

保医発 0325 第 1 号  
令和 4 年 3 月 25 日

地方厚生（支）局医療課長  
都道府県民生主管部（局）  
国民健康保険主管課（部）長 殿  
都道府県後期高齢者医療主管部（局）  
後期高齢者医療主管課（部）長

厚生労働省保険局医療課長  
( 公印省略 )

厚生労働省保険局歯科医療管理官  
( 公印省略 )

「診療報酬請求書等の記載要領等について」等の一部改正について

標記について、「診療報酬の算定方法の一部を改正する件」（令和 4 年厚生労働省告示第 54 号）等が公布され、令和 4 年 4 月 1 日より適用されることに伴い、下記の通知の一部を別添 1 から別添 3 までのとおり改正するので、その取扱いに遺漏のないよう、貴管下の保険医療機関等及び審査支払機関に対し、周知徹底を図られたい。

記

別添 1 「診療報酬請求書等の記載要領等について」（昭和 51 年 8 月 7 日保険発第 82 号）の一部改正について

別添 2 「厚生労働大臣が定める病院の診療報酬請求書等の記載要領について」（平成 18 年 3 月 30 日保医発第 0330007 号）の一部改正について

別添 3 「訪問看護療養費請求書等の記載要領について」（平成 18 年 3 月 30 日保医発第 0330008 号）の一部改正について

「診療報酬請求書等の記載要領等について」（昭和 51 年 8 月 7 日保険発第 82 号）

別紙 1

診療報酬請求書等の記載要領

I 一般的事項

- 1 診療報酬請求書、診療報酬明細書、調剤報酬請求書及び調剤報酬明細書（以下「診療報酬請求書等」という。）については、「療養の給付及び公費負担医療に関する費用の請求に関する省令第七条第三項の規定に基づき厚生労働大臣が定める様式」（平成 20 年厚生労働省告示第 126 号）に定める様式により扱うものとするが、「療養の給付及び公費負担医療に関する費用の請求に関する省令第七条第三項の規定に基づき厚生労働大臣が定める様式の一部を改正する件」（令和 4 年厚生労働省告示第 86 号）により改正のあった様式については、令和 4 年 5 月 1 日（4 月診療分）から新様式により扱うものとし、令和 4 年 3 月診療分までは旧様式によっても差し支えないこと。
- 2 診療報酬請求書等の用紙の大きさは A4 番とすること。  
ただし、電子計算機により作成する場合は、A4 番と ± 6 mm（縦方向）、+ 6 mm、- 4 mm（横方向）の差は差し支えないものであること。
- 3 診療報酬請求書等は、別添 1 「診療報酬請求書等一覧表」の区分によるものであること。
- 4 診療報酬請求書等においては、単に保険医療機関又は保険薬局とのみ表示しているが、高齢者の医療の確保に関する法律（昭和 57 年法律第 80 号。以下「高齢者医療確保法」という。）の規定による療養の給付（以下「後期高齢者医療」という。）又は公費負担医療に係るもの（後期高齢者医療のうち保険医療機関におけるものを除く。）については「保険医療機関」とあるのは「後期高齢者医療又はそれぞれの公費負担医療の担当医療機関」と、「保険薬局」とあるのは「後期高齢者医療又はそれぞれの公費負担医療の担当薬局」と読み替え、また、「保険医氏名」とあるのは「後期高齢者医療又はそれぞれの公費負担医療の担当医氏名」と読み替えるものであること。
- 5 診療報酬請求書及び診療報酬明細書に記載した数字等の訂正を行うときは、修正液を使用することなく、誤って記載した数字等を二線で抹消の上、正しい数字等を記載すること。  
なお、診療報酬請求書等の記載に当たっては、黒若しくは青色のインク又はボールペン等を使用すること。
- 6 「※」が付されている欄には、記載する必要がないこと。

## II 診療報酬請求書及び診療報酬明細書の記載要領

### 第1 診療報酬請求書（医科・歯科、入院・入院外併用）に関する事項（様式第1(1)）

#### 1 「令和 年 月分」欄について

診療年月を記載すること。したがって、診療年月の異なる診療報酬明細書（以下「明細書」という。）がある場合には、それぞれの診療年月分について診療報酬請求書を作成すること。

なお、診療年月の異なる明細書であっても、返戻分の再請求等やむを得ぬ事由による請求遅れ分については、この限りではないこと。

#### 2 「医療機関コード」欄について

それぞれの医療機関について定められた医療機関コード7桁を記載すること（別添2「保険者番号公費負担者番号、公費負担医療の受給者番号並びに医療機関コード及び薬局コード設定要領」（以下「設定要領」という。）の第4を参照）。

#### 3 「別記 殿」欄について

保険者名、市町村名及び公費負担者名を下記例のとおり備考欄に記載することを原則とするが、省略しても差し支えないこと。

(例) 別記 全国健康保険協会理事長  
千代田区長  
東京都知事

#### 4 「令和 年 月 日」欄について

診療報酬請求書を提出する年月日を記載すること。

#### 5 「保険医療機関の所在地及び名称、開設者氏名」欄について

(1) 保険医療機関の所在地及び名称、開設者氏名については、保険医療機関指定申請の際等に地方厚生（支）局長に届け出た所在地、名称及び開設者氏名を記載すること。なお、開設者氏名については、開設者から診療報酬請求等につき委任を受けている場合は、保険医療機関の管理者の氏名であっても差し支えないこと。

(2) 保険医療機関自体で診療報酬請求書用紙の調製をしない場合において、記名の労を省くため、保険医療機関の所在地、名称及び開設者氏名のゴム印を製作の上、これを押捺することは差し支えないこと。

#### 6 「入・外」欄について

入院・外来については、入院・外来別にそれぞれ請求することとしたことに伴い入院に係る分は「入」の文字を、入院外に係る分は「外」の文字を○で囲むこと。なお、「入」又は「外」のみを印刷した様式を用いても差し支えないこと。

なお、救急患者として受け入れた患者が、処置室、手術室等において死亡した場合で、当該保険医療機関が救急医療を担う施設として確保することとされている専用病床（救急医療管理加算又は救命救急入院料を算定する病床に限る。）に入院したものとみなす場合は、入院に係るものとして取り扱うこと。

#### 7 「医療保険」欄について

(1) 医療保険と公費負担医療の併用の者に係る明細書のうち医療保険に係る分及び医療保険単独の者に係る明細書について記載することとし、医療保険単独の者に係る分については医療保険制度ごとに記載すること。

なお、「区分」欄の法別番号及び制度の略称は、別添2の別表1「法別番号及び制度の略称表」

に示すとおりであること。

- (2) 入院分の「療養の給付」欄については、「件数」欄には明細書の医療保険に係る件数の合計を、「診療実日数」欄には明細書の診療実日数の合計を、「点数」欄には明細書の「療養の給付」欄の「保険」の項に係る「請求」の項の合計を、「一部負担金」欄には明細書の「療養の給付」欄の「保険」の項に係る「負担金額」の項の合計を記載すること。  
「食事療養・生活療養」欄については、「件数」欄には明細書の医療保険の食事療養及び生活療養に係る件数の合計を、「回数」欄には明細書の「食事・生活療養」欄の「保険」の項に記載されている回数の合計を、「金額」欄には明細書の「食事・生活療養」欄の「保険」の項に係る「請求」の項に記載されている金額の合計を、「標準負担額」欄には明細書の「食事・生活療養」欄の「保険」の項に係る「標準負担額」の項に記載されている金額の合計を記載すること。
- (3) 入院外分の「療養の給付」欄については、「件数」欄には明細書の医療保険に係る件数の合計を、「診療実日数」欄には明細書の診療実日数の合計を、「点数」欄には明細書の「療養の給付」欄の「保険」の項に係る「請求」の項の点数の合計を、「一部負担金」欄には明細書の「療養の給付」欄の「保険」の項に係る「一部負担金額」の項の一部負担金額の合計を記載すること。
- (4) 「医保単独（七〇以上一般・低所得）」欄の「小計」欄、「医保単独（七〇以上七割）」欄の「小計」欄、「医保単独（本人）」欄の「小計」欄、「医保単独（家族）」欄の「小計」欄、「医保単独（六歳）」欄の「小計」欄にはそれぞれの合計を記載すること。
- (5) 「①合計」欄には、「医保（70以上一般・低所得）と公費の併用」欄と「医保単独七〇以上一般・低所得」欄の「小計」欄と、「医保（70以上7割）と公費の併用」欄と「医保単独（七〇以上七割）」欄の「小計」欄と、「医保本人と公費の併用」欄と「医保単独（本人）」欄の「小計」欄と、「医保家族と公費の併用」欄と「医保単独（家族）」欄の「小計」欄と、「医保（6歳）と公費の併用」欄と「医保単独（六歳）」欄の「小計」欄とを合計して記載すること。
- (6) 医事会計システムの電算化が行われていない保険医療機関等にあっては、「医保単独（七〇以上一般・低所得）」欄と、「医保単独（七〇以上七割）」欄とに記載すべき各項の数字を合算し、その合計を「医保単独（七〇以上一般・低所得）」欄に記載することをもって請求することができる。この場合には、当該合算を実施した上で各項を記載していることがわかるように「備考」欄に合算している旨を記載すること。

## 8 「公費負担」欄の「公費と医保の併用」欄について

- (1) 医療保険と公費負担医療の併用の者に係る明細書のうち、公費負担医療に係る分を公費負担医療制度ごとに記載することとし、「区分」欄に不動文字が記載されていない公費負担医療がある場合には区分の空欄に法別番号を記載し、当該制度の公費負担医療に係る分を記載すること。  
なお、「区分」欄の法別番号及び制度の略称は、別添2の別表1「法別番号及び制度の略称表」に示すとおりであること。
- (2) 「件数」欄には、公費負担医療制度ごとに明細書の件数を合計して、それぞれの制度の該当欄に記載すること。したがって、医療保険と2種の公費負担医療（例えば、感染症の予防及び感染症の患者に対する医療に関する法律（平成10年法律第114号。以下「感染症法」という。）による結核患者の適正医療と障害者の日常生活及び社会生活を総合的に支援する法律（平成17年法律第123号。以下「障害者総合支援法」という。）による精神通院医療、更生医療、育成医療、療養介護医療及び基準該当療養介護医療（以下「精神通院医療等」という。）の併用の場合は、1枚の明細書であっても公費負担医療に係る件数は2件となること。
- (3) 「点数」欄には、明細書の「療養の給付」欄の「公費」の項に係る「請求」の項に記載した点

数を、公費負担医療制度ごとに合計してそれぞれの制度の該当欄に記載すること。ただし、「公費」の項に係る「請求」の項の記載を省略した明細書については、「保険」又は「公費①」の項に係る「請求」の項に記載した点数が当該公費負担医療の点数と同じであるので、これを加えて合計すること。

- (4) 「一部負担金（控除額）」欄には、入院分については、明細書の「療養の給付」欄の「公費①」及び「公費②」の項に係る「負担金額」の項に記載した金額を公費負担医療制度ごとに合計して、それぞれの制度の該当欄に記載すること。また、入院外分については、明細書の「療養の給付」欄の「公費①」及び「公費②」の項に係る「一部負担金額」の項に記載した金額を公費負担医療制度ごとに合計して、それぞれの制度の該当欄に記載すること。
- (5) 「食事療養・生活療養」欄については、「件数」欄には、公費負担医療制度ごとに明細書の食事療養及び生活療養に係る件数を合計して、それぞれの制度の該当欄に記載すること。また、「金額」欄には明細書の「食事・生活療養」欄の「公費①」及び「公費②」の項に係る「請求」の項に記載されている金額を、「標準負担額」欄には、明細書の「食事・生活療養」欄の「公費①」及び「公費②」の項に係る「標準負担額」の項に記載されている金額を、それぞれ公費負担医療制度ごとに合計して、それぞれの制度の該当欄に記載すること。ただし、「公費」の項に係る記載を省略した明細書については、「保険」又は「公費①」の項に記載した金額が当該公費負担医療の金額と同じであるので、これを加えて合計すること。

## 9 「公費負担」欄の「公費と公費の併用」欄について

- (1) 公費負担医療のみで2種以上の公費負担医療の併用が行われた場合には、当該併用の者に係る明細書分を記載すること。公費負担医療が2種の場合、例えば生活保護法（昭和25年法律第144号）による医療扶助に係る分と感染症法による結核患者の適正医療に係る分とを併せて請

「

12(生保)
10(感37の2)

」欄に記載することとし、これ以外の公費負担医療の組合せについて請求する場合には、空欄にそれぞれの公費負担医療の法別番号を記載し、当該公費負担医療に係る分を記載すること。

なお、特例的に、生活保護法による医療扶助、感染症法による結核患者の適正医療及び障害者総合支援法による精神通院医療等の3種の公費負担医療の併用の場合があるが、この場合は、空欄を取り繕ってそれぞれの公費負担医療の法別番号を記載し、当該公費負担医療に係る分を記載すること。

- (2) 「件数」欄には、公費負担医療制度ごとに明細書並びに食事療養及び生活療養に係る明細書の件数を合計して、それぞれの制度の該当欄に記載すること。したがって、1枚の明細書であっても、公費負担医療に係る件数は、2件ないし3件となること。
- (3) 「点数」欄には、明細書の「療養の給付」欄の「公費①」及び「公費②」の項に係る「請求」の項に記載した点数を、公費負担医療制度ごとに合計してそれぞれの制度の該当欄に記載すること。ただし、「公費②」の項に係る「請求」の項の記載を省略した明細書については、「公費①」の項に係る「請求」の項に記載した点数が当該公費負担医療の点数と同じであるので、これを加えて合計すること。また、特例的に3種の公費負担医療の併用を行った場合は、生活保護法による医療扶助に係る点数は「療養の給付」欄の「保険」の項に係る「請求」の項の点数をも合計して記載すること。
- (4) 「一部負担金（控除額）」欄の記載方法は、8の(4)と同様であること。

(5) 「金額」欄には、明細書の「食事・生活療養」欄の「公費①」及び「公費②」の項に係る「請求」の項に記載されている金額を、それぞれ公費負担医療制度ごとに合計して、それぞれの制度の該当欄に記載すること。ただし、「公費②」の項に係る記載を省略した明細書については、「公費①」の項に記載した金額が当該公費負担医療の金額と同じであるので、これを加えて合計すること。また、特例的に3種の公費負担医療の併用を行った場合は、生活保護法による医療扶助に係る金額は明細書の「食事・生活療養」欄の「保険」の項に係る「請求」の項の金額を合計して記載すること。

#### 10 「公費負担」欄の「公費単独」欄について

- (1) 公費負担医療単独の者に係る明細書分を公費負担医療制度ごとに記載することとし、「区分」欄に不動文字が記載されていない公費負担医療がある場合には区分の空欄に法別番号を記載し、当該制度の公費負担医療に係る分を記載すること。  
なお、公費負担医療に係る法別番号及び制度の略称は、別添2の別表1「法別番号及び制度の略称表」に示すとおりであること。
- (2) 「件数」欄には、公費負担医療制度ごとに明細書並びに食事療養及び生活療養に係る明細書の件数を合計して、それぞれの制度の該当欄に記載すること。
- (3) 「点数」欄には、明細書の「療養の給付」欄の「公費①」の項に係る「請求」の項に記載した点数を、公費負担医療制度ごとに合計してそれぞれの制度の該当欄に記載すること。
- (4) 「一部負担金（控除額）」欄には、入院分については、明細書の「療養の給付」欄の「公費①」の項に係る「負担金額」の項に記載した金額を公費負担医療制度ごとに合計して、それぞれの制度の該当欄に記載すること。また、入院外分については、公費負担医療制度ごとに明細書の「療養の給付」欄の「公費①」の項に係る「一部負担金額」の項の金額を合計して、それぞれの制度の該当欄に記載すること。
- (5) 「金額」欄には、明細書の「食事・生活療養」欄の「公費①」の項に係る「請求」の項に記載されている金額をそれぞれ公費負担医療制度ごとに合計して、それぞれの制度の該当欄に記載すること。

#### 11 「②合計」欄について

「公費と医保の併用」、「公費と公費の併用」及び「公費単独」欄の「件数」欄の請求件数を合計して記載すること。

#### 12 「総件数①+②」欄について

「①合計」欄及び「②合計」欄の請求件数を合計して記載すること。

#### 13 「備考」欄について

- (1) 定数超過入院に該当する保険医療機関にあっては、**超過**（略称の□囲みについては、○囲みでもよいこと。以下同じ。）と記載すること。
- (2) 医療法（昭和23年法律第205号）の人員標準を満たさない保険医療機関にあっては、**標欠**と記載すること。

### 第2 診療報酬請求書（医科・入院外）に関する事項（様式第1(2)）

診療報酬請求書（医科・入院外）の記載要領については、第1の例によること。この場合において、入院分と入院外分に係る記載がなされている事項の場合にあっては、入院外分の記載に係る例によること。

## 第2の2 診療報酬請求書（医科・歯科）に関する事項（様式第8）

診療報酬請求書（医科・歯科）の記載要領については、次に掲げる事項を除き、第1の例によること。なお、「3 「別記 殿」欄について」は、各広域連合殿と読み替えるものであること。

### 1 「後期高齢者医療」欄について

- (1) 後期高齢者医療と公費負担医療の併用の者に係る明細書のうち後期高齢者医療に係る分及び後期高齢者医療単独の者に係る明細書について記載すること。
- (2) 療養の給付の「件数」欄、「診療実日数」欄、「点数」欄及び「一部負担金」欄、食事療養・生活療養の「件数」欄、「回数」欄、「金額」欄及び「標準負担額」欄については、第1の7の(2)及び(3)と同様であること。この場合、「医療保険」とあるのは「後期高齢者医療」と、「船員保険の被保険者に係る通勤災害時の初診料（災害発生時が平成21年12月31日以前のものに限る。）」とあるのは「高齢者医療確保法第69条第1項の規定に基づき減額された一部負担金」と読み替えるものであること。
- (3) 医事会計システムの電算化が行われていない保険医療機関等にあっては、「後期高齢一般・低所得」欄と、「後期高齢七割」欄とに記載すべき各項の数字を合算し、その合計を「後期高齢一般・低所得」欄に記載することをもって請求することができること。この場合には、合計を記載していることがわかるように「備考」欄に合算している旨を記載すること。

### 2 「公費負担」欄の「公費と後期高齢者医療の併用」欄について

- (1) 後期高齢者医療と公費負担医療の併用の者に係る明細書のうち、公費負担医療に係る分を公費負担医療制度ごとに記載することとし、「区分」欄に不動文字が記載されていない公費負担医療がある場合には区分の空欄に法別番号を記載し、当該制度の公費負担医療に係る分を記載すること。  
なお、「区分」欄の法別番号及び制度の略称は、別添2の別表1「法別番号及び制度の略称表」に示すとおりであること。
- (2) 「件数」欄には、公費負担医療制度ごとに明細書の件数を合計して、それぞれの制度の該当欄に記載すること。したがって、医療保険と2種の公費負担医療（例えば、感染症法による結核患者の適正医療と障害者総合支援法による精神通院医療等）の併用の場合は、1枚の明細書であっても公費負担医療に係る件数は2件となること。
- (3) 「点数」欄には、明細書の「療養の給付」欄の「公費」の項に係る「請求」の項に記載した点数を、公費負担医療制度ごとに合計してそれぞれの制度の該当欄に記載すること。ただし、「公費」の項に係る「請求」の項の記載を省略した明細書については、「保険」又は「公費①」の項に係る「請求」の項に記載した点数が当該公費負担医療の点数と同じであるので、これを加えて合計すること。
- (4) 「一部負担金」欄には、入院分については、明細書の「療養の給付」欄の「公費①」及び「公費②」の項に係る「負担金額」の項に記載した金額を公費負担医療制度ごとに合計して、それぞれの制度の該当欄に記載すること。また、入院外分については、明細書の「療養の給付」欄の「公費①」及び「公費②」の項に係る「一部負担金額」の項に記載した金額を公費負担医療制度ごとに合計して、それぞれの制度の該当欄に記載すること。
- (5) 「食事療養・生活療養」欄については、「件数」欄には、公費負担医療制度ごとに明細書の食事療養及び生活療養に係る件数を合計して、それぞれの制度の該当欄に記載すること。また、「金額」欄には明細書の「食事・生活療養」欄の「公費①」及び「公費②」の項に係る「請求」の項

に記載されている金額を、「標準負担額」欄には、明細書の「食事・生活療養」欄の「公費①」及び「公費②」の項に係る「標準負担額」の項に記載されている金額を、それぞれ公費負担医療制度ごとに合計して、それぞれの制度の該当欄に記載すること。ただし、「公費」の項に係る記載を省略した明細書については、「保険」又は「公費①」の項に記載した金額が当該公費負担医療の金額と同じであるので、これを加えて合計すること。

### 第3 診療報酬明細書の記載要領（様式第2）

#### 1 診療報酬明細書の記載要領に関する一般的事項

- (1) 明細書は、白色紙黒色刷りとすること。
- (2) 左上の隅より右へ12mm、下へ12mmの位置を中心に半径2mmの穴をあけて、綴じ穴とすること。
- (3) 同一の被保険者等が2以上の傷病について診療を受けた場合においても、1枚の明細書に併せて記載すること。
- (4) 同一月に同一患者につき、入院診療と入院外診療とが継続してある場合には、入院、入院外についてそれぞれ別個の明細書に記載すること。

なお、初診から直ちに入院した場合は、入院分のみの明細書に記載すること。

また、再診から直ちに入院した場合であって、入院の明細書において、再診料又は外来診療料の時間外加算、休日加算若しくは深夜加算を算定する場合は「特定入院料・その他」の項に点数及び回数を記載し、「摘要」欄に当該加算の名称を記載すること。ただし、入院基本料を算定する入院の場合は「入院基本料・加算」の項に点数及び回数を記載し、「摘要」欄に当該加算の名称を記載すること。

- (5) 入院中の患者（DPC算定病棟に入院している患者を除く。）が、やむを得ず他の保険医療機関の外来を受診した場合は、入院医療機関の明細書の「摘要」欄に「他医療機関を受診した理由」、「診療科」及び「**他**（受診日数：〇日）」を記載すること。ただし、特定入院料、一般病棟入院基本料（療養病棟入院料1の例により算定する場合に限る。）、特定機能病院入院基本料（療養病棟入院料1の例により算定する場合に限る。）、専門病院入院基本料（療養病棟入院料1の例により算定する場合に限る。）、療養病棟入院基本料、有床診療所療養病床入院基本料又は特定入院基本料を10%減算する場合（他の保険医療機関において、シングルホトンエミッションコンピューター断層撮影、ポジトロン断層撮影、ポジトロン断層・コンピューター断層複合撮影、ポジトロン断層・磁気共鳴コンピューター断層複合撮影、乳房用ポジトロン断層撮影、体外照射の強度変調放射線治療（IMRT）、ガンマナイフによる定位放射線治療、直線加速器による放射線治療の定位放射線治療の場合又は粒子線治療に係る費用を算定し、5%減算する場合を含む。）には、受診した他の保険医療機関のレセプトの写しを下端を50mm程度切りとて添付すること。レセプトの写しの添付が困難である場合には、受診した他の保険医療機関の名称、所在都道府県名（都道府県番号でも可）及び医療機関コードを記載すること。外来診療を行った保険医療機関は、レセプトの「摘要」欄に、「入院医療機関名」、「当該患者の算定する入院料」、「受診した理由」、「診療科」及び「**他**（受診日数：〇日）」を記載すること。

また、入院中の患者（DPC算定病棟に入院している患者であって「診療報酬の算定方法」により入院料を算定する患者に限る。）が、やむを得ず他の保険医療機関の外来を受診した場合は、入院医療機関のレセプトの「摘要」欄に「他医療機関を受診した理由」、「診療科」、受診した他の保険医療機関の名称、所在都道府県名（都道府県番号でも可）及び医療機関コードを記載す

ること。また、他の保険医療機関で行われた診療行為の近傍に **他** とそれぞれ記載すること。他の保険医療機関を受診した際の費用の一切を入院医療機関において算定する場合は、入院医療機関のレセプトの「摘要」欄に「他医療機関を受診した理由」、「診療科」、受診した他の保険医療機関の名称、所在都道府県名（都道府県番号でも可）及び医療機関コードを記載すること。また、他の保険医療機関で行われた診療行為の近傍に **他** とそれぞれ記載すること。

- (6) 月の途中において保険者番号又は本人・家族等の種別の変更があった場合は、保険者番号ごとに、それぞれ別の明細書を作成すること。高齢受給者証又は後期高齢者の被保険者証が月の途中に発行されること等により給付額を調整する必要がある場合又は公費負担医療単独の場合において公費負担者番号若しくは公費負担医療の受給者番号の変更があった場合も、同様とすること。

なお、それぞれ別の明細書を作成する場合は、変更後の明細書の「摘要」欄にその旨を記載すること。

- (7) 同一月に同一患者につき、介護老人保健施設又は介護医療院に入所中の診療と介護老人保健施設又は介護医療院に入所中以外の外来分の診療がある場合は、それぞれ別個の明細書に記載すること。

- (8) 短期滞在手術等基本料1を算定する場合は、入院外の明細書（様式第2(2)）を使用すること。

- (9) 電子計算機の場合は、以下によること。

ア 欄の名称を簡略化して記載しても差し支えないこと。また、複数の選択肢から○を用いて選択する欄については、特段の定めのある場合を除き、選択した項目のみ記載し、それ以外の項目は省略しても差し支えないこと。

イ 枠をその都度印刷することとしても差し支えないこと。

ウ 用紙下端の空白部分は、OCR処理等審査支払機関の事務処理に供するため、その他の目的には使用しないこと。

エ 電子計算機用のOCR関連事項は、「レセプト基本フォーマット集（平成9年8月版）」（社会保険庁運営部編）によることが望ましいこと。

オ 記載する文字は、JISX0208において文字コードが設定された範囲とすることが望ましいこと。

## 2 診療報酬明細書の記載要領に関する事項

- (1) 「令和 年 月分」欄について

診療年月を記載すること。

- (2) 「都道府県番号」欄について

別添2「設定要領」の別表2に掲げる都道府県番号表に従い、保険医療機関の所在する都道府県の番号を記載すること。

- (3) 「医療機関コード」欄について

それぞれの医療機関について定められた医療機関コード7桁を記載すること（別添2「設定要領」の第4を参照）。

- (4) 「保険種別1」、「保険種別2」及び「本人・家族」欄について

ア 「保険種別1」欄については、以下の左に掲げる保険の種別に応じ、右の番号のうち1つを○で囲むこと。

健康保険（船員保険を含む。以下同じ。）又は国民健康保険（退職者医療を除く。以下同じ。）

公費負担医療（健康保険、国民健康保険、後期高齢者医療又は退職者医療との併用の場合を除く。）	2 公費
後期高齢者医療	3 後期
退職者医療	4 退職

（注） 退職者医療には、健康保険法（大正 11 年法律第 70 号）附則第 3 条に規定する特定健保組合に係るものは該当しないこと。

イ 「保険種別 2」欄については、「保険種別 1」欄のそれぞれについて、以下の左の別に応じ、右の番号を○で囲むこと。

単独	1 単独
1 種の公費負担医療との併用	2 2併
2 種以上の公費負担医療との併用	3 3併

（注） 公費負担医療には、地方公共団体が独自に行う医療費助成事業（審査支払機関へ医療費を請求するものに限る。）を含むこと。

ウ ア及びイについては、○で囲むことを省略しても差し支えないこと。

エ 「本人・家族」欄については、以下の左に掲げる種別に応じて、右の番号のうち 1 つを○で囲むこと。なお、未就学者である患者（6 歳に達する日以後最初の 3 月 31 日以前の患者をいう。以下同じ。）は「3」又は「4」、高齢受給者又は後期高齢者医療受給対象者は「7」、「8」、「9」又は「0」を○で囲むこととし、また、公費負担医療については本人に該当するものとする。

ただし、国民健康保険の場合は、市町村国民健康保険であって被保険者（世帯主）と被保険者（その他）の給付割合が異なるもの及び国民健康保険組合については被保険者（世帯主（高齢受給者を除く。））は「1」又は「2」、被保険者（その他（未就学者である患者及び高齢受給者を除く。））は「5」又は「6」を○で囲むこととし、それ以外（未就学者である患者及び高齢受給者を除く。）はいずれか一方を○で囲むこと。

なお、入院の場合は、「1 本入」（若しくは「1 本」）、「3 六入」（若しくは「3 六」）、「5 家入」（若しくは「5 家」）、「7 高入一」（若しくは「7 高一」）又は「9 高入7」（若しくは「9 高7」）、外来の場合は、「2 本外」（若しくは「2 本」）、「4 六外」（若しくは「4 六」）、「6 家外」（若しくは「6 家」）、「8 高外一」（若しくは「8 高一」）又は「0 高外7」（若しくは「0 高7」）の項のみを印刷したものを使用することとしても差し支えないこと。

1 本人入院	1 本入
2 本人外来	2 本外
3 未就学者入院	3 六入
4 未就学者外来	4 六外
5 家族入院	5 家入
6 家族外来	6 家外
7 高齢受給者・後期高齢者医療一般・低所得者入院	7 高入一
8 高齢受給者・後期高齢者医療一般・低所得者外来	8 高外一
9 高齢受給者・後期高齢者医療 7 割給付入院	9 高入7
0 高齢受給者・後期高齢者医療 7 割給付外来	0 高外7

（注 1） 高齢受給者一般・低所得者のうち、平成 20 年 2 月 21 日保発第 0221003 号別紙に定

める特例措置により 1 割負担となる者と、適用を受けない 2 割負担の者の判別については、「氏名」欄に記載される生年月日等により行うため、特段の記載は必要ない。

(注 2) 後期高齢者医療一般のうち、1 割負担の者と、2 割負担の者の判別については、「特記事項」欄に記載される所得区分により行うため、特段の記載は必要ない。

オ 電子計算機の場合は、以下のいずれかの方法によること。

(ア) 当該欄の上に選択する番号及び保険種別等のみを記載する。

(イ) 選択肢をすべて記載した上で、選択しないものをすべて一線で抹消する。

(5) 「保険者番号」欄について

ア 設定された保険者番号 8 枠（国民健康保険については 6 枠）を記載すること（別添 2「設定要領」の第 1 を参照）。なお、国民健康保険の場合は右詰めで記載すること。

イ 公費負担医療単独の場合及び公費負担医療と公費負担医療の併用の場合（以下「公費負担医療のみの場合」という。）は、別段の定めのある場合を除き、記載しないこと。

(6) 「給付割合」欄について

国民健康保険及び退職者医療の場合、該当する給付割合を〇で囲むか、（ ）の中に給付割合を記載すること。ただし、自県分の場合は、記載を省略しても差し支えないこと。

(7) 「被保険者証・被保険者手帳等の記号・番号」欄について

ア 健康保険被保険者証、国民健康保険被保険者証、退職者医療被保険者証、船員保険被保険者証、受給資格者票及び特別療養費受給票等（以下「被保険者証等」という。）の「記号及び番号」欄の記号及び番号を記載すること。また、後期高齢者医療被保険者証の「被保険者番号」欄の「被保険者番号」を記載すること。被保険者証等の「記号及び番号」欄に枝番の記載がある場合は、併せて枝番を記載すること。なお、電子資格確認の場合は、オンラインにより提供された資格情報から、これらの記載を行うこと。

イ 記号と番号の間にスペース、「・」若しくは「－」を挿入するか、又は上段に記号、下段に番号を記載すること。また、枝番は「（枝番）」の後ろに記載すること。

ウ 当該記号及び番号のうち〇で囲んだ文字に代えて当該文字を（ ）で囲んだものを使用して記載することも差し支えなく、記載枠に書ききれない等の場合は、（ ）を省略しても差し支えないこと。なお、被保険者が、月の途中において、記号若しくは番号を変更した場合又は任意継続に変更した場合（給付割合に変更がない場合に限る。）は、変更後の記号又は番号を記載すること。

(8) 「公費負担者番号①」欄及び「公費負担者番号②」欄について

ア 医療券等に記入されている公費負担者番号 8 枠を記載すること（別添 2「設定要領」の第 2 を参照）。

イ 別添 2 の別表 1「法別番号及び制度の略称表」に示す順番により、先順位の公費負担者番号を「公費負担者番号①」欄に（以下「公費負担者番号①」欄に記載される公費負担医療を「第 1 公費」という。）、後順位の公費負担者番号を「公費負担者番号②」欄に（以下「公費負担者番号②」欄に記載される公費負担医療を「第 2 公費」という。）記載すること。

ウ 保険者番号の変更はないが、同種の公費負担医療で住所変更により月の途中において公費負担者番号の変更があった場合は、変更前の公費負担医療に係る分を第 1 公費とし、変更後の公費負担医療に係る分を第 2 公費として取り扱うものとすること。

(9) 「公費負担医療の受給者番号①」欄及び「公費負担医療の受給者番号②」欄について

医療券等に記入されている受給者番号 7 枠を、第 1 公費については「公費負担医療の受給者番

号①」欄に、第2公費については「公費負担医療の受給者番号②」欄に記載すること（別添2「設定要領」の第3を参照）。

(10) 「区分」欄について

当該患者が入院している病院又は病棟の種類に応じ、該当する文字を○で囲むこと。また、月の途中において病棟を移った場合は、そのすべてに○を付すこと。

なお、電子計算機の場合は、コードと名称又は次の略称を記載することとしても差し支えないこと。

01 精神（精神病棟）、02 結核（結核病棟）、07 療養（療養病棟）

(11) 「氏名」欄について

ア 姓名を記載すること。ただし、健康保険の被保険者については、姓のみの記載で差し支えないこと。

なお、電子計算機の場合は、例外的に漢字を読み替えたカタカナを使用すること又はひらがなをカタカナに読み替えて記載することも差し支えないこととするが、この場合には被保険者であっても姓名を記載することとし、姓と名の間にスペースをとること。

イ 性別は該当するものを○で囲むこと。なお、電子計算機の場合は、「1 男」、「2 女」と記載しても差し支えないこと。

ウ 生年月日は以下によること。

(ア) 該当する元号を○で囲み、生まれた年月日を記載すること。

(イ) 電子計算機の場合は、元号については「1 明」、「2 大」、「3 昭」、「4 平」、「5 令」と記載すること。

エ 電子レセプトによる請求を行う場合は、アによる姓名と別にカタカナによる姓名を記録することが望ましい。

(12) 「職務上の事由」欄について

船員保険の被保険者については、「1 職務上」、「2 下船後3月以内」又は「3 通勤災害」のうち該当するものを○で囲むこと。ただし、「1 職務上」及び「3 通勤災害」については、災害発生時が平成21年12月31日以前のものに限る。共済組合の船員組合員については、下船後3月以内の傷病で職務上の取扱いとなる場合に「2 下船後3月以内」の番号を○で囲むこと。

なお、同一月に職務上の取扱いとなる傷病及び職務外の取扱いとなる傷病が生じた場合は、入院外分についてはそれぞれ1枚、入院分については、それぞれに係る診療が区分できない場合に限り職務上として1枚の診療報酬明細書の取扱いとすること。

電子計算機の場合は、番号と名称又は次の略号を記載することとしても差し支えないこと。

1 職上（職務上）、2 下3（下船後3月以内）、3 通災（通勤災害）

(13) 「特記事項」欄について

記載する略号をまとめると、以下のとおりであること。なお、電子計算機の場合はコードと略号を記載すること。

コード	略号	内 容
01	公	医療保険単独の者及び後期高齢者医療単独の者に係る明細書で、「公費負担医療が行われる療養に係る高額療養費の支給について」（昭和48年10月30日付）

		保発第42号、庁保発第26号)による公費負担医療が行われる療養に要する費用の額が、健康保険法施行令(大正15年勅令第243号)第42条及び高齢者の医療の確保に関する法律施行令(平成19年政令第318号。以下「高齢者医療確保法施行令」という。)第15条に規定する金額を超える場合
02	長	<p>以下のいずれかに該当する場合</p> <p>① 高額長期疾病に係る特定疾病療養受療証を提出又は特定疾病療養受療証情報を提供した患者の負担額が、健康保険法施行令第42条第9項第1号に規定する金額を超えた場合(ただし、患者が特定疾病療養受療証の提出又は特定疾病療養受療証情報の提供を行った際に、既に同号に規定する金額を超えて受領している場合であって、現物給付化することが困難な場合を除く。)</p> <p>② 後期高齢者医療特定疾病療養受療証を提示又は後期高齢者医療特定疾病療養受療証情報を提供した患者の負担額が、高齢者医療確保法施行令第15条第5項に規定する金額を超えた場合(ただし、患者が後期高齢者医療特定疾病療養受療証の提示又は後期高齢者医療特定疾病療養受療証情報の提供を行った際に、既に同項に規定する金額を超えて受領している場合であって、現物給付化することが困難な場合を除く。)</p>
03	長処	慢性腎不全に係る自己連続携行式腹膜灌流(CAPD)を行っている患者に対して、同一月内の投薬を院外処方箋のみにより行い、保険医療機関では当該患者の負担額を受領しない場合
04	後保	公費負担医療のみの場合であって、請求点数を高齢者医療確保法の規定による医療の提供をする場合
05	削除	(削除)
07	老併	介護老人保健施設に入所中の患者の診療料を、併設保険医療機関において算定した場合(なお、同一月に同一患者につき、介護老人保健施設に入所中の診療と介護老人保健施設に入所中以外の外来分の診療がある場合は、それぞれ別個の明細書に記載すること。)
08	老健	介護老人保健施設に入所中の患者の診療料を、併設保険医療機関以外の保険医療機関において算定した場合(なお、同一月に同一患者につき、介護老人保健施設に入所中の診療と介護老人保健施設に入所中以外の外来分の診療がある場合は、それぞれ別個の明細書に記載すること。)
09	施	平成18年3月31日保医発第0331002号に規定する特別養護老人ホーム等に入所中の患者について診療報酬を算定した場合(なお、同一月に同一患者につき、特別養護老人ホーム等に赴き行った診療と、それ以外の外来分の診療がある場合は、それぞれ明確に区分できるよう「摘要」欄に記載すること。)
10	第三	患者の疾病又は負傷が、第三者の不法行為(交通事故等)によって生じたと認められる場合
11	薬治	厚生労働大臣の定める評価療養、患者申出療養及び選定療養(平成18年厚生労働省告示第495号)第1条第2号の規定に基づく医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和35年法律第145号)(以下「医薬品医療機器等法」という。)に規定する治験(人体に直接使用される薬物に係

		ものに限る。) に係る診療報酬の請求である場合
12	器治	厚生労働大臣の定める評価療養、患者申出療養及び選定療養第1条第3号の規定に基づく医薬品医療機器等法に規定する治験(機械器具等に係るものに限る。)に係る診療報酬の請求である場合
13	先進	地方厚生(支)局長に届け出て別に厚生労働大臣が定める先進医療を実施した場合(この場合にあっては、当該先進医療の名称及び当該先進医療について徴収した特別の料金の額を「摘要」欄の最上部に記載すること。)
14	制超	「診療報酬の算定方法」に規定する回数を超えて行った診療であって「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」(平成18年厚生労働省告示第498号)の第7号の5に規定する診療(以下「制限回数を超えて行う診療」という。)に係る診療報酬の請求である場合(この場合にあっては、当該「制限回数を超えて行う診療」の名称、徴収した特別の料金及び回数を「摘要」欄へ記載すること。)
15	削除	(削除)
16	長2	高額長期疾病に係る特定疾病療養受療証を提出又は特定疾病療養受療証情報を提供した患者の負担額が、健康保険法施行令第42条第9項第2号に規定する金額を超えた場合(ただし、患者が特定疾病療養受療証の提出又は特定疾病療養受療証情報を提供を行った際に、既に同号に規定する金額を超えて受領している場合であって、現物給付化することが困難な場合を除く。)
17	削除	(削除)
18	削除	(削除)
19	削除	(削除)
20	二割	平成20年2月21日保発第0221003号の別紙「70歳代前半の被保険者等に係る一部負担金等の軽減特例措置実施要綱」の第2の4の特例措置対象被保険者等が、特例措置にかかわらず、自らが受けた療養に係る2(4)に規定する一部負担金等の一部に相当する額を自ら支払った場合又は第三者行為により特例措置の対象とならない場合
21	高半	月の初日以外の日に75歳に到達し後期高齢者医療の被保険者となったことにより被用者保険の被保険者でなくなった者の被扶養者であった者又は月の初日以外の日に75歳に到達し後期高齢者医療の被保険者となったことにより国民健康保険組合の組合員でなくなった者の世帯に属する組合員以外の被保険者であった者(いずれも市町村国保に加入することになる。)であって、当該後期高齢者医療の被保険者が75歳に到達した月に療養を受けた者(以下「自己負担限度額特例対象被扶養者等」という。)の場合
22	削除	(削除)
23	削除	(削除)
24	削除	(削除)
25	出産	平成23年1月31日保発0131第2号から4号までにより定める「出産育児一時金等の医療機関等への直接支払制度」実施要綱に基づき、直接支払制度を利用する者の出産に係る診療報酬請求である場合

26	区ア	<p>70歳未満で以下のいずれかに該当する場合</p> <p>① 「標準報酬月額 83万円以上（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得 901万円超）の世帯」の限度額適用認定証（適用区分が（ア））が提示又は限度額適用認定証情報が提供された場合</p> <p>② 「標準報酬月額 83万円以上（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得 901万円超）の世帯」の適用区分（ア）の記載のある難病の患者に対する医療等に関する法律（平成26年法律第50号。以下「難病法」という。）に基づく医療受給者証（以下「特定医療費受給者証」という。）、特定疾患医療受給者証又は小児慢性特定疾病医療受給者証が提示された場合（特記事項「31」に該当する場合を除く。）</p> <p>70歳以上で以下のいずれかに該当する場合</p> <p>① 「標準報酬月額 83万円以上（国民健康保険及び後期高齢者医療にあっては、課税所得 690万円以上）の世帯」の高齢受給者証若しくは後期高齢者医療被保険者証（一部負担金の割合（3割））の提示のみ又は高齢受給者証情報若しくは後期高齢者医療被保険者証情報の提供のみの場合</p> <p>② 「標準報酬月額 83万円以上（国民健康保険及び後期高齢者医療にあっては、課税所得 690万円以上）の世帯」の適用区分（VI）の記載のある特定医療費受給者証又は特定疾患医療受給者証が提示された場合（特記事項「31」に該当する場合を除く。）</p>
27	区イ	<p>70歳未満で以下のいずれかに該当する場合</p> <p>① 「標準報酬月額 53万～79万円（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得 600万円超～901万円以下）の世帯」の限度額適用認定証（適用区分が（イ））が提示又は限度額適用認定証情報が提供された場合</p> <p>② 「標準報酬月額 53万～79万円（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得 600万円超～901万円以下）の世帯」の適用区分（イ）の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証又は小児慢性特定疾病医療受給者証が提示された場合（特記事項「32」に該当する場合を除く。）</p> <p>70歳以上で以下のいずれかに該当する場合</p> <p>① 「標準報酬月額 53万～79万円（国民健康保険及び後期高齢者医療にあっては、課税所得 380万円以上）の世帯」の限度額適用認定証（適用区分が（現役並みII又は現役II））が提示又は限度額適用認定証情報が提供された場合</p> <p>② 「標準報酬月額 53万～79万円（国民健康保険及び後期高齢者医療にあっては、課税所得 380万円以上）の世帯」の適用区分（V）の記載のある特定医療費受給者証又は特定疾患医療受給者証が提示された場合（特記事項「32」に該当する場合を除く。）</p>
28	区ウ	<p>70歳未満で以下のいずれかに該当する場合</p> <p>① 「標準報酬月額 28万～50万円（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得 210万円超～600万円以下）の世帯」の限度額適用認定証（適用区分が（ウ））が提示又は限度額適用認定証情報が提供された場合</p> <p>② 「標準報酬月額 28万～50万円（国民健康保険及び退職者医療にあっては、</p>

		<p>旧ただし書き所得 210 万円超～600 万円以下) の世帯」の適用区分(ウ)の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証又は小児慢性特定疾病医療受給者証が提示された場合(特記事項「33」に該当する場合を除く。70歳以上で以下のいずれかに該当する場合</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>① 「標準報酬月額 28 万～50 万円(国民健康保険及び後期高齢者医療にあっては、課税所得 145 万円以上)の世帯」の限度額適用認定証(適用区分が(現役並みI又は現役II))が提示又は限度額適用認定証情報が提供された場合</li> <li>② 「標準報酬月額 28 万～50 万円(国民健康保険及び後期高齢者医療にあっては、課税所得 145 万円以上)の世帯」の適用区分(IV)の記載のある特定医療費受給者証又は特定疾患医療受給者証が提示された場合(特記事項「33」に該当する場合を除く。)</li> </ul>
29	区工	<p>70歳未満で以下のいずれかに該当する場合</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>① 「標準報酬月額 26 万円以下(国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得 210 万円以下)の世帯」の限度額適用認定証(適用区分が(I))が提示又は限度額適用認定証情報が提供された場合</li> <li>② 「標準報酬月額 26 万円以下(国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得 210 万円以下)の世帯」の適用区分(I)の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証、小児慢性特定疾病医療受給者証又は肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示された場合(特記事項「34」に該当する場合を除く。)</li> </ul> <p>70歳以上で以下のいずれかに該当する場合</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>① 「標準報酬月額 26 万円以下(国民健康保険にあっては、課税所得 145 万円未満)の世帯」の高齢受給者証(一部負担金の割合(2割))の提示のみ又は高齢受給者証情報の提供のみの場合</li> <li>② 「標準報酬月額 26 万円以下(国民健康保険にあっては、課税所得 145 万円未満)の世帯」の適用区分(III)の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証又は肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示された場合(特記事項「34」に該当する場合を除く。)</li> </ul>
30	区才	<p>70歳未満で以下のいずれかに該当する場合</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>① 「低所得者の世帯」の限度額適用認定証若しくは限度額適用・標準負担額減額認定証(適用区分が(才))が提示又は限度額適用認定証情報若しくは限度額適用・標準負担額減額認定証情報が提供された場合</li> <li>② 「低所得者の世帯」の適用区分(才)の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証、小児慢性特定疾病医療受給者証又は肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示された場合(特記事項「35」に該当する場合を除く。)</li> </ul> <p>70歳以上で以下のいずれかに該当する場合</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>① 「低所得者の世帯」の限度額適用認定証若しくは限度額適用・標準負担額減額認定証(適用区分が(I又はII))が提示又は限度額適用認定証情報若しくは限度額適用・標準負担額減額認定証情報が提供された場合</li> </ul>

		② 「低所得者の世帯」の適用区分（Ⅰ又はⅡ）の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証又は肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示された場合
3 1	多ア	<p>以下のいずれかに該当する場合</p> <p>① 70歳未満で「標準報酬月額83万円以上（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得901万円超）の世帯」の適用区分（ア）の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証又は小児慢性特定疾病医療受給者証が提示された場合であって、難病法による特定医療、特定疾患治療研究事業、小児慢性特定疾病医療支援又は肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業に係る公費負担医療（入院に限る。）の自院における高額療養費の支給が直近12か月間において4月目以上である場合（以下「特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合」という。ただし、肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業については、特記事項「34」及び同「35」に限る。）</p> <p>② 70歳以上で「標準報酬月額83万円以上（国民健康保険及び後期高齢者医療にあっては、課税所得690万円以上）の世帯」の適用区分（VI）の記載のある特定医療費受給者証又は特定疾患医療受給者証が提示された場合であって、特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合（小児慢性特定疾病医療支援を除く。）</p>
3 2	多イ	<p>以下のいずれかに該当する場合</p> <p>① 70歳未満で「標準報酬月額53万～79万円（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得600万円超～901万円以下）の世帯」の適用区分（イ）の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証又は小児慢性特定疾病医療受給者証が提示された場合であって、特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合</p> <p>② 70歳以上で「標準報酬月額53万～79万円（国民健康保険及び後期高齢者医療にあっては、課税所得380万円以上）の世帯」の適用区分（V）の記載のある特定医療費受給者証又は特定疾患医療受給者証が提示された場合であって、特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合（小児慢性特定疾病医療支援を除く。）</p>
3 3	多ウ	<p>以下のいずれかに該当する場合</p> <p>① 70歳未満で「標準報酬月額28万～50万円（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得210万円超～600万円以下）の世帯」の適用区分（ウ）の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証又は小児慢性特定疾病医療受給者証が提示された場合であって、特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合</p> <p>② 70歳以上で「標準報酬月額28万～50万円（国民健康保険及び後期高齢者医療にあっては、課税所得145万円以上）の世帯」の適用区分（IV）の記載のある特定医療費受給者証又は特定疾患医療受給者証が提示された場合であって、特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合（小児慢性特定疾病医療支援を除く。）</p>

3 4	多エ	<p>以下のいずれかに該当する場合</p> <p>① 70歳未満で「標準報酬月額 26万円以下（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得 210万円以下）の世帯」の適用区分（エ）の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証、小児慢性特定疾病医療受給者証又は肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示された場合であって、特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合</p> <p>② 70歳以上で「標準報酬月額 26万円以下（国民健康保険にあっては、課税所得 145万円未満）の世帯」の適用区分（ミ）の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証又は肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示された場合であって、特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合（小児慢性特定疾病医療支援を除く。）</p>
3 5	多オ	70歳未満で「低所得者の世帯」の適用区分（オ）の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証、小児慢性特定疾病医療受給者証又は肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示された場合であって、特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合
3 6	加治	厚生労働大臣の定める評価療養、患者申出療養及び選定療養第1条第3号の2の規定に基づく医薬品医療機器等法に規定する治験（加工細胞等（医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律施行規則（昭和36年厚生省令第1号）第275条の2に規定する加工細胞等をいう。以下同じ。）に係るものに限る。）に係る診療報酬の請求である場合
3 7	申出	別に厚生労働大臣が定める患者申出療養（当該療養を適切に実施できるものとして厚生労働大臣に個別に認められた病院又は診療所において行われるものに限る。）を実施した場合（この場合にあっては、当該療養の名称及び当該療養について徴収した特別の料金の額を「摘要」欄の最上部に記載すること。）
3 8	医併	介護医療院に入所中の患者の診療料を、併設保険医療機関において算定した場合（なお、同一月に同一患者につき、介護医療院に入所中の診療と介護医療院に入所中以外の外来分の診療がある場合は、それぞれ別個の明細書に記載すること。）
3 9	医療	介護医療院に入所中の患者の診療料を、併設保険医療機関以外の保険医療機関において算定した場合（なお、同一月に同一患者につき、介護医療院に入所中の診療と介護医療院に入所中以外の外来分の診療がある場合は、それぞれ別個の明細書に記載すること。）
4 1	区カ	<p>後期高齢者医療で以下のいずれかに該当する場合</p> <p>① 課税所得 28万円以上 145万円未満で年金収入とその他の合計所得金額が単身世帯で 200万円以上（後期高齢者が 2人以上の世帯の場合は 320万円以上）の後期高齢者医療被保険者証（一部負担金の割合（2割））の提示のみ又は後期高齢者医療被保険者証情報の提供のみの場合</p> <p>② 課税所得 28万円以上 145万円未満で年金収入とその他の合計所得金額が単身世帯で 200万円以上（後期高齢者が 2人以上の世帯の場合は 320万円以上）の後期高齢者医療被保険者証（一部負担金の割合（2割））かつ適用区</p>

		分（Ⅲ）の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示又は後期高齢者医療被保険者証情報が提供かつ適用区分（Ⅲ）の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示された場合（特記事項「4 3」に該当する場合を除く。）
4 2	区キ	<p>後期高齢者医療で以下のいずれかに該当する場合</p> <p>① 課税所得 28 万円未満（「低所得者の世帯」を除く。）若しくは課税所得 28 万円以上 145 万円未満で年金収入とその他の合計所得金額が単身世帯で 200 万円未満（後期高齢者が 2 人以上の世帯の場合は 320 万円未満）の後期高齢者医療被保険者証（一部負担金の割合（1割））の提示のみ又は後期高齢者医療被保険者証情報の提供のみの場合</p> <p>② 課税所得 28 万円未満（「低所得者の世帯」を除く。）若しくは課税所得 28 万円以上 145 万円未満で年金収入とその他の合計所得金額が単身世帯で 200 万円未満（後期高齢者が 2 人以上の世帯の場合は 320 万円未満）の後期高齢者医療被保険者証（一部負担金の割合（1割））かつ適用区分（Ⅲ）の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示又は後期高齢者医療被保険者証情報が提供かつ適用区分（Ⅲ）の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示された場合（特記事項「4 4」に該当する場合を除く。）</p>
4 3	多力	後期高齢者医療で課税所得 28 万円以上 145 万円未満で年金収入とその他の合計所得金額が単身世帯で 200 万円以上（後期高齢者が 2 人以上の世帯の場合は 320 万円以上）の後期高齢者医療被保険者証（一部負担金の割合（2割））かつ適用区分（Ⅲ）の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示又は後期高齢者医療被保険者証情報が提供かつ適用区分（Ⅲ）の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示された場合であって、特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合（小児慢性特定疾病医療支援を除く。）
4 4	多キ	後期高齢者医療で課税所得 28 万円未満（「低所得者の世帯」を除く。）若しくは課税所得 28 万円以上 145 万円未満で年金収入とその他の合計所得金額が単身世帯で 200 万円未満（後期高齢者が 2 人以上の世帯の場合は 320 万円未満）の後期高齢者医療被保険者証（一部負担金の割合（1割））かつ適用区分（Ⅲ）の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示又は後期高齢者医療被保険者証情報が提供かつ適用区分（Ⅲ）の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示された場合であって、特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合（小児慢性特定疾病医療支援を除く。）

※ 「区力」、「区キ」、「多力」及び「多キ」については、令和4年10月1日から適用する。令和4年9月30日までの間は、後期高齢者医療にあっては従前どおり「区工」及び「多工」を使用され

たい。

(14) 「保険医療機関の所在地及び名称」欄について

保険医療機関指定申請の際等に地方厚生（支）局長に届け出た所在地及び名称を記載すること。この場合、所在地とともに、連絡先電話番号を記載することが望ましいものであること。

なお、外来診療料を算定する場合は、「（床）」の欄に、医療法の規定に基づき許可を受け、若しくは届出をし、又は承認を受けた病床（以下「許可病床」という。）のうち一般病床に係るもの数を記載すること。また、特定疾患療養管理料を算定する場合、病院である保険医療機関にあっては、「（床）」の欄に、許可病床の数を記載すること。また、月の途中において当該病床数が変更した場合は、当該欄には変更後の病床数（以下「病床数」という。）を記載し、「摘要」欄に変更日と変更前の病床数を記載すること。

(15) 「傷病名」欄について

ア 傷病名については、原則として、「電子情報処理組織の使用による費用の請求に関する厚生労働大臣が定める事項及び方式並びに光ディスク等を用いた費用の請求に関する厚生労働大臣が定める事項、方式及び規格について」（令和2年4月28日付保発0428第3号）（本通知が改正された場合は、改正後の通知によること。以下同じ。）別添3に規定する傷病名を用いること。別添3に規定する傷病名と同一の傷病でありながら名称が異なる傷病名については、「傷病名コードの統一の推進について」（令和4年3月25日医療課事務連絡）に取りまとめたので、これを参照し、原則として、傷病名コードに記載されたものを用いること。

イ 主傷病、副傷病の順に記載すること。主傷病については原則として1つ、副傷病については主なものについて記載することとし、主傷病が複数ある場合は、主傷病と副傷病の間を線で区切るなど、主傷病と副傷病とが区別できるようにすること。

ウ 薬剤料に係る所定単位当たりの薬価が175円以下の薬剤の投与又は使用の原因となった傷病のうち、健胃消化剤、鎮咳剤などの投与又は使用の原因となった傷病など、イに基づき記載した傷病名から判断して、その発症が類推できる傷病については、傷病名を記載する必要はないものとすること。ただし、強心剤、糖尿病薬などの投与又は使用の原因となった傷病名についてはこの限りでないこと。

エ 傷病名が4以上ある場合には、「傷病名」欄の余白に順次番号を付し、傷病名を記載し、又は当該欄に記載しきれない場合は、「摘要」欄に順次番号を付して記載し、最終行の下に実線を引いて他の記載事項と区別し、記載した傷病名に対応する診療開始日を、傷病名の右側（傷病名の右側に余白がない場合は、当該傷病名の次の行の行末）に記載すること。

オ 心身医学療法を算定する場合にあっては、例えば「胃潰瘍（心身症）」のように、心身症による当該身体的傷病の次に「（心身症）」と記載すること。

(16) 「診療開始日」欄について

ア 当該保険医療機関において、保険診療を開始した年月日を和暦により記載すること。ただし、「傷病名」欄が单一病名の場合であって請求に係る診療月において診療を開始し、かつ、同月中に治癒又は死亡したものについては、記載を省略しても差し支えないこと。

イ 同月中に保険種別等の変更があった場合には、その変更があった日を診療開始日として記載し、「摘要」欄にその旨を記載すること。

ウ 同一の患者に対する診療継続中に、当該保険医療機関において、開設者、名称、所在地等の変更があった場合については、当該保険医療機関の診療内容の継続性が認められて継続して

保険医療機関の指定を受けた場合を除き、新たに保険医療機関の指定を受けた日を診療開始日として記載し、「摘要」欄にその旨を記載すること。

(17) 「転帰」欄について

治癒した場合には「治ゆ」の字句を、死亡した場合には「死亡」の字句を、中止又は転医の場合には「中止」の字句をそれぞれ〇で囲むこと。

なお、2以上の傷病にわたる場合は「傷病名」欄の番号を付して「転帰」欄に区分して記載すること。

電子計算機の場合は、それぞれの傷病名と同じ行に「治ゆ」、「死亡」又は「中止」の字句を記載することとしても差し支えないこと。

(18) 「診療実日数」欄について

ア 「保険」、「公費①」及び「公費②」の項に、それぞれ医療保険（健康保険、国民健康保険、退職者医療及び後期高齢者医療をいう。以下同じ。）、第1公費及び第2公費に係る診療実日数を記載すること。なお、公費負担医療のみの場合の第1公費の診療実日数は、「公費①」の項に記載すること。

ただし、第1公費に係る診療実日数が医療保険に係るものと同じ場合は、第1公費に係る診療実日数を省略しても差し支えないこと。また、第2公費がある場合において、当該第2公費に係る診療実日数が第1公費に係る診療実日数と同じ場合は、第2公費に係る診療実日数の記載を省略しても差し支えないこと。

イ 入院外分については、診療を行った日数（小児科外来診療料、地域包括診療料、認知症地域包括診療料、小児かかりつけ診療料、開放型病院共同指導料（I）、退院時共同指導料1及びハイリスク妊娠婦共同管理料（I）を算定した日数並びに外来リハビリテーション診療料又は外来放射線照射診療料を算定した患者に対する、疾患別リハビリテーション又は放射線照射に係る初診料、再診料又は外来診療料が算定できない期間に行われた疾患別リハビリテーション、放射線照射、の日数を含む。）を記載すること。

ウ 患者又はその看護に当たっている者から電話等によって治療上の意見を求められて指示した場合（以下「電話等再診」という。）の実日数は1日として数えること。この場合、その回数を「摘要」欄に再掲すること。

なお、平成30年3月31日以前から継続的に情報通信機器を用いて行った診療について電話等再診を算定していた患者であって、平成30年度改定後も引き続き一連の診療として情報通信機器を用いて行った診療について電話等再診を算定する場合は、その旨を「摘要」欄に記載し、その回数と、それ以外で電話等再診を算定する場合の回数を、それぞれ「摘要」欄に記載すること。

エ 同一日に初診、再診（電話等再診を含む。）が2回以上行われた場合の実日数は、1日として数えること。

なお、この場合、その回数を「摘要」欄に再掲すること。

同一日に情報通信機器を用いた診療が2回以上行われた場合の実日数は、1日として数えること。

オ 入院分については、入院日数を記載すること。

なお、入退院日は、それぞれ1日として数えること。

カ (16)のアのただし書きの場合、診療開始日の記載を省略しても差し支えないが、この場合においても、診療実日数は記載するものであること。

キ 同一日に複数科を受診した場合の初診料・再診料・外来診療料を算定しない科に係る診療実日数については、初診料・再診料・外来診療料を算定しない日を含め実際に診療を行った日数を記載すること。

ク 小児特定疾患カウンセリング料の口、外来栄養食事指導料、集団栄養食事指導料、在宅療養指導料、がん患者指導管理料口若しくはハ、乳腺炎重症化予防ケア・指導料、退院時共同指導料1、外来排尿自立指導料、傷病手当金意見書交付料、療養費同意書交付料、精神科退院時共同指導料1、在宅がん医療総合診療料、在宅患者訪問看護・指導料、同一建物居住者訪問看護・指導料、在宅患者訪問点滴注射管理指導料、在宅患者訪問リハビリテーション指導管理料、訪問看護指示料、介護職員等喀痰吸引等指示料、在宅患者訪問薬剤管理指導料、在宅患者訪問栄養食事指導料、精神科訪問看護・指導料又は精神科訪問看護指示料を算定した同日に医師の診療が行われない場合は、実日数として数えないこと。

ケ 初診又は再診に附隨する一連の行為とみなされる次に掲げるような場合は、当該行為を行った日は実日数として数えないこと。

(ア) 初診又は再診時に行った検査、画像診断の結果のみを後日聞きに来た場合

(イ) 往診等の後に薬剤のみを後日取りに来た場合

(ウ) 初診又は再診の際検査、画像診断等の必要を認めたが、一旦帰宅し、後日検査、画像診断等を受けに来た場合

コ 初診、再診又は在宅医療において、患者の診療を担う保険医の指示に基づき、当該保険医の診療日以外の日に訪問看護ステーション等の看護師等が、当該患者に対し点滴又は処置等を実施した場合について、これに用いた薬剤又は特定保険医療材料が使用された日は実日数として数えないこと。また、当該患者に対し検査のための検体採取等を実施した場合について、当該検体採取が実施された日は実日数として数えないこと。

(19) 「点数」欄について

ア 診療行為等の名称又は略称、所定点数、回数及び合計点数を記載すること。「×」がない場合及び「×」があっても算定した所定点数が複数の場合は、所定点数及び回数の記載は省略して差し支えないこと。なお、「回」、「単位」又は「日間」がない場合は合計点数のみとすること。

イ 「点数」欄に記載すべき診療行為等の名称又は略称、回数、所定点数その他の事項を欄内に書ききれない等の場合は、それらの事項を「摘要」欄に記載すること。なお、それ以外の場合も、それらの事項を「摘要」欄に記載することは差し支えないこと。

ウ 公費負担医療のみの場合であっても、当月診療に係るすべての回数及び点数を記載すること。感染症法による結核患者の適正医療と生活保護法による医療扶助との併用の場合は、生活保護法による医療扶助に係る診療内容が該当するものであること。

(20) 「初診」、「再診」、「医学管理」、「在宅」、「投薬」、「注射」、「処置」、「手術・麻酔」、「検査・病理」、「画像診断」、「その他」及び「入院」欄について

ア 通則

各欄又は「摘要」欄への診療行為等の名称（以下この項において単に「名称」という。）、回数及び点数の記載方法は、次のイからシまでのとおりであること。また、名称、回数及び点数以外の「摘要」欄に記載する事項等は次のとおりであること。ただし、(ウ)に掲げる別表Ⅲについては、令和4年10月診療分以降、診療報酬の算定方法第一号ただし書に規定する厚生労働大臣が指定する病院からの電子レセプト請求による場合に限るものとする。

- (ア) 別表Ⅰ「診療報酬明細書の「摘要」欄への記載事項等一覧（医科）」
- (イ) 別表Ⅱ「診療報酬明細書の「摘要」欄への記載事項等一覧（薬価基準）」
- (ウ) 別表Ⅲ「診療報酬明細書の「摘要」欄への記載事項等一覧（検査値）」

なお、電子レセプトによる請求の場合、別表Ⅰから別表Ⅲまでの「レセプト電算処理システム用コード」欄にコードが記載された項目については、「電子情報処理組織の使用による費用の請求に関して厚生労働大臣が定める事項及び方式並びに光ディスク等を用いた費用の請求に関して厚生労働大臣が定める事項、方式及び規格」に基づき、該当するコードを選択すること。ただし、別表Ⅰ（令和4年4月1日適用の旨が表示されたコードに限る。）、別表Ⅱ及び別表Ⅲのコードについては、令和4年10月診療分以降に選択するものとして差し支えないこと。

書面による請求を行う場合においては、名称について、別表Ⅳ「診療行為名称等の略号一覧（医科）」に示す略号を使用して差し支えないこと。

#### イ 「初診」欄について

- (ア) 診療時間内の初診の場合には回数及び点数を記載し、時間外、休日又は深夜に該当する場合は、該当する文字を○で囲み、その回数及び点数を記載すること。  
また、時間外加算の特例を算定した場合は、通常の時間外加算と同様に記載するとともに「摘要」欄に名称を、小児科を標榜する保険医療機関における夜間、休日又は深夜加算の特例を算定した場合は、通常の時間外、休日又は深夜加算と同様に記載するとともに「摘要」欄に名称を、夜間・早朝等加算を算定した場合は、通常の時間外加算と同様に記載するとともに「摘要」欄に名称をそれぞれ記載すること。
- (イ) 6歳未満の乳幼児に対し初診を行った場合は、当該加算を加算した点数を記載し、乳幼児加算等の表示は必要がないこと。
- (ウ) 機能強化加算を算定した場合は、当該加算を加算した点数を記載し、「摘要」欄に名称を記載すること。
- (エ) 外来感染対策向上加算、連携強化加算、サーベイランス強化加算又は電子的保健医療情報活用加算を算定した場合は、当該加算を加算した点数を記載し、「摘要」欄に名称を記載すること。

#### ウ 「再診」欄について

- (ア) 外来診療料については、本欄に所要の事項を記載すること。
- (イ) 再診及び外来管理加算の項には、回数及び合計点数を記載すること。
- (ウ) 時間外、休日、深夜の項には、それぞれの回数及び加算点数を別掲すること。また、時間外加算の特例を算定した場合は通常の時間外加算と同様に記載するとともに「摘要」欄に名称を、小児科を標榜する保険医療機関における夜間、休日又は深夜加算の特例を算定した場合は、通常の時間外、休日又は深夜加算と同様に記載するとともに「摘要」欄に名称を、夜間・早朝等加算を算定した場合は通常の時間外と同様に記載するとともに「摘要」欄に名称をそれぞれ記載すること。
- (エ) 乳幼児加算を算定した場合は、再診の項に再診料に当該加算を加算した点数を記載し、乳幼児加算の表示は必要がないこと。
- (オ) 時間外対応加算を算定した場合には、再診の項に当該加算を加算した点数を記載し、「摘要」欄に名称を記載すること。
- (カ) 明細書発行体制等加算を算定した場合には、再診の項に当該加算を加算した点数を記載

し、「摘要」欄に名称を記載すること。

- (キ) 地域包括診療加算、認知症地域包括診療加算又は薬剤適正使用連携加算を算定した場合には、再診の項に当該加算を加算した点数を記載し、「摘要」欄に名称を記載すること。
- (ク) 外来感染対策向上加算、連携強化加算、サーバイランス強化加算又は電子的保健医療情報活用加算を算定した場合は、当該加算を加算した点数を記載し、「摘要」欄に名称を記載すること。

エ 「医学管理」欄について

- (ア) 名称、回数及び点数を記載すること。
- (イ) 小児科外来診療料、地域包括診療料、認知症地域包括診療料、小児かかりつけ診療料又は外来腫瘍化学療法診療料を算定した場合において、初診料、再診料若しくは外来診療料の時間外加算、休日加算、深夜加算、時間外加算の特例、小児科を標榜する保険医療機関における夜間、休日若しくは深夜加算の特例又は機能強化加算を算定した場合は、当該加算を加算した点数及び回数を記載すること。

オ 「在宅」欄について

- (ア) 往診の項、夜間の項又は深夜・緊急の項については、それぞれ、通常の往診、夜間若しくは休日の往診又は深夜若しくは緊急の往診の回数と点数を記載すること。
- (イ) 特別往診料を算定する場合には、往診の字句の左に **特**、その内訳の最後尾に「波浪」、「滞在」又は「波浪・滞在」と記載し、所定点数（往診料の項に定める基本点数に「注1」、「注2」及び「注3」の点数を加算した点数）と特別加算点数（波浪及び滞在に対する加算点数）とを併記すること。
- (ウ) 在宅患者訪問診療の項については、回数及び総点数を記載するほか、次によること。
- ① 同一の患者について、同一月内に、在宅患者訪問診療料(Ⅰ)の「1」のイ、ロ、「2」のイ、ロ又は在宅患者訪問診療料(Ⅱ)のうち複数算定する場合には、在宅患者訪問診療の項には総点数を記載し、「摘要」欄にその内訳（それぞれの名称、回数及び総点数）を記載すること。また、乳幼児加算又は幼児加算を算定した場合は、当該加算を加算した点数を記載すること。
- ② 在宅患者訪問診療料(Ⅰ)の在宅ターミナルケア加算のイ若しくはロを算定した場合又は在宅患者訪問診療料(Ⅱ)の在宅ターミナルケア加算を算定した場合は、当該加算点数を記載し、「在宅患者訪問診療」の字句の次にそれぞれ名称を記載すること。また、看取り加算を算定した場合は、当該加算点数を記載すること。
- ③ 患家との直線距離が 16 km を超えた場合又は海路の場合であって、特殊の事情があつたときの在宅患者訪問診療料(Ⅰ)を算定する場合には、在宅患者訪問診療の字句の左に **特**、その内訳の最後尾に「波浪」、「滞在」又は「波浪・滞在」と記載し、所定点数に在宅患者訪問診療料(Ⅰ)の「注4」から「注8」までの点数を加算した点数と特別加算点数（波浪及び滞在に対する加算点数）とを併記すること。
- (エ) 在宅時医学総合管理料又は施設入居時等医学総合管理料を算定した場合は、他の項に名称を記載すること。なお、頻回訪問加算、在宅移行早期加算、在宅療養移行加算、包括的支援加算又は在宅データ提出加算を算定した場合は、他の項に名称及び点数を記載すること。
- また、在宅時医学総合管理料又は施設入居時等医学総合管理料の 100 分の 80 に相当する点数を算定する場合は、名称及び点数を記載すること。

- (オ) 在宅がん医療総合診療料を算定した場合は、その他の項に名称、日数及び点数を記載すること。なお、小児加算又は在宅データ提出加算を算定した場合は、その他の項に名称及び点数を記載すること。
- (カ) 救急搬送診療料、在宅患者訪問点滴注射管理指導料、在宅患者訪問リハビリテーション指導管理料、訪問看護指示料、特別訪問看護指示加算、手順書加算、衛生材料等提供加算、介護職員等喀痰吸引等指示料、在宅患者訪問薬剤管理指導料、在宅患者訪問栄養食事指導料、在宅患者連携指導料、在宅患者緊急時等カンファレンス料、在宅患者共同診療料、在宅患者訪問褥瘡管理指導料又は外来在宅共同指導料を算定した場合は、その他の項に名称、回数（単位数）及び総点数を記載すること。  
在宅患者訪問看護・指導料又は同一建物居住者訪問看護・指導料（注の加算を含む。）を算定した場合は、名称、回数及び総点数を記載すること。  
難病等複数回訪問加算、在宅ターミナルケア加算のイ若しくは口又は同一建物居住者ターミナルケア加算のイ若しくは口を算定した場合は、当該加算点数を記載し、「訪問看護」の字句の次にそれぞれ名称を記載すること。  
在宅移行管理加算又は在宅移行管理重症者加算を算定した場合は、所定点数に当該加算を加算した点数を記載し、「訪問看護」の字句の次に名称を記載すること。  
夜間・早朝訪問看護加算又は深夜訪問看護加算を算定した場合は、所定点数に当該加算を加算した点数を記載し、「訪問看護」の字句の次に名称を記載すること。
- (キ) 在宅自己注射指導管理料を算定した場合は、その他の項に名称及び所定点数を記載すること。血糖自己測定器加算、注入器加算、間歇注入シリンジポンプ加算、持続血糖測定器加算の「1」、持続血糖測定器加算の「2」又は注入器用注射針加算を算定した場合は、併せてそれぞれ名称及び当該加算を加算した点数を記載すること。在宅自己注射に用いる薬剤を支給した場合は、薬剤の項に総点数を記載すること。
- (ク) 在宅小児低血糖症患者指導管理料を算定した場合は、その他の項に名称及び所定点数を記載すること。また、血糖自己測定器加算を算定した場合は名称及び当該加算を加算した点数を記載すること。
- (ケ) 在宅妊娠糖尿病患者指導管理料を算定した場合は、その他の項に名称及び所定点数を記載すること。また、血糖自己測定器加算を算定した場合は、名称及び当該加算を加算した点数を記載すること。
- (コ) 在宅自己腹膜灌流指導管理料を算定した場合は、その他の項に名称及び点数を記載すること。また、紫外線殺菌器加算又は自動腹膜灌流装置加算を算定した場合は、併せてそれぞれ名称及び当該加算を加算した点数を記載すること。在宅自己連続携行式腹膜灌流に用いる薬剤又は特定保険医療材料を支給した場合は、薬剤の項に総点数を記載すること。
- (サ) 在宅血液透析指導管理料を算定した場合は、その他の項に名称及び点数を記載すること。また、透析液供給装置加算を算定した場合は、併せて名称及び当該加算を加算した点数を記載すること。在宅血液透析指導管理料に用いる薬剤又は特定保険医療材料を支給した場合は、薬剤の項に総点数を記載すること。
- (シ) 在宅酸素療法指導管理料を算定した場合は、その他の項に名称及び点数を記載すること。  
なお、酸素ボンベ加算、酸素濃縮装置加算、液化酸素装置加算、呼吸同調式デマンドバルブ加算、在宅酸素療法材料加算又は遠隔モニタリング加算を算定した場合は、併せてそ

それぞれ名称及び当該加算を加算した点数を記載すること。また、酸素ボンベ加算及び液化酸素装置加算について携帯用又は携帯型を用いた場合は、併せて名称を記載すること。

- (ス) 在宅中心静脈栄養法指導管理料を算定した場合は、その他の項に名称及び点数を記載すること。在宅中心静脈栄養法用輸液セット加算又は注入ポンプ加算を算定した場合は、併せてそれぞれ名称及び当該加算を加算した点数を記載すること。在宅中心静脈栄養法に用いる薬剤又は特定保険医療材料を支給した場合は、薬剤の項に総点数を記載すること。
- (セ) 在宅成分栄養経管栄養法指導管理料を算定した場合は、その他の項に名称及び点数を記載すること。在宅経管栄養法用栄養管セット加算又は注入ポンプ加算を算定した場合は、併せてそれぞれ名称及び当該加算を加算した点数を記載すること。在宅経管栄養法に用いる薬剤を支給した場合は、薬剤の項に総点数を記載すること。
- (ソ) 在宅小児経管栄養法指導管理料を算定した場合は、その他の項に名称及び点数を記載すること。在宅経管栄養法用栄養管セット加算又は注入ポンプ加算を算定した場合は、併せてそれぞれ名称及び当該加算を加算した点数を記載すること。在宅小児経管栄養法に用いる薬剤を支給した場合は、薬剤の項に総点数を記載すること。
- (タ) 在宅半固体栄養経管栄養法指導管理料を算定した場合は、その他の項に名称及び点数を記載すること。在宅経管栄養法用栄養管セット加算を算定した場合は、併せて名称及び当該加算を加算した点数を記載すること。在宅半固体栄養経管栄養法に用いる薬剤を支給した場合は、薬剤の項に総点数を記載すること。
- (チ) 在宅自己導尿指導管理料を算定した場合は、その他の項に名称及び点数を記載すること。特殊カテーテル加算の「1」、特殊カテーテル加算の「2」、特殊カテーテル加算の「3」又は携帯型精密ネブライザ加算を算定した場合は、併せて名称及び当該加算を加算した点数を記載すること。在宅自己導尿に用いる薬剤を支給した場合は、薬剤の項に総点数を記載すること。
- (ツ) 在宅人工呼吸指導管理料を算定した場合は、その他の項に名称及び点数を記載すること。人工呼吸器加算のうち、陽圧式人工呼吸器、鼻マスク・顔マスクを介した人工呼吸器又は陰圧式人工呼吸器を使用した場合は、併せてそれぞれ名称及び当該加算を加算した点数を記載すること。また、排痰補助装置加算又は横隔神経電気刺激装置加算を算定した場合は併せて名称及び当該加算を加算した点数を記載すること。
- (テ) 在宅持続陽圧呼吸療法指導管理料を算定した場合は、その他の項に名称及び点数を記載すること。在宅持続陽圧呼吸療法用治療器加算の「1」、「2」、在宅持続陽圧呼吸療法材料加算又は遠隔モニタリング加算を算定した場合は、併せて名称及び当該加算を加算した点数を記載すること。
- (ト) 在宅ハイフローセラピー指導管理料を算定した場合は、その他の項に名称及び点数を記載すること。在宅ハイフローセラピー材料加算又は在宅ハイフローセラピー装置加算を算定した場合は、併せてそれぞれ名称及び当該加算を加算した点数を記載すること。在宅ハイフローセラピー指導管理に用いる薬剤又は特定保険医療材料を支給した場合は、薬剤の項に総点数を記載すること。
- (ナ) 在宅悪性腫瘍等患者指導管理料又は在宅悪性腫瘍患者共同指導管理料を算定した場合は、その他の項に名称及び点数を記載すること。携帯型ディスポーザブル注入ポンプ加算又は注入ポンプ加算を算定した場合は、併せてそれぞれ名称及び当該加算を加算した点数を記載すること。在宅悪性腫瘍等患者の療養に用いる薬剤又は特定保険医療材料を支給し

た場合は、薬剤の項に総点数を記載すること。

- (二) 在宅寝たきり患者処置指導管理料を算定した場合は、その他の項に名称及び点数を記載すること。在宅寝たきり患者処置に用いる薬剤又は特定保険医療材料を支給した場合は、薬剤の項に総点数を記載すること。
- (ヌ) 在宅自己疼痛管理指導管理料を算定した場合は、その他の項に名称及び点数を記載すること。また、疼痛等管理用送信器加算を算定した場合は、名称及び当該加算を加算した点数を記載すること。
- (ネ) 在宅振戻等刺激装置治療指導管理料を算定した場合は、その他の項に名称及び点数を記載すること。また、疼痛等管理用送信器加算を算定した場合は、名称及び当該加算を加算した点数を記載すること。導入期加算を算定した場合は、名称及び当該加算を加算した点数を記載すること。
- (ノ) 在宅迷走神経電気刺激治療指導管理料を算定した場合は、その他の項に名称及び点数を記載すること。また、疼痛等管理用送信器加算を算定した場合は、名称及び当該加算を加算した点数を記載すること。導入期加算を算定した場合は、名称及び当該加算を加算した点数を記載すること。
- (ハ) 在宅仙骨神経刺激療法指導管理料を算定した場合は、その他の項に名称及び点数を記載すること。
- (ヒ) 在宅舌下神経電気刺激療法指導管理料を算定した場合は、その他の項に名称及び点数を記載すること。
- (フ) 在宅肺高血圧症患者指導管理料を算定した場合は、その他の項に名称及び点数を記載すること。また、携帯型精密輸液ポンプ加算を算定した場合は、名称及び当該加算を加算した点数を記載すること。
- (ヘ) 在宅気管切開患者指導管理料を算定した場合は、その他の項に名称及び点数を記載すること。また、気管切開患者用人工鼻加算を算定した場合は、名称及び当該加算を加算した点数を記載すること。
- (ホ) 在宅喉頭摘出患者指導管理料を算定した場合は、その他の項に名称及び点数を記載すること。
- (マ) 在宅難治性皮膚疾患処置指導管理料を算定した場合は、その他の項に名称及び点数を記載すること。在宅難治性皮膚疾患処置に用いる薬剤又は特定保険医療材料を支給した場合は、薬剤の項に総点数を記載すること。
- (ミ) 在宅植込型補助人工心臓（非拍動流型）指導管理料を算定した場合は、その他の項に名称及び点数を記載すること。在宅植込型補助人工心臓（非拍動流型）指導管理料に用いる特定保険医療材料を支給した場合は、薬剤の項に総点数を記載すること。
- (ム) 在宅経腸投薬指導管理料を算定した場合は、その他の項に名称及び点数を記載すること。また、経腸投薬用ポンプ加算を算定した場合は、名称及び当該加算を加算した点数を記載すること。
- (メ) 在宅腫瘍治療電場療法指導管理料を算定した場合は、その他の項に名称及び点数を記載すること。在宅腫瘍治療電場療法に用いる薬剤又は特定保険医療材料を支給した場合は、薬剤の項に総点数を記載すること。
- (モ) 在宅経肛門的自己洗腸指導管理料を算定した場合は、その他の項に名称及び点数を記載すること。また、在宅経肛門的自己洗腸用材料加算を算定した場合は、名称及び当該加算

を加算した点数を記載すること。導入初期加算を算定した場合は、名称及び当該加算を加算した点数を記載すること。

- (ヤ) 在宅中耳加圧療法指導管理料を算定した場合は、その他の項に名称及び点数を記載すること。
- (ユ) 在宅抗菌薬吸入療法指導管理料を算定した場合は、その他の項に名称及び点数を記載すること。導入初期加算を算定した場合は、名称及び当該加算を加算した点数を記載すること。また、在宅抗菌薬吸入療法用ネブライザ加算を算定した場合は、名称及び当該加算を加算した点数を記載すること。
- (ヨ) 在宅療養指導管理料のいずれかの所定点数に併せて他の在宅療養指導管理材料加算のみを算定した場合は、その他の項に(キ)から(ユ)まで((二)、(ハ)、(ヘ)、(ホ)から(ミ)まで、(メ)及び(ヤ)を除く。)に掲げる当該加算の名称を記載し、当該加算点数を記載すること。
- (ラ) 退院前在家療養指導管理料を算定した場合は、名称及び点数を記載すること。また、乳幼児加算を算定した場合は、当該加算を加算した点数を記載すること。なお、退院前在家療養指導管理に用いる薬剤又は特定保険医療材料を支給した場合は、その点数を記載すること。
- (リ) 入院中の患者に対して、救急搬送診療料を算定した場合は、(カ)の例により記載すること。また、入院中の患者に対して退院の日に在宅療養指導管理料を算定した場合は、「退院時在家指導」と記載した上で(キ)から(ユ)までの例により記載すること。
- (ル) 施設入所者自己腹膜灌流薬剤料を算定した場合は、「在宅」欄に名称及び総点数を記載すること。

#### カ 「投薬」欄について

##### (ア) 入院分について

- ① 内服薬及び浸煎薬を投与した場合は内服の項に、屯服薬を投与した場合は屯服の項に、外用薬を投与した場合は外用の項にそれぞれの調剤単位数及び薬剤料の総点数を記載し、その内訳については、「摘要」欄に所定単位当たりの薬剤名、投与量及び投与日数等を記載すること。

また、調剤料を算定する場合は、調剤の項に日数及び点数を記載すること。

- ② 薬剤名、規格単位 (%又はmg等) 及び投与量を「摘要」欄に記載すること。

ただし、医事会計システムの電算化が行われていないものとして地方厚生(支)局長に届け出た保険医療機関(以下「届出保険医療機関」という。)については、薬剤料に掲げる所定単位当たりの薬価が175円以下の場合は、薬剤名、投与量等を記載する必要はないものとすること。

なお、複数の規格単位のある薬剤について最も小さい規格単位を使用する場合は、規格単位は省略して差し支えない。

- ③ 麻薬、向精神薬、覚醒剤原料又は毒薬を処方調剤した場合は、麻毒の項に日数及び点数を記載すること。

- ④ 調剤技術基本料を算定した場合は、調基の項に所定点数を記載すること。なお、院内製剤加算を算定した場合は、調基の項に名称及び当該加算を加算した点数を記載すること。

##### (イ) 入院外分について

- ① 内服薬及び浸煎薬を投与した場合は内服の「薬剤」の項に、屯服薬を投与した場合は屯服の項に、外用薬を投与した場合は外用の「薬剤」の項にそれぞれの薬剤料の所定単位による総投与単位数と総点数を記載し、その内訳については、「摘要」欄に所定単位当たりの薬剤名、投与量及び投与日数等を記載すること。
- ② 内服の「調剤」の項には内服薬、浸煎薬及び屯服薬の投与回数及び点数を、外用の「調剤」の項には、外用薬の投与回数及び点数を記載すること。
- ③ 処方の項は、処方箋を交付しない場合において処方回数及び点数を記載すること。
- ④ 薬剤名、規格単位（%又はmg等）及び投与量を「摘要」欄に記載すること。  
ただし、届出保険医療機関については、薬剤料に掲げる所定単位当たりの薬価が175円以下の場合は、薬剤名、投与量等を記載する必要はないものとすること。  
なお、複数の規格単位のある薬剤について最も小さい規格単位を使用する場合は、規格単位は省略して差し支えない。
- ⑤ 1回の処方において、抗不安薬を3種類以上、睡眠薬を3種類以上、抗うつ薬を3種類以上、抗精神病薬を3種類以上又は抗不安薬及び睡眠薬を4種類以上投与した場合であって、薬剤料（抗不安薬、睡眠薬、抗うつ薬及び抗精神病薬に係るものに限る。）を所定点数の100分の80に相当する点数で算定した場合は、「摘要」欄に、薬剤名の下に算定点数を記載（合計点数のみを記載）し又は算定点数から所定点数の合計を控除して得た点数を△書きにより記載し、その区分の前に 精減 と表示すること。
- ⑥ 常態として、内服薬7種類以上を処方し、薬剤料を所定点数の合計の100分の90に相当する点数で算定した場合は、「摘要」欄の当該処方に係る薬剤名を区分して記載するとともに、薬剤名の下に算定点数を記載（合計点数のみを記載）し又は算定点数から所定点数の合計を控除して得た点数を△書きにより記載し、その区分の前に 減 と表示すること。
- ⑦ また、初診料の注2、注3又は外来診療料の注2、注3を算定する保険医療機関において投与期間が30日以上の処方をし、薬剤料を所定点数の合計の100分の40に相当する点数で算定した場合は、「摘要」欄の当該処方に係る薬剤名を区分して記載するとともに、薬剤名の下に算定点数を記載（合計点数のみを記載）し又は算定点数から所定点数の合計を控除して得た点数を△書きにより記載し、その区分の前に 減 と表示すること。
- ⑧ 麻薬、向精神薬、覚醒剤原料又は毒薬を処方調剤した場合は、麻毒の項に処方回数及び点数を記載すること。
- ⑨ 調剤技術基本料を算定した場合は、調基の項に所定点数を記載すること。
- ⑩ 乳幼児加算を算定した場合は、処方の項に当該加算を加算した点数を記載すること。  
この場合、乳幼児加算の表示は必要がないこと。
- ⑪ 特定疾患処方管理加算1又は2を算定した場合は、処方の項に当該加算を加算した点数を記載し、「摘要」欄に名称、回数及び点数を記載すること。
- ⑫ 抗悪性腫瘍剤処方管理加算を算定した場合は、処方の項に当該加算を加算した点数を記載し、「摘要」欄に名称を記載すること。
- ⑬ 外来後発医薬品使用体制加算1、2又は3を算定した場合は、処方の項に当該加算を加算した点数を記載し、「摘要」欄に名称を記載すること。
- ⑭ 向精神薬調整連携加算を算定した場合は、処方の項に当該加算を加算した点数を記載

し、「摘要」欄に名称を記載すること。

- (ウ) 厚生労働大臣の定める評価療養、患者申出療養及び選定療養第1条第4号又は第6号に係る医薬品を投与した場合は、次の例により「摘要」欄に「薬評」と記載し、当該医薬品名を他の医薬品と区別して記載すること。

〔記載例〕

ラシックス錠 20 mg	1錠
アルダクトンA錠 25 mg	1錠 3×5
リピトール錠 10 mg	1錠 5×5

(薬評)  
エフピード錠 2.5

キ 「注射」欄について

- (ア) 外来化学療法加算を算定した場合は、当該加算を加算した点数を記載し、「摘要」欄に名称及び算定回数を記載すること。
- (イ) 皮内、皮下及び筋肉内注射、及び静脈内注射を行った場合は、皮下筋肉内及び静脈内の項に、その他の注射を行った場合は、その他の項に、注射の種類を記して、それぞれ回数及び点数を記載し、その内訳については、「摘要」欄に所要単位当たりの使用薬剤の薬名、使用量及び回数等を記載すること。

なお、注射の手技料を包括する点数を算定するに当たって、併せて当該注射に係る薬剤料を算定する場合は、「注射」欄及び「摘要」欄に同様に記載すること。

- (ウ) 点滴注射及び中心静脈注射に係る血漿成分製剤加算を算定した場合は、当該加算を加算した点数を記載し、「摘要」欄に名称を記載すること。
- (エ) 皮内、皮下及び筋肉内注射、及び静脈内注射等については、入院外分はそれぞれ1回分ごとに、入院分はそれぞれ1日分ごとに、点滴注射及び中心静脈注射等については1日分ごとに、使用した薬名、規格単位(%, mL又はmg等)及び使用量を「摘要」欄に記載すること。

ただし、届出保険医療機関については、注射の各手技料の算定単位(1回又は1日)当たりの薬価が175円以下の場合は、使用薬剤の薬名、使用量等を記載する必要はないものとすること。

なお、複数の規格単位のある薬剤について最も小さい規格単位を使用する場合は、規格単位は省略して差し支えない。

- (オ) 特別入院基本料を算定している病棟を有する病院に入院している患者であって入院期間が1年を超えるものに対する同一月の投薬に係る薬剤料と注射に係る薬剤料とを合算して得た点数が上限点数を超える場合は、当該上限点数から合算点数を控除して得た点数を「注射」欄のその他の項の「摘要」欄に「その他薬剤」と表示して△書きにより記載し、その合計点数をその他の項に記載すること。
- (カ) 特定保険医療材料を使用した場合は、クの(イ)の例により「摘要」欄に記載すること。
- (キ) 乳幼児加算を算定した場合は、当該加算を加算した点数を記載すること。この場合、乳幼児加算の表示は必要がないこと。
- (ク) 無菌製剤処理料の「1」又は「2」を算定した場合は、「摘要」欄に それぞれ名称及び算定回数を記載すること。
- (ケ) 厚生労働大臣の定める評価療養、患者申出療養及び選定療養第1条第4号又は第6号に

係る医薬品を投与した場合は、力の(ウ)の例により「摘要」欄に「薬評」と記載し、当該医薬品名を他の医薬品と区別して記載すること。

ク 「処置」欄又は「手術・麻酔」欄について

(ア) 処置又は手術については、名称（処置名又は手術名）、回数及び点数を、麻酔については、麻酔の種類、回数及び点数を記載すること。麻酔を処置又は検査・画像診断に伴って行った場合は、当該処置又は検査・画像診断の種類を「摘要」欄に記載すること。対称器官の両側に対し、処置又は手術（ともに片側の点数が告示されているものに限る。）を行った場合は、左右別にそれぞれ処置名又は手術名、回数及び点数を記載すること。

(イ) 麻酔等（麻酔に伴う前処置を含む。）に伴って薬剤を使用した場合は、それぞれ使用した薬剤総量の薬価が15円を超えるものについては、個々の処置、手術又は麻酔ごとに、当該薬価から15円を控除して算定した点数を薬剤の項に記載し、使用した薬剤の薬名、規格単位（%、mL又はmg等）及び使用量を個々の処置、手術及び麻酔別に「摘要」欄に記載すること。ただし、神経破壊剤については、薬価にかかわらず使用した薬剤の薬名及び規格単位を「摘要」欄に記載すること。麻酔中のショック等に対する治療等に伴う薬剤については、注射等当該治療等の該当欄に記載すること。また、処置等に伴って使用した酸素又は窒素の費用を請求する場合は、地方厚生（支）局長に届け出た単価（単位 円・銭）（酸素のみ）及び当該請求に係る使用量（単位 リットル）を「摘要」欄に、手術等において特定保険医療材料等を使用した場合は、「摘要」欄にそれぞれ以下のように記載すること（酸素について、複数の単価で請求する場合は、単価ごとに、単価及び使用量を記載すること。）。

- a 手術、処置、検査等の名称は告示名又は通知名を使用する。
- b 手術、処置、検査等の手技料については、必ず点数を明記する。
- c 材料は商品名及び告示の名称又は通知の名称、規格又はサイズ、材料価格及び使用本数又は個数の順で記載する。

なお、告示の名称又は通知の名称については（ ）書きとすること。

- d 保険医療機関における購入価格によるとなっているものは、定価ではなく保険医療機関が実際に購入した価格で請求すること。
- e 処置、手術等の名称、手技の加算、処置（手術）医療機器等加算、薬剤、特定保険医療材料等の順に処置、手術等ごとに記載すること。

[記載例]

例 1 手術以外に使用された特定保険医療材料等

①処置名	人工腎臓 4 その他の場合	
手技の加算	導入期加算 1	1, 780 × 1
②薬剤料	使用薬剤	点数 × 1
③特定保険医療材料	〔商品名〕〇〇〇〇 1. 4 m <sup>2</sup> (ダイアライザー(Ia型)) 1, 480 円	1 個 148 × 1

例 2 手術に使用された特定保険医療材料

(1)	③特定保険医療材料	〔商品名〕〇〇〇〇	
		(ペースメーカー(デュアルチャンバ(IV型)) 593, 000 円)	1 個 59, 300 × 1

(2) ③特定保険医療材料〔商品名〕△△△△

(輸血用血液フィルター(微小凝集塊除去用) 2,500円) 1個  
 $250 \times 1$

f 酸素の費用に係る請求については、地方厚生(支)局長に届け出た液化酸素(C E、L G C)、酸素ボンベ(大型、小型)の酸素区分、当該請求に係る単価及び使用量並びに補正率を以下の例により記載すること。

〔記載例(単価〇.19円の場合の酸素購入価格)〕

処置名	酸素吸入	65 × 1
酸素の加算(液化酸素C E)		7 × 1

(請求単価) (使用量) (補正率)

$$(0.19\text{円} \times 300\text{リットル} \times 1.3) \div 10 = 7\text{点}$$

(注) ( )において端数整理を行った後、10円で除して再度端数整理を行うこと。

(ウ) 処置の手技料を包括する点数を算定するに当たって併せて当該処置に係る材料、薬剤等の費用を算定する場合は、「処置」欄及び「摘要」欄に(イ)の例により記載すること。

(エ) 輸血を行った場合は、回数、点数、その他必要な事項を記載すること。なお、輸血に当たって使用した生血、自己血、保存血の別に1日の使用量及び原材料として使用した血液の総量並びに薬剤について、その薬名、使用量の内訳及び加算点数を「摘要」欄に記載すること。輸血に当たって、血液交叉試験等の加算を行った場合は、「摘要」欄にその旨を記載すること。輸血管理料を算定した場合は、「摘要」欄に名称を記載すること。

(オ) 時間外加算、休日加算、深夜加算又は時間外加算の特例を算定した場合は、加算して得た点数を「点数」欄に記載し、「摘要」欄に名称を記載すること。

(カ) 処置の新生児・乳児・乳幼児(6歳未満)加算、麻酔の未熟児・新生児・乳児・幼児(1歳以上3歳未満)加算を算定した場合は、加算して得た点数を「点数」欄に記載し、「摘要」欄に名称を記載すること。

(キ) 手術の1,500グラム未満の児・新生児(1,500グラム未満の児を除く。以下この項において同じ。)・乳幼児(3歳未満)・幼児(3歳以上6歳未満)加算を算定した場合は、加算して得た点数を「点数」欄に記載し、「摘要」欄に名称を記載すること。

(ク) H I V抗体陽性の患者に対して観血的手術を行った場合は、観血的加算を算定した旨の表示は省略すること。

(ケ) 人工腎臓について導入期加算を算定した場合は、加算して得た点数を「点数」欄に記載すること。

障害者等加算又は透析液水質確保加算を算定した場合は、「摘要」欄に名称を記載の上、当該加算を加算した点数を「点数」欄に記載すること。

(コ) 生体腎移植術を行った場合は、「手術・麻酔」欄の余白に **腎** と、生体部分肺移植術を行った場合は **肺** と表示して腎提供者又は肺提供者の療養上の費用に係る点数及び食事に要した費用の額を10円で除して得た点数につき1点未満の端数を四捨五入して得た点数を合算した点数を記載すること。

この場合、食事に要した費用の額については、「入院時食事療養費に係る食事療養及び入院時生活療養費に係る生活療養の費用の額の算定に関する基準」(平成18年厚生労働省告示第99号)の別表「食事療養及び生活療養の費用額算定表」による額とすること。

また、腎提供者又は肺提供者の療養上の費用に係る点数を記載した明細書(氏名、保険

者番号及び被保険者証・被保険者手帳等の記号・番号を除いたもの）を「摘要」欄に添付すること。

造血幹細胞移植のうち同種移植を行った場合、皮膚移植術（生体・培養）を行った場合、生体部分肝移植を行った場合又は生体部分小腸移植術を行った場合においては、「手術・麻醉」欄の余白にそれぞれ 造 、 肌 、 肝 又は 小 と表示するほか、生体腎の移植と同様に記載し、明細書の添付を行うこと。

- (サ) 連続携行式腹膜灌流について導入期加算を算定した場合は、加算して得た点数を「点数」欄に記載すること。
- (シ) 180 日を超える期間通算対象入院料を算定している患者であって厚生労働大臣が定める状態にあるもの（「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」（平成18年厚生労働省告示第498号）第九のトに該当する患者）について胸腔穿刺又は腹腔穿刺を算定した場合は、「処置」欄に 洗浄 と表示して回数及び合計点数を記載すること。
- (ス) 「複数手術に係る費用の特例を定める件」（平成30年厚生労働省告示第72号）に規定する複数手術を同時に行った場合は、「摘要」欄に従たる手術の名称を「（併施）」をして記載し、所定点数の100分の50に相当する点数を記載すること。
- (セ) マスク又は気管内挿管による閉鎖循環式全身麻酔を算定した場合には、各区分ごとの麻酔時間を「摘要」欄に記載すること。
- (ソ) 厚生労働大臣の定める評価療養、患者申出療養及び選定療養第2条第11号に規定する「白内障に罹患している患者に対する水晶体再建に使用する眼鏡装用率の軽減効果を有する多焦点眼内レンズの支給」に係る診療報酬の請求を行う場合については、その旨を「摘要」欄へ記載すること。

#### ケ 「検査・病理」欄について

- (ア) 名称（検査・病理診断名）、回数及び点数を記載すること。所定点数の100分の90に相当する点数により算定する場合は、検査名の右に 減 と表示し、他と分けて記載すること。検査に当たって薬剤を使用した場合は、薬剤の項に点数を記載し、薬名及び使用量については「摘要」欄に記載すること。
- また、特定保険医療材料を使用した場合は、クの(イ)の例により「摘要」欄に記載すること。
- (イ) 時間外緊急院内検査加算を算定した場合には、加算点数として得た点数を「点数」欄に記載し、「摘要」欄に名称を記載すること。また、特殊染色加算、嫌気性培養加算、血管内超音波加算、血管内光断層撮影加算、冠動脈血流予備能測定検査加算、血管内視鏡検査加算、心腔内超音波検査加算、超音波内視鏡検査加算、大腿骨同時撮影加算、広角眼底撮影加算、小児矯正視力検査加算、狭帯域光強調加算、バルーン内視鏡加算、内視鏡的留置術加算、粘膜点墨法加算、ガイドシース加算、CT透視下気管支鏡検査加算又は顕微内視鏡加算を算定した場合は、それぞれ名称及び当該加算を加算した点数を記載すること。
- (ウ) 外来迅速検体検査加算を算定した場合は、当該加算を加算した点数を「点数」欄に記載するとともに、「摘要」欄に名称を記載すること。また、外来診療料を算定した場合であって、当該診療料に包括される検査のみに対して当該加算を算定した場合は、加算点数のみを「点数」欄に記載するとともに、「摘要」欄に名称を記載すること。
- (エ) 検体検査判断料、病理診断料又は病理判断料を算定した場合には、判断料等の区分名、名称及び所定点数を「点数」欄に記載すること。また、生体検査料の各判断料を算定した

場合は、検体検査判断料と同様に記載すること。

- (才) 出血・凝固検査、血液化学検査、内分泌学的検査、腫瘍マーカーに掲げる検査（「制限回数を超えて行う診療」に係るものを除く。）、肝炎ウイルス関連検査又は自己抗体検査（これらの所定点数を準用する場合を含む。）をそれぞれ多項目の包括の規定を適用して算定した場合であっても、回数と点数を「点数」欄に記載し、「摘要」欄にそれらの検査名又は略称を他の検査と区別して記載すること。これらの所定点数を準用する場合は、準用した旨を記載し、当該項目数を内訳として示すこと。例えば尿と血液を用いてそれぞれ生化学的検査(I)に掲げる項目について検査を行った場合は、判断料については「**判** 生I」と表示し、「摘要」欄に項目名、項目数を尿を用いて行った検査、血液を用いて行った検査に分けて記載し、合計項目数も記載すること。
- (力) 基本的検体検査実施料を算定した場合は、名称を記載し、入院日数（外泊期間を除く。）及び点数を次の例により「点数」欄に記載すること。

〔記載例〕

<b>基</b> 檢	(15日)	2, 100
<b>判</b> 基		604

- (キ) 検体検査管理加算(I)、(II)、(III)又は(IV)を算定した場合は、当該加算を加算した点数を記載し、「摘要」欄に名称を記載すること。また、遺伝カウンセリング加算、遺伝性腫瘍カウンセリング加算、骨髄像診断加算、免疫電気泳動法診断加算又は国際標準検査管理加算を算定した場合は、当該加算を加算した点数を記載し、「摘要」欄に名称を記載すること。
- (ク) 免疫染色（免疫抗体法）病理組織標本作製について、確定診断のために4種類以上の抗体を用いた免疫染色が必要な患者に対して、標本作製を実施した場合に、「摘要」欄に名称を記載すること。
- (ケ) 病理診断管理加算1又は2を算定した場合は、当該加算を加算した点数を記載し、「摘要」欄に名称を記載すること。

コ 「画像診断」欄について

- (ア) 画像診断の種類（撮影部位を含む。）、回数及び点数を記載すること。
- (イ) 時間外緊急院内画像診断加算を算定した場合は、加算点数として得た点数を「点数」欄に記載し、「摘要」欄に名称を記載すること。
- (ウ) 写真診断に係る場合は、写真の部位、種類、回数及び点数を記載すること。
- (エ) 電子画像管理加算（エックス線診断料、核医学診断料又はコンピューター断層撮影診断料）を算定した場合には、当該加算を加算した点数を記載し、「摘要」欄に名称を記載すること。
- (オ) 画像診断に当たって、特定保険医療材料を使用した場合は、クの(イ)の例により「摘要」欄に記載すること。
- (カ) フィルムを使用した場合にあっては、フィルムの種類、枚数及び大きさを記載すること。
- (キ) 画像診断に当たって薬剤を使用した場合は、薬剤の項に点数を記載し、薬剤名及び使用量については「摘要」欄に記載すること。
- (ク) 基本的エックス線診断料を算定した場合は名称を記載し、入院日数（外泊期間を除く。）及び点数を次の例により「点数」欄に記載すること。

〔記載例〕

(ケ) 写真診断、基本的エックス線診断、核医学診断又はコンピューター断層診断について、画像診断管理加算1を算定した場合は、当該加算を加算した点数を記載し、「摘要」欄に名称を記載すること。また、核医学診断又はコンピューター断層診断について、画像診断管理加算2又は3を算定した場合は、当該加算を加算した点数を記載し、「摘要」欄に名称を記載すること。

サ 「その他」欄について

(ア) 外来患者に対し処方箋を交付した場合は、処方箋の項に回数及び点数を記載し、その内訳を「摘要」欄に記載すること。

乳幼児加算を算定した場合は、処方箋の項に当該加算を加算した点数を記載すること。この場合、乳幼児加算の表示は必要がないこと。また、特定疾患処方管理加算1又は2を算定した場合は、処方箋の項に当該加算を加算した点数を記載し、「摘要」欄に名称、回数及び点数を記載すること。また、抗悪性腫瘍剤処方管理加算を算定した場合は、処方箋の項に当該加算を加算した点数を記載し、「摘要」欄に名称を記載すること。一般名処方加算1又は2を算定した場合は、処方箋の項に当該加算を加算した点数を記載するとともに、「摘要」欄に名称を記載すること。向精神薬調整連携加算を算定した場合は、処方箋の項に当該加算を加算した点数を記載するとともに、「摘要」欄に名称を記載すること。

(イ) リハビリテーションを算定した場合は、名称、回数・算定単位数及び合計点数を記載すること。

脳血管疾患等リハビリテーション料、廃用症候群リハビリテーション料又は運動器リハビリテーション料について、100分の90に相当する点数により算定する場合は、「摘要」欄に**リ減**と表示して、合計点数を記載すること。

(ウ) 早期リハビリテーション加算、初期加算を算定した場合は、「摘要」欄に名称及び点数を記載すること。

(エ) リハビリテーション総合計画評価料の「1」・「2」、リハビリテーション計画提供料の「1」・「2」、目標設定等支援・管理料の「1」・「2」、リンパ浮腫複合的治療料の「1」・「2」を算定した場合は、「摘要」欄に名称及び点数を記載すること。

(オ) 難病患者リハビリテーション料の短期集中リハビリテーション実施加算を算定した場合は、「摘要」欄に名称及び点数を記載すること。

(カ) 精神科専門療法を算定した場合は、名称、回数及び合計点数を記載すること。抗精神病特定薬剤治療指導管理料の持続性抗精神病注射薬剤治療指導管理料を算定した場合、治療抵抗性統合失調症治療指導管理料を算定した場合は、名称を記載すること。精神科ショート・ケア、精神科デイ・ケア、精神科ナイト・ケア又は精神科デイ・ナイト・ケアの早期加算を算定した場合は、「摘要」欄に名称を記載すること。精神科デイ・ナイト・ケアの疾患別等診療計画加算を算定した場合は、「摘要」欄に名称を記載すること。

精神科デイ・ケア、精神科ナイト・ケア又は精神科デイ・ナイト・ケアの100分の90に相当する点数を算定する場合は、**精長減**と表示して、点数を記載すること。

精神科継続外来支援・指導料の療養生活環境を整備するための加算を算定した場合は、「摘要」欄に名称を記載すること。

通院・在宅精神療法又は精神科継続外来支援・指導料の特定薬剤副作用評価加算を算定する場合は、「摘要」欄に名称を記載すること。

入院中の患者に精神科ショート・ケア又は精神科デイ・ケアを算定した場合は、「摘要」欄に **他精シ** 又は **他精デ** と記載すること。

精神科地域移行支援加算を算定した場合は、「摘要」欄に名称を記載すること。

精神科退院前訪問指導料について、必要があって複数の職種が共同して指導を行った場合は **複職** と表示して当該加算を加算した点数を記載すること。

精神科訪問看護・指導料(Ⅰ)又は精神科訪問看護・指導料(Ⅲ)(加算を含む。)を算定した場合は、「摘要」欄に名称を記載し、当該加算を加算した点数を記載すること。

精神科訪問看護指示料、衛生材料等提供加算、精神科特別訪問看護指示加算を算定した場合は、「摘要」欄に名称を記載すること。

家族等に対する入院精神療法、通院・在宅精神療法又は精神科退院指導料を算定した場合は、「摘要」欄に **家族** と表示すること。

重度認知症患者デイ・ケア料を算定した場合は、名称、回数及び合計点数を記載すること。また、重度認知症患者デイ・ケア料の早期加算、夜間ケア加算を算定した場合は、「摘要」欄に名称を記載すること。

精神科在宅患者支援管理料を算定した場合は、名称を記載すること。

- (キ) リハビリテーション及び精神科専門療法に当たって薬剤を使用した場合は、薬剤の項に点数を記載し、薬剤名及び使用量については「摘要」欄に記載すること。
- (ク) 放射線治療管理料を算定した場合は、名称及び所定点数を記載すること。
- (ケ) 放射性同位元素内用療法管理料を算定した場合は、「摘要」欄に名称を記載すること。
- (コ) 画像誘導放射線治療加算又は体外照射呼吸性移動対策加算を算定した場合は、「摘要」欄に名称及び点数を記載すること。
- (サ) 放射線治療料を算定した場合は、名称、照射部位、回数及び点数を記載すること。
- (シ) 小児放射線治療加算を算定した場合は、新生児、3歳未満の乳幼児(新生児を除く。)、3歳以上6歳未満の幼児又は6歳以上15歳未満の小児の区分について、「摘要」欄に名称及び点数を記載すること。
- (ス) 定位放射線治療呼吸性移動対策加算を算定した場合は、「摘要」欄に名称及び点数を記載すること。
- (セ) 施設入所者共同指導料を算定した場合は、名称及び点数を記載すること。
- (ソ) 都道府県知事が厚生労働大臣の承認を得て別に療養担当手当を定めた場合における療養担当手当を算定した場合は、「その他」欄に合算して記載すること。なお、医療法の一部を改正する法律(平成9年法律第125号)による改正前の医療法第4条の規定による承認を受けている病院である保険医療機関(以下「旧総合病院」という。)の入院外診療分については、当分の間、従前どおり、次表に掲げる各診療科(平成20年4月以降において医療法施行令(昭和23年政令第326号)及び医療法施行規則(昭和23年厚生省令第50号)の規定に基づき、次表に定める診療科以外の診療科名がある場合には、最も近似する次表に定める診療科)ごとに療養担当手当を算定できるものであるため、次表に掲げる診療科のうち複数診療科を受診した患者の場合には、「摘要」欄に受診した診療科名を記載すること。

診 療 科

内 科	心臓血管外科	心 療 内 科
精 神 科	小 児 外 科	アレルギー科
神 経 科	皮膚泌尿器科	リウマチ科
神 経 内 科	皮 膚 科	リハビリテーション科
呼 吸 器 科	泌 尿 器 科	
消 化 器 科	性 病 科	
胃 腸 科	こ う 門 科	
循 環 器 科	産 婦 人 科	
小 児 科	産 科	
外 科	婦 人 科	
整 形 外 科	眼 科	
形 成 外 科	耳鼻いんこう科	
美 容 外 科	気 管 食 道 科	
脳 神 経 外 科	放 射 線 科	
呼 吸 器 外 科	麻 醉 科	

### シ 「入院」欄について

- (ア) 病院・診療所別の該当する文字を○で囲み、入院基本料について、該当する入院基本料の種類別を病院・診療所別欄の下の空欄（以下「入院基本料種別欄」という。）に別表IVの略号を用いて記載すること。なお、入院基本料種別欄に書ききれない場合は「摘要」欄に記載し、また、電子計算機で該当する文字のみを印字する場合は、様式の区分、配字等を変更することとして差し支えないこと。
- (イ) 管理栄養士の配置について基準を満たせない場合の経過措置に該当する場合は、入院基本料種別欄に記載する略号の後に経措と記載すること。
- (ウ) 医科点数表第1章第2部通則第8号により、当該保険医療機関内に、非常勤の管理栄養士又は常勤の栄養士が1名以上配置されている場合は、入院基本料種別欄に記載する略号の後に**40減**と記載すること。
- (エ) 一般病棟入院基本料、特定機能病院入院基本料の一般病棟又は専門病院入院基本料を算定している患者について、退院が特定の時間帯に集中している又は入院日及び退院日が特定の日に集中していることにより、減算された入院基本料を算定した場合は、入院基本料種別欄に記載する略号の後に午前減又は土日減と記載すること。
- (オ) 「入院年月日」の項は、当該医療機関における入院基本料の起算日としての入院年月日を記載すること。
- (カ) 「入院基本料・加算」の項について
- ① 入院基本料・加算の項には、入院基本料に係る1日当たりの所定点数（入院基本料及び入院基本料等加算の合計）、日数及び合計点数を記載し、「摘要」欄に当該所定点数の内訳を記載すること。ただし、入院基本料が月の途中で変更した場合は、同項において行を改めて、それぞれの入院基本料について同様に記載し、「摘要」欄に、変更の前後に分けて、当該所定点数の内訳を記載すること。

- なお、入院基本料と入院基本料等加算を区分して、同項において行を改めて、同様に記載することも差し支えない。また、名称については、別表IVの略号を参照すること。
- ② 有床診療所入院基本料又は有床診療所療養病床入院基本料を算定している患者について、看取り加算を算定した場合は、「摘要」欄に名称を記載すること。また、在宅療養支援診療所の場合には、「摘要」欄に **看取在支** と表示すること。
- ③ 一般病棟入院基本料、結核病棟入院基本料、精神病棟入院基本料、障害者施設等入院基本料について月平均夜勤時間 72 時間の要件を満たさない場合は、入院基本料種別欄に記載する略号の後に **夜減** と記載すること。
- (キ) 外泊した場合は、行を改めて入院基本料又は特定入院料を算定する日ごとに 1 日当たりの所定点数、日数並びに合計点数を記載し「摘要」欄に外泊した日数を記載すること。  
なお、外泊した日の記載については、連続して 3 日を超える場合にあっては、外泊の開始日と終了日を「～」等で結ぶことにより記載して差し支えないこと。
- (ク) 入院患者について、専門的な診療が必要となり、他医療機関において外来を受診した場合の記載は、第 3 の 1 の (5) によること。
- (ケ) 180 日を超える期間通算対象入院料を算定している患者について、月の途中で通算対象入院料を算定する期間が 180 日を超えた場合は、行を改めて減額された通算対象入院料の所定点数、算定日数及び合計点数を記載すること。
- (コ) 特別の関係にある保険医療機関等に入院又は入所していたことのある患者であって、入院期間を当該保険医療機関等の初回入院日を起算日として計算する場合は、「摘要」欄に **特別** と表示すること。
- (サ) 「厚生労働大臣の定める入院患者数の基準及び医師等の員数の基準並びに入院基本料の算定方法（平成 18 年厚生労働省告示第 104 号）」に規定する入院患者数の基準に該当する保険医療機関にあっては、当該入院基本料の 1 日当たり点数（特定入院基本料、療養病棟入院基本料、有床診療所療養病床入院基本料及び一般病棟入院基本料の療養病棟入院料 1 の例により算定する入院基本料の場合は所定点数に 100 分の 90 を乗じて得た点数、それ以外の入院基本料の場合は所定点数に 100 分の 80 を乗じて得た点数）、日数及び合計点数を記載し、「摘要」欄に **超過** と表示すること。
- (シ) 「厚生労働大臣の定める入院患者数の基準及び医師等の員数の基準並びに入院基本料の算定方法」に規定する医師等の員数の基準に該当する保険医療機関にあっては、当該入院基本料の 1 日当たりの所定点数（離島等所在保険医療機関以外の場合は所定点数に 100 分の 90 又は 100 分の 85 を乗じて得た点数を、離島等所在保険医療機関の場合は所定点数から所定点数に 100 分の 98 又は 100 分の 97 を乗じて得た点数）、日数及び合計点数を記載し、「摘要」欄に **標欠 7** 、**標欠 5** と表示すること。
- (ス) 「診療報酬の算定方法」第一号ただし書に規定する厚生労働大臣が指定する病院の病棟に入院する患者であって、「厚生労働大臣が指定する病院の病棟における療養に要する費用の額の算定方法の一部改正等に伴う実施上の留意事項について」第 2 の 1 の (1) に規定する、診断群分類区分に該当しないと判断された患者等、診断群分類点数表により診療報酬を算定しない患者については、「厚生労働大臣が定める病院の診療報酬請求書等の記載要領について」（平成 18 年 3 月 30 日保医発第 0330007 号）に従い、「摘要」欄に医科点数表に基づき算定することとなった理由等を記載すること。
- (セ) 「特定入院料・その他」の項について

- ① 特定入院料については、算定した特定入院料の種別を別表IVの略号を用いて記載し、それぞれの日数及び合計点数（①地域加算該当施設である場合、②離島加算該当施設である場合、③救命救急入院料を算定している患者について加算がある場合、④特定集中治療室管理料を算定している患者について加算がある場合又は⑤特殊疾患入院医療管理料、小児入院医療管理料、回復期リハビリテーション病棟入院料、地域包括ケア病棟入院料、特殊疾患病棟入院料、精神科救急急性期医療入院料、精神科急性期治療病棟入院料、精神科救急・合併症入院料、精神療養病棟入院料、認知症治療病棟入院料、特定一般病棟入院料、地域移行機能強化病棟入院料若しくは特定機能病院リハビリテーション病棟入院料を算定している患者について加算がある場合にあっては、それぞれの加算を加えた点数）を記載すること。
- ② 特定一般病棟入院料を算定している患者について、地域包括ケア入院医療管理が行われた場合には、特定入院料の種別の略号の後に包1又は包2と記載し、所定点数を記載すること。

(21) 「療養の給付」欄について

ア 「請求」の項には、「保険」、「公費①」及び「公費②」の項に、それぞれ医療保険、第1公費及び第2公費の療養の給付（医療の給付を含む。以下同じ。）に係る合計点数を記載すること。なお、公費負担医療のみの場合の第1公費の合計点数は、「公費①」の項に記載すること。

ただし、第1公費に係る合計点数が医療保険に係るものと同じ場合は、第1公費に係る合計点数の記載を省略しても差し支えないこと。また、第2公費がある場合において、当該第2公費に係る合計点数が第1公費に係る合計点数と同じ場合は、第2公費に係る記載を省略しても差し支えないこと。

イ 医療保険（高齢受給者及び高齢受給者以外であって限度額適用認定証若しくは限度額適用・標準負担額減額認定証又は特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは小児慢性特定疾病医療受給者証（特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証及び小児慢性特定疾病医療受給者証にあっては、適用区分に所得区分の記載があるものに限る。）の提示又は限度額適用認定証情報若しくは限度額適用・標準負担額減額認定証情報の提供があった者で高額療養費が現物給付された者に係るもの）に係る入院における「負担金額」の項、入院外における「一部負担金額」の項については、以下によること。

(ア) 船員保険の被保険者について、「職務上の事由」欄中「通勤災害」に該当する場合には、初診時における一部負担金の金額を記載すること。ただし、災害発生時が平成21年12月31日以前のものに限る。

(イ) 健康保険、国民健康保険及び退職者医療の場合は、患者の負担金額が「割」の単位で減額される場合には、減額割合を記載して「割」の字句を〇で囲み、「円」単位で減額される場合には、減額される金額を記載して「円」の字句を〇で囲むこと。

また、負担額が免除される場合は「免除」の字句を〇で囲み、支払いが猶予される場合は「支払猶予」の字句を〇で囲むこと。

ウ 医療保険（高齢受給者及び高齢受給者以外であって限度額適用認定証若しくは限度額適用・標準負担額減額認定証又は特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証、小児慢性特定疾病医療受給者証若しくは肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証（特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証、小児慢性特定疾病医療受給者証及び肝がん・重度肝硬変治療研究促進事

業参加者証にあっては、適用区分に所得区分の記載があるものに限る。) の提示又は限度額適用認定証情報若しくは限度額適用・標準負担額減額認定証情報の提供があった者で高額療養費が現物給付された者に係るものに限る。) 及び後期高齢者医療に係る入院における「負担金額」の項、入院外における「一部負担金額」の項については、以下によること。

(ア) 「負担金額」の項は、一部負担金の支払いを受けた場合にはその金額を記載すること。

なお、一部負担金相当額の一部を公費負担医療が給付するときは、公費負担医療に係る給付対象額を「負担金額」の項の「保険」の項の上段に( )で再掲するものとし、「負担金額」の項には、支払いを受けた一部負担金と公費負担医療が給付する額とを合算した金額を記載すること。

(イ) 「一部負担金額」の項は、高額療養費が現物給付された者に限り記載することとし、支払いを受けた一部負担金の額を記載すること。なお、この場合において、一部負担金相当額の一部を公費負担医療が給付するときは、公費負担医療に係る給付対象額を「一部負担金額」の項の「保険」の項の上段に( )で再掲するものとし、「一部負担金額」の項には、支払いを受けた一部負担金と公費負担医療が給付する額とを合算した金額を記載すること。

(ウ) 健康保険法施行令第43条第1項並びに同条第5項、国民健康保険法施行令(昭和33年政令第362号)第29条の4第1項並びに同条第3項又は高齢者医療確保法施行令第16条第1項並びに同条第3項の規定が適用される者の場合は、「負担金額」及び「一部負担金額」の項には、これらの規定により算定した額(この額に1円未満の端数がある場合において、その端数金額が50銭未満であるときは、これを切り捨て、その端数金額が50銭以上であるときは、これを切り上げた額)を記載すること。

(エ) 健康保険法施行令第43条第1項第2号へ、国民健康保険法施行令第29条の4第1項第3号へに掲げる者又は高齢者医療確保法施行令第16条第1項第1号へに掲げる者の場合は、入院分にあっては、「I」の字句を○で囲むこととし、入院外分にあっては、高額療養費が現物給付された者に限り、「摘要」欄に、「低所得I」と記載すること。

(オ) 健康保険法施行令第43条第1項第2号木に掲げる者、国民健康保険法施行令第29条の4第1項第3号木に掲げる者又は高齢者医療確保法施行令第16条第1項第1号木に掲げる者の場合は、入院分にあっては、「II」の字句を○で囲むこととし、入院外分にあっては、高額療養費が現物給付された者に限り、「摘要」欄に、「低所得II」と記載すること。

(カ) 健康保険、国民健康保険及び退職者医療の場合は、患者の負担額が「割」の単位で減額される場合には、減額割合を記載して「割」の字句を○で囲み、「円」単位で減額される場合には、減額後的一部負担金の金額を記載して「円」の字句を○で囲むこと。

また、負担額が免除される場合は「免除」の字句を○で囲み、支払いが猶予される場合は「支払猶予」の字句を○で囲むこと。

(キ) 後期高齢者医療の場合で、高齢者医療確保法第69条第1項の規定に基づき広域連合長から一部負担金の減額を受けた者の場合は、「割」の単位で減額される場合には、減額割合を記載して「割」の字句を○で囲み、「円」の単位で減額される場合には、減額後的一部負担金の金額を記載して「円」を字句を○で囲むこと。また、負担額が免除される場合は「免除」の字句を○で囲み、支払いが猶予される場合は「支払猶予」の字句を○で囲むこと。

エ 「70歳代前半の被保険者等に係る一部負担金等の軽減特例措置実施要綱」の規定により、一

部負担金等の一部に相当する額について国が特例的に支払うものについては、公費でないものとみなして記載すること。

オ 「公費①」及び「公費②」の項には、それぞれ第1公費及び第2公費に係る医療券等に記入されている公費負担医療に係る患者の負担額（一部負担金（食事療養標準負担額及び生活療養標準負担額を含む。）の額が医療券等に記載されている公費負担医療に係る患者の負担額を下回る場合で、「負担金額」の項又は「一部負担金額」の項に金額を記載するものはウの（ア）又は（イ）により記載した額（食事療養標準負担額及び生活療養標準負担額を含む。）を、金額の記載を要しないものの場合は10円未満の端数を四捨五入する前の一部負担金の額（食事療養標準負担額及び生活療養標準負担額を含む。））を記載すること。ただし、障害者総合支援法による精神通院医療等、児童福祉法（昭和22年法律第164号）による小児慢性特定疾病医療支援、肢体不自由児通所医療及び障害児入所医療（以下「小児慢性特定疾病医療支援等」という。）並びに難病法による特定医療に係る患者の負担額（一部負担金）については、食事療養標準負担額及び生活療養標準負担額を含まない額とすること。なお、後期高齢者医療又は医療保険（高齢受給者及び高齢受給者以外であって限度額適用認定証若しくは限度額適用・標準負担額減額認定証の提示又は限度額適用認定証情報若しくは限度額適用・標準負担額減額認定証情報の提供があった者で高額療養費が現物給付された者に係るものに限る。）と感染症法による結核患者の適正医療との併用の場合（入院の場合及び入院外分であって、高額療養費が現物給付された場合に限る。）には、一部負担金から同負担金のうち当該公費負担医療が給付する額を控除した額（即ち、窓口で徴収した額）を記載すること。また、障害者総合支援法による精神通院医療等、児童福祉法による小児慢性特定疾病医療支援等並びに難病法による特定医療に係る患者の負担額については、10円未満の端数を四捨五入する前の一部負担金の額を記載し、後期高齢者医療又は医療保険（高齢受給者に係るものに限る。）と障害者総合支援法による精神通院医療等、児童福祉法による肢体不自由児通所医療及び障害児入所医療並びに難病法による特定医療との併用の場合（入院の場合及び入院外分であって、高額療養費が現物給付された場合に限る。）には、10円未満の端数を四捨五入した後の一部負担金の額を記載すること。

ただし、後期高齢者医療又は医療保険（高齢受給者に係るものに限る。）と感染症法による結核患者の適正医療との併用の場合（入院の場合及び入院外分であって、高額療養費が現物給付された場合を除く。）及び医療保険（高齢受給者以外であって限度額適用認定証若しくは限度額適用・標準負担額減額認定証の提示又は限度額適用認定証情報若しくは限度額適用・標準負担額減額認定証情報の提供があった者で高額療養費が現物給付された者に係るものを除く。）と感染症法による結核患者の適正医療との併用の場合には、当該公費に係る患者負担額は「公費①」及び「公費②」の項には記載することを要しないこと。

高齢受給者の一般所得者及び低所得者であって、難病法による特定医療、特定疾患治療研究事業又は肝炎治療特別促進事業に係る公費負担医療受給者については、医療券に記載されている公費負担医療に係る患者の負担額を記載すること。ただし、当該公費負担医療の給付対象額の2割相当（食事療養標準負担額及び生活療養標準負担額を含む。ただし、難病法による特定医療の給付対象額については含まない。）の額が、当該医療券に記載されている公費負担医療に係る患者の負担額を下回る場合は、当該2割相当（「負担金額」の項又は「一部負担金額」の項に金額を記載するものの場合は、10円未満の端数を四捨五入した後の額を、金額の記載を要しないものの場合は、10円未満の端数を四捨五入する前の額。特定疾患治療研究事業については食

事療養標準負担額及び生活療養標準負担額を含む。)の額を記載すること。

(22) 「食事・生活」欄について

ア 「基準」の項には、入院時食事療養費に係る食事療養について算定した項目について次の略号を用いて記載すること。ただし、複数の食事療養を算定し、「基準」の項に複数の略号を記載することが困難な場合は、「摘要」欄への記載でも差し支えないこと。

I (入院時食事療養 I (1))、II (入院時食事療養 II (1))、III (入院時食事療養 I (2))、IV (入院時食事療養 II (2))

イ 「基準」の項の右の項には、入院時食事療養費に係る食事療養について 1 食当たりの所定金額及び回数を記載すること。ただし、算定した所定金額が複数の場合は、「摘要」欄への記載でも差し支えないこと。

なお、特別食加算を算定した場合には、「特別」の項の右の項に 1 食当たりの所定金額及び回数を記載すること。

ウ 「食堂」の項の右の項には、入院時食事療養費に係る食事療養又は入院時生活療養費に係る生活療養の食事の提供たる療養に係る食堂加算を算定した場合に、1 日当たりの所定金額及び日数を記載すること。

エ 「環境」の項の右の項には、入院時生活療養費に係る生活療養の温度、照明及び給水に関する適切な療養環境の形成たる療養に係る 1 日当たりの所定金額及び日数を記載すること。

オ 「基準(生)」の項には、入院時生活療養費に係る生活療養について算定した項目を次の略号を用いて記載すること。ただし、複数の生活療養を算定し、「基準(生)」の項に複数の略号を記載することが困難な場合は、「摘要」欄への記載でも差し支えないこと。

I (入院時生活療養 I (1) イ)、II (入院時生活療養 II)、III (入院時生活療養 I (1) 口)

カ 「基準(生)」の項の右の項には、入院時生活療養費に係る生活療養の食事の提供たる療養に係る 1 食当たりの所定金額及び回数を記載すること。ただし、算定した所定金額が複数の場合は、「摘要」欄への記載でも差し支えないこと。

なお、特別食加算を算定した場合には、「特別(生)」の項の右の項に 1 食当たりの所定金額及び回数を記載すること。

キ 後期高齢者医療に係る食事療養又は生活療養の内容が公費負担医療に係る食事療養又は生活療養の内容と異なる場合には、「摘要」欄に公費負担医療に係る事項を記載すること。

ク 月の途中で公費負担医療の受給資格の変更があった場合又は公費負担医療に係る食事療養の給付若しくは生活療養の給付の内容が医療保険(後期高齢者医療を除く。)と異なる場合は、「摘要」欄に公費負担医療に係る事項を記載すること。

(23) 「食事・生活療養」欄について

ア 「請求」の項には、「保険」、「公費①」及び「公費②」の項に、それぞれ医療保険、第1公費及び第2公費に係る食事療養又は生活療養の食事の提供たる療養を行った回数及び当該食事療養又は生活療養に係る金額合計を記載すること。なお、公費負担医療のみの場合の第1公費の金額合計は、「公費①」の項に記載すること。

ただし、第1公費に係る食事療養又は生活療養が医療保険に係るものと同じ場合は、第1公費に係る「請求」の項の記載を省略して差し支えないこと。また、第2公費がある場合において、当該第2公費に係る請求金額が第1公費に係る請求金額と同じ場合は、第2公費に係る「請求」の項の記載を省略しても差し支えないこと。なお、当該食事療養又は生活療養が公費の給付対象とならない場合は、当該公費の項には「0」と記載すること。

イ 「標準負担額」の項には、「保険」、「公費①」及び「公費②」の項に、それぞれ医療保険、第1公費及び第2公費の食事療養標準負担額又は生活療養標準負担額（生活療養標準負担額を記載した場合には、生活療養の食事の提供たる療養に係る負担額と生活療養の温度、照明及び給水に関する適切な療養環境の形成たる療養に係る負担額の内訳を「摘要」欄に記載すること。）を記載すること。なお、公費負担医療のみの場合の第1公費の負担額は、「公費①」の項に記載すること。

ただし、第1公費に係る負担額が医療保険に係るものと同じ場合は、第1公費に係る負担額の記載を省略しても差し支えないこと。また、第2公費がある場合において、当該第2公費に係る負担額が第1公費に係る負担額と同じ場合は、第2公費に係る負担額の記載を省略しても差し支えないこと。なお、当該食事療養又は生活療養が公費の給付対象とならない場合は、当該公費の項には「0」と記載すること。

ウ 健康保険法施行令第42条第3項第4号、国民健康保険法施行令第29条の3第4項第4号に掲げる者又は高齢者医療確保法施行令第15条第1項第4号に掲げる者の場合は、(21)のウの(イ)と同様とする。ただし、高齢者医療確保法施行令第15条第1項第4号に掲げる者のうち、同令第14条第6項に規定する老齢福祉年金の受給者であって、かつ、生活療養を受ける者の場合は、「摘要」欄に、「老福」と記載すること。

エ 健康保険法施行令第42条第3項第3号、国民健康保険法施行令第29条の3第4項第3号又は高齢者医療確保法施行令第15条第1項第3号に掲げる者の場合は、(21)のウの(オ)と同様とする。なお、入院日数が90日を超えた場合の特例の対象となる場合は、併せて「3月超」の字句を○で囲むこと。

オ 平成28年3月31日において、1年以上継続して精神病床に入院していた者であって、平成28年4月1日以後引き続き医療機関に入院している者（当該者が一の医療機関を退院した日において他の医療機関に入院する場合を含む。）として、平成28年厚生労働省告示第23号附則第3項に規定する同告示による改正前の食事療養標準負担額又は生活療養標準負担額を適用した場合は、「摘要」欄に、「標準負担額経過措置（精神）入院年月日： 年 月 日」と記載し、入院年月日については、同項に規定する者に該当することとなった起算日となる精神病床への入院年月日を記載すること。

カ 健康保険法施行規則第62条の3第6号に掲げる者に該当し、適用区分欄に「オ」若しくは「イ」に加え「（境）」又は「オ（境）」若しくは「I（境）」の記載のある限度額適用・標準負担額減額認定証、限度額適用認定証が提示又は限度額適用・標準負担額減額認定証情報が提供された場合又は高齢者医療確保法施行規則第40条第6号に掲げる者に該当し、適用区分欄に「区分I」に加え「（境）」の記載のある限度額適用・標準負担額減額認定証が提示又は限度額適用・標準負担額減額認定証情報、限度額適用認定証情報が提供された場合は、「摘要」欄に「境界層該当」又は「（境）」と記載すること。

#### (24) 「摘要」欄について

ア 介護保険に相当するサービスのある診療を行った場合に、当該患者が要介護者又は要支援者である場合には、「摘要」欄に 介 と記載すること。また、介護保険の適用病床において、患者の急性増悪等により、緊急に診療を行った場合についても、同様とし、この場合においては、介護保険適用の病床において、医療保険からの給付が必要となった理由（急性肺炎の治療のためなど）を簡潔に記載すること。

イ 特別養護老人ホームの入所者（末期の悪性腫瘍の患者に限る。）について、在宅療養支援診療所、在宅療養支援病院又は当該特別養護老人ホームの協力医療機関の医師が看取り、死亡日から遡って30日間に行われた診療行為に限り医療保険からの給付する場合には、「摘要」欄に死亡日を記載すること。

ウ 内訳を記載するに当たっては、項目との対応関係が明らかになるような形で記載すること。  
なお、診療項目名に代えて項目の番号を用いて差し支えないこと。この場合、「摘要」欄の左側点線内に当該番号を記載すること。

エ 内訳を記載するに当たって、「摘要」欄に書ききれない場合は、明細書又は明細書と同じ大きさの用紙に、診療年月、医療機関コード、患者氏名、保険種別（例；1社・国 1単独 1本入）、保険者番号（公費負担医療のみの場合は第1公費の公費負担者番号）、被保険者証・保険者手帳等の記号・番号（公費負担医療のみの場合は第1公費の公費負担医療の受給者番号）を記載した上、所定の内容を記載し、続紙として、当該明細書の次に重ね、左上端を貼り付けること。

オ 同一明細書において医療保険と公費負担医療の給付の内容が異なる場合又は医療保険と公費負担医療の診療実日数が異なる場合は、「摘要」欄に記載された内訳のうち、公費負担医療に係る分にアンダーラインを付すこと。また、公費負担医療と公費負担医療の併用の場合も同様であること。

なお、医療保険と公費負担医療の診療実日数が異なる場合において、「公費分点数」欄との対応が明らかである場合はアンダーラインを省略しても差し支えないこと。

カ レセプト作成作業を電算化していない保険医療機関が、高齢受給者の一般所得者及び低所得者に係る難病法による特定医療、特定疾患治療研究事業又は肝炎治療特別促進事業の公費負担医療の請求を行う場合には、医療券等に記載されている公費負担医療に係る患者の負担額を記載すること。

キ 特別養護老人ホーム等に入所中の患者の診療を担う保険医の指示に基づき、当該保険医の診療日以外の日に当該施設の看護師等が、当該患者に対し、点滴若しくは処置等を実施又は検査のための検体採取等を実施した場合においては、これに用いた薬剤若しくは特定保険医療材料が使用された日又は当該検体採取が実施された日を「摘要」欄に記載すること。また、当該保険医の診療日を「摘要」欄に記載すること。

ク 介護医療院の入所者については、他科受診時費用の算定の有無を「摘要」欄に記載すること。

#### (25) 「公費分点数」欄について

「公費分点数」欄には、併用する公費負担医療に係る請求点数を記載することとするが、併用する公費負担医療に係る請求点数が「初診」欄から「入院」欄のすべてに係る請求点数と同じ場合は省略しても差し支えないこと。

なお、月の途中で公費負担医療の受給資格に変更があった場合又は公費負担医療に係る給付の内容が「点数」欄に係る給付と異なる場合は、併用する公費負担医療に係る請求点数が「点数」欄に係る請求点数と異なることとなるので、この場合には「公費分点数」欄に当該公費負担医療に係る請求点数を必ず記載すること。この場合において、「点数」欄に係る請求点数と異なる公費負担医療が2種以上あるときは、「公費分点数」欄を縦に区分し、左から順次「第1公費」、「第2公費」の順で当該公費に係る請求点数を記載すること。

ただし、「点数」欄に係る請求点数と第1公費又は第2公費の請求点数が同じ場合は、縦に区分すること及び当該第1公費又は第2公費の請求点数を記載することを省略しても差し支えな

いこと。

(26) その他

ア 3種の公費負担医療の併用の者に係る明細書の記載要領の特例について

特例的に、生活保護法による医療扶助、感染症法による結核患者の適正医療及び障害者総合支援法による精神通院医療等の3種の公費負担医療の併用の場合があるが、この場合にあっては、法別番号順等によらず、次の記載要領によること。

(ア) 生活保護法による医療扶助に係る公費負担者番号は「保険者番号」欄に、公費負担医療の受給者番号は「被保険者証・被保険者手帳等の記号・番号」欄に記載し、感染症法による結核患者の適正医療に係る分は「公費負担者番号①」欄に、障害者総合支援法による精神通院医療等に係る分は「公費負担者番号②」欄に記載すること。

(イ) 「職務上の事由」欄は記載しないこと。

(ウ) 生活保護法による医療扶助に係る診療実日数は「診療実日数」欄の「保険」の項に、感染症法による結核患者の適正医療に係る分は「公費①」の項に、障害者総合支援法による精神通院医療等に係る分は「公費②」の項にそれぞれ記載すること。

なお、感染症法による結核患者の適正医療又は障害者総合支援法による精神通院医療等に係る診療実日数が、生活保護法による医療扶助に係る診療実日数と同じ場合は、当該診療実日数の記載を省略しても差し支えないこと。

(エ) 「初診」欄から「入院」欄には生活保護法による医療扶助に係る回数及び点数を記載すること。

(オ) 「公費分点数」欄は縦に2区分し、左欄に感染症法による結核患者の適正医療、右欄に障害者総合支援法による精神通院医療等に係る請求点数を記載することとするが、生活保護法による医療扶助に係る請求点数と同じ請求点数の公費負担医療がある場合は、縦に2区分すること及び当該請求点数を記載することを省略しても差し支えないこと。

(カ) 生活保護法による医療扶助に係る合計点数及び合計金額は、それぞれ「療養の給付」欄及び「食事・生活療養」欄の「保険」の項に、感染症法による結核患者の適正医療に係る合計点数及び合計金額は、それぞれ「療養の給付」欄及び「食事・生活療養」欄の「公費①」の項に、障害者総合支援法による精神通院医療等に係る合計点数及び合計金額は、それぞれ「療養の給付」欄及び「食事・生活療養」欄の「公費②」の項にそれぞれ記載すること。

イ 医療保険と3種の公費負担医療の併用の者に係る記載要領の特例について

別添2の別表1「法別番号及び制度の略称表」に示す順番により、先順位の公費負担医療を「第1公費」とし、後順位の公費負担医療を順次「第2公費」、「第3公費」として、第3公費に係る公費負担者番号、受給者番号及び診療実日数を、「摘要」欄に「第3公費」と表示して、次の略称を用いて記載すること。また、第3公費に係る療養の給付の合計点数、負担金額、食事療養及び生活療養を行った日数及び当該療養に係る金額の合計額並びに標準負担額は、「療養の給付」欄及び「食事・生活療養」欄の「公費②」の項をそれぞれ上下に区分し、上欄には第2公費に係る事項を、下欄には第3公費に係る事項を記載すること。

なお、4種以上の公費負担医療の併用の場合においても、これに準じて記載すること。

公3(公費負担者番号)、受(受給者番号)、実(診療実日数)

ウ 高額長期疾病に係る特定疾病療養受療証を提出又は特定疾病療養受療証情報を提供した患者の負担額が、健康保険法施行令第42条第9項第1号又は同項第2号に規定する金額を超えること。

た場合にあっては、「特記事項」欄に、それぞれ「長」又は「長2」と記載すること。

ただし、患者が特定疾病療養受療証の提出又は特定疾病療養受療証情報の提供を行った際に、既に健康保険法施行令第42条第6項第1号又は同項第2号に規定する金額を超えて受領している場合であって、現物給付化することが困難な場合を除くこと。

エ 当該患者のうち慢性腎不全に係る自己連続携行式腹膜灌流（CAPD）を行っている患者に対して、同一月内の投薬を院外処方箋のみにより行い、保険医療機関では当該患者の負担額を受領しない場合にあっては、「特記事項」欄に「長処」と記載すること。

オ 平成18年3月31日保医発第0331002号通知に規定する特別養護老人ホーム等に入所中の患者について診療報酬を算定した場合は、「特記事項」欄に「施」と記載すること。

なお、当該診療が同通知に規定する配置医師による場合は、「摘要」欄に「配」と表示して回数を記載すること。

また、同一月内に同一患者につき、特別養護老人ホーム等に赴き行った診療と、それ以外の外来分の診療がある場合は、それぞれ明確に区分できるよう「摘要」欄に記載すること。

カ 患者の疾病又は負傷が、交通事故等第三者の不法行為によって生じたと認められる場合は、「特記事項」欄に「第三」と記載すること。なお、「交」等従来行われていた記載によることも差し支えないこと。

キ 厚生労働大臣の定める評価療養、患者申出療養及び選定療養第1条第2号の規定に基づく医薬品医療機器等法に規定する治験（人体に直接使用される薬物に係るものに限る。）に係る診療報酬の請求については、次に掲げる方法によること。

(ア) 1月中に治験期間とそれ以外の期間が併存する場合であっても、明細書は1枚として請求すること。

(イ) 「特記事項」欄に「薬治」と記載すること。

(ウ) 治験依頼者の依頼による治験の場合は、明細書に以下の事項を記載した治験の概要を添付すること。

なお、この場合、治験の概要には「企業依頼」と記載すること。

- а 治験の依頼者の氏名及び連絡先
- б 治験薬等の名称及び予定される効能効果
- с 当該患者に対する治験実施期間（開始日及び終了日）

(エ) 自ら治験を実施する者による治験の場合は、明細書に以下の事項を記載した治験の概要を添付すること。

なお、この場合、治験の概要には「医師主導」と記載すること。

- а 治験責任医師の氏名及び連絡先
- б 治験薬等の名称及び予定される効能効果
- с 当該患者に対する治験実施期間（開始日及び終了日）

(オ) 上記(ア)の場合であって、治験依頼者の依頼による治験においては、治験期間外に実施し請求の対象となる検査、画像診断、投薬及び注射（投薬及び注射については、当該治験の対象とされる薬物の予定されている効能又は効果と同様の効能又は効果を有する医薬品に係るものに限る。）について、その実施日を「摘要」欄に記載すること。

(カ) 特定入院料等いわゆる包括化されていた項目を算定している保険医療機関の場合の当該項目に係る記載については、当該項目の点数から当該項目に包括されるもののうち診療報酬の請求ができない項目の所定点数の合計を差し引いた点数を記載するとともに、「摘

要」欄に診療報酬の請求ができない項目及び所定点数を記載すること（別葉にしても差し支えない。）。

ク 厚生労働大臣の定める評価療養、患者申出療養及び選定療養第1条第3号の規定に基づく医薬品医療機器等法に規定する治験（機械器具等に係るものに限る。）に係る診療報酬請求については、次に掲げる方法によること。

(ア) 1月中に治験期間とそれ以外の期間が併存する場合であっても、明細書は1枚として請求すること。

(イ) 「特記事項」欄に「器治」と記載すること。

(ウ) 治験依頼者の依頼による治験の場合は、明細書に以下の事項を記載した治験の概要を添付すること。

なお、この場合、治験の概要には「企業依頼」と記載すること。

a 治験の依頼者の氏名及び連絡先

b 治験機器の名称

c 当該患者に対する治験実施期間（開始日及び終了日）及び治験機器を用いた手術又は処置が行われた日

(エ) 自ら治験を実施する者による治験の場合は、明細書に以下の事項を記載した治験の概要を添付すること。

なお、この場合、治験の概要には「医師主導」と記載すること。

a 治験責任医師の氏名及び連絡先

b 治験機器の名称

c 当該患者に対する治験実施期間（開始日及び終了日）及び治験機器を用いた手術又は処置が行われた日

(オ) 上記(ア)の場合であって、治験依頼者の依頼による治験の場合においては、請求の対象となる検査、画像診断、処置及び手術について、その実施日を「摘要」欄に記載すること。

(カ) 治験依頼者の依頼による治験の場合であって、特定入院料等いわゆる包括化されていた項目を算定している保険医療機関の場合の当該項目に係る記載については、当該項目の点数から当該項目に包括されるもののうち診療報酬の請求ができない項目の所定点数の合計を差し引いた点数を記載するとともに、「摘要」欄に診療報酬の請求ができない項目及び所定点数を記載すること（別葉にしても差し支えない。）。

ケ 厚生労働大臣の定める評価療養、患者申出療養及び選定療養第1条第5号又は第7号に規定する医療機器を使用又は支給した場合は、「摘要」欄に「器評」と記載し、当該医療機器名を他の特定保険医療材料と区別して記載すること。また、厚生労働大臣の定める評価療養、患者申出療養及び選定療養第1条第5号に規定する体外診断用医薬品を使用又は支給した場合は、「摘要」欄に「体評」と記載し、当該体外診断用医薬品名を他の診療報酬請求項目と区別して記載すること。

コ 地方厚生（支）局長に届け出て別に厚生労働大臣が定める先進医療を実施した場合には、「特記事項」欄に「先進」と記載するとともに、当該先進医療の名称及び当該先進医療について徴収した特別の料金の額を「摘要」欄の最上部に記載すること。

サ 「制限回数を超えて行う診療」に係る診療報酬の請求については、「特記事項」欄に「制超」と記載すること。また、実施した検査、リハビリテーション又は精神科専門療法ごとに、「摘要」欄に「検選」、「リハ選」又は「精選」と記載し、併せて当該「制限回数を超えて行う診

療」の名称、徴収した特別の料金及び回数を記載すること。

シ (削除)

ス (削除)

セ (削除)

ソ 特例措置対象被保険者等が、今回の特例措置にかかわらず、「70歳代前半の被保険者等に係る一部負担金等の軽減特例措置実施要綱」の第2の2(4)に規定する一部負担金等の一部に相当する額を自ら支払った場合又は第三者行為により特例措置の対象とならない場合には、「特記事項」欄に「二割」と記載すること。

タ 自己負担限度額特例対象被扶養者等の場合には、「特記事項」欄に「高半」と記載すること。

チ (削除)

ツ (削除)

テ (削除)

ト 平成21年5月29日保発第0529005号から第0529010号までにより定める「「出産育児一時金等の医療機関等への直接支払制度」実施要綱」（以下単に「実施要領」という。）に基づき直接支払制度を利用する者に関する診療報酬請求であって、かつ、実施要領に定める専用請求書中「一部負担金等」の欄に記入する金額の一部又は全部に相当する診療報酬請求である場合には、「特記事項」欄に「出産」と記載すること。

ナ 救急用の自動車（消防法（昭和23年法律第186号）及び消防法施行令（昭和36年政令第37号）に規定する市町村又は都道府県の救急業務を行うための救急隊の救急自動車、並びに道路交通法（昭和35年法律第105号）及び道路交通法施行令（昭和35年政令第270号）に規定する緊急自動車（傷病者の緊急搬送に用いるものに限る。）をいう。）及び救急医療用ヘリコプターを用いた救急医療の確保に関する特別措置法（平成19年号外法律第103号）第2条に規定する救急医療用ヘリコプターにより搬送された患者であって、医師の診察等の結果、緊急に入院した場合には、「摘要」欄に~~緊入~~と記載すること。

ニ 電子情報処理組織の使用による請求又は光ディスク等を用いた請求により療養の給付等の請求を行う場合については、請求する各点数の算定日ごとに回数を記録して請求するものとし、各規定により「摘要」欄に算定日（初回算定日及び前回算定日等の当該請求月以外の算定日を除く。）を記載することとされている点数については、その記録を省略することができる。

ヌ 厚生労働大臣の定める評価療養、患者申出療養及び選定療養第1条第3号の2の規定に基づく医薬品医療機器等法に規定する治験（加工細胞等に係るものに限る。）に係る診療報酬請求については、次に掲げる方法によること。

(ア) 1月中に治験期間とそれ以外の期間が併存する場合であっても、明細書は1枚として請求すること。

(イ) 「特記事項」欄に「加治」と記載すること。

(ウ) 治験依頼者の依頼による治験の場合は、明細書に以下の事項を記載した治験の概要を添付すること。

なお、この場合、治験の概要には「企業依頼」と記載すること。

a 治験の依頼者の氏名及び連絡先

b 治験製品の名称

c 当該患者に対する治験実施期間（開始日及び終了日）及び治験製品を用いた手術又は処置が行われた日

(工) 自ら治験を実施する者による治験の場合は、明細書に以下の事項を記載した治験の概要を添付すること。

なお、この場合、治験の概要には「医師主導」と記載すること。

a 治験責任医師の氏名及び連絡先

b 治験製品の名称

c 当該患者に対する治験実施期間（開始日及び終了日）及び治験製品を用いた手術又は処置が行われた日

(オ) 上記(ア)の場合であって、治験依頼者の依頼による治験の場合においては、請求の対象となる検査、画像診断、処置及び手術について、その実施日を「摘要」欄に記載すること。

(カ) 治験依頼者の依頼による治験の場合であって、特定入院料等いわゆる包括化されていた項目を算定している保険医療機関の場合の当該項目に係る記載については、当該項目の点数から当該項目に包括されるもののうち診療報酬の請求ができない項目の所定点数の合計を差し引いた点数を記載するとともに、「摘要」欄に診療報酬の請求ができない項目及び所定点数を記載すること（別葉にしても差し支えない。）。

ネ 厚生労働大臣の定める評価療養、患者申出療養及び選定療養第1条第5号の2又は第7号の2に規定する再生医療等製品を使用又は支給した場合は、「摘要」欄に「加評」と記載し、当該再生医療等製品名を他の再生医療等製品と区別して記載すること。

ノ 70歳未満の場合であって、「標準報酬月額83万円以上（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得901万円超）の世帯」の限度額適用認定証（適用区分が（ア）であるもの）が提示若しくは限度額適用認定証情報が提供された場合又は「標準報酬月額83万円以上（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得901万円超）の世帯」の特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは小児慢性特定疾病医療受給者証（適用区分が（ア）であるもの）が提示された場合（特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合を除く。）、又は70歳以上の場合であって、「標準報酬月額83万円以上（国民健康保険及び後期高齢者医療にあっては、課税所得690万円以上）の世帯」の高齢受給者証若しくは後期高齢者医療被保険者証（一部負担金の割合（3割））の提示のみ若しくは高齢受給者証情報若しくは後期高齢者医療被保険者証情報の提供のみの場合又は「標準報酬月額83万円以上（国民健康保険及び後期高齢者医療にあっては、課税所得690万円以上）の世帯」の適用区分（VI）の記載のある特定医療費受給者証若しくは特定疾患医療受給者証が提示された場合（特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合（小児慢性特定疾病医療支援を除く。）を除く。）には、「特記事項」欄に「区ア」と記載すること。

ハ 70歳未満の場合であって、「標準報酬月額53万～79万円（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得600万円超～901万円以下）の世帯」の限度額適用認定証（適用区分が（イ）であるもの）が提示若しくは限度額適用認定証情報が提供された場合又は「標準報酬月額53万～79万円（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得600万円超～901万円以下）の世帯」の特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは小児慢性特定疾病医療受給者証（適用区分が（イ）であるもの）が提示された場合（特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合を除く。）、又は70歳以上の場合であって、「標準報酬月額53万～79万円（国民健康保険及び後期高齢者医療にあっては、課税所得380万円以上）の世帯」の限度額適用認定証（適用区分が（現役並みⅡ又は現役Ⅱ））が提示若しくは限度額適用認定証情報が提供された場合又は「標準報酬月額53万～79万円（国民健康保険及び後期高

齢者医療にあっては、課税所得 380 万円以上) の世帯」の適用区分（V）の記載のある特定医療費受給者証若しくは特定疾患医療受給者証が提示された場合（特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合（小児慢性特定疾病医療支援を除く。）を除く。）には、「特記事項」欄に「区イ」と記載すること。

ヒ 70 歳未満の場合であって、「標準報酬月額 28 万～50 万円（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得 210 万円超～600 万円以下）の世帯」の限度額適用認定証（適用区分が（ウ）であるもの）が提示若しくは限度額適用認定証情報が提供された場合又は「標準報酬月額 28 万～50 万円（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得 210 万円超～600 万円以下）の世帯」の特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは小児慢性特定疾病医療受給者証（適用区分が（ウ）であるもの）が提示された場合（特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合を除く。）、又は 70 歳以上の場合であって、「標準報酬月額 28 万～50 万円（国民健康保険及び後期高齢者医療にあっては、課税所得 145 万円以上）の世帯」の限度額適用認定証（適用区分が（現役並み I 又は現役 I））が提示若しくは限度額適用認定証情報が提供された場合又は「標準報酬月額 28 万～50 万円（国民健康保険及び後期高齢者医療にあっては、課税所得 145 万円以上）の世帯」の適用区分（IV）の記載のある特定医療費受給者証若しくは特定疾患医療受給者証が提示された場合（特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合（小児慢性特定疾病医療支援を除く。）を除く。）には、「特記事項」欄に「区ウ」と記載すること。

フ 70 歳未満の場合であって、「標準報酬月額 26 万円以下（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得 210 万円以下）の世帯」の限度額適用認定証（適用区分が（エ）であるもの）が提示若しくは限度額適用認定証情報が提供された場合又は「標準報酬月額 26 万円以下（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得 210 万円以下）の世帯」の特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証、小児慢性特定疾病医療受給者証若しくは肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証（適用区分が（エ）であるもの）が提示された場合（特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合を除く。）、又は 70 歳以上の場合であって、「標準報酬月額 26 万円以下（国民健康保険にあっては課税所得 145 万円未満）の世帯」の高齢受給者証（一部負担金の割合（2割））の提示のみ若しくは高齢受給者証情報の提供のみの場合又は「標準報酬月額 26 万円以下（国民健康保険にあっては課税所得 145 万円未満）の世帯」の適用区分（III）の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示された場合（特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合（小児慢性特定疾病医療支援を除く。）を除く。）には、「特記事項」欄に「区エ」と記載すること。

ヘ 70 歳未満の場合であって、「低所得者の世帯」の限度額適用認定証若しくは限度額適用・標準負担額減額認定証（適用区分が（オ）であるもの）が提示若しくは限度額適用認定証情報若しくは限度額適用・標準負担額減額認定証情報が提供された場合又は「低所得者の世帯」の特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証、小児慢性特定疾病医療受給者証若しくは肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証（適用区分が（オ）であるもの）が提示された場合（特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合を除く。）、又は 70 歳以上の場合であって、「低所得者の世帯」の限度額適用認定証又は限度額適用・標準負担額減額認定証（適用区分が（I 又は II））が提示若しくは限度額適用認定証情報若しくは限度額適用・標準負担額減額認定証情報が提供された場合又は「低所得者の世帯」の適用区分（I 又は II）の記載のある特定

医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示された場合には、「特記事項」欄に「区才」と記載すること。

- 木 70歳未満において「標準報酬月額 83万円以上（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得 901万円超）の世帯」の適用区分の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証又は小児慢性特定疾病医療受給者証が提示された場合であって、特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合、又は 70歳以上において「標準報酬月額 83万円以上（国民健康保険及び後期高齢者医療にあっては、課税所得 690万円以上）の世帯」の適用区分（VI）の記載のある特定医療費受給者証又は特定疾患医療受給者証が提示された場合であって、特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合（小児慢性特定疾病医療支援を除く。）には、「特記事項」欄に「多ア」と記載すること。
- マ 70歳未満において「標準報酬月額 53万～79万円（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得 600万円超～901万円以下）の世帯」の適用区分の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証又は小児慢性特定疾病医療受給者証が提示された場合であって、特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合、又は 70歳以上において「標準報酬月額 53万～79万円（国民健康保険及び後期高齢者医療にあっては、課税所得 380万円以上）の世帯」の適用区分（V）の記載のある特定医療費受給者証又は特定疾患医療受給者証が提示された場合であって、特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合（小児慢性特定疾病医療支援を除く。）には、「特記事項」欄に「多イ」と記載すること。
- ミ 70歳未満において「標準報酬月額 28万～50万円（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得 210万円超～600万円以下）の世帯」の適用区分の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証又は小児慢性特定疾病医療受給者証が提示された場合であって、特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合、又は 70歳以上において「標準報酬月額 28万～50万円（国民健康保険及び後期高齢者医療にあっては、課税所得 145万円以上）の世帯」の適用区分（IV）の記載のある特定医療費受給者証又は特定疾患医療受給者証が提示された場合であって、特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合（小児慢性特定疾病医療支援を除く。）には、「特記事項」欄に「多ウ」と記載すること。
- ム 70歳未満において「標準報酬月額 26万円以下（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得 210万円以下）の世帯」の適用区分の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証、小児慢性特定疾病医療受給者証又は肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示された場合であって、特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合、又は 70歳以上において「標準報酬月額 26万円以下（国民健康保険にあっては課税所得 145万円未満）の世帯」の適用区分（III）の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証又は肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示された場合であって、特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合（小児慢性特定疾病医療支援を除く。）には、「特記事項」欄に「多エ」と記載すること。
- メ 70歳未満において「低所得者の世帯」の適用区分の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証、小児慢性特定疾病医療受給者証又は肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示された場合であって、特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合には、「特記事項」欄に「多オ」と記載すること。
- モ 後期高齢者医療において「課税所得 28万円以上 145万円未満で年金収入とその他の合計所得金額が単身世帯で 200万円以上（後期高齢者が 2人以上の世帯の場合は 320万円以上）」の

後期高齢者医療被保険者証（一部負担金の割合（2割））が提示若しくは後期高齢者医療被保険者証情報が提供された場合（特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合を除く。）、又は「課税所得 28万円以上 145万円未満で年金収入とその他の合計所得金額が単身世帯で 200万円以上（後期高齢者が 2人以上の世帯の場合は 320万円以上）」の後期高齢者医療被保険者証（一部負担金の割合（2割））かつ適用区分（Ⅲ）の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示若しくは後期高齢者医療被保険者証情報が提供かつ適用区分（Ⅲ）の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示された場合（特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合（小児慢性特定疾病医療支援を除く。）を除く。）には、「特記事項」欄に「区力」と記載すること。

ヤ 後期高齢者医療において「課税所得 28万円未満（「低所得者の世帯」を除く。）若しくは課税所得 28万円以上 145万円未満で年金収入とその他の合計所得金額が単身世帯で 200万円未満（後期高齢者が 2人以上の世帯の場合は 320万円未満）」の後期高齢者医療被保険者証（一部負担金の割合（1割））が提示若しくは後期高齢者医療被保険者証情報が提供された場合（特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合を除く。）、又は「課税所得 28万円未満（「低所得者の世帯」を除く。）若しくは課税所得 28万円以上 145万円未満で年金収入とその他の合計所得金額が単身世帯で 200万円未満（後期高齢者が 2人以上の世帯の場合は 320万円未満）」の後期高齢者医療被保険者証（一部負担金の割合（1割））かつ適用区分（Ⅲ）の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示若しくは後期高齢者医療被保険者証情報が提供かつ適用区分（Ⅲ）の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示された場合（特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合（小児慢性特定疾病医療支援を除く。）を除く。）には、「特記事項」欄に「区キ」と記載すること。

ユ 後期高齢者医療において「課税所得 28万円以上 145万円未満で年金収入とその他の合計所得金額が単身世帯で 200万円以上（後期高齢者が 2人以上の世帯の場合は 320万円以上）」の後期高齢者医療被保険者証（一部負担金の割合（2割））かつ適用区分（Ⅲ）の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示又は後期高齢者医療被保険者証情報が提供かつ適用区分（Ⅲ）の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示された場合であって、特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合（小児慢性特定疾病医療支援を除く。）には、「特記事項」欄に「多力」と記載すること。

ヨ 後期高齢者医療において「課税所得 28万円未満（「低所得者の世帯」を除く。）若しくは課税所得 28万円以上 145万円未満で年金収入とその他の合計所得金額が単身世帯で 200万円未満（後期高齢者が 2人以上の世帯の場合は 320万円未満）」の後期高齢者医療被保険者証（一部負担金の割合（1割））かつ適用区分（Ⅲ）の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示又は後期高齢者医療被保険者証情報が提供かつ適用区分（Ⅲ）の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示された場合であって、特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合（小児慢性特定疾病医療支援を除く。）には、「特記事項」欄に「多キ」と記載すること。

※ モからヨまでについては、令和4年10月1日から適用する。令和4年9月30日までの間

は、後期高齢者医療にあってはフ及びムに従い、従前どおり「区工」及び「多工」を使用されたい。

- ラ 別に厚生労働大臣が定める患者申出療養（当該療養を適切に実施できるものとして厚生労働大臣に個別に認められた病院又は診療所において行われるものに限る。）を実施した場合には、「特記事項」欄に「申出」と記載するとともに、当該療養の名称及び当該療養について徴収した特別の料金の額を「摘要」欄の最上部に記載すること。
- リ 医療法第30条の13に規定する病床機能報告制度において、医療法施行規則第30条の33の6第1項に規定するレセプト情報による方法の場合であって、病棟情報を電子レセプトに記録する場合は、「病床機能報告制度に関する電子レセプトへの病棟情報の記録の通年化について」（令和2年3月16日医政地発0316第1号）によること。

(27) 後期高齢者医療におけるその他

- ア 後期高齢者医療特定疾病療養受療証を提示又は後期高齢者医療特定疾病療養受療証情報を提供した患者の負担額が、高齢者医療確保法施行令第15条第5項に規定する金額を超えた場合にあっては、「特記事項」欄に「長」と表示すること。ただし、患者が後期高齢者医療特定疾病療養受療証の提示又は後期高齢者医療特定疾病療養受療証情報を提供を行った際に、既に同項に規定する金額を超えて受領している場合であって、現物給付化することが困難な場合を除くこと。
- イ 介護老人保健施設に入所中の患者の診療料を、併設保険医療機関において算定した場合は「老併」と、併設保険医療機関以外の保険医療機関において算定した場合は「老健」と「特記事項」欄に記載すること。
- なお、同一月に同一患者につき、介護老人保健施設又は介護医療院に入所中の診療と、介護老人保健施設又は介護医療院に入所中以外の外来分の診療がある場合は、それぞれ別個の明細書に記載すること。
- ウ 後期高齢者医療の対象者において、公費負担医療のみの場合は、「特記事項」欄に「後保」と表示すること。
- エ 高齢者医療確保法第50条第2号に該当する者（65歳から75歳未満の者であって、後期高齢者医療広域連合の障害認定を受けた者）が75歳に到達した月に療養を受けた場合（自己負担限度額が2分の1とならない場合）には、「摘要」欄に障害と表示すること。
- オ その他は、(26)のア、イ、オからセまで及びチ、ナ、ニと同様であること。

### Ⅲ 歯科診療に係る診療報酬請求書及び診療報酬明細書の記載要領

#### 第1 診療報酬請求書（医科・歯科 入院・入院外併用）の記載要領（様式第1(1)） Ⅱの第1の例による。

#### 第2 診療報酬請求書（歯科・入院外）の記載要領（様式第1(3)）

##### 1 「令和 年 月分」欄について

診療年月を記載する。

また、診療年月の異なる診療報酬明細書（以下「明細書」という。）がある場合は、それぞれの診療年月分について診療報酬請求書を作成する。なお、診療年月の異なる明細書であっても、返戻分の再請求等やむを得ぬ事由による請求遅れ分はこの限りでない。

## 2 「医療機関コード」欄について

それぞれの医療機関について定められた医療機関コード7桁を記載する（別添2「設定要領」の第4を参照）。

## 3 「別記 殿」欄について

保険者名、市町村名及び公費負担者名を下記例のとおり備考欄に記載することを原則とするが、省略しても差し支えない。

（例） 別記 全国健康保険協会理事長  
千代田区長  
東京都知事

## 4 「令和 年 月 日」欄について

診療報酬請求書を提出する年月日を記載する。

## 5 「保険医療機関の所在地及び名称、開設者氏名」欄について

（1） 保険医療機関の所在地及び名称、開設者氏名は、保険医療機関指定申請の際等に地方厚生（支）局長に届け出た所在地、名称及び開設者氏名を記載する。なお、開設者氏名は、開設者から診療報酬請求等につき委任を受けている場合は、保険医療機関の管理者の氏名であっても差し支えない。

（2） 保険医療機関自体で診療報酬請求書用紙の調製をしない場合において、記名の労を省くため、保険医療機関の所在地、名称及び開設者氏名のゴム印を製作の上、これを押捺することは差し支えないこと。

## 6 「医療保険」欄について

（1） 医療保険と公費負担医療の併用の者に係る明細書のうち医療保険に係る分及び医療保険単独の者に係る明細書について記載し、医療保険単独の者に係る分は医療保険制度ごとに記載する。なお、「区分」欄の法別番号及び制度の略称は、別添2の別表1「法別番号及び制度の略称表」のとおりとする。

（2） 「件数」欄は明細書の医療保険に係る件数の合計を、「診療実日数」欄は明細書の診療実日数の合計を、「点数」欄は明細書の「合計」欄の点数の合計を記載する。

また、「一部負担金」欄は明細書の「療養の給付」欄の「保険」の項に係る「一部負担金額」の項の一部負担金額の合計を記載する。

なお、「医保単独（七〇以上一般・低所得）」欄、「医保単独（七〇以上七割）」欄、「医保単独（本人）」欄、「医保単独（家族）」欄及び「医保単独（六歳）」欄の「小計」欄はそれぞれの合計を記載する。

（3） 「①合計」欄は、「医保（70以上一般・低所得）と公費の併用」欄と「医保単独（七〇以上一般・低所得）」欄の「小計」欄と、「医保（70以上7割）と公費の併用」欄と「医保単独（七〇以上七割）」欄の「小計」欄と、「医保本人と公費の併用」欄と「医保単独（本人）」欄の「小計」欄と、「医保家族と公費の併用」欄と「医保単独（家族）」欄の「小計」欄と、「医保（6歳）と公費の併用」欄と「医保単独（六歳）」欄の「小計」欄とを合計して記載する。

（4） 医事会計システムの電算化が行われていない保険医療機関は、「医保単独（七〇以上一般・低所得）」欄と、「医保単独（七〇以上七割）」欄に記載すべき各項の数字を合算し、その合計を「医保単独（七〇以上一般・低所得）」欄への記載をもって請求できる。この場合において、当該合算を実施した上で各項の記載がわかるよう「備考」欄に合算している旨を記載する。

## 7 「公費負担」欄の「公費と医保の併用」欄について

- (1) 医療保険と公費負担医療の併用の者に係る明細書のうち、公費負担医療に係る分を公費負担医療制度ごとに記載し、「区分」欄に不動文字が記載されていない公費負担医療がある場合は区分の空欄に法別番号を記載し、当該制度の公費負担医療に係る分を記載する。なお、「区分」欄の法別番号及び制度の略称は、別添2の別表1「法別番号及び制度の略称表」のとおりとする。
- (2) 「件数」欄は、公費負担医療制度ごとに明細書の件数を合計して、それぞれの制度の該当欄に記載する。したがって、医療保険と2種の公費負担医療（例えば、感染症法による結核患者の適正医療と児童福祉法）の併用の場合は、1枚の明細書であっても公費負担医療に係る件数は2件となる。
- (3) 「点数」欄は、明細書の「公費分点数」欄に記載した点数（2種の公費負担医療がある場合は、同欄に括弧書きで記載した点数を含む。）を、公費負担医療制度ごとに合計して、それぞれの制度の該当欄に記載する。ただし、公費分点数の記載を省略した明細書は、「合計」欄の点数が当該公費負担医療の点数と同じであるので、これを加えて合計する。
- (4) 「一部負担金（控除額）」欄は、公費負担医療制度ごとに明細書の「患者負担額（公費分）」欄の金額（医療券等に記入されている公費負担医療に係る患者の負担額）を合計して、それぞれの制度の該当欄に記載する。
- (5) 「区分」欄の「②計」欄は、「公費と医保の併用」欄の件数を合計して記載する。

## 8 「公費負担」欄の「公費単独」欄について

- (1) 公費負担医療単独の者に係る明細書分を公費負担医療制度ごとに記載し、生活保護法による医療扶助以外の公費負担医療がある場合には区分の空欄に法別番号を記載し、当該制度の公費負担医療に係る分を記載する。なお、公費負担医療に係る法別番号及び制度の略称は別添2の別表1「法別番号及び制度の略称表」のとおりとする。
- (2) 「件数」欄は、公費負担医療制度ごとに明細書の件数を合計して、それぞれの制度の該当欄に記載する。
- (3) 「点数」欄は、明細書の「公費分点数」欄に記載した点数を公費負担医療制度ごとに合計して、それぞれの制度の該当欄に記載する。
- (4) 「一部負担金（控除額）」欄は、公費負担医療制度ごとに明細書の「患者負担額（公費分）」欄の金額（医療券等に記入されている公費負担医療に係る患者の負担額）を合計して、それぞれの制度の該当欄に記載する。
- (5) 「区分」欄の「③計」欄は、「公費単独」欄の件数を合計して記載する。

## 9 公費負担医療のみで2種の公費負担医療の併用が行われた場合は、当該併用の者に係る分は「備考」欄に公費負担医療制度ごとに制度の法別番号を記載し、それぞれ件数、点数及び控除額を合計して記載する。

## 10 「総件数①+②+③」欄について

「①合計」、「②計」及び「③計」欄の請求件数を合計して記載する。なお、公費負担医療と公費負担医療の併用の者がある場合は「備考」欄に記載した件数を合計する。

## 11 「明細書枚数①+③」欄について

「①合計」及び「③計」欄の請求件数を合計した明細書の枚数を記載する。なお、公費負担医療と公費負担医療の併用の者がある場合には当該明細書の枚数を合計する。

## 第2の2 診療報酬請求書(医科・歯科)の記載要領(様式第8)

診療報酬請求書(医科・歯科)の記載要領は、次に掲げる事項を除き、第1の例による。なお、「3

「別記 殿」欄について」は、各広域連合殿と読み替える。

## 1 「後期高齢者医療」欄について

- (1) 後期高齢者医療と公費負担医療の併用の者に係る明細書のうち後期高齢者医療に係る分及び後期高齢者医療単独の者に係る明細書について記載する。
- (2) 「件数」欄、「診療実日数」欄、「点数」欄及び「一部負担金」欄は、6の(2)と同様である。この場合、6の(2)中「医療保険」とあるのは「後期高齢者医療」と、「船員保険の被保険者に係る通勤災害時の初診料（災害発生時が平成21年12月31日以前のものに限る。）」とあるのは「高齢者医療確保法第69条第1項の規定に基づく一部負担金の減額」と読み替える。
- (3) 医事会計システムの電算化が行われていない保険医療機関等にあっては、「後期高齢一般・低所得」欄と、「後期高齢七割」欄とに記載すべき各項の数字を合算し、その合計を「後期高齢一般・低所得」欄に記載をもって請求する。この場合は、合計の記載がわかるように「備考」欄に合算している旨を記載する。

## 2 「公費負担」欄の「公費と後期高齢者医療の併用」欄について

- (1) 後期高齢者医療と公費負担医療の併用の者に係る明細書のうち、公費負担医療に係る分を公費負担医療制度ごとに記載し、「区分」欄に不動文字が記載されていない公費負担医療がある場合には区分の空欄に法別番号を記載し、当該制度の公費負担医療に係る分を記載する。なお、「区分」欄の法別番号及び制度の略称は、別添2の別表1「法別番号及び制度の略称表」のとおりとする。
- (2) 「件数」欄は、公費負担医療制度ごとに明細書の件数を合計して、それぞれの制度の該当欄に記載する。したがって、医療保険と2種の公費負担医療（例えば、感染症法による結核患者の適正医療と児童福祉法）の併用の場合は、1枚の明細書であっても公費負担医療に係る件数は2件となる。
- (3) 「点数」欄は、明細書の「公費分点数」欄に記載した点数（2種の公費負担医療がある場合は、同欄に括弧書きで記載した点数を含む。）を、公費負担医療制度ごとに合計して、それぞれの制度の該当欄に記載する。ただし、公費分点数の記載を省略した明細書は、「合計」欄の点数が当該公費負担医療の点数と同じであるので、これを加えて合計する。
- (4) 「一部負担金」欄は、公費負担医療制度ごとに明細書の「患者負担額（公費分）」欄の金額（医療券等に記入されている公費負担医療に係る患者の負担額）を合計して、それぞれの制度の該当欄に記載する。

## 第3 診療報酬明細書の記載要領（様式第3）

### 1 診療報酬明細書の記載要領に関する一般的事項

- (1) 明細書は、白色紙黒色刷りとする。
- (2) 左上の隅より右へ12mm、下へ12mmの位置を中心に半径2mmの穴をあけて、綴じ穴とする。
- (3) 月の途中において保険者番号又は本人・家族等の種別の変更があった場合は、保険者番号ごとに、それぞれ別の明細書を作成する。高齢受給者証又は後期高齢者の被保険者証が月の途中に発行される等により給付額を調整する必要がある場合又は公費負担医療単独の場合において公費負担者番号若しくは公費負担医療の受給者番号の変更があった場合も同様とする。  
なお、それぞれ別の明細書を作成する場合は、変更後の明細書の「摘要」欄にその旨を記載す

る。

- (4) 点数をあらかじめ印刷しておき、算定回数が月に1回と限られた項目は当該項目の略称を○で囲み、複数回算定できる項目は算定回数を記載しても差し支えない。

また、あらかじめ印刷する点数を乳幼児加算、歯科診療特別対応加算又は歯科訪問診療時の加算の加算後の点数としても差し支えないが、この場合は、「特記事項」欄に「加算」と記載するか予め印刷する。

- (5) 電子計算機の場合は次による。

ア 欄の名称を簡略化して記載しても差し支えない。

また、複数の選択肢から○を用いて選択する欄は、特段の定めのある場合を除き、選択した項目のみ記載し、それ以外の項目は省略しても差し支えなく、記載しない欄は「×」を省略して差し支えない。

イ 枠をその都度印刷しても差し支えない。

ウ 用紙下端の空白部分は、OCR処理等審査支払機関の事務処理に供するため、その他の目的に使用してはならない。

エ 電子計算機用のOCR関連事項は、「レセプト基本フォーマット集（平成9年8月版）」（社会保険庁運営部編）によることが望ましい。

オ 記載する文字は、JISX0208において文字コードが設定された範囲とすることが望ましい。

## 2 診療報酬明細書の記載要領に関する事項

- (1) 「令和 年 月分」欄について

診療年月を記載する。

- (2) 「都道府県番号」欄について

別添2の別表2「都道府県番号表」に従い、保険医療機関の所在する都道府県の番号を記載する。

- (3) 「医療機関コード」欄について

それぞれの医療機関について定められた医療機関コード7桁を記載する（別添2「設定要領」の第4を参照）。

- (4) 「保険種別1」、「保険種別2」及び「本人・家族」欄について

ア 「保険種別1」欄は、次の左に掲げる保険の種別に応じ、右の番号のうち1つを○で囲む。

健康保険（船員保険を含む。以下同じ。）又は国民健康保険（退職者医療を除く。以下同じ。）

1 社・国

公費負担医療（健康保険、国民健康保険、後期高齢者医療又は退職者医療との併用の場合を除く。）

2 公費

後期高齢者医療

3 後期

退職者医療

4 退職

（注） 退職者医療は、健康保険法附則第3条に規定する特定健保組合に係るものは該当しない。

イ 「保険種別2」欄は、「保険種別1」欄のそれぞれについて、次の左の別に応じ、右の番号のうち1つを○で囲む。

単独

1 単独

1種の公費負担医療との併用

2 2併

## 2種以上の公費負担医療との併用

3 3併

(注) 公費負担医療は、地方公共団体が独自に行う医療費助成事業（審査支払機関へ医療費を請求するものに限る。）を含む。

ウ 「本人・家族」欄は、次の左に掲げる種別に応じて、右の番号のうち1つを○で囲む。未就学者である患者は「4」、高齢受給者又は後期高齢者医療受給対象者は「8」又は「0」を○で囲む。なお、公費負担医療は本人に該当する。

ただし、国民健康保険の場合は、市町村国民健康保険であって被保険者（世帯主）と被保険者（その他）の給付割合が異なるもの及び国民健康保険組合は被保険者（世帯主（高齢受給者を除く。））は「2」、被保険者（その他（未就学者である患者及び高齢受給者を除く。））は「6」を○で囲み、それ以外（未就学者である患者及び高齢受給者を除く。）はいずれか一方を○で囲む。

なお、「2 本外」（若しくは「2 本」）、「4 六外」（若しくは「4 六」）、「6 家外」（若しくは「6 家」）、「8 高外一」（若しくは「8 高一」）又は「0 高外7」（若しくは「0 高7」）の項のみを印刷したものを使用しても差し支えない。

2 本人外来	2 本外
4 未就学者外来	4 六外
6 家族外来	6 家外
8 高齢受給者・後期高齢者医療一般・低所得外来	8 高外一
0 高齢受給者・後期高齢者医療7割給付外来	0 高外7

(注1) 高齢受給者一般・低所得者のうち、平成20年2月21日保発第0221003号別紙に定める特例措置により1割負担となる者と、適用を受けない2割負担の者の判別は、「氏名」欄に記載される生年月日等により行うため、特段の記載は必要ない。

(注2) 後期高齢者医療一般のうち、1割負担の者と、2割負担の者の判別については、「特記事項」欄に記載される所得区分により行うため、特段の記載は必要ない。

エ 電子計算機の場合は、次のいずれかの方法による。

- (ア) 当該欄の上に選択する番号及び保険種別等のみを記載する。
- (イ) 選択肢をすべて記載した上で、選択しないものをすべて=線で抹消する。

### (5) 「保険者番号」欄について

ア 設定された保険者番号8桁（国民健康保険は6桁）を記載する（別添2「設定要領」の第1を参照）。なお、国民健康保険の場合は右詰めで記載する。

イ 公費負担医療単独の場合及び公費負担医療のみの場合は、別段の定めのある場合を除き、記載しない。

### (6) 「給付割合」欄について

国民健康保険及び退職者医療の場合は、該当する給付割合を○で囲むか、（ ）の中に給付割合を記載する。

ただし、国民健康保険は、自県分の場合は、記載を省略しても差し支えない。

### (7) 「被保険者証・被保険者手帳等の記号・番号」欄について

ア 被保険者証等の「記号及び番号」欄の記号及び番号を記載する。また、後期高齢者医療被保険者証の「被保険者番号」欄の「被保険者番号」を記載する。被保険者証等の「記号及び番号」欄に枝番の記載がある場合は、併せて枝番を記載すること。なお、電子資格確認の場合は、オ

ンラインにより提供された資格情報から、これらの記載を行うこと。

イ 記号と番号の間にスペース、「・」若しくは「－」を挿入するか、又は上段に記号、下段に番号を記載すること。また、枝番は「（枝番）」の後ろに記載すること。

ウ 当該記号及び番号のうち〇で囲んだ文字に代えて当該文字を（ ）で囲んだものを使用して記載しても差し支えなく、記載枠に書ききれない等の場合は、（ ）を省略しても差し支えない。なお、被保険者が、月の途中において、記号・番号を変更した場合又は任意継続に変更した場合（給付割合に変更がない場合に限る。）は、変更後の記号・番号を記載する。

(8) 「公費負担者番号」欄について

ア 医療券等に記入されている公費負担者番号 8 桁を記載する（別添2「設定要領」の第2を参照）。

イ 別添2の別表1「法別番号及び制度の略称表」の順により、先順位の公費負担者番号を「公費負担者番号」の項に（以下「公費負担者番号」の項に記載される公費負担医療を「第1公費」という。）、後順位の公費負担者番号を「摘要」欄に（以下「摘要」欄に記載される公費負担医療を「第2公費」という。）記載する。

ウ 保険者番号の変更はないが、同種の公費負担医療で住所変更により月の途中において公費負担者番号の変更があった場合は、変更前の公費負担医療に係る分を第1公費とし、変更後の公費負担医療に係る分を第2公費として取り扱う。

(9) 「公費負担医療の受給者番号」欄について

医療券等に記入されている受給者番号 7 桁は、第1公費は「公費負担医療の受給者番号」の項に、第2公費は「摘要」欄に記載する（別添2「設定要領」の第3を参照）。

(10) 「氏名」欄について

ア 姓名を記載する。ただし、健康保険の被保険者は、姓のみの記載で差し支えない。なお、電子計算機の場合は、例外的に漢字をカタカナに読み替えた使用又はひらがなをカタカナに読み替えた記載も差し支えないが、この場合は被保険者であっても姓名を記載し、姓と名の間にスペースをとる。

イ 性別は該当するものを〇で囲む。なお、電子計算機の場合は、「1 男」、「2 女」と記載しても差し支えない。

ウ 生年月日は次による。

（ア） 該当する元号を〇で囲み、生まれた年月日を記載する。

（イ） 電子計算機の場合は、元号は「1 明」、「2 大」、「3 昭」、「4 平」、「5 令」と記載する。

エ 電子レセプトによる請求を行う場合は、アによる姓名と別にカタカナによる姓名を記録することが望ましい。

(11) 「職務上の事由」欄について

船員保険の被保険者は、「1 職務上」、「2 下船後3月以内」又は「3 通勤災害」のうち該当するものを〇で囲む。ただし、「1 職務上」及び「3 通勤災害」は、災害発生時が平成21年12月31日以前のものに限る。共済組合の船員組合員は、下船後3月以内の傷病で職務上の取扱いとなる場合に「2 下船後3月以内」の番号を〇で囲む。なお、同月に職務上の取扱いとなる傷病及び職務外の取扱いとなる傷病が生じた場合は、入院外分はそれぞれ1枚、入院分は、それに係る診療が区分できない場合に限り職務上として1枚の明細書の取扱いとする。

電子計算機の場合は、番号と名称又は次の略称を記載も差し支えない。

1 職上（職務上）、 2 下3（下船後3月以内）、 3 通災（通勤災害）

(12) 「特記事項」欄について

次に掲げるもののほかは、Ⅱの第3の2の(13)と同様とする。

40	加算	乳幼児加算（6歳未満）、歯科診療特別対応加算又は歯科訪問診療時の加算のいずれかを算定している明細書の場合
----	----	--

(13) 「届出」欄について

クラウン・ブリッジ維持管理料の算定を選択している保険医療機関は「補管」を、初診料の注1に係る施設基準を届け出ている保険医療機関は「歯初診」をそれぞれ○で囲む。なお、電子計算機の場合は、○に代えて（ ）等を使用しても差し支えない。以下、文字を○で囲む場合及び○付きの略号を使用する場合も同様とする。

(14) 「保険医療機関の所在地及び名称」欄について

保険医療機関指定申請の際等に地方厚生（支）局長に届け出た所在地及び名称を記載する。この場合は、所在地とともに、連絡先電話番号の記載が望ましい。

(15) 「傷病名部位」欄について

ア 病名を同じくする歯又は部位を単位として記載する。ただし、ブリッジの病名は、ブリッジの装置ごとに記載する。

イ ブリッジの病名は、部位は支台歯も含めた部位を、病名は欠損と記載し、支台歯を○で囲む。したがって、支台歯がう蝕症等に罹患している場合は、部位は重複して傷病名を記載する。

また、健全歯を支台としてブリッジを作成するに当たり、なんらかの理由により健全歯に対し抜歯処置を必要とした場合は、当該歯を○で囲む。

ウ 歯冠修復による隙の補綴は、当該歯冠修復歯に△を付記する。

また、欠損でない1歯相当分の間隙のある補綴は、間隙を欠損とみなした傷病名とし、当該部位に△を記載する。

エ 歯科矯正の病名は、主要な咬合異常の状態を記載する。また、咬合異常の起因となった疾患名（別に厚生労働大臣が定める疾患、3歯以上の永久歯萌出不全又は顎変形症）を「摘要」欄に記載する。なお、6歯以上の先天性部分無歯症又は3歯以上の永久歯萌出不全による咬合異常により歯科矯正を行う場合は、先天性欠如部位又は埋伏歯の部位を「摘要」欄に記載すること。

オ う蝕多発傾向者の病名は、「C管理中」と記載し、歯冠修復治療を行った部位を記載する。なお、歯式は、乳歯及び永久歯についてそれぞれ記載する。

カ 初期の根面う蝕に罹患している患者の病名は「初期の根面う蝕」又は「根C」と記載し、処置を行った部位を記載する。

キ 口腔細菌定量検査は、「傷病名部位」欄に歯式を記載し、「口腔バイオフィルム感染症」と記載する。ただし、無歯顎患者等の場合であって、口腔細菌定量検査に基づくスケーリングを実施する予定のない場合に関しては、歯式の記載は不要とする。

ク う蝕に罹患している患者の指導管理に係る保険外併用療養費を支給する患者の病名は、「C選療」と記載する。

ケ 心身医学療法は、「傷病名部位」欄に心身症による当該身体的傷病の傷病名の次に「（心身症）」と記載する。

- コ クラウン・ブリッジ維持管理料を算定している保険医療機関において、クラウン・ブリッジ維持管理料を算定した補綴物の再製作等（再装着、充填を含む。）は、傷病名を「傷病名部位」欄に記載し、当該部位に対してクラウン・ブリッジ維持管理料を算定した年月日及び補綴物の種類等を「摘要」欄に記載する。なお、当該管理料に規定する期間中に補綴物の維持管理を行っている歯冠補綴物又はブリッジが離脱し再度の装着を行った場合は、再度の装着を行った歯の部位及び再度の装着日を「摘要」欄に記載する。
- サ 頬、口唇、舌小帯形成術の算定に当たり、複数の頬小帯に対して形成術を行った場合は、部位が分かるように記載する（例：上顎左側）。なお、「傷病名部位」欄に記載できない場合は、「摘要」欄に記載しても差し支えない。
- シ 抜歯手術の「注3」の算定に当たり、病名は「完全埋伏歯」、「水平埋伏智歯」、「CRT」又は「HIT」と記載する。ス 傷病名が当該欄に書ききれない場合は、「摘要」欄に記載する。
- セ 傷病名については、原則として、「電子情報処理組織の使用による費用の請求に関する厚生労働大臣が定める事項及び方式並びに光ディスク等を用いた費用の請求に関する厚生労働大臣が定める事項、方式及び規格について」別添3に規定する傷病名を用いる。別添3に規定する傷病名と同一の傷病でありながら名称が異なる傷病名は、「傷病名コードの統一の推進について」に取りまとめたので、これを参照し、原則として、傷病名コードに記載されたものを用いること。

(16) 「診療開始日」欄について

- ア 当該保険医療機関において、保険診療を開始した年月日を和暦により記載する。ただし、「傷病名部位」欄が单一部位の場合であって請求に係る診療月において診療を開始し、かつ、同月中に治癒又は死亡したものは、記載を省略しても差し支えない。
- イ 同月中に保険種別等の変更があった場合は、その変更があった日を診療開始日とし、「摘要」欄にその旨を記載する。
- ウ 同一の患者に対する診療継続中に、当該保険医療機関において、開設者、名称、所在地等の変更があった場合は、当該保険医療機関の診療内容の継続性が認められて継続して保険医療機関の指定を受けた場合を除き、新たに保険医療機関の指定を受けた日を診療開始日とし、「摘要」欄にその旨を記載する。

(17) 「診療実日数」欄について

- ア 括弧外、括弧内及び「摘要」欄に、それぞれ医療保険（健康保険、国民健康保険、退職者医療及び後期高齢者医療をいう。以下同じ。）、第1公費及び第2公費に係る診療実日数を記載する。なお、公費負担医療のみの場合の第1公費の診療実日数は、括弧内に記載する。
- ただし、第1公費に係る診療実日数が医療保険に係るものと同じ場合は、第1公費に係る診療実日数を省略しても差し支えない。
- また、第2公費がある場合において、当該第2公費に係る診療実日数が第1公費に係る診療実日数と同じ場合は、第2公費に係る診療実日数の記載を省略しても差し支えない。
- イ 入院外分は、診療を行った日数（開放型病院共同指導（I）を行った日数を含む。）を記載する。
- ウ 電話等再診の実日数は1日として数え、その回数を「摘要」欄に再掲する。
- エ 同日に初診及び再診（電話等再診を含む。）が2回以上行われた場合の実日数は1日として数え、その回数を「摘要」欄に再掲する。

オ (16) のアのただし書の場合は、診療開始日の記載を省略しても差し支えないが、診療実日数を記載する。

カ 同日に複数科を受診した場合の初診料・再診料を算定しない科に係る診療実日数は、初診料・再診料を算定しない日を含め実際に診療を行った日数を記載する。

キ 傷病手当金意見書交付料、訪問歯科衛生指導料等同日に歯科医師の診療が行われない場合は、実日数として数えない。

(18) 「転帰」欄について

治癒した場合は「治癒」の文字を、死亡した場合は「死亡」の文字を、中止又は転医の場合には「中止」の文字をそれぞれ○で囲む。

(19) 「初診」、「再診」、「管理・リハ」、「投薬・注射」、「X線・検査」、「処置・手術」、「麻酔」、「歯冠修復及び欠損補綴」、全体の「その他」及び「摘要」欄について

「初診」、「再診」、「管理・リハ」、「投薬・注射」、「X線・検査」、「処置・手術」、「麻酔」、「歯冠修復及び欠損補綴」、全体の「その他」及び「摘要」欄の記載事項等は、(20)から(30)まで、別表Ⅰ「診療報酬明細書の「摘要」欄への記載事項等一覧（歯科）」及び別表Ⅱ「診療報酬明細書の「摘要」欄への記載事項等一覧（薬価基準）」のとおりであること。各項目の末尾に（項番○）と付したものについては別表Ⅰの当該項目を参照すること。

なお、電子レセプトによる請求の場合、別表Ⅰの「レセプト電算処理システム用コード」欄にコードが記載された項目については、「電子情報処理組織の使用による費用の請求に関する厚生労働大臣が定める事項及び方式並びに光ディスク等を用いた費用の請求に関する厚生労働大臣が定める事項、方式及び規格」に基づき、該当するコードを選択すること。ただし、別表Ⅰ（令和4年4月1日適用の旨が表示されたコードに限る。）及び別表Ⅱのコードについては、令和4年10月診療分以降に選択するものとして差し支えないこと。書面による請求の場合の診療行為名等の略号については、別表Ⅳ「診療行為名称等の略号一覧（歯科）」を参照し記載すること。

(20) 「初診」欄について

ア 診療時間内の初診の場合は点数のみを記載し、時間外、休日又は深夜の場合は該当文字を○で囲み当該加算点数を記載すること。なお、時間外加算の特例を算定した場合は、通常の時間外加算と同様に記載する。（項番3）

また、電子計算機の場合は、全体の「その他」欄に点数を記載して差し支えない。

イ 初診時において乳幼児加算、乳幼児時間外加算、乳幼児休日加算、乳幼児深夜加算、歯科診療特別対応加算、初診時歯科診療導入加算、歯科診療特別対応連携加算、歯科診療特別対応地域支援加算又は歯科外来診療環境体制加算は、該当文字を○で囲み、「乳」、「乳・時間外」、「乳・休日」、「乳・深夜」、「特」、「特導」、「特連」、「特地」又は「外来環」の項に当該加算点数を記載する。（項番4、5）

ウ 特別の関係にある施設等に入院又は入所している患者に対して歯科訪問診療を行った場合は、「初診」の項に点数を記載する。

(21) 「再診」欄について

ア 再診は、「再診」の項に点数及び回数を記載する。（項番6、7）

イ 時間外、休日又は深夜の場合は、該当文字を○で囲み、当該加算点数及び回数を記載する。また、時間外加算の特例は、通常の時間外加算と同様に記載する。

ウ 乳幼児加算、乳幼児時間外加算、乳幼児休日加算、乳幼児深夜加算、歯科診療特別対応加算

又は再診時歯科外来診療環境体制加算は、該当文字を○で囲み、「乳」、「乳・時間外」、「乳・休日」、「乳・深夜」、「特」又は「再外来環」の項に当該加算点数及び回数を記載する。

エ 明細書発行体制等加算は、再診料と当該加算を加算した合計点数を記載する。

オ 特別の関係にある施設等に入院又は入所している患者に対して歯科訪問診療を行った場合は、「再診」の項に点数及び回数を記載する。

(22) 「管理・リハ」欄について

ア 歯科疾患管理料は、「歯管」の項に点数を記載する。

なお、フッ化物洗口指導加算、文書提供加算、エナメル質初期う蝕管理加算、総合医療管理加算及び長期管理加算は、項中の「+」欄にそれぞれ左から文書提供加算、フッ化物洗口指導加算、エナメル質初期う蝕管理加算、総合医療管理加算、長期管理加算の順に当該加算点数を記載する。（項番9）

イ 新製有床義歯管理料は、「義管」の項に点数を記載する。（項番30）

ウ 歯科衛生実地指導料1又は2は、「実地指」の項に点数を記載する。

エ 歯周病患者画像活用指導料は、「P画像」の項の左欄に点数（加算を含む。）及び回数を記載する。2回行った場合は、右欄に点数（加算を含む。）及び回数を記載する。

オ 歯科口腔リハビリテーション料1（1 有床義歯の場合）又は歯科口腔リハビリテーション料2は、「歯り」の項にそれぞれ点数を記載する。

カ 周術期等口腔機能管理計画策定料、周術期等口腔機能管理料(I)の「1 手術前」、周術期等口腔機能管理料(II)の「1 手術前」又は周術期等口腔機能管理料(III)を算定した場合は、「その他」欄に点数を記載する。なお、周術期等口腔機能管理料(I)又は(II)の「2 手術後」を算定した場合はそれぞれ点数及び回数を記載する。（項番10、11、12）

キ 歯科治療時医療管理料は、「その他」欄に点数及び回数を記載する。（項番16）

ク 小児口腔機能管理料又は口腔機能管理料は「その他」欄に点数を記載する。

ケ 以下の(ア)から(ナ)までについて又は「その他」欄に書ききれない等の場合は、全体の「その他」欄に記載する。

(ア) がん性疼痛緩和指導管理料、がん患者指導管理料、入院栄養食事指導料、外来緩和ケア管理料、外来リハビリテーション診療料、外来放射線照射診療料、介護支援等連携指導料、がん治療連携計画策定料、がん治療連携指導料、がん治療連携管理料、こころの連携指導料(I)、退院時共同指導料1、退院時共同指導料2、退院時薬剤情報管理指導料、がんゲノムプロファイリング評価提供料及び医療機器安全管理料は、全体の「その他」欄に点数及び回数を記載する。（項番8、28、31、32）

(イ) 歯科特定疾患療養管理料は、点数及び回数を記載する。また、共同療養指導計画加算は、点数を記載する。（項番13）

(ウ) 退院前訪問指導料は、点数を記載する。（項番18）

(エ) 特定薬剤治療管理料は、点数（加算を含む。）を記載する。（項番14）

(オ) 悪性腫瘍特異物質治療管理料は、点数を記載する。（項番15）

(カ) 外来腫瘍化学療法診療料は点数（加算を含む。）を記載する。

(キ) 手術前医学管理料及び手術後医学管理料は、それぞれ点数を記載する。

(ク) 開放型病院共同指導料(I)又は(II)は、合計点数及び回数を記載する。（項番17）

(ケ) 療養・就労両立支援指導料は、点数を記載する。なお、療養・就労両立支援指導料の加算は当該加算を合算した点数を記載する。

- (コ) 薬剤管理指導料の「1」又は「2」は、それぞれ点数及び回数を記載する。また、麻薬管理指導加算は、加算した点数を記載する。（項番 19、20、21）
- (サ) 薬剤総合評価調整管理料は、点数(加算を含む。)を記載する。（項番 22）
- (シ) 診療情報提供料(I)若しくは(II) 又は連携強化診療情報提供料は、点数を記載する。診療情報提供料(I)の加算は当該加算を合算した点数を記載する。（項番 23、24、25、27）
- (ス) 診療情報連携共有料は、点数を記載する。（項番 26）
- (セ) 電子的診療情報評価料は、点数及び回数を記載する。
- (ソ) 傷病手当金意見書交付料は、点数を記載する。（項番 29）
- (タ) 顎関節疾患の治療にマイオモニターを使用した場合は、点数及び回数を記載する。
- (チ) 開口障害の治療に際して整形手術後に開口器等を使用して開口訓練を行った場合は、点数及び回数を記載する。
- (ツ) 摂食機能療法は、点数(加算を含む。)及び回数を記載する。（項番 67、68）
- (テ) 歯科口腔リハビリテーション料1（2 舌接触補助床の場合）は、点数及び回数を記載する。
- (ト) 歯科口腔リハビリテーション料1（3 その他の場合）は、点数及び回数を記載する。
- (ナ) リハビリテーションを算定した場合は、(ツ)、(テ)及び(ト)を除き、全体の「その他」欄に、当該項目、回数・算定単位数及び合計点数を記載するとともに、実施日数を記載すること。（項番 66）

(23) 在宅医療について

ア 全体の「その他」欄に記載する。

- (ア) 歯科訪問診療料は、歯科訪問診療1、歯科訪問診療2及び歯科訪問診療3の点数及び回数を記載する。緊急歯科訪問診療加算、夜間歯科訪問診療加算若しくは深夜歯科訪問診療加算、患者診療時間加算、歯科診療特別対応加算、初診時歯科診療導入加算又は地域医療連携体制加算がある場合は、当該加算を加算した点数及び回数を記載する。訪問診療時の歯科訪問診療補助加算は、点数及び回数を記載する。（項番 33、34、35）

また、特別歯科訪問診療料を算定した場合は、点数及び回数を記載する。（項番 36）

- (イ) 区分番号C000の注13に規定する歯科訪問診療料を算定する場合は、点数又は点数及び回数を記載する。

- (ウ) 在宅歯科医療推進加算は、加算点数及び回数を記載する。

- (エ) 歯科訪問診療移行加算は、加算点数及び回数を記載する。（項番 37）

- (オ) 通信画像情報活用加算は、加算点数及び回数を記載する。（項番 38）

- (カ) 訪問歯科衛生指導料はそれぞれ点数及び回数を記載する。（項番 39）

- (キ) 歯科疾患在宅療養管理料は、点数を記載する。

また、文書提供加算、在宅総合医療管理加算、栄養サポートチーム等連携加算1又は2は、点数を記載する。（項番 40、41）

- (ク) 在宅患者歯科治療時医療管理料は、点数及び回数を記載する。（項番 42）

- (ケ) 在宅患者訪問口腔リハビリテーション指導管理料は、点数及び回数を記載する。なお、当該管理に係る加算を算定する場合は、点数及び回数を記載する。栄養サポートチーム等連携加算1又は2を算定する場合は、点数を記載する。（項番 43）

- (コ) 小児在宅患者訪問口腔リハビリテーション指導管理料は、点数及び回数を記載する。な

お、当該管理に係る加算を算定する場合は、点数及び回数を記載する。小児栄養サポートチーム等連携加算 1 又は 2 を算定する場合は、点数を記載する。（項番 43）

- (サ) 緊急搬送診療料は、点数及び回数を記載する。
- (シ) 在宅患者訪問薬剤管理指導料は、総点数及び回数を記載する。
- (ス) 退院前在宅療養指導管理料は、点数を記載する。退院前在宅療養指導管理に用いる薬剤又は特定保険医療材料を支給した場合は、総点数を記載する。（項番 45）
- (セ) 在宅悪性腫瘍等患者指導管理料、在宅悪性腫瘍患者共同指導管理料、在宅患者連携指導料は、点数を記載する。在宅悪性腫瘍等患者の療養に用いる薬剤又は特定保険医療材料を支給した場合は、総点数を記載する。（項番 46、47）
- (ソ) 在宅患者緊急時等カンファレンス料は、点数及び回数を記載する。（項番 48）

(24) 「投薬・注射」欄について

ア 内服薬を投与した場合は「内」の文字を、屯服薬を投与した場合は「屯」の文字を、外用薬を投与した場合は「外」の文字を、注射を行った場合は「注」の文字を、それぞれ〇で囲み、使用薬剤の点数及び単位数又は回数を記載する。なお、書ききれない場合は、合計点数のみを記載し、使用薬剤の点数及び単位数又は回数は「摘要」欄に記載する。

また、皮内、皮下及び筋肉内注射又は静脈内注射を行った場合は「注」欄に点数及び回数をそれぞれ記載し、その他の注射を行った場合は全体の「その他」欄に、点数及び回数を記載する。（項番 62、65）

イ 血漿成分製剤加算は、加算点数を点数欄に記載する。（項番 63、64）

ウ 調剤料は、内服、屯服又は外用ごとに「調」の項にそれぞれ点数及び回数を記載し、「処方」の項は処方箋を交付しない場合において処方の点数及び回数を記載する。なお、外来後発医薬品使用体制加算 1、2 又は 3 を算定する場合は、全体の「その他」欄に点数及び回数を記載する。

エ 使用薬剤の医薬品名、規格・単位（%、mL 又は mg 等）及び使用量を記載する。（項番 60、61）

オ 調剤技術基本料は、全体の「その他」欄に点数を記載する。なお、院内製剤加算は、当該加算後の点数を記載する。

カ 7 種類以上の内服薬の投薬に係る処方箋を発行した場合は、「処」の項にその点数及び回数を、その他の場合は「処」の項にその点数及び回数を記載する。

キ 一般的名称による処方箋の交付は、全体の「その他」欄に点数及び回数を記載する。

ク 麻薬、向精神薬、覚醒剤原料、毒薬を処方又は調剤した場合は、全体の「その他」欄に点数及び回数を記載する。

ケ 無菌製剤処理料の「1」又は「2」は、「摘要」欄にそれぞれ点数及び算定回数を記載する。

コ 処方料又は処方箋料における乳幼児加算は、それぞれ項中の「+ ×」欄にその加算点数及び回数を記載する。

サ 薬剤情報提供料は、「情」の項に点数及び回数を記載する。なお、書ききれない場合は、合計点数のみを記載し、点数及び回数は「摘要」欄に記載する。また、手帳加算を算定した場合は、当該加算を算定した点数及び回数を記載する。

シ 特定疾患処方管理加算は、加算点数及び回数を全体の「その他」欄に記載する。（項番 61）

ス 外来化学療法加算は、当該点数を加算した点数及び算定回数を記載する。

セ バイオ後続品導入初期加算は、加算点数を記載する。

(25) 「X線・検査」欄について

- ア 全顎撮影（アナログ撮影）を行った場合は「全顎」の項にフィルム使用枚数及びその合計点数を記載し、全顎撮影以外で標準型フィルムを使用して撮影を行った場合は「標」の項のうち点数を算定した場合は左欄に、症状の確認を行った場合は右欄にそれぞれ点数及び回数を記載し、パノラマX線撮影を行った「パ」の項のうちオルソパントモ型フィルムであって、15センチメートル×30センチメートルの場合は左欄に、20.3センチメートル×30.5センチメートルの場合は右欄にそれぞれの点数及び回数を記載する。
- イ 齒冠補綴時色調採得検査は、「色調」の項に点数及び回数を記載する。（項番 52）
- ウ 電気的根管長測定検査は、「EMR」の項にそれぞれ左から单根管、2根管、3根管、4根管の順に点数及び回数を記載する。
- エ 細菌簡易培養検査は、「S培」の項に点数及び回数を記載する。
- オ 顎運動関連検査は、「顎運動」の項に点数及び回数を記載する。（項番 51）
- カ 歯周病検査における歯周基本検査及び歯周精密検査は、それぞれ「基本検査」の項及び「精密検査」の項のうち、左欄の上から1歯以上10歯未満、10歯以上20歯未満、20歯以上の順にそれぞれ点数を記載する。また、1回目の混合歯列期歯周病検査は「P混検」の項の左欄に点数を記載し、歯周病部分的再評価検査は「P部検」の項に点数及び回数を記載する。歯周病検査を2回以上行った場合は、2回目以後の混合歯列期歯周病検査は「P混検」の項の右欄に点数及び回数を記載し、その他の歯周病検査はそれぞれ該当する検査の項のうち右欄に点数及び回数を記載する。なお、電子計算機の場合は、上段に歯数に応じた点数及び回数を、下段に2回以上行った場合の2回目以降の点数及び回数をそれぞれ記載して差し支えない。（項番 50）
- キ 1回目の口腔細菌定量検査は「菌検」の項の左欄に点数を記載し、2回以上行った場合は、2回目以後の口腔細菌定量検査は右欄に点数及び回数を記載する。
- ク 「その他」欄について
- （ア） 標準型以外のフィルムを使用して撮影（アナログ撮影）を行った場合は、点数及び回数を、診断のみの場合は点数及び回数をそれぞれ記載する。その他の画像診断は、点数及び回数を記載し、画像診断に当たって薬剤を使用した場合は、回数及び点数を記載する。（項番 56、59）
- （イ） 全顎撮影（デジタル撮影）の場合は、枚数及びその合計点数を記載する。歯科エックス線撮影の全顎撮影以外（デジタル撮影）の場合、歯科パノラマ断層撮影（デジタル撮影）の場合歯科部分パノラマ断層撮影の場合及び歯科用3次元エックス線断層撮影の場合は、点数及び回数を記載する。その他の画像診断は、点数及び回数を記載し、画像診断に当たって薬剤を使用した場合は、点数及び回数を記載する。なお、電子画像管理加算を算定したデジタル撮影は、（ク）の電子画像管理加算に係る規定により記載する。（項番 56、59）
- （ウ） 歯科画像診断管理加算1又は歯科画像診断管理加算2を算定した場合は、点数を記載する。
- （エ） 遠隔画像診断を行った場合は、点数を記載する。
- （オ） 新生児、3歳未満の乳幼児又は3歳以上6歳未満の幼児に対する加算を算定した場合は、アにかかわらず、当該加算後の点数及び回数を記載する。（項番 56）
- （カ） 記載欄が示されていない各種の検査は、当該欄に点数及び回数を記載する。検査に当た

つて薬剤を使用した場合は、点数及び回数を記載する。（項番 49、55）

- (キ) 時間外緊急院内画像診断加算を算定した場合は、加算点数を記載する。（項番 56）
- (ク) 電子画像管理加算は、歯科エックス線撮影の場合、歯科パノラマ断層撮影の場合、歯科用3次元エックス線断層撮影の場合、歯科部分パノラマ断層撮影の場合、その他の場合は、それぞれ加算点数を点数に合算した点数及び回数を記載する。
- (ケ) 有床義歯咀嚼機能検査を算定する場合は、点数を記載する。（項番 53）
- (コ) 咀嚼能力検査、咬合圧検査、小児口唇閉鎖力検査又は舌圧検査を算定した場合は点数及び回数を記載する。（項番 53、54）
- (サ) 精密触覚機能検査を算定した場合は、点数及び回数を記載する。
- (シ) 睡眠時歯科筋電図検査を算定した場合は、点数及び回数を記載する。
- (ス) 「その他」欄に書ききれない等の場合は、合計点数のみを「その他」欄に、それ以外は「摘要」欄に記載して差し支えない。以下「その他」欄において同様とする。

(26) 「処置・手術」欄について

- ア う蝕処置は、「う蝕」の項に点数及び回数を記載する。
- イ 歯髓保護処置は、「保護」の項のうち、歯髓温存療法を行った場合は左欄に、直接歯髓保護処置を行った場合は中欄に、間接歯髓保護処置を行った場合は右欄に、それぞれ点数及び回数を記載する。
- ウ 象牙質レジンコーティングは、「Rコ」の項に点数及び回数を記載する。
- エ 初期う蝕早期充填処置は、「填塞」の項のうち、グラスアイオノマー系を用いた場合は左欄に、複合レジン系を用いた場合は右欄に、それぞれ材料料を合算した点数及び回数を記載する。
- オ 知覚過敏処置は、「Hys」の項のうち、3歯までの場合は左欄に、4歯以上の場合は右欄に、それぞれ点数及び回数を記載する。
- カ 咬合調整は、「咬調」の項のうち、1歯から10歯未満の場合は左欄に、10歯以上の場合は右欄に、それぞれ点数及び回数を記載する。（項番 72）
- キ 残根削合は、「その他」欄に点数及び回数を記載する。
- ク 抜髓は、「抜髓」の項にそれぞれ上から単根管、2根管、3根管以上の順に点数及び回数を記載する。  
また、歯髓温存療法を行った日から起算して3月以内又は直接歯髓保護処置を行った日から起算して1月以内の場合は、「その他」欄にそれぞれ点数及び回数を記載する。
- ケ 感染根管処置は「感根処」の項に、根管貼薬処置は「根貼」の項に、根管充填は「根充」の項に、それぞれ上から単根管、2根管、3根管以上の順に点数及び回数を記載する。なお、抜歯を前提として急性症状の消退を図ることを目的として根管拡大を行った場合又は抜歯を前提とした消炎のための根管貼薬処置を行った場合は、「その他」欄に点数を記載する。（項番 73、74）
- コ 抜髓及び根管充填を同時に行った場合は、「その他」欄に点数の合算点数及び回数を記載する。  
また、感染根管処置及び根管充填を同時に行った場合は、「その他」欄に点数の合算点数及び回数を記載する。
- サ 根管充填の際に加圧根管充填処置を併せて行った場合は、「加圧根充」の項の上から単根管、2根管、3根管以上の順に加算点数及び回数を記載する。
- メ また、手術用顕微鏡加算及びN i—T iロータリーファイル加算は、「加圧根充」の項の「+

× + ×」欄に左から手術用顕微鏡加算の点数及び回数並びにN i—T i ロータリーファイル加算の点数及び回数を記載する。（項番 75、76、77）

シ 生活歯髄切断は、「生切」の項の上欄に点数及び回数を記載する。なお、乳歯及び永久歯の歯根完成期以前の歯髄の場合は、下欄に点数と加算点数の合計点数及び回数を記載する。

ス 失活歯髄切断は、「その他」欄に点数及び回数を記載する。

セ 機械的歯面清掃処置は、「歯清」の項に点数を記載する。（項番 91）

ソ 歯冠修復物又は補綴物の除去は、「除去」の項のうち、簡単なものは上欄に、困難なものは中欄に、著しく困難なものは下欄に、それぞれ点数及び回数を記載する。（項番 87）

タ フッ化物歯面塗布処置は、「F 局」の項に点数を記載する。（項番 92）

チ 有床義歯床下粘膜調整処置は、「T. cond」の項に点数及び回数を記載する。

ツ 歯周基本治療におけるスケーリングは「SC」の項に点数及び回数を記載し、同時に3分の1顎を超えて行った場合は項中の「+ ×」欄に3分の1顎を増すごとに加算点数及び回数を記載する。

また、2回目以降は右欄に100分の50に相当する点数及び回数を記載し、同時に3分の1顎を超えて行う場合は項中の「+ ×」欄に3分の1顎を増すごとに加算点数の100分の50に相当する点数及び回数を記載する。

テ 歯周基本治療におけるスケーリング・ルートプレーニングは、「SRP」の項うち、「前」の項に前歯、「小」の項に小臼歯、「大」の項に大臼歯の順に点数及び回数を記載する。

また、同部位に対して2回以上歯周基本治療を行った場合は、2回目以降は右欄に前歯、小臼歯及び大臼歯の順に100分の50に相当する点数及び回数を記載する。

ト 歯周病定期治療は、「SPT」の項に点数（加算を含む。）を記載する。（項番 79）

ナ 歯周病重症化予防治療は、「P重防」の項に点数を記載する。（項番 80）

ニ 歯周病処置は、「P処」の項に点数及び回数を記載する。（項番 78）

ヌ 口腔内消炎手術は、「切開」の項のうち、歯肉膿瘍等は左欄に、骨膜下膿瘍、口蓋膿瘍等は右欄に、それぞれ点数及び回数を記載する。また、智歯周囲炎の歯肉弁切除等は、「その他」の欄に点数及び回数を記載する。（項番 103）

ネ 抜歯手術は、「抜歯」の項のうち、乳歯は「乳」の項に、前歯は「前」の項に、臼歯は「臼」の項に、埋伏歯は「埋」の項にそれぞれ点数及び回数を記載する。

また、前歯及び臼歯の難抜歯加算は、「前」又は「臼」の項の「+ ×」欄にそれぞれ加算点数及び回数を記載し、下顎完全埋伏智歯（骨性）及び下顎水平埋伏智歯に係る加算は、「埋」の項の「+ ×」欄にそれぞれ加算点数及び回数を記載する。（項番 98）

ノ 区分「I 100」又は「J 300」により特定薬剤を算定する場合は、「その他」欄に点数及び回数を記載する。（項番 93、110）

ハ 「その他」欄について

（ア） 処置又は手術のうち、該当する記載欄を設けていない場合及び該当欄に記載しきれない場合は、点数（加算を含む。）及び回数を記載する。（項番 69、81、89、94、106）

（イ） 診療時間以外、休日若しくは深夜加算を算定する処置又は手術は、点数及び回数を記載する。なお、時間外加算の特例の場合も、点数及び回数を記載する。（項番 70、95）

（ウ） 口腔内装置を製作した場合は、当該装置に係る印象採得、咬合採得及び口腔内装置（装着料を含む。）の点数をそれぞれ記載する。（項番 82）

（エ） 睡眠時無呼吸症候群に対する口腔内装置を製作した場合は、当該装置に係る印象採得、

咬合採得及び装置（装着料を含む。）の点数をそれぞれ記載する。（項番 83）

- (才) 舌接触補助床を製作又は旧義歯を用いた場合は、当該装置に係る印象採得、咬合採得及び装置（装着料を含む。）の点数をそれぞれ記載する。
- (力) 術後即時顎補綴装置を製作した場合は、当該装置に係る印象採得、咬合採得及び装置（装着料を含む。）の点数をそれぞれ記載する。
- (キ) 口腔内装置調整・修理の「1 口腔内装置調整」の「イ 睡眠時無呼吸症候群に対する口腔内装置の場合」、「ロ 歯ぎしりに対する口腔内装置の場合」、「ハ イ及びロ以外の場合」又は「2 口腔内装置修理」を行った場合は、点数を記載する。
- (ク) 根管内異物除去は、点数及び回数を記載する。また、手術用顕微鏡を用いて当該処置を行った場合は、加算後の点数及び回数を記載する。（項番 88）
- (ケ) 周術期等専門的口腔衛生処置 1 は、周術期等口腔機能管理料(Ⅰ)又は(Ⅱ)を算定した患者に対して当該処置を行った場合は、術前又は術後に応じて、それぞれ点数を記載する。  
周術期等口腔機能管理料(Ⅲ)を算定した患者に対して当該処置を行った場合は、点数を記載する。また、周術期等専門的口腔衛生処置 2 は、点数を記載する。（項番 90）
- (コ) 在宅等療養患者専門的口腔衛生処置は、点数を記載する。
- (サ) 口腔粘膜処置は、点数を記載する。
- (シ) 非経口摂取患者口腔粘膜処置は、点数及び回数を記載する。
- (ス) 入院を必要とするHIV抗体陽性の患者に対する観血的手術加算は、加算後の点数及び回数を記載する。（項番 97）
- (セ) メチシリン耐性黄色ブドウ球菌(MRSA)感染症患者に対する加算は、加算後の点数及び回数を記載する。
- (ソ) 内視鏡下加算は、加算後の点数及び回数を記載する。
- (タ) 歯根端切除手術における、「2 歯科用3次元エックス線断層撮影装置及び手術用顕微鏡を用いた場合」を行う場合は、点数及び回数を記載する。（項番 99）
- (チ) 歯の再植術又は歯の移植手術は、点数及び回数を記載する。（項番 100、101、102）
- (ツ) 歯周ポケット搔爬術、新付着手術、歯肉切除手術、歯肉剥離搔爬手術、歯周組織再生誘導手術及び歯肉歯槽粘膜形成手術は、点数を記載する。（項番 104）
- (テ) 手術時歯根面レーザー応用加算は、点数及び回数を記載する。（項番 105）
- (ト) 広範囲顎骨支持型装置埋入手術は、点数及び回数を記載する。（項番 107）
- (ナ) 広範囲顎骨支持型装置搔爬術は、点数を記載する。（項番 108）
- (ニ) レーザー機器加算は、点数及び回数を記載する。（項番 109）
- (ヌ) 口腔粘膜蛍光観察評価加算は、点数を記載する。
- (ネ) 「その他」欄に書ききれない等の場合は、全体の「その他」欄に記載する。（項番 111）
- ヒ 乳幼児加算、歯科診療特別対応加算、歯科訪問診療時の加算等を伴う処置及び手術は、該当する記載欄に加算後の点数及び回数を記載する。（項番 71、96）

(27) 「麻酔」欄について

- ア 伝達麻酔は「伝麻」の項に、浸潤麻酔は「浸麻」の項に、それぞれ点数及び回数を記載する。
- イ 未熟児加算、新生児加算、乳児加算、幼児（1歳以上3歳未満）加算、乳幼児（6歳未満）加算又は歯科診療特別対応加算等を伴う麻酔は、該当する記載欄に加算後の点数及び回数を記載する。

ウ 「その他」欄について

- (ア) 区分「K 100」による麻酔薬剤は、点数及び回数を記載する。 (項番 116)
- (イ) 吸入鎮静法は、点数及び回数を記載する。なお、使用麻酔薬は、点数を記載する。 (項番 114)
- (ウ) 静脈内鎮静法は、点数及び回数を記載する。なお、使用薬剤は、点数を記載する。 (項番 115)
- (エ) 伝達麻酔、浸潤麻酔等以外の医科点数表の取扱いによる麻酔は、麻酔名、点数及び回数を記載する。なお、使用麻酔薬は、点数を記載する。 (項番 112)
- (オ) 診療時間以外、休日又は深夜加算等を算定する麻酔料は、点数及び回数を記載する。なお、時間外加算の特例も同様に、点数及び回数を記載する。 (項番 113)

(28) 「歯冠修復及び欠損補綴」欄について

ア 各項に点数を記載する場合は、技術料及び材料料を合算した点数（乳幼児加算又は歯科診療特別対応加算等は、当該加算点数を更に合算した点数）並びに回数を記載する。ただし、有床義歯、有床義歯内面適合法及び床修理は、技術料、材料料及び装着料を合算した点数並びに回数を記載する。

また、充填は、技術料及び充填材料料を別の項に記載する。なお、装着材料料は「装着材料」の項に、人工歯料は「人工歯」の項に、それぞれ点数及び回数を記載する。

イ 補綴時診断料は、「補診」の項のうち、欠損補綴物を新たに製作する場合は左欄に、有床義歯修理又は有床義歯内面適合法を実施した場合は右欄に、それぞれ点数及び回数を記載する。 (項番 118)

ウ クラウン・ブリッジ維持管理料は、「維持管理」の項の左から単冠、支台歯とポンティックの数の合計が5歯以下のブリッジ、支台歯とポンティックの数の合計が6歯以上のブリッジの順にそれぞれ点数及び回数を記載する。

エ 「印象」の項について

印象採得の「1 歯冠修復」の「イ 単純印象」、「1 歯冠修復」の「口 連合印象」、「2 欠損補綴」の「二 ブリッジ (1) 5歯以下の場合」及び「2 欠損補綴」の「二 ブリッジ (2) 6歯以上の場合」は、「印象」の項の上欄にそれぞれ左から点数及び回数を記載する。「2 欠損補綴」の「イ 単純印象 (1) 簡単なもの」、「2 欠損補綴」の「イ 単純印象 (2) 困難なもの」、「2 欠損補綴」の「口 連合印象」及び「2 欠損補綴」の「ハ 特殊印象」は、「印象」の項の下欄にそれぞれ左から点数及び回数を記載する。なお、「印象」の項に書ききれない場合は、「その他」欄に点数及び回数を記載する。 (項番 122)

オ 咬合採得の「1 歯冠修復」、「2 欠損補綴」の「イ ブリッジ (1) 5歯以下の場合」及び「2 欠損補綴」の「イ ブリッジ (2) 6歯以上の場合」は、「咬合」の項の上欄にそれぞれ左から点数及び回数を記載する。咬合採得の「2 欠損補綴」の「口 有床義歯 (1) 少数歯欠損」、「2 欠損補綴」の「口 有床義歯 (2) 多数歯欠損」及び「2 欠損補綴」の「口 有床義歯 (3) 総義歯」は、「咬合」の項の下欄にそれぞれ左から点数及び回数を記載する。 (項番 124)

カ ブリッジの試適の「5歯以下の場合」及び「6歯以上の場合」は「試適」の項の上欄にそれぞれ左から点数及び回数を記載する。仮床試適の「少数歯欠損」、「多数歯欠損」及び「総義歯」は、「試適」の項の下欄にそれぞれ左から点数及び回数を記載する。

キ 「歯冠形成」欄について

- (ア) 生活歯歯冠形成は、「(生単)」の項のうち、レジン前装金属冠、レジン前装チタン冠、

前歯部の4分の3冠及びCAD/CAM冠の場合は「前C」の項に、その他の金属冠、チタン冠、乳歯冠(乳歯金属冠を除く。)及び硬質レジンジャケット冠の場合は「金硬」の項に、乳歯金属冠、小児保険装置及び既製金属冠の場合は「既製」の項に、それぞれ点数(加算を含む。)及び回数を記載する。

- (イ) ブリッジに対する生活歯冠形成は「(生ブ)」の項のうち、レジン前装金属冠、前歯部の4分の3冠、接着冠及び高強度硬質レジンブリッジの場合は「前接」の項に、その他の金属冠の場合は「金」の項に、それぞれ点数(加算を含む。)及び回数を記載する。また、ブリッジ支台歯形成加算は、項中の「+ ×」欄にその加算点数及び回数を記載する。
- (ウ) 失活歯冠形成は、「(失単)」の項のうち、レジン前装金属冠、レジン前装チタン冠、前歯部の4分の3冠及びCAD/CAM冠の場合は「前C」の項に、その他の金属冠、チタン冠、乳歯冠(乳歯金属冠を除く。)及び硬質レジンジャケット冠の場合は「金硬」の項に、乳歯金属冠、小児保険装置及び既製金属冠の場合は「既製」の項に、それぞれ点数(加算を含む。)及び回数を記載する。
- (エ) ブリッジに対する失活歯冠形成は「(失ブ)」の項のうち、レジン前装金属冠、前歯部の4分の3冠及び高強度硬質レジンブリッジの場合は「前」の項に、その他の金属冠の場合は「金」の項に、それぞれ点数(加算を含む。)及び回数を記載する。また、ブリッジ支台歯形成加算は、項中の「+ ×」欄の右欄にその加算点数及び回数を記載する。
- (オ) 窩洞形成は、「(窩洞)」の項のうち、単純なものは上欄に、複雑なものは中欄に、それぞれ点数及び回数を記載すること。なお、複雑なものにおけるブリッジ支台歯形成加算は、複雑なものの下欄に加算点数及び回数を記載する。  
また、う蝕歯無痛的窩洞形成加算は、ブリッジ支台歯形成加算の下欄に点数及び回数を記載する。(項番119)
- (カ) う蝕歯即時充填形成は、「充形」の項に点数及び回数を記載し、う蝕歯無痛的窩洞形成加算は、項中の「+ ×」欄に点数及び回数を記載する。(項番120)
- (キ) う蝕歯インレー修復形成は、「修形」の項に点数及び回数を記載する。

#### ク 「充填」の項について

- (ア) 充填に係る技術料は、「充填1」又は「充填2」の項のうち、単純なものは上欄に、複雑なものは下欄に、それぞれ点数及び回数を記載すること。(項番125)
- (イ) 充填に際して歯科充填用材料Ⅰの複合レジン系を用いた場合は「材充Ⅰ」の項の上欄に、グラスアイオノマー系を用いた場合は「材充Ⅰ」の項の下欄に、歯科充填用材料Ⅱの複合レジン系を用いた場合は「材充Ⅱ」の項の上欄に、グラスアイオノマー系を用いた場合は「材充Ⅱ」の項の下欄に、それ以外の材料を用いた場合は「その他」欄に、それぞれ充填材料の点数及び回数を記載する。なお、それぞれの項において、充填の「単純なもの」は左欄に、充填の「複雑なもの」は右欄に記載する。

#### ケ 「支台築造」の項について

- (ア) 間接法において、メタルコアによる支台築造は、「メタル」の項のうち、前歯及び小臼歯は「前小」の項に、大臼歯は「大」の項に、それぞれ点数及び回数を記載する。なお、ファイバーポストを用いた場合は、「その他」欄に点数及び回数を部位ごとにそれぞれ記載する。(項番121)
- (イ) 直接法において、その他の支台築造は、「その他」の項のうち、前歯及び小臼歯は「前小」の項に、大臼歯は「大」の項に、それぞれ点数及び回数を記載する。なお、ファイバ

一ポストを用いた場合は、「その他」欄に点数及び回数を部位ごとにそれぞれ記載する。

(項番 121)

(ウ) 支台築造印象は「支台印象」の項に点数及び回数を記載する。

コ 「リティナー」の項について

「リティナー」の項は、支台歯とポンティックの数の合計が5歯以下の場合は左欄に、支台歯とポンティックの数の合計が6歯以上の場合は右欄に、それぞれ点数及び回数を記載する。

サ 「金属歯冠修復」の項について

(ア) 乳歯、前歯及び小臼歯に銀合金を用いた金属歯冠修復は、「乳前小銀」の項の左から、インレー単純なもの、インレー複雑なもの、前歯部の4分の3冠及び接着冠、臼歯部の5分の4冠及び接着冠、全部金属冠及びレジン前装金属冠の順に点数及び回数を記載する。

(イ) 前歯及び小臼歯に鋳造用金銀パラジウム合金を用いた金属歯冠修復は、「前小パ」の項の左から、インレー単純なもの、インレー複雑なもの、前歯部の4分の3冠及び接着冠、臼歯部の5分の4冠及び接着冠、全部金属冠及びレジン前装金属冠の順に点数及び回数を記載する。(項番 126)

(ウ) 大臼歯に鋳造用金銀パラジウム合金を用いた金属歯冠修復は、「大パ」の項の左から、インレー単純なもの、インレー複雑なもの、5分の4冠(生活歯をブリッジの支台として用いる場合に限る。)及び接着冠、全部金属冠の順に点数及び回数を記載する。

(エ) 大臼歯に銀合金を用いた金属歯冠修復は、「大銀」の項の左から、インレー単純なもの、インレー複雑なもの、5分の4冠(生活歯をブリッジの支台として用いる場合に限る。)及び接着冠、全部金属冠の順に点数及び回数を記載する。

(オ) 可動性連結装置は、当該装置を装着した歯に対する金属歯冠修復の記入欄に、(ア)とは別に点数及び回数を記載する。

(カ) 装着材料料は、「装着材料」の項に点数及び回数を記載する。

シ 「仮着」の項について

ブリッジの仮着は、支台歯とポンティックの数の合計が5歯以下の場合は左欄に、支台歯とポンティックの数の合計が6歯以上の場合は右欄に、それぞれ点数及び回数を記載する。

ス テンポラリークラウンは、「T e C」の項に点数及び回数を記載する。

セ 「硬ジ」の項、「乳」の項及び「CAD冠」の項について

(ア) 硬質レジンジャケット冠は、「硬ジ」の項のうち、光重合硬質レジンを左欄に、加熱重合硬質レジンを右欄に、それぞれ点数及び回数を記載する。(項番 129)

(イ) 乳歯冠は、「乳」の項の左欄に乳歯金属冠を、右欄には乳歯に対するジャケット冠を、それぞれ点数(ジャケット冠は人工歯科を除く。)及び回数を記載する。

(ウ) CAD/CAM冠は、「CAD冠」の項のうち、小臼歯に対してCAD/CAM冠用材料(I)を用いた場合は「(I)」の項、CAD/CAM冠用材料(II)を用いた場合は「(II)」の項に、大臼歯に対してCAD/CAM冠用材料(III)を用いた場合は「(III)」の項、前歯に対してCAD/CAM冠用材料(IV)を用いた場合は「(IV)」の項にそれぞれ点数及び回数を記載する。なお、小臼歯に対してCAD/CAM冠用材料(III)を用いた場合は「(I)」又は「(II)」の項に点数及び回数を記載する。(項番 130)

ソ 「CAD In」の項、「チ冠」の項及び「前チ」の項について

(ア) CAD/CAMインレーは、「CAD In」の項のうち、小臼歯に対してCAD/CAM冠用材料(I)を用いた場合は「(I)」の項、CAD/CAM冠用材料(II)を用い

た場合は「(II)」の項に、大臼歯に対して CAD/CAM 冠用材料(III)を用いた場合は「(III)」の項に、それぞれ点数及び回数を記載する。なお、小臼歯に対して CAD/CAM 冠用材料(III)を用いた場合は「(I)」又は「(II)」の項に点数及び回数を記載する。

- (イ) チタン冠は、「チ冠」の項に点数及び回数を記載する。
- (ウ) レジン前装チタン冠は、「前チ」の項に点数及び回数を記載する。

タ 「根板」の項について

- (ア) 前歯及び小臼歯に铸造用金銀パラジウム合金を用いた根面板は、「パ前小」の項に点数及び回数を記載する。
- (イ) 大臼歯に铸造用金銀パラジウム合金を用いた根面板は、「パ大」の項に点数及び回数を記載する。
- (ウ) 前歯及び小臼歯に銀合金を用いた根面板は、「銀前小」の項に点数及び回数を記載する。
- (エ) 大臼歯に銀合金を用いた根面板は、「銀大」の項に点数及び回数を記載する。
- (オ) 歯科充填用材料 I を用いて根面を被覆した場合は、「レジン」の項に点数及び回数を記載する。

チ 「ポンティック」の項について

- (ア) 鑄造ポンティックは、「鑄造」の項のうち、大臼歯に対する铸造用金銀パラジウム合金を用いた製作は「パ大」の項に、小臼歯に対する铸造用金銀パラジウム合金を用いた製作は「パ小」の項に、銀合金を用いた製作は「銀」の項に、点数及び回数を記載する。(項番 133)
- (イ) レジン前装铸造ポンティックは、「前装」の項のうち、前歯に対する铸造用金銀パラジウム合金を用いた製作は「パ前」の項に、小臼歯に対する铸造用金銀パラジウム合金を用いた製作は「パ小」の項に、大臼歯に対する铸造用金銀パラジウム合金を用いた製作は「パ大」の項に、前歯に対する銀合金を用いた製作は「銀前」の項に、小臼歯に対する銀合金を用いた製作は「銀小」の項に、大臼歯に対する銀合金を用いた製作は「銀大」の項に、それぞれ点数及び回数を記載する。(項番 133)

ツ 「Br 装着」の項について

ブリッジを装着した場合の装着料は、「Br 装着」の項のうち、ブリッジ 1 装置について支台歯とポンティックの数の合計が 5 歯以下の場合は左欄に、支台歯とポンティックの数の合計が 6 歯以上の場合は右欄に、それぞれ点数及び回数を記載する。

テ 「装着」の項について

歯冠修復物を装着した場合は、点数及び回数を記載する。なお、CAD/CAM 冠及び CAD/CAM インレーの装着は、項中の「+ ×」欄に加算点数及び回数も記載する。

ト 「有床義歯」の項について

有床義歯は、点数及び床数を記載する。(項番 135、136)

ナ 「床適合」の項について

硬質材料を用いた有床義歯内面適合法は、点数及び床数を記載する。なお、軟質材料を用いた有床義歯内面適合法は、「その他」欄に点数を記載する。また、有床義歯内面適合法に伴う歯科技工加算 1 又は 2 は、「その他」欄に加算点数及び回数を記載する。(項番 141、142)

ニ 「床修理」の項について

有床義歯修理は、1 ~ 8 歯欠損の場合は上欄に、9 ~ 14 歯の場合は中欄に、総義歯の場合は

下欄に、それぞれ点数及び回数を記載する。また、有床義歯修理に伴う歯科技工加算1及び2において、歯科技工加算1は項中の「+ ×」欄の左欄に加算点数及び回数を記載し、歯科技工加算2は項中の「+ ×」欄の右欄に加算点数及び回数を記載する。（項番139、140）

ヌ 「人工歯」の項について

人工歯料は、点数及び回数を記載する。なお、電子計算機の場合は、「人工歯」の項の記載は上欄左から右へ記載する。なお、書ききれない場合は、中欄から下欄へ順に点数及び回数を記載する。

ネ 「バー」の項について

- (ア) 鋳造バーは、「鋸」の項のうち、鋳造用金銀パラジウム合金を用いた製作は「パ」の項に、鋳造用コバルトクロム合金を用いた製作は「コバ」の項に、それぞれ点数及び回数を記載する。  
(イ) 屈曲バーは、「屈曲」の項のうち、不銹鋼及び特殊鋼による屈曲バーの製作は「不特」の項に、保持装置の使用は「保」の項に、それぞれ点数及び回数を記載する。

ノ 「鋳造鉤」の項について

- (ア) 鋳造用金銀パラジウム合金による鋳造鉤の製作は「パ」の項に、それぞれ上から大・小臼歯の双子鉤、犬歯・小臼歯の双子鉤、大臼歯の二腕鉤（レスト付き）、犬歯又は小臼歯の二腕鉤（レスト付き）、前歯（切歯）の二腕鉤（レスト付き）の点数及び回数を記載する。  
(イ) 鋳造用コバルトクロム合金による鋳造鉤の製作は、「コバ」の項に、それぞれ上から双子鉤、二腕鉤（レスト付き）の点数及び回数を記載する。

ハ 「線鉤」の項及び「間接」の項について

- (ア) 不銹鋼及び特殊鋼を用いた製作は「不・特」の項に、それぞれ双子鉤は左上欄に、二腕鉤（レスト付き）は左下欄に、二腕鉤（レスト無し）は右下欄に点数及び回数を記載する。  
(イ) 間接支台装置は、「間接」の項に点数及び回数を記載する。

ヒ 「コンビ」の項について

鋳造用コバルトクロム合金によるコンビネーション鉤の製作は「コンビ」の項に、点数及び回数を記載する。

フ 「磁性アタッチメント」の項について

- (ア) 磁石構造体を用いる場合は、「磁性アタッチメント」の項のうち、「磁石」の項に、点数及び回数を記載する。  
(イ) キーパー付き根面板を用いる場合は、「キ付根板」の項のうち、鋳造用金銀パラジウム合金を用いて前歯及び小臼歯に対しての製作は「パ」の項の「前小」の項に、大臼歯に対する製作は「大」の項に、銀合金を用いて前歯及び小臼歯に対しての製作は「銀」の項の「前小」の項に、大臼歯に対する製作は「大」の項に、それぞれ点数及び回数を記載する。ヘ 「修理」の項について

有床義歯修理及び有床義歯内面適合法以外の修理は、点数及び回数を記載する。

ホ 「その他」欄について

- (ア) クラウン・ブリッジ維持管理料について地方厚生（支）局長へ届け出た保険医療機関以外の保険医療機関において、歯冠補綴物又はブリッジを製作し当該補綴物を装着した場合は、所定点数の100分の70に相当する点数及び回数を記載する。（項番117）

- (イ) 咬合印象は、点数及び回数を記載する。
- (ウ) 小児保険装置は、点数及び回数を記載する。 (項番 132)
- (エ) 熱可塑性樹脂有床義歯等、記載欄がない歯冠修復及び欠損補綴は、名称、部位、点数及び回数を記載する。 (項番 1137)
- (オ) レジンインレー、高強度硬質レジンブリッジ又は既製金属冠等、記載欄がない歯冠修復及び欠損補綴は、点数及び回数を記載する。
- なお、高強度硬質レジンブリッジ又は接着ブリッジの装着を行った場合の装着料は、加算を合算した点数及び回数を記載する。 (項番 117)
- (カ) 鋳造用金銀パラジウム合金によるコンビネーション鉤は、点数及び回数を記載する。
- (キ) 歯科鋳造用 14 カラット金合金による鋳造鉤及び歯科用 14 カラット金合金鉤用線による線鉤は、点数及び回数を記載する。
- (ク) 新たに製作した有床義歯を装着した日から起算して 6 月以内の当該有床義歯の修理及び有床義歯内面適合法は、それぞれの点数の 100 分の 50 に相当する点数及び装着料を合算した点数を記載する。 (項番 139、140、141、142) (ケ) 脱離した歯冠修復物の再装着は、点数及び回数を記載する。なお、それに伴い内面処理加算を行った場合は点数及び回数を記載する。 (項番 123)
- (コ) 脱離又は修理したブリッジを再装着した場合の装着料は、ブリッジ 1 装置について、支台歯とポンティックの数の合計が 5 歯以下の場合又は支台歯とポンティックの数の合計が 6 歯以上の場合に分けて、点数及び回数を記載する。 (項番 123)
- (サ) 歯科鋳造用 14 カラット金合金を用いた金属歯冠修復は、点数及び回数を記載する。 (項番 126)
- (シ) 広範囲顎骨支持型補綴物管理料、広範囲顎骨支持型補綴診断料、広範囲顎骨支持型補綴(ブリッジ形態のもの)に用いたリティナー、広範囲顎骨支持型補綴又は広範囲顎骨支持型補綴物修理は、それぞれ点数を記載すること。 (項番 143)
- (ス) CAD/CAM 冠を歯根分割した歯に対し装着した場合は技術料及び材料料を合算した点数及び回数を記載する。「その他」欄に書ききれない等の場合は、全体の「その他」欄に記載する。
- (セ) 歯冠修復及び欠損補綴のうち、該当する記載欄を設けていない場合及び該当欄に記載しきれない場合は、名称、点数及び回数を記載する。「その他」欄に書ききれない等の場合は、全体の「その他」欄に記載する。
- (ソ) 歯冠修復物又は欠損補綴物の装着予定日から起算して 1 月以上患者が来院しない場合の当該歯冠修復物又は欠損補綴物は、該当する記載欄に装着料を含まない点数及び回数を記載する。 (項番 117)

(29) 歯科矯正について

全体の「その他」欄に記載する。 (項番 144~154)

ア 歯科矯正における帯環及びダイレクトボンドブラケット並びに可撤式装置及び固定式装置は、それぞれ点数と装着料を合算した点数を記載する。

イ 植立は点数を記載する。また、アンカースクリュー脱落後の再埋入において特定保険医療材料を算定する場合又は治療途中で新たにアンカースクリューを追加で植立する場合は、点数を記載する。 (項番 150)

(30) その他の項目について

ア 都道府県知事が厚生労働大臣の承認を得て別に療養担当手当を定めた場合の療養担当手当は、全体の「その他」欄に点数を記載する。

イ 内訳を記載するに当たって、「摘要」欄に書ききれない場合は、明細書と同じ大きさの用紙（用紙の色は白色で可とする。）に、診療年月、医療機関コード、患者氏名、保険種別番号（例；1社・国 1単独 2本外）、保険者番号（公費負担医療のみの場合は第1公費の公費負担者番号）、被保険者証・保険者手帳等の記号・番号（公費負担医療のみの場合は第1公費の公費負担医療の受給者番号）を記載した上、所定の内容を記載し、続紙として、当該明細書の次に重ね、左上端を貼り付ける。

ウ 電子的保健医療情報活用加算は、全体の「その他」欄に点数及び回数を記載する。

(31) 「点数」欄について

「初診」欄から全体の「その他」欄までのそれぞれの合計点数を記載する。

医療保険と公費負担医療の併用の場合は、「点数」欄を縦に区分して、左欄から順に医療保険に係る請求点数、第1公費に係る請求点数、第2公費に係る請求点数を記載するが、公費負担医療に係るすべての請求点数が医療保険に係る請求点数と同じ場合は、「点数」欄を縦に区分して、当該公費負担医療に係る請求点数を記載することを省略しても差し支えない。

なお、月の途中で公費負担医療の受給資格の変更があった場合又は公費負担医療に係る給付の内容が医療保険と異なる場合は、公費負担医療に係る請求点数が医療保険に係る請求点数と異なることとなるので、「点数」欄を縦に区分して、公費負担医療に係る請求点数も必ず記載する。

また、公費負担医療と公費負担医療の併用の場合も同様とする。

(32) 「合計」欄について

請求する医療保険に係る合計点数を記載する。

(33) 「一部負担金額」欄について

ア 医療保険（高齢受給者及び高齢受給者以外であって限度額適用認定証若しくは限度額適用・標準負担額減額認定証又は特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは小児慢性特定疾病医療受給者証（特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証及び小児慢性特定疾病医療受給者証にあっては、適用区分に所得区分の記載があるものに限る。）の提示若しくは限度額適用認定証情報若しくは限度額適用・標準負担額減額認定証情報の提供があった者で高額療養費が現物給付された者に係るもの）は、次による。

（ア） 船員保険の被保険者について、「職務上の事由」欄中「通勤災害」に該当する場合には、初診時における一部負担金の金額を記載する。ただし、災害発生時が平成21年12月31日以前のものに限る。

（イ） 健康保険、国民健康保険及び退職者医療の場合は、患者の負担金額が「割」の単位で減額される場合には、減額割合を記載して「割」の文字を〇で囲み、「円」単位で減額される場合には、減額される金額を記載して「円」の文字を〇で囲む。

また、負担額が免除される場合は「免除」の文字を〇で囲み、支払が猶予される場合は「支払猶予」の文字を〇で囲む。

イ 医療保険（高齢受給者及び高齢受給者以外であって限度額適用認定証若しくは限度額適用・標準負担額減額認定証又は特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは小児慢性特定疾病医療受給者証（特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証及び小児慢性特定疾病医療受給者証にあっては、適用区分に所得区分の記載があるものに限る。）の提示又は限度額適用認定証情報若しくは限度額適用・標準負担額減額認定証情報の提供があった者で高額療養費が現

物給付された者に係るものに限る。) 及び後期高齢者医療は、以下による。

- (ア) 高額療養費が現物給付された者に限り記載し、支払いを受けた一部負担金の額を記載する。なお、この場合において、一部負担金相当額の一部を公費負担医療が給付するときは、公費負担医療に係る給付対象額を「一部負担金額」の項の上段に( )で再掲するものとし、下段に支払いを受けた一部負担金と公費負担医療が給付する額とを合算した金額を記載する。なお、「一部負担金」の項に記載しきれない場合には、「摘要」欄に( )で再掲して差し支えない。
- (イ) 健康保険法施行令第43条第1項並びに同条第5項、国民健康保険法施行令第29条の4第1項並びに同条第3項又は高齢者医療確保法施行令第16条第1項並びに同条第3項の規定が適用される者の場合は、これらの規定により算定した額（この額に1円未満の端数がある場合において、その端数金額が50銭未満であるときは、これを切り捨て、その端数金額が50銭以上であるときは、これを切り上げた額）を記載する。
- (ウ) 健康保険法施行令第43条第1項第2号へ、国民健康保険法施行令第29条の4第1項第3号へに掲げる者又は高齢者医療確保法施行令第16条第1項第1号へに掲げる者の場合は、高額療養費が現物給付された者に限り、「摘要」欄に、「低所得Ⅰ」と記載する。
- (エ) 健康保険法施行令第43条第1項第2号木に掲げる者、国民健康保険法施行令第29条の4第1項第3号木に掲げる者又は高齢者医療確保法施行令第16条第1項第1号木に掲げる者の場合は、高額療養費が現物給付された者に限り、「摘要」欄に、「低所得Ⅱ」と記載する。
- (オ) 健康保険、国民健康保険及び退職者医療において、患者の負担金額が「割」の単位で減額される場合は減額割合を記載して「割」の文字を○で囲み、「円」単位で減額される場合は減額後の一部負担金の金額を記載して「円」の文字を○で囲む。  
また、負担額が免除される場合は「免除」の文字を○で囲み、支払が猶予される場合は「支払猶予」の文字を○で囲む。
- (カ) 後期高齢者医療において、高齢者医療確保法第69条第1項の規定に基づき広域連合長から一部負担金の減額を受けた者の場合は、「割」の単位で減額される場合は減額割合を記載して「割」の文字を○で囲み、「円」単位で減額される場合は減額後の一部負担金の金額を記載して「円」を○で囲む。また、負担額が免除される場合は「免除」の文字を○で囲み、支払いが猶予される場合は「支払猶予」の文字を○で囲む。

(34) 「公費分点数」欄について

ア 「請求」の項は、第1公費に係る合計点数を記載する。なお、第2公費に係る合計点数がある場合は、括弧書きで記載する。ただし、第1公費に係る合計点数が医療保険に係るものと同じ場合は、第1公費に係る合計点数の記載を省略しても差し支えない。

また、第2公費がある場合において、当該第2公費に係る合計点数が第1公費に係る合計点数と同じ場合は、第2公費に係る合計点数の記載を省略しても差し支えない。

イ 「70歳代前半の被保険者等に係る一部負担金等の軽減特例措置実施要綱」の規定により、一部負担金等の一部に相当する額について国が特例的に支払うものは、公費でないものとみなして記載する。

(35) 「患者負担額（公費）」欄について

医療券等に記入されている公費負担医療に係る患者の負担額（一部負担金の額が医療券等に記載されている公費負担医療に係る患者の負担額を下回る場合で、「一部負担金」の項に金額を記

載するものの場合は(33)のイの(ア)により記載した額を、金額の記載を要しないものは10円未満の端数を四捨五入する前の一部負担金の額)を記載する。なお、後期高齢者医療又は医療保険(高齢受給者に係るものに限る。)と感染症法による結核患者の適正医療との併用の場合(高額療養費が現物給付された場合に限る。)及び医療保険(高齢受給者以外であって限度額適用認定証若しくは限度額適用・標準負担額減額認定証の提示又は限度額適用認定証情報若しくは限度額適用・標準負担額減額認定証情報の提供があった者で高額療養費が現物給付された者に係るものに限る。)と感染症法との併用の場合は、一部負担金から同負担金のうち当該公費負担医療が給付する額を控除した額(即ち、窓口で徴収した額)を記載する。

また、障害者総合支援法による精神通院医療等、児童福祉法による小児慢性特定疾病医療支援、肢体不自由児通所医療及び障害児入所医療並びに難病法による特定医療に係る患者の負担額は、10円未満の端数を四捨五入する前の一部負担金の額を記載し、後期高齢者医療又は医療保険(高齢受給者に係るものに限る。)と障害者総合支援法による精神通院医療等、児童福祉法による肢体不自由児通所医療及び障害児入所医療並びに難病法による特定医療との併用の場合(高額療養費が現物給付された場合に限る。)に10円未満の端数を四捨五入した後の一部負担金の額を記載する。ただし、後期高齢者医療又は医療保険(高齢受給者に係るものに限る。)と感染症法による結核患者の適正医療との併用の場合(高額療養費が現物給付された場合を除く。)及び医療保険(高齢受給者以外であって限度額適用認定証若しくは限度額適用・標準負担額減額認定証の提示又は限度額適用認定証情報若しくは限度額適用・標準負担額減額認定証情報の提供があった者で高額療養費が現物給付化された者に係るもの除く。)と感染症法による結核患者の適正医療との併用の場合には、当該公費に係る負担額は「患者負担額(公費)」欄への記載は要しない。

高齢受給者の一般所得者及び低所得者であって、難病法による特定医療、特定疾患治療研究事業又は肝炎治療特別促進事業に係る公費負担医療受給者は、医療券に記載されている公費負担医療に係る患者の負担額を記載する。ただし、当該公費負担医療の給付対象額の2割相当の額が、当該医療券に記載されている公費負担医療に係る患者の負担額を下回る場合は、当該2割相当の額(「一部負担金額」の項に金額を記載するものは10円未満の端数を四捨五入した後の額を、金額の記載を要しないものは10円未満の端数を四捨五入する前の額。)を記載する。

#### (36) その他

ア 歯科の入院に係る費用の請求に当たっては、原則として医科入院の明細書を使用する。

この場合、当該明細書の「保険種別1」欄の左の欄の「1 医科」を「3 歯科」と訂正する。

また、その記載に当たっては、医科の記載要領に準拠して記載し、「歯冠修復及び欠損補綴」等歯科独自の診療行為は「摘要」欄に診療行為名、点数及び必要事項を記載する。

イ 「処置・手術」等のうち、該当する記載欄を設けていないが頻度の高いものは、「処置・手術」等の「その他」欄に予め印刷しても差し支えない。

ウ 平成18年3月31日保医発第0331002号に規定する特別養護老人ホーム等に入所中の患者について診療報酬を算定した場合は、「特記事項」欄に「施」と表示する。なお、同月内に同患者につき、特別養護老人ホーム等に赴き行った診療と、それ以外の外来分の診療がある場合は、それぞれ明確に区分し「摘要」欄に記載する。

エ 公費負担医療のみの場合において、請求点数を後期高齢者医療の診療報酬点数表による場合は、「特記事項」欄に「後保」と表示する。

オ 高額長期疾病に係る特定疾病療養受療証を提出又は特定疾病療養受療証情報を提供した患者の負担額が、健康保険法施行令第42条第9項第1号又は同項第2号に規定する金額を超えた場合は、「特記事項」欄に、それぞれ「長」又は「長2」と記載する。ただし、患者が特定疾病療養受療証の提出又は特定疾病療養受療証情報の提供を行った際に、既に健康保険法施行令第42条第6項第1号又は同項第2号に規定する金額を超えて受領している場合で現物給付化することが困難な場合を除く。

カ 患者の疾病又は負傷が交通事故等第三者の不法行為によって生じたと認められる場合は、「特記事項」欄に「第三」と記載する。なお、「交」等従来行われていた記載も差し支えない。

キ 厚生労働大臣の定める評価療養、患者申出療養及び選定療養第1条第5号又は第7号に規定する医療機器を使用又は支給した場合は、Ⅱの第3の2の(26)のケの例により「摘要」欄に「器評」と記載し、当該医療機器名を他の特定保険医療材料と区別して記載する。また、厚生労働大臣の定める評価療養、患者申出療養及び選定療養第1条第5号に規定する体外診断用医薬品を使用又は支給した場合は、Ⅱの第3の2の(26)のケの例により「摘要」欄に「体評」と記載し、当該体外診断用医薬品名を他の診療報酬請求項目と区別して記載すること。

ク 地方厚生（支）局長に届け出て別に厚生労働大臣が定める先進医療を実施した場合は、「特記事項」欄に「先進」と記載し、先進医療の名称及び先進医療について徴収した特別の料金の額を「摘要」欄の最上部に記載する。

ケ 「制限回数を超えて行う診療」に係る診療報酬の請求は、「特記事項」欄に「制超」と記載する。

また、実施したリハビリテーションごとに、「摘要」欄に「リハ選」と記載し、併せて「制限回数を超えて行う診療」の名称、徴収した特別の料金及び回数を記載する。

コ （削除）

サ （削除）

シ （削除）

ス 特例措置対象被保険者等が、今回の特例措置にかかわらず、「70歳代前半の被保険者等に係る一部負担金等の軽減特例措置実施要綱」の第2の2(4)に規定する一部負担金等の一部に相当する額を自ら支払った場合又は第三者行為により特例措置の対象とならない場合は、「特記事項」欄に「二割」と記載する。

セ 自己負担限度額特例対象被扶養者等は、「特記事項」欄に「高半」と記載する。

ソ 高齢者医療確保法第50条第2号に該当する者（65歳から75歳未満の者であって、後期高齢者医療広域連合の障害認定を受けた者）が75歳に到達した月に療養を受けた場合（自己負担限度額が2分の1とならない場合）は、「摘要」欄に「障害」と記載する。

タ （削除）

チ （削除）

ツ （削除）

テ 電子情報処理組織の使用による請求又は光ディスク等を用いた請求により療養の給付等の請求を行う場合は、請求する各点数の算定日ごとに回数を記録して請求し、各規定により「摘要」欄に算定日（初回算定日及び前回算定日等の当該請求月以外の算定日を除く。）を記載する点数は、その記録を省略しても差し支えない。ただし、平成24年3月診療以前分は、「摘要」欄に算定日を記載する点数の各規定に従い、「摘要」欄に算定日を記載する。

ト 厚生労働大臣の定める評価療養、患者申出療養及び選定療養第1条第5号の2又は第7号の

2に規定する再生医療等製品を使用又は支給した場合は、「摘要」欄に「加評」と記載し、当該再生医療等製品名を他の再生医療等製品と区別して記載すること。

- ナ 70歳未満の場合であって、「標準報酬月額 83万円以上（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得 901万円超）の世帯」の限度額適用認定証（適用区分が（ア）であるもの）が提示若しくは限度額適用認定証情報が提供された場合又は「標準報酬月額 83万円以上（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得 901万円超）の世帯」の特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは小児慢性特定疾病医療受給者証（適用区分が（ア）であるもの）が提示された場合（特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合を除く。）、又は70歳以上の場合であって、「標準報酬月額 83万円以上（国民健康保険及び後期高齢者医療にあっては、課税所得 690万円以上）の世帯」の高齢受給者証若しくは後期高齢者医療被保険者証（一部負担金の割合（3割））の提示のみ若しくは高齢受給者証情報若しくは後期高齢者医療被保険者証情報の提供のみの場合又は「標準報酬月額 83万円以上（国民健康保険及び後期高齢者医療にあっては、課税所得 690万円以上）の世帯」の適用区分（VI）の記載のある特定医療費受給者証若しくは特定疾患医療受給者証が提示された場合（特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合（小児慢性特定疾病医療支援を除く。）を除く。）には、「特記事項」欄に「区ア」と記載すること。
- ニ 70歳未満の場合であって、「標準報酬月額 53万～79万円（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得 600万円超～901万円以下）の世帯」の限度額適用認定証（適用区分が（イ）であるもの）が提示若しくは限度額適用認定証情報が提供された場合又は「標準報酬月額 53万～79万円（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得 600万円超～901万円以下）の世帯」の特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは小児慢性特定疾病医療受給者証（適用区分が（イ）であるもの）が提示された場合（特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合を除く。）、又は70歳以上の場合であって、「標準報酬月額 53万～79万円（国民健康保険及び後期高齢者医療にあっては、課税所得 380万円以上）の世帯」の限度額適用認定証（適用区分が（現役並みⅡ又は現役Ⅱ））が提示若しくは限度額適用認定証情報が提供された場合又は「標準報酬月額 53万～79万円（国民健康保険及び後期高齢者医療にあっては、課税所得 380万円以上）の世帯」の適用区分（V）の記載のある特定医療費受給者証若しくは特定疾患医療受給者証が提示された場合（特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合（小児慢性特定疾病医療支援を除く。）除く。）には、「特記事項」欄に「区イ」と記載すること。
- ヌ 70歳未満の場合であって、「標準報酬月額 28万～50万円（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得 210万円超～600万円以下）の世帯」の限度額適用認定証（適用区分が（ウ）であるもの）が提示若しくは限度額適用認定証情報が提供された場合又は「標準報酬月額 28万～50万円（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得 210万円超～600万円以下）の世帯」の特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは小児慢性特定疾病医療受給者証（適用区分が（ウ）であるもの）が提示された場合（特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合を除く。）、又は70歳以上の場合であって、「標準報酬月額 28万～50万円（国民健康保険及び後期高齢者医療にあっては、課税所得 145万円以上）の世帯」の限度額適用認定証（適用区分が（現役並みⅠ又は現役Ⅰ））が提示若しくは限度額適用認定証情報が提供された場合又は「標準報酬月額 28万～50万円（国民健康保険及び後期高齢者医療にあっては、課税所得 145万円以上）の世帯」の適用区分（IV）の記載のある特定医

療費受給者証若しくは特定疾患医療受給者証が提示された場合（特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合（小児慢性特定疾病医療支援を除く。）を除く。）には、「特記事項」欄に「区ウ」と記載すること。

ネ 70歳未満の場合であって、「標準報酬月額 26万円以下（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得 210万円以下）の世帯」の限度額適用認定証（適用区分が（工）であるもの）が提示若しくは限度額適用認定証情報が提供された場合又は「標準報酬月額 26万円以下（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得 210万円以下）の世帯」の特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証、小児慢性特定疾病医療受給者証若しくは肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証（適用区分が（工）であるもの）が提示された場合（特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合を除く。）、又は70歳以上の場合であって、「標準報酬月額 26万円以下（国民健康保険にあっては課税所得 145万円未満）の世帯」の高齢受給者証（一部負担金の割合（2割））の提示のみ若しくは高齢受給者証情報の提供のみの場合又は「標準報酬月額 26万円以下（国民健康保険にあっては課税所得 145万円未満）の世帯」の適用区分（Ⅲ）の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示された場合（特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合（小児慢性特定疾病医療支援を除く。）を除く。）には、「特記事項」欄に「区工」と記載すること。

ノ 70歳未満の場合であって、「低所得者の世帯」の限度額適用認定証若しくは限度額適用・標準負担額減額認定証（適用区分が（才）であるもの）が提示若しくは限度額適用認定証情報若しくは限度額適用・標準負担額減額認定証情報が提供された場合又は「低所得者の世帯」の特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証、小児慢性特定疾病医療受給者証若しくは肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証（適用区分が（才）であるもの）が提示された場合（特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合を除く。）、又は70歳以上の場合であって、「低所得者の世帯」の限度額適用認定証又は限度額適用・標準負担額減額認定証（適用区分が（Ⅰ又はⅡ））が提示若しくは限度額適用認定証情報若しくは限度額適用・標準負担額減額認定証情報が提供された場合又は「低所得者の世帯」の適用区分（Ⅰ又はⅡ）の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示された場合には、「特記事項」欄に「区才」と記載すること。

ハ 70歳未満において「標準報酬月額 83万円以上（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得 901万円超）の世帯」の適用区分の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証又は小児慢性特定疾病医療受給者証が提示された場合であって、特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合、又は70歳以上において「標準報酬月額 83万円以上（国民健康保険及び後期高齢者医療にあっては、課税所得 690万円以上）の世帯」の適用区分（VI）の記載のある特定医療費受給者証又は特定疾患医療受給者証が提示された場合であって、特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合（小児慢性特定疾病医療支援を除く。）には、「特記事項」欄に「多ア」と記載すること。

ヒ 70歳未満において「標準報酬月額 53万～79万円（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得 600万円超～901万円以下）の世帯」の適用区分の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証又は小児慢性特定疾病医療受給者証が提示された場合であって、特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合、又は70歳以上において「標準報酬月額 53万～79万円（国民健康保険及び後期高齢者医療にあっては、課税所得 380万円以上）の

「世帯」の適用区分（V）の記載のある特定医療費受給者証又は特定疾患医療受給者証が提示された場合であって、特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合（小児慢性特定疾病医療支援を除く。）には、「特記事項」欄に「多イ」と記載すること。

フ 70歳未満において「標準報酬月額 28万～50万円（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得 210万円超～600万円以下）の世帯」の適用区分の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証又は小児慢性特定疾病医療受給者証が提示された場合であって、特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合、又は70歳以上において「標準報酬月額 28万～50万円（国民健康保険及び後期高齢者医療にあっては、課税所得 145万円以上）の世帯」の適用区分（IV）の記載のある特定医療費受給者証又は特定疾患医療受給者証が提示された場合であって、特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合（小児慢性特定疾病医療支援を除く。）には、「特記事項」欄に「多ウ」と記載すること。

ヘ 70歳未満において「標準報酬月額 26万円以下（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得 210万円以下）の世帯」の適用区分の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証、小児慢性特定疾病医療受給者証又は肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示された場合であって、特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合、又は70歳以上で「標準報酬月額 26万円以下（国民健康保険にあっては課税所得 145万円未満）の世帯」の適用区分（III）の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証又は肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示された場合であって、特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合（小児慢性特定疾病医療支援を除く。）には、「特記事項」欄に「多工」と記載すること。

木 70歳未満において「低所得者の世帯」の適用区分の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証、小児慢性特定疾病医療受給者証又は肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示された場合であって、特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合には、「特記事項」欄に「多オ」と記載すること。

マ 後期高齢者医療において「課税所得 28万円以上 145万円未満で年金収入とその他の合計所得金額が単身世帯で 200万円以上（後期高齢者が2人以上の世帯の場合は 320万円以上）」の後期高齢者医療被保険者証（一部負担金の割合（2割））が提示若しくは後期高齢者医療被保険者証情報が提供された場合（特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合を除く。）、又は「課税所得 28万円以上 145万円未満で年金収入とその他の合計所得金額が単身世帯で 200万円以上（後期高齢者が2人以上の世帯の場合は 320万円以上）」の後期高齢者医療被保険者証（一部負担金の割合（2割））かつ適用区分（III）の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示若しくは後期高齢者医療被保険者証情報が提供かつ適用区分（III）の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示された場合（特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合（小児慢性特定疾病医療支援を除く。）を除く。）には、「特記事項」欄に「区力」と記載すること。

ミ 後期高齢者医療において「課税所得 28万円未満（「低所得者の世帯」を除く。）若しくは課税所得 28万円以上 145万円未満で年金収入とその他の合計所得金額が単身世帯で 200万円未満（後期高齢者が2人以上の世帯の場合は 320万円未満）」の後期高齢者医療被保険者証（一部負担金の割合（1割））が提示若しくは後期高齢者医療被保険者証情報が提供された場合（特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合を除く。）、又は「課税所得 28万円未満（「低

所得者の世帯」を除く。) 若しくは課税所得 28 万円以上 145 万円未満で年金収入とその他の合計所得金額が単身世帯で 200 万円未満(後期高齢者が 2 人以上の世帯の場合は 320 万円未満)」の後期高齢者医療被保険者証(一部負担金の割合(1割))かつ適用区分(Ⅲ)の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示若しくは後期高齢者医療被保険者証情報が提供かつ適用区分(Ⅲ)の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示された場合(特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合(小児慢性特定疾病医療支援を除く。)を除く。)には、「特記事項」欄に「区キ」と記載すること。

ム 後期高齢者医療において「課税所得 28 万円以上 145 万円未満で年金収入とその他の合計所得金額が単身世帯で 200 万円以上(後期高齢者が 2 人以上の世帯の場合は 320 万円以上)」の後期高齢者医療被保険者証(一部負担金の割合(2割))かつ適用区分(Ⅲ)の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示又は後期高齢者医療被保険者証情報が提供かつ適用区分(Ⅲ)の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示された場合であって、特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合(小児慢性特定疾病医療支援を除く。)には、「特記事項」欄に「多力」と記載すること。

メ 後期高齢者医療において「課税所得 28 万円未満(「低所得者の世帯」を除く。)若しくは課税所得 28 万円以上 145 万円未満で年金収入とその他の合計所得金額が単身世帯で 200 万円未満(後期高齢者が 2 人以上の世帯の場合は 320 万円未満)」の後期高齢者医療被保険者証(一部負担金の割合(1割))かつ適用区分(Ⅲ)の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示又は後期高齢者医療被保険者証情報が提供かつ適用区分(Ⅲ)の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示された場合であって、特定疾病給付対象療養高額療養費多数回該当の場合(小児慢性特定疾病医療支援を除く。)には、「特記事項」欄に「多キ」と記載すること。

※ マからメまでについては、令和 4 年 10 月 1 日から適用する。令和 4 年 9 月 30 日までの間は、後期高齢者医療にあってはネ及びヘに従い、従前どおり「区エ」及び「多エ」を使用されたい。

モ 別に厚生労働大臣が定める患者申出療養(当該療養を適切に実施できるものとして厚生労働大臣に個別に認められた病院又は診療所において行われるものに限る。)を実施した場合には、「特記事項」欄に「申出」と記載するとともに、当該療養の名称及び当該療養について徴収した特別の料金の額を「摘要」欄の最上部に記載すること。

ヤ 医療法第 30 条の 13 に規定する病床機能報告制度において、医療法施行規則第 30 条の 33 の 6 第 1 項に規定するレセプト情報による方法の場合であって、病棟情報を電子レセプトに記録する場合は、「病床機能報告制度に関する電子レセプトへの病棟情報の記録の通年化について」によること。

## IV 調剤報酬請求書及び調剤報酬明細書に関する事項

### 第1 調剤報酬請求書に関する事項（様式第4）

#### 1 「令和 年 月分」欄について

調剤年月又は外来服薬支援料1若しくは退院時共同指導料を算定した年月（以下「調剤年月等」という。）を記載すること。したがって、調剤年月等の異なる調剤報酬明細書（以下「明細書」という。）がある場合には、それぞれの調剤年月分等について調剤報酬請求書を作成すること。なお、調剤年月等の異なる明細書であっても、返戻分の再請求等やむを得ぬ事由による請求遅れ分については、この限りではないこと。

#### 2 「薬局コード」欄について

それぞれの薬局について定められた薬局コード7桁を記載すること（別添2「設定要領」の第4を参照）。

#### 3 「別記 殿」欄について

保険者名、市町村名及び公費負担者名を下記例のとおり備考欄に記載することを原則とするが、省略しても差し支えないこと。

（例） 別記 全国健康保険協会理事長  
千代田区長  
東京都知事

#### 4 「令和 年 月 日」欄について

調剤報酬請求書を提出する年月日を記載すること。

#### 5 「保険薬局の所在地及び名称、開設者氏名」欄について

（1） 保険薬局の所在地及び名称、開設者氏名については、保険薬局指定申請の際等に地方厚生（支）局長に届け出た所在地、名称及び開設者氏名を記載すること。なお、開設者氏名については開設者から調剤報酬につき委任を受けている場合は、保険薬局の管理者の氏名であっても差し支えないこと。

（2） 保険薬局自体で調剤報酬請求書用紙の調製をしない場合において、記名の労を省くため、保険薬局の所在地、名称及び開設者氏名のゴム印を製作の上、これを押捺することは差し支えないこと。

#### 6 「医療保険」欄について

（1） 医療保険と公費負担医療の併用の者に係る明細書のうち医療保険に係る分及び医療保険単独の者に係る明細書について記載することとし、医療保険単独の者に係る分については医療保険制度ごとに記載すること。

なお、「区分」欄の法別番号及び制度の略称は、別添2の別表1「法別番号及び制度の略称表」に示すとおりであること。

（2） 「件数」欄には明細書の医療保険に係る件数の合計を、「処方箋受付回数」欄には明細書の受付回数の合計を、「点数」欄には明細書の「請求」欄の「保険」の項に係る「請求」の項の合計を、「一部負担金」欄には明細書の「一部負担金」欄の「保険」の項に係る「一部負担金」の項の合計を記載すること。

なお、「医保単独（七〇以上一般・低所得）」欄、「医保単独（七〇以上七割）」欄、「医保単独（本人）」欄、「医保単独（家族）」欄及び「医保単独（六歳）」欄の「小計」欄にはそれぞれの合計を記載すること。

- (3) 「①合計」欄には、「医保（70以上一般・低所得）と公費の併用」欄と「医保単独（70以上一般・低所得）」欄の「小計」欄と、「医保（70以上7割）と公費の併用」欄と「医保単独（70以上七割）」欄の「小計」欄と、「医保本人と公費の併用」欄と「医保単独（本人）」欄の「小計」欄と、「医保家族と公費の併用」欄と「医保単独（家族）」欄の「小計」欄と、「医保（6歳）と公費の併用」欄と「医保単独（六歳）」欄の「小計」欄とを合計して記載すること。なお、処方箋受付回数及び点数については、記載を省略して差し支えない。
- (4) 医事会計システムの電算化が行われていない保険薬局等にあっては、「医保単独（70以上一般・低所得）」欄と、「医保単独（70以上七割）」欄とに記載すべき各項の数字を合算し、その合計を「医保単独（70以上一般・低所得）」欄に記載することをもって請求することができる。この場合には、当該合算を実施した上で各項を記載していることがわかるように「備考」欄に合算している旨を記載すること。

## 7 「公費負担」欄の「公費と医保の併用」欄について

- (1) 医療保険と公費負担医療の併用の者に係る明細書のうち、公費負担医療に係る分を公費負担医療制度ごとに記載することとし、「区分」欄に不動文字が記載されていない公費負担医療がある場合には、区分の空欄に法別番号を記載し、当該制度の公費負担医療に係る分を記載すること。なお、「区分」欄の法別番号及び制度の略称は、別添2の別表1「法別番号及び制度の略称表」に示すとおりであること。
- (2) 「件数」欄には、公費負担医療制度ごとに明細書の件数を合計して、それぞれの制度の該当欄に記載すること。したがって、医療保険と2種の公費負担医療（例えば、感染症法による結核患者の適正医療と児童福祉法）の併用の場合は、1枚の明細書であっても公費負担医療に係る件数は2件となること。
- (3) 「処方箋受付回数」欄には、明細書の「受付回数」欄の「公費①」及び「公費②」の項を公費負担医療制度ごとに合計して、それぞれの制度の該当欄に記載すること。
- (4) 「点数」欄には、明細書の請求欄の「公費①」及び「公費②」の項に記載した点数を、公費負担医療制度ごとに合計して、それぞれの制度の該当欄に記載すること。ただし、「公費①」又は「公費②」の項の記載を省略した明細書については、「保険」又は「公費①」の項の点数が当該公費負担医療の点数と同じであるので、これを加えて合計すること。
- (5) 「一部負担金（控除額）」欄には、公費負担医療制度ごとに明細書の「一部負担金額」欄の「公費①」及び「公費②」の項の額（調剤券等に記入されている公費負担医療に係る患者負担額）を合計して、それぞれの制度の該当欄に記載すること。

## 8 「公費負担」欄の「公費と公費の併用」欄について

- (1) 公費負担医療のみで2種以上の公費負担医療の併用が行われた場合には、当該併用の者に係る明細書分を記載すること。
- 公費負担医療が2種の場合、例えば、感染症法による結核患者の適正医療と生活保護法による医療扶助に係る分とを併せて請求する場合には、空欄にそれぞれの公費負担医療の法別番号を記載して当該公費負担医療に係る分を記載すること。
- なお、特例的に、生活保護法による医療扶助、感染症法による結核患者の適正医療及び障害者総合支援法による精神通院医療等の3種の公費負担医療の併用の場合があるが、この場合は、空欄を取り繕ってそれぞれの公費負担医療の法別番号を記載し、当該公費負担医療に係る分を記載すること。
- (2) 「件数」欄には、公費負担医療制度ごとに明細書の件数を合計して、それぞれの制度の該当欄

に記載すること。したがって、1枚の明細書であっても、公費負担医療に係る件数は、2件ないし3件となること。

- (3) 「処方箋受付回数」欄には、明細書の「受付回数」欄の「公費①」及び「公費②」の項を公費負担医療制度ごとに合計して、それぞれの制度の該当欄に記載すること。
- (4) 「一部負担金（控除額）」欄には、公費負担医療制度ごとに明細書の「一部負担金額」欄の「公費①」及び「公費②」の項の額（調剤券等に記入されている公費負担医療に係る患者負担額）を合計して、それぞれの制度の該当欄に記載すること。
- (5) 「点数」欄には、明細書の「請求」欄の「公費①」及び「公費②」の項に記載した点数を、公費負担医療制度ごとに合計してそれぞれの制度の該当欄に記載すること。ただし、「請求」欄の「公費②」の項の記載を省略した明細書については、請求欄の「公費①」の項に記載した点数が、当該公費負担医療の点数と同じであるので、これを加えて合計すること。また、特例的に3種の公費負担医療の併用を行った場合には、生活保護法による医療扶助に係る点数は「請求」欄の「保険」の項の点数をも合計して記載すること。

## 9 「公費負担」欄の「公費単独」欄について

- (1) 公費負担医療単独の者に係る明細書分を公費負担医療制度ごとに記載することとし、「区分」欄に不動文字が記載されていない公費負担医療がある場合には区分の空欄に法別番号を記載し、当該制度の公費負担医療に係る請求分を記載すること。  
なお、公費負担医療に係る法別番号及び制度の略称は、別添2の別表1「法別番号及び制度の略称表」により示すとおりであること。
- (2) 「件数」欄には、公費負担医療制度ごとに明細書の件数を合計して、それぞれの制度の該当欄に記載すること。
- (3) 「処方箋受付回数」欄には、明細書の「受付回数」欄の「①」の項を公費負担医療制度ごとに合計して、それぞれの制度の該当欄に記載すること。
- (4) 「一部負担金（控除額）」欄には、公費負担医療制度ごとに明細書の「一部負担金額」欄の「公費①」の額（調剤券等に記入されている公費負担医療に係る患者負担額）を合計して、それぞれの制度の該当欄に記載すること。
- (5) 「点数」欄には、明細書の「請求」欄の「公費①」の項に記載した点数を、公費負担医療制度ごとに合計し、それぞれの制度の該当欄に記載すること。

## 10 「②合計」欄について

「公費と医保の併用」、「公費と公費の併用」及び「公費単独」欄の「件数」欄の請求件数を合計して記載すること。

## 11 「総件数①+②」欄について

「①合計」及び「②合計」欄の請求件数を合計して記載すること。

## 12 その他

- (1) 請求に係る月の処方箋受付回数を「備考」欄に記載すること。
- (2) 服用薬剤調整支援料、服薬情報等提供料、在宅患者訪問薬剤管理指導料、在宅患者緊急訪問薬剤管理指導料又は在宅患者緊急時等共同指導料を算定した月とその基となる調剤月が異なる場合は、「処方箋受付回数」は調剤月について計上すること。また、長期投薬若しくは後発医薬品に係る分割調剤の調剤基本料を算定する場合、医師の指示による分割調剤に係る自局での初回以外の調剤を行う場合又は服用薬剤調整支援料、服薬情報等提供料、在宅患者訪問薬剤管理指導料、在宅患者緊急訪問薬剤管理指導料、在宅患者緊急時等共同指導料、服用薬剤調整支援料、外来服

薬支援料、退院時共同指導料若しくは経管投薬支援料のみの算定を行っている場合は、「件数」としては1件、「受付回数」としては0件として計上すること。

## 第1の2 調剤報酬請求書に関する事項（様式第9）

調剤報酬請求書に関する事項については、次に掲げる事項を除き、第1の例によること。

なお、「3 「別記 殿」欄について」は、各広域連合殿と読み替えるものであること。

### 1 「後期高齢者医療」欄について

- (1) 後期高齢者医療と公費負担医療の併用の者に係る明細書のうち後期高齢者医療に係る分及び後期高齢者医療単独の者に係る明細書について記載すること。
- (2) 「件数」欄、「処方箋受付回数」欄、「点数」欄及び「一部負担金」欄については、第1の6の(2)と同様であること。この場合、第1の6の(2)中「医療保険」とあるのは「後期高齢者医療」と読み替えるものであること。
- (3) 医事会計システムの電算化が行われていない保険薬局等にあっては、「後期高齢一般・低所得」欄と、「後期高齢七割」欄とに記載すべき各項の数字を合算し、その合計を「後期高齢一般・低所得」欄に記載することをもって請求することができること。この場合には、合計を記載していることがわかるように「備考」欄に合算している旨を記載すること。

### 2 「公費負担」欄の「公費と後期高齢者医療の併用」欄について

- (1) 後期高齢者医療と公費負担医療の併用の者に係る明細書のうち、公費負担医療に係る分を公費負担医療制度ごとに記載することとし、「区分」欄に不動文字が記載されていない公費負担医療がある場合には、区分の空欄に法別番号を記載し、当該制度の公費負担医療に係る分を記載すること。  
なお、「区分」欄の法別番号及び制度の略称は、別添2の別表1「法別番号及び制度の略称表」に示すとおりであること。
- (2) 「件数」欄には、公費負担医療制度ごとに明細書の件数を合計して、それぞれの制度の該当欄に記載すること。したがって、医療保険と2種の公費負担医療（例えば、感染症法による結核患者の適正医療と児童福祉法）の併用の場合は、1枚の明細書であっても公費負担医療に係る件数は2件となること。
- (3) 「処方箋受付回数」欄には、明細書の「受付回数」欄の「公費①」及び「公費②」の項を公費負担医療制度ごとに合計して、それぞれの制度の該当欄に記載すること。
- (4) 「点数」欄には、明細書の請求欄の「公費①」及び「公費②」の項に記載した点数を、公費負担医療制度ごとに合計して、それぞれの制度の該当欄に記載すること。ただし、「公費①」又は「公費②」の項の記載を省略した明細書については、「保険」又は「公費①」の項の点数が当該公費負担医療の点数と同じであるので、これを加えて合計すること。
- (5) 「一部負担金」欄には、公費負担医療制度ごとに明細書の「一部負担金額」欄の「公費①」及び「公費②」の項の額（調剤券等に記入されている公費負担医療に係る患者負担額）を合計して、それぞれの制度の該当欄に記載すること。

## 第2 調剤報酬明細書の記載要領（様式第5）

### 1 調剤報酬明細書の記載要領に関する一般的な事項

- (1) 明細書は、白色紙黒色刷りとすること。

- (2) 左上の隅より右へ 12mm、下へ 12mmの位置を中心に半径 2 mmの穴をあけて、綴じ穴とすること。
- (3) 同一患者につき、同一医療機関の保険医が交付した処方箋に係る調剤分については、一括して 1枚の明細書に記載すること。ただし、歯科と歯科以外の診療科の処方箋については、それぞれ別の明細書に記載すること。また、外来服薬支援料及び退院時共同指導料に係る明細書については、処方箋に基づく調剤分に係る明細書とは別とし、それぞれ単独の明細書とすること。
- (4) 1枚の処方箋の使用期間が次月にまたがる場合については、当該処方箋に係る調剤実行為を行った月の調剤分として請求すること。
- (5) 服薬情報等提供料は、算定の対象となる情報提供を実施した月の分として請求すること。
- (6) 在宅患者訪問薬剤管理指導料は、算定の対象となる訪問薬剤管理指導を実施した月の分として請求すること。
- (7) 月の途中において保険者番号又は本人・家族等の種別の変更があった場合は、保険者番号ごとに、それぞれ別の明細書を作成すること。高齢受給者証又は後期高齢者の被保険者証が月の途中に発行されること等により給付額を調整する必要がある場合又は公費負担医療単独の場合において公費負担者番号若しくは公費負担医療の受給者番号の変更があった場合も同様とすること。なお、それぞれ別の明細書を作成する場合は、変更後の明細書の「摘要」欄にその旨を記載すること。
- (8) 1枚の明細書に書ききれない場合は、明細書又は明細書と同じ大きさの用紙に、調剤年月等、薬局コード、患者氏名、保険種別（例：1社・国 1単独 2本外）、保険者番号（公費負担医療のみの場合は第1公費の公費負担者番号）、被保険者証・被保険者手帳等の記号・番号（公費負担医療のみの場合は第1公費の公費負担医療の受給者番号）を記載した上、所定の内容を記載し、続紙として、当該明細書の次に重ね、左上端を貼り付けること。
- (9) 電子計算機の場合は、以下によること。
- ア 欄の名称を簡略化して記載しても差し支えないこと。また、複数の選択肢より○を用いて選択する欄については、特段の定めのある場合を除き、選択した項目のみ記載し、それ以外の項目は省略しても差し支えないこと。
- イ 枠をその都度印刷することとしても差し支えないこと。
- ウ 用紙下端の空白部分は、OCR処理等審査支払機関の事務処理に供するため、その他の目的には使用しないこと。
- エ 電子計算機用のOCR関連事項は、「レセプト基本フォーマット集（平成9年8月版）」（社会保険庁運営部編）によることが望ましいこと。
- オ 記載する文字は、JISX0208において文字コードが設定された範囲とすることが望ましいこと。

## 2 調剤報酬明細書に関する事項

- (1) 「令和 年 月分」欄について  
調剤年月等を記載すること。
- (2) 「都道府県番号」欄について  
別添2の設定要領の別表2に掲げる都道府県番号表に従い、保険薬局の所在する都道府県の番号を記載すること。
- (3) 「薬局コード」欄について  
それぞれの薬局について定められた薬局コード7桁を記載すること（別添2「設定要領」の第

4 を参照）。

(4) 「保険種別 1」、「保険種別 2」及び「本人・家族」欄について

ア 「保険種別 1」欄については、以下の左に掲げる保険の種別に応じ、右の番号のうち 1 つを○で囲むこと。

健康保険（船員保険を含む。以下同じ。）又は国民健康保険（退職者医療を除く。以下同じ。）

1 社・国

公費負担医療（健康保険、国民健康保険、後期高齢者医療又は退職者医療との併用の場合を除く。）

2 公費

後期高齢者医療

3 後期

退職者医療

4 退職

（注）退職者医療には、健康保険法附則第 3 条に規定する特定健保組合に係るものは該当しないこと。

イ 「保険種別 2」欄については、「保険種別 1」欄のそれぞれについて、以下の左の別に応じ、右の番号のうち 1 つを○で囲むこと。

単独

1 単独

1 種の公費負担医療との併用

2 2 併

2 種以上の公費負担医療との併用

3 3 併

（注）公費負担医療には、地方公共団体が独自に行う医療費助成事業（審査支払機関へ医療費を請求するものに限る。）を含むこと。

ウ 「本人・家族」欄については、以下の左に掲げる種別に応じて、右の番号のうち 1 つを○で囲むこと。なお、未就学者である患者は「4」、高齢受給者及び後期高齢者医療受給対象者は「8」又は「0」を○で囲むこととする。なお、公費負担医療については本人に該当するものとする。

ただし、国民健康保険の場合は、市町村国民健康保険であって被保険者（世帯主）と被保険者（その他）の給付割合が異なるもの及び国民健康保険組合については被保険者（世帯主（高齢受給者を除く。））は「2」、被保険者（その他（未就学者である患者及び高齢受給者を除く。））は「6」を○で囲むこととし、それ以外（未就学者である患者及び高齢受給者を除く。）はいずれか一方を○で囲むこと。

なお、「2 本外」（若しくは「2 本」）、「4 六外」（若しくは「4 六」）、「6 家外」（若しくは「6 家」）、「8 高外一」（若しくは「8 高一」）又は「0 高外7」（若しくは「0 高7」）の項のみを印刷したものを使用することとしても差し支えないこと。

2 本人外来

2 本外

4 未就学者外来

4 六外

6 家族外来

6 家外

8 高齢受給者・後期高齢者医療一般・低所得者外来

8 高外一

0 高齢受給者・後期高齢者医療 7 割給付外来

0 高外7

（注 1） 高齢受給者一般・低所得者のうち、平成 20 年 2 月 21 日保発第 0221003 号別紙に定める特例措置により 1 割負担となる者と、適用を受けない 2 割負担の者の判別については、「氏名」欄に記載される生年月日等により行うため、特段の記載は必要ない。

（注 2） 後期高齢者医療一般のうち、1 割負担の者と、2 割負担の者の判別については、「特

「記事項」欄に記載される所得区分により行うため、特段の記載は必要ない。

エ 電子計算機の場合は、以下のいずれかの方法によること。

(ア) 当該欄の上に選択する番号及び保険種別等のみを記載する。

(イ) 選択肢をすべて記載した上で、選択しないものをすべて一線で抹消する。

(5) 「保険者番号」欄について

ア 設定された保険者番号8桁（国民健康保険については6桁）を記載すること（別添2「設定要領」の第1を参照）。なお、国民健康保険の場合は右詰めで記載すること。

イ 公費負担医療単独の場合及び公費負担医療のみの場合は、別段の定めのある場合を除き、記載しないこと。

(6) 「給付割合」欄について

国民健康保険及び退職者医療の場合、該当する給付割合を〇で囲むか、（ ）の中に給付割合を記載すること。

ただし、国民健康保険については、自県分の場合は、記載を省略しても差し支えないこと。

(7) 「被保険者証・被保険者手帳等の記号・番号」欄について

ア 被保険者証等の「記号及び番号」欄の記号及び番号を記載すること。また、後期高齢者医療被保険者証の「被保険者番号」欄の「被保険者番号」を記載すること。被保険者証等の「記号及び番号」欄に枝番の記載がある場合は、併せて枝番を記載すること。なお、電子資格確認の場合は、オンラインにより提供された資格情報から、これらの記載を行うこと。

イ 記号と番号の間にスペース、「・」若しくは「-」を挿入するか、又は上段に記号、下段に番号を記載すること。また、枝番は「(枝番)」の後ろに記載すること。

ウ 当該記号及び番号のうち〇で囲んだ文字に代えて当該文字を（ ）で囲んだものを使用して記載することも差し支えなく、記載枠に書ききれない等の場合は、（ ）を省略しても差し支えないこと。なお、被保険者が、月の途中において、記号・番号を変更した場合又は任意継続に変更した場合（給付割合に変更がない場合に限る。）は、変更後の記号・番号を記載すること。

(8) 「公費負担者番号①」欄及び「公費負担者番号②」欄について

ア 調剤券等に記入されている公費負担者番号8桁を記載すること（別添2「設定要領」の第2を参照）。

イ 別添2の別表1「法別番号及び制度の略称表」に示す順番により、先順位の公費負担者番号を「公費負担者番号①」欄に（以下「公費負担者番号①」欄に記載される公費負担医療を「第1公費」という。）、後順位の公費負担者番号を「公費負担者番号②」欄に（以下「公費負担者番号②」欄に記載される公費負担医療を「第2公費」という。）記載すること。

ウ 保険者番号の変更はないが、同種の公費負担医療で住所変更により月の途中において公費負担者番号の変更があった場合は、変更前の公費負担医療に係る分を第1公費とし、変更後の公費負担医療に係る分を第2公費として取り扱うものとすること。

(9) 「公費負担医療の受給者番号①」欄及び「公費負担医療の受給者番号②」欄について

調剤券等に記入されている受給者番号7桁を、第1公費については「公費負担医療の受給者番号①」欄に、第2公費については「公費負担医療の受給者番号②」欄に記載すること（別添2「設定要領」の第3を参照）。

(10) 「氏名」欄について

ア 姓名を記載すること。ただし、健康保険の被保険者については、姓のみの記載で差し支えな

いこと。

なお、電子計算機の場合は、例外的に漢字を読み替えたカタカナを使用すること又はひらがなをカタカナに読み替えて記載することも差し支えないこととするが、この場合には被保険者であっても姓名を記載することとし、姓と名の間にスペースをとること。

イ 性別は該当するものを○で囲むこと。なお、電子計算機の場合は、「1 男」、「2 女」と記載しても差し支えないこと。

ウ 生年月日は以下によること。

(ア) 該当する元号を○で囲み、生まれた年月日を記載すること。

(イ) 電子計算機の場合は元号については「1 明」、「2 大」、「3 昭」、「4 平」、「5 令」と記載すること。

エ 電子レセプトによる請求を行う場合は、アによる姓名と別にカタカナによる姓名を記録することが望ましい。

(11) 「職務上の事由」欄について

船員保険の被保険者については、「1 職務上」、「2 下船後3月以内」又は「3 通勤災害」のうち該当するものを○で囲むこと。ただし、「1 職務上」及び「3 通勤災害」については、災害発生時が平成21年12月31日以前のものに限る。共済組合の船員組合員については、下船後3月以内の傷病で職務上の取扱いとなる場合に「2 下船後3月以内」の番号を○で囲むこと。

なお、同一月に職務上の取扱いとなる傷病及び職務外の取扱いとなる傷病が生じた場合は、それぞれ1枚の明細書の取扱いとすること。

電子計算機の場合は、番号と名称又は次の略称を記載することとしても差し支えないこと。

1 職上（職務上）、 2 下3（下船後3月以内）、 3 通災（通勤災害）

(12) 「特記事項」欄について

該当するものについては、Ⅱの第3の2の(13)と同様とすること。

(13) 「保険薬局の所在地及び名称」欄について

ア 保険薬局指定申請の際等に地方厚生（支）局長に届け出た所在地及び名称を記載すること。また、所在地とともに、連絡先電話番号を記載すること。

イ 麻薬を調剤した場合は、麻薬小売業の免許番号を欄の下部に「麻：〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇号」と記載すること。

(14) 「保険医療機関の所在地及び名称」欄、「都道府県番号」欄、「点数表番号」欄及び「医療機関コード」欄について

処方箋を発行した保険医（以下「処方医」という。）が診療に従事する保険医療機関の所在地、名称、都道府県番号、点数表番号及び医療機関コードを処方箋に基づいて記載すること。また、外来服薬支援料及び退院時共同指導料に係る明細書については記載しないこと。

なお、電子計算機の場合は、例外的に所在地及び名称をカタカナで記載しても差し支えないこと。

(15) 「保険医氏名」欄について

処方医である医師又は歯科医師の姓名を記載すること。

なお、同一医療機関で同一患者に対し、異なる医師又は歯科医師が処方箋を発行した場合には、当該欄に当該処方医の姓名を1の項から順番に記載すること。処方箋を発行した医師又は歯科医師の数が10人を超えた場合は、「摘要」欄に11以降の番号を付して医師又は歯科医師の姓名を

記載すること。また、外来服薬支援料及び退院時共同指導料に係る明細書については記載しないこと。

なお、電子計算機の場合は、例外的に漢字を読み替えたカタカナを使用すること又はひらがなをカタカナに読み替えて記載することも差し支えないこととするが、この場合には姓と名の間にスペースをとること。

(16) 「受付回数」欄について

ア 「保険」、「公費①」及び「公費②」の項に、それぞれ医療保険（健康保険、国民健康保険、退職者医療及び後期高齢者医療をいう。以下同じ。）、第1公費及び第2公費に係る処方箋の受付回数を記載すること。なお、公費負担医療のみの場合の第1公費の処方箋の受付回数は、「公費①」の項に記載すること。

ただし、第1公費に係る処方箋の受付回数が医療保険に係るものと同じ場合は、第1公費に係る処方箋の受付回数を省略しても差し支えないこと。また、第2公費がある場合において、当該第2公費に係る処方箋の受付回数が第1公費に係る処方箋の受付回数と同じ場合は、第2公費に係る処方箋の受付回数の記載を省略しても差し支えないこと。

イ 同一の保険医療機関で一連の診療に基づいて同一の患者に交付された処方箋を同一日に受け付けた場合は、複数診療科に係るものであっても枚数にかかわらず受付回数は1回となること。ただし、歯科診療に係る処方箋とそれ以外の処方箋についてはこの限りでない。また、以下に掲げる調剤又は薬学管理料を算定すべき薬学管理のみを行った場合については、受付回数としては計上しないこと。

- (ア) 長期投薬又は後発医薬品に係る分割調剤に係る調剤基本料を算定すべき調剤
- (イ) 医師の指示による分割調剤に係る当該保険薬局における2回目以降の調剤
- (ウ) 調剤管理料（在宅協力薬局が当該分析等を行い、在宅基幹薬局が当該点数を算定する場合に限る。）
- (エ) 服薬情報等提供料
- (オ) 在宅患者訪問薬剤管理指導料
- (カ) 在宅患者緊急訪問薬剤管理指導料
- (キ) 在宅患者緊急時等共同指導料
- (ク) 服用薬剤調整支援料
- (ケ) 外来服薬支援料1
- (コ) 外来服薬支援料2（在宅協力薬局が当該指導等を行い、在宅基幹薬局が当該点数を算定する場合に限る。）
- (サ) 退院時共同指導料
- (シ) 経管投薬支援料

(17) 「医師番号」欄から「加算料」欄について

「医師番号」欄から「加算料」欄までの該当欄には、当月調剤に係るすべての医師番号等を記載すること。

なお、公費負担医療のみの場合であっても、当月調剤に係るすべての医師番号等を記載すること。感染症法による結核患者の適正医療と生活保護法による医療扶助との併用の場合は、生活保護法による医療扶助に係る調剤が該当するものであること。

(18) 「医師番号」欄について

当該処方箋を発行した医師又は歯科医師の「保険医氏名」欄の該当番号を記載すること。ただ

し、処方箋を発行した医師又は歯科医師が1枚の明細書において1名の場合は、番号の記載を省略しても差し支えないこと。

(19) 「処方月日」欄について

処方箋が交付された月日を記載すること。

(20) 「調剤月日」欄について

保険薬剤師が調剤した月日を記載すること。

なお、「処方月日」欄の月と調剤した月とが同一の場合は、月の記載を省略しても差し支えないこと。

(21) 「処方」欄について

ア 所定単位（内服薬（浸煎薬及び湯薬を除く。以下同じ。）にあっては1剤1日分、湯薬にあっては内服薬に準じ1調剤ごとに1日分、内服用滴剤、屯服薬、浸煎薬、注射薬及び外用薬にあっては1調剤分）ごとに調剤した医薬品名、用量（内服薬及び湯薬については、1日用量、内服用滴剤、注射薬及び外用薬（ただし、湿布薬を除く。）については、投薬全量、屯服薬については1回用量及び投薬全量）、剤形及び用法（注射薬及び外用薬については、省略して差し支えない。）を記載し、次の行との間を線で区切ること。

なお、浸煎薬の用量については、投薬全量を記載し、投薬日数についても併せて記載すること。また、湿布薬の用量については、湿布薬の枚数としての投薬全量を記載するとともに、湿布薬の枚数としての1日用量又は投与日数を併せて記載すること。

ただし、服用時点が同一であっても投薬日数が異なる内服薬に係る調剤及び同一の保険医療機関で一連の診療に基づいて同一の患者に対して交付され、受付回数1回とされた異なる保険医の発行する処方箋に係る調剤については、それぞれ別の欄（線により区切られた部分をいう。以下同じ。）に記載すること。

イ 異なる調剤日に調剤を行った場合又は同一処方を異なった医師が発行した場合であっても、調剤数量以外の処方内容が同一である場合には1欄の記載のみで差し支えないこと。

ウ 医薬品名は原則として調剤した薬剤の名称、剤形及び含量を記載すること。

エ 剂形は「内服」、「内滴」、「屯服」、「浸煎」、「湯」、「注射」、「外用」と記載すること。

オ 医事会計システムの電算化が行われていないものとして地方厚生（支）局長に届け出た保険薬局については、所定単位当たりの薬剤料が175円以下の場合は医薬品名、規格、用量の記載を省略しても差し支えないが、剤形及び用法は記載すること。

なお、次の場合は医薬品名、規格、用量、剤形、用法を記載するものであること。

(ア) 噫下困難者用製剤加算、自家製剤加算（予製剤による場合又は錠剤を分割する場合を含む。以下同じ。）、麻薬・向精神薬・覚醒剤原料・毒薬加算、計量混合調剤加算（予製剤による場合を含む。以下同じ。）及び外来服薬支援料2（在宅協力薬局が当該指導等を行い、在宅基幹薬局が当該点数を算定する場合を除く。）を算定した場合

(イ) 同一処方箋により、2以上の医薬品を用いて内服薬を調剤した場合であって、別剤として薬剤調製料及び調剤管理料を算定した場合

カ 特定保険医療材料（自己注射に用いる自己注射用ディスポーザブル注射器（針を含む。）、万年筆型注入器用注射針及び「特定保険医療材料及びその材料価格（材料価格基準）」（平成20年3月厚生労働省告示第61号）の別表のIに規定されている特定保険医療材料）を支給した場合は、他の処方とは別の欄に名称及びセット数等を記載すること。この場合、剤形は「材

料」とすること。また、支給月日は「調剤月日」欄に、支給回数は「調剤数量」欄に、単位材料料は「単位薬剤料」欄に、材料料は「薬剤料」欄にそれぞれ記載すること。

キ 同一明細書の同一「処方」欄において、医療保険と公費負担医療の支給薬剤が異なる場合は、当該「処方」欄の公費負担医療に係る分にアンダーラインを付すこと。

ク 電子計算機の場合は、カタカナで記載しても差し支えないこと。

ケ 厚生労働大臣の定める評価療養、患者申出療養及び選定療養第1条第4号又は第6号に係る医薬品を投与した場合は、Ⅱの第3の2の(20)の力の(ウ)の例により「薬評」と記載し、当該医薬品名を他の医薬品と区別して記載すること。

(22) 「単位薬剤料」欄について

「処方」欄の1単位（内服薬にあっては1剤1日分、湯薬にあっては内服薬に準じ1調剤ごとに1日分、内服用滴剤、屯服薬、浸煎薬、注射薬及び外用薬にあっては1調剤分）当たりの薬剤料を記載すること。

なお、医療保険と公費負担医療の支給薬剤が異なる場合は、行を改めて公費負担医療に係る薬剤料を記載し、当該薬剤料にアンダーラインを付すか、又はその左側に「\*」を付すこと。

(23) 「調剤数量」欄について

ア 「処方」欄記載の処方内容に係る調剤の単位数（内服薬及び湯薬にあっては投薬日数、内服用滴剤、浸煎薬、屯服薬、注射薬及び外用薬にあっては調剤回数）を調剤月日ごとに記載すること。

イ 分割調剤の場合は以下によること。

(ア) 長期投薬に係る分割調剤を同一保険薬局において行う場合には、単位数に 分 の記号を付すこと。なお、電子計算機の場合は、分 に代えて「B」と記載することも差し支えないものであること。

(イ) 後発医薬品に係る分割調剤を同一保険薬局において行う場合には、単位数に 試 の記号を付すこと。なお、電子計算機の場合は、試 に代えて「T」と記載することも差し支えないものであること。

(ウ) 医師の分割指示に係る分割調剤を行う場合は、単位数及び医の記号を付した総単位数を記載すること。なお、電子計算機の場合は、医に代えて「D」と記載することも差し支えないものであること。

(24) 「薬剤調製料 調剤管理料」欄について

「処方」欄に掲げる調剤を行った際の調剤数量に応じた薬剤調製料及び調剤管理料の点数を記載すること。ただし、薬剤調製料及び調剤管理料が算定できない場合又は医師の指示による分割調剤の場合は、「0」を記載すること。

なお、内服薬及び湯薬について、長期投薬又は後発医薬品に係る分割調剤を同一薬局において行う場合には、第1回目の調剤から通算した日数に対応する薬剤調製料及び調剤管理料から前回までに請求した薬剤調製料及び調剤管理料の点数を減じた点数を記載すること。

(25) 「薬剤料」欄について

「処方」欄の所定単位当たりの薬剤料に調剤数量を乗じて得た点数を記載すること。

(26) 「加算料」、「調剤基本料」、「時間外等加算」及び「薬学管理料」欄について

ア 通則

各欄又は「摘要」欄への調剤行為等の名称（以下この項において単に「名称」という。）、回数及び点数の記載方法は、次のイからオまでのとおりであること。また、名称、回数及び点

数以外の「摘要」欄に記載する事項等は、別表Ⅰ「調剤報酬明細書の「摘要」欄への記載事項等一覧」とおりであること。

なお、電子レセプトによる請求の場合、別表Ⅰの「レセプト電算処理システム用コード」欄にコードが記載された項目については、「電子情報処理組織の使用による費用の請求に関する厚生労働大臣が定める事項及び方式並びに光ディスク等を用いた費用の請求に関する厚生労働大臣が定める事項、方式及び規格」に基づき、該当するコードを選択すること。ただし、別表Ⅰ（令和4年4月1日適用の旨が表示されたコードに限る。）のコードについては、令和4年10月診療分以降に選択するものとして差し支えないこと。

書面による請求を行う場合においては、名称について、別表Ⅳ「調剤行為名称等の略号一覧」に示す略号を使用して差し支えないこと。

#### イ 「加算料」欄について

(ア) 嘸下困難者用製剤加算、麻薬・向精神薬・覚醒剤原料・毒薬加算、時間外加算、休日加算、深夜加算、時間外加算の特例、自家製剤加算、計量混合調剤加算、予製剤加算、無菌製剤処理加算又は外来服薬支援料2を算定した場合は、当該名称を記載して加算点数（無菌製剤処理加算においては加算点数に日数を乗じた点数）の合計点数（ただし、医師の指示による分割調剤にあっては「0」）を記載すること。

また、外来服薬支援料2の算定対象となる剤が複数ある場合は、同加算を算定する点数に対応する投薬日数が分かるように、原則として、当該日数が「調剤数量」欄に記載されている剤の欄に（当該日数の剤が複数ある場合は、いずれかの1欄にのみ）、外来服薬支援料2に係る点数（ただし、医師の指示による分割調剤にあっては「0」）を記載すること。

ただし、同一の保険医療機関で一連の診療に基づいて同一の患者に対して交付され、受付回数1回とされた異なる保険医の発行する処方箋に係る調剤については、同一調剤であっても、それぞれ別の「処方」欄に記載することとされているが、これに該当する場合であっても、これらの加算はどちらか1欄にのみ記載すること。

- (イ) 外来服薬支援料2については、上記(ア)のほか、当該加算の算定対象となる剤が複数ある場合は、一包化を行った全ての剤の「加算料」欄に名称を記載すること。
- (ウ) 調剤基本料に対応する加算点数、夜間・休日等加算及び在宅患者調剤加算に係る点数については本欄には記載しないこと。
- (エ) 電子計算機の場合は、■等の□を省略して記載しても差し支えないこと。以下、■等の略号を使用する場合について同様であること。
- (オ) 1行で記載できない場合は、同欄において行を改めて記載しても差し支えないこと。

#### ウ 「調剤基本料」欄について

(ア) 医師の指示による分割調剤の場合を除き、「保険」、「公費①」及び「公費②」の項に、それぞれ医療保険、第1公費及び第2公費に係る調剤基本料（地域支援体制加算の施設基準の届出を行った場合等にあっては、調剤基本料に地域支援体制加算1、地域支援体制加算1、地域支援体制加算2、地域支援体制加算3若しくは地域支援体制加算4、連携強化加算、後発医薬品調剤体制加算1、後発医薬品調剤体制加算2若しくは後発医薬品調剤体制加算3又は区分番号00の注3、注4若しくは注8を適用して算出した点数。）に処方箋受付回数を乗じた点数、長期投薬又は後発医薬品に係る分割調剤を行った場合は算定可能な分割調剤の回数に5点を乗じた点数及び在宅患者調剤加算の算定回数に15点を乗じ

た点数を合算した点数を記載すること。

また、記載した点数の上部に該当する調剤基本料及びその加算等について、名称を記載すること。さらに、在宅患者調剤加算を算定した場合は名称及びその回数を記載すること。

なお、「公費①」及び「公費②」の項の記載については、(28)のウを参照すること。

- (イ) 本欄に記載しきれない場合は、「摘要」欄に算定する調剤基本料及びその加算等の名称及び回数を記載しても差し支えないが、合計点数は「調剤基本料」欄に記載すること。

## エ 「時間外等加算」欄について

- (ア) 調剤基本料に係る時間外加算、休日加算、深夜加算若しくは時間外加算の特例又は薬剤調製料に係る夜間・休日等加算（かかりつけ薬剤師包括管理料を基礎額とする場合を含む。）を算定した場合（ただし、医師の指示による分割調剤の場合を除く。）は、名称を「保険」の項の上欄に記載すること。

- (イ) リフィル処方箋による調剤については、「リ1／2」のように、リフィル処方箋の総使用回数に対する当該調剤を行う回数を「時間外等加算」欄に記載すること。なお、電子計算機の場合は、それぞれの回数に対応するものを記載すること。

- (ウ) 医師の指示による分割調剤の場合を除き、「保険」の項の下欄、「公費①」及び「公費②」の項に、それぞれ医療保険、第1公費及び第2公費に係る時間外等の加算点数を記載すること。

なお、「公費①」及び「公費②」の項の記載については、(28)のウを参照すること。

## オ 「薬学管理料」欄について

- (ア) 医師の指示による分割調剤の場合を除き、「保険」の項の上欄には、算定した薬学管理料（薬学管理料の加算を含む。以下同じ。）の名称と回数を下記により記載すること。

① 調剤管理料の加算である重複投薬・相互作用等防止加算、調剤管理加算又は電子的保健医療情報活用加算を算定した場合は、該当するものの名称及びその回数をそれぞれ記載すること。

② 服薬管理指導料の「1」、「2」、「3」、「4」又は注13若しくは注14の特例を算定した場合は該当するものの名称及びその回数をそれぞれ記載すること。また、麻薬管理指導加算、特定薬剤管理指導加算1、特定薬剤管理指導加算2、乳幼児服薬指導加算、小児特定加算、吸入薬指導加算又は調剤後薬剤管理指導加算、を算定した場合は、服薬管理指導料の回数の次に、該当するものの名称及びその回数をそれぞれ記載すること。

③ かかりつけ薬剤師指導料を算定した場合は、名称及びその回数を記載すること。また、麻薬管理指導加算、特定薬剤管理指導加算1、特定薬剤管理指導加算2、乳幼児服薬指導加算又は小児特定加算を算定した場合は、かかりつけ薬剤師指導料の回数の次に、該当するものの名称及びその回数をそれぞれ記載すること。

④ かかりつけ薬剤師包括管理料を算定した場合は、名称及びその回数を記載すること。

⑤ 外来服薬支援料を算定した場合は、名称及びその回数を記載すること。

⑥ 服用薬剤調整支援料1又は服用薬剤調整支援料2のイ若しくはロを算定した場合は、該当するものの名称及びその回数を記載すること。

⑦ 在宅患者訪問薬剤管理指導料の「1」、「2」又は「3」を算定した場合は、名称及びその回数を記載すること。また、麻薬管理指導加算、在宅患者医療用麻薬持続注射療法加算、乳幼児加算、小児特定加算又は在宅中心静脈栄養法加算を算定した場合は、在

宅患者訪問薬剤管理指導料の回数の次に、該当するものの名称及びその回数をそれぞれ記載すること。

- (8) 在宅患者オンライン薬剤管理指導料を算定した場合は、名称及びその回数を記載すること。また、麻薬管理指導加算、乳幼児加算又は小児特定加算を算定した場合は、在宅患者オンライン薬剤管理指導料の回数の次に、該当するものの名称及びその回数をそれぞれ記載すること。
  - (9) 在宅患者緊急訪問薬剤管理指導料の「1」又は「2」を算定した場合は、名称及びその回数を記載すること。また、麻薬管理指導加算、在宅患者医療用麻薬持続注射療法加算、乳幼児加算、小児特定加算又は在宅中心静脈栄養法加算を算定した場合は、該当するものの名称及びその回数をそれぞれ記載すること。
  - (10) 在宅患者緊急オンライン薬剤管理指導料を算定した場合は、名称及びその回数を記載すること。また、麻薬管理指導加算、乳幼児加算又は小児特定加算を算定した場合は、在宅患者オンライン薬剤管理指導料の回数の次に、該当するものの名称及びその回数をそれぞれ記載すること。
  - (11) 在宅患者緊急時等共同指導料を算定した場合は、名称及びその回数を記載すること。また、麻薬管理指導加算、在宅患者医療用麻薬持続注射療法加算、乳幼児加算、小児特定加算又は在宅中心静脈栄養法加算を算定した場合は、該当するものの名称及びその回数をそれぞれ記載すること。
  - (12) 退院時共同指導料を算定した場合は、名称及びその回数を記載すること。
  - (13) 服薬情報等提供料1、2又は3を算定した場合は、該当する名称及びその回数をそれぞれ記載すること。
  - (14) 在宅患者重複投薬・相互作用等防止管理料を算定した場合は、名称及びその回数を記載すること。
  - (15) 経管投薬支援料を算定した場合は、名称及びその回数を記載すること。
  - (16) 在宅基幹薬局が、在宅協力薬局で行われた調剤に係る調剤管理料及び外来服薬支援料2を算定する場合、本欄に該当する名称及びその回数をそれぞれ記載すること。なお、その際の時間外等加算については、前工のとおり記載すること。
    - (イ) 医師の指示による分割調剤の場合を除き、「保険」の項の下欄、「公費①」及び「公費②」の項に、それぞれ医療保険、第1公費及び第2公費に係る薬学管理料の合計点数を記載すること。  
なお、「公費①」及び「公費②」の項の記載については、(28)のウを参照すること。
    - (ウ) 本欄に記載しきれない場合は、「摘要」欄に算定する薬学管理料又は加算の名称及び回数を記載しても差し支えないが、合計点数は「薬学管理料」欄に記載すること。
    - (エ) 前(ア)の⑯の場合を除き、調剤管理料及び外来服薬支援料2に係る点数については本欄に記載せず、前(24)及び前(26)のイのとおり記載すること。
- (27) 「摘要」欄について
- ア 介護保険に相当するサービスを行った場合に、当該患者が要介護者又は要支援者である場合には、「摘要」欄に **介** の記号を付して居宅療養管理指導費及び介護予防居宅療養管理指導費の合計算定回数を記載すること。
  - イ その他請求内容について特記する必要があればその事項を記載すること。
  - ウ 「摘要」欄に記載しきれない場合においては、「処方」欄下部の余白部分に必要事項を記載

しても差し支えないこと。

(28) 「公費分点数」欄について

- ア 「公費分点数」欄には、併用する公費負担医療に係る調剤報酬点数を記載することとするが、調剤報酬点数が「薬剤調製料 調剤管理料」欄から「加算料」欄まで並びに「調剤基本料」欄、「時間外等加算」欄及び「薬学管理料」欄のすべてに係る調剤報酬点数と同じ場合は省略しても差し支えないこと。
- イ 医療保険と併用される公費負担医療において、医療保険単独の処方の場合は「公費分点数」欄には、「0」と記載すること。なお、公費負担医療の併用の場合も同様とすること。
- ウ 「薬剤調製料 調剤管理料」欄から「加算料」欄まで並びに「調剤基本料」欄、「時間外等加算」欄及び「薬学管理料」欄のすべてに係る調剤報酬点数と異なる公費負担医療が2種以上あるときは、「公費分点数」欄を縦に区分し、左から順次「第1公費」、「第2公費」の順で当該公費に係る調剤報酬点数を記載すること。なお、「薬剤調製料 調剤管理料」欄から「加算料」欄まで並びに「調剤基本料」欄、「時間外等加算」欄及び「薬学管理料」欄のすべてに係る調剤報酬点数と同じ調剤報酬点数の公費負担医療がある場合は、縦に区分すること及び調剤報酬点数を記載することを省略しても差し支えないこと。
- エ 「70歳代前半の被保険者等に係る一部負担金等の軽減特例措置実施要綱」の規定により、一部負担金等の一部に相当する額について国が特例的に支払うものについては、公費でないものとみなして記載すること。

(29) 「請求」欄及び「一部負担金額」欄について

- ア 「請求」欄には、「保険」、「公費①」及び「公費②」の項に、それぞれ医療保険、第1公費及び第2公費に係る合計点数（分割調剤に係るものについては当該分割調剤の分割調剤技術料、薬剤料及び特定保険医療材料料の合計点数を、それ以外については「調剤報酬点数」欄、「調剤基本料」欄、「時間外等加算」欄及び「薬学管理料」欄の合計点数を計算し、それぞれ合算したもの）を記載すること。なお、公費負担医療のみの場合の第1公費の合計点数は、「公費①」の項に記載すること。

ただし、第1公費に係る合計点数が医療保険に係るものと同じ場合は、第1公費に係る合計点数の記載を省略しても差し支えないこと。また、第2公費がある場合において、当該第2公費に係る合計点数が第1公費に係る合計点数と同じ場合は、第2公費に係る合計点数の記載を省略しても差し支えないこと。

- イ 医療保険（高齢受給者及び高齢受給者以外であって限度額適用認定証若しくは限度額適用・標準負担額減額認定証又は特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは小児慢性特定疾病医療受給者証（特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証及び小児慢性特定疾病医療受給者証にあっては、適用区分に所得区分の記載があるものに限る。）の提示又は限度額適用認定証情報若しくは限度額適用・標準負担額減額認定証情報の提供があった者で高額療養費が現物給付された者に係るもの）に係る「一部負担金額」の項については、以下によること。

健康保険、国民健康保険及び退職者医療の場合は、患者の負担金額が「割」の単位で減額される場合には、減額割合を記載して「割」の字句を〇で囲み、「円」単位で減額される場合には、減額される金額を記載して「円」の字句を〇で囲むこと。

また、負担額が免除される場合は「免除」の字句を〇で囲み、支払が猶予される場合は「支払猶予」の字句を〇で囲むこと。

ウ 医療保険（高齢受給者及び高齢受給者以外であって限度額適用認定証若しくは限度額適用・標準負担額減額認定証又は特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは小児慢性特定疾病医療受給者証（特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証及び小児慢性特定疾病医療受給者証にあっては、適用区分に所得区分の記載があるものに限る。）の提示又は限度額適用認定証情報若しくは限度額適用・標準負担額減額認定証情報の提供があった者で高額療養費が現物給付された者に係るものに限る。）及び後期高齢者医療に係る「一部負担金額」の項については、以下によること。

- (ア) 高額療養費が現物給付された者に限り記載することとし、支払いを受けた一部負担金の額を記載すること。なお、この場合において、一部負担金相当額の一部を公費負担医療が給付するときは、公費負担医療に係る給付対象額を「一部負担金額」の項の「保険」の項の上段に（ ）で再掲するものとし、「一部負担金額」の項には、支払いを受けた一部負担金と公費負担医療が給付する額とを合算した金額を記載すること。
- (イ) 健康保険法施行令第43条第1項並びに同条第5項、国民健康保険法施行令第29条の4第1項並びに同条第3項又は高齢者医療確保法施行令（昭和57年政令第293号）第16条第1項並びに同条第3項の規定が適用される者の場合は、これらの規定により算定した額（この額に1円未満の端数がある場合において、その端数金額が50銭未満であるときは、これを切り捨て、その端数金額が50銭以上であるときは、これを切り上げた額）を記載すること。
- (ウ) 健康保険法施行令第43条第1項第2号二、国民健康保険法施行令第29条の4第1項第3号ニに掲げる者又は高齢者医療確保法施行令第16条第1項第1号ニに掲げる者の場合は、高額療養費が現物給付された者に限り、「摘要」欄に、「低所得I」と記載すること。
- (エ) 健康保険法施行令第43条第1項第2号ハに掲げる者、国民健康保険法施行令第29条の4第1項第3号ハに掲げる者又は高齢者医療確保法施行令第16条第1項第1号ハに掲げる者の場合は、高額療養費が現物給付された者に限り、「摘要」欄に、「低所得II」と記載すること。
- (オ) 健康保険、国民健康保険及び退職者医療の場合は、患者の負担金額が「割」の単位で減額される場合には、減額割合を記載して「割」の字句を〇で囲み、「円」単位で減額される場合には、減額後の一部負担金の金額を記載して「円」の字句を〇で囲むこと。  
また、負担額が免除される場合は「免除」の字句を〇で囲み、支払が猶予される場合は「支払猶予」の字句を〇で囲むこと。
- (カ) 後期高齢者医療の場合で、高齢者医療確保法第69条第1項の規定に基づき広域連合長から一部負担金の減額を受けた者の場合は、「割」の単位で減額される場合には、減額割合を記載して「割」の字句を〇で囲み、「円」単位で減額される場合は、減額後の一部負担金の金額を記載して「円」を〇で囲むこと。また、負担額が免除される場合は「免除」の字句を〇で囲み、支払いが猶予される場合は「支払猶予」の字句を〇で囲むこと。
- エ 「公費①」及び「公費②」の項には、それぞれ第1公費及び第2公費に係る調剤券等に記入されている公費負担医療に係る患者の負担額（一部負担金の額が医療券等に記載されている公費負担医療に係る患者の負担額を下回る場合で、「一部負担金額」の項に金額を記載するものの場合はウの(ア)により記載した額を、金額の記載を要しないものの場合は10円未満の端数を四捨五入する前の一部負担金の額）を記載すること。なお、後期高齢者医療又は医療保険（高齢受給者に係るものに限る。）と感染症法による結核患者の適正医療との併用の場合（高額療

養費が現物給付された場合に限る。) 及び医療保険(高齢受給者以外であって限度額適用認定証若しくは限度額適用・標準負担額減額認定証の提示又は限度額適用認定証情報若しくは限度額適用・標準負担額減額認定証情報の提供があった者で高額療養費が現物給付された者に係るものに限る。)と感染症法との併用の場合には、一部負担金から同負担金のうち当該公費負担医療が給付する額を控除した額(即ち、窓口で徴収した額)を記載すること。

また、障害者総合支援法による精神通院医療等、児童福祉法による小児慢性特定疾病医療支援、肢体不自由児通所医療及び障害児入所医療並びに難病法による特定医療に係る患者の負担額については、10円未満の端数を四捨五入する前の一部負担金の額を記載し、後期高齢者医療又は医療保険(高齢受給者に係るものに限る。)と障害者総合支援法による精神通院医療等、児童福祉法による肢体不自由児通所医療及び障害児入所医療並びに難病法による特定医療との併用(高額療養費が現物給付された場合に限る。)の場合に10円未満の端数を四捨五入した後の一部負担金の額を記載すること。

ただし、後期高齢者医療又は医療保険(高齢受給者に係るものに限る。)と感染症法による結核患者の適正医療との併用の場合(高額療養費が現物給付された場合を除く。)及び医療保険(高齢受給者以外であって限度額適用認定証若しくは限度額適用・標準負担額減額認定証の提示又は限度額適用認定証情報若しくは限度額適用・標準負担額減額認定証情報の提供があった者で高額療養費が現物給付化された者に係るものと除外される。)と感染症法との併用の場合には、当該公費に係る患者負担額は「公費①」及び「公費②」の項には記載することを要しないこと。

高齢受給者の一般所得者及び低所得者であって、難病法による特定医療又は肝炎治療特別促進事業に係る公費負担医療受給者については、医療券に記載されている公費負担医療に係る患者の負担額を記載すること。ただし、当該公費負担医療の給付対象額の2割相当の額が、当該医療券に記載されている公費負担医療に係る患者の負担額を下回る場合は、当該2割相当の額(「一部負担金額」の項に金額を記載するものの場合は、10円未満の端数を四捨五入した後の額を、金額の記載を要しないものの場合は、10円未満の端数を四捨五入する前の額。)を「一部負担金額」の項に記載すること。

### (30) その他

ア 高額長期疾病に係る特定疾病療養受療証を提出又は特定疾病療養受療証情報を提供した患者の負担額が、健康保険法施行令第42条第9項第1号又は同項第2号に規定する金額を超えた場合にあっては、「特記事項」欄に、それぞれ「長」又は「長2」と記載すること。

ただし、患者が特定疾病療養受療証の提出又は特定疾病療養受療証情報を提供を行った際に、既に健康保険法施行令第42条第6項第1号又は同項第2号に規定する金額を超えて受領している場合であって、現物給付化することが困難な場合を除くこと。

イ 特例的に、生活保護法による医療扶助、感染症法による結核患者の適正医療及び障害者総合支援法による精神通院医療等の3種の公費負担医療の併用の場合があるが、この場合にあっては、法別番号等によらず、次の記載要領によること。

(ア) 生活保護法による医療扶助に係る公費負担者番号は「保険者番号」欄に、公費負担医療の受給者番号は「被保険者証・被保険者手帳等の記号・番号」欄に記載し、感染症法による結核患者の適正医療に係る分は「公費負担者番号①」欄に、障害者総合支援法による精神通院医療等に係る分は「公費負担者番号②」欄に記載すること。

(イ) 「職務上の事由」欄は記載しないこと。

(ウ) 生活保護法による医療扶助に係る処方箋受付回数は「受付回数」欄の「保険」の項に記

載し、感染症法による結核患者の適正医療に係る分は「受付回数」欄の「公費①」の項に、障害者総合支援法による精神通院医療等に係る分は「受付回数」欄の「公費②」の項に記載すること。

(エ) 生活保護法による医療扶助に係る調剤基本料は「調剤基本料」欄の「保険」の項に記載し、感染症法による結核患者の適正医療に係る分は「調剤基本料」欄の「公費①」の項に、障害者総合支援法による精神通院医療等に係る分は「調剤基本料」欄の「公費②」の項に記載すること。

(オ) 生活保護法による医療扶助に係る調剤基本料の時間外等加算は「時間外等加算」欄の「保険」の項に記載し、感染症法による結核患者の適正医療に係る分は「時間外等加算」欄の「公費①」の項に、障害者総合支援法による精神通院医療等に係る分は「時間外等加算」欄の「公費②」の項に記載すること。

(カ) 生活保護法による医療扶助に係る薬学管理料は「薬学管理料」欄の「保険」の項に記載し、感染症法による結核患者の適正医療に係る分は「薬学管理料」欄の「公費①」の項に、障害者総合支援法による精神通院医療等に係る分は「薬学管理料」欄の「公費②」の項に記載すること。

(キ) 「医師番号」欄から「加算料」欄までの該当欄には、生活保護法による医療扶助に係る医師番号等を記載すること。

(ク) 「公費分点数」欄は縦に2区分し、左欄に感染症法による結核患者の適正医療、右欄に障害者総合支援法による精神通院医療等に係る調剤報酬点数を記載することとするが、生活保護法による医療扶助に係る調剤報酬点数と同じものがある場合は、縦に2区分すること及び当該調剤報酬点数を記載することを省略しても差し支えないこと。

(ケ) 生活保護法による医療扶助に係る合計点数は「請求」欄の「保険」の項に、感染症法による結核患者の適正医療に係る合計点数は「請求」欄の「公費①」の項に、障害者総合支援法による精神通院医療等に係る合計点数は「請求」欄の「公費②」の項に記載すること。

ウ 厚生労働大臣の定める評価療養、患者申出療養及び選定療養第1条第5号又は第7号に規定する医療機器を使用又は支給した場合は、Ⅱの第3の2の(26)のケの例により「摘要」欄に「器評」と記載し、当該医療機器名を他の特定保険医療材料と区別して記載すること。また、厚生労働大臣の定める評価療養、患者申出療養及び選定療養第1条第5号に規定する体外診断用医薬品を使用又は支給した場合は、Ⅱの第3の2の(26)のケの例により「摘要」欄に「体評」と記載し、当該体外診断用医薬品名を他の調剤報酬請求項目と区別して記載すること。

エ (削除)

オ (削除)

カ (削除)

キ 特例措置対象被保険者等が、今回の特例措置にかかわらず、「70歳代前半の被保険者等に係る一部負担金等の軽減特例措置実施要綱」の第2の2(4)に規定する一部負担金等の一部に相当する額を自ら支払った場合又は第三者行為により特例措置の対象とならない場合には、「特記事項」欄に「二割」と記載すること。

ク 自己負担限度額特例対象被扶養者等の場合には、「特記事項」欄に「高半」と記載すること。

ケ 高齢者医療確保法第50条第2号に該当する者（65歳から75歳未満の者であって、後期高齢者医療広域連合の障害認定を受けた者）が75歳に到達した月に療養を受けた場合（自己負担限度額が2分の1とならない場合）には、「摘要」欄に障害と記載すること。

- コ 厚生労働大臣の定める評価療養、患者申出療養及び選定療養第1条第5号の2又は第7号の2に規定する再生医療等製品を使用又は支給した場合は、「摘要」欄に「加評」と記載し、当該再生医療等製品名を他の再生医療等製品と区別して記載すること。
- サ 70歳未満の場合であって、「標準報酬月額83万円以上（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得901万円超）の世帯」の限度額適用認定証（適用区分が（ア）であるもの）が提示若しくは限度額適用認定証情報が提供された場合又は「標準報酬月額83万円以上（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得901万円超）の世帯」の特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは小児慢性特定疾病医療受給者証（適用区分が（ア）であるもの）が提示された場合、又は70歳以上の場合であって、「標準報酬月額83万円以上（国民健康保険及び後期高齢者医療にあっては、課税所得690万円以上）の世帯」の高齢受給者証若しくは後期高齢者医療被保険者証（一部負担金の割合（3割））の提示のみ若しくは高齢受給者証情報若しくは後期高齢者医療被保険者証情報の提供のみの場合又は「標準報酬月額83万円以上（国民健康保険及び後期高齢者医療にあっては、課税所得690万円以上）の世帯」の適用区分（VI）の記載のある特定医療費受給者証若しくは特定疾患医療受給者証が提示された場合には、「特記事項」欄に「区ア」と記載すること。
- シ 70歳未満の場合であって、「標準報酬月額53万～79万円（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得600万円超～901万円以下）の世帯」の限度額適用認定証（適用区分が（イ）であるもの）が提示若しくは限度額適用認定証情報が提供された場合又は「標準報酬月額53万～79万円（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得600万円超～901万円以下）の世帯」の特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは小児慢性特定疾病医療受給者証（適用区分が（イ）であるもの）が提示された場合、又は70歳以上の場合であって、「標準報酬月額53万～79万円（国民健康保険及び後期高齢者医療にあっては、課税所得380万円以上）の世帯」の限度額適用認定証（適用区分が（現役並みII又は現役II））が提示若しくは限度額適用認定証情報が提供された場合又は「標準報酬月額53万～79万円（国民健康保険及び後期高齢者医療にあっては、課税所得380万円以上）の世帯」の適用区分（V）の記載のある特定医療費受給者証若しくは特定疾患医療受給者証が提示された場合には、「特記事項」欄に「区イ」と記載すること。
- ス 70歳未満の場合であって、「標準報酬月額28万～50万円（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得210万円超～600万円以下）の世帯」の限度額適用認定証（適用区分が（ウ）であるもの）が提示若しくは限度額適用認定証情報が提供された場合又は「標準報酬月額28万～50万円（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得210万円超～600万円以下）の世帯」の特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは小児慢性特定疾病医療受給者証（適用区分が（ウ）であるもの）が提示された場合、又は70歳以上の場合であって「標準報酬月額28万～50万円（国民健康保険及び後期高齢者医療にあっては、課税所得145万円以上）の世帯」の限度額適用認定証（適用区分が（現役並みI又は現役I））が提示若しくは限度額適用認定証情報が提供された場合又は「標準報酬月額28万～50万円（国民健康保険及び後期高齢者医療にあっては、課税所得145万円以上）の世帯」の適用区分（IV）の記載のある特定医療費受給者証若しくは特定疾患医療受給者証が提示された場合には、「特記事項」欄に「区ウ」と記載すること。
- セ 70歳未満の場合であって、「標準報酬月額26万円以下（国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得210万円以下）の世帯」の限度額適用認定証（適用区分が（エ）で

あるもの)が提示された場合又は「標準報酬月額 26 万円以下(国民健康保険及び退職者医療にあっては、旧ただし書き所得 210 万円以下)の世帯」の特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは小児慢性特定疾病医療受給者証(適用区分が(エ)であるもの)が提示された場合、又は 70 歳以上の場合であって、「標準報酬月額 26 万円以下(国民健康保険にあっては課税所得 145 万円未満)の世帯」の高齢受給者証(一部負担金の割合(2割))の提示のみ若しくは高齢受給者証情報の提供のみの場合又は「標準報酬月額 26 万円以下(国民健康保険にあっては課税所得 145 万円未満)の世帯」の適用区分(Ⅲ)の記載のある特定医療費受給者証若しくは特定疾患医療受給者証が提示された場合には、「特記事項」欄に「区エ」と記載すること。

ソ 70 歳未満の場合であって、「低所得者の世帯」の限度額適用認定証若しくは限度額適用・標準負担額減額認定証(適用区分が(オ)であるもの)が提示若しくは限度額適用認定証情報若しくは限度額適用・標準負担額減額認定証情報が提供された場合又は「低所得者の世帯」の特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは小児慢性特定疾病医療受給者証(適用区分が(オ)であるもの)が提示された場合、又は 70 歳以上の場合であって、「低所得者の世帯」の限度額適用認定証若しくは限度額適用・標準負担額減額認定証(適用区分が(Ⅰ又はⅡ))が提示若しくは限度額適用認定証情報若しくは限度額適用・標準負担額減額認定証情報が提供された場合又は「低所得者の世帯」の適用区分(Ⅰ又はⅡ)の記載のある特定医療費受給者証若しくは特定疾患医療受給者証が提示された場合には、「特記事項」欄に「区オ」と記載すること。

タ 後期高齢者医療において「課税所得 28 万円以上 145 万円未満で年金収入とその他の合計所得金額が単身世帯で 200 万円以上(後期高齢者が 2 人以上の世帯の場合は 320 万円以上)」の後期高齢者医療被保険者証(一部負担金の割合(2割))が提示若しくは後期高齢者医療被保険者証情報が提供された場合、又は「課税所得 28 万円以上 145 万円未満で年金収入とその他の合計所得金額が単身世帯で 200 万円以上(後期高齢者が 2 人以上の世帯の場合は 320 万円以上)」の後期高齢者医療被保険者証(一部負担金の割合(2割))かつ適用区分(Ⅲ)の記載のある特定医療費受給者証若しくは特定疾患医療受給者証が提示若しくは後期高齢者医療被保険者証情報が提供かつ適用区分(Ⅲ)の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示された場合には、「特記事項」欄に「区カ」と記載すること。

チ 後期高齢者医療において「課税所得 28 万円未満(「低所得者の世帯」を除く。)若しくは課税所得 28 万円以上 145 万円未満で年金収入とその他の合計所得金額が単身世帯で 200 万円未満(後期高齢者が 2 人以上の世帯の場合は 320 万円未満)」の後期高齢者医療被保険者証(一部負担金の割合(1割))が提示若しくは後期高齢者医療被保険者証情報が提供された場合、又は「課税所得 28 万円未満(「低所得者の世帯」を除く。)若しくは課税所得 28 万円以上 145 万円未満で年金収入とその他の合計所得金額が単身世帯で 200 万円未満(後期高齢者が 2 人以上の世帯の場合は 320 万円未満)」の後期高齢者医療被保険者証(一部負担金の割合(1割))かつ適用区分(Ⅲ)の記載のある特定医療費受給者証若しくは特定疾患医療受給者証が提示若しくは後期高齢者医療被保険者証情報が提供かつ適用区分(Ⅲ)の記載のある特定医療費受給者証、特定疾患医療受給者証若しくは肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業参加者証が提示された場合には、「特記事項」欄に「区キ」と記載すること。

※ タ及びチについては、令和 4 年 10 月 1 日から適用する。令和 4 年 9 月 30 日までの間は、

後期高齢者医療にあってはセに従い、従前どおり「区工」を使用されたい。

- ツ 医師の分割指示に係る分割調剤を行った場合は、「医師番号」欄、「処方月日」欄及び「調剤月日」欄に当該分割調剤に係る医師番号、処方月日及び調剤月日を記載すること。また、「処方」欄に指示された分割回数及び当該分割調剤が何回目の分割調剤に相当するかを記載するほか、当該分割調剤における調剤基本料及びその加算等の名称及び点数、薬剤調製料及びその加算並びに調剤管理料及びその加算等の名称及び点数、薬学管理料及びその加算の名称及び点数を記載するとともに、分割調剤技術料（当該分割調剤における調剤基本料及びその加算等、薬剤調製料及びその加算並びに薬学管理料の点数を合算し、当該合算点数を分割指示回数で除し、小数点以下第一位を四捨五入して得た点数をいう。）を併せて記載すること。ただし、服薬情報等提供料については、分割指示回数で除さず、「薬学管理料」欄に名称、回数及び点数を記載すること。
- テ 電子情報処理組織の使用による請求又は光ディスク等を用いた請求により療養の給付等の請求を行う場合については、調剤基本料及び薬学管理料を算定した年月日を記録して請求すること。

別表 I 診療報酬明細書の「摘要」欄への記載事項等一覧（医科）

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
1	A000	初診	(初診の後、当該初診に附随する一連の行為を後日行った場合であって当該初診日が前月である場合) 「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第1章第1部通則2のアからウまでに規定するものの中から、該当するものを選択して記載すること。	820100001	ア 初診又は再診時に行った検査、画像診断の結果のみを聞きに来院	
			(注5)のただし書に規定する2つ目の診療科に係る初診料を算定した場合) 2つ目の診療科の診療科名を記載すること。	820100002	イ 往診等の後に薬剤のみを取りに来院	
				820100003	ウ 一旦帰宅し、後刻又は後日検査、画像診断、手術等を受けに来院	
				830100002	2つ目の診療科(初診料);*****	
			(情報通信機器を用いた診療を行う際に、厚生労働省「オンライン診療の適切な実施に関する指針」に沿って処方を行った場合) 当該指針において示されている一般社団法人日本医学会連合会が作成した「オンライン診療の初診に適さない症状」等を踏まえ、当該診療が指針に沿った適切な診療であることを記載すること。	820100990	オンライン診療の適切な実施に関する指針に沿った適切な診療である(初診料)	※
			(情報通信機器を用いた処方を行う際に、厚生労働省「オンライン診療の適切な実施に関する指針」に沿って処方を行った場合) 一般社団法人日本医学会連合会が作成した「オンライン診療の初診での投与について十分な検討が必要な薬剤」等の関係学会が定める診療ガイドラインを踏まえ、当該処方が指針に沿った適切な処方であることを記載すること。	820100816	オンライン診療の適切な実施に関する指針に沿った適切な処方である(初診料)	※
				820100001	ア 初診又は再診時に行った検査、画像診断の結果のみを聞きに来院	
				820100002	イ 往診等の後に薬剤のみを取りに来院	
				820100003	ウ 一旦帰宅し、後刻又は後日検査、画像診断、手術等を受けに来院	
			(同一日に2回以上の再診(電話等再診を含む。)がある場合) 同一日に2回以上の再診(電話等再診を含む。)がある旨を記載すること。	112008350	同日再診料	
2	A001	再診料		112016850	同日特定妥結率再診料	
				112008850	同日電話等再診料	
				112015950	電話等再診料(同一日複数科受診時の2科目)	
				112016950	同日電話等特定妥結率再診料	
				112017150	電話等特定妥結率再診料(同一日複数科受診時の2科目)	
			(注3)に規定する2つ目の診療科において再診を行った場合) 2つ目の診療科の診療科名を記載すること。	830100003	2つ目の診療科(再診料);*****	
			(情報通信機器を用いた診療を行う際に、厚生労働省「オンライン診療の適切な実施に関する指針」に沿って診療を行う場合) 当該指針において示されている一般社団法人日本医学会連合会が作成した「オンライン診療の初診に適さない症状」等を踏まえ、当該診療が指針に沿った適切な診療であったことを記載すること。	820100817	オンライン診療の適切な実施に関する指針に沿った適切な診療である(再診料)	※
			(情報通信機器を用いた処方を行う際に、厚生労働省「オンライン診療の適切な実施に関する指針」に沿って処方を行った場合) 一般社団法人日本医学会連合会が作成した「オンライン診療の初診での投与について十分な検討が必要な薬剤」等の関係学会が定める診療ガイドラインを踏まえ、当該処方が指針に沿った適切な処方であったことを記載すること。	820100818	オンライン診療の適切な実施に関する指針に沿った適切な処方である(再診料)	※
				820100005	月の途中まで乳幼児	
3	A001	再診料の乳幼児加算	(月の途中から乳幼児加算を算定しなくなった場合) 月の途中まで乳幼児であった旨記載すること。	820100005	月の途中まで乳幼児	
				820100001	ア 初診又は再診時に行った検査、画像診断の結果のみを聞きに来院	
				820100002	イ 往診等の後に薬剤のみを取りに来院	
				820100003	ウ 一旦帰宅し、後刻又は後日検査、画像診断、手術等を受けに来院	
			(注5)に規定する2つ目の診療科において再診を行った場合) 2つ目の診療科の診療科名を記載すること。	830100004	2つ目の診療科(外来診療料);*****	
			(情報通信機器を用いた診療を行う際に、厚生労働省「オンライン診療の適切な実施に関する指針」に沿って診療を行う場合) 当該指針において示されている一般社団法人日本医学会連合会が作成した「オンライン診療の初診に適さない症状」等を踏まえ、当該診療が指針に沿った適切な診療であることを記載すること。	820100819	オンライン診療の適切な実施に関する指針に沿った適切な診療である(外来診療料)	※
			(情報通信機器を用いた処方を行う際に、厚生労働省「オンライン診療の適切な実施に関する指針」に沿って処方を行った場合) 一般社団法人日本医学会連合会が作成した「オンライン診療の初診での投与について十分な検討が必要な薬剤」等の関係学会が定める診療ガイドラインを踏まえ、当該処方が指針に沿った適切な処方であったことを記載すること。	820100820	オンライン診療の適切な実施に関する指針に沿った適切な処方である(外来診療料)	※
				820100005	月の途中まで乳幼児	
				830100005	入院元(一般病棟入院基本料)(救急・在宅等支援病床初期加算);*****	
4	A002	外来診療料		830100006	算定対象である旨及び転院(転棟)回数(救急・在宅等支援病床初期加算);*****	
			(入院元が急性期医療を担う病院である場合) 当該算定の対象である旨、過去に当該患者が当該病院(病棟)から転院(転棟)した回数を記載すること。(記載例1) 入院元であるXXX病院は地域一般入院料2を算定しており、かつ救急医療管理加算の届出を行っている。本患者者がXXX病院から当院に転院したことば、過去に2回ある。 (転院日:○年○月○日及び○年○月○日)。	830100007	直近の入院医療機関名及び退院年月日(救急・在宅等支援病床初期加算);*****	
			(入院元が介護保健施設、介護医療院、居住系施設等又は自宅である場合) 直近の入院医療機関名及び退院日を記載すること。(記載例2参照) (記載例2) 入院元は自宅である。本患者者はXXX病院から○年○月○日に退院後、自宅療養していた。	830100008	他の病棟又は病床へ移動させた医療上の必要性(療養病棟入院基本料);*****	
5	A002	外来診療料の乳幼児加算		830100009	医療上の必要性(療養病棟入院基本料);*****	
				820100392	非該当患者(療養病棟入院基本料)	
6	A100	一般病棟入院基本料の救急・在宅等支援病床初期加算				
7	A101	療養病棟入院基本料				

別表 I (医科) - 1

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
8	A101	療養病棟入院基本料の急性期患者支援療養病床初期加算又は在宅患者支援療養病床初期加算	入院元を記載すること。	830100010	入院元(急性期患者支援療養病床初期加算);*****	
			(入院元が急性期医療を担う病院である場合) 当該加算の算定対象である旨、過去に当該患者が当該病院(病棟)から転院(転棟)した回数を記載すること。(記載例1参照) [記載例1] 入院元であるXXX病院は地域一般入院料2を算定しており、かつ救急医療管理加算の届出を行っている。本患者がXXX病院から当院に転院したことば、過去に2回ある。 (転院日:○年○月○日及び○年○月○日)	830100011	入院元(在宅患者支援療養病床初期加算);*****	
			(入院元が介護保健施設、介護医療院、居住系施設等又は自宅である場合) 直近の入院医療機関名及び退院日を記載すること。(記載例2参照) [記載例2] 入院元は自宅である。本患者はXXX病院から○年○月○日に退院後、自宅療養していた。	830100012	算定対象である旨及び転院(転棟)回数(急性期患者支援療養病床初期加算);*****	
			830100015	直近の入院医療機関名及び退院年月日(在宅患者支援療養病床初期加算);*****		
9	A101	療養病棟入院基本料注11の規定	(在棟中に一度も疾患別リハビリテーション料を算定しなかった患者及び在棟中に死亡した患者の場合) 入院月に、療養病棟リハビリテーション実績指数の算出から除外する旨とその理由を記載すること。	820100821	療養病棟リハビリテーション実績指数の算出から除外(療養病棟入院基本料注11の規定)	※
			830100760	療養病棟リハビリテーション実績指数の算出から除外した理由(療養病棟入院基本料注11の規定);*****	※	
10	A103	精神病棟入院基本料の重度認知症加算	当該加算を当月に算定した根拠となる評価(当該加算の基準に基づくADL得点又はランク)及び評価日を記載すること。(月の途中で加算点数に変更がある場合には、その都度、評価及び評価日を記載すること。)	830100016	算定根拠となる評価(重度認知症加算(精神病棟入院基本料));*****	
			850100013	評価年月日(重度認知症加算(精神病棟入院基本料));(元号)yy"年"mm"月"dd"日"		
11	A104	特定機能病院入院基本料の重度認知症加算	当該加算を当月に算定した根拠となる評価(当該加算の基準に基づくADL得点又はランク)及び評価日を記載すること。(月の途中で加算点数に変更がある場合には、その都度、評価及び評価日を記載すること。)	830100455	算定根拠となる評価(重度認知症加算(特定機能病院精神病棟入院基本料));*****	
			850100386	評価年月日(重度認知症加算(特定機能病院精神病棟入院基本料));(元号)yy"年"mm"月"dd"日"		
12	A106	障害者施設等入院基本料	(一般病棟における入院期間が90日を超える患者のうち、いわゆる「特定患者」に該当する場合) 「特」と記載すること。	190161210	特定入院基本料(障害者施設等入院基本料)	※
			190161310	特定入院基本料(障害者施設等入院基本料)(夜勤時間超過減算)	※	
			(一般病棟における入院期間が90日を超える患者のうち、いわゆる「特定患者」に該当しない場合) 「特外」と記載し、その理由(悪性新生物に対する治療を行っている、など)を簡潔に記載すること。	830100472	「特外」理由(障害者施設等入院基本料);*****	※
13	A109	有床診療所療養病床入院基本料	(必要があつて患者を他の病棟又は病床へ移動させた場合) その医療上の必要性を記載すること。	830100018	他の病棟又は病床へ移動した医療上の必要性(有床診療所療養病床入院基本料);*****	
			830100019	同一の保険医療機関の療養病床以外又は別の保険医療機関の一般病棟等以外へ転院する医療上の必要性(有床診療所療養病床入院基本料);*****		
14	A109	有床診療所療養病床入院基本料の有床診療所急性期患者支援療養病床初期加算	入院元を記載すること。	830100020	入院元(有床診療所急性期患者支援療養病床初期加算);*****	※
			830100021	算定対象である旨及び転院(転棟)回数(有床診療所急性期患者支援療養病床初期加算);*****	※	
15	A109	有床診療所療養病床入院基本料の有床診療所所在宅患者支援療養病床初期加算	入院元を記載すること。	830100779	入院元(有床診療所在宅患者支援療養病床初期加算);*****	※
			830100022	直近の入院医療機関名及び退院年月日(有床診療所在宅患者支援療養病床初期加算);*****	※	
16	A200-2	急性期充実体制加算	(当該加算の算定を開始した入院年月日と「入院年月日」の項の入院年月日が異なる場合) 当該加算の算定を開始した入院年月日を記載すること。	850100487	加算の算定を開始した入院年月日(急性期充実体制加算);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
17	A204	地域医療支援病院入院診療加算	(当該加算を算定した入院年月日と「入院年月日」の項の入院年月日が異なる場合) 当該加算を算定した入院年月日を記載すること。	850100015	加算を算定した入院年月日(地域医療支援病院入院診療加算);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
18	A204-2	臨床研修病院入院診療加算	(当該加算を算定した入院年月日と「入院年月日」の項の入院年月日が異なる場合) 当該加算を算定した入院年月日を記載すること。	850100016	加算を算定した入院年月日(臨床研修病院入院診療加算);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
19	A204-3	紹介受診重点医療機関入院診療加算	(当該加算を算定した入院年月日と「入院年月日」の項の入院年月日が異なる場合) 当該加算を算定した入院年月日を記載すること。	850100489	加算を算定した入院年月日(紹介受診重点医療機関入院診療加算);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※

別表 I (医科) - 2

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
20	A205 の1	救急医療管理加算1	「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第1章第2部A205救急医療管理加算の(2)のアからサまでのいずれか該当するものを選択して記載すること。また、(2)のイ、ウ、オ、カ(肝不全、腎不全又は重症糖尿病のものに限る。)又はギの状態に該当する場合は、それぞれの入院時の状態に係る指標を記載し、(2)のカに該当する場合であつて、肝不全、腎不全、重症糖尿病以外のものについては、具体的な状態を記載すること。重症患者の状態のうち、(2)のイに掲げる状態であつてJCS(Japan Coma Scale)0の状態、(2)のウに掲げる状態であつてCNYHA I度若しくはP/F比400以上の状態、又は(2)のギに掲げる状態(顎面熱傷若しくは気道熱傷を除く。)であつてBurn IndexOの状態について、緊急入院が必要であると判断した医学的根拠を記載すること。	820100393 820100395 820100396 820100397 820100398 820100399 820100400 820100401 820100402 820100403 820100404 820100405 820100406 820100407 820100408 820100409 820100410 820100411 820100412 820100413 820100414 820100415 842100001 842100002 842100003 842100004 842100005 842100006 830100023 820100416 820100417 820100418 820100419 820100420 820100421 820100808 820100822 820100823 830100473	ア 吐血、咯血又は重篤な脱水で全身状態不良(救急医療管理加算1) イ 意識障害又は昏睡(救急医療管理加算1):JCS1 イ 意識障害又は昏睡(救急医療管理加算1):JCS2 イ 意識障害又は昏睡(救急医療管理加算1):JCS3 イ 意識障害又は昏睡(救急医療管理加算1):JCS10 イ 意識障害又は昏睡(救急医療管理加算1):JCS20 イ 意識障害又は昏睡(救急医療管理加算1):JCS30 イ 意識障害又は昏睡(救急医療管理加算1):JCS100 イ 意識障害又は昏睡(救急医療管理加算1):JCS200 イ 意識障害又は昏睡(救急医療管理加算1):JCS300 ウ 心不全(救急医療管理加算1):NYHA1 ウ 心不全(救急医療管理加算1):NYHA2 ウ 心不全(救急医療管理加算1):NYHA3 ウ 心不全(救急医療管理加算1):NYHA4 ウ 呼吸不全(救急医療管理加算1):P/F比300以上400未満 ウ 呼吸不全(救急医療管理加算1):P/F比200以上300未満 ウ 呼吸不全(救急医療管理加算1):P/F比200未満 エ 急性薬物中毒(救急医療管理加算1) オ ショック(救急医療管理加算1):平均血圧70mmHg以上 オ ショック(救急医療管理加算1):平均血圧70mmHg未満 オ ショック(救急医療管理加算1):昇圧剤利用なし オ ショック(救急医療管理加算1):昇圧剤利用あり カ 代謝障害(肝不全)(救急医療管理加算1)AST値:***** カ 代謝障害(肝不全)(救急医療管理加算1)ALT値:***** カ 代謝障害(腎不全)(救急医療管理加算1)eGFR値:***** カ 代謝障害(重症糖尿病)(救急医療管理加算1)JDS値:***** カ 代謝障害(重症糖尿病)(救急医療管理加算1)NGSP値:***** カ 代謝障害(重症糖尿病)(救急医療管理加算1)随時血糖値:***** カ 代謝障害(その他)(救急医療管理加算1)具体的な状態:***** ギ 広範囲熱傷、顔面熱傷又は気道熱傷(救急医療管理加算1):Burn Index 9以上※ ギ 広範囲熱傷、顔面熱傷又は気道熱傷(救急医療管理加算1):Burn Index 4以上9未満※ ギ 広範囲熱傷、顔面熱傷又は気道熱傷(救急医療管理加算1):Burn Index 4未満※ ギ 広範囲熱傷、顔面熱傷又は気道熱傷(救急医療管理加算1):気道熱傷なし※ ギ 広範囲熱傷、顔面熱傷又は気道熱傷(救急医療管理加算1):気道熱傷あり※ ケ 外傷、破傷風等(救急医療管理加算1) ケ 緊急手術、緊急カテーテル治療・検査又はt-PA療法を必要とする状態(救急医療管理加算1) コ 消化器疾患で緊急処置を必要とする重篤な状態(救急医療管理加算1)※ サ 蘇生術を必要とする重篤な状態(救急医療管理加算1)※ 緊急入院が必要であると判断した医学的根拠(救急医療管理加算1):*****	
			当該重症な状態に対して、入院後3日以内に実施した検査、画像診断、処置又は手術のうち主要なものについて、「電子情報処理組織の使用による費用の請求に関する基準」に記載の「厚生労働大臣が定める事項及び方式並びに光ディスク等を用いた費用の請求に関する基準」に記載の「厚生労働大臣が定める事項、方式及び規格について」(平成30年4月27日保発0426第10号) (本通知が改正された場合は、改正後の通知によること。)の別添5に掲げる医科診療行為コードを記載すること。	831110001	入院後3日以内に実施した主要な診療行為(救急医療管理加算1):***** *****医科診療行為コード	
			(当該加算を算定した入院年月日と「入院年月日」の項の入院年月日が異なる場合) 当該加算を算定した入院年月日を記載すること。	850100017	救急医療管理加算1を算定した入院年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日	

別表 I (医科) - 3

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
21	A205 の2	救急医療管理加算2	「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第1章第2部A205救急医療管理加算の(2)のアからサまでに準ずる状態又はシの状態のうち該当するものを選択して記載すること。また、(2)のイ、ウ、オ、カ(肝不全、腎不全又は重症糖尿病のものに限る。)又はキの状態に該当する場合は、それぞれの入院時の状態に係る指標を記載し、(2)のカに該当する場合であって、肝不全・腎不全・重症糖尿病以外のものについては、具体的な状態を記載すること。重症患者の状態のうち、(2)のイに掲げる状態に準ずる状態であってJCS(Japan Coma Scale)0の状態、(2)のウに掲げる状態に準ずる状態であってNYHA 1度若しくはP/F比400以上の状態、又は(2)のキに掲げる状態に準ずる状態(顔面熱傷若しくは気道熱傷を除く。)であってBurn Index0の状態について、緊急入院が必要であると判断した医学的根拠を記載すること。	820100422 820100423 820100424 820100425 820100426 820100427 820100428 820100429 820100430 820100431 820100432 820100433 820100434 820100435 820100436 820100437 820100438 820100439 820100440 820100441 820100442 820100443 820100444 842100007 842100008 842100009 842100010 842100011 842100012 830100025 820100445 820100446 820100447 820100448 820100449 830100642 820100450 820100451 820100824 820100825 830100474	ア 吐血、喀血又は重篤な脱水で全身状態不良(救急医療管理加算2) イ 意識障害又は昏睡(救急医療管理加算2):JCS1 イ 意識障害又は昏睡(救急医療管理加算2):JCS2 イ 意識障害又は昏睡(救急医療管理加算2):JCS3 イ 意識障害又は昏睡(救急医療管理加算2):JCS10 イ 意識障害又は昏睡(救急医療管理加算2):JCS20 イ 意識障害又は昏睡(救急医療管理加算2):JCS30 イ 意識障害又は昏睡(救急医療管理加算2):JCS100 イ 意識障害又は昏睡(救急医療管理加算2):JCS200 イ 意識障害又は昏睡(救急医療管理加算2):JCS300 ウ 心不全(救急医療管理加算2):NYHA1 ウ 心不全(救急医療管理加算2):NYHA2 ウ 心不全(救急医療管理加算2):NYHA3 ウ 心不全(救急医療管理加算2):NYHA4 ウ 呼吸不全(救急医療管理加算2):P/F比400以上 ウ 呼吸不全(救急医療管理加算2):P/F比300以上400未満 ウ 呼吸不全(救急医療管理加算2):P/F比200以上300未満 ウ 呼吸不全(救急医療管理加算2):P/F比200未満 エ 急性薬物中毒(救急医療管理加算2) オ ショック(救急医療管理加算2):平均血圧70mmHg以上 オ ショック(救急医療管理加算2):平均血圧70mmHg未満 オ ショック(救急医療管理加算2):昇圧剤利用なし オ ショック(救急医療管理加算2):昇圧剤利用あり カ 代謝障害(肝不全)(救急医療管理加算2)AST値:***** カ 代謝障害(肝不全)(救急医療管理加算2)ALT値:***** カ 代謝障害(腎不全)(救急医療管理加算2)eGFR値:***** カ 代謝障害(重症糖尿病)(救急医療管理加算2)JDS値:***** カ 代謝障害(重症糖尿病)(救急医療管理加算2)NGSP値:***** カ 代謝障害(重症糖尿病)(救急医療管理加算2)随時血糖値:***** カ 代謝障害(その他)(救急医療管理加算2)具体的な状態:***** キ 広範囲熱傷、顔面熱傷又は気道熱傷(救急医療管理加算2):Burn Index 9以上※ キ 広範囲熱傷、顔面熱傷又は気道熱傷(救急医療管理加算2):Burn Index 4以上9未満※ キ 広範囲熱傷、顔面熱傷又は気道熱傷(救急医療管理加算2):Burn Index 4未満※ キ 広範囲熱傷、顔面熱傷又は気道熱傷(救急医療管理加算2):なし※ キ 広範囲熱傷、顔面熱傷又は気道熱傷(救急医療管理加算2):あり※ キ 広範囲熱傷、顔面熱傷又は気道熱傷(救急医療管理加算2):Burn Index 0:顔面熱傷又は気道熱傷なしの場合は、緊急入院が必要であると判断した医学的根拠:*****※ ク 外傷、破傷風等(救急医療管理加算2) ケ 緊急手術、緊急カテーテル治療・検査又はt-PA療法を必要とする状態(救急医療管理加算2) コ 消化器疾患で緊急処置を必要とする重篤な状態(救急医療管理加算2)※ サ 蘇生術を必要とする重篤な状態(救急医療管理加算2)※ シ その他の重篤な状態の医学的根拠(救急医療管理加算2):*****※	
			当該症状にに対して、入院後3日以内に実施した検査、画像診断、処置又は手術のうち主要なものについて、「電子情報処理組織の使用による費用の請求に関する厚生労働大臣が定める事項及び方式並びに光ディスク等を用いた費用の請求に関する厚生労働大臣が定める事項、方式及び規格について」(平成30年4月27日保発0426第10号) (本通知が改正された場合は、改正後の通知によること。)の別添5に掲げる医療行為コードを記載すること。	831110002	入院後3日以内に実施した主要な診療行為(救急医療管理加算2):******(医科診療行為コード)	
			(当該加算を算定した入院年月日と「入院年月日」の項の入院年月日が異なる場合) 当該加算を算定した入院年月日を記載すること。	850100387	加算を算定した入院年月日(救急医療管理加算2):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
22	A206	在宅患者緊急入院診療加算	(当該加算を算定した入院年月日と「入院年月日」の項の入院年月日が異なる場合) 当該加算を算定した入院年月日を記載すること。	850100018	加算を算定した入院年月日(在宅患者緊急入院診療加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
23	A207	診療録管理体制加算	(当該加算を算定した入院年月日と「入院年月日」の項の入院年月日が異なる場合) 当該加算を算定した入院年月日を記載すること。	850100019	加算を算定した入院年月日(診療録管理体制加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
24	A212	超重症児(者)入院診療加算・準超重症児(者)入院診療加算	当該加算の算定開始日を記載すること。	850100020 850100021	算定開始年月日(超重症児(者)入院診療加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 算定開始年月日(準超重症児(者)入院診療加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
25	A221-2	小児療養環境特別加算	「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第1章第2部A221-2小児療養環境特別加算の(1)のア又はイに規定するもののうち、対象患者として該当するものを選択して記載すること。	820100025 820100026	ア 麻疹等に感染しており、他の患者への感染の危険性が高い患者 イ 易感染性により、感染症罹患の危険性が高い患者	
26	A226	重症皮膚潰瘍管理加算	患者の皮膚潰瘍に係るSheaの分類を記載すること。	830100027	皮膚潰瘍に係るSheaの分類(重症皮膚潰瘍管理加算):*****	

別表 I (医科) - 4

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
27	A228	精神科応急入院 施設管理加算	精神保健及び精神障害者福祉に関する法律(昭和25年法律第123号。)第33条の7第1項に規定する応急入院患者及び同法第34条第1項から第3項までの規定により移送された患者(応急入院患者等)である旨を記載すること。  (当該加算を算定した入院年月日と「入院年月日」の項の入院年月日が異なる場合) 当該加算を算定した入院年月日を記載すること。	820100452	規定により移送された患者(応急入院患者等)(精神科応急入院施設管理加算)	
				850100022	加算を算定した入院年月日(精神科応急入院施設管理加算);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
28	A229	精神科隔離室管 理加算	算定日を記載すること。	算定日情報	(算定日)	
29	A230-3	精神科身体合併 症管理加算	対象患者について基本診療料の施設基準等別表第七の二の各号に掲げるものの中からいずれか該当するものを選択して記載すること。	820100453	呼吸器系疾患の患者(精神科身体合併症管理加算)	
				820100454	心疾患の患者(精神科身体合併症管理加算)	
				820100455	手術又は直達・介達牽引を要する骨折の患者(精神科身体合併症管理加算)	
				820100456	脊髄損傷の患者(精神科身体合併症管理加算)	
				820100457	重篤な内分泌・代謝性疾患の患者(精神科身体合併症管理加算)	
				820100458	重篤な栄養障害の患者(精神科身体合併症管理加算)	
				820100459	意識障害の患者(精神科身体合併症管理加算)	
				820100460	全身感染症の患者(精神科身体合併症管理加算)	
				820100461	中枢神経系の感染症の患者(精神科身体合併症管理加算)	
				820100462	急性腹症の患者(精神科身体合併症管理加算)	
				820100463	劇症肝炎又は重症急性胰炎の患者(精神科身体合併症管理加算)	
				820100464	悪性症候群又は横紋筋融解症の患者(精神科身体合併症管理加算)	
				820100465	広範囲(半肢以上)熱傷の患者(精神科身体合併症管理加算)	
				820100466	手術、化学療法を除くは放射線療法を要する状態又は末期の悪性腫瘍の患者(精神科身体合併症管理加算)	
				820100467	透析導入時の患者(精神科身体合併症管理加算)	
				820100468	重篤な血液疾患の患者(精神科身体合併症管理加算)	
				820100469	急性かつ重篤な腎疾患の患者(精神科身体合併症管理加算)	
				820100470	手術室での手術を必要とする状態の患者(精神科身体合併症管理加算)	
				820100471	膠原病の患者(精神科身体合併症管理加算)	
				820100472	妊娠婦である患者(精神科身体合併症管理加算)	
				820100473	指定難病の患者(精神科身体合併症管理加算)	
30	A230-4	精神科リエゾン チーム加算	算定日を記載すること。	算定日情報	(算定日)	
31	A231-2	強度行動障害入 院医療管理加算	強度行動障害スコア及び医療度判定スコアの値を記載すること。	830100028	強度行動障害スコア(強度行動障害入院医療管理加算);*****	
				830100029	医療度判定スコア(強度行動障害入院医療管理加算);*****	
32	A231-4	摂食障害入院医 療管理加算	入院時のBMIの値を記載すること。	842100013	入院時のBMI値(摂食障害入院医療管理加算);*****	
33	A232 の①	がん拠点病院加 算 1 がん診療連携 拠点病院加算	(当該加算を算定した入院年月日と「入院年月日」の項の入院年月日が異なる場合) 当該加算を算定した入院年月日を記載すること。	850100023	加算を算定した入院年月日(がん診療連携拠点病院加算);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
34	A232 の②	がん拠点病院加 算 2 小児がん拠点 病院加算	(当該加算を算定した入院年月日と「入院年月日」の項の入院年月日が異なる場合) 当該加算を算定した入院年月日を記載すること。	850100024	加算を算定した入院年月日(小児がん拠点病院加算);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
35	A233-2	栄養サポートチー ム加算	算定日を記載すること。	算定日情報	(算定日)	
36	A234	医療安全対策加 算	(当該加算を算定した入院年月日と「入院年月日」の項の入院年月日が異なる場合) 当該加算を算定した入院年月日を記載すること。	850100025	加算を算定した入院年月日(医療安全対策加算);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
37	A234-2	感染対策向上加 算	(当該加算を算定した入院年月日と「入院年月日」の項の入院年月日が異なる場合) 当該加算を算定した入院年月日を記載すること。	850100401	加算を算定した入院年月日(感染対策向上加算);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
38	A234-4	重症患者初期支 援充実加算	(当該加算を算定した入院年月日と「入院年月日」の項の入院年月日が異なる場合) 当該加算を算定した入院年月日を記載すること。	850190197	加算を算定した入院年月日(重症患者初期支援充実加算);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
39	A236	褥瘡ハイリスク患 者ケア加算	(当該加算を算定した入院年月日と「入院年月日」の項の入院年月日が異なる場合) 当該加算を算定した入院年月日を記載すること。  「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第1章第2部A236褥瘡ハイ リスク患者ケア加算の(3)のアからケまでに規定するものの中から、該当するものを選択して記載すること。	850100026	加算を算定した入院年月日(褥瘡ハイリスク患者ケア加算);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				820100826	ア ショック状態のもの	※
				820100902	イ 重度の末梢循環不全のもの	※
				820100827	ウ 麻薬等の鎮痛・鎮静剤の持続的な使用が必要であるもの	※
				820100903	エ 6時間以上の全身麻酔下による手術を受けたもの	※
				820100828	オ 特殊体位による手術を受けたもの	※
				820100904	カ 強度の下肢が続く状態であるもの	※
				820100829	キ 極度の皮膚の脆弱(低出生体重児、GVHD、黄疸等)であるもの	※
				820100830	ク 皮膚に密着させる医療関連機器の長期かつ持続的な使用が必要であるもの	※
				820100831	ケ 褥瘡に関する危険因子(病的骨突出、皮膚湿潤、浮腫等)があつて既に褥瘡を有するもの	※
40	A242	呼吸ケアチーム加 算	算定日を記載すること。	算定日情報	(算定日)	
41	A244	病棟薬剤業務実 施加算	算定日を記載すること。	算定日情報	(算定日)	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
42	A247-2	せん妄ハイリスク 患者ケア加算	せん妄のリスク因子の確認結果について、「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別紙様式7の3に規定するものの中から、該当するものを選択して記載すること。	820100832	せん妄のリスク因子:70歳以上	※
				820100905	せん妄のリスク因子:脳器質的障害	※
				820100833	せん妄のリスク因子:認知症	※
				820100906	せん妄のリスク因子:アルコール多飲	※
				820100907	せん妄のリスク因子:せん妄の既往	※
				820100834	せん妄のリスク因子:リスクとなる薬剤(特にベンゾジアゼピン系薬剤)の使用	※
				820100835	せん妄のリスク因子:全身麻酔を要する手術後又はその予定があること	※
				820100836	せん妄のリスク因子:その他	※
			リスク因子に1項目以上該当する場合は、「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別紙様式7の3に規定するものの中から、該当するものを選択して記載すること。	820100908	ハイリスク患者に対するせん妄対策:認知機能低下に対する介入(見当識の維持等)	※
				820100909	ハイリスク患者に対するせん妄対策:脱水の治療・予防(適切な補液と水分攝取)	※
				820100837	ハイリスク患者に対するせん妄対策:リスクとなる薬剤(特にベンゾジアゼピン系薬剤)の漸減・中止	※
				820100838	ハイリスク患者に対するせん妄対策:早期離床の取組	※
				820100839	ハイリスク患者に対するせん妄対策:疼痛管理の強化(痛みの客観的評価の併用等)	※
				820100840	ハイリスク患者に対するせん妄対策:適切な睡眠管理(非薬物的な入眠の促進等)	※
				820100841	ハイリスク患者に対するせん妄対策:本人及び家族へのせん妄に関する情報提供	※
				820100842	ハイリスク患者に対するせん妄対策:その他	※
43	A250	薬剤調整加算	内服薬が減少する前後の内服薬の種類数(クロルプロマジン換算の評価による場合はクロルプロマジン換算した量)を記載すること。  (当該保険医療機関及び他の保険医療機関で処方された内服薬を合計した種類数から2種類以上減少した場合) 当該他の保険医療機関名及び各保険医療機関における調整前後の薬剤の種類数を記載すること。	842100014	調整前の内服薬の種類数(薬剤調整加算):*****	
				842100015	調整前の内服薬の種類数(クロルプロマジン換算量(mg))(薬剤調整加算):*****	
				842100016	調整後の内服薬の種類数(薬剤調整加算):*****	
				842100017	調整後の内服薬の種類数(クロルプロマジン換算量(mg))(薬剤調整加算):*****	
				830100030	他の保険医療機関名(薬剤調整加算):*****	
				842100018	当該保険医療機関における調整前の内服薬の種類数(薬剤調整加算):*****	
				842100019	他の保険医療機関における調整前の内服薬の種類数(薬剤調整加算):*****	
				842100020	当該保険医療機関における調整後の内服薬の種類数(薬剤調整加算):*****	
				842100021	他の保険医療機関における調整後の内服薬の種類数(薬剤調整加算):*****	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
44	A251	排尿自立支援加算	当該加算の初回算定日及び初回からの通算算定回数(当該月に実施されたものを含む。)を記載すること。	850100027	初回算定年月日(排尿自立支援加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				842100022	通算算定回数(排尿自立支援加算):*****	
45	A300	救命救急入院料	(救命救急入院料の算定に係る入院年月日と「入院年月日」の項の入院年月日が異なる場合) 救命救急入院料の算定に係る入院年月日を記載すること。	850100028	救命救急入院料の算定に係る入院年月日(救命救急入院料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
46	A302	新生児特定集中治療室管理料	(総合周産期特定集中治療室管理料の新生児集中治療室管理料及び新生児治療回復室入院医療管理料と合計して22日以上算定した場合) 出生時体重について、「1,500g以上」、「1,000g以上1,500g未満」、「1,000g未満」、「500g以上750g未満」又は「500g未満」の中から該当するものを選択して記載すること。 慢性肺疾患の新生児の出生時体重について、「500g以上750g未満」、「500g未満」の中から該当するものを選択して記載すること。	820100027	出生時体重 1, 500g以上	
				820100028	出生時体重 1, 000g以上1, 500g未満	
				820100029	出生時体重 1, 000g未満	
				820101040	出生時体重 500g以上750g未満	※
				820101041	出生時体重 500g未満	※
			「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第1章第2部A302新生児特定集中治療室管理料の(1)のアからスまでのいずれに該当するか選択して記載すること。	820100474	該当するもの(新生児特定集中治療室管理料):ア 高度の先天奇形	
				820100475	該当するもの(新生児特定集中治療室管理料):イ 低体温	
				820100476	該当するもの(新生児特定集中治療室管理料):ウ 重症黄疸	
				820100477	該当するもの(新生児特定集中治療室管理料):エ 未熟児	
				820100478	該当するもの(新生児特定集中治療室管理料):オ 意識障害又は昏睡	
				820100479	該当するもの(新生児特定集中治療室管理料):カ 急性呼吸不全又は慢性呼吸不全の急性増悪	
				820100480	該当するもの(新生児特定集中治療室管理料):キ 急性心不全(心筋梗塞を含む。)	
				820100481	該当するもの(新生児特定集中治療室管理料):ク 急性薬物中毒	
				820100482	該当するもの(新生児特定集中治療室管理料):ケ ショック	
				820100483	該当するもの(新生児特定集中治療室管理料):コ 重篤な代謝障害(肝不全、腎不全、重症糖尿病等)	
				820100484	該当するもの(新生児特定集中治療室管理料):サ 大手術後	
				820100485	該当するもの(新生児特定集中治療室管理料):シ 救急蘇生後	
				820100486	該当するもの(新生児特定集中治療室管理料):ス その他外傷、破傷風等で重篤な状態	
47	A303 の1	総合周産期特定 集中治療室管理 料 1. 母体・胎児集 中治療室管理料	「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第1章第2部A303総合周産期特定集中治療室管理料の(2)のアからカまでのいずれに該当するか選択して記載すること。	820100487	該当するもの(母体・胎児集中治療室管理料):ア 合併症妊娠	
				820100488	該当するもの(母体・胎児集中治療室管理料):イ 妊娠高血圧症候群	
				820100489	該当するもの(母体・胎児集中治療室管理料):ウ 多胎妊娠	
				820100490	該当するもの(母体・胎児集中治療室管理料):エ 胎盤位置異常	
				820100491	該当するもの(母体・胎児集中治療室管理料):オ 切迫流早産	
				820100492	該当するもの(母体・胎児集中治療室管理料):カ 胎兒発育遅延や胎兒奇形などの胎兒異常を伴うもの	
48	A303 の2	総合周産期特定 集中治療室管理 料 2. 新生児集中治 療室管理料	(新生児特定集中治療室管理料及び新生児治療回復室入院医療管理料と合計して22日以上算定した場合) 出生時体重について、「1,500g以上」、「1,000g以上1,500g未満」、「1,000g未満」、「500g以上750g未満」又は「500g未満」の中から該当するものを選択して記載すること。 慢性肺疾患の新生児の出生時体重について、「500g以上750g未満」、「500g未満」の中から該当するものを選択して記載すること。	820100027	出生時体重 1, 500g以上	
				820100028	出生時体重 1, 000g以上1, 500g未満	
				820100029	出生時体重 1, 000g未満	
				820101040	出生時体重 500g以上750g未満	※
				820101041	出生時体重 500g未満	※
49	A303 の2	総合周産期特定 集中治療室管理 料 2. 新生児集中治 療室管理料	「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第1章第2部A302新生児特定集中治療室管理料の(1)のアからスまでのいずれに該当するか選択して記載すること。	820100493	該当するもの(新生児集中治療室管理料):ア 高度の先天奇形	
				820100494	該当するもの(新生児集中治療室管理料):イ 低体温	
				820100495	該当するもの(新生児集中治療室管理料):ウ 重症黄疸	
				820100496	該当するもの(新生児集中治療室管理料):エ 未熟児	
				820100497	該当するもの(新生児集中治療室管理料):オ 意識障害又は昏睡	
				820100498	該当するもの(新生児集中治療室管理料):カ 急性呼吸不全又は慢性呼吸不全の急性増悪	
				820100499	該当するもの(新生児集中治療室管理料):キ 急性心不全(心筋梗塞を含む。)	
				820100500	該当するもの(新生児集中治療室管理料):ク 急性薬物中毒	
				820100501	該当するもの(新生児集中治療室管理料):ケ ショック	
				820100502	該当するもの(新生児集中治療室管理料):コ 重篤な代謝障害(肝不全、腎不全、重症糖尿病等)	
				820100503	該当するもの(新生児集中治療室管理料):サ 大手術後	
				820100504	該当するもの(新生児集中治療室管理料):シ 救急蘇生後	
				820100505	該当するもの(新生児集中治療室管理料):ス その他外傷、破傷風等で重篤な状態	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
50	A303-2	新生児治療回復室入院医療管理料	(新生児特定集中治療室管理料及び総合周産期特定集中治療室管理料の新生児集中治療室管理料と合わせて31日以上算定した場合) 出生時体重について、「1,500g以上」、「1,000g以上1,500g未満」、「1,000g未満」、「500g以上750g未満」又は「500g未満」の中から該当するものを選択して記載すること。 慢性肺疾患の新生児の出生時体重について、「500g以上750g未満」、「500g未満」の中から該当するものを選択して記載すること。	820100027	出生時体重 1,500g以上	
				820100028	出生時体重 1,000g以上1,500g未満	
				820100029	出生時体重 1,000g未満	
				820101040	出生時体重 500g以上750g未満	※
				820101041	出生時体重 500g未満	※
			「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第1章第2部A303-2新生児治療回復室入院医療管理料の、(2)のアからスマでのいずれに該当するか選択して記載すること。	820100506	該当するもの(新生児治療回復室入院医療管理料):ア 高度の先天奇形	
				820100507	該当するもの(新生児治療回復室入院医療管理料):イ 低体温	
				820100508	該当するもの(新生児治療回復室入院医療管理料):ウ 重症黄疸	
				820100509	該当するもの(新生児治療回復室入院医療管理料):エ 未熟児	
				820100510	該当するもの(新生児治療回復室入院医療管理料):オ 意識障害又は昏睡	
				820100511	該当するもの(新生児治療回復室入院医療管理料):カ 急性呼吸不全又は慢性呼吸不全の急性増悪	
				820100512	該当するもの(新生児治療回復室入院医療管理料):キ 急性心不全(心筋梗塞を含む。)	
				820100513	該当するもの(新生児治療回復室入院医療管理料):ク 急性薬物中毒	
				820100514	該当するもの(新生児治療回復室入院医療管理料):ケ ショック	
				820100515	該当するもの(新生児治療回復室入院医療管理料):コ 重篤な代謝障害(肝不全、腎不全、重症糖尿病等)	
				820100516	該当するもの(新生児治療回復室入院医療管理料):サ 大手術後	
				820100517	該当するもの(新生児治療回復室入院医療管理料):シ 救急蘇生後	
				820100518	該当するもの(新生児治療回復室入院医療管理料):ス その他外傷、破傷風等で重篤な状態	
51	A306	特殊疾患入院医療管理料	(必要があつて患者が他の病棟等へ移動した場合) その医療上の必要性を詳細に記載すること。	830100031	患者が他の病棟等へ移動した医療上の必要性(特殊疾患入院医療管理料):*****	
52	A308	回復期リハビリテーション病棟入院料	対象となる疾患の発症年月日、手術年月日又は損傷年月日及び入棟年月日並びに退棟年月日を記載する	850100029	対象疾患の発症年月日(回復期リハビリテーション病棟入院料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				850100030	対象疾患の手術年月日(回復期リハビリテーション病棟入院料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				850100031	対象疾患の損傷年月日(回復期リハビリテーション病棟入院料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				850100032	入棟年月日(回復期リハビリテーション病棟入院料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				850100033	退棟年月日(回復期リハビリテーション病棟入院料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
			(入院までの間に算定開始日数控除対象入院料等において1日6単位以上の重点的リハビリテーションが提供された場合) 当該日数を記載すること。	842100023	1日6単位以上のリハビリテーション提供日数(回復期リハビリテーション病棟入院料):*****	
				842100024	転院前の算定日数(回復期リハビリテーション病棟入院料):*****	
			(「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1の第1章第2部第3節A308回復期リハビリテーション病棟入院料の(11)のウ及びエにおいて、当該患者をリハビリテーション実績指数の算出から除外する場合) 当該患者の入棟月の診療報酬明細書に、実績指数の算出から除外する旨及びその理由を記載すること。	830100032	実績指指数算出から除外する理由(回復期リハビリテーション病棟入院料):*****	
				830100033	患者が他の病棟等へ移動した医療上の必要性(回復期リハビリテーション病棟入院料):*****	
53	A308-3	地域包括ケア病棟入院料	(必要があつて患者が他の病棟等へ移動した場合) その医療上の必要性を詳細に記載すること。	830100034	患者が他の病棟等へ移動した医療上の必要性(地域包括ケア病棟入院料):*****	
54	A308-3	地域包括ケア病棟入院料の急性期患者支援病床初期加算又は在宅患者支援病床初期加算	入院元を記載すること。	830100035	入院元(急性期患者支援病床初期加算):*****	
				830100036	入院元(在宅患者支援病床初期加算):*****	
			(入院元が急性期医療を担当病院である場合) 当該算定の算定対象である旨、過去に当該患者が当該病院(病棟)から転院(転棟)した回数を記載すること。(記載例1参照) [記載例1] 入院元であるXXX病院は地域一般入院料2を算定しており、かつ救急医療管理加算の届出を行っている。本患者がXXX病院から当院に転院したこと、過去に2回ある。 (転院日:○年○月○日及び○年○月○日)。	830100037	算定対象である旨及び転院(転棟)回数(急性期患者支援病床初期加算):*****	
				830100040	直近の入院医療機関名及び退院年月日(在宅患者支援病床初期加算):*****	
55	A309	特殊疾患病棟入院料	(必要があつて患者が他の病棟等へ移動した場合) その医療上の必要性を詳細に記載すること。	830100041	患者が他の病棟等へ移動した医療上の必要性(特殊疾患病棟入院料):*****	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
56	A311- 2 A311- 3	精神科救急急性期医療入院料 精神科急性期治療病棟入院料 精神科救急・合併症入院料	算定を開始した年月日を記載すること。	850100034 850100035 850100036	精神科救急急性期医療入院料の算定期間開始年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 精神科急性期治療病棟入院料の算定期間開始年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 精神科救急・合併症入院料の算定期間開始年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
			(転棟患者等が精神科急性期治療病棟入院料を算定する場合) 転棟の必要性を記載すること。	830100042 830100043 830100044	転棟の必要性(精神科救急急性期医療入院料);***** 転棟の必要性(精神科急性期治療病棟入院料);***** 転棟の必要性(精神科救急・合併症入院料);*****	
			(医療観察法入院患者(心神喪失等の状態で重大な他害行為を行った者の医療及び観察等に関する法律(平成15年法律第110号)第42条第1項第1号又は第61条第1項第1号の決定による入院患者)であった者が、引き続き精神科救急急救急性期医療入院料、精神科急性期治療病棟入院料又は精神科救急・合併症入院料を算定する場合) 医療観察法による入院の開始日及び終了日(年月日)を記載すること。	850100037 850100038	医療観察法による入院開始年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 医療観察法による入院終了年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
			非定型、定型を含めて投与している向精神病薬をすべて記載すること。	830100045 830100046 830100047	向精神病薬名(非定型抗精神病薬加算(精神科救急急性期医療入院料));***** 向精神病薬名(非定型抗精神病薬加算(精神科急性期治療病棟入院料));***** 向精神病薬名(非定型抗精神病薬加算(精神科救急・合併症入院料));*****	※
			当該病棟におけるクロザビンの初回投与日(年月日)を記載すること。	850100039	当該病棟におけるクロザビンの初回投与年月日(精神科救急急性期医療入院料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
			(当該病棟においてクロザビンの投与を中止した場合) 投与中止日及び投与中止の理由について、「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第1章第2部A311精神科救急急性期医療入院料の(3)のア又はイの理由のうち該当するものを記載すること。	850100040 820100519 820100520	当該病棟におけるクロザビンの投与中止年月日(精神科救急急性期医療入院料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" クロザビンの投与中止の理由(精神科救急急性期医療入院料):ア クロザビンの副作用等の事由により、投与を中止 クロザビンの投与中止の理由(精神科救急急性期医療入院料):イ 患者事由により、投与を中止	※
			(他の病棟又は他の保険医療機関においてクロザビンを中止したことがある場合) 他の病棟又は他の保険医療機関における直近のクロザビンの投与中止日及び当該保険医療機関におけるクロザビンの投与中止回数	850100041 842100025	他の病棟又は他の保険医療機関におけるクロザビンの投与中止年月日(精神科救急急性期医療入院料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" クロザビンの投与中止回数(精神科救急急性期医療入院料);*****	※
			当該病棟におけるクロザビンの初回投与日(年月日)を記載すること。	850100042	当該病棟におけるクロザビンの初回投与年月日(精神科急性期治療病棟入院料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
			(当該病棟においてクロザビンの投与を中止した場合) 投与中止日及び投与中止の理由について、「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第1章第2部A311-2精神科急性期治療病棟入院料の(4)のア又はイの理由のうち該当するものを記載すること。	850100043 820100521 820100522	当該病棟におけるクロザビンの投与中止日(精神科急性期治療病棟入院料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" クロザビンの投与中止の理由(精神科急性期治療病棟入院料):ア クロザビンの副作用等の事由により、投与を中止 クロザビンの投与中止の理由(精神科急性期治療病棟入院料):イ 患者事由により、投与を中止	
			(他の病棟又は他の保険医療機関においてクロザビンを中止したことがある場合) 他の病棟又は他の保険医療機関における直近のクロザビンの投与中止日及び当該保険医療機関におけるクロザビンの投与中止回数	850100044 842100026	他の病棟又は他の保険医療機関におけるクロザビンの投与中止年月日(精神科急性期治療病棟入院料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" クロザビンの投与中止回数(精神科急性期治療病棟入院料);*****	※
59	A311- 2	精神科急性期治療病棟入院料	当該病棟におけるクロザビンの初回投与日(年月日)を記載すること。	850100045	当該病棟におけるクロザビンの初回投与年月日(精神科救急・合併症入院料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
			(当該病棟においてクロザビンの投与を中止した場合) 投与中止日及び投与中止の理由について、「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第1章第2部A311-2精神科急性期治療病棟入院料の(4)のア又はイの理由のうち該当するものを記載すること。	850100046 820100521 820100522	当該病棟におけるクロザビンの投与中止日(精神科救急・合併症入院料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" クロザビンの投与中止の理由(精神科救急・合併症入院料):ア クロザビンの副作用等の事由により、投与を中止 クロザビンの投与中止の理由(精神科救急・合併症入院料):イ 患者事由により、投与を中止	
			(他の病棟又は他の保険医療機関においてクロザビンを中止したことがある場合) 他の病棟又は他の保険医療機関における直近のクロザビンの投与中止日及び当該保険医療機関におけるクロザビンの投与中止回数	850100047 842100027	他の病棟又は他の保険医療機関におけるクロザビンの投与中止年月日(精神科救急・合併症入院料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" クロザビンの投与中止回数(精神科救急・合併症入院料);*****	
			当該病棟におけるクロザビンの初回投与日(年月日)を記載すること。	850100048	当該病棟におけるクロザビンの初回投与年月日(精神科救急・合併症入院料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
60	A311- 3	精神科救急・合併症入院料	(当該病棟においてクロザビンの投与を中止した場合) 投与中止日及び投与中止の理由について、「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第1章第2部A311-3精神科救急・合併症入院料の(3)のア又はイの理由のうち該当するものを記載すること。	850100049 820100523 820100524	当該病棟におけるクロザビンの投与中止年月日(精神科救急・合併症入院料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" クロザビンの投与中止の理由(精神科救急・合併症入院料):ア クロザビンの副作用等の事由により、投与を中止 クロザビンの投与中止の理由(精神科救急・合併症入院料):イ 患者事由により、投与を中止	
			(他の病棟又は他の保険医療機関においてクロザビンを中止したことがある場合) 他の病棟又は他の保険医療機関における直近のクロザビンの投与中止日及び当該保険医療機関におけるクロザビンの投与中止回数	850100050 842100027	他の病棟又は他の保険医療機関におけるクロザビンの投与中止年月日(精神科救急・合併症入院料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" クロザビンの投与中止回数(精神科救急・合併症入院料);*****	※
			当該病棟におけるクロザビンの初回投与日(年月日)を記載すること。	850100051	当該病棟におけるクロザビンの初回投与年月日(精神科救急・合併症入院料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
61	A312	精神療養病棟入院料	(必要があつて患者が他の病棟等へ移動した場合) その医療上の必要性を詳細に記載すること。	830100048	患者が他の病棟等へ移動した医療上の必要性(精神療養病棟入院料);*****	
62	A312	精神療養病棟入院料の非定型抗精神病薬加算	非定型、定型を含めて投与している向精神病薬をすべて記載すること。	830100049	向精神病薬名(非定型抗精神病薬加算(精神療養病棟入院料));*****	
63	A312	精神療養病棟入院料の重症者加算	算定日を記載すること。	算定日情報	(算定日)	
64	A314	認知症治療病棟入院料	(必要があつて患者が他の病棟等へ移動した場合) その医療上の必要性を詳細に記載すること。	830100050	患者が他の病棟等へ移動した医療上の必要性(認知症治療病棟入院料);*****	
65	A317	特定一般病棟入院料の救急・在宅等支援病床初期加算	入院元を記載すること。	830100051	入院元(特定一般病棟入院料)(救急・在宅等支援病床初期加算);*****	
			(入院元が急性期医療を担当病院である場合) 当該算定の算定期間である旨、過去に当該患者が当該病院(病棟)から転院(転棟)した回数を記載すること。(記載例1) 【記載例1】 入院元であるXXX病院は地域一般入院料2を算定しており、かつ救急医療管理加算の届出を行っている。本患者がXXX病院から当院に転院したことは、過去に2回ある。 (転院日:○年○月○日及び○年○月○日)。	830100056	算定期間である旨及び転院(転棟)回数(救急・在宅等支援病床初期加算);*****	
			(入院元が介護保健施設、介護医療院、居住系施設等又は自宅である場合) 直近の入院医療機関名及び退院日を記載すること。(記載例2参照) (記載例2) 入院元は自宅である。本患者はXXX病院から○年○月○日に退院後、自宅療養していた。	830100007	直近の入院医療機関名及び退院年月日(救急・在宅等支援病床初期加算);*****	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
66	A317	特定一般病棟入院料を算定している患者について、地域包括ケア入院医療管理が行われた場合	地域包括ケア入院医療管理を行う病室に入室した年月日を記載すること。	850100048	特定一般病棟入院料(地域包括ケア)を行う病室への入室年月日:(元号) yy'年'mm'月'dd'日	
			(必要があつて患者を他の病棟等へ移動した場合) その医療上の必要性を記載すること。	830100054	患者を他の病棟等へ移動した医療上の必要性(特定一般病棟入院料) (地域包括ケア):*****	
67	A318	地域移行機能強化病棟入院料の非定型抗精神病薬加算	非定型、定型を含めて投与している向精神病薬をすべて記載すること。	830100055	向精神病薬名(地域移行機能強化病棟入院料)(非定型抗精神病薬加算):*****	
68	A318	地域移行機能強化病棟入院料の重症者加算	算定した日を記載すること。	算定日情報	(算定日)	
69	A319	特定機能病院リハビリテーション病棟入院料	(医療上特に必要がある場合であつて、特定機能病院リハビリテーション病棟から他の病棟へ患者が移動した場合) その医療上の必要性について詳細に記載する。	830100476	他の病棟へ患者が移動した医療上の必要性(特定機能病院リハビリテーション病棟入院料):*****	※
			転院前の保険医療機関における特定機能病院リハビリテーション病棟入院料又は回復期リハビリテーション病棟入院料の算定日数を記載すること。	830100477	転院前の保険医療機関における算定日数(特定機能病院リハビリテーション病棟入院料):*****	※
70	A400 01	短期滞在手術等 基本料1	短手1と表示し、算定日及び手術名を記載すること	算定日情報	(算定日)	
				820100992	対象手術(短手1):内分泌負荷試験 1 下垂体前葉負荷試験 イ 成長ホルモン(GH)(一連として)	※
				820100993	対象手術(短手1):小児食物アレルギー負荷検査	※
				820100525	対象手術(短手1):皮膚、皮下腫瘍摘出術(露出部) 3 長径四センチメートル以上(六歳未満に限る。)	
				820100526	対象手術(短手1):皮膚、皮下腫瘍摘出術(露出部以外) 3 長径六センチメートル以上十二センチメートル未満(六歳未満に限る。)	
				820100527	対象手術(短手1):皮膚、皮下腫瘍摘出術(露出部以外) 4 長径十二センチメートル以上(六歳未満に限る。)	
				820100528	対象手術(短手1):腋臭症手術	
				820100994	対象手術(短手1):四肢・軸幹軟部腫瘍摘出術 2 手、足(手に限る。)	※
				820100995	対象手術(短手1):骨内異物(挿入物を含む。)除去術 4 頸骨、膝蓋骨、手、足、指(手、足)のその他(手に限る。)	※
				820100529	対象手術(短手1):半月板切除術	
				820100530	対象手術(短手1):関節鏡下半月板切除術	
				820100996	対象手術(短手1):ガングリオン摘出術 1 手、足、指(手、足)(手に限る。)	※
				820100531	対象手術(短手1):手根管開放手術	
				820100532	対象手術(短手1):関節鏡下手根管開放手術	
				820100997	対象手術(短手1):涙管チューブ挿入術 1 涙道内視鏡を用いるもの	※
				820100998	対象手術(短手1):眼瞼内反症手術 2 皮膚切開法	※
				820100999	対象手術(短手1):眼瞼下垂症手術 1 眼瞼拳筋前転法	※
				820101000	対象手術(短手1):眼瞼下垂症手術 3 その他のもの	※
				820101001	対象手術(短手1):翼状片手術(弁の移植をするもの)	※
				820101002	対象手術(短手1):治療的角膜切除術 1 エキシマレーザーによるもの(角膜ジストロフィー又は帶状角膜変性に係るものに限る。)	※
				820101003	対象手術(短手1):線内障術 6 水晶体再建術併用眼内ドレン挿入術	※
				820100533	対象手術(短手1):水晶体再建術	
				820100534	対象手術(短手1):乳腺腫瘍摘出術	
				820100535	対象手術(短手1):気管支狭窄拡張術(気管支鏡によるもの)	
				820100536	対象手術(短手1):気管支腫瘍摘出術(気管支鏡又は気管支ファイバースコープによるもの)	
				820101004	対象手術(短手1):経皮的シャント拡張術・血栓除去術 1 初回	※
				820101005	対象手術(短手1):経皮的シャント拡張術・血栓除去術 2 1の実施後3月以内に実施する場合	※
				820101006	対象手術(短手1):下肢静脈瘤手術 1 抽去切除術	※
				820101007	対象手術(短手1):下肢静脈瘤手術 2 硬化療法(一連として)	※
				820101008	対象手術(短手1):下肢静脈瘤手術 3 高位結紮術	※
				820101009	対象手術(短手1):下肢静脈瘤血管内焼灼術	※
				820101010	対象手術(短手1):下肢静脈瘤血管内塞栓術	※
				820100537	対象手術(短手1):内視鏡的胃、十二指腸ポリープ・粘膜切除術 1 早期悪性腫瘍粘膜切除術	
				820100538	対象手術(短手1):内視鏡的大腸ポリープ・粘膜切除術 1 長径二センチメートル未満	
				820101011	対象手術(短手1):痔核手術(脱肛を含む。) 2 硬化療法(四段階注射法によるもの)	※
				820101012	対象手術(短手1):肛門良性腫瘍、肛門ポリープ、肛門尖圭コンジローム切除術(肛門ポリープ、肛門尖圭コンジローム切除術に限る。)	※
				820101013	対象手術(短手1):尿失禁手術(ポツリヌス毒素によるもの)	※
				820101014	対象手術(短手1):顯微鏡下精索靜脈瘤手術	※
				820100539	対象手術(短手1):經尿道的レーザー前立腺切除・蒸散術	
			(短期滞在手術等基本料1の届出を行った保険医療機関が、短期滞在手術等基本料の対象となる手術を行つた場合であつて入院基本料を算定する場合) 短期滞在手術等基本料を算定しない理由を記載すること。	830100056	非算定理由(短手1):*****	
			(短期滞在手術等基本料1を算定する患者について、当該手術とは別の目的で実施した、検査及び当該検査項目等に係る判断料並びに画像診断項目の費用を算定する場合) その旨を記載すること。	820100540	対象手術とは別目的で実施した検査等(短手1)	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
71	A400	短期滞在手術等 基本料3	短手3と表示し、検査日又は手術日及び検査名又は手術名を記載すること。	算定日情報	(算定日)	
72	A	180日を超える期 間通算対象入院 料を算定する場合	(「保険外併用療養費に係る厚生労働大臣の定める医薬品等」(平成18年9月12日厚生労働省告示第498号)の九のいずれにも該当しない場合) 「選」と記載すること。  (「保険外併用療養費に係る厚生労働大臣の定める医薬品等」の九のいずれかに該当する場合) 「選外」と記載し、「保険外併用療養費に係る厚生労働大臣の定める医薬品等」第九のイからワまでに規 定するものの中から、該当するものを選択して記載すること。	190117810 190214510 190214610 190214710 190214810 190214910 190215010 190111910 190112010 190113410 190118710 190114710 190119410 190115710 190115810 190122890 820100030 820100031 820100032 820100033 820100034 820100035 820100036 820100037 820100038 820100039 820100040 820100041 820100042 820100043 820100044 820100045 830100057	(選)急性期一般入院料1 (選)急性期一般入院料2 (選)急性期一般入院料3 (選)急性期一般入院料4 (選)急性期一般入院料5 (選)急性期一般入院料6 (選)地域一般入院料1 (選)地域一般入院料2 (選)地域一般入院料3 (選)一般病棟特別入院基本料 (選)特定機能病院一般病棟7対1入院基本料 (選)特定機能病院一般病棟10対1入院基本料 (選)専門病院7対1入院基本料 (選)専門病院10対1入院基本料 (選)専門病院13対1入院基本料 選定療養(入院180日超)減算(入院基本料) イ 通常対象入院料算定患者以外の患者 □ 難病患者等入院診療加算を算定する患者 八 重症者等療養環境特別加算を算定する患者 ニ 厚生労働省告示に規定する難病患者等 木 惠性新生物に対する腫瘍用薬を投与している状態にある患者 ヘ 惠性新生物に対する放射線治療を実施している状態にある患者 ト ドレーン法等を実施している状態にある患者 チ 人工呼吸器を使用している状態にある患者 リ 人工腎臓又は血漿交換療法を実施している状態にある患者 ヌ 全身麻酔その他これに準ずる麻酔を用いる手術患者 ル 15歳未満の患者 ヲ 小児慢性特定疾病児童等患者又は育成医療給付患者 ワ 口から又までに掲げる状態に準ずる状態にある患者 処置室で死亡 手術室で死亡 処置室・手術室以外で死亡 死亡を確認した場所:*****	
73	A	救急患者として受け入れた患者が、 処置室、手術室等において死亡した場合で、当該保険 医療機関が救急 医療を担う施設と して確保すること とされている専用 病床(救急医療管 理加算又は救命 救急入院料を算 定する病床に限 る。)に入院したも のとみなす場合	死亡年月日及び死亡を確認した場所として、「処置室で死亡」、「手術室で死亡」、「処置室・手術室以外で 死亡」の中から該当するものを選択して記載すること。 なお、「処置室・手術室以外で死亡」を選択した場合は、死亡を確認した場所を記載すること。	820100046 820100047 820100058 820100559 820100560 820100561 820100562 820100563 820100564 820100564 820100565 820100566 820100567 820100568 820100569 820100570 820100572 82010063 820100843	(イ) 心疾患者でジギタリス製剤を投与 (ロ) てんかん患者で抗てんかん剤を投与 (ハ) 脳器移植を受けた患者で免疫抑制剤を投与 (ニ) 気管支喘息等の患者でテオフィリン製剤を投与 (木) 不整脈の患者に対して不整脈用剤を継続的に投与 (ヘ) 統合失調症の患者でハロペリドール製剤等を投与 (ト) 踵うつ病の患者でリチウム製剤を投与 (チ) 踵うつ病又は躁病の患者でバレプロ酸ナトリウム等を投与 (リ) 留意事項通知に規定する患者でシクロスボリンを投与 (ヌ) 留意事項通知に規定する患者でタクロリムス水和物を投与 (ル) 若年性閉節リウマチ等の患者でサリチル酸系製剤を継続投与 (ヲ) 慢性腫瘍の患者でメトレキサートを投与 (ワ) 留意事項通知に規定する患者でエペリムスを投与 (カ) 入院中の患者であってアミノ配糖体抗生物質等を数日間以上投与 (ゴ) 重症又は難治性真菌感染症又は造血幹細胞移植の患者であってトリアゾール系抗真菌剤を投与 (タ) イマチニブを投与 (レ) リンパ脈管筋腫症の患者でシロリムス製剤を投与 (ソ) 腎細胞癌の患者で抗悪性腫瘍剤としてスニチニブを投与 (ツ) 片頭痛の患者であってバルプロ酸ナトリウムを投与 (ネ) 統合失調症の患者であって治療抵抗性統合失調症治療薬を投与	
74	B001 の2	特定薬剤治療管 理料1	「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第1部第1節B001の 2特定薬剤治療管理料の(1)のアの(イ)から(ネ)までに規定するものの中から、該当するものを選択して 記載すること。 また、初回の算定年月を記載すること。ただし、抗てんかん剤及び免疫抑制剤以外の薬剤を投与している 患者について4月目以降の特定薬剤治療管理料1を算定する場合又は抗てんかん剤若しくは免疫抑制剤 を投与している患者について特定薬剤治療管理料1を算定する場合には、初回の算定年月の記載を省略 して差し支えない。		※	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
75	B001 の02	特定薬剤治療管 理料1の臓器移植 加算	当該臓器移植を行った年月日を記載すること。	850100049	臓器移植年月日(臓器移植加算)(特定薬剤治療管理料1):(元号)yy"年" "mm"月"dd"日"	
76	B001 の02	特定薬剤治療管 理料1の注9加算	ミコフェノール酸モフェチルの血中濃度測定の必要性を記載すること。	830100058	ミコフェノール酸モフェチルの血中濃度測定の必要性(特定薬剤治療管理 料1);*****	
77	B001 の02	特定薬剤治療管 理料1の注10加算 (エペロリムスの初回投与から3ヶ月の間に算定する場合) エペロリムスの初回投与と日	(エペロリムスの初回投与から3ヶ月の間に算定する場合) (エペロリムスの初回投与と日)	850100050	エペロリムスの初回投与年月日(特定薬剤治療管理料1):(元号)yy"年" "mm"月"dd"日"	
			(エペロリムスの血中濃度測定の必要性)	830100059	エペロリムスの血中濃度測定の必要性(特定薬剤治療管理料1);*****	
78	B001 の03	悪性腫瘍特異物 質治療管理料	行った腫瘍マーカーの検査名を記載すること。	830100060	検査名(悪性腫瘍特異物質治療管理料);*****	
79	B001 の04	小児特定疾患カ ウンセリング料	第1回目のカウンセリングを行った年月日を記載すること。	850100051	第1回目カウンセリング実施年月日(小児特定疾患カウンセリング料):(元 号);yy"年"mm"月"dd"日"	※
80	B001 の09	外来栄養食事指 導料の「注2」の場 合	指導した年月日を記載すること。	850100052	指導した年月日(外来栄養食事指導料(注2)):(元号)yy"年"mm"月"dd" 日"	
81	B001 の12	心臓ベースメー ター指導管理料 の導入期加算	ベースメーカー移植術、両心室ベースメーカー移植術、植込型除細動器移植術又は両室ペーシング機能 付き植込型除細動器移植術を行った年月日を記載すること。	850100053	導入期加算(心臓ベースメーカー指導管理料)移植年月日:(元号)yy"年" "mm"月"dd"日"	
82	B001 の12	心臓ベースメー ター指導管理料 の植込型除細動 器移植期加算	直近の算定年月及び使用開始日を記載すること。また、「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の 留意事項について」別添1第2章第1部第1節B001の12心臓ベースメーカー指導管理料の(5)のア又 はイに規定するもののうち該当するものを選択して記載すること。	850100054	直近の算定年月日(植込型除細動器移植期加算):(元号)yy"年"mm"月" "dd"日"	
				850100055	使用開始年月日(植込型除細動器移植期加算):(元号)yy"年"mm"月" "dd"日"	
				820100064	ア 留意事項通知に規定する患者でICD適否確定までの間使用	
				820100065	イ 留意事項通知に規定する患者でICD植え込みまでの間使用	
83	B001 の12	心臓ベースメー ター指導管理料 の遠隔モニタリン グ加算	当該指導管理料の直近の算定年月を記載すること。	850190001	直近の算定年月(遠隔モニタリング加算(心臓ベースメーカー指導管理 料));(元号)yy"年"mm"月"	
84	B001 の14	高度難聴指導管 理料のイ	人工内耳植込術を行った年月日を記載すること。	850100056	人工内耳植込術実施年月日(高度難聴指導管理料(術後3ヶ月以内)):(元 号);yy"年"mm"月"dd"日"	
85	B001 の14	高度難聴指導管 理料のロ	前回算定年月日(初回である場合は初回である旨)を記載すること。	850100488	前回算定年月日(高度難聴指導管理料(その他の患者)):(元号)yy"年" "mm"月"dd"日"	※
				820190488	初回(高度難聴指導管理料(その他の患者))	※
86	B001 の14	高度難聴指導管 理料の人工内耳 機器調整加算	前回算定年月日(初回である場合は初回である旨)を記載すること。	850190043	前回算定年月日(人工内耳機器調整加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				820190043	初回(人工内耳機器調整加算)	
87	B001 の15	慢性維持透析患 者外来医学管理料	(慢性維持透析患者外来医学管理料に含まれる検査以外の検査を別に算定した場合) その必要性を記載すること。  (慢性維持透析患者外来医学管理料に含まれる検査であって特例として算定を認められた検査を別に算 定した場合) 「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第1部第1節B001の 15慢性維持透析患者外来医学管理料の(10)のアからカまでに規定するものの中から該当するものを選 択して記載すること。	830100061	管理料に含まれる検査以外の検査を別に算定した必要性(慢性維持透析 患者外来医学管理料);*****	
				820100066	ア 出血性合併症患者の退院月翌月の月2回目以後の末梢血液一般検 査	
				820100067	イ パルス療法施行時の月2回目以後のカルシウム等の検査	
				820100068	ウ 副甲状腺切除を行った患者の月2回目以後のカルシウム等の検査	
				820100069	エ シナカルセト塩酸塩投与患者の月2回目以後のカルシウム等の検査	
				820100070	オ 透析アミロイド症の月2回目以後のβ2マイクログロブリン検査	
				820100071	カ デフロキサミンシメント酸塩投与患者のアルミニウムの検査	
88	B001 の16	喘息治療管理料1 の重度喘息患者 治療管理加算	当該加算に係る第1回目の治療管理を行った年月日を記載すること。	850100058	第1回目の治療管理を行った年月日(重度喘息患者治療管理加算):(元 号);yy"年"mm"月"dd"日"	
89	B001 の17	慢性疼痛疾患管 理料	(当該患者に対し最初に当該指導管理料を算定した場合) 算定年月日を記載すること。	850100059	算定年月日(慢性疼痛疾患管理料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
90	B001 の23	がん患者指導管 理料のロ	当該患者に対して過去に当該指導管理料を算定した年月日を記載すること。	850100060	過去に算定した年月日(がん患者指導管理料ロ):(元号)yy"年"mm"月" "dd"日"	
91	B001 の23	がん患者指導管 理料のハ	当該患者に対して過去に当該指導管理料を算定した年月日を記載すること。	850100061	過去に算定した年月日(がん患者指導管理料ハ):(元号)yy"年"mm"月" "dd"日"	
92	B001 の26	植込型輸液ポンプ 持続注入療法指 導管理料の導入 期加算	植込術を行った年月日を記載すること。	850100062	植込術の実施年月日(導入期加算(植込型輸液ポンプ持続注入療法指 導管理料)):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
93	B001 の27	糖尿病透析予防 指導管理料	ヘモグロビンA1cの値又は内服薬やインスリン製剤を使用している旨を記載すること。	842100028	ヘモグロビンA1c値(糖尿病透析予防指導管理料);*****	
				820100574	内服薬やインスリン製剤使用(糖尿病透析予防指導管理料)	
94	B001 の28	小児運動器疾患 指導管理料	前回算定年月(初回である場合は初回である旨)を記載すること。	850190002	前回算定年月(小児運動器疾患指導管理料):(元号)yy"年"mm"月"	
				820190002	初回(小児運動器疾患指導管理料)	
95	B001 の29	乳腺炎重症化予 防ケア・指導料	通算算定回数(当該月に実施されたものを含む。)を記載すること。	842100029	乳腺炎重症化予防ケア・指導料の通算実施回数:*****	
96	B001 の31	腎代替療法指 導管理料	(腎代替療法指導管理料を2回算定する場合) その医療上の必要性を詳細に記載すること。  (「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第1部第1節B001の 31腎代替療法指導管理料の(2)のイに該当する場合) 直近の血液検査におけるeGFRの検査値について、「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留 意事項について」別添1第2章第1部第1節B001の31腎代替療法指導管理料の(6)の(イ)から(ハ)のうちい ずれか該当するものを選択して記載すること。	830100065	2回算定する医療上の必要性(腎代替療法指導管理料);*****	
				820100575	eGFRの検査値(腎代替療法指導管理料):(イ) 25mL/min/1.73 m2以上 30mL/min/1.73m2未満	※
				820100576	eGFRの検査値(腎代替療法指導管理料):(ロ) 15mL/min/1.73 m2以上 25mL/min/1.73m2未満	※
				820100577	eGFRの検査値(腎代替療法指導管理料):(ハ) 15mL/min/1.73 m2未満	※
				830100066	腎代替療法指導管理料の実施について適切な時期と判断とした理由: *****	
97	B001 の32	一般不妊治療管 理料	前回算定年月(初回である場合は初回である旨)を記載すること。	850100402	前回算定年月(一般不妊治療管理料):(元号)yy"年"mm"月"	※
				820190049	初回(一般不妊治療管理料)	※

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
98	B001 の33	生殖補助医療管 理料	生殖補助医療の開始日における年齢(初回である場合は初回である旨)を記載すること。	830100478	生殖補助医療の開始日における年齢(生殖補助医療管理料);*****	※
				820190061	初回(生殖補助医療管理料)	※
			治療計画の作成時点における胚移植術の実施回数の合計について確認した上で、当該時点における実施回数の合計及び確認した年月日を記載すること。	830100479	治療計画の作成時点における胚移植術の実施回数の合計(生殖補助医 療管理料);*****	※
				850100403	胚移植術の実施回数を確認した年月日(生殖補助医療管理料);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
			治療計画を作成し、又は見直した場合における当該患者及びそのパートナーに説明して同意を得た年月日を記載すること。	850100404	治療計画の同意を得た年月日(生殖補助医療管理料);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
			(2回目以降の胚移植術に向けた治療計画を作成した場合) 当該患者及びそのパートナーに説明して同意を得た年月日を記載すること。	850100405	治療計画の同意を得た年月日(2回目以降)(生殖補助医療管理料);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
99	B001 の34の ハ	二次性骨折予防 継続管理料3	初回算定年月日を記載すること。	850100406	初回算定年月日(二次性骨折予防継続管理料3);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
100	B001 の35	アレルギー性鼻炎 免疫療法治療管 理料	初回算定年月日を記載すること。	850100407	初回算定年月日(アレルギー性鼻炎免疫療法治療管理料);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
101	B001 の36	下肢創傷処置管 理料	下肢創傷処置を実施した年月日を記載すること。	850190198	下肢創傷処置実施年月日(下肢創傷処置管理料);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
102	B001- 2	小児科外来診療 料	(院外処方せんを交付している者に対し、夜間緊急の受診等やむを得ない場合において院内投薬を行った場合) その理由を記載すること。	830100067	夜間緊急の受診等やむを得ない院内投与理由(小児科外来診療料);*****	
			(他の保険医療機関において在宅療養指導管理料を算定しているため小児科外来診療料を算定しない場合) 他の保険医療機関において在宅療養指導管理料を算定している旨記載すること。	820100578	小児科外来診療料非算定理由:他の保険医療機関で在宅療養指導管理料算定	
103	B001- 2-2	地域連携小児夜 間・休日診療料	(病態の度重なる変化等による複数回の受診のため2回以上算定する場合) その理由を詳細に記載すること。	830100068	2回以上算定する理由(地域連携小児夜間・休日診療料);*****	
104	B001- 2-4	地域連携夜間・休 日診療料	(病態の度重なる変化等による複数回の受診のため2回以上算定する場合) その理由を詳細に記載すること。	830100069	2回以上算定する理由(地域連携夜間・休日診療料);*****	
105	B001- 2-7	外來リハビリテー ション診療料	算定日を記載すること。	算定日情報	(算定日)	
106	B001- 2-8	外来放射線照射 診療料	算定日を記載すること。	算定日情報	(算定日)	
			(所定点数の100分の50に相当する点数により算定する場合) 算定日を記載すること。	算定日情報	(算定日)	
			(100分の50に相当する点数を算定したにもかかわらず、その後も治療を継続する場合) 治療を継続する医学的理由を記載すること。	830100070	治療を継続する医学的理由(外来放射線照射診療料);*****	
			(外来放射線照射診療料を算定したにもかかわらず予定の期間よりも早期に外来放射線照射を終了する場合) 早期に治療終了となった医学的理由を記載すること。	830100071	早期に治療終了となった医学的理由(外来放射線照射診療料);*****	
107	B001- 2-11	小児かかりつけ診 療料	(院外処方せんを交付している者に対し、夜間緊急の受診等やむを得ない場合において院内投薬を行った場合) その理由を記載すること。	830100072	夜間緊急の受診等やむを得ない院内投与理由(小児かかりつけ診療料);*****	
108	B001- 2-12	外来腫瘍化学療 法診療料	(「イ 抗悪性腫瘍剤を投与した場合」を算定する場合) 前回算定年月(初回である場合は初回である旨)を記載すること。	850190205	前回算定年月日(外来腫瘍化学療法診療料(投与した場合));(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				820190205	初回(外来腫瘍化学療法診療料(投与した場合))	※
			(「ロ 抗悪性腫瘍剤の投与その他必要な治療管理を行った場合」を算定する場合) 前回算定年月(初回である場合は初回である旨)を記載すること。	850190206	前回算定年月日(外来腫瘍化学療法診療料(投与との他の場合));(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				820190206	初回(外来腫瘍化学療法診療料(投与との他の場合))	※
109	B001- 2-12 注7	外来腫瘍化学療 法診療料 バイオ後続品導 入初期加算	初回使用年月日を記載すること。	850100408	初回使用年月日(バイオ後続品導入初期加算);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
110	B001- 3-2	ニコチン依存症管 理料	初回の当該管理料を算定した年月日を記載すること。	850100064	初回算定年月日(ニコチン依存症管理料);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
111	B001- 7	リンパ浮腫指導管 理料(入院)	手術日(手術前に当該指導を実施した場合であって、診療報酬明細書を作成する時点で手術を実施していない場合には、手術予定日)(年月日)を記載すること。	850100065	手術実施年月日(リンパ浮腫指導管理料(入院));(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				850100066	手術予定年月日(リンパ浮腫指導管理料(入院));(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
112	B001- 7	リンパ浮腫指導管 理料(入院外)	(退院後に再度算定する場合) 退院日(年月日)及び実施した手術名を記載すること。	850100067	退院年月日(リンパ浮腫指導管理料(入院外));(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				830100073	手術名(リンパ浮腫指導管理料(入院外));*****	
			(地域連携診療計画に基づいた治療を担う他の保険医療機関において算定する場合) 入院中に当該指導管理料を算定した保険医療機関名及び実施した手術名を記載すること。	830100074	入院中にリンパ浮腫指導管理料(入院外)を算定した保険医療機関名(リンパ浮腫指導管理料(入院外));*****	
				830100075	入院中に実施した手術名(リンパ浮腫指導管理料(入院外));*****	
113	B001- 9	療養・就労両立支 援指導料	前回算定年月(初回である場合は初回である旨)を記載すること。	850190003	前回算定年月(療養・就労両立支援指導料);(元号)yy"年"mm"月"	
				820190003	初回(療養・就労両立支援指導料)	
114	B002	開放型病院共同 指導料(Ⅰ)	共同指導を行った年月日を記載すること。	850100068	共同指導を行った日(開放型病院共同指導料(1));(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
115	B003	開放型病院共同 指導料(Ⅱ)	共同指導を行った年月日を記載すること。	850100069	共同指導を行った日(開放型病院共同指導料(2));(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
116	B004	退院時共同指導 料1	入院日(年月日)を記載すること。	850100070	入院年月日(退院時共同指導料1);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
117	B004	退院時共同指導 料1の特別管理指 導加算	算定日を記載すること。	算定日情報	(算定日)	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
118	B005	退院時共同指導料2	共同指導を行った年月日を記載すること。	850100071	共同指導を行った日(退院時共同指導料2):(元号)yy"年"mm"月"dd"日	
			(同一日に退院時共同指導料2と退院時リハビリテーション指導料又は退院時薬剤情報管理指導料を算定した場合)	830100076	共同指導を行った者の職種(退院時共同指導料2):*****	
			共同指導を行った者の職種及び年月日を記載すること。	850100072	指導年月日(退院時共同指導料2):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
119	B005-1-2	介護支援等連携 指導料	算定年月日(当該入院中に既に算定している場合は併せて初回算定日)を記載すること。	算定日情報 (算定日)	(算定日)	
				850100073	初回算定年月日(介護支援等連携指導料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
120	B005-1-3	介護保険リハビリ テーション移行支 援料	介護保険によるリハビリテーションを開始した年月日及び維持期のリハビリテーションを終了した年月日を記載すること。	850100074	介護保険によるリハビリテーションの開始年月日(介護保険リハビリテーション移行支援料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				850100075	維持期リハビリテーションの終了年月日(介護保険リハビリテーション移行支援料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
121	B005-4	ハイリスク妊娠婦 共同管理料(1)	ハイリスク妊娠又はハイリスク分娩に関する医学管理を行った年月日を記載すること。	850100076	医学管理を行った年月日(ハイリスク妊娠婦共同管理料(1)):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
122	B005-6の1	がん治療連携計 画策定料1	退院年月日を記載すること。	850100077	退院年月日(がん治療連携計画策定料1):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
123	B005-7の2	認知症専門診断 管理料2	前回算定年月日(初回の場合は初回である旨)を記載すること。	850190004	前回算定年月日(認知症専門診断管理料2):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				820190004	初回(認知症専門診断管理料2)	
124	B005-7-2	認知症療養指導 料1(入院)	認知症療養計画に基づく最初の治療を行った年月日を記載すること。	850100078	認知症療養計画に基づく初回治療年月日(認知症療養指導料1(入院)):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
125	B005-7-2	認知症療養指導 料1(入院外)	治療を行った年月日を記載すること。	850100079	治療年月日(認知症療養指導料1(入院外)):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
126	B005-7-2	認知症療養指導 料2	治療を行った年月日を記載すること。	850100080	治療開始年月日(認知症療養指導料2):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
127	B005-7-2	認知症療養指導 料3	治療を行った年月日を記載すること。	850100081	治療開始年月日(認知症療養指導料3):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
128	B005-7-3	認知症サポート指 導料	前回算定年月(初回の場合は初回である旨)を記載すること。	850190005	前回算定年月(認知症サポート指導料):(元号)yy"年"mm"月"	
				820190005	初回(認知症サポート指導料)	
129	B005-9	外来排尿自立指 導料	A251排尿自立支援加算の初回算定日並びにA251排尿自立支援加算の初回算定日からのA251排尿自立支援加算及び当該指導料の通常算定回数(当該月に実施されたものを含む。)を記載すること。	850100082	排尿自立支援加算の初回算定年月日(外来排尿自立指導料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				842100030	排尿自立支援加算及び外来排尿自立指導料の通常算定回数(外来排尿自立指導料):*****	
130	B005-10	ハイリスク妊娠婦 連携指導料1	精神疾患が疑われるものとして精神科若しくは心療内科を標準とする保険医療機関に対して診療情報が文書により提供された妊婦又は出産日(年月日)を記載すること。	820100844	診療情報が文書により提供された妊婦(ハイリスク妊娠婦連携指導料1)	※
				850100409	出産日(ハイリスク妊娠婦連携指導料1):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
131	B005-10-2	ハイリスク妊娠婦 連携指導料2	当該保険医療機関で精神疾療法が実施されている又は精神疾患が疑われるものとして産科若しくは産婦人科を担当する醫師から紹介された妊婦又は出産日(年月日)を記載すること。	820100845	産科若しくは産婦人科を担当する醫師から紹介された妊婦(ハイリスク妊娠婦連携指導料2)	※
				850100410	出産日(ハイリスク妊娠婦連携指導料2):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
132	B005-11の1	遠隔連携診療料1 診断を目的とする 場合	(2回以上算定する場合) 「未確」と表示し、前回算定年月日を記載すること。	850100411	前回算定年月日(遠隔連携診療料1 診断を目的とする場合):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				820100846	未確(遠隔連携診療料1 診断を目的とする場合)	※
133	B005-11の2	遠隔連携診療料2 その他の場合	初回算定年月日を記載すること。	850100412	初回算定年月日(遠隔連携診療料2 その他の場合):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
134	B005-12	こころの連携指導 料(1)	初回算定年月日を記載すること。	850100413	初回算定年月日(こころの連携指導料(1)):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
135	B005-13	こころの連携指導 料(2)	初回算定年月日を記載すること。	850100414	初回算定年月日(こころの連携指導料(2)):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
136	B006-3	退院時リハビリ テーション指導料	(同一日に退院時リハビリテーション指導料と退院時共同指導料2を算定した場合) 共同指導を行った者の職種及び年月日を記載すること。	830100077	共同指導を行った者の職種(退院時リハビリテーション指導料):*****	
				850100083	共同指導年月日(退院時リハビリテーション指導料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
137	B007	退院前訪問指導 料	(2回算定した場合) 各々の訪問指導年月日を記載すること。	850100084	訪問指導年月日(退院前訪問指導料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
138	B007-2	退院後訪問指導 料	退院日(年月日)を記載すること。	850100085	退院年月日(退院後訪問指導料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
139	B008-0の1	薬剤管理指導料1	算定日及び薬剤名を記載すること。	算定日情報 (算定日)	(算定日)	
				830100078	薬剤名(薬剤管理指導料1):*****	
140	B008-0の2	薬剤管理指導料2	算定日を記載すること。	算定日情報 (算定日)	(算定日)	
141	B008	薬剤管理指導料1 及び2の麻薬管理 指導加算	指導を行った年月日を記載すること。	850100086	指導年月日(麻薬管理指導加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
142	B008-2	薬剤総合評価調 整管理料	(当該保険医療機関及び他の保険医療機関で処方された内服薬を合計した種類数から2種類以上減少した場合) 当該他の保険医療機関名及び各保険医療機関における調整前後の薬剤の種類数を記載すること。	830100079	他の保険医療機関名(薬剤総合評価調整管理料):*****	
				842100031	当該保険医療機関における調整前の内服薬の種類数(薬剤総合評価調整管理料):*****	
				842100032	他の保険医療機関における調整前の内服薬の種類数(薬剤総合評価調整管理料):*****	
				842100033	当該保険医療機関における調整後の内服薬の種類数(薬剤総合評価調整管理料):*****	
				842100034	他の保険医療機関における調整後の内服薬の種類数(薬剤総合評価調整管理料):*****	
143	B009	診療情報提供料 (1)	算定日を記載すること。 (保険医療機関以外の機関へ診療情報を提供した場合) 情報提供先を記載すること。	算定日情報 (算定日)	(算定日)	
				830100080	情報提供先(診療情報提供料(1)):*****	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
144	B009	診療情報提供料 (I)の注8に規定 する加算	退院年月日を記載すること。	850100087	退院年月日(注8加算(診療情報提供料(1)):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
145	B009	診療情報提供料 (I)の検査・画像 情報提供加算の イ	退院年月日を記載すること。	850100088	退院年月日(検査・画像情報提供加算(診療情報提供料(1)):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
146	B009	診療情報提供料 (I)の療養情報 提供加算	療養に係る情報を得た訪問看護ステーション名を記載すること。	830100081	訪問看護ステーション名(療養情報提供加算(診療情報提供料(1))):*****	
147	B010	診療情報提供料 (II)	算定日を記載すること。	算定日情報	(算定日)	
148	B010- 2	診療情報連携共 有料	連携先の保険医療機関名を記載すること。	830100082	連携先保険医療機関名(診療情報連携共有料);*****	
149	B011	連携強化診療情 報提供料	(妊娠である場合) 当該患者が妊娠している者である旨記載すること。	820100579	妊娠中(連携強化診療情報提供料)	※
			(産科若しくは産婦人科を標榜する保険医療機関等との保険医療機関が連携した場合) 前回算定年月(初回である場合は初回である旨)を記載すること。	850100415	前回算定年月(連携強化診療情報提供料):(元号)yy"年"mm"月"	※
			820190050	初回(連携強化診療情報提供料)	※	
150	B011 の注5	連携強化診療情 報提供料	(注5)に規定する注1から注4までのいずれにも該当しない場合(頻回の情報提供の必要性を認め、当該患者を紹介した他の保険医療機関に情報提供を行った場合を除く。) 前回算定年月(初回である場合は初回である旨)を記載すること。	850190199	前回算定年月(注5(頻回の情報提供を行う場合以外)):(元号)yy"年" "mm"月"	※
			820190062	初回(注5(頻回の情報提供を行う場合以外))	※	
151	B012	傷病手当金意 見書交付料	交付年月日を記載すること。	850100089	交付年月日(傷病手当金意見書交付料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
			(当該月前に受診した傷病について傷病手当金意見書の交付のみの求めがあった場合) 当該意見書の対象となった傷病名及びその傷病についての診療を開始した日を「傷病名」欄及び「診療開始日」欄にそれぞれ記載すること。	850100090	傷病名コード (傷病名を表示する。)	※
			(当該等に対して意見書を交付した場合で遺族等が他に療養の給付を受けていない場合) 当該等の診療報酬明細書に相続と表示し、意見書の対象となった傷病名を「傷病名」欄に記載すること。	850100091	修飾語コード (修飾語を表示する。)	※
			(当該等に対して意見書を交付した場合で遺族等が他に療養の給付を受けている場合) 当該等の診療報酬明細書に相続と表示し、遺族等自身の傷病名と意見書の対象となった傷病名の両方を「傷病名」欄に記載すること。	850100092	傷病名コード (傷病名を表示する。)	
			850100093	修飾語コード (修飾語を表示する。)		
152	B012	感染症法による公 費負担申請に係 る診断書料及び 協力料	感染症法による公費負担申請に係る診断書料及び協力料を算定した旨を記載すること。	820100580	感染症法による公費負担申請に係る診断書料及び協力料を算定	
153	B013	療養費同意書交 付料	850100090	交付年月日(療養費同意書交付料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"		
			830100083	同意書又は診断書に記載した病名(療養費同意書交付料);*****		
154	B014	退院時薬剤情 報管理指導料	退院年月日を記載すること。	850100091	退院年月日(退院時薬剤情報管理指導料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
			(同一日に退院時薬剤情報管理指導料と退院時共同指導料2を算定した場合) 共同指導を行った者の職種及び年月日を記載すること。	830100084	共同指導を行った者の職種(退院時薬剤情報管理指導料);*****	
			850100092	共同指導年月日(退院時薬剤情報管理指導料):(元号)yy"年"mm"月" "dd"日"		
155	B015	精神科退院時共 同指導料1のイ	対象となる患者の状態について記載すること。	820100581	対象患者の状態(精神科退院時共同指導料1のイ):措置入院にかかる患者	
			820100582	対象患者の状態(精神科退院時共同指導料1のイ):緊急措置入院にかかる患者		
			820100583	対象患者の状態(精神科退院時共同指導料1のイ):医療観察法による入院又は通院をしたことがある患者		
			820100584	対象患者の状態(精神科退院時共同指導料1のイ):入院の期間が1年以上の患者		
			820100585	対象患者の状態(精神科退院時共同指導料1の口):6ヶ月間継続して社会的役割を遂行することに重大な問題がある。		
156	B015	精神科退院時共 同指導料1のロ	対象となる患者の状態について記載すること。	820100586	対象患者の状態(精神科退院時共同指導料1の口):自分1人で地域生活に必要な課題を遂行することに重大な問題がある	
			820100587	対象患者の状態(精神科退院時共同指導料1の口):家族以外への暴力行為、器物破損、迷惑行為、近隣とのトラブル等がある。		
			820100588	対象患者の状態(精神科退院時共同指導料1の口):行方不明、住居を失う、立ち退きを迫られる、ホームレスになったことがある。		
			820100589	対象患者の状態(精神科退院時共同指導料1の口):自傷や自殺を企てたことがある。		
			820100590	対象患者の状態(精神科退院時共同指導料1の口):家族への暴力、暴言、拒絶がある。		
			820100591	対象患者の状態(精神科退院時共同指導料1の口):警察・保健所介入歴がある。		
			820100592	対象患者の状態(精神科退院時共同指導料1の口):定期的な服薬ができていなかったことが2か月以上あった。		
			820100593	対象患者の状態(精神科退院時共同指導料1の口):外来受診をしないことが2か月以上あった。		
			820100594	対象患者の状態(精神科退院時共同指導料1の口):自分の病気についての知識や理解に乏しい、治療の必要性を理解していない。		
			820100595	精神科退院時共同指導料1の口の対象患者:直近の入院は措置入院である。		
			820100596	対象患者の状態(精神科退院時共同指導料1の口):日常必需品の購入、光熱費／医療費等の支払いに関して、経済的な問題がある。		
			820100597	対象患者の状態(精神科退院時共同指導料1の口):家賃の支払いに経済的な問題を抱えている。		
			820100598	対象患者の状態(精神科退院時共同指導料1の口):支援をする家族がない。		
			820100599	対象患者の状態(精神科退院時共同指導料1の口):同居家族が支援を要する困難な問題を抱えている。		

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
157	B015	精神科退院時共同指導料2	対象となる患者の状態について記載すること。	820100600	対象患者の状態(精神科退院時共同指導料2):措置入院にかかる患者	
				820100601	対象患者の状態(精神科退院時共同指導料2):緊急措置入院にかかる患者	
				820100602	対象患者の状態(精神科退院時共同指導料2):医療観察法による入院又は通院をしたことがある患者	
				820100603	対象患者の状態(精神科退院時共同指導料2):入院の期間が1年以上の患者	
				820100604	対象患者の状態(精神科退院時共同指導料2):6ヶ月間継続して社会的役割を遂行することに重大な問題がある。	
				820100605	対象患者の状態(精神科退院時共同指導料2):自分1人で地域生活に必要な課題を遂行することに重大な問題がある	
				820100606	対象患者の状態(精神科退院時共同指導料2):家族以外への暴力行為、器物破損、迷惑行為、近隣とのトラブル等がある。	
				820100607	対象患者の状態(精神科退院時共同指導料2):行方不明、住居を失う、立ち退きを迫られる、ホームレスになったことがある。	
				820100608	対象患者の状態(精神科退院時共同指導料2):自傷や自殺を企てたことがある。	
				820100609	対象患者の状態(精神科退院時共同指導料2):家族への暴力、暴言、拒絶がある。	
				820100610	対象患者の状態(精神科退院時共同指導料2):警察・保健所介入歴がある。	
				820100611	対象患者の状態(精神科退院時共同指導料2):定期的な服薬ができていなかったことが2か月以上あった。	
				820100612	対象患者の状態(精神科退院時共同指導料2):外来受診をしないことが2か月以上あった。	
				820100613	対象患者の状態(精神科退院時共同指導料2):自分の病気についての知識や理解に乏しい、治療の必要性を理解していない。	
				820100614	対象患者の状態(精神科退院時共同指導料2):直近の入院は措置入院である。	
				820100615	対象患者の状態(精神科退院時共同指導料2):日常必需品の購入、光熱費／医療費等の支払いに関して、経済的な問題がある。	
				820100616	対象患者の状態(精神科退院時共同指導料2):家賃の支払いに経済的な問題を抱えている。	
				820100617	対象患者の状態(精神科退院時共同指導料2):支援をする家族がない。	
				820100618	対象患者の状態(精神科退院時共同指導料2):同居家族が支援を要する困難な問題を抱えている。	
158	C	在宅患者診療・指導料	(在宅療養支援診療所と連携する保険医療機関が、在宅療養支援診療所の保険医の指示により往診又は訪問看護を行った場合) 「支援」と記載し、当該指示のあった在宅療養支援診療所の名称を記載すること。	830100085	指示のあった在宅療養支援診療所名:*****	※
159	C	乳幼児呼吸管理 材料加算	(1月に3回分又は2回分の算定を行う場合) (当月分に加え、翌々月分、翌月分、前々月分のいずれを算定したのか又は当月分に加え、翌月分、前月分のいずれを算定したのかを選択して記載すること。	820100619	当月以外の算定月(乳幼児呼吸管理材料加算):当月分	
				820100620	当月以外の算定月(乳幼児呼吸管理材料加算):翌月分	
				820100621	当月以外の算定月(乳幼児呼吸管理材料加算):翌々月分	
				820100622	当月以外の算定月(乳幼児呼吸管理材料加算):前月分	
				820100623	当月以外の算定月(乳幼児呼吸管理材料加算):前々月分	
160	C000	往診料等	(在宅患者訪問診療料(Ⅰ)又は(Ⅱ)を当該月に算定している場合) 当該往診を行った年月日を記載すること。	850100093	往診を行った年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
			(在宅患者訪問診療料(Ⅰ)又は(Ⅱ)を算定した日と同一日に往診料を算定した場合) 患者の病状の急変等往診が必要となった理由を記載すること。	830100086	患者の病状の急変等往診が必要となった理由:*****	
161	C000	往診料 特別往診料	往診地域、海路距離、往、復、往復の波浪の別、滞在時間を記載すること。	830100087	往診地域、海路距離、往、復、往復の波浪の別及び滞在時間(特別往診料):*****	
162	C000	往診料の患者診療時間加算	診療時間を記載すること。	114000970	患者診療時間加算(往診料)	
				114002470	患者診療時間加算(特別往診)	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用	
163	C001	在宅患者訪問診療料(1)	(「1」の在宅患者訪問診療料1を算定する場合で、患者の急性増悪等により一時に週4回以上の頻回な在宅患者訪問診療を行った場合) その必要性、必要を認めた診療年月日及び当該訪問診療を行った年月日を記載すること。	830100088	頻回な在宅患者訪問診療を行った必要性(在宅患者訪問診療料(1));*****		
				850100094	必要性を認めた診療年月日(在宅患者訪問診療料(1));(元号)yy"年"mm"月"dd"日"		
				850100095	訪問診療年月日(在宅患者訪問診療料(1));(元号)yy"年"mm"月"dd"日"		
			(「2」の在宅患者訪問診療料2を算定する場合) 他の保険医療機関からの求めがあった年月を記載すること。	850100096	他医療機関から依頼があった年月(在宅患者訪問診療料(1));(元号)yy"年"mm"月"		
				820100072	ア その診療科の医師でなければ困難な診療		
				820100073	イ 既に診療した傷病等とは明らかに異なる傷病に対する診療		
				830100089	継続的な訪問診療の必要性(在宅患者訪問診療料2);*****		
			(「2」の在宅患者訪問診療料2について、「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第2部CO01在宅患者訪問診療料(1)の(8)の規定により、他の保険医療機関から求めがあった月から6月を超えて算定する場合) 末期の悪性腫瘍、多発性硬化症、重症筋無力症、スモン、筋萎縮性側索硬化症、脊髄小脳変性症、ハンチントン病、進行性筋ジストロフィー症、バーキンソン病関連疾患(進行性核上性麻痺、大脳皮質基底核変性症、バーキンソン病(ホーエン・ヤール)の重症度分類がステージ3以上かつ生活機能障害度がⅡ度又はⅢ度のものに限る。)、多系統萎縮症(線条体黒質変性症、オーリーブ橋小脳萎縮症、シャイ・ドレーガー症候群)、ブリオン病、亜急性硬変性全脳炎、ライソーム病、副腎白質ジストロフィー、脊髄性筋萎縮症、球脊髄性筋萎縮症、慢性炎症性脱髓性多発神経炎、後天性免疫不全症候群若しくは頭蓋損傷の患者又は人工呼吸器を使用している状態の患者の中から、該当するものを選択して記載すること。	820100074	末期の悪性腫瘍		
				820100075	多発性硬化症		
				820100076	重症筋無力症		
				820100077	スモン		
				820100078	筋萎縮性側索硬化症		
				820100079	脊髄小脳変性症		
				820100080	ハンチントン病		
				820100081	進行性筋ジストロフィー症		
				820100082	バーキンソン病関連疾患(留意事項通知に規定するもの)		
				820100083	多系統萎縮症(留意事項通知に規定するもの)		
				820100084	ブリオン病		
				820100085	亜急性硬変性全脳炎		
				820100086	ライソーム病		
				820100087	副腎白質ジストロフィー		
				820100088	脊髄性筋萎縮症		
				820100089	球脊髄性筋萎縮症		
				820100090	慢性炎症性脱髓性多発神経炎		
				820100091	後天性免疫不全症候群		
				820100092	頭髄損傷の患者		
				820100093	人工呼吸器を使用している状態の患者		
			(当該月又はその前月に往診料を算定している場合) 当該訪問診療を行った年月日を記載すること。	850100097	訪問診療を行った年月日(在宅患者訪問診療料(1));(元号)yy"年"mm"月"dd"日"		
164	C001	在宅患者訪問診療料(1)の患者 診療時間加算		114001470	患者診療時間加算(在宅患者訪問診療料(1)・(2))		
165	C001	在宅患者訪問診療料(1)(「1」に 限る。)の在宅 ターミナルケア加 算	死亡日及び死亡日前14日以内の計15日間に行った往診又は訪問診療の年月日を記載すること。	850100098	死亡年月日(在宅ターミナルケア加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"		
				850100099	往診又は訪問診療年月日(在宅ターミナルケア加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"		
		(当該患者が在宅以外で死亡した場合) 死亡前24時間以内に行なった訪問診療の年月日及び時刻を記載すること。		850100100	死亡前24時間以内に行なった訪問診療年月日(在宅ターミナルケア加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"		
				851100038	死亡前24時間以内に行なった訪問診療時刻(在宅ターミナルケア加算)		
166	C001	在宅患者訪問診 療料(1)(「1」に 限る。)の死亡 診断加算	(「情報通信機器(ICT)を利用して用いた死亡診断等ガイドライン(平成29年9月厚生労働省)」に基づき、ICTを利用した看護師との連携による死亡診断を行い、死亡診断加算のみを算定する場合) ICTを利用した看護師との連携による死亡診断を行った旨を記載すること。	820100624	ICTを利用した看護師との連携による死亡診断		
167	C001	在宅患者訪問診 療料(1) 注9の規定により 算定する場合(患 者との距離が16k mを超えた場合 等)	訪問地域(距離)、海路距離、往、復、往復の波浪の別、滞在時間を記載すること。	830100090	訪問地域、海路距離、往、復、往復の波浪の別及び滞在時間(在宅患者訪問診療料(1));*****		
168	C001-2	在宅患者訪問診 療料(II)	(注1のイの場合で、患者の急性増悪等により一時に週4回以上の頻回な在宅患者訪問診療を行った場合) その必要性、必要を認めた診療年月日及び当該訪問診療を行った年月日を記載すること。	830100091	頻回な在宅患者訪問診療を行った必要性(在宅患者訪問診療料(2));*****		
				850100102	必要を認めた診療年月日(在宅患者訪問診療料(2));(元号)yy"年"mm"月"dd"日"		
				850100103	訪問診療年月日(在宅患者訪問診療料(2));(元号)yy"年"mm"月"dd"日"		
			(当該月又はその前月に往診料を算定している場合) 当該訪問診療を行った年月日を記載すること。	850100417	訪問診療年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※	
169	C001-2	在宅患者訪問診 療料(II)の患者 診療時間加算	診療時間を記載すること。	114001470	患者診療時間加算(在宅患者訪問診療料(1)・(2))		

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
170	C001-2	在宅患者訪問診療料(Ⅱ)(注1のイの場合に限る。)の在宅ターミナルケア加算	死亡日及び死亡日前14日以内の計15日間に行った往診又は訪問診療の年月日を記載すること。	850100098	死亡年月日(在宅ターミナルケア加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				850100099	往診又は訪問診療年月日(在宅ターミナルケア加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
	C001-2	(当該患者が有料老人ホーム等以外で死亡した場合) 死亡前24時間以内に行なった訪問診療の年月日及び時刻を記載すること。		850100100	死亡前24時間以内に行なった訪問診療年月日(在宅ターミナルケア加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				851100038	死亡前24時間以内に行なった訪問診療時刻(在宅ターミナルケア加算)	
171	C001-2	在宅患者訪問診療料(Ⅰ)(注1のイの場合に限る。)の死亡診断加算	(「情報通信機器(ICT)を利用した死亡診断等ガイドライン(平成29年9月厚生労働省)」に基づき、ICTを利用した看護師との連携による死亡診断を行い、死亡診断加算のみを算定する場合) ICTを利用した看護師との連携による死亡診断を行なった旨を記載すること。	820100624	ICTを利用した看護師との連携による死亡診断	
172	C002 C002-2	(在宅時医学総合管理料及びC002-2施設入居時等医学総合管理料の在宅移行早期加算)	当該月において往診又は訪問診療を行なった年月日を記載すること。	850100106	往診又は訪問診療年月日(在医総管):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				850100107	往診又は訪問診療年月日(施医総管):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
			当該月において情報通信機器を用いた診療を行なった年月日を記載すること。	850100492	情報通信機器を用いた診療年月日(在医総管):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				850100493	情報通信機器を用いた診療年月日(施医総管):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
			(単一建物診療患者が2人以上の場合) その人数を記載すること。	842100035	単一建物診療患者数(在医総管):*****	
				842100036	単一建物診療患者数(施医総管):*****	
			(在宅患者訪問診療料(Ⅰ)の「同一建物居住者以外の場合」を算定する場合であって、同居する同一世帯の複数の患者に対して診察をした場合など、同一の患者において2人以上の患者を診療した場合に、2人目以降の患者について、A000初診料又はA001再診料又はA002外来診療料及び第2章特掲診療料のみを算定した場合において、2人目の患者の診療に要した時間が1時間を超えた場合) その旨を記載すること。	820100847	2人目患者診療時間が1時間超	※
				820100094	ユニット数が3以下の認知症対応型共同生活介護事業所	
				820100095	在宅医学管理を行う患者数が当該建築物の戸数の10%以下	
				820100096	当該建築物の戸数が20戸未満で在宅医学管理を行う患者が2人以下	
173	C002 C002-2	在宅時医学総合管理料及びC002-2施設入居時等医学総合管理料の在宅移行早期加算	初回の当該管理料を算定した年月日を記載すること。	850100108	初回算定期年月日(在宅移行早期加算(在医総管):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				850100109	初回算定期年月日(在宅移行早期加算(施医総管):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
174	C002 C002-2	(在宅時医学総合管理料及びC002-2施設入居時等医学総合管理料の包括的支援加算)	「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第2部C002在宅時医学総合管理料及びC002-2施設入居時等医学総合管理料の(22)に規定するもののうち、該当するものを選択して記載すること。なお、(22)に規定するものについては、以下のとおりであること。	820100625	該当する状態(包括的支援加算):1-1 要介護2	
			[1 要介護2以上の状態又はこれに準ずる状態] 1-1 要介護2 1-2 要介護3 1-3 要介護4 1-4 要介護5 1-5 障害支援区分2以上	820100626	該当する状態(包括的支援加算):1-2 要介護3	
				820100627	該当する状態(包括的支援加算):1-3 要介護4	
				820100628	該当する状態(包括的支援加算):1-4 要介護5	
				820100629	該当する状態(包括的支援加算):1-5 障害支援区分2以上	
				820100630	該当する状態(包括的支援加算):2-1 ランク2b	
				820100631	該当する状態(包括的支援加算):2-2 ランク3a	
				820100632	該当する状態(包括的支援加算):2-3 ランク3b	
				820100633	該当する状態(包括的支援加算):2-4 ランク4	
				820100634	該当する状態(包括的支援加算):2-5 ランクM	
				820100635	該当する状態(包括的支援加算):3 頻回の訪問看護を受けている状態	
				820100636	該当する状態(包括的支援加算):4 訪問診療又は訪問看護において処置を受けている状態	
				820100637	該当する状態(包括的支援加算):5 施設に入居し、看護職員による処置を受けている状態	
				820100638	該当する状態(包括的支援加算):6-1 脳性麻痺等、小児慢性特定疾病、障害児に該当する15歳未満の患者	
				820100639	該当する状態(包括的支援加算):6-2 出生時体重が1,500g未満であった1歳未満の患者	
				820100640	該当する状態(包括的支援加算):6-3 「超重症児(者)・準超重症児(者)」の判定基準による判定スコアが10以上である患者	
				820100641	該当する状態(包括的支援加算):6-4 家族等患者の看護に当たる者が注射又は喀痰吸引、経管栄養等の処置を行なっている患者	
175	C003	在宅がん医療総合診療料	在宅がん医療総合診療料を算定した週において、訪問診療、訪問看護を行なった年月日を記載すること。 連携保険医療機関又は訪問看護ステーションが行った訪問看護についても同様であること。	850100111	訪問診療年月日(在宅がん医療総合診療料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
176	C004	救急搬送診療料の長時間加算	診療に要した時間を記載すること。	852100004	診療に要した時間(長時間加算(救急搬送診療料))	
177	C005 C005-1-2	(在宅患者訪問看護・指導料、同一建物居住者訪問看護・指導料)	(在宅療養支援診療所と連携する保険医療機関等が、在宅療養支援診療所の保険医の指示により訪問看護を行なった場合) 支援と記載し、当該指示のあった在宅療養支援診療所の名称を記載すること。	830100092	支援 訪問看護の指示を行なった在宅療養支援診療所名(在宅患者訪問看護・指導料):*****	
				830100093	訪問看護の指示を行なった在宅療養支援診療所名(同一建物居住者訪問看護・指導料):*****	
			(月の初日が週の途中にある場合) 前月の最終の週における訪問回数を記載すること。	842100037	前月最終週の訪問回数(在宅患者訪問看護・指導料):*****	
				842100038	前月最終週の訪問回数(同一建物居住者訪問看護・指導料):*****	
			(保健師、助産師、看護師又は准看護師のそれぞれが別に当該月に在宅患者訪問看護・指導を行なった場合) それぞれの回数を記載すること。	842100039	指導回数(在宅患者訪問看護・指導料):*****	
				842100040	指導回数(同一建物居住者訪問看護・指導料):*****	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
178	C005 C005- 1-2	在宅患者訪問看護・指導料、同一建物居住者訪問看護・指導料の難病等複数回訪問加算	頻回な在宅患者訪問看護・指導を行う必要を認めた診療年月日、訪問看護・指導を行った年月日及びその必要を認めた理由を記載すること。	850100113	頻回な在宅患者訪問看護・指導を行う必要を認めた診療年月日(難病等複数回訪問加算);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				850100114	訪問看護・指導を行った年月日(難病等複数回訪問加算);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				830100094	頻回な訪問看護・指導の必要を認めた理由(難病等複数回訪問加算);*****	
179	C005 C005- 1-2	在宅患者訪問看護・指導料、同一建物居住者訪問看護・指導料の在宅患者連携指導加算、同一建物居住者連携指導加算	情報共有を行った年月日及び共有された情報を踏まえて療養上必要な指導を行った年月日を記載すること。	850100117	情報共有年月日(在宅患者連携指導加算);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				850100118	指導年月日(在宅患者連携指導加算);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
180	C005 C005- 1-2	在宅患者訪問看護・指導料、同一建物居住者訪問看護・指導料の在宅患者緊急時等カンファレンス加算、同一建物居住者緊急時等カンファレンス加算	カンファレンスを実施した年月日及びカンファレンスの参加者と共同で療養上必要な指導を行った年月日を記載すること。	850100119	カンファレンス実施年月日(緊急時等カンファレンス加算);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				850100120	共同指導年月日(緊急時等カンファレンス加算);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
181	C005 C005- 1-2	在宅患者訪問看護・指導料、同一建物居住者訪問看護・指導料の在宅ターミナルケア加算、同一建物居住者ターミナルケア加算	訪問看護を実施した年月日及び時刻、患者が死亡した場所として在宅又は在宅以外のうち該当するもの及び日時(年月日及び時刻)を記載すること。	820100097	在宅で死亡	
				820100098	在宅以外で死亡	
				850100098	死亡年月日(在宅ターミナルケア加算);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				851100001	患者死亡時刻(在宅ターミナルケア加算)	
182	C005 C005- 1-2	在宅患者訪問看護・指導料、同一建物居住者訪問看護・指導料の在宅移行管理加算又は在宅移行管理重症者加算	使用している医療機器等の名称(当該診療報酬明細書において医療機器の使用等が明らかである場合を除く。)を記載すること。	特定器材コード	(特定器材名を表示する。)	※
183	C005 C005- 1-2	在宅患者訪問看護・指導料、同一建物居住者訪問看護・指導料の夜間・早朝訪問看護加算又は深夜訪問看護加算	訪問看護を実施した日時(年月日及び時刻)を記載すること。	850100121	訪問看護年月日(夜間・早朝訪問看護加算);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				850100122	訪問看護年月日(深夜訪問看護加算);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				851100002	訪問看護実施時刻(夜間・早朝訪問看護加算)	
				851100003	訪問看護実施時刻(深夜訪問看護加算)	
184	C005 C005- 1-2	在宅患者訪問看護・指導料、同一建物居住者訪問看護・指導料の看護・介護職員連携強化加算	介護職員等と同行訪問した年月日を記載すること。	850100123	同行訪問年月日(看護・介護職員連携強化加算);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
185	C005 C005- 1-2	在宅患者訪問看護・指導料、同一建物居住者訪問看護・指導料の特別地域訪問看護加算	患者の住所並びに通常の経路及び方法で訪問に要する時間(片道)を記載すること。	830100095	患者住所(特別地域訪問看護加算);*****	
				852100005	訪問に要する時間(片道)(特別地域訪問看護加算)	
186	C005- 2	在宅患者訪問点滴注射管理指導料	点滴注射を行った年月日を記載すること。  (在宅患者訪問点滴注射管理指導料に用いる注射薬を支給した場合) 「注射」欄の例により記載し、在宅患者訪問点滴注射管理指導料に係る注射薬である旨の「訪点」を表示すること。 なお、在宅患者訪問点滴注射管理指導料に係る指示を行った後に算定要件を満たさず薬剤料のみを算定する場合についても同様に記載すること。	850100124	点滴注射年月日(在宅患者訪問点滴注射管理指導料);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
			820100642	訪点		
187	C006	在宅患者訪問リハビリテーション指導管理料	訪問指導を行った日及び単位数を記載すること。	算定日情報	(算定日)	
				114006410	在宅患者訪問リハビリテーション指導管理料(同一建物居住者以外)	
			(急性増悪等により、一時に頻回の訪問リハビリテーション指導管理を必要とする患者に対して行った場合) 「急性」表示すること。	114015010	在宅患者訪問リハビリテーション指導管理料(同一建物居住者)	
188	C007	訪問看護指示料	算定日を記載すること。	算定日情報	(算定日)	
189	C007	訪問看護指示料の特別訪問看護指示加算	算定日を記載すること。また、頻回の指定訪問看護を行う必要性を認めた理由として、「急性増悪」、「終末期」、「退院直後」、「その他」の中から該当するものを選択して記載すること。なお、「その他」を選択した場合は、具体的な理由を記載すること。	820100099	急性増悪	
				820100100	終末期	
				820100101	退院直後	
				830100469	その他具体的な理由(特別訪問看護指示加算);*****	
190	C007 注3	訪問看護指示料の手順書加算	前回の算定日(初回の場合は初回である旨)を記載すること。	850100418	前回算定年月日(手順書加算);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				820190052	初回(手順書加算)	※

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
191	C007-2	介護職員等喀痰 吸引等指示料	前回の指示書を交付した年月日(初回の場合は初回である旨)を記載すること。	850190006	指示書の前回交付年月日(介護職員等喀痰吸引等指示料);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				820190006	初回(介護職員等喀痰吸引等指示料)	
192	C008	在宅患者訪問薬 剤管理指導料	(月2回以上算定した場合) 算定日を記載すること。	算定日情報	(算定日)	
			(単一建物診療患者が2人以上の場合) その人数を記載すること。	842100041	单一建物患者数(在宅患者訪問薬剤管理指導料);*****	
			(1つの患者に当該指導料の対象となる同居する同一世帯の患者が2人以上いる場合、保険医療機関が在宅患者訪問薬剤管理指導料を算定する患者数が当該建築物の戸数の10%以下の場合、当該建築物の戸数が20戸未満で保険医療機関が在宅患者訪問薬剤管理指導料を算定する患者が2人以下の場合、又はユニット数が3以下の認知症対応型共同生活介護事業所のそれぞれのユニットにおいて在宅患者訪問薬剤管理指導料を算定する人数を单一建物診療患者の人数とみなす場合) 「同居する同一世帯の患者が2人以上」、「管理指導を行う患者数が当該建築物の戸数の10%以下」、「当該建築物の戸数が20戸未満で管理指導を行う患者が2人以下」又は「ユニット数が3以下の認知症対応型共同生活介護事業所」の中から、該当するものを選択して記載すること。	820100103	同居する同一世帯の患者が2人以上	
				820100104	管理指導を行う患者数が当該建築物の戸数の10%以下	
				820100105	当該建築物の戸数が20戸未満で管理指導を行う患者が2人以下	
				820100094	ユニット数が3以下の認知症対応型共同生活介護事業所	
193	C009	在宅患者訪問栄 養食事指導料	(单一建物診療患者が2人以上の場合) その人数を記載すること。	842100042	单一建物患者数(在宅患者訪問栄養食事指導料);*****	
			(1つの患者に当該指導料の対象となる同居する同一世帯の患者が2人以上いる場合、保険医療機関が在宅患者訪問栄養食事指導料を算定する者の数が当該建築物の戸数の10%以下の場合、当該建築物の戸数が20戸未満で当該保険医療機関が在宅患者訪問栄養食事指導料を算定する者が2人以下の場合又はユニット数が3以下の認知症対応型共同生活介護事業所のそれぞれのユニットにおいて在宅患者訪問栄養食事指導料を算定する人数を单一建物診療患者の人数とみなす場合) 「同居する同一世帯の患者が2人以上」、「指導料を算定する者の数が当該建築物の戸数の10%以下」、「当該建築物の戸数が20戸未満で指導料を算定する者が2人以下」又は「ユニット数が3以下の認知症対応型共同生活介護事業所」の中から、該当するものを選択して記載すること。	820100103	同居する同一世帯の患者が2人以上	
				820100106	指導料を算定する者の数が当該建築物の戸数の10%以下	
				820100107	当該建築物の戸数が20戸未満で指導料を算定する者が2人以下	
				820100094	ユニット数が3以下の認知症対応型共同生活介護事業所	
194	C010	在宅患者連携指 導料	情報共有を行った年月日及び共有された情報を踏まえて療養上必要な指導を行った年月日を記載すること。	850100125	情報共有年月日(在宅患者連携指導料);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				850100126	指導年月日(在宅患者連携指導料);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
195	C011	在宅患者緊急時 等カンファレンス 料	カンファレンスを実施した年月日及びカンファレンスの参加者と共同で療養上必要な指導を行った年月日を記載すること。	850100127	カンファレンス実施年月日(在宅患者緊急時等カンファレンス料);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				850100128	指導年月日(在宅患者緊急時等カンファレンス料);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
196	C012	在宅患者共同診 療料	初回算定年月日を記載すること。	850100129	初回算定年月日(在宅患者共同診療料);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
			(15歳未満の人工呼吸器装着患者、15歳未満から引き続き人工呼吸を実施しており体重が20キログラム未満の患者又は神経難病等の患者を対象とした場合) 当該診療の初回算定年月日及び初回からの通算算定回数(当該月に実施されたものを含む。)を記載すること。	842100043	通算算定回数(在宅患者共同診療料);*****	
197	C013	在宅患者訪問褥 瘡管理指導料	(診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について)別添1第2章第2部C013在宅患者訪問褥瘡管理指導料の(8)又は(9)により当該指導管理料算定する場合) カンファレンスの実施年月日、DESIGN-R2020による深さの評価及び本通知C013(2)のいづれに該当するのかを記載すること。	850100130	初回カンファレンスの実施年月日(在宅患者訪問褥瘡管理指導料);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				850100131	2回目のカンファレンスの実施年月日(在宅患者訪問褥瘡管理指導料);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				850100132	3回目のカンファレンスの実施年月日(在宅患者訪問褥瘡管理指導料);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				820100644	DESIGN-R2020による深さの評価(在宅患者訪問褥瘡管理指導料); d0(皮膚損傷・発赤なし)	※
				820100645	DESIGN-R2020による深さの評価(在宅患者訪問褥瘡管理指導料); d1(持続する発赤)	※
				820100646	DESIGN-R2020による深さの評価(在宅患者訪問褥瘡管理指導料); d2(真皮までの損傷)	※
				820100647	DESIGN-R2020による深さの評価(在宅患者訪問褥瘡管理指導料); D3(皮下組織までの損傷)	※
				820100648	DESIGN-R2020による深さの評価(在宅患者訪問褥瘡管理指導料); D4(皮下組織を越える損傷)	※
				820100649	DESIGN-R2020による深さの評価(在宅患者訪問褥瘡管理指導料); D5(筋節腔・体腔に至る損傷)	※
				820100650	DESIGN-R2020による深さの評価(在宅患者訪問褥瘡管理指導料); DU(深さ判定が不能の場合)	※
198	C014	外来在宅共同指 導料	該当項目(在宅患者訪問褥瘡管理指導料):ア 重度の末梢循環不全のもの 該当項目(在宅患者訪問褥瘡管理指導料):イ 麻痺等の鎮痛・鎮静剤の持続的な使用が必要であるもの 該当項目(在宅患者訪問褥瘡管理指導料):ウ 強度の下痢が続く状態であるもの 該当項目(在宅患者訪問褥瘡管理指導料):エ 極度の皮膚脆弱であるもの 該当項目(在宅患者訪問褥瘡管理指導料):オ 皮膚に密着させる医療機器の長期かつ持続的な使用が必要であるもの 共同指導を行った者の属する保険医療機関の名称(外来在宅共同指導料);***** 共同指導を行った年月日(外来在宅共同指導料);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	820100651	該当項目(在宅患者訪問褥瘡管理指導料):ア 重度の末梢循環不全のもの	
				820100652	該当項目(在宅患者訪問褥瘡管理指導料):イ 麻痺等の鎮痛・鎮静剤の持続的な使用が必要であるもの	
				820100653	該当項目(在宅患者訪問褥瘡管理指導料):ウ 強度の下痢が続く状態であるもの	
				820100654	該当項目(在宅患者訪問褥瘡管理指導料):エ 極度の皮膚脆弱であるもの	
				820100655	該当項目(在宅患者訪問褥瘡管理指導料):オ 皮膚に密着させる医療機器の長期かつ持続的な使用が必要であるもの	
				830100643	共同指導を行った者の属する保険医療機関の名称(外来在宅共同指導料);*****	※
				850100490	共同指導を行った年月日(外来在宅共同指導料);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
199	C100	退院前 在宅療養 指導管理料	(退院前 在宅療養指導管理に用いる薬剤又は特定保険医療材料を支給した場合) 薬剤の総点数、所定単位当たりの薬剤名、支給量、特定保険医療材料の総点数、名称及びセット数等を記載すること。	医薬品コード 特定器材コード	(医薬品名を表示する。) (特定器材名を表示する。)	※ ※
200	C101	在宅自己注射指 導管理料	(在宅自己注射に用いる薬剤を支給した場合) 薬剤の総点数、所定単位当たりの薬剤名及び支給日数等を記載すること。	医薬品コード	(医薬品名を表示する。)	※
			(緊急時に受診した場合の注射に係る費用を算定する場合) 緊急時の受診である旨及びその年月日を記載すること。	830100480 820100656 850100133	薬剤支給日数(在宅自己注射指導管理料);***** 算定理由(在宅自己注射指導管理料):緊急時 緊急受診した年月日(在宅自己注射指導管理料):(元号)yy"年"mm"月" "dd"日"	※
201	C101 注4	在宅自己注射指 導管理料 バイオ後続品導 入初期加算	初回処方年月日を記載すること。	850100408	初回使用年月日(バイオ後続品導入初期加算):(元号)yy"年"mm"月" "dd"日"	※
202	C101- 3	在宅妊娠糖尿病 患者指導管理料2	分娩日(年月日)を記載すること。	850100134	分娩日(在宅妊娠糖尿病患者指導管理料2):(元号)yy"年"mm"月" "dd"日"	
203	C102	在宅自己腹膜灌 流指導管理料	(1月に2回以上在宅自己腹膜灌流指導管理料を算定した場合) 「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第2部C102在宅自己腹膜灌流指導管理料の(1)のアからオまでに規定するものの中から、該当するものを選択して記載すること。	820100110 820100111 820100112 820100113 820100114	ア 在宅自己連続携行式腹膜灌流の導入期にあるもの イ 糖尿病で血糖コントロールが困難であるもの ウ 腹膜炎の疑い、トンネル感染及び口腔感染のあるもの エ 腹膜の透析効率及び除水効率が著しく低下しているもの オ その他医師が特に必要と認めるもの	
			(人工腎臓又は腹膜灌流(連続携行式腹膜灌流に限る。)を算定した場合) 算定した日を記載すること。	算定日情報 算定日情報	(算定日) (算定日)	※ ※
			(在宅自己連続携行式腹膜灌流に用いる薬剤又は特定保険医療材料を支給した場合) 薬剤の総点数、所定単位当たりの薬剤名、支給量、特定保険医療材料の総点数、名称及びセット数等を記載すること。	医薬品コード 特定器材コード	(医薬品名を表示する。) (特定器材名を表示する。)	※ ※
			(他の保険医療機関において人工腎臓を行った場合) J038人工腎臓を算定している他の保険医療機関名	830100096	人工腎臓を算定している他の保険医療機関名(在宅自己腹膜灌流指導管理料);*****	
			(他の保険医療機関において人工腎臓を行った場合) 他の保険医療機関での実施の必要性	830100097	他の保険医療機関で人工腎臓を実施する必要性(在宅自己腹膜灌流指導管理料);*****	
204	C102- 2	在宅血液透析指 導管理料	(1月に2回以上在宅血液透析指導管理料を算定した場合) 初回の指導管理を行った年月日を記載とともに、「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第2部C102-2在宅血液透析指導管理料の(3)のアからウまでに規定するものの中から、該当するものを選択して記載すること。	850100137 820100115 820100116 820100117	初回算定年月日(在宅血液透析指導管理料):(元号)yy"年"mm"月" "dd"日" ア 在宅血液透析の導入期にあるもの イ 合併症の管理が必要なもの ウ その他医師が特に必要と認めるもの	
			(人工腎臓を算定した場合) 算定した日を記載すること。	算定日情報	(算定日情報)	※
			(在宅血液透析指導管理料に用いる薬剤又は特定保険医療材料を支給した場合) 薬剤の総点数、所定単位当たりの薬剤名、支給量、特定保険医療材料の総点数、名称及びセット数等を記載すること。	医薬品コード 特定器材コード	(医薬品名を表示する。) (特定器材名を表示する。)	※ ※
205	C103	在宅酸素療法指 導管理料	当該月の動脈血酸素分圧又は動脈血酸素飽和度を記載すること。	842100072 842100044	動脈血酸素分圧(在宅酸素療法指導管理料);***** 動脈血酸素飽和度(%) (在宅酸素療法指導管理料);*****	
			(慢性心不全で適用になった患者の場合) 初回の指導管理を行った月において、終夜睡眠ポリグラフィーの実施日及び無呼吸低呼吸指数を記載すること。	850100139 842100045	終夜睡眠ポリグラフィーの実施年月日(在宅酸素療法指導管理料):(元号)yy"年"mm"月" "dd"日" 無呼吸低呼吸指数(在宅酸素療法指導管理料);*****	
206	C103	在宅酸素療法指 導管理料の遠隔 モニタリング加算	当該指導管理料の直近の算定年月を記載すること。	850100140	在宅酸素療法指導管理料の前回算定年月(遠隔モニタリング加算):(元号)yy"年"mm"月"	
207	C104	在宅中心静脈栄 養法指導管理料	(在宅中心静脈栄養法に用いる薬剤又は特定保険医療材料を支給した場合) 薬剤の総点数、所定単位当たりの薬剤名、支給量、特定保険医療材料の総点数、名称及びセット数等を記載すること。	医薬品コード 特定器材コード	(医薬品名を表示する。) (特定器材名を表示する。)	※ ※
208	C105	在宅経管栄養 法指導管理料	(在宅経管栄養法に用いる薬剤を支給した場合)> 薬剤の総点数、所定単位当たりの薬剤名及び支給量等を記載すること。	医薬品コード	(医薬品名を表示する。)	※
209	C105- 2	在宅小児経管栄 養法指導管理料	(15歳以上の患者であって経口摂取が著しく困難である状態が15歳未満から継続しているもの(体重が20キログラム未満である場合に限る。)に算定した場合) 体重を記載すること。	842100046	患者体重(kg)(在宅小児経管栄養法指導管理料);*****	
			(在宅小児経管栄養法に用いる薬剤を支給した場合) 薬剤の総点数、所定単位当たりの薬剤名及び支給量等を記載すること。	医薬品コード	(医薬品名を表示する。)	※
210	C105- 3	在宅半固定栄養 経管栄養法指導 管理料	胃瘻造設年月日及び初回算定年月日を記載すること。	850100141 850100142	胃瘻造設年月日(在宅半固定栄養経管栄養法指導管理料):(元号)yy"年"mm"月" "dd"日" 初回算定年月日(在宅半固定栄養経管栄養法指導管理料):(元号)yy"年"mm"月" "dd"日"	
			(在宅半固定栄養経管栄養法に用いる薬剤を支給した場合) 薬剤の総点数、所定単位当たりの薬剤名及び支給量等を記載すること。	医薬品コード	(医薬品名を表示する。)	※
			(半固定形状の流動食(市販されているものに限る。)に係る指導管理を行った場合) 当該流動食の製品名を記載すること。	医薬品コード	(医薬品名を表示する。)	※

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
211	C106	在宅自己導尿指 導管理料	(在宅自己導尿に用いる薬剤を支給した場合) 薬剤の総点数、所定単位当たりの薬剤名及び支給量等を記載すること。	医薬品コード	(医薬品名を表示する。)	※
212	C107- 2	在宅持続陽圧呼 吸療法指導管理 料	一連の治療期間における初回の指導管理を行った年月日、直近の無呼吸低呼吸指数及び睡眠ポリグラフィー上の所見並びに実施年月日及び当該管理料を算定する日の自覚症状等の所見を記載すること。ただし、「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第2部C107-2在宅持続陽圧呼吸療法指導管理料の(3)のイに該当する場合は、直近の無呼吸低呼吸指数及び睡眠ポリグラフィー上の所見並びに実施年月日の記載は不要であること。  (2ヶ月を超えて当該療法の継続が可能であると認める場合) その理由を記載すること。	850100143 842100047 830100099 850100144 830100100 830100101	一連の治療期間における初回の指導管理年月日(在宅持続陽圧呼吸療法指導管理料);(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 直近の無呼吸低呼吸指数(在宅持続陽圧呼吸療法指導管理料);***** 睡眠ポリグラフィー上の所見(在宅持続陽圧呼吸療法指導管理料);***** 睡眠ポリグラフィー実施年月日(在宅持続陽圧呼吸療法指導管理料);(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 算定日の自覚症状(在宅持続陽圧呼吸療法指導管理料);***** 療法の継続が可能であると認める理由(在宅持続陽圧呼吸療法指導管理料);*****	※
213	C107- 2	在宅持続陽圧呼 吸療法指導管理 料の遠隔モニタリ ング加算	当該指導管理料の直近の算定年月を記載すること。	850100145	遠隔モニタリング加算(在宅持続陽圧呼吸療法指導管理料)前回算定年 月:(元号)yy"年"mm"月"	
214	C108	在宅悪性腫瘍等 患者指導管理料	(在宅悪性腫瘍等患者の療養に用いる薬剤又は特定保険医療材料を支給した場合) 薬剤の総点数、所定単位当たりの薬剤名、支給量、特定保険医療材料の総点数、名称及びセット数等を記載すること。	医薬品コード 特定器材コード	(医薬品名を表示する。) (特定器材名を表示する。)	※ ※
215	C108- 2	在宅悪性腫瘍患 者共同指導管理 料	在宅悪性腫瘍等患者指導管理料を算定する保険医療機関と連携して指導管理を行った年月日及び連携して指導管理を行った保険医療機関名を記載すること。  (在宅悪性腫瘍等患者の療養に用いる薬剤又は特定保険医療材料を支給した場合) 薬剤の総点数、所定単位当たりの薬剤名、支給量、特定保険医療材料の総点数、名称及びセット数等を記載すること。	850100146 830100102 医薬品コード 特定器材コード	連携指導管理年月日(在宅悪性腫瘍患者共同指導管理料);(元号)yy" 年"mm"月"dd"日" 連携指導保険医療機関名(在宅悪性腫瘍患者共同指導管理料);***** (医薬品名を表示する。) (特定器材名を表示する。)	※ ※
216	C109	在宅寝たきり患者 処置指導管理料	(在宅寝たきり患者処置に用いる薬剤又は特定保険医療材料を支給した場合) 薬剤の総点数、所定単位当たりの薬剤名、支給量、特定保険医療材料の総点数、名称及びセット数等を記載すること。	医薬品コード 特定器材コード	(医薬品名を表示する。) (特定器材名を表示する。)	※ ※
217	C110- 2	在宅振戻等刺激 装置治療指導管 理料の導入期加 算	補込術を行った年月日を記載すること。	850100147	補込術実施年月日(導入期加算);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
218	C110- 3	在宅走神経電 気刺激治療指導 管理料の導入期 加算	補込術を行った年月日を記載すること。	850100147	補込術実施年月日(導入期加算);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
219	C114	在宅難治性皮膚 疾患处置指導管 理料	(在宅難治性皮膚疾患处置に用いる薬剤又は特定保険医療材料を支給した場合) 薬剤の総点数、所定単位当たりの薬剤名、支給量、特定保険医療材料の総点数、名称及びセット数等を記載すること。	医薬品コード 特定器材コード	(医薬品名を表示する。) (特定器材名を表示する。)	※ ※
220	C116	在宅植込型補助 人工心臓(非拍動 流型)指導管理料	(在宅植込型補助人工心臓(非拍動流型)指導管理料に用いる特定保険医療材料を支給した場合) 特定保険医療材料の総点数、名称及びセット数等を記載すること。	特定器材コード	(特定器材名を表示する。)	※
221	C118	在宅腫瘍治療電 場療法指導管理 料	(在宅腫瘍治療電場療法に用いる薬剤又は特定保険医療材料を支給した場合) 薬剤の総点数、所定単位当たりの薬剤名、支給量、特定保険医療材料の総点数、名称及びセット数等を記載すること。	医薬品コード 特定器材コード	(医薬品名を表示する。) (特定器材名を表示する。)	※ ※
222	C150	血糖自己測定器 加算	(「7回歇スキャン式持続血糖測定器によるもの」以外を算定する場合) 1ヶ月の血糖自己測定の回数を記載すること。  (1ヶ月に2回分又は3回分の算定を行う場合) 当月分に加え、翌々月分、翌月分、前々月分のいずれを算定したのか又は当月分に加え、翌月分、前々月分のいずれかを算定したのかを選択して記載すること。  (1型糖尿病の患者等に対し算定する場合) 1型糖尿病の患者等である旨を記載すること。	842100048 820100122 820100123 820100124 820100125 820100126 114009910 114046110 114010010 114010110 114010210 114015610	1ヶ月の血糖自己測定回数(血糖自己測定器加算);***** 当月分 翌々月分 翌月分 前々月分 前々月分 血糖自己測定器加算(20回以上)(1型糖尿病・小児低血糖症等) 血糖自己測定器加算(30回以上)(1型糖尿病・小児低血糖症等) 血糖自己測定器加算(40回以上)(1型糖尿病・小児低血糖症等) 血糖自己測定器加算(60回以上)(1型糖尿病・小児低血糖症等) 血糖自己測定器加算(90回以上)(1型糖尿病・小児低血糖症等) 血糖自己測定器加算(120回以上)(1型糖尿病・小児低血糖症等)	※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※
223	C152- 2	持続血糖測定器 加算	「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第2部C152-2持続血糖測定器の(1)に規定するもののうち、該当するものを選択して記載すること。  (2型糖尿病患者に対して、間歇注入シリジンポンプと運動しない持続血糖測定器を用いる場合) 直近の空腹時血糖Cペプチドの測定結果を記載すること。	820100657 820100658 820100659 820100660 820100661 820100662 830100103	該当する患者(持続血糖測定器):1型糖尿病患者の患者(間歇注入シリジンポンプと運動する持続血糖測定器を用いる場合) 該当する患者(持続血糖測定器):膝全摘後の患者(間歇注入シリジンポンプと運動する持続血糖測定器を用いる場合) 該当する患者(持続血糖測定器):2型糖尿病患者(間歇注入シリジンポンプと運動する持続血糖測定器を用いる場合) 該当する患者(持続血糖測定器):1型糖尿病患者の患者(間歇注入シリジンポンプと運動しない持続血糖測定器を用いる場合) 該当する患者(持続血糖測定器):膝全摘後の患者(間歇注入シリジンポンプと運動しない持続血糖測定器を用いる場合) 該当する患者(持続血糖測定器):2型糖尿病患者(間歇注入シリジンポンプと運動しない持続血糖測定器を用いる場合) 直近の空腹時血糖Cペプチドの測定結果(持続血糖測定器);*****	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
224	C153 の1	注入器用注射針 加算の1	「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第2部C153注入器用 注射針加算の(2)のア又はイに規定するもののうち、該当するものを選択して記載すること。	820100120 820100121	ア 糖尿病等で1日概ね4回以上自己注射が必要 イ 血友病で自己注射が必要	
225	C157	酸素ポンベ加算	(1月に3回分又は2回分の算定を行う場合) 当月分に加え、翌々月分、翌月分、前月分、前々月分のいずれを算定したのか又は当月分に加え、翌月 分、前月分のいずれを算定したのかを選択して記載すること。	820100122 820100123 820100124 820100125 820100126	当月分 翌々月分 翌月分 前月分 前々月分	
226	C158	酸素濃縮装置加 算	(1月に3回分又は2回分の算定を行う場合) 当月分に加え、翌々月分、翌月分、前月分、前々月分のいずれを算定したのか又は当月分に加え、翌月 分、前月分のいずれを算定したのかを選択して記載すること。	820100122 820100123 820100124 820100125 820100126	当月分 翌々月分 翌月分 前月分 前々月分	
227	C159	液化酸素装置加 算	(1月に3回分又は2回分の算定を行う場合) 当月分に加え、翌々月分、翌月分、前月分、前々月分のいずれを算定したのか又は当月分に加え、翌月 分、前月分のいずれを算定したのかを選択して記載すること。	820100122 820100123 820100124 820100125 820100126	当月分 翌々月分 翌月分 前月分 前々月分	
228	C159- 2	呼吸同調式デマン ドバルブ加算	(1月に3回分又は2回分の算定を行う場合) 当月分に加え、翌々月分、翌月分、前月分、前々月分のいずれを算定したのか又は当月分に加え、翌月 分、前月分のいずれを算定したのかを選択して記載すること。	820100122 820100123 820100124 820100125 820100126	当月分 翌々月分 翌月分 前月分 前々月分	
229	C163	特殊カテーテル加 算 「2」の「イ」親水性 コーティング	「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第2部C163の「特殊カ テーテル加算」の(3)のアからエまでのうち該当するものを選択して記載するとともに、要件を満たす医学的 根拠を記載すること。	830100104 830100105 830100106 830100107	ア 脊髄障害の要件を満たす医学的根拠:***** イ 二分脊椎の要件を満たす医学的根拠:***** ウ:他の中枢神経を原因とする神経因性膀胱の要件を満たす医学的根 拠:***** エ その他の要件を満たす医学的根拠:*****	
230	C163	特殊カテーテル加 算	(1月に3回分又は2回分の算定を行う場合) 当月分に加え、翌々月分、翌月分、前月分、前々月分のいずれを算定したのか又は当月分に加え、翌月 分、前月分のいずれを算定したのかを選択して記載すること。	820100122 820100123 820100124 820100125 820100126	当月分 翌々月分 翌月分 前月分 前々月分	
231	C165 の1	在宅持続陽圧呼 吸療法用治療器 加算1	(1月に3回分又は2回分の算定を行う場合) 当月分に加え、翌々月分、翌月分、前月分、前々月分のいずれを算定したのか又は当月分に加え、翌月 分、前月分のいずれを算定したのかを選択して記載すること。  (「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1の第2章第2部第2節C 107-2在宅持続陽圧呼吸療法指導管理料の(3)のア又はイの要件に該当する患者に対し算定する場合) (3)のア又はイのうち該当するものを選択して記載すること。 また、イの要件を根拠に算定する場合は、当該患者に対するASV療法の実施開始日も併せて記載するこ と。	820100122 820100123 820100124 820100125 820100126 820100127 820100128 850100148	当月分 翌々月分 翌月分 前月分 前々月分 留意事項通知アの心不全患者にASV療法を実施した場合 留意事項通知イの心不全患者にASV療法を実施した場合 留意事項通知イの心不全患者 ASV療法開始年月日(在宅持続陽圧呼 吸療法用治療器加算1):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
232	C165 の2	在宅持続陽圧呼 吸療法用治療器 加算2	(1月に3回分又は2回分の算定を行う場合) 当月分に加え、翌々月分、翌月分、前月分、前々月分のいずれを算定したのか又は当月分に加え、翌月 分、前月分のいずれを算定したのかを選択して記載すること。	820100122 820100123 820100124 820100125 820100126	当月分 翌々月分 翌月分 前月分 前々月分	
233	C171	在宅酸素療法材 料加算	(1月に3回分又は2回分の算定を行う場合) 当月分に加え、翌々月分、翌月分、前月分、前々月分のいずれを算定したのか又は当月分に加え、翌月 分、前月分のいずれを算定したのかを選択して記載すること。	820100122 820100123 820100124 820100125 820100126	当月分 翌々月分 翌月分 前月分 前々月分	
234	C171- 2	在宅持続陽圧呼 吸療法材料加算	(1月に3回分又は2回分の算定を行う場合) 当月分に加え、翌々月分、翌月分、前月分、前々月分のいずれを算定したのか又は当月分に加え、翌月 分、前月分のいずれを算定したのかを選択して記載すること。	820100122 820100123 820100124 820100125 820100126	当月分 翌々月分 翌月分 前月分 前々月分	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
235	C171-3	在宅ハイフローセラピー材料加算	(1月に3回分又は2回分の算定を行う場合) 当月分に加え、翌々月分、翌月分、前々月分のいずれを算定したのか又は当月分に加え、翌月分、前月分のいずれを算定したのかを選択して記載すること。	820100122	当月分	※
				820100123	翌々月分	※
				820100124	翌月分	※
				820100125	前月分	※
				820100126	前々月分	※
236	C172	在宅経肛門の自己洗腸用材料加算	(1月に3回分又は2回分の算定を行う場合) 当月分に加え、翌々月分、翌月分、前々月分のいずれを算定したのか又は当月分に加え、翌月分、前月分のいずれを算定したのかを選択して記載すること。	820100122	当月分	※
				820100123	翌々月分	※
				820100124	翌月分	※
				820100125	前月分	※
				820100126	前々月分	※
237	C174	在宅ハイフローセラピー装置加算	(1月に3回分又は2回分の算定を行う場合) 当月分に加え、翌々月分、翌月分、前々月分のいずれを算定したのか又は当月分に加え、翌月分、前月分のいずれを算定したのかを選択して記載すること。	820100122	当月分	※
				820100123	翌々月分	※
				820100124	翌月分	※
				820100125	前月分	※
				820100126	前々月分	※
238	C175	在宅抗菌薬吸入療法用ネプライザ加算	初回算定日(初回の場合は初回である旨)を記載すること。	850100419	初回算定年月日(在宅抗菌薬吸入療法用ネプライザ加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				820190053	初回(在宅抗菌薬吸入療法用ネプライザ加算)	※
239	C200 C300	初診、再診又は在宅医療において患者の診療を担う保険医の指示に基づき、当該保険医の診療以外の日に訪問看護ステーション等の看護師等が、当該患者に対し点滴又は処置等を実施した場合	(初診、再診又は在宅医療において、患者の診療を担う保険医の指示に基づき、当該保険医の診療以外の日に訪問看護ステーション等の看護師等が、当該患者に対し点滴又は処置等を実施した場合) これに用いた薬剤又は特定保険医療材料が使用された日を記載すること。	850190200	訪問看護ステーション等の看護師等が薬剤を使用した年月日(C200):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				850190201	訪問看護ステーション等の看護師等が特定保険医療材料を使用した年月日(C300):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
240	C	在宅療養支援病院、在宅療養支援病院から患者の紹介を受けた在宅療養指導管理を行う場合	(「診療報酬の算定方法」(平成20年厚生労働省告示第59号)第2章第2部第2節第1款の通則3の規定に基づき、在宅療養支援病院、在宅療養支援病院から患者の紹介を受けた在宅療養指導管理を行う場合) 紹介元医療機関名及び当該在宅療養指導管理料を算定した理由を記載すること。	830100108	紹介元医療機関名:*****	
				830100109	在宅療養指導管理料の算定理由:*****	
241	C	退院した患者に対して、当該退院月に、退院日に在宅療養指導管理料を算定した保険医療機関以外の保険医療機関において在宅療養指導管理料を算定した場合	(退院した患者に対して、当該退院月に、退院日に在宅療養指導管理料を算定した保険医療機関以外の保険医療機関において在宅療養指導管理料を算定した場合) 当該在宅療養指導管理料を算定した理由を記載すること。	830100109	在宅療養指導管理料の算定理由:*****	
242	C	在宅療養指導管理料のいずれかの所定点数に併せて特定保険医療材料のうち「皮膚欠損用創傷被覆材」又は「非固定性シリコンガーゼ」を支給した場合(在宅難治性皮膚疾患処置指導管理料を除く。)特定保険医療材料の総点数、名称及びセット数を記載すること。	(在宅療養指導管理料のいずれかの所定点数に併せて特定保険医療材料のうち「皮膚欠損用創傷被覆材」又は「非固定性シリコンガーゼ」を支給した場合(在宅難治性皮膚疾患処置指導管理料を除く。))特定保険医療材料の総点数、名称及びセット数を記載すること。	特定器材コード	(特定器材名を表示する。)	※
243	D	時間外緊急院内検査加算	検査開始日時を記載すること。	853100001	検査開始日時(時間外緊急院内検査加算):dd"日"hh"時"mm"分"	※
			(引き続き入院した場合) 引き続き入院した場合である旨を記載すること。	820100129	引き続き入院	
244	D	外来迅速検体検査加算	(外来診療料を算定した場合であって、当該診療料に包括される検査のみに対して当該加算を算定した場合) 当該加算を算定した日に行った検体検査の項目名を記載すること。	830100111	検体検査名(外来迅速検体検査加算):*****	
			(引き続き入院した場合) 引き続き入院した場合である旨を記載すること。	820100129	引き続き入院	
245	D001 の10	トリプソーゲン2(尿)	急性膀胱炎を疑う医学的根拠について記載すること。	830100481	急性膀胱炎を疑う医学的根拠(トリプソーゲン2(尿)):*****	※
246	D001 の19	L型脂肪酸結合蛋白(L-FABP)(尿)	(3月に2回以上算定する場合) その詳細な理由を記載すること。	830100112	3月に2回以上算定した詳細な理由(L型脂肪酸結合蛋白(L-FABP)(尿)):*****	
247	D001 の19	好中球ゼラチナーゼ結合性リボガリニ(NGAL)(尿)	(医学的必要性から4回以上算定する場合) その詳細な理由を記載すること。	830100113	医学的必要性から4回以上算定した詳細な理由(好中球ゼラチナーゼ結合性リボガリニ(NGAL)(尿)):*****	
248	D003 の9	カルプロテクチン(糞便)	(慢性的な炎症性腸疾患(潰瘍性大腸炎やクローリー病等)の診断補助を目的として測定する場合) 要旨を記載すること。	830100116	慢性的な炎症性腸疾患の診断補助を目的として測定した要旨(カルプロテクチン(糞便):*****)	
			(潰瘍性大腸炎又はクローリー病の病態把握を目的として測定する場合で医学的必要性から1月に1回行う場合) 詳細な理由及び検査結果を記載すること。	830100117	詳細理由(カルプロテクチン(糞便)):*****	
				830100118	検査結果(カルプロテクチン(糞便)):*****	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
249	D004-2の1	悪性腫瘍組織検査 1 悪性腫瘍遺伝子検査	「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第3部D004-2悪性腫瘍組織検査の(2)から(4)までに掲げる遺伝子検査の中から該当するものを選択して記載すること。	820100663	該当する遺伝子検査(悪性腫瘍遺伝子検査):肺癌におけるALK融合遺伝子検査	
				820100664	該当する遺伝子検査(悪性腫瘍遺伝子検査):肺癌におけるK-ras遺伝子検査	
				820100665	該当する遺伝子検査(悪性腫瘍遺伝子検査):肺癌におけるBRAF遺伝子検査(次世代シーケンシング)	※
				820100666	該当する遺伝子検査(悪性腫瘍遺伝子検査):肺癌におけるK-ras遺伝子検査	
				820100667	該当する遺伝子検査(悪性腫瘍遺伝子検査):大腸癌におけるRAS遺伝子検査	
				820100668	該当する遺伝子検査(悪性腫瘍遺伝子検査):大腸癌におけるBRAF遺伝子検査	
				820100669	該当する遺伝子検査(悪性腫瘍遺伝子検査):大腸癌におけるEGFR遺伝子検査	
				820100670	該当する遺伝子検査(悪性腫瘍遺伝子検査):大腸癌におけるK-ras遺伝子検査	
				820100671	該当する遺伝子検査(悪性腫瘍遺伝子検査):リンチ症候群におけるマイクロサテライト不安定性検査	
				820100672	該当する遺伝子検査(悪性腫瘍遺伝子検査):乳癌におけるHER2遺伝子検査	
				820100673	該当する遺伝子検査(悪性腫瘍遺伝子検査):固形癌におけるマイクロサテライト不安定性検査	
				820100674	該当する遺伝子検査(悪性腫瘍遺伝子検査):悪性骨軟部組織腫瘍におけるEWS-F11遺伝子検査	
				820100675	該当する遺伝子検査(悪性腫瘍遺伝子検査):悪性骨軟部組織腫瘍におけるTLS-CHOP遺伝子検査	
				820100676	該当する遺伝子検査(悪性腫瘍遺伝子検査):悪性骨軟部組織腫瘍におけるSYT-SSX遺伝子検査	
				820100677	該当する遺伝子検査(悪性腫瘍遺伝子検査):消化管間葉系腫瘍におけるc-kit遺伝子検査	
				820100678	該当する遺伝子検査(悪性腫瘍遺伝子検査):悪性黒色腫におけるセンチネルリバーブ生検に係る遺伝子検査	
				820100680	該当する遺伝子検査(悪性腫瘍遺伝子検査):固形癌におけるNTRK融合遺伝子検査	
				820100803	該当する遺伝子検査(悪性腫瘍遺伝子検査):肺癌におけるEGFR遺伝子検査	
				820100804	該当する遺伝子検査(悪性腫瘍遺伝子検査):肺癌におけるROS1融合遺伝子検査	
				820100848	該当する遺伝子検査(悪性腫瘍遺伝子検査):肺癌におけるBRAF遺伝子検査(次世代シーケンシングを除く。)	※
				820100849	該当する遺伝子検査(悪性腫瘍遺伝子検査):肺癌におけるMETex14遺伝子検査(次世代シーケンシングを除く。)	※
				820100850	該当する遺伝子検査(悪性腫瘍遺伝子検査):濾胞性リンパ腫におけるEZH2遺伝子検査	※
				820100853	該当する遺伝子検査(悪性腫瘍遺伝子検査):肺癌におけるMETex14遺伝子検査(次世代シーケンシング)	※
				820100854	該当する遺伝子検査(悪性腫瘍遺伝子検査):肺癌におけるRET融合遺伝子検査	※
				820100855	該当する遺伝子検査(悪性腫瘍遺伝子検査):悪性黒色腫におけるBRAF遺伝子検査(リアルタイムPCR法)	※
				820100856	該当する遺伝子検査(悪性腫瘍遺伝子検査):固形癌における腫瘍遺伝子変異量検査	※
				820100857	該当する遺伝子検査(悪性腫瘍遺伝子検査):胆道癌におけるFGFR2融合遺伝子検査	※
			(早期大腸癌におけるリンチ症候群の除外を目的としてBRAF遺伝子検査を実施した場合) マイクロサテライト不安定性検査を実施した年月日を記載すること。	850100150	マイクロサテライト不安定性検査の実施年月日(悪性腫瘍遺伝子検査):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
250	D006の34	ADAMTS13活性	(血栓性小板減少性紫斑病と診断された患者又はその再発が認められた患者に対して、診断した日又は再発を確認した日から起算して1月以内に算定する場合) 血栓性小板減少性紫斑病と診断した年月日又はその再発を確認した年月日を記載すること。	850100151	血栓性小板減少性紫斑病の診断年月日(ADAMTS13活性):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				850100152	血栓性小板減少性紫斑病の再発年月日(ADAMTS13活性):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
251	D006の35	ADAMTS13インヒビター	(後天性血栓性小板減少性紫斑病と診断された患者又はその再発が認められた患者に対して、診断した日又は再発を確認した日から起算して1月以内に算定する場合) 後天性血栓性小板減少性紫斑病と診断した年月日又はその再発を確認した年月日を記載すること。	850100153	後天性血栓性小板減少性紫斑病の診断年月日(ADAMTS13インヒビター):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				850100154	後天性血栓性小板減少性紫斑病の再発年月日(ADAMTS13インヒビター):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
252	D006-4	遺伝学的検査	(2回以上実施する場合) その医療上の必要性を記載すること。 (「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第3部D006-4遺伝学的検査の(1)の才に掲げる遺伝子疾患に対する検査を実施する場合) 臨床症状や他の検査等では当該疾患の診断がつかないこと及びその医学的な必要性を記載すること。	830100119	遺伝学的検査を2回以上実施する医療上の必要性(遺伝学的検査);*****	
				830100120	臨床症状や他の検査等では当該疾患の診断がつかないこと及びその医学的な必要性(遺伝学的検査);*****	
253	D006-5	染色体検査1 FISH法を用いた場合	(びまん性大細胞型B細胞リンパ腫又は多発性骨髄腫の診断の目的で2回以上検査を行った場合) 「未確」と表示し、前回算定日を記載すること。	850100420	前回算定年月日(染色体検査1 FISH法を用いた場合):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				820100858	未確(染色体検査1 FISH法を用いた場合)	※
254	D006-10	CCR4タンパク(フローサイトメトリー法)	(CCR4タンパク(フローサイトメトリー法)及びCCR4タンパクを併せて算定した場合) その理由及び医学的根拠を記載すること。	830100121	併せて算定した理由及び医学的根拠(CCR4タンパク(フローサイトメトリー法));*****	
255	D006-11	FIP1L1-PDGFRα融合遺伝子検査	本検査を必要と判断した理由を記載すること。 (本検査を再度実施した場合) その理由を記載すること。	830100122	必要理由(FIP1L1-PDGFRα融合遺伝子検査);*****	
				830100123	再実施理由(FIP1L1-PDGFRα融合遺伝子検査);*****	
256	D006-12	EGFR遺伝子検査(血漿)	肺癌の組織検体とした検査が実施困難である医学的理由を記載すること。	830100124	肺癌の組織検体検査が実施困難である医学的理由(EGFR遺伝子検査(血漿));*****	
257	D006-15	膀胱がん関連遺伝子検査	上皮内癌(CIS)と診断された病理所見を記載すること。 K803膀胱悪性腫瘍手術の「6」経尿道的手術の実施年月日を記載すること。 (本検査を過去に算定している場合) 過去の算定日を記載すること。	830100125	上皮内癌(CIS)と診断された病理所見(膀胱がん関連遺伝子検査);*****	
				850100155	膀胱悪性腫瘍手術(経尿道的手術)の実施年月日(膀胱がん関連遺伝子検査):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				850100156	過去の算定年月日(膀胱がん関連遺伝子検査):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
258	D006-18	BRCA1／2遺伝子検査	その医療上の必要性を記載すること。	830100126	医療上の必要性(BRCA1／2遺伝子検査);*****	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
259	D006-19	がんゲノムプロファイリング検査	(血液を検体とする場合であって、医学的な理由により、固形腫瘍の腫瘍細胞を検体としてがんゲノムプロファイリング検査を行うことが困難な場合) 固形腫瘍の腫瘍細胞を検体とした検査が実施困難である医学的な理由を記載すること。	830100761	固形腫瘍の腫瘍細胞を検体とした検査が実施困難である医学的な理由(血液を検体とする)(がんゲノムプロファイリング検査);*****	※
			(血液を検体とする場合であって、固形腫瘍の腫瘍細胞を検体として実施したがんゲノムプロファイリング検査において、包括的なゲノムプロファイルの結果を得られなかった場合) その旨を記載すること。	820100859	包括的なゲノムプロファイルの結果を得られない(血液を検体とする)(がんゲノムプロファイリング検査)	※
				850100421	肺癌におけるEGFR遺伝子検査の実施年月日(がんゲノムプロファイリング検査);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				850100422	肺癌におけるROS融合遺伝子検査の実施年月日(がんゲノムプロファイリング検査);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				850100423	肺癌におけるALK融合遺伝子検査の実施年月日(がんゲノムプロファイリング検査);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				850100424	大腸癌におけるRAS遺伝子検査の実施年月日(がんゲノムプロファイリング検査);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				850100425	乳癌におけるHER2遺伝子検査の実施年月日(がんゲノムプロファイリング検査);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				850100426	固形癌におけるマイクロサテライト不安定性検査の実施年月日(がんゲノムプロファイリング検査);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				850100427	肺癌におけるMETex14遺伝子検査の実施年月日(がんゲノムプロファイリング検査);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
			(抗悪性腫瘍剤による治療法の選択を目的として他の検査を実施した場合) 包括的なゲノムプロファイルの結果を併せて取得した検査の実施年月日を記載すること。	850100428	悪性腫瘍におけるBRAF遺伝子検査の実施年月日(がんゲノムプロファイリング検査);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				850100429	固形癌におけるNTRK融合遺伝子検査の実施年月日(がんゲノムプロファイリング検査);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				850100430	固形癌における腫瘍遺伝子変異量検査の実施年月日(がんゲノムプロファイリング検査);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				850100431	胆道癌におけるFGFR2融合遺伝子検査の実施年月日(がんゲノムプロファイリング検査);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				850100432	卵巣癌におけるBRCA1遺伝子検査の実施年月日(がんゲノムプロファイリング検査);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				850100433	前立腺癌におけるBRCA1遺伝子検査の実施年月日(がんゲノムプロファイリング検査);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				850100434	卵巣癌におけるBRCA2遺伝子検査の実施年月日(がんゲノムプロファイリング検査);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				850100435	前立腺癌におけるBRCA2遺伝子検査の実施年月日(がんゲノムプロファイリング検査);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
260	D006-20	角膜ジストロフィー遺伝子検査	その医学的な必要性を記載すること。	830100127	医学的な必要性(角膜ジストロフィー遺伝子検査);*****	
261	D006-22	RAS遺伝子検査 (血漿)	大腸癌の組織を検体とした検査が実施困難である医学的な理由を記載すること。	830100483	大腸癌の組織を検体とした検査が実施困難である医学的な理由(RAS遺伝子検査(血漿));*****	※
262	D006-25	CYP2C9遺伝子 多型	必要と判断した医学的根拠を記載すること。	830100484	必要と判断した医学的根拠(CYP2C9遺伝子多型);*****	※
263	D006-26	染色体構造変異 解析	検査を実施する医学的な理由を記載すること。	830100485	検査を実施する医学的な理由(染色体構造変異解析);*****	※
264	D006-27の1	悪性腫瘍遺伝子 検査(血液・血漿) ROS1融合遺伝子 検査	肺癌の組織を検体とした検査が実施困難である医学的な理由を記載すること。	830100486	肺癌の組織を検体とした検査が実施困難である医学的な理由(ROS1融合遺伝子検査);*****	※
265	D006-27の2	悪性腫瘍遺伝子 検査(血液・血漿) ALK融合遺伝子 検査	肺癌の組織を検体とした検査が実施困難である医学的な理由を記載すること。	830100487	肺癌の組織を検体とした検査が実施困難である医学的な理由(ALK融合遺伝子検査);*****	※
266	D006-27の3	悪性腫瘍遺伝子 検査(血液・血漿) METex14遺伝子 検査	肺癌の組織を検体とした検査が実施困難である医学的な理由を記載すること。	830100488	肺癌の組織を検体とした検査が実施困難である医学的な理由(METex14遺伝子検査);*****	※
267	D006-27の4	悪性腫瘍遺伝子 検査(血液・血漿) NTRK融合遺伝子 検査	固形癌の組織を検体とした検査が実施困難である医学的な理由を記載すること。	830100489	固形癌の組織を検体とした検査が実施困難である医学的な理由(NTRK融合遺伝子検査);*****	※
268	D007-08	マンガン(Mn)	高カロリー静脈栄養法を開始した年月日を記載すること。	850100157	高カロリー静脈栄養法の開始年月日(Mn);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
269	D007 の57	ロイシンリッチα2 グリコプロテイン	前回の実施年月日(初回の場合は初回である旨)を記載すること。	850190049	前回実施年月日(ロイシンリッチα2グリコプロテイン);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				820190054	初回(ロイシンリッチα2グリコプロテイン)	※
			医学的な必要性から、本検査を1月に1回行う場合には、その詳細な理由及び検査結果を記載すること。	830100490	1月に1回行う詳細な理由(ロイシンリッチα2グリコプロテイン);*****	※
				830100491	検査結果(ロイシンリッチα2グリコプロテイン);*****	※
270	D008 の20	脳性Na利尿ペプチド(BNP)	(脳性Na利尿ペプチド(BNP)、脳性Na利尿ペプチド前駆体N端フラグメント(NT-proBNP)及び心房性Na利尿ペプチド(ANP)のうち2項目以上を実施した場合) 各々の検査の実施日を記載すること。	算定日情報	(算定日)	
271	D008 の22	脳性Na利尿ペプチド前駆体N端フラグメント(NT-proBNP)	(脳性Na利尿ペプチド(BNP)、脳性Na利尿ペプチド前駆体N端フラグメント(NT-proBNP)及び心房性Na利尿ペプチド(ANP)のうち2項目以上を実施した場合) 各々の検査の実施日を記載すること。	算定日情報	(算定日)	
272	D008 の26	低カルボキシル化 オステオカルシン (ucOC)	(2回目を算定した場合) 前回算定年月日を記載すること。	850100161	前回算定年月日(ucOC);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
273	D008 の27	酒石酸抵抗性酸 ホスファターゼ(T RACP-5b)	(診断補助として実施した後、6ヶ月以内の治療経過観察時の補助的指標として実施した場合) 診断補助として実施した日を記載すること。	850100159	診断補助の実施年月日(TRACP-5b);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
			(治療方針を変更した際に実施した場合) 治療方針の変更年月日を記載すること。	850100160	治療方針変更年月日(TRACP-5b);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
274	D008 の43	抗IA-2抗体	抗グルタミン酸デカルボキシラーゼ抗体(抗GAD抗体)の結果、陰性を確認した年月日を記載すること。	850100163	抗GAD抗体陰性の確認年月日(抗IA-2抗体);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
275	D008 の46	心房性Na利尿ペプチド(ANP)	(脳性Na利尿ペプチド(BNP)、脳性Na利尿ペプチド前駆体N端フラグメント(NT-proBNP)及び心房性Na利尿ペプチド(ANP)のうち2項目以上を実施した場合) 各々の検査の実施日を記載すること。	算定日情報	(算定日)	
276	D008 の52	抗ミュラー管ホルモン(AMH)	前回の実施日(初回の場合は初回である旨)を記載すること。	850190050	前回実施年月日(抗ミュラー管ホルモン(AMH));(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				820190055	初回(抗ミュラー管ホルモン(AMH))	※

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
277	D008 の53	レブチン	脂肪萎縮の発症時期及び全身性脂肪萎縮症を疑う医学的な理由を記載すること。	830100492 830100493	脂肪萎縮の発症時期(レブチン):***** 全身性脂肪萎縮症を疑う医学的な理由(レブチン):*****	※ ※
278	D009 の9	前立腺特異抗原 (PSA)	(前立腺癌の確定診断がつかず前立腺特異抗原(PSA)を2回以上算定する場合) 「未確」と表示し、当該検査の実施年月日及び検査値をすべて記載すること。	850100164 842100049	検査の実施年月日(前立腺特異抗原(PSA)): (元号)yy"年"mm"月"dd"日" 未確 検査値(前立腺特異抗原(PSA)):*****	※ ※
279	D009 の26	可溶性メソテリン 関連ペプチド	(悪性中皮腫の診断の補助を目的として実施する場合) 本検査が必要である理由を記載すること。	820100809 820100810 820100811	(イ) 石綿曝露歴があり、胸水、腹水等の貯留が認められる患者(可溶性メソテリン関連ペプチド) (ロ) 体腔液細胞診で悪性中皮腫が疑われる患者(可溶性メソテリン関連ペプチド) (ハ) 画像診断で胸膜腫瘍、腹膜腫瘍等の紫膜腫瘍が認められる患者(可溶性メソテリン関連ペプチド)	※ ※ ※
280	D009 の27	プロステートヘルスインデックス (phi)	(前立腺針生検法等により前立腺癌の確定診断がつかない場合) 前回の実施日(初回の場合は初回である旨)を記載すること。  前立腺特異抗原(PSA)の測定年月日及び測定結果を記載すること。  (2回以上算定する場合) 必要性を記載すること。	850190051 820190056 850100436 830100494 830100495	前回実施年月日(プロステートヘルスインデックス(phi)): (元号)yy"年"mm"月"dd"日" 初回(プロステートヘルスインデックス(phi)) 前立腺特異抗原(PSA)の測定年月日(プロステートヘルスインデックス(phi)): (元号)yy"年"mm"月"dd"日" 前立腺特異抗原(PSA)の測定結果(プロステートヘルスインデックス(phi)):***** 2回以上算定する必要性(プロステートヘルスインデックス(phi)):*****	※ ※ ※ ※ ※
281	D011 の4	不規則抗体	輸血歴あり又は妊娠歴ありのうち該当するものを選択して記載すること。	820100137 820100138	輸血歴あり 妊娠歴あり	※ ※
282	D012 の16	HIV-1, 2抗体 定性 HIV-1, 2抗体 半定量 HIV-1, 2抗原・ 抗体同時測定定性	(K920輸血料(「4」の自己血輸血を除く。)を算定した患者又は血漿成分製剤(新鮮液状血漿、新鮮凍結人血漿等)の輸注を行った患者の場合) 当該輸血又は輸注が行われた最終年月日を記載すること。	850100165 850100166 850100167	輸血又は輸注最終年月日(HIV-1, 2抗体定性): (元号)yy"年"mm"月"dd"日" 輸血又は輸注最終年月日(HIV-1, 2抗体半定量): (元号)yy"年"mm"月"dd"日" 輸血又は輸注最終年月日(HIV-1, 2抗原・抗体同時測定定性): (元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※ ※ ※
283	D012 の17	HIV-1抗体	(K920輸血料(「4」の自己血輸血を除く。)を算定した患者又は血漿成分製剤(新鮮液状血漿、新鮮凍結人血漿等)の輸注を行った患者の場合) 当該輸血又は輸注が行われた最終年月日を記載すること。	850100168	輸血又は輸注最終年月日(HIV-1抗体): (元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
284	D012 の18	HIV-1, 2抗原・ 抗体同時測定定量 HIV-1, 2抗体 定量	(K920輸血料(「4」の自己血輸血を除く。)を算定した患者又は血漿成分製剤(新鮮液状血漿、新鮮凍結人血漿等)の輸注を行った患者の場合) 当該輸血又は輸注が行われた最終年月日を記載すること。	850100169 850100170	輸血又は輸注最終年月日(HIV-1, 2抗原・抗体同時測定定量): (元号)yy"年"mm"月"dd"日" 輸血又は輸注最終年月日(HIV-1, 2抗体定量): (元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※ ※
285	D012 の49	白癬菌抗原定性	(KOH直接鏡検が陰性であったものの、臨床所見等から爪白癬が疑われる場合) 検査を実施した医学的な必要性を記載すること。 (KOH直接鏡検が実施できない場合) KOH直接鏡検を実施できない理由を記載すること。	830100496 830100497	医学的な必要性(白癬菌抗原定性):***** KOH直接鏡検を実施できない理由(白癬菌抗原定性):*****	※ ※
286	D012 の54	サイトメガロウイルスpp65抗原定性	(高度細胞性免疫不全の患者に対して算定した場合) 当該検査が必要であった理由を記載すること。	830100456	高度細胞性免疫不全に対して算定した必要性理由(サイトメガロウイルスpp65抗原定性必要理由):*****	※
287	D012 の60	鳥特異的IgG抗体	検査が必要と判断した医学的根拠を記載すること。	830100498	検査が必要と判断した医学的根拠(鳥特異的IgG抗体):*****	※
288	D012 の61	抗アデノ・随伴ウイルス9型(AAV9)抗体	(2回以上算定する場合) 必要性を記載すること。	830100499	2回以上算定する必要性(抗アデノ・随伴ウイルス9型(AAV9)抗体):*****	※
289	-	SARS-CoV-2抗原検出(定性)	検査が必要と判断した医学的根拠を記載すること。	830100500	検査が必要と判断した医学的根拠(SARS-CoV-2抗原検出(定性)):*****	※
290	-	SARS-CoV-2抗原検出(定量)	検査が必要と判断した医学的根拠を記載すること。  (COVID-19の治療を目的として入院している者に対し、退院可能かどうかの判断を目的として本検査を実施した場合) 検査を実施した日時及びその結果を記載すること。	830100501 853100002 830100502	検査が必要と判断した医学的根拠(SARS-CoV-2抗原検出(定量)):***** 検査の実施日時(SARS-CoV-2抗原検出(定量)): dd"日"hh"時"mm"分" 検査結果(SARS-CoV-2抗原検出(定量)):*****	※ ※ ※
291	-	SARS-CoV-2-インフルエンザウイルス抗原同時検出(定性)	検査が必要と判断した医学的根拠を記載すること。	830100503	検査が必要と判断した医学的根拠(SARS-CoV-2-インフルエンザウイルス抗原同時検出(定性)):*****	※
292	D014 の24	抗シトルリン化ペプチド抗体定性 抗シトルリン化ペプチド抗体定量	(関節リウマチの確定診断がつかず抗シトルリン化ペプチド抗体定性又は定量を2回以上算定する場合) 「未確」と表示し、当該検査の実施年月日及び検査値をすべて記載すること。  (再度治療薬を選択する必要があり抗シトルリン化ペプチド抗体定性又は定量を2回以上算定する場合) その医学的な必要性を記載すること。	850100171 850100172 842100050 842100051 830100128 830100129	検査の実施年月日(抗シトルリン化ペプチド抗体定性:(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 抗シトルリン化ペプチド抗体定量:(元号)yy"年"mm"月"dd"日") 未確 検査値(抗シトルリン化ペプチド抗体定性):***** 未確 検査値(抗シトルリン化ペプチド抗体定量):***** 検査を2回以上算定する医学的な必要性(抗シトルリン化ペプチド抗体定性):***** 検査を2回以上算定する医学的な必要性(抗シトルリン化ペプチド抗体定量):*****	※ ※ ※ ※ ※ ※
293	D014 の25	抗LKM-1抗体	抗核抗体陰性を確認した年月日を記載すること。	850100173	抗核抗体陰性確認年月日(抗LKM-1抗体):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
294	D014 の45	抗アクアポリン4抗体	(抗アクアポリン4抗体を再度実施した場合) 前回の検査実施日及び検査を再度実施する医学的な必要性を記載すること。	850100174 830100130	前回実施年月日(抗アクアポリン4抗体):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 再度実施する医学的な必要性(抗アクアポリン4抗体):*****	※ ※
295	D014 の45	抗P/Q型電位依存性カルシウムチャネル抗体(抗P/Q型VGCC抗体)	(反復刺激誘導電図検査において異常所見を認めない患者を対象として実施する場合) その詳細な理由を記載すること。	830100504	医学的な必要性(抗P/Q型電位依存性カルシウムチャネル抗体(抗P/Q型VGCC抗体)):*****	※
296	D014 の46	抗HLA抗体(スクリーニング検査)	(1年に2回以上実施する場合) その理由及び医学的な必要性を記載すること。	830100131	1年に2回以上実施する医学的な必要性(抗HLA抗体(スクリーニング検査)):*****	※

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
297	D014 の47	抗HLA抗体(抗体 特異性同定検査)	(抗体関連拒絶反応と診断された患者の経過観察時に算定した場合) その理由及び医学的な必要性を記載すること。	830100132	抗体関連拒絶反応と診断された患者の経過観察時に算定した医学的必 要性(抗HLA抗体(抗体特異性同定検査));*****	
298	D015 の17	インターロイキン -6(IL-6)	実施した年月日を記載すること。  (3回以上算定する場合) その詳細な理由を記載すること。	850100437 830100762	実施年月日(インターロイキン-6(IL-6));(元号)yy"年"mm"月"dd"日 3回以上算定する詳細な理由(インターロイキン-6(IL-6));*****	※ ※
299	D015 の28	sFlt-1／PIGF 比	リスク因子のいずれに該当するかを記載すること。  ((ハ)) 妊娠高血圧腎症を疑う臨床症状又は検査所見に該当する場合) 医学的根拠を記載すること。  ((ホ)) 子宮内胎児発育遅延を疑う検査所見に該当する場合) 医学的根拠を記載すること。  ((リスク因子を2つ以上有する妊婦において算定する場合) 詳細な理由を記載すること。  ((一連の妊娠につき2回以上算定する場合) 詳細な理由を記載すること。	820100860 820100861 820100862 820100863 820100864 830100506 830100507 830100508 830100509	((イ)) 収縮期血圧が130mmHg以上又は拡張期血圧80mmHg以上(s Flt-1／PIGF比) (ロ) 蛋白尿(sFlt-1／PIGF比) (ハ) 妊娠高血圧腎症を疑う臨床症状又は検査所見(sFlt-1／PIGF 比) (二) 子宮内胎児発育遅延(sFlt-1／PIGF比) (ホ) 子宮内胎児発育遅延を疑う検査所見(sFlt-1／PIGF比) ((ハ))に該当する医学的根拠(sFlt-1／PIGF比);***** ((ホ))に該当する医学的根拠(sFlt-1／PIGF比);***** 医学的必要性(リスク因子を2つ以上有する妊婦)(sFlt-1／PIGF比); ***** 医学的必要性(一連の妊娠につき2回以上算定)(sFlt-1／PIGF比); *****	※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※
300	D017	排泄物、滲出物又 は分泌物の細菌 顕微鏡検査	(排泄物、滲出物又は分泌物の細菌顕微鏡検査、尿沈渣(鏡検法)又は尿沈渣(フローサイトメーター法)を 同一日に併せて算定する場合) 当該検査に用いた検体の種類を記載すること。	830100133 830100134 830100135	検体の種類(S-蛍光M、位相差M、暗視野M);***** 検体の種類(S-M);***** 検体の種類(S-保温装置使用アメバ(M);*****	
301	D023 の4	HBV核酸定量	治療中又は治療終了年月日を記載すること。	850100438 820100865	治療終了年月日(HBV核酸定量);(元号)yy"年"mm"月"dd"日" B型肝炎ウイルス既感染者であって、免疫抑制剤の投与や化学療法を行っている悪性リンパ腫等の患者の治療中(HBV核酸定量)	※ ※
302	D023 の8	EBウイルス核酸 定量	「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第3部D023微生物 核酸同定・定量検査の(5)のアからキまでに規定するものの中から該当するものを選択して記載し、併せ て、該当するものに応じ、以下の事項を記載すること。  ・アに該当する場合、臓器移植の実施年月日 ・イに該当する場合、造血幹細胞移植の実施年月日 ・ウに該当する場合、抗胸腺細胞グロブリンの投与開始日 ・エのうち移植後リンパ増殖性疾患の経過観察を目的として実施する場合、移植後リンパ増殖性疾患 と診断された年月日及び医学的根拠 ・オのうちEBウイルス陽性が確認された後の経過観察を目的として実施する場合、EBウイルス陽性を確 認した年月日及び医学的根拠 ・カに該当する場合、抗胸腺細胞グロブリンの投与開始日 ・ナに該当する場合、医学的根拠	820100139 820100140 820100141 820100142 820100143 820100144 820100145 850100175 850100176 850100177 850100178 850100179 830100136 830100137 830100138	ア 脣器移植後の患者 イ 造血幹細胞移植後の患者で留意事項通知に規定するもの ウ 留意事項通知に規定する抗胸腺細胞グロブリンが投与された患者 エ 移植後リンパ増殖性疾患患者(経過観察目的) オ 悪性リンパ腫又は白血病の患者(経過観察目的) カ 再生不良性貧血の患者で抗胸腺細胞グロブリンが投与されたもの キ 慢性活動性EBウイルス感染症等の患者 臓器移植実施年月日(EBウイルス核酸定量);(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 造血幹細胞移植実施年月日(EBウイルス核酸定量);(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 移植後リンパ増殖性疾患と診断された年月日(EBウイルス核酸定量); (元号)yy"年"mm"月"dd"日" EBウイルス陽性を確認した年月日(EBウイルス核酸定量);(元号)yy"年" "mm"月"dd"日" 抗胸腺細胞グロブリンの投与開始年月日(EBウイルス核酸定量);(元 号)yy"年"mm"月"dd"日" 移植後リンパ増殖性疾患と診断した医学的根拠(EBウイルス核酸定量); ***** EBウイルス陽性を確認した医学的根拠(EBウイルス核酸定量);***** 慢性活動性EBウイルス感染症を疑う医学的根拠(EBウイルス核酸定 量);*****	
303	D023 の13	インフルエンザ核 酸検出	算定した理由を記載すること。	830100139	算定理由(インフルエンザ核酸検出);*****	
304	-	SARS-CoV-2核 酸検出	(検体採取を行った保険医療機関以外の施設へ輸送し検査を委託して実施した場合) 検査を実施した施設名を記載すること。  (COVID-19の治療を目的として入院している者に対し、退院可能かどうかの判断を目的として本検査を実 施した場合) 検査を実施した日時及びその結果を記載すること。	830100510 830100511 853100029 830100512	検査を実施した施設名(SARS-CoV-2核酸検出);***** 検査が必要と判断した医学的根拠(SARS-CoV-2核酸検出);***** 検査の実施日時(SARS-CoV-2核酸検出);dd"日"hh"時"mm"分" 検査結果(SARS-CoV-2核酸検出);*****	※ ※ ※ ※
305	D023 の16	HTLV-I核酸検 出	HTLV-I抗体(ウェスタンブロット法及びラインブロット法)の判定保留を確認した年月日を記載すること。	850100180	HTLV-I抗体判定保留確認年月日(HTLV-I核酸検出);(元号)yy"年" "mm"月"dd"日"	
306	D023 の16	サイトメガロウイ ルス核酸定量	(高度細胞免疫不全の患者に算定する場合) 検査が必要であった理由について記載すること。	830100513	検査が必要な理由(サイトメガロウイルス核酸定量);*****	※
307	D023 の20	ウイルス・細菌 核酸多項目同時検 出	検査を実施した年月日を記載すること。  (「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第3部D023の17ウ イルス・細菌核酸多項目同時検出の(25)の(ロ)に該当する場合) 治療内容を記載すること。	850100181 830100140	検査実施年月日(ウイルス・細菌核酸多項目同時検出);(元号)yy"年" "mm"月"dd"日" 治療内容(ウイルス・細菌核酸多項目同時検出);*****	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
308	D023	細菌核酸・薬剤耐性遺伝子同時検出	関連学会が定める敗血症診断基準に基づいて、敗血症を疑う根拠を記載すること。	830100141	敗血症を疑う根拠(細菌核酸・薬剤耐性遺伝子同時検出);*****	
309	D023	HPVジエノタイプ判定	あらかじめ行われた組織診断の実施日及び組織診断の結果CIN1又はCIN2のいずれに該当するかを選択して記載すること。	820100146	CIN1	
			(当該検査の2回目を算定した場合) 前回実施年月日を記載すること。	820100147	CIN2	
				850100182	前回実施年月日(HPVジエノタイプ判定);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
310	-	ウイルス・細菌核酸多項目同時検出(SARS-CoV-2を含む。)	(検体採取を行った保険医療機関以外の施設へ輸送し検査を委託して実施した場合) 検査を実施した施設名を記載すること。	830100514	検査を実施した施設名(ウイルス・細菌核酸多項目同時検出(SARS-CoV-2を含む。));*****	※
			検査が必要と判断した医学的根拠を記載すること。	830100515	検査が必要と判断した医学的根拠(ウイルス・細菌核酸多項目同時検出(SARS-CoV-2を含む。));*****	※
			(COVID-19の治療を目的として入院している者に対し、退院可能かどうかの判断を目的として本検査を実施した場合) 検査を実施した日時及びその結果を記載すること。	853100030	検査の実施日時(ウイルス・細菌核酸多項目同時検出(SARS-CoV-2を含む。));dd"日"hh"時"mm"分"	※
				830100516	検査結果(ウイルス・細菌核酸多項目同時検出(SARS-CoV-2を含む。));*****	※
311	-	SARS-CoV-2・インフルエンザ核酸同時検出	(検体採取を行った保険医療機関以外の施設へ輸送し検査を委託して実施した場合) 検査を実施した施設名を記載すること。	830100517	検査を実施した施設名(SARS-CoV-2・インフルエンザ核酸同時検出);*****	※
			検査が必要と判断した医学的根拠を記載すること。	830100518	検査が必要と判断した医学的根拠(SARS-CoV-2・インフルエンザ核酸同時検出);*****	※
			(COVID-19の治療を目的として入院している者に対し、退院可能かどうかの判断を目的として本検査を実施した場合) 検査を実施した日時及びその結果を記載すること。	853100031	検査の実施日時(SARS-CoV-2・インフルエンザ核酸同時検出);dd"日"hh"時"mm"分"	※
				830100519	検査結果(SARS-CoV-2・インフルエンザ核酸同時検出);*****	※
312	D026	検体検査判断料	(入院、入院外2枚の明細書を作成する場合等において判断料を算定しない場合) 「外来にて請求済み」、「入院にて請求済み」、「その他(労災、他保険等にて請求済み)」の中から該当するものを選択して記載すること。	820100148	外来にて請求済み	
				820100149	入院にて請求済み	
				820100150	その他(労災、他保険等にて請求済み)	
313	D026	検体検査判断料の遺伝カウンセリング加算	(BRCA1／2遺伝子検査を行った保険医療機関と遺伝カウンセリングを行った保険医療機関とが異なる場合) 遺伝カウンセリングを行った保険医療機関名と該当医療機関を受診した年月日を記載すること。	830100142	遺伝カウンセリングを行った保険医療機関名(遺伝カウンセリング加算);*****	
				850100183	遺伝カウンセリングを行った保険医療機関の受診年月日(遺伝カウンセリング加算);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
314	D210-3	補込型心電図検査	心電図が記録されていた時間を記載すること。	852100006	心電図が記録されていた時間(補込型心電図検査)	
315	D211-3	時間内歩行試験	過去の実施年月日を記載すること。	850100184	過去実施年月日(時間内歩行試験);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
316	D211-4	シャトルウォーキングテスト	過去の実施年月日、在宅酸素療法の実施の有無又は流量の変更を含む患者の治療方針を記載すること。	850100185	過去実施年月日(シャトルウォーキングテスト);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				830100143	在宅酸素療法の実施の有無又は流量の変更を含む患者の治療方針(シャトルウォーキングテスト);*****	
317	D215	超音波検査(記録に要する費用を含む。) 2断層撮影法(心臓超音波検査を除く。) 口、その他の場合(1) 胸腹部	検査を行った領域を記載すること。	820100681	超音波検査(断層撮影法)(胸腹部):ア 消化器領域	
				820100682	超音波検査(断層撮影法)(胸腹部):イ 腎・泌尿器領域	
				820100683	超音波検査(断層撮影法)(胸腹部):ウ 女性生殖器領域	
				820100684	超音波検査(断層撮影法)(胸腹部):エ 血管領域(大動脈・大静脈等)	
				820100685	超音波検査(断層撮影法)(胸腹部):オ 腹腔内・胸腔内の貯留物等	
				820100686	超音波検査(断層撮影法)(胸腹部):カ その他	
			(力に該当する場合) 具体的な臓器又は領域を記載すること。	830100144	具体的な臓器又は領域;*****	
318	D215-2	肝硬度測定	(3月に2回以上算定する場合) その理由及び詳細な医学的根拠を算定すること。	830100145	3月に2回以上算定する理由・医学的根拠(肝硬度測定);*****	
			(肝硬度測定、超音波エラストグラフについて、同一の患者につき、当該検査実施日より3月以内において、医学的な必要性から別に算定する必要がある場合) その理由及び医学的根拠を詳細に記載すること。	830100147	別に算定する理由及び医学的根拠(肝硬度測定);*****	
319	D215-3	超音波エラストグラフィー	(3月に2回以上算定する場合) その理由及び詳細な医学的根拠を算定すること。	830100146	3月に2回以上算定する理由・医学的根拠(超音波エラストグラフ);*****	※
			(肝硬度測定、超音波エラストグラフ及び超音波減衰法検査について、同一の患者につき、当該検査実施日より3月以内において、医学的な必要性から別に算定する必要がある場合) その理由及び医学的根拠を詳細に記載すること。	830100148	別に算定する理由及び医学的根拠(超音波エラストグラフ);*****	※
320	D215-4	超音波減衰法検査	(肝硬度測定、超音波エラストグラフ及び超音波減衰法検査について、同一の患者につき、当該検査実施日より3月以内において、医学的な必要性から別に算定する必要がある場合) その理由及び医学的根拠を詳細に記載すること。	830100619	別に算定する理由及び医学的根拠(超音波減衰法検査);*****	※
			(脂肪性肝疾患の患者であって慢性肝炎又は肝硬変の疑いがある者に対し、肝臓の脂肪量を評価した場合) 前回の実施年月日(初回の場合は初回である旨)を記載すること。	850190052	前回実施年月日(超音波減衰法検査);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				820190057	初回(超音波減衰法検査)	※
321	D220	呼吸心拍監視、新生児心拍・呼吸監視、カルジオスコープ(ハートスコープ)、カルジオタコスコープ	算定開始年月日を記載すること。	850100186	算定開始年月日(呼吸心拍監視等);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
322	D231-2	皮下連続式グルコース測定	「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第3部D231-2皮下連続式グルコース測定の(2)のア又はイに規定するもののうち、該当するものを選択して記載すること。	820100151	ア 留意事項通知に規定する1型糖尿病患者(検査)	
				820100152	イ 留意事項通知に規定する2型糖尿病患者(検査)	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
323	D236-2の1	光トポグラフィー 1 脳外科手術の 術前検査に使用 するもの	手術実施年月日又は手術実施予定年月日を記載すること。	850100187	手術実施年月日(光トポグラフィー(脳外科手術前検査));(元号)yy"年 "mm"月"dd"日"	
			(手術が行われなかった場合) その理由を記載すること。	850100188	手術予定年月日(光トポグラフィー(脳外科手術前検査));(元号)yy"年 "mm"月"dd"日"	
				830100149	手術が行われなかった理由(光トポグラフィー(脳外科手術前検査)); *****	※
324	D236-2の2	光トポグラフィー 2 抑うつ症状の 鑑別診断の補助 に使用するもの	当該検査が必要な理由及び前回の実施年月日を記載すること。	830100150	検査の必要理由(光トポグラフィー(抑うつ症状の鑑別診断));*****	
				850100189	前回実施年月日(光トポグラフィー(抑うつ症状の鑑別診断));(元号)yy" 年"mm"月"dd"日"	
325	D236-3の1	脳磁図 1 自発活 動を測定するもの	手術実施年月日又は手術実施予定年月日を記載すること。	850100190	手術実施日(脳磁図);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
			(手術が行われなかった場合) その理由を記載すること。	850100191	手術実施予定日(脳磁図);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				830100151	手術が行われなかった理由(脳磁図);*****	※
326	D236-3の2	脳磁図 2 その他 のもの	検査の医学的な必要性及び結果の概要を記載すること。	830100152	検査の医学的な必要性(脳磁図);*****	
				830100153	結果の概要(脳磁図);*****	
327	D237 の3の イ	終夜睡眠ポリグラ フィー 3 1及び2 以外の場合 イ 安 全精度管理下で 行うもの	「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第3部D237終夜睡眠 ポリグラフィーの(3)の(イ)から(ホ)までのいずれかの要件を満たす医学的根拠を記載すること。	830100154	(イ)の要件を満たす医学的根拠(終夜睡眠ポリグラフィー(1及び2以外) (安全精度管理下));*****	
				830100155	(ロ)の要件を満たす医学的根拠(終夜睡眠ポリグラフィー(1及び2以外) (安全精度管理下));*****	
				830100156	(ハ)の要件を満たす医学的根拠(終夜睡眠ポリグラフィー(1及び2以外) (安全精度管理下));*****	
				830100157	(二)の要件を満たす医学的根拠(終夜睡眠ポリグラフィー(1及び2以外) (安全精度管理下));*****	※
				830100778	(ホ)の要件を満たす医学的根拠(終夜睡眠ポリグラフィー(1及び2以外) (安全精度管理下));*****	※
			次の事項を記載すること。	830100521	安全精度管理を要した患者の診断名(既往病名を含む)(終夜睡眠ポリ グラフィー(1及び2以外)(安全精度管理下));*****	※
				830100522	検査中の安全精度管理に係る検査結果の要点(終夜睡眠ポリグラフィー (1及び2以外)(安全精度管理下));*****	※
				830100523	継続的な治療の内容(終夜睡眠ポリグラフィー(1及び2以外)(安全精度 管理下));*****	※
			(合併症を有する睡眠関連呼吸障害の患者に対して実施した場合) 継続的な治療の内容、BMI又は日常生活の状況等の当該検査を実施する医学的な必要性について記載 すること。	830100524	BMI(終夜睡眠ポリグラフィー(1及び2以外)(安全精度管理下));*****	※
				830100525	医学的な必要性(終夜睡眠ポリグラフィー(1及び2以外)(安全精度管理 下));*****	※
328	D239 の2	筋電図検査の2 誘発筋電図	検査を行った神経名を記載すること。 (感覺・運動の別、左・右の別を記載すること。)	830100158	正中神経(誘発筋電図);*****	
				830100159	尺骨神経(誘発筋電図);*****	
				830100160	腓腹神経(誘発筋電図);*****	
				830100161	脛骨神経(誘発筋電図);*****	
				830100162	腓骨神経(誘発筋電図);*****	
				830100163	顔面神経(誘発筋電図);*****	
				830100164	椎骨神経(誘発筋電図);*****	
				830100165	三叉神経(誘発筋電図);*****	
				830100166	腋窩神経(誘発筋電図);*****	
				830100167	その他(誘発筋電図);*****	
329	D245	鼻腔通気度検査	当該検査に関連する手芸名及び手術実施年月日(手術前に当該検査を実施した場合においては手術実 施予定年月日)を記載すること。	830100168	鼻腔通気度検査に関連する手芸名(鼻腔通気度検査);*****	
				850100192	手術実施年月日(鼻腔通気度検査);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				850100193	手術予定年月日(鼻腔通気度検査);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
330	D258-2	網膜機能精密電 気生理検査	「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第3部D258-2網膜機能 精密電気生理検査の(1)から(3)までに規定するものの中から該当するものを選択して記載すること。 (1)又は(2)を記載した場合は、直近の算定月日(初回であればその旨)を、(3)を記載した場合は手術 施行(予定を含む)年月日を記載すること。	820100153	(1) 留意事項通知に規定する患者に対する黄斑疾患の診断目的	
				820100154	(2) 黄斑ジストロフィーの診断目的	
				820100155	(3) 網膜手術の前後	
				850190007	前回算定年月日(網膜機能精密電気生理検査);(元号)yy"年"mm"月" "dd"日"	
				820190007	初回(網膜機能精密電気生理検査)	
				850100194	手術実施年月日(網膜機能精密電気生理検査);(元号)yy"年"mm"月" "dd"日"	
				850100195	手術予定年月日(網膜機能精密電気生理検査);(元号)yy"年"mm"月" "dd"日"	
331	D258-3	黄斑局所網膜電 図、全視野精密網 膜電図	(黄斑局所網膜電図又は全視野精密網膜電図を年2回以上算定する場合) その医学的必要性を記載すること。	830100169	年2回以上算定する医学的必要性(黄斑局所網膜電図);*****	
				830100170	年2回以上算定する医学的必要性(全視野精密網膜電図);*****	
332	D282-4	ダーモスコピー	(新たに他の病変で検査を行う場合) 医学的な必要性から4月に2回以上算定するときはその理由を記載すること。	830100763	新たに他の病変で4つに2回以上算定する理由(ダーモスコピー); *****	※
333	D285	認知機能検査そ の他の心理検査 1 操作が容易なも の イ 簡易なもの	(3月以内に2回以上算定する場合) その理由及び医学的根拠を詳細に記載すること。	830100171	その理由及び医学的根拠(認知機能検査1 簡易なもの);*****	
			前回の実施年月日(初回の場合は初回である旨)を記載すること。	850190053	前回実施年月日(認知機能検査その他の心理検査1操作が容易なものイ 簡易なもの);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				820190058	初回(認知機能検査その他の心理検査1操作が容易なものイ簡易なもの)	※
334	D310 の3	小腸内視鏡検査 3 カプセル型内視 鏡によるもの	当該患者の症状詳記を添付すること。ただし、記載可能であれば、「摘要」欄への記載でも差し支えない。	830100172	小腸内視鏡検査(カプセル型内視鏡)症状詳記;*****	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
335	D310 注2	小腸内視鏡検査 内視鏡的留置術 加算	当該患者の症状詳記を添付すること。ただし、記載可能であれば、「摘要」欄への記載でも差し支えない。	830100527	小腸内視鏡検査(内視鏡的留置術加算)症状詳記:*****	※
336	D313 の2	大腸内視鏡検査 2カプセル型内視鏡 によるもの	当該患者の症状詳記を添付すること。さらに、「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第3部D313大腸内視鏡検査の(2)のアからウまでに規定するもののうち、該当するものを選択して記載するとともに、アの場合は実施日を、イ又はウの場合は実施困難な理由を記載すること。 症状詳記については、記載可能であれば、「摘要」欄への記載でも差し支えない。	820100156 820100157 820100805 850100196 830100173	ア 大腸ファイバースコビーでは回盲部まで到達できなかつた患者 イ 器質的異常により大腸ファイバースコビーが困難と判断された患者 ウ 身体的負担により大腸ファイバースコビーが実施困難であると判断された患者 大腸内視鏡検査の実施年月日(大腸内視鏡検査(カプセル型内視鏡)):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 大腸内視鏡検査が困難な理由(大腸内視鏡検査(カプセル型内視鏡)):*****	
337	D313 注3	大腸内視鏡検査 バルーン内視鏡 加算	当該患者の症状詳記を添付すること。ただし、記載可能であれば、「摘要」欄への記載でも差し支えない。	830100528	大腸内視鏡検査(バルーン内視鏡加算)症状詳記:*****	※
338	D310 注4	大腸内視鏡検査 内視鏡的留置術 加算	当該患者の症状詳記を添付すること。ただし、記載可能であれば、「摘要」欄への記載でも差し支えない。	830100529	大腸内視鏡検査(内視鏡的留置術加算)症状詳記:*****	※
339	D414	内視鏡下生検法	「1臓器」の取扱いについては、区分番号「N000」病理組織標本作製(1臓器につき)に準ずる。 「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第13部N000病理組織標本作成の(1)の(ア)から(ケ)までいすれかを選択し記載する。 なお、選択する臓器又は部位がない場合は(コ)その他を選択し、具体的部位等を記載すること。	820100866 820100867 820100868 820100869 820100870 820100871 820100872 820100873 820100874 830100612	ア 気管支及び肺臓 イ 食道 ウ 胃及び十二指腸 エ 小腸 オ 盲腸 カ 上行結腸、横行結腸及び下行結腸 キ S状結腸 ク 直腸 ケ 子宮体部及び子宮頸部 コ その他:*****	※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※
				850190008 820190008 850190009 820190009 850190010 820190010 850190011 820190011 850190012 820190012 850190013 820190013 850190014 820190014 850190015 820190015 850190016 820190016 850190017 820190017 850190018 820190018 850190019 820190019 850190020 820190020 850190021 820190021 850190022	前回実施年月日(アルブミン定量(尿)):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 初回(アルブミン定量(尿)) 前回実施年月日(ミオイントール(尿)):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 初回(ミオイントール(尿)) 前回実施年月日(4型コラーゲン(尿)):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 初回(4型コラーゲン(尿)) 前回実施年月日(シュウ酸(尿)):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 初回(シュウ酸(尿)) 前回実施年月日(L型脂肪酸結合蛋白(L-FABP(尿))):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 初回(L-FABP(尿)) 前回実施年月日(カルプロテクチン(糞便)):(元号)yy"年"mm"月"dd"日 初回(カルプロテクチン(糞便)) 前回実施年月日(免疫関連遺伝子再構成):(元号)yy"年"mm"月"dd"日 初回(免疫関連遺伝子再構成) 前回実施年月日(Mn):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 初回(Mn) 前回実施年月日(遊離カルニチン):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 初回(遊離カルニチン) 前回実施年月日(総カルニチン):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 初回(総カルニチン) 前回実施年月日(リボ蛋白(a)):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 初回(リボ蛋白(a)) 前回実施年月日(ペントシジン):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 初回(ペントシジン) 前回実施年月日(イスリン):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 初回(イスリン) 前回実施年月日(シスタチンC):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 初回(シスタチンC) 前回実施年月日(RLP-C):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
340	D	(算定回数が複数月に1回のみとされている検査) 前回の実施年月日(初回の場合は初回である旨)を記載すること		820190022	初回(RLP-C)	
				850190023	前回実施年月日(MDA-LDL);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				820190023	初回(MDA-LDL)	
				850190054	前回実施年月日(β-CTX(尿));(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				820190059	初回(β-CTX(尿))	※
				850190024	前回実施年月日(β-CTX);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				820190024	初回(β-CTX)	
				850190025	前回実施年月日(抗RNAポリメラーゼ3抗体);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				820190025	初回(抗RNAポリメラーゼ3抗体)	
				850190026	前回実施年月日(抗HLA抗体(スクリーニング検査));(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				820190026	初回(抗HLA抗体(スクリーニング検査))	
				850190027	前回実施年月日(抗HLA抗体(抗体特異性同定検査));(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				820190027	初回(抗HLA抗体(抗体特異性同定検査))	
				850190028	前回実施年月日(トランスフェリン(尿));(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				820190028	初回(トランスフェリン(尿))	
				850190029	前回実施年月日(HIVジノタイプ薬剤耐性);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				820190029	初回(HIVジノタイプ薬剤耐性)	
				850190030	前回実施年月日(肝硬度測定);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				820190030	初回(肝硬度測定)	
				850190031	前回実施年月日(超音波エラストグラフィー);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				820190031	初回(超音波エラストグラフィー)	
				850190032	前回実施年月日(骨塙定量検査(DEXA法による腰椎撮影));(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				820190032	初回(骨塙定量検査(DEXA法による腰椎撮影))	
				850190033	前回実施年月日(骨塙定量検査(MD法、SEXA法等));(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				820190033	初回(骨塙定量検査(MD法、SEXA法等))	
				850190034	前回実施年月日(骨塙定量検査(超音波法));(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				820190034	初回(骨塙定量検査(超音波法))	
				850190035	前回実施年月日(経皮の酸素ガス分圧測定);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				820190035	初回(経皮の酸素ガス分圧測定)	
				850190036	前回実施年月日(皮下連続式グルコース測定(診療所));(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				820190036	初回(皮下連続式グルコース測定(診療所))	
				850190037	前回実施年月日(網膜機能精密電気生理検査(多局所網膜電位図));(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				820190037	初回(網膜機能精密電気生理検査(多局所網膜電位図))	
				850190038	前回実施年月日(ダーモスコピー);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				820190038	初回(ダーモスコピー)	
				850190039	前回実施年月日(イヌリンクリアランス測定);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				820190039	初回(イヌリンクリアランス測定)	
				850190041	前回実施年月日(内服・点滴誘発試験);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				820190041	初回(内服・点滴誘発試験)	
341	D	(初診、再診又は在宅医療において、患者の診療を担う保険医の指示に基づき、当該保険医の診療日以外の日に訪問看護ステーション等の看護師等が、当該患者に対し検査のための検体採取等を実施した場合) 当該検体採取が実施された年月日を記載すること。		8501900197	訪問看護ステーション等の看護師等による検体採取実施年月日;(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
342	D	「制限回数を超えて行う診療」に係る検査を実施した場合	(「制限回数を超えて行う診療」に係る検査を実施した場合) 次の例により検査と記載し、当該「制限回数を超えて行う診療」の名称、徴収した特別の料金及び回数を他の検査と区別して記載すること。  〔記載例〕 末梢血液一般検査 21×1 末梢血液像(鏡検法) 25×1 (検査) AFP 1,070円×1	830100457	検査:*****	※
343	E	画像診断	撮影部位を記載すること。  ※E001写真診断、E200コンピューター断層撮影、E202磁気共鳴コンピューター断層撮影は項目番号344、349、353のとおり、選択して記載すること。	830189300	撮影部位(写真診断、コンピューター断層撮影及び磁気共鳴コンピューター断層撮影以外):その他:*****	※
			撮影開始日時を記載すること。	853100003	撮影開始日時(時間外緊急院内画像診断加算);dd"日"hh"時"mm"分"	※
			(引き続き入院した場合) 引き続き入院した場合である旨記載すること。	820100129	引き続き入院	
344	E001	写真診断 1 単純撮影	撮影部位を選択して記載すること。 選択する撮影部位がない場合はその他を選択し、具体的な部位を記載すること。 なお、四肢については、左・右・両側の別を記載すること。	820181000 820183620 820181100 820181220 820181300 820181340 820181120 820181240 820181310 820181320 830181200 830181400 830181410 830181420 830181430 830181440 830181370 830181500 830181510 830181520 830181530 830181540 830189000	撮影部位(単純撮影):頭部(副鼻腔を除く。) 撮影部位(単純撮影):頭部(副鼻腔に限る。) 撮影部位(単純撮影):頸部(頸椎を除く。) 撮影部位(単純撮影):胸部(肩を除く。) 撮影部位(単純撮影):腹部 撮影部位(単純撮影):骨盤(仙骨部・股関節を除く。) 撮影部位(単純撮影):頸椎 撮影部位(単純撮影):胸椎 撮影部位(単純撮影):腰椎 撮影部位(単純撮影):仙骨部 撮影部位(単純撮影):肩__;***** 撮影部位(単純撮影):上腕__;***** 撮影部位(単純撮影):肘関節__;***** 撮影部位(単純撮影):前腕__;***** 撮影部位(単純撮影):手関節__;***** 撮影部位(単純撮影):手__;***** 撮影部位(単純撮影):股関節__;***** 撮影部位(単純撮影):膝__;***** 撮影部位(単純撮影):大腿__;***** 撮影部位(単純撮影):下腿__;***** 撮影部位(単純撮影):足関節__;***** 撮影部位(単純撮影):足__;***** 撮影部位(単純撮影):その他:*****	※
345	E	コンピューター断層撮影診断料 通則4 新生児頭部外傷撮影加算	医学的な理由について診療報酬明細書の摘要欄に該当項目を記載すること。また、力に該当する場合は、その詳細な理由及び医学的な必要性を記載すること。	820100696 820100697 820100698 820100699 820100700 820100701 830100187	該当する項目(新生児頭部外傷撮影加算):ア GCS≤14 該当する項目(新生児頭部外傷撮影加算):イ 頭蓋骨骨折の触知又は微候 該当する項目(新生児頭部外傷撮影加算):ウ 意識変容(興奮、傾眠、会話の反応が鈍い等) 該当する項目(新生児頭部外傷撮影加算):エ 受診後の症状所見の悪化 該当する項目(新生児頭部外傷撮影加算):オ 家族等の希望 該当する項目(新生児頭部外傷撮影加算):カ その他 詳細な理由及び医学的な必要性(新生児頭部外傷撮影加算(カ その他));*****	
346	E	コンピューター断層撮影診断料 通則4 乳幼児頭部外傷撮影加算	医学的な理由について診療報酬明細書の摘要欄に該当項目を記載すること。また、力に該当する場合は、その詳細な理由及び医学的な必要性を記載すること。	820100702 820100703 820100704 820100705 820100706 820100707 830100188	該当する項目(乳幼児頭部外傷撮影加算):ア GCS≤14 該当する項目(乳幼児頭部外傷撮影加算):イ 頭蓋骨骨折の触知又は微候 該当する項目(乳幼児頭部外傷撮影加算):ウ 意識変容(興奮、傾眠、会話の反応が鈍い等) 該当する項目(乳幼児頭部外傷撮影加算):エ 受診後の症状所見の悪化 該当する項目(乳幼児頭部外傷撮影加算):オ 家族等の希望 該当する項目(乳幼児頭部外傷撮影加算):カ その他 詳細な理由及び医学的な必要性(乳幼児頭部外傷撮影加算(カ その他));*****	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
347	E	コンピューター断層撮影診断料 通則4 幼児頭部 外傷撮影加算	医学的な理由について診療報酬明細書の摘要欄に該当項目を記載すること。また、力に該当する場合は、その詳細な理由及び医学的な必要性を記載すること。	820100708	該当する項目(幼児頭部外傷撮影加算):ア GCS≤14	
				820100709	該当する項目(幼児頭部外傷撮影加算):イ 頭蓋骨骨折の触知又は微候	
				820100710	該当する項目(幼児頭部外傷撮影加算):ウ 意識変容(興奮、傾眠、会話の反応が鈍い等)	
				820100711	該当する項目(幼児頭部外傷撮影加算):エ 受診後の症状所見の悪化	
				820100712	該当する項目(幼児頭部外傷撮影加算):オ 家族等の希望	
				820100806	該当する項目(幼児頭部外傷撮影加算):カ その他	
				830100189	詳細な理由及び医学的な必要性(幼児頭部外傷撮影加算(カ その他)):*****	
348	E102	核医学診断	(入院、入院外2枚の明細書を作成する場合等において当該点数を算定しない場合) 「外来にて請求済み」、「入院にて請求済み」、「その他(労災、他保険等にて請求済み)」の中から該当するものを選択して記載すること。	820100148	外来にて請求済み	
				820100149	入院にて請求済み	
				820100150	その他(労災、他保険等にて請求済み)	
349	E200	コンピューター断層撮影	(コンピューター断層撮影及び磁気共鳴コンピューター断層撮影を同一月に行った場合) それぞれ初回の算定日を記載すること。  (別の保険医療機関と共同でCT又はMRIを利用している保険医療機関が、当該機器を利用してコンピューター断層撮影を算定した場合) 画診共同と表示すること。  撮影部位を選択して記載すること。 選択する撮影部位がない場合はその他を選択し、具体的な部位を記載すること。	算定日情報	(算定日情報)	※
				820100713	画診共同(CT撮影)	
				820182000	撮影部位(CT撮影):頭部(副鼻腔を除く)	※
				820182800	撮影部位(CT撮影):頭部(副鼻腔)	※
				820182110	撮影部位(CT撮影):頸部	
				820182210	撮影部位(CT撮影):胸部・肩	
				820182300	撮影部位(CT撮影):腹部	
				820182350	撮影部位(CT撮影):骨盤・股関節	
				820182600	撮影部位(CT撮影):四肢	
				820182700	撮影部位(CT撮影):全身	
				820182250	撮影部位(CT撮影):心臓	
				820182230	撮影部位(CT撮影):脊椎	
				830189100	撮影部位(CT撮影)(その他):*****	
350	E200- 注4	冠動脈CT撮影加算	「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第4部E200 コンピューター断層撮影(CT撮影)の(8)のアからオまでの該当するものを選択して記載すること。なお、オに該当する場合はその詳細な理由を記載すること。	820100723	該当する医学的根拠(冠動脈CT撮影加算):ア 諸種の原因による冠動脈の構造的・解剖学的異常	
				820100724	該当する医学的根拠(冠動脈CT撮影加算):イ 急性冠症候群	
				820100725	該当する医学的根拠(冠動脈CT撮影加算):ウ 狹心症	
				820100726	該当する医学的根拠(冠動脈CT撮影加算):エ 狹心症等が疑われ、冠動脈疾患のリスク因子が認められる場合	
				820100727	該当する医学的根拠(冠動脈CT撮影加算):オ その他、冠動脈CT撮影が医学的に必要と認められる場合	
				830100191	その詳細な理由(冠動脈CT撮影加算):*****	
351	E200- 2	血流予備量比コンピューター断層撮影	血流予備比コンピューター断層撮影による血流予備量比の値を記載すること。	842100052	血流予備量比の値(血流予備比コンピューター断層撮影):*****	
352	E202	磁気共鳴コンピューター断層撮影	(コンピューター断層撮影及び磁気共鳴コンピューター断層撮影を同一月に行った場合) それぞれ初回の算定日を記載すること。  (別の保険医療機関と共同でCT又はMRIを利用している保険医療機関が、当該機器を利用してコンピューター断層撮影を算定した場合) 画診共同と表示すること。	算定日情報	(算定日情報)	※
				820100728	画診共同(MRI撮影)	
353	E202	磁気共鳴コンピューター断層撮影	撮影部位を選択して記載すること。 選択する撮影部位がない場合はその他を選択し、具体的な部位を記載すること。	820183020	撮影部位(MRI撮影):頭部(脳)	
				820183630	撮影部位(MRI撮影):頭部(副鼻腔)	※
				820183010	撮影部位(MRI撮影):頭部(脳・副鼻腔を除く)	※
				820183110	撮影部位(MRI撮影):頸部	
				820183200	撮影部位(MRI撮影):肩	
				820183220	撮影部位(MRI撮影):胸部(肩を除く)	
				820183300	撮影部位(MRI撮影):腹部	
				820183360	撮影部位(MRI撮影):骨盤・股関節	
				820183610	撮影部位(MRI撮影):四肢(膝を除く)	
				820183500	撮影部位(MRI撮影):膝	
				820183120	撮影部位(MRI撮影):頸椎	
				820183240	撮影部位(MRI撮影):胸椎	
				820183330	撮影部位(MRI撮影):腰椎・仙骨部	
				830189200	撮影部位(MRI撮影)(その他):*****	
355	E202 注10	肝エラストグラフィー加算	前回算定年月日(初回である場合は初回である旨)を記載すること。	850190055	前回実施年月日(肝エラストグラフィー加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日	※
				820190060	初回(肝エラストグラフィー加算)	※
354	E203	コンピューター断層診断	(入院、入院外2枚の明細書を作成する場合等において当該点数を算定しない場合) 「外来にて請求済み」、「入院にて請求済み」、「その他(労災、他保険等にて請求済み)」の中から該当するものを選択して記載すること。	820100148	外来にて請求済み	
				820100149	入院にて請求済み	
				820100150	その他(労災、他保険等にて請求済み)	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
356	F100 F400	処方料 処方箋料	(診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について)別添1の第2章第5部第2節F100 処方料の(3)のアの(イ)から(ニ)に定める内容に該当し、処方料又は処方せん料について「1」の点数を 算定しない場合 その理由を記載すること。	830100193	1を算定しない理由(処方料):*****	
				830100194	1を算定しない理由(処方箋料):*****	
			(精神疾患有する患者が、当該疾患の治療のため、当該保険医療機関を初めて受診した日において、 他の保険医療機関で既に向精神薬多剤投与されている場合の連続した6か月間の場合) 当該保険医療機関の初診年月日を記載すること。	850100200	初診年月日(処方料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				850100201	初診年月日(処方箋料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				850100202	薬剤切替開始年月日(処方料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				850100203	薬剤切替開始年月日(処方箋料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
			(向精神薬多剤投与に該当しない期間が1か月以上継続しており、向精神薬が投与されている患者につ いて、当該患者の症状の改善が不十分又はみられず、薬剤の切り替えが必要であり、既に投与されてい る薬剤と新しく導入する薬剤を一時的に併用する場合の連続した3か月間の場合) 薬剤の切り替えの開始年月日、切り替え対象となる薬剤名及び新しく導入する薬剤名を記載すること。	830100195	切替対象薬剤名(処方料):*****	
				830100196	切替対象薬剤名(処方箋料):*****	
				830100197	新しく導入する薬剤名(処方料):*****	
				830100198	新しく導入する薬剤名(処方箋料):*****	
			(向精神薬多剤投与に関する臨時に投与した場合) 臨時の投与の開始年月日を記載すること。	850100204	臨時投与開始年月日(処方料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				850100205	臨時投与開始年月日(処方箋料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
			(複数の診療科を標準する保険医療機関において、2以上の診療科で、異なる医師が処方した場合) その旨を記載すること。	820100741	複数診療科で処方	
357	F100 F400	処方料及び処方 箋料の特定疾患 処方管理加算2	(隔日、漸増・減等で投与する場合) その旨を記載すること。	820100742	隔日投与	
				820100743	漸増投与	
				820100744	漸減投与	
				820100875	週1回投与	※
358	F200	薬剤(入院分)	(入院患者に対し退院時に投薬(内服薬)を行った場合) 「退院時 日分投薬」と記載すること。 (入院患者に対し退院時に投薬(屯服薬)を行った場合) 「退院時 回分投薬」と記載すること。 (入院患者に対し退院時に投薬(外用薬)を行った場合) 「退院時投薬」と記載すること。	840000006	退院時 日分投薬	
				840000634	退院時 回分投薬(屯服薬)	※
				820101042	退院時投薬(外用薬)	※
			(入院時食事療養費に係る食事療養又は入院時生活療養費に係る生活療養の食事の提供たる療養を受 けている入院患者に対してビタミン剤を投与した場合) 当該ビタミン剤の投与が必要かつ有効と判断した趣旨を記載すること。ただし、病名によりビタミン剤の投 与が必要かつ有効と判断できる場合はこの限りではない。	830100201	ビタミン剤の投与趣旨(薬剤):*****	
359	F200 F400	薬剤等(入院外 分) 処方箋料	(ビタミン剤を投与した場合) 当該ビタミン剤の投与が必要かつ有効と判断した趣旨を記載すること。ただし、病名によりビタミン剤の投 与が必要かつ有効と判断できる場合はこの限りではない。	830100202	ビタミン剤の投与趣旨(薬剤料・処方箋料):*****	
			(臨時薬を追加投与し、その結果投与する内服薬が7種類以上となる場合) 臨時薬の投与の必要性を記載すること。ただし、病名によりその必要性が判断できる場合は、この限りで ない。	830100203	臨時薬の投与の必要性(薬剤料・処方箋料):*****	
			(湿布薬を投与した場合) 所定単位当たりの薬剤名、湿布薬の枚数としての投与量を記載した上で、湿布薬の枚数としての1日用量 又は投与日数を記載すること。	830100204	湿布薬の1日用量又は投与日数(薬剤料):*****	※
			(1回の処方に於いて、63枚を超えて湿布薬を投与した場合) 当該湿布薬の投与が必要であると判断した趣旨を記載すること。	830000052	63枚を超えて湿布薬を投与した理由:*****	※
			(緊急やむを得ず、同一の患者に対して、同一診療日に一部の薬剤を院内において投薬し、他の薬剤を 処方せんにより投薬した場合) その年月日及び理由を記載すること。	850100206	同日に院内処方及び処方箋による投薬を行った年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				830100205	同日に院内処方及び処方箋による投薬を行った理由(処方箋料):*****	
			(長期の旅行等特殊の事情がある場合において、必要があると認め、必要最小限の範囲において、投薬 量が1回14日分を限度とされる内服薬及び外用薬を14日を超えて投与した場合) 当該長期投与の理由を記載すること。	830100206	長期投与理由(薬剤料・処方箋料):*****	
360	G 通則7	バイオ後続品導 入初期加算	初回使用年月日を記載すること。	850100408	初回使用年月日(バイオ後続品導入初期加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
361	G004	点滴注射の血漿 成分製剤加算	1回目の注射の実施年月日を記載すること。	850100207	血漿成分製剤加算(点滴注射)1回目注射年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
362	G005	中心静脈注射の 血漿成分製剤加 算	1回目の注射の実施年月日を記載すること。	850100208	血漿成分製剤加算(中心静脈注射)1回目注射年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
363	G100	薬剤	(入院時食事療養費に係る食事療養又は入院時生活療養費に係る生活療養の食事の提供たる療養を受 けている入院患者又は入院中の患者以外の患者に対してビタミン剤を投与した場合) 当該ビタミン剤の投与が必要かつ有効と判断した趣旨を記載すること。ただし、病名によりビタミン剤の投 与が必要かつ有効と判断できる場合はこの限りではない。	830100201	ビタミン剤の投与趣旨(薬剤):*****	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
364	H000	心大血管疾患リハビリテーション料	算定単位数及び実施日数を記載すること。  疾患名及び治療開始年月日を記載すること。	180027410 180027510 830100208 850100209	心大血管疾患リハビリテーション料(1) 心大血管疾患リハビリテーション料(2) 疾患名(心大血管疾患リハビリテーション料);***** 治療開始年月日(心大血管疾患リハビリテーション料);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※ ※  *****
			(標準的算定日数を超えて月13単位を超えて疾患別リハビリテーションを行う患者のうち、治療を継続することにより状態の改善が期待できると医学的に判断される場合(特掲診療料の施設基準等(平成20年3月5日厚生労働省告示第63号)別表第九の八第一号に掲げる患者であって、別表第九の九第一号に掲げる場合)) (①これまでのリハビリテーションの実施状況(期間及び内容)、②前月の状態との比較をした当月の患者の状態、③将来的な状態の到達目標を示した今後のリハビリテーション計画と改善に要する見込み期間、④機能的自立度評価法(Functional Independence Measure:FIM)、基本的日常生活活動度(Barthel Index BI)、関節の可動域、歩行速度及び運動耐用力などの指標を用いた具体的な改善の状態等を示した継続の理由を記載すること。ただし、リハビリテーション実施計画書を作成した月にあっては、改善に要する見込み期間とリハビリテーション継続の理由を記載した上で、当該計画書の写しを添付することでも差しえない。なお、継続の理由については、具体的には次の例を参考にして記載すること。 【記載例】 本患者は、2008年9月21日に脳出血を発症し、同日開頭血腫除去術を施行した。右片麻痺を認めたが、術後に敗血症を合併したため、積極的なリハビリテーションが実施できるようになったのは術後40日目からであった。2009年2月中旬まで1日5単位週4日程度のリハビリテーションを実施し、BIは45点から65点に改善を認めた。3月末に標準的算定日数を超えるが、BIの改善を引き続き認めており、リハビリ開始が合併症のために遅れたことを考えると、1か月程度のリハビリテーション継続により、更なる改善が見込めると判断される。	830100209	継続理由(心大血管疾患リハビリテーション料);*****	
			(新たな疾患が発症し、新たに他の疾患別リハビリテーションを要する状態となった場合) 新たな疾患名及び治療開始年月日又は発症年月日等を記載すること。	830100210 850100210 850100211	新たな疾患名(心大血管疾患リハビリテーション料);***** 新たに他の疾患別リハビリテーションを要する状態 治療開始年月日(心大血管疾患リハビリテーション料);(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 新たに他の疾患別リハビリテーションを要する状態 発症年月日(心大血管疾患リハビリテーション料);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
365	H000	心大血管疾患リハビリテーション料の早期リハビリテーション加算	発症、手術又は急性増悪の年月日を記載すること。	850100212 850100213 850100214	発症年月日(早期リハビリテーション加算);(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 手術年月日(早期リハビリテーション加算);(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 急性増悪年月日(早期リハビリテーション加算);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
366	H000	心大血管疾患リハビリテーション料の初期加算	発症、手術又は急性増悪の年月日を記載すること。	850100215 850100216 850100217	発症年月日(初期加算);(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 手術年月日(初期加算);(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 急性増悪年月日(初期加算);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
367	H001	脳血管疾患等リハビリテーション料	算定単位数及び実施日数を記載すること。  疾患名及び発症年月日、手術年月日、急性増悪した年月日又は最初に診断された年月日を記載すること。  (標準的算定日数を超えて月13単位を超えて疾患別リハビリテーションを行う患者のうち、治療を継続することにより状態の改善が期待できると医学的に判断される場合(特掲診療料の施設基準等別表第九の八第一号に掲げる患者であって、別表第九の九第一号に掲げる場合)) 心大血管疾患リハビリテーション料(項番364)と同様。	180027610 180027710 180030810 180044310 180044410 180044510 180050330 180050430 180050530 180050630 180050830 180051030 830100211 850100218 850100389 850100390 850100439 830100212 830100213 850100219 850100220	脳血管疾患等リハビリテーション料(1) 脳血管疾患等リハビリテーション料(2) 脳血管疾患等リハビリテーション料(3) 脳血管疾患等リハビリテーション料(1)(要介護・入院) 脳血管疾患等リハビリテーション料(2)(要介護・入院) 脳血管疾患等リハビリテーション料(3)(要介護・入院) 脳血管疾患等リハビリテーション料(1)(リ減) 脳血管疾患等リハビリテーション料(2)(リ減) 脳血管疾患等リハビリテーション料(3)(リ減) 脳血管疾患等リハビリテーション料(1)(要介護・入院)(リ減) 脳血管疾患等リハビリテーション料(2)(要介護・入院)(リ減) 脳血管疾患等リハビリテーション料(3)(要介護・入院)(リ減) 疾患名(脳血管疾患等リハビリテーション料);***** 発症年月日(脳血管疾患等リハビリテーション料);(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 手術年月日(脳血管疾患等リハビリテーション料);(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 急性増悪年月日(脳血管疾患等リハビリテーション料);(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 最初に診断された年月日(脳血管疾患等リハビリテーション料);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※ ※
368	H001	脳血管疾患等リハビリテーション料の早期リハビリテーション加算	(入院中の患者以外の患者が当該加算を算定する場合) 地域連携診療計画加算の算定患者である旨を記載すること。	820100158	地域連携診療計画加算の算定患者	
369	H001	脳血管疾患等リハビリテーション料の初期加算	(入院中の患者以外の患者が当該加算を算定する場合) 地域連携診療計画加算の算定患者である旨を記載すること。	820100158	地域連携診療計画加算の算定患者	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
370	H001-2	廻用症候群リハビリテーション料	算定単位数及び実施日数を記載すること。	180044610	廻用症候群リハビリテーション料(1)	※
				180044710	廻用症候群リハビリテーション料(2)	※
				180044810	廻用症候群リハビリテーション料(3)	※
				180044910	廻用症候群リハビリテーション料(1)(要介護・入院)	※
				180045110	廻用症候群リハビリテーション料(2)(要介護・入院)	※
				180045310	廻用症候群リハビリテーション料(3)(要介護・入院)	※
				180051530	廻用症候群リハビリテーション料(1)(り減)	※
				180051630	廻用症候群リハビリテーション料(2)(り減)	※
				180051730	廻用症候群リハビリテーション料(3)(り減)	※
				180051830	廻用症候群リハビリテーション料(1)(要介護・入院)(り減)	※
				180052030	廻用症候群リハビリテーション料(2)(要介護・入院)(り減)	※
				180052230	廻用症候群リハビリテーション料(3)(要介護・入院)(り減)	※
			廻用症候群の診断又は急性増悪した年月日を記載すること。廻用症候群に係る評価表を添付する又は同様の情報を「摘要」欄に記載すること。	830100214	疾患名(廻用症候群リハビリテーション料);*****	
				850100221	治療開始年月日(廻用症候群リハビリテーション料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
			(標準的算定日数を超えて月13単位を超えて疾患別リハビリテーションを行う患者のうち、治療を継続することにより状態の改善が期待できると医学的に判断される場合(特掲診療料の施設基準等別表第九の八第一号に掲げる患者であって、別表第九の九第一号に掲げる場合)) 心大血管疾患リハビリテーション料(項番364)と同様。	830100215	継続理由(廻用症候群リハビリテーション料);*****	
				830100216	新たな疾患名(廻用症候群リハビリテーション料);*****	
				850100222	新たに他の疾患別リハビリテーションを要する状態 治療開始年月日(廻用症候群リハビリテーション料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				850100223	新たに他の疾患別リハビリテーションを要する状態 発症年月日(廻用症候群リハビリテーション料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
371	H001-2	廻用症候群リハビリテーション料の早期リハビリテーション加算	当該患者の廻用症候群にかかる急性疾患等の疾患名とその発症、手術若しくは急性増悪の月日、又は廻用症候群の急性増悪の年月日を記載すること。	850100212	発症年月日(早期リハビリテーション加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				850100213	手術年月日(早期リハビリテーション加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				850100214	急性増悪年月日(早期リハビリテーション加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				830100531	疾患名(早期リハビリテーション加算);*****	※
372	H001-2	廻用症候群リハビリテーション料の初期加算	当該患者の廻用症候群にかかる急性疾患等の疾患名とその発症、手術若しくは急性増悪の月日、又は廻用症候群の急性増悪の年月日を記載すること。	850100215	発症年月日(初期加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				850100216	手術年月日(初期加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				850100217	急性増悪年月日(初期加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				830100799	疾患名(初期加算);*****	※
373	H002	運動器リハビリテーション料	算定単位数及び実施日数を記載すること。	180032710	運動器リハビリテーション料(1)	※
				180027810	運動器リハビリテーション料(2)	※
				180027910	運動器リハビリテーション料(3)	※
				180045810	運動器リハビリテーション料(1)(要介護・入院)	※
				180045910	運動器リハビリテーション料(2)(要介護・入院)	※
				180046010	運動器リハビリテーション料(3)(要介護・入院)	※
				180052730	運動器リハビリテーション料(1)(り減)	※
				180052830	運動器リハビリテーション料(2)(り減)	※
				180052930	運動器リハビリテーション料(3)(り減)	※
				180053030	運動器リハビリテーション料(1)(要介護・入院)(り減)	※
			(標準的算定日数を超えて月13単位を超えて疾患別リハビリテーションを行う患者のうち、治療を継続することにより状態の改善が期待できると医学的に判断される場合(特掲診療料の施設基準等別表第九の八第一号に掲げる患者であって、別表第九の九第一号に掲げる場合)) 心大血管疾患リハビリテーション料(項番364)と同様。	180053230	運動器リハビリテーション料(2)(要介護・入院)(り減)	※
				180053430	運動器リハビリテーション料(3)(要介護・入院)(り減)	※
				830100217	疾患名(運動器リハビリテーション料);*****	
				850100224	発症年月日(運動器リハビリテーション料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				850100391	手術年月日(運動器リハビリテーション料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
			(新たに他の疾患別リハビリテーションを要する状態となった場合) 新たに疾患名及び治療開始年月日又は発症年月日等を記載すること。	850100392	急性増悪年月日(運動器リハビリテーション料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				850100440	最初に診断された年月日(運動器リハビリテーション料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				830100218	継続理由(運動器リハビリテーション料);*****	
			(新たな疾患が発症し、新たに他の疾患別リハビリテーションを要する状態となった場合) 新たに疾患名及び治療開始年月日又は発症年月日等を記載すること。	830100219	新たな疾患名(運動器リハビリテーション料);*****	
				850100225	新たに他の疾患別リハビリテーションを要する状態 治療開始年月日(運動器リハビリテーション料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				850100226	新たに他の疾患別リハビリテーションを要する状態 発症年月日(運動器リハビリテーション料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
374	H002	運動器リハビリテーション料の早期リハビリテーション加算	(入院中の患者以外の患者が当該加算を算定する場合) 地域連携診療計画加算の算定患者である旨を記載すること。	820100158	地域連携診療計画加算の算定患者	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
375	H002	運動器リハビリテーション料の初期加算	(入院中の患者以外の患者が当該加算を算定する場合) 地域連携診療計画加算の算定患者である旨を記載すること。	820100158	地域連携診療計画加算の算定患者	
			算定単位数及び実施日数を記載すること。	180028010 180028110	呼吸器リハビリテーション料(1) 呼吸器リハビリテーション料(2)	※ ※
			疾患名及び治療開始年月日を記載すること。	830100220 850100227	疾患名(呼吸器リハビリテーション料):***** 治療開始年月日(呼吸器リハビリテーション料):(元号)yy"年"mm"月" "dd"日"	
376	H003	呼吸器リハビリテーション料	(標準的算定日数を超えて月13単位を超えて疾患別リハビリテーションを行う患者のうち、治療を継続することにより状態の改善が期待できると医学的に判断される場合)(特掲診療料の施設基準等別表第九の八第一号に掲げる患者であって、別表第九の九第一号に掲げる場合) 心大血管疾患リハビリテーション料(項番364)と同様。	830100221	継続理由(呼吸器リハビリテーション料):*****	
			(新たな疾患が発症し、新たに他の疾患別リハビリテーションを要する状態となった場合) 新たな疾患名及び治療開始年月日又は発症年月日等を記載すること。	830100222 850100228 850100229	新たな疾患名(呼吸器リハビリテーション料):***** 新たに他の疾患別リハビリテーションを要する状態 治療開始年月日(呼吸器リハビリテーション料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 新たに他の疾患別リハビリテーションを要する状態 発症年月日(呼吸器リハビリテーション料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
377	H003	呼吸器リハビリテーション料の早期リハビリテーション加算	発症、手術又は急性増悪の年月日を記載すること。	850100212 850100213 850100214	発症年月日(早期リハビリテーション加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 手術年月日(早期リハビリテーション加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 急性増悪年月日(早期リハビリテーション加算):(元号)yy"年"mm"月" "dd"日"	
378	H003	呼吸器リハビリテーション料の初期加算	発症、手術又は急性増悪の年月日を記載すること。	850100215 850100216 850100217	発症年月日(初期加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 手術年月日(初期加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 急性増悪年月日(初期加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
379	H003-2	リハビリテーション総合計画評価料の運動量増加機器加算	(機器の使用に有効性が認められ、継続すべき医学的必要性が認められ、運動量増加機器加算を更に算定する場合) 医学的な必要性を記載すること。	830100223	医学的な必要性(運動量増加機器加算):*****	
380	H004	摂食機能療法	疾患名及び摂食機能療法の治療開始年月日を記載すること。	830100224 850100230	疾患名(摂食機能療法):***** 治療開始年月日(摂食機能療法):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
381	H004	摂食機能療法の摂食嚥下機能回復体制加算	内視鏡下嚥下機能検査又は嚥下造影の実施年月日及びカンファレンスを実施した年月日を記載すること。 内視鏡下嚥下機能検査及び嚥下造影について、摂食嚥下機能回復体制加算を算定する保険医療機関とは別の保険医療機関において検査を実施した場合には、検査を行った保険医療機関名を記載すること。	850100231 850100232 830100458 850100233	内視鏡下嚥下機能検査を実施した年月日(摂食嚥下機能回復体制加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 嚥下造影を実施した年月日(摂食嚥下機能回復体制加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 内視鏡下嚥下機能検査又は嚥下造影を実施した別の保険医療機関名:***** カンファレンスを実施した年月日(摂食嚥下機能回復体制加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※ ※ ※ ※
382	H006	難病患者リハビリテーション料	対象疾患について、特掲診療料の施設基準等別表第十の各号に掲げるものの中から該当するものを選択して記載すること。	820100159 820100075 820100076 820100160 820100077 820100078 820100161 820100162 820100163 820100079 820100164 820100165 820100166 820100167 820100080 820100168 820100169 820100299 820100170 820100171 820100172 820100084 820100173 820100174 820100175 820100176 820100177 820100085 820100086 820100087 820100088 820100089 820100090	ペーチェット病 多発性硬化症 重症筋無力症 全身性エリテマーティス スモン 筋萎縮性側索硬化症 強皮症、皮膚筋炎及び多発性筋炎 結節性動脈周囲炎 ピュルガー病 脊髄小脳変性症 悪性関節リウマチ バーキンソン病関連疾患 アミロイドーシス 後縫裂带骨化症 ハンチントン病 モヤモヤ病(ウイルス動脈輪閉塞症) ウェグナー肉芽腫症 多系統萎縮症 広範脊柱管狭窄症 特発性大腿骨頭壞死症 混合性結合組織病 プリオントクシック病 ギラン・バレー症候群 黄色韌帶骨化症 シェーグレン症候群 成人発症スチル病 関節リウマチ 亜急性硬膜全脳炎 ライソノーム病 副腎白質ジストロフィー 脊髄性筋萎縮症 球脊髓性筋萎縮症 慢性炎症性脱髓性多発神経炎	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
383	H006	難病患者リハビリテーション料の短期集中リハビリテーション実施加算	退院年月日を記載すること。	850100234	退院年月日(短期集中リハビリテーション実施加算);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
384	H007	障害児(者)リハビリテーション料	算定単位数及び実施日数を記載すること。また、対象患者について、特掲診療料の施設基準等別表第十の二の各号に掲げるものの中から該当するものを選択して記載すること。	820100178 820100179 820100180 820100181 820100182 820100183 820100184 820100185	脳性麻痺の患者 胎生期若しくは乳幼児期に生じた脳又は脊髄の奇形及び障害の患者 顎・口腔の先天異常の患者 先天性の体幹四肢の奇形又は変形の患者 先天性神経代謝異常症、大脳白質変性症の患者 先天性又は進行性の神経筋疾患の患者 神経障害による麻痺及び後遺症の患者 言語障害、聴覚障害又は認知障害を伴う自閉症等の発達障害の患者	
385	H007-2	がん患者リハビリテーション料	算定単位数、実施日数及びがんの種類を記載すること。また、当該入院中に提供した治療の種類について、特掲診療料の施設基準等別表第十の二の各号に掲げるものの中から該当するものを選択して記載すること。	820100812 820100813 820100814 820100815 820100193	1 がんの治療のための手術が行われる予定又は行われたもの 2 がんの治療のための骨髄抑制を来たしる化学療法が行われる予定又は行われたもの 3 がんの治療のための放射線治療が行われる予定又は行われたもの 4 がんの治療のための造血幹細胞移植が行われる予定又は行われたもの 5 進行がん等の患者で、在宅復帰を目的としたリハビリが必要なもの	
386	H007-3	認知症患者リハビリテーション料	「認知症高齢者の日常生活自立度判定基準」のランク、診療時間及びリハビリテーション計画作成日を記載すること。なお、「認知症高齢者の日常生活自立度判定基準」のランクについては、「基本診療料の施設基準等及びその届出に関する手続きの取扱いについて」(平成30年3月5日保医発0305第2号)別添6の別紙12におけるランクの中から該当するものを選択して記載すること。	820100194 820100195 820100196 820100197 820100198 820100199 820100200 820100201 820100202	認知症高齢者の日常生活自立度 1 認知症高齢者の日常生活自立度 2 認知症高齢者の日常生活自立度 2a 認知症高齢者の日常生活自立度 2b 認知症高齢者の日常生活自立度 3 認知症高齢者の日常生活自立度 3a 認知症高齢者の日常生活自立度 3b 認知症高齢者の日常生活自立度 4 認知症高齢者の日常生活自立度 M	
387	H	「制限回数を超えて行う診療」に係るリハビリテーションを実施した場合	次の例により「リハ選」と記載し、当該「制限回数を超えて行う診療」の名称、徴収した特別の料金及び回数を他のリハビリテーションと区別して記載すること。 〔記載例〕 運動器リハビリテーション料(1) 185×18 実施日数3日 (リハ選) 運動器リハビリテーション料 1,850円×1	830100372	リハ選:*****	※
388	I000-2	経頭蓋磁気刺激療法	治療開始日と終了日の年月日を記載すること。	850100235 850100236	治療開始年月日(経頭蓋磁気刺激療法);(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 治療終了年月日(経頭蓋磁気刺激療法);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
389	I002	通院・在宅精神療法	(通院・在宅精神療法を退院後4週間以内の患者について算定した場合) 退院年月日を記載すること。 (通院・在宅精神療法を初診の日に算定した場合) 診療に要した時間を記載すること。 (通院・在宅精神療法の「1」の口又は「2」の口、ハを算定した場合) 診療に要した時間を記載すること。	850100237 852100007 852100008	退院年月日(通院・在宅精神療法);(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 診療時間(通院・在宅精神療法) 診療に要した時間(通院・在宅精神療法)	
390	I002	通院・在宅精神療法の注3及び注4の加算(20歳未満、16歳未満の患者)	当該保険医療機関の精神科を初めて受診した年月日を記載すること。	850100238 850100239 850100240	精神科初回受診年月日(通院・在宅精神療法(20歳未満)加算);(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 精神科初回受診年月日(児童思春期精神科専門管理加算(16歳未満));(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 精神科初回受診年月日(児童思春期精神科専門管理加算(20歳未満));(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
391	I002	通院・在宅精神療法の措置入院後継続支援加算	(指導等を行った月と算定する月が異なる場合) 指導等を行った年月日を記載すること。	850100241	指導等年月日(措置入院後継続支援加算);(元号)yy"年"mm"月"dd"日	
392	I002	通院・在宅精神療法の療養生活環境整備指導加算	(精神科退院時共同指導料1を算定した月と異なる月に当該加算を算定する場合) 直近の精神科退院時共同指導料を算定した年月日を記載すること。	850100242	直近の精神科退院時共同指導料を算定した年月日(療養生活環境整備指導加算);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
393	I002	通院・在宅精神療法の療養生活継続支援加算	初回の当該加算を算定した年月日を記載すること。 (対象となる状態の急性増悪又は著しい環境の変化により新たに重点的な支援を要する場合) 急性増悪等における具体的な状態について記載すること。	850100441 830100533	初回算定年月日(療養生活継続支援加算);(元号)yy"年"mm"月"dd"日 急性増悪等における具体的な状態(療養生活継続支援加算);*****	※
394	I002-2	精神科継続外来支援・指導料	(1回の処方ににおいて、抗不安薬を3種類以上、睡眠薬を3種類以上、抗うつ薬を3種類以上又は抗精神病薬を3種類以上投与した場合であっても、「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1の第2章第5部第2節F100処方料の(3)のア(イ)から(ニ)のいずれかに該当し、算定する場合) (3)のアの(イ)から(ニ)までに規定するものの中から該当するものを選択して記載すること。	820100203 820100204 820100205 820100206	(イ) 精神疾患患者が他医療機関で既に向精神薬多剤投与の場合 (ロ) 向精神薬投与患者の既投与薬と新導入薬の一時的併用の場合 (ハ) 臨時に投与した場合 (二) やむを得ず投与を行う場合(抗うつ薬又は抗精神病薬に限る)	
395	I002-3 の2	救急患者精神科継続支援料 2 入院中の患者以外の患者	(電話等で指導等を行った月と算定する月が異なる場合) 当該指導等を行った年月日を記載すること。	850100243	指導等年月日(救急患者精神科継続支援料(入院外));(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
396	I003	標準型精神分析療法	当該診療に要した時間を記載すること。	852100009	標準型精神分析療法に要した時間(標準型精神分析療法)	
397	I003-2	認知療法・認知行動療法	初回の算定年月日及び一連の治療における算定回数の合計を記載すること。  当該診療に要した時間を記載すること。	850100244 842100053 852100015	初回算定年月日(認知療法・認知行動療法);(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 一連の治療の算定回数の合計(認知療法・認知行動療法);***** 認知療法・認知行動療法に要した時間(認知療法・認知行動療法)	※

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
398	I004	心身医学療法	傷病名欄において、心身症による当該身体的傷病の傷病名の次に「(心身症)」と記載すること。 例「胃潰瘍(心身症)」  (初診の日に心身医学療法を算定した場合) 診療に要した時間を記載すること。	傷病名コード 修飾語コード	(傷病名を表示する。) (修飾語を表示する。)	
399	I006-2	依存症集団療法	治療開始年月日を記載すること。	850100245	治療開始年月日(依存症集団療法):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
400	I008-2 I009 I010 I010-2	精神科ショート・ケア 精神科デイ・ケア 精神科ナイト・ケア 精神科デイ・ナイト・ケア	精神科ショート・ケア、精神科デイ・ケア、精神科ナイト・ケア又は精神科デイ・ナイト・ケアのうち最初に算定した年月日を記載すること。なお、最初に算定した日から3年を経過している場合は省略して差し支えないが、精神疾患により、通算して1年以上の入院歴を有する患者であって、精神科デイ・ケア、精神科ナイト・ケア又は精神科デイ・ナイト・ケアを週4日以上算定する場合は、通算の入院期間を記載すること。  (入院中の患者に精神科ショート・ケア又は精神科デイ・ケアを算定した場合) 算定日を記載すること。	850100246 820100745 830100226 830100227 830100228	初回算定年月日(精神科デイ・ケア等):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 初回(精神科デイ・ケア等) 通算入院期間(精神科デイ・ケア):***** 通算入院期間(精神科ナイト・ケア):***** 通算入院期間(精神科デイ・ナイト・ケア):*****	
401	I008-2 I009 I010 I010-2	精神科ショート・ケア 精神科デイ・ケア 精神科ナイト・ケア 精神科デイ・ナイト・ケアの早期加算	最初に当該療法を算定した年月日又は精神病床を退院した年月日を記載すること。	850100247 850100248	初回精神科デイ・ケア等算定年月日(早期加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 精神病床の退院年月日(早期加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
402	I008-2	精神科ショート・ケアの疾患別等専門プログラム加算	治療開始年月日を記載すること。	850100249	治療開始年月日(疾患別等専門プログラム加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
403	I011-2	精神科退院前訪問指導料	(2回以上算定した場合) 各々の訪問指導年月日を記載すること。	850100250	訪問指導年月日(精神科退院前訪問指導料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
404	I012	精神科訪問看護・指導料(I) 精神科訪問看護・指導料(III)	(患者が服薬中断等により急性増悪した場合であって、医師が必要と認め指示し、当該急性増悪した日から7日以内の期間に算定した場合) その医療上の必要性を記載すること。  (急性増悪した患者について、さらに継続した訪問看護が必要と医師が判断し、急性増悪した日から1月以内の連続した7日間に算定した場合) その医療上の必要性を記載すること。  (退院後3ヶ月以内の期間において行われる場合で、週5回算定する場合) 退院年月日を記載すること。  月の初日の訪問看護・指導時におけるGAF尺度により測定した値及び測定日を記載すること。GAFの値については該当する範囲を選択して記載すること。	830100229 830100230 850100251 850100252 850190202 820101019 820101020 820101021 820101022 820101023 820101024 820101025 820101026 820101027 820101028 820101029	急性増悪した日から7日以内の期間に算定した医療上の必要性(精神科訪問看護・指導料):***** 急性増悪した日から1ヶ月以内の連続した7日間に算定した医療上の必要性(精神科訪問看護・指導料):***** 退院年月日(精神科訪問看護・指導料(1)):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 退院年月日(精神科訪問看護・指導料(3)):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" GAF測定年月日(精神科訪問看護・指導料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" GAF尺度100-91(精神科訪問看護・指導料) GAF尺度90-81(精神科訪問看護・指導料) GAF尺度80-71(精神科訪問看護・指導料) GAF尺度70-61(精神科訪問看護・指導料) GAF尺度60-51(精神科訪問看護・指導料) GAF尺度50-41(精神科訪問看護・指導料) GAF尺度40-31(精神科訪問看護・指導料) GAF尺度30-21(精神科訪問看護・指導料) GAF尺度20-11(精神科訪問看護・指導料) GAF尺度10-1(精神科訪問看護・指導料) GAF尺度0(精神科訪問看護・指導料)	※
405	I012	精神科訪問看護・指導料(I)、精神科訪問看護・指導料(III)の夜間・早朝訪問看護加算、深夜訪問看護加算	精神科訪問看護を実施した年月日及び時刻を記載すること。	850100253 850100254 851100006 851100007	精神科訪問看護の実施年月日(夜間・早朝訪問看護加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 精神科訪問看護の実施年月日(深夜訪問看護加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 精神科訪問看護の実施時刻(夜間・早朝訪問看護加算) 精神科訪問看護の実施時刻(深夜訪問看護加算)	
406	I012	精神科訪問看護・指導料(I)、精神科訪問看護・指導料(III)の看護・介護職員連携強化加算	介護職員等と同行訪問した年月日を記載すること。	850100255	介護職員等同行訪問年月日(看護・介護職員連携強化加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
407	I012	精神科訪問看護・指導料(I)、精神科訪問看護・指導料(III)の特別地域訪問看護加算	患者の住所並びに通常の経路及び方法で訪問に要する時間(片道)を記載すること。	830100095 852100005	患者住所(特別地域訪問看護加算):***** 訪問に要する時間(片道)(特別地域訪問看護加算)	
408	I012-2	精神科訪問看護指示料の精神科特別訪問看護指示加算	頻回の指定訪問看護を行う必要性を認めた理由を記載すること。	830100232	頻回の指定訪問看護を行う必要性(精神科特別訪問看護指示加算):*****	
409	I012-2	精神科訪問看護指示料の手順書加算	前回算定年月日(初回である場合は初回である旨)を記載すること。	850190056 820190052	前回実施年月日(手順書加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 初回(手順書加算)	※

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
410	I014	医療保護入院等 診療料	患者の該当する入院形態として、措置入院、緊急措置入院、医療保護入院、応急入院の中から該当するものを選択して記載すること。	820100207 820100208 820100209 820100210	措置入院 緊急措置入院 医療保護入院 応急入院	
411	I015	重度認知症患者 デイ・ケア料の早 期加算	最初に当該療法を算定した年月日又は精神病床を退院した年月日を記載すること。	850100256 850100248	重度認知症患者デイ・ケア料の初回算定年月日(早期加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 精神病床の退院年月日(早期加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
412	I015	重度認知症患者 デイ・ケア料の夜 間ケア加算	初回算定年月日及び夜間ケアに要した時間を記載すること。	850100258 852100012	重度認知症患者デイ・ケア料の初回算定年月日(夜間ケア加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 夜間ケアに要した時間(夜間ケア加算)	
413	I016	精神科在宅患者 支援管理料	(精神科在宅患者支援管理料の「1」又は「2」を算定した場合) 直近の入院についての入院年月日、入院形態、退院年月日(入退院を繰り返す者の場合は、直近の入院に加え、前々回の入院日、入院形態並びに退院日)、直近の退院時におけるGAF、当該月の最初の訪問診療時におけるGAF、「認知症高齢者の日常生活自立度判定基準」のランク、初回の算定日、カンファレンス実施日、算定する月に行った訪問の日時、診療時間及び訪問した者の職種を記載すること。 なお、入院形態については、措置入院、緊急措置入院、医療保護入院の中から該当するものを選択して、また、「認知症高齢者の日常生活自立度判定基準」のランクについては、「基本診療料の施設基準等及びその届出に関する手続きの取扱いについて別添6の別紙12におけるランクの中から該当するものを選択して記載すること。  (精神科在宅患者支援管理料の「3」を算定する場合) 精神科在宅患者支援管理料1又は精神科在宅患者支援管理料2の初回の算定日、精神科在宅患者支援管理料3の初回の算定年月日及び算定する月に行った訪問の日時、診療時間並びに訪問した者の職種を記載すること。  (精神科在宅患者支援管理料の「3」を前月に算定した患者であって、「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第8部I016精神科在宅患者支援管理料(2)のイを満たし、対象となる状態の著しい急性増悪を認めるものについて、精神科在宅患者支援管理料の「1」の口及び「2」の口を算定する場合) 急性増悪における状態像について記載すること。	850100259 820100746 820100747 820100748 850100260 830100233 842100054 842100055 820100194 820100195 820100196 820100197 820100198 820100199 820100200 820100201 820100202 850100261 850100262 850100263 851100008 852100013 830100234 850100264 850100265 850100266 830100235 830100236 830100237	直近の入院の入院日(精神科在宅患者支援管理料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 入院形態(精神科在宅患者支援管理料):措置入院 入院形態(精神科在宅患者支援管理料):緊急措置入院 入院形態(精神科在宅患者支援管理料):医療保護入院 直近の入院の退院日(精神科在宅患者支援管理料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 前々回の入院日、入院形態並びに退院日(精神科在宅患者支援管理料):***** 直近の退院時におけるGAF(精神科在宅患者支援管理料):***** 当該月の最初の訪問診療時におけるGAF(精神科在宅患者支援管理料):***** 認知症高齢者の日常生活自立度 1 認知症高齢者の日常生活自立度 2 認知症高齢者の日常生活自立度 2a 認知症高齢者の日常生活自立度 2b 認知症高齢者の日常生活自立度 3 認知症高齢者の日常生活自立度 3a 認知症高齢者の日常生活自立度 3b 認知症高齢者の日常生活自立度 4 認知症高齢者の日常生活自立度 M 初回算定日(精神科在宅患者支援管理料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" カンファレンス実施日(精神科在宅患者支援管理料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 算定する月に行なった訪問日(精神科在宅患者支援管理料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 算定する月に行なった訪問の時刻(精神科在宅患者支援管理料) 診療時間(精神科在宅患者支援管理料) 訪問した者の職種(精神科在宅患者支援管理料):***** 初回の算定日(精神科在宅患者支援管理料1):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 初回の算定日(精神科在宅患者支援管理料2):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 初回の算定日(精神科在宅患者支援管理料3):(元号)yy"年"mm"月"dd"日 訪問の日時、診療時間、訪問した者の職種(精神科在宅患者支援管理料3):***** 急性増悪における状態像(精神科在宅患者支援管理料1の「口」):***** 急性増悪における状態像(精神科在宅患者支援管理料2の「口」):*****	
414	I	「制限回数を超えて行う診療」に係る精神科専門療法を実施した場合	次の例により「精選」と記載し、当該「制限回数を超えて行う診療」の名称、徴収した特別の料金及び回数を他の精神科専門療法と区別して記載すること 【記載例】 精神科デイ・ケア(小規模) 590×5 (精選) 精神科デイ・ケア 5,900円×1	830100534	精選:*****	※

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
415	J000-2	下肢創傷処置	下肢創傷の部位及び潰瘍の深さを記載すること。	830100535	下肢創傷の部位及び潰瘍の深さ(下肢創傷処置);*****	※
416	J001	熱傷処置	初回の処置を行った年月日を記載すること。	850100268	初回年月日(熱傷処置);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
417	J001-5	長期療養患者褥瘡等処置	(1年を超える入院の場合にあって創傷処置又は皮膚科軟膏処置の費用を算定する場合) 対象傷病名を記載すること。	830100239	対象傷病名(長期療養患者褥瘡等処置);*****	
418	J001-10	静脈圧迫処置(慢性静脈不全に対するもの)	難治性潰瘍の所見(潰瘍の持続期間、部位、深達度及び面積を含む。)、これまでの治療経過(初回の場合はその旨を記載)、慢性静脈不全と診断した根拠(下肢静脈超音波検査等の所見)、静脈圧迫処置を必要とする医学的理由及び指導内容について記載すること。	830100240 830100241 830100242 830100243 830100244	難治性潰瘍の所見(静脈圧迫処置);***** 治療経過(静脈圧迫処置);***** 慢性静脈不全等と診断した根拠(下肢静脈超音波検査等の所見)(静脈圧迫処置);***** 静脈圧迫処置を必要とする医学的理由(静脈圧迫処置);***** 指導内容(静脈圧迫処置);*****	
419	J003	局所陰圧閉鎖処置(入院)	(J040局所灌流の「2」骨膜・骨髓炎に対するものを併せて算定する場合) その理由及び医学的な根拠を詳細に記載すること。  初回加算を算定した年月日、陰圧維持管理装置として使用した機器及び本処置の医学的必要性を記載すること。  (創傷処置、下肢創傷処置又は熱傷処置を併せて算定した場合) 併算定した処置と局所陰圧閉鎖処置のそれぞれの対象部位をそれぞれ記載すること。	830100245 850100442 830100246 830100247 830100459 830100460	理由及び医学的な根拠(局所陰圧閉鎖処置と洗浄を行った場合);***** 初回加算定年月日(局所陰圧閉鎖処置(入院));(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 陰圧維持管理装置として使用した機器(局所陰圧閉鎖処置(入院));***** 医学的必要性(局所陰圧閉鎖処置(入院));***** 併算定した処置の部位(局所陰圧閉鎖処置);***** 対象部位(局所陰圧閉鎖処置);*****	※
420	J003注2	局所陰圧閉鎖処置(入院)の持続洗浄加算	持続洗浄加算を算定した理由及び医学的な根拠を詳細に記載すること。	830100248	持続洗浄加算を算定した理由及び医学的な根拠(持続洗浄加算);*****	
421	J003-2	局所陰圧閉鎖処置(入院外)	(局所陰圧閉鎖処置(入院外)を算定した場合) 初回加算を算定した年月日を記載すること。  (創傷処置、下肢創傷処置又は熱傷処置を併せて算定した場合) 併算定した処置と局所陰圧閉鎖処置のそれぞれの対象部位をそれぞれ記載すること。	850100270 830100459 830100460	初回加算定年月日(局所陰圧閉鎖処置(入院外));(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 併算定した処置の部位(局所陰圧閉鎖処置);***** 対象部位(局所陰圧閉鎖処置);*****	※
422	J003-3	局所陰圧閉鎖処置(腹部開放創)	(局所陰圧閉鎖処置(腹部開放創)を算定した場合) 処置開始年月日を記載すること。	850100393	処置開始日(局所陰圧閉鎖処置(腹部開放創));(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
423	J003-4	多血小板血漿処置	当該処置を行う医学的必要性を記載すること。	830100249	多血小板血漿処置を行う医学的必要性(多血小板血漿処置);*****	
424	J007-2	硬膜外自家血注入	当該診断基準を満たすことを示す画像所見、撮影日及び撮影医療機関の名称等を症状詳記として添付すること。ただし、記載可能であれば、「摘要」欄への記載でも差し支えない。	830100250	症状詳記(硬膜外自家血注入);*****	
425	J026-4	ハイフローセラピー	動脈血酸素分圧又は経皮的酸素飽和度の測定結果を記載すること。	830100251	動脈血酸素分圧又は経皮的酸素飽和度測定結果(ハイフローセラピー);*****	
426	J027	高気圧酸素治療	一連の治療における初回実施年月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を含む。)を記載すること。  (高気圧酸素治療の「1」を算定した場合) 減圧症又は空気塞栓が発症した年月日を記載すること。  (高気圧酸素治療の「1」について、長時間加算を算定した場合) 高気圧酸素治療の実施時間を記載すること。	850100272 842100056 850100273 140057510	初回実施年月日(高気圧酸素治療);(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 通算実施回数(高気圧酸素治療);***** 減圧症又は空気塞栓発症年月日(高気圧酸素治療);(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 高気圧酸素治療(減圧症又は空気塞栓)	
427	J032	肛門拡張法の周術期乳幼児加算	初回の算定年月日(初回の場合は初回である旨)を記載すること。	850190046 820190046	初回の算定年月日(周術期乳幼児加算(肛門拡張法));(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 初回(周術期乳幼児加算(肛門拡張法))	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
428	J038	人工腎臓	人工腎臓を算定した日を記載すること。  (慢性維持透析以外の患者に対して「その他の場合」として算定した場合) その理由として「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第9部J038人工腎臓の(8)のアからエまで(エについては(イ)から(ス)まで)に規定するものの中から該当するものを選択して記載すること。	算定日情報 820100211 820100212 820100213 820100214 820100215 820100216 820100217 820100218 820100219 820100220 820100221 820100222 820100223	(算定日) ア 急性腎不全の患者 イ 透析導入期(1月に限る。)の患者 ウ 血液透過又は血液透析濾過を実施 エ 特別な管理が必要(イ 進行性眼底出血) エ 特別な管理が必要(ロ 重篤な急性出血性合併症) エ 特別な管理が必要(ハ ヘパリン起因性血小板減少症) エ 特別な管理が必要(ニ 播種性血管内凝固症候群) エ 特別な管理が必要(木 劣血症) エ 特別な管理が必要(ヘ 急性膜炎) エ 特別な管理が必要(ト 重篤な急性肝不全) エ 特別な管理が必要(チ 注射による化学療法中の悪性腫瘍) エ 特別な管理が必要(リ 自己免疫疾患の活動性が高い状態) エ 特別な管理が必要(ヌ 麻酔による手術を実施した状態)	
429	J038	人工腎臓の導入期加算	C102在宅自己腹膜灌流指導管理料を算定している保険医療機関名を記載すること。	830100252	在宅自己腹膜灌流指導管理料を算定している他の保険医療機関名(人工腎臓):*****	
430	J038	人工腎臓の障害者等加算	導入の年月日を記載すること。  「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第9部J038人工腎臓の(18)のアからツまでに規定するものの中から該当するものを選択して記載すること。	850100275 820100224 820100225 820100226 820100227 820100228 820100229 820100230 820100231 820100232 820100233 820100234 820100235 820100236 820100237 820100238 820100239 820100240 820100241	導入年月日(導入期加算(人工腎臓):(元号)yy"年"mm"月"dd"日") ア 障害者基本法にいう障害者で留意事項通知に規定する者 イ 精神保健福祉法の規定によって医療を受ける者 ウ 指定難病等に罹患している者で留意事項通知に規定するもの エ 留意事項通知に規定する糖尿病の患者 オ 運動麻痺を伴う脳血管疾患者 カ 認知症患者 キ 常時低血圧症(収縮期血圧が90mmHg以下)の者 ク 透析アリイド症で手根管症候群や運動機能障害を呈する者 ケ 出血性消化器病変を有する者 コ 骨折を伴う二次性副甲状腺機能亢進症の患者 サ 重症感染症に合併しているために入院中の患者 シ 末期癌に合併しているために入院中の患者 ス 入院中の患者であって腹水・胸水が貯留しているもの セ 妊婦(妊娠中期以降) ソ うつ血性心不全(NYHA3度以上) タ 12歳未満の小兒 チ 人工呼吸を実施中の患者 ツ 結核菌を播種中の患者	
431	J038-2	持続緩徐式血液濾過	一連の当該療法の初回実施日、初回からの通算実施回数(当該月に実施されたものを含む。)、当該月の算定日及び1回毎の開始時間と終了時間(当該月に実施されたものに限る。)を記載すること。  「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第9部J38-2持続緩徐式血液濾過の(2)のアからカまでのいすれかに該当する場合は、該当項目を記載すること。  「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第9部J38-2持続緩徐式血液濾過の(2)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。	850100443 842100057 851100009 851100010 820100750 820100751 820100752 820100753 820100754 820100755 830100253 830100254 830100255	初回実施年月日(持続緩徐式血液濾過):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"※ 通算実施回数(持続緩徐式血液濾過):***** 開始時刻(持続緩徐式血液濾過) 終了時刻(持続緩徐式血液濾過) 該当する項目(持続緩徐式血液濾過):ア 末期腎不全の患者 該当する項目(持続緩徐式血液濾過):イ 急性腎障害と診断された、高度代謝性アンドーシスの患者 該当する項目(持続緩徐式血液濾過):ウ 薬物中毒の患者 該当する項目(持続緩徐式血液濾過):エ 急性腎障害と診断された、尿毒症の患者 該当する項目(持続緩徐式血液濾過):オ 急性腎障害と診断された、電解質異常の患者 該当する項目(持続緩徐式血液濾過):カ 急性腎障害と診断された、体液過剰状態の患者 キの要件を満たす医学的根拠(重症急性肺炎の患者)(持続緩徐式血液濾過):***** クの要件を満たす医学的根拠(重症敗血症の患者)(持続緩徐式血液濾過):***** ケの要件を満たす医学的根拠(創症肝炎又は術後肝不全)(持続緩徐式血液濾過):*****	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
432	J038-2	持続緩徐式血液濾過の障害者等 加算	「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第9部J038人工腎臓の(18)のアからツまでに規定するものの中から該当するものを選択して記載すること。	820100224	ア 障害者基本法にいう障害者で留意事項通知に規定する者	
				820100225	イ 精神保健福祉法の規定によって医療を受ける者	
				820100226	ウ 指定難病等に罹患している者で留意事項通知に規定するもの	
				820100227	エ 留意事項通知に規定する糖尿病の患者	
				820100228	オ 運動麻痺を伴う脳血管疾患患者	
				820100229	カ 認知症患者	
				820100230	キ 常時低血圧症(収縮期血圧が90mmHg以下)の者	
				820100231	ク 透析アミロイド症で手根管症候群や運動機能障害を呈する者	
				820100232	ケ 出血性消化器病変を有する者	
				820100233	コ 骨折を伴う二次性副甲状腺機能亢進症の患者	
				820100234	サ 重症感染症に合併しているために入院中の患者	
				820100235	シ 末期癌に合併しているために入院中の患者	
				820100236	ス 入院中の患者であって腹水・胸水が貯留しているもの	
				820100237	セ 妊婦(妊娠中期以降)	
				820100238	ソ うつ血性心不全(NYHA3度以上)	
				820100239	タ 12歳未満の小児	
				820100240	チ 人工呼吸を実施中の患者	
				820100241	ツ 結核菌を排菌中の患者	
433	J039	血漿交換療法	一連の当該療法の初回実施年月日、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。)、当該月の算定日及び1回毎の開始時間と終了時間(当該月に実施されたものに限る。)を記載すること。  (血栓性血小板減少性紫斑病の患者に対して実施した場合) 直近の測定結果に基づく血小板数を記載すること。	850100277	初回実施年月日(血漿交換療法):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				842100058	通算実施回数(血漿交換療法):*****	
				算定日情報 (算定日)		
				851100011	開始時刻(血漿交換療法)	
				851100012	終了時刻(血漿交換療法)	
434	J039 注3	移植後抗体関連型拒絶反応治療における血漿交換療法	(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た場合) 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、その理由を記載すること。	842100059	血小板数(血漿交換療法):*****	
				830100256	理由及び医学的根拠(血漿交換療法):*****	
435	J040	局所灌流	当該月の算定日及び1回毎の開始時間と終了時間(当該月に実施されたものに限る。)を記載すること。	830100536	6回以上算定する理由(移植後抗体関連型拒絶反応治療における血漿交換療法):*****	※
				算定日情報 (算定日)		
				851100013	開始時刻(局所灌流)	
436	J041	吸着式血液浄化法	当該月の算定日及び1回毎の開始時間と終了時間(当該月に実施されたものに限る。)を記載すること。	851100014	終了時刻(局所灌流)	
				算定日情報 (算定日)		
				851100015	開始時刻(吸着式血液浄化法)	
437	J041	吸着式血液浄化法	(「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第9部J41吸着式血液浄化法の(2)のアに該当する場合) (「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第9部J41吸着式血液浄化法の(2)のイに該当する場合) (「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第9部J41吸着式血液浄化法の(2)のアの①から③までのいずれかの要件を満たす医学的根拠について記載すること。  (「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第9部J41吸着式血液浄化法の(2)のイの①及び②の要件を満たす医学的根拠について記載すること。	851100016	終了時刻(吸着式血液浄化法)	
				830100257	アの1の要件を満たす医学的根拠(吸着式血液浄化法):*****	
				830100258	アの2の要件を満たす医学的根拠(吸着式血液浄化法):*****	
				830100259	アの3の要件を満たす医学的根拠(吸着式血液浄化法):*****	
				830100260	イの1の要件を満たす医学的根拠(吸着式血液浄化法):*****	
438	J041-2	血球成分除去療法	(医学的な必要性から一連につき2週間に2回以上算定する場合又は48週間を超えて算定する場合) その理由を記載すること。  初回実施に当たっては、医学的な必要性を記載すること。  一連の当該療法の初回実施日、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。)、当該月の算定日及び1回毎の開始時間と終了時間(当該月に実施されたものに限る。)を記載すること。	830100261	イの2の要件を満たす医学的根拠(吸着式血液浄化法):*****	
				830100764	2週間に2回以上算定する理由(血球成分除去療法):*****	※
				830100765	48週間を超えて算定する理由(血球成分除去療法):*****	※
				830100766	医学的な必要性(初回)(血球成分除去療法):*****	※
				850100444	初回実施年月日(血球成分除去療法):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
439	J042 注1	連続携行式腹膜灌流の導入期加算	導入の年月日を記載すること。	842100060	通算実施回数(血球成分除去療法):*****	
				850100279	導入年月日(導入期加算(腹膜灌流)):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
440	J045 注3	人工呼吸 5時間 を超えた場合	開始年月日を記載すること。	850100445	開始年月日(人工呼吸 5時間を超えた場合):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				850100446	開始年月日(覚醒試験加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
442	J045-2	一酸化窒素吸入療法	開始日時、終了日時及び通算時間を記載すること。	算定日情報 (算定日) 851100019 開始時刻(一酸化窒素吸入療法) 850100281 終了年月日(一酸化窒素吸入療法):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 851100020 終了時刻(一酸化窒素吸入療法) 852100014 通算時間(一酸化窒素吸入療法)		
			(96時間又は168時間を超えて算定する場合) その理由及び医学的根拠を記載すること。	830100262 理由及び医学的根拠(一酸化窒素ガス加算);*****		
			当該療法を開始した年月日及び医学的必要性を記載する。	850100282 初回の算定年月日(心不全に対する遠赤外線温熱療法):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 830100263 医学的必要性(心不全に対する遠赤外線温熱療法);*****		
			受傷年月日を記載すること。	850100283 受傷年月日(熱傷温浴療法):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"		
			前回の治療開始年月日を記載すること。	850100284 前回治療開始年月日(皮膚レーザー照射療法):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"		
			治療開始年月日を記載すること。	850100285 治療開始年月日(干涉低周波による膀胱等刺激法):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"		
444	J052-2	熱傷温浴療法	内痔核の重症度について、I度又はII度のうち該当するものを選択して記載すること。	820100242 重症度 1度 820100243 重症度 2度		
			当該療法の初回実施年月日及び初回からの通算実施日を記載すること。	850100286 初回実施年月日(磁気による膀胱等刺激法):(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 842100061 通算実施日(磁気による膀胱等刺激法);*****		
449	J118-4	歩行運動処置(ロボットスーツによるもの)	(歩行運動処置(ロボットスーツによるもの)を継続して算定する場合) カシラフレンスにおける歩行機能の改善効果等の検討結果について、その要点(5週間以内に実施される9回の処置の前後の結果を含む。)を症状詳記として添付すること。ただし、記載可能であれば、「摘要」欄への記載でも差し支えない。	830100264 症状詳記(歩行運動処置(ロボットスーツ));*****		
450	J008等	180日を超える期間通算対象入院料を算定している患者	(厚生労働大臣が定める状態にあるもの(「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」(平成18年厚生労働省告示第498号)第九の4に該当する患者)について胸腔穿刺又は腹腔穿刺を算定した場合) 処置名を記載すること。	140003210 胸腔穿刺(洗浄、注入及び排液を含む) 140003610 腹腔穿刺(人工気腹、洗浄、注入及び排液を含む)		
			(重度の肢体不自由者及び人工腎臓を実施している状態にある患者(同告示第九のニ又はリに該当する患者)) 「障害老人の日常生活自立度(寝たきり度)判定基準」の活用について(平成3年11月18日老健第102-2号)におけるランクについて、ランクB又はランクCのうち該当するものを選択して記載すること。	820100244 障害老人の日常生活自立度(寝たきり度) ランクB 820100245 障害老人の日常生活自立度(寝たきり度) ランクC		
		J129-3 治療用器具探寸法	(医学的な必要性から、既製品の治療用器具を処方するに当たって、既製品の治療用器具を加工するために当該探寸を実施した場合) 医学的な必要性及び加工の内容を記載すること。	830100537 医学的な必要性(治療用器具探寸法);***** 830100538 加工の内容(治療用器具探寸法);*****	※ ※	
452	K	手術	算定日を記載すること。 なお、対称器官の両側に対し、手術(片側の点数が告示されているものに限る。)を行った場合は、左右別にそれぞれ算定日を記載すること。	算定日情報 (算定日)		
453	K 通則7	通則7 1,500グラム未満の児加算、新生児加算	手術時体重を記載すること。	830100265 手術時体重(極低出生体重児加算(手術));***** 830100266 手術時体重(新生児加算(手術));*****		
				830100539 手術実施診療科(休日加算1(手術));***** 830100540 手術実施診療科(時間外加算1(手術));***** 830100541 手術実施診療科(深夜加算1(手術));***** 830100542 手術実施診療科(時間外特例医療機関加算1(手術));***** 853100021 休日加算1(手術)初診又は再診の日時:dd"日"hh"時"mm"分" 853100022 時間外加算1(手術)初診又は再診の日時:dd"日"hh"時"mm"分" 853100023 深夜加算1(手術)初診又は再診の日時:dd"日"hh"時"mm"分" 853100024 時間外特例医療機関加算1(手術)初診又は再診の日時:dd"日"hh"時"mm"分" 853100025 休日加算1(手術)手術開始日時:dd"日"hh"時"mm"分" 853100026 時間外加算1(手術)手術開始日時:dd"日"hh"時"mm"分" 853100027 深夜加算1(手術)手術開始日時:dd"日"hh"時"mm"分" 853100028 時間外特例医療機関加算1(手術)手術開始日時:dd"日"hh"時"mm"分"	※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※	
454	K 通則12	通則12 時間外等加算1	手術を実施した診療科、初診又は再診の日時(入院中の患者以外の患者に手術を実施した場合に限る。)及び手術を開始した日時を記載すること。	830100539 手術実施診療科(休日加算1(手術));***** 830100540 手術実施診療科(時間外加算1(手術));***** 830100541 手術実施診療科(深夜加算1(手術));***** 830100542 手術実施診療科(時間外特例医療機関加算1(手術));***** 853100021 休日加算1(手術)初診又は再診の日時:dd"日"hh"時"mm"分" 853100022 時間外加算1(手術)初診又は再診の日時:dd"日"hh"時"mm"分" 853100023 深夜加算1(手術)初診又は再診の日時:dd"日"hh"時"mm"分" 853100024 時間外特例医療機関加算1(手術)初診又は再診の日時:dd"日"hh"時"mm"分" 853100025 休日加算1(手術)手術開始日時:dd"日"hh"時"mm"分" 853100026 時間外加算1(手術)手術開始日時:dd"日"hh"時"mm"分" 853100027 深夜加算1(手術)手術開始日時:dd"日"hh"時"mm"分" 853100028 時間外特例医療機関加算1(手術)手術開始日時:dd"日"hh"時"mm"分"	※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
455	K002	デブリードマン	(デブリードマンを繰り返し算定する場合) 植皮の範囲(全身に占める割合)を記載すること。	830100267	植皮の範囲(デブリードマン);*****	
			(A群溶連菌感染症に伴う壞死性筋膜炎に対して行う場合) 病歴、細菌培養検査及び画像所見を記載すること。	830100268	病歴(デブリードマン);*****	
				830100269	細菌培養検査結果(デブリードマン);*****	
				830100270	画像所見(デブリードマン);*****	
456	K019-2	自家脂肪注入	注入した脂肪量を記載すること。	830100543	注入した脂肪量(自家脂肪注入);*****	※
457	K022 の1	組織拡張器による 再建手術 1 乳房(再建手術) の場合	「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第10部K022の組織拡張器による再建手術の(2)のア又はイのうち該当するものを選択して記載すること。	820100246	ア 留意事項通知に規定する一次再建	
				820100247	イ 留意事項通知に規定する二次再建	
			(一連の治療につき2回以上算定する場合) その詳細な理由を記載すること。	830100271	詳細理由(組織拡張器による再建手術(乳房(再建手術)));*****	
458	K022 の2	組織拡張器による 再建手術 2 その他の場合	(一連の治療につき2回以上算定する場合) その詳細な理由を記載すること。	830100272	詳細理由(組織拡張器による再建手術(その他));*****	
459	K046 の注	骨折観血的手術 の緊急整復固定 加算	骨折した日時及び手術を開始した日時を記載すること。	853100006	骨折した日時(緊急整復固定加算);dd"日"hh"時"mm"分"	※
				853100007	手術を開始した日時(緊急整復固定加算);dd"日"hh"時"mm"分"	※
460	K047	難治性骨折電磁波電気治療法	(観血的手術又は超音波骨折治療法等他の療養を行わず難治性骨折電磁波電気治療法を行った場合) その詳細な理由を記載すること。	830100273	詳細理由(難治性骨折電磁波電気治療法);*****	
			当該治療の実施予定期間及び頻度について患者に対して指導した内容を記載すること。	830100274	指導内容(難治性骨折電磁波電気治療法);*****	
			(観血的手術又は超音波骨折治療法等他の療養を行わず難治性骨折超音波治療法を行った場合) その詳細な理由を記載すること。	830100780	詳細理由(難治性骨折超音波治療法);*****	※
461	K047-2	難治性骨折超音波治療法	当該治療の実施予定期間及び頻度について患者に対して指導した内容を記載すること。	830100781	指導内容(難治性骨折超音波治療法);*****	※
			(四肢(手足を含む。)の骨折観血的手術等を実施した後、当該骨折から3週間を超えて超音波骨折治療法を行った場合) その理由を記載すること。	830100275	実施理由(超音波骨折治療法);*****	
462	K047-3	超音波骨折治療法	当該治療の実施予定期間及び頻度について患者に対して指導した内容を記載すること。	830100276	指導内容(超音波骨折治療法);*****	
463	K059	骨移植術(軟骨移植術を含む。)	(自家骨又は非生体同種骨(凍結保存された死体骨を含む。)移植に加え、人工骨移植を併せて行った場合) 人工骨の移植部位について記載すること。	830100544	人工骨の移植部位(骨移植術);*****	※
464	K079-2	関節鏡下靭帯断裂形成手術の一 期的両靭帯形成 加算		830100277	両靭帯損傷と診断する根拠となった検査所見(一期的両靭帯形成加算);*****	
				830100278	一期的両靭帯形成術の医学的必要性(一期的両靭帯形成加算);*****	
465	K081 の注	人工骨頭挿入術 の緊急挿入加算	骨折した日時及び手術を開始した日時を記載すること。	853100008	骨折した日時(緊急挿入加算);dd"日"hh"時"mm"分"	※
				853100009	手術を開始した日時(緊急挿入加算);dd"日"hh"時"mm"分"	※
466	K096-2	体外衝撃波疼痛 治療術	保存療法の開始及び本治療を選択した医学的理由を記載すること。	850100287	保存療法開始年月日(体外衝撃波疼痛治療術);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				830100279	治療を選択した医学的理由(体外衝撃波疼痛治療術);*****	
			(2回目以降算定する場合) 前回算定年月日及びその理由を記載すること。	850100288	前回算定年月日(体外衝撃波疼痛治療術);(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				830100280	2回目以降算定する理由(体外衝撃波疼痛治療術);*****	
467	K172 の2	脳動静脈奇形摘出術	SM—Grade3から5と診断した画像所見及び手術の概要を摘要欄に記載又は添付する。	830100281	SM—Grade3から5と診断した画像所見;*****	
				830100282	手術の概要(脳動静脈奇形摘出術);*****	
468	K268	線内障手術 6 水晶体再建術 併用眼内ドレーン挿入術	症状詳記を添付すること。ただし、記載可能であれば、「摘要」欄への記載でも差し支えない。	830100283	症状詳記(線内障手術(水晶体再建術併用眼内ドレーン挿入術));*****	
469	K280-2	網膜付着組織を含む硝子体切除術	当該術式を選択した理由を詳細に記載すること。	830100284	選択理由(網膜付着組織を含む硝子体切除術);*****	
470	K282	水晶体再建術の 注の加算	症状詳記を添付すること。ただし、記載可能であれば、「摘要」欄への記載でも差し支えない。	830100285	症状詳記(水晶体挿張リング使用加算(水晶体再建術));*****	
471	K311	鼓膜穿孔閉鎖術	症状詳記を添付すること。ただし、記載可能であれば、「摘要」欄への記載でも差し支えない。	830100545	症状詳記(鼓膜穿孔閉鎖術);*****	※
472	K474-3	乳腺腫瘍画像下 ガイド下吸引術 2 MRIによるもの	実施した医学的必要性を記載すること。	830100286	医学的必要性(乳腺腫瘍画像ガイド下吸引術(MRI));*****	
473	K476-4	ゲル充填人工乳房 を用いた乳房 再建術(乳房切 除後)	「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第10部K476-4ゲル充填人工乳房を用いた乳房再建術の(2)のアからウまでに規定するものの中から該当するものを選択して記載すること。	820100248	ア 留意事項通知に規定する一次一期的再建	
				820100249	イ 留意事項通知に規定する一次二期的再建	
				820100250	ウ 留意事項通知に規定する二次再建	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
474	K546 K547 K548 K549	経皮的冠動脈形成術 経皮的冠動脈粥腫切除術 経皮的冠動脈形成術(特殊カテーテルによるもの) 経皮的冠動脈ステント留置術	「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第10部K546経皮的冠動脈形成術の(1)から(3)、(6)、(7)、K547経皮的冠動脈粥腫切除術の(1)及び(2)、K548経皮的冠動脈形成術(特殊カテーテルによるもの)(1)又はK549経皮的冠動脈ステント留置術の(1)から(3)、(6)、(7)に該当する場合は、所定の事項を記載すること。	830100546	理由・医学的根拠(留意事項通知K546(1)) :*****	※
				830100547	医学的根拠(留意事項通知K546(2)のア) :*****	※
				830100548	測定項目(留意事項通知K546(2)のア) :*****	※
				842100074	留意事項通知K546(2)のアの値:	※
				830100549	医学的根拠(留意事項通知K546(2)のイ) :*****	※
				830100550	医学的根拠(留意事項通知K546(2)のウ) :*****	※
				830100551	医学的根拠(留意事項通知K546(3)のア) :*****	※
				830100552	重症度及びその医学的根拠(留意事項通知K546(3)のア) :*****	※
				830100553	医学的根拠(留意事項通知K546(3)のイ) :*****	※
				830100554	短期リスク評価及びその医学的根拠(留意事項通知K546(3)のイ) :*****	※
				830100555	医学的根拠(留意事項通知K546(3)のウ) :*****	※
				830100556	詳細な理由・医学的根拠(留意事項通知K546(6)) :*****	※
				830100557	過去に実施した手術(留意事項通知K546(7)のイ) :*****	※
				830100558	使用したカテーテル等の使用本数(留意事項通知K546(7)のイ) :*****	※
				830100559	今回の実施理由・医学的根拠(留意事項通知K546(7)のウ) :*****	※
				830100560	理由・医学的根拠(留意事項通知K547(1)) :*****	※
				830100561	過去に実施した手術(留意事項通知K547(2)のイ) :*****	※
				830100562	使用したカテーテル等の使用本数(留意事項通知K547(2)のイ) :*****	※
				830100563	今回の実施理由・医学的根拠(留意事項通知K547(2)のウ) :*****	※
				830100564	過去に実施した手術(留意事項通知K548(1)のイ) :*****	※
				830100565	使用したカテーテル等の使用本数(留意事項通知K548(1)のイ) :*****	※
				830100566	今回の実施理由・医学的根拠(留意事項通知K548(1)のウ) :*****	※
				830100567	理由・医学的根拠(留意事項通知K549(1)) :*****	※
				830100568	医学的根拠(留意事項通知K549(2)のア) :*****	※
				830100569	測定項目数(留意事項通知K549(2)のア) :*****	※
				830100570	医学的根拠(留意事項通知K549(2)のイ) :*****	※
				830100571	医学的根拠(留意事項通知K549(2)のウ) :*****	※
				830100572	医学的根拠(留意事項通知K549(3)のア) :*****	※
				830100573	重症度及びその医学的根拠(留意事項通知K549(3)のア) :*****	※
				830100574	医学的根拠(留意事項通知K549(3)のイ) :*****	※
				830100575	短期リスク評価及びその医学的根拠(留意事項通知K549(3)のイ) :*****	※
				830100576	医学的根拠(留意事項通知K549(3)のウ) :*****	※
				830100577	詳細な理由・医学的根拠(留意事項通知K549(6)) :*****	※
				830100578	過去に実施した手術(留意事項通知K549(7)のイ) :*****	※
				830100579	使用したカテーテル等の使用本数(留意事項通知K549(7)のイ) :*****	※
				830100580	今回の実施理由・医学的根拠(留意事項通知K549(7)のウ) :*****	※
				842100075	留意事項通知K546(2)のア測定値:	※
				842100076	留意事項通知K549(2)のア測定値:	※
				850100453	留意事項通知K546(7)のア過去の実施年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				850100454	留意事項通知K547(2)のア過去の実施年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				850100455	留意事項通知K548(1)のア過去の実施年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				850100456	留意事項通知K549(7)のア過去の実施年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				851100039	留意事項通知K546(2)のイの(イ)所見の得られた時刻	※
				851100040	留意事項通知K546(2)のイの(二)所見の得られた時刻	※
				851100041	留意事項通知K546(2)のイの(ハ)所見の得られた時刻	※
				851100042	留意事項通知K546(2)のイの(ホ)所見の得られた時刻	※
				851100043	留意事項通知K546(2)のイの(ロ)所見の得られた時刻	※
				851100044	留意事項通知K546(2)のウの(イ)再開通時刻	※
				851100045	留意事項通知K546(2)のウの(イ)発症時刻	※
				851100046	留意事項通知K546(2)のウの(イ)来院時刻	※
				851100047	留意事項通知K546(2)のウの(ロ)再開通時刻	※
				851100048	留意事項通知K546(2)のウの(ロ)発症時刻	※
				851100049	留意事項通知K546(2)のウの(ロ)来院時刻	※
				851100050	留意事項通知K546(3)のウ手術開始時刻	※
				851100051	留意事項通知K546(3)のウ来院時刻	※
				851100052	留意事項通知K549(2)のイの(イ)所見の得られた時刻	※
				851100053	留意事項通知K549(2)のイの(二)所見の得られた時刻	※

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
				851100054	留意事項通知K549(2)のイの(ハ)所見の得られた時刻	※
				851100055	留意事項通知K549(2)のイの(ホ)所見の得られた時刻	※
				851100056	留意事項通知K549(2)のイの(ロ)所見の得られた時刻	※
				851100057	留意事項通知K549(2)のウの(イ)再開通時刻	※
				851100058	留意事項通知K549(2)のウの(イ)発症時刻	※
				851100059	留意事項通知K549(2)のウの(イ)来院時刻	※
				851100060	留意事項通知K549(2)のウの(ロ)再開通時刻	※
				851100061	留意事項通知K549(2)のウの(ロ)発症時刻	※
				851100062	留意事項通知K549(2)のウの(ロ)来院時刻	※
				851100063	留意事項通知K549(3)のウ手術開始時刻	※
				851100064	留意事項通知K549(3)のウ来院時刻	※
				830100581	医学的根拠(留意事項通知K546(4)のア);*****	※
				830100582	医学的根拠(留意事項通知K546(4)のイ);*****	※
				830100583	医学的根拠(留意事項通知K546(4)のウ);*****	※
				830100584	医学的必要性及び検討結果(留意事項通知K546(4)のウ);*****	※
				830100585	医学的根拠(留意事項通知K549(4)のア);*****	※
				830100586	医学的根拠(留意事項通知K549(4)のイ);*****	※
				830100587	医学的根拠(留意事項通知K549(4)のウ);*****	※
				830100588	医学的必要性及び検討結果(留意事項通知K549(4)のウ);*****	※
				820100756	該当する病変(経皮的冠動脈形成術):ア 機能的虚血の原因である狭窄病変	
				820100757	該当する病変(経皮的冠動脈形成術):イ 心臓カテーテル法における90%以上の狭窄病変	
				820100758	該当する病変(経皮的冠動脈形成術):ウ その他医学的必要性が認められる病変	
			(経皮的冠動脈形成術又は経皮的冠動脈ステント留置術の「3」その他のものを算定する場合) 「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第10節K546経皮的冠動脈形成術又はK549経皮的冠動脈ステント留置術の(4)のアからウまでのいずれかの要件を満たす医学的根拠について記載すること。なお、ウの病変に対して実施する場合は、実施の医学的必要性及びカンファレンス等の検討の結果を記載すること。	830100287	実施の医学的な必要性及びカンファレンス等の検討結果(経皮的冠動脈形成術);*****	
				820100759	該当する病変(経皮的冠動脈ステント留置術(その他のもの)):ア 機能的虚血の原因である狭窄病変	
				820100760	該当する病変(経皮的冠動脈ステント留置術(その他のもの)):イ 心臓カテーテル法における90%以上の狭窄病変	
				820100761	該当する病変(経皮的冠動脈ステント留置術(その他のもの)):ウ その他医学的必要性が認められる病変	
				830100288	実施の医学的な必要性及びカンファレンス等の検討結果(経皮的冠動脈ステント留置術(その他のもの));*****	
475	K555	弁置換術の心臓弁再置換術加算	前回手術年月日、術式及び保険医療機関名を記載すること。	850100289	前回手術年月日(心臓弁再置換術加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				830100289	前回手術の術式(心臓弁再置換術加算);*****	
				830100290	前回手術実施保険医療機関名(心臓弁再置換術加算);*****	
476	K555-3	胸腔鏡下弁置換術の心臓弁再置換術加算	前回手術年月日、術式及び保険医療機関名を記載すること。	850100289	前回手術年月日(心臓弁再置換術加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				830100289	前回手術の術式(心臓弁再置換術加算);*****	
				830100290	前回手術実施保険医療機関名(心臓弁再置換術加算);*****	
477	K557-3	弁輪拡大術を伴う大動脈弁置換術の心臓弁再置換術加算	前回手術年月日、術式及び保険医療機関名を記載すること。	850100289	前回手術年月日(心臓弁再置換術加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				830100289	前回手術の術式(心臓弁再置換術加算);*****	
				830100290	前回手術実施保険医療機関名(心臓弁再置換術加算);*****	
478	K560	大動脈瘤切除術の心臓弁再置換術加算	前回手術年月日、術式及び保険医療機関名を記載すること。	850100289	前回手術年月日(心臓弁再置換術加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				830100289	前回手術の術式(心臓弁再置換術加算);*****	
				830100290	前回手術実施保険医療機関名(心臓弁再置換術加算);*****	
479	K581	肺動脈閉鎖症手術の人工血管等再置換術加算	前回手術年月日、術式及び保険医療機関名を記載すること。	850100290	前回手術年月日(人工血管等再置換術加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				830100297	前回手術の術式(人工血管等再置換術加算);*****	
				830100298	前回手術実施保険医療機関名(人工血管等再置換術加算);*****	
480	K583	大血管転位症手術の人工血管等再置換術加算	前回手術年月日、術式及び保険医療機関名を記載すること。	850100290	前回手術年月日(人工血管等再置換術加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				830100297	前回手術の術式(人工血管等再置換術加算);*****	
				830100298	前回手術実施保険医療機関名(人工血管等再置換術加算);*****	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
481	K584	修正大血管転位 症手術の人工血管 等再置換術加算	前回手術年月日、術式及び保険医療機関名を記載すること。	850100290	前回手術年月日(人工血管等再置換術加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				830100297	前回手術の術式(人工血管等再置換術加算);*****	
				830100298	前回手術実施保険医療機関名(人工血管等再置換術加算);*****	
482	K586	単心室症又は三 尖弁閉鎖症手術 の人工血管等再 置換術加算	前回手術年月日、術式及び保険医療機関名を記載すること。	850100290	前回手術年月日(人工血管等再置換術加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				830100297	前回手術の術式(人工血管等再置換術加算);*****	
				830100298	前回手術実施保険医療機関名(人工血管等再置換術加算);*****	
483	K594 の4及び 口	不整脈手術 4 左心耳閉鎖術 イ開胸手術によるもの ロ 胸腔鏡下によるもの	手術前に心房細動又は心房粗動と診断した根拠となる12誘導心電図検査又は長時間記録心電図検査(ホルタ一心電図検査を含む。)の結果及び当該手術を行う医学的理由を記載すること。	830100305	12誘導心電図検査又は長時間記録心電図検査の結果(不整脈手術(左心耳閉鎖術(開胸手術)));*****	
				830100306	当該手術を行う医学的理由(不整脈手術(左心耳閉鎖術(開胸手術)));*****	
				830100589	12誘導心電図検査又は長時間記録心電図検査の結果(不整脈手術(左心耳閉鎖術(胸腔鏡下)));*****	※
				830100590	当該手術を行う医学的理由(不整脈手術(左心耳閉鎖術(胸腔鏡下)));*****	※
484	K598 K599 K599-3	両心室ベースメー カー移植術 植込型除細動器 移植術 両室ペーシング機 能付き植込型除 細動器移植術	症状詳記を添付すること。ただし、記載可能であれば、「摘要」欄への記載でも差し支えない。	830100307	症状詳記(両心室ベースメーカー移植術);*****	
				830100308	症状詳記(植込型除細動器移植術);*****	
				830100309	症状詳記(両室ペーシング機能付き植込型除細動器移植術);*****	
485	K616-4	経皮的シャント拡張術・血栓除去術(2回以上算定した場合) 前回算定日を記載すること。		850100291	前回算定年月日(経皮的シャント拡張術・血栓除去術):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
486	K616-4	経皮的シャント拡 張術・血栓除去術 2.1の実施後3 月以内に実施す る場合	「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第10部K616-4経皮的 シャント拡張術・血栓除去術の(2)の要件を満たす画像所見等の医学的根拠を記載すること。  前回算定年月日(他の保険医療機関での算定を含む。)を記載すること。	830100310	アの要件を満たす医学的根拠(経皮的シャント拡張術・血栓除去術);*****	
				830100311	イの要件を満たす医学的根拠(経皮的シャント拡張術・血栓除去術);*****	
				850100291	前回算定年月日(経皮的シャント拡張術・血栓除去術):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
487	K616-8	吸着式潰瘍治療法	「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第10部K616-8吸着式潰瘍治療法の(2)のア及びイの要件を満たす医学的根拠を記載すること。	830100591	医学的根拠(吸着式潰瘍治療法);*****	※
488	K656-2	腹腔鏡下胃縮小術(スリーブ状切開術によるもの)	手術前のBMI、手術前に行われた内科的管理の内容及び期間、手術の必要性等を記載すること。	830100312	手術前のBMI等(腹腔鏡下胃縮小術(スリーブ状切開));*****	
489	K664	胃瘻造設術	実施した胃瘻造設術の術式について、開腹による胃瘻造設術、経皮の内視鏡下胃瘻造設術又は腹腔鏡下胃瘻造設術の中から該当するものを選択して記載すること。	820100254	開腹による胃瘻造設術	
				820100255	経皮の内視鏡下胃瘻造設術	
				820100256	腹腔鏡下胃瘻造設術	
490	K664-2	経皮経食道胃管挿入術(PTEG)	医学的な理由を記載すること。	830100313	医学的理由(経皮経食道胃管挿入術(PTEG));*****	
491	K664-3	薬剤投与用胃瘻造設術	経胃瘻空腸投与が必要な理由及び医学的な根拠を詳細に記載すること。	830100314	必要理由・医学的根拠(薬剤投与用胃瘻造設術);*****	
492	K695	肝切除術	複数回の切除を要した根拠となる画像所見及び医学的な理由を記載又は添付すること。	830100315	複数回の切除を要した根拠となる画像所見及び医学的な理由(腹腔鏡下肝切除術);*****	
493	K695-2	腹腔鏡下肝切除術	複数回の切除を要した根拠となる画像所見及び医学的な理由を記載又は添付すること。	830100315	複数回の切除を要した根拠となる画像所見及び医学的な理由(腹腔鏡下肝切除術);*****	
494	K721 注2 K721-3 注	内視鏡的大腸ポ リープ・粘膜切除 術 内視鏡的結腸異 物摘出術 ハルーン内視鏡 加算	症状詳記を添付すること。ただし、記載可能であれば、「摘要」欄への記載でも差し支えない。	830100592	症状詳記(バルーン内視鏡加算);*****	※
495	K721-4	早期悪性腫瘍大 腸粘膜下層剥離 術	早期悪性腫瘍大腸粘膜下層剥離術を算定した場合は、病変が以下のいずれに該当するかを選択して記載し、併せて病変の最大径を記載すること。 ア 最大径が2cm以上の早期癌 イ 最大径が5mmから1cmまでの神経内分泌腫瘍 ウ 最大径が2cm未満の線維化を伴う早期癌	820100257	ア 最大径が2cm以上の早期癌	
				820100258	イ 最大径が5mmから1cmまでの神経内分泌腫瘍	
				820100259	ウ 最大径が2cm未満の線維化を伴う早期癌	
496	K721-4 注	早期悪性腫瘍大 腸粘膜下層剥離 術 ハルーン内視鏡 加算	症状詳記を添付すること。ただし、記載可能であれば、「摘要」欄への記載でも差し支えない。	830100592	症状詳記(バルーン内視鏡加算);*****	※
497	K735-2	小腸・結腸狭窄部 拡張術	(短期間又は同一入院期間中に2回目を算定する場合) その理由及び医学的な必要性を記載すること。	830100317	短期間又は同一入院期間中に2回目を算定する理由及び医学的な必要性(小腸・結腸狭窄部拡張術);*****	
498	K740	直腸切除・切断術 の人工肛門造設 加算	一時的人工肛門造設実施の医学的な必要性について記載すること。	830100318	医学的必要性(人工肛門造設加算(直腸切除・切断術));*****	
499	K740-2	腹腔鏡下直腸切 除・切断術の人工 肛門造設加算	一時的人工肛門造設実施の医学的な必要性について記載すること。	830100319	医学的必要性(人工肛門造設加算(腹腔鏡下直腸切除・切断術));*****	
500	K755-3	副腎腫瘍ラジオ波 焼灼療法	副腎摘出術が適応とならない理由を記載すること。	830100593	副腎摘出術が適応とならない理由(副腎腫瘍ラジオ波焼灼療法);*****	※
501	K823-6	尿失禁手術	(効果の減弱等により再手術が必要となった場合) 前回実施年月日(初回の場合は初回である旨)を記載すること。	850100491	前回実施年月日(尿失禁手術):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				820190491	初回(尿失禁手術)	※

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
502	K838- 2の1	精巣内精子採取 術 1 単純なもの	いずれの状態に該当するかを記載すること。 ア 閉塞性無精子症 イ 非閉塞性無精子症 ウ 射精障害等の患者であって、他の方法により体外受精又は顕微授精に用いる精子が採取できないと医師が判断したもの	820100876	ア 閉塞性無精子症(精巣内精子採取術1 単純なもの)	※
				820100877	イ 非閉塞性無精子症(精巣内精子採取術1 単純なもの)	※
				820100878	ウ 射精障害等の患者であって、他の方法により体外受精又は顕微授精に用いる精子が採取できないと医師が判断したもの(精巣内精子採取術1 単純なもの)	※
503	K838- 2の2	精巣内精子採取 術 2 顕微鏡を用いたもの	いずれの状態に該当するかを記載すること。 ア 非閉塞性無精子症 イ 他の方法により体外受精又は顕微授精に用いる精子が採取できないと医師が判断した患者	820100879	ア 非閉塞性無精子症(精巣内精子採取術2 顕微鏡を用いたもの)	※
				820100880	イ 他の方法により体外受精又は顕微授精に用いる精子が採取できないと医師が判断した患者(精巣内精子採取術2 顕微鏡を用いたもの)	※
504	K838- 2	精巣内精子採取 術	(「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第10部K838-2精巣内精子採取術の(2)のウ又は(3)のイに該当する患者に算定する場合) 実施する必要があると判断した理由について記載すること。	830100594	実施する必要があると判断した理由(精巣内精子採取術);*****	※
505	K884- 2	人工授精	いずれの状態に該当するかを記載すること。 ア 精子・精液の量的・質的異常 イ 射精障害・性交障害 ウ 精子一頸管粘液不適合 エ 機能性不妊	820100881	ア 精子・精液の量的・質的異常(人工授精)	※
				820100882	イ 射精障害・性交障害(人工授精)	※
				820100883	ウ 精子一頸管粘液不適合(人工授精)	※
				820100884	エ 機能性不妊(人工授精)	※
506	K884- 3	胚移植術	治療開始日の年齢を記載すること。	830100595	治療開始日の年齢(胚移植術);*****	※
			胚移植術の実施回数の合計を記載すること。	830100596	胚移植術の実施回数(胚移植術);*****	※
507	K884- 3の注2	アシステッドハッチング	実施した医学的な理由を記載すること。	830100597	実施した医学的な理由(アシステッドハッチング);*****	※
508	K884- 3の注2	高濃度ヒアルロン酸含有培養液を用いた前処置	実施した医学的な理由を記載すること。	830100598	実施した医学的な理由(高濃度ヒアルロン酸含有培養液を用いた前処置);*****	※
509	K890- 4	採卵術	採取した卵子の数を記載すること。	830100599	採取した卵子の数(採卵術);*****	※
			いずれの状態に該当するかを記載すること。 ア 卵管性不妊 イ 男性不妊(閉塞性無精子症等) ウ 機能性不妊 エ 人工授精等の一般不妊治療が無効であった場合	820100885	ア 卵管性不妊(採卵術)	※
				820100886	イ 男性不妊(閉塞性無精子症等)(採卵術)	※
				820100887	ウ 機能性不妊(採卵術)	※
				820100888	エ 人工授精等の一般不妊治療が無効であった場合(採卵術)	※
510	K917	体外受精・顕微授精管理料	いずれの状態に該当するかを記載すること。 ア 卵管性不妊 イ 男性不妊(閉塞性無精子症等) ウ 機能性不妊 エ 人工授精等の一般不妊治療が無効であった場合	820100889	ア 卵管性不妊(体外受精・顕微授精管理料)	※
				820100890	イ 男性不妊(閉塞性無精子症等)(体外受精・顕微授精管理料)	※
				820100891	ウ 機能性不妊(体外受精・顕微授精管理料)	※
				820100892	エ 人工授精等の一般不妊治療が無効であった場合(体外受精・顕微授精管理料)	※
			(顕微授精及び必要な医学管理を行った場合) 管理を開始した年月日及び顕微授精を実施した卵子の個数を記載すること	850100457	管理を開始した年月日(体外受精・顕微授精管理料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				830100600	顕微授精を実施した卵子の数(体外受精・顕微授精管理料);*****	※
511	K917 の注1	体外受精・顕微授精管理料	体外受精及び顕微授精を同時に実施する医学的な理由について記載すること。	830100601	体外受精及び顕微授精を同時に実施する医学的な理由(体外受精・顕微授精管理料);*****	※
512	K917 の注2	体外受精・顕微授精管理料 採取精子調整加算	精巣内精子採取術を実施した年月日を記載すること。	850100458	精巣内精子採取術の実施年月日(採取精子調整加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
			(他の保険医療機関において実施した場合) 他の医療機関の名称及び当該保険医療機関において実施された年月日を記載すること。	830100602	実施した他医療機関の名称(採取精子調整加算);*****	※
				850100459	他医療機関で精巣内精子採取術を実施した年月日(採取精子調整加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
513	K917 の注3	体外受精・顕微授精管理料 卵子調整加算	実施した医学的な理由を記載すること。	830100603	実施した医学的な理由(卵子調整加算);*****	※
514	K917- 2	受精卵・胚培養管理料	管理を実施した受精卵及び胚の数並びに当該管理を開始した年月日を記載すること。	830100604	管理を実施した受精卵及び胚の数(受精卵・胚培養管理料);*****	※
				850100460	管理を開始した年月日(受精卵・胚培養管理料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
515	K917- 2 注	受精卵・胚培養管理料 注:胚盤胞の作成目的	管理の具体的な内容、当該管理を実施した初期胚の数及び当該管理を開始した年月日を診療報酬明細書の摘要欄に記載すること。	830100798	管理の具体的な内容(注:胚盤胞の作成目的);*****	※
				842100107	管理を実施した初期胚の数(注:胚盤胞の作成目的);*****	※
				850190203	管理を開始した年月日(注:胚盤胞の作成目的):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
516	K917- 3の1	胚凍結保存管理料 胚凍結保存管理料(導入時)	凍結する初期胚又は胚盤胞の数及び凍結を開始した年月日を記載すること。	830100607	凍結する初期胚又は胚盤胞の数(胚凍結保存管理料(導入時));*****	※
				850100462	凍結を開始した年月日(胚凍結保存管理料(導入時)):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
517	K917- 3の2	胚凍結保存管理料 胚凍結保存維持管理料	維持管理を行う初期胚又は胚盤胞の数を記載すること。 また、凍結を開始した年月日を維持管理を行う初期胚又は胚盤胞ごとに記載すること。	830100608	維持管理を行う初期胚又は胚盤胞の数(胚凍結保存維持管理料);*****	※
				850190204	維持管理を行う初期胚又は胚盤胞ごとの凍結を開始した年月日(胚凍結保存維持管理料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
518	K920 の3	自己血貯血	(貯血量、手術予定年月日(当該自己血貯血を入院外で行った場合又は当該自己血貯血を行った日が属する月と手術予定日が属する月とが異なる場合に限る。)を記載すること。  (6歳未満の患者に対して自己血貯血を行った場合) 患者の体重を記載すること。	150327510	自己血貯血(6歳以上)(液状保存)	※
				150327610	自己血貯血(6歳以上)(凍結保存)	※
				150327710	自己血貯血(6歳未満)(液状保存)	※
				150327810	自己血貯血(6歳未満)(凍結保存)	※
				850100464	自己血貯血手術予定年月日	※
				840000082	患者体重 g	※
				840000082	患者体重 g	※
				150286410	自己血輸血(6歳未満)(液状保存)	※
				150286510	自己血輸血(6歳未満)(凍結保存)	※
				840000082	患者体重 g	※
519	K920 の4	自己血輸血	(6歳未満の患者に対して自己血輸血を行った場合) 患者の体重及び輸血量を記載すること。	840000082	患者体重 g	※
520	K920 の5	希釈式自己血輸血	(6歳未満の患者に対して希釈式自己血輸血を行った場合) 患者の体重及び輸血量を記載すること。	150390610	希釈式自己血輸血(6歳未満)	※
521	K923	術中術後自己血回収術	(12歳未満の患者に対して術中術後自己血回収術を行った場合) 患者の体重及び出血量を記載すること。	840000082	患者体重 g	※
522	K939-5	胃瘻造設時嚥下機能評価加算	嚥下造影又は内視鏡下嚥下機能検査の実施年月日を記載すること。	150405210	術中術後自己血回収術(濃縮及び洗浄)	※
523	K939-9	切開創局所陰圧閉鎖処置機器加算	患者のいざれに該当するかを詳細に記載すること。	150405310	術中術後自己血回収術(濾過)	※
524	-	特定保険医療材料	「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」(令和4年3月4日保医発0304第9号) I の2の006の(1)のウ、008の(3)、009の(3)、010、011の(2)、013の(3)、013の(4)、015の(1)、015の(2)、I の3の010の(2)、021の(4)、031の(4)、033の(2)、040 I の2の006の(1)のウと同様)、061の(1)、064の(1)、065、066の(2)、069、070、071、094の(2)、107の(1)、107の(2)、129の(1)のイ、129の(2)のイ、132の(3)、132の(5)、133の(2)のイ、133の(2)のオ、133の(7)のア、133の(8)のア、133の(12)のア、134、146の(1)、146の(2)、146の(3)、146の(5)、149の(3)、1500(1)のア、150の(2)のウ、150の(3)のア、150の(3)のウ、152の(2)、152の(5)、153の(2)、153の(5)、155の(2)、159の(3)、159の(4)、159の(5)、1740の(3)、180の(2)、187の(3)、189の(2)、190の(2)、191の(2)、191の(5)、195の(2)、2000の(1)のウ、202の(3)、203の(5)、2040の(1)、205の(1)、206の(2)、2070の(1)、207の(2)、211の(2)、212の(1)、2120の(2)、213、214の(2)又は214の(3)に該当する場合には、所定の事項を「摘要」欄に記載すること。 また、同通知のIVに規定する略称を使用しても差し支えないこと。なお、I の3の021の(4)、133の(2)のイ、144の(2)、150の(1)のエ、150の(2)のウ、150の(3)のウ、150の(4)のエ、150の(5)のウ、150の(6)のエ、186の(4)又は191の(5)に該当する場合には、症状詳記を添付すること。ただし、記載可能であれば、「摘要」欄への記載でも差し支えないこと。また、I の3の153(動脈管内留置型を使用する場合に限る。)については、関連学会より認定された保険医療機関であることを証する文書の写し及び関連学会より認定された医師であることを証する文書の写し、193については、関連学会により発行される実施施設認定書の写しを、196については、経皮的僧帽弁クリップシステムを用いた治療が当該患者にとって最適であると判断した評価内容を、204、205については、関連学会より認定された保険医療機関であることを証する文書の写し及び医師の所定の研修修了を証する文書の写しを添付すること。	830100609	所定事項(特定保険医療材料):*****	※
524	-	特定保険医療材料		830100610	症状詳記(特定保険医療材料):*****	※

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
525	L	麻酔	算定日を記載すること。	算定日情報	(算定日)	
			各区分ごとの麻酔時間を記載すること。	150332610 150332510 等	閉鎖循環式全身麻酔1 閉鎖循環式全身麻酔1(麻酔困難な患者) 等	
526	L008	マスク又は気管内 挿管による閉鎖循 環式全身麻酔	(各区分のイの「別に厚生労働大臣が定める麻酔が困難な患者に行う場合」を算定する場合) 「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第11部L008マスク 又は気管内挿管による閉鎖循環式全身麻酔の(4)のアからハまでに規定するものの中から該当するものを選択して記載すること。	820100260 820100261 820100262 820100263 820100264 820100265 820100266 820100267 820100268 820100269 820100270 820100271 820100272 820100273 820100274 820100275 820100276 820100277 820100278 820100279 820100280 820100281 820100282 820100283 820100284 820100285	ア 心不全(NYHA3度以上のものに限る。)の患者 イ 狹心症(CCS分類3度以上のものに限る。)の患者 ウ 心筋梗塞(発症後3月以内のものに限る。)の患者 エ 大動脈閉鎖不全等(いずれも中等度以上のものに限る。)の患者 オ 留意事項通知に規定する大動脈弁狭窄又は僧帽弁狭窄の患者 カ 植込み型ペースメーカー又は植込み除細動器を使用している患者 キ 留意事項通知に規定する先天性心疾患の患者 ク 留意事項通知に規定する肺動脈性肺高血圧症の患者 ケ 留意事項通知に規定する呼吸不全の患者 コ 留意事項通知に規定する換気障害の患者 サ 留意事項通知に規定する気管支喘息の患者 シ 留意事項通知に規定する糖尿病の患者 ス 留意事項通知に規定する腎不全の患者 セ 肝不全(Child-Pugh分類B以上のものに限る。)の患者 ソ 貧血(Hb6.0g/dL未満のものに限る。)の患者 タ 血液凝固能低下(PT-INR2.0以上のものに限る。)の患者 チ DICの患者 ツ 血小板減少(血小板5万/uL未満のものに限る。)の患者 テ 取血症(SIRSを伴うものに限る。)の患者 ト 留意事項通知に規定するショック状態の患者 ナ 完全脊髄損傷(第5胸椎より高位のものに限る。)の患者 ニ 心肺補助を行っている患者 ヌ 人工呼吸を行っている患者 ネ 透析を行っている患者 ノ 大動脈内バルーンパンピングを行っている患者 ハ BMI35以上の患者	
527	L008 注9	神経ブロック加算	硬膜外麻酔の代替として神経ブロックを行う医学的必要性を記載すること。	830100320	医学的必要性(神経ブロック加算):*****	
528	L008- 2	体温維持療法の 体温維持迅速導 入加算	算定の可否の判断に必要な発症等に係る時刻等を症状詳記として添付すること。ただし、記載可能であれば、「摘要」欄への記載でも差し支えない。	830100321	症状詳記(体温維持迅速導入加算):*****	※
529	L100	神経ブロック(局 所麻酔剤又はボ ツリヌス毒素使 用)	(局所麻酔剤又は神經破壊剤とそれ以外の薬剤を混合注射した場合) その医学的必要性を記載すること。	830100322	医学的必要性(神経ブロック(局所麻酔剤又はボツリヌス毒素使用)):*****	
530	L101	神経ブロック(神 経破壊剤高周波 凝固法又はパル ス高周波法使用)	(局所麻酔剤又は神經破壊剤とそれ以外の薬剤を混合注射した場合) その医学的必要性を記載すること。	830100323	医学的必要性(神経ブロック(神經破壊剤、高周波凝固法又はパルス高周波法使用)):*****	※
531	M	放射線治療	照射部位を記載すること。 (放射性粒子、高線量率イリジウム又は低線量率イリジウムを使用した場合) 放射性粒子、高線量率イリジウム又は低線量率イリジウムの中から該当するものを選択して記載するとともに、使用量を記載すること。	830100324 770070000 770050000 770060000	照射部位(放射線治療):***** 放射性粒子 高線量率イリジウム 低線量率イリジウム	※
532	M000- 2	放射性同位元素 内用療法管理料	管理を開始した月日を記載すること。	850100294	管理開始年月日(放射性同位元素内用療法管理料):(元号)yy年mm 月dd日	
533	N000	病理組織標本作 製「1」の「組織切片 によるもの」	「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第13部N000病理組織標本作成の(1)の(ア)から(ケ)までのいずれかを選択し記載する。 なお、選択する臓器又は部位がない場合は(コ)その他を選択し、具体的な部位等を記載すること。	820100866 820100867 820100868 820100869 820100870 820100871 820100872 820100873 820100874 830100612	ア 気管支及び肺臓 イ 食道 ウ 胃及び十二指腸 エ 小腸 オ 盲腸 カ 上行結腸、横行結腸及び下行結腸 キ S状結腸 ク 直腸 ケ 子宮体部及び子宮頸部 コ その他:*****	※
534	N000	病理組織標本作 製「2」の「セルブロッ ク法によるもの」	対象疾患について、「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第13部N000病理組織標本作製(6)に規定するもののうち、該当するものを選択して記載すること。  (肺悪性腫瘍、胃癌、大腸癌、卵巣癌又は悪性リンパ腫を疑う患者に対して実施した場合) 組織切片を検体とした病理組織標本作製が実施困難である医学的な理由を記載すること。	820100762 820100763 820100764 820100765 820100766 820100767 830100326	対象患者(T-M(セルブロック法)):悪性中皮腫を疑う患者 対象患者(T-M(セルブロック法)):肺悪性腫瘍を疑う患者 対象患者(T-M(セルブロック法)):胃癌を疑う患者 対象患者(T-M(セルブロック法)):大腸癌を疑う患者 対象患者(T-M(セルブロック法)):卵巣癌を疑う患者 対象患者(T-M(セルブロック法)):悪性リンパ腫を疑う患者 実施困難理由(T-M(セルブロック法)):*****	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
535	N002	(セルプロック法による病理組織標本に対する免疫染色を実施した場合) 対象疾患名について、「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第13部N002免疫染色(免疫抗体法)病理組織標本作製(10)に規定するもののうち、該当するものを選択して記載すること。  (セルプロック法による病理組織標本に対する免疫染色を肺悪性腫瘍、胃癌、大腸癌、卵巣癌又は悪性リンパ腫を疑う患者に対して実施した場合) 組織切片を検体とした病理組織標本作製が実施困難である医学的な理由を記載すること。		820100797	対象患者(セルプロック法による免疫染色病理組織標本作製):悪性中皮腫を疑う患者	
				820100798	対象患者(セルプロック法による免疫染色病理組織標本作製):肺悪性腫瘍を疑う患者	
				820100799	対象患者(セルプロック法による免疫染色病理組織標本作製):胃癌を疑う患者	
				820100800	対象患者(セルプロック法による免疫染色病理組織標本作製):大腸癌を疑う患者	
				820100801	対象患者(セルプロック法による免疫染色病理組織標本作製):卵巣癌を疑う患者	
				820100802	対象患者(セルプロック法による免疫染色病理組織標本作製):悪性リンパ腫を疑う患者	
				830100328	実施困難理由(免疫染色病理組織標本作製):*****	
536	N002	免疫染色(免疫抗体法)病理組織標本作製の注2に規定する、確定診断のために4種類以上の抗体を用いた免疫染色が必要な患者に対して標本作製を実施した場合の加算  対象疾患名について、「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添1第2章第13部N002免疫染色(免疫抗体法)病理組織標本作製の(8)の中から該当するものを選択して記載すること。  (肺悪性腫瘍(腺癌、扁平上皮癌)が疑われる患者に対して算定する場合) その医学的根拠を詳細に記載すること。		820100768	原発不明癌が疑われる患者	
				820100769	原発性脳腫瘍が疑われる患者	
				820100286	悪性リンパ腫が疑われる患者	
				820100287	悪性中皮腫が疑われる患者	
				820100288	肺悪性腫瘍(腺癌、扁平上皮癌)が疑われる患者	
				820100289	消化管間質腫瘍(GIST)が疑われる患者	
				820100290	慢性腎炎が疑われる患者	
				820100291	内分泌腫瘍が疑われる患者	
				820100292	軟部腫瘍が疑われる患者	
				820100293	皮膚の血管炎が疑われる患者	
				820100294	水瘤症(天疱瘡、類天疱瘡等)が疑われる患者	
				820100295	悪性黒色腫が疑われる患者	
				820100296	筋ジストロフィーが疑われる患者	
				820100297	筋炎が疑われる患者	
				830100329	医学的根拠(4種類以上抗体使用加算):*****	
537	N002 の5 5 CCR4タンパク	免疫染色(免疫抗体法)病理組織標本作製(5 CCR4タンパク)	(CCR4タンパク及びCCR4タンパク(フローサイトメトリー法)を併せて算定した場合) その理由及び医学的根拠を記載すること。	830100330	CCR4タンパク理由及び医学的根拠(免疫染色(免疫抗体法)病理組織標本作製):*****	
538	N006	病理診断料	(入院、入院外2枚の明細書を作成する場合等において診断料を算定しない場合) 「外来にて請求済み」、「入院にて請求済み」、「その他(労災、他保険等にて請求済み)」の中から該当するものを選択して記載すること。	820100148	外来にて請求済み	
				820100149	入院にて請求済み	
				820100150	その他(労災、他保険等にて請求済み)	
539	N006	病理診断料の悪性腫瘍病理組織標本加算	検体を摘出した手術の名称を記載すること。	830100331	検体を摘出した手術名(悪性腫瘍病理組織標本加算):*****	
540	N007	病理判断料	(入院、入院外2枚の明細書を作成する場合等において判断料等を算定しない場合) 「外来にて請求済み」、「入院にて請求済み」、「その他(労災、他保険等にて請求済み)」の中から該当するものを選択して記載すること。	820100148	外来にて請求済み	
				820100149	入院にて請求済み	
				820100150	その他(労災、他保険等にて請求済み)	
541	N007 ヘルコバクター・ピロリ感染の診断及び治療に関する取扱い	(内視鏡検査又は造影検査において胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の確定診断がなされた患者及び内視鏡検査において胃炎の確定診断がなされた患者に対して実施した場合) 内視鏡検査等で確定診断した際の所見・結果を記載すること。また、健康診断として内視鏡を行った場合はその旨記載すること。  除菌前感染診断及び除菌後感染診断において、検査の結果ヘリコバクター・ピロリ陰性となった患者に対し再度検査を実施した場合は、各々の検査法及び検査結果について記載すること。  除菌後感染診断を算定する場合には、診療報酬明細書の摘要欄に除菌終了年月日を記載すること。  静菌作用を有する薬剤を投与していた患者に対し、除菌前感染診断及び除菌後感染診断を実施する場合は、当該静菌作用を有する薬剤投与中止又は終了年月日を記載すること。  除菌後の感染診断を目的として抗体測定を実施する場合については、除菌前並びに除菌後の抗体測定実施年月日及び測定結果を記載すること。		830100613	内視鏡検査等で確定診断した際の所見・結果:*****	※
				820100901	健康診断として内視鏡検査を実施	※
				830100614	検査方法:*****	※
				830100615	検査結果:*****	※
				850100465	除菌終了年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				850100466	薬剤投与中止年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				850100467	終了年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				850100468	抗体測定実施年月日(除菌前):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				850100469	抗体測定実施年月日(除菌後):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				830100616	測定結果:*****	※
542	入所者 診療	施設入所者自己 腹膜灌流薬剤料	薬剤の総点数、所定単位当たりの薬剤名、投与量、特定保険医療材料の総点数、名称及びセット数等を記載すること。	医薬品コード	(医薬品名を表示する。)	※
				特定器材コード	(特定器材名を表示する。)	※
543	入所者 診療	緊急時施設治療 管理料(併せ保険 医療機関の保険 医が往診を行った 場合)	対象患者が介護療養型老健施設の入居者である旨を記載すること。  (緊急時施設治療管理料を算定する往診を行った月に介護保険の緊急時施設療養費を算定した場合) その年月日及び時刻を記載すること。	820100298	介護療養型老健施設入居者	
				850100295	介護保険の緊急時施設療養の算定年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				851100021	介護保険の緊急時施設療養の算定期間	

※「記載事項」欄における括弧書は、該当する場合に記載する事項であること。

※「記載事項」欄の記載事項は、特に記載している場合を除き、「摘要」欄へ記載するものであること。

別表 I 診療報酬明細書の「摘要」欄への記載事項等一覧（歯科）

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
1	-	-	請求に際して、特に説明が必要と判断される内容は、簡潔に記載すること。		-	
2	-	-	医科点数表の例により算定することと告示された項目については、医科の記載要領の別表 I に準じて記載すること。		-	※
3	A000	初診料	（健康診断の結果に基づき治療を開始する場合において、初診料を算定しない場合） 健康診断の結果に基づき治療を開始した旨を記載すること。	820100300	健康診断の結果に基づき治療開始	
			（歯科疾患管理料を算定した患者について、再度初診料を算定する場合） 当該患者の前回治療年月日を記載すること。 なお、治療終了後2ヶ月以内に、予想しなかった外傷等により当初の管理計画の対象となっていた疾患とは異なる疾病が生じたことに由り初診料を算定する場合は、その理由を記載すること。	850100296	前回治療年月日：（元号）yy”年”mm”月”dd”日”	
				830100332	初診理由：*****	
4	A000	初診料 注10 歯科診療特 別対応連携加算	当該患者の紹介元保険医療機関名を記載すること。	830100333	特連紹介元保険医療機関名：*****	
5	A000	初診料 注11 歯科診療特 別対応地域支援加 算	当該患者の紹介元保険医療機関名を記載すること。	830100334	特地紹介元保険医療機関名：*****	
6	A002	再診料（同日再診） (同日電話再診)	（同日に2回以上の再診（電話等再診を含む。）がある場合） 同日再診、同日電話再診のうち該当するものを記載すること。	301003050	同日再診	
				301003250	同日病再診	
				301073250	同日再診（未届出）	
				301003150	同日電話等再診	
				301003350	同日電話等病再診	
				301073350	同日電話等再診（未届出）	
7	A002	再診料（電話再診）	電話再診に係る再診料の回数を記載すること（再掲）。	301002810	電話等再診	
				301002910	電話等病再診	
				301073110	電話等再診（未届出）	
				301003150	同日電話等再診	
				301003350	同日電話等病再診	
				301073350	同日電話等再診（未届出）	
8	B	医学管理等	がん性疼痛緩和指導管理料、がん患者指導管理料、入院栄養食事指導料、外来緩和ケア管理料、外来リハビリテーション診療料、外来放射線照射診療料、外来腫瘍化学療法診療料、介護支援等連携指導料、がん治療連携計画策定料、がん治療連携指導料、がん治療連携管理料、こころの連携指導料（1）、退院時共同指導料1、退院時共同指導料2、退院時薬剤情報管理指導料、がんゲノムプロファイリング評価提供料、傷病手当金意見書交付料及び医療機器安全管理料は、全体の「その他」欄に当該項目を記載すること。	302006410	がん性疼痛緩和指導管理料	
				302007810	がん患者指導管理料（歯科医師等の共同診療方針等を文書等で提供）	
				302007910	がん患者指導管理料（歯科医師・看護師が心理的不安軽減のため面接）	
				302008010	がん患者指導管理料（歯科医師等が抗悪性腫瘍剤の必要性等文書説明）	
				302008610	入院栄養食事指導料1（初回）	
				302008710	入院栄養食事指導料1（2回目）	
				302008810	入院栄養食事指導料2（初回）	
				302008910	入院栄養食事指導料2（2回目）	
				302006710	外来緩和ケア管理料	
				302006910	外来リハビリテーション診療料1	
				302007010	外来リハビリテーション診療料2	
				302007110	外来放射線照射診療料	
				302012210	外来腫瘍化学療法診療料1（イ）	※
				302012310	外来腫瘍化学療法診療料1（ロ）	※
				302012410	外来腫瘍化学療法診療料2（イ）	※
				302012510	外来腫瘍化学療法診療料2（ロ）	※
				302005210	介護支援等連携指導料	
				302007310	がん治療連携計画策定料1	
				302007410	がん治療連携計画策定料2	
				302005410	がん治療連携指導料	
				302007510	がん治療連携管理料（がん診療連携拠点病院）	
				302009110	がん治療連携管理料（地域がん診療病院）	
				302009210	がん治療連携管理料（小児がん拠点病院）	
				302012910	こころの連携指導料(1)	※
				302004110	退院時共同指導料1（歯援診1又は歯援診2）	
				302004210	退院時共同指導料1（1以外）	
				302004310	退院時共同指導料2	
				302003510	退院時薬剤情報管理指導料	
				302013010	がんゲノムプロファイリング評価提供料	※
				302003610	傷病手当金意見書交付料	※
				302004810	医療機器安全管理料	
9	B000-4	歯科疾患管理料 注11 総合医療管 理加算	主病に係る治療を行っている紹介元保険医療機関名を記載すること。	830100335	総合医療管理加算紹介元保険医療機関名：*****	
10	B000-5	周術期等口腔機能 管理計画策定料	（手術等を実施する保険医療機関からの文書による依頼に基づく場合） 依頼元保険医療機関名を記載すること。	830100336	周計依頼元保険医療機関名：*****	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
11	B000-6 B000-7	周術期等口腔機能 管理料(Ⅰ) 周術期等口腔機能 管理料(Ⅱ)	手術の実施年月日又は予定年月日を記載すること。 (「1 手術前」の算定がなく、「2 手術後」の算定がある場合) 脳卒中等による緊急手術を実施した患者に対して術後早期に口腔機能管理の依頼を受けた旨を記載すること。	850100298	周管1(手術後)手術実施年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				850100300	周管2(手術後)手術実施年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				850100302	周管1(手術前)手術予定年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				850100304	周管2(手術前)手術予定年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				820100379	脳卒中等の術後早期に口腔機能管理の依頼	
12	B000-8	周術期等口腔機能 管理料(Ⅱ)	がん等に係る放射線治療又は化学療法の実施年月日又は予定年月日を記載すること。 緩和ケアの場合はその旨を記載すること。	850100470	放射線治療等実施年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				850100306	放射線治療等予定年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				820101015	緩和ケア	※
13	B002	歯科特定疾患療養 管理料 注2 共同療養指 導計画加算	共同療養指導計画の策定に関わった患者の主治医(区分番号B002 歯科特定疾患療養管理料の「注1」に規定する別に厚生労働大臣が定める疾患に係るものに限る。)の保険医療機関名を記載すること。	830100337	共計主治医の保険医療機関名:*****	
14	B003	特定薬剤治療管理 料	全体の「その他」欄に初回の算定年月を記載すること。なお、4月目以降の特定薬剤治療管理料は、初回の算定年月の記載を省略して差し支えない。	850100307	薬初回算定年月:(元号)yy"年"mm"月"	
15	B004	悪性腫瘍特異物質 治療管理料	実施した腫瘍マーカーの検査名を記載すること。	830100338	悪性腫瘍特異物質治療管理料検査名:*****	
16	B004-6 2	歯科治療時医療管 理料	当該管理の対象となる医科の主病名を記載すること。	830100339	医管医科の主病名:*****	
17	B005	開放型病院共同指 導料(Ⅰ)	入院日を記載すること。	850100308	開1入院年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
18	B007	退院前訪問指導料	(退院前訪問指導料を2回算定する場合) それぞれの訪問指導日を記載すること。	850100309	退前訪問指導年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
19	B008	薬剤管理指導料1 特に安全管理が必要な医薬品が投薬 又は注射されている患者に対して行 う場合	指導日及び薬剤名を記載すること。	算定日情報	(算定日)	
				830100340	薬管1(安全管理を要する医薬品投与患者)薬剤名:*****	
20	B008	薬剤管理指導料2 1の患者以外の患 者に対して行う場 合	指導日を記載すること。	算定日情報	(算定日)	
21	B008	薬剤管理指導料 注2 麻薬管理指 導加算	指導日を記載すること。	850100310	麻加指導年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
22	B008-2	薬剤総合評価調整 管理料	(当該保険医療機関及び他の保険医療機関で処方された内服薬を合計した種類数から2種類以上減少し た場合) 当該他の保険医療機関名及び各保険医療機関における調整前後の薬剤の種類数を記載すること。	842100062	薬剤総合評価調整管理料調整前後の種類数:*****	
				830100461	薬剤総合評価調整管理料他の保険医療機関名:*****	
23	B009	診療情報提供料 (1)	(保険医療機関以外の機関へ情報提供した場合) 情報提供先を記載すること。	830100341	情1情報提供先:*****	
24	B009	診療情報提供料 (1) 注5 退院患者の 紹介加算	退院日を記載すること。	850100311	情1加1退院年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
25	B009	診療情報提供料 (1) 注8 検査・画像情 報提供加算 イ	退院日を記載すること。	850100312	検査・画像情報提供加算(退院患者の必要な情報を提供)退院年月日: (元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
26	B011	診療情報連携共有 料	連携先の保険医療機関名を記載すること。	830100342	診療情報連携共有料連携先保険医療機関名:*****	
27	B011-2	連携強化診療情 報提供料	(妊娠中の場合) 妊娠中である旨を記載すること。	820100579	妊娠中(連携強化診療情報提供料)	※
28	B011-4	退院時薬剤情報管 理指導料	退院日を記載すること。	850100313	退院時薬剤情報管理指導料退院年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
29	B012	傷病手当金意見書 交付料	全体の「その他」欄に交付年月日を記載すること。 (当該月前に受療した傷病について傷病手当金意見書の交付のみの求めがあった場合) 当該意見書の対象となった傷病名及びその傷病の診察開始年月日を「傷病名部位」欄及び「診療開始 日」欄にそれぞれ記載すること。	850100089	交付年月日(傷病手当金意見書交付料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				傷病名コード	(傷病名を表示する。)	
				修飾語コード	(修飾語を表示する。)	
30	B013	新製有床義歯管理 料	(「傷病名部位」欄に記載した欠損部位と装着部位が異なる場合) 装着部位を記載すること。	830100343	新製有床義歯管理料装着部位:*****	
31	B014	退院時共同指導料 1	全体の「その他」欄に患者が入院している保険医療機関名を記載。なお、2回目の当該退院時共同指導 料は、全体会の「その他」欄に別に厚生労働大臣が定める疾病のうち、該当する病名を記載すること。なお、 1回目の場合は1回目と記載すること。	830100344	退院時共同指導料1保険医療機関名:*****	
				830100345	退院時共同指導料1病名:*****	
				820100303	1回目(退院時共同指導料1)	
32	B015	退院時共同指導料 2	全体の「その他」欄に当該指導を共同して行った保険医療機関名、共同指導に参画した者の職種及び指 導年月日を記載すること。	830100346	退院時共同指導料2保険医療機関名:*****	
				830100347	退院時共同指導料2指導参画者の職種:*****	
				850100314	退院時共同指導料2指導年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
33	C000	歯科訪問診療料	訪問診療を行った日付、実施時刻(開始時刻と終了時刻)、訪問先名(記載例:自宅、〇〇マンション、介 護老人保健施設××苑)及び患者の状態を記載すること。 なお、「診療報酬の算定方法」の一部改正に伴う実施上の留意事項について別添第2章第2部C0000歯 科訪問診療料の(5)又は(7)に該当し、歯科訪問診療1又は歯科訪問診療2を所定点数により算定した場 合はその理由を記載すること。	853100010	歯科訪問診療日及び開始時刻:dd"日"hh"時"mm"分"	※
				853100011	歯科訪問診療日及び終了時刻:dd"日"hh"時"mm"分"	※
				830100348	訪問診療訪問先名:*****	
				830100349	訪問診療患者の状態:*****	
				820100380	(5)イ 容体が急変し、やむを得ず治療中断	
				820100381	(5)ロ 著しく歯科診療が困難な者又は要介護3以上に準じる場合	
				820100382	(7)容体が急変し、やむを得ず治療中断	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
34	C000	<p>歯科訪問診療料 注5 患家診療時間加算 注6 歯科診療特別対応加算、初診時歯科診療導入加算 注7 緊急歯科訪問診療加算、夜間歯科訪問診療加算又は深夜歯科訪問診療加算</p> <p>(患者診療時間加算、歯科診療特別対応加算、初診時歯科診療導入加算、緊急歯科訪問診療加算又は深夜歯科訪問診療加算がある場合) 全体の「その他」欄に患者診療時間加算、歯科診療特別対応加算、初診時歯科診療導入加算、緊急歯科訪問診療加算、夜間歯科訪問診療加算又は深夜歯科訪問診療加算である旨を記載すること。</p>	<p>CC001 (303000370) 患家診療時間加算(歯科訪問診療)</p> <p>CC002 (303000470) 歯科診療特別対応加算(歯科訪問診療料)</p> <p>CC003 (303000570) 初診時歯科診療導入加算(歯科訪問診療料)</p> <p>CC004 (303000670) 緊急歯科訪問診療加算(歯科訪問診療1)</p> <p>CC005 (303000770) 緊急歯科訪問診療加算(歯科訪問診療2)</p> <p>CC028 (303004770) 緊急歯科訪問診療加算(歯科訪問診療3)</p> <p>CC006 (303000870) 夜間歯科訪問診療加算(歯科訪問診療1)</p> <p>CC007 (303000970) 夜間歯科訪問診療加算(歯科訪問診療2)</p> <p>CC029 (303004870) 夜間歯科訪問診療加算(歯科訪問診療3)</p> <p>CC008 (303001070) 深夜歯科訪問診療加算(歯科訪問診療1)</p> <p>CC009 (303001170) 深夜歯科訪問診療加算(歯科訪問診療2)</p> <p>CC030 (303004970) 深夜歯科訪問診療加算(歯科訪問診療3)</p>	※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※ ※		
35	C000	歯科訪問診療料 注8 地域医療連携体制加算	地域医療連携体制加算である旨及び連携保険医療機関名を記載すること。	830100350	地域医療連携体制加算(歯科訪問診療料)連携保険医療機関名:*****	
36	C000	歯科訪問診療料 注9 特別歯科訪問診療料	滞在時間(島に上陸したときから離島するまでの時間)を記載すること。	CC013 (303001570)	滞在時間加算(1号地域)****分	※
37	C000	歯科訪問診療料 注15 歯科訪問診療移行加算	当該保険医療機関の外来を最後に受診した年月日を記載すること。	850100315	歯科訪問診療移行加算外来最後受診年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
38	C000	<p>歯科訪問診療料 注16 通信画像情報活用加算</p> <p>歯科医師が口腔内を観察した際の訪問歯科衛生指導料(歯科衛生士等が行う場合)、居宅療養管理指導費(歯科衛生士等が行う場合)又は介護予防居宅療養管理指導費(歯科衛生士等が行う場合)を算定した年月日を記載すること。</p>	850100398	訪問歯科衛生指導料(歯科衛生士等が行う場合)算定年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※	
			850100485	居宅療養管理指導費(歯科衛生士等が行う場合)算定年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※	
			850100484	介護予防居宅療養管理指導費(歯科衛生士等が行う場合)算定年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※	
39	C001	<p>訪問歯科衛生指導料</p> <p>単一建物診療患者が2人以上の場合には「摘要」欄にその人数を記載すること。 1つの患者に当該指導料の対象となる同居する同一世帯の患者が2人以上いる場合、保険医療機関が訪問歯科衛生指導料を算定する者の数が当該建築物の戸数の10%以下の場合、当該建築物の戸数が20戸未満で当該保険医療機関が訪問歯科衛生指導料を算定する者が2人以下の場合はユニット数が3以下の認知症対応型共同生活介護事業所のそれぞれのユニットにおいて訪問歯科衛生指導料を算定する人数を单一建物診療患者の人数とみなす場合は、「摘要」欄に、「同居する同一世帯の患者が2人以上」、「訪問歯科衛生指導料を算定する者の数が当該建築物の戸数の10%以下」、「当該建築物の戸数が20戸未満で訪問歯科衛生指導料を算定する者が2人以下」又は「ユニット数が3以下の認知症対応型共同生活介護事業所」の中から、該当するものを選択して記載すること。</p> <p>(訪問歯科衛生指導料と同月に歯科訪問診療料がない場合) 直近の歯科訪問診療料の算定期年月日を記載すること。</p>	853100012	訪問歯科衛生指導日及び開始時刻:dd"日"hh"時"mm"分"	※	
			853100013	訪問歯科衛生指導日及び終了時刻:dd"日"hh"時"mm"分"	※	
			842100063	訪問歯科衛生指導患者数:*****		
			820100094	ユニット数が3以下の認知症対応型共同生活介護事業所		
			820100103	同居する同一世帯の患者が2人以上		
			820100304	訪問歯科衛生指導を行う患者数が当該建築物の戸数の10%以下		
			820100305	当該建築物戸数が20戸未満で訪問歯科衛生指導料を算定する者が2人以下		
			850100316	歯科訪問診療料前回算定期年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"		
			820100306	居宅療養管理指導費		
			820100307	介護予防居宅療養管理指導費		
40	C001-3	<p>歯科疾患在宅療養管理料</p> <p>(指定居宅サービスに要する費用の額の算定期に関する基準(平成12年厚生労働省告示19号)別表「5 居宅療養管理指導費」)の「□ 歯科医師が行う場合」又は指定介護予防サービスに要する費用の額の算定期に関する基準(平成18年厚生労働省告示127号)別表「5 介護予防居宅療養管理指導費」の「□ 歯科医師が行う場合」を算定期とした場合)</p> <p>該当するものを選択し、算定期年月日を記載すること。</p> <p>(居宅療養管理指導費又は介護予防居宅療養管理指導費を算定期とした場合に、歯科疾患在宅療養管理料を算定期としたものとみなす場合) 居宅療養管理指導費又は介護予防居宅療養管理指導費を算定期でない月に、歯科疾患在宅療養管理料の算定期が必要な区分を算定期とした場合は、居宅療養管理指導費又は介護予防居宅療養管理指導費を選択し直近の算定期年月日を記載すること。</p>	850100317	居宅療養管理指導費算定期年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"		
			850100318	介護予防居宅療養管理指導費算定期年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"		
			850100319	居宅療養管理指導費前回算定期年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"		
			850100320	介護予防居宅療養管理指導費前回算定期年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"		

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
41	C001-3	歯科疾患在宅療養 管理料 注4 在宅総合医療管理加算 注5 栄養サポートチーム等連携加算 1 注6 栄養サポートチーム等連携加算 2	(在宅総合医療管理加算を算定した場合) 在宅総合医療管理加算については、主病に係る治療を行っている紹介元保険医療機関名を記載すること。	830100351	在宅総合医療管理加算紹介元保険医療機関名:*****	
				830100352	栄養サポートチーム等連携加算1(歯在管)連携先保険医療機関名:*****	
				830100353	栄養サポートチーム等連携加算2(歯在管)連携先保険医療機関名:*****	
			(栄養サポートチーム等連携加算を算定した場合) 連携先の保険医療機関名又は介護保険施設名及びカンファレンス等に参加した年月日を記載すること。	850100321	栄養サポートチーム等連携加算1(歯在管)カンファレンス等年月日:(元号)yy'年"mm"月"dd"日	
				850100322	栄養サポートチーム等連携加算2(歯在管)カンファレンス等年月日:(元号)yy'年"mm"月"dd"日	
42	C001-4-2	在宅患者歯科治療 時医療管理料	当該管理の対象となる医科の主病名を記載すること。	830100354	在管歯科主病名:*****	
	853100014	訪問口腔リハ実施日及び開始時刻(在宅患者訪問口腔リハ);dd"日"hh"時"mm"分"	※			
当該管理の実施日及び実施時刻(開始時刻と終了時刻)を記載すること。	853100015	訪問口腔リハ実施日及び終了時刻(在宅患者訪問口腔リハ);dd"日"hh"時"mm"分"	※			
43	C001-5	在宅患者訪問口腔リハビリテーション 指導管理料 注6 栄養サポートチーム等連携加算 1 注7 栄養サポートチーム等連携加算 2		830100355	栄養サポートチーム等連携加算1(在宅患者訪問口腔リハ)連携先保険医療機関名等:*****	
			(栄養サポートチーム等連携加算を算定した場合) 連携先の保険医療機関名又は介護保険施設名及びカンファレンス等に参加した年月日を記載すること。	850100397	栄養サポートチーム等連携加算1(在宅患者訪問口腔リハ)参加年月日:(元号)yy'年"mm"月"dd"日	
				830100454	栄養サポートチーム等連携加算2(在宅患者訪問口腔リハ)連携先保険医療機関名等:*****	
				850100324	栄養サポートチーム等連携加算2(在宅患者訪問口腔リハ)参加年月日:(元号)yy'年"mm"月"dd"日	
				853100016	小児在宅患者訪問口腔リハビリテーション指導日及び開始時刻(小児在宅患者訪問口腔リハ);dd"日"hh"時"mm"分"	※
			当該管理の実施日及び実施時刻(開始時刻と終了時刻)を記載すること。	853100017	小児在宅患者訪問口腔リハビリテーション指導日及び終了時刻(小児在宅患者訪問口腔リハ);dd"日"hh"時"mm"分"	※
44	C001-6	小児在宅患者訪問 口腔リハビリテー ション指導管理料 注6 小児栄養サ ポートチーム等連 携加算1 注7 小児栄養サ ポートチーム等連 携加算2		830100436	小児栄養サポートチーム等連携加算1(小児在宅患者訪問口腔リハ)連携先保険医療機関名等:*****	
			(小児栄養サポートチーム等連携加算を算定した場合) 連携先の保険医療機関名又は障害児入所施設名及びカンファレンス等に参加した年月日を記載すること。	850100399	小児栄養サポートチーム等連携加算1(小児在宅患者訪問口腔リハ)参加年月日:(元号)yy'年"mm"月"dd"日	※
				830100437	小児栄養サポートチーム等連携加算2(小児在宅患者訪問口腔リハ)連携先保険医療機関名等:*****	
				850100400	小児栄養サポートチーム等連携加算2(小児在宅患者訪問口腔リハ)参加年月日:(元号)yy'年"mm"月"dd"日	※
45	C004	(退院前在宅療養指 導管理料)	(退院前在宅療養指導管理に用いる薬剤又は特定保険医療材料を支給した場合) 薬剤の総点数、所定単位当たりの薬剤名、支給量、特定保険医療材料の総点数、名称及びセット数等を記載すること。	医薬品コード 特定器材コード	(医薬品名を表示。) (特定器材名を表示。)	
46	C005	在宅悪性腫瘍等患 者指導管理料	(在宅悪性腫瘍等患者の療養に用いる薬剤又は特定保険医療材料を支給した場合) 薬剤の総点数、所定単位当たりの薬剤名、支給量、特定保険医療材料の総点数、名称及びセット数等を記載すること。	医薬品コード 特定器材コード	(医薬品名を表示。) (特定器材名を表示。)	
47	C007	在宅患者連携指導 料	全体の「その他」欄に当該指導に係る情報共有先の保険医療機関名又は保険薬局名、訪問看護ステーション名及び当該指導を行った年月日を記載すること。	830100357 850100325	在宅患者連携指導料情報共有先保険医療機関名等:***** 在宅患者連携指導料指導年月日:(元号)yy'年"mm"月"dd"日	
48	C008	在宅患者緊急時等 カンファレンス料		830100358 830100359 850100326 850100327	在宅患者緊急時等カンファレンス料訪問先:***** 在宅患者緊急時等カンファレンス料参加保険医療機関名等:***** 在宅患者緊急時等カンファレンス料実施年月日:(元号)yy'年"mm"月"dd"日 在宅患者緊急時等カンファレンス料指導年月日:(元号)yy'年"mm"月"dd"日	
49	D	検査	(記載欄が示されていない各種の検査を行った場合) X線・検査の「その他」欄に検査の名称を記載すること。	診療行為コード	(診療行為名を表示。)	
50	D002-5	歯周病部の再評 価検査	X線・検査の「その他」欄に部位を記載すること。	830100360	P部検部位:*****	
51	D009	顎運動関連検査		820100308 820100309 820100310 820100311	MMG ChB GoA Ptg	
			実施した検査名として、X線・検査の「その他」欄にMMG、ChB、GoA、Ptgのうち該当するものを記載すること。			
			(少數歯欠損症例において、顎運動関連検査を実施し、当該検査に係る費用を算定する場合) 患者の咬合状態等当該検査の必要性を記載すること。	830100361	顎運動関連検査必要性:*****	
			それぞれの検査ごとに検査対象となった歯冠補綴物の部位を記載すること。	830100362	歯冠補綴時色調探得検査部位:*****	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
53	D011	有床義歯咀嚼機能 検査	(新製有床義歯装着日より前に算定する場合で傷病名の部位から新製有床義歯管理料の「2 困難な場合」に準じる状態あると判断できない場合) 有床義歯咀嚼機能検査を開始する時に、「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添2第2章第1部D011有床義歯咀嚼機能検査の(9)のいからホまでのうち該当するものを選択して記載すること。	820100770	イ 新製有床義歯管理料の「2 困難な場合」に準じる場合	
				820100314	口 舌接触補助床を装着する場合	
				820100315	ハ 広範囲頸骨支持型装置埋入手術の(5)に準じる場合	
				820100316	ニ 左右第二大臼歯を含む臼歯が4歯以上欠損している場合	
				820100317	木 口蓋補綴、頸補綴を装着する場合	
			(新製有床義歯装着日より後に算定する場合) 新製有床義歯装着日より前に行った有床義歯咀嚼機能検査を算定した年月及び新製有床義歯等を装着した年月を記載すること。	850100328	有床義歯咀嚼機能検査1(下顎運動測定と咀嚼能力測定を併施)年月:(元号)yy"年"mm"月"	
				850100388	有床義歯咀嚼機能検査2(下顎運動測定と咬合圧測定を併施)年月:(元号)yy"年"mm"月"	
				850100329	新製有床義歯等装着年月:(元号)yy"年"mm"月"	
				850100471	有床義歯咀嚼機能検査1(咀嚼能力測定のみ実施)年月:(元号)yy"年"mm"月"	※
				850100472	有床義歯咀嚼機能検査2(咬合圧測定のみ実施)年月:(元号)yy"年"mm"月"	※
54	D012	舌圧検査	舌圧検査に当たって、該当する患者の状態を選択して記載すること。	820100318	口腔機能の低下が疑われる場合	
				820100319	舌接触補助床を装着する場合又は予定している場合	
				820100320	広範囲頸骨支持型装置埋入手術の対象となる場合	
				820100321	口蓋補綴、頸補綴を装着する場合	
55	D100	薬剤(検査)	(検査に当たって薬剤を使用した場合) 薬剤名及び使用量を記載すること。	医薬品コード	(医薬品名を表示。)	
56	E	画像診断	(標準型以外のフィルムを使用して撮影(アナログ撮影)を行った場合) X線・検査の「その他」欄に使用フィルムの種類を記載すること。  (新生児、3歳未満の乳幼児又は3歳以上6歳未満の幼児に対する加算を算定した場合) 「X線・検査」欄のそれぞれの項の記載要領にかかわらずX線・検査の「その他」欄に画像診断の種類を記載すること。	診療行為コード	(診療行為名を表示。)	
				特定器材コード	(特定器材名を表示。)	
			(標準型以外のフィルムを使用して撮影(アナログ撮影)を行った場合、全額撮影(デジタル撮影)、歯科エックス線撮影の全額撮影以外(デジタル撮影)、歯科ハラマ断層撮影(デジタル撮影)、歯科用3次元エックス線断層撮影及び歯科部分ハラマ断層撮影以外の画像診断を行った場合) X線・検査の「その他」欄に画像診断の種類を記載すること。			
57	E(通則)	時間外緊急院内画像診断加算	撮影開始日時を記載すること。	853100018	時間外緊急院内画像診断加算撮影開始日時(時間外緊急院内画像診断加算);dd"日"hh"時"mm"分"	※
			(引き続き入院した場合) 上記に加え、引き続き入院した旨を記載すること。	820100322	画像診断後、引き続き入院	
58	E200	基本的エックス線 診断料	X線・検査の「その他」欄に入院日数及び点数を次の例により記載すること。 (記載例)「基工」(15日) 825	830100363	基工(4週以内):*****	
				830100364	基工(4週超):*****	
59	E301	造影剤	(画像診断に当たって薬剤を使用した場合) 薬剤名及び使用量を記載すること。	医薬品コード	(医薬品名を表示。)	
60	F	投薬	使用薬剤の医薬品名、規格・単位(%、mL又はmg等)及び使用量を記載。 ただし、届出保険医療機関は、薬剤料に掲げる所定単位の薬価が175円以下の場合は、使用薬剤の医薬品名・使用量等の記載は不要とする。なお、複数の規格単位のある薬剤について最も小さい規格単位を使用する場合は、規格単位は省略して差し支えない。	医薬品コード	(医薬品名を表示。)	
			(常識として内服薬7種類以上を処方し、薬剤料を点数の合計の100分の90に相当する点数で算定した場合) 当該処方に係る薬剤名を区別して記載するとともに、薬剤名の下に算定点数を記載し又は算定点数から点数の合計を控除して得た点数を△書きにより記載すること。	630010002	薬剤料逓減(90/100)(内服薬)	
			(厚生労働大臣の定める評価療養、患者申出療養及び選定療養第1条第4号又は第1条第6号に係る医薬品を投与した場合) 当該医薬品名を他の医薬品と区別して記載すること。	医薬品コード	(医薬品名を表示。)	
			(入院患者に対し退院時に投薬を行った場合) 「投薬・注射」欄の余白に「退院時 日分投薬」と記載すること。	840000006	退院時 日分投薬	
			(入院時食事療養費に係る食事療養又は入院時生活療養費に係る生活療養の食事の提供たる療養を受ける入院患者又は入院中の患者以外の患者に対してビタミン剤を投与した場合) 「摘要」欄の余白に「当該ビタミン剤の投与が必要かつ有効と判断した趣旨を記載すること。(ただし、病名によりビタミン剤の投与が必要かつ有効と判断できる場合はこの限りではない。)	830100365	ビタミン剤の投与趣旨:*****	
			(長期の旅行等特殊の事情がある場合において、必要があると認め、必要最小限の範囲において、投薬量が1回14日分を限度とする内服薬及び外用薬であって14日を超えて投与した場合) 当該長期投与の理由を記載すること。	830100366	長期投与理由:*****	
			(万一緊急やむを得ない事態が生じ、同一の患者に対して、同一診療日に一部の薬剤を院内において投薬し他の薬剤を院外処方箋により投薬した場合) 日付及び理由を記載すること。	850100331	同日に院内処方及び処方箋による投薬を行った診療年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
61	F400	処方箋料	(万)緊急やむを得ない事態が生じ、同一の患者に対して、同一診療日に一部の薬剤を院内において投薬し他の薬剤を院外処方箋により投薬した場合) 日付及び理由を記載すること。	830100369	同日に院内処方及び処方箋による投薬を行った理由:*****	
62	G	注射	(皮内、皮下及び筋肉内注射又は静脈内注射のその他の注射を行った場合) 全体の「その他」欄に注射の種類、その内訳は、「摘要」欄に注射の種別、所定単位当たりの使用薬剤の薬名、使用量及び回数等を記載すること。	診療行為コード	(診療行為名を表示。)	
				医薬品コード	(医薬品名を表示。)	
63	G004	点滴注射 注3 血漿成分製 剤加算	1回目の注射の実施日を記載すること。	850100332	血漿(点滴)1回目実施年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
64	G005	中心静脈注射 注4 血漿成分製 剤加算	1回目の注射の実施日を記載すること。	850100333	血漿(中心静脈注射)1回目実施年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
65	G100	薬剤(注射)	使用薬剤の医薬品名、規格・単位(%、mL又はmg等)及び使用量を記載すること。 ただし、届出保険医療機関は、注射のうち皮内、皮下及び筋肉内注射又は静脈注射であって入院中の患者以外の患者に対するものにあっては1回当たりの、それ以外の注射にあっては1日当たりの薬価がそれぞれ175円以下の場合は、使用薬剤の医薬品名・使用量等の記載は不要とする。なお、複数の規格単位のある薬剤について最も小さい規格単位を使用する場合は、規格単位は省略して差し支えない。 (注射の手技料を包括する点数を算定するに当たって、併せて当該注射に係る薬剤料を算定する場合) 「投薬・注射」欄及び「摘要」欄に同様に記載すること。	医薬品コード	(医薬品名を表示。)	
66	H	リハビリテーション	(「制限回数を超えて行う診療」に係るリハビリテーションを行った場合) 次の例により、当該「制限回数を超えて行う診療」の名称、徴収した特別の料金及び回数を他のリハビリテーションと区別して記載すること。 【記載例】 脳血管疾患等リハビリテーション料(Ⅱ)イ 200×18 実施日数3日 (リハ選) 脳血管疾患等リハビリテーション料 2,000円×1	830100372	リハ選:*****	
67	H001	摂食機能療法	摂食機能療法の実施日、実施時刻(開始時刻と終了時刻)等を記載すること。	853100019 853100020	摂食機能療法開始日時(摂食機能療法);dd"日"hh"時"mm"分" 摂食機能療法終了日時(摂食機能療法);dd"日"hh"時"mm"分"	※ ※
68	H001	摂食機能療法 注3 摂食嚥下機能 回復体制加算	連携している医師名を記載すること。	830100373	摂食嚥下機能回復体制加算(摂食機能療法)連携医師名:*****	※
69	I	処置	(該当する記載欄は設けていない場合及び該当欄に記載しきれない場合) 処置・手術の「その他」欄に当該処置の名称を記載すること。	診療行為コード	(診療行為名を表示。)	
70	I(通則)	時間外加算 休日加算 深夜加算	(第8部処置の通則「6」)の規定により時間外加算(時間外加算の特例を含む。)、休日加算又は深夜加算を算定した場合) 処置・手術の「その他」欄に処置名及び加算の種類を記載すること。	診療行為コード	(診療行為名を表示。)	
71	I(通則)	乳幼児加算	(当月中に6歳を迎える年齢の場合は、加算した点数と加算しない点数が混在する場合) 記載欄に加算した点数及び回数を記載し、処置・手術の「その他」欄に加算しない点数及び回数を名称を付して記載して差し支えない。	診療行為コード	(診療行為名を表示。)	
72	I000-2	咬合調整	「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添2第2章第8部I000-2咬合調整の(1)のイからホまでのいずれに該当するかを記載すること。	820100910 820100911 820100912 820100913 820100914	イ 一次性咬合性外傷の場合 ロ 二次性咬合性外傷の場合 ハ 歯冠形態修正の場合 ニ レスト製作の場合 ホ 第13部 歯科矯正に伴うティスキングの場合	※ ※ ※ ※ ※
73	I006	感染根管処置	(抜歯を前提として急性症状の消退を図ることを目的として根管拡大を行った場合) 処置・手術の「その他」欄に部位を記載すること。なお、「傷病名部位」の記載から当該処置を行った部位が明らかに特定できる場合は、処置・手術の「その他」欄への部位の記載を省略して差し支えない。  (同一初診期間内に再度の感染根管処置が必要になった場合) 前回の感染根管処置に係る歯冠修復が完了した年月日を記載すること。	830100376 850100334	拔歯前提の消炎目的の根管拡大部位:***** 感染根管処置前歯冠修復完了年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
74	I007	根管貼薬処置	(同一歯に対して初回の根管貼薬処置を実施した日の属する月から起算して6ヶ月を超えて治療を継続して処置を行う場合) 当該歯の状態及び初回の根管貼薬処置を行った年月を記載すること。  (抜歯を前提とした消炎のための根管貼薬処置を行った場合) 処置・手術の「その他」欄に部位を記載すること。なお、「傷病名部位」の記載から当該処置を行った部位が明らかに特定できる場合は、処置・手術の「その他」欄への部位の記載を省略して差し支えない。	830100377 850100335 830100378	根管貼薬処置実施部位の状態:***** 根管貼薬初回年月:(元号)yy"年"mm"月" 拔歯前提の消炎目的の根管拡大後の根管貼薬部位:*****	
75	I008	根管充填	(暫間根管充填又は暫間根管充填後に根管充填を行う場合) 暫間根管充填又は暫間根管充填後に根管充填を行う旨を記載すること。	820100329 820100330	暫間根管充填 暫間根管充填後の根管充填	
76	I008-2	加圧根管充填処置	(加圧根管充填後の歯科エックス線撮影において、妊娠中であり、エックス線撮影に同意が得られない場合) 妊娠中であり、エックス線撮影に同意が得られない旨を記載すること。	820100390	妊娠中(加圧根管充填処置)	※
77	I008-2	加圧根管充填処置 注3 手術用顕微鏡加算	(手術用顕微鏡加算において、連携する医療機関にて歯科用3次元エックス線断層撮影を撮影した場合) 撮影した医療機関名を記載すること。	830100379	手術用顕微鏡加算(加圧根管充填処置)撮影医療機関名:*****	
78	I010	歯周病処置	処置・手術の「その他」欄に部位及び使用した薬剤の名称を記載すること。なお、特定薬剤を算定した場合は、部位のみを記載すること。  (糖尿病を有する患者に対して、スケーリング・ルートプレーニングと並行して歯周病処置を行う場合) 初回の年月日及び紹介元医療機関名を記載。	830100380 850100336 830100381	P処部位:***** (医薬品名を表示。) P処初回年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日" P処紹介元医療機関名:*****	
79	I011-2	歯周病定期治療	前回の歯周病定期治療の治療間隔が3ヶ月以内の場合) 治療間隔が3ヶ月以内になった理由の要点として、「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添2第2章第8部I011-2歯周病定期治療の(3)のイからニまでに規定するものの中から該当するものを記載すること。なお、口又はハを選択した場合は、別途、詳細な理由(全身的な疾患の状態を含む。)を記載すること。	850100337 820190337 820100331 820100332 820100333 820100334 830100382	SPT又はP重防前回実施年月:(元号)yy"年"mm"月" 初回(SPT) イ 歯周外科手術を実施した場合 ロ 全身的な疾患の状態により歯周病の病状に大きく影響を与える場合 ハ 全身的な疾患の状態により歯周外科手術が実施できない場合 ニ 侵襲性歯周炎の場合 SPT詳細理由:*****	※ ※ ※ ※ ※ ※ ※
80	I011-2-3	歯周病重症化予防 治療	前回の歯周病定期治療又は歯周病重症化予防治療の実施年月(初回である場合は初診月を除き初回である旨)を記載すること。	850100339 820190339	SPT又はP重防前回実施年月:(元号)yy"年"mm"月" 初回(P重防)	※ ※

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
81	I014	暫間固定	<p>固定を行った部位(固定満となる歯を含めない。)及びその方法を記載し、暫間固定の前回実施年月日(1回目の場合は1回目と記載する。)及び歯周外科手術の予定の有無を記載すること。なお、歯周外科手術後の暫間固定を行う場合には、歯周外科手術の予定に関する記載は不要であり、手術後1回目の場合は術後1回目と記載し、2回目以降は前回実施年月日を記載する。</p>	830100383	暫間固定部位:*****	
				830100384	暫間固定方法:*****	
				850190047	暫間固定前回実施年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				820190047	1回目(暫間固定)	
				820100335	歯周外科手術の予定あり	
				820100336	歯周外科手術の予定なし	
				820100337	歯周外科手術未定	
				820100776	術後1回目(暫間固定)	
82	I017	口腔内装置	<p>「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添2第2章第8部I017口腔内装置の(1)のイから(4)までに規定するものの中から該当するものを記載すること。</p> <p>なお、トを選択した場合は手術の予定日及び手術を行う保険医療機関名を記載すること。</p>	820100339	イ 頸間関節治療用装置	
				820100340	ロ 歯ぎしりに対する口腔内装置	
				820100341	ハ 頸間固定用に歯科用ベースプレートを用いた床	
				820100342	ニ 出血創の保護と止血止血を目的としてレジン等で製作した床	
				820100343	ホ 手術用に当たり製作したサージカルガイドフレーム	
				820100344	ヘ 手術創(開放創)の保護等を目的として製作するオプチューラー	
				820100345	ト 気管内挿管時の歯の保護等を目的として製作した口腔内装置	
				820100346	チ 口腔粘膜等の保護を目的として製作する口腔内装置	
				820100347	リ 放射線治療に用いる口腔内装置	
			<p>(口腔内装置の装着予定日から起算して1月以上患者が来院しない場合)</p> <p>「令和 年 月分」欄に製作月を、「診療実日数」欄に0を、「転帰」欄に中止を、「摘要」欄に装着物の種類、装着予定年月日及び装着できなくなった理由を記載すること。</p>	850100394	口腔内装置手術予定年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				830100462	口腔内装置手術を行う保険医療機関名:*****	
				830100404	未来院請求 装着物の種類:*****	※
				850100348	未来院請求 装着予定年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				830100405	未来院請求 装着できなくなった理由:*****	※
83	I017-1-2	睡眠時無呼吸症候群に対する口腔内装置	<p>紹介元保険医療機関名を記載すること。(医科歯科併設の病院であって院内紹介を受けた場合は、院内紹介元の担当科名を記載。)</p>	830100385	睡眠時無呼吸症候群に対する口腔内装置紹介元保険医療機関名:*****	
				830100468	睡眠時無呼吸症候群に対する口腔内装置院内紹介元担当科名:*****	※
			<p>(睡眠時無呼吸症候群に対する口腔内装置の装着予定日から起算して1月以上患者が来院しない場合)</p> <p>「令和 年 月分」欄に製作月を、「診療実日数」欄に0を、「転帰」欄に中止を、「摘要」欄に装着物の種類、装着予定年月日及び装着できなくなった理由を記載すること。</p>	830100404	未来院請求 装着物の種類:*****	※
				850100348	未来院請求 装着予定年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				830100405	未来院請求 装着できなくなった理由:*****	※
84	I017-1-3	舌接触補助床	<p>(舌接触補助床の装着予定日から起算して1月以上患者が来院しない場合)</p> <p>「令和 年 月分」欄に製作月を、「診療実日数」欄に0を、「転帰」欄に中止を、「摘要」欄に装着物の種類、装着予定年月日及び装着できなくなった理由を記載すること。</p>	830100404	未来院請求 装着物の種類:*****	※
				850100348	未来院請求 装着予定年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				830100405	未来院請求 装着できなくなった理由:*****	※
85	I017-1-4	術後即時頸補綴装置	<p>(術後即時頸補綴装置の装着予定日から起算して1月以上患者が来院しない場合)</p> <p>「令和 年 月分」欄に製作月を、「診療実日数」欄に0を、「転帰」欄に中止を、「摘要」欄に装着物の種類、装着予定年月日及び装着できなくなった理由を記載すること。</p>	830100404	未来院請求 装着物の種類:*****	※
				850100348	未来院請求 装着予定年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				830100405	未来院請求 装着できなくなった理由:*****	※
86	I018	歯周治療用装置	<p>(歯周治療用装置の装着予定日から起算して1月以上患者が来院しない場合)</p> <p>「令和 年 月分」欄に製作月を、「診療実日数」欄に0を、「転帰」欄に中止を、「摘要」欄に装着物の種類、装着予定年月日及び装着できなくなった理由を記載すること。</p>	830100404	未来院請求 装着物の種類:*****	※
				850100348	未来院請求 装着予定年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※
				830100405	未来院請求 装着できなくなった理由:*****	※
87	I019	歯冠修復物又は補綴物の除去	<p>除去した歯冠修復物並びに補綴物等の部位及び種類を記載すること。なお、「傷病部位」欄の記載から除去した部位及び種類が明らかに特定できる場合は、「摘要」欄への部位の記載を省略して差し支えない。</p>	830100386	除去部位:*****	
				830100387	除去した歯冠修復・補綴物等の種類:*****	※
88	I021	根管内異物除去注入 手術用顎微鏡加算	<p>(手術用顎微鏡加算において、連携する医療機関にて歯科用3次元エックス線断層撮影を撮影した場合)</p> <p>撮影した医療機関名を記載すること。</p>	830100388	歯科用3次元エックス線断層撮影を撮影した医科保険医療機関名等:*****	
				830100389	心身医学療法医科保険医療機関名等:*****	
89	I023	心身医学療法	<p>確定診断を行った医科保険医療機関名(医科歯科併設の病院であって心因性疾患有する歯科領域の患者について、確定診断が可能な医科診療科が設置されている場合は、確定診断を行った診療科名)、紹介年月日、治療の内容の要点、実施日、実施時刻(開始時刻と終了時刻)を記載すること。</p>	830100389	心身医学療法紹介年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				830100341	心身医学療法紹介年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				830100390	心身医学療法治療内容の要点:*****	
				850100342	心身医学療法実施年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				851100033	心身医学療法開始時刻	
				851100034	心身医学療法終了時刻	
90	I029	周術期等専門的口腔衛生処置	<p>(周術期等口腔機能管理料(I)又は(II)を算定した患者に対して当該処置を行った場合)</p> <p>当該患者の手術を行った年月日又は予定年月日、手術名を記載すること。</p>	850100343	術口衛手術年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				850100344	術口衛手術予定年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				830100391	術口衛手術名:*****	
			<p>(患者の状況により周術期等専門的口腔衛生処置2を算定せずに特定保険医療材料料を算定する場合)</p> <p>前回の周術期等専門的口腔衛生処置2の算定年月日を記載すること。</p>	850100345	術口衛2前回算定年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				850100346	歯清前回実施年月:(元号)yy"年"mm"月"	
91	I030	機械的歯面清掃処置	<p>前回実施年月(初回である場合は初診月を除き初回である旨)を記載すること。</p>	820190346	初回(歯清)	※
				820100778	初診時歯科診療導入加算算定後	
			<p>(初診時歯科診療導入加算を算定した場合)</p> <p>初診時歯科診療導入加算を算定した旨を記載すること。</p>	820100779	歯科診療特別対応加算算定後	
				820100348	妊娠中の歯清	※
				820100789	糖尿病の歯清	※
92	I031	フッ化物歯面塗布処置	<p>前回実施年月(初回である場合は初診月を除き初回である旨)を記載すること。</p>	850100347	F局前回実施年月:(元号)yy"年"mm"月"	
				820190347	初回(F局)	※
93	I100	特定薬剤(処置)	(区分番号I100により特種薬剤を算定する場合) 処置・手術の「その他」欄にその医薬品名・使用量を記載すること。	医薬品コード	(医薬品名を表示。)	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
94	J	手術	(該当する記載欄を設けていない場合及び該当欄に記載しきれない場合) 处置・手術の「その他」欄に当該手術の名称を記載すること。	診療行為コード	(診療行為名を表示。)	
95	J(通則)	時間外加算 休日加算 深夜加算	(第9部手術の通則「9」の規定により時間外加算(時間外加算の特例を含む。)、休日加算又は深夜加算を算定した場合) 处置・手術の「その他」欄に手術名及び加算の種類を記載すること。	診療行為コード	(診療行為名を表示。)	
96	J(通則)	乳幼児加算	(当月中に6歳を迎えて、加算した点数と加算しない点数が混在する場合) 記載欄に加算した点数及び回数を記載し、加算しない点数については、处置・手術の「その他」欄に名称、加算しない点数及び回数を記載すること。	診療行為コード	(診療行為名を表示。)	
97	J(通則)	観血的手術加算	(入院を必要とするHIV抗体陽性の患者に対して行った場合) 处置・手術の「その他」欄に手術の名称を記載すること。	診療行為コード	(診療行為名を表示。)	
98	J000	抜歯手術	(難抜歯加算の対象となる歯又は埋伏歯において完全抜歯が困難となりやむを得ず抜歯を中止した場合) で抜歯料を算定した場合。 完全抜歯が困難となりやむを得ず抜歯を中止した旨を記載すること。	820100349	完全抜歯が困難となりやむを得ず抜歯を中止	
			(抜歯のための術前处置として手術野の消毒・麻酔等を行い、抜歯の態勢に入ったが、脳貧血等の患者の急変によりやむを得ず抜歯を中止した場合) 抜歯を中止と記載すること。	820100350	患者の急変によりやむを得ず抜歯を中止	
			(上記以外の理由により抜歯を中止した場合) その他のを選択し、その理由を記載すること。	830100392	抜歯手術中止理由:*****	※
99	J004	歯根端切除手術 2.歯利用3次元 エックス線断層撮影装置及び手術用 顕微鏡を用いた場合	处置・手術の「その他」欄に手術を行った部位を記載すること。	830100393	根切部位:*****	
			(連携する医療機関にて歯科用3次元エックス線断層撮影を撮影した場合) 撮影した医療機関名を記載すること。	830100394	根切(歯科CT撮影装置及び手術用顕微鏡)歯科CT装置撮影医療機関名:*****	
100	J004-2	歯の再植術	手術部位を記載すること。なお、「傷病名部位」欄の記載から当該手術を行った部位が明らかに特定できる場合は、「摘要」欄への部位の記載を省略して差し支えない。	830100395	歯の再植術部位:*****	
101	J004-2	歯の再植術	(歯内治療が困難な根尖病巣を有する保存が可能な小臼歯又は大臼歯であって、解剖学的な理由から歯根端切除手術が困難な症例に対して、歯の再植による根尖病巣の治療を行った場合) 部位及び算定理由を記載すること。なお、「傷病名部位」欄の記載から当該治療を行った部位が明らかに特定できる場合は、部位の記載を省略して差し支えない。	830100396	歯の再植による根尖病巣の治療部位:*****	
				830100397	歯の再植による根尖病巣の治療算定理由:*****	
102	J004-3	歯の移植手術	手術部位を記載すること。なお、「傷病名部位」欄の記載から当該手術を行った部位が明らかに特定できる場合は、「摘要」欄への部位の記載を省略して差し支えない。	830100398	歯の移植手術部位:*****	
103	J013	口腔内消炎手術	(頸炎又は頸骨骨髓炎等の手術として骨の開ざく等を行い口腔内消炎手術を行う場合) 处置・手術の「その他」欄に頸炎又は頸骨骨髓炎等の手術として骨の開ざく等を行い口腔内消炎手術を行う旨及び抜歯した歯の部位を記載すること。	820100351	頸炎又は頸骨骨髓炎等の手術としての骨の開ざく等	
				830100399	口腔内消炎手術に係る抜歯部位:*****	
104	J063	歯周外科手術	处置・手術の「その他」欄に算定する区分の名称及び歯周外科手術を行った部位を記載すること。	310011610	搔爬術	
				310011710	新付着手術	
				310011810	GECT	
				310011910	FOp	
				310012010	GTR(一次手術)	
				310012110	GTR(二次手術)	
				310013010	歯肉齒槽粘膜形成手術(歯肉弁根尖側移動術)	
				310013110	歯肉齒槽粘膜形成手術(歯肉弁齒冠側移動術)	
105	J063	歯周外科手術 注5 手術時歯根 面レーザー応用加 算	处置・手術の「その他」欄に当該加算の名称を記載すること。	CJ027 (310030670)	手術歯根(FOp又はGTR)	※
106	J090	皮膚移植術(生体・ 培養)	皮膚移植者の診療報酬明細書の「摘要」欄に療養上の費用に係る合計点数を併せて記載するとともに、皮膚提供者の療養に係る点数を記載した診療報酬明細書を添付する。	310021070	提供者の療養上の費用(皮膚移植術)	※
107	J109	広範囲顆骨支持型 装置埋入手術	处置・手術の「その他」欄に手術を行った部位を記載すること。	830100401	特イ術部位:*****	
			(当該手術の実施範囲が4歯相当未満である場合) 顆塊欠損の原因となった疾患名を記載すること。	830100402	特イ術疾患名:*****	
108	J110	広範囲顆骨支持型 装置搔爬術	处置・手術の「その他」欄に手術を行った部位を記載すること。	830100403	特イ搔部位:*****	
109	J200-4- 2	レーザー機器加算	处置・手術の「その他」欄に当該加算の名称を記載すること	BJ005 (310036210)	レーザー機器加算1	※
				BJ006 (310036310)	レーザー機器加算2	※
				BJ007 (310036410)	レーザー機器加算3	※
110	J300	特定薬剤(手術)	(区分番号J300により特定薬剤を算定する場合) 处置・手術の「その他」欄にその医薬品名、使用量を記載すること。	医薬品コード	(医薬品名を表示。)	
111	J400	特定保険医療材料 (手術)	(手術等において特定保険医療材料等を使用した場合) 以下、処置・手術・検査等の「その他」欄に記載すること。 a 手術、処置、検査等の名称は、告示名又は通知名を使用。 b 手術、処置、検査等の手技料は、必ず点数を記載すること。 c 材料は、①商品名、②告示の名称又は通知の名称、③規格又はサイズ、④材料価格、⑤使用本数又は個数の順に手術ごとに記載。なお、告示の名称又は通知の名称は、( )書きとする。 d 保険医療機関における購入価格によるものは、定価ではなく保険医療機関が実際に購入した価格を記載すること。 e 手術等の名称、手技の加算、薬剤、特定保険医療材料等の順に記載すること。 〔記載例〕 ③特定保険医療材料 [商品名] × × × (鼻孔プロテーゼ) 387 × 1	診療行為コード	(診療行為名を表示。)	
				特定器材コード	(特定器材名を表示。)	
112	K	麻酔	(伝導麻酔、浸潤麻酔等以外の医科点数表の取扱いによる麻酔を行った場合) 麻酔の「その他」欄に麻酔名を記載。なお、使用麻酔薬は、麻酔薬名及び使用量を記載すること。	診療行為コード 医薬品コード	(診療行為名を表示。) (医薬品名を表示。)	
113	K(通則)	時間外加算 休日加算 深夜加算	(第10部麻酔の通則「4」の規定により時間外加算(時間外加算の特例を含む。)、休日加算又は深夜加算を算定した場合) 麻酔名及び加算の種類を記載すること。	診療行為コード	(診療行為名を表示。)	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
114	K002	吸入鎮静法	使用麻酔薬は、麻酔の「その他」欄に麻酔薬名及び使用量を記載すること。 また、使用的酸素又は窒素請求は、地方厚生(支)局長に届け出た購入単価(単位：銭)(酸素のみ)及び当該請求に係る使用量(単位：リットル)を記載。なお、酸素の請求は、Ⅱの第3の2(20)のクの(イ)のと同様とする。	医薬品コード 特定器材コード	(医薬品名を表示。) (特定器材名を表示。)	
115	K003	静脈内鎮静法	使用薬剤は、麻酔の「その他」欄に薬剤名及び使用量を記載すること。	医薬品コード	(医薬品名を表示。)	
116	K100	薬剤(麻酔)	麻酔の「その他」欄に医薬品名を記載すること。	医薬品コード	(医薬品名を表示。)	
117	M	歯冠修復及び欠損補綴	(歯冠修復物又は欠損補綴物の装着予定日から起算して1月以上患者が来院しない場合) 「令和 年 月分」欄に製作月を、「診療実日数」欄に0を、「転帰」欄に中止を、「摘要」欄に未、装着物の種類、装着予定日及び装着できなくなった理由を記載すること。なお、「歯冠修復及び欠損補綴」欄の記載から当該装着物の種類が明らかに特定できる場合は、「摘要」欄への装着物の種類の記載を省略して差し支えない。  (未来院請求後に患者が再び来院し、すでに未来院請求を行った歯冠修復物又は欠損補綴物を装着する場合の装着料及び整備料を算定する場合) 未来院請求後及び装着物の種類を記載すること。なお、「歯冠修復及び欠損補綴」欄の記載から当該装着物の種類が明らかに特定できる場合は、「摘要」欄への装着物の種類の記載を省略して差し支えない。  (有床義歯製作中であって、咬合探得後における試適前又はクラスプ等を有する咬合床を用いて咬合探得を行前に患者が理由なく来院しなくなった場合)、患者の意志により治療を中止した場合又は患者が死亡した場合) 装着物の種類及び装着(又は試適)予定日及び装着できなくなった理由を記載すること。なお、「歯冠修復及び欠損補綴」欄の記載から当該装着物の種類が明らかに特定できる場合は、「摘要」欄への装着物の種類の記載を省略して差し支えない。  (欠損歯数と補綴歯数が一致しないため、算定点数が異なる場合) 欠損歯数と補綴歯数の不一致と記載すること。  (レジンインレー、高強度硬質レジンブリッジ又は熱可塑性樹脂有床義歯等、記載欄がない歯冠修復及び欠損補綴を算定する場合) 歯冠修復及び欠損補綴の「その他」欄に装着物の種類及び部位を記載すること。なお、「傷病名部位」欄の記載から対象部位が明らかに特定できる場合は、部位の記載は省略して差し支えない。  (クラウン・ブリッジ維持管理について地方厚生(支)局長へ届け出た保険医療機関以外の保険医療機関において、歯冠補綴物又はブリッジを作成し当該補綴物を装着した場合) 歯冠修復及び欠損補綴の「その他」欄に診療行為名を記載すること。	未来院請求コード 「01」  830100404  850100348  830100405  830100406  850100349  830100409  850100350  830100410  820100358  830100411  診療行為コード	(オンライン又は光ディスク等による請求に係る記録条件仕様(歯科用)」の別表12に収載するコード) 未来院請求  未来院請求 装着物の種類:*****  未来院請求 装着予定年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 未来院請求 装着できなくなった理由:***** 未来院請求 後 装着物の種類:***** 未来院請求 装着(又は試適)予定年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日" やむを得ない場合 装着物の種類:***** やむを得ない場合 装着(又は試適)予定年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日" やむを得ない場合 装着(又は試適)予定年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日" やむを得ない場合 装着できなくなった理由:***** 歯冠修復及び欠損補綴部位:***** (診療行為名を表示。)	
118	M000	補綴時診断料	(補綴時診断料(有床義歯修理を実施した場合に限る。)を算定する場合) 当該装置に係る当該診断料の前回実施年月日(初回である場合は初回である旨)を記載すること。	850190048 820101016	補綴時診断料前回実施年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 初回(補綴時診断料)	※
119	M001	歯冠形成 3 窩洞形成 注1 う蝕歯無痛的窩洞形成加算	部位を記載すること。なお、「傷病名部位」欄の記載から当該治療部位が明らかに特定できる場合は、「摘要」欄への記載は省略して差し支えない。	830100412	う蝕無痛(KP)部位:*****	
120	M001-2	う歯即時充填形成 注1 う歯歯無痛的窩洞形成加算	部位を記載すること。なお、「傷病名部位」欄の記載から当該治療部位が明らかに特定できる場合は、「摘要」欄への記載は省略して差し支えない。	830100413	う歯無痛(充填)部位:*****	
121	M002	支台製作	(ファイバーポストを用いた場合) 歯冠修復及び欠損補綴の「その他」欄に部位、ファイバーポストの使用本数を部位毎にそれぞれ記載すること。  (後縫永久歯が先天的に欠如している乳歯に対して支台製作を算定する場合) 永久歯代行と記載すること。	830100617 DM110 (313029520)	ファイバーポスト部位:***** ファイバーポスト*****本	※
122	M003	印象採得	(「印象」の項に書ききれない場合) 歯冠修復及び欠損補綴の「その他」欄に印象採得の名称を記載すること。	診療行為コード	(診療行為名を表示。)	
123	M005	装着	(脱離した歯冠修復物又は、脱離又は修理したブリッジを再装着した場合) 歯冠修復及び欠損補綴の「その他」欄に部位を記載すること。なお、再装着する歯冠修復物が1つ又は再装着する装置が1つであって、「傷病名部位」欄の記載から再装着した部位が明らかに特定できる場合は、記載を省略して差し支えない。	830100414	再装着部位:*****	※
124	M006	咬合探得	(「咬合」の項に書ききれない場合) 歯冠修復及び欠損補綴の「その他」欄に咬合探得の名称を記載すること。	診療行為コード	(診療行為名を表示。)	
125	M009	充填	(2歯以上の充填に際し1歯に複数窩洞の充填を行った場合) 当該歯の部位を記載すること。	830100415	同一歯の複数窩洞に対する充填部位:*****	※
126	M010	金属歯冠修復	(後縫永久歯が先天的に欠如している乳歯に対して鋳造用金銀パラジウム合金を用いた金属歯冠修復を行った場合) 永久歯代行と記載すること。  (同一の複数の窩洞に対して、充填及びインレー又はレジンインレーにより歯冠修復を行った場合) 同一歯の複数窩洞に対する歯冠修復であること及び部位を記載すること。なお、当該治療部位が単独であって「傷病名部位」欄の記載から当該治療部位が明らかに特定できる場合は、「摘要」欄への部位の記載は省略して差し支えない。  (歯科鋳造用14カラット金合金を用いた金属歯冠修復を算定する場合) 歯冠修復及び欠損補綴の「その他」欄に修復物の名称及び部位を記載すること。なお、当該治療部位が単独であって「傷病名部位」欄の記載から当該治療部位が明らかに特定できる場合は、「その他」欄への部位の記載は省略して差し支えない。	820100353 830100416 820100354 830100417 DM019 (313010920) DM020 (313011020)	永久歯代行 同一歯の複数窩洞に対する歯冠修復部位:***** 同一歯の複数窩洞に対する歯冠修復 14Kを用いた金属歯冠修復部位:***** 14K(インレー(複)) 14K(3／4冠)	
127	M010-3	接着冠	歯冠修復及び欠損補綴の「その他」欄に当該支台歯の部位及び接着冠を記載すること。なお、当該ブリッジが1つであって、「傷病名部位」欄の記載から接着冠の部位が明らかに特定できる場合は、記載を省略して差し支えない。	830100422	接着冠部位:*****	※
128	M011	レジン前装金属冠	(後縫永久歯が先天的に欠如している乳歯に対してレジン前装金属冠を用いた歯冠修復を行った場合) 永久歯代行と記載すること。	820100353	永久歯代行	※
129	M015	非金属歯冠修復 2 硬質レジンジャケット冠	(歯科用金属を原因とする金属アレルギーを有する患者の大臼歯に用いた場合) 紹介元保険医療機関名を記載すること。  (後縫永久歯が先天的に欠如している乳歯に対して硬質レジンジャケット冠を用いた歯冠修復を行った場合) 永久歯代行と記載すること。	830100418 820100353	硬ジ紹介元保険医療機関名:***** 永久歯代行	
130	M015-2	CAD/CAM冠	(大臼歯に用いた場合) 歯冠修復及び欠損補綴の「その他」欄に部位を記載すること。なお、「傷病名部位」欄の記載から対象部位が明らかに特定できる場合は、記載を省略して差し支えない。  (歯科用金属を原因とする金属アレルギーを有する患者の大臼歯に用いた場合) 紹介元保険医療機関名を記載すること。	830100419 830100465	CAD/CAM冠部:***** CAD/CAM紹介元保険医療機関名:*****	
131	M015-3	CAD/CAMインレー	(歯科用金属を原因とする金属アレルギーを有する患者の大臼歯に用いた場合) 紹介元保険医療機関名を記載すること。	830100470	CAD/CAMインレー紹介元保険医療機関名:*****	※

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
132	M016-2	小児保険装置	装置の種類を選択して記載すること。	820100782 820100783	クラウンループ バンドループ	
133	M017	ポンティック	(地方厚生(支)局長に事前に模型等を提出した上でプリッジを製作した場合) 事前承認と記載すること。	820100355	事前承認	
			(地方厚生(支)局長に対して、保険適用の有無を判定するために提出するエックス線フィルム又はその複製の費用を算定する場合) 算定の理由を記載すること。	830100420	プリッジに係るフィルム料等の算定理由:*****	
			(犬歯のポンティックが必要な場合で、中切歯がすでにプリッジの支台として使用されている等の理由で新たに支台として使用できない場合に限って、プリッジの設計を変更する場合) 中切歯の状態等を記載すること。	830100421	プリッジに係る中切歯の状態等:*****	
			(側切歯及び犬歯、或いは大歯及び第一小白歯の2歯欠損であって、犬歯が低位唇側転移していたため間隙が1歯分しかない場合であってポンティック1歯のプリッジの設計とした場合) 低位唇側転移の大歯を含む欠損歯数と補綴歯数の不一致の旨を記載すること。	820100784	低位唇側転移の大歯を含む欠損歯数と補綴歯数の不一致	
134	M017-2	高強度硬質レジン プリッジ	(歯科用金属を原因とする金属アレルギーを有する患者の臼歯部1歯中間欠損に使用する場合) 紹介元保険医療機関名を記載すること。	830100618	高強度硬質レジンプリッジ紹介元保険医療機関名:*****	※
135	M018	有床義歯	(残根上に義歯を装着した場合) 残根上の義歯と記載すること。	820100356	残根上義歯	
			(人工歯料の算定に当たって、同一組の人工歯を月をまたがって分割使用し、既に請求済である場合であって、当該月には人工歯料の請求がない場合) 前月(以前)請求済と記載すること。	820100357	人工歯前月(以前)請求済	
			(小児義歯に係る費用を算定する場合) 装着部位及び小児義歯が必要となった疾患名又は必要となった理由を記載すること。	830100423 830100424 830100425	小児義歯装着部位:***** 小児義歯が必要な疾患名:***** 小児義歯が必要な理由:*****	
136	M018	有床義歯	(前回有床義歯を製作した際の印象探得を算定した日から6ヶ月が経過していない場合であって新たに有床義歯の印象探得を行った場合) 「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添2第2章第12部M018有床義歯の(13)のニ又はホに該当する場合は、該当するものを記載すること。なお、ホの場合は、具体的な理由を記載すること。	820100359 830100426	ニ 認知症を有する患者等であって、有床義歯が使用できない場合 ホ その他特別な場合:*****	
137	M019	熱可塑性樹脂有床 義歯等	(残根上に義歯を装着した場合) 残根上義歯と記載すること。	820100356	残根上義歯	
			(人工歯料の算定に当たって、同一組の人工歯を月をまたがって分割使用し、既に請求済である場合であって、当該月には人工歯料の請求がない場合) 人工歯前月(以前)請求済と記載すること。	820100357	人工歯前月(以前)請求済	
			(小児義歯に係る費用を算定する場合) 装着部位及び小児義歯が必要となった疾患名又は必要となった理由を記載すること。	830100423 830100424 830100425	小児義歯装着部位:***** 小児義歯が必要な疾患名:***** 小児義歯が必要な理由:*****	
138	M025	口蓋補綴、頸補綴	「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」別添2第2章第12部M025口蓋補綴、頸補綴の(1)のイからホまでに規定するものの中から該当するものを記載すること。	820100384 820100385 820100386 820100387 820100388	イ 睡瘡等による顎骨切除等に対する口蓋補綴装置又は頸補綴装置 ロ オクレーベルランプを付与した口腔内装置 ハ 発音補整装置 ニ 発音補助装置 ホ ホップ床	
139	M029	有床義歯修理	(新たに製作した有床義歯を装着した日から起算して6月以内に当該有床義歯の修理を行った場合) 歯冠修復及び欠損補綴の「その他」欄に有床義歯の装着年月日を記載すること。	850100351	有床義歯装着年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
140	M029	有床義歯修理 注4 歯科技工加 算2	(有床義歯修理において、歯科技工加算2を算定した場合) 預かり日及び修理を行った当該有床義歯の装着日を記載すること。	850100353 850100354	歯技工2(有床義歯修理)預かり年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 歯技工2(有床義歯修理)装着年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
141	M030	有床義歯内面適合 法	(新たに製作した有床義歯を装着した日から起算して6月以内に当該有床義歯の有床義歯内面適合法を行った場合) 歯冠修復及び欠損補綴の「その他」欄に有床義歯の装着年月日を記載すること。	850100351	有床義歯装着年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
142	M030	有床義歯内面適合 法 注5 歯科技工加 算2	(有床義歯内面適合法において、歯科技工加算2を算定した場合) 預かり日及び修理を行った当該有床義歯の装着日を記載すること。	850100355 850100356	歯技工2(有床義歯内面適合法)預かり年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 歯技工2(有床義歯内面適合法)装着年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
143	M041	広範囲頸骨支持型 補綴物修理	装着を実施した医療機関名(自院は除く。)及び装着日(不明であれば装着時期)を記載すること。	830100430 850100357 830100431	広範囲頸骨支持型補綴物装着医療機関名:***** 広範囲頸骨支持型補綴物装着年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 広範囲頸骨支持型補綴物装着時期:*****	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
144	N	歯科矯正	歯科矯正診断料又は顎口腔機能診断料を最初に算定した年月日を診断料の名称に併せて記載すること。  (歯科矯正における印象採得、咬合採得、床装置、リングルアーチ及び鈎を算定した場合) 全体の「その他」欄に「簡単」、「困難」、「著しく困難」、「複雑」等の区別を記載すること。	850100358 850100359 820100361 820100362 820100363 820100364 820100929 820100930 820100931 820100932 820100933 820100934 820100935 820100936 820100937 820100938 820100939 820100940 820100941 820100942 820100943 820100944 820100945 820100946 820100947 820100948 820100949 820100950 820100951 820100952 820100953 820100954 820100955 820100956 820100957 820100958 820100959 820100960 820100961 820100962 820100963 820100964 820100965 820100966 820100967 820100968 820100969 820100970 820100971 820100972 820100973 820100974 820100975 820100976 820100977 820100978 820100979 820100980 820100981 820100982 820100983 820100984 820100985 820100986	歯科矯正診断料初回算定年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 顎口腔機能診断料初回算定年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 簡単 困難 著しく困難 複雑 唇齶口蓋裂 ゴールデンハーツ症候群(鰓弓異常症を含む。) 鎖骨頭蓋骨異形成 トリーチャ・コリズ症候群 ビエール・ロバン症候群 ダウン症候群 ラッセル・シルバー症候群 ターナー症候群 ベックウィズ・ウイーデマン症候群 顔面半側萎縮症 先天性ミオパチー <sup>1</sup> 筋ジストロフィー <sup>1</sup> 脊髄性筋萎縮症 <sup>1</sup> 顔面半側肥大症 <sup>1</sup> エリス・ヴァンクレーベルト症候群 <sup>1</sup> 軟骨形成不全症 <sup>1</sup> 外胚葉異形成症 <sup>1</sup> 神経線維腫症 <sup>1</sup> 基底細胞母斑症候群 <sup>1</sup> ヌーナン症候群 <sup>1</sup> マルファン症候群 <sup>1</sup> プラダー・ウィリー症候群 <sup>1</sup> 顔面裂(横顔裂、斜顔裂及び正中顔裂を含む。) <sup>1</sup> 大理石骨病 <sup>1</sup> 色素失調症 <sup>1</sup> 口腔・顔面・指趾症候群 <sup>1</sup> メビウス症候群 <sup>1</sup> 歌舞伎症候群 <sup>1</sup> クリップヘル・トレノネー・ウェーバー症候群 <sup>1</sup> ウイリアムズ症候群 <sup>1</sup> ビンダー症候群 <sup>1</sup> スティックラー症候群 <sup>1</sup> 小舌症 <sup>1</sup> 頭蓋骨融合症(クルーゾン症候群及び尖頭合指症を含む。) <sup>1</sup> 骨形成不全症 <sup>1</sup> フリーマン・シェルドン症候群 <sup>1</sup> ルビンスタイルン・ティビ症候群 <sup>1</sup> 染色体欠失症候群 <sup>1</sup> ラーセン症候群 <sup>1</sup> 濃化異骨症 <sup>1</sup> 6歯以上の先天性部分無歯症 <sup>1</sup> CHARGE症候群 <sup>1</sup> マーシャル症候群 <sup>1</sup> 成長ホルモン分泌不全性低身長症 <sup>1</sup> 示りエッカス症候群(XXX症候群、XXXX症候群及びXXXXX症候群を含む。) <sup>1</sup> リング18症候群 <sup>1</sup> リンバ管腫 <sup>1</sup> 全前脳胎症 <sup>1</sup> クラインフェルター症候群 <sup>1</sup> 偽性低アルドステロン症 <sup>1</sup> ソトス症候群 <sup>1</sup> グリコサミノグリカン代謝障害(ムコ多糖症) <sup>1</sup> 線維性骨異形成症 <sup>1</sup> スタージ・ウェーバ症候群 <sup>1</sup> ケルビズム <sup>1</sup> 偽性副甲状腺機能低下症 <sup>1</sup> Ekman-Westborg-Julin症候群 <sup>1</sup> 常染色体重複症候群 <sup>1</sup>	

項目番号	区分	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用
			820100987 巨大静脈奇形(頸部口腔咽頭びまん性病変) 820100988 毛髪・鼻・指節症候群(Tricho-Rhino-Phalangeal症候群) 820100989 その他顎・口腔の先天異常 820100918 3歯以上の永久歯萌出不全 820100919 顎変形症		※	
			(6歯以上の先天性部分無歯症又は3歯以上の永久歯萌出不全による咬合異常により歯科矯正を行う場合) 先天性欠如部位又は埋伏歯の部位を記載すること。	830100641 先天性欠如又は埋伏歯部位:*****	※	
145	N000	歯科矯正診断料	全体の「その他」欄に歯科矯正、動的処置、マルチプラケット法及び保定期の開始の区別を記載し、それぞれ最初の診断に係る記載とは別に前回歯科矯正診断料の算定期年月日を記載すること。	820100785 歯科矯正開始 820100786 動的処置開始 820100787 マルチプラケット法開始 820100788 保定期開始 850100360 歯科矯正診断料前回算定期年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"		
146	N001	顎口腔機能診断料	全体の「その他」欄に歯科矯正、動的処置、マルチプラケット法及び保定期の開始の区別(顎口腔機能診断料は顎離断等の手術を担当する連携保険医療機関名)を記載し、それぞれ最初の診断に係る記載とは別に前回顎口腔機能診断料の算定期年月日を記載すること。	820100785 歯科矯正開始 820100786 動的処置開始 820100787 マルチプラケット法開始 820100788 保定期開始 850100361 顎口腔機能診断料前回算定期年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 830100466 顎離断等の手術を担当する連携保険医療機関名:*****		
147	N002	歯科矯正管理料	全体の「その他」欄に算定期年月日及び動的処置又はマルチプラケット法の開始の年月日を記載すること。	算定期年月日 (算定期) 850100362 動的処置開始年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 850100363 マルチプラケット法開始年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※	
148	N004	模型調整 2 予測模型	全体の「その他」欄に予測歯数を記載すること。	842100064 模型調整(予測模型)予測歯数:*****		
149	N005	動的処置	全体の「その他」欄に算定期年月日及び動的処置又はマルチプラケット法の開始年月日を記載すること。	850100396 動的処置算定期年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 850100362 動的処置開始年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日" 850100363 マルチプラケット法開始年月日:(元号)yy"年"mm"月"dd"日"		
150	N008-2	植立	(歯科矯正診断料又は顎口腔機能診断料を算定期した保険医療機関からの依頼による場合) 当該診断料を算定期した保険医療機関名を記載すること。  (アンカースクリュー脱落後の再埋入において特定保険医療材料を算定期する場合又は治療途中で新たにアンカースクリューを追加で植立する場合) アンカースクリュー脱落後の再埋入において特定保険医療材料を算定期する場合又は治療途中で新たにアンカースクリューを追加で植立する旨を記載すること。	830100433 歯科矯正診断料算定期保険医療機関名:***** 830100434 顎口腔機能診断料算定期保険医療機関名:*****  820100365 アンカースクリュー脱落後の再埋入の場合  820100366 治療途中で新たにアンカースクリューを追加で植立する場合		
151	N009	撤去	(装置を撤去した場合) 撤去の費用が算定期できない場合であっても、全体の「その他」欄に撤去した装置の名称を記載すること。  (歯科矯正用アンカースクリューの撤去について、歯科矯正診断料又は顎口腔機能診断料を算定期した保険医療機関からの依頼による場合) 当該診断料を算定期した保険医療機関名を記載すること。	830100435 撤去した装置の名称:*****  830100433 歯科矯正診断料算定期保険医療機関名:***** 830100434 顎口腔機能診断料算定期保険医療機関名:*****		
152	N018	マルチプラケット装置	(マルチプラケット装置(セクションナルアーチを行う場合を除く)を行う場合) 全体の「その他」欄にステップ名及びそのステップにおける装置回数を上下顎別に記載すること。  (セクションナルアーチを行う場合) その旨を記載すること。	830100767 マルチプラケット装置ステップ1(上顎)・装置数:***** 830100768 マルチプラケット装置ステップ1(下顎)・装置数:***** 830100769 マルチプラケット装置ステップ2(上顎)・装置数:***** 830100770 マルチプラケット装置ステップ2(下顎)・装置数:***** 830100771 マルチプラケット装置ステップ3(上顎)・装置数:***** 830100772 マルチプラケット装置ステップ3(下顎)・装置数:***** 830100773 マルチプラケット装置ステップ4(上顎)・装置数:***** 830100774 マルチプラケット装置ステップ4(下顎)・装置数:*****  820101017 セクションナルアーチを実施	※	
153	N028	床装置修理	(リングルアーチにおいて、主線の前歯部分のみを再製作し、ろう着した場合) その旨を記載すること。	820101018 リングルアーチ前歯部分の再製作	※	
154	N100	特定保険医療材料(矯正)	(特定保険医療材料において、装着材料、スクリュー、バンド、プラケット、チューブ、矯正用線、不銹鋼、特殊鋼等を使用した場合) 全体の「その他」欄に特定保険医療材料に掲げる名称を記載すること。	特定器材コード (特定器材名を表示。)		

※「記載事項」欄における括弧書は、該当する場合に記載する事項であること。

別表 I 調剤報酬明細書の「摘要」欄への記載事項等一覧

項目番号	区分	調剤行為 名稱等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	令和4年 4月1日 適用		
1 00		同日に複数の保険医療機関が交付した同一患者の処方箋を受け付けた際に、2回目以降の受付に対して調剤基本料の減算規定を適用しない場合(注3に該当しない場合)	同日の異なる時刻に処方箋を複数受け付けた場合は、処方箋を受け付けた年月日及び時刻をそれぞれ記載すること。	850100486	処方箋受付年月日(調剤基本料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※		
				851100065	処方箋受付時刻(同日1回目受付):hh"時"mm"分"	※		
				851100066	処方箋受付時刻(同日2回目以降受付):hh"時"mm"分"	※		
2 01	薬剤調製料(内服薬)	(配合禁忌等の理由により内服薬を別剤とした場合) 「配合不適等調剤技術上の必要性から個別に調剤した場合」、「内服用固形剤(錠剤、カプセル剤、散剤等)と内服用液剤の場合」、「内服錠、チュアブル錠及び舌下錠等のように服用方法が異なる場合」又は「その他」から最も当たる理由をひとつ記載すること。「その他」を選択した場合は、具体的な理由を記載すること。	820100367 薬剤調製料(内服薬):配合不適等調剤技術上の必要性から個別に調剤した場合 820100368 薬剤調製料(内服薬):内服用固形剤(錠剤、カプセル剤、散剤等)と内服用液剤の場合 820100369 薬剤調製料(内服薬):内服錠、チュアブル錠及び舌下錠等のように服用方法が異なる場合 830100001 薬剤調製料(内服薬):その他理由:*****	薬剤調製料(内服薬):配合不適等調剤技術上の必要性から個別に調剤した場合	※			
				820100368	薬剤調製料(内服薬):内服用固形剤(錠剤、カプセル剤、散剤等)と内服用液剤の場合	※		
				820100369	薬剤調製料(内服薬):内服錠、チュアブル錠及び舌下錠等のように服用方法が異なる場合	※		
				830100001	薬剤調製料(内服薬):その他理由:*****	※		
3 01	自家製剤加算	(自家製剤加算を算定した場合であって「処方」欄の記載内容からは加算理由が不明のとき) 算定理由が明確となるように記載すること。	830100438	算定理由(自家製剤加算):*****				
4 01	自家製剤加算 計量混合調剤加算	(同一の保険医療機関で一連の診療に基づいて同一の患者に対して交付され、受付回数1回とされた異なる保険医の発行する処方箋に係る調剤については、同一調剤であっても、それぞれ別の「処方」欄に記載することとされているが、このことにより、自家製剤加算及び計量混合調剤加算を算定した場合であって「処方」欄の記載内容からは加算理由が不明のとき) 算定理由が明確となるように記載すること。	830100439	異なる保険医の発行する処方箋に係る算定理由(自家製剤加算):*****				
			830100441	異なる保険医の発行する処方箋に係る算定理由(計量混合調剤加算):*****				
5 01	時間外加算 休日加算 深夜加算 時間外加算の特例	処方箋を受け付けた年月日及び時刻を記載すること。	850100366	処方箋受付年月日(時間外加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"				
			851100035	処方箋受付時刻(時間外加算):hh"時"mm"分"				
			850100367	処方箋受付年月日(休日加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"				
			850100368	処方箋受付年月日(深夜加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"				
			851100036	処方箋受付時刻(深夜加算):hh"時"mm"分"				
			850100369	処方箋受付年月日(時間外加算の特例):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"				
			851100037	処方箋受付時刻(時間外加算の特例):hh"時"mm"分"				
6 10の2	重複投薬・相互作用等防止加算 αι葉調整に係るもの以外の場合	処方医に連絡・確認を行った内容の要点、変更内容を記載すること。	820101030	内容(重複投薬・相互作用等防止加算):同種・同効の併用薬との重複投薬	※			
			820101031	内容(重複投薬・相互作用等防止加算):併用薬・飲食物等との相互作用	※			
			820101032	内容(重複投薬・相互作用等防止加算):過去のアレルギー歴・副作用歴	※			
			820101033	内容(重複投薬・相互作用等防止加算):体重・年齢・肝機能・腎機能等による影響	※			
			820101034	内容(重複投薬・相互作用等防止加算):授乳・妊娠への影響	※			
7 10の3	特定薬剤管理指導加算2	当該患者に抗悪性腫瘍剤を注射している保険医療機関の名称及び当該保険医療機間に情報提供を行った年月日を記載すること。	830100775	内容(重複投薬・相互作用等防止加算):その他薬学的観点から必要と認める事項:*****	※			
			850100372	情報提供を行った年月日(特定薬剤管理指導加算2):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"				
8 10の3	吸入薬指導加算	(前回の吸入薬指導加算の算定から3月以内に再度算定する場合) 当該期間の算定年月日(初回の場合は初回である旨)及び吸入薬の名称を全て記載すること。  (吸入薬が処方されていない月に算定した場合) 対象となる吸入薬の調剤年月日及び吸入薬の名称を記載すること。	830100446	吸入薬の名称(吸入薬指導加算):*****	※			
			820100922	初回(吸入薬指導加算)	※			
8 10の3			850100479	算定年月日(吸入薬指導加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※			
			850100480	吸入薬の調剤年月日(吸入薬指導加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※			
9 10の3	調剤後薬剤管理指導加算	当該患者にインスリン製剤等を処方している保険医療機関の名称及び当該保険医療機間に情報提供を行った年月日を記載すること。	830100446	吸入薬の名称(吸入薬指導加算):*****	※			
			850100373	情報提供を行った年月日(調剤後薬剤管理指導加算):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"				
10 13の3	服薬管理指導料 かかりつけ薬剤師指導料 13の2 13の3 かかりつけ薬剤師包括管理料	(在宅患者訪問薬剤管理指導料を算定している患者について、当該患者の薬学的管理指導計画に係る疾患と別の疾患又は負傷に係る臨時の投薬が行われ、服薬管理指導料、かかりつけ薬剤師指導料又はかかりつけ薬剤師包括管理料を算定する場合) 算定年月日を記載すること。	850100374	算定年月日(服薬管理指導料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※			
			850100375	算定年月日(かかりつけ薬剤師指導料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"				
			850100376	算定年月日(かかりつけ薬剤師包括管理料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"				
11 14の2	外来服薬支援料1	外来服薬支援料1の「注1」又は「注2」のどちらに該当するかを記載し、服薬管理を実施した年月日、保険医療機関の名称を記載すること。 なお、保険医療機関の名稱については、注1の場合においては、服薬支援の必要性を確認した保険医療機関の名稱を、注2の場合においては情報提供をした保険医療機関の名稱をそれぞれ記載すること。	820100793	外来服薬支援料1:注1				
			820100794	外来服薬支援料1:注2				
			850100370	服薬管理を実施した年月日(外来服薬支援料1):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	※			
			830100442	保険医療機関の名称(外来服薬支援料1):*****	※			
12 14の2	外来服薬支援料2	(同一の保険医療機関で一連の診療に基づいて同一の患者に対して交付され、受付回数1回とされた異なる保険医の発行する処方箋に係る調剤については、同一調剤であっても、それぞれ別の「処方」欄に記載することとされているが、このことにより、外来服薬支援料2を算定した場合であって「処方」欄の記載内容からは加算理由が不明のとき) 算定理由が明確となるように記載すること。	830100776	異なる保険医の発行する処方箋に係る算定理由(外来服薬支援料2):*****	※			
13 14の3	服用薬剤調整支援料1	減薬の提案を行った年月日、保険医療機関の名称及び保険医療機間ににおける調整前後の薬剤種類数を記載すること。 [記載例] ○○市立病院にて○種類から○種類に調整。○○医院にて○種類から○種類に調整。	850100371	減薬の提案を行った年月日(服用薬剤調整支援料1):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"				
			830100443	保険医療機関の名稱(服用薬剤調整支援料1):*****				
14 14の3	服用薬剤調整支援料2	提案を行った全ての保険医療機関の名稱を記載すること。	830100444	提案を行った保険医療機関の名稱(服用薬剤調整支援料2):*****				

15	15 15の2 15の3 15の5	在宅患者訪問薬剤管理指導料 在宅患者緊急訪問薬剤管理指導料 在宅患者緊急時等共同指導料 服薬情報等提供料	(調剤を行っていない月に在宅患者訪問薬剤管理指導料(在宅患者オンライン薬剤管理指導料を含む)、在宅患者緊急訪問薬剤管理指導料、在宅患者緊急時等共同指導料又は服薬情報等提供料を算定した場合)  情報提供又は訪問の対象となる調剤の年月日及び投薬日数を記載すること。	基本料+薬学管理料レコード「前回調剤年月日」 (元号)yy"年"mm"月"dd"日調剤"	
				基本料+薬学管理料レコード「前回調剤数量」 ddd"日分投薬"	
16	15	在宅患者訪問薬剤管理指導料	(月に2回以上算定する場合) それぞれ算定の対象となる訪問指導(在宅患者オンライン薬剤管理指導料を含む)を行った日を記載すること。  (単一建物診療患者が2人以上の場合) その人數を記載すること。	850100378 訪問指導年月日(在宅患者訪問薬剤管理指導料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				842100071 単一建物診療患者人數(在宅患者訪問薬剤管理指導料):*****	
			(1つの患者家に該当指導料の対象となる同居する同一世帯の患者が2人以上いる場合、保険業局が在宅患者訪問薬剤管理指導料を算定する患者数が当該建築物の戸数の10%以下の場合、当該建築物の戸数が20戸未満で保険業局が在宅患者訪問薬剤管理指導料を算定する患者が2人以下の場合はユニット数が3以下の認知症対応型共同生活介護事業所のそれぞれのユニットにおいて在宅患者訪問薬剤管理指導料を算定する人數を単一建物診療患者の人数とみなす場合)  「同居する同一世帯の患者が2人以上」、「訪問薬剤管理指導を行う患者数が当該建築物の戸数の10%以下」、「当該建築物の戸数が20戸未満で訪問薬剤管理指導を行う患者が2人以下」又は「ユニット数が3以下の認知症対応型共同生活介護事業所」の中から、該当するものを選択して記載すること。	820100103 同居する同一世帯の患者が2人以上	
				820100371 訪問薬剤管理指導を行う患者数が当該建築物の戸数の10%以下	
17	15 15の2	在宅患者訪問薬剤管理指導料 在宅患者緊急訪問薬剤管理指導料	(訪問薬剤管理指導を主に実施している保険業局(以下「在宅基幹業局」という。)に代わって連携する他の業局)以下「在宅協力業局」といいます。)が訪問薬剤管理指導を実施し、在宅患者訪問薬剤管理指導料又は在宅患者緊急訪問薬剤管理指導料を算定した場合) 在宅基幹業局は当該訪問薬剤管理指導を実施した日付及び在宅協力業局名を記載すること。	850100379 (在宅基幹業局)実施年月日(在宅患者訪問薬剤管理指導料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				830100448 (在宅基幹業局)在宅協力業局名(在宅患者訪問薬剤管理指導料):*****	
				850100380 (在宅基幹業局)実施年月日(在宅患者緊急訪問薬剤管理指導料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				830100449 (在宅基幹業局)在宅協力業局名(在宅患者緊急訪問薬剤管理指導料):*****	
18	15 15の2	在宅患者訪問薬剤管理指導料 在宅患者緊急訪問薬剤管理指導料	(在宅基幹業局に代わって在宅協力業局が訪問薬剤管理指導(この場合においては、介護保険における居宅療養管理指導及び介護予防居宅療養管理指導料を含む。)を実施した場合であって、処方箋が交付されていた場合) 在宅協力業局は当該訪問薬剤管理指導を実施した日付を記載すること。	850100381 (在宅協力業局)実施年月日(在宅患者訪問薬剤管理指導料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				850100382 (在宅協力業局)実施年月日(在宅患者緊急訪問薬剤管理指導料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
19	15の2	在宅患者緊急訪問薬剤管理指導料2	(在宅患者訪問薬剤管理指導料、居宅療養管理指導及び介護予防居宅療養管理指導料を算定していない場合に在宅患者緊急訪問薬剤管理指導料2を算定する場合) 直近の在宅患者訪問薬剤管理指導料、居宅療養管理指導及び介護予防居宅療養管理指導料を算定した年月日を記載すること。	850100383 直近算定年月日(訪問薬剤管理指導):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
20	15の4	退院時共同指導料	指導年月日、共同して指導を行った患者が入院する保険医療機関の保険医等の氏名及び保険医療機関の名称並びに退院後の在宅医療を担う保険医療機関の名称を記載すること。	850100385 指導年月日(退院時共同指導料):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
				830100450 患者が入院している保険医療機関の保険医等の氏名(退院時共同指導料):***	
				830100451 患者が入院している保険医療機関名(退院時共同指導料):*****	
				830100452 退院後の在宅医療を担う保険医療機関名(退院時共同指導料):*****	
21	15の5	服薬情報等提供料3	情報提供先の保険医療機関の名称及び診療科名を記載すること。  なお、情報提供先の保険医療機関の名称について、複数の保険医療機関に対して服薬情報等の提供を行った場合は各保険医療機関の名称を記載すること。診療科名については、同一保険医療機関の複数の診療科に対して服薬情報等の提供を行った場合に各診療科名を記載すること。	830100638 情報提供先の保険医療機関名(服薬情報等提供料3):*****	※
				830100639 情報提供先の診療科名(服薬情報等提供料3):*****	※
22	15の6	在宅患者重複投薬・相互作用等防止管理料 1 残業調整に係るもの以外の場合	処方箋に連絡・確認を行った内容の要点、変更内容を記載すること。	820101035 内容(在宅患者重複投薬・相互作用等防止管理料):同種・同効の併用薬との重複投薬	※
				820101036 内容(在宅患者重複投薬・相互作用等防止管理料):併用薬・飲食物等との相互作用	※
				820101037 内容(在宅患者重複投薬・相互作用等防止管理料):過去のアレルギー歴、副作用歴	※
				820101038 内容(在宅患者重複投薬・相互作用等防止管理料):体重、年齢、肝機能、腎機能等による影響	※
				820101039 内容(在宅患者重複投薬・相互作用等防止管理料):授乳・妊娠への影響	※
				830100777 内容(在宅患者重複投薬・相互作用等防止管理料):その他薬学的観点から必要と認める事項:*****	※
23	—	一般名処方が行われた医薬品について後発医薬品を調剤しなかった場合	(一般名処方が行われた医薬品について後発医薬品を調剤しなかった場合)  その理由について、「患者の意向」、「保険業局の備蓄」、「後発医薬品なし」又は「その他」から最も当てはまる理由をひとつ記載すること。	820100373 後発医薬品を調剤しなかった理由:患者の意向	
				820100374 後発医薬品を調剤しなかった理由:保険業局の備蓄	
				820100375 後発医薬品を調剤しなかった理由:後発医薬品なし	
				820100376 後発医薬品を調剤しなかった理由:その他	
24	—	長期の旅行等特殊の事情がある場合に、日数制限を超えて投与された場合	長期の旅行等特殊の事情がある場合において、必要があると認められ、投薬量が1回14日分を限度とする内服薬及び外用薬であって14日を超えて投与された場合は、処方箋の備考欄に記載されている長期投与の理由について、「海外への渡航」、「年末・年始又は連休」又は「その他」からもっとも当てはまるものをひとつ記載すること。「その他」を選択した場合は具体的な理由を記載すること。	820100795 長期投与の理由:海外への渡航(年末・年始又は連休に該当するものは除く。)	
				820100796 長期投与の理由:年末・年始又は連休	
				830100453 長期投与の理由:その他理由:*****	
25	—	63枚を超えて湿布薬が処方されている処方箋に基づき調剤を行った場合	63枚を超えて湿布薬が処方されている処方箋に基づき調剤を行った場合は、処方医が当該湿布薬の投与が必要であると判断した趣旨について、処方箋の記載により確認した旨又は疑義照会により確認した旨を記載すること。	820100377 処方箋記載により確認	
				820100378 疑義照会により確認	

\*「記載事項」欄における括弧書は、該当する場合に記載する事項であること。

\*「記載事項」欄の記載事項は、「摘要」欄へ記載するものであること。

別表II 診療報酬明細書の「摘要」欄への記載事項等一覧(薬価基準)

項目番号	医薬品名称	効能・効果	記載事項	レセプト電算処理システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言
1	アイモビーグ皮下注70mgペン		<p>本剤剤に関する治療の責任者として配置されている医師について、以下のアに該当し、イ～オのいずれかの学会の専門医の認定を有していることとされているため、投与開始に当たっては、以下のア～オのうち該当するものを記載すること(「医師要件ア」から「医師要件オ」までのうち該当するものを全て記載)。</p> <p>ア 医師免許取得後2年の初期研修を修了した後に、頭痛を呈する疾患の診療に5年以上の臨床経験を有している。</p> <p>イ 日本神経学会 ウ 日本頭痛学会 エ 日本内科学会(総合内科専門医) オ 日本脳神経外科学会</p>	820600001	医師要件ア(アイモビーグ皮下注70mgペン)
				820600002	医師要件イ(アイモビーグ皮下注70mgペン)
				820600003	医師要件ウ(アイモビーグ皮下注70mgペン)
				820600004	医師要件エ(アイモビーグ皮下注70mgペン)
				820600005	医師要件オ(アイモビーグ皮下注70mgペン)
			投与開始前3ヶ月以上における1ヶ月あたりの片頭痛日数(片頭痛又は片頭痛の疑いが起きた日数)の平均を記載すること。	842600001	投与開始前3ヶ月以上における1ヶ月あたりの片頭痛日数(片頭痛又は片頭痛の疑いが起きた日数)の平均(アイモビーグ皮下注70mgペン):*****
			<p>投与の要否の判断にあたっては、本剤投与前の片頭痛発作の発症抑制薬による治療の状況を記載すること。「前治療要件ア」から「前治療要件エ」のうち該当するものを全て記載)。</p> <p>ア 非蓄積物療法及び片頭痛発作の急性期治療等を既に実施している患者であり、それらの治療を適切に行っても日常生活に支障をきたしていない。</p> <p>イ 本剤で既承認の片頭痛発作の発症抑制薬のいずれかが、忍容性が十分に得られず使用又は継続ができない。</p> <p>ウ 本剤で既承認の片頭痛発作の発症抑制薬のいずれかが、禁忌、又は副作用等の観点から安全性への強い懸念があり使用又は継続ができない。</p>	820600006	前治療要件ア(アイモビーグ皮下注70mgペン)
				820600007	前治療要件イ(アイモビーグ皮下注70mgペン)
				820600008	前治療要件ウ(アイモビーグ皮下注70mgペン)
				820600009	前治療要件エ(アイモビーグ皮下注70mgペン)
			投与開始後3ヶ月(3回投与後)を目安に治療上の有益性を評価して症状の改善が認められない場合には、本剤の投与中止を考慮することとされているため、当該評価を実施した際に、症状の改善が認められた旨を記載すること。	820600010	投与開始後3ヶ月(3回投与後)症状の改善が認められた(アイモビーグ皮下注70mgペン)
2	アキラックス点滴静注250mg		投与が必要と判断した理由を記載すること。	830600115	投与が必要と判断した理由(アキラックス点滴静注250mg):*****
3	アコファイド錠100mg	<p>機能性ディスペプシアにおける食後膨満感、上腹部膨満感、早期満腹感</p>	<p>「機能性ディスペプシアにおける食後膨満感、上腹部膨満感、早期満腹感」と診断された場合に限り算定できること。また、その場合には、診療報酬明細書の傷病名に「機能性ディスペプシア」を用いること。</p> <p>診療報酬明細書の記載に当たっては、上部消化管内視鏡検査等の実施年月日を記載すること。</p> <p>なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。</p>	850600001	上部消化管内視鏡検査等の実施年月日(アコファイド錠100mg):(元号)yy'年'mm'月'dd'日
				850600002	上部消化管内視鏡検査等の実施年月日(初回投与)(アコファイド錠100mg):(元号)yy'年'mm'月'dd'日
			<p>本剤剤に関する治療の責任者として配置されている医師について、以下のアに該当し、イ～オのいずれかの学会の専門医の認定を有していることとされているため、投与開始に当たっては、以下のア～オのうち該当するものを記載すること(「医師要件ア」から「医師要件オ」までのうち該当するものを全て記載)。</p> <p>ア 医師免許取得後2年の初期研修を修了した後に、頭痛を呈する疾患の診療に5年以上の臨床経験を有している。</p> <p>イ 日本神経学会 ウ 日本頭痛学会 エ 日本内科学会(総合内科専門医) オ 日本脳神経外科学会</p>	820600011	医師要件ア(アジビ皮下注225mgシリンジ)
				820600012	医師要件イ(アジビ皮下注225mgシリンジ)
				820600013	医師要件ウ(アジビ皮下注225mgシリンジ)
				820600014	医師要件エ(アジビ皮下注225mgシリンジ)
				820600015	医師要件オ(アジビ皮下注225mgシリンジ)
				842600002	投与開始前3ヶ月以上における1ヶ月あたりの片頭痛日数(片頭痛又は片頭痛の疑いが起きた日数)の平均(アジビ皮下注225mgシリンジ):*****
				820600016	前治療要件ア(アジビ皮下注225mgシリンジ)
				820600017	前治療要件イ(アジビ皮下注225mgシリンジ)
				820600018	前治療要件ウ(アジビ皮下注225mgシリンジ)
				820600019	前治療要件エ(アジビ皮下注225mgシリンジ)
4	アジビ皮下注225mgシリンジ		<p>投与の要否の判断にあたっては、以下のアに該当し、イ～エのいずれかを満たす患者であることを確認することとされているため、投与前の片頭痛発作の発症抑制薬による治療の状況を記載すること(「前治療要件ア」から「前治療要件エ」のうち該当するものを全て記載)。</p> <p>ア 非蓄積物療法及び片頭痛発作の急性期治療等を既に実施している患者であり、それらの治療を適切に行っても日常生活に支障をきたしている。</p> <p>イ 本剤で既承認の片頭痛発作の発症抑制薬のいずれかが、効果が十分に得られず使用又は継続ができない。</p> <p>ウ 本剤で既承認の片頭痛発作の発症抑制薬のいずれかが、忍容性が低く使用又は継続ができない。</p> <p>エ 本剤で既承認の片頭痛発作の発症抑制薬のいずれかが、禁忌、又は副作用等の観点から安全性への強い懸念があり使用又は継続ができない。</p>	820600226	4週間に1回投与の場合であって、投与開始後3ヶ月(3回投与後)症状の改善が認められた(アジビ皮下注225mgシリンジ)
				820600227	12週間に1回投与の場合であって、投与開始後3ヶ月(1回投与後)又は6ヶ月(2回投与後)を目安に治療上の有益性を評価して症状の改善が認められない場合には、本剤の投与中止を考慮することとされているため、当該評価を実施した際に、症状の改善が認められた旨を記載すること。
				820600228	12週間に1回投与の場合であって、投与開始後6ヶ月(2回投与後)症状の改善が認められた(アジビ皮下注225mgシリンジ)
				850600003	CD30抗原が陽性であることを確認した検査の実施年月日(アドセトリス点滴静注用50mg):(元号)yy'年'mm'月'dd'日
			<p>CD30抗原が陽性であることを確認した検査の実施年月日(アドセトリス点滴静注用50mg):(元号)yy'年'mm'月'dd'日</p> <p>なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。</p> <p>(平成30年9月20日以前に既に本製剤の投与を受けている患者に対しては、本通知からの投与継続患者である旨(「投与継続患者」と記載)及び当該患者に初めて本製剤を投与した年月日を記載すること。)</p>	850600004	CD30抗原が陽性であることを確認した検査の実施年月日(初回投与)(アドセトリス点滴静注用50mg):(元号)yy'年'mm'月'dd'日
				820600021	投与継続患者(アドセトリス点滴静注用50mg)
				850600005	初めて投与した年月日(アドセトリス点滴静注用50mg):(元号)yy'年'mm'月'dd'日
				850600006	ALK融合遺伝子陽性を確認した検査の実施年月日(アルンプリグ錠30mg等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日
6	アルンプリグ錠30mg アルンプリグ錠90mg		<p>ALK融合遺伝子陽性を確認した検査の実施年月日を記載すること。</p> <p>なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。</p>	850600007	ALK融合遺伝子陽性を確認した検査の実施年月日(初回投与)(アルンプリグ錠30mg等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日

別表II(薬価基準)-1

項番	医薬品名称	効能・効果	記載事項	レセプト電算処理システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言
7	アレセンサカプセル150mg		<p>本製剤の効能・効果に関する注意において、「十分な経験を有する病理医又は検査施設における検査により、ALK 融合遺伝子陽性が確認された患者に投与すること。」とされているので、ALK 融合遺伝子陽性を確認した検査の実施年月日を診療報酬明細書に記入すること。</p> <p>なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。</p>	850600008	ALK融合遺伝子陽性を確認した検査の実施年月日(アレセンサカプセル150mg):(元号)yy'年"mm"月"dd"日"
				850600009	ALK融合遺伝子陽性を確認した検査の実施年月日(初回投与)(アレセンサカプセル150mg):(元号)yy'年"mm"月"dd"日"
8	アロフィセル注		<p>本製品の効能、効果又は性能において、「非活動期又は軽症の活動期クローン病患者における複雑病巣の治療。」ただし、少なくとも1つの既存治療による治療を行っても効果が不十分な場合に限る。」及び用法及び用量又は使用方法に関する使用上の注意において、「本品を再投与した際成績は得られておらず、痔瘡の状態を十分に確認した上で、再投与の要否を慎重に判断すること。」とされていることから、このような場合に限り算定できるものであり、次の事項を記載すること。</p> <p>ア 本製品の投与が適切と判断した理由  イ 既存治療による治療として使用していた薬剤の品名及び使用期間  ウ 本製品の投与回数(1回目又は2回目と記載する)</p>	830600002	投与が適切と判断した理由(アロフィセル注):*****
				830600003	既存治療による治療として使用していた薬剤の品名(アロフィセル注):*****
				830600004	既存治療による治療として使用していた薬剤の使用期間(アロフィセル注):*****
				820600022	投与回数1回目(アロフィセル注)
				820600023	投与回数2回目(アロフィセル注)
9	イエスカルタ点滴静注		<p>投与開始に当たっては、次に掲げる施設のうち、該当するものを記載すること。(「施設要件A」又は「施設要件I」と記載)  ア 日本造血・免疫細胞療法学会が定める移植施設認定基準の全ての項目を満たす診療科(認定カテゴリー1)を有する施設  イ 認定カテゴリーIに準ずる診療科(認定基準のうち、移植コーディネーターの配置に係る基準以外を満たす診療科)を有する施設</p>	820600024	施設要件A(イエスカルタ点滴静注)
				820600025	施設要件イ(イエスカルタ点滴静注)
10	イデルビオン静注用250 イデルビオン静注用500 イデルビオン静注用1000 イデルビオン静注用2000 イデルビオン静注用3500		<p>手術時における血清凝固第V因子製剤の使用に当たっては、術前に予想される投与回数を考慮した上で適切な製剤を選択することとし、本剤を手術時に使用した場合には、その理由を記載すること。</p>	830600005	手術時に使用した理由(イデルビオン静注用250等):*****
11	イブランスクアカプセル25mg イブランスクアカプセル125mg		<p>ホルモン受容体陽性、HER2陰性であることを確認した検査の実施年月日を記載すること。</p>	850600010	ホルモン受容体陽性を確認した検査の実施年月日(イブランスクアカプセル25mg等):(元号)yy'年"mm"月"dd"日"
				850600012	HER2陰性を確認した検査の実施年月日(イブランスクアカプセル25mg等):(元号)yy'年"mm"月"dd"日"
12	イブランスクアカプセル25mg イブランスクアカプセル125mg		<p>ホルモン受容体陽性、HER2陰性であることを確認した検査の実施年月日を記載すること。  なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。</p>	850600011	ホルモン受容体陽性を確認した検査の実施年月日(イブランスクアカプセル25mg等):(元号)yy'年"mm"月"dd"日"
				850600012	HER2陰性を確認した検査の実施年月日(イブランスクアカプセル25mg等):(元号)yy'年"mm"月"dd"日"
				850600013	ホルモン受容体陽性を確認した検査の実施年月日(初回投与)(イブランスクアカプセル25mg等):(元号)yy'年"mm"月"dd"日"
				850600014	HER2陰性を確認した検査の実施年月日(初回投与)(イブランスクアカプセル25mg等):(元号)yy'年"mm"月"dd"日"
13	イベニティ皮下注105mgシリジン		<p>(12ヶ月投与した後に本製剤を再投与する場合)  再投与開始に当たっては、次の事項を記載すること。  ア 骨粗鬆症の危険性が高いと判断した理由  イ 本製剤を再投与するまでに投与した骨粗鬆症治療薬の品名</p>	820600006	骨折の危険性が高いと判断した理由(イベニティ皮下注105mgシリジン):*****
				830600007	再投与するまでに投与した骨粗鬆症治療薬の品名(イベニティ皮下注105mgシリジン):*****
14	イミフィンジ点滴静注120mg イミフィンジ点滴静注500mg	<p>切除不能な局部進行の非小細胞肺癌における根治的化学放射線療法後の維持療法</p> <p>進展型小細胞肺癌</p>	<p>次に掲げる施設のうち、該当するものを記載すること。「施設要件A」から「施設要件オ」までのうち該当するものを記載)。  ア 厚生労働大臣が指定するがん診療連携拠点病院等(都道府県がん診療連携拠点病院、地域がん診療連携拠点病院、地域がん診療病院など)  イ 特定機能病院  ウ 都道府県知事が指定するがん診療連携病院(がん診療連携指定病院、がん診療連携協力病院、がん診療連携推進病院など)  エ 外来化学療法室を設置し、外来化学療法加算1又は外来化学療法加算2の施設基準に係る届出を行っている施設  オ 抗悪性腫瘍剤処方管理加算の施設基準に係る届出を行っている施設</p> <p>次に掲げる医師の要件のうち、本製剤に関する治療の責任者として配置されている者が該当するものを記載すること(医師要件ア又は「医師要件イ」と記載)。  ア 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に5年以上のがん治療の臨床研修を行っていること。うち、2年以上は、がん薬物療法を中心とした臨床腫瘍学の研修を行っていること。  イ 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に4年以上の臨床経験を有していること。うち、3年以上は、肺癌のがん薬物療法を含む呼吸器病学の臨床研修を行っていること。</p> <p>次に掲げる医師の要件のうち、本製剤に関する治療の責任者として配置されている者が該当するものを記載すること(医師要件ア又は「医師要件イ」と記載)。  ア 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に5年以上のがん治療の臨床研修を行っていること。うち、2年以上は、がん薬物療法を中心とした臨床腫瘍学の研修を行っていること。  イ 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に4年以上の臨床経験を有していること。うち、3年以上は、肺癌のがん薬物療法を含む呼吸器病学の臨床研修を行っていること。</p>	820600026	施設要件イ(イミフィンジ点滴静注120mg等)
				820600027	施設要件イ(イミフィンジ点滴静注120mg等)
				820600028	施設要件ウ(イミフィンジ点滴静注120mg等)
				820600029	施設要件エ(イミフィンジ点滴静注120mg等)
				820600030	施設要件オ(イミフィンジ点滴静注120mg等)
				8206000229	医師要件イ(イミフィンジ点滴静注120mg等)
				820600230	医師要件エ(イミフィンジ点滴静注120mg等)
				820600026	施設要件ア(イミフィンジ点滴静注120mg等)
				820600027	施設要件イ(イミフィンジ点滴静注120mg等)
				820600028	施設要件ウ(イミフィンジ点滴静注120mg等)
15	ヴァイトラックビカプセル25mg ヴァイトラックビカプセル100mg ヴァイトラックビカ用液20mg/mL		<p>NTRK 融合遺伝子陽性を確認した検査の実施年月日を記載すること。  なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。</p>	850600015	NTRK融合遺伝子陽性を確認した検査の実施年月日(ヴァイトラックビカプセル25mg等):(元号)yy'年"mm"月"dd"日"
				850600016	NTRK融合遺伝子陽性を確認した検査の実施年月日(初回投与)(ヴァイトラックビカプセル25mg等):(元号)yy'年"mm"月"dd"日"

項目番号	医薬品名称	効能・効果	記載事項	レセプト電算処理システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言
16	ヴァンフリタ錠17. 7mg ヴァンフリタ錠26. 5mg		FLT3-ITD 変異陽性を確認した検査の実施年月日を記載すること。 なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。	850600017	FLT3-ITD 変異陽性を確認した検査の実施年月日（ヴァンフリタ錠17. 7mg等）：（元号）yy'年'mm'月'dd'日
				850600018	FLT3-ITD 変異陽性を確認した検査の実施年月日（初回投与）（ヴァンフリタ錠17. 7mg等）：（元号）yy'年'mm'月'dd'日
17	エクロックゲル5%		投与開始に当たっては、多汗症疾患重症度評価尺度(HDSS)を記載すること。	830600011	多汗症疾患重症度評価尺度(HDSS)（エクロックゲル5%）：*****
18	エスボーピー下用24000シリンジ		(貯血量が900mL以上で1週間以上の貯血期間を予定する手術施行患者の自己血貯血の場合) 貯血量、本剤を投与する前の患者の体重及びHb濃度を記載すること。	830600012	貯血量(エスボーピー下用24000シリンジ)：*****
				830600013	投与する前の患者の体重(エスボーピー下用24000シリンジ)：*****
				830600014	Hb濃度(エスボーピー下用24000シリンジ)：*****
19	エドルミズ錠50mg		以下のアに該当し、イ～エのうち2つ以上を認める患者に使用することとされているため、投与開始に当たっては、以下のア～エのうち該当するものをすべて記載すること。 ア 6ヶ月以内での5%以上の体重減少及び食欲不振 イ 疲労又は倦怠感 ウ 全身の筋力低下 エ CRP値0.5mg/dL超、ヘモグロビン値12g/dL未満又はアルブミン値3.2g/dL未満のいずれか1つ以上	820600031	ア 6ヶ月以内での5%以上の体重減少及び食欲不振(エドルミズ錠50mg)
				820600032	イ 疲労又は倦怠感(エドルミズ錠50mg)
				820600033	ウ 全身の筋力低下(エドルミズ錠50mg)
				820600034	エ CRP値0.5mg/dL超、ヘモグロビン値12g/dL未満又はアルブミン値3.2g/dL未満のいずれか1つ以上(エドルミズ錠50mg)
20	エフィエント錠2. 5mg エフィエント錠3. 75mg	虚血性脳血管障害(大血管アテローム硬化又は小血管の閉塞に伴う)後の再発抑制	効能又は効果に関連する注意において、「「17. 臨床成績」の項の内容を熟知し、有効性についてクロビドグレリットに対する非劣性が確認されていないことや臨床試験のおか患者等を十分に理解した上で、本剤投与の適否を判断すること。」とされているので、投与開始に当たっては、本剤の投与が必要と判断した理由を記載すること。	850600019	投与継続の検討を行った直近の年月日を記載すること。
				830600134	投与が必要と判断した理由(エフィエント錠2. 5mg等)：*****
21	エプリスティドライロップ60mg		効能・効果に関連する使用上の注意において「遺伝子検査により、SMN1遺伝子の欠失又は変異を有し、SMN2遺伝子のコピー数が1以上であることを確認された患者に投与すること。」とされているので、SMN1遺伝子の欠失又は変異を有し、SMN2遺伝子のコピー数が1以上であることを確認した遺伝子検査の実施年月日を記載すること。 なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。 (オナセム/ゲン アベバカルボベク(販売名: プルゲンスマ点滴静注)の投与後に本製剤を投与する場合) その必要性を適切に判断し、投与が必要な理由を記載すること。	850600020	SMN1遺伝子の欠失又は変異を有し、SMN2遺伝子のコピー数が1以上であることを確認した遺伝子検査の実施年月日(エプリスティドライロップ60mg)：（元号）yy'年'mm'月'dd'日
				850600021	SMN1遺伝子の欠失又は変異を有し、SMN2遺伝子のコピー数が1以上であることを確認した遺伝子検査の実施年月日(初回投与)(エプリスティドライロップ60mg)：（元号）yy'年'mm'月'dd'日
				830600015	オナセム/ゲン アベバカルボベクの投与後に本製剤の投与が必要な理由(エプリスティドライロップ60mg)：*****
22	エボジン注シリンジ1500 エボジン注シリンジ3000 エボジン注シリンジ6000		(貯血量が900mL以上で1週間以上の貯血期間を予定する手術施行患者の自己血貯血にエボジン注シリンジ1500、同3000及び同6000を使用する場合) 貯血量、本剤を投与する前の患者の体重及びHb濃度を記載すること。	830600016	貯血量(エボジン注シリンジ1500等)：*****
				830600017	投与する前の患者の体重(エボジン注シリンジ1500等)：*****
				830600018	Hb濃度(エボジン注シリンジ1500等)：*****
23	エボジン皮下注シリンジ24000		(貯血量が900mL以上で1週間以上の貯血期間を予定する手術施行患者の自己血貯血に使用する場合) 貯血量、本製剤を投与する前の患者の体重及びHb濃度を記載すること。	830600019	貯血量(エボジン皮下注シリンジ24000)：*****
				830600020	投与する前の患者の体重(エボジン皮下注シリンジ24000)：*****
				830600021	Hb濃度(エボジン皮下注シリンジ24000)：*****
24	エムガルティ皮下注120mgオートインジェクター エムガルティ皮下注120mgシリンジ		本製剤に関する治療の責任者として配置されている医師について、以下のアに該当し、イ～オのいずれかの学会の専門医認定を有していることとされているため、投与開始に当たっては、以下のア～エのうち該当するものを記載すること(「医師要件ア」から「医師要件オ」までのうち該当するものを全て記載)。 ア 医業免許取得後2年の初期研修を修了した後に、頭痛を呈する疾患の診療に5年以上の臨床経験を有している。 イ 日本頭痛学会 ウ 日本頭痛研究会 エ 日本国際内科学会(総合内科専門会) オ 日本脳神経外科学会	820600233	医師要件ア(エムガルティ皮下注120mgオートインジェクター等)
				820600234	医師要件イ(エムガルティ皮下注120mgオートインジェクター等)
				820600235	医師要件ウ(エムガルティ皮下注120mgオートインジェクター等)
				820600236	医師要件エ(エムガルティ皮下注120mgオートインジェクター等)
				820600237	医師要件オ(エムガルティ皮下注120mgオートインジェクター等)
				842100110	投与開始前3ヶ月以上における1ヶ月あたりのMigraine Headache Days(MHD)、片頭痛又は片頭痛の疑いが起った日数)の平均。(エムガルティ皮下注120mgオートインジェクター等)：*****
				820600238	前治療要件ア(エムガルティ皮下注120mgオートインジェクター等)
				820600239	前治療要件イ(エムガルティ皮下注120mgオートインジェクター等)
				820600240	前治療要件ウ(エムガルティ皮下注120mgオートインジェクター等)
				820600241	前治療要件エ(エムガルティ皮下注120mgオートインジェクター等)
				820600044	投与開始後3ヶ月(3回投与後)症状の改善が認められた(エムガルティ皮下注120mgオートインジェクター等)

項番	医薬品名称	効能・効果	記載事項	レセプト電算処理システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言
25 エンハーツ点滴静注用100mg	化学療法歴のあるHER2陽性の手術不能又は再発乳癌(標準的な治療が困難な場合)	「トラスツズマブ(遺伝子組換え)、タキサン系抗悪性腫瘍剤及びトラスツズマブ エムタンシン(遺伝子組換え)による治療歴のない患者における本剤の有効性及び安全性は確立していない。」と記載されているので、トラスツズマブ(遺伝子組換え)、タキサン系抗悪性腫瘍剤及びトラスツズマブ エムタンシン(遺伝子組換え)の治療歴を有する患者に投与することとし、その旨を記載すること。	820600045	トラスツズマブ(遺伝子組換え)の治療歴を有する患者(エンハーツ点滴静注用100mg)	
			820600046	タキサン系抗悪性腫瘍剤の治療歴を有する患者(エンハーツ点滴静注用100mg)	
			820600047	トラスツズマブ エムタンシン(遺伝子組換え)の治療歴を有する患者(エンハーツ点滴静注用100mg)	
	がん化学療法後に増悪したHER2陽性の治療切除不能な進行・再発の胃癌の場合	一次治療及び二次治療の治療歴を有し、かつ、トラスツズマブ(遺伝子組換え)を含む化学療法による治療歴を有する患者に投与することとし、一次治療及び二次治療で実施した化学療法を記載すること。	830600022	一次治療で実施した化学療法(エンハーツ点滴静注用100mg):*****	
			830600023	二次治療で実施した化学療法(エンハーツ点滴静注用100mg):*****	
26 エンレスト錠50mg エンレスト錠100mg エンレスト錠200mg	慢性心不全、高血圧症	(慢性心不全の場合) 本製剤の効能又は効果において、「慢性心不全の標準的な治療を受けている患者に限る」とされているので、投与開始に当たっては、本製剤の投与が必要と判断した理由を記載すること。 (高血圧症の場合) 本製剤の効能又は効果に関連する注意において、「過度な血圧低下のおそれ等があり、原則として本剤を高血圧治療の第一選択薬としないこと。」とされているので、投与開始に当たっては、本製剤の投与が必要と判断した理由を記載すること。	830600024	投与が必要と判断した理由(エンレスト錠50mg等):*****	
27 オブジーポ点滴静注20mg オブジーポ点滴静注100mg オブジーポ点滴静注120mg オブジーポ点滴静注240mg	共通	次に掲げる施設のうち、該当するもの「施設要件A」から「施設要件O」までのうち該当するものを記載)を記載すること。(※は、古典的ホジキンリバ腫に限る。) ア 厚生労働大臣が指定するがん診療連携拠点病院等(都道府県がん診療連携拠点病院、地域がん診療連携拠点病院、地域がん診療病院、小児がん拠点病院※、小児がん連携病院※など) イ 特定機械病院 ウ 都道府県知事が指定するがん診療連携病院(がん診療連携指定病院、がん診療連携協力病院、がん診療連携推進病院など) エ 外来化学療法室を設置し、外来化学療法加算1又は外来化学療法加算2の施設基準に係る届出を行っている施設 オ 抗悪性腫瘍剤処方管理加算の施設基準に係る届出を行っている施設	820600164	施設要件A(オブジーポ点滴静注)	
			820600186	施設要件I(オブジーポ点滴静注)	
			820600190	施設要件U(オブジーポ点滴静注)	
			820600194	施設要件W(オブジーポ点滴静注)	
			820600197	施設要件O(オブジーポ点滴静注)	
28 オブジーポ点滴静注20mg オブジーポ点滴静注100mg オブジーポ点滴静注120mg オブジーポ点滴静注240mg	悪性黒色腫	(本製剤に関する治療の責任者として配置されている者が該当するもの「医師要件A」又は「医師要件I」と記載)を記載すること。 ア 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に5年以上のがん治療の臨床研修を行っていること。うち、2年以上は、がん薬物療法を中心とした臨床腫瘍学の研修を行なっていること。 イ 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に5年以上の皮膚悪性黒色腫治療の臨床経験を有していること。  (本製剤とイビリムマブの併用を根治切除不能な悪性黒色腫患者であって、PD-L1発現率が確認された患者に投与する場合) PD-L1発現率を確認した検査の実施年月日及び検査結果(発現率)を記載すること。  (本製剤とイビリムマブの併用を根治切除不能な悪性黒色腫患者であって、PD-L1発現率が確認できなかった場合) 本製剤とイビリムマブの併用を投与することとした理由を記載すること。  (本製剤とイビリムマブの併用を根治切除不能な悪性黒色腫患者であって、PD-L1発現率が確認できなかった場合) 本製剤とイビリムマブの併用を投与することとした理由を記載すること。  (平成29年2月13日以前に既に本製剤の投与を受けている患者の場合) 投与中である旨(「投与中患者」と記載)及び当該患者に初めて本製剤を投与した年月日を記載すること。  (平成29年2月13日以前に既に本製剤の使用実績がある保険医療機関において、本製剤を初めて投与する必要が生じた患者の場合、平成29年4月30日までの間) 当該保険医療機関での使用実績がある旨(「使用実績」と記載)及び当該患者に初めて本製剤を投与した年月日を記載すること。  (平成29年2月13日以前に既に本製剤の使用実績がある保険医療機関において、本製剤を初めて投与する必要が生じた患者の場合、平成29年4月30日までの間) 当該保険医療機関での使用実績がある旨(「使用実績」と記載)及び当該患者に初めて本製剤を投与した年月日を記載すること。  (平成29年2月13日以前に既に本製剤の使用実績がある保険医療機関において、本製剤を初めて投与する必要が生じた患者の場合、平成29年4月30日までの間) 当該保険医療機関での使用実績がある旨(「使用実績」と記載)及び当該患者に初めて本製剤を投与した年月日を記載すること。  (平成29年2月13日以前に既に本製剤の使用実績がある保険医療機関において、本製剤を初めて投与する必要が生じた患者の場合、平成29年4月30日までの間) 当該保険医療機関での使用実績がある旨(「使用実績」と記載)及び当該患者に初めて本製剤を投与した年月日を記載すること。  (平成29年2月13日以前に既に本製剤の使用実績がある保険医療機関において、本製剤を初めて投与する必要が生じた患者の場合、平成29年4月30日までの間) 当該保険医療機関での使用実績がある旨(「使用実績」と記載)及び当該患者に初めて本製剤を投与した年月日を記載すること。	820600141	医師要件A(オブジーポ点滴静注)	
			820600183	医師要件I(オブジーポ点滴静注)	
			850600123	PD-L1発現率を確認した検査の実施年月日(オブジーポ点滴静注):(元号)yy'年'mm'月'dd'日	
			830600106	PD-L1発現率を確認した検査結果(発現率)(オブジーポ点滴静注):*****	
			830600116	本製剤とイビリムマブを併用投与することとした理由(オブジーポ点滴静注):*****	
			830600117	PD-L1発現率を確認できなかった理由(オブジーポ点滴静注):*****	
			820600169	投与中患者(オブジーポ点滴静注)	
			850600129	患者に初めて投与した年月日(オブジーポ点滴静注):(元号)yy'年'mm'月'dd'日	
			820600168	使用実績有(オブジーポ点滴静注)	
			850600129	患者に初めて投与した年月日(オブジーポ点滴静注):(元号)yy'年'mm'月'dd'日	
29 オブジーポ点滴静注20mg オブジーポ点滴静注100mg オブジーポ点滴静注120mg オブジーポ点滴静注240mg	切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌	(本製剤に関する治療の責任者として配置されている者が該当するもの「医師要件A」又は「医師要件I」と記載)を記載すること。 ア 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に5年以上のがん治療の臨床研修を行っていること。うち、2年以上は、がん薬物療法を中心とした臨床腫瘍学の研修を行なっていること。 イ 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に4年以上の臨床経験を有していること。うち、3年以上は、肺癌のがん薬物療法を含む呼吸器病学の臨床研修を行なっていること。  (本製剤と非扁平上皮癌患者であって、PD-L1 発現率が確認された患者に単独投与する場合) PD-L1 発現率を確認した検査の実施年月日及び検査結果(発現率)を記載すること。  (PD-L1 発現率が1%未満の場合) 投与することとした理由を記載すること。  (本製剤他の抗悪性腫瘍剤と併用する場合) 次に掲げる併用投与のうち、該当するもの(「併用投与A」から「併用投与L」までのうち該当するものを記載)を記載すること。 ア イビリムマブ(遺伝子組換え)、カルボプラチン及びパリタキセドとの併用投与 イ イビリムマブ(遺伝子組換え)、カルボプラチン又はシスプラチン及びヘムテキセドとの併用投与 ウ イビリムマブ(遺伝子組換え)との併用投与 エ カルボプラチン又はシスプラチン及びゲムシタビンとの併用投与 オ カルボプラチン又はシスプラチン及びヘムテキセドとの併用投与 カ ベニズマブ(遺伝子組換え)、カルボプラチン及びパクリタキセドとの併用投与  (「併用投与A」から「併用投与O」により併用する場合) EGFR遺伝子変異陰性及びALK融合遺伝子陰性を確認した検査の実施年月日を記載すること。  (「併用投与A」により併用する場合) EGFR遺伝子変異陰性、ALK融合遺伝子陰性を確認した検査の実施年月日を記載すること。  (「併用投与A」又は「併用投与O」の併用投与をする場合) PD-L1 発現率が1%未満の患者において有効性が示されているので、PD-L1 発現率を確認した検査の実施年月日及び検査結果(発現率)。  (平成29年2月13日以前に既に本製剤の投与を受けている患者の場合) 投与中である旨(「投与中患者」と記載)及び当該患者に初めて本製剤を投与した年月日を記載すること。  (平成29年2月13日以前に既に本製剤の使用実績がある保険医療機関において、本製剤を初めて投与する必要が生じた患者の場合、平成29年4月30日までの間) 当該保険医療機関での使用実績がある旨(「使用実績」と記載)及び当該患者に初めて本製剤を投与した年月日を記載すること。  (平成29年2月13日以前に既に本製剤の使用実績がある保険医療機関において、本製剤を初めて投与する必要が生じた患者の場合、平成29年4月30日までの間) 当該保険医療機関での使用実績がある旨(「使用実績」と記載)及び当該患者に初めて本製剤を投与した年月日を記載すること。  (平成29年2月13日以前に既に本製剤の使用実績がある保険医療機関において、本製剤を初めて投与する必要が生じた患者の場合、平成29年4月30日までの間) 当該保険医療機関での使用実績がある旨(「使用実績」と記載)及び当該患者に初めて本製剤を投与した年月日を記載すること。  (平成29年2月13日以前に既に本製剤の使用実績がある保険医療機関において、本製剤を初めて投与する必要が生じた患者の場合、平成29年4月30日までの間) 当該保険医療機関での使用実績がある旨(「使用実績」と記載)及び当該患者に初めて本製剤を投与した年月日を記載すること。	820600141	医師要件A(オブジーポ点滴静注)	
			820600183	医師要件I(オブジーポ点滴静注)	
			850600123	PD-L1発現率を確認した検査の実施年月日(オブジーポ点滴静注):(元号)yy'年'mm'月'dd'日	
			830600106	PD-L1発現率を確認した検査結果(発現率)(オブジーポ点滴静注):*****	
			830600113	投与することとした理由(オブジーポ点滴静注):*****	
			820600170	併用投与A(オブジーポ点滴静注)	
			820600173	併用投与I(オブジーポ点滴静注)	
			820600176	併用投与U(オブジーポ点滴静注)	
			820600179	併用投与エ(オブジーポ点滴静注)	
			820600180	併用投与オ(オブジーポ点滴静注)	
			820600242	併用投与カ(オブジーポ点滴静注)	
			850600116	EGFR遺伝子変異陰性を確認した検査の実施年月日(オブジーポ点滴静注):(元号)yy'年'mm'月'dd'日	
			850600114	ALK融合遺伝子陰性を確認した検査の実施年月日(オブジーポ点滴静注):(元号)yy'年'mm'月'dd'日	
			850600116	EGFR遺伝子変異陰性を確認した検査の実施年月日(オブジーポ点滴静注):(元号)yy'年'mm'月'dd'日	
			850600114	ALK融合遺伝子陰性を確認した検査の実施年月日(オブジーポ点滴静注):(元号)yy'年'mm'月'dd'日	
			850600127	ROS1融合遺伝子陰性を確認した検査の実施年月日(オブジーポ点滴静注):(元号)yy'年'mm'月'dd'日	
			850600123	PD-L1発現率を確認した検査の実施年月日(オブジーポ点滴静注):(元号)yy'年'mm'月'dd'日	
			830600106	PD-L1発現率を確認した検査結果(発現率)(オブジーポ点滴静注):*****	
			820600169	投与中患者(オブジーポ点滴静注)	
			850600129	患者に初めて投与した年月日(オブジーポ点滴静注):(元号)yy'年'mm'月'dd'日	
			820600168	使用実績有(オブジーポ点滴静注)	
			850600129	患者に初めて投与した年月日(オブジーポ点滴静注):(元号)yy'年'mm'月'dd'日	

別表II(薬価基準)-4

項番	医薬品名称	効能・効果	記載事項	レセプト電算処理システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言
30	オブジーポ点滴静注20mg オブジーポ点滴静注100mg オブジーポ点滴静注120mg オブジーポ点滴静注240mg	再発又は遠隔転移を有する頸部癌	次に掲げる医師又は歯科医師の要件のうち、本製剤に関する治療の責任者として配置されている者が該当するもの(「医師要件ア」)若しくは「医師要件イ」又は「医師・歯科医師要件ウ」のうち該当するものを記載)を記載すること。 ア 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に5年以上のがん治療の臨床研修を行っていること。うち、2年以上は、がん薬物療法を中心とした臨床腫瘍学の研修を行っていること。 イ 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に4年以上の耳鼻咽喉科領域の臨床研修を行っており、うち、2年以上は、がん薬物療法を中心とした頭部恶性腫瘍病の臨床研修を行っていること。 ウ 医師免許又は歯科医師免許取得後の初期研修を終了した後に、5年以上の口腔外科の臨床研修を行っており、うち、2年以上は、がん薬物療法を中心とした口腔外科のがん治療の臨床研修を行っていること。	820600141	医師要件ア(オブジーポ点滴静注)
				820600183	医師要件イ(オブジーポ点滴静注)
				820600140	医師・歯科医師要件ウ(オブジーポ点滴静注)
31	オブジーポ点滴静注20mg オブジーポ点滴静注100mg オブジーポ点滴静注120mg オブジーポ点滴静注240mg	根治切除不能又は転移性の脳細胞癌	(本製剤を他の抗悪性腫瘍剤と併用する場合) 次に掲げる併用投与のうち、該当するもの(「併用投与ア」又は「併用投与イ」と記載)を記載すること。 ア イメドリムマブ(遺伝子組換え) イ カボザンチニブ	820600170	併用投与ア(オブジーポ点滴静注)
				820600173	併用投与イ(オブジーポ点滴静注)
			(本製剤とビドリムマブの併用を化学療法未治療の根治切除不能又は転移性の脳細胞癌の患者に投与する場合) 次のいずれに該当するかを記載すること。(「患者要件ア」又は「患者要件イ」と記載) ア IMDC リスク分類:intermediate リスク イ IMDC リスク分類:poor リスク	820600152	患者要件ア(オブジーポ点滴静注)
				820600154	患者要件イ(オブジーポ点滴静注)
			(平成29年4月17日以前に既に本製剤の投与を受けている患者の場合であって、施設要件等を記載できない場合) 投与中である旨(「投与中患者」と記載)及び当該患者に初めて本製剤を投与した年月日を記載すること。	820600169	投与中患者(オブジーポ点滴静注)
				850600129	患者に初めて投与した年月日(オブジーポ点滴静注):(元号)yy "年"mm"月"dd"日"
			(平成29年4月17日以前に既に本製剤の使用実績がある保険医療機関において、本製剤を初めて投与する必要が生じた患者の場合: 平成29年6月30日までの間) 当該保険医療機関での使用実績がある旨(「使用実績有」と記載)及び当該患者に初めて本製剤を投与した年月日を記載すること。	820600168	使用実績有(オブジーポ点滴静注)
				850600129	患者に初めて投与した年月日(オブジーポ点滴静注):(元号)yy "年"mm"月"dd"日"
32	オブジーポ点滴静注20mg オブジーポ点滴静注100mg オブジーポ点滴静注120mg オブジーポ点滴静注240mg	再発又は難治性の古典的ホジキンリンパ腫	次に掲げる医師の要件のうち、本製剤に関する治療の責任者として配置されている者が該当するもの(「医師要件ア」)から「医師要件ウ」までのうち該当するものを記載)を記載すること。 ア 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に5年以上のがん治療の臨床研修を行っていること。うち、2年以上は、がん薬物療法を中心とした臨床腫瘍学の研修を行っていること。 イ 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に4年以上の臨床経験を有していること。うち、3年以上は、造血器悪性腫瘍のがん薬物療法を中心とした臨床経験を有していること。 ウ 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に5年以上の小児血液及び小児がんを含む小児科臨床経験を有すること。	820600141	医師要件ア(オブジーポ点滴静注)
				820600183	医師要件イ(オブジーポ点滴静注)
				820600184	医師要件ウ(オブジーポ点滴静注)
			(平成29年4月17日以前に既に本製剤の投与を受けている患者の場合であって、施設要件等を記載できない場合) 投与中である旨(「投与中患者」と記載)及び当該患者に初めて本製剤を投与した年月日を記載すること。	820600169	投与中患者(オブジーポ点滴静注)
				850600129	患者に初めて投与した年月日(オブジーポ点滴静注):(元号)yy "年"mm"月"dd"日"
			(平成29年4月17日以前に既に本製剤の使用実績がある保険医療機関において、本製剤を初めて投与する必要が生じた患者の場合: 平成29年6月30日までの間) 当該保険医療機関での使用実績がある旨(「使用実績有」と記載)及び当該患者に初めて本製剤を投与した年月日を記載すること。	820600168	使用実績有(オブジーポ点滴静注)
				850600129	患者に初めて投与した年月日(オブジーポ点滴静注):(元号)yy "年"mm"月"dd"日"
33	オブジーポ点滴静注20mg オブジーポ点滴静注100mg オブジーポ点滴静注120mg オブジーポ点滴静注240mg	治癒切除不能な進行・再発の胃癌	次に掲げる医師の要件のうち、本製剤に関する治療の責任者として配置されている者が該当するもの(「医師要件ア」)から「医師要件ウ」までのうち該当するものを記載)を記載すること。 ア 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に5年以上のがん治療の臨床研修を行っていること。うち、2年以上は、がん薬物療法を中心とした臨床腫瘍学の研修を行っていること。 イ 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に、消化器癌のがん薬物療法を含む5年以上の消化器外科学の修練を行っていること。 ウ 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に4年以上の臨床経験を有していること。うち、3年以上は、消化器癌のがん薬物療法を含む消化器病学の臨床研修を行っていること。	820600141	医師要件ア(オブジーポ点滴静注)
				820600183	医師要件イ(オブジーポ点滴静注)
				820600184	医師要件ウ(オブジーポ点滴静注)
			(本製剤を他の抗悪性腫瘍剤と併用する場合) 次に掲げる併用投与のうち、該当するもの(「併用投与ア」から「併用投与ウ」までのうち該当するものを記載)を記載すること。 ア オキサリプラチン及びカベタビンとの併用投与 イ オキサリプラチン、ホリナーカルシウム及びフルオロウラシルとの併用投与 ウ オキサリプラチン及びテガフル・ジメラシル・オテラシルカリウム配合剤との併用投与	820600170	併用投与ア(オブジーポ点滴静注)
				820600173	併用投与イ(オブジーポ点滴静注)
				820600176	併用投与ウ(オブジーポ点滴静注)
			(本製剤を他の抗悪性腫瘍剤と併用する場合) HER2陽性を確認した検査の実施年月日を記載すること。	850600118	HER2陰性を確認した検査の実施年月日(オブジーポ点滴静注):(元号)yy "年"mm"月"dd"日"
34	オブジーポ点滴静注20mg オブジーポ点滴静注100mg オブジーポ点滴静注120mg オブジーポ点滴静注240mg	切除不能な進行・再発の悪性胸膜中皮腫	次に掲げる医師の要件のうち、本製剤に関する治療の責任者として配置されている者が該当するもの(「医師要件ア」又は「医師要件イ」と記載) ア 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に5年以上のがん治療の臨床研修を行っていること。うち、2年以上は、がん薬物療法を中心とした臨床腫瘍学の研修を行っていること。 イ 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に4年以上の臨床経験を有していること。うち、3年以上は、悪性胸膜中皮腫のがん薬物療法を含む呼吸器病学の臨床研修を行っていること。	820600141	医師要件ア(オブジーポ点滴静注)
				820600183	医師要件イ(オブジーポ点滴静注)

項番	医薬品名称	効能・効果	記載事項	レセプト電算処理システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言
35	オブジーボ点滴静注20mg オブジーボ点滴静注100mg オブジーボ点滴静注120mg オブジーボ点滴静注240mg	がん化学療法後に増悪した治療切除不能な進行・再発の高頻度マイクロサテライト不安定性(MSI-High)を有する結腸・直腸癌	次に掲げる医師の要件のうち、本製剤に関する治療の責任者として配置されている者が該当するもの〔「医師要件ア」から「医師要件ウ」までのうち該当するものを記載〕を記載すること。 ア 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に5年以上のがん治療の臨床研修を行っていること。うち、2年以上は、がん薬物療法を主とした臨床腫瘍学の研修を行っていること。 イ 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に、消化器癌のがん薬物療法を含む5年以上の消化器外科学の修練を行っていること。 ウ 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に4年以上の臨床経験を有していること。うち、3年以上は、消化器癌のがん薬物療法を含む消化器病学の臨床研修を行っていること。	820600141	医師要件ア(オブジーボ点滴静注)
			(本製剤を他の抗悪性腫瘍剤と併用する場合) 次に掲げる併用投与を行った旨〔「併用投与ア」と記載〕を記載すること。 ア イビリムマブ(遺伝子組換)との併用投与	820600183	医師要件イ(オブジーボ点滴静注)
				820600184	医師要件ウ(オブジーボ点滴静注)
				850600120	MSI-Highを確認した検査の実施年月日(オブジーボ点滴静注):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"
				820600170	併用投与ア(オブジーボ点滴静注)
				820600141	医師要件ア(オブジーボ点滴静注)
				820600183	医師要件イ(オブジーボ点滴静注)
				820600184	医師要件ウ(オブジーボ点滴静注)
				820600141	医師要件ア(オブジーボ点滴静注)
				820600183	医師要件イ(オブジーボ点滴静注)
				820600184	医師要件ウ(オブジーボ点滴静注)
36	オブジーボ点滴静注20mg オブジーボ点滴静注100mg オブジーボ点滴静注120mg オブジーボ点滴静注240mg	がん化学療法後に増悪した治療切除不能な進行・再発の食道癌	次に掲げる医師の要件のうち、本製剤に関する治療の責任者として配置されている者が該当するもの〔「医師要件ア」から「医師要件ウ」までのうち該当するものを記載〕を記載すること。 ア 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に5年以上のがん治療の臨床研修を行っていること。うち、2年以上は、がん薬物療法を主とした臨床腫瘍学の研修を行っていること。 イ 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に、消化器癌のがん薬物療法を含む5年以上の消化器外科学の修練を行っていること。 ウ 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に4年以上の臨床経験を有していること。うち、3年以上は、消化器癌のがん薬物療法を含む消化器病学の臨床研修を行っていること。	820600141	医師要件ア(オブジーボ点滴静注)
				820600183	医師要件イ(オブジーボ点滴静注)
				820600184	医師要件ウ(オブジーボ点滴静注)
				820600141	医師要件ア(オブジーボ点滴静注)
				820600183	医師要件イ(オブジーボ点滴静注)
				820600184	医師要件ウ(オブジーボ点滴静注)
				820600141	医師要件ア(オブジーボ点滴静注)
				820600183	医師要件イ(オブジーボ点滴静注)
				820600184	医師要件ウ(オブジーボ点滴静注)
37	オブジーボ点滴静注20mg オブジーボ点滴静注100mg オブジーボ点滴静注120mg オブジーボ点滴静注240mg	食道癌における術後補助療法	次に掲げる医師の要件のうち、本製剤に関する治療の責任者として配置されている者が該当するもの〔「医師要件ア」から「医師要件ウ」までのうち該当するものを記載〕を記載すること。 ア 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に5年以上のがん治療の臨床研修を行っていること。うち、2年以上は、がん薬物療法を主とした臨床腫瘍学の研修を行っていること。 イ 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に、消化器癌のがん薬物療法を含む5年以上の消化器外科学の修練を行っていること。 ウ 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に4年以上の臨床経験を有していること。うち、3年以上は、消化器癌のがん薬物療法を含む消化器病学の臨床研修を行っていること。	820600141	医師要件ア(オブジーボ点滴静注)
				820600183	医師要件イ(オブジーボ点滴静注)
				820600184	医師要件ウ(オブジーボ点滴静注)
				820600141	医師要件ア(オブジーボ点滴静注)
				820600183	医師要件イ(オブジーボ点滴静注)
				820600184	医師要件ウ(オブジーボ点滴静注)
				820600156	検査等ア(オブジーボ点滴静注)
				820600157	検査等イ(オブジーボ点滴静注)
				820600158	検査等ウ(オブジーボ点滴静注)
				820600159	検査等エ(オブジーボ点滴静注)
38	オブジーボ点滴静注20mg オブジーボ点滴静注100mg オブジーボ点滴静注120mg オブジーボ点滴静注240mg	原発不明癌	次に掲げる医師の要件のうち、本製剤に関する治療の責任者として配置されている者が該当するもの〔「医師要件ア」又は「医師要件ウ」までのうち該当するものを記載〕を記載すること。 ア 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に5年以上のがん治療の臨床研修を行っていること。うち、2年以上は、がん薬物療法を主とした臨床腫瘍学の研修を行っていること。 イ 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に4年以上の臨床経験を有していること。うち、3年以上は、原発不明癌に対するがん薬物療法を含むがん治療の臨床研修を行っていること。	820600141	医師要件ア(オブジーボ点滴静注)
				820600183	医師要件イ(オブジーボ点滴静注)
				820600184	医師要件ウ(オブジーボ点滴静注)
				820600156	検査等ア(オブジーボ点滴静注)
				820600157	検査等イ(オブジーボ点滴静注)
				820600158	検査等ウ(オブジーボ点滴静注)
				820600159	検査等エ(オブジーボ点滴静注)
				820600160	検査等オ(オブジーボ点滴静注)
				820600161	検査等カ(オブジーボ点滴静注)
				820600162	検査等キ(オブジーボ点滴静注)
				820600163	検査等ク(オブジーボ点滴静注)
39	オルプロリクス静注用500 オルプロリクス静注用1000 オルプロリクス静注用2000 オルプロリクス静注用3000		手術時における血液凝固第IX因子製剤の使用に当たっては、術前に予想される投与回数を考慮した上で適切な製剤を選択することとし、本剤を手術時に使用した場合には、その理由を記載すること。	830600025	手術時に使用した理由(オルプロリクス静注用500等):*****
				830600026	手術時に使用した理由(オルプロリクス静注用250):*****
				830600027	手術時に使用した理由(オルプロリクス静注用4000):*****
40	オルプロリクス静注用250 オルプロリクス静注用4000	アトピー性皮膚炎	手術時における血液凝固第IX因子製剤の使用に当たっては、術前に予想される投与回数を考慮した上で適切な製剤を選択することとし、本剤を手術時に使用した場合には、その理由を記載すること。	820600048	施設要件ア(オルミエント錠2mg等)
				820600049	施設要件イ(オルミエント錠2mg等)
				820600050	前治療要件ア(オルミエント錠2mg等)
				820600051	前治療要件イ(オルミエント錠2mg等)
			投与開始に当たっては、次の事項を記載すること。なお、継続投与に当たっては、投与開始時の情報を記載すること。 1) 次に掲げる医師の要件のうち、本製剤に関する治療の責任者として配置されている者が該当する施設〔施設要件ア〕又は〔施設要件イ〕と記載〕を記載すること。 ア 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に5年以上の皮膚科診療の臨床研修を行っていること。 イ 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に4年以上の皮膚科診療の臨床研修を行っていること。うち、3年以上は、アトピー性皮膚炎をアトピー性皮膚炎患者であって、アトピー性皮膚炎診療ガイドラインで重症度に応じて推奨されるステロイド外用薬(ストロングクラス以上)やカルシニュクリン阻害外用薬による適切な治療を直近の約6ヶ月以上行っていること。 イ 成人アトピー性皮膚炎患者であって、ステロイド外用薬やカルシニュクリン阻害外用薬に対する過敏症、顔面等局所性副作用若しくは全身性副作用により、これらの抗炎症外用薬のみによる治療の継続が困難。 3) 疾患活動性的状況として、次に掲げるすべての項目の数値 ア IGAスコア イ 全身又は顔頸部のEASIスコア ウ 体表面積に占めるアトピー性皮膚炎病変の割合(%)	830600028	IGAスコア(オルミエント錠2mg等):*****
				830600029	全身のEASIスコア(オルミエント錠2mg等):*****
				830600030	顔頸部のEASIスコア(オルミエント錠2mg等):*****
				842600008	体表面積に占めるアトピー性皮膚炎病変の割合(%) (オルミエント錠2mg等):*****
				850600023	CD20抗原が陽性であることを確認した検査の実施年月日(ガザイハ点滴静注1000mg): (元号)yy"年"mm"月"dd"日"
				850600024	CD20抗原が陽性であることを確認した検査の実施年月日(初回投与)(ガザイハ点滴静注1000mg): (元号)yy"年"mm"月"dd"日"
				820600048	施設要件ア(オルミエント錠2mg等)
				820600049	施設要件イ(オルミエント錠2mg等)
				820600050	前治療要件ア(オルミエント錠2mg等)
				820600051	前治療要件イ(オルミエント錠2mg等)
41	ガザイハ点滴静注1000mg		本製剤の使用上の注意において、「フローサイトメトリー法等により検査を行い、CD20抗原が陽性であることが確認された患者に使用すること」と記載されているため、CD20抗原が陽性であることを確認した検査の実施年月日にについて記載すること。 なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。	820600048	施設要件ア(オルミエント錠2mg等)
				820600049	施設要件イ(オルミエント錠2mg等)

項目番号	医薬品名称	効能・効果	記載事項	レセプト電算処理システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言
42	キイトルーダ点滴静注100mg	共通	<p>次に掲げる施設のうち、該当するもの〔施設要件ア〕から〔施設要件オ〕までのうち該当するものを記載〕を記載すること。          ア 厚生労働大臣が指定するがん診療連携拠点病院等（都道府県がん診療連携拠点病院、地域がん診療連携拠点病院、地方がん診療病院など）          イ 医師免許取得後2年の初期研修を行った後に5年以上のがん治療の臨床研修を行っていること。          ウ 都道府県知事が指定するがん診療連携病院（がん診療連携指定病院、がん診療連携協力病院、がん診療連携推進病院など）          エ 外来化学療法室を設置し、外来化学療法加算1又は外来化学療法加算2の施設基準に係る届出を行っている施設          オ 抗悪性腫瘍剤処方管理加算の施設基準に係る届出を行っている施設</p>	820600165	施設要件ア(キイトルーダ点滴静注)
				820600187	施設要件イ(キイトルーダ点滴静注)
				820600191	施設要件ウ(キイトルーダ点滴静注)
				820600195	施設要件エ(キイトルーダ点滴静注)
				820600198	施設要件オ(キイトルーダ点滴静注)
				820600146	医師要件ア(キイトルーダ点滴静注)
43	キイトルーダ点滴静注100mg	悪性黑色腫	<p>次に掲げる医師の要件のうち、本製剤に関する治療の責任者として配置されている者が該当するもの〔医師要件ア〕又は〔医師要件イ〕に記載〕を記載すること。          ア 医師免許取得後2年の初期研修を行った後に5年以上のがん治療の臨床研修を行っていること。うち、2年以上は、がん薬物療法を中心とした臨床腫瘍学の研修を行っていること。          イ 医師免許取得後2年の初期研修を行った後に4年以上の皮膚悪性腫瘍診療の臨床経験を有していること。</p>	820600148	医師要件イ(キイトルーダ点滴静注)
				820600146	医師要件ア(キイトルーダ点滴静注)
44	キイトルーダ点滴静注100mg	切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌	<p>次に掲げる医師の要件のうち、本製剤に関する治療の責任者として配置されている者が該当するもの〔医師要件ア〕又は〔医師要件イ〕に記載〕を記載すること。          ア 医師免許取得後2年の初期研修を行った後に5年以上のがん治療の臨床研修を行っていること。うち、2年以上は、がん薬物療法を中心とした臨床腫瘍学の研修を行っていること。          イ 医師免許取得後2年の初期研修を行った後に4年以上の臨床経験を有していること。うち、3年以上は、肺癌のがん薬物療法を中心とした呼吸器病学の臨床研修を行っていること。</p> <p>(本剤を単独で投与する場合) PD-L1 の発現を確認した検査の実施年月日及び検査結果(発現率)を記載すること。</p>	820600146	医師要件ア(キイトルーダ点滴静注)
				820600148	医師要件イ(キイトルーダ点滴静注)
				850600133	PD-L1の発現を確認した検査の実施年月日(キイトルーダ点滴静注):(元号)yy年mm月dd日
				830600118	PD-L1の発現を確認した検査結果(発現率)(キイトルーダ点滴静注):*****
				820600171	併用投与ア(キイトルーダ点滴静注)
				820600174	併用投与イ(キイトルーダ点滴静注)
45	キイトルーダ点滴静注100mg	再発又は難治性の古典的ホジキンリンパ腫	<p>次に掲げる医師の要件のうち、本製剤に関する治療の責任者として配置されている者が該当するもの〔医師要件ア〕又は〔医師要件イ〕に記載〕を記載すること。          ア 医師免許取得後2年の初期研修を行った後に5年以上のがん治療の臨床研修を行っていること。うち、2年以上は、がん薬物療法を中心とした臨床腫瘍学の研修を行っていること。          イ 医師免許取得後2年の初期研修を行った後に4年以上の臨床経験を有していること。うち、3年以上は、造血器悪性腫瘍のがん薬物療法を中心とした臨床血液学の研修を行っていること。</p>	820600146	医師要件ア(キイトルーダ点滴静注)
				820600148	医師要件イ(キイトルーダ点滴静注)
46	キイトルーダ点滴静注100mg	がん化学療法後に増悪した根治切除不能な尿路上皮癌	<p>次に掲げる医師の要件のうち、本製剤に関する治療の責任者として配置されている者が該当するもの〔医師要件ア〕又は〔医師要件イ〕に記載〕を記載すること。          ア 医師免許取得後2年の初期研修を行った後に5年以上のがん治療の臨床研修を行っていること。うち、2年以上は、がん薬物療法を中心とした臨床腫瘍学の研修を行っていること。          イ 医師免許取得後2年の初期研修を行った後に4年以上的泌尿器科学の臨床研修を行っており、うち、2年以上は、尿路上皮癌の小葉癌や膀胱癌の臨床研修を行っていること。</p>	820600146	医師要件ア(キイトルーダ点滴静注)
				820600148	医師要件イ(キイトルーダ点滴静注)
47	キイトルーダ点滴静注100mg	がん化学療法後に増悪した根治切除不能マイクロサブライド-High (MSI-High) を有する頭頸部癌 (標準的な治療が困難な場合に限る)	<p>次に掲げる医師の要件のうち、本製剤に関する治療の責任者として配置されている者が該当するもの〔医師要件ア〕又は〔医師要件イ〕に記載〕を記載すること。          ア 医師免許取得後2年の初期研修を行った後に5年以上のがん治療の臨床研修を行っていること。うち、2年以上は、がん薬物療法を中心とした臨床腫瘍学の研修を行っていること。          イ 医師免許取得後2年の初期研修を行った後に4年以上的臨床経験を有していること。うち、3年以上は、対象となる癌腫領域でのがん薬物療法を含むがん治療の臨床研修を行っていること</p> <p>MSI-Highを確認した検査の実施年月日</p>	820600146	医師要件ア(キイトルーダ点滴静注)
				820600148	医師要件イ(キイトルーダ点滴静注)
				850600121	MSI-Highを確認した検査の実施年月日(キイトルーダ点滴静注):(元号)yy年mm月dd日
48	キイトルーダ点滴静注100mg	再発又は遠隔転移を有する頭頸部癌	<p>次に掲げる医師又は歯科医師の要件のうち、本製剤に関する治療の責任者として配置されている者が該当するもの〔医師要件ア〕又は〔医師・歯科医師要件イ〕又は〔医師・歯科医師要件ウ〕のうち該当するものを記載〕を記載すること。          ア 医師免許取得後2年の初期研修を行った後に5年以上のがん治療の臨床研修を行っていること。うち、2年以上は、がん薬物療法を中心とした臨床腫瘍学の研修を行っていること。          イ 医師免許取得後2年の初期研修を行った後に4年以上の耳咽喉科領域の臨床研修を行っており、うち、2年以上は、がん薬物療法を中心とした耳咽頭部悪性腫瘍診療の臨床研修を行っていること。          ウ 歯科医師免許又は歯科医師免許取得後2年の初期研修を行った後に5年以上の口腔外科学の臨床研修を行っており、うち、2年以上は、がん薬物療法を中心とした口腔外科学の臨床研修を行っていること。          なお、本剤による治療においては副作用等の全身的管理をするため、患者の治療に当たる歯科医師はアからウまでのいずれかに該する条件を満たす医師（頭頸部癌の化学療法及び副作用発現時の対応に十分な知識と経験を持つ医師）との緊密な連携のもとで診療すること。</p> <p>(本製剤を他の抗悪性腫瘍剤と併用する場合) 次に掲げる併用投与を行った旨〔併用投与ア〕と記載〕を記載すること。          ア 5-FU 及びシラヌナ製剤との併用投与</p>	820600146	医師要件ア(キイトルーダ点滴静注)
				820600148	医師要件イ(キイトルーダ点滴静注)
				820600139	医師・歯科医師要件ウ(キイトルーダ点滴静注)
				820600171	併用投与ア(キイトルーダ点滴静注)
				820600174	併用投与イ(キイトルーダ点滴静注)
				820600146	医師要件ア(キイトルーダ点滴静注)
49	キイトルーダ点滴静注100mg	根治切除不能又は転移性の脳細胞癌	<p>次に掲げる医師の要件のうち、本製剤に関する治療の責任者として配置されている者が該当するもの〔医師要件ア〕又は〔医師要件イ〕に記載〕を記載すること。          ア 医師免許取得後2年の初期研修を行った後に5年以上のがん治療の臨床研修を行っていること。うち、2年以上は、がん細胞癌のがん薬物療法を含むがん治療の臨床研修を行っていること</p> <p>(本製剤を他の抗悪性腫瘍剤と併用する場合) 次に掲げる併用投与のうち、該当するもの〔併用投与ア〕又は〔併用投与イ〕と記載〕を記載すること。          ア アシチニコとの併用投与          イ レンバチニブとの併用投与</p>	820600146	医師要件ア(キイトルーダ点滴静注)
				820600148	医師要件イ(キイトルーダ点滴静注)
50	キイトルーダ点滴静注100mg	根治切除不能な進行・再発の食道癌	<p>次に掲げる医師の要件のうち、本製剤に関する治療の責任者として配置されている者が該当するもの〔医師要件ア〕から〔医師要件ウ〕までのうち該当するものを記載〕を記載すること。          ア 医師免許取得後2年の初期研修を行った後に5年以上のがん治療の臨床研修を行っていること。うち、2年以上は、がん細胞癌のがん薬物療法を含むがん治療の臨床研修を行っていること。          イ 医師免許取得後2年の初期研修を行った後に4年以上的臨床経験を有していること。うち、3年以上は、消化器癌のがん薬物療法を含む消化器病学の臨床研修を行っていること</p> <p>(本製剤を単独で投与する場合) PD-L1陽性を確認した検査の実施年月日及び検査結果(発現率)を記載すること。</p>	820600146	医師要件ア(キイトルーダ点滴静注)
				820600148	医師要件イ(キイトルーダ点滴静注)
				820600145	医師要件ウ(キイトルーダ点滴静注)
51	キイトルーダ点滴静注100mg	治癒切除不能な進行・再発の高頻度マイクロサテライド不完全性(MSI-High) を有する結腸直腸癌	<p>次に掲げる医師の要件のうち、本製剤に関する治療の責任者として配置されている者が該当するもの〔医師要件ア〕から〔医師要件ウ〕までのうち該当するものを記載〕を記載すること。          ア 医師免許取得後2年の初期研修を行った後に5年以上のがん治療の臨床研修を行っていること。うち、2年以上は、がん細胞癌のがん薬物療法を含む消化器癌のがん薬物療法を含む5年以上の消化器外科学の修練を行っていること。          イ 医師免許取得後2年の初期研修を行った後に4年以上的臨床経験を有していること。うち、3年以上は、消化器癌のがん薬物療法を含む消化器病学の臨床研修を行っていること。</p> <p>(本製剤を他の抗悪性腫瘍剤と併用する場合) 次に掲げる併用投与を行った旨〔併用投与ア〕と記載〕を記載すること。          ア 5-FU 及びシラヌナ製剤との併用投与</p>	820600146	医師要件ア(キイトルーダ点滴静注)
				820600148	医師要件イ(キイトルーダ点滴静注)
				820600145	医師要件ウ(キイトルーダ点滴静注)
52	キイトルーダ点滴静注100mg	治癒切除不能な進行・再発の高頻度マイクロサテライド不完全性(MSI-High) を有する結腸直腸癌	<p>MSI-Highを確認した検査の実施年月日を記載すること。</p>	820600171	併用投与ア(キイトルーダ点滴静注)
				850600121	MSI-Highを確認した検査の実施年月日(キイトルーダ点滴静注):(元号)yy年mm月dd日

項番	医薬品名称	効能・効果	記載事項	レセプト電算処理システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言
52	キイトルーダ点滴静注100mg	PD-L1陽性のホルモン受容体陰性かつHER2陰性の手術不能又は再発乳癌	次に掲げる医師の要件のうち、本製剤に関する治療の責任者として配置されている者が該当するもの（「医師要件ア」又は「医師要件イ」と記載）を記載すること。 ア 医師免許取得後2年の初期研修を修了した後に5年以上のがん治療の臨床研修を行っていること。うち、2年以上は、がん薬物療法を中心とした臨床腫瘍学の研修を行っていること。 イ 医師免許取得後2年の初期研修を修了した後に5年以上の乳癌のがん薬物療法を含む乳腺腫瘍学の臨床研修を行っていること。	820600146	医師要件ア(キイトルーダ点滴静注)
				820600148	医師要件イ(キイトルーダ点滴静注)
			PD-L1陽性を確認した検査の実施年月日及び検査結果（発現率）を記載すること。	850600124	PD-L1陽性を確認した検査の実施年月日(キイトルーダ点滴静注)：(元号)yy年 mm月 dd日
				830600107	PD-L1陽性を確認した検査結果(発現率)(キイトルーダ点滴静注)：*****
			ホルモン受容体陰性、HER2陰性であることを確認した検査の実施年月日を記載すること。	850600134	ホルモン受容体陰性であることを確認した検査の実施年月日(キイトルーダ点滴静注)：(元号)yy年 mm月 dd日
				850600135	HER2陰性であることを確認した検査の実施年月日(キイトルーダ点滴静注)：(元号)yy年 mm月 dd日
			(本製剤を他の抗悪性腫瘍剤と併用する場合) 次に掲げる併用投与のうち、該当するもの（「併用投与ア」から「併用投与ウ」までのうち該当するものを記載）を記載すること。 ア ゲンシタビン及びカルボチモチドの併用投与 イ パクリタキセルとの併用投与 ウ パクリタキセル（アルブミン懸濁型）との併用投与	820600171	併用投与ア(キイトルーダ点滴静注)
				820600174	併用投与イ(キイトルーダ点滴静注)
				820600177	併用投与ウ(キイトルーダ点滴静注)
53	キイトルーダ点滴静注100mg	がん化学療法後に増悪した切除不能な進行・再発の子宮体癌	次に掲げる医師の要件のうち、本製剤に関する治療の責任者として配置されている者が該当するもの（「医師要件ア」又は「医師要件イ」と記載）を記載すること。 ア 医師免許取得後2年の初期研修を修了した後に5年以上のがん治療の臨床研修を行っていること。うち、2年以上は、がん薬物療法を中心とした臨床腫瘍学の研修を行っていること。 イ 医師免許取得後2年の初期研修を修了した後に4年以上の臨床経験を有していること。うち、3年以上は、婦人科腫瘍のがん薬物療法を含むがん治療の臨床研修を行っていること。	820600146	医師要件ア(キイトルーダ点滴静注)
				820600148	医師要件イ(キイトルーダ点滴静注)
54	キイトルーダ点滴静注100mg	がん化学療法後に増悪した高い腫瘍遺伝子変異量（TMB-High）を有する進行・再発の闘病（標準的な治療が困難な場合に限る）	次に掲げる医師の要件のうち、本製剤に関する治療の責任者として配置されている者が該当するもの（「医師要件ア」又は「医師要件イ」と記載）を記載すること。 ア 医師免許取得後2年の初期研修を修了した後に5年以上のがん治療の臨床研修を行っていること。うち、2年以上は、がん薬物療法を中心とした臨床腫瘍学の研修を行っていること。 イ 医師免許取得後2年の初期研修を修了した後に4年以上的臨床経験を有していること。うち、3年以上は、対象となるかん領域でのがん薬物療法を含むがん治療の臨床研修を行っていること。	820600146	医師要件ア(キイトルーダ点滴静注)
				820600148	医師要件イ(キイトルーダ点滴静注)
			TMB-Highを確認した検査の実施年月日を記載すること。	850600128	TMB-Highを確認した検査の実施年月日(キイトルーダ点滴静注)：(元号)yy年 mm月 dd日
55	キムリア点滴静注		投与開始に当たっては、次に掲げる施設のうち、該当するものを記載すること。（「施設要件ア」又は「施設要件イ」と記載） ア 日赤造血細胞移植学会が認める移植施設認定基準の全ての項目を満たす診療科（認定基準のうら、移植コードネーターの配置に係る基準以外を満たす診療科）を有する施設	820600052	施設要件ア(キムリア点滴静注)
			イ 認定基準のうらに準ずる診療科（認定基準のうら、移植コードネーターの配置に係る基準以外を満たす診療科）を有する施設	820600053	施設要件イ(キムリア点滴静注)
56	クリスピータ皮下注10mg クリスピータ皮下注20mg クリスピータ皮下注30mg		再発は難治性のCD19陽性のB細胞性リンパ芽球性白血病本製品の効能、効果又は性能に関連する使用上の注意において「CD19抗原が陽性であることが確認された患者に使用すること」と記載されているため、CD19抗原が陽性であることを確認した検査の実施年月日について記載すること。	850600025	CD19抗原が陽性であることを確認した検査の実施年月日(キムリア点滴静注)：(元号)yy年 mm月 dd日
			本剤の効能又は効果は「FGF23関連低リン血症性くる病・骨軟化症」であり、FGF23の過剰産生により血清リン濃度が低下している患者が対象であることがから、FGF23の過剰を確認した検査の実施年月日を記載すること。 なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては必ず実施年月日を記載すること。	850600026	FGF23の過剰を確認した検査の実施年月日(クリスピータ皮下注10mg等)：(元号)yy年 mm月 dd日
57	コラテジエン筋注用4mg			850600027	FGF23の過剰を確認した検査の実施年月日(初回投与)(クリスピータ皮下注10mg等)：(元号)yy年 mm月 dd日
			本品の効能、効果又は性能において、「標準的な薬物治療の効果が不十分で血行再建術の施行が困難な慢性動脈閉塞症」とされていることから、本品の投与と併せて判断される患者であって、かつ閉塞性動脈梗塞化症の患者は以下のすべての要素を満たした場合、バージー病の患者は以下の①～③の要素を満たした場合に限り算定できるものであること。なお、病態によって④の指標の測定が困難な閉塞性動脈梗塞化症患者においては、虚血に基づく潰瘍であると判断した血行動態指標（足趾血圧、足趾上腕血圧比(TBI)等）の測定値を記載すること。 ① 血管撮影、コンピュータ断層血管撮影(CT)又は磁気共鳴血管撮影(MRA)により投与対象肢の浅大腿動脈、膝窩動脈を有する。 ② 投与対象肢の血行再建術(血管内治療を含む)の適応がないこと。 ③ 既存の内科的治療や処置による対象肢の症状の改善が認められないこと。 ④ 対象肢の血行動態の指標が、以下の条件をいずれも満たすこと。 ア 安静時上腕・足節間血圧(ABP)が0.6以下であること イ 足節間血圧が70mmHg未満であること	842600009	虚血に基づく潰瘍であると判断した血行動態指標（足趾血圧、足趾上腕血圧比(TBI)等）の測定値(コラテジエン筋注用4mg等)：*****
58	ザーコリカブセル200mg ザーコリカブセル250mg		本剤の効能・効果に関連する使用上の注意において、「十分な経験を有する病理医又は検査施設における検査により、ALK融合遺伝子陽性又はROS1融合遺伝子陽性が確認された患者に投与すること。」とされているので、ALK融合遺伝子陽性又はROS1融合遺伝子陽性を確認した検査の実施年月日を記載すること。 なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。	850600028	ALK融合遺伝子陽性を確認した検査の実施年月日(ザーコリカブセル200mg等)：(元号)yy年 mm月 dd日
				850600029	ALK融合遺伝子陽性を確認した検査の実施年月日(ザーコリカブセル200mg等)：(元号)yy年 mm月 dd日
				850600030	ROS1融合遺伝子陽性を確認した検査の実施年月日(ザーコリカブセル200mg等)：(元号)yy年 mm月 dd日
				850600031	ROS1融合遺伝子陽性を確認した検査の実施年月日(初回投与)(ザーコリカブセル200mg等)：(元号)yy年 mm月 dd日
59	サイバインコ継50mg サイバインコ継100mg サイバインコ継200mg		本剤の投与開始に当たっては、次の事項を記載すること。なお、本剤の継続投与に当たっては、投与開始時の情報を記載すること。 1 次に掲げる医師の要件のうち、本製剤に関する治療の責任者として配置されている者が該当するもの（「医師要件ア」から「医師要件ウ」までのうち該当するものを記載） ア 成人アビーティ皮膚炎患者は小児アビーティ皮膚炎患者に投与する場合であって、医師免許取得後2年の初期研修を修了した後に、5年以上の皮膚科疾患の臨床研修を行っていること。 イ 成人アビーティ皮膚炎患者に投与する場合であって、医師免許取得後2年の初期研修を修了した後に、6年以上の臨床経験を有するそのうち3年以上アビーティ皮膚炎を含むアレルギー診療を行っていること。 ウ 小児アビーティ皮膚炎患者に投与する場合であって、医師免許取得後2年の初期研修を修了した後に、3年以上の小児科疾患の臨床研修及び3年以上のアビーティ皮膚炎に対する過敏症、頭蓋等局所性副作用若しくは全身性副作用によりこれらのがん炎症外用薬のみによる治療の経験が困難。 3 病状活性性の状況として、次に掲げるすべての項目の数値 ア IGAスコア イ 全身又は頭頸部のEASIスコア ウ 体表面積に占めるアビーティ皮膚炎病変の割合(%)	820600054	医師要件ア(サイバインコ継50mg等)
				820600055	医師要件イ(サイバインコ継50mg等)
				820600056	医師要件ウ(サイバインコ継50mg等)
				820600057	前治療要件ア(サイバインコ継50mg等)
				820600058	前治療要件イ(サイバインコ継50mg等)
				830600031	IGAスコア(サイバインコ継50mg等)：*****
				830600032	全身のEASIスコア(サイバインコ継50mg等)：*****
				830600119	頭頸部のEASIスコア(サイバインコ継50mg等)：*****
				842600010	体表面積に占めるアビーティ皮膚炎病変の割合(%) (サイバインコ継50mg等)：*****
60	サイラムザ点滴静注液100mg サイラムザ点滴静注液500mg		本製剤をがん化学療法後に増悪した血清AFP値が400ng/mL以上の切除不能な肝細胞癌に用いる場合は、効能・効果に関連する使用上の注意において、「本剤の使用にあたっては、初回投与時の血清 AFP 値に基づき、適応患者の選択を行うこと。」とされているので、本製剤の投与開始に当たっては、AFPの検査値及び当該検査の実施年月日を記載すること。	830600033	AFPの検査値(サイラムザ点滴静注液100mg等)：*****
				850600032	AFPの検査の実施年月日(サイラムザ点滴静注液100mg等)：(元号)yy年 mm月 dd日

項目番号	医薬品名称	効能・効果	記載事項	レセプト電算処理システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言
61	ザルティア錠2.5mg ザルティア錠5mg タダラフィル錠2.5mgZAI「ワイヤー」 タダラフィル錠2.5mgZAI「ワード」 タダラフィル錠2.5mgZAI「日医工」 タダラフィル錠2.5mgZAI「ニブロ」 タダラフィル錠2.5mgZAI「あすか」 タダラフィル錠2.5mgZAI「杏林」 タダラフィル錠2.5mgZAI「サンド」 タダラフィル錠2.5mgZAI「JG」 タダラフィル錠2.5mgZAI「ルーワー」 タダラフィル錠2.5mgZAI「オカイ」 タダラフィル錠5mgZAI「ワード」 タダラフィル錠5mgZAI「ワード」 タダラフィル錠5mgZAI「日医工」 タダラフィル錠5mgZAI「ニブロ」 タダラフィル錠5mgZAI「あすか」 タダラフィル錠5mgZAI「杏林」 タダラフィル錠5mgZAI「サンド」 タダラフィル錠5mgZAI「JG」 タダラフィル錠5mgZAI「ルーワー」 タダラフィル錠5mgZAI「オカイ」		本製剤の効能・効果に関連する使用上の注意において「本剤の適用にあたっては、前立腺肥大症の診断・診療に関する国内外のガイドライン等の最新の情報を参考に、適切な検査により診断を確定すること」とされており、適切な検査により前立腺肥大症と診断された場合に限り算定できること。また、尿流測定検査、残尿検査、前立腺超音波検査等の診断に用いた主な検査について、実施年月日を記載すること。 なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。	850600136 850600137 850600138 850600139	診断に用いた主な検査の実施年月日(ザルティア錠2.5mg等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日 診断に用いた主な検査の実施年月日(初回投与)(ザルティア錠2.5mg等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日 診断に用いた主な検査の実施年月日(タダラフィル錠2.5mg等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日 診断に用いた主な検査の実施年月日(タダラフィル錠2.5mg等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日
62	ジーンプラバ点滴静注625mg		本製剤の効能・効果に関連する使用上の注意において「本剤の適用にあたっては、前立腺肥大症の診断・診療に関する国内外のガイドライン等の最新の情報を参考に、適切な検査により診断を確定すること」とされており、適切な検査により前立腺肥大症と診断された場合に限り算定できること。また、尿流測定検査、残尿検査、前立腺超音波検査等の診断に用いた主な検査について、実施年月日を記載すること。 なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。	820600059 820600060 820600061 820600062 820600063 830600034	ア 免疫不全状態(ジーンプラバ点滴静注625mg) イ 重症のクロストリジウム・ディフィル感染症(ジーンプラバ点滴静注625mg) ウ 強毒株(リボタイプ027、078又は244)への感染 エ 過去3回以上との既往歴 オ その他の理由により重症化又は再発のリスクが高いと判断できる場合 オの場合、重症化又は再発のリスクが高いと判断した理由(ジーンプラバ点滴静注625mg):***** オの場合、重症化又は再発のリスクが高いと判断した理由(ジーンプラバ点滴静注625mg):*****
63	ジカディア錠150mg		本製剤の効能・効果に関連する使用上の注意において、「十分な経験を有する病理医又は検査施設における検査により、ALK融合遺伝子陽性が確認された患者に投与すること。」とされているので、ALK融合遺伝子陽性を確認した検査の実施年月日を記載すること。	850600033	ALK融合遺伝子陽性を確認した検査の実施年月日(ジカディア錠150mg):(元号)yy'年'mm'月'dd'日
64	ジャクスタビッドカプセル5mg ジャクスタビッドカプセル10mg ジャクスタビッドカプセル20mg	ホモ接合体家族性高コレステロール血症	本製剤の効能・効果は「ホモ接合体家族性高コレステロール血症」であることから、次のいずれかを記載すること。 ① 本疾患に係る特定医療費(指定難病)医療受給者証の交付を受けていること。 ② 本疾患の診断根拠(遺伝子解析、コレステロール値、重度の高コレステロール血症の徴候等)	820600243 830600035	本疾患に係る特定医療費(指定難病)医療受給者証の交付を受けている(ジャクスタビッドカプセル5mg等) 診断根拠(遺伝子解析、コレステロール値、重度の高コレステロール血症の徴候等)(ジャクスタビッドカプセル5mg等):*****
65	ジャディアンス錠10mg	慢性心不全	効能又は効果において、「ただし、慢性心不全の標準的な治療を受けている患者に限る。」とされているので、使用に当たっては十分留意すること。また、効能又は効果に関連する注意において、「左室駆出率が保たれた慢性心不全における本剤の有効性及び安全性は確立していないため、左室駆出率の低下した慢性心不全患者に投与すること。」とされているので、投与開始に当たっては、左室駆出率の計測年月日及び左室駆出率の値を記載すること。なお、他の医療機関で左室駆出率を測定した場合には、当該測定結果及び医療機関名を記載することで差し支えない。	850600034 830600120 830600121	左室駆出率の計測年月日(ジャディアンス錠10mg):(元号)yy'年'mm'月'dd'日 左室駆出率の値(ジャディアンス錠10mg):***** 左室駆出率を測定した医療機関名(他の医療機関で測定した場合)(ジャディアンス錠10mg):*****
66	シンボニー皮下注50mgシリンジ シンボニー皮下注50mgオートインジェク	潰瘍性大腸炎	次の事項を記載すること。 ア 他の薬物療法として使用していた薬剤の品名及び使用期間 イ 本製剤の投与が必要と判断した理由	830600038 830600039 830600040 830600041 830600042 830600043	他の薬物療法として使用していた薬剤の品名(シンボニー皮下注50mgシリンジ):***** 他の薬物療法として使用していた薬剤の使用期間(シンボニー皮下注50mgシリンジ):***** 投与が必要と判断した理由(シンボニー皮下注50mgシリンジ):***** 他の薬物療法として使用していた薬剤の品名(シンボニー皮下注50mgオートインジェクター):***** 他の薬物療法として使用していた薬剤の使用期間(シンボニー皮下注50mgオートインジェクター):***** 投与が必要と判断した理由(シンボニー皮下注50mgオートインジェクター):*****
67	ステボロニン点滴静注バッグ9000mg/ 300ml		本製剤の効能又は効果に関連する注意に、「化学放射線療法等の標準的な治療が可能な場合にはこれらの治療を優先すること。」と記載されているので、本剤の投与が必要と判断した理由を記載すること。	830600044	投与が必要と判断した理由(ステボロニン点滴静注バッグ9000mg/ 300ml):*****
68	ステミラック注		本製品の投与開始に当たっては、次の事項を記載すること。 ① 次に掲げる医師の要件のうち、本製剤に関する治療の責任者として配置されている者が該当するもの(「医師要件A」又は「医師要件B」と記載) ア 医師要件A取得後、脊髄領域を含む整形外科に関する10年以上の修練を行い、脊髄損傷に関する十分な臨床経験(計30件以上)を有し、AIS評価が適切に行えること。 イ 医師要件B取得後、整形外科に関する10年以上の修練を行い、脊髄損傷に関する十分な臨床経験(計30件以上)を有し、AIS評価が適切に行えること。 ② 本製品の製造原料として最初に末梢血の採血を行う時点及び本製品を投与する直前の時点におけるAIS なお、供給当初においては、AISがAの患者を中心とした投与が適切であるとされていることから、供給可能量も踏まえたAの患者を優先して対応すること。	820600064 820600065 830600045 830600046	医師要件A(ステミラック注) 医師要件B(ステミラック注) 製造原料として最初に末梢血の採血を行う時点におけるAIS(ステミラック注):***** 本製品を投与する直前の時点におけるAIS(ステミラック注):*****
69	スピンラザ静注12mg		効能・効果に関連する使用上の注意において「遺伝子検査により、SMN1遺伝子の欠失又は変異を有し、SMN2遺伝子のコピー数が1以上であることを確認された患者に投与すること。」とされているので、SMN1遺伝子の欠失又は変異を有し、SMN2遺伝子のコピー数が1以上であることを確認した遺伝子検査の実施年月日を記載すること。 なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。 (オナセムノゲン、アベパルボペク(販売名:ゾルゲンヌム点滴静注)の投与後に本製剤を投与する場合) その必要性を適切に判断し、投与が必要な理由を記載すること。	850600035 850600036 830600047	SMN1遺伝子の欠失又は変異を有し、SMN2遺伝子のコピー数が1以上であることを確認した遺伝子検査の実施年月日(スピンラザ静注12mg):(元号)yy'年'mm'月'dd'日 SMN1遺伝子の欠失又は変異を有し、SMN2遺伝子のコピー数が1以上であることを確認した遺伝子検査の実施年月日(初回投与)(スピンラザ静注12mg):(元号)yy'年'mm'月'dd'日 オナセムノゲン、アベパルボペクの投与後に本製剤の投与が必要な理由(スピンラザ静注12mg):*****

項番	医薬品名称	効能・効果	記載事項	レセプト電算処理システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言
70	ゼジューラカプセル100mg		本製剤を「白金系抗悪性腫瘍剤感受性の相間組換え修復欠損を有する再発肺癌」に用いる場合は、効能又は効果に関する使用上の注意において、「3つ以上の化学療法歴のある患者を対象とすること。」及び「承認された体外診断用医薬品又は医療機器を用いた検査により、相間組換え修復欠損を有することが確認された患者に投与すること。」とされているので、通常実施した化学療法歴及び相間組換え修復欠損を有することを確認した検査の実施年月日を記載すること。なお、当該検査実施年月日は、当該検査を実施した月のみ記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。	830600048	過去に実施した化学療法歴(ゼジューラカプセル100mg);*****
				850600037	相間組換え修復欠損を有することを確認した検査の実施年月日(ゼジューラカプセル100mg):(元号)yy'年'mm'月'dd'日
				850600038	相間組換え修復欠損を有することを確認した検査の実施年月日(初回投与)(ゼジューラカプセル100mg):(元号)yy'年'mm'月'dd'日
71	ゼフィックス錠100		本製剤の使用に当たっては、B型肝炎ウイルスの増殖を伴う肝機能の異常の確認が前提であり、HBV-DNA、DNAポリメラーゼ又はHBe抗原によりウイルスの増殖を確認した年月日(検査実施年月日)及びその結果を記載すること。なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。	830600049	HBV-DNA検査結果(ゼフィックス錠100);*****
				830600050	DNAポリメラーゼ検査結果(ゼフィックス錠100);*****
				830600051	HBe抗原検査結果(ゼフィックス錠100);*****
				850600039	ウイルスの増殖を確認した年月日(検査実施年月日)(ゼフィックス錠100):(元号)yy'年'mm'月'dd'日
				850600040	ウイルスの増殖を確認した年月日(検査実施年月日)(初回投与)(ゼフィックス錠100):(元号)yy'年'mm'月'dd'日
				850600041	BRAF遺伝子変異を確認した検査の実施年月日(ゼルボラフ錠240mg):(元号)yy'年'mm'月'dd'日
72	ゼルボラフ錠240mg		本製剤の効能・効果に関する使用上の注意において、「十分な経験を有する病理医又は検査施設における検査により、BRAF遺伝子変異が確認された患者に投与すること。」とされているので、BRAF遺伝子変異を確認した検査の実施年月日を記載すること。 なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。	850600042	BRAF遺伝子変異を確認した検査の実施年月日(初回投与)(ゼルボラフ錠240mg):(元号)yy'年'mm'月'dd'日
				850600043	FLT3遺伝子変異陽性を確認した検査の実施年月日(ゾスピタ錠40mg):(元号)yy'年'mm'月'dd'日
				850600044	FLT3遺伝子変異陽性を確認した検査の実施年月日(初回投与)(ゾスピタ錠40mg):(元号)yy'年'mm'月'dd'日
				850600045	SMN1遺伝子の両アレル性の欠失又は変異を確認した遺伝子検査の実施年月日(ゾルゲンススマ点滴静注):(元号)yy'年'mm'月'dd'日
73	ゾスピタ錠40mg		本製剤の効能・効果に関する使用上の注意において、「十分な経験を有する病理医又は検査施設における検査により、FLT3遺伝子変異陽性が確認された患者に投与すること。」とされているので、FLT3遺伝子変異陽性を確認した検査の実施年月日を記載すること。 なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。	842600011	本品の投与日時(ゾルゲンススマ点滴静注);*****
				850600046	抗AAV9抗体が陰性であることを確認した検査の実施年月日(ゾルゲンススマ点滴静注):(元号)yy'年'mm'月'dd'日
74	ゾルゲンスマ点滴静注		(スギ花粉による季節性アレルギー性鼻炎に投与する場合であって、当該スギ花粉シーズン中における本製剤の投与開始の場合は) 次の事項を記載すること。 ① 次に掲げる医師が本製剤に関する治療の責任者として配置されている施設(「医師要件A」から「医師要件E」までのうち該当するもの) ア 成人・季節性アレルギー性鼻炎患者に投与すること ア 医師免許取得後2年の初期研修を修了した後に、4年以上の耳鼻咽喉科診療の臨床研修を行っていること。 イ 医師免許取得後2年の初期研修を修了した後に、4年以上の臨床経験を有し、そのうち3年以上は季節性アレルギー性鼻炎を含むアレルギー診療の臨床研修を行っていること。 【小児季節性アレルギー性鼻炎患者に投与する場合】 ウ 医師免許取得後2年の初期研修を修了した後に、4年以上の耳鼻咽喉科診療の臨床研修を行っていること。 エ 医師免許取得後2年の初期研修を修了した後に、3年以上の小児科診療の臨床研修か3年以上の季節性アレルギー性鼻炎を含むアレルギー診療の臨床研修を含む4年以上の臨床経験を有していること。 ② 投与量の設定に用いた血清中IgE濃度及び当該検査の実施年月日 ③ 患者がスギ花粉による季節性アレルギー性鼻炎であとと判断した理由 ④ 前回投与までの間隔及び前回投与までの投与量における鼻症状。なお、鼻症状としては、くしゃみ発作の1日回数、擤鼻の1日回数及び鼻閉の状態をそれぞれ記載すること。 ⑤ 前スギ花粉シーズンに治療に用いた鼻噴霧用スティロイド及びケミカルメディエーター受容体拮抗薬の成分名及び一日投与量 ⑥ 既存治療で効果不十分と判断した理由 ⑦ アレルゲン免疫療法(減感作療法)に関する説明	820600251	医師要件A(ゾレア皮下注用75mg等)
				820600252	医師要件B(ゾレア皮下注用75mg等)
				820600253	医師要件C(ゾレア皮下注用75mg等)
				820600254	医師要件D(ゾレア皮下注用75mg等)
				830600122	投与量の設定に用いた血清中IgE濃度(ゾレア皮下注用75mg等);*****
				850600140	投与量の設定に用いた血清中IgE濃度(検査の実施年月日(ゾレア皮下注用75mg等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日)
				830600052	スギ花粉による季節性アレルギー性鼻炎であると判断した理由(ゾレア皮下注用75mg等);*****
				842600012	前スギ花粉シーズンにおける鼻症状(くしゃみ発作の1日回数)(ゾレア皮下注用75mg等);*****
				842600013	前スギ花粉シーズンにおける鼻症状(こう鼻の1日回数)(ゾレア皮下注用75mg等);*****
				830600053	前スギ花粉シーズンにおける鼻症状(鼻閉の状態)(ゾレア皮下注用75mg等);*****
				842600014	本製剤の投与における鼻症状(くしゃみ発作の1日回数)(ゾレア皮下注用75mg等);*****
				842600015	本製剤の投与における鼻症状(こう鼻の1日回数)(ゾレア皮下注用75mg等);*****
				830600054	本製剤の投与における鼻症状(鼻閉の状態)(ゾレア皮下注用75mg等);*****
				830600055	前スギ花粉シーズンに治療に用いた鼻噴霧用ステロイドの成分名(ゾレア皮下注用75mg等);*****
				830600056	前スギ花粉シーズンに治療に用いた鼻噴霧用ステロイドの一日投与量(ゾレア皮下注用75mg等);*****
				830600057	前スギ花粉シーズンに治療に用いたケミカルメディエーター受容体拮抗薬の成分名(ゾレア皮下注用75mg等);*****
				830600058	前スギ花粉シーズンに治療に用いたケミカルメディエーター受容体拮抗薬の一日投与量(ゾレア皮下注用75mg等);*****
				830600059	既存治療で効果不十分と判断した理由(ゾレア皮下注用75mg等);*****
				830600060	アレルゲン免疫療法(減感作療法)に関する説明内容(ゾレア皮下注用75mg等);*****
75	ゾレア皮下注用75mg ゾレア皮下注用150mg ゾレア皮下注75mgシリジン ゾレア皮下注150mgシリジン				

項目番号	医薬品名称	効能・効果	記載事項	レセプト電算処理システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言
			(スギ花粉による季節性アレルギー性鼻炎に投与する場合であって、当該スギ花粉シーズン中における本製剤の継続投与の場合)次の事項を記載すること。 ① 本製剤の前回投与時及び当該継続投与時における鼻症状。なお、鼻症状としては、くしゃみ発作の1日回数、擤鼻の1日回数及び鼻閉の状態をそれぞれ記載すること。 ② 本製剤と併用しているヒスタミンH1受容体拮抗薬の成分名及び一日投与量 ③ 12週間を超えて本製剤を投与する場合は、継続して投与することが必要かつ適切と判断した理由	842600016 842600017 830600061 842600018 842600019 830600062 830600063 830600064 830600065	前回投与時における鼻症状(くしゃみ発作の1日回数)(ゾレア皮下注用75mg等):***** 前回投与時における鼻症状(こう鼻の1日回数)(ゾレア皮下注用75mg等):***** 前回投与時における鼻症状(鼻閉の状態)(ゾレア皮下注用75mg等):***** 継続投与時における鼻症状(くしゃみ発作の1日回数)(ゾレア皮下注用75mg等):***** 継続投与時における鼻症状(こう鼻の1日回数)(ゾレア皮下注用75mg等):***** 継続投与時における鼻症状(鼻閉の状態)(ゾレア皮下注用75mg等):***** 併用しているヒスタミンH1受容体拮抗薬の成分名(ゾレア皮下注用75mg等):***** 併用しているヒスタミンH1受容体拮抗薬の一日投与量(ゾレア皮下注用75mg等):***** 12週を超えて継続して投与することが必要かつ適切と判断した理由(ゾレア皮下注用75mg等):*****
76	タグリッソ錠40mg タグリッソ錠80mg		本製剤の効能・効果に関連する使用上の注意において、「十分な経験を有する病理医又は検査施設において、承認された外診断薬を用い、EGFR遺伝子変異が確認された患者に投与すること。」及び「他のEGFRプロセンシンナーゼ阻害薬による治療歴を有し、病勢進行が確認されている患者では、EGFR-T790M変異が確認された患者に投与すること。」とされているので、EGFR遺伝子変異を確認した検査の実施年月日を記載すること。 なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。	850600047 850600048	EGFR遺伝子変異を確認した検査の実施年月日(タグリッソ錠40mg等):(元号)yy'年"mm"月"dd"日 EGFR遺伝子変異を確認した検査の実施年月日(初回投与)(タグリッソ錠80mg等):(元号)yy'年"mm"月"dd"日
77	タズベリク錠200mg		本製剤の効能・効果に関連する使用上の注意において、「十分な経験を有する病理医又は検査施設により、EZH2遺伝子変異陽性が確認された患者に投与すること。」とされているので、EZH2遺伝子変異陽性を確認した検査の実施年月日を記載すること。 なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。	850600049 850600050	EZH2遺伝子変異陽性を確認した検査の実施年月日(タズベリク錠200mg):(元号)yy'年"mm"月"dd"日 EZH2遺伝子変異陽性を確認した検査の実施年月日(初回投与)(タズベリク錠200mg):(元号)yy'年"mm"月"dd"日
78	タフィンラーカプセル50mg タフィンラーカプセル75mg		本製剤の効能・効果に関連する使用上の注意において、「十分な経験を有する病理医又は検査施設における検査により、BRAF遺伝子変異が確認された患者に投与すること。」とされているので、BRAF遺伝子変異を確認した検査の実施年月日を記載すること。 なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。	850600051 850600052	BRAF遺伝子変異を確認した検査の実施年月日(タフィンラーカプセル50mg等):(元号)yy'年"mm"月"dd"日 BRAF遺伝子変異を確認した検査の実施年月日(初回投与)(タフィンラーカプセル50mg等):(元号)yy'年"mm"月"dd"日
79	タブレクタ錠150mg タブレクタ錠200mg		本製剤の効能又は効果に関連する注意において、「十分な経験を有する病理医又は検査施設における検査により、MET遺伝子エクリン14スキッピング変異陽性を確認した検査の実施年月日を記載すること。」とされているので、MET遺伝子エクリン14スキッピング変異陽性を確認した検査の実施年月日を記載すること。 なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。	850600053 850600054	MET遺伝子エクリン14スキッピング変異陽性を確認した検査の実施年月日(タブレクタ錠150mg等):(元号)yy'年"mm"月"dd"日 MET遺伝子エクリン14スキッピング変異陽性を確認した検査の実施年月日(初回投与)(タブレクタ錠150mg等):(元号)yy'年"mm"月"dd"日
80	チャニビックス錠0.5mg チャニビックス錠1mg		(ニコチン依存症管理料を算定する禁煙治療を行っている患者が、何らかの理由により入院治療を要することになった場合、ニコチン依存症管理料の施設基準を届け出している保険医療機関に入院し、患者本人の強い禁煙意志に基づき禁煙治療を継続した場合) (外来にてニコチン依存症管理料の算定患者に対し处方した旨を記載すること)	820600066	外来にてニコチン依存症管理料の算定患者に対し处方(チャニビックス錠0.5mg等)
81	チラーデンS静注液200μg		本製剤を甲状腺機能低下症の患者に投与する際は、レボチロキシンナトリウム経口剤による治療が適さない場合に限ること。 また、甲状腺機能低下症の患者に対する本製剤の投与開始に当たっては、レボチロキシンナトリウム経口剤による治療が適さないと判断した理由を記載すること。	830600066	レボチロキシンナトリウム経口剤による治療が適さないと判断した理由(チラーデンS静注液200μg):*****
82	テセントリク点滴静注840mg テセントリク点滴静注1200mg	共通	次に掲げる施設のうち、該当するもの(「施設要件A」から「施設要件オ」までのうち該当するものを記載)を記載すること。 ア 厚生労働大臣が指定するがん診療連携拠点病院等(都道府県がん診療連携拠点病院、地域がん診療連携拠点病院、地域がん診療病院など) イ 特定機能病院 ウ 都道府県知事が指定するがん診療連携病院(がん診療連携指定病院、がん診療連携協力病院、がん診療連携推進病院など) エ 外来化学療法室を設置し、外来化学療法加算1又は外来化学療法加算2の施設基準に係る届出を行っている施設 オ 抗悪性腫瘍剤方管管理加算の施設基準に係る届出を行っている施設	820600166 820600188 820600192 820600196 820600199	施設要件A(テセントリク点滴静注) 施設要件イ(テセントリク点滴静注) 施設要件ウ(テセントリク点滴静注) 施設要件エ(テセントリク点滴静注) 施設要件オ(テセントリク点滴静注)
83	テセントリク点滴静注840mg テセントリク点滴静注1200mg	切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌	次に掲げる医師の要件のうち、本製剤に関する治療の責任者として配置されている者が該当するもの(「医師要件A」又は「医師要件イ」記載)を記載すること。 ア 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に5年以上のがん治療の臨床研修を行っていること。うち、2年以上は、がん薬物療法を中心とした臨床腫瘍学の研修を行なっていること。 イ 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に4年以上の臨床経験を有していること。うち、3年以上は、肺癌のがん薬物療法を含む呼吸器病学の臨床研修を行なっていること。  (本製剤を他の抗悪性腫瘍剤と併用する場合) 次に掲げる併用投与のうち、該当するもの(「併用投与A」から「併用投与ウ」までのうち該当するものを記載)を記載すること。 ア カルボプラチナ、パクリタキセル及びベニシズマブ(遺伝子組換え)との併用投与 イ 白金製剤(シスプラチン又はカルボプラチナ)及びメテレキセドとの併用投与 ウ カルボプラチナ及びパクリタキセル(アルブミン懸濁液)との併用投与  (本製剤を化学療法のないPD-L1陽性(TC3又はIC3)の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌患者に単独で投与する場合) EGFR遺伝子変異陽性、ALK融合遺伝子陰性及びPD-L1陽性(TC3又はIC3)を確認した検査の実施年月日を記載すること。	820600147 820600149 820600172 820600175 820600178 850600117 850600115 850600125	医師要件A(テセントリク点滴静注) 医師要件イ(テセントリク点滴静注) 併用投与A(テセントリク点滴静注) 併用投与イ(テセントリク点滴静注) 併用投与ウ(テセントリク点滴静注) EGFR遺伝子変異陽性を確認した検査の実施年月日(テセントリク点滴静注):(元号)yy'年"mm"月"dd"日 ALK融合遺伝子陰性を確認した検査の実施年月日(テセントリク点滴静注):(元号)yy'年"mm"月"dd"日 PD-L1陽性(TC3又はIC3)を確認した検査の実施年月日(テセントリク点滴静注):(元号)yy'年"mm"月"dd"日

項目番号	医薬品名称	効能・効果	記載事項	レセプト電算処理システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言
84	テセントリク点滴静注840mg テセントリク点滴静注1200mg	進行型小細胞肺癌	次に掲げる医師の要件のうち、本製剤に関する治療の責任者として配置されている者が該当するもの（「医師要件ア」又は「医師要件イ」と記載）を記載すること。 「ア 医師免許取得後2年の初期研修を修了した後に5年以上のがん治療の臨床研修を行っていること。うち、2年以上は、がん薬物療法を中心とした臨床腫瘍学の研修を行なっていること。 イ 医師免許取得後2年の初期研修を修了した後に4年以上の臨床経験を有していること。うち、3年以上は、肺癌のがん薬物療法を含む呼吸器病学の臨床研修を行っていること。」	820600147 820600149	医師要件ア(テセントリク点滴静注) 医師要件イ(テセントリク点滴静注)
85	テセントリク点滴静注840mg テセントリク点滴静注1200mg	乳癌	次に掲げる医師の要件のうち、本製剤に関する治療の責任者として配置されている者が該当するもの（「医師要件ア」又は「医師要件イ」と記載）を記載すること。 「ア 医師免許取得後2年の初期研修を修了した後に5年以上のがん治療の臨床研修を行っていること。うち、2年以上は、がん薬物療法を中心とした臨床腫瘍学の研修を行なっていること。 イ 医師免許取得後2年の初期研修を修了した後に5年以上の乳癌のがん薬物療法を含む乳腺腫瘍学の臨床研修を行っていること。」	820600147 820600149 850600141 850600142 850600143	医師要件ア(テセントリク点滴静注) 医師要件イ(テセントリク点滴静注) PD-L1陽性であることを確認した検査の実施年月日(テセントリク点滴静注):(元号)yy年mm月dd日 ホルモン受容体陰性であることを確認した検査の実施年月日(テセントリク点滴静注):(元号)yy年mm月dd日 HER2陰性であることを確認した検査の実施年月日(テセントリク点滴静注):(元号)yy年mm月dd日
86	テセントリク点滴静注840mg テセントリク点滴静注1200mg	切除不能な肝細胞癌	次に掲げる医師の要件のうち、本製剤に関する治療の責任者として配置されている者が該当するもの（「医師要件ア」又は「医師要件イ」と記載）を記載すること。 「ア 医師免許取得後2年の初期研修を修了した後に5年以上のがん治療の臨床研修を行っていること。うち、2年以上は、がん薬物療法を中心とした臨床腫瘍学の研修を行なっていること。 イ 医師免許取得後2年の初期研修を修了した後に4年以上の臨床経験を有していること。うち、3年以上は、肝細胞癌のがん薬物療法を含む肝臓病学の臨床研修を行なっていること。」	820600147 820600149 830600114	医師要件ア(テセントリク点滴静注) 医師要件イ(テセントリク点滴静注) 投与におけるChild-Pugh分類を記載すること。
87	チブミトコシン250mg		本製剤の効能又は効果に関する注意において、「十分な経験を有する病理医又は検査施設における検査により、MET過伝子チクソン14スキッピング変異が確認された患者に投与すること。」とされているので、MET過伝子チクソン14スキッピング変異陽性を確認した検査の実施年月日を記載すること。 なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。	850600144 850600145	MET過伝子チクソン14スキッピング変異陽性を確認した検査の実施年月日(チブミトコシン250mg):(元号)yy年mm月dd日 MET過伝子チクソン14スキッピング変異陽性を確認した検査の実施年月日(初回投与)(チブミトコシン250mg):(元号)yy年mm月dd日
88	テムセルHS注		本品の警告において、「緊急時に十分対応できる医療施設において、造血幹細胞移植に関する十分な知識・経験を持つ医師の下で、臨床経験による病理医の適切な対応がなされた体制下で本品を使用すること。また、効果・効用又は性能に関連する使用上の注意において、「ステロイド療法によっても十分な治療効果が得られない場合に使用すること」及び「本品の投与に際しては、急性GVHDの重症度等、」臨床成績(の項)の内容を熟知し、本品の有効性及び安全性を十分に理解した上で、適応患者の選択を行うこと」とされていることから、このような場合に限り算定できるものであり、本品の使用が必要かつ有効と判断した理由を記載すること。	830600067	本品の使用が必要かつ有効と判断した理由(テムセル-HS注):*****
89	デュビクセント皮下注300 mgシリンジ デュビクセント皮下注300 mgペン	アトピー性皮膚炎	投与開始に当たっては、次の事項を記載すること。 なお、本製剤の継続投与に当たっては、投与開始時の情報を記載すること。 1) 次に掲げる医師の要件のうち、本製剤に関する治療の責任者として配置されている者が該当する施設(「施設要件ア」又は「施設要件イ」と記載)。 「ア 医師免許取得後2年の初期研修を修了した後に、5年以上の皮膚科診療の臨床研修を行なっていること。 イ 医師免許取得後2年の初期研修を修了した後に、5年以上の臨床経験を有していること。うち、3年以上は、アトピー性皮膚炎を含むアレルギー診療の臨床研修を行なっていること。 2) 本剤投与前の抗炎症外用薬による治療の状況(「前治療要件ア」又は「前治療要件イ」と記載) 「ア 成人アトピー性皮膚炎患者で、アトピー性皮膚炎診療ガイドラインで重症度に応じて推奨されるステロイド外用薬(ストロンガルス)以上やカルニルシユーリ・阻害外用薬による適切な治療を直近約6ヶ月以上行なっていること。 イ 成人アトピー性皮膚炎患者であって、ステロイド外用薬やカルニルシユーリ・阻害外用薬に対する過敏症、顎顎な局所症状(副作用若しくは全く副作用なし)により、これらの抗炎症外用薬のみによる治療の経験が困難。 3) 疾患の状況について、次に掲げるすべての項目を記載 ア 10才未満 イ 10才以上 ウ 体表面積に占めるアトピー性皮膚炎病変の割合(%)	820600167 820600189 820600181 820600182 830600137 830600135 830600136 830600109	施設要件ア(デュビクセント皮下注) 施設要件イ(デュビクセント皮下注) 前治療要件ア(デュビクセント皮下注) 前治療要件イ(デュビクセント皮下注) IGAスコア(デュビクセント皮下注) 全身のEASIスコア(デュビクセント皮下注) 頭頸部のEASIスコア(デュビクセント皮下注) 体表面積に占めるアトピー性皮膚炎病変の割合(%) :*****
90	デュビクセント皮下注300 mgシリンジ デュビクセント皮下注300 mgペン	気管支喘息	投与開始に当たっては、次の事項を記載すること。 1) 次に掲げる医師の要件のうち、本製剤に関する治療の責任者として配置されている者が該当する施設(「施設要件ア」又は「施設要件イ」と記載)。 「ア 医師免許取得後2年の初期研修を修了した後に、3年以上の気管支喘息に関する呼吸器科診療の臨床研修を含む4年以上の臨床経験を有していること。 イ 医師免許取得後2年の初期研修を修了した後に、3年以上の気管支喘息に関するアレルギー診療の臨床研修を含む4年以上の臨床経験を有していること。 ウ 医師免許取得後2年の初期研修を修了した後に、3年以上の小児科診療の臨床研修か3年以上の気管支喘息に関するアレルギー診療の臨床研修を含む4年以上の臨床経験を有していること。 2) 本製剤投与前の長期管理薬(アレルギー治療の状況)及び投与理由(「患者要件ア」又は「患者要件イ」と記載) 「ア 高用量ICS(フルマストメトロニドICS)とその他の長期管理薬(長時間作用性β2刺激薬、長時間作用性ムスカリ受容体拮抗薬のみならず、ロコモビドロリ、カルバメトロニドなどの吸入用ロコモビドロリ・カルバメトロニド吸入用散剤を併用してもコントロール不良で、かつ全身性ステロイドの投与等必要な喘息治療を年1回以上さだめていること。 イ 中用量ICS(その他の長時間作用性β2刺激薬、長時間作用性ムスカリ受容体拮抗薬(成人のみ)、ロコモビドロリ・受容体拮抗薬、オルタブチド放出散剤)併用してもコントロール不良で、かつ全身性ステロイドの投与等必要な喘息治療を年1回以上さだめていること。 3) 2)で「患者要件イ」に該当する場合は、ICSを当該用量以上に増量することが不適切であると判断した理由	820600167 820600189 820600193 820600153 820600155 830600104	施設要件ア(デュビクセント皮下注) 施設要件イ(デュビクセント皮下注) 施設要件ウ(デュビクセント皮下注) 患者要件ア(デュビクセント皮下注) 患者要件イ(デュビクセント皮下注) ICSを当該用量以上に増量することが不適切であると判断した理由(デュビクセント皮下注):*****
91	デュビクセント皮下注300 mgシリンジ デュビクセント皮下注300 mgペン	鼻竇を伴う慢性副鼻腔炎	① 本製剤の投与開始に当たっては、次の事項を記載すること。 1) 本製剤に関する治療の責任者として、次に掲げる要件を満たす医師が配置されている施設である旨(「施設要件ア」と記載) 「ア 医師免許取得後2年の初期研修を修了した後に、4年以上の耳鼻喉科診療の臨床研修を行なっていること。 2) 次に掲げる患者の要件アからウのすべてに該当する旨 「ア 慢性副鼻腔炎の確定診断がなされており、手術が適応となること。 イ 手術が適応となること。 ウ 手術が適応となること。 ■ 感染症による副鼻腔炎に対する手術が適応となること。 ■ 感染症による鼻竇を含む各鼻腔とも点以上から両側の合計が5点以上 ■ 鼻閉重疊症度スコア2(中等症)以上(8週間以上持続していること) ■ 嘴喰障害、鼻汁(前鼻漏、後鼻漏)等(8週間以上持続していること) 3) 2)での「ウ」鼻竇を伴う慢性副鼻腔炎に対して、手術による治療歴がある。」に該当する場合は、慢性副鼻腔炎に対する手術を行なった実施年月日、「既往の治療を行なってコントロール不十分であって、鼻竇を伴う慢性副鼻腔炎に対する手術が適応となること。」に該当する場合は、手術が適応となることを判断し理由。 4) 本剤投与前ににおける各鼻腔の算定スコア、鼻閉重疊度スコア及び嗅覚障害、鼻汁(前鼻漏／後鼻漏)等が継続している期間 2) 本製剤の継続投与に当たっては、次の事項を記載すること。 1) 次に掲げる医師の要件のうち、本製剤に関する治療の責任者として配置されている者が該当する施設(「施設要件ア」又は「施設要件イ」と記載) 「ア 医師免許取得後2年の初期研修を修了した後に、4年以上の耳鼻喉科診療の臨床研修を行なっていること。 イ 医師免許取得後2年の初期研修を修了した後に、4年以上の臨床経験を有し、そのうち3年以上は鼻竇を伴う慢性副鼻腔炎を含むアレルギー診療の臨床研修を行なっていること。 2) 次に掲げる患者の要件アからウのすべてに該当する旨 3) 本製剤の継続投与における各鼻腔の算定スコア及び鼻閉重疊度スコア 4) 24週間を超えて本製剤を投与する場合は、継続して投与することが必要かつ適切と判断した理由	820600167 820600150 820600185 820600151 850600132 830600108 830600123 830600124 830600125 820600142 820600144 820600143 830600126 830600127 830600103	施設要件ア(デュビクセント皮下注) 患者の要件アに該当(デュビクセント皮下注) 患者の要件イに該当(デュビクセント皮下注) 患者の要件ウに該当(デュビクセント皮下注) 慢性副鼻腔炎に対する手術を行なった実施年月日(デュビクセント皮下注):(元号)yy年mm月dd日 手術が適応ならないと判断した理由(デュビクセント皮下注):***** 本製剤投与前ににおける鼻竇スコア(デュビクセント皮下注):***** 本製剤投与前ににおける鼻閉重疊度スコア(デュビクセント皮下注):***** 本製剤投与前ににおける鼻汁(前鼻漏／後鼻漏)等が継続している期間(デュビクセント皮下注):***** 医師要件ア(デュビクセント皮下注) 医師要件イ(デュビクセント皮下注) 医師要件ウ(デュビクセント皮下注) 本製剤の継続投与における鼻竇スコア(デュビクセント皮下注):***** 本製剤の継続投与における鼻閉重疊度スコア(デュビクセント皮下注):***** 24週間を超えて投与することが必要かつ適切と判断した理由(デュビクセント皮下注):*****

項目番号	医薬品名称	効能・効果	記載事項	レセプト電算処理システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言
92	デリタクト注		本製剤の投与開始に当たっては、次の事項を記載すること。 ①該当する施設のうち、該当するもの「施設要件ア」から「施設要件エ」までのうち該当するものを記載) ア 特定機能病院 イ 大学附属病院本院(脳神経外科に係る診療科を有する場合に限る。) ウ 異性經緯手術の年間症例数が30例以上ある施設 エ 本品による治療の実施施設、又はごくと同等の施設体制を有し本品に係る治療責任医師又は治験分担医師が常勤する施設(脳神経外科に係る診療科を有する場合に限る。) ②次に掲げる医師の要件のうち、本製剤に関する治療の責任者として配置されている者が該当するもの(「医師要件ア」から「医師要件エ」までのうち該当するものを全て記載。最高使用推奨ガイドラインにおいて、次に掲げる医師の要件のすべてに該当する医師を選択する旨とされている)。 ア 医師免許登録後2年以内で研修を終了した後、4年以上の脳神経外科の臨床研修を行っており、うち、3年以上は、精神疾患科における臨床経験があること。 イ 脳腫瘍に開創する手や脳卒中等の手術手術が5例以上あること。 ウ ナビゲーション下生検術を含む定位脳手術の実績が5例以上あること。 ③放射線治療及びテモゾロミドの治療歴のある患者である旨	820600067 820600068 820600069 820600070 820600071 820600072 820600073 820600074 820600075	施設要件ア(デリタクト注) 施設要件イ(デリタクト注) 施設要件ウ(デリタクト注) 施設要件エ(デリタクト注) 医師要件ア(デリタクト注) 医師要件イ(デリタクト注) 医師要件ウ(デリタクト注) 放射線治療歴のある患者(デリタクト注) テモゾロミド治療歴のある患者(デリタクト注)
93	トルツ皮下注80mgオートインジェクター トルツ皮下注80mgシリンジ	尋常性乾癬、関節症性乾癬、 脂漏性乾癬、乾燥性紅皮症	12週以降において、2週間隔で投与の場合、2週間隔で投与することが適切と判断した理由を記載すること。	830600068	12週以降、2週間隔で投与することが適切と判断した理由(トルツ皮下注80mgオートインジェクター等):*****
94	ニコチネルTTS10 ニコチネルTTS20 ニコチネルTTS30		(ニコチン依存症管理料を算定する禁煙治療を行っている患者が、何らかの理由により入院治療を要することになった場合、ニコチネル依存症管理料の施設基準を届け出ている保険医療機関に入院し、患者本人の強い禁煙意志に基づき禁煙治療を継続した場合)。「外來にてニコチン依存症管理料の算定患者に対し処方した旨を記載すること。	820600076	外來にてニコチン依存症管理料の算定患者に対し処方(ニコチネルTTS10等)
95	ノーモサング点滴静注250mg		本製剤の効能・効果に関連する使用上の注意において本剤による急性発作の予防効果は確認されていないことから、予防的に使用しないこと」と記載しているので、予防的に使用した場合には算定できないものであること。また、診療報酬明細書の記載に当たっては、「発作時の使用である旨を記載すること。	820600077	発作時の使用(ノーモサング点滴静注250mg)
96	ノボセブンH静注用1mgシリンジ ノボセブンH静注用2mgシリンジ ノボセブンH静注用5mgシリンジ ノボセブンH静注用8mgシリンジ		本製剤の使用に当たっては、血栓凝固第V因子又はII因子のインヒビターを保有することの確認が前提であり、インヒビターアクティビティの測定された年月日及び価値を記載すること。	830600128 850600146	インヒビターカ価(ノボセブンH静注用1mgシリンジ等):***** インヒビターアクティビティ測定年月日(ノボセブンH静注用1mgシリンジ等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日"
97	ハーセブチン注射用150 ハーセブチン注射用60 トラスツズマブBS点滴静注用160mg [CTH] トラスツズマブBS点滴静注用150mg [NK] トラスツズマブBS点滴静注用150mg [フェイザー] トラスツズマブBS点滴静注用150mg [第三共] トラスツズマブBS点滴静注用60mg[C TH] トラスツズマブBS点滴静注用60mg[N K] トラスツズマブBS点滴静注用60mg[ フェイサー] トラスツズマブBS点滴静注用60mg[第 一三共]		ハーセブチン注射用60、ハーセブチン注射用150  HER2過剰発現を確認した検査の実施年月日について記載すること。 なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。  トラスツズマブ BS 点滴静注用 60mg[NK]、同 150mg[NK]、同 60mg[CTH]及び同 150mg[CTH]  本製剤の使用上の注意において、「HER2過剰発現の検査は、十分な経験を有する病理医又は検査施設において実施すること」と記載されているため、HER2過剰発現を確認した検査の実施年月日を記載すること。なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。  トラスツズマブ BS 点滴静注用 60mg[第一三共]及び同 150mg[第一三共]  本製剤の使用上の注意において、「HER2過剰発現の検査は、十分な経験を有する病理医又は検査施設において実施すること」と記載されているため、HER2過剰発現を確認した検査の実施年月日を記載すること。なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。  トラスツズマブ BS 点滴静注用 60mg[ファイザー]及び同 150mg[ファイザー]  本製剤の使用上の注意において、「HER2過剰発現の検査は、十分な経験を有する病理医又は検査施設において実施すること」と記載されているため、HER2過剰発現を確認した検査の実施年月日を記載すること。なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。	850600057 850600058 850600059 850600060 850600061 850600062 850600063 850600064 850600065 850600066	HER2過剰発現を確認した検査の実施年月日(ハーセブチン注射用60等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日" HER2過剰発現を確認した検査の実施年月日(初回投与):(ハーセブチン注射用60等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日" HER2過剰発現を確認した検査の実施年月日(トラスツズマブBS点滴静注用60mg[NK]等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日" HER2過剰発現を確認した検査の実施年月日(初回投与):(トラスツズマブBS点滴静注用60mg[CTH]等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日" HER2過剰発現を確認した検査の実施年月日(初回投与):(トラスツズマブBS点滴静注用60mg[CTH]等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日" HER2過剰発現を確認した検査の実施年月日(初回投与):(トラスツズマブBS点滴静注用60mg[第一三共]等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日" HER2過剰発現を確認した検査の実施年月日(初回投与):(トラスツズマブBS点滴静注用60mg[第一三共]等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日" HER2過剰発現を確認した検査の実施年月日(初回投与):(トラスツズマブBS点滴静注用60mg[ファイザー]等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日" HER2過剰発現を確認した検査の実施年月日(初回投与):(トラスツズマブBS点滴静注用60mg[ファイザー]等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日"
98	ハイクロット配合静注用		本製剤の使用に当たっては、血栓凝固第V因子又はII因子のインヒビターを保有することの確認が前提であり、インヒビターカ価の測定された年月日及び価値を記載すること。	830600129 850600147	インヒビターカ価(ハイクロット配合静注用):***** インヒビターアクティビティ測定年月日(ハイクロット配合静注用):(元号)yy'年'mm'月'dd'日"
99	バクスミ一点鼻粉末剤3mg		1回2瓶以上処方する場合は、複数必要と判断した理由を記載すること。	830600069	1回2瓶以上必要と判断した理由(バクスミ一点鼻粉末剤3mg):*****
100	バクトロバン鼻腔用軟膏2%		易感染患者から隔離することが困難な入院患者に対する使用に当たっては、やむを得ず、二名以下の患者が収容されている病室にMRSA感染症発症の危険性の高い免疫機能の低下状態にある患者(易感染患者)とともに入院している者に対する一層の隔離を図ることとするものとする。この場合、易感染患者と同種又はよく混在する入院患者の使用に係る薬剤料はMRSA感染症発症の危険性の高い免疫機能の低下状態にある患者(易感染患者)の分として算定。MRSA感染症発症の危険性の高い免疫機能の低下状態にある患者(易感染患者)の診療報酬明細書に易感染患者から隔離することが困難な入院患者に投与した旨を記載すること。	820600078	易感染患者から隔離することが困難な入院患者に投与(バクトロバン鼻腔用軟膏2%)

項目番号	医薬品名称	効能・効果	記載事項	レセプト電算処理システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言
101	パドセブ点滴静注30mg		本製剤の効能又は効果に関連する注意において、「本剤の第一次治療における有効性及び安全性は確立していない。」及び「PD1/PDL1阻害剤による治療歴のない患者における本剤の有効性及び安全性は確立していない。」と記載されているので、PD1/PDL1阻害剤を含む化学療法による治療歴を有する患者に投与することとし、その旨を記載すること。	820600079	PD1/PDL1阻害剤を含む化学療法による治療歴を有する患者に投与(パドセブ点滴静注30mg)
102	バベンチオ点滴静注200mg	メルケル細胞癌	<p>次の事項を記載すること。          1) 次に掲げる施設のうち、該当するもの(「施設要件ア」から「施設要件オ」までのうち該当するものを記載)            ア 厚生労働大臣が指定するがん診療連携拠点病院等(都道府県がん診療連携拠点病院、地域がん診療連携拠点病院、地域がん診療病院など)            イ 特定機能病院            ウ 都道府県知事が指定するがん診療連携病院(がん診療連携協力病院、がん診療連携推進病院など)            オ 外来化学療法室を設置し、外来化学療法加算<sup>1</sup>又は外来化学療法加算<sup>2</sup>の施設基準に係る届出を行っている施設            オ<sup>1</sup> 抗悪性腫瘍剤処方管理加算の施設基準に係る届出を行っている施設          2) 次に掲げる医師の要件のうち、本製剤に関する治療の責任者として配置されている者が該当するもの(「医師要件ア」又は「医師要件イ」と記載)            ア 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に5年以上のがん治療の臨床研修を行っていること。うち、2年以上は、がん薬物療法を中心とした臨床腫瘍学の研修を行なっていること。            イ 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に5年以上の皮膚悪性腫瘍診療の臨床経験を有していること。</p>	820600244	施設要件ア(バベンチオ点滴静注200mg)
				820600245	施設要件イ(バベンチオ点滴静注200mg)
				820600246	施設要件ウ(バベンチオ点滴静注200mg)
				820600247	施設要件エ(バベンチオ点滴静注200mg)
				820600248	施設要件オ(バベンチオ点滴静注200mg)
				820600249	医師要件ア(バベンチオ点滴静注200mg)
				820600250	医師要件イ(バベンチオ点滴静注200mg)
				820600244	施設要件ア(バベンチオ点滴静注200mg)
				820600245	施設要件イ(バベンチオ点滴静注200mg)
				820600246	施設要件ウ(バベンチオ点滴静注200mg)
103	バベンチオ点滴静注200mg	根治切除不能又は転移性の腎細胞癌の治療	<p>次の事項を記載すること。          1) 次に掲げる施設のうち、該当するもの(「施設要件ア」から「施設要件オ」までのうち該当するものを記載)            ア 厚生労働大臣が指定するがん診療連携拠点病院等(都道府県がん診療連携拠点病院、地域がん診療連携拠点病院、地域がん診療病院など)            イ 特定機能病院            ウ 都道府県知事が指定するがん診療連携病院(がん診療連携協力病院、がん診療連携推進病院など)            オ 外来化学療法室を設置し、外来化学療法加算<sup>1</sup>又は外来化学療法加算<sup>2</sup>の施設基準に係る届出を行っている施設            オ<sup>1</sup> 抗悪性腫瘍剤処方管理加算の施設基準に係る届出を行っている施設          2) 次に掲げる医師の要件のうち、本製剤に関する治療の責任者として配置されている者が該当するもの(「医師要件ア」又は「医師要件イ」と記載)            ア 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に5年以上のがん治療の臨床研修を行なっていること。うち、2年以上は、がん薬物療法を中心とした臨床腫瘍学の研修を行なっていること。            イ 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に5年以上の泌尿器科学の臨床研修を行なっており、うち、2年以上は、腎細胞癌のがん薬物療法を含むがん治療の臨床研修を行なっていること。</p>	820600244	施設要件ア(バベンチオ点滴静注200mg)
				820600245	施設要件イ(バベンチオ点滴静注200mg)
				820600246	施設要件ウ(バベンチオ点滴静注200mg)
				820600247	施設要件エ(バベンチオ点滴静注200mg)
				820600248	施設要件オ(バベンチオ点滴静注200mg)
				820600249	医師要件ア(バベンチオ点滴静注200mg)
				820600250	医師要件イ(バベンチオ点滴静注200mg)
				820600244	施設要件ア(バベンチオ点滴静注200mg)
				820600245	施設要件イ(バベンチオ点滴静注200mg)
				820600246	施設要件ウ(バベンチオ点滴静注200mg)
104	バベンチオ点滴静注200mg	根治切除不能な尿路上皮癌における化学療法後の維持療法の治療	<p>次の事項を記載すること。          1) 次に掲げる施設のうち、該当するもの(「施設要件ア」から「施設要件オ」までのうち該当するものを記載)            ア 厚生労働大臣が指定するがん診療連携拠点病院等(都道府県がん診療連携拠点病院、地域がん診療連携拠点病院、地域がん診療病院など)            イ 特定機能病院            ウ 都道府県知事が指定するがん診療連携病院(がん診療連携協力病院、がん診療連携推進病院など)            オ 外来化学療法室を設置し、外来化学療法加算<sup>1</sup>又は外来化学療法加算<sup>2</sup>の施設基準に係る届出を行っている施設            オ<sup>1</sup> 抗悪性腫瘍剤処方管理加算の施設基準に係る届出を行っている施設          2) 次に掲げる医師の要件のうち、本製剤に関する治療の責任者として配置されている者が該当するもの(「医師要件ア」又は「医師要件イ」と記載)            ア 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に5年以上のがん治療の臨床研修を行なっていること。うち、2年以上は、がん薬物療法を中心とした臨床腫瘍学の研修を行なっていること。            イ 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に5年以上の泌尿器科学の臨床研修を行なっており、うち、2年以上は、尿路上皮癌のがん薬物療法を含むがん治療の臨床研修を行なっていること。</p>	820600244	施設要件ア(バベンチオ点滴静注200mg)
				820600245	施設要件イ(バベンチオ点滴静注200mg)
				820600246	施設要件ウ(バベンチオ点滴静注200mg)
				820600247	施設要件エ(バベンチオ点滴静注200mg)
				820600248	施設要件オ(バベンチオ点滴静注200mg)
				820600249	医師要件ア(バベンチオ点滴静注200mg)
				820600250	医師要件イ(バベンチオ点滴静注200mg)
				820600244	施設要件ア(バベンチオ点滴静注200mg)
				820600245	施設要件イ(バベンチオ点滴静注200mg)
				820600246	施設要件ウ(バベンチオ点滴静注200mg)
105	ビラフトビカブセル50mg ビラフトビカブセル75mg	共通	<p>本製剤の効能・効果に関連する注意において、「十分な経験を有する病理医又は検査施設における検査により、BRAF遺伝子変異が確認された患者に投与すること」とされているので、BRAF遺伝子変異を確認した検査の実施年月日を記載すること。          なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。</p>	850600067	BRAF遺伝子変異を確認した検査の実施年月日(ビラフトビカブセル50mg等):(元号)yy'年"mm"月"dd"日"
				850600068	BRAF遺伝子変異を確認した検査の実施年月日(初回投与)(ビラフトビカブセル50mg等):(元号)yy'年"mm"月"dd"日"
106	ビルテゾ点滴静注250mg		<p>がん化学療法後に増悪したBRAF遺伝子変異を有する治療 切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌</p>	830600070	ビニメチニフを併用する理由(ビラフトビカブセル50mg等):*****
				830600070	ビニメチニフを併用すること。
107	ビンダケルカプセル20mg	トランスサイレーン型心アミロイドーシス(野生型及び変異型)	<p>本製剤の効能・効果に関連する注意において、「選択する地の抗悪性腫瘍剤の選択に際しては、「17臨床成績」の項の内容を通知し、開業学会の最新のガイドライン等を参考にした上で、患者の状態に応じて、ビニメチニフ併用の必要性を判断すること」とされているので、本剤とビニメチニフ併用の場合には、開業学会の最新のガイドライン等を踏まえ、併用の理由を記載すること。その場合は、併用が必要とした判断に用いた情報(ECOG PS、転移臓器数、CRP 値等)を具体的に記載すること。</p>	850600148	遺伝子欠失を確認した検査の実施年月日(ビルテゾ点滴静注250mg):(元号)yy'年"mm"月"dd"日"
				850600149	遺伝子欠失を確認した検査の実施年月日(初回投与)(ビルテゾ点滴静注250mg):(元号)yy'年"mm"月"dd"日"
108	ビンマックカプセル61mg		<p>本製剤の効能・効果に関連する注意において、「遺伝子検査により、エクソン5-3スキッピングにより治療可能なジストロフィン遺伝子の欠失(エクソン4-52、45-52、47-52、48-52、49-52、50-52、52-52欠失等)が確認されている患者に投与すること」と記載されているので、遺伝子欠失を確認した検査の実施年月日を記載すること。          なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。</p>	820600087	患者要件1(ビンダケルカプセル20mg)
				820600088	患者要件2(ビンダケルカプセル20mg)
108	ビンマックカプセル61mg		<p>次の①又は②すべての要件を満たした場合に算定でき、いずれに該当するかを記載すること。「患者要件①又は患者要件②又は患者要件3」と記載          ① 野生型の場合            ア 心不全による入院歴又は利尿薬の投与を含む治療を必要とする心不全症状を有すること            イ 心エコーによる拡張末期の心室中隔厚が12mmを超えること            ウ 総線生検によるアミロイド沈着が認められること            エ 組織組織染色によるミロイド沈着が認められること          ② 変異型の場合            ア 心筋症症状及び心筋症と関連するTTR 遺伝子変異を有すること            イ 心不全による入院歴又は利尿薬の投与を含む治療を必要とする心不全症状を有すること            ウ 心エコーによる拡張末期の心室中隔厚が12mmを超えること            エ 総線生検によるアミロイド沈着が認められること          ③ 変異型の場合            ア 心筋症症状及び心筋症と関連するTTR 遺伝子変異を有すること            イ 心不全による入院歴又は利尿薬の投与を含む治療を必要とする心不全症状を有すること            ウ 心エコーによる拡張末期の心室中隔厚が12mmを超えること            エ 総線生検によるアミロイド沈着が認められること</p>	820600089	患者要件1(ビンマックカプセル61mg)
				820600090	患者要件2(ビンマックカプセル61mg)

項番	医薬品名称	効能・効果	記載事項	レセプト電算処理システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言
109	ファイバ静注用1000		本製剤の使用に当たっては、インヒビターカ価が測定されていることが前提であり、その測定された年月日及びその力値を記載する。	830600130	インヒビターカ価(ファイバ静注用1000):*****
				850600150	インヒビターカ価測定年月日(ファイバ静注用1000):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"
110	フェインジェクト静注500mg		(本製剤投与前の血中尿酸及び血中Hb値が8.0g/dL以上の場合) 本製剤の投与が必要と判断した理由を記載すること。	830600071	投与が必要と判断した理由(フェインジェクト静注500mg):*****
111	フォシーガ錠5mg フォシーガ錠10mg	慢性心不全	効能又は効果に関連する注意において、「左室駆出率が保持された慢性心不全における本薬の有効性及び安全性は確立していないため、左室駆出率の低下した慢性心不全患者に投与すること。」とされているので、投与開始に当たっては、左室駆出率の計測年月日及び左室駆出率の値を記載すること。なお、他の医療機関で左室駆出率を測定した場合には、当該測定結果及び医療機関名を記載することで差し支えない。	850600071	左室駆出率の計測年月日(フォシーガ錠5mg等):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"
				830600072	左室駆出率の値(フォシーガ錠5mg等):*****
		慢性腎臓病	効能又は効果に関連する注意において、「eGFRが25mL/min/1.73m <sup>2</sup> 未満の患者では、本剤の腎保護作用が十分に得られない可能性があること、本剤投与中にeGFRが低下することがあり、腎機能障害が悪化するおそれがあることから、投与の必要性を慎重に判断すること。」及び「臨床成績の項目の内容を熟知し、臨床試験に組み入れられた患者の背景(原疾患、併用薬、腎機能等)を十分に理解した上で、慢性腎臓病に対するガイドラインにおける診断基準等を参考に、適応患者を選択すること。」とされているので、本製剤の投与開始に当たっては、本製剤の適応患者であると判断した理由及び判断に用いた指標の種等(eGFRの値を含む。)を記載すること。	830600074	適応患者であると判断した理由(フォシーガ錠5mg等):*****
				830600075	判断に用いた指標の種等(eGFRの値を含む。)(フォシーガ錠5mg等):*****
112	プレヤンジ静注		本製品の投与開始に当たっては、次に掲げる施設のうち、該当するものを記載すること。「施設要件A」又は「施設要件B」と記載: ア 日本造血・免疫細胞療法学会が定める移植施設認定基準の全ての項目を満たす診療科(認定カテゴリーI)を有する施設 イ 認定カテゴリーIに準ずる診療科(認定基準のうら、移植コーディネーターの配置に係る基準以外を満たす診療科)を有する施設	820600105	施設要件A(プレヤンジ静注)
				820600106	施設要件B(プレヤンジ静注)
113	ペインス錠0.2 ペインスOD錠0.2 ボクリボースODフィルム0.2「QQ」 ボクリボースOD錠0.2mg「MED」 ボクリボースOD錠0.2mg「MEEK」 ボクリボースOD錠0.2mg「ケミファ」 ボクリボースOD錠0.2mg「サウイ」 ボクリボースOD錠0.2mg「タカリ」 ボクリボースOD錠0.2mg「マリ」 ボクリボースOD錠0.2mg「マーラン」 ボクリボースOD錠0.2mg「日医工」 ボクリボースOD錠0.2mg「武田テバ」 ボクリボース錠0.2「OME」 ボクリボース錠0.2mg「JG」 ボクリボース錠0.2mg「MEEK」 ボクリボース錠0.2mg「NS」 ボクリボース錠0.2mg「OK」 ボクリボース錠0.2mg「VD」 ボクリボース錠0.2mg「ミフ」 ボクリボース錠0.2mg「カイ」 ボクリボース錠0.2mg「カタ」 ボクリボース錠0.2mg「トーワ」 ボクリボース錠0.2mg「ファイター」 ボクリボース錠0.2mg「杏林」 ボクリボース錠0.2mg「日医工」 ボクリボース錠0.2mg「武田テバ」	耐糖能異常における2型糖尿病の発症抑制(ただし、食事療法及び運動療法を十分に行なっても改善されなかつても改善されない場合に限る。)	830600081	耐糖能異常と判断した根拠(ペインス錠0.2等):*****	
			850600073	耐糖能異常と判断した年月日(ペインス錠0.2等):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"	
			820600107	食事療法及び運動療法を3~6ヶ月間行っても改善されなかつた旨及び高血圧症又は脂質異常症の診断名を記載する。	
			830600082	高血圧症又は脂質異常症の診断名(ペインス錠0.2等):*****	
114	ベージニオ錠50mg ベージニオ錠100mg ベージニオ錠150mg		本製剤の効能・効果は「ホルモン受容体陽性かつHER2陰性の手術不能又は再発乳癌」及び「ホルモン受容体陽性かつHER2陰性で再発高リスクの乳癌における術後薬物療法」であることから、ホルモン受容体陽性・HER2陰性であることを確認した検査の実施年月日を記載すること。 なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。	850600074	ホルモン受容体陽性を確認した検査の実施年月日(ベージニオ錠50mg等):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"
				850600075	ホルモン受容体陽性を確認した検査の実施年月日(初回投与)(ベージニオ錠50mg等):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"
				850600076	HER2陰性を確認した検査の実施年月日(ベージニオ錠50mg等):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"
				850600077	HER2陰性を確認した検査の実施年月日(初回投与)(ベージニオ錠50mg等):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"
115	ペスピンサ点滴静注1mg		本製剤の使用上の注意において「フローサイトメトリー法等の検査によって、CD22陽性が陽性であることが確認された患者に使用すること。」とされているので、CD22陽性を確認した検査の実施年月日を記載すること。なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては必ず実施年月日を記載すること。	850600078	CD22陽性を確認した検査の実施年月日(ペスピンサ点滴静注1mg):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"
				850600079	CD22陽性を確認した検査の実施年月日(初回投与)(ペスピンサ点滴静注1mg):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"
116	ペマジール錠4.5mg		本製剤の効能・効果は「FGFR2融合遺伝子が確認された患者に投与すること。」とされているので、FGFR2融合遺伝子が確認された患者に投与すること。なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては必ず実施年月日を記載すること。	850600080	FGFR2融合遺伝子が確認した検査の実施年月日(ペマジール錠4.5mg):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"
				850600081	FGFR2融合遺伝子を確認した検査の実施年月日(初回投与)(ペマジール錠4.5mg):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"
117	ペリキュー水錠2.5mg ペリキュー水錠5mg ペリキュー水錠10mg		効能又は効果に関連する注意において、「左室駆出率の保たれた慢性心不全における本剤の有効性及び安全性は確立していないため、左室駆出率の低下した慢性心不全患者に投与すること。」とされているので、投与開始に当たっては、左室駆出率の計測年月日及び左室駆出率の値を記載すること。 なお、他の医療機関で左室駆出率を測定した場合には、当該測定結果及び医療機関名を記載することで差し支えない。	850600082	左室駆出率の計測年月日(ペリキュー水錠2.5mg等):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"
				830600083	左室駆出率の値(ペリキュー水錠2.5mg等):*****
				830600084	左室駆出率を測定した医療機関名(他の医療機関で測定した場合)(ペリキュー水錠2.5mg等):*****
118	ポテリジオ点滴静注20mg		本製剤の効能・効果に関連する使用上の注意において、「CCR4陽性の成人T細胞白血病リンパ腫(ATL)、再発又は難治性的CCR4陽性の末梢性T細胞リンパ腫(PTCL)の場合、CCR4抗原は、フローサイトメトリー(FCM)又は免疫組織化学染色(IHC)法により検査を行い、陽性であることが確認されている患者のみに投与すること。」とされているので、CCR4陽性を確認した検査の実施年月日を記載すること。 なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては必ず実施年月日を記載すること。	850600083	CCR4陽性を確認した検査の実施年月日(ポテリジオ点滴静注20mg):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"
				850600084	CCR4陽性を確認した検査の実施年月日(初回投与)(ポテリジオ点滴静注20mg):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"
119	ミカトリオ配合錠		本製剤への切り替えに当たっては、次の事項を切り替えた月に記載すること。 (1) テルミサルタン80mg、アムロジピン5mg及びヒドロクロロチアジド12.5mg の併用療法として使用していた品名及び使用期間 (2) テルミサルタン80mg、アムロジピン5mg及びヒドロクロロチアジド12.5mg の併用療法において、安定した血圧コントロールが得られていると判断した際に参照した血圧測定値及び当該血圧測定の実施年月日を記載すること。	830600085	テルミサルタン80mg、アムロジピン5mg及びヒドロクロロチアジド12.5mgの併用療法として使用していた品名(ミカトリオ配合錠):*****
				830600086	テルミサルタン80mg、アムロジピン5mg及びヒドロクロロチアジド12.5mgの併用療法として使用していた品名(ミカトリオ配合錠):*****
				830600131	併用療法において安定した血圧コントロールが得られていると判断した際に参照した血圧測定値(ミカトリオ配合錠):*****
				850600151	併用療法において安定した血圧コントロールが得られていると判断した際に参照した血圧測定実施年月日(ミカトリオ配合錠):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"
120	ムルブレタ錠3mg		本製剤の使用上の注意において、「腹痛、腹脹、開胸、開心、閉経又は織器切離を伴う腹腔的手技の場合は、本剤の投与を避けること。」とされていることから、このような症例には使用しないこと。また、腹腔的手技の名称及び実施予定年月日を記載すること。	830600087	腹腔的手技の名称(ムルブレタ錠3mg):*****
				850600085	腹腔的手技の実施予定年月日(ムルブレタ錠3mg):(元号)yy"年"mm"月"dd"日"

項番	医薬品名称	効能・効果	記載事項	レセプト電算処理システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言
121	メキニスト錠0.5mg メキニスト錠2mg		本製剤の効能・効果に関連する使用上の注意において、「十分な経験を有する病理医又は検査施設における検査により、BRAF遺伝子変異が確認された患者に投与すること。」とされているので、BRAF遺伝子変異を確認した検査の実施年月日を記載すること。 なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。	8506000086	BRAF遺伝子変異を確認した検査の実施年月日(メキニスト錠0.5mg等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日"
				8506000087	BRAF遺伝子変異を確認した検査の実施年月日(初回投与)(メキニスト錠0.5mg等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日"
122	メクビ錠15mg		本製剤の効能・効果に関連する使用上の注意において、「十分な経験を有する病理医又は検査施設における検査により、BRAF遺伝子変異が確認された患者に投与すること。」とされているので、BRAF遺伝子変異を確認した検査の実施年月日を記載すること。 なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。	8506000088	BRAF遺伝子変異を確認した検査の実施年月日(メクビ錠15mg等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日"
				8506000089	BRAF遺伝子変異を確認した検査の実施年月日(初回投与)(メクビ錠15mg等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日"
123	メナクラ筋注		本製剤は、エクリズマブ(遺伝子組換え)又はラブリズマブ(遺伝子組換え)投与患者に使用した場合に限り算定できるものであるので、エクリズマブ(遺伝子組換え)又はラブリズマブ(遺伝子組換え)の投与を行った又は行う予定の年月日を記載すること。 なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。	8506000090	エクリズマブ(遺伝子組換え)投与を行った年月日(メナクラ筋注):(元号)yy'年'mm'月'dd'日"
				8506000091	エクリズマブ(遺伝子組換え)投与を行う予定の年月日(メナクラ筋注):(元号)yy'年'mm'月'dd'日"
				8506000092	ラブリズマブ(遺伝子組換え)投与を行った年月日(メナクラ筋注):(元号)yy'年'mm'月'dd'日"
				8506000093	ラブリズマブ(遺伝子組換え)投与を行う予定の年月日(メナクラ筋注):(元号)yy'年'mm'月'dd'日"
124	ライアットMIBG-I131静注		本製剤の効能又は効果は「MIBG集積陽性の治療切除不能な褐色細胞腫・パガンギオリーマ」であり、MIBG集積陽性が確認された患者が対象であることから、MIBG集積陽性を確認した検査の実施年月日を記載すること。 なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。	8506000094	MIBG集積陽性を確認した検査の実施年月日(ライアットMIBG-I-131静注):(元号)yy'年'mm'月'dd'日"
				8506000095	MIBG集積陽性を確認した検査の実施年月日(初回投与)(ライアットMIBG-I-131静注):(元号)yy'年'mm'月'dd'日"
125	リツキサン点滴静注100mg リツキサン点滴静注500mg	CD20陽性のB細胞性非ホジキンリバーリ腫、CD20陽性の慢性和リバーリ性白血病及び免疫抑制状態下のCD20陽性のB細胞性リンパ増殖性疾患	CD20陽性を確認した検査の実施年月日について記載すること。 なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。	8506000096	CD20陽性を確認した検査の実施年月日(リツキサン点滴静注100mg等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日"
				8506000097	CD20陽性を確認した検査の実施年月日(初回投与)(リツキサン点滴静注100mg等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日"
125	リツキシマブBS点滴静注100mg「KJ」 リツキシマブBS点滴静注500mg「KJ」	CD20陽性のB細胞性非ホジキンリバーリ腫及び免疫抑制状態下のCD20陽性のB細胞性リンパ増殖性疾患	CD20陽性を確認した検査の実施年月日について記載すること。 なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。	8506000098	CD20陽性を確認した検査の実施年月日(リツキサン点滴静注100mg等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日"
				8506000152	CD20陽性を確認した検査の実施年月日(初回投与)(リツキサン点滴静注100mg等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日"
126	リベルサス錠3mg リベルサス錠7mg リベルサス錠4mg		他の経口血糖降下薬を投与していない患者に本剤を投与する場合は、本剤の投与が必要と判断した理由を記載すること。	8306000088	他の経口血糖降下薬を投与していない患者に投与が必要と判断した理由(リベルサス錠3mg等):*****
				850600101	BRCA遺伝子変異を確認した検査の実施年月日(リムバーザ錠100mg等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日"
127	リムバーザ錠100mg リムバーザ錠150mg	ア「BRCA遺伝子変異陽性の肺癌における初回化学療法後の維持療法」、イ「がん化学療法歴のあるBRCA遺伝子変異陽性かつHER2陰性の手術不能又は転移乳癌における骨髄幹細胞移植を有する去勢抵抗性立位脳膜」、又はエ「BRCA遺伝子変異陽性の治療切除不能な肺癌における白金系抗悪性腫瘍剤を含む化学療法後の維持療法」	効能又は効果に関連する使用上の注意において、ア、ウ及びエの場合「承認された外体診断用医薬品又は医療機器を用いた検査により、BRCA遺伝子変異があることが確認された患者に投与すること。」、イの場合「承認された外体診断用医薬品等を用いた検査により、生検結果等のBRCA遺伝子変異(病的変異)又は病的変異(正常)を有することが確認された患者に投与すること」とされているので、BRCA遺伝子変異を確認した検査の実施年月日を記載すること。 なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。	850600102	BRCA遺伝子変異を確認した検査の実施年月日(初回投与)(リムバーザ錠100mg等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日"
				850600103	相同組換え修復欠損を有することを確認した検査の実施年月日(リムバーザ錠100mg等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日"
				850600104	相同組換え修復欠損を有することを確認した検査の実施年月日(初回投与)(リムバーザ錠100mg等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日"
				820600108	医師要件ア(リンヴォック錠7.5mg等)
128	リンヴォック錠7.5mg リンヴォック錠15mg リンヴォック錠30mg	アトピー性皮膚炎	本製剤の投与開始に当たっては、次の事項を記載すること。なお、本製剤の継続投与に当たっては、投与開始時の情報を記載すること。 1) 次に掲げる医師の要件のうち、本製剤に関する治療の責任者として配置されている者が該当するもの(「医師要件ア」「医師要件イ」までのうち該当するものを記載) ア 成人アトピー性皮膚炎患者又は小児アトピー性皮膚炎患者に投与する場合であって、医師免許取得後2年の初期研修を修了した後に、5年以上の皮膚科臨床の臨床研修を行っていること。 イ 成人アトピー性皮膚炎患者に投与する場合であって、医師免許取得後2年の初期研修を修了した後に6年以上の臨床経験を有するものうち3名以上はアトピー性皮膚炎を含むアレルギー診療の臨床研修を行っていること。 ウ 小児アトピー性皮膚炎患者に投与する場合であって、医師免許取得後2年の初期研修を修了した後に、3年以上の小児皮膚科の臨床研修及び3年以上のアトピー性皮膚炎を含むアレルギー診療の臨床研修を含む6年以上の臨床経験を有していること。 2) 本剤を用前の抗炎症外用薬による治療の状況(「前治療要件ア」又は「前治療要件イ」に記載) ア 12歳以上のアトピー性皮膚炎患者であって、アトピー性皮膚炎診療ガイドラインで重症度に応じて推奨されるステロイド外用薬(ステロイドグラス上級又はカルシニューリン阻害外用薬)による適切な治療を直近の6ヶ月以上行っている。 イ 12歳以下のアトピー性皮膚炎患者であって、ステロイド外用薬やカルシニューリン阻害外用薬に対する過敏症、顎蓋性局筋肉活動性の状況として次に掲げるすべての項目の数値 ア 皮膚表面積に占めるアトピー性皮膚炎の割合(%) イ 体表面積に占めるアトピー性皮膚炎の割合(%) 4) 小児アトピー性皮膚炎患者に投与する場合は、体重	820600109	医師要件イ(リンヴォック錠7.5mg等)
				820600110	医師要件ウ(リンヴォック錠7.5mg等)
				820600111	前治療要件ア(リンヴォック錠7.5mg等)
				820600112	前治療要件イ(リンヴォック錠7.5mg等)
				820600089	IgAスコア(リンヴォック錠7.5mg等):*****
				830600090	全身のEASIスコア(リンヴォック錠7.5mg等):*****
				830600091	頭部のEASIスコア(リンヴォック錠7.5mg等):*****
				842600020	体表面積に占めるアトピー性皮膚炎の割合(%) (リンヴォック錠7.5mg等)
				842600021	体重(小児アトピー性皮膚炎患者に投与の場合)(kg) (リンヴォック錠7.5mg等)
				850600105	RET融合遺伝子陽性を確認した検査の実施年月日(レットヴィモカプセル40mg等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日"
129	レットヴィモカプセル40mg レットヴィモカプセル80mg	RET 融合遺伝子陽性の切除不能性又は非小細胞癌 RET融合遺伝子陽性の根治切除不能性又は甲状腺癌	本製剤の効能又は効果に関連する注意において、「十分な経験を有する病理医又は検査施設における検査により、RET融合遺伝子陽性が確認された患者に投与すること。」とされているので、RET融合遺伝子陽性を確認した検査の実施年月日を記載すること。 なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本製剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。	850600106	RET融合遺伝子陽性を確認した検査の実施年月日(レットヴィモカプセル40mg等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日"
				850600153	RET 遺伝子変異陽性を確認した検査の実施年月日(レットヴィモカプセル40mg等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日"
				850600154	RET 遺伝子変異陽性を確認した検査の実施年月日(レットヴィモカプセル40mg等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日"
130	レットヴィモカプセル40mg レットヴィモカプセル80mg	RET 遺伝子変異陽性の根治切除不能性又は甲状腺癌	本製剤の効能又は効果に関連する注意において、「十分な経験を有する病理医又は検査施設における検査により、RET 遺伝子変異が確認された患者に投与すること。」とされているので、RET 遺伝子変異陽性を確認した検査の実施年月日を記載すること。 なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本製剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。	850600155	RET 遺伝子変異陽性を確認した検査の実施年月日(レットヴィモカプセル40mg等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日"

項目番号	医薬品名称	効能・効果	記載事項	レセプト電算処理システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言
131	レバーサ皮下注140mgベン		<p>次の事項を記載すること。本製剤の継続投与に当たっては、投与開始時の情報を記載すること。</p> <p>1) 次に掲げる施設のうち、該当するもの(「施設要件ア」又は「施設要件イ」と記載)      ア 通常免許取得後満6年以上の臨床研修歴を有し、このうち3年以上は循環器診療に関する臨床研修歴を有する医師が担当する施設      イ 医師免許取得後、満6年以上の臨床研修歴を有し、このうち3年以上は動脈硬化学に関する臨床研修歴を有する医師が担当する施設</p> <p>2) 本製剤の使用が必要と判断するに当たって参照したLDL-コレステロールの検査値及び当該検査の実施年月日</p> <p>3) 食事療法を行っている旨、及び患者の状況に応じて、運動、喫煙等に関する指導又は糖尿病、高血圧症等の虚血性心疾患の危険因子に対する治療若しくは指導を行っている旨</p> <p>4) HMG-CoA還元酵素阻害剤で効果不十分な患者に投与する場合には、投与中のHMG-CoA還元酵素阻害剤の成分名及び1日投与量、なお、1日投与量が最大用量でない場合は、最大耐用量である旨もあわせて記載すること。</p> <p>5) 本製剤をHMG-CoA還元酵素阻害剤による治療が適さない患者(副作用の既往等によりHMG-CoA還元酵素阻害剤の使用が困難な患者又はHMG-CoA還元酵素阻害剤の使用が禁忌とされる患者)に投与する場合には、使用可能なHMG-CoA還元酵素阻害剤がないと判断した理由</p> <p>6) 家族性高コレステロール血症以外の患者では、以下の心血管イベントのリスク因子のいずれに該当するか(「リスク因子ア」「リスク因子オ」までのいずれかに該当するものを記載)。      ア 冠動脈疾患(冠状动脉狭窄に対する冠動脈形成術を含む)の既往歴      イ 非心原性脳梗塞の既往歴      ウ 糖尿病      エ 慢性腎臓病      オ 末梢動脈疾患      7) 家族性高コレステロール血症以外の患者で、6)の「リスク因子ア」から「リスク因子オ」までのいずれかに該当し、HMG-CoA還元酵素阻害剤で効果不十分な患者に投与する場合、投与中のHMG-CoA還元酵素阻害剤の投与期間</p>	820600113 施設要件ア(レバーサ皮下注140mgベン) 820600114 施設要件イ(レバーサ皮下注140mgベン) 850600155 LDL-コレステロール検査の実施年月日(レバーサ皮下注140mgベン);(元号)yy'年''mm'月''dd'日' 830600132 LDL-コレステロール検査値(レバーサ皮下注140mgベン);***** 820600115 食事療養を行っている(レバーサ皮下注140mgベン) 820600116 運動、喫煙等に関する指導を行っている(レバーサ皮下注140mgベン) 820600117 糖尿病、高血圧症等の虚血性心疾患の危険因子に対する治療を行っている(レバーサ皮下注140mgベン) 820600118 糖尿病、高血圧症等の虚血性心疾患の危険因子に対する指導を行っている(レバーサ皮下注140mgベン) 830600092 投与中のHMG-CoA還元酵素阻害剤の成分名(レバーサ皮下注140mgベン);***** 830600093 投与中のHMG-CoA還元酵素阻害剤の1日投与量(レバーサ皮下注140mgベン);***** 820600119 投与中のHMG-CoA還元酵素阻害剤の最大耐用量である(レバーサ皮下注140mgベン) 830600094 使用可能なHMG-CoA還元酵素阻害剤がないと判断した理由(レバーサ皮下注140mgベン);***** 820600120 リスク因子ア(レバーサ皮下注140mgベン) 820600121 リスク因子イ(レバーサ皮下注140mgベン) 820600122 リスク因子ウ(レバーサ皮下注140mgベン) 820600123 リスク因子エ(レバーサ皮下注140mgベン) 820600124 リスク因子オ(レバーサ皮下注140mgベン) 830600095 HMG-CoA還元酵素阻害剤の投与期間(レバーサ皮下注140mgベン);***** 850600155 LDL-コレステロール検査の実施年月日(レバーサ皮下注140mgベン);(元号)yy'年''mm'月''dd'日' 830600132 LDL-コレステロール検査値(レバーサ皮下注140mgベン);***** 820600115 食事療養を行っている(レバーサ皮下注140mgベン) 820600116 運動、喫煙等に関する指導を行っている(レバーサ皮下注140mgベン) 820600117 糖尿病、高血圧症等の虚血性心疾患の危険因子に対する治療を行っている(レバーサ皮下注140mgベン) 820600118 糖尿病、高血圧症等の虚血性心疾患の危険因子に対する指導を行っている(レバーサ皮下注140mgベン) 830600092 投与中のHMG-CoA還元酵素阻害剤の成分名(レバーサ皮下注140mgベン);***** 830600093 投与中のHMG-CoA還元酵素阻害剤の1日投与量(レバーサ皮下注140mgベン);***** 820600119 投与中のHMG-CoA還元酵素阻害剤の最大耐用量である(レバーサ皮下注140mgベン) 830600096 心血管イベントの発現リスクが高いと判断した理由(レバーサ皮下注140mgベン);***** 820600125 投与中患者(レバーサ皮下注140mgベン) 850600107 初めて本製剤を投与した年月(レバーサ皮下注140mgベン);(元号)yy'年''mm'月' 820600126 使用実績有(レバーサ皮下注140mgベン)	

項番	医薬品名称	効能・効果	記載事項	レセプト電算処理システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言
132	レバーサ皮下注420mgオートミニドーザー		<p>本製剤の投与開始に当たっては、次の事項を記載すること。本製剤の継続投与に当たっては、投与開始時の情報を記載すること。</p> <p>1) 次に掲げる施設のうち、該当するもの(「施設要件A」又は「施設要件B」と記載) 医師免許取得後、満6年以上の臨床研修歴を有し、このうち3年以上は循環器診療に関する臨床研修歴を有する医師が判断する施設 イ 医師免許取得後、満6年以上の臨床研修歴を有し、このうち3年以上は動脈硬化化学に関する臨床研修歴を有する医師が判断する施設</p> <p>2) 本製剤の使用が必要と判断するに当たって参照したLDL-コレステロールの検査値及び当該検査の実施年月日</p> <p>3) 食事療法を行っている旨、及び患者の状況に応じて、運動、喫煙等に関する指導又は糖尿病、高血圧症等の虚血性心疾患の危険因子に対する治療若しくは指導を行っている旨</p> <p>4) HMG-CoA還元酵素阻害剤で効果不十分な患者に投与する場合には、投与中のHMG-CoA還元酵素阻害剤の成分名及び内服量(例:1日1回、1回1粒など)、日本国内の販売会社名</p> <p>5) 本製剤をHMG-CoA還元酵素阻害剤による治療が適さない患者(副作用の副作用等によりHMG-CoA還元酵素阻害剤の使用が困難な患者又はHMG-CoA還元酵素阻害剤の使用が禁忌とされる患者)に投与する場合には、使用可能なHMG-CoA還元酵素阻害剤がないと判断した理由</p> <p>6) 家族性高コレステロール血症以外の患者では、以下の心血管イベントのリスク因子のいずれに該当するか(「リスク因子A」「リスク因子B」「リスク因子C」までのうち該当するものを記載)。 ア 冠動脈疾患(安定型心症に対する冠動脈形成術を含む)の既往歴 イ 非心原性脳梗塞の既往歴 ウ 糖尿病 エ 高脂質血症 オ 家族性疾患</p> <p>7) 家族性高コレステロール血症以外の患者で、6)の「リスク因子A」から「リスク因子C」までのいずれかに該当し、HMG-CoA還元酵素阻害剤で効果不十分な患者に投与する場合、投与中のHMG-CoA還元酵素阻害剤の投与期間</p>	820600127 820600128 850600156 830600133 820600129 820600130 820600131 820600132 830600097 830600098 820600133 830600099 820600134 820600135 820600136 820600137 820600138 830600100	施設要件A(レバーサ皮下注420mgオートミニドーザー) 施設要件B(レバーサ皮下注420mgオートミニドーザー) LDL-コレステロール検査の実施年月日(レバーサ皮下注420mgオートミニドーザー):(元号)yy'年'mm'月'dd'日 LDL-コレステロール検査値(レバーサ皮下注420mgオートミニドーザー):***** 食事療養を行っている(レバーサ皮下注420mgオートミニドーザー) 運動、喫煙等に関する指導を行っている(レバーサ皮下注420mgオートミニドーザー) 糖尿病、高血圧症等の虚血性心疾患の危険因子に対する治療を行っている(レバーサ皮下注420mgオートミニドーザー) 糖尿病、高血圧症等の虚血性心疾患の危険因子に対する指導を行っている(レバーサ皮下注420mgオートミニドーザー) 投与中のHMG-CoA還元酵素阻害剤の成分名(レバーサ皮下注420mgオートミニドーザー):***** 投与中のHMG-CoA還元酵素阻害剤の1日投与量(レバーサ皮下注420mgオートミニドーザー):***** 投与中のHMG-CoA還元酵素阻害剤の最大耐用量である(レバーサ皮下注420mgオートミニドーザー) 使用可能なHMG-CoA還元酵素阻害剤がないと判断した理由(レバーサ皮下注420mgオートミニドーザー):***** リスク因子A(レバーサ皮下注420mgオートミニドーザー) リスク因子B(レバーサ皮下注420mgオートミニドーザー) リスク因子C(レバーサ皮下注420mgオートミニドーザー) リスク因子E(レバーサ皮下注420mgオートミニドーザー) リスク因子O(レバーサ皮下注420mgオートミニドーザー) HMG-CoA還元酵素阻害剤の投与期間(レバーサ皮下注420mgオートミニドーザー):*****
133	レフィキシア静注用500 レフィキシア静注用1000 レフィキシア静注用2000		手術時における血液凝固第V因子製剤の使用に当たっては、術前に予想される投与回数を考慮した上で適切な製剤を選択することとし、本剤を手術時に使用した場合には、その理由を記載すること。	830600101	手術時に使用した理由(レフィキシア静注用500等):*****
134	ローブレナ锭25mg ローブレナ锭100mg		<p>本製剤の効能又は効果に関する注意において、「十分な経験を有する病理医又は検査施設における検査により、ALK融合遺伝子陽性が確認された患者に投与すること」とされているので、ALK融合遺伝子陽性を確認した検査の実施年月日を記載すること。</p> <p>なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本製剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。</p>	850600108 850600109	ALK融合遺伝子陽性を確認した検査の実施年月日(ローブレナ锭25mg等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日 ALK融合遺伝子陽性を確認した検査の実施年月日(初回投与)(ローブレナ锭25mg等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日
135	ロズリートレカブセル100mg ロズリートレカブセル200mg	NTRK 融合遺伝子陽性の進行・再発の固定癌 ROS1融合遺伝子陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌	<p>本製剤の効能又は効果に関する注意において、「十分な経験を有する病理医又は検査施設により、NTRK融合遺伝子陽性が確認された患者に投与すること」とされているので、NTRK融合遺伝子陽性を確認した検査の実施年月日を記載すること。</p> <p>なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。</p> <p>本製剤の効能又は効果に関する注意において、「十分な経験を有する病理医又は検査施設により、ROS1融合遺伝子陽性が確認された患者に投与すること」とされているので、ROS1融合遺伝子陽性を確認した検査の実施年月日を記載すること。</p> <p>なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。</p>	850600110 850600111 850600112 850600113	NTRK融合遺伝子陽性を確認した検査の実施年月日(ロズリートレカブセル100mg等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日 NTRK融合遺伝子陽性を確認した検査の実施年月日(ロズリートレカブセル100mg等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日 ROS1融合遺伝子陽性を確認した検査の実施年月日(ロズリートレカブセル100mg等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日 ROS1融合遺伝子陽性を確認した検査の実施年月日(ロズリートレカブセル100mg等):(元号)yy'年'mm'月'dd'日
136	照射洗浄血小板-LR「日赤」 照射洗浄血小板HLA-LR「日赤」		本製剤の使用改正について、「血液凝固の使用指針」の一覧改正について(平成23年6月14付け衛生生0814第1号厚生労働省医薬・生活衛生局長通知)により適用されているところであるので、使用に当たっては十分な注意を払うことを。 なお、同通知において、「洗浄小板製剤については、輸血による副作用を防止するという目的に鑑み当該製剤の使用が望ましい状態にある患者に対して適切に投与されるよう、その使用については改正内容を踏まえ、必要と考えられる場合に限ること」とされていることから、本製剤の投与が適切と判断される症例に使用した場合に限り算定できるものであり、本製剤の使用が必要と判断した理由を記載すること。	830600102	使用が必要と判断した理由(照射洗浄血小板-LR「日赤」等):*****

※「記載事項」欄における括弧書は、該当する場合に記載する事項であること。

※「記載事項」欄の記載事項は、特に記載している場合を除き、「摘要」欄へ記載するものであること。

※別表Ⅲに掲げる記載事項を記載する場合であって、別表Ⅱに掲げる記載事項と重複する事項については、別表Ⅱを用いた記載は省略して差し支えな

**別表Ⅲ 診療報酬明細書の「摘要」欄への記載事項等一覧（検査値）**

項目	区分等	診療行為 名称等	記載事項	レセプト電算処理 システム用コード	左記コードによるレセプト表示文言	別表 I・II	重複する レセプト電算処理 システム用コード
1	D009の8	前立腺特異抗原(PSA)	(3月に1回を超える算定の場合) 当該検査の実施年月日及び前回測定値を記載すること。	880100012	検査実施年月日及び検査結果(前立腺特異抗原(PSA)):(元号)yy"年"mm"月"dd"日 検査値:*****	I	850100164
2	D007の25	フェリチン	(同一月に2回以上の算定の場合) 当該検査の実施年月日及び前回測定値をすべて記載すること。	880100013	検査実施年月日及び検査結果(フェリチン):(元号)yy"年"mm"月"dd"日 検査値:*****		
3	D005の5	末梢血液一般	(同一日に2回以上の算定の場合) 当該検査の実施年月日及び前回測定値をすべて記載すること。	880100014	検査実施年月日及び検査結果(末梢血液一般):(元号)yy"年"mm"月"dd"日 検査値:*****		
4	D006の17	Dダイマー	(同一月に3回以上の算定の場合) 当該検査の実施年月日及び前回測定値をすべて記載すること。	880100015	検査実施年月日及び検査結果(Dダイマー):(元号)yy"年"mm"月"dd"日 検査値:*****		
5	D015の11	β2-マイクログロブリン	(同一月に2回以上の算定の場合) 当該検査の実施年月日及び前回測定値をすべて記載すること。	880100016	検査実施年月日及び検査結果(β2-マイクログロブリン):(元号)yy"年"mm"月"dd"日 検査値:*****		
6	J039	血漿交換療法	(血栓性小板減少紫斑病の算定可否の場合) 検査の実施年月日及び血小板値を記載すること。	880100017	検査実施年月日及び血小板値(血漿交換療法):(元号)yy"年"mm"月"dd"日 検査値:*****	I	842100059
7	医薬品	解凍赤血球液—LR「日赤」 赤血球液—LR「日赤」 洗浄赤血球液—LR「日赤」 照射洗浄赤血球液—LR「日赤」 照射解凍赤血球液—LR「日赤」 照射洗浄赤血球液—LR「日赤」	本製剤を投与するにあたってHb値を測定した場合は、投与の直前に測定したHb値を記載すること。また測定した年月日を記載すること。	880100018	検査実施年月日及びHb値(人赤血球液等):(元号)yy"年"mm"月"dd"日 検査値:*****		
8	医薬品	照射洗浄血小板—LR「日赤」 照射濃厚血小板—LR「日赤」 照射洗浄濃厚血小板—LR「日赤」 照射解凍濃厚血小板—LR「日赤」 照射濃厚血小板—LR「日赤」	本製剤を投与するにあたって血小板値を測定した場合は、投与の直前に測定した血小板値を記載すること。また測定した年月日を記載すること。	880100025	検査実施年月日及び血小板値(人血小板濃厚液等):(元号)yy"年"mm"月"dd"日 検査値:*****		
9	医薬品	新鮮凍結人血漿—LR「日赤」120 新鮮凍結人血漿—LR「日赤」240 新鮮凍結人血漿—LR「日赤」480	本製剤を投与するにあたってプロトロンビン時間(PT)及びフィブリノゲン値を測定した場合は、投与の直前に測定したPT及びフィブリノゲン値を記載すること。また測定した年月日を記載すること。	880100034	検査実施年月日及びプロトロンビン時間(新鮮凍結人血漿):(元号)yy"年"mm"月"dd"日 検査値:*****		
10	医薬品	ファイバ静注用1000	本製剤を投与するにあたって、投与以前に血清凝固第V因子又は第IX因子に対するインヒビターカ価を測定した場合は、測定結果を記載すること。また測定した年月日を記載すること。	880100041	検査実施年月日及びインヒビターカ価(ファイバ静注用1000):(元号)yy"年"mm"月"dd"日 検査値:*****	II	830600130 850600150
11	医薬品	バイクロット配合静注用	本製剤を投与するにあたって、投与以前に血液凝固第V因子又は第IX因子に対するインヒビターカ価を測定した場合は、測定結果を記載すること。また測定した年月日を記載すること。	880100044	検査実施年月日及びインヒビターカ価(バイクロット配合静注用):(元号)yy"年"mm"月"dd"日 検査値:*****	II	830600129 850600147
12	医薬品	サイラムズ点滴静注液100mg サイラムズ点滴静注液500mg	(本製剤を投与するにあたって、投与以前に血清APP値を測定した場合) 測定結果が陽性であった旨(+)を記載すること。また測定した年月日を記載すること。	880100082	検査実施年月日及び血清APP測定結果(+)(サイラムズ点滴静注液100mg等):(元号)yy"年"mm"月"dd"日 検査値:*****	II	830600033 850600032
13	医薬品	ノボセブンH静注用1mg シリンジ ノボセブンH静注用2mg シリンジ ノボセブンH静注用5mg シリンジ ノボセブンH静注用8mg シリンジ	(血液凝固第V因子又は第IX因子に対するインヒビターカ価を保有する先天性血友病患者の出血抑制の場合) 本製剤を投与するにあたって、投与以前に血液凝固第V因子又は第IX因子に対するインヒビターカ価を測定した場合は測定結果を記載すること。また測定した年月日を記載すること。	880100046	検査実施年月日及びインヒビターカ価(ノボセブンH静注用1mg シリンジ等):(元号)yy"年"mm"月"dd"日 検査値:*****	II	830600128 850600146
		(血小板に対する同種抗体を保有し、血小板輸血不応状態が過去又は現在みられるグランツマン血小板症患者の出血傾向の抑制の場合) 本製剤を投与するにあたって、投与以前に抗血小板抗体検査を実施した場合は、検査結果を記載すること。また、測定した年月日を記載すること。	880100049	検査実施年月日及び抗血小板抗体検査値(ノボセブンH静注用1mg シリンジ等):(元号)yy"年"mm"月"dd"日 検査値:*****			
14	医薬品	ソリリス点滴静注300mg	(全身型重症筋膜炎カジニアム)(免疫グロブリン・大量静注療法又は血液浄化療法による症状の改善が困難な場合に限る)の場合は 本製剤を投与するにあたって、投与以前に抗アセチルコリン受容体抗体検査を実施した場合は、測定結果を記載すること。また、測定した年月日を記載すること。	880100050	検査実施年月日及び抗アセチルコリン受容体抗体検査値(ソリリス点滴静注300mg):(元号)yy"年"mm"月"dd"日 検査値:*****		
		(椎骨神経脊髄炎スルクーラム)(椎骨神経脊髄炎を含む)の再発予防の場合) 本製剤を投与するにあたって、投与以前に抗アセチルコリン受容体抗体(AQP4)抗体検査を実施した場合は、測定結果を記載すること。また、測定した年月日を記載すること。	880100090	検査実施年月日及び抗アカアポリソ4(AQP4)抗体検査値(ソリリス点滴静注300mg):(元号)yy"年"mm"月"dd"日 検査値:*****			
15	医薬品	キムリア点滴静注	(再発又は難治性のCD19陽性B細胞性急性リンパ球性白血病の場合) 本製剤を投与するにあたって、投与以前にCD19抗原検査を実施した場合は、検査結果を記載すること。また、測定した年月日を記載すること。	880100054	検査実施年月日及びCD19抗原検査値(キムリア点滴静注):(元号)yy"年"mm"月"dd"日 検査値:*****	II	850600025
16	医薬品	ユプリンズ点滴静注100mg	本製剤を投与するにあたって、投与以前に抗アカアポリソ4(AQP4)抗体検査を実施した場合は、検査結果を記載すること。また、測定した年月日を記載すること。	880100083	検査実施年月日及び抗アカアポリソ4(AQP4)抗体検査値(ユプリンズ点滴静注100mg等):(元号)yy"年"mm"月"dd"日 検査値:*****		
17	医薬品	ゼヴァリン イットリウム(90Y)静注用セット	本製剤を投与するにあたって、投与以前にCD20抗原検査を実施した場合は、検査結果を記載すること。また、測定した年月日を記載すること。	880100084	検査実施年月日及びCD20抗原検査値(ゼヴァリン イットリウム(90Y)静注用セット):(元号)yy"年"mm"月"dd"日 検査値:*****		
18	医薬品	エンスプリング皮下注120mgシリンジ	本製剤を投与するにあたって、投与以前に抗アカアポリソ4(AQP4)抗体検査を実施した場合は、検査結果を記載すること。また、測定した年月日を記載すること。	880100085	検査実施年月日及び抗アカアポリソ4(AQP4)抗体検査値(エンスプリング皮下注120mgシリンジ):(元号)yy"年"mm"月"dd"日 検査値:*****		
19	医薬品	ベスボン点滴静注用1mg	本製剤を投与するにあたって、投与以前にCD22抗原検査を実施した場合は、検査結果を記載すること。また、測定した年月日を記載すること。	880100086	検査実施年月日及びCD22抗原検査値(ベスボン点滴静注用1mg):(元号)yy"年"mm"月"dd"日 検査値:*****	II	850600078 850600079
20	医薬品	クリースピータ皮下注10mg クリースピータ皮下注20mg クリースピータ皮下注30mg	本製剤を投与するにあたって、投与以前にFGF23を測定した場合は、検査結果を記載すること。また、測定した年月日を記載すること。	880100087	検査実施年月日及びFGF23検査値(クリースピータ皮下注10mg等):(元号)yy"年"mm"月"dd"日 検査値:*****	II	850600026 850600027
21	医薬品	アドセトリス点滴静注用50mg	本製剤を投与するにあたって、投与以前にCD30抗原検査を実施した場合は、検査結果を記載すること。また、測定した年月日を記載すること。	880100088	検査実施年月日及びCD30抗原検査値(アドセトリス点滴静注用50mg):(元号)yy"年"mm"月"dd"日 検査値:*****	II	850600003 850600004
22	医薬品	ガザイバ点滴静注1000mg	本製剤を投与するにあたって、投与以前にCD20抗原検査を実施した場合は、検査結果を記載すること。また、測定した年月日を記載すること。	880100089	検査実施年月日及びCD20抗原検査値(ガザイバ点滴静注1000mg):(元号)yy"年"mm"月"dd"日 検査値:*****	II	850600023 850600024
23	医薬品	ポテリオ点滴静注20mg	(CCR4陽性の成人T細胞白血病リンパ腫)又は「再発又は難治性のCCR4陽性の末梢性T細胞リンパ腫」の場合は 本製剤を投与するにあたって、投与以前にCCR4抗原検査を実施した場合は、検査結果を記載すること。また、測定した年月日を記載すること。	880100065	検査実施年月日及びCCR4抗原検査値(ポテリオ点滴静注20mg):(元号)yy"年"mm"月"dd"日 検査値:*****	II	850600083 850600084
24	医薬品	リツキサン点滴静注100mg リツキサン点滴静注500mg	(CD20陽性のB細胞非ホジキンリンパ腫)、「CD20陽性の慢性的リンパ白血病」又は「免疫抑制状態下のCD20陽性のB細胞リリバ増殖性疾患」の場合は 本製剤を投与するにあたって、投与以前にCD20抗原検査を実施した場合は、検査結果を記載すること。また、測定した年月日を記載すること。	880100067	検査実施年月日及びCD20抗原検査値(リツキサン点滴静注100mg等):(元号)yy"年"mm"月"dd"日 検査値:*****	II	850600096 850600097
25	医薬品	リツキシマブBS点滴静注100mg「KHK」 リツキシマブBS点滴静注500mg「KHK」	(CD20陽性のB細胞非ホジキンリンパ腫)又は「免疫抑制状態下のCD20陽性のB細胞リリバ増殖性疾患」の場合は 本製剤を投与するにあたって、投与以前にCD20抗原検査を実施した場合は、検査結果を記載すること。また、測定した年月日を記載すること。	880100070	検査実施年月日及びCD20抗原検査値(リツキシマブBS点滴静注100mg「KHK」等):(元号)yy"年"mm"月"dd"日 検査値:*****	II	850600098 850600152
26	医薬品	リツキシマップBS点滴静注100mg「ファイザー」 リツキシマップBS点滴静注500mg「ファイサー」	(CD20陽性のB細胞非ホジキンリンパ腫)又は「免疫抑制状態下のCD20陽性のB細胞リリバ増殖性疾患」の場合は 本製剤を投与するにあたって、投与以前にCD20抗原検査を実施した場合は、検査結果を記載すること。また、測定した年月日を記載すること。	880100073	検査実施年月日及びCD20抗原検査値(リツキシマップBS点滴静注100mg「ファイサー」等):(元号)yy"年"mm"月"dd"日 検査値:*****	II	850600099 850600100
27	医薬品	エルカルチンFF錠100mg エルカルチンFF錠250mg エルカルチンFF錠100mgシリンジ エルカルチンFF錠用液10% エルカルチンFF錠用液10%分包10mL エルカルチンFF錠用液10%分包5mL	本製剤を投与するにあたって、投与以前に実施した遊離カルニチンの測定を実施した場合は、測定結果を記載すること。また、測定した年月日を記載すること。	880100076	検査実施年月日及び遊離カルニチンの測定結果(エルカルチンFF錠100mg等):(元号)yy"年"mm"月"dd"日 検査値:*****		
28	医薬品	レボカルニチン塩化物錠100mg「YD」 レボカルニチン塩化物錠200mg「YD」	本製剤を投与するにあたって、投与以前に実施した遊離カルニチンの測定を実施した場合は、測定結果を記載すること。また、測定した年月日を記載すること。	880100077	検査実施年月日及び遊離カルニチンの測定結果(レボカルニチン塩化物錠100mg「YD」等):(元号)yy"年"mm"月"dd"日 検査値:*****		
29	医薬品	レボカルニチン塩化物錠100mg「イセイ」 レボカルニチン塩化物錠300mg「イセイ」	本製剤を投与するにあたって、投与以前に実施した遊離カルニチンの測定を実施した場合は、測定結果を記載すること。また、測定した年月日を記載すること。	880100078	検査実施年月日及び遊離カルニチンの測定結果(レボカルニチン塩化物錠100mg「イセイ」等):(元号)yy"年"mm"月"dd"日 検査値:*****		
30	医薬品	レボカルニチン塩化物錠100mg「フジー」 レボカルニチン塩化物錠300mg「フジー」	本製剤を投与するにあたって、投与以前に実施した遊離カルニチンの測定を実施した場合は、測定結果を記載すること。また、測定した年月日を記載すること。	880100079	検査実施年月日及び遊離カルニチンの測定結果(レボカルニチン塩化物錠100mg「フジー」等):(元号)yy"年"mm"月"dd"日 検査値:*****		
31	医薬品	レボカルニチン塩化物錠100mg「日医工」 レボカルニチン塩化物錠300mg「日医工」	本製剤を投与するにあたって、投与以前に実施した遊離カルニチンの測定を実施した場合は、測定結果を記載すること。また、測定した年月日を記載すること。	880100080	検査実施年月日及び遊離カルニチンの測定結果(レボカルニチン塩化物錠100mg「日医工」等):(元号)yy"年"mm"月"dd"日 検査値:*****		
32	医薬品	エボジン注射シリンジ1500 エボジン注射シリンジ3000 エボジン注射シリンジ6000 エボジン皮下注シリンジ24000	(肝血量が800mL以上で1週間以上の肝血期間を予定期の手術施行患者の自己血貯血の場合) 本製剤を投与するにあたって、投与以前にHb濃度を測定した場合は、測定結果を記載すること。また、測定した年月日を記載すること。	880100081	検査実施年月日及びHb濃度値(エボジン注射シリンジ1500等):(元号)yy"年"mm"月"dd"日 検査値:*****	II	830600018

\*記載事項欄における括弧書は、該当する場合に記載する事項であること。

\*記載事項欄の記載事項は、特に記載している場合を除き、「摘要」欄へ記載するものであること。

\*区分等欄に医薬品と記載しているものについて、一般名处方による場合は、一般的な名称、剤形及び含量が同一のいずれかの医薬品のコードを用いて記載することで差し支えないこと。

\*別表Ⅲに掲げる記載事項を記載する場合であつて「別表Ⅲ・I・II欄にI又はIIと記載しているものについては、別表Ⅲ又は別表Ⅱに掲げる記載事項と重複しているため、

別表Ⅲを用いた記載がされていればよく、別表Ⅲ又は別表Ⅱに掲げるコードを用いた記載は省略して差し支えないこと。

別表IV 診療行為名称等の略号一覧(医科)

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	対応する記載欄
1	A000	情報通信機器を用いた初診を行った場合	情初	「初診」欄
2	A000	初診料の注2、注3に規定する紹介率等が低い保険医療機関において、他の保険医療機関等からの文書による紹介がない初診の場合	初減	「初診」欄
3	A000	初診料の注4に規定する妥結率が低い保険医療機関の場合	初妥減	「初診」欄
4	A000	初診料の注5のただし書に規定する2つ目の診療科において初診を行った場合	複初	「初診」欄
5	A000	初診料の注5のただし書に規定する2つ目の診療科において初診を行った場合(初診料の注2、注3に規定する紹介率等が低い保険医療機関の場合)	複初減	「初診」欄
6	A000	初診料の注5のただし書に規定する2つ目の診療科において初診を行った場合(初診料の注4に規定する妥結率が低い保険医療機関の場合)	複初妥減	「初診」欄
7	A000	時間外加算の特例を算定した場合	特	「初診」欄
8	A000	小児科を標榜する保険医療機関における夜間加算の特例を算定した場合	小特夜	「初診」欄
9	A000	小児科を標榜する保険医療機関における休日加算の特例を算定した場合	小特休	「初診」欄
10	A000	小児科を標榜する保険医療機関における深夜加算の特例を算定した場合	小特深	「初診」欄
11	A000	産科又は産婦人科を標榜する保険医療機関における夜間加算の特例を算定した場合	産特夜	「初診」欄
12	A000	産科又は産婦人科を標榜する保険医療機関における休日加算の特例を算定した場合	産特休	「初診」欄
13	A000	産科又は産婦人科を標榜する保険医療機関における深夜加算の特例を算定した場合	産特深	「初診」欄
14	A000	夜間・早朝等加算を算定した場合	夜早	「初診」欄
15	A000	外来感染対策向上加算を算定した場合	初感	「初診」欄
16	A000	連携強化加算を算定した場合	初連	「初診」欄
17	A000	サーベイランス強化加算を算定した場合	初サ	「初診」欄
18	A000	電子的保健医療情報活用加算を算定した場合	初電	「初診」欄
19	A001	情報通信機器を用いた再診を行った場合	情再	「初診」欄
20	A001	再診料の注2に規定する妥結率が低い保険医療機関の場合	再妥減	「再診」欄
21	A001	再診料の注3に規定する2つ目の診療科において再診を行った場合	複再	「再診」欄
22	A001	再診料の注3に規定する2つ目の診療科において再診を行った場合(再診料の注2に規定する妥結率が低い保険医療機関の場合)	複再妥減	「再診」欄
23	A001	夜間・早朝等加算を算定した場合	夜早	「再診」欄
24	A001	時間外対応加算1を算定した場合	時外1	「再診」欄
25	A001	時間外対応加算2を算定した場合	時外2	「再診」欄
26	A001	時間外対応加算3を算定した場合	時外3	「再診」欄
27	A001	明細書発行体制等加算を算定した場合	明	「再診」欄
28	A001	地域包括診療加算1を算定した場合	再包1	「再診」欄

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	対応する記載欄
29	A001	地域包括診療加算2を算定した場合	再包2	「再診」欄
30	A001	認知症地域包括診療加算1を算定した場合	再認包1	「再診」欄
31	A001	認知症地域包括診療加算2を算定した場合	再認包2	「再診」欄
32	A001	地域包括診療加算又は認知症地域包括診療加算の薬剤適正使用連携加算を算定した場合	薬適連	「再診」欄
33	A001	外来感染対策向上加算を算定した場合	再感	「再診」欄
34	A001	連携強化加算を算定した場合	再連	「再診」欄
35	A001	サーベイランス強化加算を算定した場合	再サ	「再診」欄
36	A001	電子的保健医療情報活用加算を算定した場合	再電	「再診」欄
37	A001 A002	時間外加算の特例を算定した場合	特	「再診」欄
38	A001 A002	小児科を標榜する保険医療機関における夜間加算の特例を算定した場合	小特夜	「再診」欄
39	A001 A002	小児科を標榜する保険医療機関における休日加算の特例を算定した場合	小特休	「再診」欄
40	A001 A002	小児科を標榜する保険医療機関における深夜加算の特例を算定した場合	小特深	「再診」欄
41	A001 A002	産科又は産婦人科を標榜する保険医療機関における夜間加算の特例を算定した場合	産特夜	「再診」欄
42	A001 A002	産科又は産婦人科を標榜する保険医療機関における休日加算の特例を算定した場合	産特休	「再診」欄
43	A001 A002	産科又は産婦人科を標榜する保険医療機関における深夜加算の特例を算定した場合	産特深	「再診」欄
44	A002	情報通信機器を用いた外来診療を行った場合	情外	「初診」欄
45	A002	外来診療料の注2又は注3に規定する紹介率等が低い保険医療機関の場合	外診減	「再診」欄
46	A002	外来診療料の注4に規定する妥結率が低い保険医療機関の場合	外診妥減	「再診」欄
47	A002	外来診療料の注5に規定する2つ目の診療科において再診を行った場合	複外診	「再診」欄
48	A002	外来診療料の注5に規定する2つ目の診療科において再診を行った場合(外来診療料の注2又は注3に規定する紹介率等が低い保険医療機関の場合)	複外診減	「再診」欄
49	A002	外来診療料の注5に規定する2つ目の診療科において再診を行った場合(外来診療料の注4に規定する妥結率が低い保険医療機関の場合)	複外診妥減	「再診」欄
50	A002	電子的保健医療情報活用加算を算定した場合	外電	「再診」欄
51	第2部通則5	特別の関係にある保険医療機関等に入院又は入所していたことのある患者であって、入院期間を当該保険医療機関等の初回入院日を起算日として計算する場合	特別	「入院」欄
52	第2部通則6	「厚生労働大臣の定める入院患者数の基準及び医師等の員数の基準並びに入院基本料の算定方法(平成18年厚生労働省告示第104号)」に規定する入院患者数の基準に該当する保険医療機関の場合	超過	「入院」欄
53	第2部通則6	「厚生労働大臣の定める入院患者数の基準及び医師等の員数の基準並びに入院基本料の算定方法」に規定する医師等の員数の基準に該当する保険医療機関(離島等所在保険医療機関以外)の場合	標欠7	「入院」欄
54	第2部通則6	「厚生労働大臣の定める入院患者数の基準及び医師等の員数の基準並びに入院基本料の算定方法」に規定する医師等の員数の基準に該当する保険医療機関(離島等所在保険医療機関)の場合	標欠5	「入院」欄
55	第2部通則8	管理栄養士の配置について基準を満たせない場合の経過措置に該当する場合	経措	「入院」欄
56	第2部通則8	医科点数表第1章第2部通則第8号により、当該保険医療機関内に、非常勤の管理栄養士又は常勤の栄養士が1名以上配置されている場合	40減	「入院」欄
57	A100	一般病棟入院基本料(急性期一般入院基本料の急性期一般入院料1)を算定した場合	急一般1	「入院」欄

項番	区分	診療行為名称等	略号	対応する記載欄
58	A100	一般病棟入院基本料(急性期一般入院基本料の急性期一般入院料2)を算定した場合	急一般2	「入院」欄
59	A100	一般病棟入院基本料(急性期一般入院基本料の急性期一般入院料3)を算定した場合	急一般3	「入院」欄
60	A100	一般病棟入院基本料(急性期一般入院基本料の急性期一般入院料4)を算定した場合	急一般4	「入院」欄
61	A100	一般病棟入院基本料(急性期一般入院基本料の急性期一般入院料5)を算定した場合	急一般5	「入院」欄
62	A100	一般病棟入院基本料(急性期一般入院基本料の急性期一般入院料6)を算定した場合	急一般6	「入院」欄
63	A100	一般病棟入院基本料(地域一般入院基本料の地域一般入院料1)を算定した場合	地一般1	「入院」欄
64	A100	一般病棟入院基本料(地域一般入院基本料の地域一般入院料2)を算定した場合	地一般2	「入院」欄
65	A100	一般病棟入院基本料(地域一般入院基本料の地域一般入院料3)を算定した場合	地一般3	「入院」欄
66	A100	一般病棟入院基本料の特別入院基本料等を算定した場合	一般特別	「入院」欄
67	A100	一般病棟入院基本料の夜勤時間特別入院基本料を算定した場合	一般夜特	「入院」欄
68	A100	一般病棟入院基本料について、夜間看護体制特定日減算により減算した場合	一般夜看特定減	「入院」欄
69	A100 A104の1 A105	一般病棟入院基本料、特定機能病院入院基本料(一般病棟に限る。)又は専門病院入院基本料を算定する病棟に入院している患者について、療養病棟入院料1(入院料A)の例により算定する入院料を算定した場合	療1例A	「入院」欄
70	A100 A104の1 A105	一般病棟入院基本料、特定機能病院入院基本料(一般病棟に限る。)又は専門病院入院基本料を算定する病棟に入院している患者について、療養病棟入院料1(入院料B)の例により算定する入院料を算定した場合	療1例B	「入院」欄
71	A100 A104の1 A105	一般病棟入院基本料、特定機能病院入院基本料(一般病棟に限る。)又は専門病院入院基本料を算定する病棟に入院している患者について、療養病棟入院料1(入院料C)の例により算定する入院料を算定した場合	療1例C	「入院」欄
72	A100 A104の1 A105	一般病棟入院基本料、特定機能病院入院基本料(一般病棟に限る。)又は専門病院入院基本料を算定する病棟に入院している患者について、療養病棟入院料1(入院料D)の例により算定する入院料を算定した場合	療1例D	「入院」欄
73	A100 A104の1 A105	一般病棟入院基本料、特定機能病院入院基本料(一般病棟に限る。)又は専門病院入院基本料を算定する病棟に入院している患者について、療養病棟入院料1(入院料E)の例により算定する入院料を算定した場合	療1例E	「入院」欄
74	A100 A104の1 A105	一般病棟入院基本料、特定機能病院入院基本料(一般病棟に限る。)又は専門病院入院基本料を算定する病棟に入院している患者について、療養病棟入院料1(入院料F)の例により算定する入院料を算定した場合	療1例F	「入院」欄
75	A100 A104の1 A105	一般病棟入院基本料、特定機能病院入院基本料(一般病棟に限る。)又は専門病院入院基本料を算定する病棟に入院している患者について、療養病棟入院料1(入院料G)の例により算定する入院料を算定した場合	療1例G	「入院」欄
76	A100 A104の1 A105	一般病棟入院基本料、特定機能病院入院基本料(一般病棟に限る。)又は専門病院入院基本料を算定する病棟に入院している患者について、療養病棟入院料1(入院料H)の例により算定する入院料を算定した場合	療1例H	「入院」欄
77	A100 A104の1 A105	一般病棟入院基本料、特定機能病院入院基本料(一般病棟に限る。)又は専門病院入院基本料を算定する病棟に入院している患者について、療養病棟入院料1(入院料I)の例により算定する入院料を算定した場合	療1例I	「入院」欄
78	A101	療養病棟入院基本料(療養病棟入院料1の入院料A)を算定した場合	療1A	「入院」欄
79	A101	療養病棟入院基本料(療養病棟入院料1の入院料B)を算定した場合	療1B	「入院」欄
80	A101	療養病棟入院基本料(療養病棟入院料1の入院料C)を算定した場合	療1C	「入院」欄
81	A101	療養病棟入院基本料(療養病棟入院料1の入院料D)を算定した場合	療1D	「入院」欄
82	A101	療養病棟入院基本料(療養病棟入院料1の入院料E)を算定した場合	療1E	「入院」欄
83	A101	療養病棟入院基本料(療養病棟入院料1の入院料F)を算定した場合	療1F	「入院」欄
84	A101	療養病棟入院基本料(療養病棟入院料1の入院料G)を算定した場合	療1G	「入院」欄
85	A101	療養病棟入院基本料(療養病棟入院料1の入院料H)を算定した場合	療1H	「入院」欄
86	A101	療養病棟入院基本料(療養病棟入院料1の入院料I)を算定した場合	療1I	「入院」欄

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	対応する記載欄
87	A101	療養病棟入院基本料(療養病棟入院料2の入院料A)を算定した場合	療2A	「入院」欄
88	A101	療養病棟入院基本料(療養病棟入院料2の入院料B)を算定した場合	療2B	「入院」欄
89	A101	療養病棟入院基本料(療養病棟入院料2の入院料C)を算定した場合	療2C	「入院」欄
90	A101	療養病棟入院基本料(療養病棟入院料2の入院料D)を算定した場合	療2D	「入院」欄
91	A101	療養病棟入院基本料(療養病棟入院料2の入院料E)を算定した場合	療2E	「入院」欄
92	A101	療養病棟入院基本料(療養病棟入院料2の入院料F)を算定した場合	療2F	「入院」欄
93	A101	療養病棟入院基本料(療養病棟入院料2の入院料G)を算定した場合	療2G	「入院」欄
94	A101	療養病棟入院基本料(療養病棟入院料2の入院料H)を算定した場合	療2H	「入院」欄
95	A101	療養病棟入院基本料(療養病棟入院料2の入院料I)を算定した場合	療2I	「入院」欄
96	A101	療養病棟入院基本料の特別入院基本料等を算定した場合	療特	「入院」欄
97	A101	療養病棟入院基本料の注+211に規定する点数を算定した場合	療減	「入院」欄
98	A102	結核病棟入院基本料(7対1入院基本料)を算定した場合	結7	「入院」欄
99	A102	結核病棟入院基本料(10対1入院基本料)を算定した場合	結10	「入院」欄
100	A102	結核病棟入院基本料(13対1入院基本料)を算定した場合	結13	「入院」欄
101	A102	結核病棟入院基本料(15対1入院基本料)を算定した場合	結15	「入院」欄
102	A102	結核病棟入院基本料(18対1入院基本料)を算定した場合	結18	「入院」欄
103	A102	結核病棟入院基本料(20対1入院基本料)を算定した場合	結20	「入院」欄
104	A102	結核病棟入院基本料の特別入院基本料等を算定した場合	結特	「入院」欄
105	A102	結核病棟入院基本料の夜勤時間特別入院基本料を算定した場合	結夜特	「入院」欄
106	A102	結核病棟入院基本料の重症患者割合特別入院基本料を算定した場合	重割特	「入院」欄
107	A102	結核病棟入院基本料について、夜間看護体制特定日減算により減算した場合	結夜看特定減	「入院」欄
108	A103	精神病棟入院基本料(10対1入院基本料)を算定した場合	精10	「入院」欄
109	A103	精神病棟入院基本料(13対1入院基本料)を算定した場合	精13	「入院」欄
110	A103	精神病棟入院基本料(15対1入院基本料)を算定した場合	精15	「入院」欄
111	A103	精神病棟入院基本料(18対1入院基本料)を算定した場合	精18	「入院」欄
112	A103	精神病棟入院基本料(20対1入院基本料)を算定した場合	精20	「入院」欄
113	A103	精神病棟入院基本料の特別入院基本料等を算定した場合	精特	「入院」欄
114	A103	精神病棟入院基本料の夜勤時間特別入院基本料を算定した場合	精夜特	「入院」欄
115	A103	精神病棟入院基本料について、夜間看護体制特定日減算により減算した場合	精夜看特定減	「入院」欄

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	対応する記載欄
116	A104	特定機能病院入院基本料の一般病棟(7対1入院基本料)を算定した場合	特一7	「入院」欄
117	A104	特定機能病院入院基本料の一般病棟(10対1入院基本料)を算定した場合	特一10	「入院」欄
118	A104	特定機能病院入院基本料の結核病棟(7対1入院基本料)を算定した場合	特結7	「入院」欄
119	A104	特定機能病院入院基本料の結核病棟(10対1入院基本料)を算定した場合	特結10	「入院」欄
120	A104	特定機能病院入院基本料の結核病棟(13対1入院基本料)を算定した場合	特結13	「入院」欄
121	A104	特定機能病院入院基本料の結核病棟(15対1入院基本料)を算定した場合	特結15	「入院」欄
122	A104	特定機能病院入院基本料の精神病棟(7対1入院基本料)を算定した場合	特精7	「入院」欄
123	A104	特定機能病院入院基本料の精神病棟(10対1入院基本料)を算定した場合	特精10	「入院」欄
124	A104	特定機能病院入院基本料の精神病棟(13対1入院基本料)を算定した場合	特精13	「入院」欄
125	A104	特定機能病院入院基本料の精神病棟(15対1入院基本料)を算定した場合	特精15	「入院」欄
126	A105	専門病院入院基本料(7対1入院基本料)を算定した場合	専7	「入院」欄
127	A105	専門病院入院基本料(10対1入院基本料)を算定した場合	専10	「入院」欄
128	A105	専門病院入院基本料(13対1入院基本料)を算定した場合	専13	「入院」欄
129	A105	専門病院入院基本料について、夜間看護体制特定日減算により減算した場合	専夜看特定減	「入院」欄
130	A106	障害者施設等入院基本料(7対1入院基本料)を算定した場合	障7	「入院」欄
131	A106	障害者施設等入院基本料(10対1入院基本料)を算定した場合	障10	「入院」欄
132	A106	障害者施設等入院基本料(13対1入院基本料)を算定した場合	障13	「入院」欄
133	A106	障害者施設等入院基本料(15対1入院基本料)を算定した場合	障15	「入院」欄
134	A106	障害者施設等入院基本料(7対1入院基本料届出病棟で医療区分2に相当する重度の意識障害の患者)を算定した場合	2障7意	「入院」欄
135	A106	障害者施設等入院基本料(7対1入院基本料届出病棟で医療区分1に相当する重度の意識障害の患者)を算定した場合	1障7意	「入院」欄
136	A106	障害者施設等入院基本料(10対1入院基本料届出病棟で医療区分2に相当する重度の意識障害の患者)を算定した場合	2障10意	「入院」欄
137	A106	障害者施設等入院基本料(10対1入院基本料届出病棟で医療区分1に相当する重度の意識障害の患者)を算定した場合	1障10意	「入院」欄
138	A106	障害者施設等入院基本料(13対1入院基本料届出病棟で医療区分2に相当する重度の意識障害の患者)を算定した場合	2障13意	「入院」欄
139	A106	障害者施設等入院基本料(13対1入院基本料届出病棟で医療区分1に相当する重度の意識障害の患者)を算定した場合	1障13意	「入院」欄
140	A106	障害者施設等入院基本料(15対1入院基本料届出病棟で医療区分2に相当する重度の意識障害の患者)を算定した場合	2障15意	「入院」欄
141	A106	障害者施設等入院基本料(15対1入院基本料届出病棟で医療区分1に相当する重度の意識障害の患者)を算定した場合	1障15意	「入院」欄
142	A106	障害者施設等入院基本料について、夜間看護体制特定日減算により減算した場合	障夜看特定減	「入院」欄
143	A106	障害者施設等入院基本料(7対1入院基本料届出病棟で医療区分2に相当する脳卒中又は脳卒中後遺症の患者)を算定した場合	2障7脳	「入院」欄
144	A106	障害者施設等入院基本料(7対1入院基本料届出病棟で医療区分1に相当する脳卒中又は脳卒中後遺症の患者)を算定した場合	1障7脳	「入院」欄

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	対応する記載欄
145	A106	障害者施設等入院基本料(10対1入院基本料届出病棟で医療区分2に相当する脳卒中又は脳卒中後遺症の患者)を算定した場合	2障10脳	「入院」欄
146	A106	障害者施設等入院基本料(10対1入院基本料届出病棟で医療区分1に相当する脳卒中又は脳卒中後遺症の患者)を算定した場合	1障10脳	「入院」欄
147	A106	障害者施設等入院基本料(13対1入院基本料届出病棟で医療区分2に相当する脳卒中又は脳卒中後遺症の患者)を算定した場合	2障13脳	「入院」欄
148	A106	障害者施設等入院基本料(13対1入院基本料届出病棟で医療区分1に相当する脳卒中又は脳卒中後遺症の患者)を算定した場合	1障13脳	「入院」欄
149	A106	障害者施設等入院基本料(15対1入院基本料届出病棟で医療区分2に相当する脳卒中又は脳卒中後遺症の患者)を算定した場合	2障15脳	「入院」欄
150	A106	障害者施設等入院基本料(15対1入院基本料届出病棟で医療区分1に相当する脳卒中又は脳卒中後遺症の患者)を算定した場合	1障15脳	「入院」欄
151	A108	有床診療所入院基本料1を算定した場合	診1	「入院」欄
152	A108	有床診療所入院基本料2を算定した場合	診2	「入院」欄
153	A108	有床診療所入院基本料3を算定した場合	診3	「入院」欄
154	A108	有床診療所入院基本料4を算定した場合	診4	「入院」欄
155	A108	有床診療所入院基本料5を算定した場合	診5	「入院」欄
156	A108	有床診療所入院基本料6を算定した場合	診6	「入院」欄
157	A109	有床診療所療養病床入院基本料Aを算定した場合	診療A	「入院」欄
158	A109	有床診療所療養病床入院基本料Bを算定した場合	診療B	「入院」欄
159	A109	有床診療所療養病床入院基本料Cを算定した場合	診療C	「入院」欄
160	A109	有床診療所療養病床入院基本料Dを算定した場合	診療D	「入院」欄
161	A109	有床診療所療養病床入院基本料Eを算定した場合	診療E	「入院」欄
162	A109	有床診療所療養病床入院基本料の特別入院基本料を算定した場合	診療特	「入院」欄
163	A100 A104 A105	一般病棟入院基本料、特定機能病院入院基本料の一般病棟又は専門病院入院基本料を算定している患者について、退院が特定の時間帯に集中していることにより、減算された入院基本料を算定した場合	午前減	「入院」欄
164	A100 A104 A105	一般病棟入院基本料、特定機能病院入院基本料の一般病棟又は専門病院入院基本料を算定している患者について、入院日及び退院日が特定の日に集中していることにより、減算された入院基本料を算定した場合	土日減	「入院」欄
165	A100 A104 A105	一般病棟入院基本料(急性期一般入院基本料)、特定機能病院入院基本料(一般病棟)又は専門病院入院基本料(7対1、10対1)について、ADL維持向上等体制加算を算定した場合	ADL	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
166	A100 A102 A103 A106	一般病棟入院基本料、結核病棟入院基本料、精神病棟入院基本料又は障害者施設等入院基本料について、月平均夜勤時間72時間の要件を満たさない場合	夜減	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
167	A100 A101 A106 A108 A109	一般病棟入院基本料、療養病棟入院基本料、障害者施設等入院基本料、有床診療所入院基本料又は有床診療所療養病床入院基本料を算定している患者について、重症児(者)受入連携加算を算定した場合	重受連	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
168	A100	一般病棟入院基本料の救急・在宅等支援病床初期加算を算定した場合	病初	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
169	A104 A105	特定機能病院入院基本料の一般病棟又は専門病院入院基本料を算定している患者について、看護必要度加算1を算定した場合	看必1	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
170	A104 A105	特定機能病院入院基本料の一般病棟又は専門病院入院基本料を算定している患者について、看護必要度加算2を算定した場合	看必2	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
171	A100 A104 A105	特定機能病院入院基本料の一般病棟又は専門病院入院基本料を算定している患者について、看護必要度加算3を算定した場合	看必3	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
172	A101 A109	療養病棟入院基本料又は有床診療所療養病床入院基本料の褥瘡対策加算1又は2を算定した場合	褥対1、褥対2	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	対応する記載欄
173	A101	療養病棟入院基本料の急性期患者支援療養病床初期加算を算定した場合	療急初	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
174	A101	療養病棟入院基本料の在宅患者支援療養病床初期加算を算定した場合	療支初	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
175	A101	療養病棟入院基本料の夜間看護加算を算定した場合	療夜看	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
176	A101	療養病棟入院基本料の看護補助体制充実加算を算定した場合	療看充	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
177	A103 A104	精神病棟入院基本料又は特定機能病院入院基本料の重度認知症加算を算定した場合	重認	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
178	A103	精神病棟入院基本料を算定している患者について、救急支援精神病棟初期加算を算定した場合	精初	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
179	A103 A312	精神病棟入院料及び精神病棟入院基本料を算定している患者について、精神保健福祉士配置加算を算定した場合	精福	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
180	A104	特定機能病院入院基本料の入院栄養管理体制加算を算定した場合	特栄	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
181	A105	専門病院入院基本料の13対1入院基本料を算定する病棟で、一般病棟看護必要度評価加算を算定した場合	専看評	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
182	A106	障害者施設等入院基本料の看護補助加算を算定した場合	障看補	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
183	A106	障害者施設等入院基本料の看護補助体制充実加算を算定した場合	障看充	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
184	A108	有床診療所入院基本料の有床診療所急性期患者支援病床初期加算を算定した場合	有急支	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
185	A108	有床診療所入院基本料の有床診療所在宅患者支援療養病床初期加算を算定した場合	有在支	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
186	A108	有床診療所入院基本料の夜間緊急体制確保加算を算定した場合	有緊	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
187	A108	有床診療所入院基本料の医師配置加算1を算定した場合	有医1	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
188	A108	有床診療所入院基本料の医師配置加算2を算定した場合	有医2	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
189	A108	有床診療所入院基本料の看護配置加算1を算定した場合	有看1	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
190	A108	有床診療所入院基本料の看護配置加算2を算定した場合	有看2	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
191	A108	有床診療所入院基本料の夜間看護配置加算1を算定した場合	有夜看1	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
192	A108	有床診療所入院基本料の夜間看護配置加算2を算定した場合	有夜看2	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
193	A108	有床診療所入院基本料の看護補助配置加算1を算定した場合	有補1	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
194	A108	有床診療所入院基本料の看護補助配置加算2を算定した場合	有補2	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
195	A108 A109	有床診療所入院基本料又は有床診療所療養病床入院基本料を算定している患者について、看取り加算を算定した場合(在宅療養支援診療所以外の場合)	看取	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
196	A108 A109	有床診療所入院基本料又は有床診療所療養病床入院基本料を算定している患者について、看取り加算を算定した場合(在宅療養支援診療所の場合)	看取在支	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
197	A108	有床診療所入院基本料の介護連携加算1又は2を算定した場合	介連1、介連2	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
198	A109	有床診療所療養病床入院基本料の急性期患者支援療養病床初期加算を算定した場合	有療急支	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
199	A109	有床診療所療養病床入院基本料の有床診療所在宅患者支援療養病床初期加算を算定した場合	有療在支	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
200	A109	栄養管理実施加算を算定した場合	栄管	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
201	A109	有床診療所療養病床入院基本料の慢性維持透析管理加算を算定した場合	有慢	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	対応する記載欄
202	A200	総合入院体制加算1を算定した場合	総入体1	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
203	A200	総合入院体制加算2を算定した場合	総入体2	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
204	A200	総合入院体制加算3を算定した場合	総入体3	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
205	A200-2	急性期充実体制加算を算定した場合	急充	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
206	A200-2	急性期充実体制加算の精神科充実体制加算	精充	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
207	A204	地域医療支援病院入院診療加算を算定した場合	地入診	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
208	A204-2	臨床研修病院入院診療加算を算定した場合	臨修	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
209	A204-3	紹介受診重点医療機関入院診療加算を算定した場合	紹入診	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
210	A205	救急医療管理加算1を算定した場合	救医1	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
211	A205	救急医療管理加算2を算定した場合	救医2	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
212	A205	救急医療管理加算の乳幼児加算を算定した場合	乳救医	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
213	A205	救急医療管理加算の小児加算を算定した場合	小救医	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
214	A205-2	超急性期脳卒中加算を算定した場合	超急	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
215	A205-3	妊娠婦緊急搬送入院加算を算定した場合	妊搬	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
216	A206	在宅患者緊急入院診療加算を算定した場合	在緊	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
217	A207	診療録管理体制加算1を算定した場合	録管1	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
218	A207	診療録管理体制加算2を算定した場合	録管2	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
219	A207-2	医師事務作業補助体制加算1(15対1)を算定した場合	医1の15	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
220	A207-2	医師事務作業補助体制加算1(20対1)を算定した場合	医1の20	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
221	A207-2	医師事務作業補助体制加算1(25対1)を算定した場合	医1の25	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
222	A207-2	医師事務作業補助体制加算1(30対1)を算定した場合	医1の30	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
223	A207-2	医師事務作業補助体制加算1(40対1)を算定した場合	医1の40	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
224	A207-2	医師事務作業補助体制加算1(50対1)を算定した場合	医1の50	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
225	A207-2	医師事務作業補助体制加算1(75対1)を算定した場合	医1の75	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
226	A207-2	医師事務作業補助体制加算1(100対1)を算定した場合	医1の100	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
227	A207-2	医師事務作業補助体制加算2(15対1)を算定した場合	医2の15	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
228	A207-2	医師事務作業補助体制加算2(20対1)を算定した場合	医2の20	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
229	A207-2	医師事務作業補助体制加算2(25対1)を算定した場合	医2の25	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
230	A207-2	医師事務作業補助体制加算2(30対1)を算定した場合	医2の30	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	対応する記載欄
231	A207-2	医師事務作業補助体制加算2(40対1)を算定した場合	医2の40	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
232	A207-2	医師事務作業補助体制加算2(50対1)を算定した場合	医2の50	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
233	A207-2	医師事務作業補助体制加算2(75対1)を算定した場合	医2の75	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
234	A207-2	医師事務作業補助体制加算2(100対1)を算定した場合	医2の100	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
235	A207-3	25対1急性期看護補助体制加算(看護補助者5割以上)を算定した場合	急25上	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
236	A207-3	25対1急性期看護補助体制加算(看護補助者5割未満)を算定した場合	急25	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
237	A207-3	50対1急性期看護補助体制加算を算定した場合	急50	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
238	A207-3	75対1急性期看護補助体制加算を算定した場合	急75	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
239	A207-3	夜間30対1急性期看護補助体制加算を算定した場合	夜30	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
240	A207-3	夜間50対1急性期看護補助体制加算を算定した場合	夜50	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
241	A207-3	夜間100対1急性期看護補助体制加算を算定した場合	夜100	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
242	A207-3	急性期看護補助体制加算の夜間看護体制加算を算定した場合	急夜看	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
243	A207-4	看護職員夜間12対1配置加算1を算定した場合	看職12夜1	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
244	A207-4	看護職員夜間12対1配置加算2を算定した場合	看職12夜2	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
245	A207-4	看護職員夜間16対1配置加算1を算定した場合	看職16夜1	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
246	A207-4	看護職員夜間16対1配置加算2を算定した場合	看職16夜2	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
247	A208	乳幼児加算を算定した場合	乳	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
248	A208	幼児加算を算定した場合	幼	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
249	A210	難病患者等入院診療加算を算定した場合	難入	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
250	A210	二類感染症患者入院診療加算を算定した場合	二感入	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
251	A211	特殊疾患入院施設管理加算を算定した場合	特疾	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
252	A212	超重症症児(者)入院診療加算を算定した場合	超重症	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
253	A212	準超重症症児(者)入院診療加算を算定した場合	準超重症	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
254	A212	救急・在宅重症症児(者)受入加算を算定した場合	救在重受	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
255	A213	看護配置加算を算定した場合	看配	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
256	A214	看護補助加算1を算定した場合	補1	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
257	A214	看護補助加算2を算定した場合	補2	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
258	A214	看護補助加算3を算定した場合	補3	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
259	A214	夜間75対1看護補助加算を算定した場合	夜75補	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	対応する記載欄
260	A214	看護補助加算の夜間看護体制加算を算定した場合	夜看補	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
261	A214	看護補助加算の看護補助体制充実加算を算定した場合	夜看充	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
262	A219	療養環境加算を算定した場合	環境	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
263	A220	HIV感染者療養環境特別加算を算定した場合	感染特	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
264	A220-2	二類感染症患者療養環境特別加算の「1」個室加算を算定した場合	個室	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
265	A220-2	二類感染症患者療養環境特別加算の「2」陰圧室加算を算定した場合	陰圧	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
266	A221	重症者等療養環境特別加算を算定した場合	重境	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
267	A221-2	小児療養環境特別加算を算定した場合	小環特	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
268	A222	療養病棟療養環境加算1を算定した場合	療環1	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
269	A222	療養病棟療養環境加算2を算定した場合	療環2	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
270	A222-2	療養病棟療養環境改善加算1を算定した場合	療改1	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
271	A222-2	療養病棟療養環境改善加算2を算定した場合	療改2	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
272	A223	診療所療養病床療養環境加算を算定した場合	診環	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
273	A223-2	診療所療養病床療養環境改善加算を算定した場合	診環改	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
274	A224	無菌治療室管理加算1を算定した場合	無菌1	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
275	A224	無菌治療室管理加算2を算定した場合	無菌2	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
276	A225	放射線治療病室管理加算1を算定した場合	放室1	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
277	A225	放射線治療病室管理加算2を算定した場合	放室2	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
278	A226	重症皮膚潰瘍管理加算を算定した場合	重皮潰	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
279	A226-2	緩和ケア診療加算を算定した場合	緩和	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
280	A226-2	緩和ケア診療加算の小児加算を算定した場合	小緩和	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
281	A226-2	緩和ケア診療加算の個別栄養食事管理加算を算定した場合	栄養緩和	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
282	A226-2	医療を提供しているが、医療資源の少ない地域であって、施設基準の要件が緩和された緩和ケア診療加算を算定した場合	緩和地域	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
283	A226-3	有床診療所緩和ケア診療加算を算定した場合	診緩和	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
284	A227	精神科措置入院診療加算を算定した場合	精措	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
285	A227-2	精神科措置入院退院支援加算を算定した場合	精退	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
286	A228	精神科応急入院施設管理加算を算定した場合	精応	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
287	A229	精神科隔離室管理加算を算定した場合	精隔	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
288	A230	精神病棟入院時医学管理加算を算定した場合	精医管	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	対応する記載欄
289	A230-2	精神科地域移行実施加算を算定した場合	精移	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
290	A230-3	精神科身体合併症管理加算を算定した場合	精身	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
291	A230-4	精神科リエゾンチーム加算を算定した場合	精リエ	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
292	A231-2	強度行動障害入院医療管理加算を算定した場合	強行	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
293	A231-3	依存症入院医療管理加算を算定した場合	依存	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
294	A231-4	摂食障害入院医療管理加算を算定した場合	摂障	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
295	A232の1	がん診療連携拠点病院加算を算定した場合	がん診	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
296	A232の2	小児がん拠点病院加算を算定した場合	小児がん	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
297	A233-2	栄養サポートチーム加算を算定した場合	栄サ	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
298	A233-2	医療を提供しているが、医療資源の少ない地域であって、施設基準の要件が緩和された栄養サポートチーム加算を算定した場合	栄サ地域	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
299	A233-2	歯科医師連携加算を算定した場合	歯連	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
300	A234	医療安全対策加算1を算定した場合	安全1	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
301	A234	医療安全対策加算2を算定した場合	安全2	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
302	A234	医療安全対策地域連携加算1を算定した場合	安全地連1	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
303	A234	医療安全対策地域連携加算2を算定した場合	安全地連2	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
304	A234-2	感染対策向上加算1を算定した場合	感向1	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
305	A234-2	感染対策向上加算2を算定した場合	感向2	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
306	A234-2	感染対策向上加算3を算定した場合	感向3	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
307	A234-2	指導強化加算を算定した場合	感指	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
308	A234-2	連携強化加算を算定した場合	感連	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
309	A234-2	サーベイランス強化加算を算定した場合	感サ	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
310	A234-3	患者サポート体制充実加算を算定した場合	患サポ	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
311	A234-4	重症患者初期支援充実加算を算定した場合	重支	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
312	A234-5	報告書管理体制加算を算定した場合	報管	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
313	A236	褥瘡ハイリスク患者ケア加算を算定した場合	褥ハイ	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
314	A236	医療を提供しているが、医療資源の少ない地域であって、施設基準の要件が緩和された褥瘡ハイリスク患者ケア加算を算定した場合	褥ハイ地域	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
315	A236-2	ハイリスク妊娠管理加算を算定した場合	ハイ妊娠	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
316	A237	ハイリスク分娩管理加算を算定した場合	ハイ分娩	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
317	A237	地域連携分娩管理加算を算定した場合	地分娩	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	対応する記載欄
318	A238-6	精神科救急搬送患者地域連携紹介加算を算定した場合	精救紹	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
319	A238-7	精神科救急搬送患者地域連携受入加算を算定した場合	精救受	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
320	A242	呼吸ケアチーム加算を算定した場合	呼ケア	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
321	A242-2	術後疼痛管理チーム加算を算定した場合	術疼管	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
322	A243	後発医薬品使用体制加算1を算定した場合	後使1	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
323	A243	後発医薬品使用体制加算2を算定した場合	後使2	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
324	A243	後発医薬品使用体制加算3を算定した場合	後使3	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
325	A244	病棟薬剤業務実施加算1を算定した場合	病薬実1	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
326	A244	病棟薬剤業務実施加算2を算定した場合	病薬実2	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
327	A245	データ提出加算1を算定した場合	デ提1	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
328	A245	データ提出加算2を算定した場合	デ提2	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
329	A245	データ提出加算3を算定した場合	デ提3	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
330	A245	データ提出加算4を算定した場合	デ提4	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
331	A245	提出データ評価加算を算定した場合	デ評	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
332	A246	入退院支援加算1を算定した場合	入退支1	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
333	A246	入退院支援加算2を算定した場合	入退支2	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
334	A246	入退院支援加算3を算定した場合	入退支3	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
335	A246	地域連携診療計画加算を算定した場合	地連診計	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
336	A246	医療を提供しているが、医療資源の少ない地域であって、施設基準の要件が緩和された入退院支援加算2を算定した場合	入退支地域	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
337	A246	小児加算を算定した場合	入退支小	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
338	A246	入院時支援加算1を算定した場合	入退入1	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
339	A246	入院時支援加算2を算定した場合	入退入2	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
340	A247	認知症ケア加算1を算定した場合	認ケア1	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
341	A247	認知症ケア加算2を算定した場合	認ケア2	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
342	A247	認知症ケア加算3を算定した場合	認ケア3	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
343	A247	認知症ケア加算1の100分の60に相当する点数を算定した場合	認ケア1減	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
344	A247	認知症ケア加算2の100分の60に相当する点数を算定した場合	認ケア2減	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
345	A247-2	せん妄ハイリスク患者ケア加算を算定した場合	せハイ	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
346	A248	精神疾患診療体制加算1を算定した場合	精疾診1	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	対応する記載欄
347	A248	精神疾患診療体制加算2を算定した場合	精疾診2	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
348	A249	精神科急性期医師配置加算を算定した場合	精急医配	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
349	A250	薬剤総合評価調整加算を算定した場合	薬総評加	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
350	A251	排尿自立支援加算を算定した場合	排自	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
351	A252	地域医療体制確保加算を算定した場合	地医体	「入院」欄 「入院基本料・加算」の項
352	A300	救命救急入院料1を算定した場合	救命1	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
353	A300	救命救急入院料2を算定した場合	救命2	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
354	A300	救命救急入院料3を算定した場合	救命3	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
355	A300	救命救急入院料3の広範囲熱傷特定集中治療管理料を算定した場合	救命3熱	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
356	A300	救命救急入院料4を算定した場合	救命4	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
357	A300	救命救急入院料4の広範囲熱傷特定集中治療管理料を算定した場合	救命4熱	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
358	A300	精神疾患診断治療初回加算イを算定した場合	精初イ	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
359	A300	精神疾患診断治療初回加算ロを算定した場合	精初ロ	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
360	A300	救命救急入院料の救命救急センターの評価基準に基づく評価が充実段階A若しくはBである場合	A救	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
361	A300	救命救急入院料の救命救急センターの評価基準に基づく評価が充実段階A若しくはBである場合	B救	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
362	A300	救命救急入院料の救急体制充実加算1を算定した場合	救充1	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
363	A300	救命救急入院料の救急体制充実加算2を算定した場合	救充2	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
364	A300	救命救急入院料の救急体制充実加算3を算定した場合	救充3	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
365	A300	救命救急入院料の高度救命救急センターである場合	高救	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
366	A300	救命救急入院料の急性薬毒物中毒1に係る加算を算定した場合	薬救1	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
367	A300	救命救急入院料の急性薬毒物中毒2に係る加算を算定した場合	薬救2	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
368	A300	救命救急入院料の小児加算を算定した場合	小児	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
369	A300	救命救急入院料の早期離床・リハビリテーション加算を算定した場合	救早リ	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
370	A300	救命救急入院料の早期栄養介入管理加算を算定した場合	救早栄	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
371	A300	救命救急入院料の早期栄養介入管理加算(早期から経腸栄養を開始した場合)を算定した場合	救早経	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
372	A300	救命救急入院料の生活上の課題又は精神疾患の治療継続上の課題を確認し、助言又は指導を行った場合に算定する加算を算定した場合	救精助	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
373	A300	救命救急入院料の重症患者対応体制強化加算イを算定した場合	救重イ	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
374	A300	救命救急入院料の重症患者対応体制強化加算ロを算定した場合	救重ロ	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
375	A300	救命救急入院料の重症患者対応体制強化加算ハを算定した場合	救重ハ	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	対応する記載欄
376	A301	特定集中治療室管理料1を算定した場合	特集1	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
377	A301	特定集中治療室管理料2を算定した場合	特集2	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
378	A301	特定集中治療室管理料2の広範囲熱傷特定集中治療管理料を算定した場合	特集2熱	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
379	A301	特定集中治療室管理料3を算定した場合	特集3	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
380	A301	特定集中治療室管理料4を算定した場合	特集4	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
381	A301	特定集中治療室管理料4の広範囲熱傷特定集中治療管理料を算定した場合	特集4熱	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
382	A301	特定集中治療室管理料の小児加算を算定した場合	小児	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
383	A301	特定集中治療室管理料の早期離床・リハビリテーション加算を算定した場合	特集早リ	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
384	A301	特定集中治療室管理料の早期栄養介入管理加算を算定した場合	特集早栄	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
385	A301	特定集中治療室管理料の早期栄養介入管理加算(早期から経腸栄養を開始した場合)を算定した場合	特集早経	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
386	A301	特定集中治療室管理料の重症患者対応体制強化加算イを算定した場合	特集重イ	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
387	A301	特定集中治療室管理料の重症患者対応体制強化加算ロを算定した場合	特集重ロ	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
388	A301	特定集中治療室管理料の重症患者対応体制強化加算ハを算定した場合	特集重ハ	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
389	A301-2	ハイケアユニット入院医療管理料1を算定した場合	ハイ1	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
390	A301-2	ハイケアユニット入院医療管理料2を算定した場合	ハイ2	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
391	A301-2	ハイケアユニット入院医療管理料の早期離床・リハビリテーション加算を算定した場合	ハイ早リ	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
392	A301-2	ハイケアユニット入院医療管理料の早期栄養介入管理加算を算定した場合	ハイ早栄	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
393	A301-2	ハイケアユニット入院医療管理料の早期栄養介入管理加算(早期から経腸栄養を開始した場合)を算定した場合	ハイ早経	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
394	A301-3	脳卒中ケアユニット入院医療管理料を算定した場合	脳ケア	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
395	A301-3	脳卒中ケアユニット入院医療管理料の早期離床・リハビリテーション加算を算定した場合	脳ケア早リ	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
396	A301-3	脳卒中ケアユニット入院医療管理料の早期栄養介入管理加算を算定した場合	脳ケア早栄	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
397	A301-3	脳卒中ケアユニット入院医療管理料の早期栄養介入管理加算(早期から経腸栄養を開始した場合)を算定した場合	脳ケア早経	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
398	A301-4	小児特定集中治療室管理料を算定した場合	小特集	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
399	A301-4	小児特定集中治療室管理料の早期離床・リハビリテーション加算を算定した場合	小特集早リ	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
400	A301-4	小児特定集中治療室管理料の早期栄養介入管理加算を算定した場合	小特集早栄	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
401	A301-4	小児特定集中治療室管理料の早期栄養介入管理加算(早期から経腸栄養を開始した場合)を算定した場合	小特集早経	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
402	A302	新生児特定集中治療室管理料1を算定した場合	新集1	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
403	A302	新生児特定集中治療室管理料2を算定した場合	新集2	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
404	A303	総合周産期特定集中治療室管理料「1」母体・胎児集中治療室管理料を算定した場合	産集母	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	対応する記載欄
405	A303	総合周産期特定集中治療室管理料「2」新生児集中治療室管理料を算定した場合	産集新	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
406	A303	総合周産期特定集中治療室管理料の成育連携支援加算を算定した場合	産集成	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
407	A303-2	新生児治療回復室入院医療管理料を算定した場合	新治回	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
408	A305	一類感染症患者入院医療管理料を算定した場合	感入管	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
409	A306	特殊疾患入院医療管理料を算定した場合	特入管	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
410	A306	特殊疾患入院医療管理料(重度の意識障害で医療区分2に相当する重度の意識障害の患者)を算定した場合	2特入管意	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
411	A306	特殊疾患入院医療管理料(重度の意識障害で医療区分1に相当する重度の意識障害の患者)を算定した場合	1特入管意	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
412	A306 A309 A317	特殊疾患入院医療管理料、特殊疾患病棟入院料又は特定一般病棟入院料の重症児(者)受入連携加算を算定した場合	重受連	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
413	A306	障害者施設等入院基本料(7対1入院基本料届出病棟で医療区分2に相当する脳卒中又は脳卒中後遺症の患者)を算定した場合	2特入管脳	「入院」欄
414	A306	障害者施設等入院基本料(7対1入院基本料届出病棟で医療区分1に相当する脳卒中又は脳卒中後遺症の患者)を算定した場合	1特入管脳	「入院」欄
415	A307	小児入院医療管理料1を算定した場合	小入管1	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
416	A307	小児入院医療管理料2を算定した場合	小入管2	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
417	A307	小児入院医療管理料3を算定した場合	小入管3	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
418	A307	小児入院医療管理料4を算定した場合	小入管4	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
419	A307	小児入院医療管理料5を算定した場合	小入管5	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
420	A307	小児入院医療管理料3、小児入院医療管理料4又は小児入院医療管理料5の重症児受入体制加算を算定した場合	重受体	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
421	A307	小児入院医療管理料の無菌治療管理加算1を算定した場合	小無1	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
422	A307	小児入院医療管理料の無菌治療管理加算2を算定した場合	小無2	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
423	A307	小児入院医療管理料の退院時薬剤情報管理指導連携加算を算定した場合	小退連	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
424	A307	小児入院医療管理料の養育支援体制加算を算定した場合	小養	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
425	A307	小児入院医療管理料の時間外受入体制強化加算1を算定した場合	小時受体1	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
426	A307	小児入院医療管理料の時間外受入体制強化加算2を算定した場合	小時受体2	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
427	A308	回復期リハビリテーション病棟入院料1を算定した場合	復り入1	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
428	A308	回復期リハビリテーション病棟入院料2を算定した場合	復り入2	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
429	A308	回復期リハビリテーション病棟入院料3を算定した場合	復り入3	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
430	A308	回復期リハビリテーション病棟入院料4を算定した場合	復り入4	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
431	A308	回復期リハビリテーション病棟入院料5を算定した場合	復り入5	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
432	A308	回復期リハビリテーション病棟入院基本料の休日リハビリテーション提供体制加算を算定した場合	休リハ	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
433	A308	回復期リハビリテーション病棟入院基本料のリハビリテーション充実加算を算定した場合	充リハ	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	対応する記載欄
434	A308	回復期リハビリテーション病棟入院基本料の体制強化加算1を算定した場合	強リハ1	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
435	A308	回復期リハビリテーション病棟入院基本料の体制強化加算2を算定した場合	強リハ2	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
436	A308-3	地域包括ケア病棟入院料1を算定した場合	地包1	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
437	A308-3	地域包括ケア病棟入院料2を算定した場合	地包2	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
438	A308-3	地域包括ケア病棟入院料3を算定した場合	地包3	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
439	A308-3	地域包括ケア病棟入院料4を算定した場合	地包4	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
440	A308-3	地域包括ケア入院医療管理料1を算定した場合	地包管1	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
441	A308-3	地域包括ケア入院医療管理料2を算定した場合	地包管2	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
442	A308-3	地域包括ケア入院医療管理料3を算定した場合	地包管3	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
443	A308-3	地域包括ケア入院医療管理料4を算定した場合	地包管4	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
444	A308-3	地域包括ケア病棟入院料1(当該病棟が療養病棟である場合)を算定した場合	地包療1	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
445	A308-3	地域包括ケア病棟入院料2(当該病棟が療養病棟である場合)を算定した場合	地包療2	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
446	A308-3	地域包括ケア病棟入院料3(当該病棟が療養病棟である場合)を算定した場合	地包療3	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
447	A308-3	地域包括ケア病棟入院料4(当該病棟が療養病棟である場合)を算定した場合	地包療4	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
448	A308-3	地域包括ケア入院医療管理料1(当該病床が療養病床である場合)を算定した場合	地包管療1	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
449	A308-3	地域包括ケア入院医療管理料2(当該病床が療養病床である場合)を算定した場合	地包管療2	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
450	A308-3	地域包括ケア入院医療管理料3(当該病床が療養病床である場合)を算定した場合	地包管療3	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
451	A308-3	地域包括ケア入院医療管理料4(当該病床が療養病床である場合)を算定した場合	地包管療4	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
452	A308-3	医療を提供しているが、医療資源の少ない地域であって、施設基準の要件が緩和された地域包括ケア病棟入院料1を算定した場合	包病1地域	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
453	A308-3	医療を提供しているが、医療資源の少ない地域であって、施設基準の要件が緩和された地域包括ケア病棟入院料2を算定した場合	包病2地域	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
454	A308-3	医療を提供しているが、医療資源の少ない地域であって、施設基準の要件が緩和された地域包括ケア病棟入院料3を算定した場合	包病3地域	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
455	A308-3	医療を提供しているが、医療資源の少ない地域であって、施設基準の要件が緩和された地域包括ケア病棟入院料4を算定した場合	包病4地域	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
456	A308-3	医療を提供しているが、医療資源の少ない地域であって、施設基準の要件が緩和された地域包括ケア入院医療管理料1を算定した場合	包入1地域	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
457	A308-3	医療を提供しているが、医療資源の少ない地域であって、施設基準の要件が緩和された地域包括ケア入院医療管理料2を算定した場合	包入2地域	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
458	A308-3	医療を提供しているが、医療資源の少ない地域であって、施設基準の要件が緩和された地域包括ケア入院医療管理料3を算定した場合	包入3地域	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
459	A308-3	医療を提供しているが、医療資源の少ない地域であって、施設基準の要件が緩和された地域包括ケア入院医療管理料4を算定した場合	包入4地域	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
460	A308-3	地域包括ケア病棟入院料の看護補助者配置加算を算定した場合	包看補	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
461	A308-3	地域包括ケア病棟入院料の看護補助体制充実加算を算定した場合	包看充	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
462	A308-3	地域包括ケア病棟入院料の急性期患者支援病床初期加算(1)の①を算定した場合	包急支転400以①	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	対応する記載欄
463	A308-3	地域包括ケア病棟入院料の急性期患者支援病床初期加算(1)の②を算定した場合	包急支転400以②	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
464	A308-3	地域包括ケア病棟入院料の急性期患者支援病床初期加算(2)の①を算定した場合	包急支転400未①	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
465	A308-3	地域包括ケア病棟入院料の急性期患者支援病床初期加算(2)の②を算定した場合	包急支転400未②	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
466	A308-3	地域包括ケア病棟入院料の在宅患者支援病床初期加算(1)を算定した場合	包在支転介老	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
467	A308-3	地域包括ケア病棟入院料の在宅患者支援病床初期加算(2)を算定した場合	包在支転自	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
468	A308-3	地域包括ケア病棟入院料の看護職員夜間配置加算を算定した場合	包看職夜配	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
469	A308-3	地域包括ケア病棟入院料について、夜間看護体制特定日減算により減算した場合	包夜看特定減	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
470	A308-3	地域包括ケア病棟入院料について、注9に定める基準に適合せず100分の85相当の点数を算定した場合	包注9適	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
471	A308-3	地域包括ケア病棟入院料について、注10に定める基準に適合せず100分の90相当の点数を算定した場合	包注10適	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
472	A308-3	地域包括ケア病棟入院料について、注11に定める基準に適合せず100分の90相当の点数を算定した場合	包注11適	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
473	A308-3	地域包括ケア病棟入院料について、注12に定める基準に適合せず100分の90相当の点数を算定した場合	包注12適	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
474	A309	特殊疾患病棟入院料1を算定した場合	特疾1	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
475	A309	特殊疾患病棟入院料2を算定した場合	特疾2	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
476	A309	特殊疾患病棟入院料1(重度の意識障害で医療区分2に相当する重度の意識障害の患者)を算定した場合	2特疾1意	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
477	A309	特殊疾患病棟入院料1(重度の意識障害で医療区分1に相当する重度の意識障害の患者)を算定した場合	1特疾1意	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
478	A309	特殊疾患病棟入院料2(重度の意識障害で医療区分2に相当する重度の意識障害の患者)を算定した場合	2特疾2意	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
479	A309	特殊疾患病棟入院料2(重度の意識障害で医療区分1に相当する重度の意識障害の患者)を算定した場合	1特疾2意	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
480	A309	特殊疾患病棟入院料1(重度の意識障害で医療区分2に相当する脳卒中又は脳卒中後遺症の患者)を算定した場合	2特疾1脳	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
481	A309	特殊疾患病棟入院料1(重度の意識障害で医療区分1に相当する脳卒中又は脳卒中後遺症の患者)を算定した場合	1特疾1脳	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
482	A309	特殊疾患病棟入院料2(重度の意識障害で医療区分2に相当する脳卒中又は脳卒中後遺症の患者)を算定した場合	2特疾2脳	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
483	A309	特殊疾患病棟入院料2(重度の意識障害で医療区分1に相当する脳卒中又は脳卒中後遺症の患者)を算定した場合	1特疾2脳	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
484	A310	緩和ケア病棟入院料1を算定した場合	緩和1	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
485	A310	緩和ケア病棟入院料2を算定した場合	緩和2	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
486	A310	緩和ケア病棟入院料の緩和ケア病棟緊急入院初期加算を算定した場合	緩和緊入	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
487	A310	緩和ケア病棟入院料の緩和ケア疼痛評価加算を算定した場合	緩和疼	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
488	A311	精神科救急急性期医療入院料1を算定した場合	精救1	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
489	A311	精神科救急急性期医療入院料2を算定した場合	精救2	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
490	A311	精神科救急急性期医療入院料3を算定した場合	精救3	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
491	A311 A311-2 A311-3	精神科救急急性期医療入院料、精神科急性期治療病棟入院料又は精神科救急・合併症入院料の院内標準診療計画加算を算定した場合	精院計	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	対応する記載欄
492	A311 A311-2 A311-3 A312 A318	精神科救急急性期医療入院料、精神科急性期治療病棟入院料、精神科救急・合併症入院料、精神療養病棟入院料又は地域移行機能強化病棟入院料の統合失調症の患者に対する非定型抗精神病薬加算を算定した場合	非精	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
493	A311 A311-3	精神科救急急性期医療入院料、精神科救急・合併症入院料の看護職員夜間配置加算を算定した場合	精看職夜配	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
494	A311	精神科救急急性期医療入院料の精神科救急医療体制加算1を算定した場合	精救体1	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
495	A311	精神科救急急性期医療入院料の精神科救急医療体制加算2を算定した場合	精救体2	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
496	A311	精神科救急急性期医療入院料の精神科救急医療体制加算3を算定した場合	精救体3	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
497	A311-2	精神科急性期治療病棟入院料1を算定した場合	精急1	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
498	A311-2	精神科急性期治療病棟入院料2を算定した場合	精急2	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
499	A311-3	精神科救急・合併症入院料を算定した場合	精合	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
500	A311-4	児童・思春期精神科入院医療管理料を算定した場合	児春	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
501	A312	精神療養病棟入院料を算定した場合	精療	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
502	A312	精神科療養病棟入院料の退院支援加算2を算定した場合	精療退支	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
503	A312 A318	精神療養病棟入院料又は地域移行機能強化病棟入院料の重症者加算1を算定した場合	重症1	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
504	A312 A318	精神療養病棟入院料又は地域移行機能強化病棟入院料の重症者加算2を算定した場合	重症2	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
505	A314	認知症治療病棟入院料1を算定した場合	認知1	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
506	A314	認知症治療病棟入院料2を算定した場合	認知2	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
507	A314	認知症治療病棟入院料の退院調整加算を算定した場合	認退支	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
508	A314	認知症治療病棟入院料の認知症夜間対応加算を算定した場合	認夜	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
509	A317	特定一般病棟入院料1を算定した場合	特般1	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
510	A317	特定一般病棟入院料2を算定した場合	特般2	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
511	A317	特定一般病棟入院料を算定している患者について、地域包括ケア入院医療管理1が行われた場合	包1	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
512	A317	特定一般病棟入院料を算定している患者について、地域包括ケア入院医療管理2が行われた場合	包2	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
513	A317	特定一般病棟入院料を算定している患者について、療養病棟入院料1(入院料A)の例により算定する入院料を算定した場合	療1例A	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
514	A317	特定一般病棟入院料を算定している患者について、療養病棟入院料1(入院料B)の例により算定する入院料を算定した場合	療1例B	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
515	A317	特定一般病棟入院料を算定している患者について、療養病棟入院料1(入院料C)の例により算定する入院料を算定した場合	療1例C	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
516	A317	特定一般病棟入院料を算定している患者について、療養病棟入院料1(入院料D)の例により算定する入院料を算定した場合	療1例D	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
517	A317	特定一般病棟入院料を算定している患者について、療養病棟入院料1(入院料E)の例により算定する入院料を算定した場合	療1例E	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
518	A317	特定一般病棟入院料を算定している患者について、療養病棟入院料1(入院料F)の例により算定する入院料を算定した場合	療1例F	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
519	A317	特定一般病棟入院料を算定している患者について、療養病棟入院料1(入院料G)の例により算定する入院料を算定した場合	療1例G	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	対応する記載欄
520	A317	特定一般病棟入院料を算定している患者について、療養病棟入院料1(入院料H)の例により算定する入院料を算定した場合	療1例H	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
521	A317	特定一般病棟入院料を算定している患者について、療養病棟入院料1(入院料I)の例により算定する入院料を算定した場合	療1例I	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
522	A317	特定一般病棟入院料の救急・在宅等支援病床初期加算を算定した場合	病初	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
523	A317	特定一般病棟入院料の一般病棟看護必要度評価加算を算定した場合	一看評	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
524	A318	地域移行機能強化病棟入院料を算定した場合	地移	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
525	A319	特定機能病院リハビリテーション病棟入院料	特リハ	「入院」欄 「特定入院料・その他」の項
526	-	90日を超える期間一般病棟に入院している患者であって特定患者に係る厚生労働大臣が定める状態等にあるもの(平成20年厚生労働省告示第62号別表第四に該当する患者)のうち、同別表第四の第三号(重度の肢体不自由者、脊髄損傷等の重度障害者、重度の意識障害者、筋ジストロフィー患者及び難病患者等)に該当する場合	重	「入院」欄
527	-	90日を超える期間一般病棟に入院している患者であって特定患者に係る厚生労働大臣が定める状態等にあるもの(平成20年厚生労働省告示第62号別表第四に該当する患者)のうち、同別表第四の第十二号に該当するものとして退院支援状況報告書の届出を行っている場合	退支	「入院」欄
528	A400の1	短期滞在手術等基本料1を算定した場合	短手1	「その他」欄
529	A400の3	短期滞在手術等基本料3を算定した場合	短手3	「入院」欄
530	第1部通則3	外来感染対策向上加算を算定した場合	医感	「医学管理」欄
531	第1部通則4	連携強化加算を算定した場合	医連	「医学管理」欄
532	第1部通則5	サーベイランス強化加算を算定した場合	医サ	「医学管理」欄
533	B000	特定疾患療養管理料を算定した場合	特	「医学管理」欄
534	B000	特定疾患療養管理料(情報通信機器を用いて行った場合)を算定した場合	情特	「医学管理」欄
535	B001の1	ウイルス疾患指導料1を算定した場合	ウ1	「医学管理」欄
536	B001の1	ウイルス疾患指導料2を算定した場合	ウ2	「医学管理」欄
537	B001の1	ウイルス疾患指導料1(情報通信機器を用いて行った場合)を算定した場合	情ウ1	「医学管理」欄
538	B001の1	ウイルス疾患指導料2(情報通信機器を用いて行った場合)を算定した場合	情ウ2	「医学管理」欄
539	B001の2	特定薬剤治療管理料1を算定した場合	葉1	「医学管理」欄
540	B001の2	特定薬剤治療管理料2を算定した場合	葉2	「医学管理」欄
541	B001の3	悪性腫瘍特異物質治療管理料を算定した場合	悪	「医学管理」欄
542	B001の4	小児特定疾患カウンセリング料を算定した場合	小児特定	「医学管理」欄
543	B001の5	小児科療養指導料を算定した場合	小児療養	「医学管理」欄
544	B001の5	小児科療養指導料の人工呼吸器導入時相談支援加算を算定した場合	人呼支援	「医学管理」欄
545	B001の5	小児科療養指導料(情報通信機器を用いて行った場合)を算定した場合	情小児療	「医学管理」欄
546	B001の6	てんかん指導料を算定した場合	てんかん	「医学管理」欄
547	B001の6	てんかん指導料(情報通信機器を用いて行った場合)を算定した場合	情てんかん	「医学管理」欄

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	対応する記載欄
548	B001の7	難病外来指導管理料を算定した場合	難病	「医学管理」欄
549	B001の7	難病外来指導管理料の人工呼吸器導入時相談支援加算を算定した場合	人呼支援	「医学管理」欄
550	B001の7	難病外来指導管理料(情報通信機器を用いて行った場合)を算定した場合	情難病	「医学管理」欄
551	B001の8	皮膚科特定疾患指導管理料(I)を算定した場合	皮膚(I)	「医学管理」欄
552	B001の8	皮膚科特定疾患指導管理料(II)を算定した場合	皮膚(II)	「医学管理」欄
553	B001の8	皮膚科特定疾患指導管理料(I)(情報通信機器を用いて行った場合)を算定した場合	情皮膚(I)	「医学管理」欄
554	B001の8	皮膚科特定疾患指導管理料(II)(情報通信機器を用いて行った場合)を算定した場合	情皮膚(II)	「医学管理」欄
555	B001の9	外来栄養食事指導料1(初回の指導を対面で行った場合)を算定した場合	外栄初対1	「医学管理」欄
556	B001の9	外来栄養食事指導料1(初回の指導を情報通信機器等を用いて行った場合)を算定した場合	外栄初情1	「医学管理」欄
557	B001の9	外来栄養食事指導料1(2回目以降の指導を対面で行った場合)を算定した場合	外栄2対1	「医学管理」欄
558	B001の9	外来栄養食事指導料1(2回目以降の指導を情報通信機器等を用いて行った場合)を算定した場合	外栄2情1	「医学管理」欄
559	B001の9	外来栄養食事指導料2(初回の指導を対面で行った場合)を算定した場合	外栄初対2	「医学管理」欄
560	B001の9	外来栄養食事指導料2(初回の指導を情報通信機器等を用いて行った場合)を算定した場合	外栄初情2	「医学管理」欄
561	B001の9	外来栄養食事指導料2(2回目以降の指導を対面で行った場合)を算定した場合	外栄2対2	「医学管理」欄
562	B001の9	外来栄養食事指導料2(2回目以降の指導を情報通信機器等を用いて行った場合)を算定した場合	外栄2情2	「医学管理」欄
563	B001の9	外来栄養食事指導料(注3に規定する専門の管理栄養士が指導した場合)を算定した場合	外栄専	「医学管理」欄
564	B001の10	入院栄養食事指導料1を算定した場合	入栄1	「医学管理」欄
565	B001の10	入院栄養食事指導料2を算定した場合	入栄2	「医学管理」欄
566	B001の11	集団栄養食事指導料を算定した場合	集栄	「医学管理」欄
567	B001の12	心臓ベースメーカー指導管理料を算定した場合	ペ	「医学管理」欄
568	B001の12	心臓ベースメーカー指導管理料の導入期加算を算定した場合	導入期	「医学管理」欄
569	B001の13	在宅療養指導料を算定した場合	在宅指導	「医学管理」欄
570	B001の14	高度難聴指導管理料を算定した場合	高難	「医学管理」欄
571	B001の15	慢性維持透析患者外来医学管理料を算定した場合	慢透	「医学管理」欄
572	B001の15	慢性維持透析患者外来医学管理料の腎代替療法実績加算を算定した場合	腎代替	「医学管理」欄
573	B001の16	喘息治療管理料1を算定した場合	喘息1	「医学管理」欄
574	B001の16	喘息治療管理料2を算定した場合	喘息2	「医学管理」欄
575	B001の17	慢性疼痛疾患管理料を算定した場合	疼痛	「医学管理」欄
576	B001の18	小児悪性腫瘍患者指導管理料を算定した場合	小児悪腫	「医学管理」欄

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	対応する記載欄
577	B001の18	小児悪性腫瘍患者指導管理料(情報通信機器を用いて行った場合)を算定した場合	情小児悪腫	「医学管理」欄
578	B001の20	糖尿病合併症管理料を算定した場合	糖	「医学管理」欄
579	B001の21	耳鼻咽喉科特定疾患指導管理料を算定した場合	耳鼻	「医学管理」欄
580	B001の22	がん性疼痛緩和指導管理料を算定した場合	がん	「医学管理」欄
581	B001の22	がん性疼痛緩和指導管理料を算定している患者に対して小児加算を算定した場合	小児	「医学管理」欄
582	B001の22	がん性疼痛緩和指導管理料(情報通信機器を用いて行った場合)を算定した場合	情がん	「医学管理」欄
583	B001の23	がん患者指導管理料イを算定した場合	が指イ	「医学管理」欄
584	B001の23	がん患者指導管理料ロを算定した場合	が指ロ	「医学管理」欄
585	B001の23	がん患者指導管理料ハを算定した場合	が指ハ	「医学管理」欄
586	B001の23	がん患者指導管理料ニを算定した場合	が指ニ	「医学管理」欄
587	B001の23	がん患者指導管理料イ(情報通信機器を用いて行った場合)を算定した場合	情が指イ	「医学管理」欄
588	B001の23	がん患者指導管理料ロ(情報通信機器を用いて行った場合)を算定した場合	情が指ロ	「医学管理」欄
589	B001の23	がん患者指導管理料ハ(情報通信機器を用いて行った場合)を算定した場合	情が指ハ	「医学管理」欄
590	B001の23	がん患者指導管理料ニ(情報通信機器を用いて行った場合)を算定した場合	情が指ニ	「医学管理」欄
591	B001の24	外来緩和ケア管理料を算定した場合	外緩	「医学管理」欄
592	B001の24	外来緩和ケア管理料を算定している患者に対して小児加算を算定した場合	小児	「医学管理」欄
593	B001の24	外来緩和ケア管理料(情報通信機器を用いて行った場合)を算定した場合	情外緩	「医学管理」欄
594	B001の24	医療を提供しているが、医療資源の少ない地域であって、施設基準の要件が緩和された外来緩和ケア管理料を算定した場合	緩ヶ地域	「医学管理」欄
595	B001の25	移植後患者指導管理料の臓器移植後の場合を算定した場合	臓移	「医学管理」欄
596	B001の25	移植後患者指導管理料の造血幹細胞移植後の場合を算定した場合	造移	「医学管理」欄
597	B001の25	移植後患者指導管理料の臓器移植後の場合(情報通信機器を用いて行った場合)を算定した場合	臓移	「医学管理」欄
598	B001の25	移植後患者指導管理料の造血幹細胞移植後の場合(情報通信機器を用いて行った場合)を算定した場合	造移	「医学管理」欄
599	B001の26	植込型輸液ポンプ持続注入療法指導管理料を算定した場合	植ポ	「医学管理」欄
600	B001の26	植込型輸液ポンプ持続注入療法指導管理料の導入期加算を算定した場合	導入期	「医学管理」欄
601	B001の27	糖尿病透析予防指導管理料を算定した場合	透予	「医学管理」欄
602	B001の27	糖尿病透析予防指導管理料の高度腎機能障害患者指導加算を算定した場合	腎機能	「医学管理」欄
603	B001の27	医療を提供しているが、医療資源の少ない地域であって、施設基準の要件が緩和された糖尿病透析予防指導管理料を算定した場合	透予地域	「医学管理」欄
604	B001の27	糖尿病透析予防指導管理料(情報通信機器を用いて行った場合)を算定した場合	情透予	「医学管理」欄
605	B001の27	医療を提供しているが、医療資源の少ない地域であって、施設基準の要件が緩和された糖尿病透析予防指導管理料(情報通信機器を用いて行った場合)を算定した場合	情透予地域	「医学管理」欄

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	対応する記載欄
606	B001の28	小児運動器疾患指導管理料を算定した場合	小運動	「医学管理」欄
607	B001の29	乳腺炎重症化予防ケア・指導料を算定した場合	乳腺ケア	「医学管理」欄
608	B001の30	婦人科特定疾患治療管理料を算定した場合	婦特	「医学管理」欄
609	B001の31	腎代替療法指導管理料を算定した場合	腎代指	「医学管理」欄
610	B001の31	腎代替療法指導管理料(情報通信機器を用いて行った場合)を算定した場合	情腎代指	「医学管理」欄
611	B001の32	一般不妊治療管理料を算定した場合	一妊	「医学管理」欄
612	B001の33	生殖補助医療管理料を算定した場合	生補	「医学管理」欄
613	B001の34	二次性骨折予防継続管理料を算定した場合	骨継	「医学管理」欄
614	B001の35	アレルギー性鼻炎免疫療法治療管理料を算定した場合	アレ免	「医学管理」欄
615	B001の36	下肢創傷処置管理料を算定した場合	下創	「医学管理」欄
616	B001-2	小児科外来診療料の「1」院外処方の「イ」初診を算定した場合	児外初	「医学管理」欄
617	B001-2	小児科外来診療料の「1」院外処方の「ロ」再診を算定した場合	児外再	「医学管理」欄
618	B001-2	小児科外来診療料の「2」院内処方の「イ」初診を算定した場合	児内初	「医学管理」欄
619	B001-2	小児科外来診療料の「2」院内処方の「ロ」再診を算定した場合	児内再	「医学管理」欄
620	B001-2	小児科外来診療料において初診料、再診料又は外来診療料の時間外加算を算定した場合	外	「医学管理」欄
621	B001-2	小児科外来診療料において初診料、再診料又は外来診療料の休日加算を算定した場合	休	「医学管理」欄
622	B001-2	小児科外来診療料において初診料、再診料又は外来診療料の深夜加算を算定した場合	深	「医学管理」欄
623	B001-2	小児科外来診療料において初診料、再診料又は外来診療料の時間外加算の特例を算定した場合	特	「医学管理」欄
624	B001-2	小児科外来診療料において初診料、再診料又は外来診療料の小児科を標榜する保険医療機関における夜間加算の特例を算定した場合	特夜	「医学管理」欄
625	B001-2	小児科外来診療料において初診料、再診料又は外来診療料の小児科を標榜する保険医療機関における休日加算の特例を算定した場合	特休	「医学管理」欄
626	B001-2	小児科外来診療料において初診料、再診料又は外来診療料の小児科を標榜する保険医療機関における深夜加算の特例を算定した場合	特深	「医学管理」欄
627	B001-2	小児科外来診療料の小児抗菌薬適正使用支援加算を算定した場合	小抗菌	「医学管理」欄
628	B001-2-2	地域連携小児夜間・休日診療料を算定した場合	地域小児	「医学管理」欄
629	B001-2-3	乳幼児育児栄養指導料を算定した場合	乳栄	「医学管理」欄
630	B001-2-3	乳幼児育児栄養指導料(情報通信機器を用いて行った場合)を算定した場合	情乳栄	「医学管理」欄
631	B001-2-4	地域連携夜間・休日診療料を算定した場合	地域夜休	「医学管理」欄
632	B001-2-5	院内トリアージ実施料を算定した場合	トリ	「医学管理」欄
633	B001-2-6	夜間休日救急搬送医学管理料を算定した場合	救搬	「医学管理」欄
634	B001-2-6	夜間休日救急搬送医学管理料の精神科疾患者等受入加算を算定した場合	精受	「医学管理」欄

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	対応する記載欄
635	B001-2-6	夜間休日救急搬送医学管理料の救急搬送看護体制加算1を算定した場合	救搬看1	「医学管理」欄
636	B001-2-6	夜間休日救急搬送医学管理料の救急搬送看護体制加算2を算定した場合	救搬看2	「医学管理」欄
637	B001-2-7	外来リハビリテーション診療料1を算定した場合	外リ1	「医学管理」欄
638	B001-2-7	外来リハビリテーション診療料2を算定した場合	外リ2	「医学管理」欄
639	B001-2-8	外来放射線照射診療料を算定した場合	外放	「医学管理」欄
640	B001-2-8	外来放射線照射診療料の100分の50に相当する点数を算定した場合	外放減	「医学管理」欄
641	B001-2-9	地域包括診療料1を算定した場合	地包1	「医学管理」欄
642	B001-2-9	地域包括診療料2を算定した場合	地包2	「医学管理」欄
643	B001-2-9	地域包括診療料の薬剤適正使用連携加算を算定した場合	薬適連	「医学管理」欄
644	B001-2-10	認知症地域包括診療料1を算定した場合	認地包1	「医学管理」欄
645	B001-2-10	認知症地域包括診療料2を算定した場合	認地包2	「医学管理」欄
646	B001-2-10	認知症地域包括診療料の薬剤適正使用連携加算を算定した場合	薬適連	「医学管理」欄
647	B001-2-11	小児かかりつけ診療料の「1」の院外処方の初診を算定した場合	児か外初1	「医学管理」欄
648	B001-2-11	小児かかりつけ診療料の「1」の院外処方の再診を算定した場合	児か外再1	「医学管理」欄
647	B001-2-11	小児かかりつけ診療料の「1」の院内処方の初診を算定した場合	児か内初1	「医学管理」欄
648	B001-2-11	小児かかりつけ診療料の「1」の院内処方の再診を算定した場合	児か内再1	「医学管理」欄
649	B001-2-11	小児かかりつけ診療料の「2」の院外処方の初診を算定した場合	児か外初2	「医学管理」欄
650	B001-2-11	小児かかりつけ診療料の「2」の院外処方の再診を算定した場合	児か外再2	「医学管理」欄
649	B001-2-11	小児かかりつけ診療料の「2」の院内処方の初診を算定した場合	児か内初2	「医学管理」欄
650	B001-2-11	小児かかりつけ診療料の「2」の院内処方の再診を算定した場合	児か内再2	「医学管理」欄
651	B001-2-11	小児かかりつけ診療料の小児抗菌薬適正使用支援加算を算定した場合	小抗菌	「医学管理」欄
652	B001-2-12	外来腫瘍化学療法診療料1(抗悪性腫瘍剤を投与した場合)を算定した場合	外化投1	「医学管理」欄
653	B001-2-12	外来腫瘍化学療法診療料1(抗悪性腫瘍剤の投与とその他必要な治療管理を行った場合)を算定した場合	外化管1	「医学管理」欄
654	B001-2-12	外来腫瘍化学療法診療料2(抗悪性腫瘍剤を投与した場合)を算定した場合	外化投2	「医学管理」欄
655	B001-2-12	外来腫瘍化学療法診療料2(抗悪性腫瘍剤の投与とその他必要な治療管理を行った場合)を算定した場合	外化管2	「医学管理」欄
656	B001-2-12	外来腫瘍化学療法診療料の連携充実加算を算定した場合	連充	「医学管理」欄
657	B001-3	生活習慣病管理料1を算定した場合	生脂	「医学管理」欄
658	B001-3	生活習慣病管理料2を算定した場合	生高	「医学管理」欄
659	B001-3	生活習慣病管理料3を算定した場合	生糖	「医学管理」欄

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	対応する記載欄
660	B001-3	生活習慣病管理料の外来データ提出加算を算定した場合	外デ	「医学管理」欄
661	B001-3-2	ニコチン依存症管理料1を算定した場合	ニコ1	「医学管理」欄
662	B001-3-2	ニコチン依存症管理料2を算定した場合	ニコ2	「医学管理」欄
663	B001-3-2	ニコチン依存症管理料の100分の70に相当する点数を算定した場合	ニコ減	「医学管理」欄
664	B001-4	手術前医学管理料を算定した場合	手前	「医学管理」欄
665	B001-5	手術後医学管理料を算定した場合	手後	「医学管理」欄
666	B001-6	肺血栓塞栓症予防管理料を算定した場合	肺予	「医学管理」欄
667	B001-7	リンパ浮腫指導管理料を算定した場合	リ	「医学管理」欄
668	B001-8	臍ヘルニア圧迫指導管理料を算定した場合	臍ヘ	「医学管理」欄
669	B001-9	療養・就労両立支援指導料を算定した場合	就労	「医学管理」欄
670	B001-9	療養・就労両立支援指導料の相談支援加算を算定した場合	就労相談	「医学管理」欄
671	B001-9	療養・就労両立支援指導料(情報通信機器を用いて行った場合)を算定した場合	情就労	「医学管理」欄
672	B002	開放型病院共同指導料(I)を算定した場合	開 I	「医学管理」欄
673	B003	開放型病院共同指導料(II)を算定した場合	開 II	「医学管理」欄
674	B004	退院時共同指導料1を算定した場合	退共1	「医学管理」欄
675	B004	退院時共同指導料1を算定している患者に対して特別管理指導加算を算定した場合	特管	「医学管理」欄
676	B005	退院時共同指導料2を算定した場合	退共2	「医学管理」欄
677	B005	退院時共同指導料2の退院後の在宅療養を担う保険医療機関の保険医と共同して指導を行った場合	2者共	「医学管理」欄
678	B005	退院時共同指導料2の多機関共同指導加算を算定した場合	多共	「医学管理」欄
679	B005-1-2	介護支援等連携指導料を算定した場合	介連	「医学管理」欄
680	B005-1-3	介護保険リハビリテーション移行支援料を算定した場合	介リ支	「医学管理」欄
681	B005-4	ハイリスク妊産婦共同管理料(I)を算定した場合	ハイ I	「医学管理」欄
682	B005-5	ハイリスク妊産婦共同管理料(II)を算定した場合	ハイ II	「医学管理」欄
683	B005-6	がん治療連携計画策定料の「1」を算定した場合	がん策1	「医学管理」欄
684	B005-6	がん治療連携計画策定料の「2」を算定した場合	がん策2	「医学管理」欄
685	B005-6	がん治療連携計画策定料の「2」(情報通信機器を用いて行った場合)を算定した場合	情がん策2	「医学管理」欄
686	B005-6-2	がん治療連携指導料を算定した場合	がん指	「医学管理」欄
687	B005-6-3	がん治療連携管理料の「1」を算定した場合	がん管1	「医学管理」欄
688	B005-6-3	がん治療連携管理料の「2」を算定した場合	がん管2	「医学管理」欄

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	対応する記載欄
689	B005-6-3	がん治療連携管理料の「3」を算定した場合	がん管3	「医学管理」欄
690	B005-6-4	外来がん患者在宅連携指導料を算定した場合	外がん連	「医学管理」欄
691	B005-6-4	外来がん患者在宅連携指導料(情報通信機器を用いて行った場合)を算定した場合	情外がん連	「医学管理」欄
692	B005-7	認知症専門診断管理料の「1」を算定した場合	認管1	「医学管理」欄
693	B005-7	認知症専門診断管理料の「2」を算定した場合	認管2	「医学管理」欄
694	B005-7-2	認知症療養指導料1を算定した場合	認指1	「医学管理」欄
695	B005-7-2	認知症療養指導料2を算定した場合	認指2	「医学管理」欄
696	B005-7-2	認知症療養指導料3を算定した場合	認指3	「医学管理」欄
697	B005-7-3	認知症サポート指導料を算定した場合	認サ	「医学管理」欄
698	B005-8	肝炎インターフェロン治療計画料を算定した場合	肝計	「医学管理」欄
699	B005-8	肝炎インターフェロン治療計画料(情報通信機器を用いて行った場合)を算定した場合	情肝計	「医学管理」欄
700	B005-9	外来排尿自立指導料を算定した場合	外排自	「医学管理」欄
701	B005-10	ハイリスク妊娠婦連携指導料1を算定した場合	ハイ妊連1	「医学管理」欄
702	B005-10-2	ハイリスク妊娠婦連携指導料2を算定した場合	ハイ妊連2	「医学管理」欄
703	B005-11	遠隔連携診療料(診断を目的とする場合)を算定した場合	遠連診	「医学管理」欄
704	B005-11	遠隔連携診療料(その他の場合)を算定した場合	遠連他	「医学管理」欄
705	B005-12	こころの連携指導料(I)を算定した場合	こ連 I	「医学管理」欄
706	B005-13	こころの連携指導料(II)を算定した場合	こ連 II	「医学管理」欄
707	B006	救急救命管理料を算定した場合	救	「医学管理」欄
708	B006-3	退院時リハビリテーション指導料を算定した場合	退リハ	「医学管理」欄
709	B007	退院前訪問指導料を算定した場合	退前	「医学管理」欄
710	B007-2	退院後訪問指導料を算定した場合	退後	「医学管理」欄
711	B007-2	退院後訪問指導料の訪問看護同行加算を算定した場合	退訪同	「医学管理」欄
712	B008	薬剤管理指導料の「1」を算定した場合	薬管1	「医学管理」欄
713	B008	薬剤管理指導料の「2」を算定した場合	薬管2	「医学管理」欄
714	B008	薬剤管理指導料の麻薬管理指導加算を算定した場合	麻加	「医学管理」欄
715	B008-2	薬剤総合評価調整管理料を算定した場合	薬総評管	「医学管理」欄
716	B008-2	薬剤総合評価調整管理料(情報通信機器を用いて行った場合)を算定した場合	情薬総評管	「医学管理」欄
717	B009	診療情報提供料(I)を算定した場合	情 I	「医学管理」欄

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	対応する記載欄
718	B009	診療情報提供料(Ⅰ)の「注8」に規定する加算を算定した場合	情Ⅰ退	「医学管理」欄
719	B009	診療情報提供料(Ⅰ)のハイリスク妊婦紹介加算を算定した場合	情Ⅰ妊	「医学管理」欄
720	B009	診療情報提供料(Ⅰ)の認知症専門医療機関紹介加算を算定した場合	情Ⅰ認紹	「医学管理」欄
721	B009	診療情報提供料(Ⅰ)の認知症専門医療機関連携加算を算定した場合	情Ⅰ認連	「医学管理」欄
722	B009	診療情報提供料(Ⅰ)の精神科医連携加算を算定した場合	情Ⅰ精	「医学管理」欄
723	B009	診療情報提供料(Ⅰ)の肝炎インターフェロン治療連携加算を算定した場合	情Ⅰ肝	「医学管理」欄
724	B009	診療情報提供料(Ⅰ)の歯科医療機関連携加算1を算定した場合	情Ⅰ歯1	「医学管理」欄
725	B009	診療情報提供料(Ⅰ)の歯科医療機関連携加算2を算定した場合	情Ⅰ歯2	「医学管理」欄
726	B009	診療情報提供料(Ⅰ)の地域連携診療計画加算を算定した場合	情地連診	「医学管理」欄
727	B009	診療情報提供料(Ⅰ)の療養情報提供加算を算定した場合	情療養	「医学管理」欄
728	B009	診療情報提供料(Ⅰ)の検査・画像情報提供加算を算定した場合	情検画	「医学管理」欄
729	B009-2	電子的診療情報評価料を算定した場合	電診情評	「医学管理」欄
730	B010	診療情報提供料(Ⅱ)を算定した場合	情Ⅱ	「医学管理」欄
731	B010-2	診療情報連携共有料を算定した場合	情共	「医学管理」欄
732	B011	連携強化診療情報提供料を算定した場合	連情	「医学管理」欄
733	B011-3	薬剤情報提供料を算定した場合	薬情	「医学管理」欄
734	B011-3	薬剤情報提供料の手帳記載加算を算定した場合	手帳	「医学管理」欄
735	B011-4	医療機器安全管理料を算定した場合	医機安	「医学管理」欄
736	B011-5	がんゲノムプロファイリング評価提供料を算定した場合	がんゲ評	「医学管理」欄
737	B012	傷病手当金意見書交付料を算定した場合	傷	「医学管理」欄
738	B012	傷病手当金意見書交付料を遺族等に対して意見書を交付した場合	相続	「医学管理」欄
739	B013	療養費同意書交付料を算定した場合	療	「医学管理」欄
740	B014	退院時薬剤情報管理指導料を算定した場合	退薬	「医学管理」欄
741	B014	退院時薬剤情報管理指導料の退院時薬剤情報連携加算を算定した場合	退薬連	「医学管理」欄
742	B015	精神科退院時共同指導料1を算定した場合	精退共1	「医学管理」欄
743	B015	精神科退院時共同指導料2を算定した場合	精退共2	「医学管理」欄
744	B100	禁煙治療補助システム指導管理加算	禁補シ	「医学管理」欄
745	第2部通則5	外来感染対策向上加算を算定した場合	在感	「医学管理」欄
746	第2部通則6	連携強化加算を算定した場合	在連	「医学管理」欄

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	対応する記載欄
747	第2部通則7	サーベイランス強化加算を算定した場合	在サ	「医学管理」欄
748	C000	在宅療養支援診療所の保険医が往診を行った場合	在支援	「在宅」欄
749	C000	在宅療養支援病院の保険医が往診を行った場合	在支病	「在宅」欄
750	C000 C001	特別往診料を算定した場合 患者との直線距離が16kmを超えた場合又は海路の場合であって、特殊の事情があったときの在宅患者訪問診療料を算定した場合	特	「在宅」欄
751	C000 C005 C005-1-2	在宅療養支援診療所と連携する保険医療機関が、在宅療養支援診療所の保険医の指示により往診を行った場合 在宅療養支援診療所と連携する保険医療機関等が、在宅療養支援診療所の保険医の指示により訪問看護を行った場合	支援	「在宅」欄
752	C001	在宅患者訪問診療料(Ⅰ)「1」の同一建物居住者以外の場合を算定した場合	(Ⅰ)1在宅	「在宅」欄
753	C001	在宅患者訪問診療料(Ⅰ)「1」の同一建物居住者の場合を算定した場合	(Ⅰ)1同一	「在宅」欄
754	C001	在宅患者訪問診療料(Ⅰ)「2」の同一建物居住者以外の場合を算定した場合	(Ⅰ)2在宅	「在宅」欄
755	C001	在宅患者訪問診療料(Ⅰ)「2」の同一建物居住者の場合を算定した場合	(Ⅰ)2同一	「在宅」欄
756	C001-2	在宅患者訪問診療料(Ⅱ)を算定した場合	(Ⅱ)	「在宅」欄
757	C001 C001-2	在宅患者訪問診療料(Ⅰ)、(Ⅱ)の厚生労働大臣が定める疾病等に罹患している患者に対して行った場合	難病	「在宅」欄
758	C001 C001-2	在宅患者訪問診療料(Ⅰ)、(Ⅱ)の乳幼児加算を算定した場合	乳	「在宅」欄
759	C001 C001-2	在宅患者訪問診療料(Ⅰ)の在宅ターミナルケア加算又は口を算定した場合 在宅患者訪問診療料(Ⅱ)の在宅ターミナルケア加算を算定した場合	(Ⅰ)タ在、(Ⅰ)タ施 (Ⅱ)タ	「在宅」欄
760	C001 C001-2	在宅患者訪問診療料(Ⅰ)、(Ⅱ)の酸素療法加算を算定した場合	タ酸	「在宅」欄
761	C001 C001-2	在宅患者訪問診療料(Ⅰ)、(Ⅱ)の看取り加算を算定した場合	看取	「在宅」欄
762	C001 C001-2	在宅患者訪問診療料(Ⅰ)、(Ⅱ)の患者の急性増悪等により一時に週4回以上の頻回な在宅患者訪問診療を行った場合	急性	「在宅」欄
763	C002	在宅時医学総合管理料の処方箋を交付した場合	在医総管外	「在宅」欄
764	C002	在宅時医学総合管理料の処方箋を交付していない場合	在医総管内	「在宅」欄
765	C002	在宅時医学総合管理料(月1回以上情報通信機器を用いた診療を行っている場合)を算定する患者であつて処方箋を交付した場合	情在医総管外	「在宅」欄
766	C002	在宅時医学総合管理料(月1回以上情報通信機器を用いた診療を行っている場合)を算定する患者であつて処方箋を交付していない場合	情在医総管内	「在宅」欄
767	C002	在宅時医学総合管理料の処方箋を交付した場合であつて、100分の80に相当する点数を算定した場合	在医総管外減	「在宅」欄
768	C002	在宅時医学総合管理料の処方箋を交付していない場合であつて、100分の80に相当する点数を算定した場合	在医総管内減	「在宅」欄
769	C002-2	施設入居時等医学総合管理料の処方箋を交付した場合	施医総管外	「在宅」欄
770	C002-2	施設入居時等医学総合管理料の処方箋を交付していない場合	施医総管内	「在宅」欄
771	C002-2	施設入居時等医学総合管理料の処方箋を交付した場合であつて、100分の80に相当する点数を算定した場合	施医総管外減	「在宅」欄
772	C002-2	施設入居時等医学総合管理料の処方箋を交付していない場合であつて、100分の80に相当する点数を算定した場合	施医総管内減	「在宅」欄
773	C002 C002-2	在宅時医学総合管理料又は施設入居時等医学総合管理料の頻回訪問加算を算定した場合	頻訪加算	「在宅」欄
774	C002 C002-2	在宅時医学総合管理料又は施設入居時等医学総合管理料の在宅移行早期加算を算定した場合	在宅移行	「在宅」欄

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	対応する記載欄
775	C002 C002-2	在宅時医学総合管理料又は施設入居時等医学総合管理料の在宅療養移行加算1を算定した場合	在療移1	「在宅」欄
776	C002 C002-2	在宅時医学総合管理料又は施設入居時等医学総合管理料の在宅療養移行加算2を算定した場合	在療移2	「在宅」欄
777	C002 C002-2	在宅時医学総合管理料又は施設入居時等医学総合管理料の包括的支援加算を算定した場合	包括支援	「在宅」欄
778	C002 C002-2 C003	在宅時医学総合管理料、施設入居時等医学総合管理料又は在宅がん医療総合診療料の在宅データ提出加算を算定した場合	在デ	「在宅」欄
779	C003	在宅がん医療総合診療料を算定した場合	在医総	「在宅」欄
780	C003	在宅がん医療総合診療料の小児加算を算定した場合	在総小	「在宅」欄
781	C004	救急搬送診療料を算定した場合	搬送診療	「在宅」欄
782	C004	救急搬送診療料の長時間加算を算定した場合	搬送診療長	「在宅」欄
783	C004	救急搬送診療料の重症患者搬送加算を算定した場合	搬送重	「在宅」欄
784	C005 C005-1-2	在宅患者訪問看護・指導料又は同一建物居住者訪問看護・指導料を算定した場合	訪問看護 訪問看護(同一)	「在宅」欄
785	C005 C005-1-2	在宅患者訪問看護・指導料又は同一建物居住者訪問看護・指導料の厚生労働大臣の定める疾病等に罹患している患者に対して行った場合	訪問看護難病 訪問看護難病(同一)	「在宅」欄
786	C005 C005-1-2	在宅患者訪問看護・指導料又は同一建物居住者訪問看護・指導料の急性増悪等により頻回な訪問看護を必要とする患者に対して行った場合	訪問看護急性 訪問看護急性(同一)	「在宅」欄
787	C005 C005-1-2	在宅患者訪問看護・指導料又は同一建物居住者訪問看護・指導料の悪性腫瘍の患者に対する緩和ケア、褥瘡ケア又は人工肛門ケア及び人工膀胱ケアに係る専門の研修を受けた看護師による場合	訪問看護専門 訪問看護専門(同一)	「在宅」欄
788	C005 C005-1-2	在宅患者訪問看護・指導料又は同一建物居住者訪問看護・指導料の難病等複数回訪問加算を算定した場合	複	「在宅」欄
789	C005 C005-1-2	在宅患者訪問看護・指導料又は同一建物居住者訪問看護・指導料の緊急訪問看護加算を算定した場合	訪問看護緊急 訪問看護緊急(同一)	「在宅」欄
790	C005 C005-1-2	在宅患者訪問看護・指導料又は同一建物居住者訪問看護・指導料の長時間訪問看護・指導加算を別に厚生労働大臣が定める者に算定した場合	訪問看護別定長時 訪問看護別定長時(同一)	「在宅」欄
791	C005 C005-1-2	在宅患者訪問看護・指導料又は同一建物居住者訪問看護・指導料の長時間訪問看護・指導加算を別に厚生労働大臣が定める者以外の者に算定した場合	訪問看護長時 訪問看護長時(同一)	「在宅」欄
792	C005 C005-1-2	在宅患者訪問看護・指導料又は同一建物居住者訪問看護・指導料の乳幼児加算を算定した場合	訪問看護乳 訪問看護乳(同一)	「在宅」欄
793	C005 C005-1-2	在宅患者訪問看護・指導料又は同一建物居住者訪問看護・指導料の複数名訪問看護加算(保健師、助産師又は看護師)を算定した場合	複訪看看	「在宅」欄
794	C005 C005-1-2	在宅患者訪問看護・指導料又は同一建物居住者訪問看護・指導料の複数名訪問看護加算(准看護師)を算定した場合	複訪看准	「在宅」欄
795	C005 C005-1-2	在宅患者訪問看護・指導料又は同一建物居住者訪問看護・指導料の複数名訪問看護加算(看護補助者)を算定した場合(別に厚生労働大臣が定める場合を除く。)	複訪看補ハ	「在宅」欄
796	C005 C005-1-2	在宅患者訪問看護・指導料又は同一建物居住者訪問看護・指導料の複数名訪問看護加算(看護補助者)を算定した場合(別に厚生労働大臣が定める場合)	複訪看補ニ	「在宅」欄
797	C005 C005-1-2	在宅患者訪問看護・指導料の在宅患者連携指導加算又は同一建物居住者訪問看護・指導料の同一建物居住者連携指導加算	訪問看護連携 訪問看護連携(同一)	「在宅」欄
798	C005 C005-1-2	在宅患者訪問看護・指導料の在宅患者緊急時等カンファレンス加算又は同一建物居住者訪問看護・指導料の同一建物居住者緊急時等カンファレンス加算を算定した場合	訪問看護カン 訪問看護カン(同一)	「在宅」欄
799	C005 C005-1-2	在宅患者訪問看護・指導料の在宅ターミナルケア加算又は同一建物居住者訪問看護・指導料の同一建物居住者ターミナルケア加算を算定した場合(在宅で死亡した患者)	夕在 同夕在	「在宅」欄
800	C005 C005-1-2	在宅患者訪問看護・指導料の在宅ターミナルケア加算又は同一建物居住者訪問看護・指導料の同一建物居住者ターミナルケア加算を算定した場合(特別養護老人ホーム等で死亡した患者)	夕施 同夕施	「在宅」欄
801	C005 C005-1-2	在宅患者訪問看護・指導料又は同一建物居住者訪問看護・指導料の在宅移行管理加算を算定した場合	移	「在宅」欄
802	C005 C005-1-2	在宅患者訪問看護・指導料又は同一建物居住者訪問看護・指導料の在宅移行管理重症者加算を算定した場合	移重症	「在宅」欄
803	C005 C005-1-2	在宅患者訪問看護・指導料又は同一建物居住者訪問看護・指導料の夜間・早朝訪問看護加算を算定した場合	夜早	「在宅」欄

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	対応する記載欄
804	C005 C005-1-2	在宅患者訪問看護・指導料又は同一建物居住者訪問看護・指導料の深夜訪問看護加算を算定した場合	深	「在宅」欄
805	C005 C005-1-2	在宅患者訪問看護・指導料又は同一建物居住者訪問看護・指導料の看護・介護職員連携強化加算を算定した場合	訪問看護看介 訪問看護看介(同一)	「在宅」欄
806	C005 C005-1-2	在宅患者訪問看護・指導料又は同一建物居住者訪問看護・指導料の特別地域訪問看護加算を算定した場合	訪問看護特地 訪問看護特地(同一)	「在宅」欄
807	C005	在宅患者訪問看護・指導料注16のイを算定した場合	訪問特研イ	「在宅」欄
808	C005	在宅患者訪問看護・指導料注16のロを算定した場合	訪問特研ロ	「在宅」欄
809	C005-2	在宅患者訪問点滴注射管理指導料を算定した場合	訪問点滴	「在宅」欄
810	C005-2	在宅患者訪問点滴注射管理指導料に用いる注射薬を支給した場合	訪点	「在宅」欄
811	C006	在宅患者訪問リハビリテーション指導管理料の「1」の同一建物居住者以外である患者に対して訪問リハビリテーションを行った場合	訪問リ在宅	「在宅」欄
812	C006	在宅患者訪問リハビリテーション指導管理料の「2」の同一建物居住者である患者に対して訪問リハビリテーションを行った場合	訪問リ同一	「在宅」欄
813	C006	在宅患者訪問リハビリテーション指導管理料の急性増悪等により一時的に頻回の訪問リハビリテーション指導管理を必要とする患者に対して行った場合	急性	「在宅」欄
814	C007	訪問看護指示料を算定した場合	訪問指示	「在宅」欄
815	C007	訪問看護指示料の特別訪問看護指示加算を算定した場合	特別指示	「在宅」欄
816	C007	訪問看護指示料の衛生材料等提供加算を算定した場合	衛材提供	「在宅」欄
817	C007	訪問看護指示料の手順書加算を算定した場合	訪着手	「在宅」欄
818	C007-2	介護職員等喀痰吸引等指示料を算定した場合	喀痰指示	「在宅」欄
819	C008	在宅患者訪問薬剤管理指導料を算定した場合	訪問薬剤	「在宅」欄
820	C008	在宅患者訪問薬剤管理指導料の麻薬管理指導加算を算定した場合	麻加	「在宅」欄
821	C008	在宅患者訪問薬剤管理指導料の乳幼児加算を算定した場合	乳幼	「在宅」欄
822	C009	在宅患者訪問栄養食事指導料1を算定した場合	訪問栄養1	「在宅」欄
823	C009	在宅患者訪問栄養食事指導料2を算定した場合	訪問栄養2	「在宅」欄
824	C010	在宅患者連携指導料を算定した場合	在宅連携	「在宅」欄
825	C011	在宅患者緊急時等カンファレンス料を算定した場合	在宅緊急	「在宅」欄
826	C012	在宅患者共同診療料の15歳未満の人工呼吸器装着患者、15歳未満から引き続き人工呼吸を実施しており体重が20キログラム未満の患者又は神経難病等の患者を対象とした場合	在共	「在宅」欄
827	C013	在宅患者訪問褥瘡管理指導料を算定した場合	在褥	「在宅」欄
828	C014	外来在宅共同指導料1を算定した場合	外在共1	「在宅」欄
829	C014	外来在宅共同指導料2を算定した場合	外在共2	「在宅」欄
830	C100	退院前在宅療養指導管理料を算定した場合	前	「在宅」欄
831	C100	退院前在宅療養指導管理料の乳幼児加算を算定した場合	乳幼	「在宅」欄
832	C101	在宅自己注射指導管理料を算定した場合	注	「在宅」欄

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	対応する記載欄
833	C101	在宅自己注射指導管理料(情報通信機器を用いて行った場合)を算定した場合	情注	「在宅」欄
834	C101-2	在宅小児低血糖症患者指導管理料を算定した場合	在小血糖	「在宅」欄
835	C101-3	在宅妊娠糖尿病患者指導管理料1を算定した場合	在妊糖1	「在宅」欄
836	C101-3	在宅妊娠糖尿病患者指導管理料2を算定した場合	在妊糖2	「在宅」欄
837	C102	在宅自己腹膜灌流指導管理料を算定した場合	灌	「在宅」欄
838	C102	在宅自己腹膜灌流指導管理料の遠隔モニタリング加算を算定した場合	遠モニ	「在宅」欄
839	C102-2	在宅血液透析指導管理料を算定した場合	在透	「在宅」欄
840	C103	在宅酸素療法指導管理料を算定した場合	酸	「在宅」欄
841	C103	在宅酸素療法指導管理料の遠隔モニタリング加算を算定した場合	遠モニ	「在宅」欄
842	C104	在宅中心静脈栄養法指導管理料を算定した場合	中	「在宅」欄
843	C105	在宅成分栄養経管栄養法指導管理料を算定した場合	経	「在宅」欄
844	C105-2	在宅小児経管栄養法指導管理料を算定した場合	小経	「在宅」欄
845	C105-3	在宅半固体栄養経管栄養法指導管理料を算定した場合	半固体	「在宅」欄
846	C106	在宅自己導尿指導管理料を算定した場合	尿	「在宅」欄
847	C107	在宅人工呼吸指導管理料を算定した場合	人	「在宅」欄
848	C107-2	在宅持続陽圧呼吸療法指導管理料1を算定した場合	持呼1	「在宅」欄
849	C107-2	在宅持続陽圧呼吸療法指導管理料2を算定した場合	持呼2	「在宅」欄
850	C107-2	在宅持続陽圧呼吸療法指導管理料の遠隔モニタリング加算を算定した場合	遠モニ	「在宅」欄
851	C107-3	在宅ハイフローセラピー指導管理料を算定した場合	ハイセ	「在宅」欄
852	C108	在宅悪性腫瘍等患者指導管理料を算定した場合	在悪	「在宅」欄
853	C108-2	在宅悪性腫瘍患者共同指導管理料を算定した場合	在悪共	「在宅」欄
854	C109	在宅寝たきり患者処置指導管理料を算定した場合	寝	「在宅」欄
855	C110	在宅自己疼痛管理指導管理料を算定した場合	疼	「在宅」欄
856	C110-2	在宅振戦等刺激装置治療指導管理料を算定した場合	振	「在宅」欄
857	C110-2 C110-3	在宅振戦等刺激装置治療指導管理料又は在宅迷走神経電気刺激治療指導管理料の導入期加算を算定した場合	導入期	「在宅」欄
858	C110-3	在宅迷走神経電気刺激治療指導管理料を算定した場合	迷	「在宅」欄
859	C110-4	在宅仙骨神経刺激療法指導管理料を算定した場合	仙	「在宅」欄
860	C110-5	在宅舌下神経電気刺激療法指導管理料を算定した場合	舌電	「在宅」欄
861	C111	在宅肺高血圧症患者指導管理料を算定した場合	肺	「在宅」欄

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	対応する記載欄
862	C112	在宅気管切開患者指導管理料を算定した場合	気	「在宅」欄
863	C112-2	在宅喉頭摘出患者指導管理料を算定した場合	喉摘	「在宅」欄
864	C114	在宅難治性皮膚疾患処置指導管理料を算定した場合	難皮	「在宅」欄
865	C116	在宅植込型補助人工心臓(非拍動流型)指導管理料を算定した場合	植心非拍	「在宅」欄
866	C117	在宅経腸投薬指導管理料を算定した場合	経腸投	「在宅」欄
867	C118	在宅腫瘍治療電場療法指導管理料を算定した場合	電場	「在宅」欄
868	C119	在宅経肛門的自己洗腸指導管理料を算定した場合	洗腸	「在宅」欄
869	C120	在宅中耳加圧療法指導管理料を算定した場合	中加	「在宅」欄
870	C121	在宅抗菌薬吸入療法指導管理料を算定した場合	抗吸	「在宅」欄
871	C150	血糖自己測定器加算を算定した場合	注糖	「在宅」欄
872	C150	血糖自己測定器加算の血中ケトン体自己測定器加算を算定した場合	ケト	「在宅」欄
873	C151	注入器加算を算定した場合	入	「在宅」欄
874	C152	間歇注入シリンジポンプ加算を算定した場合	間	「在宅」欄
875	C152-2	持続血糖測定器加算を算定した場合	持血	「在宅」欄
876	C152-3	経腸投薬用ポンプ加算を算定した場合	経腸术	「在宅」欄
877	C153	注入器用注射針加算を算定した場合	針	「在宅」欄
878	C154	紫外線殺菌器加算を算定した場合	紫	「在宅」欄
879	C155	自動腹膜灌流装置加算を算定した場合	自腹	「在宅」欄
880	C156	透析液供給装置加算を算定した場合	透液	「在宅」欄
881	C157	酸素ポンベ加算を算定した場合	ボ	「在宅」欄
882	C157 C159	酸素ポンベ加算及び液化酸素装置加算について携帯用又は携帯型を用いた場合	携	「在宅」欄
883	C158	酸素濃縮装置加算を算定した場合	濃	「在宅」欄
884	C159	液化酸素装置加算を算定した場合	液	「在宅」欄
885	C159-2	呼吸同調式デマンドバルブ加算を算定した場合	呼	「在宅」欄
886	C160	在宅中心静脈栄養法用輸液セット加算を算定した場合	輸	「在宅」欄
887	C161	注入ポンプ加算を算定した場合	注ボ	「在宅」欄
888	C161	注入ポンプ加算(在宅悪性腫瘍等患者指導管理料又は在宅悪性腫瘍患者共同指導管理料)を算定した場合	悪ボ	「在宅」欄
889	C162	在宅経管栄養法用栄養管セット加算を算定した場合	管	「在宅」欄
890	C163	特殊カテーテル加算の「1」を算定した場合	サ	「在宅」欄

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	対応する記載欄
891	C163	特殊カテーテル加算の「2」を算定した場合	カ	「在宅」欄
892	C163	特殊カテーテル加算の「3」を算定した場合	バ	「在宅」欄
893	C164	人工呼吸器加算のうち、陽圧式人工呼吸器を使用した場合	陽呼	「在宅」欄
894	C164	人工呼吸器加算のうち、鼻マスク・顔マスクを介した人工呼吸器を使用した場合	鼻呼	「在宅」欄
895	C164	人工呼吸器加算のうち、陰圧式人工呼吸器を使用した場合	陰呼	「在宅」欄
896	C165	在宅持続陽圧呼吸療法用治療器加算の「1」を算定した場合	持呼加1	「在宅」欄
897	C165	在宅持続陽圧呼吸療法用治療器加算の「2」を算定した場合	持呼加2	「在宅」欄
898	C166	携帯型ディスポーザブル注入ポンプ加算を算定した場合	携ボ	「在宅」欄
899	C167	疼痛等管理用送信器加算を算定した場合	疼信	「在宅」欄
900	C168	携帯型精密輸液ポンプ加算を算定した場合	肺ボ	「在宅」欄
901	C168-2	携帯型精密ネプライザ加算を算定した場合	精ネ	「在宅」欄
902	C169	気管切開患者用人工鼻加算を算定した場合	気鼻	「在宅」欄
903	C170	排痰補助装置加算を算定した場合	排痰	「在宅」欄
904	C171	在宅酸素療法材料加算を算定した場合	酸材	「在宅」欄
905	C171-2	在宅持続陽圧呼吸療法材料加算を算定した場合	持材	「在宅」欄
906	C171-3	在宅ハイフローセラピー材料加算を算定した場合	ハイ材	「在宅」欄
907	C173	横隔神経電気刺激装置加算を算定した場合	横電	「在宅」欄
908	C174	在宅ハイフローセラピー装置加算を算定した場合	ハイ装	「在宅」欄
909	C175	在宅抗菌薬吸入療法用ネプライザ加算を算定した場合	吸ネブ	「在宅」欄
910	D005	特殊染色加算を算定した場合	特染	「検査・病理」欄
911	D009の8	前立腺癌の確定診断がつかず前立腺特異抗原(PSA)を2回以上算定した場合	未確	「検査・病理」欄
912	D014の23	関節リウマチの確定診断がつかず抗シトルリン化ペプチド抗体定性又は定量を2回以上算定した場合	未確	「検査・病理」欄
913	D018	嫌気性培養加算を算定した場合	嫌培	「検査・病理」欄
914	D025	基本的検体検査実施料を算定した場合	基検	「検査・病理」欄
915	D026	尿・糞便等検査判断料を算定した場合	判尿	「検査・病理」欄
916	D026	遺伝子関連・染色体検査判断料	判遺	「検査・病理」欄
917	D026	血液学的検査判断料を算定した場合	判血	「検査・病理」欄
918	D026	生化学的検査(I)判断料を算定した場合	判生 I	「検査・病理」欄
919	D026	生化学的検査(II)判断料を算定した場合	判生 II	「検査・病理」欄

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	対応する記載欄
920	D026	免疫学的検査判断料を算定した場合	判免	「検査・病理」欄
921	D026	微生物学的検査判断料を算定した場合	判微	「検査・病理」欄
922	D026	検体検査管理加算(I)を算定した場合	検管 I	「検査・病理」欄
923	D026	検体検査管理加算(II)を算定した場合	検管 II	「検査・病理」欄
924	D026	検体検査管理加算(III)を算定した場合	検管 III	「検査・病理」欄
925	D026	検体検査管理加算(IV)を算定した場合	検管 IV	「検査・病理」欄
926	D026	国際標準検査管理加算を算定した場合	国標	「検査・病理」欄
927	D026	遺伝カウンセリング加算を算定した場合	遺伝	「検査・病理」欄
928	D026	遺伝性腫瘍カウンセリング加算を算定した場合	遺伝腫	「検査・病理」欄
929	D026	骨髄像診断加算を算定した場合	骨診	「検査・病理」欄
930	D027	基本的検体検査判断料を算定した場合	判基	「検査・病理」欄
931	D205	呼吸機能検査等判断料を算定した場合	判呼	「検査・病理」欄
932	D206	血管内超音波検査加算を算定した場合	血超	「検査・病理」欄
933	D206	血管内光断層撮影加算を算定した場合	血光断	「検査・病理」欄
934	D206	冠動脈血流予備能測定検査加算を算定した場合	冠血予	「検査・病理」欄
935	D206	血管内視鏡検査加算を算定した場合	血内	「検査・病理」欄
936	D206	心腔内超音波検査加算を算定した場合	心超	「検査・病理」欄
937	D215-2	肝硬度測定を3月に2回以上算定した場合	複肝	「検査・病理」欄
938	D215-3	超音波エラストグラフィーを3月に2回以上算定した場合	複工	「検査・病理」欄
939	D217	大腿骨同時撮影加算を算定した場合	腿撮	「検査・病理」欄
940	D238	脳波検査判断料1を算定した場合	判脳1	「検査・病理」欄
941	D238	脳波検査判断料2を算定した場合	判脳2	「検査・病理」欄
942	D241	神経・筋検査判断料を算定した場合	判神	「検査・病理」欄
943	D256	広角眼底撮影加算を算定した場合	広眼	「検査・病理」欄
944	D294	ラジオアイソトープ検査判断料を算定した場合	判ラ	「検査・病理」欄
945	D306 D308 D310 D312 D313	粘膜点墨法加算を算定した場合	墨	「検査・病理」欄
946	D306 D308 D313 D317 D317-2	狭帯域光強調加算を算定した場合	狭光	「検査・病理」欄
947	D415	経気管肺生検法のガイドシース加算を算定した場合	ガ	「検査・病理」欄

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	対応する記載欄
948	D415	経気管肺生検法のCT透視下気管支鏡検査加算を算定した場合	CT気	「検査・病理」欄
949	第1節 第1款通則1	時間外緊急院内検査加算を算定した場合	緊検	「検査・病理」欄
950	第1節 第1款通則3	外来迅速検体検査加算を算定した場合	外迅検	「検査・病理」欄
951	第3節内視鏡検査 通則1	超音波内視鏡検査加算を算定した場合	超内	「検査・病理」欄
952	第4部	電子画像管理加算(エックス線診断料、核医学診断料又はコンピューター断層撮影診断料)を算定した場合	電画	「画像診断」欄
953	第4部	別の保険医療機関と共同でCT又はMRIを利用して保険医療機関が、当該機器を利用してコンピューター断層撮影を算定した場合	画診共同	「画像診断」欄
954	第4部通則3	時間外緊急院内画像診断加算を算定した場合	緊画	「画像診断」欄
955	第4部通則4	写真診断について、画像診断管理加算1を算定した場合	写画1	「画像診断」欄
956	第4部通則4	基本的エックス線診断について、画像診断管理加算1を算定した場合	基画1	「画像診断」欄
957	第4部通則4	核医学診断について、画像診断管理加算1を算定した場合	核画1	「画像診断」欄
958	第4部通則4	コンピューター断層診断について、画像診断管理加算1を算定した場合	コ画1	「画像診断」欄
959	第4部通則5	核医学診断について、画像診断管理加算2を算定した場合	核画2	「画像診断」欄
960	第4部通則5	コンピューター断層診断について、画像診断管理加算2を算定した場合	コ画2	「画像診断」欄
961	第4部通則5	核医学診断について、画像診断管理加算3を算定した場合	核画3	「画像診断」欄
962	第4部通則5	コンピューター断層診断について、画像診断管理加算3を算定した場合	コ画3	「画像診断」欄
963	E004	基本的エックス線診断料を算定した場合	基工	「画像診断」欄
964	F100	特定疾患処方管理加算1を算定した場合	特処1	「投薬」欄
965	F100	特定疾患処方管理加算2を算定した場合	特処2	「投薬」欄
966	F100	抗悪性腫瘍剤処方管理加算を算定した場合	抗悪	「投薬」欄
967	F100	外来後発医薬品使用体制加算1を算定した場合	外後使1	「投薬」欄
968	F100	外来後発医薬品使用体制加算2を算定した場合	外後使2	「投薬」欄
969	F100	外来後発医薬品使用体制加算3を算定した場合	外後使3	「投薬」欄
970	F100	向精神薬調整連携加算を算定した場合	向調連	「投薬」欄
971	F200	初診料の注2、注3又は外来診療料の注2、注3を算定する保険医療機関において投与期間が30日以上の処方をし、薬剤料を所定点数の合計の100分の40に相当する点数で算定した場合 常態として、内服薬7種類以上を処方し、薬剤料を所定点数の合計の100分の90に相当する点数で算定した場合	減	「投薬」欄
972	F200	1回の処方において、抗不安薬を3種類以上、睡眠薬を3種類以上、抗うつ薬を3種類以上、抗精神病薬を3種類以上又は抗不安薬及び睡眠薬を4種類以上投与した場合であって、薬剤料(抗不安薬、睡眠薬、抗うつ薬及び抗精神病薬に係るものに限る。)を所定点数の100分の80に相当する点数で算定した場合	精減	「投薬」欄
973	F500	院内製剤加算を算定した場合	院	「投薬」欄
974	-	厚生労働大臣の定める評価療養、患者申出療養及び選定療養第1条第4号又は第1条第6号に係る医薬品を投与した場合	薬評	「投薬」欄
975	F400	特定疾患処方管理加算1を算定した場合	特処1	「その他」欄

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	対応する記載欄
976	F400	特定疾患処方管理加算2を算定した場合	特処2	「その他」欄
977	F400	抗悪性腫瘍剤処方管理加算を算定した場合	抗悪	「その他」欄
978	F400	一般名処方加算1を算定した場合	一般1	「その他」欄
979	F400	一般名処方加算2を算定した場合	一般2	「その他」欄
980	F400	向精神薬調整連携加算を算定した場合	向調連	「その他」欄
981	第6部通則6	外来化学療法加算1を算定した場合	化1	「注射」欄
982	第6部通則6	外来化学療法加算2を算定した場合	化2	「注射」欄
983	第6部通則7	バイオ後続品導入初期加算を算定した場合	バイオ	「注射」欄
984	G004 G005	点滴注射及び中心静脈注射に係る血漿成分製剤加算を算定した場合	血漿	「注射」欄
985	G020	無菌製剤処理料の「1」を算定した場合	菌1	「注射」欄
986	G020	無菌製剤処理料の「2」を算定した場合	菌2	「注射」欄
987	G020	無菌製剤処理料の「1」を算定した場合であって、閉鎖式接続器具を使用した場合	菌1器具	「注射」欄
988	G100	特別入院基本料を算定している病棟を有する病院に入院している患者であって入院期間が1年を超えるものに対する同一月の投薬に係る薬剤料と注射に係る薬剤料とを合算して得た点数が上限点数を超える場合	その他薬剤	「注射」欄
989	-	厚生労働大臣の定める評価療養、患者申出療養及び選定療養第1条第4号又は第1条第6号に係る医薬品を投与した場合	薬評	「注射」欄
990	H000 H001 H001-2 H002 H003	早期リハビリテーション加算を算定した場合	早り加	「その他」欄
991	H000 H001 H001-2 H002 H003	初期加算を算定した場合	初期	「その他」欄
992	H001 H001-2 H002	脳血管疾患等リハビリテーション料、廃用症候群リハビリテーション料又は運動器リハビリテーション料の100分の90に相当する点数により算定した場合	リ減	「その他」欄
993	H003-2	リハビリテーション総合計画評価料の「1」を算定した場合	リハ総評1	「その他」欄
994	H003-2	リハビリテーション総合計画評価料の「2」を算定した場合	リハ総評2	「その他」欄
995	H003-3	リハビリテーション計画提供料の「1」を算定した場合	リハ提1	「その他」欄
996	H003-3	リハビリテーション計画提供料の「2」を算定した場合	リハ提2	「その他」欄
997	H003-4	目標設定等支援・管理料の「1」を算定した場合	目標支管1	「その他」欄
998	H003-4	目標設定等支援・管理料の「2」を算定した場合	目標支管2	「その他」欄
999	H006	短期集中リハビリテーション実施加算を算定した場合	短り加	「その他」欄
1000	H007-4	リンパ浮腫複合的治療料の「1」を算定した場合	リ複治1	「その他」欄
1001	H007-4	リンパ浮腫複合的治療料の「2」を算定した場合	リ複治2	「その他」欄
1002	I001 I002 I011	家族等に対する入院精神療法、通院・在宅精神療法又は精神科退院指導料を算定した場合	家族	「その他」欄

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	対応する記載欄
1003	I002 I002-2	通院・在宅精神療法又は精神科継続外来支援・指導料の特定薬剤副作用評価加算を算定した場合	副評	「その他」欄
1004	I002-2	精神科継続外来支援・指導料の療養生活環境を整備するための加算を算定した場合	精外療加	「その他」欄
1005	I008-2	入院中の患者に精神科ショート・ケアを算定した場合	他精シ	「その他」欄
1006	I008-2 I009 I010 I010-2 I015	精神科ショート・ケア、精神科デイ・ケア、精神科ナイト・ケア、精神科デイ・ナイト・ケア又は重度認知症患者デイ・ケア料の早期加算を算定した場合	早	「その他」欄
1007	I009	入院中の患者に精神科デイ・ケアを算定した場合	他精デ	「その他」欄
1008	I009 I010 I010-2	精神科デイ・ケア、精神科ナイト・ケア又は精神科デイ・ナイト・ケアの100分の90に相当する点数を算定した場合	精長減	「その他」欄
1009	I010-2	精神科デイ・ナイト・ケアの疾患別等診療計画加算を算定した場合	疾計	「その他」欄
1010	I011-2	精神科退院前訪問指導料の必要があつて複数の職種が共同して指導を行つた場合	複職	「その他」欄
1011	I012	精神科訪問看護・指導料(Ⅰ)を算定した場合	精訪看 I	「その他」欄
1012	I012	精神科訪問看護・指導料(Ⅲ)を算定した場合	精訪看 III	「その他」欄
1013	I012	精神科訪問看護・指導料(Ⅰ)の急性増悪により頻回な精神科訪問看護を必要とする患者に対して行つた場合	精訪看 I 急性	「その他」欄
1014	I012	精神科訪問看護・指導料(Ⅲ)の急性増悪により頻回な精神科訪問看護を必要とする患者に対して行つた場合	精訪看 III 急性	「その他」欄
1015	I012	精神科訪問看護・指導料(Ⅰ)の保健師、看護師、作業療法士又は精神保健福祉士と同時に精神科訪問看護・指導を行う場合	精訪看 I 複訪看看	「その他」欄
1016	I012	精神科訪問看護・指導料(Ⅲ)の保健師、看護師、作業療法士又は精神保健福祉士と同時に精神科訪問看護・指導を行う場合	精訪看 III 複訪看看	「その他」欄
1017	I012	精神科訪問看護・指導料(Ⅰ)の准看護師と同時に精神科訪問看護・指導を行う場合	精訪看 I 複訪看准	「その他」欄
1018	I012	精神科訪問看護・指導料(Ⅲ)の准看護師と同時に精神科訪問看護・指導を行う場合	精訪看 III 複訪看准	「その他」欄
1019	I012	精神科訪問看護・指導料(Ⅰ)の看護補助者と同時に精神科訪問看護・指導を行う場合	精訪看 I 複訪看補	「その他」欄
1020	I012	精神科訪問看護・指導料(Ⅲ)の看護補助者と同時に精神科訪問看護・指導を行う場合	精訪看 III 複訪看補	「その他」欄
1021	I012	精神科訪問看護・指導料(Ⅰ)の長時間精神科訪問看護・指導加算を算定した場合	精訪看 I 長時	「その他」欄
1022	I012	精神科訪問看護・指導料(Ⅲ)の長時間精神科訪問看護・指導加算を算定した場合	精訪看 III 長時	「その他」欄
1023	I012	精神科訪問看護・指導料(Ⅰ)の夜間・早朝訪問看護加算を算定した場合	精訪看 I 夜早	「その他」欄
1024	I012	精神科訪問看護・指導料(Ⅲ)の夜間・早朝訪問看護加算を算定した場合	精訪看 III 夜早	「その他」欄
1025	I012	精神科訪問看護・指導料(Ⅰ)の深夜訪問看護加算を算定した場合	精訪看 I 深	「その他」欄
1026	I012	精神科訪問看護・指導料(Ⅲ)の深夜訪問看護加算を算定した場合	精訪看 III 深	「その他」欄
1027	I012	精神科訪問看護・指導料(Ⅰ)の精神科緊急訪問看護加算を算定した場合	精訪看 I 緊急	「その他」欄
1028	I012	精神科訪問看護・指導料(Ⅲ)の精神科緊急訪問看護加算を算定した場合	精訪看 III 緊急	「その他」欄
1029	I012	精神科訪問看護・指導料(Ⅰ)の精神科複数回訪問加算を算定した場合	精訪看 I 複	「その他」欄
1030	I012	精神科訪問看護・指導料(Ⅲ)の精神科複数回訪問加算を算定した場合	精訪看 III 複	「その他」欄

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	対応する記載欄
1031	I012	精神科訪問看護・指導料(Ⅰ)の看護・介護職員連携強化加算を算定した場合	精訪看Ⅰ看介	「その他」欄
1032	I012	精神科訪問看護・指導料(Ⅲ)の看護・介護職員連携強化加算を算定した場合	精訪看Ⅲ看介	「その他」欄
1033	I012	精神科訪問看護・指導料(Ⅰ)の特別地域訪問看護加算を算定した場合	精訪看Ⅰ特地	「その他」欄
1034	I012	精神科訪問看護・指導料(Ⅲ)の特別地域訪問看護加算を算定した場合	精訪看Ⅲ特地	「その他」欄
1035	I012-2	精神科訪問看護指示料を算定した場合	精訪指示	「その他」欄
1036	I012-2	精神科訪問看護指示料の衛生材料等提供加算を算定した場合	衛材提供	「その他」欄
1037	I012-2	精神科訪問看護指示料の精神科特別訪問看護指示加算を算定した場合	精特指示	「その他」欄
	I012-2	精神科訪問看護指示料の手順書加算を算定した場合	精訪看手	「その他」欄
1038	I013	抗精神病特定薬剤治療指導管理料の「1」持続性抗精神病注射薬剤治療指導管理料を算定した場合	持精	「その他」欄
1039	I013	抗精神病特定薬剤治療指導管理料の「2」治療抵抗性統合失調症治療指導管理料を算定した場合	治統	「その他」欄
1040	I015	重度認知症患者デイ・ケア料を算定した場合	認デイ	「その他」欄
1041	I015	重度認知症患者デイ・ケア料の夜間ケア加算を算定した場合	夜ケ	「その他」欄
1042	I016	精神科在宅患者支援管理料を算定した場合	精在支	「その他」欄
1043	第9部通則5 第10部通則12 第11部通則3	処置、手術又は麻酔の時間外加算を算定した場合	外	「処置」欄又は「手術・麻酔」欄
1044	第9部通則5 第10部通則12 第11部通則3	処置、手術又は麻酔の休日加算を算定した場合	休	「処置」欄又は「手術・麻酔」欄
1045	第9部通則5 第10部通則12 第11部通則3	処置、手術又は麻酔の深夜加算を算定した場合	深	「処置」欄又は「手術・麻酔」欄
1046	第9部通則5 第10部通則12 第11部通則3	処置、手術又は麻酔の時間外加算の特例を算定した場合	特外	「処置」欄又は「手術・麻酔」欄
1047	第10部通則14	「複数手術に係る費用の特例を定める件」(平成30年厚生労働省告示第72号)に規定する複数手術を同時に行った場合	(併施)	「処置」欄又は「手術・麻酔」欄
1048	第10部通則7	手術の1,500グラム未満の児加算を算定した場合	未満	「処置」欄又は「手術・麻酔」欄
1049	第10部通則8 第11部通則2	手術の幼児(3歳以上6歳未満)加算を算定した場合 麻酔の幼児(1歳以上3歳未満)加算を算定した場合	幼	「処置」欄又は「手術・麻酔」欄
1050	第11部通則2	麻酔の未熟児加算を算定した場合	未	「処置」欄又は「手術・麻酔」欄
1051	第9部第1節 第10部通則7 第11部通則2	処置の新生児加算を算定した場合 手術の新生児(1,500グラム未満の児を除く)加算を算定した場合 麻酔の新生児加算を算定した場合	新	「処置」欄又は「手術・麻酔」欄
1052	第9部第1節 第10部通則8	処置の乳幼児(6歳未満)加算を算定した場合 手術の乳幼児(3歳未満)加算を算定した場合	乳幼	「処置」欄又は「手術・麻酔」欄
1053	J038	人工腎臓の透析液水質確保加算を算定した場合	水	「処置」欄又は「手術・麻酔」欄
1054	J038 J038-2	人工腎臓又は持続緩徐式血液濾過の障害者等加算を算定した場合	障	「処置」欄又は「手術・麻酔」欄
1055	-	180日を超える期間通算対象入院料を算定している患者であって厚生労働大臣が定める状態にあるもの(「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」(平成18年厚生労働省告示第498号)第九の1に該当する患者)について胸腔穿刺又は腹腔穿刺を算定した場合 90日を超える期間一般病棟に入院している患者であって特定患者に係る厚生労働大臣が定める状態等にあるもの(平成20年厚生労働省告示第62号別表第四に該当する患者)のうち、同別表第四の第七号に該当する患者について胸腔穿刺又は腹腔穿刺を算定した場合	洗浄	「処置」欄又は「手術・麻酔」欄

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	対応する記載欄
1056	-	90日を超える期間一般病棟に入院している患者であって特定患者に係る厚生労働大臣が定める状態等にあるもの(平成20年厚生労働省告示第62号別表第四に該当する患者)のうち、同別表第四の第八号に該当する患者について喀痰吸引又は干渉低周波去痰器による喀痰排出を算定した場合	頻回	「処置」欄又は「手術・麻酔」欄
1057	K014	皮膚移植術(生体・培養)を行った場合	膚	「処置」欄又は「手術・麻酔」欄
1058	K514-6	生体部分肺移植術を行った場合	肺	「処置」欄又は「手術・麻酔」欄
1059	K697-5	生体部分肝移植を行った場合	肝	「処置」欄又は「手術・麻酔」欄
1060	K780-2	生体腎移植術を行った場合	腎	「処置」欄又は「手術・麻酔」欄
1061	K920-2	輸血管理料Ⅰを算定した場合	輸管Ⅰ	「処置」欄又は「手術・麻酔」欄
1062	K920-2	輸血管理料Ⅱを算定した場合	輸管Ⅱ	「処置」欄又は「手術・麻酔」欄
1063	K922	造血幹細胞移植のうち同種移植を行った場合	造	「処置」欄又は「手術・麻酔」欄
1064	第11部通則2	麻酔の乳児加算を算定した場合	乳	「手術・麻酔」欄
1065	L009	麻酔管理料(Ⅰ)を算定した場合	麻管Ⅰ	「処置」欄又は「手術・麻酔」欄
1066	L010	麻酔管理料(Ⅱ)を算定した場合	麻管Ⅱ	「処置」欄又は「手術・麻酔」欄
1067	第12部	放射線治療料を算定した場合	放	「その他」欄
1068	第12部通則3	小児放射線治療加算(新生児)を算定した場合	新	「その他」欄
1069	第12部通則3	小児放射線治療加算(3歳未満の乳幼児(新生児を除く))を算定した場合	乳幼	「その他」欄
1070	第12部通則3	小児放射線治療加算(3歳以上6歳未満の幼児)を算定した場合	幼児	「その他」欄
1071	第12部通則3	小児放射線治療加算(6歳以上15歳未満の小児)を算定した場合	小児	「その他」欄
1072	M000	放射線治療管理料を算定した場合	放管	「その他」欄
1073	M000-2	放射性同位元素内用療法管理料を算定した場合	放内	「その他」欄
1074	M001	体外照射の画像誘導放射線治療加算を算定した場合	画誘	「その他」欄
1075	M001	体外照射の体外照射呼吸性移動対策加算を算定した場合	体呼	「その他」欄
1076	M001-3	定位放射線治療呼吸性移動対策加算を算定した場合	定呼	「その他」欄
1077	M004	密封小線源治療に当たって、気管・気管支用アプリケータを使用した場合	気アブ	「その他」欄
1078	M004	密封小線源治療に当たって、食道アプリケータを使用した場合	食アブ	「その他」欄
1079	N002	免疫染色(免疫抗体法)病理組織標本作製について、確定診断のために4種類以上の抗体を用いた免疫染色が必要な患者に対して、標本作製を実施した場合	4免	「検査・病理」欄
1080	N006	病理診断料の組織診断料を算定した場合	判組診	「検査・病理」欄
1081	N006	病理診断料の細胞診断料を算定した場合	判細診	「検査・病理」欄
1082	N006	病理診断管理加算1を算定した場合	病管1	「検査・病理」欄

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	対応する記載欄
1083	N006	病理診断管理加算2を算定した場合	病管2	「検査・病理」欄
1084	N007	病理判断料を算定した場合	判病判	「検査・病理」欄
1085	第3章	施設入所者自己腹膜灌流薬剤料を算定した場合	灌薬	「在宅」欄
1086	第3章	施設入所者共同指導料を算定した場合	施設指導	「その他」欄

※ 略号については、複初 等と四角囲みをし記載することとするが、電子計算機の場合は、□に代えて( )等を使用して記載することも差し支えないこと。

※ 複数の略号を組み合わせて所定点数を算出する場合は、それぞれの略号を連記すること。

別表IV 診療行為名称等の略号一覧(歯科)

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	記載欄
1	A000	初診料に係る時間外加算の特例を算定した場合 ※電子計算機の場合は全体の「その他」欄に表示	特	初診 「時間外」の文字の上※
2	A000	特別の関係にある施設等に入院又は入所している患者に対して歯科訪問診療を行った場合	訪問(特別)	「摘要」欄
3	A000	電子的保健医療情報活用加算を算定した場合	初電	全体「その他」欄
4	A002	再診料に係る時間外加算の特例を算定した場合 ※電子計算機の場合は全体の「その他」欄に表示	特	再診 「時間外」の文字の上※
5	A002	特別の関係にある施設等に入院又は入所している患者に対して歯科訪問診療を行った場合	訪問(特別)	「摘要」欄
6	A002	電子的保健医療情報活用加算を算定した場合	再電	全体「その他」欄
7	B000-4-2	小児口腔機能管理料を算定した場合	小機能	管理・リハ 「その他」欄
8	B000-4-3	口腔機能管理料を算定した場合	口機能	管理・リハ 「その他」欄
9	B000-5	周術期等口腔機能管理計画策定料を算定した場合	周計	管理・リハ 「その他」欄
10	B000-6	周術期等口腔機能管理料(I)の手術前	周前(I)	管理・リハ 「その他」欄
11	B000-6	周術期等口腔機能管理料(I)の手術後	周後(I)	管理・リハ 「その他」欄
12	B000-7	周術期等口腔機能管理料(II)の手術前	周前(II)	管理・リハ 「その他」欄
13	B000-7	周術期等口腔機能管理料(II)の手術後	周後(II)	管理・リハ 「その他」欄
14	B000-8	周術期等口腔機能管理料(III)	周(III)	管理・リハ 「その他」欄
15	B002	歯科特定疾患療養管理料を算定した場合	特疾管	全体 「その他」欄
16	B002	歯科特定疾患療養管理料に係る共同療養指導計画加算を算定した場合	共計	全体 「その他」欄
17	B003	特定薬剤治療管理料を算定した場合	薬	全体 「その他」欄
18	B004	悪性腫瘍特異物質治療管理料を算定した場合	悪	全体 「その他」欄
19	B004-1-8	外来腫瘍化学療法診療料1(抗悪性腫瘍剤を投与した場合)を算定した場合	外化投1	全体 「その他」欄
20	B004-1-8	外来腫瘍化学療法診療料1(抗悪性腫瘍剤の投与その他必要な治療管理を行った場合)を算定した場合	外化管1	全体 「その他」欄
21	B004-1-8	外来腫瘍化学療法診療料2(抗悪性腫瘍剤を投与した場合)を算定した場合	外化投2	全体 「その他」欄
22	B004-1-8	外来腫瘍化学療法診療料2(抗悪性腫瘍剤の投与その他必要な治療管理を行った場合)を算定した場合	外化管2	全体 「その他」欄
23	B004-1-8	外来腫瘍化学療法診療料の連携充実加算を算定した場合	連充	全体 「その他」欄
24	B004-2	手術前医学管理料を算定した場合	手前	全体 「その他」欄
25	B004-3	手術後医学管理料を算定した場合	手後	全体 「その他」欄
26	B004-6-2	歯科治療時医療管理料を算定した場合	医管	管理・リハ 「その他」欄
27	B005	開放型病院共同指導料(I)を算定した場合	開I	全体 「その他」欄
28	B006	開放型病院共同指導料(II)を算定した場合	開II	全体 「その他」欄
29	B006-3-4	療養・就労両立支援指導料を算定した場合	就労	全体 「その他」欄
30	B006-3-5	こころの連携指導料(I)を算定した場合	ニ連I	全体 「その他」欄
31	B007	退院前訪問指導料を算定した場合	退前	全体 「その他」欄
32	B008	薬剤管理指導料「1 特に安全管理が必要な医薬品が投薬又は注射されている患者に対して行う場合」を算定した場合	薬管1	全体 「その他」欄
33	B008	薬剤管理指導料「2 1の患者以外の患者に対して行う場合」を算定した場合	薬管2	全体 「その他」欄
34	B008	薬剤管理指導料に係る麻薬管理指導加算を算定した場合	麻加	全体 「その他」欄
35	B008-2	薬剤総合評価調整管理料を算定した場合	薬総評管	全体 「その他」欄
36	B009	診療情報提供料(I)を算定した場合	情I	全体 「その他」欄

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	記載欄
37	B009	診療情報提供料(Ⅰ)に係る退院患者の紹介の加算を算定した場合	情Ⅰ加1	全体 「その他」欄
38	B009	診療情報提供料(Ⅰ)の基本診療料に係る歯科診療特別対応加算又は歯科訪問診療料を算定している患者の紹介に係る加算(区分B009 注6)を算定した場合	情Ⅰ加2	全体 「その他」欄
39	B009	診療情報提供料(Ⅰ)の基本診療料に係る歯科診療特別対応加算又は歯科訪問診療料を算定している患者の紹介に係る加算(区分B009 注7)を算定した場合	情Ⅰ加3	全体 「その他」欄
40	B009	診療情報提供料(Ⅰ)に係る検査・画像情報提供加算の「イ 退院する患者について、当該患者の退院日の属する月又はその翌月に、必要な情報を提供した場合」を算定した場合	情Ⅰ加4イ	全体 「その他」欄
41	B009	診療情報提供料(Ⅰ)に係る検査・画像情報提供加算の「ロ 入院中の患者以外の患者について、必要な情報を提供した場合」を算定した場合	情Ⅰ加4ロ	全体 「その他」欄
42	B009-2	電子的診療情報評価料を算定した場合	電診情評	全体 「その他」欄
43	B010	診療情報提供料(Ⅱ)を算定した場合	情Ⅱ	全体 「その他」欄
44	B011	診療情報連携共有料	情共	全体 「その他」欄
45	B011-2	連携強化診療情報提供料	連情	全体 「その他」欄
46	B011-5	がんゲノムプロファイリング評価提供料を算定した場合	がんゲ評	全体 「その他」欄
47	B012	傷病手当金意見書交付料を算定した場合	傷	全体 「その他」欄
48	B013-3	広範囲頸骨支持型補綴物管理料を算定した場合	特イ管	歯冠修復及び欠損補綴 「その他」欄
49	C000	歯科訪問診療料の歯科訪問診療1を算定した場合	歯訪1	全体 「その他」欄
50	C000	歯科訪問診療料の歯科訪問診療2を算定した場合	歯訪2	全体 「その他」欄
51	C000	歯科訪問診療料の歯科訪問診療3を算定した場合	歯訪3	全体 「その他」欄
52	C000	歯科訪問診療料の緊急歯科訪問診療加算を算定した場合	緊訪	全体 「その他」欄
53	C000	歯科訪問診療料の夜間歯科訪問診療加算を算定した場合	夜訪	全体 「その他」欄
54	C000	歯科訪問診療料の深夜歯科訪問診療加算を算定した場合	深訪	全体 「その他」欄
55	C000	歯科訪問診療時の歯科訪問診療補助加算(イの(1)同一建物居住者以外の場合)を算定した場合	訪補助イ(1)	全体 「その他」欄
56	C000	歯科訪問診療時の歯科訪問診療補助加算(イの(2)同一建物居住者の場合)を算定した場合	訪補助イ(2)	全体 「その他」欄
57	C000	歯科訪問診療時の歯科訪問診療補助加算(ロの(1)同一建物居住者以外の場合)を算定した場合	訪補助ロ(1)	全体 「その他」欄
58	C000	歯科訪問診療時の歯科訪問診療補助加算(ロの(2)同一建物居住者の場合)を算定した場合	訪補助ロ(2)	全体 「その他」欄
59	C000	区分番号C000の注13に規定する歯科訪問診療料「イ 初診時」を算定した場合	歯訪診(初)	全体 「その他」欄
60	C000	区分番号C000の注13に規定する歯科訪問診療料「ロ 再診時」を算定した場合	歯訪診(再)	全体 「その他」欄
61	C000	歯科訪問診療に係る在宅歯科医療推進加算を算定した場合	在推進	全体 「その他」欄
62	C000	歯科訪問診療に係る歯科訪問診療移行加算を算定した場合	訪移行	全体 「その他」欄
63	C000	特別の関係にある施設等に入院又は入所している患者に対して歯科訪問診療を行った場合	訪問(特別)	「摘要」欄
64	C000	歯科診療所の歯科医師が医科歯科併設の病院に入院中の患者に対して歯科訪問診療を行い、周術期等口腔機能管理及び周術期等口腔機能管理に伴う治療行為を行った場合	周術期等連携	「摘要」欄
65	C000	同一の患者において2人以上の患者を診察(診療時間が20分以上の場合に限る。)し、患者の1人に対し歯科訪問診療1を算定する場合	同一世帯(1)	「摘要」欄
66	C000	歯科訪問診療に係る通信画像情報活用加算を算定した場合	ICT加算	全体 「その他」欄
67	C001	訪問歯科衛生指導料(1 単一建物診療患者が1人の場合)を算定した場合	訪衛指1	全体 「その他」欄
68	C001	訪問歯科衛生指導料(2 単一建物診療患者が2人以上9人以下の場合)を算定した場合	訪衛指2	全体 「その他」欄
69	C001	訪問歯科衛生指導料(3 1及び2以外の場合)を算定した場合	訪衛指3	全体 「その他」欄
70	C001-3	歯科疾患在宅療養管理料を算定した場合	歯在管	全体 「その他」欄
71	C001-3	歯科疾患在宅療養管理料に係る文書提供加算を算定した場合	文	全体 「その他」欄

項目番号	区分	診療行為名称等	略号	記載欄
72	C001-3	歯科疾患在宅療養管理料に係る在宅総合医療加算を算定した場合	歯総管	全体 「その他」欄
73	C001-3 C001-5	歯科疾患在宅療養管理料又は在宅患者訪問口腔リハビリテーション指導管理料に係る栄養サポートチーク等連携加算1を算定した場合	NST1	全体 「その他」欄
74	C001-3 C001-5	歯科疾患在宅療養管理料又は在宅患者訪問口腔リハビリテーション指導管理料に係る栄養サポートチーク等連携加算2を算定した場合	NST2	全体 「その他」欄
75	C001-4-2	在宅患者歯科治療時医療管理料を算定した場合	在歯管	全体 「その他」欄
76	C001-5	在宅患者訪問口腔リハビリテーション指導管理料を算定した場合	訪問口腔リハ	全体 「その他」欄
77	C001-5 C001-6	在宅患者訪問口腔リハビリテーション指導管理料又は小児在宅患者訪問口腔リハビリテーション指導管理料に係るかかりつけ歯科医機能強化型歯科診療所加算を算定した場合	か強診	全体 「その他」欄
78	C001-5 C001-6	在宅患者訪問口腔リハビリテーション指導管理料又は小児在宅患者訪問口腔リハビリテーション指導管理料に係る在宅療養支援歯科診療所加算1を算定した場合	歯援診1	全体 「その他」欄
79	C001-5 C001-6	在宅患者訪問口腔リハビリテーション指導管理料又は小児在宅患者訪問口腔リハビリテーション指導管理料に係る在宅療養支援歯科診療所加算2を算定した場合	歯援診2	全体 「その他」欄
80	C001-6	小児在宅患者訪問口腔リハビリテーション指導管理料を算定した場合	小訪問口腔リハ	全体 「その他」欄
81	C004	救急搬送診療料の重症患者搬送加算を算定した場合	搬送重	全体 「その他」欄
82	C003	在宅患者訪問薬剤管理指導料を算定した場合	訪問薬剤	全体 「その他」欄
83	C003	在宅患者訪問薬剤管理指導料に係る麻薬加算を算定した場合	麻	全体 「その他」欄
84	C004	退院前在家療養指導管理料を算定した場合	前	全体 「その他」欄
85	C005	在家悪性腫瘍等患者指導管理料を算定した場合	在悪	全体 「その他」欄
86	D002-6	口腔細菌定量検査を算定した場合	口菌検	X線・検査「菌検」欄
87	D010	歯冠補綴時色調採得検査を算定した場合	色調	X線・検査「色調」欄
88	D011	有床義歯咀嚼機能検査1「イ 下顎運動測定と咀嚼能力測定を併せて行う場合」を新製有床義歯装着日より前に算定した場合	咀嚼機能1イ(前)	X線・検査 「その他」欄
89	D011	有床義歯咀嚼機能検査1「ロ 咀嚼能力測定のみを行う場合」を新製有床義歯装着日より前に算定した場合	咀嚼機能1ロ(前)	X線・検査 「その他」欄
90	D011	有床義歯咀嚼機能検査1「イ 下顎運動測定と咀嚼能力測定を併せて行う場合」を新製有床義歯装着日より後に算定した場合	咀嚼機能1イ(後)	X線・検査 「その他」欄
91	D011	有床義歯咀嚼機能検査1「ロ 咀嚼能力測定のみを行う場合」を新製有床義歯装着日より後に算定した場合	咀嚼機能1ロ(後)	X線・検査 「その他」欄
92	D011	有床義歯咀嚼機能検査2「イ 下顎運動測定と咬合圧測定を併せて行う場合」を新製有床義歯装着日より前に算定した場合	咀嚼機能2イ(前)	X線・検査 「その他」欄
93	D011	有床義歯咀嚼機能検査2「ロ 咬合圧測定のみを行う場合」を新製有床義歯装着日より前に算定した場合	咀嚼機能2ロ(前)	X線・検査 「その他」欄
94	D011	有床義歯咀嚼機能検査2「イ 下顎運動測定と咬合圧測定を併せて行う場合」を新製有床義歯装着日より後に算定した場合	咀嚼機能2イ(後)	X線・検査 「その他」欄
95	D011	有床義歯咀嚼機能検査2「ロ 咬合圧測定のみを行う場合」を新製有床義歯装着日より後に算定した場合	咀嚼機能2ロ(後)	X線・検査 「その他」欄
96	D011-2	咀嚼能力検査を算定した場合	咀嚼	X線・検査 「その他」欄
97	D011-3	咬合圧検査を算定した場合	咬合圧	X線・検査 「その他」欄
98	D011-4	小児口唇閉鎖力検査を算定した場合	小口唇	X線・検査 「その他」欄
99	D012	舌圧検査を算定した場合	舌圧	X線・検査 「その他」欄
100	D013	精密触覚機能検査を算定した場合	精密触覚	X線・検査 「その他」欄
101	第4部通則4	画像診断において時間外緊急院内画像診断加算を算定した場合	緊画	X線・検査 「その他」欄
102	第4部通則5	画像診断において電子画像管理加算「イ 歯科エックス線撮影」を算定した場合	電	X線・検査 「その他」欄
103	第4部通則5	画像診断において電子画像管理加算「ロ 歯科パノラマ断層撮影」を算定した場合	パ電	X線・検査 「その他」欄
104	第4部通則5	画像診断において電子画像管理加算「ハ 歯科用3次元エックス線断層撮影」を算定した場合	CT電	X線・検査 「その他」欄

項番	区分	診療行為名称等	略号	記載欄
105	第4部通則5	画像診断において電子画像管理加算「二 歯科部分パノラマ断層撮影」を算定した場合	部パ電	X線・検査 「その他」欄
106	第4部通則5	画像診断において電子画像管理加算「ホ その他」を算定した場合	他電	X線・検査 「その他」欄
107	第4部通則6	区分番号E000(1のイ及び3に係るものを除く。)及びE200について歯科画像診断管理加算1を算定した場合	画診加1	X線・検査 「その他」欄
108	第4部通則7	区分番号E000(3に係るものに限る。)又は医科点数表の区分番号E203について歯科画像診断管理加算2を算定した場合	画診加2	X線・検査 「その他」欄
109	第4部通則8 第4部通則9	遠隔画像診断を行った場合	遠画診	X線・検査 「その他」欄
110	E100	歯科エックス線撮影の全額撮影(デジタル撮影)を算定した場合	全デジ	X線・検査 「その他」欄
111	E100	歯科エックス線撮影の全額撮影以外(デジタル撮影)を算定した場合	単デジ	X線・検査 「その他」欄
112	E100	歯科パノラマ断層撮影(デジタル撮影)を算定した場合	パデジ	X線・検査 「その他」欄
113	E100	歯科部分パノラマ断層撮影(デジタル撮影)を算定した場合	部パデジ	X線・検査 「その他」欄
114	E100	歯科用3次元エックス線断層撮影を算定した場合	歯CT	X線・検査 「その他」欄
115	E200	基本的エックス線診断料を算定した場合	基工	X線・検査 「その他」欄
116	F100	処方料に係る外来後発医薬品使用体制加算1を算定した場合	外後使1	全体 「その他」欄
117	F100	処方料に係る外来後発医薬品使用体制加算2を算定した場合	外後使2	全体 「その他」欄
118	F100	処方料に係る外来後発医薬品使用体制加算3を算定した場合	外後使3	全体 「その他」欄
119	F100 F400	処方料及び処方せん料に係る特定疾患処方管理加算を算定した場合であって、処方期間が28日以上の場合	特処長	全体 「その他」欄
120	F100 F400	処方料及び処方せん料に係る特定疾患処方管理加算を算定した場合であって、処方期間が28日未満の場合	特処	全体 「その他」欄
121	F200	厚生労働大臣の定める評価療養、患者申出療養及び選定療養第1条第4号又は第1条第6号に係る医薬品を投与した場合	薬評	「摘要」欄
122	F200	常態として内服薬7種類以上を処方し、薬剤料を点数の合計の100分の90に相当する点数で算定した場合	減	「摘要」欄 薬剤名の前
123	F400	7種類以上の内服薬の投薬に係る処方せんを発行した場合	処方せん	投薬・注射 余白
124	F400	処方せん料に係る一般名処方加算1を算定した場合	一般名処方加算1	全体 「その他」欄
125	F400	処方せん料に係る一般名処方加算2を算定した場合	一般名処方加算2	全体 「その他」欄
126	F500	調剤技術基本料を算定した場合	調基	全体 「その他」欄
127	F500	調剤技術基本料に係る院内製剤加算を算定した場合	院	全体 「その他」欄
128	第6部通則6	区分番号G001からG005及びG006について外来化学療法加算1を算定した場合	化1	「摘要」欄
129	第6部通則6	区分番号G001からG005及びG006について外来化学療法加算2を算定した場合	化2	「摘要」欄
130	第6部通則7	バイオ後続品導入初期加算を算定した場合	バイオ	「摘要」欄
131	G004 G005	点滴注射及び中心静脈注射に係る血漿成分製剤加算を算定した場合	血漿	「摘要」欄
132	G020	無菌製剤処理料1を算定した場合	菌1	「摘要」欄
133	G020	無菌製剤処理料2を算定した場合	菌2	「摘要」欄
134	G020	無菌製剤処理料1の「イ 閉鎖式接続器具を使用した場合」を算定した場合	菌1器具	「摘要」欄
135	H -	「制限回数を超えて行う診療」に係るリハビリテーションを実施した場合	リハ選	「摘要」欄
136	H001-2	歯科口腔リハビリテーション料1「2 舌接触補助床の場合」を算定した場合	歯リハ1(2)	全体 「その他」欄
137	H001-2	歯科口腔リハビリテーション料1「3 その他の場合」を算定した場合	歯リハ1(3)	全体 「その他」欄
138	I004	失活歯髓切断を算定した場合	失切	処置・手術 「その他」欄
139	I005	歯髓温存療法を行った日から起算して3月以内に抜髓を行った場合	抜温	処置・手術 「その他」欄
140	I005	直接歯髓保護処置を行った日から起算して1月以内に抜髓を行った場合	抜直	処置・手術 「その他」欄

項番	区分	診療行為名称等	略号	記載欄
141	I005 I008	抜髓及び根管充填を同時に行った場合	抜髓即充	処置・手術 「その他」欄
142	I006 I008	感染根管処置及び根管充填を同時に行った場合	感根即充	処置・手術 「その他」欄
143	I006	抜歯を前提として急性症状の消退を図ることを目的として根管拡大を行った場合	消炎拡大	処置・手術 「その他」欄
144	I007	抜歯を前提とした消炎のための根管貼薬処置を行った場合	根貼	処置・手術 「その他」欄
145	I010	糖尿病を有する患者に対して、スケーリング・ルートプレーニングと並行して歯周病処置を行う場合	P処(糖)	「摘要」欄
146	I017	口腔内装置1を算定した場合	OAp1	処置・手術 「その他」欄
147	I017	口腔内装置2を算定した場合	OAp2	処置・手術 「その他」欄
148	I017	口腔内装置3を算定した場合	OAp3	処置・手術 「その他」欄
149	I017-1~2	睡眠時無呼吸症候群に対する口腔内装置1を算定した場合	SAS-OAp1	処置・手術 「その他」欄
150	I017-1~2	睡眠時無呼吸症候群に対する口腔内装置2を算定した場合	SAS-OAp2	処置・手術 「その他」欄
151	I017-1~3	舌接触補助床を製作又は旧義歯を用いた場合	PAP	処置・手術 「その他」欄
152	I017-1~4	術後即時頸補綴装置を製作した場合	術後即時頸補綴装置	処置・手術 「その他」欄
153	I017-2	口腔内装置調整・修理の「1 口腔内装置調整」の「イ 睡眠時無呼吸症候群に対する口腔内装置の場合」を算定した場合	OAp調(イ)	処置・手術 「その他」欄
154	I017-2	口腔内装置調整・修理の「1 口腔内装置調整」の「ロ 歯ぎしりに対する口腔内装置の場合」を算定した場合	OAp調(ロ)	処置・手術 「その他」欄
155	I017-2	口腔内装置調整・修理の「1 口腔内装置調整」の「ハ イ及びロ以外の場合」を算定した場合	OAp調(ハ)	処置・手術 「その他」欄
156	I017-2	口腔内装置調整・修理の「2 口腔内装置修理」を算定した場合	OAp修	処置・手術 「その他」欄
157	I029	周術期等口腔機能管理料(I)又は(II)を算定した患者に対して術前に周術期等専門的口腔衛生処置1を行った場合	術口衛(前)	処置・手術 「その他」欄
158	I029	周術期等口腔機能管理料(I)又は(II)を算定した患者に対して術後に周術期等専門的口腔衛生処置1を行った場合	術口衛(後)	処置・手術 「その他」欄
159	I029	周術期等口腔機能管理料(III)を算定した患者に対して周術期等専門的口腔衛生処置1を行った場合	術口衛(III)	処置・手術 「その他」欄
160	I029	周術期等口腔機能管理料(III)を算定した患者に対して周術期等専門的口腔衛生処置2を行った場合	術口衛2	処置・手術 「その他」欄
161	I029-2	在宅等療養患者専門的口腔衛生処置を算定した場合	在口衛	処置・手術 「その他」欄
162	I029-3	口腔粘膜処置を算定した場合	口処	処置・手術 「その他」欄
163	I030-2	非経口摂取患者口腔粘膜処置を算定した場合	非経口処	処置・手術 「その他」欄
164	第9部通則10	メチシリン耐性黄色ブドウ球菌(MRSA)感染症患者に対し、医科点数表の区分番号L008、L002又はL004を伴う手術を算定した場合	感	処置・手術 「その他」欄
165	J004	歯根端切除手術「2 歯科用3次元エックス線断層撮影装置及び手術用顕微鏡を用いた場合」を算定した場合	根切顕微	処置・手術 「その他」欄
166	J053 J087 J087-2	区分番号J053(2及び3)、J087及びJ087-2において内視鏡下加算を算定した場合	内	処置・手術 「その他」欄
167	J109	広範囲頸骨支持型装置埋入手術を算定した場合	特イ術	処置・手術 「その他」欄
168	J110	広範囲頸骨支持型装置搔爬術を算定した場合	特イ搔	処置・手術 「その他」欄
169	J200-4~2	レーザー機器加算	レーザー機器加算	処置・手術 「その他」欄
170	K002	吸入鎮静法を算定した場合	IS	麻酔 「その他」欄
171	K003	静脈内鎮静法を算定した場合	静鎮	麻酔 「その他」欄
172	M000-3	広範囲頸骨支持型補綴診断料を算定した場合	特イ診	歯冠修復及び欠損補綴 「その他」欄
173	M002	支台築造「1 間接法」「ロ ファイバーポストを用いた場合」を算定した場合	ファイバー(間)	歯冠修復及び欠損補綴 「その他」欄
174	M002	支台築造「2 直接法」「イ ファイバーポストを用いた場合」を算定した場合	ファイバー(直)	歯冠修復及び欠損補綴 「その他」欄
175	M005	脱離した歯冠修復物の再装着を算定した場合	再装	歯冠修復及び欠損補綴 「その他」欄
176	M005	脱離又は修理したブリッジを再装着した場合	Br再装	歯冠修復及び欠損補綴 「その他」欄
177	M010 M017	歯科鋳造用14カラット金合金を用いた金属歯冠修復を算定した場合	14K	歯冠修復及び欠損補綴 「その他」欄

項番	区分	診療行為名称等	略号	記載欄
178	M015	レジンインレーを算定した場合	RIn	歯冠修復及び欠損補綴 「その他」欄
179	M016-2	小児保険装置を算定した場合	保険	歯冠修復及び欠損補綴 「その他」欄
180	M017-2	高強度硬質レジンブリッジを算定した場合	HRBr	歯冠修復及び欠損補綴 「その他」欄
181	M021-2	金銀パラジウム合金を用いたコンビネーション鈎を算定した場合	コンビCI(金パラ)	歯冠修復及び欠損補綴 「その他」欄
182	M025-2	広範囲頸骨支持型補綴を算定した場合	特イ補	歯冠修復及び欠損補綴 「その他」欄
183	M029 M030	有床義歯修理又は有床義歯内面適合法において歯科技工加算2を算定した場合	歯技工2	「摘要」欄
184	M030	軟質材料を用いた有床義歯内面適合法を算定した場合	床適合(軟)	歯冠修復及び欠損補綴 「その他」欄
185	M041	広範囲頸骨支持型補綴物修理を算定した場合	特イ修	歯冠修復及び欠損補綴 「その他」欄
186	-	都道府県知事が厚生労働大臣の承認を得て別に療養担当手当を定めた場合の療養担当手当を算定した場合	療担手当	全体 「その他」欄
187	-	患者が要介護者又は要支援者の場合に、介護保険に相当するサービスのある診療を行った場合	介	「摘要」欄

別表IV 調剤行為名称等の略号一覧

項目番	区分	項目	略称	記載欄
1	区分番号01	嚥下困難者用製剤加算を算定した場合	困	「加算料」欄
2	区分番号01	麻薬加算を算定した場合	麻	「加算料」欄
3	区分番号01	向精神薬加算を算定した場合	向	「加算料」欄
4	区分番号01	覚醒剤原料加算を算定した場合	覚原	「加算料」欄
5	区分番号01	毒薬加算を算定した場合	毒	「加算料」欄
6	区分番号01	薬剤調製料に係る時間外加算を算定した場合	薬時	「加算料」欄
7	区分番号01	薬剤調製料に係る休日加算を算定した場合	薬休	「加算料」欄
8	区分番号01	薬剤調製料に係る深夜加算を算定した場合	薬深	「加算料」欄
9	区分番号01	薬剤調製料に係る時間外加算の特例を算定した場合	薬特	「加算料」欄
10	区分番号01	調剤管理料に係る時間外加算を算定した場合	調時	「加算料」欄
11	区分番号01	調剤管理料に係る休日加算を算定した場合	調休	「加算料」欄
12	区分番号01	調剤管理料に係る深夜加算を算定した場合	調深	「加算料」欄
13	区分番号01	調剤管理料に係る時間外加算の特例を算定した場合	調特	「加算料」欄
14	区分番号01	自家製剤加算を算定した場合	自	「加算料」欄
15	区分番号01	自家製剤加算を算定した場合:錠剤を分割する場合(100分の20に該当する場合)	分自	「加算料」欄
16	区分番号01	計量混合調剤加算を算定した場合	計	「加算料」欄
17	区分番号01	予製剤加算を算定した場合	予	「加算料」欄
18	区分番号01	無菌製剤処理加算を算定した場合	菌	「加算料」欄
19	区分番号00	調剤基本料1の場合	基A	「調剤基本料」欄
20	区分番号00	調剤基本料2の場合	基B	「調剤基本料」欄
21	区分番号00	調剤基本料3のイの場合	基C	「調剤基本料」欄
22	区分番号00	調剤基本料3のロの場合	基D	「調剤基本料」欄
23	区分番号00	調剤基本料3のハの場合	基E	「調剤基本料」欄
24	区分番号00	特別調剤基本料の場合	基F	「調剤基本料」欄
25	区分番号00	調剤基本料注3(受付2回目以降)に該当する場合	同	「調剤基本料」欄
26	区分番号00	調剤基本料注4(未妥結減算等)に該当する場合	妥減	「調剤基本料」欄
27	区分番号00	地域支援体制加算1を算定した場合	地支A	「調剤基本料」欄
28	区分番号00	地域支援体制加算2を算定した場合	地支B	「調剤基本料」欄
29	区分番号00	地域支援体制加算3を算定した場合	地支C	「調剤基本料」欄
30	区分番号00	地域支援体制加算4を算定した場合	地支D	「調剤基本料」欄
31	区分番号00	連携強化加算を算定した場合	連強	「調剤基本料」欄
32	区分番号00	地域支援体制加算1を算定した場合:100分の80に該当する場合	地敷A	「調剤基本料」欄
33	区分番号00	地域支援体制加算2を算定した場合:100分の80に該当する場合	地敷B	「調剤基本料」欄
34	区分番号00	地域支援体制加算3を算定した場合:100分の80に該当する場合	地敷C	「調剤基本料」欄

項目番号	区分	項目	略称	記載欄
35	区分番号00	地域支援体制加算4を算定した場合:100分の80に該当する場合	地敷D	「調剤基本料」欄
36	区分番号00	後発医薬品調剤体制加算1を算定した場合	後A	「調剤基本料」欄
37	区分番号00	後発医薬品調剤体制加算2を算定した場合	後B	「調剤基本料」欄
38	区分番号00	後発医薬品調剤体制加算3を算定した場合	後C	「調剤基本料」欄
39	区分番号00	後発医薬品調剤体制加算1を算定した場合:100分の80に該当する場合	後敷A	「調剤基本料」欄
40	区分番号00	後発医薬品調剤体制加算2を算定した場合:100分の80に該当する場合	後敷B	「調剤基本料」欄
41	区分番号00	後発医薬品調剤体制加算3を算定した場合:100分の80に該当する場合	後敷C	「調剤基本料」欄
42	区分番号00	調剤基本料注8(後発医薬品減算)に該当する場合	後減	「調剤基本料」欄
43	区分番号01	在宅患者調剤加算を算定した場合	在	「調剤基本料」欄
44	区分番号00	調剤基本料の加減算を行うと3点以下になり3点を算定した場合	基一定	「調剤基本料」欄
45	区分番号00	リフィル処方箋による調剤を行う場合:総使用回数2回のうち、1回目の調剤を行う場合	リ1/2	「時間外等加算」欄
46	区分番号00	リフィル処方箋による調剤を行う場合:総使用回数2回のうち、2回目の調剤を行う場合	リ2/2	「時間外等加算」欄
47	区分番号00	リフィル処方箋による調剤を行う場合:総使用回数3回のうち、1回目の調剤を行う場合	リ1/3	「時間外等加算」欄
48	区分番号00	リフィル処方箋による調剤を行う場合:総使用回数3回のうち、2回目の調剤を行う場合	リ2/3	「時間外等加算」欄
49	区分番号00	リフィル処方箋による調剤を行う場合:総使用回数3回のうち、3回目の調剤を行う場合	リ3/3	「時間外等加算」欄
50	区分番号00	調剤基本料に係る時間外加算を算定した場合	時	「時間外等加算」欄
51	区分番号00	調剤基本料に係る休日加算を算定した場合	休	「時間外等加算」欄
52	区分番号00	調剤基本料に係る深夜加算を算定した場合	深	「時間外等加算」欄
53	区分番号00	調剤基本料に係る時間外加算の特例を算定した場合	特	「時間外等加算」欄
54	区分番号01	薬剤調製料に係る夜間・休日等加算を算定した場合	夜	「時間外等加算」欄
55	区分番号01	調剤管理料に係る時間外加算を算定した場合:在宅協力薬局が当該分析等を行い、在宅基幹薬局が当該店数を算定する場合	調時	「時間外等加算」欄
56	区分番号01	調剤管理料に係る休日加算を算定した場合:在宅協力薬局が当該分析等を行い、在宅基幹薬局が当該店数を算定する場合	調休	「時間外等加算」欄
57	区分番号01	調剤管理料に係る深夜加算を算定した場合:在宅協力薬局が当該分析等を行い、在宅基幹薬局が当該店数を算定する場合	調深	「時間外等加算」欄
58	区分番号01	調剤管理料に係る時間外加算の特例を算定した場合:在宅協力薬局が当該分析等を行い、在宅基幹薬局が当該店数を算定する場合	調特	「時間外等加算」欄
59	区分番号10の2	調剤管理料の重複投薬・相互作用等防止加算のイを算定した場合	防A	「薬学管理料」欄
60	区分番号10の2	調剤管理料を算定した場合:在宅協力薬局が当該分析等を行い、在宅基幹薬局が当該点数を算定する場合	調管	「薬学管理料」欄
61	区分番号10の2	調剤管理料の重複投薬・相互作用等防止加算のロを算定した場合	防B	「薬学管理料」欄
62	区分番号10の2	調剤管理料の調剤管理加算のイを算定した場合	調管A	「薬学管理料」欄
63	区分番号10の2	調剤管理料の調剤管理加算のロを算定した場合	調管B	「薬学管理料」欄
64	区分番号10の2	調剤管理料の電子的保健医療情報活用加算を算定した場合	電情	「薬学管理料」欄
65	区分番号10の2	調剤管理料の電子的保健医療情報活用加算を算定した場合:薬剤情報等の取得が困難な場合	電情困	「薬学管理料」欄
66	区分番号10の3	服薬管理指導料1を算定した場合:3月以内に再度処方箋を持参した患者(手帳あり)	薬A	「薬学管理料」欄
67	区分番号10の3	服薬管理指導料2を算定した場合:3月以内に再度処方箋を持参した患者(手帳なし)	薬B	「薬学管理料」欄
68	区分番号10の3	服薬管理指導料2を算定した場合:3月以内に再度処方箋を持参した患者以外	薬C	「薬学管理料」欄
69	区分番号10の3	服薬管理指導料3を算定した場合:3月以内に再度処方箋を持参した患者(手帳あり)	薬3A	「薬学管理料」欄
70	区分番号10の3	服薬管理指導料3を算定した場合:3月以内に再度処方箋を持参した患者(手帳なし)	薬3B	「薬学管理料」欄

項目番	区分	項目	略称	記載欄
71	区分番号10の3	服薬管理指導料3を算定した場合:3月以内に再度処方箋を持参した患者以外	薬3C	「薬学管理料」欄
72	区分番号10の3	服薬管理指導料4を算定した場合:3月以内に再度処方箋を持参した患者(手帳あり)	薬才A	「薬学管理料」欄
73	区分番号10の3	服薬管理指導料4を算定した場合:3月以内に再度処方箋を持参した患者(手帳なし)	薬才B	「薬学管理料」欄

項目番号	区分	項目	略称	記載欄
74	区分番号10の3	服薬管理指導料4を算定した場合:3月以内に再度処方箋を持参した患者以外	薬才C	「薬学管理料」欄
75	区分番号10の3	服薬管理指導料の特例(13点)を算定した場合:3月以内に再度処方箋を持参した患者(手帳あり)	特1A	「薬学管理料」欄
76	区分番号10の3	服薬管理指導料の特例(13点)を算定した場合:3月以内に再度処方箋を持参した患者(手帳なし)	特1B	「薬学管理料」欄
77	区分番号10の3	服薬管理指導料の特例(13点)を算定した場合:3月以内に再度処方箋を持参した患者以外	特1C	「薬学管理料」欄
78	区分番号10の3	服薬管理指導料の特例(13点)を算定した場合:情報通信機器を用いた服薬指導(3月以内に再度処方箋を持参した患者(手帳あり))	特1才A	「薬学管理料」欄
79	区分番号10の3	服薬管理指導料の特例(13点)を算定した場合:情報通信機器を用いた服薬指導(3月以内に再度処方箋を持参した患者(手帳なし))	特1才B	「薬学管理料」欄
80	区分番号10の3	服薬管理指導料の特例(13点)を算定した場合:情報通信機器を用いた服薬指導(3月以内に再度処方箋を持参した患者以外)	特1才C	「薬学管理料」欄
81	区分番号10の3	服薬管理指導料の特例(59点)を算定した場合:3月以内に再度処方箋を持参した患者(手帳あり)	特2A	「薬学管理料」欄
82	区分番号10の3	服薬管理指導料の特例(59点)を算定した場合:3月以内に再度処方箋を持参した患者(手帳なし)	特2B	「薬学管理料」欄
83	区分番号10の3	服薬管理指導料の特例(59点)を算定した場合:3月以内に再度処方箋を持参した患者以外	特2C	「薬学管理料」欄
84	区分番号10の3	服薬管理指導料の特例(59点)を算定した場合:情報通信機器を用いた服薬指導(3月以内に再度処方箋を持参した患者(手帳あり))	特2才A	「薬学管理料」欄
85	区分番号10の3	服薬管理指導料の特例(59点)を算定した場合:情報通信機器を用いた服薬指導(3月以内に再度処方箋を持参した患者(手帳なし))	特2才B	「薬学管理料」欄
86	区分番号10の3	服薬管理指導料の特例(59点)を算定した場合:情報通信機器を用いた服薬指導(3月以内に再度処方箋を持参した患者以外)	特2才C	「薬学管理料」欄
87	区分番号10の3	服薬管理指導料の麻薬管理指導加算を算定した場合	麻	「薬学管理料」欄
88	区分番号10の3	服薬管理指導料の特定薬剤管理指導加算1を算定した場合	特管A	「薬学管理料」欄
89	区分番号10の3	服薬管理指導料の特定薬剤管理指導加算2を算定した場合	特管B	「薬学管理料」欄
90	区分番号10の3	服薬管理指導料の乳幼児服薬指導加算を算定した場合	乳	「薬学管理料」欄
91	区分番号10の3	服薬管理指導料の小児特定加算を算定した場合	小特	「薬学管理料」欄
92	区分番号10の3	吸入薬指導加算を算定した場合	吸	「薬学管理料」欄
93	区分番号10の3	調剤後薬剤管理指導加算を算定した場合	調後	「薬学管理料」欄
94	区分番号13の2	かかりつけ薬剤師指導料を算定した場合	薬指	「薬学管理料」欄
95	区分番号13の2	かかりつけ薬剤師指導料を算定した場合:情報通信機器を用いた場合	薬指才	「薬学管理料」欄
96	区分番号13の2	かかりつけ薬剤師指導料の麻薬管理指導加算を算定した場合	麻	「薬学管理料」欄
97	区分番号13の2	かかりつけ薬剤師指導料の特定薬剤管理指導加算1を算定した場合	特管A	「薬学管理料」欄
98	区分番号13の2	かかりつけ薬剤師指導料の特定薬剤管理指導加算2を算定した場合	特管B	「薬学管理料」欄
99	区分番号13の2	かかりつけ薬剤師指導料の乳幼児服薬指導加算を算定した場合	乳	「薬学管理料」欄
100	区分番号13の2	かかりつけ薬剤師指導料の小児特定加算を算定した場合	小特	「薬学管理料」欄
101	区分番号13の3	かかりつけ薬剤師包括管理料を算定した場合	薬包	「薬学管理料」欄
102	区分番号13の3	かかりつけ薬剤師包括管理料を算定した場合:情報通信機器を用いた場合	薬包才	「薬学管理料」欄
103	区分番号14の2	外来服薬支援料1を算定した場合	支A	「薬学管理料」欄
104	区分番号14の2	外来服薬支援料2を算定した場合	支B	「加算料」欄
105	区分番号14の2	外来服薬支援料2を算定した場合:在宅協力薬局が当該指導等を行い、在宅基幹薬局が当該点数を算定する場合	支B	「薬学管理料」欄
106	区分番号14の3	服用薬剤調整支援料1を算定した場合	剤調A	「薬学管理料」欄
107	区分番号14の3	服用薬剤調整支援料2のイを算定した場合	剤調B	「薬学管理料」欄
108	区分番号14の3	服用薬剤調整支援料2のロを算定した場合	剤調C	「薬学管理料」欄

項目番号	区分	項目	略称	記載欄
109	区分番号15	在宅患者訪問薬剤管理指導料1を算定した場合	訪A	「薬学管理料」欄
110	区分番号15	在宅患者訪問薬剤管理指導料2を算定した場合	訪B	「薬学管理料」欄
111	区分番号15	在宅患者訪問薬剤管理指導料3を算定した場合	訪C	「薬学管理料」欄
112	区分番号15	在宅患者オンライン薬剤管理指導料を算定した場合	在才	「薬学管理料」欄
113	区分番号15	在宅患者訪問薬剤管理指導料の麻薬管理指導加算を算定した場合	麻	「薬学管理料」欄
114	区分番号15	在宅患者訪問薬剤管理指導料の医療用麻薬持続注射療法加算を算定した場合	医麻	「薬学管理料」欄
115	区分番号15	在宅患者訪問薬剤管理指導料の乳幼児加算を算定した場合	乳	「薬学管理料」欄
116	区分番号15	在宅患者訪問薬剤管理指導料の小児特定加算を算定した場合	小特	「薬学管理料」欄
117	区分番号15	在宅患者訪問薬剤管理指導料の在宅中心静脈栄養法加算を算定した場合	中静	「薬学管理料」欄
118	区分番号15	在宅患者オンライン薬剤管理指導料の麻薬管理指導加算を算定した場合	麻才	「薬学管理料」欄
119	区分番号15	在宅患者オンライン薬剤管理指導料の乳幼児加算を算定した場合	乳才	「薬学管理料」欄
120	区分番号15	在宅患者オンライン薬剤管理指導料の小児特定加算を算定した場合	小特才	「薬学管理料」欄
121	区分番号15の2	在宅患者緊急訪問薬剤管理指導料1を算定した場合	緊訪A	「薬学管理料」欄
122	区分番号15の2	在宅患者緊急訪問薬剤管理指導料2を算定した場合	緊訪B	「薬学管理料」欄
123	区分番号15の2	在宅患者緊急オンライン薬剤管理指導料を算定した場合	緊訪才	「薬学管理料」欄
124	区分番号15の2	在宅患者緊急訪問薬剤管理指導料の麻薬管理指導加算を算定した場合	麻	「薬学管理料」欄
125	区分番号15の2	在宅患者緊急訪問薬剤管理指導料の医療用麻薬持続注射療法加算を算定した場合	医麻	「薬学管理料」欄
126	区分番号15の2	在宅患者緊急訪問薬剤管理指導料の乳幼児加算を算定した場合	乳	「薬学管理料」欄
127	区分番号15の2	在宅患者緊急訪問薬剤管理指導料の小児特定加算を算定した場合	小特	「薬学管理料」欄
128	区分番号15の2	在宅患者緊急訪問薬剤管理指導料の在宅中心静脈栄養法加算を算定した場合	中静	「薬学管理料」欄
129	区分番号15の2	在宅患者緊急オンライン薬剤管理指導料の麻薬管理指導加算を算定した場合	麻才	「薬学管理料」欄
130	区分番号15の2	在宅患者緊急オンライン薬剤管理指導料の乳幼児加算を算定した場合	乳才	「薬学管理料」欄
131	区分番号15の2	在宅患者緊急オンライン薬剤管理指導料の小児特定加算を算定した場合	小特才	「薬学管理料」欄
132	区分番号15の3	在宅患者緊急時等共同指導料を算定した場合	緊共	「薬学管理料」欄
133	区分番号15の3	在宅患者緊急時等共同指導料の麻薬管理指導加算を算定した場合	麻	「薬学管理料」欄
134	区分番号15の3	在宅患者緊急時等共同指導料の医療用麻薬持続注射療法加算を算定した場合	医麻	「薬学管理料」欄
135	区分番号15の3	在宅患者緊急時等共同指導料の乳幼児加算を算定した場合	乳	「薬学管理料」欄
136	区分番号15の3	在宅患者緊急時等共同指導料の小児特定加算を算定した場合	小特	「薬学管理料」欄
137	区分番号15の3	在宅患者緊急時等共同指導料の在宅中心静脈栄養法加算を算定した場合	中静	「薬学管理料」欄
138	区分番号15の4	退院時共同指導料を算定した場合	退共	「薬学管理料」欄
139	区分番号15の5	服薬情報等提供料1を算定した場合	服A	「薬学管理料」欄
140	区分番号15の5	服薬情報等提供料2を算定した場合	服B	「薬学管理料」欄
141	区分番号15の5	服薬情報等提供料3を算定した場合	服C	「薬学管理料」欄
142	区分番号15の6	在宅患者重複投薬・相互作用等防止管理料1を算定した場合	在防A	「薬学管理料」欄
143	区分番号15の6	在宅患者重複投薬・相互作用等防止管理料2を算定した場合	在防B	「薬学管理料」欄

項目番	区分	項目	略称	記載欄
144	区分番号15の7	経管投薬支援料を算定した場合	経	「薬学管理料」欄

※略称については〔麻〕等と四角囲みをし記載することとするが、電子計算機の場合は、□を省略しても差し支えないこと。

## 診療録等の記載上の注意事項

## 第1 一般的な事項

- 1 診療録、歯科診療録及び処方箋（以下「診療録等」という。）の様式については、「保険医療機関及び保険医療養担当規則」（昭和32年厚生省令第15号）によるものであること。保険薬局に分割調剤を指示する場合は、様式第二号の二を用いること。
- 2 処方箋の用紙は、A列5番を標準とすること。なお、診療録及び歯科診療録の用紙については、用紙の大きさに特段の定めはないが、A列4番とすることが望ましいものであること。
- 3 医療保険単独の者に係る診療録等については公費負担医療に係る欄は空欄のままとし、公費負担医療単独の者に係る診療録等については療養の給付に係る欄は空欄のままとして差し支えないこと。
- 4 公費負担医療に係る診療録等については、「保険医療機関」とあるのは公費負担医療の担当医療機関と、「保険医氏名」とあるのは公費負担医療の担当医氏名と読み替えるものであること。

## 第2 診療録等の記載上の注意事項（共通）

- 1 「公費負担者番号」欄について
  - (1) 医療券等に記入されている公費負担者番号8桁を記載すること（別添2「保険者番号、公費負担者番号・公費負担医療の受給者番号並びに医療機関コード及び薬局コード設定要領（以下「設定要領」という。）の第2を参照）。
  - (2) 1種の公費負担医療が医療保険と併用される場合は、当該公費負担医療に係る分は左上部の該当欄に記載すること（以下左上部の該当欄に記載される公費負担医療を「第1公費」という。）。
  - (3) 2種の公費負担医療が医療保険と併用される場合は、別添2の別表1「法別番号及び制度の略称表」に示す順番により、先順位の公費負担医療を「第1公費」とし、後順位の公費負担医療に係る分は右下部の該当欄（歯科診療録にあっては「備考」欄。以下同じ。）に記載すること（以下右下部の該当欄に記載される公費負担医療を「第2公費」という。）。
  - (4) 公費負担医療単独の場合は、左上部の該当欄に記載すること。
  - (5) 公費負担医療のみが2種併用される場合は、第1公費に係るものは左上部の該当欄に、第2公費に係るものは右下部の該当欄に記載すること。  
なお、特例的に、生活保護法による医療扶助、感染症法による結核患者の適正医療及び障害者総合支援法による精神通院医療等の3種の公費負担医療の併用の場合があるが、この場合にあっては、生活保護法による医療扶助に係る公費負担者番号は「保険者番号」欄に、公費負担医療の受給者番号は「被保険者証・被保険者手帳の記号・番号」欄に記載し、感染症法による結核患者の適正医療に係る分は左上部の該当欄に、障害者総合支援法による精神通院医療等に係る分は右下部の該当欄に記載すること。
- (6) 同種の公費負担医療で住所変更により月の途中において公費負担者番号が変更となった場合は、変更前の公費負担医療に係る分は第1公費とし、変更後の公費負担医療に係る分は第2公費として取り扱うものとすること。  
なお、該当欄に書ききれない場合は、「備考」欄に記載すること。

## 2 「公費負担医療の受給者番号」欄について

(1) 医療券等に記入されている受給者番号 7 枠を記載すること（別添 2 「設定要領」の第 3 を参照）。

(2) その他は、1 の(2)から(6)までと同様であること。

### 3 「保険者番号」欄について

(1) 設定された保険者番号 8 枠（国民健康保険については 6 枠）を記載すること（別添 2 「設定要領」の第 1 を参照）。なお、国民健康保険の場合は右詰めで記載すること。

(2) 公費負担医療単独の場合及び公費負担医療と公費負担医療の併用の場合（以下「公費負担医療のみの場合」という。）は、別段の定めのある場合を除き、記載しないこと。

(3) 月の途中において保険者番号の変更があった場合は「備考」欄に変更後の保険者番号を記載すること。

### 4 「被保険者証・被保険者手帳」欄の「記号・番号」欄（処方箋にあっては、「被保険者証・被保険者手帳の記号・番号」欄）について

健康保険被保険者証、国民健康被保険者証、退職者医療被保険者証、船員保険被保険者証、受給資格者票及び特別療養費受給票等（以下「被保険者証等」という。）の「記号及び番号」欄の記号及び番号を記載すること。

なお、被保険者証等の「記号及び番号」欄に枝番の記載がある場合は、枝番も併せて記載すること。

また、後期高齢者医療被保険者証の「被保険者番号」欄の被保険者番号を記載すること。

## 第3 診療録の記載上の注意事項

### 1 「受診者」欄について

(1) 「氏名」欄には、受診者の姓名を記載すること。

(2) 「生年月日」及び「性別」欄には、受診者の生年月日を記載するとともに、性別の該当するものを○で囲むこと。

(3) 「住所」欄には、受診者の住所及び電話番号を記載すること。

なお、電話番号については記載を省略しても差し支えないこと。

(4) 「職業」欄には、受診者の職種名を記載すること。

なお、業務上の疑いがない場合等、特に必要がない場合には、記載を省略しても差し支えないこと。

(5) 「被保険者との続柄」欄には、被保険者と受診者との続柄を記載すること。

なお、被扶養者であることが明らかである場合等、特に必要がない場合には、記載を省略しても差し支えないこと。

### 2 「被保険者証・被保険者手帳」欄の「有効期限」欄について

被保険者証等の有効期限を記載すること。

### 3 「被保険者氏名」欄について

被保険者の姓名を記載すること。

### 4 「資格取得年月日」欄について

被保険者の資格取得年月日等を記載することを原則とするが、必要のない場合は記載を省略しても差し支えないこと。

### 5 「事業所（船舶所有者）」欄について

(1) 「所在地」欄には、被保険者の勤務する事業所の所在地及び電話番号を記載することを原則とするが、当該事業所の本社等の所在地及び電話番号を記載することでも差し支えないこ

と。なお、必要のない場合は記載を省略しても差し支えないこと。

- (2) 「名称」欄には、被保険者の勤務する事業所の名称を記載することを原則とするが、当該事業所の本社等の名称を記載することでも差し支えないこと。なお、必要のない場合は記載を省略しても差し支えないこと。

## 6 「保険者」欄について

- (1) 「所在地」欄には、被保険者が管掌されている保険者の所在地及び電話番号を記載することを原則とするが、必要のない場合は記載を省略しても差し支えないこと。
- (2) 「名称」欄には、被保険者が管掌されている保険者名を記載することを原則とするが、必要のない場合は記載を省略しても差し支えないこと。

## 7 「傷病名」欄について

傷病名については、原則として、「電子情報処理組織の使用による費用の請求に関する厚生労働大臣が定める事項及び方式並びに光ディスク等を用いた費用の請求に関する厚生労働大臣が定める事項、方式及び規格について」（令和2年4月28日付保発0428第3号）（本通知が改正された場合は、改正後の通知によること。）別添3に規定する傷病名を用いること。

## 8 「職務」欄について

- (1) 「上」には、船員保険の被保険者又は共済組合の船員組合員について、その療養の給付の原因となった傷病が、職務上の事由による取扱いに該当する場合に○で囲むこと。
- (2) 「外」には、当該者の傷病の原因が職務外の事由による場合に○で囲むこと。

## 9 「開始」欄について

受診者が当該医療機関において、医療保険、後期高齢者医療又は公費負担医療で診療を開始した年月日を記載すること。

## 10 「終了」欄について

受診者の傷病が転帰した年月日又は医療保険、後期高齢者医療若しくは公費負担医療が終了した年月日を記載すること。

## 11 「転帰」欄について

受診者の傷病に関する診療行為の終了原因について該当するものを○で囲むこと。

## 12 「労務不能に関する意見」欄について

- (1) 「意見書に記入した労務不能期間」欄には被保険者が保険給付を受けるため、保険医の意見を求めた場合において療養のため労務不能であったと認められた期間を記載すること。
- (2) 「意見書交付」欄には、被保険者に保険給付を受けるために必要な意見書を交付した年月日を記載すること。

## 13 「入院期間」欄について

保険給付を受けるために必要な意見書に記載した入院期間を記載すること。

## 14 「業務災害又は通勤災害の疑いがある場合は、その旨」欄について

業務災害又は通勤災害の疑いが認められる場合には、当該傷病名及び当該傷病原因を記載すること。

## 15 「備考」欄について

保険診療又は後期高齢者医療に関し必要な事項を記載すること。

## 16 「既往症・原因・主要症状・経過等」欄について

受診者の病歴、受診に係る傷病の原因、傷病に関する主要症状及び受診中の経過等について必要な事項を記載すること。

- 17 「処方・手術・処置等」欄について  
受診者に対し行った診療行為について内容を記載すること。
- 18 「診療の点数等」欄について
- (1) 「月日」欄について  
受診者に対し療養の給付等を行った月日を記載すること。
  - (2) 「種別」欄について  
受診者に対し療養の給付等を行った診療行為名を記載し、算定した点数を記載すること。  
なお、「月日」欄と「種別」欄の配置を縦横逆にしても差し支えないこと。
  - (3) 「点数」欄について  
受診者に対し療養の給付等を行った月日ごとに算定した点数の合計を記載すること。
  - (4) 「負担金徴収額」欄について  
医療機関において徴収した負担金の額を記載すること。
  - (5) 「食事療養・生活療養算定額」欄について  
受診者に対し、食事療養又は生活療養を行った月日ごとに算定した金額の合計を記載すること。
  - (6) 「標準負担額」欄について  
食事療養に係る食事療養標準負担額又は生活療養に係る生活療養標準負担額を記載すること。
  - (7) 「備考」欄について  
療養の給付等につき算定した点数の計等を記載すること。

- 19 その他  
様式第1号(1)の2及び(1)の3を一葉にまとめること、(1)の3の記載事項を上下2欄に分けること等は差し支えないこと。

#### 第4 歯科診療録の記載上の注意事項

- 1 「受診者」欄について
  - (1) 「氏名」欄は、受診者の姓名を記載する。
  - (2) 「生年月日」及び「性別」欄は、受診者の生年月日を記載し、該当する性別を○で囲む。
  - (3) 「住所」欄は、受診者の住所及び電話番号を記載する。  
なお、電話番号は、記載を省略して差し支えない。
  - (4) 「職業」欄は、受診者の職種名を記載する。  
なお、業務上の疑いがない場合等、特に必要がない場合は、記載を省略して差し支えない。
  - (5) 「被保険者との続柄」欄は、被保険者と受診者との続柄を記載する。  
なお、被扶養者であることが明らかである場合等、特に必要がない場合は、記載を省略して差し支えない。
- 2 「被保険者証・被保険者手帳」欄の「有効期限」欄について  
被保険者証等の有効期限を記載する。
- 3 「被保険者氏名」欄について  
被保険者の姓名を記載する。
- 4 「資格取得年月日」欄について  
被保険者の資格取得年月日等の記載を原則とするが、必要のない場合は記載を省略して差し支

えない。

5 「事業所（船舶所有者）」欄について

(1) 「所在地」欄は、被保険者の勤務する事業所の所在地及び電話番号の記載を原則とするが、当該事業所の本社等の所在地及び電話番号の記載でも差し支えない。なお、必要のない場合は記載を省略して差し支えない。

(2) 「名称」欄は、被保険者の勤務する事業所の名称の記載を原則とするが、当該事業所の本社等の名称の記載でも差し支えない。なお、必要のない場合は記載を省略して差し支えない。

6 「保険者」欄について

(1) 「所在地」欄は、被保険者が管掌されている保険者の所在地及び電話番号の記載を原則とするが、必要のない場合は記載を省略して差し支えない。

(2) 「名称」欄は、被保険者が管掌されている保険者名の記載を原則とするが、必要のない場合は記載を省略して差し支えない。

7 「部位」欄について

傷病のある部位をそれぞれ記載する。

ただし、同一傷病名は、同一欄に一括して記載して差し支えない。

8 「傷病名」欄について

傷病名は、わが国で通常用いられている傷病名を記載する。

9 「職務」欄について

(1) 「上」は、船員保険の被保険者又は共済組合の船員組合員について、その療養の給付の原因となった傷病が、職務上の事由による取扱いに該当する場合に○で囲む。

(2) 「外」は、当該者の傷病の原因が職務外の事由による場合に○で囲む。

10 「開始」欄について

被保険者が当該医療機関において、医療保険、後期高齢者医療又は公費負担医療で診療を開始した年月日を記載する。

11 「終了」欄について

受診者の傷病が転帰した年月日又は医療保険、後期高齢者医療若しくは公費負担医療が終了した年月日を記載する。

12 「転帰」欄について

受診者の傷病に関する診療行為の終了原因について、「治ゆ」「死亡」「中止」のうち該当するものを記載する。なお、予め「治ゆ」「死亡」「中止」を印刷し、該当するものを○で囲むことにより記載しても差し支えない。

13 「  
　　上  
右 ——— 左 欄について  
　　下　　」

(1) 予め歯の配列図等を印刷して差し支えない。

(2) 必要がある場合、口腔診察の所見等を記載する。

14 「〔主訴〕その他摘要」欄について

主訴及び参考となる事項を記載する。

15 「労務不能に関する意見」欄について

(1) 「意見書に記入した労務不能期間」欄は、被保険者が保険給付を受けるため、保険医の意見を求めた場合において療養のため労務不能であったと認められた期間を記載する。

- (2) 「意見書交付」欄は、被保険者に保険給付を受けるために必要な意見書を交付した年月日を記載する。
- 16 「入院期間」欄について  
保険給付を受けるために必要な意見書に記載した入院期間を記載する。
- 17 「業務災害又は通勤災害の疑いがある場合は、その旨」欄について  
業務災害又は通勤災害の疑いが認められる場合は、当該傷病名及び当該傷病原因を記載する。
- 18 「備考」欄について  
保険診療又は後期高齢者医療に関し必要な事項を記載する。
- 19 「月日」欄について  
受診者に対し療養の給付等を行った月日を記載する。
- 20 「療法・処置」欄について  
受診者に対し療養の給付等を行った月日ごとに療法及び処置について必要な事項を記載する。
- 21 「点数」欄について  
受診者に対し療養の給付等を行った月日ごとに算定した点数を記載する。
- 22 「負担金徴収額」欄について  
医療機関において徴収した負担金の額を記載する。
- 23 「食事療養・生活療養算定額」欄について  
診者に対し、食事療養又は生活療養を行った月日ごとに算定した金額の合計を記載する。
- 24 「標準負担額」欄について  
食事療養に係る食事療養標準負担額又は生活療養に係る生活療養標準負担額を記載する。
- 25 その他  
「受診者」欄を右欄に配置換えをする等は差し支えない。

## 第5 処方箋の記載上の注意事項

- 1 「患者」欄について  
(1) 氏名  
投薬を受ける者の姓名を記載すること。  
(2) 生年月日  
投薬を受ける者の生年月日を記載すること。  
(3) 男・女  
投薬を受ける者の性別について該当するものを○で囲むこと。  
(4) 区分  
該当するものを○で囲むこと。
- 2 「保険医療機関の所在地及び名称」欄について  
保険医療機関指定申請の際等に地方厚生（支）局長に届け出た所在地及び名称を記載すること。
- 3 「電話番号」欄について  
保険医療機関の電話番号を記載することを原則とするが、必要のない場合は記載を省略しても差し支えないこと。
- 4 「保険医氏名印」欄について  
処方箋を発行した保険医（以下「処方医」という。）が署名するか、又は処方医の姓名を記載し、押印すること。

#### 4の2 「都道府県番号」、「点数表番号」及び「医療機関コード」欄について

「都道府県番号」欄には、保険医療機関の所在する都道府県番号2桁（診療報酬明細書に記載する都道府県番号と同様の番号）を記載すること。「点数表番号」欄には、医科は1を、歯科は3を記載すること。「医療機関コード」欄には、それぞれの医療機関について定められた医療機関コード7桁（診療報酬明細書に記載する医療機関コードと同様の番号）を記載すること。また、健康保険法第63条第3項第2号及び第3号に規定する医療機関については、「医療機関コード」欄に「9999999」の7桁を記載すること。

#### 5 「交付年月日」欄について

患者に処方箋を交付した年月日を記載すること。

#### 6 「処方箋の使用期間」欄について

- (1) 交付の日を含めて4日以内の場合は、記載する必要がないこと。
- (2) 患者の長期の旅行等特殊の事情があると認められる場合に、交付の日を含めて3日以内又は交付の日を含めて4日を超えた日より調剤を受ける必要がある場合には、年月日を記載すること。この場合において、当該処方箋は当該年月日の当日まで有効であること。
- (3) 様式第二号の二に基づく処方箋（以下「分割指示に係る処方箋」という。）の場合は、分割の1回目に係る使用期限を記載することとし、当該使用期限が交付の日を含めて4日以内の場合は、記載する必要がないこと。

#### 7 「処方」欄について

投薬すべき医薬品名、分量、用法及び用量を記載し、余白がある場合には、斜線等により余白である旨を表示すること。

- (1) 医薬品名は、一般的名称に剤形及び含量を付加した記載（以下「一般名処方」という。）又は薬価基準に記載されている名称による記載とすること。なお、可能な限り一般名処方を考慮することとし、一般名処方の場合には、会社名（屋号）を付加しないこと。  
なお、薬価基準に記載されている名称を用いる場合、当該医薬品が、薬価基準上、2以上の規格単位がある場合には、当該規格単位を併せて記載すること。  
また、保険医療機関と保険薬局との間で約束されたいわゆる約束処方による医薬品名の省略、記号等による記載は認められないものであること。
- (2) 分量は、内服薬については1日分量、内服用滴剤、注射薬及び外用薬については投与総量、屯服薬については1回分量を記載すること。
- (3) 用法及び用量は、1回当たりの服用（使用）量、1日当たり服用（使用）回数及び服用（使用）時点（毎食後、毎食前、就寝前、疼痛時、〇〇時間毎等）、投与日数（回数）並びに服用（使用）に際しての留意事項等を記載すること。特に湿布薬については、1回当たりの使用量及び1日当たりの使用回数又は投与日数を必ず記載すること。  
なお、分割指示に係る処方箋を交付する場合は、分割した回数ごとにそれぞれ調剤すべき投与日数（回数）を記載し、当該分割指示に係る処方箋における総投与日数（回数）を付記すること。
- (4) 特定保険医療材料（自己注射に用いる自己注射用ディスポーザブル注射器（針を含む。）、万年筆型注入器用注射針又は「特定保険医療材料及びその材料価格（材料価格基準）」（平成20年3月厚生労働省告示第61号）の別表のIに規定されている特定保険医療材料）を保険薬局より支給させる場合は名称及びセット数等を記載すること。

- (5) 処方医が処方箋に記載した医薬品の一部又はすべてについて後発医薬品への変更に差し支えがあると判断したときには、「備考」欄中の「保険医署名」欄に署名等を行うとともに、差し支えがあると判断した医薬品ごとに「変更不可」欄に「✓」又は「✗」を記載し、患者及び処方箋に基づき調剤を行う保険薬局の保険薬剤師のいずれに対しても変更不可であることが明確に分かるように記載すること。なお、一般名処方の趣旨からして、一般名処方に對して「変更不可」欄に「✓」又は「✗」が記載されることはあり得ないものであること。
- (6) 処方医が処方箋に記載した医薬品のうち(5)に基づいて「変更不可」欄に「✓」又は「✗」を記載していないもののうち、当該医薬品と含量規格が異なる後発医薬品又は類似する別剤形（※）の後発医薬品への変更に差し支えがあると判断したときには、「備考」欄中の「保険医署名」欄に署名等を行うとともに、当該医薬品の銘柄名の近傍に「含量規格変更不可」又は「剤形変更不可」と記載するなど、患者及び処方箋に基づき調剤を行う保険薬局の保険薬剤師のいずれに対しても含量規格変更不可又は剤形変更不可であることが明確に分かるように記載すること。

※ 類似する別剤形の医薬品とは、内服薬であって、次の各号に掲げる分類の範囲内の他の医薬品をいう。

- ア 錠剤（普通錠）、錠剤（口腔内崩壊錠）、カプセル剤、丸剤
- イ 散剤、顆粒剤、細粒剤、末剤、ドライシロップ剤（内服用固形剤として調剤する場合に限る。）
- ウ 液剤、シロップ剤、ドライシロップ剤（内服用液剤として調剤する場合に限る。）

- (7) リフィル処方を行う場合には、「処方」欄の「リフィル可」欄に「✓」を記載するとともに、総使用回数（上限3回）を記載すること。なお、「処方」欄には、リフィル処方箋1回の使用による投与日数（回数）等を記載すること。
- (8) 外用薬をリフィル処方する場合について、1回当たりの使用量及び1日当たりの使用回数を記載した場合であっても、必ず投与日数を記入すること。
- (9) なお、内服薬の処方箋への記載に当たっては、「内服薬処方せんの記載方法の在り方に関する検討会報告書の公表について」（平成22年1月29日付医政発0129第3号・薬食発0129第5号）も参考にされたい。

## 8 「備考」欄について

- (1) 保険薬局が調剤を行うに当たって留意すべき事項等を記載すること。
- (2) 麻薬を処方する場合には、麻薬及び向精神薬取締法（昭和28年法律第14号）第27条に規定する事項のうち、患者の住所及び麻薬施用者の免許証の番号を記載すること。
- (3) 長期の旅行等特殊の事情がある場合において、必要があると認め、必要最小限の範囲において、投薬量が1回14日分を限度とされる内服薬及び外用薬であって14日を超えて投与した場合は、その理由を記載すること。
- (4) 未就学者である患者の場合は「6歳」と、高齢受給者又は後期高齢者医療受給対象者であって一般・低所得者の患者の場合は「高一」と、高齢受給者又は後期高齢者医療受給対象者であって7割給付の患者の場合は「高7」と記載すること。なお、後期高齢者医療受給対象者であって一般・低所得者の患者については、令和4年10月1日以降、8割給付の患者の場合は「高8」、9割給付の患者の場合は「高9」と記載すること。
- (5) 処方医が、処方箋に記載した医薬品について後発医薬品に変更することに差し支えがある

と判断した場合は、差し支えがあると判断した医薬品ごとに、「処方」欄中の「変更不可」欄に「✓」又は「✗」を記載するとともに、「保険医署名」欄に署名又は記名・押印すること。

なお、後発医薬品を処方する際に、「変更不可」欄に「✓」又は「✗」を記載する場合においては、その理由を記載すること。

- (6) 入院中の患者以外の患者に対する処方について、患者の服薬管理が困難である等の理由により、保険薬局に分割調剤を指示する場合には、分割の回数及び当該分割ごとの調剤日数を記載すること。

なお、この場合において、保険薬局に指示しておくべき事項等があれば具体的に記載すること。

- (7) 1処方につき 63 枚を超えて湿布薬を投与する場合は、当該湿布薬の投与が必要であると判断した趣旨を記載すること。

- (8) 保険薬局が調剤時に患者の残薬を確認した際に、当該保険薬局に対して、「保険医療機関へ疑義照会をした上で調剤」すること又は「保険医療機関へ情報提供」することを指示する場合には、該当するチェック欄に「✓」又は「✗」を記載すること。

- (9) 地域包括診療加算若しくは認知症地域包括診療加算又は地域包括診療料若しくは認知症地域包括診療料を算定している患者について、保険薬局に対してその旨を情報提供するに当たって、処方箋への書面の添付によらない場合には、当該加算を算定している旨を本欄に記載すること。

- (10) 情報通信機器を用いた診療の実施に伴い処方箋を発行する場合については、「情報通信」と記載すること。

## 9 「分割指示に係る処方箋」について

- (1) 分割指示に係る処方箋を発行する場合は、分割の回数及び何回目に相当するかを右上の所要欄に記載すること。
- (2) 別紙の発行保険医療機関情報には、保険医療機関の保険薬局からの連絡先を記載すること。その他の連絡先として、必要に応じ、担当部署の電子メールのアドレスなどを記載すること。

## 10 その他

薬剤師は、調剤したときは、その処方箋に以下の事項を記載すること。

- (1) 「調剤済年月日」欄について  
処方箋が調剤済となった場合の年月日を記載すること。その調剤によって、当該処方箋が調剤済とならなかった場合は、調剤年月日及び調剤量を処方箋に記載すること。
- (2) 「保険薬局の所在地及び名称」欄について  
保険薬局指定申請の際等に地方厚生（支）局長に届け出た所在地及び名称を記載すること。
- (3) 「保険薬剤師氏名 ④」欄について  
調剤を行った保険薬剤師が署名するか又は保険薬剤師の姓名を記載し、押印すること。
- (4) その他次の事項を「備考」欄又は「処方」欄に記入すること。  
ア 処方箋を交付した医師又は歯科医師の同意を得て処方箋に記載された医薬品を変更して調剤した場合には、その変更内容  
イ 医師又は歯科医師に照会を行った場合は、その回答の内容
- (5) 分割指示に係る処方箋に基づき調剤した場合は、別紙の「受付保険薬局情報」欄に保険薬局の所在地、名称、保険薬剤師氏名及び調剤年月日を記入すること。別紙の余白を用いて調

剂量等の必要な情報を記載するのは差し支えないこと。

- (6) 「処方」欄の「リフィル可」欄に「✓」が記載されている処方箋（以下「リフィル処方箋」という。）に基づき調剤した場合は、「調剤実施回数」欄に調剤回数に応じて、該当するチェック欄に「✓」又は「✗」を記載するとともに、調剤日及び次回調剤予定日を記載すること。
- (7) 保険薬局においてリフィル処方箋による調剤を行い、当該薬局において調剤済みとならない場合は、リフィル処方箋に薬剤師法（昭和35年法律第146号）第26条に規定する事項及び次回調剤予定日等の必要な事項を記入し、当該リフィル処方箋の写しを調剤録と共に保管すること。

別添 1

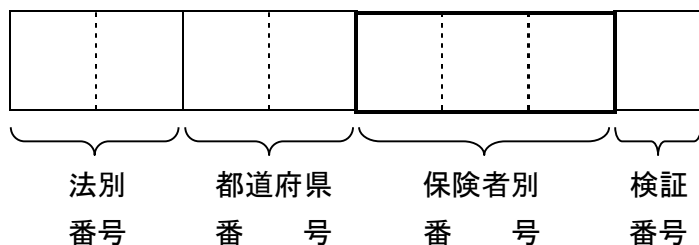
### 診療報酬請求書等一覧表

区分		様式番号	
診療報酬 請求書	医科・歯科、入院・入院外併用（国保の被保険者及び後期高齢者を除く） 医科、入院外（" "） 歯科、入院外（" "） 医科・歯科（国保の被保険者に限る） 医科、歯科（後期高齢者に限る）	様式第1（1） "（2） "（3） 様式第6 様式第8	
診療報酬 明細書	算定告示別表第1（医科）、入院時食事療養費及び入院時生活療養費の告示又は保険外併用療養費の告示（医科の例による場合） 算定告示別表第2（歯科）、入院時食事療養費及び入院時生活療養費の告示又は保険外併用療養費の告示（歯科の例による場合）	入院 入院外 —	様式第2（1） 様式第2（2） 様式第3
調剤報酬 請求書	（国保の被保険者及び後期高齢者を除く） （国保の被保険者に限る） （後期高齢者に限る）	様式第4 様式第7 様式第9	
調剤報酬 明細書	算定告示別表第3（調剤）	—	様式第5

## 保険者番号、公費負担者番号、公費負担医療の受給者番号並びに医療機関コード及び薬局コード設定要領

### 第1 保険者番号

- 1 保険者番号は、次のように法別番号2桁、都道府県番号2桁、保険者(市町村)別番号3桁、検証番号1桁、計8桁の算用数字を組み合わせたものとする。ただし、国民健康保険（退職者医療を除く。）の保険者番号については、都道府県番号2桁、保険者(市町村)別番号3桁、検証番号1桁、計6桁の算用数字を組み合わせたものとする。



- 2 法別番号は、医療保険制度の各区分ごとに別表1の(1)に定める番号とする。
- 3 都道府県番号は、4の保険者等の所在地の都道府県ごとに別表2に定める番号とする。  
なお、コードについては、都道府県ごと左に掲げるコード（例：北海道の場合「01」）から設定することとし、当該コードにおいて設定可能な保険者別番号がなくなり次第、右に掲げるコード（例：北海道の場合「51」）を設定することとする。
- 4 保険者(市町村)別番号は、協会管掌健康保険にあっては協会の都道府県支部ごとに厚生労働省保険局が、船員保険にあっては厚生労働省保険局が、国民健康保険にあっては国民健康保険事業を行う市町村又は国民健康保険組合ごとに都道府県が、また、組合管掌健康保険にあっては健康保険組合（社会保険診療報酬支払基金に対して支払を行う従たる事務所を含む。）ごとに地方厚生（支）局が、後期高齢者医療にあっては後期高齢者医療広域連合が、共済組合及び自衛官等の療養の給付にあっては各主管官庁が定める番号とする。
- 5 検証番号は、次により算出した番号とする。
- (1) 法別番号、都道府県番号及び保険者別番号の各数に末尾の桁を起点として順次2と1を乗じる。
  - (2) (1)で算出した積の和を求める。ただし、積が2桁となる場合は、1桁目と2桁目の数字の和とする。
  - (3) 10と(2)で算出した数字の下1桁の数との差を求める。これを検証番号とする。ただし、1の位の数が0のときは検証番号を0とする。

例

法別番号	都道府県番号	保険者(市町村)別番号
0 6	1 3	0 4 ⑧
× ×	× ×	× × ×
2 1	2 1	2 1 2

$$0 + 6 + 2 + 3 + 0 + 4 + (1 + 6) = 22$$

○10-2 = **8** ……検証番号

6 保険者番号の管理は、厚生労働省保険局、都道府県知事、地方厚生（支）局、後期高齢者医療広域連合又は主管官庁において行うものとし、保険者番号の設定変更に際しては、社会保険診療報酬支払基金及び当該保険者に対して速やかに連絡するものとする。ただし、国民健康保険にあっては、都道府県知事から所在地の国民健康保険団体連合会及び当該保険者に対して速やかに連絡するものとし、後期高齢者医療にあっては、後期高齢者医療広域連合から社会保険診療報酬支払基金及び国民健康保険団体連合会に対して速やかに連絡するものとする。

## 第2 公費負担者番号

1 公費負担者番号は、次のように法別番号2桁、都道府県番号2桁、実施機関番号3桁、検証番号1桁、計8桁の算用数字を組み合わせたものとする。

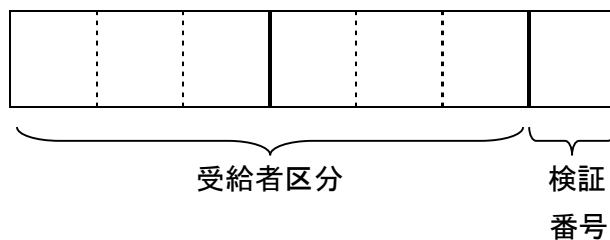


- 2 法別番号は、公費負担医療制度の種類ごとに別表1の(3)に定める番号とする。
- 3 都道府県番号は、4の公費負担医療実施機関の所在地の都道府県ごとに、別表2に定める番号とする。  
なお、コードについては、都道府県ごと左に掲げるコード（例：北海道の場合「01」）から設定することとし、当該コードにおいて設定可能な実施機関番号がなくなり次第、右に掲げるコード（例：北海道の場合「51」）を設定することとする。
- 4 実施機関番号は、公費負担医療制度の種類ごとに公費負担医療主管行政庁又は公費負担医療実施機関が定める。
- 5 検証番号は、第1の5の例により定める。

6 公費負担者番号の管理は、各公費負担医療に係る第2の4の実施機関番号設定者において行うこととし、公費負担者番号の設定変更に際しては、社会保険診療報酬支払基金等に対して速やかに連絡するものとする。

### 第3 公費負担医療の受給者番号

1 公費負担医療の受給者番号は、次のように受給者区分6桁、検証番号1桁、計7桁の算用数字を組み合わせたものとする。

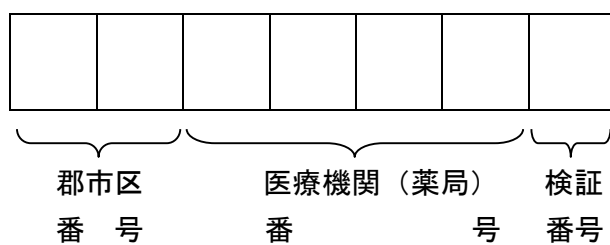


2 受給者区分は、各公費負担医療の受給者ごとに公費負担医療主管行政庁若しくは公費負担医療実施機関が定める。

3 検証番号は、第1の5の例により定める。

### 第4 医療機関コード及び薬局コード

1 医療機関コード及び薬局コード（以下「医療機関等コード」という。）は、次のように都市区番号2桁、医療機関（薬局）番号4桁、検証番号1桁、計7桁の算用数字を組み合わせたものとする。



2 郡市区番号は、都道府県ごとに、郡、市及び区を単位として、地方厚生（支）局長が定めるものとする。ただし、独立行政法人国立病院機構等の各施設を一般の医療機関等と区別する必要があるときは、地方厚生（支）局長において郡市区番号にかえて、これらを1単位とした2桁の番号を定めても差し支えないものとする。

3 医療機関（薬局）番号は、医療機関について、医科にあっては1,000から2,999、歯科にあっては3,000から3,999、薬局にあっては4,000から4,999の一連番号を前記2の郡市区ごとに、地方厚生（支）局長がこれを定めるものとする。ただし、4桁の医療機関（薬局）番号のうち、中2桁又は下2桁が90となる番号は欠番とするものとする。

なお、医科と歯科が併設される医療機関にあっては、医科、歯科それぞれの医療機関番号を定

めるものとする。

- 4 同一の医療機関及び薬局において、保険医療機関、保険薬局並びに公費負担医療を担当する医療機関及び薬局のうち、2以上の指定を受けているものについては、同一の医療機関等コードを付すものとする。
- 5 検証番号は、次により算出した番号とする。
- (1) 都道府県番号、点数表番号、郡市区番号及び医療機関番号の各数に末尾の桁を起点として順次2と1を乗じる。この場合の都道府県番号は別表2に定める番号とし、また、点数表番号は医科1、歯科3、薬局4とするものとする。
  - (2) (1)で算出した積の和を求める。ただし、積が2桁となる場合は1桁目と2桁目の数字の和とするものとする。
  - (3) 10と(2)で算出した数字の下1桁の数との差を求める。これを検証番号とする。ただし、1の位の数が0のときは検証番号を0とする。

例

都道府県 番号	点数表 番号	郡市区 番号	医療機関（薬局） 番号
3 4	1	0 7	1 2 3 ⑥ ← 起点
× ×	×	× ×	× × × ×
2 1	2	1 2	1 2 1 2

$6 + 4 + 2 + 0 + (1 + 4) + 1 + 4 + 3 + (1 + 2) = 28$

○ $10 - 8 = \boxed{2}$  ……検証番号

○医療機関等コード 07, 1236, 2

- 6 医療機関等コードの管理は、地方厚生（支）局長において行うものとし、医療機関等コードの変更に際しては、社会保険診療報酬支払基金等に対して速やかに連絡するものとする。

別表 1

## 法別番号及び制度の略称表

(1)

	区分	法別番号	制度の略称	
社会保険制度	全国健康保険協会管掌健康保険（日雇特例被保険者の保険を除く。）	0 1	(協会)	
	船員保険	0 2	(船)	
	日雇特例被保険者 の保険	○一般療養（法第 129 条、第 131 条及び第 140 条 関係）	0 3	(日)
		○特別療養費（法第 145 条関係）	0 4	(日 特) 又は (特)
	組合管掌健康保険	0 6	(組)	
	防衛省職員給与法による自衛官等の療養の給付（法第 22 条関係）	0 7	(自)	
	高齢者の医療の確保に関する法律による療養の給付	3 9	(高)	
	国家公務員共済組合	3 1	(共)	
	地方公務員等共済組合	3 2		
	警察共済組合	3 3		
	公立学校共済組合 日本私立学校振興・共済事業団	3 4		
	特定健康保険組合	6 3	(退)	
	国家公務員特定共済組合	7 2		
	地方公務員等特定共済組合	7 3		
	警察特定共済組合	7 4		
	公立学校特定共済組合 日本私立学校振興・共済事業団	7 5		

(注) 63・72~75 は、特例退職被保険者、特例退職組合員及び特例退職加入者に係る法別番号である。

(2)

	区分	法別番号
※	国民健康保険法による退職者医療	6 7

※ 国民健康保険制度

(3)

	区分	法別番号	制度の略称	
公 費 負 担 医	戦傷病者特別援護法による	○療養の給付（法第10条関係） ○更生医療（法第20条関係）	13 14	— —
	原子爆弾被爆者に対する援護に関する法律による	○認定疾病医療（法第10条関係）	18	—
	感染症の予防及び感染症の患者に対する医療に関する法律による	○新感染症の患者の入院（法第37条関係）	29	—
	心神喪失等の状態で重大な他害行為を行った者の医療及び観察等に関する法律による医療の実施に係る医療の給付（法第81条関係）		30	—
	感染症の予防及び感染症の患者に対する医療に関する法律による	○結核患者の適正医療（法第37条の2関係）	10	(感37の2)
		○結核患者の入院（法第37条関係）	11	(結核入院)
	精神保健及び精神障害者福祉に関する法律による	○措置入院（法第29条関係）	20	(精29)
	障害者総合支援法による	○精神通院医療（法第5条関係）	21	(精神通院)
		○更生医療（法第5条関係）	15	—
		○育成医療（法第5条関係）	16	—
		○療養介護医療（法第70条関係）及び基準該当療養介護医療（法第71条関係）	24	—
	麻薬及び向精神薬取締法による入院措置（法第58条の8関係）		22	—
	感染症の予防及び感染症の患者に対する医療に関する法律による	○一類感染症等の患者の入院（法第37条関係）	28	(感染症入院)
	児童福祉法による	○療育の給付（法第20条関係）	17	—
		○肢体不自由児通所医療（法第21条の5の29関係）及び障害児入所医療（法第24条の20関係）	79	—

療 制 度	原子爆弾被爆者に対する援護に関する法律による	○一般疾病医療費（法第18条関係）	19	—
	母子保健法による養育医療（法第20条関係）		23	—
	児童福祉法による小児慢性特定疾病医療支援（法第19条の2関係）		52	—
	難病の患者に対する医療等に関する法律による	○特定医療（法第5条関係）	54	—
	特定疾患治療費、先天性血液凝固因子障害等治療費、水俣病総合対策費の国庫補助による療養費及び研究治療費、茨城県神栖町における有機ヒ素化合物による環境汚染及び健康被害に係る緊急措置事業要綱による医療費及びメチル水銀の健康影響による治療研究費		51	—
	肝炎治療特別促進事業に係る医療の給付及び肝がん・重度肝硬変治療研究促進事業による高療該当肝がん・重度肝硬変入院関係医療に係る医療費の支給		38	—
	児童福祉法の措置等に係る医療の給付		53	—
	石綿による健康被害の救済に関する法律による医療費の支給（法第4条関係）		66	—
	特定B型肝炎ウイルス感染症給付費等の支給に関する特別措置法による定期検査費及び母子感染症防止医療費の支給（法第12条第1項及び第13条第1項関係）		62	—
	中国残留邦人等の円滑な帰国の促進並びに永住帰国した中国残留邦人等及び特定配偶者の自立の支援に関する法律第14条第4項に規定する医療支援給付（中国残留邦人等の円滑な帰国の促進及び永住帰国後の自立の支援に関する法律の一部を改正する法律附則第4条第2項において準用する場合を含む。）		25	—
	生活保護法による医療扶助（法第15条関係）		12	(生保)

別表2

## 都道府県番号表

都道府県名	コード	都道府県名	コード	都道府県名	コード
北海道	01 又は 51	石川	17 又は 67	岡山	33 又は 83
青森	02 又は 52	福井	18 又は 68	広島	34 又は 84
岩手	03 又は 53	山梨	19 又は 69	山口	35 又は 85
宮城	04 又は 54	長野	20 又は 70	徳島	36 又は 86
秋田	05 又は 55	岐阜	21 又は 71	香川	37 又は 87
山形	06 又は 56	静岡	22 又は 72	愛媛	38 又は 88
福島	07 又は 57	愛知	23 又は 73	高知	39 又は 89
茨城	08 又は 58	三重	24 又は 74	福岡	40 又は 90
栃木	09 又は 59	滋賀	25 又は 75	佐賀	41 又は 91
群馬	10 又は 60	京都	26 又は 76	長崎	42 又は 92
埼玉	11 又は 61	大阪	27 又は 77	熊本	43 又は 93
千葉	12 又は 62	兵庫	28 又は 78	大分	44 又は 94
東京	13 又は 63	奈良	29 又は 79	宮崎	45 又は 95
神奈川	14 又は 64	和歌山	30 又は 80	鹿児島	46 又は 96
新潟	15 又は 65	鳥取	31 又は 81	沖縄	47 又は 97
富山	16 又は 66	島根	32 又は 82		