

保医発0529第1号
令和2年5月29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
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

殿

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」
等の一部改正について

今般、特定保険医療材料及びその材料価格（材料価格基準）の一部を改正する件（令和2年厚生労働省告示第227号）が公布され、令和2年6月1日から適用されること等に伴い、下記の通知の一部を別添のとおり改正し、同日から適用することとするので、その取扱いに遺漏のないよう、貴管下の保険医療機関、審査支払機関等に対して周知徹底を図られたい。

記

別添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」（令和2年3月5日保医発0305第1号）の一部改正について

別添2 「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2年3月5日保医発0305第9号）の一部改正について

別添3 「特定保険医療材料及びその材料価格（材料価格基準）の一部改正に伴う特定保険医療材料（使用歯科材料料）の算定について」（令和2年3月5日保医発0305第10号）の一部改正について

別添4 「特定保険医療材料の定義について」（令和2年3月5日保医発0305第12号）の一部改正について

別添5 「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」
(令和2年3月5日保医発0305第1号) の一部改正について

- 1 別添1の第2章第3部第1節D004-2(4)アを次に改める。
ア 肺癌におけるB R A F 遺伝子検査、M E T e x 14遺伝子検査
- 2 別添1の第2章第3部第1節D004-2に次を加える。
(13) 肺癌患者の血漿を検体とし、抗悪性腫瘍剤による治療法の選択を目的として、次世代シーケンシングによりM E T e x 14遺伝子検査を行った場合は、本区分の「1」の「ロ」複雑なものの所定点数を準用して患者1人につき1回に限り算定する。
ア 本検査の実施は、医学的な理由により、肺癌の組織を検体として、「1」の「ロ」処理が複雑なもののうち、(4)のアに規定する肺癌におけるM E T e x 14遺伝子検査を行うことが困難な場合に算定できる。
イ 本検査の実施にあたっては、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診療録及び診療報酬明細書に記載すること。
ウ 本検査と、肺癌の組織を検体とした「1」の「ロ」処理が複雑なもののうち、(4)のアに規定する肺癌におけるM E T e x 14遺伝子検査を同一月中に併せて行った場合には、主たるもののみ算定する。
エ 本検査と、肺癌の組織を検体としてM E T e x 14遺伝子検査以外の検査を併せて行った場合には、「注2」の規定を適用し、本検査を含めた検査の項目数に応じた点数により算定する。
- 3 別添1の第2章第10部第1節第4款K259に次を加える。
(5) 自家培養角膜上皮移植を行った場合は本区分の所定点数を準用して算定する。この場合にあっては、「注1」に規定するレーザー使用加算及び「注2」に規定する内皮移植加算は適用しない。
(6) 自家培養角膜上皮移植の実施に際して、角膜輪部組織採取のみに終わり角膜移植術に至らない場合については、区分番号「K246」に掲げる角膜・強膜縫合術の所定点数を準用して算定する。
- 4 別添1の第2章第10部第1節第8款K616-4に次を加える。
(4) 人工血管内シャントの静脈側吻合部狭窄病変に対し、末梢血管用ステントグラフトを留置する場合には当該点数の所定点数を準用して算定する。
- 5 別添1の第2章第12部第1節M001-4に次を加える。
(10) ホウ素中性子捕捉療法を実施するにあたっては、区分番号「M001-4」粒子線治療(一連につき)の「1」希少な疾患に対して実施した場合「イ」重粒子線の場合の所定点数を準用して算定する。
ア ホウ素中性子捕捉療法は、薬事承認された医療機器及び医薬品を用いて、切除不能な局所進行又は局所再発の頭頸部癌の患者に対して実施した場合に限り算定する。
イ ホウ素中性子捕捉療法の実施にあたっては、関連学会により認定された医師の管理の下で実施すること。
ウ ホウ素中性子捕捉療法の実施にあたっては、使用した薬剤は別途算定できる。

- エ ホウ素中性子捕捉療法の実施にあたっては、位置決めなどに係る画像診断、検査等の費用は所定点数に含まれ、別に算定できない。
- オ ホウ素中性子捕捉療法の実施の際に、治療適応判定に関する体制が整備された保険医療機関において、適応判定が実施された場合には区分番号「M001-4」粒子線治療（一連につき）の「注2」に掲げる粒子線治療適応判定加算を準用して算定する。なお、その際には、当該治療を受ける全ての患者に対して、当該治療の内容、合併症及び予後等を文書を用いて詳しく説明を行い、併せて、患者から要望のあった場合、その都度治療に関して十分な情報を提供すること。なお、患者への説明内容については文書（書式様式は自由）で交付し、診療録に添付するものであること。
- カ ホウ素中性子捕捉療法に係る照射に際して、画像診断に基づきあらかじめ作成した線量分布図に基づいた照射計画と照射時の照射中心位置を、三次元的な空間的再現性により照射室内で画像的に確認・記録するなどの医学的管理を行った場合には区分番号「M001-4」粒子線治療（一連につき）の「注3」に掲げる粒子線治療医学管理加算を準用して算定する。
- キ 身体を精密に固定する器具を使用した場合は、区分番号「M001」体外照射の「注3」に掲げる体外照射用固定器具加算を準用して算定する。

6 別添2の第2章第8部第1節I019に次を加える。

(9) (5) に関わらず、純チタン2種の全部金属冠の除去については、「3著しく困難なもの」により算定する。

※ 7 別添2の第2章第12部第1節M010に次を加える。

(14) 純チタン2種の全部金属冠により大臼歯の歯冠修復を行った場合は、区分番号「M015-2」に掲げるCAD/CAM冠に準じて算定する。

「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2年3月5日保医発0305第9号) の一部改正について

1 I の 3 の 150 に次を加える。

(5) 自家培養角膜上皮

ア 角膜上皮幹細胞疲弊症（スティーヴンス・ジョンソン症候群の患者、眼類天疱瘡の患者、移植片対宿主病の患者、無虹彩症等の先天的に角膜上皮幹細胞に形成異常を来す疾患の患者、再発翼状片の患者、特発性の角膜上皮幹細胞疲弊症患者を除く。）であって、重症度StageⅡA（結膜瘢痕組織の除去（必要に応じて羊膜移植）を行ったにもかかわらず角膜上皮の再建に至らない場合に限る。）、StageⅡB 又はStageⅢの患者に対して使用した場合に、片眼につき1回に限り算定できる。

イ 次のいずれにも該当する医師が使用した場合に限り算定する。

a 眼科の経験を5年以上有しており、角膜移植術を術者として5例以上実施した経験を有する常勤の医師であること。

b 所定の研修を修了していること。なお、当該研修は、次の内容を含むものであること。

i 自家培養角膜上皮の適応に関する事項

ii 角膜上皮幹細胞疲弊症の重症度判定に関する事項

iii 角膜採取法に関する事項

iv 移植方法に関する事項

ウ ヒト自家移植組織（自家培養角膜上皮）を使用した患者については、診療報酬請求に当たって、診療報酬明細書に角膜上皮幹細胞疲弊症の重症度を含めた症状詳記を添付する。

2 I の 3 の 191(3) 中 「標準型については2本を上限として」を「標準型については、人工血管シャント吻合部に対して用いる場合は1本を上限として、その他の場合は2本を上限として」に改める。

3 I の 3 の 191 に次を加える。

(6) 末梢血管用ステントグラフトを用いた人工血管内シャントの静脈側吻合部狭窄治療の実施に当たっては、関連学会の定める適正使用指針における術者要件を満たすことを証明する書類の写しを添付すること。また当該術者にあっては、区分番号「K 6 1 6 - 4」経皮的シャント拡張術・血栓除去術」を100例以上実施した経験を有することとし、当該症例の一覧（実施年月日、手術名、患者の性別、年齢、主病名）を添付すること。

※3 II の 4 の 58 の 次に次を加える。

059 純チタン2種

全部金属冠による歯冠修復を目的として大臼歯に使用した場合に限り算定できる。

別添3

「特定保険医療材料及びその材料価格（材料価格基準）の一部改正に伴う
特定保険医療材料（使用歯科材料料）の算定について」
(令和2年3月5日保医発0305第10号) の一部改正について

※ 1 別紙1のM010に次を加える 66点
5 純チタン2種

「特定保険医療材料の定義について」
 (令和2年3月5日保医発0305第12号) の一部改正について

1 別表のIIの150(1)を次に改める。

(1) 定義

薬事承認又は認証上、類別が「ヒト細胞加工製品（1）ヒト体細胞加工製品」又は「ヒト細胞加工製品（2）ヒト体性幹細胞加工製品」であって、一般的な名称が「ヒト（自己）表皮由来細胞シート」、「ヒト（自己）軟骨由来組織」又は「ヒト（自己）角膜輪部由来角膜上皮細胞シート」であること。

2 別表のIIの150(2)を次に改める。

(2) 機能区分の考え方

使用目的により、自家培養表皮（2区分）、自家培養軟骨（2区分）、自家培養角膜上皮（2区分）の合計6区分に区分する。

3 別表のIIの150(3)に次を加える。

(5) 自家培養角膜上皮・採取・培養キット

ア 患者自身の角膜輪部組織を採取し、分離した角膜上皮細胞を培養して、患者自身に使用すること。

イ 患者より角膜上皮組織を採取した後、細胞の培養が終了するまでに使用される材料から構成されるキットであること。

(6) 自家培養角膜上皮・調製・移植キット

ア 患者自身の角膜輪部組織を採取し、分離した角膜上皮細胞を培養して、患者自身に使用すること。

イ 細胞の培養が終了した後、シート上に調製し、移植し終えるまでに使用される材料から構成されるキットであること。

4 別表のIIの191(1)②に次を加える。

エ 人工血管内シャントの静脈側吻合部狭窄病変に対し、血管内腔の確保を目的に経血管的に挿入され、体内に留置するものであること。

※ 5

別表のVIの040の次に次を加える。

041 純チタン2種

定義

次のいずれにも該当すること。

(1) 薬事承認又は承認上、類別が「歯科材料（1）歯科用金属」であって、一般的な名称が「歯科铸造用チタン合金」であること。

(2) JIS H4650第2種に適合するものであること。

(3) 大臼歯の全部金属冠による歯冠修復に用いるものであること。

別添 5

「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

- 1 別紙1のIIIの第3の2の(28)のハに次を加える。
(セ) 純チタン2種による金属冠は、「チタン冠」と表示し、点数及び回数を記載する。