

日薬業発第 471 号
令和 5 年 3 月 9 日

都道府県薬剤師会 担当役員 殿

日本薬剤師会
副会長 田尻 泰典

新型コロナウイルス感染症における経口抗ウイルス薬（パキロビッド®パック）の
薬価収載に伴う医療機関及び薬局への配分等について（周知）

平素より本会会務に格段のご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

新型コロナウイルス感染症における経口抗ウイルス薬「パキロビッド」について、
今般、安定的な供給が可能になったことから、令和 5 年 3 月 8 日に開催された中央
社会保険医療協議会の承認を経て、薬価収載されることになりました（令和 5 年 3
月 15 日収載予定）。

ついでには別添のとおり、厚生労働省新型コロナウイルス感染症対策推進本部並び
に同医薬・生活衛生局総務課から都道府県等宛に事務連絡が発出され、本会にも周
知依頼方連絡がありましたのでお知らせいたします。

本剤が薬価収載された後も、一般流通品の流通が開始されるまでの間は、これま
でと同様、「新型コロナウイルス感染症における経口抗ウイルス薬（パキロビッド®
パック）の医療機関及び薬局への配分について」（令和 4 年 2 月 10 日付け事務連絡
（令和 5 年 3 月 3 日最終改正））に基づいた国購入品の配分となります。一般流通の
開始日や一般流通開始以降の取扱いについては、追って示されます。

貴会におかれましては、引き続き地域の実情に応じた関係者との連携、医薬品提
供体制の確保につきまして格別のご高配を賜りますとともに、貴会会員への周知に
つきましてもよろしくお願い申し上げます。

<別添>

- ・新型コロナウイルス感染症における経口抗ウイルス薬（パキロビッド®パック）の
薬価収載に伴う医療機関及び薬局への配分等について（周知）（令和 5 年 3 月 8 日
付け厚生労働省医薬・生活衛生局総務課事務連絡）

<参考>

- ・中央社会保険医療協議会（令和 5 年 3 月 8 日開催）資料 総-2-1（抜粋）



事 務 連 絡
令和 5 年 3 月 8 日

公益社団法人日本薬剤師会 御中

厚生労働省医薬・生活衛生局総務課

新型コロナウイルス感染症における経口抗ウイルス薬（パキロビッド®パック）の
薬価収載に伴う医療機関及び薬局への配分等について（周知）

標記について、別添のとおり各都道府県、保健所設置市及び特別区衛生主管部（局）宛て事務連絡を送付しましたので、その内容について御了知の上、貴会傘下関係者に周知いただきますようお願いいたします。

事務連絡
令和5年3月8日

各〔都道府県
保健所設置市
特別区〕衛生主管部(局) 御中

厚生労働省新型コロナウイルス感染症対策推進本部
医薬・生活衛生局総務課

新型コロナウイルス感染症における経口抗ウイルス薬(パキロビッド®パック)の
薬価収載に伴う医療機関及び薬局への配分等について(周知)

平素より新型コロナウイルス感染症対応に格段の御高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

新型コロナウイルス感染症の患者を対象とした経口抗ウイルス薬「ニルマトレルビル/リトナビル」(販売名:パキロビッド®パック。以下「パキロビッド」という。)については、令和4年2月10日に新型コロナウイルス感染症の治療薬として特例承認されました。

本剤については、安定的な供給が難しいことから、一般流通は行わず、厚生労働省が所有した上で、パキロビッドを配分してきたところです。

今般、製造販売業者(「ファイザー株式会社」をいう。)において本剤の安定的な供給が可能となったことから、令和5年3月8日に開催された中央社会保険医療協議会総会の承認を得て、本剤が薬価収載されることになりました。

つきましては、今後の本剤の医療機関及び薬局への配分等について、下記のとおりとしましたので、御了知いただくとともに、管内医療機関及び薬局への周知方よろしくお願いします。

記

1. 当面の間の本剤の配分について

本剤が薬価収載された後も、薬価収載品としての本剤(以下「一般流通品」という。)の流通が開始されるまでの間は、「新型コロナウイルス感染症における経口抗ウイルス薬(パキロビッド®パック)の医療機関及び薬局への配分について」(令和4年2月10日付け事務連絡(令和5年3月3日最終改正)に基づき、引き続き、国が購入した本剤(以下「国購入品」という。)を配分することとします。

一般流通後は、国からの配分は企業との調整のうえ、終了する予定です。

現下の感染状況に鑑み、本剤を必要とする患者に速やかに投与できるよう、適切な在庫の確保など、状況に応じた本剤の配分依頼をお願いします。

2. 一般流通開始日及び一般流通開始以降の国購入品の取扱いについて

一般流通が開始される日及び一般流通開始に伴う国購入品と一般流通品の切替えに係る取扱いについては、追ってご連絡します。

【問い合わせ】

<本件全体に関すること>

新型コロナウイルス感染症対策推進本部(戦略班)

Mail: corona-kusuri@mhlw.go.jp

TEL: 03-6812-7824(直通) 平日 9:30~17:00

<薬局に関すること>

医薬・生活衛生局総務課(薬局担当)

Mail: hanbai-site@mhlw.go.jp

新医薬品一覧表(令和5年3月15日収載予定)

中医協 総-2-1
5 3 8

No.	銘柄名	規格単位	会社名	成分名	承認区分	算定薬価	算定方式	補正加算等	薬効分類	ページ
1	ラジカット内用懸濁液2.1%	2.1%1mL	田辺三菱製薬株式会社	エダラポン	新投与経路医薬品	2,751.90円	類似薬効比較方式(Ⅰ)	-	内119 その他の中枢神経系用薬(筋萎縮性側索硬化症(ALS)における機能障害の進行抑制)	3
2	タバリス錠100mg タバリス錠150mg	100mg1錠 150mg1錠	キッセイ薬品工業株式会社	ホスタマチニブナトリウム水和物	新有効成分含有医薬品	4,188.00円 6,226.80円	類似薬効比較方式(Ⅰ)	有用性加算(Ⅱ)/A=5% 市場性加算(Ⅰ)/A=10% 新薬創出等加算	内399 他に分類されない代謝性医薬品(慢性特発性血小板減少性紫斑病)	5
3	クレセンバパゼル100mg	100mg1カプセル	旭化成ファーマ株式会社	イサブコナゾニウム硫酸塩	新有効成分含有医薬品	4,505.70円	類似薬効比較方式(Ⅰ)	-	主としてカビに作用するもの(下記の真菌症の治療) Oアスペルギルス症(慢性的アスペルギルス症、慢性進行性肺アスペルギルス症、単純性肺アスペルギローマ) Oムネコル症 Oクリプトコックス症(肺クリプトコックス症、播種性クリプトコックス症(クリプトコックス脳髄膜炎を含む))	7
4	パキロピッドバック300 パキロピッドバック600	1シート 1シート	ファイザー株式会社	ニルマトレルピル-リトナビル	新有効成分含有医薬品	12,538.60円 19,805.50円	類似薬効比較方式(Ⅰ)	有用性加算(Ⅱ)/A=5% 新薬創出等加算 費用対効果評価(H1)	内825 抗ウイルス剤(SARS-CoV-2)による感染症)	9
5	マンジャロ皮下注2.5mgアテオス マンジャロ皮下注5mgアテオス マンジャロ皮下注7.5mgアテオス マンジャロ皮下注10mgアテオス マンジャロ皮下注12.5mgアテオス マンジャロ皮下注15mgアテオス	2.5mg0.5mL1キット 5mg0.5mL1キット 7.5mg0.5mL1キット 10mg0.5mL1キット 12.5mg0.5mL1キット 15mg0.5mL1キット	日本イーライリリー株式会社	チルセパチド	新有効成分含有医薬品	1,924円 3,848円 5,772円 7,696円 9,620円 11,544円	類似薬効比較方式(Ⅰ)	有用性加算(Ⅱ)/A=10% 新薬創出等加算 費用対効果評価(H1)	注249 その他のホルモン剤(抗ホルモン剤を含む。)(2型糖尿病)	11
6	モノヴァー静注500mg モノヴァー静注1000mg	500mg5mL1瓶 1,000mg10mL1瓶	日本新薬株式会社	デルインマルトース第二鉄	新有効成分含有医薬品	6,189円 12,377円	類似薬効比較方式(Ⅰ)	-	注322 無機質製剤(鉄欠乏性貧血)	13
7	アーウイナーゼ筋注用10000	10,000単位1瓶	大原薬品工業株式会社	クリサンタスパーゼ	新有効成分含有医薬品	172,931円	原価計算方式	有用性加算(Ⅱ)/A=5% 小児加算A=5% 新薬創出等加算 加算係数 0	注429 その他の腫瘍用薬(急性白血病(慢性白血病の急性転化例を含む)、悪性リンパ腫、ただし、L-アスパラギナーゼ製剤に過敏症を示した場合には限る。)	15
8	イジェド点滴静注25mg イジェド点滴静注300mg	25mg1.25mL1瓶 300mg15mL1瓶	アストラゼネカ株式会社	トレリムマブ(遺伝子組換え)	新有効成分含有医薬品	214,801円 2,311,819円	類似薬効比較方式(Ⅰ)	-	注429 その他の腫瘍用薬(切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌、切除不能な肝細胞癌)	17
9	リブタゾ点滴静注350mg	350mg7mL1瓶	サノフィ株式会社	セミプリマブ(遺伝子組換え)	新有効成分含有医薬品	450,437円	類似薬効比較方式(Ⅰ)	有用性加算(Ⅱ)/A=5% 新薬創出等加算	注429 その他の腫瘍用薬(がん化学療法後に増悪した進行又は再発の子宮頸癌)	19
10	アドラーザ皮下注150mg シリンジ	150mg1mL1筒	レオファーマ株式会社	トラロキスマブ(遺伝子組換え)	新有効成分含有医薬品	29,295円	類似薬効比較方式(Ⅰ)	-	注449 その他のアレルギー用薬(既存治療で効果不十分なアトピー性皮膚炎)	21

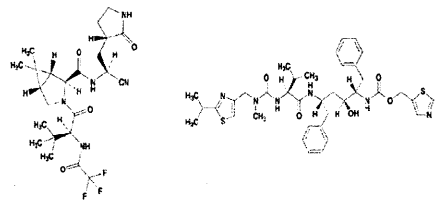
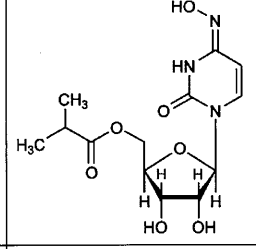
No.	銘柄名	規格単位	会社名	成分名	承認区分	算定薬価	算定方式	補正加算等	薬効分類	ページ
11	クレセパンバ点滴静注用200mg	200mg1瓶	旭化成ファーマ株式会社	イサプロコナゾニウム硫酸塩	新有効成分含有医薬品	27,924円	類似薬効比較方式(1)	-	注617 主としてカビに作用するもの(下記の真菌症の治療) ○アスペルギルス症(侵襲性アスペルギルス症、慢性進行性肺アスペルギルス症、単純性肺アスペルギローマ) ○ムコル症 ○クリプトコックス症(肺クリプトコックス症、播種性クリプトコックス症(クリプトコックス脳髄膜炎を含む))	23
12	アリドネパッチ27.5mg アリドネパッチ55mg	27.5mg1枚 55mg1枚	帝國製薬株式会社	ドネペジル	新有効成分含有医薬品	289.80円 441.40円	類似薬効比較方式(1)	-	外119 その他の中枢神経系用薬(アルツハイマー型認知症における認知症症状の進行抑制)	25
13	トレプロロスト吸入液1.74mg	1.74mg2.9mL1管	特田製薬株式会社	トレプロスタチニル	新投与経路医薬品	18,914.20円	類似薬効比較方式(1)	有用性加算(Ⅱ)A=5% 新薬創出等加算	外219 その他の循環器官用薬(肺動脈性肺高血圧症)	27
14	ゾコーバ錠125mg	125mg1錠	塩野義製薬株式会社	エンジトレレビル 酸	新有効成分含有医薬品	7,407.40円	本剤に係る特例に基づき算定	有用性加算(Ⅱ)A=5% 新薬創出等加算 費用対効果評価(H1)	内625 抗ウイルス剤(SARS-CoV-2による感染症)	29

内用薬	品目数	成分数
注射薬	7	5
外用薬	14	7
	3	2
計	24	14

新医薬品の薬価算定について

整理番号	23-3-内-4		
薬効分類	625 抗ウイルス剤 (内用薬)		
成分名	ニルマトレルビル・リトナビル		
新薬収載希望者	ファイザー (株)		
販売名 (規格単位)	パキロビッドパック300 (1シート) パキロビッドパック600 (1シート)		
効能・効果	SARS-CoV-2による感染症		
主な用法・用量	通常、成人及び12歳以上かつ体重40kg以上の小児には、ニルマトレルビルとして1回300mg及びリトナビルとして1回100mgを同時に1日2回、5日間経口投与する。		
算 定	算定方式	類似薬効比較方式 (I)	
	比 較 薬	成分名：モルヌピラビル 会社名：MSD (株)	
		販売名 (規格単位)	薬価 (1日薬価)
		ラゲブリオカプセル200mg ^{注)} (200mg 1カプセル)	2,357.80円 (18,862.40円)
		注) 新薬創出・適応外薬解消等促進加算の対象品目	
	規格間比	ゾフルーザ錠10mg及び同錠20mgの 規格間比：0.667557	
補正加算	有用性加算 (II) (A=5%) パキロビッドパック600 1シート		(加算前) 18,862.40円 → (加算後) 19,805.50円
外国平均 価格調整	なし		
算定薬価	パキロビッドパック300 1シート 12,538.60円 パキロビッドパック600 1シート 19,805.50円 (1日薬価：19,805.50円)		
外国価格		新薬収載希望者による市場規模予測	
600 1シート 英国 165.80ポンド 26,528.00円 外国平均価格 26,528.00円 (注) 為替レートは令和4年1月～令和4年12月の平均		予測年度 予測本剤投与患者数 予測販売金額 (ピーク時) 6年度 292千人 281億円	
最初に承認された国 (年月) : 英国 (2021年12月)			
製造販売承認日	令和4年2月10日	薬価基準収載予定日	令和5年3月15日

薬価算定組織における検討結果のまとめ

算定方式	類似薬効比較方式 (I)	第一回算定組織	令和5年2月14日
最類似薬選定の妥当性		新 薬	最類似薬
	成分名	ニルマトレルビル・リトナビル	モルヌピラビル
	イ. 効能・効果	SARS-CoV-2による感染症	左に同じ
	ロ. 薬理作用	3CLプロテアーゼ阻害作用	核酸 (RNA) 合成阻害作用
	ハ. 組成及び化学構造		
ニ. 投与形態 剤形 用法	内用 錠剤 1日2回5日間	左に同じ カプセル剤 左に同じ	
補正加算	画期性加算 (70~120%)	該当しない	
	有用性加算 (I) (35~60%)	該当しない	
	有用性加算 (II) (5~30%)	該当する (A=5%) [イ. 新規作用機序 (異なる標的分子) : ①-b=1p] ----- 本剤は新規の作用機序を有し、海外ガイドライン等において比較薬より優先して使用するとされていることから、有用性加算 (II) (A=5%) を適用することが適当と判断した。	
	市場性加算 (I) (10~20%)	該当しない	
	市場性加算 (II) (5%)	該当しない	
	特定用途加算 (5~20%)	該当しない	
	小児加算 (5~20%)	該当しない	
	先駆加算 (10~20%)	該当しない	
新薬創出・適応外薬 解消等促進加算	該当する (主な理由: 加算適用)		
費用対効果評価への 該 当 性	該当する (H1)		
当初算定案に対する 新薬収載希望者の 不服意見の要点			
上記不服意見に 対する見解	第二回算定組織	令和 年 月 日	