

## 様式第1号(13)(第2条関係)

## 身体障害者診断書・意見書(肝臓機能障害用)

総括表

氏名	年月日生	男・女
住所		
① 障害名(部位を明記)		
② 原因となった 疾病・外傷名	交通、労災、その他の事故、戦傷、戦災、自然災害 疾病、先天性、その他( )	
③ 疾病・外傷発生年月日	年月	日・場所
④ 参考となる経過・現症(エックス線写真及び検査所見を含む。)		
障害固定又は障害確定(推定)		年月日
⑤ 総合所見		
<div style="text-align: right; margin-right: 100px;">( 軽度化による将来再認定 要 (再認定の時期 年 月後) 不要 )</div>		
⑥ その他参考となる合併症状		
<p>上記のとおり診断する。併せて以下の意見を付す。</p> <p>年月日</p> <p>病院又は診療所の名称</p> <p>所在地</p> <p>診療担当科名 科 医師氏名</p>		
<p>身体障害者福祉法第15条第3項の意見〔障害程度等級についても参考意見を記入〕</p> <p>障害の程度は、身体障害者福祉法別表に掲げる障害に</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・該当する ( 級相当)</li> <li>・該当しない</li> </ul>		
<p>注意 1 障害名には現在起こっている障害、例えば両眼視力障害、両耳ろう、右上下肢麻痺、心臓機能障害等を記入し、原因となった疾患には、緑内障、先天性難聴、脳卒中、僧帽弁膜狭窄等原因となった疾患名を記入してください。</p> <p>2 障害区分や等級決定のため、埼玉県社会福祉審議会から改めて次ページ以降の部分についてお問い合わせする場合があります。</p>		

肝臓の機能障害の状態及び所見																												
〔記入上の注意〕 肝臓移植を行った者であって、抗免疫療法を実施している者は、1、2及び4の記載は省略可能である。																												
1 肝臓機能障害の重症度																												
	検査日（第1回）		検査日（第2回）																									
	年 月 日		年 月 日																									
	状 態	点 数	状 態	点 数																								
	肝性脳症	なし・I・II III・IV・V		なし・I・II III・IV・V																								
	腹水	なし・軽度 中程度以上 おおむね ℥		なし・軽度 中程度以上 おおむね ℥																								
	血清アルブミン値	g/dℓ		g/dℓ																								
プロトロンビン時間	%		%																									
血清総ビリルビン値	mg/dℓ		mg/dℓ																									
合 計 点 数	点		点																									
(○で囲む)	5～6点・7～9点・10点以上		5～6点・7～9点・10点以上																									
肝性脳症又は腹水の項目を含む3項目以上における2点以上の有無	有	・	無	有	・	無																						
注1 90日以上180日以内の間隔をおいて実施した連続する2回の診断・検査結果を記入すること。 注2 点数は、Child-Pugh分類による点数を記入すること。 (Child-Pugh分類)																												
<table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>1点</th> <th>2点</th> <th>3点</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>肝性脳症</td> <td>なし</td> <td>軽度（I・II）</td> <td>昏睡（III以上）</td> </tr> <tr> <td>腹水</td> <td>なし</td> <td>軽度</td> <td>中程度以上</td> </tr> <tr> <td>血清アルブミン値</td> <td>3.5 g/dℓ超</td> <td>2.8～3.5 g/dℓ</td> <td>2.8 g/dℓ未満</td> </tr> <tr> <td>プロトロンビン時間</td> <td>70%超</td> <td>40～70%</td> <td>40%未満</td> </tr> <tr> <td>血清総ビリルビン値</td> <td>2.0 mg/dℓ未満</td> <td>2.0～3.0 mg/dℓ</td> <td>3.0 mg/dℓ超</td> </tr> </tbody> </table>						1点	2点	3点	肝性脳症	なし	軽度（I・II）	昏睡（III以上）	腹水	なし	軽度	中程度以上	血清アルブミン値	3.5 g/dℓ超	2.8～3.5 g/dℓ	2.8 g/dℓ未満	プロトロンビン時間	70%超	40～70%	40%未満	血清総ビリルビン値	2.0 mg/dℓ未満	2.0～3.0 mg/dℓ	3.0 mg/dℓ超
	1点	2点	3点																									
肝性脳症	なし	軽度（I・II）	昏睡（III以上）																									
腹水	なし	軽度	中程度以上																									
血清アルブミン値	3.5 g/dℓ超	2.8～3.5 g/dℓ	2.8 g/dℓ未満																									
プロトロンビン時間	70%超	40～70%	40%未満																									
血清総ビリルビン値	2.0 mg/dℓ未満	2.0～3.0 mg/dℓ	3.0 mg/dℓ超																									
注3 肝性脳症の昏睡度分類は、犬山シンポジウム（1981年）による。																												
注4 腹水は、原則として超音波検査、体重の増減、穿刺による排出量を勘案して見込まれる量がおおむね1ℓ以上を軽度、3ℓ以上を中程度以上とするが、小児等の体重がおおむね40kg以下の者については、薬剤によるコントロールが可能なものを軽度、薬剤によってコントロールできないものを中程度以上とする。																												
2 障害の変動に関する因子																												
	第1回検査時		第2回検査時																									
	検査日前180日間におけるアルコールの摂取		有	・	無																							
	改善の可能性のある積極的治療の実施		有	・	無																							

## 3 肝臓移植

肝臓移植の実施	有・無	実施年月日	年月日
抗免疫療法の実施	有・無		

## 4 補完的な肝機能診断、症状に影響する病歴及び日常生活活動の制限

補完的な肝機能診断	血清総ビリルビン値5.0mg/dl以上			有・無
	検査日 年月日			
	血中アンモニア濃度150μg/dl以上			有・無
	検査日 年月日			
	血小板数50,000/mm <sup>3</sup> 以下			有・無
	検査日 年月日			
症状に影響する病歴	原発性肝がん治療の既往			有・無
	確定診断日 年月日			
	特発性細菌性腹膜炎治療の既往			有・無
	確定診断日 年月日			
	胃食道静脈瘤 <sup>りゅうう</sup> 治療の既往			有・無
	確定診断日 年月日			
日常生活活動の制限	現在のB型肝炎又はC型肝炎ウイルスの持続的感染			有・無
	最終確認日 年月日			
	1日1時間以上の安静臥床を必要とするほどの強い倦怠感及び易疲労感が月7日以上ある。			有・無
	1日に2回以上の嘔吐 <sup>おう</sup> 又は30分以上の嘔氣 <sup>おう</sup> が月に7日以上ある。			
	有痛性筋けいれんが1日に1回以上ある。			有・無

該当個数	個
補完的な肝機能診断又は症状に影響する病歴の有無	有・無