

新薬価基準収載品目

(株)ほくやく DI室

2018年8月28日 官報告示(8月29日適用)

TEL 011(611)1099

分類	メーカー	商品名	成分名	規格	薬価(円)	効能・効果	用法・用量	包装	発売日
混合ホルモン剤	ノーベルファーマ	ジェミーナ配合錠 [処] [87248] 2482012F1025	レボノルゲストレル/エチニルエストラジオール	1錠	314.10	《月経困難症治療剤》 月経困難症	下記のいずれかを選択。 ・1日1錠を毎日一定の時刻に21日間連続経口投与し、その後7日間休薬。以上28日間を1周期とし、出血が終わっているか続いているかにかかわらず、29日目から次の周期を開始し、以後同様に繰り返す。 ・1日1錠を毎日一定の時刻に77日間連続経口投与し、その後7日間休薬。以上84日間を1周期とし、出血が終わっているか続いているかにかかわらず、85日目から次の周期を開始し、以後同様に繰り返す。	PTP 63T、84T	10月4日
抗原虫剤	サノフィ	スピラマイシン錠150万単位「サノフィ」 [処] [876419] 6419006F1024	スピラマイシン	150万国際単位1錠	224.60	《抗トキソプラズマ原虫剤》 先天性トキソプラズマ症の発症抑制	妊婦： 1回2錠を1日3回経口投与。	PTP 96T	9月25日
主としてグラム陽性菌に作用するもの	アステラス製薬	ダフクリア錠200mg [処] [87611] 6119001F1025	フィダキソマイシン	200mg1錠	3,943.80	《クロストリジウム・ディフィシル感染症治療剤》 <適応菌種> 本剤に感性のクロストリジウム・ディフィシル <適応症> 感染性腸炎(偽膜性大腸炎を含む)	成人： 1回200mgを1日2回経口投与。	PTP 20T	9月18日

*商品名欄記載事項

[規制区分]、[日本標準商品分類番号]、薬価基準収載医薬品コード(厚生省コード)：英数12桁
[処]：処方箋医薬品…医師等の処方箋により使用すること。 発売日：前後する場合もあり。

参考資料：薬事・食品衛生審議会 薬事分科会資料
製品添付文書 他

新 薬 価 基 準 収 載 品 目

(株)ほくやく DI室

2018年8月28日 官報告示(8月29日適用)

Tel 011(611)1099

分類	メーカー	商品名	成分名	規格	薬価(円)	効能・効果	用法・用量	包装	発売日
その他の腫瘍用薬	アストラゼネカ	イミフィンジ点滴静注 120mg [生] [劇] [処] [874291] 4291443A1023	デュルバルマブ(遺伝子組換え)	120 mg 2.4mL 1 瓶	112,938	≪－抗悪性腫瘍剤－/ヒト型抗ヒトPD-L1モノクローナル抗体≫ 切除不能な局所進行の非小細胞肺癌における根治的化学放射線療法後の維持療法	成人： 1回10mg/kg(体重)を2週間間隔で60分間以上かけて点滴静注。投与期間は12カ月間までとする。	1ﾊﾞｲﾙ	8月29日
		イミフィンジ点滴静注 500mg [生] [劇] [処] [874291] 4291443A2020		500 mg 10mL 1 瓶	458,750			1ﾊﾞｲﾙ	
薬 其 他 の 消 化 器 官 用	武田薬品工業	エンタイビオ点滴静注用 300mg [生] [劇] [処] [872399] 2399405F1020	ベドリズマブ(遺伝子組換え)	300 mg 1 瓶	274,490	≪ヒト化抗ヒト $\alpha_4\beta_7$ インテグリンモノクローナル抗体製剤≫ 中等症から重症の潰瘍性大腸炎の治療及び維持療法(既存治療で効果不十分な場合に限る)	成人； 1回300mgを点滴静注。初回投与後、2週、6週に投与し、以降8週間隔で点滴静注。	1ﾊﾞｲﾙ	11月7日
ルモン剤を含む。)	ノバルティスファーマ	シグニフォーLAR筋注用キット 10mg [劇] [処] [872499] 2499417G4022	パシレオチドパモ酸塩	10 mg 1 キット(溶解液付)	103,034	≪持続性ソマトスタチンアナログマイクロスフェア型徐放性製剤≫ クッシング病(外科的処置で効果が不十分又は施行が困難な場合)	成人： 10mgを4週毎に、臀部筋肉内に注射。患者の状態に応じて適宜増量できるが、最高用量は40mgとする。	1ﾊﾞｲﾙ[専用分散液2mL(シリンジ)、ﾊﾞｲｱﾙﾀﾞﾌﾞﾙﾀｰ1個添付]	8月29日
		シグニフォーLAR筋注用キット 30mg [劇] [処] [872499] 2499417G5029		30 mg 1 キット(溶解液付)	260,258			1ﾊﾞｲﾙ[専用分散液2mL(シリンジ)、ﾊﾞｲｱﾙﾀﾞﾌﾞﾙﾀｰ1個添付]	

*** 商品名欄記載事項**

[規制区分]、[日本標準商品分類番号]、薬価基準収載医薬品コード(厚生省コード)：英数12桁
 [処]：処方箋医薬品…医師等の処方箋により使用すること。 発売日：前後する場合もあり。

参考資料：薬事・食品衛生審議会 薬事分科会資料
 製品添付文書 他

新薬価基準収載品目

(株)ほくやく DI室

2018年8月28日 官報告示(8月29日適用)

TEL 011(611)1099

分類	メーカー	商品名	成分名	規格	薬価(円)	効能・効果	用法・用量	包装	発売日
その他の腫瘍用薬	中外製薬＝ 日本新薬	ガザイバ点滴静注1000mg [生][劇][処] [874291] 4291444A1028	オビヌツズマ ブ(遺伝子組換え)	1000mg 40mL 1瓶	450,457	《抗悪性腫瘍剤/ヒト化抗 CD20モノクローナル抗体》 CD20陽性の濾胞性リンパ腫	成人： 1日1回1000mgを点滴静注。導入療法は、以下のサイクル期間及び投与サイクル数とし、1サイクル目は1、8、15日目、2サイクル目以降は1日目に投与。維持療法では、単独投与により2カ月に1回、最長2年間、投与を繰り返す。 ○シクロホスファミド水和物、ドキシソルビシン硫酸塩、ビンクリスチン硫酸塩及びプレドニゾロン又はメチルプレドニゾロン併用の場合 3週間を1サイクルとし、8サイクル ○シクロホスファミド水和物、ビンクリスチン硫酸塩及びプレドニゾロン又はメチルプレドニゾロン併用の場合 3週間を1サイクルとし、8サイクル ○ベンダムスチン硫酸塩併用の場合 4週間を1サイクルとし、6サイクル	1パイル	8月29日

*商品名欄記載事項

[規制区分]、[日本標準商品分類番号]、薬価基準収載医薬品コード(厚生省コード)：英数12桁
[処]：処方箋医薬品…医師等の処方箋により使用すること。 発売日：前後する場合もあり。

参考資料：薬事・食品衛生審議会 薬事分科会資料
製品添付文書 他

新薬価基準収載品目

2018年8月28日 官報告示(8月29日適用)

(株)ほくやく DI室
Tel 011(611)1099

分類	メーカー	商品名	成分名	規格	薬価(円)	効能・効果	用法・用量	包装	発売日				
血液製剤類	ノボ ノルデ イスク ファ ーマ	レフィキシア静注用 500 [生][処] [876343] 6343452D1026	ノナコグ ベー タ ペゴル(遺 伝子組換え)	500 国際単位 1 瓶(溶解液 付)	216,394	《ペグ化遺伝子組換え型血 液凝固第 IX 因子製剤》 血液凝固第 IX 因子欠乏患者 における出血傾向の抑制	本剤を添付の専用溶解用 液全量で溶解し、下記のと おり、4mL/分を超えない速 度で緩徐に静脈内に注射。	1ﾊﾞｲﾙ [専用溶解用液 (L-ヒスチジン溶液) ﾌﾟﾚﾌｨﾙﾄﾞｼﾘﾝｼﾞ 4mL×1 シリンジ 付 き]	11月1日				
		レフィキシア静注用 1000 [生][処] [876343] 6343452D2022		1,000 国際単位 1 瓶(溶解 液付)						427,968	出血時の 投与	軽度から中等度	40IU/kgを投与。患者の状態に応 じて、1回 40IU/kgの追加投与が できる。
		レフィキシア静注用 2000 [生][処] [876343] 6343452D3029		2,000 国際単位 1 瓶(溶解 液付)							846,403	手術時 の投与	重度又は生命を 脅かす出血
										小手術			術前に 40IU/kgを投与。
大手術	術前に 80IU/kgを投与するが、 手術中の血中の血液凝固第IX因 子活性が約 100%(1IU/mL)に維持 されるように必要に応じて調 整。術後は、血中の血液凝固第 IX因子活性の目標値に応じて、 術前投与の 24～48 時間後に 40IU/kgを投与。術後最初の 7 日間は、血中の血液凝固第IX因 子活性が約 50%(0.5IU/mL)を維 持するように投与。	定期的な投与	40IU/kgを週 1 回投与。										
抗 ウ イ ル ス 剤	ヤンセンフ ァーマ	オデフシィ配合錠 [劇][処] [87625] 6250114F1026	リルピビリン 塩酸塩/テノホ ビル アラフェ ナミドフマル 酸塩/エムトリ シタビン	1 錠	6,043.00	《抗ウイルス化学療法剤》 HIV-1 感染症	成人及び 12 歳以上かつ体 重 35kg 以上の小児： 1 回 1 錠を 1 日 1 回食事中 又は食直後に経口投与。	ﾊﾞﾗ 30T	9月20日				

* 商品名欄記載事項

[規制区分]、[日本標準商品分類番号]、薬価基準収載医薬品コード(厚生省コード)：英数 12 桁
[処]：処方箋医薬品…医師等の処方箋により使用すること。 発売日：前後する場合もあり。

参考資料：薬事・食品衛生審議会 薬事分科会資料
製品添付文書 他