

新薬(抗HIV薬)の薬価基準緊急収載のお知らせ

平成31年4月2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31年4月2日に告示した。4月3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	ビクトルビ配合錠 (ギリアド・サイエンシズ) (識別コード) 紫褐色フィルムコート錠 GSI/9883	1T	6,972.30	劇 処	<p>ビクテグラビルナトリウム・エムトリシタピン・テノホビル アラフェナミドフマル酸塩 1錠中の成分・含量等</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>作用</th> <th>成分(略号)</th> <th>含量</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>インテグラーゼ阻害薬</td> <td>ビクテグラビル(BIC)として</td> <td>50mg</td> </tr> <tr> <td rowspan="2">核酸系逆転写酵素阻害薬</td> <td>エムトリシタピン(FTC)</td> <td>200mg</td> </tr> <tr> <td>テノホビル アラフェナミド(TAF)として</td> <td>25mg</td> </tr> </tbody> </table> <p>抗ウイルス薬。抗HIV薬。 適応は、HIV-1感染症。 成人は、1回1錠(ビクテグラビルとして50mg、エムトリシタピンとして200mg及びテノホビル アラフェナミドとして25mg)を、1日1回投与。食事の有無にかかわらず服用可能。 投与開始時に、クレアチニン・クリアランスが30mL/分以上であることを確認する。投与後、クレアチニン・クリアランスが30mL/分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では、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。 リファンピシン、カルバマゼピン、フェノバルビタール、フェニトイン、ホスフェニトイン、セイヨウオトギリソウ(セント・ジョーンズ・ワート)含有食品を投与中の患者は禁忌。 本剤含有3成分を含む製剤とは併用しない。またテノホビル ジソプロキシシルフマル酸塩を含む製剤についても併用しない。 ビクテグラビルは、OCT2及びMATE1を阻害する。CYP3A及びUGT1A1の基質である。 テノホビル及びエムトリシタピンは、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、テブシンA、CYP3A、P-gp及びBCRPの基質である。 開封後は容器を密閉し、湿気を避けて保存する。 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>	作用	成分(略号)	含量	インテグラーゼ阻害薬	ビクテグラビル(BIC)として	50mg	核酸系逆転写酵素阻害薬	エムトリシタピン(FTC)	200mg	テノホビル アラフェナミド(TAF)として	25mg
作用	成分(略号)	含量														
インテグラーゼ阻害薬	ビクテグラビル(BIC)として	50mg														
核酸系逆転写酵素阻害薬	エムトリシタピン(FTC)	200mg														
	テノホビル アラフェナミド(TAF)として	25mg														