

■ D P C の包括評価において使用患者が包括対象外となる高額薬剤一覧

2015/2/24

下記薬剤を該当する診断群分類番号の患者に対して使用した場合、その患者は包括対象外となります（2015年2月24日現在）。

	一般名	備考	該当する診断群分類番号
1	オクトレオチド酢酸塩	当該薬剤の添付文書（医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律（昭和35年法律第145号。以下「医薬品医療機器等法」という）第52条の規定により医薬品に添付する文書をいう。以下同じ）において記載された効能又は効果（平成23年11月25日に、薬事法等の一部を改正する法律（平成25年法律第84号）第1条の規定による改正前の薬事法（以下「旧薬事法」という）第14条第9項（旧薬事法第19条の2第5項において準用する場合を含む。以下同じ）の規定により、既に承認された効能又は効果の変更について承認されたものに限る）に係るものに限る	060035xx0103xx
			060035xx0113xx
			060035xx97x2xx
			060035xx97x30x
			060035xx97x31x
			060035xx99x2xx
			060035xx99x30x
			060035xx99x31x
2	ミグルスタット	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	100335xx97x0xx
			100335xx97x1xx
			100335xx99x00x
			100335xx99x01x
			100335xx99x1xx
3	ドルナーゼ アルファ（遺伝子組換え）	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	100335xx97x0xx
			100335xx97x1xx
			100335xx99x00x
			100335xx99x01x
			100335xx99x1xx
4	ソマトロピン（遺伝子組換え）	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果（平成24年8月24日に、旧薬事法第14条第9項の規定により、既に承認された効能又は効果の変更について承認されたものに限る）に係るものに限る	100360xxxxxxxx

（次頁に続く）

	一般名	備考	該当する診断群分類番号
5	タゾバクタムナトリウム・ピペラシリンナトリウム	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果(平成24年9月28日に、旧薬事法第14条第9項の規定により、既に承認された効能又は効果の変更について承認されたものに限る)に係るものに限る	060335xx0100xx
			060335xx0200xx
			060335xx0210xx
			060335xx97x0xx
			060335xx99x00x
			060335xx99x01x
			060340xx0100xx
			060340xx02000x
			060340xx02001x
			060340xx0210xx
			060340xx03x00x
			060340xx97x00x
			060340xx99x00x
			060340xx99x01x
			060370xx99x00x
6	スチリピントール	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	010230xx97x00x
			010230xx97x01x
			010230xx99x00x
			010230xx99x01x
			010230xx99x10x
7	フェニル酪酸ナトリウム	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	100335xx97x0xx
			100335xx97x1xx
			100335xx99x00x
			100335xx99x01x
			100335xx99x1xx

(次頁に続く)

	一般名	備考	該当する診断群分類番号
8	パゾパニブ塩酸塩	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果(平成26年3月17日に、旧薬事法第14条第9項の規定により、既に承認された効能又は効果の変更について承認されたものを含む)に係るものに限る	03001xxx0103xx
			03001xxx0104xx
			03001xxx0113xx
			03001xxx0114xx
			03001xxx97x3xx
			03001xxx97x4xx
			03001xxx99x3xx
			03001xxx99x4xx
			070041xx01x3xx
			11001xxx01x1xx
			11001xxx97x1xx
			11001xxx99x1xx
9	ランレオチド酢酸塩	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	100260xx9711xx 100260xx9911xx
10	チゲサイクリン	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	全ての診断群分類番号
11	トブラマイシン	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	100335xx97x0xx
			100335xx97x1xx
			100335xx99x00x
			100335xx99x01x 100335xx99x1xx

(次頁に続く)

	一般名	備考	該当する診断群分類番号
12	エベロリムス	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果(平成24年11月21日及び平成26年3月17日に、旧薬事法第14条第9項の規定により、既に承認された効能又は効果の変更について承認されたものに限る)に係るものに限る	010010xx01x50x
			010010xx01x51x
			010010xx97x4xx
			010010xx9904xx
			090010xx01x3xx
			090010xx01x4xx
			090010xx01x6xx
			090010xx02x3xx
			090010xx03x2xx
			090010xx03x3xx
			090010xx97x2xx
			090010xx97x30x
			090010xx97x31x
			090010xx97x5xx
			090010xx99x2xx
			090010xx99x30x
			090010xx99x31x
			090010xx99x40x
			090010xx99x41x
			180060xx97xxxx
180060xx99xxxx			

(次頁に続く)

	一般名	備考	該当する診断群分類番号
13	セツキシマブ(遺伝子組換え)	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果(平成24年12月21日に、旧薬事法第14条第9項の規定により、既に承認された効能又は効果の変更について承認されたものに限る)に係るものに限る	03001xxx0103xx
			03001xxx0104xx
			03001xxx0113xx
			03001xxx0114xx
			03001xxx97x3xx
			03001xxx97x4xx
			03001xxx97x5xx
			03001xxx99x3xx
			03001xxx99x4xx
			03001xxx99x5xx
14	リツキシマブ(遺伝子組換え)	旧薬事法第14条第9項の規定による承認事項の一部変更の承認申請であつて、申請書に添付しなければならない資料について、当該申請に係る事項が医学薬学上公知であると認められる場合その他資料の添付を必要としない合理的理由がある場合において、申請者が依頼して実施された臨床試験の試験成績に関する資料の添付を省略して行うことが適当と認められるものとして薬事・食品衛生審議会(厚生労働省設置法(平成11年法律第97号)第11条に規定する薬事・食品衛生審議会をいう。以下同じ)が平成25年1月31日に事前の評価を終了したものに係る効能又は効果に係るものに限る	070560xx97x0xx
			070560xx97x1xx
			070560xx99x0xx
			070560xx99x1xx
			070560xx99x4xx
		130140xxxxxxxx	
		当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果(平成26年8月29日に、旧薬事法第14条第9項の規定により、既に承認された効能又は効果の変更について承認されたものに限る)に係るものに限る	110260xx97x0xx
			110260xx97x1xx
			110260xx99x0xx
			110260xx99x1xx
110260xx99x3xx			
15	B型ボツリヌス毒素	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	010180xx97x0xx
			010180xx99x0xx

(次頁に続く)

	一般名	備考	該当する診断群分類番号
	パクリタキセル	旧薬事法第14条第9項の規定による承認事項の一部変更の承認申請であって、申請書に添付しなければならない資料について、当該申請に係る事項が医学薬学上公知であると認められる場合その他資料の添付を必要としない合理的理由がある場合において、申請者が依頼して実施された臨床試験の試験成績に関する資料の添付を省略して行うことが適当と認められるものとして薬事・食品衛生審議会が平成24年9月6日に事前の評価を終了したものに係る効能又は効果に係るものに限る	全ての診断群分類番号
16	パクリタキセル(アルブミン懸濁型)	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果〔平成25年2月21日に、旧薬事法第14条第9項の規定により、既に承認された効能又は効果の変更について承認されたもの及び平成26年12月18日に、医薬品医療機器等法第14条第9項(医薬品医療機器等法第19条の2第5項において準用する場合を含む。以下同じ)の規定により、既に承認された効能又は効果の変更について承認されたものに限る〕に係るものに限る	040040xx97x3xx 040040xx97x4xx 040040xx9903xx 040040xx9904xx 040040xx9913xx 040040xx9914xx 06007xxx0104xx 06007xxx0114xx 06007xxx97x3xx 06007xxx97x40x 06007xxx97x41x 06007xxx99x3xx 06007xxx99x40x 06007xxx99x41x 060020xx01x4xx 060020xx03x4xx 060020xx97x4xx 060020xx99x40x 060020xx99x41x

(次頁に続く)

	一般名	備考	該当する診断群分類番号
17	レゴラフェニブ水和物	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果(平成25年8月20日に、旧薬事法第14条第9項の規定により、既に承認された効能又は効果の変更について承認されたものを含む)に係るものに限る	060010xx01x3xx
			060010xx01x4xx
			060010xx02x3xx
			060010xx02x40x
			060010xx02x41x
			060010xx97x3xx
			060010xx97x40x
			060010xx97x41x
			060010xx99x30x
			060010xx99x31x
			060010xx99x40x
			060010xx99x41x
			060020xx01x3xx
			060020xx02x3xx
			060020xx03x3xx
			060020xx04x3xx
			060020xx97x3xx
			060020xx99x30x
			060020xx99x31x
			060030xx01x3xx
060030xx97x3xx			
060035xx0105xx			
060035xx0115xx			
060040xx02x6xx			

(次頁に続く)

	一般名	備考	該当する診断群分類番号
18	メトレプレチン(遺伝子組換え)	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	100335xx97x0xx
			100335xx97x1xx
			100335xx99x00x
			100335xx99x01x
			100335xx99x1xx
19	オフアツムマブ(遺伝子組換え)	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	130050xx97x2xx
			130050xx99x2xx
20	アダリムマブ(遺伝子組換え)	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果(平成25年5月16日に、旧薬事法第14条第9項の規定により、既に承認された効能又は効果の変更について承認されたものに限る)に係るものに限る	060185xx01x0xx
			060185xx01x1xx
			060185xx97x0xx
			060185xx97x1xx
			060185xx99x0xx
			060185xx99x1xx
			060185xx99x2xx
060185xx99x3xx			

(次頁に続く)

	一般名	備考	該当する診断群分類番号
21	ベバシズマブ(遺伝子組換え)	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果(平成25年6月14日及び同年11月22日に、旧薬事法第14条第9項の規定により、既に承認された効能又は効果の変更について承認されたものに限る)に係るものに限る	010010xx01x4xx
			010010xx01x50x
			010010xx01x51x
			010010xx01x7xx
			010010xx01x8xx
			010010xx97x4xx
			010010xx97x5xx
			010010xx97x6xx
			010010xx97x7xx
			010010xx9904xx
			010010xx99050x
			010010xx99051x
			010010xx9907xx
			120010xx01x4xx
			120010xx01x50x
			120010xx01x51x
			120010xx97x40x
			120010xx97x41x
			120010xx97x50x
			120010xx97x51x
120010xx99x40x			
120010xx99x41x			
120010xx99x50x			
120010xx99x51x			

(次頁に続く)

	一般名	備考	該当する診断群分類番号
22	アミノレブリン酸塩酸塩	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	010010xx01x00x 010010xx97x00x
23	ペルツズマブ(遺伝子組換え)	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	090010xx01x6xx 090010xx99x6xx
24	パリビズマブ(遺伝子組換え)	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果(平成25年8月20日に、旧薬事法第14条第9項の規定により、既に承認された効能又は効果の変更について承認されたものに限る)に係るものに限る	150110xxxxxxxx
25	ラニビズマブ(遺伝子組換え)	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果(平成25年8月20日及び平成26年2月21日に、旧薬事法第14条第9項の規定により、既に承認された効能又は効果の変更について承認されたものに限る)に係るものに限る	020180xx97x0x0 020180xx97x0x1 020180xx97x1x0 020180xx97x1x1 020180xx99xxxx 020210xx01xxxx 020210xx97xxxx 020210xx99xxxx 020350xx97xxxx 020350xx99xxxx 100060xxxxxxxx 100070xxxxxxxx 100080xxxxxxxx0x 100080xxxxxxxx1x

(次頁に続く)

	一般名	備考	該当する診断群分類番号
26	タラポルフィンナトリウム	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果(平成25年9月20日に、旧薬事法第14条第9項の規定により、既に承認された効能又は効果の変更について承認されたものに限る)に係るものに限る	010010xx01x00x
			010010xx01x01x
			010010xx01x10x
			010010xx01x2xx
			010010xx01x3xx
			010010xx97x00x
			010010xx97x01x
			010010xx97x1xx
			010010xx97x3xx
27	パミドロン酸二ナトリウム水和物	旧薬事法第14条第9項の規定による承認事項の一部変更の承認申請であつて、申請書に添付しなければならない資料について、当該申請に係る事項が医学薬学上公知であると認められる場合その他資料の添付を必要としない合理的理由がある場合において、申請者が依頼して実施された臨床試験の試験成績に関する資料の添付を省略して行うことが適当と認められるものとして薬事・食品衛生審議会が平成25年10月28日に事前の評価を終了したものに係る効能又は効果に係るものに限る	140500xx97xxxx
28	タファミジスメグルミン	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	010111xxxxx0xx
			100370xx97xxxx
			100370xx99xxxx
29	シメプレビルナトリウム	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	060295xx97x1xx
			060295xx99x1xx
30	イオフルパン( <sup>123</sup> I)	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	01021xxxxx0x0x

(次頁に続く)

	一般名	備考	該当する診断群分類番号
31	アフリベルセプト(遺伝子組換え)	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果(平成25年11月22日、平成26年9月19日及び同年11月18日に、旧薬事法第14条第9項の規定により、既に承認された効能又は効果の変更について承認されたものに限る)に係るものに限る	020180xx97x0x0 020180xx97x0x1 020180xx97x1x0 020180xx97x1x1 020180xx99xxxx 020210xx01xxxx 020210xx97xxxx 020210xx99xxxx 020350xx97xxxx 020350xx99xxxx 100060xxxxxxxx 100070xxxxxxxx 100080xxxxxxxx0x 100080xxxxxxxx1x
32	オキサリプラチン	<p>当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果(平成25年12月20日に、旧薬事法第14条第9項の規定により、既に承認された効能又は効果の変更について承認されたものに限る)に係るものに限る</p> <p>旧薬事法第14条第9項の規定による承認事項の一部変更の承認申請であつて、申請書に添付しなければならない資料について、当該申請に係る事項が医学薬学上公知であると認められる場合その他資料の添付を必要としない合理的理由がある場合において、申請者が依頼して実施された臨床試験の試験成績に関する資料の添付を省略して行うことが適当と認められるものとして薬事・食品衛生審議会が平成26年9月5日に事前の評価を終了したものに係る効能又は効果に係るものに限る</p>	06007xxx0104xx 06007xxx0114xx 06007xxx97x3xx 06007xxx97x40x 06007xxx97x41x 06007xxx99x3xx 06007xxx99x40x 06007xxx99x41x 060020xx01x3xx 060020xx02x3xx 060020xx03x3xx 060020xx04x3xx 060020xx99x30x

(次頁に続く)

	一般名	備考	該当する診断群分類番号
33	イリノテカン塩酸塩水和物	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果(平成25年12月20日に、旧薬事法第14条第9項の規定により、既に承認された効能又は効果の変更について承認されたものに限る)に係るものに限る	06007xxx0104xx
			06007xxx0114xx
			06007xxx97x3xx
			06007xxx97x40x
			06007xxx97x41x
			06007xxx99x3xx
			06007xxx99x40x
			06007xxx99x41x
34	レボホリナートカルシウム	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果(平成25年12月20日に、旧薬事法第14条第9項の規定により、既に承認された効能又は効果の変更について承認されたものに限る)に係るものに限る	06007xxx0104xx
			06007xxx0114xx
			06007xxx97x3xx
			06007xxx97x40x
			06007xxx97x41x
			06007xxx99x3xx
			06007xxx99x40x
			06007xxx99x41x
35	フルオロウラシル	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果(平成25年12月20日に、旧薬事法第14条第9項の規定により、既に承認された効能又は効果の変更について承認されたものに限る)に係るものに限る	06007xxx0104xx
			06007xxx0114xx
			06007xxx97x3xx
			06007xxx97x40x
			06007xxx97x41x
			06007xxx99x3xx
			06007xxx99x40x
			06007xxx99x41x
36	メロペネム水和物	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果(平成25年12月20日に、旧薬事法第14条第9項の規定により、既に承認された効能又は効果の変更について承認されたものに限る)に係るものに限る	010080xx99x00x

(次頁に続く)

	一般名	備考	該当する診断群分類番号
37	デクスラゾキサ	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	全ての診断群分類番号
38	ブレンツキシマブ ベドチン(遺伝子組換え)	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	130020xx97x3xx
			130020xx99x3xx
			130030xx97x3xx
			130030xx99x30x
			130030xx99x31x
39	トラスツズマブ エムタンシン(遺伝子組換え)	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	090010xx01x3xx
			090010xx02x3xx
			090010xx03x3xx
			090010xx97x30x
			090010xx97x31x
			090010xx99x30x
			090010xx99x31x
40	シナカルセト塩酸塩	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果(平成26年2月21日	100220xx03xxxx
41	ゴセレリン酢酸塩	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果(平成26年3月17日に、旧薬事法第14条第9項の規定により、既に承認された効能又は効果の変更について承認されたものに限る)に係るものに限る	090010xx01x3xx
			090010xx02x3xx
			090010xx03x2xx
			090010xx03x3xx
			090010xx99x2xx
42	トルバプタン	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果(平成26年3月24日に、旧薬事法第14条第9項の規定により、既に承認された効能又は効果の変	140550xx97xxxx
			140550xx99xxxx

(次頁に続く)

	一般名	備考	該当する診断群分類番号
43	エンザルタミド	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	110080xx01x1xx
			110080xx02x1xx
			110080xx97x1xx
			110080xx97x20x
			110080xx97x21x
			110080xx9901xx
			110080xx9902xx
			110080xx9903xx
44	トリフルリジン／チピラシル塩酸塩	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	060035xx0103xx
			060035xx0113xx
			060035xx99x2xx
			060040xx9713xx
			060040xx99x3xx
45	ナタリズマブ(遺伝子組換え)	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	010090xxxxx0xx
46	インターフェロンガンマー1a(遺伝子組換え)	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果(平成26年5月23日に、旧薬事法第14条第9項の規定により、既に承認された効能又は効果の変更について承認されたものに限る)に係るものに限る	130030xx99x2xx
47	デノスマブ(遺伝子組換え)	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果(平成26年5月23日に、旧薬事法第14条第9項の規定により、既に承認された効能又は効果の変更について承認されたものに限る)に係るものに限る	070010xx010x0x
			070010xx010x1x
			070010xx011xxx
			070010xx970xxx
			070010xx971xxx
			070010xx99xxxx

(次頁に続く)

	一般名	備考	該当する診断群分類番号
48	レボノルゲストレル	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果(平成26年6月20日に、旧薬事法第14条第9項の規定により、既に承認された効能又は効果の変更について承認されたものに限る)に係るものに限る	120250xx97xxxx
			120250xx99xxxx
			120250xx97xxxx
			120250xx99xxxx
49	ソラフェニブチル酸塩	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果(平成26年6月20日に、旧薬事法第14条第9項の規定により、既に承認された効能又は効果の変更について承認されたものに限る)に係るものに限る	100020xx97x1xx
			100020xx99x1xx
50	乾燥ポリエチレングリコール処理人免疫グロブリン	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果(平成26年7月4日に、旧薬事法第14条第9項の規定により、既に承認された効能又は効果の変更について承認されたものに限る)に係るものに限る	080105xxxxx0xx
51	システアミン酒石酸塩	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	100335xx97x0xx
			100335xx99x00x
			100335xx99x01x
			100335xx99x1xx
52	アレクチニブ塩酸塩	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	040040xx97x5xx
			040040xx9905xx
			040040xx9915xx

(次頁に続く)

	一般名	備考	該当する診断群分類番号
53	アビラテロン酢酸エステル	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	110080xx01x1xx
			110080xx02x1xx
			110080xx97x1xx
			110080xx97x20x
			110080xx97x21x
			110080xx9901xx
			110080xx9902xx
			110080xx9903xx
54	ルキシロチニブリン酸塩	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	130010xx97x2xx
			130050xx97x2xx
			130050xx99x2xx
55	シロリムス	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	040030xx01xxxx
			040030xx99xxxx
			070010xx010x0x
			070010xx010x1x
			070010xx011xxx
			070010xx970xxx
			070010xx971xxx
			070010xx99xxxx
56	アスナプレビル	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	180060xx97xxxx
			060295xx97x1xx
57	ダクラタスビル塩酸塩	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	060295xx99x1xx
			060295xx97x1xx
			060295xx99x1xx

(次頁に続く)

	一般名	備考	該当する診断群分類番号
58	トレプロスチニル	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	04026xxx01x0xx
			04026xxx01x3xx
			04026xxx97x0xx
			04026xxx9900xx
			04026xxx9901xx
			04026xxx9902xx
			04026xxx9903xx
			04026xxx9910xx
			04026xxx9912xx
			04026xxx9913xx
59	カバジタキセル アセトン付加物	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	110080xx01x1xx
			110080xx02x1xx
			110080xx97x1xx
			110080xx97x20x
			110080xx97x21x
			110080xx9901xx
			110080xx9902xx
110080xx9903xx			
60	ニボルマブ(遺伝子組換え)	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	全ての診断群分類番号

(次頁に続く)

	一般名	備考	該当する診断群分類番号
61	ポリコナゾール	当該薬剤(錠剤に限る)の添付文書において記載された効能又は効果(平成26年9月26日に、旧薬事法第14条第9項の規定により、既に承認された効能又は効果の変更について承認されたものに限る)に係るものに限る	040080x097x0xx
			040080x099x0xx
			040080x1xxx0xx
			040080x1xxx1xx
			180010x0xxx0xx
		当該薬剤(注射薬に限る)の添付文書において記載された効能又は効果(平成26年9月26日に、旧薬事法第14条第9項の規定により、既に承認された効能又は効果の変更について承認されたものに限る)に係るものに限る	040080x097x0xx
			040080x099x0xx
			040080x099x1xx
			040080x1xxx0xx
			040080x1xxx1xx
			040150xx97x0xx
			040150xx99x0xx
			040150xx99x1xx
			180010x0xxx0xx
			当該薬剤(ドライシロップ剤に限る)の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る
		040080x099x0xx	
		040080x099x1xx	
		040080x1xxx0xx	
		040080x1xxx1xx	
		040150xx97x0xx	
		040150xx99x0xx	
040150xx99x1xx			
180010x0xxx0xx			

(次頁に続く)

	一般名	備考	該当する診断群分類番号
62	ボスチニブ水和物	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	130050xx99x4xx
63	バニプレビル	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	060295xx97x1xx 060295xx99x1xx
64	ミダゾラム	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	010230xx99x00x
65	ペグフィルグラスチム(遺伝子組換え)	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	全ての診断群分類番号
66	ホメピゾール	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	161070xxxxx00x 161070xxxxx01x 161070xxxxx10x 161070xxxxx11x 161070xxxxx3xx
67	ストレプトゾシン	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	全ての診断群分類番号
68	アレムツズマブ(遺伝子組換え)	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	130050xx97x2xx 130050xx99x2xx
69	カスポファンギン酢酸塩	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果(平成26年12月18日に、医薬品医療機器等法第14条第9項の規定により、既に承認された効能又は効果の変更について承認されたものに限る)に係るものに限る	040080x1xxx0xx 040080x1xxx1xx 180010x1xxx0xx
70	ダルベポエチン アルファ(遺伝子組換え)	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果(平成26年12月18日に、医薬品医療機器等法第14条第9項の規定により、既に承認された効能又は効果の変更について承認されたものに限る)に係るものに限る	130060xx97x00x 130060xx97x01x 130060xx97x1xx 130060xx99x0xx

(次頁に続く)

	一般名	備考	該当する診断群分類番号
71	ニチシノン	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	100335xx97x0xx
			100335xx97x1xx
			100335xx99x00x
			100335xx99x01x
			100335xx99x1xx
72	ベムラフェニブ	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	全ての診断群分類番号
73	メチルチオニウム塩化物水和物	当該薬剤の添付文書において記載された効能又は効果に係るものに限る	130120xxxxx0xx
			130120xxxxx1xx
			161070xxxxx00x
			161070xxxxx01x
			161070xxxxx10x
			161070xxxxx11x
			161070xxxxx3xx

◎診断群分類点数表に反映されていない新規で薬価収載・効能追加された高額薬剤で下記要件に該当する場合は、出来高算定となります。

- 前年度に使用実績のない薬剤等は、当該薬剤等の標準的な使用における薬剤費（併用する薬剤も含む）の見込み額が、使用していない症例の薬剤費の84パーセントを超えること
- 包括評価の対象外とするか否かは、個別DPC（診断群分類）ごとに判定するものとする