## 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
			レバチオODフィルム20mg	20mg1錠		30枚(1枚× 30)		シルデナ フィルクエ ン酸塩		成人 通常、シルデナフィルとして1 回20 mg を1 日3 回 経口投与する。 1 歳以上の小児 体重20 kg 超の場合:通常、シルデナフィルとして1 回20 mg を1 日3 回経口投与する。	処方		新用量、剤形追 加
1	219			10mg1mL(懸 濁後の内用液と して)	671.30円					成人 通常、シルデナフィルとして1 回20 mg を1 日3 回 経口投与する。 1 歳以上の小児 体重8 kg 以上20 kg 以下の場合:通常、シルデナ フィルとして1 回10 mg を1 日3 回経口投与する。 体重20 kg 超の場合:通常、シルデナフィルとして1 回20 mg を1 日3 回経口投与する。			
2	429	内用薬		25mg1カプセ ル 125mg1カプセ ル		(10カプセル× 5PTP)		パルボシク リブ		内分泌療法剤との併用において、通常、成人にはパルボシクリブとして 1 日1 回125 mg を3 週間連続して食後に経口投与し、その後1 週間休薬する。これを1 サイクルとして投与を繰り返す。なお、患者の状態により適宜減量する。	劇、処方	H29.9.27	新有効成分
3	449	内用薬	ルパフィン錠10mg	10mg1錠		100錠(10錠× 10)PTP、280 錠(14錠× 20)PTP、500 錠(10錠× 50)PTP		フマル酸塩	疹、皮膚疾患(湿疹・皮	通常、12 歳以上の小児及び成人にはルパタジンとして1 回10 mg を1 日1 回経口投与する。なお、症状に応じて、ルパタジンとして1 回20 mg に増量できる。	処方	H29.9.27	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
4	625	内用薬	マヴィレット配合錠	1錠	24,210.40円		アッヴィ合同会社		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	・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、成人には1回3錠 (グレカプレビルとして 300 mg及びピブレンタスビルとして120 mg) を1日1回、食後に経口投与する。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。・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、成人には1回3錠 (グレカプレビルとして 300 mg及びピブレンタスビルとして120 mg) を1日1回、食後に経口投与する。投与期間は12週間とする。	処方		新有効成分 新医療用配合剤
5	729	内用薬	アラグリオ顆粒剤分包1.5g	1.5g1包	74,873.70円	1包	SBIファーマ	アミノレブ 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、アミノレブ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時間前)に、水に溶解して経口投与する。	処方	H29.9.27	新効能、新用 量、剤形追加
6	399	注射薬	ケブザラ皮下注150mg シ リンジ ケブザラ皮下注200mg シ リンジ	1.14mL 1筒	60,329円	150mg/1.14m L× 1 シリンジ 200mg/1.14m L× 1 シリンジ			既存治療で効果不十分な 関節リウマチ	通常、成人にはサリルマブ(遺伝子組換え)として1回200 mg を2週間隔で皮下投与する。なお、患者の状態により1回150 mg に減量すること。	生物、劇、処方	H29.9.27	新有効成分
7	399	注射薬	400mg	ミスクラー 400mg1瓶 50,245円 1バイアル	グラクソ・ス ミスクライン		既存治療で効果不十分な 全身性エリテマトーデス	て、1回10 mg/kgを初回、2週後、4週後に点滴静注 し、以後4週間の間隔で投与する。	生物、劇、処方	H29.9.27	新有効成分		
	377		シリンジ	200mg1mL1 筒 200mg1mL1 キット		1シリンジ 1オートイン ジェクター				通常、成人にはベリムマブ(遺伝子組換え)として、1回200 mgを1週間の間隔で皮下注射する。			

	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
			ダラザレックス点滴静注	100mg5mL1	51,312円	1バイアル	ヤンセン	ダラツムマ	再発又は難治性の多発性	通常、成人にはダラツムマブ(遺伝子組換え)とし	生物、	H29.9.27	新有効成分
			100mg	瓶			ファーマ	ブ(遺伝子	骨髄腫	て、1 回16 mg/kg を以下の投与間隔で点滴静注す	劇、処方		
Q								組換え)		る。			
										レナリドミド及びデキサメタゾン併用の場合:			
	429	注射薬								1 週間間隔(1~8 週目)、2 週間間隔(9~24 週			
	123	727174	ダラザレックス点滴静注	400mg20mL1	184,552円	1バイアル				目)及び4週間間隔(25週目以降)			
			400mg	瓶						ボルテゾミブ及びデキサメタゾン併用の場合:			
										1 週間間隔(1~9 週目)、3 週間間隔(10~24 週			
										目)及び4 週間間隔(25 週目以降)			
			バベンチオ点滴静注	200mg10mL 1	218,955円	1バイアル	メルクセロー					H29.9.27	新有効成分
9	429	注射薬	200mg	瓶			ノ	(遺伝子組	細胞癌	て、1回10 mg/kg(体重)を2週間間隔で1時間以	劇、処方		
								換え)		上かけて点滴静注する。			

番		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
号	分類		_ /										***
			エイフスチラ静注用250	250国際単位1 瓶(溶解液付)	22,308円	1 バイアル [溶解液 (日局 注射用水) 2.5mL×1バイ アル付]			血液凝固第VIII 因子欠乏 患者における出血傾向の 抑制	本剤を添付の溶解液全量で溶解し、緩徐に静脈内に注射する。 通常、1 回体重1 kg 当たり10~30 国際単位を投与するが、患者の状態に応じて適宜増減する。 定期的に投与する場合、通常、体重1 kg 当たり20~ 50 国際単位を週2 回又は週3 回投与する。	方	H29.9.27	新有効成分
			エイフスチラ静注用500	500国際単位1 瓶(溶解液付)	41,370円	1 バイアル [溶解液 (日局 注射用水) 2.5mL×1 バイ アル付]							
			エイフスチラ静注用1000	1,000国際単位 1瓶(溶解液 付)	76,719円	1 バイアル [溶解液 (日局 注射用水) 2.5mL×1 バイ アル付]							
10	634	注射薬	エイフスチラ静注用1500	1,500国際単位 1瓶(溶解液 付)	110,104円	1 バイアル [溶解液 (日局 注射用水) 5 mL× 1 バイア ル付]							
			エイフスチラ静注用2000	2,000国際単位 1瓶(溶解液 付)	142,273円	1 バイアル [溶解液(日局 注射用水) 5 mL× 1 バイア ル付]							
			エイフスチラ静注用2500	2,500国際単位 1瓶(溶解液 付)	173,568円	1 バイアル [溶解液 (日局 注射用水) 5 mL×1 バイア ル付]							
			エイフスチラ静注用3000	3,000国際単位 1瓶(溶解液 付)	204,184円	1 バイアル [溶解液(日局 注射用水) 5 mL× 1 バイア ル付]							

	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
			ジーンプラバ点滴静注	625mg25mL1	330,500円	1バイアル	MSD	ベズロトク	クロストリジウム・ディ	通常、成人にはベズロトクスマブ(遺伝子組換え)	生物、処	H29.9.27	新有効成分
			625mg	瓶				スマブ(遺	フィシル感染症の再発抑	として10 mg/kgを60分かけて単回点滴静注する。	方		
11	639	注射薬						伝子組換	制				
								え)					
			レクタブル2mg注腸フォー	48mg30.8g1	6,940.60円	30.8g/缶×4本	EAファーマ	ブデソニド	潰瘍性大腸炎(重症を除	通常、成人には1回あたり1プッシュ(ブデソニドと	処方	H29.9.27	新投与経路
12	239	外用薬	厶14回	瓶					<)	して2 mg)、1日2回直腸内に噴射する。			

- ・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。