

新薬（抗HIV薬）の薬価基準緊急収載のお知らせ

平成28年12月20日

公益社団法人 福岡県薬剤師会薬事情報センター

厚労省は新薬（抗HIV薬）の薬価基準追補収載を平成28年12月20日に告示した。21日から適用する。

〔内用薬〕

劇：劇薬、処：処方箋医薬品

分類	医薬品名(会社名)	規格・単位	薬価(円)	規制	備考(成分, 薬効)									
625	デシコビ配合錠HT # LT (日本たばこ産業 ～鳥居薬品)	1 T	3,934.30 2,748.20	劇 処	<p>エムトリシタビン (略号: FTC) / テノホビル アラフェナミド (略号: TAF) フマル酸塩</p> <p>1錠中の成分・含量等</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>配合錠</th> <th>エムトリシタビン</th> <th>テノホビルアラフェナミドとして</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>LT</td> <td>200mg</td> <td>10mg</td> </tr> <tr> <td>HT</td> <td>200mg</td> <td>25mg</td> </tr> </tbody> </table> <p>適応は、HIV-1 感染症。 成人及び12歳以上かつ体重35kg以上の小児は、以下の用法・用量で投与する。投与に際しては、必ず他の抗HIV薬と併用する。</p> <ol style="list-style-type: none"> リトナビル又はコビススタットと併用する場合は、デシコビ配合錠LT（エムトリシタビンとして200mg及びテノホビル アラフェナミドとして10mgを含有）を1日1回1錠投与する。 リトナビル又はコビススタットと併用しない場合は、デシコビ配合錠HT（エムトリシタビンとして200mg及びテノホビル アラフェナミドとして25mgを含有）を1日1回1錠投与する。 <p>投与開始時に、クレアチニンクリアランスが30mL/min以上であることを確認する。また、本剤投与後、クレアチニンクリアランスが30mL/min未満に低下した場合は、投与の中止を考慮する。 B型慢性肝炎を合併している患者は、本剤の投与中止により、B型慢性肝炎が再燃するおそれがあるので、投与を中断する場合には十分注意する。特に非代償性の場合、重症化するおそれがあるので注意する。 本剤の成分、テノホビル ジソプロキシシルフマル酸塩を含有する製剤と併用しない。 テラプレビルを投与中の患者は禁忌。 テノホビル及びエムトリシタビンは、糸球体ろ過と能動的な尿細管分泌により腎排泄される。テノホビル アラフェナミドは、カテプシンA、CYP3A及びP-gpの基質である。 低出生体重児、新生児、乳児、幼児、12歳未満又は体重35kg未満の小児の安全性は未確立。 FTCとTAF配合の既発売品はゲンボイヤTM配合錠でエルビテグラビルとコビススタットも配合。 使用に際して、インフォームドコンセントを取得する。 再審査期間が終了するまでの間、全症例を対象に製造販売後調査を実施する。 新医薬品に係る処方日数制限（1回14日分まで）はない。</p>	配合錠	エムトリシタビン	テノホビルアラフェナミドとして	LT	200mg	10mg	HT	200mg	25mg
配合錠	エムトリシタビン	テノホビルアラフェナミドとして												
LT	200mg	10mg												
HT	200mg	25mg												