

## ●薬価基準収載医薬品（2022.5.25）－報告品目、新キット製品－

## 【9成分12品目】

## 内用薬

収載日	薬効分類名	商品名	規格単位	薬価(円)	会社名	成分名	効能・効果	用法・用量	備考
5/25	選択的ミネラルコルチコイド受容体ブロッカー	ミネプロOD錠1.25mg	1.25mg1錠	47.80	第一三共	エサキセロン	高血圧症	通常、成人にはエサキセロンとして2.5mgを1日1回経口投与する。なお、効果不十分な場合は、5mgまで増量することができる。	既存の剤形(1.25mg、2.5mg、5mg錠)に新剤形(OD錠)追加。
		ミネプロOD錠2.5mg	2.5mg1錠	91.60					
		ミネプロOD錠5mg	5mg1錠	137.40					
5/25	選択的SGLT2阻害剤 2型糖尿病治療剤	ルセフィODフィルム2.5mg	2.5mg1枚	161.20	大正製薬	ルセオグリフロジン水和物	2型糖尿病	通常、成人にはルセオグリフロジンとして2.5mgを1日1回朝食前又は朝食後に経口投与する。なお、効果不十分な場合には、経過を十分に観察しながら5mg1日1回に増量することができる。	既存の剤形(2.5mg、5mg錠)に新剤形(2.5mgODフィルム)追加。
5/25	抗悪性腫瘍剤 ／ポリアデノシン5'リン酸リボースポリメラーゼ(PARP)阻害剤	ゼジューラ錠100mg	100mg1錠	10,370.20	武田薬品工業	ニラパリプトシル酸塩水和物	○卵巣癌における初回化学療法後の維持療法 ○白金系抗悪性腫瘍剤感受性の再発卵巣癌における維持療法 ○白金系抗悪性腫瘍剤感受性の相同組換え修復欠損を有する再発卵巣癌	通常、成人にはニラパリブとして1日1回200mgを経口投与する。ただし、本剤初回投与前の体重が77kg以上かつ血小板数が150,000/ $\mu$ L以上の成人にはニラパリブとして1日1回300mgを経口投与する。なお、患者の状態により適宜減量する。	既存の剤形(100mgカプセル)に新剤形(100mg錠)追加。

## 注射薬

収載日	薬効分類名	商品名	規格単位	薬価(円)	会社名	成分名	効能・効果	用法・用量	備考
5/25	2型糖尿病治療剤 持続性GLP-1受容体作動薬	オゼンピック皮下注2mg	2mg1.5mL 1キット	11,008	ノボ ノルディスク ファーマ	セマグルチド(遺伝子組換え)	2型糖尿病	通常、成人には、セマグルチド(遺伝子組換え)として週1回0.5mgを維持用量とし、皮下注射する。ただし、週1回0.25mgから開始し、4週間投与した後、週1回0.5mgに増量する。なお、患者の状態に応じて適宜増減するが、週1回0.5mgを4週間以上投与しても効果不十分な場合には、週1回1.0mgまで増量することができる。	カートリッジがあらかじめ内部に装着されたカートリッジ非交換式ペン型注入器で、ダイヤルを回して投与量の設定可能な複数回使用のコンビネーション製品。ペン型注入器用注射針とともに用いる。
5/25	人工腎臓用透析液粉末製剤	リンパック透析剤TA5	2袋(A剤、B剤)1組	1,597	ニプロ	人工透析液(A剤、B剤)	慢性腎不全における透析型人工腎臓の灌流液として、以下の要因を持つものに用いる。 ○重炭酸濃度の高い重炭酸型透析液では、過度のアルカローシスを起こすおそれのある場合 ○無糖の透析液では、血糖値管理の困難な場合 ○他の重炭酸型透析液では、高カリウム血症、高マグネシウム血症の改善が不十分な場合、あるいは高カルシウム血症を起こすおそれのある場合	通常、A剤を水に溶かし、9Lとする(A液)。別にB剤を水に溶かし、11.34Lとする(B液)。このA液及びB液を、A液：B液：水＝1：1.26：32.74の比率で希釈・調製する重炭酸型透析液供給装置を用いて血液透析を行う灌流液とする。用量は透析時間により異なるが、通常、灌流液として150～300Lを用いる。	既存の製剤(TA1、TA3)に対して、Ca <sup>2+</sup> 濃度を中間の濃度に設定し、Mg <sup>2+</sup> 濃度及びブドウ糖濃度を高め、酢酸を低減した製剤。

収載日	薬効分類名	商品名	規格単位	薬価(円)	会社名	成分名	効能・効果	用法・用量	備考
5/25	抗悪性腫瘍剤 /抗VEGFヒト 化モノクローナル 抗体	ペバシズマブBS点滴静注 100mg「日医工」	100mg 4mL1瓶	14,286	製造販売元 /日医工 販売/サン ド	ペバシズマブ (遺伝子組換 え) [ペバシズ マブ後続3]	○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3]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。	ペバシズマブ(遺伝子組換 え)(アバチン:中外製 薬)のバイオ後続品。
		ペバシズマブBS点滴静注 400mg「日医工」	400mg 16mL1瓶	54,403					
		VEGF: Vascular Endothelial Growth Factor (血管内皮増殖因子)					○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3]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。	

## 外用薬

収載日	薬効分類名	商品名	規格単位	薬価(円)	会社名	成分名	効能・効果	用法・用量	備考
5/25	選択的EP2受 容体作動薬 緑内障・高眼圧 症治療剤	エイベリスミニ点眼液 0.002%	0.002% 0.3mL1個	93.90	参天製薬	オミデネバグ イ ン プロピル	緑内障、高眼圧症	1回1滴、1日1回点眼する。	既存の規格(エイベリス点眼 液0.002%)に新規格(保存 剤非含有の1回使い捨てデ ィスポーザブル容器入りの製剤) 追加。
5/25	COPD治療配 合剤	ピレスピエアロスフィア120 吸入	120吸入 1キット	6,757.20	アストラゼネ カ	グリコピロニウム 臭化物・ホルモテ ロールフルマル酸塩 水和物	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(長時間 作用性吸入抗コリン剤及び長時間作用性吸入β <sub>2</sub> 刺激剤の併用が必要な場合)	通常、成人には、1回2吸入(グリコピロニウムとして 14.4μg、ホルモテロールフルマル酸塩として9.6μg) を1日2回吸入投与する。	既存の規格(28吸入)に新規 格(120吸入)追加。
5/25	COPD治療配 合剤	ビレーズトリエアロスフィア 120吸入	120吸入 1キット	8,771.90	アストラゼネ カ	ブデソニド・グリコ ピロニウム臭化 物・ホルモテロ ールフルマル酸塩水 和物	慢性閉塞性肺疾患(慢性気管支炎、肺気腫)の 諸症状の緩解(吸入ステロイド剤、長時間作用性 吸入抗コリン剤及び長時間作用性吸入β <sub>2</sub> 刺激剤 の併用が必要な場合)	通常、成人には、1回2吸入(ブデソニドとして320 μg、グリコピロニウムとして14.4μg、ホルモテロ ールフルマル酸塩として9.6μg)を1日2回吸入投与する。	既存の規格(56吸入)に新規 格(120吸入)追加。