

第6-50号様式

## C型ウイルス肝炎インターフェロン治療医療費助成

「 様式番号を変更して 」

## 助成期間延長申請書 兼 診断書

「 ください。 」

## 申請書（申請者が記入してください。）

C型ウイルス肝炎インターフェロン治療医療費助成について、私は、インターフェロン投与期間を、48週を超えて最大72週まで延長することに關し、治療の効果・副作用等の十分な説明を医師から受け、同意しましたので、下記のとおり、助成期間について6か月の延長を申請します。

平成 年 月 日

東京都知事 殿

## 【申請者】

受給者番号					
フリガナ			性別	生年月日	
氏名	姓	名	男・女	昭和 平成	年 月 日 生 (満 歳)
住所	郵便番号 ( - )				
	電話番号 ( )				
現行有効期間	平成 年 月 日 ~ 平成 年 月 日				

(注) 1 この申請書は、助成期間が満了する概ね1か月前までに、東京都へ提出してください。

2 延長は、認定期間に引き続く6か月を限度とします。

3 記入漏れがある場合などは、認定されないことがありますので御注意ください。

診断書（肝臓専門医が記入してください。）	
申請者 _____ について、 C型慢性肝炎セログループ1（ジェノタイプ1）かつ高ウイルス量症例への、ペグインターフェロン及びリバビリン併用療法の実施に当たり、	
以下の(1)若しくは(2)の□にチェックしてください。 (注：期間延長の認定には、(1)若しくは(2)のすべての□にチェックが入っていることが必要です。)	
<p><input type="checkbox"/> (1)これまでの治療において、ペグインターフェロン及びリバビリン併用療法48週を行い、36週目までにHCV-RNAが陰性化したが再燃した者で、『今回の治療で、HCV-RNAが投与開始後36週までに陰性化した症例に該当する。』と認められるので、48週プラス24週（トータル72週間）の投与期間延長が必要であると判断する。</p> <p style="text-align: right;">網掛けの文言を追加してください。</p> <p><input type="checkbox"/> 申請者の診断名は「C型慢性肝炎」である。</p> <p><input type="checkbox"/> 申請者の治療前ウイルス型とウイルス量については、「セログループ1（ジェノタイプ1）かつ高ウイルス量」である。</p> <p><input type="checkbox"/> 申請者はこれまでの治療において、ペグインターフェロン及びリバビリン併用療法48週を行い、36週目までにHCV-RNAが陰性化したが再燃した者である。</p> <p><input type="checkbox"/> 申請者はペグインターフェロン及びリバビリン併用療法を開始し、本申請時、当該治療を継続的に実施中である。</p> <p><input type="checkbox"/> なお、現在治療開始後（_____）週目で継続中である（一時休薬期間は除く。）。</p> <p><input type="checkbox"/> 申請者の治療経過について、下記項目を満たす症例と判断されること。</p> <p>投与開始後、継続的に治療を続け、</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・投与開始後36週までにHCV-RNAが陰性化（一時休薬期間は除く。）</li> </ul> <p><input type="checkbox"/> 申請者の変更後の治療は、標準的治療期間である48週間に連続して24週間を延長するもので、治療開始から最大で72週間である。</p> <p><input type="checkbox"/> 変更後の治療予定期間：(開始：平成_____年_____月～終了：平成_____年_____月予定)</p>	
<p><input type="checkbox"/> (2)上記(1)に該当しない者で、 『今回の治療で、投与開始12週後にHCV-RNA量が前値の1/100以下に低下するが、HCV-RNAが陽性（Real time PCR）で36週までに陰性化した症例に該当する。』と認められるので、48週プラス24週（トータル72週間）の投与期間延長が必要であると判断する。</p> <p>※期間延長後はインターフェロン治療の2回目の助成制度利用は認められません。</p> <p><input type="checkbox"/> 申請者の診断名は「C型慢性肝炎」である。</p> <p><input type="checkbox"/> 申請者の治療前ウイルス型とウイルス量については、「セログループ1（ジェノタイプ1）かつ高ウイルス量」である。</p> <p><input type="checkbox"/> 申請者はペグインターフェロン及びリバビリン併用療法の標準的治療（48週間）を開始し、本申請時、当該治療を継続的に実施中である。</p> <p><input type="checkbox"/> なお、現在治療開始後（_____）週目で継続中である（一時休薬期間は除く。）。</p> <p><input type="checkbox"/> 申請者の治療経過について、下記項目を満たす症例と判断されること。</p> <p>投与開始後、継続的に治療を続け、</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・投与開始12週後はHCV-RNAが陽性のままであり、かつ、HCV-RNA量が前値の1/100以下に低下</li> <li>・投与開始後36週までにHCV-RNAが陰性化（一時休薬期間は除く。）</li> </ul> <p><input type="checkbox"/> 申請者の変更後の治療は、標準的治療期間である48週間に連続して24週間を延長するもので、治療開始から最大で72週間である。</p> <p><input type="checkbox"/> 変更後の治療予定期間：(開始：平成_____年_____月～終了：平成_____年_____月予定)</p>	
<p>注意事項： ペグインターフェロン製剤添付文書【使用上の注意】の重要な基本的注意において、「本剤を48週を超えて投与した場合の安全性・有効性は確立していない」とする記載がある旨を十分留意してください。</p>	
肝臓専門医療機関名 及び 所在地  平成 年 月 日	
肝臓専門医 氏名	
印	

- (注) 1 記入漏れがある場合は、認定されないことがありますので御注意ください。  
2 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。