



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23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
	八橋弘		長崎医療センター

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	19
1. 集計の対象者	19
2. 集計の基礎資料	19
3. データの取り扱い	19
4. 結果表の作成方法	20
5. 集計結果を見る上での注意	24
第4章 結果表	28
1. 臨床・日常生活・治療の現状	28
2. 臨床（肝炎関連）の現状と推移	47
3. 臨床・日常生活・治療状況の推移（各時点の事業対象者）	60
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）	70
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）	80
6. 臨床・日常生活・治療状況の推移（平成19年度第1期事業対象者）	90
7. 治療の変更と臨床・日常生活状況の変化との関連	96
8. AIDS発病・死亡と臨床・治療状況との関連	111

第Ⅲ部 資料

1. 対象者用健康状態報告書	123
2. 日常報告書	127

はじめに

最近、抗 HIV 治療は飛躍的に進展しつつある。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も可能となった。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、HIV 感染症は、いわば「管理可能な慢性疾患」に近づきつつあるといえるが、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 23 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23年度の現状および平成5～23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、肝炎の現状と推移、治療法変更の影響、AIDS発病の関連要因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23年度事業対象者は545人であった。23年度の開始者は0人、AIDS発病・死亡などに伴う中止者は7人であった。5～23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405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23年度第4期（23年1～3月）事業対象者540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、21年度と22年度の第4期の結果を付記）。CD4値は200/μl未満が10%、200～350未満が21%、350～500未満が28%、500以上が41%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80%であったが、一方、10,000以上も3%見られた。21・22年度の結果と比べて、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56%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、21年度と22年度の第4期の結果を付記）。HCV抗体陽性は91%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61%に見られた。21・22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21～平成23年度第4期事業対象者）

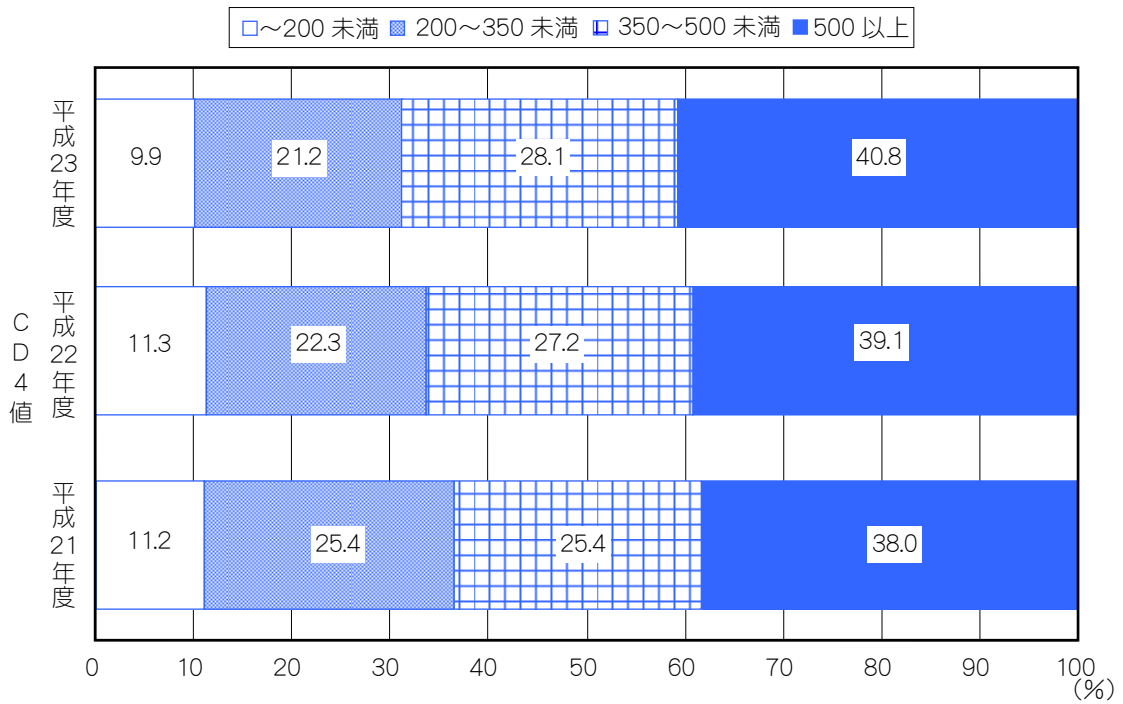


図2-1-2. HIV-RNA量の分布（平成21～平成23年度第4期事業対象者）

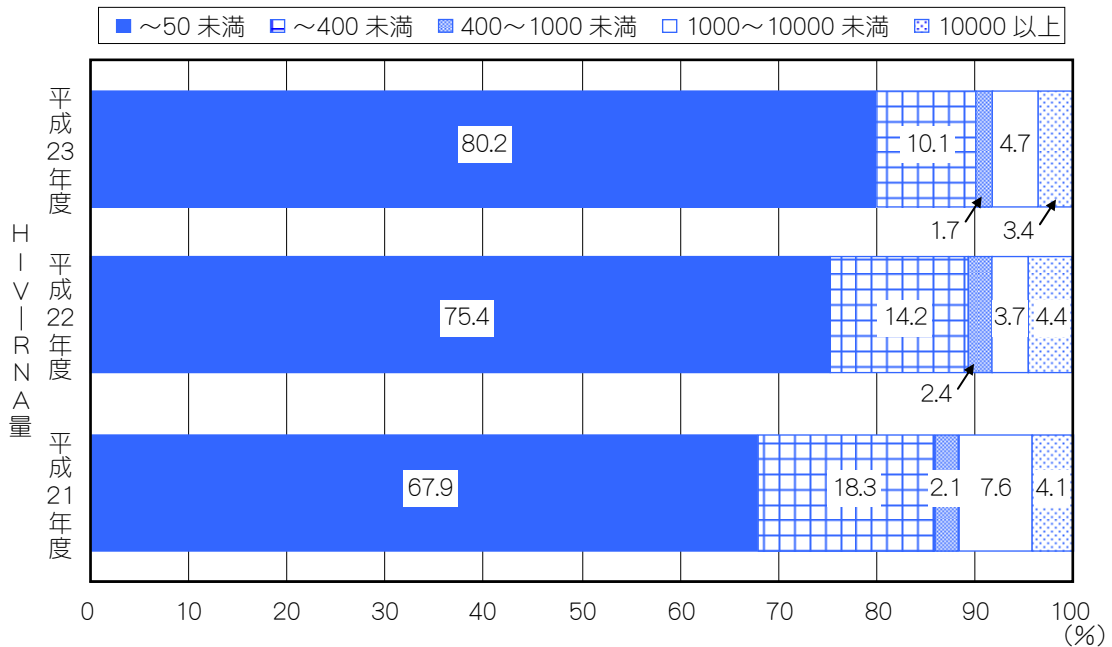


図2-1-3. CD4値別、身体状況（平成23年度第4期事業対象者）

身体状況

良い者の割合
(%)

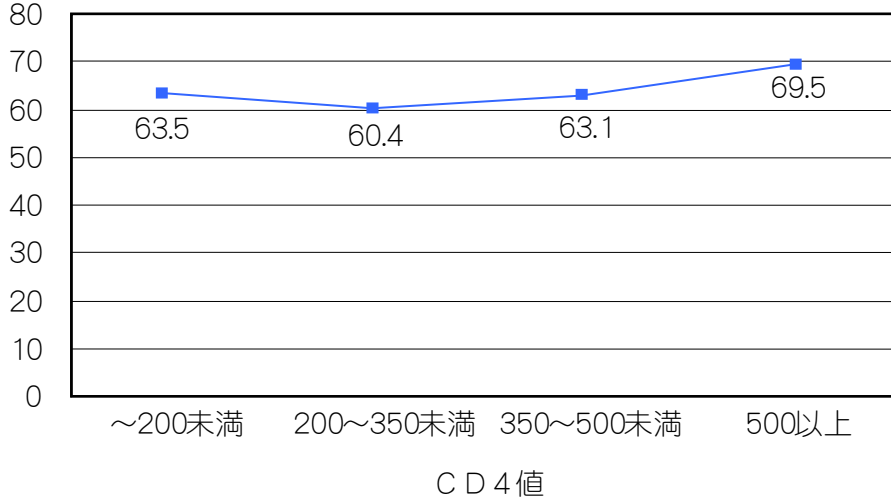


図2-1-4. CD4値別、日常生活動作（平成23年度第4期事業対象者）

日常生活動作

良い者の割合
(%)

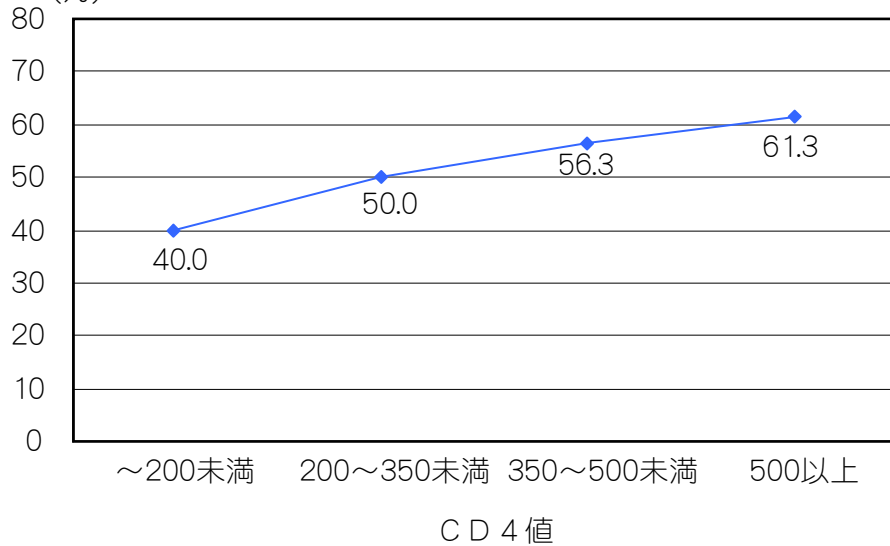


図2-1-5. 肝炎ウイルスの状況（平成23年度第4期事業対象者）

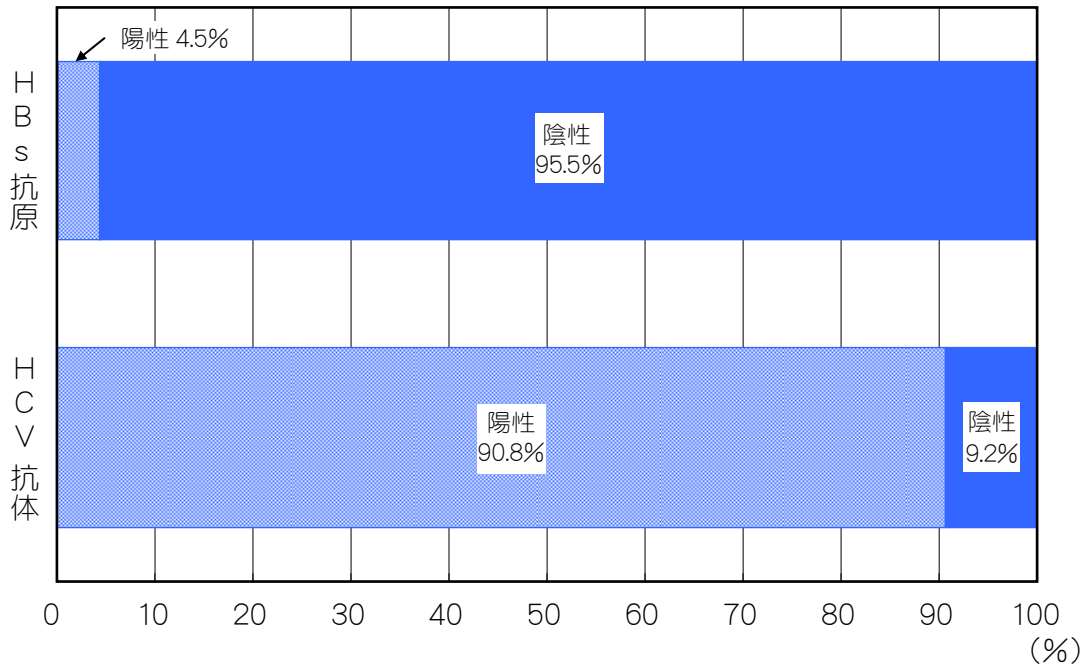
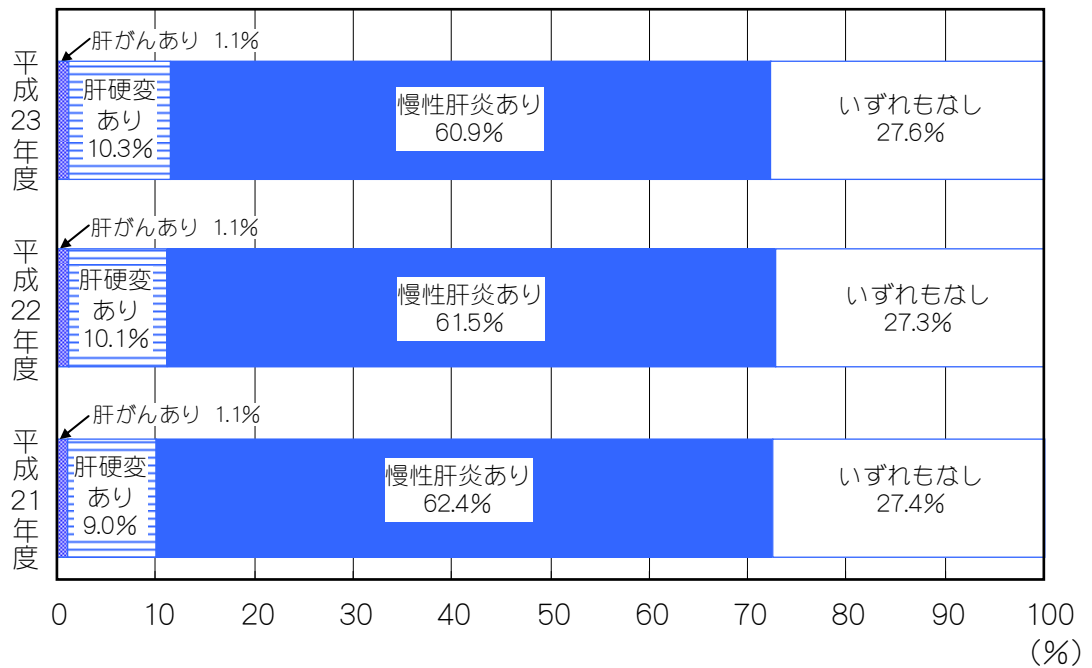


図2-1-6. 肝炎の状況（平成21～平成23年度第4期事業対象者）



2. 治療の現状

平成23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33%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17%、「INSTI」（RALを含む薬剤の組み合わせ）が30%、それ以外の投与状況が9%であった。投与なしは過去の投与歴なしが8%、過去の投与歴ありが4%であり、合計で12%であった。CD4値が350以上の者とHIV-RNA量が400未満の者では「NRTI2剤+PI1・2剤」が多く、CD4値が350未満の者とHIV-RNA量が50未満の者では「INSTI」が多い傾向であった。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、11組が10人以上に投与され、投与者全体の55%を占めていた。「NRTI2剤+PI1・2剤」ではTDF+FTC+RTV+ATVが28人、「NRTI2剤+NNRTI」ではTDF+FTC+EFVが48人、「INSTI」ではTDF+FTC+RALが69人と多く、これら3つの組み合わせが145人（投与者全体の30%）であった。1日1回投与の組み合わせが多く、とくに、RALを含む組み合わせが大きく増加していた。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96%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12%、「NRTI2剤+NNRTI」ではリポジストロフィーの10%、「INSTI」ではリポジストロフィーの12%などが多かった。なお、副作用は各期間またはそれ以前に投与された薬剤に基づくものであり、投与中の薬剤によらないものも含まれることに注意を要する。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19%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、併用区分ごとにそれぞれ1つの組み合わせに集中化する傾向、および、「INSTI」が増加する傾向が見られた。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（2012年3月）」（平成23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23年度第4期事業対象者）

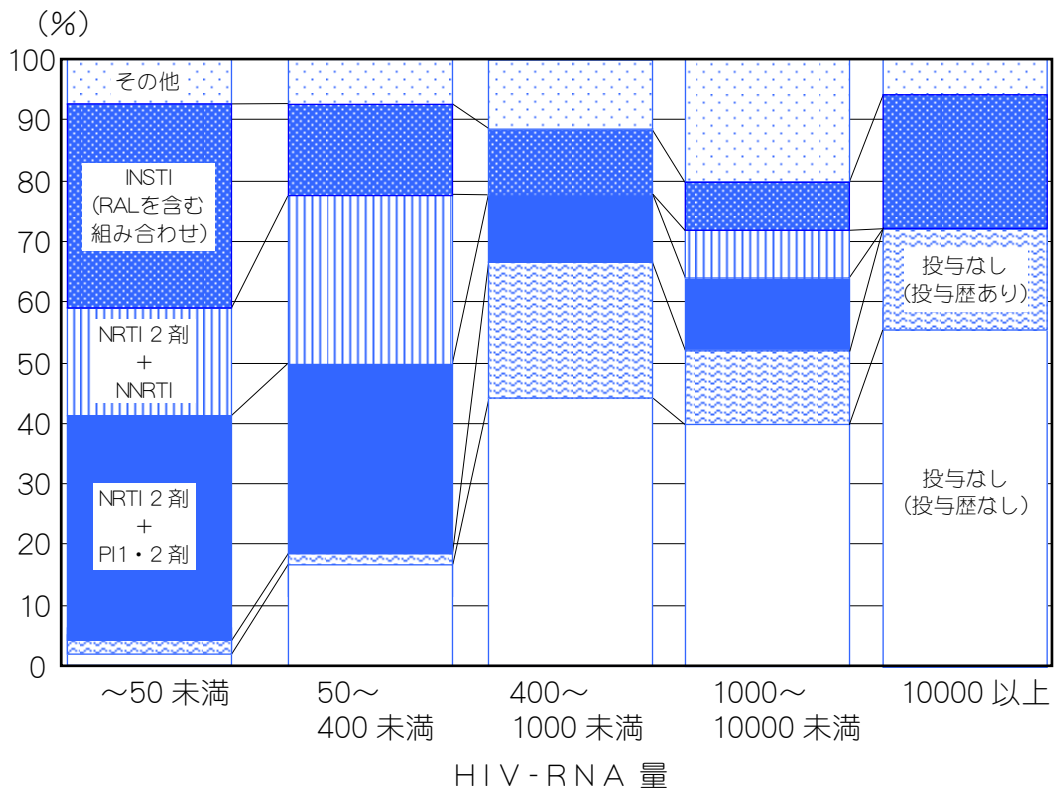
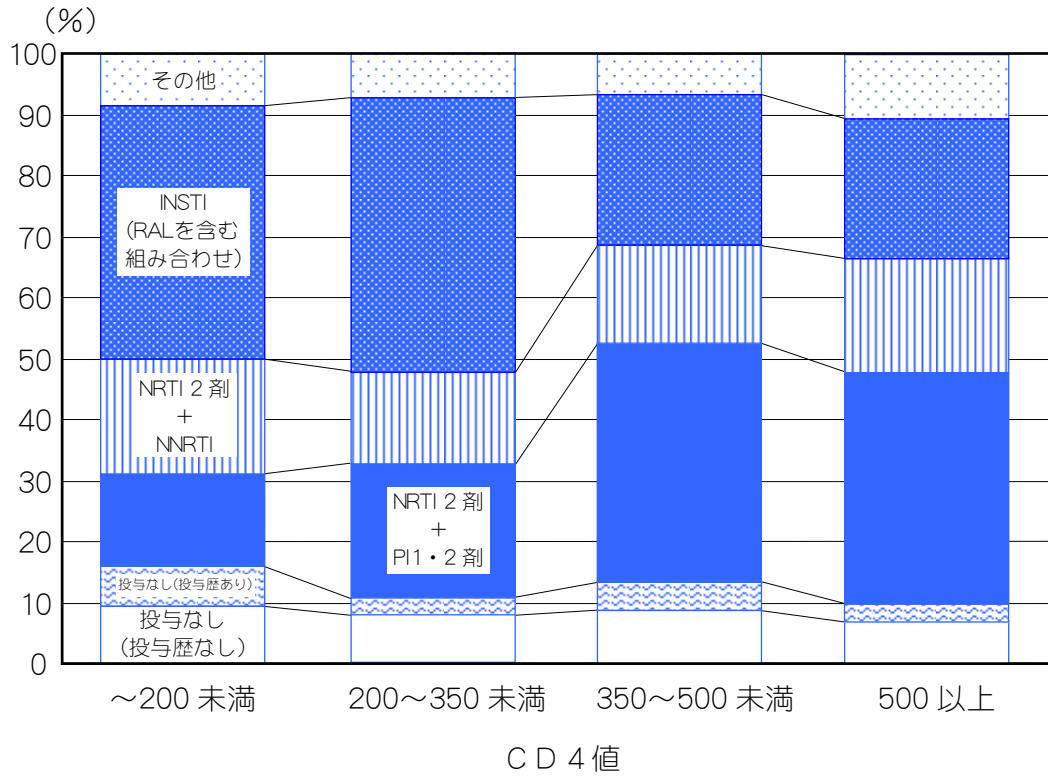
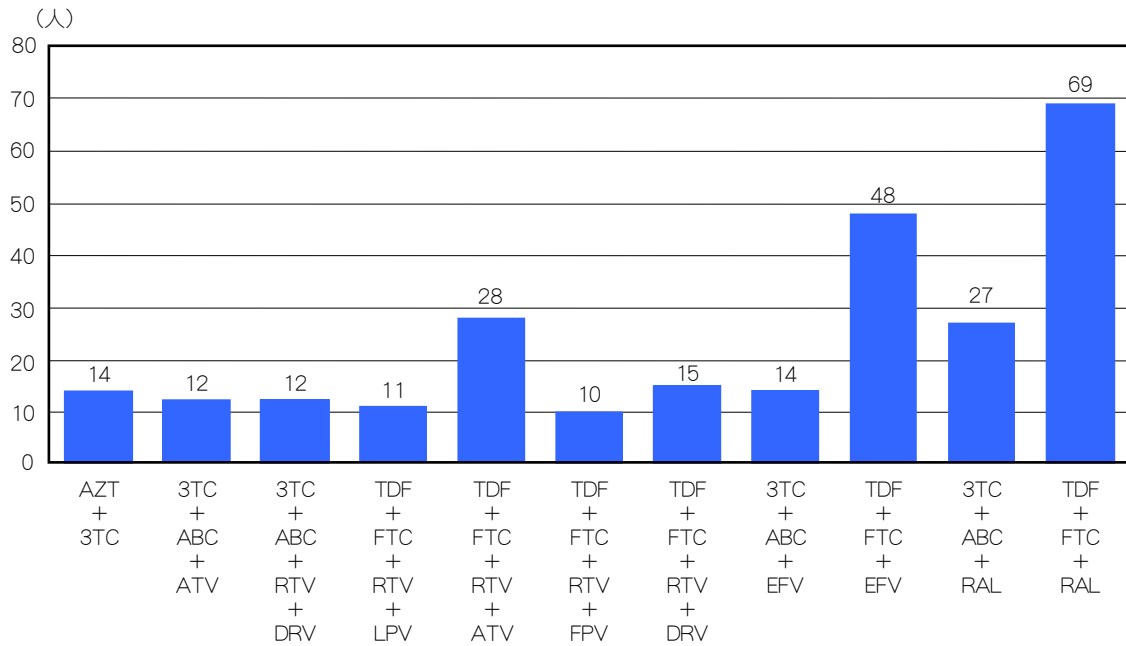
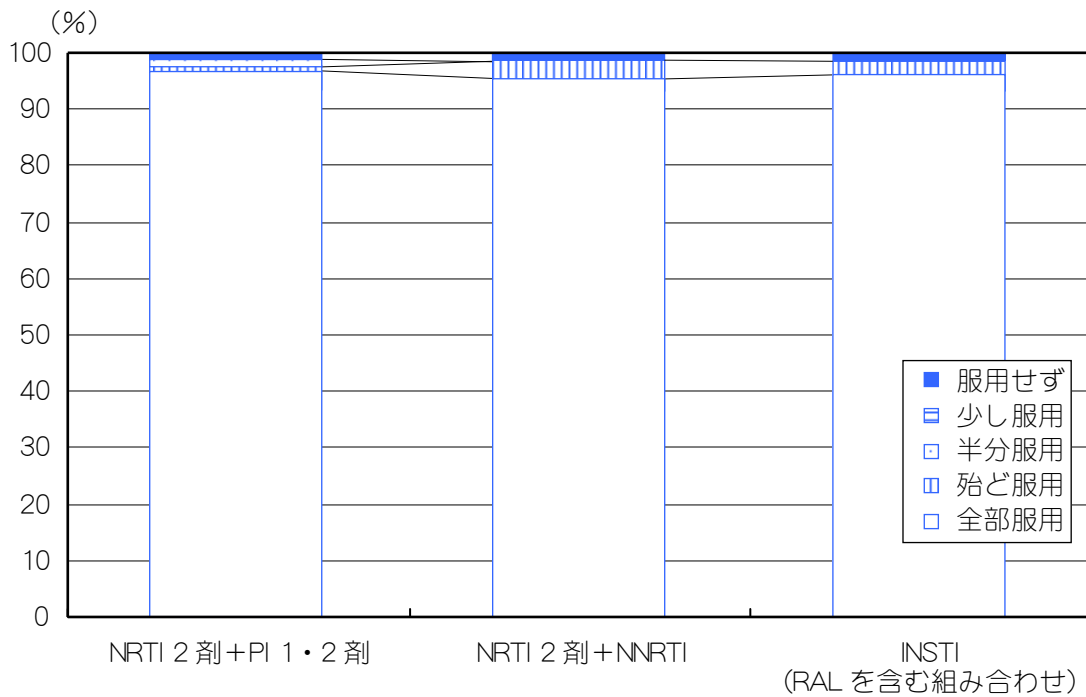


図2-2-2. 抗HIV薬の併用の主な組み合わせ（平成23年度第4期事業対象者）



* 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23年度第4期事業対象者）



抗 HIV 薬の併用区分

図2-2-4. 抗HIV薬の併用区分別、副作用（平成23年度第4期事業対象者）

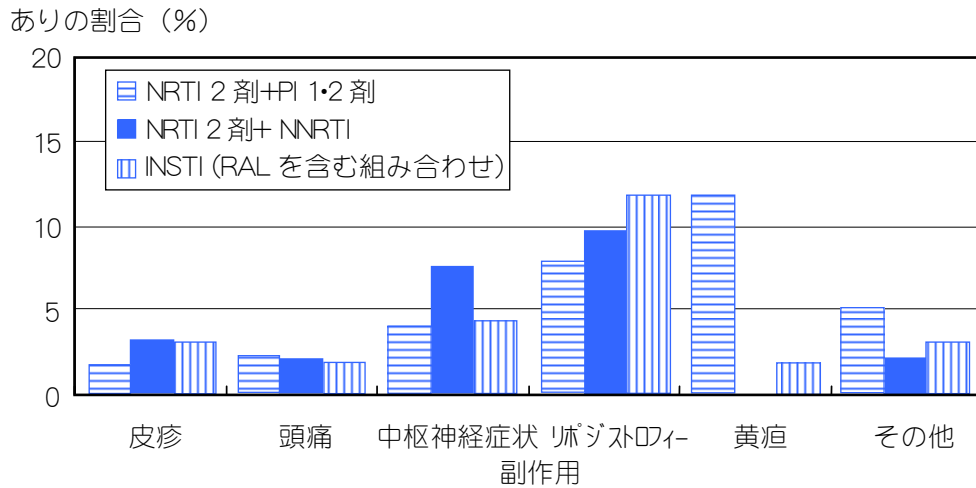
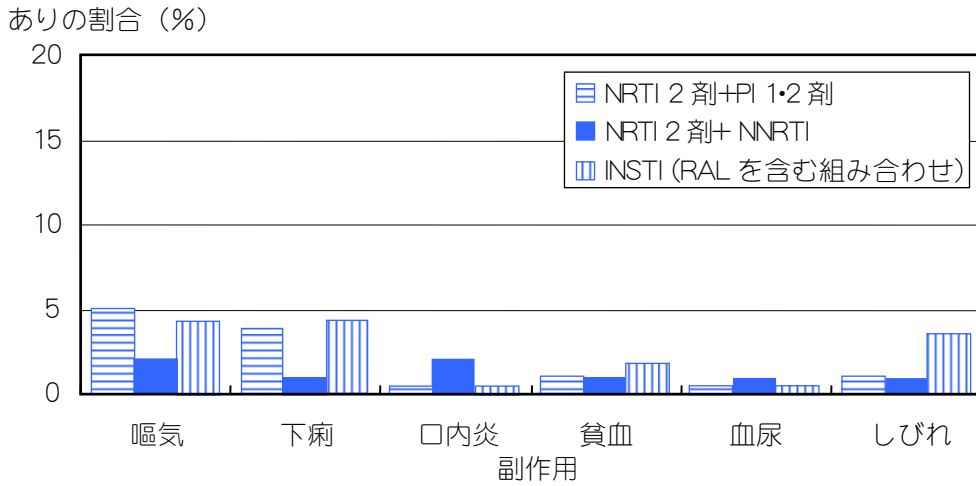
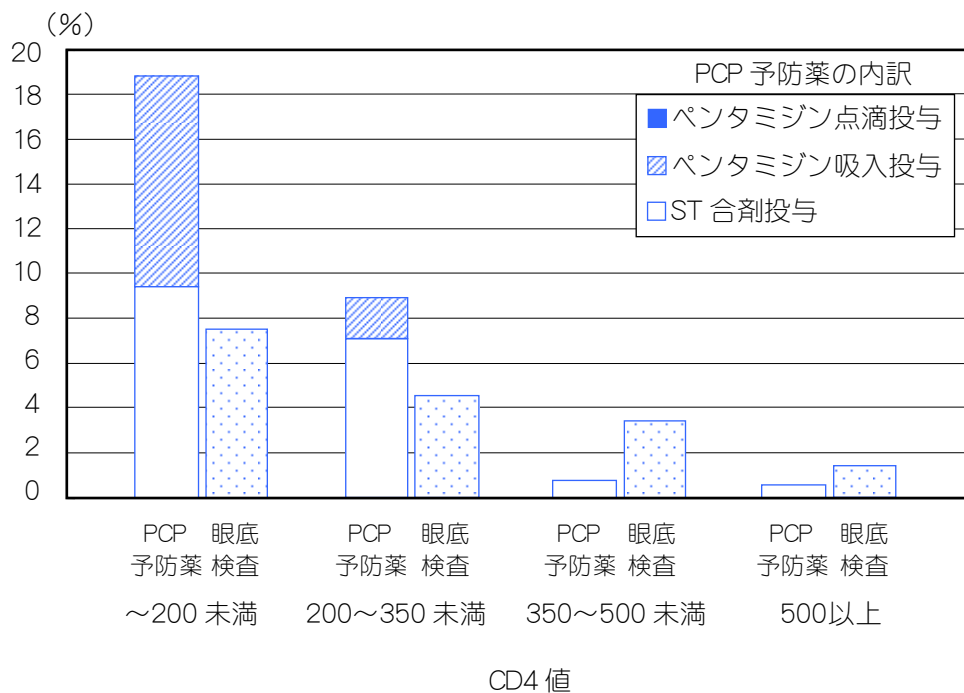


図2-2-5. CD4値別、ニューモシスチス肺炎(PCP)予防薬と眼底検査(平成23年度第4期事業対象者)



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未発病の生存者では90%以上であった。[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、23年度には「NRTI2剤+PI1・2剤」の割合に近くなった。[図2-3-10](#)に9年度第2期~23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量とCD4値の改善が進むとともに、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」と「INSTI」が近く、その次が「NRTI2剤+NNRTI」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

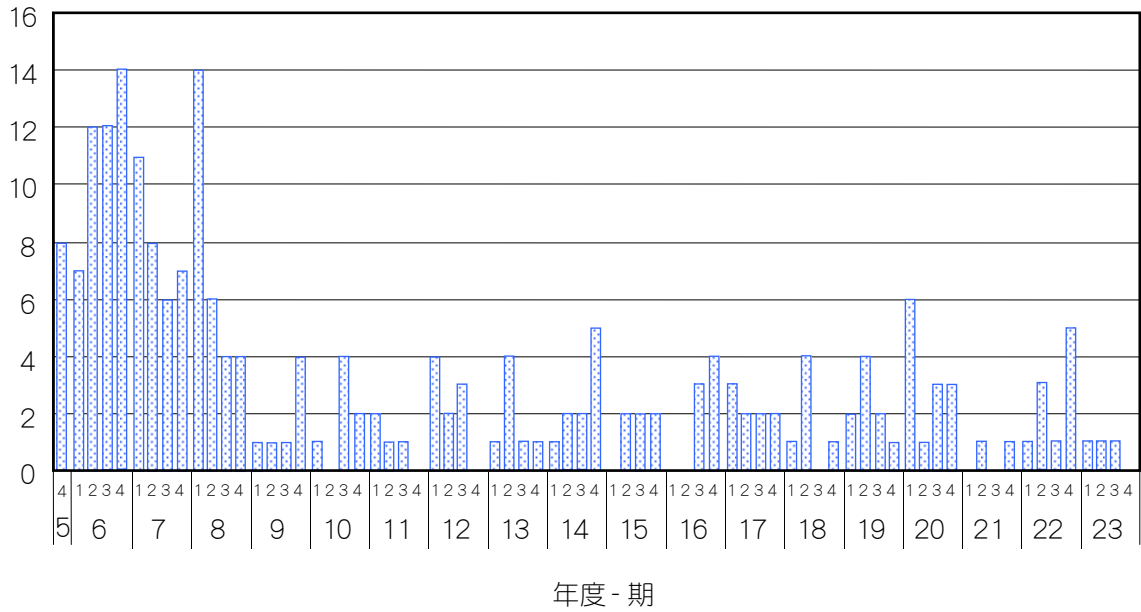


図2-3-2. AIDS 発病・死亡者数の推移（平成9年度第1期事業対象者）

AIDS 発病・
死亡者数

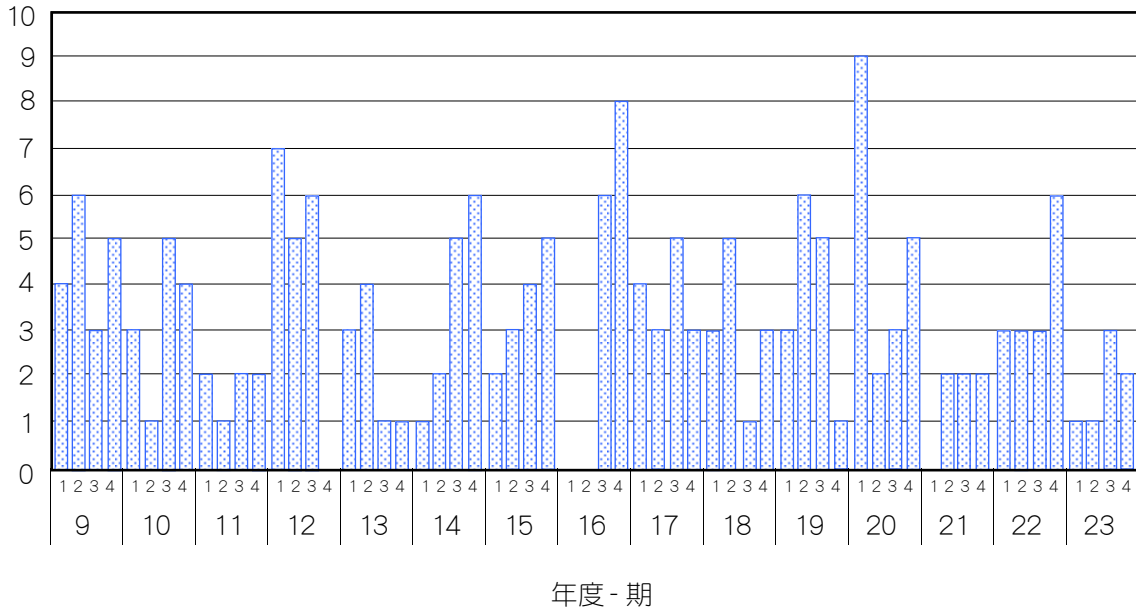


図 2-3-3. CD4 値の中央値の推移 (平成 9 年度第 1 期事業対象者)

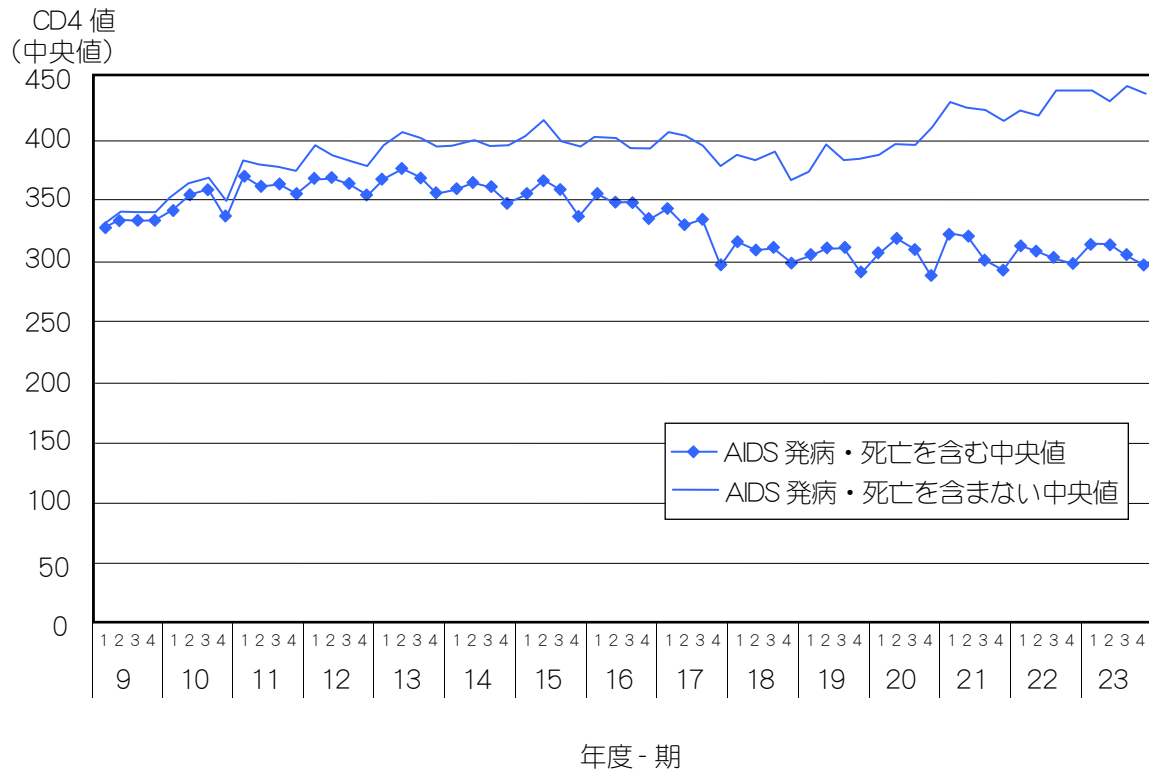


図 2-3-4. HIV-RNA 量の中央値の推移 (平成 9 年度第 1 期事業対象者)

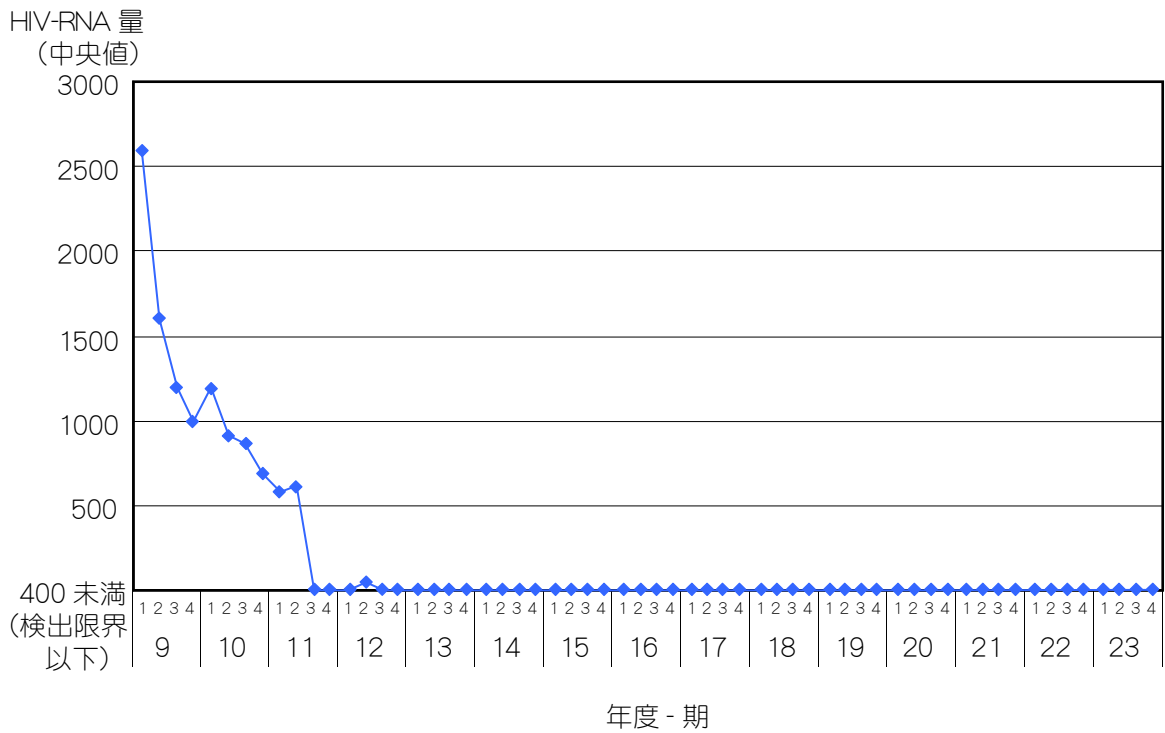


図 2-3-5. CD4 値 350 以上の者の割合の推移(平成 9 年度第 1 期事業対象者)

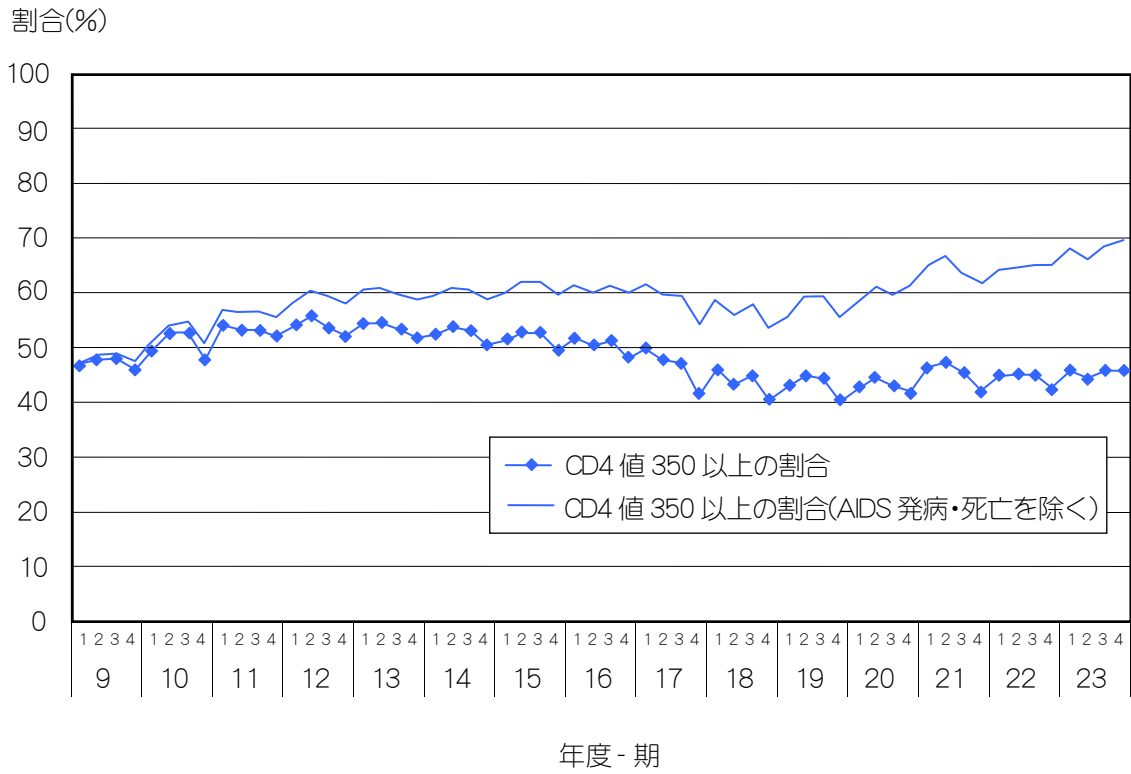


図 2-3-6. HIV-RNA 量 400 未満の者の割合の推移(平成 9 年度第 1 期事業対象者)

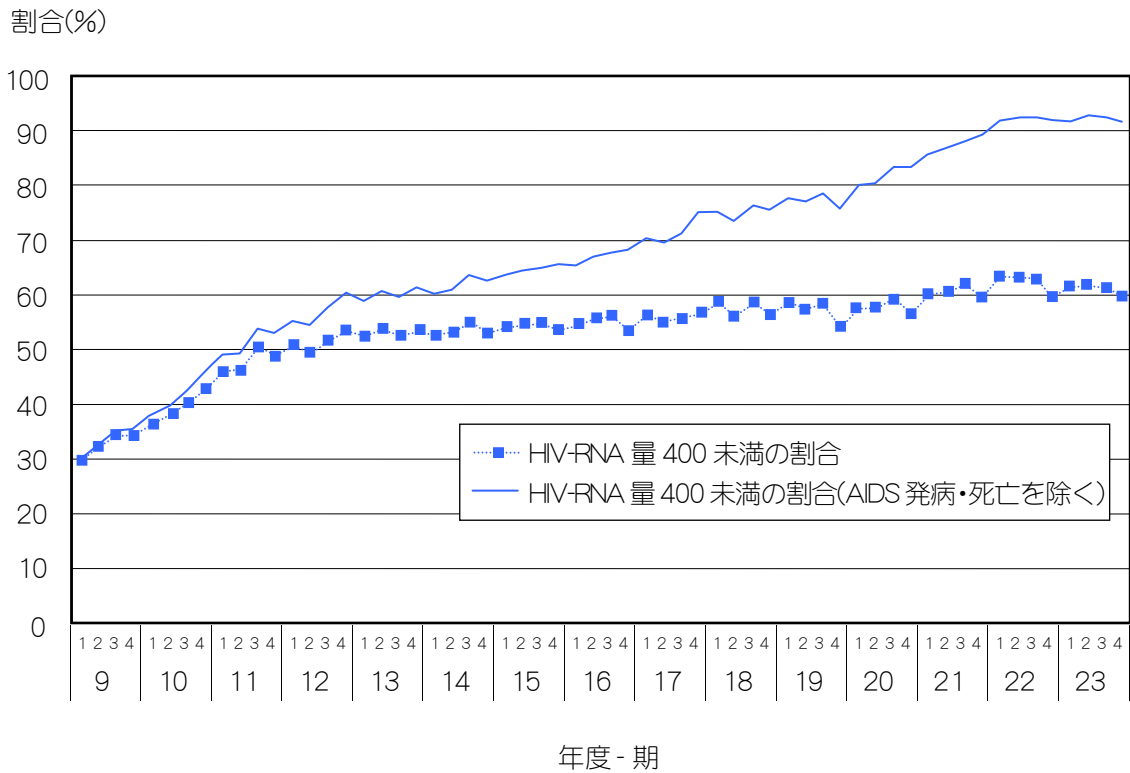


図 2-3-7. 身体状況の良い者の割合の推移（平成9年度第1期事業対象者）

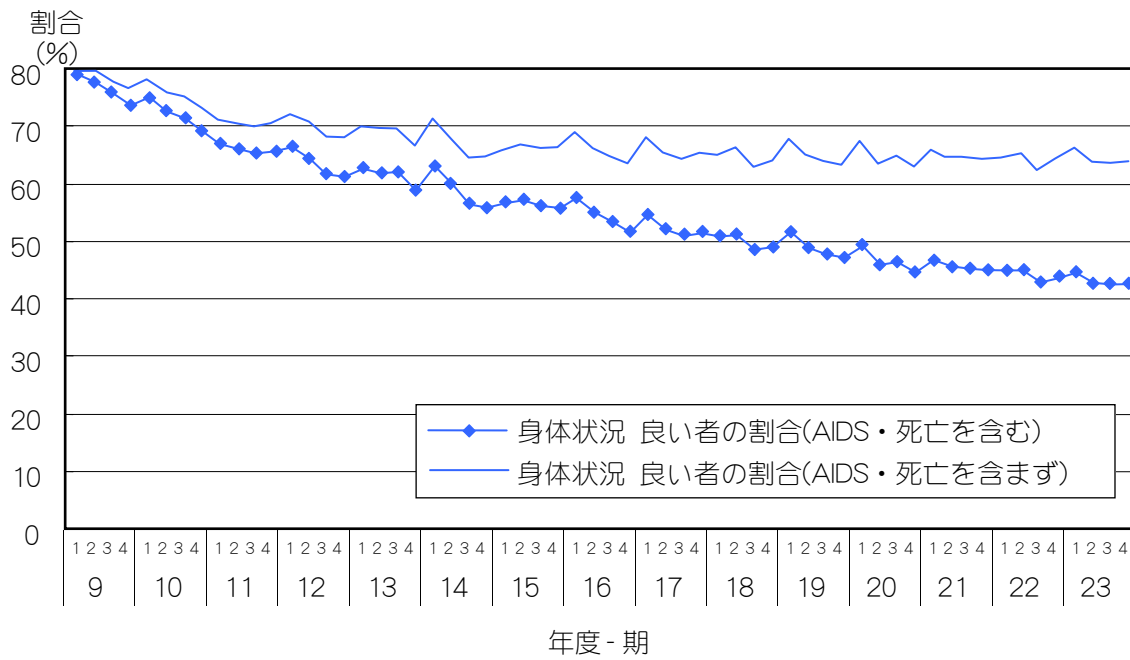


図 2-3-8. 日常生活動作の良い者の割合の推移（平成9年度第1期事業対象者）

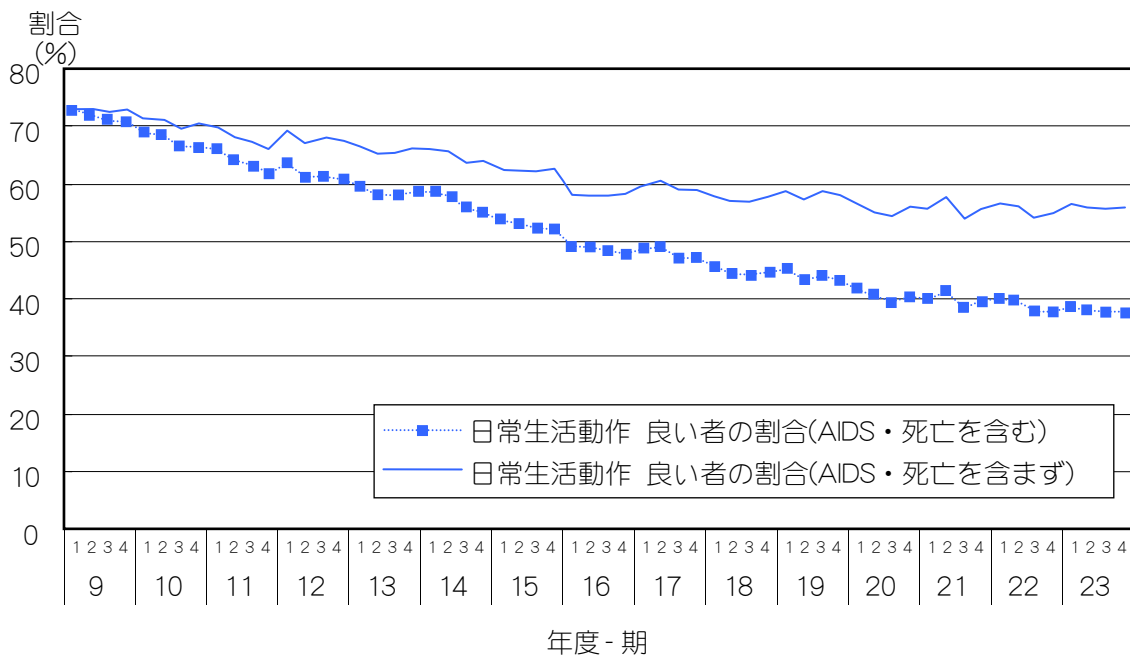


図 2-3-9. 抗 HIV 薬の併用区分の推移 (平成9年度第1期事業対象者)

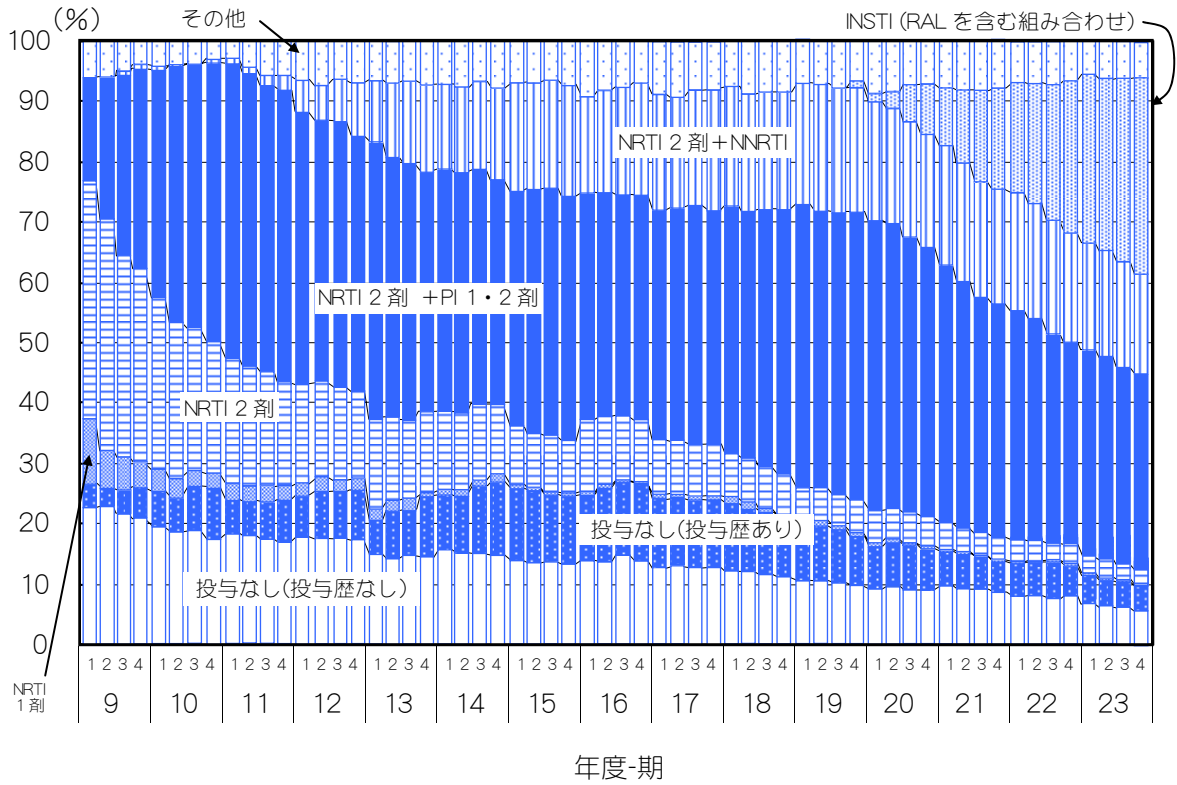


図2-3-10. 抗HIV薬の併用区分の変更別、変更前後のCD4値（平成9年度第1期事業対象者）

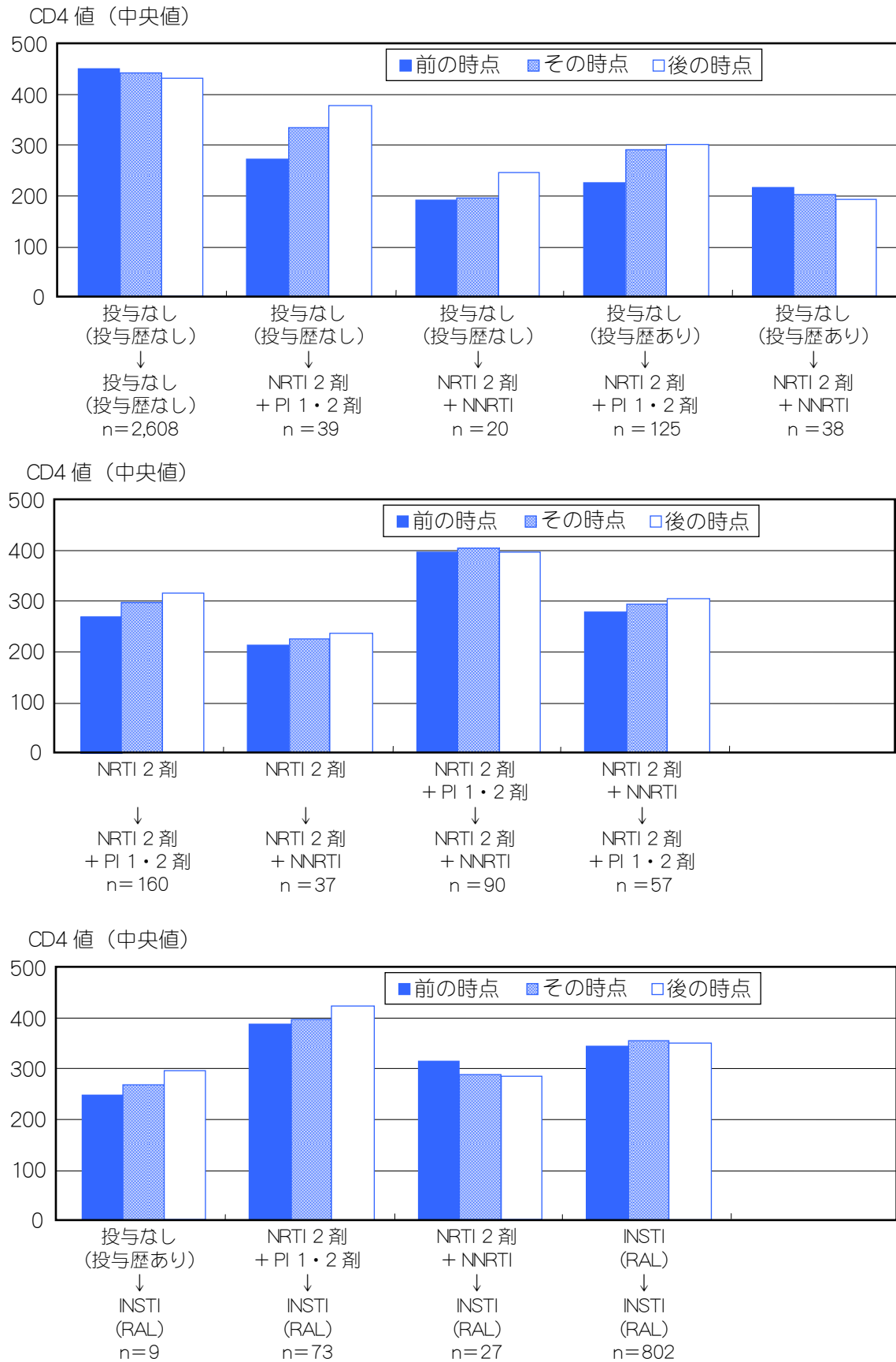
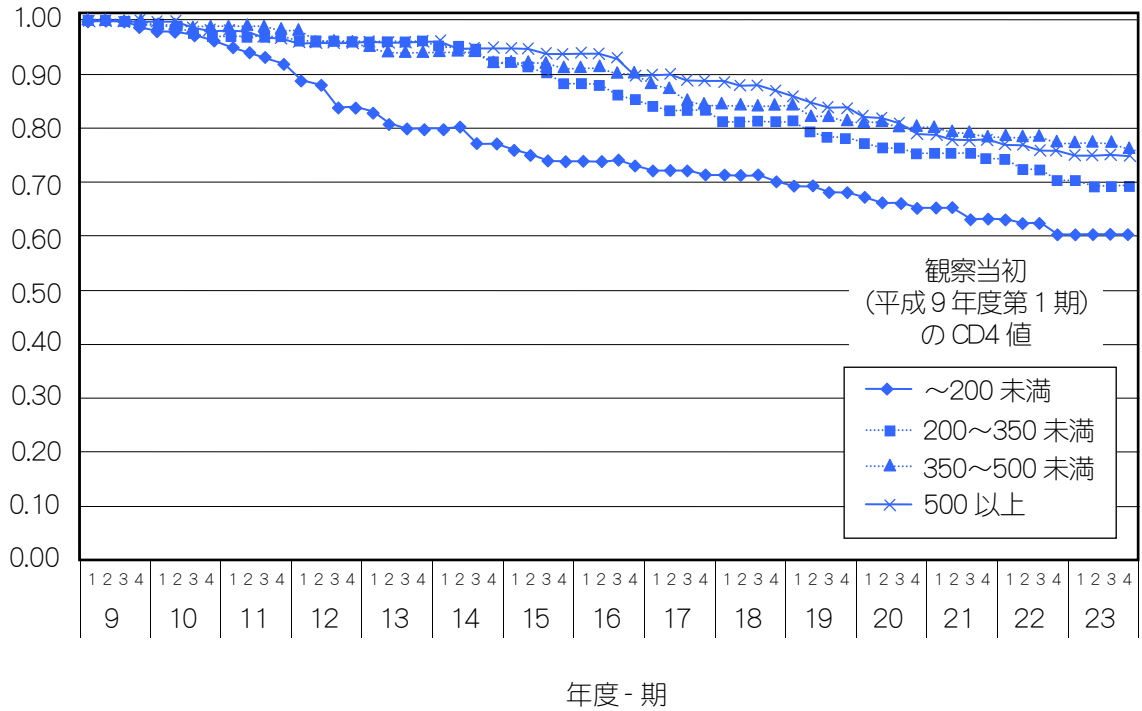


図 2-3-11. 観察当初の CD4 値別、非発病生存割合（平成9年度第1期事業対象者）

非発病生存割合



第3章 集計方法

1. 集計の対象者

集計の対象者は平成5～23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%、10～23年度が0～3%であった。本事業の中止者は405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。23年度第4期での本事業対象者は545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2011年5月時点で599人とされており、その91%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5～23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。23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8つに大別され、その区分に合わせて「第4章 結果表」も8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23年度第4期の事業対象者540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）の現状と推移

本集計は本事業対象者の臨床（肝炎関連）の現状と推移の把握を目指したものである。現状の把握では、集計対象者は23年度第4期の事業対象者とし、基礎資料は最新のものを「(1)」と同じとした。推移の把握では、集計対象者は17年第1期当初（17年4月1日）の事業対象者629人とし、その後の各時点の基礎資料を用いた。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。

肝炎関連の現状として、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、ALT(GPT)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定量検査の実施状況、HCV-RNA定量、血小板数、ALT(GPT)と総ビリルビンの分布を示した（表4-2-5～10）。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4-2-11～12）。肝炎の状況別に、肝移植歴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4-2-13～14）。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4-2-15～20）。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集計した（表4-2-21）。

肝炎関連の推移として、肝炎の状況の推移を示した（表4-2-22）。観察当初の肝炎の状況、HBs抗原とHCV抗体の保有状況のそれぞれ別に、肝炎の状況の推移を示した（表4-2-23～25）。

（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5～20年度の各第1期と21～23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、6～20年度の各第1期と21～23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9～20年度の各第1期と21～23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23年度第4期でも35%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) 臨床・日常生活・治療状況の推移（平成19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・治療状況について、最近の推移把握を目指したものである。集計対象者は19年度第1期当初（19年4月1日時点）の事業対象者601人とし、その後の各時点の基礎資料を用いた。19年度第1期としたのは、最近の抗HIV治療の進展を考慮したためである。

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4-6-1～5）。抗HIV薬の併用区分は各時点の分布と割合を示した（表4-6-6）。抗HIV薬の服用状況と副作用は分布と割合を示した（表4-6-7～8）。

集計対象者が異なる以外は「(4)」と「(5)」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。

(7) 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～23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4-7-1）。また、9年度第2期～23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4-7-2～3）。「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、および、3期間（9～13年度、14～18年度、19～23年度）別の集計も行った。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4-7-4～7）。なお、HIV-RNA量について、中央値の算定では、検出限界の検査結果は検出限界区間の半分の値（400未満では200、50未満では25など）とし、また、検出せずの検査結果は0とした。

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。

(8) AIDS発病・死亡と臨床・治療状況との関連

本集計では、AIDS発病・死亡に対する観察当初のCD4値、HIV-RNA量と抗HIV薬の併用区分との関連について検討を試みた。集計対象者は、AIDS発病・死亡に対する観察当初のCD4値との関連では、5年度第4期当初の事業対象者および9年度第1期当初の事業対象者とし、それ以外では9年度第1期当初の事業対象者とした。その後の各時点の基礎資料を用いた。結果表には18年度以前の年度の結果および19～23年度の各四半期の結果を示した。ここで、AIDS発病・死亡は本事業対象者から外れた事由である。死亡者についてのその時点のAIDS発病状況は不明であり、また、AIDS発病者についてのその後の死亡状況は不明である。

5年度第4期における観察当初のCD4値の区分ごとに、その後のAIDS非発病生存割合、および、AIDS発病者数と死亡者数を示した（表4-8-1～2）。9年度第1期における観察当初のCD4値とHIV-RNA量の区分および抗HIV薬の併用区分ごとに、その後のAIDS非発病生存割合、および、AIDS発病者数と死亡者数を示した（表4-8-3～8）。

5年度第4期における観察当初のCD4値について、比例ハザードモデルを用いて、各区分のハザード比、95%信頼区間とp値を算定した（表4-8-9）。観察期間は5年度第4期～23年度末、

および、5年度第4期～8年度末と9年度～23年度末の3通りとした。9年度第1期におけるCD4値とHIV-RNA量および抗HIV治療の併用区分について、比例ハザードモデルに、1変数ずつと変数の組み合わせごとに、各区分のハザード比、95%信頼区間とp値を算定した(表4-8-10)。比例ハザードモデルの適用にあたっては、AIDS発病・死亡では観察当初から発生時点(または観察終了)までの日数、AIDS非発病生存者では観察当初から観察終了までの日数を用いた。変数を組み合わせたモデルでは、全体のカテゴリー数を減少させるために、各変数のカテゴリーを2つにまとめた。ハザード比の参照カテゴリーとしては、CD4値では500以上、HIV-RNA量では400未満、抗HIV治療の併用区分では「投与なし(投与歴なし)」を用い、カテゴリーをまとめた場合はそれに準じた。

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4-7-1～7)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
平成23年度	事業対象者数	545	545	544	543	540
	開始者数	0	0	0	0	0
	中止者数	7	1	1	3	2

表3-4-1. 臨床・日常生活・治療の現状の平成23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	0	6	50	471	—	527
2. 抗HIV薬、CD4値の報告あり	0	0	1	6	—	7
3. 抗HIV薬、HIV-RNA量の報告あり	0	0	0	3	—	3
4. 抗HIV薬の報告あり	0	0	0	2	—	2
5. CD4値、HIV-RNA量の報告あり	0	0	0	0	—	0
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	—	—	—	—	1	1
計	0	6	51	482	1	540

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23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23年度第4期事業対象者)
表4-1-4.	年齢別、HIV-RNA量	(平成23年度第4期事業対象者)
表4-1-5.	CD4値別、HIV-RNA量	(平成23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23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23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23年度第4期事業対象者)
表4-1-9.	抗HIV薬の併用薬剤	(平成23年度第4期事業対象者)
表4-1-10.	抗HIV薬別、服用状況	(平成23年度第4期事業対象者)
表4-1-11.	抗HIV薬別、副作用	(平成23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23年度第4期事業対象者)
表4-1-13.	CD4値別、眼底検査	(平成23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23年度第4期事業対象者)
表4-1-15.	年齢別、身体状況	(平成23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23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23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23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23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23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23年度第4期事業対象者)
表4-1-22.	疾患の有無	(平成23年度第4期事業対象者)

表4-1-1. 基礎疾患（平成23年度第4期事業対象者）

基礎疾患	人数	(%)
血友病 A	390	(72.2)
血友病 B	116	(21.5)
von Willebrand 病	3	(0.6)
二次感染	21	(3.9)
三次感染	2	(0.4)
その他	8	(1.5)
計	540	

表4-1-2. 性、年齢、CD4値、CD4/CD8比とHIV-RNA量の分布（平成23年度第4期事業対象者）

		人数	(%)			人数	(%)	
性別	男	512	(94.8)	CD4/CD8 比	~0.10 未満	2	(0.4)	
	女	28	(5.2)		0.10~0.50 未満	108	(21.6)	
	計	540			0.50~1.00 未満	243	(48.7)	
年齢	0~10 歳未満	1	(0.2)		1.00~1.50 未満	91	(18.2)	
	10~20 歳未満	1	(0.2)		1.50 以上	55	(11.0)	
	20~30 歳未満	15	(2.8)		不明	41	—	
	30~40 歳未満	226	(41.9)		計	540		
	40~50 歳未満	205	(38.0)		HIV-RNA 量	検出せず	305	(57.0)
	50~60 歳未満	70	(13.0)			50 未満*	124	(23.2)
	60 歳以上	22	(4.1)			50~400 未満†	54	(10.1)
計	540		400~1000 未満	9		(1.7)		
CD4 値	~200 未満	53	(9.9)	1000~5000 未満		18	(3.4)	
	200~350 未満	113	(21.2)	5000~10000 未満		7	(1.3)	
	350~500 未満	150	(28.1)	10000~50000 未満	15	(2.8)		
	500 以上	218	(40.8)	50000 以上	3	(0.6)		
	不明	6	—	不明	5	—		
	計	540		計	540			

() : 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23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 (26.7)	0 (0.0)	2 (13.3)	9 (60.0)	0	15
30～40歳未満	24 (10.7)	42 (18.7)	64 (28.4)	95 (42.2)	1	226
40～50歳未満	17 (8.4)	50 (24.8)	54 (26.7)	81 (40.1)	3	205
50歳以上	8 (8.9)	21 (23.3)	30 (33.3)	31 (34.4)	2	92
計	53 (10.0)	113 (21.2)	150 (28.2)	216 (40.6)	6	538

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23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	11 (78.6)	1 (7.1)	0 (0.0)	1 (7.1)	1 (7.1)	1	15
30～40歳未満	180 (80.4)	17 (7.6)	6 (2.7)	12 (5.4)	9 (4.0)	2	226
40～50歳未満	162 (79.4)	23 (11.3)	3 (1.5)	9 (4.4)	7 (3.4)	1	205
50歳以上	74 (81.3)	13 (14.3)	0 (0.0)	3 (3.3)	1 (1.1)	1	92
計	427 (80.1)	54 (10.1)	9 (1.7)	25 (4.7)	18 (3.4)	5	538

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23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	36 (67.9)	6 (11.3)	2 (3.8)	3 (5.7)	6 (11.3)	0	53
200～350未満	91 (80.5)	9 (8.0)	2 (1.8)	8 (7.1)	3 (2.7)	0	113
350～500未満	119 (79.9)	16 (10.7)	1 (0.7)	6 (4.0)	7 (4.7)	1	150
500以上	182 (83.9)	21 (9.7)	4 (1.8)	8 (3.7)	2 (0.9)	1	218
不明	1 -	2 -	0 -	0 -	0 -	3	6
計	429 (80.2)	54 (10.1)	9 (1.7)	25 (4.7)	18 (3.4)	5	540

()：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23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*	0 (0.0)	2 (5.6)	6 (16.7)	7 (19.4)	19 (52.8)	2 (5.6)	0	36
	50～400未満†	1 (16.7)	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (33.3)	1 (16.7)	2 (33.3)	0	6
	400～1000未満	0 (0.0)	1 (50.0)	1 (50.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	2
	1000～10000未満	1 (33.3)	0 (0.0)	1 (33.3)	1 (33.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	3
	10000以上	3 (50.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (33.3)	1 (16.7)	0	6
	不明	0	0	0	0	0	0	0	0
	計	5 (9.4)	3 (5.7)	8 (15.1)	10 (18.9)	22 (41.5)	5 (9.4)	0	53
200～350未満	50未満*	1 (1.1)	3 (3.3)	22 (24.2)	13 (14.3)	46 (50.5)	6 (6.6)	0	91
	50～400未満†	2 (22.2)	0 (0.0)	2 (22.2)	3 (33.3)	2 (22.2)	0 (0.0)	0	9
	400～1000未満	1 (50.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (50.0)	0 (0.0)	0	2
	1000～10000未満	3 (37.5)	0 (0.0)	1 (12.5)	1 (12.5)	1 (12.5)	2 (25.0)	0	8
	10000以上	2 (66.7)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (33.3)	0 (0.0)	0	3
	不明	0	0	0	0	0	0	0	0
	計	9 (8.0)	3 (2.7)	25 (22.1)	17 (15.0)	51 (45.1)	8 (7.1)	0	113
350～500未満	50未満*	4 (3.4)	2 (1.7)	51 (42.9)	22 (18.5)	33 (27.7)	7 (5.9)	0	119
	50～400未満†	4 (25.0)	0 (0.0)	7 (43.8)	2 (12.5)	3 (18.8)	0 (0.0)	0	16
	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	1 (16.7)	2 (33.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	3 (50.0)	0	6
	10000以上	3 (42.9)	3 (42.9)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (14.3)	0 (0.0)	0	7
	不明	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	1
	計	13 (8.7)	7 (4.7)	59 (39.3)	24 (16.0)	37 (24.7)	10 (6.7)	0	150
500以上	50未満*	3 (1.6)	3 (1.6)	75 (41.2)	34 (18.7)	47 (25.8)	20 (11.0)	0	182
	50～400未満†	2 (9.5)	1 (4.8)	7 (33.3)	7 (33.3)	2 (9.5)	2 (9.5)	0	21
	400～1000未満	2 (50.0)	1 (25.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (25.0)	0	4
	1000～10000未満	5 (62.5)	1 (12.5)	1 (12.5)	0 (0.0)	1 (12.5)	0 (0.0)	0	8
	10000以上	2 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	2
	不明	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	1
	計	15 (6.9)	6 (2.8)	83 (38.1)	41 (18.8)	50 (22.9)	23 (10.6)	0	218
不明	50未満*	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	1
	50～400未満†	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (50.0)	1 (50.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	2
	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)	1 (50.0)	1 (50.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1	3
	計	1 (20.0)	1 (20.0)	2 (40.0)	1 (20.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1	6
計	50未満*	9 (2.1)	10 (2.3)	154 (35.9)	76 (17.7)	145 (33.8)	35 (8.2)	0	429
	50～400未満†	9 (16.7)	1 (1.9)	17 (31.5)	15 (27.8)	8 (14.8)	4 (7.4)	0	54
	400～1000未満	4 (44.4)	2 (22.2)	1 (11.1)	0 (0.0)	1 (11.1)	1 (11.1)	0	9
	1000～10000未満	10 (40.0)	3 (12.0)	3 (12.0)	2 (8.0)	2 (8.0)	5 (20.0)	0	25
	10000以上	10 (55.6)	3 (16.7)	0 (0.0)	0 (0.0)	4 (22.2)	1 (5.6)	0	18
	不明	1 (25.0)	1 (25.0)	2 (50.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1	5
	計	43 (8.0)	20 (3.7)	177 (32.8)	93 (17.3)	160 (29.7)	46 (8.5)	1	540

() : 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23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	171 (97.2)	1 (0.6)	3 (1.7)	0 (0.0)	1 (0.6)	1	177
NRTI 2剤+NNRTI	88 (95.7)	3 (3.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (1.1)	1	93
INSTI	153 (96.2)	4 (2.5)	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (1.3)	1	160
その他	43 (95.6)	0 (0.0)	1 (2.2)	0 (0.0)	1 (2.2)	1	46
計	455 (96.4)	8 (1.7)	4 (0.8)	0 (0.0)	5 (1.1)	4	476

(): 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23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	56 (31.6)	115 (65.0)	6	177
NRTI 2剤+NNRTI	18 (19.4)	73 (78.5)	2	93
INSTI	44 (27.5)	110 (68.8)	6	160
その他	9 (19.6)	36 (78.3)	1	46
計	127 (26.7)	334 (70.2)	15	476

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 (5.1)	7 (4.0)	1 (0.6)	2 (1.1)	1 (0.6)	2 (1.1)	177
NRTI 2剤+NNRTI	2 (2.2)	1 (1.1)	2 (2.2)	1 (1.1)	1 (1.1)	1 (1.1)	93
INSTI	7 (4.4)	7 (4.4)	1 (0.6)	3 (1.9)	1 (0.6)	6 (3.8)	160
その他	0 (0.0)	4 (8.7)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (2.2)	46
計	18 (3.8)	19 (4.0)	4 (0.8)	6 (1.3)	3 (0.6)	10 (2.1)	476

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	3 (1.7)	4 (2.3)	7 (4.0)	14 (7.9)	21 (11.9)	9 (5.1)	177
NRTI 2剤+NNRTI	3 (3.2)	2 (2.2)	7 (7.5)	9 (9.7)	0 (0.0)	2 (2.2)	93
INSTI	5 (3.1)	3 (1.9)	7 (4.4)	19 (11.9)	3 (1.9)	5 (3.1)	160
その他	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (2.2)	4 (8.7)	0 (0.0)	2 (4.3)	46
計	6 (1.3)	10 (2.1)	11 (2.3)	47 (9.9)	27 (5.7)	13 (2.7)	476

(): 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23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
TDF+FTC +RTV+ATV (ツルバダ服用 28例)	28 (15.8)	3TC+TDF +FPV	1 (0.6)
TDF+FTC +RTV+DRV (ツルバダ服用 15例)	15 (8.5)	TDF+FTC +SQV+RTV (ツルバダ服用 1例)	1 (0.6)
3TC+ABC +ATV (エブジコム服用 12例)	12 (6.8)	TDF+FTC +NFV (ツルバダ服用 1例)	1 (0.6)
3TC+ABC +RTV+DRV (エブジコム服用 12例)	12 (6.8)	計 (40通り)	177 (100.0)
TDF+FTC +RTV+LPV (ツルバダ服用 11例)	11 (6.2)	NRTI 2剤+NNRTI	件数
TDF+FTC +RTV+FPV (ツルバダ服用 10例)	10 (5.6)	TDF+FTC +EFV (ツルバダ服用 47例)	48 (51.6)
AZT+3TC +RTV+LPV (コンビビル服用 3例)	9 (5.1)	3TC+ABC +EFV (エブジコム服用 13例)	14 (15.1)
3TC+ABC +RTV+LPV (エブジコム服用 8例)	9 (5.1)	AZT+3TC +EFV	8 (8.6)
3TC+ABC +RTV+ATV (エブジコム服用 6例)	8 (4.5)	3TC+d4T +EFV	4 (4.3)
AZT+3TC +NFV (コンビビル服用 1例)	7 (4.0)	3TC+ABC +NVP (エブジコム服用 4例)	4 (4.3)
3TC+ABC +RTV+FPV (エブジコム服用 4例)	4 (2.3)	3TC+TDF +EFV	4 (4.3)
TDF+FTC +ATV (ツルバダ服用 4例)	4 (2.3)	3TC+ABC +ETR (エブジコム服用 2例)	3 (3.2)
3TC+TDF +RTV+LPV	4 (2.3)	TDF+FTC +ETR (ツルバダ服用 3例)	3 (3.2)
TDF+FTC +FPV (ツルバダ服用 4例)	4 (2.3)	AZT+3TC +NVP (コンビビル服用 1例)	2 (2.2)
AZT+3TC +ATV	3 (1.7)	ddl+3TC +EFV	1 (1.1)
AZT+3TC +IDV (コンビビル服用 1例)	3 (1.7)	ddl+TDF +EFV	1 (1.1)
3TC+d4T +NFV	3 (1.7)	3TC+TDF +ETR	1 (1.1)
3TC+TDF +NFV	3 (1.7)	計 (12通り)	93 (100.0)
ddl+ABC +RTV+LPV	2 (1.1)	INSTI (RAL を含む組み合わせ)	件数
3TC+TDF +RTV+ATV	2 (1.1)	TDF+FTC +RAL (ツルバダ服用 69例)	69 (43.1)
3TC+TDF +ATV	2 (1.1)	3TC+ABC +RAL (エブジコム服用 18例)	27 (16.9)
ABC+TDF +ATV	2 (1.1)	RTV+DRV +RAL	5 (3.1)
ABC+TDF +RTV+ATV	2 (1.1)	ETR +RAL	5 (3.1)
TDF+FTC +DRV (ツルバダ服用 2例)	2 (1.1)	3TC+TDF +RAL	4 (2.5)
AZT+3TC +FPV	1 (0.6)	TDF+FTC +ETR +RAL (ツルバダ服用 4例)	4 (2.5)
AZT+3TC +SQV+RTV	1 (0.6)	3TC+ABC +ETR +RAL (エブジコム服用 3例)	3 (1.9)
AZT+3TC +RTV+FPV	1 (0.6)	AZT+3TC +RAL (コンビビル服用 1例)	2 (1.3)
AZT+ABC +RTV+ATV	1 (0.6)	3TC +ETR +RAL	2 (1.3)
ddl+TDF +RTV+LPV	1 (0.6)	3TC+ABC +RTV+DRV +RAL (エブジコム服用 2例)	2 (1.3)
ddl+TDF +RTV+ATV	1 (0.6)	TDF+FTC +RTV+DRV +RAL (ツルバダ服用 2例)	2 (1.3)
ddl+TDF +ATV	1 (0.6)	TDF+FTC +RTV+FPV +RAL (ツルバダ服用 2例)	2 (1.3)
3TC+d4T +SQV+RTV	1 (0.6)	TDF+FTC +RTV+DRV +ETR +RAL (ツルバダ服用 2例)	2 (1.3)
3TC+d4T +RTV+LPV	1 (0.6)	TDF+FTC +RTV+DRV +RAL +MVC (ツルバダ服用 2例)	2 (1.3)
3TC+ABC +NFV	1 (0.6)		
3TC+ABC +FPV	1 (0.6)		
3TC+TDF +RTV+DRV	1 (0.6)		

(): 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23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
TDF+FTC +EFV +RAL (ツルバダ服用 2例)	2 (1.3)	3TC +NFV	2 (4.3)
DRV +ETR +RAL	2 (1.3)	TDF+FTC +RTV+LPV+ATV (ツルバダ服用 2例)	2 (4.3)
RTV+LPV +RAL	2 (1.3)	TDF +RTV+LPV	2 (4.3)
RAL	2 (1.3)	AZT +NVP	1 (2.2)
AZT+3TC +ETR +RAL	1 (0.6)	AZT+3TC+TDF +RTV+LPV (コンビビル服用 1例)	1 (2.2)
AZT+ddl+3TC +SQV +RAL (コンビビル服用 1例)	1 (0.6)	ddl+3TC+ABC +RTV+LPV	1 (2.2)
3TC +RTV+ATV +RAL	1 (0.6)	3TC +SQV+RTV	1 (2.2)
3TC +RTV+DRV +ETR +RAL	1 (0.6)	3TC +RTV+LPV +ETR	1 (2.2)
3TC+d4T +RAL	1 (0.6)	3TC +EFV	1 (2.2)
ABC +EFV +RAL	1 (0.6)	3TC+ABC +RTV+DRV +ETR (エプジコム服用 1例)	1 (2.2)
ABC +ETR +RAL	1 (0.6)	3TC+ABC+TDF +RTV+LPV (エプジコム服用 1例)	1 (2.2)
ABC+FTC +RAL	1 (0.6)	d4T +RTV+LPV +NVP	1 (2.2)
ABC+TDF +ETR +RAL	1 (0.6)	ABC +NVP	1 (2.2)
TDF +ETR +RAL	1 (0.6)	ABC +RTV+LPV	1 (2.2)
TDF +RAL	1 (0.6)	ABC+TDF+FTC +EFV (ツルバダ服用 1例)	1 (2.2)
TDF +RTV+ATV +RAL	1 (0.6)	TDF +RTV+ATV +EFV	1 (2.2)
TDF+FTC +ETR +RAL +MVC (ツルバダ服用 1例)	1 (0.6)	TDF +RTV+LPV+FPV	1 (2.2)
TDF+FTC +RAL +MVC (ツルバダ服用 1例)	1 (0.6)	TDF+FTC +FPV +EFV (ツルバダ服用 1例)	1 (2.2)
TDF+FTC +RTV+ATV +RAL (ツルバダ服用 1例)	1 (0.6)	TDF+FTC +NFV +EFV (ツルバダ服用 1例)	1 (2.2)
TDF+FTC +RTV+LPV +RAL (ツルバダ服用 1例)	1 (0.6)	TDF+FTC +RTV+LPV+FPV (ツルバダ服用 1例)	1 (2.2)
FPV +RAL	1 (0.6)	RTV+DRV +EFV	1 (2.2)
SQV+RTV +RAL	1 (0.6)	RTV+LPV +EFV	1 (2.2)
RTV+DRV +EFV +RAL	1 (0.6)	3TC +RTV+DRV +MVC	1 (2.2)
RTV+DRV +ETR +RAL	1 (0.6)	TDF+FTC +MVC (ツルバダ服用 1例)	1 (2.2)
RTV+DRV +RAL +MVC	1 (0.6)	TDF+FTC +ETR +MVC (ツルバダ服用 1例)	1 (2.2)
計 (39通り)	160 (100.0)	RTV+DRV +MVC	1 (2.2)
その他	件数	計 (28通り)	46 (100.0)
AZT+3TC (コンビビル服用 4例)	14 (30.4)		
TDF+FTC +RTV+LPV +EFV (ツルバダ服用 3例)	3 (6.5)		

() : 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23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	39 (95.1)	1 (2.4)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (2.4)	2	43
ddl	9 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	9
ddC	0 -	0 -	0 -	0 -	0 -	0	0
3TC	95 (95.0)	2 (2.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	3 (3.0)	2	102
d4T	11 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	11
AZT/3TC	13 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	13
ABC	27 (87.1)	1 (3.2)	1 (3.2)	0 (0.0)	2 (6.5)	0	31
TDF	39 (92.9)	0 (0.0)	2 (4.8)	0 (0.0)	1 (2.4)	1	43
3TC/ABC	85 (98.8)	1 (1.2)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	86
FTC	2 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	2
TDF/FTC	217 (97.3)	3 (1.3)	2 (0.9)	0 (0.0)	1 (0.4)	1	224
IDV	3 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	3
SQV	6 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	6
RTV	113 (96.6)	1 (0.9)	2 (1.7)	0 (0.0)	1 (0.9)	1	118
NFV	17 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1	18
LPV	54 (96.4)	0 (0.0)	1 (1.8)	1 (1.8)	0 (0.0)	0	56
ATV	69 (95.8)	0 (0.0)	2 (2.8)	0 (0.0)	1 (1.4)	0	72
FPV	27 (93.1)	0 (0.0)	1 (3.4)	1 (3.4)	0 (0.0)	0	29
DRV	51 (98.1)	1 (1.9)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1	53
NVP	9 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	9
EFV	89 (96.7)	2 (2.2)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (1.1)	2	94
DLV	0 -	0 -	0 -	0 -	0 -	0	0
ETR	33 (94.3)	2 (5.7)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	35
RAL	153 (96.2)	4 (2.5)	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (1.3)	1	160
MVC	9 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	9

() : 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23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 (32.6)	29 (67.4)	0	43	4 (9.3)	3 (7.0)	2 (4.7)	2 (4.7)
ddl	5 (62.5)	3 (37.5)	1	9	1 (12.5)	2 (25.0)	1 (12.5)	0 (0.0)
ddC	0 -	0 -	0	0	0 -	0 -	0 -	0 -
3TC	24 (24.0)	76 (76.0)	2	102	4 (4.0)	6 (6.0)	2 (2.0)	2 (2.0)
d4T	1 (10.0)	9 (90.0)	1	11	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
AZT/3TC	0 (0.0)	11 (100.0)	2	13	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
ABC	10 (32.3)	21 (67.7)	0	31	2 (6.5)	2 (6.5)	1 (3.2)	0 (0.0)
TDF	10 (23.8)	32 (76.2)	1	43	2 (4.8)	2 (4.8)	0 (0.0)	0 (0.0)
3TC/ABC	31 (37.8)	51 (62.2)	4	86	4 (4.9)	3 (3.7)	0 (0.0)	1 (1.2)
FTC	1 (50.0)	1 (50.0)	0	2	1 (50.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
TDF/FTC	53 (24.3)	165 (75.7)	6	224	5 (2.3)	5 (2.3)	1 (0.5)	3 (1.4)
IDV	1 (33.3)	2 (66.7)	0	3	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)	3	118	5 (4.3)	4 (3.5)	0 (0.0)	2 (1.7)
NFV	3 (16.7)	15 (83.3)	0	18	1 (5.6)	1 (5.6)	0 (0.0)	1 (5.6)
LPV	16 (29.1)	39 (70.9)	1	56	3 (5.5)	9 (16.4)	1 (1.8)	0 (0.0)
ATV	29 (42.0)	40 (58.0)	3	72	1 (1.4)	2 (2.9)	0 (0.0)	0 (0.0)
FPV	9 (32.1)	19 (67.9)	1	29	1 (3.6)	1 (3.6)	0 (0.0)	1 (3.6)
DRV	22 (43.1)	29 (56.9)	2	53	5 (9.8)	3 (5.9)	0 (0.0)	1 (2.0)
NVP	2 (22.2)	7 (77.8)	0	9	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (11.1)	1 (11.1)
EFV	20 (21.7)	72 (78.3)	2	94	2 (2.2)	4 (4.3)	1 (1.1)	0 (0.0)
DLV	0 -	0 -	0	0	0 -	0 -	0 -	0 -
ETR	15 (44.1)	19 (55.9)	1	35	4 (11.8)	2 (5.9)	0 (0.0)	2 (5.9)
RAL	44 (28.6)	110 (71.4)	6	160	7 (4.5)	7 (4.5)	1 (0.6)	3 (1.9)
MVC	1 (12.5)	7 (87.5)	1	9	0 (0.0)	1 (12.5)	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)	2 (4.7)	2 (4.7)	2 (4.7)	4 (9.3)	4 (9.3)	2 (4.7)	0 (0.0)
ddl	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (12.5)	1 (12.5)	1 (12.5)	1 (12.5)	1 (12.5)	0 (0.0)
ddC	0 -	0 -	0 -	0 -	0 -	0 -	0 -	0 -
3TC	1 (1.0)	2 (2.0)	4 (4.0)	3 (3.0)	7 (7.0)	12 (12.0)	4 (4.0)	2 (2.0)
d4T	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (10.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
AZT/3TC	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
ABC	1 (3.2)	0 (0.0)	1 (3.2)	0 (0.0)	1 (3.2)	8 (25.8)	1 (3.2)	0 (0.0)
TDF	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (2.4)	2 (4.8)	2 (4.8)	2 (4.8)	4 (9.5)	2 (4.8)
3TC/ABC	0 (0.0)	2 (2.4)	1 (1.2)	1 (1.2)	3 (3.7)	6 (7.3)	10 (12.2)	7 (8.5)
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 (0.9)	3 (1.4)	2 (0.9)	3 (1.4)	9 (4.1)	21 (9.6)	8 (3.7)	8 (3.7)
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	1 (0.9)	3 (2.6)	3 (2.6)	4 (3.5)	6 (5.2)	13 (11.3)	13 (11.3)	5 (4.3)
NFV	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (5.6)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (5.6)
LPV	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (1.8)	1 (1.8)	2 (3.6)	4 (7.3)	0 (0.0)	5 (9.1)
ATV	1 (1.4)	0 (0.0)	2 (2.9)	2 (2.9)	2 (2.9)	7 (10.1)	18 (26.1)	4 (5.8)
FPV	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	3 (10.7)	4 (14.3)	1 (3.6)	1 (3.6)
DRV	0 (0.0)	5 (9.8)	1 (2.0)	2 (3.9)	3 (5.9)	9 (17.6)	1 (2.0)	3 (5.9)
NVP	0 (0.0)	1 (11.1)	0 (0.0)	1 (11.1)	1 (11.1)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
EFV	1 (1.1)	1 (1.1)	3 (3.3)	1 (1.1)	6 (6.5)	11 (12.0)	0 (0.0)	1 (1.1)
DLV	0 -	0 -	0 -	0 -	0 -	0 -	0 -	0 -
ETR	0 (0.0)	4 (11.8)	2 (5.9)	0 (0.0)	2 (5.9)	7 (20.6)	0 (0.0)	3 (8.8)
RAL	1 (0.6)	6 (3.9)	5 (3.2)	3 (1.9)	7 (4.5)	19 (12.3)	3 (1.9)	5 (3.2)
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、ニューモシスチス肺炎予防薬（平成23年度第4期事業対象者）

CD4 値	ニューモシスチス肺炎予防薬						計
	あり	ニューモシスチス肺炎予防薬の種類			なし	不明	
		ST 合剤	ペンタミジン吸入	ペンタミジン点滴			
～200未満	10 (18.9)	5 (9.4)	5 (9.4)	0 (0.0)	43 (81.1)	0	53
200～350未満	10 (8.9)	8 (7.1)	2 (1.8)	0 (0.0)	102 (91.1)	1	113
350～500未満	1 (0.7)	1 (0.7)	0 (0.0)	0 (0.0)	148 (99.3)	1	150
500以上	1 (0.5)	1 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)	216 (99.5)	1	218
不明	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	4 (100.0)	2	6
計	22 (4.1)	15 (2.8)	7 (1.3)	0 (0.0)	513 (95.9)	5	540

() : 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23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	4 (7.5)	49 (92.5)	0	53
200～350未満	5 (4.5)	106 (95.5)	2	113
350～500未満	5 (3.4)	144 (96.6)	1	150
500以上	3 (1.4)	215 (98.6)	0	218
不明	0 (0.0)	4 (100.0)	2	6
計	17 (3.2)	518 (96.8)	5	540

() : 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23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	48	60.5	11.1
	200～350 未満	101	60.5	9.5
	350～500 未満	145	61.4	10.7
	500 以上	201	64.3	44.6
	不明	4	76.5	16.2
	全体	499	62.4	29.5
身体状況の総合スコア	～200 未満	52	2.8	0.8
	200～350 未満	112	2.6	0.9
	350～500 未満	149	2.5	0.9
	500 以上	210	2.4	0.9
	不明	5	1.7	0.7
	全体	528	2.5	0.9
日常生活動作	～200 未満	50	3.2	1.9
	200～350 未満	110	2.7	1.5
	350～500 未満	144	2.6	1.5
	500 以上	212	2.3	1.3
	不明	5	2.0	1.7
	全体	521	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23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	5 (33.3)	7 (46.7)	3 (20.0)	0 (0.0)	0	15	12 (80.0)
30～40歳未満	71 (31.6)	84 (37.3)	64 (28.4)	6 (2.7)	1	226	155 (68.9)
40～50歳未満	51 (25.8)	71 (35.9)	64 (32.3)	12 (6.1)	7	205	122 (61.6)
50歳以上	17 (19.5)	37 (42.5)	31 (35.6)	2 (2.3)	5	92	54 (62.1)
計	144 (27.4)	199 (37.9)	162 (30.9)	20 (3.8)	13	538	343 (65.3)

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23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	3 (21.4)	5 (35.7)	5 (35.7)	1 (7.1)	1	15	8 (57.1)
30～40歳未満	63 (28.5)	67 (30.3)	52 (23.5)	39 (17.6)	5	226	130 (58.8)
40～50歳未満	54 (27.4)	59 (29.9)	48 (24.4)	36 (18.3)	8	205	113 (57.4)
50歳以上	18 (20.7)	19 (21.8)	17 (19.5)	33 (37.9)	5	92	37 (42.5)
計	138 (26.6)	150 (28.9)	122 (23.5)	109 (21.0)	19	538	288 (55.5)

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4-1-17. CD4値と抗HIV薬の併用区分別、体重（平成23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 (50.0)	1 (25.0)	1 (25.0)	0 (0.0)	1	5
	投与なし（投与歴あり）	0 (0.0)	1 (33.3)	0 (0.0)	1 (33.3)	1 (33.3)	0 (0.0)	0	3
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	0 (0.0)	1 (14.3)	3 (42.9)	2 (28.6)	0 (0.0)	1 (14.3)	0	7
	NRTI 2剤+NNRTI	0 (0.0)	2 (25.0)	3 (37.5)	2 (25.0)	1 (12.5)	0 (0.0)	1	9
	INSTI	0 (0.0)	3 (14.3)	9 (42.9)	6 (28.6)	2 (9.5)	1 (4.8)	0	21
	その他	0 (0.0)	1 (20.0)	1 (20.0)	1 (20.0)	1 (20.0)	1 (20.0)	0	5
	不明	0	0	0	0	0	0	0	0
	計	0 (0.0)	8 (16.7)	18 (37.5)	13 (27.1)	6 (12.5)	3 (6.3)	2	50
200～350未満	投与なし（投与歴なし）	0 (0.0)	1 (12.5)	3 (37.5)	2 (25.0)	1 (12.5)	1 (12.5)	0	8
	投与なし（投与歴あり）	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (50.0)	1 (50.0)	0 (0.0)	1	3
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	1 (4.8)	1 (4.8)	6 (28.6)	8 (38.1)	4 (19.0)	1 (4.8)	0	21
	NRTI 2剤+NNRTI	0 (0.0)	1 (6.3)	12 (75.0)	1 (6.3)	1 (6.3)	1 (6.3)	0	16
	INSTI	0 (0.0)	3 (6.4)	22 (46.8)	14 (29.8)	7 (14.9)	1 (2.1)	3	50
	その他	1 (14.3)	1 (14.3)	0 (0.0)	5 (71.4)	0 (0.0)	0 (0.0)	1	8
	不明	0	0	0	0	0	0	0	0
	計	2 (2.0)	7 (6.9)	43 (42.6)	31 (30.7)	14 (13.9)	4 (4.0)	5	106
350～500未満	投与なし（投与歴なし）	0 (0.0)	0 (0.0)	4 (33.3)	6 (50.0)	1 (8.3)	1 (8.3)	1	13
	投与なし（投与歴あり）	0 (0.0)	1 (16.7)	2 (33.3)	0 (0.0)	1 (16.7)	2 (33.3)	0	6
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	0 (0.0)	8 (14.0)	23 (40.4)	18 (31.6)	5 (8.8)	3 (5.3)	1	58
	NRTI 2剤+NNRTI	0 (0.0)	0 (0.0)	8 (33.3)	11 (45.8)	3 (12.5)	2 (8.3)	0	24
	INSTI	1 (2.8)	1 (2.8)	17 (47.2)	12 (33.3)	4 (11.1)	1 (2.8)	0	36
	その他	0 (0.0)	1 (10.0)	5 (50.0)	3 (30.0)	1 (10.0)	0 (0.0)	0	10
	不明	0	0	0	0	0	0	0	0
	計	1 (0.7)	11 (7.6)	59 (40.7)	50 (34.5)	15 (10.3)	9 (6.2)	2	147
500以上	投与なし（投与歴なし）	0 (0.0)	2 (14.3)	4 (28.6)	4 (28.6)	4 (28.6)	0 (0.0)	0	14
	投与なし（投与歴あり）	0 (0.0)	1 (16.7)	1 (16.7)	2 (33.3)	2 (33.3)	0 (0.0)	0	6
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	0 (0.0)	4 (5.1)	35 (44.9)	25 (32.1)	10 (12.8)	4 (5.1)	0	78
	NRTI 2剤+NNRTI	1 (2.9)	2 (5.7)	16 (45.7)	10 (28.6)	6 (17.1)	0 (0.0)	2	37
	INSTI	0 (0.0)	6 (13.0)	10 (21.7)	21 (45.7)	8 (17.4)	1 (2.2)	1	47
	その他	0 (0.0)	2 (9.1)	10 (45.5)	5 (22.7)	4 (18.2)	1 (4.5)	0	22
	不明	0	0	0	0	0	0	0	0
	計	1 (0.5)	17 (8.5)	76 (37.8)	67 (33.3)	34 (16.9)	6 (3.0)	3	204
不明	投与なし（投与歴なし）	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (100.0)	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 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (100.0)	0	1
	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	1	1
	計	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (25.0)	0 (0.0)	1 (25.0)	2 (50.0)	1	5
計	投与なし（投与歴なし）	0 (0.0)	3 (7.7)	13 (33.3)	13 (33.3)	7 (17.9)	3 (7.7)	2	41
	投与なし（投与歴あり）	0 (0.0)	3 (17.6)	3 (17.6)	4 (23.5)	5 (29.4)	2 (11.8)	1	18
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	1 (0.6)	14 (8.5)	68 (41.2)	53 (32.1)	20 (12.1)	9 (5.5)	1	166
	NRTI 2剤+NNRTI	1 (1.2)	5 (6.0)	39 (46.4)	24 (28.6)	11 (13.1)	4 (4.8)	3	87
	INSTI	1 (0.7)	13 (8.7)	58 (38.7)	53 (35.3)	21 (14.0)	4 (2.7)	4	154
	その他	1 (2.3)	5 (11.4)	16 (36.4)	14 (31.8)	6 (13.6)	2 (4.5)	1	45
	不明	0	0	0	0	0	0	1	1
	計	4 (0.8)	43 (8.6)	197 (39.5)	161 (32.3)	70 (14.0)	24 (4.8)	13	512

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23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）	3 (60.0)	1 (20.0)	1 (20.0)	0 (0.0)	0	5	4 (80.0)
	投与なし（投与歴あり）	0 (0.0)	1 (33.3)	1 (33.3)	1 (33.3)	0	3	1 (33.3)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	0 (0.0)	3 (37.5)	5 (62.5)	0 (0.0)	0	8	3 (37.5)
	NRTI 2剤+NNRTI	2 (22.2)	6 (66.7)	1 (11.1)	0 (0.0)	1	10	8 (88.9)
	INSTI	2 (9.1)	12 (54.5)	5 (22.7)	3 (13.6)	0	22	14 (63.6)
	その他	0 (0.0)	3 (60.0)	2 (40.0)	0 (0.0)	0	5	3 (60.0)
	不明	0 -	0 -	0 -	0 -	0	0	0 -
	計	7 (13.5)	26 (50.0)	15 (28.8)	4 (7.7)	1	53	33 (63.5)
200 ~350 未満	投与なし（投与歴なし）	3 (33.3)	5 (55.6)	1 (11.1)	0 (0.0)	0	9	8 (88.9)
	投与なし（投与歴あり）	2 (66.7)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (33.3)	0	3	2 (66.7)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	9 (36.0)	9 (36.0)	5 (20.0)	2 (8.0)	0	25	18 (72.0)
	NRTI 2剤+NNRTI	5 (29.4)	6 (35.3)	5 (29.4)	1 (5.9)	0	17	11 (64.7)
	INSTI	6 (12.2)	18 (36.7)	24 (49.0)	1 (2.0)	2	51	24 (49.0)
	その他	3 (37.5)	1 (12.5)	4 (50.0)	0 (0.0)	0	8	4 (50.0)
	不明	0 -	0 -	0 -	0 -	0	0	0 -
	計	28 (25.2)	39 (35.1)	39 (35.1)	5 (4.5)	2	113	67 (60.4)
350 ~500 未満	投与なし（投与歴なし）	4 (30.8)	8 (61.5)	1 (7.7)	0 (0.0)	0	13	12 (92.3)
	投与なし（投与歴あり）	1 (14.3)	4 (57.1)	2 (28.6)	0 (0.0)	0	7	5 (71.4)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	14 (24.1)	18 (31.0)	24 (41.4)	2 (3.4)	1	59	32 (55.2)
	NRTI 2剤+NNRTI	9 (37.5)	9 (37.5)	6 (25.0)	0 (0.0)	0	24	18 (75.0)
	INSTI	8 (21.6)	15 (40.5)	11 (29.7)	3 (8.1)	0	37	23 (62.2)
	その他	2 (20.0)	2 (20.0)	6 (60.0)	0 (0.0)	0	10	4 (40.0)
	不明	0 -	0 -	0 -	0 -	0	0	0 -
	計	38 (25.5)	56 (37.6)	50 (33.6)	5 (3.4)	1	150	94 (63.1)
500 以上	投与なし（投与歴なし）	9 (64.3)	3 (21.4)	2 (14.3)	0 (0.0)	1	15	12 (85.7)
	投与なし（投与歴あり）	4 (66.7)	2 (33.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	6	6 (100.0)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	30 (38.0)	21 (26.6)	27 (34.2)	1 (1.3)	4	83	51 (64.6)
	NRTI 2剤+NNRTI	9 (22.0)	20 (48.8)	11 (26.8)	1 (2.4)	0	41	29 (70.7)
	INSTI	12 (24.5)	22 (44.9)	11 (22.4)	4 (8.2)	1	50	34 (69.4)
	その他	6 (28.6)	8 (38.1)	7 (33.3)	0 (0.0)	2	23	14 (66.7)
	不明	0 -	0 -	0 -	0 -	0	0	0 -
	計	70 (33.3)	76 (36.2)	58 (27.6)	6 (2.9)	8	218	146 (69.5)
不明	投与なし（投与歴なし）	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	1	1 (100.0)
	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)	2 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	2	2 (100.0)
	NRTI 2剤+NNRTI	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	1	1 (100.0)
	INSTI	0 -	0 -	0 -	0 -	0	0	0 -
	その他	0 -	0 -	0 -	0 -	0	0	0 -
	不明	0 -	0 -	0 -	0 -	1	1	0 -
	計	2 (40.0)	3 (60.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1	6	5 (100.0)
計	投与なし（投与歴なし）	20 (47.6)	17 (40.5)	5 (11.9)	0 (0.0)	1	43	37 (88.1)
	投与なし（投与歴あり）	7 (35.0)	8 (40.0)	3 (15.0)	2 (10.0)	0	20	15 (75.0)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	53 (30.8)	53 (30.8)	61 (35.5)	5 (2.9)	5	177	106 (61.6)
	NRTI 2剤+NNRTI	26 (28.3)	41 (44.6)	23 (25.0)	2 (2.2)	1	93	67 (72.8)
	INSTI	28 (17.8)	67 (42.7)	51 (32.5)	11 (7.0)	3	160	95 (60.5)
	その他	11 (25.0)	14 (31.8)	19 (43.2)	0 (0.0)	2	46	25 (56.8)
	不明	0 -	0 -	0 -	0 -	1	1	0 -
	計	145 (27.5)	200 (38.0)	162 (30.7)	20 (3.8)	13	540	345 (65.5)

(): 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23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)	3 (60.0)	1 (20.0)	0 (0.0)	1 (20.0)	0	5	4 (80.0)
	投与なし (投与歴あり)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	3 (100.0)	0	3	0 (0.0)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	1 (12.5)	1 (12.5)	5 (62.5)	1 (12.5)	0	8	2 (25.0)
	NRTI 2剤+NNRTI	1 (11.1)	1 (11.1)	4 (44.4)	3 (33.3)	1	10	2 (22.2)
	INSTI	4 (19.0)	6 (28.6)	1 (4.8)	10 (47.6)	1	22	10 (47.6)
	その他	0 (0.0)	2 (50.0)	2 (50.0)	0 (0.0)	1	5	2 (50.0)
	不明	0 -	0 -	0 -	0 -	0	0	0 -
	計	9 (18.0)	11 (22.0)	12 (24.0)	18 (36.0)	3	53	20 (40.0)
200 ~350未満	投与なし (投与歴なし)	3 (33.3)	5 (55.6)	1 (11.1)	0 (0.0)	0	9	8 (88.9)
	投与なし (投与歴あり)	1 (33.3)	0 (0.0)	1 (33.3)	1 (33.3)	0	3	1 (33.3)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	5 (20.0)	8 (32.0)	6 (24.0)	6 (24.0)	0	25	13 (52.0)
	NRTI 2剤+NNRTI	4 (26.7)	4 (26.7)	3 (20.0)	4 (26.7)	2	17	8 (53.3)
	INSTI	12 (24.0)	7 (14.0)	18 (36.0)	13 (26.0)	1	51	19 (38.0)
	その他	2 (25.0)	4 (50.0)	0 (0.0)	2 (25.0)	0	8	6 (75.0)
	不明	0 -	0 -	0 -	0 -	0	0	0 -
	計	27 (24.5)	28 (25.5)	29 (26.4)	26 (23.6)	3	113	55 (50.0)
350 ~500未満	投与なし (投与歴なし)	4 (33.3)	3 (25.0)	3 (25.0)	2 (16.7)	1	13	7 (58.3)
	投与なし (投与歴あり)	2 (33.3)	1 (16.7)	2 (33.3)	1 (16.7)	1	7	3 (50.0)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	13 (22.8)	19 (33.3)	13 (22.8)	12 (21.1)	2	59	32 (56.1)
	NRTI 2剤+NNRTI	7 (29.2)	9 (37.5)	6 (25.0)	2 (8.3)	0	24	16 (66.7)
	INSTI	7 (19.4)	10 (27.8)	9 (25.0)	10 (27.8)	1	37	17 (47.2)
	その他	2 (22.2)	4 (44.4)	1 (11.1)	2 (22.2)	1	10	6 (66.7)
	不明	0 -	0 -	0 -	0 -	0	0	0 -
	計	35 (24.3)	46 (31.9)	34 (23.6)	29 (20.1)	6	150	81 (56.3)
500以上	投与なし (投与歴なし)	9 (60.0)	1 (6.7)	4 (26.7)	1 (6.7)	0	15	10 (66.7)
	投与なし (投与歴あり)	4 (66.7)	1 (16.7)	0 (0.0)	1 (16.7)	0	6	5 (83.3)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	25 (31.3)	25 (31.3)	22 (27.5)	8 (10.0)	3	83	50 (62.5)
	NRTI 2剤+NNRTI	9 (22.5)	16 (40.0)	5 (12.5)	10 (25.0)	1	41	25 (62.5)
	INSTI	11 (22.4)	17 (34.7)	9 (18.4)	12 (24.5)	1	50	28 (57.1)
	その他	8 (36.4)	4 (18.2)	7 (31.8)	3 (13.6)	1	23	12 (54.5)
	不明	0 -	0 -	0 -	0 -	0	0	0 -
	計	66 (31.1)	64 (30.2)	47 (22.2)	35 (16.5)	6	218	130 (61.3)
不明	投与なし (投与歴なし)	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	1	1 (100.0)
	投与なし (投与歴あり)	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	1	1 (100.0)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	0 (0.0)	1 (50.0)	0 (0.0)	1 (50.0)	0	2	1 (50.0)
	NRTI 2剤+NNRTI	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	1	1 (100.0)
	INSTI	0 -	0 -	0 -	0 -	0	0	0 -
	その他	0 -	0 -	0 -	0 -	0	0	0 -
	不明	0 -	0 -	0 -	0 -	1	1	0 -
	計	3 (60.0)	1 (20.0)	0 (0.0)	1 (20.0)	1	6	4 (80.0)
計	投与なし (投与歴なし)	20 (47.6)	10 (23.8)	8 (19.0)	4 (9.5)	1	43	30 (71.4)
	投与なし (投与歴あり)	8 (42.1)	2 (10.5)	3 (15.8)	6 (31.6)	1	20	10 (52.6)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	44 (25.6)	54 (31.4)	46 (26.7)	28 (16.3)	5	177	98 (57.0)
	NRTI 2剤+NNRTI	22 (24.7)	30 (33.7)	18 (20.2)	19 (21.3)	4	93	52 (58.4)
	INSTI	34 (21.8)	40 (25.6)	37 (23.7)	45 (28.8)	4	160	74 (47.4)
	その他	12 (27.9)	14 (32.6)	10 (23.3)	7 (16.3)	3	46	26 (60.5)
	不明	0 -	0 -	0 -	0 -	1	1	0 -
	計	140 (26.9)	150 (28.8)	122 (23.4)	109 (20.9)	19	540	290 (55.7)

() : 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23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	11 (21.2)	18 (34.6)	16 (30.8)	7 (13.5)	0 (0.0)	1	53	29 (55.8)
	200～350未満	32 (28.6)	39 (34.8)	30 (26.8)	10 (8.9)	1 (0.9)	1	113	71 (63.4)
	350～500未満	50 (33.3)	56 (37.3)	32 (21.3)	10 (6.7)	2 (1.3)	0	150	106 (70.7)
	500以上	73 (33.5)	90 (41.3)	41 (18.8)	13 (6.0)	1 (0.5)	0	218	163 (74.8)
	不明	3 (60.0)	2 (40.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1	6	5 (100.0)
	計		169 (31.5)	205 (38.2)	119 (22.2)	40 (7.4)	4 (0.7)	3	540
味覚	～200未満	18 (34.6)	14 (26.9)	12 (23.1)	6 (11.5)	2 (3.8)	1	53	32 (61.5)
	200～350未満	56 (50.0)	20 (17.9)	27 (24.1)	6 (5.4)	3 (2.7)	1	113	76 (67.9)
	350～500未満	71 (47.3)	30 (20.0)	34 (22.7)	10 (6.7)	5 (3.3)	0	150	101 (67.3)
	500以上	103 (47.2)	46 (21.1)	46 (21.1)	18 (8.3)	5 (2.3)	0	218	149 (68.3)
	不明	4 (80.0)	1 (20.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1	6	5 (100.0)
	計		252 (46.9)	111 (20.7)	119 (22.2)	40 (7.4)	15 (2.8)	3	540
□乾	～200未満	9 (17.3)	8 (15.4)	13 (25.0)	17 (32.7)	5 (9.6)	1	53	17 (32.7)
	200～350未満	25 (22.3)	16 (14.3)	29 (25.9)	31 (27.7)	11 (9.8)	1	113	41 (36.6)
	350～500未満	38 (25.3)	26 (17.3)	43 (28.7)	31 (20.7)	12 (8.0)	0	150	64 (42.7)
	500以上	59 (27.2)	39 (18.0)	58 (26.7)	49 (22.6)	12 (5.5)	1	218	98 (45.2)
	不明	2 (40.0)	1 (20.0)	1 (20.0)	1 (20.0)	0 (0.0)	1	6	3 (60.0)
	計		133 (24.8)	90 (16.8)	144 (26.9)	129 (24.1)	40 (7.5)	4	540
□内炎・ □の中の痛み	～200未満	12 (23.1)	16 (30.8)	8 (15.4)	14 (26.9)	2 (3.8)	1	53	28 (53.8)
	200～350未満	40 (35.7)	20 (17.9)	24 (21.4)	20 (17.9)	8 (7.1)	1	113	60 (53.6)
	350～500未満	49 (32.7)	32 (21.3)	35 (23.3)	28 (18.7)	6 (4.0)	0	150	81 (54.0)
	500以上	80 (36.9)	39 (18.0)	52 (24.0)	42 (19.4)	4 (1.8)	1	218	119 (54.8)
	不明	2 (40.0)	3 (60.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1	6	5 (100.0)
	計		183 (34.1)	110 (20.5)	119 (22.2)	104 (19.4)	20 (3.7)	4	540
下痢	～200未満	10 (19.2)	14 (26.9)	11 (21.2)	13 (25.0)	4 (7.7)	1	53	24 (46.2)
	200～350未満	18 (16.1)	21 (18.8)	32 (28.6)	28 (25.0)	13 (11.6)	1	113	39 (34.8)
	350～500未満	26 (17.3)	36 (24.0)	35 (23.3)	35 (23.3)	18 (12.0)	0	150	62 (41.3)
	500以上	43 (19.7)	54 (24.8)	50 (22.9)	42 (19.3)	29 (13.3)	0	218	97 (44.5)
	不明	2 (40.0)	2 (40.0)	0 (0.0)	1 (20.0)	0 (0.0)	1	6	4 (80.0)
	計		99 (18.4)	127 (23.6)	128 (23.8)	119 (22.2)	64 (11.9)	3	540
体重減少	～200未満	18 (34.6)	9 (17.3)	13 (25.0)	9 (17.3)	3 (5.8)	1	53	27 (51.9)
	200～350未満	38 (33.9)	23 (20.5)	38 (33.9)	9 (8.0)	4 (3.6)	1	113	61 (54.5)
	350～500未満	51 (34.0)	41 (27.3)	48 (32.0)	6 (4.0)	4 (2.7)	0	150	92 (61.3)
	500以上	93 (42.9)	47 (21.7)	51 (23.5)	20 (9.2)	6 (2.8)	1	218	140 (64.5)
	不明	3 (60.0)	1 (20.0)	1 (20.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1	6	4 (80.0)
	計		203 (37.9)	121 (22.6)	151 (28.2)	44 (8.2)	17 (3.2)	4	540
息切れ	～200未満	5 (9.6)	7 (13.5)	13 (25.0)	16 (30.8)	11 (21.2)	1	53	12 (23.1)
	200～350未満	18 (16.1)	11 (9.8)	31 (27.7)	34 (30.4)	18 (16.1)	1	113	29 (25.9)
	350～500未満	29 (19.3)	23 (15.3)	35 (23.3)	45 (30.0)	18 (12.0)	0	150	52 (34.7)
	500以上	58 (26.6)	38 (17.4)	50 (22.9)	51 (23.4)	21 (9.6)	0	218	96 (44.0)
	不明	2 (40.0)	1 (20.0)	1 (20.0)	1 (20.0)	0 (0.0)	1	6	3 (60.0)
	計		112 (20.9)	80 (14.9)	130 (24.2)	147 (27.4)	68 (12.7)	3	540

() : 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23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	3 (5.8)	3 (5.8)	13 (25.0)	17 (32.7)	16 (30.8)	1	53	6 (11.5)
	200～350未満	15 (13.4)	8 (7.1)	27 (24.1)	28 (25.0)	34 (30.4)	1	113	23 (20.5)
	350～500未満	16 (10.7)	19 (12.8)	32 (21.5)	49 (32.9)	33 (22.1)	1	150	35 (23.5)
	500以上	31 (14.4)	34 (15.7)	46 (21.3)	69 (31.9)	36 (16.7)	2	218	65 (30.1)
	不明	2 (40.0)	1 (20.0)	1 (20.0)	1 (20.0)	0 (0.0)	1	6	3 (60.0)
	計		67 (12.5)	65 (12.2)	119 (22.3)	164 (30.7)	119 (22.3)	6	540
手足のしびれ・痛み	～200未満	12 (23.1)	14 (26.9)	7 (13.5)	11 (21.2)	8 (15.4)	1	53	26 (50.0)
	200～350未満	38 (33.9)	16 (14.3)	22 (19.6)	22 (19.6)	14 (12.5)	1	113	54 (48.2)
	350～500未満	44 (29.3)	26 (17.3)	28 (18.7)	31 (20.7)	21 (14.0)	0	150	70 (46.7)
	500以上	63 (29.2)	43 (19.9)	45 (20.8)	43 (19.9)	22 (10.2)	2	218	106 (49.1)
	不明	4 (80.0)	1 (20.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1	6	5 (100.0)
	計		161 (30.1)	100 (18.7)	102 (19.1)	107 (20.0)	65 (12.1)	5	540
37℃以上の発熱	～200未満	16 (30.8)	11 (21.2)	13 (25.0)	10 (19.2)	2 (3.8)	1	53	27 (51.9)
	200～350未満	38 (33.9)	34 (30.4)	18 (16.1)	16 (14.3)	6 (5.4)	1	113	72 (64.3)
	350～500未満	57 (38.0)	37 (24.7)	33 (22.0)	18 (12.0)	5 (3.3)	0	150	94 (62.7)
	500以上	84 (38.5)	55 (25.2)	52 (23.9)	23 (10.6)	4 (1.8)	0	218	139 (63.8)
	不明	2 (40.0)	3 (60.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1	6	5 (100.0)
	計		197 (36.7)	140 (26.1)	116 (21.6)	67 (12.5)	17 (3.2)	3	540
皮膚の湿疹・かゆみ・できもの	～200未満	6 (11.5)	9 (17.3)	13 (25.0)	18 (34.6)	6 (11.5)	1	53	15 (28.8)
	200～350未満	25 (22.3)	19 (17.0)	16 (14.3)	30 (26.8)	22 (19.6)	1	113	44 (39.3)
	350～500未満	30 (20.0)	30 (20.0)	26 (17.3)	40 (26.7)	24 (16.0)	0	150	60 (40.0)
	500以上	47 (21.7)	32 (14.7)	45 (20.7)	63 (29.0)	30 (13.8)	1	218	79 (36.4)
	不明	2 (40.0)	2 (40.0)	1 (20.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1	6	4 (80.0)
	計		110 (20.5)	92 (17.2)	101 (18.8)	151 (28.2)	82 (15.3)	4	540
視野	～200未満	17 (32.7)	13 (25.0)	13 (25.0)	6 (11.5)	3 (5.8)	1	53	30 (57.7)
	200～350未満	55 (49.1)	22 (19.6)	24 (21.4)	8 (7.1)	3 (2.7)	1	113	77 (68.8)
	350～500未満	82 (54.7)	25 (16.7)	27 (18.0)	13 (8.7)	3 (2.0)	0	150	107 (71.3)
	500以上	110 (50.5)	33 (15.1)	46 (21.1)	20 (9.2)	9 (4.1)	0	218	143 (65.6)
	不明	4 (80.0)	1 (20.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1	6	5 (100.0)
	計		268 (49.9)	94 (17.5)	110 (20.5)	47 (8.8)	18 (3.4)	3	540
睡眠	～200未満	13 (25.0)	8 (15.4)	11 (21.2)	15 (28.8)	5 (9.6)	1	53	21 (40.4)
	200～350未満	26 (23.2)	22 (19.6)	33 (29.5)	26 (23.2)	5 (4.5)	1	113	48 (42.9)
	350～500未満	41 (27.3)	36 (24.0)	35 (23.3)	30 (20.0)	8 (5.3)	0	150	77 (51.3)
	500以上	62 (28.4)	47 (21.6)	60 (27.5)	44 (20.2)	5 (2.3)	0	218	109 (50.0)
	不明	2 (40.0)	2 (40.0)	0 (0.0)	1 (20.0)	0 (0.0)	1	6	4 (80.0)
	計		144 (26.8)	115 (21.4)	139 (25.9)	116 (21.6)	23 (4.3)	3	540

(): 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23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)	19 (44.2)	16 (37.2)	7 (16.3)	1 (2.3)	0 (0.0)	0	43	35 (81.4)
	投与なし(投与歴あり)	10 (50.0)	7 (35.0)	2 (10.0)	1 (5.0)	0 (0.0)	0	20	17 (85.0)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	55 (31.1)	62 (35.0)	46 (26.0)	13 (7.3)	1 (0.6)	0	177	117 (66.1)
	NRTI 2剤+NNRTI	32 (34.8)	37 (40.2)	16 (17.4)	7 (7.6)	0 (0.0)	1	93	69 (75.0)
	INSTI	39 (24.5)	63 (39.6)	39 (24.5)	15 (9.4)	3 (1.9)	1	160	102 (64.2)
	その他	14 (30.4)	20 (43.5)	9 (19.6)	3 (6.5)	0 (0.0)	0	46	34 (73.9)
	不明	0	0	0	0	0	1	1	0
	計	169 (31.5)	205 (38.2)	119 (22.2)	40 (7.4)	4 (0.7)	3	540	374 (69.6)
味覚	投与なし(投与歴なし)	29 (67.4)	7 (16.3)	7 (16.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	43	36 (83.7)
	投与なし(投与歴あり)	11 (55.0)	4 (20.0)	1 (5.0)	3 (15.0)	1 (5.0)	0	20	15 (75.0)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	81 (45.8)	34 (19.2)	46 (26.0)	13 (7.3)	3 (1.7)	0	177	115 (65.0)
	NRTI 2剤+NNRTI	43 (46.7)	26 (28.3)	17 (18.5)	6 (6.5)	0 (0.0)	1	93	69 (75.0)
	INSTI	71 (44.7)	28 (17.6)	38 (23.9)	13 (8.2)	9 (5.7)	1	160	99 (62.3)
	その他	17 (37.0)	12 (26.1)	10 (21.7)	5 (10.9)	2 (4.3)	0	46	29 (63.0)
	不明	0	0	0	0	0	1	1	0
	計	252 (46.9)	111 (20.7)	119 (22.2)	40 (7.4)	15 (2.8)	3	540	363 (67.6)
□乾	投与なし(投与歴なし)	18 (41.9)	8 (18.6)	7 (16.3)	8 (18.6)	2 (4.7)	0	43	26 (60.5)
	投与なし(投与歴あり)	6 (30.0)	3 (15.0)	4 (20.0)	5 (25.0)	2 (10.0)	0	20	9 (45.0)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	47 (26.7)	33 (18.8)	48 (27.3)	38 (21.6)	10 (5.7)	1	177	80 (45.5)
	NRTI 2剤+NNRTI	21 (22.8)	23 (25.0)	23 (25.0)	20 (21.7)	5 (5.4)	1	93	44 (47.8)
	INSTI	28 (17.6)	18 (11.3)	54 (34.0)	42 (26.4)	17 (10.7)	1	160	46 (28.9)
	その他	13 (28.3)	5 (10.9)	8 (17.4)	16 (34.8)	4 (8.7)	0	46	18 (39.1)
	不明	0	0	0	0	0	1	1	0
	計	133 (24.8)	90 (16.8)	144 (26.9)	129 (24.1)	40 (7.5)	4	540	223 (41.6)
□内炎・ □の中の痛み	投与なし(投与歴なし)	25 (58.1)	7 (16.3)	5 (11.6)	6 (14.0)	0 (0.0)	0	43	32 (74.4)
	投与なし(投与歴あり)	9 (45.0)	4 (20.0)	3 (15.0)	2 (10.0)	2 (10.0)	0	20	13 (65.0)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	63 (35.6)	32 (18.1)	45 (25.4)	32 (18.1)	5 (2.8)	0	177	95 (53.7)
	NRTI 2剤+NNRTI	27 (29.3)	28 (30.4)	19 (20.7)	17 (18.5)	1 (1.1)	1	93	55 (59.8)
	INSTI	48 (30.2)	30 (18.9)	38 (23.9)	34 (21.4)	9 (5.7)	1	160	78 (49.1)
	その他	11 (24.4)	9 (20.0)	9 (20.0)	13 (28.9)	3 (6.7)	1	46	20 (44.4)
	不明	0	0	0	0	0	1	1	0
	計	183 (34.1)	110 (20.5)	119 (22.2)	104 (19.4)	20 (3.7)	4	540	293 (54.7)
下痢	投与なし(投与歴なし)	16 (37.2)	11 (25.6)	11 (25.6)	5 (11.6)	0 (0.0)	0	43	27 (62.8)
	投与なし(投与歴あり)	7 (35.0)	5 (25.0)	0 (0.0)	5 (25.0)	3 (15.0)	0	20	12 (60.0)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	32 (18.1)	36 (20.3)	37 (20.9)	41 (23.2)	31 (17.5)	0	177	68 (38.4)
	NRTI 2剤+NNRTI	13 (14.1)	28 (30.4)	22 (23.9)	21 (22.8)	8 (8.7)	1	93	41 (44.6)
	INSTI	26 (16.4)	37 (23.3)	45 (28.3)	35 (22.0)	16 (10.1)	1	160	63 (39.6)
	その他	5 (10.9)	10 (21.7)	13 (28.3)	12 (26.1)	6 (13.0)	0	46	15 (32.6)
	不明	0	0	0	0	0	1	1	0
	計	99 (18.4)	127 (23.6)	128 (23.8)	119 (22.2)	64 (11.9)	3	540	226 (42.1)
体重減少	投与なし(投与歴なし)	21 (48.8)	12 (27.9)	8 (18.6)	2 (4.7)	0 (0.0)	0	43	33 (76.7)
	投与なし(投与歴あり)	13 (65.0)	2 (10.0)	3 (15.0)	2 (10.0)	0 (0.0)	0	20	15 (75.0)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	68 (38.6)	33 (18.8)	56 (31.8)	13 (7.4)	6 (3.4)	1	177	101 (57.4)
	NRTI 2剤+NNRTI	37 (40.2)	24 (26.1)	22 (23.9)	6 (6.5)	3 (3.3)	1	93	61 (66.3)
	INSTI	52 (32.7)	39 (24.5)	46 (28.9)	15 (9.4)	7 (4.4)	1	160	91 (57.2)
	その他	12 (26.1)	11 (23.9)	16 (34.8)	6 (13.0)	1 (2.2)	0	46	23 (50.0)
	不明	0	0	0	0	0	1	1	0
	計	203 (37.9)	121 (22.6)	151 (28.2)	44 (8.2)	17 (3.2)	4	540	324 (60.4)
息切れ	投与なし(投与歴なし)	14 (32.6)	11 (25.6)	9 (20.9)	7 (16.3)	2 (4.7)	0	43	25 (58.1)
	投与なし(投与歴あり)	7 (35.0)	0 (0.0)	3 (15.0)	6 (30.0)	4 (20.0)	0	20	7 (35.0)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	43 (24.3)	21 (11.9)	34 (19.2)	60 (33.9)	19 (10.7)	0	177	64 (36.2)
	NRTI 2剤+NNRTI	13 (14.1)	23 (25.0)	30 (32.6)	16 (17.4)	10 (10.9)	1	93	36 (39.1)
	INSTI	23 (14.5)	18 (11.3)	45 (28.3)	44 (27.7)	29 (18.2)	1	160	41 (25.8)
	その他	12 (26.1)	7 (15.2)	9 (19.6)	14 (30.4)	4 (8.7)	0	46	19 (41.3)
	不明	0	0	0	0	0	1	1	0
	計	112 (20.9)	80 (14.9)	130 (24.2)	147 (27.4)	68 (12.7)	3	540	192 (35.8)

() : 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23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)	11 (26.2)	7 (16.7)	12 (28.6)	6 (14.3)	6 (14.3)	1	43	18 (42.9)
	投与なし(投与歴あり)	6 (30.0)	0 (0.0)	3 (15.0)	5 (25.0)	6 (30.0)	0	20	6 (30.0)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	24 (13.6)	24 (13.6)	33 (18.8)	60 (34.1)	35 (19.9)	1	177	48 (27.3)
	NRTI 2剤+NNRTI	8 (8.7)	17 (18.5)	24 (26.1)	26 (28.3)	17 (18.5)	1	93	25 (27.2)
	INSTI	12 (7.6)	14 (8.9)	37 (23.4)	47 (29.7)	48 (30.4)	2	160	26 (16.5)
	その他	6 (13.0)	3 (6.5)	10 (21.7)	20 (43.5)	7 (15.2)	0	46	9 (19.6)
	不明	0	0	0	0	0	1	1	0
	計	67 (12.5)	65 (12.2)	119 (22.3)	164 (30.7)	119 (22.3)	6	540	132 (24.7)
手足のしびれ・痛み	投与なし(投与歴なし)	22 (51.2)	7 (16.3)	3 (7.0)	7 (16.3)	4 (9.3)	0	43	29 (67.4)
	投与なし(投与歴あり)	9 (45.0)	1 (5.0)	4 (20.0)	3 (15.0)	3 (15.0)	0	20	10 (50.0)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	52 (29.7)	36 (20.6)	39 (22.3)	32 (18.3)	16 (9.1)	2	177	88 (50.3)
	NRTI 2剤+NNRTI	25 (27.2)	23 (25.0)	17 (18.5)	20 (21.7)	7 (7.6)	1	93	48 (52.2)
	INSTI	39 (24.5)	27 (17.0)	32 (20.1)	32 (20.1)	29 (18.2)	1	160	66 (41.5)
	その他	14 (30.4)	6 (13.0)	7 (15.2)	13 (28.3)	6 (13.0)	0	46	20 (43.5)
	不明	0	0	0	0	0	1	1	0
	計	161 (30.1)	100 (18.7)	102 (19.1)	107 (20.0)	65 (12.1)	5	540	261 (48.8)
37℃以上の発熱	投与なし(投与歴なし)	27 (62.8)	8 (18.6)	5 (11.6)	3 (7.0)	0 (0.0)	0	43	35 (81.4)
	投与なし(投与歴あり)	10 (50.0)	5 (25.0)	1 (5.0)	3 (15.0)	1 (5.0)	0	20	15 (75.0)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	63 (35.6)	45 (25.4)	49 (27.7)	15 (8.5)	5 (2.8)	0	177	108 (61.0)
	NRTI 2剤+NNRTI	38 (41.3)	24 (26.1)	17 (18.5)	11 (12.0)	2 (2.2)	1	93	62 (67.4)
	INSTI	44 (27.7)	45 (28.3)	35 (22.0)	27 (17.0)	8 (5.0)	1	160	89 (56.0)
	その他	15 (32.6)	13 (28.3)	9 (19.6)	8 (17.4)	1 (2.2)	0	46	28 (60.9)
	不明	0	0	0	0	0	1	1	0
	計	197 (36.7)	140 (26.1)	116 (21.6)	67 (12.5)	17 (3.2)	3	540	337 (62.8)
皮膚の湿疹・かゆみ・できもの	投与なし(投与歴なし)	15 (34.9)	9 (20.9)	6 (14.0)	11 (25.6)	2 (4.7)	0	43	24 (55.8)
	投与なし(投与歴あり)	8 (40.0)	0 (0.0)	5 (25.0)	4 (20.0)	3 (15.0)	0	20	8 (40.0)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	38 (21.5)	37 (20.9)	31 (17.5)	49 (27.7)	22 (12.4)	0	177	75 (42.4)
	NRTI 2剤+NNRTI	17 (18.5)	17 (18.5)	18 (19.6)	24 (26.1)	16 (17.4)	1	93	34 (37.0)
	INSTI	25 (15.7)	24 (15.1)	30 (18.9)	48 (30.2)	32 (20.1)	1	160	49 (30.8)
	その他	7 (15.6)	5 (11.1)	11 (24.4)	15 (33.3)	7 (15.6)	1	46	12 (26.7)
	不明	0	0	0	0	0	1	1	0
	計	110 (20.5)	92 (17.2)	101 (18.8)	151 (28.2)	82 (15.3)	4	540	202 (37.7)
視野	投与なし(投与歴なし)	29 (67.4)	7 (16.3)	5 (11.6)	2 (4.7)	0 (0.0)	0	43	36 (83.7)
	投与なし(投与歴あり)	12 (60.0)	2 (10.0)	4 (20.0)	2 (10.0)	0 (0.0)	0	20	14 (70.0)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	81 (45.8)	38 (21.5)	39 (22.0)	15 (8.5)	4 (2.3)	0	177	119 (67.2)
	NRTI 2剤+NNRTI	49 (53.3)	12 (13.0)	22 (23.9)	5 (5.4)	4 (4.3)	1	93	61 (66.3)
	INSTI	77 (48.4)	26 (16.4)	29 (18.2)	18 (11.3)	9 (5.7)	1	160	103 (64.8)
	その他	20 (43.5)	9 (19.6)	11 (23.9)	5 (10.9)	1 (2.2)	0	46	29 (63.0)
	不明	0	0	0	0	0	1	1	0
	計	268 (49.9)	94 (17.5)	110 (20.5)	47 (8.8)	18 (3.4)	3	540	362 (67.4)
睡眠	投与なし(投与歴なし)	16 (37.2)	10 (23.3)	10 (23.3)	6 (14.0)	1 (2.3)	0	43	26 (60.5)
	投与なし(投与歴あり)	8 (40.0)	5 (25.0)	4 (20.0)	3 (15.0)	0 (0.0)	0	20	13 (65.0)
	NRTI 2剤+PI 1・2剤	45 (25.4)	40 (22.6)	48 (27.1)	36 (20.3)	8 (4.5)	0	177	85 (48.0)
	NRTI 2剤+NNRTI	30 (32.6)	19 (20.7)	26 (28.3)	15 (16.3)	2 (2.2)	1	93	49 (53.3)
	INSTI	34 (21.4)	32 (20.1)	40 (25.2)	42 (26.4)	11 (6.9)	1	160	66 (41.5)
	その他	11 (23.9)	9 (19.6)	11 (23.9)	14 (30.4)	1 (2.2)	0	46	20 (43.5)
	不明	0	0	0	0	0	1	1	0
	計	144 (26.8)	115 (21.4)	139 (25.9)	116 (21.6)	23 (4.3)	3	540	259 (48.2)

() : 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23年度第4期事業対象者）

	あり	なし	不明	計
脳血管疾患	20 (3.7)	516 (96.3)	4	540
(内訳) 脳出血	15 (2.8)			
脳梗塞	0 (0.0)			
その他の脳血管疾患	5 (0.9)			
虚血性心疾患	7 (1.3)	529 (98.7)	4	540
(内訳) 心筋梗塞	2 (0.4)			
その他の虚血性心疾患	5 (0.9)			
肝以外の悪性新生物	10 (1.9)	525 (98.1)	5	540
高血圧・糖尿病	88 (16.4)	447 (83.6)	5	540
(内訳) 高血圧	67 (12.5)			
糖尿病	32 (6.0)			

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23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23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23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23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23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23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23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23年度第4期事業対象者)
表4-2-9.	肝炎の状況別、ALT(GPT)	(平成23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23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23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23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23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23年度第4期事業対象者)
表4-2-15.	肝炎の状況別、CD4値	(平成23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23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23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23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23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23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23年度第4期事業対象者)
表4-2-22.	肝炎の状況の推移	(平成17年度第1期事業対象者)
表4-2-23.	観察当初の肝炎の状況別、肝炎の状況の推移	(平成17年度第1期事業対象者)
表4-2-24.	観察当初のHBs抗原の保有状況別、肝炎の状況の推移	(平成17年度第1期事業対象者)
表4-2-25.	観察当初のHCV抗体の保有状況別、肝炎の状況の推移	(平成17年度第1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23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	0 (0.0)	1 (5.3)	12 (63.2)	6 (31.6)	0	19
陰性	5 (1.2)	49 (11.3)	262 (60.5)	117 (27.0)	6	439
不明	1 (1.3)	5 (6.3)	50 (62.5)	24 (30.0)	2	82
計	6 (1.1)	55 (10.3)	324 (60.9)	147 (27.6)	8	540

(): 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23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 (11.6)	289 (64.7)	100 (22.4)	3	450
陰性	0 (0.0)	0 (0.0)	9 (22.0)	32 (78.0)	2	43
不明	0 (0.0)	3 (6.8)	26 (59.1)	15 (34.1)	3	47
計	6 (1.1)	55 (10.3)	324 (60.9)	147 (27.6)	8	540

(): 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23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	15 (78.9)	4 (21.1)	0	19
陰性	371 (90.9)	37 (9.1)	31	439
不明	64 (97.0)	2 (3.0)	16	82
計	450 (91.3)	43 (8.7)	47	540

(): 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23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 (× 10 ⁴ /mm ³)	523	17.8	7.4	2.0	72.6
ALT(GPT) (IU/L)	522	44.9	35.8	5.0	204.0
総ビリルビン(mg/dl)	500	1.20	2.65	0.05	42.00

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23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 (100.0)	0 (0.0)	4	6
肝硬変あり	19 (82.6)	4 (17.4)	32	55
慢性肝炎あり	56 (56.6)	43 (43.4)	225	324
いずれもなし	5 (7.5)	62 (92.5)	80	147
不明	0 (0.0)	3 (100.0)	5	8
計	82 (42.3)	112 (57.7)	346	540

(): 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23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	5 (83.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	5 (83.3)	1 (16.7)	6	
肝硬変あり	44 (80.0)	0 (0.0)	3 (5.5)	41 (74.5)	11 (20.0)	55	
慢性肝炎あり	255 (78.7)	1 (0.3)	27 (8.3)	229 (70.7)	69 (21.3)	324	
いずれもなし	63 (42.9)	0 (0.0)	4 (2.7)	59 (40.1)	84 (57.1)	147	
不明	2 (25.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (25.0)	6 (75.0)	8	
計	369 (68.3)	1 (0.2)	34 (6.3)	336 (62.2)	171 (31.7)	540	

() : 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23年度第4期事業対象者）

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)	2 (66.7)	0 (0.0)	1 (33.3)	0 (0.0)	3
慢性肝炎あり	6 (22.2)	14 (51.9)	5 (18.5)	1 (3.7)	1 (3.7)	27
いずれもなし	3 (75.0)	1 (25.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	4
不明	0 -	0 -	0 -	0 -	0 -	0
計	9 (26.5)	17 (50.0)	5 (14.7)	2 (5.9)	1 (2.9)	34

() : 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 (20.0)	1 (20.0)	2 (40.0)	1 (20.0)	0 (0.0)	5
肝硬変あり	13 (31.7)	0 (0.0)	15 (36.6)	8 (19.5)	5 (12.2)	41
慢性肝炎あり	92 (40.2)	9 (3.9)	38 (16.6)	51 (22.3)	39 (17.0)	229
いずれもなし	55 (93.2)	1 (1.7)	0 (0.0)	2 (3.4)	1 (1.7)	59
不明	2 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	2
計	163 (48.5)	11 (3.3)	55 (16.4)	62 (18.5)	45 (13.4)	336

() : 各行の計に対する%

表4-2-8. 肝炎の状況別、血小板数（平成23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)	5 (83.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (16.7)	0	6
肝硬変あり	3 (5.6)	35 (64.8)	15 (27.8)	1 (1.9)	0 (0.0)	1	55
慢性肝炎あり	2 (0.6)	53 (16.7)	164 (51.7)	83 (26.2)	15 (4.7)	7	324
いずれもなし	0 (0.0)	8 (5.6)	48 (33.6)	64 (44.8)	23 (16.1)	4	147
不明	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (33.3)	2 (66.7)	0 (0.0)	5	8
計	5 (1.0)	101 (19.3)	228 (43.6)	150 (28.7)	39 (7.5)	17	540

() : 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23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	1 (16.7)	5 (83.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	6
肝硬変あり	28 (51.9)	20 (37.0)	3 (5.6)	3 (5.6)	1	55
慢性肝炎あり	173 (54.7)	88 (27.8)	33 (10.4)	22 (7.0)	8	324
いずれもなし	116 (81.1)	22 (15.4)	4 (2.8)	1 (0.7)	4	147
不明	2 (66.7)	0 (0.0)	1 (33.3)	0 (0.0)	5	8
計	320 (61.3)	135 (25.9)	41 (7.9)	26 (5.0)	18	540

(): 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23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	3 (50.0)	1 (16.7)	1 (16.7)	1 (16.7)	0	6
肝硬変あり	8 (14.8)	23 (42.6)	6 (11.1)	17 (31.5)	1	55
慢性肝炎あり	116 (38.7)	116 (38.7)	17 (5.7)	51 (17.0)	24	324
いずれもなし	69 (50.4)	47 (34.3)	6 (4.4)	15 (10.9)	10	147
不明	3 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	5	8
計	199 (39.8)	187 (37.4)	30 (6.0)	84 (16.8)	40	540

(): 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23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	35 (66.0)	28 (52.8)	4 (7.5)	3 (5.7)	18 (34.0)	2	55
慢性肝炎あり	188 (58.8)	155 (48.4)	23 (7.2)	10 (3.1)	132 (41.3)	4	324
いずれもなし	47 (32.9)	25 (17.5)	20 (14.0)	2 (1.4)	96 (67.1)	4	147
不明	3 (50.0)	3 (50.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	3 (50.0)	2	8
計	278 (52.7)	215 (40.7)	48 (9.1)	15 (2.8)	250 (47.3)	12	540

(): 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23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	50 (50.0)	50 (50.0)	21	121
なし	22 (36.1)	39 (63.9)	32	93
不明	1 (100.0)	0 (0.0)	2	3
計	73 (45.1)	89 (54.9)	55	217

(): 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23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)	303 (99.7)	20	324
いずれもなし	0 (0.0)	136 (100.0)	11	147
不明	0 (0.0)	5 (100.0)	3	8
計	2 (0.4)	501 (99.6)	37	540

(): 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23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	3 (5.5)	1 (1.8)	2 (3.6)	0 (0.0)	52 (94.5)	0	55
慢性肝炎あり	22 (6.9)	12 (3.7)	10 (3.1)	0 (0.0)	299 (93.1)	3	324
いずれもなし	1 (0.7)	0 (0.0)	1 (0.7)	0 (0.0)	146 (99.3)	0	147
不明	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	6 (100.0)	2	8
計	26 (4.9)	13 (2.4)	13 (2.4)	0 (0.0)	509 (95.1)	5	540

(): 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	1 (33.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (66.7)	0	3
慢性肝炎あり	4 (19.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	17 (81.0)	1	22
いずれもなし	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (100.0)	0 (0.0)	0	1
不明	0 -	0 -	0 -	0 -	0	0
計	5 (20.0)	0 (0.0)	1 (4.0)	19 (76.0)	1	26

(): 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23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	9 (16.4)	24 (43.6)	16 (29.1)	6 (10.9)	0	55
慢性肝炎あり	30 (9.3)	59 (18.4)	98 (30.5)	134 (41.7)	3	324
いずれもなし	11 (7.5)	29 (19.9)	35 (24.0)	71 (48.6)	1	147
不明	1 (16.7)	1 (16.7)	0 (0.0)	4 (66.7)	2	8
計	53 (9.9)	113 (21.2)	150 (28.1)	218 (40.8)	6	540

(): 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23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	46 (83.6)	6 (10.9)	0 (0.0)	2 (3.6)	1 (1.8)	0	55
慢性肝炎あり	262 (81.4)	31 (9.6)	5 (1.6)	12 (3.7)	12 (3.7)	2	324
いずれもなし	112 (76.7)	15 (10.3)	4 (2.7)	11 (7.5)	4 (2.7)	1	147
不明	4 (66.7)	1 (16.7)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (16.7)	2	8
計	429 (80.2)	54 (10.1)	9 (1.7)	25 (4.7)	18 (3.4)	5	540

(): 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23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)	1 (16.7)	1 (16.7)	3 (50.0)	1 (16.7)	0	6
肝硬変あり	1 (1.8)	4 (7.3)	12 (21.8)	13 (23.6)	21 (38.2)	4 (7.3)	0	55
慢性肝炎あり	23 (7.1)	11 (3.4)	113 (34.9)	55 (17.0)	98 (30.2)	24 (7.4)	0	324
いずれもなし	18 (12.2)	4 (2.7)	49 (33.3)	23 (15.6)	36 (24.5)	17 (11.6)	0	147
不明	1 (14.3)	1 (14.3)	2 (28.6)	1 (14.3)	2 (28.6)	0 (0.0)	1	8
計	43 (8.0)	20 (3.7)	177 (32.8)	93 (17.3)	160 (29.7)	46 (8.5)	1	540

(): 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23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)	1 (16.7)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (16.7)	2 (33.3)	2 (33.3)
肝硬変あり	2 (3.6)	1 (1.8)	0 (0.0)	13 (23.6)	2 (3.6)	0 (0.0)	6 (10.9)	3 (5.5)	10 (18.2)
慢性肝炎あり	22 (6.8)	4 (1.2)	0 (0.0)	55 (17.0)	8 (2.5)	10 (3.1)	12 (3.7)	23 (7.1)	50 (15.4)
いずれもなし	19 (12.9)	4 (2.7)	0 (0.0)	31 (21.1)	1 (0.7)	3 (2.0)	11 (7.5)	14 (9.5)	23 (15.6)
不明	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (25.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (12.5)	1 (12.5)	1 (12.5)
計	43 (8.0)	9 (1.7)	0 (0.0)	102 (18.9)	11 (2.0)	13 (2.4)	31 (5.7)	43 (8.0)	86 (15.9)

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)	1 (16.7)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (16.7)	1 (16.7)	1 (16.7)	1 (16.7)
肝硬変あり	0 (0.0)	20 (36.4)	0 (0.0)	0 (0.0)	11 (20.0)	2 (3.6)	4 (7.3)	4 (7.3)
慢性肝炎あり	2 (0.6)	154 (47.5)	3 (0.9)	5 (1.5)	74 (22.8)	12 (3.7)	33 (10.2)	45 (13.9)
いずれもなし	0 (0.0)	48 (32.7)	0 (0.0)	1 (0.7)	30 (20.4)	3 (2.0)	18 (12.2)	21 (14.3)
不明	0 (0.0)	1 (12.5)	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (25.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (12.5)
計	2 (0.4)	224 (41.5)	3 (0.6)	6 (1.1)	118 (21.9)	18 (3.3)	56 (10.4)	72 (13.3)

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)	2 (33.3)	0 (0.0)	1 (16.7)	3 (50.0)	0 (0.0)	6
肝硬変あり	3 (5.5)	9 (16.4)	1 (1.8)	13 (23.6)	0 (0.0)	6 (10.9)	21 (38.2)	1 (1.8)	55
慢性肝炎あり	22 (6.8)	30 (9.3)	4 (1.2)	55 (17.0)	0 (0.0)	15 (4.6)	98 (30.2)	4 (1.2)	324
いずれもなし	4 (2.7)	12 (8.2)	4 (2.7)	22 (15.0)	0 (0.0)	13 (8.8)	36 (24.5)	4 (2.7)	147
不明	0 (0.0)	2 (25.0)	0 (0.0)	2 (25.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (25.0)	0 (0.0)	8
計	29 (5.4)	53 (9.8)	9 (1.7)	94 (17.4)	0 (0.0)	35 (6.5)	160 (29.6)	9 (1.7)	540

(): 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23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	1 (16.7)	2 (33.3)	3 (50.0)	0 (0.0)	0	6	3 (50.0)
肝硬変あり	6 (11.1)	24 (44.4)	20 (37.0)	4 (7.4)	1	55	30 (55.6)
慢性肝炎あり	94 (29.6)	124 (39.0)	89 (28.0)	11 (3.5)	6	324	218 (68.6)
いずれもなし	40 (28.2)	48 (33.8)	49 (34.5)	5 (3.5)	5	147	88 (62.0)
不明	4 (57.1)	2 (28.6)	1 (14.3)	0 (0.0)	1	8	6 (85.7)
計	145 (27.5)	200 (38.0)	162 (30.7)	20 (3.8)	13	540	345 (65.5)

(): 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23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	0 (0.0)	1 (16.7)	4 (66.7)	1 (16.7)	0	6	1 (16.7)
肝硬変あり	6 (10.9)	12 (21.8)	12 (21.8)	25 (45.5)	0	55	18 (32.7)
慢性肝炎あり	91 (29.0)	98 (31.2)	72 (22.9)	53 (16.9)	10	324	189 (60.2)
いずれもなし	37 (26.4)	39 (27.9)	34 (24.3)	30 (21.4)	7	147	76 (54.3)
不明	6 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	2	8	6 (100.0)
計	140 (26.9)	150 (28.8)	122 (23.4)	109 (20.9)	19	540	290 (55.7)

(): 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23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)	2 (25.0)	1 (12.5)	2 (25.0)	3 (37.5)	0 (0.0)	0	8
	50~400未満†	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (100.0)	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	0	0	0	0	0
	不明	0	0	0	0	0	0	0	0
	計	0 (0.0)	2 (22.2)	1 (11.1)	3 (33.3)	3 (33.3)	0 (0.0)	0	9
200 ~350 未満	50未満*	0 (0.0)	1 (4.8)	7 (33.3)	3 (14.3)	10 (47.6)	0 (0.0)	0	21
	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
	1000~10000未満	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	1
	10000以上	0	0	0	0	0	0	0	0
	不明	0	0	0	0	0	0	0	0
	計	1 (4.2)	1 (4.2)	8 (33.3)	3 (12.5)	11 (45.8)	0 (0.0)	0	24
350 ~500 未満	50未満*	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (8.3)	5 (41.7)	4 (33.3)	2 (16.7)	0	12
	50~400未満†	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (50.0)	1 (50.0)	0 (0.0)	0	2
	400~1000未満	-	-	-	-	-	-	0	0
	1000~10000未満	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (100.0)	0	1
	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
	計	0 (0.0)	1 (6.3)	1 (6.3)	6 (37.5)	5 (31.3)	3 (18.8)	0	16
500 以上	50未満*	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (40.0)	0 (0.0)	2 (40.0)	1 (20.0)	0	5
	50~400未満†	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (100.0)	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	0	0	0	0	0
	不明	0	0	0	0	0	0	0	0
	計	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (33.3)	1 (16.7)	2 (33.3)	1 (16.7)	0	6
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)	3 (6.5)	11 (23.9)	10 (21.7)	19 (41.3)	3 (6.5)	0	46
	50~400未満†	1 (16.7)	0 (0.0)	0 (0.0)	3 (50.0)	2 (33.3)	0 (0.0)	0	6
	400~1000未満	0	0	0	0	0	0	0	0
	1000~10000未満	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (50.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (50.0)	0	2
	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	0	0
	計	1 (1.8)	4 (7.3)	12 (21.8)	13 (23.6)	21 (38.2)	4 (7.3)	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23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*	0 (0.0)	0 (0.0)	5 (22.7)	3 (13.6)	13 (59.1)	1 (4.5)	0	22
	50~400未満†	1 (50.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (50.0)	0	2
	400~1000未満	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	1
	1000~10000未満	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	1
	10000以上	2 (50.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (50.0)	0 (0.0)	0	4
	不明	0 -	0 -	0 -	0 -	0 -	0 -	0	0
	計	4 (13.3)	0 (0.0)	6 (20.0)	3 (10.0)	15 (50.0)	2 (6.7)	0	30
200 ~350 未満	50未満*	1 (2.1)	1 (2.1)	7 (14.9)	7 (14.9)	28 (59.6)	3 (6.4)	0	47
	50~400未満†	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (20.0)	3 (60.0)	1 (20.0)	0 (0.0)	0	5
	400~1000未満	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (100.0)	0 (0.0)	0	1
	1000~10000未満	1 (33.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (33.3)	0 (0.0)	1 (33.3)	0	3
	10000以上	2 (66.7)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (33.3)	0 (0.0)	0	3
	不明	0 -	0 -	0 -	0 -	0 -	0 -	0	0
	計	4 (6.8)	1 (1.7)	8 (13.6)	11 (18.6)	31 (52.5)	4 (6.8)	0	59
350 ~500 未満	50未満*	1 (1.3)	1 (1.3)	37 (46.3)	15 (18.8)	22 (27.5)	4 (5.0)	0	80
	50~400未満†	2 (25.0)	0 (0.0)	6 (75.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	8
	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)	2 (66.7)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (33.3)	0	3
	10000以上	3 (60.0)	1 (20.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (20.0)	0 (0.0)	0	5
	不明	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	1
	計	7 (7.1)	4 (4.1)	44 (44.9)	15 (15.3)	23 (23.5)	5 (5.1)	0	98
500 以上	50未満*	2 (1.8)	3 (2.7)	46 (41.1)	22 (19.6)	27 (24.1)	12 (10.7)	0	112
	50~400未満†	2 (13.3)	1 (6.7)	6 (40.0)	4 (26.7)	2 (13.3)	0 (0.0)	0	15
	400~1000未満	0 (0.0)	1 (50.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (50.0)	0	2
	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	0 -	0 -	0 -	0 -	0 -	0 -	0	0
	不明	0 -	0 -	0 -	0 -	0 -	0 -	0	0
	計	7 (5.2)	6 (4.5)	53 (39.6)	26 (19.4)	29 (21.6)	13 (9.7)	0	134
不明	50未満*	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	1
	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 -	0 -	0 -	0 -	0	0
	不明	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	1
	計	1 (33.3)	0 (0.0)	2 (66.7)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	3
計	50未満*	5 (1.9)	5 (1.9)	95 (36.3)	47 (17.9)	90 (34.4)	20 (7.6)	0	262
	50~400未満†	5 (16.1)	1 (3.2)	14 (45.2)	7 (22.6)	3 (9.7)	1 (3.2)	0	31
	400~1000未満	1 (20.0)	1 (20.0)	1 (20.0)	0 (0.0)	1 (20.0)	1 (20.0)	0	5
	1000~10000未満	5 (41.7)	3 (25.0)	1 (8.3)	1 (8.3)	0 (0.0)	2 (16.7)	0	12
	10000以上	7 (58.3)	1 (8.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	4 (33.3)	0 (0.0)	0	12
	不明	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	2
	計	23 (7.1)	11 (3.4)	113 (34.9)	55 (17.0)	98 (30.2)	24 (7.4)	0	324

() : 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23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)	0 (0.0)	1 (20.0)	3 (60.0)	1 (20.0)	0	5
	50~400未満†	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	1
	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	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (50.0)	1 (50.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	2
	10000以上	1 (50.0)	0 (0.0)	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)	1 (9.1)	1 (9.1)	3 (27.3)	3 (27.3)	2 (18.2)	0	11
200 ~350未満	50未満*	0 (0.0)	1 (4.5)	8 (36.4)	3 (13.6)	7 (31.8)	3 (13.6)	0	22
	50~400未満†	1 (50.0)	0 (0.0)	1 (50.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	2
	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	2 (50.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (25.0)	1 (25.0)	0	4
	10000以上	0	0	0	0	0	0	0	0
	不明	0	0	0	0	0	0	0	0
	計	4 (13.8)	1 (3.4)	9 (31.0)	3 (10.3)	8 (27.6)	4 (13.8)	0	29
350 ~500未満	50未満*	3 (11.5)	1 (3.8)	13 (50.0)	2 (7.7)	6 (23.1)	1 (3.8)	0	26
	50~400未満†	2 (33.3)	0 (0.0)	1 (16.7)	1 (16.7)	2 (33.3)	0 (0.0)	0	6
	400~1000未満	0	0	0	0	0	0	0	0
	1000~10000未満	1 (50.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (50.0)	0	2
	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	0	0
	計	6 (17.1)	2 (5.7)	14 (40.0)	3 (8.6)	8 (22.9)	2 (5.7)	0	35
500以上	50未満*	1 (1.7)	0 (0.0)	24 (40.7)	11 (18.6)	16 (27.1)	7 (11.9)	0	59
	50~400未満†	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (20.0)	2 (40.0)	0 (0.0)	2 (40.0)	0	5
	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	2 (66.7)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (33.3)	0 (0.0)	0	3
	10000以上	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	1
	不明	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	1
	計	7 (9.9)	0 (0.0)	25 (35.2)	13 (18.3)	17 (23.9)	9 (12.7)	0	71
不明	50未満*	0	0	0	0	0	0	0	0
	50~400未満†	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (100.0)	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	0	0	0	0	0
	不明	0	0	0	0	0	0	0	0
	計	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	1
計	50未満*	4 (3.6)	2 (1.8)	45 (40.2)	17 (15.2)	32 (28.6)	12 (10.7)	0	112
	50~400未満†	3 (20.0)	0 (0.0)	3 (20.0)	5 (33.3)	2 (13.3)	2 (13.3)	0	15
	400~1000未満	3 (75.0)	1 (25.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	4
	1000~10000未満	5 (45.5)	0 (0.0)	1 (9.1)	1 (9.1)	2 (18.2)	2 (18.2)	0	11
	10000以上	2 (50.0)	1 (25.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (25.0)	0	4
	不明	1 (100.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	1
	計	18 (12.2)	4 (2.7)	49 (33.3)	23 (15.6)	36 (24.5)	17 (11.6)	0	147

(): 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4-2-22. 肝炎の状況の推移（平成17年度第1期事業対象者）

年度	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	エイズ発病	死亡	
平成17年度	6 (1.0)	48 (7.9)	429 (70.9)	122 (20.2)	24	—	—	629
平成18年度	5 (0.8)	47 (7.7)	409 (66.9)	133 (21.8)	18	3 (0.5)	14 (2.3)	629
平成19年度	3 (0.5)	43 (7.0)	394 (64.6)	137 (22.5)	19	5 (0.8)	28 (4.6)	629
平成20年度	8 (1.3)	48 (7.8)	358 (57.9)	153 (24.8)	11	9 (1.5)	42 (6.8)	629
平成21年度	8 (1.3)	49 (8.0)	337 (55.1)	146 (23.9)	17	17 (2.8)	55 (9.0)	629
平成22年度	6 (1.0)	57 (9.2)	331 (53.4)	146 (23.5)	9	17 (2.7)	63 (10.2)	629
平成23年度	6 (1.0)	57 (9.2)	320 (51.4)	144 (23.2)	7	22 (3.5)	73 (11.7)	629

(): 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-2-23. 観察当初の肝炎の状況別、肝炎の状況の推移（平成17年度第1期事業対象）

年度	肝炎の状況：平成17年度＝肝がんあり の対象者							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	エイズ発病	死亡	
平成17年度	6 (100.0)	—	—	—	—	—	—	6
平成18年度	3 (50.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	0 (0.0)	3 (50.0)	6
平成19年度	1 (20.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1	0 (0.0)	4 (80.0)	6
平成20年度	1 (16.7)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	0 (0.0)	5 (83.3)	6
平成21年度	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	0 (0.0)	6 (100.0)	6
平成22年度	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	0 (0.0)	6 (100.0)	6
平成23年度	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0	0 (0.0)	6 (100.0)	6

年度	肝炎の状況：平成17年度＝肝硬変あり の対象者							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	エイズ発病	死亡	
平成17年度	—	48 (100.0)	—	—	—	—	—	48
平成18年度	0 (0.0)	33 (68.8)	7 (14.6)	1 (2.1)	0	1 (2.1)	6 (12.5)	48
平成19年度	0 (0.0)	24 (50.0)	7 (14.6)	3 (6.3)	0	2 (4.2)	12 (25.0)	48
平成20年度	1 (2.1)	21 (43.8)	8 (16.7)	2 (4.2)	0	2 (4.2)	14 (29.2)	48
平成21年度	2 (4.2)	22 (45.8)	7 (14.6)	1 (2.1)	0	2 (4.2)	14 (29.2)	48
平成22年度	2 (4.3)	21 (44.7)	5 (10.6)	3 (6.4)	1	2 (4.3)	14 (29.8)	48
平成23年度	1 (2.1)	20 (41.7)	8 (16.7)	1 (2.1)	0	2 (4.2)	16 (33.3)	48

年度	肝炎の状況：平成17年度＝慢性肝炎あり の対象者							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	エイズ発病	死亡	
平成17年度	—	—	429 (100.0)	—	—	—	—	429
平成18年度	2 (0.5)	11 (2.6)	374 (89.7)	27 (6.5)	12	2 (0.5)	1 (0.2)	429
平成19年度	2 (0.5)	17 (4.1)	353 (84.2)	37 (8.8)	10	3 (0.7)	7 (1.7)	429
平成20年度	6 (1.4)	24 (5.7)	319 (75.6)	54 (12.8)	7	5 (1.2)	14 (3.3)	429
平成21年度	6 (1.4)	25 (6.0)	299 (71.9)	52 (12.5)	13	11 (2.6)	23 (5.5)	429
平成22年度	4 (0.9)	33 (7.7)	293 (68.8)	54 (12.7)	3	11 (2.6)	31 (7.3)	429
平成23年度	5 (1.2)	33 (7.8)	278 (65.4)	58 (13.6)	4	15 (3.5)	36 (8.5)	429

年度	肝炎の状況：平成17年度＝いずれもなし の対象者							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	エイズ発病	死亡	
平成17年度	—	—	—	122 (100.0)	—	—	—	122
平成18年度	0 (0.0)	1 (0.8)	20 (16.9)	97 (82.2)	4	0 (0.0)	0 (0.0)	122
平成19年度	0 (0.0)	1 (0.9)	24 (20.9)	90 (78.3)	7	0 (0.0)	0 (0.0)	122
平成20年度	0 (0.0)	2 (1.7)	21 (17.8)	90 (76.3)	4	1 (0.8)	4 (3.4)	122
平成21年度	0 (0.0)	1 (0.8)	22 (18.6)	86 (72.9)	4	2 (1.7)	7 (5.9)	122
平成22年度	0 (0.0)	1 (0.9)	24 (20.5)	83 (70.9)	5	2 (1.7)	7 (6.0)	122
平成23年度	0 (0.0)	3 (2.5)	24 (20.0)	81 (67.5)	2	3 (2.5)	9 (7.5)	122

年度	肝炎の状況：平成17年度＝不明 の対象者							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	エイズ発病	死亡	
平成17年度	—	—	—	—	24	—	—	24
平成18年度	0 (0.0)	2 (9.1)	8 (36.4)	8 (36.4)	2	0 (0.0)	4 (18.2)	24
平成19年度	0 (0.0)	1 (4.3)	10 (43.5)	7 (30.4)	1	0 (0.0)	5 (21.7)	24
平成20年度	0 (0.0)	1 (4.2)	10 (41.7)	7 (29.2)	0	1 (4.2)	5 (20.8)	24
平成21年度	0 (0.0)	1 (4.2)	9 (37.5)	7 (29.2)	0	2 (8.3)	5 (20.8)	24
平成22年度	0 (0.0)	2 (8.3)	9 (37.5)	6 (25.0)	0	2 (8.3)	5 (20.8)	24
平成23年度	0 (0.0)	1 (4.3)	10 (43.5)	4 (17.4)	1	2 (8.7)	6 (26.1)	24

() : 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-2-24. 観察当初のHBs抗原の保有状況別、肝炎の状況の推移（平成17年度第1期事業対象）

年度	HBs抗原の保有状況：平成17年度＝陽性 の対象者							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	エイズ発病	死亡	
平成17年度	0 (0.0)	2 (5.4)	31 (83.8)	4 (10.8)	0	—	—	37
平成18年度	0 (0.0)	1 (2.8)	28 (77.8)	6 (16.7)	1	1 (2.8)	0 (0.0)	37
平成19年度	0 (0.0)	1 (2.9)	28 (80.0)	5 (14.3)	2	1 (2.9)	0 (0.0)	37
平成20年度	1 (2.7)	1 (2.7)	26 (70.3)	8 (21.6)	0	1 (2.7)	0 (0.0)	37
平成21年度	1 (2.8)	1 (2.8)	27 (75.0)	6 (16.7)	1	1 (2.8)	0 (0.0)	37
平成22年度	1 (2.7)	1 (2.7)	24 (64.9)	9 (24.3)	0	1 (2.7)	1 (2.7)	37
平成23年度	0 (0.0)	3 (8.1)	26 (70.3)	5 (13.5)	0	1 (2.7)	2 (5.4)	37

年度	HBs抗原の保有状況：平成17年度＝陰性 の対象者							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	エイズ発病	死亡	
平成17年度	5 (1.1)	44 (9.5)	319 (69.0)	94 (20.3)	9	—	—	471
平成18年度	4 (0.9)	43 (9.3)	306 (66.2)	100 (21.6)	9	0 (0.0)	9 (1.9)	471
平成19年度	3 (0.7)	38 (8.3)	289 (62.8)	106 (23.0)	11	2 (0.4)	22 (4.8)	471
平成20年度	6 (1.3)	42 (9.1)	266 (57.3)	112 (24.1)	7	4 (0.9)	34 (7.3)	471
平成21年度	4 (0.9)	43 (9.3)	251 (54.6)	109 (23.7)	11	10 (2.2)	43 (9.3)	471
平成22年度	4 (0.9)	50 (10.8)	237 (51.1)	114 (24.6)	7	10 (2.2)	49 (10.6)	471
平成23年度	6 (1.3)	46 (9.9)	231 (49.7)	110 (23.7)	6	15 (3.2)	57 (12.3)	471

() : 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-2-25. 観察当初のHCV抗体の保有状況別、肝炎の状況の推移（平成17年度第1期事業対象）

年度	HCV抗体の保有状況：平成17年度＝陽性 の対象者							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	エイズ発病	死亡	
平成17年度	5 (1.0)	44 (8.5)	399 (77.0)	70 (13.5)	10	—	—	528
平成18年度	4 (0.8)	45 (8.7)	374 (72.6)	80 (15.5)	13	2 (0.4)	10 (1.9)	528
平成19年度	2 (0.4)	40 (7.9)	354 (69.5)	86 (16.9)	19	4 (0.8)	23 (4.5)	528
平成20年度	7 (1.4)	47 (9.1)	323 (62.4)	100 (19.3)	10	6 (1.2)	35 (6.8)	528
平成21年度	8 (1.6)	47 (9.1)	305 (59.3)	96 (18.7)	14	13 (2.5)	45 (8.8)	528
平成22年度	6 (1.2)	56 (10.7)	295 (56.6)	99 (19.0)	7	13 (2.5)	52 (10.0)	528
平成23年度	6 (1.1)	53 (10.2)	286 (54.8)	98 (18.8)	6	18 (3.4)	61 (11.7)	528

年度	HCV抗体の保有状況：平成17年度＝陰性 の対象者							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	エイズ発病	死亡	
平成17年度	0 (0.0)	2 (4.7)	5 (11.6)	36 (83.7)	2	—	—	45
平成18年度	0 (0.0)	1 (2.2)	6 (13.3)	38 (84.4)	0	0 (0.0)	0 (0.0)	45
平成19年度	0 (0.0)	0 (0.0)	8 (17.8)	36 (80.0)	0	0 (0.0)	1 (2.2)	45
平成20年度	0 (0.0)	0 (0.0)	7 (15.9)	34 (77.3)	1	1 (2.3)	2 (4.5)	45
平成21年度	0 (0.0)	0 (0.0)	7 (16.3)	32 (74.4)	2	1 (2.3)	3 (7.0)	45
平成22年度	0 (0.0)	0 (0.0)	7 (15.9)	33 (75.0)	1	1 (2.3)	3 (6.8)	45
平成23年度	0 (0.0)	1 (2.3)	6 (13.6)	33 (75.0)	1	1 (2.3)	3 (6.8)	45

() : 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

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
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
平成23年度 第1期	49 (9.6)	117 (23.0)	149 (29.3)	193 (38.0)	37	545	442
第2期	46 (8.9)	126 (24.5)	136 (26.5)	206 (40.1)	30	544	441
第3期	48 (9.5)	115 (22.8)	138 (27.3)	204 (40.4)	38	543	448
第4期	46 (9.5)	103 (21.3)	134 (27.7)	201 (41.5)	56	540	440

(): 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
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
平成21年度 第2期	2 (0.4)	136 (28.4)	216 (45.1)	93 (19.4)	32 (6.7)	85	564	0.69
平成21年度 第3期	6 (1.2)	138 (27.8)	220 (44.4)	99 (20.0)	33 (6.7)	66	562	0.68
平成21年度 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
平成22年度 第2期	2 (0.4)	119 (24.5)	225 (46.4)	95 (19.6)	44 (9.1)	73	558	0.70
平成22年度 第3期	3 (0.6)	128 (26.2)	215 (44.1)	95 (19.5)	47 (9.6)	66	554	0.71
平成22年度 第4期	4 (0.9)	110 (25.3)	192 (44.1)	89 (20.5)	40 (9.2)	116	551	0.71
平成23年度 第1期	3 (0.6)	120 (25.2)	220 (46.2)	84 (17.6)	49 (10.3)	69	545	0.72
平成23年度 第2期	1 (0.2)	115 (23.8)	223 (46.2)	101 (20.9)	43 (8.9)	61	544	0.71
平成23年度 第3期	1 (0.2)	109 (22.8)	221 (46.2)	104 (21.8)	43 (9.0)	65	543	0.73
平成23年度 第4期	2 (0.4)	102 (22.4)	219 (48.0)	83 (18.2)	50 (11.0)	84	540	0.75

(): 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)
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)
平成23年度 第1期	137 (25.8)	219 (41.2)	152 (28.6)	23 (4.3)	14	545	356 (67.0)
第2期	141 (26.8)	205 (38.9)	155 (29.4)	26 (4.9)	17	544	346 (65.7)
第3期	141 (26.5)	207 (38.9)	162 (30.5)	22 (4.1)	11	543	348 (65.3)
第4期	146 (27.6)	203 (38.4)	160 (30.2)	20 (3.8)	11	540	349 (65.7)

()：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)
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)
平成23年度 第1期	138 (25.3)	158 (29.0)	122 (22.4)	109 (20.0)	18	545	296 (54.3)
第2期	142 (27.1)	150 (28.6)	124 (23.7)	108 (20.6)	20	544	292 (55.7)
第3期	140 (26.6)	152 (28.9)	120 (22.8)	114 (21.7)	17	543	292 (55.5)
第4期	140 (25.9)	150 (27.8)	122 (22.6)	110 (20.4)	18	540	290 (53.7)

(): 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
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
平成23年度 第1期	458 (90.0)	13 (2.6)	23 (4.5)	15 (2.9)	36	545	400 未満
第2期	467 (91.2)	10 (2.0)	21 (4.1)	14 (2.7)	32	544	400 未満
第3期	461 (91.3)	11 (2.2)	20 (4.0)	13 (2.6)	38	543	400 未満
第4期	437 (89.9)	8 (1.6)	24 (4.9)	17 (3.5)	54	540	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
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
平成23年度 第1期	47 (8.6)	26 (4.8)	1 (0.2)	14 (2.6)	187 (34.4)	99 (18.2)	170 (31.3)	1	545
第2期	45 (8.3)	23 (4.2)	1 (0.2)	15 (2.8)	185 (34.1)	98 (18.0)	176 (32.4)	1	544
第3期	44 (8.1)	23 (4.2)	0 (0.0)	14 (2.6)	178 (32.8)	97 (17.9)	186 (34.3)	1	543
第4期	42 (7.9)	19 (3.6)	0 (0.0)	14 (2.6)	176 (32.9)	92 (17.2)	192 (35.9)	5	540

(): 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
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
平成23年度 第1期	451 (96.4)	9 (1.9)	5 (1.1)	0 (0.0)	3 (0.6)	3	73	1	545
第2期	453 (96.0)	10 (2.1)	3 (0.6)	1 (0.2)	5 (1.1)	3	68	1	544
第3期	455 (96.4)	8 (1.7)	3 (0.6)	0 (0.0)	6 (1.3)	3	67	1	543
第4期	451 (96.4)	8 (1.7)	4 (0.9)	0 (0.0)	5 (1.1)	6	61	5	540

() : 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)
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)
平成23年度第1期	126 (26.8)	328 (69.6)	17 (3.6)	471	15 (3.2)	18 (3.8)	2 (0.4)	4 (0.8)
第2期	127 (26.7)	332 (69.9)	16 (3.4)	475	15 (3.2)	18 (3.8)	4 (0.8)	3 (0.6)
第3期	125 (26.3)	333 (70.1)	17 (3.6)	475	18 (3.8)	17 (3.6)	5 (1.1)	4 (0.8)
第4期	126 (26.6)	332 (70.0)	16 (3.4)	474	18 (3.8)	18 (3.8)	4 (0.8)	6 (1.3)

() : 抗HIV薬投与ありにしめる%

表4-3-8 (続き). 抗HIV薬の副作用の推移 (各時点の事業対象者)

	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)
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)
平成23年度 第1期	2 (0.4)	9 (1.9)	10 (2.1)	9 (1.9)	17 (3.6)	45 (9.6)	24 (5.1)	19 (4.0)
第2期	2 (0.4)	10 (2.1)	7 (1.5)	11 (2.3)	19 (4.0)	45 (9.5)	24 (5.1)	22 (4.6)
第3期	2 (0.4)	10 (2.1)	8 (1.7)	9 (1.9)	23 (4.8)	46 (9.7)	24 (5.1)	22 (4.6)
第4期	3 (0.6)	10 (2.1)	11 (2.3)	9 (1.9)	22 (4.6)	45 (9.5)	24 (5.1)	18 (3.8)

() : 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
平成23年度 第1期	220 (54.3)	17 (4.2)	48 (11.9)	56 (13.8)	64 (15.8)	12	417	*	442
平成23年度 第2期	221 (54.0)	17 (4.2)	50 (12.2)	55 (13.4)	66 (16.1)	8	417	*	431
平成23年度 第3期	222 (54.5)	16 (3.9)	43 (10.6)	54 (13.3)	72 (17.7)	10	417	*	441
平成23年度 第4期	222 (55.6)	20 (5.0)	37 (9.3)	51 (12.8)	69 (17.3)	18	417	*	435

(): 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	AIDS発病・死亡 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
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
平成23年度 第1期	220 (56.0)	2 (0.5)	37 (9.4)	79 (20.1)	34 (8.7)	21 (5.3)	24	417	*	0.78
第2期	221 (55.5)	1 (0.3)	36 (9.0)	79 (19.8)	47 (11.8)	14 (3.5)	19	417	*	0.77
第3期	222 (56.2)	0 (0.0)	35 (8.9)	76 (19.2)	48 (12.2)	14 (3.5)	22	417	*	0.77
第4期	222 (57.4)	1 (0.3)	31 (8.0)	75 (19.4)	36 (9.3)	22 (5.7)	30	417	*	0.80

() : 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	含まず
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)
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)
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)
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)
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)
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)
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)
平成23年度 第1期	49 (11.9)	73 (17.7)	61 (14.8)	9 (2.2)	220 (53.4)	5	417	122	(29.6)	(63.5)
第2期	48 (11.6)	70 (16.9)	66 (15.9)	10 (2.4)	221 (53.3)	2	417	118	(28.4)	(60.8)
第3期	49 (11.8)	70 (16.8)	66 (15.9)	9 (2.2)	222 (53.4)	1	417	119	(28.6)	(61.3)
第4期	51 (12.3)	66 (15.9)	67 (16.2)	8 (1.9)	222 (53.6)	3	417	117	(28.3)	(60.9)

() : 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)
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)
平成21年度 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)
平成21年度 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)
平成21年度 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)
平成22年度 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)
平成22年度 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)
平成22年度 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)
平成23年度 第1期	47 (11.5)	58 (14.1)	42 (10.2)	43 (10.5)	220 (53.7)	7	417	105	(25.6)	(55.3)
平成23年度 第2期	46 (11.2)	56 (13.7)	44 (10.8)	42 (10.3)	221 (54.0)	8	417	102	(24.9)	(54.3)
平成23年度 第3期	48 (11.7)	57 (13.8)	43 (10.4)	42 (10.2)	222 (53.9)	5	417	105	(25.5)	(55.3)
平成23年度 第4期	49 (11.9)	53 (12.9)	44 (10.7)	43 (10.5)	222 (54.0)	6	417	102	(24.8)	(54.0)

(): 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
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
平成21年度 第2期	176 (43.2)	4 (1.0)	11 (2.7)	8 (2.0)	208 (51.1)	10	417	*	400未満
平成21年度 第3期	177 (43.3)	5 (1.2)	10 (2.4)	9 (2.2)	208 (50.9)	8	417	*	400未満
平成21年度 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
平成22年度 第2期	177 (43.7)	2 (0.5)	7 (1.7)	6 (1.5)	213 (52.6)	12	417	*	400未満
平成22年度 第3期	175 (43.5)	2 (0.5)	4 (1.0)	7 (1.7)	214 (53.2)	15	417	*	400未満
平成22年度 第4期	160 (40.5)	3 (0.8)	3 (0.8)	10 (2.5)	219 (55.4)	22	417	*	400未満
平成23年度 第1期	172 (42.3)	5 (1.2)	5 (1.2)	5 (1.2)	220 (54.1)	10	417	*	400未満
平成23年度 第2期	176 (43.1)	3 (0.7)	4 (1.0)	4 (1.0)	221 (54.2)	9	417	*	400未満
平成23年度 第3期	170 (42.0)	4 (1.0)	6 (1.5)	3 (0.7)	222 (54.8)	12	417	*	400未満
平成23年度 第4期	167 (41.8)	3 (0.8)	4 (1.0)	4 (1.0)	222 (55.5)	17	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
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
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
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
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
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
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
平成23年度 第1期	8 (4.1)	9 (4.6)	0 (0.0)	4 (2.0)	70 (35.5)	34 (17.3)	72 (36.5)	220	0	417
第2期	7 (3.6)	8 (4.1)	0 (0.0)	4 (2.0)	71 (36.2)	33 (16.8)	73 (37.2)	221	0	417
第3期	6 (3.1)	8 (4.1)	0 (0.0)	4 (2.1)	67 (34.4)	33 (16.9)	77 (39.5)	222	0	417
第4期	6 (3.1)	7 (3.7)	0 (0.0)	4 (2.1)	66 (34.6)	30 (15.7)	78 (40.8)	222	4	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	ADS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
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
平成23年度 第1期	170 (96.0)	4 (2.3)	2 (1.1)	0 (0.0)	1 (0.6)	3	17	0	220	417
第2期	170 (95.5)	5 (2.8)	1 (0.6)	0 (0.0)	2 (1.1)	3	15	0	221	417
第3期	171 (96.1)	3 (1.7)	2 (1.1)	0 (0.0)	2 (1.1)	3	14	0	222	417
第4期	167 (96.5)	2 (1.2)	3 (1.7)	0 (0.0)	1 (0.6)	5	13	4	222	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)
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)
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)
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)
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)
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)
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)
平成23年度 第1期	53 (32.8)	124 (68.9)	3 (1.7)	180	6 (3.3)	7 (3.9)	1 (0.6)	2 (1.1)
第2期	54 (33.0)	125 (69.1)	2 (1.1)	181	6 (3.3)	7 (3.9)	1 (0.6)	1 (0.6)
第3期	52 (30.7)	125 (69.1)	4 (2.2)	181	6 (3.3)	5 (2.8)	1 (0.6)	2 (1.1)
第4期	52 (29.2)	123 (69.1)	3 (1.7)	178	6 (3.4)	4 (2.2)	1 (0.6)	4 (2.2)

() : 抗HIV薬投与ありにしめる%

表4-4-8 (続き). 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 (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20年度 第1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)
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)
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)
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)
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)
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)
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)
平成23年度 第1期	1 (0.6)	5 (2.8)	1 (0.6)	3 (1.7)	7 (3.9)	23 (12.8)	8 (4.4)	8 (4.4)
第2期	1 (0.6)	5 (2.8)	1 (0.6)	4 (2.2)	7 (3.9)	23 (12.7)	8 (4.4)	8 (4.4)
第3期	1 (0.6)	5 (2.8)	2 (1.1)	3 (1.7)	8 (4.4)	23 (12.7)	7 (3.9)	8 (4.4)
第4期	2 (1.1)	5 (2.8)	3 (1.7)	3 (1.7)	7 (3.9)	22 (12.4)	8 (4.5)	8 (4.5)

(): 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
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
平成23年度 第1期	190 (33.0)	32 (5.6)	92 (16.0)	119 (20.7)	142 (24.7)	30	605	316	440
第2期	191 (32.9)	35 (6.0)	98 (16.9)	105 (18.1)	151 (26.0)	25	605	316	432
第3期	194 (33.3)	34 (5.8)	90 (15.5)	109 (18.7)	155 (26.6)	23	605	306	444
第4期	196 (34.9)	32 (5.7)	80 (14.2)	106 (18.9)	148 (26.3)	43	605	299	438

(): 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
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
平成21年度 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
平成21年度 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
平成21年度 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
平成22年度 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
平成22年度 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
平成22年度 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
平成23年度 第1期	190 (34.5)	2 (0.4)	92 (16.7)	157 (28.5)	72 (13.1)	37 (6.7)	55	605	0.48	0.73
平成23年度 第2期	191 (34.3)	1 (0.2)	85 (15.3)	162 (29.1)	88 (15.8)	30 (5.4)	48	605	0.50	0.73
平成23年度 第3期	194 (34.7)	1 (0.2)	77 (13.8)	164 (29.3)	92 (16.5)	31 (5.5)	46	605	0.50	0.73
平成23年度 第4期	196 (36.2)	2 (0.4)	75 (13.9)	162 (29.9)	65 (12.0)	41 (7.6)	64	605	0.47	0.76

(): 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)	
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)	
平成21年度 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)	
平成21年度 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)	
平成21年度 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)	
平成22年度 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)	
平成22年度 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)	
平成22年度 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)	
平成23年度 第1期	102 (17.2)	165 (27.9)	118 (19.9)	17 (2.9)	190 (32.1)	13	605	267 (45.1)	(66.4)	
平成23年度 第2期	105 (17.7)	152 (25.6)	125 (21.1)	20 (3.4)	191 (32.2)	12	605	257 (43.3)	(63.9)	
平成23年度 第3期	103 (17.3)	154 (25.8)	131 (21.9)	15 (2.5)	194 (32.5)	8	605	257 (43.0)	(63.8)	
平成23年度 第4期	106 (17.8)	150 (25.2)	129 (21.6)	15 (2.5)	196 (32.9)	9	605	256 (43.0)	(64.0)	

() : 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)	
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)	
平成23年度 第1期	99 (16.8)	125 (21.2)	93 (15.8)	82 (13.9)	190 (32.3)	16	605	224 (38.0)	(56.1)	
第2期	103 (17.5)	118 (20.0)	95 (16.1)	82 (13.9)	191 (32.4)	16	605	221 (37.5)	(55.5)	
第3期	102 (17.2)	119 (20.1)	93 (15.7)	85 (14.3)	194 (32.7)	12	605	221 (37.3)	(55.4)	
第4期	101 (17.1)	118 (20.0)	93 (15.8)	82 (13.9)	196 (33.2)	15	605	219 (37.1)	(55.6)	

(): 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	
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
平成23年度	第1期	354 (61.5)	8 (1.4)	15 (2.6)	9 (1.6)	190 (33.0)	29	605	400未満	400未満
	第2期	358 (61.9)	7 (1.2)	13 (2.2)	9 (1.6)	191 (33.0)	27	605	400未満	400未満
	第3期	354 (61.2)	9 (1.6)	14 (2.4)	7 (1.2)	194 (33.6)	27	605	400未満	400未満
	第4期	335 (59.5)	7 (1.2)	13 (2.3)	12 (2.1)	196 (34.8)	42	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
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
平成21年度 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
平成21年度 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
平成21年度 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
平成22年度 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
平成22年度 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
平成22年度 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
平成23年度 第1期	28 (4.6)	19 (3.1)	1 (0.2)	12 (2.0)	141 (23.3)	74 (12.3)	139 (23.0)	190	1	605
平成23年度 第2期	27 (4.5)	17 (2.8)	1 (0.2)	13 (2.2)	139 (23.0)	73 (12.1)	143 (23.7)	191	1	605
平成23年度 第3期	26 (4.3)	17 (2.8)	0 (0.0)	12 (2.0)	133 (22.0)	72 (11.9)	150 (24.8)	194	1	605
平成23年度 第4期	24 (4.0)	15 (2.5)	0 (0.0)	12 (2.0)	131 (21.8)	67 (11.1)	156 (26.0)	196	4	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
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
平成23年度 第1期	350 (96.2)	9 (2.5)	4 (1.1)	0 (0.0)	1 (0.3)	3	47	1	190	605
第2期	350 (95.6)	9 (2.5)	3 (0.8)	1 (0.3)	3 (0.8)	3	44	1	191	605
第3期	350 (96.2)	7 (1.9)	3 (0.8)	0 (0.0)	4 (1.1)	3	43	1	194	605
第4期	347 (96.1)	7 (1.9)	4 (1.1)	0 (0.0)	3 (0.8)	5	39	4	196	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)
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)
平成23年度 第1期	104 (28.3)	248 (67.6)	15 (4.1)	367	12 (3.3)	13 (3.5)	2 (0.5)	4 (1.1)
第2期	104 (28.2)	251 (68.0)	14 (3.8)	369	11 (3.0)	13 (3.5)	4 (1.1)	3 (0.8)
第3期	103 (28.1)	249 (67.8)	15 (4.1)	367	13 (3.5)	11 (3.0)	4 (1.1)	4 (1.1)
第4期	102 (27.9)	250 (68.3)	14 (3.8)	366	13 (3.6)	12 (3.3)	4 (1.1)	6 (1.6)

(): 抗HIV薬投与ありにしめる%

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)	
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)
平成23年度	第1期	2 (0.5)	9 (2.5)	7 (1.9)	7 (1.9)	13 (3.5)	42 (11.4)	18 (4.9)	15 (4.1)
	第2期	2 (0.5)	10 (2.7)	5 (1.4)	9 (2.4)	14 (3.8)	42 (11.4)	18 (4.9)	17 (4.6)
	第3期	2 (0.5)	10 (2.7)	6 (1.6)	7 (1.9)	17 (4.6)	42 (11.4)	18 (4.9)	18 (4.9)
	第4期	3 (0.8)	10 (2.7)	9 (2.5)	7 (1.9)	15 (4.1)	41 (11.2)	18 (4.9)	15 (4.1)

(): 抗HIV薬投与ありにしめる%

6. 臨床・日常生活・治療状況の推移（平成19年度第1期事業対象者）

本節では、以下の表を示した。

表4-6-1. CD4値の推移（平成19年度第1期事業対象者）

表4-6-2. CD4/CD8比の推移（平成19年度第1期事業対象者）

表4-6-3. 身体状況の推移（平成19年度第1期事業対象者）

表4-6-4. 日常生活動作の推移（平成19年度第1期事業対象者）

表4-6-5. HIV-RNA量の推移（平成19年度第1期事業対象者）

表4-6-6. 抗HIV薬の併用区分の推移（平成19年度第1期事業対象者）

表4-6-7. 抗HIV薬の服用状況の推移（平成19年度第1期事業対象者）

表4-6-8. 抗HIV薬の副作用の推移（平成19年度第1期事業対象者）

表4-6-1. CD4値の推移（平成19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19年度 第1期	3 (0.5)	67 (12.2)	171 (31.2)	136 (24.8)	171 (31.2)	53	601	381	381
第2期	9 (1.6)	74 (13.4)	142 (25.7)	147 (26.6)	180 (32.6)	49	601	395	397
第3期	17 (3.1)	66 (11.9)	145 (26.2)	154 (27.8)	172 (31.0)	47	601	380	384
第4期	19 (3.8)	71 (14.1)	142 (28.2)	130 (25.8)	142 (28.2)	97	601	371	385
平成20年度 第1期	28 (5.1)	66 (11.9)	149 (26.9)	153 (27.7)	157 (28.4)	48	601	385	396
第2期	31 (5.6)	63 (11.4)	141 (25.4)	149 (26.8)	171 (30.8)	46	601	390	406
第3期	35 (6.3)	59 (10.6)	154 (27.6)	140 (25.1)	170 (30.5)	43	601	382	398
第4期	40 (7.9)	49 (9.7)	139 (27.5)	122 (24.2)	155 (30.7)	96	601	371	400
平成21年度 第1期	41 (7.3)	50 (8.9)	139 (24.7)	125 (22.2)	208 (36.9)	38	601	404	432
第2期	43 (7.7)	50 (9.0)	124 (22.3)	149 (26.8)	191 (34.3)	44	601	409	429
第3期	46 (8.1)	59 (10.4)	124 (21.8)	143 (25.2)	196 (34.5)	33	601	407	425
第4期	48 (9.2)	54 (10.4)	121 (23.3)	115 (22.2)	181 (34.9)	82	601	400	420
平成22年度 第1期	51 (8.9)	53 (9.3)	130 (22.8)	153 (26.8)	183 (32.1)	31	601	400	435
第2期	55 (9.7)	50 (8.8)	126 (22.3)	141 (24.9)	194 (34.3)	35	601	408	430
第3期	58 (10.2)	50 (8.8)	125 (21.9)	133 (23.3)	205 (35.9)	30	601	410	444
第4期	64 (12.4)	50 (9.7)	106 (20.5)	124 (24.0)	173 (33.5)	84	601	397	439
平成23年度 第1期	65 (11.5)	47 (8.3)	114 (20.2)	148 (26.2)	190 (33.7)	37	601	412	442
第2期	66 (11.6)	45 (7.9)	123 (21.5)	135 (23.6)	202 (35.4)	30	601	408	441
第3期	69 (12.2)	45 (8.0)	112 (19.9)	136 (24.1)	202 (35.8)	37	601	405	449
第4期	71 (13.0)	44 (8.0)	102 (18.6)	131 (23.9)	199 (36.4)	54	601	406	440

() : 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-6-2. CD4/CD8比の推移（平成19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19年度 第1期	3 (0.6)	4 (0.8)	188 (36.4)	212 (41.1)	81 (15.7)	28 (5.4)	85	601	0.59	0.60
第2期	9 (1.7)	5 (1.0)	181 (34.7)	220 (42.1)	77 (14.8)	30 (5.7)	79	601	0.60	0.60
第3期	17 (3.2)	5 (1.0)	161 (30.7)	222 (42.4)	91 (17.4)	28 (5.3)	77	601	0.62	0.65
第4期	19 (4.0)	6 (1.3)	155 (32.8)	197 (41.7)	73 (15.5)	22 (4.7)	129	601	0.59	0.60
平成20年度 第1期	28 (5.3)	6 (1.1)	161 (30.4)	226 (42.6)	85 (16.0)	24 (4.5)	71	601	0.60	0.62
第2期	31 (5.8)	7 (1.3)	159 (29.9)	205 (38.6)	99 (18.6)	30 (5.6)	70	601	0.60	0.65
第3期	35 (6.6)	6 (1.1)	146 (27.4)	213 (40.0)	104 (19.5)	28 (5.3)	69	601	0.62	0.67
第4期	40 (8.3)	5 (1.0)	126 (26.1)	195 (40.4)	89 (18.4)	28 (5.8)	118	601	0.62	0.69
平成21年度 第1期	41 (7.8)	6 (1.1)	145 (27.7)	205 (39.1)	97 (18.5)	30 (5.7)	77	601	0.62	0.68
第2期	43 (8.3)	2 (0.4)	134 (25.9)	214 (41.4)	92 (17.8)	32 (6.2)	84	601	0.62	0.69
第3期	46 (8.6)	6 (1.1)	137 (25.5)	217 (40.4)	98 (18.2)	33 (6.1)	64	601	0.61	0.68
第4期	48 (9.9)	6 (1.2)	117 (24.1)	201 (41.4)	90 (18.5)	24 (4.9)	115	601	0.61	0.70
平成22年度 第1期	51 (9.5)	5 (0.9)	130 (24.1)	228 (42.3)	90 (16.7)	35 (6.5)	62	601	0.64	0.70
第2期	55 (10.3)	2 (0.4)	118 (22.2)	222 (41.7)	93 (17.5)	42 (7.9)	69	601	0.64	0.70
第3期	58 (10.8)	3 (0.6)	127 (23.6)	211 (39.3)	93 (17.3)	45 (8.4)	64	601	0.67	0.71
第4期	64 (13.1)	3 (0.6)	108 (22.1)	188 (38.4)	88 (18.0)	38 (7.8)	112	601	0.65	0.71
平成23年度 第1期	65 (12.2)	2 (0.4)	118 (22.2)	217 (40.8)	83 (15.6)	47 (8.8)	69	601	0.66	0.72
第2期	66 (12.2)	1 (0.2)	114 (21.1)	219 (40.5)	99 (18.3)	42 (7.8)	60	601	0.64	0.71
第3期	69 (12.8)	1 (0.2)	106 (19.7)	218 (40.6)	104 (19.4)	39 (7.3)	64	601	0.68	0.73
第4期	71 (13.7)	2 (0.4)	99 (19.1)	216 (41.6)	82 (15.8)	49 (9.4)	82	601	0.68	0.75

() : 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-6-3. 身体状況の推移（平成19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19年度 第1期	154 (26.6)	240 (41.4)	163 (28.1)	20 (3.4)	3 (0.5)	21	601	394	(67.9)	(68.3)
第2期	162 (27.8)	219 (37.6)	169 (29.0)	23 (4.0)	9 (1.5)	19	601	381	(65.5)	(66.5)
第3期	157 (26.8)	214 (36.6)	178 (30.4)	19 (3.2)	17 (2.9)	16	601	371	(63.4)	(65.3)
第4期	157 (27.0)	207 (35.6)	184 (31.6)	15 (2.6)	19 (3.3)	19	601	364	(62.5)	(64.7)
平成20年度 第1期	148 (25.2)	231 (39.4)	161 (27.4)	19 (3.2)	28 (4.8)	14	601	379	(64.6)	(67.8)
第2期	148 (25.4)	208 (35.7)	172 (29.6)	23 (4.0)	31 (5.3)	19	601	356	(61.2)	(64.6)
第3期	146 (25.2)	213 (36.8)	164 (28.3)	21 (3.6)	35 (6.0)	22	601	359	(62.0)	(66.0)
第4期	156 (26.5)	196 (33.3)	175 (29.8)	21 (3.6)	40 (6.8)	13	601	352	(59.9)	(64.2)
平成21年度 第1期	136 (23.3)	228 (39.1)	166 (28.5)	12 (2.1)	41 (7.0)	18	601	364	(62.4)	(67.2)
第2期	145 (24.7)	216 (36.7)	167 (28.4)	17 (2.9)	43 (7.3)	13	601	361	(61.4)	(66.2)
第3期	137 (23.5)	217 (37.2)	167 (28.6)	16 (2.7)	46 (7.9)	18	601	354	(60.7)	(65.9)
第4期	139 (23.7)	211 (36.0)	174 (29.7)	14 (2.4)	48 (8.2)	15	601	350	(59.7)	(65.1)
平成22年度 第1期	142 (24.2)	213 (36.3)	162 (27.6)	18 (3.1)	51 (8.7)	15	601	355	(60.6)	(66.4)
第2期	146 (24.9)	207 (35.3)	160 (27.3)	18 (3.1)	55 (9.4)	15	601	353	(60.2)	(66.5)
第3期	142 (23.9)	199 (33.6)	175 (29.5)	19 (3.2)	58 (9.8)	8	601	341	(57.5)	(63.7)
第4期	141 (24.0)	205 (34.9)	154 (26.2)	23 (3.9)	64 (10.9)	14	601	346	(58.9)	(66.2)
平成23年度 第1期	134 (22.8)	216 (36.8)	150 (25.6)	22 (3.7)	65 (11.1)	14	601	350	(59.6)	(67.0)
第2期	138 (23.5)	204 (34.8)	153 (26.1)	26 (4.4)	66 (11.2)	14	601	342	(58.3)	(65.6)
第3期	138 (23.3)	204 (34.5)	161 (27.2)	20 (3.4)	69 (11.7)	9	601	342	(57.8)	(65.4)
第4期	143 (24.2)	199 (33.6)	157 (26.5)	22 (3.7)	71 (12.0)	9	601	342	(57.8)	(65.6)

(): 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-6-4. 日常生活動作の推移（平成19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19年度 第1期	153 (26.9)	182 (32.0)	124 (21.8)	106 (18.7)	3 (0.5)	33	601	335	(59.0)	(59.3)
第2期	153 (27.0)	171 (30.2)	124 (21.9)	110 (19.4)	9 (1.6)	34	601	324	(57.1)	(58.1)
第3期	151 (26.4)	178 (31.2)	119 (20.8)	106 (18.6)	17 (3.0)	30	601	329	(57.6)	(59.4)
第4期	152 (26.5)	175 (30.5)	121 (21.1)	107 (18.6)	19 (3.3)	27	601	327	(57.0)	(58.9)
平成20年度 第1期	144 (24.6)	173 (29.5)	135 (23.0)	106 (18.1)	28 (4.8)	15	601	317	(54.1)	(56.8)
第2期	143 (24.6)	164 (28.2)	130 (22.3)	114 (19.6)	31 (5.3)	19	601	307	(52.7)	(55.7)
第3期	139 (23.8)	162 (27.8)	133 (22.8)	114 (19.6)	35 (6.0)	18	601	301	(51.6)	(54.9)
第4期	143 (24.3)	168 (28.6)	129 (21.9)	108 (18.4)	40 (6.8)	13	601	311	(52.9)	(56.8)
平成21年度 第1期	142 (24.7)	164 (28.5)	132 (22.9)	97 (16.8)	41 (7.1)	25	601	306	(53.1)	(57.2)
第2期	143 (24.7)	171 (29.5)	125 (21.6)	98 (16.9)	43 (7.4)	21	601	314	(54.1)	(58.5)
第3期	138 (23.8)	158 (27.2)	132 (22.7)	107 (18.4)	46 (7.9)	20	601	296	(50.9)	(55.3)
第4期	140 (24.0)	163 (27.9)	130 (22.3)	103 (17.6)	48 (8.2)	17	601	303	(51.9)	(56.5)
平成22年度 第1期	139 (23.6)	164 (27.8)	120 (20.4)	115 (19.5)	51 (8.7)	12	601	303	(51.4)	(56.3)
第2期	136 (23.1)	161 (27.3)	125 (21.2)	112 (19.0)	55 (9.3)	12	601	297	(50.4)	(55.6)
第3期	135 (23.1)	148 (25.3)	128 (21.9)	115 (19.7)	58 (9.9)	17	601	283	(48.5)	(53.8)
第4期	137 (23.3)	148 (25.2)	131 (22.3)	108 (18.4)	64 (10.9)	13	601	285	(48.5)	(54.4)
平成23年度 第1期	135 (23.1)	156 (26.7)	121 (20.7)	107 (18.3)	65 (11.1)	17	601	291	(49.8)	(56.1)
第2期	139 (23.8)	149 (25.6)	122 (20.9)	107 (18.4)	66 (11.3)	18	601	288	(49.4)	(55.7)
第3期	137 (23.4)	151 (25.8)	118 (20.1)	111 (18.9)	69 (11.8)	15	601	288	(49.1)	(55.7)
第4期	137 (23.5)	147 (25.2)	121 (20.7)	108 (18.5)	71 (12.2)	17	601	284	(48.6)	(55.4)

(): 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-6-5. HIV-RNA量の推移（平成19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19年度 第1期	414 (76.1)	27 (5.0)	50 (9.2)	50 (9.2)	3 (0.6)	57	601	50	50	
第2期	414 (75.4)	24 (4.4)	56 (10.2)	46 (8.4)	9 (1.6)	52	601	50	50	
第3期	426 (76.3)	24 (4.3)	47 (8.4)	44 (7.9)	17 (3.0)	43	601	50	50	
第4期	362 (73.1)	24 (4.8)	47 (9.5)	43 (8.7)	19 (3.8)	106	601	56	50	
平成20年度 第1期	408 (74.3)	35 (6.4)	44 (8.0)	34 (6.2)	28 (5.1)	52	601	50	50	
第2期	416 (75.1)	23 (4.2)	47 (8.5)	37 (6.7)	31 (5.6)	47	601	50	47	
第3期	428 (77.0)	15 (2.7)	44 (7.9)	34 (6.1)	35 (6.3)	45	601	50	41	
第4期	379 (75.3)	21 (4.2)	37 (7.4)	26 (5.2)	40 (8.0)	98	601	50	50	
平成21年度 第1期	438 (78.6)	16 (2.9)	31 (5.6)	31 (5.6)	41 (7.4)	44	601	40	40	
第2期	436 (79.3)	15 (2.7)	34 (6.2)	22 (4.0)	43 (7.8)	51	601	40	40	
第3期	451 (79.4)	16 (2.8)	27 (4.8)	28 (4.9)	46 (8.1)	33	601	40	40	
第4期	402 (79.9)	10 (2.0)	23 (4.6)	20 (4.0)	48 (9.5)	98	601	40	検出せず	
平成22年度 第1期	463 (82.2)	7 (1.2)	31 (5.5)	11 (2.0)	51 (9.1)	38	601	検出せず	検出せず	
第2期	459 (81.8)	12 (2.1)	23 (4.1)	12 (2.1)	55 (9.8)	40	601	検出せず	検出せず	
第3期	461 (81.9)	9 (1.6)	14 (2.5)	21 (3.7)	58 (10.3)	38	601	40	検出せず	
第4期	407 (79.5)	10 (2.0)	13 (2.5)	18 (3.5)	64 (12.5)	89	601	40	検出せず	
平成23年度 第1期	452 (80.0)	13 (2.3)	22 (3.9)	13 (2.3)	65 (11.5)	36	601	検出せず	検出せず	
第2期	460 (80.8)	10 (1.8)	20 (3.5)	13 (2.3)	66 (11.6)	32	601	検出せず	検出せず	
第3期	454 (80.5)	11 (2.0)	20 (3.5)	10 (1.8)	69 (12.2)	37	601	検出せず	検出せず	
第4期	431 (78.5)	8 (1.5)	24 (4.4)	15 (2.7)	71 (12.9)	52	601	検出せず	検出せず	

() : 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-6-6. 抗HIV薬の併用区分の推移（平成19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 2剤	NRTI 2剤+ PI 1・2剤	NRTI 2剤+ NNRTI	INSTI	その他	AIDS 発病・ 死亡	不明	
平成19年度 第1期	74 (12.8)	45 (7.8)	31 (5.3)	267 (46.0)	113 (19.5)	0 (0.0)	50 (8.6)	3	18	601
第2期	75 (13.1)	45 (7.8)	29 (5.1)	259 (45.1)	115 (20.0)	0 (0.0)	51 (8.9)	9	18	601
第3期	71 (12.4)	43 (7.5)	27 (4.7)	262 (45.8)	116 (20.3)	0 (0.0)	53 (9.3)	17	12	601
第4期	69 (12.1)	39 (6.8)	28 (4.9)	267 (46.8)	114 (20.0)	4 (0.7)	49 (8.6)	19	12	601
平成20年度 第1期	67 (11.9)	33 (5.9)	29 (5.2)	268 (47.6)	109 (19.4)	5 (0.9)	52 (9.2)	28	10	601
第2期	66 (11.8)	35 (6.3)	28 (5.0)	263 (47.0)	106 (18.9)	12 (2.1)	50 (8.9)	31	10	601
第3期	61 (10.9)	36 (6.4)	27 (4.8)	256 (45.8)	105 (18.8)	29 (5.2)	45 (8.1)	35	7	601
第4期	60 (10.9)	31 (5.7)	24 (4.4)	246 (44.9)	102 (18.6)	41 (7.5)	44 (8.0)	40	13	601
平成21年度 第1期	62 (11.2)	28 (5.0)	22 (4.0)	241 (43.4)	110 (19.8)	45 (8.1)	47 (8.5)	41	5	601
第2期	61 (11.0)	29 (5.2)	19 (3.4)	231 (41.7)	110 (19.9)	55 (9.9)	49 (8.8)	43	4	601
第3期	60 (10.9)	26 (4.7)	19 (3.4)	220 (39.9)	106 (19.2)	73 (13.2)	48 (8.7)	46	3	601
第4期	56 (10.3)	24 (4.4)	18 (3.3)	218 (39.9)	104 (19.0)	79 (14.5)	47 (8.6)	48	7	601
平成22年度 第1期	53 (9.7)	26 (4.8)	17 (3.1)	211 (38.7)	107 (19.6)	91 (16.7)	40 (7.3)	51	5	601
第2期	52 (9.6)	26 (4.8)	17 (3.1)	204 (37.8)	105 (19.4)	98 (18.1)	38 (7.0)	55	6	601
第3期	49 (9.1)	28 (5.2)	15 (2.8)	196 (36.4)	103 (19.1)	108 (20.0)	40 (7.4)	58	4	601
第4期	49 (9.3)	26 (4.9)	16 (3.0)	183 (34.7)	99 (18.8)	118 (22.3)	37 (7.0)	64	9	601
平成23年度 第1期	45 (8.4)	26 (4.9)	14 (2.6)	184 (34.4)	97 (18.1)	136 (25.4)	33 (6.2)	65	1	601
第2期	43 (8.1)	23 (4.3)	15 (2.8)	182 (34.1)	97 (18.2)	138 (25.8)	36 (6.7)	66	1	601
第3期	42 (7.9)	22 (4.1)	14 (2.6)	174 (32.8)	96 (18.1)	148 (27.9)	35 (6.6)	69	1	601
第4期	40 (7.6)	19 (3.6)	14 (2.7)	173 (32.9)	90 (17.1)	159 (30.2)	31 (5.9)	71	4	601

() : 各行の計より不明を除いた数を分母とする%

表4-6-7. 抗HIV薬の服用状況の推移（平成19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19年度 第1期	421 (92.5)	16 (3.5)	10 (2.2)	4 (0.9)	4 (0.9)	6	119	18	3	601
第2期	420 (93.3)	12 (2.7)	10 (2.2)	3 (0.7)	5 (1.1)	4	120	18	9	601
第3期	422 (93.0)	17 (3.7)	7 (1.5)	4 (0.9)	4 (0.9)	4	114	12	17	601
第4期	421 (92.7)	17 (3.7)	7 (1.5)	3 (0.7)	6 (1.3)	8	108	12	19	601
平成20年度 第1期	430 (93.7)	16 (3.5)	5 (1.1)	5 (1.1)	3 (0.7)	4	100	10	28	601
第2期	427 (93.8)	16 (3.5)	5 (1.1)	3 (0.7)	4 (0.9)	4	101	10	31	601
第3期	430 (93.7)	15 (3.3)	7 (1.5)	4 (0.9)	3 (0.7)	3	97	7	35	601
第4期	424 (93.6)	15 (3.3)	5 (1.1)	5 (1.1)	4 (0.9)	4	91	13	40	601
平成21年度 第1期	433 (93.7)	14 (3.0)	7 (1.5)	4 (0.9)	4 (0.9)	3	90	5	41	601
第2期	434 (94.1)	13 (2.8)	8 (1.7)	3 (0.7)	3 (0.7)	3	90	4	43	601
第3期	438 (94.6)	12 (2.6)	5 (1.1)	3 (0.6)	5 (1.1)	3	86	3	46	601
第4期	439 (94.8)	13 (2.8)	6 (1.3)	2 (0.4)	3 (0.6)	3	80	7	48	601
平成22年度 第1期	432 (94.9)	15 (3.3)	4 (0.9)	1 (0.2)	3 (0.7)	11	79	5	51	601
第2期	429 (95.1)	16 (3.5)	2 (0.4)	1 (0.2)	3 (0.7)	11	78	6	55	601
第3期	430 (94.9)	14 (3.1)	3 (0.7)	2 (0.4)	4 (0.9)	9	77	4	58	601
第4期	427 (96.4)	10 (2.3)	2 (0.5)	1 (0.2)	3 (0.7)	10	75	9	64	601
平成23年度 第1期	445 (96.5)	9 (2.0)	4 (0.9)	0 (0.0)	3 (0.7)	3	71	1	65	601
第2期	446 (95.9)	10 (2.2)	3 (0.6)	1 (0.2)	5 (1.1)	3	66	1	66	601
第3期	447 (96.3)	8 (1.7)	3 (0.6)	0 (0.0)	6 (1.3)	3	64	1	69	601
第4期	444 (96.3)	8 (1.7)	4 (0.9)	0 (0.0)	5 (1.1)	6	59	4	71	601

(): 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4-6-8. 抗HIV薬の副作用の推移（平成19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)
	第2期	139 (30.6)	266 (58.6)	49 (10.8)	454	18 (4.0)	36 (7.9)	6 (1.3)	10 (2.2)
	第3期	137 (29.9)	276 (60.3)	45 (9.8)	458	15 (3.3)	39 (8.5)	4 (0.9)	9 (2.0)
	第4期	131 (28.4)	281 (60.8)	50 (10.8)	462	14 (3.0)	37 (8.0)	4 (0.9)	8 (1.7)
平成20年度	第1期	144 (31.1)	301 (65.0)	18 (3.9)	463	20 (4.3)	30 (6.5)	4 (0.9)	8 (1.7)
	第2期	147 (32.0)	296 (64.5)	16 (3.5)	459	20 (4.4)	30 (6.5)	3 (0.7)	8 (1.7)
	第3期	144 (31.2)	304 (65.8)	14 (3.0)	462	20 (4.3)	25 (5.4)	5 (1.1)	6 (1.3)
	第4期	133 (29.1)	306 (67.0)	18 (3.9)	457	22 (4.8)	25 (5.5)	3 (0.7)	7 (1.5)
平成21年度	第1期	127 (27.3)	321 (69.0)	17 (3.7)	465	11 (2.4)	26 (5.6)	3 (0.6)	9 (1.9)
	第2期	122 (26.3)	324 (69.8)	18 (3.9)	464	7 (1.5)	30 (6.5)	4 (0.9)	10 (2.2)
	第3期	124 (26.6)	328 (70.4)	14 (3.0)	466	8 (1.7)	28 (6.0)	3 (0.6)	8 (1.7)
	第4期	114 (24.5)	336 (72.1)	16 (3.4)	466	8 (1.7)	26 (5.6)	4 (0.9)	7 (1.5)
平成22年度	第1期	128 (27.5)	328 (70.4)	10 (2.1)	466	14 (3.0)	25 (5.4)	1 (0.2)	7 (1.5)
	第2期	126 (27.3)	326 (70.6)	10 (2.2)	462	14 (3.0)	26 (5.6)	1 (0.2)	8 (1.7)
	第3期	122 (26.4)	330 (71.4)	10 (2.2)	462	12 (2.6)	23 (5.0)	2 (0.4)	7 (1.5)
	第4期	115 (25.4)	327 (72.2)	11 (2.4)	453	12 (2.6)	21 (4.6)	2 (0.4)	7 (1.5)
平成22年度	第1期	124 (26.7)	323 (69.6)	17 (3.7)	464	14 (3.0)	18 (3.9)	2 (0.4)	4 (0.9)
	第2期	125 (26.7)	327 (69.9)	16 (3.4)	468	14 (3.0)	18 (3.8)	4 (0.9)	3 (0.6)
	第3期	123 (26.3)	327 (70.0)	17 (3.6)	467	17 (3.6)	17 (3.6)	5 (1.1)	4 (0.9)
	第4期	123 (26.3)	328 (70.2)	16 (3.4)	467	16 (3.4)	18 (3.9)	4 (0.9)	6 (1.3)

	副作用（項目別）								
	血尿	しびれ	皮疹	頭痛	中枢神経症状	リボストロフィー	黄疸	その他	
平成19年度	第1期	9 (2.3)	9 (2.3)	9 (2.3)	5 (1.3)	—	—	—	20 (5.0)
	第2期	3 (0.7)	6 (1.3)	14 (3.1)	9 (2.0)	18 (4.0)	36 (7.9)	27 (5.9)	20 (4.4)
	第3期	1 (0.2)	6 (1.3)	11 (2.4)	8 (1.7)	17 (3.7)	37 (8.1)	26 (5.7)	17 (3.7)
	第4期	1 (0.2)	5 (1.1)	11 (2.4)	6 (1.3)	15 (3.2)	37 (8.0)	27 (5.8)	17 (3.7)
平成20年度	第1期	2 (0.4)	7 (1.5)	6 (1.3)	7 (1.5)	20 (4.3)	43 (9.3)	27 (5.8)	30 (6.5)
	第2期	4 (0.9)	7 (1.5)	8 (1.7)	7 (1.5)	19 (4.1)	42 (9.2)	26 (5.7)	32 (7.0)
	第3期	3 (0.6)	6 (1.3)	7 (1.5)	9 (1.9)	19 (4.1)	43 (9.3)	28 (6.1)	28 (6.1)
	第4期	3 (0.7)	7 (1.5)	5 (1.1)	10 (2.2)	18 (3.9)	42 (9.2)	25 (5.5)	26 (5.7)
平成21年度	第1期	0 (0.0)	5 (1.1)	9 (1.9)	10 (2.2)	12 (2.6)	40 (8.6)	26 (5.6)	25 (5.4)
	第2期	0 (0.0)	6 (1.3)	9 (1.9)	11 (2.4)	12 (2.6)	39 (8.4)	25 (5.4)	22 (4.7)
	第3期	2 (0.4)	7 (1.5)	9 (1.9)	11 (2.4)	10 (2.1)	39 (8.4)	26 (5.6)	26 (5.6)
	第4期	0 (0.0)	7 (1.5)	8 (1.7)	13 (2.8)	11 (2.4)	38 (8.2)	23 (4.9)	22 (4.7)
平成22年度	第1期	1 (0.2)	5 (1.1)	7 (1.5)	8 (1.7)	14 (3.0)	49 (10.5)	27 (5.8)	20 (4.3)
	第2期	1 (0.2)	4 (0.9)	6 (1.3)	9 (1.9)	11 (2.4)	49 (10.6)	27 (5.8)	16 (3.5)
	第3期	1 (0.2)	4 (0.9)	7 (1.5)	7 (1.5)	13 (2.8)	48 (10.4)	26 (5.6)	17 (3.7)
	第4期	2 (0.4)	5 (1.1)	6 (1.3)	9 (2.0)	11 (2.4)	47 (10.4)	25 (5.5)	13 (2.9)
平成23年度	第1期	2 (0.4)	9 (1.9)	10 (2.2)	9 (1.9)	17 (3.7)	45 (9.7)	24 (5.2)	18 (3.9)
	第2期	2 (0.4)	10 (2.1)	7 (1.5)	11 (2.4)	19 (4.1)	45 (9.6)	24 (5.1)	21 (4.5)
	第3期	2 (0.4)	10 (2.1)	8 (1.7)	9 (1.9)	23 (4.9)	46 (9.9)	24 (5.1)	21 (4.5)
	第4期	3 (0.6)	10 (2.1)	11 (2.4)	9 (1.9)	21 (4.5)	45 (9.6)	24 (5.1)	17 (3.6)

() : 抗HIV薬投与ありにしめる%

7. 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4-7-1. 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4-7-2. 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4-7-3. 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4-7-4. 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4-7-5. 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4-7-6. 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4-7-7. 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4-7-1 (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				平成23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	第1期	第2期	第3期	第4期	
投与なし(投与歴なし)																									3644
→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	28	27	26	24	
→NRTI 2剤	0	0	0	0	0	0	1	0	0	0	0	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	1	0	0	0	45
→NRTI 2剤+NNRTI	1	0	0	0	1	0	1	1	1	0	2	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	24
投与なし(投与歴あり)																									1852
→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	15	17	16	15	35
→NRTI 2剤	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	0	0	0	144
→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	2	1	1	0	42
→NRTI 2剤+NNRTI	0	3	0	1	0	2	0	1	1	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	15
→INSTI	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	3	2	0	2	0	2	0	1	1	2	1	0	1	
NRTI 1剤																									359
→NRTI 1剤	2	5	3	3	3	3	3	3	2	2	2	2	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	0	0	34
→NRTI 2剤	0	0	0	0	0	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	22
→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	0	0	0	0	
NRTI 2剤																									3236
→NRTI 2剤	31	32	32	32	25	25	23	23	24	24	23	21	20	17	17	16	13	15	13	13	11	12	12	12	181
→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	3	0	0	0	41
→NRTI 2剤+NNRTI	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	75
→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	0	0	0	0	
NRTI 2剤+PI 1・2剤																									10709
→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	128	138	132	129	10007
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	120	133	130	129	435
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	6	4	2	0	267
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	2	1	0	0	107
→NRTI 2剤+NNRTI	0	2	0	0	4	1	1	0	1	0	0	0	2	1	0	1	1	0	0	0	3	0	0	0	78
→INSTI	0	0	0	0	0	0	0	2	2	3	10	3	8	8	7	4	3	4	7	8	3	1	3	2	117
→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	1	0	1	0	
NRTI 2剤+NNRTI																									3499
→NRTI 2剤+NNRTI	88	83	88	88	84	91	90	87	84	82	80	78	78	82	81	80	76	80	78	76	69	73	71	67	66
→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	0	0	0	1	30
→INSTI	0	0	0	0	0	0	0	1	0	4	2	2	0	2	3	0	3	2	3	1	3	0	2	2	34
→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	0	0	0	0	
INSTI																									994
→INSTI	0	0	0	0	0	0	0	0	2	5	11	26	29	39	51	64	66	77	80	91	100	114	117	122	8
→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	1	0	0	1	4
→NRTI 2剤+NNRTI	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	3	0	0	0	0	0	1	0	0	0	0	0	
→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	1	0	0	0	
その他	49	45	47	43	46	37	39	40	43	41	39	33	40	40	40	39	44	32	33	32	35	28	29	29	2347
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	190	191	194	196	6161
不明	24	18	16	14	21	13	11	12	12	7	8	12	15	4	3	5	7	4	3	6	7	1	1	4	1771
計	605	605	605	605	605	605	605	605	605	605	605	605	605	605	605	605	605	605	605	605	605	605	605	605	35695

表4-7-2. 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					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				
	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)	2608	447	439	431	0.000	1533	353	348	342	0.860
→NRTI 2 剤	15	368	389	447	0.013	9	368	358	447	0.020
→NRTI 2 剤+PI 1・2 剤	39	272	334	375	0.000	25	199	231	293	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)	1368	348	340	338	0.000	1090	318	313	311	0.259
→NRTI 2 剤	31	313	341	344	0.302	22	308	330	340	0.252
→NRTI 2 剤+PI 1・2 剤	125	226	289	300	0.000	103	205	236	275	0.000
→NRTI 2 剤+NNRTI	38	212	201	193	0.273	32	181	156	182	0.127
→INSTI	9	245	266	293	0.570	9	245	266	293	0.570
NRTI 2 剤										
→NRTI 2 剤	2733	387	387	387	0.328	1815	337	339	338	0.000
→NRTI 2 剤+PI 1・2 剤	160	270	298	316	0.000	121	241	289	294	0.000
→NRTI 2 剤+NNRTI	37	213	225	236	0.584	33	212	225	235	0.486
→投与なし(投与歴あり)	64	370	339	311	0.011	46	319	293	286	0.199
NRTI 2 剤+PI 1・2 剤										
→NRTI 2 剤+PI 1・2 剤	9087	403	408	411	0.000	5787	316	325	329	0.000
内訳 変更薬剤なし	8456	408	413	415	0.000	5331	320	329	332	0.000
変更薬剤 1 剤	386	358	365	383	0.047	274	296	300	317	0.000
変更薬剤 2 剤以上	245	287	280	281	0.017	182	229	232	237	0.009
→NRTI 2 剤+NNRTI	90	397	403	398	0.944	60	338	323	344	0.337
→INSTI	73	384	396	424	0.382	47	270	303	291	0.024
→投与なし(投与歴あり)	87	427	331	324	0.000	49	288	231	233	0.006
NRTI 2 剤+NNRTI										
→NRTI 2 剤+NNRTI	2940	396	401	403	0.036	1968	321	329	331	0.000
→NRTI 2 剤+PI 1・2 剤	57	276	295	306	0.632	42	223	240	265	0.002
→INSTI	27	313	289	284	0.481	21	226	244	239	0.490
→投与なし(投与歴あり)	27	279	209	203	0.004	22	261	180	184	0.038
INSTI										
→INSTI	802	345	353	351	0.000	584	278	286	288	0.000

抗HIV薬の併用区分の変更	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					D. 平成9年度～平成13年度				
	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)	1688	405	397	389	0.000	1374	467	457	451	0.000
→NRTI 2 剤	11	374	389	476	0.032	13	374	485	476	0.011
→NRTI 2 剤+PI 1・2 剤	34	244	293	359	0.000	24	333	426	465	0.001
→NRTI 2 剤+NNRTI	20	191	194	243	0.068	6	244	299	269	0.219
投与なし(投与歴あり)										
→投与なし(投与歴あり)	1004	329	317	316	0.000	400	353	340	344	0.017
→NRTI 2 剤	14	300	330	322	0.542	26	310	330	326	0.449
→NRTI 2 剤+PI 1・2 剤	99	205	243	275	0.000	45	292	331	346	0.026
→NRTI 2 剤+NNRTI	31	199	166	187	0.187	6	142	220	194	0.438
→INSTI	9	245	266	293	0.570	0	-	-	-	-
NRTI 2 剤										
→NRTI 2 剤	1113	351	349	349	0.319	1728	377	378	379	0.817
→NRTI 2 剤+PI 1・2 剤	114	258	291	318	0.000	134	262	303	315	0.000
→NRTI 2 剤+NNRTI	31	212	225	219	0.695	27	212	222	236	0.457
→投与なし(投与歴あり)	37	363	339	285	0.005	46	350	346	308	0.201
NRTI 2 剤+PI 1・2 剤										
→NRTI 2 剤+PI 1・2 剤	1940	277	287	291	0.016	3433	361	370	378	0.000
内訳 変更薬剤なし	1706	285	292	296	0.268	3155	369	380	384	0.000
変更薬剤 1 剤	113	258	277	297	0.002	171	291	308	325	0.001
変更薬剤 2 剤以上	121	191	208	224	0.009	107	192	208	227	0.025
→NRTI 2 剤+NNRTI	26	225	296	324	0.124	44	388	375	391	0.810
→INSTI	11	86	140	197	0.019	0	-	-	-	-
→投与なし(投与歴あり)	38	334	290	294	0.026	39	389	355	324	0.034
NRTI 2 剤+NNRTI										
→NRTI 2 剤+NNRTI	253	284	284	283	0.991	305	339	342	331	0.194
→NRTI 2 剤+PI 1・2 剤	21	171	215	261	0.019	19	252	243	243	0.424
→INSTI	5	159	172	196	1.000	0	-	-	-	-
→投与なし(投与歴あり)	4	366	276	277	0.875	6	256	212	229	0.313
INSTI										
→INSTI	37	187	246	255	0.003	0	-	-	-	-

* 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4-7-2(続き) 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 前の時点 →その時点	E. 平成14年度～平成18年度					F. 平成19年度～平成23年度				
	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	
投与なし(投与歴なし)										
→投与なし(投与歴なし)	804	413	405	397	0.000	430	416	415	405	0.001
→NRTI 2剤	1	217	101	163	1.000	1	137	389	272	1.000
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	11	199	211	278	0.141	4	263	414	416	0.125
→NRTI 2剤+NNRTI	8	199	233	272	0.078	6	169	126	234	1.000
投与なし(投与歴あり)										
→投与なし(投与歴あり)	661	329	320	312	0.000	307	388	381	378	0.369
→NRTI 2剤	4	366	302	440	0.875	1	300	432	346	1.000
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	57	198	262	290	0.000	23	213	217	217	0.064
→NRTI 2剤+NNRTI	27	209	164	187	0.179	5	361	338	418	0.625
→INSTI	0	—	—	—	—	9	245	266	293	0.570
NRTI 2剤										
→NRTI 2剤	743	402	401	398	0.121	262	419	421	420	0.236
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	17	277	229	390	0.089	9	303	306	413	0.910
→NRTI 2剤+NNRTI	10	289	259	240	0.846	0	—	—	—	—
→投与なし(投与歴あり)	14	513	422	377	0.007	4	364	307	277	0.625
NRTI 2剤+PI 1・2剤										
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	3038	425	426	424	0.283	2616	435	439	440	0.032
内訳										
変更薬剤なし	2815	430	431	429	0.311	2486	436	440	441	0.047
変更薬剤 1剤	130	411	408	415	0.818	85	406	387	410	0.872
変更薬剤 2剤以上	93	316	340	315	0.533	45	435	438	443	0.200
→NRTI 2剤+NNRTI	35	478	515	463	0.714	11	231	250	305	0.278
→INSTI	0	—	—	—	—	73	384	396	424	0.382
→投与なし(投与歴あり)	40	506	337	340	0.000	8	241	234	210	0.023
NRTI 2剤+NNRTI										
→NRTI 2剤+NNRTI	1367	394	397	402	0.179	1268	412	415	417	0.248
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	29	316	295	355	0.512	9	394	432	339	0.496
→INSTI	0	—	—	—	—	27	313	289	284	0.481
→投与なし(投与歴あり)	19	268	194	165	0.045	2	581	552	372	0.500
INSTI										
→INSTI	0	—	—	—	—	802	345	353	351	0.000

* 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4-7-3. 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	A. 全対象者					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				
	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	
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)	2417	2300	2400	2300	0.000	1487	4400	4500	4400	0.000
→NRTI 2剤	10	26300	4600	560	0.002	8	57500	17300	1050	0.008
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	37	9400	450	200	0.000	25	20000	590	200	0.000
→NRTI 2剤+NNRTI	21	40000	730	200	0.006	21	40000	730	200	0.006
投与なし(投与歴あり)										
→投与なし(投与歴あり)	1327	3400	3800	3200	0.000	1082	4500	5650	4400	0.001
→NRTI 2剤	23	640	900	420	0.694	21	400	570	210	0.602
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	120	18000	415	200	0.000	103	25000	500	200	0.000
→NRTI 2剤+NNRTI	35	18000	390	79	0.000	32	17500	400	108	0.000
→INSTI	10	16500	67	0	0.002	10	16500	67	0	0.002
NRTI 2剤										
→NRTI 2剤	2402	200	200	200	0.439	1740	310	400	340	0.440
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	126	3800	340	200	0.000	108	4750	460	200	0.000
→NRTI 2剤+NNRTI	39	2900	200	200	0.000	35	4900	200	200	0.001
→投与なし(投与歴あり)	58	1080	2600	2881	0.004	43	1500	3500	3400	0.004
NRTI 2剤+PI 1・2剤										
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	8600	130	100	80	0.018	5640	200	200	200	0.066
内訳 変更薬剤なし	8009	110	92	72	0.314	5194	200	200	168	0.708
変更薬剤 1剤	371	200	200	200	0.309	273	200	200	200	0.281
変更薬剤 2剤以上	220	705	200	200	0.000	173	1300	200	200	0.000
→NRTI 2剤+NNRTI	87	200	200	200	0.016	58	200	200	200	0.032
→INSTI	73	0	0	0	0.000	47	0	0	0	0.001
→投与なし(投与歴あり)	80	200	7250	3750	0.004	48	795	14500	9000	0.038
NRTI 2剤+NNRTI										
→NRTI 2剤+NNRTI	2904	25	25	25	0.000	1941	25	25	25	0.003
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	55	200	200	120	0.138	41	200	420	200	0.043
→INSTI	27	0	0	0	0.508	21	0	0	0	0.508
→投与なし(投与歴あり)	23	25	9200	8800	0.000	19	61	9200	8880	0.000
INSTI										
→INSTI	797	0	0	0	0.002	585	0	0	0	0.001

抗HIV薬の併用区分の変更	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					D. 平成9年度～平成13年度				
	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	
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)	1628	5800	6000	5800	0.000	1244	2500	2600	2500	0.016
→NRTI 2剤	10	26300	4600	560	0.002	8	26300	4600	1050	0.008
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	34	15000	520	200	0.000	22	18500	415	200	0.010
→NRTI 2剤+NNRTI	21	40000	730	200	0.006	7	14000	200	200	0.016
投与なし(投与歴あり)										
→投与なし(投与歴あり)	990	9250	10000	8650	0.003	369	2500	3000	2400	0.005
→NRTI 2剤	13	3000	5500	1600	0.486	18	1055	920	430	0.446
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	99	30000	1600	200	0.000	41	13000	1200	200	0.001
→NRTI 2剤+NNRTI	31	24000	390	79	0.000	5	28000	210	200	0.313
→INSTI	9	17000	44	0	0.004	0	-	-	-	-
NRTI 2剤										
→NRTI 2剤	1066	2200	2300	1900	0.096	1481	410	430	400	0.719
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	101	6500	600	200	0.000	101	4900	420	200	0.000
→NRTI 2剤+NNRTI	32	6950	200	200	0.000	30	6100	200	200	0.003
→投与なし(投与歴あり)	36	2900	6605	5600	0.033	40	1600	3100	3481	0.039
NRTI 2剤+PI 1・2剤										
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	1839	3000	2300	2100	0.000	3063	200	200	200	0.531
内訳 変更薬剤なし	1614	2700	2335	2100	0.009	2813	200	200	200	0.369
変更薬剤 1剤	109	4800	2660	2400	0.054	160	200	200	200	0.505
変更薬剤 2剤以上	116	10000	1100	1850	0.000	90	8700	1650	2050	0.000
→NRTI 2剤+NNRTI	25	10000	200	200	0.020	41	200	200	200	0.395
→INSTI	11	17000	56	50	0.001	0	-	-	-	-
→投与なし(投与歴あり)	37	13000	26000	25000	0.393	35	1580	13000	3100	0.435
NRTI 2剤+NNRTI										
→NRTI 2剤+NNRTI	251	1400	960	710	0.000	297	200	200	200	0.989
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	21	4600	1400	480	0.001	17	3200	1400	1400	0.140
→INSTI	5	3600	79	0	0.188	0	-	-	-	-
→投与なし(投与歴あり)	4	5600	14100	18000	0.250	4	200	1850	2200	0.500
INSTI										
→INSTI	37	5200	47	40	0.000	0	-	-	-	-

* 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4-7-3(続き). 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	E. 平成14年度～平成18年度					F. 平成19年度～平成23年度				
	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	
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)	750	2200	2300	2155	0.001	423	920	920	900	0.003
→NRTI 2剤	1	170000	190000	520	1.000	1	4200	88	51	1.000
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	11	8800	1900	25	0.001	4	6300	135	10	0.125
→NRTI 2剤+NNRTI	8	60500	735	47	0.008	6	41200	11250	622	1.000
投与なし(投与歴あり)										
→投与なし(投与歴あり)	646	5700	6950	5400	0.023	312	1200	1200	990	0.050
→NRTI 2剤	4	155	68	425	0.375	1	20	0	0	1.000
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	56	18000	375	77	0.000	23	23000	200	99	0.000
→NRTI 2剤+NNRTI	26	18000	295	25	0.000	4	6013	44710	50	0.375
→INSTI	0	—	—	—	—	10	16500	67	0	0.002
NRTI 2剤										
→NRTI 2剤	670	200	142	110	0.959	251	40	40	25	0.046
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	17	2400	600	58	0.001	8	117	23	23	0.063
→NRTI 2剤+NNRTI	9	1300	25	25	0.195	0	—	—	—	—
→投与なし(投与歴あり)	14	636	1130	1960	0.129	4	367	198	301	0.625
NRTI 2剤+PI 1・2剤										
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	2948	25	25	25	0.426	2589	25	20	20	0.000
内訳 変更薬剤なし	2735	25	25	25	0.850	2461	25	20	20	0.000
変更薬剤 1剤	125	25	25	25	0.566	86	25	25	25	0.357
変更薬剤 2剤以上	88	105	25	25	0.031	42	25	25	25	0.873
→NRTI 2剤+NNRTI	35	200	25	25	0.050	11	25	25	25	0.313
→INSTI	0	—	—	—	—	73	0	0	0	0.000
→投与なし(投与歴あり)	36	71	6650	3750	0.003	9	25	6670	4000	0.148
NRTI 2剤+NNRTI										
→NRTI 2剤+NNRTI	1371	25	25	25	0.160	1236	20	0	0	0.000
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	29	25	25	25	0.519	9	80	25	25	0.938
→INSTI	0	—	—	—	—	27	0	0	0	0.508
→投与なし(投与歴あり)	17	25	20400	13000	0.000	2	25	25	245120	0.500
INSTI										
→INSTI	0	—	—	—	—	797	0	0	0	0.002

* 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4-7-4. 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					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				
	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	13	—	92.3	92.3	—	8	—	100.0	100.0	—
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	39	—	84.6	89.7	—	24	—	87.5	91.7	—
→NRTI 2剤+NNRTI	22	—	100.0	81.8	—	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	29	—	79.3	79.3	—	17	—	88.2	88.2	—
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	126	—	86.5	84.1	—	97	—	84.5	81.4	—
→NRTI 2剤+NNRTI	38	—	89.5	92.1	—	29	—	86.2	89.7	—
→INSTI	13	—	69.2	84.6	—	10	—	60.0	80.0	—
NRTI 2剤										
→NRTI 2剤	2823	84.2	84.2	84.6	0.434	1762	83.5	83.5	84.4	0.192
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	158	84.2	86.7	86.1	0.574	111	84.7	86.5	84.7	1.000
→NRTI 2剤+NNRTI	34	82.4	97.1	94.1	0.125	30	80.0	96.7	93.3	0.125
→投与なし(投与歴あり)	70	65.7	—	—	—	50	68.0	—	—	—
NRTI 2剤+PI 1・2剤										
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	9649	89.9	89.8	89.6	0.225	5778	87.9	88.1	87.7	0.591
内訳										
変更薬剤なし	9008	90.4	90.2	89.9	0.029	5343	88.5	88.5	88.0	0.144
変更薬剤 1剤	400	85.5	86.8	88.3	0.062	266	84.2	86.5	87.6	0.059
変更薬剤 2剤以上	241	75.9	80.1	79.7	0.119	169	72.8	78.1	77.5	0.133
→NRTI 2剤+NNRTI	90	82.2	86.7	85.6	0.549	58	75.9	81.0	79.3	0.727
→INSTI	73	93.2	97.3	97.3	0.375	46	91.3	95.7	97.8	0.250
→投与なし(投与歴あり)	106	73.6	—	—	—	62	64.5	—	—	—
NRTI 2剤+NNRTI										
→NRTI 2剤+NNRTI	3247	97.0	96.8	96.3	0.017	2023	96.6	96.4	95.8	0.055
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	54	88.9	87.0	90.7	1.000	38	86.8	89.5	94.7	0.375
→INSTI	28	89.3	85.7	85.7	1.000	21	85.7	81.0	81.0	1.000
→投与なし(投与歴あり)	32	81.3	—	—	—	23	78.3	—	—	—
INSTI										
→INSTI	850	94.1	94.7	94.5	0.628	605	92.9	93.4	93.1	0.856

抗HIV薬の併用区分の変更	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					D. 平成9年度～平成13年度				
	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	10	—	100.0	100.0	—	11	—	90.9	90.9	—
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	32	—	81.3	87.5	—	22	—	77.3	86.4	—
→NRTI 2剤+NNRTI	19	—	100.0	78.9	—	6	—	100.0	83.3	—
投与なし(投与歴あり)										
→投与なし(投与歴あり)	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
→NRTI 2剤	11	—	81.8	90.9	—	23	—	78.3	78.3	—
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	94	—	84.0	80.9	—	40	—	80.0	77.5	—
→NRTI 2剤+NNRTI	28	—	85.7	89.3	—	6	—	83.3	83.3	—
→INSTI	9	—	55.6	77.8	—	0	—	—	—	—
NRTI 2剤										
→NRTI 2剤	1102	81.6	81.0	81.7	0.926	1655	82.7	82.4	83.2	0.454
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	107	84.1	88.8	85.0	1.000	128	82.0	85.2	86.7	0.228
→NRTI 2剤+NNRTI	27	77.8	96.3	92.6	0.125	24	75.0	95.8	91.7	0.125
→投与なし(投与歴あり)	38	63.2	—	—	—	44	63.6	—	—	—
NRTI 2剤+PI 1・2剤										
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	1851	72.3	73.3	72.8	0.565	3203	86.6	86.7	86.8	0.724
内訳										
変更薬剤なし	1638	73.0	73.1	72.8	0.782	2947	87.5	87.2	87.2	0.614
変更薬剤 1剤	106	69.8	76.4	76.4	0.065	161	82.0	87.0	88.8	0.007
変更薬剤 2剤以上	107	63.6	72.0	69.2	0.228	95	66.3	70.5	69.5	0.544
→NRTI 2剤+NNRTI	22	50.0	59.1	54.5	1.000	41	80.5	87.8	85.4	0.625
→INSTI	11	72.7	100.0	90.9	0.625	0	—	—	—	—
→投与なし(投与歴あり)	45	55.6	—	—	—	41	70.7	—	—	—
NRTI 2剤+NNRTI										
→NRTI 2剤+NNRTI	253	86.2	86.6	85.0	0.559	265	94.3	93.2	92.8	0.454
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	19	84.2	78.9	89.5	1.000	14	85.7	78.6	85.7	1.000
→INSTI	5	80.0	80.0	80.0	1.000	0	—	—	—	—
→投与なし(投与歴あり)	7	42.9	—	—	—	6	100.0	—	—	—
INSTI										
→INSTI	37	86.5	91.9	94.6	0.375	0	—	—	—	—

* 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4-7-4(続き) 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 前の時点 →その時点	E. 平成14年度～平成18年度					F. 平成19年度～平成23年度				
	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		
投与なし(投与歴なし)										
→投与なし(投与歴なし)	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
→NRTI 2剤	1	—	100.0	100.0	—	1	—	100.0	100.0	—
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	12	—	91.7	91.7	—	5	—	100.0	100.0	—
→NRTI 2剤+NNRTI	9	—	100.0	100.0	—	7	—	100.0	57.1	—
投与なし(投与歴あり)										
→投与なし(投与歴あり)	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
→NRTI 2剤	5	—	80.0	80.0	—	1	—	100.0	100.0	—
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	63	—	92.1	90.5	—	23	—	82.6	78.3	—
→NRTI 2剤+NNRTI	27	—	88.9	92.6	—	5	—	100.0	100.0	—
→INSTI	0	—	—	—	—	13	—	69.2	84.6	—
NRTI 2剤										
→NRTI 2剤	838	86.6	86.9	87.0	0.709	330	85.8	86.1	85.8	1.000
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	20	90.0	90.0	75.0	0.250	10	100.0	100.0	100.0	1.000
→NRTI 2剤+NNRTI	9	100.0	100.0	100.0	1.000	1	100.0	100.0	100.0	1.000
→投与なし(投与歴あり)	17	64.7	—	—	—	9	77.8	—	—	—
NRTI 2剤+PI 1・2剤										
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	3291	89.5	89.1	88.6	0.024	3155	93.6	93.7	93.4	0.580
内訳										
変更薬剤なし	3057	89.7	89.1	88.7	0.016	3004	94.1	94.3	93.7	0.266
変更薬剤 1剤	139	91.4	89.9	89.9	0.688	100	83.0	82.0	85.0	0.791
変更薬剤 2剤以上	95	81.1	87.4	84.2	0.375	51	84.3	84.3	90.2	0.375
→NRTI 2剤+NNRTI	34	82.4	88.2	91.2	0.375	15	86.7	80.0	73.3	0.500
→INSTI	0	—	—	—	—	73	93.2	97.3	97.3	0.375
→投与なし(投与歴あり)	51	80.4	—	—	—	14	57.1	—	—	—
NRTI 2剤+NNRTI										
→NRTI 2剤+NNRTI	1484	95.3	95.1	94.7	0.220	1498	99.1	99.1	98.5	0.049
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	30	86.7	86.7	90.0	1.000	10	100.0	100.0	100.0	1.000
→INSTI	0	—	—	—	—	28	89.3	85.7	85.7	1.000
→投与なし(投与歴あり)	23	78.3	—	—	—	3	66.7	—	—	—
INSTI										
→INSTI	0	—	—	—	—	850	94.1	94.7	94.5	0.628

* 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4-7-5. 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	A. 全対象者					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				
	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	
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	16	—	25.0	31.3	—	9	—	22.2	33.3	—
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	41	—	48.8	51.2	—	25	—	48.0	52.0	—
→NRTI 2剤+NNRTI	24	—	37.5	37.5	—	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	33	—	12.1	18.2	—	20	—	10.0	25.0	—
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	132	—	39.4	40.9	—	100	—	42.0	42.0	—
→NRTI 2剤+NNRTI	40	—	47.5	42.5	—	30	—	53.3	43.3	—
→INSTI	14	—	14.3	7.1	—	11	—	18.2	9.1	—
NRTI 2剤										
→NRTI 2剤	3103	10.2	10.2	12.2	0.000	1946	10.2	10.8	13.5	0.000
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	178	19.1	46.6	38.2	0.000	126	19.8	46.8	42.1	0.000
→NRTI 2剤+NNRTI	40	22.5	52.5	50.0	0.007	36	19.4	50.0	47.2	0.013
→投与なし(投与歴あり)	75	13.3	—	—	—	54	16.7	—	—	—
NRTI 2剤+PI 1・2剤										
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	10323	35.0	34.7	35.0	0.905	6219	35.1	34.5	35.2	0.905
内訳 変更薬剤なし	9634	34.3	34.0	34.5	0.724	5746	34.4	33.6	34.6	0.774
変更薬剤 1剤	428	44.2	44.6	43.7	0.851	287	45.6	46.0	44.9	0.823
変更薬剤 2剤以上	261	43.3	43.3	40.6	0.429	186	40.9	41.9	39.2	0.679
→NRTI 2剤+NNRTI	105	44.8	47.6	41.9	0.598	67	40.3	47.8	38.8	0.833
→INSTI	75	48.0	42.7	34.7	0.041	48	56.3	47.9	41.7	0.118
→投与なし(投与歴あり)	117	47.9	—	—	—	68	48.5	—	—	—
NRTI 2剤+NNRTI										
→NRTI 2剤+NNRTI	3367	35.5	35.1	35.5	0.964	2103	35.6	35.4	35.8	0.872
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	64	45.3	53.1	54.7	0.263	44	43.2	56.8	61.4	0.077
→INSTI	28	46.4	46.4	35.7	0.375	21	42.9	47.6	38.1	1.000
→投与なし(投与歴あり)	34	55.9	—	—	—	25	52.0	—	—	—
INSTI										
→INSTI	866	32.7	30.8	31.1	0.154	618	36.6	34.6	34.1	0.071

抗HIV薬の併用区分の変更	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					D. 平成9年度～平成13年度				
	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	
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	11	—	18.2	27.3	—	14	—	21.4	28.6	—
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	33	—	48.5	48.5	—	24	—	33.3	37.5	—
→NRTI 2剤+NNRTI	21	—	42.9	38.1	—	7	—	28.6	28.6	—
投与なし(投与歴あり)										
→投与なし(投与歴あり)	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
→NRTI 2剤	13	—	15.4	30.8	—	27	—	14.8	22.2	—
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	96	—	40.6	39.6	—	45	—	40.0	40.0	—
→NRTI 2剤+NNRTI	29	—	55.2	44.8	—	7	—	28.6	28.6	—
→INSTI	10	—	20.0	10.0	—	0	—	—	—	—
NRTI 2剤										
→NRTI 2剤	1205	10.9	11.7	15.4	0.000	1878	10.8	10.4	12.5	0.025
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	119	19.3	44.5	39.5	0.000	147	17.7	43.5	35.4	0.000
→NRTI 2剤+NNRTI	32	25.0	53.1	53.1	0.022	30	26.7	56.7	50.0	0.065
→投与なし(投与歴あり)	41	14.6	—	—	—	49	8.2	—	—	—
NRTI 2剤+PI 1・2剤										
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	2056	34.9	34.9	36.0	0.224	3646	34.1	33.5	33.7	0.598
内訳 変更薬剤なし	1814	33.7	33.2	34.9	0.245	3355	33.5	32.8	33.1	0.633
変更薬剤 1剤	119	51.3	53.8	51.3	1.000	182	44.0	46.2	45.1	0.762
変更薬剤 2剤以上	123	35.8	42.3	38.2	0.586	109	35.8	35.8	32.1	0.460
→NRTI 2剤+NNRTI	29	44.8	44.8	41.4	1.000	48	35.4	35.4	31.3	0.804
→INSTI	11	45.5	54.5	36.4	1.000	0	—	—	—	—
→投与なし(投与歴あり)	51	49.0	—	—	—	49	49.0	—	—	—
NRTI 2剤+NNRTI										
→NRTI 2剤+NNRTI	281	37.7	35.6	35.2	0.341	317	36.3	35.0	36.3	1.000
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	23	43.5	56.5	65.2	0.180	21	47.6	47.6	57.1	0.688
→INSTI	5	20.0	60.0	40.0	1.000	0	—	—	—	—
→投与なし(投与歴あり)	7	28.6	—	—	—	7	28.6	—	—	—
INSTI										
→INSTI	37	18.9	16.2	10.8	0.375	0	—	—	—	—

* 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4-7-5(続き) 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	E. 平成14年度～平成18年度					F. 平成19年度～平成23年度				
	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	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	1	—	0.0	100.0	—	1	—	100.0	0.0	—
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	12	—	66.7	66.7	—	5	—	80.0	80.0	—
→NRTI 2剤+NNRTI	10	—	60.0	30.0	—	7	—	14.3	57.1	—
投与なし(投与歴あり)										
→投与なし(投与歴あり)	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
→NRTI 2剤	5	—	0.0	0.0	—	1	—	0.0	0.0	—
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	63	—	39.7	47.6	—	24	—	37.5	25.0	—
→NRTI 2剤+NNRTI	28	—	50.0	39.3	—	5	—	60.0	80.0	—
→INSTI	0	—	—	—	—	14	—	14.3	7.1	—
NRTI 2剤										
→NRTI 2剤	885	10.1	10.6	13.1	0.001	340	7.1	7.4	8.8	0.247
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	21	23.8	71.4	61.9	0.008	10	30.0	40.0	30.0	1.000
→NRTI 2剤+NNRTI	9	11.1	44.4	55.6	0.125	1	0.0	0.0	0.0	1.000
→投与なし(投与歴あり)	17	17.6	—	—	—	9	33.3	—	—	—
NRTI 2剤+PI 1・2剤										
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	3471	38.8	39.1	39.0	0.710	3206	31.8	31.2	32.1	0.648
内訳										
変更薬剤なし	3224	37.7	38.1	38.0	0.629	3055	31.7	31.1	32.2	0.469
変更薬剤 1剤	146	50.7	50.0	50.7	1.000	100	35.0	34.0	31.0	0.488
変更薬剤 2剤以上	101	56.4	56.4	54.5	0.722	51	33.3	33.3	31.4	1.000
→NRTI 2剤+NNRTI	42	59.5	61.9	54.8	0.774	15	33.3	46.7	40.0	1.000
→INSTI	0	—	—	—	—	75	48.0	42.7	34.7	0.041
→投与なし(投与歴あり)	54	48.1	—	—	—	14	42.9	—	—	—
NRTI 2剤+NNRTI										
→NRTI 2剤+NNRTI	1541	40.0	39.8	40.2	0.903	1509	30.6	30.4	30.6	0.936
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	33	51.5	60.6	60.6	0.549	10	20.0	40.0	30.0	1.000
→INSTI	0	—	—	—	—	28	46.4	46.4	35.7	0.375
→投与なし(投与歴あり)	24	62.5	—	—	—	3	66.7	—	—	—
INSTI										
→INSTI	0	—	—	—	—	866	32.7	30.8	31.1	0.154

* 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4-7-6. 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					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				
	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)	3368	79.7	79.2	78.4	0.015	1699	76.6	75.6	74.1	0.003
→NRTI 2剤	13	61.5	53.8	53.8	1.000	7	71.4	57.1	57.1	1.000
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	43	74.4	65.1	69.8	0.688	25	72.0	56.0	60.0	0.250
→NRTI 2剤+NNRTI	20	65.0	60.0	70.0	1.000	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)	1672	69.0	68.5	67.8	0.208	1181	66.6	66.3	65.6	0.383
→NRTI 2剤	33	72.7	66.7	69.7	1.000	20	80.0	75.0	75.0	1.000
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	127	55.9	55.9	55.9	1.000	97	55.7	53.6	56.7	1.000
→NRTI 2剤+NNRTI	40	55.0	55.0	50.0	0.625	30	63.3	63.3	56.7	0.625
→INSTI	11	90.9	54.5	81.8	1.000	8	87.5	37.5	75.0	1.000
NRTI 2剤										
→NRTI 2剤	3025	70.2	68.8	67.3	0.000	1913	70.1	68.4	67.5	0.005
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	172	72.1	68.6	66.9	0.173	124	74.2	72.6	69.4	0.281
→NRTI 2剤+NNRTI	39	56.4	56.4	61.5	0.625	34	55.9	55.9	61.8	0.625
→投与なし(投与歴あり)	71	70.4	70.4	67.6	0.774	51	74.5	70.6	68.6	0.549
NRTI 2剤+PI 1・2剤										
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	9877	66.1	66.0	65.5	0.085	5941	65.3	65.3	64.6	0.171
内訳										
変更薬剤なし	9230	66.1	66.0	65.6	0.149	5499	65.2	65.2	64.6	0.262
変更薬剤 1剤	399	65.4	65.9	63.7	0.494	265	66.0	66.8	64.9	0.673
変更薬剤 2剤以上	248	66.5	66.1	64.5	0.560	177	66.7	66.1	63.3	0.296
→NRTI 2剤+NNRTI	94	70.2	75.5	77.7	0.118	59	74.6	83.1	78.0	0.688
→INSTI	71	66.2	70.4	66.2	1.000	46	60.9	65.2	58.7	1.000
→投与なし(投与歴あり)	106	50.0	50.9	53.8	0.481	64	51.6	46.9	48.4	0.727
NRTI 2剤+NNRTI										
→NRTI 2剤+NNRTI	3221	67.9	67.8	67.6	0.626	2012	68.0	68.4	67.5	0.487
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	60	65.0	68.3	70.0	0.508	43	60.5	62.8	62.8	1.000
→INSTI	23	60.9	52.2	60.9	1.000	16	56.3	56.3	62.5	1.000
→投与なし(投与歴あり)	29	55.2	34.5	48.3	0.688	22	63.6	36.4	54.5	0.688
INSTI										
→INSTI	833	66.0	65.9	65.4	0.637	596	61.2	60.9	61.2	1.000

抗HIV薬の併用区分の変更	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					D. 平成9年度~平成13年度				
	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)	1858	76.0	76.0	74.5	0.049	1565	82.1	81.5	80.7	0.084
→NRTI 2剤	9	66.7	55.6	55.6	1.000	11	54.5	54.5	54.5	1.000
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	34	79.4	64.7	67.6	0.125	27	70.4	70.4	70.4	1.000
→NRTI 2剤+NNRTI	17	64.7	64.7	76.5	0.625	6	50.0	16.7	66.7	1.000
投与なし(投与歴あり)										
→投与なし(投与歴あり)	1078	66.2	65.8	64.8	0.247	412	69.4	68.2	67.2	0.211
→NRTI 2剤	13	76.9	76.9	69.2	1.000	27	74.1	66.7	70.4	1.000
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	93	55.9	54.8	57.0	1.000	43	51.2	48.8	51.2	1.000
→NRTI 2剤+NNRTI	29	58.6	58.6	51.7	0.625	7	57.1	42.9	42.9	1.000
→INSTI	7	85.7	28.6	71.4	1.000	0	-	-	-	-
NRTI 2剤										
→NRTI 2剤	1208	72.5	70.0	68.5	0.000	1852	78.1	76.1	74.3	0.000
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	116	75.0	73.3	70.7	0.362	144	72.9	68.8	68.8	0.311
→NRTI 2剤+NNRTI	31	58.1	61.3	61.3	1.000	28	60.7	60.7	64.3	1.000
→投与なし(投与歴あり)	38	60.5	57.9	55.3	0.688	46	71.7	73.9	71.7	1.000
NRTI 2剤+PI 1・2剤										
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	2005	70.8	70.9	69.3	0.101	3556	71.2	71.0	70.5	0.254
内訳										
変更薬剤なし	1775	71.5	71.6	70.0	0.101	3281	71.5	71.0	70.8	0.357
変更薬剤 1剤	108	62.0	62.0	61.1	1.000	169	65.7	68.0	64.5	0.860
変更薬剤 2剤以上	122	68.0	68.9	67.2	0.840	106	72.6	73.6	69.8	0.607
→NRTI 2剤+NNRTI	26	76.9	84.6	88.5	0.250	47	72.3	72.3	70.2	1.000
→INSTI	11	54.5	63.6	54.5	1.000	0	-	-	-	-
→投与なし(投与歴あり)	46	43.5	50.0	47.8	0.688	46	43.5	47.8	47.8	0.688
NRTI 2剤+NNRTI										
→NRTI 2剤+NNRTI	282	62.1	63.1	62.4	0.878	315	65.4	66.0	66.3	0.690
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	23	69.6	69.6	73.9	1.000	21	71.4	81.0	81.0	0.500
→INSTI	5	80.0	80.0	80.0	1.000	0	-	-	-	-
→投与なし(投与歴あり)	6	66.7	50.0	50.0	1.000	6	50.0	16.7	66.7	1.000
INSTI										
→INSTI	34	67.6	73.5	67.6	1.000	0	-	-	-	-

* 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4-7-6(続き) 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 前の時点 →その時点	E. 平成14年度～平成18年度					F. 平成19年度～平成23年度				
	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	
投与なし(投与歴なし)										
→投与なし(投与歴なし)	1156	77.6	77.1	76.3	0.188	647	77.7	77.6	76.4	0.289
→NRTI 2剤	1	100.0	100.0	100.0	1.000	1	100.0	0.0	0.0	1.000
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	13	84.6	61.5	69.2	0.500	3	66.7	33.3	66.7	1.000
→NRTI 2剤+NNRTI	10	60.0	80.0	80.0	0.500	4	100.0	75.0	50.0	0.500
投与なし(投与歴あり)										
→投与なし(投与歴あり)	818	65.9	64.8	64.5	0.349	442	74.4	75.6	74.4	1.000
→NRTI 2剤	6	66.7	66.7	66.7	1.000	0	-	-	-	-
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	58	58.6	58.6	62.1	0.774	26	57.7	61.5	50.0	0.625
→NRTI 2剤+NNRTI	28	64.3	67.9	60.7	1.000	5	0.0	0.0	0.0	1.000
→INSTI	0	-	-	-	-	11	90.9	54.5	81.8	1.000
NRTI 2剤										
→NRTI 2剤	859	62.3	61.6	60.7	0.279	314	45.2	45.5	44.6	0.808
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	19	68.4	63.2	57.9	0.688	9	66.7	77.8	55.6	1.000
→NRTI 2剤+NNRTI	10	40.0	40.0	50.0	1.000	1	100.0	100.0	100.0	1.000
→投与なし(投与歴あり)	16	68.8	62.5	56.3	0.500	9	66.7	66.7	66.7	1.000
NRTI 2剤+PI 1・2剤										
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	3303	64.6	64.8	64.3	0.587	3018	61.7	61.4	60.8	0.195
内訳										
変更薬剤なし	3075	65.0	65.1	64.5	0.533	2874	61.3	61.1	60.6	0.391
変更薬剤 1剤	135	61.5	63.7	62.2	1.000	95	70.5	65.3	64.2	0.238
変更薬剤 2剤以上	93	58.1	54.8	59.1	1.000	49	69.4	71.4	63.3	0.453
→NRTI 2剤+NNRTI	36	66.7	77.8	83.3	0.070	11	72.7	81.8	90.9	0.500
→INSTI	0	-	-	-	-	71	66.2	70.4	66.2	1.000
→投与なし(投与歴あり)	47	55.3	57.4	61.7	0.453	13	53.8	38.5	46.2	1.000
NRTI 2剤+NNRTI										
→NRTI 2剤+NNRTI	1476	67.7	67.5	67.5	0.825	1430	68.7	68.5	68.0	0.460
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	31	61.3	64.5	61.3	1.000	8	62.5	50.0	75.0	1.000
→INSTI	0	-	-	-	-	23	60.9	52.2	60.9	1.000
→投与なし(投与歴あり)	20	65.0	45.0	50.0	0.375	3	0.0	0.0	0.0	1.000
INSTI										
→INSTI	0	-	-	-	-	833	66.0	65.9	65.4	0.637

* 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4-7-7. 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	A. 全対象者					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				
	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	
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)	3254	75.2	74.2	73.3	0.000	1663	72.2	70.9	69.6	0.000
→NRTI 2剤	14	57.1	57.1	50.0	1.000	8	75.0	75.0	75.0	1.000
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	37	73.0	64.9	67.6	0.625	26	65.4	57.7	57.7	0.625
→NRTI 2剤+NNRTI	24	66.7	62.5	58.3	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)	1636	57.5	56.8	55.7	0.019	1166	53.8	53.5	51.8	0.044
→NRTI 2剤	29	65.5	65.5	65.5	1.000	20	70.0	70.0	65.0	1.000
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	125	48.0	44.8	45.6	0.526	96	45.8	42.7	42.7	0.607
→NRTI 2剤+NNRTI	35	54.3	57.1	42.9	0.289	27	44.4	51.9	40.7	1.000
→INSTI	13	46.2	53.8	53.8	1.000	10	40.0	50.0	50.0	1.000
NRTI 2剤										
→NRTI 2剤	2809	68.5	67.8	67.0	0.004	1769	68.6	68.2	67.6	0.137
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	156	67.9	64.7	66.0	0.629	112	71.4	69.6	71.4	1.000
→NRTI 2剤+NNRTI	37	59.5	56.8	54.1	0.625	34	58.8	55.9	52.9	0.625
→投与なし(投与歴あり)	63	65.1	63.5	57.1	0.063	46	63.0	60.9	54.3	0.125
NRTI 2剤+PI 1・2剤										
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	9529	60.5	60.0	59.2	0.000	5732	59.5	59.0	58.2	0.001
内訳 変更薬剤なし	8907	60.4	59.9	59.3	0.000	5300	59.3	59.0	58.2	0.008
変更薬剤 1剤	386	58.3	59.8	56.2	0.252	263	58.6	58.6	55.1	0.130
変更薬剤 2剤以上	236	64.8	61.0	61.0	0.083	169	65.1	59.8	60.4	0.115
→NRTI 2剤+NNRTI	92	57.6	53.3	57.6	1.000	59	55.9	54.2	57.6	1.000
→INSTI	70	48.6	47.1	48.6	1.000	44	43.2	43.2	45.5	1.000
→投与なし(投与歴あり)	100	47.0	46.0	47.0	1.000	59	44.1	42.4	44.1	1.000
NRTI 2剤+NNRTI										
→NRTI 2剤+NNRTI	3140	57.5	57.4	57.4	0.744	1974	59.1	59.1	59.1	1.000
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	57	66.7	66.7	59.6	0.289	41	63.4	68.3	65.9	1.000
→INSTI	27	40.7	33.3	29.6	0.375	20	45.0	40.0	30.0	0.250
→投与なし(投与歴あり)	30	30.0	26.7	26.7	1.000	23	30.4	26.1	30.4	1.000
INSTI										
→INSTI	844	48.8	48.8	48.7	0.904	603	44.6	44.6	44.3	0.785

抗HIV薬の併用区分の変更	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					D. 平成9年度～平成13年度				
	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	
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)	1834	73.3	72.3	71.2	0.002	1472	78.5	77.7	76.7	0.008
→NRTI 2剤	10	70.0	70.0	60.0	1.000	12	58.3	58.3	50.0	1.000
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	31	71.0	64.5	64.5	0.625	20	75.0	65.0	70.0	1.000
→NRTI 2剤+NNRTI	21	66.7	61.9	57.1	0.625	7	57.1	57.1	57.1	1.000
投与なし(投与歴あり)										
→投与なし(投与歴あり)	1062	52.8	52.4	50.9	0.065	366	64.2	63.7	62.8	0.419
→NRTI 2剤	11	54.5	54.5	45.5	1.000	22	63.6	63.6	63.6	1.000
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	93	46.2	41.9	41.9	0.424	40	60.0	55.0	55.0	0.727
→NRTI 2剤+NNRTI	26	53.8	53.8	38.5	0.219	6	83.3	83.3	50.0	0.500
→INSTI	9	33.3	44.4	44.4	1.000	0	-	-	-	-
NRTI 2剤										
→NRTI 2剤	1104	69.8	68.8	68.2	0.063	1714	72.5	71.7	70.8	0.008
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	108	69.4	68.5	70.4	1.000	127	69.3	66.9	69.3	1.000
→NRTI 2剤+NNRTI	30	63.3	60.0	53.3	0.250	27	63.0	59.3	51.9	0.250
→投与なし(投与歴あり)	34	52.9	50.0	44.1	0.250	39	66.7	66.7	64.1	1.000
NRTI 2剤+PI 1・2剤										
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	1860	64.6	63.4	62.6	0.005	3204	67.9	67.6	66.7	0.040
内訳 変更薬剤なし	1635	65.0	63.9	62.9	0.005	2946	68.2	67.9	67.0	0.070
変更薬剤 1剤	110	53.6	53.6	52.7	1.000	161	62.7	64.6	59.6	0.286
変更薬剤 2剤以上	115	68.7	66.1	67.0	0.774	97	69.1	62.9	68.0	1.000
→NRTI 2剤+NNRTI	24	66.7	62.5	62.5	1.000	42	61.9	54.8	61.9	1.000
→INSTI	10	40.0	40.0	40.0	1.000	0	-	-	-	-
→投与なし(投与歴あり)	41	41.5	43.9	41.5	1.000	38	44.7	44.7	52.6	0.453
NRTI 2剤+NNRTI										
→NRTI 2剤+NNRTI	259	61.8	61.4	61.8	1.000	280	56.4	57.1	58.2	0.327
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	21	61.9	66.7	66.7	1.000	18	66.7	77.8	72.2	1.000
→INSTI	5	100.0	80.0	40.0	0.250	0	-	-	-	-
→投与なし(投与歴あり)	5	20.0	20.0	20.0	1.000	6	50.0	33.3	33.3	1.000
INSTI										
→INSTI	36	44.4	44.4	44.4	1.000	0	-	-	-	-

* 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4-7-7(続き) 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	E. 平成14年度～平成18年度					F. 平成19年度～平成23年度				
	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)	1128	73.3	72.4	72.2	0.155	654	70.8	69.6	67.6	0.005
→NRTI 2剤	1	0.0	0.0	0.0	1.000	1	100.0	100.0	100.0	1.000
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	12	66.7	58.3	58.3	1.000	5	80.0	80.0	80.0	1.000
→NRTI 2剤+NNRTI	10	70.0	70.0	70.0	1.000	7	71.4	57.1	42.9	0.500
投与なし(投与歴あり)										
→投与なし(投与歴あり)	813	53.9	52.5	51.0	0.017	457	58.6	58.9	58.2	0.730
→NRTI 2剤	6	66.7	66.7	66.7	1.000	1	100.0	100.0	100.0	1.000
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	59	45.8	44.1	47.5	1.000	26	34.6	30.8	26.9	0.625
→NRTI 2剤+NNRTI	24	50.0	54.2	45.8	1.000	5	40.0	40.0	20.0	1.000
→INSTI	0	-	-	-	-	13	46.2	53.8	53.8	1.000
NRTI 2剤										
→NRTI 2剤	783	65.0	65.0	64.4	0.562	312	55.1	53.5	52.2	0.107
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	20	60.0	50.0	45.0	0.375	9	66.7	66.7	66.7	1.000
→NRTI 2剤+NNRTI	9	44.4	44.4	55.6	1.000	1	100.0	100.0	100.0	1.000
→投与なし(投与歴あり)	16	56.3	56.3	43.8	0.500	8	75.0	62.5	50.0	0.500
NRTI 2剤+PI 1・2剤										
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	3263	59.5	58.7	57.8	0.001	3062	53.6	53.3	52.9	0.155
内訳										
変更薬剤なし	3034	59.8	59.0	58.2	0.003	2927	53.3	52.9	52.6	0.180
変更薬剤 1剤	134	53.0	53.0	50.0	0.454	91	58.2	61.5	59.3	1.000
変更薬剤 2剤以上	95	60.0	56.8	54.7	0.267	44	65.9	65.9	59.1	0.375
→NRTI 2剤+NNRTI	37	54.1	54.1	56.8	1.000	13	53.8	46.2	46.2	1.000
→INSTI	0	-	-	-	-	70	48.6	47.1	48.6	1.000
→投与なし(投与歴あり)	50	52.0	50.0	46.0	0.453	12	33.3	33.3	33.3	1.000
NRTI 2剤+NNRTI										
→NRTI 2剤+NNRTI	1438	58.2	58.2	57.9	0.707	1422	57.0	56.7	56.6	0.543
→NRTI 2剤+PI 1・2剤	29	75.9	69.0	58.6	0.063	10	40.0	40.0	40.0	1.000
→INSTI	0	-	-	-	-	27	40.7	33.3	29.6	0.375
→投与なし(投与歴あり)	21	28.6	28.6	28.6	1.000	3	0.0	0.0	0.0	1.000
INSTI										
→INSTI	0	-	-	-	-	844	48.8	48.8	48.7	0.904

* 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

8. AIDS発病・死亡と臨床・治療状況との関連

本節では、以下の表を示した。

表4-8-1. 観察当初のCD4値別、非発病生存割合の推移 (平成5年度第4期事業対象者)

表4-8-2. 観察当初のCD4値別、AIDS発病・死亡の推移 (平成5年度第4期事業対象者)

表4-8-3. 観察当初のCD4値別、非発病生存割合の推移 (平成9年度第1期事業対象者)

表4-8-4. 観察当初のCD4値別、AIDS発病・死亡の推移 (平成9年度第1期事業対象者)

表4-8-5. 観察当初のHIV-RNA量別、非発病生存割合の推移 (平成9年度第1期事業対象者)

表4-8-6. 観察当初のHIV-RNA量別、AIDS発病・死亡の推移
(平成9年度第1期事業対象者)

表4-8-7. 観察当初の抗HIV薬の併用区分別、非発病生存割合の推移
(平成9年度第1期事業対象者)

表4-8-8. 観察当初の抗HIV薬の併用区分別、AIDS発病・死亡の推移
(平成9年度第1期事業対象者)

表4-8-9. AIDS発病・死亡に対する観察当初のCD4値の関連
(平成5年度第4期事業対象者)

表4-8-10. AIDS発病・死亡に対する観察当初のCD4値、HIV-RNA量と抗HIV薬の併用区分の関連
(平成9年度第1期事業対象者)

表4-8-1. 観察当初のCD4値別、非発病生存割合の推移（平成5年度第4期事業対象者）

	観察当初の CD4 値									
	～200 未満		200～350 未満		350～500 未満		500 以上		不明	
	対象者数 125		対象者数 118		対象者数 96		対象者数 53		対象者数 17	
	発病・ 死亡者数	非発病 生存割合	発病・ 死亡者数	非発病 生存割合	発病・ 死亡者数	非発病 生存割合	発病・ 死亡者数	非発病 生存割合	発病・ 死亡者数	非発病 生存割合
平成5年度 第4期	0	1.00	0	1.00	0	1.00	0	1.00	0	1.00
平成6年度	33	0.74	9	0.92	2	0.98	0	1.00	1	0.94
平成7年度	27	0.52	3	0.90	1	0.97	1	0.98	0	0.94
平成8年度	19	0.37	4	0.86	2	0.95	0	0.98	3	0.76
平成9年度	4	0.34	3	0.84	0	0.95	0	0.98	0	0.76
平成10年度	1	0.33	2	0.82	3	0.92	1	0.96	0	0.76
平成11年度	2	0.31	0	0.82	0	0.92	1	0.94	1	0.71
平成12年度	2	0.30	4	0.79	0	0.92	2	0.91	1	0.65
平成13年度	2	0.28	4	0.75	1	0.91	0	0.91	0	0.65
平成14年度	3	0.26	3	0.73	4	0.86	0	0.91	0	0.65
平成15年度	2	0.24	4	0.69	0	0.86	0	0.91	0	0.65
平成16年度	1	0.23	3	0.67	2	0.84	0	0.91	1	0.59
平成17年度	1	0.22	4	0.64	4	0.80	0	0.91	0	0.59
平成18年度	2	0.21	1	0.63	2	0.78	1	0.89	0	0.59
平成19年度 第1期	0	0.21	1	0.62	0	0.78	1	0.87	0	0.59
第2期	0	0.21	1	0.61	2	0.76	1	0.85	0	0.59
第3期	1	0.20	0	0.61	0	0.76	1	0.83	0	0.59
第4期	0	0.20	1	0.60	0	0.76	0	0.83	0	0.59
平成20年度 第1期	2	0.18	2	0.58	0	0.76	1	0.81	1	0.53
第2期	0	0.18	1	0.58	0	0.76	0	0.81	0	0.53
第3期	0	0.18	1	0.57	1	0.75	1	0.79	0	0.53
第4期	1	0.18	1	0.56	1	0.74	0	0.79	0	0.53
平成21年度 第1期	0	0.18	0	0.56	0	0.74	0	0.79	0	0.53
第2期	0	0.18	0	0.56	1	0.73	0	0.79	0	0.53
第3期	0	0.18	0	0.56	0	0.73	0	0.79	0	0.53
第4期	0	0.18	0	0.56	1	0.72	0	0.79	0	0.53
平成22年度 第1期	0	0.18	0	0.56	0	0.72	1	0.77	0	0.53
第2期	0	0.18	1	0.55	2	0.70	0	0.77	0	0.53
第3期	0	0.18	1	0.54	0	0.70	0	0.77	0	0.53
第4期	2	0.16	0	0.54	1	0.69	2	0.74	0	0.53
平成23年度 第1期	0	0.16	0	0.54	0	0.69	1	0.72	0	0.53
第2期	0	0.16	0	0.54	1	0.68	0	0.72	0	0.53
第3期	0	0.16	1	0.53	0	0.68	0	0.72	0	0.53
第4期	0	0.16	0	0.53	0	0.68	0	0.72	0	0.53

* 平成5年度第4期のAIDS発病・死亡者8人（AIDS発病5人、死亡3人）を除く

表4-8-2. 観察当初のCD4値別、AIDS発病・死亡の推移（平成5年度第4期事業対象者）

	観察当初の CD4 値									
	～200 未満		200～350 未満		350～500 未満		500 以上		不明	
	対象者数 125		対象者数 118		対象者数 96		対象者数 53		対象者数 17	
	AIDS 発病者数	死亡者数	AIDS 発病者数	死亡者数	AIDS 発病者数	死亡者数	AIDS 発病者数	死亡者数	AIDS 発病者数	死亡者数
平成5年度 第4期	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
平成6年度	25	8	6	3	1	1	0	0	1	0
平成7年度	17	10	3	0	1	0	1	0	0	0
平成8年度	14	5	2	2	1	1	0	0	3	0
平成9年度	3	1	1	2	0	0	0	0	0	0
平成10年度	1	0	0	2	3	0	0	1	0	0
平成11年度	2	0	0	0	0	0	0	1	1	0
平成12年度	1	1	2	2	0	0	0	2	0	1
平成13年度	0	2	2	2	1	0	0	0	0	0
平成14年度	0	3	1	2	1	3	0	0	0	0
平成15年度	0	2	2	2	0	0	0	0	0	0
平成16年度	0	1	1	2	0	2	0	0	0	1
平成17年度	0	1	1	3	0	4	0	0	0	0
平成18年度	0	2	1	0	0	2	0	1	0	0
平成19年度 第1期	0	0	0	1	0	0	0	1	0	0
平成19年度 第2期	0	0	0	1	1	1	0	1	0	0
平成19年度 第3期	0	1	0	0	0	0	1	0	0	0
平成19年度 第4期	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0
平成20年度 第1期	1	1	0	2	0	0	1	0	0	1
平成20年度 第2期	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0
平成20年度 第3期	0	0	0	1	1	0	1	0	0	0
平成20年度 第4期	0	1	0	1	1	0	0	0	0	0
平成21年度 第1期	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
平成21年度 第2期	0	0	0	0	0	1	0	0	0	0
平成21年度 第3期	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
平成21年度 第4期	0	0	0	0	0	1	0	0	0	0
平成22年度 第1期	0	0	0	0	0	0	0	1	0	0
平成22年度 第2期	0	0	0	1	0	2	0	0	0	0
平成22年度 第3期	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0
平成22年度 第4期	0	2	0	0	1	0	1	1	0	0
平成23年度 第1期	0	0	0	0	0	0	0	1	0	0
平成23年度 第2期	0	0	0	0	0	1	0	0	0	0
平成23年度 第3期	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0
平成23年度 第4期	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0

* 平成5年度第4期のAIDS発病・死亡者8人（AIDS発病5人、死亡3人）を除く

表4-8-3. 観察当初のCD4値別、非発病生存割合の推移（平成9年度第1期事業対象者）

	観察当初のCD4値										
	～200未満		200～350未満		350～500未満		500以上		不明		
	対象者数 133		対象者数 144		対象者数 134		対象者数 114		対象者数 76		
	発病・ 死亡者数	非発病 生存割合	発病・ 死亡者数	非発病 生存割合	発病・ 死亡者数	非発病 生存割合	発病・ 死亡者数	非発病 生存割合	発病・ 死亡者数	非発病 生存割合	
平成9年度	1	0.99	1	0.99	0	1.00	0	1.00	12	0.84	
平成10年度	4	0.96	4	0.97	2	0.99	2	0.98	1	0.83	
平成11年度	5	0.92	0	0.97	1	0.98	1	0.97	0	0.83	
平成12年度	11	0.84	1	0.96	3	0.96	2	0.96	1	0.82	
平成13年度	5	0.80	0	0.96	2	0.94	0	0.96	2	0.79	
平成14年度	5	0.77	5	0.92	3	0.92	1	0.95	0	0.79	
平成15年度	3	0.74	7	0.88	1	0.91	1	0.94	2	0.76	
平成16年度	2	0.73	4	0.85	2	0.90	4	0.90	2	0.74	
平成17年度	3	0.71	3	0.83	7	0.84	1	0.89	1	0.72	
平成18年度	1	0.70	3	0.81	1	0.84	3	0.87	4	0.67	
平成19年度	第1期	1	0.69	0	0.81	0	0.84	1	0.86	1	0.66
	第2期	0	0.69	2	0.79	2	0.82	1	0.85	1	0.64
	第3期	1	0.68	1	0.78	0	0.82	1	0.84	2	0.62
	第4期	0	0.68	0	0.78	1	0.81	0	0.84	0	0.62
平成20年度	第1期	2	0.67	2	0.77	1	0.81	3	0.82	1	0.61
	第2期	1	0.66	1	0.76	0	0.81	0	0.82	0	0.61
	第3期	0	0.66	1	0.76	1	0.80	1	0.81	0	0.61
	第4期	2	0.65	1	0.75	0	0.80	2	0.79	0	0.61
平成21年度	第1期	0	0.65	0	0.75	0	0.80	0	0.79	0	0.61
	第2期	0	0.65	0	0.75	1	0.79	1	0.78	0	0.61
	第3期	2	0.63	0	0.75	0	0.79	0	0.78	0	0.61
	第4期	0	0.63	1	0.74	1	0.78	0	0.78	0	0.61
平成22年度	第1期	0	0.63	1	0.74	0	0.78	1	0.77	1	0.59
	第2期	1	0.62	2	0.72	0	0.78	0	0.77	0	0.59
	第3期	1	0.62	1	0.72	0	0.78	1	0.76	0	0.59
	第4期	2	0.60	2	0.70	2	0.77	0	0.76	0	0.59
平成23年度	第1期	0	0.60	0	0.70	0	0.77	1	0.75	0	0.59
	第2期	0	0.60	1	0.69	0	0.77	0	0.75	0	0.59
	第3期	0	0.60	1	0.69	0	0.77	1	0.75	1	0.58
	第4期	0	0.60	0	0.69	1	0.76	0	0.75	1	0.57

* 平成9年度第1期のAIDS発病・死亡者4人（AIDS発病3人、死亡1人）を除く

表4-8-4. 観察当初のCD4値別、AIDS発病・死亡の推移（平成9年度第1期事業対象者）

	観察当初の CD4 値									
	～200 未満		200～350 未満		350～500 未満		500 以上		不明	
	対象者数 133		対象者数 144		対象者数 134		対象者数 114		対象者数 76	
	AIDS 発病者数	死亡者数	AIDS 発病者数	死亡者数	AIDS 発病者数	死亡者数	AIDS 発病者数	死亡者数	AIDS 発病者数	死亡者数
平成9年度	1	0	1	0	0	0	0	0	2	10
平成10年度	3	1	1	3	1	1	0	2	1	0
平成11年度	4	1	0	0	1	0	0	1	0	0
平成12年度	6	5	0	1	0	3	0	2	0	1
平成13年度	1	4	0	0	1	1	0	0	1	1
平成14年度	1	4	2	3	0	3	0	1	0	0
平成15年度	0	3	2	5	0	1	0	1	1	1
平成16年度	1	1	2	2	0	2	0	4	0	2
平成17年度	0	3	0	3	1	6	0	1	1	0
平成18年度	0	1	2	1	0	1	0	3	0	4
平成19年度	第1期	0	1	0	0	0	0	1	0	1
	第2期	0	0	0	2	0	2	0	1	0
	第3期	0	1	1	0	0	0	1	0	2
	第4期	0	0	0	0	0	1	0	0	0
平成20年度	第1期	1	1	2	0	0	1	2	0	1
	第2期	0	1	1	0	0	0	0	0	0
	第3期	0	0	1	0	0	1	1	0	0
	第4期	0	2	0	1	0	0	1	1	0
平成21年度	第1期	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	第2期	0	0	0	0	0	1	0	1	0
	第3期	0	2	0	0	0	0	0	0	0
	第4期	0	0	0	1	0	1	0	0	0
平成22年度	第1期	0	0	1	0	0	0	1	0	1
	第2期	0	1	0	2	0	0	0	0	0
	第3期	0	1	0	1	0	0	1	0	0
	第4期	0	2	1	1	1	1	0	0	0
平成23年度	第1期	0	0	0	0	0	0	0	1	0
	第2期	0	0	0	1	0	0	0	0	0
	第3期	0	0	0	1	0	0	0	1	0
	第4期	0	0	0	0	0	1	0	0	1

* 平成9年度第1期のAIDS発病・死亡者4人（AIDS発病3人、死亡1人）を除く

表4-8-5. 観察当初のHIV-RNA量別、非発病生存割合の推移（平成9年度第1期事業対象者）

	観察当初のHIV-RNA量													
	400未満		400～1000未満		1000～5000未満		5000～10000未満		10000～50000未満		50000以上		不明	
	対象者数 108		対象者数 30		対象者数 71		対象者数 38		対象者数 60		対象者数 50		対象者数 244	
	発病・ 死亡者数	非発病 生存割合	発病・ 死亡者数	非発病 生存割合	発病・ 死亡者数	非発病 生存割合	発病・ 死亡者数	非発病 生存割合	発病・ 死亡者数	非発病 生存割合	発病・ 死亡者数	非発病 生存割合	発病・ 死亡者数	非発病 生存割合
平成9年度	0	1.00	0	1.00	0	1.00	0	1.00	0	1.00	1	0.98	13	0.95
平成10年度	3	0.97	0	1.00	1	0.99	0	1.00	4	0.93	2	0.94	3	0.93
平成11年度	0	0.97	0	1.00	1	0.97	0	1.00	0	0.93	4	0.86	2	0.93
平成12年度	4	0.94	1	0.97	2	0.94	2	0.95	2	0.90	2	0.82	5	0.91
平成13年度	1	0.93	0	0.97	1	0.93	1	0.92	1	0.88	1	0.80	4	0.89
平成14年度	2	0.91	2	0.90	0	0.93	1	0.89	1	0.87	1	0.78	7	0.86
平成15年度	1	0.90	0	0.90	0	0.93	0	0.89	0	0.87	5	0.68	8	0.83
平成16年度	1	0.89	2	0.83	2	0.90	1	0.87	2	0.83	2	0.64	4	0.81
平成17年度	3	0.86	2	0.77	2	0.87	2	0.82	1	0.82	2	0.60	3	0.80
平成18年度	2	0.84	1	0.73	0	0.87	0	0.82	2	0.78	0	0.60	7	0.77
平成19年度 第1期	0	0.84	0	0.73	0	0.87	0	0.82	0	0.78	1	0.58	2	0.76
第2期	0	0.84	0	0.73	0	0.87	0	0.82	1	0.77	0	0.58	5	0.74
第3期	0	0.84	0	0.73	1	0.86	0	0.82	0	0.77	0	0.58	4	0.73
第4期	0	0.84	0	0.73	0	0.86	0	0.82	0	0.77	0	0.58	1	0.72
平成20年度 第1期	2	0.82	0	0.73	0	0.86	0	0.82	2	0.73	1	0.56	4	0.70
第2期	0	0.82	0	0.73	1	0.85	0	0.82	0	0.73	1	0.54	0	0.70
第3期	1	0.81	0	0.73	0	0.85	0	0.82	0	0.73	0	0.54	2	0.70
第4期	1	0.81	1	0.70	0	0.85	0	0.82	1	0.72	0	0.54	2	0.69
平成21年度 第1期	0	0.81	0	0.70	0	0.85	0	0.82	0	0.72	0	0.54	0	0.69
第2期	0	0.81	0	0.70	0	0.85	0	0.82	0	0.72	0	0.54	2	0.68
第3期	0	0.81	0	0.70	0	0.85	0	0.82	1	0.70	1	0.52	0	0.68
第4期	1	0.80	0	0.70	0	0.85	0	0.82	0	0.70	0	0.52	1	0.68
平成22年度 第1期	0	0.80	0	0.70	0	0.85	0	0.82	1	0.68	0	0.52	2	0.67
第2期	0	0.80	0	0.70	0	0.85	0	0.82	1	0.67	0	0.52	2	0.66
第3期	0	0.80	0	0.70	1	0.83	0	0.82	0	0.67	1	0.50	1	0.66
第4期	2	0.78	0	0.70	0	0.83	1	0.79	1	0.65	0	0.50	2	0.65
平成23年度 第1期	0	0.78	0	0.70	0	0.83	0	0.79	0	0.65	0	0.50	1	0.64
第2期	0	0.78	0	0.70	0	0.83	0	0.79	0	0.65	0	0.50	1	0.64
第3期	0	0.78	0	0.70	0	0.83	0	0.79	2	0.62	0	0.50	1	0.64
第4期	1	0.77	0	0.70	0	0.83	0	0.79	0	0.62	0	0.50	1	0.63

* 平成9年度第1期のAIDS発病・死亡者4人（AIDS発病3人、死亡1人）を除く

表4-8-6. 観察当初のHIV-RNA量別、AIDS発病・死亡の推移（平成9年度第1期事業対象者）

	観察当初のHIV-RNA量													
	400未満		400～1000未満		1000～5000未満		5000～10000未満		10000～50000未満		50000以上		不明	
	対象者数 108	対象者数 30	対象者数 71	対象者数 38	対象者数 60	対象者数 50	対象者数 244	AIDS発病者数	死亡者数	AIDS発病者数	死亡者数	AIDS発病者数	死亡者数	AIDS発病者数
平成9年度	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	0	3	10
平成10年度	1	2	0	0	0	1	0	0	1	3	2	0	2	1
平成11年度	0	0	0	0	0	1	0	0	0	0	3	1	2	0
平成12年度	1	3	0	1	0	2	0	2	1	1	1	1	3	2
平成13年度	0	1	0	0	0	1	0	1	1	0	0	1	2	2
平成14年度	0	2	0	2	0	0	1	0	0	1	0	1	2	5
平成15年度	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	3	2	0	8
平成16年度	0	1	0	2	0	2	1	0	1	1	1	1	0	4
平成17年度	0	3	0	2	1	1	0	2	0	1	0	2	1	2
平成18年度	0	2	1	0	0	0	0	0	0	2	0	0	1	6
平成19年度 第1期	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	0	2
第2期	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	0	0	1	4
第3期	0	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	4
第4期	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1
平成20年度 第1期	0	2	0	0	0	0	0	0	2	0	0	1	2	2
第2期	0	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0	1	0	0
第3期	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	1
第4期	0	1	1	0	0	0	0	0	0	1	0	0	0	2
平成21年度 第1期	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
第2期	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	2
第3期	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	0	1	0	0
第4期	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1
平成22年度 第1期	0	0	0	0	0	0	0	0	1	0	0	0	1	1
第2期	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	0	0	0	2
第3期	0	0	0	0	0	1	0	0	0	0	0	1	1	0
第4期	2	0	0	0	0	0	0	1	0	1	0	0	0	2
平成23年度 第1期	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1
第2期	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1
第3期	0	0	0	0	0	0	0	0	0	2	0	0	0	1
第4期	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	0

* 平成9年度第1期のAIDS発病・死亡者4人（AIDS発病3人、死亡1人）を除く

表4-8-7. 観察当初の抗HIV薬の併用区分別、非発病生存割合の推移（平成9年度第1期事業対象者）

	観察当初の HIV-RNA 量													
	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		その他		不明	
	対象者数 124		対象者数 20		対象者数 58		対象者数 214		対象者数 91		対象者数 35		対象者数 59	
	発病・ 死亡者数	非発病 生存割合	発病・ 死亡者数	非発病 生存割合	発病・ 死亡者数	非発病 生存割合	発病・ 死亡者数	非発病 生存割合	発病・ 死亡者数	非発病 生存割合	発病・ 死亡者数	非発病 生存割合	発病・ 死亡者数	非発病 生存割合
平成9年度	0	1.00	0	1.00	0	1.00	1	1.00	1	0.99	0	1.00	12	0.80
平成10年度	1	0.99	0	1.00	1	0.98	4	0.98	6	0.92	0	1.00	1	0.78
平成11年度	2	0.98	0	1.00	1	0.97	2	0.97	2	0.90	0	1.00	0	0.78
平成12年度	2	0.96	1	0.95	2	0.93	7	0.93	3	0.87	2	0.94	1	0.76
平成13年度	1	0.95	1	0.90	1	0.91	1	0.93	3	0.84	0	0.94	2	0.73
平成14年度	2	0.94	1	0.85	2	0.88	5	0.91	3	0.80	1	0.91	0	0.73
平成15年度	2	0.92	1	0.80	2	0.84	4	0.89	4	0.76	1	0.89	0	0.73
平成16年度	2	0.90	1	0.75	2	0.81	3	0.87	1	0.75	3	0.80	2	0.69
平成17年度	4	0.87	0	0.75	2	0.78	7	0.84	1	0.74	0	0.80	1	0.68
平成18年度	1	0.86	1	0.70	2	0.74	3	0.83	1	0.73	1	0.77	3	0.63
平成19年度 第1期	1	0.85	0	0.70	0	0.74	0	0.83	1	0.71	0	0.77	1	0.61
第2期	2	0.84	0	0.70	2	0.71	2	0.82	0	0.71	0	0.77	0	0.61
第3期	0	0.84	0	0.70	0	0.71	2	0.81	1	0.70	0	0.77	2	0.58
第4期	0	0.84	0	0.70	0	0.71	1	0.80	0	0.70	0	0.77	0	0.58
平成20年度 第1期	4	0.81	1	0.65	1	0.69	2	0.79	1	0.69	0	0.77	0	0.58
第2期	0	0.81	0	0.65	0	0.69	2	0.79	0	0.69	0	0.77	0	0.58
第3期	1	0.80	0	0.65	0	0.69	1	0.78	1	0.68	0	0.77	0	0.58
第4期	2	0.78	0	0.65	0	0.69	1	0.78	0	0.68	2	0.71	0	0.58
平成21年度 第1期	0	0.78	0	0.65	0	0.69	0	0.78	0	0.68	0	0.71	0	0.58
第2期	0	0.78	0	0.65	1	0.67	1	0.77	0	0.68	0	0.71	0	0.58
第3期	0	0.78	0	0.65	1	0.66	0	0.77	1	0.67	0	0.71	0	0.58
第4期	0	0.78	0	0.65	0	0.66	2	0.76	0	0.67	0	0.71	0	0.58
平成22年度 第1期	1	0.77	0	0.65	0	0.66	1	0.76	1	0.66	0	0.71	0	0.58
第2期	0	0.77	0	0.65	0	0.66	2	0.75	1	0.65	0	0.71	0	0.58
第3期	1	0.77	0	0.65	0	0.66	1	0.74	0	0.65	1	0.69	0	0.58
第4期	0	0.77	1	0.60	0	0.66	4	0.72	1	0.64	0	0.69	0	0.58
平成23年度 第1期	1	0.76	0	0.60	0	0.66	0	0.72	0	0.64	0	0.69	0	0.58
第2期	0	0.76	0	0.60	0	0.66	1	0.72	0	0.64	0	0.69	0	0.58
第3期	0	0.76	0	0.60	1	0.64	1	0.71	0	0.64	0	0.69	1	0.56
第4期	0	0.76	0	0.60	1	0.62	1	0.71	0	0.64	0	0.69	0	0.56

* 平成9年度第1期のAIDS発病・死亡者4人（AIDS発病3人、死亡1人）を除く

* 観察当初のNRTI 2剤+NNRTI の対象者は0人

表4-8-8. 観察当初の抗HIV薬の併用区分別、AIDS発病・死亡の推移（平成9年度第1期事業対象者）

	観察当初のHIV-RNA量													
	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		その他		不明	
	対象者数 124		対象者数 20		対象者数 58		対象者数 214		対象者数 91		対象者数 35		対象者数 59	
	AIDS 発病者数	死亡者数	AIDS 発病者数	死亡者数	AIDS 発病者数	死亡者数	AIDS 発病者数	死亡者数	AIDS 発病者数	死亡者数	AIDS 発病者数	死亡者数	AIDS 発病者数	死亡者数
平成9年度	0	0	0	0	0	0	1	0	1	0	0	0	2	10
平成10年度	0	1	0	0	0	1	2	2	3	3	0	0	1	0
平成11年度	1	1	0	0	0	1	2	0	2	0	0	0	0	0
平成12年度	0	2	0	1	1	1	2	5	2	1	1	1	0	1
平成13年度	1	0	0	1	0	1	0	1	1	2	0	0	1	1
平成14年度	0	2	0	1	1	1	2	3	0	3	0	1	0	0
平成15年度	1	1	0	1	1	1	0	4	1	3	0	1	0	0
平成16年度	0	2	0	1	0	2	1	2	0	1	2	1	0	2
平成17年度	0	4	0	0	0	2	1	6	0	1	0	0	1	0
平成18年度	0	1	1	0	0	2	1	2	0	1	0	1	0	3
平成19年度 第1期	0	1	0	0	0	0	0	0	0	1	0	0	0	1
第2期	1	1	0	0	0	2	0	2	0	0	0	0	0	0
第3期	0	0	0	0	0	0	1	0	1	0	0	0	0	2
第4期	0	0	0	0	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0
平成20年度 第1期	1	3	0	1	1	0	2	0	0	1	0	0	0	0
第2期	0	0	0	0	0	0	1	1	0	0	0	0	0	0
第3期	1	0	0	0	0	0	0	1	1	0	0	0	0	0
第4期	1	1	0	0	0	0	0	1	0	0	0	2	0	0
平成21年度 第1期	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
第2期	0	0	0	0	0	1	0	1	0	0	0	0	0	0
第3期	0	0	0	0	0	1	0	0	0	1	0	0	0	0
第4期	0	0	0	0	0	0	0	2	0	0	0	0	0	0
平成22年度 第1期	0	1	0	0	0	0	1	0	1	0	0	0	0	0
第2期	0	0	0	0	0	0	0	2	0	1	0	0	0	0
第3期	1	0	0	0	0	0	0	1	0	0	0	1	0	0
第4期	0	0	0	1	0	0	1	3	1	0	0	0	0	0
平成23年度 第1期	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
第2期	0	0	0	0	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0
第3期	0	0	0	0	0	1	0	1	0	0	0	0	0	1
第4期	0	0	0	0	1	0	0	1	0	0	0	0	0	0

* 平成9年度第1期のAIDS発病・死亡者4人（AIDS発病3人、死亡1人）を除く

* 観察当初のNRTI 2剤+NNRTI の対象者は0人

表4-8-9. AIDS発病・死亡に対する観察当初のCD4値の関連（平成5年度第4期事業対象者）

A. 観察期間：平成5年度第4期～平成19年度末

		人数	ハザード比	95%信頼区間	p値
CD4 値 (対象者数 392 人)	～200 未満	125	7.15	(4.14 - 12.33)	<0.001
	200～350 未満	118	1.99	(1.12 - 3.52)	0.019
	350～500 未満	96	1.19	(0.64 - 2.21)	0.576
	500 以上 (参照カテゴリー)	53	1.00	—	—

B. 観察期間：平成5年度第4期～平成8年度末

		人数	ハザード比	95%信頼区間	p値
CD4 値 (対象者数 392 人)	～200 未満	125	50.79	(7.06 - 365.30)	<0.001
	200～350 未満	118	7.73	(1.03 - 58.25)	0.047
	350～500 未満	96	2.81	(0.33 - 24.01)	0.346
	500 以上 (参照カテゴリー)	53	1.00	—	—

C. 観察期間：平成9年度第1期～平成23年度末

		人数	ハザード比	95%信頼区間	p値
CD4 値 (対象者数 291 人)	～200 未満	46	2.90	(1.51 - 5.55)	0.001
	200～350 未満	102	1.62	(0.88 - 2.99)	0.121
	350～500 未満	91	1.09	(0.57 - 2.09)	0.797
	500 以上 (参照カテゴリー)	52	1.00	—	—

表4-8-10. AIDS発病・死亡に対する観察当初のCD4値、HIV-RNA量と抗HIV薬の併用区分の関連（平成9年度第1期事業対象者）

		人数	ハザード比	95%信頼区間	p値
CD4 値 (対象者数 525 人)	～200 未満	133	1.86	(1.18 - 2.92)	0.007
	200～350 未満	144	1.29	(0.81 - 2.05)	0.292
	350～500 未満	134	0.95	(0.58 - 1.57)	0.842
	500 以上 (参照カテゴリー)	114	1.00	—	—
HIV-RNA 量 (対象者数 357 人)	～400 未満 (参照カテゴリー)	108	1.00	—	—
	400～1000 未満	30	1.36	(0.63 - 2.91)	0.433
	1000～5000 未満	71	0.71	(0.36 - 1.42)	0.337
	5000～10000 未満	38	0.91	(0.41 - 2.02)	0.818
	10000～50000 未満	60	1.77	(1.00 - 3.11)	0.049
	50000 以上	50	2.78	(1.59 - 4.84)	<0.001
抗 HIV 薬の併用区分 (対象者数 542 人)	投与なし (投与歴なし) (参照カテゴリー)	124	1.00	—	—
	投与なし (投与歴あり)	20	1.87	(0.86 - 4.07)	0.117
	NRTI 1 剤	58	1.72	(0.99 - 2.99)	0.053
	NRTI 2 剤	214	1.23	(0.80 - 1.91)	0.346
	NRTI 2 剤+PI 1・2 剤	91	1.73	(1.06 - 2.84)	0.030
	その他	35	1.37	(0.69 - 2.73)	0.373
CD4 値、 HIV-RNA 量 (対象者数 356 人)	CD4 値：200 以上、HIV-RNA 量：～50000 未満 (参照カテゴリー)	243	1.00	—	—
	CD4 値：200 以上、HIV-RNA 量：50000 以上	23	1.92	(0.95 - 3.89)	0.070
	CD4 値：～200 未満、HIV-RNA 量：～50000 未満	64	1.64	(1.00 - 2.69)	0.049
	CD4 値：～200 未満、HIV-RNA 量：50000 以上	26	3.76	(2.13 - 6.67)	<0.001
CD4 値、 抗 HIV 薬の併用区分 (対象者数 525 人)	CD4 値：200 以上、抗 HIV 薬：NRTI 2 剤+PI 1・2 剤以外 (参照カテゴリー)	349	1.00	—	—
	CD4 値：200 以上、抗 HIV 薬：NRTI 2 剤+PI 1・2 剤	43	0.73	(0.37 - 1.45)	0.369
	CD4 値：～200 未満、抗 HIV 薬：NRTI 2 剤+PI 1・2 剤以外	87	1.35	(0.89 - 2.03)	0.155
	CD4 値：～200 未満、抗 HIV 薬：NRTI 2 剤+PI 1・2 剤	46	2.40	(1.52 - 3.78)	<0.001
HIV-RNA 量、 抗 HIV 薬の併用区分 (対象者数 357 人)	HIV-RNA 量：～50000 未満、抗 HIV 薬：NRTI 2 剤+PI 1・2 剤以外 (参照カテゴリー)	258	1.00	—	—
	HIV-RNA 量：～50000 未満、抗 HIV 薬：NRTI 2 剤+PI 1・2 剤	49	1.25	(0.70 - 2.23)	0.450
	HIV-RNA 量：50000 以上、抗 HIV 薬：NRTI 2 剤+PI 1・2 剤以外	33	2.01	(1.13 - 3.59)	0.018
	HIV-RNA 量：50000 以上、抗 HIV 薬：NRTI 2 剤+PI 1・2 剤	17	4.30	(2.26 - 8.17)	<0.001
CD4 値、 HIV-RNA 量、 抗 HIV 薬の併用区分 (対象者数 356 人)	CD4 値：200 以上、HIV-RNA 量：～50000 未満、 抗 HIV 薬：NRTI 2 剤+PI 1・2 剤以外 (参照カテゴリー)	216	1.00	—	—
	CD4 値：200 以上、HIV-RNA 量：～50000 未満、 抗 HIV 薬：NRTI 2 剤+PI 1・2 剤	27	1.01	(0.43 - 2.35)	0.986
	CD4 値：200 以上、HIV-RNA 量：50000 以上、 抗 HIV 薬：NRTI 2 剤+PI 1・2 剤以外	19	2.09	(0.99 - 4.42)	0.053
	CD4 値：200 以上、HIV-RNA 量：50000 以上、 抗 HIV 薬：NRTI 2 剤+PI 1・2 剤	4	1.16	(0.16 - 8.43)	0.881
	CD4 値：～200 未満、HIV-RNA 量：～50000 未満、 抗 HIV 薬：NRTI 2 剤+PI 1・2 剤以外	42	1.55	(0.86 - 2.81)	0.147
	CD4 値：～200 未満、HIV-RNA 量：～50000 未満、 抗 HIV 薬：NRTI 2 剤+PI 1・2 剤	22	1.84	(0.87 - 3.88)	0.111
	CD4 値：～200 未満、HIV-RNA 量：50000 以上、 抗 HIV 薬：NRTI 2 剤+PI 1・2 剤以外	14	2.33	(1.00 - 5.44)	0.051
	CD4 値：～200 未満、HIV-RNA 量：50000 以上、 抗 HIV 薬：NRTI 2 剤+PI 1・2 剤	12	6.43	(3.15 - 13.11)	<0.001

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}

A. 基礎疾患と肝炎等の状況			
基礎疾患	<input type="checkbox"/> 血友病A <input type="checkbox"/> 血友病B <input type="checkbox"/> von Willebrand病 <input type="checkbox"/> 二次感染 <input type="checkbox"/> 三次感染 <input type="checkbox"/> その他 ()		
肝炎等の有無	<input type="checkbox"/> 無し <input type="checkbox"/> 慢性肝炎 <input type="checkbox"/> 肝硬変 <input type="checkbox"/> 肝癌 <input type="checkbox"/> その他 ()		
HBs-抗原	<input type="checkbox"/> + <input type="checkbox"/> - <input type="checkbox"/> 不明	HCV-抗体	<input type="checkbox"/> + <input type="checkbox"/> - <input type="checkbox"/> 不明
HCV-RNA	定性: <input type="checkbox"/> + <input type="checkbox"/> - <input type="checkbox"/> 未検査		
	定量: <input type="checkbox"/> プローブ法()Meq/mL <input type="checkbox"/> RT-PCR法() $\times 10^3$ IU/mL <input type="checkbox"/> TaqMan法 [() Log IU/mL <input type="checkbox"/> 検出せず] <input type="checkbox"/> 未検査		
血小板数	() $\times 10^4/mm^3$ <input type="checkbox"/> 未検査	インターフェロン製剤での治療歴(リバビリンの併用の有無)	<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 無
T.bil	()mg/dL <input type="checkbox"/> 未検査		(<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 無)
ALT (GPT)	()IU/L <input type="checkbox"/> 未検査	肝移植歴	<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 無
脳血管疾患の有無	<input type="checkbox"/> 無し <input type="checkbox"/> 脳出血 <input type="checkbox"/> 脳梗塞 <input type="checkbox"/> その他の脳血管疾患		
虚血性心疾患の有無	<input type="checkbox"/> 無し <input type="checkbox"/> 心筋梗塞 <input type="checkbox"/> その他の虚血性心疾患		
悪性新生物(肝以外)の有無	<input type="checkbox"/> 無し <input type="checkbox"/> 肝癌以外の悪性新生物 (部位:)		
その他の疾患の有無	<input type="checkbox"/> 無し <input type="checkbox"/> 高血圧 <input type="checkbox"/> 糖尿病 <input type="checkbox"/> その他 ()		

HCV-RNA定量・血小板数・T.bil値・ALT(GPT)については、単位にご注意のうえ()に測定値をご記入下さい。インターフェロン製剤での治療歴(リバビリン併用の有無)と肝移植歴以外は、本年度の状況をご記入下さい。

B. 検査の実施状況	I 期 (4~6月)	II 期 (7~9月)	III 期 (10~12月)	IV 期 (1~3月)
検査実施年月日	(11 / /)	(11 / /)	(11 / /)	(12 / /)
期間中の診察の有無	<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 無	<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 無	<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 無	<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 無
期間中のCD4値検査の有無	<input type="checkbox"/> 実施 <input type="checkbox"/> 未検査	<input type="checkbox"/> 実施 <input type="checkbox"/> 未検査	<input type="checkbox"/> 実施 <input type="checkbox"/> 未検査	<input type="checkbox"/> 実施 <input type="checkbox"/> 未検査
CD4値 (/ μ L)	()	()	()	()
CD4/CD8比	()	()	()	()
期間中のHIV-RNA量検査の有無	<input type="checkbox"/> 実施 <input type="checkbox"/> 未検査	<input type="checkbox"/> 実施 <input type="checkbox"/> 未検査	<input type="checkbox"/> 実施 <input type="checkbox"/> 未検査	<input type="checkbox"/> 実施 <input type="checkbox"/> 未検査
HIV-RNA量の検査法	<input type="checkbox"/> RT-PCR法	<input type="checkbox"/> RT-PCR法	<input type="checkbox"/> RT-PCR法	<input type="checkbox"/> RT-PCR法
	<input type="checkbox"/> TaqMan法	<input type="checkbox"/> TaqMan法	<input type="checkbox"/> TaqMan法	<input type="checkbox"/> TaqMan法
HIV-RNA量	() コピー/mL	() コピー/mL	() コピー/mL	() コピー/mL
*単位は「コピー/mL」でご記入下さい(例: $4.3 \times 10^3 \rightarrow 4300$ コピー/mL)。 *検査結果が検出限界未満の場合には、その検出限界値も併せてご記入下さい。	<input type="checkbox"/> 検出限界未満 ()コピー/mL未満 <input type="checkbox"/> 検出せず (TaqMan法のみ)	<input type="checkbox"/> 検出限界未満 ()コピー/mL未満 <input type="checkbox"/> 検出せず (TaqMan法のみ)	<input type="checkbox"/> 検出限界未満 ()コピー/mL未満 <input type="checkbox"/> 検出せず (TaqMan法のみ)	<input type="checkbox"/> 検出限界未満 ()コピー/mL未満 <input type="checkbox"/> 検出せず (TaqMan法のみ)

各期ごとに、検査の実施状況等をご記入下さい。

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
	<input checked="" type="checkbox"/>	(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. リバビリソ	<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にチェック(✓)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にチェック(✓)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にチェック(✓)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 23 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 23 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 2 3 4 5 どちらとも言えない 2 3 4 5 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 2 3 4 5 どちらとも言えない 2 3 4 5 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 2 3 4 5 どちらとも言えない 2 3 4 5 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 2 3 4 5 どちらとも言えない 2 3 4 5 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 2 3 4 5 どちらとも言えない 2 3 4 5 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 2 3 4 5 どちらとも言えない 2 3 4 5 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 2 3 4 5 どちらとも言えない 2 3 4 5 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 2 3 4 5 どちらとも言えない 2 3 4 5 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 2 3 4 5 どちらとも言えない 2 3 4 5 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 2 3 4 5 どちらとも言えない 2 3 4 5 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 2 3 4 5 どちらとも言えない 2 3 4 5 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 2 3 4 5 どちらとも言えない 2 3 4 5 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 2 3 4 5 どちらとも言えない 2 3 4 5 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。 	
--	--

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 23 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 1 2 3 4 5 どちらとも言えない 2 3 4 5 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 2 3 4 5 どちらとも言えない 2 3 4 5 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 2 3 4 5 どちらとも言えない 2 3 4 5 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 2 3 4 5 どちらとも言えない 2 3 4 5 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 2 3 4 5 どちらとも言えない 2 3 4 5 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 2 3 4 5 どちらとも言えない 2 3 4 5 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 2 3 4 5 どちらとも言えない 2 3 4 5 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 2 3 4 5 どちらとも言えない 2 3 4 5 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 2 3 4 5 どちらとも言えない 2 3 4 5 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 2 3 4 5 どちらとも言えない 2 3 4 5 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 2 3 4 5 どちらとも言えない 2 3 4 5 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 2 3 4 5 どちらとも言えない 2 3 4 5 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 2 3 4 5 どちらとも言えない 2 3 4 5 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"> 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 24 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	とてもある 4	全くない 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	とてもある 4	とてもある 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	とても乾きやすい 4	とても乾きやすい 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	とてもある 4	とてもある 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	とてもある 4	とてもある 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	とても減りやすい 4	とても減りやすい 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	とても息切れしやすい 4	とても息切れしやすい 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	とても疲れやすい 4	とても疲れやすい 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	とてもある 4	とてもある 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	とてもある 4	とてもある 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	とてもある 4	とてもある 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	とてもある 4	とてもある 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	全く眠れない 4	全く眠れない 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 23 年度 報告書

発行日 平成 25 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	国立国際医療研究センター 藤田保健衛生大学 藤田保健衛生大学 兵庫医科大学 東京医科大学 大阪大学 長崎医療センター	岡 慎一 川戸美由紀 橋本 修二 日笠 聡 福武 勝幸 吉崎 和幸 八橋 弘

印刷・製本 (株)太陽美術
