

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 | 113 | 内用薬 | フィンテプラ内用液 2.2mg/mL | 0.22%1mL | 1,407.60 | 60mL [1ボトル] | ユーシービー ジャパン | フェンフルラ ミン塩酸塩 | 他の抗てんかん薬で十分な効果が認められ ないDravet症候群患者におけるてんかん発 作に対する抗てんかん薬との併用療法 | (1) スチリベントールを併用する場合 通常、成人及び2歳以上の小児には、フェンフルラミンとして1日0.2mg/kgを1日2回に分け て経口投与する。なお、症状により1日0.4mg/kgを超えない範囲で適宜増減するが、増量は 1週間以上の間隔をあけて行うこと。また、1日用量として17mgを超えないこと。 (2) スチリベントールを併用しない場合 通常、成人及び2歳以上の小児には、フェンフルラミンとして1日0.2mg/kgを1日2回に分け て経口投与する。なお、症状により1日0.7mg/kgを超えない範囲で適宜増減するが、増量は 1週間以上の間隔をあけて行うこと。また、1日用量として26mgを超えないこと。 | 劇、処方 | R4.9.26 | 新有効成分 |
| 2 | 218 | 内用薬 | リバゼブ配合錠LD | 1錠 | 87.80 | PTP: 100錠 (10錠×10) 、 500錠 (10錠×50) | 興和 | ピタバスタチ ンカルシウム 水和物/エゼ チミブ | 高コレステロール血症、家族性高コレステ ロール血症 | 通常、成人には1日1回1錠 (ピタバスタチンカルシウム/エゼチミブとして2mg/10mg又は 4mg/10mg) を食後に経口投与する。 | 処方 | R4.9.26 | 新医療用配合剤 |
| | | | リバゼブ配合錠HD | 1錠 | 116.00 | PTP: 100錠 (10錠×10) 、 500錠 (10錠×50) | | | | | | | |
| 3 | 399 | 内用薬 | ソーテイク錠6mg | 6mg1錠 | 2,770.90 | 30錠 [10錠 (PTP) ×3] | プリストル・ マイヤーズ ス クイブ | デュークラバ シチニブ | 既存治療で効果不十分な下記疾患 尋常性乾癬、膿疱性乾癬、乾癬性紅皮症 | 通常、成人にはデュークラバシチニブとして1回6mgを1日1回経口投与する。 | 劇、処方 | R4.9.26 | 新有効成分 |
| 4 | 399 | 内用薬 | リンゾック錠45mg | 45mg1錠 | 9,677.60 | 28錠 [7錠 (PTP) ×4] | アッヴィ | ウバダシチニ ブ水和物 | 中等症から重症の潰瘍性大腸炎の寛解導入 療法 (既存治療で効果不十分な場合に限 る) | 通常、成人にはウバダシチニブとして45mgを1日1回8週間経口投与する。なお、効果不十分 な場合はさらに8週間投与することができる。 | 劇、処方 | R4.9.26 | 新効能、新用 量、剤形追加に 係る医薬品 |
| 5 | 429 | 内用薬 | エザルミア錠50mg | 50mg1錠 | 6,267.70 | (PTP: 乾燥剤入り) 10錠 (10錠×1) | 第一三共 | バレメトス タットトシル 酸塩 | 再発又は難治性の成人T細胞白血病リンパ 腫 | 通常、成人にはバレメトスタットとして200mgを1日1回空腹時に経口投与する。なお、患者 の状態により適宜減量する。 | 劇、処方 | R4.9.26 | 新有効成分 |
| | | | エザルミア錠100mg | 100mg1錠 | 12,017.00 | (PTP: 乾燥剤入り) 10錠 (10錠×1) | | | | | | | |
| 6 | 429 | 内用薬 | コセルゴカプセル10mg | 10mg1カプセル | 12,622.80 | 28カプセル [ボトル、バ ラ、乾燥剤入り] | アレクシオン ファーマ | セルメチニブ 硫酸塩 | 神経線維腫症1型における叢状神経線維腫 | 通常、小児にはセルメチニブとして1回25mg/m ² (体表面積) を1日2回空腹時に経口投与す るが、患者の状態により適宜減量する。ただし、1回量は50mgを上限とする。 | 劇、処方 | R4.9.26 | 新有効成分 |
| | | | コセルゴカプセル25mg | 25mg1カプセル | 30,257.80 | 28カプセル [ボトル、バ ラ、乾燥剤入り] | | | | | | | |
| 7 | 129 | 注射薬 | アムヴトラ皮下注25mgシ リンジ | 25mg0.5mL1筒 | 7,810,923 | 0.5mL×1シリンジ | Alnylam Japan | ブトリスラン ナトリウム | 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 | 通常、成人にはブトリスランとして25mgを3か月に1回皮下投与する。 | 処方 | R4.9.26 | 新有効成分 |
| 8 | 229 | 注射薬 | テゼスバイア皮下注 210mgシリンジ | 210mg1.91mL1筒 | 176,253 | 1.91mL [1キット (注射針 (27G) 付きプレフィルドシ リンジ×1)] | アストラゼネ カ | テゼベルマブ (遺伝子組換 え) | 気管支喘息 (既存治療によっても喘息症状 をコントロールできない重症又は難治の患 者に限る) | 通常、成人及び12歳以上の小児にはテゼベルマブ (遺伝子組換え) として1回210mgを4週間 隔で皮下に注射する。 | 生物、 劇、処方 | R4.9.26 | 新有効成分 |

| 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 |
|----|------|-----|-----------------------|--------------------|---------|--|-----------------|--------------------------|--|---|---------|---------|--------------------|
| 9 | 243 | 注射薬 | オスタバロ皮下注カートリッジ1.5mg | 1.5mg0.75mL1筒 | 16,128 | 0.75mL (1カートリッジ) | 帝人ファーマ | アバロバラチド酢酸塩 | 骨折の危険性の高い骨粗鬆症 | 通常、成人には1日1回アバロバラチドとして80μgを皮下に注射する。なお、本剤の投与は18ヵ月間までとすること。 | 処方 | R4.8.31 | 新有効成分 |
| 10 | 339 | 注射薬 | カプリビ注射用10mg | 10mg1瓶 (溶解液付) | 515,532 | 1バイアル [プレフィルドシリンジ (日本薬局方注射用水1mL) ×1シリンジ付き] | サノフィ | カブラシズマブ (遺伝子組換え) | 後天性血栓性血小板減少性紫斑病 | 成人及び12歳以上かつ体重40kg以上の小児には、本剤の投与初日は、血漿交換前に10mgを静脈内投与し、血漿交換終了後に10mgを皮下投与する。その後の血漿交換期間中は、血漿交換終了後に1日1回10mgを皮下投与する。血漿交換期間後は、1日1回10mgを30日間皮下投与する。 なお、患者の状態に応じて、血漿交換期間後30日間を超えて本剤の投与を継続することができる。 | 処方 | R4.9.26 | 新有効成分 |
| 11 | 399 | 注射薬 | スキリージ点滴静注600mg | 600mg10mL1瓶 | 192,321 | バイアル (10mL) ×1本 | アッヴィ | リサンキズマブ (遺伝子組換え) | 中等症から重症の活動期クローン病の寛解導入療法 (既存治療で効果不十分な場合に限る) | 通常、成人にはリサンキズマブ (遺伝子組換え) として、600mgを4週間隔で3回 (初回、4週、8週) 点滴静注する。なお、リサンキズマブ (遺伝子組換え) の皮下投与用製剤による維持療法開始16週以降に効果が減弱した場合、1200mgを単回点滴静注することができる。 | 劇、処方、生物 | R4.9.26 | 新投与経路 |
| 12 | 399 | 注射薬 | スキリージ皮下注360mgオートドージャー | 360mg2.4mL1キット | 508,169 | オートドージャー×1個 | アッヴィ | リサンキズマブ (遺伝子組換え) | 中等症から重症の活動期クローン病の維持療法 (既存治療で効果不十分な場合に限る) | リサンキズマブ (遺伝子組換え) の点滴静注製剤による導入療法終了4週後から、通常、成人にはリサンキズマブ (遺伝子組換え) として360mgを8週間隔で皮下投与する。 | 劇、処方、生物 | R4.9.26 | 新効能、新用量、剤形追加に係る医薬品 |
| 13 | 399 | 注射薬 | スベピゴ点滴静注450mg | 450mg7.5mL1瓶 | 963,821 | 7.5mL [2バイアル] | 日本ベーリンガーインゲルハイム | スベソリマブ (遺伝子組換え) | 膿瘍性乾癬における急性症状の改善 | 通常、成人にはスベソリマブ (遺伝子組換え) として、1回900mgを点滴静注する。なお、急性症状が持続する場合には、初回投与の1週間後に900mgを追加投与することができる。 | 劇、処方、生物 | R4.9.26 | 新有効成分 |
| 14 | 399 | 注射薬 | オゾラ皮下注30mgシリンジ | 30mg0.375mL1筒 | 112,476 | 0.375mL [1シリンジ] | 大正製薬 | オゾラリズマブ (遺伝子組換え) | 既存治療で効果不十分な関節リウマチ | 通常、成人にはオゾラリズマブ (遺伝子組換え) として1回30mgを4週間の間隔で皮下投与する。 | 劇、処方、生物 | R4.9.26 | 新有効成分 |
| 15 | 631 | 注射薬 | メンクアッドフィ筋注 | 0.5mL1瓶 | 20,194 | 0.5mL×1バイアル | サノフィ | 4価髄膜炎菌ワクチン (破傷風トキソイド結合体) | 髄膜炎菌 (血清群A、C、W及びY) による侵襲性髄膜炎菌感染症の予防 | 1回、0.5mLを筋肉内接種する。 | 劇、生物、処方 | R4.9.26 | 新有効成分 |
| 16 | 634 | 注射薬 | ベリナート皮下注用2000 | 2,000国際単位1瓶 (溶解液付) | 214,788 | 1バイアル (白濁注射用水4mL×1バイアル付) | CSLベーリング | 乾燥濃縮人C1-インアクチベーター | 遺伝性血管性浮腫の急性発作の発症抑制 | 本剤を添付の溶解液全量で溶解し、皮下投与する。通常、1回体重1kg当たり60国際単位を週2回投与する。 | 処方、特生 | R4.9.26 | 新投与経路医薬品 |
| 17 | 131 | 外用薬 | グラアルファ配合点眼液 | 1mL | 515.00 | プラスチック点眼瓶：5mL×5本、5mL×10本、5mL×30本 | 興和 | リバスジル塩酸塩水和物 / プリモニジン酒石酸塩 | 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 | R4.9.26 | 新医療用配合剤 |

- ・薬価については官報をご確認ください。
- ・承認段階の情報につきましては、適宜、日本薬剤師会雑誌の医薬品情報に掲載しておりますのでご参照下さい。
- ・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。