黄色ブドウ球菌

VRE：Vancomycin-resistant *Enterococcus* spp. バンコマイシン耐性腸球菌

PRSP：Penicillin-resistant *S. pneumoniae* ペニシリン耐性肺炎球菌

MDRP：Multidrug-resistant *P. aeruginosa* 多剤耐性緑膿菌

MDRA：Multidrug-resistant *Acinetobacter* spp. 多剤耐性アシネトバクター属

CRE：Carbapenem-Resistant Enterobacteriaceae カルバペネム耐性腸内細菌科細菌（2015 年 1 月より集計開始）

*：原則 S,I,R の判定は CLSI2012（M100-S22）に準拠

†：感染症発生動向調査の基準に準拠

2014 年 12 月分データまでは CLSI2007（M100-S17）、2015 年 1 月分データより CLSI2012（M100-S22）に準拠する。
薬剤耐性菌判定基準（Ver.3.1）と 検査部門特定の耐性菌判定基準（Ver.4.1）を基に作成した。

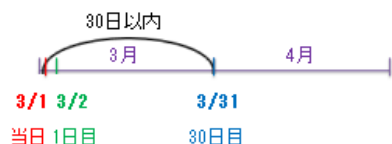
| 菌名※ | 概要* | 微量液体希釈法（MIC 値） | 菌名コード Ver.4.1 |
|----------------------------|---|---|-------------------------|
| MDRA | 下記全てに該当する <i>Acinetobacter</i> spp. 1. カルバペネム系（IPM、MEPM の何れか）が “R” 2. アミノグリコシド系の AMK が微量液体希釈 法で耐性＋ 3. フルオロキノロン系（LVFX、CPFX、GFLX の 何れか）が “R” | 1.IPM ≧16μg/mL＋、 MEPM ≧16μg/mL＋ 2.AMK ≧32μg/mL＋ 3.LVFX ≧8μg/mL、 CPFX ≧4μg/mL、 GFLX ≧8μg/mL | 4400-4403 |
| CRE | 下記の何れかの条件を満たす腸内細菌科 1. MEPM が耐性＋ 2. IPM が耐性＋、かつ CMZ が “R” | 1.MEPM ≧2μg/mL＋ 2.IPM ≧2μg/mL＋かつ CMZ≧64μg/mL | 2000-2691, 3150-3151 |
| カルバペネム 耐性緑膿菌 | IPM または MEPM が耐性＋の <i>P. aeruginosa</i> | IPM ≧16μg/mL＋ MEPM ≧16μg/mL＋ | 4001 |
| 第三世代セファロ スポリン耐性 肺炎桿菌 | CTX または CAZ が “R” の <i>K. pneumoniae</i> | CTX ≧4μg/mL CAZ ≧16μg/mL | 2351 |
| 第三世代セファロ スポリン耐性 大腸菌 | CTX または CAZ が “R” の <i>E. coli</i> | CTX ≧4μg/mL CAZ ≧16μg/mL | 2001-2007 |
| フルオロキノロン 耐性大腸菌 | フルオロキノロン系（NFLX、OFLX、LVFX、LFLX、 GFLX、CPFX の何れか）が “R” の <i>E. coli</i> | NFLX ≧16μg/mL、 OFLX ≧8μg/mL、 LVFX ≧8μg/mL、 LFLX ≧8μg/mL、 GFLX ≧8μg/mL、 CPFX ≧4μg/mL | 2001-2007 |

【巻末資料 2 公開情報の集計方法について】

1. 日数の数え方

検体提出日の翌日を 1 日目とする。検体提出日が 3 月 1 日とすると、1 日目が 3 月 2 日、30 日目が 3 月 31 日となる。

例)



2. 検体提出患者数

検体提出患者数は、検体の種類や菌分離の有無に関わらず検体(入院検体)が提出された患者の数である。検体提出患者数は重複処理を行っており、30 日以内の同一患者からの複数の検体提出は 1 件とする。

例)



3. 菌分離患者数

菌分離患者数も検体提出患者と同様の重複処理を行い、30 日以内に同一患者から同一菌が複数回検出された場合、菌分離患者数は 1 件とする。耐性菌分離患者数は、耐性菌の基準に合致する菌をまず抽出し、その中で上記重複処理を行っている。

例)



4. 抗菌薬感受性検査結果をもとにした同一菌と異なる菌との区別

30 日以内に同一患者から同一菌が検出された場合であっても、検査抗菌薬感受性結果に 1 つ以上不一致(下記①～④のいずれかに該当)がある場合は異なる菌株として集計される。

- ① MIC 値に 4 倍以上の違いがある
ただし、 $MIC > 2$ は $MIC \geq 4$ と考え、判定時は $MIC = 4$ として扱う
また、 $MIC < 16$ は $MIC \leq 16$ と考え、判定時は $MIC = 16$ として扱う
- ② SIR 判定では「S と R」の組み合わせ
- ③ +/- 判定では「-と++」または「+と+++」または「-と+++」の組み合わせ
- ④ 共通する検査抗菌薬数が 5 未満

5. 抗菌薬感受性結果の重複処理

検体提出日が先の菌株の検査抗菌薬数が(30 日以内の)後の菌株の検査抗菌薬数より多い場合、後の菌株の抗菌薬感受性検査結果は排除する。また、検体提出日が後の菌株の検査抗菌薬数が(30 日以内の)先の菌株の検査抗菌薬数より多い場合、先の菌株の抗菌薬感受性検査結果を排除するが、先の検査の検体提出日を引き継ぐ。

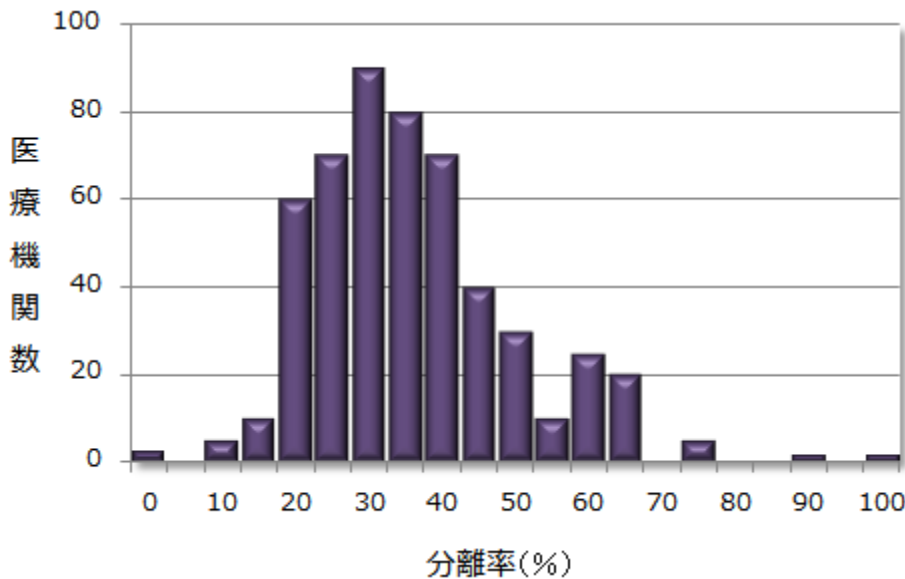
例)



【巻末資料 3 箱ひげ図について】

1. 箱ひげ図について

集計対象医療機関のデータのばらつきを示し、集計対象医療機関における自施設の位置を確認することができる。



※ パーセンタイル：値を小さいものから大きいものへと順番に並べ、全体を 100 として何番目であるかを表したもの。
 例えば、10 パーセンタイルは、全体を 100 として小さいほうから数えて 10 番目の計測値を示している。

2. 公開情報の箱ひげ図

