

肝炎核酸アナログ製剤治療の更新申請に係る診断書

フリガナ			性別	生年月日(年齢)	
患者氏名			男・女	大正 昭和 年 月 日生 平成 令和 (満 歳)	
住 所	〒 電話番号 — —				
診 断 年 月	年 月	前医 (あれば記載する)	医療機関名 医師名		
検 査 所 見			前回申請時データ		直近の認定・更新時以降のデータ (治療開始後3ヶ月以内の者は記載不要)
	1 B型肝炎ウイルス スマーকার (1)HBs 抗原 HBe 抗原 HBe 抗体 (2)HBV-DNA 定量	(検査日: 年 月 日) (該当する方を○で囲む。) (+ ・ -) (+ ・ -) (+ ・ -) (単位) (測定法:)	(検査日: 年 月 日) (該当する方を○で囲む。) (+ ・ -) (+ ・ -) (+ ・ -) (単位) (測定法:)		
	2 血液検査 (1)AST (2)ALT (3)血小板数	(検査日: 年 月 日) IU/L(施設の基準値 ~) IU/L(施設の基準値 ~) /μL(施設の基準値 ~)	(検査日: 年 月 日) IU/L(施設の基準値 ~) IU/L(施設の基準値 ~) /μL(施設の基準値 ~)		
	3 画像診断及び肝 生検などの所見 (具体的に記載)	(検査日: 年 月 日) (所見)	(検査日: 年 月 日) (所見)		
診 断	該当番号を○で囲む。 1 慢性肝炎 (B型肝炎ウイルスによる) 2 代償性肝硬変 (B型肝炎ウイルスによる) 3 非代償性肝硬変 (B型肝炎ウイルスによる)				
治 療 内 容	該当番号を○で囲む。(併用の場合は複数選択) 1 エンテカビル 2 ラミブジン 3 アデホビル 4 テノホビル 5 その他(具体的に記載:)				
治療薬剤の変更	該当する方を○で囲む。 前回申請時からの治療薬剤の変更 1 あり 2 なし 「1 あり」に○の場合 変更前薬剤名() 変更日(年 月 日)				
治療上の問題点					
上記のとおり、B型慢性肝疾患に対する核酸アナログ製剤治療の継続が必要であると認めます。					
医療機関名及び所在地			記載年月日 年 月 日		
医師氏名					印

注1) 前回申請時データが不明の場合は、前回申請時以降の確認できる範囲内のもっとも古いデータを記載してください。

注2) 直近の認定・更新時以降のデータは記載日前1年以内の検査日のデータに基づいて記載してください。なお、複数存在する場合は、より直近のデータで記載してください。

注3) 記入漏れのある場合は認定できないことがあるので、ご注意ください。