医 学 会 発 (第 2 6 号) 平 成 2 8 年 9 月 2 8 日

日本医学会分科会関係学会 御中

日本医学会長 髙 久 史



医薬品の適応外使用に係る保険診療上の取扱いについて

保険診療における医薬品の取扱いについては、厚生労働大臣が承認した効能 又は効果、用法及び用量(以下「効能効果等」という。)によることとされておりますが、いわゆる「55年通知」(添付資料2を参照)によれば、有効性及び安全性の確認された医薬品(副作用報告義務期間又は再審査の終了した医薬品)が薬理作用に基づき処方された場合には、診療報酬明細書の審査に当たり、学術的に正しく、また、全国統一的な対応が求められているところであります。

そこで、日本医学会としては、平成24年11月29日付け医学会発(第56号)にてご案内申し上げたとおり、薬理作用に基づく医薬品の適応外使用事例として診療報酬明細書の審査に当たり認められるべき事例を随時募集することとし、収集した事例については定期的に厚生労働省に提示をして解決を求めることとしております。

本件については、厚生労働省からの付託を受け、社会保険診療報酬支払基金に設置されている「審査情報提供検討委員会」にて検討が行われておりますが、今般、添付資料1に示されている1例の適応外使用事例が診療報酬明細書の審査に当たり認められることとなり、審査情報提供事例として公表されましたので、ご報告申し上げます。

なお、審査の一般的な取扱いについては、療養担当規則等に照らし、当該診療行為の必要性、用法・用量の妥当性などに係る医学的判断に基づいた審査が

行われることが前提とされており、審査情報提供事例に示された適否が、すべての個別診療内容に係る審査において、画一的あるいは一律的に適用されるものではないことにご留意ください。

また、今回追加になった事例は、審査情報提供事例の通番として、No. 309 とされておりますが、過去に認められた審査情報提供事例につきましては、社会保険診療報酬支払基金のホームページにて公開されております。

(http://www.ssk.or.jp/shinryohoshu/teikyojirei/yakuzai/index.html)

(添付資料)

- 1. 医薬品の適応外使用に係る保険診療上の取扱いについて (平28.9.23 保医発0923第1号 厚生労働省保険局医療課長) [別添]審査情報提供 (社会保険診療報酬支払基金 審査情報提供検討委員会)
- 2. 保険診療における医薬品の取扱いについて (昭 55. 9. 3 保発第 51 号厚生省保険局長(社会保険診療報酬支払基金 理事長宛))

保医発 0923 第 1 号 平成 28 年 9 月 23 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

厚生労働省保険局医療課長(公印省略)

厚生労働省保険局歯科医療管理官 (公 印 省 略)

医薬品の適応外使用に係る保険診療上の取扱いについて

保険診療における医薬品の取扱いについては、厚生労働大臣が承認した効能又は効果、用法及び用量(以下「効能効果等」という。)によることとされているところであるが、「保険診療における医薬品の取扱いについて」(昭和 55 年9月3日付保発第51 号厚生省保険局長通知)により、有効性及び安全性の確認された医薬品(副作用報告義務期間又は再審査の終了した医薬品をいう。)が薬理作用に基づき処方された場合には、診療報酬明細書の医薬品の審査に当たり、学術的に正しく、また、全国統一的な対応が求められているところである。

これを踏まえ、今般、当該効能効果等の適応外使用の事例について、社会保険診療報酬支払基金が設置している「審査情報提供検討委員会」において検討が行われ、別添のとおり検討結果が取りまとめられたところである。

厚生労働省としては、当該検討結果は妥当適切なものと考えているので、その取扱いに遺漏のないよう関係者に対し周知徹底を図られたい。

審査情報提供

社会保険診療報酬支払基金審査情報提供検討委員会

http://www.ssk.or.jp

審査情報提供事例について

審査支払機関における診療報酬請求に関する審査は、健康保険法、療養担当規則、 診療報酬点数表及び関係諸通知等を踏まえ各審査委員会の医学的・歯科医学的見解に 基づいて行われています。

一方、審査の公平・公正性に対する関係方面からの信頼を確保するため、審査における一般的な取扱いについて広く関係者に情報提供を行い、審査の透明性を高めることとしております。

このため、平成16年7月に「審査情報提供検討委員会」、平成23年6月に「審査情報提供歯科検討委員会」を設置し、情報提供事例の検討と併せ、審査上の一般的な取扱いに係る事例について、情報提供を行ってまいりました。

今後とも、当該委員会において検討協議を重ね、提供事例を逐次拡充することとしておりますので、関係者の皆様のご参考となれば幸いと考えております。

なお、情報提供する審査の一般的な取扱いについては、療養担当規則等に照らし、 当該診療行為の必要性、用法・用量の妥当性などに係る医学的・歯科医学的判断に基 づいた審査が行われることを前提としておりますので、本提供事例に示された適否が、 すべての個別診療内容に係る審査において、画一的あるいは一律的に適用されるもの ではないことにご留意ください。

平成23年9月

第15次審查情報提供事例(1事例)

情報提供 事例No.	成分名	ページ
309	アセタゾラミドナトリウム【注射薬】	1

309 アセタゾラミドナトリウム(脳神経外科)

〇 標榜薬効(薬効コード)

利尿剤(213)

〇 成分名

アセタゾラミドナトリウム【注射薬】

〇 主な製品名

ダイアモックス注射用 500mg

〇 承認されている効能・効果

緑内障、てんかん(他の抗てんかん薬で効果不十分な場合に付加)、肺気腫における呼吸性アシドーシスの改善、メニエル病及びメニエル症候群

〇 承認されている用法・用量

1 緑内障

アセタゾラミドとして、通常成人 1 日 $250mg\sim 1g$ を分割して静脈内又は筋肉内注射する。

- 2 てんかん(他の抗てんかん薬で効果不十分な場合に付加) アセタゾラミドとして、通常成人1日250~750mgを分割して静脈内又は 筋肉内注射する。
- 3 肺気腫における呼吸性アシドーシスの改善 アセタゾラミドとして、通常成人 1 日 1 回 250~500mg を静脈内又は筋肉 内注射する。
- 4 メニエル病及びメニエル症候群 アセタゾラミドとして、通常成人 1 日 1 回 250~750mg を静脈内又は筋肉 内注射する。

なお、いずれの場合も、年齢、症状により適宜増減する。

〇 薬理作用

炭酸脱水酵素抑制作用

〇 使用例

原則として、「アセタゾラミドナトリウム【注射薬】」を「脳梗塞、もやもや病等の閉塞性脳血管障害」における「脳循環予備能(安静時及び負荷時の脳血流量の増加)の検査(SPECT 又は非放射性キセノン脳血流動態検査)」を目的に、静脈内に「500~1,000mg 又は 15~17mg/kg」を処方した場合、当該使用事例を審査上認める。

〇 使用例において審査上認める根拠

薬理作用が同様であり、妥当と推定される。

〇 留意事項

日本脳卒中学会、日本脳神経外科学会、日本神経学会、日本核医学会の 4 学会が、4 学会合同アセタゾラミド適正使用指針作成委員会を組織し、2015 年 4 月にアセタゾラミド(ダイアモックス注射用)適正使用指針を作成し、「検査を必要な症例に限ること、検査について同意書を取得すること、検査実施時の安全管理と必要な措置について習熟すること」などが周知されていることに留意して使用されるべきであること。

保発第51号 昭和55年9月3日

社会保険診療報酬支払基金理事長 殿

厚生省保険局長

保険診療における医薬品の取扱いについて

保険診療における医薬品の取扱いについては、別添昭和54年8月29日 付書簡の主旨に基づき、下記によるものであるので通知する。

なお、医療用医薬品については、薬理作用を重視する観点から中央薬事審 議会に薬効問題小委員会が設置され、添付文書に記載されている薬理作用の 内容等を充実する方向で検討が続けられているところであるので申し添える。

記

- 1. 保険診療における医薬品の取扱いについては、厚生大臣が承認した効能 又は効果、用法及び用量(以下「効能効果等」という。)によることとされ ているが、有効性及び安全性の確認された医薬品(副作用報告義務期間又 は再審査の終了した医薬品をいう。)を薬理作用に基づいて処方した場合 の取扱いについては、学術上誤りなきを期し一層の適正化を図ること。
- 2. 診療報酬明細書の医薬品の審査に当たっては、厚生大臣の承認した効能 効果等を機械的に適用することによって都道府県の間においてアンバラン スを来すことのないようにすること。