先進医療の内容 (概要)

先進医療の名称:上部消化管粘膜内癌に対するアルゴンプラズマ併用高周波凝固焼灼療法

適応症:食道表在癌もしくは早期胃癌

内容:

(先進性)

遠隔転移やリンパ節転移リスクの低い肉眼的食道粘膜内癌もしくは肉眼的胃粘膜内癌に対しては内視鏡的切除 (EMR/ESD) が標準治療であるが、透析患者や肝硬変等による出血傾向を有する患者、抗血栓療法の休薬困難などの場合には、術後合併症を引き起こすリスクが高いことから内視鏡的切除が敬遠されることがある。このような患者に対する外科的切除はさらに術後合併症のリスクが上昇し、術後後遺症によって QOL の低下が起こる可能性が高い。食道癌診療ガイドラインにおいても内視鏡的切除が困難な場合における APC 療法が選択肢として示され、一定の安全性や有効性が報告されている。しかしながら、APC 療法に係る手技は、診療報酬として評価されていないのが現状である。これまで日本消化器内視鏡学会が中心となり診療報酬要望を行ってきたが、十分なエビデンスがないとの理由から認められてこなかった経緯がある。高齢化が進む我が国においては、併存疾患等により EMR/ESD が困難な症例が増加すると予想され、手術と比べ低侵襲であり、EMR/ESD と同程度の治療成績を有する APC 療法の保険収載が望まれる。標準治療である内視鏡的切除のリスクが高い食道表在癌および胃粘膜癌患者を対象に、APC 療法の局所有効性と安全性を検証する多施設共同非盲検単群臨床試験を実施する。

(概要)

本研究は、20歳以上の男女で、食道表在癌もしくは早期胃癌を有し、EMR や ESD が不耐と考えられる患者を対象に APC 療法を行い、術後 12週の局所完全奏効割合及び局所無再発生存期間、無再発生存期間、全生存割合、手段的日常生活動作、安全性等を検討する多施設共同臨床試験として実施する。

試験方法は以下の通りである。

- ① 食道表在癌及び早期胃癌と診断された患者に対して文書による同意を得た後、適格性の確認を行う。
- ② 適格性の確認後、本研究に登録する。
- APC 療法を行う。
- ④ APC 療法後の観察は、術後 2 時間、術翌日、術後 7 日、術後 28 日、術後 12 週、 術後 24 週、術後 48 週、術後 72 週で行う。

主要評価項目は、術後 12 週の局所完全奏効割合である。

(効果)

アルゴンプラズマ併用高周波凝固焼灼療法が標準治療を実施できない症例の選択肢となる ことを期待し、当試験を実施計画する。

(先進医療にかかる費用)

本先進医療技術での総額は697,753円である。保険者負担は、306,396円であり、被保険者

負担は、256,323円+135,034円=391,357円である。

被保険者負担の内訳は、先進医療に係る費用が 256,323 円、保険外併用療養費一部負担金が 135,034 円 (3 割負担) である。ただし、APC 療法にかかる費用は、各医療機関によって異なり、約 30~40 万円となる。また、他費用 (入院食事療法費、外来診察費等) が加算され、入院日数や外来受診日数等により自己負担費用が変わる。

先進医療の実施計画

1. 先進医療技術の名称

上部消化管粘膜内癌に対するアルゴンプラズマ併用高周波凝固焼灼療法

2-1. 使用する医薬品、医療機器又は再生医療等製品について

①使用する医療機器(未承認又は適応外のものから記載すること。)

医 療機器名	製造販売業 者名及び連 絡先	型式	医薬品医療機器法 承認 又は 認証番号 (16桁)	医薬品医療機器法承認 又は 認証上の適応 (注1)	医療法 療法 適使該 の外の (注2)
エルベ VIO300D/APC2	株式会社 アムコ 〒102-0072 東京都千代 田区飯田橋 4-8-7 TEL:03- 3265-4261		22000BZX00148000	本をルらガ術視お固用 Vす気しブ生(的に使他ア極ン生マい性というが、でいいのでで、では、がいいのでで、では、がいいのででは、がいったのでで、では、がいいのでで、では、がいりででは、がいいのででは、からがでででは、では、では、では、では、では、では、では、では、では、では、では、では	(注2) 適応内
				止血を行うこと、並びに 送気したアルゴンガス	

П	1		<u> </u>	
			による酸素遮断下での	
			ガス包囲切開を行なう	
			ことを目的としている。	
エルベ	株式会社	23000BZX00353000	本品は、高周波電流を用	適応内
VIO3/APC3	アムコ		い、必要に応じてアルゴ	
	〒102-0072		ンガスを併用し、開腹手	
	東京都千代		術、内視鏡下手術及び内	
	田区飯田橋		視鏡を用いた処置時に	
	4-8-7		おける組織の切開 や凝	
	TEL: 03-		固(止血)及び閉塞(シ	
	3265-4261		ーリング)を行う装置本	
			体とその関連付属品で	
			ある。構成品の組み合わ	
			せにより以下の治療が	
			可能となる。 VIO3 単	
			独で使用する場合は、一	
			般的な電気手術装置と	
			して機能し、 対極板及	
			びアクティブ電極と組	
			み合わせて生体組織の	
			切開や凝固、脈管組織の	
			閉塞を行うことを目的	
			とする。 VIO3 に	
			APC3 を付加して使用	
			する場合は、上記の他に	
			アルゴンガス及び ア	
			ルゴンプラズマ用電極	
			と組み合わせ、アルゴン	
			ガスを電離させて発生	
			したアルゴンプラズマ	
			により組織凝固を行い、	
			主として組織表在性出	
			血に対する非接触止血	
			を行うこと、並びに送気	
			したアルゴンガスによ	
			る酸素遮断下でのガス	
			包囲切開を行うことを	
			目的としている。	
EVIS LUCERA	オリンパス	13B1X00277000514	内視鏡の信号を処理し	適応内
ELITE	メディカル		て、観察モニターに表示	
ビデオシステ	システムズ		する信号に変換するこ	
ムセンター	株式会社		とを目的とする。	
/	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	<u> </u>		

OLYMPUS CV-	〒192-8507			
290	東京都八王			
230	子市石川町			
	2951			
	TEL:042-			
	642-2111			
EVIC V1		2004 PP7V00017000	中担従の信用た処理し	本中中
EVIS X1	オリンパス	302ABBZX00017000	内視鏡の信号を処理し	適応内
ビデオシステ	メディカル		て、観察モニターに表示	
ムセンター	システムズ		する信号に変換するこ	
OLYMPUS	株式会社		とを目的とする。	
CV-1500	〒192-8507			
	東京都八王			
	子市石川町			
	2951			
	TEL:042-			
	642-2111			
プロセッサー	富士フイル	14B1X10022A0V014	内視鏡に照明を供給す	適応内
VP-7000	ム株式会社		る光源装置とともに使	
	〒258-8538		用し、内視鏡で捉えた画	
	神奈川県足		像を診療のために提供	
	柄上郡開成		する。	
	町宮台 798			
	番地			
	TEL:0120-			
	771-669			
光源装置	オリンパス	228AABZX00110000	内視鏡を介して体腔内	適応内
CLV-290SL	メディカル		に送気送水を行うため	
	システムズ		の送気機能を有し、内視	
	株式会社		鏡に照明を供給するこ	
	〒192−8507		とを目的としている。	
	東京都八王			
	子市石川町			
	2951			
	TEL:042-			
	642-2111			
 光源装置	富士フイル	228AABZX00112000	内視鏡に照明を供給す	適応内
LL-7000	A株式会社	220AAD2AUU112UUU	る光源と、内視鏡を介し	
LL 7000	〒258-8538			
			て体腔内に送気送水を	
	神奈川県足		行う機能を有し、内視鏡ではなる。	
	柄上郡開成		で捉えた画像を診療の	
	町宮台 798		ために提供する。	

	番地			
	TEL:0120-			
	771-669			
EVIS LUCERA	オリンパス	231ABBZX00012000	上部消化管(消化器分野	適応内
ELITE	メディカル		の体内管腔)、および咽	
 上部消化管汎	システムズ		頭の観察、診断、撮影、	
 用ビデオスコ	株式会社		治療と口腔の観察、診	
ープ	〒192-8507		 断、撮影を行うことを目	
OLYMPUS	東京都八王		的とする。	
GIF-H290T	子市石川町			
	2951			
	TEL:042-			
	642-2111			
上部消化管汎	オリンパス	302ABBZX00054000	上部消化管(消化器分野	適応内
用ビデオスコ	メディカル		の体内管腔)、および咽	
ープ OLYMPUS	システムズ		頭の観察、診断、撮影、	
GIF-XZ1200	株式会社		治療と口腔の観察、診	
	〒192-8507		断、撮影を行うことを目	
	東京都八王		的とする。	
	子市石川町			
	2951			
	TEL:042-			
	642-2111			
EVIS LUCERA	オリンパス	224ABBZX00117000	上部消化管(消化器分野	適応内
ELITE 上部消	メディカル		の体内管腔)、および咽	
化管汎用ビデ	システムズ		頭の観察、診断、撮影、	
オスコープ	株式会社		治療と口腔の観察、診	
OLYMPUS GIF-	〒192−8507		断、撮影を行うことを目	
H290	東京都八王		的とする。	
	子市石川町			
	2951			
	TEL:042-			
	642-2111			
EVIS LUCERA	オリンパス	21700BZZ00094000	本品は、プロセッサ装	適応内
上部消化管汎	メディカル		置、光源装置、TVモニ	
用ビデオスコ	システムズ		ター装置、撮影装置、各	
ープ OLYMPUS	株式会社		種内視鏡用の処置具お	
GIF TYPE	〒192−8507		よび超音波検査装置と	
Q260J	東京都八王		組み合わせて、上部消化	
	子市石川町		管 (消化器分野の体内管	
	2951		腔)の観察、	

Г			Г	1	
	TEL:042-			診断、撮影、処置、治療、	
	642-2111			超音波内視鏡検査に用	
				いる。	
電子内視鏡	富士フイル		228AABZX00072000	体内、管腔、体腔又は体	適応内
EG-L580NW7	ム株式会社			内腔に挿入し、体内、管	
	₹258-8538			腔、体腔又は体内腔の観	
	神奈川県足			察、診断、撮影又は治療	
	柄上郡開成			のための画像を提供す	
	町宮台 798			ること。経口で使用する	
	番地			時はマウスピースを用	
	TEL:0120-			いて患者の開口状態を	
	771-669			保持する。利便性のため	
				必要な医療機器を予め	
				組み合わせたものであ	
				る。	
電子内視鏡	富士フイル	電子内	228AABZX00071000	体内、管腔、体腔又は体	適応内
EG-L580RD7	ム株式会社	視鏡		内腔に挿入し、体内、管	
	₹258-8538	EG-		腔、体腔又は体内腔の観	
	神奈川県足	L580RD7		察、診断、撮影又は治療	
	柄上郡開成			のための画像を提供す	
	町宮台 798			ること。経口で使用する	
	番地			時はマウスピースを用	
	TEL:0120-			いて患者の開口状態を	
	771-669			保持する。利便性のため	
				必要な医療機器を予め	
				組み合わせたものであ	
				る。	
電子内視鏡	富士フイル		228AABZX00068000	体内、管腔、体腔又は体	適応内
EG-L600WR7	ム株式会社			内腔に挿入し、体内、管	
	₹258-8538			腔、体腔又は体内腔の観	
	神奈川県足			察、診断、撮影又は治療	
	柄上郡開成			のための画像を提供す	
	町宮台 798			ること。経口で使用する	
	番地			時はマウスピースを用	
	TEL:0120-			いて患者の開口状態を	
	771-669			保持する。利便性のため	
				必要な医療機器を予め	
				組み合わせたものであ	
				る。	
電子内視鏡	富士フイル		228AABZX00070000	体内、管腔、体腔又は体	適応内
EG-L600ZW7	ム株式会社			内腔に挿入し、体内、管	

₹258-8538	腔、体腔又は体内腔の観	
神奈川県足	察、診断、撮影又は治療	
柄上郡開成	のための画像を提供す	
町宮台 798	ること。経口で使用する	
番地	時はマウスピースを用	
TEL:0120-	いて患者の開口状態を	
771–669	保持する。利便性のため	
	必要な医療機器を予め	
	組み合わせたものであ	
	る。	

②使用する医療材料(ディスポーザブル)及び医薬品 (未承認又は適応外のものから記載すること。)

品目名	製造販売業者 名及び連絡先	規 格	医薬品医療機器法 承認 又は 認証番号 (16桁)	医薬品医療機器法 承認又は 認証上の適応 (注1)	医薬品医 療機器法 上の適応 外使用の 該当 (注2)
FiAPC	株式会社	なし	22300BZX00279000	本品は、接続可能な	適応内
プローブ	アムコ			接続部を有する電	
	〒102-0072			気手術器シリーズ	
	東京都千代田			及びアルゴンガス	
	区飯田橋 4-			供給装置に使用さ	
	8-7			れるアクセサリで	
	TEL: 03-			ある。適用部位とす	
	3265-4261			る組織を高周波電	
				流及びアルゴンガ	
				ス中で発生するア	
				ルゴンプラズマに	
				より凝固を行う。な	
				お、本品は滅菌済み	
				の単回使用品であ	
				り再使用はできな	
				V,	

③使用する再生医療等製品(未承認又は適応外のものから記載すること。)

品目名	製造販売業 者名及び連 絡先	規 格	医薬品医療 機器法承認 又は 認証番号 (16桁)	医薬品医療機器法承認 又は 認証上の適応 (注1)	医薬品医療機 器法上の適応 外使用の該当 (注2)
該当なし					

④医療機器、医療材料、医薬品又は再生医療等製品が医薬品医療機器法上の適応外使用に該当する場合の医薬品医療機器法承認一部変更申請状況

医療機器名又は品目名	医薬品医療機器法承認一部変更申請状況

⑤医療機器、	医療材料、	医薬品又は再生医療等製品が医薬品医療機器法上の未承認又は適応	.外
使用に該当	する場合の	使用方法等	

⑥未承認又は適応外の場合は、□にレと記載する。

当該医薬品・医療機器・再生医療等製品について、薬事承認の申請時及び
取得時において、申請企業から情報提供がなされることとなっている。

- 注1) 医薬品医療機器法承認又は認証上の使用目的、効能及び効果を記入すること。
- 注2) 医薬品医療機器法において適応外使用に該当する場合は「適応外」、医薬品医療機器法で承認された適応の 範囲内の使用の場合は「適応内」と記載すること。

2-2. 海外での承認に関する情報

米国での薬事承認の状況

2006年2月16日に承認済み (K060183)。使用目的は以下の通り。

原文:The APC Integrated Filter Probes are intended for use in Argon Plasma Coagulation(APC)). The devices are used to treat many conditions in endoscopy for various surgical procedures.

訳文: APC フィルター付きプローブはアルゴンプラズマ凝固 (APC) に使用される。内視鏡処置における様々な手技における治療を目的に使用されるデバイスである。

欧州での薬事承認の状況

2006年6月2日にCE宣言済み。使用目的は以下の通り。

原文: The flexible FiAPC probes (Fi = with integrated filter) are intended for argonplasma coagulation

訳文:軟性 FiAPC プローブ (Fi = フィルター付き) はアルゴンプラズマ凝固の目的で使用される。

上記以外に、カナダ、オーストラリア、中国、ロシア、韓国、ブラジル、シンガポールで承認されている。