

厚生労働大臣が定める傷病名、手術、処置等及び定義副傷病名の一部改正 (DPC/PDPS)

平成 28 年 8 月 30 日
厚生労働省告示第 325 号

【解説】DPS/PDPS において出来高算定するものとしてカルフィルゾミブが官報告示されたことに伴い、「多発性骨髄腫、免疫系悪性新生物」の診断群分類が改められました。

〔DPC 点数早見表 2016〕 p.241 右段最下部
に下線部を挿入)

080140 炎症性角化症

手術・処置等 2

- ③ セクキヌマブ
プロダルマブ

〔DPC 点数早見表 2016〕 p.309 右段最下部

に下線部を挿入)

130040 多発性骨髄腫、免疫系悪性新生物

手術・処置等 2

- ⑤ レナリドミド水和物
カルフィルゾミブ

厚生労働大臣が別に定める者の一部改正／「厚生労働大臣が別に定める患者について」の一部改正 (DPC/PDPS)

平成 28 年 8 月 30 日
厚生労働省告示第 326 号
・保医発 0830 第 3 号

【解説】8 月 24 日の中医協で、DPC/PDPS において出来高算定するものとして承認された高額薬剤が官報告示されました。

厚生労働省告示第 326 号

〔DPC 点数早見表 2016〕 p.429, 別表 1 右段
最下部 (2016 年 6 月号 p.71 で訂正) に挿入)

40	ベバシズマブ (遺伝子組換え) (当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果 (平成 28 年 5 月 23 日に、医薬品医療機器等法第 14 条第 9 項の規定により、既に承認された効能又は効果の変更について承認されたものに限り) に係るものに限り)	3687 から 3690 まで、 3695 から 3697 まで、 3702 及び 3703
41	ラムシルマブ (遺伝子組換え) (当該薬剤の添付文書に	1956 から 1958

42	レボドバ／カルビドバ水和物 [当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果 (平成 28 年 7 月 4 日に、医薬品医療機器等法第 14 条第 1 項の規定により承認されたものに限り) に係るものに限り]	1739 から 1746 まで
43	プロプラノロール塩酸塩 [当	3151,

44	プロダルマブ (遺伝子組換え) (当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果 (平成 28 年 7 月 4 日に、医薬品医療機器等法第 14 条第 1 項の規定により承認されたものに限り) に係るものに限り)	3108, 3110, 3111, 3115, 3116, 3118 から 3123 まで、 3125, 3130 及び 3137
45	カルフィルゾミブ (当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果 (平成 28 年	3152 及び 3200 から 3202 まで (のに限る) に係るものに限り)
		3842 及び 3848

7月4日に、医薬品医療機器等法第14条第1項の規

定により承認されたものに限る)に係るものに限る)

保医発 0830 第 3 号

〔「DPC 点数早見表 2016」 p.431 表の最下部 (2016 年 6 月号 p.71 で訂正) に挿入〕

告示番号	薬剤名	銘柄 (参考)	適応症	ICD-10 (参考)
40	ベバシズマブ (遺伝子組換え)	アバスチン点滴静注用 100mg/4 mL アバスチン点滴静注用 400mg/16mL	進行又は再発の子宮頸癌	C53\$
41	ラムシルマブ (遺伝子組換え)	サイラムザ点滴静注液 100mg サイラムザ点滴静注液 500mg	治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌	C182, C183, C184, C185, C186, C187, C19, C20
			切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌	C34\$
42	レボドパ/カルビドパ水和物	デュオドーパ配合経腸用液	レボドパ含有製剤を含む既存の薬物療法で十分な効果が得られないパーキンソン病の症状の日内変動 (wearing-off 現象) の改善用薬	G20, G21\$
43	プロプラノロール塩酸塩	ヘマンジオールシロップ小児用 0.375%	乳児血管腫	D180, Q825
44	プロダルマブ (遺伝子組換え)	ルミセフ皮下注 210mg シリンジ	尋常性乾癬, 関節症性乾癬, 膿疱性乾癬, 乾癬性紅皮症	M070\$, M072\$, M090\$
45	カルフィルゾミブ	カイプロリス点滴静注用 10mg カイプロリス点滴静注用 40mg	再発又は難治性の多発性骨髄腫	C900

*

*

*

通

**公知申請に係る事前評価が終了し、医薬品医療機器法に基づく承認事項の一部
変更承認がなされた医薬品の保険上の取扱い**

平成 28 年 8 月 26 日
保医発 0826 第 3 号

【解説】公知申請を認めた薬剤について、用法・用量等の一部変更が正式に承認されたため、その薬剤の公知申請を認めた通知 (平成 28 年保医発 0226・1) から削除されました。

平成 28 年保医発 0226 第 1 号

1. 一般名：バルガンシクロビル塩酸塩

販売名：バリキサ錠 450mg

会社名：田辺三菱製薬株式会社

2. 一般名：カペシタビン

販売名：ゼローダ錠 300

会社名：中外製薬株式会社