# 難病情報センターのご案内



「難病情報センター」では、難病法(難病の患者に対する医療等に関する法律)に基づき医療費助成の対象となる病気の解説や各種制度の概要及び各相談窓口、お問い合わせ先などの情報を厚生労働省などの支援によりインターネットで広く国民の皆さんに提供しています。







公益財団法人難病情報センター

Japan Intractable Diseases Information Center

https://www.nanbyou.or.jp/



# 難病情報センターのご案内

# https://www.n anbyou.or.jp/

# 指定難病の「病気の解説、医療費助成制度」など 各種の情報を掲載しています。

### キーワードから禁す

入力欄に探したい情報を入力し、横にある「サイト内検索」 ボタンをクリックしてください。

# 病名を50音索引から探す

指定難病に関する情報を得たいとき 病気の解説として、「一般利用者向け、「 医

病気の解説として、「一般利用者向け」、「医療従事者向け」 の解説があります。また、その病気に関するよくある質問と回答も掲載しています。

## 告示番号索引から探す

指定難病の告示番号から検索することができます。 告示番号は 8 ページ以降の「医療費助成対象疾病(告示 病名=指定難病)一覧に記載しています。

### 医療費助成制度

### 医療費助成の対象となる方

「難病法」による医療費助成の対象となるのは、原則として「指定難病」と診断され、「重症度分類等」に照らして病状の程度が一定程度以上の場合です。確立された対象疾病の診断基準とそれぞれの疾病の特性に応じた重症度分類等が、個々の疾病ごとに設定されています。

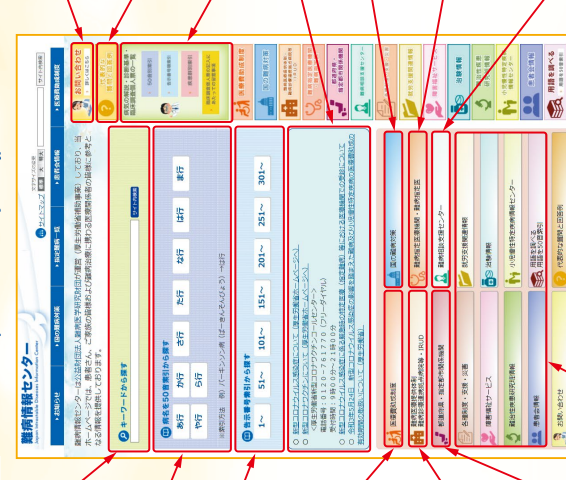
### 難病医療提供体制

# 難病診療連携拠点病院等・IRND

都道府県の難病診療連携拠点病院、難病診療分野別拠点 病院、難病医療協力病院を掲載しています。また、診断 がつかずに困っている患者さん(未診断疾患患者)の遺 伝子を幅広く調べ、その結果を症状と照らし合わせるこ とで、これまで診断できなかった稀な難病を診断等する IROD 拠点病院の情報も掲載しています。

# 都道府県・指定都市関係機関

都道府県・指定都市の難病対策所管窓口や難病医療提供 体制の情報を掲載しています。



# 指定難病に関する各種の情報

就労支援、障害福祉サービス、治験情報、 難治性疾患研究班情報 患者会情報などを見ることができます。

### お問い合わせ

メールによりご質問を受け付けています。なお、診断・治療内容のお問い合わせや医療機関等のご紹介は行っていません。

## 代表的な質問と回答例

よくある質問と回答例を掲載しています。

**病気の解説・診断基準・臨床調査個人票の一覧** 病気の解説、概要・診断基準等、臨床調査個人票をご覧 いただけます。

# 

厚生労働省の情報を掲載しています。

### 国の難病対策

国の難病対策全般の情報を見ることができます。

# 難病指定医療機関・難病指定医

都道府県・指定都市の長が指定した難病指定医療機関 難病指定医の情報を掲載しています。

## 難病相談支援センター

都道府県・指定都市の難病相談支援センターでは、難病の患者さんの療養生活に関する各般の問題について患者さん及びそのご家族・関係者の皆様からの相談に応じ、必要な情報の提供及び助言等を行い、患者さんの療養生活の質の維持向上を支援しています。

報信を抜わソターの

### ●難病の定義

### 難病(難病法第1条)

- ◎発病の機構が明らかでなく
- ◎治療方法が確立していない
- ◎希少な疾病であって
- ◎長期の療養を必要とするもの

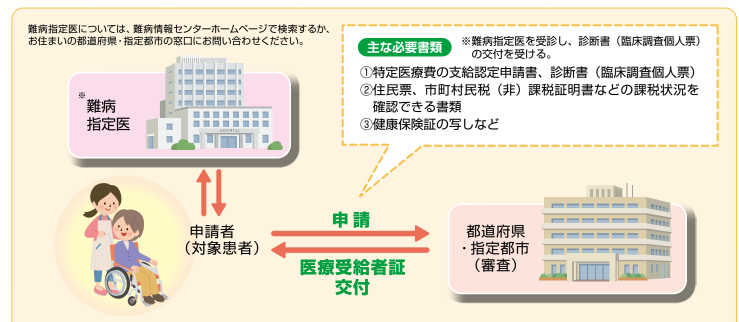
※患者数等による限定は行わず、他の施策体系が樹立されていない 疾病を幅広く対象とし、調査研究・患者支援を推進。

### 指定難病 (医療費助成の対象 難病法 第5条)

- ◎難病のうち、以下の要件を全て満たすもの
  - ◎患者数が本邦において一定の人数(人口の0.1%程度)に達しないこと
  - ◎客観的な診断基準(又はそれに準ずるもの)が確立していること

### ●指定難病の医療費助成を受けるためには?

- ◎指定難病の医療費助成を受けるためには、「医療受給者証」が必要です。対象となっている指定難病と診断された場合は、診断書(臨床調査個人票)と必要書類を合わせて、都道府県・指定都市の窓口に医療費助成の申請をします。
  - ※必要書類は、都道府県・指定都市によって異なる場合がありますので、詳しくはお住まいを管轄する保健所等へお問い合わせください。
- ◎診断書(臨床調査個人票)と必要書類を合わせて、都道府県・指定都市に申請し認定されると「医療受給者証」が交付されます。
  - ※認定されなかった場合は、その旨通知する文書が交付されます。
- ◎指定医療機関で「医療受給者証」を提示することで、医療費の助成が受けられます。



### 医療受給者証の有効期間は?

原則として申請日から1年以内で都道府県・指定都市が定める期間です。1年ごとに更新の申請が必要です。

新型コロナウイルス感染症の影響を踏まえた特定医療費の支給認定の取扱いについては、厚生労働省から各都道府県・指定都市に対し、①緊急事態宣言等の対象となった地域については、受給者証の有効期間中に支給認定申請ができない場合においては、当該申請が行われるまでの間は現行の支給認定を有効とみなして医療費助成の対象とする、又は診断書等を後日提出としたうえで申請を受け付けるなど、個々の状況に応じて柔軟に取り扱って差し支えない、②自治体独自で緊急事態等を宣言している地域においては①と同様な取り扱いとして差し支えない、③その他の地域に

おいては、申請のため①及び②の地域の医療機関を受診する必要がある場合は①を参考に柔軟に取り扱って差し支えない旨が通知されています。

詳しくは、お住まいを管轄する保健所等または都道府県・指定都市の窓口にご確認ください。

https://www.nanbyou.or.jp/wp-content/uploads/2021/05/20210524.pdf



### ○ 医療費助成における自己負担上限額(月額)

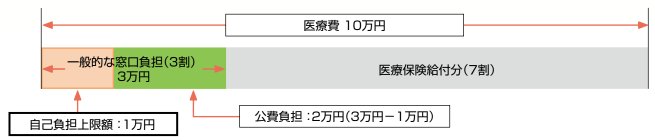
(単位:円)

階層区分の基準				自己負担上限額(外来+入院) (患者負担割合:2割)		
階層 区分	(()内の数字は	付信に力の全年 (()内の数字は、夫婦2人世帯 の場合における年収の目安 )		高額かつ長期	人工 呼吸器等 装着者	
生活保護			0	0	0	
低所得 I	李四十5段非洲投(##)	本人年収(~80万円)	2,500	2,500		
低所得Ⅱ	市町村民税非課税(世帯)	本人年収(80万円超~)	5,000	5,000		
一般所得 I	市町村民税課税以上7.1万円未満(約160万円~約370万円)		10,000	5,000	1,000	
一般所得Ⅱ	市町村民税7.1万円以上25.1万円未満(約370万円~約810万円)		20,000	10,000		
上位所得	市町村民税25.1万円以上(約810万円~)		30,000	20,000		
	入院時の食費				1	

### 参考 特定医療費の支給について(自己負担の考え方)

特定医療費の支給に当たっては医療保険制度、介護保険制度による給付を優先します(保険優先制度)。 通常、医療機関の窓口では、医療費の7割を医療保険が負担し、残りの医療費の3割を患者さんが自己負担することに なりますが、特定医療費の支給認定を受けた場合は、指定医療機関での窓口負担が、自己負担上限額(月額)までと なります。ただし、自己負担上限額と医療費の2割を比較して、自己負担上限額の方が上回る場合は、医療費の「2割」 が窓口での負担額となります。

### 例1) 一般所得 [ の者が自己負担上限額(月額:1万円)まで負担する場合 (自己負担上限額:1万円<医療費の2割:2万円)



### 例2) 一般所得 I の者が医療費の[2割]まで負担する場合 (自己負担上限額:1万円>医療費の2割:0.8万円)



### 高額かつ長期について

医療費の受給者のうち所得の階層区分について一般所得 I 以上の者が、支給認定を受けた指定難病に係る月ごとの医療費総額について5万円を超える月が年間6回以上ある場合は、月額の医療費の自己負担を軽減します。

### 軽症高額該当について

特定医療費の支給認定の要件である重症度分類等を満たさないものの、月ごとの医療費総額が33,330円を超える月が年間3月以上ある患者さんについては、支給認定を行います。



### 代表的な質問と回答例



医療費助成などについて質問・回答形式で情報を掲載しています。



- 医療機関で難病と診断されました。難病には医療費助成があると聞いたのですが、対象となるのはどの様な場合ですか?
  また、医療費助成の申請手続きはどうすればいいですか?
- - ※ これは個々の指定難病の特性に応じ、日常生活または社会生活に支障があると医学的に判断される 程度とされます。

### 申請手続きについて

- ① 都道府県・指定都市における事務手続き
  - 臨床調査個人票をもとに、診断基準に照らして、指定難病であることを確認
  - 病状の程度が、一定程度であることを重症度分類等に照らして確認
  - ⇒以上2点が確認できた場合には認定
- ② 指定難病審査会における手続き
  - 上記2点が確認できなかった場合には都道府県・指定都市に設置された指定難病審査会での審査が行われます。
  - ⇒指定難病審査会で上記2点が確認された場合には認定
  - ⇒指定難病審査会の審査の結果、支給要件に該当しないと判断された方には、認定しない旨 を通知
  - ※ 具体的な手続きについては、各都道府県・指定都市で異なりますので、お住まいを管轄する保健所等に問い合わせて確認をして下さい。

### ● 医療費助成の対象となる内容について教えてください。

- A
- ① 対象医療の範囲 指定難病およびその指定難病に付随して発生する傷病に関する医療
- ② 支給対象となる医療の内容
  - 診察
  - 薬剤の支給
  - 医学的処置、手術およびその他の治療
  - 居宅における療養上の管理およびその治療に伴う世話その他の看護
  - 病院または診療所への入院およびその療養に伴う世話その他の看護
- ③ 支給対象となる介護の内容
  - 訪問看護
  - 訪問リハビリテーション
  - 居宅療養管理指導
    - ※ 医師などが自宅に訪問し、療養に必要な管理指導を行います。
  - 介護療養施設サービス
    - ※ 介護療養型医療施設の療養病床等に入院する要介護者に対する医療
  - 介護予防訪問看護
    - ※「介護予防」は要支援者へのサービス
  - 介護予防訪問リハビリテーション
  - 介護予防居宅療養管理指導
  - 介護医療院サービス

内容の詳細については、都道府県・指定都市の窓口にご確認ください。

### **② 申請日以前の治療費は対象になりますか?**

- 医療費助成は申請した日からになります。
- ② 指定難病の医療費助成はどこの病院でも受けられますか? それとも指定された病院だけですか?
- 原則指定医療機関のみ対象となります。 なお、新型コロナウイルス感染症の感染拡大の影響に伴い、指定医療機関において公費負担医療を受けることができず緊急の場合は、指定医療機関以外の医療機関でも受診できることになっています。 詳しくは、お住まいを管轄する保健所等または都道府県・指定都市の窓口にご確認ください。

### 厚生労働省 事務連絡



新型コロナウイルス感染症に係る公費負担医療の取扱いについて https://www.mhlw.go.jp/content/000604541.pdf

### **● 転居した場合の取扱いを教えてください。**

A 転居された場合には速やかに転出元に医療受給者証を添えて変更の届け出をするとともに、転入先の 都道府県・指定都市に新規申請を行うことが必要となります。ただ、指定難病の制度は各自治体が担っ ており、自治体により手続き方法等が異なります。詳しくは転入先の市区町村窓口または、お住まい を管轄する保健所等へご確認ください。



- 指定難病以外の病名でも、難病法の医療費助成の対象となる場合があると聞きましたが、どのような病気(病名)が対象となるのですか?
- A 各指定難病の「病気の解説(一般利用者向け)」ページに、指定難病の別名又はこの病気に含まれる、あるいは深く関連する病名がある場合は、その病名を掲載しています。 ただし、これらの病気(病名)であっても医療費助成の対象とならないこともありますので、主治医に相談してください。
- 都道府県の難病医療提供体制について教えてください。難病診療拠点病院とはどのような医療機関ですか?
- A 都道府県においては「難病診療連携拠点病院、難病診療分野別拠点病院、難病医療協力病院」を指定し、より早期に正しい診断を行い身近な医療機関で難病医療の提供と支援等をするため、都道府県内外との診療ネットワークを備えた「難病の医療提供体制」を構築しています。 各都道府県の難病医療提供体制は難病情報センターホームページの次のページに掲載しています。



### 難病の医療提供体制 https://www.nanbyou.or.jp/entry/5215

- ○難病診療連携拠点病院(より早期に正しい診断をする機能)
  - ・初診から診断に至るまでの期間をできるだけ短縮するように必要な医療等の提供
  - ・都道府県内の難病医療提供体制に関する情報提供
  - ・都道府県内外の診療ネットワークの構築 等
- ○難病診療分野別拠点病院(専門領域の診断と治療を提供する機能)
  - ・当該専門分野の難病の初診から診断に至るまでの期間をできるだけ短縮するように必要な医療等 の提供 等
- ○難病医療協力病院(身近な医療機関で医療の提供と支援する機能)
  - ・難病診療連携拠点病院等からの要請に応じて、難病の患者を受入れ
  - ・難病医療協力病院で確定診断が困難な難病の患者を難病診療連携拠点病院等へ紹介等



### 医療費助成対象疾病(指定難病)一覧(338疾病)

※このQRコードから病気の解説等を見ることができます。 https://www.nanbyou.or.jp/

	名		告示番号
あ			1 8.7
アイカルディ症候群			135
アイザックス症候群			119
IgA 腎症			66
IgG4 関連疾患			300
************************************			24
悪性関節リウマチ			46
			83
アッシャー症候群			303
			116
アペール症候群			182
アラジール症候群			297
α 1 - アンチトリプシン欠乏症			231
アルポート症候群			218
アレキサンダー病			131
アンジェルマン症候群			201
アントレー・ビクスラー症候群			184
(,)			104
・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・			247
一次性ネフローゼ症候群			222
一次性膜性增殖性糸球体腎炎			223
1p36 欠失症候群			197
遺伝性自己炎症疾患			325
遺伝性ジストニア			120
遺伝性高期性四肢麻痺			115
遺伝性膵炎			298
遺伝性鉄芽球性貧血			286
<b>退仏は軟才塚は貝皿</b>			200
			15/5
1 52 - 2 // /			175
ウィリアムズ症候群			179
ウィルソン <mark>派</mark> ウエスト症候群			171
			145
ウェルナー症候群			191
ウォルフラム症候群			233
ウルリッヒ <sup>添</sup>			29
かんれんせきずいしょう			
HTLV — 1 関連脊髄症			26
ATR - X 症候群			180
エーラス・ダンロス症候群			168
エプスタイン症候群			287
エプスタイン病			217
エマヌエル症候群			204
遠位型ミオパチー			30
***************************************			
黄色靱帯骨化症			68
黄斑ジストロフィー			301
大田原症候群			146
オクシピタル・ホーン症候群			170

を見ることができます。 https://www.nanbyou.or.jp/	
病 名	告示 番号
オスラー病	227
か	
カーニー複合	232
海馬硬化を伴う内側側頭葉てんかん	141
潰瘍性大腸炎	97
下垂体性 ADH 芬泌異常症	72
下垂体性ゴナドトロピン外流亢進症	76
下垂体性成長ホルモン分泌亢進症	77
下垂体性 TSH 分泌亢進症	73
下垂体性 PRL 分泌亢進症	74
<u>下垂体前葉機能低下症</u>	78
家族性高コレステロール血症(ホモ接合体)	79
家族性地中海熱	266
家族性低βリポタンパク血症1 (ホモ接合体)	336
家族性良性慢性天疱瘡	161
カナバン病	307
化膿性無菌性関節炎・壊疽性膿皮症・アクネ症候群	269
歌舞伎症候群	187
ガラクトースー 1 ーリン酸ウリジルトランスフェラーゼ欠損症	
カルニチン直路異常症	316
<b>許型糖原病</b>	257
間質性膀胱炎(ハンナ型)	226
環状 20 番染色体症候群	150
完全大血管転位症	209
眼皮膚白皮症	164
き	
偽性副甲状腺機能低下症	236
ギャロウェイ・モワト症候群	219
************************************	
急速進行性糸球体腎炎	220
強直性脊椎炎	271
巨細胞性動脈炎	41
巨大静脈奇形(頚部口腔咽頭びまん性病変)	279
巨大動静脈奇形(頚部顔面艾は四肢病変)	280
巨大膀胱短小結腸腸管蠕動不全症	100
巨大リンパ管奇形(頚部顔面病変)	278
筋萎縮性側索硬化症	2
初安順日四州大阪日加 新型糖原病	256
筋ジストロフィー	113
加ンストロン1	110
クッシング病	75
クリオピリン関連周期熱症候群	106
クリッペル・トレノネー・ウェーバー症候群	281
クルーゾン症候群	181
グルコーストランスポーター 1 欠損症	
グルコーストランスホーター 「欠損症 グルタル酸塩症 1型	248
グルタル酸血症 「型グルタル酸血症 2型	249
	250
クロウ・深瀬症候群	16

病 名	告示番号
クローン病	96
クロンカイト・カナダ症候群	289
け	
痙攣重積型 (二相性) 急性脳症	129
けっぱっぱいこう かしょう   結節性硬化症	158
# # # # # # # # # # # # # # # # # # #	42
血栓性血小板減少性紫斑病	64
限局性皮質異形成	137
「原発性高力イロミクロン血症	262
原発性硬化性胆管炎	94
原発性抗リン脂質抗体症候群	48
原発性側索硬化症	40
原発性胆汁性胆管炎	93
原発性免疫不至症候群	
0.4 0.4 0.7 0.4 0.4 0.4 0.4 0.4 0.4 0.4 0.4 0.4 0.4	65
顕微鏡的多発血管炎	43
Σ, υ <sub>4</sub> γς <u>2</u>	
高  gD 症候群	267
好酸球性消化管疾患	98
好酸球性多発血管炎性肉芽腫症	45
好酸辣性前鼻腔炎	306
式糸球体基底膜腎炎	221
後縱靭帯骨化症	69
甲状腺ホルモン木が症	80
拘束型心筋症	59
高チロシン <u>血症</u> 1 <u>塑</u>	241
高チロシン <u>血症</u> 2 <u>型</u>	242
高チロシン塩淀3型	243
後天性赤芽球癆	283
広範 <del>脊</del> 栓管狭窄症	70
	332
   コケイン症候群	192
	104
一	274
5p 欠失症候群	199
コフィン・シリス症候群	185
コフィン・ローリー症候群	176
混合性結合組織病	52
**************************************	32
鰓耳腎症候群	190
無計算近候時 再生不良性貧血	60
再生个及性真       再発性多発軟骨炎	55
中天性多年联育交 左心低形成症候群	
	211
サルコイドーシス	84
三 <u>关</u>	212
<u> </u>	317
CFC 症候群	103
シェーグレン症候群	53
しき すせいかん びしょう	
色素性乾度は	159

病 名	告示 番号
自己免疫性肝炎	95
自己免疫性後天性凝固因子欠乏症	288
自己免疫性溶血性貧血	61
シトステロール血症	260
シトリン欠損症	318
紫斑病性腎炎	224
脂肪萎縮症	265
<b>若牟性特発性関節炎</b>	107
また。 お子子を表現である。 お子子を表現である。 お子子を表現である。 お子子を表現である。 お子子を表現である。	304
シャルコー・マリー・トゥース病	10
重症筋無力症	11
修正先监管転位症	208
ジュベール症候群関連疾患	177
シュワルツ・ヤンペル症候群	33
徐波藤熊期持続性棘徐波をポすてんかん性脳症	154
神経細胞移動異常症	138
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	125
神経線維腫症	34
神経フェリチン症	121
神経有棘赤血球症	9
上人工 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 -	5
生行性家族性肝内胆汁うっ滞症	338
進行性骨化性線維異形成症	272
進行性多巣性白質脳症	25
(注: 1 注: 1	308
進行性ミオクローヌスてんかん	309
心室中隔欠損を伴う肺動脈閉鎖症	214
心室中隔欠損を伴わない肺動脈閉鎖症	213
古	EIU
スタージ・ウェーバー症候群	157
スティーヴンス・ジョンソン症候群	38
スミス・マギニス症候群	202
せ	LUL
脆弱×症候群	206
のはなり、イルに使わ すいもの、しまさらくなりなんなしっかん 脆弱 X 症候群関連疾患	205
成人スチル病	54
成人人デル柄 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	117
青脚三利症    脊髄小脳変性症(多系統萎縮症を除く。)	18
育髄小脳炎性症(多米板姿補症で味く。) ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・	118
青胆• <b>脚</b> 族/ 等類性筋萎縮症	3
育髄性筋萎縮症 セピアプテリン還元酵素(SR)欠損症	_
でヒアノテリノ遠元酵素(SR)欠損症 前眼部形成異常	319
別版部が成其常 全身性アミロイドーシス	328
ぜんしんせい	28
全身性エリテマトーデス会員が選出場	49
全身性強皮症 ************************************	51
まれて、 いまりはまこうでん 先天異常症候群 またてもないまとかにはなっ ルーフス	310
#A T A # い # 2 # 2 # 3 # 2 # 4 # 4 # 4 # 4 # 4 # 4 # 4 # 4 # 4	294
先天性核上性球麻痺 松至歌為終終為場。此至歌歌稿子級為場	132
先关性気管狭窄症/先关性声响下狭窄症 至至878年時	330
先天性魚鱗癬	160

	病	名		告示 番号
先天性筋無力症候群				12
<b>先</b> 춪性グリコシルホスフ	ファチジ	ルイノシトール	(GPI) 欠損症	320
先天性兰尖弁狭窄症				311
先天性腎性尿崩症				225
先关性赤血球形成異常性	100点けっ			282
先天性僧帽弁狭窄症				312
先关性大脳白質形成木	Litio			139
先天性肺静脈狭窄症				313
先天性副腎低形成症				82
#A TA # D A C D D A C D				81
* 先 天 性 ミオパチー				111
先天性無痛無汗症				130
先关性葉酸吸収不全				253
前頭側頭葉変性症				127
<b>子</b>				127
草薫ミオクロニー脳症				147
総動脈幹遺残症				207
総事派針夏浅症 総排泄腔遺残				293
総排泄腔外反症				292
ットス 症候群				194
た				194
/C		しょうこうぐん ゾ <del>ニ</del> ルフコヤ		000
		0.4.14.0		200
ダイアモンド・ブラック	ノファン	<b>真</b> Ш		284
大脳皮質基底核変性症 大理若骨病				7
				326
高安勤脈炎				40
多系統萎縮症 タナトフォリック骨異形	U# UL43			17
* # # # # # # # # # # # # # # # # # # #	沙风狂			275
多発血管炎性肉芽腫症	きずいえん			44
多発性硬化症/視神経費	予髄炎			13
多 <b>発性囊胞</b> 腎				67
多脾症候群				188
タンジール病				261
たんしんしつしょう 単心室症 だんせいせん い せい か せいおうしょくしゃ				210
弹性線維性仮性黄色腫				166
<b>疸道閉鎖症</b>				296
5				
遅発性内リンパ水腫				305
チャージ症候群		1,3-3.//		105
中隔視神経形成異常症	/ドモル	シア症候群		134
中毒性表皮壊死症				39
腸管神経節細胞僅少症				101
て				
TNF 受容体関連周期性	症候群			108
低ホスファターゼ症				172
天疱瘡				35
えた。 へんがまれずるいた。 たん 禿頭と変形性脊椎症を作	半う常染	色体劣性白質脳	症	123
特発性拡張型心筋症				57

	病  名	告示 番号
l	特発性基底核岩灰化症	27
	特発性心心板減少性紫斑病	63
ĺ	特発性血栓症(遺伝性血栓性素因によるものに傾る。)	327
ĺ	特発性後天性全身性無汗症	163
Ì	特発性大腿骨頭壞死症	71
İ	特発性多常心性キャッスルマン病	331
İ	特発性門脈注汽進症	92
İ	ドラベ症候群	140
İ	な	
İ	中條・西村症候群	268
Ì	が (	174
İ	軟骨無形成症	276
l	難治頻回部分発作重積型急性脳炎	153
ı	C	
I	22g11.2 欠失症候群	203
l	乳幼児肝巨大血管腫	295
	尿素サイクル異常症	251
	&	EVI
l	ヌーナン症候群	195
l	<b>ね</b>	100
l	ネイルパテラ症候群(爪膝蓋骨症候群)/ LMX1B 関連腎症	315
l	ネフロン癆	335
	0	000
l	脳クレアチン茨芝症候群	334
l	脳腱黄色腫症	263
ŀ	脳表へモジデリン沈着症	122
l	膿疱性乾癬(汎発型)	37
ŀ	最初には、これのでは	299
l	表の「エルベルドル」	299
l	<i>U±</i> 3	C
	パーキンソン病 バージャー病	6
	肺静脈閉塞症/肺毛細血管腫症	47
	かけいが基準とから相当には ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	87
l	・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	86
	はいほうていかん きしょうこうぐん	229
l	肺胞低換気症候群	230
	ハッチンソン・ギルフォード症候群	333
	バッド・キアリ <u>淀候</u> 詳 ハンチントン病	91
I		8
	ひ PCDH19 関連症候群	
l	D	152
	非ケトーシス型高グリシン血症 - 8-277 9 4-274 22	321
	肥厚性皮膚骨膜症	165
	非ジストロフィー性ミオトニー症候群 とと2・5・5-55、 ぜくと2のかは2・505 こ はなせんとくがいたよういのできるかは2	114
	皮質下梗塞と片質脳症を伴う常染色体優性脳動脈症 8-50を長いない。	124
	<b>肥大型心筋症</b>	58
	ビタミンロ依存性くる病/骨軟化症	239
	ビタミンD抵抗性くる病/骨軟化症	238
	を受けなどのある(あませいどうから、きょしは2) 左肺動脈右肺動脈起性症	314
	ビッカースタッフ 前的 幹 節が	128
	非典型溶血性尿毒症症候群	109

	生元
病 名	告示番号
非特異性多発性小腸潰瘍症 2. 4. 8. 6. 8. 4. 5. 7. 8. 18. 6. 8. 6. 8. 6. 8. 9. 7. 8. 8. 8. 8. 8. 8. 8. 9. 8. 9. 8. 8. 8. 8. 8. 9. 8. 9. 8. 8. 8. 8. 8. 9. 8. 9. 8. 8. 8. 8. 9. 8. 9. 8. 9. 8. 9. 8. 9. 8. 9. 8. 9. 8. 9. 8. 9. 8. 9. 8. 9. 8. 9. 8. 9. 9. 9. 9. 9. 9. 9. 9. 9. 9. 9. 9. 9.	290
皮膚筋炎/多発性筋炎	50
<b>表皮水疱症</b>	36
ヒルシュスプルング病 (全結腸型艾は小腸型)	291
\(\int_{\chi\tingbr\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi\tingbr\chi_{\chi\tingbr\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi\tingbr\chi_{\chi\tingbr\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi\tingbr\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi}\in_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi}\in}\chi_{\chi_{\chi_{\chi}\int}\chi\int\chi_{\chi_{\chi_{\chi}\in}\chi_{\chi_{\chi}\in}\chi_{\chi}\chi_{\chi}\in}\chi_{\chi}\chi_{\chi}\chi}\chi_{\chi}\chi_{\chi}\chi_{\chi}\chi_{\chi}\chi}\chi_{\chi}\chi}\chi\chi}\chi\chi\ti}\chi_{\chi}\chi}\chi\ti}\chi\ti\ti}\chi\ti\ti}\chi\ti\ti\ti\ti\ti\ti\ti}\ti}\chi\ti\ti\ti\ti\ti\ti\tii\ti}\ti\ti\ti\ti\ti\ti\ti\ti}\ti\ti\ti\ti\ti\ti\ti\ti\ti\tii\ti	
VÁTÉR 遊候静	173
ファイファー造機群	183
ファロー四徴症	215
ファンコニ貧血	285
封入体筋炎	15
フェニルケトン読録	240
複合カルボキシラーゼ欠損症 本品的なたとは	255
副甲状腺機能低下症	235
副腎白質ジストロフィー   本質的ないにより、 ・ *****************************	20
副腎皮質刺激ホルモン木応症	237
ブラウ症候群	110
プラダー・ウィリ症候群	193
プリオン 第余	23
プロピオン酸血症	245
ADEC 40 50 5 56 5 36	000
閉塞性細気管支炎	228
β-ケトチオラーゼ欠損症 ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・	322
ベーチェット病	56
ベスレムミオパチー	31
ペリー症候群 ペルオキシソーム病 (副腎質質ジストロフィーを除く。)	126
ベルオキンソーム病 (副腎白質シストロフィーを除く。)   片側巨脳症	234
万側巨胸症 	136
片側痙攣・片麻痺・こんかん症候群	149
は	000
方合族 L - アミノ酸脱灰酸酵素火損症   発作性夜間へモグロビン尿症	323
発作性夜間ペモグロビブ尿症	62
ポルフィリン症	337
	254
ま フリカフラ No. が No. 1275 3 CA	110
マリネスコ・シェーグレン症候群マルファン症候群	112
マルファン症候群   慢性炎症性脱髄性多発神経炎/多巣性運動ニューロパチー	167
慢性炎症性脱髄性多発神経炎/多果性運動ニューロバナー   本本等ができまるであれることができます。   慢性血栓塞栓性肺高血圧症	
サイサいないけつせい た けつせいこつずいきん	88
慢性再発性多発性骨髓炎慢性特発性傷性腸閉塞症	270
	99
<b>み</b> ミオクロニー <sup>ヴ</sup> ズ禅 てんかん	140
ミオンロー一次仲にんかん	142

病 名	告示番号
ミオクロニー脱力発作を擽うてんかん	143
ミトコンドリア病	21
€	
無虹彩症	329
無脾症候群	189
・	264
න්	
メープルシロップ尿症	244
メチルグルタコン酸尿症	324
メチルマロン酸血症	246
メビウス症候群	133
メンケス病	169
ŧ	
網膜色素変性症	90
もやもや病	22
モワット・ウィルソン症候群	178
や	
ヤング・シンプソン症候群	196
ф	
   遊走性焦点発作を伴う乳児てんかん	148
\$	
4p 欠失症候群	198
5	
	19
ラスムッセン脳炎	151
ランドウ・クレフナー症候群	155
b	
リジン尿性蛋白不耐症	252
<b>尚大血管右室起始症</b>	216
リンパ管腫症/ゴーハム病	277
リンハ官理症/ コーハム病	89
リンパ脈管筋腫症	
リンパ脈管筋腫症	162
リンパ脈管筋腫症る	
リンパ脈管筋腫症 る 類天疱瘡(後天性装皮水疱症を含む。) ルビンシュタイン・テイビ症候群	162
リンパ脈管筋腫症 る 類关疱瘡(後关性表皮水疱症を含む。)	162
リンパ脈管筋腫症 る 類矢疱瘡(後矢性表皮水疱症を含む。) ルビンシュタイン・テイビ症候群 れ	162
リンパ脈管筋腫症 る 類天疱瘡(後天性表皮水疱症を含む。) ルビンシュタイン・テイビ症候群 れ レーベル遺伝性視神経症	162 102 302
リンパ脈管筋腫症 る 類天疱瘡(後天性表皮水疱症を含む。) ルビンシュタイン・テイビ症候群 れ レーベル遺伝性視神経症 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	162 102 302 259
リンパ脈管筋腫症 る 類关疱瘡(後关性表皮水疱症を含む。) ルビンシュタイン・テイビ症候群 れ レーベル遺伝性視神経症 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 レット症候群	162 102 302 259 156
リンパ脈管筋腫症 る 類关疱瘡(後关性表皮水疱症を含む。) ルビンシュタイン・テイビ症候群 れ レーベル遺伝性視神経症 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 レット症候群	162 102 302 259 156
リンパ脈管筋腫症 る 類	162 102 302 259 156



公益財団法人難病医学研究財団の概要並びに賛助会員及びご寄付のお申し込みについては財団ホームページをご覧ください。

### 公益財団法人難病医学研究財団

(https://www.nanbyou.jp/)



T101-0063

東京都千代田区神田淡路町1丁目7番地 ひまわり神田ビル2階 TEL (03) 3257-9021 FAX (03) 3257-4788