

4. 医療

■更生医療（自立支援医療）

【手続き】紫波町 健康福祉課 福祉係 ☎672-2111

- 身体障害者の障がい程度を軽くし、日常生活や職業能力を高めるために必要と認められた治療に限り、自己負担分を軽減します。

- ▼対象……身体障害者手帳の交付を受けている18歳以上の方のうち、重度かつ継続した医療が必要な方
- ▼負担軽減……自己負担を1割に軽減（さらに所得に応じて定められた負担上限額まで軽減）
- ▼判定……はじめに、治療を担当する医師から意見書の交付を受けてください。
- ▼手続方法……更生医療医師意見書（治療計画書）、身体障害者手帳、健康保険証利用登録したマイナンバーカードまたは資格確認書、申請書を提出し、受給者証の交付を受けた後に、指定された医療機関での治療となります。

■育成医療（自立支援医療）

【手続き】紫波町 健康福祉課 福祉係 ☎672-2111

- 身体障害のある児童の障がい程度を軽くし、生活能力等を高めるために必要と認められた治療に限り、自己負担分を軽減します。

- ▼対象……18歳未満で身体障害者手帳の交付を受けている児童、またはそれと同程度の障害のある児童のうち、重度かつ継続した医療が必要な児童
- ▼負担軽減……自己負担を1割に軽減（さらに所得に応じて定められた負担上限額まで軽減）
- ▼判定……はじめに、治療を担当する医師から意見書の交付を受けてください。
- ▼手続方法……育成医療医師意見書（治療計画書）、身体障害者手帳（交付者のみ）、健康保険証利用登録したマイナンバーカードまたは資格確認書、申請書を提出し、受給者証の交付を受けた後に、指定された医療機関での治療となります。

■精神通院医療（自立支援医療）

【手続き】紫波町 健康福祉課 福祉係 ☎672-2111

- 通院による精神疾患の治療が必要と認められた方の通院医療費の自己負担を軽減します。病院に入院しないで行われる医療（外来、外来での投薬、デイケア、訪問看護等）が対象になります。1年ごとに更新手続きが必要になります。

▼対象……精神神経科での治療を受けている方のうち、継続した医療が必要な方

▼負担軽減……自己負担を1割に軽減（さらに所得に応じて定められた負担上限額まで軽減）
なお、指定する医療機関と薬局は、受給者証に記載されます。

▼判定……はじめに、精神科医から診断書の交付を受けてください。

▼手続方法……自立支援医療用診断書、健康保険証利用登録したマイナンバーカードまたは資格
確認書、障害年金証書（該当者のみ）、精神障害者保健福祉手帳（交付者のみ）、
町民税・課税状況閲覧同意書、申請書を提出し、受給者証の交付を受けた後に、
指定された医療機関での治療となります。
なお、受給者証の交付までには2カ月くらいの期間を要します。

▼決定機関……岩手県県央保健所 ☎629-6574

■重度心身障害者等医療費助成

【手続き】紫波町 町民課 給付年金係 ☎672-2111

- 医療機関での治療で支払った自己負担分のうち、一定額を超えた分について、助成が受けられます。
ただし、入院時食事療養費と医療保険対象外治療は適用外です。

▼対象……紫波町内に住所があり、次の①～③のいずれかに該当する方が対象です。

- ① 身体障害者手帳1～2級及び3級の方、療育手帳Aの方
- ② 特別児童扶養手当の支給対象児童（1級のみ）
- ③ 国民年金法における障害基礎年金1級を受給している方
- ④精神障害者保健福祉手帳1級の方

▼一定額……入院が5,000円、入院外が1,500円（住民税非課税世帯は全額給付）
（出生～高校生年齢までは入院2,500円、入院外750円となります。）

▼助成期間……身体障害者手帳、療育手帳、精神障害者保健福祉手帳の方は交付年月の初日から
資格喪失月の月末まで特別児童扶養手当、障害基礎年金の有期認定の方は期限月
の末日まで

▼助成制限……対象者及び配偶者、または扶養義務者の前年所得が一定以上の場合

▼手続方法……身体障害者手帳、療育手帳、精神障害者保健福祉手帳、特別児童扶養手当証書、
障害基礎年金証書のいずれかと、健康保険証利用登録したマイナンバーカード
または資格確認書、預金通帳、印鑑等を持参し、受給者証等の交付を受けて
ください。

新規該当者には障害者手帳等の交付時にご案内します。

■ひとり親家庭医療費助成（父親または母親の障がいも含む）

【手続き】紫波町 町民課 給付年金係 ☎672-2111

●医療機関での治療で支払った自己負担分のうち、一定額を超えた分について、助成が受けられます。
ただし、入院時食事療養費と医療保険対象外治療は適用外です。

- ▼対 象……① 配偶者のない父または母で、18歳以下の児童を扶養している方とその児童
② 父または母が重度の身体障がい者（1、2級）または重度の精神障がい者で働くことができない場合、その児童（18歳以下）と父または母
③ 両親がいない18歳以下の児童

▼一 定 額……入院が5,000円、入院外が1,500円（住民税非課税世帯は全額給付）
（出生～高校生年齢まで※は入院2,500円、入院外750円となります。）

▼助成期間……上記の対象要件を満たしている期間

▼助成制限……対象者及び配偶者、または扶養義務者の前年所得が一定以上の場合

▼手続方法……ひとり親家庭であることを証明する戸籍謄本等、身体障害者手帳、医療保険証、預金通帳、印鑑等を持参し、受給者証等の交付を受けてください。

▼参 考……この他にも次の医療助成制度がありますので、町民課で手続きしてください。

◆こども医療費助成（出生届提出時に案内）

※出生時から高校3年生まで

◆妊産婦医療費助成（母子手帳交付申請時に案内）

※妊娠5カ月目から出産月の翌月まで

◆寡婦医療費助成（ひとり親家庭医療費助成受給者証返還時に案内）

※ひとり親家庭医療費助成受給者のうち母子家庭で、子ども達が全員19歳以上になった家庭の母

■難病医療費助成（指定難病）

【手続き】 県央保健所 保健課 ☎629-6573

●特定疾病（指定難病）の治療に係る診察や薬剤支給に際し、医療機関の窓口において、医療保険証と一緒に特定医療費（指定難病）受給者証を提示することにより、自己負担額が軽減される制度です。

▼軽減内容……申請により、対象者には特定疾患医療受給証が発行され、その受給者証には所得に応じた自己負担額が記載されており、それが一カ月の負担上限額となります。

▼対象疾病……全376種（令和7年4月1日から369種から376種に拡大）※障害者総合支援法の対象となる難病

あ	アイカルディ症候群	お	ADH分泌異常症	く	ギャロウェイ・モフト症候群
	アイザックス症候群		エーラス・ダンロス症候群		急性壊死性脳症
	I g A腎症		エプスタイン症候群		急性網膜壊死
	I g G4関連疾患		エプスタイン病		球腎性筋萎縮症
	亜急性硬化性全脳炎		エマヌエル症候群		急速進行性糸球体腎炎
	アジソン病		MECP2重複症候群		強直性脊椎炎
	アッシャー症候群		LMNB1関連大脳白質脳症		巨細胞性動脈炎
	アトピー性腎臓炎		遠位型ミオパチー		巨大静脈奇形(頸部口腔咽頭びまん性病変)
	アペール症候群		円錐角膜		巨大動静脈奇形(頸部顔面又は四肢病変)
	アミロイドーシス	か	黄色靱帯骨化症		巨大膀胱短小結腸腸管蠕動不全症
い	アラジール症候群		黄斑ジストロフィー	け	巨大リンパ管奇形(頸部顔面病変)
	アルポート症候群		大田原症候群		筋萎縮性側索硬化症
	アレキサンダー病		オクシピタル・ホーン症候群		筋型糖原病
	アンジェルマン症候群		オスラー病		筋ジストロフィー
	アントレー・ピクスラー症候群		カーニー複合		クッシング病
	イソ吉草酸血症		海馬硬化を伴う内側側頭葉てんかん		クリオピリン関連周期熱症候群
	一次性ネフローゼ症候群		潰瘍性大腸炎		クリッパル・トルナー・ウェーバー症候群
	一次性膜性増殖性糸球体腎炎		下垂体前葉機能低下症		クルーゾン症候群
	1p36欠失症候群		家族性地中海熱		グルコ-ストリク-ター1欠損症
	遺伝性自己炎症疾患		家族性低βリポタンパク血症1（ホモ接合体）		グルタル酸血症1型
う	遺伝性ジストニア		家族性良性慢性天疱瘡		グルタル酸血症2型
	遺伝性周期性四肢麻痺		カナバン病		クロウ・深瀬症候群
	遺伝性腭炎		化膿性無菌性関節炎・壊疽性膿皮症・アクネ症候群		クローン病
	遺伝性鉄芽球形貧血		歌舞伎症候群		クロンカイト・カナダ症候群
	ウィーバー症候群		ガラクトース1-リポ酸リダクトラシフェーゼ欠損症		痙攣重積型(二相性)急性脳症
	ウィリアムズ症候群		カルニチン回路異常症		結節性硬化症
	ウィルソン病		加齢黄斑変性		結節性多発動脈炎
	ウエスト症候群		肝型糖原病		血栓性血小板減少性紫斑病
	ウェルナー症候群		間質性膀胱炎(ハンナ型)		限局性皮膚奇形成
	ウォルフラム症候群		環状20番染色体症候群		原発性肝外門脈閉塞症
え	ウルリッヒ病		関節リウマチ		原発性局所多汗症
	HTRA1関連脳小血管病	き	完全大血管転位症		原発性硬化性胆管炎
	HTLV-1関連腎臓炎		眼皮膚白皮症		原発性高脂血症
	ATR-X症候群		偽性副甲状腺機能低下症		原発性側索硬化症

	原発性胆汁性胆管炎		自己免疫性後天性凝固因子欠乏症		全身性強皮症
	原発性免疫不全症候群		自己免疫性溶血性貧血		先天異常症候群
	顕微鏡の大腸炎		四肢形成不全		先天性横隔膜ヘルニア
	顕微鏡的多発血管炎		シトステロール血症		先天性核上性球麻痺
こ	高IgD症候群		シトリン欠損症		先天性気管狭窄症／先天性声門下狭窄症
	好酸球性消化管疾患		紫斑病性腎炎		先天性魚鱗癬
	好酸球性多発血管炎性肉芽腫症		脂肪萎縮症		先天性筋無力症候群
	好酸球性副鼻腔炎		若年性特発性関節炎		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
	抗糸球体基底膜腎炎		若年性肺気腫		先天性三尖弁狭窄症
	後縦靱帯骨化症		シャルコー・マリー・トゥース病		先天性腎性尿崩症
	甲状腺ホルモン不応症		重症筋無力症		先天性赤血球形成異常貧血
	拘束型心筋症		修正大血管転位症		先天性僧帽弁狭窄症
	高チロシン血症1型		出血性線溶異常症		先天性大脳白質形成不全症
	高チロシン血症2型		シュベール症候群関連疾患		先天性肺静脈狭窄症
	高チロシン血症3型		シュワルツ・ヤンベル症候群		先天性風疹症候群
	後天性赤芽球癆		神経細胞移動異常症		先天性副腎低形成症
	広範脊柱管狭窄症		神経軸索ミエリン形成を伴う遺伝性びまん性白質脳症		先天性副腎皮質酵素欠損症
	膠様滴状角膜ジストロフィー		神経線維腫症		先天性ミオパチー
	抗リン脂質抗体症候群		神経有棘赤血球症		先天性無痛無汗症
	極長鎖アシル・CoA 脱水素酵素欠損症		進行性核上性麻痺		先天性葉酸吸収不全
	コケイン症候群		進行性家族性肝内胆汁うっ滞症		前頭側頭葉変形症
	コステロ症候群		進行性骨化性線維異形成症		線毛機能不全症候群（カルタゲナー症候群を含む。）
	骨形成不全症		進行性多発性白質脳症	そ	早期ミオクロニー脳症
	骨髄異形成症候群		進行性白質脳症		総動脈幹遺残症
	骨髄線維症		進行性ミオクローヌスてんかん		総排泄腔遺残
	ゴナドトロピン分泌亢進症		心室中核欠損を伴う肺動脈閉鎖症		総排泄腔外反症
	5p欠失症候群		心室中核欠損を伴わない肺動脈閉鎖症	た	ソトス症候群
	コフィン・シルス症候群	ず	睡眠時期棘徐波活性化を示す発達性てんかん性脳症		グアイモド・ブラックマン貧血
	コフィン・ローリー症候群		スタージ・ウェーバー症候群		第14番染色体父親性ダイソミー症候群
	混合性結合組織病		スライバ・ロス・ゴッソ症候群		大脳皮質基底核変性症
さ	鰓耳腎症候群		スミス・マギニス症候群		大理石骨病
	再生不良性貧血		スモン		ダウン症候群
	サイトメガロウィルス角膜内皮炎				多系統萎縮症
	再発性多発軟骨炎	せ	脆弱X症候群		高安動脈炎
	再発性多発軟骨炎		脆弱X症候群関連疾患		タナトフォリック骨異形成症
	左心低形成症候群		成人発症スチル病		多発血管炎性肉芽腫症
	サルコイドーシス		成長ホルモン分泌亢進症		多発性硬化症/視神経脊髄炎
	三尖弁閉鎖症		脊髄空洞症		多発性軟骨性外骨腫症
	三頭酵素欠損症		脊髄小脳変性症(多系統萎縮症を除く)		多発性嚢胞腎
し	CFC症候群		脊髄髄膜瘤		多脾症候群
	シェーグレン症候群		脊髄性筋萎縮症		タンジール病
	色素性乾皮症		セピアプテリン還元酵素(SR)欠損症		単心室症
	自己食空腔性ミオパチー		前眼部形成異常		
	自己免疫性肝炎		全身性エリテマトーデス		弾性線維性仮性黄色腫

ち	短腸症候群	ひ	肺動脈性肺高血圧症	ほ	ベーチェット病
	胆道閉鎖症		肺蛋白症(自己免疫性又は先天性)		ベスレムミオパチー
	遅発性内リンパ水腫		肺泡低換気症候群		ヘパリン起因性血小板減少症
	チャーシ症候群		ハッチンソン・ギルフォード症候群		ヘモクロマトーシス
	中隔視神経形成異常症/ドモルシア症候群		バット・キアリ症候群		ペリー病
	中毒性表皮壊死症		ハンチントン病		ペルーシド角膜辺縁変性症
	腸管神経節細胞僅少症		汎発性特発性骨増殖症		ペリネアロパチー病(副腎白質ジストロフィーを除く)
て	TRPV4異常症	ひ	PCDH19関連症候群	ほ	片側巨脳症
	TSH分泌亢進症		PURA関連神経発達異常症		片側麻痺・片麻痺・てんかん症候群
	TNF受容体関連周期性症候群		非ケトーシス型高グリシン血症		芳香族L-アミノ酸脱炭酸酵素欠損症
	低ホスファターゼ症		肥厚性皮膚骨膜炎		発作性夜間ヘモグロビン尿症
	天疱瘡		非ジストロフィー性ミオトニー症候群		ホモシスチン尿症
と	特発性拡張型心筋症	ひ	皮膚下梗塞と白質脳症を伴う常染色体優性脳動脈症	ま	ポルフィリン症
	特発性間質性肺炎		肥大型心筋症		マリネスコ・シェーグレン症候群
	特発性基底核石灰化症		左肺動脈右肺動脈起始症		マルファン症候群/ロイス・ディーツ症候群
	特発性血栓症(遺伝性血栓性素因によるものに限る)		ビタミンド抵抗性くる病/骨軟化症		慢性炎症性脱髄性多発神経痛/多巣性運動ニューロパチー
	特発性後天性全身性無汗症		ビタミンド依存性くる病/骨軟化症		慢性血栓塞栓性肺高血圧症
	特発性大腿骨頭壊死症		ピッカースタッフ脳幹脳炎		慢性再発性多発性骨髄炎
	特発性多中心性キャスルマン病		非典型溶血性尿毒症症候群		慢性脾炎
	特発性門脈圧亢進症		非特異性多発性小脳潰瘍症		慢性特発性偽性腸閉塞症
	特発性両側性感音難聴		皮膚筋炎/多発性筋炎	み	ミオクロニー欠神てんかん
	ドラベ症候群		びまん性汎細気管支炎		ミオクロニー脱力発作を伴うてんかん
	突発性難聴		肥満低換気症候群		ミトコンドリア病
な	中條・西村症候群	ひ	表皮水疱症	む	無虹彩症
	那須・ハコラ病		ヒルシュルプレック病(全結腸型又は小腸型)		無脾症候群
	軟骨無形成症		VATER症候群		無βリボタンパク血症
	難治頻回部分発作重積型急性脳炎		ファイファー症候群	め	メーブルシロップ尿症
に	22p11.2欠失症候群	ひ	ファロー四徴症		メチルマロン酸血症
	乳児発症STING 関連血管炎		ファンconi貧血		メチルグルタコン酸尿症
	乳幼児肝巨大血管腫		封入体筋炎		メビウス症候群
	尿素サイクル異常症		フェニルケトン尿症		免疫性血小板減少症
ぬ	ヌーナン症候群		フォンタン術後症候群		メンケス病
ね	ネバハラ症候群(爪膝蓋骨症候群)/LMX1B関連腎症		複合カルボキシラーゼ欠損症	も	網膜色素変性症
	ネフロン癆		副甲状腺機能低下症		もやもや病
の	脳クレアチン欠乏症候群		副腎白質ジストロフィー		モワット・ウィルソン症候群
	脳腱黄色腫症		副腎皮質刺激ホルモン不応症	や	薬剤性過敏症症候群
	脳内鉄沈着神経変性症		ブラウ症候群		ヤング・シンブソン症候群
	脳表ヘモジデリン沈着症		ブラダー・ウィリ症候群	ゆ	優性遺伝形式をとる遺伝性難聴
	膿胞性乾癬		プリオン病		遊走性焦点発作を伴う乳児てんかん
	嚢胞性線維症		プロピオン酸血症	よ	4p欠失症候群
			PRL分泌亢進症(高プロラクチン血症)		
は	パーキンソン病	へ	閉塞性細気管支炎	ら	ライソゾーム病
	バージャー病		β-ケトチオラーゼ欠損症		ラスムッセン病
	肺静脈閉塞症/肺毛細血管腫症				ランゲルハンス細胞組織球症

	ランドウ・クレフナー症候群
り	リジン尿性蛋白不耐症
	両側性小耳症・外耳道閉鎖症
	両大血管右室起始症
	リンパ管腫症/ゴーム病
	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・ティビ症候群
れ	レーベル遺伝性視神経症
	リチコリスチロールアルトランスフェラーゼ 欠損症
	劣性遺伝形式をとる遺伝性難聴
	レット症候群
	レノックス・ガストー症候群
ろ	ロウ症候群
	ロスムンド・トムソン症候群
	肋骨異常を伴う先天性側弯症