## 肝炎治療受給者証(核酸アナログ製剤治療)の交付申請に係る診断書

新規

フリガナ			性別	生年月日(年齢)				
	患者氏名		男・女		年	月	日生	(満 歳)
住所		(電話番 <del>号</del>						)
診断年月			前医(あれば 記載する)	医療機関名 医師名				,
現在の治療		現在の核酸アナログ製剤治療の有無 ありの場合、核酸アナログ製剤治療の継続の必要			2. なし 2. なし			
検査所見	1. B型肝炎ウイルス マーカー	核酸アナログ製剤治療開始前の (検査日: 年 月	)デ <b>ー</b> タ 日)	(治療開始前又 (検査日:	は開始後	年	.内の者 月	は記載不要) 日)
	(1) HBs抗原 HBe抗原	$( + \cdot - )$ $( + \cdot - )$			( +		)	
	HBe抗体 (2) HBV-DNA定量	( + · 一 )(単位: 、測定法	)	(検査日: (検査日:	 <u>+</u> 単位 :	• 一 年 、 浪	<i>)</i> 月 別定法	日)
	2. 血液検査	(検査日: 年 月	日)	(検査日:		年	月	日)
	AST	IU/L(施設の基準値:~)		IU/L	(施設 <i>0</i>	D基準値	:	_~)
	ALT	IU/L(施設の基準値:~)		IU/L(施設の基準値:~)				
	血小板数	万/μL(施設の基準値:万~万)		万/μ۱	_(施設0	の基準値	::	万~万)
	3. 画像診断及び肝 生検などの所見 (具体的に記載す る。)	(検査日: 年 月	日)	(検査日:		年	月	日)
診断		該当番号を〇で囲む。 1. 慢性肝炎 (B型肝炎ウィ 2. 代償性肝硬変 (B型肝炎ウィ 3. 非代償性肝硬変 (B型肝炎ウィ	(ルスによる)					
治療内容		該当番号を〇で囲む。(併用の場合は 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(テノゼット錠・ベムリー 5. その他(具体的に記載してくださ	ディ錠)				)	
		治療開始日(予定を含む)	年	月 日				
治療上の問題点								
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. 診断書の有効期間は、記載日から起算して3か月以内です。
- 2. 記載日前3か月以内資料に基づいて記載してください。ただし、「治療開始前データ」については、核酸アナログ製剤治療中 の場合は、治療開始時の資料に基づいて記載してください。
- 3. 治療開始前データが不明の場合は、治療開始後、確認できる範囲内の最も古いデータを記載してください。 4. 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。