## 政策科学総合研究事業

(臨床研究等 ICT 基盤構築・人工知能実装研究事業)

# プライマリケアの日常診療におけるウィルス感染症 スクリーニング支援システムの構築

# 平成 28 年度 総括・分担研究報告書

# 研究代表者 森川 和彦

平成 29 (2017) 年 5月

#### 目 次

. 総括研究報告

岡田 唯男

.研究成果の刊行に関する一覧表 ・・・・・・・・・・・・・・・・33

(政策科学総合研究事業(臨床研究等 ICT 基盤構築・人工知能実装研究事業)) 総括研究報告書

#### プライマリケアの日常診療における

#### ウィルス感染症スクリーニング支援システムの構築

研究代表者 森川 和彦 東京都立小児総合医療センター 臨床研究支援センター 医員

#### 研究要旨

医療現場を支援する診療支援システムの構築は、ICTの発展と社会基盤から喫緊の課題とされ、様々な研究が進められている。問診情報などから診療を支援する仕組みの構築は治療効果の改善、患者家族の負担軽減、医療費の削減が期待できる。本研究では、迅速検査が広まっているウィルス感染症について、症状・身体所見によるスクリーニングを支援するシステムを構築するが、小児医療情報収集システム基盤で稼働するシステムを構築することで、EHRデータセットと連結して多様な解析が可能となり、解析結果に基づいて診療成績が向上する PDCA サイクルを創出する基盤となる。

今年度は、構築に当たり、スクリーニング支援システムの構築に当たり、特定すべき スクリーニング対象、既存データ解析によるスクリーニング手法設計、既存データの解 析による費用対効果評価手法の設計、スクリーニング支援システムの開発と実装、およ びプライマリケア領域における院外問診の効果についての文献レビューを行った。

主訴ごとに、陽性率がRSVでは咳嗽・鼻閉や呼気性喘鳴でそれぞれ14.3%と12.8% と比較的高い結果となった。院率は、呼吸停止や無呼吸発作、喀血で高かった。蘇生や 緊急を要するような状態が、呼吸停止、呼気性喘鳴、息切れ、乳児無呼吸発作、吸気性 喘鳴で40%を超えた。検査費用削減効果の例として、気道症状を有する患者の割合が 30%、スクリーニング陽性の割合が5%の場合、全国で年間約1,960億円を削減できる 可能性があると試算された。院外利用を含む医療費削減効果の例として、スクリーニン グ陰性の割合が70%、気道症状はあるがスクリーニング陰性の割合が25%、スクリー ニング陽性の割合が5%の場合、全国で年間約2,487億円を削減できる可能性があると 試算された。スクリーニング支援システムを小児医療情報収集システムが導入されてい る協力医療機関へ実装し、臨床現場での利用の可能性を確認した。

プライマリケアで問題となる感染症について、症状・身体所見からの診断手法、スク リーニング支援システムの情報収集機能の実装および診断手法に従ってアクションを 取った場合の医療経済評価手法が検討された。来年度はスクリーニング対象の問診や身 体所見情報の有用性、実臨床への応用可能性を評価すると共に、スクリーニング支援シ ステムを構築する。システムの精度分析・医療経済評価を実施し、診断、重症度等に応 じたリスク・成績・予後等を提示する機能を設計する。

# 分担研究者 岡田 唯男 亀田ファミリークリニック館山 院長 加藤 省吾 国立成育医療研究センター臨床研究開発センター データ管理部データ科学室 室長 矢作 尚久 東京大学大学院工学系研究科 品質・医療社会システム工学寄付講座 主幹研究員

研究協力者 河野 一樹 ナビタスクリニック川崎 院長 西田 大祐 にしだこどもクリニック 院長

#### A.研究目的

医療情報のすべては患者自らにあり、そこか ら発生する医療情報を医療現場では、問診、診 察、検査を行うことにより収集している。特に 問診は診療において重要な情報であり、診断に 寄与する情報量の50-75%を占める。問診から の情報は重要にもかかわらず、情報としての収 集は困難であり、診療における暗黙知故に記録 が少ない。医師が暗黙知の中でどのように患者 の状態をとらえ、診断を下すかという思考を検 討するためには、これらの情報を的確に収集し、 解析可能環境を整備することは重要である。

本研究では迅速検査が広まっているウィル ス感染症について、症状・身体所見によるスク リーニングを支援するシステムを構築する。 問診を中心として重症度評価や特定のウィル ス感染について受診や検査の要否の判断を支 援することを目的にしている。しかし、問診情 報の重要性について国内で評価されたことは 少ない。ウィルス感染症のスクリーニングに重 要な因子を明らかにする必要がある。また、ス クリーニング支援システムの構築により得ら れる費用対効果について検討することは社会 的にこのようなシステムの意義を検討するた めに必須である。

本研究では、スクリーニング支援システムの 構築に当たり、特定すべきスクリーニング対象、 既存データ解析によるスクリーニング手法設 計、既存データの解析による費用対効果評価手 法の設計、スクリーニング支援システムの開発 と実装、およびプライマリケア領域における院 外問診の効果についての文献レビューを行っ た。 B. 方法

この研究班では、「小児医療情報収集システム」として構築された基盤システムを発展的に 活用し、ウィルス感染症のスクリーニング支援 システムの構築にあたり、臨床的専門家(小児 科、感染症、救急医学、家庭医医学)、医療情 報工学の専門家(システム構築、システム工学、 生物統計、臨床研究)、開発/研究フィールド と連携をして研究組織を構成し、共同作業で実 施した。本研究の報告書は、研究課題ごとにま とめた。

1) 特定すべきスクリーニング対象

既報のガイドラインや論文から、急性細気管 支炎、肺炎、脱水症についての重症度判定基準 やスコアリングシステムを調査し、スクリーニ ングに追加するべき項目について検討をした。

 既存データ解析によるスクリーニング手 法設計

20014 年 8 月から 2016 年 9 月にかけて、東 京都にある小児専門医療機関の救急外来に受 診し、トリアージを受けた、呼吸器症状を主訴 としたものを対象とした。主訴と迅速抗原検査 の実施割合・陽性率内訳、重症度の関連につい て評価した。

3) 既存データの解析による費用対効果評価
手法の設計

RSV を事例として評価を試行した。院内利用 による検査コスト削減効果、および院外利用に よる来院判断を含む効果について、日本小児科 学会による外来患者数のデータ(2005)で評価 した。 A) スクリーニング支援システムの開発と実装

小児医療情報収集システムで稼働している Clinical Data Management System (CDMS) 基盤へスクリーニング支援システムの機能拡 張を行った。機能要件の定義、追加問診および 医師所見、病名を収集するための機能追加、医 療現場への導入をした。

5) プライマリケア領域における院外問診の 効果についての文献レビュー

#### 4. 倫理的事項

本研究を実施するにあたり、主任研究者およ び分担研究者は国立研究開発法人日本医療研 究開発機構が推奨する研究倫理教育プログラ ムである「科学の健全な発展のために 誠実な 科学者の心得 」(日本学術振興会「科学の健 全の発展のために」編集委員会)を精読し、研 究倫理に関する教育を受講した。

研究実施に当たっては、「ヘルシンキ宣言」 (2013年ブラジル修正)に基づく倫理的原則 及び「人を対象とする医学系研究に関する倫理 指針」(文部科学省、厚生労働省:平成26年 12月22日)を遵守して実施した。

#### C.結果

 特定すべきスクリーニング対象 疾患ごとの重症度についての特徴的な症状、 徴候について評価したところ、多くの重症度判 定基準やスコアリングシステムでは身体所見 によって構成されており、検査や特殊な医療機 器を要するものは少なかった。

 2) 既存データ解析によるスクリーニング手 法設計

主訴ごとに、陽性率は異なり、乳児無呼吸発 作や呼吸停止のような重症者における検査で は実施割合に対して陽性率は低いが、RSVでは 咳嗽・鼻閉や呼気性喘鳴でそれぞれ14.3%と 12.8%と比較的高い結果となった。一方、イン フルエンザウィルスについては、咳嗽・鼻閉や 吸気性喘鳴喘鳴でそれぞれ 5.6%と 5.7%と比較的低い結果だった。入院率は、呼吸停止や無呼吸発作、喀血で高かった。緊急度の指標である JTAS との関連については、蘇生や緊急を要するような状態が、呼吸停止、呼気性喘鳴、息切れ、乳児無呼吸発作、吸気性喘鳴で 40%を超えていた。

3) 既存データの解析による費用対効果評価
手法の設計

検査費用削減効果の例として、気道症状を有 する患者の割合が30%、スクリーニング陽性の 割合が5%の場合、全国で年間約1,960億円を 削減できる可能性があると試算された。院外利 用を含む医療費削減効果の例として、スクリー ニング陰性の割合が70%、気道症状はあるがス クリーニング陰性の割合が25%、スクリーニン グ陽性の割合が5%の場合、全国で年間約2,487 億円を削減できる可能性があると試算された。

A) スクリーニング支援システムの開発と実装

スクリーニング対象として、気道症状および 胃腸炎症状のものを選定し、追加問診、医師所 見のコンテンツを確定した。また、スクリーニ ング支援システムの情報収集機能の要件定義 を行った。追加機能部分の情報流通の状態を確 認し、適切に登録・抽出が出来ることを確認し た。小児医療情報収集システムが導入されてい る協力医療機関へ実装し、臨床現場での利用の 可能性を確認した。患者が回答する問診項目の 件数や医師所見入力方法などの改善により、さ らに利便性が高いものになるとの意見を協力 医師より得た。

5) プライマリケア領域における院外問診の 効果についての文献レビュー

#### D.考察

ウィルス感染症のスクリーニング支援シス テムの有用性、実施可能性を評価することは、 医療 ICT において重要である。今年度の研究を 通じて、スクリーニング支援システムの対象の 評価、実施可能性とその効果を評価した。すで に広く実装可能な状況であり、今後、促進され るべきシステムであることが確認された。

院外においては問診のみで構成される必要 があるが、必ずしも重症度判定には特殊な検査 を要さずに評価が可能であることがわかった。 年齢区分ごとの評価はほとんどされていなか った。

主訴と臨床的に必要となる迅速検査や陽性 率、患者重症度の間に関連があることが示され た。今後、主訴以外の患者状態を把握するため の詳細問診や身体所見を加えることで、より精 度の高いスクリーニング支援システムの構築 が可能になると考えられる。

スクリーニング支援システムの検査コスト 削減効果、および医療費削減効果について、費 用便益分析により試算を行い、医療経済上の非 常に大きなメリットがあることが確認できた。 今後は、開発するスクリーニング支援システム の診断性能と、実際の患者分布のデータを用い て、効果の評価を行う。スクリーニング支援シ ステムの診断性能によっては、重症例見逃しや 院内感染拡大の影響を無視できない可能性が ある。枠組みの拡大について引き続き検討する とともに、各種パラメータの影響を評価する感 度分析を行なっていく。

CDMS へのスクリーニング支援システムの 導入、データ流通と現場での運用確認を行った。 スクリーニング支援システムは、患者・家族、 医療者の負担を軽減しつつ、対象となるものか ら医療情報を的確に収集することを可能にす る。そのため、この仕組みは今後の臨床研究の あり方は大きく変わる可能性を有するものと 考える。また、CDMS 基盤を利用した機能拡張 は、開発期間やコストを低減化させ、それぞれ が必要な項目のみを収集することを可能にす ることがわかった。このような展開を期待して いくと、本プロジェクトのような研究をさらに 促進と普及をしていく必要があると考える。

#### E. 結論

プライマリケアで問題となる感染症につい て、症状・身体所見からの診断手法、スクリー ニング支援システムの情報収集機能の実装お よび診断手法に従ってアクションを取った場 合の医療経済評価手法が検討した。既存の評価 指標では、年齢区分という軸が不足しているな ど、年齢区分の精査やそれに合わせたスコアデ ータの見直しが必要である。医療経済を考慮す ると、スクリーニング支援システムの導入が望 ましいことがわかった。また、CDMS 基盤を利 用した機能拡張は、開発期間やコストを低減化 させ、それぞれが必要な項目のみを収集するこ とを可能にし、さらに同様の研究の推進が望ま れる。

来年度はスクリーニング対象の問診や身体 所見情報の有用性、実臨床への応用可能性を評 価すると共に、スクリーニング支援システムを 構築する。システムの精度分析・医療経済評価 を実施し、診断、重症度等に応じたリスク・成 績・予後等を提示する機能を設計する。

#### F.健康危惧情報

- なし
- G.研究発表
- 1. 論文発表
- 加藤省吾,矢作尚久.薬学的視座からの DWH活用の実際と有用性を説く.新医 療.2016,43(2),41-44.

2. 学会発表

- Kato S, Morikawa Y, Mitsui S, Kuriyama T, Ogasawara T, Saito K, and Yahagi N, Development and Implementation of Clinical Data Management Technology for the Novel approach for Clinical Research, 28th International Congress of Pediatrics, 2016.8.17-22. British Columbia, Canada, 2016.
- 2) Morikawa Y, Kato S, Takayama T, Hokuto I, Inoue E, and Yahagi N, A New Screening Approach for the Management of RSV Infection Using

Innovative but Old-Fashioned Algorithm, 28th International Congress of Pediatrics, 2016.8.17-22. British Columbia, Canada, 2016.

3) Kato S, Morikawa Y, Mitsui S, Kuriyama T, Ogasawara T, Saito K, and Yahagi N, Data Mapping in Development and Implementation of Clinical Data Management Technology for Clinical Research, AMIA 2016 Annual Symposium, 2016.11.4-8. Washington, D.C., USA.

H.知的財産権の出願・登録状況 なし

(政策科学総合研究事業(臨床研究等 ICT 基盤構築・人工知能実装研究事業)) 分担研究報告書

#### スクリーニング対象の特定に関する研究

研究分担者 森川 和彦 東京都立小児総合医療センター 臨床研究支援センター 医員

#### 研究要旨

ウィルス感染症のスクリーニング支援システムは、患者の感染の可能性や重症度、 今後の重症化予想によって受診や検査の要否の判断を支援することを目的に開発を進 めている。この判定ロジックの構築に当たり、既報の重症度と関連する因子について評 価をすることは不可欠である。本研究では、既報のガイドラインや論文から、急性細気 管支炎、肺炎、脱水症についての重症度判定基準やスコアリングシステムを調査し、ス クリーニングに追加するべき項目について検討をした。疾患ごとの重症度についての特 徴的な症状・徴候について評価したところ、多くの重症度判定基準やスコアリングシス テムでは身体所見によって構成されており、検査や特殊な医療機器を要するものは少な かった。院外においては問診のみで構成される必要があるが、必ずしも重症度判定には 特殊な検査を要さずに評価が可能であることがわかった。患者家族による適切な評価が 可能かは今後の検討が必要である。平成29年度以降に開発されるスクリーニング支援 システムへ、追加問診や身体所見、年齢などの収集項目を導入し、年齢区分の精査とス コアデータの見直しをすることで、精度の高いシステム構築につながることが期待され る。

A.研究目的

ウィルス感染症のスクリーニング支援シス テムでは、感染の可能性や重症度、今後の重症 化予測によって受診の要否や検査の要否の判 断の支援を目的に開発を進めている。重症度ス コアは、小児においてはある一定の年齢におい て症状や所見から該当する項目の有無や(重み 付けがされた)項目数の和により重症度を判定 することが多い。一方で日常臨床では、医師は 年齢や状態によって暗黙知のうちに多次元的 に重症度を評価している。スクリーニング支援 システムの基盤システムである Clinical Data Management System により、このような医師 の思考を反映したスクリーニングシステムの 構築を目指している。 ウィルス感染症のスクリーニング支援シス テムの実現には、その前提としての既報のスク リーニングや重症度判定基準についての評価 が重要である。疾患ごとの重症度は、重症者が 有している所見のまとめや、重症度と関連する 因子について検討、重症を判定するためのスコ アリングシステムが広く検討されてきている。 これらは臨床的判断として、あるいは臨床研究 の実施において広く活用されている。

本研究では疾患別に重症度に関連する因子 について既存のガイドラインや論文の調査を 行い、スクリーニングに追加するべき項目につ いて検討することである。

B. 方法

1.疾患別重症度スコアの評価

対象となるインフルエンザウィルス、 Respiratory Syncytial virus (RSV)、ロタウ ィルス、ノロウィルスは主に前2者が気道感染 症を、後2者が胃腸炎症状を来す。このことか ら、気道感染症および胃腸炎症状の重症度スコ アについて教科書ならびに論文を対象に調査 を行った。気道感染症のうち、重症化が問題に なる病態として下気道感染症、特に急性細気管 支炎および肺炎があげられる。特に RSV は乳 幼児期の急性細気管支炎の主要な病原微生物 であることから、この主要な重症度スコアを、 肺炎については日本、米国の小児感染症のガイ ドラインを評価した。胃腸炎については、治療 対象が主に脱水に対する支持療法になるため、 脱水の重症度スコアについて国内外の主要な スコアを評価した。

2. 倫理的事項

本研究を実施するにあたり、主任研究者およ び分担研究者は国立研究開発法人日本医療研 究開発機構が推奨する研究倫理教育プログラ ムである「科学の健全な発展のために 誠実な 科学者の心得 」(日本学術振興会「科学の健 全の発展のために」編集委員会)を精読し、研 究倫理に関する教育を受講した。

研究実施に当たっては、「ヘルシンキ宣言」 (2013年ブラジル修正)に基づく倫理的原則 及び「人を対象とする医学系研究に関する倫理 指針」(文部科学省、厚生労働省:平成26年 12月22日)を遵守して実施したが、本研究は 医療情報を収集するものではなく、同意や個人 情報保護についての事項は該当しなかった。

C.結果

 急性細気管支炎の重症度スコア 急性細気管支炎の臨床研究で利用されている主要な重症度スコアとして以下があげられた。

• Respiratory Distress Assessment Instrument (RDAI) (Lowell DI, et al., Wheezing in infants: the response to epinephrine. Pediatrics 1987;79:939-45. () 表 1)

・Clinical Severity Score (CSS) (Wang EE. et al., Observer agreement for respiratory signs and oximetry in infants hospitalized with lower respiratory infections. Am Rev Respir Dis 1992;145(1):106-9.) (表 2)

Children's Hospital of Wisconsin
Respiratory Score (CHWRS) (Destino L, et al.,
Validity of respiratory scores in bronchiolitis.,
Hosp Pediatr. 2012;2(4):202-9.) (表3)

いずれも、急性細気管支炎を中心とした重症 度スコアであり、主に2歳未満を対象としてい た。RDAI は聴診所見のみだが、CSS は聴診所 見に加えて呼吸数や全身状態を、CHWRS はさ らに心拍数、酸素需要や咳の性状、レントゲン 所見などの詳細な所見をパラメータとして追 加していた。

2. 肺炎の重症度スコア 小児肺炎に対する本邦および米国のガイド ラインとして、以下があげられた。

・小児呼吸器感染症診療ガイドライン 2011 の 小児市中肺炎重症度の判断基準(表4)

 Criteria for CAP Severity of Illness in Children with Community-Acquired Pneumonia (John S. Bradley et al., The Management of Community-Acquired Pneumonia in Infants and Children Older Than 3 Months of Age: Clinical Practice Guidelines by the Pediatric Infectious Diseases Society and the Infectious Diseases Society of America, Clinical Infectious Diseases 2011;53(7):e25–e76 (表5)

本邦のガイドラインの重症度判定はバイタ ル、呼吸状態、循環、レントゲン所見、処置な どにより構成されているが、米国のガイドライ ンでは、より詳細な身体所見や状態、血液検査 結果などをパラメータとしていた。該当項目数 から重症度を決定していた。

3.脱水の重症度スコア

臨床研究やガイドラインで主に使用される 脱水の重症度スコアとして、以下があげられた。

Practice parameter: the management of acute gastroenteritis in young children. American Academy of Pediatrics, Provisional Committee on Quality Improvement, Subcommittee on Acute Gastroenteritis. Pediatrics 97:424-435,1996

脱水の重症度別に認め得る理学所見の指標。 体重減少率と比較し、5%脱水の診断性能が、 末梢細管流時間(CRT)>2 秒、口腔粘膜の乾燥、 涙の欠如、全身状態不良のうち2つ以上で感度 79%、特異度85%、10%以上の脱水の診断性能 が3つ以上で感度82%、特異度83%だった。

Vega RM, Avner JR: A prospective study of the usefulness of clinical and laboratory parameters for predicting percentage of dehydration in children. Pediatr Emerg Care 13:179-182,1997 (表 6)

脱水の重症度別に認め得る理学所見の指標 だった。小児科の正書で引用されていた。

King CK, Glass R, Bresee JS, Duggan C: Managing acute gastroenteritis among children: oral rehydration, maintenance, and nutritional therapy.

MMWR Recomm Rep 52:1-16,2003 (表7) 脱水の重症度別に認め得る理学所見の指標 だった。

Steiner MJ, Is this child dehydrated? JAMA. 2004 Jun 9;291(22):2746-54.

5%脱水を識別するための理学所見とその有 用性は以下の通りだった。CRT の延長 (likelihood ratio(LR) (95% confidence interval) 4.1(1.7 – 9.8))、ツルゴールの異常 (LR 2.5 (1.5 – 4.2))、呼吸パターンの異常(LR 2.0 (1.5 – 2.7))、目の落ちくぼみ(LR 1.7 (1.1 – 2.5))、粘膜の乾燥(LR 1.7 (1.1 – 2.6))。

Freedman SB, Adler M, Seshadri R, Powell EC: Oral ondansetron for gastroenteritis in a pediatric emergency department. N Engl J Med 354:1698-1705,2006 (表 8)

Goldman RD, Validation of the clinical dehydration scale for children with acute gastroenteritis., Pediatrics. 2008 Sep;122(3):545-9. (表9)

輸液や長時間の病院滞在を予測するスコア リング。看護師や親が評価していた。

脱水の重症度は病歴や身体所見から推定さ れるものが多く、検査や特別な医療機器を要す るものは少なかった。医師が利用するものだけ ではなく、看護師や救急隊、保護者での利用に ついて validation がとられているものもあった。 AAP、CDC から報告されている脱水の指標、 小児科の一般的な正書に引用されている指標 はスコアリングシステムではなく、脱水の重症 度別に認め得る理学所見の指標であり、正確な 体重が把握できない場合は、最終的な判断は臨 床家の印象によるところが大きいという問題 点があった。

#### D.考察

スクリーニング手法の検討には、疾患特異的 な重症度や診断予測に関わる身体所見や背景 因子について、先行論文、教科書的記載を評価 した。気道感染症については、急性細気管支炎、 肺炎の重症度を分類する判定基準やスコアリ ングシステムが提唱されていた。急性胃腸炎に ついては、その重症度は脱水症状によって規定 されており、幾多のスコアリングシステムが構 築されていた。これらの判断の主体はそれぞれ 医師、看護師や救急救命士等のコメディカル、 患者・家族によるものがそれぞれ存在しており、 問診システムの利用環境に応じてこれらのス コアリングを適応させることが想定された。一 方で、病原微生物ごとの症状・徴候についての 記述はあるものの、病原微生物を特定するため のスクリーニングシステムについては明らか ではなかった。

重症度判定や重症度スコアリングシステム において利用されている因子は、呼吸器感染症 では一部、レントゲンや血液検査を要するもの があるが、多くが身体所見だった。身体所見と して患者/家族により評価が困難なものもある が、多くが評価可能であり、院外での利用が可 能と考えられた。看護師などで、医師以外の診 察でのvalidation がとられているスコアリング システムもあるが、院外において適切に評価が 可能な因子については今後の検討が必要であ る。

小児において年齢区分は重要であるが、年齢 層ごとでの評価指標が検討は不十分である。年 齢特異的な疾患や症状、年齢層ごとで重症化リ スクも異なる。たとえば、心拍数や呼吸数は年 齢ごとで調整して評価することが多く、今回の 調査対象の重症度スコアリングシステムにお いても年齢ごとの基準値を利用していた。急性 細気管支炎の重症度スコアは、2歳未満の児を 対象として検討されたものであり、他の年齢層 において外挿可能かはあきらかではない。脱水 の重症度スコアにおいては、一部のスコアリン グシステムで乳幼児とそれ以外で層別化して いるが、多くの項目については一律同じ所見で ある。しかし、体重あたりの水分量は年代区分 ごとに大きく異なることから、ツルゴールなど の身体所見はそれぞれ異なり、高年齢では流涙 しないため、これの評価は困難である。年齢区 分の精査やそれに合わせたスコアデータの見 直しが今後必要である。多数例の患児の状態と 身体所見データを収集する診療支援システム の構築を行う本研究でこれらの点につき検討 を行っていく。

スクリーニング対象の特定の課題において、 Respiratory Syncytial virus (RSV)、インフル エンザウィルス、ノロウィルスのスクリーニン グが必要な状態を検討した。スクリーニング支 援システムの利用状況は大きく院内と院外に 分けられる。院外においては患者が受診をする べきかの判断の支援に、院内においては迅速検 査を実施するべきかどうかの支援に利用する ことが想定される。すなわち、病院前では、医 療機関への受診の要否を、医療機関内では迅速 抗原検査の要否をスクリーニングできるべき であると考えた。そのため、前者では疾患特異 的重症度により重きを置き、後者では感染の可 能性に重きを置いたスクリーニング手法とす るべきであると考えた。今回調査された重症度 スコアなどで用いられている項目を組み合わ せ、スクリーニング支援システムへ実装させ、 その機能評価を行っていく。

#### E.結論

疾患ごとの重症度についての特徴的な症状・徴候について評価した。平成29年度以降 に開発されるスクリーニング支援システムへ、 追加問診や身体所見などの収集項目を導入し、 年齢区分の精査とスコアデータの見直しをす ることで、精度の高いシステム構築につながる ことが期待される。

- F.健康危惧情報
- なし
- G.研究発表
- 1. 論文発表
- 加藤省吾,矢作尚久.薬学的視座からの DWH活用の実際と有用性を説く.新医療.2016,43(2),41-44.
  - 2. 学会発表
- Kato S, Morikawa Y, Mitsui S, Kuriyama T, Ogasawara T, Saito K, and Yahagi N, Development and Implementation of Clinical Data Management Technology for the Novel approach for Clinical Research, 28th International Congress of Pediatrics, 2016.8.17-22. British Columbia, Canada, 2016.
- 2) Morikawa Y, Kato S, Takayama T, Hokuto I, Inoue E, and Yahagi N, A New

Screening Approach for the Management of RSV Infection Using Innovative but Old-Fashioned Algorithm, 28th International Congress of Pediatrics, 2016.8.17-22. British Columbia, Canada, 2016.

 Kato S, Morikawa Y, Mitsui S, Kuriyama T, Ogasawara T, Saito K, and Yahagi N, Data Mapping in Development and Implementation of Clinical Data Management Technology for Clinical Research, AMIA 2016 Annual Symposium, 2016.11.4-8. Washington, D.C., USA.

H. 知的財産権の出願・登録状況

なし

0 1 2 3 4 3/4 Wheezing Expiration None End 1/2All Inspiration Part All None Location Segmental: Segmental: None >3 of 4 lung fields <2 of 4 lung fields Moderate Retraction Supraclavicular None Mild Marked Intercostal None Mild Moderate Marked Subcostal Mild Moderate Marked None

表1 Respiratory Distress Assessment Instrument: RDAI (Pediatrics 1987;79:939-45. より)

表 2 Clinical Severity Score (Am Rev Respir Dis 145:106-109,1992 より)

	0	1	2	3
呼吸回数	30	31 ~ 45	46~60	60 <
wheezing	なし	呼気終末/ 聴診器でのみ聴 取	全吸気/ 聴診器なしで 呼気で聴取	吸気・呼気で 聴診器なしで聴取/ 呼吸音を聴取しない
陥没呼吸	なし	肋間のみ	鎖骨上	鼻翼呼吸
全身状態	正常			不機嫌・不活発・食欲低 下

Parameter	0	1	2	3
Breath	Clear	Rales/ crackles	Insp Wheezes	Poor Air Entry
Sounds		Exp Wheezing Rhonchi/ Coarse Prolonged Exp	Insp & Exp Wheeze	Marked Wheeze
Dyspnea	None	Occasional breaks with feeds Complete sentences Minimal WOB	Frequent breaks with feeds Phrases Some WOB	Unable to feed Single words Significant WOB
Retraction s	None	Mild	Moderate	Severe
RR (/min)	<50	51-60	61-70	>71
HR (bpm)	<150	151-160	161-170	>171
Oxygen Need	RA	<2 L/min cannula 5-6 L/min mask <0.3 FiO2	2.5-4 L/min cannula >6.5 L/min mask 0.31-0.5 FiO2	>4.5 L/min cannula mask Not applicabl >0.51 FiO2
Activity Appearanc e	Calm, content Happy, interactive	Mildy irritable Able to console, positions self	Moderately irritable Difficult to console, less interactive	Severely irritable Unable to consol not interactive
Cough ability/ Secretions	Strong nonproduct ive cough Mimimal	Strong productive cough Moderate- Large	Weak cough Large	Requires suctioning to stimulate coug and remove secretions
Chest xray/ Lung sounds	Clear Bronchial	Hillar or central area Bronchial in 1 lobe	One lobe in 1 lobe	Multiple lobes in multiple lobe
Surical status	No Surgery Cath lab Bronchosco py	Extremity or neurosurgery wih normal neurologic exam	Abdominalorneurosurgerywithabnormalneuroexam	Thoracic Spina airway

表 3 Children's Hospital of Wisconsin Respiratory Score (CHWRS) (Hosp Pediatr. 2012;2(4):202-9.より)

	軽症	中等症	重症
全身状態	良好		不良
チアノーゼ	なし		あり
呼吸数*1	性状		多呼吸
努力呼吸	なし		あり
(呻吟、意欲呼吸、陥没呼吸)			
胸部 X 線での陰影	ー側肺の 1/3 以下		ー側肺の 2/3 以上
胸水	なし		あり
SpO2	>96%		<90%*2
循環不全	なし		あり*2
人工呼吸管理	不要		必要*2
判定基準	上記すべてを満た	軽症でも重症	*2:いずれか一つを満たす
	す	でもない場合	
治療場所	外来	一般病棟	ICU

表 4 小児呼吸器感染症診療ガイドライン 2011 の小児市中肺炎重症度の判断基準

\*1 年齡別呼吸数(回/分):新生児<60、乳児<50、幼児<40、学童<30

表 5	Crite	ria for CAP Severity of Illness in Children with Community-Acquired
Pneum	onia	(Clinical Infectious Diseases 2011;53(7):e25–e76)

i neumonia (	unionia (chinical finectious Diseases 2011,55(7).ez5–e70)			
	Invasive mechanical ventilation			
	Fluid refractory shock			
Major criteria	Acute need for NIPPV			
	Hypoxemia requiring FiO2 greater than inspired concentration or			
	flow feasible in general care area			
	Respiratory rate higher than WHO classification for age			
	Apnea			
	Increased work of breathing			
	(eg, retractions, dyspnea, nasal flaring, grunting)			
	PaO2/FiO2 ratio <250			
	Multilobar infiltrates			
Minor criteria	PEWS score >6			
	Altered mental status			
	Hypotension			
	Presence of effusion			
	Comorbid conditions (eg, HgbSS, immunosuppression,			
	immunodeficiency)			
	Unexplained metabolic acidosis			

Clinician should consider care in an intensive care unit or a unit with continuous cardiorespiratory monitoring for the child having 1 major or 2 minor criteria.

Abbreviations: FiO2, fraction of inspired oxygen; HgbSS, Hemoglobin SS disease; NIPPV, noninvasive positive pressure ventilation; PaO2, arterial oxygen pressure; PEWS, Pediatric Early Warning Score.

	None or Mild	Moderate	Severe
General condition			
– Infants	Thirsty; alert; restless	Lethargic or drowsy	Limp; cold, cyanotic extremities; may be comatose
- Older children	Thirsty; alert; restless	Alert; postural dizziness	Apprehensive; cold, cyanotic extremities; muscle cramps
Quality of radial pulse	Normal	Thready or weak	Feeble or impalpable
Quality of respiration	Normal	Deep	Deep and rapid
Skin elasticity	Pinch retracts immediately	Pinch retracts slowly	Pinch retracts very slowly (>2 sec)
Eyes	Normal	Sunken	Very sunken
Tears	Present	Absent	Absent
Mucous membranes	Moist	Dry	Very dry
Urine output (by report of parent)	Normal	Reduced	None passed in many hours

表 6	Clinical Findings of Dehydration Assessed (Pediatr Emerg Care
12.170	0 199 1007)

表 7	Symptoms associated with dehydration (MMWR Recomm Rep 52:1-16,2003)

symptom	minimal or no dehydration	mild to moderate dehydration	severe dehydration	
5 1	(<3% loss of body weight)	(3%-9% loss of body weight)	(>9% loss of body weight)	
mental status	well; alert	normal, fatigued or restless, irritable	apathetic, lethargic, unconscious	
thirst	drinks normally; might refuse liquids	thirsty eager to drink	drinks poorly; unable to drink	
heart rate	normal	normal to increased	tachycardia, with bradycardia in most severe cases	
quality of pulse	normal	normal to decreased	weak, thready, or impalpable	
breathing	normal	normal; fast	deep	
eyes	normal	slightly sunken	deeply sunken	
tears	present	decreased	absent	
mouth and tongue	moist	dry	parched	
skin fold	instant recoil	recoil in <2 sec	recoil in >2 sec	
capillary refill	normal	prolonged	prolonged; minimal	
extremities	warm	cool	coldl; mottled; cyanotic	
urine output	normal to decreased	decreased	minimal	

variable	normal of mild	moderate	severe dehydration
	dehydration	dehydration	(3 points)
	(1 point)	(2 points)	
pinch-retraction	immediate	slow ( 2 sec)	very slow (>2 sec)
time			
feeling of skin to	normal	dry	clammy or cool
the touch			
condition of	moist	dry	very dry
buccal mucosa			
tears	present	reduced	none
heart rate	within normal limits	mild tachycardia (	moderate tachycardia
		10% above normal)	(>10% above normal)
urine	normal amount and color	reduced amount or	none passed for >6 hr.
		darker in color	
mental status	thirsty, alert	drowsy, irritable,	limp, lethargic
		restless	
Tears は 24 か月未	満の児に適応。24 か月未満:	軽度~中等度 10-17; 3	重症 18 以上。

表 8 Dehydration Score (N Engl J Med. 2006 Apr 20;354(16):1698-705.)

**24**か月以上:軽度~中等度 8-15; **重症 16以上。** 

characteristics 0		1	2
General appearance Norm		Thirsty, restless, or lethargic but irritable when touched	Drowsy, limp, cold or sweaty; comatose or not
Eyes	Normal	Slightly sunken	Very sunken
Mucus membranes (tongue)	Moist	Sticky	Dry
Tears	Tears	Decreased tears	Absent tears

表 9 Clinical Dehydration Scale (Pediatrics 122:545-549,2008)

0: 脱水なし; 1-4: 軽度脱水; 5-8 中等度~重度脱水

predict longer length of stay, need for intravenous fluid rehydration

(政策科学総合研究事業(臨床研究等 ICT 基盤構築・人工知能実装研究事業)) 分担研究報告書

#### 既存データの解析によるスクリーニング手法の設計に関する研究

研究分担者	森川	和彦	東京都立小児総合医療センター
			臨床研究支援センター 医員
研究協力者	加藤	省吾	国立成育医療研究センター臨床研究開発センター
			データ管理部データ科学室 室長

#### 研究要旨

問診情報の重要性について国内で評価されたことは少なく、特にトリアージ問診と重 症度や迅速検査との関連についての報告はない。また、既存情報でのシステムの有用性 について検討をすることは、今後のスクリーニング支援システムの開発の意義を検討す る意味でも重要である。本研究では救急外来における主訴と迅速検査結果、入院に関す る分布と現状を確認し、問診によるスクリーニング手法の可能性について検討した。 主訴ごとに、陽性率は異なり、乳児無呼吸発作や呼吸停止のような重症者における検 査では実施割合に対して陽性率は低いが、RSV では咳嗽・鼻閉や呼気性喘鳴でそれぞ れ14.3%と12.8%と比較的高い結果となった。一方、インフルエンザウィルスについ ては、咳嗽・鼻閉や吸気性喘鳴喘鳴でそれぞれ5.6%と5.7%と比較的低い結果だった。 入院率は、呼吸停止や無呼吸発作、喀血で高かった。緊急度の指標であるJTAS との関 連については、蘇生や緊急を要するような状態が、呼吸停止、呼気性喘鳴、息切れ、乳 児無呼吸発作、吸気性喘鳴で40%を超えていた。

主訴と臨床的に必要となる迅速検査や陽性率、患者重症度の間に関連があることが示 された。今後、主訴以外の患者状態を把握するための詳細問診や身体所見を加えること で、より精度の高いスクリーニング支援システムの構築が可能になると考えられた。

A.研究目的

医療情報のすべては患者自らにあり、そこか ら発生する医療情報を医療現場では、問診、診 察、検査を行うことにより収集している。特に 問診は診療において重要な情報であり、診断に 寄与する情報量の 50-75%を占める。特に主訴 は患者の訴え中心であり、問診がここから展開 をしていくということで重要である。

スクリーニング支援システムは、問診を中心 として重症度評価や特定のウィルス感染につ いて受診や検査の要否の判断を支援すること を目的にしている。しかし、問診情報の重要性 について国内で評価されたことは少なく、特に トリアージ問診と重症度や迅速検査との関連 についての報告はない。また、既存情報でのシ ステムの有用性について検討をすることは、今 後のスクリーニング支援システムの開発の意 義を検討する意味でも重要である。

本研究では救急外来における主訴と迅速検 査結果、入院に関する分布と現状を確認し、問 診によるスクリーニング手法の可能性につい て検討した。

- B. 方法
- 1.対象

20014 年 8 月から 2016 年 9 月にかけて、東 京都にある小児専門医療機関の救急外来に受 診し、トリアージを受けた、呼吸器症状を主訴 としたものを対象とした。

#### 2.調查方法

すべての受診患者について、トリアージ情報、 入院の有無、迅速検査の有無の情報を後方視的 に収集した。該当医療機関では、すべての救急 外来受診患者に対してトリアージ記録を看護 師によって記録されている。主訴は JTAS によ って分類されたものと定義した。

#### 3.評価項目と統計解析

主訴とインフルエンザウィルスおよび Respiratory Syncytial virus (RSV)の迅速検査 の実施割合および陽性率の関連を評価した。ま た、 主訴別の重症度を評価するために、入院 率およびトリアージレベルの内訳について評 価した。いずれの解析においても記述的に要約 を行った。

#### 4. 倫理的事項

本研究を実施するにあたり、主任研究者およ び分担研究者は国立研究開発法人日本医療研 究開発機構が推奨する研究倫理教育プログラ ムである「科学の健全な発展のために 誠実な 科学者の心得 」(日本学術振興会「科学の健 全の発展のために」編集委員会)を精読し、研 究倫理に関する教育を受講した。

研究実施に当たっては、「ヘルシンキ宣言」 (2013年ブラジル修正)に基づく倫理的原則 及び「人を対象とする医学系研究に関する倫理 指針」(文部科学省、厚生労働省:平成29年2 月28日一部改正)を遵守して実施した。本研 究の実施に当たっては、国立成育医療研究セン ター倫理審査委員会の承認を得た(受付番号: 1488)。同意の手続きについてはオプトアウト により実施し、個人情報保護に配慮した。

C.結果

#### 1.解析対象集団の特徴

解析対象患者は救急外来に受診した 162,570 名のうち、呼吸器症状を主訴として来院した 21,764 名(全受診患者数に対して 13.4%、平均 年齢 4.5±4.6 歳、女性 42.2%) だった。

2. 主訴と迅速検査の実施状況と陽性率(表1)

呼吸器症状で来院したものの主訴の内訳は 以下の表の通りであり、咳嗽・鼻汁、呼気性喘 鳴、アレルギー反応、息切れ、吸気性喘鳴の順 だった。臨床上、主訴ごとの RSV の迅速抗原 検査の実施割合は、乳児無呼吸発作、呼吸停止、 喀血、呼気性喘鳴、息切れの順だった。インフ ルエンザウィルスの迅速抗原検査の実施割合 は、呼吸停止が最も多かったが、それ以降につ いては、RSV と同様の順だった。陽性率につい ては、全体で RSV は 13.6%、インフルエンザ ウィルスは4.8%だった。主訴ごとに、陽性率 は異なり、乳児無呼吸発作や呼吸停止では陽性 率は0%だったが、RSVでは咳嗽・鼻閉や呼気 性喘鳴でそれぞれ 14.3%と 12.8%だった。一方、 インフルエンザウィルスについては、咳嗽・鼻 閉や吸気性喘鳴でそれぞれ 5.6%と 5.7%だっ た。

3. 主訴別の入院率とトリアージレベル(表2) 主訴と重症度や緊急度の指標である入院率

およびトリアージレベルとの関連について評価した。入院率は、呼吸停止や無呼吸発作、喀血で高かった。緊急度の指標であるJTASとの関連については、蘇生や緊急を要するような状態が、呼吸停止、呼気性喘鳴、息切れ、乳児無呼吸発作、吸気性喘鳴で40%を超えていた。いずれの主訴でも、受診の必要性が検討される準々緊急・非緊急という軽症者が25-40%の頻度で存在していた。ただし、これらのトリアージレベルに判断されたものでも、それぞれ2.1%、0.5%ずつ入院を要するものが存在していた。

表1 主訴と RSV およびインフルエンザウィルスの迅速抗原検査の実施状況と陽性率

主訴	対象目	患者数	RSV		インフルエンザウィルス	
			検査実施割合	陽性率	検査実施割合	陽性率
咳嗽・鼻閉	13955	(64.1)	21.6%	14.3%	3.4%	5.7%
呼気性喘鳴(wheezing)	3207	(14.7)	31.8%	12.8%	4.9%	1.7%
アレルギー反応	1800	(8.3)	3.2%	33.3%	0.6%	25.0%
息切れ	1177	(5.4)	28.3%	8.6%	8.4%	0%
吸気性喘鳴(stridor)	1033	(4.8)	21.9%	4.5%	6.0%	5.6%
気道異物	253	(1.2)	8.2%	50.0%	2.0%	0%
乳児無呼吸発作	98	(0.5)	52.5%	0.0%	12.2%	20.0%
過換気	96	(0.4)	5.7%	0%	0%	0%
喀血	58	(0.3)	36.6%	6.7%	12.2%	0%
呼吸停止	44	(0.2)	41.7%	0.0%	20.8%	0%
合計	217	764	21.9%	13.6%	3.7%	4.8%

## 表 2 主訴別の入院率とトリアージレベルの内訳

主訴	入院率		トリアージレベル ( JTAS )			
土計	八阮华	蘇生	緊急	準緊急	準々緊急	非緊急
咳嗽・鼻閉	10.0%	7.3%	19.1%	38.2%	31.4%	2.8%
呼気性喘鳴 ( wheezing )	14.8%	10.9%	32.2%	29.7%	21.7%	3.5%
アレルギー反応	11.7%	9.4%	25.7%	29.1%	30.7%	2.9%
息切れ	16.2%	15.5%	27.5%	26.8%	25.4%	3.1%
吸気性喘鳴 (stridor )	13.9%	12.9%	30.0%	28.3%	25.9%	1.5%
気道異物	11.5%	10.7%	18.2%	30.8%	34.4%	4.0%
乳児無呼吸発作	29.6%	19.4%	23.5%	31.6%	19.4%	5.1%
過換気	7.3%	6.3%	14.6%	39.6%	37.5%	2.1%
喀血	25.9%	13.8%	17.2%	43.1%	25.9%	0.0%
呼吸停止	34.1%	43.2%	15.9%	15.9%	18.2%	4.5%
合計	11.5%	8.9%	22.6%	34.9%	29.3%	2.9%

#### D.考察

主訴別に迅速抗原検査の実施割合や陽性率、 重症度が異なることがあきらかになった。

迅速検査実施割合は、インフルエンザウィル ス、RSV いずれも呼吸停止、乳児無呼吸発作や 喀血で高かった。これらは、重症度の高い主訴 であり、重症患者に対して検査を実施している ものと考えられた。一方で、これらではいずれ も陽性率が低く、これらのウィルス感染症の特 異的な主訴ではない可能性があった。一方で、 RSV の迅速検査の陽性割合が 10%を超えるよ うな咳嗽・鼻閉、呼気性喘鳴、アレルギー反応、 気道異物は特異性の高い主訴である可能性が ある。RSV は急性細気管支炎の主要な原因微生 物であり、急性細気管支炎で生じる咳嗽、鼻汁、 呼気性喘鳴、呼吸困難、ほ乳不良などの症状を 反映しているものと考える。インフルエンザウ ィルスについても、アレルギー反応、乳児無呼 吸発作、咳嗽・鼻閉、吸気性喘鳴が特異性の高 い主訴の可能性がある。2つのウィルス間で、 吸気性喘鳴と呼気性喘鳴で、喘鳴の出現の仕方 に違いが出たのは、疾患特異性によるものと考 える。

重症度については入院率とトリアージ分類 により評価をしたが、呼吸停止や乳児無呼吸発 作の入院率やトリアージ分類は高くなった一 方で、咳嗽・鼻閉、気道異物、過換気はどちら かというと入院率、トリアージレベルともに低 くなった。喀血はトリアージレベルが低い評価 の一方で、25%強が入院しており、重症度の高 さを表した。主訴別に重症度や緊急度を一定程 度評価できる可能性がしめされた。

今回の検討では、主訴と迅速検査や重症度と の関連についてのみで、差異を認めることとな ったが、収集された医療情報に詳細問診や身体 所見が含まれていなかった。医療現場において は、患者の状態を把握するための問診情報や身 体所見、検査結果などの情報を元に意思決定を している。主訴のみで一定程度の予後予測が可 能であることを踏まえると、これに年齢や性別 などの患者基本情報や多くの詳細問診、身体所 見などの項目を付与することで、より正確なス クリーニング支援システムの構築が可能にな ると考えられた。院外で利用するセッティング では、緊急度が低くても、一定の頻度で重篤な 疾患を有するものが含まれているため、これら の病態の特徴をとらえられるように感度を上 げた形でスクリーニング手法を決定する必要 がある。

なお、今回の調査では、調査対象の医療機関 が、小児専門医療機関ということで、重症患者 が多いこと、インフルエンザについては、両医 療機関ともに迅速検査の適応を、基礎疾患のあ る患者でインフルエンザウィルス感染症が疑 われる場合としていることから、一般集団への 一般化が困難な可能性がある。

#### E.結論

主訴と臨床的に必要となる迅速検査や陽性 率、患者重症度の間に関連があることが示され た。今後、主訴以外の患者状態を把握するため の詳細問診や身体所見を加えることで、より精 度の高いスクリーニング支援システムの構築 が可能になると考えられた。

# F.健康危惧情報

#### なし

- G.研究発表
- 1. 論文発表
- 加藤省吾,矢作尚久.薬学的視座からの DWH活用の実際と有用性を説く.新医療.2016,43(2),41-44.
  - 2. 学会発表
- Kato S, Morikawa Y, Mitsui S, Kuriyama T, Ogasawara T, Saito K, and Yahagi N, Development and Implementation of Clinical Data Management Technology for the Novel approach for Clinical Research, 28th International Congress of Pediatrics, 2016.8.17-22. British Columbia, Canada, 2016.

- 5) Morikawa Y, Kato S, Takayama T, Hokuto I, Inoue E, and Yahagi N, A New Screening Approach for the Management of RSV Infection Using Innovative but Old-Fashioned Algorithm, 28th International Congress of Pediatrics, 2016.8.17-22. British Columbia, Canada, 2016.
- 6) Kato S, Morikawa Y, Mitsui S, Kuriyama T, Ogasawara T, Saito K, and Yahagi N, Data Mapping in Development and Implementation of Clinical Data Management Technology for Clinical Research, AMIA 2016

Annual Symposium, 2016.11.4-8. Washington, D.C., USA.

H.知的財産権の出願・登録状況 なし

(政策科学総合研究事業(臨床研究等 ICT 基盤構築・人工知能実装研究事業)) 分担研究報告書

#### 既存データの解析による費用対効果評価手法の設計に関する研究

研究分担者 加藤省吾 国立成育医療研究開発センター データ科学室 室長

研究要旨

研究班で開発しているスクリーニング支援システムの効果として、不要な検査と受診の削減によ る医療経済効果を評価する手法を設計し、評価を試行した。スクリーニング支援システムは、重症 例見逃しの影響や感染拡大の影響を最小化する設計であることを前提として、効果を金銭評価する 費用便益分析を行った。

検査費用削減効果の例として、気道症状を有する患者の割合が30%、スクリーニング陽性の割合が5%の場合、全国で年間約1,960億円を削減できる可能性があると試算された。院外利用を含む医療費削減効果の例として、スクリーニング陰性の割合が70%、気道症状はあるがスクリーニング陰性の割合が25%、スクリーニング陽性の割合が5%の場合、全国で年間約2,487億円を削減できる可能性があると試算された。

今後は、開発するスクリーニング支援システムの診断性能と、実際の患者分布のデータを用いて 効果の評価を行う。スクリーニング支援システムの診断性能によっては、重症例見逃しや院内感染 拡大の影響を無視できない可能性があるので、引き続き方法を検討する。

A. 研究目的

分担研究課題として担当している、(3) 既存データ解析による医療経済評価手法 の設計、について報告する。

本分担研究課題では、本研究で開発する スクリーニング支援システムにより、不要 な検査と受診を削減することの効果を評 価する手法を設計し、評価を試行した。

平成28年度は、スクリーニング支援シ ステムを院内利用する場合の検査コスト 削減効果の評価手法と、院外利用する場合 の医療費削減効果の評価手法を設計し、 RSVを事例として公開データから評価を 試行した。

B. 研究方法 <u>医療経済評価の種類</u> 医療経済評価の主要なものとして、表1 に示すように、 費用効果分析(Cost Effectiveness Analysis: CEA)、 費用最 小化分析(Cost Minimization Analysis: CMA)、 費用効用分析(Cost Utility Analysis: CUA)、 費用便益分析(Cost Benefit Analysis: CBA)が挙げられる。こ れらは、効果を金銭以外の指標で評価する 広義の費用効果分析(①~③)と、効果を 金銭で評価する費用便益分析()に大別 される。

また、費用をどの範囲まで考慮すべきか たは、表2に例を示すように、分析の立場 に依存する。

大きな分類としては直接費用(direct cost)と間接費用(indirect cost)があり、 直接費用は直接医療費(direct medical cost)と直接非医療費(direct non-medical cost)に、間接経費は生産性損失 (productivity loss)と時間費用に分類される。公的医療費支払者の立場としては、 直接医療費のみを考慮する。この他の直接 非医療費や生産性損失などは、限定された 社会的立場の場合に考慮する場合がある。

表1:医療経済評価手法の分類

手法	概要	効果の指標
費用効果 分析 (CEA)	単一指標でみた効果と費用 を関連させて分析する方法。 医療経済評価の中で、最も 一般的な方法。 効果の尺度は任意で、1つ に決定する必要がある。	・生存年数 ・血圧 ・HbA1c など
費用最小 化分析 (CMA)	検討する2群の効果が共通で ある場合に、費用の大小を 検討する方法。 前提として、効果は同じで ある必要がある。	・任意の指標 (同じとみなす)
費用効用 分析 (CUA)	効果を効用(utility)として 測定する方法。 生存年数とQOLを考慮した 質調整生存年(Quality adjusted life years: QALY)を効果とする費用効 果分析。	・QALY (質調整生存年)
費用便益 分析 (CBA)	費用と効果の双方を金銭単 位で表す方法。 結果は、費用と便益の比、 もしくは純粋な便益として 表現する。	・金銭単位

#### 表2:費用の種類と分析の立場

費用		概要	限定され た社会的 立場
直接費用 (direct	直接医療費 (direct medical cost)	公的医療制度における 医療費であり、自己負 担分を含む。	
dost )	(direct non-	患者・家族が支払う医 療以外に関わる費用。 例:病院までの交通費	
間接費用 (indirect cost)	生産性損失	病気が原因で仕事や家 事ができなくなること による社会的な損失。 本人以外の損失を含め ることもある。 推計する上での不確実 性が大きい。	
(機会費用)	(時間費用)	通院や入院にかかる期 間。生産性と関係しな い時間費用を考慮する 場合もある。	

#### 本研究における評価の方針

本研究では、来院前の段階では疾患特 異的な重症度に重きを置き、医療機関内 では感染の可能性に重きを置いたスクリ ーニング支援システムの開発を目指して いる。したがって、重症例見逃しの影響 や、感染拡大の影響を最小化し、メリッ ト・デメリットを金銭評価可能であると 考えられる。

スクリーニング支援システム導入のメ リットは、不要な検査と来院の削減によ る医療費削減として評価できる。デメリ ットは、false negative による診断遅れの 影響や感染拡大の影響が挙げられるが、 上記の設定によりこれらは最小化できる と考えられる。

以上を踏まえて、RSV を事例として評価を試行した。院内利用による検査コスト削減効果、および院外利用による来院判断を含む効果について、日本小児科学会による外来患者数のデータ(2005)で評価した。

#### 検査費用削減効果の評価

以下に示す2つのシナリオを設定し、 シナリオ1に対してシナリオ2で削減可 能な検査費用を評価した。シナリオ2の、 シナリオ1に対するメリットとデメリッ トを表3に示す。

(シナリオ 1):気道症状を有する全患者
に RSV RADT を実施
(シナリオ 2):スクリーニングで陽性の
患者のみに RSV RADT を実施

case	メリット	デメリット
True-Positive ()	(なし)	(なし)
True-Negative ()	<u>検査費用の削減</u>	(なし)
False-Positive (×)	(なし)	(なし)
False-Negative (×)	<u>検査費用の削減</u>	<del>(診断遅れによる影響)</del> (感染拡大による影響)

表 3:シナリオ2のメリットとデメリット

外来患者数については、日本小児科学 会のデータ(2005)から、小児医療期間 で1日あたり94,100人、診療所で1日あ たり277,500人と設定して試算した。

この他の設定パラメータとして、検査キット代を一式 1,300 円とし、検査の所

要時間を30分とした。医師・看護師・コ メディカルの人件費については、派遣職 員の水準から仮定した。

全国の外来患者のうち、気道症状を有 する患者の割合、およびスクリーニング 陽性の割合については、段階的に仮定し た。気道症状を有する患者の割合は10% ごと、スクリーニング陽性の割合は5%ご とに設定し、各組み合わせで削減可能な 検査費用を算出した。

来院判断を含む効果の評価の試行

以下に示す2つのシナリオを設定し、 シナリオ3に対してシナリオ4で削減可 能な費用を評価した。シナリオ4の、シ ナリオ3に対するメリットとデメリット を表4に示す。

(シナリオ3): 気道症状を有する全患者が来院して RSV RADT を実施

(シナリオ4):スクリーニング陽性の患 者のみが来院して RSV RADT を実施。そ の他の患者は来院せず自宅で市販薬を服 用

表 4:シナリオ4のメリットとデメリット

case	メリット	デメリット
True-Positive	(なし)	(なし)
True-Negative	<u>受診費用の削減</u>	市販薬費用
False-Positive ( x )	(なし)	(なし)
False-Negative ( × )	受診費用の削減	市販薬費用 <del>(診断断遅れによる影響)</del> (感染拡大による影響)

来院患者にかかる医療費については、 重症度別に実施する処置と処方する医薬 品を仮定し、診療報酬から算出した。

気道症状を有するがスクリーニング陰 性の場合を軽症、気道症状を有しスクリ ーニング陽性の場合を中等症と仮定した。 軽症・中等症いずれの場合でも、医薬品 としては解熱剤・抗生剤・鎮咳剤・その 他を仮定し、平均化して扱うと仮定した。 市販薬については、一律 2,000 円と仮定 した。

処置については、軽症の場合は処方の みとし、中等症の場合は処方に加えて、 鼻吸引・吸入・酸素投与・点滴の処置を 一律に行うと仮定した。医学管理料は年 齢区分に依存するため、外来患者数のデ ータから試算して年齢区分別の患者分布 を仮定した。

全国の外来患者のうち、気道症状を有 する患者の割合、気道症状を有するがス クリーニング陰性の割合、気道症状を有 しスクリーニング陽性の割合については、 段階的に仮定して試算した。

(倫理面への配慮)

本研究を実施するにあたり、分担研究 者者は、国立研究開発法人日本医療研究 開発機構が推奨する研究倫理教育プログ ラムである「科学の健全な発展のために

誠実な科学者の心得 」(日本学術振 興会「科学の健全の発展のために」編集 委員会)を精読し、施設内で開催された 研究倫理に関するセミナーを聴講した。

研究実施に当たっては、「ヘルシンキ 宣言」(2013年ブラジル修正)に基づく 倫理的原則及び「人を対象とする医学系 研究に関する倫理指針」(文部科学省、 厚生労働省:平成26年12月22日)を遵 守して実施した。

今年度の分担研究課題の実施にあたっ ては、公開されている患者数のデータ以 外には、患者個人や医療機関から取得し た医療情報は用いていない。

#### C. 研究結果

検査費用削減効果の評価結果

検査キット代と医師・看護師・コメデ ィカルの人件費から検査コストを算定し、 気道症状を有する患者の割合とスクリー ニング陽性の割合を複数パターン設定し て試算した結果の一例を表5に示す。 例えば、全国の来院患者のうち気道症 状を有する患者の割合が30%、スクリー ニング陽性の割合が5%の場合、全国で年 間約1,960億円を削減できる可能性があ る。

|--|

気道症状を 有する患者	スクリーニ ング陽性の	検査コスト削減効果
の割合	患者の割合	[円]
20%	5%	¥117,644,844,000
20%	10%	¥78,429,896,000
20%	15%	¥39,214,948,000
30%	5%	¥196,074,740,000
30%	10%	¥156,859,792,000
30%	15%	¥117,644,844,000
30%	20%	¥78,429,896,000
30%	25%	¥39,214,948,000
40%	5%	¥274,504,636,000
40%	10%	¥235,289,688,000
40%	15%	¥196,074,740,000
40%	20%	¥156,859,792,000
40%	25%	¥117,644,844,000
40%	30%	¥78,429,896,000
40%	35%	¥39,214,948,000

#### 来院判断を含む効果の評価結果

外来患者の年齢分布、重症度に応じた 処方・処置内容、市販薬価格に関する仮 定を設定し、重症度別の患者分布を複数 パターン仮定し、来院判断を含む効果を 試算した結果の一例を表6に示す。

例えば、全国の来院患者のうち気道症 状がなくスクリーニング陰性の割合が 70%、気道症状はあるがスクリーニング 陰性の割合が25%、スクリーニング陽性 の割合が5%の場合、日本全国で年間約 2,487億円を削減できる可能性がある。

表 6 : 来院判断を含む医療費削減効果(一 例)

超軽症(気道 症状がなくス クリーニング 陰性)の割合	軽症 ( 気道症 状があるが スクリーニン グ陰性 ) の割 合	中等症(スク リーニング陽 性)の割合	医療費削減効果 [円]
80%	15%	5%	¥149,222,879,390
80%	10%	10%	¥99,481,919,593
80%	5%	15%	¥49,740,959,797
70%	25%	5%	¥248,704,798,984
70%	20%	10%	¥198,963,839,187
70%	15%	15%	¥149,222,879,390
70%	10%	20%	¥99,481,919,593
70%	5%	25%	¥49,740,959,797
60%	35%	5%	¥348,186,718,577
60%	30%	10%	¥298,445,758,780
60%	25%	15%	¥248,704,798,984
60%	20%	20%	¥198,963,839,187
60%	15%	25%	¥149,222,879,390
60%	10%	30%	¥99,481,919,593
60%	5%	35%	¥49,740,959,797

#### D. 考察

#### 評価の試行結果

スクリーニング支援システムの効果と して、不要な検査や来院を削減すること の医療経済効果を、各種パラメータを仮 定して公開データを用いることで、評価 試行することができた。

検査コスト削減効果は、気道症状を有 する患者の割合が多く、スクリーニング 陽性の患者の割合が少ないほど大きくな る。検査コスト削減の観点からはスクリ ーニング基準を厳しくすることが望まし いが、重症例や感染を見逃さない設計で あることが前提である。

医療費削減効果は、中等症以上の患者 のみが来院して検査を受ける設定として いる。該当患者の割合が少ないほど大き くなる。

医療費削減の観点からはスクリーニング 基準を厳しくすることが望ましいが、重 症例を見逃さないことが前提である。

<u>今後の計画</u>

平成 29 年度は、開発するスクリーニン グ支援システムの診断性能を評価し、実 データからの患者割合を用いた評価を試 行する。

スクリーニング支援システムの診断性 能によっては、診断遅れの影響や感染拡 大の影響を考慮する必要性が生じる可能 性がある。スクリーニング支援システム の開発にあたっては、来院前は疾患特異 的重症度、医療機関では感染可能性を重 視するという原則を遵守して開発するこ とが重要である。

診断遅れや感染拡大の影響を考慮する 必要性が生じた場合には、評価の枠組み を拡大する必要がある。枠組みについて 引き続き検討していくとともに、各種パ ラメータの影響を評価する感度分析を行 なっていく。

#### E. 結論

スクリーニング支援システムの検査コ スト削減効果、および医療費削減効果に ついて、重症例見逃し防止と院内感染拡 大防止に重きを置いた設計を前提として、 費用便益分析により試算することができ た。

今後は、開発するスクリーニング支援 システムの診断性能と、実際の患者分布 のデータを用いて、効果の評価を行う。 スクリーニング支援システムの診断性能 によっては、重症例見逃しや院内感染拡 大の影響を無視できない可能性がある。 枠組みの拡大について引き続き検討する とともに、各種パラメータの影響を評価 する感度分析を行なっていく。

G. 研究発表

1. 論文発表

[1] 加藤省吾,矢作尚久. 薬学的視座からの DWH 活用の実際と有用性を説く. 新医療. 2016,43(2),41-44.

#### 2. 学会発表

[1] Development and Implementation of Clinical Data Management Technology for the Novel approach for Clinical Research, ポスター発表, Kato S, Morikawa Y, Mitsui S, Kuriyama T, Ogasawara T, Saito K, and Yahagi N, 28th International Congress of Pediatrics, International. [2] A New Screening Approach for the Management of RSV Infection Using Innovative but Old-Fashioned Algorithm, ポスター発表, Morikawa Y, Kato S, Takayama T, Hokuto I, Inoue E, and Yahagi N, 28th International Congress of Pediatrics, International. [3] Data Mapping in Development and **Implementation of Clinical Data** Management Technology for Clinical Research, ポスター発表, Kato S, Morikawa Y, Mitsui S, Kuriyama T, Ogasawara T, Saito K, and Yahagi N, AMIA 2016 Annual Symposium, International.

#### H. 知的財産権の出願・登録状況 特になし

(政策科学総合研究事業(臨床研究等 ICT 基盤構築・人工知能実装研究事業)) 分担研究報告書

#### スクリーニング支援システムの開発・実装に関する研究

研究分担者	矢作	尚久	東京大学大学院工学系研究科
			品質・医療社会システム工学寄付講座 主幹研究員
研究協力者	森川	和彦	東京都立小児総合医療センター
			臨床研究支援センター 医員
	加藤	省吾	国立成育医療研究センター臨床研究開発センター
			データ管理部データ科学室 室長
	河野	一樹	ナビタスクリニック川崎 院長
	西田	大祐	にしだこどもクリニック 院長

#### 研究要旨

迅速検査が広まっているウィルス感染症について、症状・身体所見によるスクリーニングを 支援するシステムを構築する。この実現のためには、多くの問題点があった従来の手法ではな く、患者の状態に応じた問診情報と診療情報を収集し、かつ、診療を支援し効率化するシステ ムの実現が必須である。平成28年度は小児医療情報収集システムで稼働している CDMS 基盤 ヘスクリーニング支援システムの追加問診および医師所見、病名を収集するための機能追加を 行った。スクリーニング対象として、気道症状および胃腸炎症状のものを選定し、追加問診、 医師所見のコンテンツを確定した。また、スクリーニング支援システムの情報収集機能の要件 定義を行った。追加機能部分の情報流通の状態を確認し、適切に登録・抽出が出来ることを確 認した。小児医療情報収集システムが導入されている協力医療機関へ実装し、臨床現場での利 用の可能性を確認した。患者が回答する問診項目の件数や医師所見入力方法などの改善によ り、さらに利便性が高いものになるとの意見を協力医師より得た。機能改修と収集される情報 の解析とスクリーニング支援システムの推奨機能の機能追加をしていく方針である。

#### A.研究目的

医療情報のすべては患者自らにあり、そこか ら発生する医療情報を医療現場では、問診、診 察、検査を行うことにより収集している。特に 問診は診療において重要な情報であり、診断に 寄与する情報量の 50-75%を占める。問診から の情報は重要にもかかわらず、情報としての収 集は困難であり、診療における暗黙知故に記録 が少ない。紙の問診票の利用は取得情報の質・ 量に制限があり、さらにその場限りの利用で廃 棄されることが多い。保存するには転記やスキ ャナー取り込みなどの業務負担が発生し、転記 漏れなどの問題もある。電子カルテへ調査項目 を医療者に記入させるテンプレートを利用す ることもあるが,項目によって診療に直結しな い情報を収集することになり、診療の流れを妨 げ、かつ、業務負担となる。またこのような調 査では、入力漏れが起きることによる、デ ンプレートの存在に気づかないことによる、デ ータの品質低下は避けられない。さらに、多く の問診からの情報は電子カルテの記録として 2 次利用が困難な形で存在している。

迅速検査が広まっているウィルス感染症に ついて、症状・身体所見によるスクリーニング を支援するシステムを構築する。この実現のた めには、多くの問題点があった従来の手法では なく、患者の状態に応じた問診情報と診療情報 を収集し、かつ、診療を支援し効率化するシス テムの実現が必須である。

本研究では、既存の小児医療情報収集システム基盤で稼働するスクリーニング支援システムの機能の要件の定義と設計を行い、スクリーニング支援システムの情報収集機能を協力医療機関へ実装した。

B. 方法

1. 導入システムについて

小児に用いられる医薬品の安全性情報収 集・評価システムを確立することを目的として、 平成24年度から国立研究開発法人国立成育医 療研究センターで整備をしてきた小児医療情 報収集システムを拡張した。このシステムは、 構造化データを統合・管理・再構成が可能であ り、患者状態適応型問診システムや診療支援シ ステムなどの機能を有する Clinical Data Management System (CDMS)を基盤としてい る。

この CDMS ヘスクリーニング支援システム の問診および医師所見入力の機能拡張を行う ために、CDMS プラットフォームで問診・医師 所見入力画面を作成する QA Editor ツールを 利用した。個別定義された患者問診詳細項目、 医師所見入力項目の設計を行った。

2.機能要件の定義

臨床現場へ負担をかけず、適切に問診情報や 医療情報を収集するために、CDMSへ追加拡張 する機能は以下のように定義した。

3.スクリーニング対象と医師所見入力機能

気道感染症および胃腸炎症状を呈するもの を対象にスクリーニングのための詳細問診を 行うために、状態適応型問診システムのうち、 呼吸器症状および胃腸炎症状を特定し、詳細問 診を設定した。また、医師の診察メモとして身 体所見、診断、対処の記録を可能とした。

4. 開発と医療現場への導入

平成29年1月から3月にかけて、小児と薬 情報収集ネットワーク事業において小児医療 情報収集システムを導入している医療機関の うち、以下の二施設についてスクリーニング支 援システムを実装、追加問診や医療情報収集の 可否を確認した。

- ・ナビタスクリニック川崎
- ・西田こどもクリニック
- 5. 倫理的事項

本研究を実施するにあたり、主任研究者およ び分担研究者は国立研究開発法人日本医療研 究開発機構が推奨する研究倫理教育プログラ ムである「科学の健全な発展のために 誠実な 科学者の心得 」(日本学術振興会「科学の健 全の発展のために」編集委員会)を精読し、研 究倫理に関する教育を受講した。

研究実施に当たっては、「ヘルシンキ宣言」 (2013 年ブラジル修正)に基づく倫理的原則 及び「人を対象とする医学系研究に関する倫理 指針」(文部科学省、厚生労働省:平成26年12 月22日)を遵守して実施したが、本研究は医 療情報を収集するものではなく、システムの構 築についての調査のため、同意や個人情報保護 についての事項は該当しなかった。

- C.結果
- 1.要件定義の設定

スクリーニング支援システムの問診および 医師所見入力の機能拡張を行うための機能要 件を検討し、以下を定義した。

患者による症状入力を問診入力として電子 入力ができること。

問診入力は、病院、クリニックにおける外来 ブースで入力ができること。

問診入力は、CDMS サービスを利用した、

タブレット端末から患者により直接入力を

可能とすること。

診察医による検査所見、アウトカム入力の電 子入力ができること。

症状入力は、CDMS 問診入力機能において、 風邪症状、呼吸器症状、腹部症状、胃腸炎症 状が選択された際に詳細問診コンテンツを 表示し、患者への入力を督促すること。

上位の問診項目の結果に応じて質問項目が 提示されること。

身体所見コンテンツとして、身体所見を入力 できる画面を追加すること。

検査所見・アウトカム・重症度判定入力画面 を追加すること。

上記 ・ の画面については、診察の妨げに ならないよう、簡易な操作での登録が完了で きるように工夫がされていること。

登録完了後に登録情報が提示され、電子カル テ端末からコピー&ペーストが可能である こと。診察医入力コンテンツの出力を医療機 関・利用者ごとに陰性所見の場合に表示の可 否を設定が出来ること。

2. スクリーニング対象の選定と詳細問診・医 師所見入力機能(図 1) 対象とするべき問診項目を呼吸器症状とし て、「ぜーぜーする」「咳」「鼻汁・鼻づまり」、 胃腸炎症状として「吐いた」「腹痛」「下痢」「便 に血が混じる」を対象とした。これらを選択し た場合に、症状に対応した追加問診や全身状態 の追加問診が自動的に入力を督促するように 機能追加をした。診療支援システムとして患者 状態適応型問診システムから入力された問診 情報を時系列に統合・出力され、医師所見や診 断、対処を選択的に入力することを可能とした。

3. データの流通の確認

CDMS へのスクリーニング支援システムの 問診および医師所見入力の機能拡張による医 師所見や診断等の入力された情報について、情 報の入力状態を評価した。個人が匿名化された 形で、患者状態適応型問診システムに加えて追 加問診、医師所見や診断、対処などが個人に紐 付いて登録されていることを確認した。

#### 4. 医療現場への導入

CDMS ヘスクリーニング支援システムの問 診および医師所見入力の機能を、協力医療機関 の患者状態適応型問診システムへ導入した。患



図1 スクリーニング支援システムのスクリーニング対象とシステムの運用について

者サイドでの利用上の混乱はなく、問診システ ムの一部として回答を行えた。また、医師の身 体所見や診断、対処についての項目も利用可能 であることを確認した。患者が回答する問診項 目の件数や医師所見入力方法などの改善に、さ らに利便性が高いものになるとの意見を協力 医師より得た。

#### D.考察

スクリーニング支援システムのパイロット として、CDMS ヘスクリーニング支援システム の問診および医師所見入力の機能拡張のため のシステム設計を行い、導入、データ流通と現 場での運用確認を行った。本スクリーニング支 援システムは、患者に追加問診であることを意 識させずに、対象となる症候を問診上有する患 者にのみ回答を促すことを可能にした。医師に よる診療メモとして問診情報や、身体所見、診 断名、検査、処置などの入力を支援することを 可能にした。

従来からの臨床研究では、テンプレート型の 問診のため、複数の研究や調査のためには重複 する項目の入力を要し、転記や送付を行う必要 があった。多忙な臨床医に対して非常に大きな 負担をかける。送付された情報の統合管理にお いても多くに人手やコストを要する。これらの すべての段階において、人手を介するために、 それぞれの段階でエラーを発生させる可能性 を有し、データ欠損や質の低下を惹起する。今 回のスクリーニング支援システムは、患者・家 族、医療者の負担を軽減しつつ、対象となるも のから医療情報を的確に収集することを可能 にする。そのため、この仕組みは今後の臨床研 究のあり方は大きく変わる可能性を有するも のと考える。

CDMS 基盤を利用した機能拡張は、開発期間 やコストを低減化させ、それぞれが必要な項目 のみを収集することを可能にする。従来型の問 診システムや医師所見や診断情報収集システ ムの開発は、スタンドアロン型システムでかつ 直接解析ができない非構造化状態での情報収 集基盤の構築であれば数百万円規模、多施設の 情報収集を行うサーバシステムの場合、数千万 規模の費用を一般的に要する。さらに、設計か ら実装まで半年から1年程度の時間を要する。 今回のスクリーニング支援システムの情報収 集機能はCDMS基盤を利用することで、新規 システムの構築が不要となり、追加機能部分の 開発のみである。つまり、CDMS基盤を Operation system と見立てると、その上で動く ソフトを購入したと同等に考えられる。そのた め、今後の開発期間やコストの見込みは一般論 として1/10~20程度に抑えられると想定され ている。このような展開を期待していくと、本 プロジェクトのような研究をさらに促進と普 及をしていく必要があると考える。

実装されたスクリーニング支援システムを フィールドで運用を開始し、そこから得られる 情報を臨床研究として評価可能な体制を敷い た。小児と薬情報収集ネットワーク事業におい て構築された小児医療情報収集システムは平 成29年3月31日現在、全国35クリニック、 11病院に導入されている。システムの設定変更 や機能拡張により様々な疾患や状態に対して 医療現場へ負担をかけることなく特定の患者 層に対して追加問診や医師所見の情報をシー ムレスに収集することが可能である。今後、実 施医療機関を小児医療情報収集システムの導 入医療機関を対象に追加募集する予定である。

#### E.結論

CDMS ヘスクリーニング支援システムの問 診および医師所見入力の機能拡張のためのシ ステム設計を行い、導入、データ流通と現場で の運用確認を行った。来年度は本年度の結果を もとに、機能改修を行うとともに、ここから収 集される情報の解析とスクリーニング支援シ ステムの推奨機能の機能追加をしていく方針 である。

#### F.健康危惧情報 なし

- G.研究発表
- 1. 論文発表

- 加藤省吾,矢作尚久.薬学的視座からの DWH 活用の実際と有用性を説く.新医療.2016,43(2),41-44.
  - 2. 学会発表
- Kato S, Morikawa Y, Mitsui S, 1) Kuriyama T, Ogasawara T, Saito K, and N. Development Yahagi and Implementation of Clinical Data Management Technology for the Novel approach for Clinical Research, 28th International Congress of Pediatrics, 2016.8.17-22. British Columbia, Canada, 2016.
- 2) Morikawa Y, Kato S, Takayama T, Hokuto I, Inoue E, and Yahagi N, A New Screening Approach for the Management of RSV Infection Using

InnovativebutOld-FashionedAlgorithm, 28thInternational CongressofPediatrics,2016.8.17-22.Columbia, Canada, 2016.

3) Kato S. Morikawa Y. Mitsui S. Kuriyama T, Ogasawara T, Saito K, and Yahagi N. Data Mapping in Development and Implementation of Clinical Data Management Technology for Clinical Research, AMIA 2016 2016.11.4-8. Annual Symposium, Washington, D.C., USA.

H.知的財産権の出願・登録状況 なし

(政策科学総合研究事業(臨床研究等 ICT 基盤構築・人工知能実装研究事業)) 分扣研究報告書

#### プライマリケア領域における院外間診の効果についての文献レビューに関する研究

研究分扣者 岡田 唯男 亀田ファミリークリニック館山 院長

#### 研究要旨

本事業の中心である、受診前問診システムの先行事例について文献検索を行った。検索式で検索 されたのは75件であるが、本事業と関連が深いと考えられるものは10編であり、それらもプラ イマリケア領域ではなく、救急領域、CAD(冠動脈疾患)、輸血などの関連するものであった。 それらについては診断精度、一致率、システム要件、導入プロセスなどについてはどれもプライマ リケア領域に応用可能な知見が多かった。一方、実際のプライマリケア現場での実証研究、実証例 は存在せず、本事業の意義の大きさが再確認できるものとなった。

A.研究目的

本事業の中心である、受診前問診システムの 先行事例について文献検索を用いて俯瞰し、本 研究の参考とする。

B.研究方法

文献レビュー prehospital triage computer computer[title] and triage[title] にで合致する論文を一つずう、選り分け、該当 するものをレビューする。

(倫理面への配慮) 該当しない

C.研究結果

prehospital triage computer で 4 3 件、computer[title] and triage[title] で 32件が該当。しかし、プライマリケア領域に 該当するものはほぼ存在せず、救急領域、やC AD(冠動脈疾患)についてであった。本研究に 診断一致率:かなり良い一致率(3論文)見逃 しを減らす。 システムの必要条件:(1論文)5つの条件が 提示された

システム導入のプロセス:(1論文)有効な5 つの手法が提示された

D.研究結果

プライマリケア領域以外では、人の判断とほぼ 同じかそれ以上のパフォーマンスを示す。導入 が適切に現場に行われるためには、必要な特徴 や、有効とされる手続きが示されていた。

E . 結論

プライマリケアにおける受診前トリアージ / 問診システムはほとんど検証されていないため、 本研究の実施意義は高い。本調査で明らかにな った他領域の知見を踏まえて、導入の一助とし たい。

F.健康危険情報 特になし

G.研究発表 特になし

H.知的財産権の出願・登録状況 (予定を含む。) 特になし

### 書籍

該当なし

## 雑誌

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻号	ページ	出版年
加藤省吾 ,矢作尚 久 .	薬学的視座からのDW H活用の実際と有用性 を説く	新医療	43(2)	41-44	2016