

○厚生労働省告示第三百十号

診療報酬の算定方法（平成二十年厚生労働省告示第五十九号）並びに保険医療機関及び保険医療養担当規則（昭和三十二年厚生省令第十五号）第二十条第二号へ及び第二十一条第二号へ並びに高齢者の医療の確保に関する法律の規定による療養の給付等の取扱い及び担当に関する基準（昭和三十八年厚生省告示第十四号）第二十条第三号へ及び第二十一条第三号への規定に基づき、使用薬剤の薬価（薬価基準）及び療担規則及び薬担規則並びに療担基準に基づき厚生労働大臣が定める揭示事項等の一部を改正する告示を次のように定め、平成三十年八月二十九日から適用する。

平成三十年八月二十八日

厚生労働大臣 加藤 勝信

使用薬剤の薬価（薬価基準）及び療担規則及び薬担規則並びに療担基準に基づき厚生労働大臣が定める揭示事項等の一部を改正する告示

（使用薬剤の薬価（薬価基準）の一部改正）

第一条 使用薬剤の薬価（薬価基準）（平成二十年厚生労働省告示第六十号）の一部を次の表のように改正する。

(傍線部分は改正部分)

改正後	改正前
<p>別表 第1部～第9部 (略) 第10部 追 補 (6) 内 用 薬 品 名 規 格 単 位 薬 価 円</p> <p>(お) オデフシイ配合錠 1錠 6,043.00</p> <p>(し) ジェミーナ配合錠 1錠 314.10</p> <p>(す) スピラマイシン錠150万単位「150万国際単位1錠 サノフィ」 224.60</p> <p>(た) ダフクリア錠200mg 200mg 1錠 3,943.80 注 射 薬 品 名 規 格 単 位 薬 価 円</p> <p>(い) イミフィンジ点滴静注120mg 120mg2.4mL 1瓶 112,938 イミフィンジ点滴静注500mg 500mg10mL 1瓶 458,750</p> <p>(え) エンタイビオ点滴静注用300mg 300mg 1瓶 274,490</p> <p>(か) ガザイバ点滴静注1000mg 1,000mg40mL 1瓶 450,457</p> <p>(し)</p>	<p>別表 第1部～第9部 (略) (新設)</p>

<u>シグニフォーLAR筋注用キ ット10mg</u>	<u>10mg 1 キット (溶 解液付)</u>	<u>103, 034</u>
<u>シグニフォーLAR筋注用キ ット30mg</u>	<u>30mg 1 キット (溶 解液付)</u>	<u>260, 258</u>
<u>(れ)</u>		
<u>レフィキシア静注用500</u>	<u>500国際単位 1 瓶 (溶 解液付)</u>	<u>216, 394</u>
<u>レフィキシア静注用1000</u>	<u>1, 000国際単位 1 瓶 (溶解液付)</u>	<u>427, 968</u>
<u>レフィキシア静注用2000</u>	<u>2, 000国際単位 1 瓶 (溶解液付)</u>	<u>846, 403</u>

（療担規則及び薬担規則並びに療担基準に基づき厚生労働大臣が定める掲示事項等の一部改正）

第二条 療担規則及び薬担規則並びに療担基準に基づき厚生労働大臣が定める掲示事項等（平成十八年厚生労働省告示第百七号）の一部を次の表のように改正する。

改正後	改正前
<p>第十 厚生労働大臣が定める注射薬等</p> <p>一 (略)</p> <p>二 投薬期間に上限が設けられている医薬品</p> <p>(一) 療担規則第二十条第二号へ及びト並びに第二十一条第二号へ並びに療担基準第二十条第三号へ及びト並びに第二十一条第三号への厚生労働大臣が定める投薬量又は投与量が十四日分を限度とされる内服薬及び外用薬並びに注射薬</p> <p>イ・ロ (略)</p> <p>ハ 新医薬品(医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)第十四条の四第一項第一号に規定する新医薬品をいう。)</p> <p>ニ であつて、使用薬剤の薬価(薬価基準)への収載の日の属する月の翌月の初日から起算して一年(厚生労働大臣が指定するものにあつては、厚生労働大臣が指定する期間)を経過していないもの(次に掲げるものを除く。)</p> <p>ホ ヌムクロシヤンプー〇・〇五%、カナリア配合錠、アトリーゼット配合錠HD、アトリーゼット配合錠LD、アイセントレス錠六〇〇mg、スー ज्याヌ配合錠、オデフシイ配合錠及びジェミーナ配合錠(一回の投薬量が三十日分以内である場合に限る。)</p> <p>(二) (略)</p> <p>(三) (略)</p>	<p>第十 厚生労働大臣が定める注射薬等</p> <p>一 (略)</p> <p>二 投薬期間に上限が設けられている医薬品</p> <p>(一) 療担規則第二十条第二号へ及びト並びに第二十一条第二号へ並びに療担基準第二十条第三号へ及びト並びに第二十一条第三号への厚生労働大臣が定める投薬量又は投与量が十四日分を限度とされる内服薬及び外用薬並びに注射薬</p> <p>イ・ロ (略)</p> <p>ハ 新医薬品(医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)第十四条の四第一項第一号に規定する新医薬品をいう。)</p> <p>ニ であつて、使用薬剤の薬価(薬価基準)への収載の日の属する月の翌月の初日から起算して一年(厚生労働大臣が指定するものにあつては、厚生労働大臣が指定する期間)を経過していないもの(次に掲げるものを除く。)</p> <p>ホ ヌムクロシヤンプー〇・〇五%、カナリア配合錠、アトリーゼット配合錠HD、アトリーゼット配合錠LD、アイセントレス錠六〇〇mg及びスー ज्याヌ配合錠</p> <p>(二) (略)</p> <p>(三) (略)</p>