

福岡医発第1425号(地)

令和2年8月18日

各 医 師 会 長 殿

福 岡 県 医 師 会

会 長 松 田 峻一良

(公 印 省 略)

令和2年度福岡県風しん抗体検査業務実施要領の一部改正について

今般、福岡県保健医療介護部より標記の件について別添のとおり本会へ周知依頼がありました。

本件は、予防接種が推奨される風しん抗体価の基準値一覧に、新たな測定キットの基準値が追加されたことに伴う実施要領の改定について周知するものです。

つきましては、貴会におかれましても本件についてご了解いただき、貴会会員への周知方よろしくお願いいたします。

なお、詳細につきましては別紙「風しん抗体検査業務実施要領一部改正新旧対照表」をご確認ください。

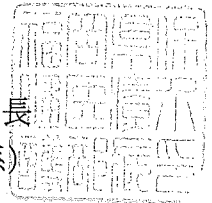
小郡三井医師会より

感染症対策担当理事 橋本朋也
会長 島田昇二郎

2 疾病第 1 8 4 8 号
令和 2 年 7 月 2 2 日

公益社団法人福岡県医師会
会長 松田 峻一良 様

福岡県保健医療介護部長
(がん感染症疾病対策課感染症対策係)



令和 2 年度福岡県風しん抗体検査業務実施要領の一部改正について

本県の保健医療行政の推進につきましては、平素から格別の御協力を賜り厚く
お礼申し上げます。

さて、標記について、別添新旧対照表のとおり一部改正しますのでお知らせしま
す。

つきましては、契約医療機関に対して周知していただきますようお願いします。

— 問合せ先 —

福岡県保健医療介護部がん感染症疾病対策課
感染症対策係 今村

TEL 092-643-3597 FAX 092-643-3331

E-mail: imamura-t6219@pref.fukuoka.lg.jp

2 年 7. 27

2369

風しん抗体検査業務実施要領一部改正新旧対照表

下線部分は改正部分

改 正 後	現 行																															
令和２年度福岡県風しん抗体検査実施要領 １～９ （略） 附 則 この要領は、令和２年４月１日から施行する。 <u>附 則 この要領は、令和２年７月２２日から施行し、改正後の風しん抗体検査業務実施要領の規定は令和２年４月１日から適用する。</u> 別表 <table> <tr> <th>方法</th><th>抗体価</th></tr> <tr> <td>HI法</td><td>32 倍</td></tr> <tr> <td rowspan="2">EIA法</td><td>使用する検査キットがウイルス抗体EIA「生研」ルベラIgG(デンカ生研株式会社)の場合、 EIA 価 8.0</td></tr> <tr> <td>使用する検査キットがエンザイグノストB風疹/IgG(シーメンスヘルスケア・ダイアグノスティクス株式会社)の場合、 30 IU/mL</td></tr> <tr> <td>ELFA法</td><td>使用する検査キットがバイダス アッセイキット RUB IgG(シスメックス・ピオメリュー株式会社)の場合、 45 IU/mL</td></tr> <tr> <td>LTI 法</td><td>使用する検査キットがランピア ラテックス RUBELLA(極東製薬工業株式会社)の場合、 30 IU/mL</td></tr> <tr> <td rowspan="3">CLEIA 法</td><td>使用する検査キットがアクセス ルベラ IgG(ベックマン・コールター株式会社)の場合、 45 IU/mL</td></tr> <tr> <td>使用する検査キットがi-アッセイ CL 風疹 IgG(株式会社保健科学西日本)の場合、 抗体価 14</td></tr> <tr> <td><u>使用する検査キットが Rubella-G アボット(アボットジャパン株式会社)の場合、 25 IU/mL</u></td></tr> </table>	方法	抗体価	HI法	32 倍	EIA法	使用する検査キットがウイルス抗体EIA「生研」ルベラIgG(デンカ生研株式会社)の場合、 EIA 価 8.0	使用する検査キットがエンザイグノストB風疹/IgG(シーメンスヘルスケア・ダイアグノスティクス株式会社)の場合、 30 IU/mL	ELFA法	使用する検査キットがバイダス アッセイキット RUB IgG(シスメックス・ピオメリュー株式会社)の場合、 45 IU/mL	LTI 法	使用する検査キットがランピア ラテックス RUBELLA(極東製薬工業株式会社)の場合、 30 IU/mL	CLEIA 法	使用する検査キットがアクセス ルベラ IgG(ベックマン・コールター株式会社)の場合、 45 IU/mL	使用する検査キットがi-アッセイ CL 風疹 IgG(株式会社保健科学西日本)の場合、 抗体価 14	<u>使用する検査キットが Rubella-G アボット(アボットジャパン株式会社)の場合、 25 IU/mL</u>	令和２年度福岡県風しん抗体検査実施要領 １～９ （略） 附 則 この要領は、令和２年４月１日から施行する。 別表 <table> <tr> <th>方法</th><th>抗体価</th></tr> <tr> <td>HI法</td><td>32 倍</td></tr> <tr> <td rowspan="2">EIA法</td><td>使用する検査キットがウイルス抗体EIA「生研」ルベラIgG(デンカ生研株式会社)の場合、 EIA 価 8.0</td></tr> <tr> <td>使用する検査キットがエンザイグノストB風疹/IgG(シーメンスヘルスケア・ダイアグノスティクス株式会社)の場合、 30 IU/mL</td></tr> <tr> <td>ELFA法</td><td>使用する検査キットがバイダス アッセイキット RUB IgG(シスメックス・ピオメリュー株式会社)の場合、 45 IU/mL</td></tr> <tr> <td>LTI 法</td><td>使用する検査キットがランピア ラテックス RUBELLA(極東製薬工業株式会社)の場合、 30 IU/mL</td></tr> <tr> <td rowspan="2">CLEIA 法</td><td>使用する検査キットがアクセス ルベラ IgG(ベックマン・コールター株式会社)の場合、 45 IU/mL</td></tr> <tr> <td>使用する検査キットがi-アッセイ CL 風疹 IgG(株式会社保健科学西日本)の場合、 抗体価 14</td></tr> <tr> <td>FIA 法</td><td>使用する検査キットが BioPlex MMRV IgG(バイオ・ラッド ラボラトリーズ株式会社)の場合、 抗体価 AI* 3.0</td></tr> </table>	方法	抗体価	HI法	32 倍	EIA法	使用する検査キットがウイルス抗体EIA「生研」ルベラIgG(デンカ生研株式会社)の場合、 EIA 価 8.0	使用する検査キットがエンザイグノストB風疹/IgG(シーメンスヘルスケア・ダイアグノスティクス株式会社)の場合、 30 IU/mL	ELFA法	使用する検査キットがバイダス アッセイキット RUB IgG(シスメックス・ピオメリュー株式会社)の場合、 45 IU/mL	LTI 法	使用する検査キットがランピア ラテックス RUBELLA(極東製薬工業株式会社)の場合、 30 IU/mL	CLEIA 法	使用する検査キットがアクセス ルベラ IgG(ベックマン・コールター株式会社)の場合、 45 IU/mL	使用する検査キットがi-アッセイ CL 風疹 IgG(株式会社保健科学西日本)の場合、 抗体価 14	FIA 法	使用する検査キットが BioPlex MMRV IgG(バイオ・ラッド ラボラトリーズ株式会社)の場合、 抗体価 AI* 3.0
方法	抗体価																															
HI法	32 倍																															
EIA法	使用する検査キットがウイルス抗体EIA「生研」ルベラIgG(デンカ生研株式会社)の場合、 EIA 価 8.0																															
	使用する検査キットがエンザイグノストB風疹/IgG(シーメンスヘルスケア・ダイアグノスティクス株式会社)の場合、 30 IU/mL																															
ELFA法	使用する検査キットがバイダス アッセイキット RUB IgG(シスメックス・ピオメリュー株式会社)の場合、 45 IU/mL																															
LTI 法	使用する検査キットがランピア ラテックス RUBELLA(極東製薬工業株式会社)の場合、 30 IU/mL																															
CLEIA 法	使用する検査キットがアクセス ルベラ IgG(ベックマン・コールター株式会社)の場合、 45 IU/mL																															
	使用する検査キットがi-アッセイ CL 風疹 IgG(株式会社保健科学西日本)の場合、 抗体価 14																															
	<u>使用する検査キットが Rubella-G アボット(アボットジャパン株式会社)の場合、 25 IU/mL</u>																															
方法	抗体価																															
HI法	32 倍																															
EIA法	使用する検査キットがウイルス抗体EIA「生研」ルベラIgG(デンカ生研株式会社)の場合、 EIA 価 8.0																															
	使用する検査キットがエンザイグノストB風疹/IgG(シーメンスヘルスケア・ダイアグノスティクス株式会社)の場合、 30 IU/mL																															
ELFA法	使用する検査キットがバイダス アッセイキット RUB IgG(シスメックス・ピオメリュー株式会社)の場合、 45 IU/mL																															
LTI 法	使用する検査キットがランピア ラテックス RUBELLA(極東製薬工業株式会社)の場合、 30 IU/mL																															
CLEIA 法	使用する検査キットがアクセス ルベラ IgG(ベックマン・コールター株式会社)の場合、 45 IU/mL																															
	使用する検査キットがi-アッセイ CL 風疹 IgG(株式会社保健科学西日本)の場合、 抗体価 14																															
FIA 法	使用する検査キットが BioPlex MMRV IgG(バイオ・ラッド ラボラトリーズ株式会社)の場合、 抗体価 AI* 3.0																															

FIA 法	使用する検査キットが BioPlex MMRV IgG (バイオ・ラッド ラボラトリーズ株式会社) の場合、 抗体価 A* 3.0
	使用する検査キットが BioPlex ToRC IgG (バイオ・ラッド ラボラトリーズ株式会社) の場合、 30 IU/mL

* 製造企業が独自に調整した抗体価単位

※平成 26 年 2 月 25 日付厚生労働省健康局結核感染症課事務連絡「予防接種が推奨される風しん抗体価について」を参考。

様式 1 (略)

	使用する検査キットが BioPlex ToRC IgG (バイオ・ラッド ラボラトリーズ株式会社) の場合、 30 IU/mL
--	--

* 製造企業が独自に調整した抗体価単位

※平成 26 年 2 月 25 日付厚生労働省健康局結核感染症課事務連絡「予防接種が推奨される風しん抗体価について」を参考。

様式 1 (略)

様式第2号

風しん抗体検査結果

____様

1. 抗体検査実施年月日 : 令和 ____年 ____月 ____日

2. 風しんウイルス抗体価検査結果 : _____

使用した測定キットのチェック欄にチェックしてください。

チェック欄	測定キット名(製造販売元)	測定原理	基準値 (単位等)
	風しんウイルス HI 試薬「生研」 (デンカ生研株式会社)	HI 法	32 倍 (希釈倍率)
	R-HI「生研」 (デンカ生研株式会社)		
	ウイルス抗体EIA「生研」ルベラIgG (デンカ生研株式会社)	EIA法	8.0 (EIA 価)
	エンザイグノストB風疹/IgG (シーダスヘルスケア・ダイアグノスティクス株式会社)		
	バイダス アッセイキット RUB IgG (シスルクス・ビオリユー株式会社)	ELFA法	45 (国際単位IU)/mL
	ランピア ラテックス RUBELLA (極東製薬工業株式会社)	LTI 法	30 (国際単位IU)/mL
	アクセス ルベラ IgG (ヘッグマン・コールター株式会社)	CLEIA 法	45 (国際単位IU)/mL
	イ-アッセイ CL 風疹 IgG (株式会社保健科学西日本)		14 (抗体価)
	<u>Rubella-G アボット</u> <u>(アボットジャパン株式会社)</u>		<u>25</u> <u>(国際単位IU)/mL</u>
	BioPlex MMRV IgG (ハイ・ラッド ラボラトリーズ株式会社)	FIA 法	3.0 (抗体価 AI*)
	BioPlex ToRC IgG (ハイ・ラッド ラボラトリーズ株式会社)		30 (国際単位IU)/mL

*製造企業が独自に調整した抗体価単位

※基準値に掲げる抗体価未満の場合は予防接種が推奨されます。
※予防接種については、接種費用の一部を補助している市町もありますので、
お住まいの市町予防接種担当課にお問い合わせください。

検査結果は上記のとおりです。

令和 ____年 ____月 ____日

医療機関名 :

住所 :

電話 :

担当医 : _____ 印

様式第2号

風しん抗体検査結果

____様

1. 抗体検査実施年月日 : 令和 ____年 ____月 ____日

2. 風しんウイルス抗体価検査結果 : _____

使用した測定キットのチェック欄にチェックしてください。

チェック欄	測定キット名(製造販売元)	測定原理	基準値 (単位等)
	風しんウイルス HI 試薬「生研」 (デンカ生研株式会社)	HI 法	32 倍 (希釈倍率)
	R-HI「生研」 (デンカ生研株式会社)		
	ウイルス抗体EIA「生研」ルベラIgG (デンカ生研株式会社)	EIA法	8.0 (EIA 価)
	エンザイグノストB風疹/IgG (シーダスヘルスケア・ダイアグノスティクス株式会社)		
	バイダス アッセイキット RUB IgG (シスルクス・ビオリユー株式会社)	ELFA法	45 (国際単位IU)/mL
	ランピア ラテックス RUBELLA (極東製薬工業株式会社)	LTI 法	30 (国際単位IU)/mL
	アクセス ルベラ IgG (ヘッグマン・コールター株式会社)	CLEIA 法	45 (国際単位IU)/mL
	イ-アッセイ CL 風疹 IgG (株式会社保健科学西日本)		14 (抗体価)
	BioPlex MMRV IgG (ハイ・ラッド ラボラトリーズ株式会社)	FIA 法	3.0 (抗体価 AI*)
	BioPlex ToRC IgG (ハイ・ラッド ラボラトリーズ株式会社)		30 (国際単位IU)/mL

*製造企業が独自に調整した抗体価単位

※基準値に掲げる抗体価未満の場合は予防接種が推奨されます。
※予防接種については、接種費用の一部を補助している市町もありますので、
お住まいの市町予防接種担当課にお問い合わせください。

検査結果は上記のとおりです。

令和 ____年 ____月 ____日

医療機関名 :

住所 :

電話 :

担当医 : _____ 印

令和２年度福岡県風しん抗体検査業務実施要領

1 目的

この要領は、風しん抗体検査（以下「検査」という。）を医療機関において無料で受けられる体制を整備し、先天性風しん症候群の発生を効果的に防ぐために必要な事項を定めるものとする。

2 実施期間

令和２年４月１日から令和３年３月３１日まで。

3 対象者

対象者は福岡県内（北九州市、福岡市及び久留米市を除く。）に住民票があり、次の要件に該当する者。

ただし、過去に検査を受けた結果、十分な免疫を保有していること（別表の第１欄に定める方法ごとに、第２欄に定める抗体価以上であること。）が判明し、当該予防接種を行う必要がないと認められる者は除く。

なお、（２）については、妊娠希望者及び妊婦が、検査で風しんの感染予防に十分な免疫を保有していること（別表の第１欄に定める方法ごとに、第２欄に定める抗体価以上であること。）が判明している場合は対象としない。

（１）妊娠希望者（妊婦は除く。）

（２）妊娠希望者及び妊婦の

ア 配偶者（パートナーを含む。）

イ 同居者（生活空間を同一にする頻度が高い家族など。）

4 実施機関

検査業務を実施する県内の医療機関（以下、「協力医療機関」という。）

5 検査費用

受検者の費用負担は無料とする。

6 業務概要

（１）実施内容

風しんウイルス抗体検査

なお、検査は別に定める委託料の範囲内で行うものとする。

（２）検査の準備について

ア 協力医療機関は、受検を希望する者に対し、助成の対象となる要件について説明を行う。

イ 助成対象者であることを確認するために、住所を証明する書類（運転免許証、健康保険被保険者証、住民票等）の提示、風しん抗体検査を受けている場合はその結果等の提示を求める等行い、検査対象者であることを確認する。

ウ 受検者に対し、別紙様式第１号「風しん抗体検査問診票」に必要事項を記入させ、問診と適切な説明を行った後、採血を行う。

(3) 検査の結果について

ア 予防接種が推奨される風しん抗体価

別表の第1欄に定める方法ごとに、第2欄に定める抗体価未満とする。

イ 結果の通知と受検者への対応

協力医療機関は、別紙様式第2号「風しん抗体検査結果」により、検査結果を受検者に通知し、予防接種が推奨されると判断された者については、風しんの予防対策等について必要な説明を行う。

7 関係書類の保存

受検者の関係書類は、県及び協力医療機関において、5年間保存する。

8 個人情報及びプライバシーの保護

検査業務の実施にあたり、個人情報及びプライバシーの保護については最大限の配慮をする。

9 その他

この要領に定めのない事項については、県及び協力医療機関が協議し、別に定める。

附 則 この要領は、令和2年4月1日から施行する。

附 則 この要領は、令和2年7月22日から施行し、改正後の風しん抗体検査業務実施要領の規定は令和2年4月1日から適用する。

別表

方法	抗体価
HI法	32 倍
EIA法	使用する検査キットがウイルス抗体EIA「生研」ルベラIgG(デンカ生研株式会社)の場合、 EIA 価 8.0
	使用する検査キットがエンザイグノストB風疹/IgG(シーメンスヘルスケア・ダイアグノスティクス株式会社)の場合、 30 IU/mL
ELFA法	使用する検査キットがバイダス アッセイキット RUB IgG(シスメックス・バイオメリュー株式会社)の場合、 45 IU/mL
LTI 法	使用する検査キットがランピア ラテックス RUBELLA(極東製薬工業株式会社)の場合、 30 IU/mL
CLEIA 法	使用する検査キットがアクセス ルベラ IgG(ベックマン・コールター株式会社)の場合、 45 IU/mL
	使用する検査キットが i-アッセイ CL 風疹 IgG(株式会社保健科学西日本)の場合、 抗体価 14
	使用する検査キットが Rubella-G アボット(アボットジャパン株式会社)の場合、 25 IU/mL
FIA 法	使用する検査キットが BioPlex MMRV IgG(バイオ・ラッド ラボラトリーズ株式会社)の場合、 抗体価 AI* 3.0
	使用する検査キットが BioPlex ToRC IgG(バイオ・ラッド ラボラトリーズ株式会社)の場合、 30 IU/mL

* 製造企業が独自に調整した抗体価単位

※平成 26 年 2 月 25 日付厚生労働省健康局結核感染症課事務連絡「予防接種が推奨される風しん抗体価について」を参考。

風しん抗体検査問診票

受付番号		受付日	年 月 日
氏 名		生年月日	S・H・R 年 月 日生
性 別	男 ・ 女	年 齢	歳
住 所 連 絡 先	〒 電話番号：（ ）		

●あなたは次のどちらに該当しますか？（該当するもの全て選択）【検査理由】

- ☐ 妊娠希望者（妊婦は除く。）
☐ 妊娠希望者及び妊婦の配偶者（パートナーを含む）
☐ 妊娠希望者の同居者（生活空間を同一にする頻度が高い家族など。）
☐ 妊婦の同居者（生活空間を同一にする頻度が高い家族など。）

●これまでに風しんにかかったことはありますか？【既往歴】

☐ ある ☐ ない ☐ 不明

（「ある」の場合）そのときの風しんの抗体検査の結果や診断書等の記録はありますか。

☐ ある ☐ ない ☐ 不明

●これまでに風しんの抗体検査（妊婦健診を含む）を受けたことはありますか？【受検歴】

☐ ある ☐ ない ☐ 不明

（「ある」の場合）そのときの風しんの抗体検査の結果はありますか。

☐ ある ☐ ない ☐ 不明

●これまでに風しんワクチン（麻しん風しん混合ワクチン（MRワクチン）を含む）の接種を受けたことはありますか？【ワクチン接種歴】

☐ ある ☐ ない ☐ 不明

●これまでに採血をして気分や体調が悪くなったことはありますか？

☐ ある ☐ ない

●現在、発熱、発疹、リンパ節の腫れ等の症状がありますか？

☐ ある ☐ ない

●3週間以内に風しん患者との接触がありましたか？

☐ ある ☐ ない ☐ 不明

—受検者署名欄—

上記内容に間違いがないことを確認します。自 署：_____

【医師記入欄】担当医は□欄にチェックして下さい。

☐ 対象者の住所は北九州市、福岡市及び久留米市を除く居住地と確認した。

確認書類：☐ 運転免許証 ☐ 健康保険被保険者証 ☐ 住民票 ☐ その他（ ）

☐ 対象者が感染予防に十分な免疫を保有していない、又は不明であることを確認した。

☐ （対象者が妊娠希望者以外の場合）妊娠希望者及び妊婦が感染予防に十分な免疫を保有していない、又は不明であることを確認した。

確認書類：☐ 風しん抗体検査結果書 ☐ 母子健康手帳

☐ 問診（受けていない、結果がわからない場合等） ☐ その他（ ）

—担当医署名欄—

上記内容を受検者に確認し、対象者に該当したため、風しん抗体検査を実施する。

医療機関名：

住 所：

電 話 番 号：

担当医：_____ 印

※検査の結果抗体価が低かった場合、結果通知時点における予防接種実施状況を教えてください。

☐ 予防接種実施済み ☐ 予防接種実施予定あり ☐ 予防接種実施予定未定

風しん抗体検査問診票

受付番号		受付日	年 月 日
氏 名		生年月日	S・H・R 年 月 日生
性 別	男 ・ 女	年 齢	歳
住 所 連 絡 先	〒 電話番号：（ ）		

●あなたは次のどちらに該当しますか？（該当するもの全て選択）【検査理由】

- ☐ 妊娠希望者（妊婦は除く。）
☐ 妊娠希望者及び妊婦の配偶者（パートナーを含む）
☐ 妊娠希望者の同居者（生活空間を同一にする頻度が高い家族など。）
☐ 妊婦の同居者（生活空間を同一にする頻度が高い家族など。）

●これまでに風しんにかかったことはありますか？【既往歴】

☐ ある ☐ ない ☐ 不明

（「ある」の場合）そのときの風しんの抗体検査の結果や診断書等の記録はありますか。

☐ ある ☐ ない ☐ 不明

●これまでに風しんの抗体検査（妊婦健診を含む）を受けたことはありますか？【受検歴】

☐ ある ☐ ない ☐ 不明

（「ある」の場合）そのときの風しんの抗体検査の結果はありますか。

☐ ある ☐ ない ☐ 不明

●これまでに風しんワクチン（麻しん風しん混合ワクチン（MRワクチン）を含む）の接種を受けたことはありますか？【ワクチン接種歴】

☐ ある ☐ ない ☐ 不明

●これまでに採血をして気分や体調が悪くなったことはありますか？

☐ ある ☐ ない

●現在、発熱、発疹、リンパ節の腫れ等の症状がありますか？

☐ ある ☐ ない

●3週間以内に風しん患者との接触がありましたか？

☐ ある ☐ ない ☐ 不明

—受検者署名欄—

上記内容に間違いがないことを確認します。自 署：_____

【医師記入欄】担当医は□欄にチェックして下さい。

☐ 対象者の住所は北九州市、福岡市及び久留米市を除く居住地と確認した。

確認書類：☐ 運転免許証 ☐ 健康保険被保険者証 ☐ 住民票 ☐ その他（ ）

☐ 対象者が感染予防に十分な免疫を保有していない、又は不明であることを確認した。

☐ （対象者が妊娠希望者以外の場合）妊娠希望者及び妊婦が感染予防に十分な免疫を保有していない、又は不明であることを確認した。

確認書類：☐ 風しん抗体検査結果書 ☐ 母子健康手帳

☐ 問診（受けていない、結果がわからない場合等） ☐ その他（ ）

—担当医署名欄—

上記内容を受検者に確認し、対象者に該当したため、風しん抗体検査を実施する。

医療機関名：

住 所：

電 話 番 号：

担当医：_____ 印

※検査の結果抗体価が低かった場合、結果通知時点における予防接種実施状況を教えてください。

☐ 予防接種実施済み ☐ 予防接種実施予定あり ☐ 予防接種実施予定未定

風しん抗体検査問診票

受付番号		受付日	年 月 日
氏 名		生年月日	S・H・R 年 月 日生
性 別	男 ・ 女	年 齢	歳
住 所 連 絡 先	〒 電話番号：（ ）		

●あなたは次のどちらに該当しますか？（該当するもの全て選択）【検査理由】

- ☐ 妊娠希望者（妊婦は除く。）
☐ 妊娠希望者及び妊婦の配偶者（パートナーを含む）
☐ 妊娠希望者の同居者（生活空間を同一にする頻度が高い家族など。）
☐ 妊婦の同居者（生活空間を同一にする頻度が高い家族など。）

●これまでに風しんにかかったことはありますか？【既往歴】

☐ ある ☐ ない ☐ 不明

（「ある」の場合）そのときの風しんの抗体検査の結果や診断書等の記録はありますか。

☐ ある ☐ ない ☐ 不明

●これまでに風しんの抗体検査（妊婦健診を含む）を受けたことはありますか？【受検歴】

☐ ある ☐ ない ☐ 不明

（「ある」の場合）そのときの風しんの抗体検査の結果はありますか。

☐ ある ☐ ない ☐ 不明

●これまでに風しんワクチン（麻しん風しん混合ワクチン（MRワクチン）を含む）の接種を受けたことはありますか？【ワクチン接種歴】

☐ ある ☐ ない ☐ 不明

●これまでに採血をして気分や体調が悪くなったことはありますか？

☐ ある ☐ ない

●現在、発熱、発疹、リンパ節の腫れ等の症状がありますか？

☐ ある ☐ ない

●3週間以内に風しん患者との接触がありましたか？

☐ ある ☐ ない ☐ 不明

—受検者署名欄—

上記内容に間違いがないことを確認します。自 署：_____

【医師記入欄】担当医は□欄にチェックして下さい。

☐ 対象者の住所は北九州市、福岡市及び久留米市を除く居住地と確認した。

確認書類：☐ 運転免許証 ☐ 健康保険被保険者証 ☐ 住民票 ☐ その他（ ）

☐ 対象者が感染予防に十分な免疫を保有していない、又は不明であることを確認した。

☐ （対象者が妊娠希望者以外の場合）妊娠希望者及び妊婦が感染予防に十分な免疫を保有していない、又は不明であることを確認した。

確認書類：☐ 風しん抗体検査結果書 ☐ 母子健康手帳

☐ 問診（受けていない、結果がわからない場合等） ☐ その他（ ）

—担当医署名欄—

上記内容を受検者に確認し、対象者に該当したため、風しん抗体検査を実施する。

医療機関名：

住 所：

電 話 番 号：

担当医：_____ 印

※検査の結果抗体価が低かった場合、結果通知時点における予防接種実施状況を教えてください。

☐ 予防接種実施済み ☐ 予防接種実施予定あり ☐ 予防接種実施予定未定

風しん抗体検査結果

様

1. 抗体検査実施年月日 : 令和 年 月 日

2. 風しんウイルス抗体価検査結果 : _____
使用した測定キットのチェック欄にチェックしてください。

チェック 欄	測定キット名(製造販売元)	測定原理	基準値 (単位等)
	風しんウイルス HI 試薬「生研」 (デンカ生研株式会社)	HI 法	32 倍 (希釈倍率)
	R-HI「生研」 (デンカ生研株式会社)		
	ウイルス抗体EIA「生研」ルベラIgG (デンカ生研株式会社)	EIA法	8.0 (EIA 価)
	エンザイグノストB風疹/IgG (シーメンスヘルスケア・ダイアグノスティクス株式会社)		30 (国際単位(IU)/mL)
	バイダス アッセイキット RUB IgG (シスメックス・ビオミュー株式会社)	ELFA法	45 (国際単位(IU)/mL)
	ランピア ラテックス RUBELLA (極東製薬工業株式会社)	LTi 法	30 (国際単位(IU)/mL)
	アクセス ルベラ IgG (ベックマン・コールター株式会社)	CLEIA 法	45 (国際単位(IU)/mL)
	i-アッセイ CL 風疹 IgG (株式会社保健科学西日本)		14 (抗体価)
	Rubella-G アボット (アボットジャパン株式会社)		25 (国際単位(IU)/mL)
	BioPlex MMRV IgG (パイオ・ラット ラボラトリーズ株式会社)	FIA 法	3.0 (抗体価 AI*)
	BioPlex ToRC IgG (パイオ・ラット ラボラトリーズ株式会社)		30 (国際単位(IU)/mL)

* 製造企業が独自に調整した抗体価単位

※基準値に掲げる抗体価未満の場合は予防接種が推奨されます。
※予防接種については、接種費用の一部を補助している市町もありますので、
お住まいの市町予防接種担当課にお問い合わせください。

検査結果は上記のとおりです。

令和 年 月 日

医療機関名 :
住所 :
電話 : 担当医 : _____ 印