平成28年度診療報酬改定時の提案書

診調組 技-3-1参考22 9 . 1 . 1 9

医療技術	評価提案書	(保険未収載技術用)	表紙
整理番号(6ケタ)			

提出年月日 平成 27年 月 日

申請技術名

空欄があります。必ずすべてご記入下さい。

1. 申請団体

主たる申請団体名		
代表者氏名		
	郵便番号	
申請団体	住所	
	電話番号	
※必ず連絡のとれる連絡先を記載すること。	E-Mail	
	FAX番号 (無い場合は「-」を入力)	
	担当者氏名	
上記以外の申請団体名		

2. 技術担当者(※当該技術の医学的内容について連絡をすることがある。)

担	3当者氏名	
	所属施設名 · 診療科	
	役職	
※必ず連絡のと れる連絡先を記	所属施設住所	
載すること。	所属施設電話番号	
	E-Mail	
	FAX番号 (無い場合は自宅等)	

- ※ 必ず全ての空欄に記載すること。記載のない欄がある場合は受け付けない。
- % 1つの申請団体が複数の提案書を提出する場合には、「申請技術名」は同じにならないようにすること。類似の技術がある場合には、「〇〇術($\times \times$ について)」「〇〇術($\nabla \nabla$ について)」などとし、区別できるように記載すること。
- ※ 複数の団体が同一技術の提案をする場合は、可能な限り団体間で調整し、1つの提案書にまとめて提出すること。

- ※ 4ページを上限として記載する。なお、印刷4ページで収まる範囲内で各行の幅は自由に変更してよい。
- ※ 提出前に印刷プレビューで確認し、切れることなく全体が表示されることを確認すること。

- ※ 旋口間に印刷ノレビューで確略し、切れることなく主体が表示されることを確認すること。
 ※ 各項目のポイントを簡潔に記載すること。
 ※ 技術の概要を平易な用語や図表を用いて、A4用紙1枚でまとめた資料を添付すること。
 ※ 本紙に既に記載されている内容を変更することなく、空欄を埋める形で記載すること。欄外には記載しないこと。
 ※ 必要があれば、海外のデータを用いることも可能。
 ※ 以下の項目について、□のチェックを外し、いずれにも当てはまらないことを確認すること。
- - ☑ 現在診療報酬点数に収載されている技術について、新たな適応疾患等に保険適用を拡大することを提案するものである。
 - 図 現在診療報酬点数に収載されている技術について、施設基準、回数制限等の算定要件の見直し又は点数の見直しを提案するものである。

	療材料等により既存の項目を [*]れかに該当してい			<u>を術</u> 再評値	<u> 西提</u> 案書	(保険即	<u>E収</u> 載技行	<u>淅</u> 用)	を用い	<u>て下</u> さい
	基号			**********		.,,,,,,,,,,				
	技術名									
申請	団体名									
技術の概要										
(200字以内)										
(2007)										
対象疾患名										
保険収載が必要	要な理由									
(300字以内)										
【評価項目】		T .								
①申請技術の対象										
•疾患、病態、症状										
②申請技術の内容										
・方法、実施頻度、 (具体的に)	、州间守									
③対象疾患に対し	区分									
て現在行われてい	番号	<u></u>	 	 						
る技術(当該技術 が検査等であって、	投削石 既存の治療法・検		 	 						
が検査等であって、複数ある場合は全	査法等の内容									
て列挙すること)	<u>:</u>		 	 						
④有効性・効率性・新規性、効果等に										
初成正、劝未守に	プロ・ での との 比較									
⑤ ④の根拠となる	る研究結果									
	エビデンスレベル		 	 						
	年間対象患者数		 	 						
⑥普及性	(人) 国内年間実施回数		 	 						
※患者数及び実施	拖回数の推定根拠等									
⑦技術の成熟度										
·学会等における(·難易度(専門性等	位置つけ ≰∖									
	施設の要件		 	 						
•施設基準	(標榜科、手術件数、 検査や手術の体制									
(技術の専門性等	人的配置の要件		 	 						
を始まれ、必要と 考えられる要件	(医師、看護師等の職 種や人数、専門性や									
を、項目毎に記載		<u></u>	 	 						
すること)	・て の他 (遵守すべきガイドラ									
	イン等その他の要件)									
副作用等のリス	スクの内容と頻度									
⑨倫理性·社会的	妥当性									
(問題点があれば ⑪希望する診療	妥当と思われる診									
報酬上の取扱	索報酬の区分 点数(1点10円)		 	 						
	点数(1点10円)		 	 						
L	その根拠	I	 	 						

関連して減点や	区分 番号 技術名	
削除が可能と考え	番号	
られる医療技術	技術名	
り1000万法1人間	具体的な内容	
	プラスマイナス	
予想影響額	予想影響額(円)	
	その根拠	
⑪当該技術におい	ヽて使用される医薬	
品、医療機器又は	体外診断薬(1つ	
選択)		
⑪当該技術の海外	卜における公的医	
療保険(医療保障)への収載状況	
	1)を選択した場合記	
	入一人	
	・国名、制度名、保 険適用上の特徴(例:	
③当該技術の失済	<u> 医療としての取扱</u>	
(1つ選択)	と区景として ひれ 派	
(1) <u>という</u> (1) その他		
⑤当該申請団体以	リ外の関係学会	
代表的研究者等	3/10/15 1水十五、	
川、水町町九日守		

			薬品、医療機器又は体外診	整理番号	
申請技術名					
申請団体名					
	ついてに	▲ は、当該技術の		、製品名を	<u></u>
該当する製品の添付文書を添付する。薬事承認上の内容等が不明な場合は	こと。 系付文書	書を読むか、 り			
医薬品について 4称(販売名、一般名、製造販売企業	遊市	(承認番号		薬価	1
10000000000000000000000000000000000000	承認	等)	薬事承認上の「効能又は効果」	(円)	
					_
					J
<u>医療機器について</u> 称(販売名、一般名、製造販売企業	本市	(承認番号	薬事承認上の「使用目的、効能又は効	特定保	(該当する場合、番号・名称
你 (承記	等)	果」	険医療 *****	(該ヨりる場合、番号・石が 価格を記載)
**			1	材料	
体外診断薬(検査用試薬)につい	ハて				
称(販売名、一般名、製造販売	薬事	(承認番号	 薬事承認上の「使用目的		
≥業名)	承認	等)	20,1110-11	-	
	1			1	
	1			1	●医薬ロの棚よりものよう
	1			1	●医薬品の欄が未記載です 医薬品を使用しない場合は
					「特になし」と記入して下さい
	†			1	●医療機器の欄が未記載で
					す。該当機器がない場合は
	1			1	「特になし」と記入して下さい
	†			1	●体外診断薬等の欄が未記
					載です。診断薬等を使用しな
	1			1	<u>い場合は「特になし」と記入し</u> て下さい。
					(NAL).

医療技術再評価提案書(保険既収載技術用)表紙 整理番号(6ケタ) (※事務処理用) 提出年月日 平成 27年 月 日 申請技術名 空欄があります。必ずすべてご記入下さい。 申請団体 主たる申請団体名 代表者氏名 郵便番号 住所 申請団体 事務連絡先 電話番号 ※必ず連絡のと れる連絡先を記 E-Mail 載すること。 FAX番号 (無い場合は「-」を入力) 担当者氏名 上記以外の申請団体名 2. 技術担当者(※当該技術の医学的内容について連絡をすることがある。) 担当者氏名 所属施設名 診療科 役職 担当者 所属施設住所 連絡先 ※必ず連絡のと れる連絡先を記 載すること。 :所属施設電話番号 E-Mail

FAX番号

(無い場合は自宅等)

^{※ 1}つの申請団体が複数の提案書を提出する場合には、「申請技術名」は同じにならないようにすること。類似の技術がある場合には、「〇〇術($\times \times$ について)」「〇〇術($\nabla \nabla$ について)」などとし、区別できるように記載すること。

[※] 複数の団体が同一技術の提案をする場合は、可能な限り団体間で調整し、1つの提案書にまとめて提出すること。

医療技術再評価提案書(保険既収載技術用)

- ※ <u>4ページを上限として記載する。なお、印刷4ページで収まる範囲内で各行の幅は自由に変更してよい。</u>

- ※ 提出前に印刷プレビューで確認し、切れることなく全体が表示されることを確認すること。
 ※ 各項目のポイントを簡潔に記載すること。
 ※ 技術の概要を平易な用語や図表を用いて、A4用紙1枚でまとめた資料を添付すること。 (省略可。ただし事務局から求めがあった場合は作成すること。)

整理番号							
申請技術	<u></u>						
申請団体:	名						
診療報酬区分							
診療報酬番号							
		□ 1-4	算定要件の拡大(適応疾患等の拡大)	□ 2-^	点数の見直し(増点)	□ 4 保険収載の廃止	
T-T/T- 0 (15/4) 23 10	_`						I del deles a tree est la stat
再評価区分(複数選択	미)	∐ 1−В	算定要件の拡大(施設基準)	∐ 2−B	点数の見直し(減点)	□ 5 新規特定保険医療材	
		□ 1-C	算定要件の拡大(回数制限)	□ 3	項目設定の見直し	□ 6 その他(1~5のいず	れも該当しない)
16	その他」を選ん						
だ場	合に記載						
提案の概要							
【評価項目】							
①現在の診療報酬上の	り取扱い						
対象とする患者							
•技術内容							
点数や算定の留意事	項						
②再評価すべき具体的							
(根拠、有効性を以下の	の欄に必ず記						
載する)							
点数等の見直しの見直	し前						
点数等の見直しの: パロ	::::::::::::::::::::::::::::::::::::::						
場合見直	.し後						
再評価の根拠・有効性							
治癒率、死亡率、Q(OLの改善等						
学会のガイドライン等	等						
③普及性の変化							
※下記のように推定し	た根拠						
年間対象患者 前の	人数(人)						
	/人数(人) 人数(人)						
・年間実施回数 前の	(八数(八) (回数(回)						
の変化等後の	回数(回)						
④技術の成熟度	122(1)						
・学会等における位置で	づけ						
·難易度(専門性等)							
	の要件						
(標木	旁科、手術件						
数、数、数、	検査や手術の						
・施設基準体制	等) 配置の要件						
(技術の専門性 人的	配置の要件						
等を踏まえ、必要(医師							
と考えられる要件 職種 を、項目毎に記載 性や	とつの数、等円 (経験年数生)						
すること) その			•••••	•••••	•••••	•••••	••••••
	守すべきガイド						
	ン等その他の要						
件)							
⑤安全性							
・副作用等のリスクの内							
⑥倫理性・社会的妥当							
(問題点があれば記載	<u>)</u>						
⑦予想される医 プラ	ス又はマイナス						
(影響組具出の根	(円)						
拠を記載する。) 増点	した場合に予						
・予想される当該技想さ	れる当該技術						
術に係る医療費 にか	かる医療費						
・当該技術の保険							
収載に伴い減少又 増点	しない場合に						
は増加すると予想 予想	される当該技						
される医療費 術に	かかる医療費						
<u> </u>							

⑧関連して減点 区分	
や削除が可能と 番号	
考えられる医療 技術名	
9算定要件の見直し等によって、新	
たに使用される医薬品、医療機器又	
は体外診断薬	
⑪その他	
⑪当該申請団体以外の関係学会、	
代表的研究者等	

当該技術	こ使	用する医	薬品、医療機器又は体外	診断薬に	ついて
		•		整理番号	1 7
申請技術名					
申請団体名					
※該当する製品の添付文書を添付するこ ※薬事承認上の内容等が不明な場合は ※記載が不十分であると判断した。	こと。 系付文書	事を読むか、 顰	D核となるものについて必ず具体的な薬品 製造販売会社等に問い合わせること。 ・象外になるため、必要事項を漏 れ		
・医薬品について	本市	/ - Z.≅0.∓Z.□	1	-	1
名称(販売名、一般名、製造販売企業 名)	承認	(承認番号 等)	薬事承認上の「効能又は効果」	楽価 (円)	
・医療機器について					
名称(販売名、一般名、製造販売企業	薬 事	(承認番号	薬事承認上の「使用目的、効能又は効	特定保	(該当する場合、番号・名
名)	承認	等)	果」	' 険医療 材料	称・価格を記載)
・ 体外診断薬(検査用試薬)につし 名称(販売名、一般名、製造販売	ハて 薬事	(承認番号	T		
在你(规定在、一般在、袋追规定 企業名)	承認	等)	薬事承認上の「使用目的」	-	
					●医薬品の欄が未記載です。 医薬品を使用しない場合は 「特になし」と記入して下さい。
					●医療機器の欄が未記載で す。該当機器がない場合は 「特になし」と記入して下さい。
					●体外診断薬等の欄が未記載です。診断薬等を使用しない場合は「特になし」と記入して下さい。
その他記載欄(上記の欄に記載しきれ	ない内	容がある場合	る又は再生医療等製品を使用する場合(は以下に記力	(すること)