

保医発 1119 第 11 号  
令和 6 年 11 月 19 日

地方厚生（支）局医療課長  
都道府県民生主管部（局）  
国民健康保険主管課（部）長  
都道府県後期高齢者医療主管部（局）  
後期高齢者医療主管課（部）長

殿

厚生労働省保険局医療課長  
（公印省略）

### 使用薬剤の薬価（薬価基準）の一部改正等について

使用薬剤の薬価（薬価基準）（平成20年厚生労働省告示第60号。以下「薬価基準」という。）、療担規則及び薬担規則並びに療担基準に基づき厚生労働大臣が定める揭示事項等（平成18年厚生労働省告示第107号。以下「揭示事項等告示」という。）及び特掲診療料の施設基準等（平成20年厚生労働省告示第63号。以下「特掲診療料告示」という。）が令和6年厚生労働省告示第333号、令和6年厚生労働省告示第334号及び令和6年厚生労働省告示第335号をもって改正され、令和6年11月20日から適用（ただし、令和6年厚生労働省告示第334号の改正規定は、令和7年2月1日から適用）することとされたところですが、その概要及び関係通知の改正は下記のとおりですので、貴管下の保険医療機関、審査支払機関等に対して周知徹底をお願いします。

### 記

#### 1 薬価基準の一部改正について

- （1）医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律（昭和35年法律第145号。以下「医薬品医療機器等法」という。）の規定に基づき製造販売承認され、薬価基準への収載希望があった医薬品（内用薬18品目、注射薬10品目及び歯科用薬剤1品目）について、薬価基準の別表に収載したものであること。
- （2）製薬企業による医薬品の製造販売承認の承継に伴い、販売名の変更があった医薬品（外用薬4品目）について、薬価基準の別表に収載したものであること。

- (3) (1)及び(2)により薬価基準の別表に記載されている全医薬品の品目数は、次のとおりであること。

区 分	内 用 薬	注 射 薬	外 用 薬	歯科用薬剤	計
品目数	7, 3 5 7	3, 6 3 6	2, 0 7 2	2 7	1 3, 0 9 2

- (4) 「薬価算定の基準について」（令和6年2月14日付け保医発0214第1号）第3章第11節1の規定に該当し、費用対効果評価が実施された品目（内用薬1品目及び注射薬2品目）について、その評価結果に基づき、価格調整を行ったものであること。

- (5) (4)による価格調整後の薬価は、令和7年2月1日から適用されるものであり、それまでは従来薬価が適用されること。

## 2 掲示事項等告示の一部改正について

- (1) 製薬企業による医薬品の製造販売承認の承継等に伴い販売名が変更され、新たに薬価基準に記載された医薬品に代替されるため、製薬企業から削除依頼があった医薬品（内用薬147品目、注射薬71品目、外用薬31品目）について、掲示事項等告示の別表第2に記載することにより、令和7年4月1日以降、保険医及び保険薬剤師が使用することができる医薬品から除外するものであること。

- (2) (1)により掲示事項等告示の別表第2に記載されている全医薬品の品目数は、次のとおりであること。

区 分	内 用 薬	注 射 薬	外 用 薬	歯科用薬剤	計
品目数	3 3 6	2 2 4	7 9	0	6 3 9

- (3) 乾燥濃縮人プロテインC製剤及びメコバラミン製剤について、掲示事項等告示第10第1号の「療担規則第20条第2号ト及び療担基準第20条第3号トの厚生労働大臣が定める保険医が投与することができる注射薬」として定めたものであること。

- (4) 新医薬品（医薬品医療機器等法第14条の4第1項第1号に規定する新医薬品をいう。）については、掲示事項等告示第10第2号(1)に規定する新医薬品に係る投薬期間制限（14日分を限度とする。）が適用されるが、新たに当該制限の例外とした新医薬品は、次のとおりであること。

- ・ユバンシ配合錠
- ・アリッサ配合錠（ただし、1回の投薬量が30日分以内である場合に限る。）

### 3 特掲診療料告示の一部改正について

乾燥濃縮人プロテインC及びメコバラミン製剤について、特掲診療料告示別表第9「在宅自己注射指導管理料、間歇注入シリンジポンプ加算、持続血糖測定器加算及び注入器用注射針加算に規定する注射薬」として定めたものであること。

### 4 薬価基準の一部改正に伴う留意事項について

#### (1) アセノベル徐放錠 500mg

本製剤の効能又は効果に関連する注意に、「15.1 臨床使用に基づく情報」及び「17. 臨床成績」項の内容を熟知し、臨床試験で対象とされた患者背景、本剤の有効性及び安全性を十分に理解した上で、本剤の投与が適切と判断される患者に使用すること。」とされているので、使用に当たっては十分留意すること。

#### (2) ビルタサ懸濁用散分包 8.4g

本製剤の効能又は効果に関連する注意に、「本剤は効果発現が緩徐であるため、緊急の治療を要する高カリウム血症には使用しないこと。」とされているので、使用に当たっては十分留意すること。

#### (3) ユバンシ配合錠

本製剤の効能又は効果に関連する注意に、「本剤を肺動脈性肺高血圧症の第一選択薬としないこと。」及び「原則として、マシテンタン 10mg 1日1回及びタダラフィル 40mg 1日1回による併用治療を受けている場合に、本剤の使用を検討すること。」とされているので、使用に当たっては十分留意すること。

#### (4) アリッサ配合錠

- ① 本製剤の効能・効果は、「月経困難症」であること。
- ② 本製剤が避妊の目的で処方された場合には、保険給付の対象とはしないこと。
- ③ 本製剤は、新医薬品として承認されたものであるが、掲示事項等告示第10第2号(1)に規定する新医薬品に係る投薬期間制限(14日間を限度とする。)の適用に当たっては、本製剤の効能・効果に係る疾患の特性や治験の成績を勘案し、特例的に当該の投薬期間制限を14日間ではなく30日間として取り扱うこと。
- ④ 本製剤は1シートに有効成分を含有する錠剤(実薬錠)を24錠及び有効成分を含有しない錠剤(プラセボ錠)を4錠、合計28錠を含む製剤であり、その用法・用量から、原則、シートの形態で処方されるものであるため、実薬錠及びプラセボ錠の区別無く、本製剤の1日あたりに算定した額を用いて、以下に示す例を参考に請求を行うこと。

例) アリッサ配合錠 1錠  
1日1回 28日分

#### (5) ルプキネスカプセル 7.9mg

本製剤の効能又は効果に関連する注意に、「eGFRが45mL/min/1.73m<sup>2</sup>以下の患者で

は、投与の必要性を慎重に判断し、eGFR が 30mL/min/1.73m<sup>2</sup> 未満の患者では可能な限り投与を避けること。」及び「17. 臨床成績」の項の内容を熟知し、本剤の臨床試験の投与対象、有効性及び安全性を十分に理解した上で、診療ガイドライン等の最新の情報を参考に、本剤の投与が適切と判断される患者に投与すること。」とされているので、使用に当たっては十分留意すること。

(6) オータイロカプセル 40mg

本製剤の効能又は効果に関連する注意において、「十分な経験を有する病理医又は検査施設における検査により、*ROS1* 融合遺伝子陽性が確認された患者に投与すること。」とされているので、*ROS1* 融合遺伝子陽性を確認した検査の実施年月日を診療報酬明細書に記載すること。

なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず当該検査の実施年月日を記載すること。

(7) タスフィゴ錠 35mg

本製剤の効能又は効果に関連する注意において、「十分な経験を有する病理医又は検査施設における検査により、*FGFR2* 融合遺伝子が確認された患者に投与すること。」とされているので、*FGFR2* 融合遺伝子陽性を確認した検査の実施年月日を診療報酬明細書に記載すること。

なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず当該検査の実施年月日を記載すること。

(8) ロゼバラミン筋注用 25mg

① 本製剤の効能又は効果に関連する注意において、「臨床試験に組み入れられた患者の罹病期間、ALS 重症度、呼吸機能等の背景及び試験結果を熟知し、本剤の有効性及び安全性を十分に理解した上で、適応患者の選択を行うこと。」とされているので、使用に当たっては十分留意すること。

② 本製剤はメコバラミン製剤であり、本製剤の自己注射を行っている患者に対して指導管理を行った場合は、医科点数表区分番号「C101」在宅自己注射指導管理料を算定できるものであること。

(9) テッペーザ点滴静注用 500mg

① 本製剤の効能又は効果に関連する注意において、「本剤投与時に、聴覚障害（難聴、聴力低下、耳管機能障害、耳管開放、聴覚過敏、耳鳴、鼓膜障害等）があらわれることがあり、重篤かつ不可逆的な事象も報告されている。「17. 臨床成績」の項の内容を熟知し、臨床試験で対象とされた患者背景、並びに本剤の有効性及び安全性の試験結果等も十分に理解した上で、適用患者を選択すること。軽症の活動性甲状腺眼症患者を対象とした有効性及び安全性を指標とした臨床試験は実施していない。」とされているので、使用に当たっては十分留意すること。

② 本製剤の重要な基本的注意において、「本剤投与により聴覚障害が発現する可能性があることを患者に説明し、聴覚障害に関連する症状が認められた場合には、

医療機関を受診するよう患者に指導すること。」とされているので、使用に当たっては十分留意すること。

(10) アウィクリ注 フレックスタッチ 総量 300 単位

- ① 本製剤の効能又は効果に関連する注意に、「1 型糖尿病患者においては、本剤の有効性及び安全性を十分に理解し、連日投与の Basal インスリン等を用いたインスリン治療を選択することも検討したうえで、本剤の適用を慎重に考慮すること。」とされているので、使用に当たっては十分留意すること。
- ② 本製剤は、インスリン製剤であり、本剤の自己注射を行っている患者に対して指導管理を行った場合は、診療報酬の算定方法（平成 20 年厚生労働省告示第 59 号）別表第一医科診療報酬点数表（以下「医科点数表」という。）区分番号「C101」在宅自己注射指導管理料を算定できるものであること。
- ③ 本製剤は、注入器一体型のキットであるので、医科点数表区分番号「C101」在宅自己注射指導管理料を算定する場合、医科点数表区分番号「C151」注入器加算は算定できないものであること。

(11) トロデルビ点滴静注用 200mg

- ① 本製剤の効能又は効果は「化学療法歴のある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」であることから、ホルモン受容体陰性及び HER2 陰性を確認した検査の実施年月日を診療報酬明細書の摘要欄に記載すること。  
なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず当該検査の実施年月日を記載すること。
- ② 本剤の効能又は効果に関連する注意において、「タキサン系抗悪性腫瘍剤による治療歴のある患者を対象とすること。」とされているので、過去に実施したタキサン系抗悪性腫瘍剤による治療歴を診療報酬明細書の摘要欄に記載すること。

(12) ライブリバント点滴静注 350mg

- 本製剤の効能又は効果に関連する注意において、「十分な経験を有する病理医又は検査施設における検査により、EGFR 遺伝子エクソン 20 挿入変異が確認された患者に投与すること。」とされているので、EGFR 遺伝子エクソン 20 挿入変異陽性を確認した検査の実施年月日を診療報酬明細書に記載すること。  
なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず当該検査の実施年月日を記載すること。

(13) セプーロチン静注用 1000 単位

- 本製剤は乾燥濃縮人プロテイン C 製剤であり、本製剤の自己注射を行っている患者に対して指導管理を行った場合は、医科点数表区分番号「C101」在宅自己注射指導管理料を算定できるものであること。

5 関係通知の一部改正について

- (1) 「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」（令和6年3月5日付け保医発0305第4号）の一部を次のように改正する。
- ① 別添1第2章第2部第2節第2款C150の(8)の次に次のように加える。  
(9) インスリン イコデクの自己注射を承認された用法及び用量に従い1週間に1回行っている患者は、インスリン製剤の自己注射を1日1回以上行っている患者に準じて、所定点数を算定できる。
  - ② 別添1第2章第2部第3節C200(1)中「及びミリキズマブ製剤」を「、ミリキズマブ製剤、乾燥濃縮人プロテインC製剤及びメコバラミン製剤」に改める。
  - ③ 別添1別紙36「睡眠薬」中「メラトニン」の下に「ダリドレキサント塩酸塩」を加える。
  - ④ 別添3区分01(5)イ中「及びミリキズマブ製剤」を「、ミリキズマブ製剤、乾燥濃縮人プロテインC製剤及びメコバラミン製剤」に改める。
  - ⑤ 別添3別表2中「及びミリキズマブ製剤」を「、ミリキズマブ製剤、乾燥濃縮人プロテインC製剤及びメコバラミン製剤」に改める。
  - ⑥ 別添3別表3中「ミリキズマブ製剤」の下に「乾燥濃縮人プロテインC製剤」及び「メコバラミン製剤」を加える。
- (2) 「基本診療料の施設基準等及びその届出に関する手続きの取扱いについて」（令和6年3月5日付け保医発0305第5号）の別添3第26の2の2の(4)ア中「及びイノラス配合経腸用液」を「、イノラス配合経腸用液及びイノソリッド配合経腸用半固形剤」に改める。
- (3) 「特掲診療料の施設基準等及びその届出に関する手続きの取扱いについて」（令和6年3月5日付け保医発0305第6号）の別添1第36の3の1(4)①及び第93の4(1)ア中「及びイノラス配合経腸用液」を「、イノラス配合経腸用液及びイノソリッド配合経腸用半固形剤」に改める。
- (4) 「使用薬剤の薬価（薬価基準）の一部改正等について」（平成28年5月24日付け保医発0524第1号）の記の3の(2)中「及び同75mg」を「、同カプセル75mg及び小児用分散錠10mg」に改める。
- (5) 「使用薬剤の薬価（薬価基準）の一部改正等について」（平成28年5月24日付け保医発0524第1号）の記の3の(3)中「及び同2mg」を「、同錠2mg及び同小児用ドライシロップ4.7mg」に改める。
- (6) 「使用薬剤の薬価（薬価基準）の一部改正等について」（令和5年3月14日付け保医発0314第4号）の記の4の(2)中「クレセンバカプセル100mg及び同点滴静注用200mg」を「クレセンバカプセル40mg、同カプセル100mg及び同点滴静注用200mg」に改める。
- (7) 「療担規則及び薬担規則並びに療担基準に基づき厚生労働大臣が定める掲示事項

等の一部改正等について」(令和6年3月29日付け保医発0329第4号)の3中「アドトラザーザ皮下注150mgシリンジ」を「アドトラザーザ皮下注150mgシリンジ及び同皮下注300mgペン」に改める。

- (8) 「トラロキヌマブ(遺伝子組換え)製剤に係る最適使用推進ガイドラインの策定に伴う留意事項について」(令和5年3月14日付け保医発0314第5号)の記の(1)中「アドトラザーザ皮下注150mgシリンジ」を「アドトラザーザ皮下注150mgシリンジ及び同皮下注300mgペン」に改める。
- (9) 「使用薬剤の薬価(薬価基準)の一部改正等について」(平成30年5月21日付け保医発0521第8号)の記の4の(3)中「ヘムライブラ皮下注30mg、同皮下注60mg、同皮下注90mg、同皮下注105mg及び同皮下注150mg」を「ヘムライブラ皮下注12mg、同皮下注30mg、同皮下注60mg、同皮下注90mg、同皮下注105mg及び同皮下注150mg」に改める。
- (10) 「「診療報酬における加算等の算定対象となる後発医薬品」等について」(令和6年3月5日付け保医発0305第2号)の別紙1に別添1に掲げる医薬品を加え、別紙4に別添2に掲げる医薬品を加える。

[別添1]

別紙1 診療報酬における加算等の算定対象となる後発医薬品  
 ※令和6年11月20日より適用

区分	薬価基準収載 医薬品コード	成分名	規格	品名	メーカー名	薬価
外用薬	2649950M1216	ヘパリン類似物質	1g	ヘパリン類似物質ゲル0.3%「ケン エー」	健栄製薬	5.10
外用薬	3339950M1200	ヘパリン類似物質	1g	ヘパリン類似物質油性クリーム0. 3%「ケンエー」	健栄製薬	5.60
外用薬	3339950N1108	ヘパリン類似物質	1g	ヘパリン類似物質クリーム0.3% 「ケンエー」	健栄製薬	5.60



[別添2]

別紙4 診療報酬における加算等の算定対象となる「後発医薬品の先発医薬品」から除外する品目  
(加算等の算定対象とならない「後発医薬品の先発医薬品」)  
※令和6年11月20日より適用

区分	薬価基準収載 医薬品コード	成分名	規格	品名	メーカー名	薬価
外用薬	2649719S1371	インドメタシン	10cm×14cm 1枚	イドメシンパップ70mg	テイカ製薬	17.10

(参考1)

## 薬価基準告示

No	薬価基準名	成分名	規格単位	薬価	
1	内用薬	アセノベル徐放錠500mg	アセノイラミン酸	500mg 1錠	2,886.20
2	内用薬	アリッサ配合錠	エストロール水和物/ドロスピレノン	1シート	5,056.80
3	内用薬	イノソリッド配合経腸用半固形剤	経腸成分養剤	10g	14.40
4	内用薬	オータイコカプセル40mg	レボトレクチニブ	40mg 1カプセル	3,468.30
5	内用薬	クービック錠25mg	グリドレキサント塩酸塩	25mg 1錠	57.30
6	内用薬	クービック錠50mg	グリドレキサント塩酸塩	50mg 1錠	90.80
7	内用薬	クレセンバカプセル40mg	イサブコナゾニウム硫酸塩	40mg 1カプセル	2,007.80
8	内用薬	ジャカピ内用液小児用0.5%	ルキソリチニブリン酸塩	0.5% 1mL	12,209.00
9	内用薬	タスフィコ錠35mg	タスルグラチニブコハク酸塩	35mg 1錠	15,378.70
10	内用薬	タフィンラー小児用分散錠10mg	ダブラフェニブメシル酸塩	10mg 1錠	1,225.90
11	内用薬	ニンラーカプセル0.5mg	イキサゾミブクエン酸エステル	0.5mg 1カプセル	24,023.70
12	内用薬	ビルタサ懸濁用散分包8.4g	バチロマーソルピテクスカルシウム	8.4g 1包	949.50
13	内用薬	ファダブス錠10mg	アミファンプリジニン酸塩	10mg 1錠	3,849
14	内用薬	フリュザクラカプセル1mg	フルキンチニブ	1mg 1カプセル	5,139
15	内用薬	フリュザクラカプセル5mg	フルキンチニブ	5mg 1カプセル	23,867
16	内用薬	メキニスト小児用ドライシロップ4.7mg	トラメチニブジメチルスルホキシド付加物	4.7mg 1瓶	99,852.00
17	内用薬	ユバシ配合錠	マシテンタン/タグラフィル	1錠	13,334.90
18	内用薬	ルブキネスカプセル7.9mg	ボクロスポリン	7.9mg 1カプセル	778.60
19	注射薬	アウイクリ注 フレックスタッチ 総量300単位	インスリン イコデク (遺伝子組換え)	300単位 1キット	2,081
20	注射薬	アドトラザ皮下注300mgペン	トラロキヌマブ (遺伝子組換え)	300mg 2mL 1キット	41,859
21	注射薬	キドバレン輸液	慢性腎不全用高カロリー輸液用アミノ酸・糖・電解質・総合ビタミン製剤	1050mL 1キット	2,269
22	注射薬	ケサンラ点滴静注液350mg	ドナネマブ (遺伝子組換え)	350mg 20mL 1瓶	66,948
23	注射薬	スキリージ皮下注180mgオートドージャー	リサンキズマブ (遺伝子組換え)	180mg 1.2mL 1キット	259,358
24	注射薬	テッペーザ点滴静注用500mg	テフロツムマブ (遺伝子組換え)	500mg 1瓶	979,920
25	注射薬	トロデルピ点滴静注用200mg	サシツズマブ ゴビテカン (遺伝子組換え)	200mg 1瓶	187,195
26	注射薬	ヘムライブラ皮下注12mg	エミシズマブ (遺伝子組換え)	12mg 0.4mL 1瓶	131,539
27	注射薬	ライブリバント点滴静注350mg	アミバンタマブ (遺伝子組換え)	350mg 7mL 1瓶	160,014
28	注射薬	ロゼバラミン筋注用25mg	メコバラミン	25mg 1瓶	10,425
29	外用薬	イドメシンパップ70mg	インドメタシン	10cm×14cm 1枚	17.10
30	外用薬	ヘパリン類似物質ゲル0.3%「ケンエー」	ヘパリン類似物質	1g	5.10
31	外用薬	ヘパリン類似物質クリーム0.3%「ケンエー」	ヘパリン類似物質	1g	5.60
32	外用薬	ヘパリン類似物質油性クリーム0.3%「ケンエー」	ヘパリン類似物質	1g	5.60
33	歯科用薬剤	セプトカイン配合注カートリッジ	アルチカイン塩酸塩/アドレナリン酒石酸水素塩	1.7mL 1管	191.20

(参考2)

使用薬剤の薬価（薬価基準）（平成20年厚生労働告示第60号）の一部改正  
（令和7年2月1日より適用）

（単位：円）

医薬品コード	品名	規格単位	現行薬価	調整後薬価
6250052F1023	ゾコーバ錠125mg	125mg 1錠	7,407.40	7,090.00
4291467G1021	ベスレミ皮下注 250 $\mu$ g シリンジ	250 $\mu$ g 0.5mL 1筒	297,259	272,587
4291467G2028	ベスレミ皮下注 500 $\mu$ g シリンジ	500 $\mu$ g 1 mL 1筒	565,154	518,246

掲示事項等告示

別表第2 (令和7年3月31日まで)

No	薬価基準名	成分名	規格単位
1	内用薬 局 アゼルニジピン錠16mg「NP」	アゼルニジピン	16mg 1錠
2	内用薬 局 アゼルニジピン錠16mg「ニプロ」	アゼルニジピン	16mg 1錠
3	内用薬 アドビオール錠5mg	ブフェトロール塩酸塩	5mg 1錠
4	内用薬 局 アムロジピンOD錠10mg「イセイ」	アムロジピンベシル酸塩	10mg 1錠
5	内用薬 局 アムロジピン錠10mg「タイヨー」	アムロジピンベシル酸塩	10mg 1錠
6	内用薬 局 アムロジピン錠10mg「TYK」	アムロジピンベシル酸塩	10mg 1錠
7	内用薬 局 アムロジピン錠10mg「ニプロ」	アムロジピンベシル酸塩	10mg 1錠
8	内用薬 アリピプラゾールOD錠24mg「アメル」	アリピプラゾール	24mg 1錠
9	内用薬 アリピプラゾール散1%「オーハラ」	アリピプラゾール	1% 1g
10	内用薬 アリピプラゾール内用液分包3mg「ニプロ」	アリピプラゾール	0.1% 3mL 1包
11	内用薬 アリピプラゾール内用液分包6mg「ニプロ」	アリピプラゾール	0.1% 6mL 1包
12	内用薬 アリピプラゾール内用液分包12mg「ニプロ」	アリピプラゾール	0.1% 12mL 1包
13	内用薬 アンブリット錠10mg	ロフェブラミン塩酸塩	10mg 1錠
14	内用薬 アンブリット錠25mg	ロフェブラミン塩酸塩	25mg 1錠
15	内用薬 イトリゾール内用液1%	イトラコナゾール	1% 1mL
16	内用薬 イルベサルタンOD錠50mg「JG」	イルベサルタン	50mg 1錠
17	内用薬 イルベサルタンOD錠100mg「オーハラ」	イルベサルタン	100mg 1錠
18	内用薬 イルベサルタンOD錠100mg「JG」	イルベサルタン	100mg 1錠
19	内用薬 イルベサルタンOD錠200mg「オーハラ」	イルベサルタン	200mg 1錠
20	内用薬 イルベサルタンOD錠200mg「JG」	イルベサルタン	200mg 1錠
21	内用薬 局 エナラプリルマレイン酸塩錠10mg「アメル」	エナラプリルマレイン酸塩	10mg 1錠
22	内用薬 エピナスチン塩酸塩DS小児用1%「サワイ」	エピナスチン塩酸塩	1% 1g
23	内用薬 L-アスパラギン酸K錠300mg「アメル」	L-アスパラギン酸カリウム	300mg 1錠
24	内用薬 エレトリプタンOD錠20mg「アメル」	エレトリプタン臭化水素酸塩	20mg 1錠
25	内用薬 オランザピン錠2.5mg「三和」	オランザピン	2.5mg 1錠
26	内用薬 局 カルベジロール錠20mg「アメル」	カルベジロール	20mg 1錠
27	内用薬 局 クエチアピン細粒50%「サワイ」	クエチアピルフマル酸塩	50% 1g
28	内用薬 局 クエチアピン細粒50%「三和」	クエチアピルフマル酸塩	50% 1g
29	内用薬 局 クエチアピン細粒50%「ヨシトミ」	クエチアピルフマル酸塩	50% 1g
30	内用薬 局 クエチアピン錠100mg「三和」	クエチアピルフマル酸塩	100mg 1錠
31	内用薬 局 クエチアピン錠200mg「三和」	クエチアピルフマル酸塩	200mg 1錠
32	内用薬 クレメジンカプセル200mg	球形吸着炭	200mg 1カプセル
33	内用薬 コランチル配合顆粒	ジサイクロミン・水酸化アルミニウム配合剤	1g
34	内用薬 コレミナール細粒1%	フルタゾラム	1% 1g
35	内用薬 コレミナール錠4mg	フルタゾラム	4mg 1錠
36	内用薬 コロネル細粒83.3%	ポリカルボフィルカルシウム	83.3% 1g

No		薬価基準名	成分名	規格単位
37	内用薬	コノル錠500mg	ポリカルボフィルカルシウム	500mg 1錠
38	内用薬	局 次硝酸ビスマス「ケンエー」	次硝酸ビスマス	1g
39	内用薬	シプロフロキサシン錠100mg「SW」	シプロフロキサシン塩酸塩	100mg 1錠
40	内用薬	シプロフロキサシン錠200mg「SW」	シプロフロキサシン塩酸塩	200mg 1錠
41	内用薬	ジメリン錠250mg	アセトヘキサミド	250mg 1錠
42	内用薬	シュアポスト錠0.25mg	レバグリニド	0.25mg 1錠
43	内用薬	シュアポスト錠0.5mg	レバグリニド	0.5mg 1錠
44	内用薬	人工カルルス塩「コザカイ・M」	人工カルルス塩	10g
45	内用薬	シンメトレル細粒10%	アマンタジン塩酸塩	10% 1g
46	内用薬	局 セチリジン塩酸塩錠5mg「NPI」	セチリジン塩酸塩	5mg 1錠
47	内用薬	局 セチリジン塩酸塩錠10mg「アメル」	セチリジン塩酸塩	10mg 1錠
48	内用薬	局 セチリジン塩酸塩錠10mg「NPI」	セチリジン塩酸塩	10mg 1錠
49	内用薬	セルシンシロップ0.1%	ジアゼパム	0.1% 1mL
50	内用薬	局 センブリ・重曹散「ケンエー」	センブリ・重曹	1g
51	内用薬	麻 タベンタ錠25mg	タベンタドール塩酸塩	25mg 1錠
52	内用薬	麻 タベンタ錠50mg	タベンタドール塩酸塩	50mg 1錠
53	内用薬	麻 タベンタ錠100mg	タベンタドール塩酸塩	100mg 1錠
54	内用薬	タムスロシン塩酸塩カプセル0.1mg「サワイ」	タムスロシン塩酸塩	0.1mg 1カプセル
55	内用薬	タムスロシン塩酸塩カプセル0.2mg「サワイ」	タムスロシン塩酸塩	0.2mg 1カプセル
56	内用薬	局 炭酸マグネシウム「ケンエー」	炭酸マグネシウム	10g
57	内用薬	デトルシールカプセル2mg	トルテロジン酒石酸塩	2mg 1カプセル
58	内用薬	デトルシールカプセル4mg	トルテロジン酒石酸塩	4mg 1カプセル
59	内用薬	局 テナキシル錠1mg	インダバミド	1mg 1錠
60	内用薬	局 テナキシル錠2mg	インダバミド	2mg 1錠
61	内用薬	デバケン細粒20%	バルプロ酸ナトリウム	20% 1g
62	内用薬	ドネベジル塩酸塩ODフィルム3mg「EE」	ドネベジル塩酸塩	3mg 1錠
63	内用薬	ドネベジル塩酸塩ODフィルム5mg「EE」	ドネベジル塩酸塩	5mg 1錠
64	内用薬	ドネベジル塩酸塩ODフィルム10mg「EE」	ドネベジル塩酸塩	10mg 1錠
65	内用薬	局 ドネベジル塩酸塩錠3mg「アメル」	ドネベジル塩酸塩	3mg 1錠
66	内用薬	局 ドネベジル塩酸塩錠3mg「NP」	ドネベジル塩酸塩	3mg 1錠
67	内用薬	局 ドネベジル塩酸塩錠3mg「ニプロ」	ドネベジル塩酸塩	3mg 1錠
68	内用薬	局 ドネベジル塩酸塩錠5mg「アメル」	ドネベジル塩酸塩	5mg 1錠
69	内用薬	局 ドネベジル塩酸塩錠5mg「ニプロ」	ドネベジル塩酸塩	5mg 1錠
70	内用薬	局 ドネベジル塩酸塩錠10mg「ニプロ」	ドネベジル塩酸塩	10mg 1錠
71	内用薬	局 トリクロルメチアジド錠2mg「JG」	トリクロルメチアジド	2mg 1錠
72	内用薬	トルバプタンOD錠7.5mg「KMP」	トルバプタン	7.5mg 1錠
73	内用薬	トルバプタンOD錠15mg「KMP」	トルバプタン	15mg 1錠
74	内用薬	局 ナフトビジル錠50mg「タカタ」	ナフトビジル	50mg 1錠

No		薬価基準名	成分名	規格単位
75	内用薬	ナルフラフィン塩酸塩カプセル2.5μg「あすか」	ナルフラフィン塩酸塩	2.5μg 1カプセル
76	内用薬	ニフェジピンL錠20mg「KPI」	ニフェジピン	20mg 1錠
77	内用薬	局 乳酸カルシウム「コザカイ・M」	乳酸カルシウム水和物	10g
78	内用薬	バイシリンG顆粒40万単位	ベンジルペニシリンベンザチン水和物	40万単位 1g
79	内用薬	ハイゼット細粒20%	ガンマオリザノール	20% 1g
80	内用薬	ハイボン細粒10%	リボフラビン酪酸エステル	10% 1g
81	内用薬	ハイボン細粒20%	リボフラビン酪酸エステル	20% 1g
82	内用薬	ハイボン錠40mg	リボフラビン酪酸エステル	40mg 1錠
83	内用薬	局 パキシル錠 5mg	パロキセチン塩酸塩水和物	5mg 1錠
84	内用薬	局 パキシル錠10mg	パロキセチン塩酸塩水和物	10mg 1錠
85	内用薬	局 パキシル錠20mg	パロキセチン塩酸塩水和物	20mg 1錠
86	内用薬	局 バラシクロビル錠500mg「アメル」	バラシクロビル塩酸塩	500mg 1錠
87	内用薬	局 バルサルタン錠80mg「アメル」	バルサルタン	80mg 1錠
88	内用薬	局 バルサルタン錠80mg「タカタ」	バルサルタン	80mg 1錠
89	内用薬	局 バルサルタン錠160mg「アメル」	バルサルタン	160mg 1錠
90	内用薬	局 バルサルタン錠160mg「タカタ」	バルサルタン	160mg 1錠
91	内用薬	局 パロキセチン錠10mg「DK」	パロキセチン塩酸塩水和物	10mg 1錠
92	内用薬	局 パロキセチン錠20mg「DK」	パロキセチン塩酸塩水和物	20mg 1錠
93	内用薬	ピオグリタゾンOD錠15mg「タカタ」	ピオグリタゾン塩酸塩	15mg 1錠
94	内用薬	ピオグリタゾンOD錠30mg「タカタ」	ピオグリタゾン塩酸塩	30mg 1錠
95	内用薬	局 ピオグリタゾン錠15mg「アメル」	ピオグリタゾン塩酸塩	15mg 1錠
96	内用薬	局 ピオグリタゾン錠15mg「タカタ」	ピオグリタゾン塩酸塩	15mg 1錠
97	内用薬	局 ピオグリタゾン錠30mg「アメル」	ピオグリタゾン塩酸塩	30mg 1錠
98	内用薬	局 ピオグリタゾン錠30mg「タカタ」	ピオグリタゾン塩酸塩	30mg 1錠
99	内用薬	ビカルタミド錠80mg「NP」	ビカルタミド	80mg 1錠
100	内用薬	ビカルタミド錠80mg「JG」	ビカルタミド	80mg 1錠
101	内用薬	ビタバスタチンカルシウム錠 1mg「テバ」	ビタバスタチンカルシウム	1mg 1錠
102	内用薬	ビタバスタチンカルシウム錠 2mg「テバ」	ビタバスタチンカルシウム	2mg 1錠
103	内用薬	ビタバスタチンカルシウム錠 4mg「テバ」	ビタバスタチンカルシウム	4mg 1錠
104	内用薬	フェキソフェナジン塩酸塩OD錠30mg「サワイ」	フェキソフェナジン塩酸塩	30mg 1錠
105	内用薬	フェキソフェナジン塩酸塩OD錠60mg「サワイ」	フェキソフェナジン塩酸塩	60mg 1錠
106	内用薬	ブラミベキソール塩酸塩LA錠0.375mgMI「アメル」	ブラミベキソール塩酸塩水和物	0.375mg 1錠
107	内用薬	ブラミベキソール塩酸塩LA錠0.375mgMI「JG」	ブラミベキソール塩酸塩水和物	0.375mg 1錠
108	内用薬	ブラミベキソール塩酸塩LA錠1.5mgMI「アメル」	ブラミベキソール塩酸塩水和物	1.5mg 1錠
109	内用薬	ブラミベキソール塩酸塩LA錠1.5mgMI「JG」	ブラミベキソール塩酸塩水和物	1.5mg 1錠
110	内用薬	ブラミベキソール塩酸塩錠0.125mg「アメル」	ブラミベキソール塩酸塩水和物	0.125mg 1錠
111	内用薬	ブラミベキソール塩酸塩錠0.5mg「アメル」	ブラミベキソール塩酸塩水和物	0.5mg 1錠
112	内用薬	برانلカスト錠225mg「CEO」	برانلカスト水和物	225mg 1錠

No		薬価基準名	成分名	規格単位
113	内用薬	ブロニカ顆粒10%	セラトロダスト	10% 1 g
114	内用薬	ブロニカ錠40	セラトロダスト	40mg 1 錠
115	内用薬	ブロニカ錠80	セラトロダスト	80mg 1 錠
116	内用薬	ベラチン錠 1mg	ツロプテロール塩酸塩	1 mg 1 錠
117	内用薬	ベラチンドライシロップ小児用0.1%	ツロプテロール塩酸塩	0.1% 1 g
118	内用薬	ボグリボースOD錠0.2mg「MED」	ボグリボース	0.2mg 1 錠
119	内用薬	ボグリボースOD錠0.3mg「MED」	ボグリボース	0.3mg 1 錠
120	内用薬	マックメット懸濁用配合DS	水酸化アルミニウムゲル・水酸化マグネシウム	1 g
121	内用薬	ミケラン細粒 1%	カルテオロール塩酸塩	1% 1 g
122	内用薬	ミルナシبران塩酸塩錠25mg「サワイ」	ミルナシبران塩酸塩	25mg 1 錠
123	内用薬	ムコサール錠15mg	アンプロキシソール塩酸塩	15mg 1 錠
124	内用薬	メタコリマイシン顆粒200万単位/g	コリスチンメタンスルホン酸ナトリウム	200万単位 1 g
125	内用薬	メロキシカム錠 5mg「アメル」	メロキシカム	5 mg 1 錠
126	内用薬	局 モンテルカストナトリウム錠 5mg「日本臓器」	モンテルカストナトリウム	5 mg 1 錠
127	内用薬	局 モンテルカストナトリウム錠10mg「日本臓器」	モンテルカストナトリウム	10mg 1 錠
128	内用薬	ユニフィルL A錠100mg	テオフィリン	100mg 1 錠
129	内用薬	ユニフィルL A錠200mg	テオフィリン	200mg 1 錠
130	内用薬	ユニフィルL A錠400mg	テオフィリン	400mg 1 錠
131	内用薬	局 ヨウ化カリウム「日医工」	ヨウ化カリウム	1 g
132	内用薬	ラクトミン末「マルイシ」	ラクトミン	1 g
133	内用薬	局 ランソプラゾールカプセル15mg「JG」	ランソプラゾール	15mg 1 カプセル
134	内用薬	局 ランソプラゾールカプセル30mg「JG」	ランソプラゾール	30mg 1 カプセル
135	内用薬	局 リセドロン酸Na錠17.5mg「ZE」	リセドロン酸ナトリウム水和物	17.5mg 1 錠
136	内用薬	局 ※ 硫酸マグネシウム(山善)	硫酸マグネシウム水和物	10 g
137	内用薬	レボフロキサシンOD錠500mg「トーワ」	レボフロキサシン水和物	500mg 1 錠 (レボフロキサシンとして)
138	内用薬	局 レボフロキサシン錠250mg「NP」	レボフロキサシン水和物	250mg 1 錠 (レボフロキサシンとして)
139	内用薬	局 レボフロキサシン錠500mg「NP」	レボフロキサシン水和物	500mg 1 錠 (レボフロキサシンとして)
140	内用薬	局 ロサルタンK錠50mg「タカタ」	ロサルタンカリウム	50mg 1 錠
141	内用薬	局 ロサルタンK錠100mg「タカタ」	ロサルタンカリウム	100mg 1 錠
142	内用薬	ロスバスタチンOD錠2.5mg「タカタ」	ロスバスタチンカルシウム	2.5mg 1 錠
143	内用薬	ロスバスタチンOD錠 5mg「タカタ」	ロスバスタチンカルシウム	5mg 1 錠
144	内用薬	局 ロスバスタチン錠2.5mg「タカタ」	ロスバスタチンカルシウム	2.5mg 1 錠
145	内用薬	局 ロスバスタチン錠 5mg「タカタ」	ロスバスタチンカルシウム	5 mg 1 錠
146	内用薬	局 ロスバスタチン錠10mg「タカタ」	ロスバスタチンカルシウム	10mg 1 錠
147	内用薬	局 ロートエキス散「JG」	ロートエキス	1 g
148	注射薬	アルガトロバン注シリンジ10mg「NP」	アルガトロバン水和物	10mg20mL 1 筒
149	注射薬	局 アルプロスタジル注 5μgシリンジ「トーワ」	アルプロスタジル	5 μg 1 mL 1 筒
150	注射薬	局 アルプロスタジル注10μgシリンジ「トーワ」	アルプロスタジル	10 μg 2 mL 1 筒

No		薬価基準名	成分名	規格単位
151	注射薬	エビルピシン塩酸塩注射液10mg/5mL「サワイ」	エビルピシン塩酸塩	10mg 5mL 1瓶
152	注射薬	エビルピシン塩酸塩注射液50mg/25mL「サワイ」	エビルピシン塩酸塩	50mg 25mL 1瓶
153	注射薬	エビルピシン塩酸塩注射用10mg「サワイ」	エビルピシン塩酸塩	10mg 1瓶
154	注射薬	エビルピシン塩酸塩注射用50mg「サワイ」	エビルピシン塩酸塩	50mg 1瓶
155	注射薬	エボprostenoール静注用0.5mg「ヤンセン」	エボprostenoールナトリウム	0.5mg 1瓶 (溶解液付)
156	注射薬	エボprostenoール静注用1.5mg「ヤンセン」	エボprostenoールナトリウム	1.5mg 1瓶 (溶解液付)
157	注射薬	オクトレオチド皮下注50μg「SUN」	オクトレオチド酢酸塩	50μg 1mL 1瓶
158	注射薬	オクトレオチド皮下注100μg「SUN」	オクトレオチド酢酸塩	100μg 1mL 1瓶
159	注射薬	局 オザグレルNa点滴静注80mg/バッグ「テルモ」	オザグレルナトリウム	80mg 200mL 1袋
160	注射薬	カイトリル点滴静注バッグ3mg/50mL	グラニセトロン塩酸塩	3mg 50mL 1袋
161	注射薬	冠動注用ミリスロール0.5mg/10mL	ニトログリセリン	0.5mg 10mL 1管
162	注射薬	カンプト点滴静注40mg	イリノテカン塩酸塩水和物	40mg 2mL 1瓶
163	注射薬	カンプト点滴静注100mg	イリノテカン塩酸塩水和物	100mg 5mL 1瓶
164	注射薬	ジカベリン注2mL	サリチル酸ナトリウム・ジブカイン配合剤	2mL 1管
165	注射薬	シチコリンH注500mgシリンジ「NP」	シチコリン	500mg 2mL 1筒
166	注射薬	シチコリン注100mg/2mL「NP」	シチコリン	5% 2mL 1管
167	注射薬	セルシン注射液5mg	ジアゼパム	5mg 1管
168	注射薬	セルシン注射液10mg	ジアゼパム	10mg 1管
169	注射薬	ゾレドロン酸点滴静注4mg/5mL「日医工」	ゾレドロン酸水和物	4mg 5mL 1瓶
170	注射薬	局 チエナム筋注用0.5g	イミベナム水和物・シラスタチンナトリウム	500mg 1瓶 (溶解液付)
171	注射薬	局 チエナム点滴静注用キット0.5g	イミベナム水和物・シラスタチンナトリウム	500mg 1キット (生理食塩液100mL付)
172	注射薬	ツベラクチン筋注用1g	エンビオマイシン硫酸塩	1g 1瓶
173	注射薬	テイコプラニン点滴静注用400mg「NP」	テイコプラニン	400mg 1瓶
174	注射薬	局 ドセタキセル点滴静注液20mg/1mL「サワイ」	ドセタキセル水和物	20mg 1mL 1瓶
175	注射薬	局 ドセタキセル点滴静注液80mg/4mL「サワイ」	ドセタキセル水和物	80mg 4mL 1瓶
176	注射薬	局 ドセタキセル点滴静注用20mg「サワイ」	ドセタキセル水和物	20mg 0.5mL 1瓶 (溶解液付)
177	注射薬	局 ドセタキセル点滴静注用80mg「サワイ」	ドセタキセル水和物	80mg 2mL 1瓶 (溶解液付)
178	注射薬	ドセタキセル点滴静注20mg/1mL「トーワ」	ドセタキセル	20mg 1mL 1瓶
179	注射薬	ドセタキセル点滴静注20mg/1mL「ヤクルト」	ドセタキセル	20mg 1mL 1瓶
180	注射薬	ドセタキセル点滴静注80mg/4mL「トーワ」	ドセタキセル	80mg 4mL 1瓶
181	注射薬	ドセタキセル点滴静注80mg/4mL「ヤクルト」	ドセタキセル	80mg 4mL 1瓶
182	注射薬	トラスツズマブB S点滴静注用60mg「第一三共」	トラスツズマブ (遺伝子組換え) [トラスツズマブ後続2]	60mg 1瓶 (溶解液付)
183	注射薬	トラスツズマブB S点滴静注用150mg「第一三共」	トラスツズマブ (遺伝子組換え) [トラスツズマブ後続2]	150mg 1瓶 (溶解液付)
184	注射薬	局 トラネキサム酸注1gシリンジ「NP」	トラネキサム酸	10% 10mL 1筒
185	注射薬	トルツ皮下注80mgシリンジ	イキセキズマブ (遺伝子組換え)	80mg 1mL 1筒
186	注射薬	バイエック皮下注5μgペン300	エキセナチド	300μg 1キット (5μg)
187	注射薬	バイエック皮下注10μgペン300	エキセナチド	300μg 1キット (10μg)
188	注射薬	ピソルボン注4mg	ブロムヘキシシン塩酸塩	0.2% 2mL 1管



No	薬価基準名	成分名	規格単位	
189	注射薬	フェロン注射用100万	インターフェロンベータ	100万国際単位1瓶(溶解液付)
190	注射薬	フェロン注射用300万	インターフェロンベータ	300万国際単位1瓶(溶解液付)
191	注射薬	フストジル注射液50mg	グアイフェネシン	2mL1管
192	注射薬	ブチルスコポラミン臭化物注20mgシリンジ「NP」	ブチルスコポラミン臭化物	20mg1mL1筒
193	注射薬	フルマゼニル静注液0.2mg「ケミファ」	フルマゼニル	0.2mg2mL1管
194	注射薬	プロスコープ300注シリンジ50mL	イオプロミド	62.34%50mL1筒
195	注射薬	プロスコープ300注シリンジ80mL	イオプロミド	62.34%80mL1筒
196	注射薬	プロスコープ300注シリンジ100mL	イオプロミド	62.34%100mL1筒
197	注射薬	プロスコープ300注20mL	イオプロミド	62.34%20mL1瓶
198	注射薬	プロスコープ300注50mL	イオプロミド	62.34%50mL1瓶
199	注射薬	プロスコープ300注100mL	イオプロミド	62.34%100mL1瓶
200	注射薬	プロスコープ370注シリンジ50mL	イオプロミド	76.89%50mL1筒
201	注射薬	プロスコープ370注シリンジ80mL	イオプロミド	76.89%80mL1筒
202	注射薬	プロスコープ370注シリンジ100mL	イオプロミド	76.89%100mL1筒
203	注射薬	プロスコープ370注20mL	イオプロミド	76.89%20mL1瓶
204	注射薬	プロスコープ370注50mL	イオプロミド	76.89%50mL1瓶
205	注射薬	プロスコープ370注100mL	イオプロミド	76.89%100mL1瓶
206	注射薬	ベストコール筋注用0.5g	セフメノキシム塩酸塩	500mg1瓶(溶解液付)
207	注射薬	ベストコール静注用0.5g	セフメノキシム塩酸塩	500mg1瓶
208	注射薬	ベストコール静注用1g	セフメノキシム塩酸塩	1g1瓶
209	注射薬	ペメトレキシド点滴静注液100mg「SUN」	ペメトレキシドナトリウム水和物	100mg4mL1瓶
210	注射薬	ペメトレキシド点滴静注液500mg「SUN」	ペメトレキシドナトリウム水和物	500mg20mL1瓶
211	注射薬	ボルピサル注	塩化第二鉄・硫酸亜鉛水和物配合剤	2mL1管
212	注射薬	ボルピックス注	塩化マンガン・硫酸亜鉛水和物配合剤	2mL1管
213	注射薬	ミネリック-5配合点滴静注シリンジ	塩化マンガン・硫酸亜鉛水和物配合剤	2mL1筒
214	注射薬	ヤスラミン配合静注	コンドロイチン硫酸エステルナトリウム・サリチル酸ナトリウム	10mL1管
215	注射薬	リキシミア皮下注300μg	リキシセナチド	300μg3mL1キット
216	注射薬	リクラスト点滴静注液5mg	ゾレドロロン酸水和物	5mg100mL1瓶
217	注射薬	レプチラーゼ注1単位	ヘモコアグラゼ	1単位1mL1管
218	注射薬	レプチラーゼ注2単位	ヘモコアグラゼ	2単位2mL1管
219	外用薬	イドメシンコーワパップ70mg	インドメタシン	10cm×14cm1枚
220	外用薬	局 グリセリンカリ液「JG」	グリセリンカリ	10mL
221	外用薬	局 グリセリン「マルイシ」	グリセリン	10mL
222	外用薬	局 グリセリン「ヨシダ」	グリセリン	10mL
223	外用薬	クロトリマゾール外用液1%「日医工」	クロトリマゾール	1%1mL
224	外用薬	クロトリマゾールクリーム1%「日医工」	クロトリマゾール	1%1g
225	外用薬	クロトリマゾールゲル1%「日医工」	クロトリマゾール	1%1g
226	外用薬	サテニジン液0.1	アルキルジアミノエチルグリシン塩酸塩	0.1%10mL

No		薬価基準名	成分名	規格単位
227	外用薬	サテニジン液0.5	アルキルジアミノエチルグリシン塩酸塩	0.5% 10mL
228	外用薬	局 酸化亜鉛「ケンエー」	酸化亜鉛	10 g
229	外用薬	ジクロフェナクNaパップ280mg「ラクール」	ジクロフェナクナトリウム	20cm×14cm 1枚
230	外用薬	ソアナース軟膏	精製白糖・ポビドンヨード	1 g
231	外用薬	局 ツロプテロールテープ0.5mg「MED」	ツロプテロール	0.5mg 1枚
232	外用薬	局 ツロプテロールテープ1mg「MED」	ツロプテロール	1mg 1枚
233	外用薬	局 ツロプテロールテープ2mg「MED」	ツロプテロール	2mg 1枚
234	外用薬	テイカゾン点眼・点耳・点鼻液0.1%	デキサメタゾンリン酸エステルナトリウム	0.1% 1mL
235	外用薬	デキサメタゾンプロピオン酸エステルクリーム0.1% 「日医工」	デキサメタゾンプロピオン酸エステル	0.1% 1g
236	外用薬	デキサメタゾンプロピオン酸エステル軟膏0.1%「日 医工」	デキサメタゾンプロピオン酸エステル	0.1% 1g
237	外用薬	ネリゾナソリューション0.1%	ジフルコルトロン吉草酸エステル	0.1% 1mL
238	外用薬	ピソルボン吸入液0.2%	プロムヘキシン塩酸塩	0.2% 1mL
239	外用薬	ビベスピエアロスフィア28吸入	グリコピロニウム臭化物・ホルモテロールフマ ル酸塩水和物	28吸入 1キット
240	外用薬	局 フェノール・亜鉛華リニメント〈ハチ〉	フェノール・亜鉛華リニメント	10 g
241	外用薬	局 フェルピナクパップ70mg「サワイ」	フェルピナク	10cm×14cm 1枚
242	外用薬	局 複方ヨード・グリセリン「ヤクハン」	複方ヨード・グリセリン	10mL
243	外用薬	フルオシノニドクリーム0.05%「日医工」	フルオシノニド	0.05% 1g
244	外用薬	フルオシノニドゲル0.05%「日医工」	フルオシノニド	0.05% 1g
245	外用薬	フルオシノニド軟膏0.05%「日医工」	フルオシノニド	0.05% 1g
246	外用薬	フルチカゾンプロピオン酸エステル点鼻液50μg「C E O」28噴霧用	フルチカゾンプロピオン酸エステル	2.04mg 4mL 1瓶
247	外用薬	フルチカゾンプロピオン酸エステル点鼻液50μg「C E O」56噴霧用	フルチカゾンプロピオン酸エステル	4.08mg 8mL 1瓶
248	外用薬	ベクロメタゾン点鼻液50μg「杏林」	ベクロメタゾンプロピオン酸エステル	8.5mg 8.5g 1瓶
249	外用薬	ヘパリン類似物質クリーム0.3%「アメル」	ヘパリン類似物質	1 g
250	外用薬	ヘパリン類似物質ゲル0.3%「アメル」	ヘパリン類似物質	1 g
251	外用薬	ヘパリン類似物質油性クリーム0.3%「アメル」	ヘパリン類似物質	1 g
252	外用薬	ミリステープ5mg	ニトログリセリン	(5mg) 4.05cm×4.50cm 1枚
253	外用薬	山善酢酸鉛	酢酸鉛	10 g
254	外用薬	ロキソプロフェンNaゲル1%「ラクール」	ロキソプロフェンナトリウム水和物	1% 1g

◎「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」(令和6年3月5日付け保医発0305第4号)

(傍線部分は改正部分)

改正後	改正前
<p>別添1</p> <p>第2章 特掲診療料</p> <p>第2部 在宅医療</p> <p>第2節 在宅療養指導管理料</p> <p>第2款 在宅療養指導管理材料加算</p> <p>C150血糖自己測定器加算</p> <p>(1)～(8) (略)</p> <p>(9) <u>インスリン イコゾクの自己注射を承認された用法及び用量に従い1週間に1回行っている患者は、インスリン製剤の自己注射を1日1回以上行っている患者に準じて、所定点数を算定できる。</u></p> <p>第3節薬剤料</p> <p>C200薬剤</p> <p>(1) 次の厚生労働大臣の定める注射薬に限り投与することができる。</p> <p><b>【厚生労働大臣の定める注射薬】</b></p> <p>インスリン製剤、ヒト成長ホルモン剤、遺伝子組換え活性化血液凝固第VII因子製剤、乾燥濃縮人血液凝固第X因子加活性化第VII因子製剤、遺伝子組換え型血液凝固第VIII因子製剤、乾燥人血液凝固第VIII因子製剤、遺伝子組換え型血液凝固第IX因子製</p>	<p>別添1</p> <p>第2章 特掲診療料</p> <p>第2部 在宅医療</p> <p>第2節 在宅療養指導管理料</p> <p>第2款 在宅療養指導管理材料加算</p> <p>C150血糖自己測定器加算</p> <p>(1)～(8) (略)</p> <p>(新設)</p> <p>第3節薬剤料</p> <p>C200薬剤</p> <p>(1) 次の厚生労働大臣の定める注射薬に限り投与することができる。</p> <p><b>【厚生労働大臣の定める注射薬】</b></p> <p>インスリン製剤、ヒト成長ホルモン剤、遺伝子組換え活性化血液凝固第VII因子製剤、乾燥濃縮人血液凝固第X因子加活性化第VII因子製剤、遺伝子組換え型血液凝固第VIII因子製剤、乾燥人血液凝固第VIII因子製剤、遺伝子組換え型血液凝固第IX因子製</p>

剤、乾燥人血液凝固第Ⅸ因子製剤、活性化プロトロンビン複合体、乾燥人血液凝固因子抗体迂回活性複合体、性腺刺激ホルモン放出ホルモン剤、性腺刺激ホルモン製剤、ゴナドトロピン放出ホルモン誘導体、ソマトスタチンアナログ、顆粒球コロニー形成刺激因子製剤、自己連続携行式腹膜灌流用灌流液、在宅中心静脈栄養法用輸液、インターフェロンアルファ製剤、インターフェロンベータ製剤、ブプレノルフィン製剤、モルヒネ塩酸塩製剤、抗悪性腫瘍剤、グルカゴン製剤、グルカゴン様ペプチド-1受容体アゴニスト、ヒトソマトメジンC製剤、人工腎臓用透析液、血液凝固阻止剤、生理食塩液、プロスタグランジンI<sub>2</sub>製剤、エタネルセプト製剤、注射用水、ペグビソマンタン製剤、スマトリプタン製剤、フェンタニルエン酸塩製剤、複方オキシコドン製剤、オキシコドン塩酸塩製剤、ベタメタゾンリン酸エステルナトリウム製剤、デキサメタゾンリン酸エステルナトリウム製剤、デキサメタゾンメタスルホ安息香酸エステルナトリウム製剤、プロトンポンプ阻害剤、H<sub>2</sub>遮断剤、カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム製剤、トラネキサム酸製剤、フルビプロフェンアキセチル製剤、メトクロプラミド製剤、プロクロペラジン製剤、ブチルスコポラミン臭化物製剤、グリチルリチン酸モノアンモニウム・グリシン・L-システイン塩酸塩配合剤、アダリムマブ製剤、エリスロポエチン、ダルベボエチン、テリパラチド製剤、アドレナリン製剤、ヘパリンカルシウム製剤、アボモルヒネ塩酸塩製剤、セルトリズマブベゴル製剤、トシリズマブ製剤、メトレレプチン製剤、アバタセプト製剤、pH4処理酸性人免疫グロブリン（皮下注射）製剤、電

剤、乾燥人血液凝固第Ⅸ因子製剤、活性化プロトロンビン複合体、乾燥人血液凝固因子抗体迂回活性複合体、性腺刺激ホルモン放出ホルモン剤、性腺刺激ホルモン製剤、ゴナドトロピン放出ホルモン誘導体、ソマトスタチンアナログ、顆粒球コロニー形成刺激因子製剤、自己連続携行式腹膜灌流用灌流液、在宅中心静脈栄養法用輸液、インターフェロンアルファ製剤、インターフェロンベータ製剤、ブプレノルフィン製剤、モルヒネ塩酸塩製剤、抗悪性腫瘍剤、グルカゴン製剤、グルカゴン様ペプチド-1受容体アゴニスト、ヒトソマトメジンC製剤、人工腎臓用透析液、血液凝固阻止剤、生理食塩液、プロスタグランジンI<sub>2</sub>製剤、エタネルセプト製剤、注射用水、ペグビソマンタン製剤、スマトリプタン製剤、フェンタニルエン酸塩製剤、複方オキシコドン製剤、オキシコドン塩酸塩製剤、ベタメタゾンリン酸エステルナトリウム製剤、デキサメタゾンリン酸エステルナトリウム製剤、デキサメタゾンメタスルホ安息香酸エステルナトリウム製剤、プロトンポンプ阻害剤、H<sub>2</sub>遮断剤、カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム製剤、トラネキサム酸製剤、フルビプロフェンアキセチル製剤、メトクロプラミド製剤、プロクロペラジン製剤、ブチルスコポラミン臭化物製剤、グリチルリチン酸モノアンモニウム・グリシン・L-システイン塩酸塩配合剤、アダリムマブ製剤、エリスロポエチン、ダルベボエチン、テリパラチド製剤、アドレナリン製剤、ヘパリンカルシウム製剤、アボモルヒネ塩酸塩製剤、セルトリズマブベゴル製剤、トシリズマブ製剤、メトレレプチン製剤、アバタセプト製剤、pH4処理酸性人免疫グロブリン（皮下注射）製剤、電

<p>解質製剤、注射用抗菌薬、エダラボン製剤、アスホターゼ アルファ製剤、グラチラマー酢酸塩製剤、脂肪乳剤、セクキヌマブ製剤、エボロクマブ製剤、プロダルマブ製剤、アリロクマブ製剤、ベリムマブ製剤、イキセキズマブ製剤、ゴリムマブ製剤、エミシズマブ製剤、イカチバント製剤、サリルマブ製剤、デユピルマブ製剤、ヒドロモルフオン塩酸塩製剤、インスリン・グルカゴン様ペプチド-1 受容体アゴニスト配合剤、ヒドロコルチゾンコハク酸エステルナトリウム製剤、遺伝子組換えヒト von Willebrand 因子製剤、プロスマブ製剤、アガルシダーゼアルファ製剤、アガルシダーゼ ベータ製剤、アルグルコシダーゼ アルファ製剤、イデュルスルファアゼ製剤、イミグルセラゼ製剤、エロスルファアゼ アルファ製剤、ガラスルファアゼ製剤、セベリパーゼ アルファ製剤、ベラグルセラゼアルファ製剤、ラロニダーゼ製剤、メポリズマブ製剤、オマリズマブ製剤、テデデュグルチド製剤、サトラリズマブ製剤、ビルトラルセリン製剤、レムデシビル製剤、ガルカネズマブ製剤、オファアツムマブ製剤、ボソリチド製剤、エレスマブ製剤、アバロパラチド酢酸塩製剤、カプラシズマブ製剤、乾燥濃縮人 CI-インアクチベーター製剤、フレマネズマブ製剤、メトトレキサート製剤、チルゼパチド製剤、ビメキズマブ製剤、ホスレボドパ・ホスカルビドパ水和物配合剤、ペグバリアアゼ製剤、パピナフスブアルファ製剤、アバルグルコシダーゼ アルファ製剤、ラナデルマブ製剤、ネモリズマブ製剤、ペグセタコプラーン製剤、ジルコプラーンナトリウム製剤、コンシズマブ製剤、テゼペルマブ製剤、オゾラリズマブ製剤、ドブタミン塩酸塩製剤、ドパミン塩</p>	<p>解質製剤、注射用抗菌薬、エダラボン製剤、アスホターゼ アルファ製剤、グラチラマー酢酸塩製剤、脂肪乳剤、セクキヌマブ製剤、エボロクマブ製剤、プロダルマブ製剤、アリロクマブ製剤、ベリムマブ製剤、イキセキズマブ製剤、ゴリムマブ製剤、エミシズマブ製剤、イカチバント製剤、サリルマブ製剤、デユピルマブ製剤、ヒドロモルフオン塩酸塩製剤、インスリン・グルカゴン様ペプチド-1 受容体アゴニスト配合剤、ヒドロコルチゾンコハク酸エステルナトリウム製剤、遺伝子組換えヒト von Willebrand 因子製剤、プロスマブ製剤、アガルシダーゼアルファ製剤、アガルシダーゼ ベータ製剤、アルグルコシダーゼ アルファ製剤、イデュルスルファアゼ製剤、イミグルセラゼ製剤、エロスルファアゼ アルファ製剤、ガラスルファアゼ製剤、セベリパーゼ アルファ製剤、ベラグルセラゼアルファ製剤、ラロニダーゼ製剤、メポリズマブ製剤、オマリズマブ製剤、テデデュグルチド製剤、サトラリズマブ製剤、ビルトラルセリン製剤、レムデシビル製剤、ガルカネズマブ製剤、オファアツムマブ製剤、ボソリチド製剤、エレスマブ製剤、アバロパラチド酢酸塩製剤、カプラシズマブ製剤、乾燥濃縮人 CI-インアクチベーター製剤、フレマネズマブ製剤、メトトレキサート製剤、チルゼパチド製剤、ビメキズマブ製剤、ホスレボドパ・ホスカルビドパ水和物配合剤、ペグバリアアゼ製剤、パピナフスブアルファ製剤、アバルグルコシダーゼ アルファ製剤、ラナデルマブ製剤、ネモリズマブ製剤、ペグセタコプラーン製剤、ジルコプラーンナトリウム製剤、コンシズマブ製剤、テゼペルマブ製剤、オゾラリズマブ製剤、ドブタミン塩酸塩製剤、ドパミン塩</p>
---	---

<p>酸塩製剤、ノルアドレナリン製剤、ベドリズマブ製剤、ミリキ ズマブ製剤、乾燥濃縮人プロテインC製剤及びメコバラミン製 剤</p> <p>(2)～(6) (略)</p> <p>別紙36 抗不安薬 (略)</p> <p>睡眠薬</p> <p>ブロモバレリル尿素 抱水クロラール エスタゾラム フルラゼパム塩酸塩 ニトラゼパム ニメタゼパム ハロキサゾラム トリアゾラム フルニトラゼパム プロチゾラム ロルメタゼパム クアゼパム アモバルビタール バルビタール フェノバルビタール</p>	<p>酸塩製剤、ノルアドレナリン製剤、ベドリズマブ製剤及びビミリ キズマブ製剤</p> <p>(2)～(6) (略)</p> <p>別紙36 抗不安薬 (略)</p> <p>睡眠薬</p> <p>ブロモバレリル尿素 抱水クロラール エスタゾラム フルラゼパム塩酸塩 ニトラゼパム ニメタゼパム ハロキサゾラム トリアゾラム フルニトラゼパム プロチゾラム ロルメタゼパム クアゼパム アモバルビタール バルビタール フェノバルビタール</p>
--	---

<p>フェノバルビタールナトリウム  ペントバルビタールカルシウム  トリクロホスナトリウム  リルマザホン塩酸塩水和物  ゾピクロン  ゾルピデム酒石酸塩  エスゾピクロン  ラメルテオン  スボレキサント  レンボレキサント  メラトニン  <u>ダリドレキサント塩酸塩</u></p>	<p>フェノバルビタールナトリウム  ペントバルビタールカルシウム  トリクロホスナトリウム  リルマザホン塩酸塩水和物  ゾピクロン  ゾルピデム酒石酸塩  エスゾピクロン  ラメルテオン  スボレキサント  レンボレキサント  メラトニン  (新設)</p>
<p>抗うつ薬～抗精神病薬 (略)</p> <p>別添3</p> <p>区分01 薬剤調製料  (1)～(4) (略)  (5) 注射薬  ア (略)  イ 注射薬のうち支給できるものは、在宅医療における自己注射等  のために投与される薬剤(インスリン製剤、ヒト成長ホルモン剤、  遺伝子組換え活性型血液凝固第VII因子製剤、遺伝子組換え型血液  凝固第VIII因子製剤、乾燥濃縮人血液凝固第X因子加活性化第VII因  子製剤、乾燥人血液凝固第VIII因子製剤、遺伝子組換え型血液凝固</p>	<p>抗うつ薬～抗精神病薬 (略)</p> <p>別添3</p> <p>区分01 薬剤調製料  (1)～(4) (略)  (5) 注射薬  ア (略)  イ 注射薬のうち支給できるものは、在宅医療における自己注射等  のために投与される薬剤(インスリン製剤、ヒト成長ホルモン剤、  遺伝子組換え活性型血液凝固第VII因子製剤、遺伝子組換え型血液  凝固第VIII因子製剤、乾燥濃縮人血液凝固第X因子加活性化第VII因  子製剤、乾燥人血液凝固第VIII因子製剤、遺伝子組換え型血液凝固</p>

第Ⅳ因子製剤、乾燥人血液凝固第Ⅳ因子製剤、活性化プロトロンビン複合体、乾燥人血液凝固因子抗体迂回活性複合体、自己連続携行式腹膜灌流用灌流液、在宅中心静脈栄養法用輸液、性腺刺激ホルモン放出ホルモン剤、性腺刺激ホルモン製剤、ゴナドトロピン放出ホルモン誘導体、ソマトスタチンアナログ、顆粒球コロニー形成刺激因子製剤、インターフェロンアルファ製剤、インターフェロンベータ製剤、ブプレノルフィン製剤、抗悪性腫瘍剤、グルカゴン製剤、グルカゴン様ペプチド-1 受容体アゴニスト、ヒトソマトメジンC製剤、人工腎臓用透析液、血液凝固阻止剤、生理食塩水、プロスタグランジンI<sub>2</sub>製剤、モルヒネ塩酸塩製剤、エタネルセプト製剤、注射用水、ペグビソマンント製剤、スマトリプタン製剤、フェンタニルクエン酸塩製剤、複方オキシコドン製剤、オキシコドン塩酸塩製剤、ベタメタゾリン酸エステルナトリウム製剤、デキサメタゾリン酸エステルナトリウム製剤、デキサメタゾンメタスルホ安息香酸エステルナトリウム製剤、プロトンポンプ阻害剤、H<sub>2</sub>遮断剤、カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム製剤、トラネキサム酸製剤、フルルビプロフェンアキセチル製剤、メトクロプラミド製剤、プロクロルペラジン製剤、ブチルスコポラミン臭化物製剤、グリチルリチン酸モノアンモニウム・グリシン・L-システイン塩酸塩配合剤、アダリムマブ製剤、エリスロポエチン、ダルベポエチン、テリパラチド製剤、アドレナリン製剤、ヘパリンカルシウム製剤、アポモルヒネ塩酸塩製剤及びセルトリズマブペゴル製剤、トシリズマブ製剤、メトレレプチン製剤、アバタセプト製剤、pH4処理酸性人免疫グロブリン（皮下注射）製剤、電解質製剤、注射用抗菌薬、エダラボン製剤、

第Ⅳ因子製剤、乾燥人血液凝固第Ⅳ因子製剤、活性化プロトロンビン複合体、乾燥人血液凝固因子抗体迂回活性複合体、自己連続携行式腹膜灌流用灌流液、在宅中心静脈栄養法用輸液、性腺刺激ホルモン放出ホルモン剤、性腺刺激ホルモン製剤、ゴナドトロピン放出ホルモン誘導体、ソマトスタチンアナログ、顆粒球コロニー形成刺激因子製剤、インターフェロンアルファ製剤、インターフェロンベータ製剤、ブプレノルフィン製剤、抗悪性腫瘍剤、グルカゴン製剤、グルカゴン様ペプチド-1 受容体アゴニスト、ヒトソマトメジンC製剤、人工腎臓用透析液、血液凝固阻止剤、生理食塩水、プロスタグランジンI<sub>2</sub>製剤、モルヒネ塩酸塩製剤、エタネルセプト製剤、注射用水、ペグビソマンント製剤、スマトリプタン製剤、フェンタニルクエン酸塩製剤、複方オキシコドン製剤、オキシコドン塩酸塩製剤、ベタメタゾリン酸エステルナトリウム製剤、デキサメタゾリン酸エステルナトリウム製剤、デキサメタゾンメタスルホ安息香酸エステルナトリウム製剤、プロトンポンプ阻害剤、H<sub>2</sub>遮断剤、カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム製剤、トラネキサム酸製剤、フルルビプロフェンアキセチル製剤、メトクロプラミド製剤、プロクロルペラジン製剤、ブチルスコポラミン臭化物製剤、グリチルリチン酸モノアンモニウム・グリシン・L-システイン塩酸塩配合剤、アダリムマブ製剤、エリスロポエチン、ダルベポエチン、テリパラチド製剤、アドレナリン製剤、ヘパリンカルシウム製剤、アポモルヒネ塩酸塩製剤及びセルトリズマブペゴル製剤、トシリズマブ製剤、メトレレプチン製剤、アバタセプト製剤、pH4処理酸性人免疫グロブリン（皮下注射）製剤、電解質製剤、注射用抗菌薬、エダラボン製剤、



<p> アスホターゼ アルファ製剤、グラチラママー酢酸塩製剤、脂肪乳  剤、セクキヌマブ製剤、エボロクマブ製剤、プロダルマブ製剤、  アリロクマブ製剤、ベリムマブ製剤、イキセキズマブ製剤、ゴリ  ムマブ製剤、エミシズマブ製剤、イカチバント製剤、サリルマブ  製剤、デュピルマブ製剤、ヒドロモルフオン塩酸塩製剤、インス  リン・グルカゴン様ペプチド-1 受容体アゴニスト配合剤、ヒド  ロコルチゾンコハク酸エステルナトリウム製剤、遺伝子組換えヒ  ト von Willebrand 因子製剤、ブロスマブ製剤、アガルシダーゼア  ルフア製剤、アガルシダーゼベーター製剤、アルグルコシダーゼア  ルフア製剤、イデュルスルフアーゼ製剤、イミグルセラーゼ製剤、  エロスルフアーゼアルファ製剤、ガルスルフアーゼ製剤、セベリ  パーゼアルファ製剤、ベラグルセラーゼアルファ製剤、ラロニ  ダーゼ製剤、メポリズマブ製剤、オマリズマブ製剤、テデュグル  チド製剤、サトラリズマブ製剤、ビルトラルセン製剤、レムデシ  ビル製剤、ガルカネズマブ製剤、オファツムマブ製剤、ボソリチ  ド製剤、エレスマブ製剤、アバロパラチド酢酸塩製剤、カプラシ  ズマブ製剤、乾燥濃縮人 C1-インアクチベーター製剤、フレマネ  ズマブ製剤、メトトレキサート製剤、チルゼパチド製剤、ビメキ  ズマブ製剤、ホスレボドパ・ホスカルビドパ水和物配合剤、ペグ  バリアーゼ製剤、パピナフスプ アルファ製剤、アバルグルコシ  ダーゼ アルファ製剤、ラナデルマブ製剤、ネモリズマブ製剤、ペ  グセタコプラン製剤、ジルコプランナトリウム製剤、コンシズマ  ブ製剤、テゼペルマブ製剤及び、オゾラリズマブ製剤、ドブタミ  ン塩酸塩製剤、ドバミン塩酸塩製剤、ノルアドレナリン製剤、ベ  ドリズマブ製剤、ミリキズマブ製剤、乾燥濃縮人プロテインC製 </p>	<p> アスホターゼ アルファ製剤、グラチラママー酢酸塩製剤、脂肪乳  剤、セクキヌマブ製剤、エボロクマブ製剤、プロダルマブ製剤、  アリロクマブ製剤、ベリムマブ製剤、イキセキズマブ製剤、ゴリ  ムマブ製剤、エミシズマブ製剤、イカチバント製剤、サリルマブ  製剤、デュピルマブ製剤、ヒドロモルフオン塩酸塩製剤、インス  リン・グルカゴン様ペプチド-1 受容体アゴニスト配合剤、ヒド  ロコルチゾンコハク酸エステルナトリウム製剤、遺伝子組換えヒ  ト von Willebrand 因子製剤、ブロスマブ製剤、アガルシダーゼア  ルフア製剤、アガルシダーゼベーター製剤、アルグルコシダーゼア  ルフア製剤、イデュルスルフアーゼ製剤、イミグルセラーゼ製剤、  エロスルフアーゼアルファ製剤、ガルスルフアーゼ製剤、セベリ  パーゼアルファ製剤、ベラグルセラーゼアルファ製剤、ラロニ  ダーゼ製剤、メポリズマブ製剤、オマリズマブ製剤、テデュグル  チド製剤、サトラリズマブ製剤、ビルトラルセン製剤、レムデシ  ビル製剤、ガルカネズマブ製剤、オファツムマブ製剤、ボソリチ  ド製剤、エレスマブ製剤、アバロパラチド酢酸塩製剤、カプラシ  ズマブ製剤、乾燥濃縮人 C1-インアクチベーター製剤、フレマネ  ズマブ製剤、メトトレキサート製剤、チルゼパチド製剤、ビメキ  ズマブ製剤、ホスレボドパ・ホスカルビドパ水和物配合剤、ペグ  バリアーゼ製剤、パピナフスプ アルファ製剤、アバルグルコシ  ダーゼ アルファ製剤、ラナデルマブ製剤、ネモリズマブ製剤、ペ  グセタコプラン製剤、ジルコプランナトリウム製剤、コンシズマ  ブ製剤、テゼペルマブ製剤及び、オゾラリズマブ製剤、ドブタミ  ン塩酸塩製剤、ドバミン塩酸塩製剤、ノルアドレナリン製剤、ベ  ドリズマブ製剤及びミリキズマブ製剤) に限る。 </p>
---	---

剤及びメコバラミン製剤)に限る。

なお、「モルヒネ塩酸塩製剤」、「フェンタニルクエン酸塩製剤」、「複方オキシコドン製剤」、「オキシコドン塩酸塩製剤」及び「ヒドロモルフオン塩酸塩製剤」は、薬液が取り出せない構造で、かつ患者等が注入速度を変えることができない注入ポンプ等に、必要に応じて生理食塩水等で希釈の上充填して交付した場合に限る。ただし、患者又はその家族等の意を受け、かつ、これらの麻薬である注射薬の処方医の指示を受けた看護師が、患者に当該注射薬を持参し、患者の施用を補助する場合又は保険薬局の保険薬剤師が、患者に麻薬である注射薬を持参し、当該注射薬の処方医の指示を受けた看護師に手渡す場合は、この限りでない。

ウ～オ (略)

(6)～(13) (略)

別表 2

○ インスリン製剤、ヒト成長ホルモン剤、遺伝子組換え活性化型血液凝固第Ⅶ因子製剤、乾燥濃縮人血液凝固第Ⅷ因子加活性化第Ⅶ因子製剤、遺伝子組換え型血液凝固第Ⅷ因子製剤、乾燥人血液凝固第Ⅷ因子製剤、遺伝子組換え型血液凝固第Ⅸ因子製剤、乾燥人血液凝固第Ⅸ因子製剤(活性化プロトロンビン複合体及び乾燥人血液凝固因子抗体迂回活性化複合体を含む。)、性腺刺激ホルモン放出ホルモン剤、性腺刺激ホルモン製剤、ゴナドトロピン放出ホルモン誘導体、ソマトスタチンアナログ、顆粒球コロニー形成刺激因子製剤、インターフェロニア製

なお、「モルヒネ塩酸塩製剤」、「フェンタニルクエン酸塩製剤」、「複方オキシコドン製剤」、「オキシコドン塩酸塩製剤」及び「ヒドロモルフオン塩酸塩製剤」は、薬液が取り出せない構造で、かつ患者等が注入速度を変えることができない注入ポンプ等に、必要に応じて生理食塩水等で希釈の上充填して交付した場合に限る。ただし、患者又はその家族等の意を受け、かつ、これらの麻薬である注射薬の処方医の指示を受けた看護師が、患者に当該注射薬を持参し、患者の施用を補助する場合又は保険薬局の保険薬剤師が、患者に麻薬である注射薬を持参し、当該注射薬の処方医の指示を受けた看護師に手渡す場合は、この限りでない。

ウ～オ (略)

(6)～(13) (略)

別表 2

○ インスリン製剤、ヒト成長ホルモン剤、遺伝子組換え活性化型血液凝固第Ⅶ因子製剤、乾燥濃縮人血液凝固第Ⅷ因子加活性化第Ⅶ因子製剤、遺伝子組換え型血液凝固第Ⅷ因子製剤、乾燥人血液凝固第Ⅷ因子製剤、遺伝子組換え型血液凝固第Ⅸ因子製剤、乾燥人血液凝固第Ⅸ因子製剤(活性化プロトロンビン複合体及び乾燥人血液凝固因子抗体迂回活性化複合体を含む。)、性腺刺激ホルモン放出ホルモン剤、性腺刺激ホルモン製剤、ゴナドトロピン放出ホルモン誘導体、ソマトスタチンアナログ、顆粒球コロニー形成刺激因子製剤、インターフェロニア製

<p>剤、インターフェロンベータ製剤、ブプレノルフィン製剤、抗悪性腫瘍剤、グルカゴン様ペプチド-1受容体アゴニスト、エタネルセプト製剤、ヒトソマトメジンC製剤、ペグビソマンント製剤、スマトリプタン製剤、グリチルリチン酸モノアンモニウム・グリシン・L-システイン塩酸塩配合剤、アダリムマブ製剤、テリパラチド製剤、アドレナリン製剤、ヘパリンカルシウム製剤、アポモルヒネ塩酸塩製剤、セルトリズマブペゴル製剤、トシリズマブ製剤、メトレレプチン製剤、アバセプト製剤、pH4処理酸性人免疫グロブリン(皮下注射)製剤、アスホターゼ アルファ製剤、グラチラママー酢酸塩製剤、セクキヌマブ製剤、エボロクマブ製剤、プロダルマブ製剤、アリロクマブ製剤、ベリムマブ製剤、イキセキズマブ製剤、ゴリムマブ製剤、エミシズマブ製剤、イカチバンント製剤、サリルマブ製剤、デュピルマブ製剤、インスリン・グルカゴン様ペプチド-1受容体アゴニスト配合剤、ヒドコロチゾンコハク酸エステルナトリウム製剤、遺伝子組換えヒト von Willebrand 因子製剤、ブロスマブ製剤、メボリズマブ製剤、オマリズマブ製剤、テデュグルチド製剤、サトラリズマブ製剤、ガルカネズマブ製剤、オファツムマブ製剤、ボソリチド製剤、エレスマブ製剤、アバロパラチド酢酸塩製剤、カブラシズマブ製剤、乾燥濃縮人 C1-インアクチベーター製剤、フレマネズマブ製剤、メトトレキサート製剤、チルゼパチド製剤、ビメキズマブ製剤、ホスレボドパ・ホスカルビルドパ水和物配合剤、ペグバリアーゼ製剤、ラナデルマブ製剤、ネモリズマブ製剤、ペグセタコプララン製剤、ジルコプラナトリウム製剤、コンシズマブ製剤、テゼベ</p>	<p>剤、インターフェロンベータ製剤、ブプレノルフィン製剤、抗悪性腫瘍剤、グルカゴン製剤、グルカゴン様ペプチド-1受容体アゴニスト、エタネルセプト製剤、ヒトソマトメジンC製剤、ペグビソマンント製剤、スマトリプタン製剤、グリチルリチン酸モノアンモニウム・グリシン・L-システイン塩酸塩配合剤、アダリムマブ製剤、テリパラチド製剤、アドレナリン製剤、ヘパリンカルシウム製剤、アポモルヒネ塩酸塩製剤、セルトリズマブペゴル製剤、トシリズマブ製剤、メトレレプチン製剤、アバセプト製剤、pH4処理酸性人免疫グロブリン(皮下注射)製剤、アスホターゼ アルファ製剤、グラチラママー酢酸塩製剤、セクキヌマブ製剤、エボロクマブ製剤、プロダルマブ製剤、アリロクマブ製剤、ベリムマブ製剤、イキセキズマブ製剤、ゴリムマブ製剤、エミシズマブ製剤、イカチバンント製剤、サリルマブ製剤、デュピルマブ製剤、インスリン・グルカゴン様ペプチド-1受容体アゴニスト配合剤、ヒドコロチゾンコハク酸エステルナトリウム製剤、遺伝子組換えヒト von Willebrand 因子製剤、ブロスマブ製剤、メボリズマブ製剤、オマリズマブ製剤、テデュグルチド製剤、サトラリズマブ製剤、ガルカネズマブ製剤、オファツムマブ製剤、ボソリチド製剤、エレスマブ製剤、アバロパラチド酢酸塩製剤、カブラシズマブ製剤、乾燥濃縮人 C1-インアクチベーター製剤、フレマネズマブ製剤、メトトレキサート製剤、チルゼパチド製剤、ビメキズマブ製剤、ホスレボドパ・ホスカルビルドパ水和物配合剤、ペグバリアーゼ製剤、ラナデルマブ製剤、ネモリズマブ製剤、ペグセタコプララン製剤、ジルコプラナトリウム製剤、コンシズマブ製剤、テゼベ</p>
---	---

<p>ルマブ製剤、オゾラリズマブ製剤、トラロキヌマブ製剤、エフ  ガルチギモド アルファ・ボルヒアルロニダーゼ アルファ配合  剤、ベドリズマブ製剤、ミリキズマブ製剤、乾燥濃縮人プロテ  インC製剤及びメコバラミン製剤の自己注射のために用いる  デイスポーザブル注射器（針を含む。）</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>○ 万年筆型注入器用注射針</li> <li>○ 「特定保険医療材料及びその材料価格（材料価格基準）」の別  表の I に規定されている特定保険医療材料</li> </ul> <p>別表 3</p> <p>インスリン製剤</p> <p>ヒト成長ホルモン剤</p> <p>遺伝子組換え活性型血液凝固第VII因子製剤</p> <p>乾燥濃縮人血液凝固第X因子加活性化第VIII因子製剤</p> <p>遺伝子組換え型血液凝固第VIII因子製剤</p> <p>乾燥人血液凝固第VIII因子製剤</p> <p>遺伝子組換え型血液凝固第IX因子製剤</p> <p>乾燥人血液凝固第IX因子製剤（活性化プロトロンビン複合体及び  乾燥人血液凝固因子抗体迂回活性複合体を含む。）</p> <p>性腺刺激ホルモン放出ホルモン剤</p> <p>性腺刺激ホルモン製剤</p> <p>ゴナドトロピン放出ホルモン誘導体</p> <p>ソマトスタチンアナログ</p> <p>顆粒球コロニー形成刺激因子製剤</p> <p>インターフェロニン製剤</p>	<p>ルマブ製剤、オゾラリズマブ製剤、トラロキヌマブ製剤、エフ  ガルチギモド アルファ・ボルヒアルロニダーゼ アルファ配合  剤、ベドリズマブ製剤及びミリキズマブ製剤の自己注射のため  に用いるデイスポーザブル注射器（針を含む。）</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>○ 万年筆型注入器用注射針</li> <li>○ 「特定保険医療材料及びその材料価格（材料価格基準）」の別  表の I に規定されている特定保険医療材料</li> </ul> <p>別表 3</p> <p>インスリン製剤</p> <p>ヒト成長ホルモン剤</p> <p>遺伝子組換え活性型血液凝固第VII因子製剤</p> <p>乾燥濃縮人血液凝固第X因子加活性化第VIII因子製剤</p> <p>遺伝子組換え型血液凝固第VIII因子製剤</p> <p>乾燥人血液凝固第VIII因子製剤</p> <p>遺伝子組換え型血液凝固第IX因子製剤</p> <p>乾燥人血液凝固第IX因子製剤（活性化プロトロンビン複合体及び  乾燥人血液凝固因子抗体迂回活性複合体を含む。）</p> <p>性腺刺激ホルモン放出ホルモン剤</p> <p>性腺刺激ホルモン製剤</p> <p>ゴナドトロピン放出ホルモン誘導体</p> <p>ソマトスタチンアナログ</p> <p>顆粒球コロニー形成刺激因子製剤</p> <p>インターフェロニン製剤</p>
--	---

<p>インターフェロニン製剤  ブプレノフィン製剤  抗悪性腫瘍剤  グルカゴン製剤  グルカゴン様ペプチド-1受容体アゴニスト  ヒトソマトメジンC製剤  エタネルセプト製剤  ペグビソマンント製剤  スマトリプタン製剤  グリチルリチン酸モノアンモニウム・グリシン・L-システイン  塩酸塩配合剤  アダリムマブ製剤  テリパラチド製剤  アドレナリン製剤  へパリンカルシウム製剤  アポモルヒネ塩酸塩製剤  セルトリズマブペゴル製剤  トシリズマブ製剤  メトレレプチン製剤  アバタセプト製剤  pH4処理酸性人免疫グロブリン（皮下注射）製剤  アスホターゼ アルファ製剤  グラチラマー酢酸塩製剤  セクキヌマブ製剤  エボクロマブ製剤</p>	<p>インターフェロニン製剤  ブプレノフィン製剤  抗悪性腫瘍剤  グルカゴン製剤  グルカゴン様ペプチド-1受容体アゴニスト  ヒトソマトメジンC製剤  エタネルセプト製剤  ペグビソマンント製剤  スマトリプタン製剤  グリチルリチン酸モノアンモニウム・グリシン・L-システイン  塩酸塩配合剤  アダリムマブ製剤  テリパラチド製剤  アドレナリン製剤  へパリンカルシウム製剤  アポモルヒネ塩酸塩製剤  セルトリズマブペゴル製剤  トシリズマブ製剤  メトレレプチン製剤  アバタセプト製剤  pH4処理酸性人免疫グロブリン（皮下注射）製剤  アスホターゼ アルファ製剤  グラチラマー酢酸塩製剤  セクキヌマブ製剤  エボクロマブ製剤</p>
--	--

<p>         プロダルマブ製剤          アリロクマブ製剤          ベリムマブ製剤          イキセキズマブ製剤          ゴリムマブ製剤          エミシズマブ製剤          イカチバン ト製剤          サリルマブ製剤          デュピルマブ製剤          インスリン・グルカゴン様ペプチド-1 受容体アゴニスト配合剤          ヒドロコルチゾンコハク酸エステルナトリウム製剤          遺伝子組換えヒト von Willebrand 因子製剤          ブロスマブ製剤          メポリズマブ製剤          オマリズマブ製剤          テデュグルチド製剤          サトラリズマブ製剤          ガルカネズマブ製剤          オファツムマブ製剤          ボソリチド製剤          エレスマブ製剤          アバロパラチド酢酸塩製剤          カプラシズマブ製剤          乾燥濃縮人 C1-インアクチバーター製剤          フレマネズマブ製剤       </p>	<p>         プロダルマブ製剤          アリロクマブ製剤          ベリムマブ製剤          イキセキズマブ製剤          ゴリムマブ製剤          エミシズマブ製剤          イカチバン ト製剤          サリルマブ製剤          デュピルマブ製剤          インスリン・グルカゴン様ペプチド-1 受容体アゴニスト配合剤          ヒドロコルチゾンコハク酸エステルナトリウム製剤          遺伝子組換えヒト von Willebrand 因子製剤          ブロスマブ製剤          メポリズマブ製剤          オマリズマブ製剤          テデュグルチド製剤          サトラリズマブ製剤          ガルカネズマブ製剤          オファツムマブ製剤          ボソリチド製剤          エレスマブ製剤          アバロパラチド酢酸塩製剤          カプラシズマブ製剤          乾燥濃縮人 C1-インアクチバーター製剤          フレマネズマブ製剤       </p>
--	--

<p>メトトレキサート製剤</p> <p>チルゼパチド製剤</p> <p>ビメキズマブ製剤</p> <p>ホスレボドパ・ホスカルビドパ水和物配合剤</p> <p>ペグバリアーゼ製剤</p> <p>ラナデルマブ製剤</p> <p>ネモリズマブ製剤</p> <p>ペグセタコプラン製剤</p> <p>ジルコプランナトリウム製剤</p> <p>コンシズマブ製剤</p> <p>テゼペルマブ製剤</p> <p>オゾラリズマブ製剤</p> <p>トラロキヌマブ製剤</p> <p>エフガルチギモド アルファ・ボルヒアルロニダーゼ アルファ</p> <p>配合剤</p> <p>ベドリズマブ製剤</p> <p>ミリキズマブ製剤</p> <p>乾燥濃縮人プロテインC製剤</p> <p>メコバラミン製剤</p>	<p>メトトレキサート製剤</p> <p>チルゼパチド製剤</p> <p>ビメキズマブ製剤</p> <p>ホスレボドパ・ホスカルビドパ水和物配合剤</p> <p>ペグバリアーゼ製剤</p> <p>ラナデルマブ製剤</p> <p>ネモリズマブ製剤</p> <p>ペグセタコプラン製剤</p> <p>ジルコプランナトリウム製剤</p> <p>コンシズマブ製剤</p> <p>テゼペルマブ製剤</p> <p>オゾラリズマブ製剤</p> <p>トラロキヌマブ製剤</p> <p>エフガルチギモド アルファ・ボルヒアルロニダーゼ アルファ</p> <p>配合剤</p> <p>ベドリズマブ製剤</p> <p>ミリキズマブ製剤</p> <p>(新設)</p> <p>(新設)</p>
--	---

◎「基本診療料の施設基準等及びその届出に関する手続きの取扱いについて」(令和6年3月5日付け保医発 0305 第5号)の別添3第26の2の2の(4)  
 (傍線部分は改正部分)

改正後	改正前
別添3 第26の2の2 後発医薬品使用体制加算 1 後発医薬品使用体制加算の施設基準 (1)～(3) (略) (4) 後発医薬品の規格単位数量の割合を算出する際に除外する医薬品 ア 経腸成分栄養剤 エレントール配合内用剤、エレントールP乳幼児用配合内用剤、エンジュア・リキッド、エンジュア・H、ツインラインNF配合経腸用液、ラコールNF配合経腸用液、エネーボ配合経腸用液、ラコールNF配合経腸用半固形剤、 <u>イノラス配合経腸用液及びイノソリッド配合経腸用半固形剤</u> イ～オ (略) (5)～(8) (略) 2 (略)	別添3 第26の2の2 後発医薬品使用体制加算 1 後発医薬品使用体制加算の施設基準 (1)～(3) (略) (4) 後発医薬品の規格単位数量の割合を算出する際に除外する医薬品 ア 経腸成分栄養剤 エレントール配合内用剤、エレントールP乳幼児用配合内用剤、エンジュア・リキッド、エンジュア・H、ツインラインNF配合経腸用液、ラコールNF配合経腸用液、エネーボ配合経腸用液、ラコールNF配合経腸用半固形剤及び <u>イノラス配合経腸用液</u> イ～オ (略) (5)～(8) (略) 2 (略)



◎「特掲診療料の施設基準等及びその届出に関する手続きの取扱いについて」(令和6年3月5日付け保医発0305第6号)別添1第36の3の1(4)及び第93の4(1)

(傍線部分は改正部分)

改正後	改正前
<p>別添1</p> <p>第36の3 外来後発医薬品使用体制加算</p> <p>1 外来後発医薬品使用体制加算に関する施設基準</p> <p>(1)～(3) (略)</p> <p>(4) 後発医薬品の規格単位数量の割合を算出する際に除外する医薬品</p> <p>① 経腸成分栄養剤            エレンタール配合内用剤、エレンタールP乳幼児用配合内用剤、エンシュア・リキッド、エンシュア・H、ツイインラインNF配合経腸用液、ラコールNF配合経腸用液、エネーボ配合経腸用液、ラコールNF配合経腸用半固形剤、<u>イノラス配合経腸用液及びイノソリッド配合経腸用半固形剤</u></p> <p>②～⑤ (略)</p> <p>(5)～(8) (略)</p> <p>2 (略)</p> <p>第93 後発医薬品調剤体制加算</p> <p>1～3 (略)</p> <p>4 後発医薬品調剤体制加算の施設基準に関する留意点</p> <p>(1) 後発医薬品の規格単位数量の割合を算出する際に除外す</p>	<p>別添1</p> <p>第36の3 外来後発医薬品使用体制加算</p> <p>1 外来後発医薬品使用体制加算に関する施設基準</p> <p>(1)～(3) (略)</p> <p>(4) 後発医薬品の規格単位数量の割合を算出する際に除外する医薬品</p> <p>① 経腸成分栄養剤            エレンタール配合内用剤、エレンタールP乳幼児用配合内用剤、エンシュア・リキッド、エンシュア・H、ツイインラインNF配合経腸用液、ラコールNF配合経腸用液、エネーボ配合経腸用液、ラコールNF配合経腸用半固形剤及<u>びイノラス配合経腸用液</u></p> <p>②～⑤ (略)</p> <p>(5)～(8) (略)</p> <p>2 (略)</p> <p>第93 後発医薬品調剤体制加算</p> <p>1～3 (略)</p> <p>4 後発医薬品調剤体制加算の施設基準に関する留意点</p> <p>(1) 後発医薬品の規格単位数量の割合を算出する際に除外す</p>

<p>る医薬品</p> <p>ア 経腸成分栄養剤</p> <p>エレンタール配合内用剤、エレンタールP乳幼児用配合内用剤、エンシユア・リキッド、エンシユア・H、ツインライ ンNF配合経腸用液、ラコールNF配合経腸用液、エネーボ 配合経腸用液、ラコールNF配合経腸用半固形剤及びイノラ ス配合経腸用液</p> <p>イ～オ (略)</p> <p>(2) (略)</p> <p>5 (略)</p>	<p>る医薬品</p> <p>ア 経腸成分栄養剤</p> <p>エレンタール配合内用剤、エレンタールP乳幼児用配合内用剤、エンシユア・リキッド、エンシユア・H、ツインライ ンNF配合経腸用液、ラコールNF配合経腸用液、エネーボ 配合経腸用液、ラコールNF配合経腸用半固形剤及びイノラ ス配合経腸用液、<u>イノラス配合経腸用液及びイノソリッド配 合経腸用半固形剤</u></p> <p>イ～オ (略)</p> <p>(2) (略)</p> <p>5 (略)</p>
--	--

◎ 「使用薬剤の薬価（薬価基準）の一部改正等について」（平成 28 年 5 月 24 日付け保医発 0524 第 1 号）の記の 3 の（2）

（傍線部分は改正部分）

改 正 後	改 正 前
<p>3 薬価基準の一部改正に伴う留意事項について            (2) <u>タフィンラーカプセル 50mg、同カプセル 75mg 及び小児用分散錠 10mg</u>            本製剤の効能・効果に関連する使用上の注意において、「十分な            経験を有する病理医又は検査施設における検査により、BRAF 遺伝            子変異が確認された患者に投与すること。」とされているので、            BRAF 遺伝子変異を確認した検査の実施年月日を診療報酬明細書            の摘要欄に記入すること。</p>	<p>3 薬価基準の一部改正に伴う留意事項について            (2) <u>タフィンラーカプセル 50mg 及び同 75mg</u>            本製剤の効能・効果に関連する使用上の注意において、「十分な            経験を有する病理医又は検査施設における検査により、BRAF 遺伝            子変異が確認された患者に投与すること。」とされているので、            BRAF 遺伝子変異を確認した検査の実施年月日を診療報酬明細書            の摘要欄に記入すること。</p>

◎ 「使用薬剤の薬価（薬価基準）の一部改正等について」（平成 28 年 5 月 24 日付け保医発 0524 第 1 号）の記の 3 の（3）

（傍線部分は改正部分）

改正後	改正前
<p>3 薬価基準の一部改正に伴う留意事項について</p> <p>(3) <u>メキニスト錠 0.5mg、同錠 2mg 及び同小児用ドライシロップ 4.7mg</u></p> <p>本製剤の効能・効果に関連する使用上の注意において、「十分な経験を有する病理医又は検査施設における検査により、BRAF 遺伝子変異が確認された患者に投与すること。」とされているので、BRAF 遺伝子変異を確認した検査の実施年月日を診療報酬明細書の摘要欄に記入すること。</p>	<p>3 薬価基準の一部改正に伴う留意事項について</p> <p>(3) <u>メキニスト錠 0.5mg 及び同 2mg</u></p> <p>本製剤の効能・効果に関連する使用上の注意において、「十分な経験を有する病理医又は検査施設における検査により、BRAF 遺伝子変異が確認された患者に投与すること。」とされているので、BRAF 遺伝子変異を確認した検査の実施年月日を診療報酬明細書の摘要欄に記入すること。</p>

◎ 「使用薬剤の薬価（薬価基準）の一部改正等について」（令和5年3月14日付け保医発0314第4号）の記の4の（2）  
 （傍線部分は改正部分）

改正後	改正前
<p>4 薬価基準の一部改正に伴う留意事項について                  (2) <u>クレセンバカブセル40mg、同カブセル100mg</u>及び同点滴静注用200mg</p> <p>本製剤の効能又は効果に関連する注意において、「本剤を投与する前に、原因真菌を分離及び同定するための真菌培養、病理組織学的検査等の他の検査のための試料を採取すること。培養等の検査の結果が得られる前に薬物療法を開始する場合でも、検査の結果が明らかになった時点でそれに応じた抗真菌剤による治療を再検討すること。」とされているので、使用に当たっては十分留意すること。</p>	<p>4 薬価基準の一部改正に伴う留意事項について                  (2) <u>クレセンバカブセル100mg</u>及び同点滴静注用200mg</p> <p>本製剤の効能又は効果に関連する注意において、「本剤を投与する前に、原因真菌を分離及び同定するための真菌培養、病理組織学的検査等の他の検査のための試料を採取すること。培養等の検査の結果が得られる前に薬物療法を開始する場合でも、検査の結果が明らかになった時点でそれに応じた抗真菌剤による治療を再検討すること。」とされているので、使用に当たっては十分留意すること。</p>

◎「療担規則及び薬担規則並びに療担基準に基づき厚生労働大臣が定める掲示事項等の一部改正等について」(令和6年3月29日付け保医発

0329第4号)の3

(傍線部分は改正部分)

改正後	改正前
<p>3 掲示事項等告示の一部改正に伴う留意事項について            アドトラザーザ皮下注 150mg シリンジ及び同皮下注 300mg ペン</p> <p>① 本製剤はトラロキヌマブ製剤であり、本製剤の自己注射を行っている患者に対して指導管理を行った場合は、診療報酬の算定方法(平成20年厚生労働省告示第59号)別表第一医科診療報酬点数表(以下「医科点数表」という。)区分番号「C101」在宅自己注射指導管理料を算定できるものであること。</p> <p>② 本製剤は針付注入器一体型のキットであるため、医科点数表区分番号「C101」在宅自己注射指導管理料を算定する場合、医科点数表区分番号「C151」注入器加算及び「C153」注入器用注射針加算は算定できないものであること。</p>	<p>3 掲示事項等告示の一部改正に伴う留意事項について            アドトラザーザ皮下注 150mg シリンジ</p> <p>① 本製剤はトラロキヌマブ製剤であり、本製剤の自己注射を行っている患者に対して指導管理を行った場合は、診療報酬の算定方法(平成20年厚生労働省告示第59号)別表第一医科診療報酬点数表(以下「医科点数表」という。)区分番号「C101」在宅自己注射指導管理料を算定できるものであること。</p> <p>② 本製剤は針付注入器一体型のキットであるため、医科点数表区分番号「C101」在宅自己注射指導管理料を算定する場合、医科点数表区分番号「C151」注入器加算及び「C153」注入器用注射針加算は算定できないものであること。</p>

◎「トラロキヌマブ（遺伝子組換え）製剤に係る最適使用推進ガイドラインの策定に伴う留意事項について」（令和5年3月14日付け保医発0314第5号）の記の（1）

（傍線部分は改正部分）

改正後	改正前
<p>(1) アドトララーザ皮下注 150mg シリンジ及び同皮下注 300mg ペンについては、最適使用推進ガイドラインに従い、有効性及び安全性に関する情報が十分蓄積するまでの間、本製剤の恩恵を強く受けられることが期待される患者に対して使用するとともに、副作用が発現した際に必要な対応を満たす医療機関で使用すること。</p>	<p>(1) アドトララーザ皮下注 150mg シリンジについては、最適使用推進ガイドラインに従い、有効性及び安全性に関する情報が十分蓄積するまでの間、本製剤の恩恵を強く受けられることが期待される患者に対して使用するとともに、副作用が発現した際に必要な対応をとることが可能な一定の要件を満たす医療機関で使用すること。</p>

◎ 「使用薬剤の薬価（薬価基準）の一部改正等について」（平成30年5月21日付け保医発0521第8号）の記の4の(3)

（傍線部分は改正部分）

改正後	改正前
<p>4 薬価基準の一部改正に伴う留意事項について</p> <p>(3) ヘムライブラ皮下注 <u>12mg</u>、<u>同皮下注 30mg</u>、<u>同皮下注 60mg</u>、<u>同皮下注 90mg</u>、<u>同皮下注 105mg</u>、<u>同皮下注 150mg</u> 及び同皮下注 150mg</p> <p>① 本製剤の使用に当たっては、血液凝固第Ⅷ因子のインヒビターを保有することの確認が前提であり、インヒビター力価の測定された年月日及び力価を診療報酬明細書の摘要欄に記入すること。</p> <p>② 本製剤は、エミシズマブ製剤であり、本製剤の自己注射を行っている患者に対して指導管理を行った場合は、「診療報酬の算定方法」（平成20年厚生労働省告示第59号）別表第一医科診療報酬点数表（以下「医科点数表」という。）区分番号「C101」在宅自己注射指導管理料を算定できるものであること。</p> <p>③ 本製剤は針及び注入器付の製品であるため、医科点数表区分番号「C101」在宅自己注射指導管理料を算定する場合、医科点数表区分番号「C151」注入器加算及び「C153」注入器用注射針加算は算定できないものであること。</p>	<p>4 薬価基準の一部改正に伴う留意事項について</p> <p>(3) ヘムライブラ皮下注 30mg、同皮下注 60mg、同皮下注 90mg、同皮下注 105mg 及び同皮下注 150mg</p> <p>① 本製剤の使用に当たっては、血液凝固第Ⅷ因子のインヒビターを保有することの確認が前提であり、インヒビター力価の測定された年月日及び力価を診療報酬明細書の摘要欄に記入すること。</p> <p>② 本製剤は、エミシズマブ製剤であり、本製剤の自己注射を行っている患者に対して指導管理を行った場合は、「診療報酬の算定方法」（平成20年厚生労働省告示第59号）別表第一医科診療報酬点数表（以下「医科点数表」という。）区分番号「C101」在宅自己注射指導管理料を算定できるものであること。</p> <p>③ 本製剤は針及び注入器付の製品であるため、医科点数表区分番号「C101」在宅自己注射指導管理料を算定する場合、医科点数表区分番号「C151」注入器加算及び「C153」注入器用注射針加算は算定できないものであること。</p>