

日医発第 1124 号 (保 228)  
平成 25 年 3 月 4 日

都道府県医師会長 殿

日本医師会長  
横倉義武

公知申請に係る事前評価が終了し、薬事法に基づく承認事項の  
一部変更承認がなされた医薬品の保険上の取扱いについて

医薬品は、原則として薬事承認された効能・効果及び用法・用量を前提に保険適用されておりますが、保険適用を迅速に行うことでドラッグ・ラグを解消する観点から、一定の条件を満たした医薬品（薬事・食品衛生審議会（薬食審）において公知申請に係る事前評価が終了した医薬品）については、今後追加される予定の効能・効果及び用法・用量についても保険適用を可能とする取扱いが、平成 22 年 8 月 25 日に開催された中央社会保険医療協議会（中医協）総会にて了承されたところです。

これを受け、添付資料に示されている 3 成分 6 品目については、追加が予定された用法・用量についても既に保険適用されていたところです。（平成 24 年 9 月 25 日付け日医発第 606 号にてご連絡。）

今般、当該品目について追加が予定されていた用法・用量が、平成 25 年 2 月 21 日付けで薬事承認されたため、上記取扱いによらず保険適用が可能となりました。これにより、当該品目の今後の使用に当たっては、新しい添付文書をご参照いただくこととなります。

つきましては、貴会におかれましても本件に関してご了知頂きますとともに、貴会管下関係医療機関等への周知方につきご高配賜りますようお願い申し上げます。

なお、本件については、日本医師会ホームページのメンバーズルーム中、医療保険の「医薬品の保険上の取扱い等」に掲載いたします。

（添付資料）

1. 公知申請に係る事前評価が終了し、薬事法に基づく承認事項の一部変更承認がなされた医薬品の保険上の取扱いについて  
（平 25. 2. 21 保医発 0221 第 27 号 厚生労働省保険局医療課長通知）



保医発0221第27号  
平成25年2月21日

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

公知申請に係る事前評価が終了し、薬事法に基づく承認事項の  
一部変更承認がなされた医薬品の保険上の取扱いについて

適応外使用に係る公知申請についての事前評価が行われた結果、公知申請を行っても  
差し支えないとの結論が得られた別添の医薬品については、結論が得られた日から当該  
品目について追加が予定された効能・効果及び用法・用量を保険適用としたところ  
（平成24年9月6日付け保医発0906第5号厚生労働省保険局医療課長通知「公知申請に  
係る事前評価が終了した医薬品の保険上の取扱いについて」）。

本日、別添の品目において薬事法（昭和35年法律第145号）第14条第9項に基づき、  
追加が予定された効能・効果及び用法・用量の一部変更承認がなされたため、課長通知  
によらず保険適用が可能となったことから、平成24年9月6日付け保医発0906第5号厚  
生労働省保険局医療課長通知は廃止することとするので、貴管下の保険医療機関、審査  
支払機関等に対して周知徹底をお願いします。

なお、今後の使用に当たっては、新しい添付文書を御参照ください。

(別添)

平成24年9月6日付け保医発0906第5号「公知申請に係る事前評価が終了した医薬品の保険上の取扱いについて」

(1)一般名：L-アスパラギナーゼ

販売名：ロイナーゼ注用5000、ロイナーゼ注用10000

会社名：協和発酵キリン株式会社

(2)一般名：ゲムシタビン塩酸塩

販売名：ジェムザール注射用200mg、ジェムザール注射用1g

会社名：日本イーライリリー株式会社

(3)一般名：パクリタキセル

販売名：タキソール注射液30mg、タキソール注射液100mg

会社名：ブリストル・マイヤーズ株式会社