別紙４

様式第１－１号

|  |  |
| --- | --- |
| 委託側共同実施施設届出書 |  |
|
|  | ※１　届出受理年月日 |  |  |  |
| 実 施 し よ う と す る先 進 医 療 の 名 称 |  |
| 管　理　者　氏　名 |  |
| 実施責任医師 | 所属部署（診療科）及び役職 |  |
| 氏名 |  |
| 電話番号ＦＡＸ番号（Eﾒｰﾙ） |  （Eﾒｰﾙ） |
| 事務担当者 | 所属部署及び役職 |  |
| 氏名 |  |
| 電話番号ＦＡＸ番号（Eﾒｰﾙ） |  （Eﾒｰﾙ） |
| 　　上記のとおり、別紙書類を添えて、届出を行います。　　　　　年　　月　　日　　　　　医療機関の所在地　　　　　　　　　　　　　　　　　医療機関の名称　　　　　　　　　　　　　　　　　開設者氏名　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　地方厚生（支）局長　殿　注)　※１欄には、記入しないこと。 |

|  |  |
| --- | --- |
| 様式第１－２号受託側共同実施施設届出書 |  |
|
|  | ※１　届出受理年月日 |  |  |  |
| 実 施 し よ う と す る先 進 医 療 の 名 称 |  |
| 管　理　者　氏　名 |  |
| 実施責任医師 | 所属部署（診療科）及び役職 |  |
| 氏名 |  |
| 電話番号ＦＡＸ番号（Eﾒｰﾙ） |  （Eﾒｰﾙ） |
| 事務担当者 | 所属部署及び役職 |  |
| 氏名 |  |
| 電話番号ＦＡＸ番号（Eﾒｰﾙ） |  （Eﾒｰﾙ） |
| 　　上記のとおり、別紙書類を添えて、届出を行います。　　なお、当医療機関が受託側医療機関として先進医療を共同して実施する場合には、受託して行った検査の結果について委託側医療機関に対して報告する際に、臨床的意義等の適切な医学的解釈を含めて報告することに努めます。　　　　　　　年　　月　　日　　　医療機関の所在地　　　　　　　　　　　　　　　　　医療機関の名称　　　　　　　　　　　　　　　　　開設者氏名　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　地方厚生（支）局長　殿　注)　※１欄には、記入しないこと。 |

先進医療の内容 （概要）

様式第２号

|  |
| --- |
| 先進医療の名称： |
| 適応症： |
| 内容：（先進性）（概要）（効果）（先進医療にかかる費用） |

|  |
| --- |
| 様式第３－１号委託側医療機関における先進医療の実施診療科及び実施体制 （その１）厚生労働大臣が当該技術を実現可能とする医療機関の要件として定めた事項についてのみ記載下さい。 |
|
|  | 先進医療の名称 |  |  |
|
| １　委託側医療機関の実施診療科 |
|
|  |  |  |
|
| ２　委託側医療機関の実施体制（実施責任医師及び実施者） |
|
|  |  | 所属科 | 役職 | 氏名 | 資格 | 当該診療科経験年数 | 当該技術経験年数 | 助手としての経験症例数 | 術者(実施者)としての経験症例数 |  |
| 実施責任医師 |  |  |  |  | 年 | 年 |  |  |
| 実施者 |  |  |  |  | 年 | 年 |  |  |
|  |  |  |  | 年 | 年 |  |  |
|  |  |  |  | 年 | 年 |  |  |
|  |  |  |  | 年 | 年 |  |  |
|  |  |  |  | 年 | 年 |  |  |
|  |  |  |  | 年 | 年 |  |  |
| ３　関連する学会等 |
|
|

|  |
| --- |
|  |

 |
|

|  |
| --- |
| 委託側医療機関における先進医療の実施診療科及び実施体制 （その２）様式第３－２号４　実施体制（医療機関の体制） |
|
|
|  | 病床数 | 　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　床 |  |
| 常勤医師数 |  人　　 |
| 診療科別の常勤医師数 |
| 先進医療の担当科（　　） | 人 |
| 内　　科 | 人 |
| 外　　科 | 人 |
| 産婦人科 | 人 |
| 精 神 科 | 人 |
| 小 児 科 | 人 |
| 整形外科 | 人 |
| 脳 外 科 | 人 |
| 皮 膚 科 | 人 |
| 泌尿器科 | 人 |
| 眼 科 | 人 |
| 耳 鼻 科 | 人 |
| 放射線科 | 人 |
| 麻 酔 科 | 人 |
| 歯 科 | 人 |
| 　　　病理部門 | 人 |
| 　　　　　　 | 人 |
|  | 人 |
|  | 人 |
| 看護配置 |  |
| その他の医療従事者の配置 |  |
| 当直体制 |  |
| 緊急手術の実施体制 |  |
| 院内検査（24時間体制） |  |
| 他の医療機関との連携体制（患者容態急変時） |  |
| 医療機器の保守管理体制 |  |
| 倫理委員会の審査体制 |  |
| 医療安全管理委員会の設置 |  |
| 医療機関としての実施症例数 |  |
| その他 |  |
| 　 |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 先進医療で使用する医療機器、医薬品又は再生医療等製品様式第４号（受託側医療機関で使用する医療機器等を含む。）

|  |  |
| --- | --- |
| 先進医療の名称 |  |

１　使用する医療機器

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 　医　療機器名 | 製造販売業 者 名 | 型式 | 医薬品医療機器法承認又は認証番号（１６桁） | 医薬品医療機器法承認又は認証上の適応（注１） | 医薬品医療機器法上の適応外使用の該当（注２） |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |

２　使用する医療材料（ディスポーザブル）及び医薬品

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 品目名 | 製造販売業 者 名 | 規格 | 医薬品医療機器法承認又は認証番号（１６桁） | 医薬品医療機器法承認又は認証上の適応（注１） | 医薬品医療機器法上の適応外使用の該当（注２） |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |

３　使用する再生医療等製品

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 品目名 | 製造販売業 者 名 | 規格 | 医薬品医療機器法承認又は認証番号（１６桁） | 医薬品医療機器法承認又は認証上の適応（注１） | 医薬品医療機器法上の適応外使用の該当（注２） |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |

４　医療機器、医療材料、医薬品又は再生医療等製品が医薬品医療機器法上の適応外使用に該当する場合の医薬品医療機器法承認一部変更申請状況

|  |  |
| --- | --- |
| 医療機器名又は品目名 | 医薬品医療機器法承認一部変更申請状況 |
|  |  |
|  |  |
|  |  |

注１）医薬品医療機器法承認又は認証上の使用目的、効能及び効果を記入すること。注２）医薬品医療機器法において適応外使用に該当する場合は「適応外」、医薬品医療機器法で承認された適応の範囲内の使用の場合は「適応内」と記載すること。　 |
|
|  |
|
|
|

|  |
| --- |
| 様式第５－１号先進医療に係る費用の積算根拠 （その１）（受託側医療機関で使用する医療機器等に係る費用及び搬送費用等を含む。） |
|
| 　　 | 先進医療技術の名称 |  |
|
| １　先進医療にかかる費用（ 患者一人当たり ）　（医療機器使用料）　 （人件費） （医療材料、医薬品、再生医療等製品等）（その他）　　 　　　　　円 ＋ 　　　円 　＋　　 　　　　 　 円 ＋ 　　　　 　円　＝　 　　　円　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　（四捨五入）２　医療機器使用料の内訳 |
|
|
|
|
| 機 器 名 | 型 式 | 購入年月 | 耐用年数 | 償却費 | 年間使用回数 |  |
| 購入価格 | 残存価格 | 年間償却費 | １回の償却費 |
|  |  | 年 | 年 | 円 | 回 |
|  | 円 | 円 | 円 | 円 |
|  |  | 年 | 年 | 円 | 回 |
|  | 円 | 円 | 円 | 円 |
|  |  | 年 | 年 | 円 | 回 |
|  | 円 | 円 | 円 | 円 |
|  |  | 年 | 年 | 円 | 回 |
|  | 円 | 円 | 円 | 円 |
|  |  | 年 | 年 | 円 | 回 |
|  | 円 | 円 | 円 | 円 |
|  |  | 年 | 年 | 円 | 回 |
|  | 円 | 円 | 円 | 円 |
| 　（一人当たり医療機器使用料の積算方法）　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　＝　　　　　　　　　　　　　円　３　人件費の積算根拠 |
|  |  |
|
|
|
|
|
| 　 　  |
|

|  |
| --- |
| 先進医療に係る費用の積算根拠 （その２）（受託側医療機関で使用する医療機器等に係る費用及び搬送費用等を含む。）４　医療材料、医薬品及び再生医療等製品の内訳 |
|
|
|  | 品 目 名 称 | 製造販売業 者 名 | 規 格 | 数 量 | 購 入 価 | 使用回数 | １回当たり所要額 |  |
|  |  |  |  | 円 | 回 | 円 |
|  |  |  |  | 円 | 回 | 円 |
|  |  |  |  | 円 | 回 | 円 |
|  |  |  |  | 円 | 回 | 円 |
|  |  |  |  | 円 | 回 | 円 |
|  |  |  |  | 円 | 回 | 円 |
|  |  |  |  | 円 | 回 | 円 |
|  |  |  |  | 円 | 回 | 円 |
|  |  |  |  | 円 | 回 | 円 |
|  |  |  |  | 円 | 回 | 円 |
| 合計 | － | － | － | 円 | － | 円 |
| 注）１回当たり所要額が１万円未満のものは一括して「その他」欄に記入すること。５　その他の内訳 |
|
|
|  |  |  |
|
|
|
|
| 　  |
|

様式第５－２号

様式第６号

|  |
| --- |
| 先進医療における委託業務の実施内容 |
|
|  | 委託しようとする先進医療の名称 |  |  |
| 委託する業務の内容（概要） |  |
|  |
| 委託側医療機関 | 名称 |  |
| 所在地 |  |
| 管理者氏名 |  |
| 遺伝カウンセリングの実施体制 | 有　・　無 |
| 検体品質管理が可能な実施体制 | 有　・　無　準じているガイドライン等の名称（　　　　　　　　　　　　　） |
| 委託業務の担当医師 | 所属部署及び役職 |  |
| 氏名 |  |
| 電話・FAXEメール |  |
|  |
| 受託側医療機関 | 名称 |  |
| 所在地 |  |
| 管理者氏名 |  |
| 当該先進医療の開始年月日 |  |
| 既実施症例数 |  |
| 検体品質管理が可能な実施体制 | 有　・　無　準じているガイドライン等の名称（　　　　　　　　　　　　　） |
| 受託の合意 | 有　・　無 |
| 受託業務の担当医師 | 所属部署及び役職 |  |
| 氏名 |  |
| 電話・FAXEメール |  |
|  |  |

様式第７号

|  |
| --- |
| 先進医療における委託業務の実施方法 |
|  | 先進医療の名称 |  |  |
| 委託側医療機関の名称 |  |
| 受託側医療機関の名称 |  |
|  |
| 委託業務の実施方法注１）委託業務の実施方法について、詳細に述べること。注２）委託業務の各過程において、委託側・受託側のいずれの医療機関が責任を有するかを明らかにすること。注３）本様式に記載した内容について、必ず受託側医療機関と取り交わした文書（契約書、検査依頼書及び結果通知書等の雛形を含む）を添付すること（様式は問わない）。 |
|  |
|  |

|  |
| --- |
| 受託側医療機関における先進医療の実施診療科及び実施体制 （その１）厚生労働大臣が当該技術を実現可能とする医療機関の要件として定めた事項についてのみ記載下さい。 |
|
|  | 先進医療の名称 |  |  |
|
| １　受託側医療機関の実施診療科 |
|
|  |  |  |
|
| ２　受託側医療機関の実施体制（実施責任医師及び実施者） |
|
|  |  | 所属科 | 役職 | 氏名 | 資格 | 当該診療科経験年数 | 当該技術経験年数 | 助手としての経験症例数 | 術者(実施者)としての経験症例数 |  |
| 実施責任医師 |  |  |  |  | 年 | 年 |  |  |
| 実施者 |  |  |  |  | 年 | 年 |  |  |
|  |  |  |  | 年 | 年 |  |  |
|  |  |  |  | 年 | 年 |  |  |
|  |  |  |  | 年 | 年 |  |  |
|  |  |  |  | 年 | 年 |  |  |
|  |  |  |  | 年 | 年 |  |  |
| ３　関連する学会等 |
|
|

|  |
| --- |
|  |

 |
|

様式第８－１号

|  |
| --- |
| 受託側医療機関における先進医療の実施診療科及び実施体制 （その２）４　実施体制（医療機関の体制） |
|
|
|  | 病床数 | 　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　床 |  |
| 常勤医師数 |  人　　 |
| 診療科別の常勤医師数 |
| 先進医療の担当科（　　） | 人 |
| 内　　科 | 人 |
| 外　　科 | 人 |
| 産婦人科 | 人 |
| 精 神 科 | 人 |
| 小 児 科 | 人 |
| 整形外科 | 人 |
| 脳 外 科 | 人 |
| 皮 膚 科 | 人 |
| 泌尿器科 | 人 |
| 眼 科 | 人 |
| 耳 鼻 科 | 人 |
| 放射線科 | 人 |
| 麻 酔 科 | 人 |
| 歯 科 | 人 |
| 　　　病理部門 | 人 |
| 　　　　　　 | 人 |
|  | 人 |
|  | 人 |
| 看護配置 |  |
| その他の医療従事者の配置 |  |
| 当直体制 |  |
| 緊急手術の実施体制 |  |
| 院内検査（24時間体制） |  |
| 他の医療機関との連携体制（患者容態急変時） |  |
| 医療機器の保守管理体制 |  |
| 倫理委員会の審査体制 |  |
| 医療安全管理委員会の設置 |  |
| 医療機関としての実施症例数 |  |
| その他 |  |
| 　 |

様式第８－２号