

新医薬品が薬価収載されましたのでお知らせいたします。

番号	薬効分類	区分	商品名	規格単位	薬価(円)	包装単位	製造販売	成分名	効能・効果	用法・用量	規制等	承認年月日	備考
1	129	内用薬	ビンダケルカプセル 20mg	20mg1カプセル	58,064.90	14カプセル (PTP)	ファイザー	タファミジス メグルミン	トランスサイレチン型家族性アミロイドポリニューロパチーの末梢神経障害の進行抑制	通常、成人にはタファミジスメグルミンとして1回20mgを1日1回経口投与する。	劇、処方	2013.09.20	新有効成分含有医薬品
2	625	内用薬	ソブリアードカプセル 100mg	100mg1カプセル	13,134.60	14カプセル(7 カプセル×2)	ヤンセン ファーマ	シメプレビル ナトリウム	セログループ1(ジェノタイプI(1a)又はII(1b))のC型慢性肝炎における次のいずれかのウイルス血症の改善 1) 血中HCV RNA量が高値の未治療患者 2) インターフェロンを含む治療法で無効又は再燃となった患者	通常、成人にはシメプレビルとして100mgを1日1回経口投与し、投与期間は12週間とする。本剤は、ペグインターフェロン アルファ-2a(遺伝子組換え)又はペグインターフェロン アルファ-2b(遺伝子組換え)、及びリバビリンと併用すること。	劇、処方	2013.09.27	新有効成分含有医薬品
3	821	内用薬	アブストラル舌下錠100µg	100µg1錠	573.60	[SP]40錠(5錠 ×4×2袋)	協和発酵キリン	フェンタニ ルクエン酸 塩	強オピオイド鎮痛剤を定時投与中の癌患者における突出痛の鎮痛	通常、成人には1回の突出痛に対して、フェンタニルとして100µgを開始用量として舌下投与する。 用量調節期に、症状に応じて、フェンタニルとして1回100、200、300、400、600、800µgの順に段階ずつ適宜調節し、至適用量を決定する。なお、用量調節期に1回の突出痛に対してフェンタニルとして1回100~600µgのいずれかの用量で十分な鎮痛効果が得られない場合には、投与から30分後以降に同一用量までの本剤を1回のみ追加投与できる。 至適用量決定後の維持期には、1回の突出痛に対して至適用量を1回投与することとし、1回用量の上限はフェンタニルとして800µgとする。 ただし、用量調節期の追加投与を除き、前回の投与から2時間以上の投与間隔をあげ、1日あたり4回以下の突出痛に対する投与にとどめること。	劇、麻、 処方	2013.09.20	新剤型・新用量医薬品
			アブストラル舌下錠200µg	200µg1錠	800.40	[SP]40錠(5錠 ×4×2袋)							
			アブストラル舌下錠400µg	400µg1錠	1,116.80	[SP]40錠(5錠 ×4×2袋)							

番号	薬効分類	区分	商品名	規格単位	薬価(円)	包装単位	製造販売	成分名	効能・効果	用法・用量	規制等	承認年月日	備考
4	117	注射薬	ゼプリオン水懸筋注 25mgシリンジ	25mg1キット	18,712	1シリンジ	ヤンセン ファーマ	パリペリド ンパルミチ ン酸エステ ル	統合失調症	通常、成人にはパリペリドンとして初回 150mg、1週後に2回目100mgを三角筋内に 投与する。その後は4週に1回、パリペリドン として75mgを三角筋又は臀部筋内に投与す る。なお、患者の症状及び忍容性に依りて、パ リペリドンとして25mgから150mgの範囲で 適宜増減するが、増量は1回あたりパリペリド ンとして50mgを超えないこと。	劇、処方	2013.09.20	新有効成分含有医薬品
			ゼプリオン水懸筋注 50mgシリンジ	50mg1キット	29,996	1シリンジ							
			ゼプリオン水懸筋注 75mgシリンジ	75mg1キット	39,531	1シリンジ							
			ゼプリオン水懸筋注 100mgシリンジ	100mg1キッ ト	48,083	1シリンジ							
			ゼプリオン水懸筋注 150mgシリンジ	150mg1キッ ト	63,368	1シリンジ							
5	399	注射薬	ネスブ注射液5μgブラシ リンジ	5μg0.5mL1 筒	1,548	10シリンジ	協和発酵キリ ン	ダルペポエ チンアル ファ(遺伝 子組換え)	腎性貧血	※詳細は添付文書等を参照のこと。	生物、 劇、処方	2013.09.20	新用量・剤型追加に係 る医薬品
6	429	注射薬	ユニタルク胸膜腔内注入 用懸濁剤4g	4g1瓶	7,112	1バイアル	ノーベル ファーマ	滅菌調整タ ルク	悪性胸水の再貯留抑制	通常、成人には、本剤(4g/バイアル)を日 局生理食塩液50mLで懸濁して、胸膜内に注入 する。	処方	2013.09.20	新有効成分含有医薬品
7	430	注射薬	ダツスキャン静注	167MBq1筒	56,162	シリンジ 1本	日本メジフィ ジックス	イオフルバ ン (¹²³ I)	以下の疾患の診断における ドパミントランスポーター シンチグラフィ ・パーキンソン症候群 ・レビー小体型認知症	通常、成人には本剤1バイアル(111~185 MBq)を静脈内投与し、投与後3~6時間に頭 部のシンチグラムを得る。	処方	2013.09.20	新有効成分含有医薬品

番号	薬効分類	区分	商品名	規格単位	薬価(円)	包装単位	製造販売	成分名	効能・効果	用法・用量	規制等	承認年月日	備考
8	634	注射薬	ハイゼントラ20%皮下注 1g/5mL	1g5mL1瓶	9,488	1バイアル	CSLベーリン グ	pH4処理酸 性人免疫グ ロブリン (皮下注 射)	無又は低ガンマグロブリン 血症	通常、人免疫グロブリンGとして50~200mg (0.25~1mL) /kg体重を週1回皮下投与す る。 なお、患者の状態に応じて、1週あたりの投与 量及び投与回数は適宜増減する。	特定生 物、処方	2013.09.27	新有効成分含有医薬品
			ハイゼントラ20%皮下注 2g/10mL	2g10mL1瓶	17,907	1バイアル							
			ハイゼントラ20%皮下注 4g/20mL	4g20mL1瓶	33,796	1バイアル							
9	131	外用薬	アレジオン点眼液0.05%	0.05%1mL	385.80	10本	参天製薬	エピナスチ ン塩酸塩	アレルギー性結膜炎	通常、1回1滴、1日4回(朝、昼、夕方及び就 寝前)点眼する。		2013.09.20	新投与経路医薬品
10	131	外用薬	アソルガ配合懸濁性点眼 液	1mL	438.20	10本	日本アルコン	プリンゾラ ミド/チモ ロールマレ イン酸塩	次の疾患で、他の緑内障治 療薬が効果不十分な場合： 緑内障、高眼圧症	1回1滴、1日2回点眼する。	処方	2013.09.20	新医療用配合剤
11	225	外用薬	ウルティプロ吸入用カプ セル	1カプセル	271.00	14カプセル(7 カプセル×2 シート、プリー ズヘラー1 個)、28カプ セル(7カプセ ル×4シート)	ノバルティス ファーマ	インダカテ ロールマレ イン酸塩/ グリコピロ ニウム臭化 物	慢性閉塞性肺疾患(慢性気 管支炎、肺気腫)の気道閉 塞性障害に基づく諸症状の 緩解(長時間作用性吸入抗 コリン剤及び長時間作用性 吸入β ₂ 刺激剤の併用が必要 な場合)	通常、成人には1回1カプセル(グリコピロニ ウムとして50μg及びインダカテロールとして 110μg)を1日1回本剤専用の吸入用器具を用 いて吸入する。	処方	2013.09.20	新医療用配合剤

番号	薬効分類	区分	商品名	規格単位	薬価(円)	包装単位	製造販売	成分名	効能・効果	用法・用量	規制等	承認年月日	備考
12	229	外用薬	フルティフォーム50エアゾール56吸入用	56吸入1瓶	2,735.20	1個	杏林製薬	フルチカゾンプロピオン酸エステル/ホルモテロール fumarate 水和物	気管支喘息（吸入ステロイド剤及び長時間作動型吸入 β_2 刺激剤の併用が必要な場合）	通常、成人には、フルティフォーム50エアゾール（フルチカゾンプロピオン酸エステルとして50 μ g及びホルモテロール fumarate 水和物として5 μ g）を1回2吸入、1日2回投与する。 なお、症状に応じてフルティフォーム125エアゾール（フルチカゾンプロピオン酸エステルとして125 μ g及びホルモテロール fumarate 水和物として5 μ g）を1回2～4吸入、1日2回投与する。	処方	2013.09.20	新医療用配合剤
			フルティフォーム125エアゾール56吸入用	56吸入1瓶	3,193.10	1個							
13	229	外用薬	レルベア100エリブタ14吸入用	14吸入1キット	2,816.80	14吸入用×1	グラクソ・スミスクライン	ビランテロールトリフェニル酢酸塩/フルチカゾンフランカルボン酸エステル	気管支喘息（吸入ステロイド剤及び長時間作動型吸入 β_2 刺激剤の併用が必要な場合）	通常、成人にはレルベア100エリブタ1吸入（ビランテロールとして25 μ g及びフルチカゾンフランカルボン酸エステルとして100 μ g）を1日1回吸入投与する。 なお、症状に応じてレルベア200エリブタ1吸入（ビランテロールとして25 μ g及びフルチカゾンフランカルボン酸エステルとして200 μ g）を1日1回吸入投与する。	処方	2013.09.20	新有効成分含有医薬品、新医療用配合剤
			レルベア200エリブタ14吸入用	14吸入1キット	3,143.90	14吸入用×1							

- ・薬価については官報をご確認下さい。
- ・承認時段階の情報につきましては、適宜、日本薬剤師会雑誌別冊の日薬医薬品情報に掲載しておりますのでご参照下さい。

- ・薬価に関する情報は「官報」でもご確認下さい。
- ・承認に関する情報は「医薬品医療機器情報提供ホームページ」の新薬の承認に関する情報もご参照下さい。
- ・医薬品薬価マスターに関する情報は「診療報酬情報提供サービス」をご参照下さい。
- ・医薬品コードに関する情報は「薬価基準収載医薬品コード表(MEDIS-DC提供)」をご参照下さい。