

肝臓の機能障害の状態及び所見

※ 2回の検査の間隔が90日以上180日以内か
※ 第2日の検査日が診断日から6カ月以内の所見か

1 肝臓機能障害の重症度

	検査日（第1日）		検査日（第2日）	
	年	月 日	年	月 日
	状態	点数	状態	点数
肝 性 脳 症	なし・Ⅰ・Ⅱ Ⅲ・Ⅳ・Ⅴ		なし・Ⅰ・Ⅱ Ⅲ・Ⅳ・Ⅴ	
腹 水	なし・軽度 ・ 中程度以上 概ね 0		なし・軽度 ・ 中程度以上 概ね 0	
血清 アルブミン値	g/dℓ		g/dℓ	
プロトロンビン時間	%		%	
血清総ビリルビン値	mg/dℓ		mg/dℓ	

合 計 点 数	点	点
（ ○で囲む ）	5～6点・7～9点・ 10点以上	5～6点・7～9点・ 10点以上
肝性脳症又は腹水の項目 を含む3項目以上におけ る2点以上の有無	有 ・ 無	有 ・ 無

注1 90日以上180日以内の間隔をにおいて実施した連続する2回の診断検査結果を記入すること。
注2 点数は、Child-Pugh分類による点数を記入すること。

<Child-Pugh分類>

	1点	2点	3点
肝 性 脳 症	なし	軽度（Ⅰ・Ⅱ）	昏睡（Ⅲ以上）
腹 水	なし	軽度	中程度以上
血清 アルブミン値	3.5g/dℓ超	2.8～3.5g/dℓ	2.8g/dℓ未満
プロトロンビン時間	70%超	40～70%	40%未満
血清総ビリルビン値	2.0mg/dℓ未満	2.0～3.0mg/dℓ	3.0mg/dℓ超

注3 肝性脳症の昏睡度分類は、犬山シンポジウム（1981年）による。
注4 腹水は、超音波検査、体重の増減、穿刺による排出量を勘案して見込まれる量が概ね1ℓ以上を軽度、3ℓ以上を中程度以上とするが、小児等の体重が概ね40kg以下の者については、薬剤によるコントロールが可能なものを軽度、薬剤によってコントロールできないものを中等度以上とする。

2 障害の変動に関する因子

	第1回検査	第2回検査
180日以上アルコールを 摂取していない	○ ・ ×	○ ・ ×
改善の可能性のある 積極的治療を実施	○ ・ ×	○ ・ ×

※ 飲酒している状態の場
合は、非該当相当のため、
審議会諮問となります。

3 肝臓移植

肝臓移植の実施	有 ・ 無	実施年月日	年 月 日
抗免疫療法の実施	有 ・ 無		

注5 肝臓移植を実施した者であって、抗免疫療法を実施している者は、1、2、4の記載は省略可能である。

4 補完的な肝機能診断、症状に影響する病歴、日常生活活動の制限

診断日から6カ月以内の
検査日をお願いします。

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

確定診断日と記載のある項目は、確定した日で構いません。

該 当 個 数	個
補完的な肝機能診断又は症状に影響する病歴の有無	有 ・ 無