

1. 医科

新たな保険適用 区分A2(特定包括)(特定の診療報酬項目において包括的に評価されている区分) 保険適用開始年月日:平成20年8月1日

Table with 4 columns: 薬事承認番号, 販売名, 保険適用希望者, 特定診療報酬算定医療機器の区分. Lists various medical devices like endoscopes, monitors, and imaging equipment.

新たな保険適用 区分B(個別評価)(材料価格として個別に評価されている部分) 保険適用開始年月日:平成20年8月1日

Table with 5 columns: 薬事承認番号, 販売名, 保険適用希望者, 決定機能区分, 償還価格(円). Lists various medical supplies and materials like catheters, sutures, and surgical instruments.

新たな保険適用 区分B(個別評価)(材料価格として個別に評価されている部分) 保険適用開始年月日:平成20年8月1日

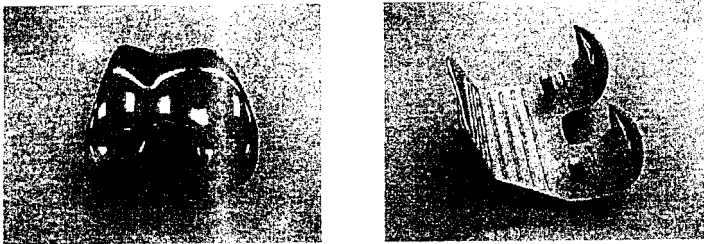
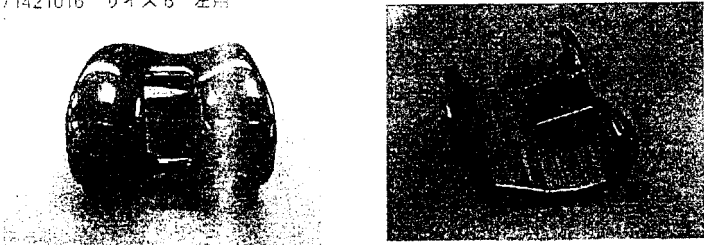
薬事法承認番号	販売名	保険適用希望者	決定機能区分	償還価格(円)
22000BZZ00004000	アイソレーン回路HP	泉工医科工業株式会社	127 人工心臓回路(6) 個別機能品 ④ 心筋保護用貯液槽	¥13,300
22000BZZ00004000			127 人工心臓回路(6) 個別機能品 ⑤ ラインフィルター	¥20,900
22000BZZ00004000			127 人工心臓回路(6) 個別機能品 ⑥ 回路洗浄用フィルター	¥5,450
22000BZZ00004000			127 人工心臓回路(6) 個別機能品 ⑦ 血液学的パラメーター測定用セル	¥22,200
22000BZZ00004000			127 人工心臓回路(6) 個別機能品 ⑧ 熱交換器	¥21,600
22000BZZ00004000			127 人工心臓回路(6) 個別機能品 ⑨ 安全弁	¥5,960
220AABZXX00127000	イテイルバルーンカテーテル	秋田住友ベーク株式会社	037 交換用胃腸力カテーテル(1) 胃留置型(2) バルーン型	¥8,740
220ABBZXX00070000	RX ハリケーンデフラグレーションバルーン	ホストンサイエンティフィックジャパン株式会社	1136 胆道結石除去用カテーテルセット(2) 経内視鏡バルーンカテーテル ③: 十二指腸乳頭拡張機能付き	¥93,000

2. 歯科

新たな保険適用 区分B(個別評価)(材料価格として個別に評価されている部分) 保険適用開始年月日:平成20年8月1日

薬事法承認番号	販売名	保険適用希望者	決定機能区分	償還価格(円)
20100BZZ01899000	テカノフレックス	有限会社齋藤歯研工業所	016 矯正用線(丸型)	1本 ¥393
20100BZZ01899A01	SS テンタルワイヤー		016 矯正用線(丸型)	1本 ¥393
218AFBZX00119000	アサヒキャスト 12	アサヒアテック株式会社	006 歯科精造用金銀パラジウム合金(金12%以上 JIS適合品)	1g ¥702
218AFBZX00120000	アサヒキャストシルバー I		011 歯科精造用銀合金 第1種(銀60%以上インジウム5%未満JIS適合品)	1g ¥89
218AFBZX00121000	アサヒキャストシルバー II		012 歯科精造用銀合金 第2種(銀60%以上インジウム5%以上JIS適合品)	1g ¥106
219AFBZX00119000	クラス7線 SUS316	有限会社齋藤歯研工業所	023 歯科用ステンレス鋼線 鉤用(JIS適合品)	1cm ¥9
219AFBZX00119000			026 歯科用ステンレス鋼線 鉤用(JIS適合品)	1cm ¥9
219AFBZX00120000	コバルトN		021 歯科用コバルトクロム合金線 鉤用(JIS適合品)	1cm ¥16
219AFBZX00120000			023 歯科用コバルトクロム合金線 鉤用(JIS適合品)	1cm ¥16
219AFBZX00121000	羊円線 SUS316		024 歯科用ステンレス鋼線 バー用(JIS適合品)	1cm ¥18
219AFBZX00122000	ハラールバー線		024 歯科用ステンレス鋼線 バー用(JIS適合品)	1cm ¥18
219AFBZX00123000	掃帚線		024 歯科用ステンレス鋼線 バー用(JIS適合品)	1cm ¥18
219AFBZX00124000	リカルバー線		024 歯科用ステンレス鋼線 バー用(JIS適合品)	1cm ¥18
219AKBZX00012A01	アルファクワンキャストファイブ	株式会社スマートアラクティスジャパン	006 歯科精造用金銀パラジウム合金(金12%以上 JIS適合品)	1g ¥702
219AKBZX00012000	アーシエンコキャストファイブ		006 歯科精造用金銀パラジウム合金(金12%以上 JIS適合品)	1g ¥702
219AKBZX00140000	キャスト&クラス7 12	株式会社松村金銀店	006 歯科精造用金銀パラジウム合金(金12%以上 JIS適合品)	1g ¥702
219AKBZX00140A01	テニカキャスト匠		006 歯科精造用金銀パラジウム合金(金12%以上 JIS適合品)	1g ¥702
219AKBZX00141000	歯科非精造用金銀パラジウム合金		007 歯科非精造用金銀パラジウム合金 板状(金12%以上 JIS適合品)	1g ¥680
220AFBZX00127000	エングキンハラ精造用12	株式会社吉田貴金属	006 歯科精造用金銀パラジウム合金(金12%以上 JIS適合品)	1g ¥702
220AFBZX00127A01	ハイパーキャスト2		006 歯科精造用金銀パラジウム合金(金12%以上 JIS適合品)	1g ¥702
220AFBZX00128A01	ルネキャスト		006 歯科精造用金銀パラジウム合金(金12%以上 JIS適合品)	1g ¥702
220AFBZX00128000	ハイパーキャスト		006 歯科精造用金銀パラジウム合金(金12%以上 JIS適合品)	1g ¥702
220AFBZX00129000	シルバロイ	亀水化学工業株式会社	012 歯科精造用銀合金 第2種(銀60%以上インジウム5%以上JIS適合品)	1g ¥106
220AFBZX00130000	ワシシルバ-8		011 歯科精造用銀合金 第1種(銀60%以上インジウム5%未満JIS適合品)	1g ¥89
220AFBZX00131000	ユニキャスト12		006 歯科精造用金銀パラジウム合金(金12%以上 JIS適合品)	1g ¥702
220AFBZX00132000	ワシ金ハラシルバ-20		010 歯科用金銀パラジウム合金ろう(金15%以上 JIS適合品)	1g ¥1,504
220AFBZX00133000	シルバ7		011 歯科精造用銀合金 第1種(銀60%以上インジウム5%未満JIS適合品)	1g ¥89
220AKBZX00065000	ファイナルバー	株式会社松風	012 歯科精造用銀合金 第2種(銀60%以上インジウム5%以上JIS適合品)	1g ¥106
220AKBZX00066000	松風スーパーインレー		011 歯科精造用銀合金 第1種(銀60%以上インジウム5%未満JIS適合品)	1g ¥89
220AKBZX00067000	松風スーパーシルバー		011 歯科精造用銀合金 第1種(銀60%以上インジウム5%未満JIS適合品)	1g ¥89

製品概要

1 販売名	ジェネシスII オキシニウム フェモラルコンポーネント
2 希望業者	スミス・アンド・ネフュー オーソペディックス株式会社
3 構造・原理	<p>本品は、大腿骨遠位部に設置、固定して、大腿骨遠位部代用として機能するオキシニウム（表面酸化処理ジルコニウム合金）製の大腿骨側材料である。</p> <p>1. ジェネシスII オキシニウム フェモラルコンポーネント CR 71420150 サイズ4 右用</p>  <p>2. ジェネシスII オキシニウム フェモラルコンポーネント PS 71421016 サイズ6 左用</p>  <p><del>低摩擦性で、生体適合性の高い材料としてセラミック製人工膝関節があるが、割れや剥離等の問題がある。</del></p> <p>当該製品は摺動面の摩擦係数はセラミック製材料と同等に低く、組み合わせて使用するポリエチレンとの摩擦で生じる摩擦粉が減るとされている。ポリエチレンの摩擦粉は人工関節の緩みの原因であり、人工関節の緩みは人工膝関節再置換術の主な理由となっているため、当該製品を使用することで既存の材料より再置換率が低減することが期待される。</p> <p>また、当該製品は金属アレルギーの原因となりうる、コバルト、クロム、ニッケルをほとんど含んでおらず、従来の金属製材料と比較して生体適合性が高い。</p>
4 使用目的	関節リウマチ、変形性膝関節症等に対する人工膝関節全置換術、骨切術や人工膝関節全置換術による二次性の変形矯正及び再置換手術等。

### 先進医療専門家会議における第2項先進医療の科学的評価結果

整理 番号	第2項先進医療名	適応症	先進医療費用※ (自己負担)	保険外併用療養費※ (保険給付)	総評	技術の概要
130	RET遺伝子診断(甲状腺髄様癌に係るものに限る。)	甲状腺髄様癌	11万2千円 (1回)	114万1千円	適	別紙1

※ 届出医療機関における典型的な症例に要した費用

先進医療の名称	RET 遺伝子診断(甲状腺髄様癌に係るものに限る。)
適応症	甲状腺髄様癌
内容	<p>(先進性)</p> <p>甲状腺髄様癌は、遺伝性・非遺伝性(散发性)とに大別され、遺伝性の場合、多発性内分泌腺腫症 2 型(multiple endocrine neoplasia type 2; MEN 2)の一部分症或いは家族性甲状腺髄様癌(Familial Medullary Thyroid Carcinoma; FMTc)として認められる。原因遺伝子は RET 遺伝子であり、その変異部位と臨床病型との相関が近年明らかとなった。</p> <p>非遺伝性甲状腺髄様癌に対する外科的治療は原則として甲状腺部分切除であるが、遺伝性甲状腺髄様癌であると判明した場合は、甲状腺全摘術が必須の治療となる。また、MEN2 で合併しうる副腎褐色細胞腫や原発性副甲状腺機能亢進症などを併発しているかどうかについて、十分な術前検査が必要となる。このように、術前に遺伝性の有無を鑑別しておくことは、治療法の選択にあたり欠くことができない。</p> <p>しかしながら、家族歴や臨床所見のみから遺伝性の有無の鑑別と臨床病型の推定を完全に行うことは困難である。RET 遺伝子診断を実施することにより、約 97%以上の遺伝性症例において遺伝子変異を証明できるため、症例に応じた治療法の選択が可能となる。</p> <p>(概要)</p> <p>1) 発端者診断</p> <p>甲状腺髄様癌患者或いは甲状腺髄様癌の疑われる患者に対して、遺伝カウンセリングを施行し患者の同意を得た上で、採血を行い、末梢血より白血球 DNA を抽出する。次に、RET 遺伝子のエクソン 10、11、13、14、15、16 を PCR 法を用いて増幅し、塩基配列を DNA シーケンサーにより解析する。遺伝子変異が認められた場合は、外科的治療の術式は甲状腺全摘となり、また、副腎と副甲状腺の精査を実施することとなる。</p> <p>2) 保因者診断</p> <p>遺伝性甲状腺髄様癌患者の血縁者であって甲状腺髄様癌が疑われた患者に対しては、上記1)と同様の手順で遺伝子診断を行うが、既知の変異部位のみのシーケンスを行い、変異を認めた場合は、甲状腺全摘が考慮される。一方、RET 遺伝子の変異が認められない患者に対しては、非遺伝性と判断されるため、甲状腺切除範囲は癌変部位に適した範囲となり、甲状腺を一部温存することも可能となる。</p> <p>(効果)</p> <p>本遺伝子診断により、個々の症例に応じた検査及び治療法選択が可能となる。遺伝性の場合、甲状腺全摘術の施行により残存甲状腺からの再発のリスクを無くすことができ、また、複数回に渡って甲状腺切除を実施する必要がなくなるため、患者の肉体的・経済的負担を大幅に軽減できる。また、保因者診断を実施することで、遺伝性と判明した血縁者に対する早期診断・早期治療が可能となり、治療率の飛躍的向上が期待できる。</p> <p>(先進医療に係る費用)</p> <p>約 11 万 2 千円</p>
実施科	外科

先進医療評価用紙(第1号)

先進技術としての適格性	
先進医療の名称	RET 遺伝子診断(甲状腺髄様癌に係るものに限る。)
適応症	<input type="checkbox"/> A. 妥当である。 <input type="checkbox"/> B. 妥当でない。(理由及び修正案: )
有効性	A. 従来の技術を用いるよりも大幅に有効。 <input checked="" type="checkbox"/> B. 従来の技術を用いるよりもやや有効。 C. 従来の技術を用いるのと同程度、又は劣る。
安全性	<input type="checkbox"/> A. 問題なし。(ほとんど副作用、合併症なし) <input type="checkbox"/> B. あまり問題なし。(軽い副作用、合併症あり) <input type="checkbox"/> C. 問題あり(重い副作用、合併症が発生することあり)
技術的成熟度	<input type="checkbox"/> A. 当該分野を専門とし経験を積んだ医師又は医師の指導下であれば行える。 <input type="checkbox"/> B. 当該分野を専門とし数多く経験を積んだ医師又は医師の指導下であれば行える。 <input type="checkbox"/> C. 当該分野を専門とし、かなりの経験を積んだ医師を中心とした診療体制をとっていないと行えない。
社会的妥当性(社会的倫理的問題等)	<input type="checkbox"/> A. 倫理的問題等はない。 <input type="checkbox"/> B. 倫理的問題等がある。
現時点での普及性	A. 罹患率、有病率から勘案して、かなり普及している。 <input checked="" type="checkbox"/> B. 罹患率、有病率から勘案して、ある程度普及している。 <input type="checkbox"/> C. 罹患率、有病率から勘案して、普及していない。
効率性	既に保険導入されている医療技術に比較して、 A. 大幅に効率的。 <input checked="" type="checkbox"/> B. やや効率的。 C. 効率性は同程度又は劣る。
将来の保険収載の必要性	<input type="checkbox"/> A. 将来的に保険収載を行うことが妥当。 <input type="checkbox"/> B. 将来的に保険収載を行うべきでない。
総評	総合判定: <input checked="" type="checkbox"/> 適 ・ 否 コメント: 別紙

備考 この用紙は、日本工業規格 A 列 1 番とすること、医療機関名は記入しないこと

当該技術の医療機関の要件

先進医療名及び適応症： RET 遺伝子診断（甲状腺髄様癌に係るものに限る。）	
<b>I. 実施責任医師の要件</b>	
診療科	<input checked="" type="checkbox"/> （内科、小児科、外科、小児外科又は耳鼻いんこう科）・不要
資格	<input checked="" type="checkbox"/> （総合内科専門医、内分泌代謝科専門医、小児科専門医、外科専門医、小児外科専門医、耳鼻いんこう科専門医又は臨床遺伝専門医）・不要
当該診療科の経験年数	<input checked="" type="checkbox"/> （5）年以上・不要
当該技術の経験年数	<input checked="" type="checkbox"/> （1）年以上・不要
当該技術の経験症例数（注1）	実施者〔術者〕として（1）例以上・不要 〔それに加え、助手又は術者として（ ）例以上・ <input checked="" type="checkbox"/> ]
その他（上記以外の要件）	
<b>II. 医療機関の要件</b>	
診療科	<input checked="" type="checkbox"/> （内科、小児科、外科、小児外科又は耳鼻いんこう科）・不要
実施診療科の医師数（注2）	<input checked="" type="checkbox"/> ・不要 具体的内容：常勤医師1名以上。
他診療科の医師数（注2）	要・ <input checked="" type="checkbox"/> 具体的内容：
その他医療従事者の配置（薬剤師、臨床工学技士等）	<input checked="" type="checkbox"/> （臨床検査技師（ ））・不要
病床数	要（ ）床以上）・ <input checked="" type="checkbox"/>
看護配置	要（ 対1看護以上）・ <input checked="" type="checkbox"/>
当直体制	要（ ）・ <input checked="" type="checkbox"/>
緊急手術の実施体制	要・ <input checked="" type="checkbox"/>
院内検査（24時間実施体制）	要・ <input checked="" type="checkbox"/>
他の医療機関との連携体制（患者容態急変時等）	要・ <input checked="" type="checkbox"/> 連携の具体的内容：
医療機器の保守管理体制	<input checked="" type="checkbox"/> ・不要
倫理委員会による審査体制	<input checked="" type="checkbox"/> ・不要 審査開催の条件：届出後当該療養を初めて実施するときは、必ず事前に開催する。
医療安全管理委員会の設置	<input checked="" type="checkbox"/> ・不要
医療機関としての当該技術の実施症例数	<input checked="" type="checkbox"/> （ 1 症例以上）・不要
その他（上記以外の要件、例：遺伝カウンセリングの実施体制が必要等）	遺伝カウンセリングの実施体制を有していること。
<b>III. その他の要件</b>	
頻回の実績報告	要（ 月間又は 症例までは、毎月報告）・ <input checked="" type="checkbox"/>
その他（上記以外の要件）	

注1) 当該技術の経験症例数について、実施者〔術者〕としての経験症例を求める場合には、実施者〔術者〕として（ ）例以上・不要の欄を記載すること。

注2) 医師の資格（学会専門医等）、経験年数、当該技術の経験年数及び当該技術の経験症例数の観点を含む、例えば、経験年数〇年以上の△科医師が〇名以上。なお、医師には歯科医師も含まれる。

## 先進医療専門家会議における第3項先進医療(高度医療)の科学的評価結果

整理 番号	第3項先進医療名	適応症	先進医療費用※ (自己負担)	保険外併用療養費※ (保険給付)	総評	技術の概要
1	腹腔鏡補助下肝切除術(部分切除及び外側区域切除を除く)	原発性肝癌、転移性肝癌、肝良性疾患	44万9千円 (1回)	73万4千円	適	別紙2

※ 届出医療機関における典型的な症例に要した費用

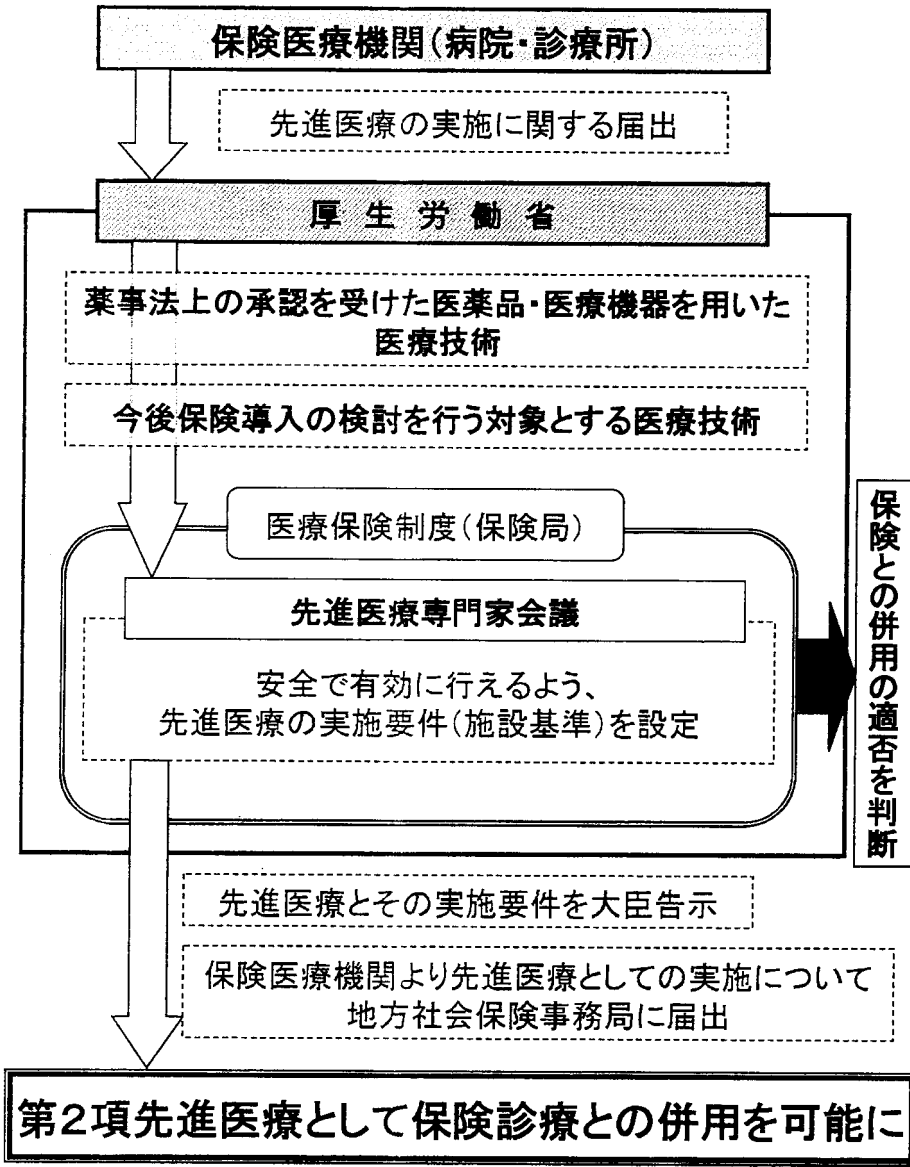
高度医療の名称	腹腔鏡補助下肝切除術(部分切除及び外側区域切除を除く)
適応症	原発性肝癌、転移性肝癌、肝良性疾患
内容	(先進性) <p>腹腔鏡下手術は多くの臓器に対して行われるようになり、本邦における腹腔鏡下肝切除も我々の施設を含み全国10施設で先進医療として認可されている。しかし、これらの腹腔鏡下肝切除は部分切除や外側区域切除が中心で、肝葉切除などの大きな肝切除には応用できない、現在通常行われている肝葉切除なども、腹腔鏡を用いることにより従来の開腹手術と比較してより低侵襲な手術が可能となり、創部痛の軽減などから在院日数の短縮(開腹は平均術後15日で、本術式は平均術後7日)にもつながる。</p>
(概要)	<p>4から5本のトロッカーを用い腹腔鏡下に胆嚢摘出と後腹膜からの肝の剥離・授動を施行後、右肋弓下に約8cm-10cmの小開腹をおき、この部位から腹腔鏡補助下に肝実質切離操作を行う。創が小さく手動的な肝圧排操作ができないため、liver hanging maneuverを用いて肝切離操作を行う。これにより肝静脈系出血の軽減のみならず肝切離面の展開が容易となり、肝切離の目標ともなる。また、出血量を軽減し良好な視野で手術を行うため、肝切離前に肝腫断面を必ずラジオ波前凝固する。肝静脈などの太い脈管の切離は主に自動縫合器を使用する。切除肝は小開腹創より回収する。基本的に従来の開腹肝切除手技の必用であり、小切開創から直視下に血管処理や肝切除を行うため、内視鏡外科手術につきまとう自由度の低下による危険は無い。逆に、腹腔鏡を用いることで良好な視野のもと切開手術が可能となり、出血および術後合併症の発生を軽減する可能性がある。小開腹創から行う腹腔鏡補助下の肝切離操作は開腹手術手技と同様であり、安全性は保たれている。本手術を施行するにあたっては、本術式は保険収載されていない術式であること、肝切除が潜在的に持つ出血などのリスクは本術式でも同様であること、開腹術に移行した場合は内視鏡外科手術の利点は失われること等を患者に説明する。</p>
(効果)	<p>切開創が通常の1/5から1/6と小さいため、体壁破壊が少なく回復が早い。したがって、疼痛の軽減や早期離床が可能となり、術後在院日数が短縮され早期の社会復帰が得られる。また、腹腔鏡による拡大視効果から出血量が軽減され、輸血の頻度が少ない。細かな手術操作部位を画面上で拡大視でき、術者と助手で視野の共有ができる点でも有用である。</p>
(高度医療に係る費用)	約44万円(千円)
実施医療機関	岩手医科大学附属病院

先進医療評価用紙(第1-2号)

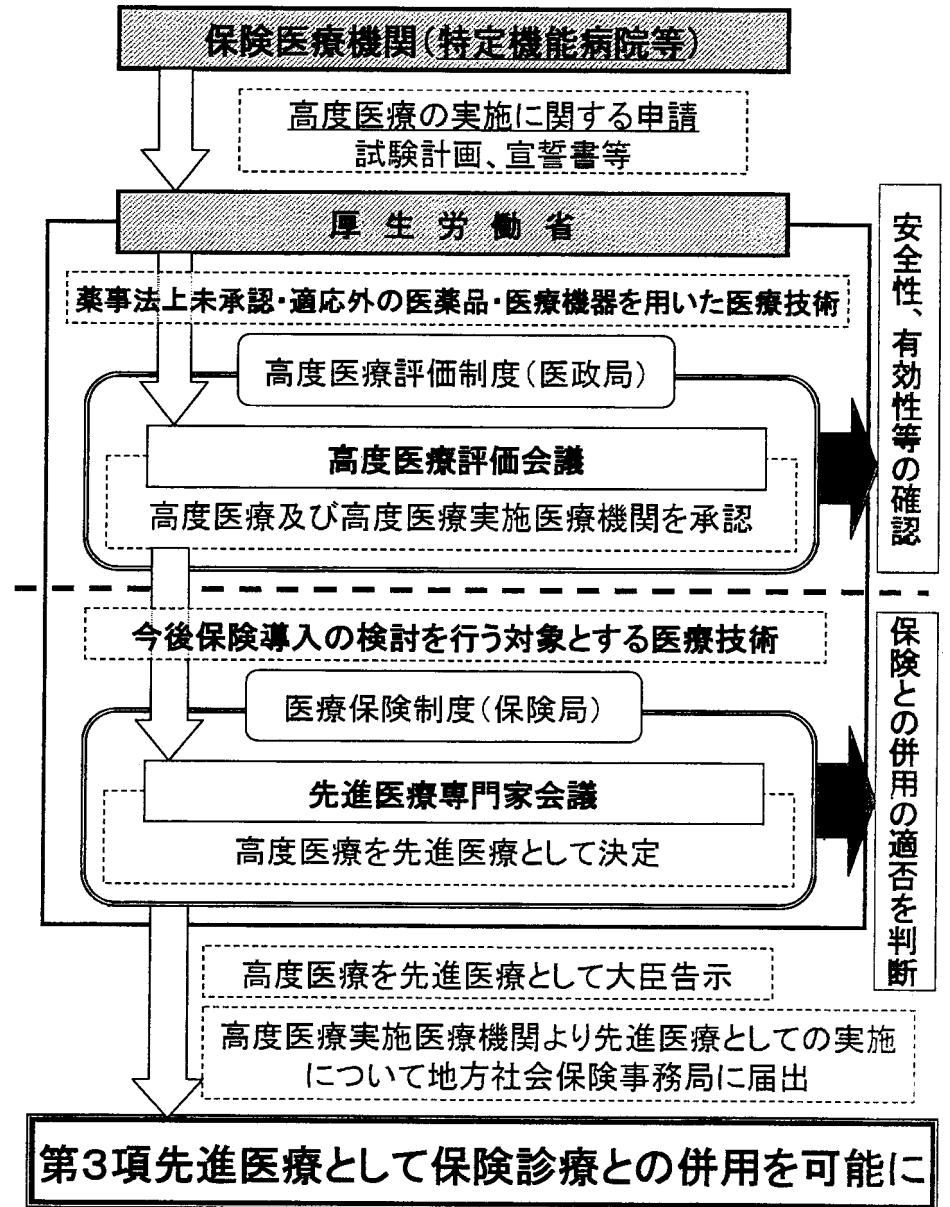
先進技術としての適格性	
先進医療の名称	腹腔鏡補助下肝切除術(部分切除及び外側区域切除を除く)
社会的妥当性(社会的倫理的問題等)	<p><input checked="" type="checkbox"/> A. 倫理的問題等はない。  <input type="checkbox"/> B. 倫理的問題等がある。</p>
現時点での普及性	<p>A. 罹患率、有病率から勘案して、かなり普及している。  B. 罹患率、有病率から勘案して、ある程度普及している。  <input checked="" type="checkbox"/> C. 罹患率、有病率から勘案して、普及していない。</p>
効率性	<p>既に保険導入されている医療技術と比較して、  A. 大幅に効率的。  B. やや効率的。  <input checked="" type="checkbox"/> C. 効率性は同程度又は劣る。</p>
将来の保険収載の必要性	<p><input checked="" type="checkbox"/> A. 将来的に保険収載を行うことが妥当。  <input type="checkbox"/> B. 将来的に保険収載を行うべきでない。</p>
総評	<p>総合判定: <input checked="" type="checkbox"/> 適 <input type="checkbox"/> 否</p> <p>コメント:  限定された施設における高度医療として行うことは妥当であるが、現時点では一般化には向かない。今後技術が普及して多くの医師が取り組むようになり、肝切除時のラジオ波装置使用が薬事承認された時点で、保険収載する可能性を検討すればよい。  高度医療として、施設限定で実施して、普及するかどうか状況を見ていくべきである。</p>
備考 この用紙は、日本工業規格 A 列 1 番とすること。医療機関名は記入しないこと。	



## 先進医療に係る取扱いについて



## 高度医療に係る取扱いについて



地方社会保険事務局長 殿

厚生労働省保険局医療課長  
(公印省略)

厚生労働省保険局南科医療管理官  
(公印省略)

厚生労働大臣の定める先進医療及び施設基準の制定等に伴う実施上の留意事項及び  
先進医療に係る届出等の取扱いについて

今般、平成20年度診療報酬改定に合わせた先進医療の見直し、高度医療評価制度の創設等に  
伴い、厚生労働大臣の定める先進医療及び施設基準(平成20年厚生労働省告示第129号)及び  
療担規則及び薬担規則並びに療担基準に基づき厚生労働大臣が定める掲示事項等の一部を改  
正する件(平成20年厚生労働省告示第130号)が告示され、平成20年4月1日より適用するこ  
ととされたところである。

これに伴う先進医療の実施に係る留意事項及び届出の取扱いについては、下記のとおりとす  
るので、その取扱いに遺漏のないよう関係者に対し周知徹底を図られたい。

また、本通知の制定に伴い、「療担規則及び薬担規則並びに療担基準に基づき厚生労働大  
臣が定める掲示事項等」及び「保険外併用療養費に係る厚生労働大臣が定める医薬品等」の実  
施上の留意事項について(平成18年3月13日保医発第0313003号)の一部を別添のとおり改  
める。

なお、「先進医療に係る届出等の取扱いについて」(平成17年6月30日付け保医発第0630002  
号厚生労働省保険局医療課長通知)、「先進医療の施設基準にかかる事務処理等の留意事項に  
ついて」(平成18年11月9日付け保医発第1109002号厚生労働省保険局医療課長通知)及び「色  
素性乾皮症に係る遺伝子診断及び先天性高インスリン血症に係る遺伝子診断の施設基準に係  
る事務処理等の留意事項について」(平成19年9月28日付け保医発第0928001号厚生労働省保  
険局医療課長通知)については、平成20年3月31日限り廃止する。

## 第1 先進医療に係る基本的な考え方

先進医療については、平成16年12月の厚生労働大臣と内閣府特命担当大臣(規制改革、産  
業再生機構)、行政改革担当、構造改革特区・地域再生担当との基本的合意に基づき、国民の  
安全性を確保し、患者負担の増大を防止するといった観点を踏まえつつ、国民の選択肢を広げ、  
利便性を向上するという観点から、木だ保険診療の対象に至らない先進的な医療技術について、  
安全性、有効性等を確保するために一定の施設基準を設定し、施設基準に該当する保険医療機  
関の届出により保険診療との併用を認めることとしている。

また、先進医療については、厚生労働大臣の定める評価療養及び選定療養(平成18年厚生  
労働省告示第195号)第1条第1号において、健康保険法(大正11年法律第70号)第63条  
第2項第3号に掲げる評価療養とされ、将来的な保険導入のための評価を行うものとして位置  
づけられており、実施保険医療機関から定期的に報告を求めることとしている。

## 第2 第2項先進医療に係る実施上の留意事項、届出等の取扱いについて

### 1 実施上の留意事項

厚生労働大臣の定める先進医療及び施設基準(平成20年厚生労働省告示第129号。以下  
「先進医療告示」という。)第2項各号に掲げる先進医療(以下「第2項先進医療」という。)  
については、以下の点に留意すること。

- (1) 保険医療機関において実施されること。
- (2) 第2項先進医療の実施に当たり責任を有し、主として当該療養を実施する医師は、当該  
療養を実施する診療科において常勤の医師であること。
- (3) 施設基準の設定を求める旨の厚生労働大臣への届出に基づき、厚生労働大臣が設置する  
先進医療専門家会議の検討を踏まえ、厚生労働大臣が施設基準を設定した先進医療であり、  
各先進医療を実施するに当たっては、当該施設基準に適合する体制で行うこと。
- (4) 第2項先進医療においては、次のア又はイに該当する医療技術を取り扱わないこととし、  
当該医療技術については、先進医療告示第3項各号に掲げる先進医療(以下「第3項先進  
医療」という。)において取り扱うこととする。
  - ア 薬事法(昭和35年法律第145号)第14条第1項に規定する承認又は第23条の2第1項に  
規定する認証(以下「承認又は認証」という。)を受けていない医薬品又は医療機器  
の使用を伴う医療技術
  - イ 薬事法上の承認又は認証を受けて製造販売されている医薬品又は医療機器を、承認又  
は認証された事項に含まれない用量、用法、適応等により、同一の又は外の効能、効  
果等を目的とした使用を伴う医療技術

### 2 新規技術(先進医療告示において既に施設基準が告示されている第2項先進医療(以下「既 評価技術」という。)の適応症の変更を含む。)に係る届出

- (1) 届出
  - ① 保険医療機関の開設者は、別紙新規技術様式第1号による先進医療届出書(新規技術)  
(以下「新規届出書」という。)正本1通(添付書類及び添付文献を含む。)及び副本

5通(添付書類及び添付文献を含む。)を保険医療機関の所在地を管轄する地方社会保険事務局長を経由して厚生労働大臣に提出すること。

- ② 併せて、保険医療機関の開設者は、別紙新規技術様式第1-2号による先進医療施設届出書(新規技術)(以下「新規施設届出書」という。)正本1通(添付書類及び添付文献を含む。)及び副本1通(添付書類及び添付文献を含む。)を地方社会保険事務局長に提出すること。
- ③ 地方社会保険事務局長は、新規届出書の提出があった場合は、記載事項を確認し、速やかに厚生労働大臣に送付すること。
- ④ 新規届出書については、厚生労働省保険局医療課において記載事項を確認したものに限り受理すること。

#### (2) 届出書の添付書類

各届出書には、それぞれ次の書類を添付すること。

- ① 新規届出書(厚生労働大臣あて)
  - ア 先進医療の内容(概要)(別紙新規技術様式第2号)
  - イ 先進医療の内容(詳細)(別紙新規技術様式第3号)
  - ウ 当該保険医療機関における実績(別紙新規技術様式第4-1号及び第4-2号)
  - エ 先進医療に関する文献リスト(別紙新規技術様式第5号)
  - オ 先進医療で使用する医療機器又は医薬品(別紙新規技術様式第6号)
  - カ 先進医療に要する費用(別紙新規技術様式第7号)
  - キ 先進医療に係る費用の積算根拠(別紙新規技術様式第8-1号及び第8-2号)
  - ク 先進医療の実施科及び実施体制(別紙新規技術様式第9-1号及び第9-2号)
  - ケ 先進医療としての適格性について(別紙新規技術様式第10号)
  - コ 先進医療を実施可能とする保険医療機関の要件として考えられるもの(別紙新規技術様式第11号)
  - サ 倫理委員会の開催要綱(別紙新規技術様式第11号中、「倫理委員会による審査体制」が「要」の場合のみ)
- ② 新規施設届出書(地方社会保険事務局長あて)
  - ア 先進医療の内容(概要)(別紙新規技術様式第2号)
  - イ 先進医療で使用する医療機器又は医薬品(別紙新規技術様式第6号)
  - ウ 先進医療に係る費用の積算根拠(別紙新規技術様式第8-1号及び第8-2号)
  - エ 先進医療の実施科及び実施体制(別紙新規技術様式第9-1号及び第9-2号)
  - オ 倫理委員会の開催要綱(別紙新規技術様式第11号中、「倫理委員会による審査体制」が「要」の場合のみ)

#### (3) 届出書の添付文献

新規届出書には、次の文献を添付すること。

- ① 先進医療の内容を論述した論文(実施結果の分析について言及しているものであること。)1本以上
- ② 先進医療の有効性及び安全性を評価した原著論文(著者自らの研究結果に基づく論文をいう。)1本以上
- ③ 当該保険医療機関における実績に基づく論文又は報告書(実施結果の評価について言及しているものであること。)1本以上

#### (4) 科学的評価結果等の手続き

- ① 地方社会保険事務局長は、厚生労働大臣から先進医療に係る科学的評価結果(「支障なし」、「中止又は変更」又は「保留(期間の延長)」)について通知を受けた場合は、速やかに届出者に送付すること。
- ② 地方社会保険事務局長は、先進医療に係る科学的評価結果が「支障なし」であって、新

規届出書を提出した保険医療機関が先進医療の施設基準に適合している場合には、当該施設基準が官報により告示された日に受理したものとみなし、受理した旨を速やかに届出者に文書により通知するとともに、副本1通及び受理通知の複写を厚生労働省保険局医療課に送付すること。なお、届出を受理したものとみなされた日の属する月の翌月(官報により告示された日が月の初日であるときは、その日の属する月)より保険診療と併用できるものであること。

- ③ 先進医療に係る科学的評価結果が「支障なし」であっても、新規届出書を提出した保険医療機関が先進医療の施設基準に適合していない場合には、地方社会保険事務局長はその旨を届出者に文書により通知すること。

#### 3 既評価技術に係る施設基準に適合する旨の届出

##### (1) 届出

既評価技術の届出を行うときは、保険医療機関の開設者は、別紙既評価技術様式第1号による先進医療施設届出書(既評価技術)(以下「既評価技術施設届出書」という。)正本1通(添付書類を含む。)及び副本1通(添付書類を含む。)を、当該保険医療機関の所在地の地方社会保険事務局長に提出すること。

##### (2) 届出書の添付書類

既評価技術施設届出書には、次の書類を添付すること。

- ① 先進医療の内容(概要)(別紙既評価技術様式第2号)
- ② 先進医療の実施科及び実施体制(別紙既評価技術様式第3-1号及び第3-2号)
- ③ 先進医療で使用する医療機器又は医薬品(別紙既評価技術様式第4号)
- ④ 先進医療に係る費用の積算根拠(別紙既評価技術様式第5-1号及び第5-2号)
- ⑤ 倫理委員会の開催要綱(先進医療告示に規定する施設基準において、「倫理委員会」と規定されている場合のみ)

##### (3) 届出受理の手続き

地方社会保険事務局長は、届出があった場合は、記載事項及び先進医療告示に規定する施設基準に適合している旨を確認して受理することとし、受理した旨を速やかに届出書に文書により通知するとともに、副本1通及び受理通知の複写を厚生労働省保険局医療課に送付する。なお、届出書を受理した日の属する月の翌月(届出を受理した日が月の初日であるときは、その日の属する月)より保険診療と併用できるものであること。

##### (4) 経過措置

第2項先進医療のうち、現に先進医療告示による廃止前の厚生労働大臣の定める先進医療及び施設基準(平成18年厚生労働省告示第574号。以下「旧先進医療告示」という。)に規定する施設基準に適合するものとして平成20年3月31日において現に届け出ている保険医療機関において行われているものについては、引き続き同年4月より先進医療と保険診療との併用を認めるものであるが、今般の施設基準の見直しにおいて新たに施設基準が追加された第2項先進医療(具体的には、先進医療告示第2項各号に掲げる先進医療のうち、第1号、第3号、第9号、第11号、第12号、第14号から第17号まで、第19号、第21号、第26号から第29号まで、第31号、第34号から第36号まで、第38号、第41号から第43号まで、第46号、第47号、第49号、第51号、第52号、第54号から第58号まで及び第72号に掲げるものを除いたもの)については、同年6月末までに既評価技術に係る届出を行うものであること。

#### 4 取下げ

- (1) 新規届出書を提出後、先進医療専門家会議における科学的評価が行われるまでの間に、何らかの理由により届出を取り下げられる場合には、別紙取下様式第1号により地方社会保険事務局長を経山して厚生労働大臣に提出すること。

(2) 新規施設届出書及び既評価技術施設届出書を提出後に、何らかの理由により届出を取り下げる場合には、別紙取下様式第2号により地方社会保険事務局長に提出すること。また、5の「ア」に係る変更が生じた場合であって、先進医療ごとの施設基準を満たさなくなった場合においても、別紙取下様式第2号を地方社会保険事務局長に提出すること。

5 既評価技術に係る先進医療施設届出の変更届出

既に届出が受理されている先進医療について次に掲げる事項に変更が生じた場合には、別紙既評価技術様式第6号による先進医療施設届出に係る変更届出書により変更届出を前記3に準じて行うこと。

- ア 先進医療の実施体制
- イ 使用する医療機器又は医薬品
- ウ 先進医療に係る費用

なお、変更届出に係る添付書類、添付文献及び提出部数については次のとおりであること。

変更届出の事山	添付書類	添付文献	提出部数
実施体制の変更	別紙既評価技術様式第3-1号 別紙既評価技術様式第3-2号	不要	正本1通 副本1通
使用する医療機器 又は医薬品の変更	別紙既評価技術様式第4号 別紙既評価技術様式第5-1号 別紙既評価技術様式第5-2号	医療機器の説明書、 医薬品の添付書	正本1通 副本1通
先進医療に係る 費用の変更	別紙既評価技術様式第5-1号 別紙既評価技術様式第5-2号	不要	正本1通 副本1通

6 先進医療の実績報告

(1) 定期報告

当該年6月30日までに先進医療を実施している保険医療機関を対象とし、前年の7月1日から当該年6月30日までの間に行った先進医療について、別紙報告様式第1号から第4号までを用いて、当該年8月末までに地方社会保険事務局長に報告すること。なお、地方社会保険事務局長は、当該定期報告について速やかに厚生労働大臣に報告すること。

(2) 先進医療ごとの施設基準に基づく実績報告

該当する先進医療の施設基準として、別途の実績報告が定められている場合は、当該基準に従い、別紙報告様式第1号から第4号まで（別紙報告様式第4号を用いて報告する症例については、(3)安全性報告において報告がなされたものを除く。）を用いて、地方社会保険事務局長を逡巡して速やかに厚生労働大臣に報告すること。

(3) 安全性報告

先進医療について、安全性の問題が生じた場合は、別紙報告様式第4号により直ちに地方社会保険事務局長及び厚生労働大臣に報告すること。また、先進医療による副作用又は合併症（以下「副作用等」という。）により、次の①又は②に掲げる症例（①又は②に掲げる症例に該当の適否の判断に迷う場合を含む。）が発生したもののについては、それぞれ①又は②に掲げる期日までに地方社会保険事務局及び厚生労働大臣に報告すること。

- ① 死に至る又はそのおそれのある症例については、発生より7日以内に届け出ること。
- ② 次に掲げる症例（①に掲げるものを除く。）であって、当該症例の発生又は発生数、発生頻度、発生条件等の発生傾向が従来の治療成績から予測できないものについては、発生より15日以内に届け出ること。

ア 副作用等の治療のために別の入院又は入院期間の延長が必要とされる症例（ただし、

副作用等の治療のために入院したが、安静治療等により特段の対応を行っていない場合等は当該症例に該当するが、副作用等の検査を行うための入院又は入院期間の延長が行われた場合、副作用等が治癒又は軽快しているものの経過観察のための入院が行われた場合等は、当該症例に該当しない。）

- イ 日常生活に支障をきたす程度の機能不全を示す又はそのおそれのある症例
- ウ ア又はイに掲げる症例のほか、患者を危機にさらすおそれがあるもの、①又はアもしくはイに掲げる症例に至らないよう診療が必要となるもの等の重篤な症例（例 集中治療を要する症例等）

なお、代替可能な既に保険収載されている治療法等において同様の副作用・合併症が発生することが明らかにされている場合にあっても報告すること。

7 先進医療の取消の手続き

地方社会保険事務局長は、既評価技術について、厚生労働大臣から取消す旨の通知を受けた場合は、速やかに既評価技術を届け出ている保険医療機関に対し、文書により通知すること。通知に当たっては、取消の告示の適用日から、保険診療との併用ができない旨を併せて通知すること。

8 その他

先進医療の届出に当たっては、別添の「先進医療に係る届出書等の記載要領」を参考とすること。

第3 第3項先進医療に係る実施上の留意事項、届出等の取扱いについて

1 実施上の留意事項について

- (1) 保険医療機関において実施されること。
- (2) 第3項先進医療の実施に当たり責任を有し、主として当該療養を実施する医師は、当該療養を実施する診療科において常勤の医師であること。
- (3) 先進医療が第3項に規定する「当該療養を適切に実施できる体制を備えていると個別に認められた保険医療機関」とは、「高度医療に係る申請等の取扱い及び実施上の留意事項について」（平成20年3月31日付け医政発0331022号厚生労働省医政局長通知。以下「高度医療通知」という。）に基づき、厚生労働省医政局長から個別に認められた高度医療実施医療機関をいうものであること。

2 第2の1の(4)のア又はイに該当する新規の医療技術に係る届出等の取扱い

(1) 届出

第2の1の(4)のア又はイに該当する新規の医療技術について第3項先進医療として実施を希望する保険医療機関の開設者は、高度医療通知に基づき行われる厚生労働省医政局長に対する高度医療に係る申請と併せ、別紙第3項先進医療様式第1号による第3項先進医療届出書正本1通及び副本1通を、厚生労働省医政局長を経由して厚生労働大臣に提出すること。この場合において、当該届出に係る添付書類については、高度医療に係る申請書に添付されている書類をもって足りるものとする。

保険局医療課は、当該保険医療機関からの届出（高度医療に係る申請書添付書類を含む。）を、厚生労働省医政局研究開発振興課より送付を受けるものとする。

(2) 届出後の手続

第2の1の(4)のア又はイに該当する新規の医療技術については、当該保険医療機関による高度医療に係る申請の結果、高度医療評価会議において当該申請に係る医療技術について

高度医療として適当と認められ、当該保険医療機関が高度医療実施医療機関として認められた場合には、当該高度医療である医療技術は先進医療専門家会議において科学的評価が行われることとなる。

その時点において、保険局医療課は、当該届出の正本1通（高度医療に係る申請書添付書類を含む。）を当該保険医療機関の所在地を管轄する地方社会保険事務局あて送付するとともに、当該保険医療機関が高度医療実施医療機関である旨を厚生労働省医政局研究開発振興課に確認の上で当該地方社会保険事務局あて連絡すること。

(3) 科学的評価等の手続

- ① 地方社会保険事務局長は、厚生労働大臣から先進医療に係る科学的評価結果（「支障なし」、「中止又は変更」又は「保留（期間の延長）」）について通知を受けた場合は、速やかに届出者に送付すること。
- ② 地方社会保険事務局長は、先進医療に係る科学的評価結果が「支障なし」であって、届出を行った保険医療機関が先進医療の施設基準に適合している場合には、当該施設基準が官報により告示された日に受理したものとみなし、受理した旨を速やかに届出者に文書により通知するとともに、受理通知の複写を厚生労働省保険局医療課に送付すること。なお、届出を受理したものとみなされた日の属する月の翌月（官報により告示された日が月の初日であるときは、その日の属する月）より保険診療と併用できるものであること。
- ③ 先進医療に係る科学的評価結果が「支障なし」であっても、新規届出書を提出した保険医療機関が先進医療の施設基準に適合していない場合には、地方社会保険事務局長はその旨を届出者に文書により通知すること。

3 既に第3項先進医療として先進医療告示に定められている医療技術に係る届出等の取扱い

(1) 届出

既に第3項先進医療として先進医療告示に定められている医療技術について実施を希望する保険医療機関の開設者は、高度医療通知に基づき行われる厚生労働省医政局長に対する高度医療に係る申請と併せ、別紙第3項先進医療様式第2号による第3項先進医療届出書正本1通及び副本1通を、厚生労働省医政局長を経山して提出すること。この場合において、当該届出に係る添付書類については、高度医療に係る申請書に添付されている書類をもって足りるものとする。

保険局医療課は、当該保険医療機関からの届出（高度医療に係る申請書添付書類を含む。）を、厚生労働省医政局研究開発振興課より送付を受けるものとする。

(2) 届出後の手続

既に第3項先進医療として先進医療告示に定められている医療技術については、当該保険医療機関による高度医療に係る申請の結果、当該保険医療機関が高度医療実施医療機関として認められた時点において、高度医療に係る申請と併せて厚生労働大臣に対し行われた当該届出について、第3項先進医療に係る施設基準に適合する旨の地方社会保険事務局に対する届出として取り扱うこととする。

(3) 届出に関する書類の送付

当該届出について、当該保険医療機関の所在地を管轄する地方社会保険事務局あて送付するとともに、当該保険医療機関が高度医療実施医療機関である旨を厚生労働省医政局研究開発振興課に確認の上で当該地方社会保険事務局あて連絡すること。

(4) 届出受理の手続き

地方社会保険事務局長は、当該地方社会保険事務局において(3)の届出の送付を受けた場合は、記載事項及び先進医療告示に規定する施設基準に適合している旨を確認して受理することとし、受理した旨を速やかに届出書に文書により通知する。なお、届出書を受理した日の属する月の翌月（届出を受理した日が月の初日であるときは、その日の属する月）より保

険診療と併用できるものであること。

(5) 経過措置

平成20年3月において、厚生労働省医政局長の主催する臨床的な使用確認試験の検討会において臨床的な使用確認試験として認められた医療技術である、厚生労働大臣の定める先進医療及び施設基準第3項に掲げる医療及び施設基準（平成18年厚生労働省告示第575号。以下「時限的先進医療告示」という。）各号（第10号、第17号及び第18号を除く。）に掲げる先進医療について、後日保険局医療課長より通知する保険医療機関の一覧に掲げる保険医療機関は、新たに届出を行うことなく、同年4月より保険診療との併用を認めるものとする。この場合において、以下に掲げる書類について、これまで提出のない医療機関については、平成20年9月末までの間に地方社会保険事務局あて提出するものとする。

- ① 先進医療の内容（概要）（別紙既評価技術様式第2号を準用すること。）
- ② 先進医療の費用の積算根拠（別紙既評価技術様式5-1号及び5-2号を準用すること。）

4 高度医療における多施設共同研究の場合の取扱い

2及び3について、当該医療技術が高度医療実施通知4(2)③に規定する多施設共同研究の場合は、次に掲げる点に留意するものであること。

- (1) 別紙第3項先進医療様式第1号による第3項先進医療届出書については、高度医療実施通知4(2)③に規定する調整を担当する医療機関及び協力医療機関のそれぞれについて提出するものであること。
- (2) 高度医療に係る申請書の添付書類については、保険局医療課において必要に感じ複写した上で、(1)の届出書とともに各保険医療機関の所在地を管轄する地方社会保険事務局に送付するものであること。

5 取下げ

施設届出書を提出後に、何らかの理由により届出を取り下げる場合（厚生労働省医政局長により高度医療実施医療機関の評価を取り消され、施設基準を満たさなくなった場合を含む。）においては、第3項先進医療を実施しないこととなる日の60日前まで（高度医療実施医療機関の評価を取り消された場合にあっては遅滞なく）に、別紙取下げ様式第2号を地方社会保険事務局長に提出すること。

6 第3項先進医療施設届出の変更届出

既に届出が受理されている先進医療について次に掲げる事項に変更が生じた場合には、別紙既評価技術様式第6号及び次の表に掲げる様式を準用し、先進医療施設届出に係る変更届出書により変更届出を前記2に準じて行うこと。

ア 先進医療の実施責任者

イ 先進医療に係る費用

なお、変更届出に係る添付書類、添付文献及び提出部数については次のとおりであること。また、当該第3項先進医療において用いられる薬物又は機械器具、当該第3項先進医療の実施に係るデータマネジメント体制、第3項先進医療の前提となる高度医療の評価に係る事項等に変更があった場合には、厚生労働省医政局に対して高度医療の申請内容の変更に係る届出を行うことが必要であること。この場合においては、管轄の地方社会保険事務局長への先進医療に係る届出は必要ないものとする。

変更届出の事由	添付書類	添付文献	提出部数
先進医療の実施責	別紙既評価技術様式第3-1号	不要	正本1通

任者	別紙既評価技術様式第3-2号		
先進医療に係る 費用の変更	別紙既評価技術様式第5-1号 別紙既評価技術様式第5-2号	不要	正木1通

7 高度医療の対象となる医療技術でなくなった場合の取扱い

第3項先進医療である高度医療に使用される医薬品・医療機器のすべてについて薬事法の承認等が得られた結果、当該医療技術を高度医療として実施しないこととなる場合であつて、引き続き第2項先進医療として継続することが適当な医療技術については、先進医療専門家会議において科学的評価を行い、第2項先進医療として施設基準を設定することとなること。この場合において、当該医療技術を実施していた保険医療機関から第2に係る届出は要しないものであるが、先進医療専門家会議における科学的評価を適切に行うことを目的として、厚生労働省は、第2の2の(2)及び(3)に掲げる書類及び文献について当該保険医療機関に対し適宜提出を求めることができるものであること。

8 実績報告

第3項先進医療に係る定期報告及び安全性報告については、第2の6の(1)又は(3)によること。