

先進医療 B 及び協力医療機関の取下げについて

告示 番号	先進医療名	適応症等	承認 状況	受付日 (取り下 げ)	取下げ理由	医薬品・医療機器・ 再生医療等製品情報	申請医療機関	協力医療機関
○先進医療 B の取り下げ								
37	mFOLFOX6及びパクリ タキセル腹腔内投与 の併用療法	胃がん（腺がん及び腹膜 播種であると確認された ものであって、抗悪性腫 瘍剤の経口投与では治療 が困難なものに限る。）	適応外医 薬品	H31. 2. 6	試験が終了したため。 ※総括報告書について、第77回先進医療技術審査部会にて審議済。	・5-FU注（フルオロウラシル）協 和発酵キリン ・レボホリナート点滴静注用「ヤ クルト」ヤクルト ・エルブラット点滴静注液（オキ サリプラチン）ヤクルト ・タキソール（パクリタキセル） ブリストル・マイヤーズ ・パクリタキセル注「NK」日本化 薬 ・パクリタキセル注射液「サワ イ」沢井製薬	東京大学医学部 附属病院	・国家公務員共済組合連合会斗南病院 ・山形大学医学部附属病院 ・茨城県立中央病院 ・自治医科大学附属病院 ・東邦大学医療センター大森病院 ・東京都立多摩総合医療センター ・関東労災病院 ・新潟県立がんセンター新潟病院 ・福井大学医学部附属病院 ・愛知県がんセンター中央病院 ・名古屋大学医学部附属病院 ・市立豊中謬院 ・大阪警察病院 ・公益財団法人田附興風会医学研究所北野病院 ・地方独立行政法人大阪府立病院機構大阪急性期・ 総合医療センター ・兵庫医科大学病院 ・独立行政法人労働者健康安全機構関西労災病院 ・独立行政法人国立病院機構九州医療センター ・独立行政法人国立病院機構九州がんセンター ・鹿児島大学病院
○協力医療機関の取り下げ								
11	インターフェロンα 皮下投与及びジドブ ジン経口投与の併用 療法	成人T細胞白血病リンパ 腫（症候を有するくすぶ り型又は予後不良因子を 有さない慢性型のものに 限る。）	適応外医 薬品	H31. 2. 6	本技術の新規患者登録が終了し、当該協力機関においては登録症例がな く追跡の必要がないため。	スミフェロン®注DS 300万IU、ス ミフェロン®注DS 600万IU 大日本住友製薬株式会社 レトロビル®カプセル 100mg グラクソ・スミスクライン株式会 社	独立行政法人国 立がん研究セン ター東病院	・独立行政法人国立病院機構北海道がんセンター ・東北大学病院 ・秋田大学医学部附属病院 ・群馬大学医学部附属病院 ・埼玉医科大学総合医療センター ・NTT東日本関東病院 ・金沢医科大学病院 ・福井大学医学部附属病院 ・浜松医科大学医学部附属病院 ・愛知県がんセンター中央病院 ・名古屋第二赤十字病院 ・名古屋市立大学病院 ・愛知医科大学病院 ・京都府立医科大学附属病院 ・兵庫県立がんセンター ・広島大学病院 ・佐賀大学医学部附属病院 ・長崎大学病院 ・大分県立病院