

公知申請とされた適応外薬の保険適用について

1. 適応外薬の保険適用を迅速に行う観点から、薬事・食品衛生審議会の事前評価が終了した適応外薬については、当該評価が終了した段階で、薬事承認を待たずに保険適用することとしているところ（別添）。
2. 以下の適応外薬の適応については、令和4年2月4日開催の薬食審医薬品第二部会における事前評価が終了し、公知申請して差し支えないとされ、同日付で保険適用された。

| 一般的名称 | 販売名【会社名】 | 新たに保険適用が認められた適応等 |
|----------------------|--|---|
| ベバシズマブ （遺伝子組換え） | アバスチン点滴静注用 100 mg/4 mL、同点滴静注用 400 mg/16 mL 【中外製薬（株）】 | <用法・用量の追加> 「卵巣癌」に対する用法・用量の追加 |
| レノグラスチム （遺伝子組換え） | ノイトロジン注 50 μg、同注 100 μg、同注 250 μg 【中外製薬（株）】 | <適応の追加> 再発又は難治性の急性骨髄性白血病に対する抗悪性腫瘍剤との併用療法 |
| フィルグラスチム （遺伝子組換え） | グラン注射液 75、同注射液 150、同注射液 M300、同シリンジ 75、同シリンジ 150、同シリンジ M300 【協和キリン（株）】 | <適応の追加> 再発又は難治性の急性骨髄性白血病に対する抗悪性腫瘍剤との併用療法 |
| フルダラビンリン酸エステル | フルダラ静注用 50 mg 【サノフィ（株）】 | <適応の追加> 再発又は難治性の急性骨髄性白血病 |

（参考）

- 適応外薬の「公知申請への該当性に係る報告書」等については、厚生労働省及び医薬品医療機器総合機構（PMDA）のホームページに公表されている。
<http://www.pmda.go.jp/review-services/drug-reviews/review-information/p-drugs/0017.html>
- 上記資料に基づいて各患者の症状に応じ適切に使用されることが必要。

(別添)

公知申請とされた適応外薬の保険上の取扱いについて

平成22年8月25日
中医協了承

○ 適応外薬のうち、以下の医学薬学的評価のプロセスを経たものについては、薬事・食品衛生審議会の事前評価が終了した時点で、適応外薬に係る有効性・安全性について公知であることが確認されたといえる。

- ①検討会議^{※)}において、医療上の必要性が高いと判断
- ②検討会議のワーキンググループが、有効性や安全性が医学薬学上公知であるかどうかを検討し、報告書を作成
- ③検討会議は報告書に基づき公知申請の該当性を検討・判断
- ④検討会議で公知申請が可能と判断された医薬品について、薬食審医薬品部会が事前評価を実施

※)「医療上の必要性の高い未承認薬・適応外薬検討会議」

○ このため、適応外薬の保険適用を迅速に行う観点から、上記スキームを経た適応外薬については、事前評価が終了した段階で、薬事承認を待たずに保険適用とする。