

薬価基準追補収載（報告品目等）のお知らせ

平成22年4月23日

福岡県薬剤師会薬事情報センター

厚労省は報告品目等の薬価基準追補収載を平成22年4月23日に告示，即日実施した。

〔内 用 薬〕

毒：毒薬，劇：劇薬，処：処方せん医薬品，生：生物由来製品

分類	医薬品名(会社名)	規格・単位	薬価(円)	規制	備考(成分，薬効)
214	オルメテック錠40mg (第一三共)	40mg, 1 T	213.00	処	オルメサルタン メドキシミル アンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤（ARB）。 血圧降下剤。 適応は高血圧症。 規格追加（既発売品は5mg・10mg・20mg）。
429	サレドカプセル50 (藤本)	50mg, 1 C	5,512.80	毒 処	サリドマイド 適応は再発または難治性の多発性骨髄腫。 規格追加（既発売品は100mg）。
339	プレタールOD錠50mg " 100mg (大塚)	50mg, 1 T 100mg, 1 T	105.50 189.50	処	シロスタゾール 抗血小板剤。 適応は①慢性動脈閉塞症に基づく潰瘍，疼痛・ 冷感等の虚血性諸症状の改善。②脳梗塞（心原 性脳塞栓症を除く）発症後の再発抑制。 口腔内崩壊錠の剤形追加（既発売品は普通錠）。
117	ロナセン錠8mg (大日本住友)	8mg, 1 T	269.60	劇 処	プロナンセリン 非定型抗精神病薬。ドパミンD ₂ 受容体・セロトニ ン5-HT ₂ 受容体遮断剤。 適応は統合失調症。 規格追加（既発売品は錠2mg・4mg，散2%）。

〔外 用 薬〕

分類	医薬品名(会社名)	規格・単位	薬価(円)	規制	備考(成分，薬効)									
229	アドエア 125 エアゾール 120 吸入用 アドエア 250 エアゾール 120 吸入用 (グラクソ・スミスクライン)	12.0g, 1 瓶 12.0g, 1 瓶	7,639.50 8,774.20	処	サルメテロールキシナホ酸塩・フルチカゾンブ ロピオン酸エステル 長時間作動型β ₂ 刺激剤・副腎皮質ステロイド。 適応は①気管支喘息（吸入ステロイド剤および長時間 作動型吸入β ₂ 刺激剤の併用が必要な場合）。②（125 エアゾールのみ）慢性閉塞性肺疾患（慢性気管支炎， 肺気腫）の気道閉塞性障害に基づく諸症状の緩解（吸 入ステロイド剤および長時間作動型吸入β ₂ 刺激剤の 併用が必要な場合）。 <table border="1"> <tr> <td>1回噴霧中</td> <td>サルメテロール</td> <td>フルチカゾンブ[®]ピオン酸エステル</td> </tr> <tr> <td>125エアゾール</td> <td>25μg</td> <td>125μg</td> </tr> <tr> <td>250エアゾール</td> <td>25μg</td> <td>250μg</td> </tr> </table> 既発売品の50エアゾールは1回噴霧中にサルメテロ ールを25μg，フルチカゾンブ [®] ピオン酸エステ ルを50μg含有。 キット製品。	1回噴霧中	サルメテロール	フルチカゾンブ [®] ピオン酸エステル	125エアゾール	25μg	125μg	250エアゾール	25μg	250μg
1回噴霧中	サルメテロール	フルチカゾンブ [®] ピオン酸エステル												
125エアゾール	25μg	125μg												
250エアゾール	25μg	250μg												
225	スピリーバ2.5μg レスピマツト60吸入 (日本ベーリンガー インゲルハイム)	150μg, 1キット	6,767.70	処	チオトロピウム臭化物水和物 長時間作用型抗コリン剤。 適応は慢性閉塞性肺疾患（慢性気管支炎，肺気腫）の 気道閉塞性障害に基づく諸症状の緩解。 吸入用器具レスピマツト [™] とカートリッジ（液剤）か らなるキット製品。									
131	ディスコビスク1.0眼粘弾剤 (日本アルコン)	1mL, 1筒	10,932.30	処	ヒアルロン酸ナトリウム・コンドロイチン硫酸 ナトリウム 眼科手術補助剤。 適応は水晶体再建術の手術補助。 既発売品ビスコート [™] に含有するヒアルロン酸ナト リウムをより高分子量・低濃度に処方変更。									

〔注射薬〕

分類	医薬品名(会社名)	規格・単位	薬価(円)	規制	備考(成分, 薬効)
634	アドベイト注射用2000 (バクスター)	2,000IU, 1瓶 (溶解液付)	136,983	処 生	ルリオクトコグ アルファ (遺伝子組換え) 血液凝固第Ⅷ因子製剤。 適応は血液凝固第Ⅷ因子欠乏患者に対し、血漿中の血液凝固第Ⅷ因子を補い、その出血傾向を抑制。 規格追加 (既発売品は250U・500U・1000U)。
399	エポエチンアルファBS注 750「JCR」 " 1500「JCR」 " 3000「JCR」 エポエチンアルファBS注 750 シリンジ「JCR」 " 1500 シリンジ「JCR」 " 3000 シリンジ「JCR」 (日本ケミカルリサーチ, キッセイ)	750IU, 0.5mL 1瓶 1,500IU, 1.0mL 1瓶 3,000IU, 2.0mL 1瓶 750IU, 0.5mL 1筒 1,500IU, 1.0mL 1筒 3,000IU, 2.0mL 1筒	1,113 1,938 3,377 848 1,491 2,622	劇 処 生	エポエチン カッパ (遺伝子組換え) [エポエチンアルファ後続1] エリスロポエチン。 適応は①透析施行中の腎性貧血。②未熟児貧血。 既発売のエポエチンアルファ (遺伝子組換え) 製剤エスポー™注射液のバイオ後続品で、完全無血清培地により製剤化。 バイアル製剤とキット製品 (プレフィルドシリンジ化)。
429	エルプラット点滴静注液50mg " 100mg (ヤクルトファーマ)	50mg, 10mL 1瓶 100mg, 20mL 1瓶	38,142 70,284	毒 処	オキサリプラチン 抗悪性腫瘍剤。白金 (プラチナ) 誘導体。 適応は①治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌、②結腸癌における術後補助化学療法。 新剤形の水性製剤で、溶解作業が不要 (既発売品のエルプラット™注射用は凍結乾燥製剤)。 新効能 (本剤とエルプラット™注射用に②の効能追加)。
422	キロサイドN注1g (日本新薬)	1g, 1瓶	13,418	劇 処	シタラビン 抗悪性腫瘍剤。代謝拮抗剤。 適応は①再発・難治性の急性白血病 (急性骨髄性白血病, 急性リンパ性白血病)。②再発・難治性の悪性リンパ腫。ただし、急性リンパ性白血病および悪性リンパ腫については他の抗悪性腫瘍剤と併用する場合に限る。 規格追加 (既発売品は管400mg)。
634	ノボセブンHI静注用1mg " 2mg " 5mg (ノボ ノルディスク ファーマ)	1mg, 1mL 1瓶 2mg, 2mL 1瓶 5mg, 5mL 1瓶 (溶解液付)	98,024 189,000 450,177	処 生	エプタコグ アルファ (活性型) (遺伝子組み換え) 血液凝固第Ⅶ因子製剤。 適応は血液凝固第Ⅷ因子または第Ⅸ因子に対するインヒビターを保有する先天性血友病および後天性血友病患者の出血抑制。 既発売品の注射用ノボセブン™を室温保存 (1~30℃) できるように処方変更し、携帯しやすくなった。さらに注射量を減らし、かつ投与量の計算が容易になるように溶解後の有効成分濃度を0.6mg/mLから1.0mg/mLに変更。また多様な用量に対応できるように2mgの規格を追加。
249	ノボラピッド50 ミックス注 フレックスペン ノボラピッド70 ミックス注 フレックスペン (ノボ ノルディスク ファーマ)	300U, 1キット 300U, 1キット	2,287 2,286	劇 処	インスリン アスパルト (遺伝子組換え) 2相性プロタミン結晶性インスリンアナログ水性懸濁注射液。 適応はインスリン療法が適応となる糖尿病。 既発売品ノボラピッド™注フレックスペンにプロタミンを加えることで、可溶性超速効型画分に結晶性中間型画分を含有させた2相性混合製剤。 50 ミックス注 可溶性超速効型画分：結晶性中間型画分=5：5 70 ミックス注 可溶性超速効型画分：結晶性中間型画分=7：3

119	ラジカット 点滴静注バッグ 30mg (田辺三菱)	30mg, 100mL 1キット	8, 228	処	エダラボン 脳保護剤。 適応は脳梗塞急性期に伴う神経症候, 日常生活動作障害, 機能障害の改善。 キット製品 (既発売品ラジカット™注 30mg を予め生理食塩液で希釈したバッグ製剤) 。
-----	---------------------------------	---------------------	--------	---	--