**ICH国際医薬用語集（MedDRA） バージョン20.0**

**手　引　書**

**2017年3月**

**日本語版**

**一般財団法人**

**医薬品医療機器レギュラトリーサイエンス財団**

**JMO事業部**

**読者へ**

本文書はMSSOがMedDRA英語版の利用の手引書として記述したものをJMOが日本語に翻訳し、幾つかの注釈を加えたものである。日本語版が作成されていると同時に欧州言語版がそれぞれの言語版MedDRAの補助文書として作成されている。本文書はJMOが提供するMedDRA/J Browserとともに利用されることを想定している。

新バージョンでの変更点とその解説は別資料のWhat’s New（最新情報）を参照されたい。このWhat’s New文書はJMOが配布するCDROMに収載されていると同時にJMOのWebsite（会員へのお知らせ－ドキュメントライブラリー）からダウンロードできる。

**JMOのWebsite** : https://www.pmrj.jp/jmo/

なお、MSSOはISO 9001:2008で認証された品質管理体制でMedDRA用語集をメンテナンスしている。JMOもまたISO 9001:2015で認証された品質管理体制でMedDRA/J用語集をメンテナンスしている。

**今回の改訂で本文書の変更された箇所を、読者が容易に確認できるように、主な追加・変更のある項目のリストを下記に示す。**

**項目5.1　 用語の使用**

「**PT**および**LLT**の表記の取り決め」の項目5.1は、“unlabelled" と "unapproved" がMedDRAでは同義として使われていることを説明するために変更された。

**項目6.12.1　分類基準**

「SOC;　傷害、中毒および処置合併症 」の項目6.12.1の投薬過誤（medication erros）と製品使用に関する問題（product use issues）の記述が、今回の階層変更に基づき改訂された。

**付表B　用語概念の記述**

新規に「製造安定性試験」および「規格外試験結果」が用語概念に追加され、「投薬欠落」の用語概念が改訂された。

**確認事項**

**MedDRA®**の登録商標はICHの代理としてIFPMA（International Federation of Pharmaceutical Manufacturers and Associations）が所有している。

**Diagnostic and Statistical Manual of Mental Disorders, Fifth Edition** (DSM-5)； 版権所有、2013年American Psychiatric Association.

**ICD-9-CM**（International Classification of Diseases, Ninth Revision, Clinical Modification）；版権所有、1998年、Medicode, Inc.

**COSTART**（Thesaurus Fifth Edition）；第5版 版権所有、1995年、US Food and Drug Administration (FDA)

**Hoechst Adverse Reaction Terminology System** (HARTS)；版権所有、1992年、Aventis Pharma

**WHO Adverse Reaction Terminology** (WHO-ART)；版権所有、1998年、World Health Organization Collaborating Centre for International Drug Monitoring

**Japanese Adverse Reaction Terminology** (J-ART)；は厚生労働省の所産物である。

**LOINC®**；Regenstrief Institute, Inc.の登録商標

**Lanoxin®**；GlaxoSmithKlineの登録商標

**Merriam-Webster®**；Merriam-Webster, Incorporatedの登録商標

**Merriam-Webster Online Dictionary**；版権所有2005年 Merriam-Webster, Incorporated.

**Dorland’s Illustrated Medical Dictionary**；版権所有2004, W. B. Saunders, an Elsevier imprint.

**免責および著作権に関する事項** 

本文書は著作権によって保護されており、如何なる場合であっても文書中にICHが版権を有することを明記することによって公有使用を許諾するものであり、複製、他文書での引用、改作、変更、翻訳または配布することができる。本文書を多少とも改作、変更あるいは翻訳する場合には、「原文書の変更あるいは原文書に基づくものである」と、明確に表示、区分あるいは他の方法で識別できる合理的な手順を踏まえなければならない。原文書の改作、変更あるいは翻訳がICHによる推奨、あるいは後援するものであるという印象は如何なるものであっても避けなければならない。

本資料は現状のまま提供され、一切の保証を伴わない。ICHおよび原文書著者は、本文書を使用することによって生じる如何なる苦情、損害またはその他の法的責任を負うものではない。

上記の使用許可は、第三者組織によって提供される情報には適用されない。したがって、第三者組織に著作権がある文書を複製する場合は、その著作権者の承諾を得なければならない。

JMO注

本資料は、MSSOのオリジナル英語版を一般財団法人医薬品医療機器レギュラトリーサイエンス財団JMO事業部が翻訳し注釈を追加したものであり、本書の内容を営業の目的で複写・転写することを禁ずる。

**目　　次**

1. 序　文 1

1.1 背　景 1

1.2 ICHの議題として採択された医学用語集 1

1.3 Medical Dictionary for Regulatory Activities（MedDRA）Terminologyの開発 2

1.4 用語集の実用化 2

1.5 用語集の範囲 2

1.6 既存用語集からの用語の組み込み 3

1.7 除外基準 4

2. 用語集の構造 5

2.1 同等性 5

2.2 階層性 5

3. 階層レベル 7

3.1 下層語（Lowest Level Terms ; LLT） 7

3.2 基本語（Preferred Terms ; PT） 8

3.3 高位語（High Level Terms ; HLT） 8

3.4 高位グループ語（High Level Group Terms ; HLGT） 9

3.5 器官別大分類（System Organ Class ; SOC） 9

3.6 MedDRA標準検索式 (SMQ)（Standardised MedDRA Queries） 13

4. 用語集の規則と取り決め事項（用語の表記／書式を含む） 14

4.1 スペル 14

4.2 略　語 14

4.3 大文字の使用 15

4.4 句読記号 15

4.5 「一つの単語から成る用語」と「複数の単語から成る用語」 15

4.6 語　順 16

4.7 MedDRA数字コード 16

4.8 身体部位に関するMedDRAの考え方 16

4.9 数値の扱い 17

4.10 既存状態の増悪 17

4.11 非特定用語：（NOSおよびNEC） 17

4.12 性別に特有の用語 18

4.13 HLT以上の表記の取り決め 18

5. PTおよびLLTの表記の取り決め 20

5.1 用語の使用 20

5.2 用語検索の方針 24

6. SOC器官別大分類（構造と内容に関する解説） 25

6.1 「SOC； 血液およびリンパ系障害」 26

6.2 「SOC； 心臓障害」 27

6.3 「SOC； 先天性、家族性および遺伝性障害」 28

6.4 「SOC； 耳および迷路障害」 29

6.5 「SOC； 内分泌障害」 30

6.6 「SOC； 眼障害」 31

6.7 「SOC； 胃腸障害」 33

6.8 「SOC； 一般・全身障害および投与部位の状態」 34

6.9 「SOC； 肝胆道系障害」 36

6.10 「SOC； 免疫系障害」 37

6.11 「SOC； 感染症および寄生虫症」 38

6.12 「SOC； 傷害、中毒および処置合併症」 40

6.13 「SOC； 臨床検査」 43

6.14 「SOC； 代謝および栄養障害」 48

6.15 「SOC； 筋骨格系および結合組織障害」 49

6.16 「SOC； 良性、悪性および詳細不明の新生物（嚢胞およびポリープを含む）」 50

6.17 「SOC； 神経系障害」 52

6.18 「SOC； 妊娠、産褥および周産期の状態」 53

6.19 「SOC； 製品の問題」 55

6.20 「SOC； 精神障害」 57

6.21 「SOC； 腎および尿路障害」 59

6.22 「SOC； 生殖系および乳房障害」 60

6.23 「SOC； 呼吸器、胸郭および縦隔障害」 61

6.24 「SOC； 皮膚および皮下組織障害」 62

6.25 「SOC； 社会環境」 63

6.26 「SOC； 外科および内科処置」 65

6.27 「SOC； 血管障害」 67

付表A　略号とそのフルスペル 68

付表B　用語概念の記述 71

図2-1. MedDRAの階層構造 6

表3-1. MedDRA　SOCリスト（アルファベット順） 11

表3-2. MedDRA　SOCリスト（国際合意順） 12

表6-1. SOC； 免疫系障害の例外および取り決め事項の例示 37

1. 序　文

このMedical Dictionary for Regulatory Activities（MedDRA）Terminologyは、医薬品規制調和国際会議（ICH）の協力のもとに開発された国際医薬用語集である。本ガイドでは、用語集の開発、対象範囲および体系について解説する。

## 1.1 背　景

MedDRAが開発されるまでは、医薬品規制に関する医学用語集で国際的に合意されたものはない状況であった。規制関連データを処理しているほとんどの組織は、国際的な副作用用語集とともに疾病用語集を用いている。欧州ではほとんどの国が世界保健機関（WHO）の副作用用語集（WHO-ART）およびInternational Classification of Diseases第9改訂版（ICD-9）の組み合わせを使用し、米国では、通常、食品医薬品局（FDA）の副作用用語集（COSTART）がICD-9-CM（ICD-9臨床版）と組み合わせて使用されていた。日本では、これら国際的用語集の日本語版である医薬品副作用用語集（J-ART）およびMEDIS病名コード表を、それぞれ独自に開発し使用していた。さらに、多くの組織ではこれらの用語集をそれぞれの利用目的に合わせて変更して使用していた。既存の用語集は、データ入力用として規定されている用語レベルに具体性が欠け、また、提供される検索オプションも少ない（例：分類する階層数が少ないか、あるいは単軸でしかデータを検索できないなど）、しかも、症候群を効果的に処理できないなどの点が指摘されてきた。  
充分な余力のある組織では、これらの欠点を全面的または部分的に補う目的で、独自の「自家用」用語集を作成していた。

複数の用語集が使用されることから、幾つかの問題が発生していた。医薬品のライフサイクルの様々な段階で、異なった用語集が用いられることは、データ検索や解析を複雑化するだけでなく、データの相互参照を困難にしている。例えば安全性データでは、承認前臨床試験についてはICDを用いるが、市販後調査に関してはJ-ART、WHO-ART、またはCOSTARTが多く使用されていた。さらに、地域によって異なる用語集が使用されていれば、国際的なコミュニケーションが阻害され、ある用語集から他の用語集へのデータ変換が必要となっていた。このデータ変換は、時間的な遅れやデータの損失または歪を生じた。これはとりわけ、それぞれの子会社が各国規制当局のデータ提出規定の違いに応じまちまちの用語集を使っている多国籍製薬企業において大きな問題であった。また企業とCROとのコミュニケーションにおいても、同様な問題が生じていた。

医薬品等の承認申請に必要とされる情報を管理し、規制当局と医薬品企業とのデータ  
交換に求められている厳しい時間的制約を守ることは益々困難になっていた。このため、医薬品関連業界全体にわたる情報交換および情報技術(Information Technology)の開発促進への参画が促されていた。さらに、電子的情報交換の達成のためには、データセットおよびデータ構造も標準化する必要があった。

## 1.2 ICHの議題として採択された医学用語集

1994年10月、ICH運営委員会は検討中の「安全性、品質、および有効性の調和に関するテーマ」を補完する目的で、総合的な規制コミュニケーションの構想を提案した。  
その内容は、規制目的のための医学用語集（M1）と規制情報伝達のための電子標準（ESTRI, M2）に関連するものであり、規制データの電子的コミュニケーションの重要性、ならびに国際標準設定の必要性の高まりを受けて採択されるところとなった。

ICH M1構想の目的は、医薬品等の登録、記録文書および安全性監視における規制上のコミュニケーションに用いる――即ち市販前および市販後のいずれの規制段階にも  
用いる――国際的医学用語を標準化することであった。その目標は、既存の用語集の限界を克服し、国際的に受け入れられ、かつ長期的なメンテナンスのための適切な取り決めに裏付けされた、単一の規制関連医学用語集を合意により作成することであった。  
そのような用語集は、評価対象となるデータの品質、適時性および利用可能性を向上させ、規制当局ならびに企業の双方に有益である。更に、用語集は医薬品に関するデータの電子的交換を容易にし、結果として長期的な資源の節約となる。

ICHのメンバー6団体とオブザーバーとしてWHOを加えたM1 ICH専門家作業部会（EWG）が設置され、欧州連合（EU）がそのまとめ役となった。EWGはその活動の成果物として、合意された内容と構造をもつ用語集（「実用バージョン」）と合意されたメンテナンスの枠組みを作成することとした。

## 1.3 Medical Dictionary for Regulatory Activities（MedDRA）Terminologyの開発

本ICH用語集は既存の用語集をベースに開発されたものである。MEDDRA専門作業部会（Medical Dictionary for Drug Regulatory Affairs Working Party）は、英国MCA（現在はMHRA :Medicines and Healthcare products Regulatory Agency)の医学用語集に改良を加え、MEDDRAバージョン1.0を作成し、新しいICH用語集の基として採用された。

MedDRAバージョン2.0は、1997年7月のICH-4会議において、実用バージョンの  
用語集として承認された。また同会議では用語集の名称と略称の変更も認められた。バージョン1.5まではMedical Dictionary for Drug Regulatory Affairs（MEDDRA）が用いられてきたが、実用バージョン（バージョン2.0）およびその後のバージョンにはMedical Dictionary for Regulatory Activities（MedDRA）Terminologyという名称が使用されることとなった。

## 1.4 用語集の実用化

用語集が定着するためには、医学／科学の進歩と規制環境の変化への対応に合わせた  
用語集の長期的なメンテナンスと更新が不可欠である。このため、Maintenance and Support Services Organization（MSSO）の存在が、MedDRAの実用化には必要な前提条件である。MSSOは公開競争入札の結果、メンテナンス機関としてICHにより指名された。

## 1.5 用語集の範囲

MedDRAは、医薬品開発のあらゆる段階（ただし動物毒性試験は除く）に適用できる。MedDRAの適用範囲は、ある製品に関する医学的、健康関連および規制関連の概念を包含している。また、医療機器による健康への影響や不具合（例：「**PT; *医療機器関連感染*** (*Device related infection*)」、「**PT; *医療機器不具合*** (*Device failure*)」）にも適用できる。さらに、ある特定の地域で規制対象となる異なるタイプの製品例えば食品、化粧品なども対象としている。

医学的および健康関連用語のカテゴリーは以下の通りである。

* 症　状
* 徴　候
* 疾　患
* 診　断
* 適応症　―　症状、徴候、疾患、診断、疾患の診断若しくは予防、及び生理機能の調整が含まれる
* 臨床検査の名称と定性的結果　－　増加、低下、正常、異常、存在、欠如、陽性、陰性など
* 投薬過誤および製品品質の品質に関する用語
* 外科および内科処置
* 病歴／社会環境／家族歴

社会環境は、通常医学用語とはみなされないが、規制データの評価に関連する場合には対象範囲となる（リスク要因との関連で治療の臨床的効果を評価する場合など）。

例：「**PT; *外国旅行*** (*Foreign travel*)」、「**PT; *物質使用***(*Substance use*)」、「**HLT; *タバコ使用*** (*Tobacco use*)」、「**HLT; *死別問題*** (*Bereavement issues*)」

上記のように定義される用語集は、市販前および市販後の両規制段階において、以下に示すようなデータの入力、検索、評価および提示に利用する目的で、規制当局と製薬企業向けに開発された。

* 臨床試験
* 副作用および有害事象の自発報告
* 規制当局への申請
* 製品情報

MedDRAの管理委員会（Management Board）との協議の結果、用語集の適用範囲は関係する専門家の意見を基にして、追加の医学的、健康関連および規制関連の概念まで拡張されるであろう。追加されるテーマはMSSOの通常の追加要請の手順に従って決められる。

## 1.6 既存用語集からの用語の組み込み

1999年3月にリリースされたMedDRAの初版（V.2.1）では、それまでに使用されていた幾つかの用語集に含まれていた数字コードやアルファベットコード（symbol）がそれぞれ関連する用語とともに独立したフィールドとして取り込まれていた。

それらのコードはCOSTART(第5版)、WHO-ART(1998年第3四半期版)、ICD9、ICD9-CM、HARTS(リリース2.2)、J-ART(1996年版)の用語と同一または同じ概念のMedDRA用語とリンク付けされていた。例を挙げれば、MedDRAのPT:NauseaはCOSTARTのNAUSEAと対応している。

MedDRAは概念別分類語彙集（metathesaurus）として開発されたものではなく、これら他の用語集の階層構造がそのままMedDRAに採用されている訳ではない。従って、他の用語集から採用された入力用の用語（LLT）は、その「親元」の用語集と同じPTにリンクしているとは限らない。データ検索と提示に用いられる階層構造は、MedDRA固有のものである。

MedDRAへの用語の採択は前項の「用語集の範囲」に該当するものに制限されている。

MedDRAのオリジナル版を作成したICHのM1作業グループでは、これらのコードやSymbolを用語とともにMedDRAに取り込むことによって旧用語集からMedDRAへのデータ変換が容易になると考えて、その作業を行った。それ以来、多くの組織では旧用語集からMedDRAへのデータ変換を行って久しいが、このコードはMedDRAの初版以来メンテナンスがされていなかった。それ故、MSSOはバージョン15.0でこれらのコードを削除することとした。

但し、この削除により如何なるMedDRA用語やMedDRAコードも変更や削除されておらず、またASCIIファイルの構造変更も行われていないことを承知されたい。

## 1.7 除外基準

MedDRAの作成にあたって採用された除外基準は、今後の用語集の範囲の拡大を制限するものではないが、MedDRAは医薬用語集であることから、下記のような規制に関する用語は範囲外としている。

* 医薬品名／製品名（注：ジゴキシンなど、既存用語集に収載されている繁用薬剤の一般名のいくつかは、これに結びついた有害事象とともに用語に含まれていることがある）
* 機器名／器具名／診断用製品名
* 試験デザイン
* 患者因子（性、年齢、人種、宗教など）

患者個人の健康への影響を主眼点としているので、下記のものは除外する。

* 患者個人よりは母集団に適用する修飾語（例：まれに、頻繁に）
* 検査所見のパラメーターに関連する数値は除外する（例：血清ナトリウム141ｍEq/L）詳細は項目4.9参照
* 重症度を表す語は含まない。重度、軽度のような用語は、その用語の特異性に関連のある場合のみに用いられる（例：重度精神遅滞と軽度精神遅滞）

2. 用語集の構造

MedDRAは、規制のあらゆる段階での臨床的に妥当な医学用語集として開発されたものであり、包括的かつ具体的なデータ入力と多種多様なデータ検索の促進を可能とする構造が付与されている。用語集の階層構造は、図2-1に示す通りである。用語集における用語間の関係は、下記の二つに分類できる。

## 2.1 同等性

同義語または同等とみなされる用語は、PTの下にグループ化される。

## 2.2 階層性

階層は上位と下位の関係またはレベルを表すもので、上位語はそれに属するそれぞれの下位語を包括する広範囲のグループ用語であり、階層レベルは用語集における縦のつながりを示している。

階層は、柔軟なデータ検索と明確なデータ提示を行うにあたって重要な仕組みである。この用語集は５段階の階層からなり、必要なレベルに応じ、特定のグループ分けまたは広範囲のグループ分けを使い分けてデータを検索することができる。最も具体的なデータ検索には、下層語（LLT）が使用できる。

この用語集は正式な類別または分類を意図して開発されたものではない。即ち、SOC毎の各階層レベルは異なる特異性または粒度・精度 (granularity) をなしている場合がある。高位語（HLT）と高位グループ語（HLGT）は、用語を臨床的に関連する分野でグループ化することにより、データの検索と提示を容易にするためのものである。HLTとHLGTのレベルはMedDRAにおける「グループ化用語」(grouping terms) といわれることがある。  
用語集における27の器官別大分類（SOC）はそれぞれ並行した軸を有しているが、  
相互に排除するものではない。複数軸性・多軸性 (multi-axiality) と呼ばれるこの特性は、一つの用語が一つのSOCに限定されず、複数のSOCに属することを可能にしている。複数軸の存在は、様々な分類で用語のグループ化を可能とし（例：病因または発現部位別に類別）、様々なデータセットで検索や提示が可能である。この用語集はある用語をデータ入力すれば、自動的により高い階層のグループ用語が指定される仕組みになっている。そのため、用語集のグループ用語はあらかじめ定められており、データ入力者がその都度選択する必要はない。つまり、用語の複数軸のリンクは、常にデータ入力時点であらかじめ指定されており、データ検索時のSOCの選定に関係なく、包括的かつ一貫性のあるデータ検索を可能としている。

図2-1. MedDRAの階層構造

|  |  |
| --- | --- |
| 器官別大分類（SOC） | |
|  |  |
| 高位グループ語（HLGT） | |
|  |  |
| 高位語（HLT） | |
|  |  |
| 基本語（PT） | |
|  |  |
| 下層語（LLT） | |

3. 階層レベル

各階層レベルの特長を以下に示す。

## 3.1 下層語（Lowest Level Terms ; LLT）

LLTは本用語集の最下位層を構成する用語であり、それぞれのLLTは一つのPTに  
リンクしている。

LLTはそれが属するPTに対し、下記のいずれかの関係にある。

**同義語：**そのPT固有の概念と同じ意味ではあるが表現の異なる用語

例：「**PT; *関節炎*** (*Arthritis*)」とこれに属する「**LLT; *関節の炎症***(*Joint inflammation*)」

**語彙変化：**同一表現に対する異なる語形。即ち、フルネームと略称や既存用語集に  
由来する直接語と倒置語などが含まれる。

例：「**PT; *後天性免疫不全症候群*** (*Acquired immunodeficiency syndrome*)」とこれに属する「**LLT; *エイズ*** (*AIDS*)」、「**PT; *舌生検***(*Biopsy tongue*)」とこれに属する「**LLT; *舌生検*** (*Tongue biopsy*)」

**準同義語：**正確には意味が違うが、特定の用語集では同義語と扱われるもので、部位や左右差の説明などが含まれる

例：「**PT; *外耳炎***(*Otitis externa*)」とこれに属する「**LLT; *両側性外耳炎***(*Bilateral otitis externa*)」

**部分要素：**解剖学的な特定などの詳細情報を含む用語は、PTの部分要素 (Sub-element)としてこれに属するLLTとなる場合がある

例：「**PT; *挫傷***(*Contusion*)」 に属する「**LLT; *顔の挫傷*** (*Bruising of face*)」 や 「**LLT; *脚の挫傷*** (*Bruising of leg*)」

**同一LLT：**データ入力の目的でPTと同一の用語がLLTに含まれる。この場合のLLTとそれが属するPTは同一のMedDRAコードを持ち、両レベルに含まれている。

例：「**PT; *アルツハイマー型認知症***(*Dementia Alzheimer's type*)」とこれに属する「**LLT; *アルツハイマー型認知症*** (*Dementia Alzheimer's type*)」

LLTには口語表現や文化的に固有な用語も含まれていることから、すべての言語においてユニーク（unique）に翻訳できる訳ではない。

他の用語集から組み込まれた用語の多くはこのレベルに存在するため、LLTは過去データの移行を容易にするという重要な役割を担っている。

LLTは、データ入力時の主観的選択を少なくすることからデータ入力を容易にし、その一貫性を高める。

LLTは自動コード化のベースとしても利用可能である。LLTは、それがリンクするPTよりも具体的な表現があるので、最も具体的なレベルでのデータ検索をすることができる。

LLTには“カレント”および“ノンカレント”フラグ（“Current”/“Non-current”Flag）が付いている。非常に漠然とした用語、曖昧な用語、不完全な用語、略された用語、古い用語、またはスペル違いの用語は、「ノンカレント（Non-current）」のフラグが付けられている。これらの多くはMedDRAに取りこまれた他の用語集に由来する用語である。MedDRAが「ノンカレント」のLLTを保持している理由は、過去の蓄積データの検索と解析のためである。また、このフラグは、既存データベースへのMedDRAの導入を可能にするとともに、導入後のデータ入力にノンカレントLLTが不用意に使用されることを防ぐ目的も持っている。

JMO注：上記の英語カレンシーフラグと別にMedDRA/Jには日本語カレンシーフラグがある。日本語カレンシーフラグに関する説明は、「MedDRA/J利用の手引き ― 用語選択ガイド ―」（平成24年 改訂版）の「Ⅳ．MedDRA日本語版の独自ルール」を参照されたい。

## 3.2 基本語（Preferred Terms ; PT）

PTは、症状、徴候、疾患、診断、治療上の適応、臨床検査、外科的または内科的処置、病歴、社会環境または家族歴を表す明確な記述語（descriptor）であり、単一の医学的概念を表すものである。

PTは国際的な必要条件に則って、明瞭で可能な限り具体的な特質を表したものでなければならない。従って、人名を付した用語は、それが国際的に認知されている場合に  
限り使用されている。

PTレベルの集合性／特異性は、臨床的、病理学的または病因学的に説明された用語によって表されている。例えば、PTレベルで鼻炎および髄膜炎に関する様々な用語が  
別個に収載されている。

例：「**PT; *通年性鼻炎*** (*Rhinitis perennial*)」、「**PT; *潰瘍性鼻炎*** (*Rhinitis ulcerative*)」、「**PT; *萎縮性鼻炎*** (*Rhinitis atrophic*)」、「**PT; *無菌性髄膜炎*** (*Meningitis aseptic*)」、「**PT; *クリプトコッカス性髄膜炎***(*Meningitis cryptococcal*)」、「**PT; *ウイルス性髄膜炎*** (*Meningitis viral*)」、「**PT; *細菌性髄膜炎*** (*Meningitis bacterial*)」

PTにこのレベルの具体性をもたせることは、本用語集の複数軸という特性を最大限に  
活かすことに直結している。

PTにリンクすることのできるLLTの数に制限は無いが、最低限一つのLLTをその下位語として持っていなければならない。また、新しいPTが追加されるごとに、このPTと同一のLLTがデータ入力用として自動的に加えられる。

PTはHLTの下層語である

PTは最低限一つのSOCにリンクしていなければならない。PTは妥当な限り複数のSOCにリンクすることができるが、個々のSOCにおいては一つのHLT ⇒ HLGT ⇒ SOCのルートを通じてのみリンクできる。また、それぞれのPTにはプライマリーSOCが付与されており、データ集約する際に当該用語を出力すべきSOCを定めている。

## 3.3 高位語（High Level Terms ; HLT）

HLTはそれにリンクするPTの上位語であり、解剖学的、病理学的、生理学的、病因学的または機能により、それに関連するPTをリンクさせる包括的なカテゴリーである。

例：「**HLT; *気管支痙攣および閉塞*** (*Bronchospasm* and *obstruction*)」、「**HLT; *縦隔障害*** （*Mediastinal disorders*）」、「**HLT; *肺水腫***(*Pulmonary oedemas*)」、および「**HLT; *上気道新生物*** (*Upper respiratory tract neoplasms*)」

この用語集は系統的な分類を意図したものではないことから、個々のHLTの示す範囲は用語集の全体を通じて（若しくはSOC間で）一貫しているわけではない。

HLTはデータ検索と提示を意図したもので、グループ化のための階層レベルであり  
コーディングには使用されない。

HLTはHLGTの下位語であり、一つのHLGTを介して少なくとも一つのSOCにリンクしていなければならない。HLTは一つのルートを介してのみ特定のSOCにリンクする（即ち、SOC毎にただ一つのHLGTとリンクする）ことができる。また、或る特定のHLGTにリンクしている全てのHLTは、そのHLGTがリンクする全てのSOCに関連付けられている。

## 3.4 高位グループ語（High Level Group Terms ; HLGT）

HLGTは、一つまたは複数のHLTの上位語で、解剖学的、病理学的、生理学的、病因学的または機能により関連付けられている。

例：「**HLGT; *高血圧性血管障害*** (*Vascular hypertensive disorders*)」というHLGTには、「**HLT; *進行性悪性高血圧*** (*Accelerated and malignant hypertension*)」、「**HLT; *高血圧合併症*** (*Hypertension complications*)」、「**HLT; *門脈圧亢進*** (*Portal hypertensions*)」、「**HLT; *妊娠関連高血圧*** (*Pregnancy associated hypertension*)」、「**HLT; *肺高血圧症*** (*Pulmonary hypertensions*)」、「**HLT; *腎性高血圧*** (*Renal hypertensions*)」、「**HLT; *血管性高血圧障害ＮＥＣ***(*Vascular hypertensive disorders NEC*)」および「**HLT; *内分泌性および代謝性二次性高血圧*** (*Endocrine* and *metabolic secondary hypertension*)」のHLTがリンクしている。

HLGTはデータ検索と提示を意図したもので、より広い概念で検索するためにHLTをグループ化している。

HLGTはSOCに直接リンクする下層語である。HLGTは、少なくとも上位階層であるSOCのひとつと下位階層であるHLTのひとつ（それぞれ直上と直下の階層）にリンクしていなければならず、これは用語集に欠くことのできない規定である。

一つのHLGTがリンクすることのできるSOCの数に制限はない。

## 3.5 器官別大分類（System Organ Class ; SOC）

SOCはデータ検索のために最も広い概念を提供する最上位階層で、下記によってグループ化されている。

* 病因学別（例：「**SOC; *感染症および寄生虫症*** (*Infections and infestations*)」）
* 発現部位別（例：「**SOC; *胃腸障害*** (*Gastrointestinal disorders*)」）
* 目的別（例：「**SOC; *外科および内科処置*** (*Surgical and medical procedures*)」）

上記の分類の例外として、社会環境のSOCには有害事象を表す用語ではなくヒトに関する情報を表す用語が収載されており、報告された有害事象に影響するかもしれない個々人の本質に関連する用語をグループ化している。

SOCは少なくとも一つ以上のHLGTに直接リンクしている（即ち上位にある）が、  
リンクするHLGTの数に制限はない。

すべてのSOCからの検索に際し重複集計を避けるため、PTには一つのプライマリーSOCが割り当てられている。これが必要な理由は、PTが二つ以上のSOCに表示され得るためである（複数軸・多軸）。プライマリーSOCを決めることにより、SOCごとに蓄積データのアウトプットを行った場合、PTが２回以上表示され重複集計されることを防ぐことができる。MedDRAのすべてのPTには、アウトプットする際、当該PTがどのSOCに表示されるかを決める「プライマリーSOC」が割り当てられている。  
ただしこの特性は、個々のSOCにおけるデータ検索を行う場合、いずれのSOCにおいてもそのSOCに含まれる用語の表示と集計を妨げるものではない。

プライマリーSOCの割り当て基準は下記の通りである。

* 単一のSOCにのみリンクしているPTは、自動的にそのSOCがプライマリーSOCとなる。
* 疾患または徴候および症状に関するPTは、以下の例外を除き、主たる発現部位または臓器に基づきプライマリーSOCが割り当てられる。
  + 先天性または遺伝性の異常の用語は、「**SOC; *先天性、家族性および遺伝性障害***(*Congenital, familial and genetic disorders*)」をプライマリーSOCとして割り当てる。
  + 新生物の用語は、「***SOC; 良性、悪性および詳細不明の新生物（嚢胞およびポリープを含む）*** (*Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps*))」がプライマリーSOCとして割り当てられる。ただし、嚢胞およびポリープには適用せず、その発現部位のSOCがプライマリーSOCとして割り当てられる。例えば、「***PT; 耳茸*** (Aural polyp)」は「***SOC; 耳および迷路障害*** (Ear and labyrinth disorders)」をプライマリーSOCとしており、「***SOC; 良性、悪性および詳細不明の新生物（嚢胞およびポリープを含む）*** (*Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps*))」をセカンダリーSOCとしている。
  + 感染症の用語は、「***SOC; 感染症および寄生虫症*** *(Infections and infestations)*」をプライマリーSOCとして割り当てる。

あるPTが、これらの例外的な三つのSOCの二つ以上にリンクする場合は、次の優先順位でプライマリーSOCが決定される。

1. **SOC; *先天性、家族性および遺伝性障害***
2. **SOC; *良性、悪性および詳細不明の新生物（嚢胞およびポリープを含む）***
3. **SOC; *感染症および寄生虫症***

例えば、「**PT; *先天性奇形腫*** (*Congenital teratoma*)」は、「**SOC; *先天性、家族性および遺伝性障害***(*Congenital, familial and genetic disorders*)」がプライマリーSOCとなり、「**SOC; *良性、悪性および詳細不明の新生物（嚢胞およびポリープを含む）*** (*Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps*))」がセカンダリーSOCとなる。

新生物、先天性異常および感染症のプライマリーSOC割り当てを決める際に「病因学的分類よりも発現部位をプライマリーSOCとする」一般原則が破棄されることは、MedDRAの開発段階において決定された。この理由は、これらのカテゴリーに属する全てのPTを、日常の累積データのアウトプットから一つのグループにまとめることによって、シグナルの検出を容易にするためである。

プライマリーSOC割り当てに関するその他の留意事項を以下に示す。

* MedDRAのSOCすべてが複数軸となっているわけではない。「**SOC; *臨床検査*** (*Investigations*)」、「**SOC; *社会環境*** (*Social circumstances*)」、「**SOC; *外科および内科処置*** (*Surgical and medical procedures*)」にリンクしている用語は、複数軸のリンクを持っておらず、他のSOCにはリンクしない。
* すべてではないが大多数の傷害や中毒および処置合併症の用語は、「**SOC; *傷害、中毒および処置合併症*** (*Injury, poisoning and procedural complications*)」をプライマリーSOCとしている。
* 投与部位、埋め込み部位および注射部位の反応に関するPTには、「**SOC; *一般・全身障害および投与部位の状態*** (*General disorders and administration site conditions*)」がプライマリーSOCとして割り当てられる。ただし、これらの部位の感染症は、例外的に「**SOC; *感染症および寄生虫症*** (*Infections and infestations*)」をプライマリーSOCとしている。

アルファベット順（英語）のMedDRAのSOCリストは、表3-1の通りである。また、言語またはアルファベット文字列に関係なく、国際的に合意された表示順のSOCリストを表3-2に示す。MedDRA作成時の ワーキンググループ（EWG）では、複数の言語で作成されるMedDRAに対して共通するアルファベット順はないとし、どの言語でも使える国際合意順を定めた。

表3-1. MedDRA　SOCリスト（アルファベット順）

|  |  |
| --- | --- |
| *血液およびリンパ系障害* | *Blood and lymphatic system disorders* |
| *心臓障害* | *Cardiac disorders* |
| *先天性、家族性および遺伝性障害* | *Congenital, familial and genetic disorders* |
| *耳および迷路障害* | *Ear and labyrinth disorders* |
| *内分泌障害* | *Endocrine disorders* |
| *眼障害* | *Eye disorders* |
| *胃腸障害* | *Gastrointestinal disorders* |
| *一般・全身障害および投与部位の状態* | *General disorders and administration site conditions* |
| *肝胆道系障害* | *Hepatobiliary disorders* |
| *免疫系障害* | *Immune system disorders* |
| *感染症および寄生虫症* | *Infections and infestations* |
| *傷害、中毒および処置合併症* | *Injury, poisoning and procedural complications* |
| *臨床検査* | *Investigations* |
| *代謝および栄養障害* | *Metabolism and nutrition disorders* |
| *筋骨格系および結合組織障害* | *Musculoskeletal and connective tissue disorders* |
| *良性、悪性および詳細不明の新生物（嚢胞およびポリープを含む）* | *Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)* |
| *神経系障害* | *Nervous system disorders* |
| *妊娠、産褥および周産期の状態* | *Pregnancy, puerperium and perinatal conditions* |
| *製品の問題* | *Product issues* |
| *精神障害* | *Psychiatric disorders* |
| *腎および尿路障害* | *Renal and urinary disorders* |
| *生殖系および乳房障害* | *Reproductive system and breast disorders* |
| *呼吸器、胸郭および縦隔障害* | *Respiratory, thoracic and mediastinal disorders* |
| *皮膚および皮下組織障害* | *Skin and subcutaneous tissue disorders* |
| *社会環境* | *Social circumstances* |
| *外科および内科処置* | *Surgical and medical procedures* |
| *血管障害* | *Vascular disorders* |

表3-2. MedDRA　SOCリスト（国際合意順）

|  |  |
| --- | --- |
| *感染症および寄生虫症* | *Infections and infestations* |
| *良性、悪性および詳細不明の新生物（嚢胞およびポリープを含む）* | *Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)* |
| *血液およびリンパ系障害* | *Blood and lymphatic system disorders* |
| *免疫系障害* | *Immune system disorders* |
| *内分泌障害* | *Endocrine disorders* |
| *代謝および栄養障害* | *Metabolism and nutrition disorders* |
| *精神障害* | *Psychiatric disorders* |
| *神経系障害* | *Nervous system disorders* |
| *眼障害* | *Eye disorders* |
| *耳および迷路障害* | *Ear and labyrinth disorders* |
| *心臓障害* | *Cardiac disorders* |
| *血管障害* | *Vascular disorders* |
| *呼吸器、胸郭および縦隔障害* | *Respiratory, thoracic and mediastinal disorders* |
| *胃腸障害* | *Gastrointestinal disorders* |
| *肝胆道系障害* | *Hepatobiliary disorders* |
| *皮膚および皮下組織障害* | *Skin and subcutaneous tissue disorders* |
| *筋骨格系および結合組織障害* | *Musculoskeletal and connective tissue disorders* |
| *腎および尿路障害* | *Renal and urinary disorders* |
| *妊娠、産褥および周産期の状態* | *Pregnancy, puerperium and perinatal conditions* |
| *生殖系および乳房障害* | *Reproductive system and breast disorders* |
| *先天性、家族性および遺伝性障害* | *Congenital, familial and genetic disorders* |
| *一般・全身障害および投与部位の状態* | *General disorders and administration site conditions* |
| *臨床検査* | *Investigations* |
| *傷害、中毒および処置合併症* | *Injury, poisoning and procedural complications* |
| *外科および内科処置* | *Surgical and medical procedures* |
| *社会環境* | *Social circumstances* |
| *製品の問題* | *Product issues* |

## 3.6 MedDRA標準検索式 (SMQ: Standardised MedDRA Queries）

MedDRA標準検索式 (SMQ)はMedDRA用語をグループ化したもので、特定の目的とする医学的状態に関連する、通常、PTレベルの用語グループである。SMQは、潜在的に関連がある個別症例安全性報告（individual case safety report ; ICSR）の識別と検索を支援することを意図したものである。内包する用語は徴候、症状、診断、症候、身体的診察所見、臨床検査結果や生理学的テストデータなどに関連したものである。SMQには、当該SMQに包含されているPTにリンクするLLTのみが包含されており、PTにリンクしないLLTはグループ化されない。

SMQの詳細情報は、別文書の「MedDRA標準検索式(SMQ)手引書」（SMQ Introductory Guide ）を参照されたい。SMQの手引書は、MedDRAの本バージョンに付随して提供される参考文書の一つである。

4. 用語集の規則と取り決め事項（用語の表記／書式を含む）

項目4、5、6はMedDRAで適用されている規則と取り決め事項について記述している。それぞれの規則は殆どの場合に適用されるが、幾つかの規則は例外を持っている場合がある。それらの例外は個々の規則でその理由が説明されているが、すべての例外事項を記載することは困難である。MedDRAは医学用語集であって分類法ではない。医学的な整合性を持ち、実用的であり、実際の医療現場を反映することが必要である。また、特殊な用語については、異なる文化的背景下でどう翻訳されるかも考慮する必要がある。

## 4.1 スペル

医学用語のスペルはドーランド図説医学大事典（第30版）©、ド－ランドオンラインおよび標準的な医学論文の表記に従う。医学用語以外の用語はMerriam-Webster® English Dictionaryの表記に準じた。

ハイフンの使用は、ドーランド図説医学大事典で汎用されている表記および標準的な医学論文に従う。

“non”が付いている用語は、ドーランド図説医学大事典に収載されていない限り常にハイフンをつけるが、  
Merriam-Webster English Dictionaryに一語として採用されている語は例外とする（例： nontoxic、nonspecific、noninvasive、nondependent、nonmedical、nonproductive、noncompliance、nondominantなど）。

“post”がついている用語はドーランド図説医学大事典の表記に従い、スペースを入れるが下記のものは例外とする。  
ハイフン付き：“post-traumatic”、“postero-lateral”、“post-term”。一語扱い：“postabortal”、“postpartum”、“postmature”、“postmenopausal”、“postmastoid”、“postvaccinal”、“postvaccinial”、“postnasal”、“postauricular”、“postictal”、“postmastectomy”、“postnatal”。

PT以上では英国式スペルを使用しており、LLTレベルには英国式スペルとこれに対応する米国式スペルの両者が含まれている（例：「**PT; *下痢* (*Diarrhoea*)**」の下位に 「**LLT; *Diarrhoea***」と「**LLT; *Diarrhea***」）。

他の用語集から組み込まれ、スペルの誤っているものは、“ノンカレント(Non-current)”のフラグを付した。

## 4.2 略　語

基本的に、PT以上のレベルでは略語は使用しない。ただし、1) 単語をすべて記載すると語句が長くなりすぎるもの（100文字以上）や2) 周知の略語の場合は、このルールの例外とされている。下記はその例である。

CDC＝Center for Disease Control（USA） 米国疾病管理センター

CNS＝central nervous system 中枢神経系

CSF＝cerebrospinal fluid 脳脊髄液

ECG＝electrocardiogram 心電図

下記の略語はHLTおよびHLGTでのみ使用される（幾つかのLLTは例外的にNECがついているものがあるがそれらは総てノンカレントである）。

NEC＝not elsewhere classified 他に分類されない

以下の略語はLLTレベルでのみ使用される。

NOS＝not otherwise specified 他に特定されない

略語には、終止符（ピリオド）は付けない。ICHに参加している幾つかの地域で異なる意味をもつ可能性のある略語または頭文字語は、曖昧さを避けるために本用語集の収載対象外である。

標準的な略語用語集で複数の意味を持つ略語または頭文字語は、通常MedDRAには  
採用されない。しかし、複数の意味を持つ略語であっても、世界的に汎用されているものはLLTとして採用されているものもある。例えば、Cerebrovascular accidentを意味するCVA（「**LLT; *脳血管発作*** (*CVA*)」）、Raised liver function testsを意味するLFT（「**LLT; *肝機能検査値上昇***(*Raised LFTs*)」）などがある。

MSSOはウイルスに関する略語で表記されたLLTの多くは（関連する用語では略語表記でないものおよび修飾詞を伴っていない用語を含む）例えばLLT HAV、LLT HBV、 LLT Hepatitis B virusなどが臨床検査を意味するのか、感染を意味するかの解釈についてのユーザーからの要望に基づくエキスパートパネルの助言を考慮し、これらの用語は臨床検査を表すPTにリンクさせノンカレントとすることとした。MedDRAバージョン12.1以降 “test”あるいは “infection”との修飾詞が付いていない新規の略語表記の用語は採用しない。

化学元素は、その正式な記号を用いて、塩素は“Cl” 銅は“Cu”のようにLLTとして収載されている。

## 4.3 大文字の使用

ほとんどの用語は小文字で表し、それぞれの用語の最初の文字のみを大文字として  
いる。例外は、固有名詞（例：「**PT; *非ホジキンリンパ腫***(*Non-Hodgkin's lymphoma*)」）、微生物の分類学上の名称および略語である。

用語集、辞書およびシソーラスなどでは伝統的に大文字と小文字を併用し、用語の正しい綴りを示している。しかし、ユーザーはそれぞれのデータベースで、どの様に大文字・小文字を使うかは自由に選択することができ、大文字だけを使用することも可能である。

## 4.4 句読記号

固有名詞には、アポストロフィを使用している（例：「**PT; *ジルベール症候群***(*Gilbert's syndrome*)」）。

フランス語の「accent aigu」や「é」のような発音区別符は英語版MedDRAからは除外されている（例：「**PT; *ギラン・バレー症候群***(*Guillain-Barre syndrome*)」）。

## 4.5 「一つの単語から成る用語」と「複数の単語から成る用語」

それぞれのLLTまたはPTは単一の概念を表しているが、その概念は一つまたはそれ以上の単語で表現される。

二つ以上の概念を表す用語が、他の用語集から受け継がれて（inherited）いる場合がある（例：「**LLT;** ***Nausea vomiting and diarrhoea***」）。これらの複合語は 、主たる状態や最も臨床的に関連のあるPTの下のLLTとしてリンクされている。例えば「**LLT;** ***Nausea vomiting and diarrhoea***」という用語は、「**PT; *嘔吐*** (*Vomiting*)」の下のLLTとされ、さらにノンカレントとされている。

## 4.6 語　順

原則として、PT以上の階層では、自然言語の語順が使われている。すなわち、通常の話し言葉の語順である（例：「**PT; *心筋梗塞*** (*Myocardial infarction*)」であり「Infarction myocardial」ではない）。例外として、PTの語順を反転させることによりSOC中のアルファベット順の表示で類似の単語をひとまとめにできる場合がある。例えば、以下の例が該当する。

***Meningitis aseptic*（*無菌性髄膜炎*）**

***Meningitis chemical*（*化学性髄膜炎*）**

***Meningitis eosinophilic*（*好酸球性髄膜炎*）**

***Meningitis toxoplasmal*（*トキソプラズマ性髄膜炎*）**

## 4.7 MedDRA数字コード

「コード」という表現は規制関連分野で広く使われているが、MedDRAの各用語に  
付与されている８桁の「数字コード」は用語のテキスト文字列としてのコードとは区別して考えるべきである。MedDRAの各用語には意味を表さない固有の数字コードがつけられている。ここでいう「意味を表さない」とは、数字コード自体では特別の意味を表していないということである（例：或る桁はSOCあるいは特定の階層を表すなど）。MedDRAの全階層の用語には固有のコードが付けられており、MedDRA開発当初、各用語のアルファベット順に10000001から付与された。新用語が追加されると既存の最終数字コードの次の数字コードが順次付与される。通常、一度使用されたMedDRAのコードは、新規に追加された用語に再使用されることは無い。しかし、用語の表記が変更されたような場合（例：スペル間違いの訂正）には同一コードがそのまま使用されることがある。

## 4.8 身体部位に関するMedDRAの考え方

**「腹壁」(Abdominal wall)：**通常、MedDRAでは、腹壁は消化器の一部位として分類されている。

**「心臓および血管の異常 」(Cardiac and vascular anomalies)：**心臓と血管の両方を含む一部の先天性異常に関連する用語は、「**HLT; *心血管系障害先天性ＮＥＣ*** (*Congenital cardiovascular disorders NEC*)」にリンクしている（「**HLGT; *先天性心障害*** (*Congenital cardiac disorders*)」を介して「**SOC; *心臓障害*** (*Cardiac disorders*)」にリンクしている）。

**「胸壁」(Chest wall)：**胸壁は筋骨格系に分類されている。ほとんどの胸壁に関する用語は「**SOC; *筋骨格系および結合組織障害*** (*Musculoskeletal and connective tissue disorders*)」にリンクしている。

**「眼瞼」(Eyelid)：**眼瞼は眼の一部位として分類されている。ほとんどの眼瞼に関する用語は「**SOC; *眼障害*** (*Eye disorders*)」をプライマリーSOCとし、「**SOC; *皮膚および皮下組織障害*** (*Skin and subcutaneous tissue disorders*)」をセカンダリーSOCとしている。

**「咽頭」(Pharynx)と「横隔膜」(Diaphragm)：**MedDRAでは、咽頭と横隔膜は呼吸器として分類されている。

**「耳介」(Pinna)：**耳介は耳垂を含み、耳の一部位と考えられており、「**SOC; *耳および迷路障害*** (*Ear and labyrinth disorders*)」をプライマリーSOCとしている。

## 4.9 数値の扱い

MedDRAの幾つかのLLTは臨床的なパラメーターとしての数値を含んでいる（例：「**LLT; *胎児発育遅延、詳細不明、１，５００－１，７４９グラム***(*Foetal growth retardation, unspecified, 1,500-1,749 grams*)」）。これらの用語は通常他の用語集から取り込まれたもので、MedDRAの基準から外れるものはノンカレントとされている。臨床検査のパラメーターとしての数値を含む用語（例：血漿中Na141 mEq/L）もMedDRAには採用されない。

数値を含む用語であっても、それが医学的名称の一部となっているものおよび医学的概念固有のもの（例：「**PT; *５－α還元酵素欠損症*** (*5-alpha-reductase deficiency*)」）はLLTまたはPTとしてMedDRAに収載されている。

## 4.10 既存状態の増悪

「増悪」の概念を表す用語（例：「**LLT; *アレルギー増悪*** (*Allergy aggravated*)」）の多くは他の用語集から引き継がれたものである。修飾語付きの用語の見直し作業の結果、バージョン9.1で幾つかの同様の修飾語付き用語が追加された。しかし、今後新しくMedDRAに「増悪」(“aggravated”, “worsen/-ed/-ing”, “exacerbated”)の付いた用語が追加されるのは、「増悪」が医学的に重要な意味を持つ場合に限られる。

## 4.11 非特定用語：（NOSおよびNEC）

「NOS (Not otherwise specified)」（他に特定されない）の付いた用語は、医薬品規制関連で使用される医学用語集の共通の特徴であるが、MedDRAではLLTレベルのみに含まれ、「これ以上特定できる情報が得られない」ことを意味する（例：AEのコーディングの場合など）。「NOS」の付いた用語は非特異的な用語であり、本用語集で具体的に特定された他の用語を参照しなければ解釈することはできない。しかし、具体的に特定された表示とは、例えば、急性状態と慢性状態、身体部位、または起炎菌の別による場合などであるが、本用語集全体を通じて一定ではない。用語選択に際して、ユーザーはできる限り最も具体的な用語を用いるべきである。

例：「**LLT; *頭痛ＮＯＳ***(*Headache NOS*)」ではなく「**LLT; *群発頭痛*** (*Cluster headaches*)」

MedDRA MSSOはマネージメントボードの指示に従い、MedDRA Version 6.1以降、NOSの付いた用語はMedDRAに追加しないこととなった。さらに、従来NOSが付いていたPTはすべてLLTに格下げされた。

同様に、「NEC (Not elsewhere classified)」（他に分類されない）は、或るSOCにおいて、同一階層の他の用語には当てはまらない種々の用語をひとつのグループとしてひとまとめにして表す標準的な略語である。これらの用語はグループ化の目的でHLTおよびHLGTのみで使用される。

例：「**HLT; *膀胱障害ＮＥＣ*** (*Bladder disorders NEC*)」には多様なPT、即ち「**PT; *膀胱狭窄***(*Bladder stenosis*)」、「**PT; *膀胱肉芽腫*** (*Bladder granuloma*)」および「**PT; *膀胱毛細血管拡張*** (*Bladder telangiectasia*)」が含まれている。

従来PTレベルに配置されていたNEC付きの全用語はLLTに格下げされノンカレントとされた。

## 4.12 性別に特有の用語

原則として、性別が特定されている用語は本用語集には収載していない。患者の性別はデータベースの変数と考えられてきているからである。しかし,患者の性別が臨床的に重要な意味を持つ場合、例えば、ある種の乳房および生殖系障害などはこの例外とされている。

例：「**PT; *男性乳癌*** (*Breast cancer male*)」と「**PT; *女性乳癌*** (*Breast cancer female*)」）

通常、対応する性別を特定しない用語も収載されている。

例：「**PT; *乳癌***(*Breast cancer*)」

## 4.13 HLT以上の表記の取り決め

**複数形**

HLTおよびHLGTの用語は複数の医学的概念をグループ化したものであることから、英語名称は通常複数形とする。

例：「**HLT; *悪性肝胆道系新生物*** (*Malignant hepatobiliary neoplasms*)」

通常、PTおよびLLTの用語は医学的概念をグループ化したものではないため単数形である。

**形容詞の使用**

可能な限り名詞形（例：”heart”、”liver”）は用いず、形容詞形（例：”cardiac”、”hepatic”）を用いる。他の用語と用語表現に矛盾が生じる場合（異なる階層にある二つの用語が同一の文字列で表現され得る場合など）、または臨床現場で通常用いられない表現となる場合などは例外として名詞形を用いることがある。例えば、通常“heart attack”と言うが“cardiac attack”とは言わない。

**“*Excl*” と “*incl*”**

グループを表す用語の表記ルールを統一するため、”including”もしくは”excluding”は

以下の表記を使用する。

1.“excl”は“excluding” “except”および“excl.”を表す

2.“incl”は“including”および “incl.”を表す

***“Signs and symptoms”; “infections and inflammations”***

“signs and symptoms（徴候および症状）”,“infections and inflammations（感染および炎症）”は、この語順とする。

***Benign and malignant***

「**SOC; *良性、悪性および詳細不明の新生物****（嚢胞およびポリープを含む）*」では通常、“benign（良性）”と“malignant（悪性）”は用語の最後に付け、他のSOCでは用語の最初に付ける。この取り決めにより、その用語がどのSOCおよびHLGTにリンクしているかを一目で判断することができる。

***Congenital***

「**SOC; *先天性、家族性および遺伝性障害***」では通常、“congenital（先天性）”は用語の最後に付け、他のSOCでは用語の最初に付ける。この取り決めにより、その用語がどのSOCおよびHLGTにリンクしているかを一目で判断することができる。

「先天性」という用語は、遺伝的に受け継がれた場合および妊娠中に発生した場合も含め、出産時に存在していたすべての状態を意味している。

***Disorder, disease, and disturbance***

MedDRAでは、“disturbance”は“disease”に含まれ、“disease”は“disorder”に含まれる。“disorder”はより総括的な用語であることから、通常HLT、HLGTおよびSOCとして用いられる。

例：「**HLGT; *胆嚢障害*** (*Gallbladder disorders*）」

しかし、例えば「**HLT; *パーキンソン病およびパーキンソニズム*** (*Parkinson's disease and parkinsonism*)」 のように、“disease”が最も繁用される表現形である場合には例外的にHLTレベルでも“disease”が用いられる。“Parkinson’s disorder”ではなく、“Parkinson’s disease”が最も繁用される表現であるからである。

“disturbance”はdisorderと同義であり、“disturbance”との表現が、ある概念を表すのに最も適切な場合にのみMedDRA用語として採用される。“disorder”用語がPT/LLTにすでに存在している場合には、“disturbance”　用語は今後、新規には追加はされない。

5. PTおよびLLTの表記の取り決め

## 5.1 用語の使用

**「アルコール」(Alcohols)**アルコールには単一語の名称を使用する（例：「エチル・アルコール」ではなく、「エタノール」）。“-OH”は略さずにフルスペルを記載する。

例：「**LLT; *１７－ヒドロキシコルチコステロイド活性*** (*17-hydroxycorticosteroid activity*)」

* **「吻合」(Anastomosis)**吻合は外科的処置であり、外科のSOCのみにリンクしている。外科的処置の範囲外でこれに関連する障害には別の表現を用いる。
* **「頚部（首）」(Cervical (neck))と「頚部（子宮）」(Cervix (uterus))**cervical”は「首」を表す用語として用い、”cervix”は「子宮頚部」を表す用語として使用する。“cervical”が子宮関連を意味する用語の場合には「頚椎部」と区別する為に形容詞“uterine”を付けるが、例外として、子宮にのみ関係することが明白な概念には形容詞を伴はず“cervical”のみが使われている用語がある。

例：「**PT; *子宮頚部上皮異形成***(*Cervical dysplasia*)」

* **「Dilation（拡張）」（手術/手技の用語）と「Dilatation（拡張）」（障害を表す用語）**標準的な医学的定義では、”dilation”と”dilatation”は同義語である。MSSOはこのようなタイプの用語が分野によっては同義語として普通に使用されていることを承知しているが、MedDRAでは用語を区別するため”dilation”は外科的処置に、”dilatation”は障害に関連する用語として扱う。通常は”procedure”を”dilation”とともに記載し混乱を避けるようにする。

例：「**PT; *胃拡張術*** (*Stomach dilation procedure*)」

ただし「**PT; *子宮頚管拡張および子宮内掻爬*** (*Uterine dilation and curettage*)」は”procedure”を追加しなくても手技であることが明白であるため、このルールの例外となっている。

* **「ドレナージ (Drainage)」（手術/手技の用語）と「分泌 (Discharge)」（外科的処置ではなく分泌の用語）**「ドレナージ (Drainage)」は「意図的に行う排液」を表す外科的処置であり、「分泌 (DischargeおよびSecresion)」は体から液体が浸出する障害を表す用語である。

”Drainage（排液）”に関する用語で外科的処置の範囲外の用語は例外的に“Discharge”（分泌）を当てて扱う。これらの用語はそれぞれの意味するところに従い適切にリンクされている。

例：「**PT; *処置後分泌物*** (*Post procedural discharge*)」は傷害SOCに配置されている

一方、外科的処置を意味する用語には“Drainage”を当て、外科および内科処置SOCにリンクされている。  
さらに、或る用語が外科的処置と処置ではない状態の双方を意味する事がある場合は、処置の用語は「当該用語＋“Drainage”」、処置でない用語は「当該用語＋“Discharge”」として、それぞれ然るべく配置する。

例：「**PT; *処置後ドレナージ*** (*Post procedural drainage*)」は「**SOC; *外科および内科処置***」にリンク  
「**PT; *処置後分泌物*** (*Post procedural discharge*)」は「**SOC; *傷害、中毒および処置合併症***」にリンクしている

MSSOはこのようなタイプの用語が分野によっては同義語として普通に使用されており、ここでのMedDRAルールと異なることを承知している。用語の追加・変更要請の際は処置を意味するか、処置以外の概念か、あるいは両方を意味するか明らかにするよう留意されたい。

* **「Failure（不全）」と「Insufficiency（不全）」**MedDRAでは心臓、肝、呼吸器、腎など主要な臓器では”failure”と”insufficiency”は同義として使われている。「**SOC; *心臓障害***」、「**SOC; *肝胆道系障害***」、「**SOC; *腎および尿路障害***」、「**SOC; *呼吸器、胸郭および縦隔障害***」では“failure”はPTとし、“insufficiency”はLLTとする（例：「**PT; *心不全*** (*Cardiac failure*)」と「**LLT; *心不全*** (C*ardiac insufficiency*)」）。

“failure” と “insufficiency”の解釈は人によって異なる場合がある。ある人はそれらを同義であると考えるが、他の人はそれらの意味は似ているが重症度が違うと考える（“insufficiency”は“failure”よりも重症度が低い）。この違いを調整するためMSSOはこの2つの用語は上記のとおり主要な臓器では基本的に同義として扱うこととした。MSSOは多くのユーザーがMedDRAとは異なる解釈をすることは承知しているが、同義として扱うことが、この用語集の一貫性を保つ上で最も良い解決策であると考える。

* **「壊疽（Gangrene）」**壊疽（gangrene）および壊疽性（gangrenous）の付く用語は非感染性が明らかなもの（例：「**PT; *乾性壊疽*** (*Dry gangrene*)」）などを除き「**SOC; *感染症および寄生虫症***」をプライマリーとしている。
* **「医薬品名」**医薬品名は一般名を使用する（例；「*Lanoxin®*」ではなく「ジゴキシン」）。しかし、MedDRA開発の初期に、PT（例；「PT; ***各種物質毒性***」）の意味をより明確にするとして採用された用語は例外的に収載されている。
* **「ギリシャ文字」**ギリシャ文字は略さないでフルスペルとする（例：”α”ではなく”alpha”、β”ではなく”beta”）。
* **「人名に由来する用語（Eponymous terms）」**人名に由来する用語は国際的に認識されている場合にのみ使用する。

例：「**PT; *単核細胞症異染性試験*** (*Mononucleosis heterophile test*)」にリンクする「**LLT; *ポールバンネルテスト*** (*Paul Bunnell test*)」）。

* **「Lesion（病変）」：**Lesion（病変）との記述が例えばPT：“*Glomerulonephritis minimal lesion（微少病変糸球体腎炎）”のように*医学的概念の一部として使われている場合、あるいはLLT：“*Brain lesion（脳病変）”*のように医学的に認知されている表現である場合にはMedDRAへの取り込みが考慮される。しかし、そのlesion用語が既存の “disorder（障害）”用語に対して単に不明確な概念を追加するのみである場合には収載されない。例えば、“renal lesion（腎病変）”は既存のLLT/PT：“*Renal disorder（腎障害）*”でコーディングすることができる
* **「Lump (non-neoplastic)（腫瘤（新生物でない）」**”lump”が含まれている用語は「新生物」を意味しない。それらの用語は発現部位を示すSOCをプライマリーとする。
* **「Mass (non-neplastic)（腫瘤（新生物でない））」**”mass”が含まれている用語は「新生物」を意味しない。それらの用語は発現部位を示すSOCをプライマリーとする。発現部位が不明の“mass”用語は「**SOC; *一般・全身障害および投与部位の状態***」をプライマリーSOCとする。
* **「Tumor (neoplastic)（腫瘍（新生物））」**”tumo(u)r”が含まれている用語は「新生物」を意味すると考えられる。”tumor”を示すPTは「**SOC; *良性、悪性および詳細不明の新生物（嚢胞およびポリープを含む）***」をプライマリーとする。発現部位が明示されている場合は発現部位を示すSOCをセカンダリーとする。悪性度が特定されていない”tumor”用語は“**悪性度不明(malignancy unspecified)**”が付いているHLTにリンクしている。
* **「先天性、後天性の用語」**先天性、後天性双方のタイプの状態/疾患が存在する用語の配置には下記の取り決めを適用する。より頻繁に見られるタイプの状態/疾患を表す用語は修飾語（先天性、後天性のいずれでも）を付けずにPTレベルに配置する。

例：先天性よりも、後天性の発生頻度が高い「***甲状腺機能低下症***(*Hypothyroidism*)」は修飾語を付けずにPTとし、その下位に「**LLT; *後天性甲状腺機能低下症*** (*Acquired hypothyroidism*)」が配置されている。

発生頻度のより低い状態を示すPTには「***先天性甲状腺機能低下症***(*Congenital hypothyroidism*)」のように適切な修飾語 (modifier) を付ける。修飾語の付いたLLTを修飾語なしのPTの下位にリンクさせるのはMedDRAに限定したルールである。修飾語付のLLTは、先天性あるいは後天性の状態が発現する可能性が極めて高い場合にのみ、相当する修飾語なしのPTの下に追加される。  
３種（後天性、先天性、修飾語なし）の用語が揃っている既存語は上記の取り決めに従って既にV.8.0で整理を行なった。残りの用語については今後ユーザーからの要請に従い３種のセットが揃った段階で整理を行なう。

* **「ポリープ用語」**既存の良性、悪性が特定されていないポリープ用語（例：胃ポリープ）は「**SOC; *良性、悪性および詳細不明の新生物（嚢胞およびポリープを含む）***」の中で良性に分類されている。新規に追加されるポリープ用語は「良性」との修飾語は付けない。さらに「**SOC; *良性、悪性および詳細不明の新生物（嚢胞およびポリープを含む）***」をセカンダリーSOCとし、それぞれ適切な発現部位を示すSOCをプライマリーとする。本SOC内では悪性度不明を示すHLTよりも良性を表すHLTにリンクする。さらに、「悪性」との修飾語を伴うポリープ用語は今後MedDRAには採用しない。コーディングのためには適切な悪性新生物の用語の選択を推奨する。
* **「死亡に関する用語」**死亡に関する用語は「**SOC; *一般・全身障害および投与部位の状態***」に分類されており、さらにセカンダリーSOCとして関連する身体部位または病因を表すSOCにリンクしている。

例：「**PT; *死亡*** (*Death*)」は「**SOC; *一般・全身障害および投与部位の状態***」にのみリンクしているが、「**PT; *新生児死亡***(*Death neonatal*)」は「**SOC; *一般・全身障害および投与部位の状態***」をプライマリーとし、「**SOC; *妊娠、産褥および周産期の状態***」をセカンダリーSOCとしている。

胎児、母体の死亡に関係する用語は特別な群（population）と考えられ「**SOC; *妊娠、産褥および周産期の状態***」をプライマリーとする。近親者の死は医学的な事象よりも家族環境に関する事象と考えられ「**SOC; *社会環境***」にのみリンクしている。細胞死は生体組織としての事象よりも細胞レベルの事象と考え、例外的に「**SOC; *代謝および栄養障害***」をプライマリーとしている。

* **「閉塞（Occlusion）と閉塞（Obstruction）」**原則として、血管、ステント、シャントおよびカテーテルに関する用語はPT:レベルでOcclusionを用いる。

例：「**PT; *肝動脈閉塞***(*Hepatic artery occlusion*)」

Obstructionは胃腸管、呼吸器系など血管以外の部位での閉塞に用いる。

例：「**PT; *結腸閉塞***(*Colonic obstruction*)」、「**PT; *気管閉塞***(*Tracheal obstruction*)」

* **「損傷（Injury）と 損傷（Damage）」**外部MedDRA専門家会議 (External MedDRA Expert Panel)でInjuryとDamgeの概念について検討され、MedDRAの新たなルールが定められた。このルールでは、MedDRAにおいて両語は通常同義語とされる。主要臓器に関するInjuryおよびDamge用語のうち、事故に起因することが明確なものや可能性が高いものを除く、外傷に起因する可能性が低い用語は、主たる発現部位のSOCをプライマリーとする。一方、事故に関連する可能性がある場合は、「**SOC; *傷害、中毒および処置合併症***」をプライマリーとする。このルールに従い肝損傷に関係する数件の用語のリンクが変更された。「**PT; *胆汁うっ滞性肝損傷*** (*Cholestatic liver injury*)」、「**PT; *混合型肝損傷*** (*Mixed liver injury*)」、「**PT; *肝損傷*** (*Liver injury*)」は非外傷性と判断され、「**SOC; *肝胆道系障害***」をプライマリーとするが、「**PT; *外傷性肝損傷*** (*Traumatic liver injury*)」は「**SOC; *傷害、中毒および処置合併症***」をプライマリーとする。
* **「腸（Intestine and Intestinal）」**大、小（small/ large）の修飾語が付いた用語は、腸の解剖学的な部位（大腸、小腸）を意味し、症状の重症度を意味しない。例えば、「**PT; *小腸出血*** (*Small intestinal haemorrhage*)」、「**PT; *大腸ポリープ*** (*Large intestine polyp*)」はそれぞれ出血、ポリープの部位を示し出血、ポリープの重症度を示すものではない。
* **「脊椎／脊髄（Spine and Spinal）」**MedDRAでは脊椎／脊髄（Spine and Spinal）用語は「**PT; *脊髄性跛行症*** (*Spinal claudication*)」のようにSpinalが神経学的概念を示していない限り脊髄（Spinal cord）よりも椎骨（Vertebral）や脊柱管（Spinal column）と同義として扱われている。
* **「非承認（Unapproved）」と「ラベル表示されていない（Unlabelled）」**MedDRAでは、unapprovedと unlabelled/unlabeledは同義とされ、規制当局によって承認された製品情報 (label)と特定されていないような製品使用に適用される。例えば、非承認の適応（unapproved indication）とラベル表示されていない適応（unlabelled indication）の概念は、以下の用語と類似している：「**LLT; *非承認の適応に対する偶発的使用*** (*Unintentional use for unapproved indication*)」および「**LLT; *ラベル表示されていない適応に対する企図的使用*** (*Intentional use for unlabelled indication*)」。

## 5.2 用語検索の方針

**単軸SOCの検索：**「**SOC; *臨床検査***」、「**SOC; *社会環境***」、「**SOC; *外科および内科処置***」は複数のリンク軸を持たない単軸構造のSOCである。これらのSOCに属する用語はそのSOCのみにリンクしている。即ち、MedDRAの他のSOCにはリンクしていない。

MedDRAでコーディングされたデータの検索に臨床検査結果、社会環境、治療処置に関する用語を含めたいのであれば、これらの単軸SOCの用語を検索クエリーにいれる必要がある。例えば、血中ブドウ糖増加は糖尿病に関連しており、「**PT; *糖尿病*** (*Diabetes mellitus*)」は「**SOC; *代謝および栄養障害***」と「**SOC; *内分泌障害***」にリンクしているが、「**PT; *血中ブドウ糖増加*** (*Blood glucose increased*)」は「**SOC; *臨床検査***」にしかリンクしていない。

（詳細は6：器官別大分類（構造と内容に関する解説）の記載を参照されたい）

6. SOC器官別大分類（構造と内容に関する解説）

**解　説**

それぞれのSOCごとに、その構造と分類基準 (解剖学的、病理学的、または病因学的など)を記載した解説を付し、効果的かつ包括的なデータ検索が可能となる用語集の利用方法についての指針を示した。

各階層ごとの用語数は最新版のMedDRA Distribution File Format Documentに記載されている。

JMO注：日本語は「MedDRA/J配布ファイルフォーマット情報」参照

## 6.1 「SOC； 血液およびリンパ系障害」

**6.1.1 分類基準**

本SOCの用語は、HLGTレベルにおいて主として病理学的に分類されている。HLT  
レベルでは、可能な場合はすべて病因学的および病理学的に細分されている。例えば、「**HLGT; *溶血およびその関連状態***」は、「**HLT; *免疫性溶血性貧血***」などのように病因学的に共通する溶血状態を表すPTをひとまとめにするHLTで構成されている。  
しかし、脾臓、リンパ節および細網内皮系障害関連のHLTは、解剖学的基準により分類されている。また、造血系新生物のHLTは、組織学的に分類されている。

幾つかのHLTは病理学的状態に関連したグループに分類することを意図している。  
例えば、「**HLT; *好酸球障害***」は「**HLGT; *白血球障害***」の下で、主として（必ずしも  
全てではないが）末梢血所見に関連した幾つかのHLTとともにグループ化されている。

**6.1.2 取り決め事項および例外**

造血系新生物に関する用語の階層構造は、「**SOC;*良性、悪性および詳細不明の新生物（嚢胞およびポリープを含む）***」にある同じ用語の階層構造と同一である。

PT以上のリンパ腫に関する用語の分類はREAL Classification (Revised European -American Lymphoma Classification)に従い、Working Formulation classificationはLLTレベルのみで適用されている。

リンパ管および脾臓、胸腺などリンパ系に関係している器官の障害を表す用語は、感染、先天異常を除き「**SOC;*血液およびリンパ系障害***」をプライマリーとする。しかし、  
リンパ腫は例外でありこの取り決めに従っていない。

**6.1.3 検索時の留意点**

貧血に分類される全ての用語を検索したいのであれば、「**HLGT; *非溶血性貧血と骨髄抑制***」に加えて、「**HLGT; *異常ヘモグロビン症***」および「**HLGT; *溶血およびその関連状態***」の検索も考慮すべきである。

同様に、出血性素因全体を検索したいのであれば、「**HLGT; *凝固障害および出血性素因（血小板減少性を除く）***」および「**HLGT; *血小板障害***」（特に「**HLT; *血小板減少症***」）を検索することを考慮すべきである。

## 6.2 「SOC； 心臓障害」

**6.2.1 分類基準**

本SOCにおけるHLGTの分類は、一部は解剖学的基準（心内膜、心筋、心膜障害、冠動脈疾患および弁膜疾患）、一部は病態生理学的基準（新生物、不整脈、心不全、先天性心疾患ならびに心障害徴候および症状）により行われている。

HLTは病理学的に分類されているが、弁膜障害については弁膜の障害部位に応じて解剖学的に分類されている。

**6.2.2 取り決め事項および例外**

先天性の心臓障害はすべて「**HLGT; *先天性心障害***」に分類されている。従って、「**HLGT; *心臓弁膜障害***」には先天性と特定されていない心臓弁膜疾患のみを含んでいる。

一部の先天性異常には心臓および血管の双方に関連するものがあるが、これらの用語は「**SOC; *心臓障害***」の「**HLGT; *先天性心障害***」の下の「**HLT; *心血管系障害先天性ＮＥＣ***」にリンクしている。

心電図（ECG）の結果は「**SOC; *心臓障害***」には含まれず、「**SOC; *臨床検査***」の「**HLT; *ＥＣＧ検査***」にまとめられている。

聴診の異常は「**HLGT; *心血管系検査（酵素検査を除く）***」の下の「**HLT; *心聴診***」に属し、「**SOC; *臨床検査***」に分類されている。

心臓、肝、呼吸器、腎など主要な臓器では”failure”と”insufficiency”は同義として使われている。「**SOC; *心臓障害***」では“failure”の用語はPTに、“insufficiency”の用語はLLTに配置される（例：「**PT; *心不全***(*Cardiac failure*)」と「**LLT; *心不全*** (*Cardiac insufficiency*)」）。

## 6.3 「SOC； 先天性、家族性および遺伝性障害」

**6.3.1 分類基準**

本SOCの用語は、HLGTレベルでは、主として解剖学的に分類されている。このHLGTレベルでの分類は、可能な場合、「**HLGT; *先天性肝胆道系障害***」、「**HLGT; *先天性内分泌障害***」など、全体としてMedDRAに使用されているSOCの分類を反映するものとなっておりそれぞれの表記に「先天性」が付けられている。ただし、「**HLGT; *染色体異常および異常遺伝子キャリアー***」、「**HLGT; *先天性および遺伝性障害ＮＥＣ***」ならびに「**HLGT; *先天性細胞質障害***」は例外である。

HLTレベルでは、可能な限り解剖学上の分類に応じて「**HLT; *先天性甲状腺障害***」の様に更に細かく分類されている。

解剖学的に分類できないHLGT例えば、「**HLGT; *先天性代謝および栄養障害***」などは、「**HLT; *先天性ビリルビン代謝異常症***」に見られるように、リンクするPTは病態に応じてグループ分けされている。また「**HLGT; *先天性感染症および外寄生症***」では「**HLT; *先天性細菌感染***」の様に原因となる微生物の「綱」による分類が行なわれている。

**6.3.2 取り決め事項および例外**

MedDRAでは、「先天性」という用語は、遺伝的に受け継がれた場合および妊娠中に発生した場合も含め、出産時に存在していたすべての状態を意味している。

先天性、家族性および遺伝性障害を表すMedDRA用語のほとんどは、複数のSOCに関連している。しかし、MedDRAのPTは同一SOC内では、一つのHLTにしか属することができないため、これら用語のHLTは当該障害の最も臨床的に意味のある発現形態に応じて選択されている。また、これらの用語は、常に「**SOC; *先天性、家族性および遺伝性障害***」をプライマリーとしているが、複数軸構造の常としてセカンダリーSOCにもリンクしている。例えば、「**PT; *先天性HIV感染症***」は四つのSOCにリンクしているが、「**SOC; *先天性、家族性および遺伝性障害***」をプライマリーSOCとし、セカンダリーSOCとして「**SOC; *妊娠、産褥および周産期の状態***」、「**SOC; *免疫系障害***」および「**SOC; *感染症および寄生虫症***」にリンクしている。

先天性、後天性双方のタイプの状態/疾患が存在する用語の配置には下記の取り決めを適用する。

より頻繁に見られるタイプの状態/疾患を表す用語は修飾語（qualifier、「先天性」または「後天性」のいずれか）を付さずにPTレベルに配置する。例えば、甲状腺機能低下症は先天性よりも後天性のものの発生頻度が高いことから、修飾語が付されていない「***甲状腺機能低下症***」がPTに配置される。発生頻度のより低い状態／疾患は修飾語付きのものがPTとされる。甲状腺機能低下症の例では、より発生頻度が低い先天性のタイプを「先天性」という修飾語を付してPTとしている（「**PT; *先天性甲状腺機能低下症***」）。修飾語の付いたLLTを修飾語なしのPTの下位にリンクさせるのはMedDRAに限定したルールである。先天性と後天性のものの発現率がほぼ同様で近似している場合のみ、修飾語付きのLLTが追加収載される。関連する既存語（「後天性」、「先天性」および修飾語なしの用語）は上記の取り決めに従ってMedDRAバージョン8.0で整理された。残りの用語については今後ユーザーからの要請に従い３種のセットが揃った段階で整理される。

## 6.4 「SOC； 耳および迷路障害」

**6.4.1 分類基準**

本SOCの用語は、先ずHLGTレベルで解剖学的な部位（外耳、中耳、内耳）別に分類されている。

HLTレベルでは、用語は更に解剖学的に細分化されているが、病態も反映されることがある（例：「**HLT; *中耳感染および炎症***」）。

先天性障害は、「**HLGT; *先天性耳部障害（難聴を除く）***」に分類され、HLTにおいて  
解剖学的に細分される。

部位が特定されない用語は、「**HLGT; *聴覚障害***」に分類されている。

**6.4.2 取り決め事項および例外**

新生物に関するPTは、解剖学的な部位別に該当するHLTの下位に配置されている  
（例：「**PT; *中耳の良性新生物***」は、「**HLT; *中耳障害ＮＥＣ***」の下位）。

感染症および炎症は、「**HLGT; *外耳障害（先天性障害を除く*）**」、「**HLGT; *中耳障害（先天性障害を除く）***」および「**HLGT; *内耳および第８脳神経障害***」の下のHLTレベルで分類されている。

耳介（Pinna）は、耳垂（lobe）を含み、耳の構造の一部と考えられ、プライマリーSOCは、「**SOC; *耳および迷路障害***」である。

## 6.5 「SOC； 内分泌障害」

**6.5.1 分類基準**

内分泌障害は、二つの原則的な考え方に基づき分類されている。

第一分類方法は、ある特定の内分泌腺を示すHLGTの下で、当該内分泌腺の機能不全の特異性によりHLTを分類するものである。例えば、「**HLGT; *副腎障害***」には、「**HLT; *副腎皮質機能亢進***」、「**HLT; *副腎皮質機能低下***」、「**HLT; *副腎障害ＮＥＣ***」、「**HLT; *副腎髄質障害***」および「**HLT; *副腎新生物***」が含まれている。

「**HLT; *副腎障害ＮＥＣ***」には副腎の感染、損傷、および先天性障害に関連した用語が含まれている。これらの用語はそれぞれ感染、損傷、先天性障害のSOCがプライマリーであって「**SOC； *内分泌障害***」へのリンクはセカンダリーである。

第二の分類方法は、「**HLGT; *内分泌および内分泌腺障害ＮＥＣ***」や「**HLGT; *腫瘍性および異所性内分泌障害***」のように、複数の内分泌腺に影響する障害をグループ化している。

「**HLGT; *内分泌および内分泌腺障害ＮＥＣ***」の下位の「**HLT; *内分泌障害ＮＥＣ***」には先天性および筋障害に関連した用語がセカンダリーリンクとして本SOCにもリンクしている。「**HLT; *多腺性内分泌腺障害***」には複数の内分泌腺に影響する状態に関する用語が含まれている。

「**HLGT; *性腺機能の内分泌性障害***」には男性、女性、性別非特定、および思春期の性機能障害に関する用語が含まれている。これらの用語の多くは夫々の障害が発現する器官別のSOCをプライマリーとし、内分泌障害のSOCがセカンダリーとなっている。

**6.5.2 取り決め事項および例外**

糖尿病に関連するHLGTは二つある。一つは、糖尿病、低および高血糖状態のHLTを下位に持つ「**HLGT; *糖代謝障害（糖尿病を含む）***」であり、他の一つは、糖尿病の合併症を解剖学的に細分化したHLTを有する「**HGLT; *糖尿病合併症***」である。これら二つのHLGTは複数軸のリンクを持っており「**SOC; *代謝および栄養障害***」にもリンクしている。

膵内分泌障害は「**SOC; *内分泌障害***」をプライマリーとする。一方、膵外分泌障害は「**SOC*;胃腸障害***」をプライマリーとする。内分泌か外分泌か特定されない用語は「**SOC; *胃腸障害***」をプライマリーとする（例：「**PT; *膵臓障害***」）。

## 6.6 「SOC； 眼障害」

**6.6.1 分類基準**

「**SOC; *眼障害***」は、病態生理学的および解剖学的基準により分類されている。HLGTの主な分類は、病態生理学に基づくもので、例えば「**HLGT; *眼部感染、刺激症状および炎症***」、あるいは「**HLGT; *眼球新生物***」である。病態生理学的および解剖学的の双方の基準を適用した分類は、眼の特定の組織に発現する障害、例えば、眼前方部の構造変化・沈着・変性、あるいは網膜・脈絡膜・硝子体などの血管障害と出血である。器官の病態生理学的分類によるHLGTはHLTレベルで解剖学的に分類されている。  
例えば、「**HLGT; *眼球外傷***」には「**HLT; *角膜損傷***」がリンクしている。病態生理学的および解剖学的の双方の基準を適用したHLGTではHLTは更に解剖学的に分類されている。眼瞼、睫毛、涙器の障害は本SOCに含まれそれぞれ適切な病態生理学的分類のHLGTの下に配置されている。

「**HLGT; *先天性眼部障害（緑内障を除く）***」は、緑内障を除き、全ての先天性の眼の障害を含んでいる。「**HLT; *先天性緑内障***」は「**HLGT; *緑内障および高眼圧症***」に分類されている。先天性の眼の障害に関する用語は全て「**SOC; *眼障害***」をセカンダリーリンクとしている。

「**HLGT; *眼部障害ＮＥＣ***」には解剖学的あるいは病態生理学的に分類されたHLTが  
混在している（例：「**HLT; *角膜障害ＮＥＣ***」）。このHLGTには性質が非特定の医学的概念と、本SOCのHLGT分類体系には当てはまらない眼の構造に関する用語が含まれている。

「HLGT; *視覚障害*」は病態生理学的に細分類されており、「HLT; *弱視性視力障害*」、「HLT; *瞳孔反射および調節機能障害*」、「HLT; *色覚異常（後天性を含む）*」、「HLT; *盲（色覚異常を除く）*」のような視覚障害の病因によって分類されたHLTが下位に配置されている。

「**HLGT; *眼球新生物***」に属するHLTは、腫瘍タイプにより病態生理学的に細分類されている。

他のSOCに眼科領域に関連した階層分類（HLGT, HLT）があることに注意されたい。それらは眼の障害に関する用語の検索方針やデータ解析基準を考える場合に有用である。

例

* **SOC　神経系障害、HLGT**；***眼部神経学的障害***
* **SOC　外科および内科処置、HLGT**；***眼科治療手技***
* **SOC　一般・全身障害および投与部位の状態、HLT**；***医療機器に関連した眼合併症***
* **SOC　傷害、中毒および処置合併症、HLT**；***眼部および耳部処置合併症***
* **SOC　臨床検査、HLT**；***眼機能診断法、*HLT**；***眼球病理組織学的および画像検査***、**HLT**；***身体的診察法および器官系の状態***、およびその下位の**PT**；***眼科検査異常***

**6.6.2 取り決め事項および例外**

「**PT; *失明***」は、「**HLGT; *視覚障害***」にリンクしている。能力障害としての盲目と医学的障害としての失明を区別するため、「**PT; *視覚障害者***」（能力障害としての盲目）は「**SOC; *社会環境***」にリンクし、「**PT; *失明***」（医学的障害）は「**SOC; *眼障害***」にリンクしている。

「眼瞼」は眼の構造の一部として分類されている。一般的に眼瞼に関連する用語は「**SOC; *眼障害***」がプライマリーSOCで「**SOC; *皮膚および皮下組織障害***」がセカンダリーSOCとなっている。

## 6.7 「SOC； 胃腸障害」

**6.7.1 分類基準**

本SOCでは三つの分類法を採用している。用語は、HLGTレベルで、病態別、病因学的または病理学的な分類によりまとめられている（例：「**HLGT; *腹部ヘルニアおよびその他の腹壁状態***」、「**HLGT; *消化管感染***」、「**HLGT; *消化管潰瘍および穿孔***」）。これらのHLGTは解剖学的部位または病態のサブタイプによってHLTに細分されている。例えば「**HLGT; *消化管感染***」には、解剖学的部位に基づくHLT（肛門および直腸、腸、食道など）が含まれ、「**HLGT; *消化管運動および排泄障害***」には「**HLT; *消化管ジスキネジア***」などの病態を反映するHLTが含まれている。新生物に関する用語は、「**HLGT; *良性消化管新生物***」および*「****HLGT; 悪性および詳細不明の消化管新生物ＮＥＣ***」の二つのHLGTにリンクしている。その他のHLGTは解剖学的部位に基づき分類されており、例えば「**HLGT; *口腔内軟部組織疾患***」には、更に解剖学的に部位を特定した「**HLT; *口唇裂および口蓋裂障害***」、病態により分類した「**HLT; *口内炎および口腔内潰瘍形成***」およびその両者を組み合わせた「**HLT; *口腔内軟部組織痛および感覚異常***」が含まれている。

**6.7.2 取り決め事項および例外**

本SOCでは「**HLGT; *消化管感染***」と「**HLGT; *消化管炎症性疾患***」は別のHLGTとされているが、他のSOCでは、感染と炎症は「**SOC; *眼障害***」の「**HLGT; *眼部感染、刺激症状および炎症***」の様に一つのHLGTの下にまとめられていることが多い。膵内分泌障害は「**SOC; *内分泌障害***」をプライマリーとする。膵外分泌障害は「**SOC; *胃腸障害***」をプライマリーとする。内分泌か外分泌か特定されない用語は「**SOC; *胃腸障害***」をプライマリーとする（例：「**PT; *膵臓障害***」）。

「会陰 (Perineum)」の付いた用語は「**SOC; *生殖系および乳房障害***」および「**SOC; *妊娠、産褥および周産期の状態***」を含め幾つかのSOCにリンクする可能性がある。  
新規の「会陰 (Perineum)」の付いた用語が追加要請された場合には、ケースバイケースで最も適切と考えられるSOCにリンクさせることとする。

## 6.8 「SOC； 一般・全身障害および投与部位の状態」

**6.8.1 分類基準**

本SOCには、そのままではいずれの単一SOCにも分類できない用語あるいは複数の臓器別SOCに関連する非特異的な用語が含まれている。HLGTは病因学的な分類（治療的および非治療的効果、投与部位反応）または病理学的（致命的転帰、組織障害）に分類されている。それぞれのHLGTの下位のHLTは主として病態別に分類されているが*、*「**HLGT; *投与部位反応***」は例外的に投与法別（適用部位、埋め込み部位、注射部位）で、また、「**HLGT; *治療的効果および非治療的効果（毒性を除く）***」は作用タイプ別に分類されている（例：「**HLT; *相互作用***」および「**HLT; *治療的効果および非治療的効果***」）。「**HLT; *治療的効果および非治療的効果***」はカバーする範囲が広いHLTで、他の特定のHLTには分類できない用語を分類する目的を持っている（例：「**PT; *薬効低下***」、「**PT; *薬効欠如***」）。しかし、特定の薬剤、薬剤関連事項、特定の発現部位、特定の状態に関連した用語はMedDRAの既存の配置のルールに従って配置されている（例：「**PT; *エストロゲン様作用***」は発現部位を示す「**SOC; *内分泌障害***」の下位の「**HLT; *性腺機能の内分泌異常ＮＥＣ***」のみにリンクしている）。

バージョン19.0で、製品品質および医療機器に関連したグループ用語が、当該SOCから非臨床/非患者(non-clinical/ non-patient)に関する概念を含めるために追加された新規「**SOC; *製品の問題***」に移動された。具体的には、5件の**HLT**（「**HLT; *製品の汚染と滅菌に関する問題***」、「**HLT; *製品表示に関する問題***」、「**HLT; *製品包装に関する問題***」、「**HLT; *製品物性に関する問題***」、「**HLT; *製品品質に関する問題ＮＥＣ***」）を下位に持つ「**HLGT; *製品品質に関する問題***」が、「**SOC; *製品の問題***」の下位の新規「**HLGT;** ***製品品質、供給、流通、製造および品質システムの問題***」と統合された点が特記される。

さらに、全部で8件の**HLT**（「**HLT; *医療機器のコンピュータに関する問題***」、「**HLT; *医療機器の電気的問題***」、「**HLT; *医療機器の不適合に関する問題***」、「**HLT; *医療機器の情報出力に関する問題***」、「**HLT; *医療機器に関する問題ＮＥＣ***」、「**HLT; *医療機器の機能不良ＮＥＣ***」、「**HLT; *医療機器の操作上の問題ＮＥＣ***」、「**HLT; *医療機器の物理的および化学的問題***」を下位に持つ「**HLGT; *医療機器に関する問題***」が「**SOC; *製品の問題***」に移動された。

**6.8.2 取り決め事項および例外**

本SOCに属するPTの概念は、幾つかのSOCに関係しているため、それらの用語をそれぞれ可能性のある他のSOCにも表示すると、多数の複数軸リンクにより混乱を生じるおそれがある。そのため、ほとんどのPTは「**SOC; *一般・全身障害および投与部位の状態***」にのみリンクしている。しかし、限られた数のPTは例外的にセカンダリーSOCを持っている（例：「**PT; *注射部位萎縮***」は「**SOC; *一般・全身障害および投与部位の状態***」をプライマリーとし、「**SOC; *傷害、中毒および処置合併症***」をセカンダリーSOCとしている）。また、本SOCに属する多くのPTは、その用語の特性として部位を特定できない障害であるため複数軸とはなっていない（例：「**PT; *疲労***」、「**PT; *倦怠感***」、「**PT; *不快感***」）。

「**LLT; *高体温***（*High temperature*）」は「**SOC; *一般・全身障害および投与部位の状態***」にリンクしている。MedDRAの取り決めに従えば、この概念は「**SOC; *臨床検査***」に分類される（即ち、測定された数値と考える）べきであるが、「高体温」との表現はは殆どの場合発熱「**PT; *発熱***（*Pyrexia*）」を意味して使われるため、「**SOC; *一般・全身障害および投与部位の状態***」に配置されている。

「**HLGT; *医療機器に関連した合併症***（*Complications associated with device*）」は因果関係の有無を問わず医療機器を使用中に患者で観察された反応と医療機器の使用による直接的な結果（consequence）を示す用語をグループ化している。一般的に、医療機器に関連する用語の概念はPTレベルで表されるが、特定タイプの汎用機器による事象に関連する当該の下位概念は通常LLTレベルで表される。

## 6.9 「SOC； 肝胆道系障害」

**6.9.1 分類基準**

本SOCの用語は四つのHLGTに分類されている。このうち三つのHLGTは、解剖学的な部位により分類され、病因または病態を反映するHLTに細分されている。例えば「**HLGT; *胆管系障害***」には、「**HLT; *胆管感染および炎症***」、「**HLT; *閉塞性胆管障害（新生物による閉塞を除く）***」および「**HLT; *胆管の構造およびその他の障害***」などのHLTが含まれている。残り一つのHLGTは「**HLGT; *肝胆道系新生物***」であり、HLTレベルで良性、悪性および詳細不明の三つに分類されている。

一般には“hepato-biliary”と“hepatobiliary”の二種類の綴りが用いられているが、MedDRAではドーランド図説医学大辞典の表記に従い“hepatobiliary”の綴りを用いている。

心臓、肝、呼吸器、腎など主要な臓器では”failure”と”insufficiency”は同義として使われている。「**SOC; *肝胆道系障害***」では”failure”はPTとし、“insufficiency”はLLTとする（例：「**PT; *肝不全***(*Hepatic failure*)」と「**LLT; *肝機能不全***(*Hepatic insufficiency*)」）。

## 6.10 「SOC； 免疫系障害」

**6.10.1 分類基準**

本SOCの用語は病態別に分類されている。HLGTは、「**HLGT; *アレルギー性疾患***」、「**HLGT; *自己免疫障害***」、「**HLGT; *免疫障害ＮＥＣ***」および「**HLGT; *免疫不全症候群***」である。HLTレベルでは多くは病理学的に分類されているが、「**HLGT; *自己免疫障害***」の下位のHLTは解剖学的に分類されている。

**6.10.2 取り決め事項および例外**

「**HLT; *免疫不全障害ＮＥＣ***」には公知の（well defined）二次性免疫不全障害のみが含まれている。このHLTに関連し得るすべてのPTをリンクさせるとこのグループは解析目的としては巨大になりすぎるためにリンクするPTを限定している。

移植拒絶反応の概念は免疫系の反応と考えられるので、その関連用語は「**SOC; *免疫系障害***」をプライマリーとし、それぞれの発現部位のSOCをセカンダリーとする。

本SOCでは、その体系的特性により、複数軸の用語が極めて多く存在している。例えば「結合組織障害」（connective tissue disorders）に関連する用語は、本SOCの「**HLGT; *自己免疫障害***」にリンクすると同時に、「**SOC; *筋骨格系および結合組織障害***」の「**HLGT; *結合組織障害（先天性障害を除く）***」にもリンクする。さらに、関連する臓器別SOCにもリンクし、通常その臓器別SOCをプライマリーSOCとしている。

例えば「**PT; *ループス血管炎*** (*Lupus vasculitis*)」は下記の表6-1のようなリンクを持っている。

表6-1. SOC； 免疫系障害の例外および取り決め事項の例示

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| PT | HLT | HLGT | SOC | リンク種別 |
| *ループス血管炎* | ***血管炎ＮＥＣ*** | ***血管の炎症*** | ***血管障害*** | プライマリー |
| *エリテマトーデス（亜型を含む）* | *結合組織障害（先天性障害を除く）* | *筋骨格系および結合組織障害* | セカンダリー |
| *エリテマトーデス およびその関連疾患* | *自己免疫障害* | *免疫系障害* | セカンダリー |

他に、本SOCに属する病理学的分類グループにも、同様な多くの複数軸リンクを持つ用語がある。例えば、移植拒絶反応に関する幾つかのPTは「**SOC; *傷害、中毒および処置合併症***」の「**HLGT;*****処置による損傷および合併症ＮＥＣ***」にリンクしていると同時に、関連の有る臓器別SOCにもリンクしている。また、「**SOC; *免疫系障害***」の下の「**HLT; *血管炎***」に対応するグループとして「**SOC; *血管障害***」の下の「**HLGT; *血管の炎症***」があり、「**HLT; *血管炎***」にリンクしているPTは関連のある臓器別SOCにもリンクしている。

## 6.11 「SOC； 感染症および寄生虫症」

**6.11.1 分類基準**

本SOCは感染および関連状態に関する用語を収めるユニークな分類として作成され、下位のHLGTの分類は、広く普及している病原体の分類法に基づいている（例：「**HLGT; *細菌感染症***」、「**HLGT; *真菌感染症***」および「**HLGT; *外部寄生生物感染症***」）。HLTレベルでは、ほとんどの場合、更に細菌、原虫、真菌およびウイルス感染は「属」により細分類されている（例：「**HLT; *カンジダ感染***」）。

病原体による分類ではなく解剖学的部位によって名称を付している感染症をひとまとめのグループにするため、「**HLGT; *詳細不明な感染体による感染症***」という全般的なHLGTは、病原体別ではなく解剖学的部位に応じて、感染症をグループ化するものである。このHLGTの下には、例えば「**HLT; *骨および関節感染***(*Bone and joint infections*)」のように一般的な解剖学的部位に従い名称が付されている。しかし、特定の病原体に起因する解剖学上の特定部位に生じる疾患は、解剖学的部位ではなく病原体の名称により分類されている。

**6.11.2 取り決め事項および例外**

本SOCにある殆どのPTは本SOCがプライマリーとなっているが、幾つかの例外があり、その一つは、「**SOC; *先天性、家族性および遺伝性障害***」および「**SOC; *良性、悪性および詳細不明の新生物（嚢胞およびポリープを含む）***」にもリンクを持つPTであり、それはこの感染症SOCをセカンダリーとしている。次に、「**HLGT; *感染関連事項***」の下の「**HLT; *感染後の炎症性障害***」にリンクしている PTの幾つかも、この感染症SOCをセカンダリーとしている。また「**HLGT; *感染関連事項***」には感染症または寄生虫症そのものを示すPTは含まれていないが、感染症と非常に密接な関係のあるPT、例えば「**PT; *伝染病病原体キャリアー***」あるいは感染の伝播様式を表すPT（例：「**PT; *空気伝播***」）、および感染後の炎症性疾患を表すPT（例：「**PT; *リウマチ熱***」）をグループ化するために設けられたものである。

“～itis”で終わる用語で、例えば「**PT; *扁桃炎*** (*Tonsillitis*)」のようにその原因が極めて高頻度に感染に関連していると考えられるものは本SOCにリンクしている。また、「**PT; *動脈炎*** (*Arteritis*)」のように原因が極めて高頻度に炎症に関連していると考えられるものは、それぞれの発現部位を示すSOCにリンクし「**SOC; *感染症および寄生虫症***」はプライマリーにリンクしていない。

一般に、病原体の「属」はHLTレベルで示され（例：「**HLT; *マイコプラズマ感染***」）、一方、「属」と「感染部位」をともに示す用語はPTレベルで分類され（例：「**PT; *マイコプラズマ咽頭炎***」）、「属」と「感染部位」及び「種」を一語として示す用語はLLTレベルに配置されている（例：「**LLT; *肺炎マイコプラズマ性咽頭炎***」）。

“sepsis（敗血症）” と “septicaemia（敗血症）” はMedDRAの中では対になっており、”sepsis” はPTで、これに対応する ”septic(a)emia” はLLTで用いられている。

壊疽（gangrene）または壊疽性（gangrenous）を伴う用語は「**SOC; *感染症および寄生虫症***」をプライマリーとしているが、明らかに非感染性と分かるものは例外（例：「**PT; *乾性壊疽*** (*Dry gangrene*)」）で、本SOCにはリンクしていない。

本SOCの中では、蜂巣炎に関するPTは部位別のHLTではなく、感染の原因となる細菌の分類別のHLTにリンクしている。

**6.11.3 検索時の留意点**

日和見感染を検索するためにMedDRA用語を選択する場合には、基礎疾患、薬剤クラスおよび他の問題に関連する可能性がある状況を考慮すべきである。例えば、最も可能性のある病原体や影響を受ける身体部位は免疫抑制の原因（例：HIV感染、臓器移植、造血幹細胞移植、悪性疾患、化学療法、TNF-α阻害剤等）、地域、年次／十年毎（長期的な病原体の流行の変化）によって異なる可能性がある。まず最初に、「**SOC; *感染症および寄生虫症***」を複数軸的に調べるべきであろう。

狭い範囲の（特異性の高い）検索には、「**SOC; *感染症および寄生虫症***」中のある用語のみを使用すれば十分であろう。

広範囲の検索を実施する場合は、「**SOC; *感染症および寄生虫症***」の下の病原菌を特定しない用語（例：「**PT; *肺炎***」、「**PT; *敗血症***」）を含めた全用語を検索に使用しても  
よい。更に「**SOC; *臨床検査***」の下の「**HLGT; *微生物学的および血清学的検査***」にある臨床検査異常の用語も、関連する用語として含めてよい。

以下の例示のような特定の状態を検出するために、検索用語を追加してもよい。

* + 潜在的なHIV感染を特定するには、「**PT; *免疫再構築症候群***」に加えて、「HIV」、「AIDS」、「CD4」、「Tリンパ球」を含む多くのPTを検索に追加してもよい。
  + 臓器移植や造血幹細胞移植の治療歴を特定するには、「移植 (transplant、graft)」という語が付いたPTを使用してもよい。
  + 潜在的な悪性疾患を特定するには、「**SOC; *良性、悪性および詳細不明の新生物（嚢胞およびポリープを含む）***」を確認し、好中球減少症や化学療法の結果生じた二次的症状に関連する幾つかのPTを検索に追加してもよい。

## 6.12 「SOC； 傷害、中毒および処置合併症」

**6.12.1 分類基準**

本SOCは、報告される医学的事象の中で重要と考えられる傷害、中毒、医療機器による合併症、処置による合併症などを表す用語を分類している。

外傷、中毒、処置合併症に直接関連する用語は「**SOC; *傷害、中毒および処置合併症***」をプライマリーリンクとしている。しかし、分娩時外傷に関連する用語、例えば「**PT;*分娩時外傷による顔面神経損傷***」などは例外的に「**SOC; *妊娠、産褥および周産期の状態***」をプライマリーとしている。さらに、骨折はほとんどの場合、傷害に起因し、本SOCをプライマリーリンクとしているが、病的骨折や骨粗鬆症による骨折は「**SOC; *筋骨格系および結合組織障害***」をプライマリーとしている。「**HLGT; *曝露、化学的損傷および中毒***」の下の「**HLT; *中毒および毒性***」にリンクしているPTは本SOCをプライマリーとしているが、発現部位が用語表記中に示されている場合には、それぞれの部位が当てはまるSOCをプライマリーとしている。その理由は、例えば、「中毒性ネフロパシー」という有害事象は、投与された薬物に起因した可能性と臓器自体の状態に起因した可能性が考えられるからである（「**PT; *中毒性ネフロパシー***」は「**SOC; *腎および尿路障害***」がプライマリーであり、「**SOC; *傷害、中毒および処置合併症***」がセカンダリーSOCとなっている）。

外部MedDRA専門家会議 (External MedDRA Expert Panel)で**Injury（損傷）**と**Damge（損傷）**の概念について検討され、MedDRAの新たなルールが定められた。このルールでは、MedDRAにおいて両語は通常同義語とされる。主要臓器に関するInjuryおよびDamge用語のうち、事故に起因することが明確なものや可能性が高いものを除く、外傷に起因する可能性が低い用語は、主たる発現部位のSOCをプライマリーとする。  
一方、事故に関連する可能性がある場合は、「**SOC; *傷害、中毒および処置合併症***」をプライマリーとする。このルールに従い肝損傷に関係する数件の用語のリンクが変更された。「**PT; *胆汁うっ滞性肝損傷***」、「**PT; *混合型肝損傷***」、「**PT; *肝損傷***」は非外傷性と判断され、「**SOC; *肝胆道系障害***」をプライマリーとするが、「**PT; *外傷性肝損傷***」は「**SOC; *傷害、中毒および処置合併症***」をプライマリーとする。

**「～への曝露（exposure to）」**と**「～を介した曝露 (exposure via)」**例えば「**PT; *体液曝露***」と「**PT; *体液を介した曝露***」の違いを明確にした。なぜなら両者の違いは、異なる曝露の概念を表すことに関連しており、特にファーマコビジランスでの安全性の要素では大きな違いがある。また、「～への曝露」と「～を介した曝露」との違いは、微妙に思われるかもしれない。「～を介した曝露」は患者が曝露された媒介物を示し、一方「～への曝露」は曝露された物質を示している。例えば、「**PT; *体液曝露***」は、その体液が感染性であったか、あるいは有害物質を含んでいたか不明な場合の病歴のコーディングに用いられるだろう。「～を介した曝露」用語は他の用語との組み合わせで用いられるもので、例えば、「**LLT; *Ｂ型肝炎***」のように曝露物質そのものを表す用語と「**LLT; *黄疸***」のような臨床的な結果を表す用語との組み合わせである。

「**HLGT; *処置による損傷および合併症ＮＥＣ***」には、外科的、あるいは内科的治療行為に関連する事象が分類されている。HLTは主に解剖学的に分類されているが、「**HLT; *人工流産合併症***」および「**HLT; *麻酔合併症***」のように原因となる処置別に分類されている用語もある。

「**HLGT; *投与部位反応***」は複数軸のリンクを持っており「**SOC; *一般・全身障害および投与部位の状態***」をプライマリーとしているが、「**SOC; *傷害、中毒および処置合併症***」にもセカンダリーとしてリンクしている。その理由は、通常は本SOCにのみリンクしている外科的および内科的な治療処置による合併症に対して、一般的な全身障害のSOCへのリンクも付与するためである。

「**HLGT; *投与部位反応***」はHLTレベルで「**HLT; *適用および滴下投与部位反応***」、「**HLT; *埋込みおよびカテーテル留置部位反応***」、「**HLT; *注射部位反応***」、「**HLT; *注入部位反応***」、「**HLT;*ワクチン接種部位反応***」および「**HLT; *投与部位反応ＮＥＣ***」に分けられている。

多くの開業医は、「**中毒（Poisoning）**」と「**毒性（Toxicity）**」の二つの表現をほぼ同じ意味で用いており、これらの表現が一般によく用いられていることから、MedDRAでも区別せず、「**HLT; *中毒および毒性***」としてまとめて分類している。

「投薬過誤（medication error）」と「製品使用に関する問題（product use issues）」の階層は、バージョン 20.0で「企図的使用の問題（intentional use issues）」から分離し、「過誤（errors）および詳細不明な使用の問題（unspecified use issues）」にグループ化された。

「**HLGT; *投薬過誤、その他の製品使用過誤および問題***（*Medication errors and other product use errors and issues*）」下位のHLTは、過誤（errors）と問題（issues）のタイプに従って分類され、投薬／製品使用プロセス（処方、臨床診断での保管、調剤、投薬調整および投薬）の各ステージを含めた。その11HLTは以下の通りである。

「**HLT; *偶発的製品曝露***（*Accidental exposures to product*）」、

「**HLT; *投薬過誤、製品使用過誤および問題ＮＥＣ***（*Medication errors, product use errors and issues NEC*）」、

「**HLT; *製品使用過誤および問題***（*Product administration errors and issues*）」、

「**HLT; *製品混同に関する過誤および問題***（*Product confusion errors and issues*）」、

「**HLT; *製品交付過誤および問題***（*Product dispensing errors and issues*）」、

「**HLT; *製品モニタリング過誤および問題***（*Product monitoring errors and issues*）」、

「**HLT; *製品調製過誤および問題***（*Product preparation errors and issues*）」、

「**HLT; *製品処方過誤および問題***（*Product prescribing errors and issues*）」、

「**HLT; *製品選択過誤および問題***（*Product selection errors and issues*）」、

「**HLT; *製品使用システムにおける製品保管の過誤および問題***（*Product storage errors and issues in the product use system*）」、

「**HLT; *製品の処方転写過誤およびコミュニケーションの問題***（*Product transcribing errors and communication issues*）」

「**HLGT; *適応外使用および製品の企図的誤用／企図的使用の問題***（*Off label uses and intentional product misuses/use issues*）」下位の3HLTは、「**HLT; *企図的製品誤用***（*Intentional product misuses*）」、「**HLT; *企図的製品使用の問題***（*Intentional product use issues*）」および「**HLT;** ***適応外使用***（*Off label uses*）」に分けられた。

「**HLGT; *過量投与および過少量投与ＮＥＣ***（*Overdoses and underdoses NEC*）」は企図的および詳細不明な過量投与と過少投与を表す用語に分類された。その下位の2HLTは、「**HLT; *過量投与*** ***ＮＥＣ***（*Overdoses NEC*）」および「**HLT; *過少量投与*** ***ＮＥＣ***（*Underdoses NEC*）」である。偶発的過量投与および偶発的過少投与に関する用語は「**HLT; *製品使用過誤および問題***（*Product administration errors and issues*）」の下位にグループ化された。

**6.12.2 取り決め事項および例外**

本SOCにおいて他の損傷に関するHLTは「**HLGT; *損傷ＮＥＣ***」の下で解剖学的に分類されているのに対し、「**HLGT; *骨および関節損傷***」の分類は次の二つの理由により例外的に、異なる分類となっている。

1) 骨格系は外傷によって高頻度に重大な影響を被る。

2) この分類を追加することで「**SOC; *筋骨格系および結合組織障害***」とのリンクが容易になる。

化学物質による損傷を表す用語多くは本SOCのみにリンクしているが、他の原因による損傷を表す用語は多くの場合複数軸リンクを持ち、発現部位に関連するSOCをセカンダリーとしている。

急性アルコール中毒に関する用語は本SOCにリンクしているが、いわゆるアルコール中毒（嗜癖）を意味する「**PT; *アルコール症***」は「**SOC; *精神障害***」にリンクしている。

## 6.13 「SOC； 臨床検査」

**6.13.1 分類基準**

「**SOC; *臨床検査***」の最も顕著な特徴は1) 内容（即ち、医学的状態に関連する内容ではなく臨床検査に関連する内容であること）、および2) 単軸構造であることである。  
臨床検査とはMedDRAでは臨床的な検査室での検査（生検を含む）、放射線検査、身体的診察、生理学的検査（例：肺機能検査）などを指している。

「**SOC; *臨床検査***」に含まれるPTは臨床検査法とその定性的結果に限定されている（例：「**PT; *血中ナトリウム減少***」、「**PT; *血中ブドウ糖正常***」）。医学的状態（例：「高血糖」）もしくは医学的状態と臨床検査の複合概念を表す用語は本SOCには含まれず、関連する障害を表すSOCに収載される（例：「**PT; *高浸透圧状態***」、「**PT; *ヘモジデリン沈着症***」、「**PT; *起立性蛋白尿症***」、「**PT; *腎性糖尿***」）。

「**SOC; *臨床検査***」に含まれる用語は本SOC**のみに**リンクしており、他のSOCにはリンクしていない（即ち「**SOC; *臨床検査***」は単軸構造である）。従って、複数軸にリンクしないこれらの用語に関してMedDRAでコーディングされたデータを対象に検索式を作成する場合は、障害を表すSOC（例：「**SOC; *血液およびリンパ系障害***」の「**PT; *血小板減少症***」）とともに「**SOC; *臨床検査***」に含まれる関連用語（例：「***PT; 血小板数減少***」）を含めることが肝要である。何故ならユーザーがこれらの複数の用語をリンクさせる多軸構造を勝手に作れないからである。

本SOCのHLGTには幾つかの分類方法が用いられている。

* 幾つかのHLGTは、器官別、または特定器官を通常臨床学的に用いられている分類によりグループ分けしている（例：「HLGT; *皮膚検査*」、「HLGT; *消化管検査*」、「HLGT; *血液学的検査（血液型検査を含む）*」）。
* 他のHLGTは、単一器官にはそのまま当てはまらない分析または検査を表すもので、物質タイプまたは検査法タイプ別に分類されている（例：「HLGT; *水分、電解質および無機質検査*」、「HLGT; *脂質検査*」、「HLGT; *毒物学および治療薬モニタリング*」、「HLGT; *細胞遺伝学的検査*」、「HLGT; *身体的診察および器官系の状態に関する事項*」）。
* 他に分類されない臨床検査には三つのHLGTが設けられている。
  + 「**HLGT; *酵素検査ＮＥＣ***」は、複数の器官で起こり得る異常を識別するために一般的に行われている検査を表す用語により構成されている（例：骨または肝臓障害のためのアルカリフォスファターゼ検査を含む「**HLT; *組織酵素検査ＮＥＣ***」）。また、心臓、骨格筋、脳組織障害のためのクレアチンキナーゼのイソエンザイム検査（例：「**HLT; *骨格筋および心筋検査***」）などである。
  + 「**HLGT; *検査、画像および病理組織学的検査ＮＥＣ***」には、臨床検査への影響を示す用語や、非特異的臨床検査あるいは部位を特定しない画像および病理学的検査などを示す用語が含まれている。
  + 「**HLGT; *蛋白および化学的検査ＮＥＣ***」には、通常は単一の臓器障害とは限定できない特定の蛋白検査（例：アルブミン検査、混濁検査）とともにレニンおよびアンギオテンシンの検査が含まれている。
* 「HLGT; *胎児および新生児検査*」は胎児および新生児のすべての検査に関する用語をグループ化している。ここには、診断、病理組織学的検査、画像検査が含まれている。
* 「HLGT; *身体的診察および器官系の状態に関する事項*」の下の「HLT; *身体的診察*」には、検査に伴って実施される測定、例えば体温測定、体重測定などの用語が含まれている。また、身体的診察によって発見される状態、「前立腺検査異常」、「打聴診音減弱」なども含まれている。

本SOCに含まれるHLTは概してその概念が一目瞭然であり、次のような種々の方法に基づいて分類されている。

* 一部のHLTは、診断手法（例：「**HLT; *心機能検査***」）、画像検査（例：「**HLT; *消化管および腹部画像検査***」）または病理学的検査（例：「**HLT; *筋骨格系および軟部組織病理組織学的検査***」）のようにグループ分けされている。しかし、診断手法のHLTの一部には、画像検査を含むものがある（例：「**HLT; *眼機能診断法***」には「**PT； *網膜血管造影***」が含まれる）。
* 一部のHLTは、解剖学的部位または組織タイプにより分類されている。（例：「HLT; *副腎皮質検査*」、「HLT; *髄液検査（細菌学的検査を除く）*」など）そのような場合、診断手法、画像検査または病理組織学的検査が一つのHLTに含まれる場合もある（例：「HLT; *尿路機能検査ＮＥＣ*」）。
* HLTの第3の分類方法は、分析対象物質またはパラメーターによる分類である（例：「HLT; *リソソーム酵素検査*」、「HLT; *水分電解質検査ＮＥＣ*」、「HLT; *血小板検査*」、「HLT; *真菌同定検査および血清学的検査*」）。
* その他本SOC特有の事項を下記に示す。
  + **「横隔膜」および「縦隔」：**横隔膜病理学的検査および縦隔病理学的検査は、「**HLGT; *呼吸器系検査（血液ガス検査を除く）***」の下の「**HLT; *気道および胸部病理組織学的検査***」に配置されている。
  + **「ガストリン」：**ガストリン検査は、「**HLGT; *内分泌検査（性ホルモン検査を含む）***」の下の「**HLT; *消化管、膵臓およびＡＰＵＤホルモン検査***」に配置されている。
  + **「腹腔鏡検査」：**「**PT; *腹腔鏡検査***」は、「**HLGT; *消化管検査***」の下の「**HLT; *消化管および腹部画像検査***」に配置されている。
  + **「リンパ節」：**リンパ節スキャンとリンパ腺病理組織学的検査は、「**HLGT; *血液学的検査（血液型検査を含む）***」の下の「**HLT;** ***骨髄および免疫組織画像検査***」および「**HLT; *骨髄および免疫組織病理組織学的検査***」に配置されている。
  + **「血沈検査」：**「**PT; *血沈検査***」は、「**HLT; *血液学的検査ＮＥＣ***」に配置されている。
  + **「尿素」：**尿素検査は、「**HLGT; *腎尿路系検査および尿検査***」の下の「**HLT; *腎機能検査***」および「**HLT; *検尿ＮＥＣ***」に分類されている。

本SOCのPTは、IUPAC、LOINC、IFCC基準に含まれている用語を可能な限り採用している。しかし、それらの基準用語が一般的に認知されていない場合は通常使用されている用語を採用している。場合によっては、混乱を避けるため、技術的正確性よりも自然言語を優先している（例：IUPAC用語 ”Coagulation, surface induced”に代え、「PT; *活性化部分トロンボプラスチン時間*」を使う）。ビタミンは、IUPACの化学名ではなく一般名が用いられている。

JMO注：

|  |  |
| --- | --- |
| IUPAC： | International Union of Pure and Applied Chemistry |
| LOINC： | Laboratory Observation Identifier Names and Codes |
| IFCC： | International Federation of Clinical Chemistry |

**6.13.2 取り決め事項および例外**

「増加した（increased）」という語は、正常レベルから高レベル、低レベルから正常レベル、低レベルから高レベル、正常レベル内の低値から高値への変化のすべてを含んでいる。「減少した（decreased）」という表現も同様である。MedDRAでは、修飾語「低（low）」と「高（high）」が付いた用語はLLTレベルで用い、それぞれ「減少（decreased）」と「増加（increased）」を含むPTにリンクしている。さらに、修飾語「低（low）/ 減少（decreased）」および「高（high）/ 増加（increased）」は同義と考えられる。

「高 (high)」および「低 (low)」の付いた用語はMedDRAでは通常検査に関する用語と考えられ「**SOC; *臨床検査***」に含まれているが、以下の例外がある。

* 「**LLT; *高血圧*** (*Blood pressure high*）」および「**LLT; *低血圧*** (*Low blood pressure*）」は、それぞれ「**PT; *高血圧*** (*Hypertension*）」および「**PT; *低血圧*** (*Hypotension*）」にリンクし、「**SOC; *血管障害***」にリンクしている。
* “low grade”の新生物 (neoplasm) に関するPT（例：「**PT; *ローグレード星細胞腫*** (*Astrocytoma, low grade*)」）は「**SOC; *良性、悪性および詳細不明の新生物（嚢胞およびポリープを含む）***」にリンクしている。
* 「**PT; *喀痰増加***(*Sputum increased*)」および「**PT; *喀痰減少***(*Sputum decreased*)」は、臨床検査所見を表す用語としてよりも医学的状態を表す用語として通常使われるため、「**SOC; *呼吸器、胸郭および縦隔障害***」にリンクしている。
* 「**LLT; *高体温***(*High temperature*)」は全身障害のSOCにリンクしている。MedDRAの取り決めに従えばこの概念は臨床検査のSOCに属すべきである（高体温は測定された数値と考えられる）が、「高体温」との表現は殆どの場合発熱（「**PT; *発熱***」）を意味して使われるため、「**SOC; *一般・全身障害および投与部位の状態***」にリンクしている。

MedDRA用語において「異常 (abnormal)」という修飾語は、検査結果の異常の内容（即ち、増加もしくは低下）が特定されていない状態を表している。SOC臨床試験に含まれる他の修飾語は、「正常 (normal)」、および、臨床検査の記述的な結果表示における「present（存在、陽性など）」または「absent （欠損、欠如、消失、陰性など）」（例：「**PT; *尿中血陰性***(*Blood urine absen*t)」）、定性的検査での「陽性 (positive)」または「陰性 (negative)」（例：「**PT; *妊娠反応陽性*** (*Pregnancy test positive*)」）、時間を測定する検査での「延長 (prolonged)」または「短縮 (shortened)」（例：「**LLT; *ＡＰＴＴ延長***(*APTT prolonged*)」）、薬剤モニタリング検査での「中毒量 (toxic)」、「治療量 (therapeutic)」または「治療量以下 (subtherapeutic)」（例：「**PT; *薬物濃度治療量以下***(*Drug level below therapeutic*)」）などがある。修飾語の付いていない検査用語（例：「**PT; *酸素飽和度*** (*Oxygen saturation*)」、「**PT; *尿ｐＨ*** (*pH urine*)」）は、データベースの別のフィールドにある実際の数値を示す場合に用いられることがある。“hyper-”および“hypo-”の接頭語を含む用語（例：「**PT; *高コレステロール血症***(*Hypercholesterolaemia*）」、「**PT; *低ナトリウム血症*** (*Hyponatraemia*)」）は、「***SOC; 臨床検査***」ではなく、それぞれの障害を表すSOCに収載されている。

測定物質が対象となる検体から検出されないことが正常である場合、検出されたという異常を示すPTが用いられることがある（例：「**PT; *尿中ブドウ糖陽性***(*Glucose urine present*)」）。

検体を特定するためには、検体名の名詞形が使用される。従って、「urinary cortisol」ではなく「urine cortisol」（尿中コルチゾール）とする。

「**SOC; *臨床検査***」への新規用語追加に関するMSSOの規定がV.7.0以降変更され、検体名が特定されていない用語が追加要請された場合、検体が血液であると推測することは行わないこととした。今後の方針は、医学的に意味のある場合のみ検体の種類を特定する用語を採用することとなった。検体の種類を特定しない新規用語がPTとして追加された場合、これに関連するすべての検体種を含む既存用語はLLTに格下げされ、この新PTにリンクさせる。例えば、「**LLT; *血中アヘン剤増加***」は「**PT; *アヘン剤陽性***」にリンクしている。

臨床検査以外の検査、例えば放射線検査については、検体の種類ではなく検査対象となる解剖学的部位が示され、用語表記中にその部位が示される。

(JMO注：例：「**LLT; *胃腸管Ｘ線***」、「**LLT; *胸部Ｘ線***」)

階層構造の中で用語を検索する場合には、「incl（含む）」および「excl（除く）」を考慮し、対象とする用語がどの階層用語にリンクしているかに注目することが重要である。例えば、「**HLGT; *心血管系検査（酵素検査を除く）***」および「**HLGT; *筋骨格系および軟部組織検査（酵素検査を除く）***」には含まれない酵素検査の用語は「**HLGT; *酵素検査ＮＥＣ***」にリンクしている。生殖器系に関連するホルモン分析は「**HLGT; *内分泌検査（性ホルモン検査を含む）***」にリンクしている。「**HLGT; *呼吸器系検査（血液ガス検査を除く）***」には含まれない血液ガス検査は「**HLGT; *代謝、栄養学的および血液ガス検査***」の下にグループ化されている。

通常、「直接 (direct)」および「間接 (indirect)」はLLTレベルでのみ使用される。唯一の例外は、直接または間接のクームス試験結果がPTレベルにあることである（例：「**PT; *間接クームス試験陰性***」。

“-gram” が付いた用語は検査所見の記録を表すと考えられ殆どの用語はPTレベルにある（例：「**PT; *聴力図***(*Audiogram*)」）。これに対応する“-graphy” が付いた用語は通常 LLTとして、関連する “-gram” が付いた用語にリンクする（例：「**LLT; *左室造影術*** (*Left ventriculography*)」⇒「**PT; *左室造影*** (*Cardiac ventriculogram left*)」）。

**6.13.3 用語配置のガイド (2003年の第一回Blue Ribon Panel での提示事項)**

(JMO注；Blue Ribon PanelとはMSSOのメンテナンスルールに関する諮問機関)

微生物学的および血清学的検査に関する殆どの用語はLLTレベルで「血清学的検査（serology）」との表記となっている。同様のルールをDNA検査に関しても適用する。検体の種類はPTレベルでは、検体の違いが臨床的に異なる意味を持つ場合を除いて、特定しない。微生物の抗体、IgG、IgMを示す用語は「種＋検査」または修飾語がついた「種＋検査陽性」の形のPTにリンクするLLTとする。

(JMO注：「**LLT; *ヘリコバクター・ピロリ抗体***」は「**PT; *ヘリコバクター検査***」にリンク)

一般的ではない微生物の血清学的およびDNA検査用語は一般的な表現のPTの下にLLTとして配置されている（例：「**LLT; *バベシア血清学的検査陰性***」は「**PT; *血中寄生虫検査陰性***」にリンク）。

新規に追加要請された培養（culture）に関する用語で検体が血液、髄液、尿、及び便で微生物が細菌、真菌、ウイルスに関するものはPTレベルに配置するが、他の検体を示す用語はLLTとして配置される（例：「**LLT; *骨培養陽性***」は「**PT; *培養陽性***」にリンク）。

微生物のDNA検査用語「***細菌ＤＮＡ検査***」、「***ウイルスＤＮＡ検査陽性***」、「***真菌ＤＮＡ検査陽性***」などは通常PTレベルには配置されていない。それらはLLTとして、修飾語が付かないPT、あるいは修飾語「（検査）陽性」が付くPTの下に配置されている。例えば、「**LLT; *細菌ＤＮＡ検査陽性***」は「**PT;** ***細菌検査陽性***」の下に、「**LLT;** ***真菌ＤＮＡ検査陽性***」は「**PT;** ***真菌検査陽性***」の下に配置されている。

微生物の種はLLTとして配置されている。例を示せば：「**LLT; *ニューモシスチス・カリニＤＮＡ検査陽性***」は「**PT; *ニューモシスチス検査陽性***」にリンクしている。

ホルモン、単糖類、多糖類、アミノ酸、オリゴペプチド、金属の検査は、臨床的に意味のある場合を除いて、PTレベルでは検体の種類毎には分類されていない。LLTレベルで検体の種類を特定するか否かは、臨床的な重要性によって判断される。

治療薬モニター検査に関しては現在のところ薬剤のクラスを追加する考えはない。

麻薬に関しては検体の種類はPTレベルでは、検体の違いが臨床的に異なる意味を持つ場合を除いて特定しない。

## 6.14 「SOC； 代謝および栄養障害」

**6.14.1 分類基準**

本SOCのHLGT分類は大別して3種類ある。HLGTの第一の分類は、生体における特定物質の代謝障害を表すHLTをまとめたHLGTである（例：「**HLGT; *プリンおよびピリミジン代謝障害***」、「**HLGT; *先天性代謝障害***」、「**HLGT; *脂質代謝障害***」）。

第二の分類は、一般的な栄養障害に関連する医学的状態をHLGTとするものである（例：「**HLGT; *食欲および総合的栄養摂取障害***」、「**HLGT; *ビタミン関連障害***」）。

第三の分類は、特定の代謝性または栄養性の病因と関係するとは限らない医学的状態を対象としたものである（例：「**HLGT; *酸・アルカリ障害***」、「**HLGT; *電解質および水分バランス異常***」）。

**6.14.2 取り決め事項および例外**

多くの平衡失調および障害の病因ならびに影響は多様であるため、それらの症状のほとんどは「**HLGT; *代謝障害ＮＥＣ***」の下の「**HLT; *代謝障害ＮＥＣ***」に分類されている。

糖尿病に関連するHLGTには、「**HLGT; *糖代謝障害（糖尿病を含む）***」と「**HLGT; *糖尿病合併症***」の二つがあることに注意する必要がある。

## 6.15 「SOC； 筋骨格系および結合組織障害」

**6.15.1 分類基準**

本SOCにおけるHLGTは、骨、筋肉、結合組織などの組織タイプ、または新生物、先天異常、奇形など、疾病の内容によって分類されている。「**HLGT; *筋骨格系および結合組織障害ＮＥＣ***」は他に分類されないグループのために設けられており、このHLGTの下の「**HLT; *筋骨格系および結合組織徴候および症状ＮＥＣ***」は本SOCの中で他に分類されない用語が収められている。

感染に関する用語は下記の四つのHLGTの中に分類されている。その内の三つは、「**HLT; *骨および関節感染（関節炎を除く）***」がリンクする「**HLGT; *骨障害（先天性障害および骨折を除く）***」、「**HLT; *感染性関節炎***」がリンクする「**HLGT; *関節障害***」、「**HLT; *筋感染および炎症***」がリンクする「**HLGT; *筋障害***」である。さらに、この三つのHLTに加え、本SOCに属するその他の感染症は「**HLGT; *筋骨格系および結合組織障害ＮＥＣ***」の下の「**HLT; *筋骨格系および結合組織感染および炎症ＮＥＣ***」に取り纏められている。

「**HLGT; *筋骨格系および結合組織新生物***」の下位には、良性新生物、悪性新生物および良性・悪性を特定しない新生物の三つのHLTが設けられている。

**6.15.2 取り決め事項および例外**

本SOCに属する「**HLGT; *骨折***」は、「**SOC; 傷害、中毒および処置合併症**」のなかの「**HLGT; *骨および関節損傷***」に密接に関連している。外傷、中毒および処置による合併症に起因する状態に関する用語は「**SOC; *傷害、中毒および処置合併症」***をプライマリーSOCとしている。骨折のほとんどは外傷によるため、「**SOC; *傷害、中毒および処置合併症***」をプライマリーSOCとしているが、病的骨折及び骨粗鬆症性骨折は「**SOC; *筋骨格系および結合組織障害***」をプライマリーSOCとしている。

「**HLT; *軟部組織障害ＮＥＣ***」の下には特定部位にリンクできない一般的な軟部組織に関する用語が分類されている。

(JMO注：例：「**PT; *軟部組織感染***」、「**PT; *軟部組織出血***」、「**PT; *瘻孔***」)

## 6.16 「SOC； 良性、悪性および詳細不明の新生物（嚢胞およびポリープを含む）」

**6.16.1 分類基準**

本SOCは解剖学的に分類されており、良性新生物および悪性新生物の病期により、病理学的に更に分類されている。PTの出典は、米国国立がん研究所出版の「PDQ（Physician’s Data Query）用語集ガイド」であるが、非ホジキンリンパ腫については、PDQ用語集ではなく、国際リンパ腫研究グループ[NL Harris, ES Jaffe, H Stein, PM Banks, JK Chan, ML Cleary, G Delsol, C De Wolf- Peeters, B Falini, and KC Gatter. **A revised European-American classification of lymphoid neoplasms: a proposal from the International Lymphoma Study Group.** Blood 1994, 84: 1361-1392]が作成した疾病分類を優先的に使用している。幾つかの旧来の分類によるリンパ腫が、LLTとして含まれている。

リンパ腫の分類は、PTレベル以上ではREAL Classification（Revised European-Amerian Lymphoma Classification）に従い、Working Formulation classificationはLLTでのみ用いる。

嚢胞およびポリープに関する用語は発現部位のSOCをプライマリーとし、本SOCをセカンダリーとしている。それ以外の新生物用語は本SOCをプライマリーとし、発現部位のSOCをセカンダリーSOCとしている。

“cancer”と“carcinoma”は概念的に異なると認められているが、MedDRAの中で解剖学的に分類されたHLGTに属するPTとLLTでは、現在のところ両者は同意語的に用いられている。また、治療の病期（stage）により分類されている用語のほかに、病期が不確定あるいは不明の用語（例：「**PT; *乳癌***」）も含むようにしている。

乳房新生物に関するHLGTでは、男性と女性の悪性新生物の区別をしている。これはMedDRAのなかで性別による区別をしている数少ない例のひとつである。

転移した悪性腫瘍の原発部位のものには修飾語「遠隔転移を伴う」（metastatic）を用い（例：「**PT;** ***遠隔転移を伴う骨癌*** (*Bone cancer metastatic*)」《骨原発の癌で他の部位に転移を認めるもの》）**、**二次的に転移した部位の新生物には修飾語「転移」（Metastases to）を用いる（例：「**PT; *胆嚢転移***(*Metastases to gallbladder*)」《他の部位からの転移巣が胆嚢に認められるもの》）。

**6.16.2 取り決め事項および例外**

通常は腫瘍性とは考えられない状態だが腫瘍と関連もあり得る用語（例：「**PT; *腫瘍の潰瘍形成***」）は「**HLT; *腫瘍性合併症および緊急状態***」の下に配置されている。

肉腫は、あらゆる部位に発現するため、厳密な解剖学的分類の枠組みから外して分類されている。解剖学的部位が不明な悪性黒色腫は、慣例によって最も好発部位である皮膚黒色腫に分類されている。この理由により、「**PT; *悪性黒色腫***」は「**HLT; *皮膚黒色腫（眼球を除く）***」にリンクしている。

悪性新生物の病期が用語の表記に含まれる場合、本SOCでは、可能な限り、部位／悪性度／病期の語順で用語を表記するという取り決めを遵守している。

病期に関する用語で、治療が病期に依存しないものについては除外した。

「**HLGT; *新生物関連疾患***」の下には腫瘍性合併症および緊急状態に関連する用語をグループ化している。全てではないが、「**HLT; *腫瘍性合併症および緊急状態***」および「**HLT; *腫瘍随伴症候群ＮＥＣ***」の下の発現部位が特定されるPTの幾つかはそれぞれの発現部位のSOCをプライマリーとし、本SOCをセカンダリーとしている。

「**HLGT; *転移***」には部位が特定されるものおよび部位非特定または不明のものが含まれている。部位が特定される用語は、通常、本SOCをプライマリーとし、発現部位のSOCをセカンダリーSOCとしている。

「遠隔転移を伴う」（Metastatic）が付いている用語（例：「**PT; *遠隔転移を伴う卵巣癌*** (*Ovarian cancer metastatic*)」）はPTとし、第4期（stage IV）が付いている他のPTとは独立して収載している。その理由は「転移」は第4期（stage IV）に限らず、それ以外のstageでも起こりうる。従って、遠隔転移を伴う（Metastatic）が付くLLTが第4期（stage IV）を伴うPTにリンクしているのは必ずしも適切ではないからである。

通常MedDRAでは“High”および“Low”が付く用語は臨床検査に関する用語と考え「**SOC;*臨床検査***」に分類されるが、唯一の例外として「**PT; *ローグレード星細胞腫*** (*Astrocytoma, low grade*)」のように“low grade” 新生物に関するPTは本SOCに分類されている。

**不特定なポリープ用語：**既存の良性、悪性が特定されていないポリープ用語（例：「**PT; *胃ポリープ***」）は良性に分類する。新規に追加されるポリープ用語は「良性」との修飾語は付けない。ポリープは「**SOC; *良性、悪性および詳細不明の新生物（嚢胞およびポリープを含む）***」をセカンダリーSOCとし、それぞれ適切な発現部位を示すSOCをプライマリーとする。本SOC内でポリープ用語は、悪性度不明を示すHLTよりも良性を表すHLTにリンクしている。さらに、「悪性」との修飾語を伴うポリープ用語は今後MedDRAには採用しない。それゆえ、コーディングのためには適切な悪性新生物の用語の選択を推奨する。

## 6.17 「SOC； 神経系障害」

**6.17.1 分類基準**

神経系障害は、HLGTレベルでは、解剖学的、病因学的、および病態生理学的に、大きく三つに分類されている。解剖学的に分類された障害を含むHLGTの例は、「**HLGT; *脊髄および神経根障害***」および「**HLGT; *脳神経障害（新生物を除く）***」である。病因学的分類の例としては、「**HLGT; *先天性および周産期性神経学的異常***」および「**HLGT; *中枢神経系感染および炎症***」である。病態生理学的分類の例は、「**HLGT; *脱髄疾患***」および「**HLGT; *末梢性ニューロパチー***」である。

一般に、MedDRAでは、障害に随伴する特有な徴候と症状は、関連する障害を包含するHLGTの下に分類されている。しかし、種々の障害に関連する可能性のある神経学的徴候と症状は「**HLGT; *神経学的障害ＮＥＣ***」の下に分類されている（例：「**HLT; *反射異常***」）。

**6.17.2 取り決め事項および例外**

「**HLT; *視神経障害ＮＥＣ***」は、「**HLGT; *眼部神経学的障害***」ではなく、「**HLGT; *脳神経障害（新生物を除く）***」に配置されている。「**HLT; *瞳孔徴候***」は、「**HLGT; *神経学的障害ＮＥＣ***」の下に配置されている。

頭痛は独自のHLGTとして存在し、「**HLGT; *神経学的障害ＮＥＣ***」には含まれない。

「**HLT; *遺伝性筋障害***」は、「**HLGT; *神経筋障害***」ではなく、「**HLGT; *先天性および周産期性神経学的異常***」にリンクしている。

「**HLT; *昏睡状態***」は「**HLGT; *神経学的障害ＮＥＣ***」にリンクしている。

## 6.18 「SOC； 妊娠、産褥および周産期の状態」

**6.18.1 分類基準**

本SOCでは様々な方法で障害を分類している。母体と胎児および新生児の障害を区別するとともに、障害が発生する妊娠経過（例：分娩、分娩後など）に応じて障害を分けるようにしている。この例としては「**HLGT; *分娩時母体合併症***」と「**HLGT; *分娩後および産褥障害***」がある。一方、解剖学的に分類されているHLGTもある（例：「**HLGT; *胎盤、羊膜および羊膜腔障害（出血を除く）***」）。その他のHLGTは母体または胎児により区分されている（例：「**HLGT; *胎児合併症***」、「**HLGT; *妊娠時母体合併症***」）。

**6.18.2 取り決め事項および例外**

本SOCには、合併症でも有害事象でもない正常あるいはハイリスク妊娠に関する用語も含まれている（例：「**PT; *双胎妊娠***」、「**PT; *高年初妊婦***」など）これらは「**HLGT; *妊娠、分娩および分娩後の状態***」に分類されている。

胎位の異常は母体および胎児の双方に関わる合併症と考えられるが、「**HLGT; *胎児合併症***」の下の「**HLT; *胎向および胎位の異常***」に分類されている。

「**HLGT; *新生児および周産期における状態***」は本用語集において小児科に関する用語を特異的にグループ化した唯一のものである。その他の小児科の病態に関する用語は、成人の病態に関する用語のグループに分散して収載されている。

「胎児」および「新生児」に関する殆どの用語は、障害の発現部位を示すSOCをプライマリーとし、本SOCをセカンダリーとする。胎児における、薬物その他の物質（例：タバコ）への曝露に関する用語は、「**SOC; *傷害、中毒および処置合併症***」をプライマリーとし、本SOCをセカンダリーとしている。

「流産」に関連する用語については下記の事項に留意する必要がある。

* 「自然流産」および「詳細不明の流産」は本SOCにのみリンクしている。
* 「人工流産」は「**SOC; *外科および内科処置***」にのみリンクしている。
* 「人工流産の合併症」は「**HLT; *人工流産合併症***」（「**SOC; *傷害、中毒および処置合併症***」の下の「**HLGT; *処置による損傷および合併症ＮＥＣ***」の下のHLT）にリンクしている。
* 「自然流産」および「詳細不明の流産」双方の合併症は「**HLT; *流産関連症状および合併症***」（「**SOC; *妊娠、産褥および周産期の状態***」の下の「**HLGT; *流産および死産***」の下のHLT）にリンクしている。

妊娠、分娩、授乳、および胎児、新生児に影響するかも知れない状況を表す用語を検索する場合には、本SOC中の幾つかのHLT（「**HLT; *母体異常による胎児合併症***」、「**HLT; *新生児合併症ＮＥＣ***」を含むが、それらに限定されない）および「**SOC; *傷害、中毒および処置合併症***」の下位の幾つかの曝露に関連したHLT（例「**HLGT; *曝露、化学的損傷および中毒***」の下位のHLT）にリンクしているPTを考慮する必要がある。

「会陰 “Perineum”」の付いた用語は「**SOC; *生殖系および乳房障害***」および「**SOC; *妊娠、産褥および周産期の状態***」を含め幾つかのSOCにリンクする可能性がある。新規の「会陰 “Perineum”」の付いた用語が追加要請された場合には、ケースバイケースで最も適切と考えられるSOCにリンクされる。

多くのの死亡に関する用語は「**SOC; *一般・全身障害および投与部位の状態***」をプライマリーとしているが、胎児、母体の死亡に関係する用語は特別な群（population）と考えられ「**SOC; *妊娠、産褥および周産期の状態***」をプライマリーとしている。

ただし、「PT; *新生児死亡*」は「SOC; *一般・全身障害および投与部位の状態*」をプライマリーとし、「SOC; *妊娠、産褥および周産期の状態*」をセカンダリーＳＯＣとしている。

## 

## 6.19 「SOC； 製品の問題」

**6.19.1 分類基準**

MedDRA MB会議は、製品に関連する非臨床/非患者（non-clinical/non-patient）の概念を含む27番目のSOCをMedDRAに追加するBRP会議（Blue Ribon Panel）の勧告（2014年4月）を承認した。

これらの概念は患者の安全に影響する可能性があることから、規制および公衆衛生の観点から重要である。バージョン19.0 で追加された本SOCは、製品品質、医療機器、製造品質システム、製品供給・流通および模造製品の問題に関連する用語を含む。MedDRAに製品品質に関する用語を取り込むという目標の一つに、製品品質に関する問題および関連する有害事象を単一の用語集 (single terminology) に収載するサポートが挙げられる。これらの製造と流通に関する製品品質の用語は、製品の欠陥を規制当局に報告することに使われたり、組織内部のデータベースを用いて品質の問題や逸脱を追跡したり、その傾向をみることに使用されることも想定されている。

本SOCは、2件の**HLGT（**「**HLGT; *医療機器に関する問題***」および「**HLGT;** ***製品品質、供給、流通、製造および品質システムの問題***」を下位に持つ。全部で8件の**HLT**（「**HLT; *医療機器のコンピュータに関する問題***」、「**HLT; *医療機器の電気的問題***」、「**HLT; *医療機器の不適合に関する問題***」、「**HLT; *医療機器の情報出力に関する問題***」、「**HLT; *医療機器に関する問題ＮＥＣ***」、「**HLT; *医療機器の機能不良ＮＥＣ***」、「**HLT; *医療機器の操作上の問題ＮＥＣ***」および「**HLT; *医療機器の物理的および化学的問題***）」を下位に持つ「**HLGT; *医療機器に関する問題***」は、「**SOC; *一般・全身障害および投与部位の状態***」から移動された。

「**HLGT;** ***製品品質、供給、流通、製造および品質システムの問題***」は、「**SOC; *一般・全身障害および投与部位の状態***」から移動された5件の製品品質に関する**HLT**（「**HLT; *製品の汚染と滅菌に関する問題***」、「**HLT; *製品表示に関する問題***」、「**HLT; *製品包装に関する問題***」、「**HLT; *製品物性に関する問題***」、「**HLT; *製品品質に関する問題ＮＥＣ***」）を下位に持つ。

さらに「**HLGT;** ***製品品質、供給、流通、製造および品質システムの問題***」は、模造製品、製品品質、供給、流通に関する問題をカバーするためにバージョン19.0で追加された8件の**HLT**（「**HLT; *模造製品、偽造製品および規格外製品***」、「**HLT; *製造施設および装置の問題***」、「**HLT; *製造に関する問題ＮＥＣ***」、「**HLT; *製造試験室管理の問題***」、「**HLT; *製造原材料等の問題***」、「**HLT; *生産製造の問題***」、「**HLT;*****製品流通および保管の問題***」および 「**HLT; *製品供給および供給力の問題***」を下位に持つ。

**6.19.2 取り決め事項および例外**

本SOCは、臨床や患者に関連する概念よりも製品に関する問題に焦点を合わせており、そのために用語の大部分は単軸であって、患者の“疾患”に関する他のSOCとリンクする複数軸 の必要性がない。しかしながら、患者に関する問題を意味する製品用語(product terms)については患者の安全性にもリンクする複数軸が保たれている。例えば「**PT; *製品を介する感染因子の伝播***」のプライマリーSOCは「**SOC; *感染症および寄生虫症***」であり、セカンダリーSOCは「**SOC; *製品の問題***」である。

医療機器に関連する用語は機器の「タイプ」ではなく、通常は「事象」をベースとして収載されている。しかし、MedDRAではユーザーによる要請に対応して、これらの機器が広範に使用されているか、特別な臨床的関連性を有している場合は、特定の機器の「タイプ」に関する用語を追加してきた。そのため、一般的に用いられている、機器や部品の名称、例えば“ステント”、“ポンプ”、“針”、“シリンジ”などは例外的に収載されている。一般的に、医療機器に関連する用語の概念はPTレベルで表されるが、特定タイプの汎用機器による事象に関連する当該の下位概念は通常LLTレベルで表される。

「**HLT; *製造試験室管理の問題***」は、安定性試験を含む製造工程で実施される各種の試験室試験（laboratory tests）に関する問題をカバーすることを意図している。

「**HLT; *製品流通および保管の問題***」は、製造業者、流通業者、卸売業者などによる製品の保管に関する問題をカバーすることを意図している。その一方、医療専門家、患者、消費者などのエンド・ユーザーによる製品の保管に関する問題は投薬過誤（medication errors）と考えられ、それらは「**SOC; *傷害、中毒および処置合併症***」に含まれる適切な投薬過誤に関連する用語が用いられる。

「**HLT; *製品供給および供給力の問題***」は、流通、輸送、保管の概念とは区別されており、サプライチェーンの中断、施設内使用ができない製品（product not available on formulary）、市場からの製品回収などの概念をカバーすることを意図している。

## 6.20 「SOC； 精神障害」

**6.20.1 分類基準**

精神障害の分類に用いる第1の指針は、米国精神病学会の発行している*Diagnostic and Statistical Manual of Mental Disorders第5版*（DSM－5）©である。関連する症状がDSM-5©の提案する分類法に沿ってHLGTレベルで分類されている。 HLTレベルでは、DSM-5©に明記されている障害や、それらに非常に近い関係にある障害が、それぞれ適切なHLTとしてまとめられている。

あるHLGTの下にある障害と固有の関係にある徴候や症状は、それぞれのHLGTの下にあるHLTレベルでグループ化されている。例えば「**HLGT; *抑うつ性気分障害***」下には、DSM-5©に掲げられた*「うつ病性障害*と*抑うつ症状に伴う気分変動」*に対応するHLTが配置されている（ただし、後者はDSM-5©の診断基準には合致しない抑うつ関連症状も包含している）。  
バージョン19.0で, 「**HLGT; *身体表現性障害および虚偽性障害***」は新規「**HLGT; *身体症状症および関連症***」に変更された。同様に、「**HLT; *身体表現性障害***」、「**HLT; *精神遅滞***」および「**HLT; *性嗜好異常***」も*Diagnostic and Statistical Manual of Mental Disorders第5版*（DSM－5）© において、これらの概念が変更されたため、各々「**HLT; *身体症状症***」、「**HLT;** ***知的能力障害***」および「**HLT;** ***パラフィリアおよびパラフィリア障害***」に変更された。

複数のDSM-5©分類に該当する徴候と症状は、包括的な「**HLGT; *気分障害ＮＥＣ***」と「**HLGT; *精神および行動に現れる症状ＮＥＣ***」にまとめられている。中枢神経系障害による精神障害に関する用語は「**SOC; *神経系障害***」をプライマリーリンクとし、「**SOC; *精神障害***」をセカンダリーリンクとしている。例えば、「**PT; *アルツハイマー型認知症***」は「**SOC; *神経系障害***」をプライマリーリンクとし、「**SOC; *精神障害***」をセカンダリーリンクとしている。

「**PT; *トゥレット病***」のような先天性の精神障害はMedDRAのルールでは「**SOC; *先天性、家族性および遺伝性障害***」をプライマリーリンクとし、「**SOC; *精神障害***」およびそれぞれの発現部位のSOCをセカンダリーリンクとしている。

「**HLGT; *睡眠障害***」の下には、全ての種類の睡眠障害を表すHLTが含まれている。「**HLT; *睡眠時随伴症***」には睡眠に関連したさまざまな異常が包含されている（例：「**PT; *異常な夢***」「**PT; *悪夢***」「**PT; *夢遊症***」）。

物質乱用に関する用語（例：「**PT; *薬物使用障害***(*Drug use disorder*)」の下の「**LLT; *浣腸薬乱用*** (*Enema abuse*)」、「**LLT; *緩下薬乱用*** (*Laxative abuse*)」および「**PT; *アルコール症*** (*Alcoholism*)」）は「**SOC; *精神障害***」の中の「**HLT; *物質関連障害および嗜癖性障害*** (*Substance related and addictive disorders*)」にリンクしている。

DSM-5に従えば、「嗜癖（addiction）」を表す正式な精神医学用語は「物質依存（substance dependence）」であるので、MedDRAでは「嗜癖（addiction）」はLLTでのみ用いている。

MedDRAの新規の“abuse”（乱用）用語は、「**SOC; *社会環境***」の用語と「**SOC; *精神障害***」の用語とを区別できるように表記方法が工夫されている。“abuse”用語は「**SOC; *精神障害***」にリンクし、対応する“dependence”（依存）の表記が付いたPTとは別PTとして収載している。「**PT; *薬物乱用者***(*Drug abuser*)」のような人を表す用語は「**SOC; *社会環境***」にリンクしている。

（JMO注：「虐待」を意味する“abuse”用語は上記の説明には当てはまらない）

**6.20.2 取り決め事項および例外**

米国精神病学会の取り決めに従って、DSM-5©に含まれている障害を示す名称を使用するよう努めたが、これらDSM-5©障害名称はある定められた診断基準に基づいて付けられており、既存の一般的な用語表現とは必ずしも１対１に対応していない。そのため、既存の一般的な用語は全て同一のHLTの下の障害の用語として配置されている。

## 6.21 「SOC； 腎および尿路障害」

**6.21.1 分類基準**

本SOCのHLGTの大部分は解剖学的分類に従っている（例：「**HLGT; *膀胱および膀胱頚部障害（結石を除く*）**」、「**HLGT; *尿管障害***」）。HLTは可能な限り病態別に分類されており（例：「**HLT; *膀胱感染および炎症***」、「**HLT; *膀胱逆流状態***」）、病態別に分けられないPTは「**HLT; *膀胱障害ＮＥＣ***」などのHLTの下にまとめられている。

「**HLGT; *泌尿生殖器系障害ＮＥＣ***」には、泌尿器の具体的な部位を特定していない用語が含まれている。このHLGTの下で、HLTは「先天性」、「感染および炎症」ならびにその他の「障害」のカテゴリーに細分されている。部位が特定されている場合、「新生物」および「先天性障害」の用語は、適切な解剖学的部位を示すHLGTの下にあるHLTレベルに集められている（例：「**HLGT; *腎障害（腎症を除く）***」の下位の「**HLT; *腎臓新生物***」、「**HLGT; *尿管障害***」の下位の「**HLT; *先天性尿管障害***」）。

本SOCにおける徴候と症状は、「**HLGT; *尿路系徴候および症状***」の下に集められており、「**HLT; *膀胱および尿道症状***」、「**HLT; *尿異常***」および「**HLT; *尿路系徴候および症状ＮＥＣ***」の三つのHLTに分かれている。

**6.21.2 取り決め事項および例外**

「**HLT; *尿異常***」の下には殆どの“**～uria** ”が付いた用語が集められている。これは、種々の内因性および外因性の病因によって発現する「**PT; *蛋白尿*** (*Proteinuria*)」のような尿異常の用語を、病因によって分類した場合に生じる混乱を回避するために決定されたものである。これに対応する“**～（in）urine** ”の用語（例：「**PT; *尿中蛋白陽性***(*Protein urine present* )」）は、「**SOC; *臨床検査***」に配置されている。

心臓、肝、呼吸器、腎など主要な臓器では”failure”と”insufficiency”は同義として使われている。「**SOC; *腎および尿路障害***」では ”failure”はPTとし、“insufficiency”はLLTとする（例：「**PT; *腎不全*** (*Renal failure*)」、「**LLT; *腎機能不全*** (*Renal insufficiency*)」）。

## 6.22 「SOC； 生殖系および乳房障害」

**6.22.1 分類基準**

本SOCは、解剖学的分類および機能的分類の2種の分類法に拠っている。

解剖学的分類のHLGT、例えば「**HLGT; *乳房異常***」や「**HLGT; *陰嚢および陰茎障害（感染および炎症を除く）***」はHLTレベルでは、主として病態別に分類されている（例：「**HLT; *良性および悪性乳房新生物***」、「**HLT; *乳汁分泌障害***」）。また、その解剖学的部位での徴候と症状もHLTとして含まれることがある（例：「**HLT; *前立腺徴候、症状および障害ＮＥＣ***」、「**HLT; *乳房徴候および症状***」）。

その他のHLGT、例えば「**HLGT; *性機能および生殖能障害***」、「**HLGT; *閉経関連症状***」は、機能的障害を反映している。HLTは機能的障害を更に細分類している（例：「**HLT; *勃起および射精の状態および障害***」、「**HLT; *精子形成および精液障害***」）。

「**HLGT; *生殖器系および乳房障害先天性***」には、遺伝性のものか妊娠中に生じたものかには関係なく、出生時に存在している症状についての用語が含まれており、ここに属するHLT用語は性別で分類されている（男性、女性または性別不特定）。

感染および炎症のHLGTは、解剖学的な部位ではなく、性別によって分類されている（例：「**HLGT; *女性生殖器系感染および炎症***」、「**HLGT; *男性生殖器系感染および炎症***」）。性別が特定されない用語は、「**HLGT; *生殖器系障害ＮＥＣ***」の下の「**HLT; *生殖器系感染および炎症ＮＥＣ***」に配置されている。

「**HLGT; *生殖器系障害ＮＥＣ***」は、性別が特定されていない用語のために、幅広い分類となっている。HLTには、「新生物」、「感染および炎症」、「徴候および症状」に関するものとともに、「**HLT; *性別障害***」や「**HLT; *生殖器系障害ＮＥＣ（新生物を除く）***」が配置されている。

**6.22.2 取り決め事項および例外**

本SOC下の解剖学的に分類されている感染および炎症の用語を含まない他のHLGTとは異なり、「**HLGT; *乳房異常***」には「**HLT; *乳房感染および炎症***」が配置されている。

「会陰 “Perineum”」の付いた用語は「**SOC; *生殖系および乳房障害***」および「**SOC; *妊娠、産褥および周産期の状態***」を含め幾つかのSOCにリンクする可能性がある。  
新規の「会陰 “Perineum”」の付いた用語が追加要請された場合には、ケースバイケースで最も適切と考えられるSOCにリンクさせることとする。

これまでの経緯、また実務的な理由で、MSSOは「**PT; *子宮頚部上皮異形成***」の下位の「**LLT; *高度扁平上皮内病変***」のような「上皮内病変」に関する部位を特定しない用語を残すことが好ましいと考えている。子宮以外の部位を示す用語について追加要請があれば、それぞれ適切なPTの下位のLLTとして追加する。例を示せば、「**PT; *前立腺異形成*** 」の下位の「**LLT; *ローグレード前立腺上皮内新生物***」*、*「**PT; *肛門性器異形成***」の下位の「**LLT; *肛門高度扁平上皮内病変***」などである。

## 6.23 「SOC； 呼吸器、胸郭および縦隔障害」

**6.23.1 分類基準**

解剖学的分類によるHLGT（例：「**HLGT; *胸膜障害***」）には、病理学的分類に基づくHLTが含まれている（例：「**HLT; *胸膜感染および炎症***」、「**HLT; *気胸および胸水ＮＥＣ***」）。より広範な解剖学的部位を示すHLGT（例：「**HLGT; *上気道障害（感染を除く）***」）は、HLTレベルで、より具体的な解剖学的部位、病態、または混合要因（例：「**HLT; *鼻閉および炎症***」）に基づき、更に細かく分類されている。その他のHLGTは、病態別に分類され（例：「**HLGT; *呼吸器系新生物***」）、HLTレベルでは解剖学的に細分されている。

HLGTには、解剖学的部位と病態の両者を反映しているものもある（例：「**HLGT; *下気道障害（閉塞および感染を除く）***」、「**HLGT; *上気道障害（感染を除く）***」）。

「**HLGT; *気道感染***」には、感染源（細菌、ウイルスなど）および解剖学的部位に基づいて分類されたHLT（例：「**HLT; *上気道感染ＮＥＣ***」）が含まれている。

先天性障害（「**HLGT; *先天性呼吸器管障害***」）、新生児（「**HLGT; *新生児呼吸器障害***」）、ならびに解剖学的部位あるいは病態によっては分類されない呼吸器系障害を示すHLT（例：「**HLT; *呼吸異常***」）を下位に持つHLGT（「**HLGT; *呼吸器系障害ＮＥＣ***」）のような特徴的なHLGTも設定されている。

**6.23.2 取り決め事項および例外**

「**HLGT; *下気道障害（閉塞および感染を除く）***」の名称で明らかなように「閉塞」および「感染症」に関する用語は別のHLGTにリンクしている。感染症には固有のHLGTがあるが、閉塞に関する用語は、「**HLGT; *気管支障害（新生物を除く）***」の下位の「**HLT; *気管支痙攣および閉塞***」に配置されている。

一方、「**HLGT; *上気道障害（感染を除く）***」の構成は上記とは異なっている。感染症は独立した別HLGTとして除外されているが、閉塞に関する用語はこの「**HLGT; *上気道障害（感染を除く）***」に含まれている場合がある。このHLGTに属するPTは、解剖学的部位に対応するHLTの下に配置されている（例：「**PT; *鼻乾燥***」は「**HLT; *鼻部障害ＮＥＣ***」の下位）。また、閉塞に関する用語は、その原因に従い他のHLGTにもリンクしている場合もある。例えば「**PT; *閉塞性気管炎***」は、「**HLGT; *気道感染***」下の「**HLT; *上気道感染ＮＥＣ***」にリンクしている。

感染症は、「**HLGT; *気道感染***」という単一のHLGTに配置されているが、「**HLT; *胸膜感染および炎症***」は「**HLGT; *胸膜障害***」の下に配置されている。

新生物はすべて「**HLGT; *呼吸器系新生物***」にまとめられているが、例外として胸膜新生物は「**HLGT; *胸膜障害***」（HLTは「**HLT; *胸膜新生物***」）の下に配置されている。

「**PT; *喀痰減少***」および「**PT; *喀痰増加***」は「**SOC; *呼吸器、胸郭および縦隔障害***」に配置されている。それは、通常これらの用語は臨床検査所見ではなく医学的状態を表現するのに用いられる用語であるためである。

心臓、肝、呼吸器、腎など主要な臓器では”failure”と”insufficiency”は同義として使われている。「**SOC; *呼吸器、胸郭および縦隔障害***」ではfailure”はPTとし、“insufficiency”はLLTとする（例：「**PT; *呼吸不全***(*Respiratory failure*)」および「**LLT; *呼吸不全*** (*Respiratory insufficiency*)」)。

## 6.24 「SOC； 皮膚および皮下組織障害」

**6.24.1 分類基準**

本SOCにおけるHLGTは、主として病態生理学または病因学によって分類されている（例：「**HLGT; *血管浮腫および蕁麻疹***」、「**HLGT; *色素沈着性疾患***」、「**HLGT; *良性皮膚新生物***」）。例外は、どちらかといえば微小解剖学的分類である「**HLGT; *皮膚付属器状態***」と、他のどのHLGTにも属さない皮膚状態を示す「**HLGT; *表皮および皮膚異常***」である。HLTレベルでは、病理学的な分類を主としている。

**6.24.2 取り決め事項および例外**

眼瞼は眼の構造の一部として分類され、「**SOC; *眼障害***」をプライマリーとし、「**SOC;*皮膚および皮下組織障害***」をセカンダリーとしている。

## 6.25 「SOC； 社会環境」

**6.25.1 分類基準**

「**SOC; *社会環境***」はMedDRAの中にある三つの単軸（Single-axial）SOCの一つである。本SOCの目的は、報告された事象に影響を与えているかもしれない個人的な問題に関する因子をまとめ、利用できるようにすることである。本質的に「**SOC; *社会環境***」は有害事象よりも個人に関する情報を表す用語、例えば「**PT; *薬物乱用者***」、「**PT; *近親者の死***」などを含んでいる。一方、対応する障害を表す用語、例えば「**LLT; *薬物嗜癖***」は「**SOC;*精神障害***」、「**PT; *死亡***」は「**SOC; *一般・全身障害および投与部位の状態***」に分類されている。

本SOCの用語は、どの解剖学的または病理学的分類法にも当てはまらない。HLGTは社会要因を大まかに分類している(例：***血縁問題*** (*family issues*)、***法的問題*** (*legal issues*)、***経済および居住環境問題*** (*economic circumstances*))。HLTレベルでは、これらHLGTは共通テーマをもつ社会的要因ごとのグループに更に分類されている（例：「**HLGT; *血縁問題***」は、「**HLT; *死別問題***」、「**HLT; *被扶養者***」および「**HLT; *家族およびパートナーに関する問題***」に細分化されている）。

犯罪または虐待行為とそれらの実行者を表す用語はPT/LLTの関係として配置されている。即ち、犯罪または虐待行為を表す用語はPTとし、実行者を表す用語はLLTとして「**SOC; *社会環境***」下の「**HLT; *犯罪行為***」の下に配置されている（例：「**PT; *性的虐待***」、「**LLT; *性的虐待者***」）。犯罪行為の被害者を表す用語は"**victim of**"（～の被害者）の修飾語が付いてPTレベルにあり、「**SOC;*社会環境***」下の「**HLT; *犯罪被害者***」にリンクしている。「被害者」との表現は付いていないが、被害者を意味する用語はPT；**"victim of"**の下にLLTとして配置されている（例：「**PT; *小児虐待の被害者*** (*Victim of child abuse*)」、「**LLT; *被虐待児*** (*Maltreated child*）」）。

MedDRAの新規の“**abuse**”（乱用）用語は、「**SOC; *精神障害***」の用語から「**SOC; *社会環境***」の用語を区別できるように表記が整理されている。“**abuse**”用語は「**SOC; *精神障害***」にリンクし、対応する“**dependence**”（依存）を含むPTとは独立したPTとなっている。人を表す用語、例えば「**PT; *薬物乱用者***(*Drug abuser*)」は「**SOC; *社会環境***」にリンクしている。

（JMO注：「虐待」を意味する“abuse”用語は上記の説明には当てはまらない）

**6.25.2 取り決め事項および例外**

「**HLT; *薬物および化学物質乱用***」では、アルコール関係の用語を除外している。「**HLT; *アルコール製品摂取***」は、アルコール中毒、禁酒、付き合い上の飲酒などの広範な用語を含んでいるが、「**PT; *アルコール症***」は「**SOC; *精神障害***」に分類されている。

「**HLGT; *法的問題***」では犯罪の被害者と犯罪の実行者を区別している。

「**PT; *失明***」は「**HLGT; *視覚障害***」の下に分類されている。能力障害（disability）としての「失明」と医学的障害としての「失明」を区別するため、「**PT; *視覚障害者***(*Sight disability*)」（能力障害としての盲目）は「**SOC; *社会環境***」にリンクし、「**PT; *失明***」（医学的障害は「**SOC; *眼障害***」にリンク）している。  
聾（ろう）に関しても同様である(「**PT; *難聴***」は「**SOC; *耳および迷路障害***」にリンクし、「**PT; *聴覚障害者*** (*Hearing disability*)」は「**SOC; *社会環境***」にリンクしている)。

## 6.26 「SOC； 外科および内科処置」

**6.26.1 分類基準**

本SOCは、MedDRAの中にある三つの単軸（Single-axial）SOCの一つであり外科および内科的処置に関する用語のみを含んでいる。本SOCの用語は他のSOCとの複数のリンクは持っていない。

本SOCの特性は症例情報の記録、検索式の作成などに対する補助的なSOCである。外科的および内科的処置は医薬品の適応対象に関連した状態、あるいは病歴としての有害事象の治療として適用されることがある。包括的な検索のためには、本SOCは単軸であり、その用語は他のSOCにはリンクしていないことを考慮する必要がある。

本SOCにおけるHLGTは、主として解剖学的な部位により分類されている。ただし、「**HLGT; *治療的手技および補助療法ＮＥＣ***」は一般的またはその他の治療手技を、また、「**HLGT; *軟部組織治療手技***」は組織タイプにより分類されている。

しばしば手技を表す用語として用いられる「**流産** (abortion)」という用語は、「**自然流産** (spontaneous abortion)」の様に病的障害を表す用語と区別している。MedDRAの中では、「***人工流産*** (*induced abortion*)」は手技を表す用語として本SOCの下位に配置されているが、「***自然流産*** (*spontaneous abortion*)」は病的障害を表す用語として「**SOC; *妊娠、産褥および周産期の状態***」に配置されている。ある流産に関する用語が手技か障害か区別できない場合は、障害と推定して「**SOC; *妊娠、産褥および周産期の状態***」に分類されている。

**6.26.2 取り決め事項および例外**

本SOCにおけるHLGTレベルの解剖学的分類は、或る治療部位に密接に関連している場合などの少数の例外を除き、MedDRAの他の器官別分類のSOCと同様である。その結果、用語のグループ化は、外科専門領域の分類に類似している。

* 耳、鼻、および喉の処置は、「**HLGT; *頭頚部治療手技***」にまとめられている。  
  これはこの領域の処置が単一の外科専門領域に属しているからである。
* 頭蓋骨および椎骨の処置は骨ではなく脳および脊髄治療手技に分類されている。
* 筋肉、腱、筋膜および滑液包手術は、「**HLGT; *軟部組織治療手技***」の下にまとめられている。しかし、「**PT; *靱帯手術***」は「**HLGT; *骨および関節治療手技***」の下の「**HLT; *関節治療手技***」にリンク類している。

PTおよびLLTレベルで、「**operation**」と「**surgery**」を含む用語は同意語として用いられている。

標準的な医学的定義では、”dilation”と”dilatation”は同義語である。MSSOはこのようなタイプの用語が分野によっては同義語として普通に使用されていることを承知しているが、MedDRAでは用語を区別するため”dilation”は外科的処置に、”dilatation”は障害に関連する用語として扱う。通常は”procedure”を”dilation”とともに記載し混乱を避けるようにする。例えば、「**PT; *胃拡張術*** (*Stomach dilation procedure*)」 ただし「**PT; *子宮頚管拡張および子宮内掻爬*** (*Uterine dilation and curettage*)」は”procedure”を追加しなくても手技であることが明白であるため、このルールの例外となっている。

「吻合（anastomosis）」は外科処置として「**SOC; *外科および内科処置***」にのみリンクしている。外科処置以外の吻合を意味する用語には ”anastomosis” 以外の表現が使用される。

「**ドレナージ** (Drainage)」は「意図的に行う排液」を表す外科的処置であり、「**分泌** (DischargeおよびSecresion)」は体から液体が浸出する障害を表す用語である。外科的処置の範囲外ではあるが通常”Drainage”で表記される用語は、例外的に“Discharge”に表記を置き換え収載する。これらの用語はそれぞれの意味するところに従い適切にリンクされている（例：「**PT; *処置後分泌物*** (*Post procedural discharge*)」は「**SOC; *傷害、中毒および処置合併症***」にリンクしている）。一方、“Drainage”と表記している外科的処置を意味する用語は、「**SOC; *外科および内科処置***」にリンクしている。さらに、或る用語が外科的処置と処置ではない状態の双方を意味する事があり得る場合には、処置には「当該用語＋“Drainage”」(「**PT; *処置後ドレナージ*** (*Post procedural drainage*)」は「**SOC; *外科および内科処置***」にリンクする）、処置でないものには「当該用語＋“Discharge”」（「**PT; *処置後分泌物*** (*Post procedural discharge*)」は「**SOC; *傷害、中毒および処置合併症***」にリンクする）として用語集に収載し、それぞれ然るべく配置する。MSSOはこのMedDRAのルールが、これらの用語が通常使用されるの概念とは異なる場合があることを承知している。用語の追加・変更要請の際は、処置を意味するか、処置以外の概念か、あるいは両方を意味するか明らかにするよう留意されたい。

治療手技としての「修正（revision）」を表す用語は通常MedDRAでは基本となる処置を表すPTの下位のLLTとして配置されている。例えば「**LLT; *回腸瘻造設術修正***」は「**PT; *回腸瘻造設***」の下位に、また「**LLT; *断端修正***」は「**PT; *切断***」の下位に配置されている。

## 6.27 「SOC； 血管障害」

**6.27.1 分類基準**

本SOCにおけるHLGTは、主として病理学的または臨床的な疾患の概念により分類されている。ほとんどの血管障害に関する用語は、他の解剖学的分類のSOCに収載されることにより、すでに解剖学的な分類は行われている。そのため、本SOCでの分類はより弾力的なデータ検索を可能にするためのものである。HLTレベルでは、用語を更に解剖学的に細かく分類している。その分類は「**HLGT; *動脈硬化、狭窄、血流障害および壊死***」、「**HLGT; *塞栓症および血栓症***」、「**HLGT; *血管障害ＮＥＣ***」、「**HLGT; *血管性出血障害***」などの下のHLTに見られるように、解剖学的分類は同一ではないにしても極めて類似の分類となっている。

**6.27.2 取り決め事項および例外**

血栓症に関する用語は可能な限り発現部位を表すSOCをプライマリーとしており、「**SOC; *血管障害***」をセカンダリーとしている。

「**HLGT; *動脈硬化、狭窄、血流障害および壊死***」および「**HLGT; *塞栓症および血栓症***」の双方における病理学的分類は、臨床医学および実際の臨床現場における経験的見地（clinical or practical view）に密接に関連している。しかしながら両HLGTの違いは、前者が進行性の慢性疾患（例：「**PT; *腎の動脈硬化症***」）を表すのに対し、後者は急性の病理学的状態を表す点にある（例：「**PT; *腎動脈狭窄症***」または「**PT; *腎動脈の動脈硬化症***」に対して「**LLT; *腎動脈塞栓症***」または「**PT; *腎動脈血栓症***」）。

「高（high）」および「低（low）」の付いた用語はMedDRAでは通常検査に関する用語と考えられ「**SOC; *臨床検査***」に含まれているが、例外として「**LLT; *高血圧*** (*Blood pressure high*）」および「**LLT; *低血圧*** (*Low blood pressure*）」はそれぞれ「**PT; *高血圧*** (*Hypertension*）」および「**PT; *低血圧*** (*Hypotension*）」にリンクし、「**SOC; *血管障害***」にリンクしている。

付表A　略号とそのフルスペル

|  |  |
| --- | --- |
| ***A*** |  |
| ADR | Adverse Drug Reaction |
| ADROIT | Adverse Drug Reactions On-Line Information Tracking  System (MCA Pharmacovigilance database) |
| AE | Adverse Event |
| ASCII | American Standard Code for Information Interchange |
| ***C*** |  |
| CIOMS | Council for International Organisations of Medical Sciences |
| COSTART | Coding Symbols for a Thesaurus of Adverse Reactions Terms |
| CPMP | Committee on Proprietary Medicinal Products |
| ***E*** |  |
| EFPIA | European Federation of Pharmaceutical Industries’ Associations |
| EMA | European Medicines Agency |
| EU | European Union |
| EWG | Expert Working Group |
| EXCL | Excluding, except, excl |
| EDI | Electronic Data Interchange |
| ***F*** |  |
| FDA | Food and Drug Administration (United States) |
| ***H*** |  |
| HARTS | Hoechst Adverse Reaction Terminology System |
| HLGT | High Level Group Term |
| HLT | High Level Term |

|  |  |
| --- | --- |
| ***I*** |  |
| ICD-9 | International Classification of Diseases - 9th Revision |
| ICD-9-CM | International Classification of Diseases - 9th Revision  Clinical Modification |
| ICD-10 | International Statistical Classification of Diseases and  Related Health Problems - 10th Revision |
| ICH | International Conference on Harmonisation of Technical Requirements for Registration of Pharmaceuticals for Human Use |
| IFCC | International Federation of Clinical Chemistry and Laboratory Medicine |
| IFPMA | International Federation of Pharmaceutical Manufacturers and Associations |
| INCL | Including, incl |
| IUPAC | International Union of Pure and Applied Chemistry |
| ***J*** |  |
| J-ART | Japanese Adverse Reaction Terminology |
| JMO | Japanese Maintenance Organization |
| JPMA | Japan Pharmaceutical Manufacturers Association |
| ***L*** |  |
| LLT | Lowest Level Term |
| LOINC | Logical Observation, Identifiers, Names and Codes |
| ***M*** |  |
| MCA | Medicines Control Agency (United Kingdom) |
| MedDRA | Medical Dictionary for Regulatory Activities |
| MEDDRA | Medical Dictionary for Drug Regulatory Affairs |
| MEDIS | MEDical Information System (Japan) |
| MHLW | Ministry of Health, Labour and Welfare (Japan) |
| MHRA | Medicines and Healthcare products Regulatory Agency (United Kingdom) |
| MSSO | Maintenance and Support Services Organisation |
| ***P*** |  |
| PhRMA | Pharmaceutical Research and Manufacturers of America |
| PDF | Portable Document File |
| PT | Preferred Term |
| ***S*** |  |
| SMQ | Standardised MedDRA Query |
| SNOMED | Systematised Nomenclature of Medicine |
| SOC | System Organ Class |
| SSC | Special Search Category |
| ***W*** |  |
| WFPMM | World Federation of Proprietary Medicine Manufacturers |
| WHO | World Health Organisation |
| WHO-ART | World Health Organisation Adverse Reaction Terminology |

MedDRAの略号とそのフルスペルはMSSOのWebsiteで一覧できる。

(http://www.meddra.org/how-to-use/support-documentation)

JMO注1：略号一覧は上記のMSSO Website のRelated Documents: Acronyms and Abbreviationsから参照できる。

JMO注2：JMOのWebsiteの「よくある質問（FAQ）」＞「その他」にMSSOと同じ表が一覧できる。なおバージョン改訂に伴いMSSOで削除された略号があるが本書では削除せずに載せてある。

付表B　用語概念の記述

この付表はMedDRA用語の幾つかについてその概念、適用範囲などについて説明したものである。概念の記述とは、MedDRAのなかで用語概念がどのように解釈されるか、使用されるか、また、分類されるかを記述したものであっていわゆる「用語の定義」ではない。本記述はコーディング、検索、解析に際して一貫した、また正確なMedDRAの利用を助け、また、世界各国の医薬の現場で見られるさまざまな差異を克服する目的で作成された。MSSOはこの付表は確定的なものではなくMedDRAのユーザーからの要望によりさらに追加される概念があることを期待している。

A

**Abuse　　「乱用」**

用語選択およびMedDRAでコードされたデータの解析の目的では、乱用とは意図的に、感覚的快楽または期待される非治療的な効果を目的として、患者または消費者が製品（OTCあるいは処方薬）を使用することである。その中には「ハイな気分になること（高揚感）」も含まれるが、それのみに限定されるものではない。乱用は単回使用、散発的使用、持続的使用によっても起こる。

**Acute　　「急性」**

医学的には「急激に危機的な状態に至る」ことを意味する。ある場合には「急性」な状態は「慢性」の状態よりも重症とみなされることがある。

このことに関連して、修飾語付き用語の追加申請を処理する場合に、単に重症度の違いのみを意味する用語は採用しないこととした。

**Addiction　　「嗜癖」**

用語選択およびMedDRAでコードされたデータの解析の目的では、嗜癖とは非治療的目的での薬剤使用への抗し難い欲求で、有害な影響があるにも拘らず、患者または消費者がその使用をコントロールするあるいは中止することができない状態を指す。嗜癖は、身体的依存の結果、離脱症候群を惹き起こすことがあるがそれは基本的な特徴ではなく、薬剤の持つ、精神的、行動的、身体的効果を経験することへの欲求から生ずることである。

**Aggravated　　「悪化（増悪）」**

「状態が悪くなること」例えば「喫煙による気管支炎の悪化」

MedDRAでは修飾語；“exacerbated”、“aggravated”および“worsened”は同義として扱う。

**Application site　　「適用部位」**

MedDRAでは、クリーム、ローション、貼付剤（例エストロゲン・パッチ）などの薬剤を使用した皮膚表面の部位を指す。注射、カテーテルによる注入などの薬剤投与法は含めない。

**Angina　　「狭心症」**

MedDRAでは、この用語はあいまいであることから、ノンカレントのLLTとしている。この用語は、ある言語では急性の扁桃炎（扁桃性アンギナ；Angina tonsillaris）の別の表現として解釈されている。しかし、通常、英語ではこの用語は「狭心症 (Angina pectoris)」として使用されていることから、MedDRAでは「**PT; *狭心症*** (*Angina pectoris*)」にリンクさせている。

**Arthritis / Arthrosis　　「関節炎／関節症」**

MedDRAでは、関節のいかなる炎症も関節炎としている。一方、関節症(Arthrosis)は非炎症性の変形性の関節疾患であり、「**PT; *変形性関節症***」にリンクしている。

C

**Cancer / Carcinoma　　「癌／癌（腫）」**

「癌」とは異常な細胞が制御不能な状態で分裂増殖し、他の身体部位に広がること（転移）がある疾患である。「癌（Cancer）」は上皮細胞由来のもの（癌Carcinomas）、間葉細胞由来のもの（肉腫Sarcoma）、造血およびリンパ組織由来のもの（白血病Leukemia、リンパ腫Lymphomas、多発性骨髄腫Multiple myeloma）を含む種々の組織形態の一つと言える。MedDRAでは、"carcinoma"と"cancer"は同義と考えられ、通常“Carcinoma"用語は"cancer"用語の下位に配置されている（例「**LLT; *皮膚癌***(*Skin carcinoma*)」は「**PT; *皮膚癌***(*Skin cancer*)」にリンクしている）。

**Cell marker　　「細胞マーカー」**

細胞マーカーとは或る細胞の生化学的あるいは遺伝子的特性を示し、異なる細胞タイプを識別する指標となる。

**Chronic　　「慢性」**

長期に亘る疾患、あるいは長期間の習慣を意味する。ある場合には「慢性」な状態は「急性」の状態よりも軽症と考えられる。

このことに関連して、修飾語付き用語の追加申請を処理する場合に、単に重症度の違いのみを意味する用語は採用しないことに留意した。

**Closure　　「栓」**

Closureとは蓋、覆い、封など容器の内容物がこぼれたり、あるいは空気などにさらされることを防ぐ機能をもった物。

**Cold　　「感冒」**

MedDRAでは、感(feeling)という文言が付されないColdの表記は鼻咽頭炎を伴うカタル性の障害を意味する。冷感(Coldness)や冷感(Feeling cold)は、人間にとって不快な低温を体が認識することである。

**Compounding　　「調合薬」**

通常、薬剤師または医師によって調合される製品（医薬品）

**Compounding issue　　「配合時の問題」**

調合薬の品質に伴う問題

**Coring　　「コアリング」**

ゴム栓などの細片。例えばバイアルの栓に注射針を指した時に切り取られた破片など。

**Crystal formation　　「結晶析出」**

製剤の中あるいは表面に化学元素、化合物あるいはそれらの複合体が凝固し、通常の製剤では認められない対称構造の結晶が形成されること。

D

**Device capture　　「医療機器の捕捉」**

「**PT; *医療機器捕捉問題***」は電気的信号の入力や出力ができないか、誤った信号を入、出力すること

**Device use error　　「医療機器使用法過誤」**

医療機器の製造者が意図した、または操作者が期待した、医学的な効果とは異なる結果を引き起こす操作をすること、または必要な操作を行わないこと。

**Diaphragm　　「横隔膜」**

MedDRAでは横隔膜は呼吸器の一部として扱う

**Dispensing Error　　「調剤過誤」**

薬剤師のみに限らず医師、看護師によっても起こり得る。例えば医師は自からの診療所では調剤する事ができる。

**Dissolution　　「溶解」**

ある物質が他の液体中に溶ける作用。溶解（dissolution）と溶解性（solubility）はMedDRAでは同義と考える。

**Dosage　　「投与量」**

ある、定められた（規制された）一回投与量、投与回数、総投与量

**Dosage Form　　「投与剤形」**

投与を目的として製造された薬剤の形態（錠剤、カプセル剤、クリーム剤など）

**Dose　　「用量」**

医薬品が一回に投与される量：一回投与量

**Dose Omission　　「投薬欠落」**

患者に指示された投与量が次の定期的投与前に少しでも投与されなかった状態を指す。患者自身が拒絶した場合や臨床的判断（投与禁忌）または、投与しない臨床的理由（例：検査が必要など）がある場合は除く。

**Documented hypersensitivity to administered drug**

**「投与薬に対する記録された過敏症」**

この「投薬過誤」は、患者のカルテに「当該薬剤に過敏である」と記録されているにも拘わらず、その薬剤が投与された状況を指す。例えば、患者のカルテに「サルファ剤に過敏」と記録されているにも拘わらず主治医がサルファ剤を処方し、その結果患者はその薬剤を服用し、蕁麻疹になった。

関連用語である「**PT; *使用製品に対する記録された過敏症***」は同様な状況を示すが、薬剤に限らず他のタイプの製品に対する記録された過敏症を示す。

**Drug diversion　　「薬剤違法流用」**

MedDRAでコーディングされたデータの解析の目的で「**薬剤違法流用**」とは、合法的かつ医学的に必要とされる使用から逸脱して、違法な使用をすることを意味する。

**Drug Formulation　　「製剤」**

この用語は有効成分および非活性成分の双方に用いられる。

**Duration　　「（投与）期間」**

この用語は治療期間を含む

E

**Exacerbation　　「悪化（増悪）」**

“Aggravated”参照.：MedDRAでは修飾語；“exacerbated(exacerbation)”, “aggravated” および “worsened”は同義として扱う。

**Exposure　　「曝露」**   
MedDRAでは下記の意味で用いる

* 薬物に限定せず、化学物質、毒物、放射線、伝染病などへの曝露を含む
* さまざまな経路（血液、直接接触）で発生する。

**Extension　　「エクステンション」**

製品あるいは医療機器用語として用いる場合、Extensionとは医療機器の構成部品の一部であり、埋め込まれた医療機器からリードへ電気的信号を送る部分を指す

G

**Gel Formation　　「ゲル形成」**

製品が、正常な製品には認められないゼラチン様物質を形成すること。コロイドが溶液よりもさらに固い状態となること。

H

**High Blood Pressure　　「高血圧」**

動脈血圧の高い状態をさす。その基準に関しては種々の提案があるがMedDRAでは“High” と “low”は臨床検査を表す用語として「**SOC; *臨床検査***」に分類されている。一般的には「血圧高値（blood pressure high）」と「高血圧（hypertension）」は同義として使われているので「**LLT; *高血圧*** (*Blood pressure high*)」は「**PT; *高血圧***（*Hypertension*）」*にリンクし*「**SOC; *血管障害***」に分類されている。

**Hypertension / Hypertonia　　「高血圧／筋緊張亢進」**

ある言語では、hypertoniaはhypertensionと同義語であるが、MedDRAではhypertoniaは筋肉が異常に緊張亢進し筋伸展ができなくなる状態と定義し、筋緊張障害に分類している。

**Hy’s Law　　「Hyの法則」**

「Hyの法則」は薬剤性肝障害の指標の一つであり、「Hyの法則」に当てはまると考えられる症例は下記の3項目を満たしている必要がある。

* アミノトランスフェラーゼの上昇ALTおよびASTが基準範囲の上限の3倍を超えるもの
* ALPが基準範囲の上限の2倍未満
* 総ビリルビン値が基準範囲の上限の2倍以上

詳細については2009年7月FDAが発行した「市販前臨床評価における薬剤性肝障害のガイドライン（Guidance for Industry – “Drug-Induced Liver Injury: Premarketing Clinical Evaluation”）」を参照されたい。

I

**Inappropriate Schedule　　「不適切な投与計画」**

この用語は処方された投与計画から逸脱するもの全てを含む。

**Intercepted medication error　　「回避された投薬過誤」**

用語選択およびMedDRAでコードされたデータの解析の目的では、回避された投薬過誤とは、投薬過誤が発生したが、患者や消費者にそれが到達することが妨げられた状態を意味する。「回避された過誤」用語は、過誤が回避された状況よりも、過誤が発生した状況を反映すべきである。

**Issue　　「～問題（～に関する事項）」**

MedDRAでは、製品あるいは医療機器用語として用いる場合には、必ずしも欠陥、不良品を意味するものではない。

L

**Label　　「表示」**

包装または容器に表示された文字、印刷、図形

**Labelled drug-disease interaction medication error**

**「表示された薬物－疾患相互作用による投薬過誤」**

この「投薬過誤」は、添付文書に既存の疾患を悪化させることがあると記録されているにも拘わらず、その薬剤が処方、調剤または投与された状況を指す。例えば、或る患者は出血性胃潰瘍の病歴があるにも拘らず、不注意に数回分のアスピリンを処方された。

**Labelled drug-drug interaction medication error**

**「表示された薬物－薬物相互作用による投薬過誤」**

この「投薬過誤」は添付文書に、すでに治療に使われている薬剤と当該薬剤の間に相互作用があると記録されているにも拘わらず、その薬剤が処方、調剤または投与された状況を指す。例えば、ある患者が抗真菌剤と経口避妊薬を使用中に妊娠した。この相互作用は薬剤情報に明示されている。

**Labelled drug-food interaction medication error**

**「表示された薬物－食物相互作用による投薬過誤」**

この「投薬過誤」は、或る薬剤の添付文書に、患者が食べている食物と当該薬剤を同時に使用すると副作用があると記録されているにも拘わらず、その薬剤が処方、調剤または投与された状況を指す。例えば、ある患者がカルシウムチャンネル遮断剤を使用中にグレープフルーツジュースを飲んだ。カルシウムチャンネル遮断剤の添付文書にはグレープフルーツジュースとの相互作用は表示されている。

**Lower gastrointestinal tract　　「下部消化管」**

MedDRAでは下記の器官を指す。

小腸（十二指腸、空腸、回腸）、大腸-盲腸（盲腸に付属する虫垂）、結腸（上行結腸、横行結腸、下行結腸およびS字結腸）、直腸および肛門

**Lower respiratory tract　　「下気道」**

MedDRAでは次の器官を指す。気管支、細気管支、肺胞および肺

M

**Manufacturing stability testing　　「製造安定性試験」**

用語選択およびMedDRAでコーディングされたデータの解析の目的では、製造安定性試験は製造工程段階に適用され、その試験は環境要因（温度、湿度および照明など）変化の影響下で、原薬や医薬製品（drug product）の品質がどのように経時的に変化するのかというエビデンスを得るために実施される。本安定性試験により保存条件、リテスト期間および有効期間を構築できる。

**Medication error　　「投薬過誤」**

「投薬過誤」とは、薬剤が医療関係者、患者自身、或は消費者の管理の下にある場合で、患者にとって有害なこと、または不適切な薬剤使用を引き起こす可能性がある総ての回避可能な事象を指す。それらは、処方、情報伝達（order communication）、製品の表示（product labeling）、包装および用語、配合、調剤、流通、管理、教育、追跡調査（monitoring）および使用などを含む、専門家による行為、製品そのもの、および全体としてのシステムに関係する可能性がある。

**Medication monitoring error　　「投薬モニタリング過誤」**

用語選択およびMedDRAでコーディングされたデータの解析の目的では、投薬モニタリング過誤とは臨床的評価あるいは検査データによる薬剤効果のモニタリングの過程での誤りを意味する。また、薬剤の安全な使用に関する情報または使用上の注意を順守しないモニタリングの誤りも意味する。

**Misuse　　「誤用」**

用語選択およびMedDRAでコーディングされたデータの解析の目的では、誤用とは、意図的に、処方された内容あるいは公式な製品情報に記載された内容には従わずに、患者または消費者が治療目的で製品（OTCあるいは処方薬）を使用することである。

O

**Occupational exposure　　「職業性曝露」**

職業性曝露は物質（治療的なものを含む）への通常の職業的作業中の“慢性的な”曝露を指すが、地域によっては規制上の理由により、他の条件が追加されることがある。例えば、“慢性的”に加えて“より急性的”あるいは“偶発的な”職業上の曝露を含むことがある。

**Off Label Use　　「適応外使用」**

用語選択およびMedDRAでコーディングされたデータの解析の目的では「適応外使用」の概念は製品を医療目的で、医療専門家が公式な製品情報に記載された内容に従わずに企図的に処方や調剤をしたり、製品を推奨する状況を指す。「適応外使用」を記録する場合には、それぞれの地域の製品情報あるいは規制要件が違うかもしれないことを考慮すること。

**Out of specification test results　　「規格外試験結果」**

用語選択およびMedDRAでコーディングされたデータの解析の目的では、「規格外試験結果」は、 医薬品製造工程において実施された試験結果が医薬品申請、ドラッグマスターファイル、公定書で確立された、もしくは製造業者による規格や許容基準値の範囲外である状況に適用される。これは、確立された規格の範囲外であった臨床検査の全工程内においても適用される。

**Overdose　　「過量投与」**

MedDRAでコーディングされたデータの解析の目的で**「過量投与」**とは医学的に推奨される最大投与量（量的あるいは濃度的に）を超えて投与されることすなわち過剰投与を意味する。

P

**Precipitate　　「析出物」**

化学的あるいは物理的変化によって通常は不溶性の固体として溶液または懸濁液から分離した物質で、正常な製品中には存在しないもの。

**Preparation　　「用剤」**

ある医学的な成分が投与可能の状態に準備されたもの（例：風邪薬）

（JMO注：適切な日本語訳が無いため用剤とした。例：外皮用剤など）

参照： <http://www.merriam-webster.com/medical/preparation>

**Prescribing error　　「処方過誤」**

法的に処方権を有する医師または医療関係者（歯科医師など）による処方の誤り

**Procedure　　「処置（手技）」**（処置関連用語）

この用語は主に「**SOC；*傷害、中毒および処置合併症***」の 「**HLGT；*処置による損傷および合併症ＮＥＣ***」の下位にある用語および「**SOC；*外科および内科処置***」の中の関連した用語に使用される。

**Product　　「製品」**

MedDRAでは、「製品」とは医薬品（医療用および一般用）、生物学的製剤、ワクチン、コンビネーション製品、医療機器、自然健康製品、栄養補助食品など人が使用するためのものを指す。

**Product coating incomplete　　「製品コーティングの不完全」**

コーティングが製品の全体にかかっておらず染みや斑点などむらになった状態。

**Product colour issue　　「製品色調の問題」**

製品の色が均一でなく色褪せや変色が認められること。

**Product odour abnormal　　「製品の異臭」**

製品の匂いが通常のものとは異なるものに変化すること。

**Product dosage form confusion　「製品剤形の混同」**

製品剤形の混同とは或る製品剤形の誤りであり投薬過誤につながる恐れがある。

**Product label confusion　　「製品表示の混同」**

製品表示の混同とは表示の外見あるいは内容を見間違えることであり、投薬過誤につながる恐れがある。これは、他の製品の表示と類似していること、あるいは単一製品の表示の情報が紛らわしいことによる。

**Product name confusion　　「製品名称の混同」**  
製品名称の混同とは或る製品正確な名称を間違えることであり、投薬過誤につながる恐れがある。これは名称の読み違いあるいは見間違いや聞き違いによる。

**Product taste abnormal　　「製品の異味」**

製品の味が通常のものとは異なるものに変化すること。

**Product packaging confusion　　「製品包装の混同」**  
製品包装の混同とは製品の包装、外見を見間違えることであり、投薬過誤につながる恐れがある。これは、他の製品の包装の外見と類似していることあるいは、単一製品の包装の外見や体裁が紛らわしいことによる。

**Product quality issues　　「製品品質に関する問題」**

製造／表示、包装、輸送、取り扱い、保存の過程で生じた異常

**Progression of　　「～の進行」**

病変の進展、前進あるいは継続的な拡大または継続的な重症度の増加

**Prophylaxis of　　「～の予防」**

疾病の防御的処置または疾病の防止。MedDRAでは修飾語“prophylaxis”と“prevention of”は同義としている。

R

**Rate　　「投与速度」**

一定時間当たりの薬剤の投与量

**Recurrent　　「再発」**

病変が再びあるいは繰り返し発現すること。MedDRAでは修飾語“relapse”と“recurrent”は同義としている。

S

**Seal　　「封緘」**

包装、栓または蓋の上にに施された封で製品の保護または変造行為の防止のためのもの。

**Sedimentation　　「沈殿」**

バイアル／容器の底に通常では認められない成分または異物が堆積すること。

**Sore / soreness / sores　　「痛み」あるいは「炎症」**

MedDRAではsoreあるいはsorenessが付く用語は主として疼痛を表す用語として用いられているが、「**PT; *褥瘡性潰瘍* (*Decubitus ulcer*)**」の下の「**LLT; *褥瘡 (Bed sore)***」のように概念が明確に示されている場合を除き、多くの場合疼痛または炎症を表すPTの下のLLTとして分類されている。また、状況により、あるものは皮膚または粘膜での疼痛や炎症を頻繁に伴う病変を表す用語として扱われる。

**Solubility　　「溶解性」**

**Dissolution「溶解」**の項参照

**Strength　　「力値」**

ある剤型中の有効成分の含量

**Subacute　　「亜急性」**

急性と慢性の中間；疾病の持続期間又は重症度が中等度である経過。急性 ‘acute’ および慢性 ‘chronic’ の定義を参照のこと。

T

**Technique　　「テクニック（技術）」**

医薬品の調製、取り扱い、投与などの技術（例：薬剤技術、滅菌技術など）

**Tenderness　　「圧痛」**

MedDRAではtendernessを含む用語は“Pain”の部分要素であり、ほとんどがPT:“Pain”あるいは“～algia”の下位のLLTとなっている。しかし、その用語がPT：腹壁反跳痛（Abdominal rebound tenderness)のように、明らかに独立した概念を表している場合にはPTとして配置されているものもある。

**Thrombophlebitis　　「血栓性静脈炎」**

血栓形成をともなう静脈の炎症。MSSOは国際的に“thrombophlebitis”、“phlebothrombosis”、“vein thrombosis”などの用語が同義語として使われていることは承知しているが、MedDRAではこれらの用語は独立した概念を持つ用語として扱っており、さらに表在性と深在性の静脈血栓症を区別している。血栓が下肢にある場合は「深部静脈血栓症（DVT）」と呼ばれることが多く、表在する血管が侵された場合は「表在性静脈炎」である。

U

**Underdose　　「過少量投与」**

MedDRAでコーディングされたデータの解析の目的で**「過少量投与」**とは医学的に推奨される最少投与量（量的あるいは濃度的に）よりも少なく投与されることを意味する。

**Upper gastrointestinal tract　　「上部消化管」**

MedDRAでは下記の器官を指す。

口（口腔：唾液腺、粘膜、歯、舌を含む）、咽頭、食道、噴門、胃基底部、胃体部、幽門

**Upper respiratory tract　　「上気道」**

MedDRAでは次の器官を指す。鼻、副鼻腔、咽頭、喉頭、気管

W

**Worsened / worsening　　「悪化（増悪）」**

“Aggravated”を参照. MedDRAでは修飾語；“exacerbated”, “aggravated” および “worsened”は同義としている。