

日 薬 業 発 第 360 号
平成 30 年 12 月 25 日

都道府県薬剤師会担当役員 殿

日 本 薬 剤 師 会
副会長 森 昌平

ベンダムスチン塩酸塩製剤の保険請求上の取扱いについて

標記について、厚生労働省保険局医療課より別添のとおり連絡がありましたのでお知らせいたします。

本連絡は、ベンダムスチン塩酸塩製剤の保険請求上の取扱いに関するものです。

ベンダムスチン塩酸塩製剤については、トレアキシ点滴用静注用 25 mgおよび同 100mg が薬価基準に収載されておりますが、今般、品質上の問題のため、25 mg製剤の供給が一時的に停止されるとのことです。

これを受け、従来から 25 mg製剤を使用してきた保険医療機関が 25 mg製剤の代替として 100 mg製剤を使用した場合は、患者負担が増加することのないよう、25 mg製剤を使用したものとして保険請求を行うことが求められています。

薬局には直接関係のあるものではありませんが、取り急ぎお知らせいたしますので、お取り計らいの程宜しくお願い申し上げます。

<抄>

事 務 連 絡
平成 30 年 12 月 20 日

別記関係団体 御中

厚生労働省保険局医療課

ベンダムスチン塩酸塩製剤の保険請求上の取扱いについて

標記について、別添のとおり地方厚生（支）局医療課長、都道府県民生主管部（局）国民健康保険主管課（部）長及び都道府県後期高齢者医療主管部（局）後期高齢者医療主管課（部）長あて通知しましたのでお知らせいたします。

地方厚生（支）局医療課長
都道府県民生主管部（局）
国民健康保険主管課（部）長
都道府県後期高齢者医療主管部（局）
後期高齢者医療主管課（部）長

） 殿

厚生労働省保険局医療課長
（ 公 印 省 略 ）

ベンダムスチン塩酸塩製剤の保険請求上の取扱いについて

ベンダムスチン塩酸塩製剤は、トレアキシ点滴静注用 25 mg（以下「25 mg 製剤」という。）及び同 100 mg（以下「100 mg 製剤」という。）が薬価基準に収載されているところ、今般、製造販売業者であるシンバイオ製薬株式会社から、品質上の問題のために 25 mg 製剤の供給が一時的に停止となる旨の報告があった。

当該製造販売業者は 25 mg 製剤の供給を再開するまでの間、25 mg 製剤に代えて 100 mg 製剤を供給するとしていることを踏まえ、従来から 25 mg 製剤を使用してきた保険医療機関において、25 mg 製剤の代替として 100 mg 製剤を使用した場合の保険請求上の取扱いについては、当分の間、下記のとおりとするので、関係者に対し周知徹底方お願いする。

なお、今般の取扱いは、25 mg 製剤の代替として 100 mg 製剤を使用することにより、従来からの患者負担が増加することのないようにする趣旨で行うものであることに留意されたい。

記

- 1 従来から 25 mg 製剤を使用してきた保険医療機関において、25 mg 製剤の代替として 100 mg 製剤を使用した場合には、以下の例のとおり、当該患者の体表面積から計算される投与量に対し、当該保険医療機関において従来使用してきたベンダムスチン塩酸塩製剤の組み合わせにより投与したものとして、保険請求を行うこと。

(例)

ベンダムスチン塩酸塩の投与量が144mgの患者（体表面積1.6m²の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫の患者で、抗CD20抗体併用の場合の1日投与量がこれに該当）に対して、100mg製剤を1瓶及び25mg製剤を2瓶使用していた保険医療機関においては、今般の25mg製剤の供給の一時停止により100mg製剤を2瓶使用したとしても、100mg製剤1瓶及び25mg製剤2瓶を使用したものとしてそれぞれの薬価基準により保険請求を行う。

- 2 一つのバイアルを複数の患者に使用する場合の薬剤料の請求については、「疑義解釈資料の送付について（その13）」（平成29年7月28日厚生労働省保険局医療課事務連絡）に記載のとおりであること。