

先進医療Bの新規届出技術に対する事前評価結果等について

整理番号	技術名	適応症等	医薬品・医療機器等情報	申請医療機関 ※1	保険給付されない費用 ※1※2 （「先進医療に係る費用」）	保険給付される費用 ※2 （「保険外併用療養費に係る保険者負担」）	保険外併用療養費分に 係る一部負担金※2	先進医療技術審査部会				先進医療会議		その他 （事務的 対応等）	
								審査担当構成員（敬称略）				総評	事前 評価		総評
								主担当	副担当	副担当	技術 委員				
146	成人T細胞白血病に対する 移植後シクロフォスファミドを用いた 非血縁者間末梢血幹細胞移植	成人T細胞白血病	・注射用エンドキサン100mg （塩野義製薬株式会社） ・注射用エンドキサン500mg （塩野義製薬株式会社） ・ウロミテキサン注100mg （塩野義製薬株式会社） ・ウロミテキサン注400mg （塩野義製薬株式会社） ・グラニセトロン点滴静注バッグ3mg/50mL「テルモ」 （テルモ株式会社） ・イメンドカプセル125mg （小野薬品工業株式会社） ・イメンドカプセル80mg （小野薬品工業株式会社）	国立がん研究センター中央病院 （国家戦略特区）	4万4千円 （薬剤は研究費にて購入するため患者負担はなし）	634万6千円	280万円	伊藤 （澄）	佐藤 （雄）	山中	-	適	佐藤 （典）	適	別紙1

※1 医療機関は患者に自己負担を求めることができる。

※2 典型的な1症例に要する費用として申請医療機関が記載した額。（四捨五入したもの）

【備考】

○ 先進医療A

- 1 未承認等の医薬品、医療機器若しくは再生医療等製品の使用又は医薬品、医療機器若しくは再生医療等製品の適応外使用を伴わない医療技術（4に掲げるものを除く。）
- 2 以下のような医療技術であって、当該検査薬等の使用による人体への影響が極めて小さいもの
 - (1) 未承認等の体外診断薬の使用又は体外診断薬の適応外使用を伴う医療技術
 - (2) 未承認等の検査薬の使用又は検査薬の適応外使用を伴う医療技術

○ 先進医療B

- 3 未承認等の医薬品、医療機器若しくは再生医療等製品の使用又は医薬品、医療機器若しくは再生医療等製品の適応外使用を伴う医療技術（2に掲げるものを除く。）
- 4 未承認等の医薬品、医療機器若しくは再生医療等製品の使用又は医薬品、医療機器若しくは再生医療等製品の適応外使用を伴わない医療技術であって、当該医療技術の安全性、有効性等に鑑み、その実施に係り、実施環境、技術の効果等について特に重点的な観察・評価を要するものと判断されるもの。