

薬効・薬価リスト平成27年版 追補
(平成27年5月19日告示・20日適用)

内 用 薬

先	アシテアダニ舌下錠 100単位 (IR)	100IR1錠	67.10
	(塩野義)	4490030F1024/622424601	
先	ダニ舌下錠 300単位 (IR)	300IR1錠	201.20
		4490030F2020/622424701	

4490 減感作療法薬 (アレルゲン免疫療法薬) アレルゲンエキス

適応 ダニ抗原によるアレルギー性鼻炎に対する減感作療法。

用法 成人・12歳以上の小児 1日1回100単位,舌下投与から開始。1回量100単位ずつ,300単位まで増量。漸増期間は原則として3日間。状態により適宜延長。舌下投与後は完全に溶解するまで保持後,飲み込む。その後5分間はうがいや飲食を控える。

禁忌 ①本剤にショックの既往歴②重症の気管支喘息③悪性腫瘍,または免疫系に影響を及ぼす全身性疾患 (自己免疫疾患,免疫複合体疾患,免疫不全症等)

(薬価基準収載日:平27.5.20,投与:14日まで)

先	オプスミット錠 10mg	10mg1錠 劇	14,594.00
	(アクテリオン)	2190035F1021/622424801	

2190i エンドセリン受容体拮抗薬 マシテンタン

適応 肺動脈性肺高血圧症。

用法 1日1回10mg,経口投与。

禁忌 ①妊婦・妊娠している可能性の婦人②重度の肝障害③強いCYP3A4誘導剤を投与中④本剤(成分)に過敏症の既往歴 **併禁** 強いCYP3A4誘導剤(リファンピシン<リファジン>,セイヨウオトギリソウ<セント・ジョーンズ・ワート>含有食品,カルバマゼピン<テグレート>,フェニトイン<アレビアチン>,フェノバルビタール<フェノバル>,リファブチン<ミコブチン>)

(薬価基準収載日:平27.5.20,投与:14日まで)

先	サデルガカプセル 100mg	100mg1カプセル 劇	76,925.90
	(ジェンザイム)	3999037M1023/622414901	

3999i グルコシルセラミド合成酵素阻害剤 エリグルスタット酒石酸塩

適応 ゴーシェ病の諸症状(貧血,血小板減少症,肝脾腫及び骨症状)の改善。

用法 CYP2D6 Extensive Metabolizer及びIntermediate Metabolizerの成人に1回100mg,1日2回経口投与。状態により適宜減量。

禁忌 ①本剤(成分)に過敏症の既往歴②次に掲げる者(本剤の血中濃度が大幅に上昇するおそれ):1)チトクロムP450(CYP)2D6 Extensive Metabolizer (EM)の患者で,CYP2D6阻害作用を有する薬剤とCYP3A阻害作用を有する薬剤の両方を使用中 2)CYP2D6 Intermediate Metabolizer (IM)の患者で,CYP3A阻害作用を有する薬剤を使用中 3)CYP2D6 Poor Metabolizer (PM)の患者で,CYP3A阻害作用を有する薬剤を使用中③QT延長(先天性QT延長症候群等)④クラスIa・クラスIIIの抗不整脈薬,ベプリジル塩酸塩を使用中⑤妊婦・妊娠している可能性の婦人 **併禁** [CYP2D6 EMの患者] ①CYP2D6阻害作用を有する薬剤とCYP3A阻害作用を有する薬剤の両方を併用②クラスIa抗不整脈薬(キニジン,プロカインアミド等),クラスIII抗不整脈薬(アミオダロン,ソタロール等),ベプリジル塩酸塩 [CYP2D6 IMの患者,CYP2D6 PMの患者] ①CYP3A阻害作用を有する薬剤②クラスIa抗不整脈薬(キニジン,プロカインアミド等),クラスIII抗不整脈薬(アミオダロン,ソタロール等),ベプリジル塩酸塩

(薬価基準収載日:平27.5.20,投与:14日まで)

先	ザファテック錠 50mg	50mg1錠	559.20
	(武田)	3969024F1028/622415401	
先	錠 100mg	100mg1錠	1,045.10
		3969024F2024/622415501	

3969i 2型糖尿病治療剤 トレラグリブチンコハク酸塩

適応 2型糖尿病。

用法 1週間に1回100mg,経口投与。

注)中等度腎機能障害患者:週1回,50mgを参考に投与量を減量。

禁忌 ①重症ケトosis,糖尿病性昏睡・前昏睡,1型糖尿病②重症感染症,手術前後,重篤な外傷③高度の腎機能障害,透析中の末期腎不全④本剤(成分)に過敏症の既往歴

(薬価基準収載日:平27.5.20,投与:14日まで)

先	ソバルディ錠 400mg	400mg1錠	61,799.30
	(ギリアド)	6250042F1020/622418801	

6250i 抗ウイルス剤 ソホスブビル

適応 セログループ2(ジェノタイプ2)の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。

注)使用に際しHCV RNAが陽性であることを確認。

用法 リバビリんと併用。1日1回400mg,12週間経口投与。

注)投与開始前にHb量が12g/dL以上であることを確認。

禁忌 ①本剤(成分)に過敏症の既往歴②重度の腎機能障害(eGFR<30mL/分/1.73m²)・透析を必要とする腎不全③次の薬剤を投与中:カルバマゼピン,フェニトイン,リファンピシン,セイヨウオトギリソウ(セント・ジョーンズ・ワート)含有食品 **併禁** リファンピシン<リファジン>,カルバマゼピン<テグレート>,フェニトイン<アレビアチン>,セイヨウオトギリソウ(セント・ジョーンズ・ワート)含有食品

(薬価基準収載日:平27.5.20,投与:14日まで)

※(揭示事項等告示)当品目は1回の投薬量が28日分以内である場合に限り新医薬品の処方日数制限対象外。

先	ノピコールカプセル 2.5μg	2.5μg1カプセル 劇	1,795.00
	(東レ・メディカル)	1190015M1037/622404801	

1190 そう痒症改善剤 ナルフラフィン塩酸塩

適応 次の患者におけるそう痒症の改善(既存治療で効果不十分な場合に限り) / 血液透析患者,慢性肝疾患患者。

用法 1日1回2.5μg,夕食後又は就寝前経口投与。症状により1日1回5μgまで増量可。

禁忌 本剤(成分)に過敏症の既往歴

(薬価基準収載日:平27.5.20)

※(揭示事項等告示)当品目は新医薬品の処方日数制限対象外。

(※次頁に続く)

薬効・薬価リスト平成27年版 追補
(平成27年5月19日告示・20日適用)

先	ポマリストカプセル 1mg (セルジーン)	1mg1カプセル 毒	42,624.80 4291038M1026/622415001
先	カプセル 2mg	2mg1カプセル 毒	50,802.00 4291038M2022/622415101
先	カプセル 3mg	3mg1カプセル 毒	56,294.50 4291038M3029/622415201
先	カプセル 4mg	4mg1カプセル 毒	60,548.00 4291038M4025/622415301

4291 抗造血管悪性腫瘍剤 ポマリドミド

適応 再発又は難治性の多発性骨髄腫。

注) 本剤による治療はレナリドミド及びボルテゾミドの治療歴がある患者を対象とし、本剤以外の治療の実施についても慎重に検討した上で投与開始する。

用法 デキサメタゾンと併用。1日1回4mg,21日間連日経口投与後,7日間休薬。これを1サイクルとして繰り返す。状態により適宜減量。

禁忌 ①妊婦・妊娠している可能性の女性②適正管理手順を遵守できない者③本剤(成分)に過敏症の既往歴
(薬価基準収載日:平27.5.20,投与:14日まで)

先	レンビマカプセル 4mg (エーザイ)	4mg1カプセル 劇	3,956.40 4291039M1020/622416001
先	カプセル 10mg	10mg1カプセル 劇	9,354.20 4291039M2027/622416101

4291 抗悪性腫瘍剤 レンバチニブメシル塩塩

適応 根治切除不能な甲状腺癌。

用法 1日1回24mg,経口投与。状態により適宜減量。

禁忌 ①本剤(成分)に過敏症の既往歴②妊婦・妊娠している可能性の婦人
(薬価基準収載日:平27.5.20,投与:14日まで)

先	ワントラム錠 100mg (日本新薬)	100mg1錠 劇	119.10 1149038G1020/622404701
---	------------------------	-----------	----------------------------------

1149i 持続性がん疼痛・慢性疼痛治療剤 ترامドール塩酸塩

適応 非オピオイド鎮痛剤で治療困難な次における鎮痛/疼痛を伴う各種癌,慢性疼痛。

用法 1日1回100~300mg,経口投与。症状により適宜増減。1日400mgまで。

禁忌 ①本剤(成分)に過敏症の既往歴②アルコール,睡眠剤,鎮痛剤,オピオイド鎮痛剤,向精神薬による急性中毒③モノアミン酸化酵素阻害剤を投与中,または投与中止後14日以内④治療により十分な管理がされていないてんかん患者⑤高度な腎障害・肝障害 **併禁** モノアミン酸化酵素阻害剤(セレギリン塩酸塩〈エフビー〉)
(薬価基準収載日:平27.5.20,投与:14日まで)

外用薬

先	エクリラ 400μg ジェヌエア 30吸入用 (杏林)	30吸入1キット	3,150.90 2259713G1023/622414701
---	--------------------------------	----------	------------------------------------

2259i COPD 治療剤 アクリジニウム臭化物

適応 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。

用法 1回400μg(1吸入),1日2回。

禁忌 ①閉塞隅角緑内障②前立腺肥大等による排尿障害がある患者③本剤(成分)に過敏症の既往歴
(薬価基準収載日:平27.5.20,投与:14日まで)

※(揭示事項等告示)当品目は1回の投与量が15日以内である場合に限り新医薬品の処方日数制限対象外。

先	デュアック配合ゲル (GSK)	1g	157.40 2699803Q1020/622415601
---	--------------------	----	----------------------------------

2699J 尋常性ざ瘡治療配合剤 クリンダマイシンリン酸エステル水和物・過酸化ベンゾイル

適応 <適応菌種>本剤感性のブドウ球菌属,アクネ菌。<適応症>尋常性ざ瘡。

用法 適量を1日1回,洗顔後患部に塗布。

注) 12週間で効果が認められない場合には中止。

禁忌 本剤(成分)・リンコマイシン系抗生物質に過敏症の既往歴
(薬価基準収載日:平27.5.20,投与:14日まで)

注射薬

先	エビリファイ持続性水懸 筋注用 300mg (懸濁用液付) (大塚製薬)	300mg1瓶 劇	38,212 1179410E1027/622409601
先	持続性水懸 筋注用 400mg (懸濁用液付)	400mg1瓶 劇	46,480 1179410E2023/622409701
先	持続性水懸 筋注用 300mg シリンジ	300mg1キット 劇	38,271 1179410G1028/622409801
先	持続性水懸 筋注用 400mg シリンジ	400mg1キット 劇	46,539 1179410G2024/622409901

1179i 持続性抗精神病剤 アリピプラゾール水和物

適応 統合失調症。

用法 1回400mg,4週に1回,臀部筋注。症状・忍容性に応じ1回300mgに減量。

注) 投与の際は22G(黒),1/2インチ(38mm)の注射針を使用。

禁忌 ①昏睡状態の者②バルビツール酸誘導体・麻酔剤等の中枢神経抑制剤の強い影響下にある者③アドレナリン,クロザピンを投与中④本剤(成分)に過敏症の既往歴 **併禁** ①アドレナリン(ボスミン)②クロザピリン(クロザリル)

先	オールドレブ点滴静注用 150mg (GSK)	150mg1瓶 劇	8,261 6125400D4029/622415701
---	----------------------------	-----------	---------------------------------

6125 ポリペプチド系抗生物質製剤 コリスチンメタンスルホン酸ナトリウム

適応 <適応菌種>コリスチン感性の大腸菌,シトロバクター属,クレブシエラ属,エンテロバクター属,緑膿菌,アシネトバクター属。ただし,他の抗菌薬に耐性を示した菌株に限る。
<適応症>各種感染症。

注) ①β-ラクタム系,フルオロキノロン系及びアミノ配糖体系の3系統の抗菌薬に耐性を示す感染症の場合にのみ本剤を使用。②原則としてコリスチン及び前記3系統の抗菌薬に対する感受性を確認した上で使用。

用法 1回1.25~2.5mg/kg,1日2回,30分以上かけて点滴静注。

禁忌 本剤(成分)・ポリミキシンBに過敏症の既往歴

(※次頁に続く)

※「薬効・薬価リスト」追補の無断複製・転載を禁じます

薬効・薬価リスト平成27年版 追補
(平成27年5月19日告示・20日適用)

先	ガドピスト静注 1.0mol/L シリンジ 5mL (バイエル)	60.47%5mL1筒 造 5,114 7290416G1025/622410801
先	" 静注 1.0mol/L シリンジ 7.5mL	60.47%7.5mL1筒 造 7,457 7290416G2021/622411101
先	" 静注 1.0mol/L シリンジ 10mL	60.47%10mL1筒 造 9,745 7290416G3028/622411201

7290i 非イオン性MRI用造影剤 ガドブトロール

適応 磁気共鳴コンピューター断層撮影における次の造影
／脳・脊髄造影, 躯幹部・四肢造影。

用法 0.1mL/kg, 静注。

禁忌 本剤(成分)・ガドリニウム造影剤に過敏症の既往歴

先	サイラムザ 点滴静注液 100mg (リリー)	100mg10mL1瓶 劇 75,265 4291429A1023/622417901
先	" 点滴静注液 500mg	500mg50mL1瓶 劇 355,450 4291429A2020/622418001

4291 抗悪性腫瘍剤 ラムシルマブ(遺伝子組換え)

適応 治癒切除不能な進行・再発の胃癌。

用法 1回 8mg/kg, 2週間に1回, およそ60分かけて点滴静注。状態により適宜減量。

注) 必要量を注射筒で抜き取り, 点滴静注用容器にて㊟生理食塩液と混和して全量250mLとして使用。

禁忌 ①本剤(成分)に重篤な過敏症の既往歴②妊婦・妊娠している可能性の婦人

先	ノボサーティーン 静注用 2500 (ノボ)	2,500国際単位 静 3,648,446 1瓶(溶解液付) 6343443D1027/622424901
---	---------------------------	---

6343 遺伝子組換え型血液凝固第XIII因子製剤 カトリデカコグ(遺伝子組換え)

適応 先天性血液凝固第XIII因子Aサブユニット欠乏患者における出血傾向の抑制。[承認時資料による]

用法 添付溶解液全量で溶解。2mL/分を超えない速度で緩徐に静注。35国際単位/kgを4週間ごとに定期的に投与。出血時に投与する場合, 35国際単位/kgを投与可。