128　ビッカースタッフ脳幹脳炎

○　概要

１．概要

　眼球運動や運動失調、意識障害を三主徴とし、脳幹を病変の首座とする自己免疫疾患である。症状は４週以内にピークとなり、その後は徐々に回復に向かうのが原則であるが、約半数の症例で四肢筋力低下を来し、主として四肢筋力低下による後遺症がみられることが多い。全ての年齢層で発症がみられるが、30歳代を中心として若年者の発症が多いことが特徴である。

２．原因

　様々な感染症を契機に誘導される自己免疫による機序が推測されている。約８割の症例で先行感染症状（上気道炎症状や胃腸炎症状）がみられ、約７割の症例では血中に自己抗体（IgG型GQ1b抗体）が検出される。

３．症状

　眼球運動障害と運動失調に加え、意識障害などの中枢神経障害症状がみられる。約半数の症例では経過中に四肢筋力低下を来し、約６割の症例では口咽頭筋麻痺が、約３割の症例で不整脈などの自律神経症状がみられる。約２割の症例で人工呼吸器管理を要し、約６割の症例では介助下での歩行が不可能となるなど、重篤な経過をとることが多い。

４．治療法

　有効性の確立した治療法はないが、経験的に免疫グロブリン大量静注療法（IVIg）や血液浄化療法、副腎皮質ホルモン投与が行われることが多い。意識障害や口咽頭筋麻痺、四肢筋力低下、自律神経症状など重篤な経過をとることが多いことから、人工呼吸器装着や循環動態管理、各種感染症治療などの全身管理が必要である。

５．予後

　急性期に積極的な免疫治療を実施されても、約１割の症例で発症１年後の時点で自力歩行ができないことが明らかにされている。転帰について詳細に検討された報告はないが、このようなデータから、長期にわたって運動障害やしびれ感、易疲労性など日常生活に支障をきたしている症例がかなり存在しているものと想定される。

○　要件の判定に必要な事項

1. 患者数

発症者は約100人/年

1. 発病の機構

不明（先行感染が刺激となった自己免疫。液性免疫では糖脂質抗体の関与が示唆されている。）

1. 効果的な治療方法

未確立（経験的に免疫グロブリン大量静注療法や血漿交換療法、ステロイド投与などが行われているものの、その有効性は確立していない。）

1. 長期の療養

必要（根治療法がない。）

1. 診断基準

あり（研究班作成の診断基準あり。）

1. 重症度分類

modified Rankin Scale（mRS）、食事・栄養、呼吸のそれぞれの評価スケールを用いて、いずれかが３以上を対象とする。

○　情報提供元

「エビデンスに基づいた神経免疫疾患の早期診断基準・重症度分類・治療アルゴリズムの確立」班

研究代表者　金沢医科大学　教授　松井真

＜診断基準＞

Definite、Probableを対象とする。

ビッカースタッフ脳幹脳炎の診断基準

（１）以下の三徴候の全てが急性進行性にみられ、発症後４週以内にピークとなり、３か月以内に軽快傾向を示す。

（三徴候）

・両側外眼筋麻痺（左右対称性であることを原則とするが、軽度の左右差はあってもよい。）

・運動失調

・意識水準の低下

（２）血中IgG型GQ1b抗体陽性

（３）（１）の臨床的特徴のうち、一部が一致しない（複数の項目でも可）。

・筋力低下・意識水準低下などのため運動失調の評価が困難である。

・軽快傾向を確認できない。

・外眼筋麻痺に高度の左右差がある場合（片側性など）。

・意識水準の低下はないが、長径路徴候を示唆する所見（片側性感覚障害や錐体路徴候、痙性麻痺など）がある場合。

（４）以下の疾患（順不同）が各種検査（脳脊髄液、画像検査など）から除外できる。

ウェルニッケ（Wernicke）脳症、脳血管障害、多発性硬化症、視神経脊髄炎、急性散在性脳脊髄炎、神経ベーチェット病、神経Sweet病、下垂体卒中、ウイルス性脳幹脳炎、重症筋無力症、脳幹部腫瘍性病変、血管炎、ボツリヌス中毒、橋本脳症

＜診断のカテゴリー＞

Definite：（１）（２）（４）をいずれも満たす場合

Probable：（１）（４）の双方を満たす場合、あるいは（２）（３）（４）のいずれも満たす場合

＜重症度分類＞

modified Rankin Scale(mRS)、食事・栄養、呼吸のそれぞれの評価スケールを用いて、いずれかが

３以上を対象とする。

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 日本版modified Rankin Scale (mRS) 判定基準書 | | |
| modified Rankin Scale | | 参考にすべき点 |
| ０ | 全く症候がない | 自覚症状及び他覚徴候が共にない状態である |
| １ | 症候はあっても明らかな障害はない：  日常の勤めや活動は行える | 自覚症状及び他覚徴候はあるが、発症以前から行っていた仕事や活動に制限はない状態である |
| ２ | 軽度の障害：  発症以前の活動が全て行えるわけではないが、自分の身の回りのことは介助なしに行える | 発症以前から行っていた仕事や活動に制限はあるが、日常生活は自立している状態である |
| ３ | 中等度の障害：  何らかの介助を必要とするが、歩行は介助なしに行える | 買い物や公共交通機関を利用した外出などには介助を必要とするが、通常歩行、食事、身だしなみの維持、トイレなどには介助を必要としない状態である |
| ４ | 中等度から重度の障害：  歩行や身体的要求には介助が必要である | 通常歩行、食事、身だしなみの維持、トイレなどには介助を必要とするが、持続的な介護は必要としない状態である |
| ５ | 重度の障害：  寝たきり、失禁状態、常に介護と見守りを必要とする | 常に誰かの介助を必要とする状態である |
| ６ | 死亡 | |

日本脳卒中学会版

**食事・栄養 (N)**

０．症候なし。

１．時にむせる、食事動作がぎこちないなどの症候があるが、社会生活・日常生活に支障ない。

２．食物形態の工夫や、食事時の道具の工夫を必要とする。

３．食事・栄養摂取に何らかの介助を要する。

４．補助的な非経口的栄養摂取（経管栄養、中心静脈栄養など）を必要とする。

５．全面的に非経口的栄養摂取に依存している。

**呼吸 (R)**

０．症候なし。

１．肺活量の低下などの所見はあるが、社会生活・日常生活に支障ない。

２．呼吸障害のために軽度の息切れなどの症状がある。

３．呼吸症状が睡眠の妨げになる、あるいは着替えなどの日常生活動作で息切れが生じる。

４．喀痰の吸引あるいは間欠的な換気補助装置使用が必要。

５．気管切開あるいは継続的な換気補助装置使用が必要。

※診断基準及び重症度分類の適応における留意事項

１．病名診断に用いる臨床症状、検査所見等に関して、診断基準上に特段の規定がない場合には、いずれの時期のものを用いても差し支えない（ただし、当該疾病の経過を示す臨床症状等であって、確認可能なものに限る。）。

２．治療開始後における重症度分類については、適切な医学的管理の下で治療が行われている状態であって、直近６か月間で最も悪い状態を医師が判断することとする。

３．なお、症状の程度が上記の重症度分類等で一定以上に該当しない者であるが、高額な医療を継続す

ることが必要なものについては、医療費助成の対象とする。