

第Ⅲ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38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10（未承認薬0、適応外薬10）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	2	2	3	3	1	0	2	13
		適応外薬	9	9	2	5	15	0	3	43
	必要性高くない	未承認薬	0	5	0	3	1	0	0	9
		適応外薬	0	3	1	1	4	1	0	10
検討対象外	未承認薬	0	0	0	0	5	0	0	5	
	適応外薬	33	3	3	5	15	1	1	61	
検討中	未承認薬	0	0	0	0	0	0	0	0	
	適応外薬	3	0	0	5	1	1	0	10	
既に開発中	未承認薬	1	3	2	0	3	0	0	9	
	適応外薬	2	1	0	1	3	0	1	8	
合計		50	26	11	23	48	3	7	168	

※ 「検討対象外」には検討前に要望者から取り下げられた要望（適応外：代謝・その他1件、循環器1件、生物1件）を含む

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10品目について、令和元年7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。
- 令和元年8月26日現在、検討中課題（残課題）数は10（未承認薬0、適応外薬10）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	0
		適応外薬	0	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	0
		適応外薬	0	0	0	0	0	0	0	0
検討対象外	未承認薬	0	0	0	0	0	0	0	0	
	適応外薬	0	0	0	0	0	0	0	0	
検討中	未承認薬	0	0	0	0	0	0	0	0	
	適応外薬	3	0	0	5	1	1	0	10	
既に開発中	未承認薬	0	0	0	0	0	0	0	0	
	適応外薬	0	0	0	0	0	0	0	0	
合計		3	0	0	5	1	1	0	10	

3. 第38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56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19回～第31回	47	H26年度	4	2	6
第32回	3	H27年度	27	1	28
第33回	0	H28年度	11	2	13
第34回	5	H29.8.31	3	0	3
第35回	1	H30.3.30	5	0	5
合計	56	H30.8.30	1	0	1
		合計	51	5	56

各WGの検討状況	合計
企業に開発要請したもの	51
公知申請が妥当であるもの	22
既に開発に着手しているもの (承認申請済みのものを含む)	13
治験の実施等が必要と考えられるもの	3
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	10
開発要請後に要望が取り下げられたもの	3
開発企業を公募したもの	5
合計	56

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

- 前回会議時点で公知申請の妥当性等を検討中であった10品目について、令和元年7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。
- 令和元年8月26日現在、検討中課題(残課題)数は8(未承認薬0、適応外薬8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2※に掲載した。
※ WGで公知妥当性以外の判断をしたものもこちらに掲載する。

各WGの検討状況	合計
企業に開発要請したもの	10
公知申請が妥当であるもの	0
既に開発に着手しているもの (承認申請済みのものを含む)	1
治験の実施等が必要と考えられるもの	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	8
開発要請後に要望が取り下げられたもの	1
開発企業を公募したもの	0
合計	10

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	Ⅲ-①-49	バシリキシマブ (抗CD25抗体製 剤:遺伝子組換 え)	<ul style="list-style-type: none"> ・下記のような場合の肝臓移植後の拒絶反応の予防並びに治療(成人) ・腎機能低下例 ・ステロイド非使用が好ましい例(C型肝炎陽性例、小児など) ・その他、カルシニユリン阻害薬(CNIを一時的に中止又は減量しなければならない時 	<ul style="list-style-type: none"> ・20mgを移植手術2時間前と移植後4日目の2回投与する ・本薬剤に対する重篤な過敏反応や移植片が生着しなかったときには二回目の投与は行わない ・本薬剤に対する重篤な過敏反応や移植片が生着しなかったときには二回目の投与は行わない 	日本移植学会	ノバルティスファーマ株式会社	適応外薬	要望者が要望の範囲を検討中
2	Ⅲ-④-17	抗ヒト胸腺細胞ウ サギ免疫グロブリン	腎移植の急性拒絶反応の抑制	サイモグロブリン 1.0~1.5 mg/kg/日を3~7日間投与する。	日本移植学会	サノフィ株式会社	適応外薬	要望者が要望の範囲を検討中
3	Ⅲ-④-18	抗ヒト胸腺細胞ウ サギ免疫グロブリン	小児腎移植の急性拒絶反応の抑制	サイモグロブリン 1.0~1.5 mg/kg/日を3~7日間投与する。	日本移植学会	サノフィ株式会社	適応外薬	要望者が要望の範囲を検討中

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
< 抗菌・抗炎症WG >								
4	Ⅲ-④-12	メロニダゾール	<p>成人における既承認効能・効果に対する小児に関する要望</p> <p>1. 嫌気性菌感染症 <適応菌種> 本剤に感性的のペプトストレプトコッカス属、バクテロイデス属、プレボテラ属、ボルフィロモナス属、フソバクテリウム属、クロストリジウム属、ユーバクテリウム属 <適応症> ・敗血症・深在性皮膚感染症・外傷・熱傷及び手術創等の二次感染・骨髄炎・肺炎、肺膿瘍、膿胸・骨盤内炎症性疾患・腹膜炎、腹腔内膿瘍・胆嚢炎、肝膿瘍・化膿性髄膜炎・脳膿瘍 2. 感染性腸炎 <適応菌種> 本剤に感性的のクロストリジウム・ディフィシル <適応症> 感染性腸炎(偽膜性大腸炎を含む) 3. アメーバ赤痢</p>	7.5mg/kgを8時間おきに20分以上かけて点滴静注する。最大投与量は成人の最大投与量を超えない。	日本小児感染症学会	ファイザー株式会社	適応外薬	抗菌・抗炎症WG(小児WG)
5	Ⅲ-④-13	メロニダゾール	<p>小児・未成年者に対するヘリコバクター・ピロリ除菌の補助 ※下線部分が要望内容</p>	<p>小児(12歳以上)にはメロニダゾールとして1回250mg、アモキシシリンとし1回25mg/kg(力価)及びプロトンポンプインヒビターの3剤を同時に1日2回、7日間経口投与する ※下線部分が要望内容</p>	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	塩野義製薬株式会社	適応外薬	
6	Ⅲ-④-14	ラベプラゾールナトリウム	<p>小児・未成年者に対するヘリコバクター・ピロリ除菌の補助 ※下線部分が要望内容</p>	<p>ラベプラゾール(RPZ)、アモキシシリン(AMPC)及びクラリスロマイシン(CAM)の3剤を1回量で1日2回1週間経口投与する。 30kg未満はRPZ5mg、30kg以上はRPZ10mgで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。 ※下線部分が要望内容</p>	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	エーザイ株式会社	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
7	Ⅲ-④-15	オメプラゾール	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 ※下線部分が要望内容	オメプラゾール(OMP)、アモキシシリン(AMPC)及びクラリスロマイシン(CAM)の3剤を1回量で1日2回1週間経口投与する。15-30kg未満はOMP10mg、30-40kg未満はOMP20mg、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。 ※下線部分が要望内容	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	アストラゼネカ株式会社	適応外薬	
8	Ⅲ-④-16	ランソプラゾール	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 ※下線部分が要望内容	ランソプラゾール(LPZ)、アモキシシリン(AMPC)及びクラリスロマイシン(CAM)の3剤を1回量で1日2回1週間経口投与する。15-30kg未満はLPZ15mg、30-40kg未満はLPZ30mg、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。 ※下線部分が要望内容	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	武田薬品工業株式会社	適応外薬	
<抗がんWG>								
9	Ⅲ-①-73	リツキシマブ(遺伝子組換え)	小児のCD20陽性のB細胞性非ホジキンリンパ腫(バーキットリンパ腫、前駆Bリンパ球性リンパ腫を含む)	通常成人には、リツキシマブ(遺伝子組換え)として1回量375mg/m ² を1週間間隔で点滴静注する。最大投与回数は8回とする。 (下線部を削除)	日本小児血液・がん学会	全薬工業株式会社	適応外薬	使用実態調査を依頼中 抗がんWG(小児WG)
<生物WG>								
10	Ⅲ-①-29.1	乾燥人フィブリノゲン	大量出血に伴う後天性低フィブリノゲン血症の出血傾向の改善	注射用水に溶解し、静脈内に注入する。通常1回3gを用いる。なお、年齢・症状により適宜増減する。	日本麻酔科学会	一般社団法人 日本血液製剤機構	適応外薬	要望者と要望内容の範囲について検討中。
	日本外傷学会							
	一般社団法人 日本血栓止血学会							

未承認薬	0
適応外薬	10
合計	10

専門作業班にて、実施が必要な試験等を検討中の要望一覧

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
<代謝・その他WG>								
1	Ⅲ-①-78	リツキシマブ(遺伝子組換え)	既存治療で効果不十分なループス腎炎	一般社団法人日本 リウマチ学会	全薬工業株式会社	公知申請を希望する。	要望者に使用実態調査中	適応外薬
<精神・神経WG>								
2	Ⅲ-③-23	メピバカイン塩酸塩	歯科領域における浸潤麻酔および伝達麻酔 ※下線部分が要望内容	一般社団法人 日 本歯科麻酔学会	日本歯科薬品株式 会社	公知申請を希望する。	要望者に使用実態調査中	適応外薬
<抗がんWG>								
3	Ⅲ-①-60	ブスルファン	1. 同種造血幹細胞移植の前治療(小児) 2. ユーイング肉腫ファミリー腫瘍、神経芽細胞腫における自家造血幹細胞移植の前治療(小児)	日本小児血液・がん学会	大塚製薬株式会社	国内における使用実態等について情報収集を行った上で、開発計画を検討する。	使用実態調査を依頼中。	適応外薬
4	Ⅲ-②-2	三酸化ヒ素	初発を含む急性前骨髄球性白血病	日本血液学会	日本新薬株式会社	公知申請を希望する。	使用実態調査結果を確認中。	適応外薬
5	Ⅲ-③-19	フルダラビンリン酸エステル	再発・難治性小児急性骨髄性白血病に対する他の抗悪性腫瘍剤との併用療法	日本小児血液・がん学会	サノフィ株式会社	公知申請を希望する。	使用実態調査を依頼中。	適応外薬

No.	要望番号	成分名	要望内容	要望者	会社名	開発要望に対する企業見解 (概略) ^注	検討状況等	未承認薬 適応外薬 の分類
6	Ⅲ-④-20	ベバシズマブ	卵巣癌(変更なし)	日本婦人科腫瘍学会、日本産科婦人科学会	中外製薬株式会社	公知申請を希望する。	使用実態調査結果を確認中。	適応外薬
<小児WG>								
7	Ⅲ-①-42	ニトロプルシドナトリウム水和物	うっ血性心不全の治療	日本小児循環器学会、日本小児麻酔学会	丸石製薬株式会社	公知申請を希望する。	使用実態調査結果を確認中。	適応外薬
8	Ⅲ-①-43	ニトロプルシドナトリウム水和物	高血圧性緊急症の治療	日本小児循環器学会、日本小児麻酔学会	丸石製薬株式会社	公知申請を希望する。	使用実態調査結果を確認中。	適応外薬

注) 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	8
合計	8

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	備考	未承認薬 適応外薬 の分類
<循環器 WG>								
1	Ⅲ-④-21	parathyroid hormone for injection (recombinant human parathyroid hormone)	副甲状腺機能低下症の根源的治療	日本内分泌学会、日本甲状腺学会、ホルモン受容機構異常調査研究班、個人	シャイアー・ジャパン株式会社	開発方針を検討した上で必要とされる臨床試験計画を立案する。	治験相談実施済み。 治験実施済み。	未承認薬

注) 提出された企業見解より適宜抜粋した。

未承認薬	1
適応外薬	0
迅速実用化	0
合計	1