

生物学的製剤使用開始について

2026.5.15 作成

中央区公害健康被害補償診療報酬審査会

患者氏名 生年月日 年 月 日

喘息予防・管理ガイドライン2021に示されている喘息治療ステップ4の状態である。

開始前患者状態

| | | | | | |
|------------------|--|-----------|--------------|----|-----|
| 体重 | | kg | 喘息症状（日中及び夜間） | | 回/週 |
| 抗IgE値 | | IU/ml | 運動を含む活動制限 | あり | なし |
| 血中好酸球数 | | / μ L | 過去1年における | | |
| PEF | | L/min | 予定外受診 | | 回/年 |
| FEV ₁ | | % | 救急受診 | | 回/年 |
| | | | 発作入院 | | 回/年 |

- 治療下でも増悪症状が毎日ある。
- 夜間症状がしばしばで、睡眠が妨げられる。
- 外来での点滴治療が頻回にある。
- 経口ステロイド薬を内服している。

投与開始日 年 月 日

製剤名と用量に○をつけてください。

| 開始した生物学的製剤名 | 用量 |
|-------------|------------------|
| ゾレア | 75mg 150mg |
| ヌーカラ | 100mg |
| ファセンラ | 30mg |
| デュピクセント | 300mg |
| エキシデンサー | 100mg |

生物学的製剤を選択した理由

参考文献
喘息予防・管理ガイドライン2021

記入日 年 月 日

医療機関名

担当医師名

提出・問い合わせ先

〒104-0044 東京都中央区明石町1-2-1 中央区保健所健康推進課給付係
電話 03(3546)5400