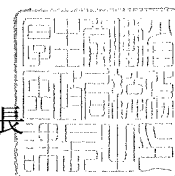




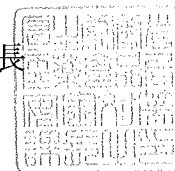
医政総発0928第2号
薬食安発0928第2号
平成23年9月28日

社団法人全日本病院協会会長 殿

厚生労働省医政局総務課長



厚生労働省医薬食品局安全対策課長



医療事故情報収集等事業第26回報告書の公表について

医療行政の推進につきましては、平素から格別の御高配を賜り厚く御礼申し上げます。医療事故情報収集等事業につきましては、平成16年10月から、医療機関から報告された医療事故情報等を収集、分析し提供することにより、広く医療機関が医療安全対策に有用な情報を共有するとともに、国民に対して情報を提供することを通じて、医療安全対策の一層の推進を図ることを目的として実施しており、今般、公益財団法人日本医療機能評価機構より、第26回報告書が公表されました。

本報告書における報告の現況等は、別添1のとおりです。また、別添2のとおり、再発・類似事例の発生状況が報告されています。

貴職におかれましては、同様の事例の再発防止及び発生の未然防止のため、本報告書の内容を御確認の上、別添の内容について留意されますとともに、貴会会員施設に対して、周知方お願いいたします。

なお、本報告書につきましては、別途、公益財団法人日本医療機能評価機構から貴職宛に送付されており、同機構のホームページ(<http://www.med-safe.jp/>)にも掲載されていますことを申し添えます。

医療事故情報収集等事業 第26回報告書のご案内

1. 報告の現況

(1) 医療事故情報収集・分析・提供事業（対象：平成23年4月～6月に報告された事例）

表1 報告件数及び報告医療機関数

		平成23年			合計
		4月	5月	6月	
報告義務	報告件数	134	145	351	630
対象医療機関	報告医療機関数				137
	報告件数	40	27	24	91
申請医療機関	報告医療機関数				39
	報告義務対象医療機関数	272	272	272	-
参加登録申請医療機関数	592	595	597	-	

第26回報告書31～34頁参照

表2 事故の概要

事故の概要	平成23年4月～6月	
	件数	%
薬剤	77	12.2
輸血	0	0
治療・処置	124	19.7
医療機器等	20	3.2
ドレーン・チューブ	91	14.4
検査	26	4.1
療養上の世話	248	39.4
その他	44	7.0
合計	630	100.0

第26回報告書40頁参照

(2) ヒヤリ・ハット事例収集・分析・提供事業（対象：平成23年4月～6月に発生した事例）

1) 参加医療機関数 1,037 (事例情報報告医療機関数 571 施設を含む)

2) 報告件数 (第26回報告書56～62頁参照)

①発生件数情報報告件数：164,199件 (報告医療機関数 463 施設)

②事例情報報告件数：7,992件 (報告医療機関数 84 施設)

2. 医療事故情報等分析作業の現況

従来「共有すべき医療事故情報」として取り上げた事例に、さらに分析を加え、「個別のテーマの検討状況」の項目で取り上げています。今回の個別のテーマは下記の通りです。

(1) 薬剤の施設間等情報伝達に関連した医療事故

【第26回報告書 84～108頁参照】

(2) 食事に関する医療事故

【第26回報告書 109～130頁参照】

(3) 画像診断報告書の内容が伝達されなかつた事例

【第26回報告書 131～140頁参照】

(4) 薬剤処方時の検索結果としての画面表示に起因した医療事故

【第26回報告書 141～152頁参照】

3. 再発・類似事例の発生状況 (第26回報告書 153～166頁参照)

これまで個別テーマや「共有すべき医療事故情報」、「医療安全情報」として取り上げた内容の中から再発・類似事例が発生したものを取りまとめています。今回取り上げた再発・類似事例は下記の通りです。

(1) 「製剤の総量と有効成分の量の間違い」

(医療安全情報No. 9)

【第26回報告書 155～156頁参照】

(2) 「MR I 検査室への磁性体(金属製品など)の持ち込み」

(医療安全情報No. 10)

【第26回報告書 157～161頁参照】

(3) 「ベッドのサイドレールや手すりに関連した事例」

(第13回報告書)

【第26回報告書 162～166頁参照】

*詳細につきましては、本事業のホームページ (<http://www.med-safe.jp/>) をご覧ください。

3 再発・類似事例の発生状況

本事業では、医療事故情報及びヒヤリ・ハット事例を収集し、個別のテーマに関する医療事故情報とヒヤリ・ハット事例を併せて総合的に検討・分析を行い、更に、個別のテーマの他に「共有すべき医療事故情報」や「医療安全情報」により、広く共有すべき医療事故情報等を取り上げ公表してきた。

ここでは、これまで個別のテーマや「共有すべき医療事故情報」、「医療安全情報」として取り上げた再発・類似事例の発生状況について取りまとめた。

【1】概況

これまで提供した「医療安全情報」において、本報告書分析対象期間（平成23年4月～6月）に報告された類似事例は、18項目31件であった。このうち、類似事例が複数報告されたものは、「間違ったカテーテル・ドレーンの接続」が3件、「持参薬の不十分な確認」が3件、「抜歯部位の取り違え」が3件、「薬剤の取り違え」が2件、「小児の輸液の血管外漏出」が2件、「MR1検査室への磁性体（金属製品など）の持ち込み」が2件、「未滅菌の医療材料の使用」が2件、「口頭指示による薬剤量間違い」が2件、「アレルギーの既往がわかっている薬剤の投与」が2件、「体位交換時の気管内・気管切開チューブの抜去」が2件、であった。

また、これまで取り上げた「共有すべき医療事故情報」において本報告書分析対象期間に報告された類似事例は、12項目34件であった。このうち、類似事例が複数報告されたものは、「熱傷に関する事例（療養上の世話以外）」が6件、「歯科診療の際の部位間違いに関連した事例」が5件、「体内にガーゼが残存した事例」が4件、「施設管理の事例」が4件、「療養上の世話」において熱傷をきたした事例」が3件、「ベッドからベッドへの患者移動に関連した事例」が3件、「三方活栓の閉塞や接続ハズレなどの使用に関する事例」が3件、「アレルギーに関連した事例」が2件、であった。

最後に、これまで取り上げた「個別テーマの検討状況」において本報告書分析対象期間に報告された類似事例は、4項目6件であった。このうち、類似事例が複数報告されたものは、「凝固機能の管理にワーファリンカリウムを使用していた患者の梗塞及び出血の事例」が3件、であった。

「医療安全情報」、「共有すべき医療事故情報」及び「個別テーマの検討状況」に取り上げた類似事例の報告件数を図表III-3-1に示す。

本報告書分析対象期間において発生した類似事例のうち、医療安全情報に取り上げた、「製剤の総量と有効成分の量の間違い」、「MR1検査室への磁性体（金属製品など）の持ち込み」、「ベッドのサイドレールや手すりに関連した事例」、について事例の詳細を紹介する。

III 医療事故情報等分析作業の現況

図表III-3-1 平成23年4月から6月に報告された再発・類似事例

医療安全情報	件数	出典
薬剤の取り違え	2	医療安全情報 No. 4 (平成19年3月)
入浴介助時の熱傷	1	医療安全情報 No. 5 (平成19年4月)
小児の輸液の血管外漏出	2	医療安全情報 No. 7 (平成19年6月)
製剤の総量と有効成分の量の間違い	1	医療安全情報 No. 9 (平成19年8月)
MR-I検査室への磁性体（金属製品など）の持ち込み	2	医療安全情報 No. 10 (平成19年9月)
間違ったカテーテル・ドレーンの接続	3	医療安全情報 No. 14 (平成20年1月)
注射器に準備された薬剤の取り違え	1	医療安全情報 No. 15 (平成20年2月)
湯たんぽ使用時の熱傷	1	医療安全情報 No. 17 (平成20年4月)
未滅菌の医療材料の使用	2	医療安全情報 No. 19 (平成20年6月)
処方入力の際の単位間違い	1	医療安全情報 No. 23 (平成20年10月)
口頭指示による薬剤量間違い	2	医療安全情報 No. 27 (平成21年2月)
小児への薬剤10倍量間違い	1	医療安全情報 No. 29 (平成21年4月)
アレルギーの既往がわかっている薬剤の投与	2	医療安全情報 No. 30 (平成21年5月)
ガベキサートメシル酸塩使用時の血管外漏出	1	医療安全情報 No. 33 (平成21年8月)
持参薬の不十分な確認	3	医療安全情報 No. 39 (平成22年2月)
抜歯部位の取り違え	3	医療安全情報 No. 47 (平成22年10月)
フルファリンカリウムの内服状況や凝固機能の把握不足	1	医療安全情報 No. 51 (平成23年2月)
体位交換時の気管内・気管切開チューブの抜去	2	医療安全情報 No. 54 (平成23年5月)
「療養上の世話」において熱傷をきたした事例	3	共有すべき医療事故情報（第5回報告書）
熱傷に関する事例（療養上の世話以外）	6	共有すべき医療事故情報（第9回報告書）
化学療法において腫瘍用薬を非投与日に投与した事例	1	共有すべき医療事故情報（第11回報告書）
三方活栓の閉塞や接続ハズレなどの使用に関する事例	3	共有すべき医療事故情報（第11回報告書）
施設管理の事例	4	共有すべき医療事故情報（第11回報告書）
ベッドからベッドへの患者移動に関連した事例	3	共有すべき医療事故情報（第13回報告書）
ベッドのサイドレールや手すりに関連した事例	1	共有すべき医療事故情報（第13回報告書）
体内にガーゼが残存した事例	4	共有すべき医療事故情報（第14回報告書）
検体に関連した事例	1	共有すべき医療事故情報（第15回報告書）
歯科診療の際の部位間違いに関連した事例	5	共有すべき医療事故情報（第15回報告書）
アレルギーに関連した事例	2	共有すべき医療事故情報（第15回報告書）
薬剤の併用禁忌に関連した事例	1	共有すべき医療事故情報（第16回報告書）
凝固機能の管理にワーファリンカリウムを使用していた患者の梗塞及び出血の事例	3	個別のテーマの検討状況（第20回報告書）
MR-Iの高周波電流ループによる熱傷	1	個別のテーマの検討状況（第22回報告書）
予防接種ワクチンの管理に関する医療事故	1	個別のテーマの検討状況（第23回報告書）
散剤の薬剤量間違い	1	個別のテーマの検討状況（第24回報告書）

【2】「製剤の総量と有効成分の量の間違い」(医療安全情報 No. 9)について

(1) 発生状況

医療安全情報 No. 9 (平成 19 年 8 月提供) では、「製剤の総量と有効成分の量の間違い」(医療安全情報掲載件数 4 件 集計期間: 平成 16 年 10 月~平成 19 年 3 月) を取り上げた。

製剤の総量と有効成分の量との誤認に関する事例は、平成 18 年に 4 件、平成 21 年に 1 件、平成 22 年に 2 件報告された(図表 III-3-2)。

図表 III-3-2 「製剤の総量と有効成分の量の間違い」の報告件数

	1~3月 (件)	4~6月 (件)	7~9月 (件)	10~12月 (件)	合計 (件)
平成 16 年				0	0
平成 17 年	0	0	0	0	0
平成 18 年	0	0	0	4	4
平成 19 年	0	0	0	0	0
平成 20 年	0	0	0	0	0
平成 21 年	0	0	0	1	1
平成 22 年	0	0	0	2	2
平成 23 年	0	1	—	—	1

図表 III-3-3 医療安全情報 No. 9 「製剤の総量と有効成分の量の間違い」

医療安全情報
No.9 2007年8月

医療安全情報
No.9 2007年8月

製剤の総量と有効成分の量の間違い

製剤の総量と有効成分の量との間違による事例が4件報告されています(集計期間: 2004年10月1日~2007年3月31日、第8回報告書「共有すべき医療事故情報」に一部を記載)。

内服錠処方において、製剤の総量と有効成分の量との誤認に起因する過量投与が報告されています。

指示内容

セレニカR 製粒40% 1日1250mg

有効成分の量として
1日500mg (1250×0.4) の处方を基に
・製剤の量=1250mg を指示

有効成分の量として
1日1250mg の处方と既報
・製剤の量=3125mg (1250÷0.4)
を説明

法) 有効成分: パルプロ酸ナトリウム
〔誤認の報告があった薬物〕アレピアチン錠10%、フェバール錠10%など

【製剤の総量と有効成分の量の間違い】

事例 1

付添看護の紹介薬として「セレニカR 1250×2錠+タブ(有効成分を含むパルプロ酸ナトリウム500mg/錠)」と記載されていた。医師は同一内服の処方を算出してタブー錠を「セレニカR 1250mg タブ(タブ)」と丸薬以外の量を記載した。一方、患者を受け取った院外調剤薬局では1250mgを既報の量ではなく、有効成分(パルプロ酸ナトリウム)の量と勘定し、既報の量としてセレニカR錠40% 3125mgを算出した。家族から薬局に連絡などが出来ているという趣旨があり通報頂きました。

事例 2

患者は口咳がまわらないなどの症状を訴え外来を受診した。主治医は3週間前から他院で治療を受け、内服薬を服用して効果がなかったことから院内でもう少しことく、他の院にて内服薬を服用したところが原因ではないかと想い、院内にて内服薬を算出した。その結果、他院で有効成分として「フェバール錠150mg(150×1錠)」と記載の内服薬を算出した。一方、患者を受け取った院外調剤薬局では150mgを既報の量ではなく、有効成分(フェバール錠10%)の量と勘定し、既報の量としてセレニカR錠40% 3125mgを算出した。家族から薬局に連絡などが出来ていて、その結果、院外調剤薬局にて「[mg]単位で算出した有効成分の量を算出したため、既報の量で、[mg]単位で記載された处方量から1500mgが有効成分の量と算出されたためであった。

事例が発生した医療機関の取り組み

处方に関する記載方法を確立し、量の記載が有効成分の量か製剤の総量であるかを付記する。

この医療安全情報は、医療事故情報収集等委嘱(厚生労働省令付)において既報された事例をもとに、当該事例の一端として背景の要因に加え、既存手帳の改正点や、改定点のものになされたものです。当該事例の背景の詳細については、監修者ホームページに記載されています。監修者は厚生労働省令付の監修者です。

http://www.mhlw.go.jp/stf/seisaku/seisaku-000000000000.html#content

この情報はあくまで参考であり、参考用に記載されています。万全を期しておますが、その内容を衍用にわたる使用するものではありません。

ごくまれに誤解される場合があることを理解します。医療事務に誤解や責任はいたしません。

J C 財団法人 日本医療機能評価機構 医療事故防止センター
Q 医療事故防止監督部
H C 〒101-0062 東京都千代田区麹町二丁目9-11 日比谷氷川神社前ビル7階
電話: 03-5217-0232(直通) FAX: 03-5217-0233(直通)
http://cpqhc.or.jp/html/index.htm

(2) 事例概要

本報告書対象期間に報告された事例概要を以下に示す。

事例

【内容】

患者は入院前よりアデホスコーワ顆粒 10% 3g（製剤の総量）1日3回毎食後服用しており、入院後持参薬がなくなるため、当該看護師は翌日からの分として1回目の院内処方を医師に依頼し、医師は 300mg（有効成分の量）1日3回毎食後を5日分の15包処方した。看護師は準夜勤務の看護師から申し送りの際 1g は 1000mg だと言われ、処方量は有効成分の量が表示されていることを知らずに不足していると思い込んだ。このため、当該看護師は 15 包のうち 10 包を患者に渡して翌日の朝に服用するよう説明した。患者は「10個ですか」と聞き返したが、1回目に処方した医師に確認せずそうであることを伝えた。1回目に処方された薬が1日でなくなってしまったため、2回目の処方を翌日付で1日3gを別の医師に依頼し、依頼された医師は 3000mg 1日3回毎食後で処方入力した。準夜看護師は薬袋に 3000mg と記載されているのは見たが、当該看護師が「10包飲ませなくてはいけない」と言っているのを聞いても、特に疑問に思わず確認はしなかった。

患者は翌日朝食後にアデホスコーワ顆粒 10% 100mg（有効成分の量）を 10 包服用。その後、2回目の処方をした医師から連絡があり、薬剤部からの疑義照会で1回目の処方が正しく2回の処方は取り消されたことが分かり、過剰投与が判明した。患者には副作用の出現もなく検査結果にも異常は認められなかった。

【背景・要因】

当該看護師が院内処方での有効成分の量の表記を理解していなかったため、医師の処方を間違いと思い込み、処方した医師に確認せず自分の判断で与薬量を変更した。「10包飲ませなければ」と周囲の看護師が聞いていたが、誰も疑問に思わず確認しなかった。通常、内服薬準備時のダブルチェックは行っているが、薬剤部より内服薬を受領する際のダブルチェックを行っていなかった。

(3) 事例が発生した医療機関の改善策について

事例が発生した医療機関の改善策として、以下が報告されている。

- 1) 医師の指示は看護師の自己判断せず、疑問に思った時は必ず確認することを徹底する。
- 2) 有効成分の量の表記についてスタッフ全員に周知し、今後は新人指導時の教育を徹底する。
- 3) 薬剤部から受け取った内服薬は、受け取った看護師が確認後、担当看護師が確認しダブルチェックを行う。システム的に薬袋に製剤の総量及び有効成分の量の両方を表記することを検討する。

(4) まとめ

平成20年10月に提供した医療安全情報 No. 9 では、事例が発生した医療機関の取り組みとして、処方に記載する方法を確立し、量の記載が有効成分の量か製剤の総量であるかを付記することを掲載した。

本報告書対象期間に報告された事例において、看護師が院内処方の有効成分の量の表記を理解していないことが背景・要因にあげられており、医師、薬剤師のみではなく、患者に配薬する看護師も、量の記載が有効成分の量か製剤の総量であるかを明確にわかるよう付記することが望まれる。

今後も引き続き類似事例の発生について注意喚起するとともに、その推移に注目していく。

【3】「MR I 検査室への磁性体(金属製品など)の持ち込み」(医療安全情報No.10)について

(1) 発生状況

医療安全情報 No. 10 (平成 19 年 9 月提供) では、「MR I 検査室への磁性体(金属製品など)の持ち込み」(医療安全情報掲載件数 2 件 集計期間: 平成 16 年 10 月~平成 19 年 3 月) を取り上げた。更に、第 18 回報告書、第 23 回報告書においても、報告書分析対象期間に該当事例が報告されたことを受け、再発・類似事例の発生状況で取りまとめた。

本報告書分析対象期間(平成 23 年 4 月~6 月)においても類似の事例が 2 件報告されたため、繰り返し注意喚起をするため、今回の報告書でも取り上げることとした。

これまでの類似の事例の発生件数は、図表 III-3-4 に示す。

なお、これまで「磁性体(金属製品など)の持ち込み」の再発・類似事例の件数に、強力な磁場の中で電子的、磁気的、または機械的に制御され、有害な影響を受けるとされる心臓ペースメーカーなどの磁性体ではない医療機器に関する事例の件数も計上していたが、本報告書より、心臓ペースメーカーに関する事例は別途集計・分析することにした。

図表 III-3-4 「MR I 検査室への磁性体(金属製品など)の持ち込み」の報告件数

	1~3月(件)	4~6月(件)	7~9月(件)	10~12月(件)	合計(件)
平成 16 年				0	0
平成 17 年	0	0	1	0	1
平成 18 年	0	0	0	0	0
平成 19 年	1	0	0	1	2
平成 20 年	1	0	0	1	2
平成 21 年	2	2	1	0	5
平成 22 年	1	1	2	1	5
平成 22 年	2	2	—	—	4

III 医療事故情報等分析作業の現況

図表III-3-5 医療安全情報 No. 10 「MRI検査室への磁性体（金属製品など）の持ち込み」

医療事故情報収集等事業 医療安全情報 No.10 2007年9月

財団法人 日本医療機能評価機構

医療 安全情報

No.10 2007年9月

[MRI検査室への磁性体（金属製品など）の持ち込み]

MRI検査室内への磁性体（金属製品など）の持ち込みに伴う事故が2件報告されています。（検討期間：2004年10月1日～2007年9月31日、第9回報告書「共有すべき医療事故情報」に一部を掲載）。

MRI検査室には、患者および医療従事者が磁性体（金属製品など）を持ち込まないことを徹底が必要です。

MRI室に持ち込まれた磁性体（金属製品など）

酸素ボンベ
ホーロー^{注1}製のトレイ

注) ホーローは、金属性とガラス成分から構成されており、磁性体（磁力引き寄せられる性質を持つ物質）です。

事例 1

患者を救急外来のストレッチャーで搬送吸入をさせながらMRI検査室に搬送した。入室時に、患者が金属製品を所持していないことを確認し、患者と確認をした。診察台搬送時は、ストレッチャーと診察台ポンベが、MR専用であると思いついたため、入室時にMRI専用であるとの確認を行わなかった。患者を撮影台上に移動させるため、ストレッチャーをMRIの初めで移動させた際に、患者ポンベが飛び出し、MRIガントリーに接触した。

事例 2

救急搬送する男児の口腔内は真っ赤なため、胃管挿入と軟膏投薬の準備をホーロー製のトレイにし、候室待合の検査準備室に置いてお出した。診察室搬送時は、医師および看護師がMRI検査室へ入室時に金属製品を所持していないことを確認した。その後、医師は、候室待合室に準備されていたトレイを持って検査室に入り、男児の足元の脚踏台に脚踏板を開拓した。男児が入院したため、撮影を開始すべく撮影台を自動へ移動させると、男児の足元に置かれていたホーロー製のトレイがMRIのガントリーに当たる可能性があり、トレイにあたる使用済みの包装袋が飛散し、その一部が男児に口腔内に飛散した。

事例が発生した医療機関の取り組み

MRI検査室には磁性体（金属製品など）を持ち込まないことを徹底する。

*この医療安全情報は、医療安全情報収集等事業（医療安全情報）において収集された事例とともに、医療機関の意見に基づき、医療事故の予防、再発防止のため参考としていたいものです。当該機関の意見であり、個別機関の意見ではありません。また、個人情報を含む場合はご了承ください。
<http://jmfhs.or.jp/html/ident.html#disclaimer>

*この情報の内容はあくまで参考のために医療機関においては全文を掲しておりますが、その内容を信頼にお読みください。
*この情報は、医療事故の発生を防ぐため、医療機関に医療や責任を負はせるものではありません。

J C 財団法人 日本医療機能評価機構 医療事故防止センター
Q 医療事故防止事業部
H TEL: 03-5217-0253(直通) FAX: 03-5217-0253(直通)
C http://jmfhs.or.jp/html/index.htm

(2) 患者に植込まれた磁性体の持ち込み

医療安全情報 No. 10 「MRI検査室への磁性体（金属製品など）の持ち込み」で掲載したMRI室に持ち込まれた具体的な磁性体は、酸素ボンベとホーロー製のトレイであった。この2つはMRI検査の際、患者に使用するためにその場で医療者が持ち込んだ医療機器や用具であった。その後、第23回報告書においては、本事業開始以降の類似事例の発生状況について、MRI室に持ち込まれた磁性体、場面、状況、主な背景を整理した図表を掲載した（第23回報告書120ページ、図表III-3-4）。

本報告書では、MRI室に持ち込まれた物として、患者に植込まれた磁性体に着目した。医療者は、検査前に患者に植込まれた医療機器を確認し、植込まれた医療機器があれば、MRIの磁場によって影響を受ける機器であるか否か確認する必要がある。患者の症状や治療上の検査の必要性を十分に検討し、MRI検査の実施の可否を決定する必要がある。

本事業開始から平成23年6月までに、MRI検査室への磁性体の持込に関する事例のうち、患者に植込まれた磁性体がMRI室に持ち込まれた事例は2件であった。また、2件はいずれも医療者による検査前の確認が行われていなかった。患者に植込まれた磁性体の持込に関する事例別に図表III-3-6に示すように、過去に当該事例の報告はなかった。

図表III-3-6 患者に植込まれた磁性体の持込に関する事例

平成16年	0
平成17年	0
平成18年	0
平成19年	0
平成20年	0
平成21年	0
平成22年	0
平成23年	2

※平成23年は1月～6月

(3) 事例概要

本事業開始から平成23年6月までに、患者に植込まれた磁性体の持込に関する事例の概要を以下に示す。

事例1

【内容】

患者は頭痛にて他院受診。肺がん、癌性クモ膜炎による水頭症と診断されシャント術施行。その後、肺がん治療目的にて呼吸器内科紹介。転移精査のため頭部MRI施行。半年後、頭痛があり、再度転移を疑い頭部MRI施行。硬膜下血腫がみつかり、脳神経外科医師にコンサルトしたところ、シャントは強い磁気で設定圧が変化するものであったため、半年前にMRIをしたことで低髄圧となっていた。外傷もなく血腫は低髄圧によるものと考えられ、慢性硬膜下血腫の診断にて慢性硬膜下血腫洗浄除去術（穿頭）を施行した。

【背景・要因】

- ・MRI施行によりシャントの設定圧が変化することを脳神経外科以外の診療科の医師は知らず、検査終了後、シャントのバルブの圧調整をしなかった。
- ・MRI検査の患者説明文の項目に「体内に何か金属・磁性体がありますか」の設問項目にシャントの記載がないので患者も気がつかず、申告がなかった。
- ・医療者がチェックするMRI検査時チェックリストに医師・看護師が2名でチェックしているがマグネットタイプのシャントの項目に「なし」とチェックされていた。

事例2

【内容】

当該患者は聴力障害あり、病棟看護師とMRI室担当看護師による確認において、補聴器との報告あり。オーダー上はインプラントなしのため、右耳の補聴器をはずし、入室。ガントリーの中に進めたところ患者より頭が痛いとの訴えあり。「人工内耳が…」と訴えるので、すぐにMRI室より退出。退室後確認したところ、左耳に人工内耳の植込みをしている患者だった。

【背景・要因】

- ・人工内耳植込みを実施した耳鼻咽喉科ではMRI禁忌であることは知っており、患者への説明も行っていたが、その後入院した診療科には伝わっていないため、MRIオーダー上「金属無し」となっていた。
- ・インプラントに関する項目について、「入室前チェックリスト」に記載がなかった。

(4) 事例の発生状況

報告された事例において植込まれた医療機器は図表Ⅲ-3-7の通りであり、人工内耳と圧可変式の脳室シャントバルブであった。

図表Ⅲ-3-7 植込まれた医療機器

医療機器	件数
人工内耳	1
圧可変式の脳室シャントバルブ	1

また、医療機器の植込みを担当した診療科およびMRI検査のオーダーをした診療科を図表Ⅲ-3-8に示す。いずれの事例も、医療機器の植込みを担当した診療科と当該事例のMRI検査のオーダーをした診療科は異なっており、シャントバルブの圧調整が必要なことを診療科（脳神経外科以外を除く）の医師は知らなかった（事例1）、人工内耳の情報が入院した診療科に伝わっていなかった（事例2）。このように診療科間で患者情報を伝達し共有することの重要性が示唆された。

図表Ⅲ-3-8 医療機器の植込み及び、MRIをオーダーした診療科

医療機器の植込みを担当した診療科	MRI検査をオーダーした診療科
脳神経外科（他施設）	呼吸器内科
耳鼻科（当該施設）	外科

(5) 事例が発生した医療機関の改善策

事例が発生した医療機関の改善策として、以下が報告されている。

1) 検査申し込み時の確認の強化

- ① 主治医がMRIオーダーリング時に患者に植込まれた医療機器・材料について確實にチェックする。

2) チェックリストの改善

- ① MRI検査問診表（患者用）の金属の植込み確認項目を見直し、患者からも情報が得られるようにする。
- ② MRIオーダーリング時に自動出力される同意書・説明文書にインプラントに関する項目を追加する。

3) 情報の共有

- ① マグネットタイプのシャントチューブ挿入患者のMRI検査後はバルブ圧の再設定が必要であることの情報を職員に周知する。
- ② 画像診断センターはMRI検査施行時、脳神経外科以外の診療科から依頼がされた患者にシャントが入っていることを確認したら、診療科医師に圧設定が必要であることを伝える。
- ③ オーダーリングシステムのインプラント情報は実施した診療科の主治医が入力し、各科で情報を共有する。

(6) まとめ

医療安全情報No.10では、事例が発生した医療機関の取り組みとして、MRI検査室には磁性体(金属製品など)を持ち込まないことを徹底することを掲載した。

その後、第18回報告書では、医療機関の取り組みとして1) MRI実施時に行うべきこと、2) 教育や当該事例周知に関するなどを紹介し、第23回報告書では、医療者が普段身につけているものを磁性体と思わず持ち込むことや、患者がペースメーカーを植込んでいることなどの情報収集の重要性について注意喚起を行った。

本報告書では、患者に植込まれた磁性体の情報を診療科を超えて情報共有していくことの重要性が示唆された。

また、磁性体を植込んでいる患者自身にもMRI検査を受ける場合の注意事項として認識していただけるよう、教育していくことも重要である。

今後も、注意喚起するとともに、類似事例発生の動向に注目していく。

【4】共有すべき医療事故情報「ベッドのサイドレールや手すりに関連した事例」(第13回報告書)について

(1) 発生状況

第13回報告書対象分析期間（平成20年1月～3月）において、ベッドのサイドレールや手すりに関連した事例が報告され、「共有すべき医療事故情報」として取り上げた。また、第16回報告書、第17回報告書、第19回報告書において「ベッドなど病室の設備に関連した医療事故」を個別テーマとして取り上げた。

これまで類似の事例の発生件数を図表III-3-9に示す。

図表III-3-9 「ベッドのサイドレールや手すりに関連した事例」の報告件数

	1～3月(件)	4～6月(件)	7～9月(件)	10～12月(件)	合計(件)
平成16年				2	2
平成17年	3	0	3	3	9
平成18年	5	1	3	0	9
平成19年	1	10	6	2	19
平成20年	2	1	2	1	6
平成21年	0	1	0	1	2
平成22年	0	1	3	0	4
平成23年	1	1	—	—	2

(2) 事例概要

本報告書分析対象期間に報告された事例概要を以下に示す。

事例 1

【内容】

患者は左大腿骨転子部骨折で入院。術後 7 日目でリハビリを進めていた。患者には認知面の問題があり、短期記憶障害が認められ、ナースコールを適切に押して看護師を呼ぶことができなかったため離床センサーを装着して転倒・転落を予防していた。23 時に看護師が訪室したところ患者がベッドサイドの床に右側臥位で倒れていた。離床センサー（うーご君）は、患者の寝衣に安全ピンとクリップで装着していたが、患者が外してベッド柵にくくりつけられていたため、作動しなかった。ベッド柵 4 箇所全てを拳上していたが、足側の 1 箇所が下がっていて患者が降ろして転落したと考えられた。患者は短期記憶障害があるため転落時の状況説明は困難であったがトイレに行きたかったと話した。左肘に疼痛があり、左上腕骨遠位端亀裂骨折と診断され、オルテックス+オルソグラスによる固定を行った。

【背景・要因】

患者が使用していたベッドは、製品名：医療施設向け電動ベッド、製造販売業者名：パラマウントベッド、製品番号：KA-64430 である。一般病棟入院患者用ベッドとして、既存のベッド更新のため 2 年前より新規購入を開始し、病床数の約半数を購入して使用中である。当該ベッドは、患者がベッド上からベッド柵レバーを操作して柵を下ろすことが可能である。メーカーの当該ベッドの取扱説明書には「サイドレールはベッドの内側から操作しないでください。サイドレールが急に下がるなどして転落し、けがをするおそれがあります」との記載があり、転落のリスクが予想されていたようである。

当院では期間中に、患者自身がベッド柵を下げて、ベッド柵が降りる勢いに誘導されて転落した事例が 15 件発生した。そのうち 1 件は、3 箇所の切創を生じて縫合処置が必要となった。今回、骨折に至った事例が発生した。

(3) ベッドのサイドレールや手すりに関連した注意喚起

ベッドのサイドレールや手すりに関連した医療事故には、医療・介護ベッド用手すりのすき間に頭などを挟む事故と手すりのすき間以外の事故があり、注意喚起がなされている。本報告書では、手すりのすき間以外の事故の注意喚起について取り上げた。

平成 19 年、改正消費生活用製品安全法が施行され、消費生活用製品に関する重大製品事故に関しては、国に対する報告書の提出が製造事業者・輸入事業者に対して義務付けられた。介護ベッド用手すりに関する重大製品事故については、平成 20 年 2 月 1 日までに 5 件の報告がなされた。経済産業省商務情報政策局サービス産業課医療・福祉機器産業室製品安全課製品事故対策室は平成 20 年 2 月 15 日付で「介護ベッド用手すりによる重大製品事故について（注意喚起）」を発出し、その注意喚起を受けて、厚生労働省老健局計画課・振興課・老人保健課は「介護ベッド用手すりによる重大製品事故について（注意喚起）」を発出した。また、日本福祉用具・生活支援用具協会及び医療・介護ベッド安全普及協議会は介護ベッドを使用している関係者に対し「介護ベッドのサイドレール・手すり等

III 医療事故情報等分析作業の現況

による事故等についてのご注意」の中で、サイドレール・手すりのすき間の事故事例とともにサイドレール・手すりのすき間以外の事故事例もとりあげ、注意事項として次のことを挙げている。

- 思わぬけがをしないように、製品に異常（手すり本体がぐらついたり、ストッパーの固定が出来ないなど）がないか定期的に点検してください。
- サイドレールや手すりの操作がうまくできない方には、転落等の事故を防止するためにも操作させないでください。
- 固定（ロック）は確実に行ってください。
- ベッドの上からサイドレールや手すりを操作する際は転落に注意してください。

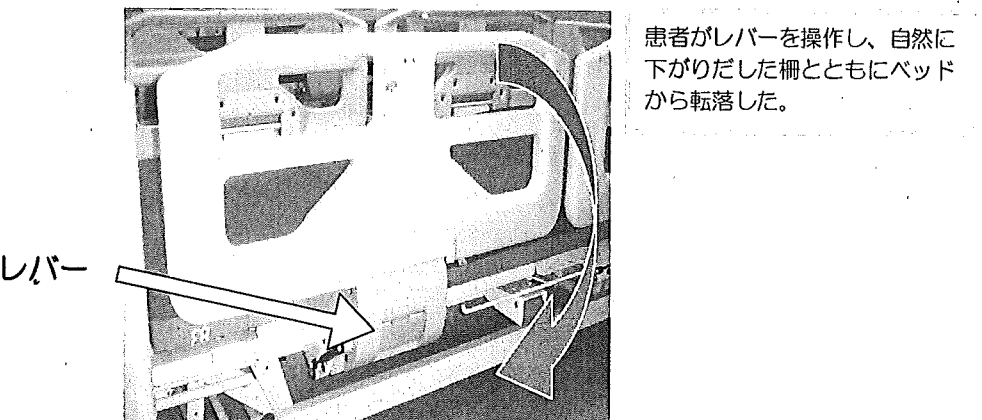
平成20年、厚生労働省は医療機関においても、同様の事故が相次いで2件発生していることが明らかになったことを踏まえ、医政総発第311001号平成20年3月11日付厚生労働省医政局総務課長通知「医療機関用・介護用ベッドのサイドレール・手すりによる事故について（注意喚起）」を発出し、注意喚起を促した。

また、公益財団法人日本看護協会は平成23年3月7日付医療看護安全情報「ベッド柵の安全使用－患者の転落防止について－」において、患者がベッドの外側にあるベッド柵（サイドレール）のレバーを操作した際、ベッド柵とともに患者がベッドから転落した事例が複数報告されていることを、事例の紹介、必要とされる医療機関の対応とともに掲載し、患者の安全のために患者のA D Lに応じた安全なベッドの検討をすることを注意喚起している。その中には事故が起こった事例の具体的なベッド柵の状況が示されている。

《公益財団法人日本看護協会 医療看護安全情報「ベッド柵の安全使用—患者の転落防止についてー」》
《事例紹介・図1》



《事例紹介・図2》



(4) 事例が発生した医療機関の改善策について

事例が発生した医療機関の改善策として、以下の要望を行っていることが報告された。

当院では、2010年7月に、8件のベッド柵関連の転落事例が発生した時点から、パラマウントベッド社にベッド柵改善の要望を続けている。パラマウントベッド社から、他院で同様の転落事例が発生した際に提示した対策として、ベッド柵を紐で固定することを提案された。しかし、この対策では万全でないと考え、当院では、患者がベッド柵レバーを操作することができないよう、レバーにストップバーを付けることを要望した。

メーカーからの代替案として、ベッド柵を降ろすレバーを患者が操作できないようなカバーを装着している。しかし、カバー装着後も2件の転落事例があり、根本的な対策にはなっていない。患者に傷害が及ぶことを危惧している。

報告された事例を参考に、更に安全なベッドの開発やベッド周囲の環境改善がなされることが期待される。

(5) まとめ

第13回報告書対象分析期間（平成20年1月～3月）において、ベッドのサイドレールや手すりに関連した事例が報告され、「共有すべき医療事故情報」として取り上げた。経済産業省、厚生労働省、医療・介護ベッドに関わる団体、日本看護協会などさまざまな団体・機関から注意喚起がなされている。

報告された事例のように、患者が自らベッド柵をおろした際に、ベッド柵が降下する力が患者に加わることにより転倒する場合もある。日本看護協会の医療看護安全情報「ベッド柵の安全使用—患者の転落防止について—」に記載されているように、患者のADLに応じた安全なベッドの検討を医療・介護ベッドに関わる機関で行っていくことの重要性が示唆された。また、医療用ベッドのメーカーは、認知症や健忘の患者が、ベッドの仕組みや注意事項を十分に理解できないまま使用することも考慮したベッド柵を開発することが望まれる。

今後も、類似事例の発生について注意喚起するとともに、その発生の推移に注目していく。

(6) 参考文献

1. 厚生労働省. 医療機関用・介護用ベッドのサイドレール・手すりによる事故について(注意喚起). 平成20年3月11日付厚生労働省医政局総務課長通知 医政総発第311001号.
2. 厚生労働省. 介護ベッド用手すりによる重大製品事故について(注意喚起). 平成20年2月15日付厚生労働省老健局計画課・振興課・老人保健課.
3. 経済産業省. 介護ベッド用手すりによる重大製品事故について(注意喚起). 平成20年2月15日付経済産業省商務情報政策局 サービス産業課医療・福祉機器産業室 製品安全課製品事故対策室.
4. 公益財団法人日本看護協会 医療看護安全情報「ベッド柵の安全使用—患者の転落防止について—」. (online), available from <http://www.nurse.or.jp/nursing/practice/anzen/pdf/2011/20110307.pdf> (last accessed 2011-07-07)
5. 日本福祉用具・生活支援用具協会. 介護ベッドのサイドレール・手すり等による事故等についてのご注意 (online), available from <http://www.jaspa.gr.jp/news/080205.pdf> (last accessed 2011-07-06)
6. 医療・介護ベッド安全普及協議会. 介護ベッドのサイドレール・手すり等による事故等についてのご注意 (online), available from <http://www.bed-anzen.org/pdf/img-2151022-0001.pdf> (last accessed 2011-07-06)