

# 重症熱性血小板減少症候群 (SFTS)

## 診療の手引き

改訂版

# CONTENTS

1 重症熱性血小板減少症候群（SFTS）とは 2

2 診 断 4

3 治 療 10

4 院内感染防止 13

5 退院と経過観察 16

参考資料 16

執筆／加藤康幸（国立国際医療研究センター 国際感染症センター）

前版までの協力者（所属は当時）

忽那賢志（国立国際医療研究センター 国際感染症センター）

西條政幸（国立感染症研究所 ウイルス第一部）・森川 茂（国立感染症研究所 獣医科学部）

高橋 徹（山口県総合医療センター 血液内科）・下島昌幸（国立感染症研究所 ウイルス第一部）

泉川公一（長崎大学大学院 臨床感染症学） ・東 太地（愛媛大学医学部附属病院 第一内科）

山中篤志（宮崎県立宮崎病院 感染症内科）

## 重症熱性血小板減少症候群（SFTS）とは

重症熱性血小板減少症候群（severe fever with thrombocytopenia syndrome）は、2011年に中国の研究者により初めて報告された新規のSFTSウイルス（ブニヤウイルス科フレボウイルス属）による新興感染症である。

本疾患は東アジア（中国・韓国・日本）に分布するマダニ媒介性ウイルス性出血熱に分類され、致死率が高いこと、重症例では出血症状が認められること、患者の血液・体液に接触した者が感染すること、などの特徴がある。

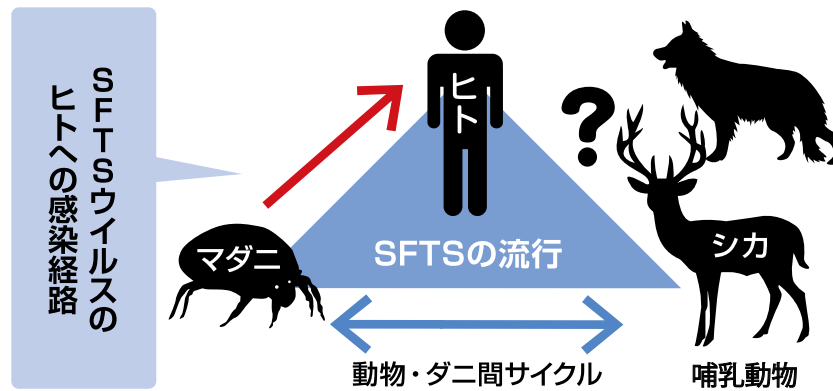
マダニ媒介性ウイルス性出血熱のうち、SFTSは患者発生数が最も多いクリミア・コンゴ出血熱（CCHF）に疫学、臨床像が類似していると考えられる。SFTSにおいて明らかになっていない治療法、感染防止策などについてはCCHFのそれを参考に本手引きをまとめた。

医療従事者は患者の血液・体液に曝露する可能性が高いため、職業感染のリスクがある。医療従事者は本疾患を正しく理解し、感染防止策を適切に行いながら、患者の診療ケアを行うことが重要である。

表1 感染症法により届出が必要なマダニ媒介性ウイルス性出血熱

	クリミア・コンゴ出血熱（CCHF）	重症熱性血小板減少症候群（SFTS）	オムスク出血熱（OHF）	キャサナル森林病（KFD）
病原体	ブニヤウイルス科		フラビウイルス科	
	クリミア・コンゴ出血熱ウイルス	SFTSウイルス	オムスク出血熱ウイルス	キャサナル森林病ウイルス
常在地	アフリカ～ユーラシア	東アジア	ロシアシベリア西部	インド南部
宿主動物	家畜	家畜 野生動物	マスカラット	げっ歯類・サル
媒介する主なマダニ属	<i>Hyalomma</i>	<i>Haemaphysalis</i>	<i>Dermacentor</i>	<i>Haemaphysalis</i> , <i>Ixodes</i>
感染症法による疾病分類	一類	四類		
感染症法による病原体分類	一種	三種		

SFTS ウイルスは、成ダニから幼ダニへ伝播する経卵性ルートとマダニの吸血によるマダニ - 哺乳動物ルートにより自然環境で維持されている。マダニは SFTS ウイルスのベクターであると同時にレザポアともなっている。

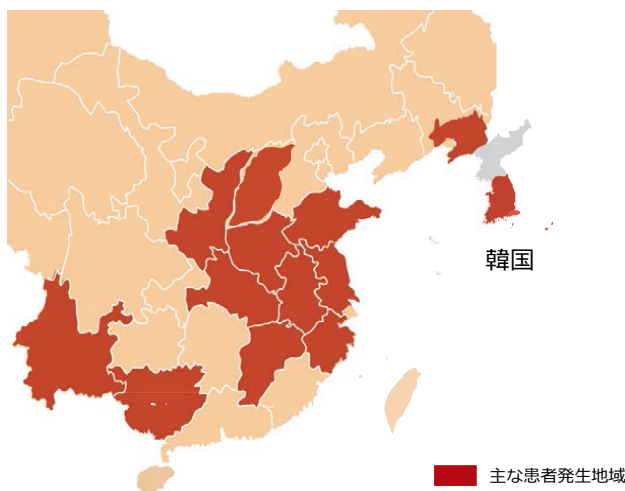


後方視的研究により、日本国内では2005年には患者が発生していたと考えられる。また、分子系統樹解析によれば、国内で分離されたほとんどの SFTS ウイルス株は中国で分離されるウイルス株と異なり、長期間日本国内の自然環境で維持されてきたと考えられる。近年、マダニ - 哺乳動物によるウイルスの感染環がヒトの生活圏に拡大してきた可能性が指摘されている。

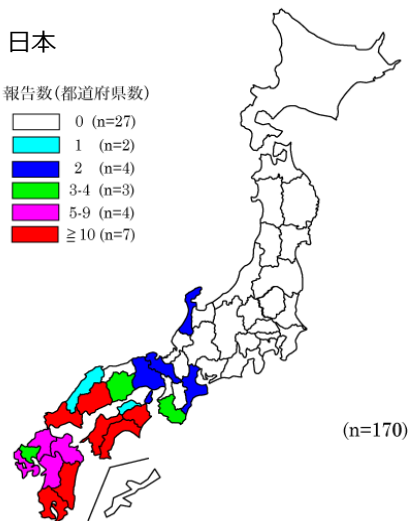
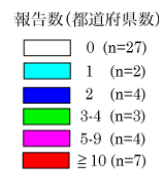
図2 東アジアでの患者発生地

中国では安徽省、湖北省、江蘇省の丘陵地などを中心に年間千人程度の患者が報告されている。韓国では農村部を中心に全国的に患者発生が認められる。日本国内では西日本を中心に患者発生がみられるが、発生地は徐々に東に拡大しているとも考えられる。

中華人民共和国



日本



(感染症発生動向調査：2016年2月24日現在報告数)

SFTS の病原体診断および血清診断は保険収載されていない。これらの実験室診断は行政検査として地方衛生研究所で行われるため、検査件数に制限のあるのが現状である。SFTS はまれな疾患であるため、疑い患者を曝露歴や臨床像からスクリーニングし、保健所と連携して実験室診断につなげることが求められている。

## 1 曝露歴

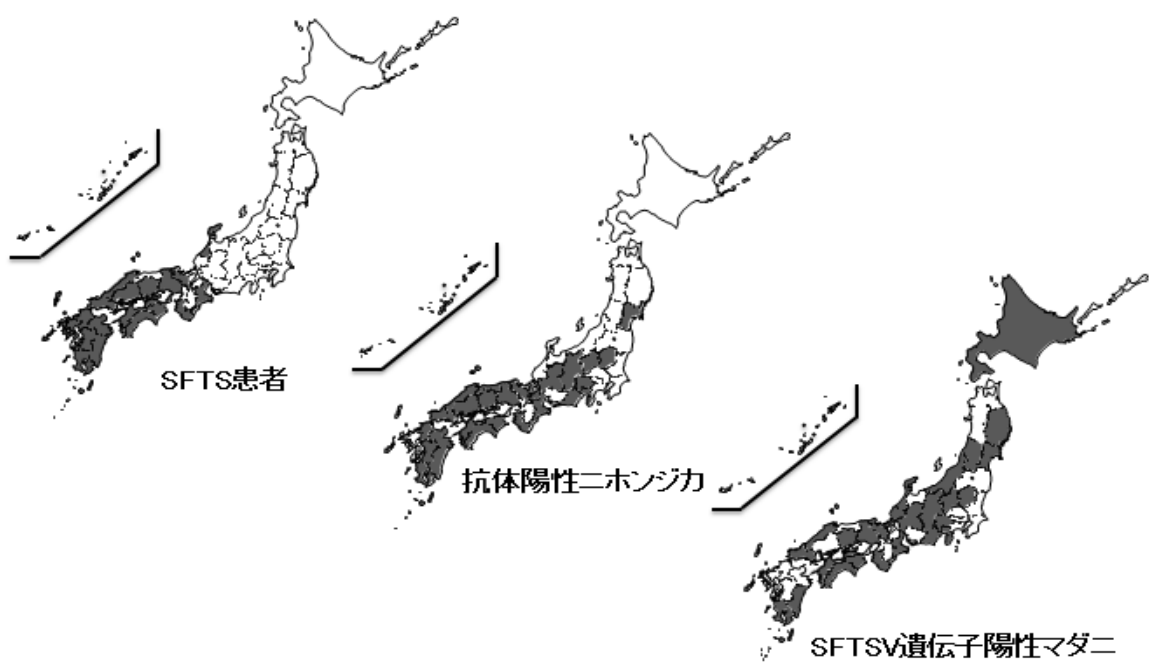
2013 年 1 月に本疾患がわが国にも常在していることが明らかにされて以来、患者の発生は西日本に限定されている。都市部での感染はまれで、郊外での感染が多いと推定される。SFTS ウイルスの遺伝子を検出したマダニや抗体陽性動物（シカ、イノシシ）は北海道、東北、関東甲信越でもみつかっており、感染リスクは全国どの地域においてもあると考えられる。ただし、西日本の患者発生地付近ではこれらの動物の抗体陽性率が高いことも知られている。

その他のマダニ媒介性ウイルス性出血熱では、ウイルス保有動物の血液・体液に接触する事で感染することがある。SFTS ではこのような経路で感染した症例の報告はないが、今後、注意を要する。また、ネコやイヌを飼育している患者が多いという指摘もあるが、詳細は不明である。

中国では遺体に接触したことによる家族内および職業感染が報告されている。これには患者が致死的と病院で判断されると家族が患者を自宅に連れて帰るといった習慣が関連している可能性がある。

図3 SFTS ウイルスの国内分布調査（第三報）

IASR 37:50-51, 2016.



(感染症発生動向調査：2016年2月24日現在報告数)

図4 マダニとその除去法



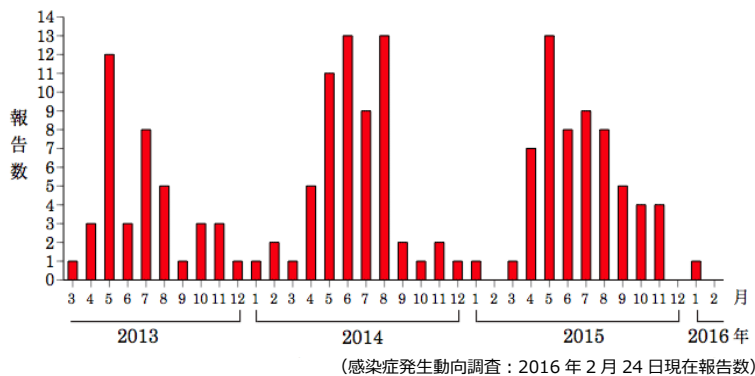
わが国における病原体を保有するマダニはフタトゲチマダニ、タカサゴキラマダニが代表である。マダニの刺咬を自覚している患者は30～50%に止まると考えられる。患者の職業は無職に次いで、農業・林業が多い。

## 2 臨床像

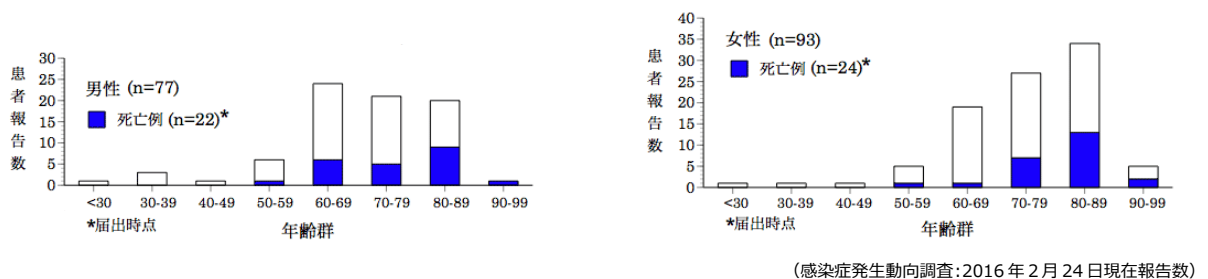
図5 わが国における症例の疫学 (2013年3月～2016年2月届出)

IASR 37:41-42, 2016.

患者の発生時期は夏季に多い傾向を認める。マダニの活動性とヒトの野外活動が増えることに関連があると考えられる。



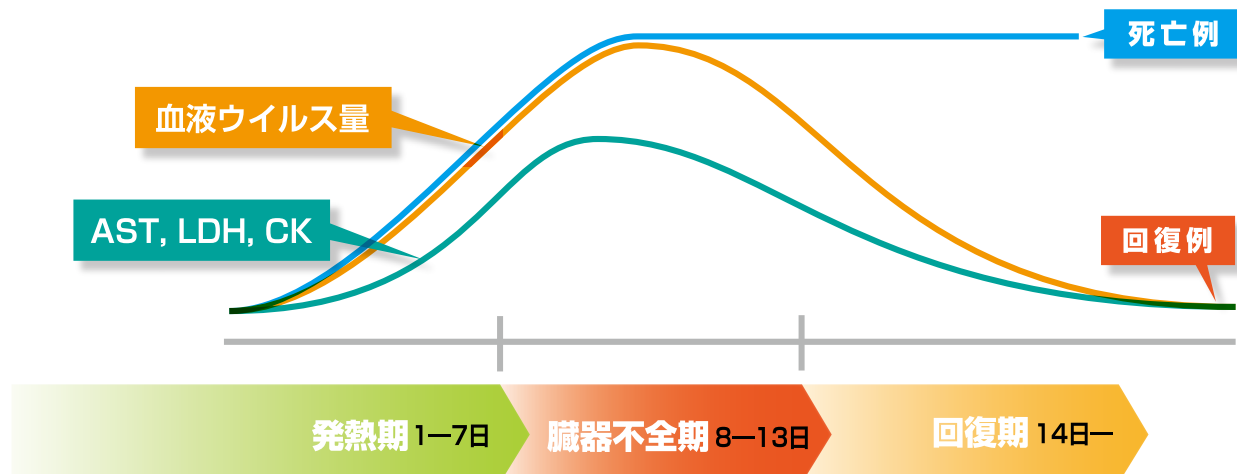
患者は高齢者に多く (年齢中央値: 71.5), 50歳未満の症例はまれである。



死亡例はより高齢者に多い (年齢中央値: 81.0)。日本における致死率は30%程度と報告されているが、年々低下傾向にある。中国では10%程度と報告されている。患者発生地付近で実施された血清疫学調査によると、抗体陽性者はまれであるため、SFTSは不顕性感染の少ない疾患と考えられる。

小児の患者はまれで、日本国内では1例 (5歳女児) のみ報告されている。高齢者に比べて一般に軽症と考えられる。妊婦症例の報告はない。

図6 臨床経過



SFTSの潜伏期は6～14日間で発熱，倦怠感，頭痛などの症状で発症することが多い。マダニ刺咬は痂皮を形成しないことも多く，刺咬痕が認められることは多くない。刺咬部の所属リンパ節（腋窩，鼠径部など）腫大を認めることもある。続いて嘔吐，下痢，腹痛などの消化器症状が認められることが多い。肝脾腫はまれである。血液検査所見では，白血球減少，血小板減少，トランスアミナーゼ高値が認められることが多い。C反応性蛋白は正常範囲内のことが多い。プロトロンビン時間は基準範囲内で，活性化トロンボプラスチン時間のみ延長することも多い。顕微鏡的血尿は，ほとんどの患者で認められる。第7病日頃が臓器不全を合併する時期である。ショック，急性呼吸促進症候群，脳症，腎障害，心筋障害，播種性血管内凝固症候群，血球貪食症候群などの合併が知られている。

リンパ節は壊死性リンパ節炎の所見を示す。剖検例は限られるが，SFTSウイルスはマダニ刺咬部の所属リンパ節に局在する場合と全身のリンパ節に分布する場合がある。アポトーシスによるリンパ球減少も認められ，免疫不全も合併していると考えられる。

表2 SFTSの届出症例の臨床的特徴 IASR 37:41-42, 2016.

	症例数 (%)		
	全体 n=170	死亡例 n=46	生存例 n=124
発熱	168 (99)	46 (100)	122 (98)
頭痛	30 (18)	5 (11)	25 (20)
神経学的症状*	60 (35)	27 (59)	33 (27)
筋肉痛	30 (18)	7 (15)	23 (19)
全身倦怠感	112 (66)	33 (72)	79 (64)
消化器症状			
全体	150 (88)	39 (85)	111 (90)
腹痛	32 (19)	9 (20)	23 (19)
下痢	101 (59)	27 (59)	74 (60)
嘔吐	43 (25)	8 (17)	35 (28)
食欲不振	111 (65)	32 (70)	79 (64)
出血傾向*	39 (23)	23 (50)	16 (13)
紫斑*	24 (14)	13 (28)	11 (9)
消化管出血*	18 (11)	11 (24)	7 (6)
リンパ節腫脹	60 (35)	15 (33)	45 (36)
血液学的所見			
血小板減少	162 (95)	46 (100)	116 (94)
白血球減少	150 (88)	44 (96)	106 (85)

\* 死亡例に多い所見 (p < 0.05)

(感染症発生動向調査：2016年2月24日現在報告数)

症例を効率的に検出するには、疑い例 (suspect)、蓋然性が高い症例 (probable)、確定例 (confirmed) の症例定義を明確にすることが望ましいが、前二者は公表されていない。本手引きにおける暫定的な症例定義を示す。

表 3 本手引きにおける SFTS の暫定的な症例定義と対応

	症例定義	対応
疑い例	<p>①発症前 14 日以内に SFTS 患者がこれまでに報告されている地域に居住または滞在歴があり、発熱 (38℃以上) および白血球減少 (&lt;4,000/μL) と血小板減少 (&lt;100,000/μL) を認める患者</p> <p>② SFTS がこれまでに報告されている地域に居住または滞在歴はないが、発熱 (38℃以上)、白血球減少 (&lt;4,000/μL)、血小板減少 (&lt;100,000/μL) を伴い、入院治療を要する患者</p>	<p>最寄りの保健所に実験室診断の適応について相談する</p> <p>自施設に入院させる場合は、感染管理担当者に連絡する</p>
蓋然性が高い症例	<p>上記の①または②に加えて、以下の 1 つ以上が当てはまる</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・年齢が 50 歳以上</li> <li>・発症前 14 日以内にマダニ刺咬歴、または SFTS 患者の血液・体液に接触歴がある</li> <li>・集中治療を要する</li> </ul>	<p>最寄りの保健所に実験室診断を依頼する</p> <p>自施設に入院させる場合は、感染管理担当者に連絡する</p>
確定例	実験室診断によって、診断が確定した患者	最寄りの保健所に届出

表 4 主な鑑別診断

感染症*	それ以外の疾患
感染性下痢症	血管内悪性リンパ腫
肺炎	血球貪食症候群
髄膜脳炎	血栓性血小板減少性紫斑病
毒素性ショック症候群	全身性エリテマトーデス
リケッチア症 (日本紅斑熱, ツツガムシ病)	

\* 海外渡航歴のある患者は専門家に相談する。



### 3 実験室診断

表 5 診断確定に必要な検査（すべて行政検査として実施される）

標準方法	標準材料
分離・同定による病原体の検出	血液, 咽頭拭い液, 尿
PCR 法による病原体の遺伝子の検出	
ELISA 法または蛍光抗体法による抗体の検出 (IgM 抗体の検出またはペア血清による抗体陽転もしくは抗体価の有無の上昇)	血清
中和試験による抗体の検出 (ペア血清による抗体陽転または抗体価の有無の上昇)	

図 7 行政検査の流れ

#### 国立感染研への検査依頼の流れ

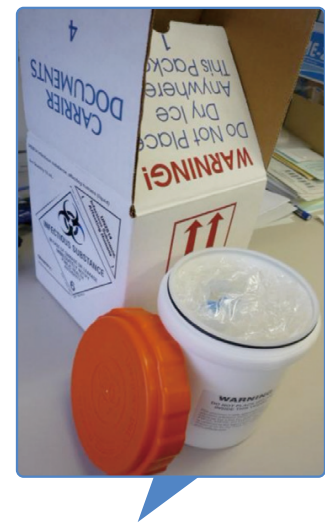
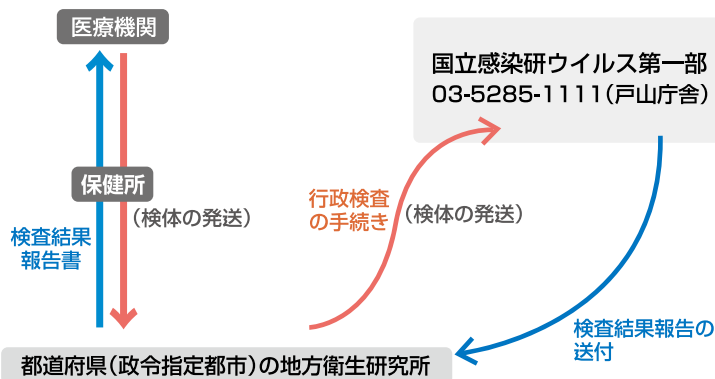


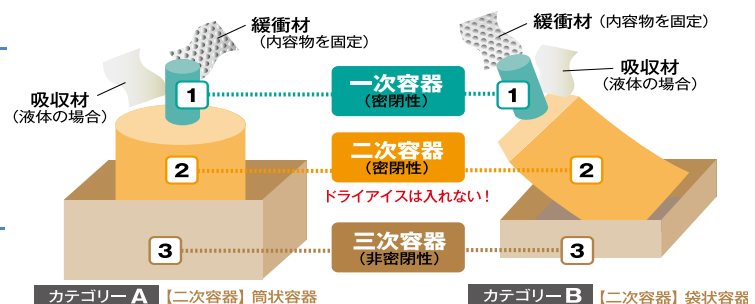
図 8 検体・梱包；基本三重梱包の構成

#### 適切な検体

- 血液（血清スピッツに採取、血清分離はしない）
- 尿（スクルータイプの蓋のついた容器）

#### 検査の依頼

- 最寄りの保健所
- 梱包UN規格カテゴリーAを使用するのが望ましい（BSL3相当病原体）



※ゆうパックを利用する際は、ジュラルミンケースを用いた四重梱包にする

# 4 届 出

SFTS は感染症法による全数把握対象疾患（4 類感染症）である。患者を診断した医師は直ちに最寄りの保健所に届け出る。

別記様式 4 - 1 5

## 重症熱性血小板減少症候群（病原体がフレボウイルス属 SFTS ウイルスであるものに限る。） 発生届

都道府県知事（保健所設置市長・特別区長） 殿

感染症の予防及び感染症の患者に対する医療に関する法律第 12 条第 1 項（同条第 6 項において準用する場合を含む。）の規定により、以下のとおり届け出る。

報告年月日 平成 年 月 日

医師の氏名 \_\_\_\_\_ 印  
(署名又は記名押印のこと)

従事する病院・診療所の名称 \_\_\_\_\_

上記病院・診療所の所在地(※) \_\_\_\_\_

電話番号(※) ( ) - \_\_\_\_\_

(※病院・診療所に従事していない医師にあつては、その住所・電話番号を記載)

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

11 症 状	<ul style="list-style-type: none"> <li>・発熱</li> <li>・神経症状</li> <li>・嘔吐</li> <li>・血小板減少</li> <li>・出血傾向</li> <li>・刺し口</li> <li>・その他 ( )</li> <li>・なし</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・頭痛</li> <li>・腹痛</li> <li>・食欲不振</li> <li>・白血球減少</li> <li>・紫斑</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・筋肉痛</li> <li>・下痢</li> <li>・全身倦怠感</li> <li>・リンパ節腫脹</li> <li>・消化管出血</li> </ul>	18 感染原因・感染経路・感染地域
	12 診 断 方 法	<ul style="list-style-type: none"> <li>・分離・同定による病原体の検出 検体：血液・その他 ( )</li> <li>・検体から直接の PCR 法による病原体遺伝子の検出 検体：血液・その他 ( )</li> <li>・ELISA 法による血清抗体の検出 結果：IgM 抗体 ・ ペア血清での抗体陽転・ ペア血清での抗体価の有意上昇</li> <li>・蛍光抗体法による血清抗体の検出 結果：IgM 抗体 ・ ペア血清での抗体陽転・ ペア血清での抗体価の有意上昇</li> <li>・ペア血清での中和抗体の検出 結果：抗体陽転・ 抗体価の有意上昇</li> <li>・その他の方法 ( ) 検体 ( ) 結果 ( )</li> </ul>	①感染原因・感染経路（ 確定・推定 ） 1 接触感染（接触した人・物の種類・状況： _____） 2 動物・蚊・昆虫等からの感染（動物・蚊・昆虫等の種類・状況： _____） 3 針等の鋭利なものの刺入による感染（刺入物の種類・状況： _____） 4 輸血・血液製剤（輸血・血液製剤の種類・使用年月・状況： _____） 5 その他 ( ) _____ ②感染地域（ 確定 ・ 推定 ） 1 日本国内（ 都道府県 市区町村） 2 国外（ 国 _____） 詳細地域 ( ) _____	
13 初診年月日	平成 年 月 日	19 その他感染症のまん延の防止及び当該者の医療のために医師が必要と認める事項		
14 診断（検案(※)）年月日	平成 年 月 日			
15 感染したと推定される年月日	平成 年 月 日			
16 発病年月日(※)	平成 年 月 日			
17 死亡年月日(※)	平成 年 月 日			

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

この届出は診断後直ちに行ってください

# 3

## 治療

SFTS は感染症法による 4 類感染症であり、患者に対する感染症指定医療機関への入院勧告は行われず、集中治療が提供可能で院内感染防止体制の整った医療機関で治療が行われることが望ましい。

SFTS 患者に対して有効性が確立している抗ウイルス薬は現時点で存在しないため、敗血症の治療に準じた支持療法を導入することが予後の改善に重要である。重症患者では実験室診断の結果を待たずに抗菌薬の投与を開始する。とくにリケッチア症（日本紅斑熱、ツツガムシ病）の常在地では、テトラサイクリン系抗菌薬を併用することが望ましい。主な症状の管理を示した。

表 6 主な症状の管理

発熱	アセトアミノフェンを投与する	出血傾向を増悪させる可能性があるため、アスピリンや非ステロイド性抗炎症薬は避ける
頭痛, 筋肉痛	同上	同上
悪心・嘔吐	制吐剤の投与, 点滴治療	
下痢	ロペラミドの投与, 点滴治療	
息切れ, 呼吸困難	酸素投与・必要に応じ人工呼吸	
消化管出血	輸血療法	DIC の評価を行う
意識障害	気道確保	脳症の合併を評価する

重症例に対して、血漿交換、ステロイドおよび G-CSF 投与、持続的血液濾過透析などが行われた報告があるが、効果は不明である。

# まれな合併症

## 1 血球貪食症候群

成人における血球貪食症候群（HHS）はウイルス感染症が誘因となるものが多い。SFTS の臨床像と HHS の臨床像は類似していることもあり、両者の関連は明らかでない。HHS では CRP 高値、脾腫を認めることが多いが、SFTS の経過中にこれらを認めることはまれである。なお、わが国は HHS の症例報告が多いことで世界的に知られている。SFTS に合併した HHS は患者数の多い中国からの報告はまれである。

表 7 血球貪食症候群の診断基準（HLH-2004）

下記の 5 つ以上があてはまるもの	備考
発熱 $\geq 38.5^{\circ}\text{C}$	
脾腫	
2 系統以上の血球減少	好中球 $<1,000/\mu\text{L}$ , 血小板 $<100,000/\mu\text{L}$ , Hb $<8.0\text{ g/dL}$
中性脂肪高値、フィブリノゲン低値	TG $>1,000\text{ mg/dL}$ , Fibrinogen $<150\text{ mg/dL}$
網内系組織における血球貪食像	
ナチュラルキラー細胞の活性低下・消失	
フェリチン $>500\text{ ng/mL}$	
可溶性 CD25 高値	

治療は敗血症に準じた支持療法が中心となるが、特異的な治療として、ステロイドパルス療法、ガンマグロブリン大量療法が試みられることがある。

## 2 脳 症

SFTS ウイルスの中枢神経指向性は高くないと考えられるため、炎症反応に伴う急性脳症が多いと考えられる。MRI による脳の画像所見の報告はほとんど認められない。意識障害は予後不良因子だが、回復した場合の中枢神経後遺症はまれと考えられる。有効性は定まっていないが、ステロイドパルス療法が試みられる。

## 3 真菌感染症

日本における剖検例でアスペルギルス感染症の合併が報告されている。好中球減少がリスク因子となるかもしれないが、詳細は不明である。特に治療期間が遷延する重症例では細菌・真菌感染症の合併を考慮する。

# 抗ウイルス療法

リバビリンとファビピラビルがマウスにおける SFTS の発症率・致死率を抑えることが判明している。ファビピラビルはリバビリンより低濃度でウイルスの増殖を抑制するため、より有効性が高い薬剤と考えられる。リバビリンは中国において広く使用された時期があったが、少なくとも低用量（500 mg/日）では致死率を下げないと考えられる。また、CCHF に対するリバビリンの有効性についても確立していない。現時点で SFTS の患者に対してリバビリンを適応外使用することは推奨されない。なお、2016 年度に日本国内で SFTS 患者に対するファビピラビルの有効性と安全性を評価する臨床試験が開始される予定である。ファビピラビルは新型および再興型インフルエンザに対して条件付きで承認となっている薬剤のため、現時点で製造販売されていない。

---

---

## 致死的な SFTS ウイルスの感染に対する T-705（ファビピラビル）の効果

Tani H, et al: mSphere 1 : e00061-15, 2016.

---

---

SFTS ウイルス (SFTSV) は新興出血熱である SFTS の病原体である。この疾患は致死率が高く、中国、韓国、日本に常在している。現時点で SFTS に対する有効な治療法がないため、有効で安全な抗ウイルス薬が SFTS の治療において求められている。ベロ細胞における SFTSV の増殖に対して T-705（ファビピラビル）の抑制効果が検証された。1 型インターフェロン受容体を欠損した (IFNAR-/-) マウスが *in vivo* の SFTSV 感染症の致死モデルとして利用された。日本において抗インフルエンザ薬として承認されている T-705 は *in vitro* および *in vivo* で SFTSV の増殖を抑制する。T-705 はベロ細胞における SFTSV の増殖を 5 log 単

位抑制し、50% 抑制濃度 (IC50) および IC90 はそれぞれ 6.0  $\mu$ M, 22  $\mu$ M であった。致死的な SFTSV に感染させた IFNAR-/- マウスに対する T-705 の 5 日間腹腔内または経口投与は体重減少を伴わずに顕著に生存率を改善し (100% 生存)、血清のウイルス量を減少させた。リバビリンも SFTSV の増殖を抑制した。しかし、*in vitro* および *in vivo* において、T-705 より効果は低かった。曝露後時間別薬物投与試験は IFNAR-/- マウスにおける SFTSV 感染症の治療に T-705 が有効であることを明らかにした。これらの結果は T-705 が SFTS の治療における有望な候補であることを示唆する。

---

---

## 中国における重症熱性血小板減少症候群により入院した患者の致死率とリバビリンの効果

Liu W, et al: Clin Infect Dis 57:1292-1299, 2013.

---

---

### 背景

重症熱性血小板減少症候群 (SFTS) の広範囲な分布と高い致死率は公衆衛生上の問題となっている。本研究は、SFTS 患者における予後因子を特定し、抗ウイルス療法の効果を評価するために計画された。

### 方法

2011 ~ 12 年に中国で最多の SFTS 患者が治療を受けた信陽市の総合病院において横断研究が行われた。治療効果の一次アウトカムは死亡とし、入院中の血小板数およびウイルス量の推移とリバビリン開始から血小板数正常化までに要した期間をその他のアウトカムとした。

### 結果

311 名の SFTS 患者が対象となった。最もよく観察された臨

床症状は、発熱、脱力、筋肉痛、消化器症状だった。すべての患者に血小板減少、白血球減少、あるいは両者を認めた。致死率は 17.4% (95% CI, 13.1-21.6%) だった。

高齢 (OR, 1.061; 95% CI, 1.023-1.099; P = 0.01)、意識障害 (OR, 5.397; 95% CI, 2.660-10.948; P < 0.01)、LDH 高値 (> 1200 U/L; OR, 2.620; 95% CI, 1.073-6.399; P = .035)、CK 高値 (> 800 U/L; OR, 2.328; 95% CI, 1.129-4.800; P = .022) が死亡と関連していた。リバビリン投与群\*と非投与群で致死率は同様であった。死亡例および生存例において、入院中の血小板数やウイルス量にリバビリンによる治療の影響を認めなかった。

\*リバビリン使用量は 500mg/日・7日間

### 結論

今回得られた所見は、SFTS 患者における死亡例の特徴や抗ウイルス薬に関する知見を改めるだろう。

# 4

## 院内感染防止

SFTSの院内感染は中国と韓国から3事例報告されており、すべて患者から医療従事者への感染である。いずれも患者の血液・体液に直接接触したことによるものと考えられる。血液のほかに尿、便、呼吸器分泌物からもSFTSウイルスが検出されている。血液・体液で汚染された環境や呼吸器飛沫から感染することも否定できないため、ウイルス量が高いと予想される重症患者の診療ケアにおいては、接触および飛沫予防策も実施することが望ましい。

なお、SFTSウイルスはエンベロープをもつRNAウイルスであり、熱、乾燥、エタノール、次亜塩素酸ナトリウムに抵抗性は高くない。

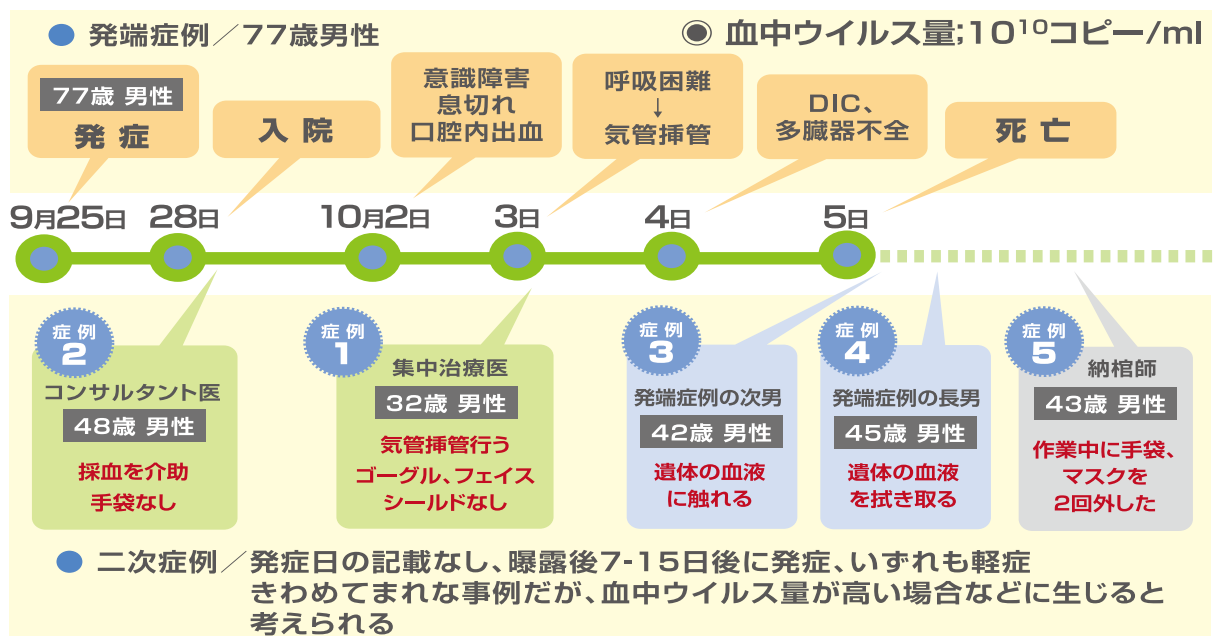
表8 感染防止策

		感染防止策を実施する期間
疑い例	標準予防策	
蓋然性が高い症例	標準予防策（状況に応じ、アイガード）・飛沫予防策・接触予防策・空気予防策（エアロゾル発生手技）	実験室診断の結果、SFTSが否定されるまで
確定例		症状消失まで（14日間程度） 血中ウイルス陰性を実験室診断で確認することが望ましい

\* さらに心肺蘇生術などのエアロゾル発生を伴う処置を実施する場合には、空気予防策を実施することが望ましい。

図9 職業感染事例（中国・山東省／2010年）

Gai, et al: Clin Infect Dis 54:249-252, 2012.



# 1 個人防護具

重症患者の診療ケアにおける個人防護具は、粘膜を保護するマスクやアイガード（ゴーグル、フェイスシールド）のほか、血液・体液で汚染されやすい手指、体幹前面に対して、それぞれ二重手袋、エプロンの追加が重要と考えられる。中国と韓国から報告された医療従事者の感染事例においてもアイガードの不使用が指摘されており、結膜からの感染が否定できない。また、心肺蘇生術や気管挿管などを行う場合にはエアロゾルによる感染も否定できない。エアロゾル発生手技を行う際にはN95マスクを着用することが望ましい。



図 10 職業感染事例（韓国・ソウル／2014年）

Kim, et al: Clin Infect Dis 60:1681-1683, 2015.

9月4日意識障害のため入院。入院9時間後に痙攣・呼吸停止のため心肺蘇生術（CPR）が実施されるも、入院12時間後に死亡。患者に接触した医療従事者27名のうち、CPRに関わった7名中4名が発症（下の表を参照）。なお、CPRに関わった医療従事者20名のうち、不顕性感染を1名に認めた。

	看護師 1	看護師 2	医師 1	医師 2
潜伏期（日）	5	12	7	9
マスク	あり	あり	あり	あり
手袋	なし	なし	あり	あり
フェイスシールド （ゴーグル）	なし	なし	なし	なし

# 2 臨床検査

患者の病状を適切に評価するうえで血液・尿検査はきわめて重要である。一方、患者の血液・尿はSFTSウイルスを高濃度に含む可能性があるため、慎重な取り扱いを要する。

表 9 臨床検査のポイント

- ・臨床検体の前処理（遠心分離など）はエアロゾル発生リスクがあるため、個人防護具を着用した検査技師により安全キャビネット内で実施することが望ましい。
- ・閉鎖式の血球計算測定器は通常通り使用できる。
- ・放射線検査および生理検査は病室内で実施されることが望ましいが、出血、嘔吐、下痢などの症状がなく、検査室の環境を汚染する可能性が低い場合はこの限りではない。
- ・臨床検体および検査に使用した器具は適切に廃棄または消毒を行う。

# 曝露後発症防止

図 11 患者血液・体液曝露時の対応



## 3 死後のケア

死亡直後の遺体は、感染性のある SFTS ウイルスを高濃度に含む可能性があるため、慎重な取り扱いを要する。

- 遺体の体腔から血液・体液が漏出しないよう綿などで処理する。
- 血液・体液の漏出が高度の場合には、非透過性納体袋の中に遺体を入れる。
- 遺族および葬儀業者には血液・体液に感染性があることを伝える。
- 病理解剖は適切な感染防止策を実践しながら行われる必要がある（必要に応じて国立感染症研究所感染病理部に相談する）.\*
- エンバーミングは実施しない。

\*平木 翼，米澤 傑：SFTS virus 感染に伴う重症熱性血小板減少症候群患者の病理解剖を施行して。日本病理学会 [http://pathology.or.jp/news/pdf/SFTS\\_virus-130711.pdf](http://pathology.or.jp/news/pdf/SFTS_virus-130711.pdf)



# 5

## 退院と経過観察

症状がほぼ消失し、患者が自宅での生活が送れるようになれば退院として良い。退院にあたり病原体消失の確認は必要とされていない。

SFTS は急性発熱性疾患ととらえられているが、臨床像は十分に解明されたとは言えない。CCHF においても回復後に不定愁訴（頭痛、倦怠感、関節痛、脱毛、抑うつなど）が長期に続く症例のあることがわかっている。SFTS についても今後の症例の蓄積が重要である。

### 表 10 診断・治療・院内感染防止における今後の課題

- ・病原体診断の普及と軽症例の検出
- ・血中ウイルス量の経時変化と予後との相関
- ・各種体液におけるウイルス量の変化とその残存期間
- ・治療および曝露後発症予防におけるファビピラビルの有効性と安全性の評価
- ・意識障害・血球貪食症候群併例におけるステロイドのリスクとベネフィット
- ・回復後に長期に持続する症状や所見の有無

### ◆参考資料◆

#### ◇厚生労働省からの情報◇

〈特集〉重症熱性血小板減少症候群（SFTS）、2016年2月現在、病原微生物検出情報（JASR）37、2016。

重症熱性血小板減少症候群（SFTS）検査のための検体及びその処理法等に関するお願い（検査依頼マニュアル）国立感染症研究所ウイルス第一部

重症熱性血小板減少症候群（SFTS）に関する Q & A

#### ◇主要論文◇

Yu X, et al: Fever with thrombocytopenia associated with a novel bunyavirus in China. N Engl J Med 364:1523-1532, 2011.

Gai ZT, et al: Clinical progress and risk factors for death in severe fever with thrombocytopenia syndrome patients. J Infect Dis 206:1095-1102, 2012.

Takahashi T, et al: The first identification and retrospective study of severe fever with thrombocytopenia syndrome in Japan. J Infect Dis 209:816-827, 2014.

Hiraki T, et al: Two autopsy cases of severe fever with thrombocytopenia syndrome (SFTS) in Japan: a pathognomonic histological feature and unique complication of SFTS. Pahol Int 64:569-575, 2014.

Liu Q, et al: Severe fever with thrombocytopenia syndrome: an emerging tick-borne zoonosis. Lancet Infect Dis 14:763-772, 2014.

### 👉 専門家への相談

◇国立感染症研究所ウイルス第一部・感染症疫学センター TEL. 03-5285-1111（代表）

◇国立国際医療研究センター国際感染症センター TEL. 03-3202-7181（代表）

平成27年度日本医療研究開発機構感染症実用化研究事業  
新興・再興感染症に対する革新的医薬品等開発推進研究事業  
SFTSの制圧に向けた総合的研究  
研究分担者 加藤 康幸（国立研究開発法人国立国際医療研究センター）