

薬価基準追補収載（報告品目）のお知らせ

平成25年11月29日

公益社団法人福岡県薬剤師会 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25年11月29日に告示、即日実施した。

〔内用薬〕

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) |
|-----|--|------------------------------|-----------|-----|---|
| 396 | グラクティブ錠12.5mg (小野) ジャヌビア錠12.5mg (MSD) | 1 T, 12.5mg | 73.20 | 処 | シタグリブチンリン酸塩水和物 経口血糖降下薬。DPP-4阻害薬。 適応は2型糖尿病。ただし、下記のいずれかの治療で十分な効果が得られない場合に限る (1)食事療法、運動療法のみ (2)食事療法、運動療法に加えて次の薬剤を使用 ①スルホニルウレア剤、②チアゾリジン系薬剤 ③ビグアナイド系薬剤、④α-グルコシダーゼ阻害剤、⑤インスリン製剤 規格追加（既発売品は錠25mg・50mg・100mg）。 |
| 339 | コンプラビン配合錠 (サノフィ) | 1 T | 275.00 | 処 | クロピドグレル硫酸塩（クロピドグレルとして75mg）・アスピリン100mg 抗血小板薬。 適応は、経皮的冠動脈形成術(PCI)が適用される急性冠症候群（不安定狭心症、非ST上昇心筋梗塞、ST上昇心筋梗塞）、安定狭心症、陳旧性心筋梗塞の虚血性心疾患。 |
| 117 | ストラテラ内容液0.4% (日本イーライリリー) | 0.4%, 1mL (アトモキセチンとして4mg) | 203.40 | 劇 処 | アトモキセチン塩酸塩 選択的ノルアドレナリン再取り込み阻害薬。 適応は、注意欠陥/多動性障害(AD/HD)。 剤形追加(既発売品はカプセル5mg・10mg・25mg・40mg)。 |
| 399 | ビオプテン顆粒10% (第一三共) | 10%, 1g, 1包 | 35,875.00 | 処 | サブプロテリン塩酸塩 適応は、 (1)ジヒドロビオプテリン合成酵素欠損、ジヒドロプロテリジン還元酵素欠損に基づく高フェニルアラニン血症（異型高フェニルアラニン血症）における血清フェニルアラニン値の低下 (2)テトラヒドロビオプテリン反応性フェニルアラニン水酸化酵素欠損に基づく高フェニルアラニン血症（テトラヒドロビオプテリン反応性高フェニルアラニン血症）における血清フェニルアラニン値の低下 規格追加（既発売品は顆粒2.5%）。 |
| 625 | プリジスタナীব錠800mg (ヤンセンファーマ) | 800mg, 1 T (ダルナビルとして) | 1,843.80 | 劇 処 | ダルナビル エタノール付加物 抗HIV薬。プロテアーゼ阻害薬。 適応は、HIV感染症。 規格追加（既発売品は錠300mg・400mg）。 |
| 214 | プレミネント配合錠HD (MSD) | 1 T | 218.40 | 処 | ロサルタンカリウム100mg・ヒドロクロロチアジド12.5mg アンジオテンシンII受容体拮抗薬(ARB)・チアジド系利尿薬。 適応は、高血圧症。 規格追加（既発売品はロサルタンカリウム50mg・ヒドロクロロチアジド12.5mg）。 |

〔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) |
|-----|---|------------------------|----------|----|--|
| 225 | オーキシス 9 μg タービュヘイラー60 吸入 (アストラゼネカ～ Meiji Seika ファルマ) | 540 μg, 1キット (9 μg) | 3,496.60 | 処 | ホルモテロールフマル酸塩水和物 長時間作用型 β ₂ 刺激薬。 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。 規格追加（既発売品は9 μgタービュヘイラー28吸入）。 |

〔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) |
|---|---|------------------------|---------|-----|---|
| 243 | テリボン皮下注用 56.5 μg (旭化成ファーマ) | 56.5 μg, 1 瓶 (溶解液付) | 12,971 | 処 | テリパラチド酢酸塩 適応は、骨折の危険性の高い骨粗鬆症。 規格追加（既発売品は溶解液なし）。 |
| 639 | ペガシス皮下注 45 μg (中外) | 45 μg, 0.5mL, 1 瓶 | 7,197 | 劇 処 | ペグインターフェロンアルファ-2a (遺伝子組換え) 規格追加（既発売品は 90 μg・180 μg）。 |
| 634 | ベネフィクス静注用 3000 (ファイザー) | 3,000IU, 1 瓶 (溶解液付) | 307,305 | 処 生 | ノナコグアルファ (遺伝子組換え) 適応は、血友病 B（先天性血液凝固第 IX 因子欠乏症）患者における出血傾向の抑制。 規格追加（既発売品は 500・1000・2000）。 |
| 342 | レギュニール HC a 1.5 腹膜透析液 (バクスター) | 1L, 1 袋 (排液用バッグ付) | 1,347 | 処 | 腹膜透析液 適応は、慢性腎不全患者における腹膜透析。 HC a は高マグネシウム血症の改善が不十分な場合に用いる。 LC a は高マグネシウム血症の改善が不十分な場合で、かつカルシウム製剤や活性型ビタミンD製剤の投与により高カルシウム血症をきたすおそれのある場合に用いる。 上室液の有効成分：ブドウ糖、乳酸ナトリウム液、塩化カルシウム水和物、塩化マグネシウム、塩化ナトリウム及び塩酸。 下室液の有効成分：炭酸水素ナトリウム、塩化ナトリウム及び水酸化ナトリウム。 用時混合して使用する。 HC a はカルシウム濃度が 3.5mEq/L、LC a はカルシウム濃度が 2.5mEq/L。 1.5、2.5 及び 4.25 はブドウ糖濃度の違い。 |
| | | 1.5L, 1 袋 (排液用バッグ付) | 1,586 | | |
| | | 2L, 1 袋 (排液用バッグ付) | 1,825 | | |
| | | 2.5L, 1 袋 | 1,198 | | |
| | | 5L, 1 袋 | 2,396 | | |
| | レギュニール HC a 2.5 腹膜透析液 (バクスター) | 1L, 1 袋 (排液用バッグ付) | 1,383 | | |
| | | 1.5L, 1 袋 (排液用バッグ付) | 1,618 | | |
| | | 2L, 1 袋 (排液用バッグ付) | 1,847 | | |
| | | 2.5L, 1 袋 | 1,206 | | |
| | | 5L, 1 袋 | 2,296 | | |
| | レギュニール HC a 4.25 腹膜透析液 (バクスター) | 2L, 1 袋 | 1,073 | | |
| | レギュニール LC a 1.5 腹膜透析液 (バクスター) | 1L, 1 袋 (排液用バッグ付) | 1,357 | | |
| | | 1.5L, 1 袋 (排液用バッグ付) | 1,601 | | |
| | | 2L, 1 袋 (排液用バッグ付) | 1,845 | | |
| 2.5L, 1 袋 | | 1,223 | | | |
| 5L, 1 袋 | | 2,446 | | | |
| レギュニール LC a 2.5 腹膜透析液 (バクスター) | 1L, 1 袋 (排液用バッグ付) | 1,383 | | | |
| | 1.5L, 1 袋 (排液用バッグ付) | 1,640 | | | |
| | 2L, 1 袋 (排液用バッグ付) | 1,897 | | | |
| | 2.5L, 1 袋 | 1,288 | | | |
| | 5L, 1 袋 | 2,575 | | | |
| レギュニール LC a 4.25 腹膜透析液 (バクスター) | 2L, 1 袋 | 1,187 | | | |