別記関係団体 御中

厚生労働省保険局医療課

医薬品医療機器等法上の効能・効果等の変更に伴う留意事項の 一部改正について

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。

「別記」

公益社団法人 日本医師会

公益社団法人 日本歯科医師会

公益社団法人 日本薬剤師会

一般社団法人 日本病院会

公益社団法人 全日本病院協会

公益社団法人 日本精神科病院協会

一般社団法人 日本医療法人協会

公益社団法人 全国自治体病院協議会

一般社団法人 日本私立医科大学協会

一般社団法人 日本私立歯科大学協会

一般社団法人 日本病院薬剤師会

公益社団法人 日本看護協会

一般社団法人 全国訪問看護事業協会

公益財団法人 日本訪問看護財団

一般社団法人 日本慢性期医療協会

公益社団法人 国民健康保険中央会

公益財団法人 日本医療保険事務協会

独立行政法人 国立病院機構本部企画経営部

国立研究開発法人 国立がん研究センター

国立研究開発法人 国立循環器病研究センター

国立研究開発法人 国立精神・神経医療研究センター

国立健康危機管理研究機構

国立研究開発法人 国立成育医療研究センター

国立研究開発法人 国立長寿医療研究センター

独立行政法人 地域医療機能推進機構

独立行政法人 労働者健康安全機構

健康保険組合連合会

全国健康保険協会

社会保険診療報酬支払基金

各都道府県後期高齢者医療広域連合(47カ所)

財務省主計局給与共済課

文部科学省高等教育局医学教育課

文部科学省初等中等教育局財務課

文部科学省高等教育局私学部私学行政課

総務省自治行政局公務員部福利課

総務省自治財政局地域企業経営企画室

警察庁長官官房教養厚生課

防衛省人事教育局

大臣官房地方課

医政局医療経営支援課

保険局保険課

労働基準局補償課

労働基準局労災管理課

保医発 0919 第 1 号 令和 7 年 9 月 19 日

厚生労働省保険局医療課長 (公印省略)

医薬品医療機器等法上の効能・効果等の変更に伴う留意事項の 一部改正について

標記について、令和7年9月19日付けで医薬品、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)第14条第15項の規定に基づき、効能・効果等の一部変更承認がなされたことに伴い、これらの医薬品に係る留意事項を下記のとおりとするので、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いたします。

記

効能・効果等の一部変更承認に伴う留意事項の一部改正について

- (1) 「薬価基準の一部改正について」 (平成 11 年 11 月 19 日付け保険発第 156 号) の記 II の 4 を次のように改める。
 - 4 セルセプトカプセル 250 及び後発医薬品のミコフェノール酸 モフェチル製 剤
 - ① 本製剤を腎移植後の難治性拒絶反応の治療に用いる場合は、免疫抑制療法及び腎移植患者の管理に精通している医師が、高用量ステロイド等の既存の治療薬が無効又は副作用等のため投与できない患者に対して使用した場合に限り算定できるものであること。
 - ② 本製剤を難治性のネフローゼ症候群に用いる場合は、効能又は効果に関連する注意において、「本剤は、小児期に特発性ネフローゼ症候群を発症した患者

へのリツキシマブ(遺伝子組換え)による治療後に投与すること。」とされているので、使用に当たっては十分留意すること。

- (2) 「使用薬剤の薬価(薬価基準)の一部改正等について」(平成27年12月10日 付け保医発1210第1号)の3の(4)を次のように改める。
 - (4) セルセプト懸濁用散 31.8%
 - ① 本製剤を腎移植後の難治性拒絶反応の治療に用いる場合は、免疫抑制療法及び腎移植患者の管理に精通している医師が、高用量ステロイド等の既存の治療薬が無効又は副作用等のため投与できない患者に対して使用した場合に限り算定できるものであること。
 - ② 本製剤を難治性のネフローゼ症候群に用いる場合は、効能又は効果に関連する注意において、「本剤は、小児期に特発性ネフローゼ症候群を発症した患者へのリツキシマブ(遺伝子組換え)による治療後に投与すること。」とされているので、使用に当たっては十分留意すること。
- (3) 「使用薬剤の薬価(薬価基準)の一部改正等について」(令和4年4月19日付け保医発0419第1号)の記の3の(3)を次のように改める。
 - (3) ルマケラス錠 120mg
 - ① 本製剤を「がん化学療法後に増悪した KRAS G12C 変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌」に用いる場合は、本製剤の効能又は効果に関連する注意において、「十分な経験を有する病理医又は検査施設における検査により、KRAS G12C 変異陽性が確認された患者に投与すること。」とされているので、KRAS G12C 変異陽性を確認した検査の実施年月日を診療報酬明細書の摘要欄に記載すること。

なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、 本製剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。

- ② 本製剤を「がん化学療法後に増悪した KRAS G12C 変異陽性の治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌」に用いる場合は、本製剤の効能又は効果に関連する注意において、「フッ化ピリミジン系抗悪性腫瘍剤、オキサリプラチン及びイリノテカン塩酸塩水和物による治療歴のない患者における本剤の有効性及び安全性は確立していない。」と記載されているので、フッ化ピリミジン系抗悪性腫瘍剤、オキサリプラチン及びイリノテカン塩酸塩水和物による治療歴を有する患者に投与することとし、その旨を診療報酬明細書の摘要欄に記載すること。
- (4) 「使用薬剤の薬価(薬価基準)の一部改正等について」(令和3年11月24日付け保医発1124第4号)の記の3の(8)中「「MIBG集積陽性の治癒切除不能な褐色細胞腫・パラガングリオーマ」」を「「MIBG集積陽性の治癒切除不能な褐色細

胞腫・パラガングリオーマ」及び「MIBG 集積陽性の神経芽腫」」に改める。

◎「薬価基準の一部改正について」(平成11年11月19日付け保険発第156号)の記Ⅱの4

(傍線部分は改正部分)

改正後

- Ⅱ 薬価基準の一部改正に伴う留意事項について
 - 4 セルセプトカプセル 250 <u>及び後発医薬品のミコフェノール酸</u> モフェチル製剤の保険適用上の取扱い
 - ① 本製剤を腎移植後の難治性拒絶反応の治療に用いる場合は、 免疫抑制療法及び腎移植患者の管理に精通している医師が、高 用量ステロイド等の既存の治療薬が無効又は副作用等のため 投与できない患者に対して使用した場合に限り算定できるも のであること。
 - ② 本製剤を難治性のネフローゼ症候群に用いる場合は、効能又 は効果に関連する注意において、「本剤は、小児期に特発性ネフ ローゼ症候群を発症した患者へのリツキシマブ(遺伝子組換 え)による治療後に投与すること。」とされているので、使用に 当たっては十分留意すること。

改正前

- Ⅱ 薬価基準の一部改正に伴う留意事項について
 - 4 セルセプトカプセル 250 の保険適用上の取扱い

本製剤を腎移植後の難治性拒絶反応の治療に用いる場合は、免疫抑制療法及び腎移植患者の管理に精通している医師が、高用量ステロイド、ムロモナブ-CD3 等の既存の治療薬が無効又は副作用等のため投与できない患者に対して使用した場合に限り算定できるものであること。

(新設)

◎「使用薬剤の薬価(薬価基準)の一部改正等について」(平成27年12月10日付け保医発1210第1号)の3の(4)

(傍線部分は改正部分)

改正後

- 3 薬価基準の一部改正に伴う留意事項について
- (4) セルセプト懸濁用散 31.8%
 - ① 本製剤を腎移植後の難治性拒絶反応の治療に用いる場合は、 免疫抑制療法及び腎移植患者の管理に精通している医師が、高 用量ステロイド等の既存の治療薬が無効又は副作用等のため投 与できない患者に対して使用した場合に限り算定できるもので あること。
 - ② 本製剤を難治性のネフローゼ症候群に用いる場合は、効能又は効果に関連する注意において、「本剤は、小児期に特発性ネフローゼ症候群を発症した患者へのリツキシマブ(遺伝子組換え)による治療後に投与すること。」とされているので、使用に当たっては十分留意すること。

改正前

- 3 薬価基準の一部改正に伴う留意事項について
- (4) セルセプト縣濁用散 31.8%

本製剤を腎移植後の難治性拒絶反応の治療に用いる場合は、免疫抑制療法及び腎移植患者の管理に精通している医師が、高用量ステロイド、ムロモナブ-CD3 等の既存の治療薬が無効又は副作用等のため投与できない患者に対して使用した場合に限り算定できるものであること。

(新設)

◎「使用薬剤の薬価(薬価基準)の一部改正等について」(令和4年4月19日付け保医発0419第1号)の記の3の(3)

(傍線部分は改正部分)

改正後

3 薬価基準の一部改正に伴う留意事項について

- (3) ルマケラス錠 120mg
 - ① 本製剤を「がん化学療法後に増悪した KRAS G12C 変異陽性の 切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌」に用いる場合は、本製剤 の効能又は効果に関連する注意において、「十分な経験を有する 病理医又は検査施設における検査により、KRAS G12C 変異陽性 が確認された患者に投与すること。」とされているので、KRAS G12C 変異陽性を確認した検査の実施年月日を診療報酬明細書の 摘要欄に記載すること。

なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。 ただし、本製剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載 すること。

② 本製剤を「がん化学療法後に増悪した KRAS G12C 変異陽性の 治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌」に用いる場合は、本 製剤の効能又は効果に関連する注意において、「フッ化ピリミジン系抗悪性腫瘍剤、オキサリプラチン及びイリノテカン塩酸塩水和物による治療歴のない患者における本剤の有効性及び安全性は確立していない。」と記載されているので、フッ化ピリミジン系抗悪性腫瘍剤、オキサリプラチン及びイリノテカン塩酸塩水和物による治療歴を有する患者に投与することとし、その旨を診療報酬明細書の摘要欄に記載すること。 改正前

- 3 薬価基準の一部改正に伴う留意事項について
- (3) ルマケラス錠 120mg

本製剤の効能又は効果に関連する注意において、「十分な経験を有する病理医又は検査施設における検査により、KRAS G12C変異陽性が確認された患者に投与すること。」とされているので、KRAS G12C変異陽性を確認した検査の実施年月日を診療報酬明細書の摘要欄に記載すること。

なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。 ただし、本製剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載 すること。

(新設)

◎「使用薬剤の薬価(薬価基準)の一部改正等について」(令和3年11月24日付け保医発1124第4号)の記の3の(8)

(傍線部分は改正部分)

改正後

- 3 薬価基準の一部改正に伴う留意事項について
- (8) ライアット MIBG-I131 静注

本製剤の効能又は効果は「MIBG集積陽性の治癒切除不能な褐色細胞腫・パラガングリオーマ」及び「MIBG集積陽性の神経芽腫」であり、MIBG集積陽性が確認された患者が対象であることから、MIBG集積陽性を確認した検査の実施年月日を診療報酬明細書の摘要欄に記載すること。

なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。 ただし、本製剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載 すること。 改正前

- 3 薬価基準の一部改正に伴う留意事項について
- (8) ライアット MIBG-I131 静注

本製剤の効能又は効果は「MIBG 集積陽性の治癒切除不能な褐色 細胞腫・パラガングリオーマ」であり、MIBG 集積陽性が確認された患者が対象であることから、MIBG 集積陽性を確認した検査の 実施年月日を診療報酬明細書の摘要欄に記載すること。

なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。 ただし、本製剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載 すること。