

(参考)

## 新G-MIS入力画面 (2021年1月18日(月)以降)

厚生労働省 G-MIS  
医療機関等情報支援システム

うち抗原定性検査(簡易キット)実施人数(人) 1

新型コロナウイルス感染患者の入退院状況

入院中(人) 0

新規入院(人) 0

入院中のうちECMO管理中(人) 0

入院中のうち人工呼吸器管理(ECMOなし)(人) 0

入院中のうちICU入室中(人工呼吸器・ECMOなし)(人) 0

うち新規入院(人) 0

左記のうちレムデシビル投与対象者、かつ現在投与していない者(人) 0

左記のうちレムデシビル投与対象者、かつ現在投与していない者(人) 0

左記のうちレムデシビル投与対象者、かつ現在投与していない者(人) 0

ECMO、人工呼吸器、ICU以外でレムデシビル投与対象者かつ現在投与していない人数 0

留意事項  
レムデシビル投与対象者とは、ECMO装着患者、人工呼吸器装着患者、酸素飽和度94%（室内気）以下又は酸素吸入が必要な患者であって、以下のCompassionate use 時の適格基準と除外基準も満たさ、医師の判断により投与することと適当と考えられる者を指し、該当にあたっては、医師の判断を仰いでください。  
■Compassionate use 時の適格基準：PCR検査においてSARS-CoV-2が陽性/酸素飽和度が94%以下（室内気）又は酸素吸入下又はNEWS 2スコア4以上/入院中/クレアチンクリアランスが30 mL/min超/AST及びALTが基準値上限の5倍未満  
■Compassionate use 時の除外基準：多臓器不全の症候を呈する患者/継続的に昇圧剤が必要な患者/ALTレベルが基準値上限の5倍超/クレアチンクリアランス30 mL/min未満又は透析患者/妊婦

一日あたり抗原定量検査可能検体数

抗原定量検査可能検体数(件)

- この枠内の項目に入力されている情報で配送しています。
- レムデシビルが届いたら（又は卸から納入の連絡があったら）、この箇所を『0』にしてください。

- 令和3年1月7日の添付文書改訂により新たに投与対象となる患者状態に該当する場合は、当面の間、この区分に入力してください。

（従前より投与対象となっている患者状態の方がいる場合は、合算して入力してください。）

- この箇所への人数の入力だけでは、レムデシビルは配送されません。