

第IV回要望に係る専門作業班（WG）の検討状況の概要等について

1. 第28回検討会議終了時点の「医療上の必要性（適応疾患の重篤性・医療上の有用性）」の評価状況

- 検討中課題は23（未承認薬4、適応外薬14、迅速実用化5）品目であった。

WGの検討状況		代謝・その他	循環器	精神・神経	抗菌・抗炎症	抗がん	生物	小児	合計
検討済み	必要性高い	未承認薬	0	0	0	0	0	0	0
		適応外薬	0	0	0	1	0	0	0
		迅速実用化	0	0	0	0	0	0	0
	必要性高くない	未承認薬	0	0	0	0	0	0	0
		適応外薬	0	0	0	0	0	0	0
		迅速実用化	0	0	0	0	0	0	0
検討対象外	未承認薬	0	0	0	0	0	0	0	
	適応外薬	0	0	0	0	0	0	0	
	迅速実用化	1	0	0	0	0	0	0	
検討中	未承認薬	0	2	1	1	0	0	0	
	適応外薬	1	1	2	7	3	0	0	
	迅速実用化	1	0	2	2	0	0	0	
既に開発中	未承認薬	0	0	0	0	0	0	0	
	適応外薬	0	0	0	0	0	0	0	
	迅速実用化	0	0	0	0	0	0	0	
合計		3	3	5	11	3	0	0	25

2. 前回会議から本会議までの「医療上の必要性（適応疾患の重篤性・医療上の有用性）」の評価状況

- 前回会議時点で検討中であった23品目について、平成28年10月末までのWGにおける評価の進捗状況は、下表のとおりである。
- 平成28年11月16日現在、検討中課題（残課題）数は22（未承認薬4、適応外薬14、迅速実用化4）品目である。
- 現在検討中である品目について本資料の別添1※に掲載した。
※ 新たに検討対象外と判断したもの、開発中であることが明らかになったものも含む。

WGの検討状況		代謝・その他	循環器	精神・神経	抗菌・抗炎症	抗がん	生物	小児	合計
検討済み	必要性高い	未承認薬	0	0	0	0	0	0	0
		適応外薬	0	0	0	0	0	0	0
		迅速実用化	0	0	0	0	0	0	0
	必要性高くない	未承認薬	0	0	0	0	0	0	0
		適応外薬	0	0	0	0	0	0	0
		迅速実用化	0	0	0	0	0	0	0
検討対象外	未承認薬	0	0	0	0	0	0	0	
	適応外薬	0	0	0	1	0	0	0	
	迅速実用化	0	0	0	0	0	0	0	
検討中	未承認薬	0	2	1	1	0	0	0	
	適応外薬	2	1	2	6	3	0	0	
	迅速実用化	0	0	2	2	0	0	0	
既に開発中	未承認薬	0	0	0	0	0	0	0	
	適応外薬	0	0	0	0	0	0	0	
	迅速実用化	0	0	0	0	0	0	0	
合計		2	3	5	10	3	0	0	23

3. 第28回検討会議終了時点の開発要請と公知申請の妥当性の確認状況について

- 前回会議までに医療上の必要性が高いと評価された1品目の開発要請と公知申請への該当性の確認状況については下表のとおりである。

検討会議	必要性が高いと評価された品目数	開発要請・企業公募日	開発要請品目数	企業公募品目数	合計
第28回	1	-	-	-	-
合計	1	-	-	-	-

各WGの検討状況	合計	
企業に開発要請したもの	0	
公知申請が妥当であるもの	0	
既開発に着手しているもの (承認申請済みのものを含む)	未承認薬	0
	適応外薬	0
	迅速実用化	0
治験の実施等が必要と考えられるもの	未承認薬	0
	適応外薬	0
	迅速実用化	0
実施が必要な試験や公知申請の妥当性について検討中のもの	未承認薬	0
	適応外薬	0
	迅速実用化	0
開発企業を公募したもの	0	
合計	0	

4. 前回検討会議から本会議までの開発要請と公知申請の妥当性の確認に係る進捗状況について

- 前回会議で医療上の必要性が高いと評価された1品目について、平成28年8月20日に開発要請を行った。
- 今回会議までに開発要請を行った1品目について、平成28年10月末までのWGにおける評価の進捗状況は、下表のとおりである。当該品目について本資料の別添2※に掲載した。
- 平成28年11月16日現在、検討中課題（残課題）数は0である。

各WGの検討状況	合計	
企業に開発要請したもの	1	
公知申請が妥当であるもの	0	
既開発に着手しているもの (承認申請済みのものを含む)	未承認薬	0
	適応外薬	1
	迅速実用化	0
治験の実施等が必要と考えられるもの	未承認薬	0
	適応外薬	0
	迅速実用化	0
実施が必要な試験や公知申請の妥当性について検討中のもの	未承認薬	0
	適応外薬	0
	迅速実用化	0
開発企業を公募したもの	0	
合計	1	

専門作業班にて、「医療上の必要性に係る基準」への該当性等を検討中の要望一覧

No.	要望番号	成分名	要望効能・効果	要望用法・用量	要望者	会社名	未承認薬 適応外薬 の分類	検討状況等
<代謝・その他WG>								
1	IV-12	メトロナゾール	酒皰の炎症性皮疹並びに紅斑	患部を洗浄後、1日朝晩2回患部に適量を塗布し、薄く塗り広げる。	日本皮膚科学会	ガルデルマ株式会社	適応外薬	
2	IV-27	ケノデオキシコール酸	脳腫黄色腫症	通常、成人にはケノデオキシコール酸として、300～400 mgを1日2～3回に分割経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減するが、1日最高投与量は600 mgとする。	日本神経治療学会	藤本製薬株式会社	適応外薬	要望者にて、要望内容を再度検討した結果、米国において、一定のエビデンスに基づき、特定の用法・用量で広く使用されていることが確認できたため、要望区分が変更された。企業見解待ち。
<循環器WG>								
3	IV-6	酸素	群発頭痛発作の頓挫	1回7L/分 純酸素を15分間吸入。1日8回まで	日本頭痛学会、日本神経学会	日本エア・リキード株式会社、松山酸素株式会社、日本ガスコム株式会社など国内155社	適応外薬	
4	IV-13	Carbidopa/levodopa, 1:4	パーキンソン病の治療	1日285mg～1755mg(L-dopa量として)を1日3-4回	日本神経学会	IMPAX pharmaceuticals (米国)	未承認薬	
5	IV-19	Defibrotide	類洞閉塞症候群	1回6.25mg/kgを1日4回、生理食塩水に溶解して2時間で静注	日本造血細胞移植学会	ジャズ・ファーマシューティカルズ	未承認薬	
<精神・神経WG>								
6	IV-5	ミダゾラム	麻酔前投薬	小児 0.25-1.0mg/kg 最大20mg	日本小児麻酔学会	Boehringer Ingelheim Roxane Laboratories, Inc.	未承認薬	企業見解待ち
7	IV-10	ベルテポルフィン	レーザー治療の適応にならない中心性漿液性脈絡網膜症における黄斑部網膜剥離の吸収	ビズダイン静注用3mg/m ² を10分かけて静脈内投与する。	日本眼科学会、日本網膜硝子体学会、日本眼循環学会	ノバルティスファーマ株式会社	適応外薬	要望者にて、要望内容を再度検討中

No.	要望番号	成分名	要望効能・効果	要望用法・用量	要望者	会社名	未承認薬 適応外薬 の分類	検討状況等
8	IV-16	日局ダントロレン ナトリウム水和物 20mg	麻酔時における悪性高熱症	通常、ダントロレンナトリウム水和物として、初回量1mg/kgを 静脈内投与し、症状の改善が認められない場合には、 1mg/kgずつ静脈内に追加投与する。 なお、症状により適宜増減できるが、 <u>投与総量は10mg/kgま でとする。</u> 小児用量も、成人と同等とする。 ※下線部が要望内容	日本麻酔科学会	株式会社オーファン パシフィック	適応外薬	
9	IVS-2	タウリン	MELAS (Mitochondrial myopathy, Encephalopathy, Lactic Acidosis, Stroke-like episodes)における脳卒中様発作の再発抑 制(小児)	タウリンとして、体重40kg以上では1回4gを1日3回食後に経口 投与(体重区分規定: 体重25kg以上40kg未満では1回3g、 15kg以上25kg未満では1回2g、15kg未満では1回1gを、それぞ れ1日3回食後に経口投与)。	日本神経学会	大正製薬株式会社	迅速実用化	
10	IVS-7	タウリン	MELAS (Mitochondrial myopathy, Encephalopathy, Lactic Acidosis, Stroke-like episodes)患者における脳卒中様発作の再 発抑制	タウリンとして、体重40kg以上では1回4gを1日3回食後に経口 投与(体重区分規定: 体重25kg以上40kg未満では1回3g、 15kg以上25kg未満では1回2g、15kg未満では1回1gを、それぞ れ1日3回食後に経口投与)。	日本神経学会	大正製薬株式会社	迅速実用化	
< 抗菌・抗炎症WG >								
11	IV-1	ホスカルネットナ トリウム水和物	造血幹細胞移植後ヒトヘルペスウイルス6脳 炎	通常、ホスカルネットナトリウム水和物として1回体重1kgあた り60mgを1日3回、8時間毎に1時間以上かけて3週間点滴静 注する。なお、必要に応じて投与期間の延長ができる。	日本造血細胞移植学会	ノーベルファーマ株式 会社	適応外薬	
12	IV-2	リツキシマブ(遺 伝子組換え)	既存治療で効果不十分な関節リウマチ	メトトレキサートの併用で、1回当たり1,000mg/bodyを2週間間 隔で計2回(Day 1, 15)点滴静注する。各リツキシマブ投与前 に、解熱鎮痛剤、抗ヒスタミン剤、及び静注メチルプレドニゾ ン100mgによるプレメディケーションを行う。	日本リウマチ学会	全薬工業株式会社	適応外薬	
13	IV-3	クラリスロマイシ ン	小児・未成年者に対するヘリコバクター・ピロ リの除菌の補助 ※下線部が要望内容	プロトンポンプインヒビター、アモキシシリン(AMPC)及びクラリ スロマイシン(CAM)の3剤を下表の1回量で1日2回1週間経口 投与する。15-30kg未満は15mg/kg/日、30-40kg未満は <u>15mg/kg/日、40kg以上は成人量と同様である。</u> ※下線部が要望内容	日本ヘリコバクター学会、 日本小児栄養消化器肝臓 学会、日本小児感染症学 会	大正製薬株式会社 アボット ジャパン株式 会社	適応外薬	

No.	要望番号	成分名	要望効能・効果	要望用法・用量	要望者	会社名	未承認薬 適応外薬 の分類	検討状況等
14	IV-4	アモキシシリン	小児・未成年者に対するヘリコバクター・ピロリ菌の除菌の補助 ※下線部が要望内容	プロトンポンプインヒビター、アモキシシリン(AMPC)及びクラリスロマイシン(CAM)の3剤を下表の1回量で1日2回1週間経口投与する。15-30kg未満は50mg/kg/日、30-40kg未満は1500mg/日、40kg以上は成人量と同様である。この除菌治療に失敗した場合は二次除菌療法としてCAMをメロニダゾール(MNZ)に替えた3剤を1日2回1週間経口投与する。 ※下線部が要望内容	日本ヘリコバクター学会、 日本小児栄養消化器肝臓学会、 日本小児感染症学会	協和発酵工業株式会社 アステラス製薬株式会社 武田薬品工業株式会社	適応外薬	
15	IV-22	ヘリウム、酸素 (ヘリウム酸素混合ガス)	気道狭窄に伴う呼吸不全の改善	患者の酸素化に応じて酸素と混合し、吸入投与する。	日本集中治療医学会 日本小児救急医学会	エア・ウォーター株式会社	未承認薬	
16	IV-23	メトトレキサート	1)ステロイド全身投与に抵抗性の非感染性ぶどう膜炎・強膜炎の治療 2)ステロイドの全身副作用によりステロイドの治療が困難な非感染性ぶどう膜炎・強膜炎の治療	通常成人に対して1週間単位の投与量を6mgとし、1週間単位の投与量は1回、または2-3回に分割して経口投与する。分割して投与する場合、初日から2日目にかけて12時間間隔で投与する。1週間単位の投与量として16mgを超えないようにする。副作用予防のため週8mgあるいは0.2mg/kg体重以上使用するとき葉酸週3-5mgをMTX最終投与後24-48時間後に投与する。	日本眼科学会 日本眼炎症学会	沢井製薬株式会社 ファイザー株式会社	適応外薬	
17	IV-24	メトトレキサート	1)副腎皮質ステロイド(以下ステロイド)の全身治療に抵抗性を示す非感染性小児ぶどう膜炎 2)ステロイド全身治療からの離脱が困難な非感染性小児ぶどう膜炎 3)ステロイド全身・局所治療の副作用によりステロイド治療の継続が困難な非感染性小児ぶどう膜炎	1週間単位の投与量をメトトレキサートとして4~10mg/m ² とし、1週間単位の投与量を1回又は2~3回に分割して経口投与する。分割して投与する場合、初日から2日目にかけて12時間間隔で投与する。1回又は2回分割投与の場合は残りの6日間、3回分割投与の場合は残りの5日間は休薬する。これを1週間ごとに繰り返す。 なお、患者の年齢、症状、忍容性及び本剤に対する反応等に応じて適宜増減する。	日本眼科学会 日本眼炎症学会	沢井製薬株式会社 ファイザー株式会社	適応外薬	
18	IVS-3	ヨウ素・ポリビニルアルコール点眼	アデノウイルス結膜炎	1日4回	日本眼感染症学会	株式会社日本点眼薬研究所	迅速実用化	要望者にて、要望内容を再度検討中
19	IVS-6	サルグラモステム (遺伝子組換え)	自己免疫性肺胞蛋白症における低酸素血症の改善	1回125μgを生理食塩水2mlに溶解しネブライザーを用いて適宜吸入する。1日2回、7日間吸入後、7日間休薬を1コースとして、吸入する。	日本呼吸器学会	ジェンザイム・ジャパン株式会社	迅速実用化	

No.	要望番号	成分名	要望効能・効果	要望用法・用量	要望者	会社名	未承認薬 適応外薬 の分類	検討状況等
<抗がんWG>								
20	IV-15	イリノテカン塩酸 塩水和物	成人再発・難治性ユーイング肉腫	主にテモゾロミドとの併用療法 イリノテカン塩酸塩水和物として、通常、1日1回、20mg/m ² を5 日間連日点滴静注する。これを1週毎に2回繰り返し、少なくと も1週間休薬する。これを1クールとして、投与を繰り返す。	日本小児血液がん学会	株式会社ヤクルト本 社 第一三共株式会社	適応外薬	
21	IV-20	ビンブラスチン硫 酸塩	難治性デスマイド型線維腫症	メトトレキサート30mg/m ² とビンブラスチン硫酸塩6mg/m ² との 併用で点滴静注する。これを1コースとして2週間に1回の投与 を繰り返す。	日本整形外科学会	日本化薬株式会社	適応外薬	
22	IV-21	メトトレキサート	難治性デスマイド型線維腫症	メトトレキサート30mg/m ² とビンブラスチン硫酸塩6mg/m ² との 併用で点滴静注する。これを1コースとして2週間に1回の投与 を繰り返す。	日本整形外科学会	ファイザー株式会社	適応外薬	

未承認薬	4
適応外薬	14
迅速実用化	4
合計	22

検討対象外の要望

No.	要望番号	成分名	要望効能・効果	要望用法・用量	要望者	会社名	未承認薬 適応外薬 の分類	検討状況等
＜抗菌・抗炎症WG＞								
1	IV-7	リツキシマブ(遺伝子組換え)	既存治療で効果不十分な天疱瘡	1回当たり375 mg/m ² を週1回計4回点滴静注。	日本皮膚科学会	全薬工業株式会社	適応外薬	

未承認薬	0
適応外薬	1
迅速実用化	0
合計	1

既に開発に着手しているもの

No.	要望番号	成分名	要請内容	要望者	会社名	開発要請に対する企業見解 (概略) ^注	検討状況等	未承認薬 適応外薬 の分類
<抗菌・抗炎症WG>								
1	IV-18	リバビリン	ジェノタイプ3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	日本エイズ学会、日本肝臓学会、日本血液学会、日本血栓止血学会、東京・大阪HIV訴訟原告団、社会福祉法人はばたき福祉事業団、個人	MSD株式会社、中外製薬株式会社		MSD株式会社:承認申請済み 中外製薬株式会社:承認申請準備中	適応外薬

注1) 提出された企業見解より適宜抜粋した。

未承認薬	0
適応外薬	1
合計	1