

薬価基準追補収載(報告品目等)のお知らせ

令和元年 11月 26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令和元年 11月 26日に告示した。11月27日から適用する。

〔内 用 薬〕

劇：劇薬，処：処方箋医薬品，麻：麻薬，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	ザファテック錠 25mg (武田)	25mg1T (トレグリプチンとして)	278.40	処	トレグリプチンコハク酸塩 DPP-4阻害薬。 適応は、2型糖尿病。 新規格(既発売品は、50mg・100mg)。																
213 249	サムスカ OD錠 7.5mg // 15mg // 30mg (大塚)	7.5mg1T 15mg1T 30mg1T	1,298.50 1,975.40 2,999.90	劇 処	トルバプタン バソプレシンV ₂ 受容体拮抗薬。 (適応) ○:適応あり -:適応なし <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th>適応</th> <th>7.5mg</th> <th>15mg</th> <th>30mg</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>心不全における 体液貯留</td> <td style="text-align: center;">○</td> <td style="text-align: center;">○</td> <td style="text-align: center;">-</td> </tr> <tr> <td>肝硬変における 体液貯留</td> <td style="text-align: center;">○</td> <td style="text-align: center;">-</td> <td style="text-align: center;">-</td> </tr> <tr> <td>常染色体優性 多発性のう胞腎</td> <td style="text-align: center;">○</td> <td style="text-align: center;">○</td> <td style="text-align: center;">○</td> </tr> </tbody> </table> 新剤形(既発売品は錠7.5mg・15mg・30mg、 顆粒1%)。	適応	7.5mg	15mg	30mg	心不全における 体液貯留	○	○	-	肝硬変における 体液貯留	○	-	-	常染色体優性 多発性のう胞腎	○	○	○
適応	7.5mg	15mg	30mg																		
心不全における 体液貯留	○	○	-																		
肝硬変における 体液貯留	○	-	-																		
常染色体優性 多発性のう胞腎	○	○	○																		
429	ジカディア錠 150mg (ノバルティス ファーマ)	150mg1T	6,413.60	劇 処	セリチニブ チロシンキナーゼ阻害薬。抗悪性腫瘍薬。 適応は、ALK融合遺伝子陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌。 新剤形(既発売品は、カプセル150mg)。																

〔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)
131	アレジオンLX点眼液 0.1% (参天)	0.1%1mL	712.60		エピナスチン塩酸塩 抗アレルギー薬。 適応は、アレルギー性結膜炎。 1回1滴、1日2回(朝、夕)点眼。 新用量(既発売品は0.05%で、1日4回点眼)。
821	ラフェンタテープ 1.38mg // 2.75mg // 5.5mg // 8.25mg // 11mg (日本臓器)	1.38mg1枚 2.75mg1枚 5.5mg1枚 8.25mg1枚 11mg1枚	1,222.80 2,260.80 4,201.90 5,855.10 7,883.80	劇 麻 処	フェンタニル 麻薬性鎮痛薬。 適応は、非オピオイド鎮痛剤及び弱オピオイド鎮痛剤で治療困難な中等度から高度の疼痛を伴う各種がんにおける鎮痛(ただし、他のオピオイド鎮痛剤から切り替えて使用する場合に限る)。 成人は、胸部、腹部、上腕部、大腿部等に貼付し、3日毎(約72時間)に貼り替える。 初回貼付用量は本剤投与前に使用していたオピオイド鎮痛剤の用法・用量を勘案して、添付文書の換算表に基づき適切な用量を選択する。その後は、症状や状態により適宜増減。 新用量(既発売の3日貼付型製剤は、デュロテップ TM MTパッチ2.1mg・4.2mg・8.4mg・12.6mg・16.8mg。ラフェンタ TM テープとは放出機構が異なり、中等度から高度の慢性疼痛における鎮痛にも適応を有する)。

[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	アドベイト静注用キット 250 // 500 // 1000 // 1500 // 2000 // 3000 (シャイアー・ジャパン)	250IU1キット 500IU1キット 1000IU1キット 1500IU1キット 2000IU1キット 3000IU1キット (溶解液付)	22,431 41,553 76,977 110,405 142,600 204,526	処 生	ルリオクトコグ アルファ(遺伝子組換え) 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する。 新キット製品(既発売品は、静注用250・500・1000・1500・2000・3000)。
634	イデルピオン静注用 3500 (CSL ベーリング)	3500IU1瓶 (溶解液付)	1,190,087	処 生	アルプトレペノナコグ アルファ(遺伝子組換え) 遺伝子組換え血液凝固第Ⅸ因子アルブミン融合タンパク質製剤。 適応は、血液凝固第Ⅸ因子欠乏患者における出血傾向の抑制。 新規格(既発売品は、250・500・1000・2000)。
399	エタネルセプト BS 皮下注 10mgシリンジ1.0mL「日医工」 // 25mgシリンジ0.5mL「日医工」 // 50mgシリンジ1.0mL「日医工」 // 50mg ペン1.0mL「日医工」 (共和薬品～日医工)	10mg1mL1筒 25mg0.5mL1筒 50mg1mL1筒 50mg1mL 1キット	3,509 8,675 17,109 17,246	劇 処 生	エタネルセプト(遺伝子組換え)[エタネルセプト後続2] 完全ヒト型可溶性TNF α /LT α レセプター製剤。 適応は、既存治療で効果不十分な関節リウマチ(関節の構造的損傷の防止を含む)、多関節に活動性を有する若年性特発性関節炎。 50mgシリンジ・ペンは関節リウマチのみ。 バイオ後続品。
399	ダルベポエチン アルファ BS注 5 μ gシリンジ「JCR」 // 10 μ gシリンジ「JCR」 // 15 μ gシリンジ「JCR」 // 20 μ gシリンジ「JCR」 // 30 μ gシリンジ「JCR」 // 40 μ gシリンジ「JCR」 // 60 μ gシリンジ「JCR」 // 120 μ gシリンジ「JCR」 // 180 μ gシリンジ「JCR」 (JCRファーマ～キッセイ)	5 μ g0.5mL1筒 10 μ g0.5mL1筒 15 μ g0.5mL1筒 20 μ g0.5mL1筒 30 μ g0.5mL1筒 40 μ g0.5mL1筒 60 μ g0.5mL1筒 120 μ g0.5mL1筒 180 μ g0.5mL1筒	826 1,459 2,032 2,573 3,586 4,539 6,327 11,162 15,560	劇 処 生	ダルベポエチン アルファ(遺伝子組換え)[ダルベポエチン アルファ後続1] 赤血球造血刺激因子製剤。 適応は、腎性貧血。 バイオ後続品。
399	ダルベポエチン アルファ BS注 5 μ gシリンジ「三和」 // 10 μ gシリンジ「三和」 // 15 μ gシリンジ「三和」 // 20 μ gシリンジ「三和」 // 30 μ gシリンジ「三和」 // 40 μ gシリンジ「三和」 // 60 μ gシリンジ「三和」 // 120 μ gシリンジ「三和」 // 180 μ gシリンジ「三和」 (三和化学)	5 μ g0.5mL1筒 10 μ g0.5mL1筒 15 μ g0.5mL1筒 20 μ g0.5mL1筒 30 μ g0.5mL1筒 40 μ g0.5mL1筒 60 μ g0.5mL1筒 120 μ g0.5mL1筒 180 μ g0.5mL1筒	826 1,459 2,032 2,573 3,586 4,539 6,327 11,162 15,560	劇 処 生	ダルベポエチン アルファ(遺伝子組換え)[ダルベポエチン アルファ後続2] 赤血球造血刺激因子製剤。 適応は、腎性貧血。 バイオ後続品。

399	ダルベポエチン アルファ BS注 5μg シリンジ「MYL」 // 10 μ g シリンジ「MYL」 // 15 μ g シリンジ「MYL」 // 20 μ g シリンジ「MYL」 // 30 μ g シリンジ「MYL」 // 40 μ g シリンジ「MYL」 // 60 μ g シリンジ「MYL」 // 120 μ g シリンジ「MYL」 // 180 μ g シリンジ「MYL」 (マイラン EPD)	5 μ g0.5mL1筒 10 μ g0.5mL1筒 15 μ g0.5mL1筒 20 μ g0.5mL1筒 30 μ g0.5mL1筒 40 μ g0.5mL1筒 60 μ g0.5mL1筒 120 μ g0.5mL1筒 180 μ g0.5mL1筒	826 1,459 2,032 2,573 3,586 4,539 6,327 11,162 15,560	劇 処 生	ダルベポエチン アルファ(遺伝子組換え)[ダルベポエチン アルファ後続3] 赤血球造血刺激因子製剤。 適応は、腎性貧血。 バイオ後続品。
429	テセントリク点滴静注 840mg (中外)	840mg14mL 1瓶	448,853	劇 処 生	アテズリズマブ(遺伝子組換え) 抗PD-L1ヒト化モノクローナル抗体。 抗悪性腫瘍薬。 適応は、PD-L1陽性のホルモン受容体陰性かつHER2陰性の手術不能又は再発乳癌。 新規格・効能(既発売品は1200mgで、適応は切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌および進展型小細胞肺癌)。
243	テリパラチド BS 皮下注キット 600μg「モチダ」 (持田)	600 μ g1キット	26,491	処	テリパラチド(遺伝子組換え)[テリパラチド後続1] 骨粗鬆症治療薬。 適応は、骨折の危険性の高い骨粗鬆症。 バイオ後続品。
243	テリボン皮下注 28.2μg オートインジェクター (旭化成ファーマ)	28.2 μ g1キット (テリパラチドとして)	6,018	処	テリパラチド酢酸塩 骨粗鬆症治療薬。 適応は、骨折の危険性の高い骨粗鬆症。 成人は、28.2 μ gを1日1回、週に2回皮下注射。 新規格・キット製品(既発売品は皮下注用56.5 μ gで、56.5 μ gを1週間に1回皮下注射)。
429	ベバシズマブ BS 点滴静注 100mg「ファイザー」 // 400mg「ファイザー」 (ファイザー)	100mg4mL1瓶 400mg16mL 1瓶	26,492 100,885	劇 処 生	ベバシズマブ(遺伝子組換え)[ベバシズマブ後続1] 抗VEGFヒト化モノクローナル抗体。 抗悪性腫瘍薬。 適応は、治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌。 バイオ後続品。
429	ベバシズマブ BS 点滴静注 100mg「第一三共」 // 400mg「第一三共」 (第一三共)	100mg4mL1瓶 400mg16mL 1瓶	26,492 100,885	劇 処 生	ベバシズマブ(遺伝子組換え)[ベバシズマブ後続2] 抗VEGFヒト化モノクローナル抗体。 抗悪性腫瘍薬。 適応は、治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌。 バイオ後続品。
429	リツキシマブ BS 点滴静注 100mg「ファイザー」 // 500mg「ファイザー」 (ファイザー)	100mg10mL 1瓶 500mg50mL 1瓶	21,247 104,404	処 生	リツキシマブ(遺伝子組換え)[リツキシマブ後続2] 抗CD20モノクローナル抗体。 適応は、CD20陽性のB細胞性非ホジキンリンパ腫、免疫抑制状態下のCD20陽性のB細胞性リンパ増殖性疾患、多発血管炎性肉芽腫症、顕微鏡的多発血管炎。 バイオ後続品。