

日医発第405号（保険）  
令和 5 年 5 月 22 日

都道府県医師会長 殿

日本医師会長  
松本吉郎  
(公印省略)

療担規則及び薬担規則並びに療担基準に基づき厚生労働大臣が定める  
掲示事項等の一部改正等について

令和 5 年 4 月 28 日付け厚生労働省告示第 180 号をもって療担規則及び薬担規則並びに療担基準に基づき厚生労働大臣が定める掲示事項等及び特掲診療料の施設基準等の一部が改正され、令和 5 年 5 月 1 日より適用とされたところですが、その概要は下記のとおりであります。

つきましては、以上の改正内容に関して、貴会会員に周知くださるようお願い申し上げます。

なお、本件につきましては、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」に掲載を予定しております。

記

1 掲示事項等告示の一部改正について

ビメキズマブ製剤について、掲示事項等告示第 10 第 1 号の「療担規則第 20 条第 2 号ト及び療担基準第 20 条第 3 号トの厚生労働大臣が定める保険医が投与することができる注射薬」として定めたものであること。

2 特掲診療料の施設基準等の一部改正について

ビメキズマブ製剤について、特掲診療料の施設基準等別表第 9 「在宅自己注射指導管理料、注入器加算、間歇注入シリンジポンプ加算、持続血糖測定器加算及び注入器用注射針加算に規定する注射薬」として定めたものであること。

### 3 掲示事項等告示の一部改正に伴う留意事項について 　　ビンゼレックス皮下注 160mg シリンジ及び同皮下注 160mg オートインジェクター

- ① 本製剤の自己注射は 4 週間に 1 回投与する場合に限ること。
- ② 本製剤はビメキズマブ製剤であり、本製剤の自己注射を行っている患者に対して指導管理を行った場合は、診療報酬の算定方法（平成 20 年厚生労働省告示第 59 号）別表第一医科診療報酬点数表（以下「医科点数表」という。）区分番号「C101」在宅自己注射指導管理料を算定できるものであること。
- ③ 本製剤は針付注入器一体型のキットであるので、医科点数表区分番号「C101」在宅自己注射指導管理料を算定する場合、医科点数表区分番号「C151」注入器加算及び「C153」注入器用注射針加算は算定できないものであること。

### 4 関係通知の一部改正について

「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」（令和 4 年 3 月 4 日付け保医発 0304 第 1 号）の一部を次のように改正する。

- ① 別添 1 第 2 章第 2 部第 3 節 C 2 0 0 (1) 中「及びチルゼパチド製剤」を「、チルゼパチド製剤及びビメキズマブ製剤」に改める。
- ② 別添 3 区分 0 1 (5)イ 中「及びチルゼパチド製剤」を「、チルゼパチド製剤及びビメキズマブ製剤」に改める。
- ③ 別添 3 別表 2 中「及びチルゼパチド製剤」を「、チルゼパチド製剤及びビメキズマブ製剤」に改める。
- ④ 別添 3 別表 3 中「チルゼパチド製剤」の後に「ビメキズマブ製剤」を加える。

#### （添付資料）

1. 官報（令 5.4.28 号外第 91 号抜粋）
2. 療担規則及び薬担規則並びに療担基準に基づき厚生労働大臣が定める掲示事項等の一部改正等について  
(令 5.4.28 保医発 0428 第 3 号 厚生労働省保険局医療課長)

#### （参考資料）

ビメキズマブ製剤の在宅自己注射等について

（日本医師会医療保険課）

改 正 後	改 正 前
第十 厚生労働大臣が定める注射薬等 一 療相規則第二十条第二号ト及び療相基準等の一部を改正する告示	第十 厚生労働大臣が定める注射薬等 一 療相規則第二十条第二号ト及び療相基準等の一部を改正する告示

(傍線部分は改正部分)  
 令和五年四月二十八日  
 療相規則及び薬相規則並びに療相基準に基づき厚生労働大臣が定める告示  
 料の施設基準等の一部を改正する告示

○厚生労働省告示第百八十一号  
 保険医療機関及び保険医療養担当規則（昭和三十二年厚生省令第十五号）第二十条第二号ト及び高齢者の医療の確保に関する法律の規定による療養の給付等の取扱い及び担当に関する基準（昭和五十八年厚生省告示第十四号）第二十条第三号ト並びに診療報酬の算定方法（平成二十年厚生労働省告示第五十九号）の規定に基づき、療相規則及び薬相規則並びに療相基準に基づき厚生労働大臣が定める掲示事項等及び特掲診療料の施設基準等の一部を改正する告示を次のように定める。

第一 条 療相規則及び薬相規則並びに療相基準に基づき厚生労働大臣が定める掲示事項等の一部改正（療相規則及び薬相規則並びに療相基準に基づき厚生労働大臣が定める掲示事項等（平成十八年厚生労働省告示第百七号）の一部を次の表のように改正する。）

五十六、七十 (略)	五十五、削除	五十六、七十 (略)	五十五、遺伝子パネル検査による遺伝性網膜ジストロフィー	五十六、七十 (略)	五十五、周疾患及び加齢による骨吸収を除く)
------------	--------	------------	-----------------------------	------------	-----------------------

十、五十四 (略)  
 十、五十五、周疾患及び加齢による骨吸収を除く)

激ホルモン放出ホルモン剤、性腺刺激ホルモン製剤、ゴナドトロビン放出ホルモン誘導体、ソマトスタチンアナログ、顆粒球コロニー形成刺激因子製剤、自己連続携行式腹膜灌流用灌流液、在宅中心静脈栄養法用輸液、インターフェロンアルファ製剤、インターフェロンベータ製剤、ブブレノルフィン製剤、抗悪性腫瘍剤、グルカゴン製剤、グルカゴン様ペプチド-1受容体アゴニスト、ヒトソマトメシンC製剤、人工腎臓用透析液（在宅血液透析を行っている患者（以下「在宅血液透析患者」という）に対して使用する場合に限る）、血液凝固阻止剤（在宅血液透析患者に對して使用する場合に限る）、生理食塩水（在宅血液透析患者に對して使用する場合及び本号に掲げる注射薬を投与するに当たってその溶解又は希釈に用いる場合に限る）、プロスタグラミン<sub>I</sub>製剤、モルヒネ塩酸塩製剤、エタネルセプト製剤、注射用水（本号に掲げる注射薬を投与するに当たってその溶解又は希釈に用いる場合に限る）、ペグビソマント製剤、スマトリブタン製剤、エントニルクエン酸塩製剤、複方オキシコドン製剤、ベタメタゾンリシン酸エステルナトリウム製剤、デキサメタゾンリシン酸エヌタニルクエン酸塩製剤、複方オキシコドン製剤、ベタメタゾンリシン酸エステルナトリウム製剤、スマトリブタン製剤、エントニルクエン酸塩製剤、複方オキシコドン製剤、ベタメタゾンリシン酸エステルナトリウム製剤、デキサメタゾンリシンエステルナトリウム製剤、デキサメタゾンメタスルホ安息香酸エステルナトリウム製剤、プロトンポンプ阻害剤、H<sub>2</sub>遮断剤、カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム製剤、トラネキサム酸製剤、フルリブロフェンアキセチル製剤、メトクロブラミド製剤、プロクロルベラジン製剤、ブルセルスコボラミン臭化物製剤、グリチルリチン酸モノアンモニウム・グリシン・L-システィン塩酸塩配合剤、アダ

激ホルモン放出ホルモン剤、性腺刺激ホルモン製剤、ゴナドトロビン放出ホルモン誘導体、ソマトスタチンアナログ、顆粒球コロニー形成刺激因子製剤、自己連続携行式腹膜灌流用灌流液、在宅中心静脈栄養法用輸液、インターフェロンアルファ製剤、インターフェロンベータ製剤、ブブレノルフィン製剤、抗悪性腫瘍剤、グルカゴン製剤、グルカゴン様ペプチド-1受容体アゴニスト、ヒトソマトメシンC製剤、人工腎臓用透析液（在宅血液透析を行っている患者（以下「在宅血液透析患者」という）に対して使用する場合に限る）、血液凝固阻止剤（在宅血液透析患者に對して使用する場合に限る）、生理食塩水（在宅血液透析患者に對して使用する場合及び本号に掲げる注射薬を投与するに当たってその溶解又は希釈に用いる場合に限る）、プロスタグラミン<sub>I</sub>製剤、モルヒネ塩酸塩製剤、エタネルセプト製剤、注射用水（本号に掲げる注射薬を投与するに当たってその溶解又は希釈に用いる場合に限る）、ペグビソマント製剤、スマトリブタン製剤、エントニルクエン酸塩製剤、複方オキシコドン製剤、ベタメタゾンリシン酸エステルナトリウム製剤、スマトリブタン製剤、エントニルクエン酸塩製剤、複方オキシコドン製剤、ベタメタゾンリシン酸エステルナトリウム製剤、デキサメタゾンリシンエステルナトリウム製剤、デキサメタゾンメタスルホ安息香酸エステルナトリウム製剤、プロトンポンプ阻害剤、H<sub>2</sub>遮断剤、カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム製剤、トラネキサム酸製剤、フルリブロフェンアキセチル製剤、メトクロブラミド製剤、プロクロルベラジン製剤、ブルセルスコボラミン臭化物製剤、グリチルリチン酸モノアンモニウム・グリシン・L-システィン塩酸塩配合剤、アダ

リムマブ製剤、エリスロポエチン（在宅血液透析又は在宅腹膜灌流を行つてある患者のうち腎性貧血状態にあるものに対して使用する場合に限る）、ダルベボエチン（在宅血液透析又は在宅腹膜灌流を行つてある患者のうち腎性貧血状態にあるものに対して使用する場合に限る）、ダルベボエチナーチド製剤、アドレナリン製剤、ヘパリンカルシウム製剤、オキシコドン塩酸塩製剤、アボモルヒネ塩酸塩製剤、テリパラチド製剤、アドレナリン製剤、ヘパリンカルシウム製剤、オキシコドン塩酸塩製剤、アボモルヒネ塩酸塩製剤、テリパラチド製剤、アドレナリン製剤、ヘパリンカルシウム製剤、オキシコドン塩酸塩製剤、アボモルヒネ塩酸塩製剤、セルトリズマブペゴル製剤、トシリズマブ製剤、メトレレブチニン製剤、アバタセブト製剤、pH4処理酸性人免疫グロブリン（皮下注射）製剤、電解質製剤、注射用抗菌薬、エダラボン製剤（筋萎縮性側索硬化症患者に対して使用する場合に限る）、アスピホターゼアルファ製剤、グラチラマー酢酸塩製剤、脂肪乳剤、セリトリズマブペゴル製剤、トシリズマブ製剤、メトレレブチニン製剤、アバタセブト製剤、pH4処理酸性人免疫グロブリン（皮下注射）製剤、電解質製剤、注射用抗菌薬、エダラボン製剤（筋萎縮性側索硬化症患者に対して使用する場合に限る）、アスピホターゼアルファ製剤、グラチラマー酢酸塩製剤、脂肪乳剤、セリトリズマブペゴル製剤、トシリズマブ製剤、メトレレブチニン製剤、アバタセブト製剤及びビメキズマブ製剤（四週間に一回投与する場合に限る）。

リムマブ製剤、エリスロポエチン（在宅血液透析又は在宅腹膜灌流を行つてある患者のうち腎性貧血状態にあるものに対して使用する場合に限る）、ダルベボエチナーチド製剤、アドレナリン製剤、ヘパリンカルシウム製剤、オキシコドン塩酸塩製剤、アボモルヒネ塩酸塩製剤、セルトリズマブペゴル製剤、トシリズマブ製剤、メトレレブチニン製剤、アバタセブト製剤、pH4処理酸性人免疫グロブリン（皮下注射）製剤、電解質製剤、注射用抗菌薬、エダラボン製剤（筋萎縮性側索硬化症患者に対して使用する場合に限る）、アスピホターゼアルファ製剤、グラチラマー酢酸塩製剤、脂肪乳剤、セリトリズマブペゴル製剤、トシリズマブ製剤、メトレレブチニン製剤、アバタセブト製剤（四週間に一回投与する場合に限る）、メトレレキサート製剤、チルゼバチド製剤及びビメキズマブ製剤（四週間に一回投与する場合に限る）。

第二条 特掲診療料の施設基準等（平成二十年厚生労働省告示第六十三号）の一部を次の表のように改正する。

二 (略)		二 (略)	
別表第九 在宅自己注射指導管理料、間歇注入シリソジボンブ加算、持続血糖測定器加算及び注入器用注射針加算に規定する注射薬		別表第九 在宅自己注射指導管理料、間歇注入シリソジボンブ加算、持続血糖測定器加算及び注入器用注射針加算に規定する注射薬	
(略) チルゼバチド製剤 ビメキズマブ製剤		(略) チルゼバチド製剤 (新設)	
(傍線部分は改正部分)		(傍線部分は改正部分)	

附 則	改 正 後	改 正 前
○この告示は、令和五年五月一日から適用する。	別表第九 在宅自己注射指導管理料、間歇注入シリソジボンブ加算、持続血糖測定器加算及び注入器用注射針加算に規定する注射薬	別表第九 在宅自己注射指導管理料、間歇注入シリソジボンブ加算、持続血糖測定器加算及び注入器用注射針加算に規定する注射薬

○厚生労働省告示第百八十一号

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（昭和三十五年法律第百四十五号）第二条第二項第三号の規定に基づき、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第二条第二項第三号の規定に基づき厚生労働大臣が指定する医薬部外品及び医薬品・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施行令第二十条第二項の規定に基づき製造管理又は品質管理に注意を要するものとして厚生労働大臣が指定する医薬部外品の一部を改正する告示を次のように定める。

保医発0428第3号  
令和5年4月28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 印 省 略 )

療担規則及び薬担規則並びに療担基準に基づき厚生労働大臣が定める  
掲示事項等の一部改正等について

療担規則及び薬担規則並びに療担基準に基づき厚生労働大臣が定める掲示事項等（平成18年厚生労働省告示第107号。以下「掲示事項等告示」という。）及び特掲診療料の施設基準等（平成20年厚生労働省告示第63号）が令和5年厚生労働省告示第180号をもって改正され、令和5年5月1日から適用することとされたところですが、その概要は下記のとおりです。

また、掲示事項等告示及び特掲診療料の施設基準等の一部改正に伴い、関係通知を下記のとおり改正しますので、併せて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。

記

1 掲示事項等告示の一部改正について

ビメキズマブ製剤について、掲示事項等告示第10第1号の「療担規則第20条第2号ト及び療担基準第20条第3号トの厚生労働大臣が定める保険医が投与することができる注射薬」として定めたものであること。

2 特掲診療料の施設基準等の一部改正について

ビメキズマブ製剤について、特掲診療料の施設基準等別表第9「在宅自己注射指導管理料、注入器加算、間歇注入シリンジポンプ加算、持続血糖測定器加算及び注入器用注射針加算に規定する注射薬」として定めたものであること。

- 3 掲示事項等告示の一部改正に伴う留意事項について  
　　ビンゼレックス皮下注 160mg シリンジ及び同皮下注 160mg オートインジェクター  
　① 本製剤の自己注射は4週間に1回投与する場合に限ること。  
　② 本製剤はビメキズマブ製剤であり、本製剤の自己注射を行っている患者に対して指導管理を行った場合は、診療報酬の算定方法(平成20年厚生労働省告示第59号)別表第一医科診療報酬点数表(以下「医科点数表」という。)区分番号「C101」在宅自己注射指導管理料を算定できるものであること。  
　③ 本製剤は針付注入器一体型のキットであるので、医科点数表区分番号「C101」在宅自己注射指導管理料を算定する場合、医科点数表区分番号「C151」注入器加算及び「C153」注入器用注射針加算は算定できないものであること。
- 4 関係通知の一部改正について  
　「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」(令和4年3月4日付け保医発0304第1号)の一部を次のように改正する。  
① 別添1第2章第2部第3節C200(1)中「及びチルゼパチド製剤」を「、チルゼパチド製剤及びビメキズマブ製剤」に改める。  
② 別添3区分01(5)イ中「及びチルゼパチド製剤」を「、チルゼパチド製剤及びビメキズマブ製剤」に改める。  
③ 別添3別表2中「及びチルゼパチド製剤」を「、チルゼパチド製剤及びビメキズマブ製剤」に改める。  
④ 別添3別表3中「チルゼパチド製剤」の次に「ビメキズマブ製剤」を加える。

## ◎ 「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」(令和4年3月4日付け保医発0304第1号)

	改 正 後	現 行
別添1 第2章 特掲診療料 第2部 在宅医療 第3節 薬剤料 C200 薬剤 (1) 次の厚生労働大臣の定める注射薬に限り授与することができる。	別添1 第2章 特掲診療料 第2部 在宅医療 第3節 薬剤料 C200 薬剤 (1) 次の厚生労働大臣の定める注射薬に限り授与することができる。	<p><b>【厚生労働大臣の定める注射薬】</b></p> <p>インスリン製剤、ヒト成長ホルモン剤、遺伝子組換え活性型血液凝固第VII因子製剤、乾燥濃縮人血液凝固第X因子加活性化第VII因子製剤、遺伝子組換え型血液凝固第VIII因子製剤、乾燥人血液凝固第VIII因子製剤、遺伝子組換え型血液凝固第IX因子製剤、乾燥人血液凝固第IX因子製剤、活性化プロトロノビン複合体、乾燥人血液凝固因子抗体巡回活性複合体、活性化プロトロノビン放出ホルモン剤、性腺刺激ホルモン製剤、ゴナドトロビン放出ホルモン誘導体、ソマトスタチナナログ、顆粒球コロニー形成刺激因子製剤、自己連続携行式腹膜灌流用灌流液、在宅中心静脈栄養法用輸液、インターフェロンアルファ製剤、インターフェロンベータ製剤、ブプレノルフィン製剤、モルヒネ塩酸塩製剤、抗悪性腫瘍剤、グルカゴン様ペプチド-1受容体アゴニスト、ヒトソマトメジンC製剤、人工腎臓用透析液、血液凝固阻止剤、生理食塩液、プロスタグラランジン</p>

I<sub>2</sub>製剤、エタネルセプト製剤、注射用水、ペグビゾマント製剤、スマトリクリン製剤、フェンタニルクエン酸塩製剤、複方オキシコドン製剤、オキシコドン塩酸塩製剤、ベタメタゾンリシン酸エステルナトリウム製剤、デキサメタゾンリシン酸エステルナトリウム製剤、デキサメタゾンメタスルホ安息香酸エステルナトリウム製剤、プロトンポンプ阻害剤、H<sub>2</sub>遮断剤、カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム製剤、トラネキサム酸製剤、フルルビプロフェンアキセチル製剤、メトクロラミド製剤、プロクロロペラジン製剤、チルスコボラミン臭化物製剤、グリチルリチン酸モノアンモニウム・グリシン・L-シスステイン塩酸塩配合剤、アダリムマブ製剤、エリスロボエチソ、ダルベポエチン、テリパラチド製剤、アドレナリン製剤、ヘパリンカルシウム製剤、アボモルヒネ塩酸塩製剤、セルトリズマブペゴル製剤、トリソリズマブ製剤、メトレレブチン製剤、アバタセプト製剤、pH 4処理酸性人免疫グロブリン（皮下注射）製剤、電解質製剤、注射用抗菌薬、エダラボン製剤、アスピロターゼアルファ製剤、グラチラマーア酢酸塩製剤、脂肪乳剤、セクキヌマブ製剤、エボロクマブ製剤、プロダルマブ製剤、アリロクマブ製剤、ベリムマブ製剤、イキセキズマブ製剤、ゴリムマブ製剤、エミシズマブ製剤、イカチバント製剤、サリルマブ製剤、デュピルマブ製剤、ヒドロモルフォン塩酸塩製剤、インスリン・グルカゴン様ペプチドー1受容体アゴニスト配合剤、ヒドロコルチゾンユハク酸エステルナトリウム製剤、遺伝子組換えヒト von Willebrand 因子製剤、プロスマブ製剤、アガルシダーゼアルファ製剤、アガルシダーゼベータ製剤、アルグルコシダーゼアルファ製剤、イデュルスルファーゼ製剤、イミグロセラーゼ製剤、エロスルファーゼアルファ製剤、ガ

I<sub>2</sub> 製剤、エタネルセプト製剤、注射用水、ペグビソマント製剤、スマトリップタン製剤、フェンタニルクエン酸塩製剤、複方オキシコドン製剤、オキシコドン塩酸塩製剤、ベタメタゾンリシン酸エステルナトリウム製剤、デキサメタゾンリシン酸エステルナトリウム製剤、デキサメタゾンメタスルホ安息香酸エステルナトリウム製剤、プロトノンポンプ阻害剤、H<sub>2</sub>遮断剤、カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム製剤、トラネキサム酸製剤、フルレビルプロフェンアキセチル製剤、メトクロプロミド製剤、プロクロロペラジン製剤、ブチルスコポラミン臭化物製剤、グリチルリチン酸モノアンモニウム・グリシン・レーシステイン塩酸塩配合剤、アダリムマブ製剤、エリスロボエチン、ダルベボエチン、テリパラチド製剤、アドレナリン製剤、ヘパリンカルシウム製剤、アボモルヒネ塩酸塩製剤、セルトリズマブペゴル製剤、トリソリズマブ製剤、メトレレプチン製剤、アバタセプト製剤、pH 4 处理酸性人免疫グロブリン（皮下注射）製剤、電解質製剤、注射用抗菌薬、エダラボン製剤、アスピロターゼアルファ製剤、グラチラマーア酢酸塩製剤、脂肪乳剤、セクキヌマブ製剤、エボロクマブ製剤、プロダルマブ製剤、アリロクマブ製剤、ベリムマブ製剤、イキセキズマブ製剤、ゴリムマブ製剤、エミシズマブ製剤、イカチバント製剤、サリルマブ製剤、デュピルマブ製剤、ヒドロモルフォン塩酸塩製剤、インスリン・グルカゴン様ペプチド-1受容体アゴニスト配合剤、ヒドロコルチゾンユハク酸エステルナトリウム製剤、遺伝子組換えヒト von Willebrand 因子製剤、プロスマブ製剤、アガルシダーゼアルファ製剤、アガルシダーゼベータ製剤、アルグルコシダーゼアルファ製剤、イデュルスルファーゼ製剤、イミグルセラーゼ製剤、エロスルフアーゼアルファ製剤、ガ

<p>ルスルファーゼ製剤、セベリパーゼ アルファ製剤、ベラグルセラーゼ アルファ製剤、ラロニダーゼ製剤、オマリズマブ製剤、サトライズマブ製剤、ビルトラルセン製剤、レムデシビル製剤、ガルカネズマブ製剤、オファツムマブ製剤、ボソリチド製剤、アバロパラチド酢酸塩製剤、カブラシズスマブ製剤、濃縮乾燥人CI-インアクチベーター製剤、フレマネズマブ製剤、メトレキサート製剤、<u>チルゼハペチド製剤及びビメキズスマブ製剤</u></p>	<p>ルスルファーゼ製剤、セベリパーゼ アルファ製剤、ベラグルセラーゼ アルファ製剤、ラロニダーゼ製剤、オマリズマブ製剤、サトライズマブ製剤、ビルトラルセン製剤、レムデシビル製剤、ガルカネズマブ製剤、オファツムマブ製剤、ボソリチド製剤、アバロパラチド酢酸塩製剤、カブラシズスマブ製剤、濃縮乾燥人CI-インアクチベーター製剤、フレマネズマブ製剤、メトレキサート製剤及<u>びチルゼハペチド製剤</u></p> <p>(2)～(6) (略)</p> <p>別添3 区分01 調剤料 (1)～(4) (略) (5) 注射薬 ア (略)</p> <p>イ 注射薬のうち支給できるものは、在宅医療における自己注射等のために投与される薬剤（インスリン製剤、ヒト成長ホルモン剤、遺伝子組換え型血液凝固第VII因子製剤、遺伝子組換え型血液凝固第VIII因子製剤、乾燥濃縮人血液凝固第IX因子加活性化第VII因子製剤、乾燥人血液凝固第VIII因子製剤、遺伝子組換え型血液凝固第IX因子製剤、乾燥人血液凝固第IX因子製剤、活性化プロトロンビン複合体、乾燥人血液凝固因子抗体巡回活性複合体、自己連続携行式腹膜灌流用灌流液、在宅中心静脈栄養法用輸液、性腺刺激ホルモン放出ホルモン剤、性腺刺激ホルモン製剤、ゴナドトロビ</p>
-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

<p>ン放出ホルモン誘導体、ソマトスタチンアナログ、顆粒球コロニ ー形成刺激因子製剤、インターフェロンアルファ製剤、インター フェロンベータ製剤、ブプレノルフィン製剤、抗悪性腫瘍剤、グ ルカゴン製剤、グルカゴン様ペプチドー1受容体アゴニスト、ヒ トソマトメジンC製剤、人工腎臓用透析液、血液凝固阻止剤、生 理食塩水、プロスタグラシンI<sub>2</sub>製剤、モルヒネ塩酸塩製剤、エ タネルセプト製剤、注射用水、ペグビゾマント製剤、スマトリპ тан製剤、フェнтаニルкен酸塩製剤、複方オキシコдон製剤、 オキシコドン塩酸塩製剤、ベタメタゾンリソノ酸エステルナトリウ ム製剤、デキサメタゾンリソノ酸エステルナトリウム製剤、デキサ メタゾンメタスルホ安息香酸エステルナトリウム製剤、プロトン ポンプ阻害剤、H<sub>2</sub>遮断剤、カルバジクロムスルホン酸ナトリウム 製剤、トラネキサム酸製剤、フルルビプロフェンアキセチル製剤、 メトクロプラミド製剤、プロクロルペラジン製剤、ブチルスコボ ラミン臭化物製剤、グリチルリチン酸モノアンモニウム・グリシ ン・L-システィン塩酸塩配合剤、アダリムマブ製剤、エリスロ ポエチン、ダルベボエチン、テリパラチド製剤、アドレナリン製 剤、ヘパリンカルシウム製剤、アボモルヒネ塩酸塩製剤及びセル トリズマブペゴル製剤、トリシリズマブ製剤、メトレープチン製剤、 アバタセプト製剤、pH 4処理酸性人免疫グロブリン(皮下注射) 製剤、電解質製剤、注射用抗菌薬、エダラボン製剤、アスピラ ゼアルファ製剤、グラチラマ一酢酸塩製剤、脂肪乳剤、セクキ ヌマブ製剤、エボロクマブ製剤、プロダルマブ製剤、アリロクマ ブ製剤、ベリムマブ製剤、イキセキズマブ製剤、ゴリムマブ製剤、 エミシズマブ製剤、イカチバント製剤、サリルマブ製剤、デュビ</p>	<p>ン放出ホルモン誘導体、ソマトスタチンアナログ、顆粒球コロニ ー形成刺激因子製剤、インターフェロンアルファ製剤、インター フェロンベータ製剤、ブプレノルフィン製剤、抗悪性腫瘍剤、グ ルカゴン製剤、グルカゴン様ペプチドー1受容体アゴニスト、ヒ トソマトメジンC製剤、人工腎臓用透析液、血液凝固阻止剤、生 理食塩水、プロスタグラシンI<sub>2</sub>製剤、モルヒネ塩酸塩製剤、エ タネルセプト製剤、注射用水、ペグビゾマント製剤、スマトリპ тан製剤、フェнтаニルкен酸塩製剤、複方オキシコдон製剤、 オキシコドン塩酸塩製剤、ベタメタゾンリソノ酸エステルナトリウ ム製剤、デキサメタゾンリソノ酸エステルナトリウム製剤、デキサ メタゾンメタスルホ安息香酸エステルナトリウム製剤、プロトン ポンプ阻害剤、H<sub>2</sub>遮断剤、カルバジクロムスルホン酸ナトリウム 製剤、トラネキサム酸製剤、フルルビプロフェンアキセチル製剤、 メトクロプラミド製剤、プロクロルペラジン製剤、ブチルスコボ ラミン臭化物製剤、グリチルリチン酸モノアンモニウム・グリシ ン・L-システィン塩酸塩配合剤、アダリムマブ製剤、エリスロ ポエチン、ダルベボエチン、テリパラチド製剤、アドレナリン製 剤、ヘパリンカルシウム製剤、アボモルヒネ塩酸塩製剤及びセル トリズマブペゴル製剤、トリシリズマブ製剤、メトレープチン製剤、 アバタセプト製剤、pH 4処理酸性人免疫グロブリン(皮下注射) 製剤、電解質製剤、注射用抗菌薬、エダラボン製剤、アスピラ ゼアルファ製剤、グラチラマ一酢酸塩製剤、脂肪乳剤、セクキ ヌマブ製剤、エボロクマブ製剤、プロダルマブ製剤、アリロクマ ブ製剤、ベリムマブ製剤、イキセキズマブ製剤、ゴリムマブ製剤、 エミシズマブ製剤、イカチバント製剤、サリルマブ製剤、デュビ</p>
-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

<p>ルマブ製剤、ヒドロモルフオン塩酸塩製剤、インスリン・グルカゴン様ペプチドー1受容体アゴニスト配合剤、ヒドロコルチゾンコハク酸エステルナトリウム製剤、遺伝子組換えヒトvon Willebrand因子製剤、プロスマブ製剤、アガルシダーゼアルファ製剤、アガルシダーゼベータ製剤、アルグルコシダーゼアルファ製剤、イデュルスルフルファーゼ製剤、イミグロセラーゼ製剤、エロスルフルファーゼアルファ製剤、ガルスルフルファーゼ製剤、セベリパーゼアルファ製剤、ペラグルセラーゼアルファ製剤、ラロニダーゼ製剤、メポリズマブ製剤、オマリズマブ製剤、テデュグルチド製剤、サトライズマブ製剤、ビルトルアルセン製剤、レムデシビル製剤、ガルカネズマブ製剤、オファツムマムマブ酢酸塩製剤、ボソリチド製剤、エレヌマブ製剤、アバロパラチド酢酸塩製剤、カプラシズマブ製剤、濃縮乾燥人CI-インソクチベーター製剤、フレマネズマブ製剤、メトレキサート製剤及びチルゼバチド製剤)に限る。</p>	<p>なお、「モルヒネ塩酸塩製剤」、「フェンタニルクエン酸塩製剤」、「複方オキシコドン製剤」、「オキシコドン塩酸塩製剤」及び「ヒドロモルフオン塩酸塩製剤」は、薬液が取り出せない構造で、かつ患者等が注入速度を変えることができない注入ポンプ等に、必要に応じて生理食塩水等で希釈の上充填して交付した場合に限る。ただし、患者又はその家族等の意を受け、かつ、これらの麻薬である注射薬の処方医の指示を受けた看護師が、患者に当該注射薬を持参し、患者の施用を補助する場合又は保険薬局の保険薬剤師が、患者に麻薬である注射薬を持参し、当該注射薬の処方医の指示を受けた看護師に手渡す場合は、この限りでない。</p>
----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ウ～オ (略)  
(6)～(13) (略)

別表 2

ウ～オ (略)  
(6)～(13) (略)

○ インスリン製剤、ヒト成長ホルモン剤、遺伝子組換え活性型血液凝固第VII因子製剤、乾燥濃縮人血液凝固第X因子加活化第VII因子製剤、遺伝子組換え型血液凝固第VIII因子製剤、乾燥人血液凝固第VIII因子製剤、遺伝子組換え型血液凝固第IX因子製剤、乾燥人血液凝固第IX因子製剤（活性化プロトロシンビン複合体及び乾燥人血液凝固因子抗体巡回活性複合体を含む。）、性腺刺激ホルモン放出ホルモン剤、性腺刺激ホルモン製剤、ゴナドトロビン放出ホルモン誘導体、ノマトスタチンアナログ、顆粒球コロニー形成刺激因子製剤、インターフェロンアルファ製剤、インターフェロンベータ製剤、ブプレノルフィン製剤、抗悪性腫瘍剤、グルカゴン様ペプチドー1受容体アゴニスト、エタネルセプト製剤、ヒトソマトメジンC製剤、ペグビゾマント製剤、スマトリプタン製剤、グリチルリチン酸モノアンモニウム・グリシン・L-システィン塩酸塩配合剤、アダリムマブ製剤、テリパラチド製剤、アドレナリン製剤、ヘパリンカルシウム製剤、アボモルヒネ塩酸塩製剤、セルトリズマブヘゴル製剤、トリリズマブ製剤、メトレープチン製剤、アバタセプト製剤、pH4処理酸性人免疫グロブリン（皮下注射）製剤、アスホターゼアルファ製剤、グラチラマーサル酸塩製剤、セクキヌマブ製剤、エボロクマブ製剤、プロダルマブ製剤、ア

別表 2

○ インスリン製剤、ヒト成長ホルモン剤、遺伝子組換え活性型血液凝固第VII因子製剤、乾燥濃縮人血液凝固第X因子加活化第VII因子製剤、遺伝子組換え型血液凝固第VIII因子製剤、乾燥人血液凝固第VIII因子製剤、遺伝子組換え型血液凝固第IX因子製剤、乾燥人血液凝固第IX因子製剤（活性化プロトロシンビン複合体及び乾燥人血液凝固因子抗体巡回活性複合体を含む。）、性腺刺激ホルモン放出ホルモン剤、性腺刺激ホルモン製剤、ゴナドトロビン放出ホルモン誘導体、ノマトスタチンアナログ、顆粒球コロニー形成刺激因子製剤、インターフェロンアルファ製剤、インターフェロンベータ製剤、ブプレノルフィン製剤、抗悪性腫瘍剤、グルカゴン製剤、グルカゴン様ペプチドー1受容体アゴニスト、エタネルセプト製剤、ヒトソマトメジンC製剤、ペグビゾマント製剤、スマトリプタン製剤、グリチルリチン酸モノアンモニウム・グリシン・L-システィン塩酸塩配合剤、アダリムマブ製剤、テリパラチド製剤、アドレナリン製剤、ヘパリンカルシウム製剤、アボモルヒネ塩酸塩製剤、セルトリズマブヘゴル製剤、トリリズマブ製剤、メトレープチン製剤、アバタセプト製剤、pH4処理酸性人免疫グロブリン（皮下注射）製剤、アスホターゼアルファ製剤、グラチラマーサル酸塩製剤、セクキヌマブ製剤、エボロクマブ製剤、プロダルマブ製剤、ア

<p>リコクマブ製剤、ベリムマブ製剤、イキセキズマブ製剤、ゴリムマブ製剤、エミシズマブ製剤、イカチバント製剤、サリルマブ製剤、デュピルマブ製剤、インスリン・グルカゴン様ペプチドー1受容体アゴニスト配合剤、ヒドロコルチゾンコハク酸エステルナトリウム製剤、遺伝子組換えヒト von Willebrand 因子製剤、プロスマスマブ製剤、オマリズマブ製剤、テデュグルチド製剤、サトラリズマブ製剤、ガルカネズマブ製剤、オファツムマブ製剤、ボソリチド製剤、エレススマブ製剤、アバロパラチド酢酸塩製剤、カプラシズマブ製剤、濃縮乾燥人CI-イソアクトベーター製剤、フレマネズマブ製剤、メトトレキサート製剤及びチルゼバチド製剤の自己注射のために用いるディスポーザブル注射器（針を含む。）</p> <p>○ 万年筆型注入器用注射針</p> <p>○ 「特定保険医療材料及びその材料価格（材料価格基準）」の別表のIに規定されている特定保険医療材料</p>	<p>リコクマブ製剤、ベリムマブ製剤、イキセキズマブ製剤、ゴリムマブ製剤、エミシズマブ製剤、イカチバント製剤、サリルマブ製剤、デュピルマブ製剤、インスリン・グルカゴン様ペプチドー1受容体アゴニスト配合剤、ヒドロコルチゾンコハク酸エステルナトリウム製剤、遺伝子組換えヒト von Willebrand 因子製剤、プロスマスマブ製剤、オマリズマブ製剤、テデュグルチド製剤、サトラリズマブ製剤、ガルカネズマブ製剤、オファツムマブ製剤、ボソリチド製剤、エレススマブ製剤、アバロパラチド酢酸塩製剤、カプラシズマブ製剤、濃縮乾燥人CI-イソアクトベーター製剤、フレマネズマブ製剤、メトトレキサート製剤及びチルゼバチド製剤の自己注射のために用いるディspoーザブル注射器（針を含む。）</p> <p>○ 万年筆型注入器用注射針</p> <p>○ 「特定保険医療材料及びその材料価格（材料価格基準）」の別表のIに規定されている特定保険医療材料</p>
----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

別表 3

インスリン製剤	ヒト成長ホルモン剤
遺伝子組換え活性型血液凝固第VII因子製剤	遺伝子組換え活性型血液凝固第VII因子製剤
乾燥濃縮人血液凝固第X因子加活性化第VII因子製剤	乾燥濃縮人血液凝固第X因子加活性化第VII因子製剤
遺伝子組換え型血液凝固第VIII因子製剤	遺伝子組換え型血液凝固第VIII因子製剤
乾燥人血液凝固第VIII因子製剤	乾燥人血液凝固第VIII因子製剤
遺伝子組換え型血液凝固第IX因子製剤	遺伝子組換え型血液凝固第IX因子製剤
乾燥人血液凝固第IX因子製剤（活性化プロトロンビン複合体及び	乾燥人血液凝固第IX因子製剤（活性化プロトロンビン複合体及び

乾燥人血液凝固因子抗体迂回活性複合体を含む。)	乾燥人血液凝固因子抗体迂回活性複合体を含む。)
性腺刺激ホルモン放出ホルモン剤	性腺刺激ホルモン放出ホルモン剤
性腺刺激ホルモン製剤	性腺刺激ホルモン放出ホルモン剤
ゴナドトロピン放出ホルモン誘導体	ゴナドトロピン放出ホルモン誘導体
ソマトスタチナナログ	ソマトスタチナナログ
顆粒球コロニー形成刺激因子製剤	顆粒球コロニー形成刺激因子製剤
インターフェロンアルファ製剤	インターフェロンアルファ製剤
インターフェロンベータ製剤	インターフェロンベータ製剤
ブプレノルフィン製剤	ブプレノルフィン製剤
抗悪性腫瘍剤	抗悪性腫瘍剤
グルカゴン製剤	グルカゴン製剤
グルカゴン様ペプチドー1受容体アゴニスト	グルカゴン様ペプチドー1受容体アゴニスト
ヒトソマトメジンC製剤	ヒトソマトメジンC製剤
エタネルセプト製剤	エタネルセプト製剤
ペグビソマント製剤	ペグビソマント製剤
スマトリプタン製剤	スマトリプタン製剤
グリチルリチン酸モノアンモニウム・グリシン・L-システィン塩酸塩配合剤	グリチルリチン酸モノアンモニウム・グリシン・L-システィン塩酸塩配合剤
アダリムマブ製剤	アダリムマブ製剤
テリバラチド製剤	テリバラチド製剤
アドレナリン製剤	アドレナリン製剤
ヘパリンカルシウム製剤	ヘパリンカルシウム製剤
アボモルヒネ塩酸塩製剤	アボモルヒネ塩酸塩製剤
セルトリズマブペゴル製剤	セルトリズマブペゴル製剤
トリズマブ製剤	トリズマブ製剤

メトレレブチン製剤	メトレレブチン製剤
アバタセプト製剤	アバタセプト製剤
pH 4 处理酸性人免疫グロブリン（皮下注射）製剤	pH 4 处理酸性人免疫グロブリン（皮下注射）製剤
アスホターゼ アルファ製剤	アスホターゼ アルファ製剤
グラチラマー酢酸塩製剤	グラチラマー酢酸塩製剤
セクキヌマブ製剤	セクキヌマブ製剤
エボロクマブ製剤	エボロクマブ製剤
プロダルマブ製剤	プロダルマブ製剤
アリロクマブ製剤	アリロクマブ製剤
ベリムマブ製剤	ベリムマブ製剤
イキセキズマブ製剤	イキセキズマブ製剤
ゴリムマブ製剤	ゴリムマブ製剤
エミシズマブ製剤	エミシズマブ製剤
イカチバント製剤	イカチバント製剤
サリルマブ製剤	サリルマブ製剤
デュピルマブ製剤	デュピルマブ製剤
インスリン・グルカゴン様ペプチドー1受容体アゴニスト配合剤	インスリン・グルカゴン様ペプチドー1受容体アゴニスト配合剤
ヒドロコルチゾンコハク酸エステルナトリウム製剤	ヒドロコルチゾンコハク酸エステルナトリウム製剤
遺伝子組換えヒト von Willebrand 因子製剤	遺伝子組換えヒト von Willebrand 因子製剤
プロスママブ製剤	プロスママブ製剤
メポリズマブ製剤	メポリズマブ製剤
オマリズマブ製剤	オマリズマブ製剤
テデュグルチド製剤	テデュグルチド製剤
サトラリズマブ製剤	サトラリズマブ製剤
ガルカネズマブ製剤	ガルカネズマブ製剤

オフアツムマブ製剤	オフアツムマブ製剤 ボソリチド製剤 エレヌマブ製剤 アバロパラチド酢酸塩製剤 カプラシズマブ製剤 濃縮乾燥人CI-イソアクチベーター製剤 フレマネズマブ製剤 メトトレキサート製剤 チルゼハペチド製剤 (新設) ビメキズマブ製剤
-----------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ビメキズマブ製剤の在宅自己注射等について

保険医が投与することができる注射薬については、掲示事項等告示第10第1号に定められているが、「尋常性乾癬、膿疱性乾癬、乾癬性紅皮症」を効能・効果とする「ビメキズマブ（遺伝子組換え）」（ビンゼレックス皮下注160mg シリンジ、同皮下注160mg オートインジェクター）については、在宅自己注射指導管理料の対象薬剤とすることが令5年4月26日の中医協総会にて了承された。

これを受け、令和5年4月28日付け厚生労働省告示第180号により掲示事項等告示及び特掲診療料の施設基準等が一部改正されるとともに、同日付け保医発0428第3号厚生労働省保険局医療課長通知により、本件に関する留意事項が示された。

### (1)令和5年4月28日付け厚生労働省告示第180号による掲示事項等告示（平成18年厚生労働省告示第107号）の改正

#### 第十 厚生労働大臣が定める注射薬等

##### 一 療担規則第二十条第二号ト及び療担基準第二十条第三号トの厚生労働大臣が定める保険医が投与することができる注射薬

インスリン製剤、ヒト成長ホルモン剤、遺伝子組換え活性型血液凝固第VII因子製剤、乾燥濃縮人血液凝固第X因子加活性化第VII因子製剤、乾燥人血液凝固第VIII因子製剤、遺伝子組換え型血液凝固第VIII因子製剤、乾燥人血液凝固第IX因子製剤、遺伝子組換え型血液凝固第IX因子製剤、活性化プロトロンビン複合体、乾燥人血液凝固因子抗体迂回活性複合体、性腺刺激ホルモン放出ホルモン剤、性腺刺激ホルモン製剤、ゴナドトロピン放出ホルモン誘導体、ソマトスタチナナログ、顆粒球コロニー形成刺激因子製剤、自己連続携行式腹膜灌流用灌流液、在宅中心静脈栄養法用輸液、インターフェロンアルファ製剤、インターフェロンベータ製剤、ブプレノルフィン製剤、抗悪性腫瘍剤、グルカゴン製剤、グルカゴン様ペプチド-1受容体アゴニスト、ヒトソマトメジンC製剤、人工腎臓用透析液（在宅血液透析を行っている患者（以下「在宅血液透析患者」という。）に対して使用する場合に限る。）、血液凝固阻止剤（在宅血液透析患者に対して使用する場合に限る。）、生理食塩水（在宅血液透析患者に対して使用する場合及び本号に掲げる注射薬を投与するに当たりその溶解又は希釈に用いる場合に限る。）、プロスタグランジンI2製剤、モルヒネ塩酸塩製剤、エタネルセプト製剤、注射用水（本号に掲げる注射薬を投与するに当たりその溶解又は希釈に用いる場合に限る。）、ペグビゾマント製剤、スマトリピタン製剤、フェンタニルクエン酸塩製剤、複方オキシコドン製剤、ベタメタゾンリン酸エステルナトリウム製剤、デキサメタゾンリン酸エステルナトリウム製剤、デキサメタゾンメタスルホ安息香酸エステルナトリウム製剤、プロトンポンプ阻害剤、H2遮断剤、カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム製剤、トラネキサム酸製剤、フルルビプロフェンアキセチル製剤、メトクロラミド製剤、プロクロルペラジン製剤、ブチルスコポラミン臭化物製剤、グリチルリチン酸モノアンモニウム・グリシン・L-システイン塩酸塩配合剤、アダリムマブ製剤、エリスロポエチン（在宅血液透析又は在宅腹膜灌流を行っている患者のうち腎性貧血状態にあるものに対して使用する場合に限る。）、ダルベポエチン（在宅血液透析又は在宅腹膜灌流を行っている患者のうち腎性貧血状態にあるものに対して使用する場合に限る。）、テリパラチド製剤、アドレナリン製剤、ヘパリンカルシウム製剤、オキシコドン塩酸塩製剤、アポモルヒネ塩酸塩製剤、セルトリズマブペゴル製剤、トリリズマブ製剤、メトレレプチジン製剤、アバタセプト製剤、pH4処理酸性人免疫グロブリン（皮下注射）製剤、電解質製剤、注射用抗菌薬、エダラボン製剤（筋萎縮性側索硬化症患者に対して使用する場合に限る。）、アスピロターゼアルファ製剤、グラチラマー酢酸塩製剤、脂肪乳剤、セクキヌマブ製剤、エボロクマブ製剤、プロダルマブ製剤、アリロクマブ製剤、ベリムマブ製剤、イキセキズマブ製剤、ゴリムマブ製剤、エミシズマブ製剤、イカチバント製剤、サリルマブ製剤、デュピルマブ製剤及びヒドロモルフォン塩酸塩製剤、インスリン・グルカゴン様ペプチド-1受容体アゴニスト配合剤、ヒドロコルチゾンコハク酸エステルナトリウム製剤、遺伝子組換えヒトvon Willebrand因子製剤、ブロスマブ製剤、アガルシダーゼアルファ製剤、アガルシダーゼベータ製剤、アルグルコシダーゼアルファ製剤、イデュルスルファーゼ製剤、イミグルセラーゼ製剤、エロスルファーゼアルファ製剤、ガルスルファーゼ製剤、セベリパーゼアルファ製剤、ベラグルセラーゼアルファ製剤、ラロニダーゼ製剤、メポリズマブ製剤、オマリズマブ製剤、デュグルチド製剤、サトラリズマブ製剤、ビルトラルセン製剤、レムデシビル製剤、ガルカネズマブ製剤、オファツムマブ製剤、ボソリチド製剤、エレヌマブ製剤、アバロパラチド酢酸塩製剤、カプラシズマブ製剤、濃縮乾燥人C1-インアクチベーター製剤、フレマネズマブ製剤、メトトレキサート製剤、チレゼバチド製剤及びビメキズマブ製剤

※改正箇所下線部

(2) 令和5年4月28日付け保医発0428第3号による「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」の改正

第2章 特掲診療料

第2部 在宅医療

第3節 薬剤料

C200 薬剤

(1) 次の厚生労働大臣の定める注射薬に限り投与することができる。

【厚生労働大臣の定める注射薬】

(略)

、チルゼバチド製剤及びビメキズマブ製剤

(2) 以下略

※改正箇所下線部

(日本医師会医療保険課)