

中医協	総-5-2参考
4	3
2	2

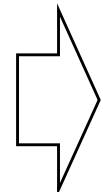
中医協	検-5-2参考
4	3
2	2

薬局における後発医薬品の使用促進

後発医薬品調剤体制加算

- 後発医薬品調剤体制加算について、後発医薬品の調剤数量割合の基準を引き上げるとともに、評価を見直す。

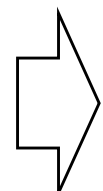
現行	
後発医薬品調剤体制加算1 (75%以上)	15点
後発医薬品調剤体制加算2 (80%以上)	22点
後発医薬品調剤体制加算3 (85%以上)	28点



改定後	
後発医薬品調剤体制加算1 (80%以上)	21 点
後発医薬品調剤体制加算2 (85%以上)	28点
後発医薬品調剤体制加算3 (90% 以上)	30 点

- 後発医薬品の調剤数量割合が著しく低い薬局に対する調剤基本料の減算規定について、評価を見直すとともに、対象となる薬局の範囲を拡大する。

現行	
【調剤基本料】	
[算定要件]	
後発医薬品の調剤に関して別に厚生労働大臣が定める保険薬局において調剤した場合には、所定点数から2点を減算する。ただし、処方箋の受付回数が1月に600回以下の保険薬局を除く。	
[施設基準]	
当該保険薬局において調剤した後発医薬品のある先発医薬品及び後発医薬品を合算した規格単位数量に占める後発医薬品の規格単位数量の割合が四割以下であること。ただし、当該保険薬局における処方箋受付状況を踏まえ、やむを得ないものは除く。	



改定後	
【調剤基本料】	
[算定要件]	
後発医薬品の調剤に関して別に厚生労働大臣が定める保険薬局において調剤した場合には、所定点数から 5 点を減算する。ただし、処方箋の受付回数が1月に600回以下の保険薬局を除く。	
[施設基準]	
当該保険薬局において調剤した後発医薬品のある先発医薬品及び後発医薬品を合算した規格単位数量に占める後発医薬品の規格単位数量の割合が 五割以下 であること。ただし、当該保険薬局における処方箋受付状況を踏まえ、やむを得ないものは除く。	

[経過措置]

後発医薬品の調剤数量割合が著しく低い薬局に対する調剤基本料の減算規定については、令和4年9月30日までの間は現在の規定を適用する。

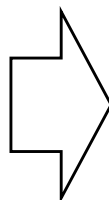
医療機関における後発医薬品の使用促進

- 後発医薬品の使用数量割合が高い医療機関に重点を置いた評価とするため、後発医薬品使用体制加算及び外来後発医薬品使用体制加算について、後発医薬品の使用数量割合の基準を引き上げる。

後発医薬品使用体制加算の要件の見直し

現行

後発医薬品使用体制加算 1	(85%以上)	47点
後発医薬品使用体制加算 2	(80%以上)	42点
後発医薬品使用体制加算 3	(70%以上)	37点



改定後

後発医薬品使用体制加算 1	(90%以上)	47点
後発医薬品使用体制加算 2	(85%以上)	42点
後発医薬品使用体制加算 3	(75%以上)	37点

外来後発医薬品使用体制加算の要件の見直し

現行

外来後発医薬品使用体制加算 1	(85%以上)	5点
外来後発医薬品使用体制加算 2	(75%以上)	4点
外来後発医薬品使用体制加算 3	(70%以上)	2点



改定後

外来後発医薬品使用体制加算 1	(90%以上)	5点
外来後発医薬品使用体制加算 2	(85%以上)	4点
外来後発医薬品使用体制加算 3	(75%以上)	2点

バイオ後続品に係る情報提供の評価

- ▶ バイオ後続品に係る患者への適切な情報提供を推進する観点から、外来化学療法を実施している患者に対して、バイオ後続品を導入した場合の評価を新設する。

改定後

【在宅自己注射管理指導料】

バイオ後続品導入初期加算 150点

対象となる注射薬のうち、バイオ後続品が薬価収載されているもの：インスリン製剤、ヒト成長ホルモン製剤等

【外来腫瘍化学療法診療料】

（新） バイオ後続品導入初期加算 150点

対象となる注射薬のうち、バイオ後続品が薬価収載されているもの：抗悪性腫瘍剤（リツキシマブ製剤、トラスツズマブ製剤、ベバシズマブ製剤）

【外来化学療法加算】

（新） バイオ後続品導入初期加算 150点

対象となる注射薬のうち、バイオ後続品が薬価収載されているもの：インフリキシマブ製剤

[算定要件]

- ・ 当該患者に対し、バイオ後続品に係る説明を行い、バイオ後続品を使用した場合は、当該バイオ後続品の初回の使用日の属する月から起算して3月を限度として所定点数に加算する。