

ゴア® バイアバーン® スtentグラフト

人工血管内シャントの静脈側吻合部狭窄治療

保険適用Q&A

特定保険医療材料 分野名:191 末梢血管用stentグラフト

機能区分名	保険償還価格	製品名	stentグラフト長	対象疾患
(1) 標準型	322,000円	ゴア® バイアバーン® stentグラフト	2.5 cm / 5 cm / 7.5 cm / 10 cm	人工血管内シャントの 静脈側吻合部狭窄

令和8年6月1日時点

Q & A

Q1 人工血管内シャントの静脈側吻合部狭窄に対してバイアバーン® stentグラフトを留置する場合、1回の手術で、最大何本保険で算定できますか？

A 標準型1本を上限に算定できます。

Q2 1回の手技でガイドワイヤーおよび/または経皮的血管形成術(PTA)バルーンカテーテルを2本算定できますか？

A 関連通知において、本数の制限に関する言及はございません。個別の事例に対する保険適用の詳細につきましては、管轄の厚生局等にご確認いただくようお願いいたします。

Q3 バイアバーン® stentグラフトを新規狭窄病変に留置した場合も保険で算定できますか？

A 新規狭窄病変は、人工血管内シャントの静脈側吻合部において、術中に適切な径のバルーンカテーテルで完全拡張できたにもかかわらず、リコイルし理学的所見が改善しない場合に算定の対象となります。

バイアバーン® stentグラフトは、「人工血管内シャントの静脈側吻合部における狭窄又は閉塞に対するバイアバーン® stentグラフトの適正使用指針」の「3. 対象患者指針」に記載のある、原則、バルーン拡張術では長期開存が期待できない以下のいずれかの病変に留置した場合に算定できます。

- 人工血管内シャントの静脈側吻合部において、術中にリコイルを来す病変
適切な径のバルーンで完全拡張できたにもかかわらず、リコイルし理学的所見が改善しない場合
- 人工血管内シャントの静脈側吻合部における再狭窄・再開塞病変

なお、バイアバーン® stentグラフトは、人工血管内シャントの静脈側吻合部における狭窄または閉塞の治療に用いるものとして承認されました。人工血管内シャントの動脈側吻合部には使用できませんのでご注意ください。

Q4 人工血管内シャントの静脈側吻合部狭窄に対してバイアバーン® stentグラフトを留置する場合、手技料は何を請求すればよいですか？

A 人工血管内シャントの静脈側吻合部狭窄に対して、末梢血管用stentグラフトを留置する場合の手技料が新設されました。以下の手技料で請求してください。

K616-7 stentグラフト内挿術(シャント) 12,000点 注:手術に伴う画像診断および検査の費用は算定しない。

Q5 手技料「K616-7」stentグラフト内挿術(シャント)の、算定の回数に関する制限はありますか？

A 関連通知において、回数の制限に関する言及はございません。

Q6 診断群分類 (DPC) 対象病院および診療所を除く保険医療機関において、入院した日から起算して5日以内に人工血管内シャントの静脈側吻合部狭窄に対してバイアバーン® スtentグラフトを留置する場合は、「A400短期滞在手術等基本料3」の算定に該当しますか？

A 手技料「K616-7」は、「A400短期滞在手術等基本料3」に規定される手術に該当しないことから、出来高請求となることが想定されておりますが、個別の事例に対する保険適用の詳細につきましては、管轄の厚生局等にご確認いただくようお願いいたします。

診療報酬明細書 記載上の留意点

保険算定に関する留意事項等³をご参照の上、特に以下の点にご留意ください。

(1) 診療報酬明細書の摘要欄に、**末梢血管用stentグラフトを使用した理由**および**医学的な根拠**を詳細に記載してください。

本資料は、令和8年3月5日保医発0305第1号に基づいて作成しておりますが、弊社は本資料により個別の事例に対する保険適用に関する確定的な判断を提供するものではありません。

関連通知等の解釈等及び個別の事例に対する保険適用の詳細につきましては、管轄の厚生局等にご確認いただくようお願いいたします。

a. 出典：厚生労働省、「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8年3月5日保医発0305第1号)」を加工して作成。発行 令和8年3月5日。アクセス 2026年4月7日。
https://www.mhlw.go.jp/stf/newpage_67729.html

本資料は医療関係者向けです。それ以外の方への再配布はご遠慮ください。全ての禁忌、警告、使用上の注意および有害事象に関する詳細は電子化された添付文書(電子添文)を必ずご参照ください。

販売名：ゴア® バイアバーン® stentグラフト 承認番号：22800BZX00070000 一般的名称：ヘパリン使用中心循環系stentグラフト
© 2026 W. L. Gore & Associates, Inc. / 日本ゴア合同会社 無断転載・複製を禁じます。記載の商標は、Goreグループの関連会社または各権利者の商標です。
"Together, improving life" および記載のデザイン(ロゴ)は、Goreの商標です。 25PL3004-JA02 APRIL 2026 MAT-0508-1

製造元 **W. L. Gore & Associates, Inc.**

製造販売元 **日本ゴア合同会社**
メディカル・プロダクツ・ディビジョン

〒108-0075 東京都港区港南1-8-15 Wビル
T 03 6746 2560 F 03 6746 2561 goremedical.com/jp

