

市場拡大再算定品目（案）

《第1回薬価算定組織：平成19年11月28日、第2回薬価算定組織：平成19年12月11日》

	銘柄名	成分	メーカー名	規格	現行薬価	対象品・類似品の別	薬効分類	加算
1	プロプレス錠2 プロプレス錠4 プロプレス錠8 プロプレス錠12	カンデサルタン シレキセチル	武田薬品工業(株)	2mg1錠 4mg1錠 8mg1錠 12mg1錠	49.40円 92.60円 180.30円 277.70円	市場拡大再算定対象品	内214 血圧降下剤	有 A=7.5 ( $\alpha=0.0375$ )
2	ディオバン錠20mg ディオバン錠40mg ディオバン錠80mg ディオバン錠160mg	バルサルタン	ノバルティス ファーマ(株)	20mg1錠 40mg1錠 80mg1錠 160mg1錠	43.60円 80.40円 151.50円 293.90円	市場拡大再算定類似品	内214 血圧降下剤	有 A=7.5 ( $\alpha=0.0375$ )
3	ミカルディス錠20mg ミカルディス錠40mg	テルミサルタン	日本ベーリンガーインゲルハイム(株)	20mg1錠 40mg1錠	90.30円 171.50円	市場拡大再算定類似品	内214 血圧降下剤	有 A=7.5 ( $\alpha=0.0375$ )
4	ニューロタン錠25 ニューロタン錠50	ロサルタンカリウム	萬有製薬(株)	25mg1錠 50mg1錠	97.90円 186.80円	市場拡大再算定類似品	内214 血圧降下剤	有 A=7.5 ( $\alpha=0.0375$ )
5	オルメテック錠5mg オルメテック錠10mg オルメテック錠20mg	オルメサルタン メドキシミル	第一三共(株)	5mg1錠 10mg1錠 20mg1錠	46.50円 89.50円 172.40円	市場拡大再算定類似品	内214 血圧降下剤	有 A=7.5 ( $\alpha=0.0375$ )
6	プレミメント錠	ロサルタンカリウム・ヒドロクロチアジド	萬有製薬(株)	1錠	190.00円	市場拡大再算定類似品	内214 血圧降下剤	有 A=7.5 ( $\alpha=0.0375$ )
7	パキシル錠10mg パキシル錠20mg	塩酸パロキセチン水和物	グラクソ・スミスクライン(株)	10mg1錠 20mg1錠	137.20円 241.10円	市場拡大再算定対象品	内117 精神神経用剤	無
8	デプロメール錠25 デプロメール錠50 ルボックス錠25 ルボックス錠50	マレイン酸フルボキサミン	明治製菓(株) ソルベイ製薬(株)	25mg1錠 50mg1錠 25mg1錠 50mg1錠	50.10円 87.80円 50.10円 87.80円	市場拡大再算定類似品	内117 精神神経用剤	無
9	ジェイゾロフト錠25mg ジェイゾロフト錠50mg	塩酸セルトラリン	ファイザー(株)	25mg1錠 50mg1錠	137.20円 241.10円	市場拡大再算定類似品	内117 精神神経用剤	無
10	レミケード点滴静注用100	インフリキシマブ(遺伝子組換え)	田辺三菱製薬(株)	100mg1瓶	107,695円	市場拡大再算定対象品	注239 その他の消化器官用薬	有 A=5 ( $\alpha=0.025$ )
11	プログラフカプセル0.5mg プログラフカプセル1mg プログラフカプセル5mg プログラフ顆粒0.2mg プログラフ顆粒1mg	タクロリムス水和物	アステラス製薬(株)	0.5mg1カプセル 1mg1カプセル 5mg1カプセル 0.2mg1包 1mg1包	562.50円 989.60円 3,691.20円 267.60円 982.40円	市場拡大再算定対象品	内399 他に分類されない代謝性医薬品	無

	成分数	品目数
内用薬	10	29
注射薬	1	1
外用薬	0	0
計	11	30

注) A:補正加算率(%),  $\alpha$ :市場規模に応じた傾斜配分に基づく実際の補正加算率

## 平成20年度実施の保険医療材料制度見直しの内容(案)

「平成20年度保険医療材料制度改革の骨子(平成19年12月14日中央社会保険医療協議会了解)」において、次期保険医療材料制度改革に当たって見直しを行うとされた事項について、次のような内容で実施することとしてはどうか。

- I 「特定保険医療材料の保険償還価格算定の基準について」(現行の材料価格算定ルール)、及び「医療機器の保険適用に関する取扱いについて」(現行の取扱いルール)の改正により明確化を図る事項

### 新規の機能区分(C1, C2)に係る事項

#### 1. 迅速な保険導入

《骨子》  
決定区分C1(新機能)と決定された医療機器について、「保険適用開始月の3月前の末日までに決定されたものに限る」とされているが、早期に患者が有用な医療技術を受けることが出来るよう、事務処理を簡略化すること等により、「保険適用開始月の1月前の末日までに決定されたものに限る」と短縮することとする。

【平成20年度実施】

#### 【現行の取扱いルール】

決定区分C1(新機能)と決定された医療機器については、毎年1月、4月、7月及び10月を基準として保険適用する。

ただし、保険適用開始月の3月前の末日までに決定区分C1(新機能)と決定されたものに限る。

#### 【改正案】

決定区分C1(新機能)と決定された医療機器については、1月、4月、7月及び10月を基準として保険適用する。

ただし、保険適用開始月の1月前の末日までに決定区分C1(新機能)と決定されたものに限る。

#### 2. 補正加算の見直し

- 《骨子》
- 新規医療材料及び改良型医療材料の開発や実用化に対するインセンティブを高めるため、これらについて適切に評価することとする。
  - 有用性加算(I)及び(II)を統合再編し、新たに改良加算を設ける等、補正加算を見直すこととする。【平成20年度実施】
  - 原価計算方式においては、業界の実情を踏まえつつ、革新性の程度に応じて営業利益率を±50%の範囲内で調整し、メリハリをつけた算定方式とすることとする。【平成20年度実施】

#### 【現行の取扱いルール】

新機能区分とは、既存の機能区分の定義(構造、使用目的、医療上の効能及び効果等)と明らかに異なるものとして、新規収載品が属する機能区分として新たに設定された機能区分をいう。

補正加算とは、類似機能区分比較方式で算定される新規機能区分に対して行われる画期性加算、有用性加算(I)、有用性加算(II)、市場性加算(I)及び市場性加算(II)をいう。

有用性加算(I)とは、画期性加算の3つの要件のうちイ又はハのいずれか及びロを満たす新規収載品の属する新規機能区分(画期性加算の対象となるものを除く。)に対する別表1に定める算式により算定される額の加算をいう。

有用性加算(II)とは、次のいずれかの要件を満たす新規収載品の属する新機能区分(画期性加算又は有用性加算(I)の対象となるものを除く。)に対する別表1に定める算式により算定される額の加算をいう。

- イ 類似機能区分に属する既収載品に比して、高い有効性又は安全性を有することが、客観的に示されていること。
- ロ 構造等における工夫により、類似機能区分に属する既収載品に比して、医療従事者への高い安全性を有することが、客観的に示されていること。
- ハ 当該新規収載品により、当該新規収載品の対象となる疾病又は負傷の治療方法の改善が客観的に示されていること。
- ニ 類似機能区分に属する既収載品に比して、当該新規収載品の使用後における廃棄処分等が環境に及ぼす影響が小さいことが、客観的に示されていること。

原価計算方式とは、新規収載品の製造又は輸入に要する原価に、販売費及び一般管理費(薬事法(昭和35年法律第145号)第77条の5第1項の規定により厚生労働大臣の指定を受けた特定医療機器に係る対策費用を含む。)、営業利益、流通経費並びに消費税及び地方消費税相当額を加えた額を当該新規収載品が属する新規機能区分の基準材料価格とする方式をいう。

画期性加算	$40 \leq A \leq 100$
有用性加算(I)	$15 \leq A \leq 30$
有用性加算(II)	$5 \leq A \leq 10$
市場性加算(I)	$A=10$
市場性加算(II)	$A=3$

【改正案】

新機能区分とは、新たな開発・発明又は構造・操作等の改良や工夫により既存の機能区分の定義（構造、使用目的、医療上の効能及び効果等）と明らかに異なるものと認められ、新規収載品が属する機能区分として新たに設定された機能区分をいう。

補正加算とは、類似機能区分比較方式で算定される新規機能区分に対して行われる画期性加算、有用性加算、改良加算、市場性加算（Ⅰ）及び市場性加算（Ⅱ）をいう。

有用性加算とは、画期性加算の3つの要件のうちいずれか1つを満たす新規収載品の属する新規機能区分（画期性加算の対象となるものを除く。）に対する別表1に定める算式により算定される額の加算をいう。

改良加算とは、次のいずれかの要件を満たす新規収載品の属する新機能区分（画期性加算又は有用性加算の対象となるものを除く。）に対する別表1に定める算式により算定される額の加算をいう。

- イ 構造等における工夫により、類似機能区分に属する既収載品に比して、医療従事者への高い安全性を有することが、客観的に示されていること。
- ロ 類似機能区分に属する既収載品に比して、当該新規収載品の使用後における廃棄処分等が環境に及ぼす影響が小さいことが、客観的に示されていること。
- ハ 類似機能区分に属する既収載品に比して、低侵襲な治療をできることが、客観的に示されていること。
- ニ 小型化、軽量化等により、それまで類似機能区分に属する既収載品で不可能であった、小児等への使用が可能となったことが、客観的に示されていること。

原価計算方式とは、新規収載品の製造又は輸入に要する原価に、販売費及び一般管理費（薬事法（昭和35年法律第145号）第77条の5第1項の規定により厚生労働大臣の指定を受けた特定医療機器に係る対策費用を含む。）、営業利益（業界の実情を踏まえつつ、新規収載品の革新性の度合いに応じて±50%の範囲内で調整を行う。）、流通経費並びに消費税及び地方消費税相当額を加えた額を当該新規収載品が属する新規機能区分の基準材料価格とする方式をいう。

別表1より抜粋	
画期性加算	$50 \leq A \leq 100$
有用性加算	$5 \leq A \leq 30$
改良加算	$1 \leq A \leq 20$
市場性加算（Ⅰ）	$A=10$
市場性加算（Ⅱ）	$A=3$

3. 価格調整

《骨子》

現行では「外国価格の相加平均の2倍以上の場合に2倍の価格」としているが、内外価格差に対する更なる取り組みが求められていることに加え、平成20年4月1日より「医療機関等における医療機器の立会いに関する基準」が実施されることを踏まえ、価格調整については、次々回改定時にはそれぞれ1.5倍とすることをにらみつつ、「外国価格の相加平均の1.7倍以上の場合1.7倍の価格」とすることとする。【平成20年度実施】

【現行の取扱いルール】

価格調整とは、外国平均価格（構造、使用目的、医療上の効能及び効果が当該新規収載品と最も類似している外国（アメリカ合衆国、連合王国、ドイツ及びフランスに限る。）の医療材料の国別の価格（当該国の医療材料に係る価格をいう。）を相加平均した額をいう。以下同じ。）が計算できる場合（三カ国以下の外国の価格のみが計算できる場合を含む。）において、類似機能区分比較方式又は原価計算方式による算定値（補正加算を含む。）が、外国平均価格の2倍に相当する額を上回る場合に、別表2に定めるところにより当該算定値を調整した額を当該新規収載品が属する新規機能区分の基準材料価格とする調整をいう。

別表2
価格調整の計算方法
当該新規収載品の算定値が、外国平均価格の2.0倍に相当する額を超える場合
次の算式により算定される額
外国価格 × 2.0

【改正案】

価格調整とは、外国平均価格（構造、使用目的、医療上の効能及び効果が当該新規収載品と最も類似している外国（アメリカ合衆国、連合王国、ドイツ及びフランスに限る。）の医療材料の国別の価格（当該国の医療材料に係る価格をいう。）を相加平均した額をいう。以下同じ。）が計算できる場合（三カ国以下の外国の価格のみが計算できる場合を含む。）において、類似機能区分比較方式又は原価計算方式による算定値（補正加算を含む。）が、外国平均価格の1.7倍に相当する額を上回る場合に、別表2に定めるところにより当該算定値を調整した額を当該新規収載品が属する新規機能区分の基準材料価格とする調整をいう。

別表2
価格調整の計算方法
当該新規収載品の算定値が、外国平均価格の1.7倍に相当する額を超える場合
次の算式により算定される額
外国価格 × 1.7

## 既存の機能区分に係る事項

### 1. 基準材料価格改定

#### 《骨子》

市場実勢価格加重平均値一定幅方式による価格改定方式について  
ダイアライザー及びフィルムについては、他の特定保険医療材料よりも大きな一定幅が設定されているが（ダイアライザー 11%、フィルム 5%）、一定幅が特定保険医療材料の安定的な供給に果たしている役割に留意しつつ、より適正なものとなるよう縮小を行うこととする（ダイアライザー 7.5%、フィルム 4%）。【平成 20 年度実施】

#### 【現行の取扱いルール】

平成 18 年度基準材料価格改定における一定幅は、改定前の基準材料価格の 4 / 100 に相当する額とする。  
ただし、フィルム又はダイアライザーに係る機能区分における平成 18 年度の基準材料価格の一定幅は、それぞれ改定前の基準材料価格の 5 / 100 又は 11 / 100 に相当する額とする。

#### 【改正案】

平成 20 年度基準材料価格改定における一定幅は、改定前の基準材料価格の 4 / 100 に相当する額とする。  
ただし、ダイアライザーに係る機能区分における平成 20 年度の基準材料価格の一定幅は、改定前の基準材料価格の 7.5 / 100 に相当する額とする。

### 2. 再算定

#### 《骨子》

次々回改定時には 1.5 倍とすることをにらみつつ、次回改定では、外国における国別価格の相加重平均値の 1.7 倍以上であるか、又は 1.5 倍以上であって、直近 2 回の材料価格改定を通じて保険償還価格の下落率が 15% 以内である場合に再算定を行い、再算定後の額は、価格改定前の材料価格の 75 / 100 を下限とすることとする。【平成 20 年度実施】

#### 【現行の取扱いルール】

当該機能区分に係る市場実勢価格の加重平均値が当該機能区分に属する既収載品と最も類似するものの外国（アメリカ合衆国、連合王国、ドイツ及びフランスに限る。）における国別の価格が計算できる場合（三カ国以下の外国の価格のみが計算できる場合を含む。）において当該価格の相加重平均値（以下「既存品外国平均価格」という。）の 2.0 倍以上である場合、又は次の要件のいずれかが満たされる場合については、別表 4 に定める算式により算定した額を当該機能区分の基準材料価格とする。

#### 【改正案】

当該機能区分に係る市場実勢価格の加重平均値が当該機能区分に属する既収載品と最も類似するものの外国（アメリカ合衆国、連合王国、ドイツ及びフランスに限る。）における国別の価格が計算できる場合（三カ国以下の外国の価格のみが計算できる場合を含む。）において当該価格の相加重平均値（以下「既存品外国平均価格」という。）の 1.7 倍以上である場合、又は次の要件のいずれかが満たされる場合については、別表 4 に定める算式により算定した額を当該機能区分の基準材料価格とする。

### 3. 既存の機能区分の見直しについて

#### 《骨子》

- ア 機能区分については、臨床上的利用実態等を踏まえ、該当製品の存在しない機能区分について、経過措置をおくなどして、順次削除することとする。また、供給が著しく困難な特定保険医療材料における機能区分の見直しには一定の配慮をするなど、より適切なものとなるよう検討することとする。【平成 20 年度実施】
- イ 価格や機能に差がなくなっている複数の機能区分については、機能区分の合理化を検討することとする。【平成 20 年度実施】
- ウ 一つの製品が複数の異なった機能区分に属しているため、異なった価格で償還されている製品については、機能区分を見直すこととする。【平成 20 年度実施】

#### 【現行の材料価格算定ルール】

基準材料価格改定においては、当該機能区分の基準材料価格を市場実勢価格加重平均値一定幅方式により算定される額（販売量が少ないことその他の理由により、材料価格調査により市場実勢価格が把握できない既存機能区分については、当該機能区分の属する分野の基準材料価格改定前後の基準材料価格の比率の指数その他の方法により算定される額）に改定する。ただし、当該機能区分の基準材料価格改定前の基準材料価格を超えることはできない。

#### 【改正案】

基準材料価格改定においては、当該機能区分の基準材料価格を市場実勢価格加重平均値一定幅方式により算定される額（販売量が少ないことその他の理由により、材料価格調査により市場実勢価格が把握できない既存機能区分については、当該機能区分の属する分野の基準材料価格改定前後の基準材料価格の比率の指数その他の方法により算定される額）に改定する。ただし、当該機能区分の基準材料価格改定前の基準材料価格を超えることはできない。（供給が著しく困難な特定保険医療材料における機能区分の見直しに係る場合を除く。）

## その他の事項

### 1. 不服意見の表明

#### 《骨子》

現行では、製造販売業者は新たな保険医療材料の決定区分案に対して、不服意見書を提出した場合に限り、保険医療材料専門組織に出席し、意見を述べることができるが、製造販売業者が希望する場合は、決定区分案が決まる前に保険医療材料専門組織に出席の上、意見表明を行うことができることとする。【平成 20 年度実施】

#### 【現行の材料価格算定ルール】

① 決定区分 C 1（新機能）又は C 2（新機能・新技術）として希望のあった医療機器の機能区分設定等に関し、次の事項について保険医療材料専門組織の専門的見地からの検討を経て、決定案を策定する。

#### 【改正案】

① 決定区分 C 1（新機能）又は C 2（新機能・新技術）として希望のあった医療機器の機能区分設定等に関し、次の事項について保険医療材料専門組織の専門的見地からの検討を経て、決定案を策定する。なお、保険適用希望書を提出した製造販売業者であって、希望するものは、決定区分案が決まる前に予め定められた時間の範囲内で保険医療材料専門組織に出席して直接の意見表明を行うことができる。