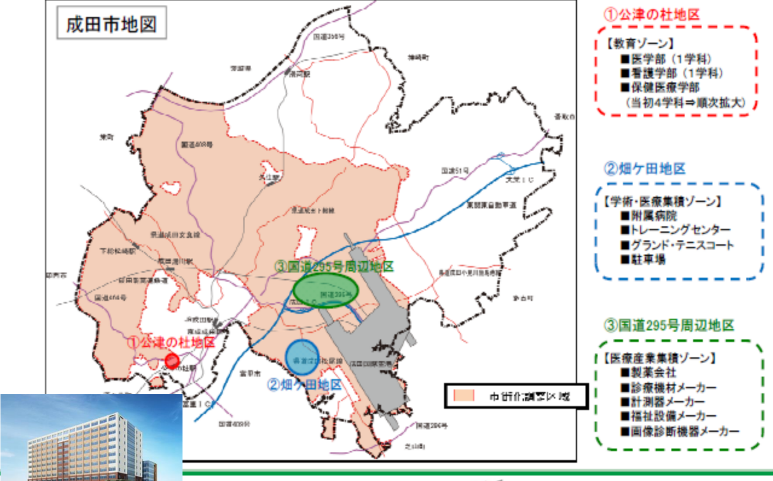




国家戦略特区「国際医療学園都市構想」

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。





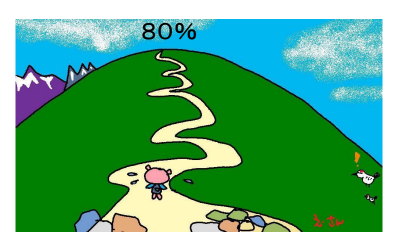


目次

- パート1
 - ジェネリック医薬品ポスト80%時代を目指して
- パート2
 - ジェネリック医薬品への医師・薬剤師の不信・不安
- パート3
 - 原薬に関する不信・不安
- パート4
 - オーソライズド・ジェネリック



パート1 ジェネリック医薬品 ポスト80%時代を目指して



ジェネリック医薬品使用促進目標

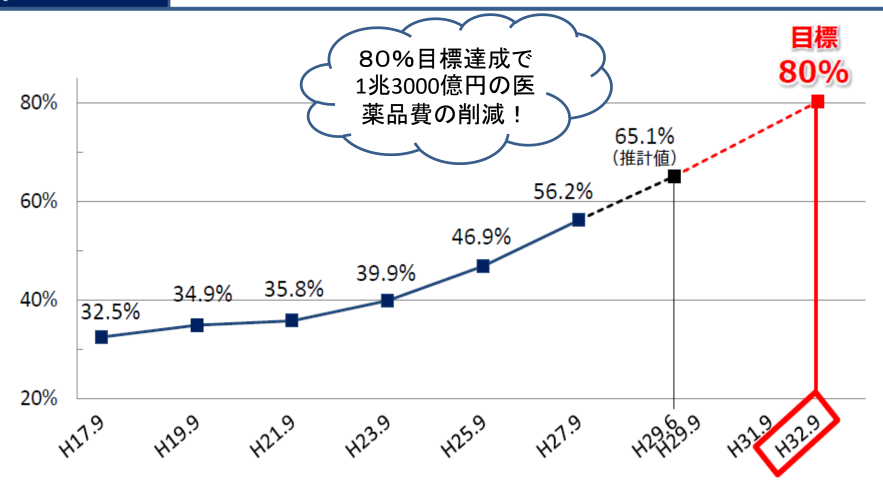
2020年9月までに ジェネリック医薬品シェア80%目標



2017年5月23日に開かれた政府の経済財 政諮問会議で当時の塩崎厚労大臣が表明

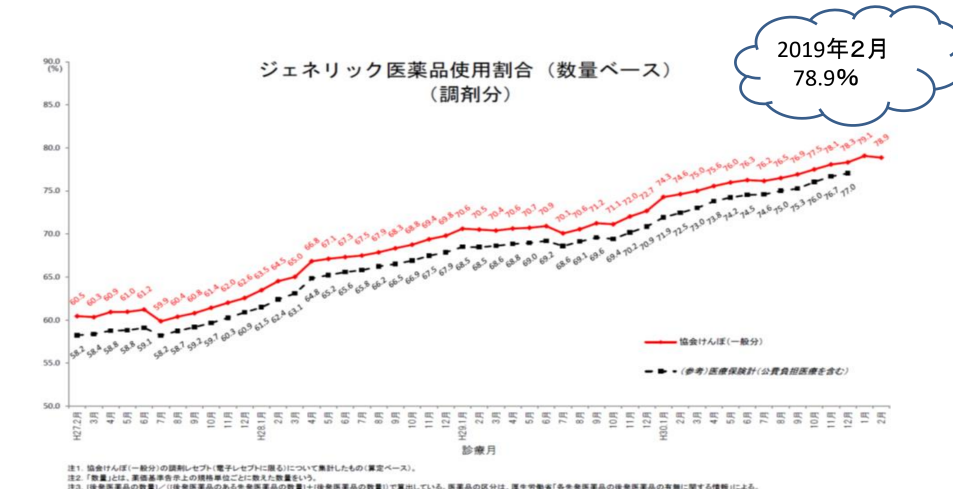
数量シェア 目標 (骨太方針2017)

○ 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。

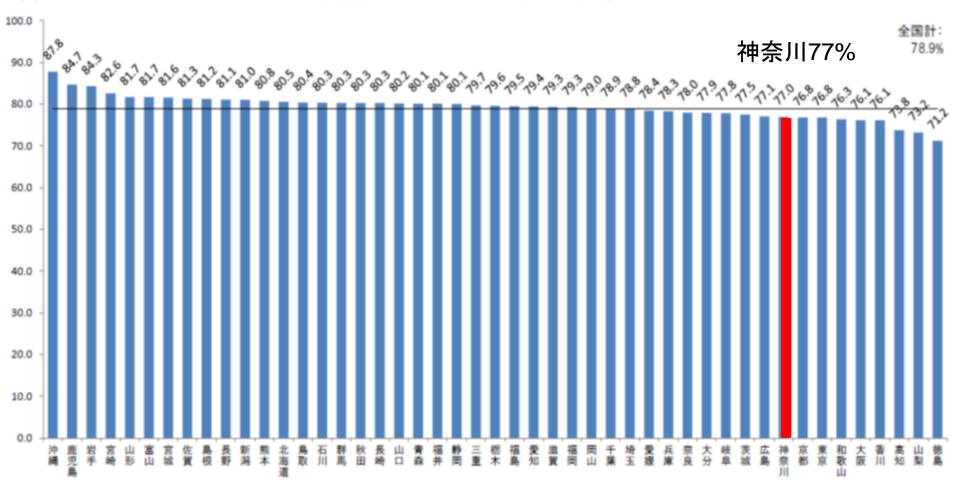


注)数量シェアとは、「後発医薬品のある先発医薬品」及び「後発医薬品」を分母とした「後発医薬品」の数量シェアをいう

協会けんぽのジェネリック医薬品 の使用割合の伸び



都道府県別ジェネリック医薬品使用割合(数量ベース) (調剤分) (平成31年3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. 加入者の適用されている事業所所在地別に集計したもの。

(%)

注4. [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])で算出している。医薬品の区分は、厚生労働省「各先発医薬品の後発医薬品の有無に関する情報」による。

ジェネリック医薬品使用促進策のこれまでを振り返って

後発医薬品使用促進策の推移について(1)

	薬事承認・診療報酬上の取組	医療保険制度・その他の取組
2002(平成14)年		2003年特定機能病院への
2005(平成17)年	・新たに承認申請する後発医薬品の名称を「一般名+剤形+含量+会社名(屋号)」 とするように指導	DPC制度導入
2006(平成18)年	・ <u>処方せん様式の見直し</u> (後発医薬品に変更が可能と判断した場合に保険医が署名等するように様式に変更) ・保険薬局の後発医薬品情報提供料の導入	・先発品にある医療上必要な含量違いの全規格 取り揃えをメーカーに指示
2007(平成19)年	・薬価収載を年1回から2回に増やす	・政府が「経済財政改革の基本方針2007」で20 12年度までに後発医薬品の数量シェアを30% 以上にすることを決定 ・「後発医薬品の安心使用促進アクションプログ ラム」を策定
<u>2008(平成20)年</u>	・ <u>処方せん様式の見直し</u> (後発医薬品に変更が可能と判断した場合に保険医が署名等するようにしていた従来の様式を、後発医薬品に変更が不可能と判断した場合に保険医が署名等する様式に変更) ・保険薬局の調剤基本料における <u>後発医薬品調剤体制加算の導入</u> ・保険医療機関及び保険医療養担当規則、保険薬局及び保険薬剤師療養担当規則に保険医及び保険薬剤師に対する使用・調剤の努力義務等を規定	
2009(平成21)年		・保険者による被保険者(患者)に対する普及啓発として、「ジェネリック医薬品希望カード」を原則すべての被保険者に配布すること等を実施
2010(平成22)年	 ・保険薬局の調剤基本料における後発医薬品調剤体制加算の見直し ・保険薬局での後発医薬品への変更調剤の環境を整備(含量違いの後発医薬品等の変更可) ・保険医療機関の入院基本料における後発医薬品使用体制加算の導入 ・保険医療機関及び保険医療養担当規則に保険医に対して患者の意向確認などの対応の努力義務を追加 	



三田病院でDPC導入でジェネリック医薬品への置き換え①



注射薬65品目の一斉置き換え(2008年)

三田病院におけるジェネリック医薬品 切り替え方針

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

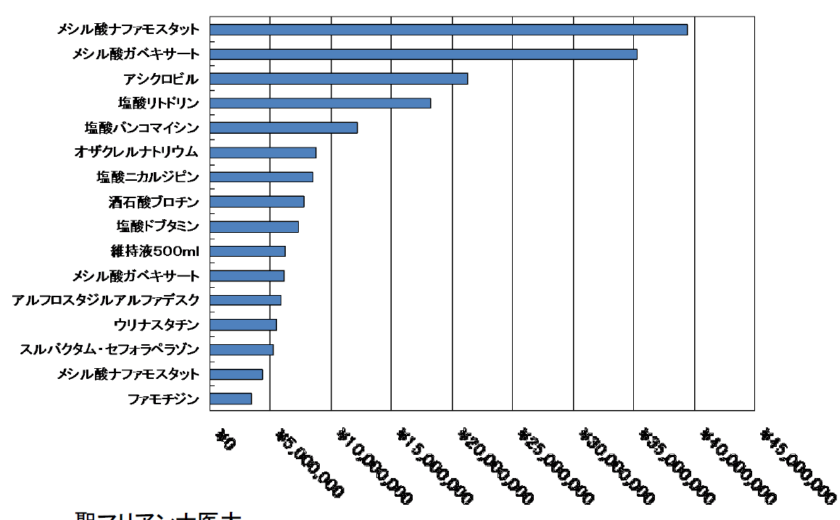
・ジェネリック医薬品の選定方針

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

聖マリアンナ医大の事例も参考にした

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

削減効果の多い注射薬(2005年)



聖マリアンナ医大



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)

入院患者さんヘジェネリック 医薬品のお知らせ

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

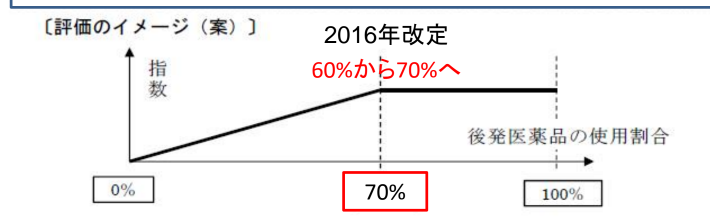
後発医薬品使用促進策の推移について(2)

	薬事承認・診療報酬上の取組	医療保険制度・その他の取組
<u>2012(平成24)年</u>	 ・処方せん様式の見直し(処方薬ごとの後発医薬品への変更の可否を明示するよう、処方せん様式を変更) ・保険薬局の調剤基本料における後発医薬品調剤体制加算の見直し ・保険医療機関における後発医薬品の積極的使用に対する体制の評価 ・一般名処方加算の導入、一般名処方マスタの公表等により、一般名処方を推進 	・後発医薬品の品質確保 →医療関係者向けジェネリック医薬品Q&A を作成配布
2013(平成25)年		 ・第二期医療費適正化計画(H25~29年度) ・「後発医薬品のさらなる使用促進のためのロードマップ」を公表 →数量シェアの目標を2018年3月末までに60%以上とする
2014(平成26)年	・保険薬局の調剤基本料における後発医薬品調剤体制加算の要件見直し(「後発医薬品のさらなる使用促進のロードマップ」の新指標に基づく評価) ・一般名処方が行われた医薬品について、後発医薬品を調剤しなかった場合は、その理由を調剤報酬明細書に記載 ・DPC制度(急性期入院医療の定額報酬算定制度)において、機能評価係数に後発医薬品指数を新設し、後発医薬品を使用した場合を評価 ・後発医薬品の薬価を新規収載時に6がけに ・後発医薬品の既収載品薬価は3グループの統一価格に整理	・ジェネリック医薬品切替による削減効果額等を 保険者が把握するためのシステムが稼働予定 (H26.12から順次) 発医薬品指数導入
2015(平成27)年以 隆		<医療保険制度改革における対応> ・国保における保険者努力支援制度の創設(後発医薬品使用割合等の取組を評価) ・医療費適正化計画の見直し(後発医薬品使用割合を指標に追加) ・後期高齢者支援金の加算・減算制度の見直し(後発医薬品使用割合を指標に追加)

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)



三田病院でDPC指数導入でジェネリック医薬品への置き換え②



内服・外用薬の一斉置き換え(2016年)

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	ドネペジル塩酸塩 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 塩酸塩錠(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	プラバスタチン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)	シノベール錠	シベンポリンコハク 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	アンプロキソール 塩酸塩シロップ小 児用(トーワ)	ラキソベロン錠	コンスーベン錠
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内容 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 OD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
アンカロン錠	アミオダロン塩酸塩		

国際医療福祉大学グループでもジェネリック医薬品への置き換えに現場医師が抵抗



国際医療福祉大学三田病院

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

パート2 ジェネリック医薬品に対する 医師・薬剤師の不信・不安

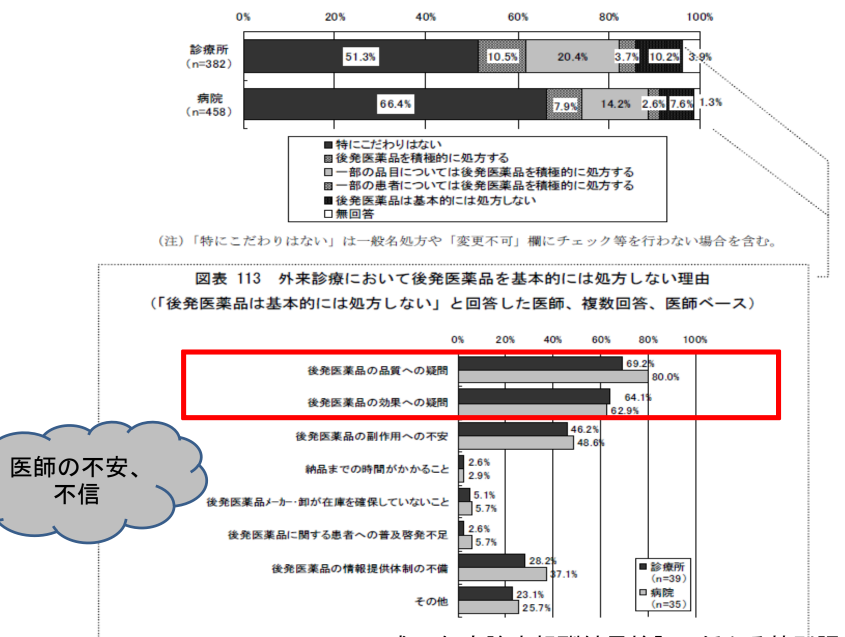


ジェネリック医薬品に対する 医師・薬剤師・患者の不安・不信

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

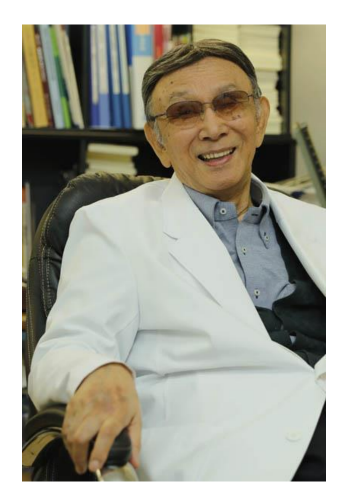
「ゾロ品」なんて・・・

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)

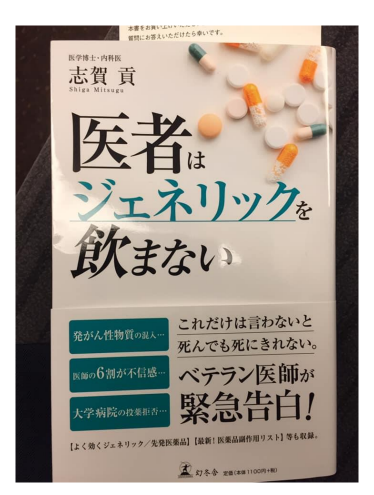


平成24年度診療報酬結果検証に係かる特別調査

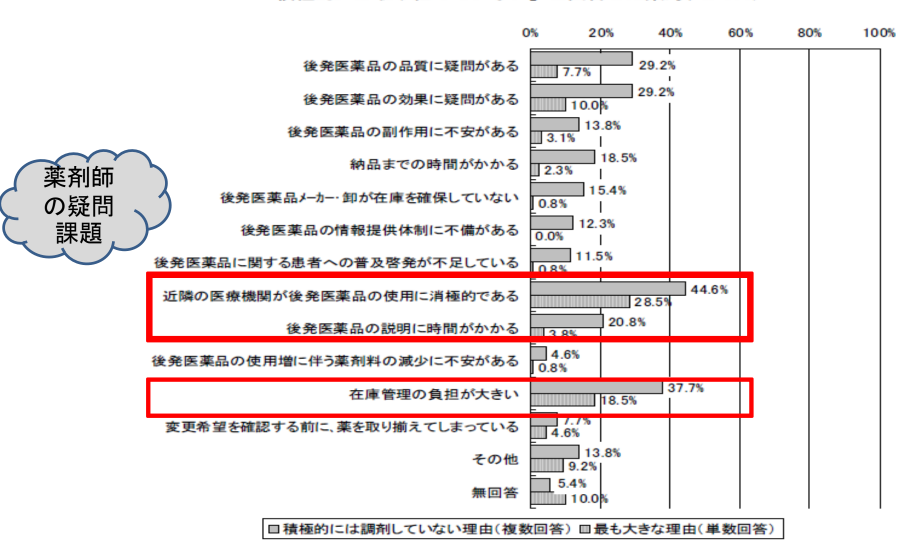
「高血圧、心臓病、動脈硬化には極上の先発品を服用し、その他の慢性疾患にはジェネリックで我慢する」



志賀貢さん 医師、作家



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)

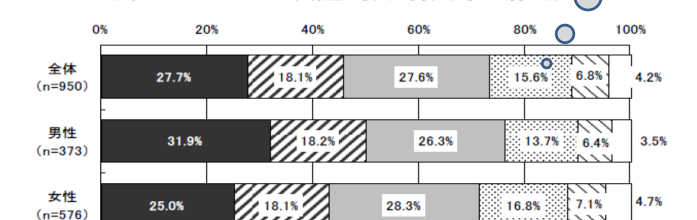


(注)「その他」の内容として、「短期処方のため」(同旨含め 2 件)、「処方医師が後発医薬品を選択」(同旨含め 2 件)、「患者が不安を感じている」(同旨含め 2 件)等が挙げられた。

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



図表 175 ジェネリック医薬品の使用に関する考え (男女別)

■できればジェネリック医薬品を使いたい □とりあえずジェネリック医薬品を試してみたい □ジェネリック医薬品や先発医薬品にはこだわらない □できればジェ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。

ちなみに私はバリバリのジェネリック派



専門医の不信・不安

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

高血圧治療 ガイドライン に、なぜジェ ネリック医薬 品が入って いない?



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

デンスがないか

らだ!

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?

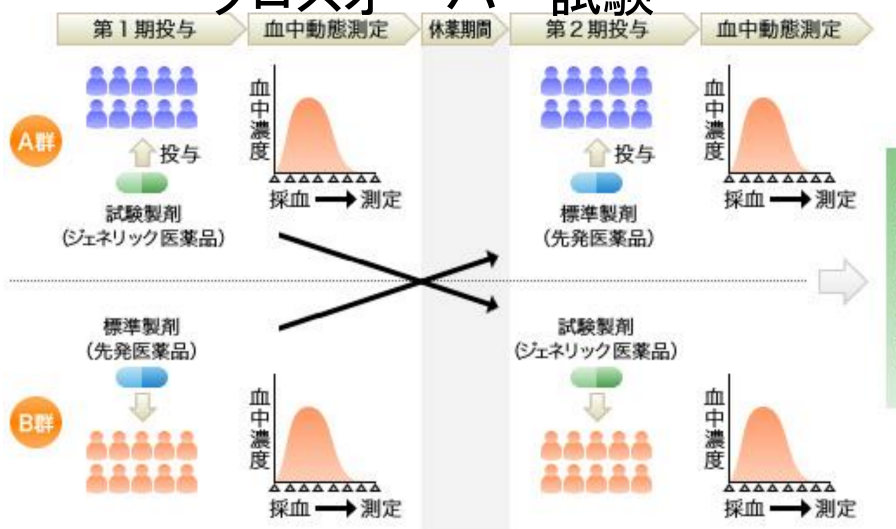
- 先発医薬品と<u>生物学的同等性</u>の検証に疑問があり、例えば、ジェネリック 医薬品に切替えると、異なった血中濃度推移を示すのではないか?
- 生物学的同等性(BE)試験は健常人を対象とした単回経口投与試験であり、長期投与の検証がなされていない。長期投与の患者でもジェネリック医薬品は先発医薬品と血中濃度推移と同等であるのか?
- 原薬・製剤の品質に問題があるのではないか?

ジェネリック医薬品の 承認申請に必要な3つの試験

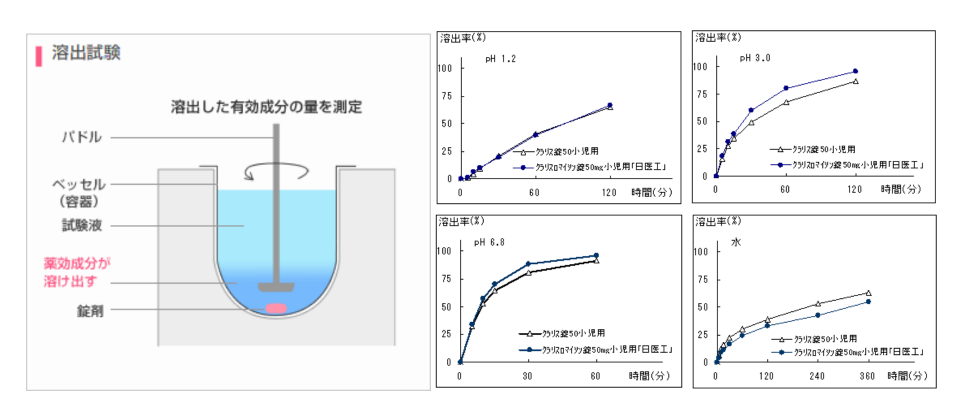
- 規格及び試験方法
 - 1錠中の含有量の規格や有効成分の確認試験法を規定
 - 溶出試験
- 加速試験
 - 安定性試験
 - 40°C、湿度(75%RH)で6ヶ月保存→3年間の安定性の担保
- 生物学的同等性試験
 - 血中濃度の比較(Cmax、AUC)
 - 溶出試験→オレンジブック

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



溶出試験



クラリスロマイシンの溶出試験

承認方法に対する不信と誤解

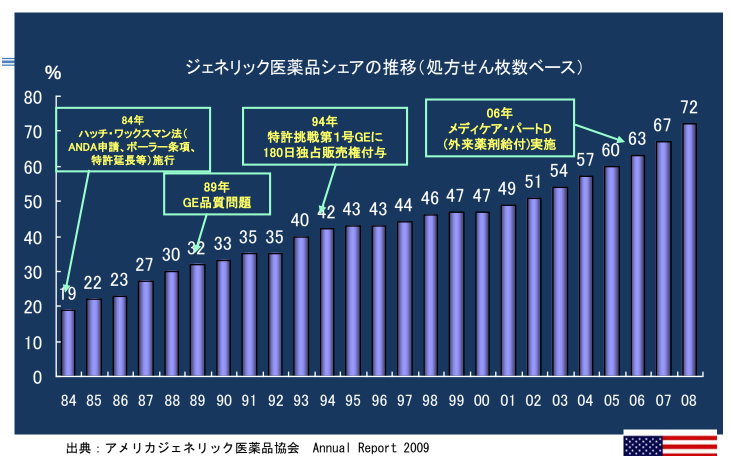
ジェネリック医薬品では 臨床試験が省略されている

かつては後発品も臨床試験を行っていた!

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 ポスト80%を目指して

フォーミュラリーの普及

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ルール

-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

米国のフォーミュラリー(Formulary) (推奨医薬品リスト)

- フォーミュラリー
 - 薬剤給付管理(PBM)会社が保険者に代わって, 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
- フォーミュラリーにより米国では、ジェネリック医薬品の普及した。
 - 日米PBMシンポジウム(2012年)でも米国側から、「フォーミュラリーがなければ米国のジェネリックシェア率はヨーロッパ並みだっただろう」との発言あり

日米PBMシンポジウム

ファイザーヘルスリサーチ振興財団(2012年9月9日青山)



PBM: Pharmacy Benefit Manegemet(薬剤給付管理)

我が国における フォーミュラリの2類型

- ①病院(院内)フォーミュラリー
 - <u>聖マリアンナ医大</u>、浜松医科大学、昭和大学付 属病院、東京女子医大など
- ②地域フォーミュラリー
 - 地域医療連携推進法人フォーミュラリー
 - 日本海ヘルスケアネットなど
 - 保険者フォーミュラリー
 - ・協会けんぽ静岡支部と日本医薬総研(日本調剤)
 - 薬剤師会フォーミュラリー
 - 品川区薬剤師会

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(元薬剤部長) 現在、日本調剤取締役

聖マリアンナ医科大学病院での院内フォーミュラリーについて②

薬効群	第一選択薬	第二選択薬	備考
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)	
H2遮断薬 (内服薬)	ファモチジン(後発品) ラニチジン(後発品)		
aグルコシダーゼ阻害薬	ボグリボース(後発品) ミグリトール(後発品)		
グリニド系薬	ミチグリニド(後発品) シュアポスト(<mark>先発品</mark>)		
スタチン系薬	アトルバスタチン(後発品) ロスバスタチン(後発品)	プラバスタチン(後発品) ピタバスタチン(後発品)	
ACE阻害薬/ARB	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)	アジルバ40mg [※] (先発品)	40mg以上必要な患者 限定・分割不可
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)	アレンドロン酸点滴静注用*(後発品) リクラスト点滴静注液*(先発品)	立位・座位を保てない患者
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)	パリエット5mg(先発品) 第三選択:タケキャブ*1(先発品) ネキシウム顆粒*2(先発品)	※1 診療科限定 ※2 小児限定
G-CSF製剤	フィルグラスチムBS(後続品)	ノイトロジン注 (先発品)	
口腔咽頭および 食道カンジダ症	フルコナゾールカプセル(後発品) イトラコナゾール錠(後発品)	イトリゾール内用液(先発品) ボリコナゾール錠(先発品)	軽症例限定 : ハリゾンシロップ フロリードゲル経口用

地域医療連携推進法人 日本海へルスケアネット 2018年1月



山形県庄内地方の地域医療連携 推進法人構想(イメージ)

日本海ヘルスケアネットワ

- 人工透析の検査は 日本海総合病院に一
- 医師の派遣
- 薬や資材の共同購入
- 老人保健施設の空き情報の共有 など

地域フォ[.]

ラリーを作成

1本海総合病院など

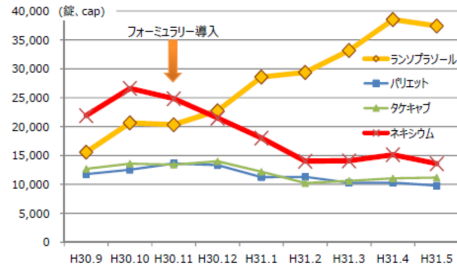
酒田市

日本海へルスケアネットでの地域フォーミュラリーについて②(実績等)

- プロトンポンプ阻害薬(PPI)等の薬効群で地域における推奨薬剤リストが作成されている。
- 日本海総合病院においては、一定の導入効果が出ている。
 - 地域フォーミュラリー対象薬効群の推奨薬剤リスト

薬剤名
ランソプラゾール
ラベプラゾール
オメプラゾール
ボグリボース
ミグリトール
テルミサルタン(第一推奨薬)
オルメサルタン(第二推奨薬)
カンデサルタン(第三推奨薬)
ロスバスタチン
ピタバスタチン
インフリキシマブ
アレンドロン酸ナトリウム
リセドロン酸ナトリウム

■ 地域フォーミュラリー導入の効果(日本海総合病院の事例)



■ 非推奨薬選択時のアラート表示(日本海総合病院の事例)



出典:地方独立行政法人山形県・酒田市病院機構の提供資料に基づき医療課において作成

東京・新宿で地域フォーミュラリー

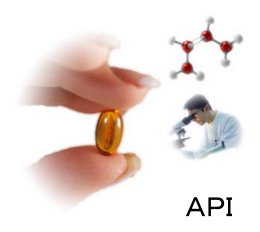
- 新宿区薬剤師連携協議会(木村利美・東京 女子医科大病院薬剤部長)
 - 国際医療センター、慶応大学、東京医大、東京女子医大、大久保病院、聖母病院、東京新宿メディカルセンター、東京山手メディカルセンター
 - 2019年4月に新宿フォーミュラリー検討部会を設置、8施設で使用するフォーミュラリーに着手
 - 抗アレルギー剤、インフルエンザ治療薬から
 - 昭和大がアドバイザーを派遣

パート3 原薬に対する不信・不安



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

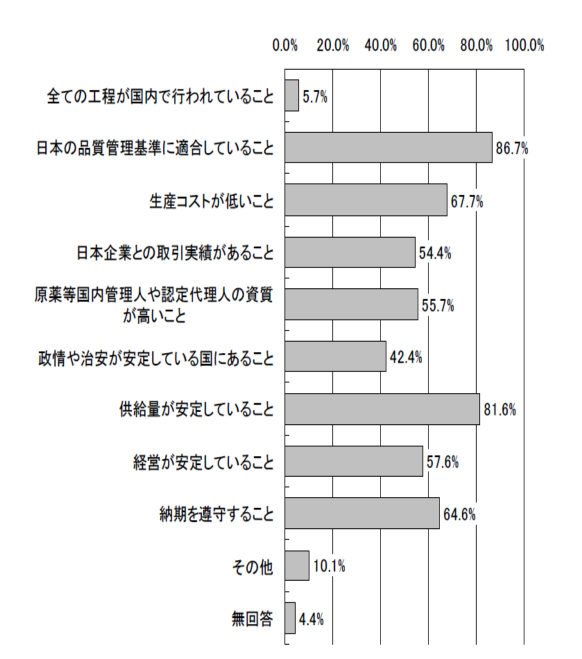
	金額(出荷ベース) (百万円)		品目数	
		構成割合		構成割合
①診療報酬上の後発医薬品製造販売承認取 得品目	631,400	100.0%	7,723	100.0%
②すべての工程を国内で製造する原薬を 使用する品目	195,251	30.9%	2,896	37.5%
③中間体を輸入し、国内で一部の反応工 程を経る原薬を使用する品目	36,443	5.8%	538	7.0%
④粗製品又は最終品を輸入し、国内で精製又は加工する品目	51,753	8.2%	586	7.6%
⑤輸入した原薬をそのまま使用する品目	288,888	45.8%	3,672	47.5%

⁽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。

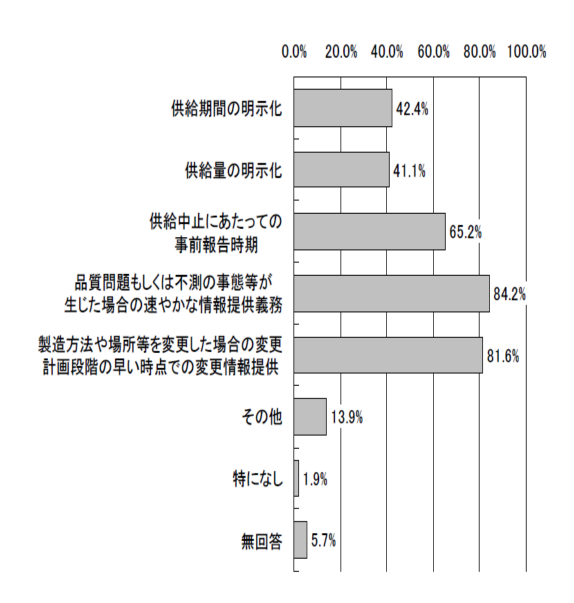
図表 11 自社もしくは輸入業者を介して粗製品又は最終品を輸入し国内精製または 加工したものの調達国別の状況(平成23年度)

		企業	美数	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%
þ.	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%
その他	オーストリア	3	1.2%	1,591	0.2%	3	1.0%
	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。



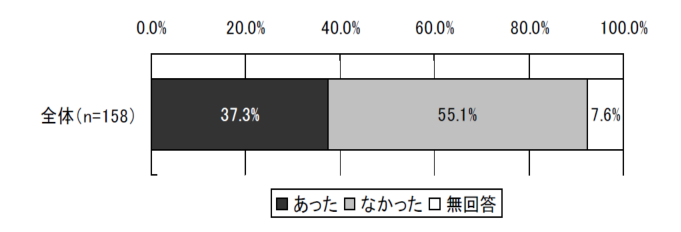
図表 14 後発医薬品の原薬等の供給業者(製造業者を含む)との契約の際に 考慮していること(複数回答、n=158)



図表 18 後発医薬品の原薬等の在庫管理、品切れ防止の為に実施していること (複数回答、n=158)

0.0% 20.0% 40.0% 60.0% 80.0% 100.0% 原薬等の在庫管理の責任者を指名し、 在庫管理及び品切れ防止に関して、 44.9% 社内の責任と分担を明確化させている 原薬等を安定供給させるための手順が 標準化されている。または、安定供給の 22.8% ためのマニュアルを作成している。 セカンドソースの有無等の情報を収集し、 必要な場合においてセカンドソースを 38.6% 確保し、一変承認を取得している 供給量が非常に多い医薬品や、自社の シェアが高い医薬品については、現在の 42.4% 供給元からの入手が困難になった場合に 代替の供給源の確保に努めている その他 16.5% 特になし 9.5% 7.6% 無回答

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!

後発品、長期収載品の原薬製造所比較

海外の原薬製造所依存は後発品59.6%、長期収載品55.9%でやや後発品が多い

図表 1- 28 (参考) 製造所の地域別分布(合計値による構成比) 【後発医薬品メーカー】

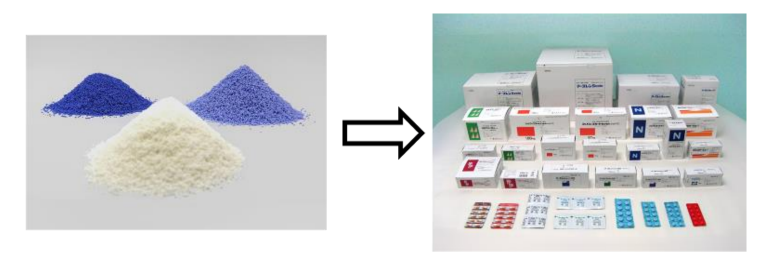
	製剤の製造所数(n=156)		
	32/13-7 32.2E//13-24 W	うち、自社及びグル ープ子会社以外の 製造所数	原薬の製造所 (n=167)
1)製造所数合計	100.0%	100.0%	100.0%
2)日本の製造所数合計	86.5%	86.8%	40.4%
3)北海道	0.9%	0.5%	0.2%
4)東北	9.3%	10.0%	2.4%
5)関東信越	17.9%	16.9%	13.2%
6)東海北陸	31.9%	34.4%	10.5%
7)近畿	18.0%	17.8%	8.2%
8)中国	1.5%	1.3%	2.9%
9)四国	3.8%	3.4%	1.6%
10)九州	3.2%	2.6%	1.4%
11)海外の製造所数合計	13.5%	13.2%	59.6%
12)韓国	3.2%	4.0%	8.3%
13)台湾	1.9%	2.4%	2.1%
14)中国	0.7%	0.7%	13.8%
15)アメリカ合衆国	1.0%	0.9%	1.8%
16)イスラエル	0.1%	0.1%	1.3%
17)イタリア	0.4%	0.5%	7.19
18)インド	1.6%	1.4%	11.9%
19)オランダ	0.1%	0.2%	0.5%
20)カナダ	0.0%	0.0%	0.3%
21)スイス	0.2%	0.2%	1.29
22)スペイン	0.4%	0.5%	2.5%
23)チェコ	0.0%	0.0%	0.5%
24)ドイツ	1.1%	0.9%	2.29
25)ハンガリー	0.0%	0.0%	1.19
26)フィンランド	0.2%	0.3%	0.49
27)フランス	0.3%	0.0%	1.6%
28)ポーランド	0.0%	0.0%	0.49
29)メキシコ	0.0%	0.0%	0.5%
30)その他	2.3%	1.3%	2.19

図表 1-29 (参考) 製造所の地域別分布(合計値による構成比) 【長期収載品メーカー】

	製剤の製造所数(n=9	製剤の製造所数(n=96)	
		うち、自社及びグル ープ子会社以外の 製造所数	原薬の製造所 (n=96)
1)製造所数合計	100.0%	100.0%	100.0%
2)日本の製造所数合計	79.5%	79.7%	44.1%
3)北海道	0.9%	0.8%	0.2%
4)東北	9.3%	9.7%	3.6%
5)関東信越	20.8%	17.7%	9.5%
6)東海北陸	25.3%	31.8%	14.6%
7)近畿	11.6%	13.3%	7.4%
8)中国	6.9%	1.8%	3.9%
9)四国	3.2%	3.8%	1.7%
10)九州	1.5%	0.8%	3.2%
11)海外の製造所数合詞	† 20.5%	20.3%	55.9%
12)韓国	0.2%	0.0%	1.5%
13)台湾	0.0%	0.0%	0.7%
14)中国	0.3%	0.0%	8.9%
15)アメリカ合衆国	1.7%	1.3%	4.1%
16)イスラエル	0.0%	0.0%	0.4%
17)イタリア	4.1%	5.4%	5.7%
18)インド	0.2%	0.0%	4.1%
19)オランダ	0.3%	0.3%	0.9%
20)カナダ	0.6%	0.8%	0.4%
21)スイス	0.8%	1.0%	4.0%
22)スペイン	0.6%	0.3%	2.1%
23)チェコ	0.2%	0.3%	0.4%
24)ドイツ	4.5%	4.9%	5.6%
25)ハンガリー	0.0%	0.0%	0.2%
26)フィンランド	0.3%	0.5%	0.4%
27)フランス	2.3%	1.8%	6.6%
28)ポーランド	0.0%	0.0%	0.1%
29)メキシコ	0.0%	0.0%	0.4%
30)その他	4.7%	3.8%	9.4%

平成30年度後発医薬品使用促進検証検討事業調査より

原薬問題



原薬(APIs: Active pharmaceutical ingredients)

製剤(Formulations)

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。

バルサルタンの原薬製造過程で 発がん性物質生成

・バルサルタンの原薬問題

- 中国の製造所「Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co.Ltd(以下、Huahai)で発がん性物質が検出され、欧州で製品回収が始まり世界的な問題となった。
 - Nーニトロソジメチルアミン(NDMA)、N-ニトロソジエチルアミン(NDEA)が原薬製造過程で発生
- 国内でも2018年7月にあすか製薬は、バルサルタン錠「AA」の全ロットを対象に自主回収した。
- 一方で、この問題はバルサルタンにとどまらず、欧米ではインドの「Aurobindo Pharm Ltd.」で製造されたイルベサルタンでもNDMAが検出されたことが公表され、世界的にも調査が進められている。

ファイザーのアムバロに 発がん性物質

- アムバロ:バルサルタン•アムロジピンベシル酸塩配 合錠
 - ファイザーは2019年2月8日、アムロバ約76万4千錠を 自主回収すると発表した。
 - 回収対象となるのはアムバロ配合錠「ファイザー」のうち、 2018年12月3日から2019年1月23日までに出荷された 薬品の一部。
 - インド工場で製造されたバルサルタンの原薬に発がん性物質が混入
 - これまでに健康被害の報告はないとしている。

厚労省は原薬の発がん性物質の管理ガイドラインICH-M7をサルタン系医薬品のジェネリックにおいても適用することとした。

管理値「NDMA 0.0959 μg/日、 NDEA0.0265 μg/日」以下に

2018年11月9日通知、医薬・生活衛生局医薬品審査管理課長、 医薬安全対策課長、監視指導・麻薬対策課長

セファゾリン(日医工)供給停止



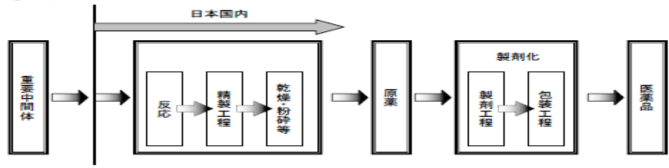
- 抗菌薬「セファゾリン」が 2019年2月より供給停止
- 国内シェア約6割を占める 日医工の供給が止まり、再 開のめどがたっていないた め
- 日医工によると、昨年末以降、原薬がイタリアの会社で製造される際、異物が混入したため
- 中間体の中国産のテトラゾ ール酢酸(TAA)も関係して いる

(参考)

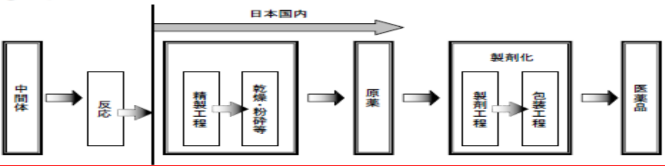
上記図表の「中間体」とは、化学合成薬の場合、原薬合成工程で製造される物質であり、原 薬になるまでに分子的な変化をうける物質をいう。ただし、ここでの反応工程とは共有部分結合 が形成あるいは切断する反応とし、塩交換反応は含んでいない。

なお、上記図表中の③~⑤の主な製造工程は、次のとおりである。

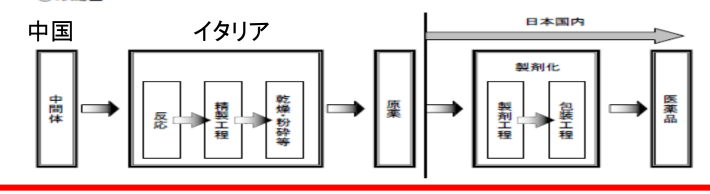
③の場合



④の場合



・ ⑤の場合



ラニチジン問題

- 海外で、グラクソ・スミスクライン(GSK)のザンタックの原薬から発がん性物質であるN-ニトロソジメチルアミン(NDMA)が検出された
- ・ ラニチジンを発売す後 発品を含む全11社が自 主回収する事態に発展 している(2019年10月)

一般名:ラニチジン塩酸塩(Ranitidine Hydrochloride)

化学名:(1EZ)-N-{2-[({5-[(Dimethylamino)methyl]furan-2-yl}methyl)

sulfany(]ethyl) - N'-methyl-2-nitroethene-1,1-diamine

monohydrochloride 分子式:C₁₉H₂₉N₄O₃S・HCI

分子量:350,86

及びC*位幾何異性例

性 状:白色~微黄色の結晶性又は細粒状の粉末である。水に極 めて溶けやすく、メタノールに溶けやすく、エタノール

(99.5)に溶けにくい。

吸湿性である。光によって徐々に着色する。

融 点:約140℃(分解)

分配係数(logP):-1.52(pH7.0、1-オクタノール/水系)

物質名: N-ニトロソジメチルアミン

(別の呼称: NDMA) CAS 番号: 62-75-9

化審法官報公示整理番号:

化管法政令番号:

RTECS 番号: IQ0525000

分子式: C₂H₆N₂O 分子量: 74.08

換算係数: 1 ppm = 3.03 mg/m³ (気体、25℃

構造式:

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 奥田 晴宏 (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

〇奥田 晴宏 国立医薬品食品衛生研究所所長(座長)

〇長島 公之 (公社)日本医師会常任理事

〇杉山 茂夫 (公社)日本歯科医師会常務理事

〇村松 章伊 (公社)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・バイオシミラー学会代表理事

〇渡邊 善照 (NPO 法人) ジェネリック医薬品協議会理事長

〇西島 正弘 偽造医薬品等情報センター センター長

〇喜多村 孝幸 (一社)日本脳神経フォーラム理事長

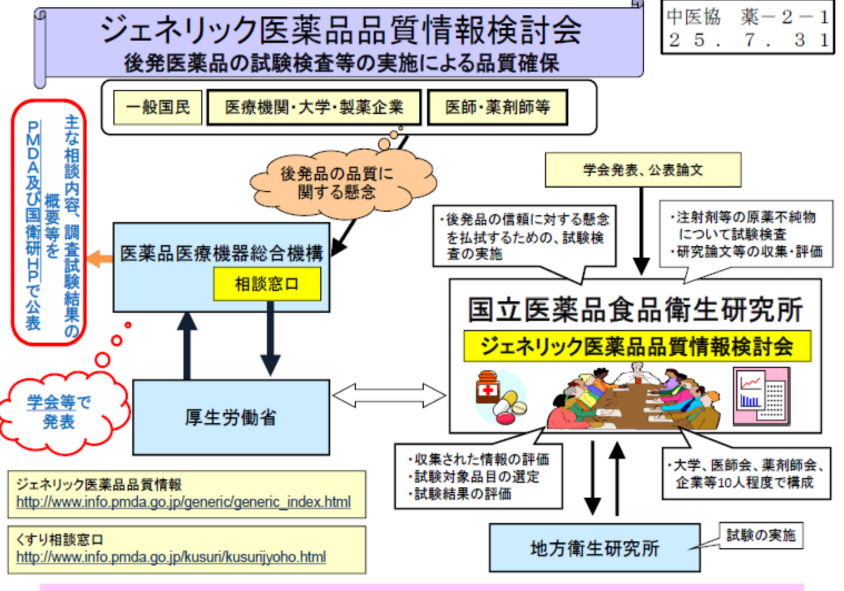
〇緒方 宏泰 明治薬科大学名誉教授

〇檜垣 和孝 岡山大学大学院医歯薬学総合研究科教授

〇楠本 正明 京都薬科大学臨床薬学教育研究センター教授

〇四方田 千佳子 神戸薬科大学特任教授

〇守安 貴子 東京都健康安全研究センター薬事環境科学部長



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

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

現在まで10年間、22回開催しチェックを行っている

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

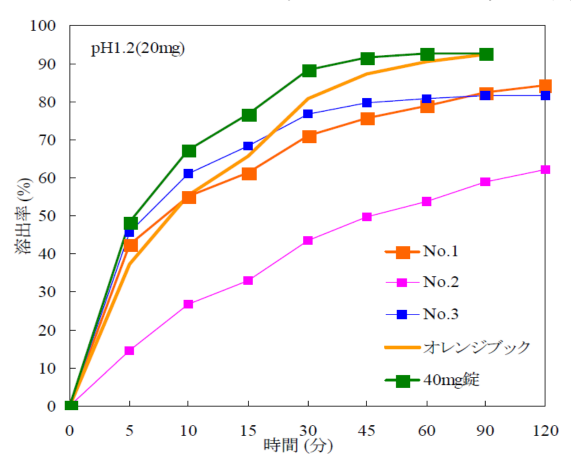


図 5 グリクラジド錠 20mg の pH1.2 における溶出挙動

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。

学術的評価と監視指導を連動させた一元的な品質確保の推進

厚生労働省においては、後発医薬品の品質確保のため、現在、以下の取り組みを実施。

- ・学会発表等やPMDA相談窓口に寄せられた意見等について、ジェネリック医薬品品質情報検討会で 学術的な評価を行う「後発医薬品品質情報提供等推進事業」
- ・一斉監視指導の一環として、流通品の品質確認を行う「後発医薬品品質確保対策事業」

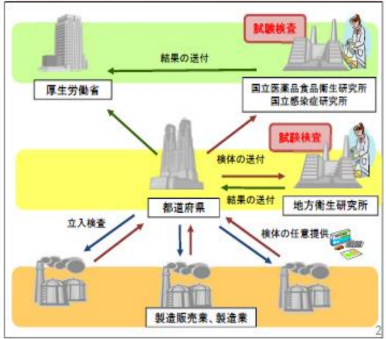
後発医薬品品質情報提供等推進事業

- 後発医薬品の品質の信頼性のさらなる向上を図るため、学会 発表等やPMDAの後発医薬品相談窓口に寄せられた意見等に ついて、科学的に検討。
- 必要に応じて医薬品に関する試験検査実施(約100品目/年)。

一般国民 医療機関·大学·製薬企業 医師·薬剤師等 後発品の品質 学会発表、公表論文 に関する懸念 主な 国立医薬品食品 PMDA及び国衛研HPで公表相談内容、調査試験結果の概要等を **PMDA** (医薬品医療機器総合機構) 衛生研究所 相談窓口 ジェネリック医薬品品質 情報検討会 厚生労働省 地方衛生研究所

後発医薬品品質確保対策事業

 先発医薬品と後発医薬品の同等性を確保するため、一斉監視 指導において、立ち入り検査によるGMPの指導を行うとともに、 品質確認のための試験検査を実施(約400品目/年)。



後発品、先発品に限らず 工業製品である医薬品には 常に監視の目が必要!

パート3 オーソライズド・ジェネリックとは?



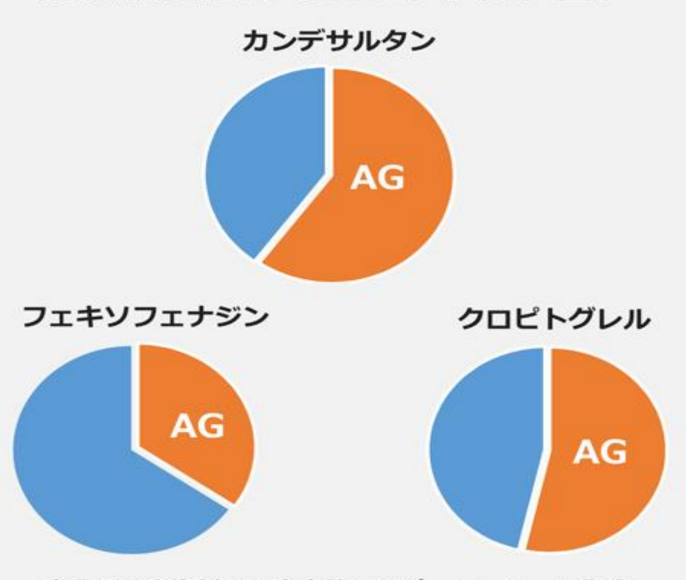
オーソライズド・ジェネリック (AG:Authorized Generic)とは?

- 特許期間中に先発薬メーカーが子会社などに独占販売権を 与え,他のGEに先駆けて発売する医薬品をAGと呼ぶ
- <u>先発薬と全く同じ薬なので,生物学的同等性試験などは必</u> 要がない
- ・ 米国などでは、新薬の特許が切れるとあっという間にGEに 置き換わる
- これに対し先発薬メーカーは、特許係争や適応追加といった 対抗措置を取るが、その1つとして自らの子会社でGEをつく る
- 同一原薬,同一製法で,適応も全く同じなので,置き換えに まつわる問題はないジェネリックと言える

武田薬品ブロプレスのAG、 あすか製薬が発売へ

- 武田薬品工業は2014年5月16日、あすか製薬が 承認を取得しているARB「ブロプレス」(一般名=カン デサルタン)のオーソライズド・ジェネリック(AG)、「カンデサルタン錠あすか」について、あすかが6月の 薬価追補収載後に発売することを明らかにした。
- 他社に先駆けて発売されるAGはこれが初めて
- ブロプレスは2013年度売り上げが1258億円
- あすか製薬は他社がジェネリック参入以前3~6カ 月早く販売することができる
- (2014年5月16日)

後発品に占めるAGの市場シェア



企業の公表資料や調査会社のレポートをもとに作成

国内販売中のオーソライズド・ジェネリック 一覧①

成分 No.	先発製品名	メーカー名	AG品名	メーカー名	発売
1	アレグラ錠	サノフィ	フェキソフェナジン錠 「SANIK」	日医工	2013年6月
2	ディオバン錠	ノバルティスファーマ	バルサルタン錠 「サンド」	サンド	2014年6月
3	ゾメタ 点滴静注	ノバルティスファーマ	ゾレドロン酸点滴静注 「サンド」	サンド	2014年6月
4	ブロプレス錠	武田薬品工業	カンデサルタン錠 「あすか」 あすか製薬		2014年9月
5	クラビット 錠・細粒	第一三共	レボフロキサシン錠・細粒 「DSEP」	第一三共 エスファ	2014年12月
6	プラビックス錠	サノフィ	クロピドグレル錠 「SANIK」	日医工	2015年6月
7	ソリタ	エイワイファーマ	YD-ソリタ	陽進堂	2015年6月
8	エックスフォージ 配合錠	ノバルティスファーマ	アムバロ配合錠 「サンド」	サンド	2015年12月
9	ユニシア 配合錠	武田薬品工業	カムシア配合錠 「あすか」	あすか製薬	2016年3月

国内販売中のオーソライズド・ジェネリック 一覧②

成分 No.	先発製品名	メーカー名	AG品名	メーカー名	発売
10	コディオ 配合錠	ノバルティスファーマ	バルヒディオ配合錠 「サンド」	サンド	2016年6月
11	バルトレックス 錠・顆粒	グラクソ・スミスクライン	バラシクロビル錠・顆粒 「アスペン」	アスペン ジャパン	2016年7月
12	キプレス錠/ シングレア錠	杏林製薬/MSD	モンテルカスト錠 「KM」	キョーリン リメディオ	2016年9月
13	エカード 配合錠	武田薬品工業	カデチア配合錠 「あすか」	あすか製薬	2016年9月
14	パキシル錠	グラクソ・スミスクライン	パロキセチン錠 「アスペン」	アスペン ジャパン	2016年9月
15	サンドスタチン 皮下注用	ノバルティスファーマ	オクトレオチド皮下注 「サンド」	サンド	2016年12月
16	セボフレン 吸入麻酔液	丸石製薬	セボフルラン吸入麻酔液 「ニッコー」	日興製薬	2016年12月
17	イミグラン錠	グラクソ・スミスクライン	スマトリプタン錠 「アスペン」	アスペン ジャパン	2017年1月
18	ユーゼル錠/ ロイコボリン錠	大鵬薬品工業 /ファイザー	ホリナート錠 「タイホウ」	岡山大鵬薬品	2017年1月

国内販売中のオーソライズド・ジェネリック 一覧③

成分 No.	先発製品名	メーカー名	AG品名	メーカー名	発売
19	ミカルディス錠	日本BI (アステラス)	テルミサルタン錠 「DSEP」	第一三共 エスファ	2017年6月
20	ミカムロ 配合錠	日本BI (アステラス)	テラムロ配合錠 「DSEP」	第一三共 エスファ	2017年6月
21	ミコンビ 配合錠	日本BI (アステラス)	テルチア配合錠 「DSEP」	第一三共 エスファ	2017年6月
22	ムコスタ錠	大塚製薬	レバミピド錠 「オーツカ」	一大像型港上层	
23	ディナゲスト 錠・OD錠	持田製薬	ジエノゲスト錠・OD錠 「モチダ」 持田製薬販売		2017年6月
24	ティーエスワン 配合OD錠	大鵬薬品工業	エスワンタイホウ 配合OD錠 岡山大鵬薬品		2017年6月
25	メイアクト MS錠	MeijiSeikaファルマ	セフジトレンピボキシル錠 MeijiSeika 「OK」 ファルマ		2017年7月
26	クレストール錠	アストラゼネカ/塩野義	ロスバスタチン錠「DSEP」	第一三共 エスファ	2017年9月
27	オルメテック OD錠	第一三共	オルメサルタンOD錠 「DSEP」	第一三共 エスファ	2017年9月

国内販売中のオーソライズド・ジェネリック 一覧④

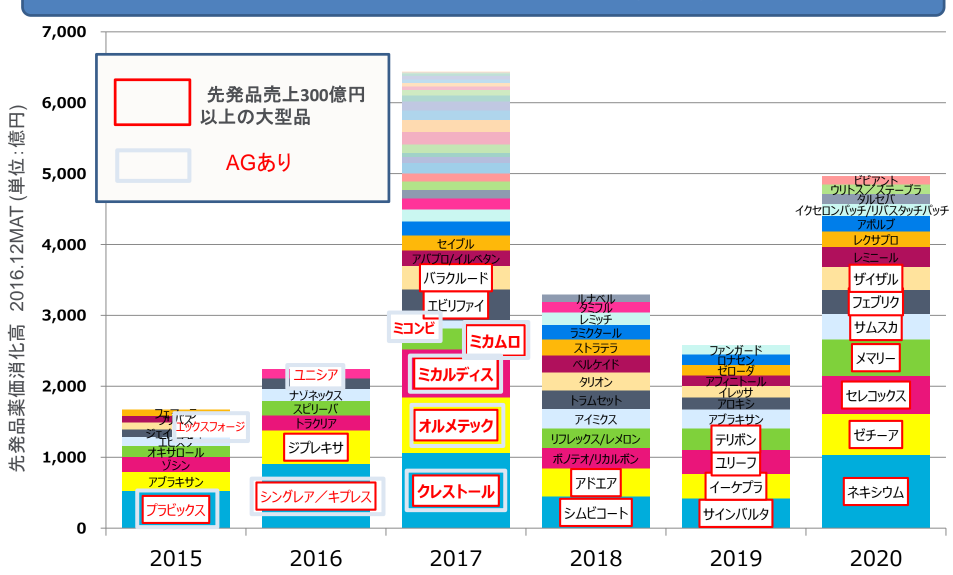
成分 No.	先発製品名	メーカー名	AG品名	メーカー名	発売
26-2	クレストール OD錠	アストラゼネカ/塩野義	ロスバスタチンOD錠 「DSEP」		
28	アバプロ錠/ イルベタン錠	大日本住友/塩野義	イルベサルタン錠 「DSPB」	DSファーマバイオ メディカル	2017年12月
29	ウラリット-U配 合散/配合錠	日本ケミファ	クエンメット 配合散/配合錠	日本薬品工業	2017年12月 販売名変更(承継)
30	リバロ錠	興和	ピタバスタチン錠「KOG」 テイカ製薬		2018年1月
31	タリオン 錠・OD錠	田辺三菱	ベポタスチンベシル酸塩 錠・OD錠「タナベ」	ニプロESファーマ	2018年3月
32	フェマーラ錠	ノバルティス	レトロゾール錠 「サンド」 サンド		2018年3月
5-2	クラビット 点滴静注	第一三共	レボフロキサシン点滴静注 第一三共 「DSEP」 エスファ		2018年6月
33	アイミクス 配合錠	大日本住友/ 塩野義	イルアミクス配合錠 「DSPB」	DSファーマバイオ メディカル	2018年6月
25-2	メイアクトMS 小児用細粒	MeijiSeikaファルマ	セフジトレンピボキシル 小児用細粒「OK」	MeijiSeika ファルマ	2018年6月

国内販売中のオーソライズド・ジェネリック 一覧⑤

成分 No.	先発製品名	メーカー名	AG品名 メーカー名		発売
34	タケプロン OD錠	武田薬品	ランソプラゾールOD錠 「武田テバ」	武田テバファーマ	2018年9月
35	ルナベル 配合錠	ノーベルファーマ	フリウェル配合錠「あすか」	あすか製薬	2018年12月
36	ベイスン 錠・OD錠	武田薬品	ボグリボース錠・OD錠 「武田テバ」		
37	イレッサ錠	アストラゼネカ	ゲフィチニブ錠「DSEP」	第一三共 エスファ	2019年3月
38	ユリーフ 錠・OD錠	第一三共/ キッセイ薬品	シロドシン錠・OD錠 「DSEP」	第一三共 エスファ	2019年3月
39	アリミデックス錠	アストラゼネカ	アナストロゾール錠 「DSEP」	第一三共 エスファ	2019年6月
40	カソデックス 錠・OD錠	アストラゼネカ	ビカルタミド錠・OD錠 「DSEP」	第一三共 エスファ	2019年6月
41	ノルバデックス	アストラゼネカ	タモキシフェン錠「DSEP」	第一三共 エスファ	2019年6月
42	ロナセン錠	大日本住友	ブロナンセリン錠「DSPB」	DSファーマバイオ メディカル	2019年6月

今後の後発品参入時期とAG

2017・2020年度を中心に、大型品の特許切れを迎え、後発医薬品市場の拡大が予想される。



AGのメリットとは

- ユーザー側
 - 先発薬と全く同じ薬なので、同等性や適応違いなど を気にする必要がない
 - 使い慣れた薬をそのままGEの価格で使える
 - ただし、名称は一般名に変わる
 - AGはジェネリックの市場の競争性を高め、歓迎すべき
- メーカー側
 - ジェネリックに市場を占有される前に、AGで市場占有できるメリットがある

でも、AGには実は種類がある









材料

レシピ

コック

全て先発メーカー製品と同じ、子会社が小分け販売

子会社が製造

同等性試験

同等性試験

いらない

先発メーカーと同じ

レシピは 同じ

子会社が製造

原薬企業は 異なる

生物学的 必要な場合が ある

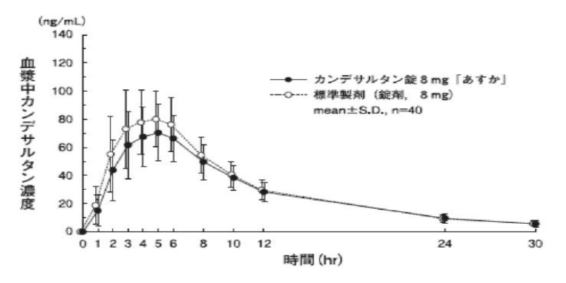
1) 生物学的同等性試験6)

<カンデサルタン錠 8mg「あすか」>

健康成人男性にカンデサルタン錠 8mg「あすか」と標準製剤それぞれ 1 錠(カンデサルタンシレキセチルとして 8mg)をクロスオーバー法により絶食単回経口投与して血漿中カンデサルタン濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ(AUC、Cmax)について統計解析を行った結果、 $AUC_{0:30}$ 及び Cmax の対数変換値の平均値の差の 90%信頼区間はそれぞれ $log(0.867)\sim log(0.958)$ 及び $log(0.813)\sim log(0.950)$ で生物学的同等性の基準である $log(0.80)\sim log(1.25)$ の範囲内であったことから、両剤の生物学的同等性が確認された。

	AUC ₀₋₃₀ (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)
カンデサルタン錠	834.8 ± 177.4	76.47	4.6	7.6
8mg「あすか」		±20.28	±1.2	±1.5
標準製剤	918.9	87.25	4.7	7.4
(錠剤、8mg)	±200.6	±23.63	±1.1	±1.5

 $(mean \pm S.D.. n=40)$



高血圧治療ガイドライン2019 (JSH2019)

ガイドラインに GE、AGが!

第5章 降圧治療 4 ジェネリック医薬品

ジェネリック医薬品(後発医薬品)は、先発医薬品と同一の 有効薬剤成分を含有しており、in vitroにおける溶出試験など を含めた「規格及び試験方法」「安全性試験」および健康成人 志願者を対象に常用量投与後の血中濃度の推移を先発医 薬品と比較した「生物学的同等性試験」の結果に基づいて審 査承認を受けている。製造承認に際して、高血圧患者を対象 にした臨床試験は義務づけられていないが、上記試験結果に 基づいて審査をクリアした医薬品である。

また、そのなかでオーソライズドジェネリック医薬品は、先発医薬品と有効薬剤成分や添加物、製造方法がすべて同一の後発医薬品であり、薬剤費用を抑制して継続可能な医療を提供するにあたり、積極的に使用することが望まれる。

オーソライズドジェネリックへの 今後の期待

オーソライズド・ジェネリックについては基本的に先発品と同一なので、医師会としても積極的に推奨してもよいのではないか?



東京都医師会長 尾崎会長

ジェネリック医薬品選択の3つのチェックポイント

- ポイント①品質
 - 原薬をはじめとした製品の品質保証がなされているか?
- ポイント②安定供給
 - 品切れ、欠品がない安定供給がなされているか?
- ポイント③情報開示
 - 原薬、共同開発元などの情報開示がなされているか?

まとめと提言

- -2020年、ジェネリック医薬品80%目標は前倒しで達成!
- しかし医師のジェネリック医薬品に対する不信・不安は払しょくされていない!
- ・ジェネリック医薬品の原薬問題に注目しよう
- ・オーソライズド・ジェネリックもジェネリック医薬品の選択肢の一つ
- ・ジェネリック医薬品選びの3つのポイント 品質(原薬問題)、安定供給、情報開示
- ・ジェネリックポスト80%はフォーミュラリーで

「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?
- 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%時代ペナビゲートする!
- 2016年7月1日に医学通信社より発刊(1200円)

バイオシミラーに ついても述べて います



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

扩医学通信社

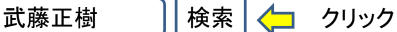
ご清聴ありがとう ございました



フェースブック で「お友達募 集」をしていま

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 mutoma@iuhw.ac.jp