特定保険医療材料・材料価格のご案内

(令和4年4月1日現在)

平素は格別のご高配を賜わり厚く御礼申し上げます。 さて、弊社製品の特定保険医療材料・材料価格 (償還価格) につきまして、下記の通りご案内申し上げます。 ご査収の程お願い申し上げます。

■ J039 血漿交換療法

特定保険医療材料名称	材料価格	処 置 料
044 血漿交換用血漿分離器 〈プラズマフロー OP〉	30,200 円 (回路含む)	血漿交換療法 (1日につき) 4,200点
【二重濾過法用セット】 044 血漿交換用血漿分離器	30,200 円 (回路含む) 23,900 円	血漿交換療法 (1日につき) 4,200点
【血漿吸着法用セット】 044 血漿交換用血漿分離器 〈プラズマフロー OP〉 046 血漿交換療法用特定保険医療材料 (1)血漿交換用ディスポーザブル選択的血漿成分吸着器(劇症肝炎用) 〈プラソーバ BRS〉	30,200 円 (回路含む) 70,800 円	血漿交換療法 (1 日につき) 4,200 点
【血漿吸着法用セット】 044 血漿交換用血漿分離器 〈プラズマフロー OP〉 046 血漿交換療法用特定保険医療材料 (2)血漿交換用ディスポーザブル選択的血漿成分吸着器(劇症肝炎用以外) 〈イムソーバ、イムソーバ TR〉	30,200 円 (回路含む) 83,600 円	血漿交換療法 (1日につき) 4,200点

■ J041 吸着式血液浄化法

特定保険医療材料名称		材料価格	処 置 料
048 吸着式血液浄化用浄化器 (肝性昏睡用又は薬物中毒) (ヘモソーバ CHS)	用)	133,000 円 (回路含む)	吸着式血液浄化法 (1日につき) 2,000点

■ J038-2 持続緩徐式血液濾過

特定保険医療材料名称	材料価格	処 置 料
040人工腎臓用特定保険医療材料(回路を含む)(4) 持続緩徐式血液濾過器 ① 標準型 ア 一般用 〈エクセルフロー (AEF-07, AEF-10, AEF-13)〉 〈キュアフロー A (ACF-A10, ACF-A13, ACF-A15)〉	27,000 円 (回路含む)	持続緩徐式血液濾過 (1 日につき)
040人工腎臓用特定保険医療材料(回路を含む)(4) 持続緩徐式血液濾過器① 標準型イ 超低体重患者用 〈エクセルフロー(AEF-03)〉	(四四百〇)	1,990 点

■ K635 胸水・腹水濾過濃縮再静注法

特定保険医療材料名称	材料価格	手 術 料
054 腹水濾過器、濃縮再静注用濃縮器 (回路を含む) 〈腹水ろ過器 AHF-MO、腹水濃縮器 AHF-UP、腹水濃縮器 AHF-UF〉	63,700 円 (回路含む)	胸水・腹水濾過濃縮 再静注法 4,990 点

※特定保険医療材料名称の前に付いている 3 ケタの番号 (040(4),044,045,046,048,054) は厚生労働省告示第五十八号・令和 4 年 3 月 4 日 における特定保険医療材料の分野番号を示します。

疾患別適用治療法一覧

治療法	R	DFPP		PA		HA	CRRT	CART	算定方法に伴う留意事項 (オカカロバミ) 来ライントリコ田)	本力タログ温
(未交通) 大	凝型血漿分離器	膜型血漿分離器 + 腺型血漿成分分離器	膜型血漿分離器 勝十十 十十 選択式血漿成分吸蓋器 選 イムソーバTR	膜型血漿分離器 膜 + + + 避れ式血漿成分吸着器 選打	型血漿分離器 + 代血漿成分吸着器 プラソーバBRS	ヘモソーバCHS	エクセルフローキュアフローA	版水ろ過器 AHF-MO + 版水濃縮器 AHF-UP AHF-UF		
多発性骨髄腫	•	•							一連につき週1回を限度に3月間に限る	(4)
マクログロブリン血症	•	•							一連につき週1回を限度に3月間に限る	(4)
劇症肝炎	•				•		•		PE/PA:一連につき概ね 10 回を限度 CRRT:一連につき月10 回を限度として 3 月間に限る	(5)
薬物中毒	•					•	•		PE: 一連につき概ね 8 回を限度 HA: 回数限定なし	(6)
重症筋無力症	•	•	•						一連につき月7回を限度に3月間に限る	
悪性関節リウマチ	•	•		•					週1回を限度	(8)
全身性エリテマトーデス	•	•		•					月 4 回を限度	(6)
山栓性血小板减少柱紫斑病	•	•							当該療法の開始後1月を上限として、原則として血小板数が15 万/μL以上となった日の2日後まで算定	(10)
重度血液型不適合妊娠	•	•								(11)
術後肝不全	•	•			•		•		PE/DFPP/PA:一連につき概ね 7 回を限度 CRRT:一連につき月10 回を限度として 3 月間に限る	(12)
急性肝不全	•	•					•		PE/DFPP:一連につき概ね7回を限度 CRRT:一連につき月10回を限度として3月間に限る(劇症肝炎又は術後肝不全と同程度の重傷度を呈する急性肝不全を含む)	(13)
多発性硬化症	•	•	•	•					一連につき月7回を限度に3月間に限る	(14)
慢性炎症性脱髓性多発根神経炎	•	•	•	•					一連につき月7回を限度に3月間に限る	(14)
ギラン・バレー症候群	•	•	•	•					一連につき月7回を限度に3月間に限る	(15)
天疱瘡	•	•							一連につき週 2 回を限度に 3 月間に限る 重症度が中等度以上は更に 3 月間算定	(16)
類天疱瘡	•	•							一連につき週2回を限度に3月間に限る	(16)
集状糸球体硬化症	•	•							一連につき3月間に限り12回を限度	(17)
抗杀球体基底膜抗体 (抗 GBM 抗体) 型急速進行性糸球体腎炎	•	•							一連につき 2 クールを限度として行い、 1 クール(2 週間に限る。)に つき 7 回を限度として算定する	(18)
抗白血球細胞質抗体 (ANCA) 型急速進行性糸球体腎炎	•	•							一連につき 2 クールを限度として行い、1 ケール (2 週間に限る。) につき 7 回を限度として算定する	(28)
溶血性尿毒症症候群(※)	•	•							一連につき 21 回を限度	(27)
家族性高コレステロール血症(※)	•	•							週1回を限度	(19)
閉塞性動脈硬化症	•	•							一連につき3月間に限り10回を限度	(20)
中毒性表皮壊死症	•	•							一連につき8回を限度	(21)
スティーヴンス・ジョンソン症候群									一連につき 8 回を限度	(21)
皿友病 四次年807分上	•									(22)
回種育修植国籍的									一連にしず衙門は4回、匈後は2回を改成二十二連にしず統治は4回、 お後につ回を配す	(23)
同権の信仰を持つによっている。										(24)
	•	•							フロで放送 一連につき 6回を限度	(92)
移植後抗体関連型拒絶反応									一連につきら回を限度	(2) (32)
肝性昏睡						•				(42)
末期腎不全・急性腎障害(+)							•			(52)
重症急性膵炎							•		一連につき概ね8回を限度	(52)
難治性胸水、腹水症								•	一連の治療過程中、第1回目の実施日に1回に限る。一連の治療期間は23個指を目分とし、光療上の必要があって初回実施後2期間は23個指の目標とは、大橋上の必要があって初回実施後2	(62)
1997年1997年1997年1997年1997年1997年1997年1997				大	. 九洲自州亚/ +	- Hady /#		男 <u>男</u> 男		

PE = 血漿交換療法 DFPP = 血漿交換療法(二重濾過法) PA = 血漿交換療法(血漿吸着法) HA = 吸着式血液浄化法〈血液吸着法〉 CRRT = 持続緩徐式血液濾過 CART = 胸水・腹水濾過濃縮再静注法 (※)「家族性高コレステロール血症はホモ接合体に、「溶血性尿毒症症候群」は非典型に限る。 (+)急性腎障害と診断された高度代謝性アシドーシス、尿毒症、電解質異常、体液過剰状態の患者

■血漿交換療法

【診療報酬の算定方法】*1

- J039 血漿交換療法(1日につき)(一部抜粋)
- (1) 血漿交換療法を夜間に開始し、午前 0 時以降に終了した場合は、1 日と して算定する。
- 移植後抗体関連型拒絶反応治療における血漿交換療法については、別 に厚生労働大臣が定める施設基準に適合しているものとして地方厚生 局長等に届け出た保険医療機関において行われる場合に限り算定する。

【診療報酬算定方法に伴う実施上の留意事項について】*2

- J039 血漿交換療法
- 血漿交換療法は、多発性骨髄腫、マクログロブリン血症、劇症肝炎、 薬物中毒、重症筋無力症、悪性関節リウマチ、全身性エリテマト-ス、血栓性血小板減少性紫斑病、重度血液型不適合妊娠、術後肝不全、 急性肝不全、多発性硬化症、慢性炎症性脱髄性多発根神経炎、ギラン・ バレー症候群、天疱瘡、類天疱瘡、巣状糸球体硬化症、抗糸球体基底膜抗体 (抗 GBM 抗体) 型急速進行性糸球体腎炎、抗白血球細胞質抗体 (ANCA) 型急速進行性糸球体腎炎、溶血性尿毒症症候群、家族性高コレ ステロール血症、難治性高コレステロール血症に伴う重度尿たんぱく を呈する糖尿病性腎症、閉塞性動脈硬化症、中毒性表皮壊死症、川崎 病、スティーヴンス・ジョンソン症候群若しくはインヒビターを有す る血友病の患者、ABO 血液型不適合間若しくは抗リンパ球抗体陽性の 同種腎移植、ABO 血液型不適合間若しくは抗リンパ球抗体陽性の同種 肝移植、移植後抗体関連型拒絶反応又は慢性C型ウイルス肝炎の患者 に対して、遠心分離法等により血漿と血漿以外とを分離し、二重濾過法、 血漿吸着法等により有害物質等を除去する療法 (血漿浄化法) を行った
- 場合に算定できるものであり、必ずしも血漿補充を要しない。 当該療法の対象となる多発性骨髄腫、マクログロブリン血症の実施回数は、一連につき週1回を限度として3月間に限って算定する。
- 当該療法の対象となる劇症肝炎については、ビリルビン及び胆汁酸の 除去を目的に行われる場合であり、当該療法の実施回数は、一連につき 概ね 10 回を限度として算定する。
- 当該療法の対象となる薬物中毒の実施回数は、一連につき概ね8回を 限度として算定する。
- 当該療法の対象となる重症筋無力症については、発病後5年以内で重 コのボルングスとなる単正が加力が正というという。 震な症状悪化傾向のある場合、又は胸腺摘出術や副腎皮質ホルモン剤 に対して十分奏効しない場合に限り、当該療法の実施回数は、一連に つき月7回を限度として3月間に限って算定する。
- 当該療法の対象となる悪性関節リウマチについては、都道府県知事に よって特定疾患医療受給者と認められた者であって、血管炎により高 度の関節外症状 (難治性下腿潰瘍、多発性神経炎及び腸間膜動脈血栓症 による下血等)を呈し、従来の治療法では効果の得られない者に限り、 当該療法の実施回数は、週1回を限度として算定する。
- (9) 当該療法の対象となる全身性エリテマトーデスについては、次のいず れにも該当する者に限り、当該療法の実施回数は、月4回を限度として 算定する。なお、測定した血清補体価、補体蛋白の値又は抗 DNA 抗体 の値を診療録に記載すること。

 - 都道府県知事によって特定疾患医療受給者と認められた者 血清補体価(CH₅₀)の値が20単位以下、補体蛋白(C₃)の値が 40mg/dL以下及び抗 DNA 抗体の値が著しく高く、ステロイド 療法が無効又は臨床的に不適当な者
 - 急速進行性糸球体腎炎 (RPGN) 又は中枢神経性ループス (CNS ル-プス)と診断された者
- (10) 当該療法の対象となる血栓性血小板減少性紫斑病の患者に実施する場 合は、当該療法の開始後1月を上限として、原則として血小板数が15 万 / μ L 以上となった日の 2 日後まで算定できる。ただし、血小板数 が 15 万 / μ L 以上となった後 1 月以内に血栓性血小板減少性紫斑病が 再燃した場合等、医学的な必要性により別途実施する場合には、診療 録及び診療報酬明細書の摘要欄にその理由及び医学的な必要性を記載 すること.
- (11) 当該療法の対象となる重度血液型不適合妊娠とは、Rh 式血液型不適合 妊娠による胎内胎児仮死又は新生児黄疸の既往があり、かつ、間接クー ムス試験が妊娠 20 週未満にあっては 64 倍以上、妊娠 20 週以上にあっ ては 128 倍以上であるものをいう。
- (12) 当該療法の対象となる術後肝不全については、手術後に発症した肝障 害(外科的閉塞性機序によるものを除く。)のうち次のいずれにも該当 する場合に限り、当該療法の実施回数は、一連につき概ね7回を限度 として算定する。
 - 総ビリルビン値が 5mg/dL 以上で、かつ、持続的に上昇を認める場合 ベパプラスチンテスト (HPT) 40%以下又は Coma Grade II以上
- (13) 当該療法の対象となる急性肝不全については、プロトロンビン時間、昏睡の程度、総ビリルビン及びヘパプラスチンテスト等の所見から劇症肝炎又は術後肝不全と同程度の重症度を呈するものと判断できる場合に限 り、当該療法の実施回数は、一連につき概ね7回を限度として算定する。
- (14) 当該療法の対象となる多発性硬化症、慢性炎症性脱髄性多発根神経炎 の実施回数は、一連につき月7回を限度として3月間に限って算定する。
- (15) 当該療法の対象となるギラン・バレー症候群については、Hughes の 重症度分類で4度以上の場合に限り、当該療法の実施回数は、一連につき月7回を限度として、3月間に限って算定する。
- (16) 当該療法の対象となる天疱瘡、類天疱瘡については、診察及び検査の 結果、診断の確定したもののうち他の治療法で難治性のもの又は合併 症や副作用でステロイドの大量投与ができないものに限り、当該療法 の実施回数は、一連につき週2回を限度として、3月間に限って算定す る。ただし、3月間治療を行った後であっても重症度が中等度以上(厚 生省特定疾患調査研究班の天疱瘡スコア)の天疱瘡の患者については、 さらに3月間に限って算定する。

- (17) 当該療法の対象となる巣状糸球体硬化症は、従来の薬物療法では効 宝が場合います。 果が得られず、ネフローゼ状態を持続し、血清コレステロール値が 250mg/dL以下に下がらない場合であり、当該療法の実施回数は、一 連につき3月間に限って12回を限度として算定する。
- (18) 当該療法の対象となる抗糸球体基底膜抗体(抗 GBM 抗体)型急速進行 性糸球体腎炎は、急速進行性糸球体腎炎 (RPGN) と診断された患者の うち、抗糸球体基底膜抗体 (抗 GBM 抗体) が陽性であった患者につい て、一連につき2クールを限度として行い、1クール(2週間に限る。) につき7回を限度として算定する。
- (19) 当該療法の対象となる家族性高コレステロール血症については、次の いずれかに該当する者のうち、黄色腫を伴い、負荷心電図及び血管撮 影により冠状動脈硬化が明らかな場合であり、維持療法としての当該 療法の実施回数は週1回を限度として算定する。
 - ア 空腹時定常状態の血清 LDL コレステロール値が 370mg/dL を超える ホモ接合体の者
 - イ 食事療法及び薬物療法を行っても血清LDLコレステロール値が 170mg/dL 以下に下がらないヘテロ接合体の者
- (20) 当該療法の対象となる閉塞性動脈硬化症については、次のいずれにも 該当する者に限り、当該療法の実施回数は、一連につき3月間に限って 10回を限度として算定する。
 - フォンテイン分類 II 度以上の症状を呈する者
 - 薬物療法で血中総コレステロール値 220mg/dL 又は LDL コレステ ロール値 140mg/dL 以下に下がらない高コレステロール血症の者
 - 膝窩動脈以下の閉塞又は広範な閉塞部位を有する等外科的治療が 困難で、かつ従来の薬物療法では十分な効果を得られない者
- (21) 当該療法の対象となる中毒性表皮壊死症又はスティーヴンス・ジョン
- ソン症候群の実施回数は、一連につき8回を限度として算定する。 (22) 当該療法の対象となるインヒビターを有する血友病は、インヒビター 力価が5ベセスダ単位以上の場合に限り算定する。
- (23) 当該療法の対象となる同種腎移植は、遠心分離法等による血漿と血漿 以外の分離又は二重濾過法により、ABO 血液型不適合間の同種腎移植 を実施する場合又はリンパ球抗体陽性の同種腎移植を実施する場合に 限り、当該療法の実施回数は一連につき術前は4回を限度とし、術後 は2回を限度として算定する。
- (24) 当該療法の対象となる同種肝移植は、二重濾過法により、ABO 血液型 不適合間の同種肝移植を実施する場合又はリンパ球抗体陽性の同種肝 移植を実施する場合に限り、当該療法の実施回数は一連につき術前は 4回を限度とし、術後は2回を限度として算定する。
- (25) 当該療法の対象となる慢性 C 型ウイルス肝炎は、セログループ 1 (ジェノ タイプ II(1b)) 型であり、直近のインターフェロン療法を施行した後、血液 中の HCV RNA 量が 100 KIU/mL 以上のものとする。なお、当該療法の実施 回数は、直近のインターフェロン療法より、5回を限度として算定する(た だしインターフェロン療法に先行して当該療法を行った場合に限る)。
- (26) 当該療法の対象となる川崎病は、免疫グロブリン療法、ステロイドパルス療法又は好中球エラスターゼ阻害薬投与療法が無効な場合又は適応とならない場合に限り、一連につき6回を限度として算定する。
- (27) 当該療法の対象となる溶血性尿毒症症候群の実施回数は一連につき 21 回を限度として算定する。
- (28) 当該療法の対象となる抗白血球細胞質抗体 (ANCA) 型急速進行性糸 球体腎炎は、急速進行性糸球体腎炎 (RPGN) と診断された患者のうち、 抗白血球細胞質抗体 (ANCA) が陽性であった患者について、一連につき 2 クールを限度として行い、1 クール (2 週間に限る。) につき 7 回を限度 として算定する。
- (29) 血漿交換療法を行う回数は、個々の症例に応じて臨床症状の改善状況、 諸検査の結果の評価等を勘案した妥当適切な範囲であること
- (30) 本療法を実施した場合は、診療報酬明細書の摘要欄に一連の当該療法の 初回実施日及び初回からの通算実施回数(当該月に実施されたものも 含む。)を記載する。
- (31) 血漿交換療法を夜間に開始した場合とは、午後6時以降に開始した場合 をいい、終了した時間が午前0時以降であっても、1日として算定する。 ただし、夜間に血漿交換療法を開始し、12時間以上継続して行った 場合は、2日として算定する。
- (32) (2) については、臓器移植後に抗体関連型拒絶反応を呈する患者を対象 として、抗ドナー抗体を除去することを目的として実施する場合に限 り、当該療法の実施回数は、一連につき5回を限度として算定する。 なお、医学的な必要性から一連につき6回以上算定する場合には、そ の理由を診療報酬明細書の摘要欄に記載すること。

【特定保険医療材料の材料価格算定に関する留意事項について】*3

- (33) 血漿交換用血漿分離器、血漿交換用血漿成分分離器及び血漿交換療法用 特定保険医療材料(一部抜粋)
 - ア 血漿交換用血漿分離器
 - 血漿交換用血漿分離器の材料価格には、回路の費用が含まれる。
 - イ 血漿交換用血漿成分分離器
 - a 劇症肝炎及び薬物中毒の場合にあっては、二重濾過血漿交換療法は実 施されることがなく、したがって膜型血漿成分分離器は請求できない。 b 回路は別に算定できない
 - ウ 血漿交換用ディスポーザブル選択的血漿成分吸着器
 - a 血漿交換用ディスポーザブル選択的血漿成分吸着器は、以下の いずれかの場合に算出できる。
 - i 劇症肝炎又は術後肝不全に対して、ビリルビン及び胆汁酸の除去 を目的に使用した場合
 - ii 重症筋無力症、悪性関節リウマチ、全身性エリテマトーデス、 ギラン・バレー症候群、多発性硬化症又は慢性炎症性脱髄性 多発 根神経炎に対して使用した場合
 - b回路は別に算定できない。

【特定保険医療材料の定義について】*4

血漿交換用血漿分離器 044

定義

次のいずれにも該当すること

- (34) 薬事承認又は認証上、類別が「機械器具(7)内臓機能代用器」であって、 -般的名称が「膜型血漿分離器」であること。
- (35) 血漿交換療法を実施する際に、全血から血漿を膜分離することを目的 に使用する膜型血漿分離器(回路を含む。)であること。
- 血漿交換用血漿成分分離器

定義

次のいずれにも該当すること。

- (36) 薬事承認又は認証上、類別が「機械器具(7)内臓機能代用器」であって、 -般的名称が「膜型血漿成分分離器」であること。
- 二重濾過血漿交換療法を実施する際に血漿交換用血漿分離器と併用し、 分離された血漿から一定の分子量領域の物質を膜分離するために使用 する膜型血漿成分分離器であること。
- 血漿交換療法用特定保険医療材料
- (38) 定義

薬事承認又は認証上、類別が「機械器具(7)内臓機能代用器」であって、 一般的名称が「吸着型血漿浄化器」又は「選択式血漿成分吸着器」であること。

(39) 機能区分の考え方 使用目的により、血漿交換用ディスポーザブル選択的血漿成分吸着器 (劇症肝炎用) 及び血漿交換用ディスポーザブル選択的血漿成分吸着器 (劇症肝炎用以外)の合計 2 区分に区分する。

(40)機能区分の定義

- ① 血漿交換用ディスポーザブル選択的血漿成分吸着器(劇症肝炎用) 劇症肝炎又は術後肝不全患者の血漿交換療法の際に血漿交換用血漿分 離器を併用し、分離された血漿からビリルビン及び胆汁酸を選択的に 除去することを目的に使用する吸着器であること。
 ② 血漿交換用ディスポーザブル選択的血漿成分吸着器(劇症肝炎用以外)
- 血漿交換療法の際に血漿交換用血漿分離器を併用し、分離された血漿から自己抗体・免疫複合体又は低密度リポ蛋白(LDL)を選択的に除去 することを目的に使用する吸着器であること。

■吸着式血液浄化法

【診療報酬の算定方法】

- J041 吸着式血液浄化法 (1 日につき)
- (41) 吸着式血液浄化法を夜間に開始し、午前0時以降に終了した場合は、 1日として算定する。

【診療報酬算定方法に伴う実施上の留意事項について】*2

- J041 吸着式血液浄化法 (一部抜粋) (42) 吸着式血液浄化法は、肝性昏睡又は薬物中毒の患者に限り算定できる。
- (43) 吸着式血液浄化療法を夜間に開始した場合とは、午後6時以降に開始 した場合をいい、終了した時間が午前0時以降であっても、1日として 算定する。だたし、夜間に吸着式血液浄化法を開始し、12 時間以上継続して行った場合は、2 日として算定する。

【特定保険医療材料の材料価格算定に関する留意事項について】*3

(44) 吸着式血液浄化用浄化器(一部抜粋)

ア回路は別に算定できない。

肝性昏睡又は薬物中毒の際に行う吸着式血液浄化法において血漿 分離及び吸着式血液浄化を行う場合、吸着式血液浄化用浄化器(肝 性昏睡用又は薬物中毒用) とセットになっている血漿分離器は血漿 交換用血漿分離器として算定できる。

【特定保険医療材料の定義について】*4

048 吸着式血液浄化用浄化器(肝性昏睡用又は薬物中毒用)

定義

次のいずれにも該当すること

- (45) 薬事承認又は認証上、類別が「機械器具(7)内臓機能代用器」であって、 -般的名称が「吸着型血液浄化器」であること。
- (46) 吸着式血液浄化法を実施する際に、血液から直接薬物又は有害物質を 吸着除去することを目的に使用する浄化器(回路を含む。)であること。

■持続緩徐式血液濾過

【診療報酬の算定方法】* う

- J038-2 持続緩徐式血液濾過(1日につき)
- (47) 入院中の患者以外の患者に対して、午後5時以降に開始した場合若し くは午後9時以降に終了した場合又は休日に行った場合は、時間外・ 休日加算として、300点を所定点数に加算する。
- (48) 著しく持続緩徐式血液濾過が困難な障害者等に対して行った場合は、 障害者等加算として、1日につき120点を加算する。
- (49) 持続緩徐式血液濾過を夜間に開始し、午前 0 時以降に終了した場合は、 1日として算定する。
- (50) 区分番号 J038 に掲げる人工腎臓の実施回数と併せて 1月に 14回に限 り算定する。ただし、区分番号 J038 に掲げる人工腎臓の注 8 に規定す る別に厚生労働大臣が定める患者にあってはこの限りでない。

【診療報酬算定方法に伴う実施上の留意事項について】*2

- J038-2 持続緩徐式血液濾過
- (51) 使用した特定保険医療材料については、持続緩徐式血液濾過器として 算定する。
- (52) 持続緩徐式血液濾過は、次のアからケまでに掲げるいずれかの状態の 患者に算定できる。ただし、キ及びクの場合にあっては一連につき概ね

- 8回を限度とし、ケの場合にあっては一連につき月 10 回を限度として 3月間に限って算定する。
- ア末期腎不全の患者
- イ急性腎障害と診断された高度代謝性アシドーシスの患者
- ウ薬物中毒の患者
- 工 急性腎障害と診断された尿毒症の患者
- オ急性腎障害と診断された電解質異常の患者
- カ急性腎障害と診断された体液過剰状態の患者
- キ 急性膵炎診療ガイドライン 2015 において、持続緩徐式血液濾過の 実施が推奨される重症急性膵炎の患者
- ク重症敗血症の患者
- ケ 劇症肝炎又は術後肝不全 (劇症肝炎又は術後肝不全と同程度の重症 度を呈する急性肝不全を含む。)の患者。
- (53) (52) のアから力のいずれかに該当する場合は、診療報酬明細書の摘要 欄に該当項目を記載すること。
- (52) のキからケのいずれかに該当する場合は、診療報酬明細書の摘要 欄に (52) のキからケまでのそれぞれについて、要件を満たす医学的根 拠について記載すること。
- (55) 人工腎臓、腹膜灌流又は持続緩徐式血液濾過を同一日に実施した場合 は、主たるものの所定点数のみにより算定する。
- (47) の加算を算定する場合は、区分番号「A000」初診料の注9及び区 分番号「A001」再診料の注7に掲げる夜間・早朝等加算は算定しない
- (57) 持続緩徐式血液濾過を夜間に開始した場合とは、午後6時以降に開始 した場合をいい、終了した時間が午前0時以降であっても、1日として 算定する。ただし、夜間に持続緩徐式血液濾過を開始し、12時間以上 継続して行った場合は、2日として算定する。
- (58) 妊娠中の患者以外の患者に対し、持続緩徐式血液濾過と人工腎臓を 併せて1月に15回以上実施した場合(持続緩徐式血液濾過のみを 15 回以上実施した場合を含む。) は、15 回目以降の持続緩徐式血液濾過 又は人工腎臓は算定できない。ただし、薬剤料又は特定保険医療材料 料は別に算定できる。

【特定保険医療材料の定義について】*4

- 040 人工腎臓用特定保険医療材料(回路含む。)
 - (5) 持続緩徐式血液濾過器
 - 定義
- (59) 薬事承認又は認証上、類別が「機械器具(7)内臓機能代用器」であって、 一般的名称が「持続緩徐式血液濾過器」であること。
- 機能区分の考え方

構造、使用目的により、標準型 (2 区分) 及び特殊型の合計 3 区分に 区分する。

(61)機能区分の定義

ア 標準型・一般用

次のいずれにも該当すること

- i 持続緩徐式血液濾過に際して使用する血液濾過器 (回路を含む。) で あること
- iiイ及びウに該当しないこと。
- イ標準型・超低体重患者用

次のいずれにも該当すること

- i 持続緩徐式血液濾過に際して使用する血液濾過器(回路を含む。)で あること
- ii 膜面積が 0.4 m以下であること。
- iii ウに該当しないこと。

ウ特殊型

次のいずれにも該当すること

- i 持続緩徐式血液濾過に際して使用する血液濾過器 (回路を含む。) で あること。
- iiサイトカイン吸着除去能を有し、重症敗血症及び敗血症性ショック の患者の病態の改善を目的として用いることができるものであること。

■胸水・腹水濾過濃縮再静注法

【診療報酬算定方法に伴う実施上の留意事項について】*2

- K635 胸水・腹水濾過濃縮再静注法
- (62) 一連の治療過程中、第1回目の実施日に、1回に限り算定する。なお、 一連の治療期間は2週間を目安とし、治療上の必要があって初回実施後 2週間を経過して実施した場合は改めて所定点数を算定する。

【特定保険医療材料の定義について】*4

054 腹水濾過器、濃縮再静注用濃縮器(回路を含む。)

定義

次のいずれにも該当すること。

- (63) 薬事承認又は認証上、類別が「機械器具(7)内臓機能代用器」であって、 一般的名称が「腹水濾過器」又は「腹水濃縮器」であること。
- 難治性胸水、腹水症等の患者について、当該患者の胸水又は腹水中の自己有用蛋白成分の再利用を行うことを目的に、患者胸水又は腹水中 の除菌、除細胞等を行う濾過器及び濾過後の胸水又は腹水を適正な 有用蛋白成分濃度に調整する濃縮器(回路を含む。)であること。

《出典》

- 厚生労働省告示第五十四号•令和4年3月4日 * 1
- * 2 保医発0304第1号·令和4年3月4日
- 保医発0304第9号·令和4年3月4日 * 3
- * 4 保医発0304第12号·令和4年3月4日

旭化成メディカル株式会社

〒100-0006

東京都千代田区有楽町1-1-2 日比谷三井タワー TEL: 03-6699-3771







