



### 目次

- パート1
  - 健保組合を取り巻く現状
- /\u00e4—12
  - ジェネリック医薬品普及の現状と課題
- パート3
  - ジェネリック医薬品とは?
- /\u00e4—14
  - 2012年診療報酬改定とジェネリック医薬品
- パート5
  - DPCとジェネリック医薬品
- パート6
  - 新薬2010年問題とバイオ医薬品2016年問題
- パートフ
  - 保険者への期待
  - \* 日本ジェネリック医薬品学会



## パート1 健保組合を取り巻く状況



記者会見する健保連の白川修二専務理事(4月21日、 東京都内)

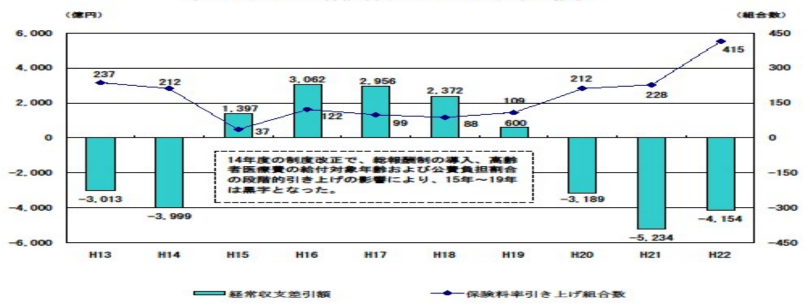
## 健保組合の赤字

- 2011年度は、4,154億円の経常赤字
- ・ 一過去最悪の2009年度に次ぐ大幅赤字ー
  - 赤字組合は全組合の8割
  - 保険料率を引き上げた組合は過去最高の415組合(全組合の3割)
  - 保険料収入は、前年度比2.90%(1,733億円)増加

#### 経常収支差引額の状況

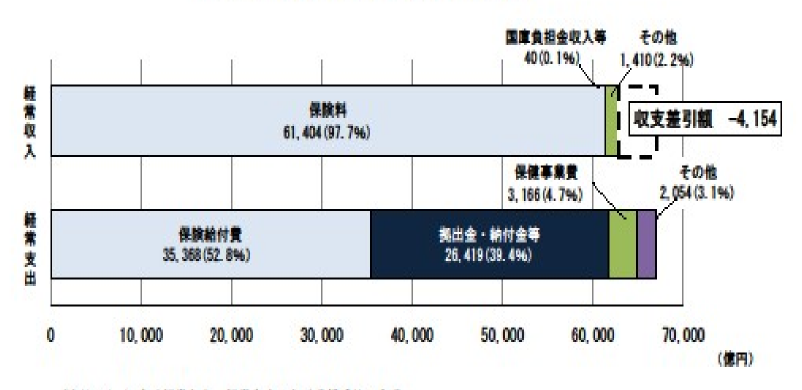
	平成22年度	平成21年度	対前年度比較
経常収支差引額	△4, 154億円	△5,234億円	1,080億円改善
赤字組合の赤字総額	△4,836億円	△5,636億円	800億円減
黒字組合の黒字総額	682億円	402億円	280億円増
赤字組合数	1,115組合	1,184組合	69組合減
(赤字組合の割合)	76. 47%	80. 38%	3.91ポイント減
黒字組合数	343組合	289組合	54組合増
(黒字組合の割合)	23. 53%	19.62%	3.91ボ イント増

#### 経常収支状況と保険料率引き上げ組合数の推移



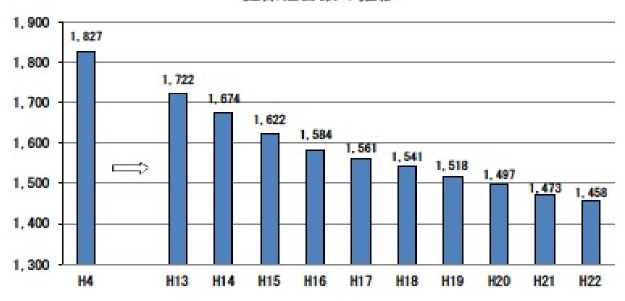
(注) 平成 13 年~21 年度までは決算、22 年度は決算見込みの数値である。

#### 平成22年度決算見込 経常収支の内訳



- (注1) ( ) 内は経常収入、経常支出における構成比である。
- (注2) 端敷整理のため、計敷が整合しないことがある。

#### 健保組合数の推移



(注) 健保組合数のピークは平成4年の1,827組合。

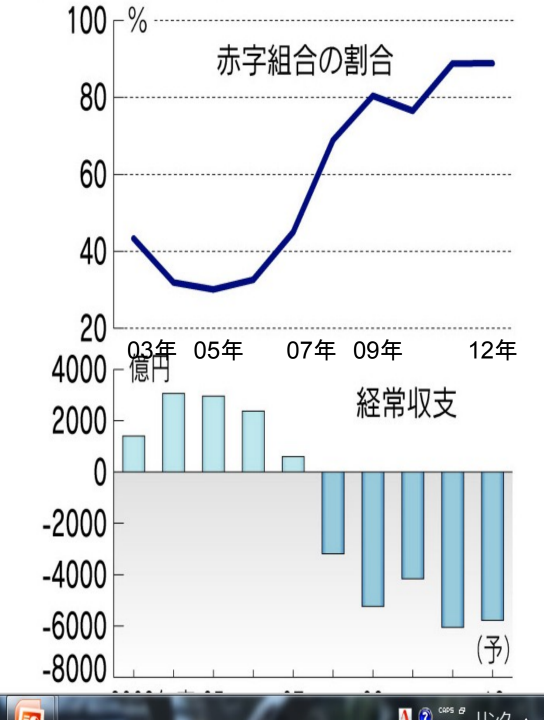
### 減っていく健保組合!

### 2012年度の健保組合の現状

- 経常赤字の総額5,782億円、過去最高
  - 高齢者医療制度の拠出金 3兆1355億円が原因
- ・ 保険料率5年連続アップ
  - 平均8.31%
  - コマツ、クボタ、ダイキン工 業など全組合の4割がアッ プ
  - 08年4月以降、解散した組 合は55組合
  - 2016年度保険料率 10.24%(予測)



記者会見する健保連の白川修二専務理事(4月21日、 東京都内)



Mozilla Thunderbird

# パート2ジェネリック医薬品普及の現状と課題



#### 2012年までに

### ジェネリック医薬品の数量シェア30%に!

- 経済財政諮問会議 (2007年5月15日)
  - 後発医薬品の数量 シェアを2012年までに 30%に、5000億円削 減
  - 現在の市場シェア 20%を30%までに!



経済財政諮問会議

## 社会保障・税一体改革大綱閣議決定 (2月17日)

- ・ 政府・与党は2012年2月17 日、社会保障・税一体改革 を素案のまま閣議決定した
- 現在5%の消費税率を14年に8%、15年に10%に引き上げることなどを盛り込んだ「社会保障と税の一体改革大綱」を閣議決定
- 後発医薬品使用促進も盛り込まれた。

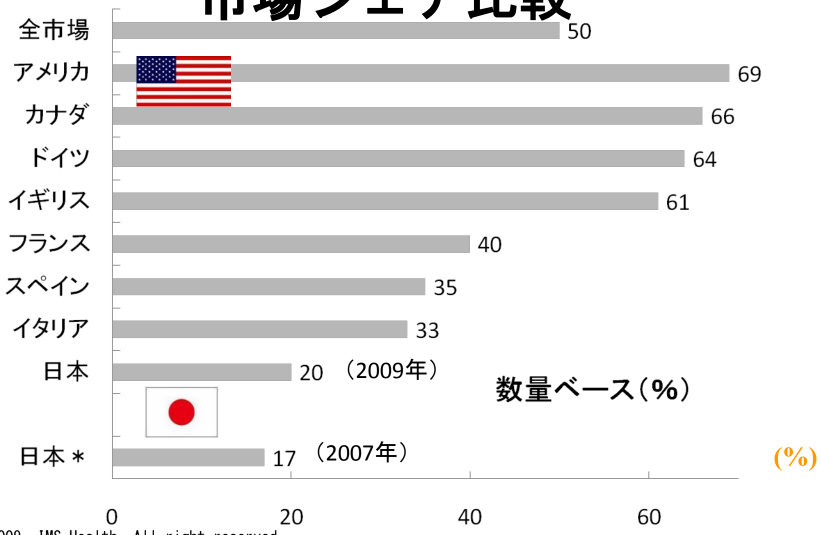


2012年2月17日 社会保障,税一体改革大綱閣議決定

## 後発品のさらなる使用促進(社会保障・税一体改革大綱)

- ・後発品のさらなる使用促進、医薬品の患者負担の見直し等
  - 後発医薬品推進のロードマップを作成し、診療報酬上の評価、患者への情報提供、処方せん様式の変更、医療関係者の信頼性向上のための品質確保等、総合的な使用促進を図る。また、イノベーションの観点にも配慮しつつ、後発医薬品のある先発医薬品の薬価を引き下げる。

## 世界のジェネリック医薬品(2008)市場シェア比較



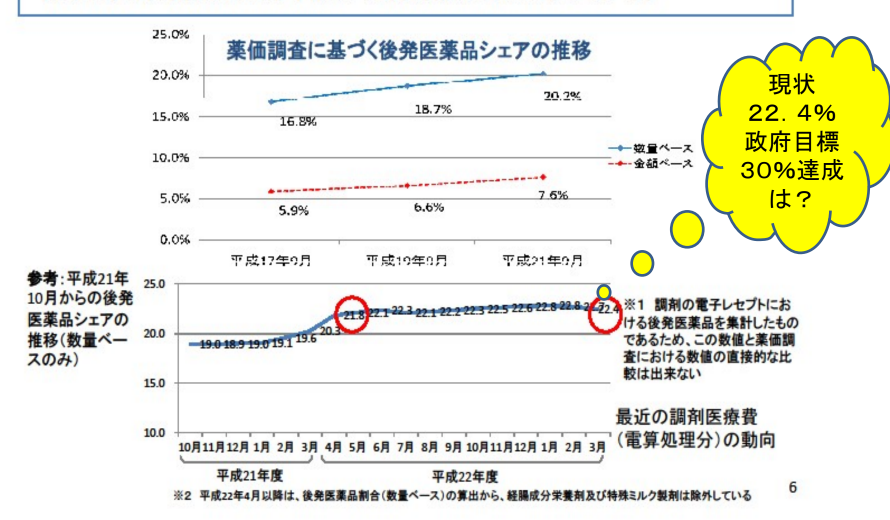
©2009 IMS Health. All right reserved.

出典: IMS Health MIDAS Market Segmentation, Rx only, Dec 2008. メーカー出荷ベース

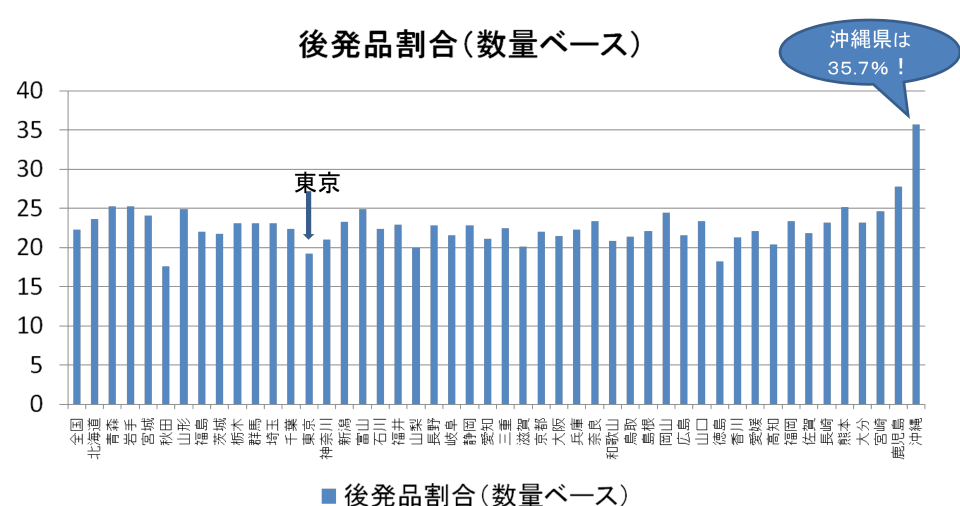
日本※ :日本ジェネリック製薬協会2007年度調査データ 🧍

#### ○後発医薬品のシェア

平成21年9月時点での後発医薬品の数量シェアは20.2%、金額シェアは7.6%。 また、調剤の電子レセプトにおける後発医薬品の調剤率(数量ベース)は、 平成22年4月時点は21.8%、平成23年3月時点は22.4%となっている。



## 都道府県別後発医薬品割合(数量ベース)2009年4月~11月分



### ジェネリック医薬品 普及進まぬ3つの理由



### ①医療機関

処方医のジェネリック医薬品の品質に対する不信感、 情報不足

### 2保険薬局

- 在庫負担、ジェネリック医薬品の説明に時間がかかる

### ③患者側

- 医師、薬剤師がジェネリックを勧めないから

## ジェネリック医薬品普及進まぬ理由①

医療機関の医師・薬剤師

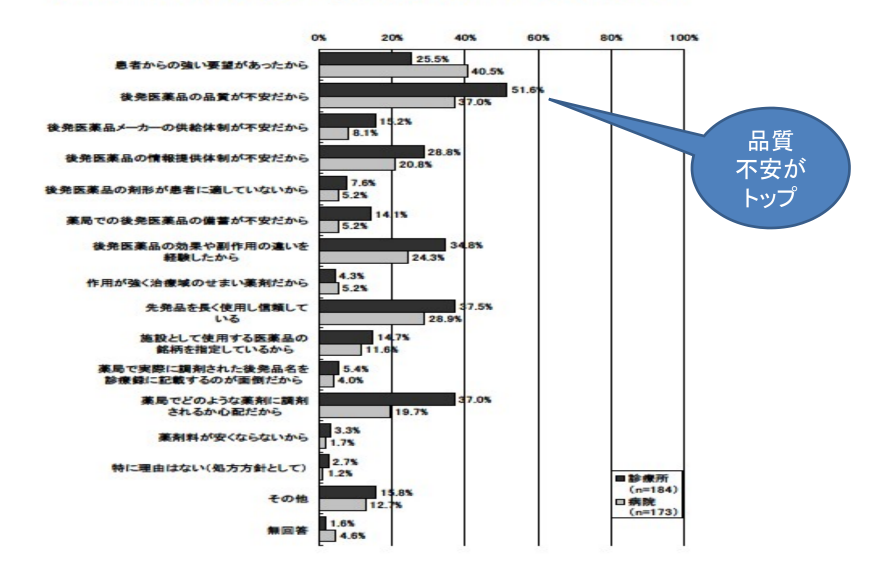
ジェネリック医薬品の品質不信、情報不足

「ゾロ品」 なんて・・・



#### 医療機関でジェネリック医薬品が普及しない理由

図表 106 「後発医薬品への変更不可」欄に署名した理由(医師ベース、複数回答)



平成20年度診療報酬改定の結果検証に係る特別調査(平成21年度調査) 後発医薬品の使用状況調査 結果概要資料より

## 広島県医師会

- 広島県医師会ポスター
  - 添加剤などが異なりジェネ リック医薬品と先発品は全く 同じではない
  - <u> 先発で行われている試験の</u> 一部しか行われず、合成法 や精製法も異なる場合もあ り、ジェネリック医薬品には 安全性と有効性が異なる可 能性もある
  - 副作用被害救済制度の対 象ではない抗がん剤がある <u>などジェネリック医薬品に適</u> していない医薬品がある
- 日本ジェネリック医薬品学会
  - ジェネリック医薬品の正しい 理解と同時に「遺憾の意」を 示す意見書を、同県医の碓 井静照会長宛てに送付

それ以所の課題物や裏別、あるいは皮膚から吸収しやすぐする処(は)リ国の 処理など先発医薬品とは異なっています。すなわち、

#### ジェネリック医薬品(後発医薬品)は 先発医薬品と全く同じ製剤では ないのです

ジェネリック医療品は安い分、免疫医療品で行なわれた試験の一部した 行なわれずに販売されています。たとえば青世試験は行なわれていません。 ジェキリック医療基と免疫医療基は、合成法や開製法が異なっている場合 もあり、基準内に入っているとはい大脳成合の種類・含量についてまで全く 間じものではないのです。使って、

#### ジェネリック医薬品には安全性と 有効性が異なる可能性もあるのです

ジェネリック医療品によって関心理が生じた場合。関係用機管療法制度で 個様されることになっていますが、最終的には自動企業の個別対応となります。 十分な対応が可能なのかを表立ところです。また、その資産の製造は国にもある と考えますが、明らかではありません。そのう人状が人間のように展展品間作用 被害者情報者の対象にならない器もジェネツック医療品として販売されています。

#### ジェネリック医薬品に適していない 医薬品があり、これが安易に使われている 可能性があるのです

広島機関製金は準備専門器体として、ジェネリック医療品の必要性は認めながらも こうした問題点についても理想しておいました。しかし関ロ医療者の役割させを目的に、 医師に対してジェネリック医療品を処方する努力品種を課せています。 努力品種に 使わなければ保険図として活動できなくなる可能性を実知わせているのです。必要せんの 様式も「原則としてジェネリック医療品が処力される」ものに変更しました。第二無二 ジェキリック医療品を使って医療費を下げる政策誘導がなされているのです。

## ゆだねられる場合が格段に増えることに

私どもは、管理方の健康を守り、今後とも民業品の選託使用に収力する所有です。その ためには、科学的に安心してジェネリック医療品を使うことができる医療関係を作ることに まず努力をしなければならないと考えております。

どうで組まる展展の変化をあくみ取りいただまたいと思います。

例方せんを書く際にはご注意は申しあげたいとは寄じますが、ジェネジック製画品の使用に あたりましては、上記のことについてかかりつけ医や面列製とご視頭の上、ジェネリック医療品 への変更が書かるお洗めになりますようにお願い申しまげる次度です。

広島県医語会

## ジェネリック医薬品に対する 医師の不安・不信

安かろう悪かろうの「ゾロ品」イメージが抜けきらない 日本のジェネリック医薬品の 品質が、年々向上していることが周知されていない ジェネリック医薬品の正しい理解がなされていない

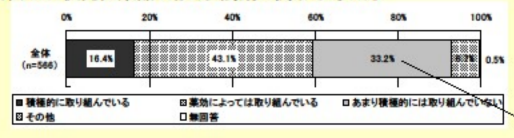
## 普及進まぬ理由②

## 保険薬局

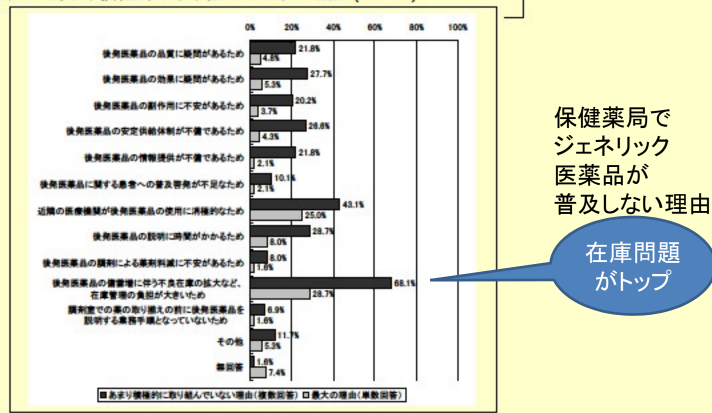


#### 後発医薬品の説明・調剤に関する考え方

#### 図表 26 後発医薬品の説明・調剤に関する考え方



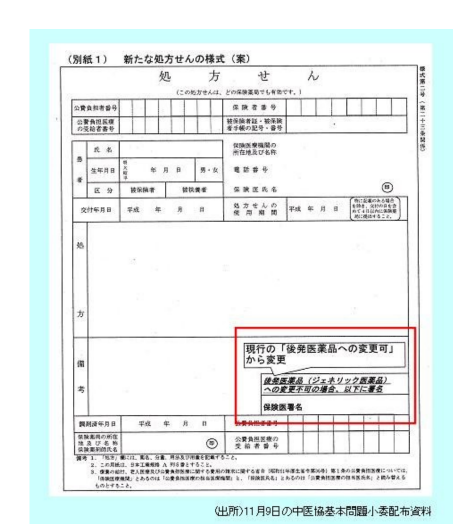
#### 図表 27 あまり積極的に取り組んでいない理由 (n=188)



出典:検証部会 後発医薬品の使用状況調査(平成21年度) 結果概要(速報)より抜粋

### 保険薬局における ジェネリック医薬品変更調剤の実態

- 処方せん様式の見直し(08) 年診療報酬改定)
  - 後発医薬品への変更不可に 医師サインがなければジェネ リック医薬品に置き換えること ができる
- 特別調査(中医協)2010年1 2月調査
  - 署名なし処方箋141,712枚 のうち薬局・薬剤師が「1品目 でも先発品を後発品に変更し た」処方箋割合は8.6%(前 回08年調査 6.1%)(12,1 32枚)



## 日本調剤三田薬局

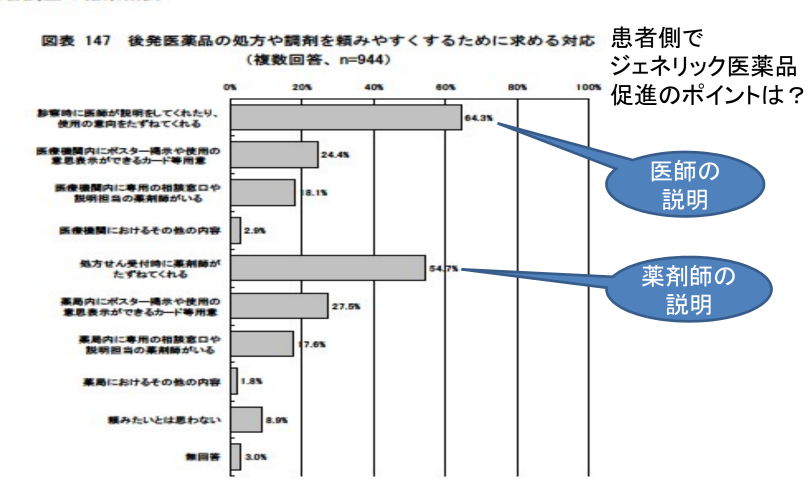
変更可処方箋 の80%をジェ ネリックに置き 換えている



## 普及進まぬ理由③



#### 患者調査の結果概要



## でも患者さんは、差額通知をもらうとジェネリック医薬品に置き換える



差額通知

これだけ 差額がでますよ



## ジェネリック医薬品差額 通知システム

・広島県呉市は平成18年4月より通知システムを国保むけに開始

・具体的には、医療保険者が管理している診療報酬明細書(以下、レセプト)の 医薬品処方情報から、ジェネリック医薬品に切り替え可能な医薬品を分析し、

場合の薬品名・価格(削減効果)を通知する

呉市では 差額通知で 1億円の医療 費削減

ジェネリック医薬品利用促進のお知らせ

記号・番号 01・123456

種別 ご家族

今後ジェネリ 薬品に切替えると、 ひと月あたりのお薬化が、 最大で 4,885 円 安くなります。

ケスリック 太郎 #

適去の処方実績(平成17年	ジェネリック医薬品情報			
医療機関名 養局名	お栗代※1 (3割負担)	制減可能な金額 ( (まなにあるされた果との基準)		
ジェネリック病院	3,951	1,210	~	2,020
ジェネリック診療所 ジェネリック調剤薬局	5,628	1,648	~	2,865
合 <b>計</b>	9,579	2,858	~	4,885

(株)NTTデータ、データホライゾン(株)

## 協会けんぽ差額通知で 医療費約70億円の削減

- ・ 全国健康保険協会(協会けんぽ)
  - -9月7日「全国健康保険協会業績評価に関する検 討会」
  - 2010年度の自己負担軽減額(差額)通知による 後発医薬品の使用促進策の効果を発表
  - 加入者145万人に全国47支部の約145万3000人 に2010年1月より通知
  - その結果、38万人(26%)がジェネリック医薬品に切り替え、年間推計70億円程度の削減効果

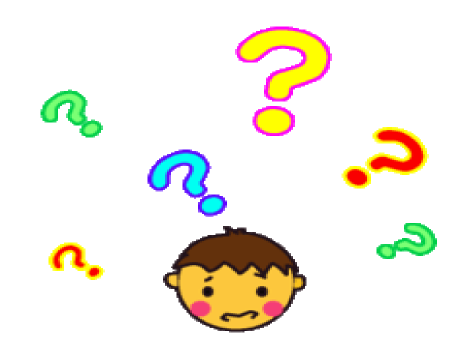
## パート3 ジェネリック医薬品とは?



## 後発医薬品(ジェネリック医薬品)

- 後発品とは、既承認医薬品(先発医薬品)と 有効成分が同一であって、投与経路、用法、 用量、効能および効果が同一である医薬品 である。通常、先発品である既承認医薬品の 再審査期間および特許期間経過後に市場に 出される。
  - 21世紀医薬品のあり方懇談会報告書(93年5月)
- ジェネリック医薬品
  - 欧米では医師がクスリの有効成分の名称である、一般名 (ジェネリック・ネーム)で処方すると、薬剤師が後発医薬 品を調剤するので、「ジェネリック医薬品」と呼ばれる。

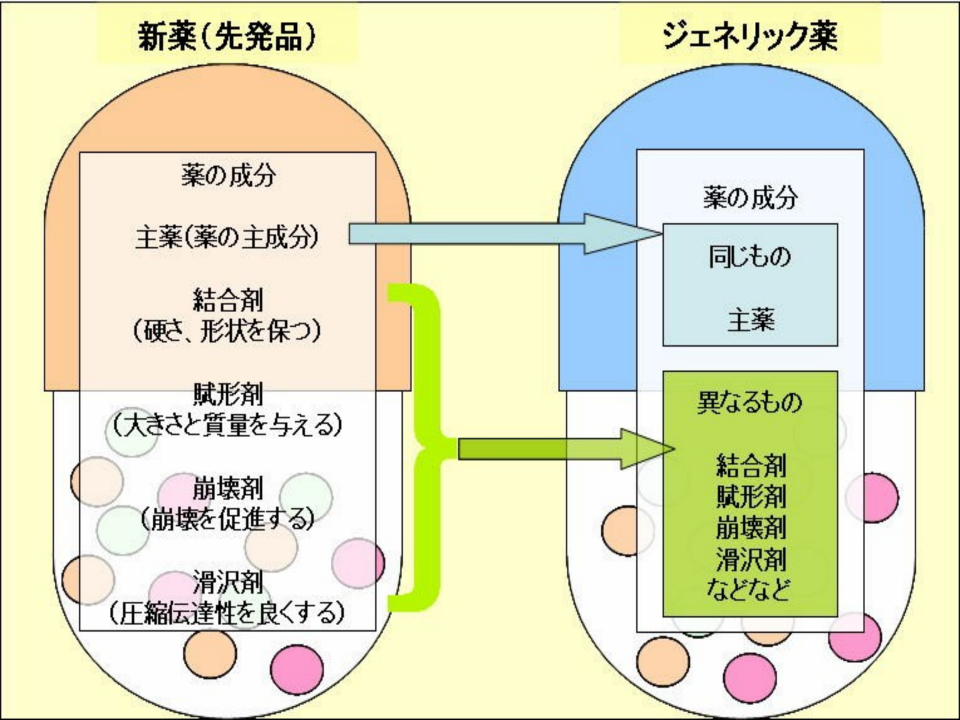
## ジェネリック医薬品Q&A



~ジェネリック医薬品の誤解を解く~

## Q ジェネリック医薬品は、先発医薬品と本当に同じなの?添加剤が違うって聞いたけれど・・・

- ジェネリック医薬品は、先発医薬品と<u>同一の有効成</u> 分を同一量含有し、効能・効果、用法・用量も同じで あること、即ち、先発医薬品と治療学的に「同等」であ り、代替可能な医薬品であることを、必要なデータに 基づいて確認され、承認を受けている。
- しかし、ジェネリック医薬品は、先発医薬品と全く「同じ」であることを条件にはしていない。「同じ」でない部分として、添加剤があげられる。



# 使用される添加剤

### • 添加剤

- <u>賦形剤(ぶけいざい)</u>:製品に大きさと質量を与える
  - 乳糖、白糖、デンプン、結晶セルロース、炭酸カルシウムなど)

#### - 結合剤

・成分粒子を結合させて硬度や形状を保つ。(デンプンのり液、メチルセルロースメチル、ポピドンなど)

#### - <u>崩壊剤</u>

• 消化管内での崩壊を促進させる。(デンプン、カルメロース 炭酸水素Naなど)

#### - <u>滑沢剤</u>

- 粉末の流動性を良くする。(ステアリン酸Mg,タルク、マクロゴールなど)
- 日本薬局方製剤総則に基づき、有効成分の生体に対する作用に影響を及ぼさず、安全性が確認された物質のみが使用される

### Q添加剤が違っても、効き目は同じなの?

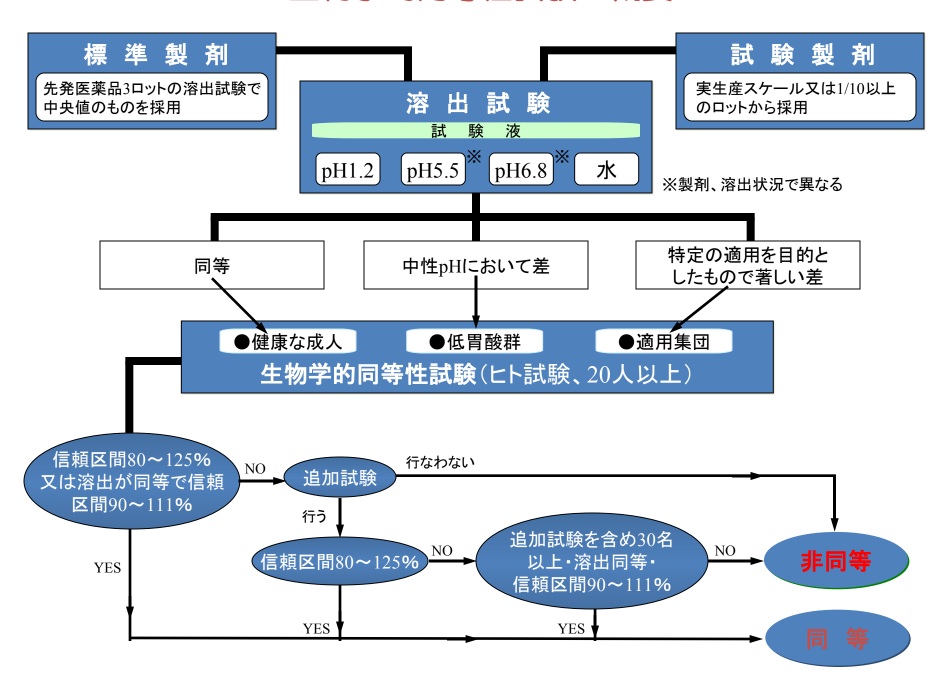
- 添加剤が異なることによる影響
  - 主成分が製剤から放出され血液中に移動する挙動が異なり、その結果、有効性、安全性が異なる可能性は完全には否定できない
  - このため主成分の血中濃度の挙動が同等であることを確認することが必要
- 「生物学的同等性試験」を実施して同等性を検証する
- ・ 先発薬も、その後の改良で、承認の時の添加剤とは 異なる添加剤を使用している場合がある。
  - 既に上市されている先発医薬品でも、添加剤の変更がなされる例は多いが、その場合も、生物学的同等性試験によって、有効性、安全性が変化していないことを、ジェネリック医薬品と同じ方法で確認している。

# 先発品でもジェネリック医薬品でも 添加剤が変わった時には、 生物学的同等性試験が求められます

先発品も後発品 も同じ試験をうけ ているのね!



#### 生物学的同等性試験の概要



# 溶出試験で有効成分の 溶け出し方を見ます



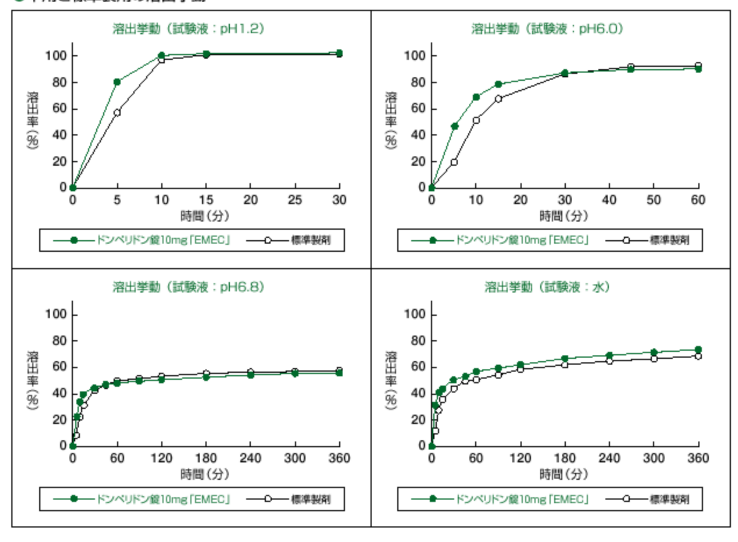
#### 〈品質再評価結果〉

本剤は1999年10月に品質再評価が終了し、医療用医薬品品質情報集NO.2に掲載されている。

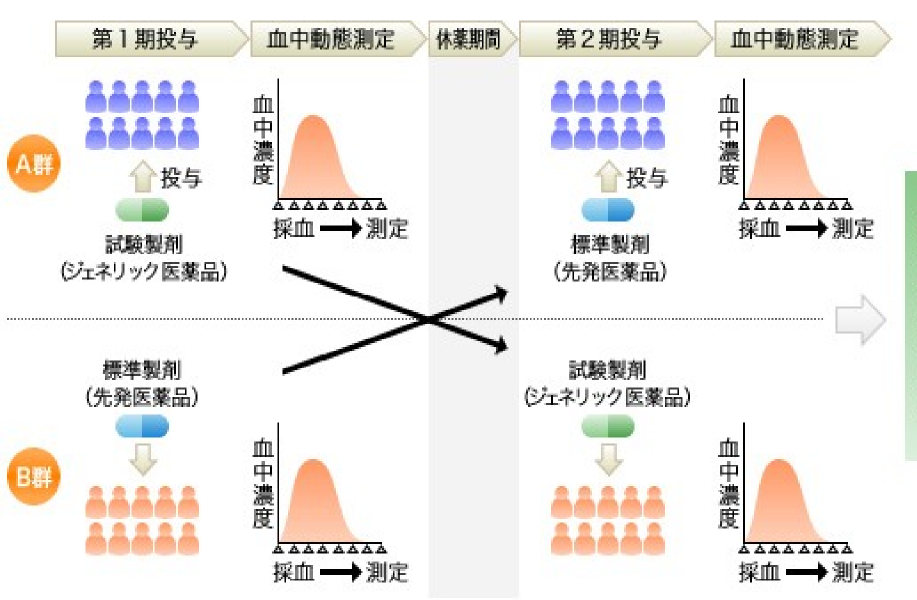
#### ■公的溶出試験への適合性

局外規第三部ドンベリドン錠に従い試験するとき、45分間の溶出率が75%以上であった。

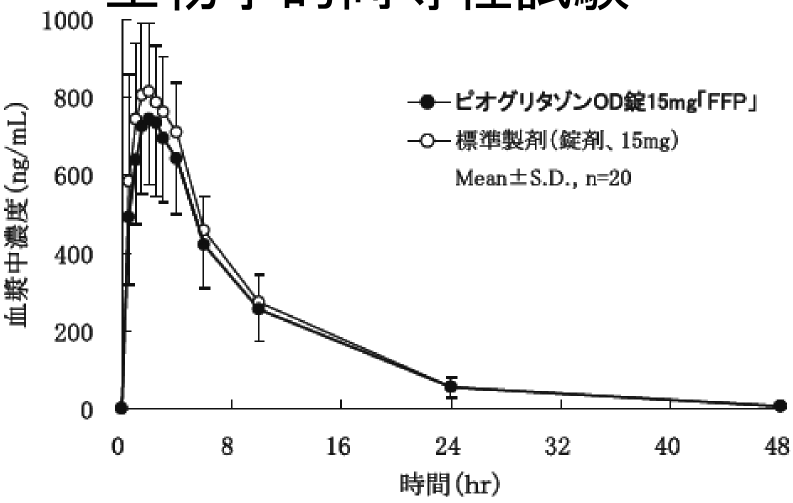
#### 本剤と標準製剤の溶出挙動



### 生物学的同等性試験



# 生物学的同等性試験



薬物動態パラメータ(AUC、Cmax)について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、80~125%の範囲内であることを確認する

- Q 厚生労働省が定める基準によると、生物学的同等試験の許容域を80%~125%としているけれど、これはすなわち、ジェネリック医薬品が最大45%の範囲で先発医薬品と異なるということを示しているの?
- 最大45%の範囲とは被験者の個体間の差 異の許容される範囲のことである。
- 同じ被験者に対する先発品と後発品の差異は、FDAのヒト試験(2070件)の調査によると3.5%であった。
- Davit et al. Comparing generic and innovator drugs: a review of 12 years of bioequivalence data from the United States Food and Drug Administration. Ann Pharmacother. 2009;43(10):1583-97

# Q 原薬は同じなの?

- 主成分の原薬が先発品とは異なるメーカーから供給されるため、不純物の組成や量が先発医薬品の原薬とは異なる可能性はある。
- しかしこれも、有効性、安全性が治療上、十分同等である範囲内にあることを審査で確認している。
- 先発・ジェネリックに関わらず、製造販売される医薬品の原薬には海外からの輸入によるものが相当程度を占めており、独立行政法人医薬品医療機器総合機構(PMDA)のホームページで公示されている原薬等登録原簿(MF)には、平成23年3月末の時点で約40か国の原薬メーカーが登録を行なっている。

Q ジェネリック医薬品の承認審査の際に求められる試験項目は、新薬の場合と比べて非常に少ない。

このような少ない試験で先発医薬品と同様の有効性や安全性を本当に確保できるのか?

¥	新薬とジェネリック医薬品	の	承認申請時の必要要	牛の遠	 皇しヽ
	泽 付	資	料	新薬	ジェネリック
	起源又は発見の経緯及び外国に	1	起源又は発見の経緯	0	×
	おける使用状況等に関する資料	2	外国における使用状況	0	×
		3	特性及び他の医薬品との比較検討等		×
П	物理的化学的性質並びに規格	1	構造決定	0	×
	及び抗験方法等に関する資料	2	物理的化学的性質等	0	×
		(3)	規格及び試験方法	O	0
23	安定性に関する資料		長期保存試験	0	Δ
		2	苛酷試験	0	×
		3	加速試験	O	O
<u> </u>	急性毒性、亜急性毒性、慢性毒性、	1	単回投与毒性	0	×
	催奇形性その他の毒性に関する資料	2	反復投与毒性	0	×
		3	生殖発生毒性	0	×
		4	変異原性	0	×
		5	がん原性	Δ	×
		6	局所刺激性	Δ	×

7 その他の毒性

一般藥理

5 生物学的同等性

臨床試験成績

※0は添付を、× は添付の不要を、△は個々の医薬品により判断されることを意味する。

吸収

2 分布

3: 代謝

4 排泄

1 効力を裏付ける語象

Δ

 $\bigcirc$ 

 $\bigcirc$ 

 $\bigcirc$ 

0

 $\odot$ 

 $\bigcirc$ 

 $\bigcirc$ 

×

×

×

×

 $\times$ 

X

X

吸収、分布、代謝、排泄に関する資料

ト 臨床試験の試験成績に関する資料

先発医薬品(新薬)の承認申請で求められる原薬の純度や毒性試験は、医薬品の有効成分そのものの有効性や安全性に関する試験である。

- こうした考え方はWHOをはじめ、米国、欧州の各国でも同じ方法をとっており、世界標準の考え方である。

Q 昔のジェネリック医薬品は動物試験だけで承認していたというけれど本当?

#### 年々、ジェネリック医薬品の承認申請の基準は高まっている!

先発品との同等性・品質をどう担保するか

昔の後発品

現在の後発品

#### 溶出試験

試験液中での製剤からの 薬物の溶け出す速度や 量が同じかどうか 製造承認に要件なし

変更

オレンジブック

一般的とされる胃液のpHから水まで4種類の試験液で時間を追って薬物濃度を測定し溶出挙動を調べ、先発品と同等であることを証明する

等 性

同

生物学的同等性試験

製剤を経口投与したとき の薬物の血液中の入る 速度や量が同じかどうか

動物実験



1980年

人での試験

通常、20人以上の健康な成人に製剤を 投与し、時間を追って薬物の血中濃度を 測定し、先発と同等であることを証明す る

安定性試験

長期・過酷条件下の保存 で規格からはずれること がないかどうか 経時変化の観察

条件の定めはなし



1980年

加速試験

パイロットスケール以上で製造された3ロットの製剤につき各3回の測定

質

品

実生産バリデーション

承認申請の各試験に使用 された製剤と市場に出され る製品が同じかどうか

製造許可に要件なし



1996年

製品の製造設備、手順、工程などの製造方法につき、試験に用いたものと同じ製剤を得られることを検証し、文書化する

### ジェネリック医薬品の再評価

- 1997年
  - 「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドラインについて」
    - ・「後発品は品質が劣る」との指摘を踏まえ、後発品の品質を確保する
    - ・ 後発品の品質が、申請時の状態を保たれていることを確認する
- 1998-2004年
  - 品質再評価(溶出試験) 550成分、5000品目以上
- ・ 1999年5月より
  - オレンジブック
- 2001年6月
  - 総務省勧告
    - 先発医薬品との比較データー等同等性評価の情報を医療機関に提出 を推進

No.12





薬事日報社

### 医療用医薬品 品質情報集

付録

日本薬局方外医薬品規格 第三部

アセトアミノフェン
アセメタシン
アルミノブロフェン
イブリフラボン
エモルファソン
塩酸 イソクスブリン
塩酸チアラミド
塩酸 デホルミン
塩酸 ブホルミン
塩酸 ブロムへキシン
ローダリクラジド
クロモグリクテン
セフジニル
ドラニスタン
ニトリロスタン
ニトリロスタン
ニトリコーム
フェコーム
エフルーム
酸アルミニウム
フェーカム
ファンナーカルシウム
フェコーム
ストリーム
スト

財団法人 日本公定書協会 編

平成14年3月版

### 日本版オレンジブック

Orange book of Generics marketed in Japan

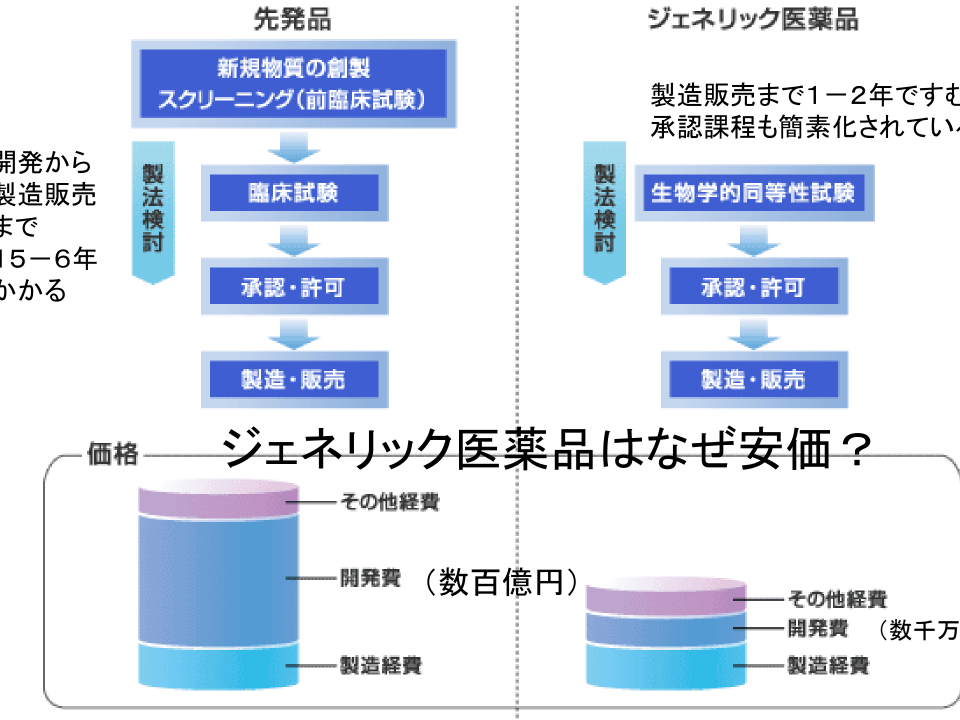
### 品質情報集『日本版オレンジブック』

はアメリカにならい、「後発医薬品の使用促進」を実現すべく、ジェネリック品の品質を裏付けるために行われた「品質再評価」の結果を掲載したもの

#### 2008年6月

品質再評価はこれまで4265品目実施し、うち3905品目が適応、359品目が不適応 適応品目は医療用医薬品品質情報集 (日本版オレンジブック)に収載される。 Q ジェネリック医薬品の薬価が安いのは、先発医薬品よりも劣っているからではないのか?

安かろう、悪かろう?



# Q ジェネリック医薬品メーカーは、先発医薬品メーカーと比べて1社あたりの製造販売品目が多いので、各品目に対する品質管理が不十分になるのではないか?

- 医薬品の製造販売承認の条件として、GMP(製造管理及び 品質管理の基準)に適合していなければならないとされてい る。
- ・ 先発医薬品メーカー、ジェネリック医薬品メーカーを問わず、 全ての医薬品は、共通のGMP基準を満たした工場でのみ 製造が許されている。
- また先発医薬品であっても、実際にはジェネリック医薬品メーカーへ委託して製造されている例も多い。
- 製造管理の生データは薬事監視員の定期的な査察においてチェックされている。

# 多品種を製造する ジェネリック医薬品製造ラインでは 高度の技術が求められている



# パート4 2012年診療報酬改定と ジェネリック医薬品



中医協総会

# 2012年診療報酬改定率 0.004%アップ

- 2012年度診療報酬改定率 全体 0.004%
  - 診療報酬本体部分 1.379% (5500億円)
    - 医科 1.55%(4700億円)
    - 歯科 1.70%(500億円)
    - 調剤 0.46%(300億円)
  - 薬価・材料費
    - ▲1.375%(5500億円)

薬価改定▲1.26%(5000億円( 薬価ベース6%)

材料費改定▲0.12%(500億円 )

2012年介護報酬改定率1.2%

- 小宮山厚労相(12月21 日)
  - 「首の皮一枚でもプラス にすると言ってきた」



# 2012年診療報酬改定基本方針

- 社会保障審議会医療部会 医療保険部会 (12月1日)
- 2つの重点課題と4つの視点
- 2つの重点課題
  - ①急性期医療の適切な提供に向けた病院勤務 医等の負担の大きな<u>医療従事者の負担軽減</u>
  - ②<u>医療と介護の役割分担</u>の明確化と地域における連携体制の強化の推進および地域生活を支える在宅医療などの充実

# 2012年診療報酬改定基本方針 4つの視点

- 4つの視点
  - ①充実が求められる分野の適切な評価
  - ②<u>患者などから見て分かりやす</u>く納得でき、安心
    - ·安全で生活の質にも配慮した<u>医療の実現</u>
  - ③<u>医療機能の分化と連携等を通じて、</u>質が高く効率的な医療を実現する視点
  - ④<u>効率化の余地</u>があると思われる領域の適正化

# 4つの視点

- 視点4 効率化余地がある領域を適正化する視点
  - -後発医薬品の使用促進
  - 平均在院日数の減少や社会的入院の是正に向けた取り組みについて
  - 市場実勢価格等を踏まえた医薬品、医療材料等の適 正評価 について

# ジェネリック医薬品に関する見直し

- •「2012年度の後発医薬品の数量シェア30%以上」の目標 の達成に向け、後発品の使用促進策を以下に検討
  - ①後発医薬品調剤体制加算見直し
  - ②後発医薬品使用体制加算の要件の在り方
  - ③医師の一般名処方を行うこと
  - ④処方せんを個々の医薬品について、変更の可否を明示する(個別の変更不可欄を設けるなど) 様式へ変更すること
  - ⑤薬剤情報提供文書を活用した後発医薬品に関する情報提供について

# 

30%以上 17点 35%

		調剤	<b>本制加算</b>	
後発医薬品調剤 体制加算	現行		改定後	
調剤体制加算1	20%以上	6点	22%以上	5

調剤体制加算2 25%以上 13点 30%

調剤体制加算3

点

15点

19点

# ②後発医薬品使用体制加算の 要件の在り方

〇平成22年度診療報酬改定における後発医薬品使用促進策

医療機関における後発医薬品を積極的に使用する体制の評価

医療機関における後発医薬品の使用を進めるため、薬剤部門が後発医薬品の品質、安全性、安定供給体制等の情報を収集・評価し、その結果を踏まえ院内の薬事委員会等で採用を決定する体制を整えるとともに、後発医薬品の採用品目数の割合が20%以上の医療機関について、薬剤料を包括外で算定している入院患者に対する入院基本料の加算を新設する。

新 後発医薬品使用体制加算 30点(入院初日)

#### 「算定要件」

投薬又は注射に係る薬剤料を包括外で算定している入院患者について、入院初日に限り所定 点数に加算する。

#### ※ 該当する主な入院基本料:

一般病棟入院基本料、結核病棟入院基本料、精神病棟入院基本料、特定機能病院入院基本 料、専門病院入院基本料、障害者施設等入院基本料及び有床診療所入院基本料(いずれも特別入院基本料を含む。) ただし、DPC算定病棟の入院患者は対象外

#### [施設基準]

- (1) 薬剤部門において後発医薬品の品質、安全性、安定供給体制等の情報を収集・評価し、その結果を踏まえ院内の薬事委員会等で後発医薬品の採用を決定する体制を整えていること。
- (2) 後発医薬品\*の採用品目数の割合が全採用医薬品の 20%以上であること。
- (3) 入院・外来を問わず後発医薬品の使用に積極的に取り組んでいる旨の院内掲示を行っていること。

#### 〇病院における後発医薬品の採用割合について

日本病院薬剤師会が実施した「平成23年度病院薬剤部門の現状調査」によれば、 後発医薬品の採用割合(品目ベース)が「30%以上」である病院は、病院合計3,823施設の うち、398施設(10.4%)あった。

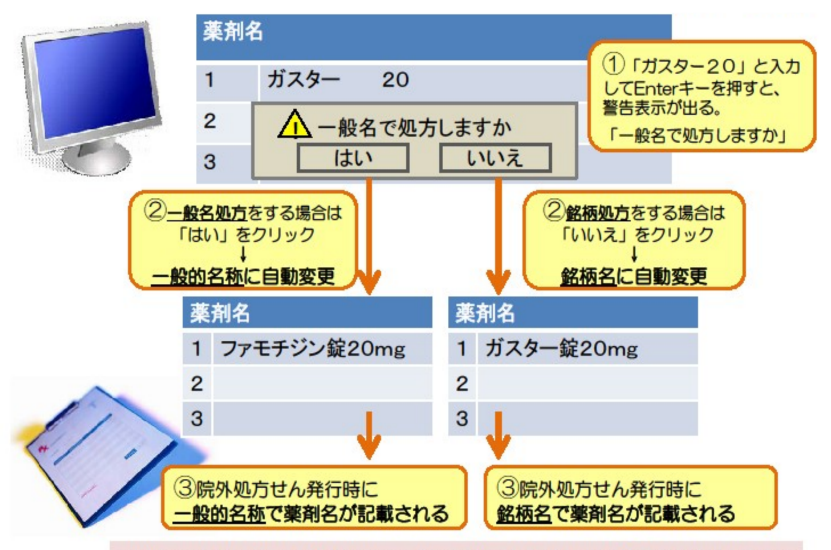
成23年度 終発医薬品 採用割合			能病院施設)			<b>詩定機</b>	対象病院 能は除く が施設)		C		準備病的 )施設)	ŧ	方		外の病間 7施設)				合計 3施設)	)
語目ベース (%) -総合	施設数	施設割合	施設数累積	施設割合累積	施設数	施設割合	施設数累積	施設割合累積	施設数	施設割合	施設数累積	施設割合素	施股数	施設割合	施設数案積	施割合素	施設数	施設割合	施設数案積	施設割合
100	0	0.0%	0	0.0%	0	0.0%	0	0.0%	0	0.0%	0	0.0%	0	0.0%	0	0.0%	0	0.0%	0	0.0
90以上	0	0.0%	0	0.0%	0	0.0%	0	0.0%	0	0.0%	0	0.0%	- 1	0.0%	- 1	0.0%	1	0.0%	1	0.0
80以上	0	0.0%	0	0.0%	2	0.2%	2	0.2%	0	0.0%	0	0.0%	4	0.2%	5	0.2%	6	0.2%	7	0.2
70以上	0	0.0%	0	0.0%	0	0.0%	2	0.2%	0	0.0%	0	0.0%	6	0.2%	- 11	0.4%	6	0.2%	13	0.3
60以上	0	0.0%	0	0.0%	1	0.1%	3	0.3%	0	0.0%	0	0.0%	14	0.5%	25	0.9%	15	0.4%	28	0.7
50以上	0	0.0%	0	0.0%	2	0.2%	5	0.5%	0	0.0%	0	0.0%	33	1,3%	58	2.2%	35	0.9%	63	1.6
40以上	0	0.0%	0	0.0%	4	0.4%	9	0.9%	1	0.8%	1	0.8%	99	3,8%	157	6.0%	104	2.7%	167	4.4
30MF	0	0.0%	o	0.0%	12	1.2%	21	2.1%	2	1.7%	з	2.5%	217	8.2%	374	14.2%	231	6.09	398	10.4
20NF	3	3.8%	3	3.8%	108	10.9%	129	13.1%	24	20.0%	27	22.5%	670	25.4%	1,044	39.6%	805	21.1%	1.203	31.5
10以上	14	17.7%	17	21.5%	453	45.9%	582	59.0%	33	27.5%	60	50.0%	738	28.0%	1,782	67.6%	1,238	32.4%	2,441	63.9
1以上	62	78.5%	79	100.0	392	39.7%	974	98.7%	54	45.0%	114	95.0%	777	29.5%	2,559	97.0%	1,285	33.6%	3,726	97.
0	O	0.0%	79	100.0	13	1.3%	987	100.0	6	5.0%	120	100.0	78	3.0%	2,637	100.0	97	2.5%	3,823	100

出典:日本病院薬剤師会

# 後発医薬品使用体制加算

- 後発医薬品使用体制加算1 35点(新)
  - 当該保険医療機関で使用することを決定した医薬品のうち後発医薬品の品目数が3割以上であること
- 後発医薬品使用体制加算2 28点(改)
  - 当該保険医療機関で使用することを決定した医薬品のうち後発医薬品の品目数が2割以上であること

### ③一般名処方



初期の改修費用、運用時のメンテナンス(医薬品情報の加除修正)費用が必要

### 4処方せん様式みなおし

教育	樹育香号		000			<b>年級其章</b> 号	
	特別が改 給る某サ					被负债者款,被负债 者平衡仓银号,基号	32
	2.4					作業医療機関の 所在機能で必要 電 高 香 号	
	主作用口	明大明本	Τ	р	券·本	2	
	区分	神学的	A.E	#2	RAS	をは存在 かませ 医療機関 より 女女 ニード	l. 
文化	年月世	平成	+	Я	н	鬼 友 弘 人 の 使 月 期 間 学成 年 月 日 (株) 欠いのたる かたよれない 作用を かたよれない 作用を かたまれない 作用を	
şī.							
力							
tt						権領域機器 (ジェネリック版機能) への速電 全て不可な場合、以下に着名又は配名・例即 単映医指名	
方條等	物华月日	****	2 4	я	3	全文不可交错合,以下に春名文は歌名。 <mark>原</mark> 即	

平成22年度改定部分

#### 【医師】

処方せんに記載した

- ①<u>すべての先発医薬品を後発医薬品に変更</u> すること
- ②<u>すべての後発医薬品を他の銘柄の後発</u> 医薬品に変更すること

に差し支えがあると判断した場合



「保険医署名」欄に署名又は記名・押印

※一部の医薬品について後発医薬品への変更に差 し支えがあると判断した場合は、<u>当該薬剤の近傍</u> にその旨を記載

#### 【保険薬局】

署名等がない処方せんの場合、患者の選択 に基づき、処方せんに記載された先発医薬品 に代えて後発医薬品の調剤が可能

#### 日本ジェネリック医薬品学会 平成23年度政策提言2011 <抜すい>

平成23年 9月 30日 日本ジェネリック医薬品学会 会長 武藤 正樹

#### 8. 30%目標達成のための方策の強化

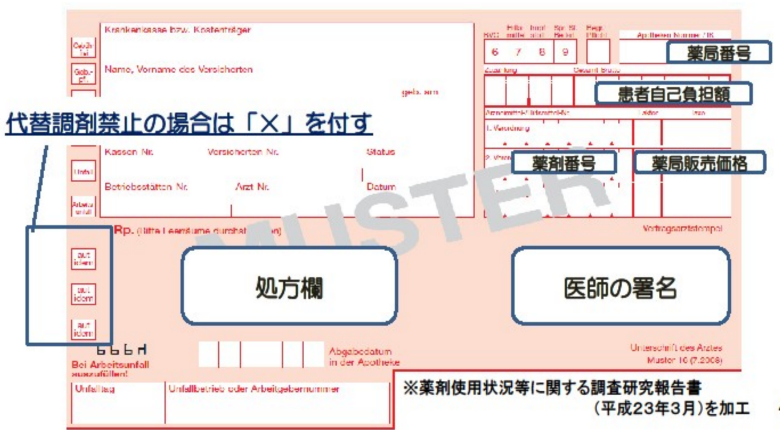
[ ジェネリック医薬品使用促進を妨げている大きな要因の改善を期待できる具体的な方策の強化を図る ]

- ○機械的な処方せんへの「変更不可」記載が少なくないことから、さらに制限的な仕組みとする。
- ○処方せんの「不可欄」を削除する。
- ○または「不可」処方せんであっても、患者の希望がある場合について、薬局に おいて ジェネリック医薬品への変更を可能とする。
- ○ジェネリック医薬品を処方しているにもかかわらず、処方せんへの「変更不可」 の記載は原則として認めない。
- ○一般名処方の導入・強化。

#### ドイツの処方せん様式について

ドイツにおける処方せんの様式は以下のとおりである。処方せんに代替調剤不可と 記載されない場合は薬局において代替調剤が可能である。

処方せんには、調剤した薬局において薬局番号、用いた薬剤の薬局販売価格および 患者自己負担額が記入され、薬局からの保険請求に用いられる。



#### (別紙) 新たな処方せんの様式 (案)

ものとすること。

				con	J.	は、どの保険薬局で	4. 和助下水	1					
*******			Т	(20)	XE/) 12.7C.			, T	Ť		Т	Т	Т
費負担者番号		Ц	4	_	$\perp$	保険者番	号						
公費負担医療 の受給者番号						被保険者証・複 者手帳の記号	被保険 - 番号						
氏 名						保険医療機能所在地及び							
要 生年月日	明大曜平	年	月	Ħ	男・女	電話器						(	D
区分	被保護	<b>负</b> 者	Γ	被拉	<b>连接者</b>	都道府県 番号	点数表 番号		– k		2535	П	
交付年月日	平成	年		111		MI 11 /	の 平成	足年	вн		東大田県	のある# 8付の日	HÎ EB
<b>変更不</b> 同		は、「		不可」 ŧ		処 方 せ 人 使 用 期 産業品(ジェネリッ を記載し、「保険器	ク医薬品) へ		差し文	えがあ		\$528	٠.]
W.	1 6	は、「		料でつい	で、後期 間に「×」	英品 (ジェネリッ	ク医薬品) へ 湯名」機に 変更がす 止し、個々	ペマス	を養し女に記名・押	えがあ	Wに提出 ると判	\$528	٠.]
_	1 6	は、「		料でつい	で、後期 間に「×」	医薬品(ジェネリックを記載し、「保険器 を記載し、「保険器 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	ク医薬品)への展表」 書には 変更がすべる 変上し、示する	ペマス	を記名・押	えがあ	Wに提出 ると判	\$528	٠.]
が	1 6	は、「		料でつい	で、後期 間に「×」	医薬品(ジェネリックを記載し、「保険器 を記載し、「保険器 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	ク医薬品)への展表」 書には 変更がすべる 変上し、示する	ペてオなの処	を記名・押	えがあ	Wに提出 ると判	\$528	٠.]
ti.	1 6	日本の対象 日		料でつい	で、後期 間に「×」	医薬品(ジェネリックを記載し、「保険器 を記載し、「保険器 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	ク原薬品 (本語) への原薬品 (本語) への原薬品 (本語) できます (本語) できまます (本語) できまます (本語) できまます (本語) できまます (本語) できまます (本語) できままます (本語) できまままままままます (本語) できままままます (本語) できまままままままままままままままままままままままままままままままままままま	ペてオなの処	を記名・押	えがあ	Wに提出 ると判	\$528	٠.]

#### 一般名処方の効果

#### ~診療所では25.3%に一般名~

- 日本調剤まとめ (日刊薬業 2012年4月)
  - 日本調剤店舗(422店舗 )を対象に調べた
  - 開業医から受ける処方 箋の25.3%に一般名が 記載されていた。
  - 医療モール内に立地し 、モール内の複数の開 業医から主に処方箋を 応需している店舗に限 れば、31.5%に一般名が 含まれていた。

#### ・病院

- 町立病院 29.3%
- 社会保険病院 5.1%
- 民間病院 4.3%
- 労働者健康福祉機構2.1%
- 市立 2.0%
- 大学病院 1.8%
- 日赤 1.2%
- 国立病院機構 0.1%
- ナショナルセンター 0%

## 処方せん様式見直しの効果

- ・変更調剤可処方せん割合は61.2%に増加
  - 過去3年間は50%強だった(10%アップ)
- ・後発品調剤割合が34%に上昇
  - 変更不可処方箋が減ったことにより、全店舗の平均の後発品調剤割合も4月10日時点で34.1%に上昇した
  - 前年度平均の30.7%から約3ポイントアップした。

# ⑤薬剤情報提供文書を活用した後発 医薬品に関する情報提供について

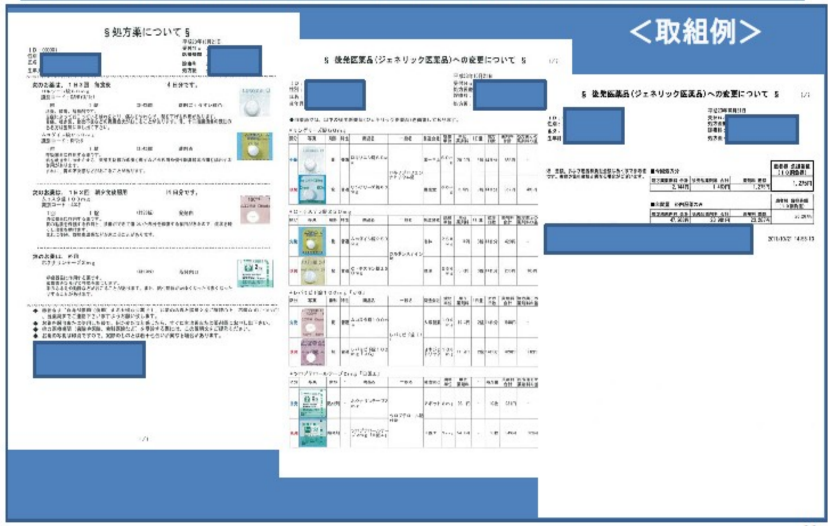
保険者が行うジェネリック医薬品差額システム



(株)NTTデータ、データホライゾン(株)

#### ○薬剤情報提供文書における後発医薬品の情報提供例

一部の保険薬局においては、薬剤情報提供文書に、調剤した医薬品の服用に関する情報のほか、後発医薬品の備蓄状況や差額に関する情報も記載している。



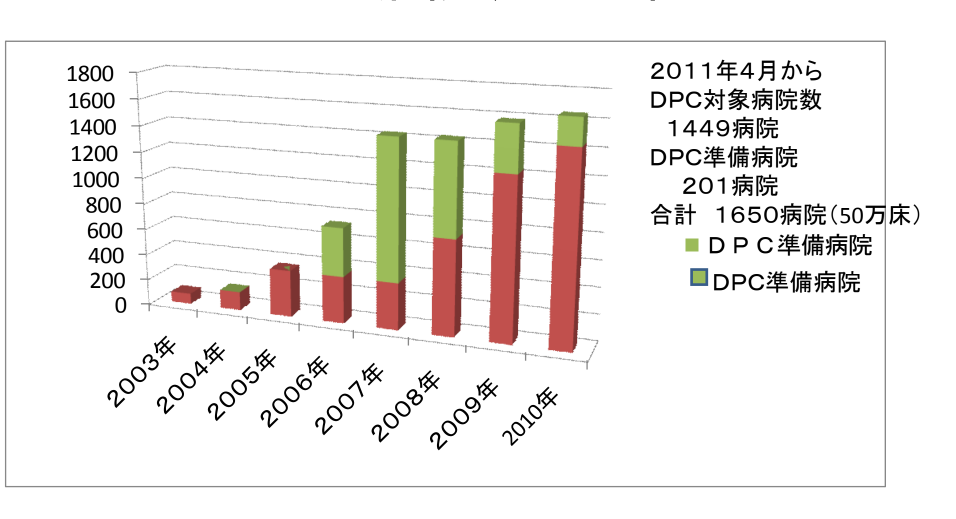
## ジェネリック医薬品の薬価について

- 中医協薬価専門部会(12月2日)
- ・ジェネリック医薬品の薬価算定ルールの見直 し
  - 新規後発医薬品の7掛けルールは内服薬に限り 収載希望品目が10品目超の場合に6掛けとする
  - 薬価の一本化ルールの拡大
    - ・現行では先発品薬価の20%を下回る後発品の薬価 を加重平均で一本化
    - 20%以上30%未満についても同じルールを適応

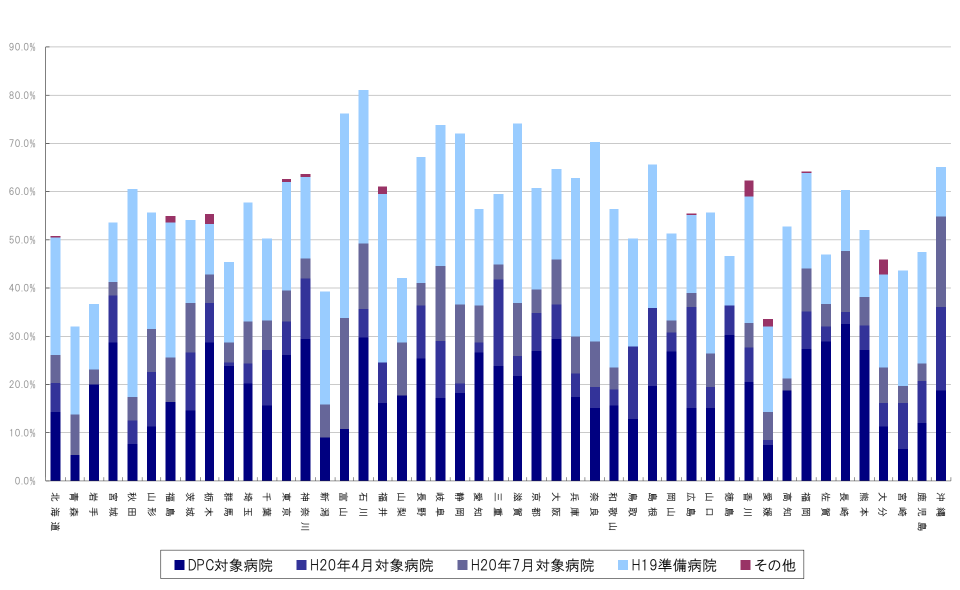
# パート5 DPCとジェネリック医薬品



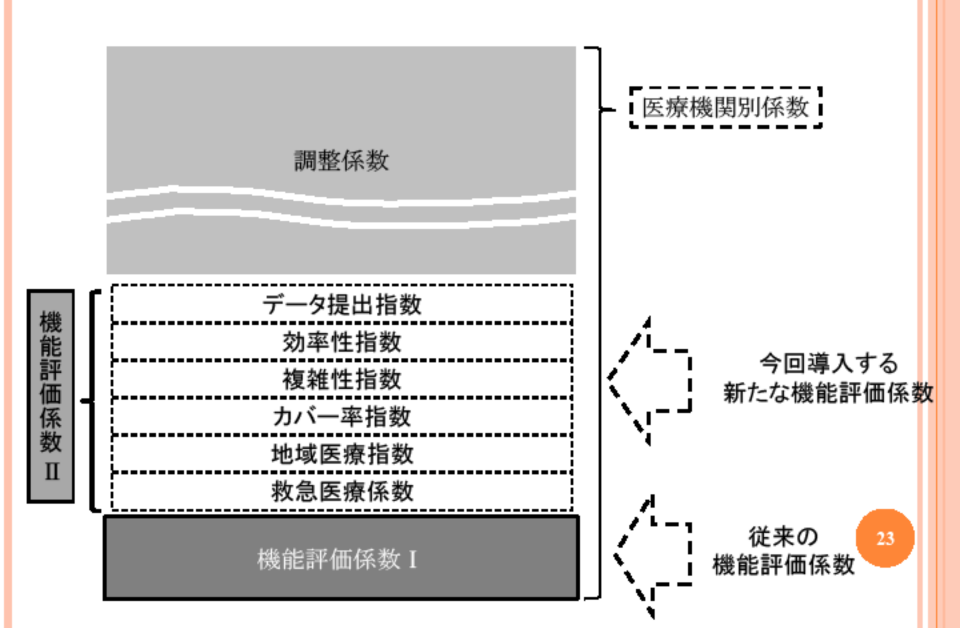
## DPC関連病院の拡大 1650病院、50万床へ



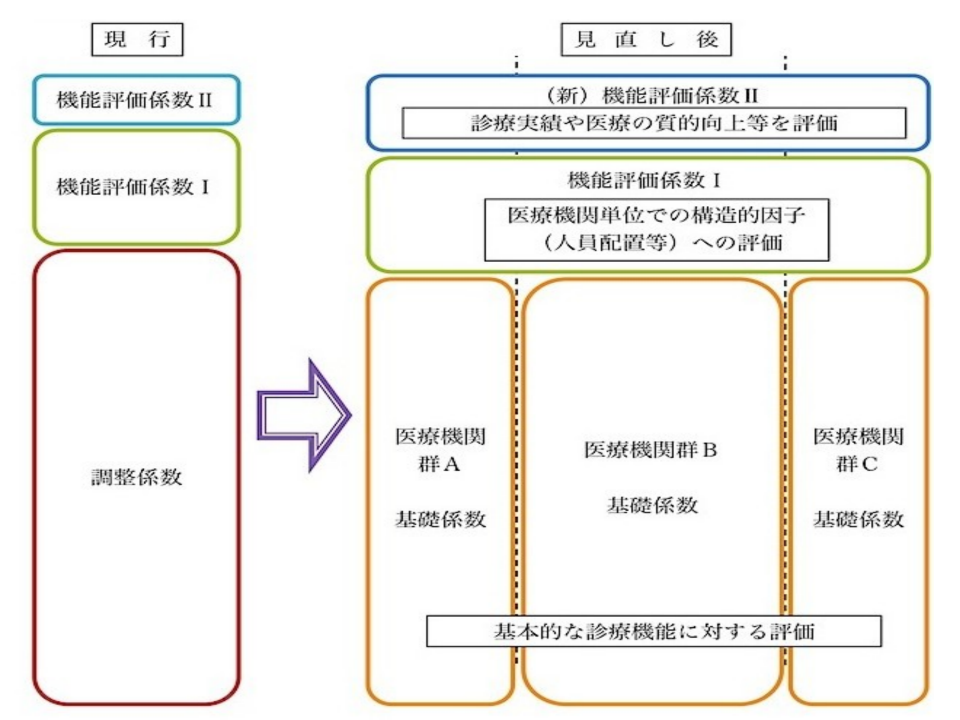
## 一般病床に占めるDPC関連病床割合



#### 2010年診療報酬改定とDPC



# 2012年改定では 調整係数が基礎係数となる



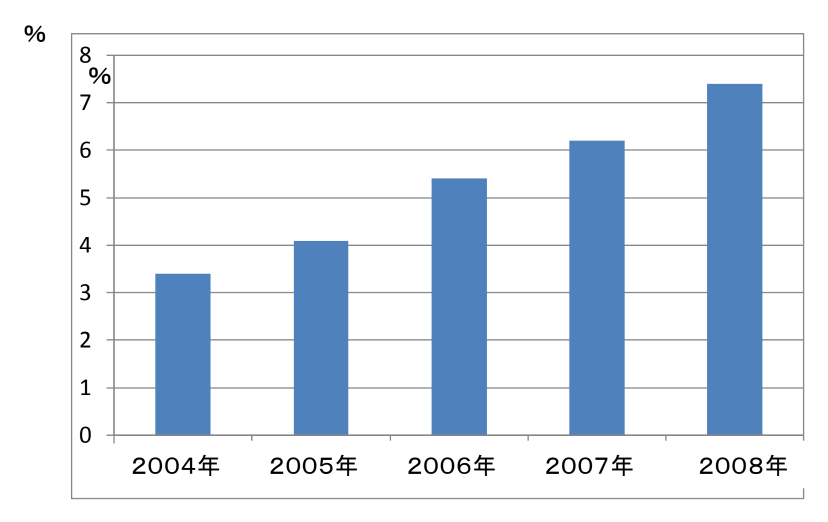
#### 基礎係数(新設)

- 基礎係数は、機能評価係数Ⅰ、Ⅱでは評価しきれない、基本的な診療機能に対する診療報酬を算定するために導入
- 基礎係数は、DPC 病院の診療機能(施設特性)を 反映させるため、いくつかの医療機関群にわけて、 医療機関群で共通の係数とする
- 医療機関群の例
  - A群: 大学病院本院群
  - B群: 高診療密度病院群
  - C群: それ以外の病院群

#### DPCによる医薬品の変化

中医協DPC評価分科会より 2005年4月12日

#### DPC対象病院・準備病院における ジェネリック医薬品使用状況





#### ジェネリック医薬品への置き換え



注射薬65品目の一斉置き換え

## 三田病院におけるジェネリック医薬品 切り替え方針

• 入院における注射薬について7月1日から切り替え、一段落したら次に内服外用薬を切り替え

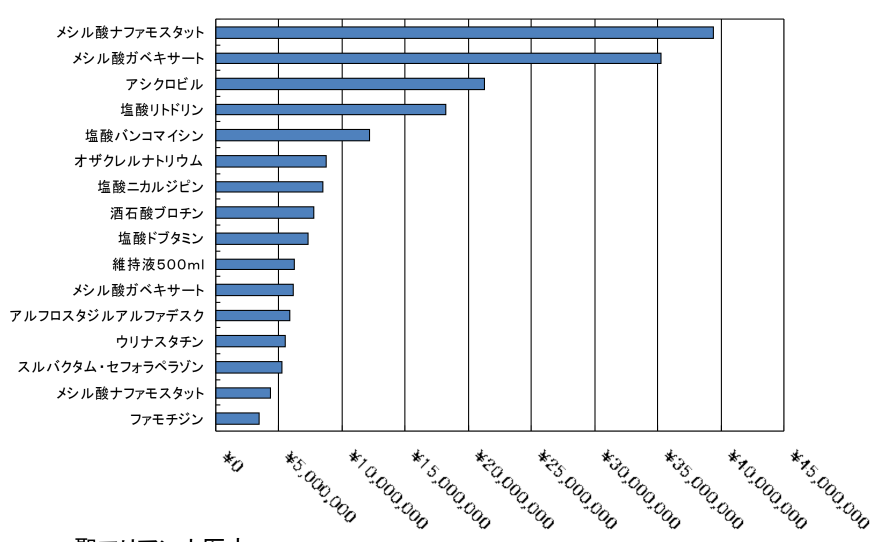
#### ・ジェネリック医薬品の選定方針

- 国際医療福祉大学グループ3病院で使用している注射薬600品目のうち ジェネリック医薬品が存在するのが300品目
- 流通上の問題のあるもの、先発品と比較してコスト差があまりないもの等 の整理を行い、約150品目に絞込み
- 入院中心で使用されると想定される薬剤および造影剤に、更に絞って整理し65品目とした。
- 流通に関しては、直納品ではなく大手卸会社経由のものにて選定。

#### 聖マリアンナ医大の事例も参考にした

- 2003年4月1日よりDPC導入
- 全採用品目数約1700品目、年間医薬品購入費50億円
- 67品目の注射剤を先発品から後発品に切り替え
  - →年間2億円の削減効果
- 切り替えプロセス
  - 後発品のあるすべての注射薬120-130品目について検討
  - 一品質、情報、安定供給を確認したうえで、67品目を切り替え

#### 削減効果の多い注射薬(2005年)

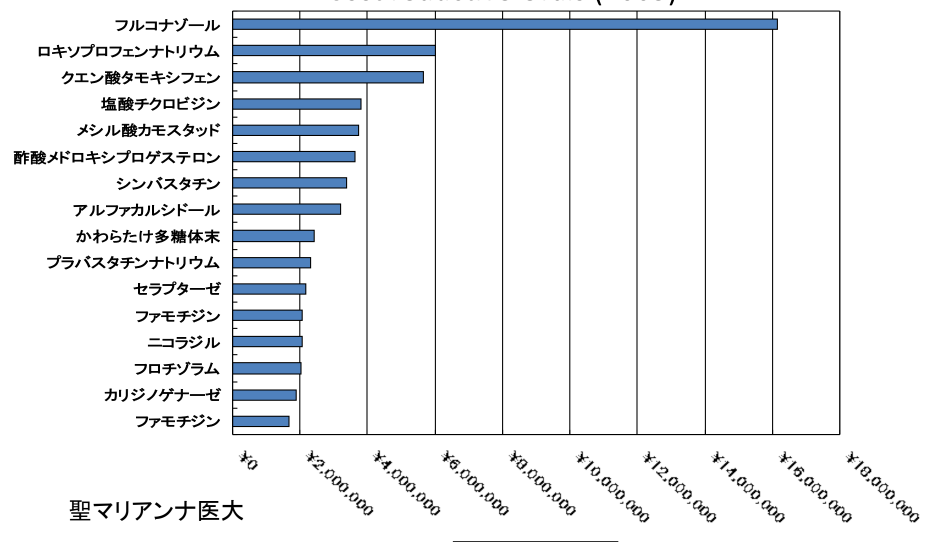


聖マリアンナ医大



#### 削減額の大きい内服薬(2005年)

Cost reductive Orals (2005)





## 三田病院後発品置き換え品目

	先発薬品名	規格•単位	会社名	
1 アテ゛ラヒ゛	`ン 9号	1mL 1A	三和化学	
2アネキセ	ト注射液 0.5mg	0.5mg 5mL 1A	アステラス	
3アミノレハ	「ン ソフトハ゛ック゛	500mL 1B	大塚	
4イノバン	注 100mg	100mg 5mL 1A	協和	
5イントラリ	ホ°ス 20% ソフトハ`ック`	20% 100mL 1B	大塚	
6ウ゛ィーン	F注	500mL 1バイアル	興和	
7エフオー「	7イ注射用 100	100mg 1バイアル	小野	
8塩酸ド	`パミン注キット 200	0. 1% 200mL 1 ハック゛	持田	
9塩酸ド	`パミン注キット 600	0.3% 200mL 1 ハック゛	持田	
10塩酸バ	、ンコマイシン点滴静注用	0.5g 1バイアル	塩野義	
11キサンホ	ン注射用 20mg	20mg 1バイアル	キッセイ	
12グリセオ	ール注 バッグ	200mL 1バック゛	中外	
13シグマー	ト注 2mg	2mg 1バイアル	中外	
14シグマー	ト注 48mg	48mg 1バイアル	中外	
15スルペラ	ゾン静注用 1g	1g 1バイアル	ファイザ゛ー	
16セフアメシ	`ンα点滴用 1g キット	1g 1キット	アステラス	
17セファメシ	ジα注射用 1g	1g 1バイアル	アステラス	
18セフメタソ	`ンキツト点滴静注用 1g	1g 1キット	第一三共	
19セフメタソ	`ン静注用 1g	1g 1バイアル	第一三共	
20セルシン	注射液 10mg	10mg 1A	武田	

後発薬品名	規格·単位	会社名	
リバレス注	1mL 1A	日医工	
フルマセ゛ニル注射液0.5mg「F」	0.5mg 5mL 1A	富士	
ヒカリレバン	500mL 1B	光製薬	
ドパミン塩酸塩点滴静注用100mg「アイロム」	100mg 5mL 1A	アイロム	
イントラファット注20%	20% 100mL 1B	田近	
ソリューゲンF	500mL 1V	アイロム	
注射用プロビトール100mg	100mg 1バイアル	日医工	
塩酸ドパミン注キット 200	0. 1% 200mL 1 ハ゛ック゛	ፖረዐሪ	
塩酸ドパミン注キット 600	0.3% 200mL 1 ハック゛	ፖረዐሪ	
塩酸バンコマイシン点滴静注用0.5g「TX」	0.5g 1バイアル	光製薬	
キサクロツト点滴静注20mg	20mg 1mL 1アンプ ル	ፖረባሪ	
<b>グリ</b> セレフ゛	200mL 1バック゛	テルモ	
ニコランジル点滴静注用2mg「サワイ」	2mg 1バイアル	沢井	
ニコランジル点滴静注用48mg「サワイ」	48mg 1バイアル	沢井	
バクフォーゼ静注用1g	1g 1バイアル	サント゛	
ラセナソ゛リン注射用 1g	1g 1バイアル	日医工	
ラセナソ・リン注射用 1g	1g 1/ 1/ 1/ 1/ 1/ 1/ 1/ 1/ 1/ 1/ 1/ 1/ 1/	日医工	
セアメタゾールNa静注用1g「NP」	1g 1バイアル	ニプロ	
セアメタゾールNa静注用1g「NP」	1g 1バイアル	ニフ゜ロ	
ジアゼパム注射液10mg「タイヨー」	10mg 1A	大洋	

# 三田病院後発品置き換え品目

01小小小三>> 1	2E0ma 1 11 / 71	GSK
21 )* ビラックス点滴静注用 250	250mg 1バイアル	
22 <sup>1</sup> ソリターT 3号	200mL 1バイアル	味の素
23マリターT 3 <del>号</del>	500mL 1バイアル	味の素
24 <mark>ソル・メト゛ロール 125mg</mark>	125mg 1パイアル	ファイサ゛ー
25ソル・メト゛ロール 500mg	500mg 1バイアル	ファイザー
26 ソルタ・クトン 100mg	100mg 1A	ファイザ゛ー
27タキソール注射液 30mg	30mg 5mL 1バイア ル	ブリストル
28タキソール注射液 100mg	100mg 16.7mL 1バイアル	ブリストル
29ダラシン S注射液 600mg	600mg 1A	ファイザ゛ー
30デカドロン注射液 4mg	3.3mg 1mL 1A	万有
31ドブトレックス注射液 100mg	100mg 1A	塩野義
32トランサミン注 10%	10% 10mL 1A	第一三共
33ト゛ルミカム注射液 10mg	10mg 2mL 1A	アステラス
34 <sub>ハヘ</sub> ゛カシン注射液 100mg	100mg 2mL 1A	明治
35パラフ°ラチン注射液 50mg	50mg 5mL 1バイア ル	ブリストル
36パラプラチン注射液 150mg	150mg 15mL 1ハ゛ イアル	ブリストル
37 <sub>ハ</sub> ゚ラプラチン注射液 450mg	450mg 45mL 1ハ゛ イアル	ブリストル
38 /パンスポリン静注用 1g /バッグS	1g 1キット	武田
39 <mark>パントール注射液 100mg</mark>	100mg 1A	トーアエイヨ
40 <mark>パントール注射液 500mg</mark>	500mg 1A	トーアエイヨ
41 ヒルトニン 0.5mg 注射液	0.5mg 1A	武田

アシクロビル注250mg「科薬」	250mg 1バイアル	ホ゜ーラ
ヒシナルク3号輸液	200mL 1バック゛	ニプロ
ヒシナルク3号輸液	500mL 1バック	ニプロ
注射用ソル・メルコート125	125mg 1バイアル	富士
注射用ソル・メルコート500	500mg 1バイアル	富士
^ * ネクトミン静注用100mg	100mg 1A	 大洋
パクリタキセル注射液30mg「NK」	30mg 5mL 1バイアル	日本化薬
パクリタキセル注射液100mg「NK」	100mg 16.7mL 1バイアル	日本化薬
クリタ゛マシン注600mg	600mg 1A	ニフ゜ロ
デキサート注射液	3.3mg 1mL 1A	富士
ドブタミン点滴静注用100mg「アイロム」	100mg 1A	アイロム
トランサホン注1g	10% 10mL 1A	ニフ゜ロ
ミダゾラム注10mg「サンド」	10mg 2mL 1A	サント゛
デコンタシン注射液100mg	100mg 2mL 1A	大洋
カルボプラチン点滴静注用50mg「サンド」	50mg 5mL 1バイアル	サント゛
カルボプラチン点滴静注用150mg「サンド」	150mg 15mL 1バ イアル	サント゛
カルボプラチン点滴静注用450mg「サンド」	450mg 45mL 1バ イアル	サント゛
パセトクール静注用1g	1g 1/ነ 1/7 ሥ	ニプロ
ハ°ンテニール注100mg	100mg 1A	アイロム
パンテニール注500mg	500mg 1A	アイロム
ヒシダリン注0. 5mg	0.5mg 1A	ニプロ

## 三田病院後発品置き換え品目

42ブスコパン注射液	2% 1mL 1A	N·B·I	
43プ゚ロスタルモン・F注射液 1000	1mg 1mL 1A	小野	
44 <mark>1% プロポフォール注「マルイシ」</mark>	200mg 20mL 1A	丸石	
45 <mark>~゚ルシ`ピン注射液 2mg</mark>	2mg 2mL 1A	アステラス	
46~゚ルシ゛ピン注射液 10mg	10mg 10mL 1A	アステラス	
47へルヘ゛ッサー注射用 10mg	10mg 1A	田辺三菱	
48ヘルヘ゛ッサー注射用 50mg	50mg 1A	田辺三菱	
49ぺントシリン注射用 1g	1g 1バイアル	大正富山	
50 <mark>ペントシリン静注用 2g バッグ</mark>	2g 1キット	大正富山	
51ミネラリン注	2mL 1A	日薬	
52世ダシン静注用	1g 1バイアル	GSK	
53ラシックス注 20mg	20mg 1A	サノフィA	
54硫酸アミカシン注射液「萬有」	100mg 1A	万有	
55リンデ <sup>・</sup> ロン注 2mg (0.4%)	2mg 0.5mL 1A	塩野義	
56ロセフィン静注用 1g	1g 1バイアル	中外	
57オムニパーク 300	64. 71% 20mL 1V	第一三共	
58オムニパーク 300	64. 71% 50mL 1V	第一三共	
59オムニパーク 300	64. 71% 100mL 1V	第一三共	
60オムニパーク 300 シリンシ゛	64. 71% 100mL 1シリンシ	第一三共	
61オムニハ°ーク 350	75. 49% 50mL 1V	第一三共	
63オムニパーク 350	75.49% 100mL 1V	第一三共	
64オムニハ゜ーク 350 シリンジ゛	75. 49% 100mL 1シリンシ	第一三共	

ブスポン注射液	2% 1mL 1A	キョーリン
プロスモン注1000	1mg 1mL 1A	富士
1% プロポフォール注「マイラン」	200mg 20mL 1A	マイラン
サリペックス注0. 1%	2mg 2mL 1A	日医工
サリペックス注0. 1%	10mg 10mL 1A	日医工
塩酸ジルチアゼム注射用10「日医工」	10mg 1A	日医工
塩酸ジルチアゼム注射用50「日医工」	50mg 1A	日医工
ビクフェニン注射用1g	1g 1バイアル	日医工
ビクフェニン注射用2g	2g 1バイアル	日医工
メドレニック注	2mL 1A	大洋
セパダシン静注用1g	1g 1バイアル	光製薬
フロセミド注「ミタ」	20mg 1A	キョーリン
ヘ゛ルマトン注100mg	100mg 1A	日医工
リノロサール注射液2mg (0.4%)	2mg 1A	わかもと
セフイローム静注用1g	1g 1バイアル	日医工
イオパーク 300	64. 71% 20mL 1V	コニカ
イオパーク 300	64. 71% 50mL 1V	コニカ
イオパーク 300	64. 71% 100mL 1V	コニカ
イオパーク 300 シリンジ	64. 71% 100mL 1シリンシ	コニカ
イオパーク 350	75. 49% 50mL 1V	コニカ
イオパ <sup>^</sup> ーク 350	75. 49% 100mL 1V	コニカ
イオパーク 350 シリンジ	75. 49% 100mL 1シリンシ	コニカ

タゴシッド200mg シプロキサン注 300mg プロスタンディン 20

アステラス バイエル 小野 テイコプラニン点滴静注用200mg

シプロフロキサシン点滴静注液300mg タンデトロン注射用20 日医工 <sup>日本ケミファ</sup> 高田

# 置き換えに当たって医師の意見 を聞きました



## 後発品切り替えに対する医師意見 「ゾビラックス」

- ・ ゾビラックス切り替え(皮膚科医師)
  - ゾビラックス と後発品との違いですが、浸透圧比が1.1 (ゾビラックス) 対して 0.6~0.7 (後発品) と違っており、添加物で水酸化ナトリウムの量が違うようです
  - ヘルペスウイルス性脳炎など、生命予後に大きく影響しうる疾患に対して使用する重要な薬剤を、使用実績の少ない後発品に変更するのは納得できませんし、責任を 持って処方することも出来ません。
- 結論:ゾビラックスは生食に溶解したときの値、後発は 注射用蒸留水に溶解したときの値。生食に溶かせば 同じ。

# 後発品切り替えに対する医師意見 「リンデロン」

#### • 呼吸器科医師

- ジェネリック薬品ですが、リンデロンの注射製剤は残してください。 アスピリン喘息の患者では、防腐剤で悪化しますし、コハク酸塩でも使えないことが多いので、リンデロンがジェネリックになった場合安心して使えません。 重積発作の場合患者の死亡に繋がりますのでよろしくお願いします。

#### 結論

- 当初採用予定の後発品を別の後発品に変えた(リンデロンの添加物より、添加物の種類の少ない後発品に変えた)

# 後発品切り替えに対する医師意見 「カイトリル」

#### • 外科医師

- カイトリルバッグをアンプル製剤の後発品に変えるということに関してですが、ただでさえ抗がん剤の混注に手間がかかるのに、バッグ製剤をやめるというのは医療安全の面でも逆行しているように思いますのでバッグ製剤のままでご考慮いただければ幸いです。

#### - 結論

- バック製剤のある後発品に変えた。

## 後発品切り替えに対する医師意見 「抗がん剤」

- 外科医師
  - -抗がん剤の後発薬は安全性や有効性が 保障されているのか?合併症発生時や緊 急時の情報提供体制は大丈夫か?
  - -メーカーの説明会を実施
    - タキソール→パクリタキセル(日本化薬)
    - ・パラプラチン→カルボプラチン(サンド)

# 入院患者さんヘジェネリック 医薬品のお知らせ

- 当院ではジェネリック医薬品を使用することがあります。
- ジェネリック医薬品に対するご質問がありましたら担当医や薬剤師にお聞きください。
- 患者クレームは2件
  - 医師の入院患者からのクレーム1件のみ「ゾロは使ってもらいたくない!」
  - VIP患者さんから「抗がん剤のジェネリックはいやだ」
  - 抗菌剤アレルギー体質の患者から、抗菌剤のジェネリックを使って欲しくないという要望

## 医薬品情報担当の薬剤師の役割

- DPC移行に伴うジェネリック医薬品導入では医薬品 情報担当の薬剤師の役割 が大事
- 医師の質問に対する回答
- 看護師に対するジェネリック医薬品の置き換えに対する情報提供
  - 医師の口頭指示を看護師が 後発品対照表を見比べて用 意する

#### DI担当の薬剤師の森さん





# ジェネリック医薬品への置き換え評価

- 名称類似性によるヒヤリハット
  - イノバン(先)→ドパミン(後)
  - ドブトレックス(先)→ドブタミン(後)
  - イノバンの後発をドブタミンと 間違えそうになった
  - 注射薬の対照表を作成
- ラセナゾリン副作用1例
  - アナフィラキシー様症状
- ・フサンの後発で透析回路の凝血2例



薬効分類	抗菌薬	抗菌薬	抗菌薬	抗菌薬	抗菌薬	抗菌薬						
後発品写真	The state of the s	Transmission of the Control of the C	and the second s	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	22.5% III 007-24Angle	The second secon	Richards and ROOM EP 18 To many in Richards Rindon Richards Richards Richards Richards Richards Richards Richar	Total No.	・ 部間 1 よび目 は時代ペラシック・ジ コフェニッツに対対 日 第二の内的 ・ ランストを中かり	♦ IMME 2.CTM   Million of the control of the contr	Management of the state of the	はか画というのでは、 はなかないが、一般では、 はないないが、一般では、 はないないできます。 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、
	â酸パンコマイシン点滴静注用0.5g「TX」 塩酸パンコマイシン点滴静注用						バクフォーゼ静注用1g スルペラゾン静注用					
薬効分類	抗ウイルス薬	循環器用剤	循環器用剤	循環器用剤	循環器用剤	循環器用剤	循環器用剤	循環器用剤	循環器用剤	循環器用剤	循環器用剤	循環器用剤
後発品写真	William Company	TOTAL TO	Section 1	and the state of t	Promise years		200 Pales	1325/han	The state of the s	No. of the second	made and the second sec	(B. SOme
	アシクロビル注250mg「科薬」 ゾビラックス点滴静注用	グリセレブ (200mL) グリセオール		サリペックス注0.1%(10mg) ペルジピン注射液10mg		」ドブタミン点油静注用100mg「アイロム」 ドブトレックス注射液	ニコランジル点滴静注用2mg「サワイ」			ベネクトミン静注用100mg ソルダクトン		塩酸ジルチアゼム注射用50「日医工」 ヘルベッサー注射用50mg
変更削	ノレフツク人は、お肝注用	クリセオール	ベルンピン注射液2mg	ベルンピン注射液TUMg	17ハン注	トノトレック人注射液	シグマート注2mg	プグマート注48mg	ラシックス注	フルダクトン	ベルベッサー注射用Tomg	ベルベッサー注射用DUMg
薬効分類	抗がん剤	抗がん剤	抗がん剤	抗がん剤	抗がん剤	ステロイド剤	ステロイド剤	ステロイド剤	ステロイド剤	神経用剤	神経用剤	神経用剤
後発品写真			EM STORY OF THE ST	trad D	Page 10 and 10 a		R 143-51 Way of the second sec	(Marie )	(10 mm) (10 mm	mg.jgii D.ta.Cri III.ga.Cri III.ga.Cri	Total Community of the	
	カルボブラチン点滴静注用50mg「サンド」 パラプラチン注射液50mg						注射用ソル・メルコート500 ソル・メドロール500mg				1%プロポフォール注「マイラン」 1%プロポフォール注「マルイシ」	ミダゾラム注10mg「サンド」 ドルミカム注射液
薬効分類	輸液·栄養製剤	輸液·栄養製剤	血液用剤	血液用剤	血液用剤							
後発品写真	GROVE		Non-Security	man and and and and and and and and and a	ETHATOM SON ————————————————————————————————————	ind.	WILL TO STORY OF THE STORY OF T	AND COLORS AND	STORY OF THE STORY	Discourses	N 100 <sub>m</sub>	
変更後	イントラファット注20%(100mL)	ソリューゲンF		パンテニール注500mg				メドレニック注		トランサボン注1g		
変更前	イントラリポス20%	ヴィーンF	ハントール注射液100mg	パントール注射液500mg	アミノレバン	ソリターT3号	ソリターT3号	ミネラリン注	キサンボン注射用	トランサミン注	エフオーワイ注射用	
薬効分類	その他	その他	その他	その他	その他							
後発品写真		William Ministration of the Control	The state of the s		WOOD INCOME							
変更後	ヒシダリン注 ヒルトニン0.5mg注射液			プロスモン注1000 μ g	<u>リバレス注</u> アデラビン9号						-	
友丈則	上ルドーン0.Jilig/王別/仪	フハコハン圧別液	/ かずじ―に注射液	フロハブルモン・Γ圧射 液	/ / ノレンッ万					I	ı	ı

## 持参薬管理

- DPCでは徹底した持参薬管理が必要
  - 入院案内で持参薬の入院時持ち込みのお知らせ
  - 入院時に病棟担当薬剤師が持参薬チェックと術 前薬の服薬指導を行う
  - 持参薬の鑑別票を作成
  - 持参薬の病棟保管
  - 退院時に病棟担当薬剤師が持参薬と退院時処 方薬の服薬指導を行う

## 持参薬管理

DPCでは徹底 した持参薬管理 が求められる 持参薬が3倍に 増えた



# 佐久総合病院(長野)の 持参薬センター

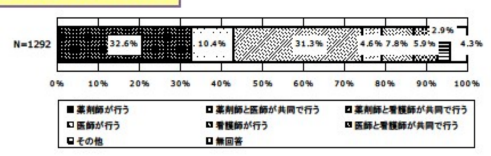
・ 佐久総合病院の持参薬センターでは年間 2000万円の医薬品費節減に貢献している。



#### (薬剤師の活用事例)持参薬関連業務①

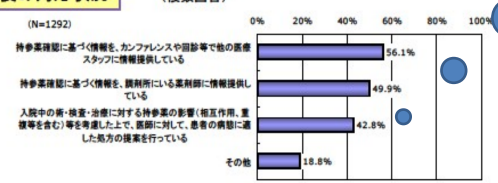
- 持参薬の鑑別業務は、医師、看護職員等の負担軽減だけでなく、医療安全等の観点からも、実施に当たって薬剤師が関与することが望ましいものの、一部の施設では薬剤師が関与していない。
- 鑑別後、持参薬の情報は、他の医療スタッフへ情報提供されるほか、医師に処方の 提案等が行われるなど、医薬品の適正使用に寄与している。

#### 持参薬の鑑別業務を利用する割合



持参薬の鑑別後の対応状況

(複数回答)



持参薬管理 は医薬品の 適正使用の 絶好のチャ ンス

#### (薬剤師の活用事例)持参薬関連業務②

- 持参薬の確認等を行う患者の割合は、薬剤師の員数密度の増加に伴い、増加する傾向にある。
- 持参薬の利用により削減される薬剤費は、薬剤師の員数密度の増加に伴い、増加する傾向にある。

#### 持参薬の確認等を行う患者の割合

薬剤師の員数密度	0.5倍未満 (n=13)	0.5倍以上 1.0倍未満 (n=185)	1.0倍以上 1.5倍未満 (n=752)	1.5倍以上 2.0倍未満 <sub>(n=926)</sub>	2.0倍以上 2.5倍未満 (n=693)	2.5倍以上 3.0倍未満 (n=354)	3.0倍以上 (n=214)
持参薬確認患者の割合く	35.2%	36.6%	42.6%	51.4%	53.8%	53.0%	60.3%

#### 持参薬の利用により削減された薬剤費(1病棟1月あたり)

※ 倍数は、医療法施行規則における薬剤師の 標準員数に対する実際の員数状況を示す

薬剤師の員数密度	0.5倍未満 (n=6)	0.5倍以上 1.0倍未満 (n=70)	1.0倍以上 1.5倍未満 (n=347)	1.5倍以上 2.0倍未満 (n=327)	2.0倍以上 2.5倍未満 (n=154)	2.5倍以上 3.0倍未満 (n=87)	3.0倍以上 (n=59)
削減された薬剤費	139,655円	30,012円	123,004円	156,278円	217,724円	241,112円	331,227円

# パート6 新薬の2010年問題と バイオ医薬品2016年問題



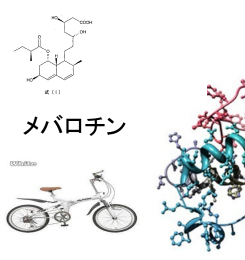
続々と新薬の特許が切れる!

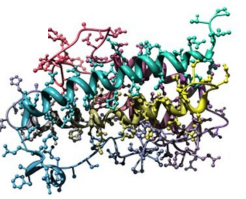
年 year	特許切れ新薬 drugs newly coming of f patent	メーカー maker
	フォサマック	メルク
	プログラフ	アステラス製薬
2008年	アムロジン/ノルバスク	大日本住友製薬、ファイザー
	オノン	小野薬品工業
	ラジカット	田辺三菱製薬
2009年	タケプロン	武田薬品工業
	ハルナール	アステラス製薬
	コザール	メルク
2010年	アリセプト	エーザイ
20104	クラビット	第一三共
	パキシル	グラクソスミスクライン
2011年	リピトール	ファイザー
20114	アクトス	武田薬品工業
	シングレア	メルク
2012年	バイアグラ	ファイザー
	ブロプレス	武田薬品工業
2013年	パリエット	エーザイ

# そして2016年 続々と特許切れを迎える バイオ医薬品



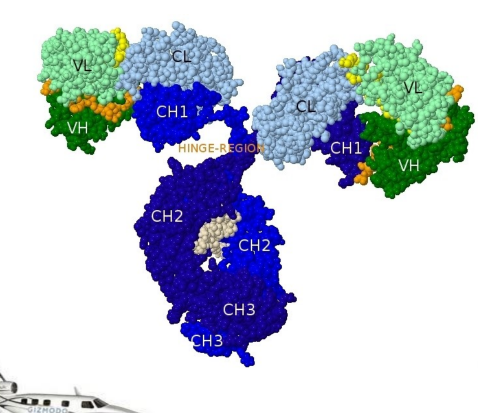
# 複雑な構造をもつバイオ医薬品バイオ医薬品は高額

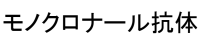




ヒト成長ホルモン







商品名	企業名	特許失効
ジェノトロピン(hGH)	ファイザー	失効
ヒューマトロープ (hGH)	イーライリリー	失効
エポジン(EPO)	アムジェン	2013年(米国)、失効(欧州)
ネオレコルモン(EPO)	ロッシュ	欧州では失効
アラネスプ(EPO)	アムジェン	2016年(欧州)
ニューポジェン(G-CSF)	アムジェン	失効(欧州)
ニューラスタ(G-CSF)	アムジェン	2015年(米国)
ヒューマローグ(ヒトインスリン)	イーライリリー	2010年(欧州)
ランタス	サノフィアベンテイス	2014年(欧州)
イントロンA(インターフェロン)	シェリングプラウ	失効
アボネックス(インターフェロン)	バイオジェン	失効(欧州)
ベタセロン(インターフェロン)	バイエルシェーリング	失効
レビフ(インターフェロン)	メルクセロノ	2013年(米国、欧州)
エンブレル(TNF)	アムジェン	2012年(米国)
レミケイド (anti-TNF)	ジョンソン&ジョンソン	2014年(米国、欧州)
ヒューミラ(anti-TNF)	アボット	2016年(米国)
リツキサン(anti-CD20Ab)	ジェネンテク	2013年(欧州)
ハーセプチン(anti-HER2Ab)	ジェネンテク	2014年(欧州)
アバスチン(anti-VEGFAb)	ジェネンテク	2019年(米国、欧州)

# バイオ医薬品の後続品 バイオシミラー

- ・ 2016年、世界の医薬品の売り上げ上位10品目 のうち、バイオ医薬品が7品目を占めるようにな る
- そしてバイオ医薬品の4割が特許切れを迎える
- バイオ医薬品はきわめて高額
- バイオ医薬品の後続品のバイオシミラーへの 期待が高まっている!

### エポエチンアルファBS注が上市

- 日本ケミカルリサーチ (JCR)とキッセイ薬品が 共同開発した、透析患 者の腎性貧血に用いる 遺伝子組換えエリスロ ポイエチン製剤のバイ オ後続品「エポエチンア ルファBS注 Iが4月23日 、薬価基準に収載され た。5月27日に発売さ れる
- ・ 先行品の77%の価格

エポエチンアルファBS注



# パート7 保険者への期待

### 国民健康保険における後発医薬品 (ジェネリック医薬品)の普及促進について

- 厚生労働省保険局国民健康保険課長**通知** (09年1月20日)
  - 「ジェネリック医薬品希望カード」の配布
  - 差額通知
    - ・後発医薬品(ジェネリック医薬品)を利用した場合の自 己負担額の軽減の周知等
    - ・ 指定市町村においては、差額通知の促進策に努める こととし・・
  - 取り組みについては都道府県調整交付金の交付

### 指定市町村とは

- 医療給付費が著しく高い市町村
  - 平成20年度、84市町村
  - 平成21年度、109市町村
- 指定市町村は差額通知を義務づけ
  - 北海道(23)、秋田(1)、福島(1)、群馬(1)、新潟(1)、 富山(1)、石川(1)、山梨(1)、三重(1)、大阪(1)、兵庫 (1)、鳥取(2)、島根(2)、広島(9)、徳島(11)、香川 (8)、愛媛(2)、高知(2)、福岡(18)、佐賀(8)、熊本
    - (2)、大分(4)、宮崎(1)、鹿児島(7)

# ジェネリック医薬品差額通知システム

- ・広島県呉市は平成18年4月より通知システムを国保むけに開始
- ・具体的には、医療保険者が管理している診療報酬明細書(以下、レセプト)の 医薬品処方情報から、ジェネリック医薬品に切り替え可能な医薬品を分析し、 切り替えた場合の薬品名・価格(削減効果)を通知する

ジェネリック 太郎 様 一一 今後ジェネリック医薬品に切替えると、	適去の処方実績(平成17年10月分)			種別ご事版 ジェネリック医薬品情報		
と月あたりのお薬代が、	医療機関名・薬局名 お栗代×1 (3割負担)		制造可能な金額 ※2 (まなのあるのの最大の基準)			
最大で	ジェネリック病院	3,951	1,210	~	2,020	
4,880	ジェネリック診療所 ジェネリック調剤薬局	5,628	1,648	~	2,865	
安くなります。 (平成17年10月処方実績より)	3					
(干成17年10万2万天組より)	合 <b>8</b> 1	9,579	2.858	Aug.	4,885	

(株)NTTデータ、データホライゾン(株)

### その効果

- ・ 呉市が取り組んでいるジェネリック医薬品差額通知システムの効果は・・・
- ・初年度平成20年度は4500万円、2年目の平成21年度は8800万円の医療費削減効果が得られた
- 大阪府門真市や広島県廿日市市など、実際 に差額通知を始めた自治体も出てきている。

•

## ジェネリック医薬品 お願いカードの配布







### 啓蒙パンフレットの発行





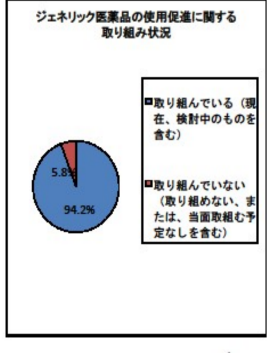
#### ジェネリック医薬品の使用促進に関する 健保連の取り組みについて 2011年9月13日

健康保険組合連合会

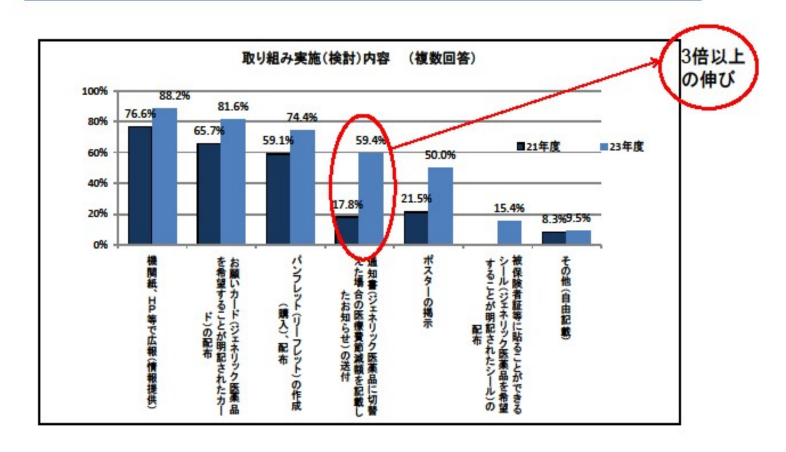
# 1. 第2回ジェネリック医薬品に関するアンケート調査の結果の概要

(1)ジェネリック医薬品の使用促進に向け、広報活動やお願いカードの配布など、何らかの取り組みを実施してる健保組合は94.2%(前回調査=80.2%)に達している。

			(n=1, 164)		(	n=1,142)
			平成23年度		平成21	年度
			組合數	割合	組合数	割合
なり組んでいる(現	在、検討中のものを含む)		1097	94. 2%	916	80.2%
	(再補) 形態別	単一・連合	873	79.6%	719	78.5%
	( <del>(1)</del> (4) (1)(8)(6)	総会	224	20.4%	197	21.5%
		500人未満	44	4.0%	21	2.3%
		500~1,000人未満	89	8.1%	71	7.8%
		1,000~3,000人未満	307	28.0%	264	28.8%
	(WW. 44 EM 45 A. A.	3,000~5,000人未満	188	17.1%	149	16.3%
	(再掲)被係款者數別	5,000~10,000人未満	206	18.8%	175	19.1%
		10,000~50,000人未満	212	19.3%	191	20.9%
		50,000~100,000人未開	32	2.9%	30	3.3%
		100,000人以上	19	1.7%	15	1.6%
対組んでいない()	取り組めない、または、当面を	なり細む予定なしを含む)	67	5. 8%	226	19.8%
	(馬橋) 形態別	単一・連合	61	91.0%	200	88. 5%
	(HA) DEED	総会	6	9.0%	26	11.5%
		500人未満	3	4.5%	. 17	7.5%
		500~1,000人未満	10	14.9%	21	9.3%
		1,000~3,000人未満	21	31.3%	78	34.5%
	(英提)被保険者数別	3,000~5,000人未満	11	16.4%	36	15.9%
	(各種/依珠原有數別	5,000~10,000人未満	10	14.9%	39	17.3%
		10,000~50,000人未満	10	14.9%	28	12.4%
		50,000~100,000人未興	2	3.0%	6	2.7%
-		100,000人以上	0	0.0%	1	0.4%
	合計		1, 164	100.0%	1, 142	100.0%



(2)ジェネリック医薬品の差額通知を実施(検討中を含む)している健保組合は59.4%で、前回調査の17.8%に比べ3倍以上の伸びを示している。



## (3) ジェネリック医薬品差額通知による効果額は、1組合当たり平均で、1,395万円。一方、費用の平均は289万円となっている。

#### 〇規模別の通知の平均効果額

(n=209)

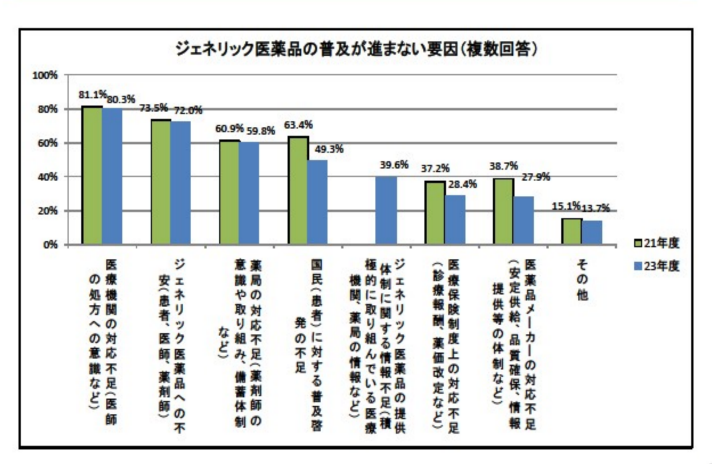
	平均効果額	組合数	割合
被保険者数3,000人未満の健保組合	1, 257, 209	35	16. 7%
被保険者数3,000~5,000人未満の健保組合	3, 834, 300	24	11.5%
被保験者数5,000~10,000人未満の健保組合	4, 299, 207	43	20. 6%
被保験者数10,000~50,000人未満の健保組合	9, 761, 475	75	35. 9%
被保験者数50,000人以上の健保組合	58, 312, 175	32	15.3%

#### 〇1年間の規模別の平均費用

(n=325)

	平均費用	組合数	割合
被保険者数3,000人未満の健保組合	¥349, 581	65	20.0%
被保険者数3,000~5,000人未満の健保組合	¥628, 336	49	15. 1%
被保険者数5,000~10,000人未満の健保組合	¥1, 046, 497	74	22.8%
被保険者数10,000~50,000人未満の健保組合	¥2, 153, 272	101	31.1%
被保験者数50,000人以上の健保組合	¥16, 411, 826	36	11.1%

(4)ジェネリック医薬品の普及促進が進まない要因は、依然 として「医療機関の対応不足」や「ジェネリック医薬品への不 安」などがあることが改めて明らかになった。



#### アンケート調査を踏まえた今後の対応

政府が掲げる「ジェネリック医薬品の数量シェアを平成24年度 までに30%に引き上げる」とした目標の達成に向け、特に以下 の対応を進める。

- 国に対し、保険医療機関及び薬局への指導の強化やジェネリック医薬品の安全性や信頼性に関する啓蒙・啓発活動を推進・強化することを要請する。
- 平成24年度診療報酬改定において、ジェネリック医薬品の使用促進がより一層進むよう、同医薬品の薬価引き下げや処方箋様式の見直しなど必要な施策の策定を求める。
- 健保組合におけるジェネリック医薬品の差額通知実施を拡大するために、「レセプト情報管理システム(拡張版)」の差額通知機能の活用促進を図る。
- 今後もセミナー等を開催し、積極的に活動している健保組合、他の保 険者等の事例紹介、医療機関、薬局の取り組み等を参考にしつつ、更 なる具体的な普及促進策の在り方等について検討していく。

## 保険者での ジェネリック医薬品の使用促進が 求められている

保険料率をこれ以上あげないために!



# 有限責任中間法人日本ジェネリック医薬品学会

### the Japan Society of Generic Medicines



#### 日本ジェネリック医薬品学会役員のご紹介(16名)

#### ■ 役員紹介

代表理事 **武藤 正樹** 国際医療福祉大学大学院 教授 国際医療福祉総合研究所 所長

副代表理事 佐藤 博 新潟大学教授、新潟大学医歯学総合病院 薬剤部長

(五十音順)

理事 有山 良一 (財)横浜市総合保健医療センター診療部課長

理事 岩月 進 ヨシケン岩月薬局/めいぶる薬局

理事 漆畑 稔

理事 緒方 宏泰 明治薬科大学 名誉教授

国立医薬品食品衛生研究所 客員研究員

理事 折井 孝男 NTT東日本関東病院 薬剤部長

理事 小山信彌 東邦大学医学部 教授

理事 佐々木 忠徳 医療法人鉄蕉会・医療本部 薬剤管理部長

理事 西山 正徳 一般社団法人 メディカル・ブラットフォーム・エイシア 理事長

理事 増原 慶壮 聖マリアンナ医科大学病院 薬剤部部長

理事 村田 正弘 明治薬科大学アドバイザー

理事 四方田千佳子 国立医薬品食品衛生研究所薬品部 第一室室長

監事 蓮岡 英明 特定医療法人鴻仁会 岡山中央奉還町病院 院長

監事 山本 成男 税理士法人 AKJバートナーズ 公認会計士・税理士

事務局長 細川 修平

#### 日本ジェネリック学会の主な活動について

医師• 薬剤師 向けの 主な活動



情報システム



学会誌



学術大会、セミナーの開催 (学術大会・厚生労働省共催セミナーなど)

#### 委員会活動

- •編集委員会
- •流通委員会
- 国際委員会
- •品質評価委員会
- •制度部会
- ・バイオシミラー 分科会(予定)

患者 向けの 主な活動









お願いカード

啓発ポスター 患者さんの薬箱 (PC版&モバイル版)

GE推奨マーク

## 患者用ジェネリック 医薬品検索サイト

- 2005年1月より「かんじゃさんの薬箱」をスタート
  - 処方薬の検索、アンケート結果によるジェネリック 積極処方の病院・薬局の一覧
- 一般、患者の方にジェネリック医薬品をより身近に感じていただくためのページです。



# かんどうさんの



HOME | GE研トップ | E-mail

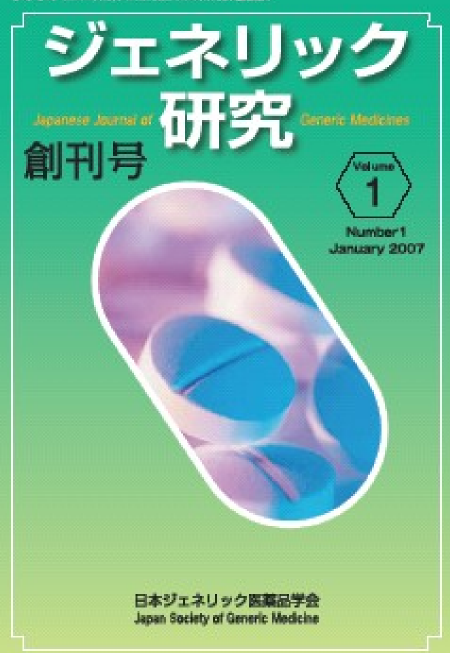
[処方薬検索トップ] [戻る]

#### ■入力検索処方薬

該当薬品名	区分	メーカー名	薬価(円)
ベイスン錠0.2	先発品	武田	49.6

#### ■同等の医薬品一覧

該当薬品名	区分	メーカー名	薬価(円)
ベンジックス錠0.2	ジェネリック医薬品	<u>大洋薬品</u>	30.5
ボグシール 錠O・2	ジェネリック医薬品	<u>日本ケミファ</u> 日本薬エ	30.5
ボグリボース錠0.2mg「SW」	ジェネリック医薬品	<u>沢井製薬</u>	34.5
ベイグレース錠0.2mg	ジェネリック医薬品	<u>サンド株式会社</u> <u>沢井製薬</u> メディサ	35.0
ボグリボース錠0.2mg「トーワ」	ジェネリック医薬品	<u>東和薬品</u>	35.3
ベスタミオン錠0.2	ジェネリック医薬品	料研 日新: 山形	25.1
ベイスロース錠0.2mg	ジェネリック医薬品	小林製薬工業 富士製薬 陽進堂	27.3
ボグリボース 錠0.2mg「メルク」	ジェネリック医薬品	メルクホエイ	28.9
ボグリダーゼ錠O.2	ジェネリック医薬品	日医工	29.5
ジャミール錠0.2mg	ジェネリック医薬品	高田	30.5
ベルデリール 錠0.2mg	ジェネリック医薬品	長生堂	35.3
ベロム錠0.2	ジェネリック医薬品	ファルマー	36.4
ボグリース錠0.2	ジェネリック医薬品	小林化工 明治製菓	36.4
ボグリボース錠0.2「タツミ」	ジェネリック医薬品	辰巳	36.4
ベイスン錠0.2	先発品	武田	49.6



### ジェネリック医薬品講座

- 著者/訳者
  - 邊見公雄/編著
  - 武藤正樹/編著
- 出版社名
  - ぎょうせい(ぎょうせい)
- 発行年月
  - 2011年09月
- 販売価格
  - 1,500円



### ご清聴ありがとうございました



国際医療福祉大学クリニックhttp://www.iuhw.ac.jp/clinic/ で月・木外来をしております。患者さんをご紹介ください

本日の講演資料は武藤正樹のウェブサイ トに公開しております。ご覧ください。



ご質問お問い合わせは以下のメールアドレスで

gt2m-mtu@asahi-net.or.jp