

プリオン病 臨床調査個人票

(1. 新規)

ふりがな					
氏名	性別		1. 男 2. 女	生年月日	年 月 日生 (満 歳)
住所	郵便番号		電話 ()	出生都道府県	発病時在住都道府県
発病年月	年 月 (満 歳)	初診年月日	年 月 日	保険種別	1. 協 2. 組 3. 船 4. 共 5. 国 6. 後
身体障害者 手帳	1. あり (等級 ____ 級) 2. なし		介護認定	1. 要介護 (要介護度 ____) 2. 要支援 3. なし	
生活状況	社会活動 (1. 就労 2. 就学 3. 家事労働 4. 在宅療養 5. 入院 6. 入所 7. その他 (____)) 日常生活 (1. 正常 2. やや不自由であるが独力で可能 3. 制限があり部分介助 4. 全面介助)				
受診状況 (最近6か月)	1. 主に入院 2. 入院と通院半々 3. 主に通院 (____/月) 4. 往診あり 5. 入通院なし 6. その他 ()				
発症と経過 (具体的に記述)					
家族内発症	1. あり 2. なし ありの場合: 父・母・兄・姉・弟・祖父・祖母 (父方・母方)・他 () 3. 不明 (プリオン病・認知症・その他 ())				
職業歴					
食品嗜好等					
接 触 歴	1) 他のプリオン病患者 (組織等) との接触歴 1. あり 2. なし 3. 不明 ありの場合; 内容 () 2) 動物との接触歴 1. あり 2. なし ありの場合; ①と畜・食肉処理等 ②畜産 (牛・羊・山羊・豚・馬・その他 ()) ③その他動物と接触する職業 () 3) 海外渡航歴 イギリス (1. あり 2. なし) ありの場合; (昭和・平成 年頃) (期間 年・月・週) イギリスを除くEU諸国 (1. あり 2. なし) ありの場合; (昭和・平成 年頃) (期間 年・月・週)				
既 往 歴	手術歴 1. あり (下記) 2. なし 3. 不明				
	①脳	(1. あり 2. なし 3. 不明)	年 月 日	(病名)	(施設)
	②脊髄	(1. あり 2. なし 3. 不明)	年 月 日	(病名)	(施設)
	③他の神経系	(1. あり 2. なし 3. 不明)	年 月 日	(病名)	(施設)
	④外傷	(1. あり 2. なし 3. 不明)	年 月 日	(病名)	(施設)
	⑤他の手術	(1. あり 2. なし 3. 不明)	年 月 日	(病名)	(施設)
	硬膜移植 1. 確実にあり (下記) 2. 可能性が高い 3. 不明 (可能性を否定できない) 4. なし				
	使用硬膜製品名 () サイズ () cm × () cm				
	手術名 ()				
	その他の臓器移植・製剤による治療歴 1. あり 2. なし 3. 不明				
1. ありの場合					
	(1. 角膜移植 2. 成長ホルモン製剤)	年 月 日	(病名)	(施設)	
	歯科(インプラント)	(1. あり 2. なし 3. 不明)	年 月 日	(病名) (施設)	
	輸血歴	(1. あり 2. なし 3. 不明)	年 月 日	(病名) (施設)	
	献血歴	(1. あり 2. なし 3. 不明)	年 月 日	(場所) (施設)	
	鍼治療歴	(1. あり 2. なし 3. 不明)	年 月 日	(病名) (施設)	
	内視鏡検査歴	(1. あり 2. なし 3. 不明)	年 月 日	(病名) (施設)	
	既往歴	(1. あり 2. なし 3. 不明)	年 月 日	(病名) (発症)	
			年 月 日	(病名) (発症)	
			年 月 日	(病名) (発症)	

様式第3号の4の1 (裏面)

臨床症候	1 経過 経過の進行性	1. あり	2. なし	3. 不明 ()		
	2 症候 初発症状 ()					
	(1) ミオクローヌス	1. あり (年 月から)	2. なし	3. 不明		
	(2) 進行性認知症、又は意識障害	1. あり (年 月から)	2. なし	3. 不明		
	(3) 錐体路症候	1. あり (年 月から)	2. なし	3. 不明		
	(4) 錐体外路症候	1. あり (年 月から)	2. なし	3. 不明		
	(5) 小脳症状 (ふらつき)	1. あり (年 月から)	2. なし	3. 不明		
	(6) 視覚異常	1. あり (年 月から)	2. なし	3. 不明		
	(7) 精神症候	1. あり (年 月から)	2. なし	3. 不明		
	(8) 無動・無言状態	1. あり (年 月から)	2. なし	3. 不明		
	(9) その他症候 ()	1. あり (年 月から)	2. なし	3. 不明		
	()	1. あり (年 月から)	2. なし	3. 不明		
検査所見	(1) 脳波: PSD	1. あり	2. なし	3. 不明 (検査時期 年 月 日)		
	基礎律動の徐波化	1. あり	2. なし	3. 不明 (検査時期 年 月 日)		
	(2) 画像: CT、MRI で脳萎縮	1. あり	2. なし	3. 不明 (検査時期 年 月 日)		
	diffusion 又はFLAIRで高信号	1. あり	2. なし	3. 不明 (検査時期 年 月 日)		
	(3) プリオン蛋白(PrP)遺伝子検索	1. 施行	2. 未施行	(検査時期 年 月 日)		
	変異 (1. あり 2. なし 3. 不明) 内容 ()					
	コドン129の多型: Met/Met Met/Val Val/Val			コドン219の多型: Glu/Glu Glu/Lys Lys/Lys		
	(4) 脳脊髄液 (検査時期 年 月 日)					
	蛋白量 (1. 正 2. 増 (mg/dl)			細胞数 (1. 正 2. 増 (/3))		
	NSE (1. 正 2. 増 (ng/dl、基準値)			14-3-3 (1. 正 2. 増)		
鑑別診断	①アルツハイマー型痴呆	1. 鑑別できる	2. 鑑別できない	⑥ピック病	1. 鑑別できる	2. 鑑別できない
	②痴呆脳血管障害型痴呆	1. 鑑別できる	2. 鑑別できない	⑦単純ヘルペス等のウイルス性脳炎	1. 鑑別できる	2. 鑑別できない
	③脊髄小脳変性症	1. 鑑別できる	2. 鑑別できない	⑧脳原発性リンパ腫	1. 鑑別できる	2. 鑑別できない
	④パーキンソン痴呆症候群	1. 鑑別できる	2. 鑑別できない	⑨代謝性脳症・低酸素脳症	1. 鑑別できる	2. 鑑別できない
	⑤認知症を伴う運動ニューロン疾患	1. 鑑別できる	2. 鑑別できない	⑩その他の病因による認知症性疾患	1. 鑑別できる	2. 鑑別できない
診断	1) 孤発性クロイツフェルト・ヤコブ病 (sCJD)					
	1. 確実例; 特徴的な病理所見を有する又はウェスタンブロット法や免疫染色法で脳に異常 PrP を検出					
	2. ほぼ確実例; 病理所見がない症例で、進行性認知症を示し、脳波上に PSD を認める。 さらに、ミオクローヌス、錐体路/錐体外路障害、小脳症状/視覚異常、無言無動状態のうち2項目以上を示す。					
	3. 疑い例; ほぼ確実例と同じ臨床症状を呈するが、PSD を欠く。					
	2) 感染性クロイツフェルト・ヤコブ病					
	(1) 病原性クロイツフェルト・ヤコブ病 (sCJD と同様の診断基準による)					
	1. 確実例 2. ほぼ確実例 3. 疑い例					
	種類: 1. 硬膜移植 2. 角膜移植 3. その他 ()					
	(2) 変異型クロイツフェルト・ヤコブ病 (vCJD) (WHO 2001 診断基準による)					
	1. 確実例 2. ほぼ確実例 3. 疑い例					
	3) 遺伝性プリオン病					
	1. 確実例; 特徴的な病理所見を有する又はウェスタンブロット法や免疫染色法で脳に異常 PrP を検出し、PrP 遺伝子変異を有するもの					
	2. ほぼ確実例; 病理所見はないが、PrP 遺伝子変異を認め臨床所見が矛盾しないもの					
	3. 疑い例; 病理所見がなく、PrP 遺伝子変異も証明されていないが、遺伝性プリオン病を示唆する臨床所見と家族歴があるもの					
	臨床病型: 1. 家族性 CJD 2. GSS (ゲルストマン・ストロイスラー・シャインカー病)					
	3. FFI (致死性家族性不眠症) 4. その他 ()					
	4) その他					
	1. プリオン病の可能性あり: プリオン病の診断基準には合致しないが、プリオン病の可能性がある例					
	所見 ()					
ケア	(1) 鼻腔栄養	1. あり (年 月から)	2. なし	(2) 胃瘻	1. あり (年 月から)	2. なし
	(3) 気管切開	1. あり (年 月から)	2. なし	(4) 人工呼吸器	1. あり (年 月から)	2. なし
転出 (予定) 先	転出予定 1. あり 2. なし			紹介元		
	1. の場合予定施設名			転出時期 年 月		医療機関名
医療上の問題点						
医療機関名						
医療機関所在地						
医師の氏名						
電話番号 ()						
記載年月日: 年 月 日						