

報告品目・新キット製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)	製造販売	成分名	効能・効果	用法・用量	備考
1	625	内用薬	マヴィレット配合顆粒小児用	1包	20,313.90	アツヴィ	グレカブレビル水和物/ビプレントスビル	C型慢性肝炎又はC型代償性肝硬変におけるウイルス血症の改善	<p>●セログループ1（ジェノタイプ1）又はセログループ2（ジェノタイプ2）のC型慢性肝炎の場合 通常、3歳以上12歳未満かつ体重45kg未満の小児には、グレカブレビル及びビプレントスビルとして下記の体重別の用量を1回量とし、1日1回、食後又は食事とともに経口投与する。投与期間は8週間とする。なお、C型慢性肝炎に対する前治療歴に応じて投与期間は12週間とすることができる。 12kg以上20kg未満：3包（グレカブレビルとして150mg及びビプレントスビルとして60mg） 20kg以上30kg未満：4包（グレカブレビルとして200mg及びビプレントスビルとして80mg） 30kg以上45kg未満：5包（グレカブレビルとして250mg及びビプレントスビルとして100mg）</p> <p>●セログループ1（ジェノタイプ1）又はセログループ2（ジェノタイプ2）のC型代償性肝硬変の場合 ●セログループ1（ジェノタイプ1）又はセログループ2（ジェノタイプ2）のいずれにも該当しないC型慢性肝炎又はC型代償性肝硬変の場合 通常、3歳以上12歳未満かつ体重45kg未満の小児には、グレカブレビル及びビプレントスビルとして下記の体重別の用量を1回量とし、1日1回、食後又は食事とともに経口投与する。投与期間は12週間とする。 12kg以上20kg未満：3包（グレカブレビルとして150mg及びビプレントスビルとして60mg） 20kg以上30kg未満：4包（グレカブレビルとして200mg及びビプレントスビルとして80mg） 30kg以上45kg未満：5包（グレカブレビルとして250mg及びビプレントスビルとして100mg）</p>	新用量、剤形追加に係る医薬品（再審査期間中のもの）
2	729	内用薬	アラグリオ内用剤1.5g	1.5g1瓶	75,985.90	SBIファーマ	アミノレプリン酸塩酸塩	経尿道的膀胱腫瘍切除術時における筋層非浸潤性膀胱癌の可視化	通常、成人には、アミノレプリン酸塩酸塩として20mg/kgを、膀胱鏡挿入3時間前（範囲：2～4時間）に、水に溶解して経口投与する。	剤形追加に係る医薬品（再審査期間中のもの）
3	119	注射薬	アジオビ皮下注225mgオートインジェクター	225mg1.5mL1キット	41,167	大塚製薬	フレマネズマブ（遺伝子組換え）	片頭痛発作の発症抑制	通常、成人にはフレマネズマブ（遺伝子組換え）として4週間に1回225mgを皮下投与する、又は12週間に1回675mgを皮下投与する。	剤形追加に係る医薬品（再審査期間中のもの）
4	229	注射薬	小児用ヌーカラ皮下注40mgシリンジ	40mg0.4mL1筒	68,964	グラクソ・スミスクライン	メボリズマブ（遺伝子組み換え）	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難治の患者に限る）	通常、6歳以上12歳未満の小児にはメボリズマブ（遺伝子組換え）として1回40mgを4週間ごとに皮下に注射する。	剤形追加に係る医薬品（再審査期間中のもの）
5	399	注射薬	コセンティクス皮下注300mgペン1キット	300mg2mL1キット	138,249	ノバルティスファーマ	セクキヌマブ（遺伝子組換え）	既存治療で効果不十分な下記疾患 尋常性乾癬、関節症性乾癬、膿疱性乾癬	通常、成人にはセクキヌマブ（遺伝子組換え）として、1回300mgを、初回、1週後、2週後、3週後、4週後に皮下投与し、以降、4週間の間隔で皮下投与する。また、体重により、1回150mgを投与することができる。 通常、6歳以上の小児にはセクキヌマブ（遺伝子組換え）として、体重50kg未満の患者には1回75mgを、体重50kg以上の患者には1回150mgを、初回、1週後、2週後、3週後、4週後に皮下投与し、以降、4週間の間隔で皮下投与する。なお、体重50kg以上の患者では、状態に応じて1回300mgを投与することができる。	剤形追加に係る医薬品（再審査期間中のもの）
6	339	注射薬	ジーラスタ皮下注3.6mgポディーポット	3.6mg0.36mL1キット	114,185	協和キリン	ベグフィルグラスチム（遺伝子組換え）	がん化学療法による発熱性好中球減少症の発症抑制	通常、成人にはがん化学療法剤投与終了後の翌日以降、ベグフィルグラスチム（遺伝子組換え）として、3.6mgを化学療法1サイクルあたり1回皮下投与する。	新キット製品
7	399	注射薬	メトジェクト皮下注7.5mgシリンジ0.15mL	7.5mg0.15mL1筒	1,797	日本メダック	メトトレキサート	関節リウマチ	通常、成人にはメトトレキサートとして7.5mgを週に1回皮下注射する。なお、患者の状態、忍容性等に応じて適宜増量できるが、15mgを超えないこと。	新効能、新用量、剤形追加に係る医薬品
			メトジェクト皮下注10mgシリンジ0.20mL	10mg0.2mL1筒	2,189					
			メトジェクト皮下注12.5mgシリンジ0.25mL	12.5mg0.25mL1筒	2,551					
			メトジェクト皮下注15mgシリンジ0.30mL	15mg0.30mL1筒	2,890					

番号	薬効分類	区分	商品名	規格単位	薬価(円)	製造販売	成分名	効能・効果	用法・用量	備考
8	429	注射薬	ペバシズマブBS点 滴静注100mg 「CTNK」	100mg4mL 1瓶	14,286	日本化薬	ペバシズマブ (遺伝子組換え) [ペバシズマブ後続4]	治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌  扁平上皮癌を除く切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌  手術不能又は再発乳癌	〈治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌〉 他の抗悪性腫瘍剤との併用において、通常、成人にはペバシズマブ（遺伝子組換え）[ペバシズマブ後続4]として1回5mg/kg（体重）又は10mg/kg（体重）を点滴静脈内注射する。投与間隔は2週間以上とする。他の抗悪性腫瘍剤との併用において、通常、成人にはペバシズマブ（遺伝子組換え）[ペバシズマブ後続4]として1回7.5mg/kg（体重）を点滴静脈内注射する。投与間隔は3週間以上とする。  〈扁平上皮癌を除く切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌〉 他の抗悪性腫瘍剤との併用において、通常、成人にはペバシズマブ（遺伝子組換え）[ペバシズマブ後続4]として1回15mg/kg（体重）を点滴静脈内注射する。投与間隔は3週間以上とする。  〈手術不能又は再発乳癌〉 バクリタキセルとの併用において、通常、成人にはペバシズマブ（遺伝子組換え）[ペバシズマブ後続4]として1回10mg/kg（体重）を点滴静脈内注射する。投与間隔は2週間以上とする。	バイオ後続品
			ペバシズマブBS点 滴静注400mg 「CTNK」	400mg16mL 1瓶	54,403					
9	131	外用薬	シクアスLX点眼液 3%	3%5mL1瓶	1,060.00	参天製薬	シクアホソル ナトリウム	ドライアイ	通常、1回1滴、1日3回点眼。	新剤形医薬品

- ・内容についての詳細な情報又は正確な情報は、添付文書等をご参照下さい。
- ・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。