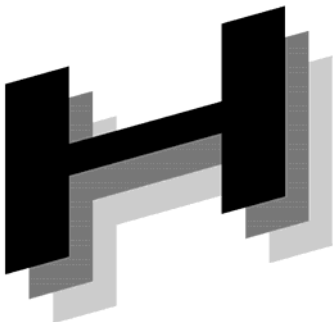




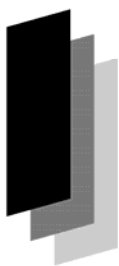
Japanese



Association of



Healthcare



Information



Systems Industry

JAHIS病理・臨床細胞データ 交換規約 Ver.1.0

2011年 3月

一般社団法人 保健医療福祉情報システム工業会

相互運用性委員会 メッセージ交換専門委員会

検査システム委員会 病理・臨床細胞部門システム専門委員会

J A H I S 病理・臨床細胞データ交換規約 Ver. 1.0

ま え が き

病院内における部門情報システムでは、病理・臨床細胞部門情報システム（APIS: Anatomic Pathology Information System）においても、導入及び運用とも年々の実績が伸びている。

これまで病院情報システム（HIS）と病理・臨床細胞部門情報システム（APIS）間のデータ交換においては、メーカー間での統一はもとより、同一メーカーにおいても導入施設によりその仕様が異なり、接続するにあたり多くの費用と時間を要していた。

また、医療情報関連の標準規格への対応状況では、医用画像の標準規格であるDICOM (Digital Imaging and Communications in Medicine) に対しては、病理・臨床細胞分野では対応実績を持つ製品がなく、またVirtual Slide SystemにおいてはDICOM規格そのものが検討段階である。ましてや、HL7 (Health Level Seven) の実装事例はほとんどなかった。

そこで、一般社団法人 保健医療福祉情報システム工業会（JAHIS）では、この課題を解消すべく、病院情報システム（HIS）と病理・臨床細胞部門情報システム（APIS）とのデータ交換の仕組みを検討した。

まず、すでにJAHISより発行されていた「臨床検査データ交換規約」や「内視鏡データ交換規約」を参考にするとともに、共通部分の整合性に考慮しながら、HL7 Ver2.5 準拠の「病理・臨床細胞データ交換規約 Ver. 1.0」を作成した。

病理・臨床細胞部門向けの医療情報関連規格や標準の用意が十分ではないということは国内外も同様であり、国際的なベースラインというものが存在していない状況である。今回作成した「病理・臨床細胞データ交換規約 Ver. 1.0」は日本固有の特徴を含むものであるが、世界で初めての病理・臨床細胞部門向け医療情報の標準規格となるものである。従って、この成果が国内での認知と定着のみならず、国外の病理・臨床細胞部門の規格整備及び国際的ベースラインの検討への契機になることを望むものである。

本規約をまとめるにあたり、ご協力いただいた関係団体や諸先生方に深く感謝する。本規約が医療資源の有効利用、保健医療福祉サービスの連携・向上を目指す医療情報標準化とデータ交換円滑化に多少とも貢献できれば幸いである。

2011 年 3 月

一般社団法人 保健医療福祉情報システム工業会

相互運用性委員会

検査システム委員会

<< 告知事項 >>

本ガイドラインは関連団体の所属の有無に関わらず、ガイドラインの引用を明示することで自由に使用することができるものとします。ただし一部の改変を伴う場合は個々の責任において行い本ガイドラインに準拠する旨を表現することは厳禁するものとします。

本ガイドラインならびに本ガイドラインに基づいたシステムの導入・運用についてあらゆる障害や損害について、本ガイドライン作成者は何らの責任を負わないものとします。ただし、関連団体所属の正規の資格者は本ガイドラインについての疑義を作成者に申し入れることができ、作成者はこれに誠意をもって協議するものとします。

Copyright © 2011 一般社団法人 保健医療福祉情報システム工業会

目 次

1.	はじめに	1
2.	HL7 概要	2
3.	主な用語	3
4.	病理・臨床細胞データ交換規約の対象範囲	4
5.	関連情報詳細	6
5. 1	HL7 メッセージについて	6
5. 2	フィールドについて	6
5. 3	Message Delimitersメッセージ区切り文字	10
5. 4	Data types データ型	13
5. 5	患者プロファイルコードについて	39
5. 6	検査結果コメントの扱い	40
5. 7	用語・コードの扱いについて	45
6.	病理・臨床細胞検査依頼・検査結果メッセージ構文	46
6. 1	患者情報照会 (QBP/RSP)	46
6. 2	患者情報通知 (ADT/ACK)	47
6. 3	病理・臨床細胞検査依頼照会 (OSQ/OSR)	48
6. 4	病理・臨床細胞検査依頼 (OML/ORL)	50
6. 5	病理・臨床細胞検査結果情報照会 (QBP/RSP)	52
6. 6	検体到着通知 (ORU/ACK)	53
6. 7	検査報告書状態通知 (MDM/ACK)	54
7.	関連セグメント詳細	55
7. 1	MSH - Message Header Segmentメッセージヘッダセグメント	55
7. 2	NTE - Notes and Comments Segment 注釈コメントセグメント	62
7. 3	PID - Patient Identification Segment 患者識別セグメント	64
7. 4	PV1 - Patient Visit Segment 来院情報セグメント	73
7. 5	ORC - Order Common Segment 共通オーダーセグメント	80
7. 6	OBR - Observation Request Segment 検査要求セグメント	98
7. 7	OBX - Observation/Result Segment 検査結果セグメント	107
7. 8	TQ1 - Timing/Quantity タイミング/数量セグメント	118
7. 9	MSA - Message Acknowledgment Segmentメッセージ応答セグメント	123
7. 10	ERR - Error Segment エラーセグメント	125
7. 11	QRD - Query Definition Segment 問合せ定義セグメント	129
7. 12	QRF - Query Filter Segment 問合せフィルタセグメント	134
7. 13	QAK - Query Acknowledgment Segment 照会応答セグメント	137
7. 14	QPD - Query parameter definition 照会パラメータ定義	139
7. 15	RCP - response control parameter segment 応答制御パラメータセグメント	143
7. 16	TXA - Transcription Document Header Segment 電子媒体化文書ヘッダセグメント	146
7. 17	EVN - Event Type Segment 事象型セグメント	152
7. 18	SPM- Specimen Segment 検体セグメント	155
7. 19	SAC- Specimen And Container Detail Segment 材料と採取管の詳細セグメント	165

付録 - 1. メッセージの例.....	177
Case 1 組織診におけるオーソドックスなオーダー.....	177
Case 2 術中迅速組織.....	197
Case 3 細胞診におけるオーソドックスなオーダー.....	216
Case 4 他院標本.....	235
Case 5 免疫染色を臨床側から依頼する場合.....	254
Case 6 検査取り消し.....	274
付録 - 2. 病理・臨床細胞オーダー用サンプルマスタ Ver. 1.0.....	279
付録 - 3. 作成者名簿	286

1. はじめに

近年、医療機関の中でさまざまな情報システムベンダ間の円滑なシステム連携を可能とさせるために、標準コードや DICOM と HL7 といった標準規格による接続のための整備が進められている。

また、1999年に米国で始まった IHE (Integrating the Healthcare Enterprise) の活動では、DICOM と HL7 を使用してシステム間接続を行う際に、規格の解釈の違いによる問題を解決するために、これら規格の統一的な解釈や実際の使い方をフレームワークとして定めている。そのフレームワークに従えばマルチベンダでのシステムが比較的容易に構築できることを目指している。IHE は、当初、放射線部門中心の活動であった。その分野で評価を受け、現在では電子カルテを目指した IT インフラや循環器部門、検体検査部門、処方部門にまでその活動を広げている。

上述の状況を背景に、ここに JAHIS 標準として病理・臨床細胞分野向けに HL7 の適用ガイドラインとして「病理・臨床細胞データ交換規約 Ver. 1.0」を作成した。

本「病理・臨床細胞データ交換規約 Ver. 1.0」では、様々な種類の依頼等の病理・臨床細胞部門固有の特徴も反映されており、そのためのメッセージに関しても解説をしている。

本規約が医療資源の有効利用、保健医療福祉サービスの連携・向上を目指す医療情報標準化とデータ交換円滑化に多少とも貢献できれば幸いである。

2. HL7 概要

(HL7とは)

ヘルスケア関連情報の電子的データ交換のための応用規約であり、また、規約の制定団体の名称でもある。異なるベンダの異なるシステム間のインタフェースとなる標準的書式である。本規約はOSI手順の第7層であるアプリケーション層に由来してHL7と名付けられたものであり、物理的規約は制定していない。

(なぜ標準化なのか)

基本的目的は増大する医療費の削減と医療の質の向上である。それは医療費の効率化のためコスト計算を明らかにするとともにヘルスケア品質の計測化による質の向上を目指すものである。

1960年代は単独処理で他との接続は必要なかったが、1970-85年にかけて部門システムとの接続が始まり、1985年以降様々なシステム間で接続が要望され、インタフェース標準化の必要性が増大している。

病院単独から病院の統廃合も手伝ってヘルスケア共同体が拡大し、今日のヘルスケアは病院を中心に事務所、製造業、販社、支払者、診療所、政府機関が一体となった情報連携が必要で、かつ患者を取り巻くすべての部門とのトランザクションが通信で出来ることが必要となってきた。

技術の進歩、通信環境の進歩、場所の多様化、システムの巨大化が背景となり標準化されたデータ交換が可能であり不可欠となっている。

(HL7の歴史)

1987年3月 ペンシルバニア大学病院にて初会合、3-4ヶ月かけV1.0のドラフトができた。V1.0は1987年10月に発表され全体的なインタフェースと入退院、オーダエントリ、オーダ照会がふくまれる。患者会計の重要性が認識されていたが時間的制約で含まれなかった。以後1988年9月にV2.0、1990年にV2.1が発表された。1991年にはANSIのメンバとなり、1992年にはANSI HISPP(Healthcare Informatics Standards Planning Panel)の起草メンバとなった。1994年にはANSIに認知された標準化組織となった。1994年末V2.2を発表し、最新版は2001年のV2.5で、ISO規格にも採用された。さらに、2005年の時点でV2.6も一部承認されており、またオブジェクト指向のV3.0も部分的に承認されている。2006年にはRIM(Reference Information Model)がISO/DISになっている。

(HL7の組織)

HL7は会員制の組織であり会員は意見を反映させることができる。即ちHL7の情報源は会員の意見である。HL7の使用は会員であることを問わないが、HL7からのタイムリーな情報提供はない。理事会と作業グループがあり会員が参加できるし、作業グループに参加しなくても案に対して意見を述べるができる。また医療提供者顧問と工業会顧問のアドバイスを受ける。会員には、医療機関、コンピュータ会社、医療関連会社、コンサルタント会社などがいる。また米国以外の国々の会員もいる。会員数は増加しており現在1500を超える会員数である。国際支部も既に30ヵ国以上になり各国での利用が進んできた。

(HL7プロトコル概要)

HL7はOSI第7層(アプリケーション層)での規約であり、データの型や要素、要素の構成やグループ、コードや用語、機密保持、管理規約などが定義される。HL7の包含する対象はV2.1では入退転院、患者基本情報、オーダ、検査報告、財務的处理、照会などである、さらにV2.2では、マスタファイル更新、V2.3では、文書管理、予約、患者紹介、患者看護、V2.4、V2.5では自動検査、人事管理、保険請求、材料管理などが追加された。

HL7の基本的体系は、メッセージタイプID付電文で構成され、複数セグメントで論理的意味をなすメッセージとなる。メッセージ(例えば入退転)は、具体的なきっかけとなる事象(例えば患者入院)により、データ構成要素(例えば患者名)からなるセグメント(例えば患者属性)の集合として構成される。メッセージ交換は会話的にもバッチ処理的にも行われるものである。

(他の標準化組織との関連)

ASTM E1238検査システム間データ交換をもとに検査関連をまとめているので互換性がある。HL7を含めた標準化団体の調和を図るためANSIでは、HISPP(現HISB)部門を設置し、NCPDP(薬剤情報)、ACR/NEMA(画像DICOM)、IEEE MEDIX(医療情報記述交換)、ASTM(検査関連臨床情報交換)、ASC X12(会計保険情報の電子データ交換)と協調している。また国際的にもCEN-TC251(European Committee for Standardization Technical Committee 251)などと連絡を取り合っている。これら協調は重複の縮小、標準化のスピードアップ、コスト低減、国際関係の促進、政府によらない開発、販売者の共同作業の促進などのため必要なことである。さらにISO/TC215(Health Informatics)とHL7はPilot ProjectとしてHL7規格をISO規格にすることが決定されている。

(日本HL7協会他国内の標準化組織との関連)

日本HL7協会が1998年7月に設立された。これを受け、JAHISでもHL7標準化規約の日本国内における普及を日本HL7協会と協力し、進めている。

3. 主な用語

トリガーイベント Trigger Event： メッセージの交換を始めるきっかけとなる事象をトリガーイベントという。HL7は、実際のヘルスケア現場でのシステム間データ通信の必要性に応じた事象を受けて書かれている。例えば、「患者が入院」というトリガーイベントは、その患者についての情報を幾つかの他のシステムに伝送する必要性を引き起こすであろう。それらメッセージ型とトリガーイベントコードは一对多の関係である。

メッセージ Message： 1つのメッセージは、システム間で転送されるデータの意味のある最小単位である。これは定義された順序のセグメントの集合からなる。各々のメッセージはその目的を定義するメッセージタイプを持つ。例えば、ADT(入退転)メッセージタイプはあるシステムから別なシステムに患者の入退転データの一部を伝送するために使用される。各々のメッセージに含まれる3文字のコードがそのタイプを識別する。

セグメント Segment： セグメントはメッセージの1つの側面について記述するもので、データ要素(フィールド)の論理的集合体である。各々のセグメントはセグメントIDと呼ばれる3文字のコードで識別される。メッセージ中のセグメントは必要なものと任意のものとなる。それらはメッセージ中一回だけ出現する場合と繰り返しが可能となる場合とある。たとえば、単一のオーダ関連情報はOBRセグメントとして送られ、検査関連情報は別のOBXセグメントとして送られることがある。

フィールド Field： 診断名などといったセグメント中の一つの意味付けされた属性であり、フィールドには基本属性をさらに詳細に記したデータ成分の集合を含むことがある。

フィールド成分 Field components： フィールドへの入力要素として、成分という識別可能な部分を含むことがある。たとえば患者名は、姓、名、ミドルネーム(イニシャル)として記録されるが、それぞれの要素は別個のエンティティであり、成分区切り文字により分離される。成分はさらに副成分で構成される場合もある。

メッセージ区切り文字 Message Delimiters： メッセージを構成するにあたっては、定義された文字が使用される。それらは、セグメントターミネータ、フィールドセパレータ、成分セパレータ、副成分セパレータ、反復セパレータ、そしてエスケープ文字である。

依頼者 Placer： 検査群を依頼する人あるいは部門。たとえば、検体検査、X線、バイタル・サインなどを依頼する医師、実施者、病院、または病棟部門など。

実施者 Filler： 依頼・要求された検査を実施する人または部門のことである。診断部門、検査部門、その患者についての検査結果を報告する看護提供者を含む。放射線検査室は検体検査の実施者であり、看護部門はバイタルサイン観察などの実施者である。

病院情報システム HIS (Hospital Information System)： ADT(入院、退院、転院)機能など、通常、検査室の外部の機能をサポートするデータ管理システム。

病理・臨床細胞部門情報システム APIS (Anatomic Pathology Information System)： Order Filler(オーダ実施)機能をサポートするデータ管理システム。

医用画像保管通信システム PACS (Picture Archiving and Communication System)： Image Manager & Image Archive(画像の保管・管理)機能をサポートするデータ管理システム。

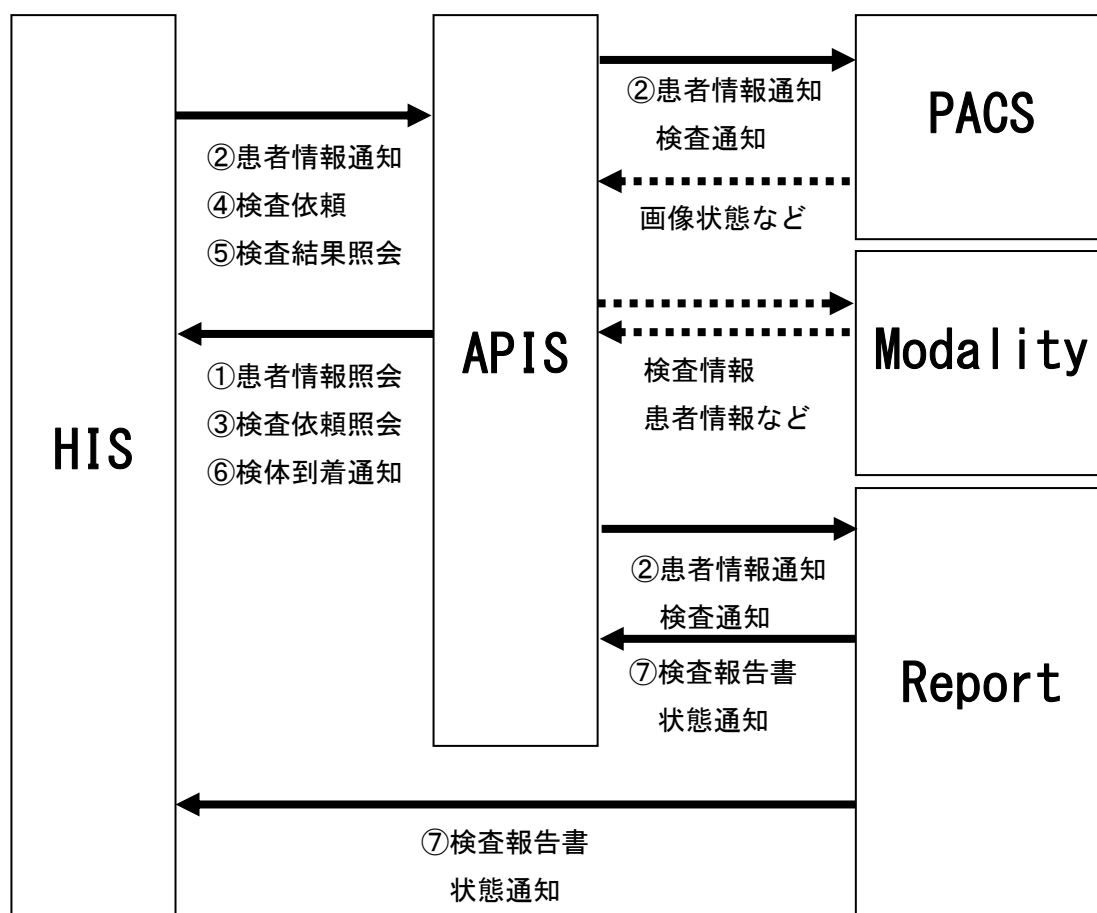
レポートシステム REPORT： Report Manager & Report Repository (レポートの保管・管理) 機能をサポートするデータ管理システム。

モダリティ Modality： Acquisition Modality(医用画像の撮影)機能をサポートする検査装置。

4. 病理・臨床細胞データ交換規約の対象範囲

病理・臨床細胞データ交換規約は下図「システム間情報伝達イメージ」の範囲を対象とする（実線矢印部が対象、破線矢印部は対象外）。

また、取り扱うメッセージタイプ及びトリガーイベントを表「メッセージとトリガーイベント」に示す。



システム間情報伝達イメージ

メッセージとトリガーイベント

メッセージ定義	メッセージ タイプ	トリガーイベント	イベント タイプ
①患者情報照会	QBP→ ←RSP	患者基本属性の問合せ	Q22, K22
②患者情報通知	ADT→ ←ACK	入院	A01
		退院	A03
		患者登録	A04
		患者情報登録/更新	A08
		入院取消	A11
		退院取消	A13
③病理・臨床細胞検査依頼照会	OSQ→ ←OSR	オーダー状態に対する問合せ	Q06
④病理・臨床細胞検査依頼 (HIS-APIS)	OML→ ←ORL	オーダーメッセージ	021, 022
⑤病理・臨床細胞検査結果情報照会	QBP→ ←RSP	検査結果情報の照会	ZB5, ZB6
⑥検体到着通知 (APIS-HIS)	ORU→ ←ACK	検査結果メッセージ	R01
⑦検査報告書状態通知 (REPORT-HIS/APIS)	MDM→ ←ACK	報告書通知メッセージ	T02

本規約では上記のメッセージタイプ及びイベントタイプをサポートし、標準的に使用する範囲を規定する。

患者管理のイベントは患者の登録(A04)及び患者情報の更新(A08)を通常使用し、その他のイベントは双方の取り決めによる。

「メッセージタイプ」欄の矢印(→、←)は、メッセージの応答関係を表す。上側の矢印(→)が最初のメッセージの送信を意味し、下側の矢印(←)が最初のメッセージに対する応答メッセージの送信を意味する。

メッセージの概要

- ① 患者情報照会 (QBP/RSP)
患者情報をQBPメッセージで問合せ、それに対する回答をRSPメッセージで返す。
- ② 患者情報通知 (ADT/ACK)
患者に関する各種イベントの情報をADTメッセージで通知し、それに対する応答をACKメッセージで返す。
- ③ 病理・臨床細胞検査依頼照会 (OSQ/OSR)
病理検査依頼のオーダー情報をOSQメッセージで問合せ、それに対する回答をOSRメッセージで返す。
- ④ 病理・臨床細胞検査依頼 HIS-APIS (OML/ORL)
病理・臨床細胞検査依頼のオーダー情報をHISからAPISにOMLメッセージで通知する。
それに対する応答をORLメッセージで返す。
- ⑤ 病理・臨床細胞検査結果照会 (QBP/RSP)
病理・臨床細胞検査結果情報をQBPメッセージで問合せ、それに対する回答をRSPメッセージで返す。
- ⑥ 検体到着通知 APIS-HIS (ORU/ACK)
検体到着をORUメッセージで通知し、それに対する応答をACKメッセージで返す。
- ⑦ 検査報告書状態通知 REPORT-HIS/APIS (MDM/ACK)
検査報告書状態をMDMメッセージで通知し、それに対する応答をACKメッセージで返す。

5. 関連情報詳細

5. 1 HL7 メッセージについて

メッセージ(例えば病理・臨床細胞検査依頼)は具体的な事象トリガーイベント(例えばオーダー)により発生し、メッセージヘッダーセグメント(MSH)で始まり、データ構成要素フィールド(例えば患者名)からなるデータをもったセグメント(例えば患者属性)の集合として構成される。これらはコード化規則による区切文字で区切られた可読的な可変長メッセージであり、下記のように構成される。

メッセージ： MSH セグメント <CR>
xxx セグメント <CR>
yyy セグメント <CR>
zzz セグメント <CR>

セグメント： セグメントID | フィールド1 | フィールド2 | フィールド3 | … <CR>

フィールド： エレメント1 ^ エレメント2 ^ エレメント3 ^ …

5. 2 フィールドについて

フィールドは文字列である。

システムが実際にアプリケーション内でどのようにデータを保管するかについて、HL7は関与しない。特に注記しないかぎり、HL7データフィールドはnull値を採ることがある。null値を送ること、つまり2個の二重引用符(“”)として送ることと、オプションのデータフィールドを省略することとは異なる。メッセージ内容が新規レコードを作成するためでなくデータベース内のレコードを更新するために使われるとき、その相違は出てくる。値を送信しない(すなわち省略する)場合、古い値はそのままである。null値を送る場合は、古い値はnull値に変更されるべきである。

本規格のさまざまな章にセグメント属性テーブルが含まれている。これらのテーブルは、そのセグメント内のデータフィールドとその使用上の特徴を一覧・記述している。セグメントを定義する際、以下の情報が各フィールドについて述べられている。：

5. 2. 1 (セグメント内の)位置

セグメント内のデータフィールドの順序位置。セグメント属性テーブルでは、この情報はSEQというコラムにある。

この番号は、セグメント定義テーブルに続くテキストコメントで示されるデータフィールドの説明を参照するために使われる。

5. 2. 2 最大長

1つのデータフィールドの1反復が占めることができる文字の最大数。セグメント属性テーブルでは、この情報はLENというコラムにある。

フィールドの長さは標準であるが、施設独自の根拠で変更することができる。後に定義する成分セパレータと副成分セパレータは文字数として計算される。最大長は1つの発生の長さなので、反復セパレータは、最大長を計算するときに含めない(章5.2.5 反復を参照)。複合データタイプは最も大きな成分データタイプの最大長より短い最大長を持つてはならない。

最大長が非常に大きな数の意向を伝える必要があるときは、ユーザに警告すべく値65536で表す。この規定は64Kと略記したHL7 バージョン 2.4 以前の慣例に代わる。

5. 2. 3 データタイプ（データ型）

データフィールドの内容に対する制限。セグメント属性テーブルでは、この情報はDTというコラムにある。もしフィールドのデータタイプが不定なときは、“varies”が注記される。HL7によって定義された多くのデータタイプがある。これらについては「5.4 Data types データ型」で説明する。

JAHIS仕様の本規約書では「データ型」とも呼んでいる。

5. 2. 4 オプション指定

セグメント内のデータフィールドが、必須なのか、オプションなのかまたは条件付きなのかを示す。セグメント属性テーブルでは、この情報はOPTというコラムにある。HL7での指定は以下のとおりである。

- Rー 必須。
- Oー オプション。
- Cー トリガーイベントおよびその他のフィールド条件による。
セグメント属性表に続くフィールド定義(説明)では、このフィールドの条件を定義するアルゴリズムを指定すべきである。
- Xー 対象のトリガーイベントでは使用されない。
- Bー HL7の前のバージョンへの後方互換性のために残した。セグメント属性テーブルに続くフィールド定義(説明)では、先のバージョンのため選択フィールドであると表示すべきである。

注：バージョン2.3以上のために：各セグメント定義テーブルに続くセグメントフィールド定義中でフィールドの選択性を明示的に文書化するのがよい；セグメント内のフィールドの選択性がトリガーイベントに依存して変わる場合、その選択性も明示的に文書化するのがよい。

注：多数の成分あるいは副成分を含んでいる、HL7データタイプによって定義されたフィールドについては、正式のセグメント属性テーブルに続く詳細なフィールド定義(説明)中で与えられた成分あるいは副成分の選択性を指定しなければならない（さらに「5.3 Message Delimitersメッセージ区切り文字」「5.4 Datatypes データ型」を参照すること）。

JAHIS仕様(本規約書)での取り扱いは以下のとおりである。（R～BはHL7に同じ。）
セグメント属性テーブルでは、この情報はJapanというコラムにある。

- Rー 必須。
- Oー オプション。
- Cー トリガーイベントおよびその他のフィールド条件による。
セグメント属性表に続くフィールド定義(説明)では、このフィールドの条件を定義するアルゴリズムを指定すべきである。
- Xー 対象のトリガーイベントでは使用されない。
- Bー HL7の前のバージョンへの後方互換性のために残した。セグメント属性テーブルに続くフィールド定義(説明)では、先のバージョンのため選択フィールドであると表示すべきである。
- Nー 通常、使用しない。施設内でのみ使用する。

5. 2. 5 反復

そのフィールドが反復されるかどうかを示す。セグメント属性テーブルでは、この情報はRP／＃というコラムにある。

指定は以下のとおりである。

- Nまたは空白 — 反復なし。
- Y — 無限回または現場で決定した回数だけフィールドが繰り返される。
- (整数) — フィールドは、整数で指定された最大回数まで繰り返す。

繰り返しのそれぞれが、そのフィールドの最大長で指定した文字数を含めることができる（「5. 2. 2 最大長」を参照）。

使用上の注意：空白をそのフィールドが任意に反復してよいと解釈してはならない。

5. 2. 6 テーブル

データフィールド定義で説明されているテーブルの表題中の番号（4桁）は、そのコード化値セットのHL7識別子を意味する。

HL7はテーブルを3つの方法、つまり、使用者、HL7、外部により定義している。

使用者定義表 (User-defined Tables)： ユーザまたは施設で定義された値を持つテーブルである。

これはPVI-3-Assigned patient location のように確実なフィールドを与え、施設ごとに異なる値を持つ。このようなテーブルは規格では定義していないが、実現を容易にするために使用者定義テーブル番号が割り当てられる。HL7はしばしば施設が皮切りとして使えそうな推奨値を発行している（例えば表0001 性別）。ISデータタイプは、このような表で使う値をコード化するのによく使われる。このような表のなかには、共通のマスタファイルを参照する表もあるということに注意されたい（例えば、表0302 Point of cure）。

JAHIS仕様の本規約書では「使用者定義表nnnn」と表現している。

HL7表 (HL7 Tables)： HL7表はHL7によって定義/発行された値の集合である。これらはその表を含むメッセージの解釈に影響を及ぼすのでHL7規格に含まれる。これらの値は現場で再定義してはならないが、現場で定義した値を含めるために表自身を拡張することができる。特にこのことは、HL7表0003 - イベント型のケースに適用されている。IDデータタイプは、HL7表で使う値をコード化するのに最もよく使われる。

JAHIS仕様の本規約書では「HL7表nnnn」と表現している。

外部テーブル (External Tables)： 外部テーブルは他の標準または組織によって定義/発行されたものである。

例えばLOINCコードを使って検査結果を符号化する。フィールドで記述するにはCE（旧版互換性確保のため）CF、CNE、CWE型で使用する。

9000とそれ以上のテーブル番号はHL7が発行する外部定義テーブルのために予約している。そのようなテーブルは、外部の機関が制定する概念やコードを、HL7と他の標準化機関との間で規格化要求し合意を得た場合に発生する。これらはHL7が他の機関に代わってHL7規約と共に発行される。しかし、これらはHL7規約より頻繁に改訂されるかもしれない。

はい／いいえ標識テーブル (Yes/no indicator table)：

はい／いいえ (Yes/No) の実際の使用は、説明内容に敏感である。各々の章ではそれぞれの文脈での意味で詳述される。

HL7 表 0136 - Yes/no indicator はい／いいえ標識

Value	Description
Y	Yes はい
N	No いいえ

5. 2. 7 ID番号

規格の全体にわたるデータフィールドを一意的に識別する小さな整数。セグメント定義では、この情報はITEM#というコラムにある。

5. 2. 8 名称

フィールドの記述的な名前。セグメント属性テーブルでは、この情報は ELEMENT NAME というコラムにある。

同じ名前が複数のセグメント中で使用される場合、それは同じデータタイプおよび意味を同じID番号と同様に各セグメントが持っていなければならない。この慣行から発生する曖昧さを扱うため、フィールドがここで引用される場合は、セグメント名および位置が常に含まれなければならない。

5. 3 Message Delimitersメッセージ区切り文字

メッセージを構成するときに、セグメントターミネータ、フィールドセパレータ、成分セパレータ、副成分セパレータ、反復セパレータ、エスケープ文字の特殊文字が使われる。セグメントターミネータは必ずキャリッジ・リターン(16進0D)である。その他の区切り文字はMSHセグメントで定義される。つまり、フィールド区切り文字は4番目の文字位置で定義され、それ以外の区切り文字は、フィールド区切り文字に続くフィールドであるコード化文字フィールドで定義される。MSHセグメントで定義される区切り文字は、メッセージ全体に適用される。特に理由がなければ、下表の区切り文字を推奨する。

Delimiter values 区切り文字の値

文字位置	区切り文字	推奨値	用法
-	Segment Terminator セグメントターミネータ	<cr> hex 0D	セグメントレコードを終了する。 この値は、導入者によって変えることができない。
-	Field Separator フィールドセパレータ または フィールド区切り文字		セグメント内で2個の隣接データフィールドを分離する。 それはまたセグメント内の冒頭のデータフィールドとセグメント ID を分離する。
1	Component Separator 成分セパレータ	^	データフィールド内の隣接成分を分離する。 成分の使用法は、関連するデータフィールドの記述に述べられている。
2	Repetition Separator 反復セパレータ	~	反復の認められたデータフィールドにおいて、複数のデータを分離する。
3	Escape Character エスケープ文字	¥ (¥)	テキストフィールド(ST, TX, FT タイプまたは ED タイプの第4成分)では、エスケープ文字が使用できる。これを表す単一の文字は、MSH セグメントのコード化文字フィールドで指定する。このフィールドはオプションであり、エスケープ文字を使わないメッセージではこの文字は省略できる。しかし、副成分セパレータがメッセージの中で使われるならば、この指定は存在せねばならない。
4	Subcomponent Separator 副成分セパレータ	&	データフィールド内の使用が認められた隣接副成分を分離する。 副成分が無いときは、省略できる。

文字位置 1～4 は、各セパレータを表現するキャラクタを定義する (MSHセグメントの) コード化文字フィールド内の指定位置である。

注：区切り文字で囲まれる文字列中でASCII以外の文字セットを使用した場合 (escape, invoke)、区切り文字に先立ちASCII文字セットにもどすこと。もし区切り文字が検出された場合は、文字セットはASCIIへリセットしたものとみなす。

テキストフィールドでのエスケープシーケンスの使用

TX, FT, ST またはCF 型等のフィールドを符号化する場合、エスケープ文字を使用してテキストフィールドの特殊処理部を伝えることができる。エスケープ文字は、表示可能な任意のASCII 文字で、MSH-2 符号化文字のエスケープ文字要素に指定する。本節の説明のためには、文字¥を使用して、メッセージに指定するエスケープ文字とする。エスケープシーケンスは、エスケープ文字とそれに続く1 文字のエスケープ・コードID、0 個以上のデータ文字、それにもう1 つのエスケープ文字から構成される。エスケープシーケンスの中の入れ子エスケープシーケンスは禁止する。
詳細は、HL7 節2. 10、「テキストフィールドでのエスケープシーケンスの使用」を参照。

特殊文字： フィールド区切り、成分区切り、副成分区切り、反復区切り、およびエスケープ文字をテキストフィールド内に表現するために、以下のエスケープシーケンスが定義されている：

¥F¥ フィールド区切り（フィールドセパレータ）
 ¥S¥ 成分区切り（成分セパレータ）
 ¥T¥ 副成分区切り（副成分セパレータ）
 ¥R¥ 反復区切り（反復セパレータ）
 ¥E¥ エスケープ文字

例： MSH-2で|^~¥&|の時、¥9, 800 は次の様に記述する。
 ¥E¥9, 800

推奨しない/規格外のエスケープシーケンス： HL7では下記のエスケープシーケンスが定義されているが、本規約ではその使用を推奨しない。 利用する場合は、適用施設/アプリケーション間の取り決めが必要である。 尚、これらのエスケープシーケンスを受信したことで本来実行すべき処理を中断することがないように配慮すべきである。

FT、ST およびXT データ型のためのマルチ文字セットをサポートするエスケープシーケンス

¥Cxyy¥ ¥Mxyyzz¥

本規約では MSH-18で^ISO IR87 を指定するので、文字セットのエスケープシーケンスを必要としない。

強調表示

¥H¥ ¥N¥

表示等の表現は受信側アプリケーションで扱うこととする。

16 進法

¥Xdd...dd¥

このデータの扱い/解釈はHL7規格の範囲外であり、本規約でも規定できない。

フォーマット化テキスト

¥.sp<数>¥ ¥.br¥ ¥.fi¥ ¥.nf¥
 ¥.in<数>¥ ¥.ti<数>¥ ¥.sk<数>¥ ¥.ce¥

（報告書等の）書式制御は受信側アプリケーションで扱うこととする。

ローカル

¥Zdd...dd¥

このデータの扱い/解釈は HL7 規格の範囲外であり、本規約でも規定できない。

エスケープ文字の例外的解釈

エスケープ文字は他の表示可能な文字、区切り文字と違って、その一文字だけでは意味を成さない。エスケープシーケンスは一对のエスケープ文字を使い、前項に示す記述以外の使い方をしない。しかし、下記に示すケースが想定され、本節ではその場合の解釈を示す。説明では、文字 ¥ を使用して、メッセージに指定するエスケープ文字とする。

一对のエスケープ文字の間にエスケープ・コード ID、データ文字がない場合：
表示可能な文字 ¥ と見なす。つまり、¥E¥ を記述したのと同じとする。

記述例	解釈
¥¥	¥ (エスケープ文字)
¥E¥¥¥¥¥¥	¥¥¥ (エスケープ文字が3個)

エスケープ文字の後のエスケープ・コード ID が前項以外である場合：
一对のエスケープ文字の間を無視する。つまり、そのエスケープシーケンスを無視する。
受信アプリケーションは警告を発するべきである。

記述例	解釈
¥ABC¥	省略またはnull (受信アプリケーションに害のない処理)

エスケープ文字が対を成さない場合：
フィールドの終わりでそのエスケープシーケンスが完結したと見なす。
但し、受信アプリケーションは警告を発するべきである。

記述例	解釈
...¥X0506XY	...16進数の05, 06 (最後のXYは16進数のデータの筈だが誤りである。 その処置は本規約では規定外。)
...¥S	...^ (¥S¥ と見なされる。)
...¥	... (最後の¥ のみは無視する。)

5. 4 Data types データ型

HL7 表 0440 - データ型

データ型	データ型名称	長さ	コメント
英数			
ST	文字列	199	
TX	テキストデータ	65536	
FT	フォーマットされたテキスト	65536	
SRT	ソート順	15	
数値			
CQ	単位付き複合数量	500	CQ は他のデータ型に埋め込まれた場合正式には表現できない。よってこれの使用はセグメントフィールドに限られる。
MO	金額	20	
NM	数値	16	
SI	シーケンス ID	4	
SN	構造化数値	36	
識別子			
ID	HL7 表用の符号化値	Variable	
IS	ユーザ定義表用の符号化値	20	
VID	バージョン識別子	973	
HD	階層指定	227	
EI	エンティティ識別子	427	
RP	参照ポインタ	273	
PL	個人の位置	1230	
PT	処理型	3	
日付/時間			
DT	日付	8	
TM	時間	16	
TS	タイムスタンプ	26	
コード値			
GE	符号化要素	483	v 2.3.1 時でCNE とCWE と取り替えられた。 v 2.5 時では下位互換性のみのために保持された。
CNE	例外無し符号化	705	
CNN	拡張複合 ID と名前	406	
CWE	例外有り符号化	705	
CF	フォーマットされた値付きの符号化要素	65536	
CK	チェックディジット付き複合 ID		削除
CN	複合化 ID 番号と名前		削除。v 2.3 で XCN に変更
CX	チェックディジット付き拡張複合 ID	1913	
XCN	拡張された複合 ID 番号と名称	3002	v 2.3 で CN から変更
一般			
CM	複合		削除。v 2.5 ではいくつかの新しい明瞭なデータ型となった。 ここでは、本書で使用するデータ型のみ記載した。
DLD	退院の場所と日付	47	
EIP	エンティティ識別子のペア	855	
ELD	エラー場所および説明	493	
ERL	エラー場所	18	
MOC	金額およびチャージコード	504	
MSG	メッセージ型	15	
NDL	場所と日付を備えた名称	835	
PRL	親結果リンク	755	
SPS	標本のソース	4436	

データ型	データ型名称	長さ	コメント
患者属性			
AD	住所	415	v 2.3 で XAD に変更
FN	姓	194	
PN	個人名		削除
SAD	住所（町名）	184	XAD データ型中にのみ出現
TN	電話番号	199	削除
XAD	拡張住所	631	v 2.3 で AD から変更
XP	拡張された個人名	1103	v 2.3 で PN から変更
XON	機関に関する拡張された複合名称と ID 番号	567	
XTN	拡張された通信番号	850	v 2.3 で TN から変更
専門/章は特定波形			
CD	チャンネル定義	581	波形データ用のみ。
MA	多重化された配列	65536	波形データ用のみ。
NA	数値配列	65536	波形データ用のみ。
ED	暗号化されたデータ	65536	バイナリデータの ASCII MIME-エンコーディングをサポート
価格データ			
CP	複合価格	543	
患者管理/財政情報			
FC	保険種別	47	
拡張照会			
QSC	照会选择の基準	219	
QIP	照会入力変数リスト	212	
RCD	行列定義	19	
DLN	運転免許証番号	66	
JCC	職種コード/クラス	292	
VH	来院時間	41	
カルテ/情報管理			
PPN	実施者のタイムスタンプ	2993	TS を結合した XCN と等価
時系列			
DR	日付/時間の範囲	53	
RI	反復間隔	206	
RPT	繰り返しパターン	984	
SCV	スケジューリング種類と値の対	41	スケジューリングデータ用のみ。HL7ver2.5 の第 10 章参照
TQ	タイミング/量	1209	v 2.5 では、下位互換性のためにのみ保持される。
GTS	汎用タイミング指定	199	

Data types データ型解説

ST 文字列データ

文字列データは、左詰めにされこれに空白がうしろに続いてよい。任意の表示可能な(印刷可能な)ASCII文字(20から7Eまでの16進値)である。例：|almost any data at all|

TX テキスト・データ

文字列データは、使用者に対しターミナルまたはプリンターによって表示するためにある。文字列に先行空白を挿入すると使用者が見やすいということもあるので、文字列は必ずしも左詰めにするわけではない。この種のデータは表示することが目的なので、表示装置を制御するためのエスケープ文字シーケンスを含むことがある。先行空白文字を挿入し、後書き空白を取り除くとよい。例：| leading spaces are allowed. |

TXデータは表示するためにあるので、反復区切文字をTXデータフィールドで使うと、それは一連の反復行がプリンターまたはターミナル上に表示されることを意味する。従って反復区切文字は、パラグラフ・ターミネータまたはハード・キャリッジ・リターンとみなされる。(そのテキスト内にCR/LFが挿入されたように表示される)。

受信システムでは、任意の大きさの表示ウィンドウに合わせるためテキストを繰り返し区切り文字間でワードラップするが、反復区切文字で始まる行はすべて新たな行になる。

FT 書式付テキスト・データ

このデータ型は、書式を埋め込み追加することで文字列データ型を拡張したものである。これらの書式は固有であり、フィールドの使用環境から独立している。文字列データ(ST)フィールドとFTフィールドとの違いは、長さが任意(64kまで)であることと、エスケープ文字で囲まれた書式を含むことである。例：|\$.sp¥(skip one vertical line)|

SRT ソート依頼

Components: <sort-by field ソートフィールド(ST)> ^ <sequencing 配列(ID)>

ソートされるレスポンスとソート方法をこのパラメータで指定する。

第1成分はソートされるレスポンスのフィールドを識別する。よいレスポンスでは、これはソートされるべきカラム名になる。セグメント・パターンや表示応答ではソートされるべきセグメントフィールド名になる。(セグメントフィールド名定義についてはQIPデータタイプの「セグメントフィールド名(ST)」を参照。)

第2成分はフィールドかパラメータにより識別しソートする。HL7 表 0397 を参照する。

HL7 表 0397—汎用 ID タイプ

Value	Description
A	Ascending 昇順
AN	Ascending, case Insensitive 大小文字区別無し昇順
D	Descending 降順
DN	Descending, case Insensitive 大小文字区別無し降順
N	None

CQ 単位付き合成量

Components: <数量(NM)> ^ <単位(CWE)>

第1成分は数量である。第2成分はその数量の単位である。デフォルトの単位で検査を測定した場合、その単位は送信する必要ない。その単位がISO+単位であるなら小文字の省略形を使用するとよい。その単位がANSIまたはローカル定義のものならその単位と出典を記録しなければならない。

例：

|123.7^kg| kilograms is an ISO unit

|150^lb&&ANSI+| weight in pounds is a customary US unit defined within ANSI+.

MO 金額

Components: <quantity (NM)> ^ <denomination (ID)>

第1成分は数量で金額を表わし、第2成分はその数量を表す際の貨幣単位である。貨幣単位成分の値はISO-4217に指定されている。貨幣単位を指定しない場合、MSH-17国コードを使用しデフォルトを決定する。例：|99.50^USD|ここでUSDは、米国ドルを表すISO 4217コードである。

NM 数字

ASCII数字列として表記される数字は、オプションの先行符号(+または-)、数字、そしてオプションの小数点から構成される。符号がない場合、その数値は正数であると仮定される。小数点がない場合、その数値は整数であると仮定される。例：|999| |-123.792|
先行ゼロまたは小数点の後の後書きゼロは無意味である。01.20と1.2という2つの数値は同一である。オプションの先行符号(+または-)およびオプションの小数点(.)を除き、数字以外のASCII文字の使用は許されない。従って、値“<12”は、文字列データ型としてコード化しなければならない。

SI シーケンスID

NMフィールド形式の正整数。このフィールドの使用方法は、それが現われるセグメントとメッセージを定義している章で定義する。

SN 構造化数値

Components: <comparator比較演算子 (ST)> ^ <num1 (NM)> ^ <separator/suffixセパレータ/サフィックス (ST)> ^ <num2 (NM)>

構造化した数値データタイプは、条件を伴った数値の臨床検査結果を表現するため使用される。

これによって受信システムは成分を別々に格納することができ、数値のデータベース照会の使用が容易になる。

比較演算子は、超「>」、未満「<」、以上「>=」、以下「<=」、等しい「=」、等しくない「<>」、デフォルトは等しい「=」である。

<num1>および<num2>が値を持つ場合、セパレータ/サフィックスは必須である。セパレータが「-」である場合、その範囲は両端を含む。例えば、<num1>-<num2>は、<num1><= x <= <num2>であるような一連の数値Xを示す。num1は数値。num2は数値またはヌルであり測定によって異なる。

セパレータ/サフィックスは、「-」、「+」、「/」、「.」、「:」。

例：|>^100| (greater than 100)、|^100^-^200| (equal to range of 100 through 200)
|^1^: ^228| (ratio of 1 to 128, e.g., the results of a serological test)
|^2^+| (categorical response, e.g., occult blood positivity)

ID HL7定義コード化値

この種のフィールドで使う値は、正当な表の値から引用される以外はSTフィールドで使う書式規則に従う。IDフィールドの例として性別などがある。

IS 使用者定義コード化値

このフィールドの値は、使用者定義表から引用され、STフィールドの書式規則に従う。
ISデータ型に関連したHL7表番号があるものとする。例えば事象理由コードである。

VID バージョン識別子

Components: <version ID (ID)> ^ <internationalization code(CWE)> ^ <international version ID (CWE)>

第1要素はHL7バージョンを表記するために使用。取りうる値はHL7表 0104を参照。

第2要素はISO3166国コードで国際支部の国を表記する。ISO3166テーブルに従い、3文字のコードを国コードと扱う。

第3要素に各国支部がUSのバージョンに対し支部バージョンを持つ場合そのバージョン番号を表記する。

HD 階層的デジグネータ

Components: <namespace ID (IS)> ^ <universal ID (ST)> ^ <universal ID type (ID)>

HDデータタイプは他のデータタイプ構成要素の一部として用いられる。それは、ローカルで定義されたアプリケーション識別子や公に割り当てられたUIDのいずれかとして使用される。HDは、HL7の初期の版でISデータ型を使用したフィールドの中で使用される。その場合、第一成分のみである。HDデータ型の第1の成分が存在する場合、第2と第3の成分はオプションである。第3成分が存在する場合、第2成分も存在せねばならない。HDの第2の成分、汎用ID(UID)は、第3の成分、汎用IDタイプ(UIDタイプ)によって定義される書式の文字列である。UIDはUIDタイプ内で時間が経過しても一意になるよう定義されている。UIDタイプによって定義された各UIDは、UIDを構築する特に列挙された計画のうちの1つに属さなければならない。UID(第2の成分)は、第3の成分によって定義された汎用ID構文規則に従わなければならない。

HL7 表 0301—汎用 ID タイプ

Value	Description
DNS	インターネットで指定された名前。ASCII 文字あるいは整数値のいずれか。
GUID	UUID と同じ。
HCD	CEN ヘルスケアコード体系デジグネータ (DICOM で使用される識別子はこの割当計画に従う)。
HL7	将来の HL7 登録計画のためにリザーブ。
ISO	国際標準化機構オブジェクト識別子
L、M、N	ローカルで定義されたコード体系のためにリザーブ。
ランダム	一般的にランダムビットの base64 コード化文字列。一意性は、ビットの長さに依存する。メール・システムは、ランダムビットおよびシステム名の組合せから、ASCII 文字列の「一意的な名」を生成することが多い。明らかに、そのような識別子は base64 文字集合によって束縛されない。
UUID	DCE 汎用一意性 ID
x400	X400 MHS 書式 ID
x500	X500 ディレクトリ名

例：

1. 2. 34. 4. 1. 5. 1. 5. 1, 1. 13143143. 131. 3131. 1^ISO

14344. 14144321. 4122344. 14434. 654^GUID

falcon.iupui.edu^DNS

40C983F09183B0295822009258A3290582^RANDOM

LAB1

Local use only: an HD that looks like an IS data type.

PathLab^UCF.UC^L

A locally defined HD in which the middle component is itself structured. This can be considered the combination of 'PathLab' with the locally defined UID system "L".

LAB1^1. 2. 3. 3. 4. 6. 7^ISO

An HD with an ISO "Object Identifier" as a suffix, and a locally defined system name.

^1. 2. 344. 24. 1. 1. 3^ISO

An HD consisting only of an ISO UID.

EI エンティティ識別名

Components: <entity identifier (ST)> ^ <namespace ID (IS)> ^ <universal ID (ST)> ^ <universal ID type (ID)>

エンティティ識別名は、識別子の指定されたシリーズ内の与えられたエンティティを定義する。

指定されたシリーズ、すなわち割り当て権限は、成分2~4によって定義される。割り当て権限は階層的指名者データ型(HD)である。しかし、それは3つの個別の成分としてEIデータ型の中で定義され、これは通常単一の成分として定義されるのと異なる。これはいくつかの既存のデータ分野の成分としてのEIの使用と下位互換性を維持するためである。そうでなければ、成分2~4は「HD 階層的デジグネータ」の中で定義される。階層的指名者は、与えられたHL7導入を通じて一意である。

第1成分、エンティティ識別名は、識別子のシリーズ内で一意であるよう定義され、割当て権限によって作成され、これは階層的指名者によって定義され成分2~4で表わされる。

RP 参照ポインタ

Components: <pointerポインタ (ST)> ^ <application IDアプリケーションID (HD)> ^ <type of dataデータの型 (ID)> ^ <subtypeサブタイプ (ID)>

このデータ型は、別のシステムに保存されているデータの情報を伝送する。このデータ型には、そのシステムに保存されているデータを一意に識別する参照ポインタ、そのシステムの識別、およびデータの型が含まれる。

ポインタ： データを保存するシステムが割り当てる一意なキー。そのキーはSTデータ型であり、データを識別しそのデータにアクセスするのに使う。

アプリケーションID： HDデータ型でありデータを保存するシステムの一意な名前。依頼者(または実施者)アプリケーションIDに同じ。アプリケーションIDは扱うHL7メッセージシステムを通じて一意でなければならない。

参照されるデータのタイプはHL7表 0191 に示される。

HL7 表 0191 - 参照されるデータのタイプ

Value	Description
AP	Other application data, typically uninterpreted binary data (HL7 V2.3 and later)
AU	Audio data (HL7 V2.3 and later)
FT	Formatted text (HL7 V2.2 only)
IM	Image data (HL7 V2.3 and later)
Multipart	MIME multipart package
NS	Non-scanned image (HL7 V2.2 only)
SD	Scanned document (HL7 V2.2 only)
SI	Scanned image (HL7 V2.2 only)
TEXT	Machine readable text document (HL7 V2.3.1 and later)
TX	Machine readable text document (HL7 V2.2 only)

サブタイプは、参照されるデータのタイプのための書式を宣言するので、HL7表 0291－参照されるデータのサブタイプを参照すること。

HL7 表 0291 - Subtype of referenced data

Value	Description
BASIC	ISDN PCM audio data
DICOM	Digital Imaging and Communications in Medicine
FAX	Facsimile data
GIF	Graphics Interchange Format
HTML	Hypertext Markup Language
JOT	Electronic ink data (Jot 1.0 standard)
JPEG	Joint Photographic Experts Group
Octet-stream	Uninterpreted binary data
PICT	PICT format image data
PostScript	PostScript program
RTF	Rich Text Format
SGML	Standard Generalized Markup Language (HL7 V2.3.1 and later)
TIFF	TIFF image data
x-hl7-cda-level-one	HL7 Clinical Document Architecture Level One document
XML	Extensible Markup Language (HL7 V2.3.1 and later)

PL 患者所在

Components: <point of care看護単位 (IS)> ^ <room病室 (IS)> ^ <bedベッド (IS)> ^ <facility施設 (HD)> ^ <location status場所の状態 (IS)> ^ <person location type 所在場所タイプ (IS)> ^ <building建物 (IS)> ^ <floor階 (IS)> ^ <location description 場所の詳細 (ST)>

このデータ型は医療施設内の個人の所在場所を特定するため使用される。どのコンポーネントに値を付けるかはサイトの必要性によって異なる。それは患者の所在場所を特定するため使用されることが最も多いが、しかし医療施設内の患者以外の個人を指すことやその場所の状態を表現する場合もある。

看護単位とは診療室や病棟など部門をいう。場所の状態でベッドのあき状況などを表示する。所在場所のタイプをコードで表現する。

注：成分の順序によって、以前のバージョンのHL7と互換性がある。下位互換性の制約がない場合、成分の階層構造オーダは次のようになる：<所在場所タイプ (IS)> ^ <施設 (HD)> ^ <階 (IS)> ^ <看護単位 (IS)> ^ <病室 (IS)> ^ <ベッド (IS)> ^ <場所の詳細 (ST)> ^ <場所の状態 (IS)>。

PT 処理タイプ

Components: <processing ID (ID)> ^ <processing mode (ID)>

このデータ型は、HL7アプリケーションがHL7メッセージの処理をするべきか否かを示す。処理IDで、メッセージが生成、訓練あるいはシステムデバッグかどうか定義する値。有効な値については「HL7表 0103－処理ID」を参照すること。処理モードで、メッセージが文書累積の処理あるいはイニシャルロードの一部かどうか定義する。有効な値については「HL7表 0207－処理モード」を参照すること。

DT 日付

常に書式YYYY[MM[DD]]で表記、桁数により精度が規定される。例：|19880704|

TM 時間

Format: HH[MM[SS[.S[S[S[S]]]]]] [+/-ZZZZ]

以前のHL7バージョンでは、24時間表記法による書式HHMM[SS[.SSSS]] [+/-ZZZZ]を常に使用していた。表記する桁数で精度が規定される。秒指定(SS)はオプションである。存在しない場合、分までの精度と解釈される。小数の秒指定は同様にオプションである。小数の秒は、秒より高い精度の時間を必要とする場合に送信される。分、時間、またはそれ以上の時間単位を小数で表記することはできない。発信者の時間帯は、万国標準時(以前はグリニッジ標準時として知られていた)からのオフセットとしてオプションで送られることがある。発信者の時間帯が特定のTMフィールドに存在しないが、MSHセグメントの日時フィールドの一部として含まれる場合は、MSH値がデフォルトの時間帯として使われる。それ以外の場合、その時間は発信者の現地時間を参照するものと解釈される。真夜中は0000と表記する。

例：

|235959+1130| 1 second before midnight in a time zone eleven and half hours ahead of Universal Coordinated Time (i.e., east of Greenwich).

|0800| Eight AM, local time of the sender.

|093544.2312| 44.2312 seconds after Nine thirty-five AM, local time of sender.

TS タイムスタンプ

Format: YYY[MM[DD[HHMM[SS[.S[S[S[S]]]]]]]] [+/-ZZZZ] ^ <精度>

日付と時間を含む、イベントの正確な時間から成る。書式はつぎのようである。
YYYYLLDD[HHMM[SS[.SSSS]]][+/-ZZZZ]^<精度>タイムスタンプの日付部は日付フィールドの規則に従う。時間部は時間フィールドの規則に従う。表記する桁数により精度が規定される。すなわち、誕生日として使われるとき、HHMM部が省略されれば日付であり、HHMM部を0000とすると、まさに明けようとしているその日の真夜中(0時0分)になる。HL7コード化規則の中で使われる特定のデータ表記はISO8824-1987(E)との互換性がある。オプションの精度は下位互換性のためにあり、その日時の精度を示す(Y = 年、L = 月、D = 日、H = 時間、M = 分、S = 秒)。

例: |17760704010159-0600| 1:01:59 on July 4, 1776 in the Eastern Standard Time zone.
|17760704010159-0500| 1:01:59 on July 4, 1776 in the Eastern Daylight Saving Time zone.
|198807050000| Midnight of the night extending from July 4 to July 5, 1988 in the local time zone of the sender.

|198807050000^D| Same as prior example, but precision extends only to the day. Could be used for abirthdate. (=|19880705|)

HL7規格では、すべてのシステムが日常的に時間帯オフセットを送るよう強く推奨するが、強制はしない。HL7システムではすべて時間帯オフセット受け入れる必要があるが、その実装はアプリケーションに任される。多くのアプリケーションの場合、関心ある時間はその発信者の現地時間である。たとえば、東部標準時間帯にあるアプリケーションが12月11日午後11:00にサンフランシスコで入院が発生したという通知を受けた場合、その入院を12月12日ではなくて(現地時間の)12月11日に発生したものとして扱うのがよい。

この規則における例外は、臨床システムが、互いに近くに存在しながら時間帯の異なる複数の病院で収集された患者データを処理する場合である。そのようなアプリケーションは、そのデータを共通の表記に変換することがある。同じような問題は、サマータイムとの切り替え時にも発生する。HL7は、情報の送信時に時間帯情報を含めるようにすることで対応する。しかし、ここで検討した処理のどちらを受信システムが採用するかは指定しない。

CE コード化値

Components: <identifier 識別子 (ST)> ^ <textテキスト (ST)> ^ <name of coding system
コーディング方式名 (ID)> ^ <alternate identifier 代替識別子 (ST)> ^
<alternate text 代替テキスト (ST)> ^ <name of alternate coding system 代
替コーディング方式名 (ID)>

例: |54.21^Laparoscopy^I9^42112^^AS4|
|F-11380^CREATININE^I9^2148-5^CREATININE^LN|

このデータ型は、コード、およびそのコードと関連するテキストを送る。この型は、次に述べる通り、代替成分を含め6個の成分を持つ:

識別子: 後ろの<text>によって参照される項目を一意に識別する文字列(コード)。異なるコーディング方式では、異なる要素を持つ。

テキスト: 問題としている項目の名前または記述。たとえば、心筋梗塞とかX線撮影所見など。そのデータ型は文字列(ST)である。

コーディング方式名: コーディング方式には一意な識別子が割り当てられる。この成分は、識別子成分内で使われているコーディング方式を識別するのに役立つ。識別子成分とコーディング方式名成分の組合せは、データに対して一意なコードである。ここに指定されるコーディング方式の例は、ICD-9、ICD-10、SNOMEDなどである。各方式には一意な識別文字列が与えられる。ここにHL7表を使用する場合、HL7表番号をnnnnとしHL7nnnnとして定義する。

代替成分: 3つの代替成分は、上記と同様、代替方式または現地コーディング方式を定義するためである。代替テキスト成分が存在せず、代替識別子が存在すると、代替テキストはテキスト成分と同じであると解釈される。代替コーディング方式成分が存在しない場合、それはローカル定義の方式であると解釈される。

注記: このデータ型では2組の等価コードを表現しているが、それはCE型フィールドの反復とは意味が違っている。反復を用いる場合は、いくつかの明瞭なコード(明瞭な意味を持つコード)を送信するのが普通である。

CNE 例外なしコード化値

Components: <identifier識別子 (ST)> ^ <textテキスト (ST)> ^ <name of coding systemコーディング方式名 (ID)> ^ <alternate identifier代替識別子 (ST)> ^ <alternate text代替テキスト (ST)> ^ <name of alternate coding system代替コーディング方式名 (ID)> ^ <coding system version ID コーディング方式バージョンID (ST)> ^ <alternate coding system version ID 代替コーディング方式バージョンID (ST)> ^ <original textオリジナルテキスト (ST)>

第1成分はユニークな文字のつながり（コード）である <テキスト>を参照するための識別項目である。異なるコード化の要素を持つ。

第2成分は問題の項目の名前を記述。例えば心筋梗塞あるいはX線の印象。そのデータタイプは文字列である。これは識別子にコーディング方式によって割り当てられるテキストである。

第3成分のそれぞれのコーディング方式には一意な識別子を割り当てられる。この成分は識別子成分で使われて符号体系を識別するのに役立つ。

識別子成分とコーディング方式名成分の組合せはデータ項目に一意なコードである。それぞれの方式は一意な識別文字列を持っている。

使用者定義表0396—コーディング方式(HL7-節7.18.1参照)—が許されている値を含んでいる。このテーブルは「ASTM E1238 -94、診断、処置、検査、薬剤ID、健康結果」コーディング方式を含み、HL7-節7.2.5のテーブルで識別される。必要に応じて、他の方式が追加される。

コード集合を発行するいくつかの機関が1つ以上を著作する。

それから、ユニークであるコーディング方式はコーディング権限機関の名前とそのコードセットあるいはテーブルの名前の結合である。

HL7表が CWE データタイプのために使われるとき、コーディング方式名成分は nnnnが HL7表番号である HL7nnnn と定義される。同様に、ISO テーブルが ISO nnnn と命名される。ここでは nnnn は ISO テーブル番号である。

第4成分は上の「識別子」に類似している。データタイプCNEの「使用上の注意」を参考。

第5成分は上記の「テキスト」に類似している。データタイプCNEの「使用上の注意」を参考。

第6成分は上記の「コーディング方式の名前」に類似している。データタイプCNEの「使用上の注意」を参考。

第7成分は第1成分-第3成分によって識別されるコーディング方式のためのバージョンIDである。それは概念的に第1成分-第3成分に属して、そして逆方向互換性の理由だけのためにここで現われる。

第8成分は第4成分-第6成分によって識別されるコーディング方式のためのバージョンIDである。それは（データタイプCWEの第6成分を参照）概念的に代替のコンポーネントのグループに帰属して、そして逆方向互換性の理由だけのためにここで現われる。

第9成分は特定のコードの前に自動化されたプロセスあるいは人に利用可能であったオリジナルのテキストは割り当てられた。この部品はオプションである。

使用上の注意：

第1成分-第3成分と第7成分：識別子は必要とされて、そして正当なコードであるに違いない。コーディング方式はあるいは存在していて、そして許されたコーディング方式のセットから値を持っていないかではない、あるいはもし存在していないなら、それはコードが「HL7 コーディング方式」を意味するという状態で、もしそれが高く評価されたならと比べて同じ意味を持つと解釈されるであろう。

使用者定義表0396—コーディング方式(HL7-節7.18.1参照)—が許されている値を含んでいる。もしコーディング方式が「HL7 コーディング方式」以外のどんな方式でもあるなら、バージョンIDが実際のバージョンIDで高く評価されなくてはならない。

もしコーディング方式が「HL7 コーディング方式」であるなら、バージョンIDは実効値を持っているかもしれない、あるいは存在しないかもしれない。もしバージョンIDが存在しないなら、それはメッセージヘッダで HL7 バージョン番号と比べて同じ値を持っていると解釈されるであろう。

コードのテキスト記載は任意である、しかし、それがメッセージを正確度のために、特にインタフェース検査とデバッグの間に再検討することがより容易であるようにするので、その使用は奨励されるべきである。

第9成分：これは、特定の規約が割り当てられる前に、自動化されたプロセスあるいは人に利用可能であったオリジナルのテキストである。この部品はオプションである。

第4成分-第6成分と第8成分：これらの成分はオプションである。

記述されるように、それらはローカルであるか、あるいはユーザによって見られるコードを表すために使われる。

もし存在しているなら、第4成分-第6成分と第8成分は第1成分-第3成分と第7成分の記述と同じ使用規則と翻訳に従う。

もし両方ともが存在しているなら、第4成分と第1成分のアイデンティファイアは正確に同じ意味を持つべきである、すなわち、それらは正確な同義語であるべきである。

CNE 使用法ノート：必要とされるか、あるいは義務的なコードされたフィールドが必要とされるとき、CNE データタイプは使われるべきである。

使用者定義表0396－コーディング方式－が許されている値を含んでいる。

このテーブルは「ASTM E1238 -94、診断、処置、検査、薬剤、健康結果」コーディング方式を含む。

HL7表が CWE データタイプのために使われるとき、コーディング方式名成分は nnnnが HL7表番号である HL7nnnn と定義される。

それらの使用法のガイドラインがHL7-チャプター7、節7.1「序論と概要」で説明される。

例1: もしOBXセグメントの値タイプ(Value Type)フィールド(2を順番に並べる)が型CNEであると定義され、deに生ませられた値型が数だったならば、値型フィールドの最短の表現は現在のIDフィールド・シンタックスと同一でしょう：

```
OBX|1|NM|718-7^Hemoglobin^LN||13.4|GM/DL|14-18|N||S|F<cr>
```

テキストを含んでいたのと同じOBXセグメントのより冗長な表現は、次のとおりでしょう：

```
OBX|1|NM^Numeric|718-7^Hemoglobin^LN||13.4|GM/DL|14-18|N||S|F<cr>
```

テキストとコーディング方式を含む同じOBXセグメントのさらに冗長な表現は、次のとおりでしょう：

```
OBX|1|NM^Numeric^HL70125|718-7^Hemoglobin^LN||13.4|GM/DL|14-18|N||S|F<cr>
```

データを作成したオリジナルのシステムの中で使用されるコードに関する情報を保持するために、スキーム・データをコード化する選択肢を含んでいることができるかもしれません：

```
OBX|1|NM^Numeric^HL70125^NUM^Number^99LAB|718-7^Hemoglobin^LN||13.4|GM/DL|14-18|N||S|F<cr>
```

上記のものに加えて、人が使用されている語いのバージョンを捕らえ、HL7バージョンが“2.3.1”およびスキーム・バージョンをコード化する99LABだった場合“1.1”だった、フィールドは次のように現われるでしょう。

```
OBX|1|NM^Numeric^HL70125^NUM^Number^99LAB^2.3.1^1.1|718-7^Hemoglobin^LN||13.4|GM/DL|14-18|N||S|F<cr>
```

更に、もし人が値フォーマットの“user seen”テキストを含みたく、ユーザがデータ・エントリ・スクリーン上のフィールド・タイプとして“Decimal”を見たならば、フィールドは次のように現われるでしょう：

```
OBX|1|NM^Numeric^HL70125^NUM^Number^99LAB^2.3.1^1.1^Decimal|718-7^Hemoglobin^LN||13.4|GM/DL|14-18|N||S|F<cr>
```

最終的に、ユーザは本来のIDの代わりに略記号を使用し、別名のIDとして長い書式を使用することができた。

```
OBX|1|NM^^^NUM^Number^99LAB^^1.1^Decimal|718-7^Hemoglobin^LN||13.4|GM/DL|14-18|N||S|F<cr>
```

例2: もし値タイプ・フィールドがCNEフィールドとして定義されていたならば、および希望の値タイプが値セットの中になかった場合、有効なOBXインスタンスを作成することができない。例えば、もし検査システムが内部値タイプの“Decimal Range”を持っていれば、HL7表 0125に利用可能な対応する値タイプがないので、有効なOBXインスタンスを作成することができない。次の事例は正しくない。 CNEフィールドのすべての有効なインスタンス中で、IDフィールドは、指定されたテーブルからの有効な値を持っていなければならない。

正しくない(有効なIDがない)

```
OBX|1|^ ^DR^Decimal Range^99LAB^^1.1^Decimal Range|718-7^Hemoglobin^LN||13.4|GM/DL|14-18|N||S|F<cr>
```

例3: コーディング・スキームがHL7表のID以外である場合、コーディング・スキームはHL7-チャプター7の中で指定されたコーディング・スキームから得られる有効なスキームでなければならない。例えば、もしOBXセグメントの検査項目フィールド(OBX-3)がCNEフィールドとしてタイプされ、LOINCバージョン1.0kが検査項目に対するソースとして使用されていたならば、次のOBX事例は有効でしょう:

```
OBX|1|NM|718-7^Hemoglobin^LN^^^^1.0k||13.4|GM/DL|14-18|N||S|F<cr>
```

しかしながら、コーディング・スキーム指示“LOCAL”が、有効なコーディング・スキームのIDリストに載っておらず、また、それも有効で“local”なコーディング・スキームのIDを作成のためにHL7-チャプター7に記述された規則に順応しないので、次のOBX事例は正しくないであろう。

正しくない(無効なコーディング・スキーム)

```
OBX|1|NM|9587-2^Hemoglobin^LOCAL^^^^1.0k||13.4|GM/DL|14-18|N||S|F<cr>
```

ローカルのコーディング・スキーム“99LAB”を使用する有効なOBXインスタンスは、“99LAB”がHL7-チャプター7に記述されるようにローカルのコーディング・スキームを指定するための規則に適合しているので、許可される。有効なOBX事例は以下のように表わされる:

```
OBX|1|NM|9587-2^Hemoglobin^99LAB^^^^6.5||13.4|GM/DL|14-18|N||S|F<cr>
```

コーディング・スキームがHL7表のID以外である場合、最終的には、バージョン番号は存在しなければならない。たとえコーディング・スキームLN(LOINC)が有効でも、有効なバージョン番号が抜けているので、次のOBX事例は正しくない:

正しくない(見当たらないバージョン番号)

```
OBX|1|NM|718-7^Hemoglobin^LN||13.4|GM/DL|14-18|N||S|F<cr>
```

CNN 拡張複合IDと名前

Components: <ID number ID番号 (ST)> ^ <family name姓 (FN)> ^ <given name 洗礼名 (ST)> ^ <second and further given names or initials thereof セカンドネームまたはイニシャルの頭文字 (ST)> ^ <suffix接尾辞 (e.g., JR or III) (ST)> ^ <prefix接頭辞 (e.g., DR) (ST)> ^ <degree学位 (e.g., MD) (IS)> ^ <source tableソーステーブル (IS)> ^ <assigning authority-Namespace ID 割当て権限者-ネームスペースID (IS)> ^ <assigning authority-Universal ID 割当て権限者-ユニバーサルID (ST)> ^ <assigning authority-Universal ID Type 割当て権限者-ユニバーサルID種別 (ID)>

例: |00001^中田^隆|

CWE 例外を含むコード化値

Components: <identifier識別子 (ST)> ^ <textテキスト (ST)> ^ <name of coding systemコーディング方式名 (ID)> ^ <alternate identifier代替識別子 (ST)> ^ <alternate text代替テキスト (ST)> ^ <name of alternate coding system代替コーディング方式名 (ID)> ^ <coding system version ID コーディング方式バージョンID (ST)> ^ <alternate coding system version ID 代替コーディング方式バージョンID (ST)> ^ <original textオリジナルテキスト (ST)>

第1成分: 文字のつながり (コード) それはユニークに <テキスト>によって参照されて項目を識別する。異なったコード化方式がここで異なった要素を持つであろう。

第2成分: 問題の項目の名前あるいは記載。例えば、myocardial 梗塞あるいはレントゲン写真印象。

第3成分: それぞれのコーディング方式がユニークな識別子を割り当てられる。

このコンポーネントは識別子コンポーネントで使われて符号体系を識別するのに役立つであろう。

識別子成分とコーディング方式名成分の組合せはデータ項目に一意的なコードである。それぞれの方式は一意的な識別文字列を持っている。

使用者定義表0396(HL7-節7.18.1参照)-コーディング方式-が許されている値を含んでいる。テーブルは「ASTM E1238 -94、診断、処置、検査、薬剤ID、健康結果」と、ASTM-7.1.4で識別されるように、コードしている「コード化方式」を含む。必要に応じて、他の方式が追加される。

コード集合を発行するいくつかの機関が1つ以上を著作する。

それから、ユニークであるコーディング方式はコーディング権限機関の名前とそのコードセットあるいはテーブルの名前の結合である。

HL7表が CWE データタイプのために使われるとき、コーディング方式名成分は nnnnが HL7表番号である HL7nnnn と定義される。

同様に、ISO テーブルが ISOnnnn と命名されるであろう、そしてそこで nnnn は ISO テーブル番号である。

第4成分：上の「識別子」に類似している。データタイプCWEの「使用上の注意」を参照。

第5成分：上記の「テキスト」に類似している。データタイプCWEの「使用上の注意」を参照。

第6成分：上記の「コーディング方式の名前」に類似している。データタイプCWEの「使用上の注意」を参照。

第7成分：これは第1成分-第3成分によって識別されるコーディング方式のためのバージョンIDである。それは概念的に構成する第1成分-第3成分のグループに帰属して、そして逆方向互換性の理由だけのためにここで現われる。

第8成分：これは第4成分-第6成分によって識別されるコーディング方式のためのバージョンIDである。それは概念的に代替りの成分のグループに帰属する（見なさい、と0が指摘する、上記の「テキスト」に類似している。データタイプCWEの「使用上の注意」を参照。

第9成分：特定の規約が割り当てられる前に、自動化されたプロセスあるいは人に利用可能であったオリジナルのテキスト。

使用上の注意：

こちらは一般に送られるフィールドがコード、しかしどこにコードが卓越したインスタンスであるいはサイト契約によって除かれるかもしれないか使っている。

使われているコーディング方式がテキストでコンセプトを記述するためにコードを持っていないとき、卓越した事例が起こる。

1) **Coded**：識別子はコーディング方式から正当なコードを含んでいる。

コーディング方式はあるいは存在していて、そして許されたコーディング方式のセットから、あるいはもし存在していないなら値を持っていないなくてはならない、それはコードが「HL7 コーディング方式」を意味するという状態で、もしそれが高く評価されたならと比べて同じ意味を持つと解釈されるであろう。

使用者定義表0396-コーディング方式が許されている値を含んでいる。

テーブルは「ASTM E1238 -94、診断、処置、検査、薬剤ID、健康結果」と、ASTM-7.1.4で識別されるように、コードしている「コード化方式」を含む。

もしコーディング方式が「HL7 コーディング方式」以外のどんな方式でもあるなら、バージョンIDが実際のバージョンIDで高く評価されなくてはならない。

もしコーディング方式が「HL7 コーディング方式」であるなら、バージョンIDは実効値を持っているかもしれない、あるいは存在しないかもしれない。もしバージョンIDが存在しないなら、それはメッセージヘッダで HL7 バージョン番号と比べて同じ値を持っていると解釈されるであろう。

テキスト記述は任意である、しかしその使用はテストの間のそしてデバッグするメッセージの判読性で支援に奨励されるべきである。

例 1a：CWE 値と値が SNOMED・インターナショナルから取られる（とき・から・につれて・ように）、観測識別子が LOINC コードと観測値である OBX 部分が送られている。

```
OBX|1|CWE|883-9^ABOGroup^LN|1|F-D1250^Type 0^SNM3^^^3.4||N|F<cr>
```

例 1b：観測識別子が LOINC コードと観測値である OBX 部分が CWE 値として送られている、そして値は（現在仮説の）HL7表から取り出される。

```
OBX|1|CWE|883-9^ABOGroup^LN|1|0^Type 0^HL74875^^^2.3.1||N|F<cr>
```

2) **Uncoded**：テキストが高く評価される、識別子は値を持っていない、そしてコーディング方式とバージョンIDがオプション1のために論じられると比べて同じ規則に従う。

例 2：検査結果IDをLOINCコードとする OBXセグメントと検査結果が CWE値として送られており、そして、正しい臨床結果「Wesnerian」が許容値の中に見いだされなかったことのテキストとして送られる。

```
OBX|1|CWE|883-9^ABO Group^LN|1|^Wesnerian^SNM3^^^3.4||A|F<cr>
```

3) **データ消失**：コーディング方式の名前は「HL7 CWE 状態」である、バージョンIDが1レアルいずれかであるバージョン、あるいはもし存在していないなら、それはメッセージヘッダでバージョンと比べて同じ意味を持っている、そして識別子は許された CWE フィールド statuses の1人からその値を取る。
許された CWE フィールド statuses のコードは下に示されて、そして HL7 用語の一部としてテーブルで維持されるであろう。
コードのテキスト記載は任意である。

例3：検査結果IDをLOINCコードとするOBXセグメントと検査結果が LCE値として送られており、この検査がされなかったことから送られることができる値がない。

```
OBX|1|CWE|883-9^ABOGroup^LN|1|NAV^NotAvailable^HL70353^^^2.3.1|||N||F<cr>
```

第9成分：これは、特定の規約が割り当てられる前に、自動化されたプロセスあるいは人に利用可能であったオリジナルのテキストである。このフィールドは任意である。

第4 - 6成分&第8成分：成分4-6&8は任意である。

それらはローカルまたはユーザによって見られたコードを表すために使われる。

もし存在しているなら、第4 - 6成分と第8成分は（CWE データタイプの）第1 - 3成分と第7成分の記述と同じ使用規則と翻訳に従う。

もし両方ともが存在しているなら、第4成分と第1成分でのアイデンティファイアは正確に同じ意味を持つべきである；すなわち、それらは正確な同義語であるべきである。

例4：検査結果IDをLOINCコードとするOBXセグメントと検査結果が CWE値として送られており、結果は SNOMED インターナショナルから得られる。

ユーザによって見られたフィールドは（99LAB）が送信しているシステムで使ったローカルなコーディング方式を表すために使われている。

```
OBX|1|CWE|883-9^ABOGroup^LN|1|F-D1250^Type0^SNM3^0^Otype  
Blood^99LAB^3.4^|||F<cr>
```

CWE 使用法のサマリが値がない種々の国家のために状態値のテーブルで指摘する：データタイプが（そのために）使われるべきである CWE は任意である、あるいはもうではなく公認の値セットの一部である項目のためのテキストを送ることは許されるフィールドをコードした。標準的な状況で、識別子は値セットからコードで高く評価される。

もしフィールドの値が知られているが、値セットの一部ではないなら、テキストと識別子が値を持っていない（とき・から・につれて・ように）、値は送られる。

もしフィールドが未知の状態を持っているなら、フィールドの3番目のフォームが（上にデータ消失を見なさい）使われる、そしてフィールドのための適切な状態は許された statuses のテーブルから選択される。

コードが存在しないとき、HL7 表 0353 を利用する。

HL7 表 0353 - CWE ステータス

Value	Description
U	Unknown 無し
UASK	Asked but Unknown 返答無し
NAV	Not available 利用可能でない
NA	Not applicable 適用可能でない
NASK	Not asked 問い合わせなし

テキスト変更子がコードに伴うかもしれないところに、HL7 メッセージの「フィールド」はデータタイプ CWE のことであるであろう、そして繰り返すことを許されるであろう。

フィールドの最初のインスタンスは、オプション1に従って、使われるであろう；すなわち識別子は正当なコードを持っているであろう。

繰り返すフィールドの2番目のインスタンスは使われるであろう、オプション2に従って、すなわち、テキスト記載は自由なテキスト変更子の値をとるであろう。

CF 書式付コード化値

Components: <identifier識別子 (ID)> ^ <formatted text書式付テキスト (FT)> ^ <name of coding systemコーディング方式名 (ID)> ^ <alternate identifier代替識別子 (ID)> ^ <alternate formatted text代替書式付テキスト (FT)> ^ <name of alternate coding system代替方式名 (IS)>

このデータ型は、コード、およびそのコードと関連する書式付テキストを送る。このデータ型は、レポートの詰め込みテキスト部に使用する書式付テキスト(たとえば、単純胸部X線について標準的に記述された放射線所見など)を初めて送る場合に使用する。受信システムは、この情報を保存し、次のメッセージではその識別子だけを送信すればよい。このデータ型のもう一つの考えられる使用法は、書式付テキストを含むマスタファイル・レコードを送ることである。主要成分、代替成分とも、第2成分および第5成分が書式付テキスト・データ型であるという点を除いて、CWEデータ型の場合と全く同様に定義される。

例：

```
OBX||CF|71020^CXR^CPMC||79989^YH^Description:YN^Y.sp^Yti+4^Heart is not enlarged.
There is no evidence of pneumonia, effusion, pneumothorax or any masses.
Y.sp+3^YH^Impression:YN^Y.sp^Y.ti+4^Negative chest.^CPMC
```

CX チェックディジット付拡張複合ID

Components: <ID (ST)> ^ <check digitチェックディジット (ST)> ^ <code identifying the check digit scheme employedチェックディジット方式 (ID)> ^ < assigning authority割当権限者 (HD) > ^ <identifier type code IDタイプコード (IS)> ^ < assigning facility割当施設 (HD) > ^ <effective date 有効日付(DT)> ^ <expiration date満了日付 (DT)>

例：|1234567^4^M11^ADT01^MR^University Hospital|

ID：CKデータ型と同様、ただしSTデータ型がNM・データ型の代わりに許可される。

チェックディジット：CKデータ型と同様、ただしSTデータ型がNM・データ型の代わりに許可される。このチェックディジットはメッセージ処理で追加されるものではなく、送信アプリケーションの中で使用される識別番号の一部である。送信アプリケーションが識別番号中にチェックディジットを含んでいない場合、この値はヌルであるのがよい。

識別子タイプコード：IDのタイプに対応するコード。ある場合には、「割当権限」成分への修飾語としてこのコードを使用してもよい。

HL7 表 0203－識別子タイプ

Value	Description	Value	Description
AM	アメリカン・エクスプレス	MS	マスタカード
AN	勘定番号	NE	米国雇用者 ID
BA	銀行勘定番号	NH	米国保健計画 ID
BR	出生登録番号		米国個別 ID
BRN	品種登録番号	NNxxx	米国個人 ID XXX=ISO テーブル 3166 の 3 文字(アルファベット)の国コード
DI	ダイナースクラブ・カード	NPI	米国プロバイダーID
DL	運転免許証番号	PEN	年金番号
DN	医師番号	PI	患者内部 ID
DR	ドナー登録番号	PN	個人番号
DS	ディスカバー・カード	PRN	プロバイダー番号
EI	従業員番号	PT	患者外部 ID
EN	雇用者番号	RR	鉄道退職番号
FI	設備 ID	RRI	地方登録 ID
GI	保証人内部 ID	SL	滞在許可
GN	保証人外部 ID	SR	滞在登録 ID
HC	保健証番号	SS	社会保障番号
JHN	管轄区域の保健番号(カナダ)	U	無指定
LN	免許番号	UPIN	メディケア/HCFA の汎用医師 ID
LR	地方登録 ID	VN	訪問回数
MA	メディケイド番号	VS	ビザ
MC	メディケア番号	WC	WIC ID
MCN	マイクロチップ番号	WCN	労働者番号
MR	医療記録番号	XX	組織 ID

XCN 拡張複合IDと名前

Components: <ID number ID番号 (ST)> ^ <family name姓 (FN)> ^ <given name 洗礼名 (ST)> ^ <second and further given names or initials thereof セカンドネームまたはイニシャルの頭文字 (ST)> ^ <suffix接尾辞 (e.g., JR or III) (ST)> ^ <prefix接頭辞 (e.g., DR) (ST)> ^ <degree学位 (e.g., MD) (ST)> ^ <source tableソーステーブル (IS)> ^ <assigning authority割当て権限者 (HD)> ^ <name type code名前タイプコード (ID)> ^ <identifier check digitチェックディジット (ST)> ^ <code identifying the check digit scheme employedチェックディジット方式 (ID)> ^ <identifier type code識別タイプコード (IS)> ^ <assigning facility割当て施設 (HD)> ^ <name representation code名前表示コード (ID)> ^ <name context 名前コンテキスト (CWE)> ^ <name validity range名前有効範囲 (DR)> ^ <name assembly order 名前の組み立て指示 (ID)>

コード値およびテキスト名により人物を識別するフィールド。第1成分は、第8の成分で示されるテーブルに従ったIDである。第2成分から第7成分は人物名を表すPNフィールドである。第8成分は、第1成分で使われるソーステーブルを指定する。特定の現場では、それぞれの現場でIDまたは名前を省略することができる。名前タイプコードについては、XPN－拡張人名を参照。識別タイプコードは「使用者定義表0203－識別子タイプ」を参照すること。第10成分と第15成分は必須である。

例: | ^中田^隆^^^^^^L^^^^I|
| ^TORANOMON^ICHIRO^^^^^^L^^^^A^虎ノ門^一郎^^^^^^L^^^^I|

DLD 退院先と日付

Components: <退院先 (IS)> ^ <発行日付 (TS)>

EIP 実体識別子ペア

Components: <依頼者割当識別子 (EI)> ^ <実施者割当識別子 (EI)>

ELD エラー個所および記述

Components: <セグメントID (ST)> ^ <セグメント連番 (NM)> ^ <フィールド位置 (NM)> ^ <エラーを特定するコード (CWE)>

ERL エラー位置

Components: <セグメントID (ST)> ^ <セグメント連番 (NM)> ^ <フィールド位置 (NM)> ^ <フィールド繰り返し番号 (NM)> ^ <成分番号 (NM)>) ^ <副成分番号 (NM)>

MOC 金額および請求コード

Components: <金額 (MO)> ^ <請求コード (CWE)>

MSG メッセージタイプ

Components: <メッセージコード (ID)> ^ <トリガーイベント (ID)> ^ <メッセージ構造 (ID)>

NDL 日付と位置を伴う名前

Components: <名前 (CNN)> ^ <開始日付/時間 (TS)> ^ <終了日付/時間 (TS)> ^ <ケアの場所 (IS)> ^ <病室 (IS)> ^ <病床 (IS)> ^ <施設 (HD)> ^ <位置の状態 (IS)> ^ <患者位置タイプ (IS)> ^ <建物 (IS)> ^ <階 (IS)>

PRL 親結果リンク

Components: <親検査識別子 (CWE)> ^ <親検査副識別子 (ST)> ^ <親検査の値の記述 (TX)>

SPS 検体採取場所

Components: <検体採取場所の名前またはコード (CWE)> ^ <添加物 (CWE)> ^ <検体採取方法 (TX)> ^ <部位 (CWE)> ^ <部位修飾子 (CWE)> ^ <検体採取方法修飾子コード (CWE)> ^ <検体の役割 (CWE)>

FN 姓

Components: <surname (ST)> ^ <own surname prefix (ST)> ^ <own surname (ST)> ^ <surname prefix from partner/spouse (ST)> ^ <surname from partner/spouse (ST)>

このデータタイプは人の姓のフルの仕様書を許す。
適切である場合は、それはその人のパートナーあるいは配偶者のそれから、その人の名前が
いずれかの名前から要素を含むかもしれないケースでその人自身の姓を区別する。
更にメッセージでは姓接頭辞(例えば“バン”あるいは“ドゥ”)と性ルートを区別することができる。

注意: PN と他の PN を含んでいるデータ型 (PPN、XCN、XPN) にだけ現われる。

第1成分はその人の姓の原子の要素。最も西洋の使用法で、これはその人の姓である。

第2成分はゲルマン語のための国際化使用法。この部品はオプションである。

第3成分は旧姓を現す。

第4成分はゲルマン語のための国際化使用法。この部品はオプションである。

第5成分はその人のパートナーあるいは部分から同じぐらい著名な配偶者の姓から得られる
その人の姓(たいていの西洋の使用法、姓で)の部分がその人の自身の姓から生じた。この
部品はオプションである。もしその人の姓の部分がその人のパートナーあるいは配偶者の姓
から得られな

いなら、このコンポーネントは高く評価されない。さもなければ、もしパートナーあるいは
配偶者の姓が合法的にその人の姓に似合って、(あるいは含む)のために変化したなら、これ
はこのような変更の前にすぐにパートナーあるいは配偶者の姓である。

SAD 番地

Components: <street or mailing address (ST)> ^ <street name (ST)> ^ <dwelling number (ST)>

注意: XAD データタイプにだけ現われる。

第1成分は個人あるいは施設の道路あるいはメーリングアドレス。施設を参照するとき、この
最初のコンポーネントは施設名を指定するために使われる。個人に関連して使われるとき、
このコンポーネントはアドレスの最初の行を指定する。

XAD 拡張住所

Components: <street address町名 (SAD)> ^ <other designation他の表示 (ST)> ^ <city都市 (ST)> ^ <state or province州あるいはプロビンス (ST)> ^ <zip or postal code ZIPあるいは郵便番号 (ST)> ^ <country国 (ID)> ^ <address type (ID)> ^ <other geographic designation他の地理的な表示 (ST)> ^ <county/parish code郡/教区コード (IS)> ^ <censustract国勢調査標準地域 (IS)> ^ <address representation code住所表示コード (ID)> ^ <address validity range 住所有効範囲 (DR)>

例: |1234、Easy St. ^ Ste. 123 ^ San Francisco ^ CA ^ 95123 ^ USA ^ B ^ ^ SF ^ |

他の表示では町名を修飾する。例: Suite 555あるいは4階など。住所・タイプはオプション
であり、HL7表 0190—アドレスタイプによって定義される。他の地理的な表示は国、バイオ
リジョン、SMSAなどを含んでいる。Name/address representation codeはHL7表 0465の値
を使用。

XPN 拡張人名

Components: <family name姓 (FN)> ^ <given name 洗礼名 (ST)> ^ <second and further given names or initials thereof 中間名のイニシャルあるいは名前 (ST)> ^ <suffix (e.g., JR or III)接尾辞 (ST)> ^ <prefix (e.g., DR) 接頭辞 (ST)> ^ <degree (e.g., MD) 学位 (ST)> ^ <name type code名前タイプコード (ID)> ^ <name representation code名前表示コード (ID)> ^ <name context名前コンテキスト (CWE)> ^ <name validity range 名前有効範囲 (DR)> ^ <name assembly order 名前の組み立て指示 (ID)>

第7成分と第8成分は必須である。

例： |Smith^John^J^III^DR^PHD^L|

|日本^太郎^^^^D^I^にほん^たろう^^^^D^P^ NIHON^Tarou^^^^D^A|

上にリストしたように、名前は複数のフリーテキスト成分から成る。送信システムは大文字と小文字の混合、またはすべて大文字を送ることができる。必要なら、受信システム側ですべて大文字に変換してもよい。名前タイプコードで法律上の名前や現地名などを示す。取りうる値はHL7表 0200 - 名前タイプを参照。一般的に法的な名前は現在の既婚の名前と同じである。

HL7 表 0200 - Name type 名前タイプ

Value	Description
A	Alias Name 別名
B	Name at Birth 出生時の名前
C	Adopted Name 養子名
D	Display Name 表示名称
I	Licensing Name 許可された名前
L	Legal Name 法律名前
M	Maiden Name 旧姓
N	Nickname /" Call me" Name/Street Name
P	Name of Partner/Spouse (retained for backward compatibility only)
R	Registered Name (animals only) 動物の登録名
S	Coded Pseudo-Name to ensure anonymity 匿名性を確保するためのコード化された偽名
T	Indigenous/Tribal/Community Name 現地での/部族での/社会での名前
U	Unspecified 不明

学位は使用者定義表 0360 の値を使用。

使用者定義表 0360 - 学位

Value	Description
AAS	Associate of Applied Science 応用科学系準学士
AA	Associate of Arts 文系準学士
ABA	Associate of Business Administration 経営管理学準学士
AE	Associate of Engineering エンジニアリング準学士
AS	Associate of Science 理系準学士
BA	Bachelor of Arts 文学士
BBA	Bachelor of Business Administration 経営管理学士
BE	Bachelor of Engineering エンジニアリング士
BFA	Bachelor of Fine Arts 美術士
BN	Bachelor of Nursing 看護士
BS	Bachelor of Science 理学士
BSL	Bachelor of Science - Law 理学士－法則
BT	Bachelor of Theology 神学士
CER	Certificate 証明書
DIP	Diploma 卒業証書
DBA	Doctor of Business Administration 経営管理学博士
DED	Doctor of Education 教育博士
PharmD	Doctor of Pharmacy 薬学の医者
PHE	Doctor of Engineering エンジニアリング博士
PHD	Doctor of Philosophy 哲学博士
PHS	Doctor of Science 科学博士
MD	Doctor of Medicine 医学博士
DO	Doctor of Osteopathy 骨学博士
HS	Doctor of Osteopathy 骨学博士
JD	Juris Doctor 法学博士
MA	Master of Arts 文学修士
MBA	Master of Business Administration 経営学修士
MCE	Master of Civil Engineering 土木工学修士
MDI	Master of Divinity 神学修士
MED	Master of Education 教育修士
MEE	Master of Electrical Engineering 電気工学修士
ME	Master of Engineering エンジニアリング修士

Value	Description
MFA	Master of Fine Arts 美術学修士
MME	Master of Mechanical Engineering 機械工学修士
MS	Master of Science 理学修士
MSL	Master of Science - Law 理学修士－法則
MT	Master of Theology 神学のマスタ
NG	Non-Graduate 非卒業生
SEC	Secretarial Certificate
TS	Trade School Graduate 専門学校卒業生

名前表示コードでは、データ項目によって提供される名前の表現を指示する。この成分は受信者にヒントを提供する。それにより、なにが送られており、なにを表示できるかに関する選択を行うことができる。

HL7 表 0465 - Name representation 名前表示コード

Value	Description
I	Ideographic (i.e., Kanji) 表意文字(漢字)
A	Alphabetic (i.e., Default or some single-byte) シングルバイト英数字
P	Phonetic (i.e., ASCII, Katakana, Hiragana, etc) 表音文字(ASCII, 仮名)

XON 拡張複合組織IDと名称

Components: <organization name組織名 (ST)> ^ <organization name type code組織の名前タイプ (IS)> ^ <ID number ID番号 (NM)> ^ <check digitチェックディジット (NM)> ^ <code identifying the check digit scheme employedチェックディジット方式 (ID)> ^ <assigning authority割当て権限者 (HD)> ^ <identifier type code識別子タイプ (IS)> ^ <assigning facility ID 割当て施設ID (HD)> ^ <name representation code 名前表示コード(ID)>

例: |HL7 Health Center ^ L ^ 6 ^ M11 ^ HCFA|

組織の名前タイプでは、法的な名前、表示する名前などを表す。

HL7 表 0204－組織の名前タイプ

Value	Description
A	別名
L	法的な名前
D	表示する名前
SL	株式取引所に登録する名前

XTN 拡張電話番号

Components: [NNN国番号] [(999地域)]999局番-9999番号 [X99999] [B99999] [C any text] ^ <telecommunication use code通信使用コード (ID)> ^ <telecommunication equipment type通信機器(ID)> ^ <email address電子メール (ST)> ^ <country code国番号 (NM)> ^ <area/city code地域市外局番 (NM)> ^ <phone number電話番号 (NM)> ^ <extension内線番号 (NM)> ^ <any text (ST)>

例: (415) 555-3210 ^ ORN ^ FX ^

HL7 表 0201－通信使用コード

Value	Description
PRN	主要な自宅番号
ORN	他の自宅番号
WPN	勤務先番号
VHN	別荘番号
ASN	留守電話応答サービス番号
EMR	緊急番号
NET	ネットワーク(電子メール)アドレス
BPN	ポケットベルの番号

HL7 表 0202—遠隔通信機器タイプ

Value	Description
PH	電話
FX	ファックス
MD	モデム
CP	携帯電話
BP	ポケットベル
INTERNET	インターネットアドレス：通信使用コードが NET である場合のみ使用
X. 400	X. 400 電子メールアドレス：通信使用コードが NET である場合のみ使用

注：成分5～9は、定形の形式で第1の成分の基本機能を反復する。そしてローカルおよび世界の電話番号の両方が表現できる。電話番号のための形式は、定形形式を使用することを推奨し、第1の成分は下位互換性のために残される。

CD チャネル定義

Components: <channel identifier (CM)> ^ <waveform source (CM)> ^ <channel sensitivity/units (CM)> ^ <channel calibration parameters (CM)> ^ <sampling frequency (NM)> ^ <minimum/maximum data values (CM)>

デジタル波形データを標識付けするために、このデータ型を使用する。

MA 多重化された配列

Components: <sample 1 from channel 1 (NM)> ^ <sample 1 from channel 2 (NM)> ^ <sample 1 from channel 3 (NM)> ... ~ <sample 2 from channel 1 (NM)> ^ <sample 2 from channel 2 (NM)> ^ <sample 2 from channel 3 (NM)> ... ~

このデータ型はチャンネルマルチプレックスの波形データ (例えばアナログデジタル変換器または他のデジタル信号源からのデジタル化された値) を表現する。

NA 数値の配列

このデータ型は一連 (配列) の数値を表すために使用され、各々はNMデータ型をである。

ED カプセル化データ

Components: <source application (HD)> ^ <type of data (ID)> ^ <data subtype (ID)> ^ <encoding (ID)> ^ <data (ST)>

このデータ型は、カプセル化されたデータをソース・システムから目的地システムへ送信する。それは、ソース・システムの識別、データのタイプ、データのコーディング方式およびデータ自身を含んでいる。このデータ型は、RP-参照ポインタデータ型に似ているが、このデータ型は一方のシステム上のデータを指すべき代わりに、そのシステムへ送られるべきデータを含んでいる。

ソースアプリケーションはデータのソースであったシステムを識別する一意的な名前である。データのタイプならびにサブタイプはHL7表 0191-参照されるデータのタイプ、HL7表 0291-参照されるデータのサブタイプを参照。

コーディング方式は、それが存在する場合、表示可能なASCII文字として二進法データの連続のオクテットを常に表わす。とりうる値はHL7表 0299-コーディング方式を参照。

HL7 表 0299—コーディング方式

Value	Description
A	コーディングはない。データは表示可能な ASCII 文字である。
Hex	16 進法のコーディング。連続するペアの 16 進数字は連続する単一オクテットを表わす。
Base64	MIME (多目的インターネットメール拡張) 標準のRFC1521によって定義されるコーディング。 4 つの連続する ASCII 文字が、二進法データの連続する 3 つのオクテットを表わす。Base64 は、米国 ASCII の 65 文字サブセットを利用し、これを構成するのは大文字および小文字の英字、数字「0」から「9」まで、「+」、「/」および「=」

MIMEインターネット標準のRFC1521により、Base64を以下のように定義する。24ビットの入力グループ(3つのオクテット)を横切って左から右に進むので、各6ビットのグループは印刷可能な64文字の配列としてを使用する。指標によって参照された文字が、コード化された文字列に置かれる。これらの文字は、HL7表 0290-MIME base64コード化文字に示され、普遍的に表現可能なように選択される。

24ビット未満がデータの終わりで入力グループにおいて利用可能な場合、特別の処理を実行する。十分なコーディング量はデータの終わりで常に完成される。24入力ビット未満が入力グループにおいて利用可能な場合、6ビット・グループの整数を形成するために、右側にゼロビットを付け加える。

入力データのない出力フィールド文字は文字「=」に設定される。コード化された出力はすべてオクテットの整数であるので、次の場合だけが発生する：

- (1) 入力^{の最終量は24ビットの不可欠な倍数である}；ここで、コード化された出力の最終単位は「=」のパディングなしの4文字の不可欠な倍数になる、
- (2) 入力^{の最終量はちょうど8ビットである}；ここで、コード化された出力の最終単位は2つの「=」パッド文字が後続する2文字になる。あるいは、
- (3) 入力^{の最終量はちょうど16ビットである}；ここで、コード化された出力の最終単位は1つの「=」パッド文字が後続する3文字になる。

HL7 表 0290 - MIME base64 コード化文字

Value/Code	Value/Code	Value/Code	Value/Code
0 A	17 R	34 i	51 z
1 B	18 S	35 j	52 0
2 C	19 T	36 k	53 1
3 D	20 U	37 l	54 2
4 E	21 V	38 m	55 3
5 F	22 W	39 n	56 4
6 G	23 X	40 o	57 5
7 H	24 Y	41 p	58 6
8 I	25 Z	42 q	59 7
9 J	26 a	43 r	60 8
10 K	27 b	44 s	61 9
11 L	28 c	45 t	62 +
12 M	29 d	46 u	63 /
13 N	30 e	47 v	
14 O	31 f	48 w	(pad) =
15 P	32 g	49 x	
16 Q	33 h	50 y	

コード化されたオクテットが、なんらかのコーディング方法によって解釈され、それが暗黙のものかまたは表わされたデータ型で指定されるものを超えると(例えば目的地アプリケーション上の、16ビットあるいは32ビット・二進法の語の中のそれらのオーダリング)、それは目的地アプリケーションによって決定され、この規格の範囲外である。

ソースアプリケーションから目的地アプリケーションまで送信されるべきデータを構成する表示可能なASCII文字。もしコード化された二進数であれば、セクション2.8.14.2「データのタイプ」によってコード化される。

CP 複合価格

Components: <price 価格(MO)> ^ <price type価格タイプ (ID)> ^ <from value 始点の値(NM)> ^ <to value 終点の値(NM)> ^ <range units範囲単位(CWE)> ^ <range type 範囲タイプ(ID)> Subcomponents of price: <quantity (NM)> & <denomination (ID)>

注意：このデータタイプは、与えられたセグメント内の反復フィールドを定義するために頻繁に使用される。

例：

|100.00&USD^UP^0^9^min^P~50.00&USD^UP^10^59^min^P~10.00&USD^UP^60^999^P~50.00&USD^AP~200.00&USD^PF~80.00&USD^DC|

第1成分は唯一必須成分；小数点を通常含んでいる。MO・データタイプの各成分がここでは副成分であることに注意すること。

第2成分はコード化された値、データタイプ ID。有効な値については、「HL7 表 0205－価格タイプ」を参照すること。

HL7 表 0205－価格タイプ

Value	Description
AP	administrative price or handling fee 管理上の価格あるいは取り扱い料金
DC	direct unit cost 直接の単位原価
IC	indirect unit cost 間接の単位原価
PF	professional fee for performing provider 実行提供者に対する専門の料金
TF	technology fee for use of equipment 機器の使用に対する技術料金
TP	total price 価格の合計
UP	unit price, may be based on length of procedure or service 単価、手続きまたはサービスの長さに基づいてもよい

各々はNM・データタイプである；一緒になって「範囲」を指定する。範囲を時間あるいは量のいずれかとして定義することができる。例えば、範囲は、手続きの最初の10分が1つの価格を持つことを示すことができる。データタイプの別の反復は、別の価格で手続きの次の10～60分の料金を課すことを明示するために、範囲を使用することができる；手続きの最後の反復は60分からN分までを第3の値に指定することができる。

もし<価格タイプ>成分がTPである場合、両方<始点の値>および<終点の値>の両方がヌル（null）であることに注意すること。

第3成分は上記の始点の値を参照すること。

第4成分は上記の始点の値を参照すること。

第5成分はコード化された値、データタイプCWE。時あるいは量のいずれかの単位の標準のテーブルによって定義されたもの。（例えば、HL7-節7.1.4「コード体系」のテーブルを参照すること）。

これは、範囲、例えば秒、分、時間、日、量（例えばカウント）に関連した単位について記述する；それは、<始点の値>および<終点の値>が存在するとき、必要とされる。

Subcomponents of range units: <identifier (ST)> & <text (ST)> & <name of coding system (IS)> & <alternate identifier (ST)> & <alternate text (ST)> & <name of alternate coding system (IS)>

第6成分は有効な値については、「HL7 表 0298－CP 範囲タイプ」を参照すること。

HL7 表 0298－CP 範囲タイプ

Value	Description
P	Pro-rate. Apply this price to this interval, pro-rated by whatever portion of the interval has occurred/been consumed 比例配分。この間隔にこの価格を適用する。発生／消費した間隔の部分によって比例配分される。
F	Flat-rate. Apply the entire price to this interval, do not pro-rate the price if the full interval has not occurred/been consumed 定額。この間隔に価格全体を適用する。価格全体が発生／消費しない場合価格の比例配分をしない。

FC 会計クラス

Components: <financial class 会計のクラス (IS)> ^ <effective date 発効期日 (TS)>

この成分は、人に割り当てられた会計のクラスを含んでいる。

推奨値については「使用者定義表 0064－会計クラス」を参照すること。

使用者定義表 0064－会計クラス

Value	Description
	No suggested values defined 推奨できる値はない

この成分は、第1の成分中で指定された会計のクラスへの、人の割当の発効期日／時間を含んでいる。

QSC 問い合わせセレクト条件

Components: <segment field name セグメントフィールド名 (ST)> ^ <relational operator 比較演算子(ID)> ^ <value 値 (ST)> ^ <relational.conjunction 比較論理積(ID)>

例: |@PID.5.1^EQ^EVANS|

定義: このフィールドは、問合せ応答で返されるべき行に資格を与える条件を示す。
(このフィールドは問合せの対応するSQL表現中の「WHERE」句と同じ情報を伝えるが、フォーマットのされ方は異なっている。)

第1成分は修飾語として参加しているフィールドの名前（通常「キー」）。フィールドに名前を付ける方法については、データタイプQIPの第1成分の「セグメントフィールド名(ST)」を参照すること。

第2成分:有効な値については「HL7 表 0209－比較演算子」を参照すること。

HL7 表 0209－比較演算子

Relational operator	Value
EQ	Equal 等しい
NE	Not Equal 等しくない
LT	Less than より小さい
GT	Greater than より大きい
LE	Less than or equal 以下
GE	Greater than or equal 以上
CT	Contains 含む
GN	Generic 一般

第3成分はフィールドがそれに対して比較される値。

第4成分は「HL7表 0210－比較論理積」を参照すること。比較論理積は以下のように定義される:資格を得る行を選択するために複数の比較がされる場合、結合子はこれらの比較文を連結する。

HL7 表 0210－比較論理積

Relational conjunction	Note
AND	Default
OR	

- ・文字列に適用されたとき、関係オペレータLT、GT、LEおよびGEはアルファベットの比較を意味する。
- ・「総括的な」比較は、指定された文字列の初めが選択文字列と一致するレコードを選び応答に含める。
- ・反復フィールドがオペランドとして指定される場合、そのいずれかのフィールド条件が一致すれば、応答メッセージ中に含めるための行に資格を与える。
- ・ANDはORに優先する。より高度で複雑な条件は、埋め込みの問合せ言語メッセージあるいはストアプロシジャ問合せメッセージとして問合せが表現されることを要求する。

QIP 問い合わせ入力パラメタリスト

Components: <segment field name セグメントフィールド名 (ST) > ^ <value1 (ST) & value2 (ST) & value3 値1&値2&値3 (ST) ... >

例: |@PID.5.1^EVANS|

定義: このフィールドは、ストアードプロシジャーへ渡されるパラメータである名前と値の一覧表を含んでいる。

第1成分はセグメントフィールド名を含んでいる。

フィールド名の命名ルール：フィールドのためのHL7セグメントIDと連結された「@」記号によって、フィールドが指定される。フィールドが成分に分割される場合、名前の後に「.nn」を付けてもよいが、これは特定の成分を識別するためである（「.3」のサフィクスはフィールドの第3の成分を示す）；そうでなければ、全体のフィールドが仮定される。フィールドがさらに副成分に分割される場合、名前の後に「.nn.mm」を付けるが、それは相対的な位置によって要求された成分および副成分を識別するためである。

施設特定のフィールドを使用してもよいが、それらが文字「Z」から始まることが条件である。この場合、既存のHL7セグメントIDとセグメント番号に矛盾しない施設特定のセグメントIDとセグメント番号が定義されねばならない。

このフィールドに対する値は、この仕様の機能特定の章に定義されている。

注：「@」が、「MSH-2コード化文字」の中で定義された区切記号文字のうちの1つとして使用されている場合、それはエスケープされねばならない。（HL7-節2.10.1「フォーマットコード」を参照）

第2成分はフィールド値を含んでいるか、あるいは「値1&値2&値3...」の形式の値を含んでいる。

単一値パラメータは、第2の成分に単一の副成分だけを含んでいる：従って副成分の区切記号は必要ではない（例えば<フィールド名>^<値>）。値の単純な一覧表（すなわち一次元の配列）を、単一値の代わりに渡してもよいが、各値は区切記号で分離する：「<フィールド名>^<値1&値2&...>」

RCD 行・列定義

Components: <segment field name HL7セグメントフィールド名(ST)> ^ <HL7 data type HLデータタイプ(ID)> ^ <maximum column width 最大コラム幅(NM)>

例：PID-5の「姓」コンポーネントの値を含んでいる。データが最大幅の20桁

|@PID.5.1^ST^20|

定義：このフィールドの各反復は3つの成分から成る：

第1成分はHL7セグメントフィールド名であって、これはコラムを占めるフィールドを識別する（セグメントフィールド名の付け方については、（データタイプQIP-第1成分を参照）。

第2成分は3文字のHL7データタイプ。HL7表 0440に従う有効な値のためのデータ型。

第3成分は最大コラム幅であって、返信システムによって決まるもの（これはHL7定義の最大フィールド長さと異なるかもしれない）。

DLN 運転免許証番号

Components: <license number (ST)> ^ <issuing state, province, country (IS)> ^ <expiration date (DT)>

運転免許証番号、発行地、有効期限を表す。

JCC 職種コード／種類

Components: <job code (IS)> ^ <job class (IS)>

職種と雇用種別を表す。

VH 来院時間

Components: <start day range開始曜日 (ID)> ^ <end day range 終了曜日 (ID)> ^ <start hour range 開始時刻 (TM)> ^ <end hour range終了時刻 (TM)>

定義：このデータタイプは患者の居場所に来院できる時間を含んでいる。最初の2つの成分に対する有効な値については、「HL7表 0267-曜日」を参照すること。

第1成分は来院時間範囲の開始の曜日。値については、「HL7表 0267-曜日」を参照すること。

第2成分は来院時間範囲の最後の曜日。来院時間範囲の開始の曜日。値については、「HL7表 0267-曜日」を参照すること。

HL7 表 0267—曜日

Value	Description
SAT	Saturday 土曜日
SUN	Sunday 日曜日
MON	Monday 月曜日
TUE	Tuesday 火曜日
WED	Wednesday 水曜日
THU	Thursday 木曜日
FRI	Friday 金曜日

第3成分は来院時間範囲の最初の曜日の開始時間（第1の成分の「開始曜日」を参照）。

第4成分は来院時間範囲の最後の曜日の終了時間（第2の成分の「終了曜日」を参照）。

PPN 実行者およびタイムスタンプ

Components: <ID number (ST)> ^ <family name (FN)> ^ <given name (ST)> ^ <second and further given name or initials thereof (ST)> ^ <suffix (e.g., JR or III) (ST)> ^ <prefix (e.g., DR) (ST)> ^ <degree (e.g., MD) (ST)> ^ <source table (IS)> ^ <assigning authority (HD)> ^ <name type code (ID)> ^ <identifier check digit (ST)> ^ <code identifying the check digit scheme employed (ID)> ^ <identifier type code (IS)> ^ <assigning facility (HD)> ^ <date/time action performed (TS)> ^ <name representation code (ID)> ^ <name context (CWE)> ^ <name validity range (DR)> ^ <name assembly order (ID)>

このデータ型はTSデータ型につながれたXCNデータ型と等価なものであり、誰がいつアクションを実行したかを記録するために使用する。ヌルでない場合、実行者およびタイムスタンプの両方の値が設定されねばならない。

DR 日付／時間の範囲

Components: <range start date/time 開始日付／時刻 (TS)> ^ <range end date/time 終了日付／時刻 (TS)>

YYYY[MM[DD[HHMM[SS[. S[S[S[S]]]]]]]] [+/-ZZZZ] & < 精度 >

第1成分は指定された範囲内での最も早い日付／時間（時刻スタンプ）を含んでいる。

第2成分は指定された範囲内での最新の日付／時間を含んでいる。

TS（時刻スタンプ）データタイプによって精度の指定ができることに注意すること。

RI 繰り返し間隔

Components: <repeat pattern 繰り返しパターン (IS)> ^ <explicit time interval 明確な時間間隔 (ST)>

定義：このフィールドは、繰り返す予約の間隔を含んでいる。デフォルト設定は、成分の値がない場合、予約がただ一度のみ生じることを示す。このフィールドの定義は、HL7 4章の節 4.4.2「時間間隔成分（CM）」の中で与えられた量／タイミングフィールドの間隔成分の定義と等価である。

第1成分は使用者定義表0335-繰り返しパターン—によって定義される。

第2成分は第1の副成分中でコードによって参照される実時間を明示的に列挙し、そのフォーマットはHHMM、HHMM、HHMM、....である。実際の管理時間が組織内で変わる場合、第2の副成分が第1の副成分を明確にするために使用される。

RPT 繰り返しパターン

Components: <Repeat Pattern Code 繰り返しパターンコード (CWE)> ^ <Calendar Alignment カレンダー上の位置 (ID)> ^ <Phase Range Begin Value フェーズ範囲開始値 (NM)> ^ <Phase Range End Value フェーズ範囲終了値 (NM)> ^ <Period Quantity 期間数値 (NM)> ^ <Period Units 期間単位 (IS)> ^ <Institution Specified Time 施設設定の時刻 (ID)> ^ <Event イベント (ID)> ^ <Event Offset Quantity イベントオフセット数値 (NM)> ^ <Event Offset Units イベントオフセット単位 (IS)> ^ <General Timing Specification 汎用タイミング指定 (GTS)>

SCV 予約クラスと値

Components: <parameter class パラメータクラス(IS)> ^ <parameter value パラメータ値(ST)>

HL7予約の章に関してのみ使用される。

定義：このフィールドが使用されるのは、パラメータと優先権を実施者（予約管理）アプリケーションに伝えるためであり、内容は適切な時間予約枠、資源、場所あるいは実施者（予約管理）上書き基準を選択して予約することである。

第1成分は実施者（予約管理）アプリケーションに渡されつつあるパラメータあるいは優先権を識別するコードである。推奨値については「使用者定義表0294-時間選択基準パラメータ・クラス・コード」を参照のこと。

使用者定義表 0294-時間選択基準パラメーター・クラス・コード

Parameter	Class Description: Valid Values
好ましい開始	予約要求、サービスあるいは資源のための好ましい開始時間。24 時間時計表記法を使用するフォーマット HHMM の中の任意の法的な時間仕様
好ましい終了	予約要求、サービスあるいは資源のための好ましい終了期間。24 時間時計表記法を使用するフォーマット HHMM の中の任意の法的な時間仕様
月曜	月曜が予約するのに好ましい日かそうでないかを示すもの。OK=好ましい予約日、NO=この曜日は好ましくない。
火曜	火曜が予約するのに好ましい日かそうでないかを示すもの。OK=好ましい予約日、NO=この曜日は好ましくない。
水曜	水曜が予約するのに好ましい日かそうでないかを示すもの。OK=好ましい予約日、NO=この曜日は好ましくない。
木曜	木曜が予約するのに好ましい日かそうでないかを示すもの。OK=好ましい予約日、NO=この曜日は好ましくない。
金曜 I	金曜が予約するのに好ましい日かそうでないかを示すもの。OK=好ましい予約日、NO=この曜日は好ましくない。
土曜	土曜が予約するのに好ましい日かそうでないかを示すもの。OK=好ましい予約日、NO=この曜日は好ましくない。
日曜	日曜が予約するのに好ましい日かそうでないかを示すもの。OK=好ましい予約日、NO=この曜日は好ましくない。

第2成分はそのパラメータに対する実際のデータ値である。

例えば、実施者（予約管理）アプリケーションが優先権パラメータが渡され、好ましい開始時間、好ましい終了期間、および週の好ましい日を指定して予約することを可能にする場合、それは次のパラメータ・クラス・コードおよび有効なデータセットを定義する。

TQ タイミング数量

Components: <quantity数量 (CQ)> ^ <interval時間間隔 (CM)> ^ <duration継続時間 (ST)> ^ <start date/time開始日時 (TS)> ^ <end date/time終了日時 (TS)> ^ <priority優先度 (ST)> ^ <condition条件 (ST)> ^ <textテキスト (TX)> ^ <conjunction連結 (ID)> ^ <order sequencingオーダシーケンス化 (CM)> ^ <occurrence duration発生持続 (CWE)> ^ <total occurrences発生からの合計 (NM)>

サービスの実施時期とその頻度を指定する。

【病理・臨床細胞】病理・臨床細胞では第6成分の優先度のみを使用する。

Priority component 優先度成分 (ST)

定義：要求の緊急度を述べる。次の値が提案される（優先度のデフォルトはRである）：

S = 緊急 最も高い優先度で

A = できるだけ早く Sオーダの後

R = ルーチン デフォルト

P = 術前

C = 返信

T = タイミングがクリティカル 要求は、要求された時間に最も近いことが重要であるという意味である。たとえば、抗生物質血中濃度である

PRN = As Needed

値『T』（タイミングクリティカル）の程度は次のように明示できる：

Format：

TS<integer> = 秒以内で

TM<integer> = 分以内で

TH<integer> = 時間以内で

TD<integer> = 日以内で

TW<integer> = 週以内で

TL<integer> = 月以内で

オーダの連続指定の場合、これらの値は、先行オーダから後に続くオーダ全部に対してタイミングの重要性を規定する。優先度成分を反復する場合はスペースで区切る。

GTS 汎用タイミング指定

汎用タイミング指定データタイプは複雑な相互に関連するタイミングの情報を伝達するために用いられる。このようなフィールドの値はSTフィールドの整形規則に従う。その文字列データは「バージョン3 データタイプ第II部完全な仕様」で、汎用タイミング指定(GTS)データタイプに対して設定されるであろう規則に従うことになる。

5. 5 患者プロフィールコードについて

病理・臨床細胞部門では患者の感染症などの情報が必要である。HL7 であらかじめ用意されているものがあればそれを活用するが、存在しない項目については以下のような項目コードを定義して、OBX セグメントに記載することを考える。コーディングシステム名は ‘JSAP’ を設定する。

検体検査の項目に関しては、より細かく分類された標準コードが存在するが、ここでは病理・臨床細胞部門で参照するマクロなレベルのコードを定義する。その両者のコード変換に関してどのサブシステムで行うかは施設毎に考慮すべきものとなるだろう。

テーブル JSAP001 – Observation Identifier 検査付帯項目

Value	Description
01-01	身長
01-02	体重
01-03	ABO 式血液型
02-01	造影剤副作用
02-02	気管支喘息
02-03	腎機能障害
02-04	胃部の手術歴
02-05	大腸の手術歴
02-06	胆嚢の手術歴
02-07	その他腹部の手術歴
02-08	体内ペースメーカー
02-09	体内金属
03-01	HBs 抗原
03-02	HCV 抗体
03-03	TPHA 法
03-04	STS 法
03-05	ツ反
03-06	TB 塗抹
03-07	TB 培養
03-08	HIV 抗体
03-09	HTLV-I 抗体
03-10	MRSA
03-11	クレアチニン値
03-12	BUN 値
04-01	聴覚障害
04-02	言語障害
04-03	視覚障害
04-04	運動障害
04-05	意識障害

テーブル JSAP002 – Observation Value 検査値

Value	Description
0	—
1	擬陽性
2	+
3	++
4	+++
SV	Severe 重度
MO	Moderate 中程度
MI	Mild 軽度
U	Unknown 不明
A	A
B	B
O	O
AB	AB

* テーブル JSAP002 は、JSAP001 の各項目の検査値を表現するのに使用する。

* 検査中は OBX-11 を I（保留）で表現する

* 患者プロフィールの値を表現するには CWE データ型を用いる。

5. 6 検査結果コメントの扱い

検査結果コメントを必要とする場合、必要とする OBX に続いて NTE でコメントするか、検査項目 ID を接尾辞で修飾することにより OBX を追加する方法がある。コメントの性格が明確になる後者の方法を推奨する。以下にその方法について解説する。

OBX に伴う叙述的報告について

放射線科などの部門から送信される読影レポートは通常、多くの副成分から構成される(たとえば胸部X線レポートは、記述、診断、指導から構成することができる)。心電図などのその他の検査には、そのような類似の成分だけでなく数値検査(左心室拡張期の直径など)も含まれる。外科病理学レポートには、採取部位、概略記述、詳細記述および各検体の仮診断など複数の検体・レポート関連情報を含むことができる。

HL7は、叙述的報告共通成分に使う検査IDを構築するためのコード接尾辞を定義した(図7. 1を参照)。そのような成分に使う検査項目は、適切な接尾辞を検査群ID(どのようなコーディング方式の場合でも先行OBRの「OBR-4-検査群ID」内のID)に連結することで得られる。たとえば、胸部X線診断用の検査IDは、胸部X線検査ID(CPT4の場合、71020)、副成分区切り文字、それに接尾辞“IMP”から構成される(つまり71020&IMPになる)。

送り手と受け手が合意した場合、結果セグメントの“検査ID”成分は、先行OBRの検査IDと同じならば、オプションで省略することができるだろう。この場合、結果セグメントのOBX-3-検査項目内には&IMP、&RECなどと記述して、&と接尾辞だけを送信すればよい。

Observation ID suffices 検査項目接尾辞

Coded Results	Suffix	Type
Diagnostic Impression 所見	IMP	CWE
Recommendation 指導	REC	CWE
Confirming Procedures 処置確認	CNP	CWE
Procedure Medication 投薬治療	MED	CWE
Anatomic Site 部位	ANT	CWE
Device/Instrument 機器/器具	DEV	CWE
Serial # Device/Instrument 機器/器具の連番	SER	ST
Bulk Text Reports テキスト・レポート		
Gross Or General Description Of The Study 検査の概略記述または概要	GDT	TX or FT
Microscopic Or Secondary Description 詳細または2次的記述	MDT	TX or FT
Technician's Comment 医療技術者のコメント	TCM	TX or FT
Addendum Note 追加メモ	ADT	TX or FT
Other その他		
Diagnosis Onset Date/Time 診断開始日時	ITM	TS
Diagnosis Resolution Date/Time 診断終了日時	RTM	TS
Comparison Study 比較検査	CMS	CWE
Comparison Date/Time 比較日時	CMT	TS
Comparison Results 比較結果	CMR	CWE
Comparison Change 比較変化	CMC	CWE
Predicted Value 推定値	PRD	ST
Percent Predicted 推定率	PPR	ST
After Drug Observed 投薬後観察	AFD	ST
Predicted Value After Drug 投薬後推定値	ADP	ST
Percent Predicted After Drug 投薬後推定率	APP	ST
Timing Information タイミング	TIM	TS
Channel Definition Data チャンネル定義	CHN	CD
Waveform Digital Data 波形デジタルデータ	WAS	NA or MA
Waveform Annotation 波形注釈	ANO	CWE

叙述的報告の共通成分に使う検査IDを定義するための接尾辞の解説

Diagnostic impressions 所見(IMP)

接尾辞がIMPの場合結果は診断か所見でありCWEデータ型として保管される。僧帽弁脱出症と大動脈弁狭窄症など、複数の別個の診断が報告されている場合、それぞれの診断は個別のOBXセグメントで送るべきである。1個のコード化結果セグメントに複数のコードが含まれているのは、そのようなコードが主要診断の修飾子である場合に限られる。つまり主要診断に関する追加詳細情報を報告するためであり、全く異なる診断を報告するためではない。所見用コード化データ型が存在するからといって、報告部門でそのような所見をすべて実際にコード化しなければならないということではない。所見は書き取りテキストとして送信できるが、テキストは、CWEデータ型の第2成分で送信することにより、コードを区別すべきである、つまり、テキストの前には成分区切り文字を記述すべきである(たとえば「うっ血性心不全のように」)。複数のテキスト所見が報告されている場合、個別のOBXセグメントで報告し、それらのテキスト所見が別個の所見であることを示すべきである。

Recommendations 指導(REC)

接尾辞がRECの場合、その値はCWE結果であり、反復テスト、フォローアップ、あるいは治療に関する読影医師の指導を表している。たとえば、疑わしい病変結果がマンモグラフィ上で見られたら、読影医師は、6か月以内にマンモグラフィを再実施するかあるいは直ちに穿刺生検を実施するよう指導することができる。指導手順は、コードとして、および(もしくは)コード化識別子構造のテキスト記述として記録する。複数のフォローアップ検査が推奨されている場合、そのような指導はそれぞれ個別のRECで送られる。

Confirming procedure 処置確認(CNP)

処置確認OBX接尾辞は、IMP OBXに報告された診断を確定するのに使用される追加検査を識別する。たとえば、電子顕微鏡を使って外科病理学診断を確定する場合、電子顕微鏡「OBX-3-検査項目」用識別子は、処置確認を表す接尾辞の付いた検査IDの値フィールドとして保管されるだろう。処置確認は、外科病理学レポートにおいて最も重要である。しかし処置確認は病理・臨床細胞検査などのサービスでも使用され、処置確認として生検や培養などを実施したと記録することもできる。

Procedure medication 処置投薬治療(MED)

接尾辞MEDの付いたOBX-3-検査項目は、造影剤の投薬、生理反応を引き起こすことを目的とした投薬(ストレス試験などを実施するために)、あるいは事前投薬など、手順の一部として投薬を実施した場合その薬剤に関する情報が含まれていることを示す。患者が複数の投薬を受ける場合、それぞれの薬剤は個別のOBX投薬セグメントで報告すべきである。伝送システムで投薬にコードを利用できる場合、そのようなコードはOBX-3-検査項目の第1成分として記録する。薬剤名と(または)投薬量は、OBX-5-検査結果値の第2成分に含むことができる。

Anatomic site 解剖部位(ANT)

単一レポートに複数部位についての検査を含むような診断観察がある。たとえば患者が胆嚢手術に伴い虫垂切除術を受けた場合、両検体に対する病理・臨床細胞学者の病理診断は通常、1つのレポートの単一検体番号に含まれるだろう。それぞれ個別の部位は、接尾辞ANT(OBX-3-検査項目)を持つ個別のOBXセグメントとして報告されることになる。

Devices 装置(DEV)

要求があれば、検査の実施に使用した器具あるいは装置を検査の追加“結果”として転送することができる。この場合、OBX-3-検査項目の接尾辞はDEVである。たとえば、臨床検査室の自動化装置、放射線科の画像装置とそのモデル番号、病棟の自動血圧測定器など。装置の識別子はいずれコードとして指定されることが予想されるので、コード化された入力値として装置を指定する。とりあえず当初は、装置関連情報のほとんどをCWE識別子の第2成分のテキストとして転送すると期待される。

Serial# Device / Instrument 機器/器具の連番(SER)

必要に応じ、検査に使用した機器や器具の製造番号などの連番を表記する場合に用いる。

Gross or general description 概略記述もしくは一般記述(GDT)

一般記述を表す接尾辞により、診断検査の記述成分が識別される。解剖病理学の場合には、一般記述は検体についての概略記述に適用される。記述が複数のパラグラフから成る場合、受信コンピュータ側でパラグラフをパラグラフとして表示できるようにするため、パラグラフは反復区切り文字により分離すべきである。レポートが簡潔に表現できる通常検査やEKG検査などの場合は、診断セグメントですべての情報を表現し尽くしていれば、レポート用記述セグメントを含む必要はないだろう。

Secondary or microscopic description 2次的記述もしくは詳細記述(MDT)

ほとんどの検査では2次的記述は必要ないだろう。しかし、外科病理学の場合には、詳細記述はレポートの独立箇所として存在する。それは顕微鏡を通して見られるような顕微鏡組織検査について記述する。詳細記述は、OBX-3-検査項目の接尾辞にMDTを指定したセグメントで送られるだろう。

Technician comment 医療技術者コメント(TCM)

医療技術者がコメントを記述するのに使用するフリーテキストであり、OBX-3-検査識別子の接尾辞がTCMである結果セグメントに保管される。このコメントの内容は通常、処置を実施する際の技術情報である。

Addendum note 追加情報メモ(ADT)

オリジナルの叙述の後に追加情報として加えられ、レポートの個別のラベル付きセクションとして送られる情報を報告するのに使用する。

Diagnosis (problem) onset date-time 診断(プロブレム)開始日時(ITM)プロブレムが存在するとはじめて認識された日時を記録するのに使用。

Diagnosis (problem) resolution date-time 診断(プロブレム)終了日時(RTM)プロブレムが治療されたか軽減した日時を記録するのに使用。

Diagnosis (problem) onset date-time 診断(プロブレム)開始日時(ITM)

プロブレムが存在するとはじめて認識された日時を記録するのに使用。

Diagnosis (problem) resolution date-time 診断(プロブレム)終了日時(RTM)

プロブレムが治療されたか軽減した日時を記録するのに使用。

Comparison study 比較検査(CMS)

診断レポートの読み手が現在の検査結果を以前の検査結果と比較する場合、この接尾辞により、比較検査の性質を個別の結果として報告することができる(つまり検査IDの接尾辞がCMSであるセグメントを持つOBXセグメント)。他の任意の比較値が転送されていれば、他の比較OBXセグメント内の検査IDによりテストが識別されるので、通常これは必要とされない。

Comparison date-time 比較日時(CMT)

診断処置の読み手が以前の検査結果と現在の検査結果を比較する場合、この接尾辞により、以前の検査の日時を個別の結果として現行レポートで報告することができる。

Comparison results 比較結果(CMR)

診断処置の読み手が、現在の結果を同じ患者に関する以前の結果と比較する場合、この接尾辞により、以前の結果(診断)を個別の結果として現行レポートで報告することができる。

Comparison change 比較変化(CMC)

診断部門が現在の検査と以前の検査の比較を報告する場合、この接尾辞を使って変化の程度を個別の結果としてレポートに報告する。(たとえば、大幅に悪化、悪化、最小限悪化しないこと、変化なし、少し回復、回復、非常に回復、正常に回復)現行の書き取りレポートでは、比較に関する情報は通常、検査記述に含まれる。上に列記した比較接尾辞の規定は、この情報を個別の成分として送信しなければならないという意味ではない。単に比較変数を使用できるという意味である。システム側で個別のレポート成分としてこの情報を転送したい場合、これらの接尾辞により所望の比較を選択することができる。

Predicted 推定 (PRD)

多くの肺活量測定の場合がそうであるように、検査に推定値がある場合、この接尾辞により推測と実測定が区別される。最大肺活量を表すAS4コードは94010. 1である。推定される最大肺活量は94010. 1&PRDになるだろう。

Percent of predicted 推定率 (PPR)

これは(実測)/(推測)により計算される観察である。最大肺活量の場合、推定率は94010. 1&PPRとなるだろう。

After drug observed 投薬後検査 (AFD)

投薬の前後に検査を実施する場合がある。これは特に肺活量測定で生じる。投薬前検査は基本IDにより識別される。投薬後測定は接尾辞「AFD」により識別される。最大肺活量に基本コード「AS4」を使用して、投薬後結果は94010. 1&AFDとして特定されるだろう。

Predicted value after drug 投薬後推測値 (ADP)

投薬後推測値は、接尾辞「ADP」により識別される。上記のパターン例に従い、94010. 1&ADPとなるだろう。

Percent predicted after drug 投薬後推測率 (APP)

投薬後の推測率は、基本単位コードへ接尾辞「APP」を適用することで識別される—— 最大肺活量にAS4コードを使用して94010. 1&APPとなる。

Timing Information タイミング情報 (TIM)

TIM属性OBX結果セグメントは、波形チャンネルをグループ化する与えられた検査サブIDにおいて、第1のデータポイントの日付および時間を確立する。波形データの時間シーケンスでギャップがある場合、これは、同じ検査サブIDを備えた事後のWAV属性結果セグメントに先立ち、新しいTIM属性結果セグメントの送信によって示されるべきである。

Channel Definition Data チャンネル定義データ (CHN)

CHN属性OBX結果セグメントは、ディジタルでサンプリングされた時系列波形のための1つ以上の記録チャンネルを定義する。OBX-5—検査値フィールドは補足チャンネルを定義するために反復することがある。

Waveform Digital Data 波形ディジタルデータ (WAV)

WAV属性OBX結果セグメントは、実際の波形データ(アナログ/ディジタル変換器(ADC)またはサンプリングされた時系列ディジタルデータ)を送信するためである。WAV属性結果セグメントは、それらの対応チャンネル定義(CHN属性OBX結果セグメント)に検査サブIDを介して関係している。CHN属性結果セグメントの中で定義されたチャンネルの数は、それに関連したWAV属性結果セグメントに含まれていた、多重化データのチャンネルの数を指定する。すべてのチャンネルに対する多数の連続の時間での波形データの与えられたセットは、単一のWAV属性結果セグメント中で送信される(ただし検査値フィールドの長さがOBXセグメントの最大定義フィールド長さの65536を超過しなければである)。または多数の連続のWAV属性結果セグメント中で送信される。このときは、おそらく他の種類の点在了した結果セグメントとともにである(例えば注釈、すなわちコメントを含んで)。

WAV属性結果セグメントのデータ型はNA(数値の配列)またはMA(多重化される配列)である。NAデータ型を使用すると、データ値は「チャンネルブロック」、すなわち「多重化されていない」書式で記録される。各チャンネルのためのディジタルサンプルは、成分の区切記号を使用して分離される。また、連続のチャンネルは、反復区切記号を使用して分離される。MAデータ型を使用すると、データ値は「多重化チャンネル」の書式で記録される。すなわち、第1時間サンプルの値(すべてのチャンネル)が最初に送信される。次に第2時間サンプルの値(すべてのチャンネル)が送信される。以下同様にすべてのサンプルが送信されるまで続く。各チャンネルのディジタルデータは成分区切記号によって分離される。また、連続のデータは反復区切記号によって分離される。チャンネル多重化書式が使用できるのは、多重化チャンネルがすべて同じ有効なサンプリング周波数を持っているときだけである。

Waveform Annotation 波形注釈 (ANO)

ANO属性OBXセグメントが使用されるのは、波形注釈(波形記録中に与えられたときに関連したコード化された入力)を送信するためである。ANO属性結果セグメントは、それらの対応するチャンネル定義(CHN属性OBX結果セグメント)に対して、検査サブIDを介して参照される。

CHN属性結果セグメントの中で定義されたチャンネルの数は、それに関連した任意のANO属性結果セグメントに含まれる注釈のチャンネルの数を指定する。

ANO属性結果セグメントのデータ型はCWEである。連続のチャンネルへの注釈コード化入力は、反復区切記号を使用して分離される。隣接する反復区切り記号が使用されるのは、チャンネルの注釈コード化入力が多重チャンネルの結果セグメントの中にあるときである。値については使用者定義表 0317を参照。

使用者定義表 0317 - Annotations

Value	Description
9900	ペーススパイク
9901	SAS マーカー
9902	感知マーカー
9903	ビートマーカー
9904	etc

5. 7 用語・コードの扱いについて

5. 7. 1 依頼情報について（内視鏡部門連携の観点から）

内視鏡検査の中で生検を行った場合、組織診断をして最終判断をする必要がある。そのため内視鏡部門から病理部門へのオーダー（以下病理オーダーと述べる）が発生する。

本規約では、部門間のオーダーは直接行わず、HIS を介してオーダーを発行するという考え方をとる。即ち、EIS から HIS に対し、病理オーダーに必要な情報を含む内視鏡検査報告書を送り（内視鏡データ交換規約 Ver. 2.0 4 章の「⑨検査報告書通知」）、HIS がその情報を基に、病理オーダーを発行する。

そのため、コメント種別コードは、データ互換性を考慮し、可能な限り内視鏡データ交換規約 Ver. 2.0 と同じものを利用することが望ましい。

テーブル JSAP010 - コメント種別コード

Value	Description
PF-01	実施加算項目
DC-01	内視鏡依頼
DC-02	他科依頼
DC-03	報告者
DC-04	病理診断
DC-05	検査後指示
MS3-02	部位
MS3-03	内視鏡所見
MS3-04	内視鏡検査理由
MS3-05	内視鏡診断
MS3-06	手技
MS3-07	偶発症
MS3-24	外来所見
MS3-34	臨床病名
AP-001	病理検査目的
AP-011	手術室番号
AP-021	報告希望日
AP-031	シェーマ
AP-091	オーダーキャンセル理由
AP-101	検体受付番号
AP-201	報告書のリンク情報

これらの情報には様々な情報が格納されるため、記述するのに適した型を選択するものとするが、用語及びコードをローカルで定義し、それを基に記述することを推奨する。この場合、データ互換性を考慮し、MST/ICD/SNOMED-CT/HOT/JAN などの一般的用語・コードセットを基礎とすることが望ましい。

5. 7. 2 HL7 定義以外のテーブル

当規約においては HL7 の標準定義表および使用者定義表以外の定義表を使用することができる。

HL7 で定義された表以外の表を使用する場合、当該テーブルを規定している規約を明らかにする必要がある。要素として<name of coding system>を有するデータタイプにおいては、ここにテーブルを規定した規約をあらわす略号を設定する。

当規約においては、次の略号を使用するものとする。

JSAP: 本規約で規定したことを示す。

6. 病理・臨床細胞検査依頼・検査結果メッセージ構文

6. 1 患者情報照会 (QBP/RSP)

患者情報の問合せはQBPメッセージを使用し、応答には患者管理 (RSP) 応答を使用する。
QBP/RSP メッセージは以下のセグメントで構成される。

6. 1. 1 QBP/RSP - 患者基本属性の問合せ イベント (Q22, K22)

患者基本属性照会 (Patient Demographics Query) メッセージ (Q22) は、IHE IT Infrastructure テクニカルフレームワークの PDQ プロファイルにおいて、患者 ID などを指定し、該当する患者の氏名、性別、年齢等、基本となる情報を照会するメッセージである。後述の患者基本属性及び所在照会 (Patient Demographics and Visit Query) メッセージでは、患者所在情報が応答に付随するのに対して、本メッセージでは、患者の基本的な情報のみであり、入院外来の区別や所在情報は応答メッセージに含まれない。
本メッセージは、IHE IT Infrastructure テクニカルフレームワーク の PDQ プロファイル使用時にのみ使用可能なメッセージである。

QBP/RSP 患者情報照会メッセージ

QBP	Patient Information Query	
MSH	Message Header	
QPD	Query Parameter Definition Segment	
RCP	Response Control Parameters	
[DSC]	Continuation Pointer	
RSP	Patient Information Response	
MSH	Message Header	
MSA	Message Acknowledgment	
[{ ERR }]	Error	
QAK	Query Acknowledgement	
QPD	Query Parameter Definition Segment	
[		
{		
PID	Patient Identification	
[QRI]	Query Response Instance	
}		
]		
[DSC]	Continuation Pointer	

は未使用セグメント

注: [] は省略可能、{ } は繰り返し可能を示す。

- ・ MSH はメッセージに一つ必須である。
- ・ MSA はメッセージに一つ必須である。
- ・ QBP メッセージの場合、MSH-9 は「QBP^Q22^QBP_Q21」、QPD-1 は「IHE PDQ Query」となる。
- ・ RSP メッセージの場合、MSH-9 は「RSP^K22^RSP_K22」となる。

6. 2 患者情報通知 (ADT/ACK)

患者情報の通知には患者管理メッセージ (ADT) を用い、その場合のセグメントと構文規則は以下のとおりである。

6. 2. 1 ADT/ACK - 患者管理メッセージイベント (A01、A03、A09)

患者管理メッセージは下記の各イベントで使用する。

入退院系では、

イベントA01 入院

イベントA03 退院

イベントA04 患者の登録

イベントA08 患者情報の登録/更新

イベントA11 入院取消

イベントA13 退院取消

A06 (外来患者→入院患者) や A07 (入院患者→外来患者) は使用せず、上記の入院/退院を用いる。また、日本の場合、A04は外来の患者受付に相当する。患者情報の登録/更新はA08のみで扱う。

ADT/ACK 患者管理メッセージ

 は未使用セグメント

ADT	ADT Message
MSH	Message Header
EVN	Event Type
PID	Patient Identification
PV1	Patient Visit
[PV2]	Patient Visit - Additional Info.
[{ AL1 }]	Allergy Information
ACK	General Acknowledgment
MSH	Message Header
MSA	Message Acknowledgment
[{ ERR }]	Error

注: [] は省略可能、{ } は繰返し可能を示す。

- ・ MSHはメッセージに一つ必須である。
- ・ PIDはメッセージに一つ必須である。

6. 3 病理・臨床細胞検査依頼照会 (OSQ/OSR)

病理・臨床細胞検査依頼の照会時には、病理検査依頼照会メッセージ(OSQ)を用い、それに対する応答には病理検査依頼照会応答メッセージ(OSR)を使用する。その場合のセグメントと構文規則は以下のとおりである。

6. 3. 1 OSQ/OSR - 病理・臨床細胞検査依頼照会 イベント (Q06)

病理検査依頼照会 (Q06) は病理検査依頼のオーダ状態の問合せ及び問合せに対する応答を返すイベントである。

OSQ 病理・臨床細胞検査依頼照会メッセージ

 は未使用セグメント

OSQ Order	Status Query
MSH	Message Header
QRD	Query Definition
[QRF]	Query Filter
[DSC]	Continuation Pointer

OSR 病理・臨床細胞検査依頼照会応答メッセージ

 は未使用セグメント

OSR	Order Status
MSH	Message Header
MSA	Message Acknowledgement
[{ ERR }]	Error
[{ NTE }]	Notes and Comments (for ERR)
QRD	Query Definition
[QRF]	Query Filter
[	
PID	Patient Identification
[{ NTE }]	Notes and Comments (for PID)
[	
PV1	Patinet Visit
[PV2]	Patient Visit 2
]	
[{ AL1 }]	Allergy
{	
ORC	Order Common
[	
{	
TQ1	Timing/Quantity
[{ TQ2 }]	Timing/Quantity Order Sequence
}	
]	
]	
[	
OBR	Observations Request
[{ NTE }]	Notes and Comments (for OBR)
[	
{	
OBX	Observation/Result
[{ NTE }]	Notes and Comments (for OBX)
}	
]	
]	
]	
[DSC]	Continuation Pointer

注：[]は省略可能、{ }は繰り返し可能を示す。

- MSHはオーダの出力単位(メッセージ)に一つ必須である。
- QRD、QRFは問い合わせメッセージに含まれる同一セグメントをエコーバックする。
- PID以降は、問い合わせの結果が異常であるときは省略される。
- ORCを含む以降のブロックは、問合せ結果に該当するオーダの数だけ繰り返す。
- TQ1、TQ2 はV2.5で追加されたが【病理・臨床細胞】ではTQ1のみを使用する。
優先度に関してはTQ1-9を使用する。

6. 4 病理・臨床細胞検査依頼 (OML/ORL)

病理・臨床細胞検査の依頼時にはオーダーメッセージ(OML)を用い、それに対する応答にはオーダー肯定応答メッセージ(ORL)を使用する。その場合のセグメントと構文規則は以下のとおりである。

6. 4. 1 OML - オーダーメッセージ(病理・臨床細胞検査依頼) イベント (021)

オーダーメッセージ (病理・臨床細胞検査依頼) (021) は病理・臨床細胞検査の依頼をするイベントである。

OML 病理・臨床細胞検査依頼メッセージ

 は未使用セグメント

OML	Laboratory Order Message
MSH	Message Header
[{ NTE }]	Notes and Comments (for Header)
[	
PID	Patient Identification
[{ NTE }]	Notes and Comments (for Patient ID)
PV1	Patient Visit
[PV2]	Patient Visit 2
[{ AL1 }]	Allergy
{	
ORC	Order Common
{	
TQ1	Timing/Quantity
[{ TQ2 }]	Timing/Quantity Order Sequence
}	
OBR	Observation Request
[{ NTE }]	Notes and Comments (for Detail))
[	
{	
OBX	Observation/Result
[{ NTE }]	Notes and Comments (for Results)
}	
]	
[	
{	
SPM	Specimen
[{ SAC }]	Container
}	
]	
}	
]	

注: []は省略可能、{ }は繰返し可能を示す。

6. 4. 2 ORL - オーダ肯定応答メッセージ（病理・臨床細胞検査依頼応答）イベント（022）

オーダ肯定オーダメッセージ（022）は病理・臨床細胞検査依頼に対する応答をするイベントである。

ORL 病理・臨床細胞検査依頼応答メッセージ

 は未使用セグメント

ORL	General Laboratory Order Acknowledgment Message
MSH	Message Header
MSA	Message Acknowledgment
[{ ERR }]	Error
[{ NTE }]	Notes and Comments (for Header)
[	
PID	Patient Identification
[{ NTE }]	Notes and Comments (for Patient ID)
{	
ORC	Order Common
[	
{	
TQ1	Timing/Quantity
[{ TQ2 }]	Timing/Quantity Order Sequence
}	
]	
OBR]	Observation Request
[{ NTE }]	Notes and Comments (for Detail)
}	
[	
{	
SPM	Specimen
[{ SAC }]	Container
}	
]	
]	

注： []は省略可能、{ }は繰返し可能を示す。

6. 5 病理・臨床細胞検査結果情報照会 (QBP/RSP)

検査結果照会時には問合せメッセージ(QRY)を用い、応答は病理・臨床細胞検査結果メッセージ (ORF) を使用する。その場合のセグメントと構文規則は以下のとおりである。

6. 5. 1 QBP/RSP - 病理・臨床細胞検査結果情報の照会 イベント (ZB5, ZB6)

病理・臨床細胞検査結果情報照会 (ZB5) で病理・臨床細胞検査結果の照会をし、病理・臨床細胞検査結果 (ZB6) は問合せ結果を返すイベントである。

QBP/RSP 病理・臨床細胞検査結果情報照会メッセージ

 は未使用セグメント

QBP	Observation Reporting Query
MSH	Message Header
QPD	Query Definition
RCP	Response Control Parameters
RSP	Observation Reporting Response
MSH	Message Header
MSA	Message Acknowledgment
[ERR]	Error
QAK	Query Acknowledgement
QPD	Query Parameter Definition Segment
[	
{	
PID	Patient ID
{	
SPM	Specimen
{	
OBR	Observation request
[{ TQ1 }]	Timing/Quantity
[{ OBX }]	Observation/Result
}	
}	
]	
[DSC]	Continuation Pointer

注: []は省略可能、{ }は繰返し可能を示す。

- MSHはメッセージに一つ必須である。
- MSAはメッセージに一つ必須である。
- QBP メッセージの場合、MSH-9 は「QBP^ZB5^QBP_Q11」、QPD-1 は「ZB5^Observation Reporting^IOB_Qpd01」となる。
- RSP メッセージの場合、MSH-9 は「RSP^ZB6^RSP_ZB6」となる。

6. 6 検体到着通知 (ORU/ACK)

検体到着通知時には検査結果メッセージ(ORU)を用いる。イベントタイプは、‘R01’である。

6. 6. 1 検体到着通知

検体到着通知時には検査結果メッセージ(ORU)を用い、その場合のセグメントと構文規則は以下のとおりである。

ORU/ACK - 検体到着通知メッセージイベント (R01)

 は未使用セグメント

ORU	Observational Results
MSH	Message Header
{	
PID	Patient Identification
[{ NTE }]	Notes and Comments(for PID)
[PV1]	Patient Visit
{	
[ORC]	Order Common
OBR	Observations Request
[{ NTE }]	Notes and Comments(for OBR)
[	
{	
TQ1	Timing/Quantity
[{ TQ2 }]	Timing/Quantity Order Sequence
}	
]	
]	
{	
OBX	Observation/Result
[{ NTE }]	Notes and Comments(for OBX)
}	
]	
}	
[DSC]	Continuation Pointer
ACK	Acknowledgment
MSH	Message Header
MSA	Message Acknowledgment
[{ ERR }]	Error

注: []は省略可能、{ }は繰返し可能を示す。

- ・ MSHは到着確認の出力単位に先頭に一つ必要である。
- ・ PIDは少なくとも1個必須である。
- ・ 基本的にひとつの検査依頼に対して、ひとつの到着確認のメッセージが送信される。
- ・ TQ1、TQ2 はV2.5で追加されたが【病理・臨床細胞】ではTQ1のみを使用する。
優先度に関してはTQ1-9を使用する。

6. 7 検査報告書状態通知 (MDM/ACK)

病理・臨床細胞検査報告書の状態を通知するには報告書通知メッセージ(MDM)を用いる。
イベントタイプは、‘T02’である。

6. 7. 1 検査報告書状態通知

検査報告書状態通知時には報告書通知メッセージ(MDM)用い、その場合のセグメントと構文規則は以下のとおりである。

MDM/ACK - 検査報告書状態通知メッセージイベント (T02)

検査報告書状態通知メッセージイベント (T02) は病理・臨床細胞検査報告書状態を通知するイベントである。

MDM	Original Document Notification	は未使用セグメント
MSH	Message Header	
PID	Patient Identification	
PV1	Patient Visit	
[		
{		
ORC	Order Common	
[		
{		
TQ1	Timing/Quantity	
[{ TQ2 }]	Timing/Quantity Order Sequence	
}		
]		
OBR	Observation Request	
[{ NTE }]	Notes and Comments (for Detail)	
}		
]		
TXA	Document Notification	
{		
OBX	Observation/Result	
[{ NTE }]	Notes and Comments (for Results)	
}		
ACK	Acknowledgment	
MSH	Message Header	
MSA	Message Acknowledgment	
[{ ERR }]	Error	

注: []は省略可能、{ }は繰返し可能を示す。

- ・ MSHは到着確認の出力単位に先頭に一つ必要である。
- ・ PID、PV1は必須である。
- ・ HL7 CDA R2準拠の文書ファイルを格納するOBXが必須である。

7. 関連セグメント詳細

7. 1 MSH – Message Header Segmentメッセージヘッダセグメント

MSH セグメントは、メッセージの構文の目的、発信源、宛先、特性を定義する。

MSH 属性

SEQ	LEN	DT	OPT	Japan	RP/#	ITEM#	ELEMENT NAME	NOTE
1	1	ST	R	R		00001	Field Separator フィールド区切文字	
2	4	ST	R	R		00002	Encoding Characters コード化文字	
3	227	HD	0	0		00003	Sending Application 送信アプリケーション	
4	227	HD	0	0		00004	Sending Facility 送信施設	
5	227	HD	0	0		00005	Receiving Application 受信アプリケーション	
6	227	HD	0	0		00006	Receiving Facility 受信施設	
7	26	TS	R	R		00007	Date/Time Of Message メッセージ日付/時間	
8	40	ST	0	0		00008	Security セキュリティ	
9	15	MSG	R	R		00009	Message Type メッセージ型	
10	20	ST	R	R		00010	Message Control ID メッセージ制御 ID	
11	3	PT	R	R		00011	Processing ID 処理 ID	
12	60	VID	R	R		00012	Version ID バージョン ID	
13	15	NM	0	0		00013	Sequence Number シーケンス番号	
14	180	ST	0	0		00014	Continuation Pointer 継続ポインタ	
15	2	ID	0	0		00015	Accept Acknowledgment Type 受諾肯定応答型	
16	2	ID	0	0		00016	Application Acknowledgment Type アプリ肯定応答型	
17	3	ID	0	N		00017	Country Code 国コード	
18	16	ID	0	R	Y	00692	Character Set 文字セット	
19	250	CWE	0	0		00693	Principal Language of Message 主要言語	
20	20	ID	0	0		01317	Alternate Character Set Handling Scheme 文字セット操作法	
21	427	EI	0	0		01598	Message Profile Identifier メッセージプロファイル識別子	

Optionality

- R – required
- 0 – optional
- C – conditional on the trigger event or on some other field(s)
- X – not used with this trigger event
- B – left in for backward compatibility with previous versions of HL7

Japan (JAHIS 仕様での取り扱い)

- R – required
- 0 – optional
- C – conditional on the trigger event or on some other field(s)
- X – not used with this trigger event
- B – left in for backward compatibility with previous versions of HL7
- N – not used usually. use only on the site

Repetition

- N – no repetition
- Y – the field may repeat an indefinite or site determined number of times
- (integer) – the field may repeat up to the number of times specified in the integer

MSH フィールド定義**MSH-1 Field Separator フィールド区切文字 (ST) 00001**

定義：セグメントIDと最初の実フィールド(MSH-2-コード化文字)間のセパレータ。そのようなセパレータとしての他に、残りのメッセージでセパレータとして使う文字を定義する。推奨値は| (ASCII 124)である。

MSH-2 Encoding Characters コード化文字 (ST) 00002

定義：次の順番で並べられた4文字、つまり、成分セパレータ、反復セパレータ、エスケープ文字、副成分セパレータ。推奨値は^~¥& (ASCII 94, 126, 92 and 38) である。メッセージ区切文字の解説を参照。

MSH-3 Sending Application 送信アプリケーション (HD) 00003

成分：<ネームスペースID (IS)> ^ <普遍的ID (ST)> ^ <普遍的ID型(ID)>

定義：このフィールドは、ネットワーク全体の他のすべてのアプリケーションの中でどれが送信アプリケーションを一意的に識別する。ネットワーク全体は、企業内のHL7メッセージの交換に参加するすべてのアプリケーションから成る。完全にサイト定義である。使用者定義表0361-アプリケーションは、第1成分に対する値の使用者定義表として使用される。

使用者定義表 0361 -アプリケーション

Value	Description	Comment
	推奨値なし	

注：サイトでの合意により、実施者は第1成分用に使用者定義表 0300 - ネームスペース ID を引き続き使うことが出来る

MSH-4 Sending Facility 送信施設 (HD) 00004

成分：<ネームスペースID (IS)> ^ <普遍的ID (ST)> ^ <普遍的ID型(ID)>

定義：このフィールドは、送信アプリケーション、MSH-3-送信アプリケーションをさらに詳細に記述する。HD データ型への拡張により、この利用法は送信機能だけでなく、次のような他の組織エンティティが含まれるまで広げられた。a)送信アプリケーションに責任のある組織エンティティ、b)責任のあるユニット、c)製品やベンダの識別子、等。完全にサイト定義である。使用者定義表0362-施設は、第1成分に対する値の使用者定義表のためのHL7 識別子として使用される。

使用者定義表 0362 -施設

Value	Description	Comment
	推奨値なし	

注：サイトでの合意により、実施者は第1成分用に使用者定義表 0300 - ネームスペース ID を引き続き使うことが出来る

MSH-5 Receiving Application 受信アプリケーション (HD) 00005

成分：<ネームスペースID (IS)> ^ <普遍的ID (ST)> ^ <普遍的ID型(ID)>

定義：このフィールドは、ネットワーク全体の他のすべてのアプリケーションの中でどれが受信アプリケーションかを一意的に識別する。ネットワーク全体は、HL7メッセージの交換に参加するすべてのアプリケーションから成る。完全にサイト定義である。使用者定義表0361-アプリケーションは、第1成分に対する値の使用者定義表のためのHL7識別子として使用される。

注：サイトでの合意により、実施者は第1成分用に使用者定義表 0300 - ネームスペース ID を引き続き使うことが出来る

MSH-6 Receiving Facility 受信施設 (HD) 00006

成分: <ネームスペースID (IS)> ^ <普遍的ID (ST)> ^ <普遍的ID型(ID)>

定義: このフィールドは、異なる組織で動作しているアプリケーションの、多数の同一インスタンスの中で、どれが受信アプリケーションかを識別する。使用者定義表 0362-施設は、第1成分に対する値の使用者定義表のためのHL7識別子として使用される。完全にサイト定義である。

注:使用場所での合意により、実施者は使用者定義表0300-ネームスペースIDを第一成分として使いつづけてもよい。

MSH-7 Date/time Of Message メッセージ日時 (TS) 00007

定義: 送信システムがメッセージを作成した日時。時間帯を指定した場合、それはメッセージ全体でデフォルトの時間帯として使われる。

MSH-8 Security セキュリティ (ST) 00008

定義: セキュリティの実装に関する情報であるが、その使用法は未定である。

MSH-9 Message Type メッセージ型 (MSG) 00009

Components: <message code (ID)> ^ <trigger event (ID)> ^ <Message Structure (ID)>

定義: 第1成分は、HL7表 0076 - メッセージ型にリストされているメッセージ型である。第2成分は、HL7表 0003 - イベント型コードにリストされているトリガーイベントコードである。第3成分は、HL7表0354-メッセージ構造にリストされているメッセージ構造である。受信システムはこのフィールドを使い、認識すべきデータ・セグメントを知り、また、これを転送するアプリケーションを知る。

HL7 表 0076 - Message type メッセージ型 (検査依頼結果関連のみ掲載)

Value	Description
ACK	General acknowledgment message 一般肯定応答
ADT	ADT message 患者管理 (ADT) メッセージ
OML	Order message オーダメッセージ
ORL	Order acknowledgment message オーダ肯定応答メッセージ
ORU	Observe result/unsolicited 検査結果
OSQ	Order status query オーダ状況問合せ
OSR	Order status response オーダ状況応答
QBP	Query by parameter 変数による照会
RSP	Segment pattern response セグメントパターン応答
MDM	Original document modification 報告書通知メッセージ

HL7 表 0003 Event type イベント型 (本規約関連のみ掲載)

Value	Description
A01	ADT/ACK - Admit a patient 患者管理 (ADT)/ACK - 入院／来院の通知
A03	ADT/ACK - Discharge/end visit 退院／来院終了
A04	ADT/ACK - Register a patient 患者管理 (ADT)/ACK - 患者の登録
A08	ADT/ACK - Update patient information 患者管理 (ADT)/ACK - 患者情報の更新
A11	ADT/ACK - Cancel admit 患者管理 (ADT)/ACK - 入院／来院通知を取り消す
A13	ADT/ACK - Cancel discharge/end visit 退院／来院終了の取り消し
O21	OML - Laboratory Order Message オーダメッセージ
O22	ORL - General Laboratory Order Acknowledgment Message オーダメッセージ OML に対する応答
T02	MDM/ACK - Document Notification 検査書状態通知メッセージ
Q06	OSQ/OSR - Query for order status 検査依頼の照会
R01	ORU - Unsolicited transmission of an observation 検査結果転送

HL7 表 0354 - Message Structure メッセージ構造型 (本規約関連のみ掲載)

Value	Description	
ACK	Varies	
ADT_A01	A01, A04, A08, A13	
ADT_A03	A03	
ADT_A09	A11	
ORF_R04	R04	
OML_O21	O21	
ORL_O22	O22	
ORU_R01	R01	
OSQ_Q06	Q06	
OSR_Q06	Q06	

MSH-10 Message control ID メッセージ制御 ID (ST) 00010

定義： メッセージを一意に識別する番号または他の識別子。

MSH-11 Processing ID 処理 ID (PT) 00011

Components: <processing ID (ID)> ^<processing mode (ID)>

定義： メッセージを処理するかどうか決めるのに使用する。

HL7 表 0103 - Processing ID 処理 ID

Value	Description
D	Debugging デバギング
P	Production プロダクション
T	Training トレーニング

HL7 表 0207 - Processing mode 処理モード

Value	Description
A	Archive アーカイブ
R	Restore from archive アーカイブからの復元
I	Initial load 初期ロード
T	Current processing, transmitted at intervals(scheduled or on demand) 現在の処理、とびとびに転送される (計画的又は要求に応じて)
not present	Not present (the default, meaning <i>current</i> processing) 存在しない (デフォルト、すなわち現在の処理)

MSH-12 Version ID バージョン ID (VID) 00012

定義： 受信システムは、バージョンIDを認識しメッセージが確実に解釈されるようにする。本規約のバージョンIDは2.5を指定する。

HL7 表 0104 - Version ID バージョン ID

Value	Description
2.0	Release 2.0 September 1988
2.0D	Demo 2.0 October 1988
2.1	Release 2.1 March 1990
2.2	Release 2.2 December 1994
2.3	Release 2.3 March 1997
2.3.1	Release 2.3.1 May 1999
2.4	Release 2.4 November 2000
2.5	Release 2.5 May 2003

MSH-13 Sequence Number シーケンス番号 (NM) 00013

定義： 値がヌルでなければ、シーケンス番号管理が行われているものとする。送信側では受信アプリケーション・施設毎にシーケンス管理することとし、増分は1とする。

MSH-14 Continuation Pointer 継続ポインタ (ST) 00014

定義： アプリケーションに特有の方法で継続を定義するのに使用する。
施設にて定義（但し、推奨しない）。

MSH-15 Accept Acknowledgment Type 受諾肯定応答型 (ID) 00015

定義： このメッセージに応答して受諾肯定応答を返すことが要求される条件を定義する。拡張肯定応答モードで要求される。取りうる値をHL7表 0155に示す。

MSH-16 Application Acknowledgment Type アプリケーション肯定応答型 (ID) 00016

定義： このメッセージに応答してアプリケーション肯定応答を返すことが要求される条件を定義する。拡張肯定応答モードで要求される。取りうる値をHL7表 0155に示す。

HL7 表 0155 - Accept/application acknowledgment conditions アプリケーション肯定応答型

Value	Description
AL	Always 常に
NE	Never 決してない
ER	Error/reject conditions only エラー/リジェクト状態のみ
SU	Successful completion only 正常終了時のみ
注記： MSH-15 と MSH-16 が省略(または両方とも null)の場合、オリジナルの肯定応答モード規則が使われる。	

MSH-17 Country Code 国コード (ID) 00017

定義： メッセージの発信国を定義する。主に通貨単位などのデフォルト要素を指定するのに使用される。ISO 3166は、使用可能な国コードのリストを提供する。
通常、本フィールドは使用しない。

MSH-18 Character Set 文字セット (ID) 00692

定義： メッセージ全体に使用する文字セットコードを定義する。有効な文字セットを HL7 表 0211 に示す。

HL7 表 0211 - Character sets 文字セット

Value	Description	comment
ASCII	The printable 7-bit ASCII character set .	(このフィールドを省略する場合、これがデフォルトである)
8859/1	The printable characters from the ISO 8859/1 Character set	
8859/2	The printable characters from the ISO 8859/2 Character set	
8859/3	The printable characters from the ISO 8859/3 Character set	
8859/4	The printable characters from the ISO 8859/4 Character set	
8859/5	The printable characters from the ISO 8859/5 Character set	
8859/6	The printable characters from the ISO 8859/6 Character set	
8859/7	The printable characters from the ISO 8859/7 Character set	
8859/8	The printable characters from the ISO 8859/8 Character set	
8859/9	The printable characters from the ISO 8859/9 Character set	
ISO IR14	Code for Information Exchange (one byte) (JISX 0201-1976)	コードはスペースを含んでいることに注意。すなわち"ISO IR14"
ISO IR87	Code for the Japanese Graphic Character set for information interchange (JIS X 0208-1990)	コードはスペースを含んでいることに注意。すなわち"ISO IR87" 日本では JIS X 0208 はエスケープシーケンスを必要としており、エスケープ技術は ISO2022 である。標準 ASCII では、エスケープシーケンス"escape" \$B(16 進数、1B 24 42) は以下のバイトは 2 バイトの幅であることを自身に知らせる。ASCII へのもどるには 1B 28 42 である。
ISO IR159	Code of the supplementary Japanese Graphic Character set for information interchange (JISX 0212-1990)	コードはスペースを含んでいることに注意。すなわち"ISO IR159"
注： 文字セットにかかわらずフィールド区切り文字は 7-bit ASCII 文字セットである。		

異なる文字セットの反復はデータ型 PN と XPN のみに適用される。本フィールドの指定がないもしくは反復の第一成分が Null の場合は single-byte character set (ASCII (ISO IR-6)) が適用される。本フィールドが出現し第一成分が特定される場合この文字セットがメッセージのデフォルト文字セットとなる。これはシングルバイト文字セットでなければならない。(例えば ISO-IR 6, ISO-IR 13, ISO-IR 14, ISO-IR 100, etc.) 第二第三成分は代替文字セットが使用できダブルバイト文字セットも含まれる。(例えば ISO IR87) デフォルト文字セットは常にシングルバイト文字セットであり、ISO-IR 6 (ISO 646) or ISO-IR 14 (JIS X 0201-1976) の G0 域である。半角カタカナは全てのフィールドで使用しないようにすること。漢字を使用する場合 ISOIR87 が一般的で、さらに JIS 補助漢字を使用する場合続けて~ISO IR159 とする。

MSH-19 Principal language of message 主要言語 (CWE) 00693

定義： メッセージの主要言語を定義する。コードは ISO 639 を使用。

MSH-20 Alternate character set handling scheme 文字セット操作法 (ID) 01317

定義： 文字セットを切り替えるためのエスケープシーケンス方式を定義する。ISO 2022-1994を使用する。

MSH-21 メッセージプロファイル識別子 (ED) 01598

定義： サイトは、このフィールドを、メッセージプロファイルの準拠を主張するか、もしくは参照する際に使用することができる。メッセージプロファイルは、文法、構文および特定のメッセージやメッセージのセットの詳細化された説明を含む。

このフィールドはの反復は、メッセージプロファイルの作成と名前付けに、より柔軟性を持たせる。反復を用いることで、このフィールドは、メッセージが従うメッセージプロファイルのセットを指定できる。

V2.5 において、HL7 メッセージプロファイル識別子は適合要求や発行/購読システムに使われているかもしれない。

V2.5 より以前、このフィールドは適合文書ID と呼ばれていた。下位互換性のため、ここでは適合文書ID を使うことができる

7. 2 NTE – Notes and Comments Segment 注釈コメントセグメント

注釈とコメントを送るためのメッセージに共通のフォーマットである。
他のメッセージやセグメントで表現可能な事項をNTEセグメントで代用してはならない。受信アプリケーションではNTEセグメントの内容を表示や印刷する以外のシステム的取り扱いはない事を前提とする。

NTE属性

SEQ	LEN	DT	OPT	Japan	RP/#	ITEM#	ELEMENT NAME	NOTE
1	4	SI	0	0		00096	Set ID – NTE セット ID-NTE	
2	8	ID	0	0		00097	Source of Comment コメント発生源	
3	65536	FT	0	0	Y	00098	Comment コメント	
4	250	CWE	0	0		00318	Comment Type コメントタイプ	

Optionality

R – required

O – optional

C – conditional on the trigger event or on some other field(s)

X – not used with this trigger event

B – left in for backward compatibility with previous versions of HL7

Japan (JAHIS仕様での取り扱い)

R – required

O – optional

C – conditional on the trigger event or on some other field(s)

X – not used with this trigger event

B – left in for backward compatibility with previous versions of HL7

N – not used usually. use only on the site

Repetition

N – no repetition

Y – the field may repeat an indefinite or site determined number of times

(integer) – the field may repeat up to the number of times specified in the integer

NTE フィールド定義**NTE-1 Set ID - NTE セットID-NTE (SI) 00096**

定義：ひとつのメッセージ中に複数のNTEセグメントが含まれる場合に使用される。番号付けについては、アプリケーション・メッセージの定義に記述されなければならない。

NTE-2 Source Of Comment コメント発生源 (ID) 00097

定義：コメントの発生源を明示する。これは導入の際にサイトで拡張される可能性がある。

HL7 表 0105 - Source Of Comment コメント発生源

Value	Description
L	Ancillary (filler) department is source of comment 実施者がコメント発生源である
P	Orderer (placer) is source of comment 依頼者がコメント発生源である
0	Other system is source of comment 他のシステムがコメント発生源である

NTE-3 Comment コメント (FT) 00098

定義：先行するセグメントに従属するコメント。

NTE-4 Comment type (CWE) 01318

Components: <identifier (ST)> ^ <text (ST)> ^ <name of coding system (IS)> ^ <alternate identifier (ST)> ^ <alternate text (ST)> ^ <name of alternate coding system (IS)>

定義：このフィールドは、特定のコメントレコード中で送られた、コメントテキストの型を識別する値を含んでいる。推奨値は、使用者定義表 0364 - コメント型 を参照。

使用者定義表 0364 - Comment type コメント型

Value	Description
PI	Patient Instructions 患者指示
AI	Ancillary Instructions 追加指示
GI	General Instructions 一般的指示
1R	Primary Reason 一次理由
2R	Secondary Reason 二次理由
GR	General Reason 一般的理由
RE	Remark 備考
DR	Duplicate/Interaction Reason 重複/指示理由

7. 3 PID – Patient Identification Segment 患者識別セグメント

PIDセグメントは、患者識別情報を通信する主要な手段としてすべてのアプリケーションによって使用される。このセグメントは患者を永久に識別する情報と調査情報を含むが、この大部分はそれほど頻繁に変化しない。

PID 属性

SEQ	LEN	DT	OPT	Japan	RP/#	ITEM#	ELEMENT NAME	NOTE
1	4	SI	0	0		00104	Set ID – Patient ID セット ID—患者 ID	
2	20	CX	B	B		00105	Patient ID 患者 ID	
3	250	CX	R	R	Y	00106	Patient Identification List 患者 ID リスト	
4	20	CX	R	B	Y	00107	Alternate Patient ID – PID 代替患者 ID	
5	250	XP	0	R	Y	00108	Patient Name 患者氏名	
6	250	XP	0	N	Y	00109	Mother's Maiden Name 母親の旧姓	
7	26	TS	0	R		00110	Date/Time of Birth 生年月日年齢	
8	1	IS	0	R		00111	Sex 性別	
9	250	XP	B	N	Y	00112	Patient Alias 患者別名	
10	250	CWE	0	N	Y	00113	Race 人種	
11	250	XAD	0	0	Y	00114	Patient Address 患者住所	
12	4	IS	B	N		00115	County Code 郡コード	
13	250	XTN	0	0	Y	00116	Phone Number – Home 電話番号—自宅	
14	250	XTN	0	0	Y	00117	Phone Number – Business 電話番号—勤務先	
15	250	CWE	0	N		00118	Primary Language 言語—患者	
16	250	CWE	0	0		00119	Marital Status 婚姻状況	
17	250	CWE	0	N		00120	Religion 宗教	0
18	250	CX	0	0		00121	Patient Account Number 患者会計番号	N
19	16	ST	B	N		00122	SSN Number – Patient SSN 番号—患者	
20	25	DLN	B	N		00123	Driver's Lic Num – Patient 運転免許証番号—患者	
21	250	CX	0	0	Y	00124	Mother's Identifier 母親の識別子	N
22	250	CWE	0	N	Y	00125	Ethnic Group 人種のグループ	N
23	250	ST	0	N		00126	Birth Place 誕生場所	N
24	1	ID	0	N		00127	Multiple Birth Indicator 多胎児誕生標識	N
25	2	NM	0	N		00128	Birth Order 誕生順序	N
26	250	CWE	0	N	Y	00129	Citizenship 市民権	N
27	250	CWE	0	N		00130	Veterans Military Status 退役軍人状況	N
28	250	CWE	B	B		00739	Nationality 国籍	N
29	26	TS	0	0		00740	Patient Death Date and Time 患者死亡日時	N
30	1	ID	0	0		00741	Patient Death Indicator 患者死亡識別	N
31	1	ID	0	0		01535	Identity Unknown Indicator 身元不明識別	N
32	20	IS	0	0	Y	01536	Identity Reliability Code 身元信頼度	N
33	26	TS	0	0		01537	Last Update Date/Time 最終更新日	N
34	241	HD	0	0		01538	Last Update Facility 最終更新施設	N
35	250	CWE	C	N		01539	Species Code 種	
36	250	CWE	C	N		01540	Breed Code 品種	
37	80	ST	0	N		01541	Strain 血統	
38	250	CWE	0	N	2	01542	Production Class Code 製品クラスコード	
39	250	CWE	0	N	Y	01840	Tribal Citizenship 所属種族	

Optionality

R – required

O – optional

C – conditional on the trigger event or on some other field(s)

X – not used with this trigger event

B – left in for backward compatibility with previous versions of HL7

Japan (JAHIS仕様での取り扱い)

R – required

O – optional

C – conditional on the trigger event or on some other field(s)

X – not used with this trigger event

B – left in for backward compatibility with previous versions of HL7

N – not used usually. use only on the site

Repetition

N – no repetition

Y – the field may repeat an indefinite or site determined number of times

(integer) – the field may repeat up to the number of times specified in the integer

PID フィールド定義

PID-1 Set ID – Patient ID セットID—患者ID (SI) 00104

定義：セグメントの反復が許されるメッセージについては、反復を識別するためにセットIDフィールドが使用される。例えば、交換及び照会のトランザクションは、セットID値1、2、3、などの多数のPIDセグメントを持つことができる。

PID-2 Patient ID 患者ID (CK) 00105

定義：このフィールドは旧バージョンとの互換性のためにのみ残されている。独断的であった用語「外部ID」はこのフィールドの名前から取り除かれた。「PID-3患者IDリスト」における発行機関、保健機関、識別区分コードなどの繰り返しは特長ある識別情報を示すために許されている。このフィールドはシステムにおいては「外部」として取り決められた解釈として残されている。PID-3患者IDリストはすべての患者識別情報として使われることを推奨されている。過去との互換性を持つことが必要な時、患者が外部の施設、事務所他来た時には、このフィールドは値を持たなければならない。そして、このフィールドでその移動元の施設で使用していた識別子が示されなければならない。この識別子は異なる施設で 사용되는ものであるかもしれないし、医療機関で共用しているものかもしれない。HL7表0061チェックデジットスキーマを参照のこと。

PID-3 Patient Identification List 患者IDリスト (CX) 00106

定義：患者を一意的に識別するため施設によって使用されるID(たとえば患者IDやカルテ番号、請求書番号など)。患者IDを設定。

Components: <ID (ST)> ^ <check digitチェックディジット (ST)> ^ <code identifying the checkDigit scheme employedチェックディジット方式 (ID)> ^ <assigning authority割当権限者 (HD)> ^ <identifier type code IDタイプコード (IS)> ^ <assigning facility割当施設 (HD)> ^ <effective date 有効日付 (DT)> ^ <expiration date満了日付 (DT)>

本規約では以下の形式で利用する。

成分：<患者ID>^^^^PI

患者IDが繰り返された場合は、1件目を患者IDとして解釈する。

PID-4 Alternate Patient ID – PID 代替患者ID (ST) 00107

定義：このフィールドは旧バージョンとの互換性のためにのみ残されている。すべての患者識別情報は「PID-3患者IDリスト」を使用することを推奨する。もしこのフィールドを旧バージョンのとの互換性のために使う時は、このフィールドには代替え、一時的、もしくは必要な場合には保留中のオプション患者識別情報、または補足的な患者識別情報に使用する。このフィールドはまた複数の患者IDを運ぶことに使うこともできる。その中には来院番号、来院日、社会保険番号も含む。

PID-5 Patient Name 患者氏名 (XPN) 00108

Components: <family name姓 (ST)> ^ <given name名 (ST)> ^ <middle initial or name (ST)> ^ <suffix (e.g., JR or III) (ST)> ^ <prefix (e.g., DR) (ST)> ^ <degree (e.g., MD) (ST)> ^ <name type code名前タイプ (ID)> ^ <name representation code名前表示 (ID)>

本規約では以下の形式で利用する。

成分：<姓> ^ <名> ^^^^^L ^ <名前表示コード>

複数の名前表示形式が存在する場合には、反復セパレータにより複数記述する。また、少なくとも、英数字もしくは表音文字による患者氏名が記述されなければならない。

HL7 表 0200 - Name Type 名前タイプコード

Value	Description
A	Alias Name 別名
L	Legal Name 法律上の名前
D	Display Name 表示名
M	Maiden Name 旧姓(婚姻前の名前)
C	Adopted Name 養子による名前

HL7 表 0465 - Name Representation Code 名前表示コード

Value	Description
I	Ideographic (i.e., Kanji) 表意文字(漢字)
A	Alphabetic (i.e., Default or some single-byte) シングルバイトの英数字
P	Phonetic (i.e., ASCII, Katakana, Hiragana, etc.) 表音文字(ASCII, 仮名)

定義：患者氏名をMSH-18文字セットで指定した文字コードで使用する。例えばMSH-18にASCII~ISO IR87をセットした場合、PID-5はYamada~Tarou~^~^~^L^A~山田~太郎
 ~^~^~L^I~ヤマダ~タロウ~^~^~L^Pとなる。反復の順序には意味を持たない。姓と名の区別が困難な場合、姓のフィールドを代用するものとする。半角カタカナは全てのフィールドで使用しないようにすること。
 患者の名札やフィルムのラベルなどと本フィールドの内容が同じであるよう、法律上の名前「L」を用いることが望ましく、運用に注意すべきである。

PID-6 Mother's Maiden Name 母親の旧姓 (XPN) 00109

定義：母親の旧姓、同じラストネームを持つ患者を明確に識別するために使用する。
 本フィールドに出現する名前タイプは「M」である。
 通常、本フィールドは使用しない。

PID-7 Date/Time Of Birth 生年月日 (TS) 年齢 00110

定義：患者の生年月日、新生児などは誕生時刻まで記述。本規約では「YYYYMMDD」形式による、患者の生年月日。

PID-8 Sex 性別 (IS) 00111

定義：患者の性別。使用者定義表 0001－性別を推奨する。

使用者定義表 0001 Sex - 性別

Value	Description
F	Female 女性
M	Male 男性
O	Other その他
U	Unknown 未知
A	Ambiguous 両性具有
N	Not applicable 適応外

PID-9 Patient Alias 患者の別名 (XPN) 00112

通常、本フィールドは使用しない。

PID-10 Race 人種 (CWE) 00113

定義：患者の同意を得て使用することができる。
 通常、本フィールドは使用しない。

PID-11 Patient Address 患者住所 (XAD) 00114

Components: <Street Address (SAD)> ^ <Other Designation (ST)> ^ <City (ST)> ^
 <State or Province (ST)> ^ <Zip or Postal Code (ST)> ^ <Country (ID)>
 ^ <Address Type (ID)> ^ <Other Geographic Designation (ST)> ^
 <County/Parish Code (IS)> ^ <Census Tract (IS)> ^ <Address
 Representation Code (ID)> ^ <Address Validity Range (DR)> ^
 <Effective Date (TS)> ^ <Expiration Date (TS)>
 Subcomponents for
 Street Address (SAD): <Street or Mailing Address (ST)> & <Street Name
 (ST)> & <Dwelling Number (ST)>
 Subcomponents for Address Validity Range (DR): <Range Start Date/Time (TS)> &
 <Range End Date/Time (TS)>
 Subcomponents for Range Start Date/Time (TS): <Time (DTM)> & <Degree of Precision
 (ID)>
 Subcomponents for Range End Date/Time (TS): <Time (DTM)> & <Degree of Precision
 (ID)>
 Subcomponents for Effective Date (TS): <Time (DTM)> & <Degree of Precision (ID)>
 Subcomponents for Expiration Date (TS): <Time (DTM)> & <Degree of Precision (ID)>

定義: 患者の現住所。

最初のエレメントは、

<Street Address (SAD)>

であり、これはさらに

<Street or Mailing Address (ST)> & <Street Name (ST)> & <Dwelling Num-ber (ST)>

に分解される。

そこで、日本の場合は、

虎ノ門1-19-9 ^ 港区 ^ 東京都 ^ 105-0001 ^ H

のように記述する。

なお、住所を(都道府県や市町村などに)分離して管理していない場合

もあるので、最初のエレメントだけを用いて、

東京都港区虎ノ門1-19-9 ^ ^ ^ 105-0001 ^ H

のように記述しても構わない。

PID-12 County Code 郡コード (IS) 00115

定義: 患者の郡コード。

通常、本フィールドは使用しない。

PID-13 Phone Number - Home 電話番号-自宅 (XTN) 00116

Components: <Telephone Number (ST)> ^ <Telecommunication Use Code (ID)>
 ^ <Telecommunication Equipment Type (ID)> ^ <Email Address (ST)> ^
 <Country Code (NM)> ^ <Area/City Code (NM)> ^ <Local Number (NM)> ^
 <Extension (NM)> ^ <Any Text (ST)> ^ <Extension Prefix (ST)> ^ <Speed
 Dial Code (ST)> ^ <Unformatted Telephone number (ST)>

定義: このフィールドでは患者の個人的な電話番号を示す。すべての患者の個人電話
 番号は次の順序で送られる。最初は主として使われると思われる電話番号(旧バージ
 ョンとの互換性のため)である。もし、主として使われる電話番号がない場合は、必
 ず最初に反復区切り文字を送る必要がある。有効な値についてはHL7表0201 電話連絡
 使用コードとHL7表0202電話連絡手段区分を参照のこと。

なお、最初のエレメントのData TypeはSTなので、例えば、

03-3506-8010 ^ PRN ^ PH

と扱うこととする。

(V2.4までは余計な表現をしていたが、V2.5で修正された)

PID-14 Phone Number – Business 電話番号—勤務先 (XTN) 00117

Components: <Telephone Number (ST)> ^ <Telecommunication Use Code (ID)> ^
 <Telecommunication Equipment Type (ID)> ^ <Email Address (ST)> ^
 <Country Code (NM)> ^ <Area/City Code (NM)> ^ <Local Number (NM)> ^
 <Extension (NM)> ^ <Any Text (ST)> ^ <Extension Prefix (ST)> ^ <Speed
 Dial Code (ST)> ^ <Unformatted Telephone number (ST)>

定義：このフィールドでは患者の職場の電話番号を示す。すべての職場の電話番号は次の順序で送られる。最初は主として使われる電話番号（旧バージョンとの互換性のため）である。

もし主として使われる電話番号がない場合は、必ず最初に反復区切り文字を送る必要がある。

有効な値についてはHL7表0201 電話連絡使用コードとHL7表0202電話連絡手段区分を参照のこと。

なお、最初のエレメントのData TypeはSTなので、例えば、

03-3506-8010^PRN^PH

と扱うこととする。

（V2.4までは余計な表現をしていたが、V2.5で修正された）

PID-15 Primary Language 言語—患者 (CWE) 00118

定義：患者の主要な言語。

通常、本フィールドは使用しない。

PID-16 Marital Status 婚姻状況 (CWE) 00119

Components: <identifier (ST)> ^ <text (ST)> ^ <name of coding system (IS)> ^
 <alternate identifier (ST)> ^ <alternate text (ST)> ^ <name of
 alternate coding system (IS)>

本規約では以下の形式で利用する。

成分：<ID>^<テキスト>

定義：患者の(社会的)婚姻状況。使用者定義表 0002—婚姻状況を推奨する。

使用者定義表 0002 – Marital Status 婚姻状況

Value	Description
A	Separated 別居
D	Divorced 離婚
M	Married 既婚
S	Single 未婚
W	Widowed 死別
C	Common Law
G	Living together
P	Domestic partner
R	Registered domestic partner
E	Legally Separated
N	Annulled
I	Interlocutory
B	Unmarried
U	Unknown
O	Other
T	Unreported

PID-17 Religion 宗教 (CWE) 00120

通常、本フィールドは使用しない。

PID-18 Patient Account Number 患者会計番号 (CX) 00121

定義：料金、支払いなどがすべて記録される勘定によって割り当てられる数字。患者の会計を識別するために使用される。

PID-19 SSN Number – Patient SSN番号—患者 (ST) 00122

定義：患者の社会保障番号。
通常、本フィールドは使用しない。

PID-20 Driver's License Number – Patient 患者の運転免許証番号 (DLN) 00123

定義：患者の運転免許証番号。通常、本フィールドは使用しない。

PID-21 Mother's Identifier 母親の識別子 (CX) 00124

定義：例えば新生児用にリンク・フィールドとして使用される。典型的に、患者IDあるいは会計番号が使用されるかもしれない。

PID-22 Ethnic Group 人種のグループ (CWE) 00125

定義：患者の民族的起源を定義する。
通常、本フィールドは使用しない。

PID-23 Birth Place 誕生場所 (ST) 00126

定義：患者の誕生の場所を示す。
通常、本フィールドは使用しない。

PID-24 Multiple Birth Indicator多胎児誕生標識 (ID) 00127

定義：患者が多胎児の一人であったかどうかを示す。Y/Nインジケータを使用。
通常、本フィールドは使用しない。

PID-25 Birth Order 誕生順序 (NM) 00128

定義：患者が多胎児の一人であった場合、誕生順序を示す値。
通常、本フィールドは使用しない。

PID-26 Citizenship 市民権 (CWE) 00129

定義：患者の市民権の国を示す。推奨値として、使用者定義表0171 (HL7-3 章) 一国コード又はIS03166を参照すること。通常、本フィールドは使用しない。

PID-27 Veterans Military Status 退役軍人の状況 (CWE) 00130

通常は本フィールドを使用しない。

PID-28 Nationality 国籍 (CWE) 00739

定義：V2.4以降から、このフィールドは旧バージョンとの互換性のためにのみ残されている。
PID-10人種、PID-22民族、PID-26市民権を参照することを推奨する。患者の属する国籍や国グループを示す。

PID-29 Patient Death Date and Time 患者死亡日時 (TS) 00740

定義：患者死亡日時、臨床研究や管理用。

PID-30 Patient Death Indicator 患者死亡識別 (ID) 00741

定義：患者が死亡したか否かY/Nで表現。
Y 患者は死亡している
N 患者は死亡していない

PID-31 Identity unknown indicator 身元不明識別 (ID) 01535

定義：このフィールドは患者確認が行われているかどうかを示す。
Y 身元不明
N 身元確認済み

PID-32 Identity reliability code 識別情報の信頼性 (IS) 01536

定義：このフィールドは、トランザクション経由で送られた患者データの信頼性を示す。この値は、患者データのPIDの誕生日や社会保障番号が確認されたものかどうかを示す。
使用者定義表 0445 識別情報の信頼性コードを参照。

使用者定義表 0445 – Identity Reliability Code 識別情報の信頼性コード

Value	Description
US	Unknown/Default Social Security Number 社会保障番号不明
UD	Unknown/Default Date of Birth 誕生日不明
UA	Unknown/Default Address 住所不明
AL	Patient/Person Name is an Alias 患者名不明

PID-33 Last update date/time 最終更新日付 (TS) 01537

定義：このフィールドではPID セグメントに含まれる患者／個人の識別情報や患者基本情報の最終更新日時を示す。受信側システムではこのフィールドを用いて、どのようにそのトランザクションをそのシステムで扱うかを判断するために使用する。もし、受信側システム（例えばエンタープライズマスタ患者インデックス）が、既により新しい個人の情報を持っていた場合、そのトランザクションからの患者／個人基本情報、識別情報を使用しないことと判断する。

PID-34 Last update facility 最終更新施設 (HD) 01538

定義：患者PIDセグメントの最終更新施設。これを元にこの情報を受信したデータを採用するかどうかを判断する。もし、受信したサイトはそのデータが信頼性の高い物であるならばそれを利用することの判断ができる。信頼の置ける施設からの更新情報は病院にとって信頼すべき物として扱われる。

PID-35 Species code 種 (CWE) 01539

Components: <identifier (ST)> ^ <text (ST)> ^ <name of coding system (IS)> ^ <alternate identifier (ST)> ^ <alternate text (ST)> ^ <name of alternate coding system (IS)>

定義：生物の種。このフィールドはコーディングシステムを用いて一般名もしくは学術名を示す。SNOMED を推奨する。もしこのフィールドの値が無い場合は人間が対象である。推奨値については使用者定義表 0446 種コードを参照のこと。通常、本フィールドは使用しない。

使用者定義表 0446 – Species Code 種コードを参照。

使用者定義表 0446 – Species Code 種コード

Value	Description
	No suggested values defined 推奨値はない

条件付規則：もしPID-36 品種コードまたはPID-38 製品クラスコードが値を持つ時は、このフィールドも値を持つ必要がある。

例： ... |L-80700^Canine, NOS^SNM3|...
 ... |L-80100^Bovine^SNM3|...
 ... |L-80A00^Feline^SNM3|...

PID-36 Breed code 品種 (CWE) 01540

Components: <identifier (ST)> ^ <text (ST)> ^ <name of coding system (IS)> ^ <alternate Identifier (ST)> ^ <alternate text (ST)> ^ <name of alternate coding system (IS)>

定義：特定の動物の繁殖。このフィールドは種や血統と異なり動物に対して特有で、一般の生物には使うことができない。SNOMED が推奨されるコーディングシステムである。推奨値については使用者定義表 0447 品種コードを参照のこと。通常、本フィールドは使用しない。

使用者定義表 0447 - Breed Code 品種コード

Value	Description
	No suggested values defined 推奨値はない

条件付規則：PID-37 血統が値を持つ時は、このフィールドは値を持たなくてはならない。

例：例えば動物飼育協会で行われている

```
... |L-80733^ Staffordshire bull terrier^SNM3^American Staffordshire
    Terrier^99AKC|...
... |L-80900^Weimaraner^SNM3|...
... |L-80439^Peruvian Paso Horse^SNM3|...
```

PID-37 Strain 血統 (ST) 01541

定義：このフィールドは動物の血統情報を示す。このフィールドはどのような生物の血統情報にも、また動物以外にも拡張することができる。
通常、本フィールドは使用しない。

```
例： ... |DeKalb|...
      ... |Balb/c|...
      ... |DXL|...
```

PID-38 Production class code 製品クラスコード (CWE) 01542

Components: <identifier (ST)> ^ <text (ST)> ^ <name of coding system (IS)> ^
<alternate identifier (ST)> ^ <alternate text (ST)> ^ <name of
alternate coding system (IS)>

定義：このフィールドはその生物が主に繁殖されたものか、成長したものかを示すコードと／もしくはテキストである。推奨値については使用者定義表 0429 製品分類コードを参照のこと。
通常、本フィールドは使用しない。

```
例： ... |DA^Dairy^L|...
      ... |MT^Meat^L|...
      ... |RA^Racing^L|...
```

使用者定義表 0429 - Production class Code 製品分類コード

Value	Description
BR	Breeding/genetic stock 飼育/自然保存
DA	Dairy 酪農
DR	Draft 生
DU	Dual Purpose 多目的
LY	Layer, Includes Multiplier flocks 層、多群
MT	Meat 肉
OT	Other その他
PL	Pleasure 蓄え
RA	Racing 競争
SH	Show ショウ
NA	Not Applicable 非適用
U	Unknown 不明

PID-39 Tribal Citizenship 所属種族 (CWE) 01840

このフィールドには個人の所属種族に関する情報が含まれる。もし個別に定義する場合は、使用者定義表0171市民権を使わなければならない。個人が複数の種族に属したことがある場合、このフィールドは繰り返す。CWEデータ型のコードシステム名は種族が書かれた表によって識別される。
通常、本フィールドは使用しない。

7. 4 PV1 - Patient Visit Segment 来院情報セグメント

PV1セグメントは、来院に関する情報を通信するために登録/ADTアプリケーションによって使用される。このセグメントは複数の来院統計記録を同じ患者の会計に送るため、又は単一の来院記録を複数の会計に送るために、使用することができる。個々のサイトは必ずこのセグメントを使用しなければならない。

PV1 属性

SEQ	LEN	DT	OPT	Japan	RP/#	ITEM#	ELEMENT NAME	NOTE
1	4	SI	0	N		00131	Set ID - Patient Visit セット ID-来院	
2	1	IS	R	R		00132	Patient Class 患者クラス	
3	80	PL	0	O		00133	Assigned Patient Location 患者所在場所	C
4	2	IS	0	O		00134	Admission Type 入院タイプ	
5	250	CX	0	N		00135	Preadmit Number 仮入院番号	
6	80	PL	0	N		00136	Prior Patient Location 患者の以前の所在	
7	250	XCN	0	O	Y	00137	Attending Doctor 主治医	
8	250	XCN	0	O	Y	00138	Referring Doctor 紹介医師	
9	250	XCN	0	O	Y	00139	Consulting Doctor コンサルタント医師	
10	3	IS	0	N		00140	Hospital Service 病院サービス	C
11	80	PL	0	N		00141	Temporary Location 一時的な所在	
12	2	IS	0	N		00142	Preadmit Test Indicator 仮入院検査標識	
13	2	IS	0	N		00143	Readmission Indicator 再入院標識	
14	6	IS	0	N		00144	Admit Source 入院元	
15	2	IS	0	O	Y	00145	Ambulatory Status 外来の状況	
16	2	IS	0	O		00146	VIP Indicator VIP 標識	N
17	250	XCN	0	N	Y	00147	Admitting Doctor 入院許可医師	N
18	2	IS	0	N		00148	Patient Type 患者タイプ	
19	250	CX	0	N		00149	Visit Number 来院番号	
20	50	FC	0	N	Y	00150	Financial Class 財務クラス	
21	2	IS	0	N		00151	Charge Price Indicator 有償価格標識	
22	2	IS	0	N		00152	Courtesy Code 優待コード	
23	2	IS	0	N		00153	Credit Rating 信用格付け	
24	2	IS	0	N	Y	00154	Contract Code 契約コード	
25	8	DT	0	N	Y	00155	Contract Effective Date 契約発効日	
26	12	NM	0	N	Y	00156	Contract Amount 契約金額	
27	3	NM	0	N	Y	00157	Contract Period 契約期間	
28	2	IS	0	N		00158	Interest Code 利息コード	
29	4	IS	0	N		00159	Transfer to Bad Debt Code 不良負債転換コード	
30	8	DT	0	N		00160	Transfer to Bad Debt Date 不良負債転換日付	
31	10	IS	0	N		00161	Bad Debt Agency Code 不良負債代理コード	
32	12	NM	0	N		00162	Bad Debt Transfer Amount 不良負債転換額	
33	12	NM	0	N		00163	Bad Debt Recovery Amount 不良負債回収額	
34	1	IS	0	N		00164	Delete Account Indicator 会計削除標識	
35	8	DT	0	N		00165	Delete Account Date 会計削除日付	
36	3	IS	0	N		00166	Discharge Disposition 退院処置	
37	47	DLD	0	N		00167	Discharged to Location 退院先	
38	250	CWE	0	N		00168	Diet Type 給食タイプ	
39	2	IS	0	N		00169	Servicing Facility サービス施設	
40	1	IS	0	N		00170	Bed Status ベッド状況	
41	2	IS	0	N		00171	Account Status 会計状況	
42	80	PL	0	N		00172	Pending Location 保留所在	
43	80	PL	0	N		00173	Prior Temporary Location 退院先の一時的な所在	
44	26	TS	0	O		00174	Admit Date/Time 入院日付/時刻	
45	26	TS	0	O		00175	Discharge Date/Time 退院日付/時刻	
46	12	NM	0	N		00176	Current Patient Balance 患者の差引不足高	
47	12	NM	0	N		00177	Total Charges 合計金額	
48	12	NM	0	N		00178	Total Adjustments 合計調整金額	
49	12	NM	0	N		00179	Total Payments 合計支払金額	
50	250	CX	0	N		00180	Alternate Visit ID 代替来院 ID	
51	1	IS	0	N		01226	Visit Indicator 来院識別	
52	250	XCN	0	N	Y	01224	Other Healthcare Provider 他のヘルスケア供給者	

Optionality

- R - required
- O - optional
- C - conditional on the trigger event or on some other field(s)
- X - not used with this trigger event
- B - left in for backward compatibility with previous versions of HL7

Japan (JAHIS仕様での取り扱い)

- R - required
- O - optional
- C - conditional on the trigger event or on some other field(s)
- X - not used with this trigger event
- B - left in for backward compatibility with previous versions of HL7
- N - not used usually. use only on the site

Repetition

- N - no repetition
- Y - the field may repeat an indefinite or site determined number of times
- (integer)- the field may repeat up to the number of times specified in the integer

PV1 フィールド定義**PV1-1 Set ID - Patient Visit セットID-来院 (SI) 00131**

定義：トランザクションを一意的に識別する番号。

PV1-2 Patient Class 患者クラス (IS) 00132

定義：サイトにおいて患者を分類するためにシステムで使われる共通のフィールド。
入院、外来などの区別を表現する。

使用者定義表 0004 - Patient class 患者クラス

Value	Description
E	Emergency 救急
I	Inpatient 入院患者
O	Outpatient 外来患者
P	Preadmit 予備入院
R	Recurring Patient 再来院患者
B	Obstetrics 産科
C	Checkup 人間ドック

注：「I」「O」以外を使用する場合は両者間にて調整の上、用いる。

PV1-3 Assigned Patient Location 患者所在場所 (PL) 00133

Components : <point of care 病棟・診療科・診察室など (IS)> ^ <room 病室 (IS)>
^ <bed 病床 (IS)> ^ <facility 施設 (HD)> ^ <location status 状態 (IS)> ^ <person location type 区分 (IS)> ^ <building 建物 (IS)> ^
<floor 階 (IS)> ^ <location description 詳細 (ST)>

定義：病院、診療科、病棟、病室、ベッド等を表現する。新規の場所は最初に割り当てた場所、あるいは患者の移動先の場所である。トランザクションの取消しや、退院の場合、現在の部屋番号をこのフィールド表現する。

注：PLデータ型のフィールドは値の第5の成分(ベッド状況)が存在する場合、それは、PV1-40の値に取って代わる。

患者所在場所のデータ型はPL型なので、
入院の場合、

<病棟コード>^<病室コード>^<ベッド番号>^^N

外来の場合

<科コード>^^^^C

と設定することにし、person location type の指定を必須とした。person location type には、

C：診療科、D：部門、N：病棟を設定する。

入院患者の場合、日本では診療科と病棟のいずれも重要な情報のため、両者を格納したかったが、PL型の使用方法として、HL7原文の定義に忠実に従うこととした。なお、診療科は入外共にPV1-10やORC-17で表現する。ORC-17は入力者の所属を示すが、医師が入力するオーダ情報では診療科と扱うことにした。これまで患者所在(場所)と診療科が混在して用いられてきたが、明確に区別する。

PV1-4 Admission Type 入院タイプ (IS) 00134

定義：患者が入院していたか入院予定の状況を示す。

使用者定義表 0007 - Admission type 入院タイプ

Value	Description
A	Accident 事故
E	Emergency 救急
L	Labor and Delivery 陣痛および出産
R	Routine 通常
N	Newborn (Birth in healthcare facility) 新生児（院内で誕生）
U	Urgent 緊急
C	Elective 選択

PV1-5 Pre-admit Number 仮入院番号 (CX) 00135

定義：患者の仮入院番号を一意的に識別する。システムでは、仮入院番号を請求番号として患者が入院した後も使用し続けることもできる。

PV1-6 Prior Patient Location 患者の以前の所在 (PL) 00136

定義：新患であればここはNULLである。患者が転院されていれば、それは以前の患者所在を含んでいる。

PV1-7 Attending Doctor 主治医 (XCN) 00137

定義：このフィールドでは主治医の情報を示す。同じ医師に対して名前とIDを複数送ることができる。このフィールドの繰り返しは複数の主治医を示すことには使われない。繰り返しの最初には、法的な名前を送らなければならない。法的な名前を送らない場合は、反復セパレータを最初に送らなければならない。導入施設との合意により、IDと名前のどちらかは空欄とすることができる。

PV1-8 Referring Doctor 紹介医師 (XCN) 00138

定義：このフィールドでは紹介医師の情報を示す。同じ医師に対して名前とIDを複数送ることができる。このフィールドの繰り返しは複数の紹介医師を示すことには使われない。繰り返しの最初には、法的な名前を送らなければならない。法的な名前を送らない場合は、反復セパレータを最初に送らなければならない。導入施設との合意により、IDと名前のどちらかは空欄とすることができる。

PV1-9 Consulting Doctor コンサルティング医師 (XCN) 00139

定義：このフィールドは、旧バージョンとの互換性のためにのみ残されている。換わりにROLセグメントでコンサルティング医師を示すことを推奨する。このふいーどの繰り返しは複数のコンサルティング医師を示すことに用いられる。導入施設との合意により、IDと名前のどちらかは空欄とすることができる。

PV1-10 Hospital Service 病院サービス (IS) 00140

定義：日本では、診療科コードと扱う。

PV1-11 Temporary Location 一時的な所在 (PL) 00141

定義：割り当てられた所在以外の所在であって、一時的に必要なもの(たとえばOR)。

PV1-12 Pre-admit Test Indicator 仮入院検査標識 (IS) 00142

定義：患者は入院するために仮入院検査を受けねばならないことを示す。

PV1-13 Re-admission Indicator 再入院標識 (IS) 00143

定義：患者が施設および環境に再入院することを示す。再入院はR、そうでなければNullである。再発患者の来院も示すことができる。

PV1-14 Admit Source 入院元 (IS) 00144

定義：患者がどこに入院していたかを示す。

PV1-15 Ambulatory Status 外来の状況 (IS) 00145

定義：提案値として使用者定義表 0009-外来状況を参照すること。

使用者定義表 0009 - Ambulatory Status 外来状況

Value	Description
A0	No functional limitations 機能制限なし
A1	Ambulates with assistive device 補助機器を使用して来院
A2	Wheelchair/stretchers bound 車椅子/担架を使用して来院
A3	Comatose; non-responsive 意識不明；反応なし
A4	Disoriented 方向感覚なし
A5	Vision impaired 視力障害あり
A6	Hearing impaired 聴力障害あり
A7	Speech impaired 言語障害あり
A8	Non-English speaking 英語以外を話す
A9	Functional level unknown 機能のレベル未知
B1	Oxygen Therapy 酸素治療
B2	Special equipment (tubes, IVs, catheters) 特別の装置(チューブ、IV、カテーテル)
B3	Amputee 手足の切断手術を受けた人
B4	Mastectomy 乳房切除術
B5	Paraplegic 対麻痺
B6	Pregnant 妊婦

PV1-16 VIP Indicator VIP標識 (IS) 00146

定義：VIPのタイプを識別する使用者定義コード。

PV1-17 Admitting Doctor 入院時医師 (XCN) 00147

定義：入院時の医師の情報、複数の名前やIDのこともある。

PV1-18 Patient Type 患者タイプ (IS) 00148

定義：患者のタイプを示すサイト特定の値。

PV1-19 Visit Number 来院番号 (CX) 00149

定義：患者の各来院に割り当てられた一意的な数。

PV1-20 Financial Class 財務クラス (FC) 00150

定義：診療報酬の源を識別する目的で患者に割り当てられた、主要な財務のクラス。

PV1-21 Charge Price Indicator 有償価格標識 (IS) 00151

定義：部屋およびベッドの料金にどの価格表を使用するか決めるために使用されるコード。

PV1-22 Courtesy Code 優待コード (IS) 00152

定義：患者が特定の優待を受けるかどうかを示すコード。

PV1-23 Credit Rating 信用格付け (IS) 00153

定義：過去の信用経験を決定する使用者定義コード。

PV1-24 Contract Code 契約コード (IS) 00154

定義：会計残高を決済するための施設および保証人による契約のタイプを識別する。

PV1-25 Contract Effective Date 契約有効日付 (DT) 00155

定義：契約が始まる日付。

PV1-26 Contract Amount 契約金額 (NM) 00156

定義：保証人によって各期に契約ごとに支払われる金額。

PV1-27 Contract Period 契約期間 (NM) 00157

定義：使用者が定義する期間で、契約の持続期間を指定する。

PV1-28 Interest Code 利息コード (IS) 00158

定義：任意の未決済の金額に対し保証人に請求される利息額を示す。

PV1-29 Transfer To Bad Debt Code 不良負債変換コード (IS) 00159

定義：会計が不良負債に転換されたこと及び理由を示す。

PV1-30 Transfer To Bad Debt Date 不良負債変換日付 (DT) 00160

定義：会計が不良負債状況に転換された日付。

PV1-31 Bad Debt Agency Code 不良負債代理コード (IS) 00161

定義：会計が転換された先の不良負債代理を一意的に識別する。

PV1-32 Bad Debt Transfer Amount 不良負債転換額 (NM) 00162

定義：不良負債に転換された金額。

PV1-33 Bad Debt Recovery Amount 不良負債回収額 (NM) 00163

定義：会計上の保証人から回収された金額。

PV1-34 Delete Account Indicator 会計削除標識 (IS) 00164

定義：会計がファイルから削除されたこと及びその理由を示す。

PV1-35 Delete Account Date 会計削除日付 (DT) 00165

定義：会計がファイルから削除された日付。

PV1-36 Discharge Disposition 退院処置 (IS) 00166

定義：退院(つまり、帰宅；期限満了；など)の時の患者の処置。

PV1-37 Discharged To Location 退院先 (DLD) 00167

定義：患者の退院先の施設を示す。

PV1-38 Diet Type 給食タイプ (CWE) 00168

定義：患者用の特別の給食タイプを示す。

PV1-39 Servicing Facility サービス施設 (IS) 00169

定義：複数の施設環境の中でこの来院が関係している施設を示す。

PV1-40 Bed Status ベッド状況 (IS) 00170

定義：下位互換のためののみ使用。PLデータ型の第5成分状況を使用すること。

PV1-41 Account Status 会計状況 (IS) 00171

定義：会計状況

PV1-42 Pending Location 保留所在 (PL) 00172

定義：患者が移動する先の看護ステーション、部屋、ベッド、施設IDおよびベッド状況を示す。第5の成分(ベッド状況)中に値がある場合、それは、PV1-40の値に取って代わる。

PV1-43 Prior Temporary Location 以前の一時的な所在 (PL) 00173

定義：このフィールドは（手術部または放射線部門のような）患者の一時的な場所を示す時に使用される。入院患者の場合、最初の成分はナースステーションであるかもしれないし、非入院患者の場合はクリニック、診療部門、自宅のこともある。

PV1-44 Admit Date/Time 入院日時 (TS) 00174

定義：入院の日付/時刻。

PV1-45 Discharge Date/Time 退院日時 (TS) 00175

定義：退院の日付/時刻。

PV1-46 Current Patient Balance 患者の差引不足額 (NM) 00176

定義：来院患者の現在の差引不足額。

PV1-47 Total Charges 合計有償金額 (NM) 00177

定義：来院有償金額の合計

PV1-48 Total Adjustments 合計調整金額 (NM) 00178

定義：来院調整金額の合計

PV1-49 Total Payments 合計支払金額 (NM) 00179

定義：来院の支払い金額の合計

PV1-50 Alternate Visit ID 代替来院ID (CX) 00180

定義：来院ID番号。このIDは入院時に患者を一意的に識別するために使用される。

PV1-51 Visit Indicator 来院標識 (IS) 01226

定義：データ送信が患者の来院によるのか会計によるのかの識別に使用。

使用者定義表 0326 - Visit Indicator 来院標識

Value	Description
A	Account Level 会計
no value	Visit Level 来院

PV1-52 Other Healthcare Provider 他のヘルスケア供給者 (XCN) 01224

定義：他のヘルスケア供給者を示す。(例えば看護婦, 付き添い, 補助医師) 複数の関係者に送ることができる。

7. 5 ORC – Order Common Segment 共通オーダーセグメント

共通オーダーセグメント (ORC) は、すべてのオーダーに共通なデータ要素を伝達するために使用される (要求されるすべてのタイプのサービス)。場合によっては、ORCは文字列ORC|OK|<依頼者オーダー番号>|<実施者オーダー番号>|<CR>のように単純になる。

詳細内容がオーダーのために必要ないならば、オーダー詳細セグメントは省略してよい。たとえば、オーダーを保留するためには、ORCで次のフィールドを付けて伝達する (HDの値付きのORC-1ーオーダー制御、ORC-2ー依頼者オーダー番号、およびORC-3実施者オーダー番号)。

ORCのフィールドとオーダー詳細セグメントの中のフィールドとの間にいくつかの重複がある。これらは以下の節に述べる。原則として、ORCとOBRに重複する情報は、OBRセグメントのものを優先する。

ORC 使用注記

a) 依頼者オーダーグループ

本規格では、複数のオーダーを1つのグループに集めるメカニズムをサポートする。大抵の場合、これは1人の患者に対して「依頼セッション」を表すために使用される。

オーダーグループは、ORC-4-依頼者グループ番号に関連するオーダー (ORCs) のリストである。グループは、依頼者が最初のオーダーに依頼者グループ番号を付けた時に確立する。オーダーグループは、同じ依頼者グループ番号を有するすべてのORCsおよびすべての詳細セグメントから成る。オーダーは、グループからキャンセルを使用して除去したり、取換えや親子メカニズムを使用して追加したりできる。

新規オーダーは、その他の方法でのグループへの追加はできない。

b) 重複フィールド

ORCは、すべてのオーダー (すなわち要求されたサービス) に共通なフィールドを一様に定義するよう意図されている。ただし、一部のORCフィールドは、一部のオーダー詳細セグメント (たとえばOBR、RX0) では重複する。たとえば、ORC-2依頼者オーダー番号は、OBR-2依頼者オーダー番号フィールドと同じ意味および目的を持つ。これによって過去のバージョンおよびASTMとの上位互換性が保たれる。

これらのフィールドを使用する規則では、ORCに現われない値はオーダー詳細セグメントに現われねばならない。しかし、両方の箇所に値を入れて混乱を避けることが望ましい。

c) 親/子 – キャンセル、保留、中断

親オーダーのキャンセル、保留または中断の要求の伝達は、その要求は親オーダーおよびすべての関連の子オーダーに対して再帰的に適用されるよう意図されている。たとえば

- 1) EKGアプリケーションが3回のEKGに対するオーダーを受け、これが3日連続で毎朝行われるとする。
- 2) EKGアプリケーションは3つの子オーダーを、各々の要求されたEKGに対して1つずつ作成する。
- 3) 元の親オーダーを取消す要求が受取られた時に1日目のEKGが実施されていた。(親は取消せなかった)
- 4) 残りの、未実施の子は要求の結果として取り消される。

ORC 属性

SEQ	LEN	DT	OPT	Japan	RP/#	ITEM#	ELEMENT NAME	NOTE
1	2	ID	R	R		00215	Order Control オーダ制御	
2	22	EI	C	R		00216	Placer Order Number 依頼者オーダ番号	
3	22	EI	C	O		00217	Filler Order Number 実施者オーダ番号	
4	22	EI	O	O		00218	Placer Group Number 依頼者グループ番号	
5	2	ID	O	O		00219	Order Status オーダ状態	
6	1	ID	O	O		00220	Response Flag 応答フラグ	
7	200	TQ	B	X	Y	00221	Quantity/Timing 数量/タイミング	
8	200	EIP	O	C		00222	Parent 親	
9	26	TS	O	R		00223	Date/Time of Transaction トランザクション日時	
10	250	XCN	O	O	Y	00224	Entered By 入力者	
11	250	XCN	O	O	Y	00225	Verified By 検証者	
12	250	XCN	O	R	Y	00226	Ordering Provider 依頼者	
13	80	PL	O	O		00227	Enterer's Location 入力場所	
14	250	XTN	O	O	Y/2	00228	Call Back Phone Number コールバック用電話番号	
15	26	TS	O	O		00229	Order Effective Date/Time オーダ有効日時	
16	250	CWE	O	O		00230	Order Control Code Reason オーダ制御コードの理由	
17	250	CWE	O	O		00231	Entering Organization 入力組織	R
18	250	CWE	O	O	Y	00232	Entering Device 入力装置	
19	250	XCN	O	O		00233	Action By 発動者	
20	250	CWE	O	O	Y	01310	Advanced Beneficiary Notice Code 受益者注意コード	
21	250	XON	O	O	Y	01311	Ordering Facility Name オーダ施設名	
22	250	XAD	O	O	Y	01312	Ordering Facility Address オーダ施設住所	
23	250	XTN	O	O	Y	001313	Ordering Facility Phone Number オーダ施設電話番号	
24	250	XAD	O	O		001314	Ordering Provider Address オーダ実施者住所	
25	250	CWE	O	O		001473	Order Status Modifier オーダ状態変更	
26	60	CWE	C	C		01641	Advanced Beneficiary Notice Override Reason 拡張利用注意書き理由	
27	26	TS	O	O		01642	Filler's Expected Availability Date/Time 実施者可能日時	
28	250	CWE	O	O		00615	Confidentiality Code 信頼性モード	
29	250	CWE	O	O		01643	Order Type オーダタイプ	
30	250	CNE	O	O		01644	Enterer Authorization Mode 入力者許可モード	

Optionality

R - required

O - optional

C - conditional on the trigger event or on some other field(s)

X - not used with this trigger event

B - left in for backward compatibility with previous versions of HL7

Japan (JAHIS仕様での取り扱い)

R - required

O - optional

C - conditional on the trigger event or on some other field(s)

X - not used with this trigger event

B - left in for backward compatibility with previous versions of HL7

N - not used usually. use only on the site

Repetition

N - no repetition

Y - the field may repeat an indefinite or site determined number of times

(integer)- the field may repeat up to the number of times specified in the integer

ORC フィールド定義

ORC-1 Order Control オーダ制御 (ID) 00215

定義：オーダセグメントの機能を決定する。採りうる値はHL7表0119 -オーダ制御を参照。コードは大別すると次の3つのカテゴリに入る。

a) イベント要求

イベントを発動するために、『NW』（新規オーダ）とか『CA』（オーダ要求のキャンセル）のようなコードが使用される。

b) イベント肯定応答承認

イベント要求に返答するために、『OK』（オーダが受け入れられた）とか『CR』（要求されたようにオーダが取り消された）のようなコードが使用される。

c) イベント通知

イベントが発生したことを他のアプリケーションに知らせるために、『OC』（オーダが取り消された）とか『OD』（オーダが中断された）のようなコードが使用される。いかなるアプリケーション応答も必要としない。

イベント要求コードは、イベントを発動することを意図する。イベント肯定応答コードは、イベントを要求したアプリケーションに応答することを意図する。イベント通知コードは、他のアプリケーションにたとえば次のようなことを知らせることを意図する。すなわち実施者がオーダに対し何かアクションをとりそれを他のアプリケーション、たとえば依頼者が知る必要がある場合等である。

実施者、依頼者、および他のアプリケーションは、イベント要求、イベント肯定応答、およびイベント通知型トリガーイベントを相互互換的に使用できる。しかしながら、あるオーダ制御コード(例 CR)は実施者のみが生成することができ、他のオーダ制御コード(例 CA)は依頼者のみが生成することができる。

HL7 表 0119 - Order Control Code オーダ制御コードとその意味

Value1	Description	Originator2	Field Note3
NW	New order 新規オーダ	P	I
OK	Order accepted & OK オーダ受付 & OK	F	I (ハトシェイク時使用可)
UA	Unable to Accept Order 受付オーダキャンセル	F	n(使用しない)
CA	Cancel order request オーダキャンセル依頼	P	A
OC	Order canceled オーダキャンセル完了	F	(ハトシェイク時使用可)
CR	Canceled as requested オーダキャンセル完了(要求通り)	F	B
UC	Unable to cancel オーダキャンセル(不能)	F	c(CA にて対応)
DC	Discontinue order request オーダ中断要求	P	(CA にて対応)
OD	Order discontinued オーダ中断	F	(CA にて対応)
DR	Discontinued as requested オーダ中断(要求通り)	F	(CA にて対応)
UD	Unable to discontinue オーダ中断(不能)	F	
HD	Hold order request オーダ保留要求	P	(使用しない)
OH	Order held オーダ保留	F	(使用しない)
UH	Unable to put on hold オーダ保留(不能)	F	(使用しない)
HR	On hold as requested オーダ保留(要求通り)	F	(使用しない)
RL	Release previous hold 前回保留オーダを解放	P	(使用しない)
OE	Order released オーダ解放	F	(使用しない)
OR	Released as requested オーダ解放(要求通り)	F	(使用しない)
UR	Unable to release オーダ解放(不能)	F	(使用しない)
RP	Order replace request オーダ修正依頼	P	e, d, h
RU	Replaced unsolicited オーダ修正通知(実施者)	F	f, d, h(RP にて対応)
RO	Replacement order 修正後オーダ	P, F	g, d, h, l(RP にて対応)
RQ	Replaced as requested オーダ修正受理	F	d, e, g, h
UM	Unable to replace オーダ修正(不能)	F	
PA	Parent order 親オーダ	F	I
CH	Child order 子オーダ	F, P	I
XO	Change order request オーダ変更要求	P	(RP にて対応)
XX	Order changed, unsol. オーダ変更(非要求)	F	(RP にて対応)
UX	Unable to change オーダ変更(不能)	F	(RP にて対応)
XR	Changed as requested オーダ変更(要求通り)	F	(RP にて対応)
DE	Data errors データエラー	P, F	(使用しない)
RE	Observations to follow 検査付帯情報	P, F	j(使用しない)
RR	Request received 要求受付	P, F	k(使用しない)
SR	Response to send order status request 送信オーダ状態 応答	F	(使用しない)
SS	Send order status request 要求	P	(使用しない)
SC	Status changed オーダ状態要求送信	F, P	(使用しない)
SN	Send order number 状態変更	F	l(使用しない)
NA	Number assigned オーダ番号送信	P	l(使用しない)
CN	Combined result 統合検査結果	F	M
RF	Refill order request 補充オーダ要求	F, P	O
AF	Order refill request approval 補充オーダ要求承認	P	P
DF	Order refill request denied 補充要求オーダ拒否	P	Q
FU	Order refilled, unsolicited オーダ補充済、非要求	F	R
OF	Order refilled as requested オーダ補充済	F	S
UF	Unable to refill 補充不可	F	T
LI	診療 or 医療メッセージへのリンクオーダ		(使用しない)
UL	診療 or 医療メッセージからのアイリンクオーダ		(使用しない)

注記:

1 オーダ制御値フィールド。

2 『F』: この値は、実施者から開始し、依頼者他に送られる。『P』: この値は、依頼者または、依頼者特権(インタフェースネゴシエーションにおいて同意したような)を持つ他のアプリケーションから開始する。

3 コードの説明については、次のテーブルの注を見ること。

ORC のオーダ制御コードのためのテーブルの注

- a) CA
オーダキャンセル依頼は、以前にオーダしたサービスを行わないようにとの要求である。キャンセル要求の確認は、実施者によっておこなわれる。たとえば、CRの(ORC-1-オーダ制御)値を持つメッセージである。
- b) UC
UC オーダキャンセル(不能)コードは、依頼されたサービスが実施者によって取り消せないポイントにあるとき、あるいは、現場の取り決めで実施者によるキャンセルを禁止するとき使用される。このコードの使用は、ORC-6-応答フラグに従う。
- c) DC
オーダ中断要求コードは、進行中の依頼されたサービスをやめるために使用される。それは、キャンセル要求と同じではない。それは、オーダが起こるのを防止するために使用される。
- d) RP, RQ, RU, RO
オーダ修正依頼は、以前に依頼された、1個以上のオーダの置き換えである。取換えられたオーダは、あたかも取り消されたオーダのように扱われる。依頼されたサービスが取換えられるかどうか、いつ取換えるかは、現場独自で決定する。オリジナルのオーダがもとのままであることをサイトが要求するならば、親/子オーダ制御コードを使用する。このような時は、オーダ修正コードを使用しない。
取換えられる各々のオーダには、RP(実施者に対するオーダ修正依頼)のORC-1-オーダ制御値またはRU(実施者によって作成された、オーダ修正通知(実施者))を使用すること。
RUは実施者によって使用され、依頼者および、または他のシステムに通知するためのものである。現場の取り決めによって、ORCセグメント(RPまたはRUと)の後には、そのオリジナルのオーダ詳細セグメントが続いてもよい。ORCセグメント(RPまたはRUと)の後には、RO(修正後オーダを示す)のORC-1-オーダ制御値をもつ、ORCセグメントが続かなければならない。現場の取り決めによっては、RO値を持つORCは、オーダ詳細セグメントが続いてもよい。
たとえば、部門のアプリケーションが2個のOBRオーダを3つの異なったオーダで取換えていたと仮定する。セグメントの連続は、次の通りになる。

図 4-2. RU and RO usage (example)

Segment	Order Control	Comment
ORC OBR	RU	1st replaced ORC 1st replaced order's detail segment
ORC OBR	RU	2nd replaced ORC 2nd replaced order's detail segment
ORC OBR	RO	1st replacement ORC 1st replacement order's detail segment
ORC OBR	RO	2nd replacement ORC 2nd replacement order's detail segment
ORC OBR	RO	3rd replacement ORC 3rd replacement order's detail segment

ORC-6-応答フラグの値によって、OBRセグメントが存在せねばならないかどうかは決定される。この取換え方法は、取換えのすべての可能なケースを扱う：1個から1個へ、多数から1個へ、1個から多数へ、および多数から多数へである。もし依頼者が実施者に2つのRPの付いたこの要求を送り実施者から依頼者への応答があるとすると、2つのRU(オーダ修正通知(実施者))は2つのRQ(オーダ修正受理)となる。

図 4-3. RQ and RO usage (example)

Segment	Order Control	Comment
ORC OBR	RQ	1st replaced ORC 1st replaced order's detail segment
ORC OBR	RQ	2nd replaced ORC 2nd replaced order's detail segment
ORC OBR	RO	1st replacement ORC 1st replacement order's detail segment
ORC OBR	RO	2nd replacement ORC 2nd replacement order's detail segment
ORC OBR	RO	3rd replacement ORC 3rd replacement order's detail segment

e) RP, RQ

オーダ取換要求コードは依頼アプリケーションの要求に応じて、実施者が1個以上の新規オーダを1個以上の新規オーダと取換えることを許可する。

f) RU

オーダ修正通知(実施者)コードは依頼アプリケーションから要求されることなしに実施アプリケーションが別なアプリケーションに知らせることを許可する。

g) RO, RQ

取換えオーダコードは実施者のアプリケーションによってオーダされたサービスの正確な取換えを指示する別なアプリケーションに送られる。それは上記のRPとRUのオーダ制御コードによって使用される。

h) RP, RQ, RU, RO

ROの制御値をもつORCセグメントのオーダ番号の規則は取換え型(RPまたはRU)によって決定される。

RU型(すなわち実施者からのオーダ修正通知)のときには、実施者オーダ番号は、実施アプリケーションによっていつものように生成される。依頼者オーダ番号は、RUのオーダ制御値付きの最初に送られたORCの依頼者オーダ番号と全く同一である。

RP型(すなわち別のアプリケーションから実施者へのオーダ修正依頼)のときには、依頼者オーダ番号は、新規オーダのための手続きを使用して、依頼アプリケーションによって生成される。実施者オーダ番号は、新規オーダのためと同一の手順を使用して、実施アプリケーションによって生成される。

取換えシーケンスがORUメッセージ(すなわち検査結果報告の間に)において使用される時の、オーダ修正に使用されるべき推奨セグメントを以下に述べる。

1) ROのオーダ制御値付きのORC

2) いかなるOBRセグメント(いかなるオーダ詳細セグメントによって変えられる)

3) 任意に、検査結果セグメント(OBX)が後に続く

4) NTEセグメントは、定型ORUメッセージにおけるのと同様にOBR(あるいはいかなるオーダ詳細セグメント)またはOBXセグメントの後に続けられる。

i) PA, CH

親(PA)と子(CH)のオーダ制御コードは親(オリジナルオーダ)を変える事なく「親オーダ」から「子オーダ」を生み出して良い。PAのORC-1-オーダ制御値を持つ1個以上のORCセグメントは、CHのORC-1-オーダ制御値を持つ1個以上のORCセグメントが後に続く。ORC-6-応答フラグの値によってOBRセグメントが存在せねばならないかどうか決定される。

たとえば、細菌培養が2つの生物と対応する感受性試験の結果を生成したと仮定する。

そのときセグメントのシーケンスは、次の通りである：

図 4-4. Example of two child orders

Segment	Order Control	Comment
ORC	PA	1st parent ORC
ORC	CH	1st child ORC
OBR		1st child order
ORC	CH	2nd child ORC
OBR		2nd child order

親子パラダイムの依頼者番号の割り当ては、実施者の依頼者が子オーダを生成するかどうか、または依頼者がSN/NAトランザクションをサポートするかどうかに依存する。依頼者が子オーダを作成するならば、それはその通常の手続きに応じてそれらの依頼者番号を割り当てる。実施者が子を作成するならば、そこで2つの可能性がある：各々の子はその親の依頼者番号を受け継ぐか、あるいは、実施者は依頼者が依頼者番号を割り当てるよう要求するためにSN/NAトランザクションを使用する。

どちらのケースでも、実施アプリケーションは、その通常の手続きに応じて子の実施者番号を作成する。

子オーダが送られるときは常に、ORCセグメントのORC-8-親に、親の実施者番号(実施者から開始するならば)および親の依頼者番号(実施者から開始するならば、あるいは依頼者から開始するならば)が割り振られる。

親子のメカニズムは、たとえば、毎朝、連続して3回のEKGのオーダを発行するといったように、親オーダを拡張することのために使用される。

【病理・臨床細胞】病理・臨床細胞検査の場合、親オーダはそのオーダ全体に関連する情報を記述する。例えば、患者のプロファイル情報などは親オーダ記述の中に記述する。子オーダはこの撮影に関する情報を記述する。例えば、撮影部位や使用材料などである。部位などが異なる撮影に関しては、それぞれに子オーダ記述を使用する。さらに、後述するORC (NW) を新規オーダを表す意味で、ORC (PA) の前に記述する。

ORC (NW)	新規オーダ
ORC (PA)	親オーダ
OBR	親オーダの記述
ORC (CH)	1 番目の子オーダ
OBR	1 番目の子オーダの記述
ORC (CH)	2 番目の子オーダ
OBR	2 番目の子オーダの記述

j) RE

検査付帯情報コードは、オーダと共に患者固有情報を送るのに使用される。オーダ詳細セグメント(たとえば、OBR)の後には、1個以上の検査セグメント(OBX)を続けることができる。ORUメッセージとして伝えることができるいかなる検査情報も、このメカニズムで伝えることができる。結果がオーダと共に送られるときは、結果は、そのオーダの直後に続けられるべきである。

次の例は、3個の処方オーダのためのセグメントのシーケンスを、REコードの使用例で示す。

図 4-5. RE usage (example)

Segment	Order Control	Comment
MSH PID ORC RXO	NW	First new order First order segment
ORC RXO	NW	2nd new order 2nd order segment
[ORC OBR] OBX OBX OBX OBX	RE	Patient-specific observation, optional in V 2.2 Observation OBR, optional in V 2.2 An observation segment Another observation segment Another observation segment Another observation segment
ORC RXO	NW	3rd order 3rd order segment

HL7のこのバージョンにおいて、結果は、1個以上のOBXセグメントとしてオーダと共に送ることができる。但し、ORCとOBRセグメントを必ずしも含む必要はない。検査情報は、ORCを使用せずに、ORUメッセージを用いて伝えることができる。ORUメッセージのOBRセグメントに含まれない情報を伝える必要が生じるときがある。この場合、ORCがORUメッセージに含まれることを推奨する。REのオーダ制御値は、OMLメッセージにおいてのみ要求される。オーダの後に検査結果(OBX)が続くことを示唆するためである。REコードはORUメッセージでは必要ではない。なぜならOBRセグメントの後に検査結果(OBX)を続けることができるからである。

k) RR

下位互換性のため。現在のバージョンにおいては、受付了解応答に等しい。要求受信コードは、オーダメッセージが受け取られて、後で処理されることを示す。すなわち、そのオーダは、より正確な応答をするための処理をまだ実行していないということである。

1) SN, NA, NW

オーダ番号の要求に関与する3つの状態がある (ORC-2-依頼者オーダ番号またはORC-3-実施者オーダ番号)。

- 1) 実施アプリケーションが、たとえば、HISのような集中アプリケーションからORC-3-実施者オーダ番号を要求する必要があるとき。
- 2) 実施アプリケーションが、たとえば、オーダのような他のアプリケーションからORC-2-依頼者オーダ番号を要求する必要があるとき。
- 3) アプリケーション(実施アプリケーションでない)が新規オーダのためにORC-3-実施者オーダ番号を割り当てたいとき

1) 実施アプリケーションが、集中実施者オーダ番号を必要とする場合。

SN 送信オーダ番号コードは、実施者のために、ORC-3-実施者オーダ番号をある、HISのような集中(その他のアプリケーションと呼ぶ)から要求するためのメカニズムを提供する、たとえば中央HISである。これはSNのORC-1-オーダ制御値を含んでいるOMLメッセージを送ることによって行う。このORCはNullのORC-3-実施者オーダ番号とORC-2-依頼者オーダ番号を持つ。これらは実施者がオーダを開始するとき、実施アプリケーションによって作成されたものである。

OML (SN型) メッセージは、以下の2つの方法によって肯定応答される。

- i) OKのORC-1-オーダ制御値を含んでいるORLメッセージによる。要求されなかったOMLメッセージは、NAのORC-1-オーダ制御値付きのORCを含んでいて、後のある時間に送られる。
- ii) 以下で述べるNAのORC-1-オーダ制御値を含んでいるORLメッセージによって実現できる。

NA 番号を割り当てられたコードは、その他のアプリケーションが実施アプリケーションに、最近割り当てられた実施者オーダ番号を知らせることを許す。

ORC-1-オーダー制御値は、NAの値、ORC-2-依頼者オーダー番号(SN値を持つORCから)、および最近割り当てられた実施者オーダー番号を含む。

注： 依頼者オーダー番号と実施者オーダー番号の両方が、実施者のアプリケーション ID

Code	From	ORC-2-Placer Order Number	ORC-3-Filler Order Number
SN	filler application	placer order number^ filler application ID	Null
NA	Other application	placer order number^ filler application ID	filler order number^ filler application ID

2) 実施アプリケーションが、依頼者オーダー番号を必要とする場合

SN 送信オーダー番号コードは、実施アプリケーションがORC-2-実施者オーダー番号をその他のアプリケーションから要求するためのメカニズムを提供する。これはSNのORC-1-オーダー制御値を含んでいるOMLメッセージを送ることによって行う。このORCはnullのORC-2-依頼者オーダー番号とORC-3-実施者オーダー番号を持つ。これらは実施者がオーダーを開始するとき、実施アプリケーションによって作成されたものである。

OML(SN型)メッセージは、2つの方法によって肯定応答される i) OK の ORC-1-オーダー制御値を含んでいる ORL メッセージによって。要求されなかった OML メッセージは、NA の ORC-1-オーダー制御値付きの ORC を含んでいて、後のある時間に送られる。

ii) 以下で述べるNAのORC-1-オーダー制御値を含んでいるORLメッセージによって。NA 番号を割り当てられたコードは、『その他』アプリケーションが実施アプリケーションに、最近割り当てられたORC-2-依頼者オーダー番号を知らせることを許す。

ORCは、NAのORC-1-オーダー制御値、最近割り当てられたORC-2-依頼者オーダー番号、およびORC-3-実施者オーダー番号(SN値を持つORCから)を含む。

注： 新しい ORC-2-依頼者オーダー番号は、依頼者のアプリケーション ID を持ってい

Code	From	ORC-2-Placer Order Number	ORC-3-Filler Order Number
SN	filler application	Null	filler order number^ filler application ID
NA	Other application	placer order number^ placer application ID	filler order number^ filler application ID

3) アプリケーションが、実施者オーダー番号を割り当てたい場合

NW オーダを作成するアプリケーション(実施アプリケーションではない)が、実施者に新規オーダーの実施者オーダー番号を割り当てたいとき、またはRO (RO following an RP). この場合、その他のアプリケーションがORC3-実施者オーダー番号を完成する。この時には、実施者オーダー番号の2番目の成分として、実施アプリケーションIDを使用する。

Code	From	ORC-2-Placer Order Number	ORC-3-Filler Order Number
NW, RO	Other application to the filler	placer order number^ placer application ID	filler order number^ filler application ID

【病理・臨床細胞】 ORC(PA)を記述する前にORC(NW)を記述する。

ORC(NW)	新規オーダー
ORC(PA)	親オーダー
OBR	親オーダーの記述
ORC(CH)	1番目の子オーダー
OBR	1番目の子オーダーの記述
ORC(CH)	2番目の子オーダー
OBR	2番目の子オーダーの記述

m) CN

統合検査結果コードは、複数のオーダに関連する結果を送るためのメカニズムを提供する。この状態が、通常、放射線科医が、複数のオーダで表示された複数の検査に対して単一のレポートを作成するときに放射線科レポートに見られる。たとえば、リウマチ性の関節炎患者のひざと手のフィルムは、放射線科医の側でひとつのレポートを生成することがある。

そのような結果が報告されるとき、CNコードが最後のORCを除く全てのREを置き換える。結果は最後のORCとそのOBRに続く。3つのORCに続く単一の報告の例は下記の通りである：

```
MSH|...
PID|...
ORC|CN|...
OBR|A4461XA^HIS|81641^RAD|73666^Bilateral Feet|...
ORC|CN|...
OBR|A4461XB^HIS|81642^RAD|73642^Bilateral Hand PA|...
ORC|RE|...
OBR|A4461XC^HIS|81643^RAD|73916^Bilateral Knees|...
OBX|CWE|73916&IMP|Radiologist's Impression|...
OBX|CWE|73642&IMP|Radiologist's Impression|...
OBX|FT|73642&GDT|Description|...
```

n) UA

オーダ受付不可コードが使用されるのは、新しいオーダを実施者が受付できないときである。受付できない理由としては、その患者にアレルギーのある薬剤の処方を要求したこと、またはそのオーダを実施するための機器が利用できないことが考えられる。これはMSAセグメント内で定義される通信レベルでの受付とは異なることに留意すること。

o) RF

RFは実施者または依頼者の両方による要求を受け入れる。実施者は依頼者からの補充許可を要求しているかもしれない。依頼者システムは、補充が実施者システムによって行われるよう要求しているかもしれない。

p) AF

AFは補充または補充の量を許可する依頼者からの返答である。

q) DF

DFは依頼者がオーダの補充を許可しないことを示す。下記のオーダ制御コード理由を使用して、要求拒否の理由を示してもよい。これらの値は、「NCPDF SCRIPT回答セグメントコードリスト修飾子」に由来することに留意すること。

```
AA Patient unknown to the provider
AB Patient never under provider care
AC Patient no longer under provider care
AD Patient has requested refill too soon
AE Medication never prescribed for the patient
AF Patient should contact provider first
AG Refill not appropriate
```

r) FU

FUは依頼者に対して、実施者が補充を患者の要求によるオーダに対して発行したことを通知する。。

s) OF

OFは補充に対する依頼者システムの要求に直接応答する。

t) UF

UF は実施者システムが許可補充要求に対してアプリケーションレベル拒否を示す。

ORC-2 Placer Order Number 依頼者オーダ番号 (EI) 00216

定義： 依頼アプリケーションのオーダ番号

第1成分は、個々のオーダ(たとえば、(OBR))を識別する文字列である。それは、依頼者(依頼アプリケーション)によって割り当てられる。それは、特定の依頼アプリケーションからのすべてのオーダの中から一意に一つのオーダを識別する。第2成分は依頼アプリケーションのアプリケーションIDを含む。アプリケーションIDは、アプリケーションに一意に関連する6つの文字までの文字列である。ひとつの施設または相互に通信する施設のグループは、アプリケーションで一意のリストを確立すべきである。リストは潜在的な依頼者と実施者であってもよく、そして一意なアプリケーションIDを割り当ててもよい。2つの成分は、共通の区切り文字によって分離される。

このように一意ではなく、真の依頼者がいくらかあいまいな3つの状態がある。

a) RU取替えに続く、R0のORC-1-オーダ制御値の場合；

b) CH(子オーダ)のORC-1-オーダ制御値の場合；

c) SN(番号を送ること)のORC-1-オーダ制御値の場合；

ORC-2-依頼者オーダ番号がこれらの場合どのように割り当てられるかの詳細については、ORC-1-オーダ制御の下のテーブルの注を参照すること。

ひとつの施設または相互に通信する施設のグループは、アプリケーションで一意のリストを確立すべきである。リストは潜在的な依頼者と実施者であってもよく、そして一意なアプリケーションIDを割り当ててもよい。アプリケーションIDリストは、本規格の他の箇所でも文書化されている、施設のマスタ辞書の1つになる。第三者アプリケーション(オーダの依頼者および実施者以外)がOMLとORLのメッセージ送受信ができるので、このフィールドの依頼アプリケーションIDは、ネットワーク上の送信および受信アプリケーションと同じでなくともよい(MSHセグメントにおいて述べた)。

ORC-2-依頼者オーダ番号は、OBR-2-依頼者オーダ番号と同じある。依頼者オーダ番号がORCの中に存在していないならば、それは関連したOBR内に存在しなければならない。その逆もまた真である。もし両方のフィールド、すなわちORC-2-依頼者オーダ番号およびOBR-2-依頼者オーダ番号が設定されるならば、それらは同じ値でなければならない。結果がORUメッセージで送られるとき、ORCは必要ないが、依頼者オーダ識別番号がOBRセグメント内に存在せねばならない。

これらの規則は、上位互換性のためORCとOBRの両方の中に存在している他のフィールドにも適用する。(たとえば、数量/タイミング、親番号、オーダ依頼者、および依頼コールバック用電話番号)。

ORC-3 Filler Order Number 実施者オーダ番号 (EI) 00217

定義： 実施アプリケーションに関連したオーダ番号。その第1成分は、オーダ詳述セグメントを識別する文字列である(例 OBR)。それは、オーダ実施(受け取る)アプリケーションによって割り当てられる。この文字列は、特定の実施アプリケーション(例 臨床検査)の他のオーダから、そのオーダ(オーダ詳細セグメントにおいて明示されるように)を、一意に識別せねばならない。一意性は長時間にわたって持続しなければならない。

第2成分は、実施アプリケーションIDを含んでいる。実施アプリケーションIDは、6文字までの文字列であり、アプリケーションをネットワーク上の他のアプリケーションから識別する。実施者オーダ番号の第2成分は、オーダの実際の実施者を常に識別する。ある施設または相互通信施設グループは、アプリケーションの一意のリストを確立すべきである。リストは潜在的な依頼者と実施者であってもよく、そして一意なアプリケーションIDを割り当ててもよい。アプリケーションIDリストは、本規格の他の箇所でも文書化されている、施設のマスタ辞書の1つになる。第三者アプリケーション(オーダの依頼者および実施者以外)がOMLとORLのメッセージ送受信ができるので、このフィールドの依頼アプリケーションIDは、ネットワーク上の送信および受信アプリケーションと同じでなくともよい(MSHセグメントにおいて確認したように)。

ORC-3-実施者オーダ番号は、OBR-3-実施者オーダ番号と同じある。実施者オーダ番号がORCの中に存在していないならば、それは関連したOBR内に存在しなければならない(この規則はORCおよびOBRの中の他の同一フィールドに対するものと同じであり、上位互換性およびASTMとの互換性を促進する)。これが特に重要なのは、結果がORUメッセ

ージで送られる時である。この場合、ORCは必要ないが、実施者オーダ識別番号がOBRセグメント内に存在せねばならない。

実施者オーダ番号(OBR-3あるいはORC-3)は、オーダとその関連した検査を一意に識別する。

たとえば、ある施設が検査をいくつかの関連アプリケーションから集め、それを共通のデータベースの中に入れ、この共通のデータベースがまた別のアプリケーションによって検査のために照会される、と仮定する。この場合、共通のデータベースアプリケーションによって送られた実施者オーダ番号と依頼者オーダ番号は、それぞれオリジナルの実施者および依頼者であろう。すなわち共通のデータベースアプリケーションによって割り当てられた新しいものではない。

同様に、実施者あるいは依頼者でないオーダの第三者アプリケーションが、オーダの状態を修正する(たとえば、それをキャンセルすること)権限があるならば、その第三者アプリケーションは、実施者にOMLメッセージを送る。そこには、『CA』に等しいORC-1オーダ制御の付いたORCセグメント、およびオリジナル依頼者オーダ番号および実施者オーダ番号を含む。

いずれもそれ自身が割り当ててることではない。

本規約ではOBR-3-実施者オーダ番号と同一内容とする。

ORC-4 Placer Group Number 依頼者グループ番号 (EI) 00218

定義：オーダ依頼アプリケーションが複数セットのオーダと一緒にグループ化して後でそれらを識別できるようにする。

第1成分の文字列がすべての他のオーダグループを特定の依頼アプリケーションから一意に識別する。それは依頼アプリケーションによって割り当てられて、ORCの依頼者オーダ番号と同じシリーズでもよいが、これは必須ではない。

第2成分は、依頼アプリケーションIDであり、これはORC-2-依頼者オーダ番号の第2成分と同じである。

ORC-5 Order Status オーダ状態(ID) (ID) 00219

定義：オーダの状態。取りうる値についてはHL7表0038-オーダ状態を参照すること。このフィールドの目的は、要求された場合または状態が変更になった場合に、オーダの状態を報告することであり、オーダ自体を処理する事ではない。オーダ状態は、メッセージが送られるとき送信アプリケーションに知られていた状態を反映させる。実施者だけがこのフィールドに値を付けることができる。

HL7テーブル0038に示すオーダ状態は、HL7テーブル0119-オーダ制御と同じ様な内容を含んでいるが、目的は異なる。オーダ状態は、ORC-1-オーダ制御値のSRまたはSCにおいて典型的に使用される。これはオーダの状態を、要求を受けた時または当事者に随時報告するためである。

臨床検査依頼では使用しない。

テーブル 0038 - Order status オーダ状態

Value	Description
A	Some, but not all, results available 部分的完了
CA	Order was canceled オーダが取り消された
CM	Order is completed オーダが完了した
DC	Order was discontinued オーダが中断した
ER	Error, order not found エラー、オーダが見つからない
HD	Order is on hold オーダが保留
IP	In process, unspecified 進行中、不定
RP	Order has been replaced オーダが取替えられた
SC	In process, scheduled 進行中、予定

ORC-6 Response Flag 応答フラグ (ID) 00220

定義：これによって依頼者(送信)アプリケーションは、実施者から返されるべき情報の量を決定できる。要求されたレベルの応答は、即時には可能ではないかもしれない、しかし、それが可能なときは、実施者(受信)アプリケーションは、情報を送らなければならない。フィールドがnullであるとき、フィールドのデフォルト値はDである。取りうる値についてはHL7表 0121-応答フラグを参照のこと。

HL7 表 0121 - Response flag 応答フラグ

Value	Description
E	Report exceptions only 例外のみを報告
R	Same as E, also Replacement and Parent-Child Eと同じ、また取換えおよび親子
D	Same as R, also other associated segments Rと同じ、また他の関連セグメント
F	Same as D, plus confirmations explicitly Dと同じ、プラス明確な確認
N	Only the MSA segment is returned MSA セグメントのみが返却される

ORC-7 Quantity/Timing 数量/タイミング (TQ) 00221

定義：（このフィールドは下位互換を保つ目的のためだけに残されている）TQ1セグメントを参照のこと。

ORC-8 Parent 親 (EIP) 00222

Components: <Placer Assigned Identifier (EI)> ^ <Filler Assigned Identifier (EI)>
 Subcomponents for Placer Assigned Identifier (EI): <Entity Identifier (ST)> &
 <Namespace ID (IS)> & <Universal ID (UI)> & <Universal ID Type (ID)>
 Subcomponents for Filler Assigned Identifier (EI): <Entity Identifier (ST)> &
 <Namespace ID (IS)> & <Universal ID (UI)> & <Universal ID Type (ID)>

定義：親子のメカニズムの関係が存在するとき子を親に関係付ける。親子のメカニズムは、ORC-1-オーダ制御の注のところで述べられる。第1成分は、親オーダの依頼者オーダ番号を含んでいる。それは、オーダが子であるとき要求される。

第2成分は、親オーダの実施者オーダ番号を含んでいる。

依頼者オーダ番号と実施者オーダ番号との成分は、このフィールドの2つの成分の副成分として送られる。ORC-8-親は、OBR-29-親と同じである。

ORC-9 Date/Time Of Transaction トランザクション日時 (TS) 00223

定義：このトランザクションがオーダアプリケーションに入る日時。新規オーダを作成するメッセージの場合は、これは、オーダが入れられた日付および時間である。たとえば、キャンセルなどの他のメッセージの場合は、このトランザクションが送信アプリケーションに入る日時である。この日付と時間は、現在のトランザクションのためのもので、オリジナルのオーダへの訂正のための『取り換え』時刻ではない。同様に、このセグメントのORC-10-入力者、ORC-11-検証者、およびORC-13-入力場所も現在のトランザクションに関連づけられ、オリジナルのオーダに関連づけてはいない。

ORC-10 Entered By 入力者 (XCN) 00224

定義：要求をアプリケーションに実際に打鍵した人の所属氏名。それは、要求が不正確に入れられ、関連部門が要求を明らかにする必要がある場合、監査証跡となる。現場の取り決めによって、ID 番号または名前成分は、省略されてもよい。要求をアプリケーションに実際に打鍵した操作者のID。

ORC-11 Verified By 検証者 (XCN) 00225

定義：入れられた要求の精度を検証した人の所属氏名。それが使用されるのは、要求が技師によって入力され、看護婦などのより高い権威者によって検証される必要がある場合である。

現場の取り決めによって、ID 番号や名前成分は、省略されてもよい。

ORC-12 Ordering Provider オーダ依頼者 (XCN) 00226

定義： 要求を作成することに責任がある依頼する医師などの所属氏名。ORC-12-オーダ依頼者は、OBR-16-オーダ依頼者と同じである。

要求を作成することに責任がある依頼する医師などID。

ORC-13 Enterer's Location 入力者の場所 (PL) 00227

Components: <Point of Care (IS)> ^ <Room (IS)> ^ <Bed (IS)> ^ <Facility (HD)> ^ <Location Status (IS)> ^ <Person Location Type (IS)> ^ <Building (IS)> ^ <Floor (IS)> ^ <Location Description (ST)> ^ <Comprehensive Location Identifier (EI)> ^ <Assigning Authority for Location (HD)>

Subcomponents for Facility (HD): <Namespace ID (IS)> & <Universal ID (ST)> & <Universal ID Type (ID)>

Subcomponents for Comprehensive Location Identifier (EI): <Entity Identifier (ST)> & <Namespace ID (IS)> & <Universal ID (ST)> & <Universal ID Type (ID)>

Subcomponents for Assigning Authority for Location (HD): <Namespace ID (IS)> & <Universal ID (ST)> & <Universal ID Type (ID)>

定義： 要求を入力した人の場所(たとえば、部門、階)。それは、部門のあるサブカテゴリを含むためサイト固有のベースに基づいて使用されてもよい複合フィールドである。たとえば、ICU4は、4階のICUの場所の呼称とするなど。

入力者の場所のデータ型はPL型なので、

入院の場合、

<病棟コード>^<病室コード>^<ベッド番号>^^N

外来の場合

<科コード>^^^^C

と設定することにし、person location type の指定を必須とした。

person location type には、C：診療科、D：部門、N：病棟を設定する。

ORC-14 Call Back Phone Number コールバック用電話番号 (XTN) 00228

定義： 要求またはオーダに関して、必要な他の情報を確認するための電話番号。

ORC-14-コールバック用電話番号は、OBR-17-オーダコールバック用電話番号と同じである

ORC-15 Order Effective Date/Time オーダ有効の日時 (TS) 00229

定義： 変更要求が有効になった、あるいは、有効になる予定の日時。

ORC-9-トランザクション(日時)が、ORC-15-オーダ [訳注：原文はORC-16-オーダとなっているが、明らかな間違いのため修正した] 有効日時の後またはそれに等しくなっているならば、ORCおよびその下のセグメントにおけるデータ値はこの日時に有効になった。

ORC-9-トランザクション日時がORC-15-オーダ有効日時より前ならば、ORCおよびその下位セグメントのデータ値は、オーダ有効日時に有効になるよう計画される。

有効ORC-15-オーダ有効日時が空白にしておかれるならば、その値は、ORC-9-トランザクション日時と等しいと仮定される。また、トランザクション日時が空白であるならばMSH-7-メッセージと等しいと仮定される。

ORC-15-オーダ有効日時(同じORCセグメントのオーダ制御コードイベントのために)が、ORC-7-数量/タイミングと異なる場合は、ORC-15-オーダ有効日時が優先する。一例としてORCイベントが実施者への連続オーダに対する中断要求であり、かつオーダ有効日時がORC-7-数量/タイミング終了日時の前にあるならば、オーダ有効日時が優先する。ORCの中で識別されたオーダが子を持っているならば、開始しなかった子は取り消される必要がある；プロセスに子がいるならば、それは中断される必要がある；子が中断できる点を超えて前進しているならば、その状態は影響されない。

ORC-16 Order Control Code Reason オーダ制御コード理由 (CWE) 00230

定義： オーダ制御コード(HL7表0119)によって述べたオーダイベントの理由の説明。コード化したあるいはテキスト形式のどちらでもよい。オーダ特定のセグメント(たとえば、X0、OR0、OBR)の後のNTEは、その特定のセグメントのためにコメントとなる。もうひとつ、オーダ制御コード理由の目的には、そのオーダイベントの理由を拡張することがある。

ORC-1-オーダ制御がNWであるときは、ORC-16-オーダ制御コード理由に、普通は値を設定しない。ただし、設定できないわけではない。取り消されたオーダのときには、たとえば、このフィールドは、一般的に、キャンセルの理由を説明するために使用される。

良く実証されたアレルギーのために医者からの処方オーダをキャンセルした調剤システムは、このフィールドでアレルギーの事実が多分報告される。

それが薬理相互作用のためにこのオーダをキャンセルしたならば、このフィールドは、相互作用物質の少なくとも名称(およびコード、必要とするならば)となる。文章で相互作用、および相互作用の激しさの程度を述べる。

ORC-17 Entering Organization 入力組織 (CWE) 00231

Components: <Identifier (ST)> ^ <Text (ST)> ^ <Name of Coding System (ID)> ^ <Alternate Identifier (ST)> ^ <Alternate Text (ST)> ^ <Name of Alternate Coding System (ID)>

定義： 入力者がオーダを入力/修正した時に属していた組織入力者の所属(CWE型)なので、医師が入力するオーダ情報では診療科と扱う。

ORC-18 Entering Device 入力装置識別 (CWE) 00232

定義： オーダを入力するため使用された物理的装置(端末やPC)の識別子

ORC-19 Action By 発動者 (XCN) 00233

定義： 対応するオーダ制御コードによって表されたイベントを発動した人の所属氏名。たとえば、オーダ制御コードがCA(オーダキャンセル依頼)であるならば、このフィールドは、オーダキャンセルを要求した人を表す。

ORC-20 Advanced beneficiary notice code 受益者注意コード (CWE) 01310

Components: <identifier (ST)> ^ <text (ST)> ^ <name of coding system (IS)> ^ <alternate identifier (ST)> ^ <alternate text (ST)> ^ <name of alternate coding system (IS)>

定義： このフィールドは患者もしくは患者の責任で保険外のサービスに対して費用の支払うことを保証していない状態を示す。この要素は、H C F Aの条件を満たす為に導入された。

参照： 使用者定義表 0339 - Advanced beneficiary notice code 受益者通知コード

使用者定義表 0339 - Advanced beneficiary notice code 受益者通知コード

Value	Description
1	Service is subject to medical necessity procedures サービスは医学の必要性がある手続きである
2	Patient has been informed of responsibility, and agrees to pay for service 患者は支払いの義務があり、それを通知されている
3	Patient has been informed of responsibility, and asks that the payer be billed 患者は支払いを了承し請求書を送ることを要求している
4	Advanced Beneficiary Notice has not been signed 受益者注意はサインされていない

ORC-21 Ordering facility name オーダ施設名 (XON) 01311

Components: <organization name (ST)> ^ <organization name type code (IS)> ^ <ID Number (NM)> ^ <check digit (NM)> ^ <code identifying the check digit scheme employed (ID)> ^ <assigning authority (HD)> ^ <identifier type code (IS)> ^ <assigning facility ID (HD)> ^ <name representation code (ID)>

Subcomponents of assigning authority: <namespace ID (IS)> & <universal ID (ST)> & <universal ID type (ID)>

Subcomponents of assigning facility: <namespace ID (IS)> & <universal ID (ST)> & <universal ID type (ID)>

定義：このフィールドは、オーダの発行者施設を記述する

ORC-22 Ordering facility address オーダ施設住所 (XAD) 01312

Components: In Version 2.3 and later, replaces the AD data type. <street address (SAD)> ^ <other designation (ST)> ^ <city (ST)> ^ <state or province (ST)> ^ <zip or postal code (ST)> ^ <country (ID)> ^ <address type (ID)> ^ <other geographic designation (ST)> ^ <county/parish code (IS)> ^ <census tract (IS)> ^ <address representation code (ID)> ^ <address validity range (DR)>

定義：このフィールドは、オーダの発行者施設の住所を記述する

ORC-23 Ordering facility phone number オーダ施設電話番号 (XTN) 01313

Components: [NNN] [(999)]999-9999 [X99999] [B99999] [C any text] ^ <telecommunication use code (ID)> ^ <telecommunication equipment type (ID)> ^ <email address (ST)> ^ <country code (NM)> ^ <area/city code (NM)> ^ <phone number (NM)> ^ <extension (NM)> ^ <any text (ST)>

定義：このフィールドは、オーダの発行施設の電話番号を記述する

ORC-24 Ordering provider address オーダ提供者住所 (XAD) 01314

Components: In Version 2.3 and later, replaces the AD data type. <street address (SAD)> ^ <other designation (ST)> ^ <city (ST)> ^ <state or province (ST)> ^ <zip or postal code (ST)> ^ <country (ID)> ^ <address type (ID)> ^ <other geographic designation (ST)> ^ <county/parish code (IS)> ^ <census tract (IS)> ^ <address representation code (ID)> ^ <address validity range (DR)>

定義：このフィールドは、オーダの医療提供者住所を記述する

ORC-25 Order status modifier オーダ状態変更 (CWE) 01473

Components: <identifier (ST)> ^ <text (ST)> ^ <name of coding system (IS)> ^ <alternate Identifier (ST)> ^ <alternate text (ST)> ^ <name of alternate coding system (IS)> ^ <coding system version ID (ST)> ^ <alternate coding system version ID (ST)> ^ <original text (ST)>

定義：このフィールドは、ORC-5 オーダ状態の変更、または、再生の記述する。定義されたオーダ状態コードの追加のレベル特性、もしくは追加の情報を提供する為に使われる。このオーダ状態はHL7により定義されたものとは異なり、APにより状態コードを任意に設定できる。データタイプはCWEである。

使用規則：このフィールドはORC-5 状態が指定されていれば使用される。

ORC-26 Order status modifier 事前保険金受給通知上書き理由 (CWE) 01641

Components: <Identifier (ST)> ^ <Text (ST)> ^ <Name of Coding System (ID)> ^
 <Alternate Identifier (ST)> ^ <Alternate Text (ST)> ^ <Name of
 Alternate Coding System (ID)> ^ <Coding System Version ID (ST)> ^
 <Alternate Coding System Version ID (ST)> ^ <Original Text (ST)>

定義：このフィールドは、患者が受益者注意コードにサインしない理由を含む。理由はコード化されるか或いは自由なテキスト形式で入力される。

条件：このフィールドはORC-20 受益者注意コードの値が、通知にサインされていない場合に要求される。例えば、ORC-20 が利用者定義表0339—受益者注意コードに3 或いは4 の値が入力されている場合、または、関連する外部コード表で同様の値は入力されている場合、追加の資格或いは説明のための情報が正しい値として認められる。

ORC-27 Filler's Expected Availability Date/Time 実施者サービス可能日時 (TS) 01642

Components: <Time (DTM)> ^ <DEPRECATED-Degree of Precision (ID)>

定義：このフィールドは、実施者がサービス可能な日時を指定する。例えば、処方箋が受け取り可能或いは研究結果が可能となる場合に記述する。

ORC-28 Confidentiality Code 守秘コード (CWE) 00615

Components: <Identifier (ST)> ^ <Text (ST)> ^ <Name of Coding System (ID)> ^
 <Alternate Identifier (ST)> ^ <Alternate Text (ST)> ^ <Name of
 Alternate Coding System (ID)> ^ <Coding System Version ID (ST)> ^
 <Alternate Coding System Version ID (ST)> ^ <Original Text (ST)>

定義：このフィールドは、オーダを取り巻くセキュリティレベル又或いは注意度に関する情報を含む。（例えば嚴重注意、注意不要、注意など）。可能な値に関しては、使用者定義表 0177 - 守秘コードを参照のこと。特別な守秘レベルを持つデータの処理に関しては、現場特殊な交渉に委ねる。

使用者定義表 0177 - Confidentiality code 守秘コード

値	内容	コメント
AID	AIDS patient	
EMP	Employee	
ETH	Alcohol/drug treatment patient	
HIV	HIV(+) patient	
PSY	Psychiatric patient	
R	Restricted	
U	Usual control	
UWM	Unwed mother	
V	Very restricted	
VIP	Very important person or celebrity	

ORC-29 Order Type オーダタイプ (CWE) 01643

Components: <Identifier (ST)> ^ <Text (ST)> ^ <Name of Coding System (ID)> ^
 <Alternate Identifier (ST)> ^ <Alternate Text (ST)> ^ <Name of
 Alternate Coding System (ID)> ^ <Coding System Version ID (ST)> ^
 <Alternate Coding System Version ID (ST)> ^ <Original Text (ST)>

定義：このフィールドは、オーダが入院患者にセット、あるいは外来患者にセットされ実行されるかどうかを示している。もし、このフィールドが値を持っていないければ、システムのデフォルト値がとられる。推奨値に関しては、HL7表 0482 - オーダタイプを参照のこと。

例：理学療法を続行するために発行されるオーダを取り消す前に、或いは地域薬局で処方箋をもらうオーダを取り消す前は、その患者は、PV1 によると入院患者だが、そのオーダ自体は外来患者に発行される場合。

HL7 表 0482 - Order Type オーダタイプ

値	内容	コメント
I	入院患者オーダ	
O	外来患者オーダ	

ORC-30 Enterer Authorization Mode 承認モード入力 (CNE) 01644

Components: <Identifier (ST)> ^ <Text (ST)> ^ <Name of Coding System (ID)> ^
 <Alternate Identifier (ST)> ^ <Alternate Text (ST)> ^ <Name of
 Alternate Coding System (ID)> ^ <Coding System Version ID (ST)> ^
 <Alternate Coding System Version ID (ST)> ^ <Original Text (ST)>

定義：このフィールドは、オーダを作成或いは変更する責任を持った実行者からの記録を承認する形態を示している。推奨値に関しては、HL7表 0483 承認モード を参照のこと。

HL7 表 0483 - Authorization Mode 承認モード

値	内容	コメント
EL	電子的	
EM	E-mail	
FX	Fax	
IP	本人自ら	
MA	Mail	
PA	紙	
PH	電話	
RE	再帰的（自動化システム）	
VC	TV 会議	
VO	口頭	

7. 6 OBR - Observation Request Segment 検査要求セグメント

概説 (ASTM 1238-91から抜粋)

検査要求(OBR)セグメントは、診断、検査、身体検査あるいは所見などを要求するオーダに特有な情報を伝送する。

検査要求セグメントは、診断要求(たとえば生理検査、EKG)あるいは検査要求(たとえば生体検査、身体検査)など特定要求の属性を定義する。依頼者があるまとまった検査を要求する場合、必ずオーダセグメントを指定する。

図4-8にOBRセグメント属性一覧を示す。このセグメント内の(+)項目は依頼者ではなく実施者が作成し、その値は、OBRセグメントが報告書の一部として返信されたとき必要に応じて設定する。

従って、実施者が新規オーダを受理する場合、(+)項目の値を設定することはない。ただし実施者がオーダを開始する場合は例外である。その場合、実施者オーダ番号が設定されるが、依頼者オーダ番号はblankでもよい。

OBR-7-検査日時および OBR-8-検査終了日時は検査時間である。

OBR 属性

SEQ	LEN	DT	OPT	Japan	RP/#	ITEM#	ELEMENT NAME	NOTE
1	4	SI	0	R		00237	Set ID - Observation Request ID 設定 - 検査要求	
2	22	EI	C	R		00216	Placer Order Number 依頼者オーダ番号	
3	22	EI	C	O		00217	Filler Order Number + 実施者オーダ番号	
4	250	CWE	R	R		00238	Universal Service ID 検査項目群 ID	
5	2	ID	X	B		00239	Priority 優先度	N
6	26	TS	X	O		00240	Requested Date/time 要求日時	N
7	26	TS	C	O		00241	Observation Date/Time 検査日時	C
8	26	TS	O	O		00242	Observation End Date/Time 検査終了日時	
9	20	CQ	O	N		00243	Collection Volume 採取量	
10	250	XCN	O	N	Y	00244	Collector Identifier 採取者識別子	
11	1	ID	O	N		00245	Specimen Action Code 検体処置コード	
12	250	CWE	O	O		00246	Danger Code 危険(検体)コード	
13	300	ST	O	O		00247	Relevant Clinical Info. 関連臨床情報	
14	26	TS	B	N		00248	Specimen Received Date/Time 検体受理日時	
15	300	SPS	B	N		00249	Specimen Source 検体採取元	
16	250	XCN	O	O	Y	00226	Ordering Provider 依頼者	
17	250	XCN	O	O	2	00250	Order Callback Phone Number オーダコールバック用電話番号	
18	60	ST	O	O		00251	Placer field 1 依頼者フィールド1	
19	60	ST	O	O		00252	Placer field 2 依頼者フィールド2	
20	60	ST	O	O		00253	Filler Field 1 + 実施者フィールド1	
21	60	ST	O	O		00254	Filler Field 2 + 実施者フィールド2	
22	26	TS	C	O		00255	Results Rpt/Status Chng - Date/Time + 結果報告/ 状態変更-日時	C
23	40	MOC	O	O		00256	Charge to Practice + 課金	N
24	10	ID	O	O		00257	Diagnostic Serv Sect ID 診断部門 ID	
25	1	ID	C	O		00258	Result Status + 結果状態	
26	400	PRL	O	O		00259	Parent Result + 親結果	
27	200	TQ	B	B	Y	00221	Quantity/Timing 数量/タイミング	N
28	250	XCN	O	O	Y	00260	Result Copies To 結果配布先	
29	200	EIP	O	C		00261	Parent Number 親番号	子の 場合は 必須
30	20	ID	O	O		00262	Transportation Mode 患者移動モード	
31	250	CWE	O	O	Y	00263	Reason for Study 検査理由	
32	200	NDL	O	O		00264	Principal Result Interpreter + 結果判定責任者	
33	200	NDL	O	O	Y	00265	Assistant Result Interpreter + 結果判定アシ スタント	

SEQ	LEN	DT	OPT	Japan	RP/#	ITEM#	ELEMENT NAME	NOTE
34	200	NDL	0	0	Y	00266	Technician + 医療技術者	N
35	200	NDL	0	0	Y	00267	Transcriptionist + 口述記録者	
36	26	TS	0	0		00268	Scheduled Date/Time + 予定日時	
37	4	NM	0	N		01028	Number of Sample Containers 検体容器数	
38	250	CWE	0	N	Y	01029	Transport Logistics of Collected Sample 採取検体搬送	
39	250	CWE	0	N	Y	01030	Collector's Comment 採取者コメント	
40	250	CWE	0	0		01031	Transport Arrangement Responsibility 搬送調整者	
41	30	ID	0	0		01032	Transport Arranged 搬送調整結果	
42	1	ID	0	0		01033	Escort Required 随行者要否	
43	250	CWE	0	0	Y	01034	Planned Patient Transport Comment 計画患者搬送コメント	
44	250	CWE	0	0	N	00393	Procedure Code 手続きコード	
45	250	CWE	0	0	Y	01316	Procedure Code Modifier 手続きコード修飾子	
46	250	CWE	0	0	Y	01474	Placer Supplemental Service Information 依頼者補給サービス情報	
47	250	CWE	0	0	Y	01475	Filler Supplemental Service Information 実施補給サービス情報	
48	250	CWE	C	C	N	01646	Medically Necessary Duplicate Procedure Reason 医学的に必要な複製手続き理由	
49	2	IS	0	0	N	01647	Result Handling 結果操作	

Optionality

R - required

O - optional

C - conditional on the trigger event or on some other field(s)

X - not used with this trigger event

B - left in for backward compatibility with previous versions of HL7

Japan (JAHIS仕様での取り扱い)

R - required

O - optional

C - conditional on the trigger event or on some other field(s)

X - not used with this trigger event

B - left in for backward compatibility with previous versions of HL7

N - not used usually. use only on the site

Repetition

N - no repetition

Y - the field may repeat an indefinite or site determined number of times

(integer)- the field may repeat up to the number of times specified in the integer

OBR フィールド定義

OBR-1 Set ID - Observation Request セットID-OBR (SI) 00237

定義： 最初の送信オーダーには通し番号1が割り当てられ、2番目のオーダーには通し番号2が割り当てられるものとする。3番目以降同様。

上位ORCに対する通番。初期値1、増分1。

必要に応じ同一ORCセグメントに対して1から付番される通し番号（オプション）。

OBR-2 Placer Order Number 依頼者オーダー番号 (EI) 00216

定義： ORC-2-依頼者オーダー番号に同じ。

第1成分の文字列で個々のOBRを識別する。15文字以内が望ましいが必須要件ではない。これは依頼アプリケーションによって割り当てられ、ある依頼アプリケーションから送信されるすべてのオーダーの中から特定のオーダーを一意に識別する。第2の成分ネームスペースIDは、ユーザによって定義されたコード化された値であり、特定のアプリケーションと一意に結び付けられている。HL7においては「6文字以内が望ましいが必須要件ではない。」とされているが、日本における運用では6文字以内とする。ORC-2との関係についてはORC-2の説明を参照のこと。

OBR-3 Filler Order Number 実施者オーダー番号 (EI) 00217

定義： このフィールドは、実施アプリケーションと関連したオーダー番号である。オーダーおよびその関連する検査に対する永久的な識別子。

第1成分は個々のオーダーセグメント（例えばOBR）を識別する文字列である。これはオーダー実施（受

信）アプリケーションによって割り当てられ、ある実施アプリケーション（例えばEIS）によるすべてのオーダーの中から特定のオーダーを一意に識別する。この固有性は長期間継続しなければならない。

第2から第4までの成分は、実施者アプリケーションIDを含むが、これらはHDデータ型の形をしてい

る。第2の成分はユーザに定義されたコード化された値であって、ネットワーク上の他のアプリケーションの中から特定のアプリケーションを一意に識別する。HL7においては「6文字以内が望ましいが必須要件ではない。」とされているが、日本における運用では6文字以内とする。

OBR-4 Universal Service ID 検査項目群ID (CWE) 00238

定義： 要求された検査/試験/セットの識別子コード。このコードは、ローカル・コードまたは”汎用”コードのいずれか、もしくはその両方を基準に設定できる。”汎用”手順による識別子を使用することが望ましい。

OBR-5 Priority 優先度 (ID) 00239

定義： このフィールドは単に下位互換性のためだけに残されている。これは使用しない。

以前の優先度はTQ1-9-優先度で指示する。

OBR-6 Requested Date/Time 要求日時 (TS) 00240

定義： このフィールドは単に下位互換性のためだけに残されている。これは使用しない。

OBR-7 Observation Date/Time 検査日時 (TS) 00241

定義： 検査開始日時。

OBR-8 Observation End Date/Time 検査終了日時 (TS) 00242

定義： 検査終了日時。

OBR-9 Collection Volume 採取量 (CQ) 00243

定義： 検体検査の場合検体量。

OBR-10 Collector Identifier 採取者ID (XCN) 00244

定義： 検体検査が要求された場合、このフィールドは、検体を採取した個人、部門あるいは施設を識別する。

OBR-11 Specimen Action Code 検体処置コード (ID) 00245

定義： このオーダに伴ってあるいは先行して実施される検体処置。

OBR-12 Danger Code 危険(検体)コード (CWE) 00535

定義： 危険であることが知られている、あるいは疑われる患者・検体を示すコードかテキスト、あるいはその両方(たとえば陽性結核患者、肝炎患者の血液などの感染情報)。コードとテキストのどちらかあるいはいずれも指定しない場合がある。
成分： <危険情報コード(CWE)> ^ <危険情報テキスト(TX)>

OBR-13 Relevant Clinical Information 関連臨床情報 (ST) 00247

定義： このフィールドには、患者に関する追加臨床情報が記述される。このフィールドは、検査診断が要求された場合、疑われる病状や臨床所見を報告するのに使用する。たとえば、血中ガスの二酸化炭素量、パップ試験時の月経周期、および検査診断に影響を及ぼすその他の条件を報告する場合など。
ただし、オーダセグメントの直後に一連のOBXセグメントを追加することで、より構造化された形式でこの種の情報を送ることが可能である。従って、身体情報(身長・体重やバイタルサインなど)、検査情報、投薬情報などはOBXセグメントを利用することを推奨する。

OBR-14 Specimen Received Date/Time 検体受領日時 (TS) 00248

定義： 診断サービスの実際のログイン時間/検体受領日時。

OBR-15 Specimen Source 検体採取元(検査材料) (SPS) 00249

成分： <検体採取元名あるいはコード(CWE)> ^ <添加剤(TX)> ^ <フリーテキスト(TX)> ^ <部位 (CWE)> ^ <部位修飾子(CWE)> ^ <採取方法修飾子(CWE)>

定義： 検体の採取部位や医療サービスの対象となる部位や検査材料を示す。

OBR-16 Ordering Provider 依頼者 (XCN) 00226

定義： 検査依頼者のID。IDコードあるいは名前、またはその両方を指定できる。これはORC-12-依頼者と同じである。検査依頼医師をセットする。

OBR-17 Order Callback Phone Number オーダコールバック用電話番号 (XTN) 00250

定義： 状態あるいは結果を標準フォーマットで報告するさいの電話番号。可能であれば、内線または呼出番号(あるいはその両方)も併せて指定する。

OBR-18 Placer Field #1 依頼者フィールド#1 (ST) 00251

定義： 依頼者フィールド#1。依頼者によって送られたテキストは、結果と共に返される。

OBR-19 Placer Field #2 依頼者フィールド#2 (ST) 00252

定義： 依頼者フィールド#1に類似。

OBR-20 Filler Field #1 実施者フィールド#1 (ST) 00253

定義： 実施者(診断サービス)により任意の使用目的に定義可能。

OBR-21 Filler Field #2 実施者フィールド#2 (ST) 00254

定義： 実施者フィールド#1に類似(実施者により任意の使用目的に定義可能)。

OBR-22 Results Rpt/Status Cheng - Date/Time 結果報告/状態変更一日時 (TS) 00255

定義： 結果の報告日時、あるいは状態の変更日時。このフィールドでは、結果を報告書に書込み・発行した日時を示す。あるいはオーダ状態に定義にされたような状態が入力・変更された日時を示す。通常、依頼側は最後に結果を受信した日時(前回更新日)より後で報告された結果だけ入力すべきである。(電文発信日ではない)

OBR-23 Charge To Practice 課金 (MOC) 00256

HISは検査項目から課金情報を生成する。

OBR-24 Diagnostic Serv Sect ID 診断サービス部門ID (ID) 00257

定義： 診断を実施した診断サービス部門。検査が外部サービスによって実施された場合、そのサービスのIDがここに記録される。採りうる値については、HL7表 0074－診断サービス部門ID－を参照のこと。

HL7 表 0074 - Diagnostic service section ID 診断サービス部門 ID

Value	Description	Value	Description
AU	Audiology	OUS	OB Ultrasound
BG	Blood gases	OT	Occupational Therapy
BLB	Blood bank	OTH	Other
CUS	Cardiac Ultrasound	OSL	Outside Lab
CTH	Cardiac catheterization	PHR	Pharmacy
CT	CAT scan	PT	Physical Therapy
CH	Chemistry	PHY	Physician (Hx. Dx, admission note, etc.)
CP	Cytopathology	PF	Pulmonary function
EC	Electrocardiac (e.g., EKG, EEC, Holter)	RAD	Radiology
EN	Electroneuro (EEG, EMG, EP, PSG)	RX	Radiograph
HM	Hematology	RUS	Radiology ultrasound
ICU	Bedside ICU Monitoring	RC	Respiratory Care (therapy)
IMM	Immunology	RT	Radiation therapy
LAB	Laboratory	SR	Serology
MB	Microbiology	SP	Surgical Pathology
MCB	Mycobacteriology	TX	Toxicology
MYC	Mycology	VUS	Vascular Ultrasound
NMS	Nuclear medicine scan	VR	Virology
NMR	Nuclear magnetic resonance	XRC	Cineradiograph
NRS	Nursing service measures		

OBR-25 Result Status 結果状態 (ID) 00258

定義： このオーダの結果状態。状態は、オーダに関連する結果すべてに適用される。オーダ状態の照会のさい、OBXセグメントで実現されるレベルの応答より詳細なレベルの応答が必要でないときに、このフィールドがよく使用される。このフィールドへは、実施者しか値を設定することができない。各結果の状態が必要な場合、OBX-11－検査結果状態を使用することができる。採りうる値については、HL7表 0123－結果状態－を参照のこと。

HL7 表 0123 – Result status 結果状態

Value	Description
O	Order received; specimen not yet received オーダー受信; 検体未到着
I	No results available; specimen received, procedure incomplete 結果無効; 検体到着、手続き不完全
S	No results available; procedure scheduled, but not done 結果無効; 手続き予定未実施
A	Some, but not all, results available 部分的結果あり
P	Preliminary: A verified early result is available, final results not yet obtained 予備; 初期結果確認無効、最終結果未確認
C	Correction to results 結果訂正
R	Results stored; not yet verified 結果ストア; 未確認
F	Final results; results stored and verified. Can only be changed with a corrected result. 最終結果; 結果格納・確認済。訂正結果のみ書き換え可能
X	No results available; Order canceled. 結果無効; オーダキャンセル
Y	No order on record for this test. (Used only on queries) オーダーによらない検査結果(参照のみ可能)
Z	No record of this patient. (Used only on queries) 患者に対する結果なし(参照のみ可能)

到着確認時 ‘I’、部分結果報告時 ‘A’、未承認結果報告時 ‘R’、最終結果報告時 ‘F’ とする。

OBR-26 Parent Result 親結果 (PRL) 00259

Components : <Parent Observation Identifier (CWE) ^ <Parent Observation Sub-identifier (ST)> ^ <Parent Observation Value Descriptor (TX)>
Subcomponents for Parent Observation Identifier (CWE) : <Identifier (ST)> & <Text (ST)> & <Name of Coding System (ID)> & <Alternate Identifier (ST)> & <Alternate Text (ST)> & <Name of Alternate Coding System (ID)>

定義：このフィールドは他のタイプ(たとえば毒物学)との連携を可能にするために定義される。この重要な情報は、OBR-29-親番号の情報と組合せて、このオーダーに関する親結果のOBXセグメントを一意に識別する。

OBR-27 Quantity/Timing 数量/タイミング (TQ) 00221

定義：このフィールドは下位互換を保つためだけに残している。TQ1セグメントを参照のこと。

OBR-28 Result Copies To 結果配布先 (XCN) 00260

定義：検査報告書を受け取る人。ローカルの取り決めによって、ID番号あるいは名前のいずれかを省略してもよい。報告書送付先として科別や病棟を指示してもよい。

OBR-29 Parent Number 親番号 (EIP) 00261

定義：ORC-8-親と同一。但し、ORUメッセージ(到着確認/検査結果)では、OMLメッセージのORC-2(, ORC-3)と同一。子オーダーの場合に、このフィールドが必要になる。親フィールドには、成分が2つある。第1成分には親の依頼者オーダー番号が入る。第2成分はオプションであり、ここには親の実施者オーダー番号が入る。このフィールドは、副成分をもつ、依頼者オーダー番号成分と実施者オーダー番号成分の2つの成分で伝達される。

OBR-30 Transportation Mode 患者移動モード (ID) 00262

定義：適用可能な場合、患者を移動するかどうか(あるいは移動方法)。採りうる値に関しては、HL7表 0124-患者移動モードを参照のこと

HL7 表 0124 - Transportation Mode 移動モード

Value	Description
CART	Cart - patient travels on cart or gurney 患者はカートまたは担架で移動する
PORT	The examining device goes to patient's location 検査装置が患者のもとへ移動する
WALK	Patient walks to diagnostic service 患者は歩行により移動する
WHLC	Wheelchair 車いすを使用する

OBR-31 Reason For Study 検査理由 (CWE) 00263

定義：適切な回答をうるのにこのフィールドを使用しなければならない検査もある。

OBR-32 Principal Result Interpreter 結果判定責任者 (NDL) 00264

定義：検査を診断し、報告書の内容に責任を負う医師あるいは臨床医のID。

OBR-33 Assistant Result Interpreter 結果判定アシスタント (NDL) 00265

定義：この検査の診断を支援した立会臨床医。

OBR-34 Technician 医療技術者 (NDL) 00266

定義：実施担当臨床技師。

OBR-35 Transcriptionist 口述筆記者 (NDL) 00267

定義：報告書の口述筆記を担当する人、通常、本フィールドは使用しない。

OBR-36 Scheduled - Date/Time スケジュール日時 (TS) 00268

定義：実施者がスケジュールした検査日時。このフィールドは、ある特定の検査をスケジュールして欲しいという要求に対する結果を表しており、これによりスケジュールされた検査日時を依頼者に通知することができる(結果専用)。

OBR-37 Number Of Sample Containers 検体容器数 (NM) 01028

定義：受領検体容器の数。

OBR-38 Transport Logistics Of Collected Sample 採取検体搬送 (CWE) 01029

定義：このフィールドは診断サービス実施者への検体到着で意味がある。

OBR-39 Collector's Comment 採取者コメント (CWE) 01030

定義：検体に関する付加的コメント。

OBR-40 Transport Arrangement Responsibility 搬送調整者 (CWE) 01031

定義：予約検査などで検体搬送の手配などを行った者。例えば依頼者、実施者、患者など。

OBR-41 Transport Arranged 搬送調整結果 (ID) 01032

定義：検体搬送手配の結果状態。

HL7 表 0224 - Transport Arranged 搬送調整

Value	Description
A	Arranged 手配済み
N	Not Arranged 未手配
U	Unknown 不明

OBR-42 Escort Required 随行者要否 (ID) 01033

定義：患者が診断サービス部門へ出向くに必要な随行者の要否。OBR-43 の併用が一般的。

HL7 表 0225 - Escort Required 随行者要否

Value	Description
R	Required 必要
N	Not Required 不要
U	Unknown 不明

OBR-43 Planned Patient Transport Comment 患者搬送コメント (CWE) 01034

定義：患者が診断サービス部門へ出向く際の搬送や随行に関するコメント。

OBR-44 Procedure code 手続きコード (CWE) 00393

Components: <identifier (ST)> ^ <text (ST)> ^ <name of coding system (IS)> ^
<alternate Identifier (ST)> ^ <alternate text (ST)> ^ <name of
alternate coding system (IS)>

定義：このフィールドのもしあればフィールド4において報告された汎用サービスIDと共に関連した手続きに割り当てられた唯一の識別子である。使用者定義表0088－手続きコード（HL7-節6.5.4.3 参照）に定義されたテーブルの値を使用される。このフィールドは、臨床関連のシステムと互換性を取る為CWEタイプである。

OBR-45 Procedure code modifier 手続きコード修飾子 (CWE) 01316

Components: <identifier (ST)> ^ <text (ST)> ^ <name of coding system (IS)> ^
<alternate Identifier (ST)> ^ <alternate text (ST)> ^ <name of
alternate coding system (IS)>

定義：このフィールドはフィールド44 において報告された手続きコードに適用できれば手続きコード修飾子を含む。

OBR-46 Placer supplemental service information 依頼者補給サービス情報 (CWE) 01474

Components: <Identifier (ST)> ^ <Text (ST)> ^ <Name of Coding System (ID)> ^
<Alternate Identifier (ST)> ^ <Alternate Text (ST)> ^ <Name of
Alternate Coding System (ID)>

定義：このフィールドは、依頼者システムからOBR-4 汎用サービスID で報告された手続きコードにより実施者システムまで送られた補給サービス情報を含む。このフィールドはOBRセグメントの他の不明なオーダ詳細情報を解決する為に使われる。多重補給サービス情報要素は報告される。

参照： 使用者定義表 0411 - Supplemental service information values.

このフィールドは、検査が右、または、左に行われるべきであるかどうかのような詳細について述べるために使われ得る。例えば、腕の治療及びオーダは右か左かを区別しないし、また、その治療が対比されるかに関わらない（オーダ基本ファイルがそのような区別をしないとき）。

OBR-47 Filler supplemental service information 実施者補給サービス情報 (CWE) 01475

Components: <identifier (ST)> ^ <text (ST)> ^ <name of coding system (IS)> ^
<alternate identifier (ST)> ^ <alternate text (ST)> ^ <name of
alternate coding system (IS)>

定義：このフィールドは、OBR-4 汎用サービスID によって報告された処置コードにより依頼者システムから実施者システムに送られる補給サービス情報として使われる。このフィールドはOBR セグメントの他の不明なオーダ詳細情報を解決する為に使われる。典型的に、それはOBR-46 依頼者補給情報により実施者システムに反映される、そのオーダが修正されない

限り実施者システムは実際にこれを用いて遂行された物のどちらかのケースを報告するのに使われる。多重補給サービス情報要素は報告される。

参照：使用者定義表 0411 - *Supplemental service information values*.

このフィールドは、検査が右、または、左に行われるべきであるかどうかのような詳細について述べるために使われ得る。例えば、腕の治療及びオーダーは右か左かを区別しないし、その治療が対比されるかに関わらない（オーダー基本ファイルがそのような区別をしないとき）

使用者定義表 0411 - Supplemental service information values

Value	Description
	No suggested values
	Individual implementations may use vocabularies such as the SNOMED DICOM Micro-glossary (SDM) or private (local) entries.
	特別な導入では SNOMED や DICOM, マイクログロッサリ, そして私用な物も用いられる

OBR-48 Medically Necessary Duplicate Procedure Reason

医学的に必要な複製手続き理由 (CWE) 01646

Components: <Identifier (ST)> ^ <Text (ST)> ^ <Name of Coding System (ID)> ^ <Alternate Identifier (ST)> ^ <Alternate Text (ST)> ^ <Name of Alternate Coding System (ID)> ^ <Coding System Version ID (ST)> ^ <Alternate Coding System Version ID (ST)> ^ <Original Text (ST)>

定義：この項目はOBR-44(手続きコード)の理由を文書で証明するために使用される。医学的に必要な事項、患者のために同じ日や以前に行われたサービスなどの複写である。理由はコード化されるかもしれないし、あるいは、それは自由なテキスト・エントリである。

この項目は会計用情報としてその行為を複写したものである。

OBR-49 Result Handling 検査結果操作 (IS) 01647

定義：結果の取り扱いに関する情報を送信する。例えば、オーダーは、リクエスターへのリターンのための患者に結果(例えば X 線フィルム)が与えられることを明示する。特別なこと無ければ使用しない。

使用者定義表 0507 - Observation Result Handling 検査結果操作

Value	Description
F	Film-with-patient
N	Notify provider when ready

7. 7 OBX - Observation/Result Segment 検査結果セグメント

OBXセグメントは単一検査あるいは部分検査を転送するのに使用される。それは分割不可能なレポートの最小単位に相当する。その構造を図7-9に要約する。
その主な機能はレポート・メッセージで検査関連情報を伝達することである。しかし、OBXを検査オーダに含めることもできる。この場合、実施者が作成する検査結果を解釈できるように、実施者が必要とする臨床情報をOBXで伝送する。

OBX 属性

SEQ	LEN	DT	OPT	Japan	RP/#	ITEM#	ELEMENT NAME	NOTE
1	4	SI	O	O		00569	Set ID - Observational Simple セット ID	
2	2	ID	C	R		00570	Value Type 値型	
3	250	CWE	R	R		00571	Observation Identifier 検査項目	
4	20	ST	C	C		00572	Observation Sub-ID 検査副 ID	
5	65536	*	C	C	Y	00573	Observation Value 検査値	
6	250	CWE	O	O		00574	Units 単位	
7	60	ST	O	N		00575	References Range 基準値範囲	
8	5	IS	O	O	5	00576	Abnormal Flags 異常フラグ	
9	5	NM	O	N		00577	Probability 確率	
10	2	ID	O	N	Y	00578	Nature of Abnormal Test 異常検査の性質	
11	1	ID	R	R		00579	Observe Result Status 検査結果状態	
12	26	TS	O	N		00580	Date Last Obs Normal Values 最終検査正常値日付	
13	20	ST	O	N		00581	User Defined Access Checks 使用者定義アクセス 点検	
14	26	TS	O	O		00582	Date/Time of the Observation 検査日時	
15	250	CWE	O	O		00583	Producer's ID 実施者 ID	
16	250	XCN	O	O	Y	00584	Responsible Observer 検査責任者	
17	250	CWE	O	N	Y	00936	Observation Method 検査方法	
18	22	EI	O	O	Y	01479	Equipment Instance Identifier 装置コード	
19	26	TS	O	O		01480	Date/Time of the Analysis 分析日付	

Optionality

- R - required
- O - optional
- C - conditional on the trigger event or on some other field(s)
- X - not used with this trigger event
- B - left in for backward compatibility with previous versions of HL7

Japan (JAHIS仕様での取り扱い)

- R - required
- O - optional
- C - conditional on the trigger event or on some other field(s)
- X - not used with this trigger event
- B - left in for backward compatibility with previous versions of HL7
- N - not used usually. use only on the site

Repetition

- N - no repetition
- Y - the field may repeat an indefinite or site determined number of times
(integer)- the field may repeat up to the number of times specified in the integer

検査結果コメントの例

検査材料、検査方法、検査結果への補足、検査できなかったことへの説明、などのコメントは検査結果のOBXに続くOBXで表現する。コメントの値型はSTやTXが代表的と考えられるがコメントコードでの運用しか出来ない場合は二者間の協議で値型CWEでコードでの運用も可能である。出来る限りコメント内容に制限のないフリーテキストを推奨する。

OBX フィールド定義**OBX-1 Set ID - Observation Simple セットID-単純検査 (SI) 00569**

定義： 同一の OBR セグメントに対し 1 から付番される通し番号。

OBX-2 Value Type値型 (ID) 00570

定義： この項目は、OBX内の検査結果値のフォーマットを含んでいる。OBX-11「検査結果状態」が「X」でない場合、それは値を持たねばならない。値がCWEである場合、結果はコード化入力値でなければならない。値型がTXまたはFTである場合、結果はテキスト群である。値型の検査で採りうる値はHL7表0125－値型－に列記される。

検査値は、第5章5.4節「データタイプ」で定義されたデータ型のフォーマットに応じて表記されなければならない。例えば、PNは成分区切り文字により分離した6つの成分から成る。

NMは有効な型であるが、通常数字として報告される検査では、結果の一部として非数値文字が報告されることが多いので（結果が測定器で計りきれないことを示すために>300を使う場合など）、文字列（ST）データ型を持つことがある。例えば”>300”では、”>”は記号であり桁”300”は数値と考えられる。しかしながら、STタイプのこの使用は推奨されない。なぜならSN（構造化した数値）データ型は今そのような報告を受入れ、さらにSNデータ型によって受信システムが大きさを解釈できるからである。

HL7データ型はすべて有効であり表0125に含まれている。ただし、CM、CQ、SIおよびIDは除く。CM定義が意味を持つためには、CMに関する詳細が項目定義に含まれていなければならない。OBX-5－検査値はデータ型OBX-3によって影響を及ぼされる一般的な項目定義である。したがって、CMはこの文脈中で定義されない。CQは無効である。なぜならOBX-5－検査値のためのユニットが、OBX-6ユニットを備えたOBXセグメント中で明示的に常に指定されるからである。SIは無効である。なぜなら、それは単にHL7メッセージ・セグメントに適用されるに過ぎないからである。IDは無効である。

なぜなら、それは一定の項目定義を必要とするからである。

実際の検査値がOBXでは送られていないが、他のどこかに存在する場合、RP値（参照ポインタ）を使用しなければならない。例えば、検査が画像（ドキュメント関連画像あるいは医学関連画像）から成る場合、画像そのものはOBXで送ることができない。その場合送信システムは、参照ポインタを送信するよう選択することができる。受信システム側は、DICOMなどの他の標準インタフェースにより、あるいは適切なデータベースサーバにより実際の画像へアクセスする必要がある場合は、いつでもこの参照ポインタを使用することができる。

HL7 表 0125 – Value type 値型

Value	Description
AD	Address
CE	Coded Entry
CF	Coded Element With Formatted Values
GK	Composite ID With Check Digit
CN	Composite ID And Name
CP	Composite Price
CX	Extended Composite ID With Check Digit
DT	Date
ED	Encapsulated Data
FT	Formatted Text (Display)
MO	Money
NM	Numeric
PN	Person Name
RP	Reference Pointer
SN	Structured Numeric
ST	String Data.
TM	Time
TN	Telephone Number
TS	Time Stamp (Date & Time)
TX	Text Data (Display)
XAD	Extended Address
XCN	Extended Composite Name And Number For Persons
XON	Extended Composite Name And Number For Organizations
XPN	Extended Person Number
XTN	Extended Telecommunications Number

値型の構成成分については 5.4データ型を参照のこと

これらのデータ型の十分な定義は5章の節5.4「データ型」の中で与えられる。構造化した数値 (SN) データ型は、バージョン2.3で初めて扱われ、それが提供するものは、報告範囲 (例えば3-5あるいは10-20)、滴定濃度 (例えば1:10) および範囲外インディケータ (例えば>50) であって、構造化されコンピュータが解釈できる方法で提供される。

我々は、OBXセグメント中のFTデータ型を許可する。しかし、その使用は推奨しない。フォーマットされたテキストは意味のある構造を通常意味する。例えば異なるライン上で報告された独立している3つの診断のリストを意味する。しかし、理想的には、独立している診断の3つの文中の構造は3つの個別のOBXセグメントとして報告される。

大量のテキストを送るとき以外、TXは使用されてはならない。TXデータ型では、反復区切記号が段落の区切りを識別するためだけに使用できる。短い、そして恐らくコード化できるテキスト文字列を送るためSTを使用すること。

CDAドキュメントは、ドキュメント (MDMまたはORUのような) を交換することができるすべてのメッセージ中でOBXセグメントで交換されることになっている。OBXセグメント内では、MIMEパッケージがカプセルに入れられた (ED) データタイプとしてコード化される。

OBX-3 Observation Identifier 検査項目ID (CWE) 00571

成分: 〈識別子〉 ^ 〈テキスト〉 ^ 〈コーディング方式名〉 ^ 〈代替識別子〉 ^ 〈代替テキスト〉 ^ 〈代替コーディング方式名〉

定義: 検査項目を表す一意な識別子。検査結果コメントをセットする場合検査項目IDを接尾辞で修飾したコードを用いる。検査結果コメントの扱いを参照。

大半のシステムでは、識別子は受信システムが検査情報を処理するために、他の検査属性を列記した検査項目マスタテーブルを参照するために使用される。検査IDと検査項目マスタテーブルとの関係は、請求記録中の課金コードと課金マスタテーブルの関係に類似している。

OBX-4 Observation Sub-ID 検査サブID (ST) 00572

定義： 1つのOBRの下で編成された複数のOBXセグメントが同じ検査項目IDを持つ場合、それぞれのOBXセグメントを識別するのに使う。たとえば、胸部X線レポートには独立した3つの診断が含まれることがある。標準では、3つのOBXセグメント(1つの診断所見に1つのOBXセグメント)が必要である。これらOBXセグメントの1番目のサブIDに1、2番目のサブIDに2、および3番目のサブIDに3を入れることにより、HL7は、編集あるいは交換に際し各OBXセグメントを一意に識別することができる。

OBX-5 Observation Value 検査結果値 (*) 00573

定義： 検査実施者により検査された検査結果値。検査結果値はこのセグメント中のOBX-2-値型で設定されるデータ型に応じて表記される。このフィールドはOBXセグメントの必須フィールドである。数値なのかあるいは短いテキストなのかどうかにかかわらず、回答はASCII文字コードで記録されるものとする。

数値型の検査結果であっても比較演算子や接尾辞を持つ場合、値型が文字列STの場合と構造化数値SNの場合によって、検査結果値の表記が異なるので注意、例えば、ST型では100以上 (>100)や 2+であるが、SN型では >^100 や ^2+ となる。可能な限りSN型を使用することを推奨する。

論理上独立している検査の報告

病理・臨床細胞検査や「病歴・身体計測」などの叙述的レポートの主要箇所は、個別のOBXセグメントとして報告される。また、論理上独立している個々の検査は、個別のOBXセグメントで報告すべきである；つまり、1個のOBXセグメントには、論理上独立している複数検査の“結果”を含んではならない。この要求事項により、OBX-6-単位およびOBX-8-異常フラグ、およびOBX-9-確率の内容が明白に解釈ができるようになる。たとえば電解質およびバイタルサイン・セットは、4つの個別のOBXセグメントとして報告されるだろう。2つの診断(うっ血性心不全と肺炎など)は、それが退院サマリの一部として報告されたのかあるいは胸部X線レポートの一部として報告されたのかにかかわらず、さらに2つの個別のOBXセグメントとして報告されるだろう。同様に、単一の細菌培養内で分離された2つの細菌性生物は、2つの個別のOBXセグメントとして報告されるだろう。

1つのOBXセグメントで、独立した2つの診断“記述文”を報告することはできないが、2つの診断“記述文”がそれぞれ一部(修飾子)として一緒になって1つの診断記述文を構築するのであれば、定性値として複数回応答することができる(通常、反復区切り文字により分離されたCWEデータ型として)。たとえば、右上葉(1つのコードとして記録される)と肺炎(別のコードとして記録される)の両方を1つのOBXセグメントで報告できるだろう。そのような複数の“値”は反復区切り文字により分離されるだろう。

共通の検査IDとサブIDを持つ複数のOBXセグメントいくつかのシステムでは、単一の検査に複数データ型の“一部”が含まれることがある。よくある例は、数値結果の後にコード化注記(CWE)が続くことである。この場合、論理検査情報は複数のOBXセグメントで送ることができる。たとえば、あるセグメントは、数値結果を表すための数値データ型あるいは文字列データ型であるが、もう1つのセグメントはコード化注記を表すCWEデータ型である場合など。実施者が複数のコード化注記を報告しているとすると、その複数のコード化注記はすべて単一の論理検査情報を修正してしまうので、反復区切り文字で分離された1つのOBXセグメントで送信されるだろう。同じ検査IDとサブIDを持つ複数のOBXセグメントは、最も重要なOBXセグメント(正常なフラグ/単位、および/あるいは、基準値および状態フラグを持つOBXセグメント)を最初に指定して、常に連続して送信すべきである。OBX6~12の値は、同じOBX-3-検査項目とOBX-4-検査サブIDを持つ後続のOBXセグメントではnullとすべきである。置換または削除をする場合、同じ検査IDとサブIDを持つ複数のOBXセグメントは1単位として扱われる。どれか1つが置換または削除されると、すべてが置換される。

コード化値

OBXセグメントにCWEデータ型の値が含まれる場合、検査はコードおよび(または)テキストの組合せとして保管される。(「OBR 1」の1番目と2番目のOBXセグメント、「OBR 2」の1番目と2番目のOBXセグメントに記述されている結果。)検査は、(推奨検査を表す)検査セットID、(診断を表す)診断コードか所見、または病理学レポートで使う部位、あるいは他の任意の種類のコード化結果などである。

コード化検査に保管された情報は必ずしもコード化する必要はない。たとえば、胸部X線診断がCWEデータ型であったとしても、純粋テキストとして転送することができるだろう。この場合は、たとえば以下のように記述して、“結果コード”の第2成分としてテストを記録しなければならない。

```
OBX|1|CWE|71020&IMP|1|^CONGESTIVE HEART FAILURE.
```

しかし、個別の診断、指導などは、純粋テキストとして記録するとしても、個別の結果セグメントに記録すべきである。すなわち、うっ血性心不全と肺炎は、

```
OBX|1|CWE|71020&IMP|1|^CONGESTIVE HEART FAILURE AND PNEUMONIA|
```

ように送信するのではなく、以下のように送信すること。

```
OBX|1|CWE|71020&IMP|1|^CONGESTIVE HEART FAILURE|
```

```
OBX|2|CWE|71020&IMP|2|^PNEUMONIA|.
```

テキスト記述(成分2)の代わりに、あるいはテキスト記述(成分2)に加えて、コンピュータが理解し得るコードを含む完全コード化結果(成分1)を送信すればさらによい。

CWE値の中に複数の値を含むようにしても良い。これらはコードとテキストの混合物でありうる。しかしそれらが1つの診断、所見あるいは概念を構築するため必要な場合に限る。テキストが独立している値としてコードの後に来的場合、それはコードの装飾子あるいは追加として解釈される。例えば、

```
OBX|1|CWE|710120&IMP^CXR|1|428.0^CONGESTIVE HEART  
FAILURE^I1C^MASSIVEHEART
```

成分2のテキストは成分1のコードの正確な記述とすべきである。同様に、もし使用されれば成分5のテキストは成分4のコードの正確な記述とするべきである。

OBX のCDA への挿入：

CDAドキュメントはOBXセグメントを交換に使用する。OBX-2結果値タイプの値はEDである。OBX-5検査結果にMIMEデータも含む。その成分は以下に通りである。

- ・ OBX-2 データ構成タイプの設定
- ・ OBX-5.3-データサブタイプ 値 'x-hl7-cda-level-one' の設定
- ・ OBX-5.4-エンコード値 'A'。(注意： MIME package はそれ自身は Base64 でエンコードしない。多くのMIME package は Base64 でエンコードされる。あるMIME package は ASCII テキストで送信される。もちろん値の内容は 'A' not 'Base64' である。)
- ・ OBX-5.5-データ値 MIME package. MIME package は Base64 でエンコードされている。2章にあるように、“データ要素はHL7のデリミタで分離されなければならない(他の文字は 改行のように ASCII印字されない文字かASCII 文字以外)、そして節 2.7 でエスケープ文字を定義している’。受信業務ではそのデータは解除する必要がある。その結果、CR/LF は MIME package でもエスケープされる (i.e., converted to '¥X0D0AY')。最初のMIME コンテンツタイプは 'application/x-hl7-cda-level-one+xml' に設定される、CDA はそれを含んでいる。CDA ドキュメントはマルチメディアを参照するため転送時にMIME として問題ないようにしなければならない。

OBX-6 Units 単位 (CWE) 00574

Components: <Identifier (ST)> ^ <Text (ST)> ^ <Name of Coding System (ID)> ^
<AlternateIdentifier (ST)> ^ <Alternate Text (ST)> ^ <Name of
Alternate Coding System (ID)>

バックグラウンド：検査の値が連続的な目盛りで測定される場合、OBXセグメントの単位項目内で測定単位を報告しなければならない。HL7バージョン2.2の仕様の中では、単位を報告する項目はすべてデータ型CWEにある。単位コードのためのデフォルト値コーディングシステムは、単一ケースの(大文字だけ、または小文字だけの)単位 (ISO 2955-83) のISO省略形、およびISO省略形と矛盾しない拡張形から構成される。我々はISO+としてこのコーディングシステムを指定する (図7-13を参照)。ISOの単位の省略形および拡張形の両方が、節7.4.2.6.2「ISOおよびANSIの慣習的な単位省略形」の中で定義される、ISO+省略形はデフォルト値コーディングシステムのためのコードである。したがって、ISO+単位が使用される場合、ISO+省略形だけを送る必要がある。また、単位項目の内容は、HL7と下位互換性を持つ。

報告する単位の識別

我々は、ISO+省略単位を排他的に使用するように検査担当者に強く奨励するが、必要な場合米国の慣習的な単位（ANSI X3.50）およびローカルに定義されたコードを含む他のコードシステムの使用を許す。ローカルな単位はLまたは99zzzと呼ばれる。ここでzは英数字である（図7-2および7-3を参照）。ANSI X3.50-1986は、これらの規格を丁寧に説明し、またフィートまたはガロンのような米国の慣習的な単位のための、単一ケース省略形の表を提供している。

我々は当初ANSI X3.50-1986の米国の慣習的な単位をデフォルト値ISO+コーディングシステムの中に含める意図があった。しかしながら、ISOの省略形と米国の慣習的な単位の省略形の間に重複がある。例えば、ftは米国の慣習的な単位でフィートの省略形であり、ISOの中のfemtoteslaの省略形である；

ptは米国の慣習的な単位でポイントの省略形であり、ISOの中のpicoteslaの省略形である（ANSI文書は、一部のISO単位の省略形に関するISOの文書とさらに異なることに留意すること）。潜在的な曖昧さを回避するために、我々はもう1つのコーディングシステムすなわちANS+を定義した。それに含まれるのは、米国の慣習的な単位（例えばフィート、ポンド）、ANSI X3.50-1986に定義されたISOの省略形、図7-13に列挙された非メートル系の単位、およびこれらの単位のISOの組合せである。一部のANSI ISO単位省略形はISOの中のそれらの省略形と異なることに留意すること（図7-13の下注を参照）。

ANS+仕様は、ISOおよび米国の慣習的な単位の両方、およびさまざまな非メートル系の単位を含んでいるので、省略形のうちのいくつかは曖昧である。特別の検査の文脈では混同はほとんどないけれども、この曖昧さがあるのでANS+単位コードはできるだけ避けた方がよい。

ANS+単位コード（省略形）が送信される場合、ANS+は、項目の第3の（第6の）成分に含まれていなければならない。もし距離の単位がメートル（ISO+）として送信されれば、ISO+が単位のデフォルト値コーディングシステムなので、それはmとして送信される。しかしながら、もし米国の慣習的な単位のフィートで送信されれば、単位はft⁺として送信される。要求されたとき、単位の全文は第2の成分として送ることができる。これはCWEデータ型の慣習に従った形である。

ISOおよびANSIの両方とも1セットの混合ケースの（大文字と小文字が混合した）省略形を提供する。

しかし、これらの省略形は意味の損失なしで単一のケースに変換できない。それゆえこの仕様書内では使用すべきでない。この仕様書の内容は、ケースの如何を問わず（大文字か小文字かに関係なく）解釈できるよう要求されているからである。

ISOおよびANSIの慣習的な単位省略形

ISOは7つの基礎的な測定次元からその単位を作っている。すなわち、メートル、キログラム、秒、アンペア、ケルビン、モルおよびカンデラである（図7-6を参照）。他の単位は、基礎単位に接頭辞を付けて誘導する。これによって目盛りを変え、および／または2つ以上の基礎単位または誘導単位を代数的に組み合わせるものを作る。しかしながら、いくつかの誘導単位はそれ自身の省略形を持っている（図7-6を参照）。米国の慣習的な単位の省略形は図7-6に与えられる。

ISOの規則は、ANSI X3.50の中でよく説明されており、倍数接頭辞を加えることにより、異なる目盛の単位を作成する方法を提供する。これらの接頭辞は単語または省略形として表現できる。この規格では、我々が省略形だけに興味がある。

図7-6 ISOの単一ケース単位の省略形

単位	省略形	単位	省略形	単位	省略形
基礎単位コード／省略系					
アンペア	A	ケルビン	k	メートル	m
カンデラ	Cd	キログラム	kg	モル	mol
				秒	s
指定された名前および省略形を持つ誘導単位					
クーロン	C	時間	hr	パスカル	pa
日	D	ジュール	J	ボルト	v
セルシウス度	cel	分（時間の）	min	ワット	w
ファラド	F	ニュートン	n	ウェーバー	wb
ヘルツ	Hz	オーム	ohm	年	ann
他の単位					
原紙質量単位	U	グレー	gv	角度の分	mnt
ベル	B	ヘンリー	h	ラジアン	rad
デシベル	Db	リットル	l	ジーメンズ	sie
度	deg	ルーメン	lm	ステラジアン	sr
グラム	G	ルクス	lx	テスラ	t
十分なセットに関しては、ISA2955-1983 を参照すること。					

倍数接頭辞のISOの省略形は図7-12に与えられる。10⁻²⁴（1兆分の1のさらに1兆分の1）から10²⁴

（1兆×1兆）の範囲の接頭辞がある。キロ（×1000）の単一ケース省略形はkである。1000秒から成る単位の省略形はksであり、1000グラムはkgであり、1000メートルはkmであり、以下同様である。いくつかの接頭辞は基礎単位の省略形を共有する。例えばファラドとフェムト（10⁻¹⁸）は両方とも省略形はfである。混乱を回避するために、ISOは接頭辞だけの単独使用を禁止する。また1つの複合単位に2つの接頭辞を使用することを推奨しない。したがってfは常にファラドを意味し、ffは、1ファラドの100万分の1のさらに1兆分の1を意味する。複合した接頭辞は許されない。

単位は指数関数的に何乗または何乗分の1で表現できる。正の指数はその数を単位の省略形の直後に付ける。つまり平方メートルはm²によって表示される。負の指数は基礎単位の直後に負数を付ける。例えば、1平方メートル当たりはm⁻²で表される。分数の指数は分数を括弧の中に入れて表す：メートルの平方根はm（1/2）として表現される。単位の掛け算は単位のための終止符（.）によって示される。例えば、メートル掛ける秒はm.sで表す。スペースが許されないことに留意すること。割り算は2つの単位のための斜線（/）によって示される。例えば毎秒メートルはm/sとして表示される。ISO単位省略形の代数的な組合せであって、基礎ISO単位の割り算、掛け算または累乗によって作ったものも有効なISO省略形単位である。累乗は掛け算または割り算に優先する。例えば、1ヘルツ当たりのマイクロボルトの2乗（スペクトルのパワーの単位）はuv²/hzと表され、マイクロボルトの2乗割る1ヘルツとして評価される。一方、1ヘルツの平方根当たりのマイクロボルト（スペクトルの振幅の単位）はuv/hz（1/2）と表され、マイクロボルト割る1ヘルツの平方根として評価される。もし2つ以上の割り算演算子が表現中に含まれるならば、結合は括弧内に入れて曖昧さを避ける。しかし最良のアプローチは、a/（b/c）を変換してa.c/bあるいはa.c.b-1として表現を単純化することである。

ISOコードは、構造単位では正用法である。これらの単位の構造の規則は図7-6と図7-8に基づいている。図7-7は、英語単位だけにつかわれるべきで、それは図7-8との連結に使うべきではない。ISO+表（図7-13）はこの正用法からの単位構成のようなもっとも公共に含まれる。他のISO単位は同じように正当な用法から由来する。

図7-7 一部の米国の慣習的な単位のANSI+単位コード

単位	省略形	単位	省略形	単位	省略形
長さ		体積		時間	
インチ	in	立方フィート	cft	年	yr
フィート	ft	立方インチ	Cin	月	mo
マイル（法定）	mi	立方ヤード	Cyd	週	wk
海里	nmi	大さじ	tbs	日	d
ロッド	rod	小さじ	tsp	時間	hr
ヤード	yd	パイント	pt	分	min
		クォート	qt	秒	sec
		ガロン	gal		
		オンス（液体）	foz		
面積		質量			
平方フィート	sqf	ドラム	dr		
平方インチ	sin	グレーン	gr（常衡）		
平方ヤード	syd	オンス（重量）	oz		
		ポンド	lb		
他の ANSI 単位、誘導単位、およびその他					
**英国の熱単位	btu	**華氏の温度	degf	**ミリラド	mrad
立方フィート/分	cft/min	フィート/分	ft/min	**RAD	ラド
注：時間の慣習的な米国の単位の省略形は、年を除いてISOと同じである。年の場合はISO=ANN、AMSI=yrである。X3.50の中のメートル単位は、次のものを除いてISOと同じである：パスカル（「pa」はANSI、「pal」はISO）；ANSIは「min」を時間と角度の両方に使用し、一方ISOは「mnt」を角度に使用している；そして秒はISAでは「s」と略され、ANSIでは「sec」と略される。					
注：ANS+仕様米国、ISO両方の単位を含む、雑多なニモニック単位があり受け入れがたいものもある。そのため実際の検査では混乱がある、ANS+コードの削除のためには理由になる。					
この一覧表は全部を網羅したものではない。他のメートル系および米国の標準単位については、ANSIX3.50-1986、テーブル1を参照すること。					
**ANSIで明示的に列挙されていない非メートル系単位					

図7-7 一部の米国の慣習的な単位のANSI+単位コード

接頭辞		コード	接頭辞		コード
ヨッタ*	1024	Ya	ヨクト	10-24	y
ゼッタ*	1021	Za	zepto	10-21	z
エクサ	1018	Ex	アト	10-18	a
ペタ	1015	Pe	フェムト	10-15	f
テラ	1012	T	ピコ	10-12	p
ギガ	109	G	ナノ	10-9	n
メガ	106	Ma	マイクロ	10-6	u
キロ	103	K	ミリ	10-3	m
ヘクト	102	H	センチ	10-2	c
デカ	101	Da	デシ	10-1	d
*これらの省略形は、単一ケース省略形のISO仕様の中では定義されていない。					

図7-9は、共通のISO誘導単位の省略形を列挙する。それに含まれるものは、一般的な単位の標準の単位省略形（例えばミリ当量）、国際単位、mm（Hg）、そして数えるために除法記号によって示すもの、分母だけで分子のないもの、例えば/c、であって上記に引用したISO規格の一部でないものである。我々は、単位表を拡張して、薬ルートおよび生理学上の測定量を一層受け入れ、またその他の方法でバージョン2.2のギャップを埋めた。

我々は、単位の定義においてIUPAC1995のシルバブック2に一般に従った。しかしながら、IUPACは、単位を報告し表示するための基準を指定し、それらを識別するために8ビット・データセットを使用する。この規格は、患者情報の送信に関係がある。したがって、我々は大文字、小文字に無関係な英字、および少数の特殊文字（例えば、「.」、「/」、「（」、「）」、「*」、および「_」）に限定して、送信中に起こりうる混乱を回避した。したがって、我々はISO 2955-1983（情報処理—制限のある文字セットを持ったシステム中の、SIおよび他の単位の表現）、およびANSIX3.50-1986（制限のある文字セットを持ったシステム中の、米国の慣習的な単位、SIおよび他の単位の表現）の、大文字、小文字に無関係の単位省略形を、それらが定義されている場合、使用する。

これは、場合によってはIUPAC省略形がISO+と異なる省略形を持つことを意味する。例えばIUPAC省略形が標準の英字だけを使用していたとしてもである。例えば、パスカルはIUPACの中ではPaと略される。しかしISO+ (ISO 2955に従う) の中ではPALである。なぜならPaは大文字、小文字に無関係な表示として (Paと) 見るとピコアンペアを意味するからである。しかしながら、送信用の要件は、エンドユーザに紙またはビデオで報告するプレゼンテーションのためIUPAC基準を使用することを妨げない。すべての単位省略形は大文字、小文字に無関係である。ミリリットルは、ML、mlあるいはmLと書くことができる。このテーブルでは、我々はすべての省略形に対して小文字を使用した。ただしLは大文字にした。数字の1 (1) と混同しないようにである。これは表示方法の変更であって規則の変更ではない。システムとしては通常どおり大文字または小文字で引き続き送信すべきである。

説7.18.4. 図7-9-「一般的なISO誘導単位およびISO拡張子」を参照する。

ローカルの単位コードローカルコードは、第3の成分の中で99zzzのコード・ソースを示すことによって単位に使用できる。ここで99zzzは英数字の文字列である。ローカルコードの場合には、コードのテキスト名あるいは単位の記述も (第2の成分中で) 送信されるべきである。その結果を受信システムが、別のサービスによって送られた同じ測定の結果と比較できるようにするためである (2章の節2.9「データ型」を参照)。「L」はコードがローカルに定義されることを示すために第3の成分に保存されるべきである。さらに特定化されたローカルコード指示も、CWEデータ型定義中で指定されたように、使用できる。

OBX-7 References Range 基準値範囲 (ST) 00575

定義： 検査で有毒物質の量を計測する場合、範囲の上限により毒性限界を表す。

OBX-8 Abnormal Flags 異常フラグ (IS) 00576

定義：この項目は結果の正常状態を示すテーブルルックアップを含んでいる。適用できる場合は、この値を送ることを強く推奨する。検査が抗菌物質感受性の場合、解釈コードは次のとおりである：S=敏感；R=耐性；I=中間；MS=少し敏感；VS=過敏。(詳細については、ASTM 1238-調査を参照)。採りうる値については、使用者定義表0078-異常フラグを参照。

検査室で、胸部X線あるいは微生物培養などのテキスト・レポートの正常状態を識別できる場合、正常な場合はN、異常な場合はAとして報告すべきである。複数のコード (例えば異常と悪化) を報告する場合は、反復区切り文字 (例えばA~W) により分離されるだろう。

使用者定義表 0078 - Abnormal Flags 異常フラグ

値	内容
L	基準値下限以下
H	基準値上限以上
LL	パニック下限以下
HH	パニック上限以上
<	測定限界下限未満
>	測定限界上限超
N	正常 (非数値結果に適用)
A	異常 (非数値結果に適用)
AA	非常に異常 (数値単位のパニック値に対応するが、これは非数値単位に適用される)
Null	範囲未定義、もしくは正常が適用されない
U	大幅な上昇変化
D	大幅な下降変化
B	改善---方向が適用されない場合使用
W	悪化---方向が適用されない場合使用
微生物感受性の場合のみ	
S	敏感
R	耐性
I	中間
MS	少し敏感
VS	過敏

結果は、結果の正確な数値を指定せずに正常状態を報告することによってメモ書きによって報告されることがある。そのようなメモは、臨床ノートはありふれたことで、その場合医師は「グルコース結果は正常であった」と書くだけである。そのようなメモ報告は薬品の経験報告にも見られる。そのような場合、結果は、OBX-5－検査値の中でなにかの値を指定せずに、「OBX-8－異常なフラグ」中の正常コードを報告することによって、OBXの中で報告できる。

OBX-9 Probability 確率 (NM) 00577

定義： 定性値を持つ結果の場合、結果が真である確率(結果が特定のコードとなる確率)。

OBX-10 Nature Of Abnormal Test 異常検査の特質 (ID) 00578

定義： 判定の元になった集団を指示。

OBX-11 Observe Result Status 検査結果状態 (ID) 00579

定義： 採りうるコードについては、HL7表 0085－検査結果状態－を参照。このフィールドは、1つの検査項目についての、現在の結果完了状態を反映する。

検査依頼時に動的に検査要求を指定しなければならない場合、たとえば糖負荷試験におけるサンプリング時間（前、30、60、120分など）、OBXセグメントの結果状態を“0”とすることでOMLメッセージにおける検査項目の定義として使用できる。その場合検査項目は必須であるがOBX-2、OBX-5はNullである。

HL7 表 0085 - Observation Result Status Codes Interpretation 検査結果状態

Value	Description
C	Record coming over is a correction and thus replaces a final result 到着レコードは修正であり結果を書き換え
D	Deletes the OBX record OBX レコードを削除する
F	Final results; Can only be changed with a corrected result. 最終結果： 修正結果でのみ変更可能
I	Specimen in lab; results pending 臨床検査室の検体；結果保留
N	Not asked; used to affirmatively document that the observation identified in the OBX was not sought when the universal service ID in OBR-4 implies that it would be sought.
O	Order detail description only (no result) 依頼詳細記述（結果なし）
P	Preliminary results 事前結果
R	Results entered -- not verified 結果を入力 -- 未検証
S	Partial results 部分結果
X	Results cannot be obtained for this observation この検査では、結果は得られない
U	Results status change to Final. Without retransmitting results already sent as 'preliminary'. 結果状態を最終へ変更。結果は変化しなかった(テストを転送しない) たとえば、放射線科により状態が事前から最終へ変更される
W	Post original as wrong, e.g., transmitted for wrong patient

OBX-12 Effective Date Last Obs Normal Value 最新正常値有効日付 (TS) 00580

定義： 測定方法の変更により、旧方式で得られた値が新規方式で得られた値と比較できなくなる場合、そのような測定方法の変更などを表す。

OBX-13 User Defined Access Checks 使用者定義アクセス点検 (ST) 00581

定義： これにより実施者は、受信システムで検査を分類するのに使用する結果依存コードを記録できるようになる。

OBX-14 Date-Time Of the Observation 検査日時 (TS) 00582

定義： 検査日時は撮影検査が行われた日時である。

OBX-15 Producer's ID 実施者ID (CWE) 00583

定義： 検査実施責任者の一意な識別子。

OBX-16 Responsible Observer 検査責任者 (XCN) 00584

定義： 要求された場合、検査に直接責任を負う個人(つまり検査を実行、もしくは検証した人)の識別子。

OBX-17 Observation Method 検査方法 (CWE) 00936

定義： 検査項目案内などで公表している検査方法と異なる検査方法を実施した場合などはここに明示する。

OBX-18 Equipment instance identifier 装置識別 I D (EI) 01479

Components: <entity identifier (ST)> ^ <namespace ID (IS)> ^ <universal ID (ST)>
^ <universal ID type (ID)>

定義：このフィールドは検査に用いられる装置の識別 I Dである。これは、施設の装置マスタリストからきている識別IDである。マスタリストにおいて施設はnamespace IDをもとに、若しくはそれがない場合は実施者ID (OBX-15)をもとに識別される。装置タイプ、シリアルナンバーなどの情報はマスタリストより取得することが可能であろうが、それらの情報を全てのOBXに格納して送信することを想定しているわけではない。このフィールドの繰り返しにより、装置の階層構造を示すことができる(低階層が先)。つまり、装置のモジュール、モジュールで構成した装置、複数の装置をさらにまとめたクラスタなどである。

OBX-19 Date/time of the analysis 分析日付 (TS) 01480

定義：このフィールドは、実装置 I Dで指定された機器によって分析結果の世代と関連したタイムスタンプを転送する為に使われる。

7. 8 TQ1 - Timing/Quantity タイミング/数量セグメント

TQ1セグメントは、イベントとアクションの複雑なタイミングを指定するのに使用される。このセグメントは、サービスの量、頻度、優先度、及びタイミングを決定する。このセグメントの繰返しを許すことで、あるサービス要求（時間にこだわらず）での量、頻度、優先度の値に幅を持たせることが可能になる。

TQ1 属性

SEQ	LEN	DT	OPT	Japan	RP/#	ITEM#	ELEMENT NAME	NOTE
1	4	SI	0	R		01627	Set ID - TQ1 TQ1 を ID にセット	
2	20	CQ	0	0		01628	Quantity 数量	
3	540	RPT	0	0	Y	01629	Repeat Pattern 繰返しパターン	
4	20	TM	0	0	Y	01630	Explicit Time 明示的な時間	
5	20	CQ	0	0	Y	01631	Relative Time and Units 関連時間/単位	
6	20	CQ	0	0		01632	Service Duration サービス期間	
7	26	TS	0	0		01633	Start date/time 開始日時	
8	26	TS	0	0		01634	End date/time 終了日時	
9	250	CWE	0	R	Y	01635	Priority 優先度	
10	250	TX	0	0		01636	Condition text 条件テキスト	
11	250	TX	0	0		01637	Text instruction テキスト指令	
12	10	ID	C	C		01638	Conjunction 連結	
13	20	CQ	0	0		01639	Occurrence duration 発生期間	
14	10	NM	0	0		01640	Total occurrence's 総発生	

Optionality

R - required

O - optional

C - conditional on the trigger event or on some other field(s)

X - not used with this trigger event

B - left in for backward compatibility with previous versions of HL7

Japan (JAHIS仕様での取り扱い)

R - required

O - optional

C - conditional on the trigger event or on some other field(s)

X - not used with this trigger event

B - left in for backward compatibility with previous versions of HL7

N - not used usually. use only on the site

Repetition

N - no repetition

Y - the field may repeat an indefinite or site determined number of times

(integer)- the field may repeat up to the number of times specified in the integer

TQ1 フィールド定義**TQ1-1 Set ID - TQ1 (SI) 01627**

定義：最初の伝送時、シーケンス番号は1、二回目の伝送時、シーケンス番号は2、以下同順。

TQ1-2 数量 (CQ) 01628

Components: <Quantity (NM)> ^ <Units (CWE)>

Subcomponents for Units (CWE): <Identifier (ST)> & <Text (ST)> & <Name of Coding System (ID)> & <Alternate Identifier (ST)> & <Alternate Text (ST)> & <Name of Alternate Coding System (ID)>

定義：このフィールドは、サービスが各々のサービス間隔で提供されるべき量を数量的に指定する。

もし、複数のサービスが要求される場合、複数のサービス要求が発行され、各々のサービスに各自固有な発行者/実行者番号が与えられることを強く推奨する。

TQ1-3 繰返しパターン (RPT) 01629

Components: <Repeat Pattern Code (CWE)> ^ <Calendar Alignment (ID)> ^ <Phase Range Begin Value (NM)> ^ <Phase Range End Value (NM)> ^ <Period Quantity (NM)> ^ <Period Units (IS)> ^ <Institution Specified Time (ID)> ^ <Event (ID)> ^ <Event Offset Quantity (NM)> ^ <Event Offset Units (IS)> ^ <General Timing Specification (GTS)>

Subcomponents for Repeat Pattern Code (CWE): <Identifier (ST)> & <Text (ST)> & <Name of Coding System (ID)> & <Alternate Identifier (ST)> & <Alternate Text (ST)> & <Name of Alternate Coding System (ID)> & <Coding System Version ID (ST)> & <Alternate Coding System Version ID (ST)> & <Original Text (ST)>

定義：繰返しの頻度は、その治療が管理されるべき頻度である。オーダエントリシステムで使用された頻度とSIG コード表と同様である。

このフィールドは、もっと複雑な繰返しパターンを構築するために繰り返される。例えば、毎日就寝時は、"/QD`HS/"として繰り返される。

数量タイミング仕様がある期間の後異なる繰返しパターンに変化しなければならない時、新しいTQ1 セグメントが新しい繰返しを示すために使用されなければならない。

現状のTQ1 の終了日は現状タイミング仕様の終了を示し、次のTQ1 の開始日は新しいタイミング仕様を開始する時を示す。TQ1-12 の結合フィールドが次のTQ1 セグメントが連続して或いは平行して実行されるかを決定する。

TQ1-4 明示的時間 (TM) 01630

定義：このフィールドはTQ1-3 のコードによって参照された実際の時間を明示的にリストする。D このフィールドは、実際の管理時間が施設内でまちまちであるケースでTQ1-3 を明確化するために使用される。仮にサービスの時間が一日よりももっと長い期間を要求する場合、このフィールドはサービス要求があった各々の日に同じ管理時間が発生する場合にのみ実行が可能となる。仮にサービス要求（TQ1-7 によって与えられる）の実際の開始時間が最初の明示的時間よりも後である場合、開始時間後、最初の明示的時間に最初の管理が行われる。患者が明示的時間の異なる組み合わせを持つ場所に移動したケースでは、既存のサービス要求は、変更された明示的時間を示す新しい数量/タイミングによって更新される。

使用上の注意：このフィールドは、繰返しパターンが存在しない場合には無効。

TQ1-5 相対的時間と単位 (CQ) 01631

Components: <Quantity (NM)> ^ <Units (CWE)>

Subcomponents for Units (CWE): <Identifier (ST)> & <Text (ST)> & <Name of Coding System (ID)> & <Alternate Identifier (ST)> & <Alternate Text (ST)> & <Name of Alternate Coding System (ID)>

定義：このフィールドはサービス要求或いはボトル記録のためのスケジュールの間隔を定義するために使用される。仮にこのフィールドが値を持つ場合、明示的時間間隔フィールドの値を上書きする。CQ データ型の単位コンポーネントは、時間単位に制約される。

例：

TQ1|1|1|Q1H||60^min&&ANS+ - Q1H is defined with an interval between services of 60minutes

TQ1|1|1|Q6H||6^hr&&ANS+ - Q6H is defined with an interval between services of 6 hours

TQ1|1|1|QD||1^d&&ANS+ - QD is defined with an interval between services of 1 day

TQ1-6 サービス期間Service Duration (CQ) 01632

Components: <Quantity (NM)> ^ <Units (CWE)>

Subcomponents for Units (CWE): <Identifier (ST)> & <Text (ST)> & <Name of Coding System (ID)> & <Alternate Identifier (ST)> & <Alternate Text (ST)> & <Name of Alternate Coding System (ID)>

定義：このフィールドは、サービスが要求される期間を含む。
このフィールドの数量成分は、ポジティブで、ゼロでない数字でなければならない。
このフィールドの単位ポーションは、時間の単位に制約される。

例：ワイヤープールを3日間に一日20分。3日ともサービス期間。

TQ1|1||TID||3^d&&ANS+|||20^min&&ANS+|9<cr>

TQ1-7 開始日/時間 (TS) 01633

Components: <Time (DTM)> ^ <DEPRECATED-Degree of Precision (ID)>

定義：このフィールドは、サービスが開始されるべき最早日/時間を示す場合に、要求者によって指定される。しかしながら、多くの場合、開始日/時間は暗示されるかサービス要求記録（例えば緊急-STAT）の他のフィールドによって定義される。これらの場合、このフィールドは空である。

サービス実施では、しばしばサービス要求を受け取った後、このフィールドに値が記録される。

しかしながら、終了時間は、サービス実施の内部使用のため、開始日/時間をベースとして計算している。

TQ1-8 終了日/時間 (TS) 01634

Components: <Time (DTM)> ^ <DEPRECATED-Degree of Precision (ID)>

定義：サービス要求者によって実施される場合、このフィールドはサービスが実行されるべき最遅日/時間を含む。仮に指定された時間によってサービスが実行されなかった場合、そのサービスはまったく実行されるべきではない。要求者はいつもこの値を記入するものではなく、サービス実施が終了日/時間を記入するかも知れない。それを受け取る施設と実際開始時間をベースとして。

終了日/時間の値に関わらず、サービスは期間或いは終了日/時間によって指定された最早日/時間で停止されるべき。

TQ1-9 優先度 (CWE) 01635

Components: <Identifier (ST)> ^ <Text (ST)> ^ <Name of Coding System (ID)> ^
 <Alternate Identifier (ST)> ^ <Alternate Text (ST)> ^ <Name of
 Alternate Coding System (ID)> ^ <Coding System Version ID (ST)> ^
 <Alternate Coding System Version ID (ST)> ^ <Original Text (ST)>

定義：このフィールドは、要求の優先度を記述する。

使用者定義表 0485 - Extended Priority Codes 拡張優先度コード

値	内容	コメント
S	Stat	最も高い優先度（緊急）
A	ASAP	S オーダの後で記入（できるだけ早く）
R	Routine	デフォルト（ルーチン）
P	Preop	（術前）
C	Callback	
T	Timing critical	要求はできるだけ要求時間に近づけることが重要。例えば 抗菌レベル。
TS<integer>		タイミングは<整数値>秒以内であることが重要
TM<integer>		タイミングは<整数値>分以内であることが重要
TH<integer>		タイミングは<整数値>時間以内であることが重要
TD<integer>		タイミングは<整数値>日以内であることが重要
TW<integer>		タイミングは<整数値>週以内であることが重要
TL<integer>		タイミングは<整数値>月以内であることが重要
PRN	As needed	

TQ1-10 条件テキスト (TX) 01636

定義：これは薬が与えられる条件を記述する自由テキストのフィールドである。
 このフィールドの存在は、この薬がどのように、かつ或いはいつ与えられるべきかを
 決定するために人間のレビューが必要であるということを意味するためと捉えるべき。
 複合コードの条件は以下の TQ2 セグメントを参照。

TQ1-11 テキスト指令 (TX) 01637

定義：このフィールドは、指示のフルテキスト版である。（オプション）

TQ1-12 連結 (ID) 01638

定義：このフィールドは、2 番目の TQ1 セグメントに従える。可能な値に関しては、
 HL7 表 0472 - TQ 連結 ID を参照のこと。

HL7 表 0472 - TQ Conjunction ID TQ 連結 ID

値	内容	コメント
S	同期 (Synchronous)	同期。今回の指定の後に次の指定を行う（TQ1-7—開始日時、および TQ1-8—終了日時により制限を受けなければ）。“S” 指定は、最初の タイミング・シーケンスの後に 2 番目のタイミング・シーケンスが続 くことを示す。例えば、最初の 1 時間は Q15 分ごとに血圧を測定し、 次の日には 2 時間ごとに血圧を測定するよう依頼する。
A	非同期 (Asynchronous)	今回の指定と並行して次の指定を行う（TQ1-7—開始日時、および TQ1-8—終了日時により制限を受けなければ）。連結“A”により、投 薬時などに散見される、2 つの指示の並行指定が可能になる。例え ば、月曜、水曜、金曜にプレドニゾン 1 錠、火曜、木曜、土曜、日曜には 1/2 錠。
C	これは開始時間である (Actuation Time)	このコードの後にはサービスの終了時間が続く。このコードにより、 サービスを起動すべき（採血など）時間・優先度から、サービスを終 了すべき（結果報告など）時間・優先度が区別できるようになる。

連続サービスあるいは循環サービスの場合、サービスを実際に停止するポイントは、*TQ1-8* 終了日時及び*TQ1-6* 継続時間の、どちらかより早い停止時間を示す成分により決定される。通常、この2つの成分のうち1つだけが存在する。
条件ルール：TQ1 セグメントがメッセージ内で繰返される場合、TQ1 セグメントに続く連続を意味する適切な継続時間コードで入力されるべきである。

TQ1-13 発生期間 (CQ) 01639

Components: <Quantity (NM)> ^ <Units (CWE)>
Subcomponents for Units (CWE): <Identifier (ST)> & <Text (ST)> & <Name of Coding System (ID)> & <Alternate Identifier (ST)> & <Alternate Text (ST)> & <Name of Alternate Coding System (ID)>

定義：このフィールドはサービスの単独能力についての期間を含んでいる。このフィールドの数量成分は、入力時ポジティブかつゼロでない数字でなければならない。単位成分は、時間の単位に制約される。

例えばワールプールを3日間、1日で20分を3回。TQオプションで繰り返し無し。

TQ1|1||TID|||3^d&&ANS+|||20^min&&ANS+|9<cr>

TQ1-14 発生総数 (NM) 01640

定義：このフィールドは、サービス要求の結果であるべきサービスの発生総数を含む。仮に終了日/時間(TQ1-8)と発生総数の両方が値を持ち、その発生数が終了日/時間を越えて延びる場合は、終了日/時間を優先する。その他の場合は発生数を優先する。

例：ワールプールを3日間、1日で20分を3回。総発生数が9回。The total occurrences would be 9.

TQ1|1||TID|||3^d&&ANS+|||20^min&&ANS+|9<cr>

7. 9 MSA – Message Acknowledgment Segmentメッセージ応答セグメント

MSA セグメントは、他のメッセージに対する肯定応答の特性を定義する。

MSA 属性

SEQ	LEN	DT	OPT	Japan	RP/#	ITEM#	ELEMENT NAME	NOTE
1	2	ID	R	R		00018	Acknowledgment Code 肯定応答コード	
2	20	ST	R	R		00010	Message Control ID メッセージ制御 ID	
3	80	ST	B	B		00020	Text Message テキストメッセージ	
4	15	NM	0	0		00021	Expected Sequence Number 予想シーケンス	
5			取消	取消		00022	Delayed Acknowledgment Type 遅延肯定応答タイプ	
6	250	CWE	B	B		00023	Error Condition エラー状態	

Optionality

R – required

O – optional

C – conditional on the trigger event or on some other field(s)

X – not used with this trigger event

B – left in for backward compatibility with previous versions of HL7

Japan (JAHIS仕様での取り扱い)

R – required

O – optional

C – conditional on the trigger event or on some other field(s)

X – not used with this trigger event

B – left in for backward compatibility with previous versions of HL7

N – not used usually. use only on the site

Repetition

N – no repetition

Y – the field may repeat an indefinite or site determined number of times

(integer)– the field may repeat up to the number of times specified in the integer

MSA フィールド定義**MSA-1 Acknowledgment Code 肯定応答コード (ID) 00018**

定義： このフィールドでは肯定応答コードを含んでおり、メッセージ処理規則に従っている。

HL7 表 0008－肯定応答コードを参照。

HL7 表 0008 - Acknowledgment Code 肯定応答タイプ

Value	Description
AA	基本モード:アプリケーション受諾
AE	拡張モード:アプリケーション肯定応答:受諾
AR	基本モード:アプリケーションエラー
CA	拡張モード:アプリケーション肯定応答:エラー
CE	基本モード:アプリケーションリジェクト
CR	拡張モード:アプリケーション肯定応答:リジェクト
CA	拡張モード:受諾肯定応答:コミット受諾
CE	拡張モード:受諾肯定応答:コミットエラー
CR	拡張モード:受諾肯定応答:コミットリジェクト

MSA-2 Message Control IDメッセージ制御ID (ST) 00010

定義： このフィールドは送信システムから送られてきたメッセージのメッセージ制御IDを含んでいる。送信システムは、この応答と、それが目的とするメッセージを関連づける。

MSA-3 Text Message テキストメッセージ (ST) 00020

定義： エラー条件をより詳細に記述するオプションのテキストフィールド。このテキストは、エラーログに印刷するか、あるいはエンドユーザに提示することができる。

MSA-4 Expected Sequence Number 次に来るべきシーケンス番号 (NM) 00021

定義： シーケンス番号プロトコルで使用するオプションの数値フィールド。

MSA-5 Delayed Acknowledgment Type 遅延肯定応答タイプ (ID) 00022

定義： このフィールドは下位互換性のためのものである。

HL7 表 0102 - Delayed acknowledgment type 遅延肯定応答タイプ

Value	Description
D	メッセージが受領され、後の処理に備えて蓄積された
F	処理の後の承認

注意:MSA-5はv2.2で否定されたので、詳細はv2.5の規格からは削除されている。

MSA-6 Error Condition エラー条件 (CWE) 00023

Components: <identifier (ID)> ^ <text (ST)> ^ <name of coding system (ST)> ^ <alternate identifier (ID)> ^ <alternate text (ST)> ^ <name of alternate coding system (ST)>

定義： このフィールドは肯定応答システムがユーザ定義のエラーコードを使用し、ARタイプまたはAEタイプの肯定応答をさらに規定することができる。このフィールドは、MSA-3－テキストメッセージの代わりに一般に使われる。

※エラーコードに関しては両者間で調整の上用いる。

MSA-6はHL7v2.4で否決された。ERRセグメントを参照のこと。ERRセグメントはエラー状況についてより詳細な記述が可能である。

7. 10 ERR - Error Segment エラーセグメント

ERR セグメントを使用して、エラーコメントを肯定応答メッセージに加える。

ERR 属性

SEQ	LEN	DT	OPT	Japan	RP/#	TBL#	ITEM#	ELEMENT NAME	NOTE
1	493	ELD	B	B	Y		00024	エラーコードと位置	
2	18	ERL	0	0	Y		01812	エラー位置	
3	705	CWE	R	R		0357	01813	HL7 エラーコード	
4	2	ID	R	R		0516	01814	影響度	
5	705	CWE	0	0		0533	01815	アプリケーションエラーコード	
6	80	ST	0	0	10		01816	アプリケーションエラーパラメータ	
7	2048	TX	0	0			01817	診断情報	
8	250	TX	0	0			01818	ユーザメッセージ	
9	20	IS	0	0	Y	0517	01819	人への通知指標	
10	705	CWE	0	0		0518	01820	無効型	
11	705	CWE	0	0	Y	0519	01821	無効理由コード	
12	652	XTN	0	0	Y		01822	ヘルプデスクコンタクトポイント	

Optionality

R - required

0 - optional

C - conditional on the trigger event or on some other field(s)

X - not used with this trigger event

B - left in for backward compatibility with previous versions of HL7

Japan (JAHIS仕様での取り扱い)

R - required

0 - optional

C - conditional on the trigger event or on some other field(s)

X - not used with this trigger event

B - left in for backward compatibility with previous versions of HL7

N - not used usually. use only on the site

Repetition

N - no repetition

Y - the field may repeat an indefinite or site determined number of times

(integer)- the field may repeat up to the number of times specified in the integer

ERR フィールド定義

ERR-1 エラーコードとロケーション (ELD) 00024

Components: <セグメント ID (ST)> ^ <セグメントシーケンス (NM)> ^ <フィールド
ポジション (NM)> ^ <コード識別エラー (CWE)>
コード識別エラーの副成分 for Code Identifying Error (CWE): <識別子 (ST)> & <
テキスト (ST)> & <コード体系名称 (ID)> & <代替識別子 (ST)> & <代替
テキスト (ST)> & <代替コード体系名称 (ID)>

定義: このフィールドは別のメッセージ内の誤ったセグメントを識別する。V2.5 のみ
において下位互換性のため維持される: ERR-2 と ERR-3 をかわりに参照のこと。
有効な値については HL7 表 0357 メッセージエラー条件コード を参照のこと

ERR-2 エラー位置 (ERL) 01812

Components: <セグメント ID (ST)> ^ <セグメントシーケンス (NM)> ^ <フィールドポ
ジション (NM)> ^ <フィールド頻度 (NM)> ^ <成分番号 (NM)> ^ <副成分
番号 (NM)>

定義: 識別されたエラー、警告、もしくはメッセージに関係するメッセージ内の位置を
識別する。
もし複数の反復が存在した場合、エラーは場所を組み合わせた値に起因する。

ERR-3 HL7 エラーコード (CWE) 01813

Components: <識別子 (ST)> ^ <テキスト (ST)> ^ <コード体系名称 (ID)> ^ <代替識
別子 (ST)> ^ <代替テキスト (ST)> ^ <代替コード体系名称 (ID)> ^ <コ
ード体系バージョン ID (ST)> ^ <代替コード体系バージョン ID (ST)> ^ <
オリジナルテキスト (ST)>

定義: HL7 (コミュニケーション) エラーコードを識別する。有効な値については HL7 表
0357-メッセージエラー条件コードを参照のこと。

HL7 表 0357 - メッセージエラー条件表

値	説明	コメント
0	メッセージ受諾	成功。オプションでは、AA が成功を伝えるだけ。常時状態コードを返す必要があるシステムのために利用される
100	セグメントシーケンスエラー	エラー: メッセージセグメントが適当な順番でないか、要求されたセグメントが失われている
101	要求されたフィールドの消失	エラー: 要求されたセグメントが消失している
102	データ型エラー	エラー: フィールドが不正なエラーを含んでいる。例えば NM フィールドが "F00" を含んでいる
103	表の値が見つからない	エラー: データ型 ID か IS のフィールドが対応する表と比較され、合致するものが無い
200	提供されていないメッセージ型	却下: そのメッセージ型は提供されていない
201	提供されていないイベントコード	却下: そのイベントコードは提供されていない
202	提供されていない処理 ID	却下: その処理 ID は提供されていない
203	提供されていないバージョン ID	却下: そのバージョン ID は提供されていない
204	不明なキー識別子	却下: 患者、オーダ等の ID が見つからない。付加以外ではトランザクションに用いられる。例えば存在しない患者の転送
205	キー識別子の重複	却下: 患者やオーダ等の ID が既に存在している。付加トランザクションの応答で用いられる (許可、新オーダ等)
206	アプリケーションレコードがロックされている	トランザクションが、アプリケーション格納レベルで実行することができなかった (例えばデータベースのロック)
207	アプリケーション内部エラー	却下: 他のコードで明示的に対象としていない、包括的な内部エラー用

ERR-4 影響度 (ID) 01814

定義:アプリケーションエラーの影響度を識別する。もし何かがエラーであるとわかると、警告や情報にアプリケーションがそのエラー内容に対処する方法が示される。有効な値はHL7表 0516-エラー影響度を参照のこと。もしERR-3 の値が”0”の場合、ERR-4の値は”1”となる。

例:警告は、注意すべきことがあるが、それは自動的に処理されず、さらに情報が消失してしまったこと示すために使われる。

情報の例:要求を受理した際、受理者は下限値の範囲内であることを示してよい。

HL7 表 0516 - エラー影響度

値	説明	コメント
W	警告	トランザクションは成功したが、何か問題がある
I	情報	トランザクションは成功したが、何か情報を含む、 例) 患者へ伝えるべき情報
E	エラー	トランザクションが失敗した。

ERR-5 アプリケーションエラーコード (CWE) 01815

Components: <識別子 (ST)> ^ <テキスト (ST)> ^ <コード体系名称 (ID)> ^ <代替識別子 (ST)> ^ <代替テキスト (ST)> ^ <代替コード体系名称 (ID)> ^ <コード体系バージョンID (ST)> ^ <代替コード体系バージョンID (ST)> ^ <オリジナルテキスト (ST)>

定義:発生した特定のエラーを識別するためのアプリケーション特定のコード。推奨される値は使用者定義表 0533-アプリケーションエラーコードを参照のこと。
もしコードと関連するメッセージにパラメータがある場合、メッセージは
java .text.MessageFormat approach4 フォーマットで表されることが推奨されている。
このスタイルはパラメータ型の情報に数値、データ、時間を供給することができ、それらは言語に合わせて適当にフォーマットされる。

使用者定義表 0533 - アプリケーションエラーコード

値	記述	コメント
	推奨値なし	

ERR-6 アプリケーションエラーパラメータ (ST) 01816

定義:特別なエラー条件/警告/その他を理解するために、アプリケーションエラーコードと共に付加される追加情報。このフィールドは最大10 パラメータまで反復が可能である。

例:ERR-5 で指定されているアプリケーションエラーコードが英語のメッセージ” この患者は、{1, 日付, 媒体} までの期間、 {0, 数字, 通貨単位} の免責をうけることができる” と一致し、ERR-6 における最初の2 つの反復が” 250” と” 20021231” であった場合、アメリカの受信アプリケーションは” この患者は2002 年12月31 日までの期間、250 ドルの免責をうけることができる” というメッセージを表示する。

ERR-7 診断情報 (TX) 01817

定義:ヘルプデスクや、問題を診断するサポート人物によって使われる情報。

ERR-8 ユーザメッセージ (TX) 01818

定義:アプリケーションユーザに対して表示されるテキストメッセージ。

例:

| この問題は他のシステムとの通信トラブルです。ヘルプデスクに連絡して下さい。|
これは実際のエラーコードと違い、より詳細な診断情報を提供する。

ERR-9 人への通知指標 (IS) 01819

定義:誰(だれでも)に対してエラーを知らせるかを示すコード。このフィールドはまた、特定の人物にエラーを知らせてはいけない場合にも使用される(患者に知らせてはいけない場合など)。
推奨される値は使用者定義表 0517-情報人物コードを参照のこと。

使用者定義表 0517-情報人物コード

値	説明	コメント
PAT	患者に知らせる	
NPAT	患者に知らせてはいけない	
USR	ユーザに知らせる	
HD	ヘルプデスクに知らせる	

ERR-10 無効型 (CWE) 01820

Components: <識別子 (ST)> ^ <テキスト (ST)> ^ <コード体系名称 (ID)> ^ <代替識別子 (ST)> ^ <代替 テキスト (ST)> ^ <代替コード体系名称 (ID)> ^ <コード体系バージョンID (ST)> ^ <代替コード体系バージョンID (ST)> ^ <オリジナルテキスト (ST)>

定義:特定のエラーを無効にする際に使われる無効型を識別する。推奨される値は使用者定義表 0518 無効型を参照のこと。

使用者定義表 0518 -無効型

値	説明	コメント
EXTN	拡張無効	命令された期間より長くサービスを実行する際に指定する無効
INLV	間隔無効	命令された間隔よりも早くサービスの反復を実行する際に指定される無効
EQV	等価無効	システムが事前に命令されたサービスと等価であると認識できない命令を実行する際に指定される無効

ERR-11 無効理由コード (CWE) 01821

Components: <識別子 (ST)> ^ <テキスト (ST)> ^ <コード体系名称 (ID)> ^ <代替識別子 (ST)> ^ <代替テキスト (ST)> ^ <代替コード体系名称 (ID)> ^ <コード体系バージョンID (ST)> ^ <代替コード体系バージョンID (ST)> ^ <オリジナルテキスト (ST)>

定義:エラーを発生させたアプリケーション規則を無効にした際に使われた無効コードのリストを提供する。推奨される値は使用者定義 0519-無効理由を参照のこと

使用者定義表 0519-無効理由

値	説明	コメント
...	推奨値なし	

ERR-12 ヘルプデスクコンタクトポイント (XTN) 01822

Components: <記述電話番号 (ST)> ^ <遠距離通話使用コード (ID)> ^ <遠距離通話機器型 (ID)> ^ <Eメールアドレス (ST)> ^ <国コード (NM)> ^ <地域/町コード (NM)> ^ <地域番号 (NM)> ^ <拡張 (NM)> ^ <任意テキスト (ST)> ^ <拡張電話局番 (ST)> ^ <特別ダイヤルコード (ST)> ^ <形式外電話番号 (ST)>

定義:特定のエラーに関係するヘルプデスクサポートの電話、E メール、ファックスその他関係のある番号のリスト。

7. 1 1 QRD – Query Definition Segment 問合せ定義セグメント

QRDセグメントを使用して問合せを定義する。応答では問い合わせメッセージのQRDセグメントをエコーバックする。

QRD 属性

SEQ	LEN	DT	OPT	Japan	RP/#	ITEM#	ELEMENT NAME	NOTE
1	26	TS	R	R		0025	Query Date/Time 照会日付/時間	
2	1	ID	R	R		0026	Query Format Code 照会フォーマットコード	
3	1	ID	R	R		0027	Query Priority 照会優先度	
4	10	ST	R	R		0028	Query ID 照会 ID	
5	1	ID	O	N		0029	Deferred Response Type 遅延応答型	
6	26	TS	O	N		0030	Deferred Response Date/Time 遅延応答日付/時間	
7	10	CQ	R	R		0031	Quantity Limited Request 量限定要請	
8	250	XCN	R	R	Y	0032	Who Subject Filter 対象人物フィルタ	
9	250	CWE	R	R	Y	0033	What Subject Filter 対象主題フィルタ	
10	250	CWE	R	R	Y	0034	What Department Data Code 対象部門データコード	
11	20	VR	O	O	Y	0035	What Data Code Value Qual. 対象データコード修飾子	
12	1	ID	O	O		0036	Query Results level 照会結果レベル	

Optionality

R – required

O – optional

C – conditional on the trigger event or on some other field(s)

X – not used with this trigger event

B – left in for backward compatibility with previous versions of HL7

Japan (JAHIS仕様での取り扱い)

R – required

O – optional

C – conditional on the trigger event or on some other field(s)

X – not used with this trigger event

B – left in for backward compatibility with previous versions of HL7

N – not used usually. use only on the site

Repetition

N – no repetition

Y – the field may repeat an indefinite or site determined number of times

(integer) – the field may repeat up to the number of times specified in the integer

QRD フィールド定義**QRD-1 Query Date/Time 問合せ日時 (TS) 00025**

定義：このフィールドはアプリケーションプログラムが問合せを作成した日付を含んでいる。

QRD-2 Query Format Code 問合せフォーマットコード (ID) 00026

定義：このフィールドでは、採りうるコードについては、HL7表 0106－問合せフォーマットコードを参照。

通常は R（診療記録用モード）を指定する。

HL7 表 0106－ Query/Response Format Code 問合せフォーマットコード

Value	Description
D	応答が表示モードにある
R	応答が診療記録用モードにある
T	応答が表用フォーマットにある

QRD-3 Query Priority 問合せ優先度 (ID) 00027

定義：このフィールドは応答が期待される時間枠を含んでいる。採りうるコードについては、HL7表 0091－問合せ優先度参照。テーブル値と以降のフィールドは、応答の時間枠を指定する。

D（遅延応答）はバッチ問合せ時に、ホスト側の処理の問題で即時応答が保証できない様な場合に使用する。応答日付／時間指定遅延応答は処理や運用が複雑になる可能性があり、通常は使用しない。

HL7 表 0091 - Query Priority 問合せ優先度

Value	Description
D	延引
I	即時

QRD-4 Query ID 問合せID (ST) 00028

定義：このフィールドはその問合せに対する一意な識別子を含んでいる。問合せアプリケーションが割り当てる。応答アプリケーションがそのまま返す。

QRD-5 Deferred Response Type 遅延応答タイプ (ID) 00029

定義：このフィールドでは採りうる値については、HL7表 0107－遅延応答タイプを参照。

QRD-3 で記述した理由により通常は使用しない。

HL7 表 0107- Deferred Response Type 遅延応答タイプ

Value	Description
B	指定された日付／時間の前に
L	指定された日付／時間の後に

QRD-6 Deferred Response Date/Time 遅延応答日時 (TS) 00030

定義：このフィールドは遅延応答を送る前か後の日時を含んでいる。存在しない場合、応答は可能になった時点で送ることができる（上記QRD-5－遅延応答タイプを参照）。QRD-3で記述した理由により通常は使用しない。

QRD-7 Quantity Limited Request 数量限定要求 (CQ) 00031

Components: <quantity (NM) ^ <units (CWE)>

定義：このフィールドは要求システムが受諾できる応答の最大長を含んでいる。有効な応答は、第2成分内で指定した単位で与えられた数値である。採りうる値については、HL7表 0126-数量限定要求を参照。デフォルトはLIである。
臨床検査システムにおいては通常 RD（診療記録）を指定する。

HL7 表 0126- Quantity Limited Request 量限定要請

Value	Description
CH	文字
LI	行
PG	ページ
RD	診療記録
ZO	ローカルに定義される

QRD-8 Who Subject Filter 対象人物フィルタ (XCN) 00032

Components: <ID number (ST)> ^ <family name (ST)> ^ <given name (ST)> ^ <middle initial Or name (ST)> ^ <suffix (e. g., JR or III) (ST)> ^ <prefix (e. g., DR) (ST)> ^ <degree (e. g., MD) (ST)> ^ <source table (IS)> ^ <assigning authority (HD)> ^ <name type code (ID)> ^ <code identifying the check digit scheme employed (ID)> ^ <identifier type code (IS)> ^ <assigning facility ID (HD)>

Subcomponents of assigning authority: <namespace ID (IS)> & <universal ID (ST)> & <universal ID type (ID)>

Subcomponents of assigning facility: <namespace ID (IS)> & <universal ID (ST)> & <universal ID type (ID)>

定義：対象人物、つまりだれに関する問合せかを識別する。
通常の運用では次のフォーマットになる。

患者 ID^姓^名

ここで、姓・名は半角カナ以外の文字とする。（2 バイトコードも可）

（注）このフィールドは繰り返し可であるが、複数の患者を指定した場合はQRD-10（対象部門データコード）で指定する内容と各患者の対応が判別できなくなるため、このフィールドを用いて複数の患者を指定する場合はQRD-10を使用しないものとする。

QRD-9 What Subject Filter 対象主題フィルタ (CWE) 00033

Components: <identifier (ID)> ^ <text (ST)> ^ <name of coding system (ST)> ^ <alternate identifier (ID)> ^ <alternate text (ST)> ^ <name of alternate coding system (ST)>

定義：このフィールドは要求に応えるために必要な情報の種類を記述する。有効なコードはトランザクション問合せのタイプを定義し、実装時に施設で拡張することができる。

OSQ メッセージ（オーダ照会）においては ORD を使用する。

HL7 表 0048- What Subject Filter 対象主題フィルタ

Value	Description
ADV	助言／診断
ANU	看護ユニットルックアップ（ベッドにいる患者を返す。空きベッドは除く）
APN	患者名ルックアップ
APP	医師ルックアップ
ARN	看護ユニットルックアップ（ベッドの患者を返す。空きベッドも含む）
APM	カルテ番号問合せ。そのカルテ番号の受付け番号を返す。
APA	口座番号問合せ。一致した受付け番号を返す。
CAN	取り消し。問合せを取り消すために使用される。
DEM	デモグラフィックス
FIN	財務
GOL	目標
MRI	最も最近の入院患者
MRO	最も最近の来院患者
NCK	ネットワーク時刻
NSC	ネットワーク状態変更
NST	ネットワーク統計
ORD	オーダ
OTH	他
PRB	問題
PRO	手順
RES	結果
RAR	処方管理情報
RER	処方コード化オーダ情報
RDR	処方調剤情報
RGR	処方投与情報
ROR	処方箋情報
SAL	すべての予約関連情報。空いた予約枠、予約された予約枠、予約停止枠予約枠を含む
SBK	識別された予定における予約された予約枠
SBL	識別された予定における予約停止枠予約枠
SOP	識別された予定における空いた予約枠
SSA	単一の予約に利用できる時間予約枠
SSR	再度の予約に利用できる時間予約枠
STA	状態
VXI	予防接種情報

QRD-10 What Department Data Code 対象部門データコード (CWE) 00034

Components: <identifier (ID)> ^ <text (ST)> ^ <name of coding system (ST)> ^
 <alternate identifier (ID)> ^ <alternate text (ST)> ^ <name of
 alternate coding system (ST)>

定義：このフィールドは検査番号、手順番号、薬剤コード、項目番号、オーダ番号などが指定可能である。このフィールドの内容は、直前のフィールドの内容により決定される。このフィールドには、反復区切り文字で区切ることにより、複数の発生を含むことができる。

本フィールドには、原則としてORC-2（依頼者番号）を指定するものとする。

検体番号等でやり取りする必要がある場合には、HIS 側－LIS 側両方で話し合って内容を決めておくこと。

QRD-11 What Data Code Value Qual. 対象データ・コード値修飾子 (VR) 00035

Components: <first data code value (ST)> ^ <last data code value (ST)>

定義：このフィールドは対象データコード値修飾子を含んでいる。その問合せをさらに規定するウィンドウまたは範囲。このフィールドには、成分セパレータによって区切られた開始／停止が含まれることがある。

QRD-10で指定する番号の範囲指定はこのフィールドで行う。

QRD-12 Query Results level 結果レベル (ID) 00036

定義：このフィールドは結果の詳細レベルを制御するのに使用する。採りうるコードについては、HL7表 0108－問合せ結果レベルを参照。

臨床検査依頼照会では通常は0（オーダとオーダ状態）を指定する。

臨床検査結果照会では通常はT（すべての結果）を指定する。

HL7 表 0108- Query Results level 問合せ結果レベル

Value	Description
0	オーダとオーダ状態
R	長文を除いた結果
S	状態のみ
T	すべての結果

7. 1 2 QRF - Query Filter Segment 問合せフィルタセグメント

QRFセグメントはQRDセグメントとともに使用し、問合せの内容をさらに細かくする。応答では問い合わせメッセージのQRFセグメントをエコーバックする。

QRF 属性

SEQ	LEN	DT	OPT	Japan	RP/#	ITEM#	ELEMENT NAME	NOTE
1	20	ST	R	R	Y	00037	Where Subject Filter 対象場所フィルタ	
2	26	TS	0	0		00038	When Data Start Date/Time 対象データ開始日時	B/N
3	26	TS	0	0		00039	When Data End Date/Time 対象データ終了日時	B/N
4	60	ST	0	N	Y	00040	What User Qualifier 対象ユーザ資格名	
5	60	ST	0	N	Y	00041	Other QRY Subject Filter 他の QRY 主題フィルタ	
6	12	ID	0	0	Y	00042	Which Date/Time Qualifier 対象日時修飾子	
7	12	ID	0	0	Y	00043	Which Date/Time Status Qualifier 対象日時状態修飾子	
8	12	ID	0	0	Y	00044	Date/Time Selection Qualifier 日時選択修飾子	
9	60	TQ	0	0		00694	When Quantity/Timing Qualifier 数量/タイミング修飾子	
10	10	NM	0	0	Y	01442	Search Confidence Threshold サーチ範囲	

Optionality

R - required

O - optional

C - conditional on the trigger event or on some other field(s)

X - not used with this trigger event

B - left in for backward compatibility with previous versions of HL7

Japan (JAHIS仕様での取り扱い)

R - required

O - optional

C - conditional on the trigger event or on some other field(s)

X - not used with this trigger event

B - left in for backward compatibility with previous versions of HL7

N - not used usually. use only on the site

Repetition

N - no repetition

Y - the field may repeat an indefinite or site determined number of times

(integer)- the field may repeat up to the number of times specified in the integer

QRF フィールド定義**QRF-1 Where Subject Filter 対象場所フィルタ (ST) 00037**

定義：このフィールドはその問合せが関連する部門、システム、サブシステムを識別する。

このフィールドは、LAB~HEMOなどのように繰り返すことができる。

QRF-2 When Data Start Date/Time 対象データ開始日時 (TS) 00038

定義：このフィールドは対象となるデータの開始日時の情報を含んでいる。ここで指定した値も含む。

QRF-3 When Data End Date/Time 対象データ終了日時 (TS) 00039

定義：このフィールドは対象となるデータの終了日時の情報を含んでいる。ここで指定した値も含む。

QRF-4 What User Qualifier 対象ユーザ修飾子 (ST) 00040

定義：このフィールドは関係データの特性をさらに定義する識別子を含んでいる。

通常、本フィールドは使用しない。

QRF-5 Other QRY Subject Filter 他のQRY対象フィルタ (ST) 00041

定義：このフィールドは2つのシステム間で使用する施設定義のフィルタを含んでいる。このフィルタは、関係するアプリケーションや施設に対し特定の意味を持つコードとフィールド定義を使用する。

通常、本フィールドは使用しない。

QRF-6 Which Date/Time Qualifier 対象日時修飾子 (ID) 00042

定義：このフィールドはQRF-2ー対象データ開始日時とQRF-3ー対象データ終了日時で参照される日付のタイプを指定する。

臨床検査依頼照会では通常は SCHD（予定日時）を指定する。

HL7 表 0156- Which Date/Time Qualifier 対象日時修飾子

Value	Description
ANY	範囲内の任意の日時
COL	収集日時。フィルムまたはサンプル収集日時と同等
ORD	オーダー日時
RCT	取り消し日時。検体受領日時。臨床検査部門での検体の受領
REP	結果報告日時。臨床検査部門での報告日時
SCHED	予定日時

QRF-7 Which Date/Time Status Qualifier 対象日時状況修飾子 (ID) 00043

定義：このフィールドはQRF-2ー対象データ開始日時およびQRF-3対象データ終了日時により定義された日付範囲で選択した対象の状況のタイプを示す。

通常は ANY（任意の状態）を指定する。

HL7 表 0157- Which Date/Time Status Qualifier 対象日時状況修飾子

Value	Description
ANY	任意の状態
CFN	現在の最終値。最終か修正かを問わない。
COR	修正のみ（修正付きの最終なし）
FIN	最終のみ（修正なし）
PRE	予備
REP	報告完了日時

QRF-8 Date/Time Selection Qualifier 日時選択修飾子 (ID) 00044

定義：このフィールドはその日時範囲で特定のタイプの値が指定できる。
通常は REV（範囲内の全ての値）を指定する。

HL7 表 0158- Date/Time Selection Qualifier 日時選択資格要素

Value	Description
1 st	範囲内の最初の値
ALL	範囲内のすべての値
LST	範囲内の最終値
REV	範囲内のすべての値であって、日時の逆順に返されたもの (別途指示がないかぎりこれがデフォルトである)

QRF-9 When Quantity/Timing Qualifier タイミング／量修飾のとき (TQ) 00694

Components: <quantity (CQ)> ^ <interval (CM)> ^ <duration> ^ <start date/time (TS)> ^ <end date/time (TS)> ^ <priority (ID)> ^ <condition (ST)> ^ <text (TX)> ^ <conjunction (ID)> ^ <order sequencing>

定義：このフィールドによって、間隔定義が使用され問合せに対する多重応答を指定することができる。この実施者を追加すると、新しい問合せ使用は、「QRF-2ーデータ開始日付／時間の時」および「QRF-3ーデータ終了日付／時間の時」を将来の導入において使用できなくなる。

QRF-10 Search confidence threshold サーチ範囲 (NM) 01442

定義：このフィールドは、条件に合った数値を確立した、数値を含んでいる。この値は応答システムの条件に合った患者のレコードを返すとき、利用される。

例：|0.50| or |8.25|

オプションフィールドの使い方として、検索システムが患者とのマッチ数を採用する数値アルゴリズムを潜在的に決定する。

7. 1 3 QAK – Query Acknowledgment Segment 照会応答セグメント

QAK セグメントは問合せの応答と共に送られる情報である。QAK は拡張照会に対する応答の中で必要とされるセグメントであるが、オリジナルモードの照会に対するどんな応答メッセージの中でも ERR セグメント(optional)の後にオプションセグメントとして表れてもよい。

QAK 属性

SEQ	LEN	DT	OPT	Japan	RP/#	ITEM#	ELEMENT NAME	NOTE
1	32	ST	C	C		00696	Query Tag 問合せタグ	
2	2	ID	0	0		00708	Query Response Status 問合せ応答ステータス	
3	705	CWE	0	0		01375	Message Query Name メッセージ問合せ名	
4	10	NM	0	0		01434	Hit Count 合致データ総数	
5	10	NM	0	0		01622	This payload この応答中の合致データ数	
6	10	NM	0	0		01623	Hits remaining 残りの合致データ数	

Optionality

R – required

O – optional

C – conditional on the trigger event or on some other field(s)

X – not used with this trigger event

B – left in for backward compatibility with previous versions of HL7

Japan (JAHIS仕様での取り扱い)

R – required

O – optional

C – conditional on the trigger event or on some other field(s)

X – not used with this trigger event

B – left in for backward compatibility with previous versions of HL7

N – not used usually. use only on the site

Repetition

N – no repetition

Y – the field may repeat an indefinite or site determined number of times

(integer) – the field may repeat up to the number of times specified in the integer

QAK フィールド定義**QAK-1 Query tag 問合せタグ (ST) 00696**

定義： 問合せを識別するために、問合せ側システムがこのフィールドに値を設定する。このフィールドは問合せメッセージと応答メッセージの組み合わせ照合に用いられる。もしこの値が存在するならば、応答システムは問合せ応答セグメント (QAK) の最初のフィールドとしてこの値を返す必要がある。このフィールドはMSA-2-message control IDとは異なる。その値はある問合せに関係した各メッセージ(すなわち、すべての継続するメッセージ)に対して一定である。一方、MSA-2-message control IDは継続するメッセージで変化するかもしれない。なぜなら、それは問合せ全体としてではなく独立したメッセージに関係するためである。オリジナルモードの照会の時、QAK-1-Query Tagは使用しない。

QAK-2 Query response status 問合せ応答ステータス (ID) 00708

定義： このフィールドは応答システムが正確な応答ステータスを返すためのものである。このフィールドは、特に問合せパラメータに合致するデータが見つからなかったが、エラーは発生しなかった場合に有効である。値はHL7 表0208 - Query response statusにて定義される。

HL7 表 0208 - Query response status 問合せ応答ステータス

Value	Description
OK	Data found, no errors (this is the default) データ検出、エラーなし (デフォルト)
NF	No data found, no errors データ未検出、エラーなし
AE	Application error アプリケーションエラー
AR	Application reject アプリケーション拒絶

QAK-3 Message query name メッセージ問合せ名 (CWE) 01375

Components : <Identifier (ST)> ^ <Text (ST)> ^ <Name of Coding System (IS)> ^ <Alternate Identifier (ST)> ^ <Alternate Text (ST)> ^ <Name of Alternate Coding System (IS)> ^ <Coding System Version ID (ST)> ^ <Alternate Coding System Version ID (ST)> ^ <Original Text (ST)>

定義： このフィールドは問合せの名称を含む。これらの名称は、機能ごとの章にて割当てられる。サイト固有の事象の場合、問合せ名は”Z” で始まる。使用者定義表 0471 - Query nameを参照。

QAK-4 Hit Count Total 合致データトータル数 (NM) 01434

定義： このフィールドが用いられる場合、このフィールドはサーバが検出した問合せに対する合致データのトータル数を含む。表形式の応答 (tabular response) では、これは検出した列の数に相当する。その他の応答タイプでは、Conformance Statementにて“合致”の意味を定義する。

QAK-5 This payload この応答中の合致データ数 (NM) 01622

定義： このフィールドが用いられる場合、このフィールドはサーバがカレントの応答の中で送る合致データの数を含む。継続プロトコルが応答伝達に用いられる場合、この数はQAK-4-Hit count totalで送られる値とは一致しない。

QAK-6 Hits remaining 残りの合致データ数 (NM) 01623

定義： このフィールドが用いられる場合、このフィールドはサーバがまだ送っていない合致データの数を含む。このフィールドは、サーバが応答を伝達するのに継続プロトコルを用いる場合にのみ意味がある。

7. 1 4 QPD – Query parameter definition 照会パラメータ定義

QPD セグメントは照会のパラメータを定義する。

QPD 属性

SEQ	LEN	DT	OPT	Japan	RP/#	ITEM#	ELEMENT NAME	NOTE
1	705	CWE	R	R		01375	Message Query Name 照会メッセージ名	
2	32	ST	C	C		00696	Query Tag 照会タグ	
3-n	256	varies		C		01435	User Parameters (in successive fields) 使用者パラメータ	

Optionality

R – required

O – optional

C – conditional on the trigger event or on some other field(s)

X – not used with this trigger event

B – left in for backward compatibility with previous versions of HL7

Japan (JAHIS仕様での取り扱い)

R – required

O – optional

C – conditional on the trigger event or on some other field(s)

X – not used with this trigger event

B – left in for backward compatibility with previous versions of HL7

N – not used usually. use only on the site

Repetition

N – no repetition

Y – the field may repeat an indefinite or site determined number of times

(integer) – the field may repeat up to the number of times specified in the integer

QPD フィールド定義

QPD-1 Message query name 照会メッセージ名 (CWE) 01375

Components : <Identifier (ST)> ^ <Text (ST)> ^ <Name of Coding System (ID)> ^
 <Alternate Identifier (ST)> ^ <Alternate Text (ST)> ^ <Name of Alternate Coding
 System (ID)> ^ <Coding System Version ID (ST)> ^ <Alternate Coding System Version
 ID (ST)> ^ <Original Text (ST)>

定義： このフィールドは照会名を含む。これらの名前は、この仕様の機能に特定した章に指定されている。照会名に関しては、コンフォーマンス・ステートメントと一対一であり、実は、そのコンフォーマンス・ステートメントのための識別子である。サイトで定義した照会名は、文字「Z」から始まる。提案された値については、使用者定義表0471－照会名参照。

使用者定義表 0471 - Query name 照会名

Value	Description	Comment
	推奨値なし	

例)

患者情報照会メッセージ イベント(ZC0): ZC0^Get Patient Information^IOB_Qpd01

検査結果情報照会メッセージ イベント(ZB5): ZB5^Observation Reporting^IOB_Qpd01

QPD-2 Query tag 照会タグ (ST) 00696

定義： このフィールドは、照会を識別するために開始するシステムによって値が入れられ、そして応答メッセージを起こされた照会に合わせるために使われる。もしこのフィールドの値が評価されれば、応答するシステムは、照会承認セグメント(QAK) の最初のフィールドとしてそれをエコーバックすることを要求される。

その値が照会に関係があるそれぞれのメッセージ(すなわちすべての継続メッセージ)では定数として残っているので、このフィールドは、MSA-2-メッセージ・コントロールIDと異なる。MSA-2-メッセージ・コントロールIDは、それが全体としての照会ではなく、それぞれの個々のメッセージに関係があるので、それぞれの継続メッセージによって異なるかもしれない。

[実装時の考慮：ソケットの返答メッセージだけが、今送られた照会に対して唯一の応答になる場合には、実装でこのフィールドに値を入れる必要がない。逆に、多くの照会、応答、および他のメッセージが、同じソケットを越えて双方向に伝えられる「非同期」の場合には、サーバがどちらの照会に答えているかをクライアントが知れるように、このフィールドに値が入ることが必須である。]

QPD-3 User parameters 使用者パラメータ (Varies) 01435

定義： これらの連続的なパラメーター・フィールドは、クライアントがサーバにパスする値を保持する。

クライアント・データは、一連のHL7フィールドとして存在する。QPD-3-ユーザー・パラメータから始まって、QPDセグメントに残っているフィールドは、ユーザー・パラメーター・データを伝える。それぞれのQPDユーザー・パラメーター・フィールドは、それぞれの名前、タイプ、オプション、および繰り返し指定されている、コンフォーマンス・ステートメントで定義された1つのパラメータに相当する。これらのパラメータが通常共に“接続される(anded)”されると知られている一方で、ユーザは、適切にそれぞれを理解するために、要求されたコンフォーマンス・ステートメントを注意深く調べなくてはならない。QSC別形を除いて、パラメータ名は照会で述べられる必要がなく、それらは、コンフォーマンス・ステートメントに基づいた位置にあると理解される。

それぞれのパラメーター・フィールドは、複雑なQIPおよびQSCタイプを含めて、どんな単一のデータタイプとしてでもコンFORMANCE・ステートメントに指定できる。パラメーター・フィールドは、また、以下のセクション5.4.5.3.1、および5.4.5.3.2で定義された、ソート・コントロール(SRT)フィールドあるいはセグメントグループ(ID)フィールドを含んでもよい。

QPDセグメントのパラメーター・フィールドは、コンFORMANCE・ステートメントのように同じオーダに現れる。

Query by example variantのためのQPD使用法の注意

注意: Query By Example: Query by exampleは、Query By Parameter(QBP)の拡張である。QBPの検索パラメータはそれらを運ぶセグメントのなかでそれらを送ることにより渡される。したがってQuery by exampleを用いて” find_candidates” 問合せを実行したいならば、問合せパラメータでないフィールドは空のままでPIDかつ/またはPD1セグメントで検索するための情報を送るだろう。例えば、もし“宗教”が問合せパラメータの1つでなかったら、PIDが問合せで送られるときPID-17は空のままであろう。HL7メッセージのなかで自然に発生しないパラメーター検索アルゴリズム、信頼レベル、などーはQPDセグメントの中で送られ続けるだろう。問合せパラメータとして使用するために利用できるセグメントとフィールドは、問合せのためのConformance Statementで宣言されるだろう。

QPD-1にて推奨したメッセージ問合せ名に対応するユーザ定義パラメータを以下に示す。

a) メッセージ問合せ名=IHE PDQ Queryの場合

QPD Input Parameter Specification

Field Seq (Query ID =)	Name	Key/ Search	Sort	LEN	TYPE	Opt	Rep	Match Op	TBL	Segment Field Name	Service Identifier Code
1	Message Query Name			705	CWE	R			01375		
2	Query Tag			32	ST	R			00696		
3	Demographi cs Fields			80	QIP	R					
8	What Domains Returned			80	CX	0					

b) メッセージ問合せ名=ZB5^Observation Reporting^IOB_Qpd01 の場合

QPD Input Parameter Specification

Field Seq (Query ID = ZRD)	Name	Key/ Search	Sort	LEN	TYPE	Opt	Rep	Match Op	TBL	Segment Field Name	Service Identifier Code
1	Message Query Name	S		705	CWE	R					
2	Query Tag	S		32	ST	R					
3	Patient Identifier List	S		250	CX	0				PID. 3	PID-3: Patient Identifier List
4	Universal Service Identifier	S			CWE	0				OBR. 4	OBR-4: Universal Service Identifier
5	Ordering Provider List	S			XCN	0				ORC. 12 OBR. 16	ORC-12 / OBR-16: Ordering Provider
6	Report Date	S			TQ	0				OBX. 14	OBX-14: Date/Time of the Observatio n
7	Collect Date	S			TQ	0				SPM. 17-1	SPM-17: Specimen Collection Date/Time
8	Observe Result Status				ID	0				OBR-25	OBR-25: Result Status

7. 1 5 RCP – response control parameter segment 応答制御パラメータセグメント

RCP セグメントは、照会に対する応答で返送されるべきデータの、量を制限するために使われる。

RCP 属性

SEQ	LEN	DT	OPT	Japan	RP/#	ITEM#	ELEMENT NAME	NOTE
1	1	ID	0	0		00027	Query Priority 問合せ優先度	
2	722	CQ	0	0		00031	Quantity Limited Request 量限定要求	
3	705	CWE	0	0		01440	Response Modality 応答モダリティ	
4	26	TS	C	N		01441	Execution and Delivery Time 実行伝達時間	
5	1	ID	0	N		01443	Modify Indicator 修正フラグ	
6	512	SRT	0	N	Y	01624	Sort-by Field フィールドごとのソート制御	
7	256	ID		0	Y	01594	Segment group inclusion セグメントグループ包含	

Optionality

R – required

O – optional

C – conditional on the trigger event or on some other field(s)

X – not used with this trigger event

B – left in for backward compatibility with previous versions of HL7

Japan (JAHIS仕様での取り扱い)

R – required

O – optional

C – conditional on the trigger event or on some other field(s)

X – not used with this trigger event

B – left in for backward compatibility with previous versions of HL7

N – not used usually. use only on the site

Repetition

N – no repetition

Y – the field may repeat an indefinite or site determined number of times

(integer) – the field may repeat up to the number of times specified in the integer

RCP フィールド定義

RCP-1 Query Priority 照会優先度 (ID) 00027

定義：このフィールドは応答が期待されるタイムフレームが含まれる。
 提案される値については、HL7表0091－照会優先度を参照。表値とその後のフィールドは、応答のためのタイムフレームを指定する。

HL7 表 0091 - Query priority 照会優先度

Value	Description	Comment
D	Deferred	
I	Immediate	

RCP-2 Quantity limited request 数量限定要求 (ID) 00031

Components : <Quantity (NM)> ^ <Units (CWE)>

Subcomponents for Units (CWE): <Identifier (ST)> ^ <Text (ST)> ^ <Name of Coding system (IS)> ^ <Alternate Identifier (ST)> ^ <Alternate text (ST)> ^ <Name of Alternate Coding system (IS)> ^ <Coding system Version ID (ST)> ^ <Alternate Coding System Version ID (ST)> ^ <Original Text (ST)>

定義：このフィールドは、要求しているシステムにより受け入れられる応答の最大長が含まれる。
 有効な入力、第2のコンポーネントで指定されたユニットで与えられる数値(最初のコンポーネントに)である。デフォルトはLI (ライン)。

第2のコンポーネントの有効なエントリーは、HL7表0126 - 数量制限要求を参照。セグメントパターン応答では、ラインは1つのセグメントとして定義される。

HL7 表 0126 - Quantity limited request 数量制限要求

Value	Description	Message Usage	Comment
CH	Characters	RSP/RTB/RDY	Used where size of input buffer has limitations
LI	Lines	RTB/RDY	
PG	Pages	RDY	
RD	Records	RSP/RTB/RDY	In RSP record = hit
ZO	Locally defined		

例) 1^RD

RCP-3 Response Modality 応答様式 (CWE) 01440

Components : <Identifier (ST)> ^ <Text (ST)> ^ <Name of Coding System (IS)> ^ <Alternate Identifier (ST)> ^ <Alternate Text (ST)> ^ <Name of Alternate Coding System (IS)> ^ <Coding System Version ID (ST)> ^ <Alternate Coding System Version ID (ST)> ^ <Original Text (ST)>

定義：このフィールドは、応答メッセージのタイミングとグルーピングを指定する。
 有効な値については、HL7表0394－応答形式を参照。

HL7 表 0394 - Response modality 応答様式

Value	Description
R	Real Time
T	Bolus (a series of responses sent at the same time without use of batch formatting)
B	Batch

RCP-4 Execution and Delivery Time 実行及び配送時間 (TS) 01441

Components : <Time (DTM)> ^ <DEPRECATED-Degree of Precision (ID)>

返送される応答の時間を指定する。このフィールドは、RCP-1照会優先度がD（遅延）の値の時に限り、評価される（値が入れられる）

RCP-5 Modify Indicator 変更表示子 (ID) 01443

定義：このフィールドは、申し込みが新しいものか、あるいは変更がされつつあるのかを指定する。有効な値については、HL7表0395－変更インジケータを参照。

使用者定義表 0471 - Query name 照会名

Value	Description	Comment
N	New Subscription	
M	Modified Subscription	

RCP-6 Sort-by Field ソートするフィールド (SRT) 01624

Components : <Sort-by Field (ST)> ^ <Sequencing (ID)>

定義：表になっている返答を求める照会のために、このフィールドは、どちらのフィールドによって、応答がソートされるかということ、そして、区分けをする順序を指定する。QSC別形が用いられていないときに、このフィールドの最初のコンポーネントのために指定された値は、アウトプット仕様および注釈のColNameフィールドから引き出される。

QSC別形が使われるときには、これらの値はインプット／アウトプット仕様および注釈のColNameフィールドから引き出される。例についてはセクション5.9.4.1を参照。

このフィールドのそれぞれの繰り返しは、1つのソート・フィールドを指定する。このように、このフィールドの最初の繰り返しは、第一次的なソート・フィールドを指定する；第2の繰り返しは、第二次的なソート・フィールドを指定する；etc。

RCP-7 Segment Group Inclusion セグメントグループ包含 (ID) 01594

定義：応答に含まれるオプション・セグメント・グループを指定する。セグメントグループの値については、HL7表0391－セグメントグループを参照。これは、複数のセグメントグループを含めるための繰り返しフィールドである。このフィールドのデフォルト（表されていない）は、すべての関連するグループが含まれることを意味する。

注：セグメントグループのためのコードは、HL7表0391から取り出されるが、セグメントグループ（e. g. PIDG）の正確なセグメントレベルの定義は、そのセグメントグループが現れる、その照会のコンフォーマンス・ステートメントの中だけから与えられる。

例：

HL7 表 0391 - Segment group セグメントグループ

Value	Description	Comment
PIDG	PID group	
OBRG	OBR group	
ORCG	ORC group	
RXAG	RXA group	
RXDG	RXD group	
RXEG	RXE group	
RXOG	RXO group	
Etc		

注：HL7表0391－セグメントグループは、現在、HL7によって定義されたいかなる値も含まない。値はHL7技術委員会によって投票により同意されたものがコンフォーマンス・ステートメント中にあるので、それらがこの表に含まれるだろう。

7. 1 6 TXA - Transcription Document Header Segment 電子媒体化文書ヘッダセグメント

TXA セグメントは記述された文書に関する情報を含んでいるが、文書のテキストを含んでいない。

メッセージは文書状態の変更の結果作成される。この情報は他のヘルスケア・システムを更新し、それらがレポートシステムにおいて利用可能なレポートを識別することを可能にする。これらのシステムでTXA メッセージ情報を管理することで、レポートシステムへの文書を要求する検索条件を構築するために利用可能となる。

TXA 属性

SEQ	LEN	DT	OPT	Japan	RP/#	ITEM#	ELEMENT NAME	NOTE
1	4	SI	R	R		00914	Set ID - TXA セット ID-TXA	
2	30	IS	R	R		00915	Document Type 文書タイプ	
3	2	ID	C	C		00916	Document Content Presentation 文書内容プレゼンテーション	
4	26	TS	O	O		00917	Activity Date/Time 活動日付/時刻	
5	250	XCN	C	C	Y	00918	Primary Activity Provider Code/Name 主要な活動提供者コード/名前	
6	26	TS	O	O		00919	Origination Date/Time 開始日付/時刻	
7	26	TS	C	C		00920	Transcription Date/Time 電子媒体化日付/時刻	
8	26	TS	O	O	Y	00921	Edit Date/Time 編集日付/時刻	
9	250	XCN	O	O	Y	00922	Originator Code/Name 起案者コード/名前	
10	250	XCN	O	O	Y	00923	Assigned Document Authenticator 指定された文書確認担当者	
11	250	XCN	C	C	Y	00924	Transcriptionist Code/Name 電子媒体化担当者コード/名前	
12	30	EI	R	R		00925	Unique Document Number 一意的な文書番号	
13	30	EI	C	C		00926	Parent Document Number 親文書番号	
14	22	EI	O	O	Y	00216	Placer Order Number 依頼者発注番号	
15	22	EI	O	O		00217	Filler Order Number 実施者発注番号	
16	30	ST	O	O		00927	Unique Document File Name 一意的な文書ファイル名	
17	2	ID	R	R		00928	Document Completion Status 文書完成状態	
18	2	ID	O	O		00929	Document Confidentiality Status 文書機密性状態	
19	2	ID	O	O		00930	Document Availability Status 文書利用可能性状態	
20	2	ID	O	O		00932	Document Storage Status 文書保管状態	
21	30	ST	C	C	Y	00933	Document Change Status 文書変更理由	
22	250	PPN	C	C		00934	Authentication Person, Time Stamp 確認担当者、時刻スタンプ	
23	250	XCN	O	O	Y	00935	Tribal Citizenship 配布されたコピー (受取人のコードおよび名前)	

Optionality

R - required

O - optional

C - conditional on the trigger event or on some other field(s)

X - not used with this trigger event

B - left in for backward compatibility with previous versions of HL7

Japan (JAHIS仕様での取り扱い)

R - required

O - optional

C - conditional on the trigger event or on some other field(s)

X - not used with this trigger event

B - left in for backward compatibility with previous versions of HL7

N - not used usually. use only on the site

Repetition

N - no repetition

Y - the field may repeat an indefinite or site determined number of times

(integer)- the field may repeat up to the number of times specified in the integer

TXA フィールド定義**TXA-1 Set ID - TXA セットID-TXA (SI) 00914**

定義：トランザクションの追加、変更、削除の目的でトランザクションを一意的に識別する数字を含んでいる。

TXA-2 Document Type 文書タイプ (IS) 00915

定義：（レポートシステムで定義された）文書のタイプを識別する。使用者定義表0270「文書タイプ」を参照。組織でさらに文書タイプを加えることは自由である。

使用者定義表 0270 - Document Type 文書タイプコード

Value	Description
AR	Autopsy report 解剖報告書
CD	Cardiodiagnostics 心臓診断
CN	Consultation 診察
DI	Diagnostic imaging 画像診断
DS	Discharge summary 退院要約
ED	Emergency department report 緊急究明室報告書
HP	History and physical examination 病歴および理学検査
OP	Operative report 手術報告書
PC	Psychiatric consultation 精神分析診察
PH	Psychiatric history and physical examination 精神分析病歴および理学検査
PN	Procedure note 手順ノート
PR	Progress note 進行ノート
SP	Surgical pathology 外科病理学
TS	Transfer summary 転院要約

TXA-3 Document Content Presentation 文書内容のプレゼンテーション (ID) 00916

定義：これは、メッセージがいくつかのOBXセグメント中で示されるような内容を含んでいる場合は常に要求される条件付きのフィールドである。このフィールドはこの文書が入手されたか、または作成された方法を識別する。有効な値については、「HL7表 0191-参照データの主要なタイプ」 HL7表 0191 - Type of referenced data を参照すること。

HL7表 0191 -Type of referenced data 参照データの主要なタイプ

Value	Description
AP	Other application data, typically uninterpreted binary data 他のアプリケーションデータ。特に解読できないバイナリデータ (HL7 V2.3 and later)
AU	Audio data 音声データ (HL7 V2.3 and later)
FT	Formatted text 形式化テキスト (HL7 V2.2 only)
IM	Image data 画像データ (HL7 V2.3 and later)
Multipart	MIME multipart package MIME マルチパートパッケージ (CDA per 2.5.2)
NS	Non-scanned image スキャンされていない画像 (HL7 V2.2 only)
SD	Scanned document スキャンされた文書 (HL7 V2.2 only)
SI	Scanned image スキャンされた画像 (HL7 V2.2 only)
TEXT	Machine readable text document 機械で読めるテキスト文書 (HL7 V2.3.1 and later)
TX	Machine readable text document 機械で読めるテキスト文書 (HL7 V2.2 only)

TXA-4 Activity Date/Time アクティビティ日付／時刻 (TS) 00917

Components: <Time (DTM)> ^ <DEPRECATED-Degree of Precision (ID)>

定義：このフィールドは、手順あるいは活動を実行した日付であるとして文書中で識別された日付／時刻を含んでいる。この日付は、手術、非侵襲的な手順、診察、検査などの日付を識別することができる。

TXA-5 Primary Activity Provider Code/Name プライマリアクティビティ・プロバイダーのコードと名前 (XCN) 00918

Components: <ID Number (ST)> ^ <Family Name (FN)> ^ <Given Name (ST)> ^ <Second and Further Given Names or Initials Thereof (ST)> ^ <Suffix (e.g., JR or III) (ST)> ^ <Prefix (e.g., DR) (ST)> ^ <DEPRECATED-Degree (e.g., MD) (IS)> ^ <Source Table (IS)> ^ <Assigning Authority (HD)> ^ <Name Type Code (ID)> ^ <Identifier Check Digit (ST)> ^ <Check Digit Scheme (ID)> ^ <Identifier Type Code (ID)> ^ <Assigning Facility (HD)> ^ <Name Representation Code (ID)> ^ <Name Context (CWE)> ^ <DEPRECATED-Name Validity Range (DR)> ^ <Name Assembly Order (ID)> ^ <Effective Date (TS)> ^ <Expiration Date (TS)> ^ <Professional Suffix (ST)> ^ <Assigning Jurisdiction (CWE)> ^ <Assigning Agency or Department (CWE)>

定義：このフィールドは、手順あるいは活動の実行の、責任者として文書中で識別された人物の名前を含んでいる。このフィールドは、看護者のコードおよび名前（可能な場合）を含んでいる。このフィールドは、TXA-4-アクティビティ日付の値の存在に基づく条件付きフィールドである。

TXA-6 Origination Date/Time 作成日付／時刻 (TS) 00919

Components: <Time (DTM)> ^ <DEPRECATED-Degree of Precision (ID)>

定義：このフィールドは、文書を作成した（口述診療記録や診療記録したなど）日付および時刻を含んでいる。

TXA-7 Transcription Date/Time 記録日付／時刻 (TS) 年齢 00920

Components: <Time (DTM)> ^ <DEPRECATED-Degree of Precision (ID)>

定義：このフィールドは、入力情報を実際に電子媒体化した日付および時刻を含んでいる。
このフィールドは、「口述診療記録した」のケースを除きTXA-17-文書完成状態」の値の存在に基づく条件付きフィールドである。

TXA-8 Edit Date/Time 編集日付／時刻 (TS) 00921

Components: <Time (DTM)> ^ <DEPRECATED-Degree of Precision (ID)>

定義：このフィールドは、文書を編集した日付および時刻を含んでいる。

TXA-9 Originator Code/Name 作成者のコード／名前 (XCN) 00922

Components: <ID Number (ST)> ^ <Family Name (FN)> ^ <Given Name (ST)> ^ <Second and Further Given Names or Initials Thereof (ST)> ^ <Suffix (e.g., JR or III) (ST)> ^ <Prefix (e.g., DR) (ST)> ^ <DEPRECATED-Degree (e.g., MD) (IS)> ^ <Source Table (IS)> ^ <Assigning Authority (HD)> ^ <Name Type Code (ID)> ^ <Identifier Check Digit (ST)> ^ <Check Digit Scheme (ID)> ^ <Identifier Type Code (ID)> ^ <Assigning Facility (HD)> ^ <Name Representation Code (ID)> ^ <Name Context (CWE)> ^ <DEPRECATED-Name Validity Range (DR)> ^ <Name Assembly Order (ID)> ^ <Effective Date (TS)> ^ <Expiration Date (TS)> ^ <Professional Suffix (ST)> ^ <Assigning Jurisdiction (CWE)> ^ <Assigning Agency or Department (CWE)>

定義：文書を起こした（すなわち、口述診療記録した）人物を識別する。文書の作成者は、文書の認証に責任を負う人物と異なってもよい。

TXA-10 Assigned Document Authenticator 割り当てられた文書認証者 (XCN) 00923

Components: <ID Number (ST)> ^ <Family Name (FN)> ^ <Given Name (ST)> ^ <Second and Further Given Names or Initials Thereof (ST)> ^ <Suffix (e.g., JR or III) (ST)> ^ <Prefix (e.g., DR) (ST)> ^ <DEPRECATED-Degree (e.g., MD) (IS)> ^ <Source Table (IS)> ^ <Assigning Authority (HD)> ^ <Name Type Code (ID)> ^ <Identifier Check Digit (ST)> ^ <Check Digit Scheme (ID)> ^ <Identifier Type Code (ID)> ^ <Assigning Facility (HD)> ^ <Validity Range (DR)> ^ <Name Assembly Order (ID)> ^ <Effective Date (TS)> ^ <Expiration Date (TS)> ^ <Professional Suffix (ST)> ^ <Assigning Jurisdiction (CWE)> ^ <Assigning Agency or Department (CWE)>

定義：このフィールドは文書の認証に責任を負う人物を識別するが、この人物は作成者と異なってもよい。複数の人が認証に責任を負ってもよい。このフィールドは、繰り返すことが許される。

TXA-11 Transcriptionist Code/Name 記録者のコード／名前 (XCN) 00924

Components: <ID Number (ST)> ^ <Family Name (FN)> ^ <Given Name (ST)> ^ <Second and Further Given Names or Initials Thereof (ST)> ^ <Suffix (e.g., JR or III) (ST)> ^ <Prefix (e.g., DR) (ST)> ^ <DEPRECATED-Degree (e.g., MD) (IS)> ^ <Source Table (IS)> ^ <Assigning Authority (HD)> ^ <Name Type Code (ID)> ^ <Identifier Check Digit (ST)> ^ <Check Digit Scheme (ID)> ^ <Identifier Type Code (ID)> ^ <Assigning Facility (HD)> ^ <Name Representation Code (ID)> ^ <Name Context (CWE)> ^ <DEPRECATED-Name Validity Range (DR)> ^ <Name Assembly Order (ID)> ^ <Effective Date (TS)> ^ <Expiration Date (TS)> ^ <Professional Suffix (ST)> ^ <Assigning Jurisdiction (CWE)> ^ <Assigning Agency or Department (CWE)>

定義：このフィールドは、文書を電子媒体化する人物を識別する。これは条件付きの値である。この値はすべての電子媒体化された文書上で必要とされる。

TXA-12 Unique Document Number 一意な文書番号 (EI) 00925

Components: <Entity Identifier (ST)> ^ <Namespace ID (IS)> ^ <Universal ID (ST)> ^ <Universal ID Type (ID)>

定義：このフィールドは、送信システムによって割り当てられた一意な文書番号を含んでいる。この文書番号は、受信システムが将来の更新のときにこの文書に一致させるために、また同様に問合せのとき文書を識別するため使用される。ベンダーが一意な文書番号を提供しない場合、あるタイプの文書識別子をここに入力するのがよい、あるいは一意な文書ファイル名を利用するのがよい。

TXA-13 Parent Document Number 親文書番号 (EI) 00926

Components: <Entity Identifier (ST)> ^ <Namespace ID (IS)> ^ <Universal ID (ST)> ^ <Universal ID Type (ID)>

定義：このフィールドは、この文書が属する親文書を識別する文書番号を含んでいる。親文書番号は、受信システムが将来の更新のときにこの文書に一致させるために使用される。これはT05（文書補遺通知）、T06（文書補遺通知および内容）、T09（文書置換通知）、およびT10（文書置換通知および内容）で常に要求される条件付きのフィールドである。

TXA-14 Placer Order Number 依頼者オーダー番号 (EI) 00216

Components: <Entity Identifier (ST)> ^ <Namespace ID (IS)> ^ <Universal ID (ST)>
^ <Universal ID Type (ID)>

定義：最初の成分はオーダー詳細セグメント（例えばOBR）を識別する依頼者オーダー番号である。この文字列は特定の依頼者アプリケーションにおいてオーダー（オーダー詳細セグメントで指定されたように）を他のオーダーから一意に識別しなければならない。この番号の一意性は時間が経過しても維持されなければならない。第2から第4までの成分は医療機関のネットワーク上にある他のアプリケーションからそのアプリケーションを一意に定義する文字列である。

TXA-15 Filler Order Number 実施者オーダー番号 (EI) 00217

Components: <Entity Identifier (ST)> ^ <Namespace ID (IS)> ^ <Universal ID (ST)>
^ <Universal ID Type (ID)>

定義：最初の成分はオーダー詳細セグメント（例えばOBR）を識別する実施者オーダー番号である。
この文字列は特定の実施者アプリケーションにおいてオーダー（オーダー詳細セグメントで指定されたように）を他のオーダーから一意に識別しなければならない。この番号の一意性は時間が経過しても維持されなければならない。第2から第4までの成分は医療機関のネットワーク上にある他のアプリケーションからそのアプリケーションを一意に定義する文字列である。

TXA-16 Unique Document File Name 一意な文書ファイル名 (ST) 00927

Components: <identifier (ST)> ^ <text (ST)> ^ <name of coding system (IS)> ^
<alternate identifier (ST)> ^ <alternate text (ST)> ^ <name of
alternate coding system (IS)>

定義：送信システムによって文書に割り当てられた一意な名前を含んでいる。このファイル名は受信システムが将来の更新の際、この文書に一致させるために使用される。

TXA-17 Document Completion Status 文書完成状態 (ID) 00928

定義：このフィールドは、文書の現在の完成状態を識別する。定義表の有効な値について「HL7表0271－文書完成状態」HL7表 0271 - Document completion statusを参照すること。

HL7 表 0271 - Document completion status 文書完成状態

Value	Description
DI	Dictated 口述記録済
DO	Documented 文書化済
IP	In Progress 進行中
IN	Incompleted 未完成
PA	Pre-authenticated 認証前
AU	Authenticated 認証済
LA	Legally authenticated 法律上認証済

TXA-18 Document Confidentiality Status 文書機密状態 (ID) 00929

定義：この情報に特別の機密性保護をどの程度適用するのがよいかを識別するオプションのフィールドである。データ要素をこれらの分類に割り当てるかどうかは、医療組織の裁量に任されている。有効な値に関しては「HL7表0272－文書機密状態」HL7表 0272 - Document confidentiality status を参照すること。

HL7 表 0272 - Document confidentiality status 文書機密状態

Value	Description
V	Very restricted 非常に制限された
R	Restricted 制限された
U	Usual control 通常の管理

TXA-19 Document Availability Status 文書可用性状態 (ID) 00930

定義：診療での利用に対する文書の利用可能性を識別するオプションのフィールドである。

もし文書を認証する前に文書を診療に使用することを、組織の業務規則が許している場合、このフィールドの値は「AV」に設定されるのがよい。文書が診療に利用可能になった場合、それを変更または削除することができない。ある時点で誤った文書が利用可能になっており、置換が適切でない場合、それは「取り消された」とマークして除去するが、これは文書が誤った患者に割り当てられる場合と同様である。追加情報が補遺を介して提供されねばならないが、補遺は別途認証され日付/時刻が刻印される。もし状態が「利用可能である」文書の内容を改訂しなければならない場合、これは代替文書を発行することによって行うが、代替文書は別途認証され日付/時刻が刻印される。有効な値については、「HL7表0273－文書利用可能性状態」HL7表 0273 - Document availability statusを参照すること。

HL7 表 0273 - Document availability status 文書可用性状態

Value	Description
AV	Available for patient care 患者ケアに利用可能
CA	Deleted 患者ケアに利用可能
OB	Obsolete 廃棄
UN	Usual control 通常の管理

TXA-20 Document Storage Status 文書保管状態 (ID) 00932

定義：このオプションのフィールドは文書の保管状態を識別する。有効な値については、「HL7表0275－文書保管状態」を参照すること。HL7表 0275 - Document storage status を参照すること。

HL7 表 0275 - Document storage status 文書保管状態

Value	Description
AV	Active 有効
AA	Active and Archived 有効かつ書庫格納済
AR	Archived 書庫格納済（有効ではない）
PU	Purged 削除済

TXA-21 Document Change Reason 文書変更理由 (ST) 00933

定義：この自由なテキストフィールド（30文字までの制限）は、文書状態変更の理由を含んでいる。

TXA-22 Authentication Person, Time Stamp (set) 認証者、タイムスタンプ (PPN) 00934

定義：このフィールドは一組の「誰」が「いつ」認証したかの成分を含んでいる（認証が手作業あるいは電子的のいずれにしても）。日付/時刻の領域は認証された日付/時刻を記述している。残る領域は認証者を特定している。もし、認証者あるいは認証時刻に Nullではない値が入っているとき双方の値はNull以外の値が入る。これは条件付きのフィールドである。

「TXA-17－文書完成状態」の状態がAU（認証された）あるいはLA（法律上認証された）の場合、すべての成分が要求される。

TXA-23 Distributed Copies 配布されたコピー (XCN) 00935

定義：このフィールドはこの文書の写しを受け取った人物を識別する。

7. 1 7 EVN - Event Type Segment 事象型セグメント

EVNセグメントは受信アプリケーションに必要なトリガイメント情報を通知するときに使用する。

HL7 属性表- EVN - Event Type 事象型

SEQ	LEN	DT	OPT	Japan	RP/#	ITEM#	ELEMENT NAME	NOTE
1	3	ID	B	B		00099	Event Type Code 事象型コード	
2	26	TS	R	R		00100	Recorded Date/Time 事象記録日時	
3	26	TS	O	C		00101	Date/Time Planned Event 事象計画日時	
4	3	IS	O	O		00102	Event Reason Code 事象理由コード	
5	3225	XCN	O	O	Y	00103	Operator ID 操作者 ID	
6	26	TS	O	C		01278	Event Occurred 事象発生日時	
7	227	HD	O	RE		01534	Event Facility 事象施設	

Optionality

R - required

O - optional

C - conditional on the trigger event or on some other field(s)

X - not used with this trigger event

B - left in for backward compatibility with previous versions of HL7

Japan (JAHIS仕様での取り扱い)

R - required

O - optional

C - conditional on the trigger event or on some other field(s)

X - not used with this trigger event

B - left in for backward compatibility with previous versions of HL7

N - not used usually. use only on the site

Repetition

N - no repetition

Y - the field may repeat an indefinite or site determined number of times

(integer)- the field may repeat up to the number of times specified in the integer

EVN フィールド定義**EVN-1 Event Type Code 事象型コード (ID) 00099**

定義：このフィールドは旧バージョンとの互換性のためにのみ残されている。事象型コード情報の伝達のためには、「MSH-9メッセージ型」の2番目の成分（トリガイベント）を用いることが推奨される。このフィールドは、入院、転科転棟、または患者登録などのトリガイベントに相当する事象からなる。有効な値についてはHL7表003を参照のこと。

EVN-2 Recorded Date/Time 事象記録日時 (TS) 00100

成分：<Time (DTM)> ^ <Degree of Precision (ID)>

定義：殆どのシステムではトランザクションが入力されたシステム日時をデフォルトとしているが、上書きすることも許可されている。

EVN-3 Date/Time Planned Event 事象計画日時 (TS) 00101

成分：<Time (DTM)> ^ <Degree of Precision (ID)>

定義：このフィールドはこの事象が計画された日時からなる。PV2-8 予定入院日時、PV2-9予定退院日時、PV2-47予定帰院日時の場合できる限り使用するよう推奨する。

EVN-4 Event Reason Code 事象理由コード (IS) 00102

定義：このフィールドはこの事象についての理由からなる。推奨値は使用者定義表0062-事象理由を参照。

使用者定義表 0062 - Event reason 事象理由

Value	Description	Comment
01	Patient request 患者の要求	
02	Physician/health practitioner order 医者／医療提供者のオーダー	
03	Census management 調査管理	
0	Other その他	
U	Unknown 不明	

EVN-5 Operator ID 操作者ID (XCN) 00103

定義：このフィールドはトリガイベントに対して責任のある個人を識別する。推奨値は使用者定義表0188-操作者IDを参照。

使用者定義表 0188 - Operator ID 操作者 ID

Value	Description	Comment
	推奨値なし	

EVN-6 Event Occurred 事象発生日時 (TS) 01278

成分：<Time (DTM)> ^ <Degree of Precision (ID)>

定義：このフィールドは事象が実際に発生した日時からなる。例えば、転科転棟（A02 転科転棟）で、このフィールドは実際に患者が転科転棟した日時からなる。取消事象で、このフィールドは実際に取消が発生した日時からなる。

EVN-7 Event Facility 事象施設 (HD) 01534

成分： <Namespace ID (IS)> ^ <Universal ID (ST)> ^ <Universal ID Type (ID)>

定義：このフィールドはその事象が発生した実際の施設を識別しメッセージを送信した施設（MSH-4）と区別される。おそらく操作者（EVN-5）がその事象を入力した施設である。

使用例：システムAはその患者が最初に登録されたところにある。この登録メッセージはMPI、システムBに送信される。MPIはこの更新事象を同報する必要がある、送信施設となる。この新しいフィールドにより事象が発生した最初の施設情報を保持することができる。MPIは最初の事象発生施設について権限割当機能を実行しているといえるID番号について権限を割り当てることができる。

7. 1 8 SPM- Specimen Segment 検体セグメント

このセグメントの意図は検体の特性について記述することである。それは、OBR がオーダに特有の情報を示す点でOBR の意図と異なる。それはSAC が検体採取管属性に取り組む点でSAC セグメントと異なる。個別の検体セグメントによって与えられた利点は、それがオーダ、結果、検体および検体採取管中の多数の関係を一般化することである。

SPM 属性

SEQ	LEN	DT	OPT	Japan	RP/#	TBL#	ITEM#	ELEMENT NAME	NOTE
1	4	SI	0	R			01754	Set ID - SPM セット ID - SPM	
2	80	EIP	0	R			01755	Specimen ID 検体 ID	
3	80	EIP	0	0	Y		01756	Specimen Parent Ids 親検体 ID	
4	250	CWE	R	R		0487	01900	Specimen Type 検体タイプ	
5	250	CWE	0	0	Y	0541	01757	Specimen Type Modifier 検体タイプ修飾子	
6	250	CWE	0	0	Y	0371	01758	Specimen Additives 検体添加物	
7	250	CWE	0	0		0488	01759	Specimen Collection Method 検体採取法	
8	250	CWE	0	R			01901	Specimen Source Site 検体部位	
9	250	CWE	0	0	Y	0542	01760	Specimen Source Site Modifier 検体部位修飾子	
10	250	CWE	0	0		0543	01761	Specimen Collection Site 検体採取部位	
11	250	CWE	0	0	Y	0369	01762	Specimen Role 検体役割	
12	20	CQ	0	0			01902	Specimen Collection Amount 検体採取量	
13	6	NM	C	C			01763	Grouped Specimen Count 検体総数	
14	250	ST	0	0	Y		01764	Specimen Description 検体記述	
15	250	CWE	0	0	Y	0376	01908	Specimen Handling Code 検体取り扱いコード	
16	250	CWE	0	0	Y	0489	01903	Specimen Risk Code 検体リスクコード	
17	26	DR	0	R			01765	Specimen Collection Date/Time 検体採取日時	
18	26	TS	0	0			00248	Specimen Received Date/Time 検体受領日時	
19	26	TS	0	0			01904	Specimen Expiration Date/Time 検体有効日時	
20	1	ID	0	0		0136	01766	Specimen Availability 検体有効性	
21	250	CWE	0	C	Y	0490	01767	Specimen Reject Reason 検体拒否理由	
22	250	CWE	0	0		0491	01768	Specimen Quality 検体品質	
23	250	CWE	0	0		0492	01769	Specimen Appropriateness 検体適合性	
24	250	CWE	0	0	Y	0493	01770	Specimen Condition 検体条件	
25	20	CQ	0	0			01771	Specimen Current Quantity 検体量	
26	4	NM	0	0			01772	Number of Specimen Containers 検体採取管数	
27	250	CWE	0	0			01773	Container Type 採取管タイプ	
28	250	CWE	0	0		0544	01774	Container Condition 採取管状態	
29	250	CWE	0	0		0494	01775	Specimen Child Role 子検体役割	

Optionality

R - required

O - optional

C - conditional on the trigger event or on some other field(s)

X - not used with this trigger event

B - left in for backward compatibility with previous versions of HL7

Japan (JAHIS仕様での取り扱い)

R - required

O - optional

C - conditional on the trigger event or on some other field(s)

X - not used with this trigger event

B - left in for backward compatibility with previous versions of HL7

N - not used usually. use only on the site

Repetition

N - no repetition

Y - the field may repeat an indefinite or site determined number of times

(integer)- the field may repeat up to the number of times specified in the integer

SPM フィールド定義**SPM -1 セットID - SPM (SI) 01754**

定義：この項目はシーケンス番号を持ち、同じメッセージ中のSPMセグメントの繰り返しにおいても識別できる。

SPM-2 検体ID (EIP) 01755

Components: <Placer Assigned Identifier (EI)> ^ <Filler Assigned Identifier (EI)>
 Subcomponents for Placer Assigned Identifier (EI): <Entity Identifier (ST)> &
 <Namespace ID (IS)> & <Universal ID (ST)> & <Universal ID Type (ID)>
 Subcomponents for Filler Assigned Identifier (EI): <Entity Identifier (ST)> &
 <Namespace ID (IS)> & <Universal ID (ST)> & <Universal ID Type (ID)>

定義：この項目は、依頼者、実施者からの参照に答えるべく、検体のユニークなID を持つ。

ユニークな検体確認が存在しない場合この項目は要求されない。第1 のシナリオでは、依頼者が、ユニークに検体を識別せずに、既存の検体に対する検査要求を始める。自動機器検査検査項目コード・セッティング・メッセージの中で使用される。TCU_U10 メッセージ構造の場合には、さらに、SPMセグメントは検体の必要な特性を定義するために使用される。そのためTCU_U10は、仮想検体を定義するためにSPMを使用し、また、特定の検体ID が存在しない場合、実施者が検体ID を割り当ててこの項目を利用する。

SPM-3 親検体ID (EIP) 01756

Components: <Placer Assigned Identifier (EI)> ^ <Filler Assigned Identifier (EI)>
 Subcomponents for Placer Assigned Identifier (EI): <Entity Identifier (ST)> &
 <Namespace ID (IS)> & <Universal ID (ST)> & <Universal ID Type (ID)>
 Subcomponents for Filler Assigned Identifier (EI): <Entity Identifier (ST)> &
 <Namespace ID (IS)> & <Universal ID (ST)> & <Universal ID Type (ID)>

定義：この項目は、セグメント実例によって記述される検体に寄与した検体(複数可)のための確認を含んでいるこの項目が繰り返す場合、SPM-11-検体役割は「L」(プール検体)と評価される。その後、この項目の反復は、プールに寄与する親検体の検体ID を示す。

SPM-4 検体タイプ (CWE) 01900

Components: <Identifier (ST)> ^ <Text (ST)> ^ <Name of Coding System (ID)> ^
 <Alternate Identifier (ST)> ^ <Alternate Text (ST)> ^ <Name of
 Alternate Coding System (ID)> ^ <Coding System Version ID (ST)> ^
 <Alternate Coding System Version ID (ST)> ^ <Original Text (ST)>

定義：この項目は、検査の材料の採取された実体の正確な性質について記述する。それに関して検査を行うどんな物理的な実体も、検体としての資格を得るかもしれない。それが複雑な有機体(例えばダチョウ)あるいは特定のセルの多量(例えば特定の筋肉バイオプシー)でも、この属性中のエントリーは特定の实体についてできるだけ正確に記述する。

この属性はOBR. 15 の第1 のコンポーネントに相当する。検体採取部位-SAC. 6、検体採取部位コンポーネント1、検体採取部位あるいはコード。これらのコンポーネント、そしてSPS データ・タイプはこのセグメントの開発で大いに難航した。

一般に認識されたコード化するシステムは、この項目のために使用されることになっている。

この項目のための有効なコード化する出所は次のものを含んでいる：

- ・ HL7表0487 -検体タイプ
- ・ SNOMED, その他.
- ・ 獣医学は、それらの産業によって決定されるようなこの項目のコンポーネントのために支援されたテーブルを選ぶかもしれません。

HL7表 0487 - 検体タイプ

Value	Description	Comment

SPM-5 検体タイプ修飾子 (CWE) 01757

Components: <Identifier (ST)> ^ <Text (ST)> ^ <Name of Coding System (ID)> ^
 <Alternate Identifier (ST)> ^ <Alternate Text (ST)> ^ <Name of
 Alternate Coding System (ID)> ^ <Coding System Version ID (ST)> ^
 <Alternate Coding System Version ID (ST)> ^ <Original Text (ST)>

定義：この項目は検体タイプの修飾子を示す。

この属性の仕様は、SPM-4—検体タイプによって記述された実体を修正するか、資格を与えるか、促進することを指定する。SPM-4—検体タイプの中で使用されるコード・セットが完全に記述できない場合、これは特に有用でる。例えば、もし検体の性格が「毛状の静脈血」とすると、コード・セットが単に「静脈血」を使用したならば、修飾語「毛細管」を加えるためにこの属性を使用することができる。

参照：使用者定義表0541 検体タイプ修飾子

使用者定義表 0541 検体タイプ修飾子

Value	Description	Comment
	No suggested values	

SPM-6 検体添加物 (CWE) 01758

Components: <Identifier (ST)> ^ <Text (ST)> ^ <Name of Coding System (ID)> ^
 <Alternate Identifier (ST)> ^ <Alternate Text (ST)> ^ <Name of
 Alternate Coding System (ID)> ^ <Coding System Version ID (ST)> ^
 <Alternate Coding System Version ID (ST)> ^ <Original Text (ST)>

定義：この項目は、収集の時間の前に、あるいはその時間に検体に導入されたどんな添加物も識別する。これらの添加物は検体の特別の性質要素として、保存するか、維持するか、増強するかを示すために導入される。

参照：HL7 Table 0371 - 添加物

SPM-7 検体採取法 (CWE) 01759

Components: <Identifier (ST)> ^ <Text (ST)> ^ <Name of Coding System (ID)> ^
 <Alternate Identifier (ST)> ^ <Alternate Text (ST)> ^ <Name of
 Alternate Coding System (ID)> ^ <Coding System Version ID (ST)> ^
 <Alternate Coding System Version ID (ST)> ^ <Original Text (ST)>

定義：検体の採取過程、方法について記述する

この項目は、一般的に認識されたコード化システム、SNOMED を含むを使用する。二者択一で、HL7 に定義された表0488 を使用してもよい。獣医学は、それらの産業によって決定されるようなコンポーネントのためのテーブルを選ぶかもしれない。

SPM-8 検体部位 (CWE) 01901

Components: <Identifier (ST)> ^ <Text (ST)> ^ <Name of Coding System (ID)> ^
 <Alternate Identifier (ST)> ^ <Alternate Text (ST)> ^ <Name of
 Alternate Coding System (ID)> ^ <Coding System Version ID (ST)> ^
 <Alternate Coding System Version ID (ST)> ^ <Original Text (ST)>

定義：検体が得られた出所を指定する。例えば、肝臓バイオプシーが経皮的な針によって得られる時に、出所は肝臓となる。

この項目は、一般的に認識されたコード化システム、SNOMED を含むを使用する。二者択一で、HL7 に定義された表0488 を使用してもよい。獣医学は、それらの産業によって決定されるようなコンポーネントのためのテーブルを選ぶかもしれない。

SPM-9 検体部位修飾子 (CWE) 01760

Components: <Identifier (ST)> ^ <Text (ST)> ^ <Name of Coding System (ID)> ^
 <Alternate Identifier (ST)> ^ <Alternate Text (ST)> ^ <Name of
 Alternate Coding System (ID)> ^ <Coding System Version ID (ST)> ^
 <Alternate Coding System Version ID (ST)> ^ <Original Text (ST)>

定義：この項目は検体部位を修飾するために修飾子を指定する。

この属性の使用は、SPM-4—検体タイプによって記述された実体を修正するか、資格を与えるか、促進することを指定する。SPM-4—検体タイプの中で使用されるコード・セットが完全に記述できない場合、これは特に有用である。例えば、もし検体が性格には「毛状の静脈血」とすると、コード・セットが単に「静脈血」を使用したならば、修飾語「毛細管」を加えるためにこの属性を使用することができる。獣医学は、それらの産業によって決定されるようなコンポーネントのためのテーブルを選ぶかもしれない。

参照：使用者定義表0542 -検体部位タイプ修飾子

使用者定義表 0542 -検体部位タイプ修飾子

Value	Description	Comment
	No suggested values	

SPM-10 検体採取部位 (CWE) 01761

Components: <Identifier (ST)> ^ <Text (ST)> ^ <Name of Coding System (ID)> ^
 <Alternate Identifier (ST)> ^ <Alternate Text (ST)> ^ <Name of
 Alternate Coding System (ID)> ^ <Coding System Version ID (ST)> ^
 <Alternate Coding System Version ID (ST)> ^ <Original Text (ST)>

定義：この項目は、特別のサイト(例えば解剖の位置)経由で出所サイトが接近されるに違いない時にSPM-8—検体部位とは異なる。例えば、肝臓バイオプシーが経皮的な針によって得られる時に、収集サイトは針のエントリーのポイントになる。左のとう骨静脈から集められた静脈血については、収集サイトが「前腕前側の窩」となる。獣医学は、それらの産業によって決定されるようなコンポーネントのためのテーブルを選ぶかもしれない。

参照：使用者定義表0543 -検体採取部位。

使用者定義表 0543 -検体採取部位

Value	Description	Comment
	No suggested values	

SPM-11 検体役割 (CWE) 01762

Components: <Identifier (ST)> ^ <Text (ST)> ^ <Name of Coding System (ID)> ^
 <Alternate Identifier (ST)> ^ <Alternate Text (ST)> ^ <Name of
 Alternate Coding System (ID)> ^ <Coding System Version ID (ST)> ^
 <Alternate Coding System Version ID (ST)> ^ <Original Text (ST)>

定義：この項目は、検体の役割を示す。参照：使用者定義表0369 - 検体役割。それらの検体の役割はシステムにより異なり、検体関連データの管理より工程の管理などに使われる。

この項目は一般的ではない。記述された検体に対して検査のために特別の視点でみる役割である。そのような検体は、分析のために意図される患者検体、環境上の検体および他の検体を含んでいる。

グループ化された検体は、個々の確認者を持っていない多数の個人からのもの、および同じサービスが実行されない同一の検体タイプから成る。検体役割価値がそのとき「G」である場合、グループ化された検体数(SPM-13)は、グループに含まれていた検体の総数で評価される。

検体役割が「L」である場合、親検体ID(SPM-4)の反復はプールされたされた検体に関連する個々の親検体を表わす。

参照：使用者定義表0369 -検体役割.

使用者定義表 0369 -検体役割.

Value	Description	Comment
B	Blind Sample 精度管理用ブラインド検体	
C	Calibrator キャリブレータ, used for initial setting of calibration	
E	Electronic QC 予測QC 値, used with manufactured reference providing signals that simulate QC results	
F	Specimen used for testing proficiency of the organization performing the testing (Filler) 検査室検体	
G	Group (where a specimen consists of multiple individual elements that are not individually identified) 個別ID なし	
L	Pool (aliquots of individual specimens combined to form a single specimen representing all of the components.) プール検体	
O	Specimen used for testing Operator Proficiency 検査者検体	
P	Patient 親検体	
Q	Control specimen 精度管理検体	
R	Replicate 複製	
V	Verifying Calibrator キャリブレーション検証, used for periodic calibration checks	

SPM-12 検体採取量 (CQ) 01902

Components: <Quantity (NM)> ^ <Units (CWE)>

Subcomponents for Units (CWE): <Identifier (ST)> & <Text (ST)> & <Name of Coding System (ID)> & <Alternate Identifier (ST)> & <Alternate Text (ST)> & <Name of Alternate Coding System (ID)>

定義：この項目は採取された検体の総量を示す。検体検査の場合それは検体採取量である。単位はISO により決められたものを使用する (ISO-2955, 1977)。これは依頼者側で検体に記載されたものを想定している。(第7 章の単位を参照のこと)。

SPM-13 総検体数 (NM) 01763

定義：この項目は、検体によって表わされる特別のタイプの個々の検体の数を見る。この項目の使用は、検体に関連する属性がすべて同一の検体に制限される。検体役割属性が値「G」を持っている場合、この項目の意味はない。

SPM-14 検体記述 (ST) 01764

定義：この項目はテキスト表現される。特別に検体情報を追加したい場合メッセージとして送信される。

SPM-15 検体取り扱いコード (CWE) 01908

Components: <Identifier (ST)> ^ <Text (ST)> ^ <Name of Coding System (ID)> ^ <Alternate Identifier (ST)> ^ <Alternate Text (ST)> ^ <Name of Alternate Coding System (ID)> ^ <Coding System Version ID (ST)> ^ <Alternate Coding System Version ID (ST)> ^ <Original Text (ST)>

定義：これは検体採取/収集から検査までの間に採取管/検体をどのように扱うかを記載する。この項目は一般的ではないので条件により利用される。

参照：使用者定義表0376 -検体取り扱いコード

使用者定義表0376 -検体取り扱いコード

Code	Description	Comment/Usage Note/Definition
C37	Body temperature 体温	Critical to keep at body temperature: 36 - 38d° C.
AMB	Ambient temperature 環境温度	Keep at ambient (room) temperature, approximately 22 ° 2 degrees C. Accidental refrigeration or freezing is of little consequence
CAMB	Critical ambient temperature 重要な環境温度	Critical ambient - must not be refrigerated or frozen.
REF	Refrigerated temperature 冷蔵温度	Keep at refrigerated temperature: 4-8° C. Accidental warming or freezing is of little consequence
CREF	Critical refrigerated temperature 重要な冷蔵温度	Critical refrigerated - must not be allowed to freeze or warm until immediately prior to testing
FRZ	Frozen temperature 冷凍温度	Keep at frozen temperature: -4° C. Accidental thawing is of little consequence
CFRZ	Critical frozen temperature 重要な冷凍温度	Critical frozen - must not be allowed to thaw until immediately prior to testing
DFRZ	Deep frozen 凍結	Deep frozen: -16 to -20° C.
UFRZ	Ultra frozen 氷結	Ultra cold frozen: ~ -75 to -85° C. (ultra cold freezer is typically at temperature of dry ice).
NTR	Liquid nitrogen 液体窒素	Keep in liquid nitrogen.
PRTL	Protect from light 暗視保存	Protect from light (e.g., wrap in aluminum foil).
CATM	Protect from air 真空保存	Critical. Do not expose to atmosphere. Do not uncap.
DRY	Dry 乾燥保存	Keep in a dry environment.
PSO	No shock 禁ショック	Protect from shock.
PSA	Do not shake 禁シェーク	Do not shake.
UPR	Upright 垂直保存	Keep upright. Do not turn upside down.
MTLF	Metal Free 金属可	Container is free of heavy metals including lead.

SPM-16 検体リスクコード (CWE) 01903

Components: <Identifier (ST)> ^ <Text (ST)> ^ <Name of Coding System (ID)> ^
 <Alternate Identifier (ST)> ^ <Alternate Text (ST)> ^ <Name of
 Alternate Coding System (ID)> ^ <Coding System Version ID (ST)> ^
 <Alternate Coding System Version ID (ST)> ^ <Original Text (ST)>

定義：この項目は検体の知られている危険もしくは予見される危険について記載する。
 例えば肝炎患者またはキャリアの血液。一方のコードおよび(または)テキストは無い
 こともある。しかし、コードは、第2 のコンポーネントに、第1 の構成要素の位置お
 び任意の自由なテキストがデリミッターの後に置かれる。

参照：使用者定義表0489 -リスクコード

使用者定義表0489 -リスクコード

Code	Description	Comment/Usage Note/Definition
BIO	Biological 生物製剤	The dangers associated with normal biological materials. I.e. potential risk of unknown infections. Routine biological materials from living subjects.
COR	Corrosive 腐食物	Material is corrosive and may cause severe injury to skin, mucous membranes and eyes. Avoid any unprotected contact.
ESC	Escape Risk 回避リスク	The entity is at risk for escaping from containment or control.
AGG	Aggressive 悪性	A danger that can be associated with certain living subjects, including humans.
IFL	Material Danger Inflammable 引火性物質	Material is highly inflammable and in certain mixtures (with air) may lead to explosions. Keep away from fire, sparks and excessive heat.
EXP	Explosive 爆発物	Material is an explosive mixture. Keep away from fire, sparks, and heat.

INF	Material Danger Infectious 感染性危険物質	Material known to be infectious with human pathogenic microorganisms. Those who handle this material must take precautions for their protection.
BHZ	Biohazard バイオハザード	Material contains microorganisms that is an environmental hazard. Must be handled with special care.
INJ	Injury Hazard 疾病障害	Material is solid and sharp (e.g., cannulas.) Dispose in hard container.
POI	Poison 毒薬	Material is poisonous to humans and/or animals. Special care must be taken to avoid incorporation, even of small amounts.
PAD	Radioactive 放射性物質	Material is a source for ionizing radiation and must be handled with special care to avoid injury of those who handle it and to avoid environmental hazards.

SPM-17 検体採取日時 (DR) 01765

Components: <Range Start Date/Time (TS)> ^ <Range End Date/Time (TS)>

Subcomponents for Range Start Date/Time (TS): <Time (DTM)> & <DEPRECATED-Degree of Precision (ID)>

Subcomponents for Range End Date/Time (TS): <Time (DTM)> & <DEPRECATED-Degree of Precision (ID)>

定義：この項目は、検体を採取部位から採取した日時を記載する。ここでは日付範囲や時間範囲で指定することも許される。たとえば24 時間採尿などはスタートの日付を指示するのが一般的である。

SPM-18 検体受領日時 (TS) 00248

Components: <Time (DTM)> ^ <DEPRECATED-Degree of Precision (ID)>

定義：検体受付日時は検体う検査室が受け取った時間である。記録される実際の時間は、検体の受取がどのように管理されるかにより異なることもある。これは検体収集時間とは基本的に異なる。

SPM-19 検体有効日時 (TS) 01904

Components: <Time (DTM)> ^ <DEPRECATED-Degree of Precision (ID)>

定義：この項目は指示された検査目的のために検体がもはや使用することができない日付および時間である。例えば、血液銀行業務環境では、前の輸液は検体としてはもはや血液交差試験では使えないなど。（検査の依頼が輸液を検査する形で出た場合）SPMセグメントはSPM-21-検体拒否理由の“EX”（期限切れ、この日付を過ぎている場合）を含む。

SPM-20 検体有効性 (ID) 01766

定義：これは検体が検査に利用できるかどうかを記載する。

参照：HL7 表0136 Yes/No 表示

SPM-21 検体拒否理由 (CWE) 01767

Components: <Identifier (ST)> ^ <Text (ST)> ^ <Name of Coding System (ID)> ^ <Alternate Identifier (ST)> ^ <Alternate Text (ST)> ^ <Name of Alternate Coding System (ID)> ^ <Coding System Version ID (ST)> ^ <Alternate Coding System Version ID (ST)> ^ <Original Text (ST)>

定義：これは、依頼された検査/結果/分析のために検体が拒絶される1 つ以上の理由について記述する。

参照：HL7表0490 -検体拒否理由.

HL7表 0490 -検体拒否理由

Value	Description	Comment
EX	Expired 期限切れ	
QS	Quantity not sufficient 量不足	
RB	Broken container 破損採取管	
RC	Clotting 凝固	
RD	Missing collection date 採取日漏れ	
RA	Missing patient ID number 親検体ID 漏れ	
RE	Missing patient name 患者名漏れ	
RH	Hemolysis 溶血	
RI	Identification problem ID 不具合	
RM	Labeling レベル異常	
RN	Contamination 混濁	
RP	Missing phlebotomist ID 医師名漏れ	
RR	Improper storage 不適切保管	
RS	Name misspelling 氏名間違い	

SPM-22 検体品質 (CWE) 01768

Components: <Identifier (ST)> ^ <Text (ST)> ^ <Name of Coding System (ID)> ^
 <Alternate Identifier (ST)> ^ <Alternate Text (ST)> ^ <Name of
 Alternate Coding System (ID)> ^ <Coding System Version ID (ST)> ^
 <Alternate Coding System Version ID (ST)> ^ <Original Text (ST)>

定義：受領検体の状態の程度。混合物もこの属性に含む。

参照：使用者定義表0491 -検体品質

使用者定義表 0491 -検体品質

Value	Description	Comment
E	Excellent 優秀	
G	Good 良好	
F	Fair 適正	
P	Poor 不適	

SPM-23 検体適合性 (CWE) 01769

Components: <Identifier (ST)> ^ <Text (ST)> ^ <Name of Coding System (ID)> ^
 <Alternate Identifier (ST)> ^ <Alternate Text (ST)> ^ <Name of
 Alternate Coding System (ID)> ^ <Coding System Version ID (ST)> ^
 <Alternate Coding System Version ID (ST)> ^ <Original Text (ST)>

定義：混合物によって決定されるような特別の計画された検体（精度管理検体）の適応性。

参照：使用者定義表0492 -検体適合性

使用者定義表 0492 -検体適合性

Value	Description	Comment
P	Preferred 良好	
A	Appropriate 適切	
I	Inappropriate 不適切	
??	Inappropriate due to 期限切れ...	

SPM-24 検体条件 (CWE) 01770

Components: <Identifier (ST)> ^ <Text (ST)> ^ <Name of Coding System (ID)> ^
 <Alternate Identifier (ST)> ^ <Alternate Text (ST)> ^ <Name of
 Alternate Coding System (ID)> ^ <Coding System Version ID (ST)> ^
 <Alternate Coding System Version ID (ST)> ^ <Original Text (ST)>

定義：検体のモードもしくは条件を記述する。

参照：使用者定義表0493 -検体条件

使用者定義表 0493 -検体条件.

Value	Description	Comment
AUT	Autolyzed 自己解凍	
CLOT	Clotted 凝固	
CON	Contaminated 混濁	
COOL	Cool 冷やす	
FROZ	Frozen 冷凍	
HEM	Hemolyzed 溶血	
LIVE	Live 生	
ROOM	Room temperature 室温	
SNR	Sample not received 検体未到着	

SPM-25 検体量 (CQ) 01771

Components: <Quantity (NM)> ^ <Units (CWE)>
 Subcomponents for Units (CWE): <Identifier (ST)> & <Text (ST)> & <Name of Coding
 System (ID)> & <Alternate Identifier (ST)> & <Alternate Text (ST)>
 & <Name of Alternate Coding System (ID)>

定義：検体量、これは現在の量を示す。たとえば分注された場合は子検体の現在の量を示す。

SPM-26 検体採取管数 (NM) 01772

定義：この項目は、与えられた採取管の数を示す。検体受付時の確認のために用いる。オーダに伴う検体の総数とは異なってもよい。

SPM-27 採取管タイプ (CWE) 01773

Components: <Identifier (ST)> ^ <Text (ST)> ^ <Name of Coding System (ID)> ^
 <Alternate Identifier (ST)> ^ <Alternate Text (ST)> ^ <Name of
 Alternate Coding System (ID)> ^ <Coding System Version ID (ST)> ^
 <Alternate Coding System Version ID (ST)> ^ <Original Text (ST)>

定義：採取管のために用いる採取管のタイプである。

SPM-28 採取管状態 (CWE) 01774

Components: <Identifier (ST)> ^ <Text (ST)> ^ <Name of Coding System (ID)> ^
 <Alternate Identifier (ST)> ^ <Alternate Text (ST)> ^ <Name of
 Alternate Coding System (ID)> ^ <Coding System Version ID (ST)> ^
 <Alternate Coding System Version ID (ST)> ^ <Original Text (ST)>

定義：検体が検査室から検査室に移される場合、検体が送られる採取管の状態が各受け付けで記録されることを想定して、採取管が任意の方法(封印漏れ、採取管破損、検体漏れなど)でそのとき危険にさらされる場合、これを法的な理由のために記録するために利用する。

参照：使用者定義表0544 -採取管状態

使用者定義表 0544 -採取管状態

Value	Description	Comment
	No suggested values	

SPM-29 子検体役割 (CWE) 01775

Components: <Identifier (ST)> ^ <Text (ST)> ^ <Name of Coding System (ID)> ^
 <Alternate Identifier (ST)> ^ <Alternate Text (ST)> ^ <Name of
 Alternate Coding System (ID)> ^ <Coding System Version ID (ST)> ^
 <Alternate Coding System Version ID (ST)> ^ <Original Text (ST)>

定義: 子検体と親検体の関係を示す。この項目が一般的であるならSPM-3 親検体ID も一般的である。この項目は、この項目が検査上の検体の役割ではなく親検体に関するこの検体の役割を参照すること。SPM-15-検体役割とは異なる。

参照: HL7表0494 - 子検体役割.

HL7表 0494 - 子検体役割

Value	Description	Comment
A	Aliquot 分注	
C	Component 成分	
M	Modified from original specimen 加工 (希釈など)	

7. 19 SAC- Specimen And Container Detail Segment 材料と採取管の詳細セグメント

採取管詳細セグメントは臨床検査自動化システムで使用される採取管の取り扱いに必要なデータである。

SAC 属性

SEQ	LEN	DT	OPT	Japan	RP/#	TBL#	ITEM#	ELEMENT NAME	NOTE
1	80	EI	0	0			01329	外部識別 I D	
2	80	EI	0	0			01330	識別 I D	
3	80 *	EI	C	C			01331	採取管 I D	
4	80 *	EI	C	C			01332	親採取管 I D	
5	80 *	EI	0	0			01333	装置採取管 I D	
6	300	CM	0	0		0369	00249	検査材料	
7	26	TS	0	0			01334	登録の日付/時間	
8	250	CWE	0	0		0370	01335	採取管ステータス	
9	250	CWE	0	0		0378	01336	キャリアタイプ	
10	80	EI	0	0			01337	キャリア I D	
11	80	NA	0	0			01338	キャリア内の位置	
12	250	CWE	0	0		0379	01339	トレイタイプ	
13	80	EI	0	0			01340	トレイ I D	
14	80	NA	0	0			01341	トレイ内の位置	
15	250	CWE	0	0	Y		01342	ロケーション	
16	20	NM	0	0			01343	採取管高さ	
17	20	NM	0	0			01344	採取管直径	
18	20	NM	0	0			01345	バリアデルタ	
19	20	NM	0	0			01346	ボトムデルタ	
20	250	CWE	0	0			01347	採取管高さ/直径/デルタの単位	
21	20	NM	0	0			00644	採取管容積	
22	20	NM	0	0			01349	利用可能容積	
23	20	NM	0	0			01350	初期検体体積	
24	250	CWE	0	0			01351	体積の単位	
25	250	CWE	0	0		0380	01352	分離剤タイプ	
26	250	CWE	0	0		0381	01353	キャップタイプ	
27	250	CWE	0	0	Y	0371	00647	添加剤	
28	250	CWE	0	0			01355	材料成分	
29	20	SN	0	0			01356	希釈率	
30	250	CWE	0	0		0373	01357	処置	
31	20	SN	0	0			01358	温度	
32	20	NM	0	0			01359	溶血指数	
33	250	CWE	0	0			01360	溶血指数の単位	
34	20	NM	0	0			01361	脂肪血指数	
35	250	CWE	0	0			01362	脂肪血指数の単位	
36	20	NM	0	0			01363	黄疸指数	
37	250	CWE	0	0			01364	黄疸指数の単位	
38	20	NM	0	0			01365	フィブリン指数	
39	250	CWE	0	0			01366	フィブリン指数の単位	
40	250	CWE	0	0	Y	0374	01367	システムの汚染物質	
41	250	CWE	0	0	Y	0382	01368	薬剤干渉	
42	250	CWE	0	0		0375	01369	人工血液	
43	250	CWE	0	0	Y	0376	01370	特別の取り扱い注意	
44	250	CWE	0	0	Y	0377	01371	その他の環境因子	

* Seq 3, 4, 5 の第一要素は 2 0 桁以内で運用されることが望ましい

7. 関連セグメント詳細

Optionality

R - required

O - optional

C - conditional on the trigger event or on some other field(s)

X - not used with this trigger event

B - left in for backward compatibility with previous versions of HL7

Japan (JAHIS仕様での取り扱い)

R - required

O - optional

C - conditional on the trigger event or on some other field(s)

X - not used with this trigger event

B - left in for backward compatibility with previous versions of HL7

N - not used usually. use only on the site

Repetition

N - no repetition

Y - the field may repeat an indefinite or site determined number of times

(integer)- the field may repeat up to the number of times specified in the integer

SAC フィールド定義**SAC-1 External accession identifier 外部識別 I D (EI) 01329**

Components: <entity identifier (ST)> ^ <namespace ID (IS)> ^ <universal ID (ST)>
^ <universal ID type (ID)>

定義：このフィールドは、臨床検査の I D を示す。この I D は外部臨床検査情報システムによって割り当てられる。

例：ラボ A からラボ B へ検体が移送されたとき、ラボ B ではこのフィールドの内容をラボ A とする。

SAC-2 Accession identifier 識別 I D (EI) 01330

Components: <entity identifier (ST)> ^ <namespace ID (IS)> ^ <universal ID (ST)>
^ <universal ID type (ID)>

定義：このフィールドは臨床検査の I D を示す。この I D は検査を実施している臨床検査の情報システムにより割り当てられる。

識別 I D は 1 本以上の採取管を参照させる事が可能である。採取管 I D (後述) は採取管毎にユニークな識別子である。

SAC-3 Container identifier 採取管 I D (EI) 01331

Components: <entity identifier (ST)> ^ <namespace ID (IS)> ^ <universal ID (ST)>
^ <universal ID type (ID)>

定義：このフィールドは採取管を示す。このフィールドは採取管の一意な I D で、対応する装置により割り当てられる。1 つの採取管には、親材料または、材料の分注検体が入る。親検体の場合はこのフィールド親採取管 I D が入り、バーコード付きでない分注検体（例：micro-titter プレート）の場合は空白となる。

N C C L S 規格では臨床検査情報システムに導入される採取管にはそれぞれ一意の I D が要求される。

親採取管 I D、採取管 I D、キャリア I D / 位置、トレイ I D / 位置のフィールドの組み合わせにより、L A S 内の採取管が一意に識別される必要がある。自然で最良の方法は、機械で読みとれる一意の I D（当然、この I D はフィールドの組み合わせの一意性を保証する）を採取管に貼付することである。

この I D を記号化するバーコードは、N C C L S A U T O 2 (*Laboratory Automation: Bar Codes for Specimen Container Identification*) の規格案に適合すること。

SAC-4 Primary (parent) container identifier 親採取管 I D (EI) 01332

Components: <entity identifier (ST)> ^ <namespace ID (IS)> ^ <universal ID (ST)>
^ <universal ID type (ID)>

定義：このフィールドに内容がある場合は、その検体の元の採取管を示す。親検体の場合は、このフィールドは空白となる。分注検体の場合は、このフィールドには親採取管の I D が入る。

SAC-5 Equipment container identifier 装置採取管 I D (EI) 01333

Components: <entity identifier (ST)> ^ <namespace ID (IS)> ^ <universal ID (ST)>
^ <universal ID type (ID)>

定義：このフィールドは、特定の装置内の採取管 I D を示す。

例：分析機内のカローセルまたはラック内の特定の検体、または分析機に特定のバーコードの割り当てなど。

各種サンプルタイプの採取管 I D フィールドの使用例

SAC field	Primary container 親採取管	Aliquot container with Bar-code バーコード付き分注採取管	Aliquot container without Bar-code, e.g. microtiter well バーコード無し分注採取管
“Container ID” 採取管 I D (SAC-3)	Primary container ID 親採取管 I D	Aliquot container ID 分注採取管 I D	—
“Primary (parent) Container ID” 親採取管 I D (SAC-4)	—	Primary container ID 親採取管 I D	Primary container ID 親採取管 I D

SAC-6 Specimen source 検査材料 (CM) 00249

Components: <specimen source name or code (CWE)> ^ <additives (TX)> ^ <free text (TX)> ^ <body site (CWE)> ^ <site modifier (CWE)> ^ <collection method modifier code(CWE)> ^ <specimen role (CWE)>

Sub-components of specimen source name or code: <identifier (ST)> & <test (ST)> & <name of coding system (IS)> & <alternate identifier (ST)> & <alternate text (ST)> & <name of alternate coding system (ST)>

Sub-components of body site: <identifier (ST)> & <test (ST)> & <name of coding system (IS)> & <alternate identifier (ST)> & <alternate text (ST)> & <name of alternate coding system (ST)>

Sub-components of site modifier: <identifier (ST)> & <test (ST)> & <name of coding system (IS)> & <alternate identifier (ST)> & <alternate text (ST)> & <name of alternate coding system (ST)>

Sub-components of collection method modifier code: <identifier (ST)> & <test (ST)> & <name of coding system (IS)> & <alternate identifier (ST)> & <alternate text (ST)> & <name of alternate coding system (ST)>

Subcomponents of specimen role: <identifier (ST)> & <test (ST)> & <name of coding system (IS)> & <alternate identifier (ST)> & <alternate text (ST)> & <name of alternate coding system (ST)>

定義：このフィールドは、検体の採取部位またはサービスの実施部位を示す。最初の要素には検体の名前またはコード（CWEデータタイプの要素としての）が入る。（診察名が材料を暗示している場合でも、材料の指定が必要なことがある。例：血液培養、心血）。有効なエントリーについては、JLAC10 を推奨。

2 番目はテキスト要素で、必要に応じて検体への添加剤（例：ヘパリン、EDTA、シュウ酸塩など）を記入する。

3 番目はテキスト要素で、この情報が依頼の一部である場合に採取方法を説明する。採取方法が理論的に診察結果である場合は、この要素は結果セグメントとして含まなければならない。

4 番目の要素は材料の採取元の身体部位を特定し、5 番目の要素は部位の修飾子である。たとえば、検体が “antecubital foss”（肘の内側の窪み）で、部位修飾子が “right”（右）など。CWEフィールドの要素はサブ要素になる。有効なエントリーについては、JLAC10 を推奨。

6 番目の要素は、検体が採取法の一部として凍結されているかどうかを示す。値として F(Frozen)と R(Refrigerated) を提案する。要素が空白の場合は、検体は室温とみなされる。

7 番目の要素は検体の役割を示す。提案される値については使用者定義の表 0369-Specimen role を参照。これらの値は通常、システムによって識別され、検体のデータ処理に影響する。

使用者定義表 0369 - Specimen role

Value	Description
P	Patient (default if blank component value) 患者検体 (ブランクで既定値)
Q	Control specimen コントロール検体
C	Calibrator キャリブレーター
1. B	Blind Sample ブラインド検体
R	Replicate (of patient sample as a control) 複製

SAC-7 Registration date/time 登録日付と時刻 (TS) 01334

定義：このフィールドは、その採取管が最後に自動システムに登録された日付と時刻を示す。

例：採取管バーコードがデバイスによって読まれた。

SAC-8 Container status 採取管ステータス (CWE) 01335

Components: <identifier (ST)> ^ <text (ST)> ^ <name of coding system (IS)> ^
<alternate identifier (ST)> ^ <alternate text (ST)> ^ <name of
alternate coding system (IS)>

定義：このフィールドは、そのトランザクションが開始された時点で検体が属していた一意の採取管のステータスを示す。値については HL7表 0370 - Container status を参照。必要なら、装置に特定の採取管ステータスを <alternate identifier> として送信する。

HL7表 0370 - Container status

Value	Description
I	Identified 識別されている
P	In Position 装置の中にある
O	In Process 処理中
R	Process Completed 処理終了
L	Left Equipment 機器から解放された
M	Missing ミッシング
X	Container Unavailable 採取管利用不能
U	Unknown 不明

採取管ステータスは (L A S 内の) デバイス間の情報交換に関係する。全てではないが、L I S - L A S 間のデータ転送にも関連する。以下の記述は L A S または機器と他の L A S または機器とのインターフェースに関するものである。

Identified はシステムが他のシステムに対して採取管を受け取った事を通知する。L A S と L I S 間での情報交換では Identified は検体を受け取った「このラボ」のステータスをレポートする事が可能である。

最初のサンプルの認識と同一にはならないケースもある。

In Position はシステムから他のシステムに対して検体搬送中の採取管の位置を通知する。

(例：採取管がラックから取り出された。ピペッティング中、等) In Process はシステムから他のシステムに対して特定の採取管が機器によって処理されていることを通知する。これは特定の処理ステップが適切で無いとき、採取管ステータスについてのクエリーを応答するのに有用である。

Process Completed はシステムから他のシステムに対して処理が終了したが、採取管は未だシステムから解放されていない状態を示す。

Left Equipment はシステムから他のシステムに対して採取管が解放されたことを示す。

Missing はシステムから他のシステムに対して採取管が予想された位置に無い事を示す。

Cancelled はシステムから他のシステムへこのシステムの範疇で採取管がもはや利用不可能であることを示す。（例：採取管破損、破棄）Unknown はシステムから他のシステムに対して採取管を受け取っていないことを示す。

SAC-9 Carrier type キャリアタイプ (CWE) 01336

Components: <identifier (ST)> ^ <text (ST)> ^ <name of coding system (IS)> ^ <alternate identifier (ST)> ^ <alternate text (ST)> ^ <name of alternate coding system (IS)>

定義：このフィールドはキャリアのタイプを示す。（用語集参照）

使用者定義表 0378 に提案する値を示す。

それぞれの形状が異なるので、可能ならキャリアタイプかキャリア内のポジションの数を示すようにする。

この定義は階層的にネストされていると想定している。「採取管はキャリアの中にあり、キャリアはトレイの中にある。」のように。

使用者定義表 0378 - Carrier type

Value	Description
	No suggested values defined 推奨値は定義されない

Examples of values: R01 (one position carrier), R05 (five position carrier)

SAC-10 Carrier identifier キャリア I D (EI) 01337

Components: <entity identifier (ST)> ^ <namespace ID (IS)> ^ <universal ID (ST)> ^ <universal ID type (ID)>

定義：このフィールドはキャリアを示す。この I D（例：番号、バーコード）は、採取管（例：採取管）が置かれているキャリアを示す。

例：キャリアが、1、または複数の検体採取管用のラックである場合、キャリアは通常、自動検体搬送に使用される。複数のキャリアをトレイにストックして、そのトレイを手動または自動で搬送してもよい。

SAC-11 Position in carrier キャリア内の位置 (NA) 01338

定義：このフィールドはキャリア内の採取管の位置を示す。（例：1, 2, 3, ...）

必要なら、複数の座標軸情報（例：2次元なら x ^ y）を送るためにサブ要素を使用できる。

SAC-12 Tray type トレイタイプ (CWE) 01339

Components: <identifier (ST)> ^ <text (ST)> ^ <name of coding system (IS)> ^ <alternate identifier (ST)> ^ <alternate text (ST)> ^ <name of alternate coding system (IS)>

定義：このフィールドはトレイのタイプを示す（用語集参照）。使用者定義表 0379 に提案する値を示す。

それぞれの形状が異なるので、可能ならトレイ内のポジションの数を示すようにする。

この定義は階層的にネストされていると想定している。「採取管はキャリアの中にあり、キャリアはトレイの中にある。」のように。

使用者定義表 0379 - Tray type

Value	Description
	No suggested values defined 推奨値は定義されない

SAC-13 Tray identifier トレイ I D (EI) 01340

Components: <entity identifier (ST)> ^ <namespace ID (IS)> ^ <universal ID (ST)>
^ <universal ID type (ID)>

定義：このフィールドは採取管キャリアがあるトレイの I D（例：トレイの番号またはトレイ上のバーコード）を示す。

SAC-14 Position in tray トレイ内の位置 (NA) 01341

定義：このフィールドはトレイ内のキャリアの位置を示す。必要なら、複数の座標軸情報（例：2次元なら $x \wedge y$ ）を送るためにサブ要素を使用できる。

SAC-15 SAC-15 Location ロケーション (CWE) 01342

Components: <identifier (ST)> ^ <text (ST)> ^ <name of coding system (IS)> ^
<alternate identifier (ST)> ^ <alternate text (ST)> ^ <name of
alternate coding system (IS)>

定義：このフィールドは、トランザクションが開始した時点での物理的な場所を示す。ロケーションの記述は L A S により異なる。例えば、ストレージ内の X Y Z 座標で表したり、採取管キャリアのトレイがある冷蔵庫の番号や引き出しの番号で表したり、現在採取管を所有している部署と臨床検査の名前で表す場合がある。このフィールドを繰り返すことにより、ロケーションを階層的に表現できる。（最下位レベルから順に示す）例えば、棚番号、冷蔵庫 I D、ラボ名、施設名など。

SAC-16 Container height 採取管高さ (NM) 01343

定義：このフィールドは採取管の高さを示す。

SAC-17 Container diameter 採取管直径 (NM) 01344

定義：このフィールドは採取管の直径を示す。

SAC-18 Barrier delta バリアデルタ (NM) 01345

定義：このフィールドは規格点（Point of Reference）から分離剤までの距離を示す。この距離は、おそらく L A S によって与えられ、機器あるいは検体操作を行うデバイスが分離剤への接触なしにサンプリングブローブを検体に挿入するのに有用である。

Point of Reference の定義については NCCLS 規格の AUT05 *Laboratory Automation: Electromechanical Interfaces*. を参照のこと。

SAC-19 Bottom delta ボトムデルタ (NM) 01346

定義：このフィールドは規格点（Point of Reference）から採取管の底（外壁）までの距離を示す。Point of Reference の定義については NCCLS 規格の AUT05 *Laboratory Automation: Electromechanical Interfaces*. を参照のこと。

SAC-20 Container diameter/height/delta units 採取管直径／高さデルタの単位 (CWE) 01347

Components: <identifier (ST)> ^ <text (ST)> ^ <name of coding system (IS)> ^
<alternate identifier (ST)> ^ <alternate text (ST)> ^ <name of
alternate coding system (IS)>

定義：このフィールドは、採取管の直径、高さ、デルタを記述されるために使用される単位を示す。ISO+単位の場合は、省略形で記録される。ANS+または L（ローカル）の場合は単位と単位とソースコードの表を記録する必要がある。それ以外の場合は、要素の区切り文字はサブ要素の区切り文字に置き換えられなければならない。デフォルトの単位はミリメートル（mm）で単位が示されていない場合はこの単位が仮定される。

SAC-21 Container volume 採取管容量 (NM) 00644

定義：このフィールドは採取管の容量を示す。

SAC-22 Available volume 利用可能容量 (NM) 01349

定義：このフィールドは、この採取管で現在利用できる容量を示す。

SAC-23 Initial specimen volume 初期検体容量 (NM) 01350

定義：このフィールドは採取管の吸引体積を示す。

SAC-24 Volume units 体積単位 (CWE) 01351

Components: <identifier (ST)> ^ <text (ST)> ^ <name of coding system (IS)> ^
<alternate identifier (ST)> ^ <alternate text (ST)> ^ <name of
alternate coding system (IS)>

定義：このフィールドは、採取管の容量を示すために使用される単位を示す。ISO+単位の場合は、省略形で記録される。デフォルトの単位はミリリットル (m l) で、単位が示されていない場合はこの単位が仮定される。

SAC-25 Separator type セパレータータイプ (CWE) 01352

Components: <identifier (ST)> ^ <text (ST)> ^ <name of coding system (IS)> ^
<alternate identifier (ST)> ^ <alternate text (ST)> ^ <name of
alternate coding system (IS)>

定義：このフィールドは、採取管で使用する分離剤のタイプを示す。（例えばゲル状の分離剤のことであって、通信上のセパレーターと混同しないこと）使用者定義表0380に提案する値を示す。テーブルの最初のエントリが"NO"なら「分離剤なし」を示す。

使用者定義表 0380 - Separator type

Value	Description
	No suggested values defined 推奨値は定義されない

Examples of values 値の例: NO (no separator 分離剤なし),
GEL (gel separator ゲル状の分離剤),
M01 (manufacturer specific メーカー独自のもの)

SAC-26 Cap type キャップタイプ (CWE) 01353

Components: <identifier (ST)> ^ <text (ST)> ^ <name of coding system (IS)> ^
<alternate identifier (ST)> ^ <alternate text (ST)> ^ <name of
alternate coding system (IS)>

定義：このフィールドは、採取管の開栓、ピアシングなどの機構に使用されるキャップのタイプを示す。使用者定義表0381 に提案する値を示す。

使用者定義表 0381 - Cap type

Value	Description
	No suggested values defined 推奨値は定義されない

値の例: SCR (screw cap スクリュー栓), PSH (push cap プッシュ栓), FOIL (foil シール栓)

SAC-27 Additive 添加剤 (CWE) 00647

Components: <identifier (ST)> ^ <text (ST)> ^ <name of coding system (IS)> ^
<alternate identifier (ST)> ^ <alternate text (ST)> ^ <name of
alternate coding system (IS)>

定義：このフィールドは、採取前または採取の時点で検体に添加された添加剤を示す。
繰り返し可能。使用者定義表0371 に提案する値を示す。
このテーブルの値はNCCLS AUTO4による。ユーザーによる拡張が可能である。

使用者定義表 0371- Additive

Value	Description
EDTK	Potassium/K EDTA
EDTN	Sodium/Na EDTA
HEPL	Lithium/Li Heparin ヘパリン
HEPN	Sodium/Na Heparin ヘパリン
C32	3.2% Citrate クエン酸
C38	3.8% Citrate クエン酸
BOR	Borate ホウ酸
HCL6	6N HCL 塩酸

SAC-28 Specimen component 検体成分 (CWE) 01355

Components: <identifier (ST)> ^ <text (ST)> ^ <name of coding system (IS)> ^
<alternate identifier (ST)> ^ <alternate text (ST)> ^ <name of
alternate coding system (IS)>

定義：このフィールドは、検体成分（上清、沈殿など）を示す。使用者定義表0372 に
提案する値を示す。

このテーブルの値はNCCLS AUTO4による。ユーザーによる拡張が可能である。

使用者定義表 0372 - Specimen component

Value	Description
SUP	Supernatant 上清
SED	Sediment 沈殿
BLD	Whole blood, homogeneous 全血
BSEP	Whole blood, separated 分離された全血
PRP	Platelet rich plasma 多血小板血漿
PPP	Platelet poor plasma 乏血小板血漿
SER	Serum, NOS (not otherwise specified) 血清 (他に特徴のない)
PLAS	Plasma, NOS (not otherwise specified) 血漿 (他に特徴のない)

SAC-29 Dilution factor 希釈率 (SN) 01356

Components: <comparator (ST)> ^ <num1 (NM)> ^ <separator/suffix (ST)> ^ <num2
(NM)>

定義：このフィールドは、既に検体を実施されている希釈の希釈率を示す。使用者定
義表 0372 に提案する値を示す。希釈率を変更する装置はこの情報を他の装置に送信
する必要がある。内因性の希釈剤内容物が濃度計算に必要な場合は、マスターファイ
ルまたは他の方法で特定の値がシステム間で交換される必要がある。

例：

|^1^: ^5| - means dilution 1 to 5, i.e., 1 part sample, 4 parts diluent
5倍希釈 例えば1が検体、4が希釈剤
|^1^+| - sample is diluted, but the factor is unknown
サンプルが希釈されたが、希釈率は不明
|^1^: ^1| - not diluted sample
希釈されなかった
|| - dilution not changed
希釈率は普遍

SAC-30 Treatment 処置 (CWE) 01357

Components: <identifier (ST)> ^ <text (ST)> ^ <name of coding system (IS)> ^
<alternate identifier (ST)> ^ <alternate text (ST)> ^ <name of
alternate coding system (IS)>

定義：このフィールドは、検体採取時の処置を示す。使用者定義表0373 に提案する値
を示す。このテーブルの値はNCCLS AUTO4による。ユーザーによる拡張が可能である。

使用者定義表 0373 - Treatment

Value	Description
LDLP	LDL Precipitation LDL 沈殿
RECA	Recalcification カルシウム再添加
DEFB	Defibrination フィブリン除去
ACID	Acidification 酸化
NEUT	Neutralization 中和
ALK	Alkalization アルカリ化
FILT	Filtration 濾過
UFIL	Ultrafiltration 超濾過

SAC-31 Temperature 温度 (SN) 01358

Components: <comparator (ST)> ^ <num1 (NM)> ^ <separator/suffix (ST)> ^ <num2 (NM)>

定義：このフィールドは、EQUセグメントにトランザクションが指定されたときの検体の温度（℃）を示す。

SAC-32 Hemolysis index 溶血指数 (SN) 01359

Components: <comparator (ST)> ^ <num1 (NM)> ^ <separator/suffix (ST)> ^ <num2 (NM)>

定義：このフィールドは、検体の溶血指数を表すために使用される。

SAC-33 Hemolysis index units 溶血指数の単位 (CWE) 01360

Components: <identifier (ST)> ^ <text (ST)> ^ <name of coding system (IS)> ^ <alternate identifier (ST)> ^ <alternate text (ST)> ^ <name of alternate coding system (IS)>

定義：このフィールドは、検体の溶血指数の単位を表すために使用される。推奨される単位は g/L である。（OBXのオリジナルの使用法に換わり、この指数値の送信が追加された。理由は検体の詳細情報の送信頻度の点から、より効率的な機構の使用が望ましいためである。
このフィールドが空の場合は推奨値と見なされる。

SAC-34 Lipemia index 脂肪血指数 (NM) 01361

定義：このフィールドは、検体の脂肪血指数を表すために使用される。600nmで測定した光学的濁度（単位は absorbance）が推奨される。

SAC-35 Lipemia index units 脂肪血指数の単位 (CWE) 01362

Components: <identifier (ST)> ^ <text (ST)> ^ <name of coding system (IS)> ^ <alternate identifier (ST)> ^ <alternate text (ST)> ^ <name of alternate coding system (IS)>

定義：このフィールドは、検体の脂肪血指数の単位を表すために使用される。
このフィールドが空の場合は推奨値と見なされる。

SAC-36 Icterus index 黄疸指数 (NM) 01363

定義：このフィールドは、検体の黄疸指数を表すために使用される。

SAC-37 Icterus index units 黄疸指数の単位 (CWE) 01364

Components: <identifier (ST)> ^ <text (ST)> ^ <name of coding system (IS)> ^ <alternate identifier (ST)> ^ <alternate text (ST)> ^ <name of alternate coding system (IS)>

定義：このフィールドは、検体の黄疸指数の単位を表すために使用される。
ビリルビンのmMOL/L が推奨される。
このフィールドが空の場合は推奨値と見なされる。

SAC-38 Fibrin index フィブリン指数 (NM) 01365

定義：このフィールドは、検体のフィブリン指数を表すために使用される。フィブリンの有り／無しの違いしか無い場合に限り、それぞれ1または0を用い、単位は空とする。

SAC-39 Fibrin index units フィブリン指数の単位 (CWE) 01366

Components: <identifier (ST)> ^ <text (ST)> ^ <name of coding system (IS)> ^ <alternate identifier (ST)> ^ <alternate text (ST)> ^ <name of alternate coding system (IS)>

定義：このフィールドは、検体のフィブリン指数の単位を表すために使用される。

SAC-40 System induced contaminants システム由来の汚染物質 (CWE) 01367

Components: <identifier (ST)> ^ <text (ST)> ^ <name of coding system (IS)> ^ <alternate identifier (ST)> ^ <alternate text (ST)> ^ <name of alternate coding system (IS)>

定義：このフィールドは、検体に関連する汚染物質を示す。使用者定義表0374 に提案する値を示す。このテーブルの値はNCCLS AUTO4による。ユーザーによる拡張が可能である。

使用者定義表 0374 - System induced contaminants

Value	Description
CNTM	Present, type of contamination unspecified 検体汚染有り、詳細不明

SAC-41 Drug interference 薬剤干渉 (CWE) 01368

Components: <identifier (ST)> ^ <text (ST)> ^ <name of coding system (IS)> ^ <alternate identifier (ST)> ^ <alternate text (ST)> ^ <name of alternate coding system (IS)>

定義：このフィールドは、検体に関連する汚染物質を示す。使用者定義表0382に提案する値を示す。

使用者定義表 0382 - Drug interference

Value	Description
	No suggested values defined 推奨値は定義されない

SAC-42 Artificial blood (CWE) 01369

Components: <identifier (ST)> ^ <text (ST)> ^ <name of coding system (IS)> ^ <alternate identifier (ST)> ^ <alternate text (ST)> ^ <name of alternate coding system (IS)>

定義：このフィールドは、検体に関連する人工血液を示す。使用者定義表0375 に提案する値を示す。このテーブルの値はNCCLS AUTO4による。ユーザーによる拡張が可能である。

使用者定義表 0375 - Artificial blood

Value	Description
SFHB	Stromal free hemoglobin preparations 基質遊離ヘモグロビン製剤
FLUR	Fluorocarbons フルオロカルボン

SAC-43 Special handling considerations 特別な取り扱い (CWE) 01370

Components: <identifier (ST)> ^ <text (ST)> ^ <name of coding system (IS)> ^
<alternate identifier (ST)> ^ <alternate text (ST)> ^ <name of
alternate coding system (IS)>

定義: このフィールドは、検体に関連する特別の取り扱いを示す。(例: 遠心分離) 使用者定義表0376 に提案する値を示す。このテーブルの値はNCCLS AUTO4による。ユーザーによる拡張が可能である。

使用者定義表 0376 - Special handling considerations

Value	Description
PRTL	Protect from light 遮光
CFRZ	Critical Frozen 凍結
CATM	Critical do not expose to atmosphere - Do not uncap 嫌気ー栓を開けない
CREF	Critical refrigerated 要冷蔵
CAMB	Critical ambient temperature 室温
C37	Critical maintain at 37C (e.g., cryoglobulin specimen 37℃に保温 (例: サイログロブリン検体)

SAC-44 Other environmental factors その他の環境因子 (CWE) 01371

Components: <identifier (ST)> ^ <text (ST)> ^ <name of coding system (IS)> ^
<alternate identifier (ST)> ^ <alternate text (ST)> ^ <name of
alternate coding system (IS)>

定義: このフィールドは、検体に関連するその他の環境因子を示す(例: 大気への露出)。使用者定義表0377 に提案する値を示す。このテーブルの値はNCCLS AUTO4による。ユーザーによる拡張が可能である。

使用者定義表 0377 - Other environmental factors

Value	Description
ATM	Opened container, atmosphere/duration unspecified 開栓された採取管の露出時間は規定しない
A60	Opened container, indoor atmosphere, 60 minutes duration 開栓された採取管の露出時間は室内で60分

付録 - 1. メッセージの例

本メッセージ例において、メッセージ制御 ID (MSH-10) HIS_*****や APIS_*****は、1 秒間に 1 メッセージしか送信しない場合を想定して設定している。

Case 1 組織診におけるオーソドックスなオーダ

(1A-1) 病理・臨床細胞検査依頼 (HIS→APIS)

HIS_FUJIYAMA から APIS_NIHON へ V2.5 仕様の日本語を含む
病理組織診断の「病理・臨床細胞検査依頼メッセージ」HIS_20110120103020 を
2011 年 1 月 20 日 10 時 30 分 20 秒に送信。

```
MSH|^~\&|HIS_FUJIYAMA||APIS_NIHON||20110120103020||OML^O21^OML_O21|
HIS_20110120103020|P|2.5||||JPN|ASCII~ISO IR87||ISO 2022-1994<CR>
```

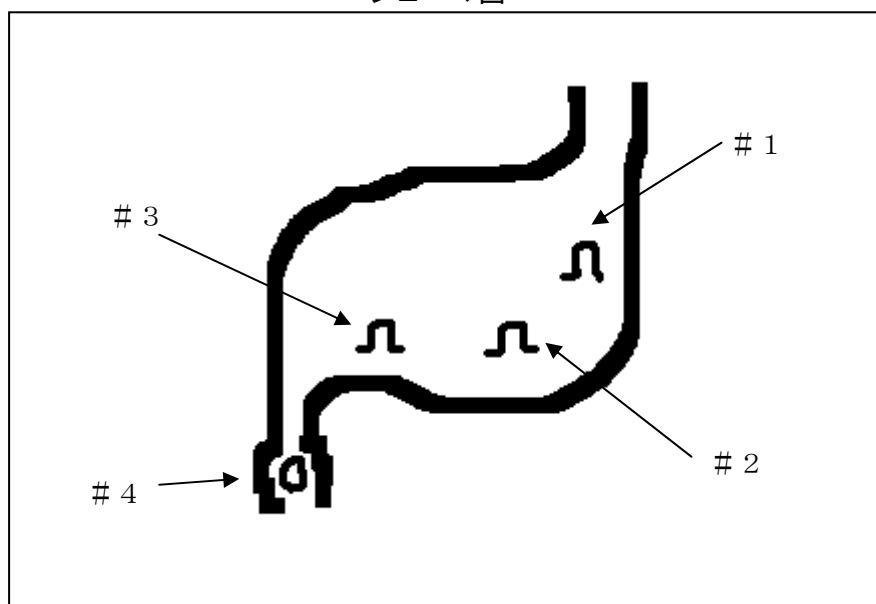
患者氏名は東京太郎、男、1950 年 12 月 14 日生、患者 ID は 11223344 である。
住所は、〒105-0001 東京都港区虎ノ門 1-19-9、電話は、03-3506-8010 である。

```
PID||||11223344^^^^PI||東京^太郎^^^^L^|~トウキョウ^タロウ^^^^L^P||
19501214|M||||虎ノ門 1-19-9^^港区^東京都^105-0001^^H||
03-3506-8010^PRN^PH<CR>
```

患者さんは外来で内科にかかっており主治医は中田隆先生（職員番号 101202）である。

```
PV1||O||||101202^中田^隆^^^^^^L^^^^^^|MED<CR>
```

シェーマ図



患者さんは○月×日強い上腹部痛を感じた。翌日になっても軽快しなかったため、来院。
上部内視鏡検査の結果、胃及び十二指腸の各々にポリープ（臨床病名）あり。

胃から3箇所、十二指腸から1箇所検体を採取。
検体#1は、EMR(内視鏡的粘膜切除術)にて、検体#2と検体#3と検体#4は、ポリペクトミーにて
採取した。
シェーマ図を作成した。(シェーマ図は、電子画像データとした。 ファイルは、Imag001.jpg)

採取日時は2011年1月20日10時05分である。

新橋晴彦先生(職員番号 505606)は、がん疑いの精査のため、採取した検体の検査を依頼した。
(2011年1月19日21時52分10秒にオーダの登録を行った。)
オーダ番号は201101190000100である。

患者さんの血液型はA型である。患者さんには視覚障害がある。

折り返しの報告希望日として2011年1月23日を指定。

(コメント)

依頼書には、臓器名と検体の入った容器数と各容器に入っている検体番号が書いてある。

ORC|NW|201101190000100|||20110119215210|505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^||
505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^|01^^^^^C|||01^内科^MML0028|||||||O<CR>

TQ1||||||R<CR>

OBR||201101190000100||N000-0^病理組織標本作製^LPATHO001|||||||
505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^|<CR>

ORC|PA|201101190000100|||20110119215210|505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^||
505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^|01^^^^^C|||01^内科^MML0028|||||||O<CR>

TQ1||||||R<CR>

OBR||201101190000100||N000-0^病理組織標本作製^LPATHO001|||||||
505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^|<CR>

OBX|1|CWE|01-03^ABO 式血液型^JSAP001||A^A^JSAP002|||||F<CR>

OBX|2|CWE|04-03^視覚障害^JSAP001||SV^重度^JSAP002|||||F<CR>

OBX|3|TX|MS3-24^外来所見^JSAP010||○月×日強い上腹部痛を感じた。
翌日になっても軽快しなかったため、来院。|||||F<CR>

OBX|4|TX|MS3-34^臨床病名^JSAP010||胃及び十二指腸の各々にポリープあり|||||F<CR>

OBX|5|TX|AP-001^病理検査目的^JSAP010||がん疑いの精査|||||F<CR>

OBX|6|ED|AP-031^シェーマ^JSAP010||^multipart^jpeg^A^9j/4 . . . 0f//Z|||||F<CR>

OBX|7|DT|AP-021^報告希望日^JSAP010||20110123|||||F<CR>

ORC|CH|201101190000101|||201101190000100|20110119215210|
505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^||505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^|
01^^^^^C|||01^内科^MML0028|||||||O<CR>

TQ1||||||R<CR>

OBR||201101190000101||N000-0^病理組織標本作製^LPATHO001|||||||
505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^|||||||201101190000100<CR>

SPM|1|1||201^生検^LPATHO002|||226^EMR^LPATHO004||
010100^胃底部^LPATHO003|||||201101201005<CR>

SPM|2|2||201^生検^LPATHO002|||221^ポリペクトミー^LPATHO004||
010100^胃底部^LPATHO003|||||201101201005<CR>

SPM|3|3||201^生検^LPATHO002|||221^ポリペクトミー^LPATHO004||
010100^胃底部^LPATHO003|||||201101201005<CR>

SPM|4|4||201^生検^LPATHO002|||221^ポリペクトミー^LPATHO004||
01020000^十二指腸^LPATHO003|||||201101201005<CR>

MSH 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Field Separator フィールド区切文字	
2	Encoding Characters コード化文字	^~¥&
3	Sending Application 送信アプリケーション	HIS_FUJIYAMA
4	Sending Facility 送信施設	
5	Receiving Application 受信アプリケーション	APIS_NIHON
6	Receiving Facility 受信施設	
7	Date/Time Of Message メッセージ日付/時間	20110120103020 (メッセージが、2011 年 1 月 20 日 10 時 30 分 20 秒に送信された)
8	Security セキュリティ	
9	Message Type メッセージ型	OML^O21^OML_O21
10	Message Control ID メッセージ制御 ID	HIS_20110120103020
11	Processing ID 処理 ID	P (Production)
12	Version ID バージョン ID	2.5
13	Sequence Number シーケンス番号	
14	Continuation Pointer 継続ポインタ	
15	Accept Acknowledgment Type 受諾肯定応答型	
16	Application Acknowledgment Type アプリ肯定応答型	
17	Country Code 国コード	JPN
18	Character Set 文字セット	ASCII~ISO IR87
19	Principal Language of Message 主要言語	
20	Alternate Character Set Handling Scheme 文字セット 操作法	ISO 2022-1994

PID 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Patient ID セット ID - 患者 ID	
2	Patient ID 患者 ID	
3	Patient Identification List 患者 ID リスト	11223344
4	Alternate Patient ID - PID 代替患者 ID	
5	Patient Name 患者氏名	東京 太郎 (漢字氏名) トウキョウ タロウ (カナ氏名)
6	Mother's Maiden Name 母親の旧姓	
7	Date/Time of Birth 生年月日年齢	19501214 (1950 年 12 月 14 日生)
8	Sex 性別	M (男性)
9	Patient Alias 患者別名	
10	Race 人種	
11	Patient Address 患者住所	東京都港区虎ノ門 1-19-9 〒105-0001
12	County Code 郡コード	
13	Phone Number - Home 電話番号 - 自宅	03-3506-8010

PV1 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Patient Visit セット ID-来院	O (外来患者) 中田 隆 (職員番号 101202) MED
2	Patient Class 患者クラス	
3	Assigned Patient Location 患者所在場所	
4	Admission Type 入院タイプ	
5	Preadmit Number 仮入院番号	
6	Prior Patient Location 患者の以前の所在	
7	Attending Doctor 主治医	
8	Referring Doctor 紹介医師	
9	Consulting Doctor コンサルタント医師	
10	Hospital Service 病院サービス	

ORC 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Order Control オーダ制御	NW (新規オーダ)、 PA (親オーダ)、 CH (子オーダ)
2	Placer Order Number 依頼者オーダ番号	201101190000100 (NW の時)、 201101190000100 (PA の時)、 201101190000101 (CH の時)
3	Filler Order Number 実施者オーダ番号	201101190000100 (CH の時) 20110119215210 (2011 年 1 月 19 日 21 時 52 分 10 秒に オーダの登録を行った) 新橋 晴彦 (職員番号 505606) 新橋 晴彦 (職員番号 505606) 01 (内科) C (診療科) (端末を操作した場所を示す) 01 (内科) (依頼医「新橋 晴彦」の 所属科=依頼科)
4	Placer Group Number 依頼者グループ番号	
5	Order Status オーダ状態	
6	Response Flag 応答フラグ	
7	Quantity/Timing 数量/タイミング	
8	Parent 親	
9	Date/Time of Transaction トランザクション日時	
10	Entered By 入力者	
11	Verified By 検証者	
12	Ordering Provider 依頼者	
13	Enterer's Location 入力場所	
14	Call Back Phone Number コールバック用電話番号	
15	Order Effective Date/Time オーダ有効日時	
16	Order Control Code Reason オーダ制御コードの理由	
17	Entering Organization 入力組織	
18	Entering Device 入力装置	
19	Action By 発動者	
20	Advanced Beneficiary Notice Code 受益者注意コード	
21	Ordering Facility Name オーダ施設名	
22	Ordering Facility Address オーダ施設住所	
23	Ordering Facility Phone Number オーダ施設電話番号	
24	Ordering Provider Address オーダ実施者住所	
25	Order Status Modifier オーダ状態変更	
26	Advanced Beneficiary Notice Override Reason 拡張利用用注意書き理由	
27	Filler's Expected Availability Date/Time 実施者可 能日時	
28	Confidentiality Code 信頼性モード	
29	Order Type オーダタイプ	O (外来患者オーダ)

OBR 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Observation Request ID 設定 - 検査要求	
2	Placer Order Number 依頼者オーダー番号	201101190000100 (NW の時)、 201101190000100 (PA の時)、 201101190000101 (CH の時)
3	Filler Order Number + 実施者オーダー番号	
4	Universal Service ID 検査項目群 ID	病理組織標本作製 (LPATHO001:N000-0)
5	Priority 優先度	
6	Requested Date/time 要求日時	
7	Observation Date/Time 検査日時	
8	Observation End Date/Time 検査終了日時	
9	Collection Volume 採取量	
10	Collector Identifier 採取者識別子	
11	Specimen Action Code 検体処置コード	
12	Danger Code 危険(検体)コード	
13	Relevant Clinical Info. 関連臨床情報	
14	Specimen Received Date/Time 検体受理日時	
15	Specimen Source 検体採取元	
16	Ordering Provider 依頼者	新橋 晴彦 (職員番号 505606)
17	Order Callback Phone Number オーダコールバック用電話番号	
18	Placer field 1 依頼者フィールド1	
19	Placer field 2 依頼者フィールド2	
20	Filler Field 1 + 実施者フィールド1	
21	Filler Field 2 + 実施者フィールド2	
22	Results Rpt/Status Chng - Date/Time + 結果報告/ 状態変更-日時	
23	Charge to Practice + 課金	
24	Diagnostic Serv Sect ID 診断部門 ID	
25	Result Status + 結果状態	
26	Parent Result + 親結果	
27	Quantity/Timing 数量/タイミング	
28	Result Copies To 結果配布先	
29	Parent Number 親番号	201101190000100 (CH の時)

OBX 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Observational Simple セット ID	1、2、3、4、5、6、7 (上位 OBR に対して連番)
2	Value Type 値型	CWE (ID=1、2)、 TX (ID=3、4、5)、 ED (ID=6)、 DT (ID=7)
3	Observation Identifier 検査項目	01-03 (JSAP001:ABO 式血液型) (ID=1)、 04-03 (JSAP001:視覚障害) (ID=2)、 MS3-24 (JSAP010:外来所見) (ID=3)、 MS3-34 (JSAP010:臨床病名) (ID=4)、 DC-04 (JSAP010:病理検査目的) (ID=5)、 AP-031 (JSAP010:シエーマ) (ID=6)、 AP-021 (JSAP010:報告希望日) (ID=7)
4	Observation Sub-ID 検査副 ID	A (JSAP002:A 型) (ID=1)、 SV (JSAP002:重度) (ID=2)、 「〇月×日強い上腹部痛を感じた。翌日 になっても軽快しなかったため、来院。」 (ID=3)、 「胃及び十二指腸の各々にポリープあ り」 (ID=4)、 「がん疑いの精査」 (ID=5)、 (シエーマ図 Image001.jpg のデータ) (ID=6)、 2011 年 1 月 23 日 (ID=7)
5	Observation Value 検査値	
6	Units 単位	
7	References Range 基準値範囲	
8	Abnormal Flags 異常フラグ	
9	Probability 確率	
10	Nature of Abnormal Test 異常検査の性質	
11	Observe Result Status 検査結果状態	
		F (最終検査)

SPM 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - SPM セット ID - SPM	1、2、3、4 (上位 OBR に対して連番)
2	Specimen ID 検体 ID	1 (シエーマ中の検体#1)、 2 (シエーマ中の検体#2)、 3 (シエーマ中の検体#3)、 4 (シエーマ中の検体#4)
3	Specimen Parent Ids 親検体 ID	
4	Specimen Type 検体タイプ	生検 (LPATHO002:201)
5	Specimen Type Modifier 検体タイプ修飾子	
6	Specimen Additives 検体添加物	
7	Specimen Collection Method 検体採取法	EMR (LPATHO004:226) (ID=1)、 ポリペクトミー (LPATHO004:221) (ID=2、3、4)
8	Specimen Source Site 検体部位	
9	Specimen Source Site Modifier 検体部位修飾子	
10	Specimen Collection Site 検体採取部位	胃底部 (LPATHO003:01010100) (ID=1、2、3)、 十二指腸 (LPATHO003:01020000) (ID=4)
11	Specimen Role 検体役割	
12	Specimen Collection Amount 検体採取量	
13	Grouped Specimen Count 検体総数	
14	Specimen Description 検体記述	
15	Specimen Handling Code 検体取り扱いコード	
16	Specimen Risk Code 検体リスクコード	
17	Specimen Collection Date/Time 検体採取日時	201101201005 (2011 年 1 月 20 日の 10 時 05 分に採取)

(1A-2) 病理・臨床細胞検査依頼応答 (APIS→HIS)

メッセージサンプル(1A-1)に対する肯定応答メッセージ。
 APIS_NIHON から HIS_FUJIYAMA へ V2.5 仕様の日本語を含む
 病理組織診断の「病理・臨床細胞検査依頼応答メッセージ」APIS_20110120103022 を
 2011 年 1 月 20 日 10 時 30 分 22 秒に送信。

MSH|^~¥&|APIS_NIHON||HIS_FUJIYAMA||20110120103022||ORL^O22^ORL_O22|
 APIS_20110120103022|P|2.5||||JPN|ASCII~ISO IR87||ISO 2022-1994<CR>

MSA|AA|HIS_20110220103020<CR>

MSH 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Field Separator フィールド区切文字	
2	Encoding Characters コード化文字	^~¥&
3	Sending Application 送信アプリケーション	APIS_NIHON
4	Sending Facility 送信施設	
5	Receiving Application 受信アプリケーション	HIS_FUJIYAMA
6	Receiving Facility 受信施設	
7	Date/Time Of Message メッセージ日付/時間	20110120103022 (メッセージが、2011 年 1 月 20 日 10 時 30 分 22 秒に送信された)
8	Security セキュリティ	
9	Message Type メッセージ型	ORL^O22^ORL_O22
10	Message Control ID メッセージ制御 ID	APIS_20110120103022
11	Processing ID 処理 ID	P (Production)
12	Version ID バージョン ID	2.5
13	Sequence Number シーケンス番号	
14	Continuation Pointer 継続ポインタ	
15	Accept Acknowledgment Type 受諾肯定応答型	
16	Application Acknowledgment Type アプリ肯定応答型	
17	Country Code 国コード	JPN
18	Character Set 文字セット	ASCII~ISO IR87
19	Principal Language of Message 主要言語	
20	Alternate Character Set Handling Scheme 文字セット 操作法	ISO 2022-1994

MSA 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Acknowledgment Code 肯定応答コード	AA (基本モード：アプリケーション受託)
2	Message Control ID メッセージ制御 ID	HIS_20110220103020

(1B-1) 検体到着通知 (APIS→HIS)

メッセージ 1A を受けた後、検体が受付に到着。
 受付処理のタイミングで、APIS_NIHON から HIS_FUJIYAMA へ V2.5 仕様の日本語を含む
 「検体到着通知メッセージ」 APIS_20110120133035 を
 2011 年 1 月 20 日 13 時 30 分 35 秒に送信。

(2011 年 1 月 20 日 13 時 30 分 10 秒に登録を行った。)
 (病理受付番号 H201100345 を付番。)

(コメント)
 このタイミングで標本作製を開始。

MSH|^~¥&|APIS_NIHON||HIS_FUJIYAMA||20110120133035||ORU^R01^ORU_R01|
 APIS_20110120133035|P|2.5||||JPN|ASCII~ISO IR87||ISO 2022-1994<CR>

PID||||11223344^^^^P||東京^太郎^^^^L^|~トウキョウ^タロウ^^^^L^P||
 19501214|M||虎ノ門 1-19-9^^港区^東京都^105-0001^^H||
 03-3506-8010^PRN^PH<CR>

PV1||O||||101202^中田^隆^^^^^^L^^^^^|||MED<CR>

ORC|OK|201101190000100|||||20110120133010|505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^||
 505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^||01^^^^^C||||01^内科^MML0028|||||||O<CR>

OBR||201101190000100||N000-0^病理組織標本作製^LPATHO001|||201101201330|||||||
 505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^|<CR>

OBX|1|ST|AP-101^検体受付番号^JSAP010||H201100345|||||F<CR>

MSH 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Field Separator フィールド区切文字	
2	Encoding Characters コード化文字	^~¥&
3	Sending Application 送信アプリケーション	APIS_NIHON
4	Sending Facility 送信施設	
5	Receiving Application 受信アプリケーション	HIS_FUJIYAMA
6	Receiving Facility 受信施設	
7	Date/Time Of Message メッセージ日付/時間	20110120133035 (メッセージが、2011 年 1 月 20 日 13 時 30 分 35 秒に送信された)
8	Security セキュリティ	
9	Message Type メッセージ型	ORU^R01^ORU_R01
10	Message Control ID メッセージ制御 ID	APIS_20110120133035
11	Processing ID 処理 ID	P (Production)
12	Version ID バージョン ID	2.5
13	Sequence Number シーケンス番号	
14	Continuation Pointer 継続ポインタ	
15	Accept Acknowledgment Type 受諾肯定応答型	
16	Application Acknowledgment Type アプリ肯定応答型	
17	Country Code 国コード	JPN
18	Character Set 文字セット	ASCII~ISO IR87
19	Principal Language of Message 主要言語	
20	Alternate Character Set Handling Scheme 文字セット 操作法	ISO 2022-1994

PID 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Patient ID セット ID-患者 ID	
2	Patient ID 患者 ID	
3	Patient Identification List 患者 ID リスト	11223344
4	Alternate Patient ID - PID 代替患者 ID	
5	Patient Name 患者氏名	東京 太郎 (漢字氏名) トウキョウ タロウ (カナ氏名)
6	Mother's Maiden Name 母親の旧姓	
7	Date/Time of Birth 生年月日年齢	19501214 (1950 年 12 月 14 日生)
8	Sex 性別	M (男性)
9	Patient Alias 患者別名	
10	Race 人種	
11	Patient Address 患者住所	東京都港区虎ノ門 1-19-9 〒105-0001
12	County Code 郡コード	
13	Phone Number - Home 電話番号-自宅	03-3506-8010

PV1 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Patient Visit セット ID-来院	
2	Patient Class 患者クラス	O (外来患者)
3	Assigned Patient Location 患者所在場所	
4	Admission Type 入院タイプ	
5	Preadmit Number 仮入院番号	
6	Prior Patient Location 患者の以前の所在	
7	Attending Doctor 主治医	中田 隆 (職員番号 101202)
8	Referring Doctor 紹介医師	
9	Consulting Doctor コンサルタント医師	
10	Hospital Service 病院サービス	MED

ORC 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Order Control オーダ制御	OK (オーダ受付) 201101190000100
2	Placer Order Number 依頼者オーダ番号	
3	Filler Order Number 実施者オーダ番号	
4	Placer Group Number 依頼者グループ番号	
5	Order Status オーダ状態	
6	Response Flag 応答フラグ	
7	Quantity/Timing 数量/タイミング	
8	Parent 親	
9	Date/Time of Transaction トランザクション日時	
10	Entered By 入力者	20110120133010 (2011 年 1 月 20 日 13 時 30 分 10 秒に 登録を行った) 新橋 晴彦 (職員番号 505606)
11	Verified By 検証者	
12	Ordering Provider 依頼者	
13	Enterer's Location 入力場所	新橋 晴彦 (職員番号 505606) 01 (内科) C (診療科) (端末を操作した場所を示す)
14	Call Back Phone Number コールバック用電話番号	
15	Order Effective Date/Time オーダ有効日時	
16	Order Control Code Reason オーダ制御コードの理由	01 (内科) (依頼医「新橋 晴彦」の 所属科＝依頼科)
17	Entering Organization 入力組織	
18	Entering Device 入力装置	
19	Action By 発動者	O (外来患者オーダ)
20	Advanced Beneficiary Notice Code 受益者注意コード	
21	Ordering Facility Name オーダ施設名	
22	Ordering Facility Address オーダ施設住所	
23	Ordering Facility Phone Number オーダ施設電話番号	
24	Ordering Provider Address オーダ実施者住所	
25	Order Status Modifier オーダ状態変更	
26	Advanced Beneficiary Notice Override Reason 拡張利用用注意上書き理由	
27	Filler's Expected Availability Date/Time 実施者可 能日時	
28	Confidentiality Code 信頼性モード	
29	Order Type オーダタイプ	

OBR 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Observation Request ID 設定 - 検査要求	201101190000100
2	Placer Order Number 依頼者オーダ番号	
3	Filler Order Number + 実施者オーダ番号	
4	Universal Service ID 検査項目群 ID	病理組織標本作製 (LPATHO001:N000-0)
5	Priority 優先度	
6	Requested Date/time 要求日時	201101201330 (2011 年 1 月 20 日 13 時 30 分に開始)
7	Observation Date/Time 検査日時	
8	Observation End Date/Time 検査終了日時	
9	Collection Volume 採取量	新橋 晴彦 (職員番号 505606)
10	Collector Identifier 採取者識別子	
11	Specimen Action Code 検体処置コード	
12	Danger Code 危険(検体)コード	
13	Relevant Clinical Info. 関連臨床情報	
14	Specimen Received Date/Time 検体受理日時	
15	Specimen Source 検体採取元	
16	Ordering Provider 依頼者	

OBX 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Observational Simple セット ID	1
2	Value Type 値型	ST
3	Observation Identifier 検査項目	AP-101 (JSAP010:検体受付番号)
4	Observation Sub-ID 検査副 ID	
5	Observation Value 検査値	H201100345
6	Units 単位	
7	References Range 基準値範囲	
8	Abnormal Flags 異常フラグ	
9	Probability 確率	
10	Nature of Abnormal Test 異常検査の性質	
11	Observe Result Status 検査結果状態	F (最終検査)

(1B-2) 検体到着通知応答 (HIS→APIS)

メッセージサンプル (1B-1) に対する肯定応答メッセージ。
 HIS_FUJIYAMA から APIS_NIHON へ V2.5 仕様の日本語を含む
 「検体到着通知応答メッセージ」 HIS_20110120133103 を
 2011 年 1 月 20 日 13 時 31 分 03 秒に送信。

MSH|^~¥&|HIS_FUJIYAMA||APIS_NIHON||20110120133103||ACK^R01^ACK|
 HIS_20110120133103|P|2.5||||JPN|ASCII~ISO IR87||ISO 2022-1994<CR>

MSA|AA|APIS_20110120133035<CR>

MSH 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Field Separator フィールド区切文字	
2	Encoding Characters コード化文字	^~¥&
3	Sending Application 送信アプリケーション	HIS_FUJIYAMA
4	Sending Facility 送信施設	
5	Receiving Application 受信アプリケーション	APIS_NIHON
6	Receiving Facility 受信施設	
7	Date/Time Of Message メッセージ日付/時間	20110120133103 (メッセージが、2011 年 1 月 20 日 13 時 31 分 03 秒に送信された)
8	Security セキュリティ	
9	Message Type メッセージ型	ACK^R01^ACK
10	Message Control ID メッセージ制御 ID	HIS_20110120133103
11	Processing ID 処理 ID	P (Production)
12	Version ID バージョン ID	2.5
13	Sequence Number シーケンス番号	
14	Continuation Pointer 継続ポインタ	
15	Accept Acknowledgment Type 受諾肯定応答型	
16	Application Acknowledgment Type アプリ肯定応答型	
17	Country Code 国コード	JPN
18	Character Set 文字セット	ASCII~ISO IR87
19	Principal Language of Message 主要言語	
20	Alternate Character Set Handling Scheme 文字セット 操作法	ISO 2022-1994

MSA 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Acknowledgment Code 肯定応答コード	AA (基本モード：アプリケーション受託)
2	Message Control ID メッセージ制御 ID	APIS_20110120133035

(1C-1) 検査報告書状態通知 (REPORT→HIS/APIS)

メッセージサンプル 1B に対して、REPORT_OLYM から HIS_FUJIYAMA と APIS_NIHON へ V2.5 仕様の日本語を含む病理組織診断報告書の「検査報告書状態通知メッセージ」REP_20110123162058 と REP_20110123162102 をそれぞれ 2011 年 1 月 23 日 16 時 20 分 58 秒と 16 時 21 分 02 秒に送信。

【REPORT → HIS へ送信する場合】

MSH|^~&|REPORT_OLYM||HIS_FUJIYAMA||20110123162058||MDM^T02^MDM_T02|
REP_20110123162058|P|2.5||||JPN|ASCII~ISO IR87||ISO 2022-1994<CR>

【REPORT → APIS へ送信する場合】

MSH|^~&|REPORT_OLYM||APIS_NIHON||20110123162102||MDM^T02^MDM_T02|
REP_20110123162102|P|2.5||||JPN|ASCII~ISO IR87||ISO 2022-1994<CR>

病理診断課所属の職員番号 0001 である虎ノ門一郎先生が病理組織診断を実施。
虎ノ門一郎先生が病理組織診断レポートを 2011 年 1 月 23 日 16 時 20 分に作成完了した。
(2011 年 1 月 23 日 16 時 20 分 45 秒に登録を行った。)
一意的な文書番号は DOC_201101192152100 である。

PID||||11223344^P||東京^太郎^L^|~トウキョウ^タロウ^L^P||
19501214|M||虎ノ門 1-19-9^港区^東京都^105-0001^H||
03-3506-8010^PRN^PH<CR>

PV1||O||||101202^中田^隆^L^||MED<CR>

ORC|RE|201101190000100|||||20110123162045|505606^新橋^晴彦^L^||
505606^新橋^晴彦^L^||01^C|||01^内科^MML0028|||||||O<CR>

TQ1||||||R<CR>

OBR||201101190000100||N000-0^病理組織標本作製^LPATHO001|||||||
505606^新橋^晴彦^L^|<CR>

ORC|PA|201101190000100|||||20110123162045|505606^新橋^晴彦^L^||
505606^新橋^晴彦^L^||01^C|||01^内科^MML0028|||||||O<CR>

TQ1||||||R<CR>

OBR||201101190000100||N000-0^病理組織標本作製^LPATHO001|||||||
505606^新橋^晴彦^L^|<CR>

ORC|CH|201101190000101|||||201101190000100|20110123162045|
505606^新橋^晴彦^L^||505606^新橋^晴彦^L^||
01^C|||01^内科^MML0028|||||||O<CR>

TQ1||||||R<CR>

OBR||201101190000101||N000-0^病理組織標本作製^LPATHO001|||||||
505606^新橋^晴彦^L^|||201101190000100<CR>

TXA|1|SP|||||201101231620|0001^虎ノ門一郎^L^||
DOC_201101192152100||201101190000100||AU<CR>

OBX|1|RP|AP-201^報告書のリンク情報^JSAP010||http://www.kondo/|||||F<CR>

MSH 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Field Separator フィールド区切文字	
2	Encoding Characters コード化文字	^~¥&
3	Sending Application 送信アプリケーション	REPORT_OLYM
4	Sending Facility 送信施設	
5	Receiving Application 受信アプリケーション	HIS_FUJIYAMA (REPORT→HIS の時)、 APIS_NIHON (REPORT→APIS の時)
6	Receiving Facility 受信施設	
7	Date/Time Of Message メッセージ日付/時間	20110123162058 (メッセージが、2011 年 1 月 23 日 16 時 20 分 58 秒に送信され た) (REPORT→HIS の時)、 20110123162102 (メッセージが、2011 年 1 月 23 日 16 時 21 分 02 秒に送信され た) (REPORT→APIS の時)
8	Security セキュリティ	
9	Message Type メッセージ型	MDM^T02^MDM_T02
10	Message Control ID メッセージ制御 ID	REP_20110123162058 (REPORT→HIS の時)、 REP_20110123162102 (REPORT→APIS の時)
11	Processing ID 処理 ID	P (Production)
12	Version ID バージョン ID	2.5
13	Sequence Number シーケンス番号	
14	Continuation Pointer 継続ポインタ	
15	Accept Acknowledgment Type 受諾肯定応答型	
16	Application Acknowledgment Type アプリ肯定応答型	
17	Country Code 国コード	JPN
18	Character Set 文字セット	ASCII~ISO IR87
19	Principal Language of Message 主要言語	
20	Alternate Character Set Handling Scheme 文字セット 操作法	ISO 2022-1994

PID 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Patient ID セット ID-患者 ID	
2	Patient ID 患者 ID	
3	Patient Identification List 患者 ID リスト	11223344
4	Alternate Patient ID - PID 代替患者 ID	
5	Patient Name 患者氏名	東京 太郎 (漢字氏名) トウキョウ タロウ (カナ氏名)
6	Mother's Maiden Name 母親の旧姓	
7	Date/Time of Birth 生年月日年齢	19501214 (1950 年 12 月 14 日生)
8	Sex 性別	M (男性)
9	Patient Alias 患者別名	
10	Race 人種	
11	Patient Address 患者住所	東京都港区虎ノ門 1-19-9 〒105-0001
12	County Code 郡コード	
13	Phone Number - Home 電話番号-自宅	03-3506-8010

PV1 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Patient Visit セット ID-来院	O (外来患者) 中田 隆 (職員番号 101202) MED
2	Patient Class 患者クラス	
3	Assigned Patient Location 患者所在場所	
4	Admission Type 入院タイプ	
5	Preadmit Number 仮入院番号	
6	Prior Patient Location 患者の以前の所在	
7	Attending Doctor 主治医	
8	Referring Doctor 紹介医師	
9	Consulting Doctor コンサルタント医師	
10	Hospital Service 病院サービス	

ORC 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Order Control オーダ制御	RE (検査付帯情報)、 PA (親オーダ)、 CH (子オーダ)
2	Placer Order Number 依頼者オーダ番号	201101190000100 (RE の時)、 201101190000100 (PA の時)、 201101190000101 (CH の時)
3	Filler Order Number 実施者オーダ番号	201101190000100 (CH の時) 20110123162045 (2011 年 1 月 20 日 13 時 20 分 45 秒に 登録を行った) 新橋 晴彦 (職員番号 505606) 新橋 晴彦 (職員番号 505606) 01 (内科) C (診療科) (端末を操作した場所を示す) 01 (内科) (依頼医「新橋 晴彦」の 所属科=依頼科)
4	Placer Group Number 依頼者グループ番号	
5	Order Status オーダ状態	
6	Response Flag 応答フラグ	
7	Quantity/Timing 数量/タイミング	
8	Parent 親	
9	Date/Time of Transaction トランザクション日時	
10	Entered By 入力者	
11	Verified By 検証者	
12	Ordering Provider 依頼者	
13	Enterer's Location 入力場所	
14	Call Back Phone Number コールバック用電話番号	
15	Order Effective Date/Time オーダ有効日時	
16	Order Control Code Reason オーダ制御コードの理由	
17	Entering Organization 入力組織	
18	Entering Device 入力装置	
19	Action By 発動者	
20	Advanced Beneficiary Notice Code 受益者注意コード	
21	Ordering Facility Name オーダ施設名	
22	Ordering Facility Address オーダ施設住所	
23	Ordering Facility Phone Number オーダ施設電話番号	
24	Ordering Provider Address オーダ実施者住所	
25	Order Status Modifier オーダ状態変更	
26	Advanced Beneficiary Notice Override Reason 拡張利用用注意上書き理由	
27	Filler's Expected Availability Date/Time 実施者可 能日時	
28	Confidentiality Code 信頼性モード	
29	Order Type オーダタイプ	O (外来患者オーダ)

OBR 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Observation Request ID 設定 - 検査要求	
2	Placer Order Number 依頼者オーダー番号	201101190000100 (RE の時)、 201101190000100 (PA の時)、 201101190000101 (CH の時)
3	Filler Order Number + 実施者オーダー番号	
4	Universal Service ID 検査項目群 ID	病理組織標本作製 (LPATHO001:N000-0)
5	Priority 優先度	
6	Requested Date/time 要求日時	
7	Observation Date/Time 検査日時	
8	Observation End Date/Time 検査終了日時	
9	Collection Volume 採取量	
10	Collector Identifier 採取者識別子	
11	Specimen Action Code 検体処置コード	
12	Danger Code 危険(検体)コード	
13	Relevant Clinical Info. 関連臨床情報	
14	Specimen Received Date/Time 検体受理日時	
15	Specimen Source 検体採取元	
16	Ordering Provider 依頼者	新橋 晴彦 (職員番号 505606)
17	Order Callback Phone Number オーダーコールバック用電話番号	
18	Placer field 1 依頼者フィールド1	
19	Placer field 2 依頼者フィールド2	
20	Filler Field 1 + 実施者フィールド1	
21	Filler Field 2 + 実施者フィールド2	
22	Results Rpt/Status Chng - Date/Time + 結果報告/状態変更-日時	
23	Charge to Practice + 課金	
24	Diagnostic Serv Sect ID 診断部門 ID	
25	Result Status + 結果状態	
26	Parent Result + 親結果	
27	Quantity/Timing 数量/タイミング	
28	Result Copies To 結果配布先	
29	Parent Number 親番号	201101190000100 (CH の時)

TXA 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - TXA セット ID-TXA	1
2	Document Type 文書タイプ	SP (外科病理学)
3	Document Content Presentation 文書内容プレゼンテーション	
4	Activity Date/Time 活動日付/時刻	
5	Primary Activity Provider Code/Name 主要な活動提供者コード/名前	
6	Origination Date/Time 開始日付/時刻	
7	Transcription Date/Time 電子媒体化日付/時刻	
8	Edit Date/Time 編集日付/時刻	201101231620 (2011 年 1 月 23 日の 16 時 20 分に作成完了)
9	Originator Code/Name 起案者コード/名前	虎ノ門 一郎 (職員番号 0001)
10	Assigned Document Authenticator 指定された文書確認担当者	
11	Transcriptionist Code/Name 電子媒体化担当者コード/名前	
12	Unique Document Number 一意的な文書番号	DOC_201101192152100
13	Parent Document Number 親文書番号	
14	Placer Order Number 依頼者発注番号	201101190000100
15	Filler Order Number 実施者発注番号	
16	Unique Document File Name 一意的な文書ファイル名	
17	Document Completion Status 文書完成状態	AU (承認された)

OBX 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Observational Simple セット ID	1
2	Value Type 値型	RP
3	Observation Identifier 検査項目	AP-201 (JSAP010:報告書のリンク情報)
4	Observation Sub-ID 検査副 ID	
5	Observation Value 検査値	http://www.kondo/
6	Units 単位	
7	References Range 基準値範囲	
8	Abnormal Flags 異常フラグ	
9	Probability 確率	
10	Nature of Abnormal Test 異常検査の性質	
11	Observe Result Status 検査結果状態	F (最終検査)

(1C-2) 検査報告書状態通知応答 (HIS/APIS→REPORT)

メッセージサンプル (1C-1) に対する肯定応答メッセージ。
 HIS_FUJIYAMA と APIS_NIHON から REPORT_OLYM へ V2.5 仕様の日本語を含む
 「検査報告書状態通知応答メッセージ」 HIS_20110123162101 と APIS_20110123162150 を
 それぞれ 2011 年 1 月 23 日 16 時 21 分 01 秒と 16 時 21 分 50 秒に送信。

【HIS → REPORT へ送信する場合】

MSH|^~¥&|HIS_FUJIYAMA||REPORT_OLYM||20110123162101||ACK^T02^ACK|
 HIS_20110123162101|P|2.5||||JPN|ASCII~ISO IR87||ISO 2022-1994<CR>

MSA|AA|REP_20110123162058<CR>

【APIS → REPORT へ送信する場合】

MSH|^~¥&|APIS_NIHON||REPORT_OLYM||20110123162150||ACK^T02^ACK|
 APIS_20110123162150|P|2.5||||JPN|ASCII~ISO IR87||ISO 2022-1994<CR>

MSA|AA|REP_20110123162102<CR>

MSH 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Field Separator フィールド区切文字	
2	Encoding Characters コード化文字	^~¥&
3	Sending Application 送信アプリケーション	HIS_FUJIYAMA (HIS→REPORT の時)、 APIS_NIHON (APIS→REPORT の時)
4	Sending Facility 送信施設	
5	Receiving Application 受信アプリケーション	REPORT_OLYM
6	Receiving Facility 受信施設	
7	Date/Time Of Message メッセージ日付/時間	20110123162101 (メッセージが、2011 年 1 月 23 日 16 時 21 分 01 秒に送信され た) (HIS→REPORT の時)、 20110123162150 (メッセージが、2011 年 1 月 23 日 16 時 21 分 50 秒に送信され た) (APIS→REPORT の時)
8	Security セキュリティ	
9	Message Type メッセージ型	ACK^T02^ACK
10	Message Control ID メッセージ制御 ID	HIS_20110123162101 (HIS→REPORT の時)、 APIS_20110123162150 (APIS→REPORT の時)
11	Processing ID 処理 ID	P (Production)
12	Version ID バージョン ID	2.5
13	Sequence Number シーケンス番号	
14	Continuation Pointer 継続ポインタ	
15	Accept Acknowledgment Type 受諾肯定応答型	
16	Application Acknowledgment Type アプリ肯定応答型	
17	Country Code 国コード	JPN
18	Character Set 文字セット	ASCII~ISO IR87
19	Principal Language of Message 主要言語	
20	Alternate Character Set Handling Scheme 文字セット 操作法	ISO 2022-1994

MSA 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Acknowledgment Code 肯定応答コード	AA (基本モード：アプリケーション受託)
2	Message Control ID メッセージ制御 ID	REP_20110123162058 (HIS→REPORT の時)、 REP_20110123162102 (APIS→REPORT の時)

Case 2 術中迅速組織

(2A-1) 病理・臨床細胞検査依頼 (HIS→APIS)

HIS_FUJIYAMA から APIS_NIHON へ V2.5 仕様の日本語を含む
術中迅速診断の「病理・臨床細胞検査依頼メッセージ」HIS_20110120103020 を
2011 年 1 月 20 日 10 時 30 分 20 秒に送信。

MSH|^~\&|HIS_FUJIYAMA||APIS_NIHON||20110120103020||OML^O21^OML_O21|
HIS_20110120103020|P|2.5||||JPN|ASCII~ISO IR87||ISO 2022-1994<CR>

患者氏名は江戸花子、女、1949 年 12 月 24 日生、患者 ID は 55667788 である。
住所は、〒105-0001 東京都港区虎ノ門 1-19-9、電話は、03-3506-8010 である。

PID|||55667788^^^^PI||江戸^花子^^^^L^|~エド^ハナコ^^^^L^P||19491224|F||
虎ノ門 1-19-9^^港区^東京都^105-0001^^H||03-3506-8010^PRN^PH<CR>

主治医は中田隆先生（職員番号 101202）である。

PV1|||||101202^中田^隆^^^^^^L^^^^^|||MED<CR>

患者さんは外科で入院しており、乳がんで乳房温存術を 1 週間後に予定している。
さらに、肺結核に感染している。

新橋晴彦先生（職員番号 505606）は、手術室を予約すると共に術中迅速診断を依頼した。
（2011 年 1 月 19 日 21 時 52 分 10 秒にオーダの登録を行った。）
オーダ番号は 201101190000200 である。

診断目的は乳房の断端に悪性腫瘍の残存有無の確認である。
採取予定日時は 2011 年 1 月 27 日 13 時 15 分。
手術室は 3 号室の予定。

（コメント）

検体はまだ切除していないため、検体の形状等はまだわからない＝シェーマ図は書けない。

ORC|NW|201101190000200|||||20110119215210|505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^||
505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^|10^^^^^C||||10^外科^MML0028|||||||<CR>

TQ1|||||||R<CR>

OBR||201101190000200||N003-0^術中迅速病理組織標本作製^LPATHO001||
201101271315|||||||505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^|<CR>

ORC|PA|201101190000200|||||20110119215210|505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^||
505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^|10^^^^^C||||10^外科^MML0028|||||||<CR>

TQ1|||||||R<CR>

OBR||201101190000200||N003-0^術中迅速病理組織標本作製^LPATHO001||
201101271315|||||||505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^|<CR>

OBX|1|CWE|03-06^TB 塗抹^JSAP001||4^+++^JSAP002|||||F<CR>

OBX|2|TX|AP-001^病理検査目的^JSAP010||乳房温存術において断端の悪性腫瘍の
残存有無確認|||||F<CR>

OBX|3|ST|AP-011^手術室番号^JSAP010||3|||||F<CR>

ORC|CH|201101190000201|||||201101190000200|20110119215210|
505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^||505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^||
10^^^^^C||||10^外科^MML0028|||||||I<CR>

TQ1|||||||R<CR>

OBR||201101190000201||N003-0^術中迅速病理組織標本作製^LPATHO001||
201101271315|||||||505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^I|||||||
201101190000200<CR>

SPM|1|1||211^手術材料^LPATHO002||266^部分切除^LPATHO004||
09000800^乳房上外側(C)-左^LPATHO003<CR>

MSH 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Field Separator フィールド区切文字	
2	Encoding Characters コード化文字	^~¥&
3	Sending Application 送信アプリケーション	HIS_FUJIYAMA
4	Sending Facility 送信施設	
5	Receiving Application 受信アプリケーション	APIS_NIHON
6	Receiving Facility 受信施設	
7	Date/Time Of Message メッセージ日付/時間	20110120103020 (メッセージが、2011 年 1 月 20 日 10 時 30 分 20 秒に送信された)
8	Security セキュリティ	
9	Message Type メッセージ型	OML^O21^OML_O21
10	Message Control ID メッセージ制御 ID	HIS_20110120103020
11	Processing ID 処理 ID	P (Production)
12	Version ID バージョン ID	2.5
13	Sequence Number シーケンス番号	
14	Continuation Pointer 継続ポインタ	
15	Accept Acknowledgment Type 受諾肯定応答型	
16	Application Acknowledgment Type アプリ肯定応答型	
17	Country Code 国コード	JPN
18	Character Set 文字セット	ASCII~ISO IR87
19	Principal Language of Message 主要言語	
20	Alternate Character Set Handling Scheme 文字セット 操作法	ISO 2022-1994

PID 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Patient ID セット ID-患者 ID	55667788
2	Patient ID 患者 ID	
3	Patient Identification List 患者 ID リスト	
4	Alternate Patient ID - PID 代替患者 ID	
5	Patient Name 患者氏名	
6	Mother's Maiden Name 母親の旧姓	江戸 花子 (漢字氏名) エド ハナコ (カナ氏名)
7	Date/Time of Birth 生年月日年齢	19491224 (1949 年 12 月 24 日生)
8	Sex 性別	F (女性)
9	Patient Alias 患者別名	
10	Race 人種	
11	Patient Address 患者住所	東京都港区虎ノ門 1-19-9 〒105-0001
12	County Code 郡コード	
13	Phone Number - Home 電話番号-自宅	03-3506-8010

PV1 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Patient Visit セット ID-来院	I (入院患者)
2	Patient Class 患者クラス	
3	Assigned Patient Location 患者所在場所	
4	Admission Type 入院タイプ	
5	Preadmit Number 仮入院番号	
6	Prior Patient Location 患者の以前の所在	
7	Attending Doctor 主治医	中田 隆 (職員番号 101202)
8	Referring Doctor 紹介医師	
9	Consulting Doctor コンサルタント医師	
10	Hospital Service 病院サービス	MED

ORC 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Order Control オーダ制御	NW (新規オーダ)、 PA (親オーダ)、 CH (子オーダ)
2	Placer Order Number 依頼者オーダ番号	201101190000200 (NW の時)、 201101190000200 (PA の時)、 201101190000201 (CH の時)
3	Filler Order Number 実施者オーダ番号	
4	Placer Group Number 依頼者グループ番号	
5	Order Status オーダ状態	
6	Response Flag 応答フラグ	
7	Quantity/Timing 数量/タイミング	
8	Parent 親	201101190000200 (CH の時)
9	Date/Time of Transaction トランザクション日時	20110119215210 (2011 年 1 月 19 日 21 時 52 分 10 秒に オーダの登録を行った)
10	Entered By 入力者	新橋 晴彦 (職員番号 505606)
11	Verified By 検証者	
12	Ordering Provider 依頼者	新橋 晴彦 (職員番号 505606)
13	Enterer's Location 入力場所	10 (外科) C (診療科) (端末を操作した場所を示す)
14	Call Back Phone Number コールバック用電話番号	
15	Order Effective Date/Time オーダ有効日時	
16	Order Control Code Reason オーダ制御コードの理由	
17	Entering Organization 入力組織	10 (外科) (依頼医「新橋 晴彦」の 所属科＝依頼科)
18	Entering Device 入力装置	
19	Action By 発動者	
20	Advanced Beneficiary Notice Code 受益者注意コード	
21	Ordering Facility Name オーダ施設名	
22	Ordering Facility Address オーダ施設住所	
23	Ordering Facility Phone Number オーダ施設電話番号	
24	Ordering Provider Address オーダ実施者住所	
25	Order Status Modifier オーダ状態変更	
26	Advanced Beneficiary Notice Override Reason 拡張利用用注意上書き理由	
27	Filler's Expected Availability Date/Time 実施者可 能日時	
28	Confidentiality Code 信頼性モード	
29	Order Type オーダタイプ	I (入院患者オーダ)

TQ1 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - TQ1 TQ1 を ID にセット	
2	Quantity 数量	
3	Repeat Pattern 繰返しパターン	
4	Explicit Time 明示的な時間	
5	Relative Time and Units 関連時間/単位	
6	Service Duration サービス期間	
7	Start date/time 開始日時	
8	End date/time 終了日時	
9	Priority 優先度	R (ルーチン)

OBR 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Observation Request ID 設定 - 検査要求	
2	Placer Order Number 依頼者オーダー番号	201101190000200 (NW の時)、 201101190000200 (PA の時)、 201101190000201 (CH の時)
3	Filler Order Number + 実施者オーダー番号	
4	Universal Service ID 検査項目群 ID	術中迅速病理組織標本作製 (LPATHO001:N003-0)
5	Priority 優先度	
6	Requested Date/time 要求日時	
7	Observation Date/Time 検査日時	201101271315 (2011 年 1 月 27 日の 13 時 15 分の開始予定)
8	Observation End Date/Time 検査終了日時	
9	Collection Volume 採取量	
10	Collector Identifier 採取者識別子	
11	Specimen Action Code 検体処置コード	
12	Danger Code 危険(検体)コード	
13	Relevant Clinical Info. 関連臨床情報	
14	Specimen Received Date/Time 検体受理日時	
15	Specimen Source 検体採取元	
16	Ordering Provider 依頼者	新橋 晴彦 (職員番号 505606)
17	Order Callback Phone Number オーダコールバック用電話番号	
18	Placer field 1 依頼者フィールド1	
19	Placer field 2 依頼者フィールド2	
20	Filler Field 1 + 実施者フィールド1	
21	Filler Field 2 + 実施者フィールド2	
22	Results Rpt/Status Chng - Date/Time + 結果報告/ 状態変更-日時	
23	Charge to Practice + 課金	
24	Diagnostic Serv Sect ID 診断部門 ID	
25	Result Status + 結果状態	
26	Parent Result + 親結果	
27	Quantity/Timing 数量/タイミング	
28	Result Copies To 結果配布先	
29	Parent Number 親番号	201101190000200 (CH の時)

OBX 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Observational Simple セット ID	1、2、3 (上位 OBR に対して連番)
2	Value Type 値型	CWE (ID=1)、 TX (ID=2)、 ST (ID=3)
3	Observation Identifier 検査項目	03-06 (JSAP001:TB 塗抹) (ID=1)、 AP-001 (JSAP010:病理検査目的) (ID=2)、 AP-011 (JSAP010:手術室番号) (ID=3)
4	Observation Sub-ID 検査副 ID	4 (JSAP002:++) (ID=1)、
5	Observation Value 検査値	「乳房温存術において断端の悪性腫瘍の 残存有無確認」 (ID=2)、 3 (ID=3)
6	Units 単位	
7	References Range 基準値範囲	
8	Abnormal Flags 異常フラグ	
9	Probability 確率	
10	Nature of Abnormal Test 異常検査の性質	
11	Observe Result Status 検査結果状態	F (最終検査)

SPM 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - SPM セット ID - SPM	1
2	Specimen ID 検体 ID	1
3	Specimen Parent Ids 親検体 ID	
4	Specimen Type 検体タイプ	手術材料 (LPATHO002:211)
5	Specimen Type Modifier 検体タイプ修飾子	
6	Specimen Additives 検体添加物	
7	Specimen Collection Method 検体採取法	部分切除 (LPATHO004:266)
8	Specimen Source Site 検体部位	
9	Specimen Source Site Modifier 検体部位修飾子	
10	Specimen Collection Site 検体採取部位	乳房上外側(C)-左 (LAPTHO003:09000800)

(2A-2) 病理・臨床細胞検査依頼応答 (APIS→HIS)

メッセージサンプル (2A-1) に対する肯定応答メッセージ。
 APIS_NIHON から HIS_FUJIYAMA へ V2.5 仕様の日本語を含む
 術中迅速診断の「病理・臨床細胞検査依頼応答メッセージ」APIS_20110120103022 を
 2011 年 1 月 20 日 10 時 30 分 22 秒に送信。

MSH|^~¥&|APIS_NIHON||HIS_FUJIYAMA||20110120103022||ORL^O22^ORL_O22|
 APIS_20110120103022|P|2.5||||JPN|ASCII~ISO IR87||ISO 2022-1994<CR>

MSA|AA|HIS_20110120103020<CR>

MSH 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Field Separator フィールド区切文字	
2	Encoding Characters コード化文字	^~¥&
3	Sending Application 送信アプリケーション	APIS_NIHON
4	Sending Facility 送信施設	
5	Receiving Application 受信アプリケーション	HIS_FUJIYAMA
6	Receiving Facility 受信施設	
7	Date/Time Of Message メッセージ日付/時間	20110120103022 (メッセージが、2011 年 1 月 20 日 10 時 30 分 22 秒に送信された)
8	Security セキュリティ	
9	Message Type メッセージ型	ORL^O22^ORL_O22
10	Message Control ID メッセージ制御 ID	APIS_20110120103022
11	Processing ID 処理 ID	P (Production)
12	Version ID バージョン ID	2.5
13	Sequence Number シーケンス番号	
14	Continuation Pointer 継続ポインタ	
15	Accept Acknowledgment Type 受諾肯定応答型	
16	Application Acknowledgment Type アプリ肯定応答型	
17	Country Code 国コード	JPN
18	Character Set 文字セット	ASCII~ISO IR87
19	Principal Language of Message 主要言語	
20	Alternate Character Set Handling Scheme 文字セット 操作法	ISO 2022-1994

MSA 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Acknowledgment Code 肯定応答コード	AA (基本モード：アプリケーション受託)
2	Message Control ID メッセージ制御 ID	HIS_20110120103020

(2B-1) 検体到着通知 (APIS→HIS)

2011 年 1 月 27 日 13 時 00 分に検体到着。
 受付処理のタイミングで、APIS_NIHON から HIS_FUJIYAMA へ V2.5 仕様の日本語を含む
 「検体到着通知メッセージ」 APIS_20110127130315 を
 2011 年 1 月 27 日 13 時 03 分 15 秒に送信。

(2011 年 1 月 27 日 13 時 01 分 10 秒に登録を行った。)
 (病理番号 H201100512 を付番)

(コメント)
 このタイミングで標本作製を開始。

MSH|^~¥&|APIS_NIHON||HIS_FUJIYAMA||20110127130315||ORU^R01^ORU_R01|
 APIS_20110120133035|P|2.5||||JPN|ASCII~ISO IR87||ISO 2022-1994<CR>

PID||||55667788^P||江戸^花子^L^|~エド^ハナコ^L^P||19491224|F||
 虎ノ門 1-19-9^^港区^東京都^105-0001^^H||03-3506-8010^PRN^PH<CR>

PV1|||||101202^中田^隆^L^||MED<CR>

ORC|OK|201101190000200|||||20110127130110|505606^新橋^晴彦^L^||
 505606^新橋^晴彦^L^||10^^C||
 10^外科^99R07^MML0028|||||||<CR>

OBR||201101190000200||N003-0^術中迅速病理組織標本作製^LPATHO001||
 201101271315|||||||505606^新橋^晴彦^L^||<CR>

OBX|1|ST|AP-101^検体受付番号^JSAP010||H201100512|||||F<CR>

MSH 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Field Separator フィールド区切文字	
2	Encoding Characters コード化文字	^~¥&
3	Sending Application 送信アプリケーション	APIS_NIHON
4	Sending Facility 送信施設	
5	Receiving Application 受信アプリケーション	HIS_FUJIYAMA
6	Receiving Facility 受信施設	
7	Date/Time Of Message メッセージ日付/時間	20110127130315 (メッセージが、2011 年 1 月 27 日 13 時 03 分 15 秒に送信された)
8	Security セキュリティ	
9	Message Type メッセージ型	ORU^R01^ORU_R01
10	Message Control ID メッセージ制御 ID	APIS_20110120133035
11	Processing ID 処理 ID	P (Production)
12	Version ID バージョン ID	2.5
13	Sequence Number シーケンス番号	
14	Continuation Pointer 継続ポインタ	
15	Accept Acknowledgment Type 受諾肯定応答型	
16	Application Acknowledgment Type アプリ肯定応答型	
17	Country Code 国コード	JPN
18	Character Set 文字セット	ASCII~ISO IR87
19	Principal Language of Message 主要言語	
20	Alternate Character Set Handling Scheme 文字セット 操作法	ISO 2022-1994

PID 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Patient ID セット ID-患者 ID	55667788
2	Patient ID 患者 ID	
3	Patient Identification List 患者 ID リスト	
4	Alternate Patient ID - PID 代替患者 ID	
5	Patient Name 患者氏名	
6	Mother's Maiden Name 母親の旧姓	江戸 花子 (漢字氏名) エド ハナコ (カナ氏名)
7	Date/Time of Birth 生年月日年齢	19491224 (1949 年 12 月 24 日生)
8	Sex 性別	F (女性)
9	Patient Alias 患者別名	
10	Race 人種	
11	Patient Address 患者住所	東京都港区虎ノ門 1-19-9 〒105-0001
12	County Code 郡コード	
13	Phone Number - Home 電話番号-自宅	03-3506-8010

PV1 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Patient Visit セット ID-来院	I (入院患者)
2	Patient Class 患者クラス	
3	Assigned Patient Location 患者所在場所	
4	Admission Type 入院タイプ	
5	Preadmit Number 仮入院番号	
6	Prior Patient Location 患者の以前の所在	
7	Attending Doctor 主治医	中田 隆 (職員番号 101202)
8	Referring Doctor 紹介医師	
9	Consulting Doctor コンサルタント医師	
10	Hospital Service 病院サービス	MED

ORC 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Order Control オーダ制御	OK (オーダ受付)
2	Placer Order Number 依頼者オーダ番号	201101190000200
3	Filler Order Number 実施者オーダ番号	
4	Placer Group Number 依頼者グループ番号	
5	Order Status オーダ状態	
6	Response Flag 応答フラグ	
7	Quantity/Timing 数量/タイミング	
8	Parent 親	
9	Date/Time of Transaction トランザクション日時	20110127130110 (2011 年 1 月 27 日 13 時 01 分 10 秒に 登録を行った)
10	Entered By 入力者	新橋 晴彦 (職員番号 505606)
11	Verified By 検証者	
12	Ordering Provider 依頼者	新橋 晴彦 (職員番号 505606)
13	Enterer's Location 入力場所	10 (外科) C (診療科) (端末を操作した場所を示す)
14	Call Back Phone Number コールバック用電話番号	
15	Order Effective Date/Time オーダ有効日時	
16	Order Control Code Reason オーダ制御コードの理由	
17	Entering Organization 入力組織	10 (外科) (依頼医「新橋 晴彦」の 所属科＝依頼科)
18	Entering Device 入力装置	
19	Action By 発動者	
20	Advanced Beneficiary Notice Code 受益者注意コード	
21	Ordering Facility Name オーダ施設名	
22	Ordering Facility Address オーダ施設住所	
23	Ordering Facility Phone Number オーダ施設電話番号	
24	Ordering Provider Address オーダ実施者住所	
25	Order Status Modifier オーダ状態変更	
26	Advanced Beneficiary Notice Override Reason 拡張利用用注意上書き理由	
27	Filler's Expected Availability Date/Time 実施者可 能日時	
28	Confidentiality Code 信頼性モード	
29	Order Type オーダタイプ	I (入院患者オーダ)

OBR 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Observation Request ID 設定 - 検査要求	201101190000200 術中迅速病理組織標本作製 (LPATHO001:N003-0) 201101271315 (2011 年 1 月 27 日の 13 時 15 分の開始予定) 新橋 晴彦 (職員番号 505606)
2	Placer Order Number 依頼者オーダー番号	
3	Filler Order Number + 実施者オーダー番号	
4	Universal Service ID 検査項目群 ID	
5	Priority 優先度	
6	Requested Date/time 要求日時	
7	Observation Date/Time 検査日時	
8	Observation End Date/Time 検査終了日時	
9	Collection Volume 採取量	
10	Collector Identifier 採取者識別子	
11	Specimen Action Code 検体処置コード	
12	Danger Code 危険(検体)コード	
13	Relevant Clinical Info. 関連臨床情報	
14	Specimen Received Date/Time 検体受理日時	
15	Specimen Source 検体採取元	
16	Ordering Provider 依頼者	

OBX 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Observational Simple セット ID	1 ST AP-101 (JSAP010:検体受付番号) H201100512 F (最終検査)
2	Value Type 値型	
3	Observation Identifier 検査項目	
4	Observation Sub-ID 検査副 ID	
5	Observation Value 検査値	
6	Units 単位	
7	References Range 基準値範囲	
8	Abnormal Flags 異常フラグ	
9	Probability 確率	
10	Nature of Abnormal Test 異常検査の性質	
11	Observe Result Status 検査結果状態	

(2B-2) 検体到着通知応答 (APIS→HIS)

メッセージサンプル (2B-1) に対する肯定応答メッセージ。
HIS_FUJIYAMA から APIS_NIHON へ V2.5 仕様の日本語を含む
「検体到着通知応答メッセージ」 HIS_20110127130330 を
2011 年 1 月 27 日 13 時 03 分 30 秒に送信。

**MSH|^~¥&|HIS_FUJIYAMA||APIS_NIHON||20110127130330||ACK^R01^ACK|
HIS_20110127130330|P|2.5||||JPN|ASCII~ISO IR87||ISO 2022-1994<CR>**

MSA|AA|APIS_20110127130315<CR>

(標本完成後、すぐに鏡検し、診断結果を手術室 3 に電話連絡。)
(悪性所見がある限り、検体が提出され、標本作製～鏡検～診断結果の電話連絡を繰り返す。)

MSH 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Field Separator フィールド区切文字	
2	Encoding Characters コード化文字	^~¥&
3	Sending Application 送信アプリケーション	HIS_FUJIYAMA
4	Sending Facility 送信施設	
5	Receiving Application 受信アプリケーション	APIS_NIHON
6	Receiving Facility 受信施設	
7	Date/Time Of Message メッセージ日付/時間	20110127130330 (メッセージが、2011 年 1 月 27 日 13 時 03 分 30 秒に送信された)
8	Security セキュリティ	
9	Message Type メッセージ型	ACK^R01^ACK
10	Message Control ID メッセージ制御 ID	HIS_20110127130330
11	Processing ID 処理 ID	P (Production)
12	Version ID バージョン ID	2.5
13	Sequence Number シーケンス番号	
14	Continuation Pointer 継続ポインタ	
15	Accept Acknowledgment Type 受諾肯定応答型	
16	Application Acknowledgment Type アプリ肯定応答型	
17	Country Code 国コード	JPN
18	Character Set 文字セット	ASCII~ISO IR87
19	Principal Language of Message 主要言語	
20	Alternate Character Set Handling Scheme 文字セット 操作法	ISO 2022-1994

MSA 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Acknowledgment Code 肯定応答コード	AA (基本モード：アプリケーション受託)
2	Message Control ID メッセージ制御 ID	APIS_20110127130315

(2C-1) 検査報告書状態通知 (REPORT→HIS/APIS)

メッセージサンプル 2B に対して、REPORT_OLYM から HIS_FUJIYAMA と APIS_NIHON へ V2.5 仕様の日本語を含む術中迅速診断報告書の「検査報告書状態通知メッセージ」 REP_20110127162058 と REP_20110127162102 をそれぞれ 2011 年 1 月 27 日 16 時 20 分 58 秒と 16 時 21 分 02 秒に送信。

【REPORT → HIS へ送信する場合】

MSH|^~&|REPORT_OLYM||HIS_FUJIYAMA||20110127162058||MDM^T02^MDM_T02|
REP_20110127162058|P|2.5||||JPN|ASCII-ISO IR87||ISO 2022-1994<CR>

【REPORT → APIS へ送信する場合】

MSH|^~&|REPORT_OLYM||APIS_NIHON||20110127162102||MDM^T02^MDM_T02|
REP_20110127162102|P|2.5||||JPN|ASCII-ISO IR87||ISO 2022-1994<CR>

病理検査室所属の職員番号 0001 である虎ノ門一郎先生が術中迅速診断を実施。
虎ノ門一郎先生が術中迅速診断レポートを 2011 年 1 月 27 日 16 時 20 分に作成完了した。
(2011 年 1 月 27 日 16 時 20 分 45 秒に登録を行った。)
一意的な文書番号は DOC_201101192152200 である。

PID||||55667788^P||江戸^花子^^^^^L^|~エド^ハナコ^^^^^L^P||19491224|F||
虎ノ門 1-19-9^^港区^東京都^105-0001^^H||03-3506-8010^PRN^PH<CR>

PV1|||||101202^中田^隆^^^^^^L^^^^^|||MED<CR>

ORC|RE|201101190000200|||||20110127162045|505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^||
505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^||10^^^^^C|||10^外科^MML0028|||||||I<CR>

TQ1|||||||R<CR>

OBR||201101190000200||N003-0^術中迅速病理組織標本作製^LPATHO001|||||||
505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^I<CR>

ORC|PA|201101190000200|||||20110127162045|505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^||
505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^||10^^^^^C|||10^外科^MML0028|||||||I<CR>

TQ1|||||||R<CR>

OBR||201101190000200||N003-0^術中迅速病理組織標本作製^LPATHO001|||||||
505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^I<CR>

ORC|CH|201101190000201|||||201101190000200|20110127162045|
505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^||505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^||
10^^^^^C|||10^外科^MML0028|||||||I<CR>

TQ1|||||||R<CR>

OBR||201101190000201||N003-0^術中迅速病理組織標本作製^LPATHO001|||||||
505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^I|||||||201101190000200<CR>

TXA|1|SP|||||201101271620|0001^虎ノ門^一郎^^^^^^L^^^^^||
DOC_201101192152200||201101190000200||AU<CR>

OBX|1|RP|AP-201^報告書のリンク情報^JSAP010||http://www.kondo/|||||F<CR>

MSH 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Field Separator フィールド区切文字	
2	Encoding Characters コード化文字	^~¥&
3	Sending Application 送信アプリケーション	REPORT_OLYM
4	Sending Facility 送信施設	
5	Receiving Application 受信アプリケーション	HIS_FUJIYAMA (REPORT→HIS の時)、 APIS_NIHON (REPORT→APIS の時)
6	Receiving Facility 受信施設	
7	Date/Time Of Message メッセージ日付/時間	20110127162058 (メッセージが、2011 年 1 月 27 日 16 時 20 分 58 秒に送信され た) (REPORT→HIS の時)、 20110127162102 (メッセージが、2011 年 1 月 27 日 16 時 21 分 02 秒に送信され た) (REPORT→APIS の時)
8	Security セキュリティ	
9	Message Type メッセージ型	MDM^T02^MDM_T02
10	Message Control ID メッセージ制御 ID	REP_20110127162058 (REPORT→HIS の時)、 REP_20110127162102 (REPORT→APIS の時)
11	Processing ID 処理 ID	P (Production)
12	Version ID バージョン ID	2.5
13	Sequence Number シーケンス番号	
14	Continuation Pointer 継続ポインタ	
15	Accept Acknowledgment Type 受諾肯定応答型	
16	Application Acknowledgment Type アプリ肯定応答型	
17	Country Code 国コード	JPN
18	Character Set 文字セット	ASCII~ISO IR87
19	Principal Language of Message 主要言語	
20	Alternate Character Set Handling Scheme 文字セット 操作法	ISO 2022-1994

PID 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Patient ID セット ID-患者 ID	
2	Patient ID 患者 ID	
3	Patient Identification List 患者 ID リスト	55667788
4	Alternate Patient ID - PID 代替患者 ID	
5	Patient Name 患者氏名	江戸 花子 (漢字氏名) エド ハナコ (カナ氏名)
6	Mother's Maiden Name 母親の旧姓	
7	Date/Time of Birth 生年月日年齢	19491224 (1949 年 12 月 24 日生)
8	Sex 性別	F (女性)
9	Patient Alias 患者別名	
10	Race 人種	
11	Patient Address 患者住所	東京都港区虎ノ門 1-19-9 〒105-0001
12	County Code 郡コード	
13	Phone Number - Home 電話番号-自宅	03-3506-8010

PV1 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Patient Visit セット ID-来院	I (入院患者)
2	Patient Class 患者クラス	
3	Assigned Patient Location 患者所在場所	
4	Admission Type 入院タイプ	
5	Preadmit Number 仮入院番号	
6	Prior Patient Location 患者の以前の所在	中田 隆 (職員番号 101202)
7	Attending Doctor 主治医	
8	Referring Doctor 紹介医師	
9	Consulting Doctor コンサルタント医師	MED
10	Hospital Service 病院サービス	

ORC 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Order Control オーダ制御	RE (検査付帯情報)、 PA (親オーダー)、 CH (子オーダー)
2	Placer Order Number 依頼者オーダー番号	201101190000200 (RE の時)、 201101190000200 (PA の時)、 201101190000201 (CH の時)
3	Filler Order Number 実施者オーダー番号	
4	Placer Group Number 依頼者グループ番号	
5	Order Status オーダ状態	
6	Response Flag 応答フラグ	
7	Quantity/Timing 数量/タイミング	
8	Parent 親	201101190000200 (CH の時)
9	Date/Time of Transaction トランザクション日時	20110123162045 20110127162045 (2011 年 1 月 27 日 16 時 20 分 45 秒に登録を行った)
10	Entered By 入力者	新橋 晴彦 (職員番号 505606)
11	Verified By 検証者	
12	Ordering Provider 依頼者	新橋 晴彦 (職員番号 505606)
13	Enterer's Location 入力場所	10 (外科) C (診療科) (端末を操作した場所を示す)
14	Call Back Phone Number コールバック用電話番号	
15	Order Effective Date/Time オーダ有効日時	
16	Order Control Code Reason オーダ制御コードの理由	
17	Entering Organization 入力組織	10 (外科) (依頼医「新橋 晴彦」の 所属科＝依頼科)
18	Entering Device 入力装置	
19	Action By 発動者	
20	Advanced Beneficiary Notice Code 受益者注意コード	
21	Ordering Facility Name オーダ施設名	
22	Ordering Facility Address オーダ施設住所	
23	Ordering Facility Phone Number オーダ施設電話番号	
24	Ordering Provider Address オーダ実施者住所	
25	Order Status Modifier オーダ状態変更	
26	Advanced Beneficiary Notice Override Reason 拡張利活用注意上書き理由	
27	Filler's Expected Availability Date/Time 実施者可能日時	
28	Confidentiality Code 信頼性モード	
29	Order Type オーダタイプ	1 (入院患者オーダー)

TQ1 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - TQ1 TQ1 を ID にセット	
2	Quantity 数量	
3	Repeat Pattern 繰返しパターン	
4	Explicit Time 明示的な時間	
5	Relative Time and Units 関連時間/単位	
6	Service Duration サービス期間	
7	Start date/time 開始日時	
8	End date/time 終了日時	
9	Priority 優先度	R (ルーチン)

OBR 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Observation Request ID 設定 - 検査要求	
2	Placer Order Number 依頼者オーダー番号	201101190000200 (RE の時)、 201101190000200 (PA の時)、 201101190000201 (CH の時)
3	Filler Order Number + 実施者オーダー番号	
4	Universal Service ID 検査項目群 ID	術中迅速病理組織標本作製 (LPATHO001:N003-0)
5	Priority 優先度	
6	Requested Date/time 要求日時	
7	Observation Date/Time 検査日時	
8	Observation End Date/Time 検査終了日時	
9	Collection Volume 採取量	
10	Collector Identifier 採取者識別子	
11	Specimen Action Code 検体処置コード	
12	Danger Code 危険(検体)コード	
13	Relevant Clinical Info. 関連臨床情報	
14	Specimen Received Date/Time 検体受理日時	
15	Specimen Source 検体採取元	
16	Ordering Provider 依頼者	新橋 晴彦 (職員番号 505606)
17	Order Callback Phone Number オーダーコールバック用電話番号	
18	Placer field 1 依頼者フィールド1	
19	Placer field 2 依頼者フィールド2	
20	Filler Field 1 + 実施者フィールド1	
21	Filler Field 2 + 実施者フィールド2	
22	Results Rpt/Status Chng - Date/Time + 結果報告/状態変更-日時	
23	Charge to Practice + 課金	
24	Diagnostic Serv Sect ID 診断部門 ID	
25	Result Status + 結果状態	
26	Parent Result + 親結果	
27	Quantity/Timing 数量/タイミング	
28	Result Copies To 結果配布先	
29	Parent Number 親番号	201101190000200 (CH の時)

TXA 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - TXA セット ID-TXA	1
2	Document Type 文書タイプ	SP (外科病理学)
3	Document Content Presentation 文書内容プレゼンテーション	
4	Activity Date/Time 活動日付/時刻	
5	Primary Activity Provider Code/Name 主要な活動提供者コード/名前	
6	Origination Date/Time 開始日付/時刻	
7	Transcription Date/Time 電子媒体化日付/時刻	
8	Edit Date/Time 編集日付/時刻	201101271620 (2011 年 1 月 27 日の 16 時 20 分に作成完了)
9	Originator Code/Name 起案者コード/名前	虎ノ門 一郎 (職員番号 0001)
10	Assigned Document Authenticator 指定された文書確認担当者	
11	Transcriptionist Code/Name 電子媒体化担当者コード/名前	
12	Unique Document Number 一意的な文書番号	DOC_201101192152200
13	Parent Document Number 親文書番号	
14	Placer Order Number 依頼者発注番号	201101190000200
15	Filler Order Number 実施者発注番号	
16	Unique Document File Name 一意的な文書ファイル名	
17	Document Completion Status 文書完成状態	AU (承認された)

OBX 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Observational Simple セット ID	1
2	Value Type 値型	RP
3	Observation Identifier 検査項目	AP-201 (JSAP010:報告書のリンク情報)
4	Observation Sub-ID 検査副 ID	
5	Observation Value 検査値	http://www.kondo/
6	Units 単位	
7	References Range 基準値範囲	
8	Abnormal Flags 異常フラグ	
9	Probability 確率	
10	Nature of Abnormal Test 異常検査の性質	
11	Observe Result Status 検査結果状態	F (最終検査)

(2C-2) 検査報告書状態通知応答 (HIS/APIS→REPORT)

メッセージサンプル (2C-1) に対する肯定応答メッセージ。
 HIS_FUJIYAMA と APIS_NIHON から REPORT_OLYM へ V2.5 仕様の日本語を含む
 「検査報告書状態通知応答メッセージ」 HIS_20110127162101 と APIS_20110127162150 を
 それぞれ 2011 年 1 月 27 日 16 時 21 分 01 秒と 16 時 21 分 50 秒に送信。

【HIS → REPORT へ送信する場合】

MSH|^~¥&|HIS_FUJIYAMA||REPORT_OLYM||20110127162101||ACK^T02^ACK|
 HIS_20110127162101|P|2.5||||JPN|ASCII~ISO IR87||ISO 2022-1994<CR>

MSA|AA|REP_20110127162058<CR>

【APIS → REPORT へ送信する場合】

MSH|^~¥&|APIS_NIHON||REPORT_OLYM||20110127162150||ACK^T02^ACK|
 APIS_20110127162150|P|2.5||||JPN|ASCII~ISO IR87||ISO 2022-1994<CR>

MSA|AA|REP_20110127162102<CR>

MSH 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Field Separator フィールド区切文字	
2	Encoding Characters コード化文字	^~¥&
3	Sending Application 送信アプリケーション	HIS_FUJIYAMA (HIS→REPORT の時)、 APIS_NIHON (APIS→REPORT の時)
4	Sending Facility 送信施設	
5	Receiving Application 受信アプリケーション	REPORT_OLYM
6	Receiving Facility 受信施設	
7	Date/Time Of Message メッセージ日付/時間	20110127162101 (メッセージが、2011 年 1 月 27 日 16 時 21 分 01 秒に送信され た) (HIS→REPORT の時)、 20110127162150 (メッセージが、2011 年 1 月 27 日 16 時 21 分 50 秒に送信され た) (APIS→REPORT の時)
8	Security セキュリティ	
9	Message Type メッセージ型	ACK^T02^ACK
10	Message Control ID メッセージ制御 ID	HIS_20110127162101 (HIS→REPORT の時)、 APIS_20110127162150 (APIS→REPORT の時)
11	Processing ID 処理 ID	P (Production)
12	Version ID バージョン ID	2.5
13	Sequence Number シーケンス番号	
14	Continuation Pointer 継続ポインタ	
15	Accept Acknowledgment Type 受諾肯定応答型	
16	Application Acknowledgment Type アプリ肯定応答型	
17	Country Code 国コード	JPN
18	Character Set 文字セット	ASCII~ISO IR87
19	Principal Language of Message 主要言語	
20	Alternate Character Set Handling Scheme 文字セット 操作法	ISO 2022-1994

MSA 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Acknowledgment Code 肯定応答コード	AA (基本モード：アプリケーション受託)
2	Message Control ID メッセージ制御 ID	REP_20110127162058 (HIS→REPORT の時)、 REP_20110127162102 (APIS→REPORT の時)

Case 3 細胞診におけるオーソドックスなオーダ

(3A-1) 病理・臨床細胞検査依頼 (HIS→APIS)

HIS_FUJIYAMA から APIS_NIHON へ V2.5 仕様の日本語を含む
細胞診の「病理・臨床細胞検査検査依頼メッセージ」HIS_20110120103020 を
2011 年 1 月 20 日 10 時 30 分 20 秒に送信。

MSH|^~\&|HIS_FUJIYAMA||APIS_NIHON||20110120103020||OML^O21^OML_O21|
HIS_20110120103020|P|2.5||||JPN|ASCII~ISO IR87||ISO 2022-1994<CR>

患者氏名は東京花子、女、1951 年 2 月 14 日生、患者 ID は 11335577 である。
住所は、〒105-0001 東京都港区虎ノ門 1-19-9、電話は、03-3506-8010 である。

PID||||11335577^^^^PI||東京^花子^^^^L^I~トウキョウ^ハナコ^^^^L^P||19510214|F||
虎ノ門 1-19-9^^港区^東京都^105-0001^^H||03-3506-8010^PRN^PH<CR>

主治医（婦人科）は中田隆先生（職員番号 101202）である。

PV1||O||||101202^中田^隆^^^^^^L^^^^^|||MED<CR>

患者さんは外来で婦人科にかかっており、下腹部の痛みを訴えた。
内診の結果、細胞診検査を実施することを決定。主治医は子宮頸内膜からブラシで検体を採取。

採取日時は 2011 年 1 月 20 日 10 時 05 分 22 秒。

新橋晴彦先生（職員番号 505606）は、がん疑いのため、採取した検体の細胞診検査を依頼した。
（2011 年 1 月 19 日 21 時 52 分 10 秒にオーダの登録を行った。）
オーダ番号は 201101190000300 である。

患者さんの血液型は O 型である。

折り返しの報告希望日として 2011 年 1 月 27 日を指定。

ORC|NW|201101190000300|||||20110120103020|505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^||
505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^|25^^^^^C|||
25^婦人科^MML0028|||||||O<CR>

TQ1|||||||R<CR>

OBR||201101190000300||N004-1^細胞診（婦人科材料等によるもの）^LPATHO001|||||||
505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^|<CR>

ORC|PA|201101190000300|||||20110120103020|505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^||
505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^|25^^^^^C|||
25^婦人科^MML0028|||||||O<CR>

TQ1|||||||R<CR>

OBR||201101190000300||N004-1^細胞診（婦人科材料等によるもの）^LPATHO001|||||||

505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^|<CR>

OBX|1|CWE|01-03^ABO 式血液型^JSAP001||O^O^JSAP002|||||F<CR>

OBX|2|TX|MS3-24^外来所見^JSAP010||外来で婦人科にかかっており、下腹部の痛みを訴えた。|||||F<CR>

OBX|3|TX|AP-001^病理検査目的 ^ JSAP010||がん疑いの精査|||||F<CR>

OBX|4|DT|AP-021^報告希望日 ^ JSAP010||20110127|||||F<CR>

ORC|CH|201101190000301|||||201101190000300|20110120103020|
505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^|||505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^||
25^^^^^C|||||25^婦人科^MML0028|||||||||O<CR>

TQ1||||||R<CR>

OBR||201101190000301||N004-1^細胞診（婦人科材料等によるもの）^LPATHO001|||||||||
505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^|||201101190000300<CR>

SPM|1|1||101^細胞診材料^LPATHO002|||101^擦過（ブラシ）^LPATHO004||
10020000^子宮頸内膜^LPATHO003<CR>

MSH 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Field Separator フィールド区切文字	
2	Encoding Characters コード化文字	^~¥&
3	Sending Application 送信アプリケーション	HIS_FUJIYAMA
4	Sending Facility 送信施設	
5	Receiving Application 受信アプリケーション	APIS_NIHON
6	Receiving Facility 受信施設	
7	Date/Time Of Message メッセージ日付/時間	20110120103020 （メッセージが、2011年1月20日10時30分20秒に送信された）
8	Security セキュリティ	
9	Message Type メッセージ型	OML^O21^OML_O21
10	Message Control ID メッセージ制御 ID	HIS_20110120103020
11	Processing ID 処理 ID	P （Production）
12	Version ID バージョン ID	2.5
13	Sequence Number シーケンス番号	
14	Continuation Pointer 継続ポインタ	
15	Accept Acknowledgment Type 受諾肯定応答型	
16	Application Acknowledgment Type アプリ肯定応答型	
17	Country Code 国コード	JPN
18	Character Set 文字セット	ASCII~ISO IR87
19	Principal Language of Message 主要言語	
20	Alternate Character Set Handling Scheme 文字セット 操作法	ISO 2022-1994

PID 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Patient ID セット ID-患者 ID	
2	Patient ID 患者 ID	
3	Patient Identification List 患者 ID リスト	11335577
4	Alternate Patient ID - PID 代替患者 ID	
5	Patient Name 患者氏名	東京 花子 (漢字氏名) トウキョウ ハナコ (カナ氏名)
6	Mother's Maiden Name 母親の旧姓	
7	Date/Time of Birth 生年月日年齢	19510214 (1951 年 2 月 14 日生)
8	Sex 性別	F (女性)
9	Patient Alias 患者別名	
10	Race 人種	
11	Patient Address 患者住所	東京都港区虎ノ門 1-19-9 〒105-0001
12	County Code 郡コード	
13	Phone Number - Home 電話番号-自宅	03-3506-8010

PV1 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Patient Visit セット ID-来院	
2	Patient Class 患者クラス	O (外来患者)
3	Assigned Patient Location 患者所在場所	
4	Admission Type 入院タイプ	
5	Preadmit Number 仮入院番号	
6	Prior Patient Location 患者の以前の所在	
7	Attending Doctor 主治医	中田 隆 (職員番号 101202)
8	Referring Doctor 紹介医師	
9	Consulting Doctor コンサルタント医師	
10	Hospital Service 病院サービス	MED

ORC 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Order Control オーダ制御	NW (新規オーダ)、 PA (親オーダ)、 CH (子オーダ)
2	Placer Order Number 依頼者オーダ番号	201101190000300 (NW の時)、 201101190000300 (PA の時)、 201101190000301 (CH の時)
3	Filler Order Number 実施者オーダ番号	
4	Placer Group Number 依頼者グループ番号	
5	Order Status オーダ状態	
6	Response Flag 応答フラグ	
7	Quantity/Timing 数量/タイミング	
8	Parent 親	201101190000300 (CH の時)
9	Date/Time of Transaction トランザクション日時	20110120103020 (2011 年 1 月 20 日 10 時 30 分 20 秒に オーダの登録を行った)
10	Entered By 入力者	新橋 晴彦 (職員番号 505606)
11	Verified By 検証者	
12	Ordering Provider 依頼者	新橋 晴彦 (職員番号 505606)
13	Enterer's Location 入力場所	25 (婦人科) C (診療科) (端末を操作した場所を示す)
14	Call Back Phone Number コールバック用電話番号	
15	Order Effective Date/Time オーダ有効日時	
16	Order Control Code Reason オーダ制御コードの理由	
17	Entering Organization 入力組織	25 (婦人科) (依頼医「新橋 晴彦」 の所属科=依頼科)
18	Entering Device 入力装置	
19	Action By 発動者	
20	Advanced Beneficiary Notice Code 受益者注意コード	
21	Ordering Facility Name オーダ施設名	
22	Ordering Facility Address オーダ施設住所	
23	Ordering Facility Phone Number オーダ施設電話番号	
24	Ordering Provider Address オーダ実施者住所	
25	Order Status Modifier オーダ状態変更	
26	Advanced Beneficiary Notice Override Reason 拡張利用用注意上書き理由	
27	Filler's Expected Availability Date/Time 実施者可 能日時	
28	Confidentiality Code 信頼性モード	
29	Order Type オーダタイプ	O (外来患者オーダ)

TQ1 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - TQ1 TQ1 を ID にセット	
2	Quantity 数量	
3	Repeat Pattern 繰返しパターン	
4	Explicit Time 明示的な時間	
5	Relative Time and Units 関連時間/単位	
6	Service Duration サービス期間	
7	Start date/time 開始日時	
8	End date/time 終了日時	
9	Priority 優先度	R (ルーチン)

OBR 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Observation Request ID 設定 - 検査要求	
2	Placer Order Number 依頼者オーダー番号	201101190000300 (NW の時)、 201101190000300 (PA の時)、 201101190000301 (CH の時)
3	Filler Order Number + 実施者オーダー番号	
4	Universal Service ID 検査項目群 ID	細胞診 (婦人科材料等によるもの) (LPATHO001:N004-1)
5	Priority 優先度	
6	Requested Date/time 要求日時	
7	Observation Date/Time 検査日時	
8	Observation End Date/Time 検査終了日時	
9	Collection Volume 採取量	
10	Collector Identifier 採取者識別子	
11	Specimen Action Code 検体処置コード	
12	Danger Code 危険(検体)コード	
13	Relevant Clinical Info. 関連臨床情報	
14	Specimen Received Date/Time 検体受理日時	
15	Specimen Source 検体採取元	
16	Ordering Provider 依頼者	新橋 晴彦 (職員番号 505606)
17	Order Callback Phone Number オーダコールバック用電話番号	
18	Placer field 1 依頼者フィールド1	
19	Placer field 2 依頼者フィールド2	
20	Filler Field 1 + 実施者フィールド1	
21	Filler Field 2 + 実施者フィールド2	
22	Results Rpt/Status Chng - Date/Time + 結果報告/ 状態変更-日時	
23	Charge to Practice + 課金	
24	Diagnostic Serv Sect ID 診断部門 ID	
25	Result Status + 結果状態	
26	Parent Result + 親結果	
27	Quantity/Timing 数量/タイミング	
28	Result Copies To 結果配布先	
29	Parent Number 親番号	201101190000300 (CH の時)

OBX 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Observational Simple セット ID	1、2、3、4 (上位 OBR に対して連番)
2	Value Type 値型	CWE (ID=1)、 TX (ID=2、3)、 DT (ID=4)
3	Observation Identifier 検査項目	01-03 (JSAP001:ABO 式血液型) (ID=1)、 MS3-24 (JSAP010:外来所見) (ID=2)、 AP-001 (JSAP010:病理検査目的) (ID=3)、 AP-021 (JSAP010:報告希望日) (ID=4)
4	Observation Sub-ID 検査副 ID	O (JSAP002:O 型) (ID=1)、 「外来で婦人科にかかっており、下腹部 の痛みを訴えた。」 (ID=2)、 「がん疑いの精査」 (ID=3)、 2011 年 1 月 27 日 (ID=4)
5	Observation Value 検査値	
6	Units 単位	
7	References Range 基準値範囲	
8	Abnormal Flags 異常フラグ	
9	Probability 確率	
10	Nature of Abnormal Test 異常検査の性質	
11	Observe Result Status 検査結果状態	F (最終検査)

SPM 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - SPM セット ID - SPM	1
2	Specimen ID 検体 ID	1
3	Specimen Parent Ids 親検体 ID	
4	Specimen Type 検体タイプ	細胞診材料 (LPATHO002:101)
5	Specimen Type Modifier 検体タイプ修飾子	
6	Specimen Additives 検体添加物	
7	Specimen Collection Method 検体採取法	擦過 (ブラシ) (LPATHO004:101)
8	Specimen Source Site 検体部位	
9	Specimen Source Site Modifier 検体部位修飾子	
10	Specimen Collection Site 検体採取部位	子宮頸内膜 (LPATHO003:10020000)

(3A-2) 病理・臨床細胞検査依頼応答 (APIS→HIS)

メッセージサンプル (3A-1) に対する肯定応答メッセージ。
 APIS_NIHON から HIS_FUJIYAMA へ V2.5 仕様の日本語を含む
 細胞診の「病理・臨床細胞検査依頼応答メッセージ」APIS_20110120103022 を
 2011 年 1 月 20 日 10 時 30 分 22 秒に送信。

MSH|^~\&|APIS_NIHON||HIS_FUJIYAMA||20110120103022||ORL^O22^ORL_O22|
 APIS_20110120103022|P|2.5||||JPN|ASCII~ISO IR87||ISO 2022-1994<CR>

MSA|AA|HIS_20110220103020<CR>

MSH 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Field Separator フィールド区切文字	
2	Encoding Characters コード化文字	^~\&
3	Sending Application 送信アプリケーション	APIS_NIHON
4	Sending Facility 送信施設	
5	Receiving Application 受信アプリケーション	HIS_FUJIYAMA
6	Receiving Facility 受信施設	
7	Date/Time Of Message メッセージ日付/時間	20110120103022 (メッセージが、2011 年 1 月 20 日 10 時 30 分 22 秒に送信された)
8	Security セキュリティ	
9	Message Type メッセージ型	ORL^O22^ORL_O22
10	Message Control ID メッセージ制御 ID	APIS_20110120103022
11	Processing ID 処理 ID	P (Production)
12	Version ID バージョン ID	2.5
13	Sequence Number シーケンス番号	
14	Continuation Pointer 継続ポインタ	
15	Accept Acknowledgment Type 受諾肯定応答型	
16	Application Acknowledgment Type アプリ肯定応答型	
17	Country Code 国コード	JPN
18	Character Set 文字セット	ASCII~ISO IR87
19	Principal Language of Message 主要言語	
20	Alternate Character Set Handling Scheme 文字セット 操作法	ISO 2022-1994

MSA 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Acknowledgment Code 肯定応答コード	AA (基本モード: アプリケーション受託)
2	Message Control ID メッセージ制御 ID	HIS_20110220103020

(3B-1) 検体到着通知 (APIS→HIS)

メッセージ 1A を受けた後、検体が受付に到着。
 受付処理のタイミングで、APIS_NIHON から HIS_FUJIYAMA へ V2.5 仕様の日本語を含む
 「検体到着通知メッセージ」 APIS_20110120133035 を
 2011 年 1 月 20 日 13 時 30 分 35 秒に送信。

(2011 年 1 月 20 日 13 時 30 分 10 秒に登録を行った。)
 (病理受付番号 C201100345 を付番。)

(コメント)
 このタイミングで標本作製を開始。

MSH|^~¥&|APIS_NIHON||HIS_FUJIYAMA||20110120133035||ORU^R01^ORU_R01|
 APIS_2011020133035|P|2.5||||JPN|ASCII~ISO IR87||ISO 2022-1994<CR>

PID||||11335577^^^^P||東京^花子^^^^L^|~トウキョウ^ハナコ^^^^L^P||19510214|F||
 虎ノ門 1-19-9^^港区^東京都^105-0001^^H||03-3506-8010^PRN^PH<CR>

PV1||O||||101202^中田^隆^^^^^^L^^^^^|||MED<CR>

ORC|OK|201101190000300|||||20110120133010|505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^||
 505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^||25^^^^^C|||
 25^婦人科^MML0028|||||||O<CR>

OBR||201101190000300||N004-1^細胞診（婦人科材料等によるもの）^LPATHO001||
 20110120130|||||||505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^|<CR>

OBX|1|ST|AP-101^検体受付番号^JSAP010||C201100345|||||F<CR>

MSH 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Field Separator フィールド区切文字	
2	Encoding Characters コード化文字	^~¥&
3	Sending Application 送信アプリケーション	APIS_NIHON
4	Sending Facility 送信施設	
5	Receiving Application 受信アプリケーション	HIS_FUJIYAMA
6	Receiving Facility 受信施設	
7	Date/Time Of Message メッセージ日付/時間	20110120133035 (メッセージが、2011 年 1 月 20 日 13 時 30 分 35 秒に送信された)
8	Security セキュリティ	
9	Message Type メッセージ型	ORU^R01^ORU_R01
10	Message Control ID メッセージ制御 ID	APIS_2011020133035
11	Processing ID 処理 ID	P (Production)
12	Version ID バージョン ID	2.5
13	Sequence Number シーケンス番号	
14	Continuation Pointer 継続ポインタ	
15	Accept Acknowledgment Type 受諾肯定応答型	
16	Application Acknowledgment Type アプリ肯定応答型	
17	Country Code 国コード	JPN
18	Character Set 文字セット	ASCII~ISO IR87
19	Principal Language of Message 主要言語	
20	Alternate Character Set Handling Scheme 文字セット 操作法	ISO 2022-1994

PID 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Patient ID セット ID-患者 ID	
2	Patient ID 患者 ID	
3	Patient Identification List 患者 ID リスト	11335577
4	Alternate Patient ID - PID 代替患者 ID	
5	Patient Name 患者氏名	東京 花子 (漢字氏名) トウキョウ ハナコ (カナ氏名)
6	Mother's Maiden Name 母親の旧姓	
7	Date/Time of Birth 生年月日年齢	19510214 (1951 年 2 月 14 日生)
8	Sex 性別	F (女性)
9	Patient Alias 患者別名	
10	Race 人種	
11	Patient Address 患者住所	東京都港区虎ノ門 1-19-9 〒105-0001
12	County Code 郡コード	
13	Phone Number - Home 電話番号-自宅	03-3506-8010

PV1 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Patient Visit セット ID-来院	
2	Patient Class 患者クラス	O (外来患者)
3	Assigned Patient Location 患者所在場所	
4	Admission Type 入院タイプ	
5	Preadmit Number 仮入院番号	
6	Prior Patient Location 患者の以前の所在	
7	Attending Doctor 主治医	中田 隆 (職員番号 101202)
8	Referring Doctor 紹介医師	
9	Consulting Doctor コンサルタント医師	
10	Hospital Service 病院サービス	MED

ORC 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Order Control オーダ制御	OK (オーダ受付)
2	Placer Order Number 依頼者オーダ番号	201101190000300
3	Filler Order Number 実施者オーダ番号	
4	Placer Group Number 依頼者グループ番号	
5	Order Status オーダ状態	
6	Response Flag 応答フラグ	
7	Quantity/Timing 数量/タイミング	
8	Parent 親	
9	Date/Time of Transaction トランザクション日時	20110120133010 (2011 年 1 月 20 日 13 時 30 分 10 秒に オーダの登録を行った)
10	Entered By 入力者	新橋 晴彦 (職員番号 505606)
11	Verified By 検証者	
12	Ordering Provider 依頼者	新橋 晴彦 (職員番号 505606)
13	Enterer's Location 入力場所	25 (婦人科) C (診療科) (端末を操作した場所を示す)
14	Call Back Phone Number コールバック用電話番号	
15	Order Effective Date/Time オーダ有効日時	
16	Order Control Code Reason オーダ制御コードの理由	
17	Entering Organization 入力組織	25 (婦人科) (依頼医「新橋 晴彦」 の所属科＝依頼科)
18	Entering Device 入力装置	
19	Action By 発動者	
20	Advanced Beneficiary Notice Code 受益者注意コード	
21	Ordering Facility Name オーダ施設名	
22	Ordering Facility Address オーダ施設住所	
23	Ordering Facility Phone Number オーダ施設電話番号	
24	Ordering Provider Address オーダ実施者住所	
25	Order Status Modifier オーダ状態変更	
26	Advanced Beneficiary Notice Override Reason 拡張利用用注意上書き理由	
27	Filler's Expected Availability Date/Time 実施者可 能日時	
28	Confidentiality Code 信頼性モード	
29	Order Type オーダタイプ	O (外来患者オーダ)

OBR 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Observation Request ID 設定 - 検査要求	201101190000300 細胞診（婦人科材料等によるもの） （LPATHO001:N004-1） 20110120130 （2011 年 1 月 20 日 13 時 30 分に開始） 新橋 晴彦 （職員番号 505606）
2	Placer Order Number 依頼者オーダー番号	
3	Filler Order Number + 実施者オーダー番号	
4	Universal Service ID 検査項目群 ID	
5	Priority 優先度	
6	Requested Date/time 要求日時	
7	Observation Date/Time 検査日時	
8	Observation End Date/Time 検査終了日時	
9	Collection Volume 採取量	
10	Collector Identifier 採取者識別子	
11	Specimen Action Code 検体処置コード	
12	Danger Code 危険(検体)コード	
13	Relevant Clinical Info. 関連臨床情報	
14	Specimen Received Date/Time 検体受理日時	
15	Specimen Source 検体採取元	
16	Ordering Provider 依頼者	

OBX 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Observational Simple セット ID	1 ST AP-101 （JSAP010:検体受付番号） C201100345 F （最終検査）
2	Value Type 値型	
3	Observation Identifier 検査項目	
4	Observation Sub-ID 検査副 ID	
5	Observation Value 検査値	
6	Units 単位	
7	References Range 基準値範囲	
8	Abnormal Flags 異常フラグ	
9	Probability 確率	
10	Nature of Abnormal Test 異常検査の性質	
11	Observe Result Status 検査結果状態	

(3B-2) 検体到着通知応答 (HIS→APIS)

メッセージサンプル (3B-1) に対する肯定応答メッセージ。
 HIS_FUJIYAMA から APIS_NIHON へ V2.5 仕様の日本語を含む
 「検体到着通知応答メッセージ」 HIS_20110120133103 を
 2011 年 1 月 20 日 13 時 31 分 03 秒に送信。

**MSH|^~¥&|HIS_FUJIYAMA||APIS_NIHON||20110120133103||ACK^R01^ACK|
 HIS_20110120133103|P|2.5||||JPN|ASCII~ISO IR87||ISO 2022-1994<CR>**

MSA|AA|APIS_20110120133035<CR>

MSH 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Field Separator フィールド区切文字	
2	Encoding Characters コード化文字	^~¥&
3	Sending Application 送信アプリケーション	HIS_FUJIYAMA
4	Sending Facility 送信施設	
5	Receiving Application 受信アプリケーション	APIS_NIHON
6	Receiving Facility 受信施設	
7	Date/Time Of Message メッセージ日付/時間	20110120133103 (メッセージが、2011 年 1 月 20 日 13 時 31 分 03 秒に送信された)
8	Security セキュリティ	
9	Message Type メッセージ型	ACK^R01^ACK
10	Message Control ID メッセージ制御 ID	HIS_20110120133103
11	Processing ID 処理 ID	P (Production)
12	Version ID バージョン ID	2.5
13	Sequence Number シーケンス番号	
14	Continuation Pointer 継続ポインタ	
15	Accept Acknowledgment Type 受諾肯定応答型	
16	Application Acknowledgment Type アプリ肯定応答型	
17	Country Code 国コード	JPN
18	Character Set 文字セット	ASCII~ISO IR87
19	Principal Language of Message 主要言語	
20	Alternate Character Set Handling Scheme 文字セット 操作法	ISO 2022-1994

MSA 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Acknowledgment Code 肯定応答コード	AA (基本モード: アプリケーション受託)
2	Message Control ID メッセージ制御 ID	APIS_20110120133035

OBR||201101190000301||N004-1^細胞診(婦人科材料等によるもの)^LPATHO001|||||||
505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^I|||||||201101190000300<CR>

TXA|1|SP|||||201101211620|0003^桜田門^次郎^^^^^^L^^^^^I~0005^
半蔵門^花子^^^^^^L^^^^^I|||DOC_201101192152800||
201101190000300||AU<CR>

OBX|1|RP|AP-201^報告書のリンク情報^JSAP010||http://www.kondo/|||||F<CR>

MSH 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Field Separator フィールド区切文字	
2	Encoding Characters コード化文字	^~¥&
3	Sending Application 送信アプリケーション	REPORT_OLYM
4	Sending Facility 送信施設	
5	Receiving Application 受信アプリケーション	HIS_FUJIYAMA (REPORT→HIS の時)、 APIS_NIHON (REPORT→APIS の時)
6	Receiving Facility 受信施設	
7	Date/Time Of Message メッセージ日付/時間	20110121162058 (メッセージが、2011 年 1 月 21 日 16 時 20 分 58 秒に送信され た) (REPORT→HIS の時)、 20110121162102 (メッセージが、2011 年 1 月 21 日 16 時 21 分 02 秒に送信され た) (REPORT→APIS の時)
8	Security セキュリティ	
9	Message Type メッセージ型	MDM^T02^MDM_T02
10	Message Control ID メッセージ制御 ID	REP_20110121162058 (REPORT→HIS の時)、 REP_20110121162102 (REPORT→APIS の時)
11	Processing ID 処理 ID	P (Production)
12	Version ID バージョン ID	2.5
13	Sequence Number シーケンス番号	
14	Continuation Pointer 継続ポインタ	
15	Accept Acknowledgment Type 受諾肯定応答型	
16	Application Acknowledgment Type アプリ肯定応答型	
17	Country Code 国コード	JPN
18	Character Set 文字セット	ASCII~ISO IR87
19	Principal Language of Message 主要言語	
20	Alternate Character Set Handling Scheme 文字セット 操作法	ISO 2022-1994

PID 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Patient ID セット ID - 患者 ID	
2	Patient ID 患者 ID	
3	Patient Identification List 患者 ID リスト	11335577
4	Alternate Patient ID - PID 代替患者 ID	
5	Patient Name 患者氏名	東京 花子 (漢字氏名) トウキョウ ハナコ (カナ氏名)
6	Mother's Maiden Name 母親の旧姓	
7	Date/Time of Birth 生年月日年齢	19510214 (1951 年 2 月 14 日生)
8	Sex 性別	F (女性)
9	Patient Alias 患者別名	
10	Race 人種	
11	Patient Address 患者住所	東京都港区虎ノ門 1-19-9 〒105-0001
12	County Code 郡コード	
13	Phone Number - Home 電話番号 - 自宅	03-3506-8010

PV1 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Patient Visit セット ID-来院	○ (外来患者)
2	Patient Class 患者クラス	
3	Assigned Patient Location 患者所在場所	
4	Admission Type 入院タイプ	
5	Preadmit Number 仮入院番号	
6	Prior Patient Location 患者の以前の所在	中田 隆 (職員番号 101202)
7	Attending Doctor 主治医	
8	Referring Doctor 紹介医師	
9	Consulting Doctor コンサルタント医師	MED
10	Hospital Service 病院サービス	

ORC 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Order Control オーダ制御	RE (検査付帯情報)、 PA (親オーダ)、 CH (子オーダ)
2	Placer Order Number 依頼者オーダ番号	201101190000300 (RE の時)、 201101190000300 (PA の時)、 201101190000301 (CH の時)
3	Filler Order Number 実施者オーダ番号	
4	Placer Group Number 依頼者グループ番号	
5	Order Status オーダ状態	
6	Response Flag 応答フラグ	
7	Quantity/Timing 数量/タイミング	
8	Parent 親	201101190000300 (CH の時)
9	Date/Time of Transaction トランザクション日時	20110121162045 (2011 年 1 月 21 日 16 時 20 分 45 秒に 登録を行った)
10	Entered By 入力者	新橋 晴彦 (職員番号 505606)
11	Verified By 検証者	
12	Ordering Provider 依頼者	新橋 晴彦 (職員番号 505606)
13	Enterer's Location 入力場所	25 (婦人科) C (診療科) (端末を操作した場所を示す)
14	Call Back Phone Number コールバック用電話番号	
15	Order Effective Date/Time オーダ有効日時	
16	Order Control Code Reason オーダ制御コードの理由	
17	Entering Organization 入力組織	25 (婦人科) (依頼医「新橋 晴彦」 の所属科＝依頼科)
18	Entering Device 入力装置	
19	Action By 発動者	
20	Advanced Beneficiary Notice Code 受益者注意コード	
21	Ordering Facility Name オーダ施設名	
22	Ordering Facility Address オーダ施設住所	
23	Ordering Facility Phone Number オーダ施設電話番号	
24	Ordering Provider Address オーダ実施者住所	
25	Order Status Modifier オーダ状態変更	
26	Advanced Beneficiary Notice Override Reason 拡張利利用注意上書き理由	
27	Filler's Expected Availability Date/Time 実施者可 能日時	
28	Confidentiality Code 信頼性モード	
29	Order Type オーダタイプ	○ (外来患者オーダ)

TQ1 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - TQ1 TQ1 を ID にセット	
2	Quantity 数量	
3	Repeat Pattern 繰返しパターン	
4	Explicit Time 明示的な時間	
5	Relative Time and Units 関連時間/単位	
6	Service Duration サービス期間	
7	Start date/time 開始日時	
8	End date/time 終了日時	
9	Priority 優先度	R (ルーチン)

OBR 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Observation Request ID 設定 - 検査要求	
2	Placer Order Number 依頼者オーダー番号	201101190000300 (RE の時)、 201101190000300 (PA の時)、 201101190000301 (CH の時)
3	Filler Order Number + 実施者オーダー番号	
4	Universal Service ID 検査項目群 ID	細胞診 (婦人科材料等によるもの) (LPATHO001:N004-1)
5	Priority 優先度	
6	Requested Date/time 要求日時	
7	Observation Date/Time 検査日時	
8	Observation End Date/Time 検査終了日時	
9	Collection Volume 採取量	
10	Collector Identifier 採取者識別子	
11	Specimen Action Code 検体処置コード	
12	Danger Code 危険(検体)コード	
13	Relevant Clinical Info. 関連臨床情報	
14	Specimen Received Date/Time 検体受理日時	
15	Specimen Source 検体採取元	
16	Ordering Provider 依頼者	新橋 晴彦 (職員番号 505606)
17	Order Callback Phone Number オーダーコールバック用電話番号	
18	Placer field 1 依頼者フィールド1	
19	Placer field 2 依頼者フィールド2	
20	Filler Field 1 + 実施者フィールド1	
21	Filler Field 2 + 実施者フィールド2	
22	Results Rpt/Status Chng - Date/Time + 結果報告/状態変更-日時	
23	Charge to Practice + 課金	
24	Diagnostic Serv Sect ID 診断部門 ID	
25	Result Status + 結果状態	
26	Parent Result + 親結果	
27	Quantity/Timing 数量/タイミング	
28	Result Copies To 結果配布先	
29	Parent Number 親番号	201101190000300 (CH の時)

TXA 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - TXA セット ID-TXA	1
2	Document Type 文書タイプ	SP (外科病理学)
3	Document Content Presentation 文書内容プレゼンテーション	
4	Activity Date/Time 活動日付/時刻	
5	Primary Activity Provider Code/Name 主要な活動提供者コード/名前	
6	Origination Date/Time 開始日付/時刻	
7	Transcription Date/Time 電子媒体化日付/時刻	
8	Edit Date/Time 編集日付/時刻	201101211620 (2011 年 1 月 21 日の 16 時 20 分に作成完了)
9	Originator Code/Name 起案者コード/名前	桜田門 次郎 (職員番号 0003)、 半蔵門 花子 (職員番号 0005)
10	Assigned Document Authenticator 指定された文書確証担当者	
11	Transcriptionist Code/Name 電子媒体化担当者コード/名前	
12	Unique Document Number 一意的な文書番号	DOC_201101192152800
13	Parent Document Number 親文書番号	
14	Placer Order Number 依頼者発注番号	201101190000300
15	Filler Order Number 実施者発注番号	
16	Unique Document File Name 一意的な文書ファイル名	
17	Document Completion Status 文書完成状態	AU (承認された)

OBX 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Observational Simple セット ID	1
2	Value Type 値型	RP
3	Observation Identifier 検査項目	AP-201 (JSAP010:報告書のリンク情報)
4	Observation Sub-ID 検査副 ID	
5	Observation Value 検査値	http://www.kondo/
6	Units 単位	
7	References Range 基準値範囲	
8	Abnormal Flags 異常フラグ	
9	Probability 確率	
10	Nature of Abnormal Test 異常検査の性質	
11	Observe Result Status 検査結果状態	F (最終検査)

(3C-2) 検査報告書状態通知応答 (HIS/APIS→REPORT)

メッセージサンプル (3C-1) に対する肯定応答メッセージ。
 HIS_FUJIYAMA と APIS_NIHON から REPORT_OLYM へ V2.5 仕様の日本語を含む
 「検査報告書状態通知応答メッセージ」 HIS_20110121162101 と APIS_20110121162150 を
 それぞれ 2011 年 1 月 21 日 16 時 21 分 01 秒と 16 時 21 分 50 秒に送信。

【HIS → REPORT へ送信する場合】

MSH|^~¥&|HIS_FUJIYAMA||REPORT_OLYM||20110127162101||ACK^T02^ACK|
 HIS_20110121162101|P|2.5||||JPN|ASCII~ISO IR87||ISO 2022-1994<CR>

MSA|AA|REP_20110121162058<CR>

【APIS → REPORT へ送信する場合】

MSH|^~¥&|APIS_NIHON||REPORT_OLYM||20110121162150||ACK^T02^ACK|
 APIS_20110121162150|P|2.5||||JPN|ASCII~ISO IR87||ISO 2022-1994<CR>

MSA|AA|REP_20110121162102<CR>

MSH 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Field Separator フィールド区切文字	
2	Encoding Characters コード化文字	^~¥&
3	Sending Application 送信アプリケーション	HIS_FUJIYAMA (HIS→REPORT の時) APIS_NIHON (APIS→REPORT の時)
4	Sending Facility 送信施設	
5	Receiving Application 受信アプリケーション	REPORT_OLYM
6	Receiving Facility 受信施設	
7	Date/Time Of Message メッセージ日付/時間	20110121162101 (メッセージが、2011 年 1 月 21 日 16 時 21 分 01 秒に送信され た) (HIS→REPORT の時) 20110121162150 (メッセージが、2011 年 1 月 21 日 16 時 21 分 50 秒に送信され た) (APIS→REPORT の時)
8	Security セキュリティ	
9	Message Type メッセージ型	ACK^T02^ACK
10	Message Control ID メッセージ制御 ID	HIS_20110121162101 (HIS→REPORT の時) APIS_20110121162150 (APIS→REPORT の時)
11	Processing ID 処理 ID	P (Production)
12	Version ID バージョン ID	2.5
13	Sequence Number シーケンス番号	
14	Continuation Pointer 継続ポインタ	
15	Accept Acknowledgment Type 受諾肯定応答型	
16	Application Acknowledgment Type アプリ肯定応答型	
17	Country Code 国コード	JPN
18	Character Set 文字セット	ASCII~ISO IR87
19	Principal Language of Message 主要言語	
20	Alternate Character Set Handling Scheme 文字セット 操作法	ISO 2022-1994

MSA 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Acknowledgment Code 肯定応答コード	AA (基本モード : アプリケーション受託)
2	Message Control ID メッセージ制御 ID	REP_20110121162058 (HIS→REPORT の時) REP_20110121162102 (APIS→REPORT の時)

Case 4 他院標本

(4A-1) 病理・臨床細胞検査依頼 (HIS→APIS)

HIS_FUJIYAMA から APIS_NIHON へ V2.5 仕様の日本語を含む
他院標本診断の「病理・臨床細胞検査依頼メッセージ」HIS_20110120103020 を
2011 年 1 月 20 日 10 時 30 分 20 秒に送信。

MSH|^~#&|HIS_FUJIYAMA||APIS_NIHON||20110120103020||OML^O21^OML_O21|
HIS_20110120103020|P|2.5||||JPN|ASCII~ISO IR87||ISO 2022-1994<CR>

患者氏名は渋谷五郎、男、1950 年 5 月 14 日生、患者 ID は 22446688 である。
住所は、〒105-0001 東京都港区虎ノ門 1-19-9、電話は、03-3506-8010 である。

PID||||22446688^^^^PI||渋谷^五郎^^^^L^|~シバヤ^ゴロウ^^^^L^P||19500514|M|||
虎ノ門 1-19-9^^港区^東京都^105-0001^^H||03-3506-8010^PRN^PH<CR>

患者さんはA胃腸科クリニックにて受けた組織診検査の結果が悪性疑いだったため、その際の
標本を持参し来院した。

依頼医は内科の新橋太郎（職員番号 333888）先生。

新橋太郎は、患者さんが持参した胃の HE 標本の組織診検査を依頼した。
その結果により、その後の検査および治療方針を決めたいと考えている。
（2011 年 1 月 19 日 21 時 52 分 10 秒にオーダの登録を行った。）
オーダ番号は 201101190000400 である。

オーダ番号を患者さんが持参した標本が入っていた容器に記載した。

患者さんの血液型はB型ある。

（コメント）

外来経由：他院標本なので、標本作成は含めない。

PV1||O||||||MED<CR>

ORC|NW|201101190000400|||||20110119215210|333888^新橋^太郎^^^^^^L^^^^^^||
333888^新橋^太郎^^^^^^L^^^^^^|01^^^^^^C||||01^内科^MML0028|||||||O<CR>

TQ1|||||||R<CR>

OBR||201101190000400||N000-9^他院標本^LPATHO001|||||||
333888^新橋^太郎^^^^^^L^^^^^^|<CR>

ORC|PA|201101190000400|||||20110119215210|333888^新橋^太郎^^^^^^L^^^^^^||
333888^新橋^太郎^^^^^^L^^^^^^|01^^^^^^C||||01^内科^MML0028|||||||O<CR>

TQ1|||||||R<CR>

OBR||201101190000400||N000-9^他院標本^LPATHO001|||||||
333888^新橋^太郎^^^^^^L^^^^^^|<CR>

OBX|1|CWE|01-03^ABO 式血液型^JSAP001||B^B^JSAP002|||||F<CR>

OBX|2|CE|MS3-24^外来所見^JSAPO010||A 胃腸科クリニックにて受けた組織診検査の結果が悪性疑いだった。|||||F<CR>

ORC|CH|201101190000401|||||201101190000400|20110119215210|
333888^新橋^太郎^^^^^^L^^^^^^|333888^新橋^太郎^^^^^^L^^^^^^|
01^^^^^C||||01^内科^MML0028|||||||||O<CR>

TQ1|||||||R<CR>

OBR||201101190000401||N000-9^他院標本^LPATHO001|||||||||
333888^新橋^太郎^^^^^^L^^^^^^||||||||||201101190000400<CR>

SPM|1|1||201^生検^LPATHO002||||01010800^胃その他^LPATHO003<CR>

MSH 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Field Separator フィールド区切文字	
2	Encoding Characters コード化文字	^~¥&
3	Sending Application 送信アプリケーション	HIS_FUJIYAMA
4	Sending Facility 送信施設	
5	Receiving Application 受信アプリケーション	APIS_NIHON
6	Receiving Facility 受信施設	
7	Date/Time Of Message メッセージ日付/時間	20110120103020 (メッセージが、2011 年 1 月 20 日 10 時 30 分 20 秒に送信された)
8	Security セキュリティ	
9	Message Type メッセージ型	OML^O21^OML_O21
10	Message Control ID メッセージ制御 ID	HIS_20110120103020
11	Processing ID 処理 ID	P (Production)
12	Version ID バージョン ID	2.5
13	Sequence Number シーケンス番号	
14	Continuation Pointer 継続ポインタ	
15	Accept Acknowledgment Type 受諾肯定応答型	
16	Application Acknowledgment Type アプリ肯定応答型	
17	Country Code 国コード	JPN
18	Character Set 文字セット	ASCII~ISO IR87
19	Principal Language of Message 主要言語	
20	Alternate Character Set Handling Scheme 文字セット 操作法	ISO 2022-1994

PID 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Patient ID セット ID-患者 ID	22446688 渋谷 五郎 (漢字氏名) シブヤ ゴロウ (カナ氏名) 19500514 (1950 年 5 月 14 日生) M (男性) 東京都港区虎ノ門 1-19-9 〒105-0001 03-3506-8010
2	Patient ID 患者 ID	
3	Patient Identification List 患者 ID リスト	
4	Alternate Patient ID - PID 代替患者 ID	
5	Patient Name 患者氏名	
6	Mother's Maiden Name 母親の旧姓	
7	Date/Time of Birth 生年月日年齢	
8	Sex 性別	
9	Patient Alias 患者別名	
10	Race 人種	
11	Patient Address 患者住所	
12	County Code 郡コード	
13	Phone Number - Home 電話番号-自宅	

PV1 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Patient Visit セット ID-来院	O (外来患者) MED
2	Patient Class 患者クラス	
3	Assigned Patient Location 患者所在場所	
4	Admission Type 入院タイプ	
5	Preadmit Number 仮入院番号	
6	Prior Patient Location 患者の以前の所在	
7	Attending Doctor 主治医	
8	Referring Doctor 紹介医師	
9	Consulting Doctor コンサルタント医師	
10	Hospital Service 病院サービス	

ORC 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Order Control オーダ制御	NW (新規オーダ)、 PA (親オーダ)、 CH (子オーダ)
2	Placer Order Number 依頼者オーダ番号	201101190000400 (NW の時)、 201101190000400 (PA の時)、 201101190000401 (CH の時)
3	Filler Order Number 実施者オーダ番号	
4	Placer Group Number 依頼者グループ番号	
5	Order Status オーダ状態	
6	Response Flag 応答フラグ	
7	Quantity/Timing 数量/タイミング	
8	Parent 親	201101190000400 (CH の時)
9	Date/Time of Transaction トランザクション日時	20110119215210 (2011 年 1 月 19 日 21 時 52 分 10 秒に オーダの登録を行った)
10	Entered By 入力者	新橋 太郎 (職員番号 333888)
11	Verified By 検証者	
12	Ordering Provider 依頼者	新橋 太郎 (職員番号 333888)
13	Enterer's Location 入力場所	01 (内科) C (診療科) (端末を操作した場所を示す)
14	Call Back Phone Number コールバック用電話番号	
15	Order Effective Date/Time オーダ有効日時	
16	Order Control Code Reason オーダ制御コードの理由	
17	Entering Organization 入力組織	01 (内科) (依頼医「新橋 太郎」の 所属科＝依頼科)
18	Entering Device 入力装置	
19	Action By 発動者	
20	Advanced Beneficiary Notice Code 受益者注意コード	
21	Ordering Facility Name オーダ施設名	
22	Ordering Facility Address オーダ施設住所	
23	Ordering Facility Phone Number オーダ施設電話番号	
24	Ordering Provider Address オーダ実施者住所	
25	Order Status Modifier オーダ状態変更	
26	Advanced Beneficiary Notice Override Reason 拡張利用用注意上書き理由	
27	Filler's Expected Availability Date/Time 実施者可 能日時	
28	Confidentiality Code 信頼性モード	
29	Order Type オーダタイプ	O (外来患者オーダ)

TQ1 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - TQ1 TQ1 を ID にセット	
2	Quantity 数量	
3	Repeat Pattern 繰返しパターン	
4	Explicit Time 明示的な時間	
5	Relative Time and Units 関連時間/単位	
6	Service Duration サービス期間	
7	Start date/time 開始日時	
8	End date/time 終了日時	
9	Priority 優先度	R (ルーチン)

OBR 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Observation Request ID 設定 - 検査要求	
2	Placer Order Number 依頼者オーダー番号	201101190000400 (NW の時)、 201101190000400 (PA の時)、 201101190000401 (CH の時)
3	Filler Order Number + 実施者オーダー番号	
4	Universal Service ID 検査項目群 ID	他院標本 (LPATHO001:N000-9)
5	Priority 優先度	
6	Requested Date/time 要求日時	
7	Observation Date/Time 検査日時	
8	Observation End Date/Time 検査終了日時	
9	Collection Volume 採取量	
10	Collector Identifier 採取者識別子	
11	Specimen Action Code 検体処置コード	
12	Danger Code 危険(検体)コード	
13	Relevant Clinical Info. 関連臨床情報	
14	Specimen Received Date/Time 検体受理日時	
15	Specimen Source 検体採取元	
16	Ordering Provider 依頼者	新橋 太郎 (職員番号 333888)
17	Order Callback Phone Number オーダコールバック用電話番号	
18	Placer field 1 依頼者フィールド1	
19	Placer field 2 依頼者フィールド2	
20	Filler Field 1 + 実施者フィールド1	
21	Filler Field 2 + 実施者フィールド2	
22	Results Rpt/Status Chng - Date/Time + 結果報告/状態変更-日時	
23	Charge to Practice + 課金	
24	Diagnostic Serv Sect ID 診断部門 ID	
25	Result Status + 結果状態	
26	Parent Result + 親結果	
27	Quantity/Timing 数量/タイミング	
28	Result Copies To 結果配布先	
29	Parent Number 親番号	201101190000400 (CH の時)

OBX 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Observational Simple セット ID	1、2（上位 OBR に対して連番） CWE（ID=1）、 TX（ID=2） 01-03（JSAP001:ABO 式血液型） （ID=1）、 MS3-24（JSAP010:外来所見） （ID=2） B（JSAP002:B 型）（ID=1）、 「A 胃腸科クリニックにて受けた組織診 検査の結果が悪性疑いだった。」（ID=2） F（最終検査）
2	Value Type 値型	
3	Observation Identifier 検査項目	
4	Observation Sub-ID 検査副 ID	
5	Observation Value 検査値	
6	Units 単位	
7	References Range 基準値範囲	
8	Abnormal Flags 異常フラグ	
9	Probability 確率	
10	Nature of Abnormal Test 異常検査の性質	
11	Observe Result Status 検査結果状態	

SPM 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - SPM セット ID - SPM	1
2	Specimen ID 検体 ID	1
3	Specimen Parent Ids 親検体 ID	
4	Specimen Type 検体タイプ	生検（LPATHO002:201）
5	Specimen Type Modifier 検体タイプ修飾子	
6	Specimen Additives 検体添加物	
7	Specimen Collection Method 検体採取法	
8	Specimen Source Site 検体部位	胃その他（LPATHO003:01010800）

(4A-2) 病理・臨床細胞検査依頼応答 (APIS→HIS)

メッセージサンプル (4A-1) に対する肯定応答メッセージ。
 APIS_NIHON から HIS_FUJIYAMA へ V2.5 仕様の日本語を含む
 他院標本診断の「病理・臨床細胞検査依頼応答メッセージ」 APIS_20110120103022 を
 2011 年 1 月 20 日 10 時 30 分 22 秒に送信。

**MSH|^~¥&|APIS_NIHON||HIS_FUJIYAMA||20110120103022||ORL^O22^ORL_O22|
 APIS_20110120103022|P|2.5||||JPN|ASCII~ISO IR87||ISO 2022-1994<CR>**

MSA|AA|HIS_20110120103020<CR>

MSH 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Field Separator フィールド区切文字	
2	Encoding Characters コード化文字	^~¥&
3	Sending Application 送信アプリケーション	APIS_NIHON
4	Sending Facility 送信施設	
5	Receiving Application 受信アプリケーション	HIS_FUJIYAMA
6	Receiving Facility 受信施設	
7	Date/Time Of Message メッセージ日付/時間	20110120103022 (メッセージが、2011 年 1 月 20 日 10 時 30 分 22 秒に送信された)
8	Security セキュリティ	
9	Message Type メッセージ型	ORL^O22^ORL_O22
10	Message Control ID メッセージ制御 ID	APIS_20110120103022
11	Processing ID 処理 ID	P (Production)
12	Version ID バージョン ID	2.5
13	Sequence Number シーケンス番号	
14	Continuation Pointer 継続ポインタ	
15	Accept Acknowledgment Type 受諾肯定応答型	
16	Application Acknowledgment Type アプリ肯定応答型	
17	Country Code 国コード	JPN
18	Character Set 文字セット	ASCII~ISO IR87
19	Principal Language of Message 主要言語	
20	Alternate Character Set Handling Scheme 文字セット 操作法	ISO 2022-1994

MSA 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Acknowledgment Code 肯定応答コード	AA (基本モード：アプリケーション受託)
2	Message Control ID メッセージ制御 ID	HIS_20110120103020

(4B-1) 検体到着通知 (APIS→HIS)

メッセージ 4A を受けた後、標本が受付に到着。
 受付処理のタイミングで、APIS_NIHON から HIS_FUJIYAMA へ V2.5 仕様の日本語を含む
 「検体到着通知メッセージ」 APIS_20110120133035 を
 2011 年 1 月 20 日 13 時 30 分 35 秒に送信。

(2011 年 1 月 20 日 13 時 30 分 10 秒に登録を行った。)
 (病理受付番号 T201100333 を付番。)

MSH|^~¥&|APIS_NIHON||HIS_FUJIYAMA||20110120133035||ORU^R01^ORU_R01|
 APIS_20110120133035|P|2.5||||JPN|ASCII~ISO IR87||ISO 2022-1994<CR>

PID||||22446688^P||渋谷^五郎^~~~~L^~シブヤ^ゴロウ^~~~~L^P||19500514|M||
 虎ノ門 1-19-9^^港区^東京都^105-0001^^H||03-3506-8010^PRN^PH<CR>

PV1||O||||||MED<CR>

ORC|OK|201101190000400|||||20110120133035|333888^新橋^太郎^~~~~L^~~~~||
 333888^新橋^太郎^~~~~L^~~~~||01^~~~~C||||01^内科^MML0028||||||O<CR>

OBR||201101190000400||N000-9^他院標本^LPATHO001||20110120130||||||
 333888^新橋^太郎^~~~~L^~~~~|<CR>

OBX|1|ST|AP-101^検体受付番号^JSAP010||H201100345||||F<CR>

MSH 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Field Separator フィールド区切文字	
2	Encoding Characters コード化文字	^~¥&
3	Sending Application 送信アプリケーション	APIS_NIHON
4	Sending Facility 送信施設	
5	Receiving Application 受信アプリケーション	HIS_FUJIYAMA
6	Receiving Facility 受信施設	
7	Date/Time Of Message メッセージ日付/時間	20110120133035 (メッセージが、2011 年 1 月 20 日 13 時 30 分 35 秒に送信された)
8	Security セキュリティ	
9	Message Type メッセージ型	ORU^R01^ORU_R01
10	Message Control ID メッセージ制御 ID	APIS_20110120133035
11	Processing ID 処理 ID	P (Production)
12	Version ID バージョン ID	2.5
13	Sequence Number シーケンス番号	
14	Continuation Pointer 継続ポインタ	
15	Accept Acknowledgment Type 受諾肯定応答型	
16	Application Acknowledgment Type アプリ肯定応答型	
17	Country Code 国コード	JPN
18	Character Set 文字セット	ASCII~ISO IR87
19	Principal Language of Message 主要言語	
20	Alternate Character Set Handling Scheme 文字セット 操作法	ISO 2022-1994

PID 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Patient ID セット ID-患者 ID	22446688
2	Patient ID 患者 ID	
3	Patient Identification List 患者 ID リスト	
4	Alternate Patient ID - PID 代替患者 ID	
5	Patient Name 患者氏名	
6	Mother's Maiden Name 母親の旧姓	19500514 (1950 年 5 月 14 日生) M (男性)
7	Date/Time of Birth 生年月日年齢	
8	Sex 性別	
9	Patient Alias 患者別名	
10	Race 人種	
11	Patient Address 患者住所	東京都港区虎ノ門 1-19-9 〒105-0001
12	County Code 郡コード	
13	Phone Number - Home 電話番号-自宅	

PV1 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Patient Visit セット ID-来院	O (外来患者) MED
2	Patient Class 患者クラス	
3	Assigned Patient Location 患者所在場所	
4	Admission Type 入院タイプ	
5	Preadmit Number 仮入院番号	
6	Prior Patient Location 患者の以前の所在	
7	Attending Doctor 主治医	
8	Referring Doctor 紹介医師	
9	Consulting Doctor コンサルタント医師	
10	Hospital Service 病院サービス	

ORC 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Order Control オーダ制御	OK (オーダ受付)
2	Placer Order Number 依頼者オーダ番号	201101190000400
3	Filler Order Number 実施者オーダ番号	
4	Placer Group Number 依頼者グループ番号	
5	Order Status オーダ状態	
6	Response Flag 応答フラグ	
7	Quantity/Timing 数量/タイミング	
8	Parent 親	
9	Date/Time of Transaction トランザクション日時	20110120133035 (2011 年 1 月 20 日 13 時 30 分 10 秒に 登録を行った)
10	Entered By 入力者	新橋 太郎 (職員番号 333888)
11	Verified By 検証者	
12	Ordering Provider 依頼者	新橋 太郎 (職員番号 333888)
13	Enterer's Location 入力場所	01 (内科) C (診療科) (端末を操作した場所を示す)
14	Call Back Phone Number コールバック用電話番号	
15	Order Effective Date/Time オーダ有効日時	
16	Order Control Code Reason オーダ制御コードの理由	
17	Entering Organization 入力組織	01 (内科) (依頼医「新橋 太郎」の 所属科＝依頼科)
18	Entering Device 入力装置	
19	Action By 発動者	
20	Advanced Beneficiary Notice Code 受益者注意コード	
21	Ordering Facility Name オーダ施設名	
22	Ordering Facility Address オーダ施設住所	
23	Ordering Facility Phone Number オーダ施設電話番号	
24	Ordering Provider Address オーダ実施者住所	
25	Order Status Modifier オーダ状態変更	
26	Advanced Beneficiary Notice Override Reason 拡張利用用注意上書き理由	
27	Filler's Expected Availability Date/Time 実施者可 能日時	
28	Confidentiality Code 信頼性モード	
29	Order Type オーダタイプ	O (外来患者オーダ)

OBR 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Observation Request ID 設定 - 検査要求	
2	Placer Order Number 依頼者オーダ番号	201101190000400
3	Filler Order Number + 実施者オーダ番号	
4	Universal Service ID 検査項目群 ID	他院標本 (LPATHO001:N000-9)
5	Priority 優先度	
6	Requested Date/time 要求日時	
7	Observation Date/Time 検査日時	20110120130 (2011 年 1 月 20 日 13 時 30 分に開始))
8	Observation End Date/Time 検査終了日時	
9	Collection Volume 採取量	
10	Collector Identifier 採取者識別子	
11	Specimen Action Code 検体処置コード	
12	Danger Code 危険(検体)コード	
13	Relevant Clinical Info. 関連臨床情報	
14	Specimen Received Date/Time 検体受理日時	
15	Specimen Source 検体採取元	
16	Ordering Provider 依頼者	新橋 太郎 (職員番号 333888)

OBX 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Observational Simple セット ID	1
2	Value Type 値型	ST
3	Observation Identifier 検査項目	AP-101 (検体受付番号)
4	Observation Sub-ID 検査副 ID	
5	Observation Value 検査値	T201100333
6	Units 単位	
7	References Range 基準値範囲	
8	Abnormal Flags 異常フラグ	
9	Probability 確率	
10	Nature of Abnormal Test 異常検査の性質	
11	Observe Result Status 検査結果状態	F (最終検査)

(4B-2) 検体到着通知応答 (APIS→HIS)

メッセージサンプル (4B-1) に対する肯定応答メッセージ。
 HIS_FUJIYAMA から APIS_NIHON へ V2.5 仕様の日本語を含む
 「検体到着通知応答メッセージ」 HIS_20110120133103 を
 2011 年 1 月 20 日 13 時 31 分 03 秒に送信。

**MSH|^~¥&|HIS_FUJIYAMA||APIS_NIHON||20110120133103||ACK^R01^ACK|
 HIS_20110120133103|P|2.5||||JPN|ASCII~ISO IR87||ISO 2022-1994<CR>**

MSA|AA|APIS_20110120133035<CR>

MSH 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Field Separator フィールド区切文字	
2	Encoding Characters コード化文字	^~¥&
3	Sending Application 送信アプリケーション	HIS_FUJIYAMA
4	Sending Facility 送信施設	
5	Receiving Application 受信アプリケーション	APIS_NIHON
6	Receiving Facility 受信施設	
7	Date/Time Of Message メッセージ日付/時間	20110120133103 (メッセージが、2011 年 1 月 20 日 13 時 31 分 03 秒に送信された)
8	Security セキュリティ	
9	Message Type メッセージ型	ACK^R01^ACK
10	Message Control ID メッセージ制御 ID	HIS_20110120133103
11	Processing ID 処理 ID	P (Production)
12	Version ID バージョン ID	2.5
13	Sequence Number シーケンス番号	
14	Continuation Pointer 継続ポインタ	
15	Accept Acknowledgment Type 受諾肯定応答型	
16	Application Acknowledgment Type アプリ肯定応答型	
17	Country Code 国コード	JPN
18	Character Set 文字セット	ASCII~ISO IR87
19	Principal Language of Message 主要言語	
20	Alternate Character Set Handling Scheme 文字セット 操作法	ISO 2022-1994

MSA 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Acknowledgment Code 肯定応答コード	AA (基本モード: アプリケーション受託)
2	Message Control ID メッセージ制御 ID	APIS_20110120133035

(4C-1) 検査報告書状態通知 (REPORT→HIS/APIS)

メッセージサンプル 4B に対して、REPORT_OLYM から HIS_FUJIYAMA と APIS_NIHON へ
V2.5 仕様の日本語を含む
「検査報告書状態通知メッセージ REP_20110120162058 と REP_20110120162102 を
2011 年 1 月 20 日 16 時 20 分 58 秒と 16 時 21 分 02 秒に送信。

【REPORT → HIS へ送信する場合】

MSH|^~&|REPORT_OLYM||HIS_FUJIYAMA||20110120162058||MDM^T02^MDM_T02|
REP_20110120162058|P|2.5||||JPN|ASCII~ISO IR87||ISO 2022-1994<CR>

【REPORT → APIS へ送信する場合】

MSH|^~&|REPORT_OLYM||APIS_NIHON||20110120162102||MDM^T02^MDM_T02|
REP_20110120162102|P|2.5||||JPN|ASCII~ISO IR87||ISO 2022-1994<CR>

病理検査室所属の職員番号 0012 である虎ノ門太郎先生が病理検査を実施。
虎ノ門太郎先生が検査レポートを 2011 年 1 月 20 日 16 時 20 分に作成完了した。
(2011 年 1 月 20 日 16 時 20 分 45 秒に登録を行った。)
一意的な文書番号は DOC_201101192152700 である。

PID||||22446688^PI||渋谷^五郎^~~~~~L^~シブヤ^ゴロウ^~~~~~L^P||19500514|M||
虎ノ門 1-19-9^^港区^東京都^105-0001^^H||03-3506-8010^PRN^PH<CR>

PV1||O||||||MED<CR>

ORC|RE|201101190000400||||||20110120162045|333888^新橋^太郎^~~~~~L^~~~~~||
333888^新橋^太郎^~~~~~L^~~~~~||01^~~~~~C||||01^内科^MML0028|||||||O<CR>

TQ1|||||||R<CR>

OBR||201101190000400||N000-9^他院標本^LPATHO001|||||||
333888^新橋^太郎^~~~~~L^~~~~~|<CR>

ORC|PA|201101190000400||||||20110120162045|333888^新橋^太郎^~~~~~L^~~~~~||
333888^新橋^太郎^~~~~~L^~~~~~||01^~~~~~C||||01^内科^MML0028|||||||O<CR>

TQ1|||||||R<CR>

OBR||201101190000400||N000-9^他院標本^LPATHO001|||||||
333888^新橋^太郎^~~~~~L^~~~~~|<CR>

ORC|CH|201101190000401||||||201101190000400|20110120162045|
333888^新橋^太郎^~~~~~L^~~~~~||333888^新橋^太郎^~~~~~L^~~~~~||
01^~~~~~C||||01^内科^MML0028|||||||O<CR>

TQ1|||||||R<CR>

OBR||201101190000401||N000-9^他院標本^LPATHO001|||||||
333888^新橋^太郎^~~~~~L^~~~~~|||201101190000400<CR>

TXA|1|SP||||||201101231620|0012^虎ノ門^太郎^~~~~~L^~~~~~||
DOC_201192152700||201101190000400||AU<CR>

OBX|1|RP|AP-201^報告書のリンク情報^JSAP010||http://www.kondo/|||||F<CR>

MSH 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Field Separator フィールド区切文字	
2	Encoding Characters コード化文字	^~¥&
3	Sending Application 送信アプリケーション	REPORT_OLYM
4	Sending Facility 送信施設	
5	Receiving Application 受信アプリケーション	HIS_FUJIYAMA (REPORT→HIS の時)、 APIS_NIHON (REPORT→APIS の時)
6	Receiving Facility 受信施設	
7	Date/Time Of Message メッセージ日付/時間	20110120162058 (メッセージが、2011 年 1 月 20 日 16 時 20 分 58 秒に送信され た) (REPORT→HIS の時)、 20110120162102 (メッセージが、2011 年 1 月 20 日 16 時 21 分 02 秒に送信され た) (REPORT→APIS の時)
8	Security セキュリティ	
9	Message Type メッセージ型	MDM^T02^MDM_T02
10	Message Control ID メッセージ制御 ID	REP_20110120162058 (REPORT→HIS の時)、 REP_20110120162102 (REPORT→APIS の時)
11	Processing ID 処理 ID	P (Production)
12	Version ID バージョン ID	2.5
13	Sequence Number シーケンス番号	
14	Continuation Pointer 継続ポインタ	
15	Accept Acknowledgment Type 受諾肯定応答型	
16	Application Acknowledgment Type アプリ肯定応答型	
17	Country Code 国コード	JPN
18	Character Set 文字セット	ASCII~ISO IR87
19	Principal Language of Message 主要言語	
20	Alternate Character Set Handling Scheme 文字セット 操作法	ISO 2022-1994

PID 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Patient ID セット ID-患者 ID	
2	Patient ID 患者 ID	
3	Patient Identification List 患者 ID リスト	22446688
4	Alternate Patient ID - PID 代替患者 ID	
5	Patient Name 患者氏名	渋谷 五郎 (漢字氏名) シブヤ ゴロウ (カナ氏名)
6	Mother's Maiden Name 母親の旧姓	
7	Date/Time of Birth 生年月日年齢	19500514 (1950 年 5 月 14 日生)
8	Sex 性別	M (男性)
9	Patient Alias 患者別名	
10	Race 人種	
11	Patient Address 患者住所	東京都港区虎ノ門 1-19-9 〒105-0001
12	County Code 郡コード	
13	Phone Number - Home 電話番号-自宅	03-3506-8010

PV1 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Patient Visit セット ID-来院	O (外来患者) MED
2	Patient Class 患者クラス	
3	Assigned Patient Location 患者所在場所	
4	Admission Type 入院タイプ	
5	Preadmit Number 仮入院番号	
6	Prior Patient Location 患者の以前の所在	
7	Attending Doctor 主治医	
8	Referring Doctor 紹介医師	
9	Consulting Doctor コンサルタント医師	
10	Hospital Service 病院サービス	

ORC 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Order Control オーダ制御	RE (検査付帯情報)、 PA (親オーダ)、 CH (子オーダ)
2	Placer Order Number 依頼者オーダ番号	201101190000400 (RE の時)、 201101190000400 (PA の時)、 201101190000401 (CH の時)
3	Filler Order Number 実施者オーダ番号	
4	Placer Group Number 依頼者グループ番号	
5	Order Status オーダ状態	
6	Response Flag 応答フラグ	
7	Quantity/Timing 数量/タイミング	
8	Parent 親	201101190000400 (CH の時)
9	Date/Time of Transaction トランザクション日時	20110120162045 (2011 年 1 月 20 日 16 時 20 分 45 秒に 登録を行った)
10	Entered By 入力者	新橋 太郎 (職員番号 333888)
11	Verified By 検証者	
12	Ordering Provider 依頼者	新橋 太郎 (職員番号 333888)
13	Enterer's Location 入力場所	01 (内科) C (診療科) (端末を操作した場所を示す)
14	Call Back Phone Number コールバック用電話番号	
15	Order Effective Date/Time オーダ有効日時	
16	Order Control Code Reason オーダ制御コードの理由	
17	Entering Organization 入力組織	01 (内科) (依頼医「新橋 太郎」の 所属科=依頼科)
18	Entering Device 入力装置	
19	Action By 発動者	
20	Advanced Beneficiary Notice Code 受益者注意コード	
21	Ordering Facility Name オーダ施設名	
22	Ordering Facility Address オーダ施設住所	
23	Ordering Facility Phone Number オーダ施設電話番号	
24	Ordering Provider Address オーダ実施者住所	
25	Order Status Modifier オーダ状態変更	
26	Advanced Beneficiary Notice Override Reason 拡張利用用注意上書き理由	
27	Filler's Expected Availability Date/Time 実施者可 能日時	
28	Confidentiality Code 信頼性モード	
29	Order Type オーダタイプ	O (外来患者オーダ)

TQ1 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - TQ1 TQ1 を ID にセット	
2	Quantity 数量	
3	Repeat Pattern 繰返しパターン	
4	Explicit Time 明示的な時間	
5	Relative Time and Units 関連時間/単位	
6	Service Duration サービス期間	
7	Start date/time 開始日時	
8	End date/time 終了日時	
9	Priority 優先度	R (ルーチン)

OBR 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Observation Request ID 設定 - 検査要求	
2	Placer Order Number 依頼者オーダー番号	201101190000400 (RE の時)、 201101190000400 (PA の時)、 201101190000401 (CH の時)
3	Filler Order Number + 実施者オーダー番号	
4	Universal Service ID 検査項目群 ID	他院標本 (LPATHO001:N000-9)
5	Priority 優先度	
6	Requested Date/time 要求日時	
7	Observation Date/Time 検査日時	
8	Observation End Date/Time 検査終了日時	
9	Collection Volume 採取量	
10	Collector Identifier 採取者識別子	
11	Specimen Action Code 検体処置コード	
12	Danger Code 危険(検体)コード	
13	Relevant Clinical Info. 関連臨床情報	
14	Specimen Received Date/Time 検体受理日時	
15	Specimen Source 検体採取元	
16	Ordering Provider 依頼者	新橋 太郎 (職員番号 333888)
17	Order Callback Phone Number オーダーコールバック用電話番号	
18	Placer field 1 依頼者フィールド1	
19	Placer field 2 依頼者フィールド2	
20	Filler Field 1 + 実施者フィールド1	
21	Filler Field 2 + 実施者フィールド2	
22	Results Rpt/Status Chng - Date/Time + 結果報告/状態変更-日時	
23	Charge to Practice + 課金	
24	Diagnostic Serv Sect ID 診断部門 ID	
25	Result Status + 結果状態	
26	Parent Result + 親結果	
27	Quantity/Timing 数量/タイミング	
28	Result Copies To 結果配布先	
29	Parent Number 親番号	201101190000400 (CH の時)

TXA 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - TXA セット ID-TXA	1
2	Document Type 文書タイプ	SP (外科病理学)
3	Document Content Presentation 文書内容プレゼンテーション	
4	Activity Date/Time 活動日付/時刻	
5	Primary Activity Provider Code/Name 主要な活動提供者コード/名前	
6	Origination Date/Time 開始日付/時刻	
7	Transcription Date/Time 電子媒体化日付/時刻	
8	Edit Date/Time 編集日付/時刻	201101231620 (2011 年 1 月 23 日の 16 時 20 分に作成完了)
9	Originator Code/Name 起案者コード/名前	虎ノ門 太郎 (職員番号 0012)
10	Assigned Document Authenticator 指定された文書確認担当者	
11	Transcriptionist Code/Name 電子媒体化担当者コード/名前	
12	Unique Document Number 一意的な文書番号	DOC_201192152700
13	Parent Document Number 親文書番号	
14	Placer Order Number 依頼者発注番号	201101190000400
15	Filler Order Number 実施者発注番号	
16	Unique Document File Name 一意的な文書ファイル名	
17	Document Completion Status 文書完成状態	AU (承認された)

OBX 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Observational Simple セット ID	1
2	Value Type 値型	RP
3	Observation Identifier 検査項目	AP-201 (JSAP010:報告書のリンク情報)
4	Observation Sub-ID 検査副 ID	
5	Observation Value 検査値	http://www.kondo/
6	Units 単位	
7	References Range 基準値範囲	
8	Abnormal Flags 異常フラグ	
9	Probability 確率	
10	Nature of Abnormal Test 異常検査の性質	
11	Observe Result Status 検査結果状態	F (最終検査)

(4C-2) 検査報告書状態通知応答 (HIS/APIS→REPORT)

メッセージサンプル (4C-1) に対する肯定応答メッセージ。
HIS_FUJIYAMA と APIS_NIHON から REPORT_OLYM へ V2.5 仕様の日本語を含む
「検査報告書状態通知応答メッセージ」 HIS_20110120162101 と APIS_20110120162150 を
それぞれ 2011 年 1 月 20 日 16 時 21 分 01 秒と 16 時 21 分 50 秒に送信。

【HIS → REPORT へ送信する場合】

MSH|^~¥&|HIS_FUJIYAMA||REPORT_OLYM||20110120162101||ACK^T02^ACK|
HIS_20110120162101|P|2.5||||JPN|ASCII~ISO IR87||ISO 2022-1994<CR>

MSA|AA|REP_20110120162058<CR>

【APIS → REPORT へ送信する場合】

MSH|^~¥&|APIS_NIHON||REPORT_OLYM||20110120162150||ACK^T02^ACK|
APIS_20110120162150|P|2.5||||JPN|ASCII~ISO IR87||ISO 2022-1994<CR>

MSA|AA|REP_20110120162102<CR>

MSH 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Field Separator フィールド区切文字	
2	Encoding Characters コード化文字	^~¥&
3	Sending Application 送信アプリケーション	HIS_FUJIYAMA (HIS→REPORT の時)、 APIS_NIHON (APIS→REPORT の時)
4	Sending Facility 送信施設	
5	Receiving Application 受信アプリケーション	REPORT_OLYM
6	Receiving Facility 受信施設	
7	Date/Time Of Message メッセージ日付/時間	20110120162101 (メッセージが、2011 年 1 月 20 日 16 時 21 分 01 秒に送信され た) (HIS→REPORT の時)、 20110120162150 (メッセージが、2011 年 1 月 20 日 16 時 21 分 50 秒に送信され た) (APIS→REPORT の時)
8	Security セキュリティ	
9	Message Type メッセージ型	ACK^T02^ACK
10	Message Control ID メッセージ制御 ID	HIS_20110120162101 (HIS→REPORT の時)、 APIS_20110120162150 (APIS→REPORT の時)
11	Processing ID 処理 ID	P (Production)
12	Version ID バージョン ID	2.5
13	Sequence Number シーケンス番号	
14	Continuation Pointer 継続ポインタ	
15	Accept Acknowledgment Type 受諾肯定応答型	
16	Application Acknowledgment Type アプリ肯定応答型	
17	Country Code 国コード	JPN
18	Character Set 文字セット	ASCII~ISO IR87
19	Principal Language of Message 主要言語	
20	Alternate Character Set Handling Scheme 文字セット 操作法	ISO 2022-1994

MSA 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Acknowledgment Code 肯定応答コード	AA (基本モード：アプリケーション受託)
2	Message Control ID メッセージ制御 ID	REP_20110120162058 (HIS→REPORT の時)、 REP_20110120162102 (APIS→REPORT の時)

Case 5 免疫染色を臨床側から依頼する場合

(5A-1) 病理・臨床細胞検査依頼 (HIS→APIS)

HIS_FUJIYAMA から APIS_NIHON へ V2.5 仕様の日本語を含む
免疫染色の「病理・臨床細胞検査依頼メッセージ」HIS_20110120103020 を
2011 年 1 月 20 日 10 時 30 分 20 秒に送信。

```
MSH|^~\&|HIS_FUJIYAMA||APIS_NIHON||20110120103020||OML^O21^OML_O21|
HIS_20110120103020|P|2.5||||JPN|ASCII~ISO IR87||ISO 2022-1994<CR>
```

患者氏名は東京さくら、女、1952 年 3 月 4 日生、患者 ID は 12345678 である。
住所は、〒105-0001 東京都港区虎ノ門 1-19-9、電話は、03-3506-8010 である。

```
PID||||12345678^^^^PI||東京^さくら^^^^L^|~トウキョウ^サクラ^^^^L^P||
19520304|F|||虎ノ門 1-19-9^^港区^東京都^105-0001^^H||
03-3506-8010^PRN^PH<CR>
```

主治医日本橋花子（職員番号 255300）先生である。

```
PV1|||E3^12^^^^N||||255300^日本橋^花子^^^^^^L^^^^^|||MED<CR>
```

患者さんは、1 年前の組織診検査で乳がんと診断されていたが、最近になり悪化し、
治療のため入院。
病棟は E3 棟 12 号室である。

新橋晴彦先生（職員番号 505606）は、1 年前に乳がんと診断された組織を利用し
レセプター検査を依頼した。
その結果により、その後の治療方針を決めたいと考えている。
（2011 年 1 月 19 日 21 時 52 分 10 秒にオーダの登録を行った。）
オーダ番号は 201101190000600 である。

患者さんの血液型は AB 型である。

```
ORC|NW|201101190000600|||||20110119215210|505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^||
505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^|25^^^^^C|||25^婦人科^MML0028
|||||||I<CR>
```

```
TQ1|||||||R<CR>
```

```
OBR||201101190000600||N002^免疫染色^LPATHO001|||||||
505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^I<CR>
```

```
ORC|PA|201101190000600|||||20110119215210|505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^||
505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^|25^^^^^C|||25^婦人科^MML0028
|||||||O<CR>
```

```
TQ1|||||||R<CR>
```

OBR||201101190000600||N002^免疫染色^LPATHO001|||||||
505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^|<CR>

OBX|1|CWE|01-03^ABO 式血液型^JSAP001||AB^AB^JSAP002|||||F<CR>

OBX|02|TX|MS3-24^外来所見^JSAP010|| 1 年前に乳がんと診断されていたが、最近になり悪化。|||||F<CR>

ORC|CH|201101190000601|||||201101190000600|20110119215210|
505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^|505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^|
25^^^^^C||||25^婦人科^MML0028|||||||O<CR>

TQ1|||||||R<CR>

OBR||201101190000601||
N002-1^エストロゲンレセプター病理組織標本作製^LPATHO001
|||||||505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^||||||||201101190000600<CR>

ORC|CH|201101190000602|||||201101190000600|20110119215210|
505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^|505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^|
25^^^^^C||||25^婦人科^MML0028|||||||O<CR>

TQ1|||||||R<CR>

OBR||201101190000602||
N002-2^プロジェステロンレセプター病理組織標本作製^LPATHO001
|||||||505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^||||||||201101190000600<CR>

ORC|CH|201101190000603|||||201101190000600|20110119215210|
505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^|505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^|
25^^^^^C||||25^婦人科^MML0028|||||||O<CR>

TQ1|||||||R<CR>

OBR||201101190000603||N002-3^HER 2 タンパク病理組織標本作製^LPATHO001
|||||||505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^||||||||201101190000600<CR>

SPM|1|1||211^手術材料^LPATHO002||266^部分切除^LPATHO004||
09000800^乳房上外側(C)-左^LPATHO003|||||20110120<CR>

MSH 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Field Separator フィールド区切文字	
2	Encoding Characters コード化文字	^~¥&
3	Sending Application 送信アプリケーション	HIS_FUJIYAMA
4	Sending Facility 送信施設	
5	Receiving Application 受信アプリケーション	APIS_NIHON
6	Receiving Facility 受信施設	
7	Date/Time Of Message メッセージ日付/時間	20110120103020 (メッセージが、2011 年 1 月 20 日 10 時 30 分 20 秒に送信された)
8	Security セキュリティ	
9	Message Type メッセージ型	OML^O21^OML_O21
10	Message Control ID メッセージ制御 ID	HIS_20110120103020
11	Processing ID 処理 ID	P (Production)
12	Version ID バージョン ID	2.5
13	Sequence Number シーケンス番号	
14	Continuation Pointer 継続ポインタ	
15	Accept Acknowledgment Type 受諾肯定応答型	
16	Application Acknowledgment Type アプリ肯定応答型	
17	Country Code 国コード	JPN
18	Character Set 文字セット	ASCII~ISO IR87
19	Principal Language of Message 主要言語	
20	Alternate Character Set Handling Scheme 文字セット 操作法	ISO 2022-1994

PID 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Patient ID セット ID-患者 ID	
2	Patient ID 患者 ID	
3	Patient Identification List 患者 ID リスト	12345678
4	Alternate Patient ID - PID 代替患者 ID	
5	Patient Name 患者氏名	東京 さくら (漢字氏名) トウキョウ サクラ (カナ氏名)
6	Mother's Maiden Name 母親の旧姓	
7	Date/Time of Birth 生年月日年齢	19520304 (1952 年 3 月 4 日生)
8	Sex 性別	F (女性)
9	Patient Alias 患者別名	
10	Race 人種	
11	Patient Address 患者住所	東京都港区虎ノ門 1-19-9 〒105-0001
12	County Code 郡コード	
13	Phone Number - Home 電話番号-自宅	03-3506-8010

PV1 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Patient Visit セット ID-来院	
2	Patient Class 患者クラス	I (入院患者)
3	Assigned Patient Location 患者所在場所	E3 棟 12 号室 (患者「東京 さくら」の居場所)
4	Admission Type 入院タイプ	
5	Preadmit Number 仮入院番号	
6	Prior Patient Location 患者の以前の所在	
7	Attending Doctor 主治医	日本橋 花子 (職員番号 255300)
8	Referring Doctor 紹介医師	
9	Consulting Doctor コンサルタント医師	
10	Hospital Service 病院サービス	MED

ORC 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Order Control オーダ制御	NW (新規オーダ)、 PA (親オーダ)、 CH (子オーダ)
2	Placer Order Number 依頼者オーダ番号	201101190000600 (NW の時)、 201101190000600 (PA の時)、 201101190000601 (CH の時)、 201101190000602 (CH の時)、 201101190000603 (CH の時)
3	Filler Order Number 実施者オーダ番号	
4	Placer Group Number 依頼者グループ番号	
5	Order Status オーダ状態	
6	Response Flag 応答フラグ	
7	Quantity/Timing 数量/タイミング	
8	Parent 親	201101190000600 (CH の時)
9	Date/Time of Transaction トランザクション日時	20110119215210 (2011 年 1 月 19 日 21 時 52 分 10 秒に オーダの登録を行った)
10	Entered By 入力者	新橋 晴彦 (職員番号 505606)
11	Verified By 検証者	
12	Ordering Provider 依頼者	新橋 晴彦 (職員番号 505606)
13	Enterer's Location 入力場所	01 (内科) C (診療科) (端末を操作した場所を示す)
14	Call Back Phone Number コールバック用電話番号	
15	Order Effective Date/Time オーダ有効日時	
16	Order Control Code Reason オーダ制御コードの理由	
17	Entering Organization 入力組織	01 (内科) (依頼医「新橋 晴彦」の 所属科＝依頼科)
18	Entering Device 入力装置	
19	Action By 発動者	
20	Advanced Beneficiary Notice Code 受益者注意コード	
21	Ordering Facility Name オーダ施設名	
22	Ordering Facility Address オーダ施設住所	
23	Ordering Facility Phone Number オーダ施設電話番号	
24	Ordering Provider Address オーダ実施者住所	
25	Order Status Modifier オーダ状態変更	
26	Advanced Beneficiary Notice Override Reason 拡張利用用注意上書き理由	
27	Filler's Expected Availability Date/Time 実施者可 能日時	
28	Confidentiality Code 信頼性モード	
29	Order Type オーダタイプ	O (外来患者オーダ)

TQ1 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - TQ1 TQ1 を ID にセット	
2	Quantity 数量	
3	Repeat Pattern 繰返しパターン	
4	Explicit Time 明示的な時間	
5	Relative Time and Units 関連時間/単位	
6	Service Duration サービス期間	
7	Start date/time 開始日時	
8	End date/time 終了日時	
9	Priority 優先度	R (ルーチン)

OBR 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Observation Request ID 設定 - 検査要求	
2	Placer Order Number 依頼者オーダー番号	201101190000600 (NW の時)、 201101190000600 (PA の時)、 201101190000601 (CH の時)、 201101190000602 (CH の時)、 201101190000603 (CH の時)
3	Filler Order Number + 実施者オーダー番号	
4	Universal Service ID 検査項目群 ID	免疫染色 (LPATHO001:N002) (NW の時)、 免疫染色 (LPATHO001:N002) (PA の時)、 エストロゲンレセプター病理組織標本作製 (LPATHO001:N002-1) (CH の時)、 プロジェステロンレセプター病理組織標本作製 (LPATHO001:N002-2) (CH の時)、 H E R 2 タンパク病理組織標本作製 (LPATHO001:N002-3) (CH の時)
5	Priority 優先度	
6	Requested Date/time 要求日時	
7	Observation Date/Time 検査日時	
8	Observation End Date/Time 検査終了日時	
9	Collection Volume 採取量	
10	Collector Identifier 採取者識別子	
11	Specimen Action Code 検体処置コード	
12	Danger Code 危険(検体)コード	
13	Relevant Clinical Info. 関連臨床情報	
14	Specimen Received Date/Time 検体受理日時	
15	Specimen Source 検体採取元	
16	Ordering Provider 依頼者	新橋 晴彦 (職員番号 505606)
17	Order Callback Phone Number オーダコールバック用電話番号	
18	Placer field 1 依頼者フィールド1	
19	Placer field 2 依頼者フィールド2	
20	Filler Field 1 + 実施者フィールド1	
21	Filler Field 2 + 実施者フィールド2	
22	Results Rpt/Status Chng - Date/Time + 結果報告/状態変更-日時	
23	Charge to Practice + 課金	
24	Diagnostic Serv Sect ID 診断部門 ID	
25	Result Status + 結果状態	
26	Parent Result + 親結果	
27	Quantity/Timing 数量/タイミング	
28	Result Copies To 結果配布先	
29	Parent Number 親番号	201101190000600 (CH の時)

OBX 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Observational Simple セット ID	1、2 (上位 OBR に対して連番) CWE (ID=1)、 TX (ID=2) 01-03 (JSAP001:ABO 式血液型) (ID=1)、 MS3-24 (JSAP010:外来所見) (ID=2) AB (JSAP002:AB 型) (ID=1)、 「1 年前に乳がんと診断されていたが、 最近になり悪化。」 (ID=2) F (最終検査)
2	Value Type 値型	
3	Observation Identifier 検査項目	
4	Observation Sub-ID 検査副 ID	
5	Observation Value 検査値	
6	Units 単位	
7	References Range 基準値範囲	
8	Abnormal Flags 異常フラグ	
9	Probability 確率	
10	Nature of Abnormal Test 異常検査の性質	
11	Observe Result Status 検査結果状態	

SPM 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - SPM セット ID - SPM	1 1 手術材料 (LPATHO002:211) 部分切除 (LPATHO004:266) 乳房上外側(C)-左 (LAPTHO003:09000800) 20110120 (2010 年 1 月 20 日に採取)
2	Specimen ID 検体 ID	
3	Specimen Parent Ids 親検体 ID	
4	Specimen Type 検体タイプ	
5	Specimen Type Modifier 検体タイプ修飾子	
6	Specimen Additives 検体添加物	
7	Specimen Collection Method 検体採取法	
8	Specimen Source Site 検体部位	
9	Specimen Source Site Modifier 検体部位修飾子	
10	Specimen Collection Site 検体採取部位	
11	Specimen Role 検体役割	
12	Specimen Collection Amount 検体採取量	
13	Grouped Specimen Count 検体総数	
14	Specimen Description 検体記述	
15	Specimen Handling Code 検体取り扱いコード	
16	Specimen Risk Code 検体リスクコード	
17	Specimen Collection Date/Time 検体採取日時	

(5A-2) 病理・臨床細胞検査依頼応答 (APIS→HIS)

メッセージサンプル (5A-1) に対する肯定応答メッセージ。
 APIS_NIHON から HIS_FUJIYAMA へ V2.5 仕様の日本語を含む
 「病理・臨床細胞検査依頼応答メッセージ」 APIS_20110120103022 を
 2011 年 1 月 20 日 10 時 30 分 22 秒に送信。

MSH|^~¥&|APIS_NIHON||HIS_FUJIYAMA||20110120103022||ORL^O22^ORL_O22|
 APIS_20110120103022|P|2.5||||JPN|ASCII~ISO IR87||ISO 2022-1994<CR>

MSA|AA|HIS_20110120103020<CR>

MSH 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Field Separator フィールド区切文字	
2	Encoding Characters コード化文字	^~¥&
3	Sending Application 送信アプリケーション	APIS_NIHON
4	Sending Facility 送信施設	
5	Receiving Application 受信アプリケーション	HIS_FUJIYAMA
6	Receiving Facility 受信施設	
7	Date/Time Of Message メッセージ日付/時間	20110120103022 (メッセージが、2011 年 1 月 20 日 10 時 30 分 22 秒に送信された)
8	Security セキュリティ	
9	Message Type メッセージ型	ORL^O22^ORL_O22
10	Message Control ID メッセージ制御 ID	APIS_20110120103022
11	Processing ID 処理 ID	P (Production)
12	Version ID バージョン ID	2.5
13	Sequence Number シーケンス番号	
14	Continuation Pointer 継続ポインタ	
15	Accept Acknowledgment Type 受諾肯定応答型	
16	Application Acknowledgment Type アプリ肯定応答型	
17	Country Code 国コード	JPN
18	Character Set 文字セット	ASCII~ISO IR87
19	Principal Language of Message 主要言語	
20	Alternate Character Set Handling Scheme 文字セット 操作法	ISO 2022-1994

MSA 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Acknowledgment Code 肯定応答コード	AA (基本モード：アプリケーション受託)
2	Message Control ID メッセージ制御 ID	HIS_20110120103020

(5B-1) 検体到着通知 (APIS→HIS)

メッセージ 5A を受けた、1 年前の検体を取り出し、
APIS_NIHON から HIS_FUJIYAMA へ V2.5 仕様の日本語を含む
「検体到着通知メッセージ」 APIS_20110120133035 を
2011 年 1 月 20 日 13 時 30 分 35 秒に送信。

(2011 年 1 月 20 日 13 時 30 分 10 秒に登録を行った。)
(病理受付番号 H201100123 を付番。)

MSH|^~¥&|APIS_NIHON||HIS_FUJIYAMA||20110120133035||ORU^R01^ORU_R01|
APIS_20110120133035|P|2.5||||JPN|ASCII~ISO IR87||ISO 2022-1994<CR>

PID||||12345678^^^^PI||東京^さくら^^^^L^|~トウキョウ^サクラ^^^^L^P||
19520304|F|||虎ノ門 1-19-9^^港区^東京都^105-0001^^H||
03-3506-8010^PRN^PH<CR>

PV1|||E3^12^^^^N|||255300^日本橋^花子^^^^^^L^^^^^^|||MED<CR>

ORC|OK|201101190000600|||||20110120133010|505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^^||
505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^^|25^^^^^C|||25^婦人科^MML0028
|||||||||I<CR>

OBR||201101190000600||N002^免疫染色^LPATHO001|||||||||
505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^^I<CR>

OBX|1|ST|AP-101^検体受付番号^JSAP010||H201100123|||||F<CR>

MSH 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Field Separator フィールド区切文字	
2	Encoding Characters コード化文字	^~¥&
3	Sending Application 送信アプリケーション	APIS_NIHON
4	Sending Facility 送信施設	
5	Receiving Application 受信アプリケーション	HIS_FUJIYAMA
6	Receiving Facility 受信施設	
7	Date/Time Of Message メッセージ日付/時間	20110120133035 (メッセージが、2011 年 1 月 20 日 13 時 30 分 35 秒に送信された)
8	Security セキュリティ	
9	Message Type メッセージ型	ORU^R01^ORU_R01
10	Message Control ID メッセージ制御 ID	APIS_20110120133035
11	Processing ID 処理 ID	P (Production)
12	Version ID バージョン ID	2.5
13	Sequence Number シーケンス番号	
14	Continuation Pointer 継続ポインタ	
15	Accept Acknowledgment Type 受諾肯定応答型	
16	Application Acknowledgment Type アプリ肯定応答型	
17	Country Code 国コード	JPN
18	Character Set 文字セット	ASCII~ISO IR87
19	Principal Language of Message 主要言語	
20	Alternate Character Set Handling Scheme 文字セット 操作法	ISO 2022-1994

PID 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Patient ID セット ID-患者 ID	12345678 東京 さくら (漢字氏名) トウキョウ サクラ (カナ氏名) 19520304 (1952 年 3 月 4 日生) F (女性) 東京都港区虎ノ門 1-19-9 〒105-0001 03-3506-8010
2	Patient ID 患者 ID	
3	Patient Identification List 患者 ID リスト	
4	Alternate Patient ID - PID 代替患者 ID	
5	Patient Name 患者氏名	
6	Mother's Maiden Name 母親の旧姓	
7	Date/Time of Birth 生年月日年齢	
8	Sex 性別	
9	Patient Alias 患者別名	
10	Race 人種	
11	Patient Address 患者住所	
12	County Code 郡コード	
13	Phone Number - Home 電話番号-自宅	

PV1 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Patient Visit セット ID-来院	I (入院患者) E3 棟 12 号室 (患者「東京 さくら」の居場所) 日本橋 花子 (職員番号 255300) MED
2	Patient Class 患者クラス	
3	Assigned Patient Location 患者所在場所	
4	Admission Type 入院タイプ	
5	Preadmit Number 仮入院番号	
6	Prior Patient Location 患者の以前の所在	
7	Attending Doctor 主治医	
8	Referring Doctor 紹介医師	
9	Consulting Doctor コンサルタント医師	
10	Hospital Service 病院サービス	

ORC 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Order Control オーダ制御	OK (オーダ受付)
2	Placer Order Number 依頼者オーダ番号	201101190000600
3	Filler Order Number 実施者オーダ番号	
4	Placer Group Number 依頼者グループ番号	
5	Order Status オーダ状態	
6	Response Flag 応答フラグ	
7	Quantity/Timing 数量/タイミング	
8	Parent 親	
9	Date/Time of Transaction トランザクション日時	20110120133010 (2011 年 1 月 20 日 13 時 30 分 10 秒に 登録を行った)
10	Entered By 入力者	新橋 晴彦 (職員番号 505606)
11	Verified By 検証者	
12	Ordering Provider 依頼者	新橋 晴彦 (職員番号 505606)
13	Enterer's Location 入力場所	25 (婦人科) C (診療科) (端末を操作した場所を示す)
14	Call Back Phone Number コールバック用電話番号	
15	Order Effective Date/Time オーダ有効日時	
16	Order Control Code Reason オーダ制御コードの理由	
17	Entering Organization 入力組織	25 (婦人科) (依頼医「新橋 晴彦」 の所属科＝依頼科)
18	Entering Device 入力装置	
19	Action By 発動者	
20	Advanced Beneficiary Notice Code 受益者注意コード	
21	Ordering Facility Name オーダ施設名	
22	Ordering Facility Address オーダ施設住所	
23	Ordering Facility Phone Number オーダ施設電話番号	
24	Ordering Provider Address オーダ実施者住所	
25	Order Status Modifier オーダ状態変更	
26	Advanced Beneficiary Notice Override Reason 拡張利用用注意上書き理由	
27	Filler's Expected Availability Date/Time 実施者可 能日時	
28	Confidentiality Code 信頼性モード	
29	Order Type オーダタイプ	1 (入院患者オーダ)

OBR 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Observation Request ID 設定 - 検査要求	
2	Placer Order Number 依頼者オーダー番号	201101190000600
3	Filler Order Number + 実施者オーダー番号	
4	Universal Service ID 検査項目群 ID	免疫染色 (LPATHO001:N002)
5	Priority 優先度	
6	Requested Date/time 要求日時	
7	Observation Date/Time 検査日時	
8	Observation End Date/Time 検査終了日時	
9	Collection Volume 採取量	
10	Collector Identifier 採取者識別子	
11	Specimen Action Code 検体処置コード	
12	Danger Code 危険(検体)コード	
13	Relevant Clinical Info. 関連臨床情報	
14	Specimen Received Date/Time 検体受理日時	
15	Specimen Source 検体採取元	
16	Ordering Provider 依頼者	新橋 晴彦 (職員番号 505606)

OBX 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Observational Simple セット ID	1
2	Value Type 値型	ST
3	Observation Identifier 検査項目	AP-101 (JSAP010:検体受付番号)
4	Observation Sub-ID 検査副 ID	
5	Observation Value 検査値	H201100123
6	Units 単位	
7	References Range 基準値範囲	
8	Abnormal Flags 異常フラグ	
9	Probability 確率	
10	Nature of Abnormal Test 異常検査の性質	
11	Observe Result Status 検査結果状態	F (最終検査)

(5B-2) 検体到着通知応答 (APIS→HIS)

メッセージサンプル (5B-1) に対する肯定応答メッセージ。
HIS_FUJIYAMA から APIS_NIHON へ V2.5 仕様の日本語を含む
「検体到着通知応答メッセージ」 HIS_20110120133103 を
2011 年 1 月 20 日 13 時 31 分 03 秒に送信。

**MSH|^~¥&|HIS_FUJIYAMA||APIS_NIHON||20110120133103||ACK^R01^ACK|
HIS_20110120133103|P|2.5||||JPN|ASCII~ISO IR87||ISO 2022-1994<CR>**

MSA|AA|APIS_20110120133035<CR>

MSH 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Field Separator フィールド区切文字	
2	Encoding Characters コード化文字	^~¥&
3	Sending Application 送信アプリケーション	HIS_FUJIYAMA
4	Sending Facility 送信施設	
5	Receiving Application 受信アプリケーション	APIS_NIHON
6	Receiving Facility 受信施設	
7	Date/Time Of Message メッセージ日付/時間	20110120133103 (メッセージが、2011 年 1 月 20 日 13 時 31 分 03 秒に送信された)
8	Security セキュリティ	
9	Message Type メッセージ型	ACK^R01^ACK
10	Message Control ID メッセージ制御 ID	HIS_20110120133103
11	Processing ID 処理 ID	P (Production)
12	Version ID バージョン ID	2.5
13	Sequence Number シーケンス番号	
14	Continuation Pointer 継続ポインタ	
15	Accept Acknowledgment Type 受諾肯定応答型	
16	Application Acknowledgment Type アプリ肯定応答型	
17	Country Code 国コード	JPN
18	Character Set 文字セット	ASCII~ISO IR87
19	Principal Language of Message 主要言語	
20	Alternate Character Set Handling Scheme 文字セット 操作法	ISO 2022-1994

MSA 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Acknowledgment Code 肯定応答コード	AA (基本モード：アプリケーション受託)
2	Message Control ID メッセージ制御 ID	APIS_20110120133035

ORC|CH|201101190000602|||||201101190000600|20110119215210|
 505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^|||505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^||
 25^^^^^C||||25^婦人科^MML0028|||||||||O<CR>

TQ1|||||||R<CR>

OBR||201101190000602||
 N002-2^プロジェステロンレセプター病理組織標本作製^LPATHO001
 |||||||||505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^|||201101190000600<CR>

ORC|CH|201101190000603|||||201101190000600|20110119215210|
 505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^|||505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^||
 25^^^^^C||||25^婦人科^MML0028|||||||||O<CR>

TQ1|||||||R<CR>

OBR||201101190000603||N002-3^H E R 2 タンパク病理組織標本作製^LPATHO001
 |||||||||505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^|||201101190000600<CR>

TXA|1|SP|||||201101231620|0012^虎ノ門^太郎^^^^^^L^^^^^|||
 DOC_201101192152900||201101190000600|||AU<CR>

OBX|1|RP|AP-201^報告書のリンク情報^JSAP010||http://www.kondo/|||||F<CR>

MSH 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Field Separator フィールド区切文字	
2	Encoding Characters コード化文字	^~¥&
3	Sending Application 送信アプリケーション	REPORT_OLYM
4	Sending Facility 送信施設	
5	Receiving Application 受信アプリケーション	HIS_FUJIYAMA (REPORT→HIS の時)、 APIS_NIHON (REPORT→APIS の時)
6	Receiving Facility 受信施設	
7	Date/Time Of Message メッセージ日付/時間	20110123162058 (メッセージが、2011 年 1 月 23 日 16 時 20 分 58 秒に送信され た) (REPORT→HIS の時)、 20110123162102 (メッセージが、2011 年 1 月 23 日 16 時 21 分 02 秒に送信され た) (REPORT→APIS の時)
8	Security セキュリティ	
9	Message Type メッセージ型	MDM^T02^MDM_T02
10	Message Control ID メッセージ制御 ID	REP_20110123162058 (REPORT→HIS の時)、 REP_20110123162102 (REPORT→APIS の時)
11	Processing ID 処理 ID	P (Production)
12	Version ID バージョン ID	2.5
13	Sequence Number シーケンス番号	
14	Continuation Pointer 継続ポインタ	
15	Accept Acknowledgment Type 受諾肯定応答型	
16	Application Acknowledgment Type アプリ肯定応答型	
17	Country Code 国コード	JPN
18	Character Set 文字セット	ASCII~ISO IR87
19	Principal Language of Message 主要言語	
20	Alternate Character Set Handling Scheme 文字セット 操作法	ISO 2022-1994

PID 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Patient ID セット ID-患者 ID	12345678 東京 さくら (漢字氏名) トウキョウ サクラ (カナ氏名) 19520304 (1952 年 3 月 4 日生) F (女性) 東京都港区虎ノ門 1-19-9 〒105-0001 03-3506-8010
2	Patient ID 患者 ID	
3	Patient Identification List 患者 ID リスト	
4	Alternate Patient ID - PID 代替患者 ID	
5	Patient Name 患者氏名	
6	Mother's Maiden Name 母親の旧姓	
7	Date/Time of Birth 生年月日年齢	
8	Sex 性別	
9	Patient Alias 患者別名	
10	Race 人種	
11	Patient Address 患者住所	
12	County Code 郡コード	
13	Phone Number - Home 電話番号-自宅	

PV1 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Patient Visit セット ID-来院	I (入院患者) 日本橋 花子 (職員番号 255300) MED
2	Patient Class 患者クラス	
3	Assigned Patient Location 患者所在場所	
4	Admission Type 入院タイプ	
5	Preadmit Number 仮入院番号	
6	Prior Patient Location 患者の以前の所在	
7	Attending Doctor 主治医	
8	Referring Doctor 紹介医師	
9	Consulting Doctor コンサルタント医師	
10	Hospital Service 病院サービス	

ORC 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Order Control オーダ制御	RE (検査付帯情報)、 PA (親オーダ)、 CH (子オーダ)
2	Placer Order Number 依頼者オーダ番号	201101190000600 (RE の時)、 201101190000600 (PA の時)、 201101190000601 (CH の時)、 201101190000602 (CH の時)、 201101190000603 (CH の時)
3	Filler Order Number 実施者オーダ番号	
4	Placer Group Number 依頼者グループ番号	
5	Order Status オーダ状態	
6	Response Flag 応答フラグ	
7	Quantity/Timing 数量/タイミング	
8	Parent 親	201101190000600 (CH の時)
9	Date/Time of Transaction トランザクション日時	20110123162045 (2011 年 1 月 23 日 16 時 20 分 45 秒に 登録を行った)
10	Entered By 入力者	新橋 晴彦 (職員番号 505606)
11	Verified By 検証者	
12	Ordering Provider 依頼者	新橋 晴彦 (職員番号 505606)
13	Enterer's Location 入力場所	01 (内科) C (診療科) (端末を操作した場所を示す)
14	Call Back Phone Number コールバック用電話番号	
15	Order Effective Date/Time オーダ有効日時	
16	Order Control Code Reason オーダ制御コードの理由	
17	Entering Organization 入力組織	01 (内科) (依頼医「新橋 晴彦」の 所属科＝依頼科)
18	Entering Device 入力装置	
19	Action By 発動者	
20	Advanced Beneficiary Notice Code 受益者注意コード	
21	Ordering Facility Name オーダ施設名	
22	Ordering Facility Address オーダ施設住所	
23	Ordering Facility Phone Number オーダ施設電話番号	
24	Ordering Provider Address オーダ実施者住所	
25	Order Status Modifier オーダ状態変更	
26	Advanced Beneficiary Notice Override Reason 拡張利用用注意上書き理由	
27	Filler's Expected Availability Date/Time 実施者可 能日時	
28	Confidentiality Code 信頼性モード	
29	Order Type オーダタイプ	I (入院患者オーダ)

TQ1 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - TQ1 TQ1 を ID にセット	
2	Quantity 数量	
3	Repeat Pattern 繰返しパターン	
4	Explicit Time 明示的な時間	
5	Relative Time and Units 関連時間/単位	
6	Service Duration サービス期間	
7	Start date/time 開始日時	
8	End date/time 終了日時	
9	Priority 優先度	R (ルーチン)

OBX 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Observational Simple セット ID	1
2	Value Type 値型	RP
3	Observation Identifier 検査項目	AP-201 (JSAP010:報告書のリンク情報)
4	Observation Sub-ID 検査副 ID	
5	Observation Value 検査値	http://www.kondo/
6	Units 単位	
7	References Range 基準値範囲	
8	Abnormal Flags 異常フラグ	
9	Probability 確率	
10	Nature of Abnormal Test 異常検査の性質	
11	Observe Result Status 検査結果状態	F (最終検査)

(5C-2) 検査報告書状態通知応答 (HIS/APIS→REPORT)

メッセージサンプル (5C-1) に対する肯定応答メッセージ。
 HIS_FUJIYAMA と APIS_NIHON から REPORT_OLYM へ V2.5 仕様の日本語を含む
 「検査報告書状態通知応答メッセージ」 HIS_20110123162101 と APIS_20110123162150 を
 それぞれ 2011 年 1 月 23 日 16 時 21 分 01 秒と 16 時 21 分 50 秒に送信。

【HIS → REPORT へ送信する場合】

MSH|^~¥&|HIS_FUJIYAMA||REPORT_OLYM||20110123162101||ACK^T02^ACK|
 HIS_20110123162101|P|2.5||||JPN|ASCII~ISO IR87||ISO 2022-1994<CR>

MSA|AA|REP_20110123162058<CR>

【APIS → REPORT へ送信する場合】

MSH|^~¥&|APIS_NIHON||REPORT_OLYM||20110123162150||ACK^T02^ACK|
 APIS_20110123162150|P|2.5||||JPN|ASCII~ISO IR87||ISO 2022-1994<CR>

MSA|AA|REP_20110123162102<CR>

MSH 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Field Separator フィールド区切文字	
2	Encoding Characters コード化文字	^~¥&
3	Sending Application 送信アプリケーション	HIS_FUJIYAMA (HIS→REPORT の時)、 APIS_NIHON (APIS→REPORT の時)
4	Sending Facility 送信施設	
5	Receiving Application 受信アプリケーション	REPORT_OLYM
6	Receiving Facility 受信施設	
7	Date/Time Of Message メッセージ日付/時間	20110123162101 (メッセージが、2011 年 1 月 23 日 16 時 21 分 01 秒に送信され た) (HIS→REPORT の時)、 20110123162150 (メッセージが、2011 年 1 月 23 日 16 時 21 分 50 秒に送信され た) (APIS→REPORT の時)
8	Security セキュリティ	
9	Message Type メッセージ型	ACK^T02^ACK
10	Message Control ID メッセージ制御 ID	HIS_20110123162101 (HIS→REPORT の時)、 APIS_20110123162150 (APIS→REPORT の時)
11	Processing ID 処理 ID	P (Production)
12	Version ID バージョン ID	2.5
13	Sequence Number シーケンス番号	
14	Continuation Pointer 継続ポインタ	
15	Accept Acknowledgment Type 受諾肯定応答型	
16	Application Acknowledgment Type アプリ肯定応答型	
17	Country Code 国コード	JPN
18	Character Set 文字セット	ASCII~ISO IR87
19	Principal Language of Message 主要言語	
20	Alternate Character Set Handling Scheme 文字セット 操作法	ISO 2022-1994

MSA 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Acknowledgment Code 肯定応答コード	AA (基本モード：アプリケーション受託)
2	Message Control ID メッセージ制御 ID	REP_20110123162058 (HIS→REPORT の時)、 REP_20110123162102 (APIS→REPORT の時)

Case 6 検査取り消し

(6A-1) 病理・臨床細胞検査依頼（検査取り消し）（HIS→APIS）

メッセージサンプル 2 に対して、HIS_FUJIYAMA から APIS_NIHON へ V2.5 仕様の日本語を含む
術中迅速診断の「病理・臨床細胞検査依頼メッセージ」（検査取り消し）
HIS_20110120123020 を 2011 年 1 月 20 日 12 時 30 分 20 秒に送信。
（2011 年 1 月 20 日 12 時 20 分 10 秒に登録を行った。）

一度はオーダ入力をしたものの、患者さんの容態が急変し、手術が中止となったため、
術中迅速診断も中止となった。

MSH|^~¥&|HIS_FUJIYAMA||APIS_NIHON||20110120123020||OML^O21^OML_O21|
HIS_20110120123020|P|2.5||||JPN|ASCII~ISO IR87||ISO 2022-1994<CR>

PID||55667788^^^^^P||江戸^花子^^^^^L^|~エド^ハナコ^^^^^L^P||19491224|F||
虎ノ門 1-19-9^^港区^東京都^105-0001^^H||03-3506-8010^PRN^PH<CR>

PV1|||||101202^中田^隆^^^^^^L^^^^^|||MED<CR>

ORC|CA|201101190000200|||||20110120122010|505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^||
505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^|10^^^^^C|||10^外科^MML0028|||||||<CR>

TQ1||||||R<CR>

OBR||201101190000200||N003-0^術中迅速病理組織標本作製^LPATHO001
|||||||505606^新橋^晴彦^^^^^^L^^^^^|<CR>

OBX|1|TX|AP-091^オーダキャンセル理由^JSAP010||患者の様態が急変し、手術が
中止となったため。|||||F<CR>

MSH 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Field Separator フィールド区切文字	
2	Encoding Characters コード化文字	^~¥&
3	Sending Application 送信アプリケーション	HIS_FUJIYAMA
4	Sending Facility 送信施設	
5	Receiving Application 受信アプリケーション	APIS_NIHON
6	Receiving Facility 受信施設	
7	Date/Time Of Message メッセージ日付/時間	20110120123020 (メッセージが、2011 年 1 月 20 日 12 時 30 分 20 秒に送信された)
8	Security セキュリティ	
9	Message Type メッセージ型	OML^O21^OML_O21
10	Message Control ID メッセージ制御 ID	HIS_20110120123020
11	Processing ID 処理 ID	P (Production)
12	Version ID バージョン ID	2.5
13	Sequence Number シーケンス番号	
14	Continuation Pointer 継続ポインタ	
15	Accept Acknowledgment Type 受諾肯定応答型	
16	Application Acknowledgment Type アプリ肯定応答型	
17	Country Code 国コード	JPN
18	Character Set 文字セット	ASCII~ISO IR87
19	Principal Language of Message 主要言語	
20	Alternate Character Set Handling Scheme 文字セット 操作法	ISO 2022-1994

PID 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Patient ID セット ID-患者 ID	55667788
2	Patient ID 患者 ID	
3	Patient Identification List 患者 ID リスト	
4	Alternate Patient ID - PID 代替患者 ID	
5	Patient Name 患者氏名	
6	Mother's Maiden Name 母親の旧姓	江戸 花子 (漢字氏名) エド ハナコ (カナ氏名)
7	Date/Time of Birth 生年月日年齢	19491224 (1949 年 12 月 24 日生)
8	Sex 性別	F (女性)
9	Patient Alias 患者別名	
10	Race 人種	
11	Patient Address 患者住所	東京都港区虎ノ門 1-19-9 〒105-0001
12	County Code 郡コード	
13	Phone Number - Home 電話番号-自宅	03-3506-8010

PV1 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Patient Visit セット ID-来院	I (入院患者)
2	Patient Class 患者クラス	
3	Assigned Patient Location 患者所在場所	
4	Admission Type 入院タイプ	
5	Preadmit Number 仮入院番号	
6	Prior Patient Location 患者の以前の所在	
7	Attending Doctor 主治医	中田 隆 (職員番号 101202)
8	Referring Doctor 紹介医師	
9	Consulting Doctor コンサルタント医師	
10	Hospital Service 病院サービス	MED

ORC 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Order Control オーダ制御	CA (オーダキャンセル) 201101190000200
2	Placer Order Number 依頼者オーダ番号	
3	Filler Order Number 実施者オーダ番号	
4	Placer Group Number 依頼者グループ番号	
5	Order Status オーダ状態	
6	Response Flag 応答フラグ	
7	Quantity/Timing 数量/タイミング	
8	Parent 親	
9	Date/Time of Transaction トランザクション日時	
10	Entered By 入力者	201101190000200 (CHの時) 20110120122010 (2011年1月20日12時20分10秒に登録を行った) 新橋 晴彦 (職員番号 505606)
11	Verified By 検証者	
12	Ordering Provider 依頼者	
13	Enterer's Location 入力場所	新橋 晴彦 (職員番号 505606) 10 (外科) C (診療科) (端末を操作した場所を示す)
14	Call Back Phone Number コールバック用電話番号	
15	Order Effective Date/Time オーダ有効日時	
16	Order Control Code Reason オーダ制御コードの理由	10 (外科) (依頼医「新橋 晴彦」の所属科＝依頼科)
17	Entering Organization 入力組織	
18	Entering Device 入力装置	
19	Action By 発動者	
20	Advanced Beneficiary Notice Code 受益者注意コード	
21	Ordering Facility Name オーダ施設名	
22	Ordering Facility Address オーダ施設住所	
23	Ordering Facility Phone Number オーダ施設電話番号	
24	Ordering Provider Address オーダ実施者住所	
25	Order Status Modifier オーダ状態変更	
26	Advanced Beneficiary Notice Override Reason 拡張利用用注意上書き理由	
27	Filler's Expected Availability Date/Time 実施者可能日時	
28	Confidentiality Code 信頼性モード	
29	Order Type オーダタイプ	I (入院患者オーダ)

TQ1 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - TQ1 TQ1 を ID にセット	R (ルーチン)
2	Quantity 数量	
3	Repeat Pattern 繰返しパターン	
4	Explicit Time 明示的な時間	
5	Relative Time and Units 関連時間/単位	
6	Service Duration サービス期間	
7	Start date/time 開始日時	
8	End date/time 終了日時	
9	Priority 優先度	

OBR 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Observation Request ID 設定 - 検査要求	201101190000200 術中迅速病理組織標本作製 (LPATHO001:N003-0) 新橋 晴彦 (職員番号 505606)
2	Placer Order Number 依頼者オーダー番号	
3	Filler Order Number + 実施者オーダー番号	
4	Universal Service ID 検査項目群 ID	
5	Priority 優先度	
6	Requested Date/time 要求日時	
7	Observation Date/Time 検査日時	
8	Observation End Date/Time 検査終了日時	
9	Collection Volume 採取量	
10	Collector Identifier 採取者識別子	
11	Specimen Action Code 検体処置コード	
12	Danger Code 危険(検体)コード	
13	Relevant Clinical Info. 関連臨床情報	
14	Specimen Received Date/Time 検体受理日時	
15	Specimen Source 検体採取元	
16	Ordering Provider 依頼者	

OBX 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Set ID - Observational Simple セット ID	1 TX AP-091 (JSAP010:オーダーキャンセル理由) 患者の様態が急変し、手術が中止となったため。 F (最終検査)
2	Value Type 値型	
3	Observation Identifier 検査項目	
4	Observation Sub-ID 検査副 ID	
5	Observation Value 検査値	
6	Units 単位	
7	References Range 基準値範囲	
8	Abnormal Flags 異常フラグ	
9	Probability 確率	
10	Nature of Abnormal Test 異常検査の性質	
11	Observe Result Status 検査結果状態	

(6A-2) 病理・臨床細胞検査依頼応答（検査取り消し） (APIS→HIS)

メッセージサンプル（6A-1）に対する肯定応答メッセージ。
 APIS_NIHON から HIS_FUJIYAMA へ V2.5 仕様の日本語を含む
 術中迅速診断の「病理・臨床細胞検査依頼応答メッセージ」（検査取り消し）
 APIS_20110120123022 を 2011 年 1 月 20 日 12 時 30 分 22 秒に送信。

**MSH|^~¥&|APIS_NIHON||HIS_FUJIYAMA||20110120123022||ORL^O22^ORL_O22|
 APIS_20110120123022|P|2.5||||JPN|ASCII~ISO IR87||ISO 2022-1994<CR>**

MSA|AA|HIS_20110120123020<CR>

MSH 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Field Separator フィールド区切文字	
2	Encoding Characters コード化文字	^~¥&
3	Sending Application 送信アプリケーション	APIS_NIHON
4	Sending Facility 送信施設	
5	Receiving Application 受信アプリケーション	HIS_FUJIYAMA
6	Receiving Facility 受信施設	
7	Date/Time Of Message メッセージ日付/時間	20110120123022 (メッセージが、2011 年 1 月 20 日 12 時 30 分 22 秒に送信された)
8	Security セキュリティ	
9	Message Type メッセージ型	ORL^O22^ORL_O22
10	Message Control ID メッセージ制御 ID	APIS_20110120123022
11	Processing ID 処理 ID	P (Production)
12	Version ID バージョン ID	2.5
13	Sequence Number シーケンス番号	
14	Continuation Pointer 継続ポインタ	
15	Accept Acknowledgment Type 受諾肯定応答型	
16	Application Acknowledgment Type アプリ肯定応答型	
17	Country Code 国コード	JPN
18	Character Set 文字セット	ASCII~ISO IR87
19	Principal Language of Message 主要言語	
20	Alternate Character Set Handling Scheme 文字セット 操作法	ISO 2022-1994

MSA 属性

SEQ	ELEMENT NAME	NOTE
1	Acknowledgment Code 肯定応答コード	AA (基本モード：アプリケーション受託)
2	Message Control ID メッセージ制御 ID	HIS_20110120123020

付録 - 2. 病理・臨床細胞オーダ用サンプルマスタ Ver.1.0

“付録 - 1. メッセージの例” で使用したサンプルマスタを以下に説明する。

マスタへの要件

わが国ではオーダ時に詳細情報を指定することが多い。

放射線データ交換規約においては、オーダにおける詳細指定に JJ1017 Ver3.0 が採用されている。病理・臨床細胞分野では、この JJ1017 に相当するオーダ用のマスタが標準化されていない。従来の APIS では、納入システムおよび納入施設によってマスタの内容は各施設固有のものや、提供するベンダ固有のものであった。しかも、これらのマスタでは、オーダで指示／依頼を行う内容の粒度（詳細度）や、種別の考え方等も統一性は無いという状況であった。

このため、ここでは本規約の策定に伴い病理・臨床細胞向けのサンプルとして作成したマスタを示す。

なお、本マスタは、あくまで病理・臨床細胞データ交換規約を用いる上でオーダを指示するためのマスタの使い方を示すためのサンプルであるため、必ずしもこのマスタを用いることを強制するものではない。各施設がすでに用意しているマスタがあれば、それを用いてもらうことも可能である。

しかしながら、マスタを用意できていない施設およびベンダにとっては、本マスタを参考あるいは採用していただくことで、個別に作成する手間を減らすことになるものとする。

MML0028: Medical Markup Language (MML) の Medical Department ID type
(医科診療科コード) で規定されていることを示す。

テーブル LPATH0001 - 検査目的群 ID

Value	Description
N000	組織診
N000-0	病理組織標本作製
N000-9	他院標本
N001	電子顕微鏡
N001-0	電子顕微鏡病理組織標本作製
N002	免疫染色
N002-1	エストロゲンレセプター病理組織標本作製
N002-2	プロゲステロンレセプター病理組織標本作製
N002-3	HER2タンパク病理組織標本作製
N002-4	EGFRタンパク病理組織標本作製
N002-5	免疫染色（免疫抗体法）病理組織標本作製その他
N003	術中迅速
N003-0	術中迅速病理組織標本作製
N003-2	術中迅速細胞診
N004	細胞診
N004-0	細胞診（1部位につき）
N004-1	細胞診（婦人科材料等によるもの）
N004-2	細胞診（穿刺吸引細胞診、体腔洗浄等によるもの）
N005	遺伝子検査
N005-0	HER2遺伝子標本作製

テーブル LPATH0002 - 検体タイプ

Value	Description
201	生検
211	手術材料
101	細胞診材料

テーブル LPATH0003 - 臓器・検査材料

Value	Description	ICD10	Value	Description	ICD10
00000000	外側上唇 (赤唇)	C00.0	00100300	中咽頭後壁	C10.3
00000100	外側下唇 (赤唇)	C00.1	00100400	鰓裂	C10.4
00000200	外側口唇 (赤唇)	C00.2	00100500	中咽頭の境界部	C10.8
00000300	上唇粘膜	C00.3	00100600	中咽頭その他	C10.9
00000400	下唇粘膜	C00.4	00110000	上咽頭上壁	C11.0
00000500	口唇粘膜その他	C00.5	00110100	上咽頭後壁	C11.1
00000600	唇交連	C00.6	00110200	咽頭扁桃	C11.1
00000700	口唇の境界部	C00.8	00110300	上咽頭側壁	C11.2
00000800	口唇その他	C00.9	00110400	上咽頭前壁	C11.3
00010000	舌根部	C01.9	00110500	上咽頭の境界部	C11.8
00020000	舌背面	C02.0	00110600	上咽頭その他	C11.9
00020100	舌縁	C02.1	00120000	梨状陥凹	C12.9
00020200	舌下面	C02.2	00130000	後輪状軟骨部	C13.0
00020300	舌の前 2/3	C02.3	00130100	披裂喉頭蓋ひだ	C13.1
00020400	舌扁桃	C02.4	00130200	下咽頭後壁	C13.2
00020500	舌の境界部	C02.8	00130300	下咽頭の境界部	C13.8
00020600	舌その他	C02.9	00130400	下咽頭その他	C13.9
00030000	上顎歯肉	C03.0	00140000	咽頭その他	C14.0
00030100	下顎歯肉	C03.1	00140100	Waldeyer 輪	C14.2
00030200	歯肉その他	C03.9	00140200	口唇口腔咽頭の境界部	C14.8
00040000	前部口腔底	C04.0	01000000	頸部食道	C15.0
00040100	側部口腔底	C04.1	01000100	胸部食道	C15.1
00040200	口腔底の境界部	C04.8	01000200	腹部食道	C15.2
00040300	口腔底その他	C04.9	01000600	食道の境界部	C15.8
00050000	硬口蓋	C05.0	01000700	食道その他	C15.9
00050100	軟口蓋	C05.1	01010000	噴門	C16.0
00050200	口蓋垂	C05.2	01010100	胃底部	C16.1
00050300	口蓋の境界部	C05.8	01010200	胃体部	C16.2
00050400	口蓋その他	C05.9	01010300	胃前庭部	C16.3
00060000	頬粘膜	C06.0	01010400	幽門	C16.4
00060100	口腔前庭	C06.1	01010500	胃小弯	C16.5
00060200	臼後部	C06.2	01010600	胃大弯	C16.6
00060300	口腔の境界部	C06.8	01010700	胃の境界部	C16.8
00060400	口腔その他	C06.9	01010800	胃その他	C16.9
00070000	耳下腺-左	C07.9	01020000	十二指腸	C17.0
00070100	耳下腺-右	C07.9	01020100	空腸	C17.1
00080000	顎下腺-左	C08.0	01020200	回腸	C17.2
00080100	顎下腺-右	C08.0	01020300	Meckel 憩室	C17.3
00080200	舌下腺-左	C08.1	01020400	小腸の境界部	C17.8
00080300	舌下腺-右	C08.1	01020500	小腸その他	C17.9
00080400	大唾液腺境界部-左	C08.8	01030000	盲腸	C18.0
00080500	大唾液腺境界部-右	C08.8	01030100	虫垂	C18.1
00080600	大唾液腺その他	C08.9	01030200	上行結腸	C18.2
00090000	扁桃窩	C09.0	01030300	右結腸曲 (肝弯曲)	C18.3
00090100	扁桃口蓋弓	C09.1	01030400	横行結腸	C18.4
00090200	扁桃の境界部	C09.8	01030500	左結腸曲 (脾弯曲)	C18.5
00090300	扁桃その他	C09.9	01030600	下行結腸	C18.6
00100000	喉頭蓋谷	C10.0	01030700	S 状結腸	C18.7
00100100	喉頭蓋の前面	C10.1	01030800	結腸の境界部	C18.8
00100200	中咽頭側壁	C10.2	01030900	結腸その他	C18.9

Value	Description	ICD10	Value	Description	ICD10
01040000	直腸S状結腸移行部	C19.9	02040000	主気管支-左	C10.3
01050000	直腸	C20.9	02040100	主気管支-右	C10.4
01060000	肛門（皮膚を除く）	C21.0	02040200	肺上葉-左	C10.8
01060100	肛門管	C21.1	02040300	肺上葉-右	C10.9
01060200	総排泄腔由来部	C21.2	02040400	肺舌区-左	C11.0
01060300	直腸肛門肛門管境界部	C21.8	02040500	肺中葉-右	C11.1
01070000	肝	C22.0	02040600	肺下葉-左	C11.1
01070100	肝内胆管	C22.1	02040700	肺下葉-右	C11.2
01080000	胆嚢	C23.9	02040800	肺の境界部-左	C11.3
01090000	肝外胆管	C24.0	02040900	肺の境界部-右	C11.8
01090100	総胆管	C24.0	02041000	肺その他-左	C11.9
01090200	胆嚢管	C24.0	02041100	肺その他-右	C12.9
01090300	肝管	C24.0	02050000	胸腺	C13.0
01090400	Vater 乳頭膨大部	C24.1	02060000	心臓	C13.1
01090500	胆道の境界部	C24.8	02060200	前縦隔	C13.2
01090600	胆道その他	C24.9	02060300	後縦隔	C13.8
01100000	臍頭部	C25.0	02060400	縦隔その他	C13.9
01100100	臍体部	C25.1	02060500	胸膜-左	C14.0
01100200	臍尾部	C25.2	02060600	胸膜-右	C14.2
01100300	臍管	C25.3	02060900	心臓縦隔胸膜の境界部	C14.8
01100400	ランゲルハンス島	C25.4	02061200	僧帽弁	C15.0
01100500	臍（部位明示）	C25.7	02061300	大動脈弁	C15.1
01100600	臍頸部	C25.7	02061400	三尖弁	C15.2
01100700	臍の境界部	C25.8	02061500	肺動脈弁	C15.8
01100800	臍その他	C25.9	02070000	上気道その他	C15.9
01110000	腸管その他	C26.0	02070100	呼吸器，胸腔内境界部	C16.0
01110100	消化器系の境界部	C26.8	02070200	呼吸器系その他	C16.1
01110200	胃腸管その他	C26.9	03000000	上肢長骨肩甲骨，関節-左	C16.2
02000000	鼻腔-左	C30.0	03000100	上肢長骨肩甲骨，関節-右	C16.3
02000100	鼻腔-右	C30.0	03000200	上肢の短骨，関節-左	C16.4
02000200	中耳-左	C30.1	03000300	上肢の短骨，関節-右	C16.5
02000300	中耳-右	C30.1	03000400	下肢の長骨，関節-左	C16.6
02010000	上顎洞-左	C31.0	03000500	下肢の長骨，関節-右	C16.8
02010100	上顎洞-右	C31.0	03000600	下肢の短骨，関節-左	C16.9
02010200	篩骨洞-左	C31.1	03000700	下肢の短骨，関節-右	C17.0
02010300	篩骨洞-右	C31.1	03000800	四肢の骨関節境界部-左	C17.1
02010400	前頭洞-左	C31.2	03000900	四肢の骨関節境界部-右	C17.2
02010500	前頭洞-右	C31.2	03001000	四肢の骨関節	C17.3
02010600	蝶形骨洞-左	C31.3	03010000	頭蓋骨，顔面骨，関節	C17.8
02010700	蝶形骨洞-右	C31.3	03010100	上顎骨	C17.9
02010800	副鼻腔の境界部-左	C31.8	03010200	歯（上）	C18.0
02010900	副鼻腔の境界部-右	C31.8	03010300	下顎骨	C18.1
02011000	副鼻腔その他	C31.9	03010400	歯（下）	C18.2
02020000	声門	C32.0	03010500	脊柱	C18.3
02020100	声門上部	C32.1	03010600	肋骨胸骨鎖骨，関節	C18.4
02020200	声門下部	C32.2	03010700	骨盤骨仙骨尾骨，関節	C18.5
02020300	喉頭軟骨	C32.3	03010800	骨，関節軟骨の境界部	C18.6
02020400	喉頭の境界部	C32.8	03010900	骨，関節軟骨その他	C18.7
02020500	喉頭その他	C32.9	04000000	血液	C18.8
02030000	気管	C33.9	04000100	骨髓	C18.9

Value	Description	ICD10	Value	Description	ICD10
04000200	脾	C42. 2	05060100	肩-左	C44. 6
04000300	細網内皮系その他	C42. 3	05060200	肩-右	C44. 6
04000400	造血系その他	C42. 4	05060300	上腕-左	C44. 6
05000000	口唇	C44. 0	05060400	上腕-右	C44. 6
05010000	上眼瞼-左	C44. 1	05060500	肘-左	C44. 6
05010100	上眼瞼-右	C44. 1	05060600	肘-右	C44. 6
05010200	下眼瞼-左	C44. 1	05060700	肘窩-左	C44. 6
05010300	下眼瞼-右	C44. 1	05060800	肘窩-右	C44. 6
05020000	耳介-左	C44. 2	05060900	前腕-左	C44. 6
05020100	耳介-右	C44. 2	05061000	前腕-右	C44. 6
05020200	外耳道-左	C44. 2	05061100	手-左	C44. 6
05020300	外耳道-右	C44. 2	05061200	手-右	C44. 6
05030000	顔面	C44. 3	05061300	I 指-左	C44. 6
05030100	こめかみ-左	C44. 3	05061400	I 指-右	C44. 6
05030200	こめかみ-右	C44. 3	05061500	II 指-左	C44. 6
05030300	前額部	C44. 3	05061600	II 指-右	C44. 6
05030400	眉間	C44. 3	05061700	III 指-左	C44. 6
05030600	頬部-左	C44. 3	05061800	III 指-右	C44. 6
05030700	頬部-右	C44. 3	05061900	IV 指-左	C44. 6
05030800	耳前部-左	C44. 3	05062000	IV 指-右	C44. 6
05030900	耳前部-右	C44. 3	05062100	V 指-左	C44. 6
05031000	耳下部-左	C44. 3	05062200	V 指-右	C44. 6
05031100	耳下部-右	C44. 3	05062300	指爪-左	C44. 6
05031200	鼻	C44. 3	05062400	指爪-右	C44. 6
05031300	人中	C44. 3	05070100	大腿-左	C44. 7
05031400	口周囲	C44. 3	05070200	大腿-右	C44. 7
05031500	下顎部	C44. 3	05070300	膝-左	C44. 7
05031600	頤	C44. 3	05070400	膝-右	C44. 7
05031700	眉毛-左	C44. 3	05070500	膝窩-左	C44. 7
05031800	眉毛-右	C44. 3	05070600	膝窩-右	C44. 7
05040100	頭部	C44. 4	05070700	下腿-左	C44. 7
05040200	耳後部-左	C44. 4	05070800	下腿-右	C44. 7
05040300	耳後部-右	C44. 4	05070900	I 趾-左	C44. 7
05040400	頸部	C44. 4	05071000	I 趾-右	C44. 7
05040500	項部	C44. 4	05071100	II 趾-左	C44. 7
05040600	鎖骨上部-左	C44. 4	05071200	II 趾-右	C44. 7
05040700	鎖骨上部-右	C44. 4	05071300	III 趾-左	C44. 7
05050100	胸-左	C44. 5	05071400	III 趾-右	C44. 7
05050200	胸-右	C44. 5	05071500	IV 趾-左	C44. 7
05050300	腋窩-左	C44. 5	05071600	IV 趾-右	C44. 7
05050400	腋窩-右	C44. 5	05071700	V 趾-左	C44. 7
05050500	腹部	C44. 5	05071800	V 趾-右	C44. 7
05050600	臍部	C44. 5	05071900	足-左	C44. 7
05050700	鼠径部-左	C44. 5	05072000	足-右	C44. 7
05050800	鼠径部-右	C44. 5	05072100	足背-左	C44. 7
05050900	背中	C44. 5	05072200	足背-右	C44. 7
05051000	腰部	C44. 5	05072300	踵-左	C44. 7
05051100	臀部-左	C44. 5	05072400	踵-右	C44. 7
05051200	臀部-右	C44. 5	05072500	足底-左	C44. 7
05051300	肛門周囲	C44. 5	05072600	足底-右	C44. 7

Value	Description	ICD10	Value	Description	ICD10
05072700	趾爪-左	C44. 7	09000300	乳房中央部(E)-右	C50. 1
05072800	趾爪-右	C44. 7	09000400	乳房上内側(A)-左	C50. 2
05080000	皮膚の境界部	C44. 8	09000500	乳房上内側(A)-右	C50. 2
05090000	皮膚その他	C44. 9	09000600	乳房下内側(B)-左	C50. 3
06000000	頭頸部, 顔面の末梢神経	C47. 0	09000700	乳房下内側(B)-右	C50. 3
06000100	上肢, 肩の末梢神経-左	C47. 1	09000800	乳房上外側(C)-左	C50. 4
06000200	上肢, 肩の末梢神経-右	C47. 1	09000900	乳房上外側(C)-右	C50. 4
06000300	下肢股関節の末梢神経-左	C47. 2	09001000	乳房下外側(D)-左	C50. 5
06000400	下肢股関節の末梢神経-右	C47. 2	09001100	乳房下外側(D)-右	C50. 5
06000500	胸部の末梢神経	C47. 3	09001200	乳腺腋窩尾部(C')-左	C50. 6
06000600	腹部の末梢神経	C47. 4	09001300	乳腺腋窩尾部(C')-右	C50. 6
06000700	骨盤の末梢神経	C47. 5	09001400	乳房の境界部-左	C50. 8
06000800	体幹の末梢神経その他	C47. 6	09001500	乳房の境界部-右	C50. 8
06000900	末梢神経の境界部	C47. 8	09001600	乳房その他	C50. 9
06001000	末梢神経その他	C47. 9	10000000	大陰唇	C51. 0
07000000	後腹膜	C48. 0	10000100	小陰唇	C51. 1
07000100	腹膜 (部位明示)	C48. 1	10000200	陰核	C51. 2
07000200	腸間膜	C48. 1	10000300	外陰の境界部	C51. 8
07000300	虫垂間膜	C48. 1	10000400	外陰その他	C51. 9
07000400	結腸間膜	C48. 1	10010000	膣	C52. 9
07000500	大網	C48. 1	10020000	子宮頸内膜	C53. 0
07000600	骨盤腹膜	C48. 1	10020100	子宮頸外部	C53. 1
07000700	直腸子宮窩	C48. 1	10020200	子宮頸の境界部	C53. 8
07000800	腹膜その他	C48. 2	10020300	子宮頸その他	C53. 9
07001000	後腹膜, 腹膜の境界部	C48. 8	10030000	子宮峡部	C54. 0
07001100	腹腔	C48. 2	10030100	子宮内膜	C54. 1
08000000	頭頸部顔面の軟部組織	C49. 0	10030200	子宮筋層	C54. 2
08000100	上肢, 肩の軟部組織-左	C49. 1	10030300	子宮底	C54. 3
08000200	上肢, 肩の軟部組織-右	C49. 1	10030400	子宮体部の境界部	C54. 8
08000300	上肢の筋-左	C49. 1	10030500	子宮体部その他	C54. 9
08000400	上肢の筋-右	C49. 1	10040000	子宮 N	C55. 9
08000500	上肢の血管-左	C49. 1	10050000	卵巣-左	C56. 9
08000600	上肢の血管-右	C49. 1	10050100	卵巣-右	C56. 9
08000700	下肢股関節の軟部組織-左	C49. 2	10060000	卵管-左	C57. 0
08000800	下肢股関節の軟部組織-右	C49. 2	10060100	卵管-右	C57. 0
08000900	下肢の筋-左	C49. 2	10060600	女性性器 (部位明示)	C57. 7
08001000	下肢の筋-右	C49. 2	10060700	ウォルフ管	C57. 7
08001100	下肢の血管-左	C49. 2	10060800	女性性器の境界部	C57. 8
08001200	下肢の血管-右	C49. 2	10060900	女性性器その他	C57. 9
08001300	胸部の軟部組織	C49. 3	10061000	子宮広間膜-左	C57. 1
08001400	大動脈	C49. 3	10061100	子宮広間膜-右	C57. 1
08001500	腹部の軟部組織	C49. 4	10061200	子宮円索-左	C57. 2
08001600	大静脈	C49. 4	10061300	子宮円索-右	C57. 2
08001700	骨盤の軟部組織	C49. 5	10061400	子宮傍組織-左	C57. 3
08001800	体幹の軟部組織その他	C49. 6	10061500	傍卵巣嚢胞-右	C57. 3
08001900	軟部組織の境界部	C49. 8	10061600	子宮付属器-左	C57. 4
08002000	結合組織, 軟部組織	C49. 9	10061700	子宮付属器-右	C57. 4
09000000	乳頭(E')-左	C50. 0	10070000	胎盤	C58. 9
09000100	乳頭(E')-右	C50. 0	11000000	包皮	C60. 0
09000200	乳房中央部(E)-左	C50. 1	11000100	亀頭	C60. 1

Value	Description	ICD10	Value	Description	ICD10
11000200	陰茎体部	C60.2	13000100	結膜-右	C69.0
11000300	陰茎の境界部	C60.8	13000200	角膜-左	C69.1
11000400	陰茎その他	C60.9	13000300	角膜-右	C69.1
11010000	前立腺	C61.9	13000400	網膜-左	C69.2
11010600	前立腺左葉	C61.9	13000500	網膜-右	C69.2
11010700	前立腺右葉	C61.9	13000600	脈絡膜-左	C69.3
11020000	停留精巣-左	C62.0	13000700	脈絡膜-右	C69.3
11020100	停留精巣-右	C62.0	13000800	毛様体-左	C69.4
11020200	下降精巣-左	C62.1	13000900	毛様体-右	C69.4
11020300	下降精巣-右	C62.1	13001000	水晶体-左	C69.4
11020400	精巣その他-左	C62.9	13001100	水晶体-右	C69.4
11020500	精巣その他-右	C62.9	13001200	涙腺-左	C69.5
11030000	精巣上体-左	C63.0	13001300	涙腺-右	C69.5
11030100	精巣上体-右	C63.0	13001400	眼窩-左	C69.6
11030200	精索-左	C63.1	13001500	眼窩-右	C69.6
11030300	精索-右	C63.1	13001600	眼, 付属器の境界部-左	C69.8
11030400	陰嚢-左	C63.2	13001700	眼, 付属器の境界部-右	C69.8
11030500	陰嚢-右	C63.2	13001800	眼その他-左	C69.9
11030600	男性性器 (部位明示)	C63.7	13001900	眼その他-右	C69.9
11030700	精嚢-左	C63.7	13010000	脳髄膜	C70.0
11030800	精嚢-右	C63.7	13010100	硬膜	C70.9
11030900	精巣鞘膜-左	C63.7	13010200	脊髄膜	C70.1
11031000	精巣鞘膜-右	C63.7	13010300	髄膜その他	C70.9
11031100	男性性器の境界部	C63.8	13020000	大脳	C71.0
11031200	男性性器その他	C63.9	13020100	前頭葉-左	C71.1
12000000	腎-左	C64.9	13020200	前頭葉-右	C71.1
12000100	腎-右	C64.9	13020300	側頭葉-左	C71.2
12010000	腎盂-左	C65.9	13020400	側頭葉-右	C71.2
12010100	腎盂-右	C65.9	13020500	頭頂葉-左	C71.3
12020000	尿管-左	C66.9	13020600	頭頂葉-右	C71.3
12020100	尿管-右	C66.9	13020700	後頭葉-左	C71.4
12030000	膀胱三角	C67.0	13020800	後頭葉-右	C71.4
12030100	膀胱円蓋	C67.1	13020900	脳室	C71.5
12030300	膀胱前壁	C67.3	13021000	小脳	C71.6
12030400	膀胱後壁	C67.4	13021100	脳幹	C71.7
12030500	膀胱頸部	C67.5	13021200	脳の境界部	C71.8
12030700	尿尿管	C67.7	13021300	脳その他	C71.9
12030800	膀胱の境界部	C67.8	13030000	脊髄	C72.0
12030900	膀胱その他	C67.9	13030200	馬尾	C72.1
12031100	膀胱側壁-左	C67.2	13030300	嗅神経	C72.2
12031200	膀胱側壁-右	C67.2	13030400	視神経	C72.3
12031300	尿管口-左	C67.6	13030500	聴神経	C72.4
12031400	尿管口-右	C67.6	13030600	脳神経	C72.5
12040000	尿道	C68.0	13030700	脳, 中枢神経系の境界部	C72.8
12040100	尿道傍腺	C68.1	13030800	中枢神経系その他	C72.9
12040200	泌尿器の境界部	C68.8	14000000	甲状腺	C73.9
12040300	泌尿器その他	C68.9	14000100	甲状腺左葉	C73.9
12040400	前部尿道	C68.0	14000200	甲状腺右葉	C73.9
12040500	前立腺部尿道	C68.0	14010000	副腎皮質-左	C74.0
13000000	結膜-左	C69.0	14010100	副腎皮質-右	C74.0

Value	Description	ICD10	Value	Description	ICD10
14010200	副腎髄質-左	C74.1	15000100	胸郭その他	C76.1
14010300	副腎髄質-右	C74.1	15000200	腹部その他	C76.2
14010400	副腎その他-左	C74.9	15000400	骨盤その他	C76.3
14010500	副腎その他-右	C74.9	15000500	上肢その他	C76.4
14020000	上副甲状腺-左	C75.0	15000600	下肢その他	C76.5
14020100	下副甲状腺-左	C75.0	15000700	部位不明確	C76.7
14020200	上副甲状腺-右	C75.0	15000800	部位不明確の境界部	C76.8
14020300	下副甲状腺-右	C75.0	16010000	頭頸部顔面リンパ節	C77.0
14020400	下垂体	C75.1	16020000	胸腔内リンパ節	C77.1
14020500	頭蓋咽頭管	C75.2	16050000	腹腔内リンパ節	C77.2
14020600	松果体	C75.3	16090000	腋窩, 上肢リンパ節	C77.3
14020800	大動脈小体, 傍神経節	C75.5	16100000	鼠径, 下肢リンパ節	C77.4
14020900	内分泌腺の境界部	C75.8	16110000	骨盤内リンパ節	C77.5
14021000	内分泌腺その他	C75.9	16120000	多部位のリンパ節	C77.8
14021100	頸動脈小体-左	C75.4	16130000	リンパ節その他	C77.9
14021200	頸動脈小体-右	C75.4	17000000	部位不明	C80.9
15000000	頭頸部顔面その他	C76.0			

テーブル LPATH0004 - 採取法

Value	Description
101	擦過
116	穿刺、吸引
121	自然
126	経腎盂
131	経回腸導管
136	擦過洗浄
141	洗浄液
146	捺印
151	経 PTC
201	生検
216	TBLB
221	ポリペクトミー
226	EMR
231	ESD
236	TUR
241	搔爬
246	円錐切除
251	胸腔鏡下手術
256	腹腔鏡下手術
261	腫瘍核出
266	部分切除
271	全切除
276	リンパ節廓清

付録 - 3. 作成者名簿

作成者（五十音順）

天野 敦之	オリンパスメディカルシステムズ(株)
伊藤 昌樹	富士フイルム(株)
内山 茂	浜松ホトニクス(株)
大橋 昭王	日本電気(株)
金子 泰	オリンパス(株)
窪田 寛之	コニカミノルタエムジー(株)
近藤 恵美	サクラファインテックジャパン(株)
塩川 康成	AJS(株)
鈴木 昭俊	(株)ニコン
高松 輝賢	(株)クラーロ
豊田 祐一	浜松ホトニクス(株)
中島 隆	富士フイルム(株)
花田 希	(株)クラーロ
山本 裕	横河医療ソリューションズ(株)
由利 希良	オリンパス(株)

改訂履歴		
日付	バージョン	内容
2011 年 3 月	Ver. 1.0	最初のバージョン

(JAHIS標準 10-XXXX)

2011 年 3 月発行

～ J A H I S 病理・臨床細胞データ交換規約 Ver.1.0～

発行元 一般社団法人 保健医療福祉情報システム工業会

〒105-0001 東京都港区虎ノ門 1 丁目 19-9

(虎ノ門 TB ビル 6F)

電話 03-3506-8010 FAX 03-3506-8070

(無断複写・転載を禁ず)