



エイズ発症予防に資するための血液製剤による
HIV感染者の調査研究

平成22年度 報告書

調査研究班長 白阪 琢磨

独立行政法人 国立病院機構 大阪医療センター

研究班の構成

班長	白阪琢磨	独立行政法人 国立病院機構	大阪医療センター
班員	岡慎一		国立国際医療研究センター
	川戸美由紀		藤田保健衛生大学
	橋本修二		藤田保健衛生大学
	日笠聡		兵庫医科大学
	福武勝幸		東京医科大学
	吉崎和幸		大阪大学



目 次

はじめに

第Ⅰ部 目的、結果の概要

第1章 目的	1
第2章 結果の概要	2
1. 臨床・日常生活の現状	2
2. 治療の現状	6
3. 臨床・日常生活・治療状況の推移とその検討	10

第Ⅱ部 集計方法、結果表

第3章 集計方法	17
1. 集計の対象者	17
2. 集計の基礎資料	17
3. データの取り扱い	17
4. 結果表の作成方法	18
5. 集計結果を見る上での注意	21
第4章 結果表	
1. 臨床・日常生活・治療の現状	25
2. 臨床（肝炎関連）の現状	44
3. 臨床・日常生活・治療状況の推移（各時点の事業対象者）	54
4. 臨床・日常生活・治療状況の推移（平成5年度第4期事業対象者）	63
5. 臨床・日常生活・治療状況の推移（平成9年度第1期事業対象者）	72
6. 治療の変更と臨床・日常生活状況の変化との関連	82

第Ⅲ部 資料

1. 対象者用健康状態報告書	111
2. 日常報告書	115

はじめに

最近、抗 HIV 治療の進展は顕著になっている。有効性と安全性の高い薬剤が次々と開発され、CD4 値や HIV-RNA 量を良好な水準に維持・管理できるようになった。用法と用量の改善によって、1 日 1 回の服用をはじめ、患者の負担軽減を図ることが可能となった。また、これらの進展は抗 HIV 治療のガイドラインに迅速に反映され、広く患者の治療に適切に取り入れられている。このように AIDS 発病の予防は実現に近づきつつあるが、一方で、抗 HIV 治療が長期に渡ることによって、これまでとは別の課題も表面化してきている。以前にもまして、臨床、日常生活と治療の現状や推移を的確に把握し、治療法変更の影響や AIDS 発病の関連要因の検討などを通して、HIV 感染者の QOL 向上を目指すことの重要性が大きくなってきている。

わが国では、HIV の混入した非加熱血液凝固因子製剤の投与によって、1,434 人が HIV に感染したと報告されている（厚生省 HIV 感染者発症予防・治療に関する研究班 平成 10 年度研究報告書）。血液製剤による HIV 感染者を対象として、平成 5 年度から「エイズ発症予防に資するための血液製剤による HIV 感染者の調査研究事業」が開始された。本事業に基づいて、感染者の発症予防に資するための、日常健康管理および治療に関する調査研究が実施され、その成果として、毎年度、研究報告書が刊行されている。

本報告書は平成 22 年度までの本事業により集積された情報に基づいて、臨床・日常生活・治療の現状および推移を示したものである。肝炎の現状や治療法変更の影響の検討も試みている。「第 I 部 目的、結果の概要」、「第 II 部 集計方法、結果表」と「第 III 部 資料」の 3 部から構成されている。第 I 部には目的と結果の概要を示している。ここでは、本報告書の概要を理解したい読者を想定し、コンパクトかつ視覚的に提示することに留意した。第 II 部には本報告書をより詳細に理解したい読者のために、詳細な集計方法を示すとともに、集計結果のすべてを結果表として提示した。第 III 部には事業への報告書を資料として添付した。HIV 感染者やその家族、医師や医療関係者、行政関係者、研究者などの今後の活動において、本報告書が参考になれば幸いである。

本調査研究にご協力頂いた皆様に対して、深甚の謝意を表します。本調査研究は「エイズ発症予防に資するための血液製剤による HIV 感染者の調査研究事業」により独立行政法人医薬品医療機器総合機構に提出された報告をもとに財団法人友愛福祉財団の委託事業として行ったものである。

第 I 部 目的、結果の概要

第 1 章 目 的

第 2 章 結果の概要

1. 臨床・日常生活の現状
2. 治療の現状
3. 臨床・日常生活・治療状況の推移とその検討

第 1 章 目 的

抗 HIV 治療はその有効性と安全性が大きく進展し、また、用法・用量などの面でも改善が図られている。一方、治療が長期に渡ることに伴って、HIV 感染者の QOL 維持・向上において、臨床・日常生活・治療の現状やその変化の詳細を把握することが一層重要となっている。

「エイズ発症予防に資するための血液製剤による HIV 感染者の調査研究事業」(以下、本事業)は、血液製剤による HIV 感染者から健康状態および日常生活に関する情報を得ることにより、感染者の発症予防に資するための、日常健康管理および治療に関する調査研究を行うものである。

本事業は平成 5 年度から開始され、その対象者は血液製剤による HIV 感染者(二次・三次感染者を含む)であって、本事業に申請され、本事業の対象と認められた者である。なお、AIDS を発病すると、本事業の対象から外れることになる。

研究目的は、血液製剤による HIV 感染者において、臨床・日常生活・治療についての平成 22 年度の現状および平成 5～22 年度の推移を明らかにすることにある。臨床状況としては CD4 値、CD4/CD8 比、HIV-RNA 量など、日常生活状況としては身体状況と日常生活動作などである。治療状況としては、抗 HIV 薬の併用状況、服用状況と副作用とともに、ニューモシスチス肺炎予防薬の投与と眼底検査実施の状況などである。

HIV 感染者において、肝炎の現状、治療法変更の影響などがとくに注目されていることから、それらの課題を取り上げている。

第2章 結果の概要

平成22年度事業対象者は561人であった。22年度の開始者は4人、AIDS発病・死亡などに伴う中止者は16人であった。5～22年度では、事業対象者の実人数は943人であり、AIDS発病・死亡などに伴う中止者が398人であった。

本章は研究結果の中から主要な部分を抜き出してまとめたものである。その内容から「1. 臨床・日常生活の現状」、「2. 治療の現状」と「3. 臨床・日常生活・治療状況の推移とその検討」の節に分かれている。なお、集計方法は「第3章 集計方法」、詳細な結果は「第4章 結果表」に示されている。

1. 臨床・日常生活の現状

平成22年度第4期（22年1～3月）事業対象者551人において、CD4値、HIV-RNA量、身体状況と日常生活動作および肝炎の状況を観察した。なお、第4期データが未報告の場合、第1～3期のものを用いた。図2-1-1～2にCD4値とHIV-RNA量の分布を示す（表4-1-2を参照、20年度と21年度の第4期の結果を付記）。CD4値は200/μl未満が11%、200～350未満が22%、350～500未満が27%、500以上が39%であった。HIV-RNA量は400コピー/ml未満が90%を占め、その中で、50未満（検出限界50以下）が75%であったが、10,000以上も4%見られた。20・21年度の結果と比べ、CD4値は500以上が、HIV-RNA量は50未満が顕著な増加であった。

図2-1-3～4にCD4値別、身体状況と日常生活動作の良い者の割合を示す（表4-1-18～19を参照）。なお、身体状況の良い者とは食欲や疲れなどの13項目の平均が「どちらともいえない」よりも良い状態であり、日常生活動作の良い者とは「全く健康」または「軽い症状はあるが、通常の生活を維持できる」である（「第3章 集計方法」を参照）。身体状況の良い者の割合は66%、日常生活動作の良い者の割合は55%であった。いずれも良い者の割合はCD4値が200未満で低い傾向であった。

図2-1-5～6に肝炎ウイルスと肝炎の状況を示す（表4-2-1～2を参照、20年度と21年度の第4期の結果を付記）。HCV抗体陽性は91%、HBs抗原陽性は5%、両方とも陽性は4%であった。肝炎の状況としては、肝がんが1%、肝硬変が10%、慢性肝炎が62%に見られた。20・21年度の結果と比べて、慢性肝炎などの割合に大きな違いがなかった。

以上、CD4値とHIV-RNA量の良好な状態が一層進展し、身体状況と日常生活動作が良好な状態にある者が多かった。一方、CD4値などの低い者も見られ、そういう者では日常生活状況も良くない傾向であった。肝がんや肝硬変が一部に見られ、慢性肝炎が多く、そのような傾向に大きな変化が見られなかった。

図2-1-1. CD4値の分布（平成20～平成22年度第4期事業対象者）

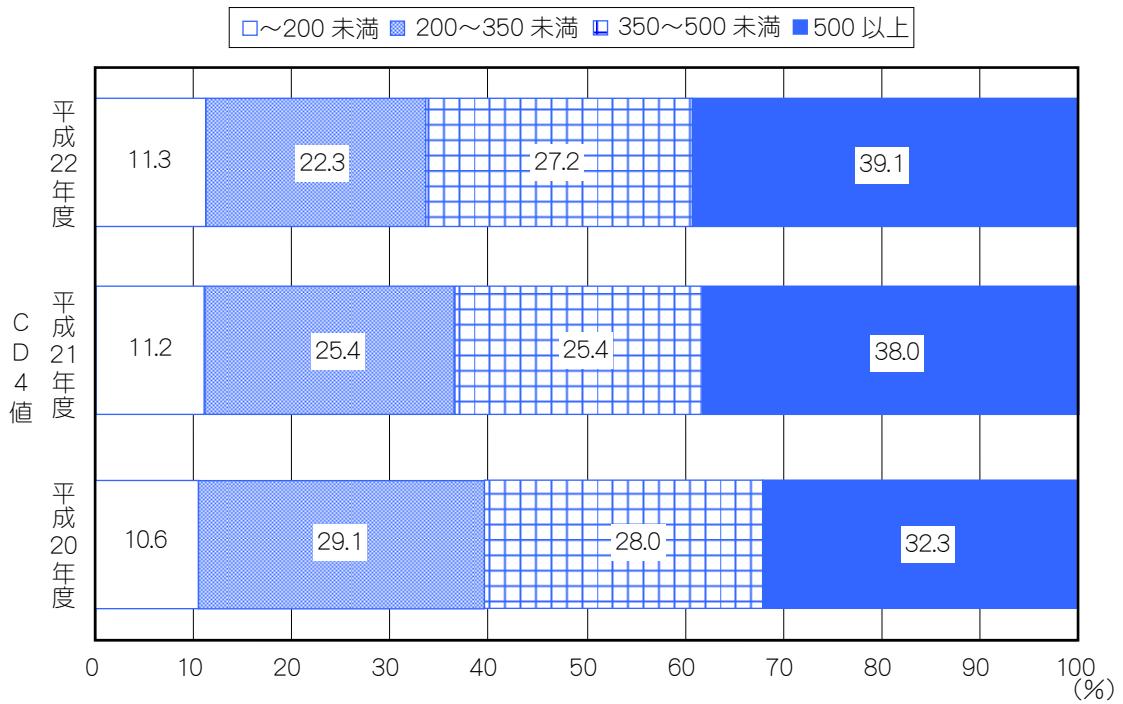


図2-1-2. HIV-RNA量の分布（平成20～平成22年度第4期事業対象者）

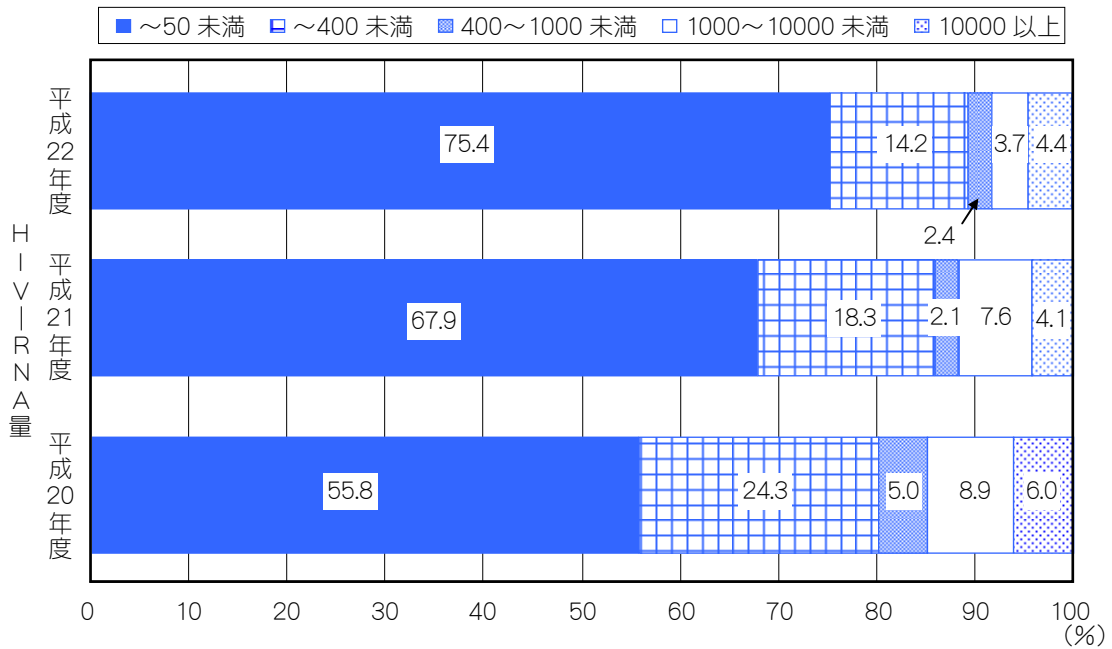


図2-1-3. CD4値別、身体状況（平成22年度第4期事業対象者）

身体状況

良い者の割合
(%)

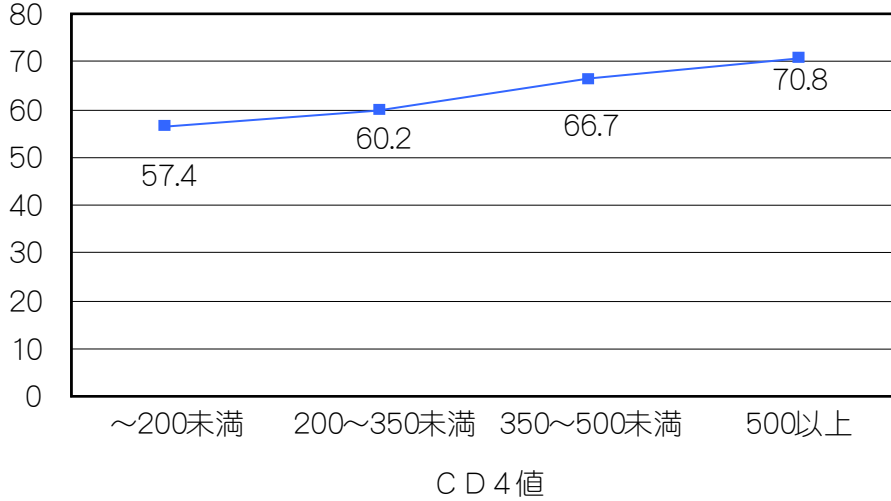


図2-1-4. CD4値別、日常生活動作（平成22年度第4期事業対象者）

日常生活動作

良い者の割合
(%)

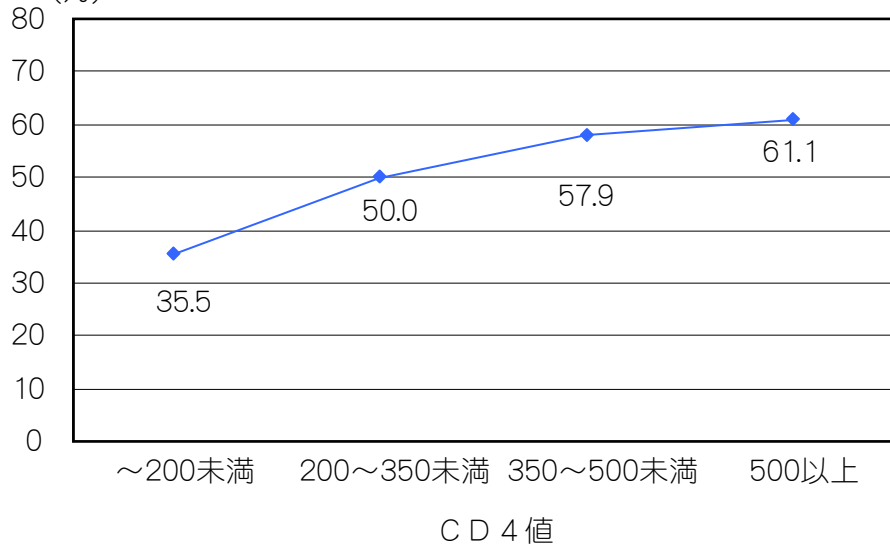


図2-1-5. 肝炎ウイルスの状況（平成22年度第4期事業対象者）

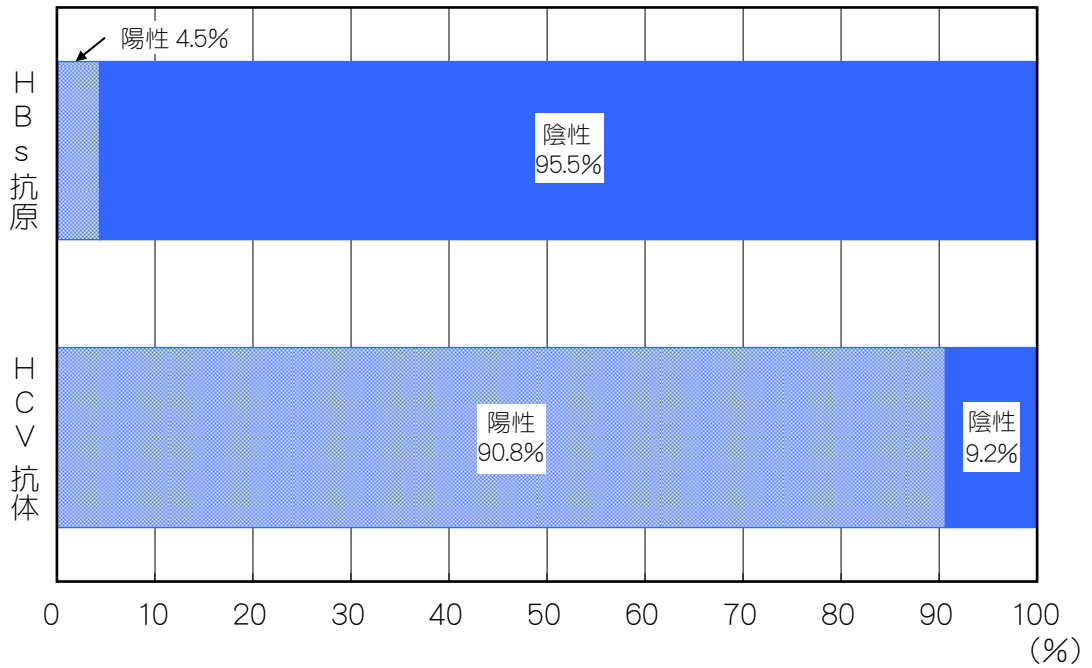
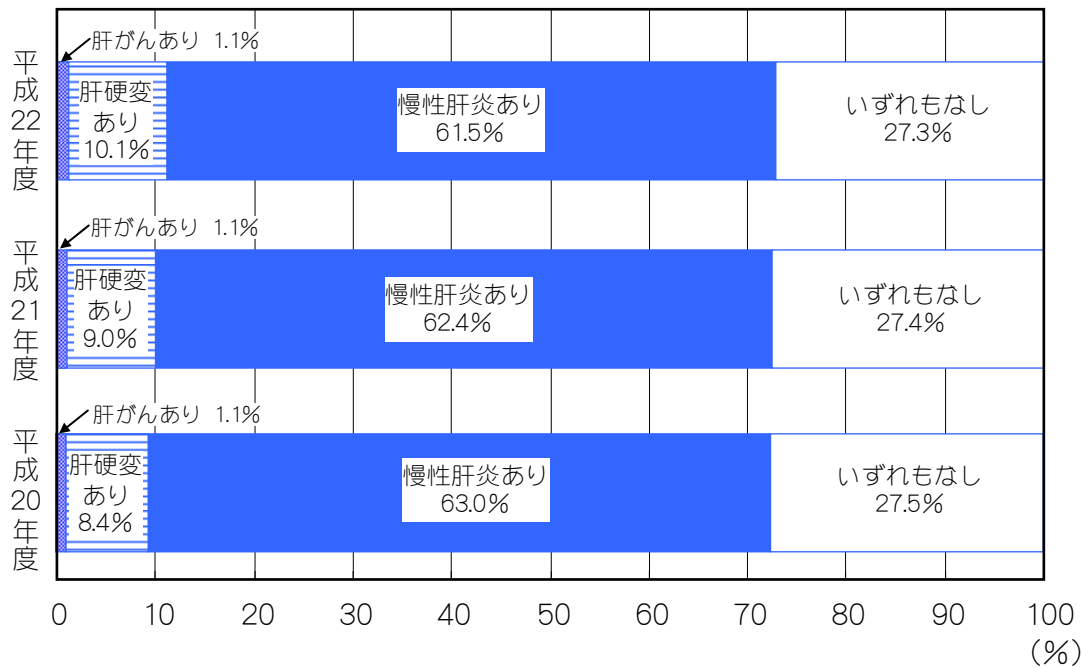


図2-1-6. 肝炎の状況（平成20～平成22年度第4期事業対象者）



2. 治療の現状

平成22年度第4期事業対象者において、抗HIV薬の併用区分、服用状況、副作用、ニューモシスチス肺炎予防薬と眼底検査の状況を観察した。図2-2-1にCD4値とHIV-RNA量別、抗HIV薬の併用区分を示す（表4-1-6を参照）。抗HIV薬の併用区分としては、「NRTI2剤+PI1・2剤」（核酸系逆転写酵素阻害剤2剤+プロテアーゼ阻害剤1剤または2剤）が35%と最も多かった。「NRTI2剤+NNRTI」（核酸系逆転写酵素阻害剤2剤+非核酸系逆転写酵素阻害剤1剤）が19%、「INSTI」（RALを含む薬剤の組み合わせ）が22%、それ以外の投与状況が10%であった。投与なしは過去の投与歴なしが9%、過去の投与歴ありが5%であり、合計で14%であった。CD4値が500以上の者、HIV-RNA量が400以上の者では「INSTI」が少ない傾向であった。なお、投与歴なしは本事業の対象者となった時点以降に抗HIV薬の投与がないことを指し、それ以前の投与ありが一部含まれている可能性がある。

図2-2-2に抗HIV薬の併用の主な組み合わせを示す（表4-1-9を参照）。薬剤の組み合わせは多種多様であったが、その中で、14組が10人以上に投与され、投与者全体の56%を占めていた。

「NRTI2剤+PI1・2剤」ではTDF+FTC+RTV+ATVが31人、「NRTI2剤+NNRTI」ではTDF+FTC+EFVが46人、「INSTI」ではTDF+FTC+RALが49人と多く、これら3つの組み合わせが126人（投与者全体の27%）であった。1日1回投与の組み合わせ、合剤（ツルパダ、コンビビル、エプジコム）を含む組み合わせが多く、とくに、RALを含む組み合わせが増加していた。なお、この併用区分は各期間内に投与された薬剤に基づくものであり、同時併用と異なるケースも若干含まれることに注意を要する。

図2-2-3~4に抗HIV薬の併用区分別、服用状況と副作用を示す（表4-1-7~8を参照）。「全部服用」の割合が95%と高く、「NRTI2剤+PI1・2剤」、「NRTI2剤+NNRTI」、「INSTI」ごとにみても同様に高い状況であった。副作用としては、「NRTI2剤+PI1・2剤」では黄疸の13%、「NRTI2剤+NNRTI」ではリポジストロフィーの11%などが多かった。「INSTI」ではリポジストロフィーの12%などが多かった。図2-2-5にCD値別、ニューモシスチス肺炎予防薬と眼底検査を示す（表4-1-12~13を参照）。CD4値が200未満では、ニューモシスチス肺炎予防薬が29%に投与され、眼底検査が8%に実施されていた。

以上、抗HIV薬の様々な組み合わせが投与されていたが、その中で、「NRTI2剤+PI1・2剤」、「NRTI2剤+NNRTI」と「INSTI」ごとに、それぞれ1つの組み合わせに集中化する傾向も見られた。最新の知見に基づく適切な治療がおおむね実施されているように思われる。HIV-RNA量とCD4値、服用状況と副作用に留意しつつ、「抗HIV治療ガイドライン（2011年3月）」（平成22年度厚生労働科学研究費補助金（エイズ対策研究事業）による「HIV感染症及びその合併症の課題を克服する研究班」）を参考にして、一層の適切な治療へ向かうことを望みたい。

図2-2-1. CD4値とHIV-RNA量別、抗HIV薬の併用区分（平成22年度第4期事業対象者）

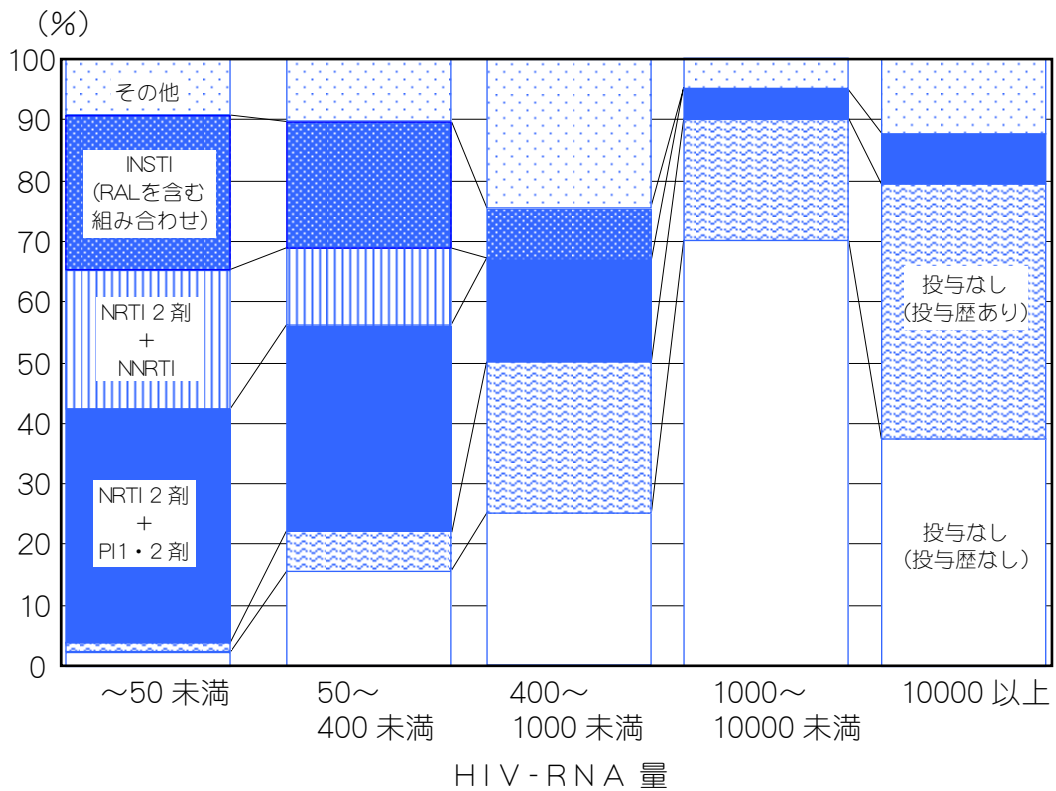
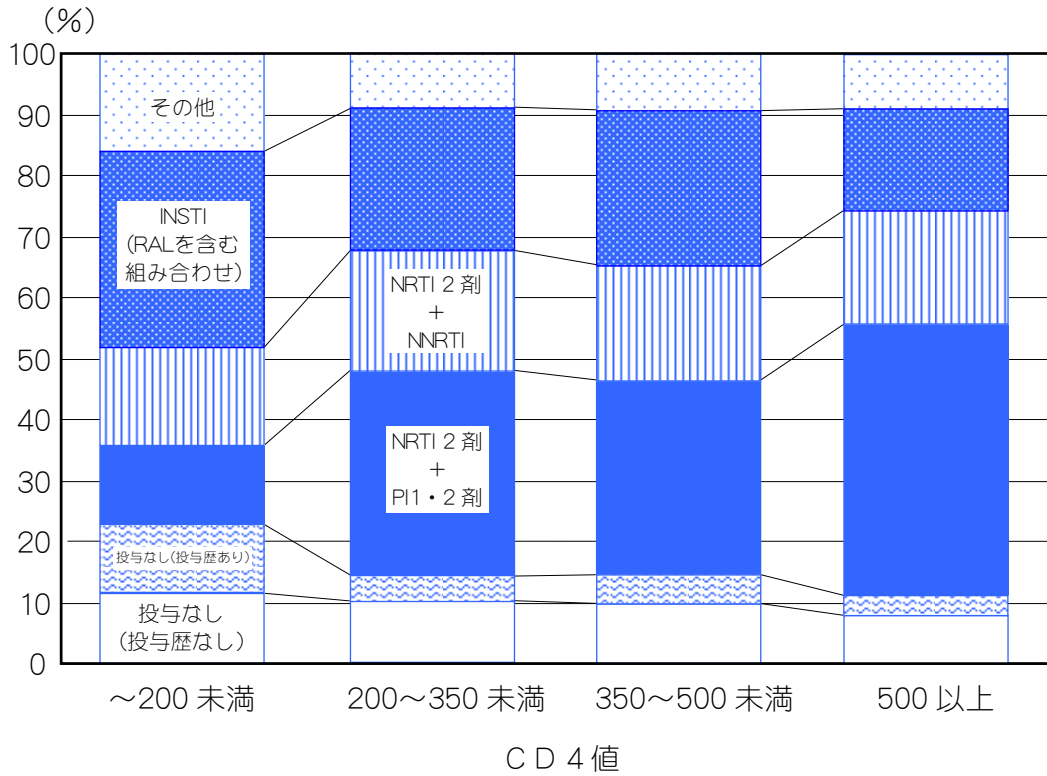
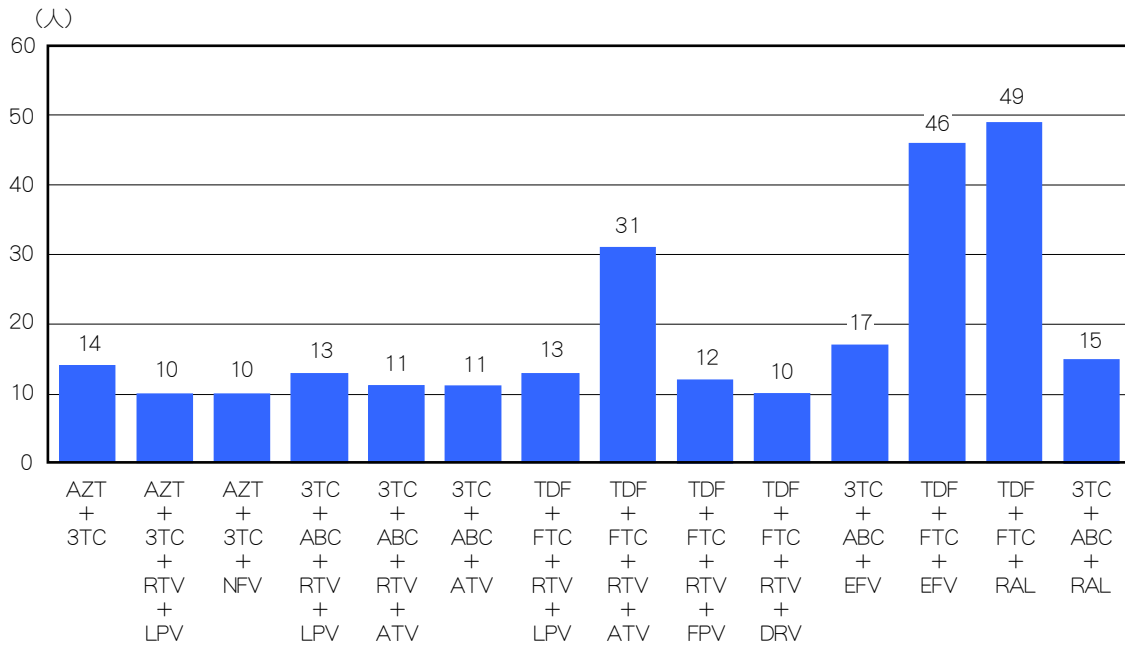


図2-2-2. 抗HIV薬の併用の主な組み合わせ（平成22年度第4期事業対象者）



* 10例以上のみ表示

図2-2-3. 抗HIV薬の併用区分別、服薬状況（平成22年度第4期事業対象者）

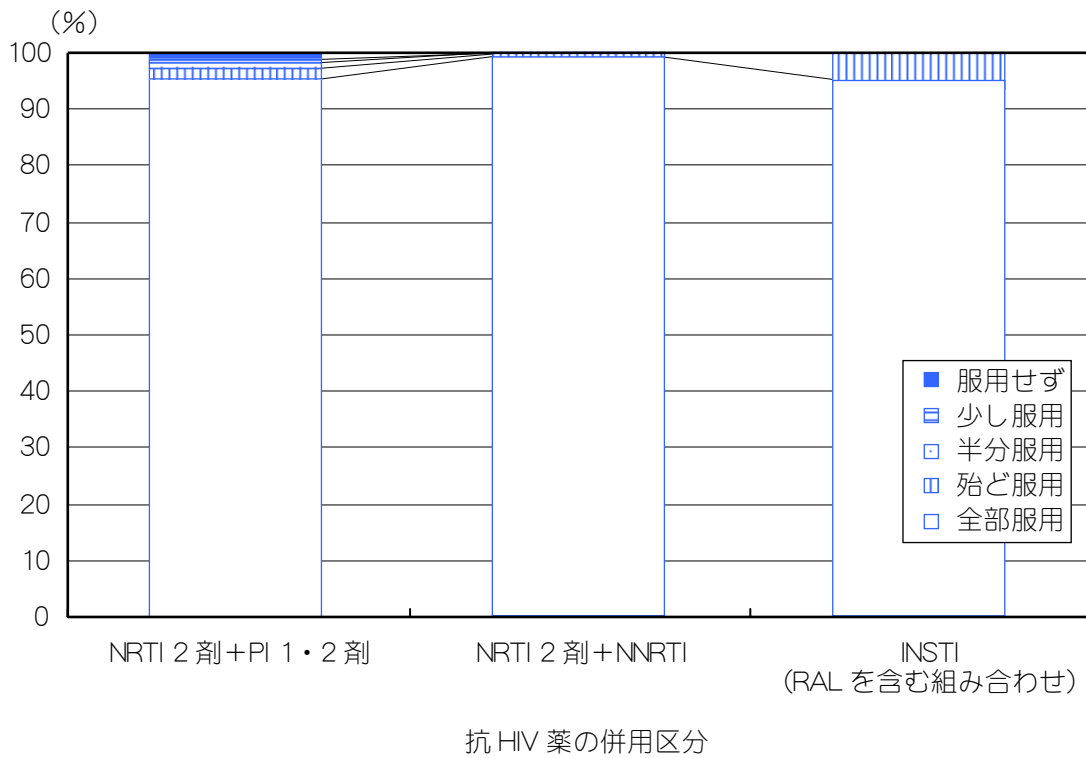


図2-2-4. 抗HIV薬の併用区分別、副作用（平成22年度第4期事業対象者）

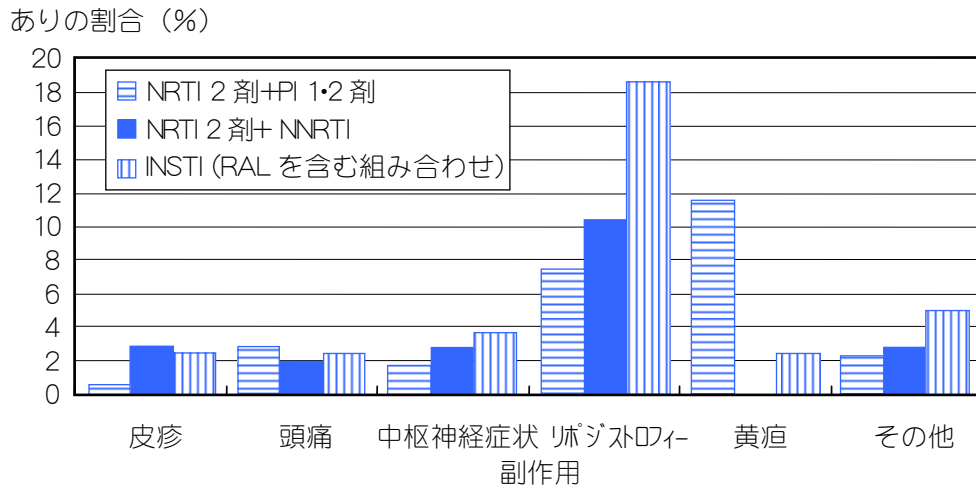
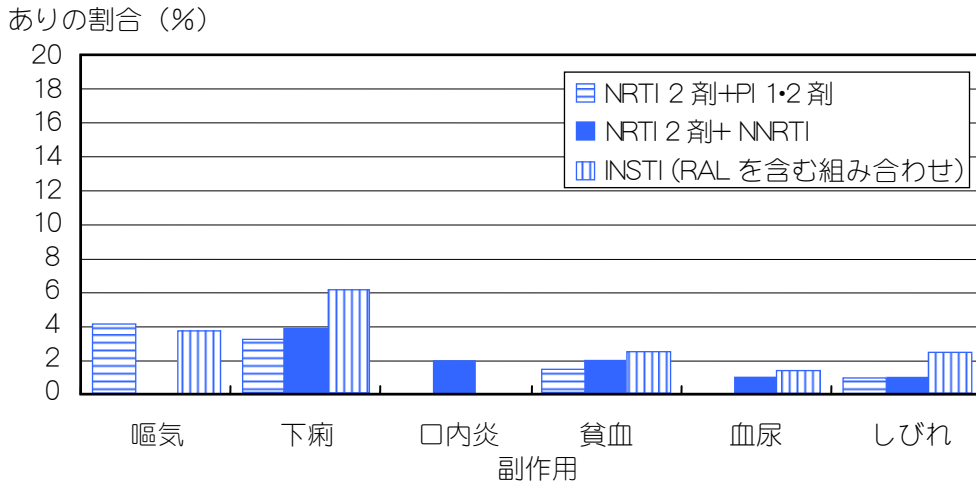
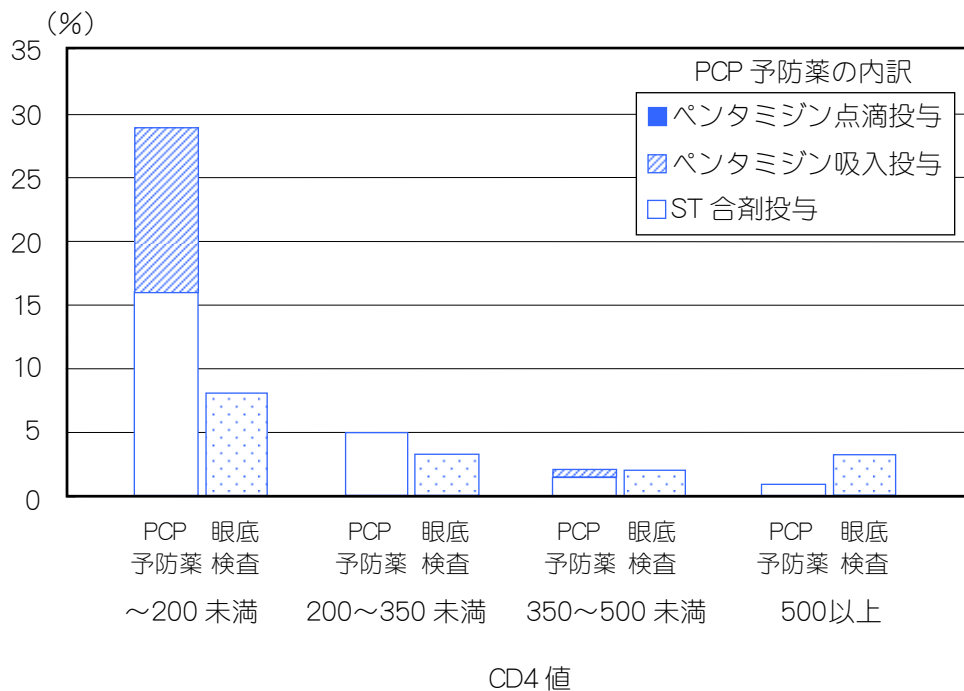


図2-2-5. CD4値別、ニューモシスチス肺炎(PCP)予防薬と眼底検査(平成22年度第4期事業対象者)



3. 臨床・日常生活・治療状況の推移とその検討

平成5年度第4期当初の事業対象者417人と9年度第1期当初の事業対象者605人において、[図2-3-1~2](#)にAIDS発病・死亡者数の推移を示す。AIDS発病・死亡者数は5~8年度に多かったが、9年度以降に著しく減少した。

[図2-3-3~6](#)にCD4値とHIV-RNA量の推移を示す（[表4-5-1、5](#)を参照）。CD4値の中央値について、AIDS未発病の生存者では、9~13年度まで上昇し、その後ほぼ横ばいであったが、最近に上昇傾向がみられた。AIDS発病・死亡者を最悪値とみて含めると、CD4値の中央値は14~17年度に低下傾向、その後ほぼ横ばいであった。CD4値350以上の割合もほぼ同様の傾向であった。HIV-RNA量の中央値は9年度第1期以降急激に低下し、11年度第3期から400未満（検出限界以下）であった。400未満の割合は上昇を継続しており、AIDS未発病の生存者で顕著であった。[図2-3-7~8](#)に身体状況と日常生活動作の推移を示す（[表4-5-3~4](#)を参照）。身体状況と日常生活動作の良い者の割合は9年度から低下したが、AIDS未発病の生存者では14~16年度以降にほぼ横ばいであった。

[図2-3-9](#)に抗HIV薬の併用区分の推移を示す（[表4-5-6](#)を参照）。「NRTI2剤+PI1・2剤」の割合は11年度まで急激に上昇した。その後は低下と上昇を経て、最近、再び低下傾向であった。「NRTI2剤+NNRTI」の割合は15年度まで急激に上昇したが、その後、ほぼ横ばい傾向であった。最近、「INSTI」の割合が急激な増加を継続し、22年度には「NRTI2剤+NNRTI」の割合を上回った。[図2-3-10](#)に9年度第2期~22年度第3期の間で抗HIV薬の併用区分が変更された主なケース（変更なしは参考）について、変更前後のCD4値の中央値を示す（[表4-6-2](#)を参照）。CD4値の中央値は、「投与なし（投与歴なし）」から「NRTI2剤+PI1・2剤」への変更により100程度の上昇、「投与なし（投与歴あり）」と「NRTI2剤」から「NRTI2剤+PI1・2剤」への変更により50程度の上昇が見られた。また、「NRTI2剤+PI1・2剤」からの変更は「NRTI2剤」からの変更に比べてCD4値の良い状況で変更されていた。

以上、AIDS発病・死亡は以前より著しく減少した。最近、HIV-RNA量の改善がさらに進むとともに、CD4値、身体状況と日常生活動作の悪化が止まりつつある傾向であった。最近「INSTI」の割合が急激に増加し、抗HIV薬の併用区分は「NRTI2剤+PI1・2剤」、「INSTI」、「NRTI2剤+NNRTI」の順となった。抗HIV薬の変更とCD4値の変化との間には強い関連性が示唆された。今後、さらに推移観察を継続するとともに、推移の関連要因の検討を進めることが重要であろう。

図 2-3-1. AIDS 発病・死亡者数の推移（平成5年度第4期事業対象者）

AIDS 発病・
死亡者数

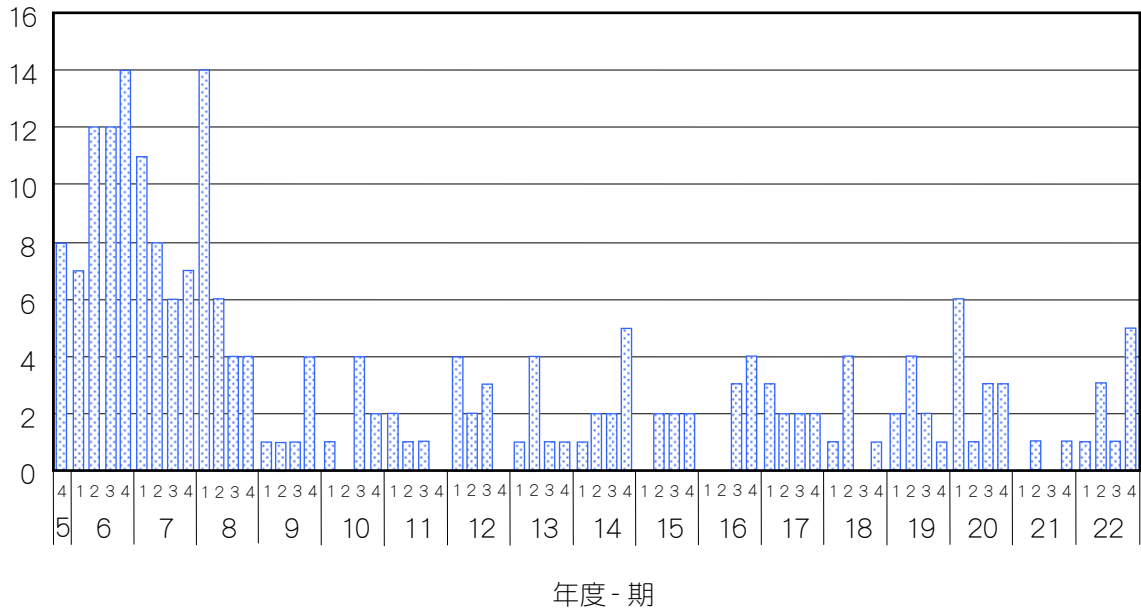


図 2-3-2. AIDS 発病・死亡者数の推移（平成9年度第1期事業対象者）

AIDS 発病・
死亡者数

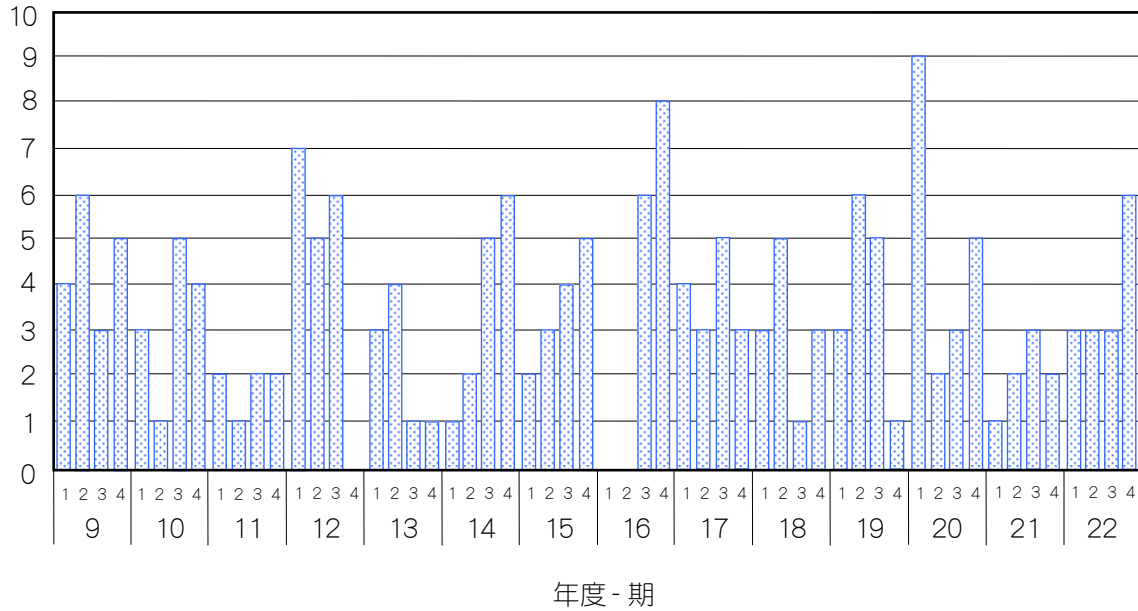


図 2-3-3. CD4 値の中央値の推移 (平成9年度第1期事業対象者)

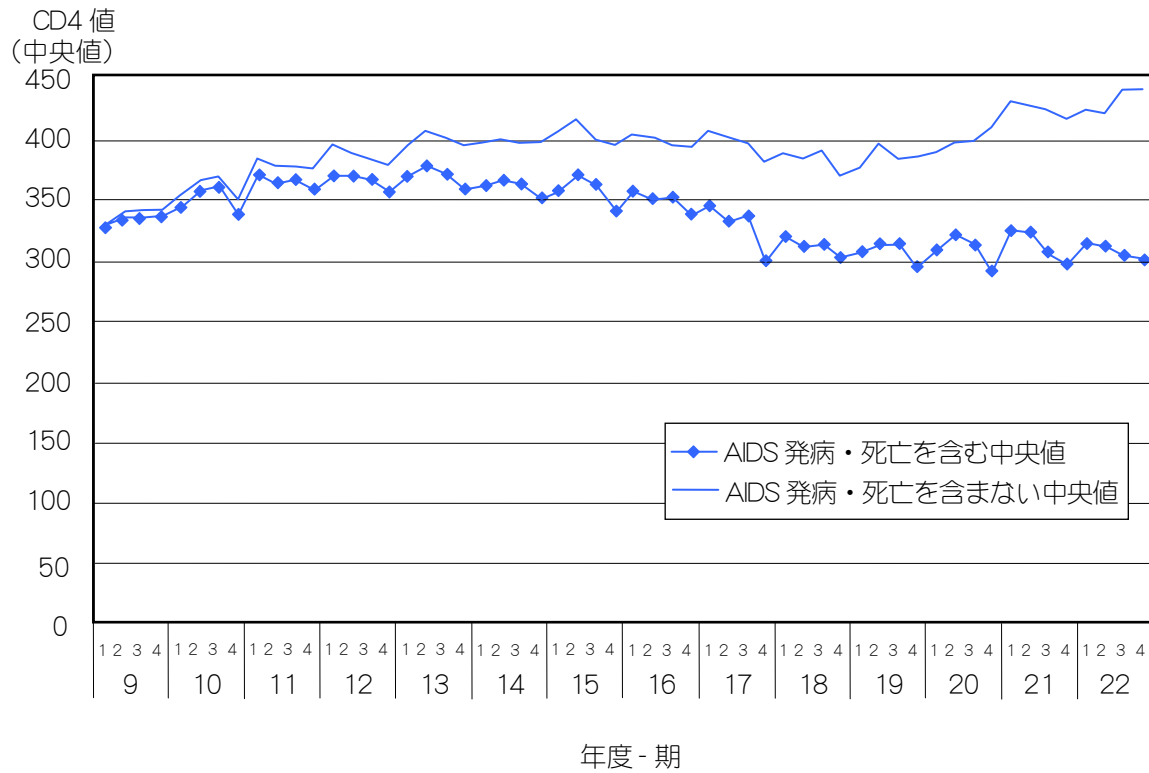


図 2-3-4. HIV-RNA 量の中央値の推移 (平成9年度第1期事業対象者)

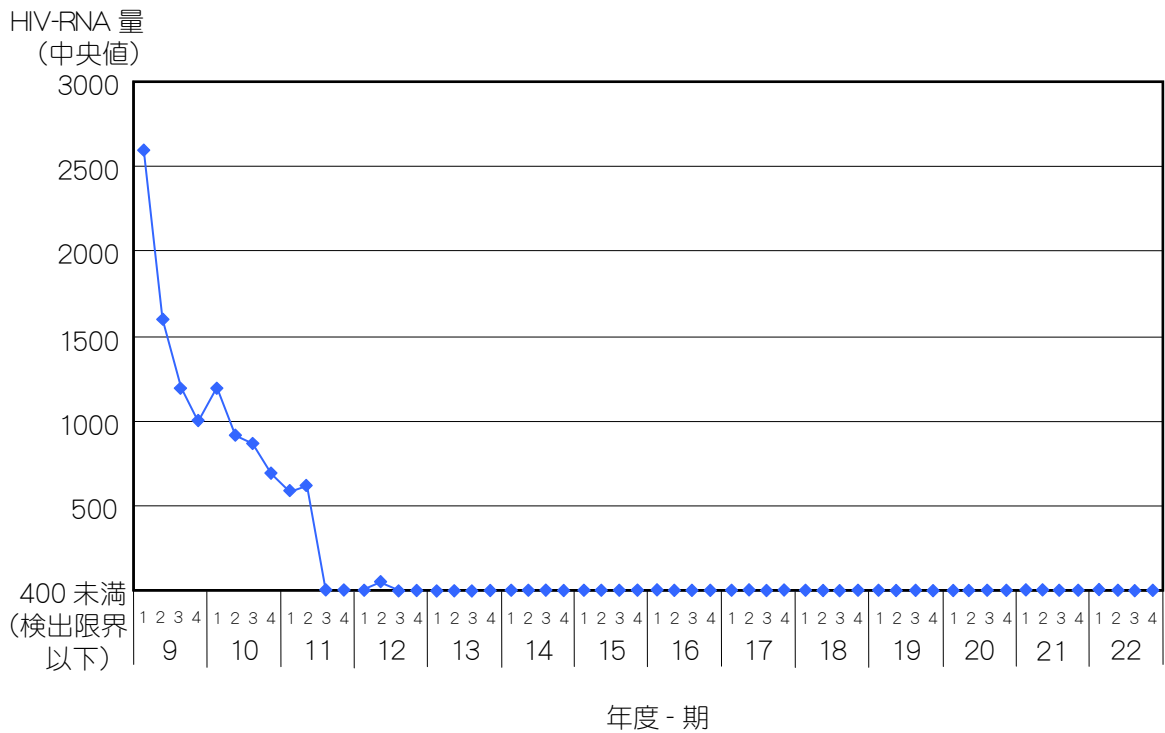


図2-3-5. CD4値350以上の者の割合の推移(平成9年度第1期事業対象者)

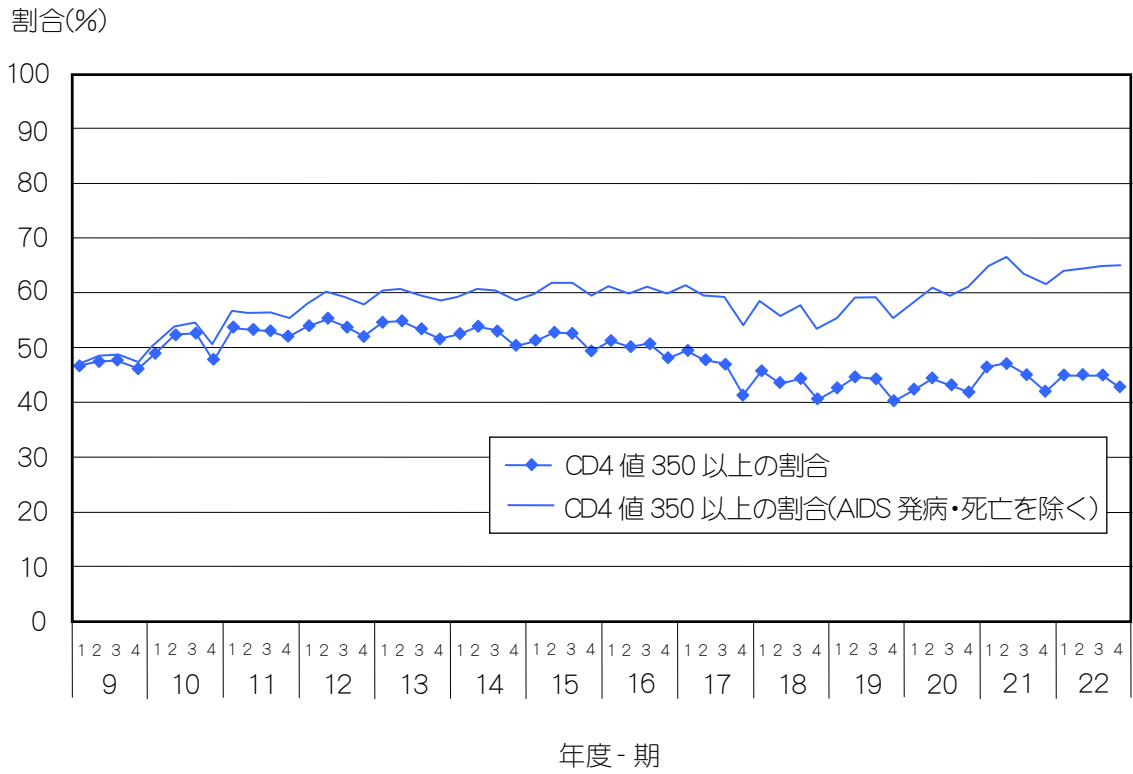


図2-3-6. HIV-RNA量400未満の者の割合の推移(平成9年度第1期事業対象者)

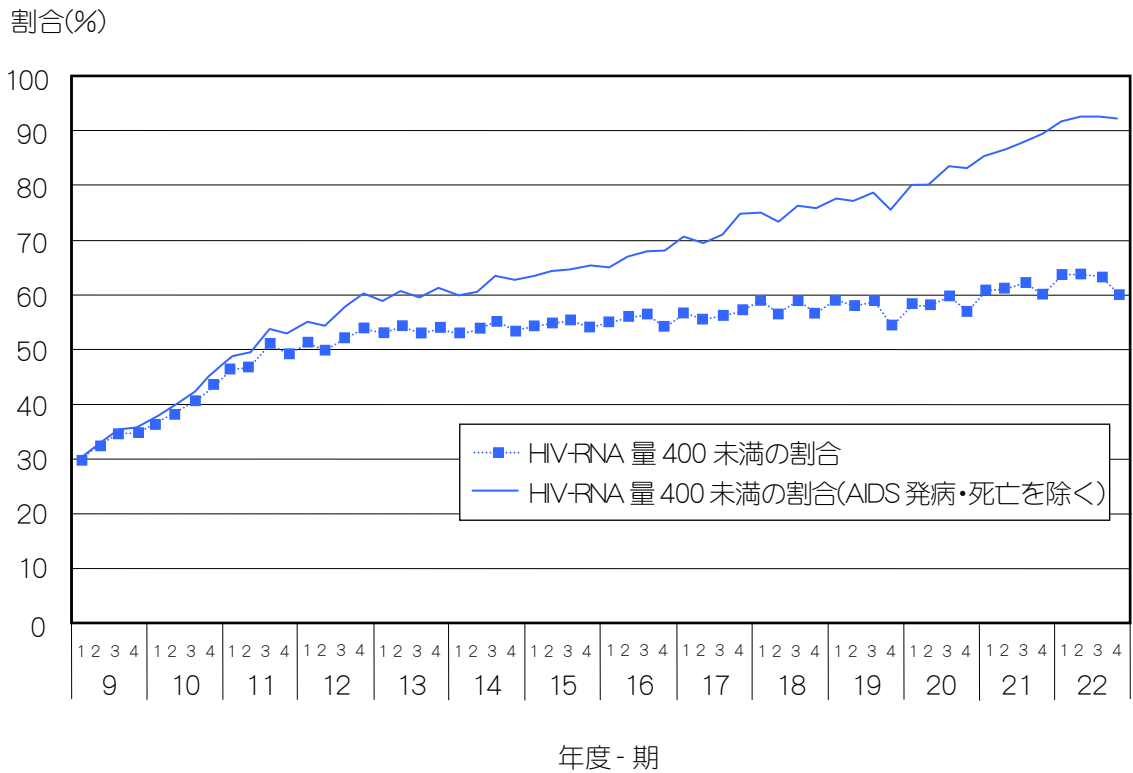


図 2-3-7. 身体状況の良い者の割合の推移（平成9年度第1期事業対象者）

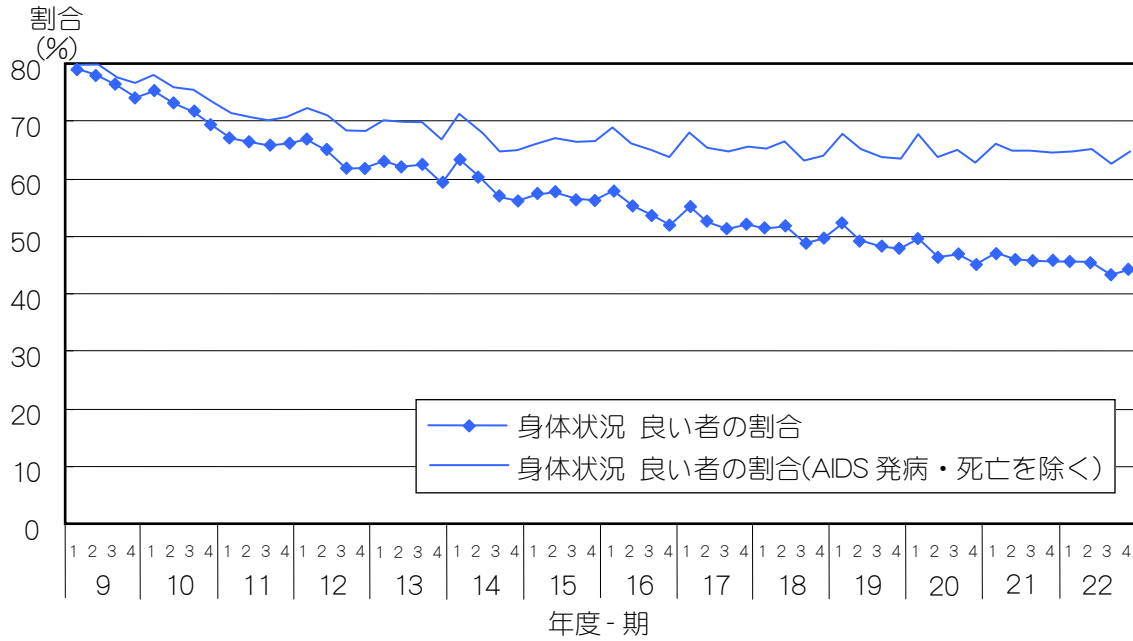


図 2-3-8. 日常生活動作の良い者の割合の推移（平成9年度第1期事業対象者）

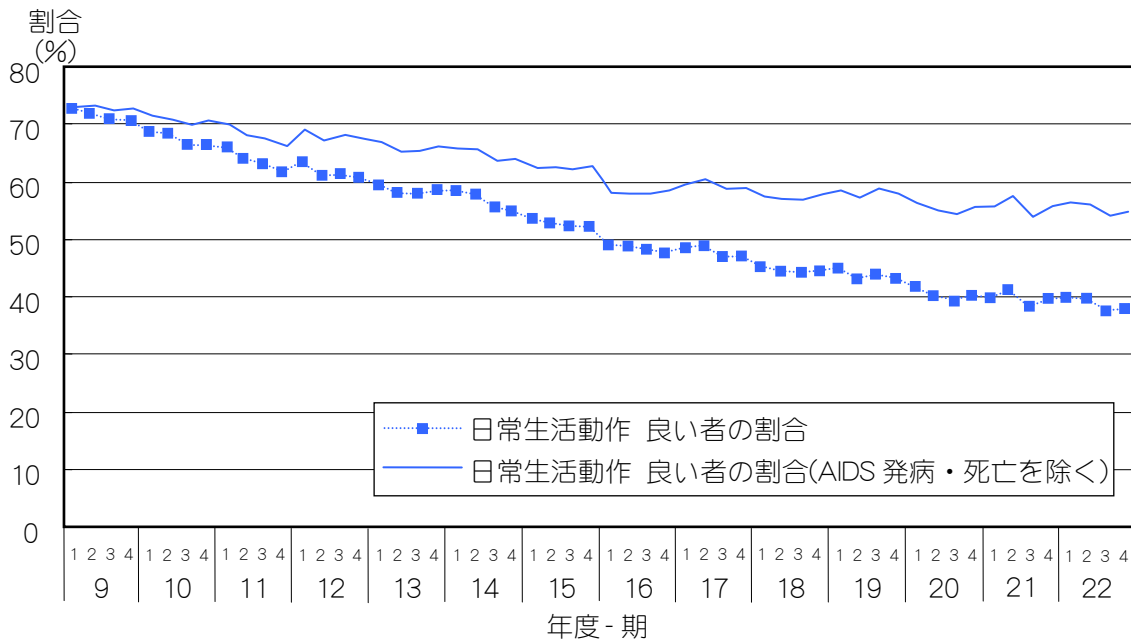


図 2-3-9. 抗 HIV 薬の併用区分の推移 (平成9年度第1期事業対象者)

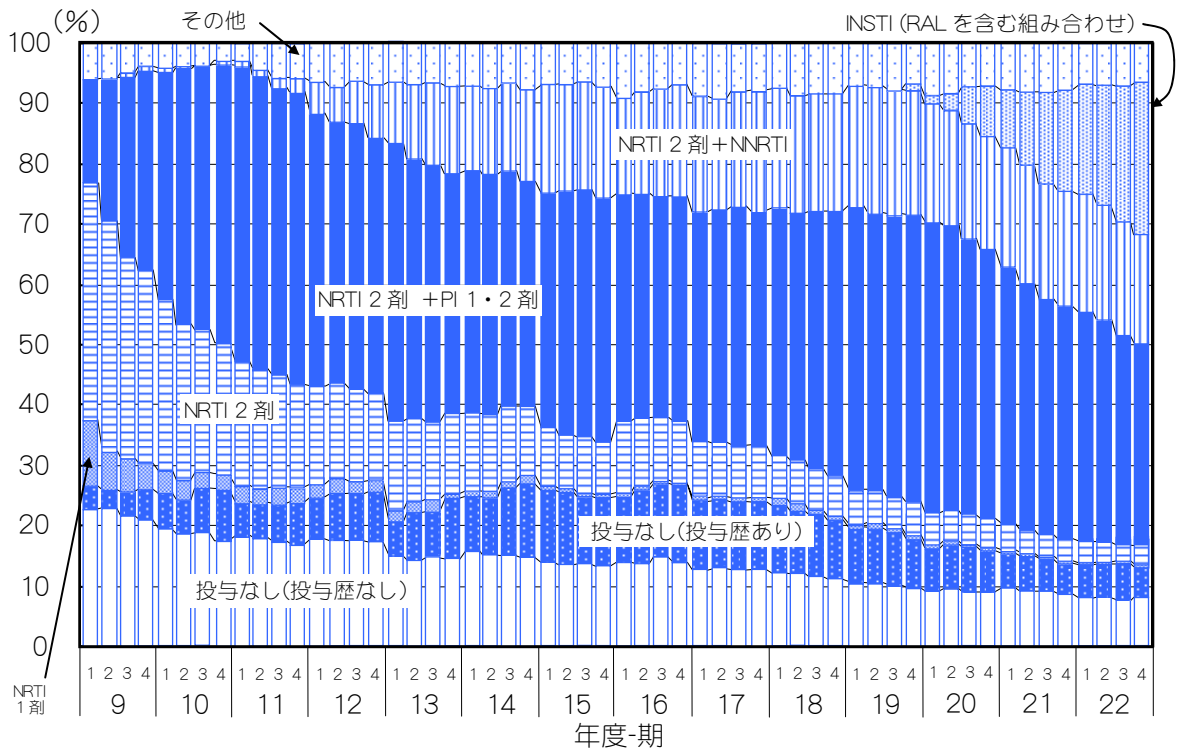
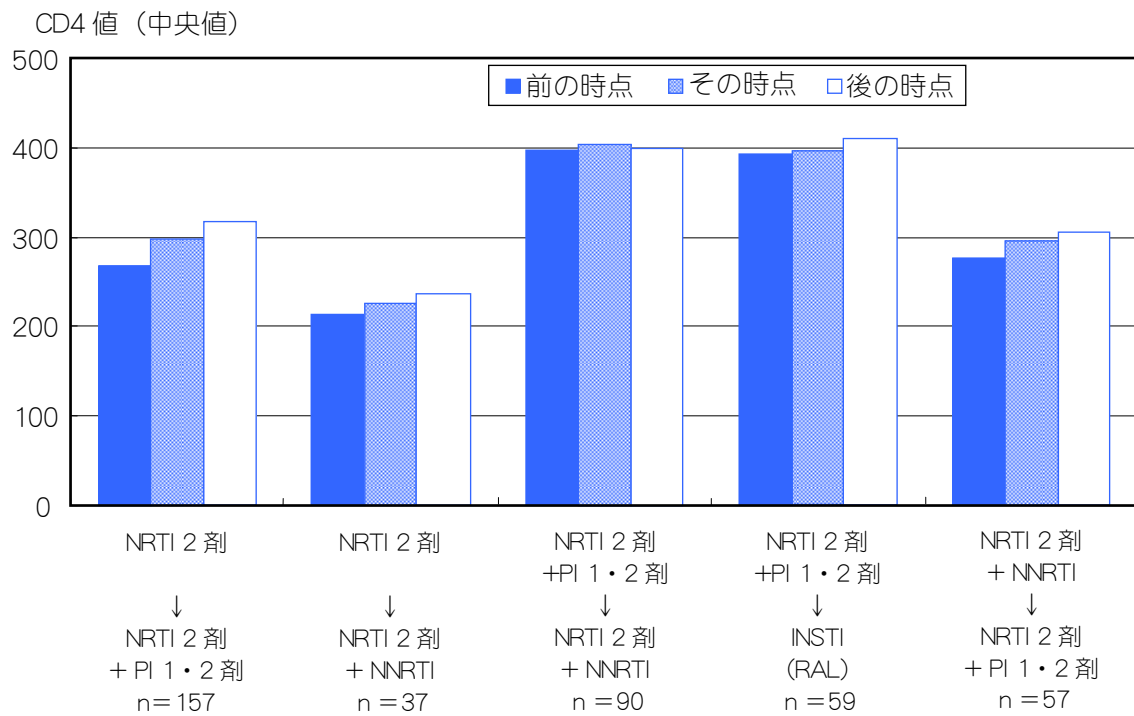
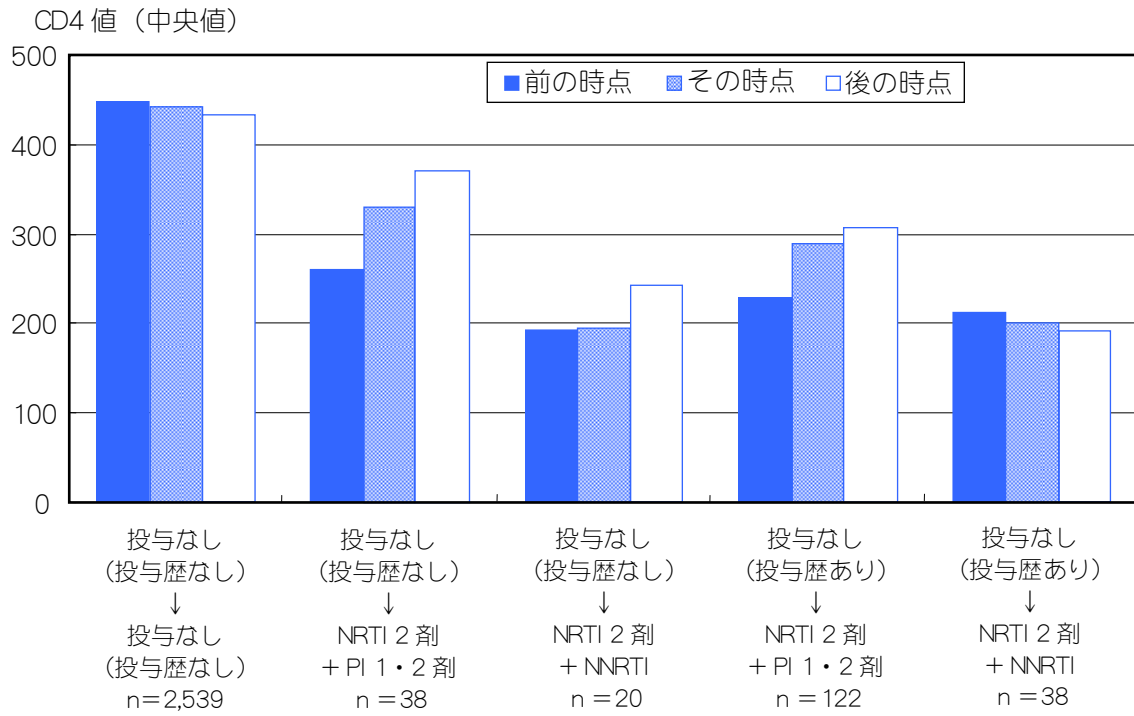


図 2-3-10. 抗 HIV 薬の併用区分の変更別、変更前後の CD4 値 (平成 9 年度第 1 期事業対象者)



第Ⅱ部 集計方法、結果表

第3章 集計方法

1. 集計の対象者
2. 集計の基礎資料
3. データの取り扱い
4. 結果表の作成方法
5. 集計結果を見る上での注意

第4章 結果表

1. 臨床・日常生活・治療の現状
2. 臨床（肝炎関連）の現状
3. 臨床・日常生活・治療状況の推移（各時点の事業対象者）
4. 臨床・日常生活・治療状況の推移（平成5年度第4期事業対象者）
5. 臨床・日常生活・治療状況の推移（平成9年度第1期事業対象者）
6. 治療の変更と臨床・日常生活状況の変化との関連

第3章 集計方法

1. 集計の対象者

集計の対象者は平成5～22年度の「エイズ発症予防に資するための血液製剤によるHIV感染者の調査研究事業」の対象者全員である。本事業対象者は血液製剤によるHIV感染者（二次・三次感染者を含む）であって、本事業に申請され、本事業の対象と認められた者である。5～8年度の申請はCD4値が500以下の者に制限されていたが、9年度以降はその制限がなくなっている。また、AIDSを発病すると、本事業の対象から外れることになる。

表3-1-1に、事業対象者数と開始・中止状況（集計対象者）を示す。なお、第1期は4～6月、第2期は7～9月、第3期は10～12月、第4期は翌年1～3月である。5～22年度に一度でも本事業の対象になった実人数は943人である。その中で、5年度に本事業の対象となった者が48%、6～9年度が8～12%、10～22年度が0～3%であった。本事業の中止者は398人であり、中止理由のほとんどはAIDS発病・死亡に伴うものである。その中で、8年度末までの中止者が177人であり、44%を占めている。22年度第4期での本事業対象者は551人である。厚生労働省委託事業「血液凝固異常症全国調査」によれば、血液製剤によるHIV感染者（AIDS既発症者と死亡者を除く）は2010年5月時点で610人とされており、その90%に当たる。

なお、本集計対象者数は本事業対象者数と厳密には一致しない。たとえば、中止後に再開した者においては、中止期間中は本事業の対象でないが、本集計では中止期間中も集計対象に含めたなどである。

2. 集計の基礎資料

集計の基礎資料は5～22年度に本事業対象者から提出された調査票である。調査票には「対象者用健康状態報告書」と「日常報告書」があり、いずれも四半期ごとに提出される（「日常報告書」は5～8年度には毎月提出された）。

「対象者用健康状態報告書」の主な項目は、年齢、CD4値、CD4/CD8比、抗HIV薬の投与状況などである。9年度以降にはHIV-RNA量、抗HIV薬の服用状況と副作用などが追加されている。肝炎ウイルスと肝炎に関係する項目は14年度以降に順次拡充されている。抗HIV薬の投与状況としては5～8年度ではAZTとddlを挙げて、それ以外は薬剤名を記入する方式になっていた。9年度以降では抗HIV薬の許認可の状況を考慮して、順次、薬剤名を追加し、それ以外は薬剤名を記入する方式となっている（記入された薬剤名もすべて計上した）。副作用としては14年度には中枢神経症状とリポジストロフィー（13年度までは「その他」に含む）、16年度にはすべての副作用の有無が追加された。

「日常報告書」の主な項目は、体重、身体状況、日常生活動作などである。身体状況と日常生活動作は5～8年度と9年度以降で一部変更がある。22年度の「対象者用健康状態報告書」と「日常報告書」を「第III部 資料」に付けた。

3. データの取り扱い

CD4値、HIV-RNA量などの連続データはカテゴリー化した。CD4値のカテゴリーは200未満、200～350未満、350～500未満、500以上とし、HIV-RNA量のそれは400未満、400～1000未満、1000～10000未満、10000以上とした。臨床・日常生活・治療の現状の集計（「4. 結果表の作成方法」を参照）では、HIV-RNA量について、最近の検査法の検出限界50を考慮して、400未

満を50未満とそれ以外に細分した。

抗HIV薬の併用区分は個々の抗HIV薬の投与状況に基づいて、投与なしと投与ありに大別した。投与なしについては、本事業の対象者になった時点から当該時点までの抗HIV薬の投与状況により、「投与なし（投与歴なし）」と「投与なし（投与歴あり）」に区分した。投与ありについては、「NRTI1剤」、「NRTI2剤」、「NRTI2剤+PI1・2剤」、「NRTI2剤+NNRTI」、「INSTI」と「その他」に区分した。「NRTI2剤+PI1・2剤」とはNRTI2剤とPI1剤または2剤とした。「NRTI2剤+NNRTI」とはNRTI2剤とNNRTI1剤とした。「INSTI」とはRALを含む薬剤の組み合わせとした。なお、コンビビルなどの合剤はそれに含まれる薬剤により分類した。抗HIV薬の服用状況は各薬剤ごとに回答されているが、抗HIV薬の併用区分別に集計する場合には該当する抗HIV薬の最も悪い服用状況を用いた。

身体状況は食欲や疲れなどの項目からなり、5～8年度では11項目、9年度以降では13項目である。各項目は「とてもある」などから「全くない」などまでの5段階の選択肢であり、項目ごとに好ましい選択肢から順に「1」～「5」までのスコアを与えた。また、項目全体の総合スコアとして、項目全体の平均スコアを算出し、1～2未満、2～3未満、3～4未満、4～5の4カテゴリーまたは1～3未満とそれ以外の2カテゴリーに区分した。なお、総合スコアのCronbachの α 係数は9年度第1期～第4期で0.90～0.91であり、高い内的整合性を示した。総合スコアの4カテゴリーは9年度第1期と第2期の κ 係数（抗HIV薬の併用区分に変化のない者451人）が0.80（重み付き κ 係数0.84）であり、高い再現性を示した。

日常生活動作は5～8年度では「無症状で、通常の活動が可能」から「過去1か月間、日中の半分以上、床上安静生活を行った」までの4段階の選択肢であり、9年度以降では「全く健康」から「重症である。入院して、治療や看護を受ける必要がある」までの8段階の選択肢である。好ましい選択肢の順に「1」からスコアを与え、1、2、3、4以上の4カテゴリーまたは1・2とそれ以外の2カテゴリーに区分した。なお、この4カテゴリーは9年度第1期と第2期の κ 係数（抗HIV薬の併用区分に変化のない者420人）が0.87（重み付き κ 係数0.91）であり、高い再現性を示した。

4. 結果表の作成方法

本集計は6つに大別され、その区分に合わせて「第4章 結果表」も6つの節に分かれている。それぞれの区分ごとに、以下、結果表の作成方法を示す。

(1) 臨床・日常生活・治療の現状

本集計は本事業対象者の臨床・日常生活・治療の現状把握を目指したものである。集計対象者は22年度第4期の事業対象者551人とした。基礎資料は同時点（最新）のものとし、抗HIV薬、CD4値、HIV-RNA量が未報告の場合、第1～3期の最も新しい時点に変更した（表3-4-1）。集計対象項目は基礎疾患、性別、年齢、CD4値、CD4/CD8比、HIV-RNA量、抗HIV薬の投与・服用状況、副作用、ニューモシスチス肺炎予防薬、眼底検査、体重、身体状況と日常生活動作のすべてを取り上げた。

基礎疾患、性別、年齢、CD4値、CD4/CD8比とHIV-RNA量の分布を示した（表4-1-1～2）。CD4値とHIV-RNA量は年齢別の分布を示した（表4-1-3～4）。HIV-RNA量はCD4値別の分布を示した（表4-1-5）。抗HIV薬の併用区分はCD4値とHIV-RNA量別に集計した（表4-1-6）。抗HIV薬の併用区分別に、服用状況、副作用と抗HIV薬を集計した（表4-1-7～9）。抗HIV薬別の服用状

況と副作用を集計した（表4-1-10～11）。また、CD4値別に、ニューモシスチス肺炎予防薬と眼底検査を集計した（表4-1-12～13）。

体重、身体状況、日常生活動作はCD4値別に基礎統計量を示した（表4-1-14）。身体状況と日常生活動作は年齢別の分布（表4-1-15～16）を示した。CD4値と抗HIV薬の併用区分別に、体重、身体状況と日常生活動作の分布（表4-1-17～19）を示した。CD4値別または抗HIV薬の併用区分別に、身体状況の各項目を集計した（表4-1-20～21）。疾患の有無（脳血管疾患、虚血性心疾患、肝以外の悪性新生物、高血圧・糖尿病）を集計した（表4-1-22）。

（2）臨床（肝炎関連）の現状

本集計は本事業対象者の臨床（肝炎関連）の現状把握を目指したものである。集計対象者は22年度第4期の事業対象者とした。基礎資料は最新のもので、「(1)」と同じとした。集計対象項目は肝炎の状況、肝炎ウイルス（HBs抗原、HCV抗体、HCV-RNA定性、HCV-RNA定量）、血小板数と総ビリルビン、インターフェロン製剤での治療歴、肝移植、および、インターフェロン製剤等の現在の投与状況とし、それ以外にCD4値、HIV-RNA量と抗HIV薬の投与状況などを取り上げた。

肝炎ウイルスの保有状況別に、肝炎の状況を示した（表4-2-1～2）。HBs抗原とHCV抗体の保有状況を示した（表4-2-3）。血小板数と総ビリルビンの基礎統計量を示した（表4-2-4）。肝炎の状況別に、HCV-RNA定性、HCV-RNA定量検査の実施、HCV-RNA定量、血小板数と総ビリルビンの分布を示した（表4-2-5～9）。肝炎の状況別のインターフェロン製剤での治療歴、および、HCV抗体陽性者におけるインターフェロン製剤での治療歴別のHCV-RNA定性の分布を示した（表4-2-10～11）。肝炎の状況別に、肝移植とインターフェロン製剤等の現在の投与状況の分布を示した（表4-2-12～13）。肝炎の状況別に、CD4値、HIV-RNA量、抗HIV薬の併用区分、抗HIV薬、身体状況、日常生活動作の分布を集計した（表4-2-14～19）。肝炎の状況別に、CD4値、HIV-RNA量、抗HIV薬の併用区分を組み合わせて集計した（表4-2-20）。

（3）臨床・日常生活・治療状況の推移（各時点の事業対象者）

本集計は各時点ごとの本事業対象者の臨床・日常生活・治療状況の把握を目指したものである。集計対象者は各時点の事業対象者とし、各時点の基礎資料を用いた。結果表には5～19年度の各第1期と20～22年度の各四半期の結果を示した。CD4値、CD4/CD8比は各時点の分布と中央値を示した（表4-3-1～2）。身体状況は総合スコアの各時点の分布と割合（スコア1～3未満の割合）を示した（表4-3-3）。日常生活動作は各時点の分布と割合（スコア1と2の割合）を示した（表4-3-4）。また、HIV-RNA量は各時点（平成9年度以降）の分布と中央値を示した（表4-3-5）。抗HIV薬の併用区分は各時点の分布と割合を示した（表4-3-6）。抗HIV薬の服用状況と副作用は各時点（平成9年度以降）の分布と割合（抗HIV薬の投与なしを除く割合）を示した（表4-3-7～8）。

この集計では、各時点の事業対象者に入出りがあることに注意を要する。また、身体状況と日常生活動作では5～8年度と9年度以降で調査内容が異なる。

（4）臨床・日常生活・治療状況の推移（平成5年度第4期事業対象者）

本集計は同一集団の臨床・日常生活・治療状況の推移把握を目指したものである。集計対象者は5年度第4期当初（6年1月1日時点）の事業対象者417人とし、その後の各時点の基礎資料

を用いた。結果表には5年度第4期、6～19年度の各第1期と20～22年度の各四半期の結果を示した。なお、観察開始を5年度第4期としたのは、より長い期間の推移を観察することを目指し、事業対象者がいる程度の人数になった時点を選んだものである。

CD4値、CD4/CD8比、身体状況の総合スコア、日常生活動作とHIV-RNA量ごとに、各時点の分布と中央値または割合を示した(表4-4-1～5)。抗HIV薬の併用区分は各時点の分布と割合を示した(表4-4-6)。抗HIV薬の服用状況と副作用は分布と割合(抗HIV薬の投与なしを除く割合)を示した(表4-4-7～8)。HIV-RNA量、抗HIV薬の服用状況と副作用は9年度以降である。

本集計対象者にはAIDS発病・死亡に伴う脱落があり、集計表の中央値と割合は、AIDS発病・死亡を含めた場合と除いた場合の2通りの方法で算出した。AIDS発病・死亡を除いた場合、悪化した者を除いて観察していることになり、CD4値などの推移結果の解釈に注意を要する。AIDS発病・死亡を含めた場合、その後のCD4値などはすべて最悪値とした。AIDS発病・死亡の割合は、測定値の不明者を除くと、15年度以降では40%程度以上と大きいことから、中央値と割合の精度が高くないことに注意を要する。なお、集計対象者および中央値の計算方法が異なる以外は「(3)」の集計方法と同じである。

(5) 臨床・日常生活・治療状況の推移(平成9年度第1期事業対象者)

本集計は同一集団の臨床・日常生活・治療状況の推移把握を目指したものである。集計対象者は9年度第1期当初(9年4月1日時点)の事業対象者605人とし、その後の各時点の基礎資料を用いた。結果表には9～19年度の各第1期と20～22年度の各四半期の結果を示した。9年度第1期としたのは、その時点で調査項目の大幅な変更(HIV-RNA量などの追加、身体状況などの項目の変更)があったためである。

CD4値、CD4/CD8比、身体状況の総合スコア、日常生活動作とHIV-RNA量ごとに、各時点の分布と中央値または割合を示した(表4-5-1～5)。抗HIV薬の併用区分は各時点の分布と割合を示した(表4-5-6)。抗HIV薬の服用状況と副作用は分布と割合を示した(表4-5-7～8)。

集計対象者が異なる以外は「(4)」の集計方法と同じである。集計表の中央値と割合について、AIDS発病・死亡を除いた場合は悪化した者を除いて観察していることになり、推移結果の解釈に注意を要する。一方、AIDS発病・死亡の割合は22年度第4期でも30%程度であることから、「(4)」と異なり、AIDS発病・死亡を含めた場合の中央値と割合の精度はそれほど低くない。

(6) 治療の変更と臨床・日常生活状況の変化との関連

本集計では、抗HIV薬の併用区分・併用薬剤の変更と臨床・日常生活状況の変化との関連について検討を試みた。集計対象者は9年度第1期当初(9年4月1日時点)の事業対象者とし、その後の各時点の基礎資料を用いた。

9年度第2期～22年度第4期までの各時点ごとに、前の時点と当該時点の抗HIV薬の併用区分の組み合わせ別に該当する人数を集計した(表4-6-1)。また、9年度第2期～22年度第3期に生じた抗HIV薬の併用区分の変更状況別の延べ対象者について、「前の時点」、「その時点」と「後の時点」のCD4値とHIV-RNA量の中央値を算定するとともに、「前の時点」と「後の時点」の間の差を符号付きWilcoxon検定により検定した(表4-6-2～3)。なお、「前の時点」におけるCD4値が500未満の者、HIV-RNA量が400以上の者に限定した集計も行った。同様に、「前の時点」、「その時点」と「後の時点」における服用状況、副作用、身体状況、日常生活動作について集計した(表4-6-4～7)。

集計対象について詳しく説明する。たとえば、9年度第2期において、抗HIV薬の併用区分が「NRTI2剤」であって、かつ、その前の時点（9年度第1期）のそれが「投与なし（投与歴あり）」であれば、抗HIV薬の併用区分の変更は「投与なし（投与歴あり）→NRTI2剤」に分類され、また、「前の時点」が9年度第1期、「その時点」が第2期、「後の時点」が第3期となる。本集計では「延べ対象者」と呼んでいるが、これは、たとえば「投与なし（投与歴あり）→NRTI2剤→投与なし（投与歴あり）→NRTI2剤」の者が「投与なし（投与歴あり）→NRTI2剤」に2人、「NRTI2剤→投与なし（投与歴あり）」に1人と数えられるためである。なお、「NRTI2剤+PI1・2剤→NRTI2剤+PI1・2剤」の分類には前後の抗HIV薬の比較により「変更薬剤なし」、「変更薬剤1剤」と「変更薬剤2剤以上」の細分類も加えた。

9年度第2期～22年度第4期までの各時点ごとに、前の時点と当該時点の抗HIV薬の併用薬の主な組み合わせ別に該当する人数を集計した（表4-6-8）。また、9年度第2期～22年度第3期に生じた抗HIV薬の併用薬の主な変更状況別の延べ対象者について、「前の時点」、「その時点」と「後の時点」のCD4値とHIV-RNA量の中央値を算定するとともに、「前の時点」と「後の時点」の間の差を符号付きWilcoxon検定により検定した（表4-6-9～10）。なお、これらの表はそれぞれ表4-6-1～3の抗HIV薬の併用区分の代わりに、個々の抗HIV薬の組み合わせを用いて算定したものである。

5. 集計結果を見る上での注意

集計結果は「第2章 結果の概要」と「第4章 結果表」に示した。これらの集計結果を見る上での主な注意点を挙げておく。

基礎資料に関わる注意点として、データの正確性と精度などがある。データの正確性としては、たとえば、データの記載間違い、データのコンピュータ媒体への入力段階での誤りなどの可能性がある。AIDSの診断には基準があるが、すべての例が完全にその基準に従っている保証はない。また、本事業対象者のAIDS発病・死亡がすべて把握されているとは限らない。なお、死亡原因、AIDS発病者のその後の死亡状況、および、死亡者の死亡時点でのAIDS発病状況は不明である。データの精度としては、たとえば、CD4値やHIV-RNA量などは四半期内の1回の測定によるものであり、測定精度が関係する。抗HIV薬の併用区分は「対象者用健康状態報告書」に記載された抗HIV薬の投与状況によって分類しているが、5～8年度と9年度以降では調査票の形式が異なる。投与歴の有無は、あくまでも、本事業対象者になった時点以降の抗HIV薬の投与状況に基づいており、それ以前の投与状況は考慮されていない。副作用は抗HIV薬に限って調査したのではなく、その関係もあって「投与なし」にも副作用は若干存在する。身体状況と日常生活動作は先に述べた通り5～8年度と9年度以降では調査内容が異なることから、この2つの期間では厳密な比較ができない。HIV-RNA量の測定において、最近、新しい方法が導入されているが、方法の違いによる測定値への影響を考慮していない。

集計に関わる注意点として、欠損値の扱いなどがある。欠損値は「不明」として集計する一方、統計値（平均値、標準偏差、中央値、パーセント）の計算では除外した。欠損値を除く統計値の計算は標準的な方法であるが、欠損値が多い場合にはその統計値の不確実性が大きい。統計値はその基礎となるデータ数が少ない場合には精度が低くなる。たとえば、パーセントの分子または分母が少ないとパーセントの値は不安定であり、対象者数が少ないと中央値の値は不安定である。本集計ではより詳しい集計結果を示すために、分子や分母、対象者数がかなり少ないものも示している。また、表4-4-1～5、表4-5-1～5などでは、2通りの中央値または

割合を示している。これはAIDS発病・死亡を最悪値とみなした場合とそれを除いた場合のものである。さらに、治療の変更と臨床・日常生活状況の変化との関連（表4-6-1～10）については、それ以外の表とは全く集計方法が異なるが、結果表を見る上では、その集計方法を十分に理解することが大切である（「4. 結果表の作成方法」を参照）。

それ以外の注意点として、たとえば、表4-1-6にCD4値とHIV-RNA量別の抗HIV薬の併用区分の割合が示されている。これは、CD4値とHIV-RNA量によって抗HIV薬の併用区分が選択されていると見ることがもできるが、逆に、抗HIV薬の併用によってCD4値とHIV-RNA量が管理されていると見ることがもできる。両者の関係には、抗HIV薬の服用状況や副作用が介在している可能性もある。本集計結果の多くにはこのような解釈上の難しさがある。

以上、集計結果を見る際には、上記の点などに注意するとともに、その解釈には十分に慎重な議論が求められる。

表3-1-1. 事業対象者と開始・中止状況（集計対象者）

		全体	各期ごと			
			第1期	第2期	第3期	第4期
平成5年度	事業対象者数	453	385	384	415	438
	開始者数	453	385	0	35	33
	中止者数	23	1	4	10	8
平成6年度	事業対象者数	530	463	489	487	492
	開始者数	100	33	34	13	20
	中止者数	55	8	15	15	17
平成7年度	事業対象者数	552	490	498	496	510
	開始者数	77	15	20	16	26
	中止者数	50	12	18	12	8
平成8年度	事業対象者数	603	553	554	558	561
	開始者数	101	51	21	13	16
	中止者数	49	20	9	13	7
平成9年度	事業対象者数	667	621	633	642	654
	開始者数	113	67	16	15	15
	中止者数	18	4	6	3	5
平成10年度	事業対象者数	672	658	656	662	661
	開始者数	23	9	2	7	5
	中止者数	15	4	1	6	4
平成11年度	事業対象者数	682	666	667	674	676
	開始者数	25	9	3	8	5
	中止者数	9	2	1	3	3
平成12年度	事業対象者数	682	677	673	668	662
	開始者数	9	4	4	1	0
	中止者数	20	8	6	6	0
平成13年度	事業対象者数	670	666	664	663	662
	開始者数	8	4	1	3	0
	中止者数	9	3	4	1	1
平成14年度	事業対象者数	673	666	666	666	664
	開始者数	12	5	2	2	3
	中止者数	16	2	2	5	7
平成15年度	事業対象者数	663	662	661	657	652
	開始者数	6	5	1	0	0
	中止者数	20	2	4	5	9
平成16年度	事業対象者数	648	645	646	646	641
	開始者数	5	2	1	1	1
	中止者数	15	0	1	6	8
平成17年度	事業対象者数	634	633	628	625	620
	開始者数	1	0	0	0	1
	中止者数	18	5	3	6	4
平成18年度	事業対象者数	618	617	614	609	605
	開始者数	2	1	0	0	1
	中止者数	17	3	5	5	4
平成19年度	事業対象者数	603	601	598	593	586
	開始者数	2	0	0	1	1
	中止者数	19	3	6	8	2
平成20年度	事業対象者数	586	586	577	574	570
	開始者数	2	2	0	0	0
	中止者数	21	9	3	4	5
平成21年度	事業対象者数	565	565	564	562	559
	開始者数	0	0	0	0	0
	中止者数	8	1	2	3	2
平成22年度	事業対象者数	561	557	558	554	551
	開始者数	4	0	4	0	0
	中止者数	16	3	4	3	6

表3-4-1. 臨床・日常生活・治療の現状の平成22年度集計における基礎資料の時点

基礎資料の報告状況	集計に用いた時点					
	第1期	第2期	第3期	第4期	なし	計
1. 抗HIV薬、CD4値、HIV-RNA量の報告あり	2	4	86	445	—	537
2. 抗HIV薬、CD4値の報告あり	0	0	2	5	—	7
3. 抗HIV薬、HIV-RNA量の報告あり	0	0	0	0	—	0
4. 抗HIV薬の報告あり	0	0	0	4	—	4
5. CD4値、HIV-RNA量の報告あり	0	0	2	1	—	3
6. CD4値の報告あり	0	0	0	0	—	0
7. HIV-RNA量の報告あり	0	0	0	0	—	0
8. 抗HIV薬、CD4値、HIV-RNA量以外の報告あり	0	0	0	0	—	0
9. データなし	—	—	—	—	0	0
計	2	4	90	455	0	551

第4章 結果表

1. 臨床・日常生活・治療の現状

本節では、以下の表を示した。

表4-1-1.	基礎疾患	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-1-2.	性、年齢、CD4値、CD4/CD8比とHIV-RNA量の分布	
表4-1-3.	年齢別、CD4値	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-1-4.	年齢別、HIV-RNA量	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-1-5.	CD4値別、HIV-RNA量	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-1-6.	CD4値とHIV-RNA量別、抗HIV薬の併用区分	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-1-7.	抗HIV薬の併用区分別、服用状況	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-1-8.	抗HIV薬の併用区分別、副作用	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-1-9.	抗HIV薬の併用薬剤	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-1-10.	抗HIV薬別、服用状況	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-1-11.	抗HIV薬別、副作用	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-1-12.	CD4値別、ニューモシスチス肺炎予防薬	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-1-13.	CD4値別、眼底検査	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-1-14.	CD4値別、体重、身体状況と日常生活動作の基礎統計量	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-1-15.	年齢別、身体状況	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-1-16.	年齢別、日常生活動作	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-1-17.	CD4値と抗HIV薬の併用区分別、体重	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-1-18.	CD4値と抗HIV薬の併用区分別、身体状況	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-1-19.	CD4値と抗HIV薬の併用区分別、日常生活動作	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-1-20.	CD4値別、身体状況の各項目	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-1-21.	抗HIV薬の併用区分別、身体状況の各項目	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-1-22.	疾患の有無	(平成22年度第4期事業対象者)

表4-1-1. 基礎疾患（平成22年度第4期事業対象者）

基礎疾患	人数	(%)
血友病A	398	(72.2)
血友病B	117	(21.2)
von Willebrand 病	3	(0.5)
二次感染	21	(3.8)
三次感染	2	(0.4)
その他	10	(1.8)
計	551	

表4-1-2. 性、年齢、CD4値、CD4/CD8比とHIV-RNA量の分布（平成22年度第4期事業対象者）

		人数	(%)			人数	(%)	
性別	男	521	(94.6)	CD4/CD8 比	~0.10 未満	4	(0.8)	
	女	30	(5.4)		0.10~0.50 未満	133	(26.2)	
	計	551			0.50~1.00 未満	221	(43.6)	
年齢	0~10 歳未満	1	(0.2)		1.00~1.50 未満	103	(20.3)	
	10~20 歳未満	1	(0.2)		1.50 以上	46	(9.1)	
	20~30 歳未満	27	(4.9)		不明	44	—	
	30~40 歳未満	245	(44.5)		計	551		
	40~50 歳未満	190	(34.5)		HIV-RNA 量	検出せず	288	(52.9)
	50~60 歳未満	68	(12.3)			50 未満*	122	(22.4)
	60 歳以上	19	(3.4)			50~400 未満†	77	(14.2)
計	551		400~1000 未満	13		(2.4)		
CD4 値	~200 未満	62	(11.3)	1000~5000 未満		15	(2.8)	
	200~350 未満	122	(22.3)	5000~10000 未満		5	(0.9)	
	350~500 未満	149	(27.2)	10000~50000 未満	14	(2.6)		
	500 以上	214	(39.1)	50000 以上	10	(1.8)		
	不明	4	—	不明	7	—		
	計	551		計	551			

() : 計より不明を除いた数を分母とする%

* : 検出限界未満（検出限界値 50 以下）を含む

† : 検出限界未満（検出限界値 51~400、不明）を含む

表4-1-3. 年齢別、CD4値（平成22年度第4期事業対象者）

年齢	CD4値					計
	～200未満	200～350未満	350～500未満	500以上	不明	
20～30歳未満	4 (15.4)	7 (26.9)	5 (19.2)	10 (38.5)	1	27
30～40歳未満	30 (12.3)	49 (20.2)	69 (28.4)	95 (39.1)	2	245
40～50歳未満	18 (9.5)	43 (22.8)	51 (27.0)	77 (40.7)	1	190
50歳以上	10 (11.5)	23 (26.4)	24 (27.6)	30 (34.5)	0	87
計	62 (11.4)	122 (22.4)	149 (27.3)	212 (38.9)	4	549

対象：20歳以上

()：各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-1-4. 年齢別、HIV-RNA量（平成22年度第4期事業対象者）

年齢	HIV-RNA量						計
	50未満*	50～400未満†	400～1000未満	1000～10000未満	10000以上	不明	
20～30歳未満	18 (69.2)	5 (19.2)	1 (3.8)	1 (3.8)	1 (3.8)	1	27
30～40歳未満	176 (72.7)	33 (13.6)	7 (2.9)	12 (5.0)	14 (5.8)	3	245
40～50歳未満	147 (78.2)	26 (13.8)	4 (2.1)	5 (2.7)	6 (3.2)	2	190
50歳以上	68 (79.1)	13 (15.1)	1 (1.2)	2 (2.3)	2 (2.3)	1	87
計	409 (75.5)	77 (14.2)	13 (2.4)	20 (3.7)	23 (4.2)	7	549

対象：20歳以上

()：各行の計より不明を除いた数を分母とする%

*：検出限界未満（検出限界値50以下）を含む

†：検出限界未満（検出限界値51～400、不明）を含む

表4-1-5. CD4値別、HIV-RNA量（平成22年度第4期事業対象者）

CD4値	HIV-RNA量						計
	50未満*	50～400未満†	400～1000未満	1000～10000未満	10000以上	不明	
～200未満	40 (65.6)	7 (11.5)	2 (3.3)	1 (1.6)	11 (18.0)	1	62
200～350未満	83 (69.2)	22 (18.3)	4 (3.3)	5 (4.2)	6 (5.0)	2	122
350～500未満	118 (79.2)	17 (11.4)	2 (1.3)	8 (5.4)	4 (2.7)	0	149
500以上	169 (79.0)	31 (14.5)	5 (2.3)	6 (2.8)	3 (1.4)	0	214
不明	0	0	0	0	0	4	4
計	410 (75.4)	77 (14.2)	13 (2.4)	20 (3.7)	24 (4.4)	7	551

()：各行の計より不明を除いた数を分母とする%

*：検出限界未満（検出限界値50以下）を含む

†：検出限界未満（検出限界値51～400、不明）を含む

表4-1-6. CD4値とHIV-RNA量別、抗HIV薬の併用区分（平成22年度第4期事業対象者）

CD4値	HIV-RNA量	抗HIV薬の併用区分							計
		投与なし (投与歴なし)	投与なし (投与歴あり)	NRTI 2剤+ PI 1・2剤	NRTI 2剤+ NNRTI	INSTI	その他	不明	
～200未満	50未満*	1 (2.5)	0 (0.0)	5 (12.5)	9 (22.5)	18 (45.0)	7 (17.5)	0	40
	50～400未満†	0 (0.0)	1 (14.3)	2 (28.6)	1 (14.3)	2 (28.6)	1 (14.3)	0	7
	400～1000未満	2 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	2
	1000～10000未満	0 (0.0)	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	1
	10000以上	3 (27.3)	5 (45.5)	1 (9.1)	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (18.2)	0	11
	不明	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	1
	計	7 (11.3)	7 (11.3)	8 (12.9)	10 (16.1)	20 (32.3)	10 (16.1)	0	62
200 ～350未満	50未満*	2 (2.4)	1 (1.2)	29 (34.9)	22 (26.5)	22 (26.5)	7 (8.4)	0	83
	50～400未満†	3 (13.6)	1 (4.5)	9 (40.9)	2 (9.1)	6 (27.3)	1 (4.5)	0	22
	400～1000未満	0 (0.0)	1 (25.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (25.0)	2 (50.0)	0	4
	1000～10000未満	3 (60.0)	1 (20.0)	1 (20.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	5
	10000以上	4 (66.7)	1 (16.7)	1 (16.7)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	6
	不明	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (50.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (50.0)	0	2
	計	12 (9.8)	5 (4.1)	41 (33.6)	24 (19.7)	29 (23.8)	11 (9.0)	0	122
350 ～500未満	50未満*	2 (1.7)	2 (1.7)	43 (36.8)	25 (21.4)	36 (30.8)	9 (7.7)	0	117
	50～400未満†	4 (23.5)	0 (0.0)	4 (23.5)	3 (17.6)	2 (11.8)	4 (23.5)	0	17
	400～1000未満	1 (50.0)	1 (50.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	2
	1000～10000未満	5 (62.5)	2 (25.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (12.5)	0	8
	10000以上	2 (50.0)	2 (50.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	4
	不明	0 -	0 -	0 -	0 -	0 -	0 -	0	0
	計	14 (9.5)	7 (4.7)	47 (31.8)	28 (18.9)	38 (25.7)	14 (9.5)	0	148
500以上	50未満*	6 (3.6)	1 (0.6)	81 (48.2)	36 (21.4)	29 (17.3)	15 (8.9)	0	168
	50～400未満†	5 (16.1)	3 (9.7)	11 (35.5)	4 (12.9)	6 (19.4)	2 (6.5)	1	32
	400～1000未満	0 (0.0)	1 (25.0)	2 (50.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (25.0)	0	4
	1000～10000未満	6 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	6
	10000以上	0 (0.0)	2 (66.7)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (33.3)	0	3
	不明	0 -	0 -	0 -	0 -	0 -	0 -	0	0
	計	17 (8.0)	7 (3.3)	94 (44.3)	40 (18.9)	35 (16.5)	19 (9.0)	1	213
不明	50未満*	0 -	0 -	0 -	0 -	0 -	0 -	0	0
	50～400未満†	0 -	0 -	0 -	0 -	0 -	0 -	1	1
	400～1000未満	0 -	0 -	0 -	0 -	0 -	0 -	0	0
	1000～10000未満	0 -	0 -	0 -	0 -	0 -	0 -	0	0
	10000以上	0 -	0 -	0 -	0 -	0 -	0 -	0	0
	不明	1 (25.0)	1 (25.0)	2 (50.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1	5
	計	1 (25.0)	1 (25.0)	2 (50.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	2	6
計	50未満*	11 (2.7)	4 (1.0)	158 (38.7)	92 (22.5)	105 (25.7)	38 (9.3)	0	408
	50～400未満†	12 (15.6)	5 (6.5)	26 (33.8)	10 (13.0)	16 (20.8)	8 (10.4)	2	79
	400～1000未満	3 (25.0)	3 (25.0)	2 (16.7)	0 (0.0)	1 (8.3)	3 (25.0)	0	12
	1000～10000未満	14 (70.0)	4 (20.0)	1 (5.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (5.0)	0	20
	10000以上	9 (37.5)	10 (41.7)	2 (8.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	3 (12.5)	0	24
	不明	2 (28.6)	1 (14.3)	3 (42.9)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (14.3)	1	8
	計	51 (9.3)	27 (4.9)	192 (35.0)	102 (18.6)	122 (22.3)	54 (9.9)	3	551

() : 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

* : 検出限界未満（検出限界値 50 以下）を含む

† : 検出限界未満（検出限界値 51～400、不明）を含む

表4-1-7. 抗HIV薬の併用区分別、服用状況（平成22年度第4期事業対象者）

抗HIV薬の併用区分	服用状況						投与者数
	全部服用	殆ど服用	半分服用	少し服用	服用せず	不明	
NRTI 2剤+PI 1・2剤	174 (95.1)	4 (2.2)	2 (1.1)	1 (0.5)	2 (1.1)	9	192
NRTI 2剤+NNRTI	101 (99.0)	1 (1.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	102
INSTI	113 (95.0)	6 (5.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	3	122
その他	48 (90.6)	3 (5.7)	1 (1.9)	0 (0.0)	1 (1.9)	1	54
計	436 (95.4)	14 (3.1)	3 (0.7)	1 (0.2)	3 (0.7)	13	470

(): 各行の投与者数より不明を除いた数を分母とする%

表4-1-8. 抗HIV薬の併用区分別、副作用（平成22年度第4期事業対象者）

抗HIV薬の併用区分	副作用			投与者数
	あり	なし	不明	
NRTI 2剤+PI 1・2剤	54 (28.1)	133 (69.3)	5	192
NRTI 2剤+NNRTI	21 (20.6)	81 (79.4)	0	102
INSTI	34 (27.9)	87 (71.3)	1	122
その他	9 (16.7)	43 (79.6)	2	54
計	118 (25.1)	344 (73.2)	8	470

抗HIV薬の併用区分	副作用（項目別）						投与者数
	嘔気	下痢	口内炎	貧血	血尿	しびれ	
NRTI 2剤+PI 1・2剤	9 (4.7)	7 (3.6)	0 (0.0)	3 (1.6)	0 (0.0)	2 (1.0)	192
NRTI 2剤+NNRTI	0 (0.0)	4 (3.9)	2 (2.0)	2 (2.0)	1 (1.0)	1 (1.0)	102
INSTI	3 (2.5)	5 (4.1)	0 (0.0)	2 (1.6)	1 (0.8)	2 (1.6)	122
その他	1 (1.9)	5 (9.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	54
計	13 (2.8)	21 (4.5)	2 (0.4)	7 (1.5)	2 (0.4)	5 (1.1)	470

抗HIV薬の併用区分	副作用（項目別）						投与者数
	皮疹	頭痛	中枢神経症状	リボストロフィー	黄疸	その他	
NRTI 2剤+PI 1・2剤	1 (0.5)	6 (3.1)	4 (2.1)	16 (8.3)	25 (13.0)	5 (2.6)	192
NRTI 2剤+NNRTI	3 (2.9)	2 (2.0)	3 (2.9)	11 (10.8)	0 (0.0)	3 (2.9)	102
INSTI	2 (1.6)	2 (1.6)	3 (2.5)	15 (12.3)	2 (1.6)	4 (3.3)	122
その他	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (1.9)	5 (9.3)	0 (0.0)	1 (1.9)	54
計	6 (1.3)	10 (2.1)	11 (2.3)	47 (10.0)	27 (5.7)	13 (2.8)	470

(): 投与者数より不明を除いた数にしめる%

表4-1-9. 抗HIV薬の併用薬剤（平成22年度第4期事業対象者）

NRTI 2 剤+PI 1・2 剤	件数	NRTI 2 剤+PI 1・2 剤	件数
AZT+3TC +IDV (コンビビル服用 1 例)	3 (2.5)	TDF+FTC +ATV (ツルバダ服用 1 例)	1 (0.8)
AZT+3TC +SQV+RTV	1 (0.8)	TDF+FTC +RTV+ATV (ツルバダ服用 31 例)	31 (26.3)
AZT+3TC +RTV+LPV (コンビビル服用 3 例)	10 (8.5)	TDF+FTC +FPV (ツルバダ服用 4 例)	4 (3.4)
AZT+3TC +NFV (コンビビル服用 1 例)	10 (8.5)	TDF+FTC +RTV+FPV (ツルバダ服用 12 例)	12 (10.2)
AZT+3TC +ATV (コンビビル服用 1 例)	4 (3.4)	TDF+FTC +DRV (ツルバダ服用 1 例)	1 (0.8)
AZT+ABC +RTV+ATV	1 (0.8)	TDF+FTC +RTV+DRV (ツルバダ服用 10 例)	10 (8.5)
AZT+3TC +FPV	1 (0.8)	計 (43 通り)	118 (100.0)
AZT+3TC +RTV+FPV	1 (0.8)	NRTI 2 剤+NNRTI	件数
ddl+ABC +RTV+LPV	3 (2.5)	AZT+3TC +NVP (コンビビル服用 2 例)	3 (2.9)
ddl+ABC +NFV	1 (0.8)	AZT+3TC +EFV (コンビビル服用 1 例)	9 (8.8)
ddl+TDF +ATV	1 (0.8)	ddl+3TC +EFV	1 (1.0)
ddl+TDF +RTV+ATV	2 (1.7)	ddl+ABC +EFV	1 (1.0)
3TC+d4T +SQV+RTV	1 (0.8)	ddl+TDF +EFV	1 (1.0)
3TC+d4T +RTV+LPV	2 (1.7)	3TC+d4T +EFV	5 (4.9)
3TC+d4T +NFV	7 (5.9)	3TC+ABC +NVP (エブリコム服用 5 例)	6 (5.9)
3TC+d4T +ATV	1 (0.8)	3TC+ABC +EFV (エブリコム服用 15 例)	17 (16.7)
3TC+ABC +SQV+RTV (エブリコム服用 1 例)	1 (0.8)	3TC+ABC +ETR (エブリコム服用 2 例)	3 (2.9)
3TC+ABC +RTV+LPV (エブリコム服用 9 例)	13 (11.0)	3TC+TDF +EFV	6 (5.9)
3TC+ABC +NFV	1 (0.8)	3TC+TDF +ETR	1 (1.0)
3TC+ABC +ATV (エブリコム服用 10 例)	11 (9.3)	TDF+FTC +NVP (ツルバダ服用 1 例)	1 (1.0)
3TC+ABC +RTV+ATV (エブリコム服用 11 例)	11 (9.3)	TDF+FTC +EFV (ツルバダ服用 46 例)	46 (45.1)
3TC+ABC +FPV	1 (0.8)	TDF+FTC +DLV (ツルバダ服用 1 例)	1 (1.0)
3TC+ABC +RTV+FPV (エブリコム服用 3 例)	3 (2.5)	TDF+FTC +ETR (ツルバダ服用 1 例)	1 (1.0)
3TC+ABC +RTV+DRV (エブリコム服用 3 例)	3 (2.5)	計 (15 通り)	102 (100.0)
3TC+TDF +NFV	3 (2.5)	INSTI (RAL を含む組み合わせ)	件数
3TC+TDF +RTV	1 (0.8)	TDF+FTC +RAL (ツルバダ服用 49 例)	49 (40.2)
3TC+TDF +RTV+LPV	8 (6.8)	3TC+ABC +RAL (エブリコム服用 9 例)	15 (12.3)
3TC+TDF +ATV	2 (1.7)	ETR +RAL	5 (4.1)
3TC+TDF +RTV+ATV	4 (3.4)	RTV+DRV +RAL	4 (3.3)
3TC+TDF +FPV	1 (0.8)	3TC+TDF +RAL	4 (3.3)
3TC+TDF +RTV+FPV	1 (0.8)	TDF+FTC +ETR +RAL (ツルバダ服用 4 例)	4 (3.3)
ABC+TDF +ATV	1 (0.8)	TDF+FTC +RTV+DRV +RAL (ツルバダ服用 3 例)	3 (2.5)
ABC+TDF +RTV+ATV	3 (2.5)		
TDF+FTC +IDV (ツルバダ服用 1 例)	1 (0.8)		
TDF+FTC +RTV	1 (0.8)		
TDF+FTC +RTV+LPV (ツルバダ服用 13 例)	13 (11.0)		
TDF+FTC +NFV (ツルバダ服用 1 例)	1 (0.8)		

(): 各併用区分の計を分母とする%

表4-1-9 (続き). 抗HIV薬の併用薬剤 (平成22年度第4期事業対象者)

INSTI (RAL を含む組み合わせ)	件数	その他	件数
AZT+3TC +RAL (コンビビル服用 1例)	2 (1.6)	3TC+ABC (エブジコム服用 1例)	1 (1.9)
3TC+ABC +ETR +RAL	2 (1.6)	TDF+FTC +ETR +MVC	1 (1.9)
TDF+FTC +RTV+FPV +RAL (ツルバダ服用 2例)	2 (1.6)	(ツルバダ服用 1例)	
TDF +ETR +RAL	2 (1.6)	TDF+FTC +MVC	1 (1.9)
RTV+DRV +ETR +RAL	2 (1.6)	(ツルバダ服用 1例)	
RAL	1 (0.8)	RTV+DRV +ETR +MVC	1 (1.9)
AZT+3TC +ETR +RAL	1 (0.8)	RTV+DRV +MVC	1 (1.9)
AZT+ddl+3TC +SQV +RAL (コンビビル服用 1例)	1 (0.8)	AZT+3TC+ABC +RTV+LPV (コンビビル服用 1例)	1 (1.9)
AZT+3TC+ABC +RTV+ATV +RAL (エブジコム服用 1例)	1 (0.8)	AZT+3TC+TDF +RTV+LPV (コンビビル服用 1例)	1 (1.9)
AZT+TDF+FTC +RAL (ツルバダ服用 1例)	1 (0.8)	AZT+3TC+TDF+FTC +EFV (コンビビル・ツルバダ服用 1例)	1 (1.9)
3TC +RTV+ATV +RAL	1 (0.8)	ddl+3TC+ABC +RTV+LPV	1 (1.9)
3TC +DRV +ETR +RAL	1 (0.8)	ddl+TDF+FTC +EFV	1 (1.9)
3TC +ETR +RAL	1 (0.8)	(ツルバダ服用 1例)	
3TC+d4T +RAL	1 (0.8)	ddC +SQV+RTV	1 (1.9)
3TC+ABC +RTV+DRV +RAL (エブジコム服用 1例)	1 (0.8)	3TC +RTV+LPV +ETR	1 (1.9)
ABC +RAL	1 (0.8)	3TC +FPV	1 (1.9)
ABC +EFV +RAL	1 (0.8)	3TC +EFV	1 (1.9)
ABC+TDF +RAL	1 (0.8)	3TC+d4T +NFV +EFV	1 (1.9)
ABC+TDF +RTV+DRV +RAL	1 (0.8)	3TC+d4T+ABC	1 (1.9)
ABC+TDF +ETR +RAL	1 (0.8)	3TC+ABC +RTV+NFV+LPV+DRV (エブジコム服用 1例)	1 (1.9)
ABC+FTC +RAL	1 (0.8)	3TC+ABC +RTV+DRV +ETR (エブジコム服用 1例)	1 (1.9)
TDF +RAL	1 (0.8)	3TC+TDF +RTV+LPV+FPV	1 (1.9)
TDF +RTV+LPV +RAL	1 (0.8)	d4T +RTV+LPV +NVP	1 (1.9)
TDF +RTV+ATV +RAL	1 (0.8)	ABC +RTV+LPV	1 (1.9)
TDF+FTC +RTV+LPV +RAL (ツルバダ服用 1例)	1 (0.8)	ABC +RTV+FPV	1 (1.9)
TDF+FTC +RTV+ATV +RAL (ツルバダ服用 1例)	1 (0.8)	ABC +RTV+DRV	1 (1.9)
TDF+FTC +RTV+DRV +ETR +RAL (ツルバダ服用 1例)	1 (0.8)	TDF +RTV+LPV	1 (1.9)
TDF+FTC +EFV +RAL (ツルバダ服用 1例)	1 (0.8)	TDF +RTV+LPV+FPV	1 (1.9)
TDF+FTC +ETR +RAL +MVC (ツルバダ服用 1例)	1 (0.8)	TDF +RTV+ATV	1 (1.9)
RTV+LPV +RAL	1 (0.8)	TDF +RTV+ATV +EFV	1 (1.9)
RTV+DRV +EFV +RAL	1 (0.8)	TDF +FPV	1 (1.9)
RTV+DRV +RAL +MVC	1 (0.8)	TDF+FTC +RTV+LPV +EFV (ツルバダ服用 4例)	4 (7.4)
SQV+RTV +RAL	1 (0.8)	TDF+FTC +RTV+LPV+ATV (ツルバダ服用 1例)	1 (1.9)
計 (40通り)	122 (100.0)	TDF+FTC +FPV +EFV (ツルバダ服用 1例)	1 (1.9)
その他	件数	TDF+FTC +RTV+DRV +ETR (ツルバダ服用 1例)	1 (1.9)
ddl	1 (1.9)	FTC +FPV +ETR	1 (1.9)
AZT+3TC (コンビビル服用 3例)	14 (25.9)	FTC +EFV	1 (1.9)
		RTV+LPV +EFV	2 (3.7)
		計 (37通り)	54 (100.0)

() : 各併用区分の計を分母とする%

表4-1-10. 抗HIV薬別、服用状況（平成22年度第4期事業対象者）

抗HIV薬	服用状況						投与者数
	全部服用	殆ど服用	半分服用	少し服用	服用せず	不明	
AZT	43 (95.6)	1 (2.2)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (2.2)	4	49
ddl	12 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	2	14
ddC	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (100.0)	0	1
3TC	113 (96.6)	3 (2.6)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (0.9)	7	124
d4T	17 (94.4)	1 (5.6)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	2	20
AZT/3TC	16 (94.1)	1 (5.9)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	17
ABC	38 (92.7)	2 (4.9)	0 (0.0)	1 (2.4)	0 (0.0)	0	41
TDF	49 (94.2)	1 (1.9)	1 (1.9)	1 (1.9)	0 (0.0)	3	55
3TC/ABC	69 (98.6)	1 (1.4)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	3	73
FTC	3 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1	4
TDF/FTC	188 (95.4)	6 (3.0)	2 (1.0)	0 (0.0)	1 (0.5)	1	198
IDV	2 (66.7)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (33.3)	1	4
SQV	3 (75.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (25.0)	2	6
RTV	108 (94.7)	3 (2.6)	2 (1.8)	0 (0.0)	1 (0.9)	3	117
NFV	20 (90.9)	1 (4.5)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (4.5)	3	25
LPV	65 (95.6)	2 (2.9)	1 (1.5)	0 (0.0)	0 (0.0)	1	69
ATV	74 (94.9)	1 (1.3)	2 (2.6)	1 (1.3)	0 (0.0)	2	80
FPV	31 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	2	33
DRV	34 (97.1)	1 (2.9)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	35
NVP	11 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	11
EFV	101 (99.0)	1 (1.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	102
DLV	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	1
ETR	28 (93.3)	2 (6.7)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	2	32
RAL	112 (94.9)	6 (5.1)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	4	122
MVC	6 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	6

(): 各行の投与者数より不明を除いた数を分母とする%

表4-1-11. 抗HIV薬別、副作用（平成22年度第4期事業対象者）

抗HIV薬	副作用			投与者数	副作用（項目別）			
	あり	なし	不明		嘔気	下痢	口内炎	貧血
AZT	14 (28.6)	35 (71.4)	0	49	2 (4.1)	4 (8.2)	2 (4.1)	2 (4.1)
ddl	4 (30.8)	9 (69.2)	1	14	0 (0.0)	1 (7.7)	0 (0.0)	0 (0.0)
ddC	0 (0.0)	1 (100.0)	0	1	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
3TC	34 (28.1)	87 (71.9)	3	124	4 (3.3)	8 (6.6)	2 (1.7)	1 (0.8)
d4T	4 (21.1)	15 (78.9)	1	20	1 (5.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
AZT/3TC	3 (18.8)	13 (81.3)	1	17	0 (0.0)	1 (6.3)	0 (0.0)	0 (0.0)
ABC	14 (34.1)	27 (65.9)	0	41	1 (2.4)	2 (4.9)	0 (0.0)	0 (0.0)
TDF	13 (24.1)	41 (75.9)	1	55	1 (1.9)	3 (5.6)	0 (0.0)	0 (0.0)
3TC/ABC	17 (23.6)	55 (76.4)	1	73	2 (2.8)	2 (2.8)	0 (0.0)	2 (2.8)
FTC	1 (25.0)	3 (75.0)	0	4	1 (25.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
TDF/FTC	52 (26.7)	143 (73.3)	3	198	5 (2.6)	7 (3.6)	0 (0.0)	4 (2.1)
IDV	1 (33.3)	2 (66.7)	1	4	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
SQV	0 (0.0)	5 (100.0)	1	6	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
RTV	41 (35.7)	74 (64.3)	2	117	4 (3.5)	3 (2.6)	0 (0.0)	3 (2.6)
NFV	6 (25.0)	18 (75.0)	1	25	1 (4.2)	3 (12.5)	0 (0.0)	0 (0.0)
LPV	12 (18.2)	54 (81.8)	3	69	5 (7.6)	6 (9.1)	0 (0.0)	0 (0.0)
ATV	34 (44.2)	43 (55.8)	3	80	3 (3.9)	1 (1.3)	0 (0.0)	2 (2.6)
FPV	10 (30.3)	23 (69.7)	0	33	1 (3.0)	2 (6.1)	0 (0.0)	1 (3.0)
DRV	12 (35.3)	22 (64.7)	1	35	1 (2.9)	3 (8.8)	0 (0.0)	1 (2.9)
NVP	3 (27.3)	8 (72.7)	0	11	0 (0.0)	2 (18.2)	1 (9.1)	1 (9.1)
EFV	22 (21.6)	80 (78.4)	0	102	1 (1.0)	5 (4.9)	1 (1.0)	1 (1.0)
DLV	0 (0.0)	1 (100.0)	0	1	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
ETR	11 (35.5)	20 (64.5)	1	32	1 (3.2)	2 (6.5)	0 (0.0)	1 (3.2)
RAL	34 (28.1)	87 (71.9)	1	122	3 (2.5)	5 (4.1)	0 (0.0)	2 (1.7)
MVC	1 (16.7)	5 (83.3)	0	6	0 (0.0)	1 (16.7)	0 (0.0)	0 (0.0)

抗HIV薬	副作用（項目別）							
	血尿	しびれ	皮疹	頭痛	中枢神経症状	リボストロフィー	黄疸	その他
AZT	0 (0.0)	1 (2.0)	2 (4.1)	1 (2.0)	0 (0.0)	5 (10.2)	4 (8.2)	2 (4.1)
ddl	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (7.7)	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (15.4)	1 (7.7)	0 (0.0)
ddC	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
3TC	0 (0.0)	3 (2.5)	2 (1.7)	4 (3.3)	2 (1.7)	16 (13.2)	6 (5.0)	2 (1.7)
d4T	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	3 (15.8)	0 (0.0)	0 (0.0)
AZT/3TC	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (6.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (6.3)	0 (0.0)
ABC	0 (0.0)	2 (4.9)	1 (2.4)	1 (2.4)	1 (2.4)	8 (19.5)	2 (4.9)	2 (4.9)
TDF	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (1.9)	2 (3.7)	1 (1.9)	6 (11.1)	5 (9.3)	0 (0.0)
3TC/ABC	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (2.8)	2 (2.8)	6 (8.3)	7 (9.7)	3 (4.2)
FTC	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
TDF/FTC	2 (1.0)	1 (0.5)	2 (1.0)	3 (1.5)	5 (2.6)	21 (10.8)	10 (5.1)	7 (3.6)
IDV	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (33.3)	0 (0.0)
SQV	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
RTV	0 (0.0)	2 (1.7)	2 (1.7)	3 (2.6)	3 (2.6)	13 (11.3)	20 (17.4)	4 (3.5)
NFV	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (4.2)	0 (0.0)	1 (4.2)	0 (0.0)	0 (0.0)
LPV	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (1.5)	7 (10.6)	0 (0.0)	2 (3.0)
ATV	0 (0.0)	2 (2.6)	0 (0.0)	4 (5.2)	3 (3.9)	8 (10.4)	24 (31.2)	3 (3.9)
FPV	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (3.0)	0 (0.0)	1 (3.0)	4 (12.1)	1 (3.0)	2 (6.1)
DRV	0 (0.0)	1 (2.9)	1 (2.9)	1 (2.9)	1 (2.9)	4 (11.8)	0 (0.0)	0 (0.0)
NVP	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (9.1)	1 (9.1)	0 (0.0)	1 (9.1)	0 (0.0)	1 (9.1)
EFV	1 (1.0)	1 (1.0)	2 (2.0)	1 (1.0)	3 (2.9)	12 (11.8)	0 (0.0)	2 (2.0)
DLV	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
ETR	0 (0.0)	2 (6.5)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (3.2)	4 (12.9)	0 (0.0)	2 (6.5)
RAL	1 (0.8)	2 (1.7)	2 (1.7)	2 (1.7)	3 (2.5)	15 (12.4)	2 (1.7)	4 (3.3)
MVC	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)

()投与者数より不明を除いた数を分母とする%

表4-1-12. CD4値別、ニューモシチス肺炎予防薬（平成22年度第4期事業対象者）

CD4 値	ニューモシチス肺炎予防薬						計
	あり	ニューモシチス肺炎予防薬の種類			なし	不明	
		ST 合剤	パンタミジン吸入	パンタミジン点滴			
～200未満	18 (29.0)	10 (16.1)	8 (12.9)	0 (0.0)	44 (71.0)	0	62
200～350未満	6 (4.9)	6 (4.9)	0 (0.0)	0 (0.0)	116 (95.1)	0	122
350～500未満	3 (2.0)	2 (1.4)	1 (0.7)	0 (0.0)	145 (98.0)	1	149
500以上	2 (0.9)	2 (0.9)	0 (0.0)	0 (0.0)	210 (99.1)	2	214
不明	1 (33.3)	1 (33.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (66.7)	1	4
計	30 (5.5)	21 (3.8)	9 (1.6)	0 (0.0)	517 (94.5)	4	551

(): 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-1-13. CD4値別、眼底検査（平成22年度第4期事業対象者）

CD4 値	眼底検査			計
	あり	なし	不明	
～200未満	5 (8.1)	57 (91.9)	0	62
200～350未満	4 (3.3)	116 (96.7)	2	122
350～500未満	3 (2.0)	145 (98.0)	1	149
500以上	7 (3.3)	205 (96.7)	2	214
不明	1 (33.3)	2 (66.7)	1	4
計	20 (3.7)	525 (96.3)	6	551

(): 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-1-14. CD4値別、体重、身体状況と日常生活動作の基礎統計量（平成22年度第4期事業対象者）

	CD4 値	人 数	平 均	標準偏差
体重*	～200 未満	59	60.5	12.0
	200～350 未満	110	59.9	10.2
	350～500 未満	137	60.5	11.0
	500 以上	200	61.6	8.6
	不明	3	60.7	8.1
	全体	509	60.8	10.1
身体状況の総合スコア	～200 未満	61	2.9	0.8
	200～350 未満	118	2.6	0.9
	350～500 未満	147	2.6	0.8
	500 以上	209	2.4	0.9
	不明	3	3.5	0.7
	全体	538	2.5	0.9
日常生活動作	～200 未満	62	3.3	1.8
	200～350 未満	116	2.7	1.5
	350～500 未満	145	2.6	1.5
	500 以上	208	2.4	1.4
	不明	4	3.5	1.3
	全体	535	2.6	1.5

* 体重の集計対象：20 歳以上男性

表4-1-15. 年齢別、身体状況の総合スコア（平成22年度第4期事業対象者）

年齢	身体状況の総合スコア					計	1～3 未満 (再掲)
	1～2 未満	2～3 未満	3～4 未満	4～5	不明		
20～30 歳未満	6 (25.0)	13 (54.2)	4 (16.7)	1 (4.2)	3	27	19 (79.2)
30～40 歳未満	76 (31.8)	88 (36.8)	64 (26.8)	11 (4.6)	6	245	164 (68.6)
40～50 歳未満	43 (23.1)	75 (40.3)	58 (31.2)	10 (5.4)	4	190	118 (63.4)
50 歳以上	18 (20.7)	32 (36.8)	34 (39.1)	3 (3.4)	0	87	50 (57.5)
計	143 (26.7)	208 (38.8)	160 (29.9)	25 (4.7)	13	549	351 (65.5)

対象：20 歳以上

()：各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-1-16. 年齢別、日常生活動作（平成22年度第4期事業対象者）

年齢	日常生活動作					計	1 および 2 (再掲)
	1	2	3	4 (4～8)	不明		
20～30 歳未満	6 (23.1)	9 (34.6)	7 (26.9)	4 (15.4)	1	27	15 (57.7)
30～40 歳未満	71 (29.6)	70 (29.2)	59 (24.6)	40 (16.7)	5	245	141 (58.8)
40～50 歳未満	45 (24.6)	53 (29.0)	46 (25.1)	39 (21.3)	7	190	98 (53.6)
50 歳以上	16 (19.0)	20 (23.8)	17 (20.2)	31 (36.9)	3	87	36 (42.9)
計	138 (25.9)	152 (28.5)	129 (24.2)	114 (21.4)	16	549	290 (54.4)

対象：20 歳以上

()：各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-1-17. CD4値と抗HIV薬の併用区分別、体重（平成22年度第4期事業対象者）

CD4値	抗HIV薬の併用区分	体重							計
		～40未満	40～50未満	50～60未満	60～70未満	70～80未満	80以上	不明	
～200未満	投与なし（投与歴なし）	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (33.3)	2 (33.3)	2 (33.3)	0 (0.0)	1	7
	投与なし（投与歴あり）	0 (0.0)	1 (14.3)	5 (71.4)	1 (14.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	7
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	0 (0.0)	1 (14.3)	3 (42.9)	1 (14.3)	1 (14.3)	1 (14.3)	0	7
	NRTI 2剤+NNRTI	0 (0.0)	2 (20.0)	4 (40.0)	3 (30.0)	1 (10.0)	0 (0.0)	0	10
	INSTI	0 (0.0)	1 (5.3)	7 (36.8)	7 (36.8)	2 (10.5)	2 (10.5)	0	19
	その他	0 (0.0)	3 (30.0)	3 (30.0)	1 (10.0)	0 (0.0)	3 (30.0)	0	10
	不明	0	0	0	0	0	0	0	0
	計	0 (0.0)	8 (13.6)	24 (40.7)	15 (25.4)	6 (10.2)	6 (10.2)	1	60
200～350未満	投与なし（投与歴なし）	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (18.2)	7 (63.6)	1 (9.1)	1 (9.1)	1	12
	投与なし（投与歴あり）	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (20.0)	3 (60.0)	0 (0.0)	1 (20.0)	0	5
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	1 (2.8)	5 (13.9)	10 (27.8)	14 (38.9)	4 (11.1)	2 (5.6)	2	38
	NRTI 2剤+NNRTI	1 (4.8)	2 (9.5)	7 (33.3)	8 (38.1)	3 (14.3)	0 (0.0)	1	22
	INSTI	0 (0.0)	8 (28.6)	7 (25.0)	11 (39.3)	2 (7.1)	0 (0.0)	1	29
	その他	1 (11.1)	2 (22.2)	5 (55.6)	1 (11.1)	0 (0.0)	0 (0.0)	1	10
	不明	0	0	0	0	0	0	0	0
	計	3 (2.7)	17 (15.5)	32 (29.1)	44 (40.0)	10 (9.1)	4 (3.6)	6	116
350～500未満	投与なし（投与歴なし）	0 (0.0)	0 (0.0)	7 (58.3)	2 (16.7)	2 (16.7)	1 (8.3)	1	13
	投与なし（投与歴あり）	0 (0.0)	1 (20.0)	2 (40.0)	0 (0.0)	2 (40.0)	0 (0.0)	0	5
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	0 (0.0)	5 (11.1)	20 (44.4)	8 (17.8)	8 (17.8)	4 (8.9)	0	45
	NRTI 2剤+NNRTI	0 (0.0)	3 (11.1)	11 (40.7)	6 (22.2)	5 (18.5)	2 (7.4)	0	27
	INSTI	1 (2.9)	1 (2.9)	18 (52.9)	9 (26.5)	4 (11.8)	1 (2.9)	2	36
	その他	0 (0.0)	3 (23.1)	7 (53.8)	2 (15.4)	1 (7.7)	0 (0.0)	0	13
	不明	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (100.0)	0	1
	計	1 (0.7)	13 (9.5)	65 (47.4)	27 (19.7)	22 (16.1)	9 (6.6)	3	140
500以上	投与なし（投与歴なし）	0 (0.0)	1 (6.3)	3 (18.8)	7 (43.8)	3 (18.8)	2 (12.5)	0	16
	投与なし（投与歴あり）	0 (0.0)	1 (14.3)	3 (42.9)	0 (0.0)	3 (42.9)	0 (0.0)	0	7
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	0 (0.0)	5 (5.6)	35 (38.9)	39 (43.3)	8 (8.9)	3 (3.3)	0	90
	NRTI 2剤+NNRTI	0 (0.0)	1 (2.7)	14 (37.8)	16 (43.2)	5 (13.5)	1 (2.7)	0	37
	INSTI	0 (0.0)	2 (6.3)	10 (31.3)	16 (50.0)	3 (9.4)	1 (3.1)	2	34
	その他	0 (0.0)	1 (6.3)	6 (37.5)	5 (31.3)	3 (18.8)	1 (6.3)	0	16
	不明	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	2
	計	0 (0.0)	11 (5.5)	73 (36.5)	83 (41.5)	25 (12.5)	8 (4.0)	2	202
不明	投与なし（投与歴なし）	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	1
	投与なし（投与歴あり）	0	0	0	0	0	0	0	0
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (50.0)	0 (0.0)	1 (50.0)	0 (0.0)	0	2
	NRTI 2剤+NNRTI	0	0	0	0	0	0	0	0
	INSTI	0	0	0	0	0	0	0	0
	その他	0	0	0	0	0	0	0	0
	不明	0	0	0	0	0	0	0	0
	計	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (66.7)	0 (0.0)	1 (33.3)	0 (0.0)	0	3
計	投与なし（投与歴なし）	0 (0.0)	1 (2.2)	15 (32.6)	18 (39.1)	8 (17.4)	4 (8.7)	3	49
	投与なし（投与歴あり）	0 (0.0)	3 (12.5)	11 (45.8)	4 (16.7)	5 (20.8)	1 (4.2)	0	24
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	1 (0.6)	16 (8.9)	69 (38.3)	62 (34.4)	22 (12.2)	10 (5.6)	2	182
	NRTI 2剤+NNRTI	1 (1.1)	8 (8.4)	36 (37.9)	33 (34.7)	14 (14.7)	3 (3.2)	1	96
	INSTI	1 (0.9)	12 (10.6)	42 (37.2)	43 (38.1)	11 (9.7)	4 (3.5)	5	118
	その他	1 (2.1)	9 (18.8)	21 (43.8)	9 (18.8)	4 (8.3)	4 (8.3)	1	49
	不明	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (66.7)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (33.3)	0	3
	計	4 (0.8)	49 (9.6)	196 (38.5)	169 (33.2)	64 (12.6)	27 (5.3)	12	521

対象：20歳以上男性

()：各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-1-18. CD4値と抗HIV薬の併用区分別、身体状況（平成22年度第4期事業対象者）

CD4 値	抗 HIV 薬の併用区分	身体状況の総合スコア					計	1~3 未満 (再掲)
		1~2 未満	2~3 未満	3~4 未満	4~5	不明		
~200 未満	投与なし（投与歴なし）	1 (14.3)	3 (42.9)	2 (28.6)	1 (14.3)	0	7	4 (57.1)
	投与なし（投与歴あり）	0 (0.0)	3 (50.0)	3 (50.0)	0 (0.0)	1	7	3 (50.0)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	0 (0.0)	3 (37.5)	4 (50.0)	1 (12.5)	0	8	3 (37.5)
	NRTI 2剤+NNRTI	3 (30.0)	5 (50.0)	2 (20.0)	0 (0.0)	0	10	8 (80.0)
	INSTI	1 (5.0)	11 (55.0)	6 (30.0)	2 (10.0)	0	20	12 (60.0)
	その他	1 (10.0)	4 (40.0)	5 (50.0)	0 (0.0)	0	10	5 (50.0)
	不明	0	0	0	0	0	0	0
	計	6 (9.8)	29 (47.5)	22 (36.1)	4 (6.6)	1	62	35 (57.4)
200 ~350 未満	投与なし（投与歴なし）	4 (33.3)	4 (33.3)	4 (33.3)	0 (0.0)	0	12	8 (66.7)
	投与なし（投与歴あり）	3 (60.0)	0 (0.0)	2 (40.0)	0 (0.0)	0	5	3 (60.0)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	13 (32.5)	10 (25.0)	13 (32.5)	4 (10.0)	1	41	23 (57.5)
	NRTI 2剤+NNRTI	7 (30.4)	9 (39.1)	7 (30.4)	0 (0.0)	1	24	16 (69.6)
	INSTI	4 (14.3)	13 (46.4)	9 (32.1)	2 (7.1)	1	29	17 (60.7)
	その他	1 (10.0)	3 (30.0)	5 (50.0)	1 (10.0)	1	11	4 (40.0)
	不明	0	0	0	0	0	0	0
	計	32 (27.1)	39 (33.1)	40 (33.9)	7 (5.9)	4	122	71 (60.2)
350 ~500 未満	投与なし（投与歴なし）	4 (28.6)	7 (50.0)	3 (21.4)	0 (0.0)	0	14	11 (78.6)
	投与なし（投与歴あり）	0 (0.0)	3 (50.0)	3 (50.0)	0 (0.0)	1	7	3 (50.0)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	12 (25.5)	21 (44.7)	13 (27.7)	1 (2.1)	0	47	33 (70.2)
	NRTI 2剤+NNRTI	8 (28.6)	10 (35.7)	7 (25.0)	3 (10.7)	0	28	18 (64.3)
	INSTI	6 (16.2)	19 (51.4)	12 (32.4)	0 (0.0)	1	38	25 (67.6)
	その他	2 (14.3)	6 (42.9)	5 (35.7)	1 (7.1)	0	14	8 (57.1)
	不明	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (100.0)	0	1	0 (0.0)
	計	32 (21.8)	66 (44.9)	43 (29.3)	6 (4.1)	2	149	98 (66.7)
500 以上	投与なし（投与歴なし）	9 (52.9)	6 (35.3)	2 (11.8)	0 (0.0)	0	17	15 (88.2)
	投与なし（投与歴あり）	6 (85.7)	1 (14.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	7	7 (100.0)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	22 (23.9)	34 (37.0)	33 (35.9)	3 (3.3)	2	94	56 (60.9)
	NRTI 2剤+NNRTI	17 (43.6)	12 (30.8)	10 (25.6)	0 (0.0)	1	40	29 (74.4)
	INSTI	11 (33.3)	15 (45.5)	6 (18.2)	1 (3.0)	2	35	26 (78.8)
	その他	8 (42.1)	5 (26.3)	3 (15.8)	3 (15.8)	0	19	13 (68.4)
	不明	1 (50.0)	1 (50.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	2	2 (100.0)
	計	74 (35.4)	74 (35.4)	54 (25.8)	7 (3.3)	5	214	148 (70.8)
不明	投与なし（投与歴なし）	0	0	0	0	1	1	0
	投与なし（投与歴あり）	0 (0.0)	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	1	1 (100.0)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (50.0)	1 (50.0)	0	2	0 (0.0)
	NRTI 2剤+NNRTI	0	0	0	0	0	0	0
	INSTI	0	0	0	0	0	0	0
	その他	0	0	0	0	0	0	0
	不明	0	0	0	0	0	0	0
	計	0 (0.0)	1 (33.3)	1 (33.3)	1 (33.3)	1	4	1 (33.3)
計	投与なし（投与歴なし）	18 (36.0)	20 (40.0)	11 (22.0)	1 (2.0)	1	51	38 (76.0)
	投与なし（投与歴あり）	9 (36.0)	8 (32.0)	8 (32.0)	0 (0.0)	2	27	17 (68.0)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	47 (24.9)	68 (36.0)	64 (33.9)	10 (5.3)	3	192	115 (60.8)
	NRTI 2剤+NNRTI	35 (35.0)	36 (36.0)	26 (26.0)	3 (3.0)	2	102	71 (71.0)
	INSTI	22 (18.6)	58 (49.2)	33 (28.0)	5 (4.2)	4	122	80 (67.8)
	その他	12 (22.6)	18 (34.0)	18 (34.0)	5 (9.4)	1	54	30 (56.6)
	不明	1 (33.3)	1 (33.3)	0 (0.0)	1 (33.3)	0	3	2 (66.7)
	計	144 (26.8)	209 (38.8)	160 (29.7)	25 (4.6)	13	551	353 (65.6)

() : 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-1-19. CD4値と抗HIV薬の併用区分別、日常生活動作（平成22年度第4期事業対象者）

CD4 値	抗 HIV 薬の併用区分	日常生活動作					計	1 および 2 (再掲)
		1	2	3	4 (4~8)	不明		
~200未満	投与なし (投与歴なし)	2 (28.6)	1 (14.3)	3 (42.9)	1 (14.3)	0	7	3 (42.9)
	投与なし (投与歴あり)	1 (14.3)	1 (14.3)	1 (14.3)	4 (57.1)	0	7	2 (28.6)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	0 (0.0)	2 (25.0)	3 (37.5)	3 (37.5)	0	8	2 (25.0)
	NRTI 2剤+NNRTI	0 (0.0)	5 (50.0)	0 (0.0)	5 (50.0)	0	10	5 (50.0)
	INSTI	3 (15.0)	4 (20.0)	4 (20.0)	9 (45.0)	0	20	7 (35.0)
	その他	1 (10.0)	2 (20.0)	6 (60.0)	1 (10.0)	0	10	3 (30.0)
	不明	0 -	0 -	0 -	0 -	0	0	0 -
	計	7 (11.3)	15 (24.2)	17 (27.4)	23 (37.1)	0	62	22 (35.5)
200 ~350未満	投与なし (投与歴なし)	4 (40.0)	3 (30.0)	3 (30.0)	0 (0.0)	2	12	7 (70.0)
	投与なし (投与歴あり)	4 (80.0)	0 (0.0)	1 (20.0)	0 (0.0)	0	5	4 (80.0)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	6 (15.4)	13 (33.3)	12 (30.8)	8 (20.5)	2	41	19 (48.7)
	NRTI 2剤+NNRTI	8 (36.4)	4 (18.2)	3 (13.6)	7 (31.8)	2	24	12 (54.5)
	INSTI	5 (17.2)	6 (20.7)	9 (31.0)	9 (31.0)	0	29	11 (37.9)
	その他	2 (18.2)	3 (27.3)	3 (27.3)	3 (27.3)	0	11	5 (45.5)
	不明	0 -	0 -	0 -	0 -	0	0	0 -
	計	29 (25.0)	29 (25.0)	31 (26.7)	27 (23.3)	6	122	58 (50.0)
350 ~500未満	投与なし (投与歴なし)	4 (28.6)	7 (50.0)	1 (7.1)	2 (14.3)	0	14	11 (78.6)
	投与なし (投与歴あり)	2 (28.6)	0 (0.0)	3 (42.9)	2 (28.6)	0	7	2 (28.6)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	10 (21.7)	19 (41.3)	9 (19.6)	8 (17.4)	1	47	29 (63.0)
	NRTI 2剤+NNRTI	5 (17.9)	11 (39.3)	6 (21.4)	6 (21.4)	0	28	16 (57.1)
	INSTI	10 (27.8)	8 (22.2)	11 (30.6)	7 (19.4)	2	38	18 (50.0)
	その他	3 (23.1)	5 (38.5)	2 (15.4)	3 (23.1)	1	14	8 (61.5)
	不明	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (100.0)	0	1	0 (0.0)
	計	34 (23.4)	50 (34.5)	32 (22.1)	29 (20.0)	4	149	84 (57.9)
500以上	投与なし (投与歴なし)	13 (76.5)	1 (5.9)	2 (11.8)	1 (5.9)	0	17	14 (82.4)
	投与なし (投与歴あり)	6 (85.7)	1 (14.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	7	7 (100.0)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	26 (28.9)	25 (27.8)	25 (27.8)	14 (15.6)	4	94	51 (56.7)
	NRTI 2剤+NNRTI	8 (20.5)	13 (33.3)	6 (15.4)	12 (30.8)	1	40	21 (53.8)
	INSTI	9 (25.7)	12 (34.3)	9 (25.7)	5 (14.3)	0	35	21 (60.0)
	その他	7 (38.9)	5 (27.8)	5 (27.8)	1 (5.6)	1	19	12 (66.7)
	不明	0 (0.0)	1 (50.0)	1 (50.0)	0 (0.0)	0	2	1 (50.0)
	計	69 (33.2)	58 (27.9)	48 (23.1)	33 (15.9)	6	214	127 (61.1)
不明	投与なし (投与歴なし)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (100.0)	0 (0.0)	0	1	0 (0.0)
	投与なし (投与歴あり)	0 (0.0)	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	1	1 (100.0)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (100.0)	0	2	0 (0.0)
	NRTI 2剤+NNRTI	0 -	0 -	0 -	0 -	0	0	0 -
	INSTI	0 -	0 -	0 -	0 -	0	0	0 -
	その他	0 -	0 -	0 -	0 -	0	0	0 -
	不明	0 -	0 -	0 -	0 -	0	0	0 -
	計	0 (0.0)	1 (25.0)	1 (25.0)	2 (50.0)	0	4	1 (25.0)
計	投与なし (投与歴なし)	23 (46.9)	12 (24.5)	10 (20.4)	4 (8.2)	2	51	35 (71.4)
	投与なし (投与歴あり)	13 (48.1)	3 (11.1)	5 (18.5)	6 (22.2)	0	27	16 (59.3)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	42 (22.7)	59 (31.9)	49 (26.5)	35 (18.9)	7	192	101 (54.6)
	NRTI 2剤+NNRTI	21 (21.2)	33 (33.3)	15 (15.2)	30 (30.3)	3	102	54 (54.5)
	INSTI	27 (22.5)	30 (25.0)	33 (27.5)	30 (25.0)	2	122	57 (47.5)
	その他	13 (25.0)	15 (28.8)	16 (30.8)	8 (15.4)	2	54	28 (53.8)
	不明	0 (0.0)	1 (33.3)	1 (33.3)	1 (33.3)	0	3	1 (33.3)
	計	139 (26.0)	153 (28.6)	129 (24.1)	114 (21.3)	16	551	292 (54.6)

(): 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-1-20. CD4値別、身体状況の各項目（平成22年度第4期事業対象者）

身体状況の項目	CD4 値	項目のスコア						計	1および2 (再掲)
		1	2	3	4	5	不明		
食欲	～200未満	16 (25.8)	18 (29.0)	18 (29.0)	8 (12.9)	2 (3.2)	0	62	34 (54.8)
	200～350未満	33 (27.0)	42 (34.4)	38 (31.1)	7 (5.7)	2 (1.6)	0	122	75 (61.5)
	350～500未満	51 (34.5)	57 (38.5)	32 (21.6)	8 (5.4)	0 (0.0)	1	149	108 (73.0)
	500以上	79 (36.9)	83 (38.8)	39 (18.2)	12 (5.6)	1 (0.5)	0	214	162 (75.7)
	不明	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (25.0)	3 (75.0)	0 (0.0)	0	4	0 (0.0)
	計		179 (32.5)	200 (36.4)	128 (23.3)	38 (6.9)	5 (0.9)	1	551
味覚	～200未満	22 (35.5)	12 (19.4)	18 (29.0)	7 (11.3)	3 (4.8)	0	62	34 (54.8)
	200～350未満	48 (39.3)	29 (23.8)	26 (21.3)	12 (9.8)	7 (5.7)	0	122	77 (63.1)
	350～500未満	64 (43.2)	32 (21.6)	41 (27.7)	8 (5.4)	3 (2.0)	1	149	96 (64.9)
	500以上	107 (50.5)	50 (23.6)	39 (18.4)	14 (6.6)	2 (0.9)	2	214	157 (74.1)
	不明	0 (0.0)	1 (25.0)	1 (25.0)	2 (50.0)	0 (0.0)	0	4	1 (25.0)
	計		241 (44.0)	124 (22.6)	125 (22.8)	43 (7.8)	15 (2.7)	3	551
口乾	～200未満	6 (9.7)	12 (19.4)	22 (35.5)	11 (17.7)	11 (17.7)	0	62	18 (29.0)
	200～350未満	26 (21.5)	26 (21.5)	24 (19.8)	34 (28.1)	11 (9.1)	1	122	52 (43.0)
	350～500未満	35 (23.6)	28 (18.9)	40 (27.0)	28 (18.9)	17 (11.5)	1	149	63 (42.6)
	500以上	60 (28.0)	39 (18.2)	62 (29.0)	36 (16.8)	17 (7.9)	0	214	99 (46.3)
	不明	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (25.0)	3 (75.0)	0 (0.0)	0	4	0 (0.0)
	計		127 (23.1)	105 (19.1)	149 (27.1)	112 (20.4)	56 (10.2)	2	551
口内炎・ 口の中の痛み	～200未満	20 (32.3)	13 (21.0)	14 (22.6)	9 (14.5)	6 (9.7)	0	62	33 (53.2)
	200～350未満	41 (33.6)	28 (23.0)	29 (23.8)	21 (17.2)	3 (2.5)	0	122	69 (56.6)
	350～500未満	48 (32.4)	28 (18.9)	38 (25.7)	27 (18.2)	7 (4.7)	1	149	76 (51.4)
	500以上	74 (34.6)	49 (22.9)	53 (24.8)	30 (14.0)	8 (3.7)	0	214	123 (57.5)
	不明	0 (0.0)	0 (0.0)	3 (75.0)	1 (25.0)	0 (0.0)	0	4	0 (0.0)
	計		183 (33.3)	118 (21.5)	137 (24.9)	88 (16.0)	24 (4.4)	1	551
下痢	～200未満	7 (11.3)	12 (19.4)	17 (27.4)	20 (32.3)	6 (9.7)	0	62	19 (30.6)
	200～350未満	19 (15.6)	27 (22.1)	32 (26.2)	31 (25.4)	13 (10.7)	0	122	46 (37.7)
	350～500未満	28 (18.9)	28 (18.9)	36 (24.3)	36 (24.3)	20 (13.5)	1	149	56 (37.8)
	500以上	42 (19.7)	51 (23.9)	47 (22.1)	57 (26.8)	16 (7.5)	1	214	93 (43.7)
	不明	0 (0.0)	1 (25.0)	1 (25.0)	1 (25.0)	1 (25.0)	0	4	1 (25.0)
	計		96 (17.5)	119 (21.7)	133 (24.2)	145 (26.4)	56 (10.2)	2	551
体重減少	～200未満	17 (27.4)	11 (17.7)	19 (30.6)	12 (19.4)	3 (4.8)	0	62	28 (45.2)
	200～350未満	37 (30.3)	28 (23.0)	42 (34.4)	11 (9.0)	4 (3.3)	0	122	65 (53.3)
	350～500未満	54 (36.7)	38 (25.9)	42 (28.6)	9 (6.1)	4 (2.7)	2	149	92 (62.6)
	500以上	82 (38.5)	47 (22.1)	60 (28.2)	18 (8.5)	6 (2.8)	1	214	129 (60.6)
	不明	0 (0.0)	1 (25.0)	2 (50.0)	1 (25.0)	0 (0.0)	0	4	1 (25.0)
	計		190 (34.7)	125 (22.8)	165 (30.1)	51 (9.3)	17 (3.1)	3	551
息切れ	～200未満	4 (6.5)	7 (11.3)	19 (30.6)	19 (30.6)	13 (21.0)	0	62	11 (17.7)
	200～350未満	27 (22.5)	12 (10.0)	34 (28.3)	33 (27.5)	14 (11.7)	2	122	39 (32.5)
	350～500未満	30 (20.3)	18 (12.2)	42 (28.4)	43 (29.1)	15 (10.1)	1	149	48 (32.4)
	500以上	56 (26.2)	36 (16.8)	58 (27.1)	45 (21.0)	19 (8.9)	0	214	92 (43.0)
	不明	0 (0.0)	1 (25.0)	1 (25.0)	2 (50.0)	0 (0.0)	0	4	1 (25.0)
	計		117 (21.4)	74 (13.5)	154 (28.1)	142 (25.9)	61 (11.1)	3	551

(): 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-1-20 (続き). CD4値別、身体状況の各項目 (平成22年度第4期事業対象者)

身体状況の項目	CD4 値	項目のスコア						計	1 および 2 (再掲)
		1	2	3	4	5	不明		
疲れ	～200未満	1 (1.6)	7 (11.5)	11 (18.0)	23 (37.7)	19 (31.1)	1	62	8 (13.1)
	200～350未満	14 (11.5)	19 (15.6)	21 (17.2)	43 (35.2)	25 (20.5)	0	122	33 (27.0)
	350～500未満	16 (10.8)	14 (9.5)	33 (22.3)	56 (37.8)	29 (19.6)	1	149	30 (20.3)
	500以上	38 (17.8)	27 (12.7)	44 (20.7)	65 (30.5)	39 (18.3)	1	214	65 (30.5)
	不明	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (25.0)	3 (75.0)	0 (0.0)	0	4	0 (0.0)
	計		69 (12.6)	67 (12.2)	110 (20.1)	190 (34.7)	112 (20.4)	3	551
手足のしびれ・痛み	～200未満	15 (24.2)	9 (14.5)	15 (24.2)	12 (19.4)	11 (17.7)	0	62	24 (38.7)
	200～350未満	43 (35.2)	15 (12.3)	25 (20.5)	28 (23.0)	11 (9.0)	0	122	58 (47.5)
	350～500未満	45 (30.4)	13 (8.8)	43 (29.1)	25 (16.9)	22 (14.9)	1	149	58 (39.2)
	500以上	81 (37.9)	42 (19.6)	33 (15.4)	42 (19.6)	16 (7.5)	0	214	123 (57.5)
	不明	0 (0.0)	1 (33.3)	0 (0.0)	2 (66.7)	0 (0.0)	1	4	1 (33.3)
	計		184 (33.5)	80 (14.6)	116 (21.1)	109 (19.9)	60 (10.9)	2	551
37℃以上の発熱	～200未満	15 (24.2)	14 (22.6)	15 (24.2)	11 (17.7)	7 (11.3)	0	62	29 (46.8)
	200～350未満	49 (40.2)	22 (18.0)	29 (23.8)	17 (13.9)	5 (4.1)	0	122	71 (58.2)
	350～500未満	52 (35.1)	35 (23.6)	36 (24.3)	18 (12.2)	7 (4.7)	1	149	87 (58.8)
	500以上	85 (39.7)	54 (25.2)	49 (22.9)	21 (9.8)	5 (2.3)	0	214	139 (65.0)
	不明	0 (0.0)	1 (25.0)	1 (25.0)	2 (50.0)	0 (0.0)	0	4	1 (25.0)
	計		201 (36.5)	126 (22.9)	130 (23.6)	69 (12.5)	24 (4.4)	1	551
皮膚の湿疹・かゆみ・できもの	～200未満	8 (12.9)	5 (8.1)	16 (25.8)	18 (29.0)	15 (24.2)	0	62	13 (21.0)
	200～350未満	29 (23.8)	18 (14.8)	19 (15.6)	39 (32.0)	17 (13.9)	0	122	47 (38.5)
	350～500未満	30 (20.3)	19 (12.8)	30 (20.3)	40 (27.0)	29 (19.6)	1	149	49 (33.1)
	500以上	51 (23.8)	33 (15.4)	43 (20.1)	56 (26.2)	31 (14.5)	0	214	84 (39.3)
	不明	0 (0.0)	1 (25.0)	0 (0.0)	2 (50.0)	1 (25.0)	0	4	1 (25.0)
	計		118 (21.5)	76 (13.8)	108 (19.6)	155 (28.2)	93 (16.9)	1	551
視野	～200未満	28 (45.2)	14 (22.6)	14 (22.6)	4 (6.5)	2 (3.2)	0	62	42 (67.7)
	200～350未満	57 (46.7)	18 (14.8)	32 (26.2)	11 (9.0)	4 (3.3)	0	122	75 (61.5)
	350～500未満	78 (52.7)	23 (15.5)	34 (23.0)	13 (8.8)	0 (0.0)	1	149	101 (68.2)
	500以上	120 (56.1)	33 (15.4)	38 (17.8)	19 (8.9)	4 (1.9)	0	214	153 (71.5)
	不明	1 (25.0)	0 (0.0)	1 (25.0)	1 (25.0)	1 (25.0)	0	4	1 (25.0)
	計		284 (51.6)	88 (16.0)	119 (21.6)	48 (8.7)	11 (2.0)	1	551
睡眠	～200未満	16 (25.8)	12 (19.4)	13 (21.0)	19 (30.6)	2 (3.2)	0	62	28 (45.2)
	200～350未満	28 (23.1)	25 (20.7)	38 (31.4)	27 (22.3)	3 (2.5)	1	122	53 (43.8)
	350～500未満	37 (25.0)	37 (25.0)	32 (21.6)	36 (24.3)	6 (4.1)	1	149	74 (50.0)
	500以上	74 (34.6)	44 (20.6)	44 (20.6)	48 (22.4)	4 (1.9)	0	214	118 (55.1)
	不明	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (50.0)	2 (50.0)	0 (0.0)	0	4	0 (0.0)
	計		155 (28.2)	118 (21.5)	129 (23.5)	132 (24.0)	15 (2.7)	2	551

(): 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-1-21. 抗HIV薬の併用区分別、身体状況の各項目（平成22年度第4期事業対象者）

身体状況の項目	抗HIV薬の併用区分	項目のスコア						計	1および2 (再掲)
		1	2	3	4	5	不明		
食欲	投与なし(投与歴なし)	20 (39.2)	19 (37.3)	10 (19.6)	2 (3.9)	0 (0.0)	0	51	39 (76.5)
	投与なし(投与歴あり)	11 (40.7)	10 (37.0)	4 (14.8)	2 (7.4)	0 (0.0)	0	27	21 (77.8)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	53 (27.6)	75 (39.1)	49 (25.5)	13 (6.8)	2 (1.0)	0	192	128 (66.7)
	NRTI 2剤+NNRTI	40 (39.2)	32 (31.4)	24 (23.5)	5 (4.9)	1 (1.0)	0	102	72 (70.6)
	INSTI	35 (28.9)	47 (38.8)	29 (24.0)	9 (7.4)	1 (0.8)	1	122	82 (67.8)
	その他	18 (33.3)	17 (31.5)	11 (20.4)	7 (13.0)	1 (1.9)	0	54	35 (64.8)
	不明	2 (66.7)	0 (0.0)	1 (33.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	3	2 (66.7)
	計	179 (32.5)	200 (36.4)	128 (23.3)	38 (6.9)	5 (0.9)	1	551	379 (68.9)
味覚	投与なし(投与歴なし)	24 (47.1)	16 (31.4)	8 (15.7)	2 (3.9)	1 (2.0)	0	51	40 (78.4)
	投与なし(投与歴あり)	12 (44.4)	6 (22.2)	5 (18.5)	4 (14.8)	0 (0.0)	0	27	18 (66.7)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	77 (40.3)	47 (24.6)	45 (23.6)	16 (8.4)	6 (3.1)	1	192	124 (64.9)
	NRTI 2剤+NNRTI	49 (48.0)	19 (18.6)	25 (24.5)	8 (7.8)	1 (1.0)	0	102	68 (66.7)
	INSTI	53 (44.2)	28 (23.3)	30 (25.0)	6 (5.0)	3 (2.5)	2	122	81 (67.5)
	その他	24 (44.4)	8 (14.8)	12 (22.2)	7 (13.0)	3 (5.6)	0	54	32 (59.3)
	不明	2 (66.7)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (33.3)	0	3	2 (66.7)
	計	241 (44.0)	124 (22.6)	125 (22.8)	43 (7.8)	15 (2.7)	3	551	365 (66.6)
口乾	投与なし(投与歴なし)	18 (35.3)	7 (13.7)	13 (25.5)	11 (21.6)	2 (3.9)	0	51	25 (49.0)
	投与なし(投与歴あり)	8 (29.6)	2 (7.4)	8 (29.6)	4 (14.8)	5 (18.5)	0	27	10 (37.0)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	40 (20.8)	38 (19.8)	46 (24.0)	45 (23.4)	23 (12.0)	0	192	78 (40.6)
	NRTI 2剤+NNRTI	30 (29.4)	19 (18.6)	29 (28.4)	16 (15.7)	8 (7.8)	0	102	49 (48.0)
	INSTI	18 (15.0)	29 (24.2)	37 (30.8)	25 (20.8)	11 (9.2)	2	122	47 (39.2)
	その他	12 (22.2)	10 (18.5)	15 (27.8)	11 (20.4)	6 (11.1)	0	54	22 (40.7)
	不明	1 (33.3)	0 (0.0)	1 (33.3)	0 (0.0)	1 (33.3)	0	3	1 (33.3)
	計	127 (23.1)	105 (19.1)	149 (27.1)	112 (20.4)	56 (10.2)	2	551	232 (42.3)
口内炎・ 口の中の痛み	投与なし(投与歴なし)	25 (49.0)	10 (19.6)	7 (13.7)	6 (11.8)	3 (5.9)	0	51	35 (68.6)
	投与なし(投与歴あり)	10 (37.0)	3 (11.1)	6 (22.2)	6 (22.2)	2 (7.4)	0	27	13 (48.1)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	54 (28.1)	42 (21.9)	60 (31.3)	33 (17.2)	3 (1.6)	0	192	96 (50.0)
	NRTI 2剤+NNRTI	32 (31.4)	30 (29.4)	23 (22.5)	9 (8.8)	8 (7.8)	0	102	62 (60.8)
	INSTI	41 (33.9)	23 (19.0)	29 (24.0)	22 (18.2)	6 (5.0)	1	122	64 (52.9)
	その他	20 (37.0)	10 (18.5)	10 (18.5)	12 (22.2)	2 (3.7)	0	54	30 (55.6)
	不明	1 (33.3)	0 (0.0)	2 (66.7)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	3	1 (33.3)
	計	183 (33.3)	118 (21.5)	137 (24.9)	88 (16.0)	24 (4.4)	1	551	301 (54.7)
下痢	投与なし(投与歴なし)	9 (17.6)	15 (29.4)	16 (31.4)	9 (17.6)	2 (3.9)	0	51	24 (47.1)
	投与なし(投与歴あり)	5 (18.5)	10 (37.0)	3 (11.1)	7 (25.9)	2 (7.4)	0	27	15 (55.6)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	31 (16.1)	29 (15.1)	42 (21.9)	64 (33.3)	26 (13.5)	0	192	60 (31.3)
	NRTI 2剤+NNRTI	19 (18.8)	27 (26.7)	26 (25.7)	23 (22.8)	6 (5.9)	1	102	46 (45.5)
	INSTI	24 (19.8)	26 (21.5)	28 (23.1)	30 (24.8)	13 (10.7)	1	122	50 (41.3)
	その他	7 (13.0)	12 (22.2)	17 (31.5)	11 (20.4)	7 (13.0)	0	54	19 (35.2)
	不明	1 (33.3)	0 (0.0)	1 (33.3)	1 (33.3)	0 (0.0)	0	3	1 (33.3)
	計	96 (17.5)	119 (21.7)	133 (24.2)	145 (26.4)	56 (10.2)	2	551	215 (39.2)
体重減少	投与なし(投与歴なし)	22 (43.1)	12 (23.5)	13 (25.5)	3 (5.9)	1 (2.0)	0	51	34 (66.7)
	投与なし(投与歴あり)	14 (53.8)	6 (23.1)	3 (11.5)	3 (11.5)	0 (0.0)	1	27	20 (76.9)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	57 (29.8)	46 (24.1)	64 (33.5)	17 (8.9)	7 (3.7)	1	192	103 (53.9)
	NRTI 2剤+NNRTI	39 (38.2)	26 (25.5)	28 (27.5)	5 (4.9)	4 (3.9)	0	102	65 (63.7)
	INSTI	43 (35.5)	25 (20.7)	37 (30.6)	14 (11.6)	2 (1.7)	1	122	68 (56.2)
	その他	14 (25.9)	9 (16.7)	19 (35.2)	9 (16.7)	3 (5.6)	0	54	23 (42.6)
	不明	1 (33.3)	1 (33.3)	1 (33.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	3	2 (66.7)
	計	190 (34.7)	125 (22.8)	165 (30.1)	51 (9.3)	17 (3.1)	3	551	315 (57.5)
息切れ	投与なし(投与歴なし)	16 (31.4)	7 (13.7)	17 (33.3)	8 (15.7)	3 (5.9)	0	51	23 (45.1)
	投与なし(投与歴あり)	8 (29.6)	2 (7.4)	6 (22.2)	8 (29.6)	3 (11.1)	0	27	10 (37.0)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	44 (22.9)	22 (11.5)	49 (25.5)	55 (28.6)	22 (11.5)	0	192	66 (34.4)
	NRTI 2剤+NNRTI	22 (21.8)	22 (21.8)	24 (23.8)	24 (23.8)	9 (8.9)	1	102	44 (43.6)
	INSTI	16 (13.2)	15 (12.4)	43 (35.5)	32 (26.4)	15 (12.4)	1	122	31 (25.6)
	その他	11 (20.8)	6 (11.3)	13 (24.5)	15 (28.3)	8 (15.1)	1	54	17 (32.1)
	不明	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (66.7)	0 (0.0)	1 (33.3)	0	3	0 (0.0)
	計	117 (21.4)	74 (13.5)	154 (28.1)	142 (25.9)	61 (11.1)	3	551	191 (34.9)

() : 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-1-21 (続き). 抗HIV薬の併用区分別、身体状況の各項目 (平成22年度第4期事業対象者)

身体状況の項目	抗HIV薬の併用区分	項目のスコア						計	1および2 (再掲)
		1	2	3	4	5	不明		
疲れ	投与なし(投与歴なし)	12 (23.5)	5 (9.8)	15 (29.4)	13 (25.5)	6 (11.8)	0	51	17 (33.3)
	投与なし(投与歴あり)	7 (26.9)	1 (3.8)	1 (3.8)	11 (42.3)	6 (23.1)	1	27	8 (30.8)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	23 (12.0)	22 (11.5)	34 (17.7)	72 (37.5)	41 (21.4)	0	192	45 (23.4)
	NRTI 2剤+NNRTI	13 (12.7)	20 (19.6)	21 (20.6)	27 (26.5)	21 (20.6)	0	102	33 (32.4)
	INSTI	8 (6.7)	14 (11.7)	27 (22.5)	45 (37.5)	26 (21.7)	2	122	22 (18.3)
	その他	6 (11.1)	5 (9.3)	12 (22.2)	20 (37.0)	11 (20.4)	0	54	11 (20.4)
	不明	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (66.7)	1 (33.3)	0	3	0 (0.0)
	計	69 (12.6)	67 (12.2)	110 (20.1)	190 (34.7)	112 (20.4)	3	551	136 (24.8)
手足のしびれ・ 痛み	投与なし(投与歴なし)	26 (52.0)	4 (8.0)	6 (12.0)	9 (18.0)	5 (10.0)	1	51	30 (60.0)
	投与なし(投与歴あり)	11 (40.7)	4 (14.8)	2 (7.4)	6 (22.2)	4 (14.8)	0	27	15 (55.6)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	59 (30.7)	29 (15.1)	41 (21.4)	46 (24.0)	17 (8.9)	0	192	88 (45.8)
	NRTI 2剤+NNRTI	33 (32.4)	18 (17.6)	23 (22.5)	17 (16.7)	11 (10.8)	0	102	51 (50.0)
	INSTI	37 (30.6)	15 (12.4)	34 (28.1)	18 (14.9)	17 (14.0)	1	122	52 (43.0)
	その他	16 (29.6)	10 (18.5)	10 (18.5)	13 (24.1)	5 (9.3)	0	54	26 (48.1)
	不明	2 (66.7)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (33.3)	0	3	2 (66.7)
	計	184 (33.5)	80 (14.6)	116 (21.1)	109 (19.9)	60 (10.9)	2	551	264 (48.1)
37℃以上の 発熱	投与なし(投与歴なし)	25 (49.0)	9 (17.6)	10 (19.6)	5 (9.8)	2 (3.9)	0	51	34 (66.7)
	投与なし(投与歴あり)	10 (37.0)	9 (33.3)	4 (14.8)	2 (7.4)	2 (7.4)	0	27	19 (70.4)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	67 (34.9)	41 (21.4)	51 (26.6)	29 (15.1)	4 (2.1)	0	192	108 (56.3)
	NRTI 2剤+NNRTI	45 (44.1)	19 (18.6)	20 (19.6)	14 (13.7)	4 (3.9)	0	102	64 (62.7)
	INSTI	38 (31.4)	32 (26.4)	30 (24.8)	13 (10.7)	8 (6.6)	1	122	70 (57.9)
	その他	15 (27.8)	15 (27.8)	15 (27.8)	6 (11.1)	3 (5.6)	0	54	30 (55.6)
	不明	1 (33.3)	1 (33.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (33.3)	0	3	2 (66.7)
	計	201 (36.5)	126 (22.9)	130 (23.6)	69 (12.5)	24 (4.4)	1	551	327 (59.5)
皮膚の湿疹・ かゆみ・ できもの	投与なし(投与歴なし)	17 (33.3)	6 (11.8)	5 (9.8)	14 (27.5)	9 (17.6)	0	51	23 (45.1)
	投与なし(投与歴あり)	10 (37.0)	4 (14.8)	4 (14.8)	5 (18.5)	4 (14.8)	0	27	14 (51.9)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	37 (19.3)	29 (15.1)	34 (17.7)	57 (29.7)	35 (18.2)	0	192	66 (34.4)
	NRTI 2剤+NNRTI	24 (23.5)	16 (15.7)	28 (27.5)	23 (22.5)	11 (10.8)	0	102	40 (39.2)
	INSTI	19 (15.7)	15 (12.4)	27 (22.3)	35 (28.9)	25 (20.7)	1	122	34 (28.1)
	その他	11 (20.4)	6 (11.1)	10 (18.5)	19 (35.2)	8 (14.8)	0	54	17 (31.5)
	不明	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (66.7)	1 (33.3)	0	3	0 (0.0)
	計	118 (21.5)	76 (13.8)	108 (19.6)	155 (28.2)	93 (16.9)	1	551	194 (35.3)
視野	投与なし(投与歴なし)	28 (54.9)	10 (19.6)	11 (21.6)	1 (2.0)	1 (2.0)	0	51	38 (74.5)
	投与なし(投与歴あり)	16 (59.3)	4 (14.8)	5 (18.5)	1 (3.7)	1 (3.7)	0	27	20 (74.1)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	93 (48.4)	33 (17.2)	42 (21.9)	22 (11.5)	2 (1.0)	0	192	126 (65.6)
	NRTI 2剤+NNRTI	56 (54.9)	17 (16.7)	17 (16.7)	9 (8.8)	3 (2.9)	0	102	73 (71.6)
	INSTI	65 (53.7)	20 (16.5)	23 (19.0)	10 (8.3)	3 (2.5)	1	122	85 (70.2)
	その他	24 (44.4)	4 (7.4)	20 (37.0)	5 (9.3)	1 (1.9)	0	54	28 (51.9)
	不明	2 (66.7)	0 (0.0)	1 (33.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	3	2 (66.7)
	計	284 (51.6)	88 (16.0)	119 (21.6)	48 (8.7)	11 (2.0)	1	551	372 (67.6)
睡眠	投与なし(投与歴なし)	19 (37.3)	10 (19.6)	13 (25.5)	8 (15.7)	1 (2.0)	0	51	29 (56.9)
	投与なし(投与歴あり)	10 (37.0)	6 (22.2)	6 (22.2)	5 (18.5)	0 (0.0)	0	27	16 (59.3)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	50 (26.2)	42 (22.0)	46 (24.1)	48 (25.1)	5 (2.6)	1	192	92 (48.2)
	NRTI 2剤+NNRTI	35 (34.3)	20 (19.6)	23 (22.5)	22 (21.6)	2 (2.0)	0	102	55 (53.9)
	INSTI	24 (19.8)	29 (24.0)	28 (23.1)	34 (28.1)	6 (5.0)	1	122	53 (43.8)
	その他	16 (29.6)	10 (18.5)	13 (24.1)	14 (25.9)	1 (1.9)	0	54	26 (48.1)
	不明	1 (33.3)	1 (33.3)	0 (0.0)	1 (33.3)	0 (0.0)	0	3	2 (66.7)
	計	155 (28.2)	118 (21.5)	129 (23.5)	132 (24.0)	15 (2.7)	2	551	273 (49.7)

(): 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-1-22. 疾患の有無（平成22年度第4期事業対象者）

	あり	なし	不明	計
脳血管疾患	22 (4.0)	525 (96.0)	4	551
(内訳) 脳出血	19 (3.5)			
脳梗塞	1 (0.2)			
その他の脳血管疾患	2 (0.4)			
虚血性心疾患	4 (0.7)	543 (99.3)	4	551
(内訳) 心筋梗塞	2 (0.4)			
その他の虚血性心疾患	2 (0.4)			
肝以外の悪性新生物	7 (1.3)	540 (98.7)	4	551
高血圧・糖尿病	83 (15.3)	458 (84.7)	10	551
(内訳) 高血圧	62 (11.5)			
糖尿病	21 (3.9)			

2. 臨床（肝炎関連）の現状

本節では、以下の表を示した。

表4-2-1.	HBs抗原の保有状況別、肝炎の状況	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-2-2.	HCV抗体の保有状況別、肝炎の状況	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-2-3.	HBs抗原の保有状況別、HCV抗体の保有状況	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-2-4.	血小板数、ALT(GPT)と総ビリルビンの基礎統計量	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-2-5.	肝炎の状況別、HCV-RNA定性	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-2-6.	肝炎の状況別、HCV-RNA定量検査の実施状況	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-2-7.	肝炎の状況別、HCV-RNA定量	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-2-8.	肝炎の状況別、血小板数	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-2-9.	肝炎の状況別、ALT(GPT)	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-2-10.	肝炎の状況別、総ビリルビン	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-2-11.	肝炎の状況別、インターフェロン製剤での治療歴	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-2-12.	インターフェロン製剤での治療歴別、HCV-RNA定性	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-2-13.	肝炎の状況別、肝移植歴	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-2-14.	肝炎の状況別、インターフェロン製剤等の現在の投与状況	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-2-15.	肝炎の状況別、CD4値	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-2-16.	肝炎の状況別、HIV-RNA量	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-2-17.	肝炎の状況別、抗HIV薬の併用区分	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-2-18.	肝炎の状況別、抗HIV薬	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-2-19.	肝炎の状況別、身体状況	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-2-20.	肝炎の状況別、日常生活動作	(平成22年度第4期事業対象者)
表4-2-21.	肝炎の状況別、CD4値とHIV-RNA量、抗HIV薬の併用区分の組み合わせ	(平成22年度第4期事業対象者)

表4-2-1. HBs抗原の保有状況別、肝炎の状況（平成22年度第4期事業対象者）

HBs抗原の保有状況	肝炎の状況					計
	肝がんあり	肝硬変あり	慢性肝炎あり	いずれもなし	不明	
陽性	1 (5.0)	0 (0.0)	13 (65.0)	6 (30.0)	1	21
陰性	2 (0.5)	48 (10.8)	270 (60.8)	124 (27.9)	3	447
不明	3 (3.7)	7 (8.6)	52 (64.2)	19 (23.5)	2	83
計	6 (1.1)	55 (10.1)	335 (61.5)	149 (27.3)	6	551

(): 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-2-2. HCV抗体の保有状況別、肝炎の状況（平成22年度第4期事業対象者）

HCV抗体の保有状況	肝炎の状況					計
	肝がんあり	肝硬変あり	慢性肝炎あり	いずれもなし	不明	
陽性	6 (1.3)	52 (11.5)	296 (65.3)	99 (21.9)	2	455
陰性	0 (0.0)	0 (0.0)	8 (18.2)	36 (81.8)	2	46
不明	0 (0.0)	3 (6.3)	31 (64.6)	14 (29.2)	2	50
計	6 (1.1)	55 (10.1)	335 (61.5)	149 (27.3)	6	551

(): 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-2-3. HBs抗原の保有状況別、HCV抗体の保有状況（平成22年度第4期事業対象者）

HBs抗原の保有状況	HCV抗体の保有状況			計
	陽性	陰性	不明	
陽性	16 (76.2)	5 (23.8)	0	21
陰性	375 (90.6)	39 (9.4)	33	447
不明	64 (97.0)	2 (3.0)	17	83
計	455 (90.8)	46 (9.2)	50	551

(): 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-2-4. 血小板数と総ビリルビンの基礎統計量（平成22年度第4期事業対象者）

	人数	平均値	標準偏差	最小値	最大値
血小板数 ($\times 10^4/\text{mm}^3$)	543	17.4	6.9	2.3	42.7
ALT(GPT) (IU/L)	539	46.1	46.7	3.9	565.0
総ビリルビン(mg/dl)	515	1.15	1.33	0.10	19.50

人数：データが欠損でないものの数

表4-2-5. 肝炎の状況別、HCV-RNA定性（平成22年度第4期事業対象者）

肝炎の状況	HCV-RNA 定性			計
	+	-	不明	
肝がんあり	2 (66.7)	1 (33.3)	3	6
肝硬変あり	18 (72.0)	7 (28.0)	30	55
慢性肝炎あり	71 (57.7)	52 (42.3)	212	335
いずれもなし	8 (9.5)	76 (90.5)	65	149
不明	0 (0.0)	3 (100.0)	3	6
計	99 (41.6)	139 (58.4)	313	551

(): 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-2-6. 肝炎の状況別、HCV-RNA定量検査の実施状況（平成22年度第4期事業対象者）

肝炎の状況	HCV-RNA 定量						計
	実施	検査方法			未実施	不明	
		プローブ法	RT-PCR法	TaqMan法			
肝がんあり	4 (80.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	4 (80.0)	1 (20.0)	1	6
肝硬変あり	38 (84.4)	0 (0.0)	1 (2.2)	37 (82.2)	7 (15.6)	10	55
慢性肝炎あり	235 (84.5)	3 (1.1)	38 (13.7)	201 (72.3)	43 (15.5)	57	335
いずれもなし	60 (82.2)	1 (1.4)	4 (5.5)	55 (75.3)	13 (17.8)	76	149
不明	2 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (100.0)	0 (0.0)	4	6
計	339 (84.1)	4 (1.0)	43 (10.7)	299 (74.2)	64 (15.9)	148	551

() : 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-2-7. 肝炎の状況別、HCV-RNA定量（平成22年度第4期事業対象者）

肝炎の状況	HCV-RNA 量（プローブ法） (meq/ml)					計
	～1未満	1～5未満	5～10未満	10～50未満	50以上	
肝がんあり	0 -	0 -	0 -	0 -	0 -	0
肝硬変あり	0 -	0 -	0 -	0 -	0 -	0
慢性肝炎あり	1 (33.3)	1 (33.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (33.3)	3
いずれもなし	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1
不明	0 -	0 -	0 -	0 -	0 -	0
計	1 (25.0)	1 (25.0)	1 (25.0)	0 (0.0)	1 (25.0)	4

() : 各行の計に対する%

肝炎の状況	HCV-RNA 量（RT-PCR法） ($\times 10^3$ IU/ml)					計
	0～5未満	5～100未満	100～1000未満	1000～5000未満	5000以上	
肝がんあり	0 -	0 -	0 -	0 -	0 -	0
肝硬変あり	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1
慢性肝炎あり	10 (26.3)	15 (39.5)	8 (21.1)	4 (10.5)	1 (2.6)	38
いずれもなし	4 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	4
不明	0 -	0 -	0 -	0 -	0 -	0
計	14 (32.6)	15 (34.9)	9 (20.9)	4 (9.3)	1 (2.3)	43

() : 各行の計に対する%

肝炎の状況	HCV-RNA 量（TaqMan法） (LogIU/ml)					計
	検出せず	～3.7未満	3.7～6.0未満	6.0～6.7未満	6.7以上	
肝がんあり	1 (25.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (50.0)	1 (25.0)	4
肝硬変あり	10 (27.0)	0 (0.0)	13 (35.1)	11 (29.7)	3 (8.1)	37
慢性肝炎あり	71 (35.3)	6 (3.0)	45 (22.4)	43 (21.4)	36 (17.9)	201
いずれもなし	51 (92.7)	1 (1.8)	1 (1.8)	0 (0.0)	2 (3.6)	55
不明	2 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	2
計	135 (45.2)	7 (2.3)	59 (19.7)	56 (18.7)	42 (14.0)	299

() : 各行の計に対する%

表4-2-8. 肝炎の状況別、血小板数（平成22年度第4期事業対象者）

肝炎の状況	血小板数 ($\times 10^4$ /mm ³)						計
	～4.0未満	4.0～12.0未満	12.0～20.0未満	20.0～28.0未満	28.0以上	不明	
肝がんあり	0 (0.0)	6 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	6
肝硬変あり	1 (1.9)	43 (79.6)	9 (16.7)	1 (1.9)	0 (0.0)	1	55
慢性肝炎あり	2 (0.6)	54 (16.3)	163 (49.2)	96 (29.0)	16 (4.8)	4	335
いずれもなし	1 (0.7)	11 (7.5)	58 (39.5)	61 (41.5)	16 (10.9)	2	149
不明	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (40.0)	2 (40.0)	1 (20.0)	1	6
計	4 (0.7)	114 (21.0)	232 (42.7)	160 (29.5)	33 (6.1)	8	551

() : 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-2-9. 肝炎の状況別、ALT(GPT) (平成22年度第4期事業対象者)

肝炎の状況	ALT(GPT) (IU/L)					計
	～40 未満	40～80 未満	80～120 未満	120 以上	不明	
肝がんあり	3 (50.0)	1 (16.7)	0 (0.0)	2 (33.3)	0	6
肝硬変あり	29 (53.7)	18 (33.3)	3 (5.6)	4 (7.4)	1	55
慢性肝炎あり	164 (49.8)	119 (36.2)	26 (7.9)	20 (6.1)	6	335
いずれもなし	122 (84.1)	16 (11.0)	2 (1.4)	5 (3.4)	4	149
不明	5 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1	6
計	323 (59.9)	154 (28.6)	31 (5.8)	31 (5.8)	12	551

() : 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-2-10. 肝炎の状況別、総ビリルビン (平成22年度第4期事業対象者)

肝炎の状況	総ビリルビン (mg/dl)					計
	～0.7 未満	0.7～1.3 未満	1.3～1.6 未満	1.6 以上	不明	
肝がんあり	1 (20.0)	1 (20.0)	0 (0.0)	3 (60.0)	0	5
肝硬変あり	6 (11.1)	24 (44.4)	3 (5.6)	21 (38.9)	1	55
慢性肝炎あり	131 (42.0)	124 (39.7)	11 (3.5)	46 (14.7)	23	335
いずれもなし	67 (47.9)	43 (30.7)	5 (3.6)	25 (17.9)	10	150
不明	3 (75.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (25.0)	2	6
計	208 (40.4)	192 (37.3)	19 (3.7)	96 (18.6)	36	551

() : 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-2-11. 肝炎の状況別、インターフェロン製剤での治療歴 (平成22年度第4期事業対象者)

肝炎の状況	インターフェロン製剤での治療歴						計
	あり	リバビリンの併用			なし	不明	
		あり	なし	不明			
肝がんあり	5 (83.3)	4 (66.7)	1 (16.7)	0 (0.0)	1 (16.7)	0	6
肝硬変あり	36 (66.7)	27 (50.0)	6 (11.1)	3 (5.6)	18 (33.3)	1	55
慢性肝炎あり	189 (58.5)	146 (45.2)	24 (7.4)	19 (5.9)	134 (41.5)	12	335
いずれもなし	53 (37.1)	32 (22.4)	14 (9.8)	7 (4.9)	90 (62.9)	6	149
不明	1 (16.7)	1 (16.7)	0 (0.0)	0 (0.0)	5 (83.3)	0	6
計	284 (53.4)	210 (39.5)	45 (8.5)	29 (5.5)	248 (46.6)	19	551

() : 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-2-12. インターフェロン製剤での治療歴別、HCV-RNA定性 (平成22年度第4期事業対象者)

インターフェロン製剤での治療歴	HCV-RNA 定性			計
	+	-	不明	
あり	53 (46.5)	61 (53.5)	134	248
なし	34 (43.6)	44 (56.4)	115	193
不明	2 (100.0)	0 (0.0)	12	14
計	89 (45.9)	105 (54.1)	261	455

() : 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

HCV 抗体陽性者が対象

表4-2-13. 肝炎の状況別、肝移植歴（平成22年度第4期事業対象者）

肝炎の状況	肝移植歴			計
	あり	なし	不明	
肝がんあり	0 (0.0)	6 (100.0)	0	6
肝硬変あり	1 (1.9)	51 (98.1)	3	55
慢性肝炎あり	1 (0.3)	311 (99.7)	23	335
いずれもなし	0 (0.0)	140 (100.0)	9	149
不明	0 (0.0)	6 (100.0)	0	6
計	2 (0.4)	514 (99.6)	35	551

(): 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-2-14. 肝炎の状況別、インターフェロン製剤等の現在の投与状況（平成22年度第4期事業対象者）

肝炎の状況	インターフェロン製剤等の現在の投与状況						計
	あり	リバビリンの併用			なし	不明	
		あり	なし	不明			
肝がんあり	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	6 (100.0)	0	6
肝硬変あり	7 (12.7)	5 (9.1)	2 (3.6)	0 (0.0)	48 (87.3)	0	55
慢性肝炎あり	33 (9.9)	23 (6.9)	10 (3.0)	0 (0.0)	299 (90.1)	3	335
いずれもなし	3 (2.0)	2 (1.4)	1 (0.7)	0 (0.0)	145 (98.0)	1	149
不明	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	5 (100.0)	1	6
計	43 (7.9)	30 (5.5)	13 (2.4)	0 (0.0)	503 (92.1)	5	551

(): 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

肝炎の状況	インターフェロン製剤の種類					計
	α	コンセンサス	β	ペグ	不明	
肝がんあり	0 -	0 -	0 -	0 -	0	0
肝硬変あり	2 (40.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	3 (60.0)	2	7
慢性肝炎あり	2 (6.9)	0 (0.0)	0 (0.0)	27 (93.1)	4	33
いずれもなし	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (50.0)	1 (50.0)	1	3
不明	0 -	0 -	0 -	0 -	0	0
計	4 (11.1)	0 (0.0)	1 (2.8)	31 (86.1)	7	43

(): 各行のインターフェロン製剤投与ありの数より種類が不明を除いた数を分母とする%

表4-2-15. 肝炎の状況別、CD4値（平成22年度第4期事業対象者）

	CD4値					計
	～200未満	200～350未満	350～500未満	500以上	不明	
肝がんあり	2 (33.3)	0 (0.0)	1 (16.7)	3 (50.0)	0	6
肝硬変あり	17 (30.9)	25 (45.5)	6 (10.9)	7 (12.7)	0	55
慢性肝炎あり	32 (9.6)	65 (19.5)	99 (29.7)	137 (41.1)	2	335
いずれもなし	11 (7.4)	31 (20.9)	42 (28.4)	64 (43.2)	1	149
不明	0 (0.0)	1 (20.0)	1 (20.0)	3 (60.0)	1	6
計	62 (11.3)	122 (22.3)	149 (27.2)	214 (39.1)	4	551

(): 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-2-16. 肝炎の状況別、HIV-RNA量（平成22年度第4期事業対象者）

肝炎の状況	HIV-RNA量						計
	50未満*	50～400未満†	400～1000未満	1000～10000未満	10000以上	不明	
肝がんあり	5 (83.3)	1 (16.7)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	6
肝硬変あり	42 (77.8)	8 (14.8)	1 (1.9)	0 (0.0)	3 (5.6)	1	55
慢性肝炎あり	251 (75.8)	48 (14.5)	6 (1.8)	9 (2.7)	17 (5.1)	4	335
いずれもなし	107 (72.3)	20 (13.5)	6 (4.1)	11 (7.4)	4 (2.7)	1	149
不明	5 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1	6
計	410 (75.4)	77 (14.2)	13 (2.4)	20 (3.7)	24 (4.4)	7	551

() : 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

* : 検出限界未満（検出限界値 50 以下）を含む

† : 検出限界未満（検出限界値 51～400、不明）を含む

表4-2-17. 肝炎の状況別、抗HIV薬の併用区分（平成22年度第4期事業対象者）

肝炎の状況	抗HIV薬の併用区分							計
	投与なし (投与歴なし)	投与なし (投与歴あり)	NRTI 2 剤+ PI 1・2 剤	NRTI 2 剤+ NNRTI	INSTI	その他	不明	
肝がんあり	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (33.3)	2 (33.3)	0 (0.0)	2 (33.3)	0	6
肝硬変あり	2 (3.6)	2 (3.6)	20 (36.4)	8 (14.5)	16 (29.1)	7 (12.7)	0	55
慢性肝炎あり	35 (10.5)	17 (5.1)	112 (33.5)	63 (18.9)	77 (23.1)	30 (9.0)	1	335
いずれもなし	14 (9.5)	7 (4.8)	55 (37.4)	29 (19.7)	27 (18.4)	15 (10.2)	2	149
不明	0 (0.0)	1 (16.7)	3 (50.0)	0 (0.0)	2 (33.3)	0 (0.0)	0	6
計	51 (9.3)	27 (4.9)	192 (35.0)	102 (18.6)	122 (22.3)	54 (9.9)	3	551

() : 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-2-18. 肝炎の状況別、抗HIV薬（平成22年度第4期事業対象者）

肝炎の状況	抗HIV薬								
	AZT	ddl	ddC	3TC	d4T	AZT/3TC	ABC	TDF	3TC/ABC
肝がんあり	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	3 (50.0)	1 (16.7)	0 (0.0)	1 (16.7)	4 (66.7)	1 (16.7)
肝硬変あり	4 (7.3)	1 (1.8)	0 (0.0)	20 (36.4)	4 (7.3)	1 (1.8)	6 (10.9)	5 (9.1)	6 (10.9)
慢性肝炎あり	24 (7.2)	7 (2.1)	1 (0.3)	63 (18.8)	12 (3.6)	12 (3.6)	19 (5.7)	29 (8.7)	38 (11.3)
いずれもなし	20 (13.4)	6 (4.0)	0 (0.0)	36 (24.2)	3 (2.0)	4 (2.7)	15 (10.1)	16 (10.7)	26 (17.4)
不明	1 (16.7)	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (33.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (16.7)	2 (33.3)
計	49 (8.9)	14 (2.5)	1 (0.2)	124 (22.5)	20 (3.6)	17 (3.1)	41 (7.4)	55 (10.0)	73 (13.2)

肝炎の状況	抗HIV薬								
	FTC	TDF/FTC	IDV	SQV	RTV	NFV	LPV	ATV	
肝がんあり	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (33.3)	1 (16.7)	1 (16.7)	2 (33.3)	
肝硬変あり	0 (0.0)	19 (34.5)	0 (0.0)	0 (0.0)	11 (20.0)	7 (12.7)	9 (16.4)	4 (7.3)	
慢性肝炎あり	4 (1.2)	135 (40.3)	4 (1.2)	4 (1.2)	73 (21.8)	11 (3.3)	37 (11.0)	47 (14.0)	
いずれもなし	0 (0.0)	43 (28.9)	0 (0.0)	1 (0.7)	29 (19.5)	5 (3.4)	22 (14.8)	26 (17.4)	
不明	0 (0.0)	1 (16.7)	0 (0.0)	1 (16.7)	2 (33.3)	1 (16.7)	0 (0.0)	1 (16.7)	
計	4 (0.7)	198 (35.9)	4 (0.7)	6 (1.1)	117 (21.2)	25 (4.5)	69 (12.5)	80 (14.5)	

肝炎の状況	抗HIV薬								
	FPV	DRV	NVP	EFV	DLV	ETR	RAL	MVC	対象者数
肝がんあり	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	3 (50.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	6
肝硬変あり	3 (5.5)	9 (16.4)	1 (1.8)	10 (18.2)	0 (0.0)	3 (5.5)	16 (29.1)	1 (1.8)	55
慢性肝炎あり	24 (7.2)	20 (6.0)	8 (2.4)	60 (17.9)	1 (0.3)	18 (5.4)	77 (23.0)	3 (0.9)	335
いずれもなし	6 (4.0)	6 (4.0)	2 (1.3)	29 (19.5)	0 (0.0)	11 (7.4)	27 (18.1)	2 (1.3)	149
不明	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (33.3)	0 (0.0)	6
計	33 (6.0)	35 (6.4)	11 (2.0)	102 (18.5)	1 (0.2)	32 (5.8)	122 (22.1)	6 (1.1)	551

() : 対象者数を分母とする%

表4-2-19. 肝炎の状況別、身体状況（平成22年度第4期事業対象者）

肝炎の状況	身体状況の総合スコア					計	1~3未満 (再掲)
	1~2 未満	2~3 未満	3~4 未満	4~5	不明		
肝がんあり	0 (0.0)	4 (66.7)	1 (16.7)	1 (16.7)	0	6	4 (66.7)
肝硬変あり	9 (16.7)	17 (31.5)	23 (42.6)	5 (9.3)	1	55	26 (48.1)
慢性肝炎あり	92 (28.1)	129 (39.4)	92 (28.1)	14 (4.3)	8	335	221 (67.6)
いずれもなし	43 (29.7)	55 (37.9)	42 (29.0)	5 (3.4)	4	149	98 (67.6)
不明	0 (0.0)	4 (66.7)	2 (33.3)	0 (0.0)	0	6	4 (66.7)
計	144 (26.8)	209 (38.8)	160 (29.7)	25 (4.6)	13	551	353 (65.6)

(): 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-2-20. 肝炎の状況別、日常生活動作（平成22年度第4期事業対象者）

肝炎の状況	日常生活動作					計	1および2 (再掲)
	1	2	3	4 (4~8)	不明		
肝がんあり	1 (20.0)	2 (40.0)	1 (20.0)	1 (20.0)	1	6	3 (60.0)
肝硬変あり	6 (10.9)	13 (23.6)	10 (18.2)	26 (47.3)	0	55	19 (34.5)
慢性肝炎あり	86 (26.7)	96 (29.8)	87 (27.0)	53 (16.5)	13	335	182 (56.5)
いずれもなし	45 (30.6)	40 (27.2)	30 (20.4)	32 (21.8)	2	149	85 (57.8)
不明	1 (16.7)	2 (33.3)	1 (16.7)	2 (33.3)	0	6	3 (50.0)
計	139 (26.0)	153 (28.6)	129 (24.1)	114 (21.3)	16	551	292 (54.6)

(): 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-2-21. 肝炎の状況別、CD4値とHIV-RNA量、抗HIV薬の併用区分の組み合わせ（平成22年度第4期事業対象者）

A. 肝硬変あり

CD4 値	HIV-RNA 量	抗 HIV 薬の併用区分							計
		投与なし (投与歴なし)	投与なし (投与歴あり)	NRTI 2 剤+ PI 1・2 剤	NRTI 2 剤+ NNRTI	INSTI	その他	不明	
~200 未満	50 未満*	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (15.4)	2 (15.4)	7 (53.8)	2 (15.4)	0	13
	50~400 未満†	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	1
	400~1000 未満	0	0	0	0	0	0	0	0
	1000~10000 未満	0	0	0	0	0	0	0	0
	10000 以上	0 (0.0)	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1
	不明	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (50.0)	1 (50.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	2
	計	0 (0.0)	1 (5.9)	4 (23.5)	3 (17.6)	7 (41.2)	2 (11.8)	0	17
200 ~350 未満	50 未満*	0 (0.0)	0 (0.0)	8 (44.4)	4 (22.2)	4 (22.2)	2 (11.1)	0	18
	50~400 未満†	1 (50.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (50.0)	0 (0.0)	0	2
	400~1000 未満	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (100.0)	0	1
	1000~10000 未満	0	0	0	0	0	0	0	0
	10000 以上	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1
	不明	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (66.7)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (33.3)	0	3
計	2 (8.0)	0 (0.0)	10 (40.0)	4 (16.0)	5 (20.0)	4 (16.0)	0	25	
350 ~500 未満	50 未満*	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (16.7)	0 (0.0)	4 (66.7)	1 (16.7)	0	6
	50~400 未満†	0	0	0	0	0	0	0	0
	400~1000 未満	0	0	0	0	0	0	0	0
	1000~10000 未満	0	0	0	0	0	0	0	0
	10000 以上	0	0	0	0	0	0	0	0
	不明	0	0	0	0	0	0	0	0
計	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (16.7)	0 (0.0)	4 (66.7)	1 (16.7)	0	6	
500 以上	50 未満*	0 (0.0)	0 (0.0)	4 (80.0)	1 (20.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	5
	50~400 未満†	0	0	0	0	0	0	0	0
	400~1000 未満	0	0	0	0	0	0	0	0
	1000~10000 未満	0	0	0	0	0	0	0	0
	10000 以上	0 (0.0)	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1
	不明	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1
計	0 (0.0)	1 (14.3)	5 (71.4)	1 (14.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	7	
不明	50 未満*	0	0	0	0	0	0	0	0
	50~400 未満†	0	0	0	0	0	0	0	0
	400~1000 未満	0	0	0	0	0	0	0	0
	1000~10000 未満	0	0	0	0	0	0	0	0
	10000 以上	0	0	0	0	0	0	0	0
	不明	0	0	0	0	0	0	0	0
計	0	0	0	0	0	0	0	0	
計	50 未満*	0 (0.0)	0 (0.0)	15 (35.7)	7 (16.7)	15 (35.7)	5 (11.9)	0	42
	50~400 未満†	1 (33.3)	0 (0.0)	1 (33.3)	0 (0.0)	1 (33.3)	0 (0.0)	0	3
	400~1000 未満	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (100.0)	0	1
	1000~10000 未満	0	0	0	0	0	0	0	0
	10000 以上	1 (33.3)	2 (66.7)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	3
	不明	0 (0.0)	0 (0.0)	4 (66.7)	1 (16.7)	0 (0.0)	1 (16.7)	0	6
	計	2 (3.6)	2 (3.6)	20 (36.4)	8 (14.5)	16 (29.1)	7 (12.7)	0	55

(): 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

* : 検出限界未満 (検出限界値 50 以下) を含む

† : 検出限界未満 (検出限界値 51~400、不明) を含む

表4-2-21 (続き). 肝炎の状況別、CD4値とHIV-RNA量、抗HIV薬の併用区分の組み合わせ (平成22年度第4期事業対象者)

B. 慢性肝炎あり

CD4 値	HIV-RNA 量	抗 HIV 薬の併用区分							計
		投与なし (投与歴なし)	投与なし (投与歴あり)	NRTI 2 剤+ PI 1・2 剤	NRTI 2 剤+ NNRTI	INSTI	その他	不明	
~200 未満	50 未満*	1 (5.3)	0 (0.0)	2 (10.5)	3 (15.8)	9 (47.4)	4 (21.1)	0	19
	50~400 未満†	0 (0.0)	1 (33.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (66.7)	0 (0.0)	0	3
	400~1000 未満	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	1
	1000~10000 未満	0	0	0	0	0	0	0	0
	10000 以上	3 (37.5)	3 (37.5)	1 (12.5)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (12.5)	0	8
	不明	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	1
	計	6 (18.8)	4 (12.5)	3 (9.4)	3 (9.4)	11 (34.4)	5 (15.6)	0	32
200 ~350 未満	50 未満*	2 (4.5)	1 (2.3)	13 (29.5)	13 (29.5)	13 (29.5)	2 (4.5)	0	44
	50~400 未満†	2 (33.3)	1 (16.7)	1 (16.7)	1 (16.7)	1 (16.7)	0 (0.0)	0	6
	400~1000 未満	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (50.0)	1 (50.0)	0	2
	1000~10000 未満	1 (50.0)	0 (0.0)	1 (50.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	2
	10000 以上	3 (75.0)	1 (25.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	4
	不明	0 (0.0)	0 (0.0)	3 (42.9)	1 (14.3)	2 (28.6)	1 (14.3)	0	7
計	8 (12.3)	3 (4.6)	18 (27.7)	15 (23.1)	17 (26.2)	4 (6.2)	0	65	
350 ~500 未満	50 未満*	2 (2.6)	1 (1.3)	26 (33.3)	20 (25.6)	22 (28.2)	7 (9.0)	1	79
	50~400 未満†	3 (37.5)	0 (0.0)	2 (25.0)	1 (12.5)	1 (12.5)	1 (12.5)	0	8
	400~1000 未満	0	0	0	0	0	0	0	0
	1000~10000 未満	3 (75.0)	1 (25.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	4
	10000 以上	2 (50.0)	2 (50.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	4
	不明	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (25.0)	1 (25.0)	1 (25.0)	1 (25.0)	0	4
計	10 (10.2)	4 (4.1)	29 (29.6)	22 (22.4)	24 (24.5)	9 (9.2)	1	99	
500 以上	50 未満*	5 (4.8)	1 (1.0)	49 (46.7)	20 (19.0)	20 (19.0)	10 (9.5)	0	105
	50~400 未満†	3 (17.6)	3 (17.6)	5 (29.4)	1 (5.9)	3 (17.6)	2 (11.8)	0	17
	400~1000 未満	0 (0.0)	1 (25.0)	3 (75.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	4
	1000~10000 未満	3 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	3
	10000 以上	0 (0.0)	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	1
	不明	0 (0.0)	0 (0.0)	3 (42.9)	2 (28.6)	2 (28.6)	0 (0.0)	0	7
計	11 (8.0)	6 (4.4)	60 (43.8)	23 (16.8)	25 (18.2)	12 (8.8)	0	137	
不明	50 未満*	0	0	0	0	0	0	0	0
	50~400 未満†	0	0	0	0	0	0	0	0
	400~1000 未満	0	0	0	0	0	0	0	0
	1000~10000 未満	0	0	0	0	0	0	0	0
	10000 以上	0	0	0	0	0	0	0	0
	不明	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	2
計	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	2	
計	50 未満*	10 (4.1)	3 (1.2)	90 (36.6)	56 (22.8)	64 (26.0)	23 (9.3)	1	247
	50~400 未満†	8 (23.5)	5 (14.7)	8 (23.5)	3 (8.8)	7 (20.6)	3 (8.8)	0	34
	400~1000 未満	1 (14.3)	1 (14.3)	3 (42.9)	0 (0.0)	1 (14.3)	1 (14.3)	0	7
	1000~10000 未満	7 (77.8)	1 (11.1)	1 (11.1)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	9
	10000 以上	8 (47.1)	7 (41.2)	1 (5.9)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (5.9)	0	17
	不明	1 (4.8)	0 (0.0)	9 (42.9)	4 (19.0)	5 (23.8)	2 (9.5)	0	21
	計	35 (10.5)	17 (5.1)	112 (33.5)	63 (18.9)	77 (23.1)	30 (9.0)	1	335

(): 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

* : 検出限界未満 (検出限界値 50 以下) を含む

† : 検出限界未満 (検出限界値 51~400、不明) を含む

表4-2-21 (続き). 肝炎の状況別、CD4値とHIV-RNA量、抗HIV薬の併用区分の組み合わせ (平成22年度第4期事業対象者)

C. いずれもなし

CD4 値	HIV-RNA 量	抗 HIV 薬の併用区分							計
		投与なし (投与歴なし)	投与なし (投与歴あり)	NRTI 2 剤+ PI 1・2 剤	NRTI 2 剤+ NNRTI	INSTI	その他	不明	
～200未満	50未満*	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (14.3)	3 (42.9)	2 (28.6)	1 (14.3)	0	7
	50～400未満†	0	0	0	0	0	0	0	0
	400～1000未満	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	1
	1000～10000未満	0 (0.0)	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	1
	10000以上	0 (0.0)	1 (50.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (50.0)	0	2
	不明	0	0	0	0	0	0	0	0
	計	1 (9.1)	2 (18.2)	1 (9.1)	3 (27.3)	2 (18.2)	2 (18.2)	0	11
200 ～350未満	50未満*	0 (0.0)	0 (0.0)	8 (40.0)	5 (25.0)	4 (20.0)	3 (15.0)	0	20
	50～400未満†	0 (0.0)	0 (0.0)	4 (66.7)	0 (0.0)	2 (33.3)	0 (0.0)	0	6
	400～1000未満	0 (0.0)	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	1
	1000～10000未満	2 (66.7)	1 (33.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	3
	10000以上	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	1
	不明	0	0	0	0	0	0	0	0
	計	2 (6.5)	2 (6.5)	13 (41.9)	5 (16.1)	6 (19.4)	3 (9.7)	0	31
350 ～500未満	50未満*	0 (0.0)	1 (3.2)	16 (51.6)	5 (16.1)	9 (29.0)	0 (0.0)	0	31
	50～400未満†	1 (33.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (33.3)	0 (0.0)	1 (33.3)	0	3
	400～1000未満	1 (50.0)	1 (50.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	2
	1000～10000未満	2 (50.0)	1 (25.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (25.0)	0	4
	10000以上	0	0	0	0	0	0	0	0
	不明	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (50.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (50.0)	0	2
	計	4 (9.5)	3 (7.1)	17 (40.5)	6 (14.3)	9 (21.4)	3 (7.1)	0	42
500以上	50未満*	1 (2.1)	0 (0.0)	22 (45.8)	13 (27.1)	8 (16.7)	4 (8.3)	1	49
	50～400未満†	2 (40.0)	0 (0.0)	2 (40.0)	0 (0.0)	1 (20.0)	0 (0.0)	0	5
	400～1000未満	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (100.0)	1	2
	1000～10000未満	3 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	3
	10000以上	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (100.0)	0	1
	不明	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (50.0)	1 (25.0)	1 (25.0)	0	4
	計	6 (9.7)	0 (0.0)	24 (38.7)	15 (24.2)	10 (16.1)	7 (11.3)	2	64
不明	50未満*	0	0	0	0	0	0	0	0
	50～400未満†	0	0	0	0	0	0	0	0
	400～1000未満	0	0	0	0	0	0	0	0
	1000～10000未満	0	0	0	0	0	0	0	0
	10000以上	0	0	0	0	0	0	0	0
	不明	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	1
	計	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	1
計	50未満*	1 (0.9)	1 (0.9)	47 (44.3)	26 (24.5)	23 (21.7)	8 (7.5)	1	107
	50～400未満†	3 (21.4)	0 (0.0)	6 (42.9)	1 (7.1)	3 (21.4)	1 (7.1)	0	14
	400～1000未満	2 (40.0)	2 (40.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (20.0)	1	6
	1000～10000未満	7 (63.6)	3 (27.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (9.1)	0	11
	10000以上	0 (0.0)	1 (25.0)	1 (25.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (50.0)	0	4
	不明	1 (14.3)	0 (0.0)	1 (14.3)	2 (28.6)	1 (14.3)	2 (28.6)	0	7
	計	14 (9.5)	7 (4.8)	55 (37.4)	29 (19.7)	27 (18.4)	15 (10.2)	2	149

(): 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

* : 検出限界未満 (検出限界値 50 以下) を含む

† : 検出限界未満 (検出限界値 51～400、不明) を含む

3. 臨床・日常生活・治療状況の推移（各時点の事業対象者）

本節では、以下の表を示した。

表 4-3-1. CD4 値の推移（各時点の事業対象者）

表 4-3-2. CD4/CD8 比の推移（各時点の事業対象者）

表 4-3-3. 身体状況の推移（各時点の事業対象者）

表 4-3-4. 日常生活動作の推移（各時点の事業対象者）

表 4-3-5. HIV-RNA 量の推移（各時点の事業対象者）

表 4-3-6. 抗 HIV 薬の併用区分の推移（各時点の事業対象者）

表 4-3-7. 抗 HIV 薬の服用状況の推移（各時点の事業対象者）

表 4-3-8. 抗 HIV 薬の副作用の推移（各時点の事業対象者）

表4-3-1. CD4値の推移（各時点の事業対象者）

	CD4値					計	中央値
	～200未満	200～ 350未満	350～ 500未満	500以上	不明		
平成5年度 第1期	4 (66.7)	1 (16.7)	1 (16.7)	0 (0.0)	379	385	163
平成6年度 第1期	103 (32.7)	95 (30.2)	68 (21.6)	49 (15.6)	148	463	288
平成7年度 第1期	134 (36.2)	99 (26.8)	87 (23.5)	50 (13.5)	120	490	277
平成8年度 第1期	141 (34.4)	117 (28.5)	93 (22.7)	59 (14.4)	143	553	286
平成9年度 第1期	136 (25.2)	148 (27.4)	139 (25.7)	117 (21.7)	81	621	332
平成10年度 第1期	104 (17.8)	177 (30.4)	155 (26.6)	147 (25.2)	75	658	356
平成11年度 第1期	79 (13.0)	178 (29.3)	182 (29.9)	169 (27.8)	58	666	389
平成12年度 第1期	83 (13.8)	167 (27.8)	175 (29.1)	176 (29.3)	76	677	394
平成13年度 第1期	71 (12.2)	154 (26.4)	179 (30.7)	179 (30.7)	83	666	398
平成14年度 第1期	68 (11.3)	169 (28.2)	156 (26.0)	207 (34.5)	66	666	412
平成15年度 第1期	74 (13.0)	157 (27.6)	166 (29.2)	171 (30.1)	94	662	402
平成16年度 第1期	74 (12.7)	150 (25.7)	165 (28.3)	195 (33.4)	61	645	408
平成17年度 第1期	59 (10.5)	157 (27.9)	152 (27.0)	194 (34.5)	71	633	408
平成18年度 第1期	77 (13.6)	154 (27.3)	136 (24.1)	198 (35.0)	52	617	395
平成19年度 第1期	67 (12.2)	172 (31.4)	136 (24.9)	172 (31.4)	54	601	381
平成20年度 第1期	70 (13.0)	155 (28.9)	155 (28.9)	157 (29.2)	49	586	389
第2期	65 (12.2)	145 (27.3)	149 (28.1)	172 (32.4)	46	577	402
第3期	60 (11.3)	156 (29.4)	144 (27.2)	170 (32.1)	44	574	396
第4期	50 (10.6)	143 (30.3)	124 (26.3)	155 (32.8)	98	570	397
平成21年度 第1期	50 (9.5)	140 (26.6)	127 (24.1)	210 (39.8)	38	565	432
第2期	51 (9.8)	125 (24.1)	152 (29.3)	191 (36.8)	45	564	426
第3期	59 (11.2)	126 (23.9)	145 (27.5)	197 (37.4)	35	562	425
第4期	54 (11.3)	124 (26.1)	116 (24.4)	182 (38.2)	83	559	420
平成22年度 第1期	56 (10.7)	132 (25.1)	153 (29.1)	184 (35.0)	32	557	434
第2期	51 (9.8)	127 (24.5)	144 (27.7)	197 (38.0)	39	558	430
第3期	51 (9.8)	129 (24.7)	133 (25.5)	209 (40.0)	32	554	444
第4期	51 (11.0)	110 (23.7)	125 (26.9)	178 (38.4)	87	551	441

(): 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-3-2. CD4/CD8比の推移（各時点の事業対象者）

	CD4/CD8比						計	中央値
	～0.10未満	0.10～ 0.50未満	0.50～ 1.00未満	1.00～ 1.50未満	1.50以上	不明		
平成5年度 第1期	1 (16.7)	4 (66.7)	1 (16.7)	0 (0.0)	0 (0.0)	379	385	0.17
平成6年度 第1期	45 (14.5)	168 (54.2)	90 (29.0)	4 (1.3)	3 (1.0)	153	463	0.31
平成7年度 第1期	45 (12.2)	199 (53.8)	114 (30.8)	12 (3.2)	0 (0.0)	120	490	0.34
平成8年度 第1期	59 (14.5)	231 (56.6)	109 (26.7)	8 (2.0)	1 (0.2)	145	553	0.34
平成9年度 第1期	31 (5.9)	281 (53.6)	185 (35.3)	26 (5.0)	1 (0.2)	97	621	0.40
平成10年度 第1期	18 (3.1)	280 (48.4)	241 (41.6)	37 (6.4)	3 (0.5)	79	658	0.48
平成11年度 第1期	20 (3.4)	283 (48.3)	227 (38.7)	50 (8.5)	6 (1.0)	80	666	0.48
平成12年度 第1期	11 (1.9)	273 (46.9)	236 (40.5)	50 (8.6)	12 (2.1)	95	677	0.50
平成13年度 第1期	11 (2.0)	244 (43.5)	239 (42.6)	52 (9.3)	15 (2.7)	105	666	0.51
平成14年度 第1期	9 (1.6)	249 (43.6)	236 (41.3)	60 (10.5)	17 (3.0)	95	666	0.52
平成15年度 第1期	8 (1.5)	227 (42.2)	222 (41.3)	61 (11.3)	20 (3.7)	124	662	0.54
平成16年度 第1期	10 (1.8)	219 (40.4)	231 (42.6)	60 (11.1)	22 (4.1)	103	645	0.55
平成17年度 第1期	11 (2.1)	204 (38.3)	234 (43.9)	59 (11.1)	25 (4.7)	100	633	0.57
平成18年度 第1期	11 (2.1)	175 (33.2)	243 (46.1)	64 (12.1)	34 (6.5)	90	617	0.60
平成19年度 第1期	4 (0.8)	189 (36.7)	213 (41.4)	81 (15.7)	28 (5.4)	86	601	0.59
平成20年度 第1期	7 (1.4)	165 (32.1)	232 (45.1)	86 (16.7)	24 (4.7)	72	586	0.61
第2期	8 (1.6)	161 (31.8)	208 (41.0)	99 (19.5)	31 (6.1)	70	577	0.65
第3期	6 (1.2)	149 (29.6)	216 (42.9)	105 (20.8)	28 (5.6)	70	574	0.67
第4期	5 (1.1)	130 (28.9)	196 (43.6)	91 (20.2)	28 (6.2)	120	570	0.69
平成21年度 第1期	6 (1.2)	147 (30.1)	207 (42.4)	98 (20.1)	30 (6.1)	77	565	0.68
第2期	2 (0.4)	136 (28.4)	216 (45.1)	93 (19.4)	32 (6.7)	85	564	0.69
第3期	6 (1.2)	138 (27.8)	220 (44.4)	99 (20.0)	33 (6.7)	66	562	0.68
第4期	6 (1.4)	118 (26.6)	204 (46.0)	91 (20.5)	24 (5.4)	116	559	0.70
平成22年度 第1期	6 (1.2)	132 (26.7)	230 (46.6)	91 (18.4)	35 (7.1)	63	557	0.70
第2期	2 (0.4)	119 (24.5)	225 (46.4)	95 (19.6)	44 (9.1)	73	558	0.70
第3期	3 (0.6)	128 (26.2)	215 (44.1)	95 (19.5)	47 (9.6)	66	554	0.71
第4期	4 (0.9)	110 (25.3)	192 (44.1)	89 (20.5)	40 (9.2)	116	551	0.71

(): 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-3-3. 身体状況の推移（各時点の事業対象者）

	身体状況の総合スコア					計	1～3未満 (再掲)
	1～2未満	2～3未満	3～4未満	4～5	不明		
平成5年度 第1期	214 (56.8)	101 (26.8)	50 (13.3)	12 (3.2)	8	385	315 (83.6)
平成6年度 第1期	254 (56.1)	135 (29.8)	51 (11.3)	13 (2.9)	10	463	389 (85.9)
平成7年度 第1期	269 (55.5)	140 (28.9)	61 (12.6)	15 (3.1)	5	490	409 (84.2)
平成8年度 第1期	293 (53.8)	162 (29.7)	75 (13.8)	15 (2.8)	8	553	455 (83.0)
平成9年度 第1期	232 (39.9)	233 (40.0)	110 (18.9)	7 (1.2)	39	621	465 (79.9)
平成10年度 第1期	217 (35.4)	268 (43.7)	121 (19.7)	7 (1.1)	45	658	485 (79.1)
平成11年度 第1期	217 (34.3)	247 (39.0)	157 (24.8)	12 (1.9)	33	666	464 (73.3)
平成12年度 第1期	197 (31.2)	268 (42.4)	156 (24.7)	11 (1.7)	45	677	465 (73.6)
平成13年度 第1期	187 (29.5)	261 (41.2)	175 (27.6)	11 (1.7)	32	666	448 (70.7)
平成14年度 第1期	191 (29.8)	280 (43.6)	157 (24.5)	14 (2.2)	24	666	471 (73.4)
平成15年度 第1期	177 (28.0)	253 (40.0)	184 (29.1)	19 (3.0)	29	662	430 (67.9)
平成16年度 第1期	166 (27.0)	268 (43.6)	160 (26.1)	20 (3.3)	31	645	434 (70.7)
平成17年度 第1期	160 (26.7)	257 (42.8)	168 (28.0)	15 (2.5)	33	633	417 (69.5)
平成18年度 第1期	157 (26.1)	241 (40.1)	183 (30.4)	20 (3.3)	16	617	398 (66.1)
平成19年度 第1期	154 (26.7)	240 (41.6)	163 (28.2)	20 (3.5)	24	601	394 (68.3)
平成20年度 第1期	151 (26.5)	233 (40.9)	162 (28.4)	24 (4.2)	16	586	384 (67.4)
第2期	152 (27.2)	208 (37.3)	173 (31.0)	25 (4.5)	19	577	360 (64.5)
第3期	149 (27.0)	214 (38.8)	166 (30.1)	22 (4.0)	23	574	363 (65.9)
第4期	159 (28.6)	198 (35.6)	178 (32.0)	21 (3.8)	14	570	357 (64.1)
平成21年度 第1期	137 (25.1)	230 (42.1)	168 (30.8)	11 (2.0)	19	565	367 (67.1)
第2期	147 (26.7)	217 (39.5)	169 (30.7)	17 (3.1)	14	564	364 (66.2)
第3期	139 (25.7)	218 (40.3)	168 (31.1)	16 (3.0)	21	562	357 (65.9)
第4期	141 (26.0)	212 (39.0)	176 (32.4)	14 (2.6)	16	559	353 (64.9)
平成22年度 第1期	143 (26.4)	216 (39.9)	165 (30.4)	18 (3.3)	15	557	359 (66.2)
第2期	149 (27.5)	210 (38.7)	164 (30.3)	19 (3.5)	16	558	359 (66.2)
第3期	145 (26.7)	202 (37.1)	178 (32.7)	19 (3.5)	10	554	347 (63.8)
第4期	144 (26.8)	208 (38.7)	160 (29.8)	25 (4.7)	14	551	352 (65.5)

() : 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-3-4. 日常生活動作の推移（各時点の事業対象者）

	日常生活動作					計	1 および 2 (再掲)
	1	2	3	4 (4~8)	不明		
平成5年度 第1期	236 (66.5)	86 (24.2)	19 (5.4)	14 (3.9)	30	385	322 (90.7)
平成6年度 第1期	280 (67.8)	90 (21.8)	22 (5.3)	21 (5.1)	50	463	370 (89.6)
平成7年度 第1期	287 (66.3)	103 (23.8)	17 (3.9)	26 (6.0)	57	490	390 (90.1)
平成8年度 第1期	330 (66.8)	110 (22.3)	28 (5.7)	26 (5.3)	59	553	440 (89.1)
平成9年度 第1期	236 (43.5)	159 (29.3)	75 (13.8)	73 (13.4)	78	621	395 (72.7)
平成10年度 第1期	230 (40.4)	181 (31.8)	88 (15.4)	71 (12.5)	88	658	411 (72.1)
平成11年度 第1期	224 (37.9)	199 (33.7)	83 (14.0)	85 (14.4)	75	666	423 (71.6)
平成12年度 第1期	202 (34.9)	197 (34.1)	88 (15.2)	91 (15.7)	99	677	399 (69.0)
平成13年度 第1期	196 (33.9)	196 (33.9)	99 (17.1)	88 (15.2)	87	666	392 (67.7)
平成14年度 第1期	192 (32.5)	205 (34.7)	106 (17.9)	88 (14.9)	75	666	397 (67.2)
平成15年度 第1期	176 (30.5)	186 (32.2)	121 (21.0)	94 (16.3)	85	662	362 (62.7)
平成16年度 第1期	171 (28.0)	191 (31.3)	139 (22.7)	110 (18.0)	34	645	362 (59.2)
平成17年度 第1期	173 (29.1)	191 (32.1)	117 (19.7)	114 (19.2)	38	633	364 (61.2)
平成18年度 第1期	155 (25.1)	186 (30.1)	124 (20.1)	123 (19.9)	29	617	341 (55.3)
平成19年度 第1期	153 (27.0)	182 (32.1)	124 (21.9)	108 (19.0)	34	601	335 (59.1)
平成20年度 第1期	145 (25.5)	175 (30.8)	140 (24.6)	109 (19.2)	17	586	320 (56.2)
第2期	145 (26.0)	165 (29.6)	131 (23.5)	117 (21.0)	19	577	310 (55.6)
第3期	140 (25.2)	163 (29.4)	134 (24.1)	118 (21.3)	19	574	303 (54.6)
第4期	144 (25.9)	169 (30.4)	131 (23.6)	112 (20.1)	14	570	313 (56.3)
平成21年度 第1期	143 (26.5)	165 (30.6)	134 (24.8)	98 (18.1)	25	565	308 (57.0)
第2期	144 (26.6)	172 (31.7)	128 (23.6)	98 (18.1)	22	564	316 (58.3)
第3期	139 (25.8)	159 (29.5)	134 (24.9)	107 (19.9)	23	562	298 (55.3)
第4期	141 (25.2)	164 (29.3)	132 (23.6)	105 (18.8)	17	559	305 (54.6)
平成22年度 第1期	140 (25.7)	166 (30.5)	122 (22.4)	116 (21.3)	13	557	306 (56.3)
第2期	139 (25.5)	163 (29.9)	127 (23.3)	116 (21.3)	13	558	302 (55.4)
第3期	138 (25.7)	150 (28.0)	130 (24.3)	118 (22.0)	18	554	288 (53.7)
第4期	141 (26.2)	149 (27.7)	134 (24.9)	114 (21.2)	13	551	290 (53.9)

(): 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-3-5. HIV-RNA量の推移（各時点の事業対象者）

	HIV-RNA量					計	中央値
	～400未満	400～ 1000未満	1000～ 10000未満	10000以上	不明		
平成9年度 第1期	109 (30.0)	30 (8.3)	112 (30.9)	112 (30.9)	258	621	2600
平成10年度 第1期	207 (38.3)	71 (13.1)	161 (29.8)	102 (18.9)	117	658	930
平成11年度 第1期	284 (48.6)	52 (8.9)	161 (27.6)	87 (14.9)	82	666	435
平成12年度 第1期	325 (55.1)	48 (8.1)	135 (22.9)	82 (13.9)	87	677	400 未満
平成13年度 第1期	346 (59.9)	39 (6.7)	118 (20.4)	75 (13.0)	88	666	400 未満
平成14年度 第1期	356 (60.4)	48 (8.1)	113 (19.2)	72 (12.2)	77	666	400 未満
平成15年度 第1期	353 (62.5)	34 (6.0)	93 (16.5)	85 (15.0)	97	662	400 未満
平成16年度 第1期	371 (64.0)	40 (6.9)	86 (14.8)	83 (14.3)	65	645	400 未満
平成17年度 第1期	379 (68.7)	24 (4.3)	71 (12.9)	78 (14.1)	81	633	400 未満
平成18年度 第1期	410 (73.5)	29 (5.2)	68 (12.2)	51 (9.1)	59	617	400 未満
平成19年度 第1期	414 (76.2)	27 (5.0)	51 (9.4)	51 (9.4)	58	601	400 未満
平成20年度 第1期	415 (77.9)	37 (6.9)	44 (8.3)	37 (6.9)	53	586	400 未満
第2期	421 (79.6)	23 (4.3)	48 (9.1)	37 (7.0)	48	577	400 未満
第3期	434 (82.2)	15 (2.8)	45 (8.5)	34 (6.4)	46	574	400 未満
第4期	384 (81.9)	21 (4.5)	38 (8.1)	26 (5.5)	101	570	400 未満
平成21年度 第1期	442 (84.8)	16 (3.1)	32 (6.1)	31 (6.0)	44	565	400 未満
第2期	439 (85.7)	16 (3.1)	35 (6.8)	22 (4.3)	52	564	400 未満
第3期	455 (86.3)	16 (3.0)	28 (5.3)	28 (5.3)	35	562	400 未満
第4期	406 (88.3)	10 (2.2)	24 (5.2)	20 (4.3)	99	559	400 未満
平成22年度 第1期	466 (90.0)	8 (1.5)	33 (6.4)	11 (2.1)	39	557	400 未満
第2期	467 (90.7)	12 (2.3)	24 (4.7)	12 (2.3)	43	558	400 未満
第3期	467 (90.9)	9 (1.8)	15 (2.9)	23 (4.5)	40	554	400 未満
第4期	416 (90.4)	10 (2.2)	15 (3.3)	19 (4.1)	91	551	400 未満

() : 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-3-6. 抗HIV薬の併用区分の推移（各時点の事業対象者）

	抗HIV薬の併用区分								計
	投与なし (投与歴なし)	投与なし (投与歴あり)	NRTI 1剤	NRTI 2剤	NRTI 2剤+ PI 1・2剤	NRTI 2剤+ NNRTI	その他	不明	
平成5年度 第1期	4 (57.1)	0 (0.0)	2 (28.6)	1 (14.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	378	385
平成6年度 第1期	128 (39.4)	28 (8.6)	128 (39.4)	41 (12.6)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	138	463
平成7年度 第1期	128 (34.0)	39 (10.4)	147 (39.1)	62 (16.5)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	114	490
平成8年度 第1期	133 (32.0)	33 (8.0)	155 (37.3)	93 (22.4)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (0.2)	138	553
平成9年度 第1期	132 (23.7)	20 (3.6)	58 (10.4)	220 (39.5)	92 (16.5)	0 (0.0)	35 (6.3)	64	621
平成10年度 第1期	128 (21.1)	31 (5.1)	24 (3.9)	168 (27.6)	229 (37.7)	2 (0.3)	26 (4.3)	50	658
平成11年度 第1期	126 (20.2)	30 (4.8)	17 (2.7)	125 (20.1)	299 (48.0)	6 (1.0)	20 (3.2)	43	666
平成12年度 第1期	119 (19.2)	41 (6.6)	12 (1.9)	96 (15.5)	279 (44.9)	34 (5.5)	40 (6.4)	56	677
平成13年度 第1期	98 (16.3)	33 (5.5)	12 (2.0)	83 (13.8)	275 (45.6)	63 (10.4)	39 (6.5)	63	666
平成14年度 第1期	113 (17.9)	51 (8.1)	6 (1.0)	77 (12.2)	251 (39.8)	90 (14.3)	42 (6.7)	36	666
平成15年度 第1期	100 (16.6)	63 (10.4)	4 (0.7)	66 (10.9)	223 (36.9)	97 (16.1)	51 (8.4)	58	662
平成16年度 第1期	107 (17.0)	67 (10.6)	4 (0.6)	58 (9.2)	239 (37.9)	111 (17.6)	45 (7.1)	14	645
平成17年度 第1期	98 (16.0)	65 (10.6)	3 (0.5)	54 (8.8)	229 (37.4)	111 (18.1)	53 (8.6)	20	633
平成18年度 第1期	91 (15.2)	60 (10.1)	5 (0.8)	39 (6.5)	241 (40.4)	114 (19.1)	47 (7.9)	20	617
平成19年度 第1期	76 (13.1)	45 (7.7)	3 (0.5)	31 (5.3)	267 (45.9)	113 (19.4)	47 (8.1)	19	601
平成20年度 第1期	70 (12.2)	33 (5.7)	2 (0.3)	29 (5.0)	275 (47.7)	112 (19.4)	55 (9.5)	10	586
第2期	67 (11.8)	35 (6.2)	2 (0.4)	28 (4.9)	264 (46.6)	108 (19.1)	62 (11.0)	11	577
第3期	62 (11.0)	36 (6.4)	2 (0.4)	27 (4.8)	258 (45.6)	108 (19.1)	73 (12.9)	8	574
第4期	61 (11.0)	32 (5.8)	2 (0.4)	24 (4.3)	248 (44.6)	104 (18.7)	85 (15.3)	14	570
平成21年度 第1期	63 (11.3)	28 (5.0)	1 (0.2)	22 (3.9)	243 (43.4)	111 (19.8)	92 (16.4)	5	565
第2期	62 (11.1)	29 (5.2)	1 (0.2)	20 (3.6)	233 (41.6)	111 (19.8)	104 (18.6)	4	564
第3期	62 (11.1)	26 (4.7)	1 (0.2)	19 (3.4)	221 (39.6)	108 (19.4)	121 (21.7)	4	562
第4期	57 (10.3)	24 (4.4)	1 (0.2)	18 (3.3)	219 (39.7)	106 (19.2)	126 (22.9)	8	559
平成22年度 第1期	54 (9.8)	26 (4.7)	1 (0.2)	17 (3.1)	212 (38.5)	108 (19.6)	133 (24.1)	6	557
第2期	54 (9.8)	26 (4.7)	1 (0.2)	17 (3.1)	206 (37.4)	107 (19.4)	140 (25.4)	7	558
第3期	51 (9.3)	28 (5.1)	1 (0.2)	15 (2.7)	198 (36.1)	104 (18.9)	152 (27.7)	5	554
第4期	51 (9.4)	26 (4.8)	1 (0.2)	16 (3.0)	188 (34.7)	101 (18.6)	159 (29.3)	9	551

(): 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-3-7. 抗HIV薬の服用状況の推移（各時点の事業対象者）

	服用状況						投与なし	投与不明	計
	全部服用	殆ど服用	半分服用	少し服用	服用せず	不明			
平成9年度 第1期	301 (78.6)	45 (11.7)	25 (6.5)	8 (2.1)	4 (1.0)	22	152	64	621
平成10年度 第1期	346 (79.9)	57 (13.2)	21 (4.8)	6 (1.4)	3 (0.7)	16	159	50	658
平成11年度 第1期	377 (84.0)	54 (12.0)	12 (2.7)	6 (1.3)	0 (0.0)	18	156	43	666
平成12年度 第1期	376 (86.0)	39 (8.9)	14 (3.2)	8 (1.8)	0 (0.0)	24	160	56	677
平成13年度 第1期	378 (85.3)	43 (9.7)	14 (3.2)	7 (1.6)	1 (0.2)	29	131	63	666
平成14年度 第1期	388 (87.8)	34 (7.7)	14 (3.2)	6 (1.4)	0 (0.0)	24	164	36	666
平成15年度 第1期	380 (89.6)	32 (7.5)	9 (2.1)	3 (0.7)	0 (0.0)	17	163	58	662
平成16年度 第1期	403 (88.4)	34 (7.5)	9 (2.0)	5 (1.1)	5 (1.1)	1	174	14	645
平成17年度 第1期	407 (90.8)	20 (4.5)	10 (2.2)	6 (1.3)	5 (1.1)	2	163	20	633
平成18年度 第1期	406 (91.0)	21 (4.7)	12 (2.7)	6 (1.3)	1 (0.2)	0	151	20	617
平成19年度 第1期	421 (92.5)	16 (3.5)	10 (2.2)	4 (0.9)	4 (0.9)	6	121	19	601
平成20年度 第1期	439 (93.6)	17 (3.6)	5 (1.1)	5 (1.1)	3 (0.6)	4	103	10	586
第2期	432 (93.9)	16 (3.5)	5 (1.1)	3 (0.7)	4 (0.9)	4	102	11	577
第3期	435 (93.8)	15 (3.2)	7 (1.5)	4 (0.9)	3 (0.6)	4	98	8	574
第4期	430 (93.7)	15 (3.3)	5 (1.1)	5 (1.1)	4 (0.9)	4	93	14	570
平成21年度 第1期	437 (93.8)	14 (3.0)	7 (1.5)	4 (0.9)	4 (0.9)	3	91	5	565
第2期	439 (94.2)	13 (2.8)	8 (1.7)	3 (0.6)	3 (0.6)	3	91	4	564
第3期	442 (94.6)	12 (2.6)	5 (1.1)	3 (0.6)	5 (1.1)	3	88	4	562
第4期	443 (94.9)	13 (2.8)	6 (1.3)	2 (0.4)	3 (0.6)	3	81	8	559
平成22年度 第1期	437 (95.0)	15 (3.3)	4 (0.9)	1 (0.2)	3 (0.7)	11	80	6	557
第2期	436 (95.0)	17 (3.7)	2 (0.4)	1 (0.2)	3 (0.7)	12	80	7	558
第3期	436 (94.8)	15 (3.3)	3 (0.7)	2 (0.4)	4 (0.9)	10	79	5	554
第4期	435 (96.2)	11 (2.4)	2 (0.4)	1 (0.2)	3 (0.7)	13	77	9	551

() : 各行の計より投与不明、投与なし、服用状況不明を除いた数を分母とする%

表4-3-8. 抗HIV薬の副作用の推移（各時点の事業対象者）

	副作用			抗HIV薬 投与あり	副作用（項目別）			
	あり	なし	不明		嘔気	下痢	口内炎	貧血
平成9年度第1期	93 (23.0)	—	—	405	42 (10.4)	16 (4.0)	9 (2.2)	12 (3.0)
平成10年度第1期	127 (28.3)	—	—	449	45 (10.0)	49 (10.9)	7 (1.6)	6 (1.3)
平成11年度第1期	139 (29.8)	—	—	467	37 (7.9)	82 (17.6)	5 (1.1)	10 (2.1)
平成12年度第1期	141 (30.6)	—	—	461	30 (6.5)	88 (19.1)	9 (2.0)	8 (1.7)
平成13年度第1期	143 (30.3)	—	—	472	30 (6.4)	80 (16.9)	5 (1.1)	5 (1.1)
平成14年度第1期	145 (31.1)	—	—	466	27 (5.8)	75 (16.1)	3 (0.6)	8 (1.7)
平成15年度第1期	143 (32.4)	—	—	441	26 (5.9)	59 (13.4)	3 (0.7)	5 (1.1)
平成16年度第1期	175 (38.3)	274 (60.0)	8 (1.8)	457	28 (6.1)	67 (14.7)	5 (1.1)	12 (2.6)
平成17年度第1期	166 (36.9)	271 (60.2)	13 (2.9)	450	25 (5.6)	60 (13.3)	4 (0.9)	13 (2.9)
平成18年度第1期	156 (35.0)	261 (58.5)	29 (6.5)	446	22 (4.9)	59 (13.2)	7 (1.6)	12 (2.7)
平成19年度第1期	139 (30.2)	273 (59.2)	49 (10.6)	461	21 (4.6)	38 (8.2)	5 (1.1)	9 (2.0)
平成20年度第1期	149 (31.5)	306 (64.7)	18 (3.8)	473	20 (4.2)	32 (6.8)	5 (1.1)	9 (1.9)
第2期	148 (31.9)	300 (64.7)	16 (3.4)	464	20 (4.3)	31 (6.7)	3 (0.6)	8 (1.7)
第3期	146 (31.2)	307 (65.6)	15 (3.2)	468	20 (4.3)	26 (5.6)	5 (1.1)	6 (1.3)
第4期	135 (29.2)	310 (67.0)	18 (3.9)	463	23 (5.0)	26 (5.6)	3 (0.6)	7 (1.5)
平成21年度第1期	129 (27.5)	323 (68.9)	17 (3.6)	469	12 (2.6)	26 (5.5)	3 (0.6)	9 (1.9)
第2期	125 (26.7)	326 (69.5)	18 (3.8)	469	8 (1.7)	30 (6.4)	4 (0.9)	10 (2.1)
第3期	127 (27.0)	329 (70.0)	14 (3.0)	470	9 (1.9)	28 (6.0)	3 (0.6)	8 (1.7)
第4期	117 (24.9)	337 (71.7)	16 (3.4)	470	9 (1.9)	27 (5.7)	4 (0.9)	7 (1.5)
平成22年度第1期	129 (27.4)	332 (70.5)	10 (2.1)	471	15 (3.2)	25 (5.3)	1 (0.2)	7 (1.5)
第2期	129 (27.4)	332 (70.5)	10 (2.1)	471	15 (3.2)	26 (5.5)	1 (0.2)	8 (1.7)
第3期	124 (26.4)	335 (71.3)	11 (2.3)	470	13 (2.8)	23 (4.9)	2 (0.4)	7 (1.5)
第4期	116 (24.9)	338 (72.7)	11 (2.4)	465	13 (2.8)	21 (4.5)	2 (0.4)	7 (1.5)

	副作用（項目別）							
	血尿	しびれ	皮疹	頭痛	中枢神経症状	リボスτροφイー	黄疸	その他
平成9年度第1期	9 (2.2)	9 (2.2)	9 (2.2)	5 (1.2)	—	—	—	20 (4.9)
平成10年度第1期	11 (2.4)	10 (2.2)	13 (2.9)	12 (2.7)	—	—	—	31 (6.9)
平成11年度第1期	4 (0.9)	15 (3.2)	7 (1.5)	6 (1.3)	—	—	—	23 (4.9)
平成12年度第1期	2 (0.4)	10 (2.2)	7 (1.5)	9 (2.0)	—	—	—	24 (5.2)
平成13年度第1期	3 (0.6)	11 (2.3)	7 (1.5)	7 (1.5)	—	—	—	34 (7.2)
平成14年度第1期	4 (0.9)	14 (3.0)	7 (1.5)	2 (0.4)	19 (4.1)	18 (3.9)	—	19 (4.1)
平成15年度第1期	4 (0.9)	15 (3.4)	4 (0.9)	6 (1.4)	25 (5.7)	47 (10.7)	—	17 (3.9)
平成16年度第1期	3 (0.7)	18 (3.9)	12 (2.6)	11 (2.4)	20 (4.4)	51 (11.2)	—	33 (7.2)
平成17年度第1期	2 (0.4)	16 (3.6)	7 (1.6)	11 (2.4)	29 (6.4)	41 (9.1)	—	37 (8.2)
平成18年度第1期	4 (0.9)	12 (2.7)	12 (2.7)	8 (1.8)	18 (4.0)	42 (9.4)	21 (4.7)	26 (5.8)
平成19年度第1期	3 (0.7)	7 (1.5)	11 (2.4)	8 (1.7)	22 (4.8)	35 (7.6)	26 (5.6)	23 (5.0)
平成20年度第1期	2 (0.4)	7 (1.5)	8 (1.7)	8 (1.7)	21 (4.4)	44 (9.3)	29 (6.1)	30 (6.3)
第2期	4 (0.9)	7 (1.5)	8 (1.7)	7 (1.5)	19 (4.1)	42 (9.1)	26 (5.6)	33 (7.1)
第3期	3 (0.6)	6 (1.3)	7 (1.5)	9 (1.9)	20 (4.3)	43 (9.2)	28 (6.0)	29 (6.2)
第4期	3 (0.6)	7 (1.5)	5 (1.1)	10 (2.2)	18 (3.9)	42 (9.1)	25 (5.4)	28 (6.0)
平成21年度第1期	0 (0.0)	5 (1.1)	9 (1.9)	10 (2.1)	12 (2.6)	40 (8.5)	26 (5.5)	26 (5.5)
第2期	0 (0.0)	6 (1.3)	9 (1.9)	11 (2.3)	12 (2.6)	40 (8.5)	25 (5.3)	23 (4.9)
第3期	2 (0.4)	8 (1.7)	9 (1.9)	11 (2.3)	10 (2.1)	39 (8.3)	26 (5.5)	27 (5.7)
第4期	0 (0.0)	7 (1.5)	8 (1.7)	13 (2.8)	11 (2.3)	39 (8.3)	23 (4.9)	23 (4.9)
平成22年度第1期	1 (0.2)	5 (1.1)	7 (1.5)	8 (1.7)	14 (3.0)	49 (10.4)	27 (5.7)	20 (4.2)
第2期	1 (0.2)	5 (1.1)	6 (1.3)	9 (1.9)	12 (2.5)	49 (10.4)	27 (5.7)	17 (3.6)
第3期	1 (0.2)	4 (0.9)	7 (1.5)	8 (1.7)	13 (2.8)	48 (10.2)	26 (5.5)	17 (3.6)
第4期	2 (0.4)	5 (1.1)	6 (1.3)	9 (1.9)	11 (2.4)	47 (10.1)	25 (5.4)	13 (2.8)

() : 抗HIV薬投与ありにしめる%

4. 臨床・日常生活・治療状況の推移（平成5年度第4期事業対象者）

本節では、以下の表を示した。

表4-4-1. CD4値の推移（平成5年度第4期事業対象者）

表4-4-2. CD4/CD8比の推移（平成5年度第4期事業対象者）

表4-4-3. 身体状況の推移（平成5年度第4期事業対象者）

表4-4-4. 日常生活動作の推移（平成5年度第4期事業対象者）

表4-4-5. HIV-RNA量の推移（平成5年度第4期事業対象者）

表4-4-6. 抗HIV薬の併用区分の推移（平成5年度第4期事業対象者）

表4-4-7. 抗HIV薬の服用状況の推移（平成5年度第4期事業対象者）

表4-4-8. 抗HIV薬の副作用の推移（平成5年度第4期事業対象者）

表4-4-1. CD4値の推移（平成5年度第4期事業対象者）

	CD4 値						計	中央値	
	AIDS発病・死亡	～200未満	200～350未満	350～500未満	500以上	不明		AIDS発病・死亡	
								含む	含まず
平成5年度 第4期	8 (2.0)	125 (31.3)	118 (29.5)	96 (24.0)	53 (13.3)	17	417	287	289
平成6年度 第1期	15 (5.0)	92 (30.6)	90 (29.9)	61 (20.3)	43 (14.3)	116	417	276	288
平成7年度 第1期	64 (18.7)	93 (27.2)	78 (22.8)	65 (19.0)	42 (12.3)	75	417	233	293
平成8年度 第1期	99 (28.1)	76 (21.6)	79 (22.4)	62 (17.6)	36 (10.2)	65	417	203	302
平成9年度 第1期	114 (29.8)	77 (20.1)	79 (20.6)	70 (18.3)	43 (11.2)	34	417	206	307
平成10年度 第1期	121 (31.5)	60 (15.6)	81 (21.1)	69 (18.0)	53 (13.8)	33	417	220	340
平成11年度 第1期	129 (33.0)	39 (10.0)	86 (22.0)	79 (20.2)	58 (14.8)	26	417	251	364
平成12年度 第1期	135 (33.8)	33 (8.3)	88 (22.1)	72 (18.0)	71 (17.8)	18	417	271	368
平成13年度 第1期	141 (36.2)	32 (8.2)	68 (17.5)	79 (20.3)	69 (17.7)	28	417	243	390
平成14年度 第1期	148 (38.0)	26 (6.7)	75 (19.3)	61 (15.7)	79 (20.3)	28	417	247	392
平成15年度 第1期	157 (40.4)	33 (8.5)	66 (17.0)	63 (16.2)	70 (18.0)	28	417	221	399
平成16年度 第1期	163 (40.8)	30 (7.5)	67 (16.8)	72 (18.0)	68 (17.0)	17	417	222	400
平成17年度 第1期	173 (44.0)	24 (6.1)	59 (15.0)	61 (15.5)	76 (19.3)	24	417	196	407
平成18年度 第1期	180 (45.2)	33 (8.3)	64 (16.1)	45 (11.3)	76 (19.1)	19	417	166	377
平成19年度 第1期	187 (46.9)	24 (6.0)	67 (16.8)	54 (13.5)	67 (16.8)	18	417	151	380
平成20年度 第1期	200 (49.4)	30 (7.4)	52 (12.8)	69 (17.0)	54 (13.3)	12	417	54	398
平成20年度 第2期	201 (49.1)	21 (5.1)	56 (13.7)	67 (16.4)	64 (15.6)	8	417	56	407
平成20年度 第3期	204 (51.1)	18 (4.5)	63 (15.8)	49 (12.3)	65 (16.3)	18	417	*	396
平成20年度 第4期	207 (53.5)	16 (4.1)	50 (12.9)	51 (13.2)	63 (16.3)	30	417	*	418
平成21年度 第1期	207 (51.2)	14 (3.5)	54 (13.4)	51 (12.6)	78 (19.3)	13	417	*	420
平成21年度 第2期	208 (50.9)	17 (4.2)	53 (13.0)	66 (16.1)	65 (15.9)	8	417	*	419
平成21年度 第3期	208 (51.1)	20 (4.9)	58 (14.3)	46 (11.3)	75 (18.4)	10	417	*	423
平成21年度 第4期	209 (53.7)	24 (6.2)	55 (14.1)	41 (10.5)	60 (15.4)	28	417	*	407
平成22年度 第1期	210 (51.9)	22 (5.4)	48 (11.9)	57 (14.1)	68 (16.8)	12	417	*	413
平成22年度 第2期	213 (52.5)	19 (4.7)	53 (13.1)	52 (12.8)	69 (17.0)	11	417	*	417
平成22年度 第3期	214 (53.0)	15 (3.7)	51 (12.6)	48 (11.9)	76 (18.8)	13	417	*	431
平成22年度 第4期	219 (55.0)	23 (5.8)	41 (10.3)	46 (11.6)	69 (17.3)	19	417	*	426

() : 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

* : データがある者の中で AIDS 発病・死亡が半数以上のため、中央値の算定不可

表4-4-2. CD4/CD8比の推移（平成5年度第4期事業対象者）

	CD4 / CD8 比							計	中央値	
	AIDS発病・死亡	～0.10未満	0.10～0.50未満	0.50～1.00未満	1.00～1.50未満	1.50以上	不明		AIDS発病・死亡 含む	含まず
	平成5年度 第4期	8 (2.0)	39 (9.9)	227 (57.9)	106 (27.0)	11 (2.8)	1 (0.3)		25	417
平成6年度 第1期	15 (5.1)	41 (13.9)	153 (51.7)	80 (27.0)	4 (1.4)	3 (1.0)	121	417	0.30	0.31
平成7年度 第1期	64 (18.7)	30 (8.8)	153 (44.7)	88 (25.7)	7 (2.0)	0 (0.0)	75	417	0.26	0.35
平成8年度 第1期	99 (28.1)	33 (9.4)	146 (41.5)	70 (19.9)	4 (1.1)	0 (0.0)	65	417	0.20	0.34
平成9年度 第1期	114 (30.2)	16 (4.2)	150 (39.7)	91 (24.1)	7 (1.9)	0 (0.0)	39	417	0.26	0.40
平成10年度 第1期	121 (31.7)	12 (3.1)	131 (34.3)	104 (27.2)	12 (3.1)	2 (0.5)	35	417	0.28	0.45
平成11年度 第1期	129 (33.9)	12 (3.1)	123 (32.3)	96 (25.2)	19 (5.0)	2 (0.5)	36	417	0.29	0.48
平成12年度 第1期	135 (34.5)	6 (1.5)	120 (30.7)	102 (26.1)	21 (5.4)	7 (1.8)	26	417	0.34	0.50
平成13年度 第1期	141 (37.3)	4 (1.1)	103 (27.2)	102 (27.0)	26 (6.9)	2 (0.5)	39	417	0.30	0.53
平成14年度 第1期	148 (39.2)	1 (0.3)	98 (25.9)	98 (25.9)	27 (7.1)	6 (1.6)	39	417	0.31	0.53
平成15年度 第1期	157 (42.1)	2 (0.5)	90 (24.1)	87 (23.3)	30 (8.0)	7 (1.9)	44	417	0.28	0.56
平成16年度 第1期	163 (43.5)	3 (0.8)	84 (22.4)	90 (24.0)	27 (7.2)	8 (2.1)	42	417	0.25	0.55
平成17年度 第1期	173 (45.8)	4 (1.1)	72 (19.0)	95 (25.1)	24 (6.3)	10 (2.6)	39	417	0.21	0.58
平成18年度 第1期	180 (46.5)	5 (1.3)	63 (16.3)	106 (27.4)	20 (5.2)	13 (3.4)	30	417	0.17	0.64
平成19年度 第1期	187 (48.7)	1 (0.3)	62 (16.1)	87 (22.7)	32 (8.3)	15 (3.9)	33	417	0.16	0.64
平成20年度 第1期	200 (50.9)	4 (1.0)	56 (14.2)	85 (21.6)	36 (9.2)	12 (3.1)	24	417	*	0.68
第2期	201 (50.6)	2 (0.5)	56 (14.1)	80 (20.2)	45 (11.3)	13 (3.3)	20	417	*	0.75
第3期	204 (52.8)	3 (0.8)	47 (12.2)	74 (19.2)	44 (11.4)	14 (3.6)	31	417	*	0.70
第4期	207 (54.9)	0 (0.0)	46 (12.2)	66 (17.5)	43 (11.4)	15 (4.0)	40	417	*	0.78
平成21年度 第1期	207 (53.9)	2 (0.5)	47 (12.2)	72 (18.8)	45 (11.7)	11 (2.9)	33	417	*	0.71
第2期	208 (53.5)	1 (0.3)	46 (11.8)	84 (21.6)	38 (9.8)	12 (3.1)	28	417	*	0.72
第3期	208 (53.1)	1 (0.3)	49 (12.5)	76 (19.4)	47 (12.0)	11 (2.8)	25	417	*	0.70
第4期	209 (55.7)	1 (0.3)	47 (12.5)	69 (18.4)	40 (10.7)	9 (2.4)	42	417	*	0.72
平成22年度 第1期	210 (53.2)	2 (0.5)	51 (12.9)	82 (20.8)	39 (9.9)	11 (2.8)	22	417	*	0.74
第2期	213 (53.9)	1 (0.3)	45 (11.4)	77 (19.5)	40 (10.1)	19 (4.8)	22	417	*	0.72
第3期	214 (54.2)	1 (0.3)	44 (11.1)	76 (19.2)	43 (10.9)	17 (4.3)	22	417	*	0.80
第4期	219 (56.7)	1 (0.3)	41 (10.6)	70 (18.1)	37 (9.6)	18 (4.7)	31	417	*	0.77

(): 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

* : データがある者の中で AIDS 発病・死亡が半数以上のため、中央値の算定不可

表4-4-3. 身体状況の推移（平成5年度第4期事業対象者）

	身体状況の総合スコア						計	1～3未満（再掲）	
	1～2未満	2～3未満	3～4未満	4～5	AIDS発病・死亡	不明		人数	AIDS発病・死亡
									含む
平成5年度 第4期	234 (56.8)	106 (25.7)	55 (13.3)	9 (2.2)	8 (1.9)	5	417	340 (82.5)	(84.2)
平成6年度 第1期	220 (53.9)	118 (28.9)	45 (11.0)	10 (2.5)	15 (3.7)	9	417	338 (82.8)	(86.0)
平成7年度 第1期	197 (47.5)	97 (23.4)	49 (11.8)	8 (1.9)	64 (15.4)	2	417	294 (70.8)	(83.8)
平成8年度 第1期	163 (39.3)	97 (23.4)	47 (11.3)	9 (2.2)	99 (23.9)	2	417	260 (62.7)	(82.3)
平成9年度 第1期	110 (27.4)	112 (27.9)	61 (15.2)	4 (1.0)	114 (28.4)	16	417	222 (55.4)	(77.4)
平成10年度 第1期	91 (23.1)	113 (28.7)	63 (16.0)	6 (1.5)	121 (30.7)	23	417	204 (51.8)	(74.7)
平成11年度 第1期	91 (22.4)	103 (25.4)	74 (18.2)	9 (2.2)	129 (31.8)	11	417	194 (47.8)	(70.0)
平成12年度 第1期	81 (20.0)	110 (27.2)	72 (17.8)	6 (1.5)	135 (33.4)	13	417	191 (47.3)	(71.0)
平成13年度 第1期	80 (19.8)	98 (24.2)	77 (19.0)	9 (2.2)	141 (34.8)	12	417	178 (44.0)	(67.4)
平成14年度 第1期	71 (17.4)	110 (27.0)	69 (16.9)	10 (2.5)	148 (36.3)	9	417	181 (44.4)	(69.6)
平成15年度 第1期	62 (15.3)	95 (23.4)	80 (19.7)	12 (3.0)	157 (38.7)	11	417	157 (38.7)	(63.1)
平成16年度 第1期	62 (15.2)	98 (24.1)	70 (17.2)	14 (3.4)	163 (40.0)	10	417	160 (39.3)	(65.6)
平成17年度 第1期	68 (16.6)	89 (21.8)	70 (17.1)	9 (2.2)	173 (42.3)	8	417	157 (38.4)	(66.5)
平成18年度 第1期	62 (15.3)	85 (20.9)	68 (16.7)	11 (2.7)	180 (44.3)	11	417	147 (36.2)	(65.0)
平成19年度 第1期	57 (14.0)	91 (22.4)	60 (14.7)	12 (2.9)	187 (45.9)	10	417	148 (36.4)	(67.3)
平成20年度 第1期	52 (12.6)	90 (21.7)	64 (15.5)	8 (1.9)	200 (48.3)	3	417	142 (34.3)	(66.4)
平成20年度 第2期	55 (13.3)	80 (19.3)	68 (16.4)	10 (2.4)	201 (48.6)	3	417	135 (32.6)	(63.4)
平成20年度 第3期	56 (13.7)	79 (19.3)	63 (15.4)	7 (1.7)	204 (49.9)	8	417	135 (33.0)	(65.9)
平成20年度 第4期	58 (14.0)	74 (17.9)	65 (15.7)	10 (2.4)	207 (50.0)	3	417	132 (31.9)	(63.8)
平成21年度 第1期	53 (12.9)	79 (19.3)	64 (15.6)	7 (1.7)	207 (50.5)	7	417	132 (32.2)	(65.0)
平成21年度 第2期	56 (13.5)	77 (18.6)	64 (15.4)	10 (2.4)	208 (50.1)	2	417	133 (32.0)	(64.3)
平成21年度 第3期	52 (12.7)	78 (19.0)	64 (15.6)	9 (2.2)	208 (50.6)	6	417	130 (31.6)	(64.0)
平成21年度 第4期	50 (12.1)	79 (19.2)	64 (15.5)	10 (2.4)	209 (50.7)	5	417	129 (31.3)	(63.5)
平成22年度 第1期	55 (13.4)	75 (18.2)	63 (15.3)	8 (1.9)	210 (51.1)	6	417	130 (31.6)	(64.7)
平成22年度 第2期	52 (12.6)	74 (18.0)	64 (15.5)	9 (2.2)	213 (51.7)	5	417	126 (30.6)	(63.3)
平成22年度 第3期	49 (11.8)	73 (17.6)	68 (16.4)	10 (2.4)	214 (51.7)	3	417	122 (29.5)	(61.0)
平成22年度 第4期	53 (12.9)	70 (17.0)	62 (15.0)	8 (1.9)	219 (53.2)	5	417	123 (29.9)	(63.7)

(): 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-4-4. 日常生活動作の推移（平成5年度第4期事業対象者）

	日常生活動作						計	1 および 2 (再掲)		
	1	2	3	4(4~8)	AIDS発病・死亡	不明		人数	AIDS発病・死亡	
									含む	含まず
平成5年度 第4期	239 (67.1)	85 (23.9)	14 (3.9)	10 (2.8)	8 (2.2)	61	417	324	(91.0)	(93.1)
平成6年度 第1期	247 (66.0)	77 (20.6)	20 (5.3)	15 (4.0)	15 (4.0)	43	417	324	(86.6)	(90.3)
平成7年度 第1期	216 (57.4)	71 (18.9)	12 (3.2)	13 (3.5)	64 (17.0)	41	417	287	(76.3)	(92.0)
平成8年度 第1期	196 (51.4)	58 (15.2)	17 (4.5)	11 (2.9)	99 (26.0)	36	417	254	(66.7)	(90.1)
平成9年度 第1期	110 (28.6)	77 (20.0)	43 (11.2)	41 (10.6)	114 (29.6)	32	417	187	(48.6)	(69.0)
平成10年度 第1期	95 (24.9)	81 (21.3)	48 (12.6)	36 (9.4)	121 (31.8)	36	417	176	(46.2)	(67.7)
平成11年度 第1期	89 (22.9)	89 (22.9)	43 (11.1)	39 (10.0)	129 (33.2)	28	417	178	(45.8)	(68.5)
平成12年度 第1期	83 (21.4)	88 (22.7)	36 (9.3)	46 (11.9)	135 (34.8)	29	417	171	(44.1)	(67.6)
平成13年度 第1期	75 (19.2)	88 (22.5)	45 (11.5)	42 (10.7)	141 (36.1)	26	417	163	(41.7)	(65.2)
平成14年度 第1期	64 (16.3)	91 (23.2)	48 (12.2)	41 (10.5)	148 (37.8)	25	417	155	(39.5)	(63.5)
平成15年度 第1期	62 (15.8)	80 (20.4)	51 (13.0)	42 (10.7)	157 (40.1)	25	417	142	(36.2)	(60.4)
平成16年度 第1期	59 (14.6)	73 (18.0)	64 (15.8)	46 (11.4)	163 (40.2)	12	417	132	(32.6)	(54.5)
平成17年度 第1期	64 (15.8)	68 (16.7)	47 (11.6)	54 (13.3)	173 (42.6)	11	417	132	(32.5)	(56.7)
平成18年度 第1期	51 (12.6)	74 (18.3)	50 (12.3)	50 (12.3)	180 (44.4)	12	417	125	(30.9)	(55.6)
平成19年度 第1期	54 (13.3)	66 (16.3)	55 (13.6)	43 (10.6)	187 (46.2)	12	417	120	(29.6)	(55.0)
平成20年度 第1期	52 (12.6)	59 (14.3)	59 (14.3)	43 (10.4)	200 (48.4)	4	417	111	(26.9)	(52.1)
第2期	53 (12.9)	52 (12.6)	57 (13.8)	49 (11.9)	201 (48.8)	5	417	105	(25.5)	(49.8)
第3期	53 (12.9)	52 (12.6)	56 (13.6)	47 (11.4)	204 (49.5)	5	417	105	(25.5)	(50.5)
第4期	54 (13.1)	54 (13.1)	54 (13.1)	44 (10.7)	207 (50.1)	4	417	108	(26.2)	(52.4)
平成21年度 第1期	48 (11.7)	62 (15.1)	51 (12.4)	43 (10.5)	207 (50.4)	6	417	110	(26.8)	(53.9)
第2期	49 (11.9)	66 (16.1)	45 (10.9)	43 (10.5)	208 (50.6)	6	417	115	(28.0)	(56.7)
第3期	46 (11.2)	60 (14.6)	49 (12.0)	47 (11.5)	208 (50.7)	7	417	106	(25.9)	(52.5)
第4期	48 (11.7)	61 (14.8)	49 (11.9)	45 (10.9)	209 (50.7)	5	417	109	(26.5)	(53.7)
平成22年度 第1期	48 (11.6)	57 (13.8)	54 (13.1)	44 (10.7)	210 (50.8)	4	417	105	(25.4)	(51.7)
第2期	46 (11.1)	57 (13.8)	55 (13.3)	42 (10.2)	213 (51.6)	4	417	103	(24.9)	(51.5)
第3期	46 (11.1)	54 (13.0)	56 (13.5)	44 (10.6)	214 (51.7)	3	417	100	(24.2)	(50.0)
第4期	47 (11.4)	53 (12.8)	57 (13.8)	38 (9.2)	219 (52.9)	3	417	100	(24.2)	(51.3)

(): 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-4-5. HIV-RNA量の推移（平成5年度第4期事業対象者）

	HIV-RNA量							中央値		
	～400未満	400～ 1000未満	1000～ 10000未満	10000以上	AIDS発病・ 死亡	不明	計	AIDS発病・死亡		
								含む	含まず	
平成9年度 第1期	52 (17.6)	18 (6.1)	56 (19.0)	55 (18.6)	114 (38.6)	122	417	32000	2800	
平成10年度 第1期	89 (24.5)	36 (9.9)	70 (19.3)	47 (12.9)	121 (33.3)	54	417	6700	900	
平成11年度 第1期	132 (34.4)	20 (5.2)	62 (16.1)	41 (10.7)	129 (33.6)	33	417	4250	400未満	
平成12年度 第1期	148 (37.6)	17 (4.3)	58 (14.7)	36 (9.1)	135 (34.3)	23	417	3300	400未満	
平成13年度 第1期	146 (37.5)	22 (5.7)	50 (12.9)	30 (7.7)	141 (36.2)	28	417	2700	400未満	
平成14年度 第1期	147 (37.9)	25 (6.4)	42 (10.8)	26 (6.7)	148 (38.1)	29	417	3000	400未満	
平成15年度 第1期	143 (36.9)	15 (3.9)	38 (9.8)	35 (9.0)	157 (40.5)	29	417	7800	400未満	
平成16年度 第1期	154 (38.6)	14 (3.5)	32 (8.0)	36 (9.0)	163 (40.9)	18	417	8800	400未満	
平成17年度 第1期	152 (39.3)	8 (2.1)	23 (5.9)	31 (8.0)	173 (44.7)	30	417	24000	400未満	
平成18年度 第1期	163 (41.1)	15 (3.8)	26 (6.5)	13 (3.3)	180 (45.3)	20	417	7200	400未満	
平成19年度 第1期	164 (41.1)	11 (2.8)	19 (4.8)	18 (4.5)	187 (46.9)	18	417	17000	400未満	
平成20年度	第1期	168 (41.7)	10 (2.5)	12 (3.0)	13 (3.2)	200 (49.6)	14	417	100000	400未満
	第2期	165 (40.6)	9 (2.2)	19 (4.7)	12 (3.0)	201 (49.5)	11	417	103000	400未満
	第3期	165 (41.5)	3 (0.8)	15 (3.8)	11 (2.8)	204 (51.3)	19	417	*	400未満
	第4期	149 (38.7)	10 (2.6)	10 (2.6)	9 (2.3)	207 (53.8)	32	417	*	400未満
平成21年度	第1期	172 (42.8)	4 (1.0)	8 (2.0)	11 (2.7)	207 (51.5)	15	417	*	400未満
	第2期	176 (43.2)	4 (1.0)	11 (2.7)	8 (2.0)	208 (51.1)	10	417	*	400未満
	第3期	177 (43.3)	5 (1.2)	10 (2.4)	9 (2.2)	208 (50.9)	8	417	*	400未満
	第4期	158 (41.0)	5 (1.3)	8 (2.1)	5 (1.3)	209 (54.3)	32	417	*	400未満
平成22年度	第1期	178 (44.0)	1 (0.2)	12 (3.0)	4 (1.0)	210 (51.9)	12	417	*	400未満
	第2期	177 (43.7)	2 (0.5)	7 (1.7)	6 (1.5)	213 (52.6)	12	417	*	400未満
	第3期	175 (43.5)	2 (0.5)	4 (1.0)	7 (1.7)	214 (53.2)	15	417	*	400未満
	第4期	160 (40.5)	3 (0.8)	3 (0.8)	10 (2.5)	219 (55.4)	22	417	*	400未満

(): 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

* : データがある者の中で AIDS 発病・死亡が半数以上のため、中央値の算定不可

表4-4-6. 抗HIV薬の併用区分の推移（平成5年度第4期事業対象者）

	抗HIV薬の併用区分									計
	投与なし (投与歴なし)	投与なし (投与歴あり)	NRTI 1剤	NRTI 2剤	NRTI 2剤+ PI 1・2剤	NRTI 2剤+ NNRTI	その他	AIDS 発病・ 死亡	不明	
平成5年度 第4期	184 (45.4)	20 (4.9)	163 (40.2)	38 (9.4)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	8	4	417
平成6年度 第1期	117 (39.5)	26 (8.8)	115 (38.9)	38 (12.8)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	15	106	417
平成7年度 第1期	93 (32.7)	23 (8.1)	115 (40.5)	53 (18.7)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	64	69	417
平成8年度 第1期	71 (27.6)	24 (9.3)	103 (40.1)	59 (23.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	99	61	417
平成9年度 第1期	54 (19.5)	14 (5.1)	32 (11.6)	106 (38.3)	52 (18.8)	0 (0.0)	19 (6.9)	114	26	417
平成10年度 第1期	44 (16.1)	19 (6.9)	11 (4.0)	72 (26.3)	116 (42.3)	1 (0.4)	11 (4.0)	121	22	417
平成11年度 第1期	43 (15.9)	17 (6.3)	7 (2.6)	55 (20.3)	137 (50.6)	1 (0.4)	11 (4.1)	129	17	417
平成12年度 第1期	42 (15.7)	17 (6.3)	5 (1.9)	46 (17.2)	124 (46.3)	16 (6.0)	18 (6.7)	135	14	417
平成13年度 第1期	33 (12.9)	14 (5.5)	3 (1.2)	39 (15.2)	123 (48.0)	26 (10.2)	18 (7.0)	141	20	417
平成14年度 第1期	32 (12.6)	22 (8.7)	0 (0.0)	33 (13.0)	108 (42.7)	36 (14.2)	22 (8.7)	148	16	417
平成15年度 第1期	32 (12.9)	27 (10.9)	0 (0.0)	27 (10.9)	96 (38.7)	42 (16.9)	24 (9.7)	157	12	417
平成16年度 第1期	30 (12.0)	32 (12.8)	0 (0.0)	24 (9.6)	97 (38.8)	45 (18.0)	22 (8.8)	163	4	417
平成17年度 第1期	27 (11.4)	28 (11.9)	0 (0.0)	22 (9.3)	91 (38.6)	48 (20.3)	20 (8.5)	173	8	417
平成18年度 第1期	25 (10.9)	21 (9.2)	0 (0.0)	15 (6.6)	104 (45.4)	46 (20.1)	18 (7.9)	180	8	417
平成19年度 第1期	20 (8.9)	18 (8.0)	0 (0.0)	11 (4.9)	111 (49.6)	46 (20.5)	18 (8.0)	187	6	417
平成20年度 第1期	18 (8.4)	12 (5.6)	0 (0.0)	10 (4.7)	112 (52.1)	39 (18.1)	24 (11.2)	200	2	417
平成20年度 第2期	18 (8.5)	14 (6.6)	0 (0.0)	10 (4.7)	108 (50.7)	37 (17.4)	26 (12.2)	201	3	417
平成20年度 第3期	17 (8.1)	14 (6.6)	0 (0.0)	10 (4.7)	102 (48.3)	37 (17.5)	31 (14.7)	204	2	417
平成20年度 第4期	17 (8.3)	11 (5.4)	0 (0.0)	9 (4.4)	100 (48.8)	33 (16.1)	35 (17.1)	207	5	417
平成21年度 第1期	18 (8.6)	8 (3.8)	0 (0.0)	8 (3.8)	99 (47.4)	36 (17.2)	40 (19.1)	207	1	417
平成21年度 第2期	17 (8.2)	8 (3.8)	0 (0.0)	7 (3.4)	94 (45.2)	37 (17.8)	45 (21.6)	208	1	417
平成21年度 第3期	17 (8.2)	8 (3.8)	0 (0.0)	7 (3.4)	87 (41.8)	36 (17.3)	53 (25.5)	208	1	417
平成21年度 第4期	16 (7.8)	9 (4.4)	0 (0.0)	6 (2.9)	84 (41.0)	35 (17.1)	55 (26.8)	209	3	417
平成22年度 第1期	14 (6.9)	8 (3.9)	0 (0.0)	6 (2.9)	85 (41.7)	35 (17.2)	56 (27.5)	210	3	417
平成22年度 第2期	13 (6.5)	8 (4.0)	0 (0.0)	6 (3.0)	80 (39.8)	33 (16.4)	61 (30.3)	213	3	417
平成22年度 第3期	12 (5.9)	9 (4.5)	0 (0.0)	5 (2.5)	76 (37.6)	33 (16.3)	67 (33.2)	214	1	417
平成22年度 第4期	12 (6.2)	8 (4.1)	0 (0.0)	5 (2.6)	68 (34.9)	31 (15.9)	71 (36.4)	219	3	417

(): 各行の計より不明と AIDS 発病・死亡を除いた数を分母とする%

表4-4-7. 抗HIV薬の服用状況の推移（平成5年度第4期事業対象者）

	服用状況						投与なし	投与不明	AIDS発病・死亡	計
	全部服用	殆ど服用	半分服用	少し服用	服用せず	不明				
平成9年度 第1期	163 (80.7)	24 (11.9)	7 (3.5)	5 (2.5)	3 (1.5)	7	68	26	114	417
平成10年度 第1期	173 (83.6)	22 (10.6)	8 (3.9)	2 (1.0)	2 (1.0)	4	63	22	121	417
平成11年度 第1期	171 (84.7)	25 (12.4)	5 (2.5)	1 (0.5)	0 (0.0)	9	60	17	129	417
平成12年度 第1期	174 (87.0)	18 (9.0)	5 (2.5)	3 (1.5)	0 (0.0)	9	59	14	135	417
平成13年度 第1期	169 (85.4)	22 (11.1)	5 (2.5)	2 (1.0)	0 (0.0)	11	47	20	141	417
平成14年度 第1期	170 (87.6)	17 (8.8)	6 (3.1)	1 (0.5)	0 (0.0)	5	54	16	148	417
平成15年度 第1期	163 (87.6)	17 (9.1)	6 (3.2)	0 (0.0)	0 (0.0)	3	59	12	157	417
平成16年度 第1期	162 (86.6)	14 (7.5)	6 (3.2)	3 (1.6)	2 (1.1)	1	62	4	163	417
平成17年度 第1期	161 (89.4)	10 (5.6)	6 (3.3)	1 (0.6)	2 (1.1)	1	55	8	173	417
平成18年度 第1期	165 (90.2)	11 (6.0)	5 (2.7)	1 (0.5)	1 (0.5)	0	46	8	180	417
平成19年度 第1期	170 (92.4)	11 (6.0)	3 (1.6)	0 (0.0)	0 (0.0)	2	38	6	187	417
平成20年度 第1期	169 (92.3)	9 (4.9)	2 (1.1)	2 (1.1)	1 (0.5)	2	30	2	200	417
第2期	167 (93.3)	8 (4.5)	2 (1.1)	1 (0.6)	1 (0.6)	2	32	3	201	417
第3期	164 (91.6)	9 (5.0)	4 (2.2)	1 (0.6)	1 (0.6)	1	31	2	204	417
第4期	162 (92.0)	8 (4.5)	2 (1.1)	1 (0.6)	3 (1.7)	1	28	5	207	417
平成21年度 第1期	170 (93.4)	6 (3.3)	4 (2.2)	1 (0.5)	1 (0.5)	1	26	1	207	417
第2期	171 (94.0)	5 (2.7)	5 (2.7)	1 (0.5)	0 (0.0)	1	25	1	208	417
第3期	171 (94.0)	5 (2.7)	3 (1.6)	1 (0.5)	2 (1.1)	1	25	1	208	417
第4期	169 (94.4)	7 (3.9)	3 (1.7)	0 (0.0)	0 (0.0)	1	25	3	209	417
平成22年度 第1期	170 (96.6)	4 (2.3)	2 (1.1)	0 (0.0)	0 (0.0)	6	22	3	210	417
第2期	166 (95.4)	6 (3.4)	1 (0.6)	1 (0.6)	0 (0.0)	6	21	3	213	417
第3期	168 (96.0)	4 (2.3)	2 (1.1)	0 (0.0)	1 (0.6)	6	21	1	214	417
第4期	166 (97.6)	2 (1.2)	1 (0.6)	1 (0.6)	0 (0.0)	5	20	3	219	417

() : 各行の計より AIDS発病・死亡、投与不明、投与なし、服用状況不明を除いた数を分母とする%

表4-4-8. 抗HIV薬の副作用の推移（平成5年度第4期事業対象者）

	副作用			抗HIV薬 投与あり	副作用（項目別）			
	あり	なし	不明		嘔気	下痢	口内炎	貧血
平成9年度 第1期	47 (22.5)	—	—	209	19 (9.1)	9 (4.3)	5 (2.4)	5 (2.4)
平成10年度 第1期	66 (31.3)	—	—	211	18 (8.5)	28 (13.3)	4 (1.9)	3 (1.4)
平成11年度 第1期	66 (31.3)	—	—	211	12 (5.7)	40 (19.0)	3 (1.4)	4 (1.9)
平成12年度 第1期	66 (31.6)	—	—	209	8 (3.8)	41 (19.6)	2 (1.0)	2 (1.0)
平成13年度 第1期	69 (33.0)	—	—	209	10 (4.8)	43 (20.6)	3 (1.4)	2 (1.0)
平成14年度 第1期	61 (30.7)	—	—	199	8 (4.0)	33 (16.6)	1 (0.5)	3 (1.5)
平成15年度 第1期	74 (39.2)	—	—	189	8 (4.2)	32 (16.9)	2 (1.1)	2 (1.1)
平成16年度 第1期	81 (43.1)	104 (55.3)	3 (1.6)	188	11 (5.9)	30 (16.0)	1 (0.5)	6 (3.2)
平成17年度 第1期	72 (39.8)	106 (58.6)	3 (1.7)	181	7 (3.9)	20 (11.0)	0 (0.0)	6 (3.3)
平成18年度 第1期	70 (38.3)	104 (56.8)	9 (4.9)	183	6 (3.3)	26 (14.2)	1 (0.5)	3 (1.6)
平成19年度 第1期	61 (32.8)	103 (55.4)	22 (11.8)	186	9 (4.8)	14 (7.5)	1 (0.5)	6 (3.2)
平成20年度 第1期	58 (32.8)	121 (65.4)	6 (3.2)	185	7 (3.8)	10 (5.4)	0 (0.0)	5 (2.7)
平成20年度 第2期	56 (33.0)	120 (66.3)	5 (2.8)	181	7 (3.9)	10 (5.5)	0 (0.0)	4 (2.2)
平成20年度 第3期	59 (30.7)	117 (65.0)	4 (2.2)	180	9 (5.0)	8 (4.4)	0 (0.0)	4 (2.2)
平成20年度 第4期	51 (28.8)	119 (67.2)	7 (4.0)	177	8 (4.5)	8 (4.5)	0 (0.0)	3 (1.7)
平成21年度 第1期	47 (32.8)	129 (70.5)	7 (3.8)	183	3 (1.6)	7 (3.8)	0 (0.0)	4 (2.2)
平成21年度 第2期	44 (33.0)	131 (71.6)	8 (4.4)	183	1 (0.5)	9 (4.9)	0 (0.0)	5 (2.7)
平成21年度 第3期	48 (30.7)	128 (69.9)	7 (3.8)	183	1 (0.5)	8 (4.4)	0 (0.0)	4 (2.2)
平成21年度 第4期	41 (22.8)	132 (73.3)	7 (3.9)	180	1 (0.6)	5 (2.8)	0 (0.0)	3 (1.7)
平成22年度 第1期	54 (32.8)	126 (69.2)	2 (1.1)	182	5 (2.7)	7 (3.8)	0 (0.0)	4 (2.2)
平成22年度 第2期	53 (33.0)	125 (69.4)	2 (1.1)	180	5 (2.8)	7 (3.9)	0 (0.0)	5 (2.8)
平成22年度 第3期	50 (30.7)	128 (70.7)	3 (1.7)	181	4 (2.2)	5 (2.8)	0 (0.0)	4 (2.2)
平成22年度 第4期	50 (28.6)	123 (70.3)	2 (1.1)	175	4 (2.3)	5 (2.9)	0 (0.0)	4 (2.3)

	副作用（項目別）							
	血尿	しびれ	皮疹	頭痛	中枢神経症状	リボスτροφイー	黄疸	その他
平成9年度 第1期	6 (2.9)	5 (2.4)	5 (2.4)	3 (1.4)	—	—	—	9 (4.3)
平成10年度 第1期	6 (2.8)	8 (3.8)	8 (3.8)	6 (2.8)	—	—	—	18 (8.5)
平成11年度 第1期	1 (0.5)	9 (4.3)	6 (2.8)	3 (1.4)	—	—	—	11 (5.2)
平成12年度 第1期	1 (0.5)	5 (2.4)	4 (1.9)	5 (2.4)	—	—	—	15 (7.2)
平成13年度 第1期	1 (0.5)	5 (2.4)	6 (2.9)	4 (1.9)	—	—	—	16 (7.7)
平成14年度 第1期	0 (0.0)	6 (3.0)	4 (2.0)	0 (0.0)	9 (4.5)	11 (5.5)	—	7 (3.5)
平成15年度 第1期	1 (0.5)	8 (4.2)	1 (0.5)	2 (1.1)	12 (6.3)	29 (15.3)	—	15 (7.9)
平成16年度 第1期	0 (0.0)	9 (4.8)	5 (2.7)	2 (1.1)	9 (4.8)	26 (13.8)	—	16 (8.5)
平成17年度 第1期	2 (1.1)	8 (4.4)	2 (1.1)	3 (1.7)	13 (7.2)	23 (12.7)	—	20 (11.0)
平成18年度 第1期	1 (0.5)	5 (2.7)	6 (3.3)	2 (1.1)	6 (3.3)	22 (12.0)	11 (6.0)	17 (9.3)
平成19年度 第1期	1 (0.5)	5 (2.7)	2 (1.1)	3 (1.6)	8 (4.3)	20 (10.8)	10 (5.4)	10 (5.4)
平成19年度 第2期	1 (0.5)	2 (1.1)	0 (0.0)	2 (1.1)	7 (3.8)	23 (12.4)	9 (4.9)	12 (6.5)
平成19年度 第3期	1 (0.6)	2 (1.1)	1 (0.6)	2 (1.1)	5 (2.8)	22 (12.2)	9 (5.0)	12 (6.6)
平成19年度 第4期	2 (1.1)	2 (1.1)	1 (0.6)	2 (1.1)	5 (2.8)	23 (12.8)	8 (4.4)	12 (6.7)
平成20年度 第1期	2 (1.1)	2 (1.1)	0 (0.0)	2 (1.1)	4 (2.3)	22 (12.4)	6 (3.4)	10 (5.6)
平成21年度 第1期	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (1.1)	3 (1.6)	2 (1.1)	19 (10.4)	10 (5.5)	11 (6.0)
平成21年度 第2期	0 (0.0)	1 (0.5)	1 (0.5)	3 (1.6)	1 (0.5)	19 (10.4)	9 (4.9)	10 (5.5)
平成21年度 第3期	1 (0.5)	0 (0.0)	3 (1.6)	3 (1.6)	1 (0.5)	19 (10.4)	10 (5.5)	12 (6.6)
平成21年度 第4期	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (0.6)	3 (1.7)	1 (0.6)	18 (10.0)	9 (5.0)	10 (5.6)
平成22年度 第1期	0 (0.0)	1 (0.5)	2 (1.1)	3 (1.6)	6 (3.3)	25 (13.7)	11 (6.0)	9 (4.9)
平成22年度 第2期	0 (0.0)	1 (0.6)	2 (1.1)	3 (1.7)	5 (2.8)	25 (13.9)	11 (6.1)	6 (3.3)
平成22年度 第3期	0 (0.0)	1 (0.6)	2 (1.1)	2 (1.1)	6 (3.3)	24 (13.3)	11 (6.1)	7 (3.9)
平成22年度 第4期	0 (0.0)	2 (1.1)	1 (0.6)	4 (2.3)	6 (3.4)	24 (13.7)	11 (6.3)	5 (2.9)

() : 抗HIV薬投与ありにしめる%

5. 臨床・日常生活・治療状況の推移（平成9年度第1期事業対象者）

本節では、以下の表を示した。

表4-5-1. CD4値の推移（平成9年度第1期事業対象者）

表4-5-2. CD4/CD8比の推移（平成9年度第1期事業対象者）

表4-5-3. 身体状況の推移（平成9年度第1期事業対象者）

表4-5-4. 日常生活動作の推移（平成9年度第1期事業対象者）

表4-5-5. HIV-RNA量の推移（平成9年度第1期事業対象者）

表4-5-6. 抗HIV薬の併用区分の推移（平成9年度第1期事業対象者）

表4-5-7. 抗HIV薬の服用状況の推移（平成9年度第1期事業対象者）

表4-5-8. 抗HIV薬の副作用の推移（平成9年度第1期事業対象者）

表4-5-1. CD4値の推移（平成9年度第1期事業対象者）

	CD4値							中央値	
	AIDS発病・ 死亡	～200未満	200～ 350未満	350～ 500未満	500以上	不明	計	AIDS発病・死亡	
								含む	含まず
平成9年度 第1期	4 (0.8)	133 (25.1)	144 (27.2)	134 (25.3)	114 (21.6)	76	605	328	330
平成10年度 第1期	21 (3.9)	99 (18.3)	156 (28.8)	140 (25.9)	125 (23.1)	64	605	344	354
平成11年度 第1期	33 (6.0)	73 (13.2)	152 (27.5)	156 (28.2)	139 (25.1)	52	605	370	383
平成12年度 第1期	45 (8.1)	67 (12.1)	147 (26.4)	150 (27.0)	147 (26.4)	49	605	368	394
平成13年度 第1期	59 (10.9)	60 (11.1)	130 (24.0)	148 (27.3)	145 (26.8)	63	605	369	395
平成14年度 第1期	66 (12.0)	55 (10.0)	143 (26.0)	130 (23.6)	157 (28.5)	54	605	360	396
平成15年度 第1期	81 (15.1)	58 (10.8)	125 (23.2)	137 (25.5)	137 (25.5)	67	605	356	404
平成16年度 第1期	93 (16.5)	63 (11.2)	120 (21.3)	137 (24.3)	150 (26.6)	42	605	356	403
平成17年度 第1期	111 (20.1)	46 (8.3)	123 (22.3)	121 (21.9)	151 (27.4)	53	605	345	406
平成18年度 第1期	125 (22.1)	66 (11.7)	117 (20.7)	108 (19.1)	150 (26.5)	39	605	318	388
平成19年度 第1期	137 (24.1)	56 (9.9)	135 (23.8)	107 (18.8)	133 (23.4)	37	605	305	375
平成20年度 第1期	158 (27.8)	53 (9.3)	119 (20.9)	121 (21.3)	118 (20.7)	36	605	307	389
第2期	160 (28.2)	49 (8.6)	110 (19.4)	122 (21.5)	127 (22.4)	37	605	320	397
第3期	163 (28.6)	43 (7.5)	121 (21.2)	110 (19.3)	133 (23.3)	35	605	312	398
第4期	168 (31.9)	36 (6.8)	103 (19.6)	95 (18.1)	124 (23.6)	79	605	289	410
平成21年度 第1期	168 (29.3)	37 (6.5)	104 (18.2)	100 (17.5)	164 (28.6)	32	605	324	431
第2期	170 (29.9)	41 (7.2)	92 (16.2)	117 (20.6)	149 (26.2)	36	605	322	427
第3期	172 (29.6)	45 (7.7)	104 (17.9)	107 (18.4)	153 (26.3)	24	605	304	424
第4期	174 (32.3)	43 (8.0)	97 (18.0)	90 (16.7)	135 (25.0)	66	605	295	416
平成22年度 第1期	177 (30.7)	39 (6.8)	104 (18.1)	115 (20.0)	141 (24.5)	29	605	314	424
第2期	180 (31.1)	38 (6.6)	103 (17.8)	107 (18.5)	150 (26.0)	27	605	310	420
第3期	183 (31.6)	37 (6.4)	101 (17.4)	101 (17.4)	157 (27.1)	26	605	304	440
第4期	189 (34.8)	36 (6.6)	88 (16.2)	92 (16.9)	138 (25.4)	62	605	300	440

(): 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-5-2. CD4/CD8比の推移（平成9年度第1期事業対象者）

	CD4/CD8比								中央値	
	AIDS発病・死亡	～0.10未満	0.10～0.50未満	0.50～1.00未満	1.00～1.50未満	1.50以上	不明	計	AIDS発病・死亡	
									含む	含まず
平成9年度 第1期	4 (0.8)	30 (5.8)	274 (53.3)	180 (35.0)	25 (4.9)	1 (0.2)	91	605	0.40	0.40
平成10年度 第1期	21 (3.9)	18 (3.4)	247 (46.0)	216 (40.2)	33 (6.1)	2 (0.4)	68	605	0.47	0.49
平成11年度 第1期	33 (6.2)	18 (3.4)	244 (45.7)	194 (36.3)	40 (7.5)	5 (0.9)	71	605	0.44	0.48
平成12年度 第1期	45 (8.3)	11 (2.0)	232 (42.9)	202 (37.3)	42 (7.8)	9 (1.7)	64	605	0.47	0.50
平成13年度 第1期	59 (11.3)	11 (2.1)	201 (38.4)	196 (37.5)	47 (9.0)	9 (1.7)	82	605	0.48	0.51
平成14年度 第1期	66 (12.5)	8 (1.5)	198 (37.5)	195 (36.9)	49 (9.3)	12 (2.3)	77	605	0.49	0.52
平成15年度 第1期	81 (15.8)	8 (1.6)	177 (34.6)	179 (35.0)	53 (10.4)	14 (2.7)	93	605	0.47	0.56
平成16年度 第1期	93 (17.6)	8 (1.5)	172 (32.6)	186 (35.3)	51 (9.7)	17 (3.2)	78	605	0.47	0.57
平成17年度 第1期	111 (21.1)	10 (1.9)	145 (27.6)	192 (36.6)	46 (8.8)	21 (4.0)	80	605	0.48	0.58
平成18年度 第1期	125 (23.1)	11 (2.0)	131 (24.3)	193 (35.7)	51 (9.4)	29 (5.4)	65	605	0.50	0.61
平成19年度 第1期	137 (25.3)	3 (0.6)	142 (26.2)	171 (31.5)	65 (12.0)	24 (4.4)	63	605	0.46	0.61
平成20年度 第1期	158 (28.7)	6 (1.1)	120 (21.8)	177 (32.1)	70 (12.7)	20 (3.6)	54	605	0.47	0.62
第2期	160 (29.0)	6 (1.1)	121 (22.0)	160 (29.0)	82 (14.9)	22 (4.0)	54	605	0.46	0.66
第3期	163 (29.7)	6 (1.1)	106 (19.3)	166 (30.2)	85 (15.5)	23 (4.2)	56	605	0.49	0.69
第4期	168 (32.9)	4 (0.8)	94 (18.4)	147 (28.8)	76 (14.9)	21 (4.1)	95	605	0.45	0.71
平成21年度 第1期	168 (31.2)	5 (0.9)	105 (19.5)	154 (28.6)	81 (15.0)	26 (4.8)	66	605	0.46	0.69
第2期	170 (31.8)	1 (0.2)	102 (19.1)	160 (30.0)	74 (13.9)	27 (5.1)	71	605	0.47	0.70
第3期	172 (31.0)	5 (0.9)	104 (18.8)	161 (29.1)	83 (15.0)	29 (5.2)	51	605	0.49	0.70
第4期	174 (34.1)	5 (1.0)	89 (17.4)	147 (28.8)	76 (14.9)	20 (3.9)	94	605	0.46	0.70
平成22年度 第1期	177 (32.1)	4 (0.7)	96 (17.4)	173 (31.3)	73 (13.2)	29 (5.3)	53	605	0.49	0.70
第2期	180 (32.7)	2 (0.4)	91 (16.5)	167 (30.3)	76 (13.8)	35 (6.4)	54	605	0.50	0.70
第3期	183 (33.2)	3 (0.5)	94 (17.0)	158 (28.6)	78 (14.1)	36 (6.5)	53	605	0.48	0.76
第4期	189 (36.4)	3 (0.6)	80 (15.4)	141 (27.2)	76 (14.6)	30 (5.8)	86	605	0.46	0.72

(): 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-5-3. 身体状況の推移（平成9年度第1期事業対象者）

	身体状況の総合スコア						計	1～3未満（再掲）		
	1～2未満	2～3未満	3～4未満	4～5	AIDS発病・死亡	不明		人数	AIDS発病・死亡	
									含む	含まず
平成9年度 第1期	226 (39.5)	227 (39.7)	108 (18.9)	7 (1.2)	4 (0.7)	33	605	453 (79.2)	(79.8)	
平成10年度 第1期	193 (34.0)	234 (41.3)	112 (19.8)	7 (1.2)	21 (3.7)	38	605	427 (75.3)	(78.2)	
平成11年度 第1期	188 (32.6)	199 (34.5)	144 (25.0)	12 (2.1)	33 (5.7)	29	605	387 (67.2)	(71.3)	
平成12年度 第1期	162 (28.2)	221 (38.5)	136 (23.7)	10 (1.7)	45 (7.8)	31	605	383 (66.7)	(72.4)	
平成13年度 第1期	152 (26.3)	212 (36.7)	145 (25.1)	10 (1.7)	59 (10.2)	27	605	364 (63.0)	(70.1)	
平成14年度 第1期	149 (25.5)	222 (37.9)	134 (22.9)	14 (2.4)	66 (11.3)	20	605	371 (63.4)	(71.5)	
平成15年度 第1期	142 (24.3)	192 (32.8)	153 (26.2)	17 (2.9)	81 (13.8)	20	605	334 (57.1)	(66.3)	
平成16年度 第1期	131 (22.7)	203 (35.2)	132 (22.9)	18 (3.1)	93 (16.1)	28	605	334 (57.9)	(69.0)	
平成17年度 第1期	132 (22.7)	189 (32.5)	138 (23.7)	12 (2.1)	111 (19.1)	23	605	321 (55.2)	(68.2)	
平成18年度 第1期	126 (21.3)	178 (30.1)	143 (24.2)	19 (3.2)	125 (21.2)	14	605	304 (51.4)	(65.2)	
平成19年度 第1期	117 (19.9)	189 (32.1)	127 (21.6)	18 (3.1)	137 (23.3)	17	605	306 (52.0)	(67.8)	
平成20年度 第1期	111 (18.7)	183 (30.9)	125 (21.1)	16 (2.7)	158 (26.6)	12	605	294 (49.6)	(67.6)	
第2期	111 (18.8)	164 (27.7)	137 (23.1)	20 (3.4)	160 (27.0)	13	605	275 (46.5)	(63.7)	
第3期	111 (19.0)	163 (27.9)	129 (22.1)	19 (3.2)	163 (27.9)	20	605	274 (46.8)	(64.9)	
第4期	118 (19.9)	150 (25.3)	139 (23.4)	19 (3.2)	168 (28.3)	11	605	268 (45.1)	(62.9)	
平成21年度 第1期	111 (18.8)	167 (28.4)	132 (22.4)	11 (1.9)	168 (28.5)	16	605	278 (47.2)	(66.0)	
第2期	116 (19.6)	158 (26.6)	133 (22.4)	16 (2.7)	170 (28.7)	12	605	274 (46.2)	(64.8)	
第3期	107 (18.1)	164 (27.8)	132 (22.4)	15 (2.5)	172 (29.2)	15	605	271 (45.9)	(64.8)	
第4期	107 (18.1)	162 (27.5)	134 (22.7)	13 (2.2)	174 (29.5)	15	605	269 (45.6)	(64.7)	
平成22年度 第1期	112 (18.9)	157 (26.5)	131 (22.1)	15 (2.5)	177 (29.9)	13	605	269 (45.4)	(64.8)	
第2期	112 (18.9)	157 (26.5)	126 (21.3)	17 (2.9)	180 (30.4)	13	605	269 (45.4)	(65.3)	
第3期	111 (18.6)	148 (24.8)	137 (22.9)	18 (3.0)	183 (30.7)	8	605	259 (43.4)	(62.6)	
第4期	114 (19.2)	147 (24.8)	123 (20.7)	20 (3.4)	189 (31.9)	12	605	261 (44.0)	(64.6)	

() : 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-5-4. 日常生活動作の推移（平成9年度第1期事業対象者）

	日常生活動作						計	1および2(再掲)		
	1	2	3	4(4~8)	AIDS発病・死亡	不明		人数	AIDS発病・死亡	
									含む	含まず
平成9年度 第1期	230 (43.0)	156 (29.2)	74 (13.8)	71 (13.3)	4 (0.7)	70	605	386	(72.1)	(72.7)
平成10年度 第1期	197 (37.4)	162 (30.7)	80 (15.2)	67 (12.7)	21 (4.0)	78	605	359	(68.1)	(70.9)
平成11年度 第1期	184 (34.1)	169 (31.3)	75 (13.9)	79 (14.6)	33 (6.1)	65	605	353	(65.4)	(69.6)
平成12年度 第1期	165 (30.9)	171 (32.0)	70 (13.1)	83 (15.5)	45 (8.4)	71	605	336	(62.9)	(68.7)
平成13年度 第1期	161 (29.7)	160 (29.5)	84 (15.5)	78 (14.4)	59 (10.9)	63	605	321	(59.2)	(66.5)
平成14年度 第1期	155 (28.1)	164 (29.7)	91 (16.5)	76 (13.8)	66 (12.0)	53	605	319	(57.8)	(65.6)
平成15年度 第1期	139 (25.6)	149 (27.4)	99 (18.2)	76 (14.0)	81 (14.9)	61	605	288	(52.9)	(62.2)
平成16年度 第1期	130 (22.5)	150 (26.0)	112 (19.4)	92 (15.9)	93 (16.1)	28	605	280	(48.5)	(57.9)
平成17年度 第1期	133 (23.1)	144 (25.0)	94 (16.3)	95 (16.5)	111 (19.2)	28	605	277	(48.0)	(59.4)
平成18年度 第1期	115 (19.8)	146 (25.2)	100 (17.2)	94 (16.2)	125 (21.6)	25	605	261	(45.0)	(57.4)
平成19年度 第1期	118 (20.4)	139 (24.0)	102 (17.6)	82 (14.2)	137 (23.7)	27	605	257	(44.5)	(58.3)
平成20年度 第1期	113 (19.1)	130 (22.0)	106 (17.9)	84 (14.2)	158 (26.7)	14	605	243	(41.1)	(56.1)
第2期	110 (18.7)	124 (21.1)	102 (17.3)	92 (15.6)	160 (27.2)	17	605	234	(39.8)	(54.7)
第3期	107 (18.2)	124 (21.1)	103 (17.5)	92 (15.6)	163 (27.7)	16	605	231	(39.2)	(54.2)
第4期	111 (18.7)	125 (21.1)	103 (17.4)	86 (14.5)	168 (28.3)	12	605	236	(39.8)	(55.5)
平成21年度 第1期	103 (17.6)	127 (21.7)	106 (18.2)	80 (13.7)	168 (28.8)	21	605	230	(39.4)	(55.3)
第2期	105 (17.9)	134 (22.8)	98 (16.7)	80 (13.6)	170 (29.0)	18	605	239	(40.7)	(57.3)
第3期	101 (17.2)	122 (20.7)	105 (17.9)	88 (15.0)	172 (29.3)	17	605	223	(37.9)	(53.6)
第4期	103 (17.5)	127 (21.5)	102 (17.3)	84 (14.2)	174 (29.5)	15	605	230	(39.0)	(55.3)
平成22年度 第1期	104 (17.4)	131 (22.0)	94 (15.8)	90 (15.1)	177 (29.7)	9	605	235	(39.4)	(56.1)
第2期	103 (17.3)	129 (21.6)	96 (16.1)	88 (14.8)	180 (30.2)	9	605	232	(38.9)	(55.8)
第3期	100 (16.9)	120 (20.3)	101 (17.1)	88 (14.9)	183 (30.9)	13	605	220	(37.2)	(53.8)
第4期	103 (17.3)	119 (20.0)	104 (17.4)	81 (13.6)	189 (31.7)	9	605	222	(37.2)	(54.5)

(): 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-5-5. HIV-RNA量の推移（平成9年度第1期事業対象者）

	HIV-RNA量						計	中央値	
	400未満	400～ 1000未満	1000～ 10000未満	10000以上	AIDS発病・ 死亡	不明		AIDS発病・死亡	
								含む	含まず
平成9年度 第1期	108 (29.9)	30 (8.3)	109 (30.2)	110 (30.5)	4 (1.1)	244	605	2600	2400
平成10年度 第1期	184 (36.5)	63 (12.5)	140 (27.8)	96 (19.0)	21 (4.2)	101	605	1200	940
平成11年度 第1期	247 (46.1)	42 (7.8)	136 (25.4)	78 (14.6)	33 (6.2)	69	605	585	430
平成12年度 第1期	276 (50.6)	37 (6.8)	115 (21.1)	72 (13.2)	45 (8.3)	60	605	400未満	400未満
平成13年度 第1期	282 (52.6)	35 (6.5)	95 (17.7)	65 (12.1)	59 (11.0)	69	605	400未満	400未満
平成14年度 第1期	286 (52.8)	39 (7.2)	88 (16.2)	63 (11.6)	66 (12.2)	63	605	400未満	400未満
平成15年度 第1期	288 (53.9)	28 (5.2)	70 (13.1)	67 (12.5)	81 (15.2)	71	605	400未満	400未満
平成16年度 第1期	305 (54.5)	30 (5.4)	67 (12.0)	65 (11.6)	93 (16.6)	45	605	400未満	400未満
平成17年度 第1期	307 (56.2)	20 (3.7)	51 (9.3)	57 (10.4)	111 (20.3)	59	605	400未満	400未満
平成18年度 第1期	328 (58.5)	23 (4.1)	50 (8.9)	35 (6.2)	125 (22.3)	44	605	400未満	400未満
平成19年度 第1期	332 (58.8)	21 (3.7)	38 (6.7)	37 (6.5)	137 (24.2)	40	605	400未満	400未満
平成20年度 第1期	326 (57.6)	25 (4.4)	34 (6.0)	23 (4.1)	158 (27.9)	39	605	400未満	400未満
第2期	328 (57.7)	17 (3.0)	37 (6.5)	26 (4.6)	160 (28.2)	37	605	400未満	400未満
第3期	339 (59.5)	8 (1.4)	34 (6.0)	26 (4.6)	163 (28.6)	35	605	400未満	400未満
第4期	298 (56.7)	18 (3.4)	25 (4.8)	17 (3.2)	168 (31.9)	79	605	400未満	400未満
平成21年度 第1期	342 (60.2)	10 (1.8)	24 (4.2)	24 (4.2)	168 (29.6)	37	605	400未満	400未満
第2期	342 (60.5)	12 (2.1)	24 (4.2)	17 (3.0)	170 (30.1)	40	605	400未満	400未満
第3期	359 (61.8)	9 (1.5)	21 (3.6)	20 (3.4)	172 (29.6)	24	605	400未満	400未満
第4期	314 (59.7)	7 (1.3)	16 (3.0)	15 (2.9)	174 (33.1)	79	605	400未満	400未満
平成22年度 第1期	362 (63.4)	5 (0.9)	20 (3.5)	7 (1.2)	177 (31.0)	34	605	400未満	400未満
第2期	362 (63.3)	8 (1.4)	13 (2.3)	9 (1.6)	180 (31.5)	33	605	400未満	400未満
第3期	361 (63.0)	5 (0.9)	8 (1.4)	16 (2.8)	183 (31.9)	32	605	400未満	400未満
第4期	321 (59.7)	6 (1.1)	6 (1.1)	16 (3.0)	189 (35.1)	67	605	400未満	400未満

() : 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-5-6. 抗HIV薬の併用区分の推移（平成9年度第1期事業対象者）

	抗HIV薬の併用区分									計
	投与なし (投与歴なし)	投与なし (投与歴あり)	NRTI 1剤	NRTI 2剤	NRTI 2剤+ PI 1・2剤	NRTI 2剤+ NNRTI	その他	AIDS 発病・ 死亡	不明	
平成9年度 第1期	124 (22.9)	20 (3.7)	58 (10.7)	214 (39.5)	91 (16.8)	0 (0.0)	35 (6.5)	4	59	605
平成10年度 第1期	105 (19.4)	31 (5.7)	21 (3.9)	153 (28.3)	204 (37.7)	2 (0.4)	25 (4.6)	21	43	605
平成11年度 第1期	96 (18.0)	30 (5.6)	15 (2.8)	110 (20.6)	260 (48.8)	4 (0.8)	18 (3.4)	33	39	605
平成12年度 第1期	92 (17.6)	36 (6.9)	11 (2.1)	86 (16.4)	235 (44.8)	28 (5.3)	36 (6.9)	45	36	605
平成13年度 第1期	74 (14.8)	28 (5.6)	9 (1.8)	73 (14.6)	230 (46.1)	50 (10.0)	35 (7.0)	59	47	605
平成14年度 第1期	80 (15.7)	45 (8.8)	5 (1.0)	66 (12.9)	204 (40.0)	71 (13.9)	39 (7.6)	66	29	605
平成15年度 第1期	66 (13.7)	52 (10.8)	3 (0.6)	58 (12.0)	180 (37.3)	78 (16.2)	45 (9.3)	81	42	605
平成16年度 第1期	70 (13.9)	58 (11.6)	4 (0.8)	49 (9.8)	195 (38.8)	89 (17.7)	37 (7.4)	93	10	605
平成17年度 第1期	61 (12.7)	54 (11.3)	3 (0.6)	45 (9.4)	182 (37.9)	92 (19.2)	43 (9.0)	111	14	605
平成18年度 第1期	56 (12.0)	52 (11.2)	5 (1.1)	33 (7.1)	192 (41.2)	91 (19.5)	37 (7.9)	125	14	605
平成19年度 第1期	46 (10.1)	41 (9.0)	3 (0.7)	27 (5.9)	213 (46.7)	92 (20.2)	34 (7.5)	137	12	605
平成20年度 第1期	41 (9.3)	30 (6.8)	2 (0.5)	25 (5.7)	210 (47.6)	88 (20.0)	45 (10.2)	158	6	605
第2期	41 (9.4)	32 (7.3)	2 (0.5)	24 (5.5)	205 (46.8)	84 (19.2)	50 (11.4)	160	7	605
第3期	39 (8.9)	32 (7.3)	2 (0.5)	23 (5.3)	198 (45.3)	83 (19.0)	60 (13.7)	163	5	605
第4期	38 (8.9)	28 (6.6)	2 (0.5)	21 (4.9)	189 (44.4)	80 (18.8)	68 (16.0)	168	11	605
平成21年度 第1期	41 (9.5)	24 (5.5)	1 (0.2)	20 (4.6)	185 (42.7)	85 (19.6)	77 (17.8)	168	4	605
第2期	40 (9.3)	24 (5.6)	1 (0.2)	17 (3.9)	176 (40.8)	85 (19.7)	88 (20.4)	170	4	605
第3期	40 (9.3)	21 (4.9)	1 (0.2)	17 (4.0)	167 (38.8)	82 (19.1)	102 (23.7)	172	3	605
第4期	37 (8.7)	21 (4.9)	1 (0.2)	16 (3.8)	164 (38.5)	81 (19.0)	106 (24.9)	174	5	605
平成22年度 第1期	35 (8.2)	22 (5.2)	1 (0.2)	15 (3.5)	162 (38.1)	83 (19.5)	107 (25.2)	177	3	605
第2期	34 (8.1)	23 (5.5)	1 (0.2)	15 (3.6)	154 (36.6)	81 (19.2)	113 (26.8)	180	4	605
第3期	32 (7.6)	24 (5.7)	1 (0.2)	13 (3.1)	146 (34.8)	79 (18.8)	125 (29.8)	183	2	605
第4期	32 (7.8)	21 (5.1)	1 (0.2)	14 (3.4)	136 (33.2)	76 (18.5)	130 (31.7)	189	6	605

(): 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-5-7. 抗HIV薬の服用状況の推移（平成9年度第1期事業対象者）

	服用状況						投与なし	投与不明	AIDS発病・死亡	計
	全部服用	殆ど服用	半分服用	少し服用	服用せず	不明				
平成9年度 第1期	296 (78.5)	44 (11.7)	25 (6.6)	8 (2.1)	4 (1.1)	21	144	59	4	605
平成10年度 第1期	310 (79.7)	53 (13.6)	17 (4.4)	6 (1.5)	3 (0.8)	16	136	43	21	605
平成11年度 第1期	330 (84.2)	46 (11.7)	11 (2.8)	5 (1.3)	0 (0.0)	15	126	39	33	605
平成12年度 第1期	319 (85.1)	35 (9.3)	13 (3.5)	8 (2.1)	0 (0.0)	21	128	36	45	605
平成13年度 第1期	314 (84.4)	40 (10.8)	11 (3.0)	6 (1.6)	1 (0.3)	25	102	47	59	605
平成14年度 第1期	321 (87.7)	29 (7.9)	11 (3.0)	5 (1.4)	0 (0.0)	19	125	29	66	605
平成15年度 第1期	315 (89.5)	27 (7.7)	8 (2.3)	2 (0.6)	0 (0.0)	12	118	42	81	605
平成16年度 第1期	330 (88.5)	27 (7.2)	8 (2.1)	5 (1.3)	3 (0.8)	1	128	10	93	605
平成17年度 第1期	325 (89.5)	18 (5.0)	10 (2.8)	5 (1.4)	5 (1.4)	2	115	14	111	605
平成18年度 第1期	326 (91.1)	18 (5.0)	9 (2.5)	4 (1.1)	1 (0.3)	0	108	14	125	605
平成19年度 第1期	337 (92.6)	15 (4.1)	8 (2.2)	2 (0.5)	2 (0.5)	5	87	12	137	605
平成20年度 第1期	345 (93.8)	13 (3.5)	4 (1.1)	4 (1.1)	2 (0.5)	2	71	6	158	605
第2期	341 (93.9)	13 (3.6)	5 (1.4)	2 (0.6)	2 (0.6)	2	73	7	160	605
第3期	341 (93.4)	12 (3.3)	7 (1.9)	3 (0.8)	2 (0.5)	1	71	5	163	605
第4期	336 (93.6)	11 (3.1)	5 (1.4)	4 (1.1)	3 (0.8)	1	66	11	168	605
平成21年度 第1期	341 (93.4)	14 (3.8)	6 (1.6)	3 (0.8)	1 (0.3)	3	65	4	168	605
第2期	341 (93.7)	13 (3.6)	8 (2.2)	2 (0.5)	0 (0.0)	3	64	4	170	605
第3期	345 (94.3)	12 (3.3)	5 (1.4)	2 (0.5)	2 (0.5)	3	61	3	172	605
第4期	346 (94.8)	13 (3.6)	5 (1.4)	1 (0.3)	0 (0.0)	3	58	5	174	605
平成22年度 第1期	340 (95.0)	12 (3.4)	3 (0.8)	1 (0.3)	2 (0.6)	10	57	3	177	605
第2期	336 (94.9)	13 (3.7)	2 (0.6)	1 (0.3)	2 (0.6)	10	57	4	180	605
第3期	337 (94.7)	12 (3.4)	3 (0.8)	1 (0.3)	3 (0.8)	8	56	2	183	605
第4期	336 (96.3)	8 (2.3)	2 (0.6)	1 (0.3)	2 (0.6)	8	53	6	189	605

() : 各行の計よりAIDS発病・死亡、投与不明、投与なし、服用状況不明を除いた数を分母とする%

表4-5-8. 抗HIV薬の副作用の推移（平成9年度第1期事業対象者）

	副作用			抗HIV薬 投与あり	副作用（項目別）				
	あり	なし	不明		嘔気	下痢	口内炎	貧血	
平成9年度 第1期	92 (23.1)	—	—	398	41 (10.3)	16 (4.0)	9 (2.3)	12 (3.0)	
平成10年度 第1期	115 (28.4)	—	—	405	41 (10.1)	45 (11.1)	6 (1.5)	5 (1.2)	
平成11年度 第1期	125 (30.7)	—	—	407	31 (7.6)	75 (18.4)	5 (1.2)	9 (2.2)	
平成12年度 第1期	116 (29.3)	—	—	396	22 (5.6)	72 (18.2)	9 (2.3)	5 (1.3)	
平成13年度 第1期	119 (30.0)	—	—	397	21 (5.3)	68 (17.1)	5 (1.3)	3 (0.8)	
平成14年度 第1期	122 (31.7)	—	—	385	22 (5.7)	62 (16.1)	3 (0.8)	6 (1.6)	
平成15年度 第1期	125 (34.3)	—	—	364	20 (5.5)	50 (13.7)	3 (0.8)	4 (1.1)	
平成16年度 第1期	150 (40.1)	216 (57.8)	8 (2.1)	374	24 (6.4)	56 (15.0)	5 (1.3)	11 (2.9)	
平成17年度 第1期	140 (38.4)	213 (58.4)	12 (3.3)	365	21 (5.8)	46 (12.6)	4 (1.1)	10 (2.7)	
平成18年度 第1期	136 (38.0)	202 (56.4)	20 (5.6)	358	16 (4.5)	49 (13.7)	7 (2.0)	10 (2.8)	
平成19年度 第1期	108 (29.3)	222 (60.2)	39 (10.6)	369	16 (4.3)	26 (7.0)	4 (1.1)	8 (2.2)	
平成20年度	第1期	119 (32.2)	236 (63.8)	15 (4.1)	370	16 (4.3)	22 (5.9)	3 (0.8)	7 (1.9)
	第2期	121 (33.2)	231 (63.3)	13 (3.6)	365	18 (4.9)	22 (6.0)	2 (0.5)	7 (1.9)
	第3期	117 (32.0)	236 (64.5)	13 (3.6)	366	17 (4.6)	18 (4.9)	2 (0.5)	6 (1.6)
	第4期	109 (30.3)	234 (65.0)	17 (4.7)	360	16 (4.4)	18 (5.0)	1 (0.3)	6 (1.7)
平成21年度	第1期	104 (28.3)	248 (67.4)	16 (4.3)	368	8 (2.2)	17 (4.6)	3 (0.8)	8 (2.2)
	第2期	99 (27.0)	251 (68.4)	17 (4.6)	367	4 (1.1)	21 (5.7)	4 (1.1)	9 (2.5)
	第3期	102 (27.6)	253 (68.6)	14 (3.8)	369	4 (1.1)	20 (5.4)	3 (0.8)	8 (2.2)
	第4期	94 (25.5)	259 (70.4)	15 (4.1)	368	5 (1.4)	18 (4.9)	3 (0.8)	7 (1.9)
平成22年度	第1期	103 (28.0)	255 (69.3)	10 (2.7)	368	8 (2.2)	16 (4.3)	1 (0.3)	5 (1.4)
	第2期	102 (28.0)	252 (69.2)	10 (2.7)	364	9 (2.5)	17 (4.7)	1 (0.3)	6 (1.6)
	第3期	100 (27.5)	254 (69.8)	10 (2.7)	364	8 (2.2)	14 (3.8)	2 (0.5)	5 (1.4)
	第4期	95 (26.6)	252 (70.6)	10 (2.8)	357	8 (2.2)	13 (3.6)	2 (0.6)	5 (1.4)

表4-5-8 (続き). 抗HIV薬の副作用の推移 (平成9年度第1期事業対象者)

	副作用 (項目別)								
	血尿	しびれ	皮疹	頭痛	中枢神経症状	リボストロフィー	黄疸	その他	
平成9年度 第1期	9 (2.3)	9 (2.3)	9 (2.3)	5 (1.3)	—	—	—	20 (5.0)	
平成10年度 第1期	10 (2.5)	10 (2.5)	13 (3.2)	11 (2.7)	—	—	—	26 (6.4)	
平成11年度 第1期	2 (0.5)	13 (3.2)	7 (1.7)	6 (1.5)	—	—	—	21 (5.2)	
平成12年度 第1期	2 (0.5)	9 (2.3)	6 (1.5)	8 (2.0)	—	—	—	22 (5.6)	
平成13年度 第1期	2 (0.5)	10 (2.5)	7 (1.8)	7 (1.8)	—	—	—	28 (7.1)	
平成14年度 第1期	2 (0.5)	13 (3.4)	7 (1.8)	2 (0.5)	16 (4.2)	17 (4.4)	—	18 (4.7)	
平成15年度 第1期	2 (0.5)	14 (3.8)	4 (1.1)	6 (1.6)	21 (5.8)	45 (12.4)	—	17 (4.7)	
平成16年度 第1期	2 (0.5)	15 (4.0)	8 (2.1)	7 (1.9)	19 (5.1)	47 (12.6)	—	29 (7.8)	
平成17年度 第1期	2 (0.5)	16 (4.4)	4 (1.1)	9 (2.5)	27 (7.4)	36 (9.9)	—	31 (8.5)	
平成18年度 第1期	1 (0.3)	11 (3.1)	10 (2.8)	7 (2.0)	16 (4.5)	39 (10.9)	19 (5.3)	24 (6.7)	
平成19年度 第1期	2 (0.5)	6 (1.6)	8 (2.2)	4 (1.1)	15 (4.1)	31 (8.4)	19 (5.1)	17 (4.6)	
平成20年度	第1期	2 (0.5)	6 (1.6)	4 (1.1)	6 (1.6)	13 (3.5)	39 (10.5)	19 (5.1)	24 (6.5)
	第2期	3 (0.8)	6 (1.6)	5 (1.4)	5 (1.4)	11 (3.0)	38 (10.4)	19 (5.2)	27 (7.4)
	第3期	3 (0.8)	6 (1.6)	4 (1.1)	6 (1.6)	10 (2.7)	39 (10.7)	20 (5.5)	23 (6.3)
	第4期	3 (0.8)	6 (1.7)	2 (0.6)	7 (1.9)	11 (3.1)	38 (10.6)	17 (4.7)	22 (6.1)
平成21年度	第1期	0 (0.0)	5 (1.4)	7 (1.9)	8 (2.2)	8 (2.2)	36 (9.8)	18 (4.9)	22 (6.0)
	第2期	0 (0.0)	6 (1.6)	8 (2.2)	9 (2.5)	8 (2.2)	35 (9.5)	17 (4.6)	20 (5.4)
	第3期	2 (0.5)	7 (1.9)	8 (2.2)	9 (2.4)	5 (1.4)	35 (9.5)	17 (4.6)	24 (6.5)
	第4期	0 (0.0)	7 (1.9)	6 (1.6)	10 (2.7)	6 (1.6)	34 (9.2)	15 (4.1)	20 (5.4)
平成22年度	第1期	1 (0.3)	4 (1.1)	5 (1.4)	6 (1.6)	9 (2.4)	44 (12.0)	22 (6.0)	18 (4.9)
	第2期	1 (0.3)	4 (1.1)	4 (1.1)	6 (1.6)	8 (2.2)	44 (12.1)	22 (6.0)	14 (3.8)
	第3期	1 (0.3)	4 (1.1)	5 (1.4)	5 (1.4)	10 (2.7)	43 (11.8)	21 (5.8)	16 (4.4)
	第4期	2 (0.6)	5 (1.4)	4 (1.1)	7 (2.0)	8 (2.2)	43 (12.0)	20 (5.6)	12 (3.4)

(): 抗HIV薬投与ありにしめる%

6. 治療の変更と臨床・日常生活状況の変化との関連

本節では、以下の表を示した。

表4-6-1. 抗HIV薬の併用区分の変更

(延べ数、平成9年度第1期事業対象者)

表4-6-2. 抗HIV薬の併用区分の変更別、変更前後のCD4値

(平成9年度第1期事業対象者)

表4-6-3. 抗HIV薬の併用区分の変更別、変更前後のHIV-RNA量

(平成9年度第1期事業対象者)

表4-6-4. 抗HIV薬の併用区分の変更別、変更前後の服用状況

(平成9年度第1期事業対象者)

表4-6-5. 抗HIV薬の併用区分の変更別、変更前後の副作用

(平成9年度第1期事業対象者)

表4-6-6. 抗HIV薬の併用区分の変更別、変更前後の身体状況

(平成9年度第1期事業対象者)

表4-6-7. 抗HIV薬の併用区分の変更別、変更前後の日常生活動作

(平成9年度第1期事業対象者)

表4-6-8. 抗HIV薬の組み合わせの変更

(延べ数、平成9年度第1期事業対象者)

表4-6-9. 抗HIV薬の組み合わせの変更別、変更前後のCD4値

(平成9年度第1期事業対象者)

表4-6-10. 抗HIV薬の組み合わせの変更別、変更前後のHIV-RNA量

(平成9年度第1期事業対象者)

表4-6-1 (続き). 抗HIV薬の併用区分の変更 (延べ数、平成9年度第1期事業対象者)

抗HIV薬の併用区分の変更 前の時点 → その時点	平成18年度				平成19年度				平成20年度				平成21年度				平成22年度				計
	第1期	第2期	第3期	第4期	第1期	第2期	第3期	第4期	第1期	第2期	第3期	第4期	第1期	第2期	第3期	第4期	第1期	第2期	第3期	第4期	
投与なし(投与歴なし)																					
→投与なし(投与歴なし)	55	55	52	49	46	46	45	42	39	41	39	38	37	40	40	37	35	34	32	32	3539
→NRTI 2 剤	0	0	0	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	17
→NRTI 2 剤+PI 1・2 剤	1	0	2	3	0	0	0	1	0	0	0	0	1	0	0	1	1	0	0	0	44
→NRTI 2 剤+NNRTI	1	0	0	0	1	0	1	1	1	0	2	0	0	1	0	0	0	0	0	0	24
投与なし(投与歴あり)																					
→投与なし(投与歴あり)	43	45	46	42	35	38	37	33	26	30	31	26	22	24	21	20	18	22	22	21	1789
→NRTI 2 剤	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	34
→NRTI 2 剤+PI 1・2 剤	6	2	0	0	3	0	2	5	7	0	1	0	4	0	0	1	0	0	0	1	140
→NRTI 2 剤+NNRTI	0	3	0	1	0	2	0	1	1	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	42
→INSTI (RAL)	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	3	2	0	2	0	2	0	1	1	11
NRTI 1 剤																					
→NRTI 1 剤	2	5	3	3	3	3	3	3	2	2	2	2	1	1	1	1	1	1	1	1	357
→NRTI 2 剤	0	0	0	0	0	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	34
→投与なし(投与歴あり)	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	22
NRTI 2 剤																					
→NRTI 2 剤	31	32	32	32	25	25	23	23	24	24	23	21	20	17	17	16	13	15	13	13	3189
→NRTI 2 剤+PI 1・2 剤	2	1	1	0	3	0	1	0	1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	1	0	178
→NRTI 2 剤+NNRTI	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	41
→投与なし(投与歴あり)	1	0	0	0	3	0	0	1	0	0	0	0	1	0	0	1	2	0	1	0	75
NRTI 2 剤+PI 1・2 剤																					
→NRTI 2 剤+PI 1・2 剤	170	181	186	193	189	205	199	202	197	202	193	188	172	174	167	161	152	153	145	132	10182
内訳 (変更薬剤なし)	152	172	169	184	162	191	191	190	172	197	188	185	155	168	166	159	142	152	145	131	9495
変更薬剤 1 剤	11	5	6	7	20	7	4	5	19	4	1	1	14	4	1	1	5	1	0	1	423
変更薬剤 2 剤以上	7	4	11	2	7	7	4	7	6	1	4	2	3	2	0	1	5	0	0	0	264
→NRTI 2 剤+NNRTI	0	2	0	0	4	1	1	0	1	0	0	0	2	1	0	1	1	0	0	0	104
→INSTI (RAL)	0	0	0	0	0	0	0	2	2	3	10	3	8	8	7	4	3	4	7	8	69
→投与なし(投与歴あり)	3	1	0	1	2	1	1	0	1	2	0	2	1	0	0	0	1	1	0	0	115
NRTI 2 剤+NNRTI																					
→NRTI 2 剤+NNRTI	88	83	88	88	84	91	90	87	84	82	80	78	78	82	81	80	76	80	78	76	3219
→NRTI 2 剤+PI 1・2 剤	1	2	1	2	2	0	2	2	1	1	1	0	0	0	0	0	1	0	0	0	65
→INSTI (RAL)	0	0	0	0	0	0	0	1	0	4	2	2	0	2	3	0	3	2	3	1	23
→投与なし(投与歴あり)	2	0	0	0	1	0	1	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	34
INSTI (RAL)																					
→INSTI (RAL)	0	0	0	0	0	0	0	0	2	5	11	26	29	39	51	64	66	77	80	91	541
→NRTI 2 剤+PI 1・2 剤	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	1	2	0	0	1	0	0	1	6
→NRTI 2 剤+NNRTI	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	3	0	0	0	0	0	1	0	4
→投与なし(投与歴あり)	0	0	0	0	0	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	1	0	1	0	3
その他	49	45	47	43	46	37	39	40	43	41	39	33	40	40	40	39	44	32	33	32	2226
AIDS 発病・死亡	125	130	131	134	137	143	148	149	158	160	163	168	168	170	172	174	177	180	183	189	5390
不明	24	18	16	14	21	13	11	12	12	7	8	12	15	4	3	5	7	4	3	6	1758
計	605	605	605	605	605	605	605	605	605	605	605	605	605	605	605	605	605	605	605	605	33275

表4-6-2. 抗HIV薬の併用区分の変更別、変更前後のCD4値（平成9年度第1期事業対象者）

抗HIV薬の併用区分の変更	A. 全対象者				
	対象者数 (延べ数)	CD4値（中央値）			p値
		前の時点	その時点	後の時点	
前の時点 →その時点					
投与なし(投与歴なし)					
→投与なし(投与歴なし)	2539	447	440	432	0.000
→NRTI 2剤	15	368	389	447	0.013
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	38	259	330	370	0.000
→NRTI 2剤+NNRTI	20	191	194	243	0.068
投与なし(投与歴あり)					
→投与なし(投与歴あり)	1322	346	337	335	0.000
→NRTI 2剤	30	317	330	339	0.363
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	122	228	289	305	0.000
→NRTI 2剤+NNRTI	38	212	201	193	0.273
→INSTI (RAL)	7	265	288	293	0.578
NRTI 2剤					
→NRTI 2剤	2692	386	386	386	0.328
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	157	267	297	316	0.000
→NRTI 2剤+NNRTI	37	213	225	236	0.584
→投与なし(投与歴あり)	64	370	339	311	0.011
NRTI 2剤+PI 1・2剤					
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	8681	400	404	408	0.000
内訳	8063	404	410	411	0.000
変更薬剤なし	375	353	363	378	0.028
変更薬剤 1剤	243	282	280	280	0.018
変更薬剤 2剤以上	90	397	403	398	0.944
→NRTI 2剤+NNRTI	59	392	396	410	0.428
→INSTI (RAL)	85	435	339	326	0.000
NRTI 2剤+NNRTI					
→NRTI 2剤+NNRTI	2690	392	396	398	0.025
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	57	276	295	306	0.632
→INSTI (RAL)	21	265	271	252	0.801
→投与なし(投与歴あり)	27	279	209	203	0.004
INSTI (RAL)					
→INSTI (RAL)	419	325	329	330	0.000

抗HIV薬の併用区分の変更	B. 前の時点のCD4値が500未満 かつ 前の時点のHIV-RNA量が不明でない対象者					C. 前の時点のHIV-RNA量が400以上 かつ 前の時点のCD4値が不明でない対象者				
	対象者数 (延べ数)	CD4値（中央値）			p値	対象者数 (延べ数)	CD4値（中央値）			p値
		前の時点	その時点	後の時点			前の時点	その時点	後の時点	
前の時点 →その時点										
投与なし(投与歴なし)										
→投与なし(投与歴なし)	1490	353	348	343	0.918	1659	408	400	392	0.000
→NRTI 2剤	9	368	358	447	0.020	11	374	389	476	0.032
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	24	196	223	286	0.001	34	244	293	359	0.000
→NRTI 2剤+NNRTI	20	191	194	243	0.068	20	191	194	243	0.068
投与なし(投与歴あり)										
→投与なし(投与歴あり)	1059	316	311	309	0.220	984	328	316	316	0.000
→NRTI 2剤	21	313	318	334	0.308	14	300	330	322	0.542
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	101	205	243	275	0.000	97	205	253	276	0.000
→NRTI 2剤+NNRTI	32	181	156	182	0.127	31	199	166	187	0.187
→INSTI (RAL)	7	265	288	293	0.578	7	265	288	293	0.578
NRTI 2剤										
→NRTI 2剤	1790	336	338	337	0.000	1099	351	348	348	0.270
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	121	241	289	294	0.000	114	258	291	318	0.000
→NRTI 2剤+NNRTI	33	212	225	235	0.486	31	212	225	219	0.695
→投与なし(投与歴あり)	46	319	293	286	0.199	37	363	339	285	0.005
NRTI 2剤+PI 1・2剤										
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	5583	314	323	327	0.000	1933	277	287	291	0.015
内訳	5135	317	327	330	0.000	1699	285	292	296	0.258
変更薬剤なし	268	293	299	315	0.000	113	258	277	297	0.002
変更薬剤 1剤	180	228	231	234	0.010	121	191	208	224	0.009
変更薬剤 2剤以上	60	338	323	344	0.337	26	225	296	324	0.124
→NRTI 2剤+NNRTI	38	260	284	277	0.043	10	131	162	211	0.027
→INSTI (RAL)	47	292	231	235	0.010	36	337	290	305	0.038
NRTI 2剤+NNRTI										
→NRTI 2剤+NNRTI	1823	318	324	328	0.000	253	284	284	283	0.991
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	42	223	240	265	0.002	21	171	215	261	0.019
→INSTI (RAL)	17	217	176	238	0.808	5	159	172	196	1.000
→投与なし(投与歴あり)	22	261	180	184	0.038	4	366	276	277	0.875
INSTI (RAL)										
→INSTI (RAL)	304	243	259	269	0.000	25	167	193	194	0.010

* A,B,Cいずれも、前の時点・その時点・後の時点のCD4値が欠損でない者が対象

表4-6-3. 抗HIV薬の併用区分の変更別、変更前後のHIV-RNA量（平成9年度第1期事業対象者）

抗HIV薬の併用区分の変更 前の時点 →その時点	A. 全対象者				
	対象者数 (延べ数)	HIV-RNA量（中央値）			p値
		前の時点	その時点	後の時点	
投与なし(投与歴なし)					
→投与なし(投与歴なし)	2348	2300	2500	2300	0.000
→NRTI 2剤	10	26300	4600	560	0.002
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	36	11200	520	400未満	0.000
→NRTI 2剤+NNRTI	21	40000	730	400未満	0.006
投与なし(投与歴あり)					
→投与なし(投与歴あり)	1279	3600	4200	3600	0.000
→NRTI 2剤	22	735	910	430	1.000
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	117	18000	400	400未満	0.000
→NRTI 2剤+NNRTI	35	18000	400未満	400未満	0.000
→INSTI (RAL)	7	16000	400未満	400未満	0.016
NRTI 2剤					
→NRTI 2剤	2361	400未満	400未満	400未満	0.212
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	124	3950	400未満	400未満	0.000
→NRTI 2剤+NNRTI	39	2900	400未満	400未満	0.000
→投与なし(投与歴あり)	58	1080	2600	2881	0.004
NRTI 2剤+PI 1・2剤					
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	8201	400未満	400未満	400未満	0.328
内訳	7621	400未満	400未満	400未満	0.017
変更薬剤なし					
変更薬剤 1剤	360	400未満	400未満	400未満	0.783
変更薬剤 2剤以上	220	400未満	400未満	400未満	0.000
→NRTI 2剤+NNRTI	87	400未満	400未満	400未満	0.073
→INSTI (RAL)	59	400未満	400未満	400未満	0.000
→投与なし(投与歴あり)	78	400未満	7250	3300	0.002
NRTI 2剤+NNRTI					
→NRTI 2剤+NNRTI	2674	400未満	400未満	400未満	0.689
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	55	400未満	400未満	400未満	0.138
→INSTI (RAL)	21	400未満	400未満	400未満	0.375
→投与なし(投与歴あり)	23	400未満	9200	8800	0.000
INSTI (RAL)					
→INSTI (RAL)	408	400未満	400未満	400未満	0.034

抗HIV薬の併用区分の変更 前の時点 →その時点	B. 前の時点のCD4値が500未満 かつ 前の時点のHIV-RNA量が不明でない対象者					C. 前の時点のHIV-RNA量が400以上 かつ 前の時点のCD4値が不明でない対象者				
	対象者数 (延べ数)	HIV-RNA量（中央値）			p値	対象者数 (延べ数)	HIV-RNA量（中央値）			p値
		前の時点	その時点	後の時点			前の時点	その時点	後の時点	
投与なし(投与歴なし)										
→投与なし(投与歴なし)	1444	4500	4500	4500	0.000	1599	5700	6000	5800	0.001
→NRTI 2剤	8	57500	17300	1050	0.008	10	26300	4600	560	0.002
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	24	23000	635	400未満	0.000	34	15000	520	400未満	0.000
→NRTI 2剤+NNRTI	21	40000	730	400未満	0.006	21	40000	730	400未満	0.006
投与なし(投与歴あり)										
→投与なし(投与歴あり)	1049	4700	6100	4600	0.001	969	9400	11000	9100	0.003
→NRTI 2剤	20	520	735	400未満	0.963	13	3000	5500	1600	0.497
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	101	23000	490	400未満	0.000	97	29000	1200	400未満	0.000
→NRTI 2剤+NNRTI	32	17500	400	400未満	0.000	31	24000	400未満	400未満	0.000
→INSTI (RAL)	7	16000	400未満	400未満	0.016	7	16000	400未満	400未満	0.016
NRTI 2剤										
→NRTI 2剤	1715	400未満	400	400未満	0.371	1052	2200	2300	1900	0.048
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	108	4750	460	400未満	0.000	101	6500	600	400未満	0.000
→NRTI 2剤+NNRTI	35	4900	400未満	400未満	0.001	32	6950	400未満	400未満	0.000
→投与なし(投与歴あり)	43	1500	3500	3400	0.004	36	2900	6605	5600	0.033
NRTI 2剤+PI 1・2剤										
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	5443	400未満	400未満	400未満	0.694	1834	3000	2300	2100	0.000
内訳	5004	400未満	400未満	400未満	0.071	1609	2700	2370	2100	0.006
変更薬剤なし										
変更薬剤 1剤	267	400未満	400未満	400未満	0.767	109	4800	2660	2400	0.046
変更薬剤 2剤以上	172	1350	400未満	400未満	0.000	116	10000	1100	1850	0.000
→NRTI 2剤+NNRTI	58	400未満	400未満	400未満	0.054	25	10000	400未満	400未満	0.020
→INSTI (RAL)	38	400未満	400未満	400未満	0.005	10	16277	400未満	400未満	0.002
→投与なし(投与歴あり)	46	680	14500	7850	0.026	35	13000	29000	25000	0.367
NRTI 2剤+NNRTI										
→NRTI 2剤+NNRTI	1806	400未満	400未満	400未満	0.897	250	1400	955	735	0.000
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	41	400未満	420	400未満	0.041	21	4600	1400	480	0.001
→INSTI (RAL)	17	400未満	400未満	400未満	0.375	5	3600	400未満	400未満	0.188
→投与なし(投与歴あり)	19	400未満	9200	8880	0.000	4	5600	14100	18000	0.250
INSTI (RAL)										
→INSTI (RAL)	300	400未満	400未満	400未満	0.032	25	8100	400未満	400未満	0.000

* A,B,Cいずれも、前の時点・その時点・後の時点のHIV-RNA量が欠損でない者が対象

表4-6-4. 抗HIV薬の併用区分の変更別、変更前後の服用状況（平成9年度第1期事業対象者）

抗HIV薬の併用区分の変更	A. 全対象者				
	対象者数 (延べ数)	服用状況(全部服用の割合：%)			p値
		前の時点	その時点	後の時点	
前の時点 →その時点					
投与なし(投与歴なし)					
→投与なし(投与歴なし)	—	—	—	—	—
→NRTI 2剤	13	—	92.3	92.3	—
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	38	—	84.2	89.5	—
→NRTI 2剤+NNRTI	22	—	100.0	81.8	—
投与なし(投与歴あり)					
→投与なし(投与歴あり)	—	—	—	—	—
→NRTI 2剤	28	—	78.6	78.6	—
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	122	—	87.7	84.4	—
→NRTI 2剤+NNRTI	38	—	89.5	92.1	—
→INSTI (RAL)	9	—	66.7	88.9	—
NRTI 2剤					
→NRTI 2剤	2779	84.1	84.0	84.4	0.555
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	155	83.9	86.5	85.8	0.574
→NRTI 2剤+NNRTI	34	82.4	97.1	94.1	0.125
→投与なし(投与歴あり)	70	65.7	—	—	—
NRTI 2剤+PI 1・2剤					
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	9129	89.5	89.4	89.2	0.174
内訳	8504	90.1	89.8	89.5	0.018
変更薬剤なし	387	85.3	86.6	88.1	0.054
変更薬剤 2剤以上	238	75.6	79.8	79.4	0.119
→NRTI 2剤+NNRTI	87	81.6	87.4	86.2	0.344
→INSTI (RAL)	58	94.8	96.6	98.3	0.625
→投与なし(投与歴あり)	104	74.0	—	—	—
NRTI 2剤+NNRTI					
→NRTI 2剤+NNRTI	2965	96.9	96.7	96.2	0.024
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	54	88.9	87.0	90.7	1.000
→INSTI (RAL)	22	90.9	86.4	86.4	1.000
→投与なし(投与歴あり)	32	81.3	—	—	—
INSTI (RAL)					
→INSTI (RAL)	440	93.2	93.9	93.4	0.846

抗HIV薬の併用区分の変更	B. 前の時点のCD4値が500未満 かつ 前の時点のHIV-RNA量が不明でない対象者					C. 前の時点のHIV-RNA量が400以上 かつ 前の時点のCD4値が不明でない対象者				
	対象者数 (延べ数)	服用状況(全部服用の割合：%)			p値	対象者数 (延べ数)	服用状況(全部服用の割合：%)			p値
		前の時点	その時点	後の時点			前の時点	その時点	後の時点	
前の時点 →その時点										
投与なし(投与歴なし)										
→投与なし(投与歴なし)	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
→NRTI 2剤	8	—	100.0	100.0	—	10	—	100.0	100.0	—
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	23	—	87.0	91.3	—	32	—	81.3	87.5	—
→NRTI 2剤+NNRTI	19	—	100.0	78.9	—	19	—	100.0	78.9	—
投与なし(投与歴あり)										
→投与なし(投与歴あり)	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
→NRTI 2剤	16	—	87.5	87.5	—	11	—	81.8	90.9	—
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	95	—	86.3	82.1	—	92	—	85.9	81.5	—
→NRTI 2剤+NNRTI	29	—	86.2	89.7	—	28	—	85.7	89.3	—
→INSTI (RAL)	7	—	57.1	85.7	—	7	—	57.1	85.7	—
NRTI 2剤										
→NRTI 2剤	1739	83.3	83.3	84.2	0.192	1092	81.4	80.9	81.5	0.926
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	111	84.7	86.5	84.7	1.000	107	84.1	88.8	85.0	1.000
→NRTI 2剤+NNRTI	30	80.0	96.7	93.3	0.125	27	77.8	96.3	92.6	0.125
→投与なし(投与歴あり)	50	68.0	—	—	—	38	63.2	—	—	—
NRTI 2剤+PI 1・2剤										
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	5541	87.5	87.7	87.3	0.588	1843	72.3	73.3	72.8	0.565
内訳	5115	88.1	88.1	87.6	0.156	1630	73.1	73.2	72.8	0.782
変更薬剤なし	259	84.2	86.1	87.3	0.088	106	69.8	76.4	76.4	0.065
変更薬剤 2剤以上	167	72.5	77.8	77.2	0.133	107	63.6	72.0	69.2	0.228
→NRTI 2剤+NNRTI	58	75.9	81.0	79.3	0.727	22	50.0	59.1	54.5	1.000
→INSTI (RAL)	37	94.6	94.6	100.0	0.500	10	80.0	100.0	90.0	1.000
→投与なし(投与歴あり)	60	65.0	—	—	—	43	55.8	—	—	—
NRTI 2剤+NNRTI										
→NRTI 2剤+NNRTI	1868	96.5	96.4	95.8	0.107	252	86.1	86.5	84.9	0.559
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	38	86.8	89.5	94.7	0.375	19	84.2	78.9	89.5	1.000
→INSTI (RAL)	17	88.2	82.4	82.4	1.000	5	80.0	80.0	80.0	1.000
→投与なし(投与歴あり)	23	78.3	—	—	—	7	42.9	—	—	—
INSTI (RAL)										
→INSTI (RAL)	314	92.0	92.4	91.7	0.833	25	84.0	88.0	92.0	0.625

* A,B,Cいずれも、前の時点・その時点・後の時点の服用状況が欠損でない者が対象

表4-6-5. 抗HIV薬の併用区分の変更別、変更前後の副作用（平成9年度第1期事業対象者）

抗HIV薬の併用区分の変更 前の時点 →その時点	A. 全対象者				
	対象者数 (延べ数)	副作用（ありの者の割合：％）			p値
		前の時点	その時点	後の時点	
投与なし(投与歴なし)					
→投与なし(投与歴なし)	—	—	—	—	—
→NRTI 2剤	16	—	25.0	31.3	—
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	40	—	47.5	50.0	—
→NRTI 2剤+NNRTI	24	—	37.5	37.5	—
投与なし(投与歴あり)					
→投与なし(投与歴あり)	—	—	—	—	—
→NRTI 2剤	32	—	12.5	18.8	—
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	128	—	40.6	42.2	—
→NRTI 2剤+NNRTI	40	—	47.5	42.5	—
→INSTI (RAL)	10	—	20.0	10.0	—
NRTI 2剤					
→NRTI 2剤	3055	10.3	10.3	12.4	0.000
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	175	18.9	46.9	38.3	0.000
→NRTI 2剤+NNRTI	40	22.5	52.5	50.0	0.007
→投与なし(投与歴あり)	75	13.3	—	—	—
NRTI 2剤+PI 1・2剤					
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	9795	35.2	34.8	35.1	0.828
内訳	9122	34.5	34.1	34.5	1.000
変更薬剤なし	415	44.3	44.8	43.9	0.850
変更薬剤 1剤	258	43.4	43.4	40.7	0.429
変更薬剤 2剤以上	102	45.1	48.0	42.2	0.598
→NRTI 2剤+NNRTI	60	50.0	45.0	35.0	0.064
→INSTI (RAL)	115	48.7	—	—	—
NRTI 2剤+NNRTI					
→NRTI 2剤+NNRTI	3080	36.5	36.2	36.6	0.927
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	64	45.3	53.1	54.7	0.263
→INSTI (RAL)	22	50.0	54.5	36.4	0.375
→投与なし(投与歴あり)	34	55.9	—	—	—
INSTI (RAL)					
→INSTI (RAL)	446	33.0	30.3	30.7	0.207

抗HIV薬の併用区分の変更 前の時点 →その時点	B. 前の時点のCD4値が500未満 かつ 前の時点のHIV-RNA量が不明でない対象者					C. 前の時点のHIV-RNA量が400以上 かつ 前の時点のCD4値が不明でない対象者				
	対象者数 (延べ数)	副作用（ありの者の割合：％）			p値	対象者数 (延べ数)	副作用（ありの者の割合：％）			p値
		前の時点	その時点	後の時点			前の時点	その時点	後の時点	
投与なし(投与歴なし)										
→投与なし(投与歴なし)	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
→NRTI 2剤	9	—	22.2	33.3	—	11	—	18.2	27.3	—
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	24	—	45.8	50.0	—	33	—	48.5	48.5	—
→NRTI 2剤+NNRTI	21	—	42.9	38.1	—	21	—	42.9	38.1	—
投与なし(投与歴あり)										
→投与なし(投与歴あり)	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
→NRTI 2剤	19	—	10.5	26.3	—	13	—	15.4	30.8	—
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	98	—	42.9	42.9	—	94	—	41.5	40.4	—
→INSTI (RAL)	30	—	53.3	43.3	—	29	—	55.2	44.8	—
→NRTI 2剤+NNRTI	8	—	25.0	12.5	—	8	—	25.0	12.5	—
NRTI 2剤										
→NRTI 2剤	1919	10.3	11.0	13.7	0.000	1191	11.0	11.8	15.6	0.000
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	126	19.8	46.8	42.1	0.000	119	19.3	44.5	39.5	0.000
→NRTI 2剤+NNRTI	36	19.4	50.0	47.2	0.013	32	25.0	53.1	53.1	0.022
→投与なし(投与歴あり)	54	16.7	—	—	—	41	14.6	—	—	—
NRTI 2剤+PI 1・2剤										
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	5979	35.2	34.5	35.2	0.952	2048	34.8	34.9	36.0	0.224
内訳	5515	34.5	33.7	34.6	0.897	1806	33.7	33.1	34.8	0.245
変更薬剤なし	280	46.1	46.1	45.0	0.735	119	51.3	53.8	51.3	1.000
変更薬剤 1剤	184	40.8	41.8	39.1	0.679	123	35.8	42.3	38.2	0.586
変更薬剤 2剤以上	67	40.3	47.8	38.8	0.833	29	44.8	44.8	41.4	1.000
→NRTI 2剤+NNRTI	39	59.0	51.3	43.6	0.180	10	50.0	60.0	40.0	1.000
→INSTI (RAL)	66	50.0	—	—	—	49	51.0	—	—	—
NRTI 2剤+NNRTI										
→NRTI 2剤+NNRTI	1948	36.6	36.2	36.6	1.000	280	37.5	35.4	35.4	0.411
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	44	43.2	56.8	61.4	0.077	23	43.5	56.5	65.2	0.180
→INSTI (RAL)	17	47.1	58.8	41.2	1.000	5	20.0	60.0	40.0	1.000
→投与なし(投与歴あり)	25	52.0	—	—	—	7	28.6	—	—	—
INSTI (RAL)										
→INSTI (RAL)	319	37.9	35.7	35.4	0.221	25	12.0	16.0	12.0	1.000

* A,B,Cいずれも、前の時点・その時点・後の時点の副作用が欠損でない者が対象

表4-6-6. 抗HIV薬の併用区分の変更別、変更前後の身体状況（平成9年度第1期事業対象者）

抗HIV薬の併用区分の変更	A. 全対象者				
	対象者数 (延べ数)	身体状況の総合スコア(1~3未満の割合：%)			p値
		前の時点	その時点	後の時点	
前の時点 →その時点					
投与なし(投与歴なし)					
→投与なし(投与歴なし)	3266	79.6	79.1	78.2	0.010
→NRTI 2剤	13	61.5	53.8	53.8	1.000
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	42	76.2	66.7	71.4	0.688
→NRTI 2剤+NNRTI	20	65.0	60.0	70.0	1.000
投与なし(投与歴あり)					
→投与なし(投与歴あり)	1610	68.8	68.3	67.6	0.201
→NRTI 2剤	33	72.7	66.7	69.7	1.000
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	122	56.6	56.6	57.4	0.846
→NRTI 2剤+NNRTI	40	55.0	55.0	50.0	0.625
→INSTI (RAL)	8	87.5	37.5	75.0	1.000
NRTI 2剤					
→NRTI 2剤	2982	70.8	69.3	67.8	0.000
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	170	72.4	68.8	67.6	0.221
→NRTI 2剤+NNRTI	39	56.4	56.4	61.5	0.625
→投与なし(投与歴あり)	71	70.4	70.4	67.6	0.774
NRTI 2剤+PI 1・2剤					
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	9376	66.5	66.3	65.8	0.086
内訳	9376	66.5	66.3	65.8	0.152
変更薬剤なし	8745	66.6	66.3	66.0	0.489
変更薬剤 1剤	386	65.5	66.1	63.7	0.560
変更薬剤 2剤以上	91	70.3	75.8	76.9	0.180
→NRTI 2剤+NNRTI	59	67.8	72.9	67.8	1.000
→INSTI (RAL)	104	51.0	51.9	54.8	0.481
NRTI 2剤+NNRTI					
→NRTI 2剤+NNRTI	2945	67.6	67.5	67.4	0.761
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	60	65.0	68.3	70.0	0.508
→INSTI (RAL)	18	61.1	55.6	55.6	1.000
→投与なし(投与歴あり)	29	55.2	34.5	48.3	0.688
INSTI (RAL)					
→INSTI (RAL)	435	64.4	65.1	65.3	0.621

抗HIV薬の併用区分の変更	B. 前の時点のCD4値が500未満 かつ 前の時点のHIV-RNA量が不明でない対象者					C. 前の時点のHIV-RNA量が400以上 かつ 前の時点のCD4値が不明でない対象者				
	対象者数 (延べ数)	身体状況の総合スコア(1~3未満の割合：%)			p値	対象者数 (延べ数)	身体状況の総合スコア(1~3未満の割合：%)			p値
		前の時点	その時点	後の時点			前の時点	その時点	後の時点	
前の時点 →その時点										
投与なし(投与歴なし)										
→投与なし(投与歴なし)	1651	76.6	75.7	73.9	0.001	1826	76.1	76.1	74.3	0.027
→NRTI 2剤	7	71.4	57.1	57.1	1.000	9	66.7	55.6	55.6	1.000
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	24	75.0	58.3	62.5	0.250	34	79.4	64.7	67.6	0.125
→NRTI 2剤+NNRTI	17	64.7	64.7	76.5	0.625	17	64.7	64.7	76.5	0.625
投与なし(投与歴あり)										
→投与なし(投与歴あり)	1150	66.7	66.4	65.8	0.460	1057	66.2	65.8	64.8	0.241
→NRTI 2剤	20	80.0	75.0	75.0	1.000	13	76.9	76.9	69.2	1.000
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	95	56.8	54.7	57.9	1.000	91	57.1	56.0	58.2	1.000
→NRTI 2剤+NNRTI	30	63.3	63.3	56.7	0.625	29	58.6	58.6	51.7	0.625
→INSTI (RAL)	6	83.3	16.7	66.7	1.000	6	83.3	16.7	66.7	1.000
NRTI 2剤										
→NRTI 2剤	1890	70.6	68.9	68.1	0.007	1194	73.1	70.6	69.0	0.000
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	124	74.2	72.6	69.4	0.281	116	75.0	73.3	70.7	0.362
→NRTI 2剤+NNRTI	34	55.9	55.9	61.8	0.625	31	58.1	61.3	61.3	1.000
→投与なし(投与歴あり)	51	74.5	70.6	68.6	0.549	38	60.5	57.9	55.3	0.688
NRTI 2剤+PI 1・2剤										
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	5708	65.5	65.5	64.7	0.152	1996	70.7	70.9	69.3	0.113
内訳	5275	65.4	65.3	64.7	0.224	1766	71.4	71.6	69.9	0.114
変更薬剤なし	258	65.9	67.1	65.1	0.776	108	62.0	62.0	61.1	1.000
変更薬剤 1剤	175	66.9	66.3	63.4	0.296	122	68.0	68.9	67.2	0.840
変更薬剤 2剤以上	59	74.6	83.1	78.0	0.688	26	76.9	84.6	88.5	0.250
→NRTI 2剤+NNRTI	39	61.5	66.7	59.0	1.000	10	60.0	70.0	60.0	1.000
→INSTI (RAL)	62	53.2	48.4	50.0	0.727	44	45.5	52.3	50.0	0.688
NRTI 2剤+NNRTI										
→NRTI 2剤+NNRTI	1862	67.8	68.3	67.3	0.562	281	62.3	63.0	62.3	1.000
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	43	60.5	62.8	62.8	1.000	23	69.6	69.6	73.9	1.000
→INSTI (RAL)	13	61.5	61.5	61.5	1.000	5	80.0	80.0	80.0	1.000
→投与なし(投与歴あり)	22	63.6	36.4	54.5	0.688	6	66.7	50.0	50.0	1.000
INSTI (RAL)										
→INSTI (RAL)	313	60.1	60.7	61.3	0.569	26	73.1	80.8	69.2	1.000

* A,B,Cいずれも、前の時点・その時点・後の時点の身体状況の総合スコアが欠損でない者が対象

表4-6-7. 抗HIV薬の併用区分の変更別、変更前後の日常生活動作（平成9年度第1期事業対象者）

抗HIV薬の併用区分の変更 前の時点 →その時点	A. 全対象者				p値
	対象者数 (延べ数)	日常生活動作（1および2の割合：％）			
		前の時点	その時点	後の時点	
投与なし(投与歴なし)					
→投与なし(投与歴なし)	3148	75.3	74.4	73.5	0.000
→NRTI 2剤	14	57.1	57.1	50.0	1.000
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	36	72.2	63.9	66.7	0.625
→NRTI 2剤+NNRTI	24	66.7	62.5	58.3	0.625
投与なし(投与歴あり)					
→投与なし(投与歴あり)	1568	57.5	56.6	55.5	0.015
→NRTI 2剤	28	64.3	64.3	64.3	1.000
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	120	48.3	45.0	45.8	0.526
→NRTI 2剤+NNRTI	35	54.3	57.1	42.9	0.289
→INSTI (RAL)	9	22.2	33.3	33.3	1.000
NRTI 2剤					
→NRTI 2剤	2770	68.7	68.1	67.2	0.004
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	153	68.6	65.4	66.7	0.629
→NRTI 2剤+NNRTI	37	59.5	56.8	54.1	0.625
→投与なし(投与歴あり)	63	65.1	63.5	57.1	0.063
NRTI 2剤+PI 1・2剤					
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	9030	60.7	60.2	59.4	0.000
内訳 ┌ 変更薬剤なし	8422	60.7	60.2	59.5	0.000
├ 変更薬剤 1剤	375	58.1	59.7	56.5	0.382
└ 変更薬剤 2剤以上	233	65.2	61.4	61.4	0.083
→NRTI 2剤+NNRTI	89	57.3	53.9	58.4	1.000
→INSTI (RAL)	55	49.1	47.3	49.1	1.000
→投与なし(投与歴あり)	98	48.0	46.9	48.0	1.000
NRTI 2剤+NNRTI					
→NRTI 2剤+NNRTI	2870	57.5	57.2	57.0	0.346
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	57	66.7	66.7	59.6	0.289
→INSTI (RAL)	22	40.9	36.4	31.8	0.625
→投与なし(投与歴あり)	30	30.0	26.7	26.7	1.000
INSTI (RAL)					
→INSTI (RAL)	429	49.4	49.4	49.0	0.722

抗HIV薬の併用区分の変更 前の時点 →その時点	B. 前の時点のCD4値が500未満 かつ 前の時点のHIV-RNA量が不明でない対象者					C. 前の時点のHIV-RNA量が400以上 かつ 前の時点のCD4値が不明でない対象者				
	対象者数 (延べ数)	日常生活動作（1および2の割合：％）			p値	対象者数 (延べ数)	日常生活動作（1および2の割合：％）			p値
		前の時点	その時点	後の時点		前の時点	その時点	後の時点		
投与なし(投与歴なし)										
→投与なし(投与歴なし)	1616	72.4	71.2	69.9	0.001	1803	73.3	72.3	71.3	0.005
→NRTI 2剤	8	75.0	75.0	75.0	.	10	70.0	70.0	60.0	1.000
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	25	64.0	56.0	56.0	0.625	31	71.0	64.5	64.5	0.625
→NRTI 2剤+NNRTI	21	66.7	61.9	57.1	0.625	21	66.7	61.9	57.1	0.625
投与なし(投与歴あり)										
→投与なし(投与歴あり)	1131	54.3	53.9	52.2	0.035	1036	52.9	52.4	50.9	0.052
→NRTI 2剤	19	68.4	68.4	63.2	1.000	11	54.5	54.5	45.5	1.000
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	94	46.8	43.6	43.6	0.607	91	47.3	42.9	42.9	0.424
→NRTI 2剤+NNRTI	27	44.4	51.9	40.7	1.000	26	53.8	53.8	38.5	0.219
→INSTI (RAL)	7	14.3	28.6	28.6	1.000	7	14.3	28.6	28.6	1.000
NRTI 2剤										
→NRTI 2剤	1747	68.6	68.2	67.7	0.153	1090	70.2	69.1	68.5	0.057
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	112	71.4	69.6	71.4	1.000	108	69.4	68.5	70.4	1.000
→NRTI 2剤+NNRTI	34	58.8	55.9	52.9	0.625	30	63.3	60.0	53.3	0.250
→投与なし(投与歴あり)	46	63.0	60.9	54.3	0.125	34	52.9	50.0	44.1	0.250
NRTI 2剤+PI 1・2剤										
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	5504	59.5	59.1	58.3	0.003	1851	64.5	63.4	62.5	0.005
内訳 ┌ 変更薬剤なし	5079	59.4	59.1	58.3	0.014	1626	64.9	63.9	62.9	0.005
├ 変更薬剤 1剤	258	58.5	58.9	55.8	0.228	110	53.6	53.6	52.7	1.000
└ 変更薬剤 2剤以上	167	65.3	59.9	60.5	0.115	115	68.7	66.1	67.0	0.774
→NRTI 2剤+NNRTI	59	55.9	54.2	57.6	1.000	24	66.7	62.5	62.5	1.000
→INSTI (RAL)	35	40.0	40.0	42.9	1.000	9	44.4	44.4	44.4	1.000
→投与なし(投与歴あり)	57	45.6	43.9	45.6	1.000	39	43.6	46.2	43.6	1.000
NRTI 2剤+NNRTI										
→NRTI 2剤+NNRTI	1833	59.0	59.0	59.0	0.930	258	62.0	61.6	62.0	1.000
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	41	63.4	68.3	65.9	1.000	21	61.9	66.7	66.7	1.000
→INSTI (RAL)	17	47.1	41.2	29.4	0.250	5	100.0	80.0	40.0	0.250
→投与なし(投与歴あり)	23	30.4	26.1	30.4	1.000	5	20.0	20.0	20.0	1.000
INSTI (RAL)										
→INSTI (RAL)	308	47.1	47.4	47.4	0.840	26	50.0	46.2	46.2	1.000

* A,B,Cいずれも、前の時点・その時点・後の時点の日常生活動作が欠損でない者が対象

表4-6-8. 抗HIV薬の組み合わせの変更（延べ数、平成9年度第1期事業対象者）

抗HIV薬の組み合わせの変更	平成9年度			平成10年度			平成11年度			平成12年度			平成13年度			平成14年度			平成15年度			平成16年度			平成17年度			平成18年度			平成19年度			平成20年度			平成21年度			平成22年度			計									
前の時点	2	3	4	1	2	3	4	1	2	3	4	1	2	3	4	1	2	3	4	1	2	3	4	1	2	3	4	1	2	3	4	1	2	3	4	1	2	3	4	1	2	3	4	1	2	3	4	1	2	3	4	
前の時点=投与なし(投与歴なし)																																									12											
→その時点																																																				
前の時点=投与なし(投与歴あり)																																									13											
→その時点																																																				
前の時点=NRTI 1剤																																									117											
→その時点																																																				
前の時点=NRTI 2剤																																									660											
→その時点																																																				
前の時点=NRTI 2剤+PI 1・2剤																																									39											
→その時点																																																				
前の時点=AZT+3TC																																									1652											
→その時点																																																				
前の時点=AZT+3TC+NFV																																									25											
→その時点																																																				
前の時点=AZT+3TC+EFV																																									11											
→その時点																																																				
前の時点=AZT+3TC+IDV																																									12											
→その時点																																																				
前の時点=AZT+3TC+SQV																																									11											
→その時点																																																				
前の時点=AZT+3TC+RTV																																									32											
→その時点																																																				
前の時点=AZT+3TC+RTV																																									52											
→その時点																																																				

表4-6-8 (続き). 抗HIV薬の組み合わせの変更 (延べ数、平成9年度第1期事業対象者)

抗HIV薬の組み合わせの変更 前の時点 →その時点	平成9年度			平成10年度			平成11年度			平成12年度			平成13年度			平成14年度			平成15年度			平成16年度			平成17年度			平成18年度			平成19年度			平成20年度			平成21年度			平成22年度			計													
	2	3	4	1	2	3	4	1	2	3	4	1	2	3	4	1	2	3	4	1	2	3	4	1	2	3	4	1	2	3	4	1	2	3	4	1	2	3	4	1	2	3		4	1	2	3	4								
前の時点≡NRTI 2剤+PI 1・2剤																																																								
AZT+ddl +NFV																																																								
→AZT+ddl +NFV	1	1	1	1	1	2	4	3	3	3	3	3	3	4	4	4	5	4	5	3	4	5	4	4	4	4	2	1	2	2	2	1	1	2	2	2	2	2	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	112				
AZT+ddl +RTV+LPV																																																								
→AZT+ddl +RTV+LPV	1	1	2	4	4	6	5	5	6	5	7	7	7	4	4	3	3	2	2	2	1	1	1	1	2	2	1	1	1	1	1	1	1	95			
AZT+ddl +ATV																																																								
→AZT+ddl +ATV	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	15								
AZT+ddC +IDV																																																								
→AZT+ddC +IDV	11	11	9	8	7	7	7	5	3	3	3	3	2	1	1	1	2	2	2	88								
AZT+ddC +SQV																																																								
→AZT+ddC +SQV	6	6	7	5	6	6	5	2	2	1	1	1	2	2	2	2	2	2	2	2	1	1	1	1	1	1	1	71								
AZT+ddC +RTV																																																								
→AZT+ddC +RTV	2	1	1	1	1	1	2	2	1	1	2	2	2	2	2	2	1	1	1	1	1	1	1	1	1	33								
AZT+ddC +NFV																																																								
→AZT+ddC +NFV	1	3	2	2	5	5	6	7	8	8	9	6	5	6	7	7	7	7	7	7	6	5	6	7	7	7	5	2	3	3	3	3	3	3	3	3	2	2	2	2	1	1	1	1	196								
AZT+ddC +RTV+LPV																																																								
→AZT+ddC +RTV+LPV	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	14								
AZT+3TC +IDV																																																								
→AZT+3TC +IDV	25	38	38	36	39	37	33	31	32	29	25	21	20	17	15	12	16	14	13	11	10	9	9	6	6	6	6	4	4	2	2	2	2	2	2	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	587				
→AZT+3TC +NFV	2	2	..	1	1	1	2	2	1	..	2	1	18								
AZT+3TC +IDV+RTV																																																								
→AZT+3TC +IDV+RTV	2	3	4	5	6	4	3	3	3	3	3	3	3	3	3	3	3	2	2	1	1	63							
AZT+3TC +SQV																																																								
→AZT+3TC +SQV	2	4	11	8	14	11	7	6	9	8	8	2	2	2	3	2	2	2	2	2	3	3	3	2	2	1	1	1	1	1	1	..	1	1	1	1	3	3	3	2	2	2	2	2	2	2	1	153				
AZT+3TC +SQV+RTV																																																								
→AZT+3TC +SQV+RTV	1	1	1	1	2	2	2	2	2	2	1	1	2	2	2	2	3	2	2	2	2	2	2	3	3	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	68				
AZT+3TC +RTV																																																								
→AZT+3TC +RTV	3	4	4	3	5	4	3	3	3	4	4	4	5	5	4	3	2	1	1	2	3	2	2	1	1	1	1	1	1	83								
AZT+3TC +NFV																																																								
→AZT+3TC +NFV	4	10	16	13	24	28	32	41	45	46	44	43	43	44	42	40	43	38	36	31	32	28	23	23	28	28	29	28	32	30	27	22	22	22	21	17	16	16	16	15	19	16	14	15	14	15	14	11	12	12	12	10	10	9	8	1329
→3TC+d4T +NFV	..	2	1	1	1	..	1	2	..	1	1	1	1	1	1	17								
→投与なし(投与歴あり)	..	1	1	1	..	1	1	..	2	..	1	1	..	2	..	3	2	..	1	2	1	1	22								
AZT+3TC +RTV+LPV																																																								
→AZT+3TC +RTV+LPV	1	2	2	2	1	5	5	8	8	8	9	8	7	7	8	9	8	12	11	10	7	9	9	9	9	7	8	9	8	8	8	8	5	6	6	6	4	6	6	6	275				
AZT+3TC +ATV																																																								
→AZT+3TC +ATV	1	5	5	4	4	3	3	3	3	3	3	3	3	2	2	2	2	4	3	3	2	2	2	2	2	2	2	2	77				
AZT+3TC +RTV+ATV																																																								
→AZT+3TC +RTV+ATV	1	..	1	2	2	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	20							
AZT+3TC +FPV																																																								
→AZT+3TC +FPV	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	15								
AZT+ABC +SQV+RTV																																																								
→AZT+ABC +SQV+RTV	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	16								
AZT+ABC +RTV+ATV																																																								
→AZT+ABC +RTV+ATV	1	1	2	2	2	2	2	2	2	3	3	3	2	2	2	2	45				
ddl+3TC +SQV+RTV																																																								
→ddl+3TC +SQV+RTV	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	11								

表4-6-8 (続き). 抗HIV薬の組み合わせの変更 (延べ数、平成9年度第1期事業対象者)

抗HIV薬の組み合わせの変更 前の時点 →その時点	平成9年度	平成10年度	平成11年度	平成12年度	平成13年度	平成14年度	平成15年度	平成16年度	平成17年度	平成18年度	平成19年度	平成20年度	平成21年度	平成22年度	計
	2 3 4	1 2 3 4	1 2 3 4	1 2 3 4	1 2 3 4	1 2 3 4	1 2 3 4	1 2 3 4	1 2 3 4	1 2 3 4	1 2 3 4	1 2 3 4	1 2 3 4	1 2 3 4	
前の時点=NRTI 2剤+PI 1・2剤															
ABC+TDF +RTV+LPV →ABC+TDF +RTV+LPV						1 1	1 1 1 1	1 1 3 3	3 2 2 1	1 1 2 2	1 2 2 .	. 1	34
ABC+TDF +RTV+ATV →ABC+TDF +RTV+ATV								. 2 3 3	3 2 2 2	2 2 2 2	2 3 3 3	2 2 2 2	1 2 2 2	2 3 3 3	62
TDF+FTC +NFV →TDF+FTC +NFV										. 1 1 1	1 1 1 1	1 2 2 2	1 1 1 1	1 1 1 1	22
TDF+FTC +RTV+LPV →TDF+FTC +RTV+LPV									. 1 2	3 2 2 5	6 10 11 11	9 13 13 13	13 15 15 13	12 11 11 11	202
TDF+FTC +ATV →TDF+FTC +ATV											. 1 1 1	1 1 1 1	1 1 1 1	1 1 1 1	15
TDF+FTC +RTV+ATV →TDF+FTC +RTV+ATV									. 1 4 5	6 11 12 16	14 19 20 20	20 25 25 25	23 24 24 23	21 23 21 19	401
TDF+FTC +FPV →TDF+FTC +FPV											. 1 1 2 3	3 4 4 4	3 4 4 4	4 4 4 4	54
TDF+FTC +RTV+FPV →TDF+FTC +RTV+FPV									. 1 1	1 1 2 2	3 4 4 6	7 8 10 10	7 9 9 9	8 9 8 8	127
TDF+FTC +RTV+DRV →TDF+FTC +RTV+DRV										. 1 1	1 1 1 1	1 3 2 2	2 6 6 6	35
前の時点=NRTI 2剤+NNRTI															
AZT+ddl +EFV →AZT+ddl +EFV			. 1 1	. . 1	1 2 2 2	3 5 5 4	2 2 3 3	2 2 2 2	2 2 2 2	2 2 2 1	1	61
AZT+3TC +NVP →AZT+3TC +NVP				. 1 1 2	1 1 1 1	1 1 3 3	4 5 5 4	3 4 4 3	3 4 4 3	3 3 3 2	1 2 3 3	1 1 1 1	1 2 2 2	2 3 3 2	103
AZT+3TC +EFV →AZT+3TC +EFV				. 4 7 7	7 11 12 15	15 13 13 13	15 20 22 21	21 23 21 19	17 18 18 16	13 14 15 15	14 14 11 10	7 7 6 6	5 4 5 5	5 6 5 5	520
ddl+3TC +EFV →ddl+3TC +EFV					. . 1	2 3 4 4	2 1 2 2	2 2 2 2	2 2 2 2	2 2 1 1	1 1 1 1	1	48
ddl+d4T +NVP →ddl+d4T +NVP			. 3 1 1	1 1 1 1	1 2 1 1	1 2 1 1	19
ddl+d4T +EFV →ddl+d4T +EFV			. 1 . 2	1 3 5 4	3 4 8 8	5 8 6 4	5 6 7 6	5 4 4 4	2 3 3 3	2 1 1 1	. 1 1 .	. 1	122
ddl+ABC +EFV →ddl+ABC +EFV				. 1	1 1 1 1	2 2 2 2	2 . . .	1	17
ddl+TDF +EFV →ddl+TDF +EFV				 1 1 3 3	3 2 2 2	2 1 1 1 1 1 1	1 1 1 1	1 1 1 1	1 1 1 1	34
3TC+ABC +NVP →3TC+ABC +NVP				 1 1 1	1 . 1 2	1 1 1 1	. 1 2 3	4 4 3 3	4 4 5 5	5 5 5 4	3 5 5 5	86
3TC+ABC +EFV →3TC+ABC +EFV				 1 1 3	2 4 5 6	6 7 8 8	7 8 9 10	10 12 12 11	11 13 15 16	15 14 15 15	13 16 16 16	15 17 15 15	367
3TC+ABC +ETR →3TC+ABC +ETR				 1 2 2	2 2 2 3	14
3TC+TDF +NVP →3TC+TDF +NVP					1 1 1 1	. 2 2 1	1 1 1 1	1 1 1 1	1 1 1 1	1 1 1 1	25
3TC+TDF +EFV →3TC+TDF +EFV				 1 1 1	1 8 12 14	14 18 20 23	14 18 20 23	20 20 20 19	16 17 16 16	14 13 13 12	10 8 8 7	6 6 5 5	364
→TDF+FTC +EFV					1 . . .	3 . 1 1	1 . . .	3 1 . 2	1 1 . 1	1 1 . .	19

表4-6-8 (続き). 抗HIV薬の組み合わせの変更 (延べ数、平成9年度第1期事業対象者)

抗HIV薬の組み合わせの変更 前の時点 →その時点	平成9年度	平成10年度	平成11年度	平成12年度	平成13年度	平成14年度	平成15年度	平成16年度	平成17年度	平成18年度	平成19年度	平成20年度	平成21年度	平成22年度	計
	2 3 4	1 2 3 4	1 2 3 4	1 2 3 4	1 2 3 4	1 2 3 4	1 2 3 4	1 2 3 4	1 2 3 4	1 2 3 4	1 2 3 4	1 2 3 4	1 2 3 4	1 2 3 4	
前の時点=その他															
ddl +RTV+LPV →ddl +RTV+LPV							1 1	2 2 2 2	2 2 1						15
ddC +SQV →ddC +SQV	3 3 3	1 1 2													13
3TC +SQV →3TC +SQV		1 1 1 1	1		1	1 1 1 1									10
d4T +SQV+RTV →d4T +SQV+RTV		1 1 1 1	3 3 3 3	2 3 2 2	2 2 2 1	1 1 1 2	1 1 1 1								42
TDF +NFV →TDF +NFV									1 1 1 1	1 1 1 1	1 1 1 1	1 1			14
TDF +RTV+LPV →TDF +RTV+LPV									1 1 1 1	1 1 1 1	1 1 1 1			1 1 1 1	18
TDF +RTV+ATV →TDF +RTV+ATV												1 1 1	1 1 1 1	1 2 2 1	13
3TC +EFV →3TC +EFV						1		1 1 1 1	1 1 1 1	1 1 1 1	1 1		1 1 1 1	1 1 1 1	27
d4T +RTV+LPV +EFV →d4T +RTV+LPV +EFV					1 1 1		1 1 1 1	1 1 1 1	1 1 1 1	1 1 1 1	1 1				22
d4T +RTV+LPV +NVP →d4T +RTV+LPV +NVP						1 1 1 1	1 1 1 1	1 1 1 1	1 1 1 1	1 1 1 1	1 1 1 1	1 1 1 1	1 1 1 1	1 1 1 1	36
ABC +APV +EFV →ABC +APV +EFV				1 2 2 1 1	1 1 1 1	1 1 1 1	1 1 1 1	1 1 1 1	1 1						25
ABC +RTV+LPV +EFV →ABC +RTV+LPV +EFV						1 1 1 1	1 2 2 2	2 2 2 2	2 2 2 3	3 3 3 1	1 1 1 1	1 1 1 1	1 1 1		49
TDF +RTV+LPV +EFV →TDF +RTV+LPV +EFV							1 1	1 1 1	1 1 1 1	1 1 1 1	1 1 1				16
TDF +RTV+ATV +EFV →TDF +RTV+ATV +EFV								1 1	1 1 1 1	1 1 1 1	1 1 1 1	1 1 1 1	1 1 1 1	1 1 1 1	26
TDF +RTV+LPV +NVP →TDF +RTV+LPV +NVP											1 1 1	1 1 1 1	1 1 1 1		11
ddl+d4T +RTV+APV+LPV →ddl+d4T +RTV+APV+LPV					1 1 1	1 1 1 1	1 1 1 1	1 1 1 1	1 1						17
3TC+TDF +RTV+LPV+FPV →3TC+TDF +RTV+LPV+FPV									2 2	2 2 2 2	2 2 2 2	2 2 2 2	2 2 1 1	1 1 1 1	38
TDF+FTC +RTV+LPV+ATV →TDF+FTC +RTV+LPV+ATV												1 1 1 1 1	1 1 1 1	1 1 1 1	13
ddl+d4T +NFV +EFV →ddl+d4T +NFV +EFV				1	1 1 1 1		1 1 1		1 1 1	1 1 1 1	1				16
3TC+d4T +NFV +EFV →3TC+d4T +NFV +EFV			1	1 2 2 2	2 3 3 2	1 1 1 1	1 1 1 1	1 1 1 1	1 1 1 1	1 1 1 1	1 1 1 1	1 1 1	1 1 1 1	1 1 1 1	52
3TC+d4T +RTV+LPV +EFV →3TC+d4T +RTV+LPV +EFV							1 1	1 1 1 1	1 1						12
3TC+ABC +RTV+DRV +ETR →3TC+ABC +RTV+DRV +ETR												1 1	1 1 1 1	1 1 1 1	10
d4T+ABC +NFV +EFV →d4T+ABC +NFV +EFV				1 1 1		1 1 1	1 1 1 1	1 1 1							13

表4-6-9. 抗HIV薬の組み合わせの変更別、変更前後のCD4値（平成9年度第1期事業対象者）

抗HIV薬の組み合わせの変更 前の時点 → その時点	対象者数 (延べ数)	CD4値（中央値）			p値
		前の時点	その時点	後の時点	
前の時点=投与なし（投与歴なし） 投与なし（投与歴なし） → AZT+3TC	10	371	340	462	0.053
前の時点=投与なし（投与歴あり） 投与なし（投与歴あり） → AZT+3TC	12	300	289	300	0.380
→ TDF+FTC +RTV+ATV	12	194	331	296	0.114
→ AZT+3TC +NFV	11	325	470	382	0.365
→ 3TC+d4T +NFV	20	261	293	340	0.002
→ AZT+3TC +EFV	9	162	142	180	0.496
前の時点=NRTI 1剤 AZT → AZT → 投与なし（投与歴あり） ddl → ddl	79 9 191	365 356 462	358 373 440	356 289 432	0.906 0.074 0.134
前の時点=NRTI 2剤 AZT+ddl → AZT+ddl → 投与なし（投与歴あり） AZT+ddC → AZT+ddC → AZT+3TC → 投与なし（投与歴あり） AZT+3TC → AZT+3TC → 3TC+d4T → AZT+3TC +IDV → AZT+3TC +SQV → AZT+3TC +NFV → 3TC+d4T +NFV → 投与なし（投与歴あり） ddl+d4T → ddl+d4T 3TC+d4T → 3TC+d4T → 投与なし（投与歴あり）	579 12 337 11 13 1320 10 11 9 23 16 21 120 235 10	396 417 401 341 404 388 252 168 253 314 275 337 389 358 320	392 359 399 406 377 390 328 237 274 397 293 320 401 362 258	385 362 398 335 373 391 387 250 323 401 312 286 425 344 269	0.048 0.266 0.975 0.577 0.497 0.427 0.037 0.123 0.008 0.083 0.009 0.143 0.423 0.307 0.160
前の時点=NRTI 2剤+PI 1・2剤 AZT+ddl +IDV → AZT+ddl +IDV AZT+ddl +IDV+RTV → AZT+ddl +IDV+RTV AZT+ddl +SQV → AZT+ddl +SQV AZT+ddl +RTV → AZT+ddl +RTV AZT+ddl +NFV → AZT+ddl +NFV AZT+ddl +RTV+LPV → AZT+ddl +RTV+LPV AZT+ddl +ATV → AZT+ddl +ATV AZT+ddC +IDV → AZT+ddC +IDV AZT+ddC +SQV → AZT+ddC +SQV AZT+ddC +RTV → AZT+ddC +RTV AZT+ddC +NFV → AZT+ddC +NFV AZT+ddC +RTV+LPV → AZT+ddC +RTV+LPV AZT+3TC +IDV → AZT+3TC +IDV → AZT+3TC +NFV AZT+3TC +IDV+RTV → AZT+3TC +IDV+RTV AZT+3TC +SQV → AZT+3TC +SQV	28 36 23 48 90 85 12 71 66 33 176 14 555 17 63 143	314 590 288 289 268 292 811 391 269 267 292 811 405 269 267 446 215 405 403 831 356	301 599 300 301 267 298 841 405 269 291 445 206 414 365 831 369	299 606 233 309 267 303 841 410 258 298 445 206 420 385 831 350	0.431 0.349 0.895 0.268 0.700 0.023 0.765 0.112 0.519 0.347 0.670 1.000 0.000 0.404 0.776 0.606

* 前の時点・その時点・後の時点のCD4値が欠損でない者が対象

表4-6-9(続き) 抗HIV薬の組み合わせの変更別、変更前後のCD4値（平成9年度第1期事業対象者）

抗HIV薬の組み合わせの変更 前の時点 → その時点	対象者数 (延べ数)	CD4値（中央値）			p値
		前の時点	その時点	後の時点	
前の時点=NRTI 2剤+PI 1・2剤					
AZT+3TC +SQV+RTV → AZT+3TC +SQV+RTV	66	744	813	833	0.315
AZT+3TC +RTV → AZT+3TC +RTV	73	412	402	402	0.991
AZT+3TC +NFV → AZT+3TC +NFV	1073	457	461	461	0.373
→ 3TC+d4T +NFV	15	442	395	499	0.208
→ 投与なし(投与歴あり)	16	519	454	428	0.323
AZT+3TC +RTV+LPV → AZT+3TC +RTV+LPV	194	418	425	436	0.036
AZT+3TC +ATV → AZT+3TC +ATV	67	595	597	597	0.494
AZT+3TC +RTV+ATV → AZT+3TC +RTV+ATV	20	334	331	331	0.681
AZT+3TC +FPV → AZT+3TC +FPV	5	648	575	522	0.625
AZT+ABC +SQV+RTV → AZT+ABC +SQV+RTV	14	337	341	349	0.761
AZT+ABC +RTV+ATV → AZT+ABC +RTV+ATV	37	279	279	279	0.267
ddl+3TC +SQV+RTV → ddl+3TC +SQV+RTV	11	342	342	323	0.831
ddl+3TC +NFV → ddl+3TC +NFV	10	381	376	330	0.232
ddl+3TC +ATV → ddl+3TC +ATV	22	382	401	401	0.626
ddl+d4T +IDV → ddl+d4T +IDV	56	304	320	348	0.190
ddl+d4T +IDV+RTV → ddl+d4T +IDV+RTV	11	341	287	336	1.000
ddl+d4T +SQV → ddl+d4T +SQV	25	174	126	114	0.927
ddl+d4T +SQV+RTV → ddl+d4T +SQV+RTV	31	402	438	438	0.153
ddl+d4T +SQV+NFV → ddl+d4T +SQV+NFV	15	211	231	231	0.008
ddl+d4T +NFV → ddl+d4T +NFV	229	361	376	381	0.033
ddl+d4T +RTV+LPV → ddl+d4T +RTV+LPV	79	290	297	300	0.408
ddl+ABC +NFV → ddl+ABC +NFV	2	686	815	851	0.500
ddl+ABC +RTV+LPV → ddl+ABC +RTV+LPV	89	415	407	394	0.477
ddl+TDF +RTV+LPV → ddl+TDF +RTV+LPV	13	329	329	329	0.191
ddl+TDF +ATV → ddl+TDF +ATV	17	469	472	485	0.064
ddl+TDF +RTV+ATV → ddl+TDF +RTV+ATV	31	204	204	204	0.066
ddC+d4T +IDV → ddC+d4T +IDV	11	163	163	164	0.308
ddC+d4T +NFV → ddC+d4T +NFV	7	420	278	523	0.578
3TC+d4T +IDV → 3TC+d4T +IDV	196	382	384	397	0.012
→ 3TC+d4T +NFV	11	328	370	375	0.142
3TC+d4T +IDV+RTV → 3TC+d4T +IDV+RTV	60	193	205	215	0.852
3TC+d4T +SQV → 3TC+d4T +SQV	75	141	141	145	0.336
3TC+d4T +SQV+RTV → 3TC+d4T +SQV+RTV	131	431	431	435	0.559
3TC+d4T +SQV+NFV → 3TC+d4T +SQV+NFV	11	389	396	412	0.320
3TC+d4T +RTV → 3TC+d4T +RTV	31	611	621	653	0.262

* 前の時点・その時点・後の時点のCD4値が欠損でない者が対象

表4-6-9(続き) 抗HIV薬の組み合わせの変更別、変更前後のCD4値 (平成9年度第1期事業対象者)

抗HIV薬の組み合わせの変更 前の時点 → その時点	対象者数 (延べ数)	CD4値 (中央値)			p値
		前の時点	その時点	後の時点	
前の時点=NRTI 2剤+PI 1・2剤					
3TC+d4T +NFV	1482	413	416	420	0.000
→ 3TC+d4T +NFV	11	515	420	437	0.700
→ 3TC+d4T +EFV	10	403	343	296	0.010
→ 投与なし(投与歴あり)					
3TC+d4T +RTV+NFV	12	264	264	264	0.236
→ 3TC+d4T +RTV+NFV					
3TC+d4T +RTV+LPV	205	360	378	364	0.969
→ 3TC+d4T +RTV+LPV					
3TC+d4T +ATV	34	262	255	224	0.604
→ 3TC+d4T +ATV					
3TC+d4T +RTV+ATV	7	436	381	397	0.109
→ 3TC+d4T +RTV+ATV					
3TC+ABC +RTV	15	173	161	143	0.590
→ 3TC+ABC +RTV					
3TC+ABC +NFV	61	440	459	459	0.910
→ 3TC+ABC +NFV					
3TC+ABC +RTV+LPV	250	542	540	540	0.214
→ 3TC+ABC +RTV+LPV					
3TC+ABC +ATV	139	408	421	432	0.226
→ 3TC+ABC +ATV					
3TC+ABC +RTV+ATV	179	403	413	419	0.342
→ 3TC+ABC +RTV+ATV					
3TC+ABC +FPV	17	376	376	376	0.827
→ 3TC+ABC +FPV					
3TC+ABC +RTV+FPV	21	326	336	318	0.725
→ 3TC+ABC +RTV+FPV					
3TC+ABC +RTV+DRV	4	483	478	520	0.625
→ 3TC+ABC +RTV+DRV					
3TC+TDF +RTV	18	468	468	477	0.671
→ 3TC+TDF +RTV					
3TC+TDF +NFV	109	404	392	390	0.654
→ 3TC+TDF +NFV					
3TC+TDF +RTV+LPV	182	403	407	409	0.051
→ 3TC+TDF +RTV+LPV					
3TC+TDF +ATV	48	425	454	453	0.936
→ 3TC+TDF +ATV					
3TC+TDF +RTV+ATV	176	504	516	510	0.313
→ 3TC+TDF +RTV+ATV					
3TC+TDF +FPV	17	352	344	344	0.712
→ 3TC+TDF +FPV					
3TC+TDF +RTV+FPV	24	325	321	317	0.176
→ 3TC+TDF +RTV+FPV					
d4T+ABC +SQV+RTV	29	465	478	478	0.576
→ d4T+ABC +SQV+RTV					
d4T+ABC +RTV+LPV	43	240	231	213	0.036
→ d4T+ABC +RTV+LPV					
d4T+TDF +RTV+ATV	23	41	31	31	0.681
→ d4T+TDF +RTV+ATV					
ABC+TDF +RTV+LPV	33	430	440	440	0.993
→ ABC+TDF +RTV+LPV					
ABC+TDF +RTV+ATV	56	490	496	485	0.784
→ ABC+TDF +RTV+ATV					
TDF+FTC +NFV	15	485	492	492	0.748
→ TDF+FTC +NFV					
TDF+FTC +RTV+LPV	152	540	547	540	0.549
→ TDF+FTC +RTV+LPV					
TDF+FTC +ATV	12	666	654	613	0.677
→ TDF+FTC +ATV					
TDF+FTC +RTV+ATV	291	370	366	369	0.192
→ TDF+FTC +RTV+ATV					
TDF+FTC +FPV	48	421	414	421	0.524
→ TDF+FTC +FPV					
TDF+FTC +RTV+FPV	106	365	369	369	0.415
→ TDF+FTC +RTV+FPV					
TDF+FTC +RTV+DRV	25	334	359	375	0.027
→ TDF+FTC +RTV+DRV					

* 前の時点・その時点・後の時点の CD4 値が欠損でない者が対象

表4-6-9(続き) 抗HIV薬の組み合わせの変更別、変更前後のCD4値（平成9年度第1期事業対象者）

抗HIV薬の組み合わせの変更 前の時点 → その時点	対象者数 (延べ数)	CD4値（中央値）			p値
		前の時点	その時点	後の時点	
前の時点=NRTI 2剤+NNRTI					
AZT+ddl +EFV → AZT+ddl +EFV	53	296	285	280	0.140
AZT+3TC +NVP → AZT+3TC +NVP	97	465	465	465	0.851
AZT+3TC +EFV → AZT+3TC +EFV	415	397	402	403	0.756
ddl+3TC +EFV → ddl+3TC +EFV	45	433	425	425	0.697
ddl+d4T +NVP → ddl+d4T +NVP	15	260	260	222	1.000
ddl+d4T +EFV → ddl+d4T +EFV	116	306	307	297	0.074
ddl+ABC +EFV → ddl+ABC +EFV	16	350	351	360	0.520
ddl+TDF +EFV → ddl+TDF +EFV	20	208	196	196	0.066
3TC+ABC +NVP → 3TC+ABC +NVP	72	478	492	485	0.777
3TC+ABC +EFV → 3TC+ABC +EFV	309	419	421	422	0.122
3TC+ABC +ETR → 3TC+ABC +ETR	11	429	470	470	0.577
3TC+TDF +NVP → 3TC+TDF +NVP	23	180	180	168	0.535
3TC+TDF +EFV → 3TC+TDF +EFV	318	402	399	409	0.226
→ TDF+FTC +EFV	16	391	426	449	0.059
3TC+d4T +NVP → 3TC+d4T +NVP	40	410	420	430	0.682
3TC+d4T +EFV → 3TC+d4T +EFV	517	410	418	423	0.002
→ 3TC+TDF +EFV	12	566	515	563	0.266
d4T+ABC +NVP → d4T+ABC +NVP	14	282	291	304	0.626
d4T+ABC +EFV → d4T+ABC +EFV	52	293	304	300	0.574
ABC+TDF +NVP → ABC+TDF +NVP	22	366	364	357	0.626
ABC+TDF +EFV → ABC+TDF +EFV	12	379	401	379	0.835
TDF+FTC +NVP → TDF+FTC +NVP	25	600	600	600	0.538
TDF+FTC +EFV → TDF+FTC +EFV	363	384	390	394	0.558
前の時点=INSTI (RAL)					
3TC+ABC +RAL → 3TC+ABC +RAL	27	366	409	397	0.898
3TC+ABC +ETR +RAL → 3TC+ABC +ETR +RAL	13	435	413	413	0.106
3TC+TDF +RAL → 3TC+TDF +RAL	7	691	784	623	1.000
TDF+FTC +RAL → TDF+FTC +RAL	135	380	384	412	0.001
TDF+FTC +RTV+FPV +RAL → TDF+FTC +RTV+FPV +RAL	17	362	486	486	0.089
TDF+FTC +RTV+DRV +RAL → TDF+FTC +RTV+DRV +RAL	28	191	203	199	0.598
TDF+FTC +ETR +RAL → TDF+FTC +ETR +RAL	13	243	246	273	0.588
TDF +ETR +RAL → TDF +ETR +RAL	9	412	432	427	0.301
RTV+DRV +ETR +RAL → RTV+DRV +ETR +RAL	14	408	403	356	0.051
ETR +RAL → ETR +RAL	16	238	238	254	0.159

* 前の時点・その時点・後の時点のCD4値が欠損でない者が対象

表4-6-9(続き) 抗HIV薬の組み合わせの変更別、変更前後のCD4値（平成9年度第1期事業対象者）

抗HIV薬の組み合わせの変更 前の時点 → その時点	対象者数 (延べ数)	CD4値（中央値）			p値
		前の時点	その時点	後の時点	
前の時点=その他					
AZT +IDV → AZT +IDV	28	333	340	340	0.230
AZT +NFV → AZT +NFV	25	405	421	421	0.446
ddl +RTV → ddl +RTV	51	351	378	396	0.541
ddl +RTV+LPV → ddl +RTV+LPV	14	391	451	451	0.761
ddC +SQV → ddC +SQV	13	403	491	491	1.000
3TC +SQV → 3TC +SQV	5	128	128	142	0.625
d4T +SQV+RTV → d4T +SQV+RTV	33	340	358	358	0.478
TDF +NFV → TDF +NFV	10	803	831	848	0.418
TDF +RTV+LPV → TDF +RTV+LPV	8	255	224	224	0.313
TDF +RTV+ATV → TDF +RTV+ATV	12	462	505	520	0.204
3TC +EFV → 3TC +EFV	26	488	479	467	0.130
d4T +RTV+LPV +EFV → d4T +RTV+LPV +EFV	21	374	368	368	0.325
d4T +RTV+LPV +NVP → d4T +RTV+LPV +NVP	23	589	663	675	0.002
ABC +APV +EFV → ABC +APV +EFV	25	287	330	350	0.057
ABC +RTV+LPV +EFV → ABC +RTV+LPV +EFV	40	484	480	468	0.772
TDF +RTV+LPV +EFV → TDF +RTV+LPV +EFV	12	421	419	419	1.000
TDF +RTV+ATV +EFV → TDF +RTV+ATV +EFV	22	272	272	280	0.225
TDF +RTV+LPV +NVP → TDF +RTV+LPV +NVP	11	196	196	196	0.413
ddl+d4T +RTV+APV+LPV → ddl+d4T +RTV+APV+LPV	17	272	298	302	0.229
3TC+TDF +RTV+LPV+FPV → 3TC+TDF +RTV+LPV+FPV	36	212	220	225	0.729
TDF+FTC +RTV+LPV+ATV → TDF+FTC +RTV+LPV+ATV	12	638	649	660	0.196
ddl+d4T +NFV +EFV → ddl+d4T +NFV +EFV	16	312	301	290	0.831
3TC+d4T +NFV +EFV → 3TC+d4T +NFV +EFV	42	140	137	140	0.518
3TC+d4T +RTV+LPV +EFV → 3TC+d4T +RTV+LPV +EFV	9	264	220	316	0.012
3TC+ABC +RTV+DRV +ETR → 3TC+ABC +RTV+DRV +ETR	6	773	759	771	1.000
d4T+ABC +NFV +EFV → d4T+ABC +NFV +EFV	13	184	198	198	0.127
TDF+FTC +RTV+LPV +EFV → TDF+FTC +RTV+LPV +EFV	30	545	565	571	0.462
AZT+ddl+3TC → AZT+ddl+3TC	37	403	403	403	0.865
AZT+3TC+ABC → AZT+3TC+ABC	44	456	456	451	0.718
ddl+3TC+d4T → ddl+3TC+d4T	32	171	173	173	0.515
3TC+d4T+ABC → 3TC+d4T+ABC	13	425	460	458	0.787
AZT+ddl+3TC +RTV+LPV → AZT+ddl+3TC +RTV+LPV	13	710	678	703	1.000
AZT+3TC+TDF +RTV+LPV → AZT+3TC+TDF +RTV+LPV	9	457	457	513	0.359

* 前の時点・その時点・後の時点の CD4 値が欠損でない者が対象

表4-6-9(続き) 抗HIV薬の組み合わせの変更別、変更前後のCD4値（平成9年度第1期事業対象者）

抗HIV薬の組み合わせの変更 前の時点 → その時点	対象者数 (延べ数)	CD4値（中央値）			p値
		前の時点	その時点	後の時点	
前の時点=その他					
ddl+3TC+ABC +RTV+LPV → ddl+3TC+ABC +RTV+LPV	12	311	373	383	0.129
3TC+ABC+TDF +RTV+ATV → 3TC+ABC+TDF +RTV+ATV	12	123	123	111	0.436
3TC+TDF+FTC +RTV+ATV → 3TC+TDF+FTC +RTV+ATV	13	166	234	234	0.839
AZT+3TC+ABC +NVP → AZT+3TC+ABC +NVP	35	470	478	478	0.308
ddl+3TC+d4T +EFV → ddl+3TC+d4T +EFV	12	413	416	416	0.850
ddl+3TC+TDF +EFV → ddl+3TC+TDF +EFV	10	452	470	503	0.193
ddl+d4T+ABC +EFV → ddl+d4T+ABC +EFV	14	403	405	419	0.626
3TC+ABC+TDF +EFV → 3TC+ABC+TDF +EFV	12	258	263	265	0.850
3TC+d4T+ABC +EFV → 3TC+d4T+ABC +EFV	17	187	217	266	0.229
AZT+ddl+3TC+ABC +EFV → AZT+ddl+3TC+ABC +EFV	17	312	320	320	0.917
RTV+LPV +EFV → RTV+LPV +EFV	65	400	430	400	0.443

* 前の時点・その時点・後の時点の CD4 値が欠損でない者が対象

表4-6-10. 抗HIV薬の組み合わせの変更別、変更前後のHIV-RNA量（平成9年度第1期事業対象者）

抗HIV薬の組み合わせの変更 前の時点 → その時点	対象者数 (延べ数)	HIV-RNA量（中央値）			p値
		前の時点	その時点	後の時点	
前の時点=投与なし（投与歴なし） 投与なし（投与歴なし） → AZT+3TC	8	57500	17300	1050	0.008
前の時点=投与なし（投与歴あり） 投与なし（投与歴あり） → AZT+3TC	8	1805	3210	1010	0.938
→ TDF+FTC +RTV+ATV	12	31000	400 未満	400 未満	0.000
→ AZT+3TC +NFV	9	25000	400 未満	400 未満	0.844
→ 3TC+d4T +NFV	20	23000	400 未満	400 未満	0.004
→ AZT+3TC +EFV	8	11650	400 未満	400 未満	0.016
前の時点=NRTI 1剤 AZT → AZT → 投与なし（投与歴あり） ddl → ddl	48 9 169	1350 1400 400 未満	1550 1400 400 未満	1400 1100 400 未満	0.133 0.641 0.828
前の時点=NRTI 2剤 AZT+ddl → AZT+ddl → 投与なし（投与歴あり） AZT+ddC → AZT+ddC → AZT+3TC → 投与なし（投与歴あり） AZT+3TC → AZT+3TC → 3TC+d4T → AZT+3TC +IDV → AZT+3TC +SQV → AZT+3TC +NFV → 3TC+d4T +NFV → 投与なし（投与歴あり） ddl+d4T → ddl+d4T 3TC+d4T → 3TC+d4T → 投与なし（投与歴あり）	481 9 235 8 12 1212 9 8 6 22 15 19 117 232 10	400 未満 400 未満 610 400 未満 400 未満 450 1200 6900 10450 2800 5300 2300 400 未満 400 未満 720	400 未満 1200 720 400 未満 400 未満 469 950 400 未満 731 400 未満 620 2700 400 未満 400 未満 3000	400 未満 520 610 400 未満 425 440 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 4900 400 未満 400 未満 2850	0.185 0.109 0.069 0.750 0.006 0.336 0.078 0.031 0.031 0.000 0.000 0.417 0.829 0.237 0.047
前の時点=NRTI 2剤+PI 1・2剤 AZT+ddl +IDV → AZT+ddl +IDV AZT+ddl +IDV+RTV → AZT+ddl +IDV+RTV AZT+ddl +SQV → AZT+ddl +SQV AZT+ddl +RTV → AZT+ddl +RTV AZT+ddl +NFV → AZT+ddl +NFV AZT+ddl +RTV+LPV → AZT+ddl +RTV+LPV AZT+ddl +ATV → AZT+ddl +ATV AZT+ddC +IDV → AZT+ddC +IDV AZT+ddC +SQV → AZT+ddC +SQV AZT+ddC +RTV → AZT+ddC +RTV AZT+ddC +NFV → AZT+ddC +NFV	26 36 17 41 84 86 12 55 55 33 165	400 未満 400 未満 2100 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満	400 未満 400 未満 1500 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満	400 未満 400 未満 1600 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満 400 未満	0.164 0.883 0.359 0.328 0.149 0.175 1.000 0.405 0.103 0.275 0.039

* 前の時点・その時点・後の時点の HIV-RNA 量が欠損でない者が対象

表4-6-10(続き) 抗HIV薬の組み合わせの変更別、変更前後のHIV-RNA量(平成9年度第1期事業対象者)

抗HIV薬の組み合わせの変更 前の時点 → その時点	対象者数 (延べ数)	HIV-RNA量(中央値)			p値
		前の時点	その時点	後の時点	
前の時点=NRTI 2剤+PI 1・2剤					
AZT+ddC +RTV+LPV → AZT+ddC +RTV+LPV	14	400 未満	400 未満	400 未満	0.500
AZT+3TC +IDV → AZT+3TC +IDV	423	400 未満	400 未満	400 未満	0.649
→ AZT+3TC +NFV	14	460	400 未満	400 未満	0.383
AZT+3TC +IDV+RTV → AZT+3TC +IDV+RTV	63	400 未満	400 未満	400 未満	0.508
AZT+3TC +SQV → AZT+3TC +SQV	131	980	1100	1000	0.585
AZT+3TC +SQV+RTV → AZT+3TC +SQV+RTV	62	400 未満	400 未満	400 未満	0.326
AZT+3TC +RTV → AZT+3TC +RTV	65	400 未満	400 未満	400 未満	0.790
AZT+3TC +NFV → AZT+3TC +NFV	1034	400 未満	400 未満	400 未満	0.029
→ 3TC+d4T +NFV	15	400 未満	400 未満	400 未満	0.109
→ 投与なし(投与歴あり)	13	900	2000	400 未満	0.311
AZT+3TC +RTV+LPV → AZT+3TC +RTV+LPV	200	400 未満	400 未満	400 未満	0.166
AZT+3TC +ATV → AZT+3TC +ATV	64	400 未満	400 未満	400 未満	0.669
AZT+3TC +RTV+ATV → AZT+3TC +RTV+ATV	20	400 未満	400 未満	400 未満	1.000
AZT+3TC +FPV → AZT+3TC +FPV	11	400 未満	400 未満	400 未満	0.313
AZT+ABC +SQV+RTV → AZT+ABC +SQV+RTV	14	400 未満	400 未満	400 未満	0.547
AZT+ABC +RTV+ATV → AZT+ABC +RTV+ATV	37	400 未満	400 未満	400 未満	0.702
ddl+3TC +SQV+RTV → ddl+3TC +SQV+RTV	11	400 未満	400 未満	400 未満	0.250
ddl+3TC +NFV → ddl+3TC +NFV	15	400 未満	400 未満	400 未満	1.000
ddl+3TC +ATV → ddl+3TC +ATV	22	400 未満	400 未満	400 未満	0.250
ddl+d4T +IDV → ddl+d4T +IDV	45	400 未満	400 未満	400 未満	0.617
ddl+d4T +IDV+RTV → ddl+d4T +IDV+RTV	11	400 未満	400 未満	400 未満	0.313
ddl+d4T +SQV → ddl+d4T +SQV	21	800	400 未満	400 未満	0.715
ddl+d4T +SQV+RTV → ddl+d4T +SQV+RTV	35	400 未満	400 未満	400 未満	0.153
ddl+d4T +SQV+NFV → ddl+d4T +SQV+NFV	13	400 未満	400 未満	400 未満	0.156
ddl+d4T +NFV → ddl+d4T +NFV	228	400 未満	400 未満	400 未満	0.369
ddl+d4T +RTV+LPV → ddl+d4T +RTV+LPV	73	400 未満	400 未満	400 未満	0.507
ddl+ABC +NFV → ddl+ABC +NFV	2	4596	476	400 未満	0.500
ddl+ABC +RTV+LPV → ddl+ABC +RTV+LPV	89	400 未満	400 未満	400 未満	0.833
ddl+TDF +RTV+LPV → ddl+TDF +RTV+LPV	13	400 未満	400 未満	400 未満	0.063
ddl+TDF +ATV → ddl+TDF +ATV	14	400 未満	400 未満	400 未満	0.903
ddl+TDF +RTV+ATV → ddl+TDF +RTV+ATV	29	400 未満	400 未満	400 未満	0.677

* 前の時点・その時点・後の時点の HIV-RNA 量が欠損でない者が対象

表4-6-10(続き) 抗HIV薬の組み合わせの変更別、変更前後のHIV-RNA量(平成9年度第1期事業対象者)

抗HIV薬の組み合わせの変更 前の時点 → その時点	対象者数 (延べ数)	HIV-RNA量(中央値)			p値
		前の時点	その時点	後の時点	
前の時点=NRTI 2剤+PI 1・2剤					
ddC+d4T +IDV → ddC+d4T +IDV	10	400 未満	400 未満	400 未満	0.719
ddC+d4T +NFV → ddC+d4T +NFV	7	900	900	400	0.563
3TC+d4T +IDV → 3TC+d4T +IDV	169	400 未満	400 未満	400 未満	0.408
→ 3TC+d4T +NFV	10	400 未満	595	400 未満	0.813
3TC+d4T +IDV+RTV → 3TC+d4T +IDV+RTV	60	400 未満	400 未満	400 未満	0.869
3TC+d4T +SQV → 3TC+d4T +SQV	53	6000	6900	6000	0.418
3TC+d4T +SQV+RTV → 3TC+d4T +SQV+RTV	125	400 未満	400 未満	400 未満	0.491
3TC+d4T +SQV+NFV → 3TC+d4T +SQV+NFV	11	28000	28000	28000	0.375
3TC+d4T +RTV → 3TC+d4T +RTV	31	400 未満	400 未満	400 未満	0.117
3TC+d4T +NFV → 3TC+d4T +NFV	1430	400 未満	400 未満	400 未満	0.107
→ 3TC+d4T +EFV	11	400 未満	400 未満	400 未満	0.344
→ 投与なし(投与歴あり)	11	400 未満	2200	670	0.570
3TC+d4T +RTV+NFV → 3TC+d4T +RTV+NFV	12	1650	1650	1350	0.196
3TC+d4T +RTV+LPV → 3TC+d4T +RTV+LPV	200	400 未満	400 未満	400 未満	0.970
3TC+d4T +ATV → 3TC+d4T +ATV	29	8000	7400	7400	0.403
3TC+d4T +RTV+ATV → 3TC+d4T +RTV+ATV	7	400 未満	400 未満	400 未満	0.250
3TC+ABC +RTV → 3TC+ABC +RTV	19	540	540	540	0.298
3TC+ABC +NFV → 3TC+ABC +NFV	61	400 未満	400 未満	400 未満	0.779
3TC+ABC +RTV+LPV → 3TC+ABC +RTV+LPV	252	400 未満	400 未満	400 未満	0.051
3TC+ABC +ATV → 3TC+ABC +ATV	138	400 未満	400 未満	400 未満	0.089
3TC+ABC +RTV+ATV → 3TC+ABC +RTV+ATV	173	400 未満	400 未満	400 未満	0.416
3TC+ABC +FPV → 3TC+ABC +FPV	20	400 未満	400 未満	400 未満	1.000
3TC+ABC +RTV+FPV → 3TC+ABC +RTV+FPV	21	400 未満	400 未満	400 未満	0.031
3TC+ABC +RTV+DRV → 3TC+ABC +RTV+DRV	4	400 未満	400 未満	400 未満	1.000
3TC+TDF +RTV → 3TC+TDF +RTV	18	400 未満	400 未満	400 未満	0.854
3TC+TDF +NFV → 3TC+TDF +NFV	106	400 未満	400 未満	400 未満	0.270
3TC+TDF +RTV+LPV → 3TC+TDF +RTV+LPV	167	400 未満	400 未満	400 未満	0.090
3TC+TDF +ATV → 3TC+TDF +ATV	45	400 未満	400 未満	400 未満	0.163
3TC+TDF +RTV+ATV → 3TC+TDF +RTV+ATV	168	400 未満	400 未満	400 未満	0.870
3TC+TDF +FPV → 3TC+TDF +FPV	17	400 未満	400 未満	400 未満	0.435
3TC+TDF +RTV+FPV → 3TC+TDF +RTV+FPV	21	400 未満	400 未満	400 未満	1.000
d4T+ABC +SQV+RTV → d4T+ABC +SQV+RTV	29	400 未満	400 未満	400 未満	0.734

* 前の時点・その時点・後の時点の HIV-RNA 量が欠損でない者が対象

表4-6-10(続き) 抗HIV薬の組み合わせの変更別、変更前後のHIV-RNA量(平成9年度第1期事業対象者)

抗HIV薬の組み合わせの変更 前の時点 → その時点	対象者数 (延べ数)	HIV-RNA量(中央値)			p値
		前の時点	その時点	後の時点	
前の時点=NRTI 2剤+PI 1・2剤					
d4T+ABC +RTV+LPV → d4T+ABC +RTV+LPV	43	650	810	810	0.102
d4T+TDF +RTV+ATV → d4T+TDF +RTV+ATV	23	37000	45000	46000	0.113
ABC+TDF +RTV+LPV → ABC+TDF +RTV+LPV	33	400 未満	400 未満	400 未満	0.636
ABC+TDF +RTV+ATV → ABC+TDF +RTV+ATV	51	400 未満	400 未満	400 未満	0.292
TDF+FTC +NFV → TDF+FTC +NFV	15	400 未満	400 未満	400 未満	1.000
TDF+FTC +RTV+LPV → TDF+FTC +RTV+LPV	145	400 未満	400 未満	400 未満	0.042
TDF+FTC +ATV → TDF+FTC +ATV	12	400 未満	400 未満	400 未満	0.289
TDF+FTC +RTV+ATV → TDF+FTC +RTV+ATV	291	400 未満	400 未満	400 未満	0.005
TDF+FTC +FPV → TDF+FTC +FPV	48	400 未満	400 未満	400 未満	0.153
TDF+FTC +RTV+FPV → TDF+FTC +RTV+FPV	100	400 未満	400 未満	400 未満	0.326
TDF+FTC +RTV+DRV → TDF+FTC +RTV+DRV	23	400 未満	400 未満	400 未満	0.413
前の時点=NRTI 2剤+NNRTI					
AZT+ddl +EFV → AZT+ddl +EFV	58	400 未満	400 未満	400 未満	0.866
AZT+3TC +NVP → AZT+3TC +NVP	93	400 未満	400 未満	400 未満	0.956
AZT+3TC +EFV → AZT+3TC +EFV	400	400 未満	400 未満	400 未満	0.811
ddl+3TC +EFV → ddl+3TC +EFV	45	400 未満	400 未満	400 未満	0.875
ddl+d4T +NVP → ddl+d4T +NVP	15	5900	6900	6600	0.599
ddl+d4T +EFV → ddl+d4T +EFV	111	650	770	770	0.045
ddl+ABC +EFV → ddl+ABC +EFV	17	400 未満	400 未満	400 未満	0.266
ddl+TDF +EFV → ddl+TDF +EFV	11	400 未満	400 未満	400 未満	0.156
3TC+ABC +NVP → 3TC+ABC +NVP	73	400 未満	400 未満	400 未満	0.314
3TC+ABC +EFV → 3TC+ABC +EFV	308	400 未満	400 未満	400 未満	0.024
3TC+ABC +ETR → 3TC+ABC +ETR	11	400 未満	400 未満	400 未満	1.000
3TC+TDF +NVP → 3TC+TDF +NVP	25	400 未満	400 未満	400 未満	0.246
3TC+TDF +EFV → 3TC+TDF +EFV	320	400 未満	400 未満	400 未満	0.014
→ TDF+FTC +EFV	16	400 未満	400 未満	400 未満	0.203
3TC+d4T +NVP → 3TC+d4T +NVP	40	400 未満	400 未満	400 未満	0.248
3TC+d4T +EFV → 3TC+d4T +EFV	518	400 未満	400 未満	400 未満	0.781
→ 3TC+TDF +EFV	12	400 未満	400 未満	400 未満	0.625
d4T+ABC +NVP → d4T+ABC +NVP	14	400 未満	400 未満	400 未満	0.250
d4T+ABC +EFV → d4T+ABC +EFV	48	400 未満	400 未満	400 未満	0.709
ABC+TDF +NVP → ABC+TDF +NVP	22	400 未満	400 未満	400 未満	0.594

* 前の時点・その時点・後の時点の HIV-RNA 量が欠損でない者が対象

表4-6-10(続き) 抗HIV薬の組み合わせの変更別、変更前後のHIV-RNA量(平成9年度第1期事業対象者)

抗HIV薬の組み合わせの変更 前の時点 → その時点	対象者数 (延べ数)	HIV-RNA量(中央値)			p値
		前の時点	その時点	後の時点	
前の時点=NRTI 2剤+NNRTI					
ABC+TDF +EFV → ABC+TDF +EFV	12	400 未満	400 未満	400 未満	0.750
TDF+FTC +NVP → TDF+FTC +NVP	29	400 未満	400 未満	400 未満	0.125
TDF+FTC +EFV → TDF+FTC +EFV	367	400 未満	400 未満	400 未満	0.019
前の時点=INSTI(RALを含む組み合わせ)					
3TC+ABC +RAL → 3TC+ABC +RAL	27	400 未満	400 未満	400 未満	1.000
3TC+ABC +ETR +RAL → 3TC+ABC +ETR +RAL	13	400 未満	400 未満	400 未満	1.000
3TC+TDF +RAL → 3TC+TDF +RAL	7	400 未満	400 未満	400 未満	1.000
TDF+FTC +RAL → TDF+FTC +RAL	130	400 未満	400 未満	400 未満	0.435
TDF+FTC +RTV+FPV +RAL → TDF+FTC +RTV+FPV +RAL	17	400 未満	400 未満	400 未満	0.820
TDF+FTC +RTV+DRV +RAL → TDF+FTC +RTV+DRV +RAL	28	400 未満	400 未満	400 未満	0.376
TDF+FTC +ETR +RAL → TDF+FTC +ETR +RAL	13	400 未満	400 未満	400 未満	0.688
TDF +ETR +RAL → TDF +ETR +RAL	9	400 未満	400 未満	400 未満	0.219
RTV+DRV +ETR +RAL → RTV+DRV +ETR +RAL	14	400 未満	400 未満	400 未満	0.976
ETR +RAL → ETR +RAL	16	400 未満	400 未満	400 未満	0.500
前の時点=その他					
AZT +HDV → AZT +HDV	23	400 未満	400 未満	400 未満	0.547
AZT +NFV → AZT +NFV	31	400 未満	400 未満	430	0.252
ddl +RTV → ddl +RTV	48	400 未満	400 未満	400 未満	0.824
ddl +RTV+LPV → ddl +RTV+LPV	14	400 未満	400 未満	400 未満	1.000
ddC +SQV → ddC +SQV	12	665	2265	2265	0.203
3TC +SQV → 3TC +SQV	5	400 未満	400 未満	400 未満	1.000
d4T +SQV+RTV → d4T +SQV+RTV	34	400 未満	400 未満	400 未満	0.300
TDF +NFV → TDF +NFV	7	400 未満	400 未満	400 未満	1.000
TDF +RTV+LPV → TDF +RTV+LPV	8	5200	5200	3200	0.578
TDF +RTV+ATV → TDF +RTV+ATV	12	400 未満	400 未満	400 未満	1.000
3TC +EFV → 3TC +EFV	26	400 未満	400 未満	400 未満	0.942
d4T +RTV+LPV +EFV → d4T +RTV+LPV +EFV	21	400 未満	400 未満	400 未満	0.125
d4T +RTV+LPV +NVP → d4T +RTV+LPV +NVP	23	400 未満	400 未満	400 未満	0.480
ABC +APV +EFV → ABC +APV +EFV	25	400 未満	400 未満	400 未満	0.328
ABC +RTV+LPV +EFV → ABC +RTV+LPV +EFV	40	400 未満	400 未満	400 未満	0.924
TDF +RTV+LPV +EFV → TDF +RTV+LPV +EFV	12	980	910	910	0.835
TDF +RTV+ATV +EFV → TDF +RTV+ATV +EFV	19	400 未満	400 未満	400 未満	0.795

* 前の時点・その時点・後の時点の HIV-RNA 量が欠損でない者が対象

表4-6-10(続き) 抗HIV薬の組み合わせの変更別、変更前後のHIV-RNA量(平成9年度第1期事業対象者)

抗HIV薬の組み合わせの変更 前の時点 → その時点	対象者数 (延べ数)	HIV-RNA量(中央値)			p値
		前の時点	その時点	後の時点	
前の時点=その他					
TDF +RTV+LPV +NVP → TDF +RTV+LPV +NVP	11	400 未満	400 未満	400 未満	0.383
ddl+d4T +RTV+APV+LPV → ddl+d4T +RTV+APV+LPV	11	4150	5640	3820	0.320
3TC+TDF +RTV+LPV+FPV → 3TC+TDF +RTV+LPV+FPV	28	400 未満	400 未満	400 未満	0.063
TDF+FTC +RTV+LPV+ATV → TDF+FTC +RTV+LPV+ATV	12	400 未満	400 未満	400 未満	0.594
ddl+d4T +NFV +EFV → ddl+d4T +NFV +EFV	16	400 未満	400 未満	400 未満	0.406
3TC+d4T +NFV +EFV → 3TC+d4T +NFV +EFV	45	400 未満	400 未満	400 未満	0.580
3TC+d4T +RTV+LPV +EFV → 3TC+d4T +RTV+LPV +EFV	9	400 未満	400 未満	400 未満	0.188
3TC+ABC +RTV+DRV +ETR → 3TC+ABC +RTV+DRV +ETR	6	400 未満	400 未満	400 未満	0.250
d4T+ABC +NFV +EFV → d4T+ABC +NFV +EFV	13	400 未満	400 未満	400 未満	0.850
TDF+FTC +RTV+LPV +EFV → TDF+FTC +RTV+LPV +EFV	29	400 未満	400 未満	400 未満	0.203
AZT+ddl+3TC → AZT+ddl+3TC	36	400 未満	400 未満	400 未満	0.365
AZT+3TC+ABC → AZT+3TC+ABC	44	400 未満	400 未満	400 未満	0.576
ddl+3TC+d4T → ddl+3TC+d4T	32	5650	5700	5500	0.787
3TC+d4T+ABC → 3TC+d4T+ABC	13	400 未満	400 未満	400 未満	0.625
AZT+ddl+3TC +RTV+LPV → AZT+ddl+3TC +RTV+LPV	13	400 未満	400 未満	400 未満	0.820
AZT+3TC+TDF +RTV+LPV → AZT+3TC+TDF +RTV+LPV	9	400 未満	400 未満	400 未満	0.875
ddl+3TC+ABC +RTV+LPV → ddl+3TC+ABC +RTV+LPV	16	400 未満	400 未満	400 未満	0.748
3TC+ABC+TDF +RTV+ATV → 3TC+ABC+TDF +RTV+ATV	12	2069	2069	6455	1.000
3TC+TDF+FTC +RTV+ATV → 3TC+TDF+FTC +RTV+ATV	9	400 未満	400 未満	400 未満	1.000
AZT+3TC+ABC +NVP → AZT+3TC+ABC +NVP	38	400 未満	400 未満	400 未満	1.000
ddl+3TC+d4T +EFV → ddl+3TC+d4T +EFV	12	400 未満	400 未満	400 未満	0.849
ddl+3TC+TDF +EFV → ddl+3TC+TDF +EFV	10	400 未満	400 未満	400 未満	0.301
ddl+d4T+ABC +EFV → ddl+d4T+ABC +EFV	13	400 未満	480	480	0.561
3TC+ABC+TDF +EFV → 3TC+ABC+TDF +EFV	12	400 未満	400 未満	400 未満	0.813
3TC+d4T+ABC +EFV → 3TC+d4T+ABC +EFV	17	400 未満	400 未満	400 未満	0.422
AZT+ddl+3TC+ABC +EFV → AZT+ddl+3TC+ABC +EFV	17	400 未満	400 未満	400 未満	0.940
RTV+LPV +EFV → RTV+LPV +EFV	72	400 未満	400 未満	400 未満	0.890

* 前の時点・その時点・後の時点の HIV-RNA 量が欠損でない者が対象

第Ⅲ部 資料

1. 対象者用健康状態報告書
2. 日常報告書

様式2-2

健康状態報告書

(医師記入用)

記入要領

1. この報告書は、健康管理費用の受給者が担当医師に当該年度の健康状態を記入していただき、**本人記入の報告書(様式3)**とともに**3月1日から10日までの間に提出**して下さい。受診日等のご事情により、期限内に提出できない場合は、受診後速やかにご提出下さい。次年度事業は報告書が提出された場合のみ継続認定されることになっています。
2. 発症などにより年度途中で事業が終了となった場合には、該当期のみ記入していただき、その時点での提出をお願い致します。
3. 当該年度の健康状態を担当医師が4期分(Ⅰ期(4~6月)、Ⅱ期(7~9月)、Ⅲ期(10~12月)、Ⅳ期(1~3月))記入して下さい。
4. 各項目のあてはまる全ての口にチェック(✓)を入れ、()には該当する事項を記入して下さい。
5. その他参考になることがあれば、備考欄に記入して下さい。
6. 通院がなかった、或いは検査未実施等の事情により、4期分すべての健康状態を記載できない場合は、可能な範囲の記載で結構です。但し、その旨を備考欄に記載して下さい。

患者の氏名	男・女	生年月日	年	月	日
医療機関の名称					
住 所 (〒 -)					
電話番号 (- -)					
				医師氏名 (診療科名	
				印)	
備 考					

{1/4}

C. 抗HIV薬投与と服薬状況	I 期 (4~6月)	II 期 (7~9月)	III 期 (10~12月)	IV 期 (1~3月)
0. 投与なし	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1. ジドブジン [AZT][ZDV]	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)
2. ジダノシン [ddI]	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)
3. ザルシタピン [ddC]	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)
4. ラミブジン [3TC]	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)
5. サニルブジン [d4T]	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)
6. ジドブジン・ラミブジン[AZT・3TC]	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)
7. アバカビル [ABC]	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)
8. テノフォビル [TDF]	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)
9. アバカビル・ラミブジン[ABC・3TC]	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)
10. エムトリシタピン[FTC]	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)
11. テノフォビル・エムトリシタピン[TDF・FTC]	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)
12. ネビラピン [NVP]	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)
13. エファビレンツ [EFV]	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)
14. デラビルジン [DLV]	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)
15. エトラピリン [ETR]	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)
16. インジナビル [IDV]	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)
17. サキナビル [SQV]	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)
18. リトナビル [RTV]	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)
19. ネルフィナビル [NFV]	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)
20. ロピナビル・リトナビル[LPV・RTV]	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)
21. アタザナビル [ATV]	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)
22. ホスアンブレナビル[FPV]	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)
23. ダルナビル [DRV]	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)
24. マラビロク [MVC]	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)
25. ラルテグラビル [RAL]	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)
その他1 ()	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)
その他2 ()	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)
その他3 ()	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)	<input type="checkbox"/> (1・2・3・4・5)

各期ごとに、投与した薬剤の□にチェック (✓) をし、記入例のように服薬状況を 5段階から選択して下さい。抗HIV薬の投与がない場合は「0.投与なし」にチェック (✓) をして下さい。また、1~25以外の抗HIV薬を投与した場合には、その他の () に薬剤名を記入した上で、各期ごとの服薬状況をご記入下さい。

記入例	投与あり	全部服用している	半分服用している	全く服用していない
	☑	(1)	(②)	(3)
				(4)
				(5)

D. インターフェロン製剤等の投与状況	I 期 (4~6月)	II 期 (7~9月)	III 期 (10~12月)	IV 期 (1~3月)
0. 投与なし	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1. インターフェロン製剤				
α	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
コンセンサス	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
β	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
ペグ	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2. リバビリン	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
その他1 ()	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
その他2 ()	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
その他3 ()	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

各期ごとに、投与した薬剤の口にチェック(✓)をし、インターフェロン製剤等の投与がない場合は「0.投与なし」にチェック(✓)をして下さい。また、それ以外の薬剤を投与した場合にはその他の()に薬剤名をご記入下さい。

E. 副作用の発現状況	I 期 (4~6月)	II 期 (7~9月)	III 期 (10~12月)	IV 期 (1~3月)
0. なし	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1. 嘔気	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2. 下痢	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3. 口内炎	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4. 貧血	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
5. 血尿	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
6. しびれ	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
7. 皮疹	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
8. 頭痛	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
9. 中枢神経症状 (ふらつき、めまい、不眠など)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
10. リボジストロフィー	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
11. 黄疸	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
その他1 ()	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
その他2 ()	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
その他3 ()	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

各期ごとに、発現した副作用の口をチェック(✓)して下さい。副作用の無かった場合は、「0.なし」にチェック(✓)して下さい。また、それ以外の副作用が発現していた場合には、その他の()に副作用名をご記入下さい。

F. ニューモシスチス肺炎予防薬の投与	I 期 (4~6月)	II 期 (7~9月)	III 期 (10~12月)	IV 期 (1~3月)
0. 実施していない	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1. ST合剤	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2. ペンタミジン吸入	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3. ペンタミジン点滴	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
その他 ()	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

各期ごとに、実施したニューモシスチス肺炎予防薬の投与種類の口をチェック(✓)して下さい。投与が無かった場合は、「0.実施していない」をチェック(✓)して下さい。また、それ以外の薬剤を投与した場合にはその他の()に薬剤名をご記入下さい。

G. 眼底検査実施の有無	I 期 (4~6月)	II 期 (7~9月)	III 期 (10~12月)	IV 期 (1~3月)
0. 実施していない	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1. 実施している	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

各期ごとに、眼底検査について「0.実施していない」又は「1.実施している」の該当するどちらかの口をチェック(✓)して下さい。

様式3

日常報告書

(本人記入用)

					個人番号	-0		
氏名		男・女	身長	cm	生年月日	年	月	日
I期	4月～6月分	平成 22 年 6 月 末日現在				体重	kg	

A. 身体状況 各項目の今期のあなたの状況に最も良く当てはまる数字を5段階から1つ〇で囲んで下さい。

1) 食欲はありますか。	とてもある 1	どちらとも言えない 2	全くない 3	4	5
2) 味覚が変わったり、鈍いことがありますか。	全くない 1	どちらとも言えない 2	とてもある 3	4	5
3) 口が乾きやすいですか。	全くそうでない 1	どちらとも言えない 2	とても乾きやすい 3	4	5
4) 口内炎ができたり、口の中が痛いことがありますか。	全くない 1	どちらとも言えない 2	とてもある 3	4	5
5) 下痢をすることがありますか。	全くない 1	どちらとも言えない 2	とてもある 3	4	5
6) 体重が減りやすいですか。	全く減らない 1	どちらとも言えない 2	とても減りやすい 3	4	5
7) 息切れしやすいですか。	全くそうでない 1	どちらとも言えない 2	とても息切れしやすい 3	4	5
8) 疲れやすいですか。	全くそうでない 1	どちらとも言えない 2	とても疲れやすい 3	4	5
9) 手足がしびれたり痛むことがありますか。	全くない 1	どちらとも言えない 2	とてもある 3	4	5
10) 37℃以上の熱がでることがありますか。	全くない 1	どちらとも言えない 2	とてもある 3	4	5
11) 皮膚に湿疹やかゆみ、できものができることがありますか。	全くない 1	どちらとも言えない 2	とてもある 3	4	5
12) 目で見える範囲が狭い感じがしますか。	全くしない 1	どちらとも言えない 2	とてもある 3	4	5
13) よく眠れますか。	とてもよく眠れる 1	どちらとも言えない 2	全く眠れない 3	4	5

B. 日常生活動作 下記8段階の中から今期のあなたの状態に最も良く当てはまる数字を1つ〇で囲んで下さい。

<ol style="list-style-type: none"> 1. 全く健康。 2. 軽い症状はあるが、通常の生活を維持できる。 3. 努力して通常の生活を維持している。 4. 通常の生活や活動的な労働はできないが、身の回りのことはできる。 5. 時々、介助が必要であるが、身の回りのことはだいたいできる。 6. 介助が必要であり、医療も必要である。 7. 自分では動けない。特別な治療や看護、介助が必要である。 8. 重症である。入院して、治療や看護を受ける必要がある。
--

{1/4}

記入要領

1. この報告書は、健康管理費用の受給者が当該年度の健康状態を各期ごとに記入し、**医師記入の報告書（様式2-2）とともに3月1日から10日までの間に提出して下さい。**受診日等のご事情により、期限内に提出できない場合は、受診後速やかにご提出下さい。次年度事業は報告書が提出された場合のみ継続認定されることになっています。
2. 発症などにより年度途中で事業終了となった場合には該当期のみ記入し、その時点での提出をお願い致します。
3. 各期ごとに、あなたの健康状態について、最も良く当てはまると思われる状態の数字を1つ〇で囲んで下さい。
4. I～Ⅲ期については各期の末日現在の状況を、Ⅳ期については報告書作成日の日付と状況を記入して下さい。

Ⅱ期	7月～9月分	平成 22 年 9月 末日現在	体 重	kg
----	--------	-----------------	-----	----

A. 身体状況 各項目の今期のあなたの状況に最も良く当てはまる数字を5段階から1つ〇で囲んで下さい。

1) 食欲はありますか。	とてもある 1	どちらとも言えない 2	全くない 3	4	5
2) 味覚が変わったり、鈍いことがありますか。	全くない 1	どちらとも言えない 2	とてもある 3	4	5
3) 口が乾きやすいですか。	全くそうでない 1	どちらとも言えない 2	とても乾きやすい 3	4	5
4) 口内炎ができたり、口の中が痛いことがありますか。	全くない 1	どちらとも言えない 2	とてもある 3	4	5
5) 下痢をすることがありますか。	全くない 1	どちらとも言えない 2	とてもある 3	4	5
6) 体重が減りやすいですか。	全く減らない 1	どちらとも言えない 2	とても減りやすい 3	4	5
7) 息切れしやすいですか。	全くそうでない 1	どちらとも言えない 2	とても息切れしやすい 3	4	5
8) 疲れやすいですか。	全くそうでない 1	どちらとも言えない 2	とても疲れやすい 3	4	5
9) 手足がしびれたり痛むことがありますか。	全くない 1	どちらとも言えない 2	とてもある 3	4	5
10) 37℃以上の熱がでることがありますか。	全くない 1	どちらとも言えない 2	とてもある 3	4	5
11) 皮膚に湿疹やかゆみ、できものがでることがありますか。	全くない 1	どちらとも言えない 2	とてもある 3	4	5
12) 目で見える範囲が狭い感じがしますか。	全くしない 1	どちらとも言えない 2	とてもある 3	4	5
13) よく眠れますか。	とてもよく眠れる 1	どちらとも言えない 2	全く眠れない 3	4	5

B. 日常生活動作 下記8段階の中から今期のあなたの状態に最も良く当てはまる数字を1つ〇で囲んで下さい。

1. 全く健康。
2. 軽い症状はあるが、通常の生活を維持できる。
3. 努力して通常の生活を維持している。
4. 通常の生活や活動的な労働はできないが、身の回りのことはできる。
5. 時々、介助が必要であるが、身の回りのことはだいたいできる。
6. 介助が必要であり、医療も必要である。
7. 自分では動けない。特別な治療や看護、介助が必要である。
8. 重症である。入院して、治療や看護を受ける必要がある。

記入要領

- この報告書は、健康管理費用の受給者が当該年度の健康状態を各期ごとに記入し、**医師記入の報告書（様式2-2）とともに3月1日から10日までの間に提出**して下さい。受診日等のご事情により、期限内に提出できない場合は、受診後速やかにご提出下さい。次年度事業は報告書が提出された場合のみ継続認定されることになっています。
- 発症などにより年度途中で事業終了となった場合には該当期のみ記入し、その時点での提出をお願い致します。
- 各期ごとに、あなたの健康状態について、最も良く当てはまると思われる状態の数字を1つ〇で囲んで下さい。
- I～Ⅲ期については各期の末日現在の状況を、Ⅳ期については報告書作成日の日付と状況を記入して下さい。

Ⅲ期	10月～12月分	平成 22 年 12月 末日現在	体 重	kg
----	----------	------------------	-----	----

A. 身体状況 各項目の今期のあなたの状況に最も良く当てはまる数字を5段階から1つ〇で囲んで下さい。	
1) 食欲はありますか。	とてもある どちらとも言えない 全くない 1 2 3 4 5
2) 味覚が変わったり、鈍いことがありますか。	全くない どちらとも言えない とてもある 1 2 3 4 5
3) 口が乾きやすいですか。	全くそうでない どちらとも言えない とても乾きやすい 1 2 3 4 5
4) 口内炎ができたり、口の中が痛いことがありますか。	全くない どちらとも言えない とてもある 1 2 3 4 5
5) 下痢をすることがありますか。	全くない どちらとも言えない とてもある 1 2 3 4 5
6) 体重が減りやすいですか。	全く減らない どちらとも言えない とても減りやすい 1 2 3 4 5
7) 息切れしやすいですか。	全くそうでない どちらとも言えない とても息切れしやすい 1 2 3 4 5
8) 疲れやすいですか。	全くそうでない どちらとも言えない とても疲れやすい 1 2 3 4 5
9) 手足がしびれたり痛むことがありますか。	全くない どちらとも言えない とてもある 1 2 3 4 5
10) 37℃以上の熱がでることがありますか。	全くない どちらとも言えない とてもある 1 2 3 4 5
11) 皮膚に湿疹やかゆみ、できものができることがありますか。	全くない どちらとも言えない とてもある 1 2 3 4 5
12) 目で見える範囲が狭い感じがしますか。	全くしない どちらとも言えない とてもある 1 2 3 4 5
13) よく眠れますか。	とてもよく眠れる どちらとも言えない 全く眠れない 1 2 3 4 5
B. 日常生活動作 下記8段階の中から今期のあなたの状態に最も良く当てはまる数字を1つ〇で囲んで下さい。	
<ol style="list-style-type: none"> 全く健康。 軽い症状はあるが、通常の生活を維持できる。 努力して通常の生活を維持している。 通常の生活や活動的な労働はできないが、身の回りのことはできる。 時々、介助が必要であるが、身の回りのことはだいたいできる。 介助が必要であり、医療も必要である。 自分では動けない。特別な治療や看護、介助が必要である。 重症である。入院して、治療や看護を受ける必要がある。 	

IV期	1月～3月分	平成 23 年 月 日現在	体 重	kg
-----	--------	---------------	-----	----

A. 身体状況 各項目の今期のあなたの状況に最も良く当てはまる数字を5段階から1つ○で囲んで下さい。

1) 食欲はありますか。	とてもある 1	どちらとも言えない 2	全くない 3	4	5
2) 味覚が変わったり、鈍いことがありますか。	全くない 1	どちらとも言えない 2	とてもある 3	4	5
3) 口が乾きやすいですか。	全くそうでない 1	どちらとも言えない 2	とても乾きやすい 3	4	5
4) 口内炎ができたり、口の中が痛いことがありますか。	全くない 1	どちらとも言えない 2	とてもある 3	4	5
5) 下痢をすることがありますか。	全くない 1	どちらとも言えない 2	とてもある 3	4	5
6) 体重が減りやすいですか。	全く減らない 1	どちらとも言えない 2	とても減りやすい 3	4	5
7) 息切れしやすいですか。	全くそうでない 1	どちらとも言えない 2	とても息切れしやすい 3	4	5
8) 疲れやすいですか。	全くそうでない 1	どちらとも言えない 2	とても疲れやすい 3	4	5
9) 手足がしびれたり痛むことがありますか。	全くない 1	どちらとも言えない 2	とてもある 3	4	5
10) 37℃以上の熱がでることがありますか。	全くない 1	どちらとも言えない 2	とてもある 3	4	5
11) 皮膚に湿疹やかゆみ、できものができることがありますか。	全くない 1	どちらとも言えない 2	とてもある 3	4	5
12) 目で見える範囲が狭い感じがしますか。	全くしない 1	どちらとも言えない 2	とてもある 3	4	5
13) よく眠れますか。	とてもよく眠れる 1	どちらとも言えない 2	全く眠れない 3	4	5

B. 日常生活動作 下記8段階の中から今期のあなたの状態に最も良く当てはまる数字を1つ○で囲んで下さい。

1. 全く健康。
2. 軽い症状はあるが、通常の生活を維持できる。
3. 努力して通常の生活を維持している。
4. 通常の生活や活動的な労働はできないが、身の回りのことはできる。
5. 時々、介助が必要であるが、身の回りのことはだいたいできる。
6. 介助が必要であり、医療も必要である。
7. 自分では動けない。特別な治療や看護、介助が必要である。
8. 重症である。入院して、治療や看護を受ける必要がある。

備考（日常生活で特に不自由な点、健康上留意しておられることなど有りましたらご記入下さい。）

日中の連絡先（報告書の内容等について昼間連絡させていただく場合がございます）：TEL - -
 ※転居などにより、住所・電話番号等に変更があった場合には変更届（様式5）を速やかに提出して下さいようお願い致します。

エイズ発症予防に資するための血液製剤による HIV 感染者の調査研究

平成 22 年度 報告書

発行日 平成 24 年 3 月 第 1 版

発行 エイズ発症予防に資するための血液製剤による
HIV 感染者の調査研究班 事務局
独立行政法人 国立病院機構 大阪医療センター 臨床研究センター 内
エイズ先端医療研究部
〒540-0006
大阪府中央区法円坂 2-1-14
TEL 06 - 6942 - 1331 FAX 06 - 6946 - 3652

編集	班 長	独立行政法人 国立病院機構 大阪医療センター	白阪 琢磨
	班 員	国立国際医療センター	岡 慎一
		藤田保健衛生大学	川戸美由紀
		藤田保健衛生大学	橋本 修二
		兵庫医科大学	日笠 聡
		東京医科大学	福武 勝幸
		大阪大学	吉崎 和幸

印刷・製本 (株)太陽美術
