中央社会保険医療協議会 費用対効果評価専門部会 (第60回) 議事次第

令和4年1月19日(水)保険医療材料専門部会終了後~ 於 オンライン開催

議題

〇令和4年度費用対効果評価制度の見直しについて

令和4年度費用対効果評価制度改革に係る医薬品、医療機器及び再生医療等製品の費用対 効果評価に関する取扱いの見直しについて(案)

「令和4年度費用対効果評価制度改革の骨子」(令和3年12月22日中央社会保険医療協議会了解)に基づき、医薬品、医療機器及び再生医療等製品の費用対効果評価に関する取扱い、薬価算定の基準(別表12)、特定保険医療材料の保険償還価格算定の基準(別表9)を次のように改正するとともに、所要の記載整備を行う。

|1 分析プロセス及び価格調整方法の在り方|

(1) 分析プロセスの見直しについて

ア 標準的な分析プロセス及び分析期間の見直しについて

《骨子》

- ア標準的な分析プロセス及び分析期間の見直しについて 標準的な分析プロセス及び分析期間について、以下のとおり見直す。
 - 〇 企業分析終了後、速やかに公的分析(企業分析の検証)を開始し、その結果が出た段階で、専門組織(ii)を開催する。
 - ※ なお、分析に係る期間は、企業分析は9か月(270日)以内、公的分析は6か 月(180日)以内(企業分析の検証のみの場合は3か月(90日)以内)とする。
 - 〇 専門組織(ii)を開催した時点で総合的評価が可能となる場合には、その時点で総合的評価を実施し、専門組織(iii)を開催しないこととすることができるものとする。
 - 企業からの不服意見を聴取する機会を確保するため、企業から不服意見書が提出され、当該意見書に新たな論点があること等により、専門組織が会議の開催の必要性を認めた場合には、専門組織を開催し、不服意見の聴取を行うことができるものとする。

【改正後】

- 2 製造販売業者による分析
- (2) 製造販売業者による分析
 - ①~② (略)
 - ③ 分析データ等の提出

製造販売業者は、中央社会保険医療協議会総会において対象品目が指定された日から、分析方法、条件及び ICER (対象品目の増分費用効果比をいう。以下同じ。)を含む分析結果のデータ(以下「分析データ等」という。)を、原則として9か月 (270日) 以内に費用対効果評価専門組織及び公的分析に提出しなければならない。

3 公的分析

(3) 公的分析結果の提出期限

国立保健医療科学院は、42(2)③に規定する費用対効果評価専門組織の審議が終了製造販売業者による分析データ等を受理した日から原則として3か月(90日)以内(公的分析班が再分析を行う場合にあっては、6か月(180日)以内)に費用対効果評価専門組織に公的分析結果(レビュー及び再分析の結果をいう。以下同じ。)を提出しなければならない。(中略)

- 4 費用対効果評価専門組織の開催
- (1) 分析枠組みの決定

①~③ (略)

④ 通知した分析枠組みに不服がある製造販売業者は、1回に限り、別紙様式1に定める不服意見書に説明資料を付して、定められた期限までに費用対効果評価専門組織に意見を提出することができる。製造販売業者から提出された不服意見書に新たな論点があること等により、費用対効果評価専門組織が会議の開催の必要性を認めた場合には、費用対効果評価専門組織を開催し、不服意見の聴取を行うことができる。この場合において、不服意見書を提出した製造販売業者は、費用対効果評価専門組織に出席して、定められた時間の範囲内で意見を述べることができる。また、製造販売業者とともに分析枠組み案の策定に関係した者は、製造販売業者に同行して意見を述べることができる。

(中略)

(2) 製造販売業者の分析データ等及び公的分析のレビューの審査

費用対効果評価専門組織は、次の手続により、製造販売業者から提出された分析データ等及び公的分析のレビューについて審議する。

- ① 費用対効果評価専門組織は、次の事項について、製造販売業者から提出された分析データ等及び公的分析から提出されたレビューの内容を専門的見地から審査する。その際、追加分析の必要があると判断される場合にあっては、国立保健医療科学院及び公的分析班に対して、理由を付した上で追加分析の実施を指示することができる。
 - ア 分析中の協議の内容
 - イ 分析方法の妥当性(分析枠組みに基づく分析方法であることの確認等)
 - ウ 分析データ等の科学的妥当性
 - エ 公的分析によるレビューの科学的妥当性
 - オ追加分析の要否
 - カ 報告期限までに分析データ等が報告されなかった場合には、その理由の妥当性
- ②~③ (略)
- ④ 通知した審査結果に不服がある製造販売業者は、1回に限り、別紙様式1に定める不服意見書に説明資料を付して、定められた期限までに費用対効果評価専門組織に意見を提出することができる。製造販売業者から提出された不服意見書に新たな論点があること等により、費用対効果

評価専門組織が会議の開催の必要性を認めた場合には、費用対効果評価専門組織を開催し、 不服意見の聴取を行うことができる。この場合において、</u>不服意見を提出した製造販売業者は、費 用対効果評価専門組織に出席して、定められた時間の範囲内で意見を述べることができる。また、 製造販売業者とともに分析データ等の作成に関係した者は、製造販売業者に同行して意見を述べることができる。

費用対効果評価専門組織は当該不服意見を踏まえ、必要に応じて、審査結果を変更することができる。費用対効果評価専門組織は、審査結果の変更の有無を製造販売業者に通知する。

国立保健医療科学院及び公的分析班は、当該審査結果を踏まえて、<u>引き続き再分析及び費</u>用対効果評価専門組織より指示された追加分析を行うものとする。

(3)費用対効果評価案の策定

費用対効果評価専門組織は、次の手続により、費用対効果評価案を策定する。

- ① 費用対効果評価専門組織は、ICER 等の公的分析結果について、次の事項について専門的見地から審査する。その際、更なる追加分析の必要があると判断される場合にあっては、国立保健医療科学院及び公的分析班に対して、理由を付した上で追加分析の実施を指示することができる。
 - ア 分析方法の妥当性
 - イ 公的分析結果の科学的妥当性
 - ウ 更なる追加分析の要否
 - エ 報告期限までに公的分析結果が報告されなかった場合には、その理由の妥当性
- ② 対象品目が次のいずれかに該当する場合、価格調整における配慮の要否について総合的な評価(以下「総合的評価」という。)を行う。なお、公的介護費や生産性損失を含めた分析結果は、費用対効果評価案の策定には用いない。
 - ア 適用症の一部に治療方法が十分に存在しない疾病が含まれるものであって、当該疾病を分析 対象集団として分析を行ったもの
 - イ 小児に係る用法・用量等が承認された医薬品等又は医療機器等(小児のみに用いるものを除く。)であって、その小児に係る適用症を分析対象集団として分析を行ったもの
 - ウ 承認された効能又は効果において悪性腫瘍が対象となっており、当該悪性腫瘍を分析対象集 団として分析を行ったもの
- ③ 製造販売業者のうち希望する者は、費用対効果評価専門組織に出席して、費用対効果評価案の策定に当たって、定められた時間の範囲内で意見を述べ、費用対効果評価専門組織の委員と質疑応答を行うことができる。また、製造販売業者とともに分析データ等の作成に関係した者は、製造販売業者に同行して意見を述べることができる。
- ④ 費用対効果評価専門組織は、①から③までの手続の結果を踏まえ、対象品目の費用対効果評価案を策定する。(中略)
- ⑤ 費用対効果評価専門組織は、策定した費用対効果評価案を製造販売業者に通知する。
- ⑥ 通知した費用対効果評価案に不服がある製造販売業者は、1回に限り、別紙様式1に定める不服意見書に説明資料を付して、定められた期限までに費用対効果評価専門組織に意見を提出することができる。製造販売業者から提出された不服意見書に新たな論点があること等により、費

用対効果評価専門組織が会議の開催の必要性を認めた場合には、費用対効果評価専門組織を開催し、不服意見の聴取を行うことができる。この場合において、不服意見書を提出した製造販売業者は、費用対効果評価専門組織に出席して、定められた時間の範囲内で意見を述べることができる。また、製造販売業者とともに分析データ等の作成に関係した者は、製造販売業者に同行して意見を述べることができる。

(中略)

(4)公的分析による再分析の必要がないと判断された場合の取扱いについて

(2) において、公的分析による再分析の必要がないと判断された場合には、(3) の②から④までの手続を、(2) の①の手続に加えて実施できることとする。

なお、その際、(3)の④における「①から③までの手続の結果」は、「(2)の①及び②並びに (3)の②及び③の手続の結果」と読み替えることとし、その際の結果の通知は(2)の③に、通知 した結果に不服がある場合の取扱いは(2)の④に準ずるものとする。

イ 分析前協議について

《骨子》

イ 分析前協議について

- 費用対効果評価を効率的に実施する観点から、企業及び国立保健医療科学院並びに当該品目を担当する公的分析班は、中医協総会における品目の指定後速やかに分析前協議を開始し、原則として、品目の指定から3月後に開催される費用対効果評価専門組織に、当該品目に係る分析枠組み案を提出することとする。
- 分析枠組みに係る協議を迅速かつ適切に実施する観点から、1回目の分析前協議 から、企業及び国立保健医療科学院並びに当該品目を担当する公的分析班の合意が 得られた場合には、臨床の専門家等の参加を可能とすることとする。

【改正後】

- 2 製造販売業者による分析
- (1) 分析方法等に関する分析前協議
 - ① 分析前協議の実施体制

分析前協議は、原則として国立保健医療科学院と製造販売業者の2者で行うが、厚生労働省は、必要に応じて分析前協議に参加することができる。また、臨床の専門家等についても両者の合意があれば参加することができる。

国立保健医療科学院は、分析前協議の実施に当たり、その内容を公的分析班(公的かつ中立的な立場で専門的に費用対効果評価に係る分析を行う機関として国立保健医療科学院が指定する機関をいう。以下同じ。)と協議するものとする。なお、公的分析班は、必要に応じて分析前協議に参加することができる。

- ②~③ (略)
- ④ 分析枠組みの決定

製造販売業者及び国立保健医療科学院は、分析枠組み案、分析前協議及び照会の内容並びに分析中に協議が必要な事項を、原則として品目の指定から3月後に開催される費用対効果評価専門組織へ報告する。費用対効果評価専門組織は、4(1)に規定する手続により、分析枠組み案の科学的妥当性を確認し、分析前協議の内容等を勘案して、分析枠組みを決定する。

ウ 分析対象集団の取扱いの整理について

《骨子》

- ウ 分析対象集団の取扱いの整理について
 - 分析対象集団の規模が小さくなる場合については、患者数や疾患の性質等を勘案 しつつ、全体の評価への影響の程度について専門家の意見も伺いながら、その理由 を明らかにした上で分析対象集団の一部を分析対象から除外できることとする。
 - 分析対象集団の一部が分析不能となった場合の取扱いについては、引き続き、個別の事例ごとの検討を行いながら事例を収集しつつ、必要に応じて検討することとする。

【改正後】

- 4 費用対効果評価専門組織の開催
- (1)分析枠組みの決定
 - ① 製造販売業者及び国立保健医療科学院からの報告を踏まえ、次の事項について専門的見地から審査する。
 - ア 分析前協議の内容及び分析中に協議が必要な事項の内容
 - イ 分析枠組み案の科学的妥当性
 - ウ 追加検討の要否及びその方法
 - エ 薬価算定組織における費用対効果評価の対象となった品目に係る当該品目の有用性加算等 を含めた評価等

なお、分析対象集団の規模が小さくなる場合については、患者数や疾患の性質等を勘案しつつ、 全体の評価への影響の程度について専門家の意見も伺いながら、その理由を明らかにした上で分 析対象集団の一部を分析対象から除外できることとする。

エ 評価終了後の再評価プロセスについて

《骨子》

- エ 評価終了後の再評価プロセスについて
 - 評価終了後の再評価に当たっては、以下のプロセスにより、H3区分への該当性 を判断することとする。
 - ・ 国立保健医療科学院において、海外評価機関での評価結果や、医学誌のレビュー等を踏まえつつ、候補となる品目を選定する。
 - ・ 選定された品目について、専門組織において、基準に該当するか否かの案を作成し、中医協総会において了承を行う。
 - なお、H3区分への該当性の判断に係る基準をより具体的にする観点から、海外 事例の収集等を含め、研究を進めることとする。

【改正後】

- 1 対象品目の指定
- (2)対象品目の指定手続
 - (1) の指定基準を満たすものについて、中央社会保険医療協議会総会において、次の手続により、指定基準の該当性を検討し、対象品目を指定する。
 - ① (略)
 - ② H4区分の指定基準を満たす可能性のある品目又は保険適用時に指定基準を満たさない品目のうち、保険適用後に使用方法、適用疾病等の変化により市場拡大したこと、費用対効果評価終了後に、海外評価機関での評価結果等を踏まえた国立保健医療科学院の意見を参考にして評価に重要な影響を与える知見が得られたこと等の理由によりH1区分、H3区分、H4区分若しくはH5区分又は評価候補品目の指定基準を満たす可能性のある品目については、「医療用医薬品の薬価基準収載等に係る取扱いについて」又は「医療機器の保険適用等に関する取扱いについて」に規定する手続により、費用対効果評価専門組織において対象品目案及び評価候補品目案を決定し、中央社会保険医療協議会総会に報告する。中央社会保険医療協議会総会において当該報告内容を審議し、費用対効果評価の対象品目及び評価候補品目を指定する。

オ 効能追加時の取扱いについて

《骨子》

- オ 効能追加時の取扱いについて
 - 費用対効果評価の対象となった品目について効能追加がなされた場合には、以下 の取扱いとすることとする。
 - ・ 分析枠組みの決定前に効能追加がなされた場合には、原則として、追加された 効能を含めて分析枠組みを決定することとする。
 - ・ 追加された効能を含めて分析枠組みを決定することにより、分析全体が大幅に

遅延することが想定される場合には、当該効能を含めずに分析を進めることとした上で、費用対効果評価案の決定後に、改めて、H3区分への該当性について、 検証することとする。

【改正後】

- 1 対象品目の指定
- (1)対象品目の指定基準
 - ① 次のいずれかの区分に該当すること。
 - ウ H 3 区分 平成 31 年 4 月 1 日以降に保険適用された品目のうち、アの i からiii までのいずれかに該当するものであって、著しく保険償還価格が高いもの、4 (1) に規定する分析枠組み決定以降に効能が追加されたもの</u>又は費用対効果評価終了後に国立保健医療科学院の意見を参考にして評価に重要な影響を与える知見が得られたと判断されたものとして、中央社会保険医療協議会総会において費用対効果評価の対象とすることが適当と認められたもの(H 1 区分又はH 2 区分に該当するものを除く。)

(2) 価格調整方法の見直しについて

ア 費用増加の場合の取扱いについて

《骨子》

- (2) 価格調整方法の見直しについて
 - ア 費用増加の場合の取扱いについて
 - 価格調整に当たって、効果が同等で費用が増加する場合(費用増加)については、 最も小さな価格調整係数を用いることとする。

【改正後】(一部再掲)

- 6 費用対効果評価結果の公表
- (1) 中央社会保険医療協議会総会での公表

費用対効果評価が終了した際には、中央社会保険医療協議会総会において、対象集団ごとの ICER 区分及び患者割合を公表することとする。

- ① ドミナント (比較対照技術に対し効果が増加し、かつ費用が削減されるものをいう。)
- ② 比較対照技術に対し効果が同等であり、かつ費用が削減されるもの
- ③ 200 万円/QALY 未満
- ④ 200 万円/QALY 以上 500 万円/QALY 未満(総合的評価で配慮が必要とされたものについては 200 万円/QALY 以上 750 万円/QALY 未満)
- ⑤ 500 万円/QALY 以上 750 万円/QALY 未満(総合的評価で配慮が必要とされたものについては 750 万円/QALY 以上 1,125 万円/QALY 未満)
- ⑥ 750 万円/QALY 以上 1,000 万円/QALY 未満(総合的評価で配慮が必要とされたものについては 1,125 万円/QALY 以上 1,500 万円/QALY 未満)

- ⑦ 1,000 万円/QALY 以上(総合的評価で配慮が必要とされたものについては 1,500 万円/QALY 以上)
- ⑧ 比較対照技術に対し効果が同等であり、かつ費用が増加するもの

「薬価算定の基準について」

別表 12 (費用対効果評価に基づく価格調整の計算方法)

- 2 価格調整の計算方法
- (1)類似薬効比較方式等により算定された医薬品
 - ① (略)
 - ② 価格調整係数 (β)

ア〜イ (略)

ウ 対象となる医薬品の効果が比較対照技術に対し同等であり、かつ費用が増加し、ICER が 算出不可能な場合、価格調整係数 (β) は 0.1 とする。

工 (略)

- (2) 原価計算方式により算定された医薬品(開示率が低いものに限る。)
 - ① (略)
 - ② 価格調整係数 (γ) 価格調整係数 (γ) は、(1) ②アから工までに掲げる品目ごとに、それぞれ (1) ②アから工までに定める係数とする。
 - ③ 価格調整係数 (θ)

ア〜イ (略)

ウ 対象となる医薬品の効果が比較対照技術に対し同等であり、かつ費用が増加し、ICER が 算出不可能な場合、価格調整係数(θ)は0.5とする。

工 (略)

※「特定保険医療材料の保険償還価格算定の基準について」別表9(費用対効果評価に基づく価格調整の計算方法)についても、同様の改正を行う。

イ 分析期間超過時の取扱いについて

《骨子》

- (2) 価格調整方法の見直しについて
 - イ 分析期間超過時の取扱いについて
 - 価格調整に当たって、分析期間を超過した場合には、事前に企業に対して遅れた 理由を確認した上で、その理由が妥当性を欠く場合については、最も小さな価格調 整係数を用いることとする。

【改正後】(一部再掲)

- 2 製造販売業者による分析
- (2) 製造販売業者による分析
 - ①~② (略)
 - ③ 分析データ等の提出

(中略)

製造販売業者は、提出期限までに分析データ等を提出することができなかった場合には、分析データ等を提出する際に、その理由を付さなければならない。費用対効果評価専門組織は、必要に応じて、製造販売業者に対して遅延の理由を確認した上で、当該理由の妥当性を検証し、当該検証結果を中央社会保険医療協議会総会に報告する。

(中略)

- 4 費用対効果評価専門組織の開催
- (2)製造販売業者の分析データ等及び公的分析のレビューの審査 費用対効果評価専門組織は、次の手続により、製造販売業者から提出された分析データ等及び 公的分析のレビューについて審議する。
 - ① 費用対効果評価専門組織は、次の事項について、製造販売業者から提出された分析データ等及び公的分析から提出されたレビューの内容を専門的見地から審査する。その際、追加分析の必要があると判断される場合にあっては、国立保健医療科学院及び公的分析班に対して、理由を付した上で追加分析の実施を指示することができる。
 - ア 分析中の協議の内容
 - イ 分析方法の妥当性(分析枠組みに基づく分析方法であることの確認等)
 - ウ 分析データ等の科学的妥当性
 - エ 公的分析によるレビューの科学的妥当性
 - オ 追加分析の要否
 - カ 報告期限までに分析データ等が報告されなかった場合には、その理由の妥当性

「薬価算定の基準について」

別表 12 (費用対効果評価に基づく価格調整の計算方法)

- 2 価格調整の計算方法
- (1)類似薬効比較方式等により算定された医薬品
 - ① (略)
 - ② 価格調整係数 (β)

ア~ウ (略)

- 工 製造販売業者による分析期間を超過した場合には、事前に製造販売業者企業に対して遅れた理由を確認した上で、その理由が妥当性を欠く場合は、上記のアからウまでの取扱いに関わらず、価格調整係数(β)は 0.1 とする。
- (2)原価計算方式により算定された医薬品(開示率が低いものに限る。)

- ① (略)
- ② 価格調整係数 (γ) 価格調整係数 (γ) は、(1) ②アからエまでに掲げる品目ごとに、それぞれ (1) ②アからエまでに定める係数とする。
- ③ 価格調整係数(θ)ア~ウ (略)
 - 工 製造販売業者による分析期間を超過した場合には、事前に製造販売業者企業に対して遅れた理由を確認した上で、その理由が妥当性を欠く場合は、上記のアからウまでの取扱いに関わらず、価格調整係数(θ)は0.5とする。
- ※「特定保険医療材料の保険償還価格算定の基準について」別表9(費用対効果評価に基づく価格調整の計算方法)についても、同様の改正を行う。

ウ 患者割合の取扱いについて

《骨子》

- (2) 価格調整方法の見直しについて
 - ウ 患者割合の取扱いについて
 - 患者割合について、原則として公表可能なものを用いることとした上で、公表することが困難な場合には、その理由に係る説明を求めることとする。

【改正後】

- 6 費用対効果評価結果の公表
- (1) 中央社会保険医療協議会総会での公表

費用対効果評価が終了した際には、中央社会保険医療協議会総会において、対象集団ごとの ICER が、次のいずれに該当するかの区分及び患者割合を公表することとする。(中略)また、患者割合については、原則として公表可能なものを用いることとし、公表することが困難である場合は、その理由を付すこととする。

エ 介護費用の取扱いについて

《骨子》

- (2) 価格調整方法の見直しについて
 - エ 介護費用の取扱いについて
 - 公的介護費等について、諸外国における取組みを参考にしながら、引き続き研究 班による研究を実施し、その進捗を踏まえつつ、今後検討することとする。

(改正事項なし)

2 分析体制の在り方

(1) 分析対象となる品目数の増加に対応した分析体制の強化について

《骨子》

- 今後の安定的な制度の運用に向けて、人材育成プログラムの拡充等、評価分析体制の充実に向けた取組を計画的に進める。
- O また、費用対効果評価制度に係る関係学会等への周知については、引き続き 努めるとともに、公的分析結果等の論文化に係る取扱いや、これまでの分析結 果及び分析プロセス等に係る情報提供等については、現在の取扱いや取組状 況等も踏まえつつ、引き続き検討する。

(改正事項なし)

(2)薬価算定組織との連携について

《骨子》

○ 両組織間での連携について、薬価算定組織からは、費用対効果評価の対象となった品目に係る当該品目の有用性系加算等を含めた評価等について、費用対効果評価専門組織に対して予め共有することとし、費用対効果評価専門組織からは、当該品目の費用対効果評価結果等について、薬価算定組織に共有することとする。

【改正後】(一部再掲)

- 4 費用対効果評価専門組織の開催
- (1)分析枠組みの決定
 - ① 製造販売業者及び国立保健医療科学院からの報告を踏まえ、次の事項について専門的見地から審査する。
 - ア 分析前協議の内容及び分析中に協議が必要な事項の内容
 - イ 分析枠組み案の科学的妥当性
 - ウ 追加検討の要否及びその方法
 - 工 薬価算定組織における費用対効果評価の対象となった品目に係る当該品目の有用性加算等を含めた評価等

なお、分析対象集団の規模が小さくなる場合については、患者数や疾患の性質等を勘案しつつ、 全体の評価への影響の程度について専門家の意見も伺いながら、その理由を明らかにした上で分 析対象集団の一部を分析対象から除外できることとする。

(3) 利益相反に関する対応

《骨子》

〇 現行、分析対象品目との関係性を問わず、企業と関連した業務に携わる大学等は、一切、公的分析に関われないこととされているが、一般的に、産学連携の取組が進められている中で、公的分析体制を強化していく観点から、企業との関連が一定の基準内である場合には、公的分析班として公的分析に関わることができることとする。

【改正後】

- 3 公的分析
- (1) 公的分析の実施体制

国立保健医療科学院は、利益相反の有無や公的分析班が担当している品目数等を考慮した上で、対象品目の分析を担当する公的分析班を指定する。公的分析班は、製造販売業者が提出した分析データ等について、公的かつ中立的な立場から公的分析を行う。国立保健医療科学院は公的分析班の分析を評価した上で、公的分析班とともに公的分析の結果を策定する。

公的分析の中立性を確保するため、各公的分析班が担当する対象品目は、対象品目の費用対効果評価が終了するまで非公表とする。を有する製造販売業者及び製造販売業者の分析と関係のある者は、公的分析班への接触や、公的分析班に対する金品その他の便宜の供与を行ってはならない。

3 その他

(1) 分析ガイドラインの在り方

《骨子》

〇 費用対効果評価制度化後の運用に係る課題、費用対効果評価専門部会における議論 及び上記の検討内容等を踏まえ、分析ガイドラインについて、必要な見直しを行う。

(別紙参照)

中医協 費 - 1 - 2 4 . 1 . 1 9

中央社会保険医療協議会における費用対効果評価の分析ガイドライン 第3版(案)

2022 年●月●日 中央社会保険医療協議会了承

目次

1 ガイドラインの目的	<u>1</u> 2
2 分析の立場	<mark>2</mark> 3
3 分析対象集団	3 <u>4</u>
4 比較対照技術	4 <u>5</u>
5 追加的有用性	<u>5</u> 6
6 分析手法	8 <u>9</u>
7 分析期間	
8 効果指標の選択	10 11
9 データソース(費用を除く)	12 13
10 費用の算出	13 14
11 公的介護費 <mark>用</mark> ·生産性損失の取り扱い	15 16
12 割引	
13 モデル分析	18 19
14 不確実性の取り扱い	
用語集	20 21
略語一覧	26 27

1 ガイドラインの目的

- **1.1** 本ガイドラインは、中央社会保険医療協議会において、評価対象として選定された医薬品・医療機器(以下、評価対象技術)の費用対効果評価を実施するにあたって用いるべき分析方法を提示している。
- 1.2 本ガイドラインは製造販売業者により提出される分析と公的分析を対象としている。

2 分析の立場

- **2.1** 分析を行う際には、分析の立場を明記し、それに応じた費用の範囲を決めなければならない。
- **2.2** 費用や比較対照技術、対象集団などについて公的医療保険制度の範囲で実施する「公的医療の立場」を基本とする。
 - **2.2.1**「公的医療の立場」以外の他の立場から分析を実施する場合でも、「公的医療の立場」の分析を実施しなければならない。
 - **2.2.2** 一部の予防技術(検診やワクチン等)など厳密には公的医療保険制度に含まれないものでも、それに準ずる医療技術であれば、公的医療保険制度に含まれるものと同様の取り扱いをした分析を実施する。
- **2.3** 公的介護費へ与える影響が、医療評価対象技術にとって重要である場合には、「公的医療・介護の立場」の分析を行ってもよい。
- **2.4** 評価対象技術の導入が生産性に直接の影響を与える場合には、より広範な費用を考慮する立場からの分析を行い、生産性損失を費用に含めてもよい。

3 分析対象集団

- **3.1** 製造販売業者による分析実施品目の指定時点において、評価対象技術の適応症となる患者を分析対象集団とする。
 - 3.1.1 品目の指定から製造販売業者による分析結果の提出時枠組み決定までの間に適応症が追加される(あるいは用法用量が追加される)場合は、それらの適応(也用法用量)についても原則として分析対象に含める。
 - **3.1.2** 「3.1.1」で定める期間以降に新たな適応症が追加され、評価結果に影響を与えると考えられる場合、当初の評価終了後に改めて評価を実施する。
- **3.2** 複数の適応がある場合、あるいは同一疾患内においても治療成績や使用方法・用法用量、比較対照技術が異なる主要な集団がある場合は、各集団についてそれぞれ分析を実施することを原則とする。
 - **3.2.1** ただし、「3.2」を実施することが困難な場合は、患者数や疾患の性質等を勘案して、協議における両者(製造販売業者と国立保健医療科学院/公的分析班:以下同様)の合意のもとで集団を選択することとする。
- 3.3 各集団の患者割合は、評価対象技術の対象患者に係る最新の臨床実態に基づくことを 原則とする。

4 比較対照技術

- **4.1** 評価を行う際の比較対照技術は、評価対象技術が分析対象集団への治療として導入された時点で、臨床的に幅広く使用されており、評価対象技術によって代替されると想定されるもののうち、治療効果がより高く、臨床現場等において幅広く使用されているいものを一つ選定することが原則的な考え方である。
 - 4.1.1 比較対照技術としては無治療や経過観察を用いることもできる。
 - **4.1.2**「4.1.1」の場合を除いて、比較対照技術は原則として公的医療保険で<mark>償還されて</mark>使用が認められているものとする。
 - **4.1.3** ただし、「4.1」において、一意に決めることが難しい場合は、無作為化比較試験(Randomized controlled trial: RCT)等における比較対照技術、価格算定上の類似技術、費用対効果の程度等も考慮して最も妥当と考えられる比較対照技術を両者の協議により選定する。
- 4.2 比較対照技術として選定した理由については十分に説明する。

5 追加的有用性

- **5.1** 費用対効果を検討するにあたっては、評価対象技術の比較対照<u>技術</u>に対する追加的な 有用性の有無がデータによって示されているか、示されていないかをまず評価する。
- **5.2** 追加的な有用性を検討する際に、「4.」で選定した比較対照技術に対する RCT のシステマティックレビュー(Systematic review: SR)を実施し、追加的有用性の有無を評価する。適切なものであれば公開されていない臨床研究や治験の結果等を含めてよい。
 - **5.2.1** SR を実施する際には、クリニカルクエスチョン(Clinical question: CQ)を明確に提示する。例えば PICO(P: 患者(Patient), I: 介入(Intervention), C: 比較対照(Comparator), O: アウトカム(Outcome))などで構造化された CQ を定義する。
 - **5.2.2** 評価対象技術あるいは「4.」で選定した比較対照技術とアウトカムが同等であると考えられる同一作用機序あるいは同一機能区分等の類似技術について、協議の上で適切と判断されれば、それらを SR における介入(I)あるいは比較対照(C)に含めてもよい。
 - **5.2.3** 「5.2.1」におけるアウトカム(O)指標は、臨床的な有効性・安全性・健康関連 QOL の観点のうち、評価対象技術の特性を評価する上で、適切なもの(真のアウトカム指標など)を用いる。
 - **5.2.4** PRISMA(Preferred Reporting Items for Systematic Reviews and Meta-Analyses)声明の原則に従い、研究の組み入れ基準・除外基準、使用したデータベース、検索式、論文選択のプロセス(情報フロー図を含む)等を記載する。
 - **5.2.5** 信頼できる既存の SR が存在する場合、それらを活用することは可能であるが、CQ に合致するか、最新の文献まで含まれているか等を検討した上で、そのまま使用するあるいは追加的な SR を実施して研究を追加する等の検討を行う。
 - **5.2.6** 実施することが適切な場合は、メタアナリシスの手法を用いて各試験を統合した結果を提示する。その場合、用いた統計手法、異質性の評価、フォレストプロット、統合した値とその信頼区間等を明らかにする。

- **5.2.7** RCT が存在しないことが明らかな場合、協議における両者の合意のもとで、「5.2」のプロセスは省略できるものとする。
- **5.2.8** SR における文献検索終了時点は、分析枠組みが決定された後から製造販売業者による分析提出までの一時点に決める。
- **5.2.9** 「5.2.8」の文献検索期間終了後に費用対効果評価において重要と考えられる臨床研究(症例数の多い主要な研究結果、現在の知見と異なる結果が得られた信頼性の高い研究等)が公表等された場合、それらを含めることの必要性について検討する。その際には追加的な SR を実施しなくてもよい。
- **5.3** 「5.2」の SR の結果、適切なものが存在しない場合、協議の上で適切と判断されれば、「5.2」のプロセスに基づき、アウトカムを比較した非 RCT(観察研究等)の SR を実施し、追加的有用性の有無を評価する。ただし、研究の質(研究デザイン、群間での患者背景の差異、統計解析手法、サンプル数や施設数等)について十分に説明しなければならない。
- **5.4** より信頼性の高い結果が得られると考えられる場合、協議の上で適切と判断されれば、 既存の観察研究やレジストリーデータなどを再解析した結果をもって、追加的有用性の有無 を評価してもよい。ただし、研究の質(研究デザイン、群間での患者背景の差異、統計解析手 法、サンプル数や施設数等)について十分に説明しなければならない。
- **5.5**「4.」で選定した比較対照技術との RCT は存在しないが、その他の RCT が存在する場合、協議の上で適切と判断されれば、SR の結果を用いて、間接比較により、追加的有用性の有無を評価をしてもよい。
- **5.5.1**5.6 ただし、「5.5」の可否は分析の質に依存する。単群試験しか存在しない場合は、 評価対象技術と比較対照技術それぞれについての SR に基づき、間接比較を実施する。
- 5.7 間接比較を行う場合、以下を原則とする。
 - **5.7.1** 個人レベルのデータを用いることができる場合、MAIC(Matched adjusted indirect comparison: マッチング調整された間接比較)等を用いて患者背景の違いなど適切な補正を行う必要がある。

- **5.7.2** 個人レベルのデータを用いることができない場合、複数の RCT を用いた adjusted indirect comparison(調整された間接比較)あるいはネットワークメタ アナリシスなどに基づくことが望ましい。
- **5.7.3** 個人レベルデータも比較試験結果も利用できない場合、その他の代替手段が存在しなければ naïve indirect comparison(単純な間接比較)を用いて評価をすることもできる。この場合、結果の不確実性について慎重に検討する。
- 5.7.4 間接比較を行う場合は、間接比較を可能とする前提条件(疾患、重症度、患者背景等の異質性や試験の同質性など)についても十分に説明しなければならない。
- **5.6** 単群試験しか存在しない場合は、評価対象技術と(必要であれば)比較対照技術についての SR を実施し、その結果を提示する。
 - **5.6.1** この場合の追加的有用性の評価については、医療技術や疾患の性質、患者背景、研究の質等に依存するので、協議における両者の合意のもとで判断する。
- **5.75.8** 「5.3」から「5.67」までの手法において得られた結果が、研究の質に課題があると判断され、かつるものの治療効果が劣っているとは考えられない場合には、評価対象技術のアウトカムが比較対照技術と同等であるという前提で、「6.」の分析を実施する。
- **5.89** ヒトを対象とした適切な臨床研究が存在しない場合、<mark>協議の上で</mark>適切<mark>と判断されればならば、</mark>、医薬品医療機器総合機構からの承認により、比較対照技術と同等であるという前提で、「6.」の分析を実施する。
- **5.910** 「5.2」から「5.67」までの結果、アウトカムが比較対照技術と比べて劣ると判断される場合は、費用対効果の分析は実施しない。

6 分析手法

- **6.1** 効果を金銭換算せず、費用と効果を別々に推計する費用効果分析を分析手法として用いることを原則とする。
- **6.2**「5.」の分析に基づき、追加的有用性が示されていると判断される場合には、各群の期待費用と期待効果から増分費用効果比(Incremental cost-effectiveness ratio: ICER)を算出する。
- **6.3** ただし、以下の場合については、各群の期待費用と期待効果の<u>みを</u>提示のみをして、 ICER は算出しないこととする。
 - **6.3.1** 比較対照技術と比べて効果が同等以上(増分効果の大きさが非負)で高く、かつ費用が安い場合。このとき、ICER を算出せずに優位(dominant)であるとする。
 - **6.3.2** 「5.」の分析により、<u>追加的有用性が示されていないものの、</u>アウトカムは同等と考えられるものの、追加的有用性を有すると判断できない場合には、比較対照技術との費用を比較する。(いわゆる「費用最小化分析(Cost-minimization analysis: CMA)」)。このとき、結果は費用削減あるいは費用増加とする。
- **6.4** 「3.2」あるいは「3.2.1」により、分析対象となる複数の疾患や、同一疾患内での複数の分析集団がある場合、ICER は疾患や集団ごとに算出する。
- **6.5** 評価対象技術に関する既存の費用効果分析や主要な諸外国の医療技術評価機関におけるいて公表された評価結果が既に存在する場合は、それらもあわせて示す。

7 分析期間

- 7.1 評価対象技術の費用や効果におよぼす影響を評価するのに十分に長い分析期間を用いる。
- 7.2 費用と効果は、原則として同じ分析期間を用いる。
- 7.3 分析期間については、そのように設定した理由を説明すること。

8 効果指標の選択

- **8.1** 効果指標は質調整生存年(Quality-adjusted life year: QALY)を用いることを原則とする。
 - **8.1.1** QALY を算出することが困難であり、かつ CMA を実施する場合は、協議に おける両者の合意のもとで、適切であれば、QALY 以外の評価尺度を使用すること もできる。
- **8.2** QALY を算出する際の QOL 値は、一般の人々の価値を反映したもの(選好に基づく尺度 (preference-based measure: PBM) で測定したもの、あるいは基準的賭け (Standard gamble: SG)法、時間得失(Time trade-off: TTO)法などの直接法で測定したもの)を用いる。ただし、TTO と SG での測定値には系統的な差がある可能性について留意することにより測定したものを用いることを原則とする。
 - **8.2.1** 費用効果分析を行うために、新たに日本国内で QOL 値を収集する際には、 TTO 法を用いて国内データに基づき換算表が開発された(あるいは TTO 法で測定 されたスコアにマッピング等された)PBMEQ-5D-5L を第一選択として推奨する。
 - **8.2.2** 「8.2」に該当するデータが存在しない場合、その他の適切な健康関連 QOL(Health-related quality of life: HRQOL)データから QOL 値へマッピングしたものを使用してもよい。マッピングにより得られた値を使用する場合、適切な手法を用いて QOL 値に変換していることを説明しなければならない。
- 8.3 PBM により QOL 値を測定する場合には、対象者本人が回答することが原則である。
 - **8.3.1** PBM を用いる場合、対象者本人から QOL 値が得られない場合に限り、家族や介護者等による代理の回答を用いてもよい。
 - **8.3.2** PBMを用いる場合、医療関係者による代理回答は、対象者本人の回答と乖離する可能性があるので、その点について説明する避けることが望ましい。
 - **8.3.3** 対象者本人から QOL 値を得ることが困難な場合などには、一般の人々を対象に健康状態を想起させることにより直接法を用いて測定してもよい。ただしその

提示するシナリオの妥当性等については臨床家のチェックを受けることが望ましい。 また、直接法を用いる場合、TTO 法により測定することを推奨する SG(Standard gamble: 基準的賭け)法や TTO(Time trade-off: 時間得失)法、 DCE(Discrete choice experiment: 離散選択実験)法などの手法を用いて測定してもよい。ただし、これらの手法で測定された QOL値は、提示するシナリオにより結果に大きな影響を与えるため、同一の健康状態においては同一の QOL値を用いるなどの留意が必要である。

- **8.4** QOL 値は、「8.2」および「8.3」を満たすものがある限り、国内での調査結果を優先的に使用することを推奨する。
 - **8.4.1** ただし、国内における研究がないあるいは不十分で、海外で質の高い研究がなされている場合は、海外で測定されたものを使用してもよい。
- **8.5**「公的医療·介護の立場」からの分析の場合、実際のデータがあれば家族等の介護者 や看護者に与える QOL 値への影響について考慮に入れてもよい。

9 データソース(費用を除く)

- **9.1** ICER 等を算出するにあたって使用する有効性・安全性・QOL 値等のデータ(モデル分析を実施するにあたって使用する推移確率等のパラメータも含める)については原則として、研究の質やエビデンスレベルが高く、かつ日本における現実の臨床成績を反映しているものを優先的に使用する。
 - **9.1.1** 有効性・安全性・QOL 値等のデータ選定においては、国内外の臨床研究の SR に基づくことを推奨する。適切なものであれば公開されていない臨床研究や治験の結果等を含めてよい。
 - **9.1.2** 原則としてエビデンスレベルの高いデータの使用を優先すべきであるが、研究の質や分析における対象集団、結果の外的妥当性等を勘案して適切なものを使用することを推奨する。(例:RCT の結果が、実際の臨床成績と大きく乖離している可能性があるなど)
 - **9.1.3** 適切な場合は、既存の臨床研究やデータベース等を再解析してもよい。その場合は、患者背景や解析手法等について詳細を明らかにする。
- 9.2 国内外でデータに明確な異質性が存在する際には、国内データを優先して使用する。
- 9.3 評価対象技術と比較対照技術で統計的に有意な差がデータ上認められない場合は、両群をプールした同一ので同じ値を用いることを原則とする。そうでなければ、「5..」両群で同じ値を用いない場合は、支持するデータや理由、治療効果の大きさ(臨床的に規定されたプロセス等意味のあるものか)などにより追加的有用性ついてあわせて検討を有する行い、それが妥当であることを説明しなければならない。
- 9.4 医療機器等の評価において、科学的に信頼できる定量的なデータがある場合は、協議における両者の合意のもとで、上記のデータに基づく分析とは別に、いわゆる習熟効果(経験の蓄積による治療効果等の改善)や製品改良による効果を反映した分析をあわせて提出してもよい。

10 費用の算出

- 10.1「公的医療の立場」においては公的医療費のみを費用に含める。
- **10.2** 各健康状態の費用は、評価対象技術によって直接影響を受ける関連医療費のみを含め、非関連医療費は含めないことを原則とする。
- **10.3** 各健康状態の費用の推計においては、日本における平均的な使用量や標準的な診療過程等が反映されている必要がある。
- **10.4** 各健康状態の費用の推計において、適切な場合には、「10.3」の観点から実臨床を 反映した国内におけるレセプトのデータベースを用いることを推奨する。ただし、レセプト上で 健康状態の定義が困難である、評価時点においてデータの十分な蓄積がないなど、推計の 実施が困難な場合はその限りではない。
 - **10.4.1** レセプトデータを用いて推計する場合、各健康状態の定義とその根拠を示さなければならない。
 - **10.4.2** 費用を推計するために用いた手法(外れ値処理や非関連医療費の除外などを含む)については、用いた手法ものとその根拠を示さなければならない。
- **10.5** 各健康状態の費用の推計において、レセプトデータベースを用いることが困難と判断される場合、あるいはより適切であると判断される場合は、標準的な診療プロセス等に基づき積み上げで算定してもよい。
 - **10.5.1** 積み上げで算定する場合は、「10.3」の観点から、その算定根拠について示すこと。関連する資源消費項目と消費量について、レセプト等のデータベースを用いて同定するなどしてもよい。
 - **10.5.2** 費用を積み上げで推計する場合は、医療資源消費量と単価を区分して集計、報告することを原則とする。
 - **10.5.3**「10.5.2」の資源消費量の集計において、注射剤のバイアルについては、 残量廃棄を原則とする。

- **10.6** 評価対象技術や比較対照技術の費用のみでなく、有害事象や将来の関連する合併 症等の費用も含めて推計する。
- **10.7** 公的医療費については、保険者負担分のみならず公費や患者負担分も含めて費用として取り扱う(公的医療費の全額)。
 - **10.7.1**「2.2.2」の原則に応じて、検診やワクチン等の公的医療費に準じる費用も費用として含める。
- **10.8** 単価は可能な限り最新時点の診療報酬点数表や薬価基準等を使用する。特に評価対象技術あるいは比較対照技術については必ず最新時点の価格を用いなければならない。
 - **10.8.1** 既存の疾病費用分析やレセプトデータを用いた分析などの場合、単価は 医療資源が消費された時点ではなく、分析実施時点にそろえたものを用いる。その 際に、診療報酬改定率を乗じる等により調整してもよい。
 - **10.8.2** 結果に与える影響が無視できる程度である場合には、分析実施時点に調整しないことも許容する。
- **10.9** 比較対照技術に後発医薬品が存在する場合は、それらの価格を用いた分析もあわせて提出する。
- **10.10** 評価対象技術あるいは比較対照技術の費用が包括支払いの対象となっている場合は、出来高で費用を算出する。
- **10.11** 将来時点に発生する費用も、現時点における医療資源消費や単価に基づき推計したものを用いる。
- **10.12** 海外データを用いる際には、医療資源消費量について、国内外における医療技術の使用実態等の違いに配慮する必要がある。単価は国内のものを反映させなければならない。

11 公的介護費用・生産性損失の取り扱い

- 11.1 「公的医療・介護費用や当該疾患によって仕事等ができない結果生じる生産性損失 の立場」では、基本分析においては含めない加えて、公的介護費を含める。
- **11.1.1**—追加的な分析においては、を実施することができる。なお、公的介護費は国内の知見に基づき推計された公的介護費や生産性損失を含めてもよい。ただし、生産性損失を含めることができるかどうかは、疾患の特性等による就業可能性ものを考慮しなければならない用いる。
- **11.2** 公的介護費用に含める場合は、要介護度・要支援度別に費用を集計することを推奨する。
- **11.3** 要介護度ごとの公的介護保険の利用額は、対象疾患等における実際の資源消費量に基づくことが原則であるが、測定することが困難な場合は平均的な受給者 1 人当たり費用額等を用いてもよい。
- **11.4** 生産性損失を含めた分析を行う場合、基本分析に加えて、追加的分析を実施することができる。ただし、生産性損失を含めることができるかどうかは、疾患の特性等による就業可能性を考慮しなければならない。また、生産性損失は国内の知見に基づき推計されたものを用いる。
- **11.45** 生産性損失の減少は、
 - (A) 医療技術に直接起因するもの(治療にともなう入院期間の短縮等)
- (B) アウトカムの改善(病態の改善や生存期間の延長等)を通じて間接的に生じるものに分けて考えることができる。

生産性損失を分析に含める場合には、原則として(A)のみを費用に含めることとする。

- **11.56** 生産性損失は、人的資本法を用いて推計することを基本とする。これは、当該疾患に罹患していなければ、本来得られたであろう賃金に基づき推計する方法である。
 - 11.56.1 生産性損失を推計する際に単価として用いる賃金は、公平性等を考慮して、最新の「賃金構造基本統計調査」(賃金センサス)に基づき、全産業・全年齢・全性別の平均あるいは全産業・全性別の年齢階級別の平均を用いることとする。

- **11.56.2** 生産性損失を推計するにあたっては、対象となる集団において就業状況を調査し、実際に仕事等に従事できなかった日数や時間を測定する。これに全産業・全年齢・全性別の平均賃金を乗じて生産性損失を推計することが原則である。
- 11.56.3 「11.56.2」の実施が困難な場合、対象集団において仕事等に従事できないと推計される日数(休日は除く)や時間に全産業・全年齢・全性別の平均賃金を乗じて生産性損失とする。18歳以上の就業率を100%と仮定する。ただし、この方法は 18歳以上の就業率を100%と仮定するものであり、生産性損失を過大推計する可能性のあることに留意が必要である。
- **11.67** 家族等による看護や介護のために本人以外の生産性が失われることが明らかな場合は、本人の生産性損失と同じ条件・取り扱いのもとで費用として含めてもよい。
- 11.78 仕事等の減少とは無関係な時間費用等については含めないこととする。

12 割引

- 12.1 将来に発生する費用と効果は割引を行って、現在価値に換算しなければならない。
 - **12.1.1** ただし、分析期間が 1 年以下、あるいは短期間でその影響が無視できる程度であるときは、割引を行わなくてもよい。
- 12.2 費用・効果ともに年率 2%で割引を行うこととする。
- **12.3** 割引率は、感度分析の対象とし、費用·効果を同率で年率 0%から 4%の範囲で変化させる。

13 モデル分析

- **13.1**「7.」の原則に基づき、予後や将来費用を予測するために決定樹モデル、マルコフモデル等を用いたモデル分析を行ってもよい。
- **13.2** モデル分析を行う際には、そのモデルの妥当性について示さなければならない。例えば、
- (A) 内的妥当性: なぜそのような構造のモデルを構築したのか、病態の自然経過を十分に とらえられているか、使用しているパラメータは適切なものか等
- (B) 外的妥当性: 既存の臨床データ等と比較して、モデルから得られた推計が適切なものであるか等
- 13.3 モデルを構築する際に使用した仮定については明確に記述する。
- **13.4** モデルを構築する際に使用したパラメータとそのデータソースについてはすべて提示する。
- **13.5** 使用したモデルや計算過程については電子ファイルの形式で、第三者の専門家が理解でき、かつ、原則としてすべての主要なパラメータ(推移確率、QOL 値、費用)を変更できる形で作成し、提出する。
 - **13.5.1** 費用については、その全体額のみでなく、それらの詳細(積み上げの場合は各資源消費量と単価など)を変更できるようにしておくことが望ましい。特に評価対象技術や比較対照技術の単価については、第三者が変更できるようにしなければならない。
- **13.6** マルコフモデルを用いて解析する場合、1 サイクルあたりの期間が長く、結果に影響を与える場合は、半サイクル補正を実施する。

14 不確実性の取り扱い

- **14.1 <u>診療パターン</u>分析の設定**等が一意に定まらず、それらの違いが結果に影響を与える可能性がある場合は、複数のシナリオ<mark>設定</mark>に基づいた分析を行う。
- **14.2** 分析期間が長期にわたり不確実性の大きい状況では、臨床研究のデータが存在する期間を分析期間とするなど、より短期の分析もあわせて行う。
- **14.3**「5.」において比較対照技術との比較試験が存在しない場合、特に単群試験の結果同士を比較した場合は、不確実性が大きいので十分に広い範囲での感度分析を実施する。
- **14.4** 推定値のばらつきの大きなパラメータ、実際のデータではなく仮定に基づき設定したパラメータ、諸外国のデータで国内のデータと異質性を有する可能性があるパラメータ等については、感度分析の対象とする。
- **14.5** 推定値のばらつきのみが問題となる場合(パラメータの不確実性を取り扱う場合)、感度分析で動かす幅としては、95%信頼区間などを参考に設定する。
- **14.6** 確率的感度分析(Probabilistic sensitivity analysis: PSA)もあわせて実施することが望ましい。その場合、使用したパラメータの分布についても明らかにするとともに、費用効果で面上の散布図と費用効果受容曲線(Cost-effectiveness acceptability curve: CEAC)を提示する。

用語集

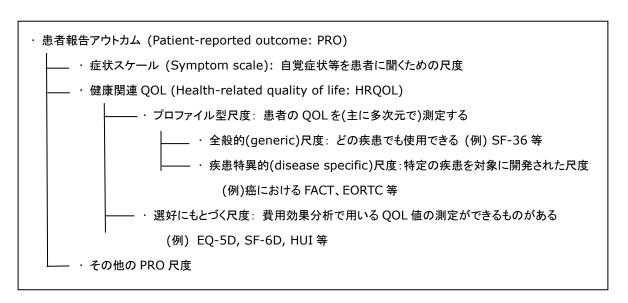
· QOL 値

人々の健康状態(から得られる価値)を 0(死亡)から 1(完全な健康状態)に基準化して、一次元で数値化したもの。ただし、「死ぬより悪い」健康状態として負のスコアも取りうる。

QOL 値の測定方法には大別して、仮想的な(あるいは本人の)健康状態に対して、その状態の QOL 値を一般の人々を対象に質問する「直接法」(基準的賭け(SG)法、時間得失(TTO)法など)と、QOL 質問票により得られた回答からスコアリングアルゴリズムを用いて QOL値を算出する「間接法」が存在する。なお、TTO と SG で測定された値には、系統的な差が存在する可能性があるので留意が必要である。

すべての患者報告アウトカム(Patient-reported outcome: PRO)や QOL 尺度での測定値から費用効果分析で使用される QOL 値が算出できるわけではないことに注意が必要である。費用効果分析で利用できるのは、下記のように QALY を算出するために開発された選好にもとづく (preference-based)尺度で測定したもののみである。

現在のところ、日本でスコアリングアルゴリズムが開発されている尺度としては EQ-5D(EuroQol 5 dimension)、HUI(Health Utilities Index)等がある。



・エビデンスレベル

エビデンスレベルには様々な分類法が存在するが、Minds(Medical Information Network Distribution Service)では以下のように定めている。

- I システマティック・レビュー/RCT のメタアナリシス
- II 1つ以上の RCT による

- III 非ランダム化比較試験による
- IV a 分析疫学的研究 (□ホート研究)
- IV b 分析疫学的研究 (症例対照研究、横断研究)
- V 記述研究(症例報告やケース·シリーズ)
- VI 患者データに基づかない、専門委員会や専門家個人の意見

ただし、RCT のような実験的研究が現実の臨床成績と乖離している可能性はしばしば指摘されている。エビデンスレベルの高いものの使用を原則としつつも、状況に応じた適切なデータを採用する必要がある。

·確率的感度分析

確率的感度分析は、モデルのパラメータに分布を当てはめること等により、増分費用や増分効果、ICER の分布を得るための手法である。確率的感度分析の結果は、費用効果平面上に散布図をプロットし、CEAC として $f(\gamma)=Pr(\gamma \cdot IE - IC > 0)$ を書くことが一般的である (IC: 増分費用、IE: 増分効果、 γ :支払意思額)。

・間接比較

例えば臨床試験によって"A vs. B"と"A vs. C"の結果が得られているとき、これらの結果から直接比較のない"B vs. C"の結果を推測することを間接比較(indirect comparison)と呼ぶ。 適切な比較対照を用いて分析しようにも直接の比較試験がない場合、間接比較を適用することができる場合がある。

間接比較が成り立つためには"A vs. B"の結果が"A vs. C"の集団にも適応できること、逆に "A vs. C"の結果が"A vs. B"の集団にも適応できることが条件となる。このことを同質性 (similarity)の仮定と呼ぶ。間接比較を行うにあたっては、このような仮定に関する検討や、適切な統計手法(例えば、単純な(naïve)間接比較ではなく調整された(adjusted)間接比較)を使用することが必要である。また、ネットワーク・メタアナリシス(あるいは多群間治療比較(multiple treatment comparison: MTC)とも呼ばれる)のようなより高度な手法を用いた分析についても検討しうる。

・感度分析

不確実性が存在する場合等に、パラメータの値を変化させることにより、結果への影響を見ることを感度分析という。1 つのパラメータを変化させる一次元感度分析、2 つのパラメータを同時に動かす二次元感度分析、複数のパラメータの不確実性を同時に取り扱う PSA(確率的感度分析の項を参照)などがある。

・システマティックレビュー

システマティックレビュー(SR)とは特定の課題について文献等を網羅的に探索し、可能な限り バイアスなくその結果や評価報告する手法である。Minds によれば『実際の作業面から定義する と、SR とは「クリニカルクエスチョンに対して、研究を網羅的に調査し、研究デザインごとに同質の 研究をまとめ、バイアスを評価しながら分析・統合を行うこと」』とされる。

しばしば SR とメタアナリシスが混同して使用されることもあるが、SR において得られた結果は必ずしも統計的に統合する必要はなく、このようなものを「定性的システマティックレビュー」と呼ぶこともある。 結果を統合することが適切な場合は、SR の結果に基づき、メタアナリシスを実施することとしている。

なお、SR(メタアナリシス)の報告様式としては、国際的に PRISMA (Preferred Reporting Items for Systematic Reviews and Meta-Analyses)声明が標準的に使用されている。

・質調整生存年

質調整生存年(QALY)は、生存年に QOL 値を乗じることにより得られる。QOL 値が 1 は 完全な健康を、0 は死亡を表す。QOL 値 0.6 の健康状態で 2 年間生存した場合、生存年は 2 年だが、0.6 x 2=1.2QALY(完全に健康な状態で 1.2 年生存したのと同じ価値)と計算される。時間とともに QOL 値が変化する場合、図のように QOL 値の経時変化をあらわす曲線下面積が獲得できる QALY となる。

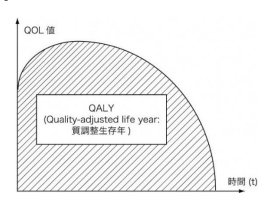


図 QALY の概念図

· 人的資本法

生産性損失を、本来得られたであろう賃金に基づき推計する方法を人的資本法(human capital method)と呼ぶ。しかし、完全雇用が実現されていない状況下では、その人が働けなくてもかわりの誰かが働くはずであり、長期的には必ずしも生産性が失われるわけではない。そのため、社会における生産性がもとの水準に回復するまでにかかる摩擦費用(friction cost)のみを含めるべきという意見もある。賃金は、疾病により実際に労働できなかった期間を調査することにより推計すべきであるが、そのような作業が困難な場合は、家事労働を含めたデータが存在し

ないため就業率を 100%として取り扱ってもよい。また、賃金の単価については、公平性の観点から、実際の単価にかかわらず全産業・全年齢・全性別の平均賃金を用いる。

・生産性損失

病気が原因で仕事や家事ができなくなることによる社会的な損失(あるいは早期に回復できることによる社会的な便益)は生産性損失(productivity loss)として、分析の立場によっては費用に含めることができるが、基本分析では含めないこととしている。また、生産性損失の範囲としては、本人のみならず家族等による看護や介護(インフォーマルケア)について検討してもよい。ただし、本ガイドラインでは、効果との二重計上になる恐れがあること等から病態の改善や生存期間の延長などアウトカムの改善を通じた間接的な生産性損失は含めないこととし、入院期間の短縮など医療技術に直接起因するもののみを含めてもよいこととしている。

・増分費用効果比

増分費用を増分効果で割ったものを増分費用効果比(ICER)という。以下の式により、治療 B と比較した場合の治療 A の ICER が算出される。

$$ICER = \frac{IC}{IE} = \frac{C_A - C_B}{E_A - E_B}$$

(IC: 増分費用、IE: 増分効果、C_A: 治療 A の期待費用、C_B: 治療 B の期待費用、E_A: 治療 A の期待効果、E_B: 治療 B の期待効果)

効果指標 1 単位獲得するあたり、いくらかかるかを表す指標であり、値が小さいほど費 用対効果はよい。

· 追加的有用性

費用効果分析を実施するにあたっては、増分費用効果比を算出する前に、比較対照技術と 比して追加的有用性等を有することを示す必要がある。追加的有用性を示す際の効果指標 については、必ずしも費用効果分析における効果指標と同一である必要はないが、臨床的に 意味のあるものを選択する必要がある。追加的有用性を有すると判断される場合は、費用効 果分析により ICER を算出する。一方で、追加的有用性を有すると判断できない場合は、い わゆる CMA により費用の比較を実施する。

· 非関連医療費

医療費は、評価対象技術によって直接影響を受ける関連医療費(related medical cost)と生命予後の延長等により間接的に影響されるもの、あるいは当該疾患と関連しないもの等の非関連医療費(unrelated medical cost)とに分類できる。例えば、高血圧治療によって心血管疾患や脳卒中が減少すると、期待余命が延長して、非関連医療費(例えば認知症や糖尿病、腎透析

など)が増大する可能性がある。このような非関連医療費は原則として費用に含めないこととしている。

・費用効果分析

医療技術の経済評価は下記の4パターンに分類されることが多い。(a) アウトカムを同等とおいて費用のみを検討する「費用最小化分析 (Cost-minimization analysis: CMA)」、(b) QALY 以外の種々のアウトカム指標(生存年、イベント回避など)を用いる「費用効果分析 (Cost-effectiveness analysis: CEA)」、(c) QALY を用いる「費用効用分析 (Cost-utility analysis: CUA)」、(d) アウトカムを金銭化して評価する「費用便益分析 (Cost-benefit analysis: CBA)」。

しかし、CMA、CEA、CUA は費用とアウトカムを別々に推計するという点では、同種の分析であるとも考えられるので、本ガイドラインではこれらの手法をまとめて費用効果分析と呼んでいる。

・不確実性

費用効果分析を行う上では、様々な分析の不確実性(uncertainty)がともなう。

異質性(heterogeneity)は、広義の不確実性の一種であり、比較対照技術や診療パターン、対象患者等が一意に定まらない状況を指す。これは、次に説明する狭義の不確実性とは異なり、統計学や医療経済学上の技術的な問題ではなく、現実が多様であることに起因する。このような異質性が存在する場合は、複数のシナリオ設定に基づいた感度分析を行うことを推奨している。

狭義の不確実性は、大きく(a)モデルの不確実性と(b)パラメータの不確実性に分けることができる。前者のモデルの不確実性は、さらに(a)-1 方法論上の不確実性や(a)-2 モデルの構造・仮定等に起因するものがある。

- (a)-1 方法論上の不確実性は、割引率や生産性損失の推計方法、QOL値の測定方法等が理論的には一意に定められないために生じる。これらを避けるためには、標準的な共通の手法に従って分析を行うことが重要であるが、割引率など結果に大きな影響を与える場合には、一次元感度分析によってその不確実性の大きさを評価する。
- (a)-2 モデルの構造・仮定に起因する不確実性は、健康状態や治療プロセスのモデル化法、 モデルに組み込むパラメータの選択、観察期間を超えて長期的な予後を予測するための仮定等 によって生じる。感度分析等によって評価する。
- (b)パラメータの不確実性は、パラメータの推定値が持つ不確実性によって生じる。例えば、ある臨床試験の中で 100 人中 10 人にイベントが起こったとしても、真のイベント発生率(母イベント発生率)は 10/100=0.1 ではないかもしれない。このような統計的推測に起因する不確実性に対処するには、通常の感度分析に加えて PSA を行うことも有用である。

・マッピング

選好にもとづく尺度による測定値が存在しない場合、患者報告アウトカム(PRO)での測定結果から、費用効果分析で使用する QOL 値を算出することが有用な場面もある。このような尺度間のスコア変換をマッピング(mapping)と呼ぶ。他のデータが存在しないときなどにマッピングは次善の手法として許容されうるものの、統計学的な妥当性などを十分に検討した上で実施すべきである。

<u>・メタアナリシス</u>

システマティックレビューで得られた結果を統計的手法によって統合し、統合した値やその信頼 区間を求める手法である。異質性が小さい場合は、固定効果モデル、異質性が大きい場合は変 量効果モデルやベイズモデルを用いるのが一般的である。結果はフォレストプロットを用いて表記 する場合が多い。治療間の対比較ではなく、複数の治療の比較を行う場合は、ネットワークメタア ナリシスと呼ばれる手法が用いられる(→間接比較)。

·優位·劣位

評価対象技術が比較対照技術と比して費用が安く効果も同等以上である場合、その医療技術は「優位(dominant)」であるという。一方、評価技術が対照技術技術と比較して費用が高いが効果は同等以下である場合、その医療技術は「劣位(dominated)」と呼ばれる。

· 割引

費用効果分析においては、将来に発生する(あるいは得られる)費用とアウトカムを現在価値に換算するため、一定の率で割引くことが一般的である。年単位で割引を行ったあとの現在価値に換算された費用 C_D は、i 年後の費用 C_i と割引率 d を用いて

$$C_p = \frac{C_i}{\left(1 + d\right)^{i-1}}$$

によって計算することができる。効果についても同様である。

略語一覧

- · CBA: Cost-benefit analysis, 費用便益分析
- · CEA: Cost-effectiveness analysis, 費用効果分析
- · CEAC: Cost-effectiveness acceptability curve, 費用効果受容曲線
- · CMA: Cost-minimization analysis, 費用最小化分析
- · CUA: Cost-utility analysis, 費用効用分析
- · CQ: Clinical question, クリニカルクエスチョン
- · DCE Discrete choice experiment, 離散選択実験
- · EQ-5D: EuroQol 5 dimension
- · HRQOL: Health-related quality of life, 健康関連 QOL
- · ICER: Incremental cost-effectiveness ratio, 增分費用効果比
- ・MAIC: Matched adjusted indirect comparison, マッチング調整された間接比較
- · MTC: Multiple treatment comparison, 多群間治療比較
- · PBM: Preference-based measure, 選好に基づく尺度
- · PRO: Patient-reported outcome, 患者報告アウトカム
- PRISMA: Preferred Reporting Items for Systematic Reviews and Meta-Analyses
- · PSA: Probabilistic sensitivity analysis, 確率的感度分析
- · QALY: Quality-adjusted life year, 質調整生存年
- ・RCT: Randomized controlled trial, ランダム化比較試験
- · SG: Standard gamble, 基準的賭け法
- · SR: Systematic review, システマティックレビュー
- · TTO: Time trade-off, 時間得失法

政策科学総合研究事業(政策科学推進研究事業)「医薬品・医療機器等の費用対効果評 価における公的分析と公的意思決定方法に関する研究」班(研究代表者: 福田 敬)

中医協 費 - 1 参考 1 4 . 1 9

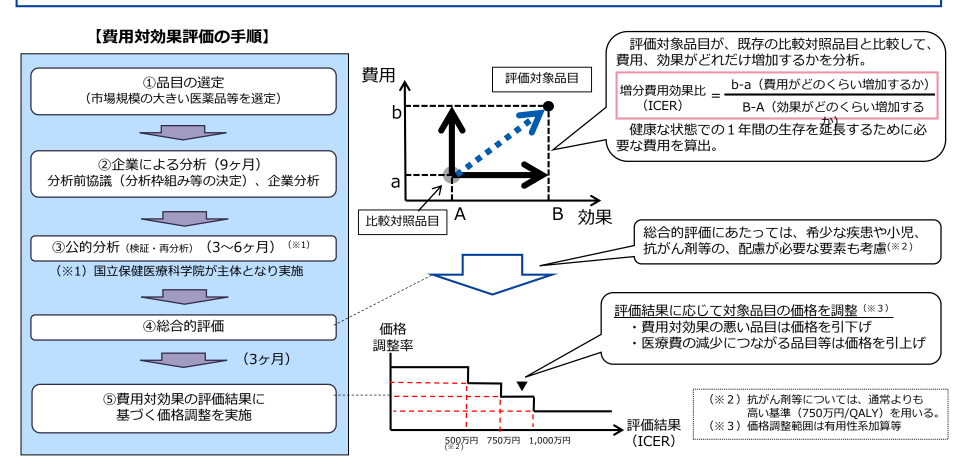
中医協 費 - 1 参 考 3 . 1 2 . 1

令和4年度費用対効果評価制度改革の骨子(案)参考資料

費用対効果評価制度について(概要)

中医協 費 - 1 3 . 1 0 . 1 5

- ○費用対効果評価制度については、中央社会保険医療協議会での議論を踏まえ、2019年4月から運用を開始した。
- ○市場規模が大きい、又は著しく単価が高い医薬品・医療機器を評価の対象とする。ただし、治療方法が十分に存在しない 稀少疾患(指定難病等)や小児のみに用いられる品目は対象外とする。
- ○評価結果は保険償還の可否の判断に用いるのではなく、いったん保険収載したうえで価格調整に用いる(薬価制度の補完)。
- ○今後、体制の充実を図るとともに事例を集積し、制度のあり方や活用方法について検討する。



費用対効果評価対象品目(評価終了品目を除く)(令和3年12月1日時点)

No.	総会 指定	品目名	効能・効果	収載時価格※1	うち有用性系 加算率	市場規模 (ピーク時予測)	費用対効果評価 区分	総会での 指定日	現状
1	8	カボメティクス (武田薬品工業)	腎細胞癌、 肝細胞癌 ^{※4}	8,007.60円(20mg錠) 22,333.00円(60mg錠)	10%	127億円	H 1 (市場規模が 100億円以上)	2020/5/13	公的分析中**4
2	9	エンハーツ (第一三共)	乳癌、胃癌*3	165,074円	5%	129億円	H 1(市場規模が 100億円以上)	2020/5/13	公的分析中*3
3	10	ゾルゲンスマ (ノバルティスファーマ)	脊髄性筋萎縮症	167,077,222円	50%	42億円	H3(単価が高い)	2020/5/13	公的分析中
4	13	リベルサス (ノボ ノルディスク ファーマ)	2 型糖尿病	143.20円(3mg錠) 334.20円(7mg錠) 501.30円(14mg錠)	5 %	116億円	H 1(市場規模が 100億円以上)	2020/11/11	公的分析中
5	15	エムガルディ (日本イーライリリー)	片頭痛	45,165円(120mg1mL1キット) 44,940円(120mg1mL1筒)	なし	173億円	H 1(市場規模が 100億円以上)	2021/4/14	企業分析中
6	17	ポライビー (中外製薬)	リンパ腫	298,825円(30mg) 1,364,330円(140mg)	5 %	120億円	H 1 (市場規模が 100億円以上)	2021/5/12	企業分析中
7	18	ダラキューロ (ヤンセンファーマ)	多発性骨髄腫、全身性 ALアミロイドーシス**5	432,209円	5 %	370億円	H 1(市場規模が 100億円以上)	2021/5/12	企業分析中※5
8	19	アリケイス (インスメッド)	肺非結核性抗酸菌症	42,408.40円	10%×0.2 ^{*2} (2%)	177億円	H 1(市場規模が 100億円以上)	2021/5/12	企業分析中
9	22	アジョビ (大塚製薬)	片頭痛	41,356円(225mg1.5mL1筒)	なし	137億円	H 5 (エムガルディ の類似品目)	2021/8/4	分析は行わない(エムガル ディの評価に準じる)
10	23	アイモビーグ (アムジェン)	片頭痛	41,356円(70mg 1 mL 1 キット)	なし	153億円	H 5 (エムガルディ の類似品目)	2021/8/4	分析は行わない(エムガル ディの評価に準じる)
11	24	レベスティブ (武田薬品工業)	短腸症候群	79,302円(3.8mg 1 瓶)	5%×0.2 ^{×2} (1%)	60億円	H 2(市場規模が 50億円以上)	2021/8/4	企業分析中
12	25	ベクルリー (ギリアド・サイエンシズ)	SARS-CoV-2による感染 症	63,342円(100mg 1瓶)	なし	181億円	H 1(市場規模が 100億円以上)	2021/8/4	企業分析中
13	26	Micra 経力テーテル ペーシングシステム (日本メドトロニック)	% 6	1,170,000円	10%	77億円	H 2(市場規模が 50億円以上)	2021/10/13	分析前協議中
14	27	レットヴィモ (日本イーライリリー)	非小細胞肺癌	3,680.00円(40mgカプセル) 6,984.50円(80mgカプセル)	5 %	156億円	H 1 (市場規模が 100億円以上)	2021/11/17	分析前協議中
15	28	パドセブ (アステラス製薬)	尿路上皮癌	99,609円	10%	118億円	H 1(市場規模が 100億円以上)	2021/11/17	分析前協議中

^{※1} 収載時価格は、キット特徴部分の原材料費除いた金額。

^{※2} 加算係数 (製品総原価の開示度に応じた加算率)・・・開示度80%以上:1.0、50~80%:0.6、50%未満:0.2

^{※3} 胃癌については令和2年9月25日に効能追加され、公的分析中。

^{※4} 肝細胞癌については令和2年11月27日に効能追加され、公的分析中。

^{※5} 全身性ALアミロイドーシスについては令和3年8月25日に効能追加され、分析前協議中。※6 主な使用目的:本品は、カテーテルを用いて経皮的に右心室内に留置される電極一体型の植込み型心臓ペースメーカである。なお、本品は撮像可能条件に適合する場合にのみ限定的にMRI検査が可能となる機器である。

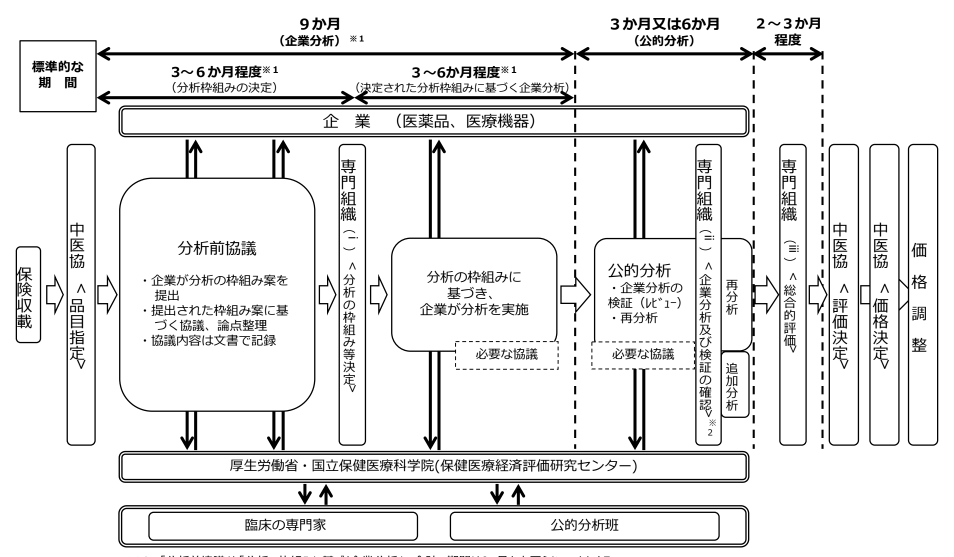
費用対効果評価終了品目(令和3年12月1日時点)

No.	総会 指定	品目名	効能・効果	市場規模 (ピーク時予測)	費用対効果評価 区分	総会での 指定日	調整前価格	調整後価格	適用日
1	1	テリルジー100エリプタ (グラクソ・スミスクライン)	COPD(慢性閉塞 性肺疾患)	236億円	H 1(市場規模が 100億円以上)	2019/5/15	4,183.50円(14吸入1キット) 8,853.80円(30吸入1キット)	4,160.80円(14吸入1キット) 8,805.10円(30吸入1キット)	2021/7/1
2	2	キムリア (ノバルティスファーマ)	白血病	72億円	H3(単価が高い)	2019/5/15	34,113,655円	32,647,761円	2021/7/1
3	3	ユルトミリス (アレクシオンファーマ)	発作性夜間へモ グロビン尿症	331億円	H 1(市場規模が 100億円以上)	2019/8/28	730,894円	699,570円	2021/8/1
4	4	ビレーズトリエアロス フィア(アストラゼネカ)	COPD(慢性閉塞 性肺疾患)	189億円	H 5(テリルジーの 類似品目)	2019/8/28	4,150.30円	4,127.60円	2021/7/1
5	12	エナジア (ノバルティスファーマ)	気管支喘息	251億円	H 5(テリルジーの 類似品目)	2020/8/19	291.90円(中用量) 333.40円(高用量)	290.30円(中用量) 331.50円(高用量)	2021/7/1
6	14	テリルジー200エリプ (グラクソ・スミスクライン)	COPD(慢性閉塞 性肺疾患)	130億円	H 5(テリルジーの 類似品目)	2021/2/10	4,764.50円(14吸入1キット) 10,098.90円(30吸入1キット)	4,738.50円(14吸入1キット) 10,043.30円(30吸入1キット)	2021/7/1
7	16	イエスカルタ (第一三共)	リンパ腫	79億円	H 5 (キムリアの 類似品目)	2021/4/14	34,113,655円	32,647,761円	2021/4/21
8	20	ブレヤンジ (セルジーン)	リンパ腫	82億円	H 5 (キムリアの 類似品目)	2021/5/12	34,113,655円	32,647,761円	2021/5/19
9	5	トリンテリックス (武田薬品工業)	うつ病・うつ状態	227億円	H 1(市場規模が 100億円以上)	2019/11/13	168.90円(10mg錠) 253.40円(20mg錠)	161.70円(10mg錠) 242.50円(20mg錠)	2021/11/1
10	6	コララン (小野薬品工業)	慢性心不全	57.5億円	H 2 (市場規模が 50億円以上)	2019/11/13	82.90円(2.5mg錠) 145.40円(5mg錠) 201.90円(7.5mg錠)	変更なし	-
11	11	エンレスト(ノバルティスファーマ)	慢性心不全	141億円	H 5 (コラランの 類似品目)	2020/8/19	65.70円(50mg錠) 115.20円(100mg錠) 201.90円(200mg錠)	変更なし	-
12	21	ベリキューボ (バイエル薬品)	慢性心不全	95億円	H 5 (エンレストの 類似品目)	2021/8/4	131.50円(2.5mg錠) 230.40円(5 mg錠) 403.80円(10mg錠)	変更なし	-
13	7	ノクサフィル ^{※1} (MSD)	深在性真菌症※2	112億円	H 1 (市場規模が 100億円以上)	2020/4/8	3,109.10円(100mg錠)	3,094.90円(100mg錠)	2022/2/1

^{※1} ノクサフィルは内用薬 (ノクサフィル錠100mg) のみが費用対効果評価対象。※2 「造血幹細胞移植患者又は好中球減少が予測される血液悪性腫瘍患者における深在性真菌症の予防」及び「真菌症(侵襲性アスペルギルス症、フサリウム症、ムーコル症、コクシジオイデス症、クロモブラストミコーシス、菌腫)の治療(侵襲性) アスペルギルス症については令和3年9月27日に効能追加)」

標準的な分析プロセス及び分析期間の見直し後の運用(イメージ)

中 医 協 費 一 1 3 . 9 . 1 5



- ※1 「分析前協議」と「分析の枠組みに基づく企業分析」の合計の期間は9ヶ月を上回らないこととする。
- ※2 公的分析の結果、再分析まで実施した場合を示している。

費用対効果評価制度の体制と人材育成

1

制度企画·立案·執行·管理機関

諮問機関



- ✓費用対効果評価制度に係る企画·立案
- ✔費用対効果評価制度に係る制度執行(価格 調整等)



✓ 費用対効果評価制 度について議論



中医協





調査:研究:分析:人材育成機関



- 国立保健医療科学院 保健医療経済評価 研究センター(9名)
- ✔医療技術評価(費用対効果評価)に係る調査・研究
- ✔医療技術評価(費用対効果評価)に係る人材育成
- ✔費用対効果評価制度の公的分析に係る全体監督



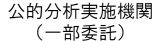




大学

人材育成機関 (一部委託)

✔医療技術評価(費用対効果評 価)に係る人材育成





- ✔分析の枠組みの検討
- ✔公的分析の実施

*科学院及び大学で育成した人材については、医療技術に係る調査・研究機関や公的分析実施機関等での活躍を想定

 中 医 協 費 - 1

 3 . 1 0 . 1 5

今後の評価分析体制について

○ 今後の安定的な制度の運用に向けて、公的分析の体制や人材育成プログラムの充実が必要。

分析体制について

2020(R 2) 年度 2021(R 3) 年度 2022(R 4) 年度 2023(R 5) 年度 2024(R 6) 年度 2025(R 7) 年度

品目数 (* 1) (5品目) 品目数 (* 2) (7品目) 分析可能品目数

(年間10品目程度)

公的分析 (26名)

公的分析 (29名) 公的分析

(30名程度)

研修修了者数(見込み)について

人材育成プログラム

18名

16名 (見込み)

15名程度

*1 実績値(H5は除く)*2 実績値(令和3年10月13日時点、H5は除く)

公的分析実施施設からのヒアリングの結果

- 体制の充実に向けて必要な対策に関するヒアリングの結果は以下のとおり。
 - 分析資金の安定的確保
 - 公的分析結果等の論文化
 - ・ 分析体制の透明性を確保した上での公的分析班に係る利益相反の見直し
 - ※ 現行、企業と関連した業務に携わる場合は一切公的分析ができないが、大学として産学連携を進めている状況にあり、一定の基準内であることを申告すれば、分析に携わることを可能としてほしい、というご意見。
 - 関係学会への周知活動の実施

中医協 費-1参考2 4.1.19

医政発 0207 第 5 号 保 発 0207 第 6 号 令和 2 年 2 月 7 日

厚生労働省医政局長(公印省略)
厚生労働省保険局長(公印省略)

医薬品、医療機器及び再生医療等製品の費用対効果評価に 関する取扱いについて

標記については、これまで「医薬品、医療機器及び再生医療等製品の費用対効果評価に関する取扱いについて」(平成31年3月29日医政発0329第43号、保発0329第5号。以下「旧通知」という。)により取り扱ってきたところであるが、中央社会保険医療協議会において、別添のとおり「医薬品、医療機器及び再生医療等製品の費用対効果評価に関する取扱いについて」が改正され、令和2年4月1日以降、これによることとしたので、その取扱いに遺漏のないよう、貴管下の保険医療機関、審査支払機関等に対して周知徹底を図られたく通知する。

なお、旧通知は、令和2年3月31日をもって廃止する。

医薬品、医療機器及び再生医療等製品の費用対効果評価に関する取扱いについて

令 和 2 年 2 月 7 日 中央社会保険医療協議会了解

1 対象品目の指定

(1) 対象品目の指定基準

医薬品、医療機器及び再生医療等製品については、次のいずれにも該当する品目を、中央社会 保険医療協議会総会において、費用対効果評価の対象として指定する。

- ① 次のいずれかの区分に該当すること。
 - ア H1区分 平成31年4月1日以降に保険適用された品目のうち、次のいずれかに該当し、かつ、ピーク時予測売上高が100億円以上であるもの
 - i 類似薬効比較方式(「薬価算定の基準について」(令和2年2月7日保発0207第1号)第1章に定める類似薬効比較方式(I)及び類似薬効比較方式(II)をいう。以下同じ。)により算定されたもののうち、画期性加算、有用性加算(I)若しくは有用性加算(II)(以下「有用性系加算(医薬品等)」という。)の対象であるもの又は類似機能区分比較方式(「特定保険医療材料の保険償還価格算定の基準について」(令和2年2月7日保発0207第3号)第1章に定める類似機能区分比較方式をいう。以下同じ。)により算定されたもののうち、画期性加算、有用性加算若しくは改良加算のハ(以下「有用性系加算(医療機器等)」という。)の対象であるもの
 - ii 原価計算方式(医薬品及び医薬品の例により取り扱う再生医療等製品(以下「医薬品等」という。)については「薬価算定の基準について」第1章に定める原価計算方式をいい、医療機器及び医療機器の例により取り扱う再生医療等製品(以下「医療機器等」という。)については「特定保険医療材料の保険償還価格算定の基準について」第1章に定める原価計算方式をいう。以下同じ。)により算定されたもののうち、医薬品等若しくは令和2年4月1日以降に保険適用された医療機器等であって有用性系加算(医薬品等)若しくは有用性系加算(医療機器等)の対象であるもの又は令和2年3月31日以前に保険適用された医療機器等であって営業利益率のプラスの補正の対象であるもの(有用性系加算(医療機器等)に相当する補正が行われた場合に限る。)
 - iii 原価計算方式により算定されたもの(iiに該当するものを除く。)のうち、開示度(製品総原価に占める薬価算定組織又は保険医療材料等専門組織での開示が可能な額の割合をいう。)が50%未満のもの
 - イ H2区分 平成 31 年4月1日以降に保険適用された品目のうち、アのiからiiiまでのいずれかに該当し、かつピーク時予測売上高が50億円以上100億円未満であるもの(以下「評価候補品目」という。)であって、H1区分、H3区分及びH4区分の指定状況並びに当該品目のピーク時予測売上高を勘案し、中央社会保険医療協議会総会において費用対効果評価の対象とすることが適当と認められたもの
 - ウ H3区分 平成 31 年4月1日以降に保険適用された品目のうち、アの i からiiiまでのいずれかに該当するものであって、著しく保険償還価格が高いもの又は費用対効果評価終了後

に国立保健医療科学院の意見を参考にして評価に重要な影響を与える知見が得られたと判断されたものとして、中央社会保険医療協議会総会において費用対効果評価の対象とすることが適当と認められたもの(H1区分又はH2区分に該当するものを除く。)

- エ H4区分 平成31年3月31日以前に保険適用された品目のうち、次のいずれかに該当するもの
 - i アのi若しくはiiに該当するもの又は医薬品等であって営業利益率のプラスの補正の対象であるもののうち、年間販売額(医薬品等にあっては、組成及び投与形態が当該既収載品と同一である全ての類似薬の薬価改定前の年間販売額の合計額をいう。)が 1,000 億円以上であるもの
 - ii アのi若しくはiiに該当するもの又は医薬品等であって営業利益率のプラスの補正の対象であるもののうち、著しく保険償還価格が高いもの又は費用対効果評価終了後に国立保健医療科学院の意見を参考にして評価に重要な影響を与える知見が得られたと判断されたものとして、中央社会保険医療協議会総会において費用対効果評価の対象とすることが適当と認められたもの
- オ H5区分 次のいずれかに該当するもの(H1区分からH4区分までのいずれかに該当するものを除く。)(医薬品等にあっては、平成 31 年4月1日以降に保険適用された品目に限る。)
 - i 代表品目(H1区分からH4区分までのいずれかに該当する品目をいう。以下同じ。)を 比較薬として保険適用された医薬品等(以下「代表品目類似品」という。)であって、当該 代表品目が収載された日から当該代表品目の費用対効果評価に基づく価格調整後の価格 適用日までの期間に保険適用されたもの
 - ii 代表品目類似品を比較薬として保険適用された医薬品等であって、当該代表品目が収載された日から当該代表品目の費用対効果評価に基づく価格調整後の価格適用日までの期間に保険適用されたもの
 - iii 代表品目の費用対効果評価に基づく価格調整後の価格適用日において、当該代表品目と 同一機能区分に属する医療機器等
- ② ア又はイに該当しないこと。ただし、ア又はイに該当するもののうち、年間販売額が350億円以上の品目又は著しく保険償還価格が高い品目等として、中央社会保険医療協議会総会において費用対効果評価の対象とすることが適当と認められたものについては、①のアからオまでの区分に準ずる区分の対象品目として指定する。
 - ア 治療方法が十分に存在しない疾病(難病の患者に対する医療等に関する法律(平成 26 年 法律第50号)第5条第1項に規定する指定難病をいう。以下同じ。)に対する治療のみに用いるもの、血友病の治療に係る血液凝固因子製剤、血液凝固因子抗体迂回活性複合体若しくはこれに類するもの又は抗HIV薬
 - イ 医薬品等の効能及び効果若しくは当該効能及び効果に係る用法及び用量又は医療機器等の使用目的若しくは効果に、小児(幼児、乳児、新生児及び低出生体重児を含む。以下同じ。) に係るものが明示的に含まれている医薬品等又は医療機器等(以下「小児に係る用法・用量等が承認された医薬品等又は医療機器等」という。)であって、小児のみに用いるもの
- ③ 費用対効果評価の対象品目(費用対効果評価の試行的導入の対象品目を含む。)として指定されたことがないこと(費用対効果評価終了後にH3区分又はH4区分に該当した場合を除く。)。

(2) 対象品目の指定手続

- (1) の指定基準を満たすものについて、中央社会保険医療協議会総会において、次の手続により、指定基準の該当性を検討し、対象品目を指定する。
- ① 保険適用時にH1区分、H3区分若しくはH5区分又は評価候補品目の指定基準を満たす可能性のある品目については、「医療用医薬品等の薬価基準収載等に係る取扱いについて」(令和2年2月7日医政発0207第2号)又は「医療機器の保険適用等に関する取扱いについて」(令和2年2月7日医政発0207第3号、保発0207第4号)に規定する手続により、薬価算定組織及び保険医療材料等専門組織において対象品目案及び評価候補品目案を決定し、中央社会保険医療協議会総会に報告する。中央社会保険医療協議会総会において当該報告内容を審議し、年4回、費用対効果評価の対象品目及び評価候補品目を指定する。
- ② H4区分の指定基準を満たす可能性のある品目又は保険適用時に指定基準を満たさない品目のうち、保険適用後に使用方法の変化、適用疾病の変化その他の変化により市場拡大したこと、費用対効果評価終了後に国立保健医療科学院の意見を参考にして評価に重要な影響を与える知見が得られたこと等の理由によりH1区分、H3区分、H4区分若しくはH5区分又は評価候補品目の指定基準を満たす可能性のある品目については、「医療用医薬品等の薬価基準収載等に係る取扱いについて」又は「医療機器の保険適用等に関する取扱いについて」に規定する手続により、対象品目案及び評価候補品目案を決定し、中央社会保険医療協議会総会に報告する。中央社会保険医療協議会総会において当該報告内容を審議し、年4回、費用対効果評価の対象品目及び評価候補品目を指定する。
- ③ 評価候補品目については、中央社会保険医療協議会総会において、年2回、費用対効果評価の対象とすることが適当と認められるものを、H2区分の対象品目として指定する。ただし、②の手続により保険適用後に指定された評価候補品目については、中央社会保険医療協議会総会において、年4回、費用対効果評価の対象とすることが適当と認めるものを、H2区分の対象品目として指定する。

2 製造販売業者による分析

製造販売業者は、1(2)により費用対効果評価の対象として指定された品目について、指定された日の翌日から次の手続により、対象品目の費用対効果を分析する。ただし、H5区分の対象品目については分析せず、代表品目の価格調整に準じて価格調整を行う。

なお、製造販売業者は、分析から5に規定する中央社会保険医療協議会総会の決定までの協議及び手続の内容については、公表しないものとする。また、製造販売業者は、5に規定する中央社会保険医療協議会総会の決定までの間は、分析により得たデータ等について公表しないものとする。

(1) 分析方法等に関する分析前協議

費用対効果評価を効率的に行うため、製造販売業者は分析を開始する前に、次の手続により、 国立保健医療科学院と分析方法等に関する協議(以下「分析前協議」という。)を行う。

① 分析前協議の実施体制

分析前協議は、原則として国立保健医療科学院と製造販売業者の2者で行うが、厚生労働省は、必要に応じて分析前協議に参加することができる。

国立保健医療科学院は、分析前協議の実施に当たり、その内容を公的分析班(公的かつ中立 的な立場で専門的に費用対効果評価に係る分析を行う機関として国立保健医療科学院が指定 する機関をいう。以下同じ。)と協議するものとする。

② 分析前協議の実施

製造販売業者及び国立保健医療科学院は、分析方法等について協議し、分析対象集団、比較 対照技術(比較対照品目を含む。)及び分析に用いる臨床試験等の基本的な方針(以下「分析枠 組み」という。)の案を策定する。

また、分析前協議では決定できず、分析中に協議が必要になると想定される事項を、あらか じめ整理する。

③ 関係者への照会

国立保健医療科学院は、必要に応じて、費用対効果評価専門組織の委員のうち臨床の専門家に対し、分析のために必要な事項を照会することができる。

製造販売業者は、必要に応じて、国立保健医療科学院を通じて公的分析班及び費用対効果評価専門組織の委員のうち臨床の専門家に対し、分析のために必要な事項を照会することができる。

④ 分析枠組みの決定

製造販売業者及び国立保健医療科学院は、分析枠組み案、分析前協議及び照会の内容並びに 分析中に協議が必要な事項を、費用対効果評価専門組織へ報告する。費用対効果評価専門組織 は、4(1)に規定する手続により、分析枠組み案の科学的妥当性を確認し、分析前協議の内 容等を勘案して、分析枠組みを決定する。

(2) 製造販売業者による分析

① 分析の実施

製造販売業者は、対象品目について、「中央社会保険医療協議会における費用対効果評価の分析ガイドライン第2版」(平成31年2月20日中央社会保険医療協議会総会了承)(以下「ガイドライン」という。)及び分析枠組みに基づき対象品目を分析する。

② 分析中の協議

製造販売業者は、分析開始後に、分析に必要な事項を国立保健医療科学院と協議し、又は国立保健医療科学院を通じて公的分析班及び費用対効果評価専門組織の委員のうち臨床の専門家に対し、分析のために必要な事項を照会することができる。ただし、協議及び照会は、分析開始後に得られた新たな知見を採用するか否かの判断等、科学的な観点から分析に必要な事項に関するものでなければならない。国立保健医療科学院は分析中の協議及び照会の内容を、費用対効果評価専門組織へ報告する。

③ 分析データ等の提出

製造販売業者は、中央社会保険医療協議会総会において対象品目が指定された日から、分析方法、条件及び ICER (対象品目の増分費用効果比をいう。以下同じ。)を含む分析結果のデータ(以下「分析データ等」という。)を、原則として9か月以内に費用対効果評価専門組織に提出しなければならない。

製造販売業者は、提出期限までに分析データ等を提出することができなかった場合には、分析データ等を提出する際に、その理由を付さなければならない。費用対効果評価専門組織は、 当該理由の妥当性を検証し、当該検証結果を中央社会保険医療協議会総会に報告する。

製造販売業者が公的介護費及び生産性損失について国内のデータを集積し、分析した場合に は、当該分析結果を費用対効果評価専門組織に報告することができる。費用対効果評価専門組 織は、当該分析結果を費用対効果評価案の策定には用いない。また、当該分析結果について、 国立保健医療科学院は、費用対効果評価の方法に関して科学的知見を深め、今後の分析の質を 高めるために、必要に応じて、6に基づき作成する報告書等と併せて公表することができる。

3 公的分析

(1) 公的分析の実施体制

国立保健医療科学院は、利益相反の有無や公的分析班が担当している品目数等を考慮した上で、対象品目の分析を担当する公的分析班を指定する。公的分析班は、製造販売業者が提出した分析データ等について、公的かつ中立的な立場から公的分析を行う。国立保健医療科学院は公的分析班の分析を評価した上で、公的分析班とともに公的分析の結果を策定する。

公的分析の中立性を確保するため、各公的分析班が担当する対象品目は、対象品目の費用対効 果評価が終了するまで非公表とする。製造販売業者及び製造販売業者の分析と関係のある者は、 公的分析班への接触や、公的分析班に対する金品その他の便宜の供与を行ってはならない。

国立保健医療科学院及び公的分析班は、公的分析において知ることのできた情報について、秘密を保持し、公的分析以外の目的で利用してはならない。

(2) 公的分析の方法

公的分析班は、製造販売業者が提出した分析データ等の科学的妥当性の検証(以下「レビュー」という。)を行う。レビューの結果、製造販売業者が提出した分析データ等が妥当でないと判断される場合、公的分析班は再分析(ガイドライン及び分析枠組みに基づき公的分析班が行う分析であって、製造販売業者による分析とは独立したものをいう。以下同じ。)を行う。

公的分析班は、公的分析を行うために製造販売業者に確認が必要な事項について、国立保健医療科学院を通じて製造販売業者に照会する。

(3) 公的分析結果の提出期限

国立保健医療科学院は、4 (2) に規定する費用対効果評価専門組織の審議が終了した日から 原則として3か月以内(公的分析班が再分析を行う場合にあっては、6か月以内)に費用対効果 評価専門組織に公的分析結果(レビュー及び再分析の結果をいう。以下同じ。)を提出しなければ ならない。

国立保健医療科学院は、提出期限までに分析データ等を提出することができなかった場合には、 分析データ等を提出する際に、その理由を付さなければならない。費用対効果評価専門組織は、 当該理由の妥当性を検証し、当該検証結果を中央社会保険医療協議会総会に報告する。

4 費用対効果評価専門組織の開催

費用対効果評価専門組織は、分析を円滑に実施し、中央社会保険医療協議会総会の審議に資するため、次に掲げる決定等を行う際に開催するものとし、製造販売業者及び国立保健医療科学院から報告を受けた内容について審議する。

(1) 分析枠組みの決定

次の手続により、分析前協議で策定された分析枠組み案を審査し、分析枠組みを決定する。

(1) 製造販売業者及び国立保健医療科学院からの報告を踏まえ、次の事項について専門的見地か

ら審査する。

- ア 分析前協議の内容及び分析中に協議が必要な事項の内容
- イ 分析枠組み案の科学的妥当性
- ウ 追加検討の要否及びその方法
- ② 製造販売業者のうち希望する者は、費用対効果評価専門組織に出席して、分析枠組み案の内容について定められた時間の範囲内で意見を述べ、費用対効果評価専門組織の委員と相互に質疑応答を行うことができる。また、製造販売業者とともに分析枠組み案の策定に関係した者は、製造販売業者に同行して意見を述べることができる。
- ③ 費用対効果評価専門組織は、①及び②を踏まえて分析枠組みを決定し、決定した分析枠組み 及びその理由を製造販売業者に通知する。その際、追加検討の必要があると判断される場合に あっては、製造販売業者、国立保健医療科学院及び公的分析班に対して、理由を付した上で追 加検討の実施を指示することができる。
- ④ 通知した分析枠組みに不服がある製造販売業者は、1回に限り、別紙様式1に定める不服意見書に説明資料を付して、定められた期限までに費用対効果評価専門組織に意見を提出することができる。不服意見書を提出した製造販売業者は、費用対効果評価専門組織に出席して、定められた時間の範囲内で意見を述べることができる。また、製造販売業者とともに分析枠組み案の策定に関係した者は、製造販売業者に同行して意見を述べることができる。

費用対効果評価専門組織は当該不服意見を踏まえ、必要に応じて、分析枠組みを変更することができる。費用対効果評価専門組織は、分析枠組みの変更の有無を製造販売業者に通知する。 製造販売業者による分析及び公的分析は、費用対効果評価専門組織により決定された分析枠組みに基づいて行う。

(2) 製造販売業者の分析データ等の審査

費用対効果評価専門組織は、次の手続により、製造販売業者から提出された分析データ等について審議する。

- ① 費用対効果評価専門組織は、次の事項について、製造販売業者から提出された分析データ等の内容を専門的見地から審査する。
 - ア 分析中の協議の内容
 - イ 分析方法の妥当性(分析枠組みに基づく分析方法であることの確認等)
 - ウ 分析データ等の科学的妥当性
 - エ 報告期限までに分析データ等が報告されなかった場合には、その理由の妥当性
- ② 製造販売業者のうち希望する者は、費用対効果評価専門組織に出席して、提出した分析データ等について、定められた時間の範囲内で意見を述べ、費用対効果評価専門組織の委員と相互に質疑応答を行うことができる。また、製造販売業者とともに分析データ等の作成に関係した者は、製造販売業者に同行して意見を述べることができる。
- ③ 費用対効果評価専門組織は、審査結果を製造販売業者に通知する。
- ④ 通知した審査結果に不服がある製造販売業者は、1回に限り、別紙様式1に定める不服意見書に説明資料を付して、定められた期限までに費用対効果評価専門組織に意見を提出することができる。不服意見を提出した製造販売業者は、費用対効果評価専門組織に出席して、定められた時間の範囲内で意見を述べることができる。また、製造販売業者とともに分析データ等の作成に関係した者は、製造販売業者に同行して意見を述べることができる。

費用対効果評価専門組織は当該不服意見を踏まえ、必要に応じて、審査結果を変更することができる。費用対効果評価専門組織は、審査結果の変更の有無を製造販売業者に通知する。

国立保健医療科学院及び公的分析班は、当該審査結果を踏まえて、3に規定する公的分析を 行うものとする。

- (3) 費用対効果評価案の策定
 - 費用対効果評価専門組織は、次の手続により、費用対効果評価案を策定する。
- ① 費用対効果評価専門組織は、ICER 等の公的分析結果について、次の事項について専門的見地から審査する。その際、追加分析の必要があると判断される場合にあっては、国立保健医療科学院及び公的分析班に対して、理由を付した上で追加分析の実施を指示することができる。
 - ア 分析方法の妥当性
 - イ 公的分析結果の科学的妥当性
 - ウ 追加分析の要否
 - エ 価格調整における配慮の要否
 - オ 報告期限までに公的分析結果が報告されなかった場合には、その理由の妥当性
- ② 対象品目が次のいずれかに該当する場合、価格調整における配慮の要否について総合的な評価(以下「総合的評価」という。)を行う。なお、公的介護費や生産性損失を含めた分析結果は、費用対効果評価案の策定には用いない。
 - ア 適用症の一部に治療方法が十分に存在しない疾病が含まれるものであって、当該疾病を分析対象集団として分析を行ったもの
 - イ 小児に係る用法・用量等が承認された医薬品等又は医療機器等(小児のみに用いるものを 除く。)であって、その小児に係る適用症を分析対象集団として分析を行ったもの
 - ウ 承認された効能又は効果において悪性腫瘍が対象となっており、当該悪性腫瘍を分析対象 集団として分析を行ったもの
- ③ 製造販売業者のうち希望する者は、費用対効果評価専門組織に出席して、費用対効果評価案の策定に当たって、定められた時間の範囲内で意見を述べ、費用対効果評価専門組織の委員と相互に質疑応答を行うことができる。また、製造販売業者とともに分析データ等の作成に関係した者は、製造販売業者に同行して意見を述べることができる。
- ④ 費用対効果評価専門組織は、①から③までの手続の結果を踏まえ、対象品目の費用対効果評価案を策定する。その際、対象品目が複数の分析対象集団を持つ場合にあっては、分析対象集団ごとに算出された ICER を用いることとする。また、ICER の点推定値を1つに定めることが困難である場合には、ICER が一定の幅により示されることを可能とする。ICER が一定の幅により示されるよとで可能とする。ICER が一定の幅により示される場合において、ICER の幅に対応する価格調整係数のうち価格調整に用いる値については、費用対効果評価専門組織において科学的妥当性の観点から審議し、決定する。
- 費用対効果評価専門組織は、策定した費用対効果評価案を製造販売業者に通知する。
- ⑥ 通知した費用対効果評価案に不服がある製造販売業者は、1回に限り、別紙様式1に定める 不服意見書に説明資料を付して、定められた期限までに費用対効果評価専門組織に意見を提出 することができる。不服意見書を提出した製造販売業者は、費用対効果評価専門組織に出席し て、定められた時間の範囲内で意見を述べることができる。また、製造販売業者とともに分析 データ等の作成に関係した者は、製造販売業者に同行して意見を述べることができる。

費用対効果評価専門組織は当該不服意見を踏まえ、必要に応じて、費用対効果評価案を変更することができる。費用対効果評価専門組織は、費用対効果評価案の変更の有無を製造販売業

者に通知する。

費用対効果評価専門組織は、策定した費用対効果評価案を中央社会保険医療協議会総会へ報告する。

- (4) 分析中断、評価中止及び分析再開に係る決定案の策定
- ① 製造販売業者及び国立保健医療科学院は、分析に必要なデータの不足等により分析が困難(以下「分析不能」という。)となった場合には、製造販売業者及び国立保健医療科学院が合意の上、対象品目の分析中断を申し出ることができる。

ただし、製造販売業者が分析不能と判断した場合であっても、国立保健医療科学院が合意しなければ、対象品目の分析中断を申し出ることはできない。この際、分析不能を理由に製造販売業者が分析を行わない場合にあっては、費用対効果評価専門組織は、公的分析結果のみを用いて費用対効果評価案を策定する。

また、対象品目が販売を停止した場合や年間販売額が大幅に減少した場合等であって、製造販売業者及び国立保健医療科学院が合意した場合には、製造販売業者及び国立保健医療科学院は、対象品目の評価中止を申し出ることができる。

- ② 費用対効果評価専門組織は、①の申出を受けた場合その他必要があると認める場合には、次の事項について、分析中断又は評価中止の要否を専門的見地から審議する。
 - ア 製造販売業者又は国立保健医療科学院の申出内容
 - イ 分析中断又は評価中止とする科学的妥当性
 - ウ 分析中断の場合、分析再開のために必要なデータ、集積方法及び集積に要する期間
- ③ 製造販売業者のうち希望する者は、費用対効果評価専門組織に出席して、申出の内容について定められた時間の範囲内で意見を述べ、費用対効果評価専門組織の委員と相互に質疑応答を行うことができる。また、製造販売業者とともに分析枠組み案の策定又は分析データ等の作成に関係した者は、製造販売業者に同行して意見を述べることができる。
- ④ 費用対効果評価専門組織は、②及び③の手続の結果を踏まえ、分析中断又は評価中止の要否 (分析中断とする場合にあっては、データ集積に要する期間を検討した上で、当該期間の決定 案及び理由を含む。)を、製造販売業者及び国立保健医療科学院に通知する。
- ⑤ 通知した決定案に不服がある製造販売業者は、1回に限り、別紙様式1に定める不服意見書に説明資料を付して、定められた期限までに費用対効果評価専門組織に意見を提出することができる。不服意見書を提出した製造販売業者は、費用対効果評価専門組織に出席して、定められた時間の範囲内で意見を述べることができる。また、製造販売業者とともに分析枠組み案の策定及び分析データ等の作成に関係した者は、製造販売業者に同行して意見を述べることができる。

費用対効果評価専門組織は当該不服意見を踏まえ、必要に応じて、決定案を変更することができる。費用対効果評価専門組織は、決定案の変更の有無を製造販売業者に通知する。

費用対効果評価専門組織は、分析中断又は評価中止に関する決定案を中央社会保険医療協議会総会に報告する。

⑥ 中央社会保険医療協議会総会において分析中断とされた品目について、製造販売業者は定められた期間内にデータを集積する。製造販売業者は、集積したデータに基づいて、次に掲げる 区分に応じ、それぞれ次に掲げる事項を費用対効果評価専門組織に報告する。

ア 分析再開が可能なもの

定められた期間内に必要なデータが集積され、分析の再開が見込まれる場合、製造販売業者は、集積したデータを費用対効果評価専門組織に報告する。費用対効果評価専門組織は、 ②から⑤までの手続に準じて、分析再開の要否に係る決定案を策定し、中央社会保険医療協議会総会に報告する。

中央社会保険医療協議会総会において分析再開が決定された場合、分析再開が決定された 日の翌日から、2から4までの手続により、対象品目の分析を行う。

イ 分析再開が不可能なもの

定められた期間内に必要なデータが集積されず、分析の再開が見込まれない場合、製造販売業者は、費用対効果評価専門組織にその旨を報告する。費用対効果評価専門組織は、製造販売業者の報告を踏まえ、②から⑤までの手続に準じて評価中止の要否にかかる決定案を策定し、中央社会保険医療協議会総会に報告する。なお、評価中止が認められない場合、対象品目は最も小さな価格調整係数に該当するものとみなして価格調整を行う。

ウ 分析中断期間を延長するもの

定められた期間内に製造販売業者による分析の再開に必要なデータ集積が行われなかったものの、期間の延長により必要なデータ集積が行われ、分析の再開が見込まれる場合、費用対効果評価専門組織において、②から⑤までの手続に準じて期間の延長の要否及びその期間についての決定案を策定し、中央社会保険医療協議会総会に報告する。

5 中央社会保険医療協議会総会での決定

(1) 費用対効果評価の結果の決定及び価格調整

中央社会保険医療協議会総会は、費用対効果評価専門組織から報告された費用対効果評価案を審議し、費用対効果評価の結果を決定する。

費用対効果評価が決定されたものについては、「薬価算定の基準について」及び「特定保険医療 材料の保険償還価格算定の基準について」に基づき、年4回、対象品目の価格調整を行う。

(2) 分析中断、評価中止及び分析再開の決定

中央社会保険医療協議会総会は、費用対効果評価専門組織から報告された分析中断、評価中止又は分析再開の案を審議し、決定する。

- ① 分析中断とされた品目については、データ集積に必要な期間を設定するとともに、4 (4) ⑥の手続により、分析再開等について審議する。
- ② 評価中止とされた品目については、価格調整は行わず、評価を終了する。
- ③ 分析再開とされた品目については、2から4までの手続により、改めて対象品目の分析を開始する。

6 費用対効果評価結果の公表

(1) 中央社会保険医療協議会総会での公表

費用対効果評価が終了した際には、中央社会保険医療協議会総会において、対象集団ごとの ICER が、次のいずれに該当するかを公表する。なお、①又は②に該当するものについて、価格調整による引上げが行われる場合は、その旨を併せて公表する。

- ① ドミナント(比較対照技術に対し効果が増加し、かつ費用が削減されるものをいう。)
- ② 比較対照技術に対し効果が同等であり、かつ費用が削減されるもの
- ③ 200 万円/QALY 未満

- ④ 200 万円/QALY 以上 500 万円/QALY 未満(総合的評価で配慮が必要とされたものについては 200 万円/QALY 以上 750 万円/QALY 未満)
- ⑤ 500 万円/QALY 以上 750 万円/QALY 未満 (総合的評価で配慮が必要とされたものについては 750 万円/QALY 以上 1,125 万円/QALY 未満)
- ⑥ 750 万円/QALY 以上 1,000 万円/QALY 未満 (総合的評価で配慮が必要とされたものについては 1,125 万円/QALY 以上 1,500 万円/QALY 未満)
- ① 1,000 万円/QALY 以上(総合的評価で配慮が必要とされたものについては 1,500 万円/QALY 以上)

(2) 国立保健医療科学院の報告

国立保健医療科学院は公的分析班と連携して、費用対効果評価の方法に関して科学的知見を深め、今後の分析の質を高めるために、分析内容、科学的論点及びICERの値等について、報告書や学術論文等を作成し、これを公表するものとする。報告書等の作成に当たっては、製造販売業者と協議の上、製造販売業者の知的所有権等に配慮するものとする。

不服意見書

\Box	_	H
п'n.	Н	24

通知された東頂は7兆内家	
通知された事項及び内容	
通知内容に対する意見及びその根拠	

上記により通知された内容に対する意見を提出します。

年 月 日

住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地)

氏名(法人にあっては、名称及び代表者の氏名)

印

厚生労働大臣 殿