

基本方針

- 1 2023.1.1～2023.12.31 までに、新規に発症または診断した症例全例。1年間の症例数および疾患内訳のみを調査対象とします。
- 2 対象年齢は診断日（2023.1.1～2023.12.31 まで）において20歳未満とします。
- 3 先天性新血管異常、弁膜症、肺高血圧等、不整脈の登録では、新規診断例（非修練施設からの新規紹介例、貴施設経過観察例で新規に登録基準を満たす例を含む）の主病名を一つのみ登録してください。
- 4 すでに他院で診断され、対象期間中に初めて修練施設・施設群・群内修練施設（および関連施設）に紹介・受診された症例は含めてください。ただし、症例登録の重複を避けるため、他の修練施設・施設群・群内修練施設からの紹介症例は含まないでください。
- 5 先天性心血管異常に心筋症や不整脈を合併した患者では、原則として先天性心血管異常を主病名として登録してください。
- 6 染色体異常等を登録する副次項目では、心血管病合併例のみを登録対象としてください。心血管病を合併していない症例は登録する必要はありません。

調査対象疾患（2023年分調査）【全5分類】

<先天性心血管異常> 31 疾患名

心室中隔欠損症

動脈管開存症

心房中隔欠損症

大動脈縮窄症

大動脈弓離断症

完全型房室中隔欠損症

不完全型房室中隔欠損症

ファロー四徴症

心室中隔欠損を伴う肺動脈閉鎖症

心室中隔欠損を伴わない肺動脈閉鎖症

完全大血管転位症

先天性修正大血管転位症

両大血管右室起始症-VSD type

両大血管右室起始症-Tetralogy type

両大血管右室起始症-TGA type

両大血管右室起始症-Other type

総動脈幹遺残症

総肺静脈還流異常症

単心室

左心低形成症候群

三尖弁閉鎖症

エプスタイン病

肺動脈上行大動脈起始症肺動脈

弁欠損

血管輪

大動脈肺動脈窓

三心房心

ブランド・ホワイト・ガーランド症候群

冠動脈瘻

その他冠動脈異常

肺動静脈瘻

<弁膜症> 11 疾患名

大動脈弁狭窄症

大動脈弁上狭窄症

大動脈弁下狭窄症

大動脈弁閉鎖不全症僧帽弁狭窄症

僧帽弁閉鎖不全症

肺動脈弁狭窄症

肺動脈弁上狭窄症

末梢性肺動脈狭窄症三尖弁閉鎖不全症

三尖弁狭窄症

<不整脈> 10 疾患名

早期興奮症候群

早期興奮症候群以外の上室頻拍

心房細動/粗動

QT 延長症候群

ブルガダ症候群

カテコラミン誘発多形性心室頻拍

ベラパミル感受性心室頻拍

心室頻拍

洞不全症候群

完全房室ブロック

<肺高血圧・心筋疾患・その他> 18 疾患名

特発性/遺伝性肺動脈性肺高血圧

アイゼンメンジャー症候群

門脈肺高血圧症

肥大型心筋症

拡張型心筋症

拘束型心筋症

心筋緻密化障害

不整脈源性右室心筋症

心内膜線維弾性症

急性心筋炎

慢性心筋炎

乳児僧帽弁腱索断裂

心臓腫瘍

先天性心膜欠損症

収縮性心膜炎

川崎病後心筋梗塞

心臓震盪

心原性院外心停止

<遺伝子・染色体異常> 12 疾患名

ダウン症候群

18 トリソミー

13 トリソミー

無脾症候群

多脾症候群

22q.11.2 欠失症候群

ウィリアムズ症候群

マルファン症候群

ヌーナン症候群

ターナー症候群

CHARGE 症候群

VATER 連合

ご不明な点がございましたら

日本小児循環器学会事務局

までお問い合わせください。

Mail : jspccs-post@as.bunken.co.jp



特定非営利活動法人日本小児循環器学会

データベース小委員会