肝炎治療受給者証(インターフェロン治療)の交付申請に係る診断書(新規)

フリガナ		性別			生年月日	l(年齢)		
患者氏名		男·女	1	年月	日生		(満	歳)
	郵便番号	•						
住所	電話番号()						
診断年月	前医 年 月 (あれば 載する)							
過去の治療歴	C型肝炎ウイルスに対する治療(1.3剤併用療法(ペグインターフ □ 治療歴 なし □ 3剤併用療法を受けたこと (具体的な経過・理由: 2.インターフェロンフリー治療歴 □ 治療歴 あり(薬剤名: □ 直前の抗ウイルス治療が	・ り場合、1及び2 ジェロン、リバビリ があるが、十分	ン及びプロテ 量の24週投与	アーゼ阻害 すが行われ ^っ	害剤)の治)	
検査所見		を査日: 抗体 (+・一) 対位: 、測! 検査日: (単 Φ で囲む・ あるいはジェノ あるいはジェノ ケー (施 μ) (施 施	定法 年 測 イプ1 タイプ2 日設のの 基基準値: は に は に に に に に に に に に に に に に	年)(検査日: 日)		年月	日)	
診断	該当番号を〇で囲む。 1. 慢性肝炎 (B型肝炎 2. 慢性肝炎 (C型肝炎 3. 代償性肝硬変(C型肝炎)					
肝がんの合併	肝がん 1. あり 2. な	L						
治療内容	該当番号を〇で囲む。 1. インターフェロン α 製剤単 2. インターフェロン β 製剤単 3. ペグインターフェロン製剤・ 4. インターフェロン α 製剤+ 5. インターフェロン β 製剤+ 6. ペグインターフェロン製剤 7. その他(具体的に記載:	独 単独 リバビリン製剤 リバビリン製剤 +リバビリン製剤))		
		(1	月~		. 月	/		
治療上の問題点						/	-	
医療機関名及び	所 在地		āc	載年月日	:	年 月	日	
□ 日本肝臓学	² 会肝臓専門医(認定番号)						
保険医 氏名		印						

- 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. HBs抗原、HBe抗原、HBe抗体以外の検査所見は、記載日前6か月以内(ただし、インターフェロン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. 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。

肝炎治療受給者証(インターフェロン治療)の交付申請に係る診断書(2回目の制度利用)

フリガナ			性 別		生	年 月	日(左	手齢)		
患者氏名			男·女		年	月	日	生	(満	歳)
	郵便番号									
住 所	#=1 # D	,								
	電話番号() 前医	医療機関名							
診断年月	年月	(あれば記載する)	医師名							
	該当する方にチェックする。 1. B型慢性活動性肝炎の場 口 これまでにペグインター 2. C型慢性肝炎またはC型(1)過去のペグインターフェ ロ 以下の①、②のいずれ ①これまでの治療におい	-フェロン製剤に 代償性肝硬変の ロン及びリバビ にも該当しない	D場合 リン併用療法(の治療歴	ン併田塚	を法の4	8调投	'与を行つ '	たが	
過去の治療	36週目までにHCV-RN ②これまでの治療におい (2)過去の3剤併用療法の □ 3剤併用療法(ペグイン □ 3剤併用療法を受けた (具体的な経過・理由: (3)インターフェロンフリー治 □ 治療歴 あり (薬剤名: □ 直前の抗ウイルス治療	Aが陰性化しなて、ペグインター で、ペグインター 治療歴 ・ターフェロン、「 ことがあるが、一 ・ ・ ・ ・ ・ がインターフェ	かったケース -フェロン及び Jバビリン及び 十分量の24週 ロンフリー治療	リバビリン併用療 プロテアーゼ阻害 没与が行われなか	法による 『剤) の治	72週找	と与が:			
₩ ★=== □	今回のインターフェロン治療 1. B型肝炎ウイルスマーカー (1) HBs抗原(+・ー)(2) HBe抗原(+・ー))(3) HBV-DNA定量 2. C型肝炎ウイルスマーカー (1) HCV-RNA定量 (2) ウイルス型(該当すア)セロタイプ(グルー	- (検査日 : HBe抗体 (+・ (単位 : - (検査日 : (単 る項目を○で囲	年 月 一)(検査F 、測定法 年 位: 記む))(検査日		日) 年	月)	日)		
検査所見	イ) セロタイプ (グルー: 3. 血液検査 (検査日: AST ALT	プ) 2、あるいは 年 IU/I IU/I / µ I	ジェノタイプ2 月 日) (施設の (施設の (施設の	基準値: 基準値: 基準値: :査日:	~_ ~_ ~ 年	月	_) _) _) 目))		
診断	該当番号を〇で囲む 1.慢性肝炎 (B型肝: 2.慢性肝炎 (C型肝: 3.代償性肝硬変 (C型肝:	炎ウイルスによ	る)							
肝がんの合併	肝がん 1. あり 2.	なし								
治療内容	該当番号を〇で囲む。 (B型性 1. インターフェロン α 製剤 2. インターフェロン β 製剤 3. ペグインターフェロン 製剤 4. インターフェロン α 製剤 5. インターフェロン β 製剤 6. ペグインターフェロン 製剤 7. その他 (具体的に記載して) ままして) (関係的に記載して) (B) (B) (B) (B) (B) (B) (B) (B) (B) (B	単独 単独 刊単独 +リバビリン製剤 +リバビリン製剤 利+リバビリン場	刹 刹	みが対象))				
	治療予定期間	週 (年 月~	年	月)					
治療上の問題点										
医療機関名及び	所在地			記載年月	月日		年	月	日	
□ 日本肝臓等	学会肝臓専門医 (認定番号)								
保険医 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. HBs抗原、HBe抗原、HBe抗体、HCVウイルス型以外の検査所見は、記載日前6か月以内(ただし、インターフェロン治療中の場合は 治療開始時)の資料に基づいて記載してください。
- 3. 記入漏れのないよう、ご注意ください。 4. 受給者の認定審査は、インターフェロン治療の保険適用を保証するものではありません。

(様式第3-3号)

肝炎治療受給者証(B型慢性活動性肝炎に対する3回目のインターフェロン治療)の交付申請に係る診断書

フリガナ			性別			生年月日	(年齢)		
患者氏名			男·女	4	₣ 月	日生		(満	歳)
住所	郵便番号 電話番号	()						
診断年月	年月	前医(あれば記載)	医療機関名		[医師名			
過去の治療歴	該当する項目にチロ これまでにイロン製剤による治	ンターフェロン象		ターフェロン製	剤を除く)に	こよる治療で	を受け、	その後ぺ	グインターフェ
検査所見	今回のインターフ: 1. B型肝炎ウイル (1) HBs抗原 (2) HBe抗原 (3) HBV-DNA; 2. 血液検査 AST ALT 血小板数 3. 画像診断及び (所見:	ンスマーカー (+・一) (検査 (+・一) HBe抗 定量(単 査日: IU) IU)	查日: 【体(+•一) 単位: 、; 年 月 ✓I (施 μ (施	年 月 (検査日: 則定法 日) 設の基準値:_ 設の基準値:_ :設の基準値:_)(検査 ~_ ~_	月 日:))	日)年	月	日)
診断	該当する項目にチロー 慢性肝炎(ェックする。 B型肝炎ウイル	スによる)						
肝がんの合併	肝がん 1.	あり 2. なし	,						
治療内容	該当番号を〇で囲 1. ペグインター 2. その他(具体 治療予定期間	-フェロン製剤単 本的に記載:		年 月~	年	月)			
治療上の問題点									
医療機関名及	び所在地				記載年月	日	年	月 I	∄
□ 日本肝臓等	学会肝臓専門医(認定番号)						
保険医 氏	名				印				

- (イ) 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. HBs抗原、HBe抗原、HBe抗体以外の検査所見は、記載日前6か月以内(ただし、インターフェロン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. 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。

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				生生	年月日(年齢)		
患者氏名			男·女				年	月	日生	. (満	歳)
	郵便番号		•	•							
住 所											
	電話番号()									
		前医	医療機関名								
診断年月	年月	(あれば記載 する)	医師名								
		, w									
現在の治療	現在の核酸アナログ製剤治療のありの場合、核酸アナログ製剤			1. あり 1. あり		なし なし					
		核酸アナロ	コグ製剤治療	開始前	うのデータ		(海底門		近のデ		7載不要)
							(泊原用)	始後さん	'月以八	りの白は	C 戦 个 安 /
	TURTUK L. C. C.	(検査年月	日: 4	= .	月 日)	(検査年	月日:	:	年 月	日)
	1. B型肝炎ウイルス マーカー	(該	当する方をC	で囲む	;。)		(該当す	る方をC	で囲む。	,)
	(1) HBs抗原	(+ •	- >)			(-	- •	—)	
	HBe抗原	(+ •	- >)			(+	- •	—)	
	HBe抗体	(+ •	- >)			(+	- •	-)	
	(2) HBV-DNA定量	(単	位: 、;	則定法)		(単位:	•	測定法)
検査所見	2. 血液検査	(検査年月	日: 4	≢ .	月 日)	(検査	年月日:	左	F 月	日)
	AST	IU/I(施設の基準値	i:	_~)	IU	╱I(施設	の基準値	直:	~)
	ALT	IU∕I(施設の基準値	i :	~)	IU	∕l(施設	の基準値	直:	~)
	血小板数		施設の基準値		_~)		<i>μ</i> I(施設			~)
	3. 画像診断及び肝	(検査年月	Fr 1	¥ .	月日)	(■月日:	•	年月	日)
	生検などの所見	(风量平/)	н.		, <u> </u>	/		-/, ш.		T /1	Π,
	(具体的に記載)										
	 該当番号を○で囲む										
診断		型肝炎ウイルス 型肝炎ウイルス									
		型肝炎ウイルス									
	該当番号を〇で囲む。(併用の場	 合は複数選排									
	1. エンテカビル 2. ラミブジン										
	3. アデホビル										
治療内容	4. テノホビル ジソプロキシル 5. テノホビル アラフェナミド	、フマル酸塩(゚ フマル酸塩(TA	TDF) AF)								
	6. その他(具体的に記載して		,)				
	治療開始日(予定を含む。)	年	月								
治療上の問題点											
			記載年	月日	年	月	日				
医療機関名及び	所在地										
/D #A											
保険医 氏 名			印								
. , =			- 1-								

- 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か月以内の資料に基づき記載してください。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もっとも古いデータを記載してください。
- 4. 記入漏れのないよう、ご注意ください。
- 5. 受給者の認定審査は、治療の保険適用を保証するものではありません。

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(更新)

フリガナ				性別				生年月	月日(年齢	ì)		
患者氏名				男∙女			年	月	日生	Ē	(満	歳)
	郵便番号				l							
住 所												
	電話番号	()									
		前医	医療材	幾関名								
診断年月	年月	(あれば	医師名									
		記載する) 			_			± 15 a	\===	5 5 5 5 5 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	-	
			削凹中	請時データ	4			<u> </u>	ノ認正・史	新時以降	<u> </u>	<u> –%</u>
	1. B型肝炎ウイルス	(検査年月	月日:	年	月	日)		(検査年	月日:	年	月	日)
	マーカー	(該	当する	方を〇で囲	む。)			(言	核当するス	ちを〇で囲	∄む。)	
	(1) HBs抗原		(+	• –)				(+	• –)	
	HBe抗原		(+	• –)				(+	• -)	
	HBe抗体		(+	• –)				(+	• –)	
	(2) HBV-DNA定量	(単	位 :	、測定法	去)		(単	位:	、測定	法)
検査所見	2. 血液検査	(検査年月	月日:	年	月	日)		(検査年)	月日:	年	月	日)
	AST	IU/I(施設の	基準値:	~)		IU/I	(施設の類	基準値:		~)
	ALT									- · ·- · - 基準値:_		
	血小板数			〜 基準値:		/)				5 — 1□ · _ 長準値 : _		~)
	2両角参ᄣみが町											
	3. 画像診断及び肝 生検などの所見	(検査年月	10:	年	月	日)		(検査年)	月日:	年	月	日)
	(具体的に記載)											
	該当番号を○で囲む											
診断	1.慢性肝炎 2.代償性肝硬変	(B型肝炎ウ (B型肝炎ウ										
	3. 非代償性肝硬変	(B型肝炎ウ										
	 該当番号を○で囲む。(併	作用の場合は複	数選択)									
	1. エンテカビル 2. ラミブジン											
治療内容	3. アデホビル 4. テノホビル ジソプロ	コキシルフラル西	ѽ+′与 / T C	NE)								
山原內 台	5. テノホビル アラフュ	ナミドフマル酸										
	6. その他(具体的に言	己載)				
	治療開始日(予定を含	む。)	年	月								
	該当する方を〇で囲む。	遊刘の赤玉	4 +1		C +	- <u></u>						
治療薬剤の変更	前回申請時からの治療 1.ありに〇の場合	米削の変更	1. あり		2. ti							
	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		療の継	続が必要で	あると認	ぬます。	o					
				記載年月	B	年	月	日				
医療機関名及び	所在地			HO-1-71		'	,,	-				
保険医 氏 名				בח								
(注)				印								

- 3. 記入漏れのないよう、ご注意ください。 4. 受給者の認定審査は、治療の保険適用を保証するものではありません。

肝炎治療受給者証(非代償性肝硬変を除くインターフェロンフリー治療)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)
	郵便番号									
住所	電話番号	()							
診断年月	年月	前医 (あれば記 載)	医療機関名 医師名							
過去の治療歴	該当する場合、チェロインターフェロン派(チェックした場合、ア・ペグインターイ・ペグインター 3剤併用療力・上記以外の、(具体的に記載	台療歴あり これまでの フェロン及り フェロン、リル 法 (中止・ 台療	「リバビリン併	用療法 (中」 ドプロテアーゼ	- 再燃	然 • 無 效))
検査所見	今回の治療開イルス (1) HCV-RNA (2) ウイレスイン イ)セロタイル ウ)セロタイン ウ)と立 ウ)と立 (2. 血液 AST ALT 血 断及 び肝 (所見: 4. (肝硬変症の場合	スマーカー 定量 (該当するで (グループ) (グループ) ずれも該当し 日: 生検などの	(検査日: (、 、 ル シェノタイプ タイプを アイプを の を で がエノタ検 の を の の を の の を が の の を が の の の を が の の の の の の の の の の の の の	-タがあ <u>= :</u> <u>= :</u> = F	~_ ~_ ~_)))	
不適格の確認	ソホスブビル及びリ による治療は所見を 腎臓機能 eGFR _	記入する。	_	パスビル/ソホ	スブビル	レ配合銀	 淀、ソホ <i>ス</i>	ズブビル/ベル	ンバタス	ビル配合錠
診断	該当番号を〇で囲む 1. 慢性肝炎 2. 代償性肝硬変	(C型肝炎:			Pugh分類	類Aに限	.s			
肝がんの合併	肝がん 1. あ	50 2. t	ΪL							
治療内容	インターフェロンフリ (薬剤名 : 治療予定期間		(年 月 ′	~	年	: 月)		
治療実施医療 機関について	□ 日本肝臓学会 ソホスブビル及びリ もチェックが必要です □ ペグインターフ	バビリン併月 す。	月療法又はヴ	ィキラックス配	合錠及					
治療上の問題点										
医療機関名及び所	· f在地					記載年	手月日	年	月	日
□ 日本肝臓学	^丝 会肝臓専門医 (認	定番号)							
保険医 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6か月以内(ただし、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. 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。

肝炎治療受給者証(非代償性肝硬変を除くインターフェロンフリー治療)の交付申請に係る診断書(再治療)

フリガナ			性別			生	年月	日(年齢)		
患者氏名			男·女		年	月	日	生	(満	歳)
	郵便番号									
住所	電話番号	()							
診断年月	年月	前医 (あれば記 載)	医療機関名 医師名							
過去の治療歴	該当する項目にチェ 1. インターフェロン ロ インターフェロア・ペグインター イ・ペグインター イ・ペガインター (具体的に記載 2. インターフェロン ロ インターフェロン	治療歴 ン治療歴 フェロン、リノ フェ(中 法療 : フリー治療歴	り。 「リバビリン併」 「ビリンおよび 再燃・無効)	用療法 (中止 プロテアーゼ№	・再燃	・無効))	。) 燃・無効)
検査所見	今回の 1. C2) HCV-RNA (1) HCV-RNA (2) セイン・マーク・マーク・マーク・マーク・マーク・マーク・マーク・マーク・マーク・マーク	スマーカー 定量 !(該当する項 グループ) 1. グループ) 2. f れも該当した 日: 「 「 E所見(必要	(検 Ten	、測定法 :ノタイプ2 :ノタイプ2 (プ) 日) の ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・	: : : 月	日))	で囲む。))	
不適格の確認	ソホスブビル及びリ よる治療は所見を記 腎臓機能 eGFR _	己入する。		スビル/ソホス	 スブビル	 /配合錠	こ、ソホ	スブビル/ベ	ルバタス	
診断	該当番号を〇で囲む 1. 慢性肝炎 2. 代償性肝硬変	(C型肝炎「			ıgh分類	(AIこ限る	<u> </u>			
肝がんの合併	肝がん 1. あ	5り 2.な	ìL							
治療内容	インターフェロンフリ (薬剤名 : 治療予定期間		(4	∓ 月~		年	月))		
本診断書を作成す る医師	インターフェロンフリ ん。 □ 肝疾患診療連携 □ 日本肝臓学会肝	携拠点病院に	に常勤する日本	卜肝臓学会肝 脈	載専門B		ェックフ	がない場合は	助成対	象とはなりませ
治療実施医療 機関について	□ 日本肝臓学会 ソホスブビル及びリ チェックが必要です。 □ ペグインターフ	バビリン併用 。	療法又はヴィ	キラックス配合	会錠及で					
治療上の問題点										
上記のとおり	」 リ、以前とは異なるイ 「在地	ンターフェロ	ンフリー治療薬	終による再治療		必要がを記載年月		診断します。	月	В
保険医 氏名				印						
(: 1)										

(汪)

- 、イン 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6か月以内(ただし、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. 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。

肝炎治療受給者証(非代償性肝硬変に対するインターフェロンフリー治療)の交付申請に係る診断書

フリガナ			性別		生生	年月日(全	丰齢)		
患者氏名			男·女		年	月	日生	三 (満	歳)
<i>1</i>	郵便番号								
住所	電話番号	()						
	,	前医	医療機関名						
診断年月	年月	(あれば記載)	医師名						
	該当する項目にチュ □ インターフェロ ア. ペグインタ・	ン治療歴あり。			ì療内容について .・再燃・無効)		目を〇で囲	む。	
過去の治療歴		ーフェロン、リ <i>/</i> 法 (中止・再		プロテアーゼ[阻害剤(薬剤名:)	
	ウ. 上記以外 <i>0</i> ロ インターフェロ			名:) (中止	・再燃・	無効)
	今回の治療開始前 1. C型肝炎ウイル	スマーカー (柞	食査日:		目)				
	(1)HCV-RNA (2)ウイルス型(該当する項目	を〇で囲む。)				
	イ)セロタイ	プ(グループ) プ(グループ) 2	2、あるいはジ	ェノタイプ2		41			
					タがある場合は記	記載:)		
	2. 血液検査 (検査 AST			日) との基準値:	~) ~)				
	ALT 血小板		/uL (施討	设の基準値∶_					
₩ ★ ₹₽	│ その他の血液検 │	(全所見(必要)	に心して記載。)
検査所見	3. Child-Pugh分類		年 年 **********************************		.				J
	※非代償性肝硬変	と診断された						ックを入	
	 肝性脳症		結果	施設基準値	<u>1点</u> □なし		<u>2点</u> 〔【・Ⅱ)		3 <u>点</u> (皿以上)
	腹水				ロなし	□軽度		口中等	
	アルブミン値(~	□ 3.5超	□ 2.8~		□ 2.8未	
	プロトロンビン				口 70超	□ 40~		□ 40未	
	<u>総ビリルビン値</u>	<u>■ (mg/ aL)</u>		~	□ 2.0未満	□ 2.0~		□ 3.0超	•
				合計:	_ 点(A · B ·	C)(該	を当する方	を〇で囲	む)
	4. 画像診断及び肝 (所見:	生検などの所	·見 (検査日:	年	月 日)				
不適格の確認	腎臓機能 eGFR _	ml/分/1	1.73m ²						
診断	該当番号を〇で囲 1. 非代償性肝硬		ウイルスによ	る)※Child-F	Pugh分類B及びC	に限る			
肝がんの合併	肝がん 1. あ							`	
治療内容	インターフェロンフリ			_	<i>⊱</i> -	п,)	
1=1	治療予定期間 インターフェロンフリ	週 (一治療歴のあ	年 年 る場合、以下		-	月) バない場・	合は助成	<u></u> 対象とかい	<u></u> Jません
本診断書を 作成する医師	□ 肝疾患診療連 □ 他の日本肝臓	護拠点病院に	常勤する日本	下 肝臓学会肝	臓専門医				
治療上の問題点									
上記のとおり、非	■代償性肝硬変に対 [・]	するインターフ	ェロンフリー治	î療を行 う必 要				_	_
医療機関名及び	所在地				記載年月	目	年	月	日
□ 日本肝臓	学会肝臓専門医(認定番号)						
保険医 氏名				印					

- 、イン 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6か月以内(ただし、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. 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。

インターフェロンフリー治療(再治療)に対する意見書

返信先医療機関及び担当医

フリガナ			性別				月日((年齢)			
患者氏名			男·女		年	月	日	生	(満	歳)
	郵便番号										
住所											
	電話番号	()								
i	愛媛県肝炎	治療特別仍	建事業実	施要綱の	別表第1	認定基	準(抜	粋)			
(3)インター	-フェロンフリー治療につい	て									
HCV-RNA	、 陽性のC型慢性肝疾患(の	C型慢性肝	炎若しくは	Child-Pug	h分類 Ad	のC型代	償性肝	硬変又	はChild-	Pugh分	類
B若しくはC	のC型非代償性肝硬変) ⁻	で、インター									
¦の者のうち、 ¦	、肝がんの合併のないもの) 。									
	こついては、C型慢性肝炎										
Child-Pugh:	分類 B又はCのC型非代のいては、肝疾患診療連	償性肝硬変 Ů	こに対しては	t1回のみ 5日太田 ^服	助成とす	る。 ただ 職 専 明 厍	し、イン	/ターフ <u>:</u> て他の	ェロンフリ インター	ー治療 フェロン	を歴
	っいては、肝疾患診療達1 を用いた再治療を行 う こと										
お、インター	フェロン治療及び3剤併月	用療法に係	る治療歴の	有無を問	わない。						
 ※2 上記に	こついては、初回治療の場	場合、原則と	して日本肝	F臓学会F	F臓専門I	医が「肝症	炎治療	受給者	証の交付	申請に	-係
	作成し、助成は専門医が							· •			
※3 上記(:	こついては、再治療の場合	3、肝疾患詞	彡 療連携拠	点病院に	常勤する	日本肝臓	歳学会ほ	圧臓専₹	『医の判	断を踏	まえ
	則として日本肝臓学会肝脈										
 											
1. 本章貝	書を記載する医師は、」	以下の項目	目を全て流	またしてし	る必要	がありま	す、				
	こ記の肝炎治療特別促							刻 ナ -			
						》 C 坐于	・「日本豆	⊔ ∪/_₀			
√ E	本肝臓学会のC型肝炎	&治療ガイ	ドラインを	·精読した	-0						
√	ッイルス性肝疾患の治療	まに十分な	知識•経	検を持っ ^つ	ている。						
2. 該当す	る意見に、以下にチェッ	クの上返	信して下さ	どい。							
ロイン	ターフェロンフリー治療し	こよる再治	治療は、適	切である	と判断し	ょす。					
(推:	奨する治療:)					
	スァッカス・ ターフェロンフリー治療し	ートス面が	医皮什 这	±π <i>τ</i> ≈/+ <i>±</i> :	71 N	•					
ロイン	ァーフエロンフリーが像し	トチの中が	コ原は、週	A) C1949	· · · o						
						=-	# <i> </i> -	-	<i>-</i>	_	_
肝 疾患診!	寮連携拠点病院名及び					記	載年月	3 H	年	月	日
加及心力	永年汤虎杰例扎石及い	1/1 エンじ									
本意見を返	述べた日本肝臓学会肝	臟専門医	の氏名								印

- (注) 1. 本意見書の有効期間は、記載日から起算して3ヶ月以内です。
 - 2. 本意見書は肝疾患診療連携拠点病院に常勤する日本肝臓学会肝臓専門医が記載する必要があります。