

(12) 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関  
国際事務局

(43) 国際公開日  
2019年12月5日(05.12.2019)



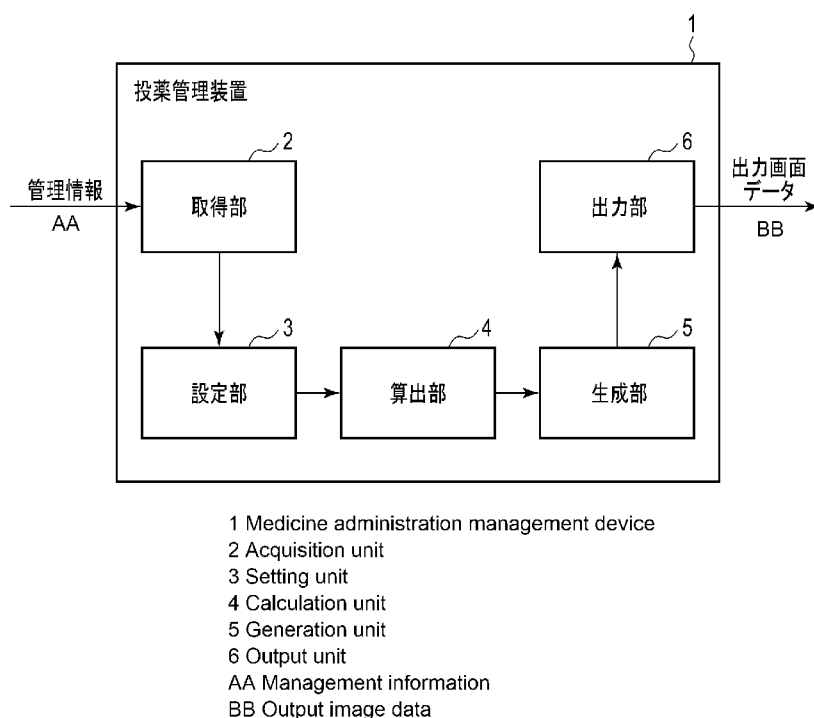
(10) 国際公開番号

WO 2019/230494 A1

- (51) 国際特許分類:  
*G16H 20/10* (2018.01)
- (21) 国際出願番号: PCT/JP2019/020056
- (22) 国際出願日: 2019年5月21日(21.05.2019)
- (25) 国際出願の言語: 日本語
- (26) 国際公開の言語: 日本語
- (30) 優先権データ:  
特願 2018-102327 2018年5月29日(29.05.2018) JP
- (71) 出願人: オムロンヘルスケア株式会社 (OMRON HEALTHCARE CO., LTD.) [JP/JP]; 〒6170002 京都府向日市寺戸町九ノ坪53番地 Kyoto (JP).
- (72) 発明者: 佐藤 博則(SATO, Hironori); 〒6170002 京都府向日市寺戸町九ノ坪53番地 オムロンヘルスケア株式会社内 Kyoto (JP). 中村 文彦(NAKAMURA, Fumihiko); 〒6170002 京都府向日市寺戸町九ノ坪53番地 オムロンヘルスケア株式会社内 Kyoto (JP). 野崎 大輔(NOZAKI, Daisuke); 〒6170002 京都府向日市寺戸町九ノ坪53番地 オムロンヘルスケア株式会社内 Kyoto (JP).
- (74) 代理人: 蔵田 昌俊, 外(KURATA, Masatoshi et al.); 〒1050014 東京都港区芝三丁目23番1号 セレスティン芝三井ビルディング11階 鈴榮特許総合事務所内 Tokyo (JP).

(54) **Title:** MEDICINE ADMINISTRATION MANAGEMENT DEVICE, MEDICINE ADMINISTRATION MANAGEMENT METHOD, AND MEDICINE ADMINISTRATION MANAGEMENT PROGRAM

(54) 発明の名称: 投薬管理装置、投薬管理方法及び投薬管理プログラム



(57) **Abstract:** A medicine administration management device that comprises: an acquisition unit that acquires medicine-by-medicine medicine administration information and medicine-by-medicine medicine consumption information about a person being managed; a setting unit that sets at least one unit medicine administration period; a calculation unit that, on the basis of the acquired medicine-by-medicine medicine administration information and medicine-by-medicine

(81) 指定国(表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AO, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BH, BN, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CL, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DJ, DK, DM, DO, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN, HR, HU, ID, IL, IN, IR, IS, JO, KE, KG, KH, KN, KP, KR, KW, KZ, LA, LC, LK, LR, LS, LU, LY, MA, MD, ME, MG, MK, MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PA, PE, PG, PH, PL, PT, QA, RO, RS, RU, RW, SA, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, ST, SV, SY, TH, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, ZA, ZM, ZW.

(84) 指定国(表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LR, LS, MW, MZ, NA, RW, SD, SL, ST, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AL, AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, MK, MT, NL, NO, PL, PT, RO, RS, SE, SI, SK, SM, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, KM, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

一 国際調査報告(条約第21条(3))

medicine consumption information and of the set unit medicine administration period(s), calculates medicine-by-medicine medicine consumption rates for each unit medicine administration period; and a generation unit that generates management image data that, for each unit medicine administration period, associates and displays the acquired medicine-by-medicine medicine administration information and the calculated medicine-by-medicine medicine consumption rates.

(57) 要約: 投薬管理装置は、管理対象者に関する薬別の投薬情報及び薬別の服薬情報を取得する取得部と、少なくとも一つの単位投薬期間を設定する設定部と、前記取得された薬別の投薬情報及び薬別の服薬情報と、前記設定された単位投薬期間とに基づいて、前記単位投薬期間ごとの薬別の服薬率を算出する算出部と、前記取得された薬別の投薬情報と前記算出された薬別の服薬率とを前記単位投薬期間ごとに関連付けて表す管理画面データを生成する生成部と、を備える。

## 明 細 書

発明の名称：

投薬管理装置、投薬管理方法及び投薬管理プログラム

### 技術分野

[0001] この発明は、例えば、家庭や職場等における投薬が必要な疾病を有する管理対象者に対する治療において投薬管理を行う、投薬管理装置、投薬管理方法及び投薬管理プログラムに関する。

### 背景技術

[0002] 特許文献1には、治験における投薬管理を行う治療支援装置が開示されている。この治療支援装置では、管理対象者から送信されてきた生体情報を取得することにより、被験者に対する投薬管理を行う。

### 先行技術文献

#### 特許文献

[0003] 特許文献1：日本国特許第6040112号公報

### 発明の概要

#### 発明が解決しようとする課題

[0004] 特許文献1の治療支援装置では、管理対象者から送信されてきた生体情報に基づいて、副作用の発症の有無を判断する。そして、副作用の発症状況に基づいて、投薬の有効性を判断する。このような投薬管理方法では、薬を変更した場合に、どの薬が管理対象者にとって飲みにくいのか、又は、管理対象者にとって飲み忘れが多くなる薬はどの薬なのかを把握することが難しい。

[0005] 本発明は、上記事情に着目してなされたものであり、その目的とするところは、例えば、管理対象者の服薬状況を薬別に把握できるようにし、これによりの確な投薬管理を可能にする投薬管理装置、投薬管理方法及び投薬管理プログラムを提供することにある。

## 課題を解決するための手段

- [0006] 本発明は、上述した課題を解決するために、例えば以下の対策を講じている。
- [0007] すなわち、本開示の一例に係る投薬管理装置は、管理対象者に関する薬別の投薬情報及び薬別の服薬情報を取得する取得部と、少なくとも一つの単位投薬期間を設定する設定部と、前記取得された薬別の投薬情報及び薬別の服薬情報と、前記設定された単位投薬期間とに基づいて、前記単位投薬期間ごとの薬別の服薬率を算出する算出部と、前記取得された薬別の投薬情報と前記算出された薬別の服薬率とを前記単位投薬期間ごとに関連付けて表す管理画面データを生成する生成部と、を備える。
- [0008] 上記構成によれば、医師または薬剤師などの投薬管理者は、家庭や職場で投薬管理が必要な疾病を有する管理対象者に対する治療において、管理画面データにより、薬別の投薬情報及び薬別の服薬率を単位投薬期間ごとに確認することが可能となる。例えば、投薬管理者は、服薬率管理画面において、投薬の指示に対する服薬の結果を単位投薬期間ごとにかつ薬別に比較することにより、管理対象者に対してアドヒアランス（治療への積極性）を低下させない投薬がどのような投薬であるのか、つまり、管理対象者にとって、飲みやすく、飲み忘れが少ない薬がどの薬であるのかを、判断することができる。
- [0009] 上記一例に係る投薬管理装置は、高血圧疾患を有する管理対象者に対する治療において投薬管理を行う。
- [0010] 上記一例に係る投薬管理装置において、前記投薬情報として、薬特定情報、薬別の規定服薬量、薬別の投薬開始日及び投薬終了日を取得する。
- [0011] 上記一例に係る投薬管理装置において、前記取得部は、前記服薬情報として、少なくとも薬の特定情報及び薬別の服薬日を取得する。
- [0012] ここで、前記取得部は、前記服薬情報に基づいて、前記管理対象者が服薬を行ったか否かを薬別に判断する。
- [0013] 上記一例に係る投薬管理装置において、前記取得部は、更に、投薬開始日

及び投薬終了日を取得し、前記設定部は、前記投薬開始日を前記単位投薬期間の開始日として設定し、前記投薬終了日を前記単位投薬期間の終了日として設定する。

[0014] ここで、前記取得部は、前記投薬開始日として第1通院日を取得し、前記投薬終了日として前記第1通院日の次の通院日である第2通院日を取得する。

[0015] 上記一例に係る投薬管理装置において、前記算出部は、前記薬ごとの前記服薬率として、前記単位投薬期間において前記薬ごとに規定された服薬回数に対する実際の服薬回数の割合を算出する。

[0016] 上記一例に係る投薬管理装置において、前記取得部は、前記服薬情報として、少なくとも薬別の服薬日及び服薬時間を取得し、前記生成部は、前記単位投薬期間内に複数の規定服薬時間を設定し、前記取得された薬別の服薬日および服薬時間に基づいて、前記薬別の投薬情報及び前記薬別の服薬率を前記規定服薬時間ごとに関連付けて表す管理画面データを生成する。

[0017] ここで、前記取得部は、服薬すべき薬が複数種類存在する場合、前記服薬情報として、更に薬特定情報を取得する。

## 発明の効果

[0018] 本発明によれば、家庭で投薬管理が必要な疾病の治療において、患者等の管理対象者にとって、飲みやすく、飲み忘れが少ない薬がどの薬であるのかを容易に把握できる、投薬管理装置、投薬管理及び投薬管理プログラムを提供することができる。

## 図面の簡単な説明

[0019] [図1]図1は、適用例に係る投薬管理装置の機能構成を例示するブロック図である。

[図2]図2は、第1実施形態に係る投薬管理装置を含む投薬管理システムの構成を例示する模式図である。

[図3]図3は、第1実施形態に係る血圧測定装置のハードウェア構成を例示するブロック図である。

[図4]図4は、第1実施形態に係る携帯端末のハードウェア構成を例示するブロック図である。

[図5]図5は、第1実施形態に係る医師端末のハードウェア構成を例示するブロック図である。

[図6]図6は、第1実施形態に係るサーバのハードウェア構成を例示するブロック図である。

[図7]図7は、第1実施形態に係る投薬管理装置の一例としての投薬管理回路の機能構成を例示するブロック図である。

[図8]図8は、第1実施形態に係る投薬管理装置の一例としての投薬管理回路を含む投薬管理システムによる投薬管理の処理手順を例示するフローチャートである。

[図9]図9は、第1実施形態に係る投薬管理装置の一例としての投薬管理回路における副作用管理処理の手順を例示するフローチャートである。

[図10]図10は、第1実施形態に係る投薬管理装置の一例としての投薬管理回路における服薬率管理処理の手順を例示するフローチャートである。

[図11]図11は、第1実施形態に係る投薬管理装置の一例としての投薬管理回路の副作用管理処理によって生成された出力画面データに基づいて表示された副作用管理画面を例示する図である。

[図12]図12は、第1実施形態に係る投薬管理装置の一例としての投薬管理回路の服薬率管理処理によって生成された出力画面データに基づいて表示された服薬率管理画面を例示する図である。

### 発明を実施するための形態

[0020] 以下、図面を参照して実施形態について説明する。なお、以下の説明において、同一の機能及び構成を有する構成要素については、共通する参照符号を付す。また、共通する参照符号を有する複数の構成要素を区別する場合、当該共通する参照符号に後続する追加符号を更に付して区別する。なお、複数の構成要素について特に区別を要さない場合、当該複数の構成要素には、共通する参照符号のみが付され、追加符号は付さない。

[0021] 1. 適用例

まず、図1を用いて、本発明が適用される投薬管理装置の一例について説明する。

[0022] 投薬管理装置1は、家庭で投薬管理が必要な疾病を有する管理対象者に対する治療における、管理者による投薬管理に用いられる。管理者は、例えば、医師である。管理対象者は、例えば、対象の疾病を有する患者である。投薬管理装置1は、診断画面生成プログラムに基づいて、診断画面生成処理を実行する。診断画面生成処理プログラムは、投薬管理プログラムの一例である。図1に示すように、投薬管理装置1は、取得部2と、設定部3と、算出部4と、生成部5と、出力部6と、を備える。

[0023] 取得部2は、管理対象者に関する管理情報を取得する。管理情報は、投薬情報及び服薬情報を含む。取得部2は、取得した管理情報を、設定部3に伝達する。

[0024] 投薬情報は、投薬において指定された薬に関する情報である。投薬情報は、例えば、投薬において指定された薬のそれぞれについて、投薬開始日、投薬終了日、薬特定情報、規定服薬量を含む。薬特定情報は、薬名を含み得る。

[0025] 服薬情報は、管理対象者の実際の服薬に関する情報である。服薬情報は、少なくとも、薬特定情報と、薬ごとの服薬日時を含む。服薬情報は、服薬日時に加えて、服薬量等を薬ごとに含むことができる。薬特定情報は、例えば、薬名である。

[0026] 設定部3は、例えば、投薬情報に基づいて、少なくとも一つの単位投薬期間を設定する。単位投薬期間の開始日は、例えば、投薬の開始日と一致し、単位投薬期間の終了日は、例えば、投薬終了日と一致する。投薬開始日及び投薬終了日は、例えば、服薬情報に含まれても良い。それぞれの単位投薬期間内では、投薬において指定された薬特定情報（例えば薬名）、規定服薬量が同じである。単位投薬期間は、1日であってもよく、数日間であってもよい。また、単位投薬期間の長さは、互いに対して異なってもよい。設定

部は、単位投薬期間の設定情報を、算出部4に伝達する。

[0027] 算出部4は、投薬情報、服薬情報及び単位投薬期間の設定情報に基づいて、単位投薬期間ごとに、かつ、薬ごとに、服薬率を算出する。特定の単位投薬期間における特定の薬についての服薬率は、特定の単位投薬期間内において規定された特定の薬の服薬回数に対する、実際に服薬された回数の割合である。算出部4は、算出した服薬率を、生成部5に伝達する。

[0028] 生成部5は、服薬率管理画面生成処理を実行することにより、投薬情報、単位投薬期間の設定情報、及び、算出部4で算出された服薬率に基づいて、管理対象者に関する服薬率管理画面データを生成する。服薬率管理画面データは、表示装置の表示画面に服薬率管理画面を表示させるための表示データである。服薬率管理画面では、例えば、投薬情報及び服薬率が、単位投薬期間ごとに対応させて、かつ、薬ごとに対応させて配置される。生成部5は、生成した服薬率管理画面データを、出力画面データとして、出力部6に伝達する。

[0029] 出力部6は、生成部5で生成された服薬率管理画面データを、出力画面データとして、表示装置等に出力する。

[0030] 上述のような構成であれば、家庭で投薬管理が必要な疾病を有する診断対象者に対する治療において、管理対象者に関する投薬情報及び服薬率が単位投薬期間ごとにかつ薬ごとに表示された服薬率管理画面を、管理者が利用する表示装置の表示画面に表示することができる。管理者は、服薬率管理画面において各情報を単位投薬期間ごとに比較することにより、管理対象者に対してアドヒアランスを低下させない投薬がどのような投薬であるのかを容易に判断することができる。また、管理者は、服薬率管理画面において各情報を薬ごとに比較することにより、管理対象者に対してアドヒアランスを低下させない薬がどのような薬であるのかを容易に判断することができる。このため、高血圧疾患などの家庭で投薬管理が必要な疾病の治療において、医師などの管理者は、患者等の管理対象者にとって、飲みやすく、飲み忘れが少ない薬がどの薬であるのかを把握することができる。

[0031] 2. 第1実施形態

上述の適用例に係る投薬管理装置の第1実施形態について、以下に説明する。以下では、投薬管理回路を有するサーバを含む、投薬管理システムについて説明する。投薬管理回路は、投薬管理装置の一例である。

[0032] 2. 1 全体構成例

図2は、本実施形態に係る投薬管理システムの適用場面の一例を模式的に例示する図である。本実施形態に係る投薬管理システムは、高血圧疾患を有する管理対象者に対する投薬を管理するシステムである。高血圧疾患は、生活習慣病の一例である。また、生活習慣病は、家庭で投薬管理が必要な疾病の一例である。

[0033] 図2の例では、投薬管理システムは、医師端末50とサーバ70とを備える。医師端末50とサーバ70とは、インターネットなどのネットワークNWを介して、接続され得る。医師端末50は、複数設けられてもよい。医師端末50とサーバ70の間の通信は、ネットワークNWを介さない、近距離無線通信又は有線通信が適用されてもよい。図2の例では、投薬管理システムは、更に、血圧測定装置10と、携帯端末30と、を備える。血圧測定装置10及び携帯端末30のそれぞれは、複数設けられてもよい。この場合、血圧測定装置10と携帯端末30とは、近距離無線通信、又は有線通信により、接続される。携帯端末30は、ネットワークNWを経由して、サーバ70と接続することができる。携帯端末30は、更に、ネットワークNWを経由して、医師端末50と接続されてもよい。これにより、血圧測定装置10は、携帯端末30を介して、サーバ70（及び医師端末50）と接続され得る。即ち、血圧測定装置10は、携帯端末30を介して、サーバ70（及び医師端末50）と通信可能である。

[0034] 血圧測定装置10は、任意の測定箇所（例えば、手首）に装着可能な装置である。血圧測定装置10は、測定箇所における管理対象者の血圧値を測定する。血圧測定装置10は、血圧値の測定結果等を含む血圧情報を、携帯端末30に送信することができる。また、血圧測定装置10は、管理対象者の

脈拍情報を取得することができる。脈拍情報は、脈拍値及び脈波を含む。血圧測定装置 10 は、脈拍情報を、携帯端末 30 に送信することができる。血圧測定装置 10 は、時計機能を備えており、血圧情報及び脈拍情報を測定日時と関連付けて携帯端末 30 に送信することができる。

[0035] 携帯端末 30 は、例えば、管理対象者が携帯可能な端末である。携帯端末 30 は、血圧測定装置 10 から血圧情報及び脈拍情報を受信する。携帯端末 30 は、例えば、受信した血圧情報及び脈拍情報を、血圧情報及び脈拍情報の測定日時と共に保存することができる。また、携帯端末 30 は、保存した血圧情報及び脈拍情報を、測定日時と関連付けて、適宜サーバ 70 に転送することができる。例えば、血圧情報は、起床後の朝一番の測定結果（最高血圧値と最低血圧値）と、測定結果の平均値などの代表情報とを含むことができる。また、携帯端末 30 では、管理対象者の服薬情報及び副作用情報が入力されることができる。携帯端末 30 は、服薬情報及び副作用情報を、サーバ 70 に転送することができる。

[0036] 医師端末 50 は、医師などの管理者が操作可能な端末である。医師などの管理者は、例えば、管理対象者を診察し、検査データなどに基づいて管理対象者の病状を診断する。医師端末 50 は、病院内の図示しない検査装置などから検査データを受信して、管理者に提示することができる。医師端末 50 からは、管理者の操作により、管理対象者に関する診断情報が入力される。また、医師端末 50 では、管理者の操作により、管理対象者の投薬情報が入力される。医師端末 50 は、診断情報及び投薬情報を、サーバ 70 に送信することができる。

[0037] サーバ 70 は、携帯端末 30 及び医師端末 50 等から送信された情報を蓄積するサーバコンピュータである。蓄積された情報は、例えば、電子カルテとして記憶される。

[0038] サーバ 70 は、投薬管理回路 80 を備える。投薬管理回路 80 は、管理対象者に関する管理情報を取得し、取得した管理情報に基づいて、管理対象者に関する管理画面データを生成する。管理画面データは、副作用管理画面デ

ータ及び服薬率管理画面データ等を含む。サーバ70は、生成した管理画面データを、出力データとして、医師端末50に送信することができる。なお、サーバ70は、管理画面データの一部を簡易画面データとして生成し、これを携帯端末30用の出力データとして携帯端末30に送信するようにしてもよい。また、投薬管理回路80は、投薬管理装置の一例である。投薬管理回路80の一部又は全部は、例えば医師端末50などに設けられてもよい。

[0039] 医師端末50は、投薬管理回路80で生成された出力データを受信し、受信した出力データに基づいて、副作用管理画面及び服薬率管理画面を表示することができる。医師端末50は、表示装置の一例である。

## [0040] 2. 2 ハードウェア構成例

本実施形態に係る投薬管理システムにおける各装置のハードウェア構成の一例について説明する。

### [0041] 2. 2. 1 血圧測定装置のハードウェア構成例

まず、本実施形態に係る血圧測定装置10のハードウェア構成例について説明する。図3は、本実施形態に係る血圧測定装置10のハードウェア構成の一例を示すブロック図である。図3に示すように、本実施形態に係る血圧測定装置10は、制御部11、記憶部12、通信部13、操作部14、表示部15、及び、血圧センサ16を備える。血圧測定装置10は、更に、加速度センサ17及び温湿度センサ18の少なくとも1つを備えてもよい。

[0042] 制御部11は、CPU (Central Processing Unit)、RAM (Random Access Memory)、ROM (Read Only Memory) 等を含み、情報処理に応じて各構成要素の制御を行う。また、制御部11は、図示しないクロックを含み、現在の日時を取得する機能を有する。制御部11は、取得した日時を表示部15に表示する機能を有してもよい。

[0043] 制御部11は、血圧センサ16、加速度センサ17、温湿度センサ18による測定結果に基づき、血圧情報、脈拍情報、活動情報、及び、環境情報を生成する。血圧情報及び脈拍情報は、例えば、血圧センサ16による管理対象者の血圧値及び脈拍値、脈波の測定結果等を含む。活動情報は、加速度セ

ンサ 17 による測定に基づく、管理対象者の活動量、歩数、及び睡眠状態を含む。環境情報は、温湿度センサ 18 による測定に基づく、管理対象者の周辺の温度、及び湿度を含む。血圧情報、脈拍情報、活動情報、及び環境情報の各々は、クロックにより取得した現在日時に基づく測定日時と関連付けられる。また、血圧情報、脈拍情報、活動情報、及び環境情報の各々は、血圧測定装置 10 を一意に識別する機器 ID と更に関連付けられてもよい。

[0044] 記憶部 12 は、例えば、ソリッドステイトドライブ等の補助記憶装置である。血圧測定装置 10 が、時計型のような小型機器では無く或る程度大きな機器として構成される場合には、記憶部 12 は、ハードディスクドライブであってもよい。記憶部 12 は、制御部 11 で実行されるプログラム、血圧情報、脈拍情報、活動情報、及び環境情報等を記憶する。

[0045] 通信部 13 は、携帯端末 30 との通信を司る通信インタフェースである。通信部 13 は、例えば、血圧情報、脈拍情報、活動情報、及び環境情報等を携帯端末 30 へ送信する。本実施形態では、通信部 13 による携帯端末 30 との通信は、例えば、ブルートゥース（登録商標）等の近距離無線通信が適用可能であるが、これに限定されない。通信部 13 による通信は、例えば、LAN（Local Area Network）のようなネットワーク NW を介する通信、又は通信ケーブルを用いた有線の通信が適用されてもよい。

[0046] 操作部 14 は、例えば、タッチパネル及び操作ボタン等のユーザインタフェースを含む。操作部 14 は、当該ユーザインタフェースを介して管理対象者による操作を検出し、当該操作の内容を示す信号を制御部 11 に出力する。

[0047] 表示部 15 は、例えば、表示画面（例えば、LCD（Liquid Crystal Display）又は EL（Electroluminescence）ディスプレイ等）及びインジケータ等を含む。表示部 15 は、制御部 11 からの信号にしたがって情報を表示し、管理対象者へ通知する。表示部 15 は、例えば、記憶部 12 に記憶された血圧情報、脈拍情報、活動情報、及び環境情報等を表示することができる。

[0048] 血圧センサ 16 は、管理対象者の血圧値を測定する。血圧値は、例えば、

最高血圧及び最低血圧等の代表的な指数を含む。

[0049] 血圧センサ 16 は、例えば、管理対象者の血圧を、心拍の一拍ごと（連続的）に測定可能な連続測定型でもよく、所定の時期についてスポット（非連続的）で測定可能な非連続測定型でもよい。連続測定型の血圧センサ 16 には、例えば、脈波伝播時間（P T T ; Pulse Transmit Time）に基づいて管理対象者の血圧を連続的に測定する手法、及び圧脈波に基づいて血圧を連続的に測定する手法（トノメトリ法）等が適用可能である。なお、連続的に血圧を測定する手法は、上述の例に限らず、発光素子を用いて脈波を検出する手法等が適宜適用可能である。非連続測定型の血圧センサ 16 には、例えば、カフを圧力センサとして用いて血管を圧迫することで脈波を検出する手法（オシロメトリック法）が適用可能である。よって、血圧センサ 16 は、脈拍情報を取得することが可能である。

[0050] 加速度センサ 17 は、血圧測定装置 10 の装着箇所において生じる管理対象者の加速度を、3 軸成分の組として検出する。また、加速度センサ 17 は、ジャイロセンサを更に含んでもよく、加速度に加えて、角速度を 3 軸成分の組として更に検出してもよい。

[0051] 温湿度センサ 18 は、管理対象者の周辺の温度及び湿度を測定する。

[0052] 2. 2. 2 携帯端末のハードウェア構成例

次に、携帯端末 30 のハードウェア構成例について説明する。図 4 は、本実施形態に係る携帯端末 30 のハードウェア構成の一例を示すブロック図である。図 4 に示すように、本実施形態に係る携帯端末 30 は、制御部 31、記憶部 32、通信部 33、操作部 34、表示部 35、及び、GPS（Global Positioning System）受信機 36 を備える。

[0053] 制御部 31 及び記憶部 32 はそれぞれ、血圧測定装置 10 の制御部 11 及び記憶部 12 と同様である。携帯端末 30 の記憶部 32 は、制御部 31 の制御の下、血圧測定装置 10 から受信した情報及び GPS 受信機 36 によって生成される位置情報を記憶する。血圧測定装置 10 から受信した情報は、血圧情報、脈拍情報、活動情報、環境情報等を含む。また、記憶部 32 は、制

御部 31 の制御の下、操作部 34 において入力された服薬情報及び副作用情報等を記憶する。なお、記憶部 32 に血圧情報、脈拍情報、活動情報、環境情報、服薬情報及び副作用情報などを記憶する際には、情報の取得日時を合わせて記憶することができる。

[0054] 通信部 33 は、血圧測定装置 10、サーバ 70（及び医師端末 50）との通信を司る通信インタフェースである。通信部 33 は、例えば、血圧情報、脈拍情報、活動情報、及び環境情報等を、血圧測定装置 10 から受信する。また、通信部 33 は、血圧情報、脈拍情報、活動情報、環境情報、位置情報等をサーバ 70 に送信する。また、通信部 33 は、サーバ 70 から簡易的な管理画面データ等を受信することもできる。

[0055] 操作部 34 及び表示部 35 はそれぞれ、血圧測定装置 10 の操作部 14 及び表示部 15 と同様である。表示部 35 は、服薬情報及び副作用情報の入力画面を表示することができる。操作部 34 では、服薬情報及び副作用情報が入力される。例えば、副作用情報として、良好 (Feel good)、空咳 (Dry cough)、頭痛 (Headache)、眩暈 (Dizziness)、動悸 (Palpitation)、ほてり (Hot flash)、むくみ (Swollenness) 等が入力可能となっている。

[0056] GPS 受信機 36 は、携帯端末 30 の位置を測位し、位置情報を生成する。位置情報は、例えば、測位日時、並びに測位日時における携帯端末 30 の緯度、及び経度を含む。GPS 受信機 36 による測位は、例えば、血圧測定装置 10 の血圧センサ 16 の測定と同期して行うことが可能である。

[0057] 2. 2. 3 医師端末のハードウェア構成例

次に、医師端末 50 のハードウェア構成例について説明する。図 5 は、本実施形態に係る医師端末 50 のハードウェア構成の一例を示すブロック図である。図 5 に示すように、本実施形態に係る医師端末 50 は、制御部 51、記憶部 52、通信部 53、操作部 54、及び、表示部 55 を備える。

[0058] 制御部 51 及び記憶部 52 はそれぞれ、血圧測定装置 10 の制御部 11 及び記憶部 12 と同様である。医師端末 50 の制御部 51 は、管理対象者に関する診断情報や投薬情報等を生成する。

[0059] 医師端末 50 の記憶部 52 は、制御部 51 が生成した管理対象者に関する診断情報や投薬情報等を記憶する。また、記憶部 52 は、サーバ 70 から受信した管理画面データ等を記憶する。

[0060] 通信部 53 は、サーバ 70（及び携帯端末 30）との通信を司る通信インタフェースである。通信部 53 は、管理対象者に関する診断情報や投薬情報等をサーバ 70 に送信する。また、通信部 53 は、サーバ 70 から管理画面データ等を受信することができる。

[0061] 操作部 54 及び表示部 55 はそれぞれ、血圧測定装置 10 の操作部 14 及び表示部 15 と同様である。操作部 54 では、投薬情報、及び、各種検査装置によって取得した検査情報等を入力することができる。投薬情報及び検査情報は、院内 LAN 等のネットワークを介して、サーバ 70 に記録されてもよい。また、表示部 55 は、投薬管理回路 80 で生成された管理画面データに基づいて、副作用管理画面及び服薬率管理画面を表示することができる。表示部 55 は、表示画面の一例である。

#### [0062] 2. 2. 4 サーバのハードウェア構成例

次に、サーバ 70 のハードウェア構成例について説明する。図 6 は、本実施形態に係るサーバ 70 のハードウェア構成の一例を示すブロック図である。図 6 に示すように、本実施形態に係るサーバ 70 は、制御部 71、記憶部 72、通信部 73、及び、投薬管理回路 80 を備える。

[0063] 制御部 71 及び記憶部 72 はそれぞれ、血圧測定装置 10 の制御部 11 及び記憶部 12 と同様である。サーバ 70 の記憶部 72 は、携帯端末 30 及び医師端末 50 から送信された情報、及び、投薬管理回路 80 によって生成された管理画面データ等を記憶してもよい。

[0064] 通信部 73 は、携帯端末 30 及び医師端末 50 との通信を司る通信インタフェースである。通信部 73 は、例えば、血圧情報、脈拍情報、活動情報、及び環境情報等を、携帯端末 30 から受信する。通信部 73 は、管理対象者に関する検査情報、診断情報及び投薬情報等を、医師端末 50 から受信する。通信部 73 は、記憶部 72 に記憶した情報を、携帯端末 30 及び医師端末

50に送信することができる。

[0065] 投薬管理回路80は、例えばプロセッサ80aとメモリ80bとを備える。投薬管理回路80は、プロセッサ80aがメモリ80bに記憶されたプログラムを実行することにより、各種の動作制御およびデータ処理などを実現する。また、投薬管理回路80は、図示しないクロックを有し、現在の日時を計時することができる。

[0066] プロセッサ80aは、例えば演算回路を含むCPUやMPU (Micro Processing Unit) などである。プロセッサ80aは、メモリ80bまたは記憶部72が記憶するプログラムを実行することにより各部の制御およびデータ処理が実行可能である。

[0067] メモリ80bは、例えば、プロセッサ80aが実行するプログラムを記憶する不揮発性のメモリ、及び、ワーキングメモリとして使用するRAMなどの揮発性メモリを含む。

[0068] 投薬管理回路80は、副作用管理プログラムに基づいて、副作用管理処理を実行する。副作用管理プログラムは、投薬管理プログラムの一例である。投薬管理回路80による副作用管理処理については、後述する。副作用管理プログラムは、副作用管理処理を投薬管理回路80に実行させるためのプログラムである。副作用管理プログラムは、メモリ80bに記憶されていてもよく、記憶部72に記憶されていてもよい。

[0069] また、投薬管理回路80は、服薬率管理プログラムに基づいて、服薬率管理処理を実行する。服薬率管理プログラムは、投薬管理プログラムの一例である。投薬管理回路80による服薬率管理処理については、後述する。服薬率管理プログラムは、服薬率管理処理を投薬管理回路80に実行させるためのプログラムである。服薬率管理プログラムは、メモリ80bに記憶されていてもよく、記憶部72に記憶されていてもよい。

[0070] なお、制御部71が投薬管理回路80として機能してもよい。即ち、制御部71が投薬管理回路80を兼用してもよい。この場合、制御部71のCPUが投薬管理回路80のプロセッサ80aとなり、制御部71のROMが投

薬管理回路 80 のメモリ 80 b の不揮発性メモリとなり、制御部 71 の R A M が投薬管理回路 80 のメモリ 80 b の揮発性メモリとなる。

[0071] 2. 3 機能構成例

次に、本実施形態に係る投薬管理システムの機能構成の一例について説明する。

[0072] 2. 3. 1 投薬管理回路の機能構成例

図 7 は、本実施形態に係る投薬管理システムの投薬管理回路 80 の機能構成の一例を模式的に示すブロック図である。

[0073] 投薬管理回路 80 のプロセッサ 80 a は、メモリ 80 b の不揮発性メモリに記憶された投薬管理プログラムをメモリ 80 b の揮発性メモリに展開する。そして、プロセッサ 80 a は、揮発性メモリに展開された投薬管理プログラムを解釈及び実行することで、取得部 82、副作用管理部 83、服薬率管理部 84、及び、出力部 85 として機能する。

[0074] メモリ 80 b の揮発性メモリは、生体情報記憶部 86 a、診断情報記憶部 86 b、投薬情報記憶部 86 c、服薬実行情報記憶部 86 d、副作用情報記憶部 86 e、設定情報記憶部 86 f、服薬率情報記憶部 86 g、及び、出力データ記憶部 86 h として機能する。

[0075] 生体情報記憶部 86 a には、各管理対象者に関する生体情報が記憶される。生体情報は、管理対象者の生体パラメータに関する情報である。生体情報は、年齢、性別、血圧情報及び脈拍情報等を含む。血圧情報は、生体情報の一例である。

[0076] 血圧情報は、血圧値を含む。血圧値は、最高血圧、最低血圧、又はその他の指数である。また、血圧情報は、各血圧値についての測定日時及び測定場所を含むことができる。脈拍情報は、脈拍値及び脈波を含む。脈拍情報は、脈拍値及び脈波のそれぞれについての測定日時及び測定場所を含むことができる。測定日時は、例えば、測定日、測定時間等を含む。測定時間は、例えば、朝、夜等である。測定場所は、例えば、家庭、職場、病院等である。

[0077] 診断情報記憶部 86 b には、各管理対象者に関する診断情報が記憶される

。診断情報は、通院日及び診断結果を含むことができる。診断結果は、病名、及び、不規則な脈波に関する情報等を含むことができる。不規則な脈波に関する情報は、例えば、脈拍情報に基づく診断結果である。不規則な脈波に関する情報は、不規則な脈波の検出日等を含む。

[0078] 投薬情報記憶部 86 c には、各管理対象者に関する投薬情報が記憶される。投薬情報は、投薬において指定された薬に関する情報である。投薬情報は、服薬情報の一部として用いられる。服薬情報は、管理対象者の実際の服薬に関する情報である。投薬情報は、投薬において指定された薬のそれぞれについて、投薬開始日、投薬終了日、薬名、薬のクラス名、規定服薬時間、規定服薬量等を含む。投薬開始日及び投薬終了日は、例えば、通院日と一致する。規定服薬時間は、例えば、朝、夜等である。規定服薬時間及び規定服薬量は、投薬において定められている。

[0079] 薬のクラス名は、薬の分類名の一例である。薬のクラス名は、例えば、高血圧治療ガイドラインにおいて規定された降圧薬の分類名である。クラス名は、例えば、CCB（カルシウム拮抗薬）、ACE（アンジオテンシン変換酵素阻害薬）、ARB（アンジオテンシン受容体拮抗薬）、サイアザイド系利尿薬、 $\beta$ 遮断薬等である。

[0080] 服薬実行情報記憶部 86 d には、各管理対象者に関する服薬実行情報が記憶される。服薬実行情報は、服薬情報の一部として用いられる。服薬実行情報は、実際に服薬した薬のそれぞれについて、薬名、及び服薬日時を含む。服薬日時は、服薬日、服薬時間等を含む。服薬時間は、例えば、朝、夜等である。また、実際の服薬の有無を含んでも良い。

[0081] 副作用情報記憶部 86 e には、各管理対象者に関する副作用情報が記憶される。副作用情報は、副作用の症状の発症に関する情報である。副作用情報は、症状情報を含む。また、副作用情報は、各症状情報についての発症日を含む。症状情報は、副作用の症状に関する情報である。症状情報は、良好、空咳、頭痛、眩暈、動悸、ほてり、むくみ等を含む。

[0082] 設定情報記憶部 86 f には、設定情報が記憶される。設定情報は、単位投

薬期間に関する情報を含む。単位投薬期間は、単位投薬期間の一例である。単位投薬期間に関する情報は、複数の単位投薬期間のそれぞれについて、開始日時及び終了日時等を含む。

[0083] 服薬率情報記憶部 86g には、各管理対象者に関する服薬率情報が記憶される。服薬率情報は、服薬率管理部 84 で算出された服薬率に関する情報である。服薬率情報は、複数の単位投薬期間のそれぞれについての服薬率を含む。また、服薬率情報は、指定された薬のそれぞれについての服薬率を含む。服薬率は、単位投薬期間において、投薬によって規定された服薬回数のうち、実際に服薬が行われた回数の割合である。

[0084] 出力データ記憶部 86h には、外部の表示装置等に出力される管理画面データが出力データとして一時的に記憶される。管理画面データは、副作用管理画面データ、服薬率管理画面データ等を含む。副作用管理画面データは、表示装置の表示画面に副作用管理画面を表示させるための画像データである。服薬率管理画面データは、表示装置の表示画面に服薬率管理画面を表示させるための画像データである。副作用管理画面及び服薬率管理画面については、後述する。

[0085] なお、ここでは、各情報記憶部のそれぞれに、各管理対象者の情報が記憶される例を説明したがこの限りでない。例えば、各管理対象者に対する複数の記憶部を備えてもよい。

[0086] 取得部 82 は、各管理対象者に関する管理情報を取得する。取得部 82 は、例えば、通信部 73 又は記憶部 72 から、管理情報を取得する。管理情報は、例えば、生体情報、診断情報、投薬情報、服薬情報、副作用情報等を含む。取得部 82 は、取得した管理情報を、メモリ 80b に記憶する。

[0087] 副作用管理部 83 は、副作用管理処理を実行することにより、メモリ 80b に記憶した管理情報に基づいて、各管理対象者に関する副作用管理画面データを生成する。副作用管理処理については、後述する。副作用管理画面データは、表示装置の表示画面に副作用管理画面を表示させるための表示データである。副作用管理画面データが表示画面に表示されることにより、副作

用管理画面において、毎日の診断用表示データが並べて配置される。1日は、単位診断期間の一例である。表示装置は、例えば、医師端末50であり、表示画面は、例えば、表示部55である。表示装置は、例えば、携帯端末30の表示部35であってもよい。副作用管理部83は、生成した投薬管理画面データを、メモリ80bの出力データ記憶部86hに記憶する。

[0088] 副作用管理部83は、処理部83aと、配置設定部83bと、生成部83cとを備える。処理部83aは、メモリ80bに記憶した管理情報に基づいて、複数の診断用表示データを生成する。診断用表示データのそれぞれは、副作用管理画面において所定の位置に配置される。診断用表示データは、日時表示データ、血圧表示データ、脈拍表示データ、脈波表示データ、通院表示データ、服薬表示データ、及び、副作用表示データ等を含む。診断用表示データのそれぞれは、メモリ80bの出力データ記憶部86hに記憶される。

[0089] 日時表示データは、日時に関する情報を示す。日時表示データは、例えば、日付を1日ごとに示す。日時表示データは、日付に加えて、時間に関する情報を1日ごとに表示してもよい。時間に関する情報は、例えば、朝、夜などである。

[0090] 血圧表示データは、血圧に関する情報を示す。血圧表示データは、例えば、生体情報記憶部86aに記憶された血圧情報に基づいて、生成される。血圧表示データは、例えば、1日ごとの、朝の最高血圧と最低血圧、及び、夜の最高血圧と最低血圧を示す。夜の最高血圧及び最低血圧は、例えば、1日の測定値の平均値である。また、管理対象者が通院した日においては、血圧表示データは、病院で測定された最高血圧と最低血圧を含むことができる。血圧表示データは、例えば、血圧の変動を示すグラフである。

[0091] 脈拍表示データは、脈拍値に関する情報を示す。脈拍表示データは、例えば、生体情報記憶部86aに記憶された脈拍情報に基づいて、生成される。脈拍表示データは、例えば、1日ごとの脈拍値の変動を示すグラフである。脈拍表示データについても、血圧表示データと同様に、朝と夜の脈拍値及び

病院で測定された脈拍値を含むことができる。

[0092] 脈波表示データは、不規則な脈波に関する情報を示す。脈波表示データは、例えば、生体情報記憶部 8 6 a に記憶された脈拍情報に基づいて、生成される。脈波表示データは、例えば、不規則な脈波が検出されたことを示すアイコンである。

[0093] 通院表示データは、通院に関する情報を示す。通院表示データは、例えば、診断情報記憶部 8 6 b に記憶された診断情報に基づいて、生成される。通院表示データは、例えば、通院したことを示すアイコンである。

[0094] 服薬表示データは、実際の服薬に関する情報を示す。服薬表示データは、例えば、服薬実行情報記憶部 8 6 d に記憶された服薬情報に基づいて、生成される。服薬表示データは、例えば、薬名、服薬日時、服薬量等を示す。服薬表示データは、投薬表示データと服薬実行表示データを含む。

[0095] 投薬表示データは、指定された投薬に関する情報を示す。投薬表示データは、例えば、投薬情報記憶部 8 6 c に記憶された投薬情報に基づいて、生成される。投薬表示データは、例えば、薬名、薬のクラス名、規定服薬日時、規定服薬量等を示す。

[0096] 服薬実行表示データは、指定された投薬に基づいて実際に服薬を行ったか否かに関する情報を示す。服薬実行表示データは、例えば、服薬実行情報記憶部 8 6 d に記憶された服薬実行情報に基づいて、生成される。服薬実行表示データは、例えば、投薬表示データに示された投薬に基づいて実際に服薬を行ったことを示すアイコンである。

[0097] 副作用表示データは、副作用に関する情報を示す。副作用表示データは、例えば、副作用情報記憶部 8 6 e に記憶された副作用情報に基づいて、生成される。副作用表示データは、例えば、副作用の症状が発症したこと、及び、発症した症状を示すアイコンである。

[0098] 配置設定部 8 3 b は、設定情報記憶部 8 6 f に記憶された設定情報に基づいて、診断用表示データのそれぞれが含む各要素について、配置用情報を設定し、メモリ 8 0 b の出力データ記憶部 8 6 h に記憶する。配置用情報は、

副作用管理画面における診断用表示データ間の位置関係を決定するために用いられる情報であり、各診断用表示データの各要素の対応日時に関する情報である。配置用情報は、副作用管理画面に表示されない。例えば、配置設定部 83b は、血圧表示データが含む各要素について、測定日及び測定時間を、配置用情報として設定する。また、配置設定部 83b は、脈拍表示データが含む各要素について測定日を、脈波表示データが含む各要素について不規則な脈波の検出日を、通院表示データが含む各要素について通院日を、投薬表示データが含む各要素について規定日及び規定時間を、服薬実行表示データが含む各要素について服薬日及び服薬時間を、副作用表示データが含む各要素について発症日を、配置用情報として設定する。

[0099] 生成部 83c は、診断用表示データ及び配置用情報に基づいて、副作用管理画面データを生成する。具体的には、生成部 83c は、副作用管理画面において、診断用表示データのそれぞれが含む各要素を、日付ごとに対応させて配置する。これにより、副作用管理画面データは、表示画面に表示されることにより、毎日の診断用表示データの各要素を並べて表示することができる。「1日」は、単位診断期間の一例である。

[0100] 服薬率管理部 84 は、服薬率管理処理を実行することにより、投薬情報及び服薬情報と単位投薬期間とに基づいて、管理対象者についての服薬率を算出し、服薬率管理画面データを生成する。服薬率管理処理については、後述する。服薬率管理画面データは、表示装置の表示画面に服薬率管理画面を表示させるための表示データである。服薬率管理画面データが表示画面に表示されることにより、服薬率管理画面において、投薬情報及び服薬率が単位投薬期間ごとに、かつ、薬ごとに表示される。表示装置は、例えば、医師端末 50 であり、表示画面は、例えば、表示部 55 である。服薬率管理部 84 は、生成した服薬率管理画面データを、メモリ 80b の出力データ記憶部 86h に記憶する。

[0101] 服薬率管理部 84 は、例えば、設定部 84a と、算出部 84b と、生成部 84c とを備える。設定部 84a は、投薬情報記憶部 86c に記憶された投

薬情報に基づいて、少なくとも一つの単位投薬期間を設定する。単位投薬期間の開始日は、例えば、投薬の開始日と一致し、単位投薬期間の終了日は、例えば、投薬終了日と一致する。また、単位投薬期間は、例えば、通院日から次の通院日までの期間と一致する。次の通院日が特定できない場合には、単位投薬期間の終了日は、例えば、取得した服薬情報における最終日としてよい。あるいは、単位投薬期間の終了日は、例えば、管理者が任意に指定できるようにしてもよい。それぞれの単位投薬期間内では、投薬において指定された薬特定情報（例えば薬名）、規定服薬時間、規定服薬量等が同じである。単位投薬期間は、1日であってもよく、数日間であってもよい。また、単位投薬期間の長さは、互いに対して異なってもよい。設定された単位投薬期間は、設定情報として、メモリ80bの設定情報記憶部86fに記憶される。

[0102] 算出部84bは、投薬情報、服薬実行情報及び設定情報に基づいて、単位投薬期間ごとに、かつ、薬ごとに服薬率を算出する。特定の単位投薬期間における特定の薬の服薬率は、特定の単位投薬期間内において規定された特定の薬の服薬回数に対する、実際に特定の薬を服薬した回数の割合である。算出された服薬率は、服薬率情報として、メモリ80bの服薬率情報記憶部86gに記憶される。

[0103] なお、算出部84bは、特定の単位投薬期間における服薬率の算出において、特定の単位投薬期間における投薬において1日の中で複数の規定服薬時間が規定されている場合、規定服薬時間ごとの服薬率をさらに算出する。特定の規定服薬時間における服薬率は、特定の単位投薬期間内の特定の規定服薬時間において、規定された服薬回数に対する実際に服薬した回数の割合である。

[0104] 生成部84cは、投薬情報及び服薬率情報に基づいて、服薬率管理画面データを生成する。生成部84cは、服薬率管理画面において、投薬情報及び服薬率情報を、単位投薬期間ごとに対応させて配置する。服薬率管理画面データは、表示画面に表示されることにより、投薬情報及び服薬率情報を、単

位投薬期間ごとに表示する。生成された服薬率管理画面データは、メモリ 80b の出力データ記憶部 86h に記憶される。

[0105] 出力部 85 は、副作用管理部 83 または服薬率管理部 84 からの指示に応じて、副作用管理部 83 で生成されてメモリ 80b の出力データ記憶部 86h に記憶された副作用管理画面データ、または、服薬率管理部 84 で生成されてメモリ 80b の出力データ記憶部 86h に記憶された服薬率管理画面データを、医師端末 50 に出力することができる。

[0106] 2. 4 動作例

次に、本実施形態に係る投薬管理システムの動作例について説明する。なお、以下で説明する処理手順は一例に過ぎず、各処理は可能な限り変更されてよい。また、以下で説明する処理手順について、実施の形態に応じて、適宜、ステップの省略、置換、及び追加が可能である。

[0107] 2. 4. 1 投薬管理システムの動作例

図 8 は、本実施形態に係る投薬管理システムを用いた投薬管理における、サーバ 70 の制御部 71 及び投薬管理回路 80 のプロセッサ 80a による処理の手順の一例を示すフローチャートである。投薬管理システムを用いた投薬管理処理は、例えば、医師などの管理者によって実行される。投薬管理処理では、後述の S101～S108 の処理が、繰り返される。

[0108] 投薬管理処理では、サーバ 70 の制御部 71 は、新たな管理情報が受信されたか否かを判断する (S101)。管理情報は、例えば、携帯端末 30 又は医師端末 50 から送信され、サーバ 70 の通信部 73 で受信される。新たな管理情報が受信された場合 (S101-Yes)、制御部 71 は、新たに取得した管理情報を、記憶部 72 に記憶する (S102)。これにより、例えば電子カルテにおいて管理対象者に関する情報が追加で保存又は更新される。新たな管理情報が受信されていない場合 (S101-No)、処理は S103 に進む。

[0109] S103 の処理では、サーバ 70 の制御部 71 は、副作用表示要求を受信したか否かを判断する。副作用表示要求は、副作用管理画面を表示装置に表

示させる指示が入力されたことを示す情報である。副作用管理画面を表示装置に表示させる指示は、例えば、医師端末50の操作部54において入力される。そして、医師端末50から送信された、副作用管理画面を表示装置に表示させる指示が入力されたことを示す情報が、サーバ70の通信部73で受信される。副作用表示要求が受信されていない場合（S103-No）、処理はS106に進む。

[0110] 副作用表示要求が受信された場合（S103-Yes）、制御部71は、副作用表示要求が受信されたことを示す情報を投薬管理回路80のプロセッサ80aに伝達する。プロセッサ80aは、副作用表示要求が受信されたことを示す情報を取得したことに基づいて、副作用管理処理を実行する（S104）。副作用管理処理については、後述する。サーバ70は、副作用管理処理において投薬管理回路80から出力された副作用管理画面データを管理画面データとして医師端末50に出力する。医師端末50の制御部51は、受信した副作用管理画面データに基づいて、表示部55に副作用管理画面を表示させる（S105）。

[0111] S106の処理では、サーバ70の制御部71は、服薬率表示要求を受信したか否かを判断する。服薬率表示要求は、服薬率管理画面を表示装置に表示させる指示が入力されたことを示す情報である。服薬率管理画面を表示装置に表示させる指示は、例えば、医師端末50の操作部54において入力される。そして、医師端末50から送信された服薬率管理画面を表示装置に表示させる指示が入力されたことを示す情報が、サーバ70の通信部73で受信される。服薬率表示要求が受信されていない場合（S106-No）、処理はS101に戻る。

[0112] 服薬率表示要求が受信された場合（S106-Yes）、制御部71は、服薬率表示要求が受信されたことを示す情報を投薬管理回路80のプロセッサ80aに伝達する。プロセッサ80aは、服薬率表示要求が受信されたことを示す情報を取得したことに基づいて、服薬率管理処理を実行する（S107）。服薬率管理処理については、後述する。サーバ70は、服薬率管理

処理において投薬管理回路 80 から出力された服薬率管理画面データを管理画面データとして医師端末 50 に出力する。医師端末 50 の制御部 51 は、受信した服薬率管理画面データに基づいて、表示部 55 に服薬率管理画面を表示させる（S108）。

[0113] 2. 4. 2 副作用管理処理における投薬管理回路の動作例

図 9 は、本実施形態に係る投薬管理回路 80 のプロセッサ 80a における、副作用管理処理の手順の一例を示すフローチャートである。プロセッサ 80a は、例えば、医師端末 50 において操作入力が行われたことに基づいて、副作用管理処理を開始する。

[0114] 副作用管理処理では、プロセッサ 80a は、まず、例えばサーバ 70 の記憶部 72 から、管理対象者に関する管理情報を取得する（S111）。管理情報は、生体情報、診断情報、投薬情報、服薬情報及び副作用情報を含む。

[0115] 次に、プロセッサ 80a は、管理情報に基づいて、診断用表示データを生成する（S112）。診断用表示データは、例えば、日時表示データ、血圧表示データ、脈拍表示データ、脈波表示データ、通院表示データ、投薬表示データ、服薬実行表示データ、及び、副作用表示データといった各要素を含む。

[0116] 次に、プロセッサ 80a は、管理情報に基づいて、診断用表示データのそれぞれが含む各要素について、配置用情報を設定する（S113）。

[0117] 次に、プロセッサ 80a は、診断用表示データ及び配置用情報に基づいて、副作用管理画面データを生成する（S114）。これにより、プロセッサ 80a は、副作用管理画面において、診断用表示データのそれぞれが含む各要素を、日付ごとに対応させて配置する。

[0118] 次に、プロセッサ 80a は、副作用管理画面データを、管理画面データとして、外部に出力する（S115）。プロセッサ 80a は、副作用管理画面データを、例えば、医師端末 50 に出力する。プロセッサ 80a は、副作用管理画面データを、携帯端末 30 に出力してもよい。

[0119] 2. 4. 3 服薬率管理処理における投薬管理回路の動作例

図10は、本実施形態に係る投薬管理回路80のプロセッサ80aにおける、服薬率管理処理の手順の一例を示すフローチャートである。プロセッサ80aは、例えば、医師端末50において操作入力が行われたことに基づいて、服薬率管理処理を開始する。

[0120] 服薬率管理処理では、プロセッサ80aは、まず、例えばサーバ70の記憶部72から、管理対象者に関する管理情報を取得する(S121)。管理情報は、投薬情報及び服薬情報を含む。

[0121] 次に、プロセッサ80aは、単位投薬期間を設定する(S122)。プロセッサ80aは、例えば、通院情報に基づいて、単位投薬期間を複数設定する。

[0122] 次に、プロセッサ80aは、投薬情報、服薬情報及び単位投薬期間の設定情報に基づいて、服薬率を単位投薬期間ごとに、かつ、薬ごとに算出する(S123)。プロセッサ80aは、単位投薬期間における服薬率の算出処理を、設定された全ての単位投薬期間について、また、指定された全ての薬について行う。特定の単位投薬期間における特定の薬についての服薬率の算出では、プロセッサ80aは、まず、算出部84bにおいて、投薬情報に含まれる投薬開始日及び投薬終了日に基づいて、特定の単位投薬期間内の規定服薬回数を算出する。次に、プロセッサ80aは、特定の薬についての服薬情報に含まれる服薬日時に基づいて、特定の単位投薬期間内における特定の薬についての実際の服薬回数を算出する。そして、プロセッサ80aは、規定服薬回数に対する実際の服薬回数の割合を、特定の単位投薬期間における特定の薬についての服薬率として算出する。

[0123] 次に、プロセッサ80aは、投薬情報及び服薬率情報に基づいて、服薬率管理画面データを生成する(S124)。これにより、プロセッサ80aは、服薬率管理画面において、投薬情報及び服薬率情報を、単位投薬期間ごとに対応させて、かつ、薬ごとに対応させて配置する。

[0124] 次に、プロセッサ80aは、服薬率管理画面データを、管理画面データとして、外部に出力する(S125)。プロセッサ80aは、服薬率管理画面

データを、例えば、医師端末 50 に出力する。

[0125] 2. 5 作用・効果

次に、本実施形態に係る投薬管理システムの作用及び効果の一例について説明する。

[0126] 2. 5. 1 副作用管理画面の表示例

図 11 は、投薬管理回路 80 の副作用管理処理によって生成された副作用管理画面の表示例を示す。副作用管理画面 91 は、副作用管理画面の一例である。副作用管理画面 91 は、例えば、医師端末 50 の表示部 55 に表示され、管理者による管理対象者に関する診断に用いられる。管理対象者は、例えば、高血圧患者である。管理者は、例えば、医師である。副作用管理画面 91 は、例えば、管理対象者の携帯端末 30 の表示部 35 に表示されてもよい。

[0127] 副作用管理画面 91 は、代表情報表示部 92 と、診断用情報表示部 93 と、表示切替え部 94 とを備える。代表情報表示部 92 では、個人情報及び代表情報が表示されている。個人情報は、管理対象者について個人を特定するための情報である。個人情報は、管理番号、性別、年齢、等を含む。個人情報は、さらに、名前等を含んでもよい。代表情報は、例えば、直近の数日間における、最高血圧、最低血圧及び脈拍等の代表値を含む。

[0128] 診断用情報表示部 93 では、診断用表示データが配置される。診断用情報表示部 93 は、日付表示部 93a と、血圧表示部 93b と、脈拍表示部 93c と、脈波表示部 93d と、通院表示部 93e と、投薬表示部 93f と、服薬実行表示部 93g と、副作用表示部 93h を備える。

[0129] 日付表示部 93a では、日時表示データが表示される。日付表示部 93a では、日時表示データとして、日付が 1 日ごとに表示されている。「1 日」は、単位診断期間の一例である。

[0130] 血圧表示部 93b では、血圧表示データが表示される。血圧表示部 93b では、血圧表示データとして、血圧の変動を示す血圧グラフが表示されている。血圧グラフは、縦棒グラフである。血圧グラフでは、縦軸に血圧値（B

LOAD PRESSURE) を用い、横軸に日付表示部 9 3 a の日付を利用している。血圧グラフは、各要素として、複数の測定値を含む。測定値は、家庭での測定による最高血圧及び最低血圧、及び、通院時の測定による最高血圧及び最低血圧等である。また、血圧グラフは、最高血圧を上端とし、最低血圧を下端とした縦棒グラフである。血圧表示部 9 3 b は、各測定値の測定日が日付表示部 9 3 a の日付に対応するように配置されている。また、各測定値は、朝における測定値と夜における測定値に分類されて、表示されている。

[0131] 脈拍表示部 9 3 c では、脈拍表示データが表示される。脈拍表示部 9 3 c では、脈拍表示データとして、脈拍値の変動を示す脈拍グラフが表示されている。脈拍グラフは、折れ線グラフである。脈拍グラフでは、縦軸に脈拍値 (PULSE RATE) を用い、横軸に日付表示部 9 3 a の日付を利用している。脈拍グラフは、各要素として、複数の測定値を含む。脈拍表示部 9 3 c は、各測定値の測定日が日付表示部 9 3 a の日付に対応するように配置されている。

[0132] 脈波表示部 9 3 d では、脈波表示データが表示される。脈波表示部 9 3 d では、脈波表示データの各要素として、不規則脈波 (IHB) が検出されたことを示すアイコンが表示されている。脈波表示部 9 3 d は、各アイコンの検出日が日付表示部 9 3 a の日付に対応するように配置されている。

[0133] 通院表示部 9 3 e では、通院表示データが表示される。通院表示部 9 3 e では、通院表示データの各要素として、通院したことを示すアイコンが表示されている。通院表示部 9 3 e は、各アイコンの通院日が日付表示部 9 3 a の日付に対応するように配置されている。

[0134] 投薬表示部 9 3 f では、投薬表示データが表示される。投薬表示部 9 3 f では、投薬表示データとして、薬名、規定服薬時間を示すアイコン、及び、規定服薬量が、薬ごとに表示されている。規定服薬時間を示すアイコンは、例えば、朝日の絵が表示され、規定服薬時間が朝であることを示す。または、規定服薬時間を示すアイコンは、例えば、三日月の絵が表示され、規定服

薬時間が夜であることを示す。投薬表示部 9 3 f では、薬名として、薬 # 1 ~ # 3 のいずれかが表示されている。薬 # 1 ~ # 3 は、高血圧治療薬である。また、高血圧治療薬は、家庭管理が必要な疾病に対する治療薬の一例である。ここでは、薬 # 1 及び薬 # 3 は、クラス 1 に分類され、薬 # 2 は、クラス 2 に分類されている。各投薬表示データは、薬のクラスに分類されて、表示されている。投薬表示部 9 3 f は、各投薬表示データの規定服薬日が日付表示部 9 3 a の日付に対応するように配置されている。

[0135] 服薬実行表示部 9 3 g では、服薬実行表示データが表示される。服薬実行表示部 9 3 g では、服薬実行表示データの各要素として、服薬したことを示すアイコンが表示されている。服薬実行表示部 9 3 g は、各アイコンの服薬日が日付表示部 9 3 a の日付に対応するように配置されている。各アイコンは、朝の服薬と夜の服薬に分類されて、表示されている。各アイコンは、日付表示部 9 3 a の対応する日付において、投薬表示部 9 3 f に表示された投薬に基づいて、服薬が行われたことを示す。すなわち、服薬実行表示部 9 3 g の各アイコンは、投薬表示部 9 3 f での表示と合わせて用いることにより、服薬した薬名、服薬した薬のクラス名、実際の服薬日時、実際の服薬量等を、服薬情報として、示している。

[0136] 副作用表示部 9 3 h では、副作用表示データが表示される。副作用表示部 9 3 h では、副作用表示データの各要素として、副作用の症状が発症したことを示すアイコンが表示されている。副作用表示部 9 3 h は、各アイコンの発症日が日付表示部 9 3 a の日付に対応するように配置されている。副作用表示部 9 3 h では、各アイコンを選択することにより、副作用の症状を示すアイコンが表示される。副作用の症状を示すアイコンは、空咳 (Dry cough)、頭痛 (Headache)、眩暈 (Dizziness)、動悸 (Palpitation)、ほてり (Hot flash)、むくみ (Swollenness) 等の症状のうちのいずれか 1 つを示す。例えば、図 1 1 の一例では、3 月 2 1 日に、空咳 (Dry cough) 及び頭痛 (Headache) の症状が発症したことを示す。

[0137] 表示切替え部 9 4 では、選択されることにより副作用管理画面から服薬率

管理画面に表示を切り替えるためのアイコンが表示される。例えば医師端末 50 の操作部 54 での操作によって表示切替え部 94 のアイコンが選択されることにより、服薬率管理画面を表示させる操作が入力される。

[0138] 2. 5. 2 副作用管理画面を用いた診断例

図 11 の一例では、副作用管理画面 91 では、3 月 3 日から 4 月 2 日までの管理情報が反映されている。ここで、3 月 4 日から 3 月 10 日までの期間を第 1 診断期間 P1 とする。また、3 月 10 日から 3 月 17 日までの期間を第 2 診断期間 P2 とし、3 月 17 日から 3 月 24 日までの期間を第 3 診断期間 P3 とし、3 月 24 日から 3 月 31 日までの期間を第 4 診断期間 P4 とし、3 月 31 日から次の通院日までの期間を第 5 診断期間 P5 とする。診断期間 P1 ~ P5 のそれぞれでは、開始日及び終了日は、通院日と一致する。したがって、診断期間 P1 ~ P5 のそれぞれは、通院日から次の通院日までの期間となる。診断期間 P1 ~ P5 の開始日及び終了日は、投薬の変更日と一致している。診断期間 P1 ~ P5 のそれぞれは、単位診断期間の一例である。単位診断期間は、通院日の翌日から次の通院日までの期間であってもよく、1 日であってもよい。

[0139] 管理者は、日付表示部 93 a、投薬表示部 93 f 及び服薬実行表示部 93 g での表示に基づいて、診断期間 P1 ~ P5 のそれぞれにおいて、管理対象者が実際に服薬した薬の名前及び実際の服薬量を取得する。

[0140] 例えば、第 1 診断期間 P1 では、投薬表示部 93 f に示すように、薬 #1 が指定されている。また、第 1 診断期間 P1 の投薬では、薬 #1 の規定服薬量は 10 mg であり、薬 #1 の規定服薬時間は、朝である。管理者は、服薬実行表示部 93 g にアイコンが表示されている日付及び時間について、管理対象者は投薬において指定された薬を規定量だけ服薬したと判断する。ここで、服薬実行表示部 93 g に示すように、第 1 診断期間 P1 では、全ての日付において、朝に規定された服薬を行ったことを示すアイコンが表示されている。したがって管理者は、第 1 診断期間 P1 では、管理対象者が朝において薬 #1 を 10 mg 服薬したと判断する。

- [0141] また、管理者は、日付表示部 9 3 a 及び血圧表示部 9 3 b での表示に基づいて、診断期間 P 1 ~ P 5 のそれぞれにおいて、管理対象者の血圧が高血圧の基準値を超えているか否かを判断する。血圧は、生体情報の一例である。
- [0142] 例えば、第 1 診断期間 P 1 では、血圧表示部 9 3 b に示すように、最高血圧が 1 3 5 m m H g より大きく、また、最低血圧が 8 5 m m H g 上より大きい。ここで、1 3 5 m m H g は、最高血圧に関する高血圧の基準値である。また、8 5 m m H g は、最低血圧に関する高血圧の基準値である。したがって、管理者は、第 1 診断期間 P 1 において、最高血圧及び最低血圧が、高血圧の基準値を超えていると判断する。
- [0143] また、管理者は、日付表示部 9 3 a 及び副作用表示部 9 3 h での表示に基づいて、診断期間 P 1 ~ P 5 のそれぞれにおいて、管理対象者に副作用の発症状況を取得する。
- [0144] 例えば、第 2 診断期間 P 2 では、副作用表示部 9 3 h に示すように、副作用が発症したことを示すアイコンが多く表示されている。したがって、管理者は、第 2 診断期間 P 2 において、管理対象者に副作用が頻繁に発症したと判断する。
- [0145] 管理者は、日付表示部 9 3 a、投薬表示部 9 3 f、服薬実行表示部 9 3 g 及び副作用表示部 9 3 h での表示に基づいて、管理対象者に対して有効な投薬及び有効な高血圧薬を判断するために必要な情報を取得する。
- [0146] 例えば、第 2 診断期間 P 2 では、最高血圧及び最低血圧のそれぞれが高血圧の基準値と略同じであり、かつ、副作用が頻繁に発症している。このため、管理者は、第 2 診断期間 P 2 における投薬について、管理対象者に対して適切な投薬でないと判断する。したがって、管理者は、薬 # 1 について、管理対象者に対して適切な薬でないと判断する。
- [0147] 第 3 診断期間 P 3 の朝では、最高血圧及び最低血圧のそれぞれは高血圧の基準値と略同じである。また、第 3 診断期間 P 3 の夜では、最高血圧及び最低血圧のそれぞれは高血圧の基準値よりも小さい。また、第 3 診断期間 P 3 では、副作用は発症していない。したがって、管理者は、第 3 診断期間 P 3

の投薬について、第 1 診断期間 P 1 の投薬及び第 2 診断期間 P 2 の投薬よりも、管理対象者に対して適切な投薬であると判断する。

[0148] ここで、第 3 診断期間 P 3 では、第 2 診断期間 P 2 に比べて、全体の服薬量の中の一部が、薬 # 1 から薬 # 2 に変更されている。したがって、管理者は、薬 # 2 について、薬 # 1 よりも、管理対象者に対して適切な薬であると判断する。また、薬 # 1 はクラス 1 に分類され、薬 # 2 はクラス 2 に分類されている。したがって、管理者は、クラス 2 に分類される薬について、クラス 1 に分類される薬よりも、管理対象者に対して適切な薬であると判断する。

[0149] 第 4 診断期間 P 4 の朝では、最高血圧及び最低血圧のそれぞれは高血圧の基準値よりも小さい。また、第 4 診断期間 P 4 の夜では、最高血圧及び最低血圧のそれぞれは高血圧の基準値よりも小さい。また、第 4 診断期間 P 4 では、副作用はほとんど発症していない。したがって、管理者は、第 4 診断期間 P 4 の投薬について、第 1 診断期間 P 1 乃至第 3 診断期間 P 3 の投薬よりも、管理対象者に対して適切な投薬であると判断する。

[0150] 2. 5. 3 服薬率管理画面の表示例

図 1 2 は、投薬管理回路 8 0 の服薬率管理処理によって生成された服薬率管理画面の表示例を示す。服薬率管理画面 9 6 は、管理対象者についての服薬率を設定された単位投薬期間ごとに表示している。服薬率管理画面 9 6 は、服薬率管理画面の一例である。服薬率管理画面 9 6 は、例えば、医師端末 5 0 の表示部 5 5 に表示され、管理対象者についての管理者による診断に用いられる。管理対象者は、例えば、高血圧患者である。管理者は、例えば、医師である。

[0151] 服薬率管理画面 9 6 は、代表情報表示部 9 2 と、表示切替え部 9 5 と、期間情報表示部 9 7 と、投薬情報表示部 9 8 と、服薬率表示部 9 9 と、を備える。代表情報表示部 9 2 では、個人情報及び代表情報が表示されている。個人情報は、管理対象者について個人を特定するための情報である。個人情報は、管理番号、性別、年齢、等を含む。個人情報は、さらに、名前等を含ん

でもよい。代表情報は、例えば、直近の数日間における、最高血圧、最低血圧及び脈拍等の代表値を含む。

[0152] 表示切替え部 95 では、選択されることにより服薬率管理画面から副作用管理画面に表示を切り替えるためのアイコンが表示される。例えば医師端末 50 の操作部 54 での操作によって表示切替え部 95 のアイコンが選択されることにより、副作用管理画面を表示させる操作が入力される。

[0153] 期間情報表示部 97 では、単位投薬期間に関する情報が表示される。期間情報表示部 97 は、期間表示部 97a と、時間表示部 97b とを備える。期間表示部 97a では、例えば、単位投薬期間のそれぞれの開始日が表示されている。

[0154] 時間表示部 97b では、規定服薬時間 (Dosing Time) に関する情報が、単位投薬期間ごとに表示される。時間表示部 97b では、例えば、「Morning」及び「Evening」のいずれかが表示されている。時間表示部 97b において「Morning」が表示されている場合、規定服薬時間が朝であることを示す。時間表示部 97b において「Evening」が表示されている場合、規定服薬時間が夜であることを示す。

[0155] 投薬情報表示部 98 では、単位投薬期間ごとに投薬情報が表示される。投薬情報表示部 98 で表示される投薬情報は、例えば、薬特定情報、規定服薬量等を含む。投薬情報表示部 98 は、薬特定情報表示部 98a と、服薬量表示部 98b と、を備える。

[0156] 薬特定情報表示部 98a では、単位投薬期間の規定服薬時間ごとに、薬特定情報として薬名 (Medicine) が表示される。図 12 の例では、薬特定情報表示部 98a に、薬名として、薬 #1 ~ #3 のいずれかが表示されている。薬 #1 ~ #3 は、例えば、高血圧治療薬の薬名である。また、高血圧治療薬は、家庭管理が必要な疾病に対する治療薬の一例である。

[0157] 服薬量表示部 98b では、単位投薬期間の規定服薬時間ごとに、かつ、薬ごとに、規定服薬量 (Dosage) が表示される。

[0158] 服薬率表示部 99 では、単位投薬期間の規定服薬時間ごとに、かつ、薬ご

とに、服薬率（Adherence）が表示される。

[0159] 2. 5. 4 服薬率表示画面を用いた診断例

図12の一例では、投薬期間T1～T5が設定されている。投薬期間T1～T5のそれぞれの開始日は、投薬開始日と一致する。投薬期間T1～T5のそれぞれの終了日は、投薬の終了日と一致する。投薬期間T5の終了日は、例えば、服薬情報の最終取得日としている。また、投薬期間T1～T5のそれぞれでは、開始日及び終了日は、通院日と一致している。投薬期間T1～T5の開始日及び終了日は、投薬の変更日と一致している。また、投薬期間T5の開始日も、通院日と一致している。投薬期間T1～T5のそれぞれは、単位投薬期間の一例である。本実施形態では、投薬期間T～T5のそれぞれは、診断期間P1～P5と一致している。すなわち、第1投薬期間T1は、3月4日から3月10日までの期間である。また、第2投薬期間T2は、3月10日から3月17日までの期間である。第3投薬期間T3は、3月17日から3月24日までの期間である。第4投薬期間T4は、3月24日から3月31日までの期間である。第5投薬期間T5は、3月31日から服薬情報の最終取得日である4月2日までの期間である。

[0160] また、投薬情報表示部98に示すように、第4投薬期間T4及び第5投薬期間T5のそれぞれでは、複数の規定服薬期間が設定されている。第4投薬期間T4及び第5投薬期間T5のそれぞれでは、第1規定服薬時間として、朝（Morning）が設定され、第2規定服薬時間として、夜（Evening）が設定されている。

[0161] 管理者は、投薬情報表示部98及び服薬率表示部99での表示に基づいて、管理対象者のアドヒアランス（治療への積極性）に対する薬の影響度について評価する。

[0162] 例えば、第1投薬期間T1における服薬率は100%であり、第2投薬期間T2における服薬率は86%である。したがって、管理者は、第2投薬期間T2の投薬について、第1投薬期間T1の投薬よりも、管理対象者の服薬率を下降させる投薬であると判断する。これにより、管理者は、第2投薬期

間 T 2 の投薬について、第 1 投薬期間 T 1 の投薬よりも、管理対象者のアドヒアランス（治療への積極性）を低下させるものであると判断する。

[0163] この例では、第 2 投薬期間 T 2 における投薬では、同じ薬 # 1 であるが、第 1 投薬期間 T 1 における投薬に比べて、規定服薬量が増量されている。したがって、管理者は、薬 # 1 について、服薬量が多くなったことが管理対象者の服薬率を下降させる原因であると判断することができる。これにより、管理者は、第 3 投薬期間 T 3 における投薬では、薬 # 1 の規定服薬量を第 1 投薬期間 T 1 と同じ量に戻し、別の薬 # 2 を追加するという判断を行っている。

[0164] 第 3 投薬期間 T 3 では、薬 # 1 の服薬率は 86% であり、薬 # 2 の服薬率は 100% である。したがって、管理者は、薬 # 2 について、薬 # 1 よりも、管理対象者の服薬率を下降させない薬であると判断する。これにより、管理者は、薬 # 2 について、薬 # 1 よりも、管理対象者のアドヒアランス（治療への積極性）を低下させないものであると判断する。管理者は、薬 # 2 について、管理対象者の服薬率を低下させず、飲みやすく、飲み忘れが少ない薬であると判断することができる。

[0165] 2. 6 効果

本実施形態では、例えば高血圧疾患の治療において、管理対象者に関する血圧情報、服薬情報及び副作用情報を含む各情報が 1 日ごとに表示された副作用管理画面を、管理者が利用する表示装置の表示画面に表示することができる。管理者は、副作用管理画面において各情報を 1 日ごとに比較することにより、管理対象者に対して、薬の効果が十分に発揮され、かつ、副作用が少ない投薬がどのような投薬であるのかを容易に判断することができる。このため、本実施形態によれば、高血圧疾患などの家庭で投薬管理が必要な疾病の治療において、医師などの管理者は、患者などの管理対象者に対する投薬の有効性及び副作用について、容易に判断することができる。

[0166] また、本実施形態では、例えば高血圧の治療において、管理対象者に関する投薬情報及び服薬率情報を含む各情報が単位投薬期間ごとにかつ薬ごとに

表示された服薬率管理画面を、管理者が利用する表示装置の表示画面に表示することができる。管理者は、服薬率管理画面において各情報を単位投薬期間ごとにかつ薬ごとに比較することにより、管理対象者に対してアドヒアランスを低下させない薬がどのような薬であるのかを容易に判断することができる。このため、本実施形態によれば、高血圧疾患などの家庭で投薬管理が必要な疾病の治療において、医師などの管理者は、患者などの管理対象者のアドヒアランス（治療への積極性）に対する薬ごとの影響度について容易に判断することができる。

[0167] また、前述の副作用管理画面と服薬率管理画面を切替えて利用することにより、診断者は、管理対象者に対して、薬の効果が十分に発揮され、かつ、副作用が少なく、かつ、アドヒアランスを低下させない投薬がどのような投薬であるのかを容易に判断することができる。なお、副作用管理画面と服薬率管理画面は、切り替え表示されるのではなく、並べて表示できるようにしてもよい。

[0168] 例えば、図 1 1 及び図 1 2 の一例では、前述のように、服薬率管理画面 9 6 を用いて、第 2 投薬期間 T 2 において服薬量が多くなったことにより服薬率が下降したことが分かる。また、副作用管理画面 9 1 を用いて、第 2 投薬期間 T 2 に対応する第 2 診断期間 P 2 において、管理対象者に副作用が頻繁に発症したことが分かる。したがって、管理者は、副作用管理画面 9 1 及び服薬率管理画面 9 6 の両方を用いることにより、第 2 投薬期間 T 2 及び第 2 診断期間 P 2 に対応する期間において服薬量が多くなったことに加えて副作用が頻繁に発症したことが、管理対象者の服薬率を下降させた原因であると判断することができる。

[0169] また、副作用管理部 8 3 は、副作用管理画面に単位投薬期間ごとの服薬率をさらに表示させることもできる。この場合、副作用管理部 8 3 は、服薬率情報記憶部 8 6 g から服薬率情報を取得し、取得した服薬率情報に基づいて、服薬率表示データを生成する。服薬率表示データとして、例えば、単位投薬期間ごとの服薬率の変動を示すグラフが生成される。そして、副作用管理

部 8 3 は、副作用管理画面において、単位投薬期間が日付などの単位診断期間に対応するように服薬率表示データを配置する。

[0170] なお、服薬率管理部 8 4 によって生成される服薬率管理画面において、副作用の発症頻度などを示す情報が、単位投薬期間ごとに表示されてもよい。

[0171] 2. 7 変形例

本実施形態の投薬管理装置として、高血圧疾患を有する患者を管理対象者とする投薬管理を例として説明したがこれに限るものではない。投薬管理装置は、例えば、高血圧疾患以外の生活習慣病を有する患者を管理対象者とする投薬管理に用いられてもよい。この場合、例えば、血糖値及びコレステロール値などが生体情報として用いられ、副作用管理画面に表示される。

[0172] また、投薬管理装置は、例えば、喘息などの、家庭において投薬管理を必要とする疾病を有する患者を管理対象者とする投薬管理に用いられてもよい。この場合、例えば、喘息の症状に関する情報などが生体情報として用いられ、副作用管理画面に表示される。

[0173] 3. 実施形態等の共通構成

投薬管理装置（1：80）は、管理対象者に関する薬別の投薬情報及び薬別の服薬情報を取得する取得部（2：82）と、少なくとも一つの単位投薬期間を設定する設定部（3：84a）と、前記取得された薬別の投薬情報及び薬別の服薬情報と、前記設定された単位投薬期間とに基づいて、前記単位投薬期間ごとの薬別の服薬率を算出する算出部（4：84b）と、前記取得された薬別の投薬情報と前記算出された薬別の服薬率とを前記単位投薬期間ごとに関連付けて表す管理画面データを生成する生成部（5：84c）と、を備える。

[0174] なお、本発明は、上記実施形態に限定されるものではなく、実施段階ではその要旨を逸脱しない範囲で種々に変形することが可能である。また、各実施形態は適宜組み合わせて実施してもよく、その場合組み合わせた効果が得られる。更に、上記実施形態には種々の発明が含まれており、開示される複数の構成要件から選択された組み合わせにより種々の発明が抽出され得る。

例えば、実施形態に示される全構成要件からいくつかの構成要件が削除されても、課題が解決でき、効果が得られる場合には、この構成要件が削除された構成が発明として抽出され得る。

[0175]      [付記]

前記実施形態の一部または全部は、特許請求の範囲のほか以下の付記に示すように記載することも可能であるが、これに限られない。

[0176]      (付記 1)

ハードウェアプロセッサとメモリとを有する投薬管理装置であって、  
前記ハードウェアプロセッサは、

管理対象者に関する薬別の投薬情報及び薬別の服薬情報を取得し、取得した前記薬別の投薬情報及び前記薬別の服薬情報を前記メモリに記憶させ、

少なくとも一つの単位投薬期間を設定し、設定した前記単位投薬期間を前記メモリに記憶させ、

前記メモリに記憶された前記薬別の投薬情報及び前記薬別の服薬情報と前記単位投薬期間とに基づいて、前記単位投薬期間ごとの薬別の服薬率を算出し、算出した前記薬別の服薬率を前記メモリに記憶させ、

前記メモリに記憶された前記薬別の投薬情報と前記薬別の服薬率とを前記単位投薬期間ごとに関連付けて表す管理画面データを生成する、

投薬管理装置。

[0177]      (付記 2)

ハードウェアプロセッサとメモリとを有する装置が実行する投薬管理方法であって、

前記ハードウェアプロセッサが、管理対象者に関する薬別の投薬情報及び薬別の服薬情報を取得し、取得した前記薬別の投薬情報及び前記薬別の服薬情報を前記メモリに記憶させる工程と、

前記ハードウェアプロセッサが、少なくとも一つの単位投薬期間を設定し、設定した前記単位投薬期間を前記メモリに記憶させる工程と、

前記ハードウェアプロセッサが、前記メモリに記憶された前記薬別の投薬

情報及び前記薬別の服薬情報と前記単位投薬期間とに基づいて、前記単位投薬期間ごとの薬別の服薬率を算出し、算出した前記薬別の服薬率を前記メモリに記憶させる工程と、

前記ハードウェアプロセッサが、前記メモリに記憶された前記薬別の投薬情報と前記薬別の服薬率とを前記単位投薬期間ごとに関連付けて表す管理画面データを生成する工程と、

を具備する投薬管理方法。

### 符号の説明

- [0178]
- 1 …投薬管理装置
  - 2 …取得部
  - 3 …設定部
  - 4 …算出部
  - 5 …生成部
  - 6 …出力部
  - 10 …血压測定装置
  - 11 …制御部
  - 12 …記憶部
  - 13 …通信部
  - 14 …操作部
  - 15 …表示部
  - 16 …血压センサ
  - 17 …加速度センサ
  - 18 …温湿度センサ
  - 30 …携帯端末
  - 31 …制御部
  - 32 …記憶部
  - 33 …通信部
  - 34 …操作部

3 5 …表示部  
3 6 …G P S 受信機  
5 0 …医師端末  
5 1 …制御部  
5 2 …記憶部  
5 3 …通信部  
5 4 …操作部  
5 5 …表示部  
7 0 …サーバ  
7 1 …制御部  
7 2 …記憶部  
7 3 …通信部  
8 0 …投薬管理回路  
8 0 a …プロセッサ  
8 0 b …メモリ  
8 2 …取得部  
8 3 …副作用管理部  
8 3 a …処理部  
8 3 b …配置設定部  
8 3 c …生成部  
8 4 …服薬率管理部  
8 4 a …設定部  
8 4 b …算出部  
8 4 c …生成部  
8 5 …出力部  
8 6 a …生体情報記憶部  
8 6 b …診断情報記憶部  
8 6 c …投薬情報記憶部

8 6 d …服薬実行情報記憶部

8 6 e …副作用情報記憶部

8 6 f …設定情報記憶部

8 6 g …服薬率情報記憶部

8 6 h …出力データ記憶部

9 1 …副作用管理画面

9 2 …代表情報表示部

9 3 …診断用情報表示部

9 3 a …日付表示部

9 3 b …血圧表示部

9 3 c …脈拍表示部

9 3 d …脈波表示部

9 3 e …通院表示部

9 3 f …投薬表示部

9 3 g …服薬実行表示部

9 3 h …副作用表示部

9 4、9 5 …表示切替え部

9 6 …服薬率管理画面

9 7 …期間情報表示部

9 7 a …期間表示部

9 7 b …時間表示部

9 8 …投薬情報表示部

9 8 a …薬特定情報表示部

9 8 b …服薬量表示部

9 9 …服薬率表示部

P 1 ～ P 5 …診断期間

T 1 ～ T 5 …投薬期間

## 請求の範囲

- [請求項1]           管理対象者に関する薬別の投薬情報及び薬別の服薬情報を取得する取得部と、
- 少なくとも一つの単位投薬期間を設定する設定部と、
- 前記取得された薬別の投薬情報及び薬別の服薬情報と、前記設定された単位投薬期間とに基づいて、前記単位投薬期間ごとの薬別の服薬率を算出する算出部と、
- 前記取得された薬別の投薬情報と前記算出された薬別の服薬率とを前記単位投薬期間ごとに関連付けて表す管理画面データを生成する生成部と、を備える、投薬管理装置。
- [請求項2]           前記投薬管理装置は、高血圧疾患を有する管理対象者に対する治療において投薬管理を行う、請求項1に記載の投薬管理装置。
- [請求項3]           前記取得部は、前記投薬情報として、薬特定情報、薬別の規定服薬量、薬別の投薬開始日及び投薬終了日を取得する、請求項1に記載の投薬管理装置。
- [請求項4]           前記取得部は、前記服薬情報として、少なくとも薬の特定情報及び薬別の服薬日を取得する、請求項1に記載の投薬管理装置。
- [請求項5]           前記取得部は、前記服薬情報に基づいて、前記管理対象者が服薬を行ったか否かを薬別に判断する、請求項4に記載の投薬管理装置。
- [請求項6]           前記取得部は、更に、投薬開始日及び投薬終了日を取得し、
- 前記設定部は、前記投薬開始日を前記単位投薬期間の開始日として設定し、前記投薬終了日を前記単位投薬期間の終了日として設定する、請求項1に記載の投薬管理装置。
- [請求項7]           前記取得部は、前記投薬開始日として第1通院日を取得し、前記投薬終了日として前記第1通院日の次の通院日である第2通院日を取得する、請求項6に記載の投薬管理装置。
- [請求項8]           前記算出部は、前記薬別の前記服薬率として、前記単位投薬期間において前記薬別に規定された服薬回数に対する実際の服薬回数の割合

を算出する、請求項 1 に記載の投薬管理装置。

[請求項9] 前記取得部は、前記服薬情報として、少なくとも薬別の服薬日及び服薬時間を取得し、

前記生成部は、前記単位投薬期間内に複数の規定服薬時間を設定し、前記取得された薬別の服薬日および服薬時間に基づいて、前記薬別の投薬情報及び前記薬別の服薬率を前記規定服薬時間ごとに関連付けて表す管理画面データを生成する、請求項 1 に記載の投薬管理装置。

[請求項10] 請求項 1 乃至 9 のいずれか 1 項に記載の投薬管理装置が備える各部の機能をプロセッサに実行させる、投薬管理プログラム。

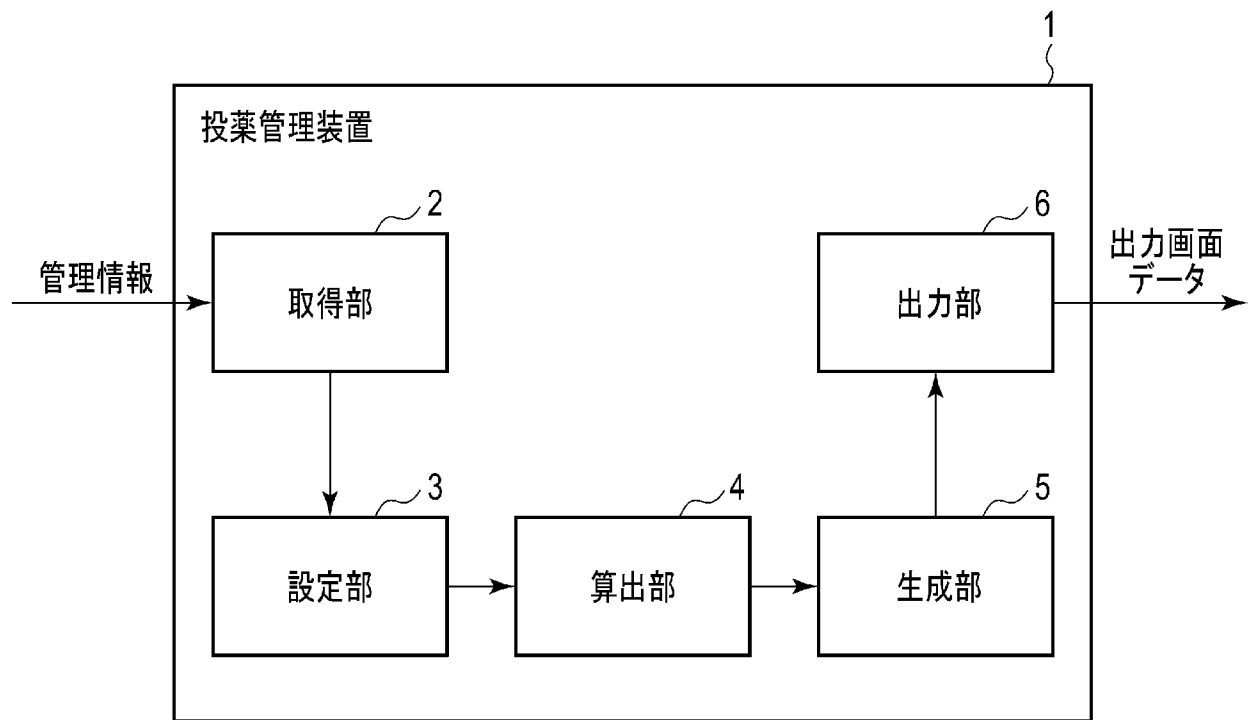
[請求項11] 管理対象者に関する薬別の投薬情報及び薬別の服薬情報を取得する過程と、

少なくとも一つの単位投薬期間を設定する過程と、

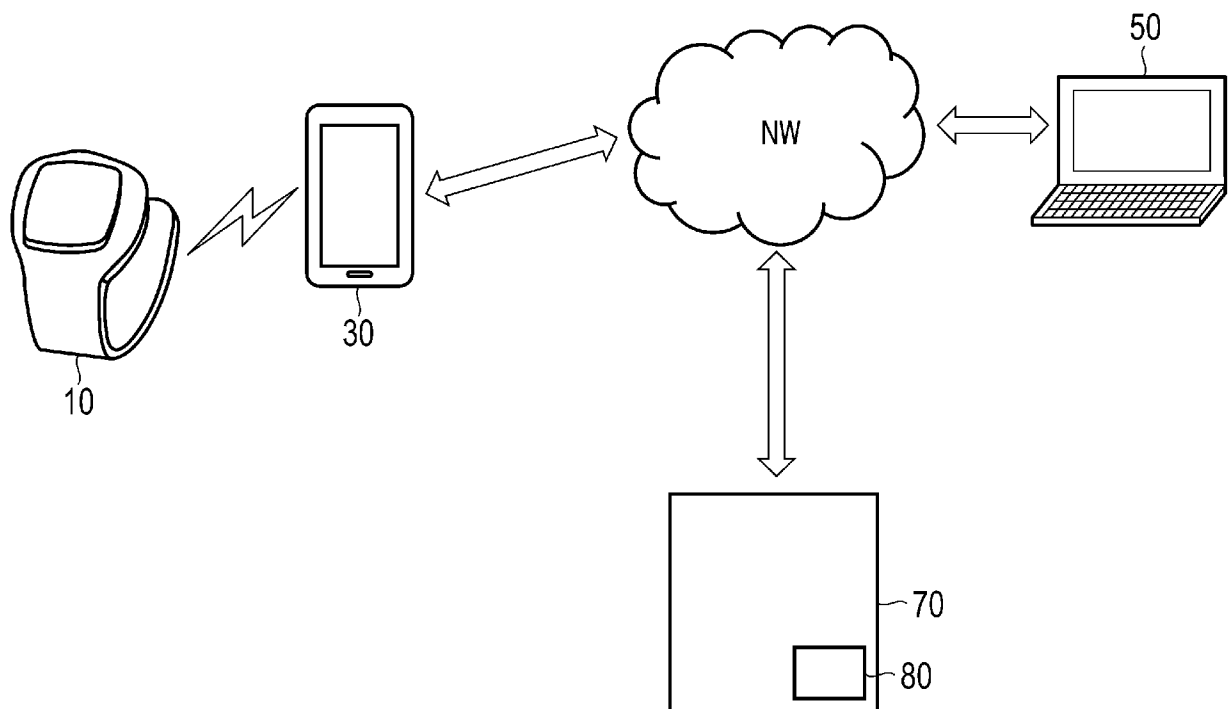
前記取得された薬別の投薬情報及び薬別の服薬情報と、前記設定された単位投薬期間とに基づいて、前記単位投薬期間ごとの薬別の服薬率を算出する過程と、

前記取得された薬別の投薬情報と前記算出された薬別の服薬率とを前記単位投薬期間ごとに関連付けて表す管理画面データを生成する過程と、を備える、投薬管理方法。

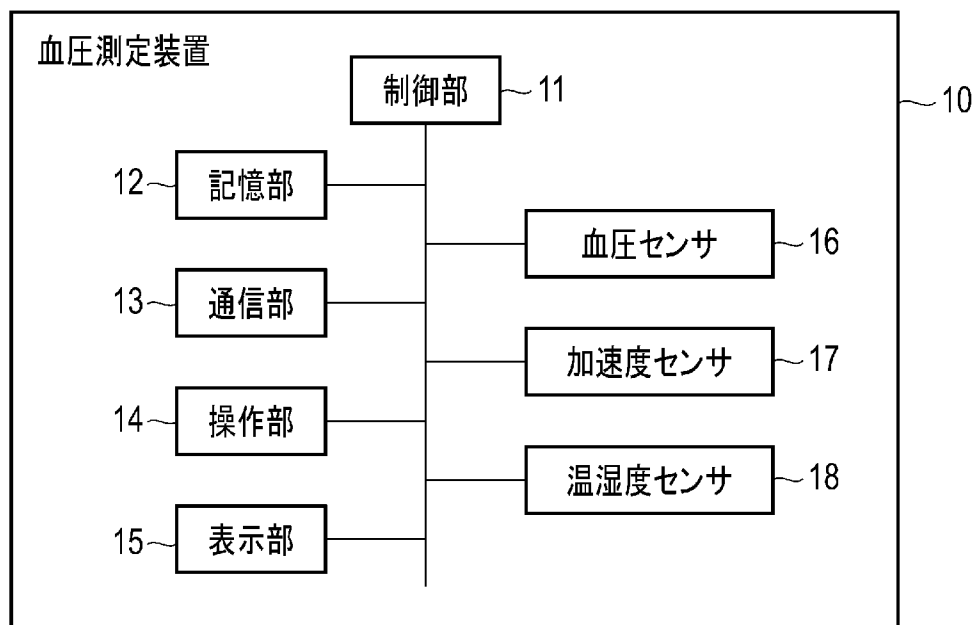
[図1]



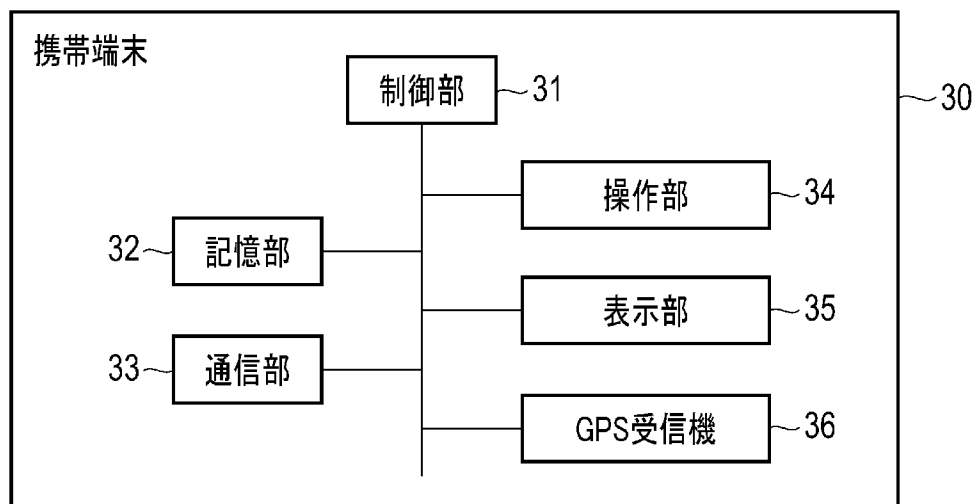
[図2]



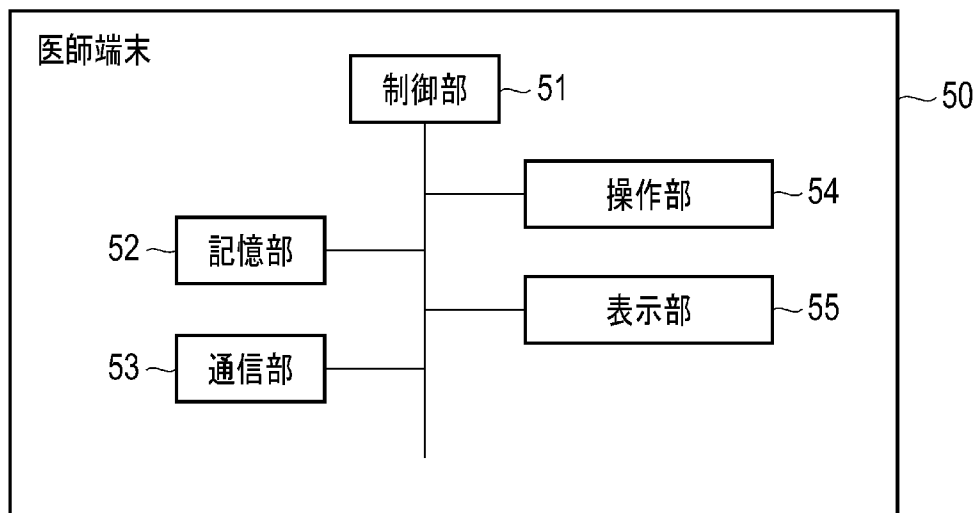
[図3]



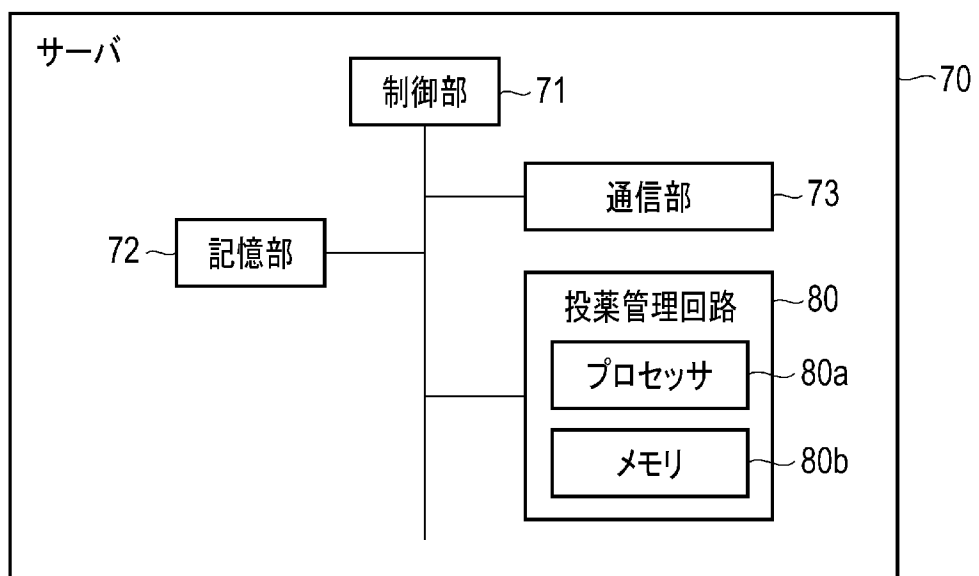
[図4]



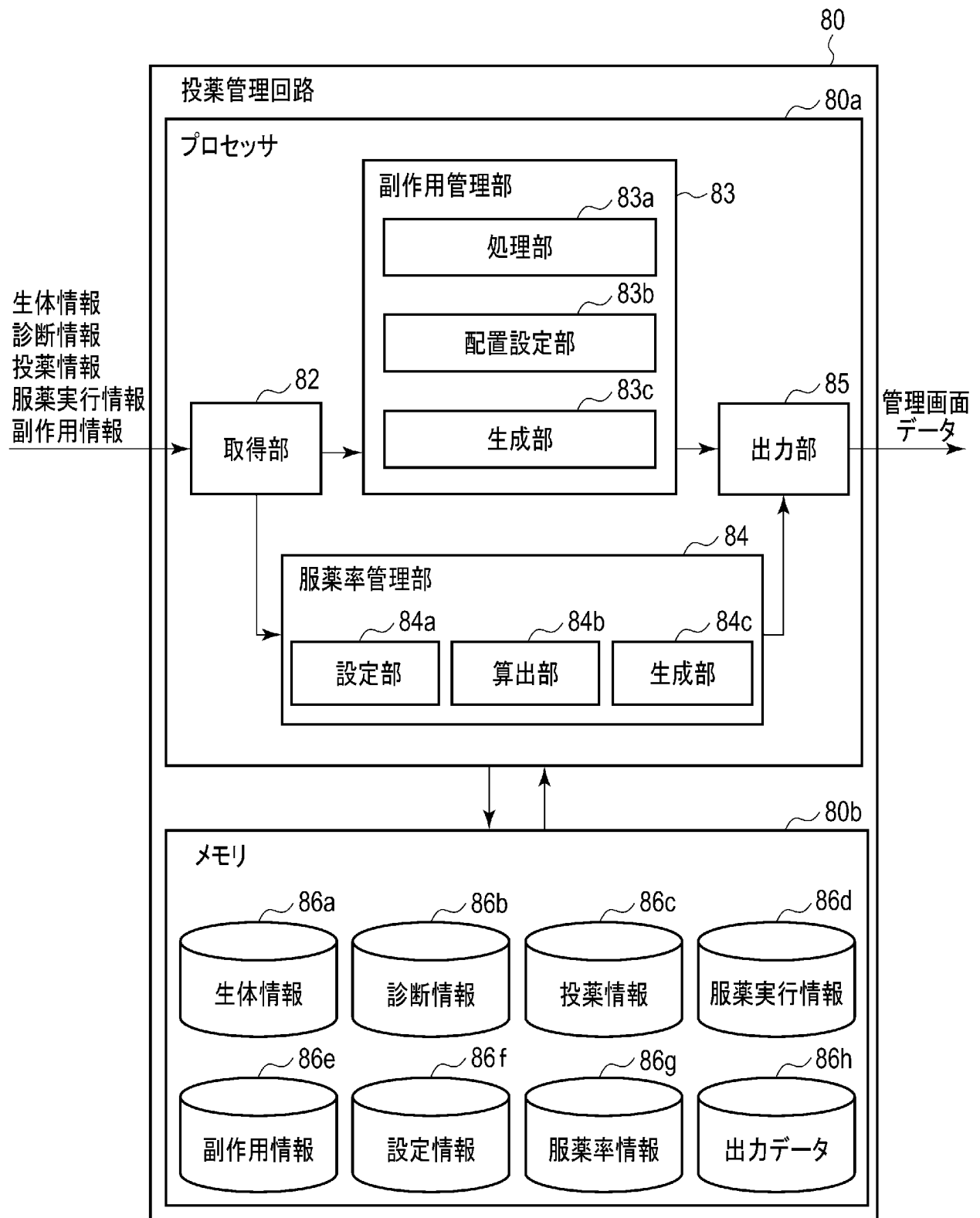
[図5]



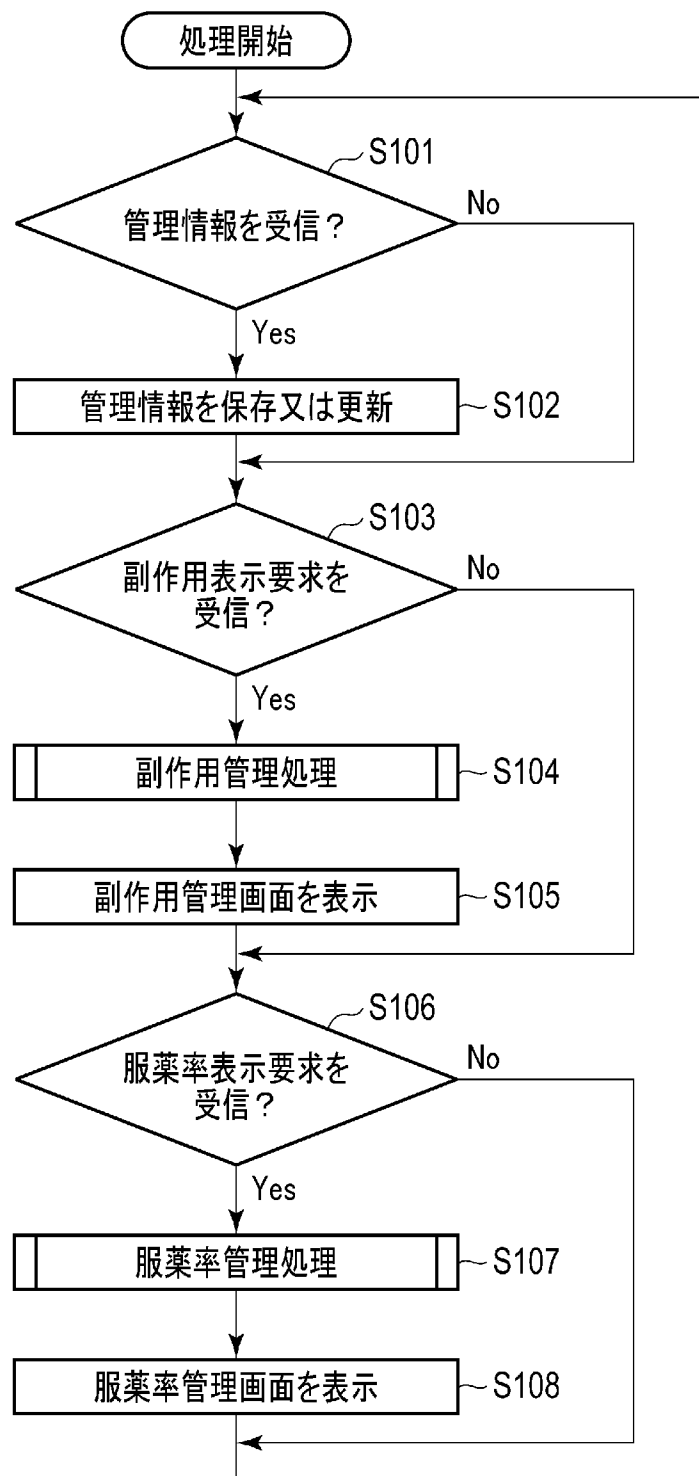
[図6]



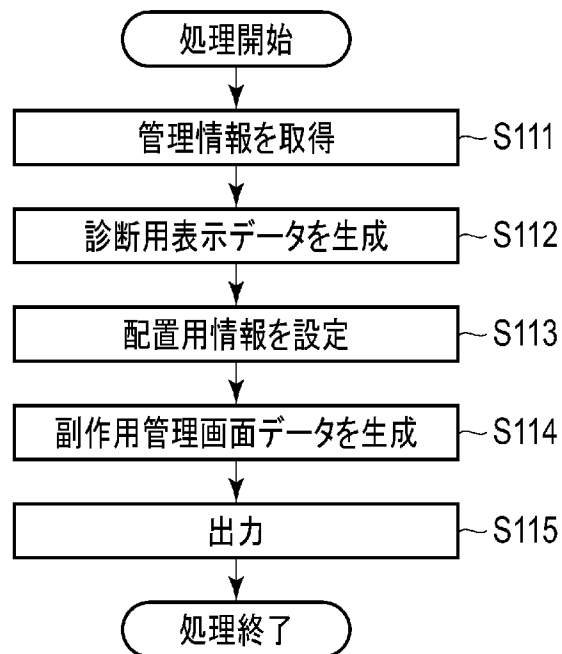
[図7]



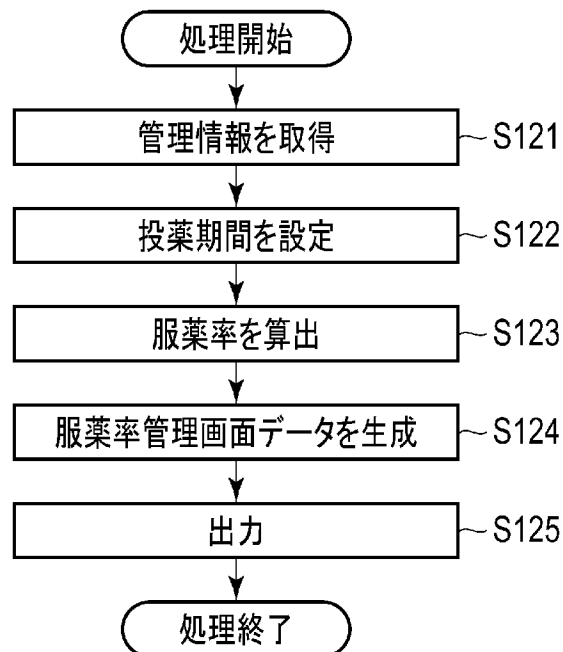
[図8]



[図9]

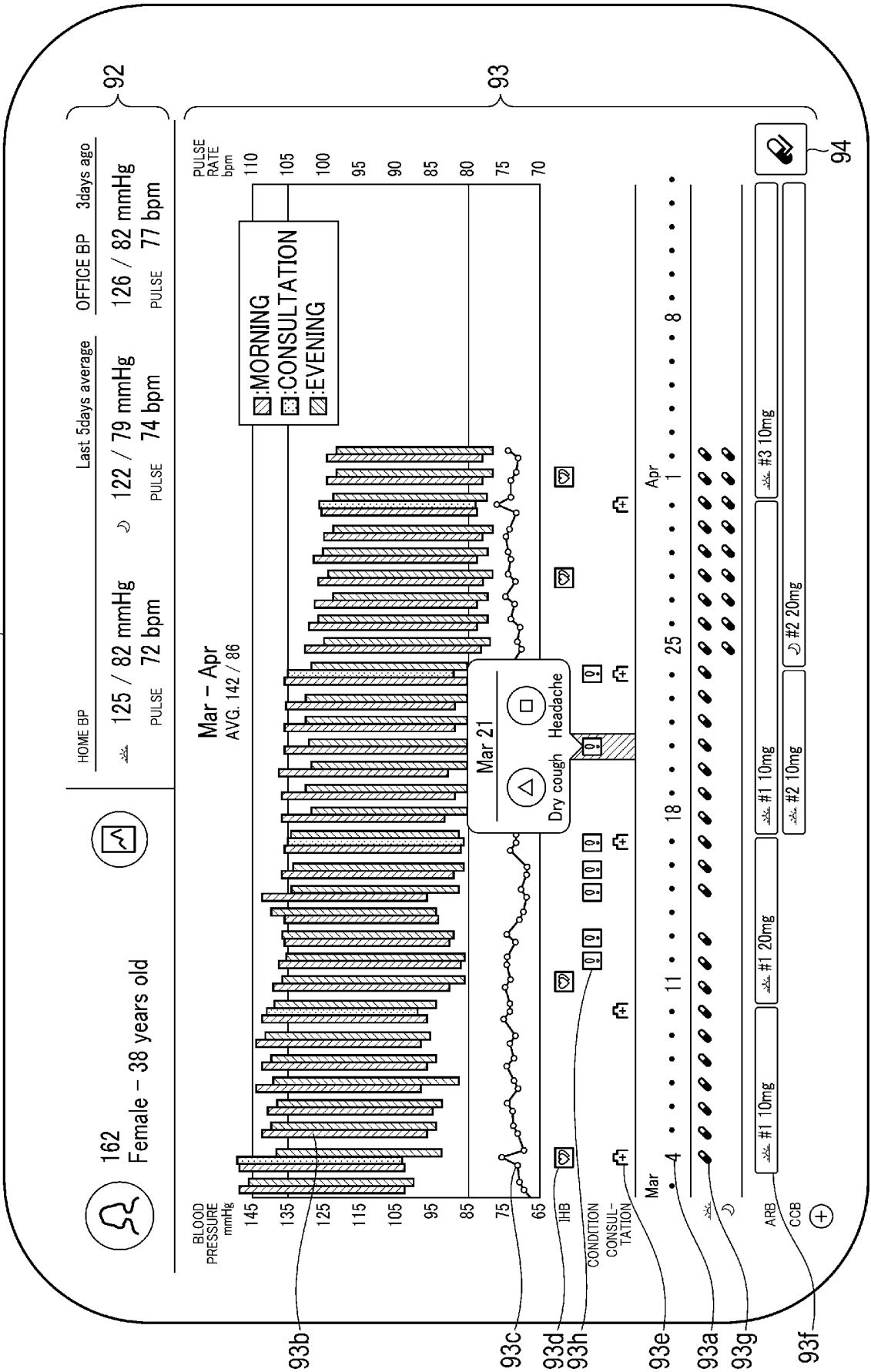


[図10]

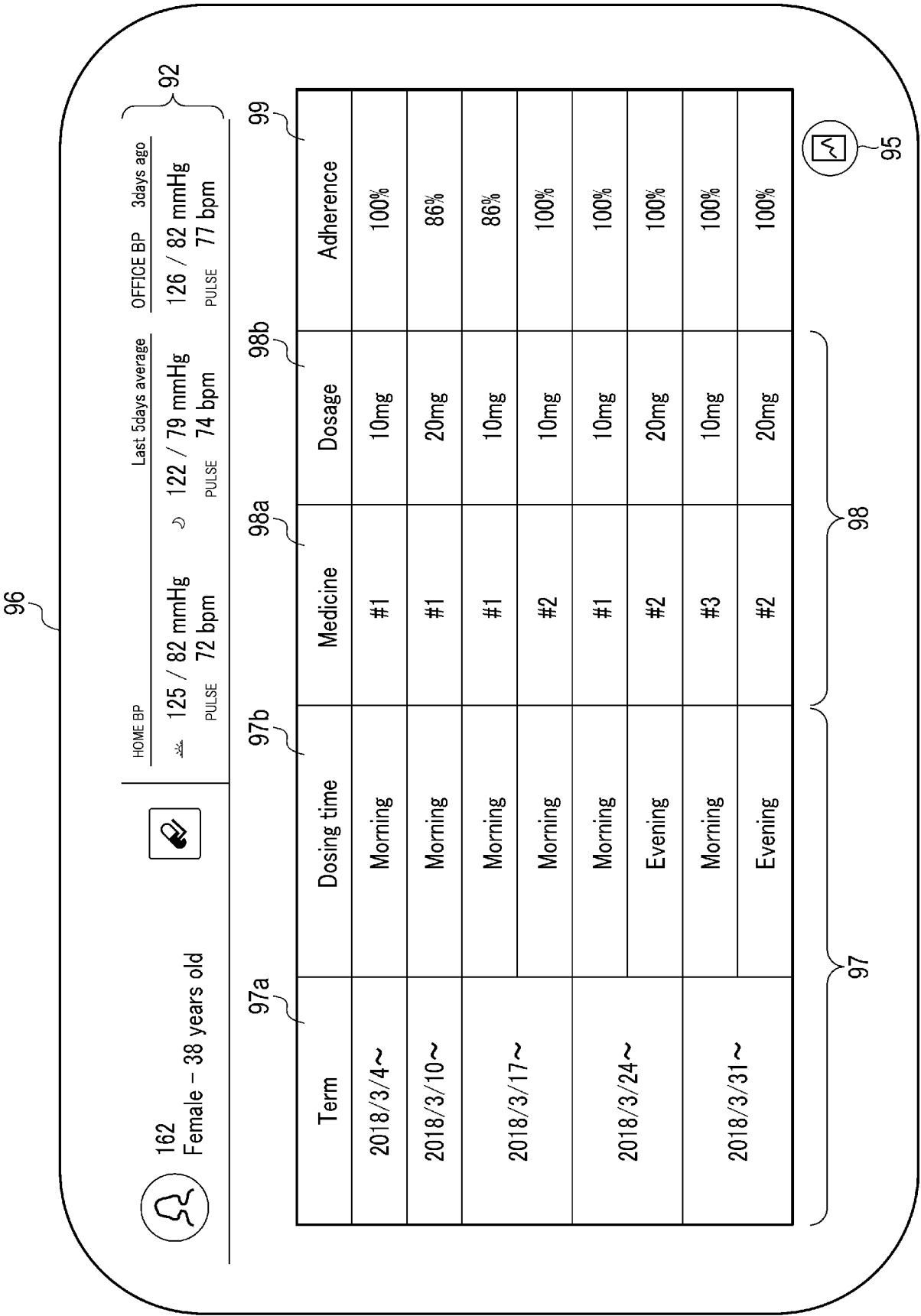


[図11]

91



[図12]



# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2019/020056

## A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

Int.Cl. G16H20/10 (2018.01) i

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

## B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Int.Cl. G16H10/00-80/00, G06Q10/00-99/00

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

|                                                          |           |
|----------------------------------------------------------|-----------|
| Published examined utility model applications of Japan   | 1922-1996 |
| Published unexamined utility model applications of Japan | 1971-2019 |
| Registered utility model specifications of Japan         | 1996-2019 |
| Published registered utility model applications of Japan | 1994-2019 |

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

## C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

| Category* | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages                                                                                                                                                                                                               | Relevant to claim No.      |
|-----------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|
| X<br>Y    | JP 2016-531334 A (JANSSEN PHARMACEUTICA N.V.) 06 October 2016, paragraphs [0031], [0039], [0050]-[0061], [0075]-[0092], [0166] & US 2016/0132660 A1, paragraphs [0040], [0048], [0059]-[0068], [0083]-[0101], [0176] & WO 2014/197774 A2 & EP 3005282 A2 & CN 105264565 A & KR 10-2016-0015366 A | 1, 3, 6, 8-11<br>2, 4-5, 7 |
| Y         | JP 2002-56099 A (NTT-ME CORPORATION) 20 February 2002, paragraphs [0013]-[0020], [0035]-[0054] (Family: none)                                                                                                                                                                                    | 2                          |
| Y         | JP 2015-60509 A (SD NEXT LTD.) 30 March 2015, paragraphs [0031], [0039], fig. 6, 12 (Family: none)                                                                                                                                                                                               | 4-5                        |



Further documents are listed in the continuation of Box C.



See patent family annex.

\* Special categories of cited documents:

"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance

"E" earlier application or patent but published on or after the international filing date

"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)

"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means

"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art

"&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search  
06 August 2019 (06.08.2019)

Date of mailing of the international search report  
13 August 2019 (13.08.2019)

Name and mailing address of the ISA/  
Japan Patent Office  
3-4-3, Kasumigaseki, Chiyoda-ku,  
Tokyo 100-8915, Japan

Authorized officer

Telephone No.

**INTERNATIONAL SEARCH REPORT**

International application No.

PCT/JP2019/020056

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

| Category* | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages                                                        | Relevant to claim No. |
|-----------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------|
| Y         | JP 2013-105302 A (M-VISUAL CO., LTD.) 30 May 2013, paragraphs [0026]-[0027] (Family: none)                                                | 7                     |
| A         | JP 2014-71592 A (FUJIFILM CORP.) 21 April 2014, paragraphs [0033], [0036], [0044] & US 2014/0095202 A1, paragraphs [0051], [0054], [0062] | 1-11                  |
| A         | JP 2003-323497 A (MOSS INSTITUTE CO., LTD.) 14 November 2003, paragraphs [0037], [0040]-[0043], [0061]-[0068] (Family: none)              | 1-11                  |

## A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))

Int.Cl. G16H20/10(2018.01)i

## B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC))

Int.Cl. G16H10/00-80/00, G06Q10/00-99/00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

|             |            |
|-------------|------------|
| 日本国実用新案公報   | 1922-1996年 |
| 日本国公開実用新案公報 | 1971-2019年 |
| 日本国実用新案登録公報 | 1996-2019年 |
| 日本国登録実用新案公報 | 1994-2019年 |

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

## C. 関連すると認められる文献

| 引用文献の<br>カテゴリー* | 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示                                                                                                                                                                                                                                                                     | 関連する<br>請求項の番号             |
|-----------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|
| X<br>Y          | JP 2016-531334 A (ヤンセン ファーマシューティカ エヌ. ベー.)<br>2016.10.06, 段落<br>[0031], [0039], [0050]-[0061], [0075]-[0092], [0166]<br>& US 2016/0132660 A1, 段落[0040], [0048], [0059]-[0068]<br>[0083]-[0101], [0176]<br><br>& WO 2014/197774 A2,<br>& EP 3005282 A2,<br>& CN 105264565 A,<br>& KR 10-2016-0015366 A | 1, 3, 6, 8-11<br>2, 4-5, 7 |

C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

## \* 引用文献のカテゴリー

「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの  
「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの  
「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)  
「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献  
「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの  
「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの  
「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの  
「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

06.08.2019

国際調査報告の発送日

13.08.2019

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/J P)

郵便番号 100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官 (権限のある職員)

渡邊 加寿磨

電話番号 03-3581-1101 内線 3563

5 L

5875

| C (続き) . 関連すると認められる文献 |                                                                                                                         |                |
|-----------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------|
| 引用文献の<br>カテゴリー*       | 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示                                                                                       | 関連する<br>請求項の番号 |
| Y                     | JP 2002-56099 A (株式会社エヌ・ティ・ティ エムイー)<br>2002. 02. 20, 段落[0013]-[0020], [0035]-[0054]<br>(ファミリーなし)                        | 2              |
| Y                     | JP 2015-60509 A (株式会社SDネクスト)<br>2015. 03. 30, 段落[0031], [0039], 図 6, 12<br>(ファミリーなし)                                    | 4-5            |
| Y                     | JP 2013-105302 A (株式会社エムビジュアル)<br>2013. 05. 30, 段落[0026]-[0027]<br>(ファミリーなし)                                            | 7              |
| A                     | JP 2014-71592 A (富士フイルム株式会社)<br>2014. 04. 21, 段落[0033], [0036], [0044]<br>& US 2014/0095202 A1, 段落[0051], [0054], [062] | 1-11           |
| A                     | JP 2003-323497 A (株式会社モスインスティテュート)<br>2003. 11. 14, 段落[0037], [0040]-[0043], [0061]-[0068]<br>(ファミリーなし)                 | 1-11           |