

肝臓の機能障害の状態及び所見

1 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 肝臓移植を行った者であって、抗免疫療法を実施している者は、2、3及び4の記載は省略可能である。

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	摂取 ・ 非摂取	摂取 ・ 非摂取
改善の可能性のある積極的治療を実施	実施 ・ 未実施	実施 ・ 未実施

注 アルコール摂取又は積極的治療未実施に1つでも該当するものは、障害認定の対象としない。

3 肝臓機能障害の重症度

	検査日 (第1回)		検査日 (第2回)	
	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

- 90日以上180日以内の間隔をおいて実施した連続する2回の診断及び検査結果を記入すること。
- 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

- 肝性脳症の昏睡度分類は、犬山シンポジウム (1981年) による。
- 腹水は、原則として超音波検査、体重の増減及び穿刺による排出量を勘案して見込まれる量が概ね10以上を軽度とし、30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とし、薬剤によつてコントロールできないものを中程度以上とする。

4 補完的な肝機能診断、症状に影響する病歴及び日常生活活動の制限

補完的な肝機能診断	a	血清総ビリルビン値5.0mg/dℓ以上	有 ・ 無
		検査日 年 月 日	
	b	血中アンモニア濃度150 $\mu$ g/dℓ以上	有 ・ 無
検査日 年 月 日			
c	血小板数50,000/mm <sup>3</sup> 以下	有 ・ 無	
	検査日 年 月 日		
症状に影響する病歴	d	原発性肝がん治療の既往	有 ・ 無
		確定診断日 年 月 日	
	e	特発性細菌性腹膜炎治療の既往	有 ・ 無
		確定診断日 年 月 日	
f	胃食道静脈瘤治療の既往	有 ・ 無	
	確定診断日 年 月 日		
g	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	h	1日に1時間以上の安静臥床を必要とするほどの強いけん怠感及び易疲労感が月に7日以上ある	有 ・ 無
	i	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
	j	有痛性筋けいれんが1日に1回以上ある	有 ・ 無

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

注 補完的な肝機能診断 (a, b, c) は、「3 肝臓機能障害の重症度」の2回の検査期間内の結果とすること。