

狂犬病対応ガイドライン2001

狂犬病発生の疑いがある場合の対応手引書

(はじめに)

現在、国内では狂犬病の発生報告がない。これは、1950年に制定された「狂犬病予防法」により犬の狂犬病対策が強力に推進された結果である。法律が施行された1950年には犬の狂犬病が1000例ほど報告されていたが、これ以後著しくその数が減り1956年の6頭を最後に現在まで1例も狂犬病の報告がない。一方、国内で犬の咬傷を受けて狂犬病となった人の報告例は1954年の1件を最後に報告がないが、海外で犬の咬傷を受けて帰国後に狂犬病を発症して死亡した例が1970年に報告されている。

海外では、現在年間4-5万人もの人が狂犬病で命を落としており、世界中の多くの国々が狂犬病流行国である。隣国であるアジア諸国ではいまだに犬の狂犬病を制圧しておらず、欧米、南米、アフリカでは犬以外にキツネ、アライグマ、スカンク、コヨーテ、コウモリ、マンガースといった野生動物に狂犬病が流行して大きな問題となっている。流通の国際化により国外との行き来が頻繁となった日本において、人や動物の移動により海外から国内に狂犬病が持ち込まれることも決して否定できない。

先般、「狂犬病発生時の行政機関等の対応ガイドライン作成に関する研究(注)」が行われ、「狂犬病対応ガイドライン」原案となる「狂犬病発生の疑いのある場合の対応手引書案」が報告された。

「手引書案」では、国内で狂犬病が発生した又は発生した疑いのある際の最も望ましい「対応手順及び事項」が示された。また、同時に、現時点ではその実施に困難もあると考えられる事項が、「課題とその解決のための検討事項」として提示され、将来、より的確な対策となるよう、これらについて議論を継続していくことが提案された。

また、同じく研究報告では、「手引書案」をもとに「ガイドライン」を作成するに際し、1)「手引書案」に対する意見聴取を関係機関等から行う必要があること、2)作成されたガイドラインは定期的に改訂が行われる必要があること、3)ガイドラインの作成・改訂等について関係機関等に幅広く周知される必要があることが指摘された。

これらを踏まえ、地方自治体等関係機関から意見を聴取し「手引書案」の一部改訂を行ったうえで、今般、結核感染症課で「狂犬病対応ガイドライン2001」を作成したところである。今後は、我が国の状況に一層即したガイドラインとすべく、寄せられた意見をもとに定期的な改訂を行ってまいりたい。

なお、本ガイドラインは、狂犬病発生が疑われる場合の対応について基本的な考え方を提示したものである。関係機関にあっては、それぞれの実情を踏まえ、本書をもとにより実践的な手引書を作成していただければ幸いである。

(注) 平成12年度の厚生科学研究(新興・再興感染症研究事業)

主任研究者：源 宣之(岐阜大学農学部教授)

分担研究者：井上 智(国立感染症研究所獣医学部)

大友 浩幸(農林水産省動物検疫所)

佐藤 克(東京都獣医師会)

四宮 勝之(東京都動物保護相談センター)

高山 直秀(東京都立駒込病院小児科)

沼田 一三(兵庫県県民生活部生活衛生課)

平成13年10月

厚生労働省健康局結核感染症課

目次

<対応のフローチャートと概要>	1
1. フローチャート	1
2. 概要	12
<対応の詳細>	22
. 狂犬病の疑いのある動物の発見から確定診断前までの対応	22
1. 獣医病院で発見した場合	22
2. 自治体の動物管理施設で発見した場合	25
3. 動物の所有者が発見した場合	28
4. 野外（野生動物・放浪動物）で発見した場合	29
5. 動物検疫所で発見した場合	31
6. 空港・港湾施設内で発見した場合	34
. 狂犬病ウイルス感染の疑いのある者への対応	35
1. 医療機関における対応	35
2. 感染の疑いのある者（又は医師）からの連絡を受けた保健所における対応	38
. 狂犬病の疑いのある動物発見の報告及び確定診断依頼	39
1. 国内における発見の場合	39
2. 動物検疫所における発見の場合	41
. 確定診断	42
1. 確定診断における分担	42
2. 狂犬病の検査方法	43
3. 検査結果の確定	43

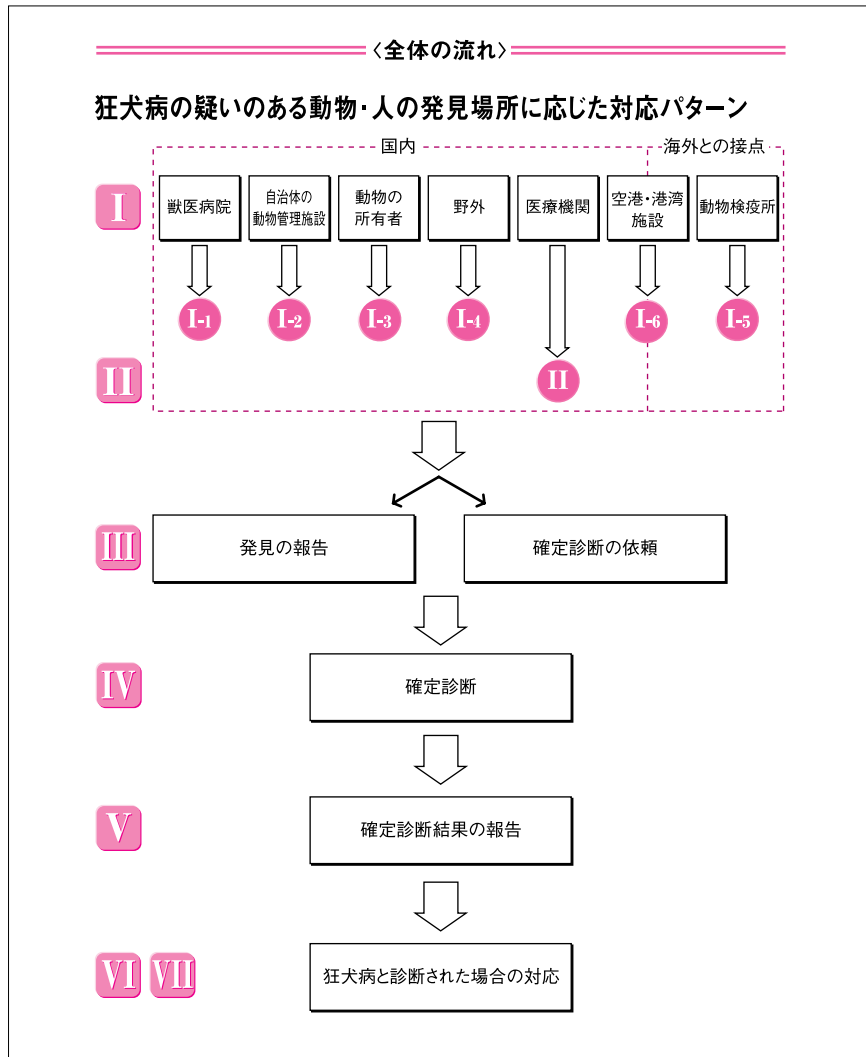
.確定診断結果の報告	44
1. 国内における発生の場合	44
2. 動物検疫所における発見の場合	45
.確定診断により陽性と診断された場合の対応	46
1. 調整会議の開催	46
2. 中央、地方及び現地連絡会議の立ち上げ	46
3. 連絡会議の事務	47
.連絡会議の解散	56
.通常時の対応	57
1. 犬の登録、狂犬病予防注射の推進	57
2. 狂犬病予防対策に従事する者への感染防御対策	57
3. 国外からの侵入防止の徹底	58
4. 研修会の開催	58
5. 狂犬病暴露後発病予防の可能な医療機関の把握	59
6. 人の狂犬病感染に対する適切な対応	59
7. 狂犬病の疑いのある動物の捕獲に係る関係部局との調整	59
<付属書>	60
1. 狂犬病の疑いがある動物の症状と特徴	60
2. 動物の保管依頼書様式例	65
3. 動物に対する措置の選択の基準	66
4. 発見者からの聞き取り調査票	67
5. 咬傷被害者への治療	70
6. 狂犬病が疑われる患者への対応	80
7. 狂犬病と確定診断された患者への対応	82
8. 狂犬病患者の家族への対応	83
9. 狂犬病の疑いのある動物発見の報告用様式例	85

10. 確定診断のための検体送付方法等	86
11. 確定診断のための検査方法	106
12. 犬・ネコ等の輸出入検疫について	121
13. 汚染物品等の消毒方法	124
< 対応の課題とその検討事項 >	125
< 付録 >	130
< 用語索引集 >	131

狂犬病対応ガイドライン2001

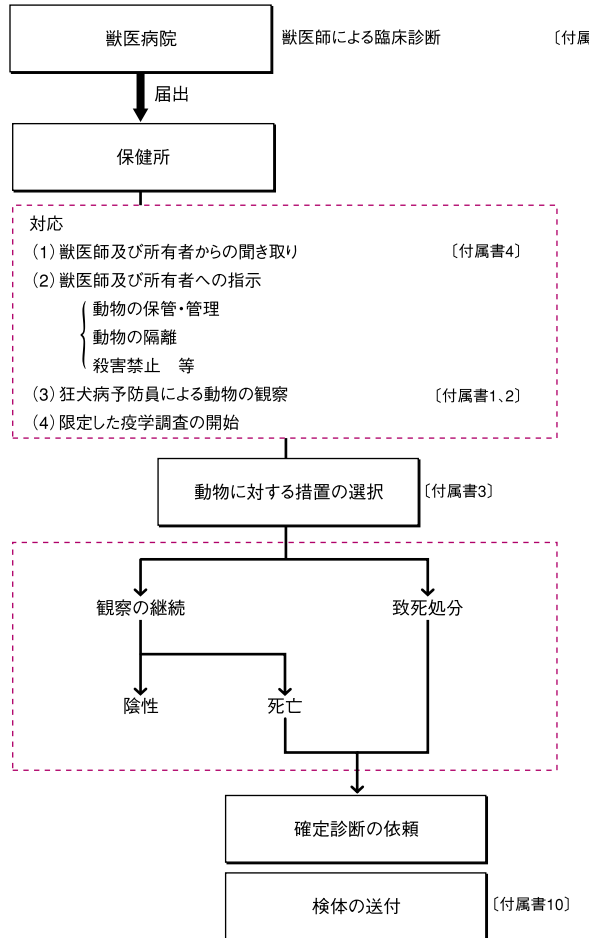
<対応のフローチャートと概要>

1. フローチャート



I 狂犬病発生の疑いがある動物の発見から
確定診断までの対応(発見場所に応じた対応)

I-1 獣医病院で発見した場合(P.22)



付属書 1 狂犬病の疑いがある動物の症状と特徴

付属書 2 動物の保管依頼書様式例

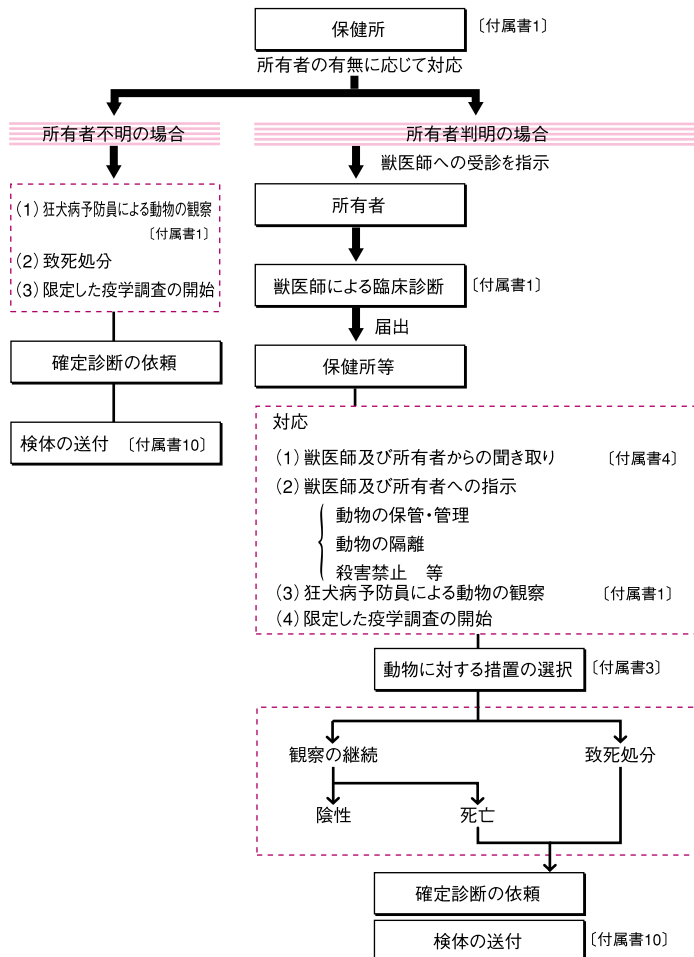
付属書 3 動物に対する措置の選択の基準

付属書 4 発見者からの聞き取り調査票

付属書 10 確定診断のための検体送付方法等

I 狂犬病発生の疑いがある動物の発見から
確定診断前までの対応(発見場所に応じた対応)

I-2 自治体の動物管理施設で発見した場合(P. 25)



付属書 1 狂犬病の疑いがある動物の症状と特徴

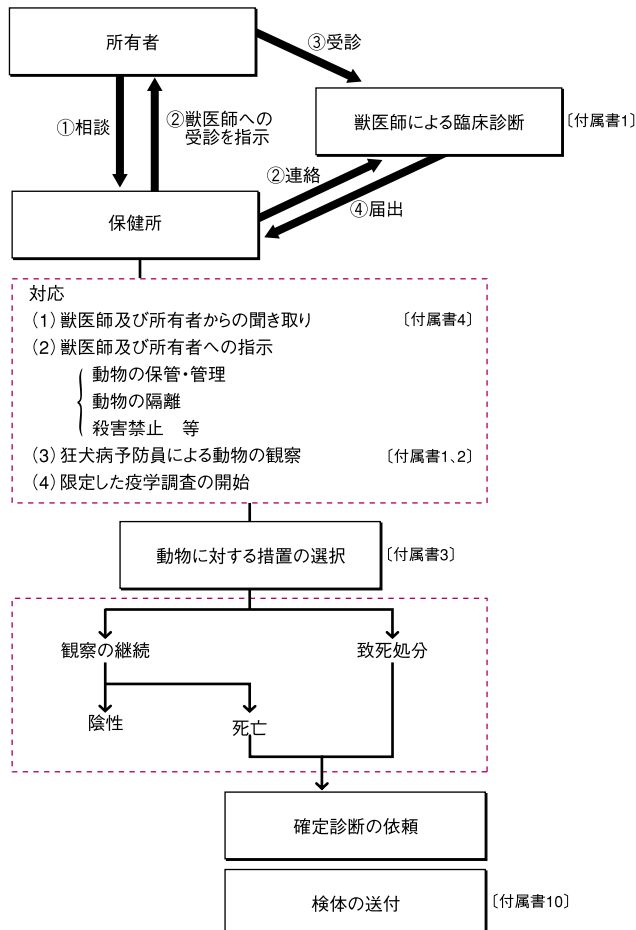
付属書 3 動物に対する措置の選択の基準

付属書 4 発見者からの聞き取り調査票

付属書 10 確定診断のための検体送付方法等

I 狂犬病発生の疑いがある動物の発見から
確定診断前までの対応(発見場所に応じた対応)

I-3 動物の所有者が発見した場合(保健所に相談があった場合)(P. 28)



付属書 1 狂犬病の疑いがある動物の症状と特徴

付属書 2 動物の保管依頼書様式例

付属書 3 動物に対する措置の選択の基準

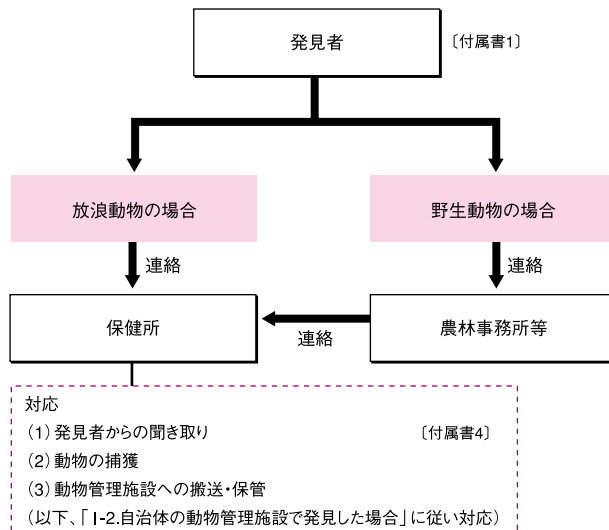
付属書 4 発見者からの聞き取り調査票

付属書 10 確定診断のための検体送付方法等

I

狂犬病発生の疑いがある動物の発見から
確定診断前までの対応（発見場所に応じた対応）

I-4 野外で発見した場合 (P. 29)

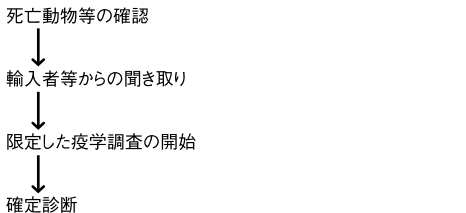


付属書 1 狂犬病の疑いがある動物の症状と特徴
付属書 4 発見者からの聞き取り調査票

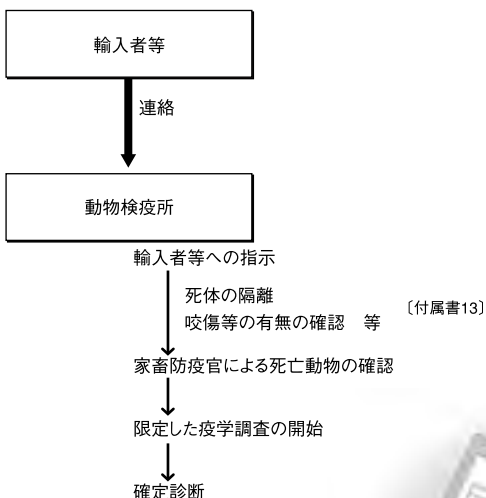
I 狂犬病発生の疑いがある動物の発見から
確定診断前までの対応（発見場所に応じた対応）

I-5 動物検疫所で発見した場合 (P. 31)

(1) 動物検疫所内（通常の検疫）の場合 [付属書12]



(2) 家畜防疫官指定場所（特例の輸入者等自宅での検疫）の場合

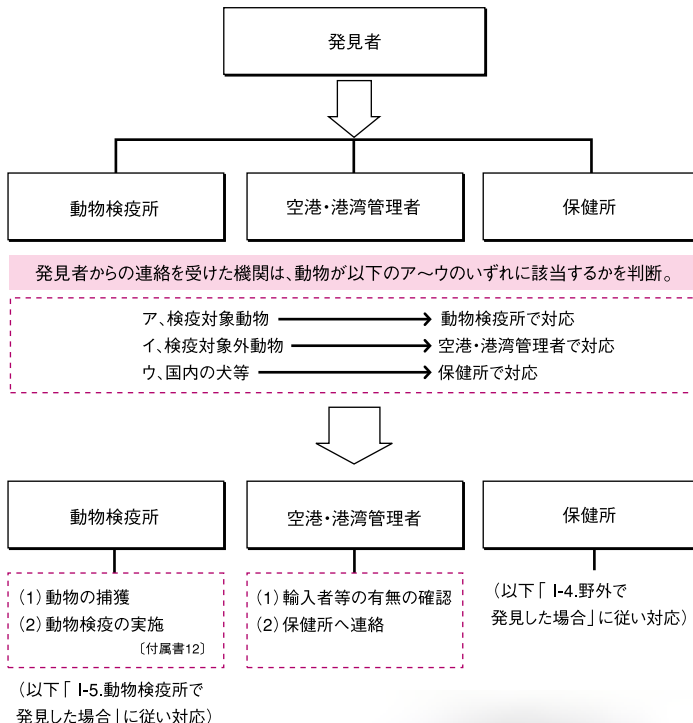


付属書 12 犬・猫等の輸出入検疫について

付属書 13 汚染物品等の消毒方法

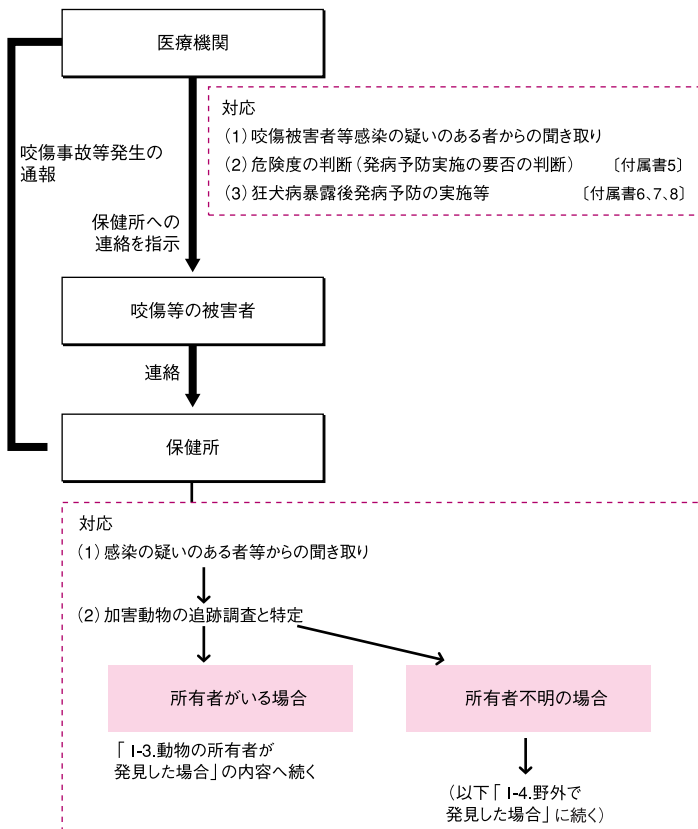
I 狂犬病発生の疑いがある動物の発見から
確定診断前までの対応(発見場所に応じた対応)

I-6 空港・港湾施設内で発見した場合(P. 34)



付属書 12 犬・猫等の輸出入検疫について

III 狂犬病ウイルス感染の疑いのある者への対応 (P. 35)

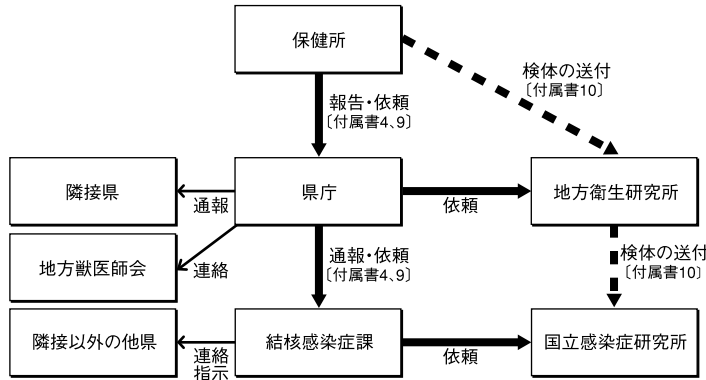


付属書 5 咬傷被害者への治療
付属書 6 狂犬病が疑われる患者への対応
付属書 7 狂犬病と確定診断された患者への対応
付属書 8 狂犬病患者の家族への対応

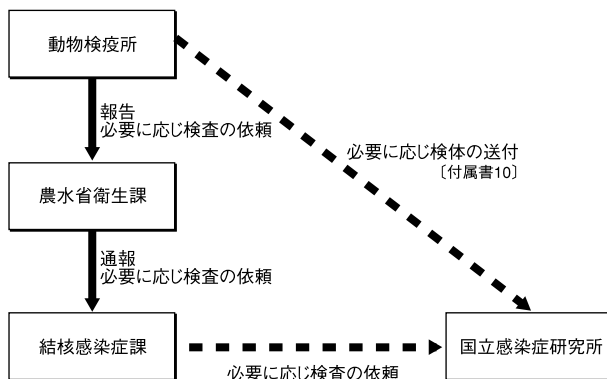
III

狂犬病の疑いのある動物発見の報告及び確定診断依頼 (P. 39)

1. 国内における発見の場合



2. 動物検疫所における発見の場合

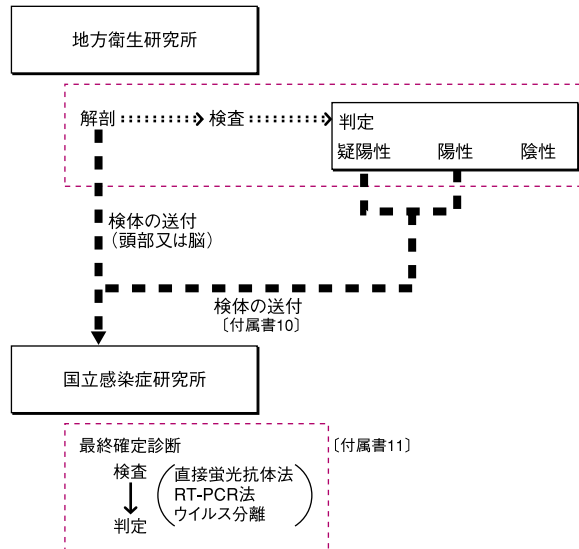


付属書 4 発見者からの聞き取り調査結果票

付属書 9 狂犬病の疑いのある動物発見の報告用様式例

付属書 10 確定診断のための検体送付方法等

IV 確定診断 (P. 42)

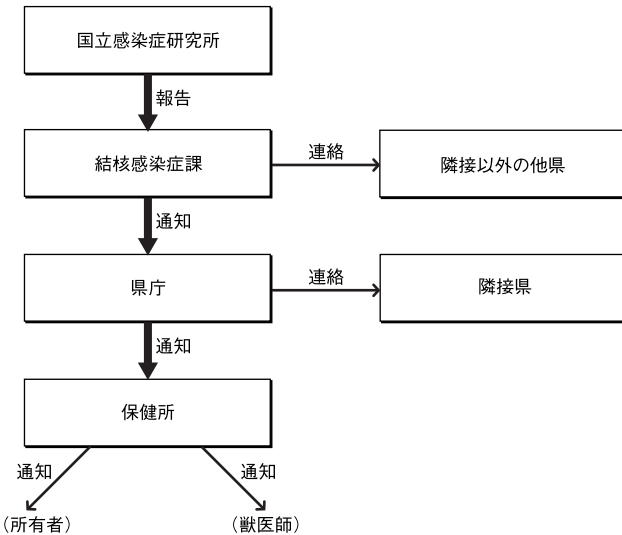


付属書 10 確定診断のための検体送付方法等
付属書 11 確定診断のための検査方法

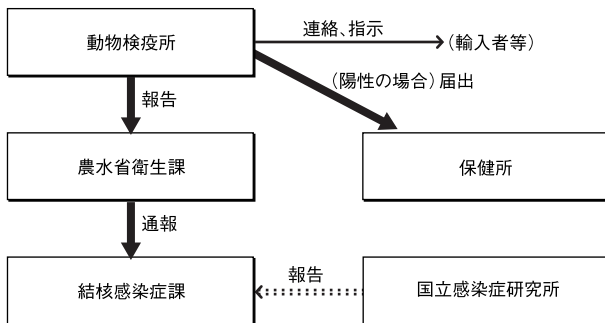


確定診断結果の報告のフローチャート (P. 44)

1. 国内における発見の場合



2. 動物検疫所における発見の場合



2. 概要

1. 獣医病院で発見した場合	22
(1) 臨床診断を行った獣医師から保健所への届出 [付属書1]	
(2) 届出を受けた保健所における対応	
ア 獣医師及び所有者からの聞き取り [付属書4]	
イ 獣医師及び所有者への指示 (動物の保管・管理、隔離、殺害禁止、死体の引渡し、暴露後発病予防の指示)	
ウ 動物の観察 [付属書1、2]	
エ 限定した疫学調査の開始	
(3) 保健所における動物に対する措置の選択 [付属書3]	
観察の継続又は致死処分	
(4) 保健所から都道府県等主管課への確定診断の依頼と検体の送付 [付属書10]	
2. 自治体の動物管理施設で発見した場合	25

犬の場合は公示を行い、以下の場合に応じて対応。

- (1) 所有者不明動物の場合
 - ア 動物の観察 [付属書1]
 - イ 致死処分
 - ウ 疫学調査の準備
 - エ 保健所から都道府県等主管課への確定診断の依頼と検体の送付 [付属書10]
- (2) 犬の所有者判明の場合
 - ア 保健所から所有者への指示 (1 の (2) のイ参照)
 - イ 臨床診断を行った獣医師から保健所への届出 [付属書1]
 - ウ 届出を受けた保健所における対応

- (ア) 獣医師及び所有者からの聞き取り(1の(2)のア参照)[付属書4]
 - (イ) 獣医師及び所有者への指示(1の(2)のイ参照)
 - (ウ) 動物の観察(1の(2)のウ参照)[付属書1]
 - (エ) 限定した疫学調査の開始
- 工 保健所における動物に対する措置の選択(1の(3)参照)[付属書3]
観察の継続又は致死処分
- オ 保健所から都道府県等主管課への確定診断の依頼と検体の送付
[付属書10]

3. 動物の所有者が発見した場合 28

- (1) 所有者から保健所への連絡
 - (2) 連絡を受けた保健所から所有者への指示(1の(2)のイ参照)
 - (3) 所有者及び保健所からかかりつけ獣医師への連絡
 - (4) 臨床診断を行った獣医師から保健所への届出[付属書1]
 - (5) 届出を受けた保健所における対応
 - ア 獣医師及び所有者からの聞き取り(1の(2)のア参照)[付属書4]
 - イ 獣医師及び所有者への指示(1の(2)のイ参照)
 - ウ 動物の観察(1の(2)のウ参照)[付属書1、2]
 - 工 限定した疫学調査の開始
- (6) 保健所における動物に対する措置の選択(1の(3)参照)[付属書3]
観察の継続又は致死処分
- (7) 保健所から都道府県等主管課への確定診断の依頼と検体の送付
[付属書10]

4. 野外(野生動物・放浪動物)で発見した場合 29

- (1) 発見者から保健所への連絡[付属書1]
 - ア 野生動物の場合

イ 放浪動物（野生動物を除く。）の場合

（2）保健所による発見者からの聞き取り（1の（2）のア参照）[付属書4]

（3）動物の捕獲

（4）動物管理施設への搬送・保管

（以下「2 自治体の動物管理施設で発見した場合」に従い対応）

5. 動物検疫所で発見した場合 31

（1）動物検疫所内の場合 [付属書12]

ア 家畜防疫官等による死亡動物等の確認

イ 輸入者等からの聞き取り

ウ 限定した疫学調査の開始

エ 動物検疫所による確定診断

オ 国立感染症研究所への検査の依頼

（2）家畜防疫官指定場所（輸入者自宅等）の場合

ア 輸入者等から動物検疫所への連絡

イ 動物検疫所から輸入者等への指示（1の（2）のイ参照）

ウ 動物検疫所による死亡動物の確認

エ 限定した疫学調査の開始

オ 動物検疫所による確定診断

カ 国立感染症研究所への検査の依頼

6. 空港・港湾施設内で発見した場合 34

発見された動物が以下のア～ウのいずれに該当するかを判断して対応。

ア 検疫対象動物である場合

イ 検疫対象外動物である場合

ウ 国内の犬等である可能性が高いと判断される場合

（1） 動物検疫所における対応 [付属書12]

(2) 空港公団等における対応		
(3) 保健所における対応		
.		
狂犬病ウイルス感染の疑いのある者への対応	35	
1. 医療機関における対応		35
(1) 感染の疑いのある者からの聞き取り		
(2) 危険度の判断 [付属書5]		
(3) 狂犬病暴露後発病予防の実施		
(4) 人の狂犬病の検査法 [付属書6、7]		
(5) 咬傷被害者等に保健所への連絡を指示		
(6) 医師から保健所への通報		
2. 感染の疑いのある者(又は医師)からの連絡を受けた保健所における対応		38
(1) 感染の疑いのある者等からの聞き取り		
(2) 加害動物の追跡調査とその特定		
ア 加害動物に所有者がいる場合		
(の3「動物の所有者が発見した場合」に従い対応)		
イ 加害動物が野外(野生動物・放浪動物)にいる場合		
(の4「野外動物で発見された場合」に従い対応)		
.		
狂犬病の疑いのある動物発見の報告及び確定診断依頼	39	
1. 国内における発見の場合		39
(1) 保健所		
ア 都道府県等主管課への報告 [付属書4、9]		

イ 確定診断の依頼

ウ 地方衛生研究所への検体の送付 [付属書10]

(2) 都道府県等主管課

ア 厚生労働省結核感染症課(以下「結核感染症課」という。)への通報
[付属書4、9]

イ 隣接他県への連絡

ウ 地方獣医師会への連絡

エ 結核感染症課への確定診断の依頼

(3) 地方衛生研究所

ア 国立感染症研究所への検体の送付 [付属書10]

(4) 結核感染症課

ア 確定診断の依頼

イ 隣接以外の他県への連絡・指示

2. 動物検疫所における発見の場合 41

(1) 動物検疫所

ア 農林水産省生産局畜産部衛生課(以下「農水省衛生課」という。)への報告

イ 検査の依頼

ウ 国立感染症研究所への検体の送付

(2) 農水省衛生課

ア 結核感染症課への通報

イ 検査の依頼

(3) 結核感染症課

ア 検査依頼の連絡

· 確定診断	42
1. 確定診断における分担 [付属書10]	42
2. 狂犬病の検査方法 [付属書11]	43
3. 検査結果の確定	43
· 確定診断結果の報告	44
1. 国内における発生の場合	44
（1）国立感染症研究所から結核感染症課への報告	
（2）結核感染症課	
ア 都道府県等主管課への通知	
イ 隣接以外の他県への連絡	
（3）都道府県等主管課	
ア 地方衛生研究所及び保健所への通知	
イ 隣接他県への連絡	
（4）保健所から所有者、獣医師等への通知	
2. 動物検疫所における発見の場合	45
（1）動物検疫所	
ア 農水省衛生課への報告	
イ 管轄保健所への届出（陽性の場合）	
ウ 輸入者等への連絡	
（2）農水省衛生課から結核感染症課への通報	
（3）国立感染症研究所から結核感染症課への報告	

· 確定診断により陽性と診断された場合の対応	46
1. 調整会議の開催	46
2. 中央、地方及び現地連絡会議の立ち上げ(調整会議の結果に応じて実施) 連絡会議の構成（事務局、関係機関、関係団体）	46
3. 連絡会議の事務	47
(1) 中央連絡会議	
ア 報道(正しい情報提供による風評、混乱の防止)	
イ 現状把握・分析	
ウ 関係機関・団体、自治体間の連絡調整	
エ 関連省庁、団体、自治体への協力依頼	
(ア) 動物検疫所	
(イ) 農水省衛生課	
(ウ) 検疫所	
(エ) 税關	
(オ) 警察庁	
(カ) 環境省自然環境局	
(キ)(社) 日本獣医師会	
(ク)(社) 日本医師会	
(ケ)(社) 動物用生物学的製剤協会	
(コ) 発生地以外の自治体	
オ 広域疫学調査の指示	
カ 法的措置実施について自治体と協議・決定	
キ 物資調達(必要に応じ予算措置、ワクチンの緊急輸入)	
(ア) 動物用狂犬病ワクチンの緊急輸入の手配	
(イ) 人体用狂犬病ワクチンの緊急輸入の手配	
ク 狂犬病動物輸出国への情報提供	

(2) 地方連絡会議の事務

ア 報道

イ 犬のけい留命令等

ウ 現状把握・分析

エ 中央連絡会議・近隣他県への報告

オ 関連部局・団体間の連絡調整

カ 関連部局・団体への協力依頼

(ア) 医療関係課

(イ) 薬務関係課

(ウ) 警察本部

(エ) 野生動物担当課

(オ) 農林水産部衛生課

キ 痘学調査の指示

ク 法的措置実施についての中央連絡会議との協議・決定

(ア) 集合施設の禁止、移動禁止制限

(イ) 一斉検診

(ウ) 一斉ワクチン接種

(エ) 通行遮断

(オ) けい留されていない犬の捕獲・薬殺

ケ 物資調達(予算措置)

(3) 現地連絡会議の事務

ア 現地での疫学調査

調査内容は、の1の(2)のエに従い実施する。

イ 地方連絡会議への報告

調査結果、対応状況等について逐次地方連絡会議へ報告する。

ウ 住民への啓発・指導

エ 狂犬病の疑いのある動物の隔離

(ア) 獣医師又は所有者から狂犬病の疑いのある動物発見の届出があ
った場合で、の1の(2)のウに該当する場合

(イ) 所有者が判明しない動物を捕獲・収容した場合

(ウ) 野生動物を収容した場合
才 法的措置の実施
(ア) 集合施設の禁止、移動制限
(イ) 一斉検診
(ウ) 一斉ワクチン接種
(エ) けい留されていない犬の捕獲・薬殺
力 狂犬病の疑いのある動物と接触した施設内にある全ての物品等の移送・移動禁止と施設の洗浄・消毒の指示 [付属書13]

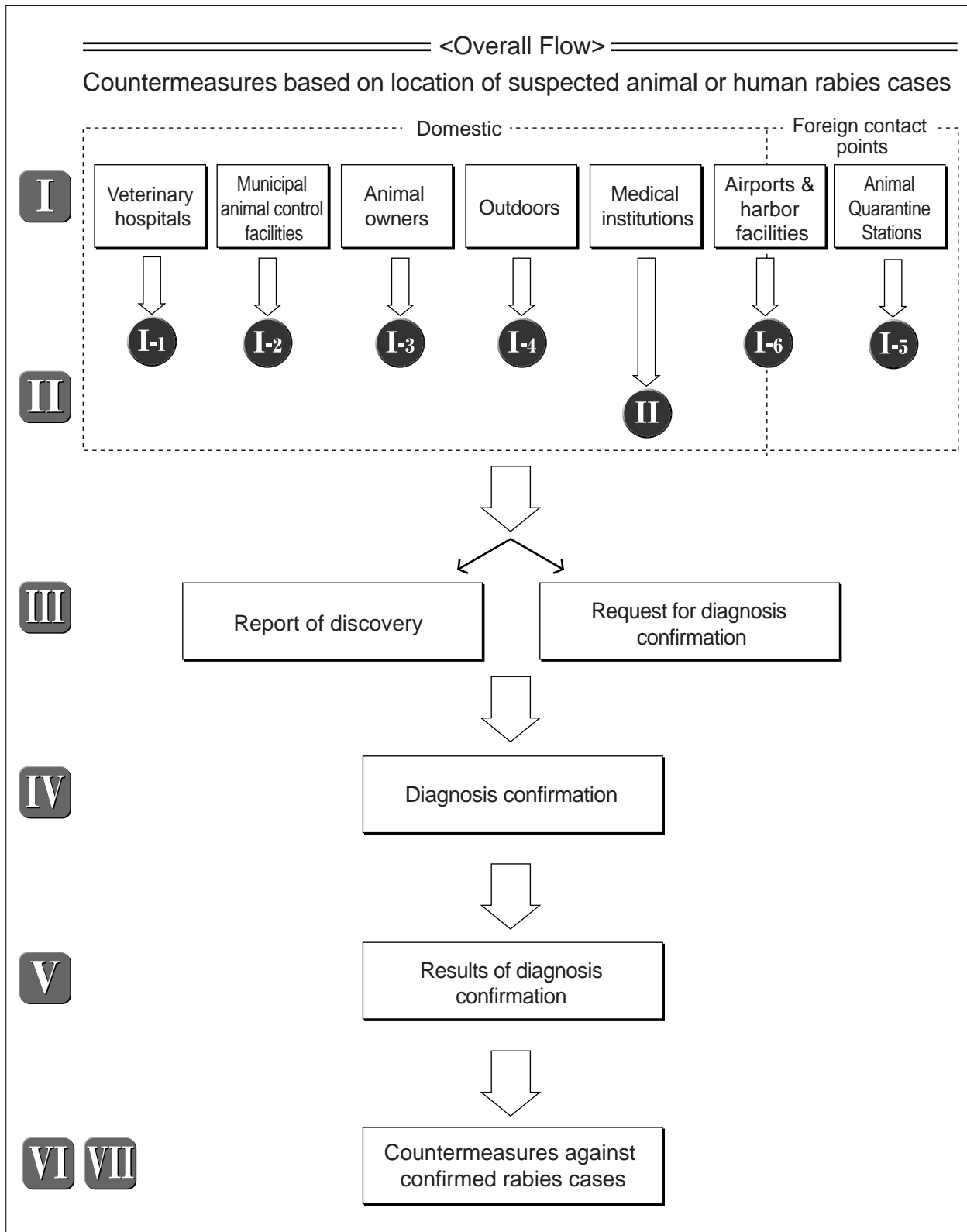
· 連絡会議の解散	56
· 通常時の対応	57
1. 犬の登録、狂犬病予防注射の推進	57
2. 狂犬病対策に従事する者への感染防御対策	57
3. 国外からの侵入防止の徹底	58
(1) 動物検疫所における対策	
(2) 税関における対策	
(3) 検疫所における対策	
(4) 外国船内で飼育されている動物の不法上陸への対応	
国際港を有する自治体は、外国船員に対し動物を不法上陸させないよう周知する。	

4. 研修会の開催	58
(1) 行政関係者	
(2) 臨床獣医師	
(3) 医療関係者	
(4) 住民及び動物の所有者	
5. 狂犬病暴露後発病予防の可能な医療機関の把握	59
6. 人の狂犬病感染に対する適切な対応	59
7. 狂犬病の疑いのある動物の捕獲に係る関係部局との調整	59

2001 Guidelines on Rabies Countermeasures

< Flowchart of Countermeasures >

1. Flowchart



< 対応の詳細 >

.狂犬病の疑いのある動物の発見から確定診断前までの対応

1. 獣医病院で発見した場合

(1) 臨床診断を行った獣医師から保健所への届出

狂犬病予防法（昭和25年法律第247号。以下「予防法」という。）第8条の規定に基づき、狂犬病の疑いのある動物を診断又は検査した獣医師は、直ちに当該動物の所在地を管轄する保健所長に届出を行う。

(2) 届出を受けた保健所における対応

ア 獣医師及び所有者からの聞き取り

届出を受けた保健所長（狂犬病予防事務を担当している機関が動物保護センター等、保健所と異なる機関の場合は、保健所から連絡を受けた当該機関とする。以下同じ。）は、狂犬病発生の確認を行うため、獣医師及び動物の所有者から状況聴取を行うとともに、都道府県等（保健所設置市または特別区を含む。以下同じ。）主管課に第1報を入れる。聴取事項については、付属書4「発見者からの聞き取り調査票」（P. 67）を参照。

イ 獣医師及び所有者への指示

狂犬病予防員（以下「予防員」という。）は、状況聴取の結果、感染の疑いがあると判断した場合は、獣医師及び所有者に対して次の指示を行うこと。

また、当該動物と同居している、または接触の

あつたことが明らかな動物についても、狂犬病の疑いがある動物として同様の指示を行う。

(ア) 動物の保管・管理、隔離（他の動物との接触の禁止）

人や他の動物が容易に近づけない場所で保管、隔離するよう指示する。

また、感染の疑いがなくなるまでの間、施設外への移動を禁止する。

なお、獣医師診療施設又は所有者の自宅に動物を保管することが狂犬病蔓延防止を妨げると判断した時は、都道府県等の動物管理施設に移送し、隔離・保管して観察する。この場合、「動物の保管依頼書」(付属書2(P. 65)に様式例を示す)を所有者から徴収しておく。

(イ) 殺害禁止

予防員の許可を受けないで、動物を殺害することを禁止する。

(ウ) 死亡した場合の死体の引渡し

保管中に死亡した場合は、直ちに保健所に連絡するとともに、死体について、狂犬病の確定診断の必要があると認める場合は、予防員に引き渡すよう指示する。

(エ) 所有者等が動物から咬傷を受けた場合は、医療機関での治療、暴露後ワクチン接種の指示。詳細は、(P.35)参照。

ウ 動物の観察(付属書1「狂犬病の疑いがある動物の症状と特徴」(P. 60)参照)

予防員は、狂犬病の疑いのある動物の状況を確実に把握する必要から、動物が存する動物管理

施設、獣医師診療施設又は所有者の自宅に立ち入り、保管中の動物の状況を適宜観察する。

工 限定した疫学調査の開始

予防員は、所有者等からの状況聴取に基づき、感染源、感染経路、他の狂犬病の疑いのある動物の有無等について調査を行う。

(3) 保健所における動物に対する措置の選択

予防員は、状況調査及び疫学調査の結果、狂犬病感染の疑いがないことが明らかである場合を除き、付属書3「動物に対する措置の選択の基準」(P. 66)に基づき、観察の継続又は病性鑑定のための致死処分の判断を行う。観察を継続する場合、観察期間は2週間以上とする。

狂犬病の疑いのある動物と同居していた、または接触のあったことが明らかな動物で、ワクチン接種を行っていないものについては、狂犬病の疑いのある動物と同様、観察の継続又は病性鑑定のための致死処分の判断を行う。ワクチン接種を行っているものについては隔離のもと、引き続き観察を継続する。

致死処分を行う場合は、所有者の了解を得て行うとともに、狂犬病予防法施行令（昭和28年政令第236号。以下「政令」という。）第5条に準じて「処分前評価」を行っておくこと。

(4) 保健所から都道府県等主管課への確定診断の依頼と検体の送付

確定診断の必要があると判断し動物を致死処分した場合又は動物の死体を所有者から引き渡された場合は、当該動物の死体を都道府県等地方衛生研究所(以下「地方衛生研究所」という。)へ送付する。

地方衛生研究所への検体の送付方法等は、（P. 42参照）に従い対応する。なお、致死処分・検体採取・送付等に際しては、新たな汚染・感染拡大を確実に防止できる方法を用いること。（付属書10「確定診断のための検体送付方法等」（P. 86）参照）

また、地方衛生研究所への検査依頼は、都道府県等主管課を経由して行う。

2. 自治体の動物管理施設で発見した場合

所有者の有無に応じ（犬の場合は公示を行い所有者を捜す）（1）または（2）の対応を行う。

（1）所有者不明動物の場合

ア 動物の観察

予防員は、保管中の動物の観察を行う。観察について（1）または（2）のウに従い対応する。

イ 致死処分

予防員は、公示後、所有者が判明しない場合で、当該動物を致死処分して確定診断を行う必要があると判断した場合は、政令第5条の処分前評価を実施し、致死処分を行う。

ウ 限定した疫学調査の開始

予防員は、公示期間中は、観察を行うとともに、動物の捕獲・収容を行った場所の付近住民に対して次の状況等について聞き取り調査を実施する。

（ア）他に異常を示す動物の有無

（イ）徘徊時の動物の状況

（ウ）人や他の動物に対する咬傷等の有無

(工) 他の動物との接触の有無 等

工 保健所から主管課への確定診断の依頼と検体の送付

致死処分した動物は、直ちに確定診断を実施するため、1の(4)と同様に地方衛生研究所へ送付すること。

(2) 所有者判明動物の場合

ア 保健所から所有者への指示

予防員は、公示等により所有者が判明した場合は、所有者に対して狂犬病の疑いがある旨を伝え、狂犬病感染の有無について獣医師の診断を受けるよう指示する。なお、動物の隔離場所については、引き続き動物管理施設における隔離を勧める。また、必要に応じて、1の(2)のイに準じた指示を行う。

イ 臨床診断を行った獣医師から保健所への届出
臨床診断により狂犬病又はその疑いがあると診断した獣医師は、直ちにその旨を保健所長に届ける。

ウ 届出を受けた保健所における対応

(ア) 獣医師及び所有者からの聞き取り

届出を受けた保健所長は、狂犬病感染の確認を行うため、獣医師及び動物の所有者から状況聴取を行う。(聴取内容は、1の(2)のア参照。)

(イ) 獣医師及び所有者への指示

予防員は、状況聴取の結果、感染の疑いがあると判断した場合は、獣医師及び所有者に対して次の指示を行うこと。(詳細は、1の(2)のイ参照。)

- a 動物の保管・管理、隔離、他の動物との接触の禁止等
- b 殺害禁止
- c 死亡した場合の死体の引渡し
- d 所有者等が動物から咬傷を受けた場合の暴露後発病予防の指示

(ウ) 動物の観察

予防員は、動物管理施設（場合によっては獣医師診療施設又は所有者の自宅）に保管中の動物の状況を観察する。（詳細は、1の（2）のウに従い対応する。）

(エ) 限定した疫学調査の開始

予防員は、感染源、感染経路、他の狂犬病の疑いのある動物の有無等について調査を行う。

工 保健所における動物に対する措置の選択

予防員は、状況調査及び疫学調査の結果、狂犬病感染の疑いがないことが明らかである場合を除き、付属書3「動物に対する措置の選択の基準」(P. 66)に基づき、観察の継続又は致死処分の判断を行う。

詳細については、1の（3）に従い対応する。

オ 保健所から都道府県等主管課への確定診断の依頼と検体の送付

致死処分した動物は、1の（4）と同様に、地方衛生研究所へ送付する。検体の送付等は、に従い対応する。

3. 動物の所有者が発見した場合

(1) 所有者から保健所への連絡

自己の所有する動物が異常を示していると判断した場合は、当該所有者は直ちに保健所にその旨を連絡する。

(2) 連絡を受けた保健所から所有者への指示

予防員は、狂犬病感染の有無について獣医師の診断を受けるよう指示する。

また、必要に応じて1の(2)のイに準じた指示を行う。

(3) 所有者及び保健所からかかりつけ獣医師への連絡

所有者は、保健所からの指示に従い、直ちにかかりつけの獣医師へ連絡し、狂犬病感染の有無等についての診断を受ける。

予防員は、獣医師に対して、狂犬病の疑いがある旨及びその動物の適正な取扱い、所有者への指示等について連絡・依頼する。

(4) 臨床診断を行った獣医師から保健所への届出

診断を行った獣医師は、狂犬病の疑いがあると判断した場合は、直ちにその旨を保健所に届出る。

(5) 届出を受けた保健所における対応

ア 獣医師及び所有者からの聞き取り

届出を受けた保健所は、狂犬病感染の確認を行うため、獣医師及び動物の所有者から状況聴取を行う。(聴取内容は、1の(2)のア参照。)

イ 獣医師及び所有者への指示

予防員は、状況聴取の結果、感染の疑いがあると判断した場合は、獣医師及び所有者に対して次の指示を行うこと。(詳細は、1の(2)のイ参照。)

- (ア) 動物の保管・管理、隔離、他の動物との接触の禁止等
- (イ) 殺害禁止
- (ウ) 死亡した場合の死体の引渡し
- (エ) 所有者等が動物から咬傷を受けた場合、暴露後発病予防の指示

ウ 動物の観察

予防員は、動物管理施設、獣医師診療施設又は所有者の自宅に保管中の動物の状況を観察する。(詳細は、1の(2)のウに従い対応する。)

エ 限定した疫学調査の開始

予防員は、感染源、感染経路、他の狂犬病の疑いのある動物の有無等について調査を行う。

(6) 保健所における動物に対する措置の選択

予防員は、状況調査等で、狂犬病感染の疑いが強い場合で、付属書3「動物に対する措置の選択の基準」(P. 66)に基づき当該動物を致死処分して確定診断を行う必要があると判断した場合は、所有者の了解を得て当該動物の致死処分を行う。詳細については、1の(3)に従い対応する。

(7) 保健所から都道府県等主管課への確定診断の依頼と検体の送付

致死処分した動物は、1の(4)と同様に地方衛生研究所へ送付する。検体の送付は、に従い対応する。

4. 野外(野生動物・放浪動物)で発見した場合

(1) 発見者から保健所への連絡

ア 野生動物の場合

発見者は、農林事務所等（野生動物担当機関）に連絡を行い、連絡を受けた農林事務所等は、直ちに発見場所を所管する保健所に連絡する。

イ 放浪動物（野生動物を除く。）の場合

発見者は、直ちに発見場所を所管する保健所に連絡する。

（2）保健所による発見者からの聞き取り

連絡を受けた保健所は、発見された動物の状況について、発見者等から状況聴取する。（付属書4「発見者からの聞き取り調査票」（P. 67）参照）

（3）動物の捕獲

ア 野生動物の場合

発見された動物が「鳥獣保護及狩猟二関スル法律（大正7年法律第32号）」の対象動物に該当するかの確認を行った後、該当する場合は、環境省（都道府県又は市町村に権限委譲している動物にあっては、当該機関）の捕獲許可を受けた後、捕獲する。

なお、国設鳥獣保護区内や「絶滅のおそれのある野生動植物の種の保存に関する法律（平成4年法律第75号）」の対象種（絶滅危惧種）については、全国11カ所の環境省自然保護事務所が捕獲許可を出すが、事情が分かれば早急に処理することが可能である。

捕獲許可申請者及び捕獲実施者は、保健所等とする。

イ 放浪動物（野生動物を除く。）の場合

（ア）犬の場合

予防法第6条第1項又は都道府県等の飼い犬に関する条例等の規定により捕獲・

収容する。

(イ) 犬以外の動物の場合

- a. 都道府県等の動物に関する条例で犬以外の動物の捕獲規定がある場合には、当該規定により捕獲する。
- b. 放浪動物が、動物の愛護及び管理に関する法律（昭和48年法律第105号。）第19条第1項の規定による負傷動物に該当する場合で、発見者から通報があった場合は、同条第2項の規定に基づき収容する。
- c. その他の場合は、警察法（昭和29年法律第162号。）第2条第1項の規定により警察官の指示等により捕獲・収容する。

(4) 動物管理施設への搬送・保管

捕獲・収容した動物は、都道府県等の動物管理施設で保管を行う。

（以下「2 自治体の動物管理施設で発見した場合」に従い対応。）

5. 動物検疫所で発見した場合

(1) 動物検疫所内の場合

ア 家畜防疫官等による死亡動物等の確認

家畜防疫官は、付属書12「犬・猫等の輸出入検疫について」(P.121)に基づく輸入検査中に狂犬病を疑う事例を確認した場合は、以下により対応する。

イ 輸入者等からの聞き取り

到着時における輸出国政府発行の証明書の記載事項を確認するとともに、輸入者等に連絡の上、輸出国における飼育状況等について再聴取する。

ウ 限定した疫学調査の開始

同時期に輸入された犬・猫等（以下「犬等」という。）との接触の有無（同一航空機による輸送）の確認を行うとともに、輸送から搬入時までの人にに対する咬傷等の有無について航空会社等に確認する。咬傷等があった場合は、狂犬病の暴露後発病予防の可能な医療機関を紹介するとともに、医師による診療を受けるよう指示する。狂犬病のワクチン接種可能医療機関については、「FORTH 海外渡航者のためのホームページ」<http://www.forth.go.jp/>を参照。

エ 動物検疫所による確定診断

けい留中の犬等が死亡した場合には、けい留場所において病理解剖を実施し、病性鑑定に必要な材料を採材する。病性鑑定は、動物検疫所長通知「動物の輸入検査における検査実施項目等の指針」（以下「検査指針」という。）に基づき実施する。

オ 国立感染症研究所への検査の依頼

病性鑑定において、更にウイルス分離等の精密検査が必要な場合は、動物検疫所精密検査部及び国立感染症研究所に検査の依頼をする。検体の送付方法等は、に従い対応する。

（2）家畜防疫官指定場所（輸入者自宅等）の場合

ア 輸入者等から動物検疫所への連絡

検疫中の犬等が死亡した旨の連絡があった場

合、必要事項（受理日時、通報者の氏名、輸入者との関係、連絡先、指示書番号、死亡確認の状態、けい留期間中の状況、他の動物との接触、人への危害等）を聴取し、その内容についての記録を取る。

イ 動物検疫所から輸入者等への指示

輸入者等からの連絡を受けた時点で疫学情報、通報内容から狂犬病が疑われる場合は、輸入者等に対し、家畜防疫官がけい留場所に到着するまでの間、人・他の動物との接触を避けるため、死体をシーツ等で覆うよう指示する。また、生前の人への咬傷等の有無を確認し、咬傷等があった場合は、狂犬病の暴露後発病予防の可能な医療機関を紹介するとともに、医師による診療を受けるよう指示する。狂犬病のワクチン接種可能医療機関については、「FORTH 海外渡航者のためのホームページ」<http://www.forth.go.jp>を参照。

ウ 動物検疫所による死亡動物の確認

家畜防疫官は、輸入者等からの死亡通報後、防疫車に消毒液等の必要器材を積載し、けい留場所へ直行する。けい留場所に到着後、死亡した犬等の状態、けい留場所の状況等を確認する。また、ケージ、餌箱等汚染の恐れがある物品に対して、消毒等の措置を講ずる。（付属書13「汚染物品等の消毒方法」（P.124）参照）

エ 限定した疫学調査の開始

輸入者等に対し、けい留中の状態、輸入前ににおける飼育状況等を再確認する。更に同時期に輸入された犬等との接触の有無（同一航空機による輸送等）の確認を行うとともに、輸送から搬

入時までの人に対する咬傷等の有無について航空会社等に確認する。

オ 動物検疫所による確定診断

輸入者に対し、狂犬病診断のための検査材料を採取することを説明し、承諾を受けた後、汚物等が飛散しないように消毒液を浸したシーツ等で死体を覆い、更に輸送用のケージに死体を収納し、防疫車等により動物検疫所に搬入する。

搬入後、病理解剖を実施し、病性鑑定に必要な材料を採材する。病性鑑定は、検査指針に基づき実施する。

カ 国立感染症研究所への検査の依頼

病性鑑定において、更にウイルス分離等の精密検査が必要な場合は、動物検疫所精密検査部及び国立感染症研究所に検査の依頼をする。検体の送付方法等は（P.42参照）に従い対応する。

6. 空港・港湾施設内で発見した場合

発見者から連絡を受けた、動物検疫所、空港・港湾管理者、管轄の保健所のいずれかの機関は、発見された動物が以下のア～ウのいずれに該当するかを判断し、自ら担当機関として対応するか、他の担当機関に連絡を行う。

ア 検疫対象動物（犬、ネコ、キツネ、スカンク、

アライグマ） 動物検疫所が対応

イ 検疫対象外動物 空港・港湾管理者が対応

ウ 国内の犬等 保健所が対応

（1）動物検疫所における対応

航空機内での発見等、明らかに外国からきた犬等と判断される場合は、動物検疫所は慎重に動物を

捕獲し、動物検疫所けい留施設に隔離する。航空会社等が輸入検査申請を提出し、動物検疫所のけい留場所において動物検疫を実施する。(以下 の5のアに従い対応)

(2) 空港・港湾管理者における対応

航空会社等に輸入動物で逃亡したもののがないかどうか確認し、所有者を探すとともに、管轄の保健所に連絡する。

(3) 保健所における対応

当該動物を動物管理施設に収容し、「の4 野外で発見した場合」に準じて対応。

.狂犬病ウイルス感染の疑いのある者への対応

1. 医療機関における対応

付属書5 「咬傷被害者への治療」(P. 70)

付属書6 「狂犬病が疑われる患者への対応」(P. 80)

付属書7 「狂犬病と確定診断された患者への対応」(P. 82)

付属書8 「狂犬病患者の家族への対応」(P. 83) 参照

(1) 感染の疑いのある者からの聞き取り

ア 受傷した地域

日本国内か、海外か、海外であれば、狂犬病常
在地か否か

イ 加害動物の種類

犬、ネコ、キツネ、アライグマ、スカンク、マ
ングース、コウモリ、サルなど

ウ 受傷部位

- 顔面、上肢、下肢、その他
衣服の上から受傷したか、素肌に傷を受けたか
- エ 出血の有無
傷口から出血があったか否か、
流れ出るほどか、にじむ程度か
- オ 受傷後の処置
傷を流水と石鹼で洗浄したか否か、
70%アルコールやポビドンヨード液で消毒した
か否か
- カ 狂犬病暴露後発病予防開始の有無
すでに医療機関を受診していれば、狂犬病暴露
後発病予防を開始したか否か
開始していれば、抗狂犬病免疫グロブリン、狂
犬病ワクチン、破傷風トキソイドなどの接種を
以前に受けたか否か
- ・ 接種を受けていれば、狂犬病ワクチンの種類と
接種回数
 - ・ 接種した抗狂犬病免疫グロブリンは人由来かウ
マ由来か

(2) 危険度の判断

- ア 受傷地
狂犬病常在地か否か、
受傷地域での狂犬病患者発生数は多いか少な
いか
- イ 加害動物の様子
加害動物の外観から狂犬病を否定することは不
可能
- ウ 受傷時の状況
犬の尾を踏んで咬まれたというように、咬傷等
の動機が理解できる場合は狂犬病ウイルス感染

の危険は小さいが、完全に否定はできない。

工 受傷部位

顔面、頸部など脳に近い部位を咬まれた場合は、下肢を咬まれた場合より危険度が高い。また顔面や手指など神経分布が多い部位を咬まれた場合も危険度が高い。

才 出血の有無

素肌を直接咬まれて出血が多い場合は危険度が高い。出血があっても、衣類の上から咬まれた場合は、加害動物の唾液が体内に入る可能性が小さいので、危険度も低い。

力 加害動物種

地域別の危険動物種については付属書5「咬傷被害者への治療」(P. 70)を参考にする。

アからカまでの事項を勘案し、WHOの基準などの資料を参考にして狂犬病暴露後発病予防の必要性を判断する。

(3) 狂犬病暴露後発病予防の実施

ア 傷口を流水と石鹼で十分洗浄する

イ 傷口を70%アルコールまたはポビドンヨード液で消毒する

ウ 狂犬病ウイルス感染の危険が高いときは、抗人狂犬病免疫グロブリンを20IU/kgの割合で（抗人狂犬病免疫グロブリンが入手できない場合は、抗ウマ狂犬病免疫グロブリンなら40IU/kg）できるだけ多く傷口周囲に、残量があれば三角筋部に筋肉注射する。

エ 細胞培養狂犬病不活化ワクチンを、初回接種日を0日として、0、3、7、14、30日の5回注射し、必要に応じて90日に6回目を注射する。

オ すでに暴露前狂犬病ワクチン接種を受けた人では、0日と3日の2回あるいはそれ以上注射する。

カ 医療機関への受診が、受傷から数日、数週、あるいは1カ月以上経過していても、受傷状況から狂犬病暴露後発病予防が必要と判断されれば、ただちに開始する。

キ すでに海外で暴露後発病予防のため、組織培養不活化狂犬病ワクチン接種を開始して帰国した受傷者に対しては、日本製の狂犬病ワクチンを使用して、接種予定を完了させる。

(4) 人の狂犬病の検査法

人の狂犬病の検査法については、付属書6「狂犬病が疑われる患者への対応」(P. 80) を参照。

(5) 咬傷等の被害者に保健所への連絡を指示

受傷地が日本国内である場合は、加害動物の調査を迅速に実施できるように、咬傷等の被害者に、咬傷等の発生地を管轄する保健所へ連絡するよう指示する。

(6) 医師から保健所への通報

加害動物の調査を確実に開始できるように、動物咬傷等の被害者を診察した医師は、被害者の連絡先および加害動物の種類を咬傷等の発生地を管轄する保健所に通報する。

2. 感染の疑いのある者（又は医師）からの連絡を受けた保健所における対応

(1) 感染の疑いのある者等からの聞き取り

感染源・経路等調査のため、感染の疑いのある者等から聞き取り調査を行う。

(2) 加害動物の追跡調査とその特定

聞き取り調査の結果、感染源が動物である可能性が強い場合は、次の対応を行う。

ア 加害動物に所有者がいる場合

(の3「動物の所有者が発見した場合」に従い対応。)

イ 加害動物が野外（野生動物・放浪動物）にいる場合

(の4「野外で発見した場合」に従い対応。)

狂犬病の疑いのある動物発見の報告及び確定診断依頼

1. 国内における発見の場合

(1) 保健所

ア 都道府県等主管課への報告

狂犬病の疑いのある動物を発見した旨の届出を受けた場合は、の対応を行うとともに、直ちに電話で主管課へ一報を入れる。その後、速やかに次の内容を記載した報告書を作成し、付属書4「発見者からの聞き取り調査票（P. 67）」を添付し送付すること。（付属書9「狂犬病の疑いのある動物発見の報告用様式例」（P. 85）参照）

（ア）狂犬病の疑いのある動物の種類、所有者又は発見者、発見場所及び日時と現保管場所等

（イ）動物の症状

（ウ）他の動物への感染の可能性の有無及び

その範囲

(工) 人への感染の可能性の有無

(オ) 対応状況

イ 確定診断の依頼

確定診断を行う必要があると判断した場合は、その旨を都道府県等主管課に連絡するとともに、都道府県等主管課から地方衛生研究所に対して確定診断の実施を依頼する。

ウ 地方衛生研究所への検体の送付

依頼後、直ちに地方衛生研究所に検体を送付する。検体の送付方法等は、1の(4)に従い対応する。

(2) 都道府県等主管課

ア 厚生労働省健康局結核感染症課への通報

保健所からの報告を受けた場合は、直ちに電話で厚生労働省健康局結核感染症課（以下「結核感染症課」という。）へ一報を入れるとともに、(1)のアと同様の内容を記載した報告書を作成し、付属書4「発見者からの聞き取り調査票」(P. 67)を添付し送付すること。（付属書9「狂犬病の疑いのある動物発見の報告用様式例」(P. 85)参照）

イ 隣接他県への通報

隣接他県に対し、アと同様の通報等を行う

ウ 地方獣医師会への連絡

狂犬病の疑いのある動物が発見された旨を口頭により地方獣医師会へ連絡する。

エ 確定診断の依頼

狂犬病の確定診断では慎重を期するために、国立感染症研究所で検査を実施するよう結核感染

症課に依頼する。

(3) 地方衛生研究所

ア 検体の送付

保健所から送付されてきた検体の頭部を切り離して国立感染症研究所に送付する。(全脳の摘出が可能な地方衛生研究所では、採材して送付。) 詳細は、IV参照。

(4) 結核感染症課

ア 確定診断の依頼

都道府県等主管課の依頼に基づき、国立感染症研究所に対し、確定診断の依頼を行う。

イ 隣接以外の他県への連絡・指示

都道府県等主管課からの報告に基づき、感染が隣接以外の都道府県に及ぶ可能性のある場合には、当該県へ連絡を行うとともに必要な指示を行う。

2. 動物検疫所における発見の場合

(1) 動物検疫所

ア 農林水産省生産局畜産部衛生課への報告

輸入検疫中の犬等に狂犬病が疑われるため、現在、病性鑑定中である旨をけい留担当場所から、動物検疫所長を通じ、農林水産省生産局畜産部衛生課（以下「農水省衛生課」という。）へ通報し、必要な情報を提供する。

イ 検査の依頼

農水省衛生課を通じ国立感染症研究所へ検査を依頼する。

ウ 国立感染症研究所への検体の送付

病性鑑定において、更にウイルス分離等の精密検査が必要な場合は、農水省衛生課に通報するとともに、動物検疫所精密検査部及び国立感染症研究所に検査の依頼を行う。

(2) 農水省衛生課

ア 結核感染症課への通報

農水省衛生課は、動物検疫所からの報告を受けた場合、結核感染症課に通報するとともに、必要な情報を提供する。

イ 検査の依頼

農水省衛生課は、結核感染症課に対して、動物検疫所から国立感染症研究所に病性鑑定に必要な材料を送付し、検査依頼を行う旨依頼する。

(3) 結核感染症課

ア 検査依頼の連絡

結核感染症課は、国立感染症研究所に対し、動物検疫所より、輸入検疫中の犬等に狂犬病が疑われるため検査依頼があり、病性鑑定材料が動物検疫所より送付されることを連絡する。

.確定診断

1. 確定診断における分担

確定診断は原則として国立感染症研究所が行い、地方衛生研究所は国立感染症研究所に確定診断の依頼を行うとともに、狂犬病の疑われた動物の頭部を切り離して検体を冷蔵状態（氷上もしくは4℃）で速やかに国立感染症研究所へ輸送する（全脳の摘出が地方衛生研究所で可能な場合には、検査に必要な各部位を個別に異なる容器に

入れて、採材部位名を明記し、必要な情報を記載した書類とともに冷凍状態（-20℃以下）での輸送が可能）。なお、狂犬病検査が可能な地方衛生研究所では可能な検査を行い、確定診断が必要とされた場合に速やかに国立感染症研究所に確定診断の依頼と検体の輸送を行う。（解剖、検体採取、死体の処理は付属書10「確定診断のための検体送付方法等」を（P.86）参照）

2. 狂犬病の検査方法

狂犬病の検査は感染が疑われた動物の中枢神経組織（アンモン角、脳幹、小脳）を利用して行う。（1）脳組織の塗抹標本を用いた直接蛍光抗体法によるウイルス抗原検索、（2）脳組織乳剤を用いたRT-PCR法によるウイルス特異遺伝子の検出、（3）脳組織乳剤を乳のみマウス脳内およびマウス神経芽細胞腫由来培養細胞に接種して行うウイルス分離法が可能である。（検査方法は付属書11「確定診断のための検査方法」（P.106）を参照）

3. 検査結果の確定

検査結果の確定は、（1）直接蛍光抗体法により検査材料から狂犬病ウイルス特異抗原が検出された場合、（2）RT-PCR法により検査材料から狂犬病ウイルス特異的遺伝子が検出された場合、（3）乳のみマウスおよびマウス神経芽細胞腫由来培養細胞への接種によりウイルスが分離された場合（狂犬病ウイルス特異抗原の検出で最終判定を行う）である。

以上3検査のいずれかで狂犬病ウイルスが検出された場合に狂犬病陽性と診断される。一般には蛍光抗原の検出が初めに行われる（臨床診断、疫学情報等で狂犬病の疑いが強く示唆された症例で陰性を示した場合には、追検査やウイルスの分離を行う。）

.確定診断結果の報告

1. 国内における発生の場合

- (1) 国立感染症研究所から結核感染症課への報告
検査結果が出た後、直ちにその結果を口頭により
結核感染症課に報告する。
また、後日、書類による報告を行う。
- (2) 結核感染症課
ア 都道府県等主管課への通知
国立感染症研究所からの報告に基づき、都道府
県等主管課に口頭により通知する。
また、後日、書類による通知を行う。
イ 隣接以外の他県への連絡
の1の(4)のイにおいて連絡した県に対し、
確定診断結果を連絡する。
- (3) 都道府県等主管課
ア 地方衛生研究所及び保健所への通知
結核感染症課からの通知に基づき、地方衛生研
究所及び保健所に口頭により通知する。
また、後日、書類による通知を行う。都道府県
等は、地方衛生研究所での確定診断結果との比

較検討を行い、対策の指標とする。

イ 隣接他県への連絡

の1の(2)のイにおいて通報した県に対し、確定診断結果を連絡する。

(4) 保健所から所有者、獣医師等への通知

都道府県等主管課からの報告に基づき、所有者、獣医師等に口頭により通知する。また、陰性の場合には、咬傷等を受け発症予防治療中の者に対し治療の中止等必要な指示を行う。

また、後日、書類による通知を行う。

2. 動物検疫所における発見の場合

(1) 動物検疫所

ア 農水省衛生課への報告

検査結果が出た後、直ちにその結果をけい留担当場所から動物検疫所長を通じ、口頭により農水省衛生課に報告するとともに、関係書類を送付する。

イ 管轄保健所への届出（陽性の場合）

輸入検疫中の犬等を狂犬病と診断した場合、けい留場所を管轄する保健所に対し、予防法第8条に基づく届出を行うとともに、これまでの防疫措置等必要な情報を提供する。

ウ 輸入者等への連絡

動物検疫所は、検査を行った犬等の輸入者及び疫学調査を行った航空会社等関係者に対し検査結果を連絡する。また、陰性の場合には、咬傷等を受け発症予防治療中の者に対し治療の中止

等必要な指示を行う。

(2) 農水省衛生課から結核感染症課への通報

報告を受けた農水省衛生課は、直ちに、口頭により結核感染症課へ結果を通報する。

(3) 国立感染症研究所から結核感染症課への報告

国立感染症研究所は、検査の終了後直ちに、口頭により結核感染症課へ結果を報告する。

.確定診断により陽性と診断された場合の対応

1.調整会議の開催

確定診断により陽性と診断された場合、結核感染症課、国立感染症研究所、発生地自治体、農水省衛生課及び動物検疫所(輸入動物における発生の場合)は、発生経緯等の事実確認と今後の対応方針に関する協議のため、調整会議を開催する。

また、結核感染症課より日本獣医師会に対し、狂犬病の発生について直ちに口頭により連絡し、一斉検診等における協力を要請する。なお、後日、文書による協力依頼を送付する。

2. 中央、地方及び現地連絡会議の立ち上げ

調整会議の結果に応じ、中央、地方及び現地の連絡会議を設置する。関係機関及び団体の招集範囲については、表1を参考に発生場所や講じる対策の内容に応じたものとする。

表1. 連絡会議事務局・関係機関等

区分	事務局	関係機関	関係団体
中央	<会長> 結核感染症課長 <会員> 結核感染症課 国立感染症研究所 厚生科学課	①農水省衛生課 ②動物検疫所 ③動物衛生研究所 ④税關及び検疫所 ⑤警察庁 ⑥環境省自然環境局	①(社)日本獣医師会 ②(社)日本医師会 ③(社)動物用生物学的製剤協会 ④(財)動物愛護協会 ⑤(社)ジャパンケンネルクラブ
地方	<会長> 狂犬病所管部・局長 <会員> 狂犬病担当課 地方衛生研究所	①医療関係課 ②薬務関係課 ③警察本部 ④野生動物担当課 ⑤農林水産部衛生課 ⑥環境省自然環境局 自然保護事務所	①都道府県獣医師会 ②都道府県医師会 ③都道府県内動物関連団体
現地	<会長> 保健所長 <会員> 保健所狂犬病担当課等	①医療関係課 ②薬務関係課 ③警察署 ④野生動物担当課 ⑤家畜保健衛生所	①獣医師会支部 ②地方医師会 ③市町村

3. 連絡会議の事務

以下に掲げる事務事項のうちより、発生事例に応じて適宣必要な対策を行うこととする。

(1) 中央連絡会議の事務

ア 報道(正しい情報提供による風評、混乱の防止)

狂犬病に感染している動物を発見した状況、対応状況、今後の対応方針等について、関連部局と調整の後、報道発表を行う。なお、内容については、混乱が発生しないような配慮が必要。その後の対応状況について、適宜追加発表を行う。

イ 現状把握・分析

自治体等から収集した情報に基づき、適切な現状把握と分析に努める。

ウ 関係機関・団体、自治体間の連絡調整

表1に記載している関係機関、団体間の連絡調整を行う。また、疫学調査等のために必要なあるときは、関係自治体間の連絡調整を行う。

エ 関連省庁、団体、自治体への協力依頼

必要に応じ、表1に記載している関係機関、団体及び自治体に対し、次の協力依頼を行う。

(ア) 動物検疫所

農水省衛生課を通じて、以下の対応を動物検疫所に依頼する。

a 狂犬病に感染した動物が輸入動物である場合、同時期に輸入された他の犬等との接触の有無の確認（以下「疫学関連動物」という。）

b 疫学関連動物の輸入者、輸送業者、仕向先等に関する情報提供

c 輸送から動物検疫所搬入までの咬傷等の有無に関する航空会社等への確認と咬傷等を受けた者に対する暴露後発病予防等の指示

(イ) 衛生課

a 畜産動物への感染状況の把握

b 畜産農家への啓蒙（家畜と外部の動物との接触禁止等）

(ウ) 検疫所

a 一般からの問い合わせへの対応

b 空港・港湾内で狂犬病の疑いのある動物を発見した際の連絡会議への通報

(エ) 税関

a 空港・港湾内で狂犬病の疑いのある動

物を発見した際の連絡会議への通報

(才) 警察庁

必要に応じ、警察庁から発生地警察本部

への協力依頼を要請

a 交通遮断が必要な場合の対応

b 住民の混乱を避けるための対策

c 犬以外の放浪動物の捕獲対策

(力) 環境省自然環境局

a 野生動物の捕獲許可に関する調整、

発生地自治体の野生動物担当部局へ

の協力依頼

b 動物愛護団体等への協力依頼

(キ) (社) 日本獣医師会

一斉検診、注射等まん延防止対策への

協力

(ク) (社) 日本医師会

狂犬病を疑う患者の的確な診断と治療

狂犬病の疑いのある患者を診断した場合

の管轄保健所への通報

(ケ) (社) 動物用生物学的製剤協会

必要に応じ、ワクチンの緊急輸入

(コ) 発生地以外の自治体

必要に応じ、発生地への予防員等の動員

才 広域疫学調査の指示

狂犬病の発生が確認された自治体からの疫学調

査結果報告に基づき、感染動物等と接触のあつ

た人及び動物が他の自治体に所在する場合には、当該自治体に調査の継続、結果報告及びそ

の他必要な事項を指示する。

力 法的措置実施について自治体と協議・決定

法的措置（移動制限、一斉検診、一斉ワクチン接種、通行遮断等）を探るかどうかについて、自治体と協議のうえ決定する。

キ 物資調達（必要に応じ予算措置、ワクチンの緊急輸入）

（ア）動物用狂犬病ワクチンの緊急輸入の手配
収集した情報に基づきワクチンの必要量
を算出し、必要に応じ（社）動物用生物
学的製剤協会に対し、緊急輸入を依頼

（イ）人体用狂犬病ワクチンの緊急輸入の手配
収集した情報に基づきワクチンの必要量
を算出し、必要に応じ医薬局に緊急輸入
を依頼

ク 狂犬病動物輸出国への情報提供

狂犬病に感染した動物の発症時期から換算し、
輸出国においても感染の拡大が懸念される場
合、輸出国在日大使館に対して、狂犬病動物を
摘発した旨の情報提供を行う。

（2）地方連絡会議の事務

ア 報道

報道機関に対し、狂犬病に感染している疑いの
ある動物を発見した状況、対応状況等について
適切な発表を行う。

なお、内容については、パニックが発生しない
ような配慮が必要。

イ 犬のけい留命令等

狂犬病の発生後直ちに、狂犬病が発生した旨を
公示し、区域及び期間を定めて口輪をかけるこ
と又は犬のけい留命令を発する。

ウ 現状把握・分析

保健所からの報告に基づき、適切な現状把握と分析に努める。

工 中央連絡会議・近隣他県への報告

厚生労働省に設置された中央連絡会議に対し、収集した情報について隨時報告する。

また、予防法第8条第3項の規定に基づき隣接都道府県知事に通報するとともに、感染が他の近隣他県に及ぶおそれがある場合は、当該他県に対しても通報する。

才 関連部局・団体間の連絡調整

表1に記載している関係部局、団体間の調整を行い、地方連絡会議の適切な運営を行う。

力 関連部局・団体への協力依頼

表1に記載している関係部局、団体に対し、次の協力依頼を行う。

(ア) 医療関係課

- a 医療機関、医師会との連絡調整
- b 患者の受入可能医療機関の把握、情報提供
- c 医療機関に対する診断・治療を支援するための情報提供

(イ) 薬務関係課

- a 医薬品卸業者との連絡調整
- b 医薬品の確保及び供給体制の整備
- c 人体用ならびに動物用狂犬病ワクチンの確保（厚生労働省との調整を含む）

(ウ) 警察本部

- a 交通遮断が必要な場合の対応
- b 住民の混乱を避けるための対策
- c 犬以外の放浪動物の捕獲対策

(工) 野生動物担当課

a 野生動物の捕獲許可に関する調整

b 野生動物への感染状況の把握

(才) 農林水産部衛生課

a 畜産動物への感染状況の把握

b 畜産動物の移動禁止等の措置

c 畜産農家への啓蒙（家畜と外部の動物との接触禁止等）

キ 疫学調査の指示

保健所に対し、疫学調査実施の指示を行う。

調査内容は、の1の(2)の工に従い実施する。

ク 法的措置実施についての中央連絡会議との協議・決定

狂犬病の蔓延が予想される場合は、中央連絡会議と協議の上、次の法的措置を実施する。

(ア) 集合施設の禁止、移動禁止・制限

(これらの措置は、狂犬病が発生していない都道府県等においても必要に応じ実施できる。)

区域、期間を定めて犬の展覧会等の集合施設を禁止する。

区域、期間を定めて当該区域内における犬の移動禁止又は制限（狂犬病にかかっていない旨の獣医師の証明書がある場合は移動を認める等）及び当該区域からの移出禁止を行う。

また、都道府県市内への他の都道府県市からの移入禁止又は制限（発生都道府県市からののみの移入の禁止等）を行う。

(イ) 一斉検診

狂犬病にかかった犬又はその疑いのある犬が多数発見された場合又は狂犬病にかかった犬にかまれた犬が多数いるような場合、発生地域の飼い犬を対象に、狂犬病感染に関する検診を実施する。

実施にあたっては、原則として予防員が行うこととし、地域の実情等必要に応じ市町村及び都道府県獣医師会の協力を得ること。

一斉検診を実施した場合は、次の項目を記載した台帳を作成しておくこと。

- a 犬の所在地
- b 所有者
- c 犬の種類等
- d 登録、狂犬病予防注射の実施年月日、
鑑札・済票番号
- e 検診結果

なお、検診結果については、犬の所有者等から請求があった場合は、予防員は診断書を交付する。

(ウ) 一斉ワクチン接種

狂犬病にかかった犬が徘徊し他の犬に感染させる恐れがある場合には、発生地域の飼い犬（基本的には、その年度に狂犬病予防注射を受けていない犬）を対象に、臨時の狂犬病予防注射を実施する。

実施にあたっては、原則として予防員が行うこととし、地域の実情等必要に応じ市町村及び都道府県獣医師会の協力を得ること。

a 個別注射

発生区域が小範囲である場合で、動物病院等での個別注射又は訪問による個別注射が可能な区域では、個別注射を基本として実施する。予防員以外が行う個別注射時には、予防員が必ず動物病院等を巡回する。

b 集合注射

発生区域が広範囲にわたり、また対象犬数が多い場合は、集合注射を行うこともやむを得ない。

集合注射は、通常時の実施方法を準用するとともに、各会場には必ず予防員を配置し、犬同士の接触を避けるよう犬の所有者を指示する。

(工) 通行遮断

蔓延防止のため、やむを得ず発生地等への交通を遮断又は制限する場合は、警察本部と協議し、区域、期間を定めて実施する。

(オ) けい留されていない犬の捕獲・薬殺

けい留されていない犬については、捕獲を行う。

捕獲した犬については、通常時と同様に公示等を行い所有者の発見に努めるが、所有者が発見された場合でも、予防注射を行っていない犬については狂犬病に感染した疑いがあるものとして、自治体の動物管理施設において予防員による観察を継続する。予防注射を行っている犬に

については所有者に返還しても差し支えないが、所有者の自宅において隔離し他の人や動物との接触を避けるよう指示するとともに、予防員が定期的に訪問し観察を継続する。なお、付属書3「動物に対する措置の選択の基準」(P. 66)に該当する犬については致死処分を選択することが望ましい。観察の結果、狂犬病の疑いがなくなった犬については所有者へ返還する。

また、通常の方法では、捕獲が著しく困難である場合は、区域・期間を定めて薬品（硝酸ストリキニーネ）を使用して薬殺を行う。その際、当該区域内及び近隣の住民に対しけい留されていない犬を薬殺する旨を周知する。薬殺及び住民への周知の方法は、政令第7条及び8条に従う。

ケ 物資調達（予算措置）

狂犬病予防対策に必要な物資の調達を行うとともに、必要経費の予算化を図る。

（3）現地連絡会議の事務

ア 現地での疫学調査

調査内容は、 の1の(2)の工に従い実施する。

イ 地方連絡会議への報告

調査結果、対応状況等について逐次地方連絡会議へ報告する。

ウ 住民への啓発・指導

調査結果や連絡会議等との協議を踏まえ、住民に対して適切な情報提供を行う。

また、狂犬病の疑いのある動物を発見した場合、

当該動物に接触しないよう指導を行うとともに、保健所への通報を周知・徹底する。

エ 感染した動物の隔離

次のような場合、狂犬病の蔓延防止のため、都道府県の動物管理施設で保管・隔離を行う。

(ア) 獣医師又は所有者から狂犬病の疑いのある動物発見の届出があった場合で、
1の(2)のウに該当する場合。

(イ) 所有者が判明しない動物を捕獲・収容した場合

(ウ) 野生動物を収容した場合

オ 法的措置の実施

地方連絡会議が実施決定を行った「法的措置」のうち、次の措置を実施する。

(ア) 集合施設の禁止、移動禁止・制限

(イ) 一斉検診

(ウ) 一斉ワクチン接種

(エ) けい留されていない犬の捕獲・薬殺

カ 狂犬病の疑いのある動物と接触した施設内にある全ての物品等の移送・移動禁止と施設の洗浄・消毒の指示（付属書13「汚染物品等の消毒方法」（P.124）参照）

.連絡会議の解散

立ち上げた中央連絡会議、地方及び現地連絡会議を解散し、通常の体制に戻す場合にあっては、新しい被疑動物の発生が一定の期間ないこと等、事態が十分に沈静化したことを確認して行うものとする。

連絡会議を解散するに際しては、狂犬病発生から終息までの経緯及び採られた対応についての分析、今後の対応等に関する報告書を作成し公表する。

また、狂犬病発生原因や感染が拡大した要因について必要な対策を講じ、再発防止に努める。

.通常時の対応

国外からの狂犬病の侵入防止、侵入した際の蔓延防止を図るためにには、関係機関との連携のもと、通常より次の対策を講ずるよう検討することが重要。

1. 犬の登録、狂犬病予防注射の推進

市町村においては、予防法の規定に基づき、犬の登録の徹底及び狂犬病予防注射の徹底を図り、国内の犬に対する免疫の付与を確実に行う。また、登録及び注射済票の交付手続の効率化を図り、登録及び注射率の向上を図る。

都道府県等においては、予防法第6条の規定に基づく捕獲・保管、未登録・未注射犬の発見とその所有者に対する指導の徹底を図ることにより、登録と狂犬病予防注射の徹底を確保する。

2. 狂犬病予防対策に従事する者への感染防御対策

狂犬病の感染を予防するため、感染の危険性がある作業に従事する者に対し、予防接種を実施するとともに安全装備の配備を行う。

3. 国外からの侵入防止の徹底

(1) 動物検疫所における対応

「犬等の輸出入検疫規則」に基づき、輸入動物の検疫を今後とも徹底。

(2) 税関における対応

不法に国内に持ち込まれる動物に対する監視を今後とも徹底。

(3) 検疫所における対応

ア 海外渡航者等に対する狂犬病に関する知識の啓発
イ 必要に応じて暴露前又は暴露後ワクチン接種の指導

(4) 外国船内で飼育されている動物の不法上陸への対応

国際港を有する自治体は、外国船員に対し動物を不法上陸させないよう周知・徹底。

4. 研修会の開催

狂犬病に感染した疑いのある動物を発見した場合、直ちに蔓延防止対策を講ずる必要があることから、下記の者に対する研修と啓発を行う。

(1) 行政関係者

ア 都道府県の狂犬病予防担当者及び感染症担当者
イ 市町村の犬の登録・狂犬病予防注射事務担当者
及び感染症担当者

(2) 臨床獣医師

(3) 医療関係者

(4) 住民及び動物の所有者

5. 狂犬病暴露後発病予防の可能な医療機関の把握

狂犬病に感染した疑いのある人の発病予防が速やかに実施されるよう、各自治体は、地域の狂犬病暴露後発病予防の可能な医療機関を把握する。

6. 人の狂犬病感染に対する適切な対応

医療機関等において、狂犬病患者を確認した場合の速やかな行政機関への連絡と、連絡を受けた行政機関内での感染症対策課と動物対策担当課の密接な連携体制の整備を図る。

7. 狂犬病の疑いのある動物の捕獲に係る関係部局との調整

(1) 野生動物について

都道府県等主管課は、「鳥獣保護法」の対象動物の「有害鳥獣駆除」の捕獲許可について早急な対応がとれるよう、あらかじめ、県や市町村内で、衛生担当職員から鳥獣担当職員に連絡する体制等を整えておく。例えば、あらかじめ捕獲許可を受けている各自治体の「鳥獣保護員」に、狂犬病の疑いのある動物の捕獲を依頼できるかどうか相談しておく。

(2) 犬以外の放浪動物について

都道府県等主管課は、捕獲の際の対応について警察本部等と調整を図る。

<付属書>

付属書1. 狂犬病の疑いがある動物の症状と特徴

狂犬病が疑われた動物は、臨床診断を行う前に（1）飼い主が明らかであるか、（2）ワクチン接種が適切に行われていたか、（3）過去に狂犬病流行地に滞在した期間があるなどの「疫学情報」を正しく知ることが重要であり、診断には捕獲隔離後の注意深い経過観察が必要である。

狂犬病の発病経過には「前駆期」「興奮期」「麻痺期」の3期があると言われているが、「興奮期」の期間が非常に短く主として「麻痺期」の症状を示す場合がある。また、動物では人と異なり、「恐水症」を示さない。

狂犬病を発症した動物の初期症状として最も重要な所見は「性格や行動の変化」である。普段あいそのいい動物の気性が激しくなり噛みつく傾向を示したり、それまで親しくしていた飼い主の知り合い等を避けるようになったり、臆病であった動物が遠慮なく人に近寄るようになるなどが挙げられる。一般に「前駆期」では、早期一過性の発熱、憂鬱、倦怠、恐怖心による興奮と飼い主に対する反抗、遠吠え、瞳孔散大、異物を好んで刺激に応じて咬む、被咬傷部の搔痒などが見られる。

自然感染した犬とネコの症状はほぼ同じであるが、ネコでは犬よりも「興奮型」を示す比率が高く攻撃性が一般的に認められる。潜伏期は1週間から1年4ヶ月と多様（平均1ヶ月）であるが、いったん臨床症状が現れると死亡するまでの期間は短く15日を過ぎることはまれである。ウイルスの唾液中への排泄は一般的に発症の3日前に始まる。咬傷事故を起こした犬やネコを隔離した後に2週間以

上の観察を行い狂犬病の発症が見られなければ咬傷を受けた人への暴露後発病予防の中止が可能となる。この判断は家畜や野生動物には適用されない。

野生動物では、特に「行動異常」が最も重要な所見であり不自然に人と接触を試みる場合や夜行性の動物（コウモリ、アライグマ、キツネなど）が日中に現れる場合に狂犬病を疑う必要がある。特に、挑発を受けていないにも関わらず攻撃を加えてきた動物は挑発を受けて攻撃を加えてきた動物よりも狂犬病である可能性が高いと考えられる（野生動物や家畜に餌を与えようとする行為は行為者の挑発行動と考える）。

狂犬病の鑑別診断において注意される疾患には、犬のジステンパーが第1に上げられるが、現在では血中のジステンパーウイルス遺伝子をPCR法により証明することが可能であり鑑別が容易と考えられる。また、犬がジステンパー流行地域に生活していたかの情報は判断の一助になる。これ以外には、中枢神経系に作用する薬物中毒（ストリキニーネ中毒、鉛中毒、有機リン中毒）が考慮される。

以下に、狂犬病を発症した犬とネコの臨床症状の特徴について列記する。

「犬の狂犬病」

1. 前駆期（一般に2～3日の経過をとる）

- ・ 性格の変化と行動の異常（挙動不審、気まぐれ、過敏、疑い深い目付きをする）
- ・ 恐怖心による興奮と飼い主に対する反抗。遠吠え。

- ・異物を好んで刺激に応じて咬む。
- ・被咬傷部の搔痒。
- ・性欲の亢進。
- ・早期の一過性発熱。
- ・憂鬱。
- ・倦怠。
- ・瞳孔散大。

2. 興奮期

(一般に1~7日の経過をとる：この期間が短く、すぐ麻痺期に移行する場合がある)

- ・落ち着きがなくなり興奮状態となる（無目的な徘徊、目に入るものを頻繁に噛む傾向を示す）
- ・異嗜（小枝、わら、石、土などを食べる傾向の多発）
- ・喉頭筋組織の麻痺によるほえ声の特徴的な変化（嗄声、長吠哀哭）
- ・光や音（視覚、聴覚）の突然刺激に対する過敏な反応。
- ・流涎および咽頭筋肉の最終的麻痺による嚥下困難。
- ・顔貌の陥悪化
- ・筋肉組織の攣縮
- ・角膜乾燥
- ・初回の痙攣発作中に死ななければ、麻痺段階に入る。

3. 麻痺期（一般に2~3日の経過をとる：犬ではこの症状が最も多い）

- ・全身の麻痺症状による歩行不能（後躯の麻痺が良く観察される）
- ・咀嚼筋の麻痺による下顎下垂とこれによる嚥下困難。

- ・ 舌を口外に垂らしながら流涎。
- ・ むせるような発生音（しばしば、犬ののどに物が詰まったと判断して人が取り除く行為を行いウイルスに暴露される）
- ・ 昏睡状態となり死亡。

「ネコの狂犬病」

ネコにおける狂犬病の臨床像は、犬よりも攻撃性がより一般的に認められること以外は、多くの徴候が犬のそれと類似している。

1. 前駆期（一般に1日の経過をとる）

- ・ 性格の変化と行動の異常（正常な行動からの突然な変化：平常時に不機嫌ですねたネコがより機敏となり、落ち着きがなくなり、注意深く、親しげになる一方で、愛らしいネコが突然挑発されることなく引っかいたり、噛んだりして、うつ状態になり、暗い場所に引っ込んで隠れようとする）
- ・ 性欲の亢進（雄ネコではペニスの持続性勃起が見られる）
- ・ 瞳孔散大。
- ・ 結膜反射の消失。

2. 興奮期（一般に2～7日の経過をとる：ネコではこの症状が最も多い）

- ・ 筋肉の緊張増加、筋肉の単収縮、全身の筋肉の震顫、筋肉衰弱、流涎、神経過敏、被刺激性、攻撃性の増

加などの症状がひどくなる。

- ・目に入るものを頻繁に噛む傾向を示す。
- ・嚥下筋肉の麻痺により唾液がたまり流涎を起こす。
- ・痙攣は徵候が見えてからほぼ5日目に顕著となり後肢の麻痺が急速に進行する。

3. 麻痺期（一般に3～4日の経過をとる：この段階が顕著な場合は、興奮期がないかもしくは極端に短く、犬で見られる典型的な下顎麻痺または顎脱落の徵候を示すものはまれである）

- ・嚥下筋肉が早期に麻痺を起こすために飲食が困難となる。
- ・全身麻痺。
- ・徵候開始から3～4日以内に昏睡して死亡する。

補足)付属書1「狂犬病の疑いがある動物の症状と特徴」(P. 60)は、ハワイと英国から報告されている狂犬病発生時の対策に関する報告書、「ハワイ州Rabies Contingency Plan 2001」と「英國Memorandum on Rabies, Prevention and Control」の記載を中心に引用し、症状の詳細については、CDC狂犬病検査マニュアル「Laboratory Methods for Detecting Rabies」、南アフリカ共和国が制作した「ヒトと動物の狂犬病（狂犬病ビデオ）」、「獣医伝染病学」(清水悠紀臣、鹿江雅光、田淵 清、平棟孝志、見上 彪編集)「ヒトの狂犬病」(高山 直秀著)日本で過去発生した狂犬病の病状を詳細に記述している「狂犬病予防読本」(近藤正一監修、原田雪松著)と「東京狂犬病流行誌」(上木英人)などの資料を参考にした。

付属書2. 動物の保管依頼書様式例

動物の保管依頼書

年 月 日

様

願届者 住所

氏名

下記のとおり動物の保管を願います。

記

保管依頼理由		
動物の所在地		
動 物	種類	
	性別	
	年齢	
	毛色	
	名前	
	体格	
	特徴	
犬の 場合	登録年月日・番号	
	注射年月日・番号	
備考		

付属書3. 動物に対する措置の選択の基準

次のいずれかの事項が認められる場合には、致死処分を選択する。

- ・狂犬病の疑いのある動物に人や動物が咬まれた場合
- ・狂犬病の疑いのある動物に麻痺性の発作が見られた場合
- ・所有者が致死処分に同意した場合

付属書4. 発見者からの聞き取り調査票

.狂犬病の疑いのある動物についての聞き取り内容

1. 種類
2. 年齢
3. 性別
4. 品種
5. 毛色
6. 名前
7. 体格
8. 特徴
9. 犬の場合
 - 1) 登録年月日
 - 2) 登録番号
10. 狂犬病ワクチン接種の有無・実施時期
11. 動物の所有者名
12. 動物の所有者の住所、電話番号
13. 動物の現所在地
14. 発症日時・場所
15. 症状の詳細
16. 発症後の措置
17. 飼育状況（屋内飼育か、屋外飼育か、放し飼いか）
18. 動物の入手経路・時期（入手先の連絡先）
19. 他の動物との接触の有無、可能性
20. 海外渡航者、外国人との接触の有無、可能性
21. 輸入動物であるか否か(海外渡航歴のあるものを含む)
輸入動物の場合、
 - 1) 検疫された場所
 - 2) 検疫された期間

- 3) 一緒に輸入された動物の状況、所在
 - 4) 輸入検疫証明書の番号等
22. 獣医師からの報告の場合、
- 1) 獣医師の氏名
 - 2) 獣医師の住所、電話番号
 - 3) 診断又は検査の日時、場所
 - 4) 診断の根拠
23. 野外における発見の場合、
- 1) 発見場所の住所
 - 2) 発見者の氏名
 - 3) 発見者の住所、電話番号
 - 4) 発見時の状況
 - 5) 捕獲しているか否か
24. 死体の発見の場合、死体の措置

.咬傷事故等があった場合の聞き取り内容

1. 事故発生日時
2. 咬傷被害者の有無
3. 引っ掻き傷被害者の有無
4. 事故は挑発によるものか否か
5. 事故発生場所の住所
6. 事故状況の概要

.咬まれた被害者についての聞き取り内容

1. 被害者の氏名
2. 被害者の年齢
3. 被害者の住所、電話番号
4. 被害の部位

5. 被害の程度
6. 被害後の処置内容（傷口の洗浄の有無等）

.狂犬病の疑いのある動物と接触のあった動物
についての聞き取り内容

1. 接触動物の所有者の氏名
 2. 接触動物の所有者の住所、電話番号
 3. 所有者不明の場合、その所在及び状況
- その他、 を参考に聴取する。

付属書5. 咬傷被害者への治療

1) 序

狂犬病は狂犬病ウイルスの感染によって引き起こされる致死的な人獣共通感染症であり、下記のような特徴がある。

有効な治療法がないため、発病すればほぼ100%死亡する

狂犬病患者の大半では潜伏期が1～3ヶ月と長い

ほとんどすべての哺乳動物が罹患する

地域によって狂犬病感染源動物が異なる（表1）

発病する前に狂犬病ウイルス感染の有無を知る手段がない

現在でも狂犬病ウイルスに有効な薬剤はなく、したがって狂犬病に対する特異的治療法はない。狂犬病動物に咬まれた人々が狂犬病死を免れる唯一の方法は、咬めたのちただちに狂犬病ワクチン接種を始めて長い潜伏期の間に免疫を獲得させる狂犬病暴露後発病予防である。

表 1. 地域別狂犬病危険動物種

地域	主な狂犬病危険動物種
アジア	犬、ネコ
アフリカ	犬、マンガース、ジャッカル、ネコ
ヨーロッパ	キツネ
北米	コウモリ、アライグマ、スカンク、キツネ
中南米	犬、コウモリ、コヨーテ、ネコ

アジア地域では、都市部の犬の間で狂犬病ウイルスの伝播が繰り返されている（都市型狂犬病流行）。ネコは犬に咬まれて狂犬病ウイルスに感染する。ヨーロッパでは犬やネコへの狂犬病ワクチン接種により、犬やネコの狂犬病は制圧され、狂犬病ウイルスは森林地帯に棲むキツネの間で伝播されている（森林型狂犬病流行）。アフリカや中南米では都市型流行と森林型流行がともに発生している。北米では森林型狂犬病流行が発生しているが、狂犬病患者のほとんどはコウモリに咬まれて発病している。

2) 狂犬病危険動物に咬まれた人々への対応

動物咬傷の被害者に狂犬病ワクチンを接種する必要の有無は、咬まれた地域や加害動物の種類、咬傷の程度などに基づいて判断する(表2)

2-1) 狂犬病常所在地で咬まれた場合

狂犬病常所在地で表1にあげたような狂犬病危険動物に咬まれた場合には、WHOが勧告している方法に従って処置を行う。

ただちに傷口を流水と石鹼で十分に洗浄する。

70%エタノールまたはポビドンヨード液で消毒する。

組織培養不活性狂犬病ワクチンを初回接種日を0日として、0、3、7、14、30日の5回注射する。場合により90日に6回目の注射をする。

必要に応じて人狂犬病免疫グロブリン20IU/kgをできるだけ傷口に、残れば肩に注射する(表2)。

表2. 狂犬病暴露後発病予防治療方針、WHO、1992

暴露分類	暴露された動物 ^a が狂犬病と確定した場合、または逃走して経過観察できない場合	行うべき暴露後発病予防治療
第1類	動物をなでたり、餌を与えた傷や病変のない皮膚をなめられた	接触歴が信頼できるものであれば治療は不要
第2類	素肌を軽く咬まれた 出血のない小さいひっかき傷またはすり傷 傷のある皮膚をなめられた	ただちに狂犬病ワクチン接種を開始する ^b 。10日間の観察期間中加害動物が健康であれば ^c 、または加害動物を致死処分とし適切な方法で検査して狂犬病陰性と判定されたならば、治療を中止してよい。
第3類 ^d	1カ所ないし数カ所の皮膚を破る咬傷 またはひっかき傷 唾液による粘膜汚染	ただちに抗狂犬病免疫グロブリンと狂犬病ワクチンを投与する。10日間の観察期間中、加害動物が健康であれば ^c 、または加害動物を致死処分とし適切な方法で検査して狂犬病陰性と判定されたならば、治療を中止してよい。

- a. 齧歯類、家ウサギ、野ウサギに暴露しても、暴露後発病予防が必要になることはまれである。
- b. 狂犬病発生が少ない地域では、加害動物が外見上健康な犬やネコであって、加害動物を経過観察できれば、動物に何らかの異常がみられるまで、暴露後発病予防開始を延期することもできる。
- c. 10日間という観察期間は犬とネコにだけに適用できる。種の保存が脅かされている稀少動物を除いて、狂犬病が疑われる犬、ネコ以外の家畜や野生動物は、捕獲して致死処分とし、適切な方法で狂犬病の検査を行うべきである
- d. 顔面、頭部、腕や手に重度の咬傷を多数箇所受けた場合は第4類として別に区別すべきであるという見解がある。

2-2) 日本国内で咬まれた場合

日本では昭和32年以降狂犬病の国内発生が報告されていない。国内で犬やネコに咬まれた場合、通常は被害者に狂犬病ワクチンを接種する必要はない。咬傷の処置と2次感染予防、破傷風トキソイドあるいは破傷風免疫グロブリンの投与を行えばよい。

ア) 加害犬が発見でき、飼い主が判明した場合

- 1) 加害犬に狂犬病ワクチン接種歴があれば、狂犬病発病予防の必要はない。
- 2) 加害犬に狂犬病ワクチン接種歴がなければ、加害犬の観察を表3のように行う。
- 3) 被害者本人ないし被害者の保護者が狂犬病感染を強く懸念している場合には、下記のように対処する。

日本では昭和32年以降犬の狂犬病も人の狂犬病も国内では発生していないので、加害犬が狂犬病である可能性は限りなくゼロに近いことを説明する。

それでも狂犬病感染を危惧する場合は、加害犬に狂犬病の可能性がないことが判明するまでの期間狂犬病ワクチン接種による狂犬病発病予防を実施し、加害犬が健康であるという獣医師、狂犬病予防員、国立感染症研究所等の診断が確定した時点でワクチン接種を中止する。

イ) 加害犬が逃走して所在不明の場合

日本では昭和32年以降犬の狂犬病も人の狂犬病も国内では発生していないので、加害犬が狂犬病である可能性は限りなくゼロに近いことを説明する。

表3. 東京都における咬傷犬取り扱い基準

1) 咬傷事故が発生した場合の飼い主の義務
1-1) 被害者に適切な応急処置(傷の手当、必要に応じて医師受診と治療)を行う。
1-2) 新たな事故発生の防止措置(犬の隔離、収容、犬の隔離、収容できないときは動静監視)をする。
1-3) 飼養施設の点検修理、飼養管理方法の改善を行う。 (以上、動物の保護および管理に関する事務取扱要領 第10)
1-4) 事故発生時から24時間以内に、保健所へ届け出る。
1-5) 事故発生から48時間以内に、その犬を狂犬病の疑いの有無について開業獣医師に検診させる。
1-6) 検診の結果について、開業獣医師が発行する「検診証明書」により、保健所に報告(提出)する。 (以上、49衛生局環境衛生部長通知 第408号)
2) 咬傷犬の検診期間と回数
2-1) 飼い主のある咬傷犬は、開業獣医師が検診し、登録、注射済犬で、咬傷動機の明確な犬については、検診期間を1週間とし、検診回数を咬傷直後1回、1週後に1回とする。
2-2) 狂犬病予防注射を受けていない、または不明の犬の場合は、2週間後の1回を加え3回とする。
2-3) 飼い主不明の咬傷犬は、動物管理事務所に捕獲、収容し、同所の狂犬病予防員が2週間検診する。 (以上、49衛生局長通知 第246号)(以下略) (東京都獣医師会編、45周年記念誌、123-124、1994)

被害者ないし被害者の保護者が希望すれば、狂犬病ワクチン接種による暴露後発病予防を実施してよい。

ウ) ネコに咬まれた場合も、犬に咬まれたときに準じて対応する。

エ) アライグマに咬まれた場合

狂犬病ワクチン接種による暴露後発病予防を行うのが望ましい。

アライグマは日本土着の動物ではないが、ペットとして輸入されたものが、野生化して住みついている地域がある。米国ではアライグマ間の狂犬病が拡大して問題になっているが、日本の野生化したアライグマ集団内で狂犬病ウイルスが伝播されているという報告はない。しかし、狂犬病ウイルスに感染していないという証拠もない。したがって、日本国内でアライグマに咬まれた場合でも、狂犬病ワクチン接種による暴露後発病予防を行ったほうがよい。

[参考：海外で動物に咬まれた場合]

海外で動物に咬まれた場合でも、咬傷を受けた地域が狂犬病常 在地であるか否かによって対処法が異なる。ヨーロッパ諸国では、犬およびネコへの狂犬病ワクチン接種により、狂犬病は主にキツネなどの野生動物間にみられる（森林型流行）。米国ではキツネ、スカンク、アライグマ、コウモリが狂犬病ウイルス感染源動物種である。アジア地域では主に都市にいる野良犬の間で狂犬病ウイルスが伝播されている（都市型流行）。アフリカでは犬やネコのほかにマンガース、ジャッカルが森林型狂犬病伝播動物として重要である。中南米では犬のほかに吸血コウモリが重要な狂犬病伝播動物である。

ア) 犬およびネコ

アジア、アフリカ、中南米、欧米で犬やネコに咬まれた場合は、咬傷の消毒や2次感染予防だけでなく、狂犬病発病予防のために、狂犬病ワクチン接種を受ける。咬傷が重度であれば、狂犬病免疫

グロプリンの注射も必要になる。破傷風トキソイドの接種も受けるべきである。たとえ、加害犬が飼い犬で、狂犬病ワクチン接種済みの証明書があるても、狂犬病暴露後発病予防は受けるべきである。狂犬病ワクチン接種済みの、自分の飼い犬に咬まれて狂犬病を発病して死亡した例も報告されているからである。

欧米先進国で犬やネコに咬まれた場合にも、通常狂犬病ウイルス感染の危険はゼロではない。咬傷を受けた地域での狂犬病発生状況により暴露後発生予防の必要性を判断すべきであろうが、飼い主不明の犬やネコ、狂犬病ワクチン接種証明書のない犬やネコに咬まれた場合は暴露後発病予防を受けたほうがよい。

狂犬病ワクチン接種を受ける際に注意すべきは、狂犬病ワクチンの種類である（付属書8、参考2）。免疫効率がよく、副反応が少ない組織培養狂犬病ワクチンを価格のゆえに使用できず、効果が悪く、重大な副反応が起こる可能性があるが、安価な感染動物脳由来の狂犬病ワクチンをいまだに使用している地域がある。このような地域では、可能であれば、咬傷の処置だけを受け、その後すぐに組織培養狂犬病ワクチンが入手できる地域に移動して暴露後発病予防を受けたほうがよい。

イ) サル

狂犬病常所在地でサルに咬まれて狂犬病に感染する可能性は数%以下と考えられるが、ゼロではないので、狂犬病暴露後発病予防は受けるべきである。サル咬傷によって伝播される疾病としてBウイル

ス感染症がある。Bウイルスに対するワクチンは開発されていない。

ウ) アライグマ

アライグマは北米大陸土着の動物であり、カナダ南部からメキシコまで分布している。雑食性であるため、生活環境が破壊されても人間が出で生ごみで生き延びることができる。米国でアライグマは狂犬病ウイルス感染源動物としてスカンクを抜いて1位になっている。人家付近や公園に現れたアライグマを撫でようとしたり、餌を手にのせて与えようすることは非常に危険な行為であると考えるべきである。現在まで米国でアライグマに咬まれて狂犬病を発病した症例はこれまで報告されていない。しかし、これは咬まれるとただちに暴露後発病予防を行っているためであり、狂犬病ウイルス感染の危険を否定するものではない。

エ) マングース

マングース、中でもイエローマングースはアフリカでの狂犬病ウイルス保有動物として重要視されており、イエローマングースがいるところには必ず森林型狂犬病があるといわれているほどである。したがって、マングースに咬まれたときは、迷わず狂犬病暴露後発病予防を受けるべきである。

オ) コウモリ

地域によってコウモリに咬まれた場合の危険度が異なる。米国やカナダでは、昆虫や果物を餌としている食虫コウモリや食果コウモリの一部が狂犬

病ウイルスに感染している。1990年～1998年に米国内で診断された人狂犬病症例27例中20例は、感染した狂犬病ウイルスの遺伝子解析結果からコウモリに咬まれて感染したものと推定されている。中南米では吸血コウモリがウシなどに狂犬病を伝播して牧畜産業に多大な被害を与えており、人が吸血コウモリから狂犬病ウイルス感染を受ける被害も少なくない。さらに食虫コウモリや食果コウモリも狂犬病ウイルスを保有していることがあるので、これらのコウモリに咬まれた場合には、狂犬病ワクチン接種による発病予防は不可避である。

南北アメリカ大陸に棲むコウモリと異なって、ヨーロッパに生息するコウモリの中には狂犬病ウイルスとやや性質の異なるウイルス（ヨーロッパコウモリリッサウイルス）に感染しているものがある。こうしたコウモリに咬まれると人は臨床的に狂犬病を発病して死亡する。また、アフリカのコウモリの中にも狂犬病ウイルスに類似したリッサウイルス（モコラウイルス、デュバンハーゲウイルス）に感染しているものがあり、人が咬まれて臨床的に狂犬病を発病して死亡したという報告がある。オーストラリアのコウモリの中にも狂犬病ウイルスと類似のリッサウイルスに感染しているものがあり、咬まれた人が狂犬病で死亡したという報告がある。したがって、ヨーロッパでもアフリカでもオーストラリアでも、南北アメリカ大陸と同様に、コウモリに咬まれたあとでは、狂犬病免疫グロブリンや狂犬病ワクチンによる狂犬病暴露後発病予防を受ける必要がある。

これに対して、アジア地域に棲むコウモリからはこれまで人に狂犬病を発病させるようなリッサウイルスが分離されたという報告はない。

力) リス

上記のように、狂犬病常在地であっても、リスなどの齧歯類が狂犬病ウイルスに感染していることは少ないといわれているが、リスに咬まれるのは指先などが多いので狂犬病暴露後発病予防を受けたほうがよい。

(参考)

狂犬病暴露後発病予防治療の開始（または中止）を判断する際の参考として、以下にフローチャートを示す。

(注)

狂犬病常在地である米国で用いられているフローチャートであるので、狂犬病清浄国である日本の状況には適合しない部分もある。

(引用文献)

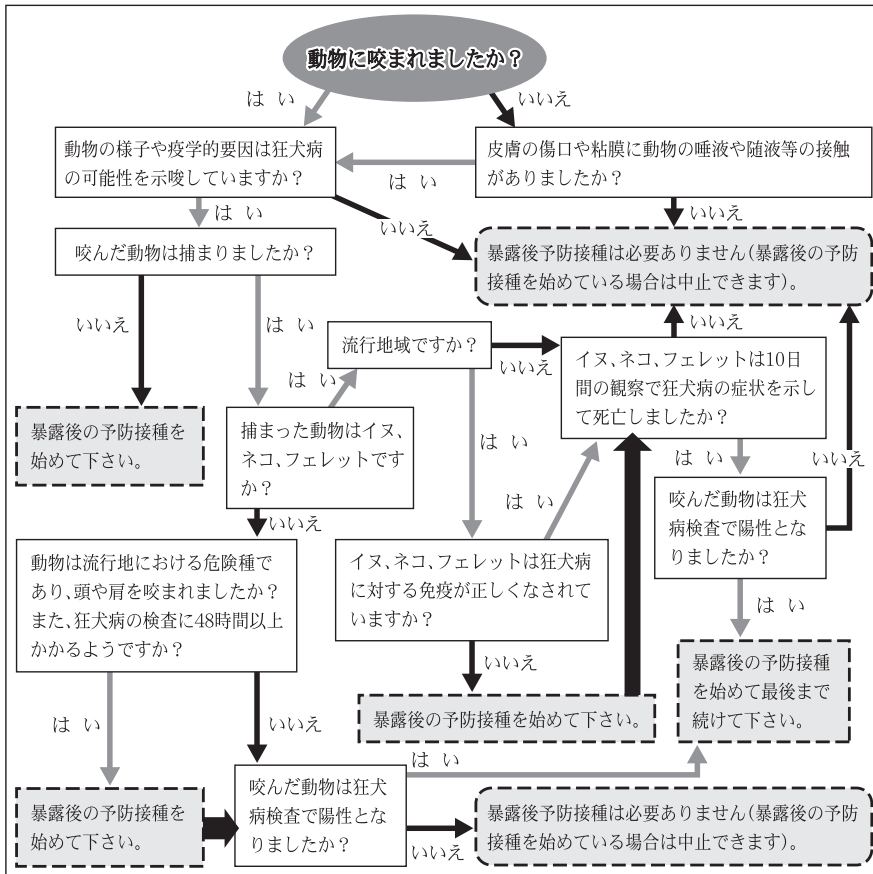
Fearnleyhough,G. Rabies postexposure prophylaxis: Human and domestic animal considerations.

In: Rabies: Guidelines for Medical Professionals.

Veterinary Learning Systems, a division of Medi-Media
Merial

pp44-54 1999 ISBN 1-884254-47-0

cf.コウモリによる感染の有無を本フローから判断することは極めて困難であり、接触の恐れがある場合には全て直ちに暴露後予防接種の対象と考える。



付属書6. 狂犬病が疑われる患者への対応

狂犬病は、狂犬病常住地での滞在歴や動物による咬傷歴が不明である場合は、臨床症状から診断することは困難である。狂犬病を、破傷風、ウイルス性または細菌性髄膜炎、脳炎、薬物中毒などと鑑別することは必ずしも容易ではない。

原因不明の神経症状を示す患者を診た場合には、

- ア) 海外渡航歴および海外での動物咬傷歴を確認する
- イ) 臨床症状を注意深く観察する

狂犬病の前駆症状のうち比較的特徴的なものとして、すでに治癒した古い咬み傷が再び痛んだり、傷口の周辺が痒くなることがある。

さらに進行した場合には、強い不安感、1日のうちに意識が清明になったり、混濁したりする症状、飲水をきらう症状（恐水症）、風が顔に当たるのをきらう症状（恐風症）などがある。

- ウ) 生前診断のための検査

発病以前に狂犬病を確定できる検査法は開発されていない。

狂犬病が疑わしい患者では下記の検査が行われる。

角膜塗沫標本または皮膚生検標本からの蛍光抗体法による狂犬病ウイルス抗原の証明

唾液または髄液からの狂犬病ウイルス分離

血液中ないし髄液中の抗狂犬病ウイルス抗体の証明は、抗体が発病初期には上昇しないので、生前診断のためにはほとんど役立たない。また、ワクチン接種者では狂犬病ウイルス感染の証明が不可能である。

以下に、人の狂犬病の検査材料及び方法を示す。

検査法の概要

ヒトの狂犬病検査（生前診断）

検査材料	検査法			
	直接蛍光抗体法	RT-PCR法	ウイルス分離	(中和抗体価測法)
唾液		○	○	
脳脊髄液		○	○	○
項部皮膚生検	○	○	○	
唾液腺	○	○	○	
気管吸引材料	○		○	
(角膜塗沫標本)	○			

ヒトの狂犬病検査（死後診断）

検査材料	検査法			
	直接蛍光抗体法	RT-PCR法	ウイルス分離	(中和抗体価測法)
中枢・末梢神経組織	○	○	○	
唾液腺組織	○	○	○	

（参考）

地方自治体より国立感染症研究所への検査依頼については以下を参考にされたい。

「ウイルス行政検査について」

（平成12年 5月 8日 健医感発第43号）

「ウイルス検査について」

（平成 2年 2月13日 予研総発第33号）

（平成 9年 4月 1日 感染研総発第178-2号 [一部改正]）

（平成12年12月14日 感染研総発第638号 [一部改正]）

付属書7. 狂犬病と確定診断された患者への対応

狂犬病に対する特異的治療法はない。1980年代にインターフェロンが治療に用いられたことがあるが、無効であった。狂犬病と診断された患者は数日ないし1～2週の内に死亡するという運命を受け入れなければならない。したがって、狂犬病という診断を告知する際には精神的な支援が可能になっている必要がある。

狂犬病患者の診察、看護および諸検査を行う医療職員はあらかじめ狂犬病暴露前免疫を受けておくが、患者が狂犬病と診断された時点で速やかに暴露後免疫を開始する必要がある。

付属書8. 狂犬病患者の家族への対応

上記のように狂犬病と確定診断された患者は近い将来必ず死亡する運命にあるので、家族に対しても精神的援助が必要になる。また狂犬病患者の唾液を介して狂犬病ウイルスに暴露されている可能性もあるので、患者と接触した家族や友人には狂犬病暴露後発病予防を実施する。

参考1：人の狂犬病の症状

人の狂犬病の経過は、潜伏期、前駆期、急性神経症状期、昏睡期の4期に分けられている。

潜伏期は、咬傷を受けた部位、咬傷の程度、衣服の上から咬まれたか素肌を咬まれたか、ただちに傷を洗浄したか否か、その他不明の要因によって左右され、15日程度から1年以上とばらつきが大きい。患者の約60%では潜伏期が1～3ヶ月であり、1年以上の潜伏期が7～8%の患者で記録され、最長例は7年前にラオスで受けた犬による咬傷が原因で発病した米国への移民少女である。

前駆期は2日～10日間で、発熱や食欲不振など非特異的症状に加えて、すでに治癒した咬傷部位が再びチクチク痛んだり、咬傷周囲の知覚過敏、かゆみなどが現れる。知覚過敏や疼痛は求心性に範囲が広がり、咬傷を受けた上下肢のけいれんも起こる。

急性神経症状期は2日～7日間続く。患者は間欠的に強い不安感に襲われ、精神的動搖を示すが、それ以外のときは意識清明で医療職員にも協力的である。患者の約半数に咽頭喉頭筋群のけいれんに起因する嚥下障害が起こる。このけいれんには強い痛みを伴うため、患者は発作の原因となる飲水を避けるようになる（恐水症）。また喉頭のけいれ

んは顔面に冷たい風が当たっても誘発されるため、患者は風を避ける（恐風症）。さらに進行すると、高熱、幻覚、錯乱、麻痺、協同運動失調などが見られ、ときには意味不明の叫びや犬の遠吠えにも似た叫び声をあげることもある。やがて全身けいれんなどが現れ、ついで昏睡に陥る。

昏睡期に入ると、低血圧、不整脈、呼吸不全などが起こり、やがて呼吸停止、心停止して死亡する（狂躁型）。一方、恐水発作や恐風症を示さず、麻痺が主な症状となる狂犬病（麻痺型）も患者の20%程度あるとされている。麻痺型狂犬病はポリオと誤診されることもある。

狂犬病の予後はきわめて不良であり、ほぼ100%死亡する。現在まで回復例は3例報告されているが、うち1例は以前に狂犬病ワクチン接種を受けた研究者であったので、厳密な意味での回復例は米国での6歳男児とアルゼンチンでの45歳女性の2例のみである。

参考2. 現存人体用狂犬病ワクチンの種類

組織培養ワクチン	凍結乾燥型ワクチン 濃縮型ワクチン	人2倍体細胞ワクチン (HDCV) 精製ベロ細胞ワクチン (PVRV) 精製ニワトリ胚細胞ワクチン (PCEC) (化血研：日本で承認・販売されている唯一の人体用狂犬病ワクチン) 吸着型狂犬病ワクチン (RVA) ハムスター腎細胞ワクチン (中国製)
トリ発育胚ワクチン		精製アヒル胎児ワクチン (PDEV)
感染動物脳由来ワクチン		シンプル型ワクチン 乳のみマウスワクチン (注：これらのワクチンは後遺症が残ることがあるので、使用は避ける。)

付属書9. 狂犬病の疑いのある動物発見の報告用様式例

狂犬病（疑似）発見報告書

年　月　日

様

願届者 住所

氏名

下記のとおり、狂犬病にかかった（疑いのある）動物（動物の死体）を発見しましたので報告します。

記

動物所有者住所・氏名・連絡先	
動物の発見場所・日時	
動物の現在所在地	
動物	種類
	年齢
	性別
	品種
	毛色
	名前
	体格
	特徴
犬の場合	登録年月日・番号
	注射年月日・番号
診断又は検査の日時、場所及び結果（症状）	
発病年月日	
発病後の措置又は死体の措置	
備考	

付属書 10. 確定診断のための検体送付方法等

(参考 : CDC狂犬病検査マニュアル「Laboratory Methods for detecting Rabies」、「ハワイ州 Rabies Contingency Plan Incident Command System 2001」、「英国 Memorandum on Rabies、Prevention and Control」および「国立感染症研究所、病原体等安全管理規定」)

「(A) 検体送付方法」

概要

原則として、直接検査機関へ持参（輸送）する。狂犬病が疑われた動物は、致死処分後速やかに頭部を切り離し検査可能な施設へ冷蔵状態（氷上もしくは4℃）で直ちに輸送する。コウモリ、マウス等の小動物、実験動物の検体を送る場合には解剖を行わず全身（もしくは頭部）を直接輸送する。致死処分後の動物死体もしくは頭部は、外部寄生虫をクロロホルム処置により麻酔・殺処理して除去しておく。また、致死処分時には、頭部への障害を加えないように注意を払う。切り放した頭部は、液漏れのしない密閉容器にいれた後にビニール袋で3重包装とする。3重包装された袋は氷詰めにして（1）宛先、（2）送り主、（3）データシートに検体の内容と必要事項を明記して輸送する。

頭部切り離しに関する注意点

致死処分された動物は、体液・皮下組織の飛散に十分

注意して頭部を体幹から切り放す。頭部は、頸部腹側の皮膚を切開して第1頸椎（環椎）と第2頸椎（軸椎）を繋ぐ皮下組織、筋肉、靭帯、関節包、脊髄を切断して両関節面を遊離させる。使用器具は解剖後に消毒液に入れてオートクレーブで滅菌処理して最後に洗剤と温水で洗浄する。動物の残骸はタオル等に包み、焼却処分用のビニール袋に入れる。作業面及び床等を消毒液で拭き、洗剤と温水で洗浄する。

なお、頭部から脳を摘出する場合には、「付属書10.確定診断のための「(B)脳の取出し方」」(P. 90)にしたがう。

採材した感染脳材料の梱包

(1) 体積が50ml未満：材料を液漏れのしない密閉容器

(1次容器：ポリプロピレン製のチューブ、ガラスの小瓶等)に入れてしっかりと閉ざし、これを別の耐久性ある液漏れのしない密閉容器に入れる。複数の1次容器を、その総体積が50mlを越えない範囲で、1個の2次容器に入れてもよい。1次容器と2次容器との間の上部、底部、側部の空間には、1次容器（単数または複数）が万一壊れたり漏れたりした場合に漏れた液体等を十分吸収可能な吸収剤を詰める。次に、1次容器と2次容器の各セットを波状纖維板、段ボール紙、木製、または同等の強度を持つ他の材料製の輸送用外装容器に入れる。

(2) 体積50ml以上：体積が50ml以上の材料を梱包する

場合は、2次容器と輸送用外装容器との間の上部、底部、側部の空間に、1次容器と2次容器の間に詰

めた吸收剤と少なくとも同等の体積の衝撃吸収材（ペーパータオル等）を詰める。個々の1次容器には500ml以上の材料を詰めてはならない。しかし、2個以上の1次容器の合計体積が500mlを越えないものは、それらを1個の2次容器に入れてもよい。1個の輸送用外装容器には2次容器を8個まで入れてよい（この1個の輸送用外装容器の最大収容量は4000mlを越えてはならない）。

- (3) ドライアイス：冷凍剤としてドライアイスを使用する場合は、2次容器の外側に置く。2次容器と輸送用外装容器との間にドライアイスを使う場合は、ドライアイスが昇華しても2次容器が輸送用外装容器内で緩むことがないように、衝撃吸収剤をいれなければならない。

注) 検体の処理は原則として周囲と区画された専用の部屋で行い、担当者は狂犬病ワクチンを接種して規定値以上の抗狂犬病抗体価を保持していることが求められる。必要に応じて追加免疫を行う。検体の取り扱いに際しては組織等の飛散に十分注意を払い、中枢神経系組織、体液、特に唾液に接触しないように注意する。検体の頭部と体を取り扱う場合には防護用の手袋とマスクを着用する。（その他「ウイルス暴露を防ぐための環境」(P.107)を参考とする）。

検査材料輸送に際しての注意点

- (1) 複数の検査材料（検体）は必ず個体の区別を明か

とした状態で輸送を行う。輸送にあたっては郵政省告示第760号（平成2年12月28日号外）に基づいた包装を行い感染性を明示する（図1）。

- (2) 検査材料は解剖及び生検後（4時間以内）すみやかに冷蔵状態（氷上もしくは4℃）とし、温度管理を十分に行い直ちに検査室へ輸送する。
- (3) 搬送に際しては、「データシート」に必要事項を記入して検査材料に添付する。検体に関する必要な情報：(1) 提供者名、(2) 採取年月日、(3) 採取地、(4) 動物種と品種、(5) 咬まれた人や動物、(6) 検査動物は死亡か致死処分かの別、(7) 検査動物のワクチン接種状況、(8) 検査動物は死亡前に捕獲、隔離、観察されたかの別、(9) 検査動物の生前の挙動、(10) 噙みつき等の暴露事故発生状況、(11) 検査結果の情報提供を受ける担当官および医務担当者の氏名、住所、電話番号、FAX番号、E-mailアドレス。



図1. 供試物の記録をつけ、識別番号をつける

「(B) 脳の取出し方」

頭部は、脳の取りだしを行う専用の部屋で包装容器から取りだす。添付されている(1)宛先、(2)送り主、(3)データシート等の記載事項に誤りのないことを確認する。

脳の取り出し専用の部屋は照明と室内の換気を十分に行う。壁、床、解剖台等の作業面は洗浄がしやすく容易に汚れを落とせるものがよい。解剖台はステンレス鋼製の剖検テーブルが好適である。脳の取り出し作業は、厚いゴム手袋、保護面、ガウンや研究室用白衣を着用する。頭を切開する場合は機械的拘束具で頭を固定すると安全である(図2)。

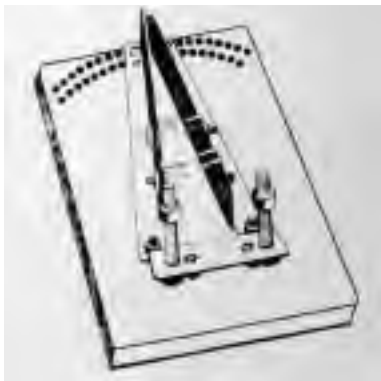


図2. 頭を拘束する器具

必要な機器と材料

1. 作業面上で使う使い捨てのタオルもしくは新聞紙。
2. 動物の残骸や汚れたタオル類を処分するためのビニール袋。
3. 頭部切開用の滅菌済み器具一式(複数の脳を取り出す場合は器具一式を必要数用意しておく)。

4. 汚染器具を入れる消毒液の入った薬槽。
5. 室内要所に消毒薬のピンを配置。
6. 摘出した脳を置くペトリ皿もしくは紙の皿。
7. 汚染器具を滅菌するためのオートクレーブ。
8. 滅菌済み器具および手を洗うための洗剤と温水（水道）。
9. 床、壁、作業面を洗浄するための洗剤と温水（水道）。

焼却装置（動物の残骸や汚染タオル類の処分）

頭蓋骨切開器具（図3）。下記器具は一般的なもの：

1. ハンマーとタガネ、大包丁、または肉切り包丁
2. 骨のこまたは弓のこ
3. 電動のこ



図3. 動物の頭蓋を切開するための各種器具

<脳の取り出し方法>

以下に大型の動物（犬、ネコ等）と小型の動物（コウモリ、マウス、実験動物等）それぞれについて脳の取り出し方を示す。器具類は検体ごとに1セットを用意して、

複数の動物処理が滞らなくできるようにしておく。

注意点：小型の動物ではハサミや鉗子を使用して脳を取りだす。複数の検査を1度に行う場合には検査間での汚染を防止するために動物個体もしくは検査組織ごとに別の滅菌器具を使用する。「唾液腺」を検査する場合は、唾液腺を脳より先に取り出して脳からの汚染を防止する。脳の摘出に使用した使用器具は消毒液に漬けて作業終了時にオートクレーブを行いウイルスの不活化を行う。動物の残骸と汚染タオル類は全て焼却する。各検査材料について脳の取りだし作業終了ごとに使用した作業面を消毒する。脳の取りだしを行った一日の作業終了時に、室内全体を洗剤等で十分に洗浄する。

<脳の取り出し方法（犬、ネコ等）>

A. 試薬

1. 消毒液の入った薬槽
2. 消毒液の入ったピン
3. 洗剤と温水

B. 設備

1. 器具
 - a. 拘束具
 - b. メス
 - c. 鉗子
 - d. 骨カッター
 - e. 舌圧子
2. 頭蓋骨を切る器具
 - a. ハンマーとタガネ、大包丁、または肉切り包丁
 - b. 骨のこ、弓のこ、または電動のこ

3. ステンレススチール剖検台
4. ベンチコート、使い捨てタオル、紙タオルもし
くは新聞紙
5. ビニール袋
6. オートクレープまたは器具滅菌器
7. 焼却炉
8. 厚いゴム手袋
9. フェイスガード（防災面）保護メガネ
10. 白衣等の研究室用コート
11. 紙皿

C. 実施方法

1. テンレススチール剖検台のテーブル面が清浄で
あることを確認する。
2. 面にベンチコートを敷き、その上に紙タオルもし
くは新聞紙を広げて滅菌済みの器具を配置する。
3. 脳を載せるペトリ皿か紙皿に検体を区別できる
ラベルを貼る。
4. 白衣等の研究室用コート、ゴム手袋、防災面、
保護メガネを着用する。
5. 動物の頭を拘束具にセットする（図4）。
6. 頭頂中央部の皮膚、結合組織、筋肉にメスで切
り込みを入れる。切り込み線を両眼の中間点か
ら後頭部に向けてまっすぐに入れる（図5）。
7. 鉗子とメスを使用して切開した皮膚を耳の真上
まで剥ぐ。脳組織に体毛が付着しないよう皮膚
を外側に折り畳む（図6）。
8. 切開した頭部に残っている筋肉組織をメスでで
きるだけ切り取る（図7）。
9. 頭蓋骨の4カ所に切り込みを入れる：両眼窓の後

ろに1力所、耳の真上に横方向から2力所、頭蓋骨の後側（脊髄が頭蓋腔に入り込む部位）に1力所。

10. 切り方

a. ハンマーとタガネ、大包丁、または肉切り包丁を使用する場合

(1) 頭をしっかりと固定して、すべらないようする。

(2) タガネの刃は眼窩の頭蓋後部に横向きに当てる。

(3) ハンマーでタガネの背を強く叩いて、頭蓋骨を貫くきれいな切り口を作る(図8)

(4) 頭蓋骨の両側2力所と頭蓋後部に同様に切り口を作り、眼窩の切り口と連絡させる(図9、10、11)。

b. 骨のこまたは弓のこを使用する場合(図12)

(1) のこぎりでaに示したと同様の切り口を頭骨に作る。

(2) のこが筋肉組織で滑って怪我をすることを防ぐために、切開した頭部に残っている筋肉組織をメスでできるだけ切り取る。

c. 電動剖検のこを使用する場合(図13)

(1) 電動剖検のこでa.に示したと同様の切り口を頭骨に作る。

(2) この場合ものこが筋肉組織で滑って怪我をすることを防ぐために、切開した頭部に残っている筋肉組織をメスでできるだけ切り取る。

11. 頭蓋を取り外す(図14)

a. 頭蓋をこじるようにして緩める。

- b. 付着している骨は骨切り鉗子か骨タガネで切り離す。
12. 頭蓋腔から脳を取り出すときは、滅菌済みの器具一式を使用する。
- 脳を包む髄膜をメスで取り除く。
 - 脳を前部から持ち上げ、下側に伸びている神経を切り落とし、脊髄が頭蓋腔に入り込む部位で脳幹を切って脳を分離する（図15）
 - 脳を鉗子か舌圧子で持ち上げて、ラベルを貼ったペトリ皿か紙皿に載せる。
13. 使い終わった器具類を消毒液に入れる。
14. 動物の残骸と汚染タオル類を焼却処分用のビニール袋に入れる。
15. 作業面を消毒液で拭き、次に洗剤と温水で洗浄する。
16. 器具類をオートクレーブ滅菌して、洗剤と温水で洗浄する。
17. 取りだした脳を検査室に持ち込む。



図4. 犬の頭を拘束具で保定する



図5. 頭頂部皮膚に切り込みを入れる



図6. 皮膚を取り除く



図7. 頭蓋骨の筋肉組織を取り除く



図8. 眼窩の後ろ位置に頭蓋を貫く
切り口を入れる



図9. 側頭部に頭蓋を貫く切り口を
入れる



図10. 反対側の側頭部に頭蓋を貫く切り口を入れる



図11. 頭蓋後部に切り口を入れる



図12. 弓のこで頭蓋を貫く切り口を入れる



図13. 電動剖検のこで頭蓋を貫く切り口を入れる



図14. 頭蓋を取り除く



図15. 脳幹につながる神経を全て切断して脳を分離する



図16. 脳を取り出してペトリ皿に入れる



図17. 器具を消毒液を入れる



図18. 動物の残骸と汚染したタオルを焼却用のビニール袋に入れる

<下顎唾液腺の取り出し方>

A. 試薬

1. 消毒液の入った薬槽
2. 消毒液の入ったビン
3. 洗剤と温水

B. 設備

1. 器具
 - a. 拘束具
 - b. メス
 - c. 鉗子
2. ステンレススチール剖検台
3. ベンチコート、使い捨てタオル、紙タオルもしくは新聞紙

4. ピニール袋
5. オートクレーブまたは器具滅菌器
6. 焼却炉
7. 厚いゴム手袋
8. フェイスガード（防災面）保護メガネ
9. 白衣等の研究室用コート、ガウン、またはエプロン
10. ペトリ皿または紙皿

C. 実施方法

1. 下顎唾液腺の検査をする必要があるときは、脳より先に唾液腺を取り出して脳の狂犬病ウイルスで汚染されないようにする。
2. ステンレススチール剖検台の作業面が清浄であることを確認する。
3. 作業面にベンチコートを敷き、その上に紙タオルもしくは新聞紙を広げて滅菌済みの器具を配置する。
4. 検体を区別できるラベルを、唾液腺を載せるペトリ皿か紙皿に貼る。
5. 白衣等の研究室用コート、ゴム手袋、防災面、保護メガネを着用する。
6. 動物の頭は下側を上にしてテーブルに載せる。
7. 口の両隅の中間点から中心線に切り口を入れ、この切り口を首のうしろまで伸ばす（図19）。
8. メスと鉗子を使って、中心線切り口の両側の皮を横方向に口の両隅まで剥ぐ（図20）。下顎の後部境界部位の皮下組織を取り除く。
9. 下顎の後部境界部に下顎唾液腺が見える（図21）。下顎唾液腺を、その前面にある下顎リンパ腺と間違わないように注意する。犬の下顎唾液腺は中型犬で長さ約5センチ、幅約3センチの長円形で、色はピン

クからグレーで、纖維状のカプセルに被われている。

10. 唾液腺を取り出すには清浄なメスと鉗子を使う。
11. ラベルを貼った別のペトリ皿か紙皿に、取り出した唾液腺を載せる。
12. <脳の取り出し方法>に続く。



図19. 下顎面の皮膚に頸の先端から後頭部に向けて切込みを入れる



図20. 切込んだ皮膚を下顎骨に向けて切開しながらめくる



図21. 露出した唾液腺

<脳の取り出し方法（コウモリ、マウス等）>

A. 試薬

1. 消毒液の入った薬槽
2. 消毒液の入ったピン
3. 洗剤と温水

B. 設備

1. 器具

- a. ハサミ
- b. 鉗子
2. 洗浄がしやすく容易に汚れを落とせるステンレススチール剖検台または金属作業台。
3. ベンチコート、使い捨てタオル、紙タオルもしくは新聞紙
4. 粘着テープ
5. ビニール袋
6. 汚染器具を滅菌器するためのオートクレーブ
7. 燃却炉
8. 外科用手袋
9. フェイスガード（防災面）保護メガネ
10. 白衣等の研究室用コート、ガウン、またはエプロン
11. 小形のペトリ皿または紙皿

C. 実施方法

1. 金属作業台が清潔であることを確認する。
2. 作業面にベンチコートを敷き、その上に紙タオルもしくは新聞紙を広げて清潔な器具を配置する。
3. 脳を載せるペトリ皿か紙皿に検体を区別できるラベルを貼る。

4. 白衣等の研究室用コート、ゴム手袋、防災面、保護メガネを着用する。
5. 粘着テープを動物の背中まわりにかけ、テープ両端を金属面に接着させて動物を作業面に固定する。
6. ハサミと鉗子を使って頭蓋骨を覆っている皮膚を取り除く。
 - a. 皮膚は、頭蓋骨の基部から両側方向にそれぞれ耳の高さで水平横まわりに切り続ける（図22）。
 - b. 両側の切り先が両眼の中間で会うようにする。
 - c. 皮膚を、鼻越しに折り曲げる（図23）。
7. 滅菌されたハサミと鉗子を使って頭蓋を切り開く。
 - a. 頭蓋は、後頭部の大孔から耳の真上の高さのところで横回りに切り進める（図24）。
 - b. 両側からの切り口が両眼の間で会うようにする。
 - c. ハサミの先端で頭蓋を前方に開いて脳を露出させる（図25）。
8. 脊髄が頭蓋腔に入り込む部位で脳を切り離す。脳を持ち上げ、脳に連絡している全ての神経を切断する（図26）。
9. ハサミの先か鉗子で脳を頭蓋腔からつまみ上げて、ラベルを貼った小形ペトリ皿か紙皿に載せる。
10. 器具を使い終わったら消毒液に入れる。
11. 動物の残骸を汚染タオルに包み、焼却処分用のビニール袋に入れる。
12. 作業面を消毒液で拭き、次に洗剤と温水で清浄にする。
13. 器具類をオートクレーブで汚染除去し、次に洗剤と温水で洗浄する。

14. 脳を狂犬病検査室に持ち込み、検査もしくは輸送のための梱包を行う。



図22. 頭部の皮膚を切り取る

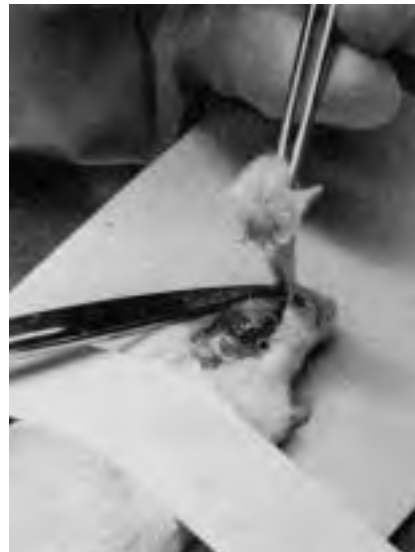


図23. 切り取った皮膚を前方へ折り曲げる



図24. 頭蓋に切り口を入れる



図25. 頭蓋を前方へ押す



図26. 脳に連絡している全ての神経を切断する。



図27. 脳を頭蓋腔から摘み上げる

付属書 11. 確定診断のための検査方法

(参考：「WHO、Laboratory techniques in Rabies. 4th ed.」、「CDC狂犬病検査マニュアル (Laboratory Methods for detecting Rabies)」、「ハワイ州Rabies Contingency Plan Incident Command System 2001」、「英國Memorandum on Rabies、Prevention and Control」および「国立感染症研究所、病原体等安全管理規定」)

動物に狂犬病が疑われた場合には速やかに致死処分を行い、中枢神経組織に対する狂犬病検査を行う。動物の狂犬病検査成績は、咬傷を受けた人への暴露後ワクチン接種や他の狂犬病暴露動物に対する対策等を適切かつ迅速に行うための最も重要な情報源でありその確定診断は慎重に行わなければならない。

実験室内で行われる狂犬病検査では、(1) 脳組織の塗抹標本を用いた直接蛍光抗体法によるウイルス抗原検索、(2) 脳組織乳剤を用いたRT PCR 法によるウイルス特異遺伝子の検出、(3) 感染脳組織乳剤を乳のみマウス脳内およびマウス神経芽腫細胞に接種して行うウイルス分離法が一般に行われる。

感染が疑われた動物の脳は、「付属書10.確定診断の為の(B)脳の取出し方」(P. 90)にしたがって摘出を行い、アンモン角、脳幹、小脳(必要であれば唾液腺)を採材し各部位について検査材料を作製してそれぞれ検査を行う。脳の摘出は周囲と区画された専用の部屋で行い、検査材料を取り扱う者はあらかじめ狂犬病ワクチンの接種を行うなどの予防的措置を必要とする。脳摘出後の操作は安全キャビネット(クラス)内で行なうことが望ましい。検査材料の採材作業に際しては、組織等の飛散に十

分注意を払い感染組織（中枢神経系組織、体液、特に唾液）と皮膚及び粘膜との直接的な接触を避ける。作業中は防護手袋、マスク等の保護器具を必ず使用する。脳摘出後の頭部は2重に重ねた専用の袋に密閉してウイルスの不活性化処置を行い廃棄する。解剖等に使用した道具、部屋等は作業終了後に十分なウイルスの不活性化処理を行う。

検査の最終判定は、複数の検査官で行い「検査結果の確定」に基づいて速やかに関係者等に報告を行う。狂犬病が強く疑われたが陰性の場合や、検査成績が不明瞭で疑問のある場合には必ず追検査や異なる検査による診断の確定を行う。

補足)

検査手順に関する注意

- ・ 検査材料を受理した検査室は、「受理した検査材料」と「添付されているデータシート」の内容が同一であることを確認して追加すべき必要事項を記入して直ちに検査を実施する。

担当者に求められる必要事項

- ・ 狂犬病ワクチンの接種
- ・ 病原微生物取り扱いに関する十分な経験と理解
- ・ 検査器具等の正しい使用法

ウイルス暴露を防ぐための環境

- ・ 外部と十分に隔離された部屋
- ・ バイオセーフティーキャビネット（クラス ）の使用
(バイオセーフティーキャビネット内にはベンチコートを敷いて感染性溶液の飛散等を防ぎ、ウイルスを不活性化できる溶液を満たした容器を常にベンチ内に

- 置いて使用済み器具等のウイルス不活化を適時行う)
- ・オートクレープ(汚染器具のウイルス不活化)の設置
 - ・ウイルスは、石けん液、エーテル、クロロホルム、アセトン、45~70%エチルアルコール、5-7%ヨウド剤、第4級アンモニウム塩に感受性があり不活化される。
 - ・専用着衣(手袋(2重に使用)、着衣、マスク、ゴーグル、履き物等)の使用

以下に一般的な狂犬病ウイルスの検査方法を記述する

1. 直接蛍光抗体法
2. RT-PCR法
3. ウィルスの分離方法
 - a) 乳のみマウスを利用したマウス接種法
 - b) 培養細胞を利用したウイルス分離法

1. 直接蛍光抗体法

直接蛍光抗体法は脳の海馬、延髄、小脳を含む3ヶ所以上について行う。唾液腺の染色は咬傷時のウイルス排泄を知る1つの手掛かりとなる。ヒトでは主に頸部皮膚生検、唾液、脳脊髄液、気管吸引材料、角膜の塗沫標本等を使用して生前診断が行われる。特にウシ、ウマなどの大型の動物ではウイルスの抗原分布に偏りが見られるため検査部位を増やす必要がある。コウモリやマウスなどの小動物では脳全体に対して複数の塗沫標本を作製する。

<必要な試薬、器具、機材(記載されている同等品を使用)>

- * 検査用標識抗体 (Rabies FITC KIT/ CENTOCOR FITC anti-rabies monoclonal globulin、Fujirebio diagnostics,inc. (PBS(-)で50倍に希釈して使用) もしくはBBL anti-rabies globulin/ Fluorescein labeled、Becton Dickinson Microbiology Systems (PBS(-)で100倍に希釈して使用); 希釈抗体溶液中には1%エバンスブルー溶液を20 µl/ml加える
- * リン酸緩衝液 (PBS (-))
- * 蒸留水
- * 封入材 (50%グリセリン-PBS (-) pH8.5)
- * ハサミ
- * ピンセット
- * 舌圧子もしくはペーパータオル
- * 無蛍光スライドグラス(8穴、テフロンコーティング : HTC Super cured autoclavable)
- * 塗抹標本固定用染色バット
- * アセトン
- * ベンチコート (検査材料等の飛沫吸収用に作業領域全域に敷く)
- * 湿潤箱 (蛍光抗体反応用)
- * 孵卵器 (37)
- * 落射型蛍光顕微鏡(FITC検出用のフィルターを使用)

<検査手順(操作は安全キャビネット(クラス)内で行う)>

- (1) 摘出した脳から海馬、延髄、小脳の組織をそれぞれ1cm角大に切り出す。
- (2) 切り出した組織を舌圧子もしくはペーパータオル上

に置き、組織に付着している血液（非特異反応の原因となりやすい）をできるだけ取り除く。スライドグラスの上面を組織片に向けて塗沫標本の作製を行う。厚い塗沫標本は脳組織の自家蛍光や非特異反応などにより蛍光顕微鏡での観察が困難となりやすいため、厚い標本を作成した場合は標本面を下にしてペーパータオル上でスライドを強く圧迫して組織を進展させるとよい。スライド標本は追検査用を含めて各組織について4枚から6枚作製する。

- (3) 作製した塗沫標本をキャビネット内で十分に風乾させる。
- (4) 染色瓶等に十分量の冷アセトンを満たしてこれにスライドを完全に浸す（30分以上の固定でウイルスは不活化される。1昼夜の固定でも抗原性には変化が見られない）。固定後はキャビネット内等で十分な風乾を行う。
- (5) 十分に風乾したスライドに十分量の標識抗体を反応させる。反応は室温20分で十分である。
- (6) 標識抗体反応後、十分量のPBS（-）にて洗浄を行う（10分間、2回）。
- (7) PBS（-）洗浄後、スライドを蒸留水に2~3秒浸して塩を除去した後に風乾を行う。
- (8) 染色操作の終了した圧片標本をグリセリンで封入して蛍光顕微鏡下で狂犬病ウイルス抗原を検索する。
顕微鏡観察：通常200倍で観察。抗原量の少ない検体や蛍光の弱い検体では400倍で詳細な観察を行う。

2. R T - P C R 法

RT-PCR法は脳組織以外に唾液や膿液、頸部の毛根部皮

膚生検等（主に人の生前診断）についても行われる。複数の検体を取り扱う場合には、目的遺伝子の重複汚染に注意をはらい、可能であれば検査施設は一般の実験室と独立していることが好ましい。

<必要な試薬、器具、機材（記載されている同等品を使用）>

- * Oリング付き2.0ml遠心チューブ（IWAKI、スクリューキャップマイクロチューブ、No：2758-020）
- * RNA抽出液：TRI-ZOL reagent（GibcoBTL社、No：15596）
- * クロロホルム
- * イソプロパノール
- * 逆転写酵素：RTase（Promega社、AMV reverse transcriptase、No：M5101）
- * Taq DNAポリメラーゼ（TaKaRa社、TaKaRa Ex Taq、No：RR001A）
- * RNase阻害剤（Promega社、Recombinant RNasin Ribonuclease Inhibitor、No：N2511）
- * エタノール
- * RNase free蒸留水
- * エチジウムプロマイド（EtBr）
- * アガロース（Wako社、Agarose1600、No：017-09531）
- * DNAサイズマーカー（New England BioLabs, Inc.、1kb DNA Ladder、No：323-2L）
- * マイクロチューブ用遠心機（TOMY社、MX-160）
- * サーマルサイクラー（ASTEC社、PC707）
- * 電気泳動槽（コスマバイオ社、ミューピッド2）
- * UV トランスイルミネータ（フナコシ社、CSF-10BF）
- * ポラロイドカメラ（フナコシ社、DS-300）

- * ポラロイドフィルム (Fujifilm社、FP-3000B)
- * 逆転写用プライマー : 10g [CTA CAA TGG ATG CCG AC]
- * PCRプライマーセット
 - 1) フォワードプライマー : 10g [CTA CAA TGG ATG CCG AC]、リバースプライマー : 304 [TT GAC GAA GAT CTT GCT CAT]、1468bpを増幅
 - 2) フォワードプライマー : N1 [TTT GAG ACT GCT CCT TTT G]、リバースプライマー : N2 [CC CAT ATA GCA TCC TAC]、443bpを増幅
- * グローブ

<検査手順(操作は安全キャビネット内(クラス)で行う)>

ウイルスRNA の抽出 :

- (1) 検査材料50 ~ 100mg当たり1mlのTRIZOL溶液でホモゲナイズを行う。検査材料はTRIZOL溶液の10%を越えてはならない。材料の容量に応じてチューブを選択するが、Oリング付きスクリューキャップマイクロチューブ (2.0 μl) を使用すると操作が容易で安全である。
- (2) ホモゲナイズした溶液を室温 (15 ~ 30) で5分間静置する。
- (3) 使用したTRIZOL溶液1mlに対してクロロホルム200 μlを加えてキャップを閉じた後に15秒間激しくボルテックスで攪拌を行う。
- (4) 室温 (15 ~ 30) で2-3分間静置した後に2~8 、12,000 × gで15分間の遠心を行う。
- (5) 遠心により分離した液相を新しいチューブに移し

て使用したTRIZOL溶液1mlに対してイソプロパノール500 μlを加えて室温（15～30℃）で10分間静置を行う。

- (6) 静置後、2～8℃、12,000 × gで10分間の遠心を行う。
- (7) 遠心後の上清を取り除いた後で、使用したTRIZOL溶液1mlに対して75%エタノール1mlを加えてボルテックス後に7,500 × gで5分間の遠心を行う。
- (8) 遠心上清を取り除いた後に5～10分間の乾燥を行い50 μlの蒸留水（RNase不活性化処理をした）に溶解して使用直前まで-80℃に保存しておく。

逆転写反応（RT反応）：

- (1) ウィルスRNA溶液10μlに逆転写用プライマー（10g）1 μl（10pmol）を加えて95℃、1分間の加熱後に氷中で急速冷却を行った後に室温（15～30℃）とする。
- (2) ウィルスRNAと逆転写用プライマー混合液に順次4 μl の5x反応用バッファー、4 μlの2.5mM dNTP、1mlのRNasin、1 μlのAMV RTaseを加えて反応液の総量を20mlとする。
- (3) 42℃で45分間、95℃で5分間のRTを行う。

PCR反応：

- (1) RT反応終了溶液1mlに順次PCR用プライマーセット「(1) 10gと304」もしくは「(2) N1とN2」を各々1 μl（10pmol）、10× ExTaq Bufferを5 μl、dNTP Mixtureを4 μl、TaKaRaEx Taq（5U/ml）を0.25 μl加えたのちに総量を蒸留水で50 μlとしてPCR反応を行う。

PCR反応は以下の条件で行う。

[プライマーセット「(1) 10gと304」]

94 、 1分
----- 94 、 30秒
30回 50 、 30秒
----- 72 、 90秒
72 、 7分

[プライマーセット「(2) N1とN2」]

94 、 1分
----- 94 、 30秒
30回 45 、 30秒
----- 72 、 90秒
72 、 7分

増幅遺伝子の確認：

増幅産物をアガロース電気泳動後、EtBr染色を行いIUV照射によって目的遺伝子の存在を確認する。

プライマーセット「(1) 10gと304」では1468bpの増幅遺伝子を確認する。

プライマーセット「(2) N1とN2」では443bpの増幅遺伝子を確認する。

3. ウィルスの分離方法

狂犬病ウィルスの分離は乳のみマウスを利用したマウス脳内接種法とマウス神経芽細胞腫由来培養細胞（MNA細胞）を利用したウィルス分離法で行うことが可能である。マウス接種法は簡便で検出感度の優れた方法ではあ

るが検査に長い日数（一般に21～28日間の観察が必要）を必要とする。一方、培養細胞を利用したウイルス分離法は簡便であり、短期間でウイルス分離が出来る。

a) 乳のみマウスを利用したマウス脳内接種法

マウス接種法による狂犬病ウイルスの分離は脳組織や唾液線の乳剤をマウスの脳内に直接接種して行う。なお、ウイルス分離の最終確認は前述の「直接蛍光抗体法」によるウイルス抗原の検出で行う。生後3日以内のマウスが最も感受性が高いが、性成熟したマウスの使用も可能である。狂犬病ウイルスに対する感受性は雌雄間で差がない。

<必要な器具等（記載されている同等品を使用）>

マウス：

1から3日令の乳のみマウスもしくは6週令以前の成熟マウスを使用（Swiss albino、BALB/c、ICR等の白色マウスを使用する）

- * マウスケージ
- * 紿餌及び給水器
- * 麻酔瓶
- * ハサミ
- * ナイフ
- * ピンセット
- * 舌圧子
- * 針と注射器（ツベルクリン用、25 μl容量、2段針もしくは1.0mlディスポ注射器、27～26ゲージ針）
- * ホモゲナイザー（破碎する組織の大きさに応じたものを使用）

- * 10~50%の非動化済み動物血清（ウマ、ウサギもしくはハムスター）を含む生理食塩水もしくはPBS（-）等の緩衝液（組織をホモゲナイズするのに使用）
- * 麻酔用エーテル
- * ピペット
- * オートピペット
- * 試験管もしくはコニカルチューブ（乳剤の希釀及び分注）

<検査手順（操作は隔離された専用の感染実験動物区で行う）>

感染乳剤の作製：

感染乳剤は無菌的に作製する。接種乳剤中には重量あたり10%の検査組織が含まれるように調整する。乳剤は接種前に少なくとも30分以上静置してその上清を接種に使用する。もし可能であれば、5分間、150~200×gの遠心を行いその上清を接種に使用する。細菌汚染を防ぐために乳剤作製に使用する緩衝液にストレプトマイシン（100mg/ml）とペニシリン（100U/ml）を加える。

マウスへの接種方法：

マウスへの乳剤接種はエーテル等で麻酔してから行う。親指でマウスの下顎、人さし指で反対側の頭部を抑えてマウスの頭部を固定する。一方の手で注射器をもしながら針をマウスの右目と右耳の中間点の頭頂部から脳内に0.1~0.2cm刺して30μlを注入する。接種の終わったマウスは速やかにマウスケージに移して次の接種を始める。接種事故によりマウスが死亡しないことを確認して狂犬病発症の観察に移る。もし、接種後短時間（2日以内）にマウスが死亡した場合は廃棄して別の接種マウスを加えて数をそろえる。

マウスの観察：

狂犬病ウイルスを脳内に接種されたマウスが接種後5日以内に病的状態を示すことはまれではあるが、接種1日目から毎日観察を行うことが望まれる。

接種マウスは、その数、病状、死亡について21日間継続して観察と記録を行う。

<記録すべきマウスの症状>

- * 体毛の逆立
- * 振戦（尾をピンセットでつまみ上げて空中で観察）
- * 後肢の協調運動の欠落（テーブルに置いて歩かせて観察）
- * 麻痺
- * 衰弱（瀕死状態）

ウイルスを接種して24～48時間で死亡したマウスは狂犬病ウイルスではなく、ウイルス接種時の外傷による場合や細菌感染もしくは狂犬病ウイルス以外のウイルス感染によるものである。

ウイルス接種5日目以降から、診断目的のために1ないし2匹のマウスを毎日致死処分して直接蛍光抗体法によるウイルスの検査を行う（付属書11.確定診断のための「(A)検査方法」(P. 86)を参照）。ウイルス検査に必要なマウス脳の取りだしは「付属書10.確定診断の為の「(B)脳の取出し方」(コウモリ、マウス等)(P. 102)を参照する。

b)培養細胞を利用したウイルス分離法

狂犬病ウイルスの分離はマウス神経芽細胞腫由来培養細胞（MNA細胞）によって行う。本培養法は、マウスによる検査系の欠点である長い検査日数（一般に21～28日間の観察が必要）を必要としない点がすぐれているが、野外株によっては抗原の検出が難しい場合がある。

<必要な試薬と機材（記載されている同等品を使用）>

- * 組織培養フラスコ（IWAKI、25cm²フラスコ、No：4100-010）
- * 培養液（EMEM-10：MEM培地（SIGMA社、MEM、No：M-4655）に10%ウシ胎児血清に抗生物質（100U/ml-Penicillin、100mg/ml-Streptomycin）・抗カビ剤（0.25mg/ml、アンホテリシンなど）を加える）
- * ウシ胎児血清（SIGMA社、No：F2138）
- * 抗生物質（GIBCO社、Penicillin-Streptomycin、No：1570-063）
- * 抗カビ剤（WAKO社、Amphotericin B、No：015-13361）
- * トリプシン（Cellgro社、0.05%-Trypsin/E.TA、No：25-052-C1）
- * メンプランフィルター（Millipore社、Millex-G5、No：15070-063）
- * Oリング付き1.5ml遠心チューブ（IWAKI、スクリューキャップマイクロチューブ、No：2752-015）
- * ディスポザブルピペット（1ml、5ml、10ml）
- * ピペットエード
- * CO₂インキュベーター（5%-CO₂、35℃）

- * スライドグラス（8穴、テフロンコーティング：
HTC Super cured autoclavalbe）
- * 検査用標識抗体（1. 直接蛍光抗体法で使用している
ものと同等品）

<検査手順(操作は安全キャビネット(クラス)内で行う)>

- (1) Oリング付き1.5ml遠心チューブに800ul のEMEM-10を準備する。
- (2) およそ50mgの検体を遠心チューブに加えて20%のホモゲナライズ液とする。
- (3) 遠心（4 、1600回転、10分）を行い破碎した組織を沈殿させる。
- (4) 遠心上清を1.5mlの培養細胞浮遊液（およそ 2×10^6 個のMNA細胞を15mlコニカルチューブに浮遊したもの）に加える（細菌等の汚染が強い場合には0.22mm径のメンブレンフィルターでろ過する）
- (5) ウイルスと培養細胞の混和液を37 度1時間培養を行う（15分ごとに攪拌。1時間以上の培養も可能）
- (6) EMEM-10をウイルス-培養細胞液に加えて5mlに調整する。
- (7) ウイルス-培養細胞液を8穴のスライドに1~2滴滴下（5mlピペット使用）してスライド上で培養を行う。残りのウイルス-培養細胞液（およそ半量）は培養フラスコ（25cm² (50ml) フラスコ）で培養を行う。
- (8) 48時間後に8穴スライドをPBS (-) で軽く洗いアセトン固定を行う。
- (9) 標識抗体を用いて培養細胞内のウイルス抗原を確認する。

前述(9)でウイルス抗原の確認が困難な場合や、検査成績が陰性でも臨床所見や疫学的情報から狂犬病ウイルスの感染が強く疑われている場合には以下に進む

- (10)(7)でウイルス-培養細胞液を播種した培養フラスコの培地を新鮮な培地と交換してさらに3日から4日間培養を継続する。
- (11)継続培養が終了したら、トリプシン処理を行って培養細胞を培養フラスコからはがす。
- (12)EMEM-10を培養細胞液に加えて5mlに調整する。
- (13)8穴のスライドに培養細胞液を滴下して細胞をスライドに固定させる(3ないし4時間、もしくは翌日まで培養)
- (14)アセトン固定後に標識抗体を用いて培養細胞内のウイルス抗原を確認する。
- (15)判定、もしくはウイルスの回収。

cf. スライドグラスによる感染細胞の培養はシャーレ等の容器内で行いウイルス液の外部への飛散を防ぐ。使用したシャーレ等の容器内には湿らせたペーパータオル等を敷いてスライド上の培養液の蒸発・乾燥を防ぐ。

付属書12. 犬・ネコ等の輸出入検疫について

(1) 検疫が必要な動物の種類

動物種	
犬	イヌ科、イヌ属、イエイヌ1種
ネコ	ネコ科、ネコ属、イエネコ1種
きつね	イヌ科、キツネ・クルペオギツネ・ホッキョクギツネ・オオミミギツネ属、全種
あらいぐま	アライグマ科、アライグマ属、全種
スカンク	イタチ科、スカンク・マダラスカンク・ブタバナスカンク属、全種

(2) 犬の輸入ができる空海港

空港	新千歳、新東京国際(成田)、東京国際(羽田)、名古屋、関西国際、福岡、鹿児島、那覇
海港	苫小牧、京浜、名古屋、大阪、神戸、関門、博多、鹿児島、那覇

I. 輸入検疫

① 犬・ネコ

区分 犬・ ネコ	狂犬病の予防注射を受けている ¹⁾		狂犬病の予防注射後30日を超えていない		家畜防疫官の許可を受けて係留場所で狂犬病の予防注射を実施		指定地域 ³⁾ から直接輸入され、健康証明書がある	指定地域以外の地域から輸入され、指定施設で隔離されたこと等についての証明書がある ⁴⁾	その他
	健康証明書がある ²⁾	健康証明書がない	健康証明書がある	健康証明書がない	健康証明書がある	健康証明書がない			
けい留期間	14日	30日	注射を受けた日からけい留を始めた日までの日数を		けい留を始めた日から注射を受けた日までの日数に		12時間以内	30日	180日
			44日から差し引いた日数	60日から差し引いた日数	44日を加えた日数	60日を加えた日数			

② あらいぐま・きつね・スカンク

あ き ス ら い ぐ ま	区分	指定地域から直接輸入され、健康証明書がある ³⁾	指定地域以外の地域から輸入され、指定施設で隔離されていたこと等についての証明書がある ⁴⁾	その他
	けい留期間	12時間以内	30日	180日

- 1) 狂犬病の予防注射： 注射後30日を超えており、かつ、不活化ワクチンの場合は180日以内、生ワクチンの場合は1年以内、輸出国政府機関がその有効期間を証明している場合はその期間内であること。
- 2) 健康証明に必要な事項： 狂犬病にかかっていない、又はその疑いがないこと。
- 3) 指定地域から輸入される犬等のうち12時間以内のけい留期間となるものの健康証明書に必要な事項：
 . 狂犬病にかかっていない、又はその疑いがないこと。
 . 当該地域において過去6ヶ月間又はその生産以来飼養されていたこと。
 . 当該地域に過去6ヶ月間狂犬病の発生がなかったこと。

* 農林水産大臣の指定する地域は下記のとおり（平成13年5月末現在）

アジア州： サイprus、シンガポール、台湾

ヨーロッパ州： アイスランド、アイルランド、スウェーデン、ノルウェー、連合王国（グレート・ブリテン及び北アイルランドに限る。）

大洋州： オーストラリア、グアム、ニュージーランド、フィジー諸島、ハワイ

4) 指定地域以外の地域から輸入される犬等のうち30日の

けい留期間となるものの健康証明書に必要な事項：

- ・ 狂犬病にかかっていない、又はその疑いがないこと。
 - ・ 狂犬病に感染するおそれのある動物の侵入を防止できる施設として輸出国政府機関が指定し、農林水産大臣に通知した施設において過去6ヶ月間又はその生産以来隔離されていたこと。
 - ・ 当該施設に過去6ヶ月間犬等が導入されていなかったこと。
 - ・ 当該施設において過去6ヶ月間狂犬病の発生がなかったこと。
 - ・ 輸出検疫
- けい留期間は、12時間以内（輸出国の輸入条件がある場合、それに基づく検査）が必要となる。

付属書13. 汚染物品等の消毒方法

(参考：「ハワイ州Rabies Contingency Plan Incident Command System 2001」、「Laboratory Techniques in Rabies, Forth edition, World Health Organization」、「英國 Memorandum on Rabies February 2000, Prevention and Control」)

汚染された可能性のある「衣服」や「用具」は、家庭用の「消毒用石鹼」や「洗濯用洗剤」を使用した洗濯または「オートクレーブ滅菌」により狂犬病ウイルスを不活化することが可能であるが、所有者がいとわなければ衣服などは「焼却」する。

狂犬病の動物を飼育および解剖を行った部屋の床壁等は、「1%の温湯石鹼水」や「洗剤液」もしくは「第4級アンモニア塩」によって狂犬病ウイルスを不活化することが可能である。

注)洗剤等の噴霧により部屋を清浄化する前には、床や壁に付着した感染動物の飛散組織等の有機物を洗剤で十分に取り除いておくことが重要である。

ちなみに米国の動物検疫所の洗濯機は、通常の洗濯石鹼や家庭用の洗剤を摂氏63度で使用している。

<対応の課題とその検討事項>

手引書中の箇所	課題とその検討事項
通常時の対応	<p>犬の所有者や医療関係者等の狂犬病に対する意識、知識が低いことから、今後とも啓発活動に努めることが望ましい。</p> <p>検疫対象動物以外の近年ペットとして飼育される、例えばコウモリのような動物についても、何らかの安全性チェックを検討することが望まれる。</p>
(付属書1)	<p>手荷物として検疫対象動物を検疫せずに持ち込まないように検疫制度を周知することが望まれる。</p> <p>狂犬病の感染の恐れのある作業に従事する者への免疫付与、安全装備の配備が望まれる。</p>
犬の抑留 (.1.(2).(ア))	<p>国内で狂犬病の発生がないため、狂犬病を発症した動物の臨床症状を直接経験することが出来ず、狂犬病を疑って診察等を行わないため診断が遅れるおそれがあることから、狂犬病発症動物に直接接触する可能性の最も高い獣医師等の関係者に対して、定期的に狂犬病の実際を把握できるビデオ、講習などによる意識の啓発などが望まれる。また、野生動物等では臨床症状の不明な部分が多く判断が困難なことから、流行国の発生状況や具体的な臨床症状等に関する情報収集を適時行い、必要な注意喚起を行うことが課題。</p>

	都道府県動物管理施設にあっては、狂犬病予防法の施行通知（昭和25年10月5日 厚生省発衛第170号）に記載の「一頭ずつけい留出来る設備のあること」に十分留意することが課題。
動物愛護 (.1.(3))	確定診断のための犬等の致死処分に対する反対を想定し、確定診断に際しては緊急時の措置として必要であることの理解を得られるよう配慮することが課題。（環境省自然環境局総務課動物愛護管理室とも連携が望まれる）
野生動物の捕獲 (.4.(3).ア)	野生動物のうち、「鳥獣保護法」の対象動物の捕獲である場合、環境省等への許可申請は、必要が生じた都度行う必要があるが、狂犬病対策の場合のような緊急時対策については、例えば、各年度始め等に事前に許可を受けておけるような対応の依頼を検討。
一斉ワクチン接種 (.3.(1).キ) (.3.(2).ケ.(ウ))	また発生時に必要となる人及び動物用ワクチンの量についての試算を行うことが課題。 一斉ワクチン接種の対象とする犬の範囲の検討も課題。
確定診断 () (付属書10)	国立感染症研究所以外に検査実施可能な検査機関をリストアップすることが課題。 検体の輸送手段について、あらかじめ想定して確保しておくことが望まれる。 各自治体は少なくとも、狂犬病の疑いのある動物の頭部を切断し、国立感染症研究所に送付するための施設と職員を確保しておくことが望ましい。

(付属書11)	<p>国立感染症研究所及び動物検疫所において直接蛍光抗体法に使用する抗体は輸入に頼っており、また人の生検を凍結材料として検査可能な機関がないことから、特異抗体の作成を行うか、遺伝子診断等の代替検査法を確立し、生検についてホルマリン固定材料を使用した検査方法を確立することが課題。</p> <p>輸入狂犬病ウィルスに対する新しい検査方法の検証が国内だけでは不可能なことから、狂犬病流行国との情報交換を常時行い、新しい検査方法に関する評価を含めた共同研究を積極的に行うことが望まれる。</p>
人狂犬病発生予防対策 (.1.(3).ウ)	<p>1. 人抗狂犬病免疫グロブリン (HRIG)</p> <p>狂犬病暴露後発病予防は狂犬病ワクチン接種とHRIGまたはウマ抗狂犬病免疫グロブリン (ERIG) の接種によって行なうことがWHOなどから勧告されている。しかし、日本ではHRIGやERIGは輸入も製造もされておらず、入手不可能である。</p> <p>日本においてERIGは技術的にただちに製造可能であると思われる。ただし、平時の需要はきわめて少ないと推測されるので、まむし抗毒素血清のように政府が一定量を買い上げて備蓄する制度が必要であろう。HRIGはただちに製造することは不可能であろうが、一定量を海外メーカーから輸入することは可能であろう。</p> <p>ERIGはウマ由来で血清病の危険があり、またHRIGは人由来血液製剤であるため、製造量に限度があり、未知のウィルス混入を否定できないなどの問題がある。将来的には遺伝子操作によりHRIGと同等の抗狂犬病免疫グロブリンを微生物に生産させる技術の開発が望まれる。</p>

(.1.(3).工)	<p>2. 組織培養狂犬病不活化ワクチン</p> <p>日本では1社が製造しているが、年間生産量は高々2万ドーズにすぎない。これは約3,500人分の暴露後発病予防に必要な量であり、約6,700人分の暴露前免疫を行える量に過ぎない。国内で狂犬病が発生した場合には医療および獣医療関係者の暴露前免疫を行うための狂犬病ワクチンさえも不足することが明白である。したがって、外国産の組織培養狂犬病不活化ワクチンの輸入が必要となる。平時には狂犬病ワクチンの輸入が必要でなくとも、緊急輸入の方法についても検討することが望ましい。</p>
(.1.(3))	<p>3. 医療機関</p> <p>狂犬病暴露後発病予防を希望する咬傷被害者を受け入れて、接種スケジュールに従った狂犬病ワクチン接種を行える医療機関の数が絶対的に不足している。少なくとも各地の2次、3次救急病院では組織培養不活化狂犬病ワクチンを常備して、狂犬病常在地で咬傷を受けた被害者の処置要請に対応できることが望ましい。</p>
厚生労働省と農林水産省の連携 (動物検疫所における狂犬病の発生等について) (.2)	国立感染症研究所とのダブルチェックの必要性、疑わしい事例(FA陽性等)は輸入禁止と判断する是否について、場合によっては厚生労働省の担当部局と相談できるような連絡体制の整備が課題。
(.2)	動物検疫所に置いて発生した場合、法律に基づく届出規定(法第8条)のみであり、疫学情報等の収集規定がないことから、農林水産省及び厚生労働省のそれぞれ担当部局による連絡体制の整備が課題。

都道府県等の動物管理施設 (I.1.(2).イ.(ア))	自治体の動物管理施設の拡充を図り、疑わしい動物のけい留施設として、観察から致死処分、検体採取及び検体送付を一括して行えるよう整備することは、狂犬病対策はもとよりその他の動物由来感染症対策にも有益と思われ、その検討が望まれる。
---------------------------------	--

付録

狂犬病予防接種機関

厚生労働省検疫所ホームページ「海外感染症情報」(URL : <http://www.forth.go.jp/>) の「予防接種機関」のページで検索することができる。

関係機関連絡先

動物の狂犬病の検査可能機関

国立感染症研究所獣医科学部

住所：〒162-8640東京都新宿区戸山1-23-1

TEL : 03-5285-1111 (内2622)

FAX : 03-5285-1179

厚生労働省健康局結核感染症課獣医衛生係

TEL : 03-5253-1111 (内2376、84) 03-3595-2263 (夜間直通)

FAX : 03-3581-6251

関連ホームページの紹介

「動物由来感染症を知っていますか？」

URL <http://www.forth.go.jp/mhlw/animal/>

狂犬病（上記ホームページからも下記ホームページにリンクしています。）

動物検疫所HP <http://www.animal-quarantine-service.go.jp/aq3/aq3.htm>

日本獣師会 <http://group.lin.go.jp/nichiju/breed/index.htm>

米国感染症予防センター（CDC）<http://www.cdc.gov/ncidod/dvrd/rabies/default.htm>

世界保健機関（WHO）<http://www.who.int/home-page/>

国立感染症研究所の狂犬病解説ページ

http://idsc.nih.go.jp/kansen/k00-g15/k00_06/k00_06.html

<用語索引集>

あ

- アライグマ 34, 70, 76
RT-PCR法 106, 108, 110

い

- 一斉検診 49, 52, 56,
一斉ワクチン接種 50, 53, 56
移動制限 52, 56
犬 61, 70, 74
犬のけい留命令 50

う

- ウイルスの分離方法 114
ウイルス暴露を防ぐための環境 107

か

- 飼い犬に関する条例 30
海外渡航歴 80
下顎唾液腺の取り出し方 99
確定診断 39, 86, 106
家畜防疫官 31
家畜防疫官指定場所 32
環境省 30, 47, 49, 126
鑑別診断 61

き

- 聞き取り調査票 22, 67
キツネ 34, 70, 74

狂犬病動物輸出国への情報提供 50
狂犬病暴露後発病予防 36, 71
狂犬病予防員 22
狂犬病予防注射 53
狂犬病予防法 22
狂犬病常在地 36, 74, 80
狂犬病ワクチン 36, 50, 71,

く

空港公団 33

け

警察庁 49
けい留命令 50
検疫 32, 121
健康局結核感染症課 42, 44, 47
検査方法 106
検体採取 43
検体送付方法 86

こ

抗狂犬病免疫グロブリン 36, 71
咬傷犬取り扱い基準 73
咬傷被害者への治療 70
国立感染症研究所 40, 42
コウモリ 70, 76, 102
コヨーテ 70

し

集合施設の禁止 52

獣医病院 22
消毒 124
人体用狂犬病ワクチン 84

す

スカンク 34, 70, 74

せ

税関 47
生前診断のための検査 80

た

WHO狂犬病暴露後発病予防治療指針 71

ち

地域別狂犬病危険動物種 70
致死処分 25, 66
地方衛生研究所 25, 42
鳥獣保護及狩猟二関スル法律 30
調整会議 46
直接蛍光抗体法 43, 81, 106, 108

つ

通行遮断 54

と

頭部切り離し 86
動物愛護協会 47
動物管理施設 23, 25

動物検疫所 31, 32, 41, 45
動物咬傷歴 80
動物の愛護及び管理に関する法律 31
動物の保管依頼書 23, 65
動物の輸入検査における検査実施項目等の指針 32
動物用生物学的製剤協会 49
登録 57

に

日本医師会 47
日本獣医師会 46, 49

の

脳の取り出し方 90
農林事務所 30
農林水産省生産局畜産部衛生課 42, 45

は

破傷風トキソイド 36
暴露後発病予防 36, 71

ふ

「FORTH (フォース) 海外渡航者のためのホーム
ページ」 32
物資調達 50, 55

ほ

報道 47, 50
放浪動物 30

捕獲 30

保健所 22

保健所長 22

ま

マウス脳内接種法 115

マンガース 35, 70, 74, 76

や

薬殺 54

野生動物 30, 39, 47, 49, 126

ゆ

輸出国政府発行の証明書 32

輸出入検疫 32, 46, 88

り

臨床診断 32

れ

連絡会議 47

わ

ワクチン接種可能医療機関 32

事務連絡
平成 15 年 1 月 21 日

各 都道府県
政令市
特別区 衛生主幹部（局）狂犬病予防対策担当者 殿

厚生労働省健康局
結核感染症課獣医衛生係

狂犬病発生に関する海外情報の提供と
「狂犬病対応ガイドライン 2001」の付属書の追補について

標記について、今般、Promed 記事等により、ボリビアでペルー産ペット用ハムスター 1 匹が狂犬病に感染しているとの情報を得ましたので、下記の通り情報提供を致します。なお、今般の海外情報を踏まえ、狂犬病流行国における狂犬病動物種の概要等について、別添の「狂犬病流行地における感染動物種とその危険度に応じた対応」を国立感染症研究所獣医学部にてとりまとめましたので、「狂犬病対応ガイドライン 2001」（平成 13 年 10 月 25 日付け結核感染症課事務連絡）の付属書の追補として配布致します。

本情報も活用し、今後とも、狂犬病対策の必要性について一層の啓発を図られますよう、よろしく御願い致します。

記

1 狂犬病発生に関する海外情報の提供

（1）情報概要

現地の新聞報道等によると、昨年末に、ボリビアで飼い主を咬んだペルー産ペット用ハムスター 1 匹が狂犬病に感染していることが判明し（ボリビア国立衛生試験所が直接蛍光抗体法で検査し陽性）この感染動物等に暴露した可能性のある約 80 名が、狂犬病暴露後予防接種などの治療を受けているとのことです。

(2) その他

当課では、現地情報第一報の入手後、その事実関係の確認を行うとともに、動物輸入業団体に情報提供し注意喚起しているところですが、これまで、ペルーから我が国へはハムスターの輸入実績が無いことから、本情報を受けての特段の措置は今のところ予定しておりません。

2 「狂犬病対応ガイドライン 2001」の付属書の追補の配布について

本海外情報を踏まえ、「狂犬病流行地における感染動物種とその危険度に応じた対応」(別添)を国立感染症研究所獣医学部の協力を得て取りまとめましたので、配布致します。

追補に示したとおり、世界的には、ハムスター等を始めとする小げっ歯類が、人への狂犬病の媒介動物となることは非常に希であると考えられており、動物種毎の危険度に応じた対応が取られているところです。

当課としましては、今次のような海外情報を踏まえ、狂犬病は全ての温血動物が感染する等、狂犬病についての一層の啓発を行うことも必要と考えており、貴課におかれてもよろしくご協力御願い致します。

問い合わせ先

厚生労働省健康局結核感染症課

獣医衛生係 03-5253-1111(内 2376,2384)

担当補佐 中嶋 建介

係長 加藤 政治

輸入ハムスターの狂犬病（ペルーからの輸入）／ボリビア (概要訳)

ProMED-mail / 2003年1月3日 : Pablo Nart発信

情報源 : El Deber紙, Bolivia 3 Jan 2003

Los Tiempos紙, Bolivia 3 Jan 2003

ボリビアのラパツ (La Paz) でペルーから輸入したハムスターが検査により狂犬病と診断され、少なくとも40人が暴露後のワクチン接種を受けた。

経緯 : 誕生日プレゼントのハムスターに子供と他1名が咬まれて、ハムスターを検査したところ狂犬病と診断された。本事件を報道後、ハムスター購入家庭では健康状態を観察し、ハムスターに行動異常が認められた複数の飼い主がハムスターとともに保健所を訪れて診察を受けた。ハムスターの経過観察を指示されるとともに、咬まれて感染のリスクがある場合には暴露後のワクチン接種がなされた。ハムスターに咬まれた飼育者のほとんどが、動物を子供のクリスマスプレゼントとして購入していた。販売業者によると、ハムスターはペルーのアレキパ (Arequipa) から購入されたものである。ハムスターに接触した全ての人にワクチン接種は必要ないと保健所長から説明があったが、感染の疑われたハムスターに接触した5歳以下の子供については受診時に自動的にワクチン接種を行っている模様。本事例はボリビアで初めてのげっ歯類の狂犬病報告である。飼い主を咬んだ後に死亡したハムスターの検査結果が今後明らかになる模様であり、現在ハムスターの販売が禁止されている。

ProMED編集部からのコメント : ハムスターに関わらずげっ歯類が狂犬病を媒介することは極めて少ない。げっ歯類は、狂犬病を発症したイヌやネコから受けた咬傷により通常発症前に死亡する。ハムスターの感染源を特定する必要がある（ペルーのコウモリが原因か？）。ワクチン接種を5歳以下とした理由は、子供の咬傷や唾液との接触記憶について信頼性が低いためと思われる。

別添

「狂犬病流行地における感染動物種とその危険度に応じた対応」(付属書14)
(「狂犬病対応ガイドライン2001」の付属書の追補)

作成協力：国立感染症研究所獣医学部

1 感染動物種の危険度に応じた対応

海外から輸入された動物による咬傷被害等においては、輸出国（地域）における狂犬病流行状況や輸入動物の狂犬病感染危険度に応じて暴露後の予防的ワクチン接種を行う判断をすべきである。狂犬病感染危険度の高いと考えられる輸入動物による咬傷被害では、暴露後ワクチン接種を行うべきであるが、その他の輸入動物については輸出国での狂犬病発生状況及び当該動物の現在の健康状態を十分に勘案して、予防接種の必要性を検討すべきである。

（1）WHOの指針

付属書5「咬傷被害者への治療」の表2（狂犬病暴露後発病予防治療方針、WHO、1992）の注釈(a)においては、げっ歯類、家ウサギ、野ウサギから暴露しても、暴露後発病予防が必要となることは稀であると記載されており、注釈(b)においては、狂犬病発生が少ない地域では加害動物が外見上健康なイヌやネコである場合、加害動物を経過観察できれば、動物に何らかの異常が見られるまで、暴露後発病予防開始を延期することができるとしている。

（2）米国の指針

狂犬病発生国の米国においては動物に咬傷があった後の暴露後予防接種の指針として以下をあげている。

1. イヌ、ネコ、フェレット

(1) 加害動物が健康で観察可能な場合は動物に何らかの異常が見られるまで、暴露後発病予防開始を延期することができる。

(2) 狂犬病が疑われる場合：ただちに暴露後予防接種を開始する。

2. スカンク、アライグマ、キツネ、その他の食肉目、コウモリ

狂犬病検査で陰性結果が出るのを待たずに、加害動物を狂犬病に感染しているものとして取り扱い、ただちに暴露後予防接種を開始する。

3. 家畜、小型げっ歯類、ウサギ類(野ウサギ、家ウサギ) 大型げっ歯類(マーモット; woodchuk、beaver) 他の哺乳動物

(1) 加害動物の健康観察は個々に検討が必要である。

(2) 地リス(squirrels)ハムスター、モルモット(guinea pigs)スナネズミ(gerbils)シマリス(chipmunks) ラット、マウス、他の小型げっ歯類、家ウサギ、野ウサギについてはほとんどの場合に暴露後予防接種の必要は無い(注:ボリビアにおけるペルー産ハムスターの狂犬病事例では、人を咬んだハムスターが、その翌日に死亡し、検査の結果、狂犬病に感染していることが判明したことから、暴露後予防接種が行われているものである)

CDC. Human Rabies Prevention - United States, 1999. MMWR 48(RR1):1-19, 1999.

2 狂犬病の感染経路と発生状況

ヒトは、狂犬病を発症した動物に咬まれたり引っ搔かれたりして唾液中の狂犬病ウイルスが傷口や粘膜面から神経組織に侵入して感染する。狂犬病ウイルスは犬だけの病気ではなくヒトを含む全ての哺乳類に感染可能であり、狂犬病を発症するとヒトも動物もほぼ100%死亡する。現在、狂犬病により毎年約35,000 - 50,000人のヒトと十数万の動物が死亡していると推定されており、およそ毎年、アジアで40,000人、アフリカで100から200人、中南米で200人、北アメリカで3から5人、ヨーロッパで10人前後のヒトが死亡している。

狂犬病の流行を媒介する動物種とヒトに感染を媒介する危険動物種は国や地域によって異なる。一般に、狂犬病流行動物種としてはイヌ、キツネ、アライグマ、スカンク、マングース、コヨーテ、オオカミ、ジャッカル、コウモリなどが知られている。また、狂犬病流行地では狂犬病流行動物との接触が考えられるヒトの生活に近接した動物種(イヌ、ネコ、米国のフェレットなど)もヒトに対して危険度が高い動物種となりえる。一般に、狂犬病流行地域およびそこからの野生動物の輸入、繁殖、移動は行わないことが重要である。

Rupprecht, C.E. Chapter 21. Rabies: Global Problem, Zoonotic Threat, and Preventive Management. In: Zoo & Wild Animal Medicine: Current Therapy 4th ed. Ed: Fowler, M.E. and Miller, R.E. W.B. Saunders Company, 136-146, 1999.

Jenkins, S.R., Auslander, M., Conti, L., Johnston, W.B., Leslie, M.J., Sorhage, F.E. Compendium of animal rabies prevention and control, 2002. J. Am. Vet. Med. Assoc. 221:44-8, 2002.

(1) 狂犬病の重要な媒介動物種 / (* : 狂犬病類似ウイルスの媒介動物種)

アジア: イヌ

オーストラリア: コウモリ(*)

中近東: イヌ、オオカミ、マングース

アフリカ: イヌ、ジャッカル、マングース、コウモリ(*) トガリネズミ(*)

ヨーロッパ：キツネ、コウモリ（＊）

北米：アライグマ、スカンク、コヨーテ、キツネ、コウモリ

中南米：イヌ、コウモリ（吸血コウモリを含む）

（2）ヒトが感染する危険度が高いと考えられる動物種

アジア：イヌ、ネコ

アフリカ：イヌ、キイロマングース、ジャッカル、オオミミギツネ、ネコ

ヨーロッパ：アカギツネ、ホッキョクギツネ、ネコ

北アメリカ：アライグマ、スカンク、コヨーテ、ホッキョクギツネ、キタアメリカキツネ、ハイイロキツネ、食虫コウモリ、ネコ、フェレット

中南米：イヌ、マングース、食虫コウモリ、吸血コウモリ、ネコ

参考1. ライオン(lion) トラ(tiger) アメリカヒョウ(leopard) チータ(cheetah)
(ピューマ)pumas、ボブキャット(bobcat) オセロ(ocelot) 家ネコ(domestic cat)
等は狂犬病の流行を媒介する動物とはならないが、ウイルスを伝播する重要な動物とされている。これらの動物は他の動物種からウイルス感染を受けて狂犬病を発症したものであり次の動物へのウイルス感染は可能であるが流行を維持する動物種とはならない。
同様な動物種として、有袋類(marsupial) サル類(primate) げっ歯目(rodent)
ウサギ目(lagomorph) があげられる。

Rupprecht, C.E. Chapter 21. Rabies: Global Problem, Zoonotic Threat, and Preventive Management. In: Zoo & Wild Animal Medicine: Current Therapy 4th ed. Ed: Fowler,M.E. and Miller,R.E. W.B. Saunders Company, 136-146, 1999.

参考2. ブラジルでは近年サル(マーモセット(*Callithrix jacchus*))の狂犬病でヒト
が狂犬病に罹患した事例がある。

Favoretto,S.R., de Mattos,C.C., Moraes,N.B., Araujo,F.A.A., and de Mattos,C.A.
Rabies in Marmosets (*Callithrix jacchus*), Ceara, Brazil. Emerging Infectious
Diseases 7:1062-1065, 2001.

3 野生動物における臨床症状

野生動物では、「行動異常（行動の変化）」が最も重要な所見であり、不自然にヒトと接觸を試みる場合や夜行性の動物が日中に現れる場合に狂犬病を疑う。特に、挑発を受けていないにも関わらず攻撃を加えてくる場合には狂犬病の可能性が高くなる。しかしながら、野生動物での狂犬病に関する潜伏期、臨床症状についての十分な情報が無いため、臨床診断は困難である。

野生動物のペット等で微熱と食欲の減退、体重の減少や落ち着きのなさが顕著に進行して、歯ぎしり、震え、後肢の協調運動障害、上向性に進行する麻痺等の狂犬病様神経症状が見られた場合にはイヌやネコで行われている手順を参考にして罹患動物の行動と健康

状態を観察することが重要である。

Beran, G.W. Rabies and Infection by Rabies-related Viruses. In: Handbook of Zoonoses, 2nd ed. Section B: Viral, Ed: Beran, G.W. and Steele, J.H. CRC press, Inc., 307-357, 1994.

CDC. Human Rabies Prevention - United States, 1999. MMWR 48(RR1):1-19, 1999.

4 狂犬病流行地で感染が報告されている動物

(1) げっ歯類、有袋類の狂犬病感染について

マウスの狂犬病は空気感染もしくは感染した新生マウスを食べたためでは無いかと言われている。米国では1986年から1990年の5年間に、狂犬病を発症して1匹の家ネズミ (*Mus musculus*) が攻撃的となり理由もなくヒトを襲うという非常に稀な事例が報告されている。また、ヨーロッパ(チェコ、スロバキア、南ドイツ地方、イス)では、野生ネズミ (*Murinae*, *Microtinae*) から分離された狂犬病ウイルスの病原性は弱いという報告もある。野生ネズミの狂犬病感染の疫学的意義は明らかとなってはいないが、ヨーロッパではキツネの狂犬病が流行している地域に限局して野生ネズミの狂犬病が報告されている。米国では、スカンクやアライグマに狂犬病が流行している地域のウッドチャック (woodchuck, ground hog; *Marmota monax*) に狂犬病が散発的に報告されている。これは、狂犬病流行の媒介動物が巣穴等で接触することが第一に関係していると考えられる。リスによる咬傷が米国で毎年報告されるがいずれも挑発を原因とする結果であり、狂犬病に感染したリスの報告はほとんど無く、これら以外でも、ネコ科の野生動物における狂犬病は非常に稀であり、特にオポッサムは報告が極めて少ないと(オポッサムは実験室での狂犬病感染に非常に抵抗性であるとも報告されている)。

Beran, G.W. Rabies and Infection by Rabies-related Viruses. In: Handbook of Zoonoses, 2nd ed. Section B: Viral, Ed: Beran, G.W. and Steele, J.H. CRC press, Inc., 307-357, 1994.

(2) 地域別の感染動物種(イヌ、ネコ、ウシ等家畜を除く)

米国

raccoon (*Procyon lotor*)

skunk (主に *Mephitis mephitis*)

bat (*Eptesicus fuscus*, *Tadarida brasiliensis*, *Lasiurus cinereus*, *Myotis lucifugus*, *Pipistrellus hesperus*, *Myotis yumanensis*, *Lasiurus borealis*, *Lasionycteris noctivagans*, *Antrozous pallidus*, *Myotis californicus*, *Myotis sp.*)

fox (主に *Vulpes vulpes*)

mongoose (*Herpestes auropunctatus*)

groundhog (*Marmota monax*)

bobcat (*Felis fufus*)

badger (*Taxidea taxus*)

opossum (*Didelphis virginiana*)
otters (*Lutra canadensis*)
rabbit (*Oryctolagus cuniculus*)
bison (*Bison bison*)
chinchilla (*Chinchilla lanigera*)
deer (*Odocoileus virginianus*)
mink (*Mustela vison*)
ground squirrel (*Spermophilus* spp.)

ほとんど全てのげっ歯類とウサギ類の狂犬病はアライグマの狂犬病流行地で報告されている。

Krebs,J.W., Mondeul,A.M., Rupprecht,C.E., Childs,J.E. Rabies Surveillance in the United States during 2000. JAVMA 219:1687-1699, 2001.

米国で、1985年から1994年にかけて狂犬病の感染が報告されたげっ歯類とウサギ類は以下である。

Woodchuck (*Marmota monax*)
Rabbit (*Oryctolagus cuniculus, domesticus*)
Beaver (*Castor canadensis*)
Squirrel (*Sciurus niger, Sciurus canadensis, Spermophilus tridecemlineatus, Glaucomys volans*)
Rat
Mouse
Muskrat (*Ondatra zibethicus*)
Chipmunk
Nutria (*Myocastor coypus*)
Porcupine (*Erethizon dorsatum*)
Prairie dog

Childs,J.E., Colby,L., Krebs,J.W., Strine,T., Feller,M., Noah,D., Drenzek,C., Smith,J.S. and Rupprecht,C.E. Surveillance and Spatiotemporal Associations of Rabies in Rodents and Lagomorphs in the United States. J.Wild.Dis. 33:20-27, 1997.

参考3. 2001年度にはビーバーで狂犬病が報告されている。

CDC. Rabies in a Beaver --- Florida, 2001. 51:481-482.

中南米

Argentina : bat, rat
Belize : bat
Brazil : bat, monkey, rodent

Colombia : rat
Dominican : mongoose
Ecuador : rat、monkey
El Salvador : paca (*Cuniculus paca*)
Grenada : mongoose
Guatemala : raccoon
Honduras : rodent、monkey
Mexico : bat、rodent、badger、monkey、squirrel、mole
Nicaragua : skunk
Paraguay : monkey、rat
Peru : alpaca、monkey、rat、bat
Trinidad and Tobago : bat
Venezuela : fox、monkey

Rabies in the Tropics (Proceedings of an international conference on rabies control in the tropics, held at the Hilton Hotel, Tunis, Oct.3-6, 1983. English and French). Eds: Kuwert,E., Merieux,C., Koprowski,H., Bogel,K. Springer-Verlag Berlin, Heidelberg, 1985.

ヨーロッパ

fox、corsac fox、wolf、jackal、raccoon dogs、wild cat、lynx、badgers、stone marten、pine marten、pole cat、ferret、fish otter、large weasel、roe deer、red deer、wild boar、moose、insectivorous bat(狂犬病類似ウイルスに感染) beaver、hamster、black rat、house mouse、vole、hare その他(動物種不明)

Rabies Bulletin Europe : [<http://www.who-rabies-bulletin.org/>]

ロシア

fox、wolf、raccoon dog、corsac fox、polar fox、badger、pole cat、ferret、martin、lynx、wild cat、gray rat、beaver、elk、mice、squirrel、hamster、muskrat、nutria、bear、その他(動物種不明)

Rabies in Russia 1960-1998、Communicable Disease Surveillance and Response、WHO : [http://www.who.int/emc/diseases/zoo/Russia_data/russiarabiesindex.html]、
Rabies Bulletin Europe : [<http://www.who-rabies-bulletin.org/>]

アジア

Indonesia : monkey、その他(動物種不明)
Thailand : rodents (*Bandicoota indicus*、*Suncus murinus*、*Rattus rajah*、*Rattus norvegicus*、*Rattus rattus*、*Rattus exulans*、*Bandicoota bengalensis*)

Pakistan : monkey, rat, buffalo

India : buffalo, mongoose, monkey, fox, rat, bear, goose, wolf, lion, rabbit, jackal, hyena, tiger, vulture, lizard, eagle, squirrel, deer

Rabies in the Tropics (Proceedings of an international conference on rabies control in the tropics, held at the Hilton Hotel, Tunis, Oct. 3-6, 1983. English and French). Eds: Kuwert, E., Merieux, C., Koprowski, H., Bogel, K. Springer-Verlag Berlin, Heidelberg, 1985.

アフリカ

Tanzania : jackal, hyena, fox

Zimbabwe : jackal

Mozambique : monkey, fox

Zambia : jackal (*Canis adustus*), hyena (*Crocuta crocuta*), aardvark (*Orycteropus afer*), mongoose (*Herpestes cangurus*), genet (*Genetta spp.*)

Botswana : jackal

Kenya : jackal, honey badger, civet cat, hyena, bat-eared fox, mongoose, mice

Sudan : monkey, rat

Ethiopia : fox, monkey, mongoose

Nigeria : chimpanzee, monkey, civet cat, genet, hyrax, ferret, caracal lynx, ground squirrel (*Xerus erythropus*), shrew (*Crocidura spp.*)

Ghana : Flying squirrel (*Anomalurus spp.*), lesser musk shrew (*Crocidura poensis*), sun squirrel (*Heliosciurus punctatus*), jumping mouse (*Rattus morio*), spotted palm civet (*Nandinia binotata*), mongoose (*Crossarchus obscurus*), genet cat (*Genetta maculata*), giant squirrel (*Protoxerus stangeri*), leopard (*Panthera pardus*), tree hyrax (*Dendrohyrax dorsalis*), the African civet (*Viverra civetta*), Bosman's potto (*Perodicticus potto*), bush baby (*Galago demidovii*), colobus monkey (*Colobus polykomos*), mangabey monkey (*Cercocebus torquatus*), mandrill (*Mandrillus leucophaeus*), chimpanzee (*Pan troglodytes*), mona monkey (*Cercopithecus mona*), northern hare (*Lepus canopus*), cutting grass (*Thryonomys swinderianus*), spotted grass rat (*Lemniscomys striatus*), Giffard's shrew (*Crocidura giffardi*), senegal galago (*Galago senegalensis*), red-legged ground squirrel (*Xerus erythropus*), savanna tree squirrel (*Heliosciurus gambianus*), cheetah (*Acinonyx jubatus*), Dog-faced baboon (*Papio anubis*), green monkey (*Cercopithecus aethiops*), patas monkey (*Erythrocebus patas*), wart-hog (*Phacochoerus aethiopicus*), desert lynx (*Felis caracal*), hunting dog (*Lycodon pictus*), spotted hyena (*Crocuta crocuta*)

South West Africa / Namibia : Jackal (*Canis mesomelas*), Kudu (*Tragelaphus strepsiceros*), bat-eared fox (*Otocyon megalotis*), honey-badger (*Mellivora capensis*), cheetah (*Acinonyx jubatus*), leopard (*Panthera pardus*), duiker

(*Sylvicapra grimmia*), bush-baby (*Galago*), aardwolf (*Proteles cristatus*), porcupine (*Hystrix* spp.), viverridae (*Cynictis* spp. and *Suricata*)

Rabies in the Tropics (Proceedings of an international conference on rabies control in the tropics, held at the Hilton Hotel, Tunis, Oct. 3-6, 1983. English and French). Eds: Kuwert, E., Merieux, C., Koprowski, H., Bogel, K. Springer-Verlag Berlin, Heidelberg, 1985.