

Orange Book

Orange Book

オレンジブック

総合版

'08

監修 財団法人 日本公定書協会

CD-ROM付

内用薬の成分別・製剤別品質再評価情報検索・備蓄医薬品一覧作成支援システム
(医療用医薬品品質情報集No1~29収載の局外規第三部・溶出曲線測定例・物理化学的性質を収録・検索可)

薬事日報社

オレンジブック総合版の発刊にあたって

現在、発行の「医療用医薬品品質情報集」（通称オレンジブック）には、品質再評価結果の品目が収載されていますが、これに加えて本書：「オレンジブック総合版」には、再評価の公示後に公的溶出試験規格を設定して承認された品目についても、そのデータや規格等の項目を収載することとし、一覧性を図りました。

また、本書への収載に当たり、網羅性及び情報内容の信頼性を確保するため、品質再評価の対象品目について、公的溶出試験規格の有無を該当の全会社に対し、調査・確認を行い、確認が取れた品目について収載しております。

それにより、後発医薬品に関する品質再評価の全ての情報を集合させた「オレンジブック総合版」として、医療機関等に、よりの確な品質情報の提供が可能となり、後発医薬品に対するより一層の信頼を高めるための一助に資するものと考えます。

同時に本書は、平成14年3月告示の診療報酬改定により新設の「後発医薬品調剤加算」、「後発医薬品情報提供料」（平成18年4月改定で名称変更）算定に対応いたしました。

また、平成14年6月、厚生労働省より「国立病院・療養所に対する後発医薬品の採用要請」の通知が出されたことから、後発医薬品に対する関心が全国的に高まっております。

後発医薬品の新規採用に際して、医療機関等に対する最新の後発医薬品情報の提供活動において、本書が有効に活用されることを願っております。

2008年9月

日本版オレンジブック研究会

凡 例

1. 本書の品目リストに掲載の医薬品は、厚生労働省告示の薬価基準収載品目です（経過措置品目を除く：平成20年9月1日現在）。なお、厚生労働省が示した診療報酬における後発医薬品^{*1})には局方品、生薬および漢方処方に基づく医薬品は含まれていないため、本書でも割愛しました（銘柄収載局方品を除く）。
2. 品目リストは、内用薬・外用薬・注射薬・歯科用薬剤の順に分かれています。品目リストの配列は、有効成分名(一般名)の50音順です。なお、配合剤は販売名索引より検索してください。
3. 販売名索引と有効成分名(一般名)索引が付いています。
4. 付録(CD-ROM)には、内用薬の「成分別・製剤別の品質再評価結果検索・備蓄医薬品一覧作成支援システム」を搭載しています。使用方法・動作環境等は、p.vii「オレンジブック総合版'08年付録CD-ROM取扱説明」を参照してください。

①成分別・製剤別の品質再評価結果情報を収録・検索

「医療用医薬品品質情報集」（日本版オレンジブック）^{*2}) No.1～29に掲載された「溶出曲線測定例」、「物理化学的性質」、「日本薬局方外医薬品規格第三部」のPDFファイルを収録し、成分別・製剤別に検索可能となっております。

②オリジナルの「備蓄医薬品一覧」作成機能

内用薬について、「後発医薬品情報提供料」算定要件である「備蓄医薬品一覧」をオリジナルに、簡単に作成するため、備蓄医薬品一覧作成支援システムを搭載しております。

* 1) 診療報酬における後発医薬品使用環境整備の対象となる後発品；先発医薬品の特許が切れた後に、先発医薬品と成分や規格等が同一であるとして、臨床試験などを省略して承認される、いわゆるジェネリック医薬品

* 2) 内用固形製剤のうち再評価が終了するなど、溶出性に係る品質が適当であることを確認している品目を取りまとめたもの

品目リスト

①薬効群 欄

日本標準商品分類番号のうち小分類3桁を表示。

②有効成分 欄

有効成分名を表示。配合剤の場合は複数成分名を表示。

③剤形 欄

散剤、細粒、顆粒、錠剤、カプセル剤など。

④特性 欄

内用固形製剤のうち「普通」は普通製剤、「腸溶」は腸溶製剤、「徐放」は徐放製剤を表示。また本書では、「口腔」は口腔内崩壊錠・口腔内速溶錠・口腔粘膜貼付錠・舌下錠等の製剤を表示。

⑤含量 欄

1個当たりの含量、1g当たりの含量などを表示。

具体的手順とステップ

①品質再評価候補の選択【ステップ1】

- ・構造式の類似性を利用し薬効群ごとに再評価指定候補医薬品が選択される。
- ・厚生労働大臣は薬事・食品衛生審議会に諮問し、指定成分等について答申を得る。

②予試験実施【ステップ2】

- ・予試験の開始が通知される。
- ・当該医薬品の先発企業^{注)}が成分の特性に応じ、通常、pH1.2、4.0、6.8、水の4液性、パドル法50回転という条件を手始めとして、pHや回転数の変更、界面活性剤の添加などを行い、「標準的な溶出試験条件案」を決定する。
- ・「標準的な溶出試験条件案」で後発医薬品の溶出性が測定される。
- ・得られた先発医薬品・後発医薬品の溶出パターンを比較し、測定値のばらつき、試験実施の簡便性等を考慮し、4液性のうちから基準液性が決定される。

③品質再評価指定【ステップ3】

- ・再評価指定が行われる（基準液性を含む「標準的な溶出試験条件」が併せて通知される）。
- ・先発企業は基準液性において3ロット（n=6）の試験を実施する。3ロットのうち中間的な溶出性を示すものを標準ロットとし、基準液性以外の3液性において1ロット（n=6）溶出試験を実施し、これらの成績を提出する。
- ・先発企業は基準液性において公的溶出試験の案を作成し、提出する（先発企業の協力が得られない場合は、国立医薬品食品衛生研究所及び地方衛生研究所が協力して、国が規格案を作成する）。
- ・後発企業は標準的な溶出試験条件において1ロット（n=6）4液性の試験を実施し成績を提出する。
- ・上記資料の提出期限は再評価指定後3ヶ月。

④公的溶出試験案通知【ステップ4】

- ・厚生労働省では、書面により「公的溶出試験案」を評価し、適当と認められれば「公的溶出試験案」として通知する。先発企業は標準ロットを後発企業に提供する。
- ・地方衛生研究所は公的溶出試験案に基づき、試験案の文面通り操作を行えば試験が適切に実施できるか確認するため実際に試験を行い、試験法の記述の妥当性等を確認する。
- ・後発企業は入手した先発標準ロットと自社の試験品の溶出挙動を相対比較するとともに、自社の試験品3ロットを用いて公的溶出試験案に対する適合性を確認する（絶対値比較）。

⑤溶出試験一変申請

- ・先発企業及び後発企業は、溶出試験法を承認内容に追加すべく承認事項一部変更承認申請を行う（公的溶出試験案通知後3ヶ月以内）。

⑥結果公表【ステップ5】

- ・提出された資料が適当と認められれば、一変申請が承認されるとともに、再評価判定がなされる。また同時に公的溶出試験法が公表される。

⑥ステップ 欄（平成20年 8 月 8 日現在）

品質再評価の進捗状況を以下の 5 ステップに分類。

- ステップ 1：指定の答申を得た医薬品
- ステップ 2：予試験が指示されたもの
- ステップ 3：再評価指定が行われたもの
- ステップ 4：公的溶出試験(案)が通知されたもの
- ステップ 5：公的溶出試験が設定されたもの

⑦標準 欄

- 1) 溶出試験の標準製剤には「*」あるいは「+」を表示。ただし、品質再評価終了後に標準製剤が承認整理される等、「*」あるいは「+」がない場合もあります。
- 2) 標準製剤となるのは以下のものです。
 - *：臨床試験を実施した先発医薬品
 - +：先発医薬品と生物学的同等性が確認されている剤形違い・含量違い品で、適当な溶出試験が設定されているもの
- 3) 独自に用量設定試験を行った製剤が複数ある場合は、標準製剤を示す「*」あるいは「+」の後ろにa、b、……が付きます。

⑧薬価コード 欄

薬価基準収載医薬品コード（別名：厚労省コード）を表示。

⑨販売名 欄

⑩製造・輸入（販売業者） 欄

⑪薬価 欄

平成20年 9 月 1 日現在の薬価を表示。

⑫1 日薬価 欄

標準的な用法・用量をもとに参考として掲載。

⑬後発品 欄

「○」は、厚生労働省が示した診療報酬における後発医薬品（平成20年 9 月 1 日現在）を表示。

⑭規格 欄

- 1) 「公的」は、公的溶出試験に適合するもの
 - なお、臨床試験を実施した企業が複数あり、公的溶出試験が複数ある場合には「公的a」「公的b」……、また公的溶出試験のうち定量法のみが異なるものを「公的（1法）」「公的（2法）」……、として表示。
- 2) 「独自」は、合理的な理由があり、公的規格ではなく独自規格を設定した品目を表示。
- 3) ステップ 1～4 の場合、それぞれのステップに移行した年月を元号により表示。

⑮公示・承認 欄

- 1) 「公示」は、厚生労働省が品質再評価結果により「医療用医薬品品質情報集（オレンジブック）」No.1～29に収載した品目（平成20年 4 月23日現在）に加えて、「医療用医薬品再評価結果 平成19年度（その4）」（平成20年 1 月 7 日 薬食発第0107001号厚生労働省医薬食品局長通知）、「医療用医薬品再評価結果 平成19年度（その5）」（平成20年 3 月21日 薬食発第0321004号厚生労働省医薬食品局長通知）及び「医療用医薬品再評価結果 平成20年度（その1）」（平成20年 5 月26日 薬食発第0526014号厚生労働省医薬食品局長通知）で品質再評価結果が公示された品目。

2) 「承認」は、再評価公示後に公的溶出試験規格を設定して承認された品目を表示。よって、「公示」も「承認」も同じ公的溶出試験規格を設定しており、それに適合するもの(平成20年8月8日現在)。

⑩その他

品質再評価の対象医薬品(「医療用医薬品の品質に係る再評価の実施等について」平成10年7月15日 医薬発第634号厚生省医薬安全局長通知)

品質再評価の対象医薬品は、医療用医薬品の内用固形製剤とする。ただし、原則として以下の内用固形製剤を除く。

1. 日本薬局方収載製剤
2. 日本抗生物質医薬品基準収載製剤のうち、溶出試験が設定されているもの
3. その他溶出試験の設定を必要としないもの

参考資料

- 1 日本公定書協会 編：「医療用医薬品品質情報集No.1～29(1999～2008)」、薬事日報社
- 2 日本版オレンジブック研究会：「オレンジブック総合版'08」調査結果
- 3 薬業研究会 編：「保険薬事典平成20年8月版」、(2008)、じほう

オレンジブック総合版 '08 付録 CD-ROM 取扱説明

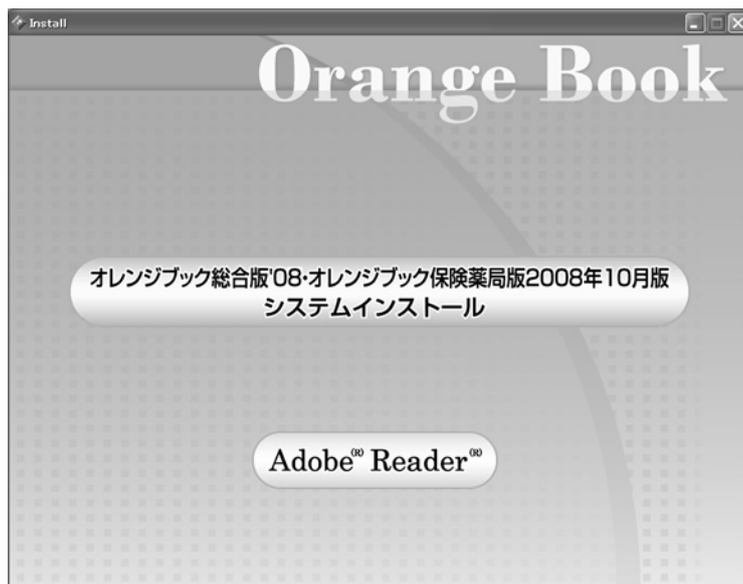
※文書内の画面、操作に関しましては、Microsoft® Windows® XP を例に解説しております。Windows® の操作方法に関しましては、ご利用中のコンピュータの取扱説明書をご参照下さい。

1 インストール

- ※「オレンジブック総合版'05・オレンジブック保険薬局版'05」以降の古いバージョンが既にインストールされている場合は、上書きインストールされます。(データは引き継がれます。)
- ※「オレンジブック総合版'04・オレンジブック保険薬局版'04」が既にインストールされている場合は、先にアンインストールを行って下さい。なお、アンインストールを行うと登録されていたデータ(備蓄一覧登録済リスト、保険薬局名・連絡先登録)は消えてしまいます。あらかじめご了承下さい。
- ※「オレンジブック総合版'08・オレンジブック保険薬局版2008年10月版」は「オレンジブック総合版・オレンジブック保険薬局版」という名称でシステムにインストールされます。

(1) CD-ROM を PC に挿入します。

(2) 自動的にインストーラーが起動します。インストーラーが起動しない場合は、マイコンピュータから CD-ROM を開き、CD-ROM 内にある [Install.exe] をダブルクリックして、実行して下さい。



まず初めに、オレンジブック総合版'08・オレンジブック保険薬局版2008年10月版システムインストールと Adobe 社製 Adobe® Reader®インストールする為のメニューが表示されます。

Adobe 社製 Adobe® Reader®とは本システムで使用する PDF を表示する為に必要なソフトです。ご使用になるパソコンにインストールしていない場合は、ここで Adobe® Reader®のインストールを行って下さい。インストール終了後、再度 (1) からやり直して下さい。

オレンジブック総合版'08・オレンジブック保険薬局版2008年10月版システムインストールを選択すると (3) へ進みます。

● オレンジブック総合版'08・オレンジブック保険薬局版2008年10月版システムの動作環境

ハードウェア Celeron 500 MHz 以上の PC/AT 互換機

ハードディスク 400MB 以上の空き容量を推奨（使用時）

メモリー 128MB 以上

対応 OS

Microsoft® Windows® 98 日本語版

Microsoft® Windows® Millennium Edition 日本語版（Windows® Me）

Microsoft® Windows® 2000 日本語版

Microsoft® Windows® XP 日本語版（32bit 版のみ対応）

Microsoft® Windows Vista® 日本語版（32bit 版のみ対応）

いずれも Microsoft® Internet Explorer 5 以上がインストールされていること

ディスプレイ 1024×768ピクセル以上（推奨）フルカラー表示が可能なグラフィックカード

その他 CD-ROM ドライブ（インストール時）

プリンタ A4サイズ用の紙が印刷可能なプリンタ（印刷実行時）

上記条件をご確認後、インストールを行って下さい。

● Microsoft® Windows Vista® をお使いの場合の注意事項

Microsoft® Windows Vista®では、セキュリティ機能が強化されている為、お使いのコンピューターの設定によっては、以下の警告メッセージが表示される場合があります。本ソフトウェアを実行する為には、以下の操作を行う必要があります。

なお、これらのウィンドウの意味、操作に関しましては、ご利用中のコンピュータの取扱説明書をご参照下さい。

・ 右のウィンドウが表示された場合は「実行」をクリックして下さい。

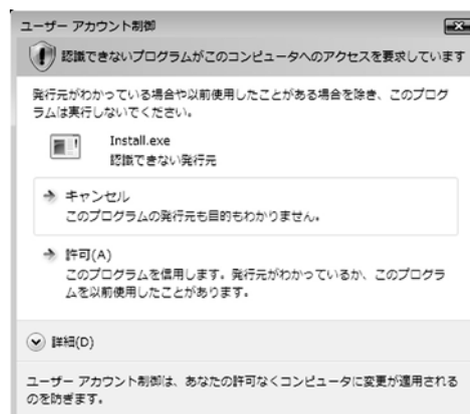
・ 「キャンセル」をクリックした場合は、本ソフトウェアは正常に動作しません。

※本ソフトウェアは、デジタル署名は行っておりませんが、動作に問題はありません。

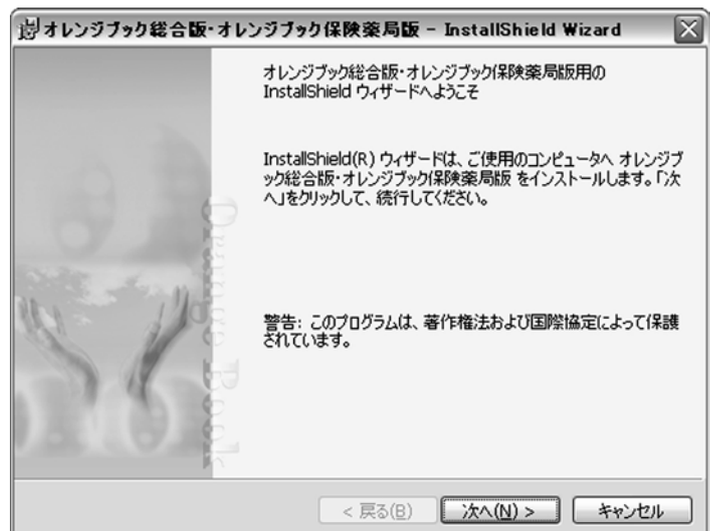


・ 右のウィンドウが表示された場合は「許可 (A)」をクリックして下さい。

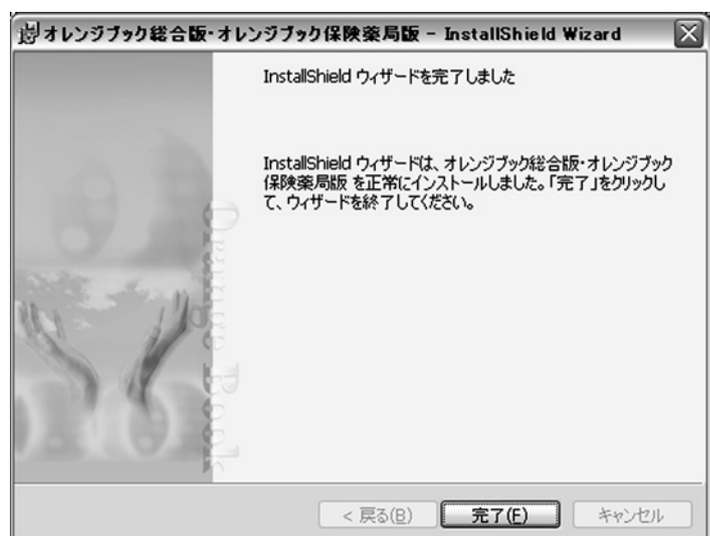
・ 「キャンセル」をクリックした場合は、本ソフトウェアは正常に動作しません。



- (3) 暫くすると、インストーラーのタイトル画面が表示されますので、インストーラーの画面に従って、インストールを進めて下さい。
- (4) インストールに必要な設定と、ファイルの転送が開始されます。所要時間はマシンの性能により異なります。



- (5) 全ての作業が完了すると、インストールの完了画面が表示されますので、「完了」をクリックして下さい。
- (6) マシンによっては、再起動が求められる事がありますので、その場合はマシンの再起動を行って下さい。



※注意事項

- ・本ソフトウェアをインストールする際は、必ず管理者権限を持つユーザーで行って下さい。
- ・本ソフトウェアは、画面の DPI 設定は96DPI（標準設定）であることを前提としております。
- ・本ソフトウェアは、コントロールパネル内「プログラム（アプリケーション）の追加と削除」により削除できます。
- ・本ソフトウェアの追補・メンテナンスサービス等はいりません。本書の改訂時に新たに最新版を添付する予定です。
- ・本書並びに本システムに収録されているデータに関しては、正確かつ最新であることを目指し、最善の努力を払っておりますが、医薬品はその特性上、本書並びに本システムへ収録後、変更等が生じる場合もあります。製品添付文書等を適宜ご覧下さい。
- ・本ソフトウェアは、内用薬のみを対象としております。

2 起動方法

(1) Windows のスタートメニューから「すべてのプログラム」－「薬事日報社」－「オレンジブック」－「オレンジブック総合版・オレンジブック保険薬局版」と選択して、ソフトウェアを起動して下さい。

(デスクトップにも「オレンジブック総合版・オレンジブック保険薬局版」という名前でアイコンが生成されていますので、それをダブルクリックしても起動する事が出来ます。)



3 操作方法

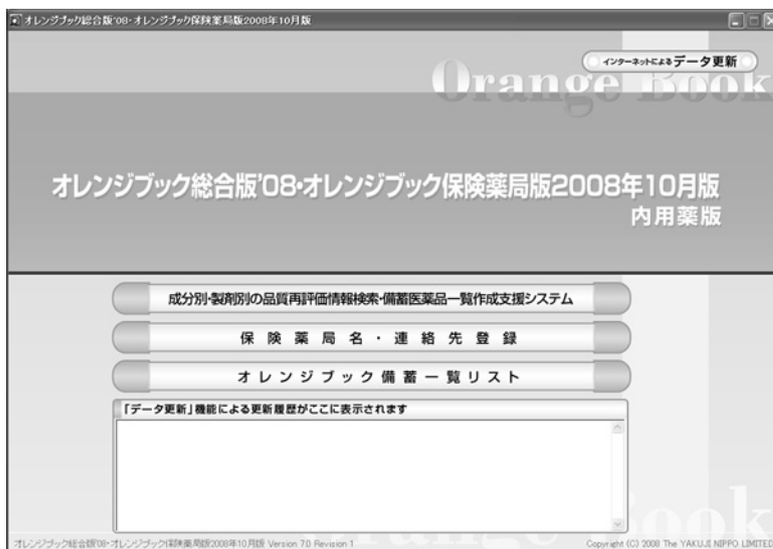
(1) タイトル画面

「成分別・製剤別の品質再評価情報検索・備蓄医薬品一覧作成支援システム」をクリックすると「一覧表画面」を表示します。

「保険薬局名・連絡先登録」をクリックすると「基本情報登録画面」を表示します。

「備蓄モード」をクリックすると「備蓄一覧画面」を表示します。

「インターネットによるデータ更新」をクリックすると「データ更新画面」を表示します。



(2) 一覧表画面

まず、「手順1 検索区分を選択して下さい。」で何を検索するかを指定します。

その後、「手順2 キーワードがあれば入力して下さい。」で検索を行いたいキーワードを入力します。

最後に検索ボタンをクリックすれば、実際に検索が実行されます。

「備蓄が有る物のみ」をONにすると、備蓄として指定された製品が存在する物のみが検索対象となります。

「五十音順検索」では、一般名・販売名の頭文字で絞り込みを行う事が出来ます。絞り込みを解除するには「検索」をクリックして下さい。

「薬効番号(3桁)」にチェックを入れ、「キーワード」に薬効番号(3桁)を入力し、「検索」をクリックすると、当該薬効番号(3桁)に該当する一般名の一覧表画面が表示されます。

一般名/販売名をクリックすると「詳細画面」が表示されます。

「一括印刷する」をクリックすると、現在登録されている全ての備蓄薬のリストが一般名単位で印刷されます。

画面右上の「メニューに戻る」をクリックすると、タイトル画面に戻ります。



(3) 詳細画面

選択された一般名に対応する詳細画面を表示します。

画面上部の「局外規第三部」「溶出挙動」「物理化学的性質」の3カ所は、対応するPDFファイルが存在する場合は「PDF」というボタンが表示されます。これをクリックすると、システムにインストールされているAdobe Readerが自動的に起動し、ファイルが表示されます。

画面上部右にある「剤形別絞り込み表示」で希望の剤形を選択すると、現在一覧表に表示されている内容から指定された剤形のみ絞り込んだ一覧表が表示されます。絞り込みを解除する場合は「全て」を選択して下さい。



一覧表にある「備蓄」は、現在備蓄リストに登録されている薬品を選択する事が出来ます。ON/OFFを変更した後は、画面右上の「登録する」をクリックすることにより、システムに始めて登録されます。登録した備蓄リストは、一般的な表計算ソフトで開き、編集することが出来ます。

■ Microsoft® Windows Vista® の場合

「C:¥Users¥[ログインユーザー名]¥AppData¥Local¥VirtualStore¥Program Files¥YAKUJI_NIPPO¥OrangeBook¥data」に、「Bichiku.csv」という名前で保存されますので、任意のフォルダにコピーをしてから、ご利用下さい。

なお、上記フォルダが閲覧できない場合は、以下の操作を行って下さい。

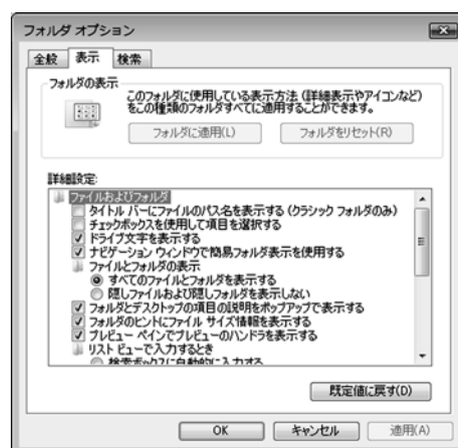
- 1 スタートメニューから「コンピュータ」を開きます。
- 2 [Alt] キーを押下します。
- 3 「ツール (T)」の中の「フォルダオプション (O)」を選択します。



- 4 「表示」タブをクリックします。
- 5 下部の詳細設定にある「すべてのファイルとフォルダを表示する」をクリックして、ON にします。
- 6 「OK」 ボタンを押下します。

※作業終了後は、元の設定（隠しファイルおよび隠しフォルダを表示しない）に戻すことをお勧めいたします。

※詳しい操作方法については、ご利用中のコンピュータの取扱説明書をご参照下さい。



■ Microsoft® Windows Vista® 以外の場合

本システムがインストールされたフォルダの下の「data」フォルダに、「Bichiku.csv」という名前で保存されますので、任意のフォルダにコピーをしてから、ご利用下さい。（通常は、「C:¥Program Files¥YAKUJI_NIPPO¥OrangeBook¥data」に保存されています）

なお、このファイルを編集しても、本システムの備蓄リスト情報は書き換わりません。また、本ファイルは、備蓄リストを更新する度に上書きをしますので、ご注意ください。

画面右上の「印刷する」は、現在表示している一覧表から、備蓄リストに登録されている物のみを印刷する機能です。このメニューをクリックすると、印刷のプロパティが表示されますので、印刷に使用するプリンタを選択して下さい。

画面右上の「閉じる」をクリックすると、現在表示されている画面を閉じて、一覧画面に戻ります。

(5) 基本情報登録画面

ここでは、印刷に使用する薬局名等の基本情報を登録する事が出来ます。

必要事項を入力したら、最後に画面中央下の「登録する」をクリックして下さい。

画面右上の「メニューに戻る」をクリックすると、タイトル画面に戻ります。

(6) 備蓄一覧画面

現在登録されている備蓄の一覧画面を表示します。

画面上部右にある「薬効番号絞り込み表示」で希望の薬効番号を選択すると、現在一覧表に表示されている内容から指定された薬効番号のみに絞り込んだ一覧表が表示されます。絞り込みを解除する場合は「全て」を選択して下さい。

一覧表の右にある「詳細」をクリックすると、画面上部の緑色の詳細表示エリアに、当該薬品の詳細情報が表示されます。

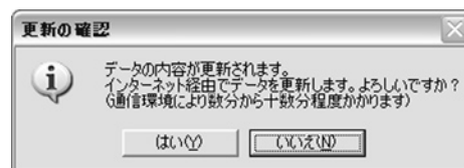
薬効番号	薬効分類	一般名	剤形	製剤特性	局外規第三部	溶出挙動	物理化学的性質	薬効番号絞り込み表示					
								薬効番号絞り込み表示 全て 614 628					
錠剤	普通	5	X	グルコシド50mg	アカルボース	50mg1錠	27.70	83.10	166.20	公約	公示	詳細	
錠剤	普通	5	X	グルコシド100mg	アカルボース	100mg1錠	49.00	79.50	147.00	公約	公示	詳細	
細粒剤	普通			ジスロマック錠小児用	アジスロマイシン水和物	100mg1錠	361.40						詳細
錠剤	普通			ジスロマック錠250mg	アジスロマイシン水和物	250mg1錠	307.50		615.00				詳細
錠剤	普通			ジスロマック錠500mg	アジスロマイシン水和物	500mg1錠	637.90		837.90				詳細
加味水煎	普通			ジスロマックカプセル小児用100mg	アジスロマイシン水和物	100mg1加味	340.90						詳細
顆粒剤	普通	5	X	ゾレラクス錠40%	アシクロビル	400mg	433.70	1,084.25	4,337.00		公約	公示	詳細
顆粒剤	普通	5		アタチオス錠40%	アシクロビル	400mg	74.50	186.25	745.00	○	公約	公示	詳細
顆粒剤	普通	5		ビゾクロス錠40%	アシクロビル	400mg	74.50	186.25	745.00	○	公約	承認	詳細
顆粒剤	普通	5		ビルヘキサム錠40%	アシクロビル	400mg	74.50	186.25	745.00	○	公約	承認	詳細
顆粒剤	普通	5		ゾビスカト錠40%	アシクロビル	400mg	74.50	186.25	745.00	○	公約	公示	詳細
顆粒剤	普通	5		アシロバク錠40%	アシクロビル	400mg	120.30	300.75	1,203.00	○	公約	公示	詳細
顆粒剤	普通	5		アシロロビ錠40%	アシクロビル	400mg	136.60	346.50	1,366.00	○	公約	公示	詳細
顆粒剤	普通	5		ベルクロン錠40%	アシクロビル	400mg	158.90	397.25	1,589.00	○	公約	公示	詳細

また、「局外規第三部」「溶出挙動」「物理化学的性質」の3カ所は、対応するPDFファイルが存在する場合は「PDF」というボタンが表示されます。これをクリックすると、システムにインストールされているAdobe Readerが自動的に起動し、ファイルが表示されます。

(7) データ更新画面

ここでは、インターネット上から最新版のデータをダウンロードする事が出来ます。

「はい(Y)」をクリックするとダウンロードが開始されます。



※注意事項

- ・本機能を利用するには、インターネット接続環境が必要です。
- ・通信環境により数分から数十分程度かかる場合があります。
- ・通信をする為に必要な環境構築費用、及び通信費等はお利用者様のご負担となります。

著作権

- Microsoft、Windows は、米国 Microsoft Corp. の登録商標です。
- Internet Explorer、Microsoft Internet Explorer logo[®] は、米国 Microsoft 社の登録商標です。
- Adobe Reader[®] は Adobe Systems Incorporated (アドビシステムズ社) の商標です。

その他記載されている会社名、製品名は各社の商標または登録商標です。

薬効群	有効成分	剤形	特性	含量	ステップ	標準	薬価コード	販売名	製造販売(販売業者)	薬価	1日薬価		後発品	規格	公示承認	
											最小	最大				
211 利強心	d1-塩酸イソプロテレノール	錠剤	徐放	15mg1錠	2		2119002G1035	プロタノールS錠15mg	興和(興和創薬)	27.00	81.00	108.00		H12.7		
225 張利管支拡張	d1-塩酸イソプロテレノール・プロナゼ	カプセル剤	徐放	1カプセル	2		2259100P1035	イソパール・Pカプセル	科研製薬	15.10		90.60	○	H15.8		
239 その他の消化器官用薬	塩酸イトブリド	錠剤	普通	50mg1錠	5	*	2399008F1020	ガナトン錠50mg	アボットジャパン	23.30		69.90			公的	公示
							2399008F1055	イトブリド塩酸塩錠50mg「NS」	日新製薬	16.30		48.90	○	公的	承認	
							2399008F1063	イトブリド塩酸塩錠50mg「NT」	ニプロジェネファ	16.30		48.90	○	公的	承認	
							2399008F1047	イトブリド塩酸塩錠50mg「NP」	ニプロファーマ	16.30		48.90	○	公的	承認	
							2399008F1110	イトブリド塩酸塩錠50mg「サワイ」	沢井製薬	16.30		48.90	○	公的	承認	
							2399008F1039	イトブリド塩酸塩錠50mg「JG」	日本ジェネリック	16.30		48.90	○	公的	承認	
							2399008F1128	イトブリド塩酸塩錠50mg「タイヨー」	大洋薬品	16.30		48.90	○	公的	承認	
							2399008F1136	イトブリド塩酸塩錠50mg「タナベ」	田辺三菱製薬(田辺製薬販売)	16.30		48.90	○	公的	承認	
							2399008F1080	イトブリド塩酸塩錠50mg「TCK」	辰巳化学	16.30		48.90	○	公的	承認	
							2399008F1098	イトブリド塩酸塩錠50mg「TYK」	大正薬品	16.30		48.90	○	公的	承認	
							2399008F1144	イトブリド塩酸塩錠50mg「トーフ」	東和薬品	16.30		48.90	○	公的	承認	
							2399008F1152	イトブリド塩酸塩錠50mg「日医工」	日医工	16.30		48.90	○	公的	承認	
							2399008F1071	イトブリド塩酸塩錠50mg「PH」	キョーリンメディオ	16.30		48.90	○	公的	承認	
2399008F1101	イトブリド塩酸塩錠50mg「YD」	陽進堂	16.30		48.90	○	公的	承認								
214 血圧降下剤	塩酸イミダプリル	錠剤	普通	2.5mg1錠	5	*	2144008F1021	タナトリル錠2.5	田辺三菱製薬	47.00	94.00	188.00		公的	公示	
							2144008F1048	イミダプリル塩酸塩錠2.5mg「EP」	エッセンシャルファーマ	27.50	55.00	110.00	○	公的	承認	
							2144008F1080	イミダプリル塩酸塩錠2.5mg「オーハラ」	大原薬品	27.50	55.00	110.00	○	公的	承認	
							2144008F1056	イミダプリル塩酸塩錠2.5mg「JG」	日本ジェネリック	27.50	55.00	110.00	○	公的	承認	
							2144008F1099	イミダプリル塩酸塩錠2.5mg「タイヨー」	大洋薬品	27.50	55.00	110.00	○	公的	承認	
							2144008F1064	イミダプリル塩酸塩錠2.5mg「TCK」	辰巳化学	27.50	55.00	110.00	○	公的	承認	
							2144008F1072	イミダプリル塩酸塩錠2.5mg「TYK」	大正薬品	27.50	55.00	110.00	○	公的	承認	
							5mg1錠	2144008F2028	タナトリル錠5	田辺三菱製薬	78.40	78.40	156.80		公的	公示
								2144008F2044	イミダプリル塩酸塩錠5mg「EP」	エッセンシャルファーマ	54.90	54.90	109.80	○	公的	承認
								2144008F2087	イミダプリル塩酸塩錠5mg「オーハラ」	大原薬品	54.90	54.90	109.80	○	公的	承認
				2144008F2052	イミダプリル塩酸塩錠5mg「JG」	日本ジェネリック		54.90	54.90	109.80	○	公的	承認			
				2144008F2095	イミダプリル塩酸塩錠5mg「タイヨー」	大洋薬品		54.90	54.90	109.80	○	公的	承認			
				2144008F2060	イミダプリル塩酸塩錠5mg「TCK」	辰巳化学		54.90	54.90	109.80	○	公的	承認			
				2144008F2079	イミダプリル塩酸塩錠5mg「TYK」	大正薬品		54.90	54.90	109.80	○	公的	承認			
				10mg1錠	2144008F3024	タナトリル錠10		田辺三菱製薬	161.40	80.70	161.40		公的	公示		
					2144008F3040	イミダプリル塩酸塩錠10mg「EP」		エッセンシャルファーマ	109.80	54.90	109.80	○	公的	承認		
					2144008F3083	イミダプリル塩酸塩錠10mg「オーハラ」		大原薬品	109.80	54.90	109.80	○	公的	承認		
					2144008F3059	イミダプリル塩酸塩錠10mg「JG」	日本ジェネリック	109.80	54.90	109.80	○	公的	承認			
					2144008F3091	イミダプリル塩酸塩錠10mg「タイヨー」	大洋薬品	109.80	54.90	109.80	○	公的	承認			
					2144008F3067	イミダプリル塩酸塩錠10mg「TCK」	辰巳化学	109.80	54.90	109.80	○	公的	承認			
2144008F3075	イミダプリル塩酸塩錠10mg「TYK」	大正薬品	109.80		54.90	109.80	○	公的	承認							
239	塩酸インジセロン	錠剤	普通		8mg1錠			2391007F1028	シンセロン錠8mg	杏林製薬(ヤクルト)	1,622.80	1,622.80	1,622.80			
622 抗結核剤	塩酸エタンブール	錠剤	普通		125mg1錠	5		6225001F1044	エサンブール錠125mg	サンド	11.50	69.00	92.00		公的	公示
								6225001F1036	エブトール125mg錠	科研製薬	10.60	63.60	84.80		公的	公示
				250mg1錠	5		6225001F2040	エサンブール錠250mg	サンド	21.80	65.40	87.20		公的	公示	
							6225001F2032	エブトール250mg錠	科研製薬	21.80	65.40	87.20		公的	公示	

薬効群	有効成分	剤形	特性	含量	ステップ	標準	薬価コード	販売名	製造販売(販売業者)	薬価	1日薬価		後発品	規格	公示承認				
											最小	最大							
117 精神神経用剤	プロムペリドール	錠剤	普通	3mg1錠	5		1179028F2107	プロムペリドール錠3mg「EMEC」	サンノーバ(エルメッドエーザイ)	10.00	10.00	60.00	○	公的	公示				
							1179028F2115	メルカイク錠3mg	シオノケミカル	8.60	8.60	51.60	○	公的	公示				
							1179028F2034	プリペリドール錠	陽進堂	8.10	8.10	48.60	○	公的	公示				
				6mg1錠	5	*	1179028F3022	インプロメン錠6mg	ヤンセンファーマ(田辺三菱)	62.80	31.40	188.40		公的	公示				
							1179028F3049	ルナブロン錠6mg	共和薬品	25.70	12.85	77.10	○	公的	公示				
							1179028F3030	プリンドリル錠6	メディサ新薬(沢井,マイラン製薬)	21.50	10.75	64.50	○	公的	公示				
395 製剤	プロメライン	錠剤	腸溶	40,000単位1錠	2		3959005F5059	キモタブS錠4万単位	持田製薬	8.60	17.20	34.40	○	H13.12					
255 用剤	プロメライン・酢酸トコフェロール	錠剤	腸溶	1錠	2		2559101X1036	ヘモナーゼ配合錠	ジェイドルフ(ジェイドルフ,堀井)	16.80	50.40	67.20		H14.2					
395 製剤	プロメライン・トリブシン	錠剤	腸溶	1錠	2		3959100F1067	キモタブ錠	持田製薬	6.20		24.80		H13.12					
218 高脂血症用剤	ベザフィブラート	錠剤	徐放	100mg1錠	5		*a	2183005G2028	ベザトールSR錠100mg	キッセイ	29.40		117.60		公的	公示			
							*b	2183005G2095	ベザリップ錠100mg	中外製薬	28.60		114.40		公的	公示			
								2183005G2052	ベザレックスSR錠100	メディサ新薬(アルフレッサ)	11.20		44.80	○	公的	公示			
								2183005G2060	ベスタリットL錠100	大洋薬品	7.30		29.20	○	公的	公示			
								2183005G2087	ベザスターSR錠100	東和薬品	6.50		26.00	○	公的	公示			
								2183005G2044	ベザテートSR錠100	沢井製薬	6.40		25.60	○	公的	公示			
							200mg1錠	5		*a	2183005G1234	ベザトールSR錠200mg	キッセイ	45.70		91.40		公的	公示
										*b	2183005G1242	ベザリップ錠200mg	中外製薬	46.20		92.40		公的	公示
											2183005G1072	ベザレックスSR錠200	メディサ新薬(アルフレッサ)	18.90		37.80	○	公的	公示
											2183005G1099	ミデナールL錠200	シオノケミカル(マイラン製薬)	13.20		26.40	○	公的	公示
					2183005G1048	ベザテートSR錠200				沢井製薬(沢井,扶桑)	11.20		22.40	○	公的	公示			
					2183005G1064	ベザフィブレートSR錠200mg				日医工	11.20		22.40	○	公的	公示			
					2183005G1080	ベスタリットL錠200				大洋薬品	10.70		21.40	○	公的	公示			
					2183005G1013	アニベソールSR錠200				全星薬品	8.10		16.20	○	公的	公示			
					2183005G1013	ナトリスSR錠200				前田薬品(日医工)	8.10		16.20	○	公的	公示			
					2183005G1013	ベザスターSR錠200				東和薬品	8.10		16.20	○	公的	公示			
					2183005G1013	ベファラルートSR錠200mg	長生堂	8.10		16.20	○	公的	公示						
					2183005G1013	ベリアトールSR錠200	鶴原製薬	8.10		16.20	○								
					2183005G1013	モドビルSR錠200	原沢製薬	8.10		16.20	○	公的	公示						
				217 血管薬	ベシル酸アムロジピン	錠剤	普通	2.5mg1錠	5		*a	2171022F1045	アムロジン錠2.5mg	大日本住友	40.20	40.20	80.40		公的a
*b	2171022F1029	ノルバスク錠2.5mg	ファイザー								40.80	40.80	81.60		公的b	公示			
	2171022F1193	アムロジピン錠2.5mg「あすか」	大正薬品(あすか製薬)								28.40	28.40	56.80	○	公的b	承認			
	2171022F1207	アムロジピン錠2.5mg「アメル」	共和薬品								28.40	28.40	56.80	○	公的b	承認			
	2171022F1150	アムロジピン錠2.5mg「RLL」	ランバクシー/アイロム製薬								28.40	28.40	56.80	○	公的b	承認			
	2171022F1061	アムロジピン錠2.5mg「EMEC」	エルメッドエーザイ								28.40	28.40	56.80	○	公的b	承認			
	2171022F1215	アムロジピン錠2.5mg「イセイ」	イセイ(イセイ,カイゲン)								28.40	28.40	56.80	○	公的b	承認			
	2171022F1070	アムロジピン錠2.5mg「EP」	エッセンシャルファーマ								28.40	28.40	56.80	○	公的b	承認			
	2171022F1223	アムロジピン錠2.5mg「イワキ」	岩城製薬								28.40	28.40	56.80	○	公的b	公示			
	2171022F1134	アムロジピン錠2.5mg「NS」	日新製薬								28.40	28.40	56.80	○	公的b	承認			
	2171022F1126	アムロジピン錠2.5mg「NP」	ニプロファーマ								28.40	28.40	56.80	○	公的b	承認			
	2171022F1088	アムロジピン錠2.5mg「F」	富士製薬								28.40	28.40	56.80	○	公的b	承認			
	2171022F1118	アムロジピン錠2.5mg「MED」	メディサ新薬(化研生薬)								28.40	28.40	56.80	○	公的b	承認			
	2171022F1231	アムロジピン錠2.5mg「オーハラ」	大原薬品								28.40	28.40	56.80	○	公的b	承認			
	2171022F1240	アムロジピン錠2.5mg「科研」	ダイト(科研)								28.40	28.40	56.80	○	公的b	承認			
	2171022F1258	アムロジピン錠2.5mg「ガレン」	マルコ製薬(全星薬品)								28.40	28.40	56.80	○	公的b	承認			
	2171022F1100	アムロジピン錠2.5mg「KN」	小林化工								28.40	28.40	56.80	○	公的b	承認			
	2171022F1266	アムロジピン錠2.5mg「ケミファ」	日本薬工(日本薬工,日本ケミファ)								28.40	28.40	56.80	○	公的b	承認			