



ジェネリック医薬品の使用促進 ～保険者への期待～



国際医療福祉大学大学院 教授
武藤正樹

(日本ジェネリック医薬品学会代表理事)

国際医療福祉大学三田病院
2月13日(月)新装オープン！

国際医療福祉大学
三田病院



国際医療福祉大学

三田病院

目次

- パート1
 - ジェネリック医薬品普及の現状と課題
- パート2
 - ジェネリック医薬品とは？
- パート3
 - 2012年診療報酬改定とジェネリック医薬品
- パート4
 - ジェネリック医薬品の新たなロードマップ
- 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7
 - 保険者への期待



パート1

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(8月10日)

- 8月10日に社会保障と税の一体改革関連法案が参院本会議で賛成多数で可決された。
- 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。
- その背景は…

団塊世代の高齢化と、激増する社会保障給付費問題



2012年8月10日、参議院を通過

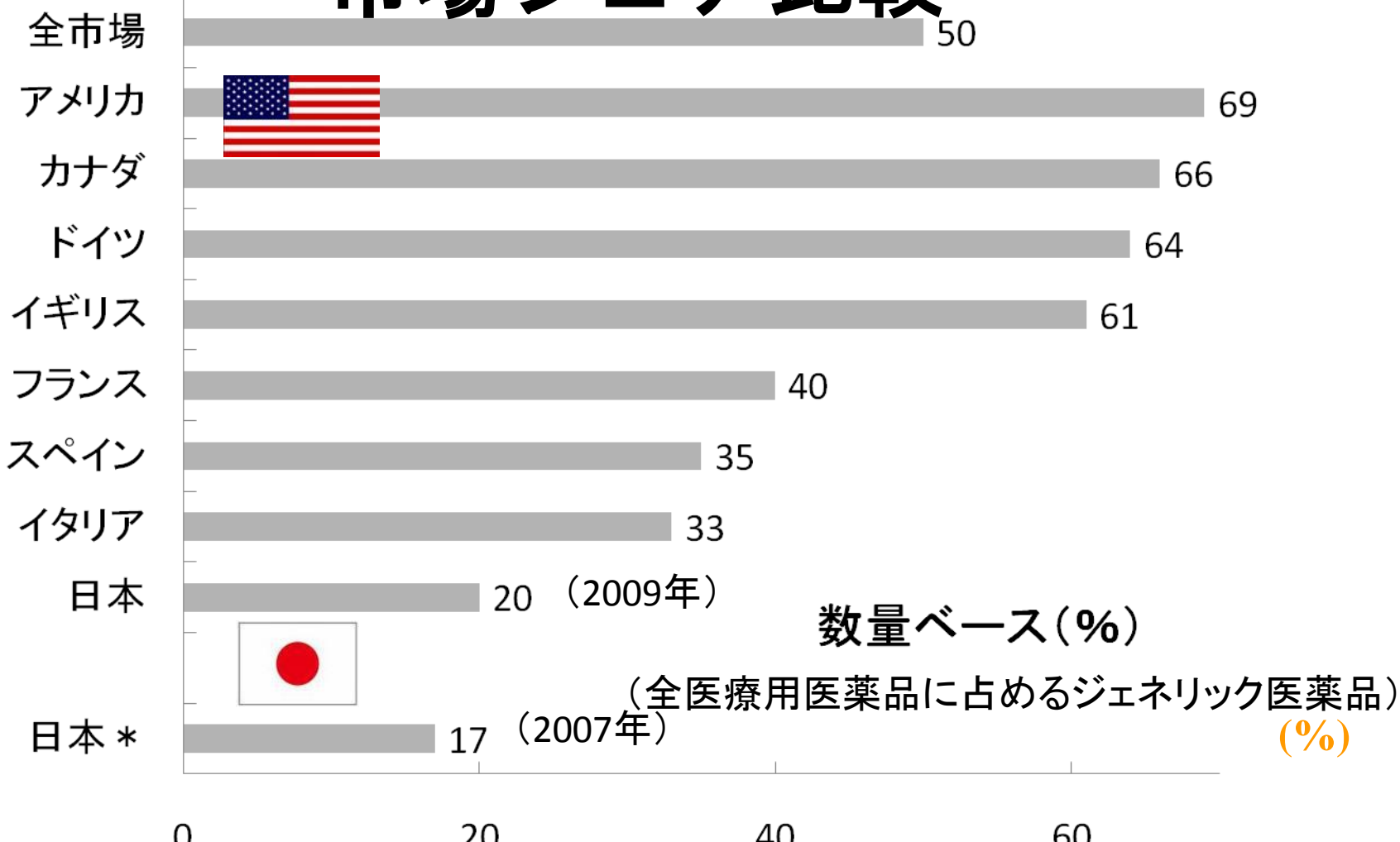
後発品のさらなる使用促進 (社会保障・税一体改革大綱)

- 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。

第2期医療費適正化計画

- 後発医薬品使用に関する数値目標の導入
 - 都道府県域内における後発医薬品の数量シェアや普及啓発等施策に関する目標を設定すること
- 後発医薬品の使用促進
 - 後発医薬品の使用促進に関する協議会(医療関係者、保険者や都道府県担当者等)の活用
 - 後発医薬品の使用促進のための自己負担差額通知を含めた医療費通知を行う保険者と地域の医療関係者との連携・協力に対し、都道府県が支援を行う

世界のジェネリック医薬品 (2008) 市場シェア比較

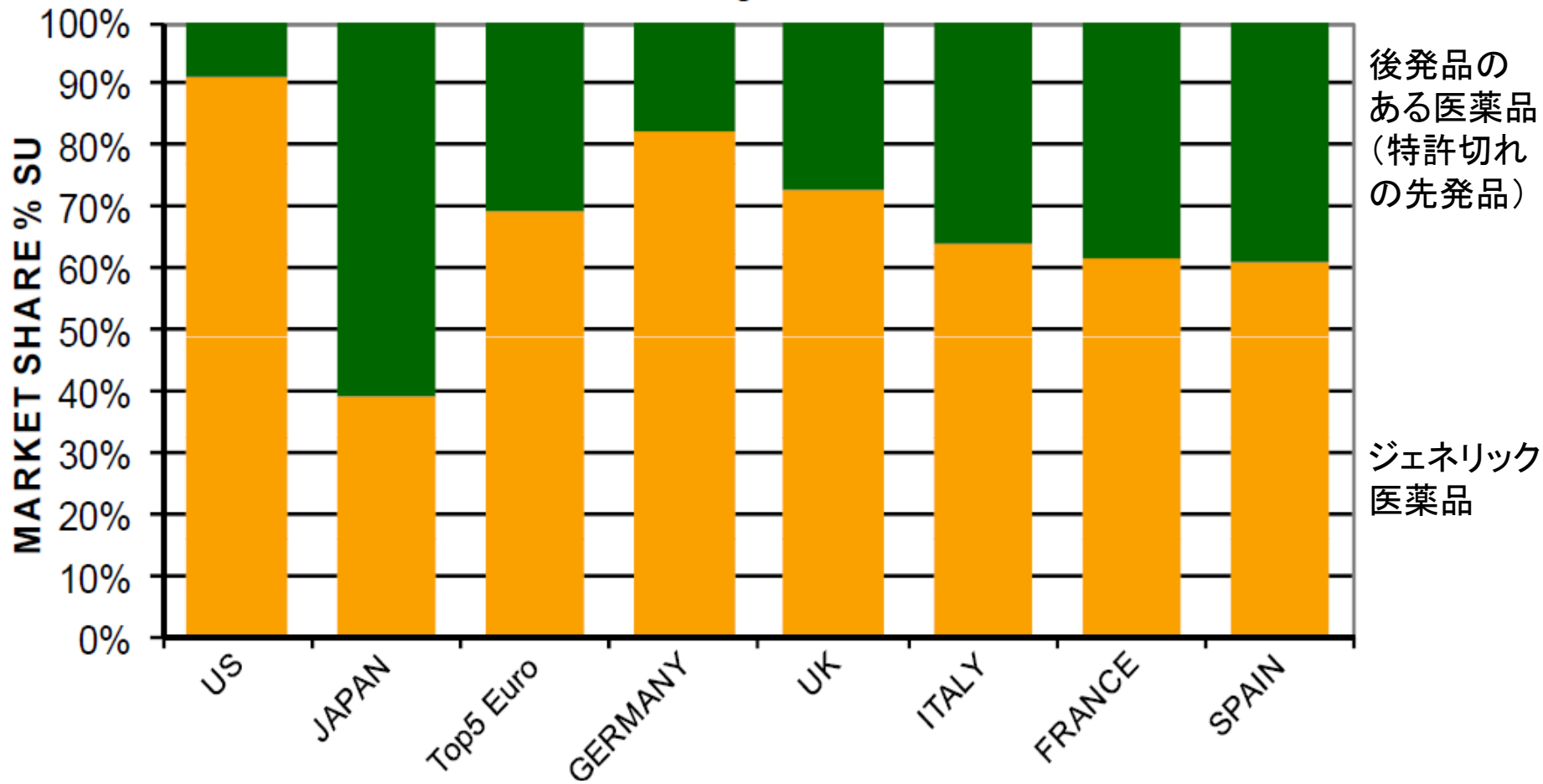


©2009 IMS Health. All right reserved.

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

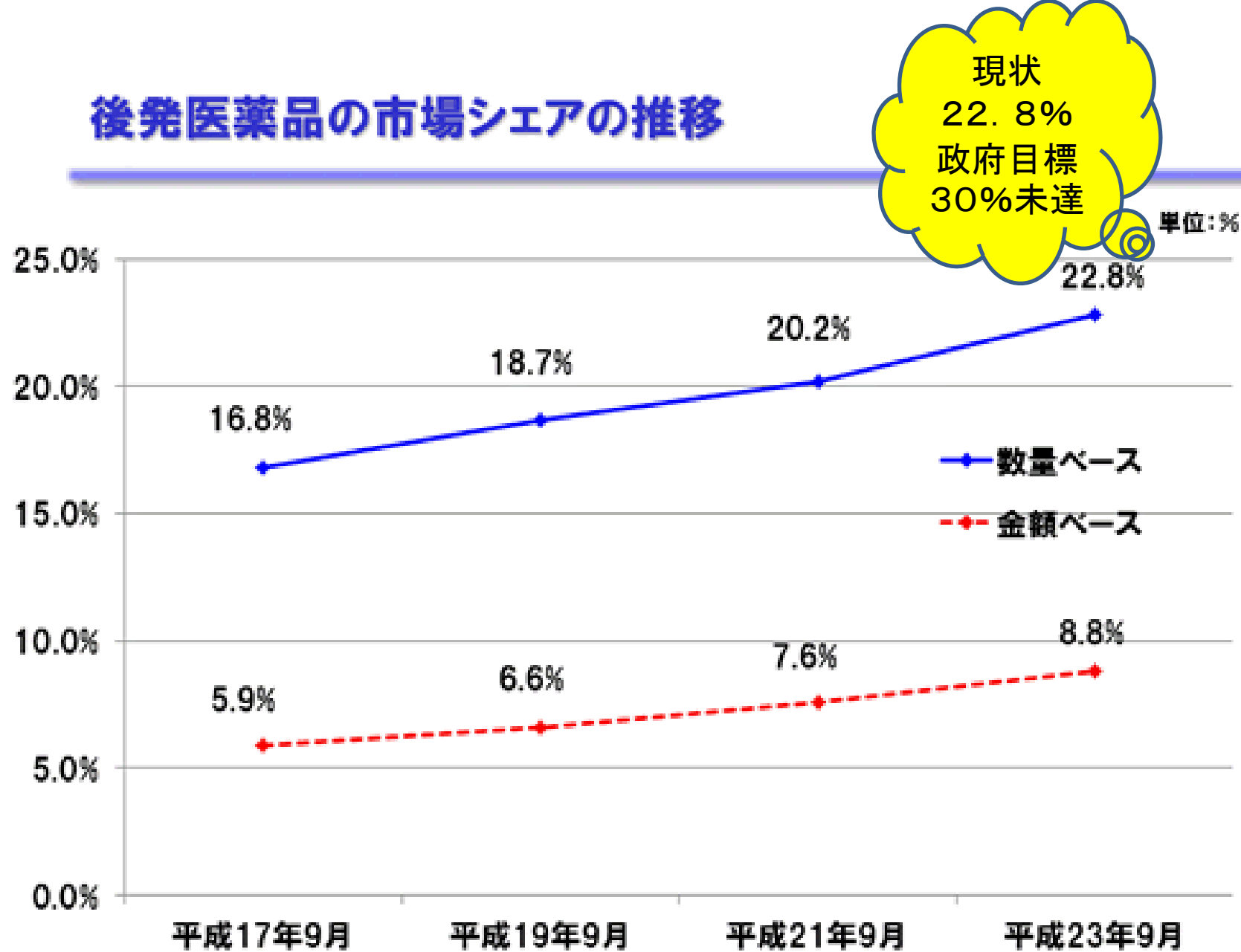
後発品のある医薬品に占める ジェネリック医薬品の割合（置き換え率）の国際比較



(1)Source: Central Social Insurance Medical Council 2012

(2)Source: IMS Health, MIDAS, Market Segmentation, MAT 2010

後発医薬品の市場シェアの推移

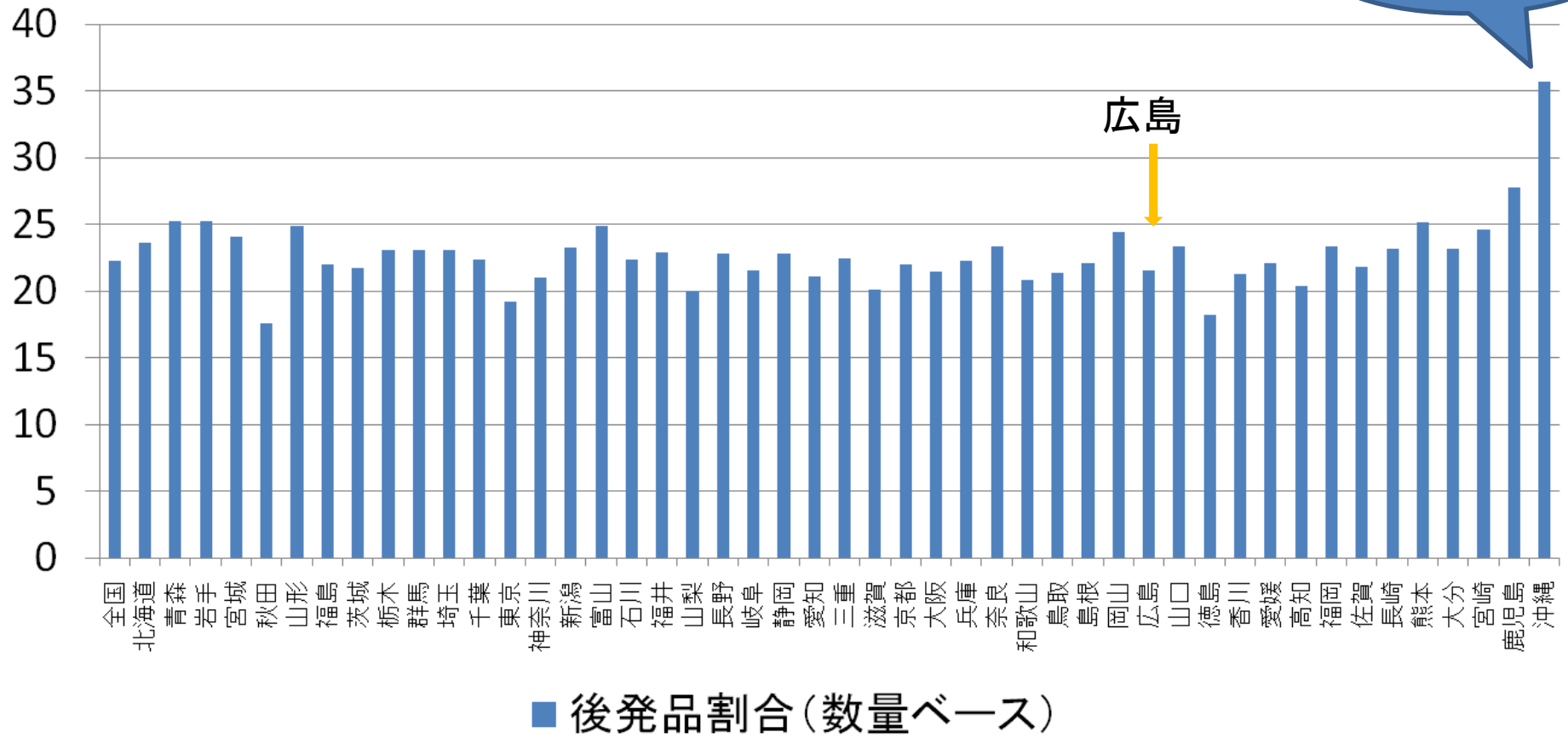


出所:厚生労働省資料

都道府県別後発医薬品割合 (数量ベース)2009年4月～11月分

後発品割合(数量ベース)

沖縄県は
35.7% !



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

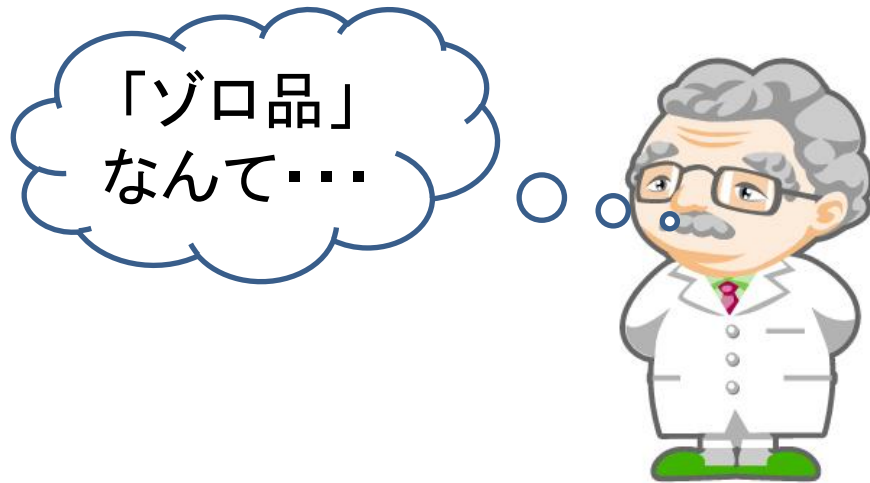
③ 患者側

- 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

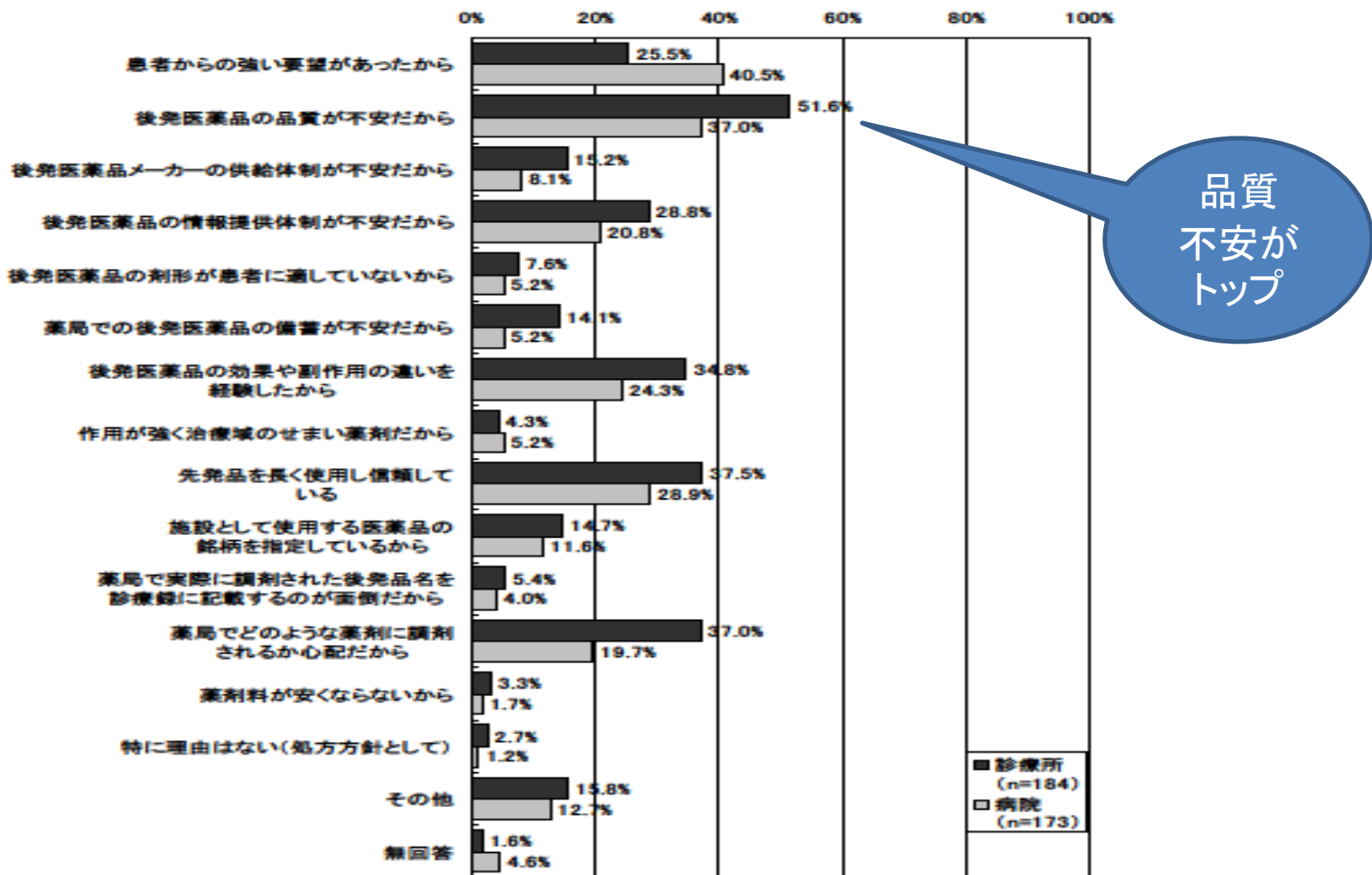
医療機関の医師・薬剤師

ジェネリック医薬品の品質不信、情報不足



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
 - 先発で行われている試験の一部しか行われず、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などジェネリック医薬品に適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

ジェネリック医薬品は先発医薬品で使われた生成分のみ同じものですが、それ以外の添付物や基準、あるいは品質から信頼しやすくなる追加情報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

ジェネリック医薬品は安い分、先発医薬品で行なわれた試験の一部しか行なわれずに販売されています。たとえば毒性試験は行なわれていません。ジェネリック医薬品と先発医薬品は、合成法や精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っても副成分の種類・含量についてまで全く同じものではないのです。従って、

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

ジェネリック医薬品によって副作用が生じた場合、副作用被害救済制度で保護されることになっていますが、最終的には自殺企図の強制対応となります。十分な対応が不可能なことを不思議に思いますが、その責任の所在は國にもあると考えますが、明らかではありません。そのうえ抗がん剤のように医薬品副作用被害救済制度の対象にならない薬もジェネリック医薬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

広島県医師会は学術専門団体として、ジェネリック医薬品の必要性は認めながらもこうした問題点について心配感をしていました。しかし國は医療費の抑制だけを目的に、医薬に対してジェネリック医薬品を奨励する努力義務を課しています。努力義務に従わなければ医療費として活動できなくなる可能性さえ想定しているのです。効率せんの様式でも原則としてジェネリック医薬品が効率されるものに変更しました。第二弾のジェネリック医薬品を使って医療費を下げる政策説明がなされているのです。

ジェネリック医薬品を選ぶかどうかの最終決定は、薬局での患者の皆様の判断にゆだねられる場合が格段に増えることになったのです

私どもは、皆様方の健康を守り、今後とも医薬品の適正使用に努力する所存です。そのためには、科学的に安心してジェネリック医薬品を使うことができる医療環境を作ることにまず努めさせてもらいたいと考えています。

どうぞ私たちも医師の眞面目をあくみ取らせていただきたいと思います。

効率せんを徹底的にこなすことはもちろん、ジェネリック医薬品の使用にあたりましては、上記のことについてかかづけ医や薬剤師とご相談の上、ジェネリック医薬品への変更か否かをお決めになりますようにお願い申し上げる次第です。

広島県医師会からのお知らせです
ジェネリック医薬品(後発医薬品)に関する
よく手に入る、という特徴を有しています。

ジェネリック医薬品に対する 医師の不安・不信

安からう悪からうの「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

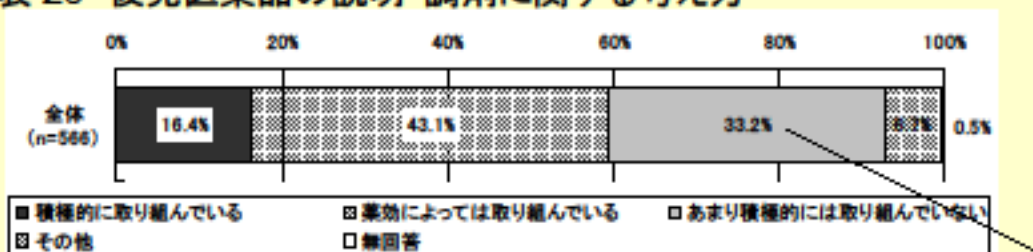
普及進まぬ理由②

保険薬局

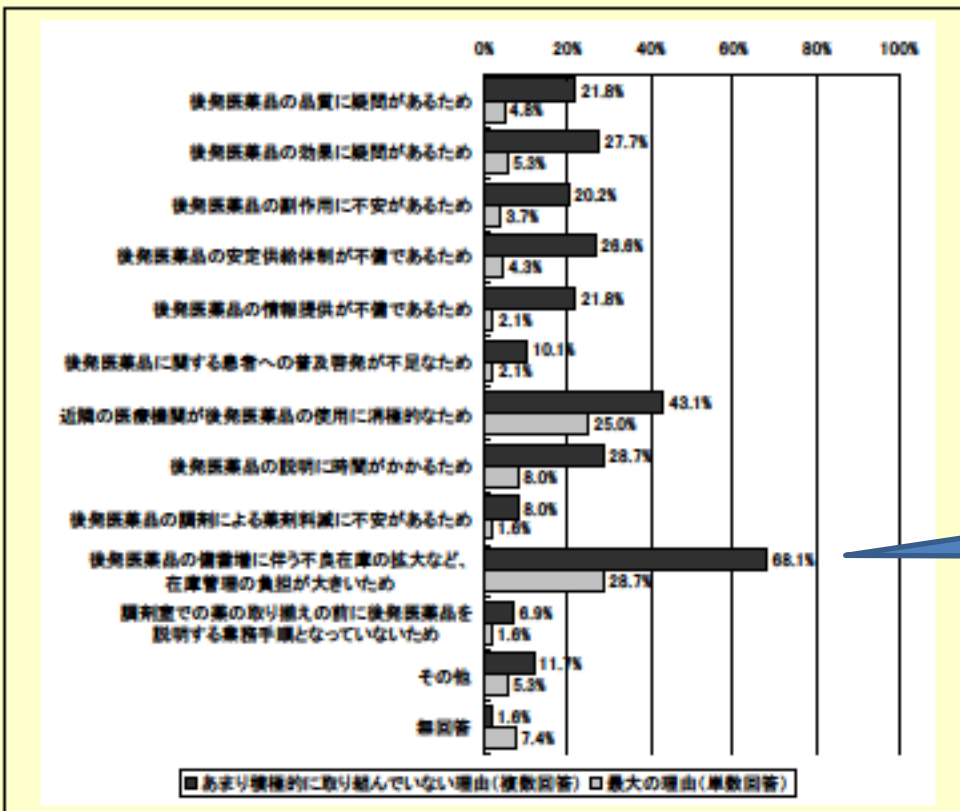


後発医薬品の説明・調剤に関する考え方

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)



保健薬局で
ジェネリック
医薬品が
普及しない理由

在庫問題
がトップ

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%)(12,132枚)

様式第二号
（第二十ニ号）

(別紙1) 新たな処方せんの様式(案)

処 方 せ ん											
(この処方せんは、どの保険薬局でも有効です。)											
公費負担医療の受給者番号					保険者番号						
被保険者証・被保険者手帳の記号・番号											
患者 者 名 性 別 年 齢 年 月 日 区 分	氏名		被保険者の所在地域及び名前			電話番号			保険医療機関の所在地域及び名前		
	姓 生年月日 性 別 年 月 日		年 月 日			男・女			年 月 日		
	被保険者		被保険者			被保険者			被保険者		
交付年月日 平成 年 月 日					処方せんの使用期間 平成 年 月 日					特に記載のない場合は、受け取った日から1ヶ月以内に現用する。	
処 方 備 考											
<div style="border: 2px solid red; padding: 5px; display: inline-block;">現行の「後発医薬品への変更不可」から変更</div> <div style="margin-left: 10px; border: 1px solid black; padding: 2px;">後発医薬品(ジェネリック医薬品)への変更不可の場合、以下に署名</div> <div style="margin-left: 10px; border: 1px solid black; padding: 2px;">保険医署名</div>											
調剤済年月日 平成 年 月 日					公費負担者番号						
被保険者の所在地域及び被保険者の氏名 被保険者番号										(印)	
										公費負担医療の受給者番号	

備考 1. 「(印)」には、薬名、名前、料金及び用法を記載すること。
2. この用紙は、日本工業規格 A4 判をもとすること。
3. 薬剤の区分、老人医療及び介護医療区分に関する東京「福井市特選生者会議の会」第1条の公費負担医療について。
4. 「被保険者番号」とあるのは「公費負担医療の被保険者番号」で、「登録医名」とあるのは「公費負担医療の担当医医名」と読み替えるものとすること。

(出所)11月9日の中医協基本問題小委配布資料

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



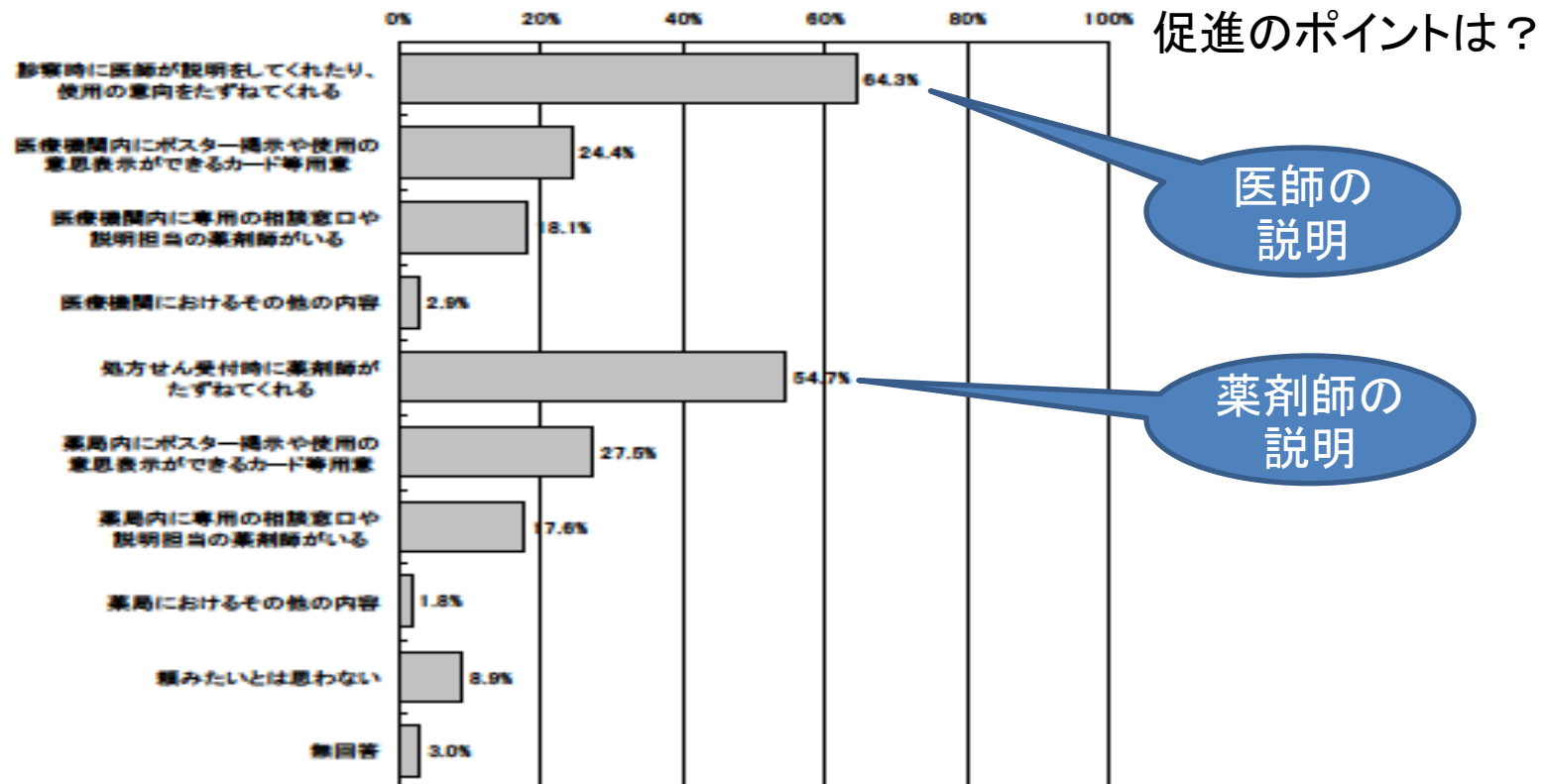
普及進まぬ理由③

患者



○ 患者調査の結果概要

図表 147 後発医薬品の処方や調剤を頼みやすくするために求める対応
(複数回答、n=944)



患者側で
ジェネリック医薬品
促進のポイントは？

医師の
説明

薬剤師の
説明

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



パート2

ジェネリック医薬品とは？



©2009 - Holly Kuchera

Photoshop

"Which Pill?"

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～

[http://www.mhlw.go.jp/stf/houdou/2r98520000026ns
o-att/2r98520000026nu5.pdf](http://www.mhlw.go.jp/stf/houdou/2r98520000026ns_o-att/2r98520000026nu5.pdf)

厚生労働省のホームページからご覧になれます

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、先発医薬品と同一の有効成分を同一量含有し、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。

新薬(先発品)

ジェネリック薬

薬の成分

主薬(薬の主成分)

結合剤
(硬さ、形状を保つ)

賦形剤
(大きさと質量を与える)

崩壊剤
(崩壊を促進する)

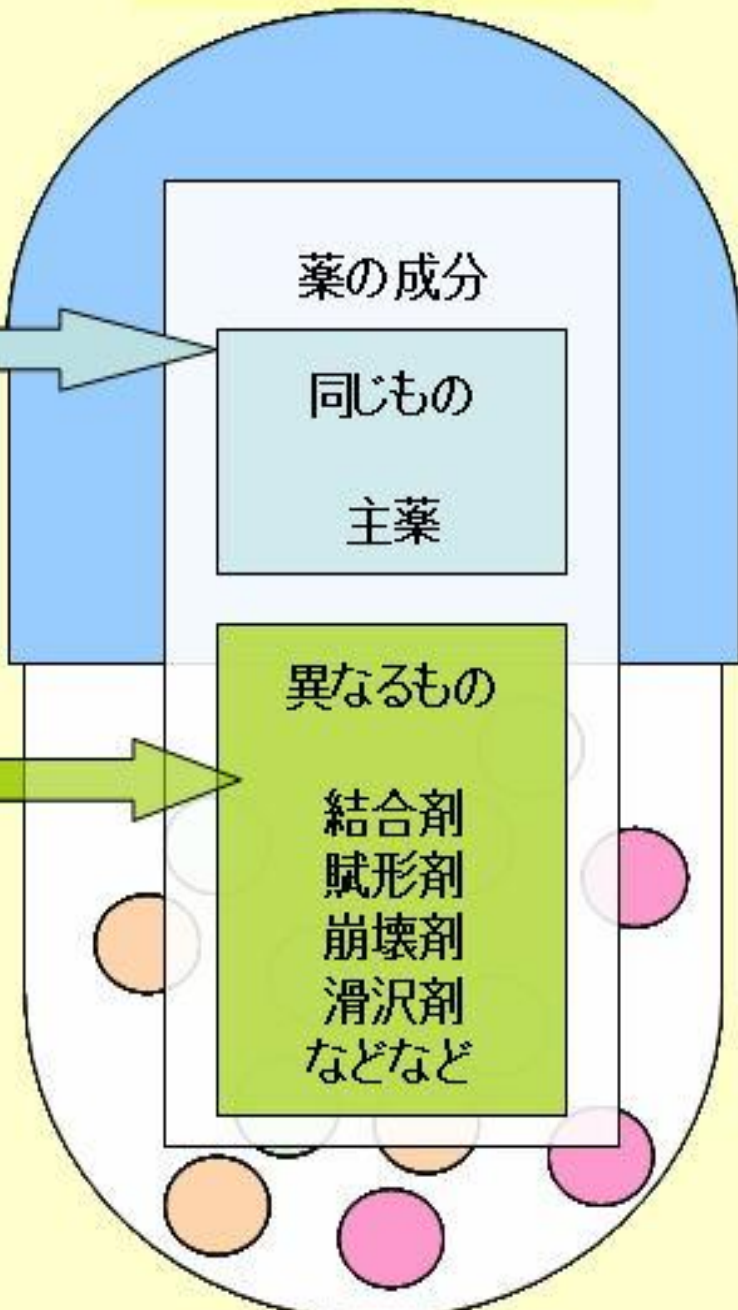
滑沢剤
(圧縮伝達性を良くする)

薬の成分

同じもの
主薬

異なるもの

結合剤
賦形剤
崩壊剤
滑沢剤
などなど



Q 添加剤が違っても、効き目は同じなの？

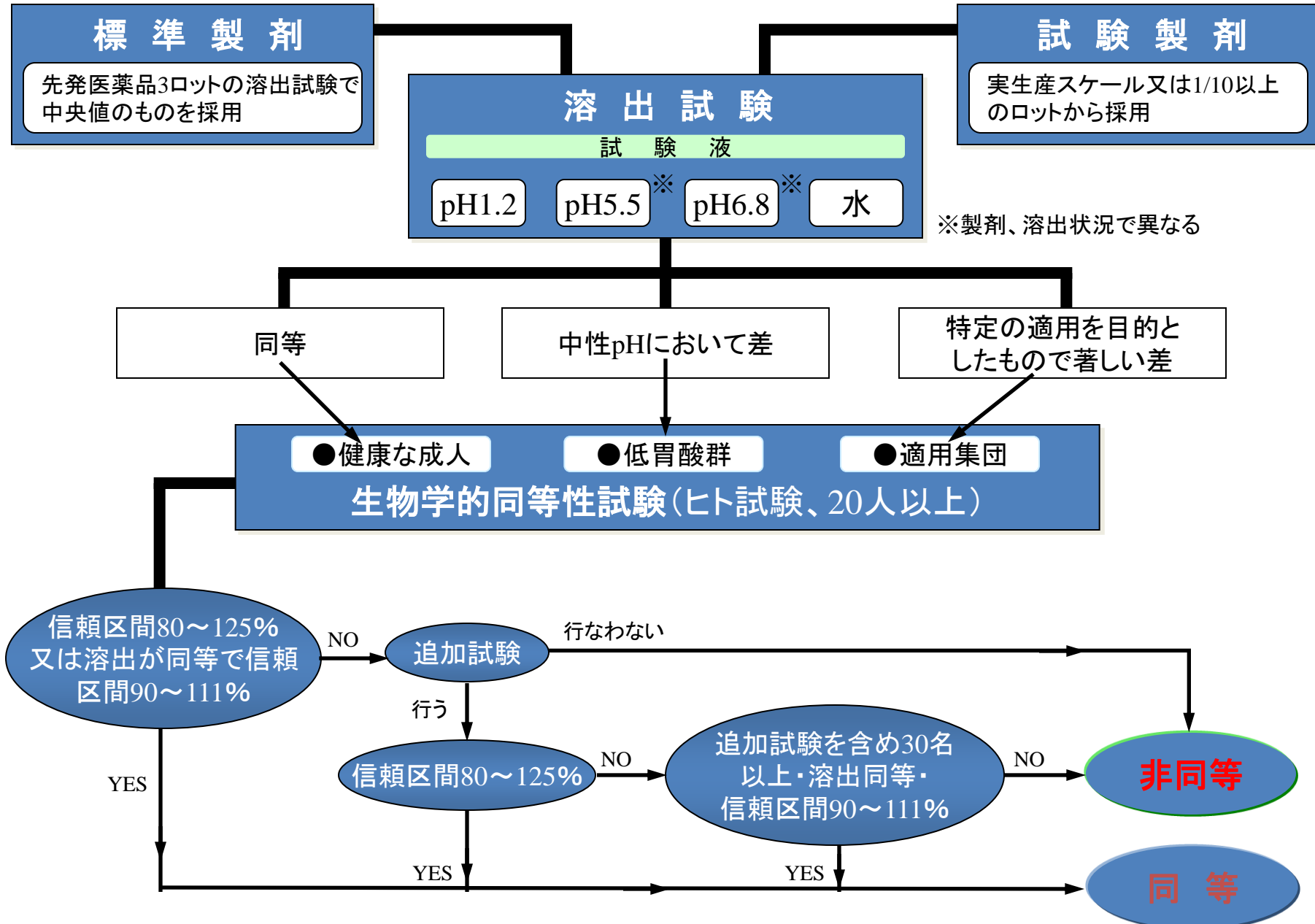
- 添加剤が異なることによる影響
 - 主成分が製剤から放出され血液中に移動する挙動が異なり、その結果、有効性、安全性が異なる可能性は完全には否定できない
 - このため主成分の血中濃度の挙動が同等であることを確認することが必要
- 「生物学的同等性試験」を実施して同等性を検証する
- 先発薬も、その後の改良で、承認の時の添加剤とは異なる添加剤を使用している場合がある。
 - 既に上市されている先発医薬品でも、添加剤の変更がなされる例は多いが、その場合も、生物学的同等性試験によって、有効性、安全性が変化していないことを、ジェネリック医薬品と同じ方法で確認している。

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

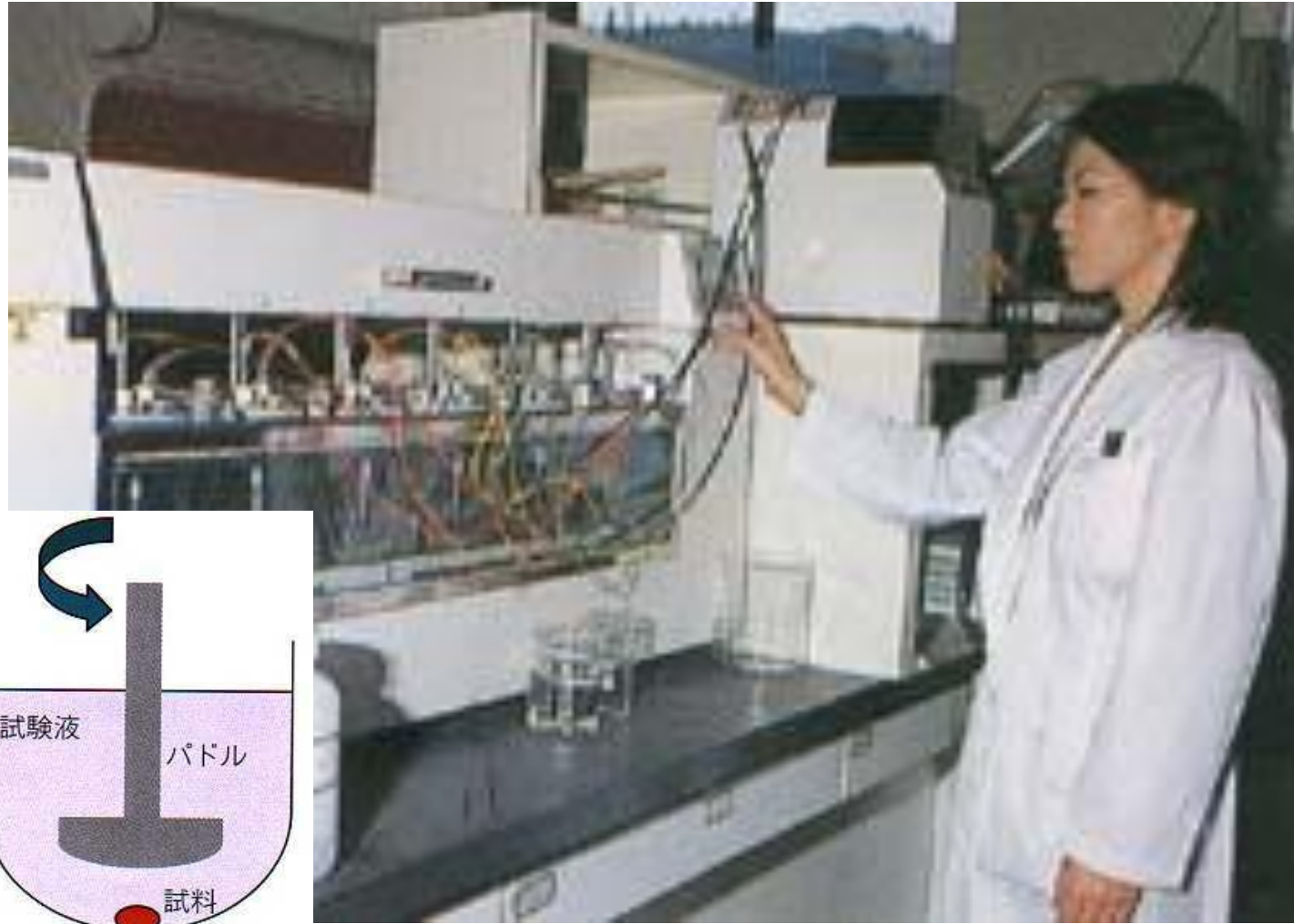
先発品も後発品
も同じ試験をうけ
ているのね！



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



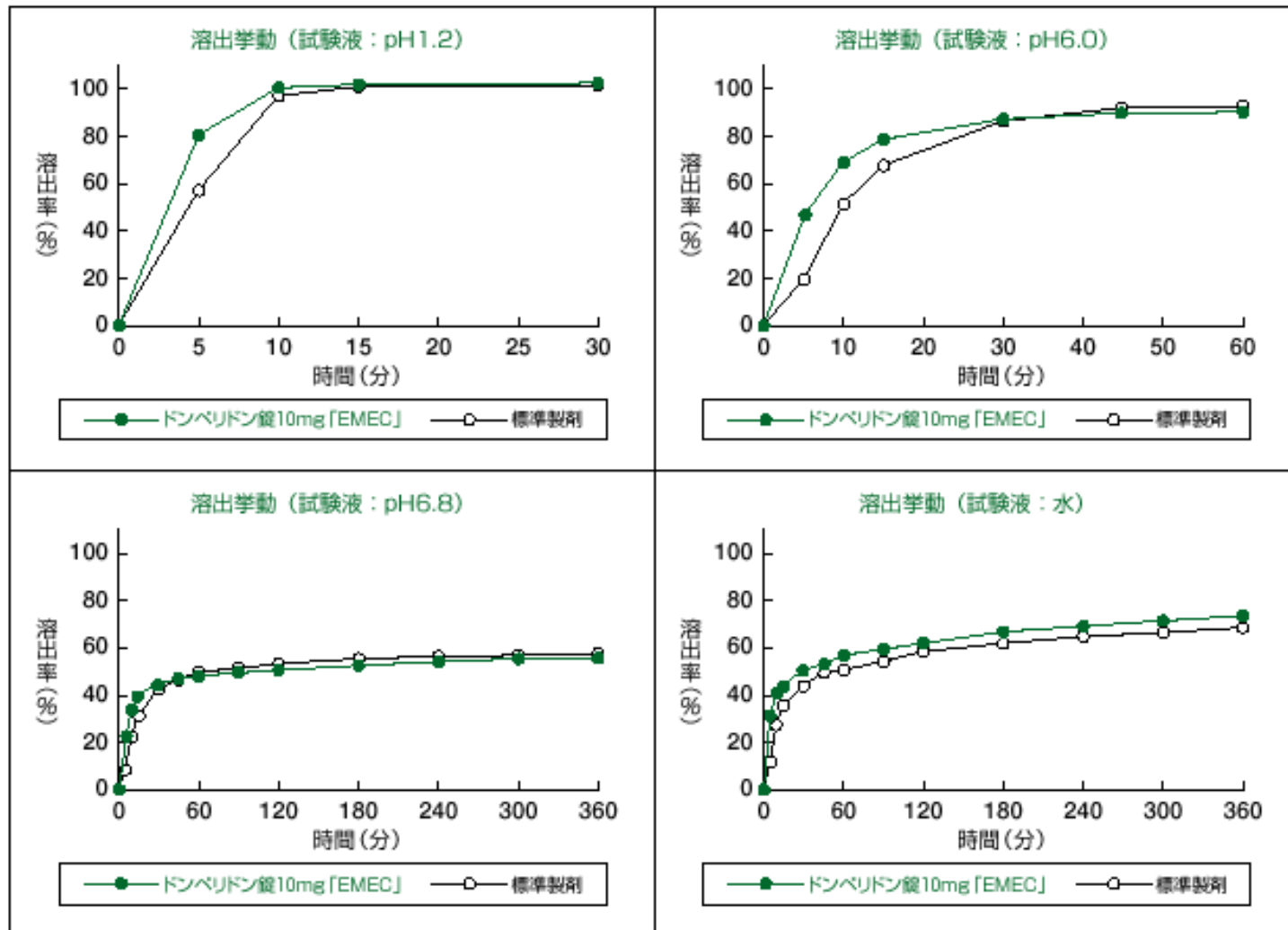
〈品質再評価結果〉

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

局外規第三部ドンペ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

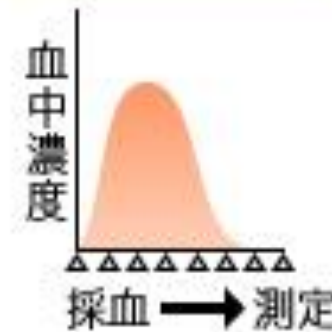
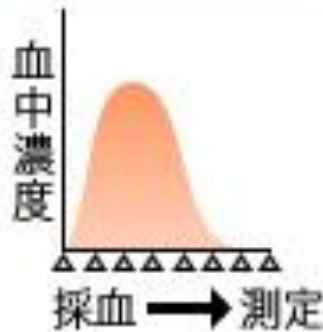
第1期投与

血中動態測定

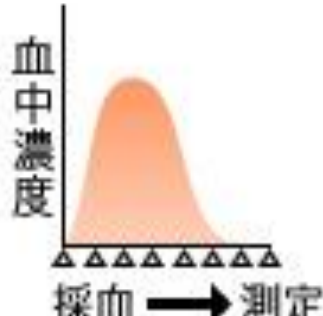
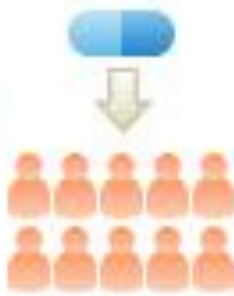
休薬期間

第2期投与

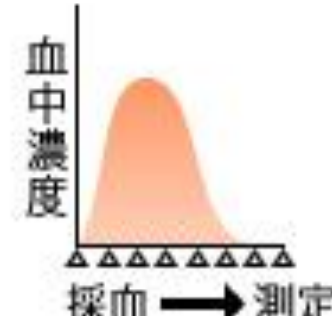
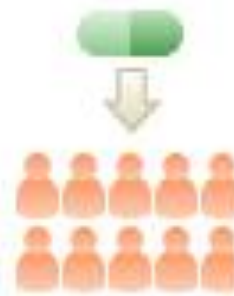
血中動態測定



標準製剤
(先発医薬品)

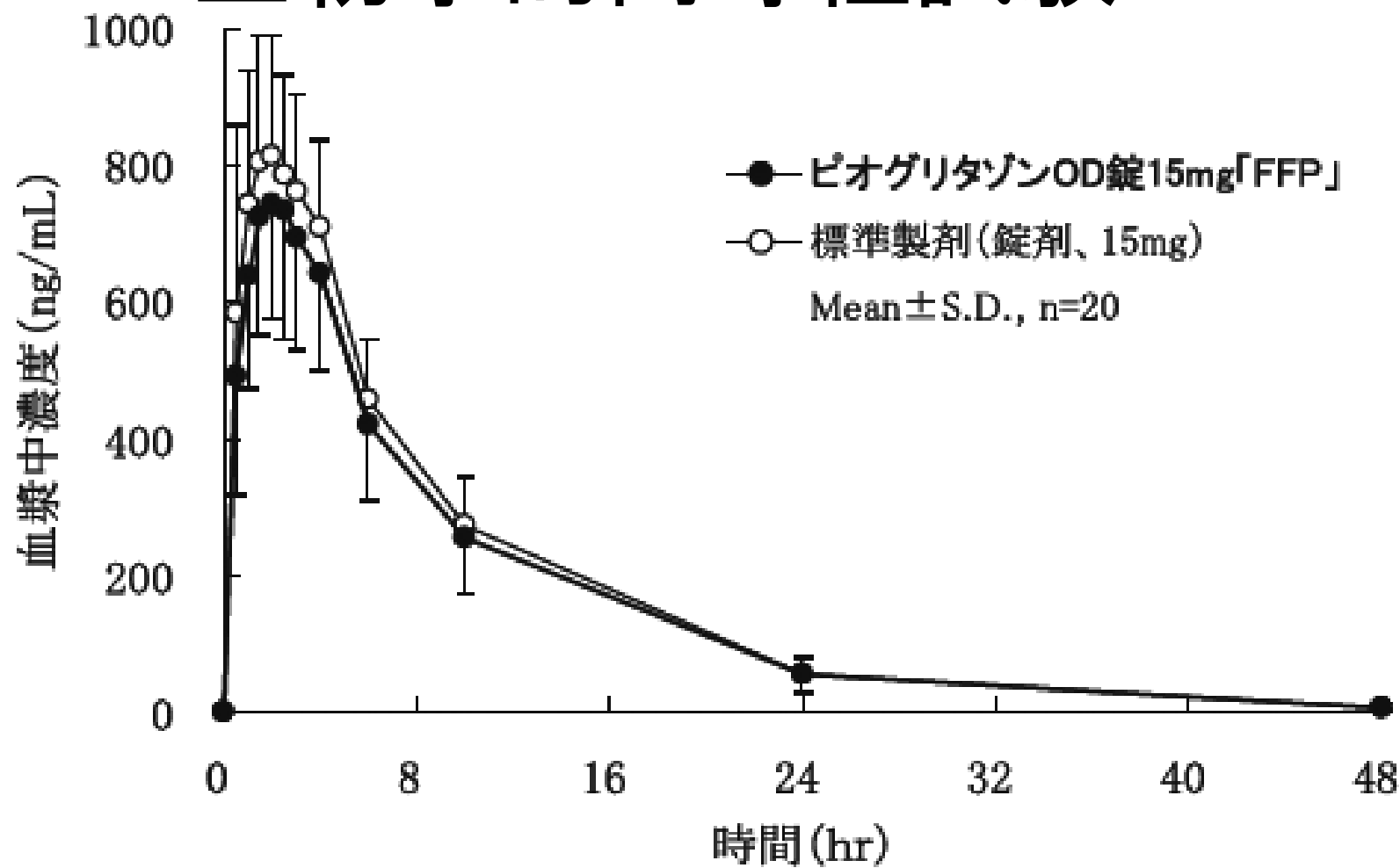


試験製剤
(ジェネリック医薬品)



生物学的同等性の評価

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 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件の違い

添付資料		新薬	ジェネリック
イ 起源又は発見の経緯及び外国における使用状況等に関する資料	1 起源又は発見の経緯	○	×
	2 外国における使用状況	○	×
	3 特性及び他の医薬品との比較検討等	○	×
ロ 物理的化学的性質並びに規格及び試験方法等に関する資料	1 構造決定	○	×
	2 物理的化学的性質等	○	×
	3 規格及び試験方法	○	○
ハ 安定性に関する資料	1 長期保存試験	○	△
	2 苛酷試験	○	×
	3 加速試験	○	○
ニ 急性毒性、亜急性毒性、慢性毒性、催奇形性その他の毒性に関する資料	1 単回投与毒性	○	×
	2 反復投与毒性	○	×
	3 生殖発生毒性	○	×
	4 変異原性	○	×
	5 がん原性	△	×
	6 局所刺激性	△	×
	7 その他の毒性	△	×
ホ 薬理作用に関する資料	1 効力を裏付ける試験	○	×
	2 一般薬理	○	×
ヘ 吸收、分布、代謝、排泄に関する資料	1 吸収	○	×
	2 分布	○	×
	3 代謝	○	×
	4 排泄	○	×
	5 生物学的同等性	×	○
ト 臨床試験の試験成績に関する資料	臨床試験成績	○	×

※○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。

- ・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。
- ・ジェネリック医薬品のように「有効成分が同じで添加剤が変わる医薬品」の場合、主成分の有効性・安全性は既に確認済であり、必要とされるのは「製剤化された医薬品」が、先発医薬品と同様の体内動態を示すことだけが必要である
- ・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！

同等性
品質

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	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
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	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	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
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	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

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
アセメタジン
アルミニプロフェン
イブリフラボン
エモルファシン
塩酸インクスプリン
塩酸ジラゼブ
塩酸チアラミド
塩酸ホルミン
塩酸プロカルバジン
塩酸プロムヘキシン
L-塩酸メチルシスティン
クエン酸カリウム・クエン酸ナトリウム
グリクラジド
クロモグリク酸ナトリウム
ザルトプロフェン
セフィキシム
セフジニル
ドキシフルリジン
トラニラスト
トリロスタン
ニトレンジビン
フェノプロフェンカルシウム
フェンプロフェン
ブコローム
フルフェナム酸アルミニウム
メシリ酸ジメトチアジン

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

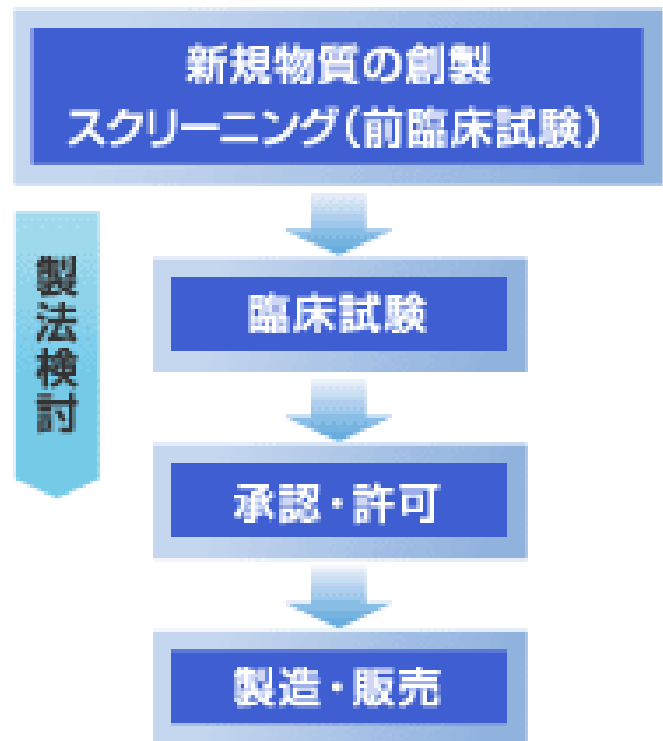
品質再評価はこれまで4265品目実施し、うち3905品目が適応、359品目が不適応
適応品目は医療用医薬品品質情報集(日本版オレンジブック)に収載される。

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？

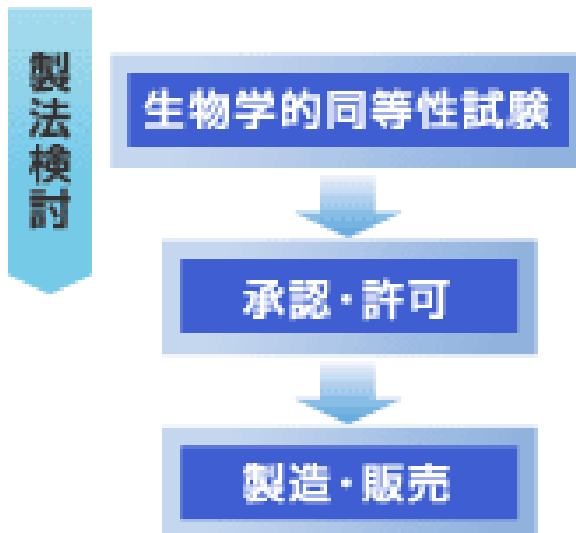
開発から
製造販売
まで
15–6年
かかる

先発品



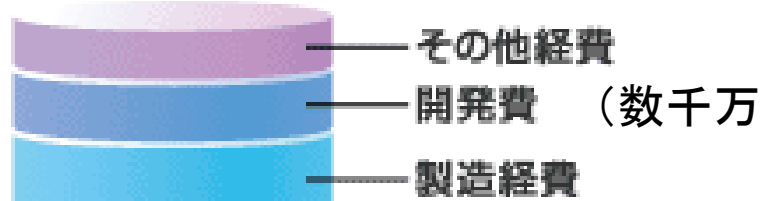
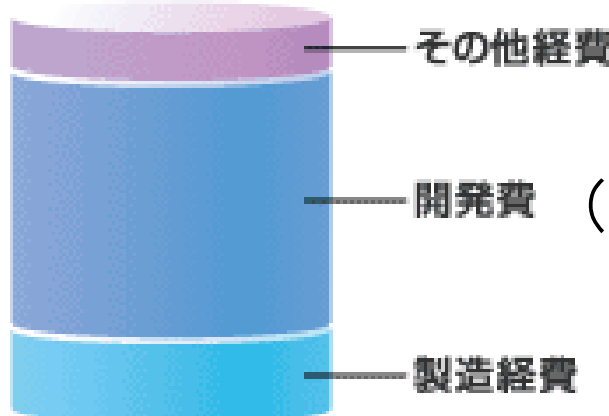
ジェネリック医薬品

製造販売まで1–2年ですむ
承認課程も簡素化されています



価格

ジェネリック医薬品はなぜ安い？



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ぬとされている。
- 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3

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医療従事者の負担軽減
 - － ②医療と介護の役割分担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患者などから見て分かりやすく納得でき、安心・安全で生活の質にも配慮した医療の実現
 - ③医療機能の分化と連携等を通じて、質が高く効率的な医療を実現する視点
 - ④効率化の余地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

①後発医薬品調剤体制加算

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点
調剤体制加算2	25%以上	13点	30%	15点
調剤体制加算3	30%以上	17点	35%	19点

②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



薬剤名		
1	ガスター	20
2	⚠️ 一般名で処方しますか	
3	はい	いいえ

①「ガスター20」と入力してEnterキーを押すと、警告表示が出る。
「一般名で処方しますか」

②一般名処方をする場合は
「はい」をクリック
↓
一般的名称に自動変更

薬剤名

1 ファモチジン錠20mg

2

3

薬剤名

1 ガスター錠20mg

2

3

③院外処方せん発行時に
一般的名称で薬剤名が記載される



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

処 方 せ ん									
（この処方せんは、他の医療機関で使用できます。）									
小児負担者番号					介護者番号				
公費負担者番号					被扶養者名・被扶養者手帳の記号・番号				
被扶養者名の記入欄					被扶養者名の記入欄				
被 扶 養 者 名	被扶養者名の記入欄				被扶養者名の記入欄				被扶養者名の記入欄
	姓	名	姓	名	姓	名	姓	名	
	姓	名	姓	名	姓	名	姓	名	
年 齢	生年月日	年	月	日	性別	男・女			
	区分	被扶養者	被扶養者	被扶養者	被扶養者番号	被扶養者番号	被扶養者番号	被扶養者番号	被扶養者番号
調剤年月日	平成 年 月 日	発 行 年 月 日	平成 年 月 日	被扶養者の記入欄	被扶養者の記入欄	被扶養者の記入欄	被扶養者の記入欄	被扶養者の記入欄	被扶養者の記入欄
処 方 せ ん 備 考 欄									
被扶養者名（アレルギック疾患者）への変更が 必ず不可の場合、以下に番号又は記名・押印 する。									
保険医署名									
調剤年月日	平成 年 月 日	公費負担者番号							
被扶養者の記入欄 番号又は記名・ 押印欄		被扶養者名の 記入欄							

備考欄 1 「被扶養者名」欄に「アレルギック疾患者」への変更が必ず不可の場合、以下に番号又は記名・押印する。
2. この変更は、被扶養者の被扶養者番号又は記名・押印欄に記載した場合は、被扶養者の被扶養者番号又は記名・押印欄に記載することとし、「被扶養者名」欄に記載しないこと。
3. 被扶養者の被扶養者番号又は記名・押印欄に記載する場合（被扶養者手帳を被扶養者番号又は記名・押印欄に記載している場合、「被扶養者名」欄に記載しないこと）、「被扶養者名」欄に記載する場合（「被扶養者名」欄に記載しないこと）、「被扶養者名」欄に記載する場合（「被扶養者名」欄に記載しないこと）、「被扶養者名」欄に記載する場合（「被扶養者名」欄に記載しないこと）。

平成22年度改定部分

【医 师】

処方せんに記載した

- すべての先発医薬品を後発医薬品に変更すること
- すべての後発医薬品を他の銘柄の後発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、当該薬剤の近傍にその旨を記載

【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

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。

代替調剤禁止の場合は「X」を付す

※薬剤使用状況等に関する調査研究報告書
(平成23年3月)を加工

42

(別紙) 新たな処方せんの様式 (案)

処 方 せ ん									
(この処方せんは、どの保険薬局でも有効です。)									
公費負担者番号					保険者番号				
公費負担医療の受給者番号					被保険者証・被保険者手帳の記号・番号				
患 者	氏名				保険医療機関の所在地及び名称				
	生年月日		年 月 日	男・女	電話番号				
	区分		被保険者	被扶養者	保険医氏名 印				
	交付年月日		平成 年 月 日			都道府県番号	点数表番号	医療機関コード	
変更不可		個々の処方薬について、後発医薬品(ジェネリック医薬品)への変更に差し支えがあると判断した場合には、「変更不可」欄に「×」を記載し、「保険医署名」欄に署名又は記名・押印すること。							
処 方		現行の「後発医薬品への変更がすべて不可の場合の署名」欄を廃止し、個々の処方薬について変更の可否を明示する							
備 考		保険医署名							
調剤済年月日		平成 年 月 日			公費負担者番号				
保険薬局の所在地及び名前 保険薬剤師氏名		印			公費負担医療の受給者番号				
<small>備考 1. 「処方」欄には、薬名、分量、用法及び用量を記載すること。 2. この用紙は、日本工芸規格 A4列5番とすること。 3. 薬剤の給付及び公費負担医療に関する費用の請求に関する省令(昭和51年厚生省令第36号)第1条の公費負担医療については、「保険医療機関」とあるのは「公費負担医療の担当医療機関」と、「保険医氏名」とあるのは「公費負担医療の担当医氏名」と読み替えるものとすること。</small>									

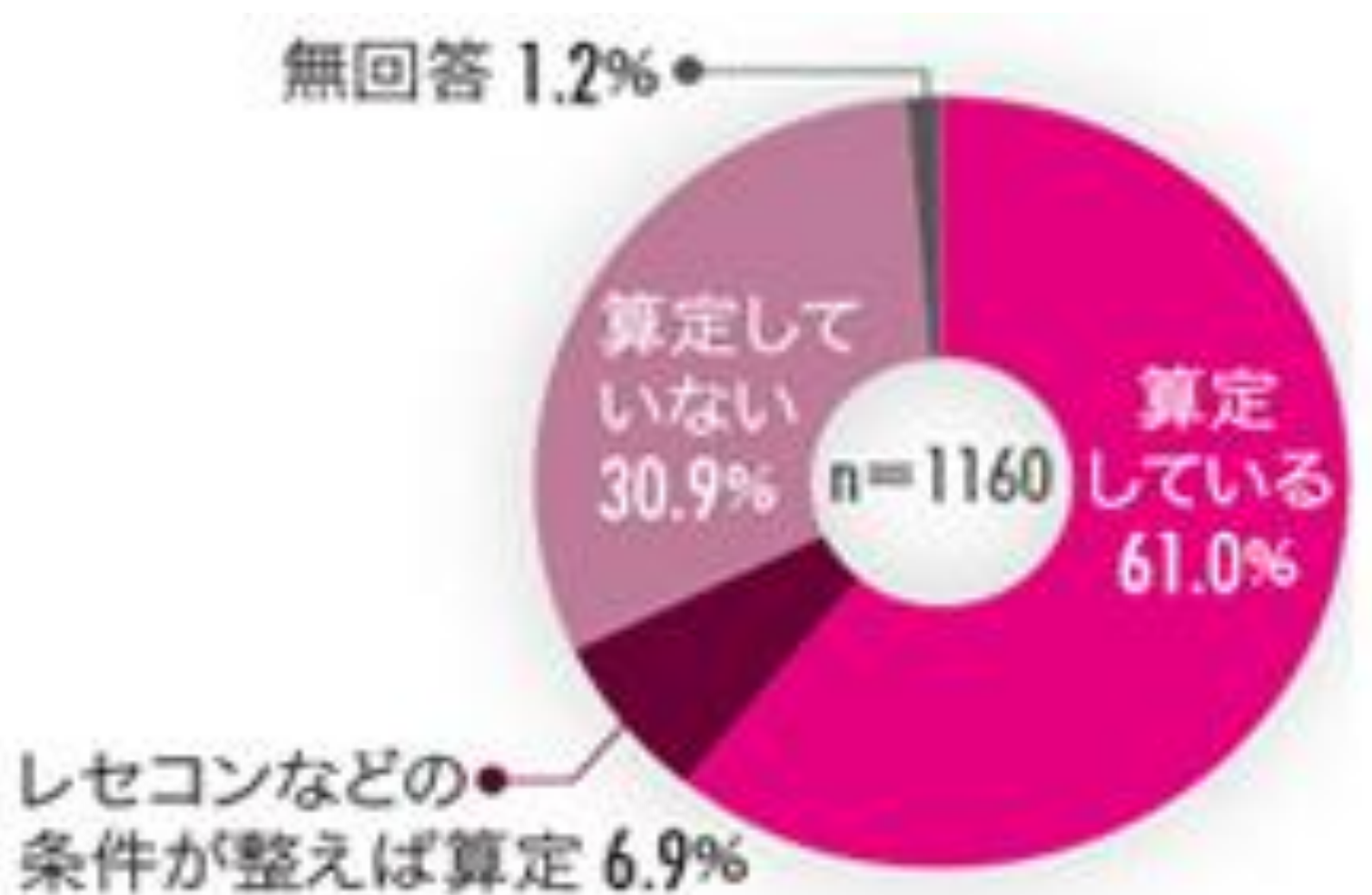
平成23年 9月 30日
日本ジェネリック医薬品学会
会長 武藤 正樹

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。

一般名処方の診療所における普及



日本医師会総合政策研究機構「2012年度診療報酬改定についての調査結果報告」
(2012年8月) 診療所3803件(有効回答率53.6%)

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

呉市では
差額通知で
1億円の医療
費削減

ジェネリック 太郎 様
今後ジェネリック薬品に切替えると、
ひと月あたりのお薬代が、
最大で
4,885 円
安くなります。
(平成17年10月処方実績より)

ジェネリック医薬品利用促進のお知らせ

記号・番号 01-123456

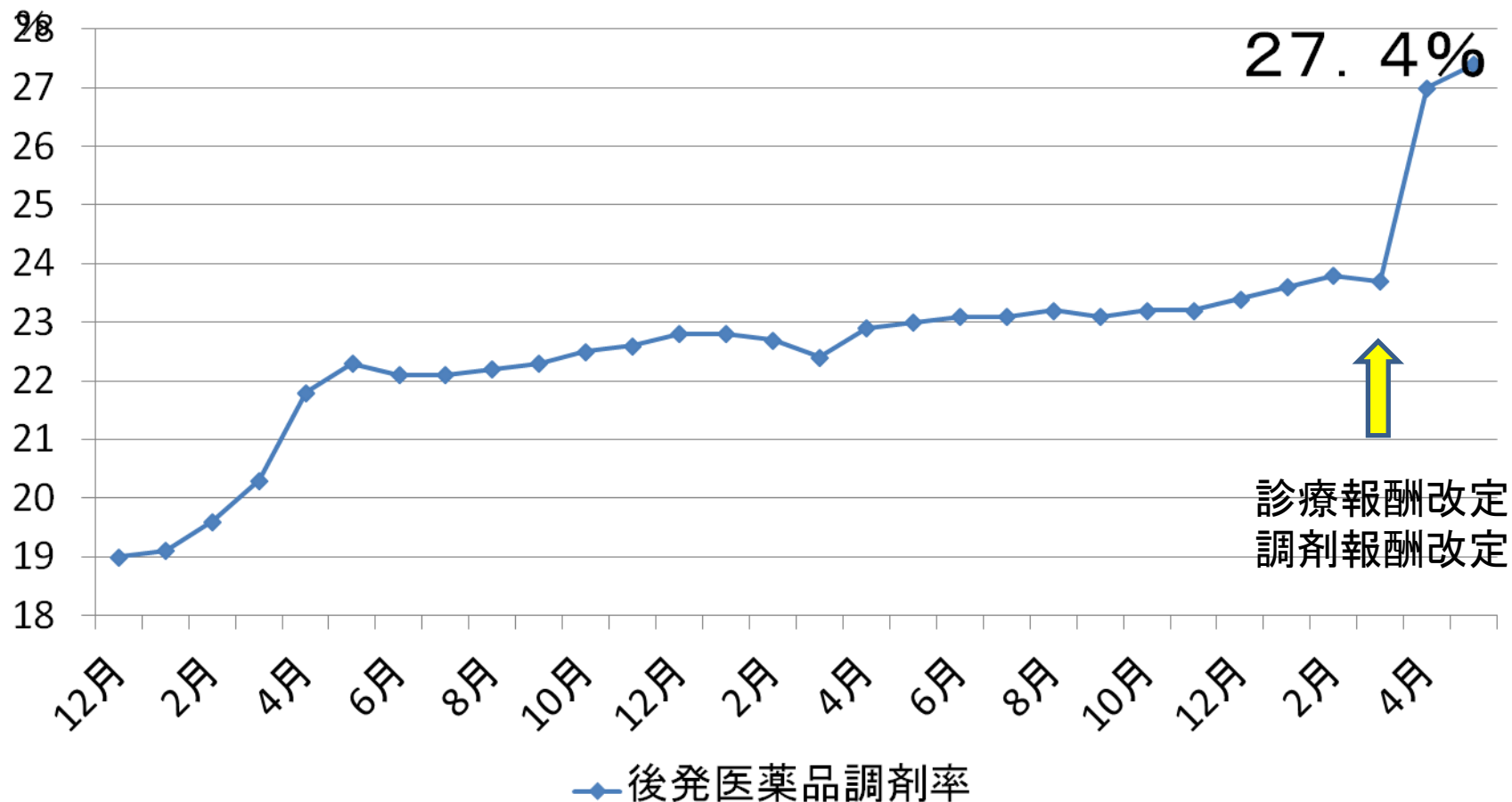
種別 ご家族

過去の処方実績(平成17年10月分)		ジェネリック医薬品情報		
医療機関名・薬局名	お薬代 ×1 (3割負担)	割込可認な金額 ×2 (3倍に処方された薬との差額)	~	2,020
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 計	9,579	2,858	~	4,885

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

最近の後発品調剤率 (平成21年12月～平成24年5月)



* レセプト電算処理システムで処理された薬局における調剤レセプトデータより集計
* 平成24年4月以降は後発医薬品割合(数量ベース)から経腸成分栄養剤および特殊ミルク、生薬、漢方を除いている

パート4

ジェネリック医薬品の

新たなロードマップ



社会保障・税一体改革(8月10日)

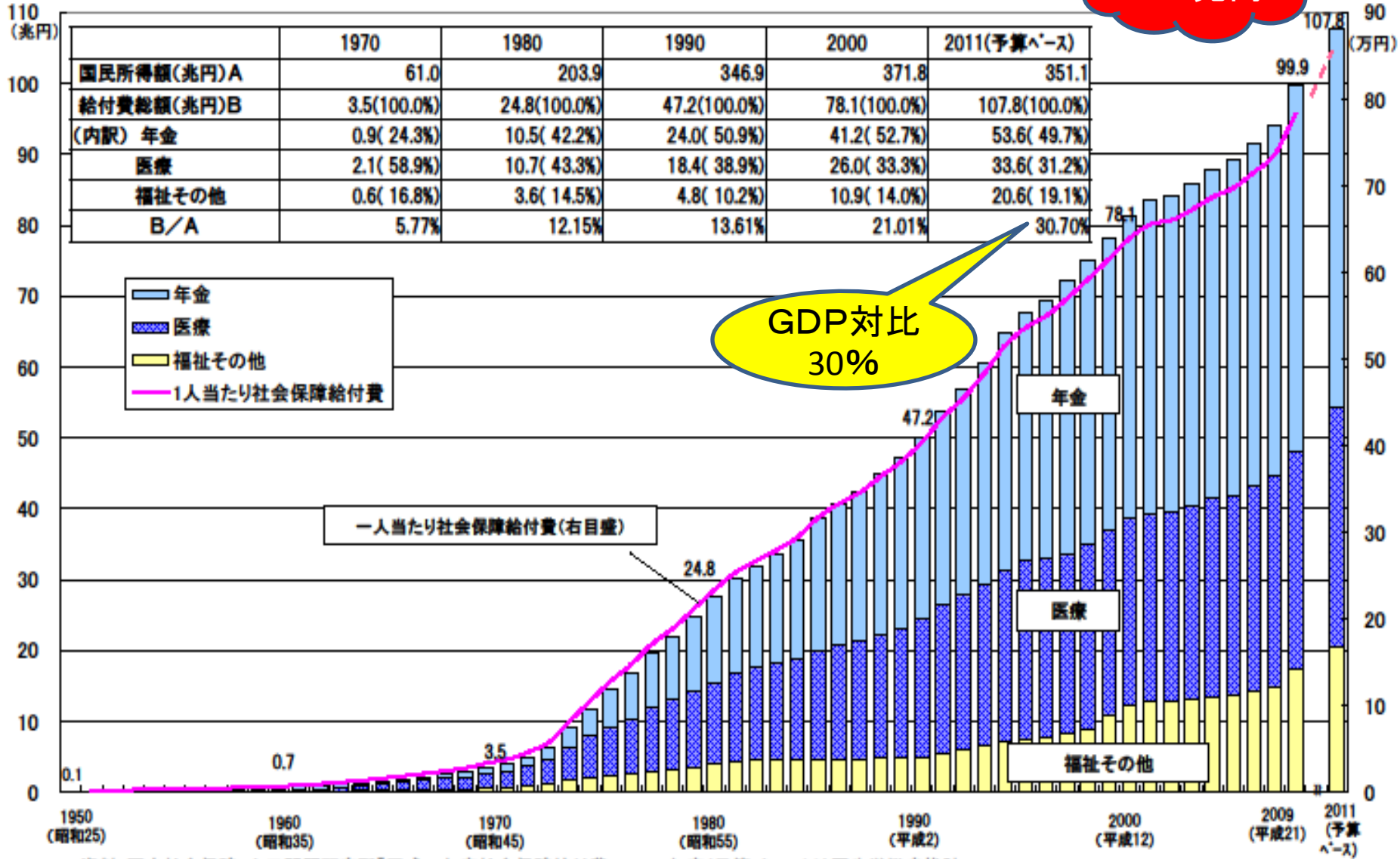
- 8月10日に社会保障と税の一体改革関連法案が参院本会議で賛成多数で可決された。
- 現在5%の消費税率を14年に8%、15年に10%に引き上げることなどを盛り込んだ。
- 「後発品のさらなる使用促進」も盛り込まれた



2012年8月10日、参議院を通過

社会保障給付費の推移

2025年
140兆円



資料: 国立社会保障・人口問題研究所「平成21年度社会保障給付費」、2011年度(予算ベース)は厚生労働省推計。

2011年度の国民所得額は平成23年度の経済見通しと経済財政運営の基本的態度(平成23年1月24日閣議決定)

(注)図中の数値は、1950, 1960, 1970, 1980, 1990, 2000及び2008並びに2011年度(予算ベース)の社会保障給付費(兆円)である。

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。

第2期医療費適正化計画

- 後発医薬品使用に関する数値目標の導入
 - 都道府県域内における後発医薬品の数量シェアや普及啓発等施策に関する目標を設定すること
- 後発医薬品の使用促進
 - 後発医薬品の使用促進に関する協議会(医療関係者、保険者や都道府県担当者等)の活用
 - 後発医薬品の使用促進のための自己負担差額通知を含めた医療費通知を行う保険者と地域の医療関係者との連携・協力に対し、都道府県が支援を行う

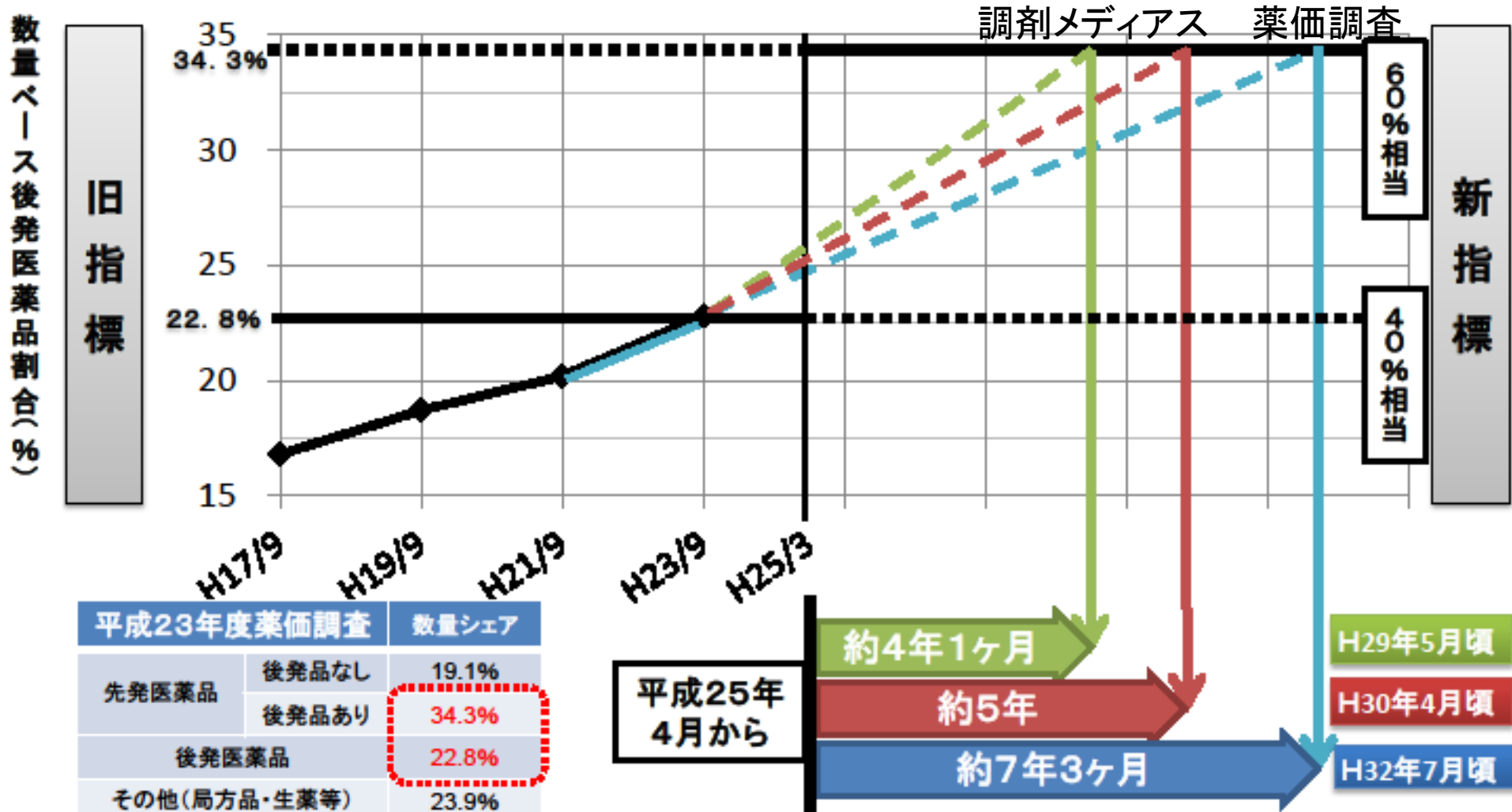
ジェネリック医薬品市場 シェア率の指標を変えた

- 旧指標
 - $(GE\text{品目数}) / (\text{全医療用医薬品品目数})$
- 新指標
 - $(GE\text{品目数}) / (GE\text{品目数} + GE\text{のある医薬品品目数})$
 - 新指標では全医療用医薬品からGEのない医薬品（特許切れ前の医薬品）とその他医薬品を除いた
 - 国際比較を容易とするため

新たなジェネリック医薬品普及の ロードマップ

新目標は新指標で
2017年末までに60%
4月5日厚生労働省発表

後発品置換え率の将来推計に基づく到達期間



新旧指標の相対性

○平成23年の薬価調査から、後発品の数量シェアが22.8%(旧指標)は、下式1のとおり、新指標では新指標で40%に相当し、新指標における60%は、下式2のとおり、旧指標の34.3%に相当する。

$$[(式1)] \quad 22.8\% \times 100 / (22.8\% + 34.3\%) = 39.9\%$$

$$[(式2)] \quad 34.3\% \times 100 / (22.8\% + 34.3\%) = 60.1\%$$

市場シェア目標60%の根拠

- 薬価調査の実績ベース(低位推計)
 - 薬価調査の増加率から推計すると、「ジェネリック医薬品の「置き換え率」の現状40%が60%(フランス並み)になるには、7年3か月かかる。
- 調剤メディアスの実績ベース(高位推計)
 - 60%まで4年1カ月かかる
- 中位推計
 - 上記を合算して60%まで約5年
- 中医協薬価専門部会
 - 「今後の目標設定に当たっては、従来の延長線上ではなくて、これまでの流れを上回る加速度的な数字にすべき」小林剛委員(全国健康保険協会理事長)2012年2月27日
- 日本ジェネリック医薬品学会は2017年度末までに、80%を目標値とした

後発医薬品のさらなる使用促進のためのロードマップ（概要）

- 後発医薬品の数量シェアを平成30年3月末までに60%以上にする。
また、達成状況をモニタリングし、その結果や諸外国の動向を踏まえ、適宜見直す。
※ 数量シェアについては、国際的な比較が容易にできることも踏まえ、後発医薬品に置き換えられる先発医薬品及び後発医薬品をベースとした数量シェアとする。
- 後発医薬品のさらなる使用促進のための取組についてもモニタリングを行い、その結果を踏まえ必要な促進策を適宜追加する。

－ 主な取組内容 －

- ① 安定供給
- ② 品質に対する信頼性の確保
- ③ 情報提供の方策
- ④ 使用促進に係る環境整備
- ⑤ 医療保険制度上の事項
- ⑥ ロードマップの実施状況のモニタリング

1 安定供給

- 「品切れ品の発生」に課題がある
 - 販売数量の低下、経済上の理由から突然、製造中止になることがある
 - 業界団体による「ジェネリック医薬品供給ガイドライン」の作成(2013年度中)
 - 企業による「安定供給マニュアル」の作成(2014年度中)
 - 指定納期内の配達体制の整備
 - 社内在庫と流通在庫を合わせて平均2ヶ月以上の確保
 - 品切れが起きた場合の代替品等(共同開発品)の情報提供
 - 原薬の状況に応じたダブルソース化など
 - 2分の1が輸入原薬(中国、韓国、インド、イタリア、フランスなど)
 - シングルソース(76.8%)、ダブルソース(23. 2%)

2 品質に対する信頼確保

- ジェネリック医薬品の信頼性は、以前と比較すれば格段に上がっていると考えるが、以前としてジェネリック医薬品に不安を抱く医療関係者もいる
- 国における取組
 - 「ジェネリック医薬品品質情報検討会」の検討結果を医療関係者インターネット等で容易に入手できる体制整備
- 都道府県における取組
 - 都道府県協議会における研修事業
 - ジェネリック医薬品メーカーの工場見学など
- 後発医薬品メーカーおよび業界団体での取り組み
 - 品質管理の徹底や、指摘の有った品目に対する迅速対応

ジェネリック医薬品品質情報検討会

- 趣旨
 - ジェネリック医薬品の品質にかかる懸念に関して、学術的な課題となるものを選定し、必要に応じて当該品目に関する試験検査を実施し、その品質の確認を行うこととする。
- 検討事項
 - 学会等での発表・研究論文の内容
 - (独)医薬品医療機器総合機構の後発品相談窓口に寄せられた意見・質問・情報など
 - その他、ジェネリック医薬品の品質に関する懸念等
- 構成
 - 座長 西島正弘(元国立医薬品食品衛生研究所所長)

3 情報提供の方策

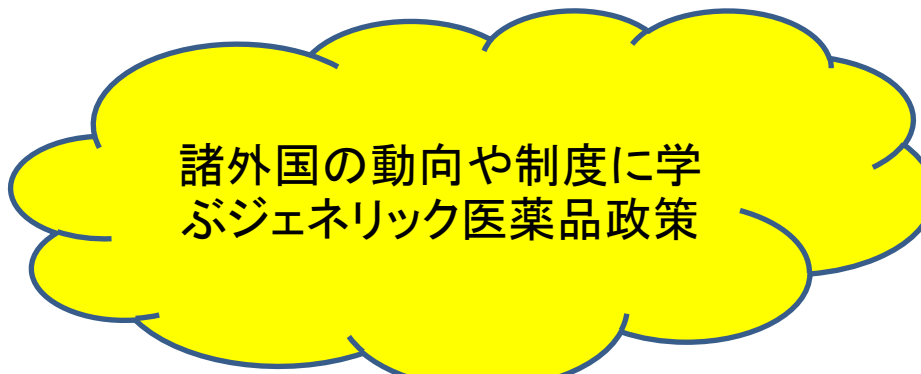
- 一部の医療関係者には、後発医薬品の情報が少ないとから、漠然とした不安をもっているケースがある
- 都道府県の取り組み
 - 市町村または保健所単位レベルでの協議会の活用
 - 薬剤師の少ない病院、薬剤師のいない診療所に対する情報の提供
 - 汎用後発医薬品リストの作成
 - 各都道府県協議会や地域の中核的な病院等において「汎用後発医薬品リスト」を作成
 - ジェネリック医薬品を選ぶにあたって「安定供給体制等を指標とした製造販売業者等の情報提供項目」を活用
 - 安定供給体制、リスクマネジメント、情報収集・提供体制等
- 後発医薬品企業及び業界団体での取り組み
 - 業界団体による「ジェネリック医薬品情報提供システム」の改善拡充

4 使用促進に係る環境整備

- ・ 国民全体にジェネリック医薬品使用促進の意義やメリットを一層理解してもらうことが課題
- ・ 国や都道府県などによるPRのほか、保険者にも差額通知事業の推進を求めた

5 医療保険制度の事項

- 医師や薬剤師に後発医薬品への理解が進む
ような更なるインセンティブの検討が必要とし
て、国が中医協などで検討していく



諸外国の動向や制度に学
ぶジェネリック医薬品政策

6 ロードマップの実施状況のモニタリング

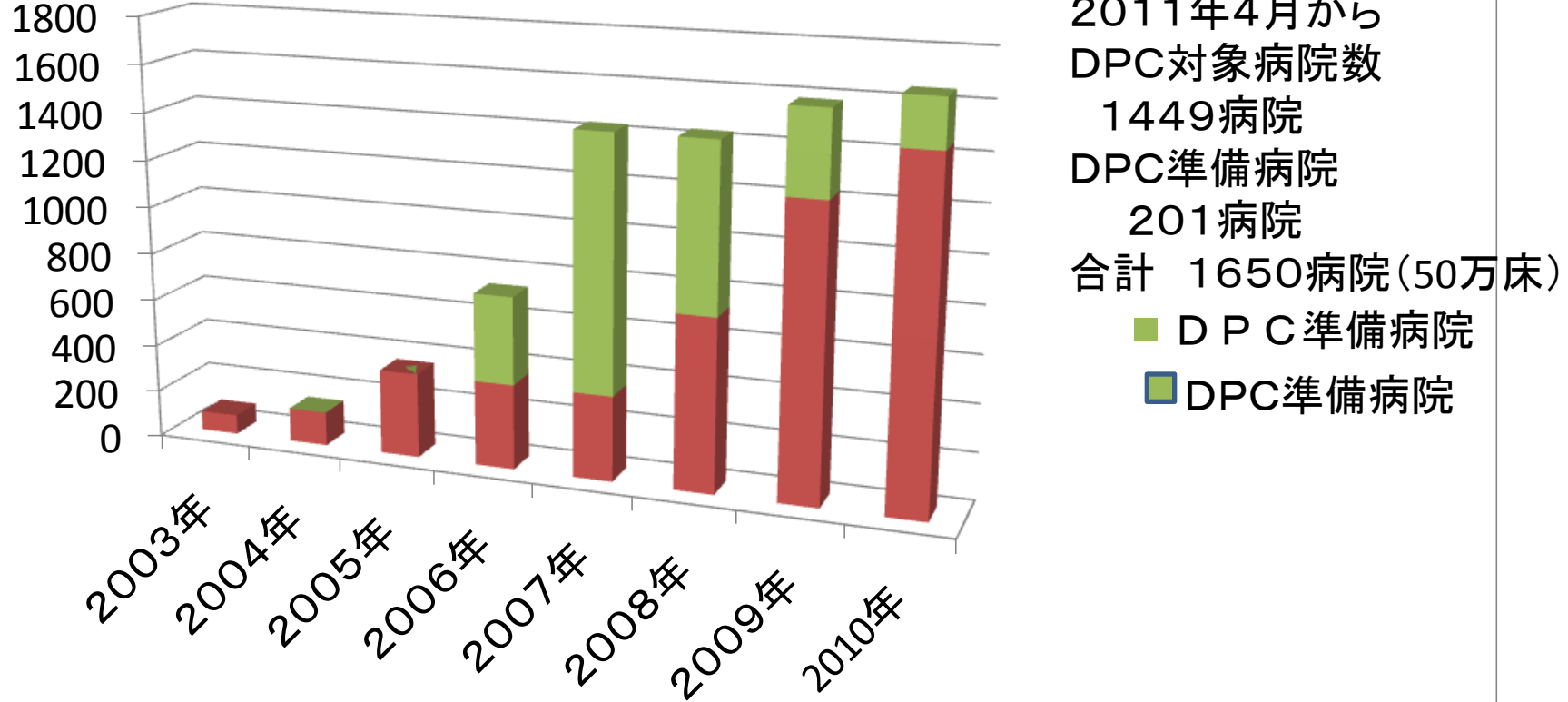
- ・ ロードマップのモニタリングでは、2年に1回の薬価調査や、約4カ月前の実績が公表される調剤メディアスで数値目標の進捗をチェック
- ・ 各関係者の取り組み状況はアンケート調査などで確認していく
- ・ モニタリングの結果は公表し、専門家、関係者の評価を踏まえて必要に応じ追加的な施策を講じる

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

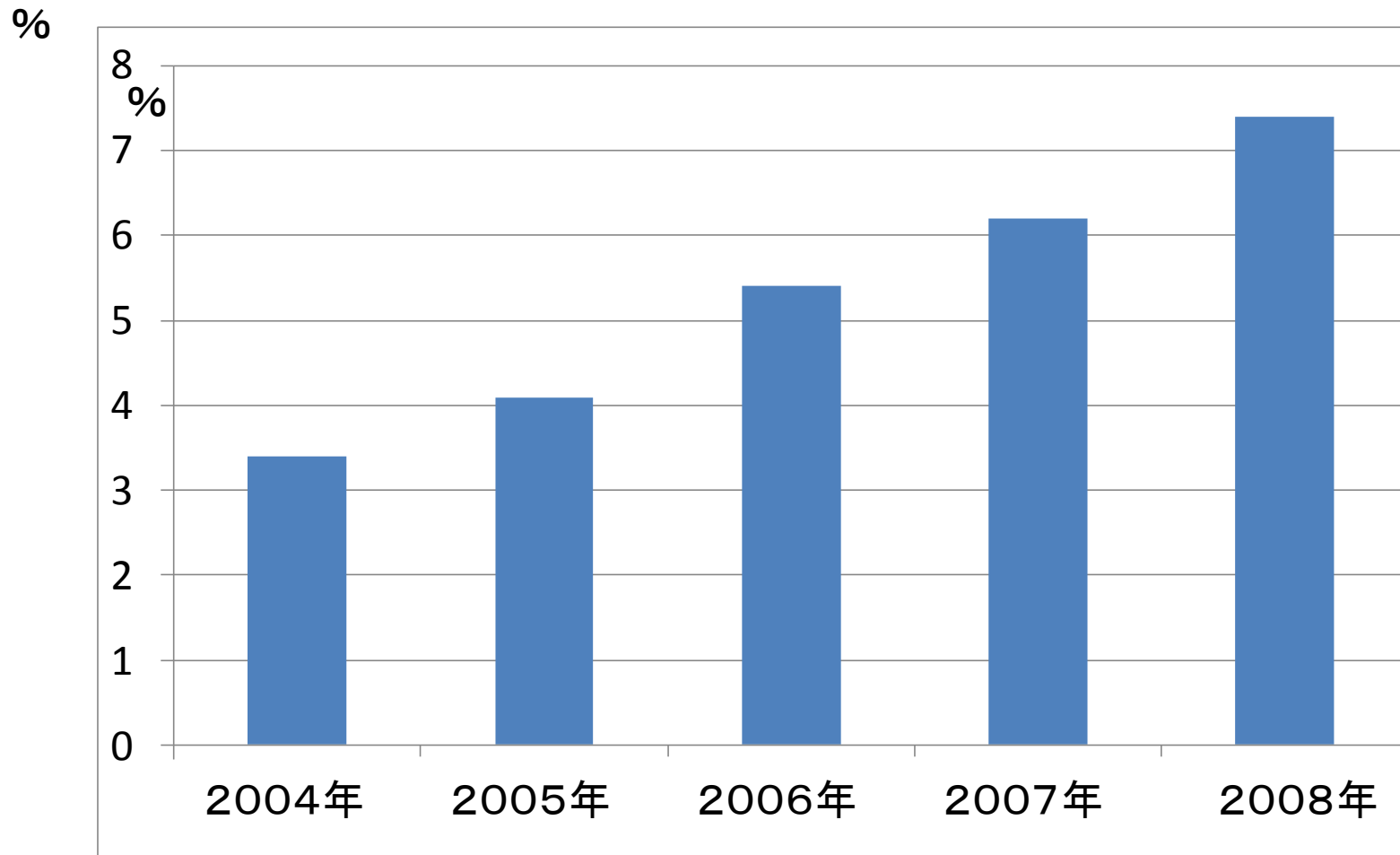


DPCによる医薬品の変化

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



三田病院のDPC導入と ジェネリック医薬品



国際医療福祉大
三田病

～08年7月からDPC突入～

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

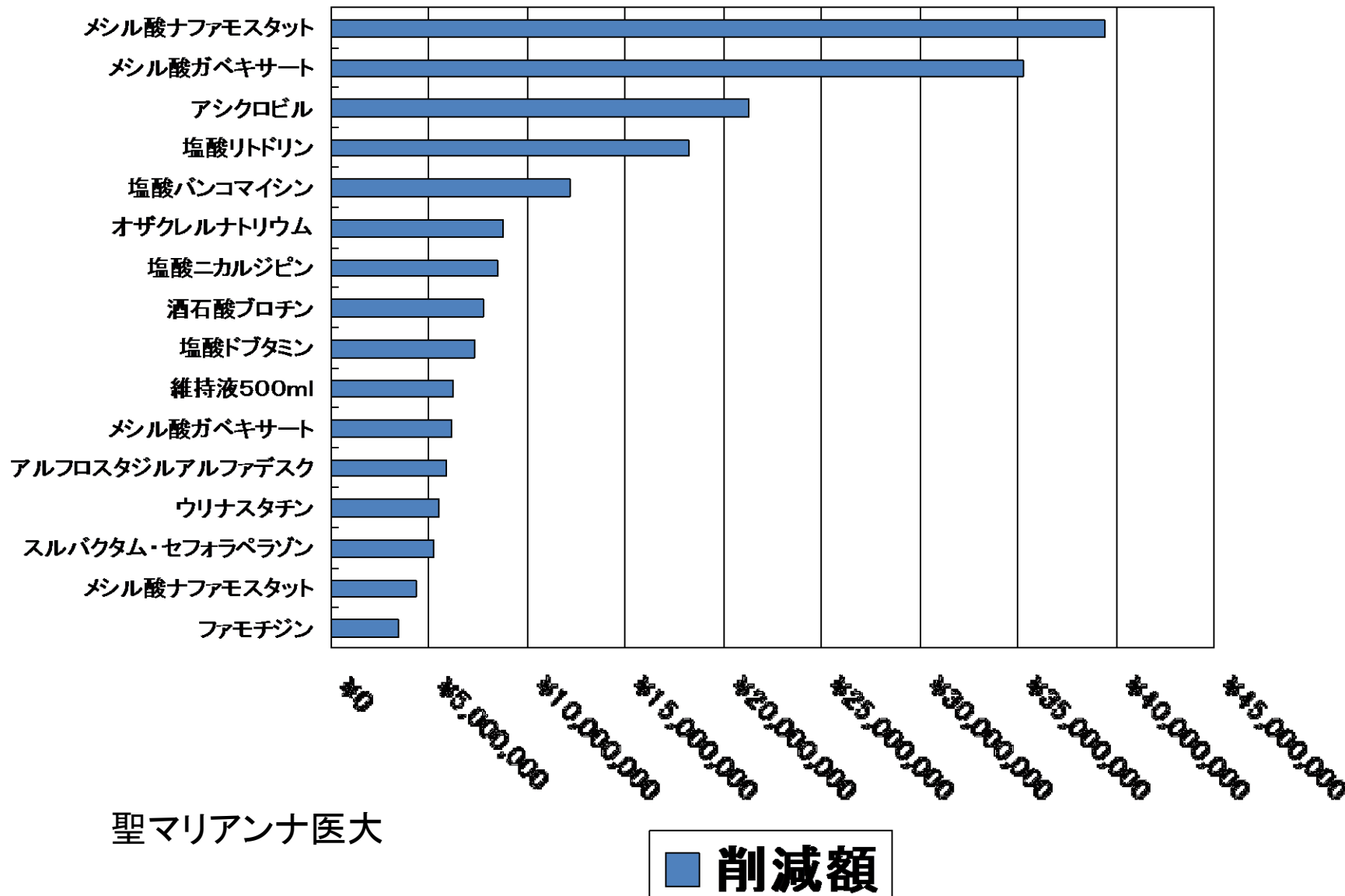
三田病院におけるジェネリック医薬品 切り替え方針

- ・ 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

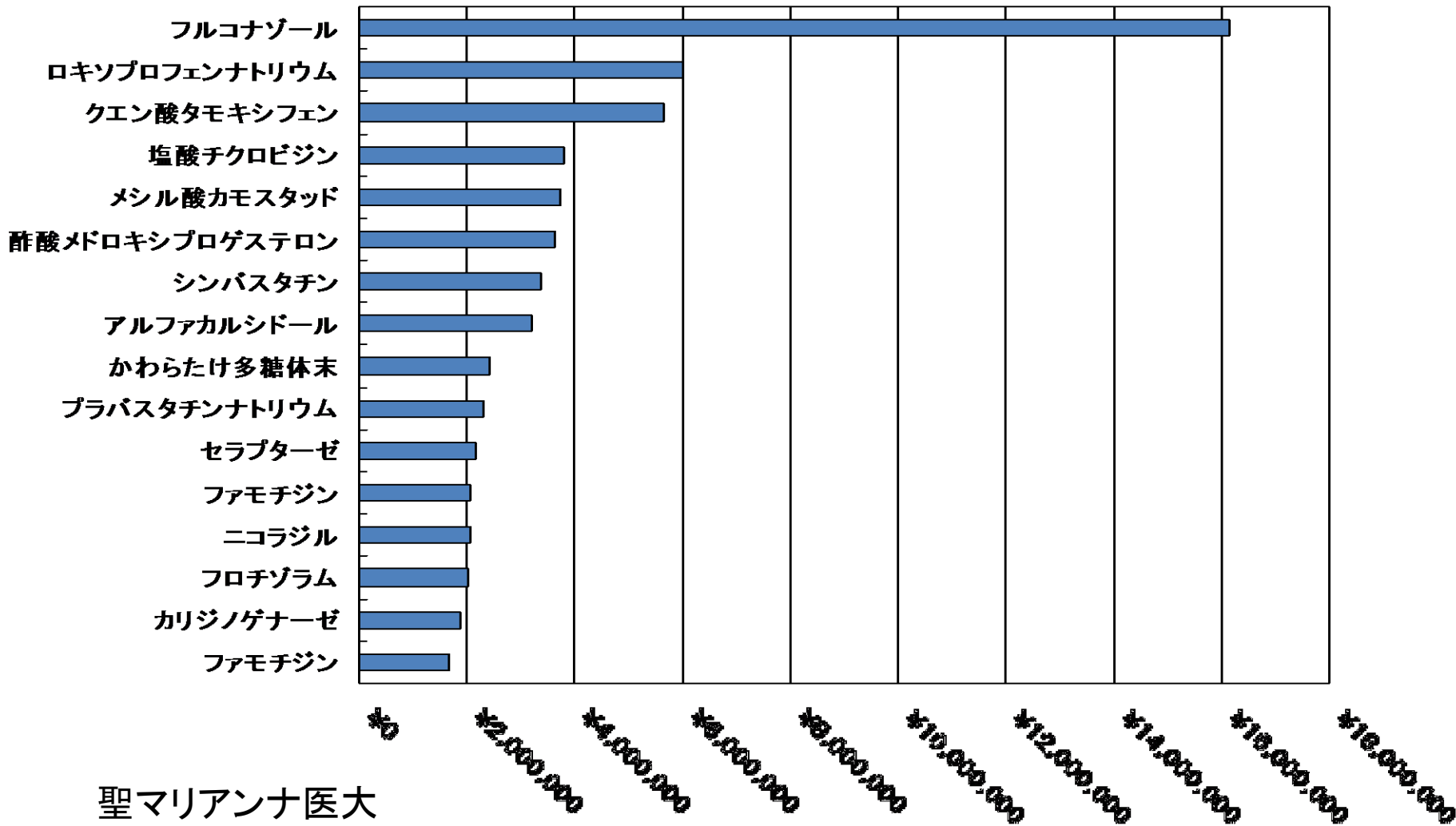
- 2003年4月1日よりDPC導入
- 全採用品目数約1700品目、年間医薬品購入費50億円
- 67品目の注射剤を先発品から後発品に切り替え
→年間2億円の削減効果
- 切り替えプロセス
 - 後発品のあるすべての注射薬120－130品目について検討
 - 品質、情報、安定供給を確認したうえで、67品目を切り替え

削減効果の多い注射薬(2005年)



削減額の大きい内服薬(2005年)

Cost reductive Orals (2005)



聖マリアンナ医大

■ 削減額

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	後発薬品名	規格・単位	会社名
1 アテラビン 9号	1mL 1A	三和化学	リバレス注	1mL 1A	日医工
2 アネキセート注射液 0.5mg	0.5mg 5mL 1A	アステラス	フルマゼニル注射液0.5mg「F」	0.5mg 5mL 1A	富士
3 アミノレバン ソフトパック	500mL 1B	大塚	ヒカリレバン	500mL 1B	光製薬
4 イノバン注 100mg	100mg 5mL 1A	協和	トバシ塩酸塩点滴静注用100mg 「アイロム」	100mg 5mL 1A	アイロム
5 イントラリポス 20% ソフトパック	20% 100mL 1B	大塚	イントラファット注20%	20% 100mL 1B	武田
6 ヴィーンF 注	500mL 1パイアル	興和	ソリューケンF	500mL 1V	アイロム
7 エフオーワイ注射用 100	100mg 1パイアル	小野	注射用プロピトール100mg	100mg 1パイアル	日医工
8 塩酸ドバミン注キット 200	0.1% 200mL 1 パック	持田	塩酸ドバミン注キット 200	0.1% 200mL 1パック	アイロム
9 塩酸ドバミン注キット 600	0.3% 200mL 1 パック	持田	塩酸ドバミン注キット 600	0.3% 200mL 1パック	アイロム
10 塩酸バソコマイシン点滴静注用	0.5g 1パイアル	塩野義	塩酸バソコマイシン点滴静注用0.5g 「T X」	0.5g 1パイアル	光製薬
11 キサンボン注射用 20mg	20mg 1パイアル	キッセイ	キサクロット点滴静注20mg	20mg 1mL 1アンプル	アイロム
12 グリセオール注 パック	200mL 1パック	中外	グリセレブ	200mL 1パック	テルモ
13 シグマート注 2mg	2mg 1パイアル	中外	ニコランジル点滴静注用2mg 「サワイ」	2mg 1パイアル	沢井
14 シグマート注 48mg	48mg 1パイアル	中外	ニコランジル点滴静注用48mg 「サワイ」	48mg 1パイアル	沢井
15 スルペラゾン静注用 1g	1g 1パイアル	ファイザー	バクフオーゼ 静注用1g	1g 1パイアル	サンド
16 セファメジンα 点滴用 1g キット	1g 1キット	アステラス	ラセナゾリン注射用 1g	1g 1パイアル	日医工
17 セファメジンα 注射用 1g	1g 1パイアル	アステラス	ラセナゾリン注射用 1g	1g 1パイアル	日医工
18 セフメタゾン キット点滴静注用 1g	1g 1キット	第一三共	セフメタゾールNa静注用1g 「N P」	1g 1パイアル	ニプロ
19 セフメタゾン静注用 1g	1g 1パイアル	第一三共	セフメタゾールNa静注用1g 「N P」	1g 1パイアル	ニプロ
20 セルシン注射液 10mg	10mg 1A	武田	シアセパム注射液10mg「タイヨー」	10mg 1A	大洋

三田病院後発品置き換え品目

21	ゾビラックス点滴静注用 250	250mg 1バイアル	GSK	アシクロビル注250mg「科薬」	250mg 1バイアル	ポーラ
22	ソリターT 3号	200mL 1バイアル	味の素	ヒシナルク3号輸液	200mL 1パック	ニプロ
23	ソリターT 3号	500mL 1バイアル	味の素	ヒシナルク3号輸液	500mL 1パック	ニプロ
24	ソル・メドロール 125mg	125mg 1バイアル	ファイザー	注射用ソル・メルコート125	125mg 1バイアル	富士
25	ソル・メドロール 500mg	500mg 1バイアル	ファイサー	注射用ソル・メルコート500	500mg 1バイアル	富士
26	ソルダクトン 100mg	100mg 1A	ファイサー	ペネトシ静注用100mg	100mg 1A	大洋
27	タキソール注射液 30mg	30mg 5mL 1バイアル	ブリストル	パクリタキセル注射液30mg「NK」	30mg 5mL 1バイアル	日本化薬
28	タキソール注射液 100mg	100mg 16.7mL 1バイアル	ブリストル	パクリタキセル注射液100mg「NK」	100mg 16.7mL 1バイアル	日本化薬
29	タラシン S注射液 600mg	600mg 1A	ファイサー	クリタマシン注600mg	600mg 1A	ニプロ
30	テカドロン注射液 4mg	3.3mg 1mL 1A	万有	テキサート注射液	3.3mg 1mL 1A	富士
31	ドブトレックス注射液 100mg	100mg 1A	塩野義	ドバタシン点滴静注用100mg 「アイロム」	100mg 1A	アイロム
32	トランサンミン注 10%	10% 10mL 1A	第一三共	トランサンボン注1g	10% 10mL 1A	ニプロ
33	トルミカム注射液 10mg	10mg 2mL 1A	アステラス	ミダゾラム注10mg「サンド」	10mg 2mL 1A	サンド
34	ハベカシン注射液 100mg	100mg 2mL 1A	明治	テコンタシン注射液100mg	100mg 2mL 1A	大洋
35	パラプラチナ注射液 50mg	50mg 5mL 1バイアル	ブリストル	カルボ パラチナ点滴静注用50mg 「サンド」	50mg 5mL 1バイアル	サンド
36	パラプラチナ注射液 150mg	150mg 15mL 1バイアル	ブリストル	カルボ パラチナ点滴静注用150mg 「サンド」	150mg 15mL 1バイアル	サンド
37	パラプラチナ注射液 450mg	450mg 45mL 1バイアル	ブリストル	カルボ パラチナ点滴静注用450mg 「サンド」	450mg 45mL 1バイアル	サンド
38	ソスホリン静注用 1g パック S	1g 1キット	武田	ハセトクール静注用1g	1g 1バイアル	ニプロ
39	パンツール注射液 100mg	100mg 1A	トーエイヨ	パンテニール注100mg	100mg 1A	アイロム
40	パンツール注射液 500mg	500mg 1A	トーエイヨ	パンテニール注500mg	500mg 1A	アイロム
41	ヒルトニン 0.5mg 注射液	0.5mg 1A	武田	ヒシタリン注0.5mg	0.5mg 1A	ニプロ

三田病院後発品置き換え品目

42 プスコパン注射液	2% 1mL 1A	N・B・I	ブスボン注射液	2% 1mL 1A	キヨーリン
43 プロスタルモン・F注射液 1000	1mg 1mL 1A	小野	プロスマン注1000	1mg 1mL 1A	富士
44 1% プロホーフォール注「マルイシ」	200mg 20mL 1A	丸石	1% プロホーフォール注「マイラン」	200mg 20mL 1A	マイラン
45 ヘルジビン注射液 2mg	2mg 2mL 1A	アステラス	サリペックス注0.1%	2mg 2mL 1A	日医工
46 ヘルジビン注射液 10mg	10mg 10mL 1A	アステラス	サリペックス注0.1%	10mg 10mL 1A	日医工
47 ヘルベッサー注射用 10mg	10mg 1A	田辺三菱	塩酸ジルチアゼム注射用10「日医工」	10mg 1A	日医工
48 ヘルベッサー注射用 50mg	50mg 1A	田辺三菱	塩酸ジルチアゼム注射用50「日医工」	50mg 1A	日医工
49 ペントシリン注射用 1g	1g 1バイアル	大正富山	ピクフェニン注射用1g	1g 1バイアル	日医工
50 ペントシリン静注用 2g バッグ	2g 1キット	大正富山	ピクフェニン注射用2g	2g 1バイアル	日医工
51 ミネラリン注	2mL 1A	日薬	ドレニック注	2mL 1A	大洋
52 モダシン静注用	1g 1バイアル	GSK	セパダシン静注用1g	1g 1バイアル	光製薬
53 ラシックス注 20mg	20mg 1A	サノフィA	プロセミド注「ミタ」	20mg 1A	キヨーリン
54 硫酸アミカシン注射液「萬有」	100mg 1A	万有	ペルマトン注100mg	100mg 1A	日医工
55 リンテロン注 2mg (0.4%)	2mg 0.5mL 1A	塩野義	リロサール注射液2mg (0.4%)	2mg 1A	わかもと
56 ロセフィン静注用 1g	1g 1バイアル	中外	セフィローム静注用1g	1g 1バイアル	日医工
57 オムニパーク 300	64.71% 20mL 1V	第一三共	イオパーク 300	64.71% 20mL 1V	コニカ
58 オムニパーク 300	64.71% 50mL 1V	第一三共	イオパーク 300	64.71% 50mL 1V	コニカ
59 オムニパーク 300	64.71% 100mL 1V	第一三共	イオパーク 300	64.71% 100mL 1V	コニカ
60 オムニパーク 300 シリンジ	64.71% 100mL 1 シリンジ	第一三共	イオパーク 300 シリンジ	64.71% 100mL 1 シリンジ	コニカ
61 オムニパーク 350	75.49% 50mL 1V	第一三共	イオパーク 350	75.49% 50mL 1V	コニカ
63 オムニパーク 350	75.49% 100mL 1V	第一三共	イオパーク 350	75.49% 100mL 1V	コニカ
64 オムニパーク 350 シリンジ	75.49% 100mL 1 シリンジ	第一三共	イオパーク 350 シリンジ	75.49% 100mL 1 シリンジ	コニカ

タゴシッド200mg

シプロキサン注 300mg

プロスタンデイン 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

シプロフロキサン点滴静注液300mg

タンデトロン注射用20

日医工

日本ケミファ

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)に対して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
 - ヘルペスウィルス性脳炎など、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ひします。
- 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）

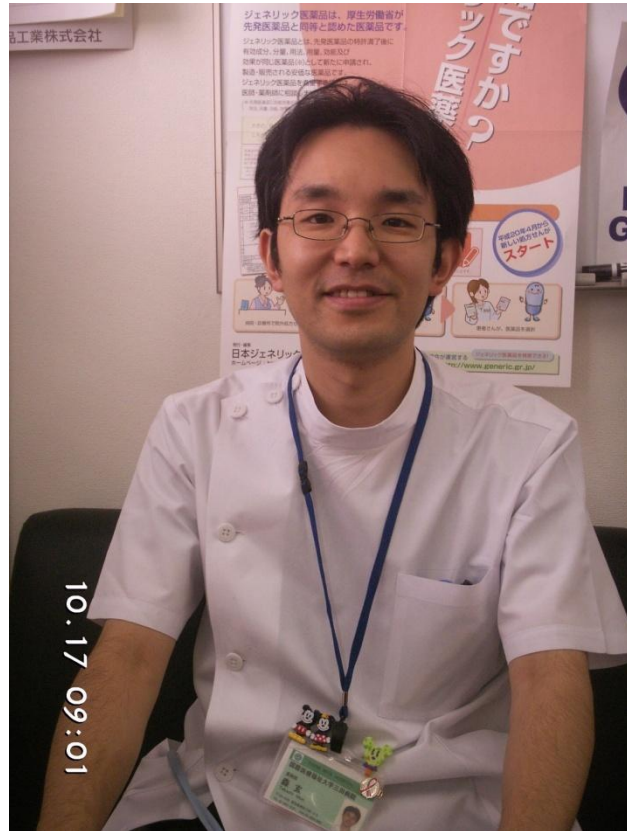
入院患者さんへジェネリック 医薬品のお知らせ

- 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

DI担当の薬剤師の森さん

- 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





65品目の注射薬の
置き換え評価

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

	変更前	変更後
アデラピン9号(1mL)	リハレス(1mL)	
★ アトナ(50mg)	アーツー(50mg)	
アネキセート(0.5mg)	フルマゼニル(0.5mg)	
★ アミノフロント(500mL)	ビーフロード(500mL)	
アミノレント(500mL)	ヒカリバード(500mL)	
イハサン(100mg)	トハシミ塩酸塩(100mg)	
イントラボス(20%100mL)	イントラフルット(20%100mL)	
ヴィンゾン(500mL)	ソリューディフ(500mL)	
エオワード(100mg)	プロトール(100mg)	
ガスター(20mg)	ガスポート(20mg)	
キザボン(20mg)	キサクロト(20mg)	
グリコオール(200mL)	クリセラブ(200mL)	
シグマード(2mg)	ニコラジル(2mg)	
シグマード(48mg)	ニコラジル(48mg)	
スルーラン(1g)	ハウフォーゼ(1g)	
セファメジンキオット(1g)	ラセナゾリンハイアル(1g)	
セファメジンハイアル(1g)		
セファタジンキオット(1g)	セファタジンハイアル(1g)	
セファタジンハイアル(1g)		
セルシン(10mg)	シアゼバーム(10mg)	
ゾビラクタム(250mg)	アシクルビトル(250mg)	
リタ- T3号200mL	ビシナルク3号200mL	
リタ- T3号500mL	ビシナルク3号500mL	
リタクラン(100mg)	ヘネクラン(100mg)	
ソル-メトロール(125mg)	ソル-メルト(125mg)	
ソル-メトロール(500mg)	ソル-メルト(500mg)	
タキソール(30mg) かん	ハクリタキセリ(30mg) かん	
タキソール(100mg) かん	ハクリタキセリ(100mg) かん	
ダラジン(600mg)	クリマジン(800mg)	
チエム(0.5g)	イミヌム・ララタジン(0.5g)	
テカロッコ(4mg)	デキサート(4mg)	
トブトレックス(100mg)	トブタミン(100mg)	
トランザミン(1g)	トランザボン(1g)	
ドルカム(10mg)	ミダゾム(10mg)	
ハベガソン(100mg)	デコンタジン(100mg)	
ハララヂン(50mg) かん	カルボアラヂン(50mg) かん	
ハララヂン(150mg) かん	カルボアラヂン(150mg) かん	
ハララヂン(450mg) かん	カルボアラヂン(450mg) かん	
ハンボリソリバップ(1g)	ハセケラハイアル(1g)	
ハントール(100mg)	ハントール(100mg)	
ハントール(500mg)	ハントール(500mg)	
ヒトニン(0.5mg)	ヒシダジン(0.5mg)	
ブスコパン(2%1mL)	ブスボン(2%1mL)	
ブリペラジ(10mg)	エリテン(10mg)	
プロタモゼン-F(1000μg)	プロタゼン(1000 μg)	
ヘルビン(2mg)	サリハント(2mg)	
ヘルビン(10mg)	サリハント(10mg)	
ヘルベッサー(10mg)	塩酸ジルテゼム(10mg)	
ヘルベッサー(50mg)	塩酸ジルテゼム(50mg)	
ヘントシジンハイアル(1g)	ピクフニーハイアル(1g)	
ヘントシジンハイアル(2g)	ピクフニーハイアル(2g)	
ミオリ	オーリック	
モダジン(1g)	セハダジン(1g)	
ユナシン(1.5g)	ビシリクタ(1.5g)	
ラックス(20mg)	フロモド(20mg)	
硫酸アカシン(100mg)	ヘルマシン(100mg)	
リテロ(2mg)	リロサール(2mg)	
ロセキン(1g)	セフローム(1g)	

・メーカー変更のみで、品名変更の無い薬品は除外
 ☆以前からの品名変更ですので対応お願いします
 ■:抗酸剤、抗ウイルス剤、かん:抗がん剤 平成20年6月26日現在

対照表しおりの作成

薬効分類	抗菌薬	抗菌薬	抗菌薬	抗菌薬	抗菌薬	抗菌薬	抗菌薬	抗菌薬	抗菌薬	抗菌薬	
後発品写真											
変更後	塩酸ハニコマシン点滴静注用0.5g(1X)	クリダミシン注射液600mg	セバダシン静注用1g	セフィローム静注用1g	セメタゾールナトリウム静注用1g(NP)	デコタシン注射液100mg	パクフォーゼ静注用1g	バセトケール静注用1g	ピクフェニン注射用1g	ピクフェニン注射用2g	ペルマトシン注射液100mg
変更前	塩酸ハニコマシン点滴静注用	ダラシンS注射液	モダシン静注用	ロセフイン静注用	セフメタゾン静注用	ハベカシン注射液	スルベラゾン静注用	ハンスピオ静注用(パバグ)	ベントシリジン注射用1g	硫酸アミカシン注射液	セファメジンα注射用

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	
後発品写真											
変更後	アシクロビル注射液250mg「科葉」	グリセラーブ(200mL)	サリベックス注射液0.1%(2mg)	サリベックス注射液0.1%(10mg)	リバイン点滴静注用100mg「アリム」	ドブタシン点滴静注用100mg「アリム」	ニコラジン点滴静注用2mg「ライ」	ニコラジン点滴静注用48mg「ライ」	プロセミド注射液「ミタ」	ベネクトミン静注用100mg	塩酸ジルアザゼム注射用50mg「日立」
変更前	ソビラックス点滴静注用	クリセオール	ペルジシン注射液2mg	ペルジシン注射液10mg	イノパン注射液	ドフレックス注射液	シグマート注射液2mg	シグマート注射液48mg	ラシックス注射液	ソルタクトン	ヘルベッサー注射用10mg

薬効分類	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											
変更後	カルボプラチニン点滴静注用50mg「サン」	カルボプラチニン点滴静注用100mg「セ」	カルボプラチニン点滴静注用400mg「セ」	パクリタキセル注射液30mg	パクリタキセル注射液100mg	注射用ソリューション125	注射用ソリューション500	テキサート注射液	リノサル注射液2mg	ジアゼパム注射液10mg「タイマー」	1-(プロポフール)メチルラム注射液10mg「サン」
変更前	パラプラチン注射液50mg	パラプラチン注射液150mg	パラプラチン注射液450mg	タキソール注射液30mg	タキソール注射液100mg	ソルメドロール125mg	ソルメドロール500mg	テカドロン注射液	リンテロン注射液	セルシン注射液	1-(プロポフール)メチルラム注射液

薬効分類	輸液・栄養製剤	輸液・栄養製剤	輸液・栄養製剤	輸液・栄養製剤	輸液・栄養製剤	輸液・栄養製剤	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											
変更後	イントラファット点滴20%(100mL)	ソリューゲンF	パンテニール注射液100mg	パンテニール注射液500mg	ヒカリレバパン(500mL)	ヒシナルク3号輸液(200mL)	ヒシナルク3号輸液(500mL)	メドレニック注射液	キサクロット注射液2%	トランサンポン注射液1g	注射用プロビトール100mg
変更前	イントラボス20%	ワインF	バントール注射液100mg	バントール注射液500mg	アミノレバパン	ソリターT3号	ソリターT3号	ミネラリン注射液	キサンポン注射液	トランサンミン注射液	エフオーワイ注射液

薬効分類	その他	その他	その他	その他	その他	その他	その他	その他	その他	その他	その他
後発品写真											
変更後	ヒジダリン注射液	ブスボン注射液	フルマゼニル注射液0.5mg(F)	プロスモン注射液1000μg	リバレス注射液						
変更前	ヒルトニン0.5mg注射液	ブスコバシン注射液	アネキセート注射液	プロタルモン・F注射液	アデラビン9号						

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

7階病棟担当
薬剤師の
石井さん



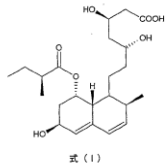
パート6

新薬の2010年問題と バイオ医薬品2016年問題

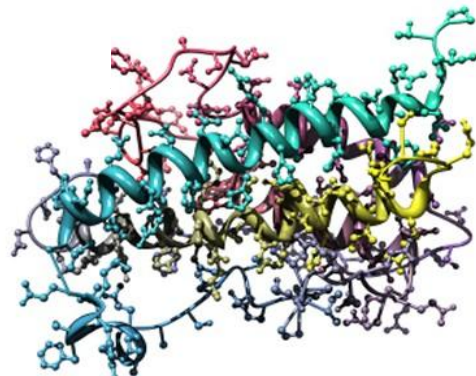


続々と新薬の特許が切れる！

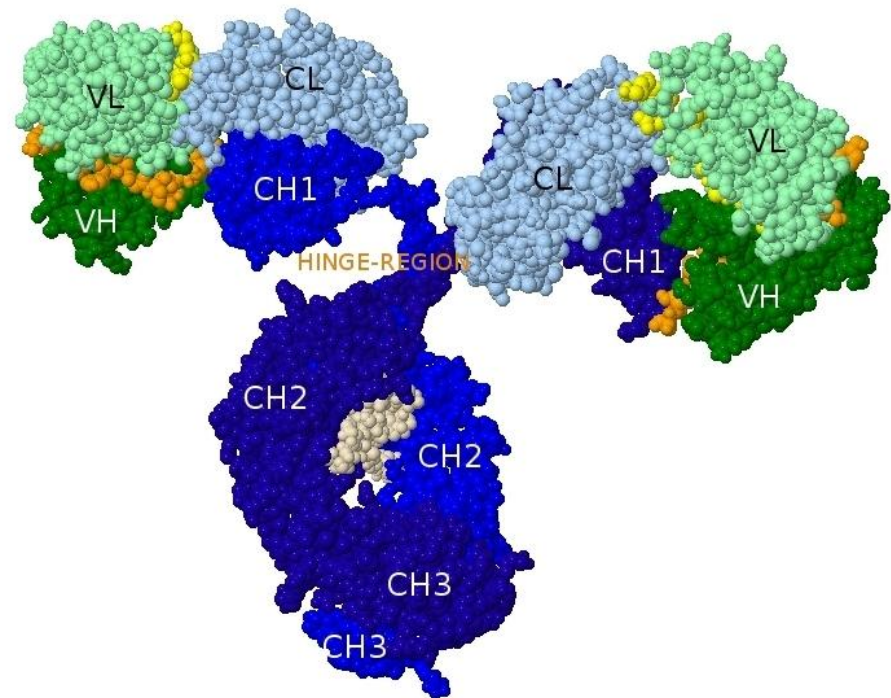
低分子医薬品から バイオ医薬品の時代へ



メバロチン



ヒト成長ホルモン



モノクロナール抗体

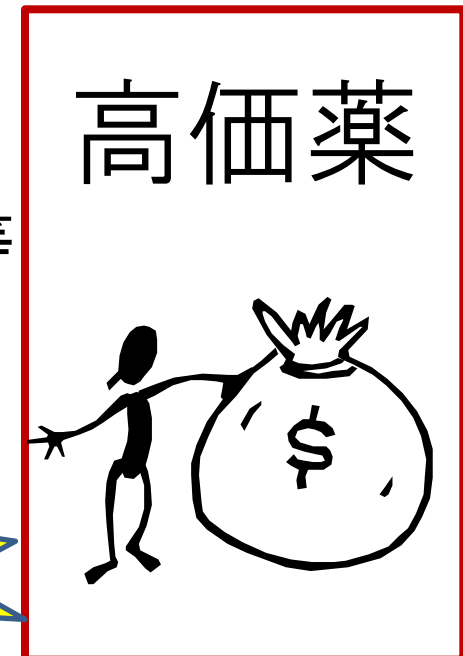
年 year	特許切れ新薬 drugs newly coming off patent	メーカー maker
2008年	<u>フォサマック</u>	<u>メルク</u>
	<u>プログラフ</u>	<u>アステラス製薬</u>
	<u>アムロジン/ノルバスク</u>	<u>大日本住友製薬、ファイザー</u>
	<u>オノン</u>	<u>小野薬品工業</u>
	<u>ラジカット</u>	<u>田辺三菱製薬</u>
2009年	<u>タケプロン</u>	<u>武田薬品工業</u>
	<u>ハルナール</u>	<u>アステラス製薬</u>
	<u>コザール</u>	<u>メルク</u>
	<u>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



バイオ医薬品

✓ 遺伝子組み換え、細胞融合、細胞培養などのバイオテクノロジーを応用して製造されたタンパク質性医薬品

- 酵素(t-PA 等)
- 血液凝固腺溶系因子
- 血清タンパク質
- ホルモン(インスリン、成長ホルモン 等)
- ワクチン
- インターフェロン
- エリスロポエチン
- サイトカイン(G-CSF 等)
- 抗体(抗CD20抗体 等)
- 融合タンパク質



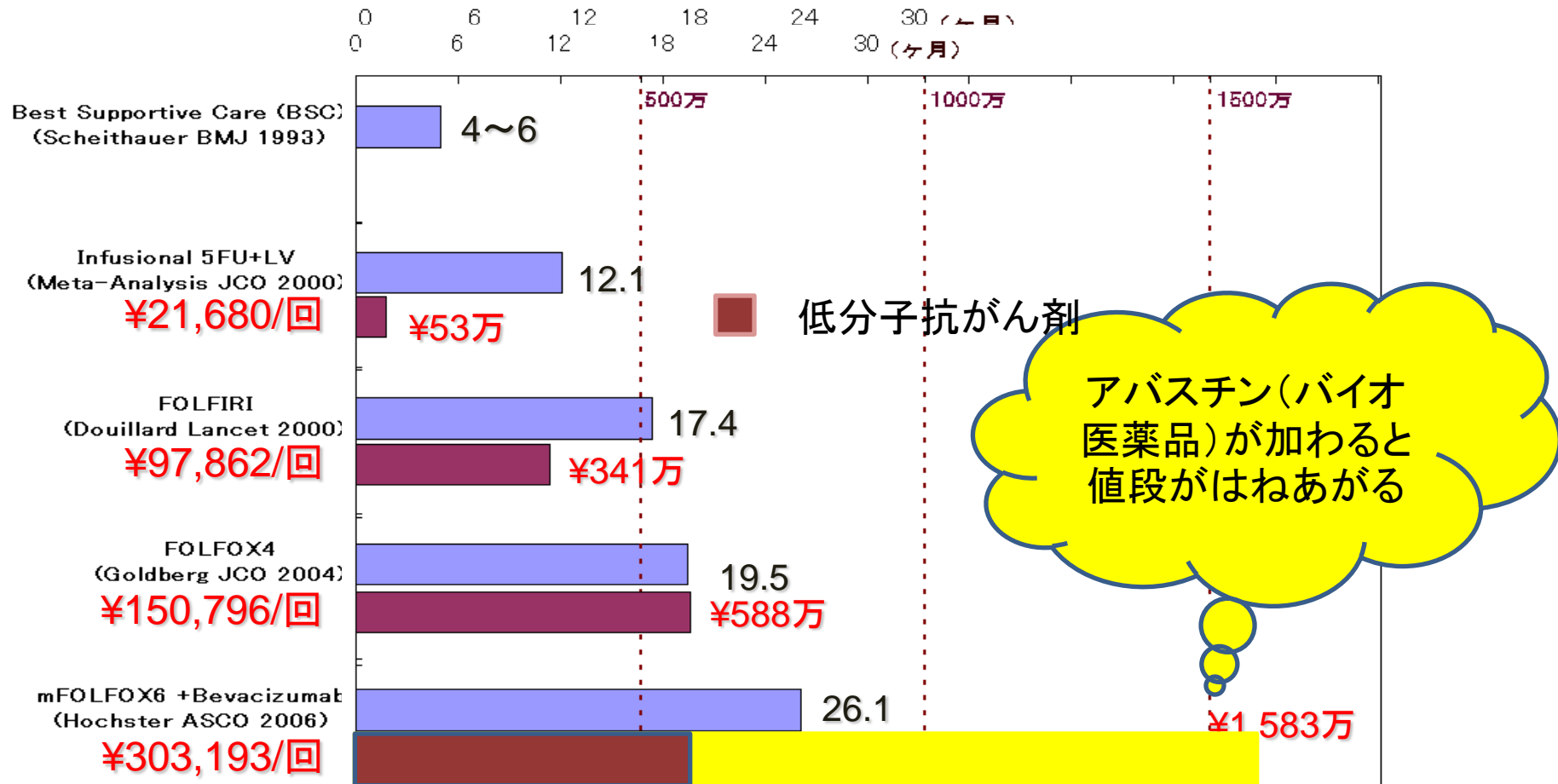
A県立中央病院

医薬品購入額上位10

購入額のトップ10位
のうち7つまでバイオ
医薬品

順位	物品名	規格	メーカー	購入金額
1	レミケード点滴静注用100	100mg	田辺三菱製薬	¥53,103,000
2	アバスチン点滴静注用400mg	16ml 1V	中外製薬	¥51,147,950
3	ソリリス点滴静注300mg	※ 30ml	アレクシオンファーマ合同会社	¥29,362,500
4	ルセンティス硝子体内注射液2.3mg/0.23ml	専用フィルター付採液針添付	ノバルティスファーマ	¥29,103,000
5	リツキサン注10mg/mL	500mg 50ml×1	全薬工業	¥26,468,400
6	エルプラット点滴静注射液100mg	100mg	ヤクルト	¥21,889,280
7	アリムタ注射用 500mg	1V	日本イーライリリー	¥19,409,700
8	アバスチン点滴静注用100mg	4ml 1V	中外製薬	¥18,515,690
9	シナジス筋注用100mg	※	アップヴィ合同会社	¥13,860,140
10	アービタックス注射液100mg	20ml	メルク	¥12,948,480

大腸がん化学療法の生存期間と薬剤費



進行再発転移大腸がんの標準治療の薬剤費は30万～60万円／月になる

抗がん薬治療にかかる医療費

医薬品市場 9兆4,800億円

* 病院 3兆7,000億円

* 抗腫瘍剤 6,250億円(17%)

出展:IMS医薬品市場統計(2011)より



- 抗がん剤注射62成分中、11成分に後発品あり
- 他の薬効群に比べて、抗がん剤の後発品への切り替えが進まない(それでもなんとか切り替え努力がされている)
- しかし、そんな努力もバイオ医薬品で水の泡

妻は低分子ジェネリックで朝食代をなんとか節約、でも亭主はバイオ医薬品で豪華なディナー

朝食



夕食



しかし2016年 続々と特許切れを迎える バイオ医薬品



主要バイオ医薬品の特許有効期間

 2010年世界市場売上上位20位以内品目

一般名	製品名	主な対象疾患	特許有効期間(年)	
			米国	欧州
エポエチンアルファ	エポジェン	腎性貧血	2012-2015	失効
フィルグラストム	ニューポジエン	好中球減少症ほか	2010-2017	失効
エタネルセプト	エンブレル	関節リウマチほか	2011-2019	2015
ラニビズマブ	ルセンティス	加齢黄斑変性症	2011-2017	2016-2018
ダルベポエチンα	ネスプ	腎性貧血	2012-2015	2014-2016
インターフェロンb-1a	アボネックス	多発性硬化症	2011-2015	失効
リツキシマブ	リツキサン	非ホジキンリンパ腫	2013-2019	2013
トラスツズマブ	ハーセプチン	乳癌ほか	2013-2018	2010-2014
ベバシズマブ	アバスチン	結腸/直腸癌ほか	2013-2018	2014
インフリキシマブ	レミケード	関節リウマチ/クローン病ほか	2014	2014
アダリムマブ	ヒュミラ	関節リウマチ/クローン病ほか	2017	2018
セツキシマブ	アービタックス	結腸/直腸癌	2015	2016

出典:ジェネリック医薬品業界の国内・海外動向と開発情報。シーエムシー出版, 2011

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！

バイオ後続品(バイオシミラー)

- ・バイオ後続品とは、国内で既に新有効成分含有医薬品として承認されたバイオテクノロジー応用医薬品(以下「先行バイオ医薬品」)と同等／同質の品質、安全性、有効性を有する医薬品として、異なる製造販売業者により開発される医薬品である。
- ・一般に**バイオ後続品は**品質、安全性及び有効性について、先行バイオ医薬品との比較から得られた**同等性／同質性を示すデータ等に基づき開発**できる。

H21.3.4 バイオ後続品の品質・安全性・有効性確保のための指針

バイオ後続品は、先行バイオ医薬品と
同等／同質であり、同一ではない。
(ジェネリック医薬品と異なる)

承認申請に必要な資料

バイオ後続品とは、既に販売承認を与えられているバイオテクノロジー応用医薬品と同等／同質の医薬品をいう。

承認申請資料		新有効成分含有医薬品	バイオ後続品	後発医薬品
イ. 起原又は発見の経緯及び外国における使用状況等に関する資料	1. 起原又は発見の経緯 2. 外国における使用状況 3. 特性及び他の医薬品との比較検討等	○ ○ ○	○ ○ ○	× × ×
ロ. 製造方法並びに規格及び試験方法等に関する資料	1. 構造決定及び物理的化学的性質等 2. 製造方法 3. 規格及び試験方法	○ ○ ○	○ ○ ○	× △ ○
ハ. 安定性に関する資料	1. 長期保存試験 2. 苛酷試験 3. 加速試験	○ ○ ○	○ △ △	× × ○
二. 薬理作用に関する資料	1. 効力を裏付ける試験 2. 副次的薬理・安全性薬理 3. その他の薬理	○ ○ △	○ × ×	× × ×
ホ. 吸収、分布、代謝、排泄に関する資料	1. 吸収、2. 分布、3. 代謝、4. 排泄、 5. 生物学的同等性 6. その他の薬物動態	○○○○ × △	△△△△ × △	×××× ○ ×
ヘ. 急性毒性、亜急性毒性、慢性毒性、 催奇形性その他の毒性に関する資料	1. 単回投与毒性、2. 反復投与毒性、 3. 遺伝毒性、4. がん原性、5. 生殖発生毒性、 6. 局所刺激性、7. その他	○○ ○△○ △△	△○ ××× △△	×× ××× ××
ト. 臨床試験の成績に関する資料	臨床試験成績	○	○	×

○:添付

×:添付不要

△:個々の医薬品により判断

日本において上市されているバイオシミラー

- 2009年9月18日、日本初のバイオシミラーとなるソマトロピンBS皮下注「サンド」(製造販売元:サンド株式会社)が薬価基準に収載。
- 先行バイオ医薬品の70%の薬価(発売時)。
- 成長ホルモン製剤



- 2010年4月23日、エポエチンアルファBS注「JCR」(製造販売元:日本ケミカルリサーチ株式会社)が薬価基準に収載。
- 先行バイオ医薬品の77%の薬価(発売時)。
- エリスロポエチン製剤



日本において上市されているバイオシミラー

- 2009年9月18日、日本初のバイオシミラーとなるソマトロピンBS皮下注「サンド」(製造販売元:サンド株式会社)が薬価基準に収載。
- 先行バイオ医薬品の70%の薬価(発売時)。
- 成長ホルモン製剤



- 2010年4月23日、エポエチンアルファBS注「JCR」(製造販売元:日本ケミカルリサーチ株式会社)が薬価基準に収載。
- 先行バイオ医薬品の77%の薬価(発売時)。
- エリスロポエチン製剤

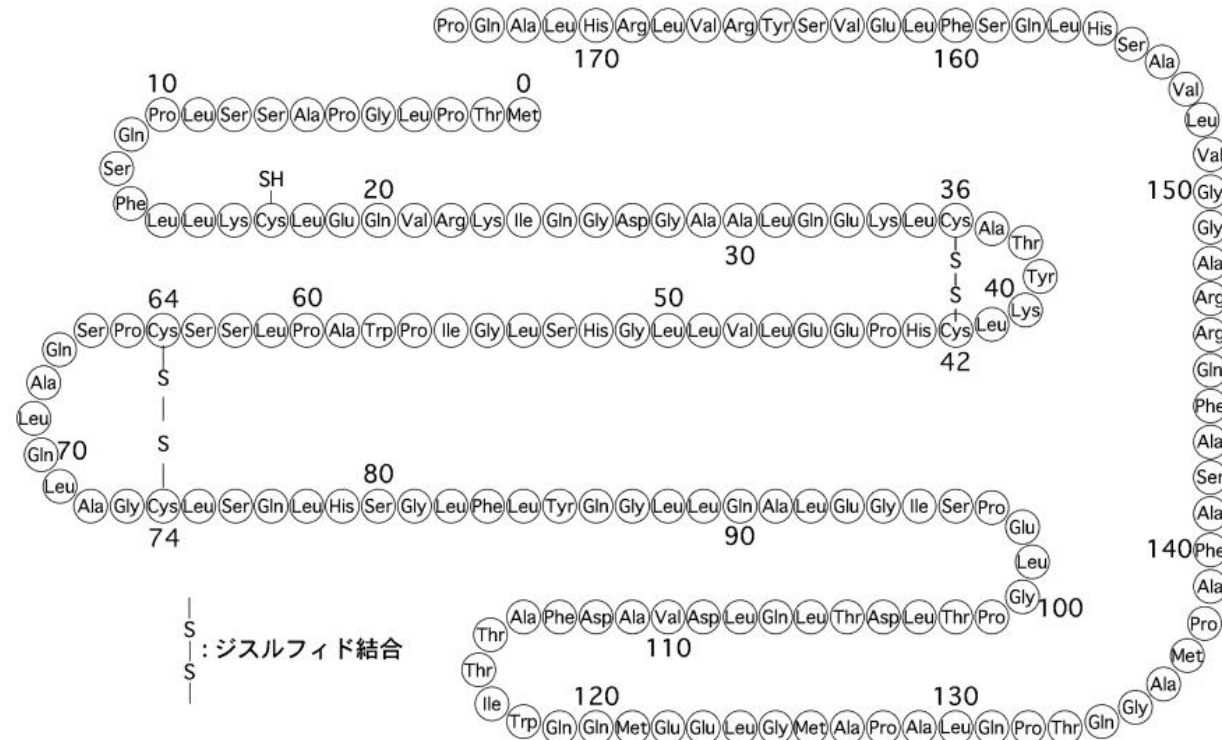


フィルグラスチム(白血球増殖因子)

分子式:C845H1339N2230243S9

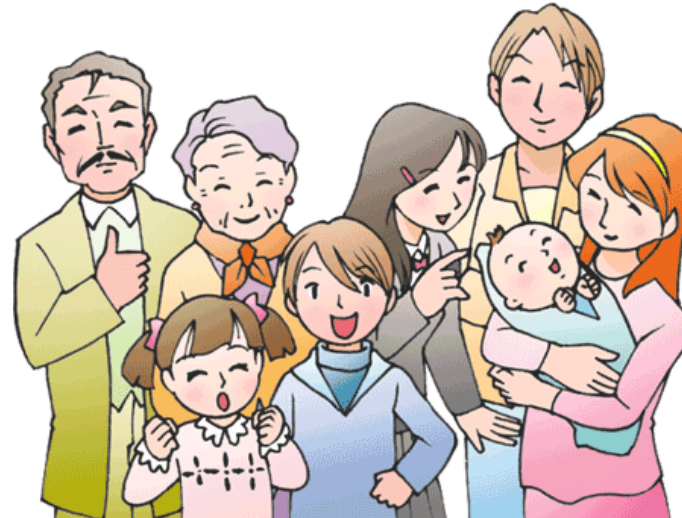
分子量:約18,799

175個のアミノ酸



パート7

保険者への期待



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をもっとよく知ろう



あてすりに関するご質問は、[薬剤師監修版「あてすりの相談窓」](#)へ。

電話：03-6226-8040（受付時間：平日・土曜日 午前9時～12時・午後1時～4時）

※ 薬局・薬剤師による相談は原則として承認していません。

日本ケミコン株式会社／日本製薬工業株式会社／日本製薬工業株式会社／日本製薬株式会社
大正製薬株式会社／大正製薬工業株式会社／日本創薬株式会社／日本ジェネリック株式会社
新日本製薬株式会社／小林化工業株式会社／大正製薬工業株式会社／新日本製薬株式会社
三井リートマックス株式会社

あなたに処方されている 医薬品を自分で 選んでみませんか？

責任／実施法人：新日本製薬株式会社／監修／新日本製薬株式会社薬事部

「ジェネリック医薬品」 ってなあに？

薬剤師は、ジェネリック医薬品という言葉で使われている医薬品を指すことです。医薬品業界の規制緩和や新たな基準に、他のメーカーが参入した結果、これまでの医薬品と同一の効能効果をもたらします。

どうして「ジェネリック医薬品」 が困難なの？

大正製薬の新規開発を手掛けてきたので、新規開発薬などを育むため、新規開発が最も得意であります。また新規開発の進歩をもたらすため、ジェネリック医薬品の研究開発も積極的に行っています。

「ジェネリック医薬品」 に興味をもたらす……

まずは実際に体験してみて、自分の「ジェネリック医薬品」に満足しても問題がないと判断した場合は、薬剤師との相談を通じての選択がいいと思います。ただし、その場合でも、あなたの手で自分で医薬品へお持ちになり、どのようなジェネリック医薬品を選択するかは、医師様にご相談ください。

薬剤師は、患者がなぜジェネリック医薬品についての情報を把握していないかなどもお聞きいたします。

薬剤師は医薬品情報を提供しますので、
あなたが医薬品選択はジェネリック医薬品の中から選んでください。

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

今後ジェネリック医薬品に切替えると、
ひと月あたりのお薬代が、

最大で

4,885 円

安くなります。

(平成17年10月処方実績より)

記号・番号 01-123456
種別 ご家族

過去の処方実績(平成17年10月分)		ジェネリック医薬品情報		
医療機関名・薬局名	お薬代 ×1 (3割負担)	削減可能な金額 ×2 (3割に適用された薬との差額)	～	
ジェネリック病院	3,951	1,210	～	2,020
ジェネリック診療所	5,628	1,648	～	2,865
ジェネリック調剤薬局				
合 計	9,579	2,858	～	4,885

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。
- ・

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

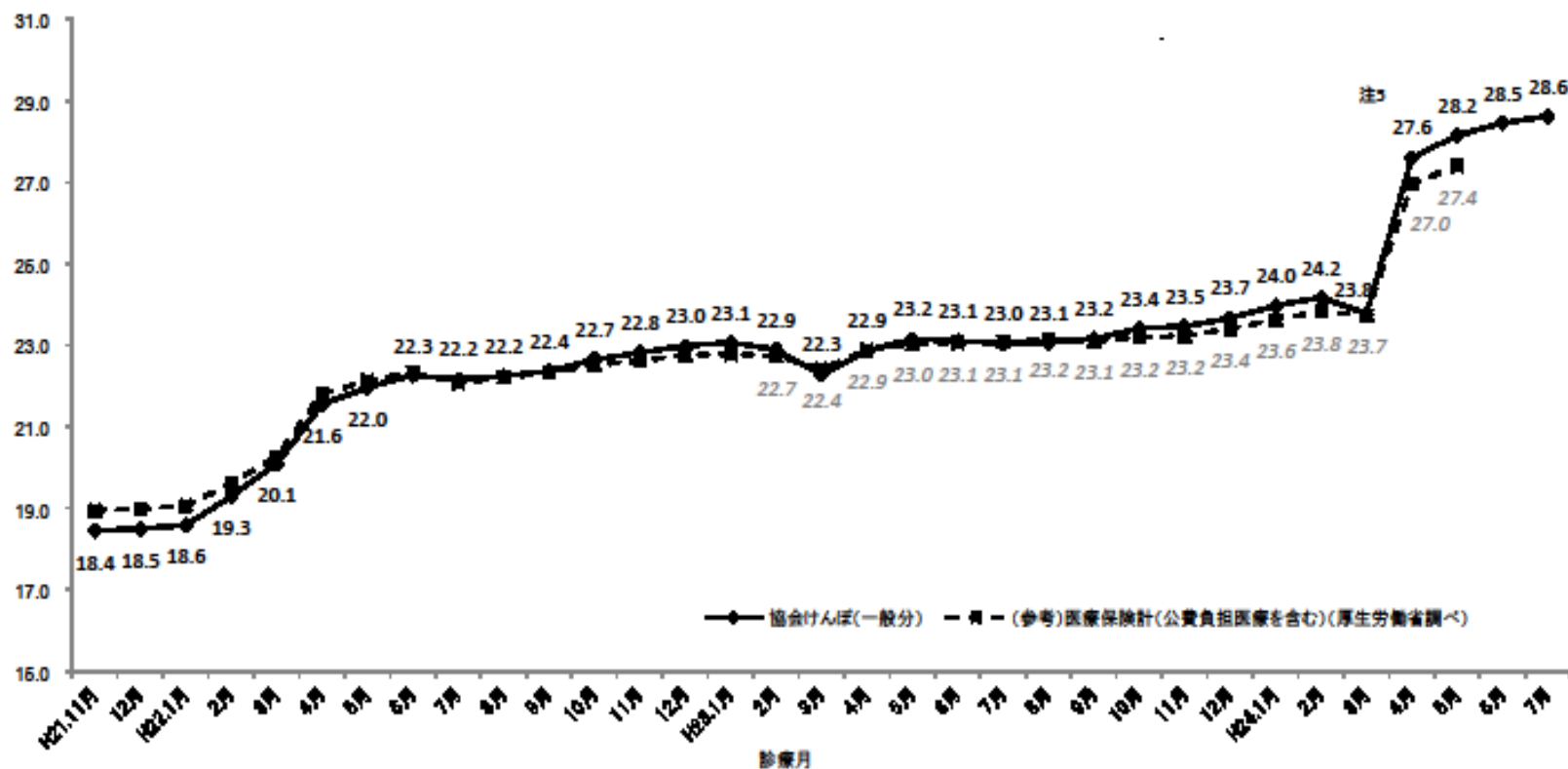
指定市町村とは

- 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)

協会けんぽ差額通知で 医療費約125億円の削減

- 全国健康保険協会(協会けんぽ)
 - 2012年9月4日「全国健康保険協会業績評価に関する検討会」
 - 2009年度からの自己負担軽減額(差額)通知による後発医薬品の使用促進策の効果を発表
 - 2009年度からの差額通知の取り組みで、累計軽減額は約125億円になることを示した

ジェネリック医薬品使用割合（数量ベース） (調剤分)



注1. 協会けんぽ(一般分)の調剤レセプト(電子レセプトに限る)について集計したもの(算定ベース)。

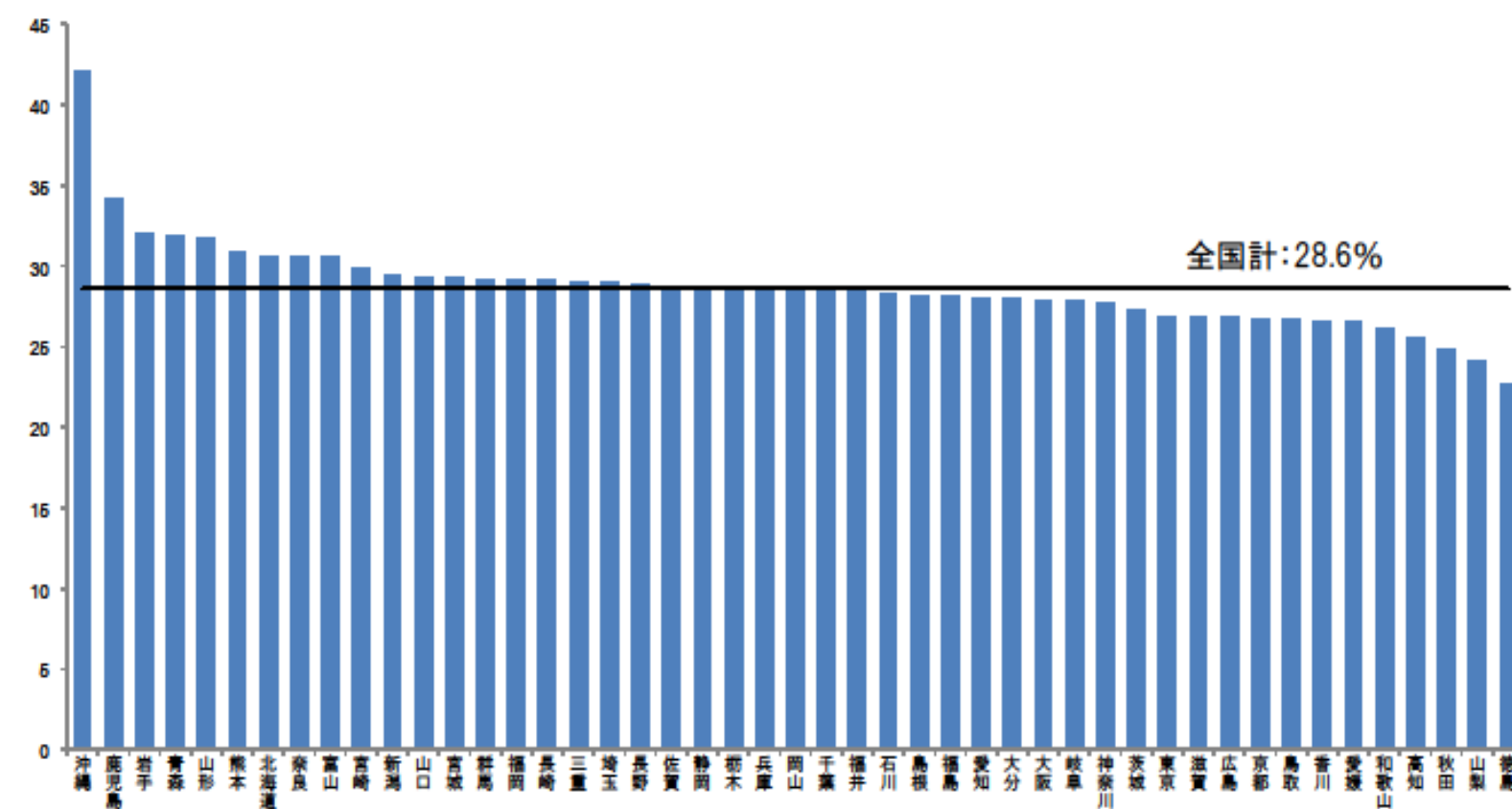
注2. 「数量」とは、薬価基準告示上の規格単位ごとに数えた数量をいう。

注3. 医療保険計(公費負担医療を含む)は、厚生労働省調べ。

注4. 平成22年4月以降は、後発医薬品(数量ベース)の算出から、経腸成分栄養剤及び特殊ミルク製剤は除外している。

注5. 平成24年4月以降は、後発医薬品(数量ベース)の算出から、経腸成分栄養剤及、特殊ミルク製剤、生薬及び漢方製剤は除外している。このことによる平成24年4月のジェネリック割合(数量ベース)への影響は+2.3%ポイントとなっている。

都道府県支部別ジェネリック医薬品使用割合（数量ベース）（調剤分） (平成24年7月診療分)



注1. 協会けんぽ(一般分)の調剤レセプト(電子レセプトに限る)について集計したもの(算定ベース)。

注2. 「数量」とは、薬価基準告示上の規格単位ごとに数えた数量をいう。

注3. 加入者のある事業所所在地別に集計したもの。

注4. 平成22年4月以降は、後発医薬品(数量ベース)の算出から、経腸成分栄養剤及び特殊ミルク製剤は除外している。

注5. 平成24年4月以降は、後発医薬品(数量ベース)の算出から、経腸成分栄養剤及、特殊ミルク製剤、生薬及び漢方製剤は除外している。このことによる平成24年4月のジェネリック割合(数量ベース)への影響は+2.3%ポイントとなっている。

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

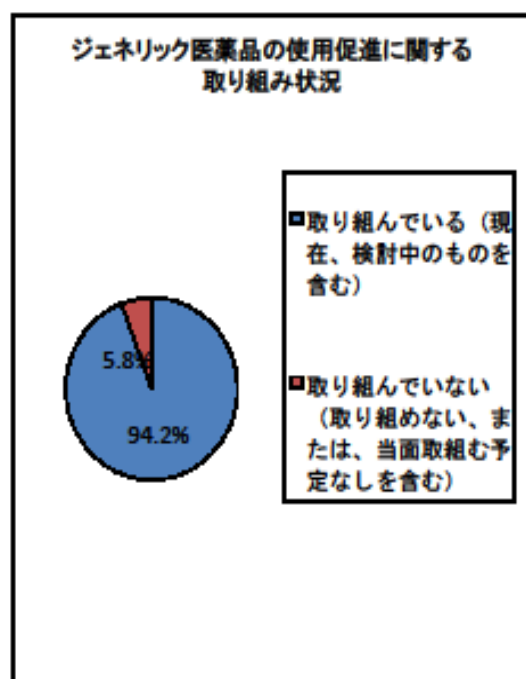
2011年9月13日

健康保険組合連合会

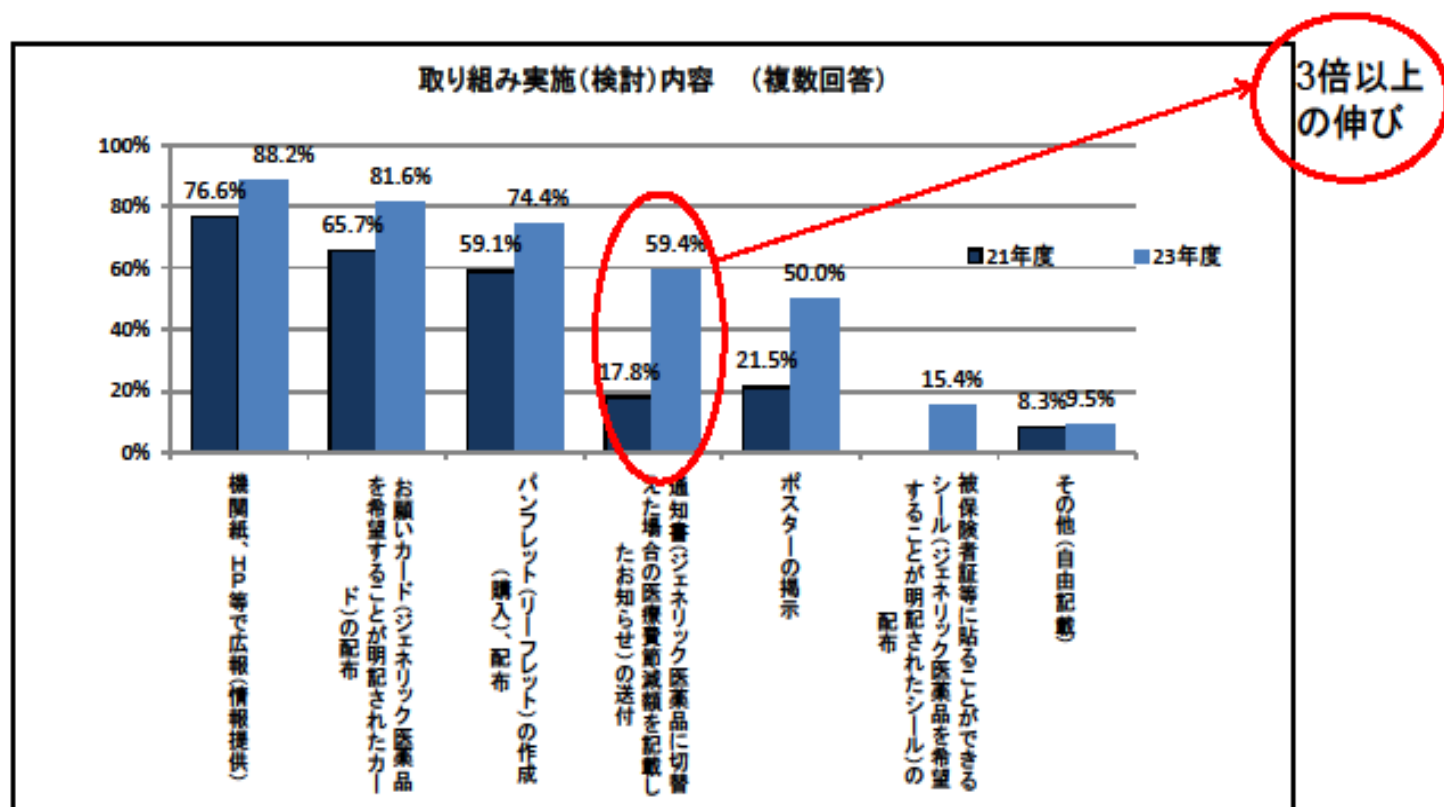
1. 第2回ジェネリック医薬品に関するアンケート 調査の結果の概要

(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。

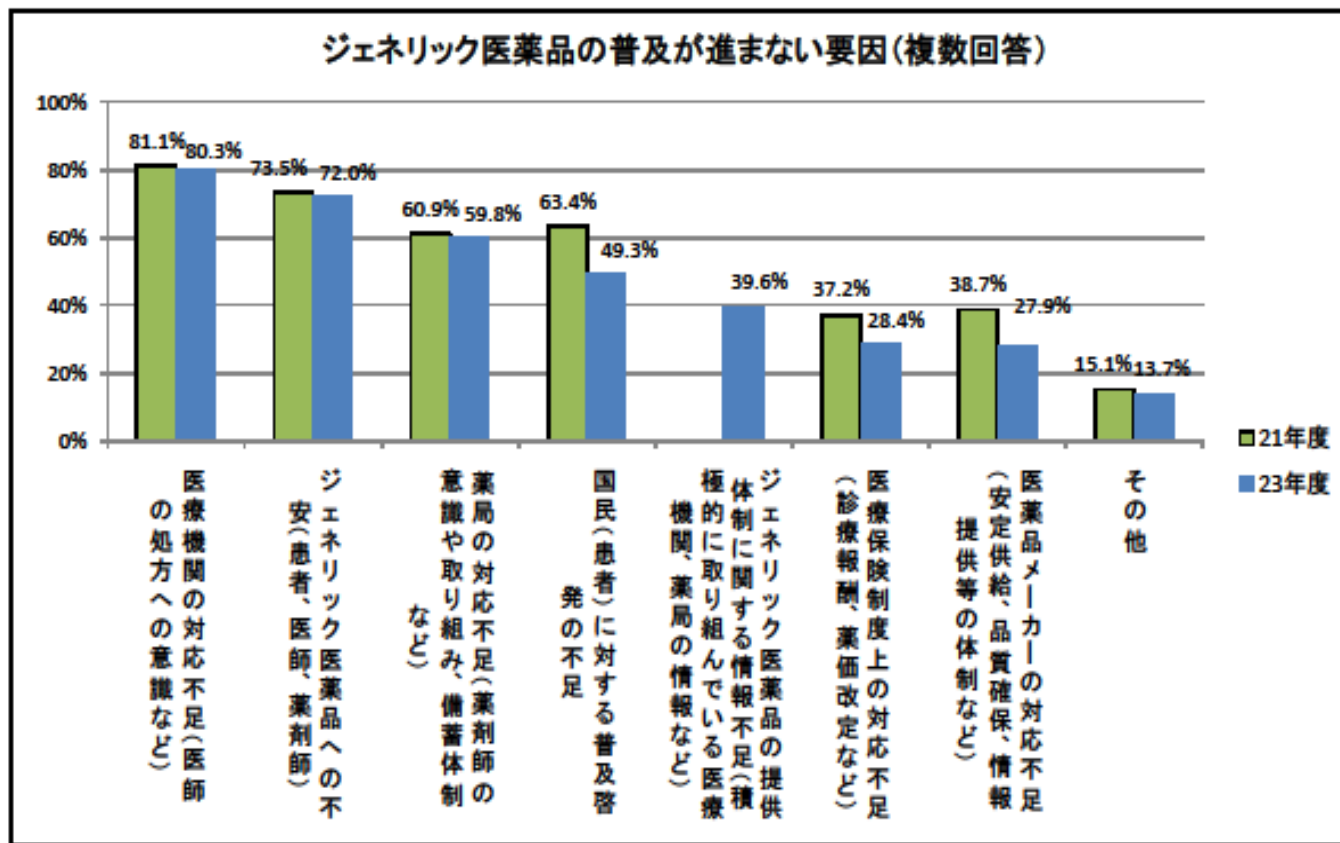
		(n=1,164)		(n=1,142)	
		組合数	割合	組合数	割合
取り組んでいる(現在、検討中のものを含む)		1097	94.2%	916	80.2%
(再掲)形態別	単一・複合	873	79.6%	719	78.5%
	複合	224	20.4%	197	21.5%
	500人未満	44	4.0%	21	2.3%
	500～1,000人未満	89	8.1%	71	7.8%
	1,000～3,000人未満	307	28.0%	264	28.8%
	3,000～5,000人未満	188	17.1%	149	16.3%
	5,000～10,000人未満	206	18.8%	175	19.1%
	10,000～50,000人未満	212	19.3%	191	20.9%
	50,000～100,000人未満	32	2.9%	30	3.3%
	100,000人以上	19	1.7%	15	1.6%
取り組んでいない(取り組めない、または、当面取り組む予定なしを含む)		67	5.8%	226	19.8%
(再掲)形態別	単一・複合	61	91.0%	200	88.5%
	複合	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%
	3,000～5,000人未満	11	16.4%	36	15.9%
	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人未満	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。



(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。

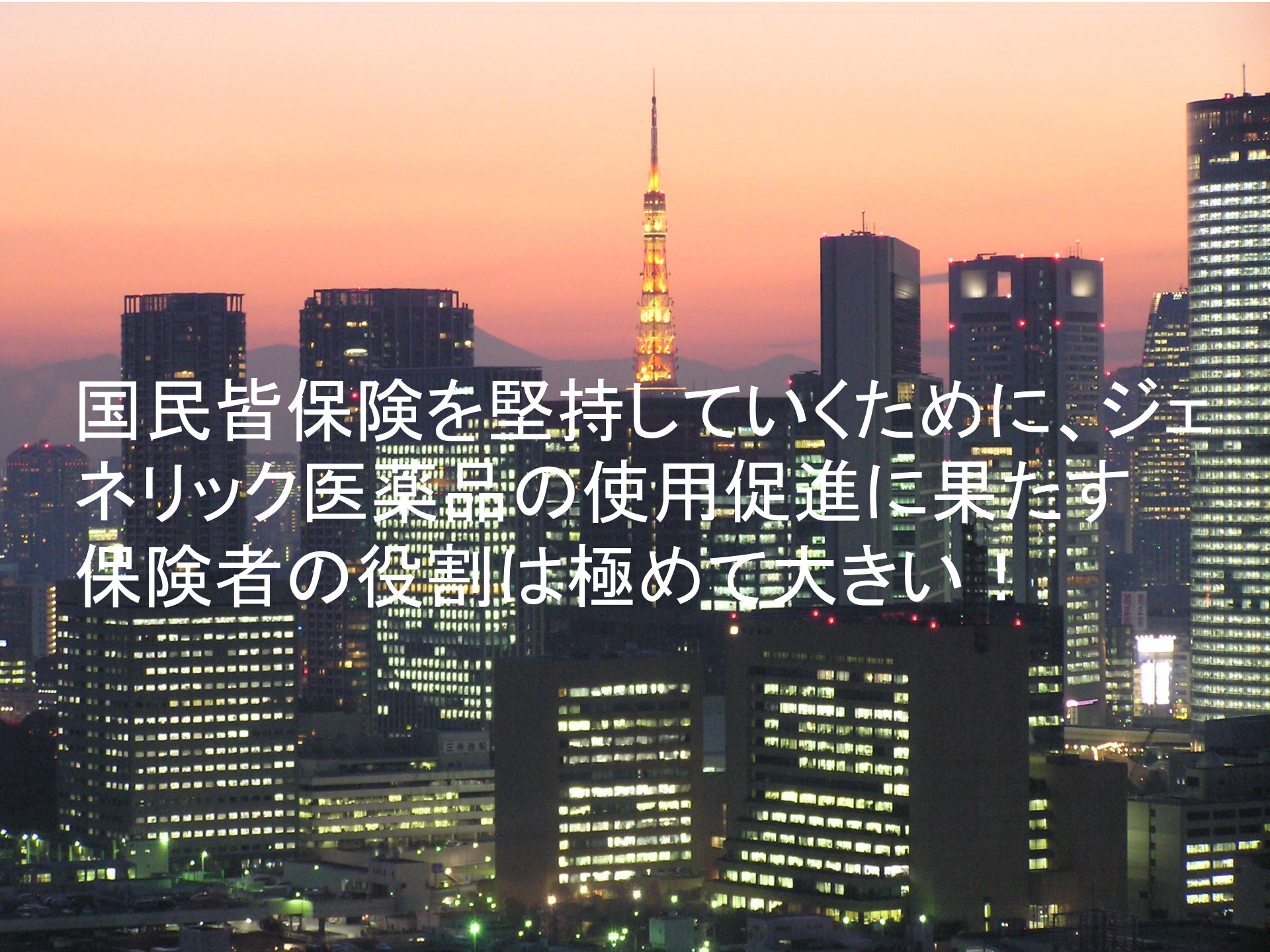


これからはバイオシミラーへの
切り替え促進が必要

「バイオシミラーお願いカード」？

保険者への期待

- バイオシミラー使用促進
 - 保険者のバイオシミラー理解とバイオシミラーの使用促進
- ロードマップへの提言
 - 保険者としてのジェネリック医薬品更なる使用促進への新たなロードマップへの提言
- 第2期医療費適正化計画への積極参加
 - 都道府県のジェネリック医薬品推進協議会への積極参加



国民皆保険を堅持していくために、ジェ
ネリック医薬品の使用促進に果たす
保険者の役割は極めて大きい！

ご清聴ありがとうございました



フェースブック
のお友達申請
をお願いします

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。

武藤正樹

検索

クリック

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