

# 検討会議における検討の進め方

医療上必要な医薬品や適応(未承認薬等)を解消するため、医療上の必要性の評価、承認のために必要な試験の有無・種類の検討などを行う。未承認薬・適応外薬に係る要望を公募。募集期間は第Ⅰ回は2009年6月18日から8月17日まで、第Ⅱ回は2011年8月2日から9月30日まで、第Ⅲ回は随時募集で、第一期を2013年8月1日から12月27日まで、第二期を2014年6月30日まで、第三期を2014年12月31日まで、第四期を2015年6月30日までとしてとりまとめた。現在は第Ⅳ回として、随時募集で要望を募集中(2015年7月1日から2020年1月31日までをとりまとめた)。

## ○未承認薬

欧米等6ヶ国(米、英、独、仏、加、豪)  
のいずれかの国で承認されていること。

## ○適応外薬

欧米等6ヶ国(米、英、独、仏、加、豪)  
のいずれかの国で承認(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  
ている場合を含む) されていること。

## ○未承認薬迅速実用化スキーム対象品目

欧米等6ヶ国(米、英、独、仏、加、豪)  
のいずれの国でも未承認薬であるが、一定  
の要件を満たしていること。

次の(1)及び(2)の両方に該当し、「医療上の必要性が高い」

### (1)適応疾病の重篤性が次のいずれかの場合

ア 生命の重大な影響がある疾患(致死的な疾患)

イ 病気の進行が不可逆的で、日常生活に著しい影響を及ぼす疾患

ウ その他日常生活に著しい影響を及ぼす疾患

### (2)医療上の有用性が次のいずれかの場合

#### <未承認薬、適応外薬>

ア 既存の療法が国内にない

イ 欧米等の臨床試験において有効性・安全性等が既存の療法と比べて明らかに優れている

ウ 欧米等において標準的療法に位置づけられており、国内外の医療環境の違い等を踏まえ  
ても国内における有用性が期待できると考えられる

#### <未承認薬迅速実用化スキーム対象品目>

ア 既存の療法が国内にない

イ 国内外の臨床試験において有効性・安全性等が既存の療法と比べて明らかに優れている

## 【学会、患者団体等】

### 未承認薬・適応外薬に係る要望

- 重複をまとめると
  - ・第Ⅰ回要望は374件
  - ・第Ⅱ回要望は290件
  - ・第Ⅲ回要望は168件
  - ・第Ⅳ回要望は101件

## 【関連学会、製薬企業】

### 要望に係る見解の提出

## 医療上の必要性を評価

2020年4月末まで

企業に開発要請  
第Ⅰ回要望は165件  
第Ⅱ回要望は88件  
第Ⅲ回要望は51件  
第Ⅳ回要望は28件

開発企業を募集  
第Ⅰ回要望は20件  
第Ⅱ回要望は15件  
第Ⅲ回要望は5件  
第Ⅳ回要望は8件

## 【製薬企業】

### 承認申請に向けた開発の実施

## 【開発支援】

- ・希少疾病用医薬品指定等により開発支援
- ・公知申請への該当性の妥当性を確認
- ・承認申請のために実施が必要な試験の妥当性を確認

## 医療上の必要性の高い未承認薬・適応外薬 検討会議

## WG(分野ごと設置)

# 検討会議における検討の進め方

