

児童の起立保持具（特例補装具）支給に関する意見書(医師用)

かな		生年月日	
氏名		平成 令和	年 月 日 (歳)
病名		障がい名 (その程度)	
補装具名			

1. 障がい児の状況

障がい状況(運動機能や知的機能など)

2. 特例補装具等の必要性 (本人の障がい状況と関連付けて具体的に記載してください)

2-1. 使用目的

2-2. これまで使用してきた補装具（もしあれば）では、なぜ対応できなくなったのか。

2-3. 基準内起立保持具の構造・機能・付属品では対応できない理由 および

基準内の起立保持具に胸ベルト、骨盤ベルト、胸パッド、体幹パッド、膝パッド、踵受け、補高ウェッジ、仕切り板、テーブル、キャスター、等の付属品を備えても対応できない理由

3. 特例補装具等の特徴と期待される効果

(その特例補装具等のどのような特徴を使って、どんな点を解決しようとしているのか具体的に)

所属（医療機関名）

診療担当科目

科 医師氏名

1. アイカルディ症候群
2. アイザックス症候群
3. IgA腎症
4. IgG4関連疾患
5. 亜急性硬化性全脳炎
6. アジソン病
7. アッシャー症候群
8. アトピー性骨髄炎
9. アペール症候群
10. アミロイドーシス
11. アラジール症候群
12. アルボート症候群
13. アレキサンダー病
14. アンジェルマン症候群
15. アントレー・ピクスラー症候群
16. イノシ草酸血症
17. 一次性ネフローゼ症候群
18. 一次性膜性増殖性糸球体腎炎
19. 1p36 欠失症候群
20. 遺伝性自己炎症疾患
21. 遺伝性ジストニア
22. 遺伝性周期性四肢麻痺
23. 遺伝性膝炎
24. 遺伝性鉄芽球性貧血
25. ウィーバー症候群
26. ウィリアムズ症候群
27. ウィルソン病
28. ウェスト症候群
29. ウェルナー症候群
30. ウォルフラム症候群
31. ウルリッヒ病
32. HTRA1 関連脳小血管病
33. HTLV-1 関連脊髄症
34. ATR-X 症候群
35. ADH 分泌異常症
36. エーラス・ダンロス症候群
37. エプスタイン症候群
38. エプスタイン病
39. エマズエル症候群
40. MECP2 重複症候群
41. 遠位型ミオパチー
42. 円錐角膜
43. 黄色靱帯骨化症
44. 黄斑ジストロフィー
45. 大田原症候群
46. オクシビタル・ホーン症候群
47. オスラー病
48. カーニー複合
49. 海馬硬化を伴う内側側頭葉てんかん
50. 潰瘍性大腸炎
51. 下垂体前葉機能低下症
52. 家族性地中海熱
53. 家族性低βリポタンパク血症 1(ホモ接合体)
54. 家族性良性慢性天疱瘡
55. カナパン病
56. 化膿性無菌性関節炎・壞疽性膿皮症・アクネ症候群
57. 歌舞伎症候群
58. グラウトース-1-リン酸ウリジルトランスフェラーゼ欠損症
59. カルニチン回路異常症
60. 加齢黄斑変性
61. 肝型糖原病
62. 間質性膀胱炎(ハンナ病)
63. 環状 20 番染色体症候群
64. 関節リウマチ
65. 完全大血管転位症
66. 限皮膚白皮症
67. 偽性副甲状腺機能低下症
68. ギャロウエイ・モート症候群
69. 急性壊死性脳症
70. 急性網膜壊死
71. 球脊髄性筋萎縮症
72. 急速進行性糸球体腎炎
73. 強直性脊椎炎
74. 巨細胞性動脈炎
75. 巨大静脈奇形(頸部口腔咽頭びまん性病変)
76. 巨大動静脈奇形(頸部顔面又は四肢病変)
77. 巨大膀胱短小結腸腸管蠕動不全症
78. 巨大リンパ管奇形(頸部顔面病変)
79. 筋萎縮性側索硬化症
80. 筋型糖原病
81. 筋ジストロフィー
82. クッシング病
83. クリオピリン関連周期熱症候群
84. クリッペル・トレノナー・ウェーバー症候群
85. クルゾン症候群
86. グルコーストランスポーター 1欠損症
87. グルタル酸血症 1 型
88. グルタル酸血症 2 型
89. クロウ・深瀬症候群
90. クローン病
91. クロンカイト・カナダ症候群
92. 痙攣重積型(二相性)急性脳症
93. 結節性硬化症
94. 結節性多発動脈炎
95. 血栓性血小板減少性紫斑病
96. 限局性皮質異形成
97. 原発性局所多汗症
98. 原発性硬化性胆管炎
99. 原発性高脂血症
100. 原発性側索硬化症
101. 原発性胆汁性胆管炎
102. 原発性免疫不全症候群
103. 顕微鏡的大腸炎
104. 顕微鏡的多発血管炎
105. 高IgD症候群
106. 好酸球性消化管疾患
107. 好酸球性多発血管炎性肉芽腫症
108. 好酸球性副鼻腔炎
109. 抗糸球体基底膜腎炎
110. 後縦靱帯骨化症
111. 甲状腺ホルモン不応症
112. 拘束型心筋症
113. 高チロシン血症 1 型
114. 高チロシン血症 2 型
115. 高チロシン血症 3 型
116. 後天性赤芽球癆
117. 広範脊柱管狭窄症
118. 膠様滴状角膜炎ジストロフィー
119. 抗リン脂質抗体症候群
120. コケイン症候群
121. コステロ症候群
122. 骨形成不全症
123. 骨髄異形成症候群
124. 骨髄線維症
125. コナドトロピン分泌亢進症
126. 5p 欠失症候群
127. コフィン・シリズ症候群
128. コフィン・ローリー症候群
129. 混合性結合組織病
130. 鯉耳腎症候群
131. 再生不良性貧血
132. サイトメガロウイルス角膜炎
133. 再発性多発軟骨炎
134. 左心低形成症候群
135. サルコイドーシス
136. 三尖弁閉鎖症
137. 三頭筋欠損症
138. CFO 症候群
139. シェーグレン症候群
140. 色素性乾皮症
141. 自己食空腔性ミオパチー
142. 自己免疫性肝炎
143. 自己免疫性後天性凝固因子欠乏症
144. 自己免疫性溶血性貧血
145. 四肢形成不全
146. システロール血症
147. シトリン欠損症
148. 紫斑病性腎炎
149. 脂肪萎縮症
150. 若年性特発性関節炎
151. 若年性肺気腫
152. シヤルコー・マリー・トゥース病
153. 重症筋無力症
154. 修正大血管転位症
155. ジュベール症候群関連疾患
156. シュワルツ・ヤンベル症候群
157. 徐波睡眠期持続性棘徐波を示すてんかん性脳症
158. 神経細胞移動異常症
159. 神経軸索スフェロイド形成を伴う遺伝性びまん性白質脳症
160. 神経線維腫症
161. 神経有棘赤血球症
162. 進行性核上性麻痺
163. 進行性家族性肝内胆汁うっ滞症
164. 進行性骨化性線維異形成症
165. 進行性多発性白質脳症
166. 進行性白質脳症
167. 進行性ミオクローヌステんかん
168. 心室中隔欠損を伴う肺動脈閉鎖症
169. 心室中隔欠損を伴わない肺動脈閉鎖症
170. スタージ・ウェーバー症候群
171. スティーン・ウィンス・ジョンソン症候群
172. スミス・マギニス症候群
173. スモン
174. 脆弱 X 症候群
175. 脆弱 X 症候群関連疾患
176. 成人発症スチル病
177. 成長ホルモン分泌亢進症
178. 脊髄空洞症
179. 脊髄小脳変性症(多系統萎縮症を除く。)
180. 脊髄腫瘍
181. 脊髄性筋萎縮症
182. セビアブリン還元酵素(SR)欠損症
183. 前眼部形成異常
184. 全身性エリテマトーデス
185. 全身性強皮症
186. 先天異常症候群
187. 先天性横隔膜ヘルニア
188. 先天性核上性球麻痺
189. 先天性気管狭窄症/先天性声門下狭窄症
190. 先天性魚鱗癬
191. 先天性筋無力症候群
192. 先天性グリコシルホスファチジルイノシトール(GPI)欠損症
193. 先天性三尖弁狭窄症
194. 先天性腎性尿崩症
195. 先天性赤血球形成異常性貧血
196. 先天性僧帽弁狭窄症
197. 先天性大脳白質形成不全症
198. 先天性肺静脈狭窄症
199. 先天性風疹症候群
200. 先天性副腎低形成症
201. 先天性副腎皮質酵素欠損症
202. 先天性ミオパチー
203. 先天性無痛無汗症
204. 先天性尿酸吸収不全
205. 前頭側頭葉変性症
206. 線毛機能不全症候群(カルタゲナー(Kartagener)症候群を含む。)
207. 早期ミオクローネー脳症
208. 総動脈幹遺残症
209. 総排泄腔遺残
210. 総排泄腔外反症
211. ノース症候群
212. ダイヤモンド・ブラックファン貧血
213. 第 14 番染色体父親性ダイソミー症候群
214. 大脳皮質基底核変性症
215. 大理石骨病
216. ダウン症候群
217. 高安静脈炎
218. 多系統萎縮症
219. タナトフォリック骨異形成症
220. 多発血管炎性肉芽腫症
221. 多発性硬化症/視神経脊髄炎
222. 多発性軟骨性外骨腫症
223. 多発性嚢胞腎
224. 多脾症候群
225. タンジール病
226. 単心室症
227. 弾性線維性仮性黄色腫
228. 短腸症候群
229. 胆道閉鎖症
230. 遅発性内リンパ水腫
231. チャーンジ症候群
232. 中隔視神経形成異常症/ドモルシア症候群
233. 中毒性表皮壊死症
234. 腸管神経節細胞僅少症
235. TRPV4 異常症
236. TSH 分泌亢進症
237. TNF 受容体関連周期性症候群
238. 低ホスファターゼ症
239. 天疱瘡
240. 特発性拡張型心筋症
241. 特発性間質性肺炎
242. 特発性基底核石灰化症
243. 特発性血小板減少性紫斑病
244. 特発性血栓症(遺伝性血栓性素因によるものに限る。)
245. 特発性後天性全身性無汗症
246. 特発性大腿骨頭壊死症
247. 特発性多中心性キャッスルマン病
248. 特発性門脈圧亢進症
249. 特発性両側性感音難聴
250. 突発性難聴
251. ドラベ症候群
252. 中條・西村症候群
253. 那須・ハコラ病
254. 軟骨無形成症
255. 難治頻回部分発作重積型急性肝炎
256. 22q11.2 欠失症候群
257. 乳幼児肝巨大血管腫
258. 尿素サイクル異常症
259. スーナン症候群
260. ネイルパタラ症候群(爪膝蓋骨症候群)/LMX1B 関連腎症
261. ネフロン癆
262. 脳クレアチン欠乏症候群
263. 脳髄黄色腫症
264. 脳内鉄沈着神経変性症
265. 脳表ヘモジデリシ着症
266. 膿疱性乾癬
267. 囊胞性線維症
268. パーキンソン病
269. パーチャー病
270. 肺静脈閉塞症/肺毛細血管腫症
271. 肺動脈性肺高血圧症
272. 肺胎蛋白症(自己免疫性又は先天性)
273. 肺胞低換気症候群
274. ハッチンソン・ギルフォード症候群
275. パッド・キアリ症候群
276. ハンチントン病
277. 汎発性特発性骨増殖症
278. PCDH19 関連症候群
279. 非ケトーシス型高グリシン血症
280. 肥厚性皮膚骨膜炎
281. 非ジストロフィー性ミオトニー症候群
282. 皮質下梗塞と白質脳症を伴う常染色体優性脳動脈症
283. 肥大型心筋症
284. 左肺動脈右肺動脈起始症
285. ビタミン D 依存性くる病/骨軟化症
286. ビタミン D 抵抗性くる病/骨軟化症
287. ビッカースタッフ脳幹脳炎
288. 非典型性溶血性尿毒症症候群
289. 非特異性多発性小腸潰瘍症
290. 皮膚筋炎/多発性筋炎
291. びまん性汎細気管支炎
292. 肥満低換気症候群
293. 表皮水疱症
294. ヒルシュスプリング病(全結腸型又は小腸型)
295. VATER 症候群
296. ファイファー症候群
297. ファロー四徴症
298. ファンコニ貧血
299. 封入体筋炎
300. フェニルケトン尿症
301. フォンタン術後症候群
302. 複合カルボキシラーゼ欠損症
303. 副甲状腺機能低下症
304. 副腎白質ジストロフィー
305. 副腎皮質刺激ホルモン不応症
306. ブラウ症候群
307. ブラダー・ウィリ症候群
308. ブリオン病
309. プロピオン酸血症
310. PRL 分泌亢進症(高プロラクチン血症)
311. 閉塞性細気管支炎
312. β-ケトチオラーゼ欠損症
313. ベーチェット病
314. ベスレムミオパチー
315. ヘパリン起因性血小板減少症
316. ヘモクロマトーシス
317. ペリー病
318. ペルーシド角膜辺縁変性症
319. ペルオキシゾーム病(副腎白質ジストロフィーを除く。)
320. 片側巨脳症
321. 片側痙攣・片麻痺・てんかん症候群
322. 芳香族 L-アミノ酸脱炭酸酵素欠損症
323. 発作性夜間ヘモグロビン尿症
324. ホモシスチン尿症
325. ホルフィリン症
326. マリネスコ・シェーグレン症候群
327. マルフアン症候群/ロイス・ディーツ症候群
328. 慢性炎症性脱髄性多発神経炎/多果性運動ニューロパチー
329. 慢性血栓塞性肺高血圧症
330. 慢性再発性多発性骨髄炎
331. 慢性膝炎
332. 慢性特発性偽性腸閉塞症
333. ミオクローネー欠伸てんかん
334. ミオクローネー脱力発作を伴うてんかん
335. ミトコンドリア病
336. 無虹彩症
337. 無脾症候群
338. 無βリポタンパク血症
339. メーブルシロップ尿症
340. メチルグルタコン酸尿症
341. メチルマロン酸血症
342. メビウス症候群
343. メンケス病
344. 網膜色素変性症
345. もやもや病
346. モフット・ウィルソン症候群
347. 薬剤性過敏症候群
348. ヤング・シンプソン症候群
349. 優性遺伝形式をとる遺伝性難聴
350. 遊走性焦点発作を伴う乳児てんかん
351. 4p 欠失症候群
352. ラインノーム病
353. ラスマッセン脳炎
354. ランゲルハンス細胞組織球症
355. ランドウ・クレフナー症候群
356. リジン尿性蛋白不耐症
357. 高側性小耳症・外耳道閉鎖症
358. 両大血管右室起始症
359. リンパ管腫症/バーナム病
360. リンパ管筋腫症
361. 類天疱瘡(後天性表皮水疱症を含む。)
362. ルビンシュタイン・テイビ症候群
363. レーベル遺伝性視神経症
364. レシチンコレステロールアシルトランスフェラーゼ欠損症
365. 劣性遺伝形式をとる遺伝性難聴
366. レット症候群
367. レットクス・ガストー症候群
368. ロスマド・トムソン症候群
369. 肋骨異常を伴う先天性側弯症