

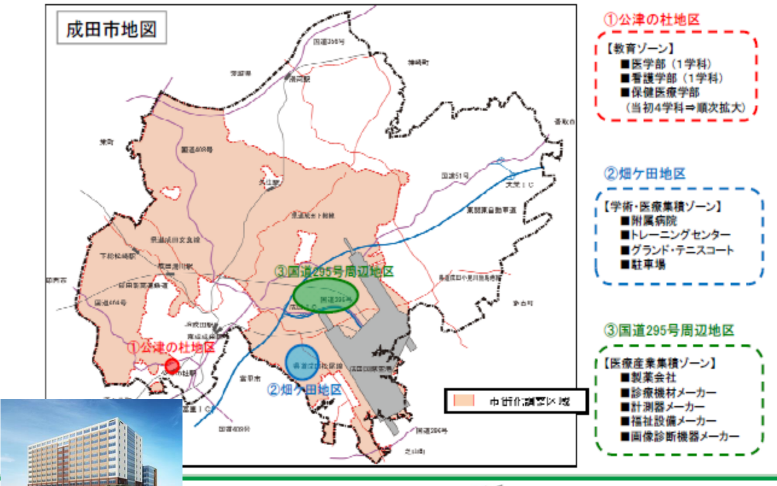


国家戦略特区「国際医療学園都市構想」

1. 構想の概要(4)

成田市に 医学部を!

成田市と国際医療福祉大学は、「公津の杜(教育ゾーン)」および「畑ケ田地区(学術・医療集積ゾーン)」で医学部をはじめとした大学の学部・学科と附属病院などの施設を整備します。







New School of Medicine will be established in Narita in April 2017 (Government approval of the establishment in process)

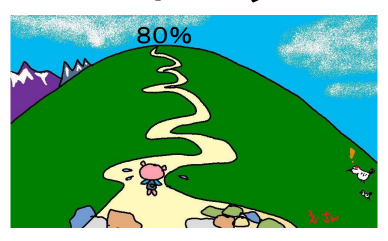


目次

- /\u00e4—11
 - ジェネリック医薬品の新たなロードマップ
- パート2
 - 医師のカベ
- パート3
 - 原薬のカベ
- /\u00e4—14
 - フォーミュラリーのカベ
- パート5
 - バイオシミラーのカベ



パート1 ジェネリック医薬品使用促進への ロートマップ



ジェネリック医薬品使用促進目標

経済財政運営の指針 「骨太の方針」を閣議決定(2015年6月30日)



2020年9月までに ジェネリック医薬品シェア80%目標

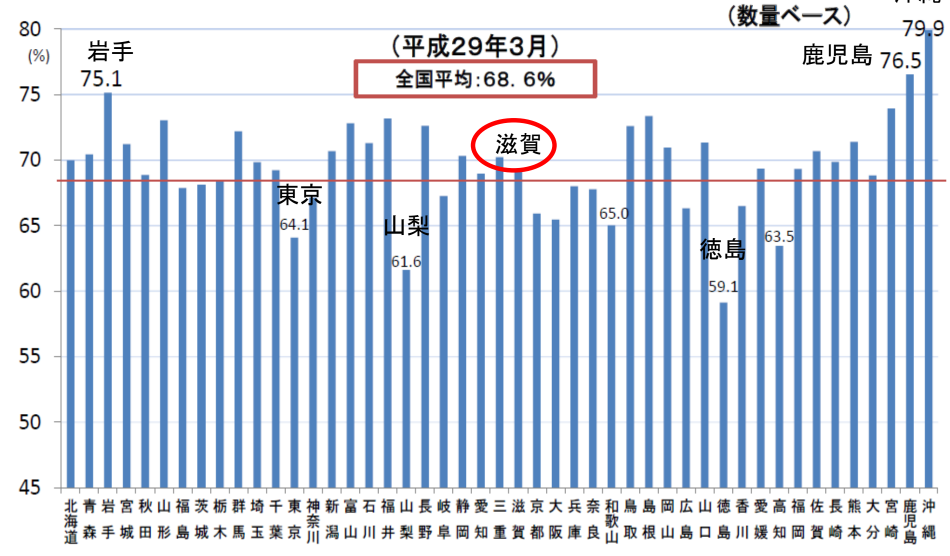


2017年5月23日に開かれた政府の経済財 政諮問会議で塩崎厚労大臣が表明

後発医薬品割合は新指標(数量ベース)で 68.6%

「最近の調剤医療費(電算処理分)の動向」 2017年3月

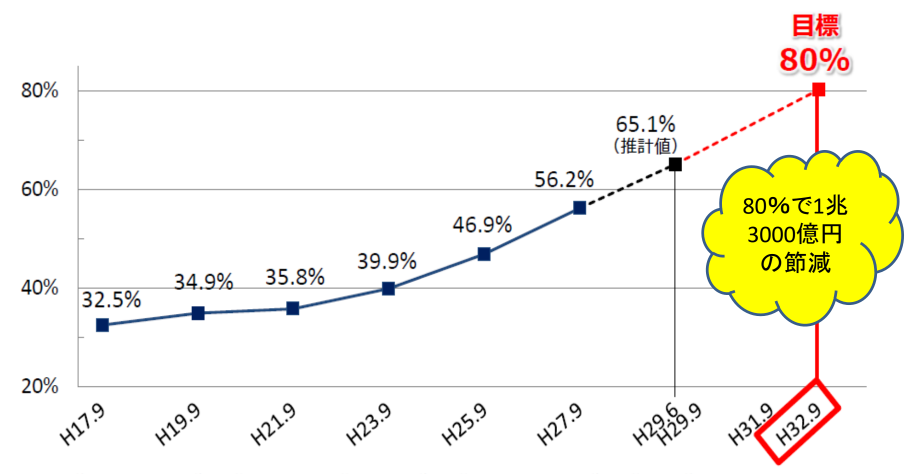
「最近の調剤医療費(電算処理分)の動向」における都道府県別後発医薬品割合 沖縄



- 注1) 保険薬局で、レセプト電算処理システムで処理された調剤レセプトのデータをもとに分析したもの(出典:「最近の調剤医療費(電算処理分)の動向」(厚生労働省保険局調査課))。
- 注2) 保険薬局の所在する都道府県ごとに集計したものである。
- 注3)「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4) 後発医薬品の数量シェア(置換え率)=[後発医薬品の数量]/([後発医薬品のある先発医薬品の数量]+[後発医薬品の数量])

数量シェア 目標 (骨太方針2017)

○ **2020年(平成32 年)9月**までに、後発医薬品の使用割合を**80%**とし、 できる限り早期に達成できるよう、更なる使用促進策を検討する。



注)数量シェアとは、「後発医薬品のある先発医薬品」及び「後発医薬品」を分母とした「後発医薬品」の数量シェアをいう

診療報酬・薬価改定とジェネリック医薬品



中医協総会

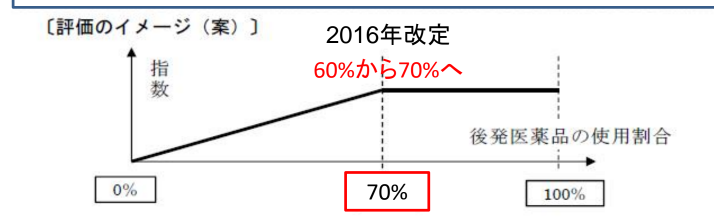
2014年診療報酬改定・薬価改定と ジェネリック医薬品

- ①後発医薬品調剤体制加算の見直し
- ・ ②後発医薬品薬価見直し
- ・ ③既収載後発医薬品の価格帯の削減
- ・ ④長期収載品薬価見直し
- ・ ⑤DPC/PDPSの機能評価係数Ⅱへ「後発 医薬品指数」の導入

5後発医薬品指数

⑦ 後発医薬品指数

平成28年度診療報酬改定においては、(これまでの60%を)70%を評価上限とすることとしてはどうか。また、後発医薬品の使用割合の目標値が見直された場合には、適宜評価上限の検討を行うこととしてはどうか。(2015年10月14日中医協)

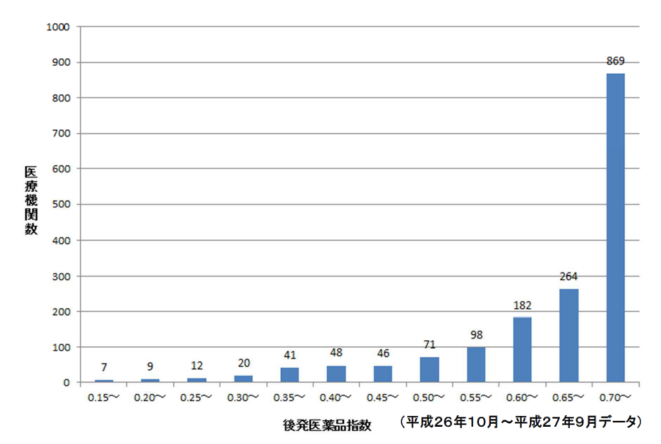


DPC病院で後発医薬品指数70%越え869病院

(2014年10月~2015年9月)

平成28年度 後発医薬品指数の分布

(N=1667)



※0.05刻みで「0.20~」は「0.2以上0.25未満の区分」を表す



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2008年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

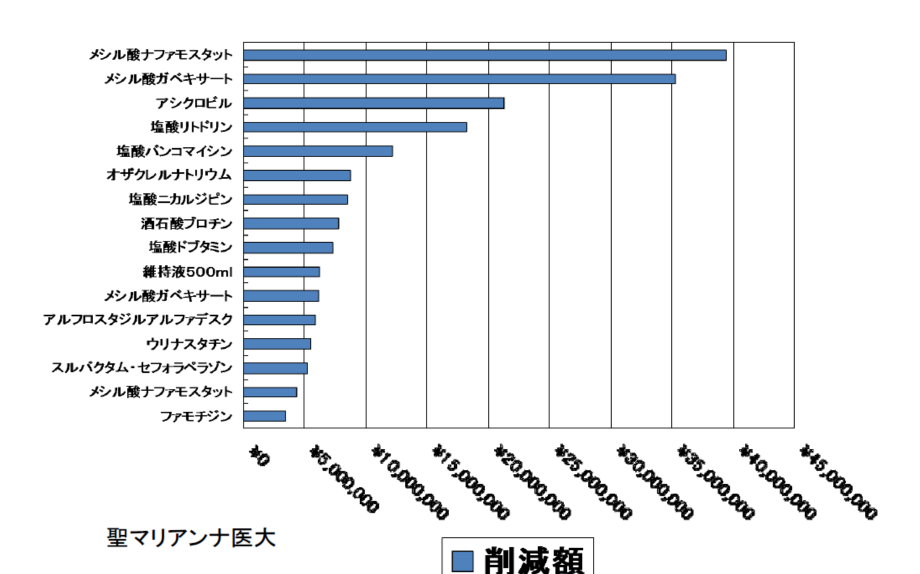
・ジェネリック医薬品の選定方針

- 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)



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 アデラビン 9号1mL 1A三和化学2 アネキセート注射液 0.5mg0.5mg 5mL 1Aアステラス3 アミノレパン ソフトバッグ500mL 1B大塚4 イノパン注 100mg100mg 5mL 1A協和5 イントラリポス 20% ソフトバッグ20% 100mL 1B大塚6 ヴィーンF 注500mL 1バイアル県和7 エフオーワイ注射用 100100mg 1パイアル小野8 塩酸ドパミン注キット 2000.1% 200mL 1 パッグ持田9 塩酸ドパミン注キット 6000.3% 200mL 1 パッグ持田10 塩酸バンコマイシン点滴静注用0.5g 1パイアル塩野養11 キサンボン注射用 20mg20mg 1パイアルキッセイ20 'リセオール注 パッグ200mL 1 パッグ中外3 シヴマート注 2mg2mg 1パイアル中外4 シヴマート注 2mg2mg 1パイアル中外15 スルパラゾン静注用 1g1g 1パイアルファイザー16 セファメジン α 点滴用 1g キット1g 1+ットアステラス17 セファメジン α 注射用 1g1g 1+ットアステラス18 セフォメタン゙ン 静注用 1g1g 1+ット第一三共19 セフメメタン゙ン 静注用 1g1g 1+ット第一三共10 センン注射液 10mg10mg 1A武田				
2 アネキセート注射液 0.5mg		先発薬品名	規格·単位	会社名
3 アミルバン ソフトバッグ 500mL 1B 大塚 4 イノバン注 100mg 100mg 5mL 1A 協和 5 イントラリポ 2 20% 17 1 1 1 20% 100mL 1B 大塚 6 ヴィーンF 注 500mL 1 バイアル 興和 7 エフオーワイ注射用 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 バッグ 特田 0.3% 200mL 1 バッグ 1 持田 10 塩酸ドパミン注キット 600 0.3% 200mL 1 バッグ 1 4 日 1 がッグ 20mg 1 バイアル 塩野義 1 キサンボン注射用 20mg 20mg 1 バイアル 塩野義 1 1 キサンボン注射用 20mg 20mg 1 バイアル キッセイ 2 グリセオール注 バッグ 200mL 1 バッグ 中外 1 3 シグマート注 2 mg 2 mg 1 バイアル 中外 1 4 シグマート注 48mg 48mg 1 バイアル 中外 1 5 スルペラブゾン静注用 1 g 1 g 1 バイアル アステラス 1 7 セファメシン α 注射用 1 g 1 g 1 バイアル アステラス 1 8 セフメタグ、ン キット点滴静注用 1 g 1 g 1 f 1 f 1 f アステラス 1 g 1 f ファメシン か 注射用 1 g 1 g 1 f 1 f アステラス 1 g 1 f ファメシアン 静注用 1 g 1 g 1 f 1 f 1 f アステラス 1 g 1 f ファメシアン 静注用 1 g 1 g 1 f 1 f 1 f 1 f 1 f 1 f 1 f 1 f	1	アデラビン 9号	1mL 1A	三和化学
4 イノバン注 100mg100mg 5mL 1A協和5 イントラリホ°ス 20% ソフトバック*20% 100mL 1B大塚ヴィーンF 注500mL 1 バイアル興和7 エフオーワイ注射用 100100mg 1 バイアル小野8 塩酸ト*バッミン注キット 2000. 1% 200mL 1 バック*持田9 塩酸ト*バッミン注キット 6000. 3% 200mL 1 バック*持田10 塩酸ハ*ンコマイシン 点滴静注用0. 5g 1 バイアル塩野義11 キサンボン注射用 20mg20mg 1 バイアルキッセイ2 グリセオール注 バック*200mL 1 バック*中外13 シク*マート注 2mg2mg 1 バイアル中外14 シク*マート注 48mg48mg 1 バイアル中外15 スルペ*ラグ*ン静注用 1g1g 1 バイアルファイサ*ー16 セファメシ*ン α 注射用 1g1g 1 バイアルアステラス17 セファメシ*ン α 注射用 1g1g 1 バイアルアステラス18 セフメタグ*ン キット点滴静注用 1g1g 1キット第一三共19 セフメタグ*ン 非外点滴静注用 1g1g 1 トット第一三共19 セフメタグ*ン 非注用 1g1g 1 トット第一三共	2	アネキセート注射液 0.5mg	0.5mg 5mL 1A	アステラス
5 イントラリホ°ス 20% ソフトハ°ック° 20% 100mL 1B 大塚 6 ヴィーンF 注 500mL 1バイアル 興和 7 エフオーワイ注射用 100 100mg 1バイアル 小野 8 塩酸ト n°ミン注キット 200 0. 1% 200mL 1	3	アミノレハ`ン ソフトハ`ック゛	500mL 1B	大塚
6 ヴィーンF 注500mL 1 バイアル興和7 エフオーワイ注射用 100100mg 1 バイアル小野8 塩酸ドパミン注キット 2000. 1% 200mL 1 / パック*持田9 塩酸ドパミン注キット 6000. 3% 200mL 1 / パック*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 20mg20mg 1 バイアルキッセイ12 ヴリセオール注 バック*200mL 1 バック*中外13 シグマート注 2mg2mg 1 バイアル中外14 シグマート注 48mg48mg 1 バイアル中外15 スルペ ラゾ゙ン静注用 1g1g 1 n゙イアルファイサー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17 セファメシ`ンα注射用 1g1g 1 n゙イアルアステラス18 セフメタゾン キット点滴静注用 1g1g 1キット第一三共19 セフメタゾン 静注用 1g1g 1キット第一三共	4	イノバン注 100mg	100mg 5mL 1A	協和
7 エフオーワイ注射用 100 100mg 1パイアル 小野 8 塩酸ドパミン注キット 200 0.1% 200mL 1 パック 5 1 持田 10 位 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10	5	イントラリホ°ス 20% ソフトハ゛ック゛	20% 100mL 1B	大塚
8 塩酸ドパミン注キット 2000.1% 200mL 1 バッグ持田9 塩酸ドパミン注キット 6000.3% 200mL 1 バッグ持田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 キサンボン注射用 20mg20mg 1バイアルキッセイ12 グリセオール注 バッグ200mL 1バッグ中外13 シグマート注 2mg2mg 1バイアル中外14 シグマート注 48mg48mg 1バイアル中外15 スルペラゾン静注用 1g1g 1n゙イアルファイザー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17 セファメジンα注射用 1g1g 1x´イアルアステラス18 セフメタヅン キット点滴静注用 1g1g 1キット第一三共19 セフメタヅン静注用 1g1g 1バイアル第一三共	6	ヴィーンF 注	500mL 1バイアル	興和
8 温酸ドハミン注キット 200 パック	7	ェフオーワイ注射用 100	100mg 1バイアル	小野
9温酸ドハミン注キッド 600バッグ持田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キサンボン注射用 20mg20mg 1パイアルキッセイ12グリセオール注 バッグ200mL 1バッグ中外13シグマート注 2mg2mg 1バイアル中外14シグマート注 48mg48mg 1バイアル中外15スルペ・ラゾン静注用 1g1g 1パイアルファイサー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17セファメジンα注射用 1g1g 1パイアルアステラス18セフメタゾンキット点滴静注用 1g1g 1キット第一三共19セフメタゾン静注用 1g1g 1バイアル第一三共	8	塩酸ドパミン注キット 200		持田
11 キサンボン注射用 20mg20mg 1パイアルキッセイ12 グリセオール注 パッグ200mL 1パッグ中外13 シグマート注 2mg2mg 1パイアル中外14 シグマート注 48mg48mg 1パイアル中外15 スルペ・ラゾン静注用 1g1g 1パイアルファイザー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17 セファメジンα注射用 1g1g 1パイアルアステラス18 セフメタグンキット点滴静注用 1g1g 1キット第一三共19 セフメタグンン静注用 1g1g 1パイアル第一三共	9	塩酸ドパミン注キット 600		持田
12 グリセオール注 バッグ 200mL 1バッグ 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 セファメシンン α 点滴用 1g キット 1g 1キット アステラス 17 セファメジン α 注射用 1g 1g 1バイアル アステラス 18 セフメタソン キット点滴静注用 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	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
13 シケマート注 2mg2mg 1 バイアル中外14 シケマート注 48mg48mg 1 バイアル中外15 スルヘ・ラゾン静注用 1g1g 1 バイアルファイザー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17 セファメジンα注射用 1g1g 1 バイアルアステラス18 セフメタゾンキット点滴静注用 1g1g 1キット第一三共19 セフメタゾン静注用 1g1g 1 バイアル第一三共	11	- キサンホ゛ン注射用 20mg	20mg 1バイアル	キッセイ
14シケマート注 48mg48mg 1バイアル中外15 スルペラゾン静注用 1g1g 1バイアルファイザー16セファメシ`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`ンα注射用 1g1g 1バイアルアステラス18セフメタソ`ンキット点滴静注用 1g1g 1キット第一三共19セフメタソ`ン静注用 1g1g 1バイアル第一三共	12	グリセオール注 バッグ	200mL 1バック゛	中外
15スルヘ° ラゾ`ン静注用 1g1g 1バイアルファイサ´ー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17セファメジ`ンα注射用 1g1g 1バイアルアステラス18セフメタゾ`ンキット点滴静注用 1g1g 1キット第一三共19セフメタゾ`ン静注用 1g1g 1バイアル第一三共	13	シグマート注 2mg	2mg 1バイアル	中外
16セファメシ`ンα点滴用 1g キット1g 1キットアステラス17セファメジンα注射用 1g1g 1バイアルアステラス18セフメタソ`ン キット点滴静注用 1g1g 1キット第一三共19セフメタソ`ン静注用 1g1g 1バイアル第一三共	14	シグマート注 48mg	48mg 1バイアル	中外
17セファメジンα注射用 1g1g 1バイアルアステラス18セフメタゾンキット点滴静注用 1g1g 1キット第一三共19セフメタゾン静注用 1g1g 1バイアル第一三共	15	スルペラゾン静注用 1g	1g 1バイアル	ファイサ゛ー
18 セフメタゾン キット点滴静注用 1g1g 1キット第一三共19 セフメタゾン静注用 1g1g 1バイアル第一三共	16	tファメジンα点滴用 1g キット	1g 1キット	アステラス
19セフメタゾン静注用 1g 1g 1n·イアル 第一三共	17	セファメシンα注射用 1g	1g 1バイアル	アステラス
	18	セフメタソ゛ン キット点滴静注用 1g	1g 1キット	第一三共
20セルシン注射液 10mg 1A 武田	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	田五

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	武田
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バッ グ	ፖረዐሪ
塩酸ドパミン注キット 600	0.3% 200mL 1バッ グ	ፖረባሪ
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
キサクロット点滴静注20mg	20mg 1mL 1アンフ゜ ル	ፖረዐሪ
グリ 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゛
ラセナゾリン注射用 1g	1g 1バイアル	日医工
ラセナゾリン注射用 1g	1g 1バイアル	日医工
セフメタゾールNa静注用1g「NP」	1g 1バイアル	ニフ゜ロ
セフメタゾール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

21 ゾ゛ビラックス点滴静注用 250	250mg 1バイアル	GSK
22 <mark>ソリターT 3号</mark>	200mL 1バイアル	味の素
23リリターT 3号	500mL 1バイアル	味の素
24 ソル・メト [*] ロール 125mg	125mg 1バイアル	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
27gキソール注射液 30mg	30mg 5mL 1バイア ル	ブリストル
28gキソール注射液 100mg	100mg 16.7mL 1 パイアル	ブリストル
29 ダラシン S注射液 600mg	600mg 1A	ファイサ゛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
31 ドプトレックス注射液 100mg 32 トランサミン注 10%	100mg 1A 10% 10mL 1A	第一三共
32トランサミン注 10%	10% 10mL 1A	第一三共
32トランサミン注 10% 33ト*ルミカム注射液 10mg	10% 10mL 1A 10mg 2mL 1A	第一三共アステラス
32トランサミン注 10% 33ト・ルミカム注射液 10mg 34ハヘ・カシン注射液 100mg	10% 10mL 1A 10mg 2mL 1A 100mg 2mL 1A 50mg 5mL 1/1/7	第一三共 アステラス 明治
32トランサミン注 10% 33ト・ルミカム注射液 10mg 34ハヘ・カシン注射液 100mg 35ハ・ラフ・ラチン注射液 50mg	10% 10mL 1A 10mg 2mL 1A 100mg 2mL 1A 50mg 5mL 1 \(\cdot \cd	第一三共 アステラス 明治 プリストル
32トランサミン注 10% 33ト・ルミカム注射液 10mg 34ハヘ・カシン注射液 100mg 35ハ・ラフ・ラチン注射液 50mg 36ハ・ラフ・ラチン注射液 150mg	10% 10mL 1A 10mg 2mL 1A 100mg 2mL 1A 50mg 5mL 11177 1150mg 15mL 11177 17714 450mg 45mL 1117	第一三共 アステラス 明治 プリストル プリストル
32トランサミン注 10% 33ト・ルミカム注射液 10mg 34ハヘ・カシン注射液 100mg 35ハ・ラフ・ラチン注射液 50mg 36ハ・ラフ・ラチン注射液 150mg 37ハ・ラフ・ラチン注射液 450mg	10% 10mL 1A 10mg 2mL 1A 100mg 2mL 1A 50mg 5mL 1 \(\cdot \cd	第一三共 アステラス 明治 プリストル プリストル
32トランサミン注 10% 33ト・ルミカム注射液 10mg 34ハヘ・カシン注射液 100mg 35ハ・ラフ・ラチン注射液 50mg 36ハ・ラフ・ラチン注射液 150mg 37ハ・ラフ・ラチン注射液 450mg 38ハ・ンスホ・リン静注用 1g ハ・ック・S	10% 10mL 1A 10mg 2mL 1A 100mg 2mL 1A 100mg 5mL 1ハ・イアル 150mg 15mL 1ハ・イアル 450mg 45mL 1ハ・イアル 1g 1キット	第一三共 アステラス 明治 プリストル プリストル プリストル 武田
32トランサミン注 10% 33ト・ルミカム注射液 10mg 34ハヘ・カシン注射液 100mg 35ハ・ラフ・ラチン注射液 50mg 36ハ・ラフ・ラチン注射液 150mg 37ハ・ラフ・ラチン注射液 450mg 38ハ・ンスオ・リン静注用 1g ハ・ック・S 39ハ・ンストール注射液 100mg	10% 10mL 1A 10mg 2mL 1A 100mg 2mL 1A 100mg 5mL 1ハ・イア ル 150mg 15mL 1ハ・イア ル 450mg 45mL 1ハ・ イアル 1g 1キット 100mg 1A	第一三共 アステラス 明治 プリストル プリストル プリストル 武田 トーアエイヨ

250mg 1バイアル	ホ [°] ーラ
200mL 1バック゛	ニフ゜ロ
500mL 1バック゛	ニフ゜ロ
125mg 1バイアル	富士
500mg 1バイアル	富士
100mg 1A	大洋
30mg 5mL 1パイアル	日本化薬
100mg 16.7mL 1 パイアル	日本化薬
600mg 1A	Ξフ [°] ロ
3.3mg 1mL 1A	富士
100mg 1A	アイロム
10% 10mL 1A	ニフ [°] ロ
10mg 2mL 1A	サント゛
100mg 2mL 1A	大洋
50mg 5mL 1パイアル	サント゛
150mg 15mL 1バ イアル	サント゛
450mg 45mL 1バ イアル	サント゛
1g 1バイアル	ニフ゜ロ
100mg 1A	アイロム
500mg 1A	アイロム
0.5mg 1A	Ξフ [°] ロ
	200mL 1ハック 500mL 1ハック 125mg 1ハイアル 500mg 1ハイアル 500mg 1ハイアル 100mg 1A 30mg 5mL 1ハイアル 100mg 16.7mL 1 ハイアル 600mg 1A 3.3mg 1mL 1A 100mg 1A 10mg 2mL 1A 10mg 2mL 1A 10mg 2mL 1A 10mg 2mL 1A 10mg 15mL 1ハイアル 150mg 15mL 1ハイアル 450mg 45mL 1ハイアル 1g 1ハイアル 100mg 1A

三田病院後発品置き換え品目

2% 1mL 1A N・B・I 43 プロスタルモン・F注射液 1000 1mg 1mL 1A 小野 1mg 1mL 1A 小野 200mg 20mL 1A 丸石 45 ペルジピン注射液 2mg 2mg 2mL 1A アステラス 10mg 10mL 1A アステラス 10mg 10mL 1A アステラス 10mg 10mL 1A アステラス 10mg 10mg 1A 田辺三菱 48 ペルペッサー注射用 10mg 10mg 1A 田辺三菱 49 ペントシリン静注用 1g 1g 1n・イアル 大正富山 50 ペントシリン静注用 2g パッグ 2g 1キット 大正富山 51 ネラリン注 2mL 1A 日薬 52 キグ・シン静注用 1g 1g 1n・イアル GSK 53 ラシックス注 20mg 20mg 1A サノフィA 54 硫酸アミカンソ注射液「萬有」 100mg 1A 万有 100mg 1A 万有 100mg 1A 万有 100mg 1A 55 リンテ・ロン注 2mg (0.4%) 2mg 0.5mL 1A 塩野義 56 ロセフィン静注用 1g 1g 1n・イアル 中外 57 オムニパーク 300 64.71% 20mL 1V 第一三共 59 オムニパーク 300 64.71% 50mL 1V 第一三共 60 オムニパーク 350 シリンジ 75.49% 50mL 1V 第一三共 63 オムニパーク 350 シリンジ 75.49% 100mL 1V 第一三共 64 オムニパーク 350 シリンジ 75.49% 100mL 1 1V 第一三共 64 オムニパーク 350 シリンジ 75.49% 100mL 1 1V 第一三共 64 オムニパーク 350 シリンジ 75.49% 100mL 1 1V 第一三共 64 オムニパーク 350 シリンジ 75.49% 100mL 1 1V 第一三共 64 オムニパーク 350 シリンジ 75.49% 100mL 1 1 ラリンジ 第一三共 64 オムニパーク 350 シリンジ 75.49% 100mL 1 1 ラリンジ 第一三共 64 オムニパーク 350 シリンジ 75.49% 100mL 1 1 ラリンジ 第一三共 64 オムニパーク 350 シリンジ 75.49% 100mL 1 1 ラリンジ 第一三共 64 オムニパーク 350 シリンジ 75.49% 100mL 1 1 ラリンジ 第一三共 64 オムニパーク 350 シリンジ 75.49% 100mL 1 1 ラリンジ 第一三共 64 オムニパーク 350 シリンジ 75.49% 100mL 1 1 ラリンジ 第一三共 64 オムニパーク 350 シリンジ 75.49% 100mL 1 1 ラリンジ 75.49% 100mL 1 1 シリンジ 75.49% 100mL 1 1 ラリンジ			
200mg 20mL 1A	42 <mark>ブスコパン注射液</mark>	2% 1mL 1A	N·B·I
2mg 2mL 1A アステラス 46 ヘルジピン注射液 10mg 10mg 10mL 1A アステラス 47 ヘルヘッサー注射用 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 ヘントシリン注射用 1g 1g 1パイアル 大正富山 50 ヘントシリン静注用 2g ハックッ 2g 1キット 大正富山 51 キネラリン注 2mL 1A 日薬 52 モゲッシが静注用 1g 1g 1パイアル GSK 53 ランタス注 20mg 20mg 1A サノフィA 54 硫酸アミがソ注射液「萬有」 100mg 1A 万有 55 リンテ・ロン注 2mg (0.4%) 2mg 0.5mL 1A 塩野義 60 セフィン静注用 1g 1g 1パイアル 中外 57 オムニハーク 300 64.71% 20mL 1V 第一三共 59 オムニハーク 300 シリンジ 64.71% 100mL 1 50 オムニハーク 350 シリンジ 75.49% 50mL 1V 第一三共 63 オムニハーク 350 パンテ・ロンに 49% 100mL 1 第一三共 64 オルニハーク 350 シリンジ 75.49% 100mL 1 第一三共	43プロスタルモン・F注射液 1000	°ロスタルモン・F注射液 1000 1mg 1mL 1A	
10mg 10mL 1A アステラス 10mg 10mL 1A アステラス 10mg 1A 田辺三菱 10mg 1A 大正富山 大正富山 大正富山 大正富山 大正富山 大正富山 大正富山 大正富山 日東 10mg 1A 日薬 10mg 1A 日薬 10mg 1A	44 <mark>1% プロポフォール注「マルイシ」</mark>	200mg 20mL 1A	丸石
47 ヘルヘ・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 ヘ・シトシリン注射用 1g 1g 1n・イアル 大正富山 50 ペ・ントシリン静注用 2g n・ック・ 2g 1キット 大正富山 51 ミネラリン注 2mL 1A 日薬 52 モグ・シン静注用 1g 1n・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 リンデロン注 2mg (0.4%) 2mg 0.5mL 1A 塩野義 56 ロセフィン静注用 1g 1g 1n・イアル 中外 57 オムニハ・ク 300 64.71% 20mL 1V 第一三共 59 オムニハ・ク 300 64.71% 50mL 1V 第一三共 60 オムニハ・ク 300 シリンシ・ 64.71% 100mL 1 第一三共 61 オムニハ・ク 350 75.49% 50mL 1V 第一三共 63 オムニハ・ク 350 75.49% 50mL 1V 第一三共 64 オーハ・ク 350 75.49% 100mL 1 第一三共 64 オーハ・ク 350 アラ・カー 350 75.49% 100mL 1 第一三共 64 オート・カ・ク 350 アラ・カー 350 アー 3	45へ°ルシ゛ヒ°ン注射液 2mg	2mg 2mL 1A	アステラス
48 ヘルヘ・ッサー注射用 50mg 50mg 1A 田辺三菱 49 ヘ・ントシリン注射用 1g 1g 1n・イアル 大正富山 50 ヘ・ントシリン静注用 2g ハ・ック・ 2g 1キット 大正富山 51 ミネラリン注 2mL 1A 日薬 52 モグ・シン静注用 1g 1n・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 リンテ・ロン注 2mg (0.4%) 2mg 0.5mL 1A 塩野義 56 ロセフィン静注用 1g 1g 1n・イアル 中外 57 オムニハ・ク 300 64.71% 20mL 1V 第一三共 58 オムニハ・ク 300 64.71% 50mL 1V 第一三共 59 オムニハ・ク 300 64.71% 100mL 1 第一三共 60 オムニハ・ク 300 シリンジ 64.71% 100mL 1 第一三共 61 オムニハ・ク 350 75.49% 50mL 1V 第一三共 63 オムニハ・ク 350 75.49% 100mL 1 第一三共 64 オムニハ・ク 350 アラ・カー 350 75.49% 100mL 1 第一三共 64 オート・カ・ク 350 アラ・カー 350 アー	46へ°ルシ゛ヒ°ン注射液 10mg	10mg 10mL 1A	アステラス
49 ヘットシリン注射用 1g	47へルヘ゛ッサー注射用 10mg	10mg 1A	田辺三菱
50 ペントシリン静注用 2g ハ、ック、 2g 1キット 大正富山 51 ミネラリン注 2mL 1A 日薬 52 モタ、シン静注用 1g 1 ハ・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・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 ハ・イアル 中外 57 オムニハーク 300 64.71% 20mL 1V 第一三共 58 オムニハーク 300 64.71% 50mL 1V 第一三共 59 オムニハーク 300 64.71% 100mL 1 第一三共 60 オムニハーク 300 シリンシ 64.71% 100mL 1 第一三共 61 オムニハーク 350 シリンシ 75.49% 50mL 1V 第一三共 63 オムニハーク 350 アラ・カーク 350 アラ・カーの 350 アラ・カーク 350 アーク 350 アー	48ヘルヘ゛ッサー注射用 50mg	50mg 1A	田辺三菱
51 ネラリン注 2mL 1A 日薬 52 モタッシン静注用 1g 1パイアル 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・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パイアル 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 シリンジ 64.71% 100mL 1	49へ°ントシリン注射用 1g	1g 1バイアル	大正富山
52 モダ・シン静注用 1g 1パイアル 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・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パイアル 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 シリンジ 64.71% 100mL 1 第一三共 61 オムニパーク 350 75.49% 50mL 1V 第一三共 63 オムニパーク 350 シリンジ 75.49% 100mL 1 第一三共 64 オムニパーク 350 シリンジ 75.49% 100mL 1 第一三共	50へ°ントシリン静注用 2g バッグ	2g 1キット	大正富山
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 パイアル 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 シリンジ 64.71% 100mL 1 シリンジ 第一三共 61 オムニパーク 350 75.49% 50mL 1V 第一三共 63 オムニパーク 350 シリンジ 75.49% 100mL 1 第一三共 64 オムニパーク 350 シリンジ 75.49% 100mL 1 第一三共	51ミネラリン注	2mL 1A	日薬
54 硫酸アミカシン注射液「萬有」 100mg 1A 万有 55 リンデロン注 2mg (0.4%) 2mg 0.5mL 1A 塩野義 56 ロセフィン静注用 1g 1g 1パイアル 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 シリンジ 64.71% 100mL 1	52 モダ シン静注用	1g 1バイアル	GSK
55 リンデロン注 2mg (0.4%) 2mg 0.5mL 1A 塩野義 56 ロセフィン静注用 1g 1g 1パイアル 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 シリンジ 64.71% 100mL 1 第一三共 61 オムニパーク 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 オムニパーク 350 シリンジ 75.49% 100mL 1 第一三共 64 オムニパーク 350 シリンジ 75.49% 100mL 1 第一三共	53ラシックス注 20mg	20mg 1A	サノフィA
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 テー三共 第一三共 61 オムニパーク 350 75.49% 50mL 1V 第一三共 63 オムニパーク 350 10 50 50 50 50 50 50 50 50 50 50 50 50 50	54 硫酸アミカシン注射液「萬有」	100mg 1A	万有
57 オムニハーク 300 64. 71% 20mL 1V 第一三共 58 オムニハーク 300 64. 71% 50mL 1V 第一三共 59 オムニハーク 300 64. 71% 100mL 1V 第一三共 60 オムニハーク 300 シリンジ 64. 71% 100mL 1 シリンジ 第一三共 第一三共 61 オムニハーク 350 75. 49% 50mL 1V 第一三共 第一三共 63 オムニハーク 350 1V 第一三共 75. 49% 100mL 1V 第一三共 64 オムニハーク 350 シリンジ 75. 49% 100mL 1 第一三共	55リンテ゛ロン注 2mg (0.4%)	2mg 0.5mL 1A	塩野義
58 オムニハーク 300 64. 71% 50mL 1V 第一三共 59 オムニハーク 300 64. 71% 100mL 1V 第一三共 60 オムニハーク 300 シリンジ 64. 71% 100mL 1 第一三共 61 オムニハーク 350 75. 49% 50mL 1V 第一三共 63 オムニハーク 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 第一三共	56 ロセフィン静注用 1g	1g 1バイアル	中外
59 オムニハ°ーク 300 64. 71% 100mL 1V 第一三共 60 オムニハ°ーク 300 シリンジ 64. 71% 100mL 1 シリンジ 第一三共 61 オムニハ°ーク 350 75. 49% 50mL 1V 第一三共 63 オムニハ°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 第一三共	57オムニハ°ーク 300	64. 71% 20mL 1V	第一三共
59オムニハーク 300 1V 第一三共 60オムニハーク 300 シリンジ 64. 71% 100mL 1 シリンジ 第一三共 61オムニハーク 350 75. 49% 50mL 1V 第一三共 63オムニハーク 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 第一三共	58オムニハ [°] ーク 300	64. 71% 50mL 1V	第一三共
60 オムニハーク 300 シリンシ ジリンシ 第一三共 61 オムニハーク 350 75. 49% 50mL 1V 第一三共 63 オムニハーク 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 第一三共	59オムニハ°ーク 300	**	第一三共
63オムニハ°ーク 350 75. 49% 100mL 1 第一三共 75. 49% 100mL 1 第一三共 75. 49% 100mL 1 第一三共	60オムニパーク 300 シリンジ	**	第一三共
64 t t = v°= t 250 シリンジ 1V 第一三共 75. 49% 100mL 1 第一三共	61オムニハ°ーク 350	75. 49% 50mL 1V	第一三共
- 6/11オルニハ 月 35(1) シルング	63オムニパーク 350	11	第一三共
	64オムニパーク 350 シリンジ	, · ·	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
セフィローム静注用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
イオハ [°] ーク 350	75. 49% 50mL 1V	コニカ
イオパ ^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

日本ケミファ

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 「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?
 - 原薬はどこで作っているのか?
 - -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)

国際医療福祉大学グループ内服薬置き換え(2014年から)



国際医療福祉大学三田病院

先発品	後発品	先発品	後発品
リピトール錠	アトルバスタチン錠 剤(サンド)	カソデックス	ビカルタミド錠(NH)
アリセプトD錠	ドネペジル塩酸炎 OD錠剤(サンド)	パリエット	ラベプラゾールNa 錠(トーワ)
アンプラーク錠	サルボグレラート 塩酸炎錠(F)	アムロジンOD錠	アムロジピンOD錠 (トーワ)
キサラタン	ラタノプロスト点眼液(わかもと)	アレグラ錠	フェキソフェナジン 塩酸塩錠(トーワ)
ビソルボン吸入薬	プロムヘキシン塩 酸塩吸入液(タイ ヨー)	ベイスンOD錠	ボグリボースOD錠 (トーワ)
ニューロタン錠	ロサルタンカリウム 錠(サンド)	メバロチン錠	プラガスタチンNa 錠(トーワ)
オノンカプセル	プランルカストカプセル(サワイ)	タケプロンOD錠	ランソプラゾール OD錠(トーワ)

先発品	後発品	先発品	後発品
ムコソルバン錠	アンプロキソール 塩酸錠(トーワ)	アダラート錠	ニフェジピンCR錠 (トーワ)
ロキソニン錠	ロキソプロフェンNa 錠(トーワ)	ムコダイン錠	カルボシスティン錠 (トーワ)
メインテート錠	ビソプロロールフマ ル酸塩酸錠(トー ワ)	サアミオン錠	ニセルゴリン錠 (トーワ)
アマリール錠	グリメピリド錠(トー ワ)	プロレナール錠	リマルモン錠
セルベックスカプセ ル	テプレノンカプセル (トーワ)	シベノール錠	シベンゾリンコハク 酸塩錠(トーワ)
シグマート錠	ニコランマート錠 (トーワ)	ラキソベロン内用 液	チャルドール内用 液
小児用ムコソルバンシロップ	アンプロコソール塩酸塩シロップ小児用(トーワ)	ラキソベロン錠	コンス一ベン錠
カルデナリン錠	ドキサゾシン錠8 トーワ)	イソンジンゲル	ネオヨジンゲル

先発品	後発品	先発品	後発品
イソジンガーグル液	イオダインガーグル液	デパケンシロップ	バレリンシロップ
ネオラール	シクロスポリンカプセ ル (BMD)	ガスモチン錠	モサプリドクエン酸錠 (トーワ)
キネダックス錠剤	エパルレスタット錠剤 (F)	ガスターD錠	ファモチジンOD錠 (トーワ)
フェロミア錠	フェロチーム錠	レンドルミン錠	プロチゾラムOD錠 (JG)
フロモックス錠	セフカペンピボキシル 塩酸塩錠	アルロイドG内溶液	アルグレイン内用液
クラリス錠	クラリスロマイシン錠 (トーワ)	ザイロリック錠	アロシトール錠
ハルナールD錠	タムスロシン塩酸塩O D錠(トーワ)	マイスリー錠	ソルビデム酒石酸塩錠(トーワ)
レニベース錠	エナラプリルマレイン 酸塩錠(トーワ)	ユーパスタコーワ軟膏	イソジンシュガーパス タ軟膏

医師からの意見

- クラビット点眼液(眼科)
 - 先発品はディンプルボトル(高齢者にやさしい)
 - 後発品には不純物が多い、添加剤が異なる
 - 後発品は臨床試験がなされていない
- ムコダインDS(小児科)
 - 後発品にすることで、配合変化や、味の変化がある。
 - クラリスロマイシンと同時投与すると苦味が増加してコンプライアンスの低下が心配
- バクタ配合錠、アレジオン錠、クラリス錠小児用(小児科)
 - 東京都は15歳まで小児は無料のため、母親は先発品を要望する意 識が高い
- ユニコール(内科)
 - 高血圧ばかりでなく異型狭心症の患者に用いるため

ジェネリック医薬品シェア80% へ向けての4つのカベ

医師のカベ、原薬のカベ、フォーミュラリーのカベ、バイオシミラーのカベ

パート2 医師のカベ

~ジェネリック医薬品に対する 医師の不信・不安~

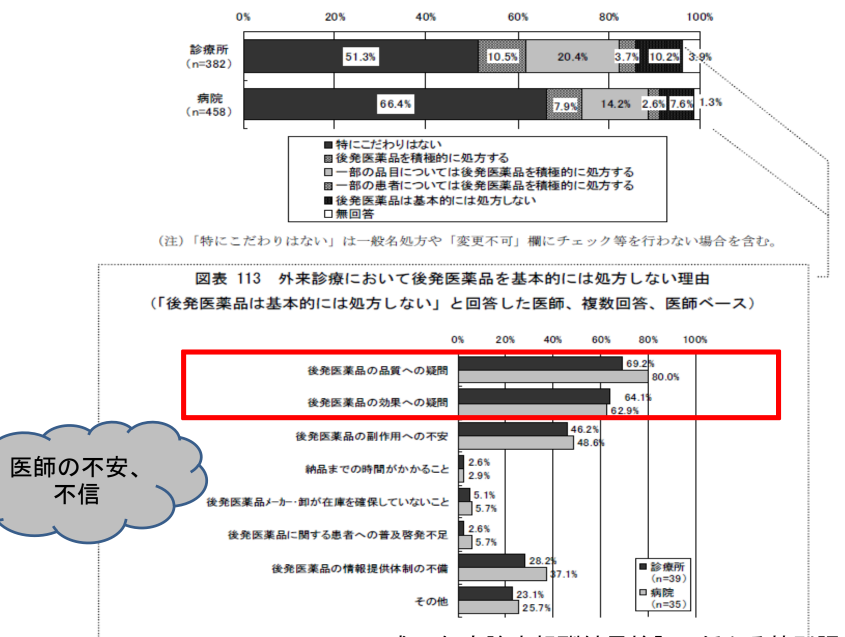


ジェネリック医薬品に対する 医師・薬剤師・患者の不安・不信

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

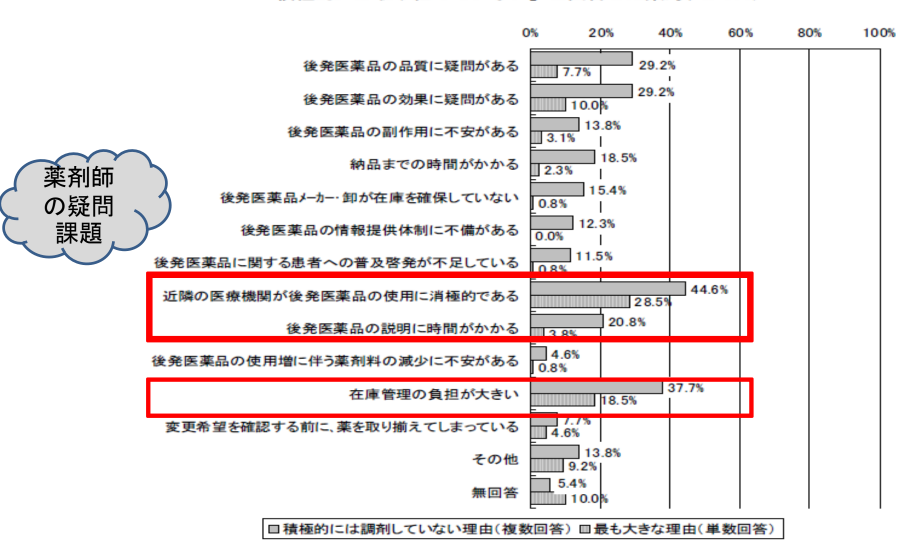
「ゾロ品」なんて・・・

図表 112 外来診療における後発医薬品の処方に関する考え(医師ベース)



平成24年度診療報酬結果検証に係かる特別調査

図表 34 あまり積極的には取り組んでいない理由(「後発医薬品の説明・調剤にあまり 積極的には取り組んでいない」と回答した薬局、n=130)

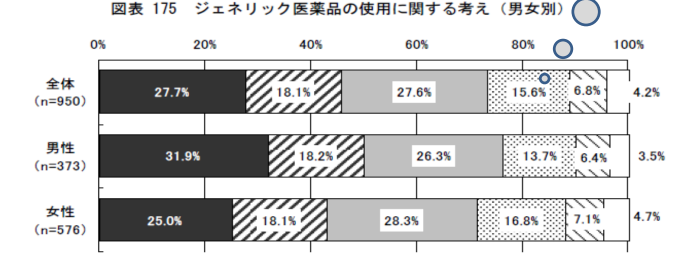


(注)「その他」の内容として、「短期処方のため」(同旨含め 2 件)、「処方医師が後発医薬品を選択」(同旨含め 2 件)、「患者が不安を感じている」(同旨含め 2 件)等が挙げられた。

平成24年度診療報酬結果検証に係かる特別調査

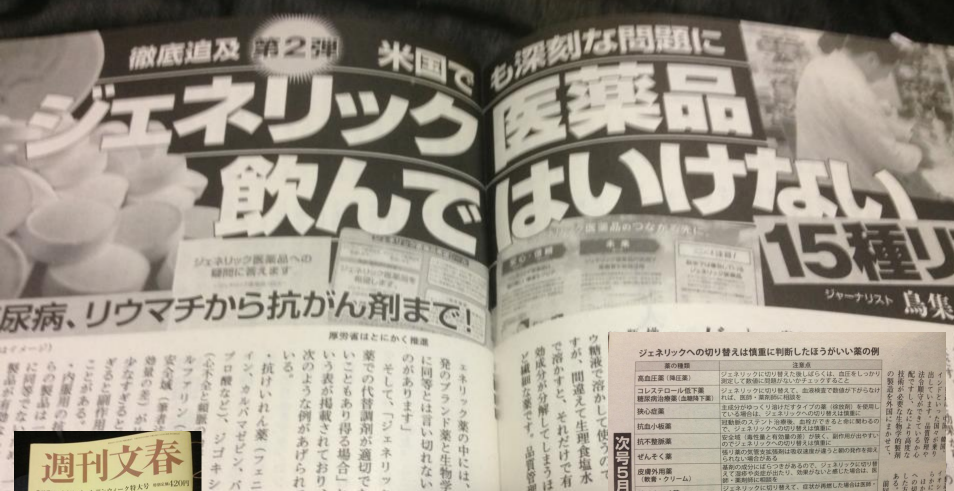
- (4) ジェネリック使用に関する経験・意向等
- ①ジェネリック医薬品に関する使用意向等
 - 1) ジェネリック医薬品の使用に関する考え

患者の意向 「ジェネリックを 使いたくない」 女性に多い



■できればシュネリック医薬品を使いたい □とりあえずシュネリック医薬品を試してみたい □シュネリック医薬品や先発医薬品にはこだわらない □できればシュネリック医薬品を使いたくない □わからない □無回答

(注)「全体」には、性別について無回答の1人が含まれる。



プロ酸など)へ ともあり得る場合」と カルバマゼピン、 代替調剤が適切でな な例があ 掲載されており、 「ジェネリ ん薬(フェ がられて

-

切り

高血圧薬などより た。 かけ離れて 今号では臨床 いるか

発のプランド薬と生物学的

切

ない

B

7

る。

(中略)

ある製品 に影響が生

効なら、

省えはす

な薬の量

ク薬の中には、

先

進して 厚生労働省が 号で、 し効かなか いる 薬によっ たと

は日見めりません

それだけで有

7

抗精神病薬

抗がん剤

可能

抗不安薬・睡眠薬

まう恐

理管質品

	ジェネリックへの切り)替えは慎重に判断したほうがいい薬の例
	薬の種類	注意点
	高血圧薬 (降圧薬)	ジェネリックに切り替えた後しばらくは、血圧をしつかり 測定して数値に問題がないかチェックすること
	コレステロール低下薬 糖尿病治療薬(血糖降下薬)	ジェネリックに切り替えて、血液検査で数値が下がらなければ、医師・薬剤師に相談を
	狭心症薬	主成分がゆっくり溶けだすタイプの薬(徐放剤)を使用している場合は、ジェネリックへの切り替えは慎重に
	抗血小板薬	冠動脈のステント治療後、血栓ができると命に関わるので、ジェネリックへの切り替えは慎重に
欠	抗不整脈薬	安全域 (毒性量と有効量の差) が狭く、副作用が出やすい のでジェネリックへの切り替えは慎重に
	ぜんそく薬	張り薬の気管支拡張剤は吸収速度が違うと朝の発作を抑え られない場合がある
欠号5月	皮膚外用薬 (軟膏・クリーム)	基剤の成分にばらつきがあるので、ジェネリックに切り替えて湿疹や炎症が出たり、効果がないと感じた場合は、医師・薬剤師に相談を
	抗リウマチ薬	ジェネリックに切り替えて、症状が再燃した場合は医師・薬剤師に相談を
2] 日	抗てんかん薬	深刹的に相談を 日本小児神経学会、日本てんかん学会が、ジェネリックへ の切り替えを推奨しないとする提言を出している。 双極性 障害や認知症に使う場合もあるので要注意
=	はうつ薬	海ボが安定した頃にジェネリックに切り替えると、問題が

ジェネリックに切り替えて、効果がない、眠れないと感し た場合は、医師に相談を 効果が渡っと再発予防や延命効果に差が出る可能性もある ので、納得して使う必要あり

使用前に

恋かめ ある薬学

ちなみに私はジェネリック派



専門医のカベ

実は、ジェネリック医薬品に 対する不信は専門医にも強い

有効成分が 同じジェネリックは臨床 試験をする 必要はない



武藤

桑島巌先生

臨床研究適正評価教育機構(J-CLEAR)理事長

ジェネリックは

臨床試験をして

いないのでエビ

デンスがない!

なぜ日本の専門医は ジェネリック医薬品に対して 不信・不安を持つのか?

以下のようなジェネリック医薬品の品質に対する懸念からその使用率が低いのではないか?

- 原薬・製剤の品質に問題があるのではないか?
- 先発医薬品と<u>生物学的同等性</u>の検証に疑問があり、例えば、ジェネリック 医薬品に切替えると、異なった血中濃度推移を示すのではないか?
- 生物学的同等性(BE)試験は健常人を対象とした単回経口投与試験であり、長期投与の検証がなされていない。長期投与の患者でもジェネリック医薬品は先発医薬品と血中濃度推移と同等であるのか?

先発医薬品とジェネリック医薬品の承認申請内容の違い

		先発	後発			先発	後発
イ-1	期限又は発見の経緯	0		_ -4	変異原性	0	
イ-2	外国における使用状況	0		二 -5	がん原性	Δ	
1-3	特性及び他の医薬品との比較	0		= -6	局所刺激	Δ	
□-1	構造決定	0		_ -7	その他の毒性	Δ	
□-2	物理化学的性質等	0		木-1	効力を裏付ける試験	0	
□-3	規格及び試験方法	0	0	木-2	一般薬理	0	
/\-1	長期保存試験	0		^ -1	吸収	0	
/\-2	苛酷試験	0		^ -2	分布	0	
/\-3	加速試験	0	0	^ -3	代謝	0	
二-1	単回投与毒性	0		^ -4	排泄	0	
= -2	反復投与毒性	0		^ -5	生物学的同等性		0
= -3	生殖発生毒性	0		٢	臨床試験	0	

^{*:}新有効成分含入医薬品(先発医薬品)

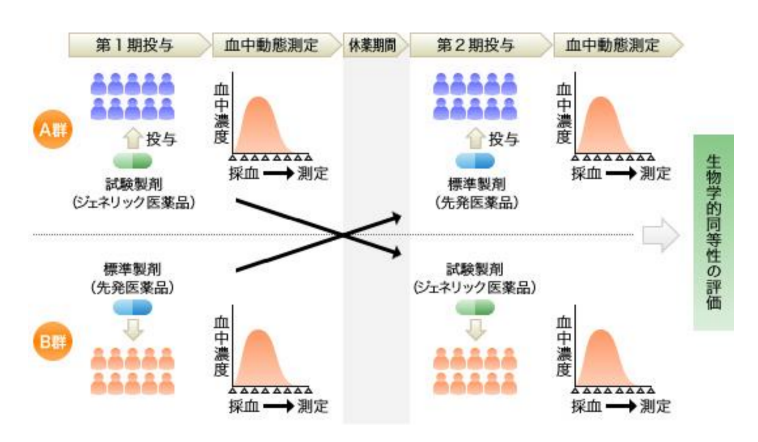
^{**:}その他の医薬品(ジェネリック医薬品)

ジェネリック医薬品の 承認申請に必要な3つの試験

- 規格及び試験方法
 - 1錠中の含有量の規格や有効成分の確認試験法を規定
 - 溶出試験
- 加速試験
 - 安定性試験
 - 40°C、湿度(75%RH)で6ヶ月保存→3年間の安定性の担保
- 生物学的同等性試験
 - 血中濃度の比較(Cmax、AUC)
 - 溶出試験→オレンジブック

臨床試験は省略することができる

生物学的同等性試験(健康人) クロスオーバー試験



承認方法に対する不信と誤解

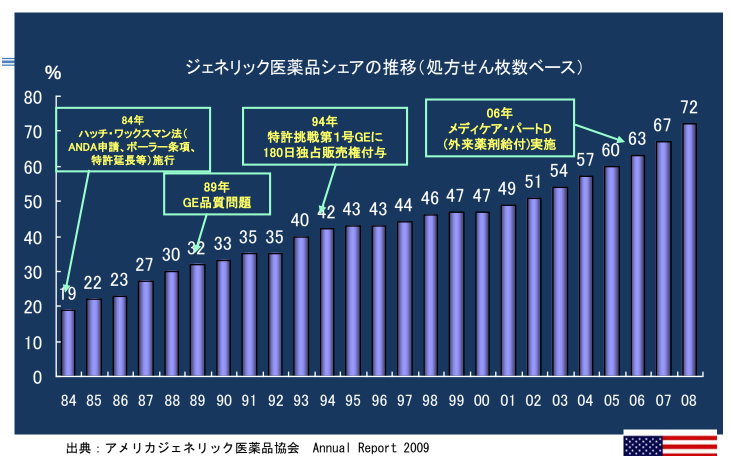
ジェネリック医薬品では 臨床試験が省略されている

Q かつては後発品も臨床試験 を行っていたって本当?

臨床上の有効性、安全性の 同等性を確認する方法



米国のジェネリック医薬品普及推移



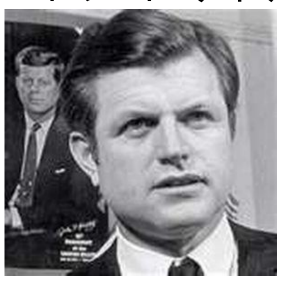
出典:アメリカジェネリック医薬品協会 Annual Report 2009 IMS Health, National Sales Perspectives TM, Nov 2008(GE+ブランデッドGE) (2008年:Moving Annual Total, Nov. 2008)

1984年ハッチ・ワックスマン法以前は後発品も臨床試験を行っていた

ジェネリック医薬品の品質と価格

- 1972年、エドワード・ケネディを委員長とする「ジェネリック医薬品の品質と価格」に関する公聴会
 - ジェネリック医薬品の品質 についての大論争
- ハッチ・ワックスマン法
 - ジェネリック医薬品の簡易 申請と先発品の特許期間 の延長

• エドワード・ケネディ



米国でもジェネリック医薬品に 対する専門医の不信感は強かった



アミオダロン論文の批判的吟味



アミオダロン錠

ジェネリック医薬品に否定的な論文

Generic Antiarrhythmics Are Not Therapeutically Equivalent for the Treatment of Tachyarrhythmias*

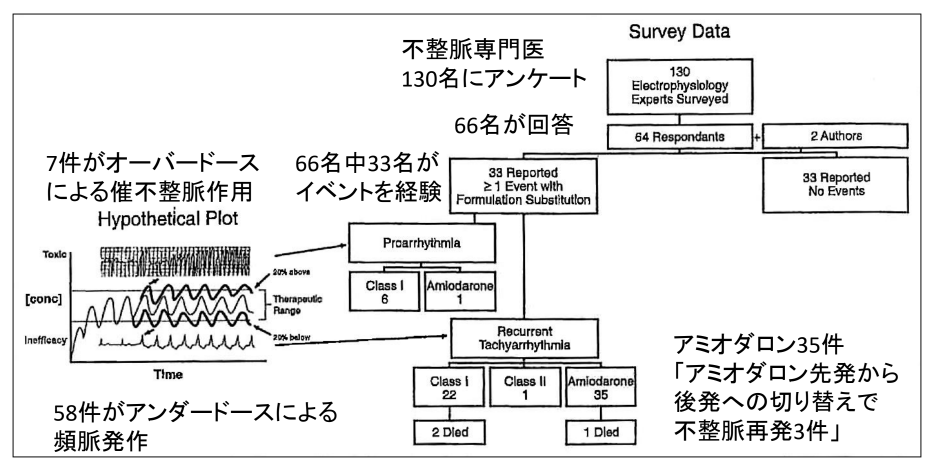
James A. Reiffel, MD, and Peter R. Kowey, MD

ntiarrhythmic drugs (AAD) have been the mainstay of arrhythmia therapy. For serious arrhythmias, AAD failure may result in death. If AAD levels fall below the minimum effective concentration, arrhythmias can recur. 1-4 Conversely, proarrhythmic risk increases as drug effect increases. The therapeutic window represents drug concentrations above the minimum effective concentration but below those that result in serious adverse effects. For some drugs/some clinical settings, the therapeutic window may be quite wide, in others, quite narrow (narrow therapeutic index [NTI])⁵ Thus, when NTI drugs are used, fluctuations in drug levels 1-3 may have adverse consequenc-

metoprolol, and 32 with a change in amiodarone formulation (virtually all being a switch from Cordarone to Pacerone). Among these 54 recurrences, there were 3 deaths associated with the FS (ventricular fibrillation with quinidine, VT with procainamide, VT with amiodarone). More may have been seen in the absence of implantable cardioverter defibrillator (ICD) backup. Five recurrences were verified by rechallenge studies; 2 were written up in a published abstract, at least 3 with amiodarone were reported to the U.S. Food and Drug Adminstration, and several were verified with serum levels (Figure 2).

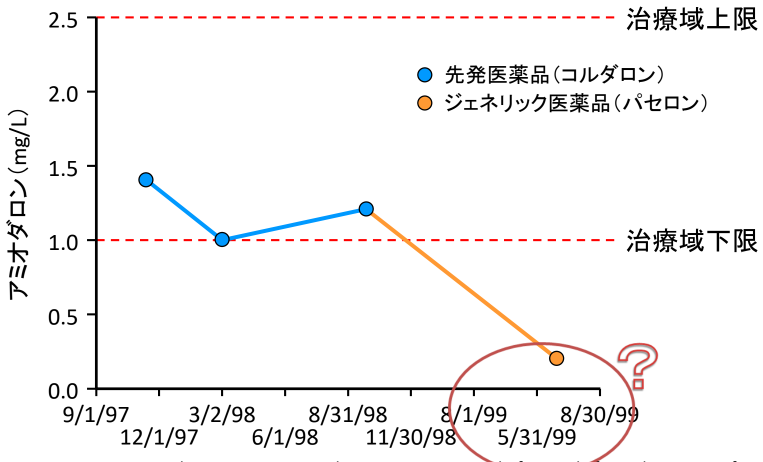
Additionally, there were 2 definite and 5 probable

不整脈専門医のアンケート集計結果



A hypothetical time versus concentration plot and diagram of the response to the survey. Serum level of the antiarrhythmic drug is on the y-axis, and time on the x-axis. The drug is started orally at time zero, and is dosed every half-life. The thin line indicates the levels attained with the initiator drug. Darker lines indicate the levels that could been seen with formulation substitution, under Food and Drug Administration bioequivalence standards. The electrocardiographic tracings of recurrent ventricular tachycardia (below) and polymorphic torsades de pointes (above) indicate the possible results of excursions of the serum concentration (conc) below or above (respectively) the therapeutic range. The survey responses on the right indicate the number of such responses reported.

1症例の呈示



A representative case showing serum amiodarone concentration before and after substitution of Pacerone for Cordarone in a 28-year-old patient with ventricular tachycardia S/P repair of Tetralogy of Fallot. This case was provided by Dr. Gerry Naccarelli. Courtesy G.N./HMC.

ジェネリック医薬品に肯定的な論文

Cardiology

Comparison of Plasma Concentrations for Two Amiodarone Products

Shari C Sauro, Douglas D DeCarolis, Gordon L Pierpont, and Charles C Gornick

BACKGROUND: A generic formulation of amiodarone was recently approved by the Food and Drug Administration based on single-dose equivalence data. Because amiodarone has complex pharmacokinetic properties, a narrow therapeutic range, and a significant adverse effect profile, concern about equivalency persists.

OBJECTIVE: To compare steady-state plasma concentrations of the brand-name reference product Cordarone with the AB-rated generic formulation, Pacerone, in patients exposed to both products.

METHODS: A retrospective analysis was performed at the Minneapolis Veterans Affairs Medical Center on 138 patients who were taking a stable dose of amiodarone before and after an amiodarone generic product substitution.

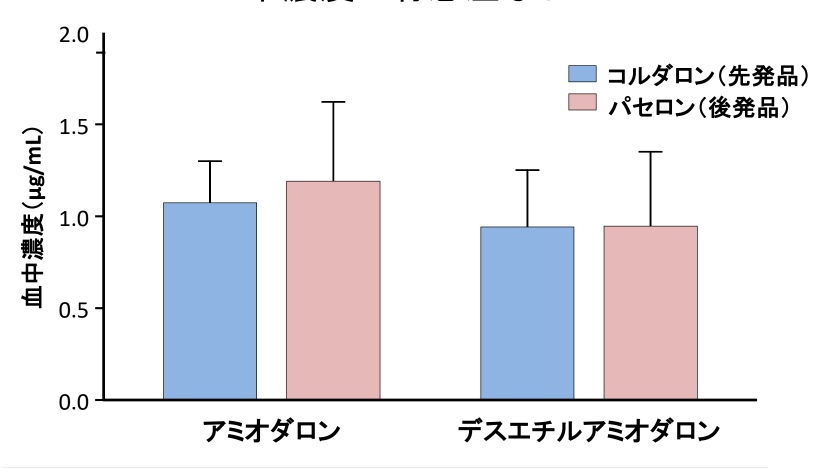
RESULTS: Seventy-seven patients had steady-state plasma concentrations documented for each product at the same dose. The mean steady-state plasma concentrations of amiodarone were not significantly different for Cordarone compared with Pacerone $(1.07 \pm 0.48 \text{ vs.} 1.19 \pm 0.66 \text{ µg/mL}$, respectively); similarly, the concentrations of the active metabolite (desethylamiodarone) did not differ $(0.95 \pm 0.30 \text{ vs.} 0.96 \pm 0.49 \text{ µg/mL}$, respectively). However, the variability in plasma drug concentrations between products was increased as compared to variability within each product.

CONCLUSIONS: This study indicates that comparable steady-state concentrations can be achieved with a change in formulation from Cordarone to Pacerone. However, individual responses vary, suggesting that monitoring of plasma concentrations is prudent 1–3 months after any change from one product to another.

KEY WORDS: amiodarone, anti-arrhythmic agents, arrhythmia.

Ann Pharmacother 2002;36:1682-5.

アミオダロンの先発品・ジェネリック医薬品の 血中濃度で有意差なし



Clinical Equivalence of Generic and Brand-Name Drugs Used in Cardiovascular Disease

JAMA Dec. 3. 2008 Vol300 No21

A Systematic Review and Meta-analysis

Aaron S. Kesselheim, MD, JD, MPH Alexander S. Misono, BA

Joy L. Lee, BA

Margaret R. Stedman, MPH

M. Alan Brookhart, PhD

Niteesh K. Choudhry, MD. PhD

William H. Shrank, MD,

HE PROBLEM OF RI
tion drug costs h
a critical policy
ing the budgets of
public/private insurers of
contributing to adverse
comes by reducing adh
portant medications. 2,3
drivers of elevated drug coname drugs, which are
prices during a period of
tection and market exclusive proval by the Food and
istration (FDA). 4 To confimany payers and provide

Context Use of generic drugs, which are bioequivalent to brand-name drugs, can help contain prescription drug spending. However, there is concern among patients and physicians that brand-name drugs may be clinically superior to generic drugs.

Objectives To summarize clinical evidence comparing generic and brand-name drugs used in cardiovascular disease and to assess the perspectives of editorialists on this issue.

Data Courses Systematic coarches of poor reviewed publications in MEDLINE

ジェネリック医薬品と先発品の臨床的 同等性に関するメタ解析論文

1984年から2008年までに発表された循環器薬の 先発品とジェネリック医薬品に関する47論文(そのう ち38論文がランダム化比較試験を行っていた)につ いてメタ分析を行っている。

対象薬剤:βブロッカー、利尿剤、Ca拮抗剤、抗血 小板凝固剤、ACE阻害剤、スタチン、ワーファリン

GENERIC DRUGS IN CARDIOVASCULAR MEDICINE

d pressure a between bersions of a r, New York
Two studitistically sineasured clerval on electrons

there were

eart rate or either of dies evaluate oidogrel; [P New York, eted aspirin the angiote

(ACE) inhibitor

rck, Whitehouse

the statin simva-

Figure 2. Drug Class and Aggregate Meta-analyses of Trials Comparing Generic and Brand-Name Drugs Used in Cardiovascular Disease

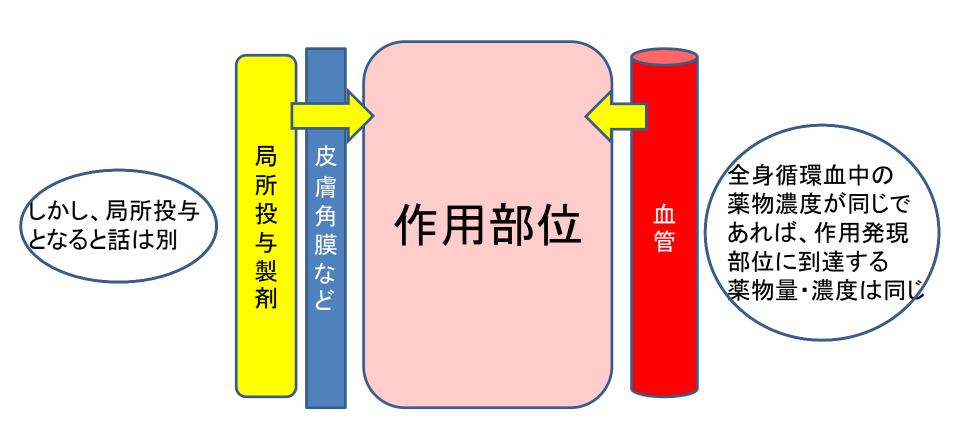
	N	lo.		
Drug Class	Studies	Subjects	Effect Size (95% CI)	Favors Favors Brand Name Generic
β-Blockers	6	135	0.00 (-0.24 to 0.25)	├
Diuretics	10	135	-0.03 (-0.28 to 0.22)	├
Calcium channel blockers	4	242	0.00 (-0.53 to 0.53)	├
Antiplatelet agents	2	50	0.21 (-0.19 to 0.61)	├
ACE inhibitors	1	23	-0.09 (-0.68 to 0.50)	├
Statins	2	71	-0.25 (-0.62 to 0.12)	├
α-Blockers	1	43	0.06 (-0.37 to 0.50)	├
Warfarin	4	138	-0.09 (-0.33 to 0.15)	— ● —
Overall	30	837	-0.03 (-0.15 to 0.08)	H
			-1	.0 -0.5 0 0.5 1.
				Effect Size (95% CI)

ACE indicates angiotensin-converting enzyme; CI, confidence interval.

Delkenheim, Germany] and procainamide [Pronestyl; E. R. Squibb & Sons, New Brunswick, New Jersey]). 59,60 The

maintenance organization (HMO), a commercial HMO, and a municipal hospital in the United States. All of these

全身投与の薬剤であれば血中濃度が同じであれば臨床的にも同等であると言える



臨床試験を省くことができる

緒方宏泰先生資料より

しかし、臨床試験が
必要である場合もある•••

局所投与製剤の場合

薬理作用、臨床効果による評価が必要な製剤

非全身投与性、すなわち局所投与、 局所作用発現性医薬品 点眼剤、貼付剤、吸入剤等

吸入粉末剤

- 吸入粉末剤の後発医薬品の生物学的同等性評価は原則として、臨床試験を実施
 - 並行群間試験またはクロスオーバー試験
 - 被験者は気管支喘息またはCOPDを対象とする
 - 単回投与または反復投与で試験を行う
- 評価項目
 - ベースラインからトラフ1秒率(FEV1)変化量
 - ベースラインから朝のPEF変化量等

ヒト試験の免除(Biowaiver)

- ・原則的に同等であることは試験結果に基づいて確認しなくても自明である場合
 - 水溶性静脈内注射剤
 - 水溶性経口製剤
 - ・消化管膜透過が律速である医薬品、添加剤の影響が 無視される場合
 - 水溶液製剤
 - 添加剤、物理的化学的性状の差異の影響が無視される場合
- BE試験免除のバイオウェーバーが海外では 拡大している

パート3 原薬のカベ



CPhI

韓国企業のGMP違反で後発品企業13社 に厚労省が改善命令(2013年1月29日)

- ■2012年相次いだ後発医薬品の販売休止問題で、 国内後発品メーカーが原薬の製造を委託していた 韓国のSSファーマがGMPに違反していた。
- ・厚生労働省は2013年1月29日、原薬の供給を 受けていた製造販売元の<u>国内後発品メーカー13社</u> に対し製造管理・品質管理に関する改善命令を出した。
- ・医薬品医療機器総合機構(PMDA)が海外製造所のGMP調査を開始した2004年以降、13社に一斉に改善命令を出すのは初めて。

三田病院で抗がん剤のジェネリック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 「抗がん剤」(2008年)

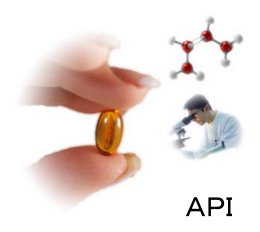
- 外科医師
 - 抗がん剤の後発薬は安全性や有効性が保障されているのか? 合併症発生時や緊急時の情報提供体制は大丈夫か?
 - 原薬はどこから来ているのか?
 - -メーカーの説明会を実施
 - タキソール→パクリタキセル(日本化薬)
 - ・パラプラチン→カルボプラチン(サンド)

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

厚生労働省医政局経済課委託事業 平成24年度ジェネリック医薬品の信頼性向上のための 評価基準等に関する調査検討事業報告書

原薬アンケート調査



アンケート調査

- 日本ジェネリック製薬協会(JGA)加盟41社、製造販売製造業者199社
- 有効回答数 158社(79.4%)
 - 内資系87.3%、外資系10.8%
- 調査期間
 - 2013年1月24日~3月5日

薬価基準に収載されている後発医薬品の原薬調達状況

	金額(出荷ベース) (百万円)		品目数	
		構成割合		構成割合
①診療報酬上の後発医薬品製造販売承認取 得品目	631,400	100.0%	7,723	100.0%
②すべての工程を国内で製造する原薬を 使用する品目	195,251	30.9%	2,896	37.5%
③中間体を輸入し、国内で一部の反応工 程を経る原薬を使用する品目	36,443	5.8%	538	7.0%
④粗製品又は最終品を輸入し、国内で精製又は加工する品目	51,753	8.2%	586	7.6%
⑤輸入した原薬をそのまま使用する品目	288,888	45.8%	3,672	47.5%

⁽注)上記①には、他社に製造委託し、販売のみを行っている企業の品目数が含まれている。

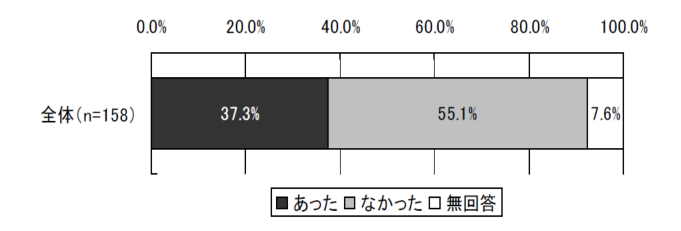
図表 11 自社もしくは輸入業者を介して粗製品又は最終品を輸入し国内精製または 加工したものの調達国別の状況(平成23年度)

		企業数		購入金額(万円)		成分数	
			構成割合		構成割合		構成割合
合	計	255	100.0%	719,377	100.0%	299	100.0%
アメリカ		12	4.7%	4,672	0.6%	15	5.0%
カナダ		4	1.6%	6,115	0.9%	3	1.0%
メキシコ		0	0.0%	0	0.0%	0	0.0%
1	ギリス	0	0.0%	0	0.0%	0	0.0%
フ	ランス	15	5.9%	2,964	0.4%	13	4.3%
ス	イス	4	1.6%	231	0.0%	8	2.7%
ド	イツ	12	4.7%	68,701	9.6%	12	4.0%
べ	ルギー	0	0.0%	0	0.0%	0	0.0%
イ	タリア	15	5.9%	10,364	1.4%	15	5.0%
ス	ペイン	3	1.2%	4,081	0.6%	3	1.0%
/\	ンガリー	0	0.0%	0	0.0%	0	0.0%
チ	П	1	0.4%	1	0.0%	1	0.3%
ス	ロベニア	0	0.0%	0	0.0%	0	0.0%
1	スラエル	4	1.6%	6,133	0.9%	4	1.3%
中	五	104	40.8%	173,638	24.1%	110	36.8%
韓	五	25	9.8%	187,384	26.0%	35	11.7%
台	湾	6	2.4%	10,131	1.4%	9	3.0%
イ	ンド	36	14.1%	215,723	30.0%	50	16.7%
タ	1	0	0.0%	0	0.0%	0	0.0%
イ	ンドネシア	1	0.4%	140	0.0%	2	0.7%
ベ	トナム	2	0.8%	844	0.1%	4	1.3%
	アイルランド	1	0.4%	2,171	0.3%	1	0.3%
	オランダ	1	0.4%	1,556	0.2%	1	0.3%
	スウェーデン	1	0.4%	10	0.0%	1	0.3%
_ [ルーマニア	1	0.4%	1,696	0.2%	1	0.3%
その	オーストリア	3	1.2%	1,591	0.2%	3	1.0%
他	マレーシア	1	0.4%	1,994	0.3%	1	0.3%
	サウジアラビア	1	0.4%	1,500	0.2%	2	0.7%
	ブラジル	1	0.4%	200	0.0%	3	1.0%
	東南アジア	1	0.4%	150	0.0%	1	0.3%
	ペルー・その他	N.A	0.0%	17,388	2.4%	1	0.3%

(注) 企業数、購入金額、成分数の合計欄は、各回答を足し上げた数値である。

原薬調達が計画通りできなかった

図表 15 平成 19 年 10 月以降、原薬等の調達が計画通りにできなかったことの有無



● PMDA ジェネリック医薬品相談窓口のコラム

「海外の原薬は大丈夫ですか?」という患者さんへの対応



ジェネリック医薬品は海外で製造した 粗悪な原料でできているのではないですか。

先発医薬品と効き目や安全性が同等であることが証明された ものだけが、ジェネリック医薬品として承認されています。

海外の原薬の製造所に対しても、厳格なチェックが行われて います。



海外原薬に対する不信が強い!

ジェネリック医薬品 品質情報検討会の事例より

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 川西徹(国立医薬品食品衛生研究所所長)

ジェネリック医薬品品質情報検討会メンバー

〇川西 徹 国立医薬品食品衛生研究所所長(座長)

〇鈴木 邦彦 (社)日本医師会常任理事

〇小泉 政幸 (社)日本歯科医師会常務理事

〇村松 章伊 (社)日本薬剤師会常務理事

〇武藤 正樹 (一社)日本ジェネリック医薬品学会代表理事

〇渡邊 善照 昭和薬科大学教授

〇西島 正弘 昭和薬科大学学長

〇喜多村 孝幸 日本医科大学武蔵小杉病院教授

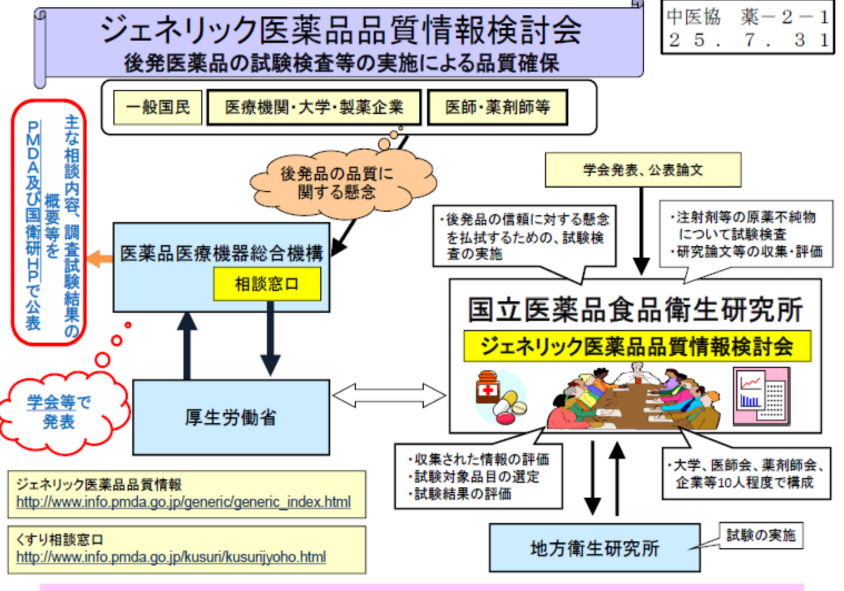
〇緒方 宏泰 明治薬科大学名誉教授

〇檜垣 和孝 岡山大学薬学部長

〇楠本 正明 (有)あい薬局代表取締役

〇四方田 千佳子 (一財) 医薬品医療機器レギュラトリーサイエンス財団 大阪事業所副所長

〇守安 貴子 東京都健康安全研究センター医薬品部医薬品研究科長



科学的な分析、試験調査、評価 → 信頼の基盤づくり

ジェネリック医薬品品質情報検討会

http://www.nihs.go.jp/drug/ecqaged.htm クリックして下さ

会議名	開催日	掲載案件名
第1回	平成20年 7月10日	議事概要 および 会議資料
第2回	平成20年12月17日	議事概要 および 会議資料
第3回	平成21年 7月 2日	議事概要 および 会議資料
第4回	平成22年 1月14日	議事概要 および 会議資料
第5回	平成22年 9月15日	議事概要 および 会議資料
第6回	平成23年 2月 9日	議事概要 および 会議資料
第7回	平成23年 9月28日	議事概要 および 会議資料
第8回	平成24年 2月22日	議事概要 および 会議資料
第9回	平成24年 9月26日	議事概要 および 会議資料
第10回	平成25年 2月25日	議事概要 および 会議資料
第11回	平成25年10月17日	議事概要 および 会議資料
第12回	平成26年 3月 5日	議事概要 および 会議資料
第13回	平成26年 9月 3日	議事概要 および 会議資料
第14回	平成27年 2月23日	議事概要 および 会議資料

第2回ジェネリック医薬品品質情報検討会

抗菌剤の後発品による薬剤熱

大阪大学医学部付属病院感染制御部 橋本章司



- スルバクタム・アンピシリンおよびセファゾリンナトリウムの後発品2薬剤による約50例の「薬剤熱」症例(一部は薬剤性肺炎や血小板減少などを合併)を経験した。
- 薬剤熱の発生頻度が各々の先発薬よりも著明に高いため、当院では 2007年10月にこの後発品2薬剤を削除し、先発2薬剤を再採用した。
- その後先発2剤による薬剤熱の頻度は、後発薬採用以前とほぼ同程度であり、後発2薬剤に含まれた夾雑物が発熱の原因と考えられた。
- 以上を、平成20年12月17日の第2回ジェネリック医薬品品質情報検討会で報告を行った。
- 成人病と生活習慣病39巻11号p1243~1247(2009年11月)

Jpn. J. Pharm. Health Care Sci. ノート 34(6) 573—577 (2008)

注射用セファゾリンナトリウム製剤の先発医薬品と 後発医薬品における品質比較

木村康浩*¹, 大浜 修², 土井穂波¹, 柴田ゆうか¹, 木平健治¹ 広島大学病院薬剤部¹, 福山大学薬学部²

Quality Assessment of Original and Generic Formulations of Injectable Cefazolin Sodium Products

Yasuhiro Kimura*¹, Osamu Ohhama², Honami Doi¹ Yuuka Shibata¹ and Kenji Kihira¹

Department of Pharmaceutical Services, Hiroshima University Hospital
Faculty of Pharmacy, Fukuyama University²

Received December 27, 2007 Accepted March 3, 2008

Very little information is available on the quality of generic products and it has recently been reported that anaphylaxy shock occurred when a generic formulation of an injectable cefazolin sodium product was used in a patient before surgery. This suggests that the generic product contained impurities that caused such an adverse reaction. It is therefore important to determine the constituents of generic products and compare them with those of the original products.

We analyzed the original cefazolin sodium product and 4 generics of it by means of high performance liquid chromatography in order to determine differences in quality between them. Three impurities were found in the original product and 4 in the generic products, respectively. However, the impurity content of all of the generic products was significantly higher than that of the original product and on analyzing synthetic samples of impurities which could possibly be contained in the cefazolin sodium products, the chromatographic peaks of three of them overlapped with the peaks observed in the chromatography.

結 果

1. 各製品における成分分析

各製品の成分を HPLC により分析した結果, クロマ

また、こ一フ4に相当9 る穴種物は兀光田では認められなかったが、後発品ではすべての製品においてその存在が確認された。なお、各製品のセファゾリン標準溶液を分析した結果、製品間のセファゾリンピーク面積は同等であり、有意差は認められなかった。

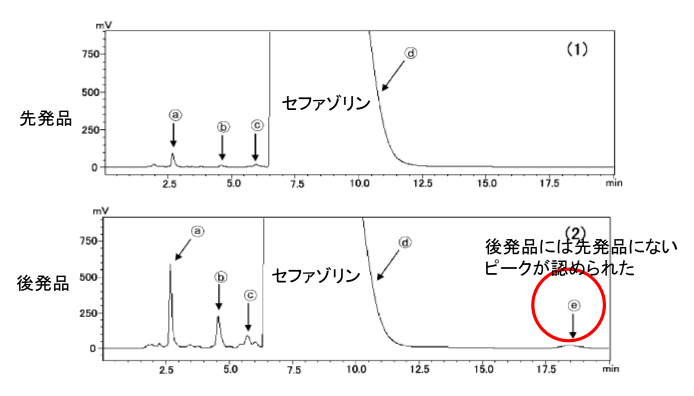


図 2. 注射用セファゾリンナトリウム製剤の HPLC クロマトグラム (1) 先発品 (2) 後発品の一例(製品 A)

- ②: ピーク1, ⑤: ピーク2, ⑥: ピーク3, ⑥: セファゾリン,
- e:ピーク4

セファゾリンナトリウム注 射用製剤の不純物に関す る検討結果

第9回ジェネリック医薬品 品質情報検討会資料9-3

1. 試験製剤

試験に使用した製剤を表1に示した。

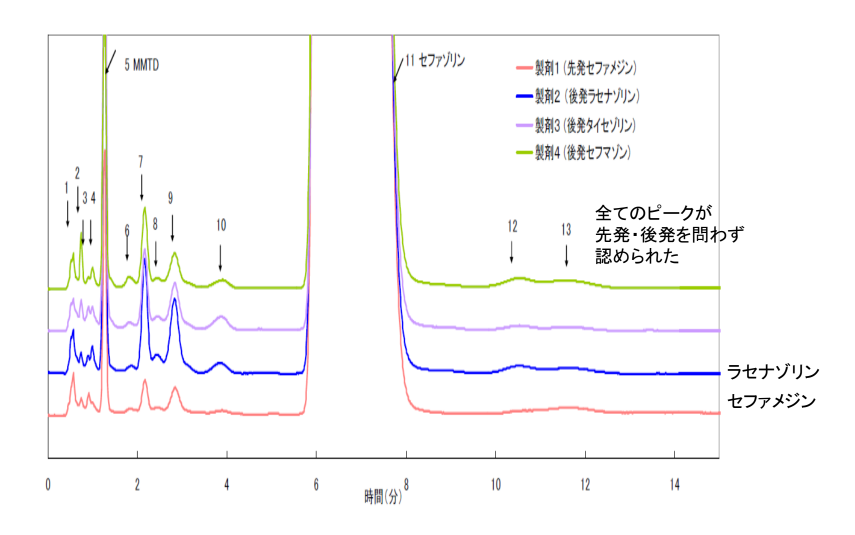
表1.製剤リスト

	ロットNo.					
製剤番号	製品名	日局条件	EP条件	製造販売元		
1(先発)	セファメジンα注射用1g	A057F01	B017F01	アステラス製薬株式会社		
2	ラセナゾリン注射用1g	8R154	9R123	日医工ファーマ株式会社		
3	タイセゾリン注射用1g	910365		大洋薬品工業株式会社		
4	セフマゾン注射用lg	09G07		ニプロファーマ株式会社		

国立医薬品食品衛生研究所薬品部で 先発を含む後発品3製品の再試験を行った

セファゾリン類縁物質 7-Aminocephalosporanic Acid (7-ACA)

図2 注射用セファゾリンナトリウム製剤の HPLC クロマトグラム



それぞれのピーク1.5%以下、合計2.5%以下で規格内 (日本薬局方)

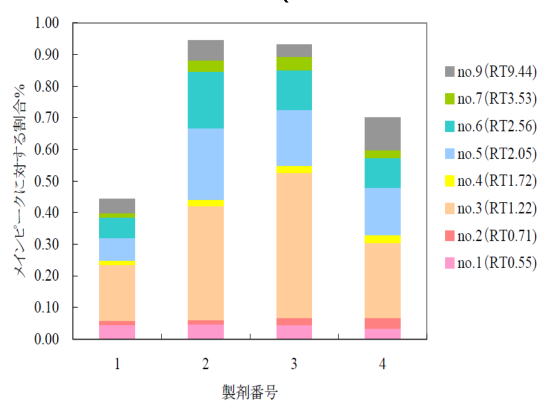


図3 注射用セファゾリンナトリウムのメインピーク以外のピーク面積のセファゾリン 面積に対する割合(%)

グリクラジド錠20mg

第7回ジェネリック医薬品品質情報検討会

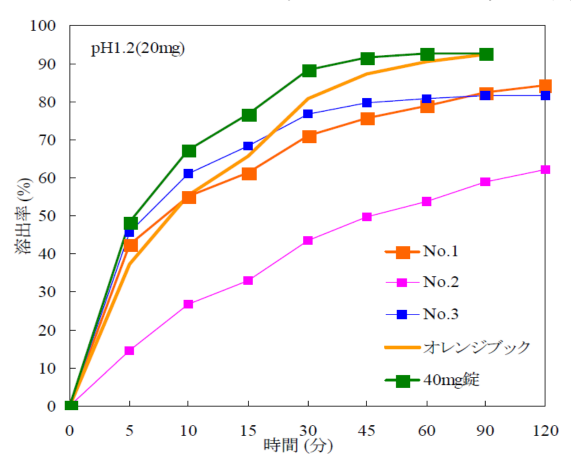


図 5 グリクラジド錠 20mg の pH1.2 における溶出挙動

グリクラジド20mg錠剤

- ・グリクラジド20mg錠については、製造販売業者から原薬の粒子径が原因と推定され、これを含め、品質に影響を与えるパラメーターを製造の工程管理に反映することで安定した品質を確保すると回答されていることが報告された。
- 同剤は、念のため、自主回収を行っていることも報告された。

パート4 フォーミュラリーのカベ

米国でなぜジェネリック医薬品シェア 90%にまで至ったか?

米国のジェネリック促進と フォーミュラリーとPBMの役割

薬剤給付管理

(PBM: Pharmaceutical Benefit Management)

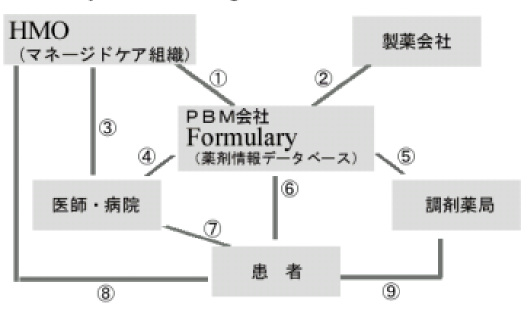


PBM(薬剤給付管理)

- 薬剤給付管理(PBM: Pharmacy Benefit Management)
- PBMは保険者、製薬企業、医薬品卸、薬局、医療機関、患者といった様々な利害関係者の間に立って、医薬品のコストや疾病管理の観点から薬剤給付の適正なマネジメントを行うことである
- PBM会社が保険償還医薬品リストであるフォーミュラリーを作成する
- PBMは米国では150社あり、上位8社で市場シェア75%を占める

PBMの役割

: Pharmacy Benefit Management



- ①使用薬指定
- ②自社製品の登録
- ③医薬品使用審査
- 4)処方箋変更要求
- ⑤薬剤情報の提供
- ⑥薬歴情報の蓄積
- ⑦処方箋発行
- ⑧服薬指導・予防
- ⑨処方

フォーミュラリー

- 推奨医薬品リスト(フォーミュラリー)
 - 臨床的、経済的な見地から高品質でかつ安価な薬剤を選択し、保険者に推奨する医薬品リストのことである。
 - ・コストを削減し、エビデンスに基づく医薬品のリスト
 - 薬剤費をコントロールし、ジェネリックの使用を促進し、 低いコストの薬剤を選択、治療のステップ化に繋がる
 - 保険償還医薬品リストとして用いる

80%の壁を乗り越えるための フォーミュラリーのカベ

フォーミュラリー

「臨床上の科学的根拠に経済性も加味して策定する推奨医薬品リスト」

日本でもフォーミュラリーへの 機運が高まっている

- 2015年4月 財務省の財政制度等審議会財 政制度分科会
 - 高額な降圧剤ARBが国内医薬品売上の上位を占めることを例に「生活習慣病治療薬等について処方ルールを設定すべき」との案が示されている。
- 2016年6月「経済財政運営と改革の基本方針」 (骨太の方針)
 - 「生活習慣病治療薬等の処方のあり方等について今年度より検討を開始し、2017年度中に結論を得る
- フォーミュラリーへの機運が高まっている

2018年診療報酬改定へ向けて

(中医協総会 2016年12月21日)

- (1)医療機能の分化・連携の強化、 地域包括ケアシステムの構築の推進
 - ①入院医療
 - 医療機能、患者の状態に応じた評価
 - 7対1、地域包括ケア病棟、介護療養病床の転換(介護医療院)
 - DPC制度における調整係数、機能評価係数Ⅱの見直し等
 - 調整係数の廃止
 - 医療従事者の負担軽減やチーム医療の推進等に係る取組
 - ②外来医療
 - かかりつけ医機能とかかりつけ歯科医機能
 - かかりつけ医機能とかかりつけ薬剤師・薬局機能の連携
 - 生活習慣病治療薬等の処方
 - フォーミュラリー
 - 紹介状なしの大病院受診時の定額負担
 - ③在宅医療
 - 重症度や居住形態、患者の特性に応じた評価
 - 訪問診療、歯科訪問診療、訪問看護、在宅薬剤管理指導等
 - ・ 訪問リハビリテーション指導管理2

聖マリアンナ医科大学病院 フォーミュラリー先進病院





增原慶壮先生(元薬剤部長)

薬事委員会規程の見直し(2014年4月) ~フォーミュラリーの作成に関する審議を規程~

薬事委員会規程

第3条 委員会は、次の事項を審議する。

▶ 標準薬物治療を推進するためのフォーミュラリーの作成に関する事項

第4条 運営及び採決

▶ 委員会は、フォーミュラリー小委員会を置くことができる。

薬事委員会細則規程

(<u>同効薬等の新規採用基準</u>)

第6条

- ▶既存の同種同効薬の採用がある場合は、原則、後発医薬品等の廉価 な薬剤を優先し、有効性や安全性に明らかな差がない場合は採用を 認めない。
- ▶ 同種同効薬は、原則として2剤までとし、経済性を考慮した「フォーミュラリー」を作成し、院内の使用推奨基準を設ける。

様式 薬事-2-2

整理番号 * 採 第 27 - 30 号

医薬品新規採用評価書

申請科 呼吸器内科

申請者

【薬事委員会担当薬剤師記載欄】

1. 医薬品概要

商	品	名	ジオトリフ錠40mg					
-	般	名	アファチニブマレイン酸塩					
薬効分類		類	抗悪性腫瘍剤/チロシンキナーゼ阻害剤					
販売元	(製造	販売元)	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社					
-	適応症	Ē	EGFR遺伝子変異陽性の手術不能又は再発非小細胞肺癌					
	投与量	t	通常、成人にはアファチニブとして1日1回40mgを空腹時に経口投与する。 なお、患者の状態により適宜増減するが、1日1回50mgまで増量できる。					
投与量の調整の必要性 (肝・腎機能低下例)			1. 副作用が発現した場合は、症状、重症度等に応じて、以下の基準を考慮し、体薬、減量又は中止すること (副作用のグレード1又は2) 同一投与量を継続 (副作用のグレード2(症状が持続的**又は忍容できない場合)著しくはグレード3以上) 症状がグレード1以下に回復するまで休薬する。回復後は休薬前の投与量から10mg減量して再開する 注)グレードはNCI-OTOAE 30版による。 注2)1日1回20mg投与で忍容性が認められない場合は、投与中止を考慮すること。 ※48時間を超える下痢又は7日間を超える皮膚障害 2. 1日1回40mgで3週間以上投与し、下痢、皮膚障害、口内炎及びその他のグレード2以上の副作用が認められない場合は1日1回50mgに増量してもよい。					
作用機序			ErbB受容体ファミリー(EGFR、HER2、ErbB3(HER3)並びにErbB4)のATP結合ポケット内のシステイン残基と 共有結合することでチロシンキナーゼ活性を不可逆的に阻害し、ErbB受容体ファミリーが形成するホモ及び テロダイマーの活性を阻害することにより、異常シグナルを遮断し、腫瘍細胞の増殖を抑制する					
薬物動態			生物学的利用率: ヒトにおける絶対パイオアベイラビリティは明らかになっていない 血漿蛋白結合率:95% 半減期:約37時間 代謝:CVP450を介する酸化的代謝はほとんど受けない 排泄: 糞便中に85.4%、尿中に4.3%に排泄					
禁忌・警告		告						
副作用			〈重大な副作用〉1. 間質性肺疾患(3.1%)、2. 重度の下痢(27.3%)、3. 重度の皮膚障害(22.7%)、4. 肝不全(頻度不明)、肝機能障害(6.3%)、5. 心障害(0.8%)、6. 皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群)(頻度不明)、7. 消化管潰瘍、消化管出血(頻度不明)、7. 消化管潰瘍、消化管出血(頻度不明)、7. 消化管潰瘍、消化管出血(頻度不明)、7. 消化管潰瘍、消化管出血(頻度不明)、7. 消化管溃疡、消化管出血(頻度不明)、1. 以上、1. 以上、1					

2. 有用性に関する臨床的エビデンス (有効性を示す主要な臨床試験の概要 例:プラセボ対照、既存治療薬対照、NNT等) 試験デザイン 対象患者 介入方法 アウトカム コメント 海外第Ⅱb/Ⅲ相 1又は2レジメンの化学 アファチニブ50mg 主要評価項目: ファチニブ(n=390)vsプラセ 試験 療法(少なくとも1レジメ (30mgまで減量 全生存期間(OS) 式(n=195) RCT ンはプラチナベースを含 可)1日1回 10.8ヵ月vs12.0ヵ月 LUX-また)、及びEGFR-TKIsに vsプラセボ (HR 1.08, 95%CI 0.86-1.35, 二重盲檢 Lung1 多施設 よる治療歴が12週以上 one-sided p=0.74) 試験 あるPSO-2の手術不能 両群とも支持療法 統計学的有意差なし 又は再発ⅢB/IV期肺腺 あり 癌患者n=585 EGFR遺伝子変異陽性 アファチニブ40mg 主要評価項目: アファチニブ (n=230) カットオフ日ま 海外笹川相試験 のPS0-1のⅢB/IV期肺 1日1回(20~50mg 無増悪生存期間 vsCDDP+PEM (n=115) での死亡例が 非盲検 腺癌の未治療患者 まで増減可) 11.14ヵ月vs6.9ヵ月 少なかったた (HR 0.58, 95%CI 0.43-0.78, 2群間並行群間比 n=345 vsCDDP 75mg/m2 independent め、OSの結果 **参利指令** review) p<0.001) は別の文献4 +PEM 500mg/m² 下記を層別化 多施設 q3w(最大6コー ス) で報告してい LUX-統計学的有意差あり <EGFR遺伝子変異(n) Lung3 試験 dal19 :170 1.858R - 138 その他:37 <人種(n)> アジア(日本含む):249 非アジア :96 アファチニブ 主要評価項目: 40mg1日1回(20~ 無増悪生存期間 EGFR遺伝子変異陽性 アファチニブ(n=242) カットオフ日ま 海外第Ⅲ相試験 vsCDDP+GEM(n=122) での死亡例が アジア(中国・韓 のPS0-1のIIB/IV期肺 国・タイのみ) 線癌の未治療患者 50mgまで増減可) (PFS: 1.0ヵ月vs5.6ヵ月 少なかったた RCT n=364(日本人の参加な vsCDDP 75mg/m² independent (HR 0.28, 95%CI 0.20-0.39, め、OSの結果 LUX-Lung6 事盲検 多施設 (day1)+GEM <0.0001) は別の文献4) で報告してい 1000mg/m² <u>下記を層別化</u> <EGFR遺伝子変異(n) 統計学的有意差あり 試験 (day1,8) q3w (最大6コー ス) dal19 :186 L858R : 138 その他:40 (LUX-Lung3試験および 海外第皿相試験 (LUX-Lung3試験 主要評価項目: 1)OS (in the whole patients) LUX-Lung6試験の『対 およびLUX-Lung6 ①全生存期間 OLUX-Lung3試験 非盲検 象患者』を参照) 試験の『介入方 (OS) (in the アファチニブ (n=230) 法』を参照) whole patients) vsCDDP+PFM (n=115) 多施設 28.2カ月vs28.2カ月 《予め計画された (HR 0.88, 95%CI 0.66-1.17, サブグループ解析 p=0.39) OLUX-Lung6試験 アファチニブ (n=242) vsCDDP+GEM (n=122) 20S (for patient Lung3 and LUXwith del19positive tumours) 23.1ヵ月vs23.5ヵ月 (HR 0.93, 95%CI 0.72-1.22, Lung6 30S (for patient 試験 p=0.01) with L858R-統計学的有意差なし positive tumours)

【情報源】

☑PMDA申請資料 ☑国内ガイドライン(肺癌診療ガイドライン) ☑海外ガイドライン(NCCN・ASCO・ESMO・ACCP) ☑NICEガイドライン ☑Medline ☑その他(海外添付文書)

del19 positiveの患者のみOS に統計学的有意差あり

3. 安全性とモニタリング項目

他のEGFR-TKIsと同様に発疹/さ億様皮疹、ロ内炎、爪囲炎などの頻度が高く、LUX-Lung3では19.2%が発疹/さ億様皮疹、10.0%がロ内炎、13.5%が爪囲炎を理由に減量している¹⁴⁾。

また、兼ねてより重篤な下痢が危惧されており。LUX-Lung3では、95.2%で下痢が出現し、そのうちGrade3以上が14.4%であった。さらに下 痢によって減量となった患者が19.7%、中止が1.3%と報告されている²³。臨床試験での死亡例は報告されていないが、国内の市販後直接 調査³⁰では下痢による脱水・消化管由血をきたし、急性腎前性腎不全および末梢循環不全の結果、死亡に至った例が1例報告されている。 み。さらにEGFR-TKは間の効果の違いを評価したメタ解析³⁰では、イレッサやタルセパと比べて下痢が多いとの結果が示されている。 来認前に実施された国内外の46臨床試験において59/3856例(日本人71/28例)で間間は時族乗継事が報告されており、15例は数か 的であった¹³。本薬との因果関係が否定できない事象は28例(日本人4例)で認められ、投与を中止している。国内の市販直後調査³³で も間質性肺疾患様事象が推定患者約210例のうち31例で報告されており、14.5の転帰は死亡が2例、未回域が例と報告されている。 EGFR-TKは、ほど守療法よりも副作用が少ないと考えられているが、LUX-Lung3における本剤とCDPP-PEMのGrade3以上の有害事象の 発現率(60.7% vs 56.8%)および投与中止に至った有害事象の発現率(14.0% vs 15.3%)はほぼ同等であり、また減量に至った有害事象は 57.2%とCDPP-PEMの162条よりもはるかに高い動であった⁴³。

4.ガイドラインでの推奨

日本肺癌学会の肺癌診療ガイドライン®では、Ⅳ期非小細胞肺癌のEGFR遺伝子変異陽性・PSO-1・75歳未満の1次治療でのみ、他の EGFR-TKIと同列で推奨グレードA(第一選択)に位置づけられている。

NCCN 2015 (National Comprehensive Cancer Network) 腫瘍学臨床診療ガイドライン^{®)}では、PSおよび年齢に関する記載はなく、EGFR遺 伝子変異陽性の1次治療に対してタルセバおよびジオトリフの使用がカテゴリー1で推奨されている。

ESMO 2014(European Society for Medical Oncology) のclinical practice guidelines ¹⁰⁾は、PS0-2のEGFR遺伝子変異陽性のTKIs未治療 症例には、いかなる時点での治療でも全てのEGFR-TKIs(イレッサ、タルセバおよびジオトリフ)を使用することがエビデンスレベル・1・推 要グレードAで推奨されている。PS3-4の1次治療症例でもエビデンスレベルⅡ・推奨グレードAで全EGFR-TKIsを提供可能としている。 PS3-4の2次治療以降の推奨は記載されていない。

ASCO 2011(American Society of Clinical Oncology) およびACCP 2013(American College of Chest Physicians)のstageIVのNSCLCIこ 対する治療ガイドラインには、afatinibに関する記述はない。

5. 経済性

ジオトリフ錠40mg(1日1回連日) 235,168.50円/3w タルセパ錠150mg(1日1回連日) 223,494.60円/3w 140.966.70円/3w イレッサ錠250mg (1日1回連日) アリムタ注射用(500mg/m2/day1)単剤 273,870.00~370,748.00円/1.4~2.0m2/3w シスプラチン静注(75mg/m2/day1)+アリムタ注射用(500mg/m2/day1) 285,476.00~386,456.00円/1.4~2.0m2/3w シスプラチン静注 (75mg/m2/day1) + ゲムシタビン注射用 (1000mg/m2/day1.8) 29.739.00~ 41.006.00円/1.4~2.0m2/3w

6. 考察

本剤はEGFRだけでなく、ErbB受容体ファミリーのチロシンキナーゼ活性を不可逆的に阻害する第2世代EGFR-TKIsである。 未治療患者に対する2つの大規模臨床試験では、標準的な化学療法に対してPFSおよび奏効率などで有意な結果を示したが、OSは有 意差を示さなかった。既存EGFR-TKIsとの比較については、メタ解析では73,123ではOSに有意な差を認められなかったが、現在既存 EGFR-TKIsとの臨床試験(LUX-Lung7.8試験)が進行中である。

既存EGFR-TKIs治療後の二次治療については、既存EGFR-TKIsと作用機序が異なることから、イレッサ・タルセパ治療後の効果も期待 されていたが、LUX-Lung1試験¹⁾ではOSの有意差を認めておらず、米国および欧州では本剤は初回治療にしか承認されていない。 本剤と化学療法の併用による上乗せ効果が期待されているが、ジオトリフを12週以上投与後に進行した患者を対象に、医師が選択した 化学療法単剤とジオトリフ+パクリタキセルの併用療法を比較したLUX-Lung513)ではOSの有意な差を認めていない。ベバシズマブとの 併用は、国内でもphase II の臨床試験が始まったばかりであり、効果は不明である。

本剤の臨床試験の多くはPS0-1を対象としており、PS2以降での臨床データは限られている。

副作用としては、既存EGFR-TKIsと同様に皮膚障害が多く、さらに重篤な下痢に注意が必要である。

以上のことから、PSO-1のEGFR遺伝子変異陽性肺癌例に対して、患者およびその家族が薬剤を適切に使用できる環境下でのみ、処方 を考慮できる薬剤と思われる。

臨床上の必要性

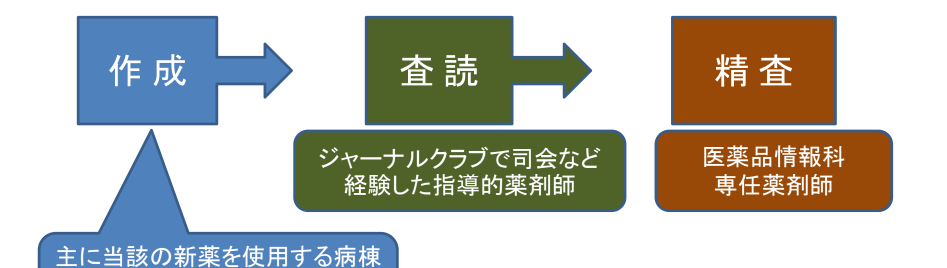
- □ 1. 代替薬がなく、臨床上の必要性が高い
- □ 2. 同効薬が少なく、治療の選択肢が少なく、臨床上の必要性が高い
- 図 3. 代替治療はあるが、新しい機序の薬剤ではある。しかし、既存治療を上回るエビデンスは不十分
- □ 4. 代替薬はないが同効薬が多数存在し、必要性は低い
- □ 5. 代替薬があり、臨床上の必要性は低い

7. 参考文献

- 1) Miller VA, Hirsh V, et al. Lancet Oncol 2012; 13(5): 528-38.
- 2) Sequist LV, Yang JC, Yamamoto N, et al. J Clin Oncol 2013; 31: 3327-34.
- 3) Wu YL, Zhou C, Hu CP, et al. Lancet Oncol 2014; 15: 213-22.
- 4) Yang JC, Wu YL, et al. Lancet Oncol 2015; 16: 141-151.
- 5)ジオトリプ 症 市販直後調査(最終報告), 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社, 作成日付2015年2月
- 6) Haspinger ER, Agustoni F, et al. Crit Rev Oncol Hematol. 2015; 94(2): 213-227.
- 7) Benson AB 3rd, Ajani JA, et al. J Clin Oncol. 2004; 22(14): 2918-26.
- 8)日本肺癌学会編集(2014)『EBMの手法による肺癌診療ガイドライン 2014年版』 金原出版, 201頁
- 9) National Comprehensive Cancer Network (2015). NCCN Clinical Practice Guidelines in Oncology Non-small Cell Lung Cancer
- Version 5.2015. http://www.nccn.org/professionals/physician_gls/pdf/nscl.pdf-address/(accessed 2015-4-13).
- 10) Reck M. Popat S. et al. Ann Oncol, 2014; 25 Suppl 3: iii27-39. 11) Yang JC, Hirsh V, Schuler M, et al. J Clin Oncol 2013; 31: 3342-50.
- 12) Popat S, Mok T, et al. Lung Cancer. 2014; 85(2): 230-8.
- 13) Schuler MH, Yang C-H, et al. J Clin Oncol. 2014; 32: (5 Suppl): Abstr 8019.
- 14)ジオトリフ®錠 審議結果報告書,独立行政法人 医薬品医療機器総合機構,作成日付平成25年11月26日

作成日	2015年5月15日	薬剤部長	横山 美恵子		
作成薬剤師	渡邊 努	作成薬剤師	湊川 紘子		

相互作	作用	〈併用注意〉 1. P-糖蛋白阻害剤(リトナビル、イトラコナゾール、ベラバミル等): P-糖蛋白(P-gp)の基質である本剤は、これら薬剤との併用により、本剤の血中濃度が上昇し、副作用の 頻度及び重症度が高まるおされがあることから、P-糖蛋白阻害剤と併用する場合は、本剤投与と同時又(剤投与後に投与すること。 2. P-糖蛋白誘導剤(リファンビシン、カルバマゼビン、セイヨウオトギリソウ(St. John's Wort)等): これら薬剤との併用により、本剤の血中濃度が低下し、本剤の有効性が減弱するおそれがある。						作用の発現 司時又は本
妊婦·打	受乳婦	妊婦又は妊娠している可 投与[動物実験では催奇 授乳を中止させること[ラ	形性が報告] FDA分	類D			¢性を上回ると判断される場 ないし	合にのみ
取	扱	劇薬・処方箋	医薬品	包	装 14錠			
仮採用	仮採用期間 ☑有(開始日:平成25年8月12日) □無)	使用実績 (調査期間:10ヵ月間 平成26年8月12日~平成27年5月)				
保険	適応	☑有□無			院	外	372 錠	
薬	西	1錠 11,198. ⁵⁰ 円			院内 272 錠			
分	類	☑ 先発医薬品 □後発医薬品			合計 644 錠 (13例)			
同種同使用		ロフォーミュラリー	の必要性(理由	:)
		イレッサ錠250mg	タルセバ錠25m	g 100m	ıg	150mg	臨ジオトリフ錠20mg	臨30mg
使用実績	院外	3,651	1,833	1,58	6	2,454	355	679
	院内	333	170	647		382	214	133
2014年8月~		3,984	2,003	2,23		2,836	569	812
2015年5月	症例数	34例	8例	14例		20例	4例	9例



新薬評価書の作成

の薬剤師や文献評価スキルを学

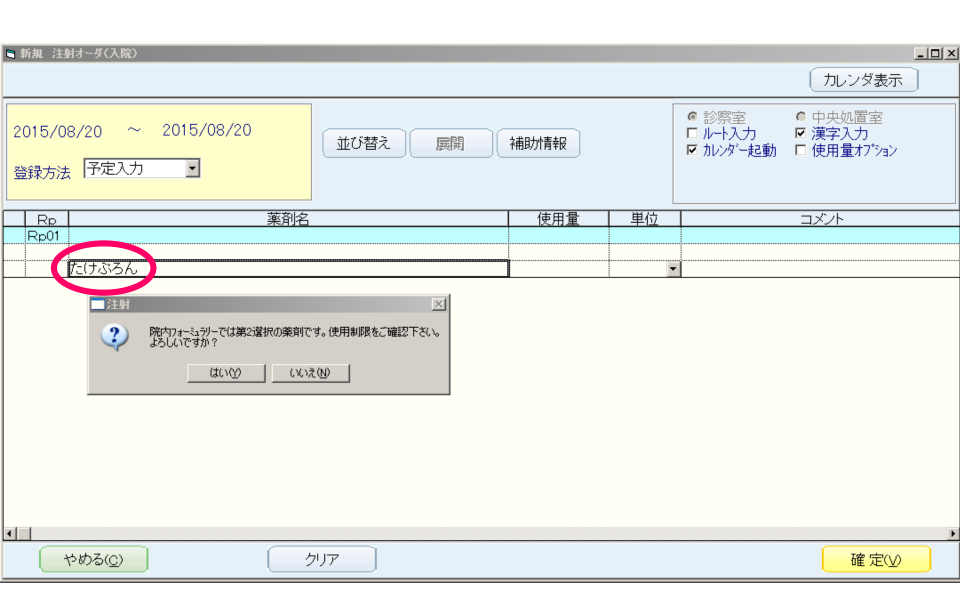
んだ薬剤師

聖マリアンナ医科大学のフォーミュラリー

薬効群	第一選択薬	第二選択薬	備考	削減効果
PPI注射薬	オメプラゾール注用(後発品)	タケプロン静注用(先発品)		▼1,131,200円
H <u>2</u> 遮断薬 (内服薬)	ファモチジン(後発品) ラニチジン(後発品)			▼832,760円
α グリコシダー ゼ阻害薬	ボグリボース(後発品) セイブル(先発品)		新規導入においてはボグ リボースを優先する	▼911,530円
グリニド系薬	シェアポスト(先発品) グルファスト(先発品)			508,390円
HMG-CoA還元 酵素阻害薬	アトルバスタチン錠(後発品) ピタバスタチン錠(後発品)	プラバスタチン(後発品) クレストール(先発品)	新規導入には後発品を優 先する	▼2,280,130円
RAS系薬	ACE阻害薬(後発品) ロサルタン(後発品) カンデサルタン(後発品)	ミカルディス、オルメテック、アジル バ、(いずれも先発品)	新規導入にはACE阻害薬 又は後発品を優先する	▼3,612,660円
ビスフォスホ ネート剤	アレンドロン酸塩錠35mg(後発品) リセドロン酸Na錠17.5mg(後発品)	ボナロン点滴静注バッグ900 μ g(先 発品)	立位・座位を保てない患 者	▼1,074,407円
PPI経口薬	オメプラゾール(後発品) ランソプラゾール(後発品) ラベプラゾール(後発品)	タケキャブ(先発品)(消化器内科限定)	ネキシウム、タケキャブを 院外へ	▼2,034,290円
GCS製剤	フィルグラスチムBS(バイオシミラー)	ノイトロジン(先発品)		▼2,014,590円

2016年4月現在

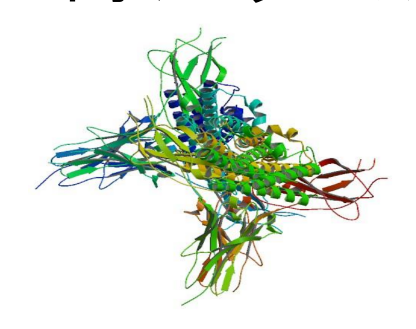
9フォーミュラリー作成よる削減効果 合計13,383,177円/年



地域フォーミュラリー

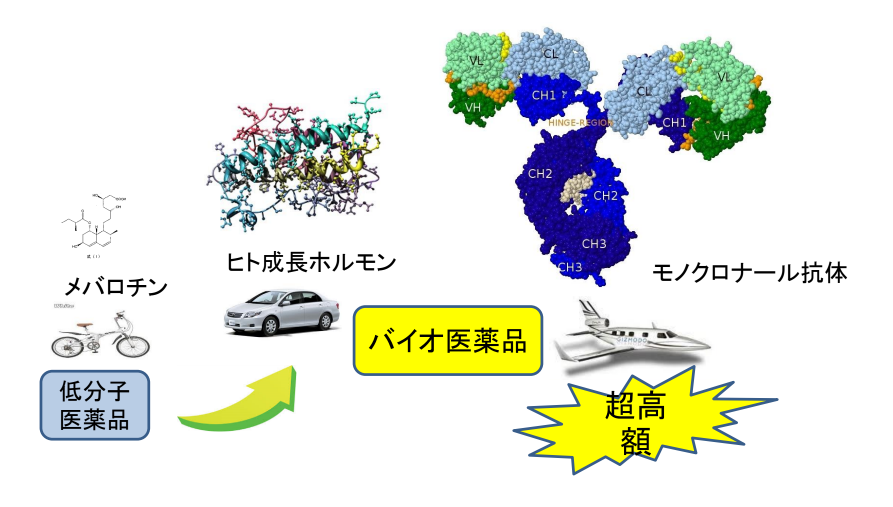
聖マリアンナ医大と地元薬剤師会の間で 採用医薬品リスト共有⇒地域フォーミュラリー

パート5 バイオシミラーのカベ



フィルグラスチム

2000年頃から高額なバイオ医薬品が増えてきた



高額薬剤の登場が薬剤費の高騰に拍車をかける

薬剤販売開始治療費オプジーボ(がん)※2014年9月約3,500万円(1年間投与)ソバルディ(肝炎)2015年5月約546万円(12週間投与)レパーサ(高コレステロール血症)※2016年4月約96万円(1年間投与)※バイオ医薬品



中略、(オプジーボ)対象患者は約5万人とされ、単純計算で総費用は1兆3000億円にも及ぶ。

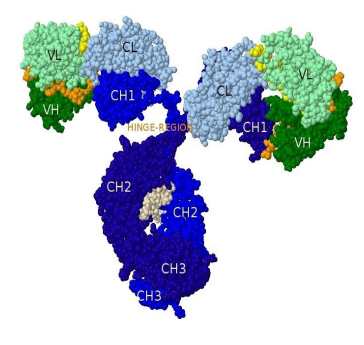
(中略)医療費全体の効率化という視点で話し合っていくべきだ。

バイオ医薬品

遺伝子組換えや細胞培養といったバイオテク ノロジーを用いてつくり出された医薬品のこと

<特徴>

- ・化学合成された医薬品に比べ、 分子量が<u>非常に大きい</u>
- ・ヒトの体内にある物と同じ構造のため、 免疫反応が起きず安全性が高い
- 生物由来の材料を用いているため、 完全に同質のものを製造できない
- 薬価が超高額である



モノクロナール抗体

バイオリアクター









協和発酵キリン資料より

2015年から、バイオ医薬品が続々と特許切れを迎える

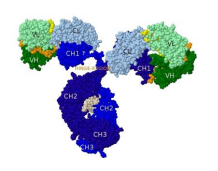


2015年問題

2015年頃を境に、特許切れを迎えるバイオ医薬品が 多くなり、バイオシミラーへの注目が高まっている



2015年



Á II. &7	如.	独占権喪失(年)		
一般名	製品名	主な対象疾患	米国	日本
エポエチンアルファ	エポジェン	腎性貧血	2012-2015	失効
フィルグラスチム	ニューポジェン	好中球減少症ほか	2010-2017	失効
ダルベポエチンa	ネスプ	腎性貧血	2012-2015	2019
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

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	2021
リツキシマブ	リツキサン	非ホジキンリンパ腫	2013-2019	2013-2018
トラスツズマブ	ハーセプチン	乳癌ほか	2013-2018	2011-2014
ベバシズマブ	アバスチン	結腸/直腸癌ほか	2013-2018	2018-2023
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	2014-2020
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-

2010年世界市場売上上位20位以内品目

バイオ後続品(バイオシミラー)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(<u>先行バイオ医薬品)</u>と同等/同質※の品質、安全性及び有効性を有する 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

- ※先行バイオ医薬品に対して、バイオ後続品の品質特性がまったく同一であるということを 意味するのではなく、品質特性において類似性が高く、かつ、品質特性に何らかの差異 があったとしても、最終製品の安全性や有効性に有害な影響を及ぼさないと科学的に判 断できることを意味する。
- 低分子の化学合成医薬品で用いられる「後発医薬品(ジェネリック医薬品)」と区別され、「バイオ後続品」という名称が用いられる
- 欧州では、「類似の」という意味の「シミラー(Similar)」をつけて、「バイオシミラー」と呼ばれる

バイオ後続品ガイドライン

- 厚生労働省は、バイオ後続品の製造販売承認申請 に関する指針(ガイドライン)を取りまとめ、2009年3 月4日付で通知を出した
- ガイドラインの中で、先発を「先行バイオ医薬品」、 後発を化学合成医薬品の後発医薬品(ジェネリック 医薬品)とは区別する新たな名称として「バイオ後続品」とした。
 - 欧州 :「バイオシミラー(Biosimilar products)」
 - 米国:「バイオ後続品(Follow-on-products)」
 - カナダ:「後続参入製品(Subsequent-entry- products)」

薬食審査発第 0304007 号 平成 2 1 年 3 月 4 日

各都道府県衛生主管部(局)長 殿

2009年にバイオシミラ ーガイドラインが発出

厚生労働省医薬食品局審査管理課長

バイオ後続品の品質・安全性・有効性確保のための指針

バイオテクノロジー応用医薬品については、化学合成医薬品と異なり既存薬 との有効成分の同一性を実証することが困難である。

一方、バイオテクノロジー応用医薬品に関する製法及び解析技術等の進歩に ともない、諸外国においても、バイオテクノロジー応用医薬品と同等/同質の 医薬品としてバイオ後続品の開発が進められている。

このような技術の進歩等を踏まえ、厚生労働科学研究費補助金厚生労働科学研究事業「バイオジェネリックの品質・有効性・安全性評価法に関する研究」(主任研究者 川西徹 国立医薬品食品衛生研究所薬品部長)において検討を行ってきたところである。

今般、研究結果を踏まえ、別添のとおり「バイオ後続品の品質・安全性・有効性確保のための指針」(以下「本指針」という。)をとりまとめたので、下記

バイオ後続品の同等性・同質性

- 同等性、同質性
 - バイオ後続品は、生体由来の医薬品であり、有効成分の特性、分析手法の限界等により、<u>既存薬との有効成分の</u>同一性等を実証することは困難
 - そのため、指針においても「先行バイオ医薬品」と品質特性が全く同じものではないとされる
- 同等性・同質性の評価の目標
 - 品質特性において類似性が高く、かつ、品質特性に何らかの差異があったとしても、最終製品の安全性や有効性に有害な影響を及ぼさないことを示すことと明記されている。

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			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	1. 起原又は発見の経緯	0	0 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 3. 特性及び他の医薬品との比較検討等	0	00	×
ロ. 製造方法並びに規格及び試験方法	1. 構造決定及び物理的化学的性質等	0	0	×
等に関する資料	2. 製造方法 3. 規格及び試験方法	0	00	Δ
	1. 長期保存試験	0	0	×
ハ. 安定性に関する資料	2. 苛酷試験 3. 加速試験	0	Δ Δ	×
	1. 効力を裏付ける試験	0	0	×
二. 薬理作用に関する資料	2. 副次的薬理・安全性薬理	0	×	×
	3. その他の薬理 1. 吸収、2. 分布、3. 代謝、4. 排泄、	Δ 0000	×	\times
ホ. 吸収、分布、代謝、排泄に関する	5. 生物学的同等性	×	×	0
	6. その他の薬物動態	Δ	Δ	×
へ. 急性毒性、亜急性毒性、慢性毒性、	1. 単回投与毒性、2. 反復投与毒性、	00	ΔΟ	××
催奇形性その他の毒性に関する資料	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	ΟΔΟ ΔΔ	$\times \times \times $ $\triangle \triangle$	××× ××
ト. 臨床試験の成績に関する資料	臨床試験成績	0	0	×

○: 添付 ×: 添付不要 △: 個々の医薬品により判断

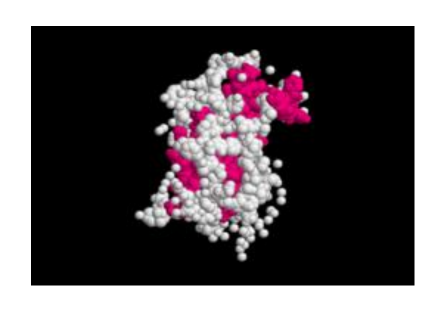
製造販売承認申請

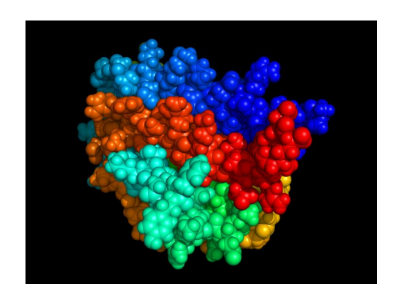
- ・バイオ後続品の製造販売承認申請
 - 品質、安全性、有効性の証明
 - 基本的には化学合成医薬品の後発品と同様 のアプローチは適用できない
 - ・<u>品質特性データに加えて、非臨床試験及び臨床試験データも含め、同等/同質であることを</u> <u>示す必要</u>があるとされている。
 - 安全性に関わる市販後調査も重要とされた。

現在市場に出ているバイオ後続品

- ヒト成長ホルモン
 - 191アミノ酸、分子量2200
 - 2009年

- エリスロポエチン
 - 166アミノ酸 分子量34000
 - 2010年

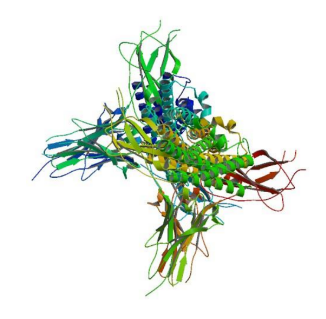




現在市場に出ているバイオ後続品

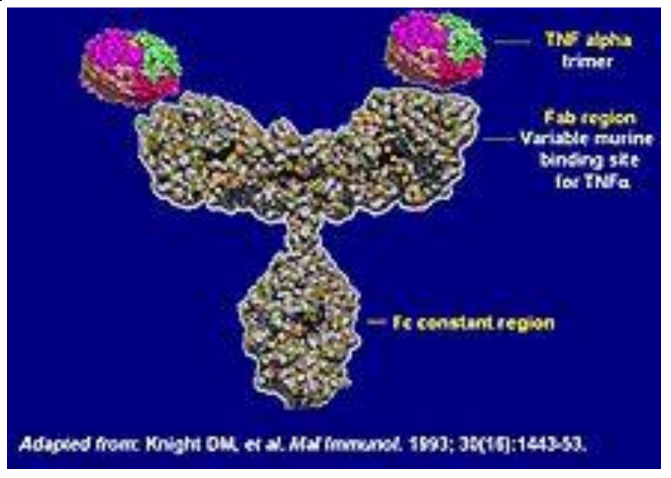
フィルグラスチム(G一CSF:顆粒球コロニー刺激因子)

175個のアミノ酸、分子量:約18,799 2013年

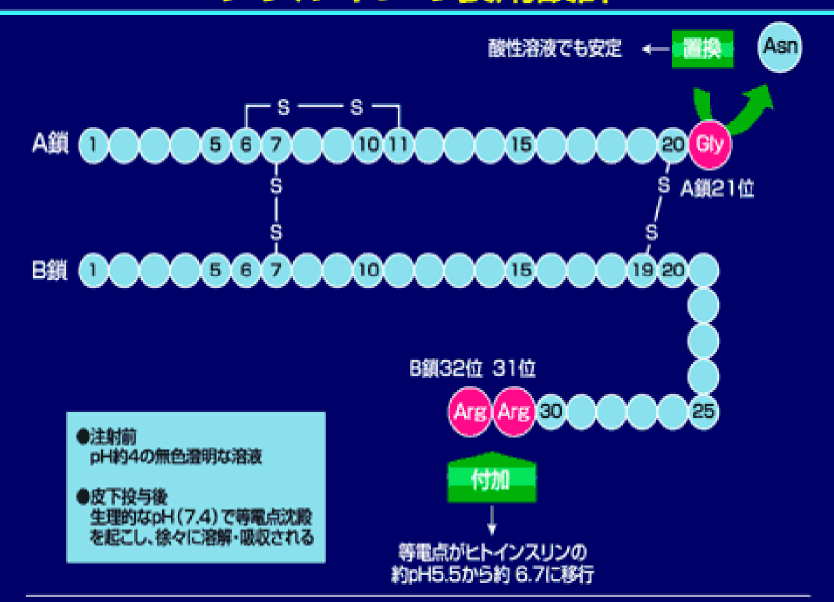


インフリキシマブ

- TNFαモノクローナル抗体
- ・ 関節リュウマチ、クローン病、潰瘍性大腸炎 など



グラルギンの製剤設計



日本におけるバイオシミラー(BS)の薬価算定

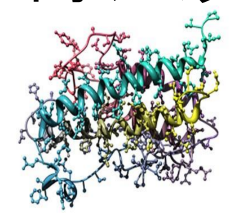
承認申請項目	先発品	BS	後発品
薬物動態	0	O*	同等性試験
臨床試験	0	0*	×
薬価	100%	70~77%	70%

※:一部不要

バイオシミラーの薬価算定

先行バイオ医薬品の0.7倍を基本として、患者を対象に実施した臨床試験の充実度に応じて、10%を上限として加算する

高額療養費制度・公費助成制度とバイオシミラー



成長ホルモン

<医療費の自己負担が小さくなる「高額療養費制度」>

1ヶ月の医療費総額が100万円であっても、自己負担は9万円程度



高額療養費制度の自己負担額の計算方法 ^{※2} 所得区分が一般の方は 8万100円+(ひと月の医療費総額-26万7千円)×1%

1ヶ月の医療費総額が 30万円なら

自己負担 80,430円

1ヶ月の医療費総額が 100万円でも

自己負担

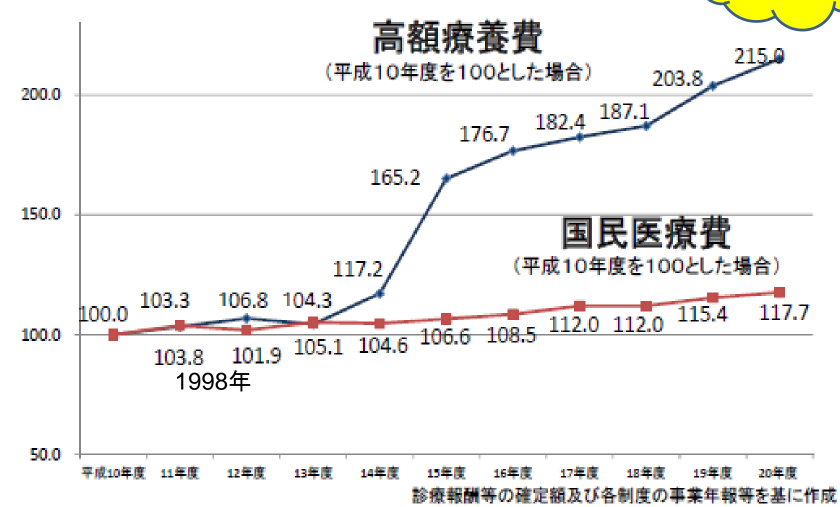
87,430円

医療費が高額になっても自己負担額は限定的です。

- ※1 高額療養費制度は「1日~末日」を「1ヶ月」として医療費を計算します。
- ※2 上記の自己負担限度額は、所得区分が「一般」の方のケースで計算しています。 所得区分によって医療費の自己負担上限額は異なります。

(参考2)国民医療費、高額療養費の指数変化 (平成10年度を100とした場合)

原因のひと つはバイオ 医薬品



(注1) 平成13年度の支給額の減少の理由は、13年1月から医療保険の自己負担限度額に上位所得者の区分を設けたこと等による。

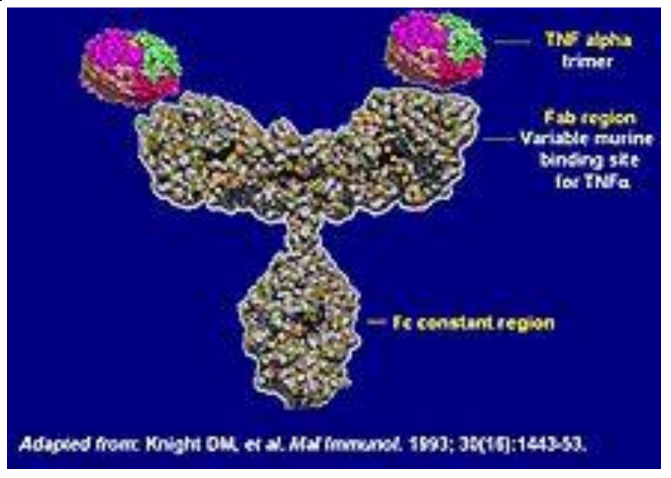
(注2) 平成15年度の大幅な支給額の増加は、14年10月から老人保健制度に1割負担(すべての医療機関)を導入したこと、15年4月から健保本人の自己負担割合を2割負担から3割負担に引き上げたこと等による。 124

高額療養費制度のため、バイオシミラーを使って自己負担分を軽減するという患者側の動機付けが働かない・・



インフリキシマブ

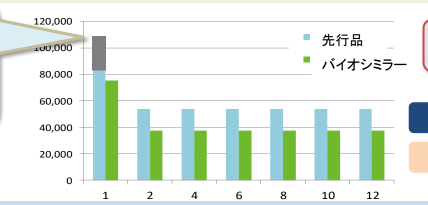
- TNFαモノクローナル抗体
- ・ 関節リュウマチ、クローン病、潰瘍性大腸炎 など



インフリキシマブBS (レミケードバイオシミラー)の事例

リウマチ 体重50kg 2バイアル使用 初回のみ 月2回投与以降8週毎 所得一般

高額療 養費



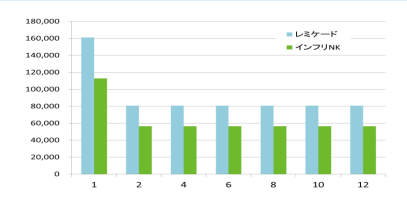
患者は1回の支払 額が1.6万円軽減

薬剤費 年間 43万円削減

患者負担年間10万円負担減

クローン病・潰瘍性大腸炎 体重50kg 3バイアル使用 初回のみ月2回投与以降8週毎 所得一般

公費助成



患者へのメリッ トなし

薬剤費年間65万円削減

低身長症に使用する ヒト成長ホルモン剤は公費負担

ZEBUCETA)? 明量的表現時

1. 対象者

18歳未満(引き続き治療が必要と認められる場合には、20歳未満)の児童が厚生労働大臣 が定める疾患(11疾患群、514疾病が対象※)に罹った場合に対象となります。

(※一定の認定基準があります。)

2. 自己負担

右表に記載された金額を限度とする 患者一部負担額を医療機関に対して支 払うことになります。

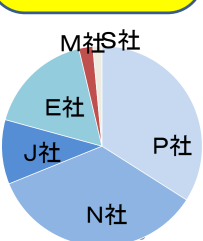
(重症患者に認定された方の自己負担 はありません。)

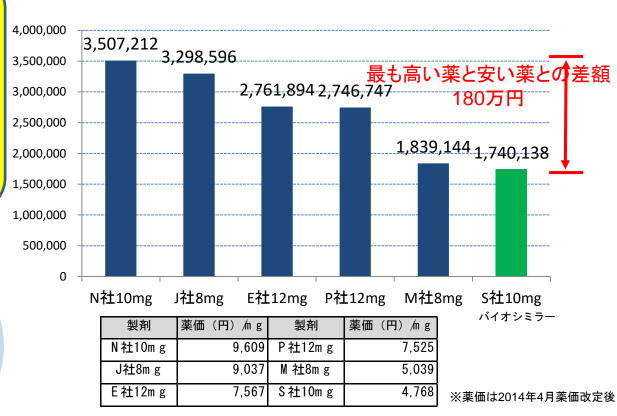
小児慢性特定疾患治療研究事業における自己負担限度額

3 7 0 0 1 1 3 1 - 1 3 1 - 1 3 1 - 1 3 1 3 1 3 1	-1-11-11	
階 層 区 分	自己負担限	額(月額)
PB /	入院	外 来
生活保護法の被保護世帯	0円	0円
市町村民税が非課税の場合	0円	0円
前年の所得税が非課税の場合	2,200円	1,100円
前年の所得税課税年額が5,000円以下	3,400円	1,700円
前年の所得税課税年額が5,001円~15,000円	4,200円	2,100円
前年の所得税課税年額が15,001円~40,000円	5,500円	2,750円
前年の所得税課税年額が40,001円~70,000円	9,300円	4,650円
前年の所得税課税年額が70,001円以上	11,500円	5,750円
※生計中心者の市町村民税及び所得税が対象		

成長ホルモン製剤 体重40kgの患者の年間薬剤費(薬価)比較

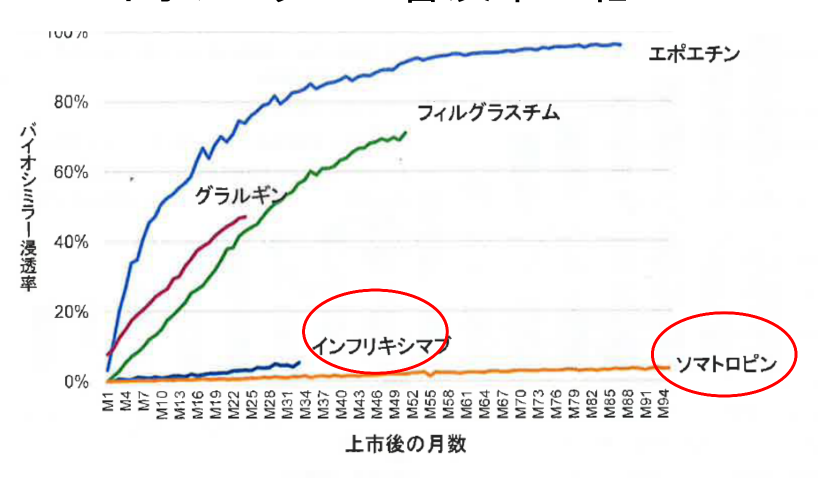
成長ホルモンの 市場は600億円、 そのうちバイオシ ミラーの市場シェ ア(数ベース)は なんと1.4%!





※治療期間は通常5年位続けます。

高額療養費・公費負担適応のバイオシミラーの普及率が低い



出所: JPM 2014年12月MATをもとに作成



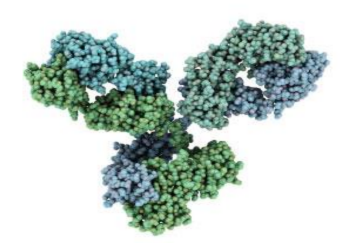
バイオシミラーの浸透状況は製品・国によって大きく異なる

バイオシミラーの各国シェア(2016年8月)

		バイオ	シミラー使用率 (2016:	年8月)
	国	インフリキシマブ	インスリングラルギン	エタネルセプト
	イギリス	54.3%	1.4%	11.8%
	フランス	19.2%	0.3%	
EU5	ドイツ	23.8%	4.1%	10.6%
	イタリア	38.1%	9.9%	
	スペイン	30.2%	5.7%	
MI LOSS andre	フィンランド	88.8%	0.6%	
曼透率の高い	ノルウェー	93.2%	1.8%	59.1%
EU加	ポーランド	99.8%	22.6%	
盟国	デンマーク	97.5%	3.1%	76.2%
	日本	3.0%	27.7%	
	カナダ	0.7%	0.6%	
	アメリカ			



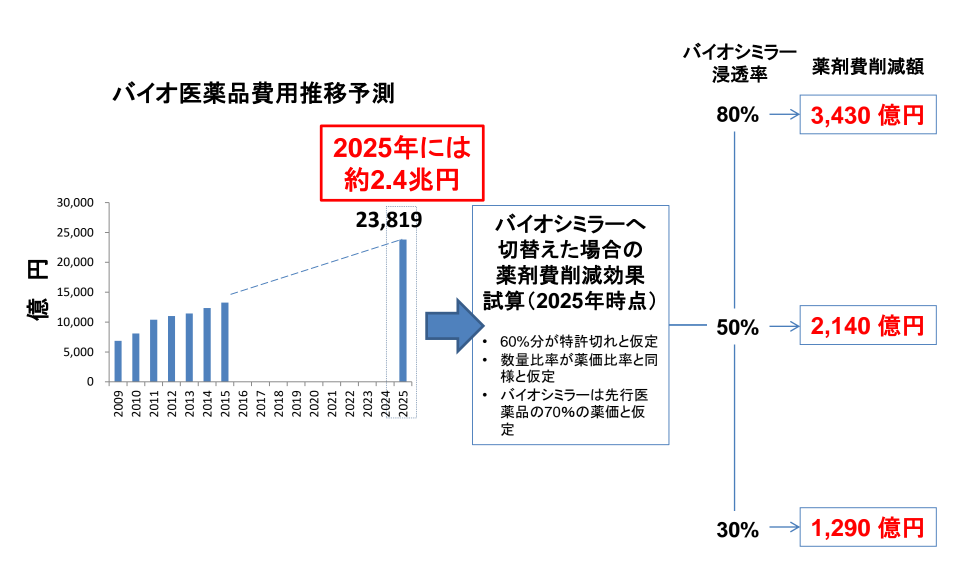
バイオシミラー使用推進策



三原じゆん子議員質問 2016年10月13日参院予算委員会



バイオ医薬品の薬剤費は今後も増え続ける傾向にあり、 バイオシミラーへ切替えることにより、 2000億円を超える薬剤費削減効果が期待できる

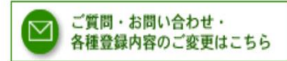


バイオシミラー使用促進に向けた政策提言

	名称	内容	目的	期待される効果	想定されるリスク
1	バイオシミラー独自 の使用目標値の設 定	ジェネリックと切り離して、 バイオシミラー「独自の」 目標値設定数量ベースと金額ベースの2つの指標を採用	・ バイオシミラーの使用 を促進させ、医療保険 財政を改善する	バイオシミラーの 使用促進使用率向上によ る医療保険財政 の改善	先行バイオ医薬 品の選択が制限 される可能性へ の慎重意見が生 じる
2	高額療養費制度等 の改正	・ バイオシミラーと先行バイ オ医薬品の薬価の差額を 自己負担とする	患者がバイオシミラー を選択するインセン ティブを付与すること で、バイオシミラーの 使用を促進する	 バイオシミラーの 使用促進 使用率向上による医療保険財政の改善 医療機関における医療費抑制文化の浸透 	先行バイオ医薬 品からバイオシミ ラーへの切替え に対する慎重意 見が生じる
3	バイオシミラー使用 体制加算	・ バイオシミラーの使用割 合の高い医療機関に対し て、診療報酬点数で評価	医療機関へのインセンティブを付与し、バイオシミラーの使用を促生する。	医療機関における バイオシミラーへ の切替意識の向上	
4	保険者機能の強化	・ 健保組合加入者がバイオ シミラーを使用した場合に、 還付金を付与する	患者がバイオシミラー を選択するインセン ティブを付与する	・ バイオシミラーの 使用促進	
5	入院外での包支払 い制度導入	• 入院だけでなく、入院外に おいても包括支払い制度 を導入する	・ バイオシミラーの使用 を促進させ、医療保険 財政を改善する	バイオシミラーの 使用促進使用率向上によ る医療保険財政 の改善	

「ジェネリック医薬品」の健全な育成と普及を目指して

日本ジェネリック医薬品学会



日本ジェネリック医薬品学会について

開催学術大会

推奨マーク

学会誌

入会案内

ジェネリック関連リンク集

平成28年7月

第10回学会学術大会

平成27年6月 第9回学会学術大会

平成26年7月

第8回学会学術大会

平成25年7月

第7回学会学術大会

平成24年6月

第6回学会学術大会

平成23年6月

第5回学会学術大会

平成22年6月

第4回学会学術大会

平成21年6月

第3回学会学術大会

平成20年6月

第2回学会学術大会

平成19年5月

第1回学会学術大会

以下、旧研究会時代学術大会

第6回学術大会

第5回学術大会

平成17年7月

第4回学術大会

平成16年11月 第3回学術大会 ■ バイオシミラー使用推進に関する議員立法制定の要望書の提出



11月8日バイオシミラーの使用を 促進するための議員立法制定の 要望書を昨年、超党派議員に よって立ち上げた「バイオシミラー 使用推進議連」に所属する議員 を中心に提出いたしましたのでご 報告申し上げます。

写真はバイオシミラー使用推進議連事務局長の伊東信久衆議院議員(右)と日本ジェネリック医薬品学会事務局長の細川修平(左)

「ジェネリック医薬品の新たなロードマップ」

007

• 武藤正樹

- なぜ後発医薬品の使用が推進され、いかに普及が図られているかっ
- なぜ医師や薬剤師は不信を抱き、 いかにその不信を払拭するか?
- 2020年、ジェネリック医薬品80%時代ヘナビゲートする!
- 2016年7月1日に医学通信社より発刊(1200円)



ジェネリック医薬品の 新たなロードマップ

2020年、ジェネリック医薬品80%時代に向けて

国際国産者は大学大学教 巻き 日本ジェネリックを集合学会 その意味 武藤正樹 MASAKI MUTO

门医学通信社

まとめと提言

- ・ジェネリック医薬品・バイオシミラーの普及は国民皆保険堅持のため必須
- ・ジェネリック医薬品80%へむけて4つのカベを乗り越えよう
- 医師の力べ、原薬の力べ、フォーミュラリーの力べ、バイオシミラーの力べ
- ・ジェネリック医薬品80%とその時代の向こうを見据えて、歩を 進めよう

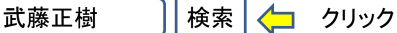
ご清聴ありがとうございました



募集」をして います

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。



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