

厚生労働省 院内感染対策サーベイランス 薬剤耐性菌 判定基準 (Ver.5.0)

菌名	概要	菌名コード	微量液体希釈法の基準	ディスク拡散法の基準
メチシリン耐性黄色ブドウ球菌 (MRSA)	MPIPC または CFX が耐性の <i>Staphylococcus aureus</i> または選択培地で MRSA と確認された菌	1301、1303	MPIPC \geq 4 μ g/mL または CFX \geq 8 μ g/mL	CFX \leq 21mm
バンコマイシン耐性黄色ブドウ球菌 (VRSA)	VCM が微量液体希釈法で耐性の <i>Staphylococcus aureus</i>	1301、 1303-1306	VCM \geq 16 μ g/mL	
バンコマイシン耐性腸球菌 (VRE)	下記のいずれかの条件を満たす <i>Enterococcus</i> spp. ・ VCM が微量液体希釈法で耐性 ・ VCM がディスク拡散法で "R" ・ 選択培地で VRE と確認された菌 注) 種の同定が行われていない <i>Enterococcus</i> sp. は除く	1201、1202、 1205、1206、 1209、1210、 1213-1217	VCM \geq 16 μ g/mL	VCM \leq 14mm *
ペニシリン耐性肺炎球菌 (PRSP)	PCG が微量液体希釈法で耐性の <i>Streptococcus pneumoniae</i> 注) 無菌検体とは以下に該当する検査材料コードを示す 401 (静脈血)、402 (動脈血)、403 (髄液)、404 (胸水)、 405 (腹水)、406 (関節液)、407 (骨髄液)、408 (心嚢水)	1131	無菌検体 PCG \geq 0.125 μ g/mL	
			無菌検体以外 PCG \geq 4 μ g/mL	
多剤耐性緑膿菌 (MDRP)	下記のすべての条件を満たす <i>Pseudomonas aeruginosa</i> ・ カルバペネム系 (IPM、MEPM のいずれか) が耐性 ・ アミノグリコシド系は AMK が中間・耐性 ・ フルオロキノロン系 (LVFX、CPFX のいずれか) が耐性	4001	IPM・MEPM \geq 8 μ g/mL AMK \geq 32 μ g/mL CPFX \geq 2 μ g/mL LVFX \geq 4 μ g/mL	IPM・MEPM \leq 15mm AMK \leq 16mm CPFX \leq 18mm LVFX \leq 14mm
多剤耐性アシネトバクター属 (MDRA)	下記のすべての条件を満たす <i>Acinetobacter</i> spp. ・ カルバペネム系 (IPM、MEPM のいずれか) が耐性 ・ アミノグリコシド系は AMK が中間・耐性 ・ フルオロキノロン系 (LVFX、CPFX のいずれか) が耐性	4400-4403	IPM \geq 16 μ g/mL MEPM \geq 16 μ g/mL* AMK \geq 32 μ g/mL CPFX \geq 4 μ g/mL LVFX \geq 8 μ g/mL*	IPM \leq 13mm MEPM \leq 13mm* AMK \leq 16mm CPFX \leq 15mm LVFX \leq 13mm*
カルバペネム耐性腸内細菌目細菌 (CRE)	MEPM が耐性の腸内細菌目細菌	2000-2691、 3150-3151	MEPM \geq 2 μ g/mL	MEPM \leq 22mm

薬剤耐性菌の判定基準は原則として感染症発生動向調査の基準 (2026年4月6日施行) に準拠

* JANIS 検査部門における判定基準であり CLSI2012 (M100-S22) に準拠