

指定年度	指定日	指定番号	助成期間(年)	指定を受けた医薬品の名称	指定を受けた予定される効能又は効果	指定を受けた者の氏名又は名称	製造販売承認を受けた日	製造販売承認を受けた販売名	有効成分の一般名	製造販売承認を受けた効能又は効果	製造販売承認を受けた者の名称	備考
H5	H5.11.15	(5薬A)第1号	2	L-アルギニン及び塩酸L-アルギニンの混合物(顆粒剤)並びに塩酸L-アルギニン(注射剤)	顆粒剤においては、次の疾患時における高アンモニア血症による神経性症状(嘔吐、嗜眠、脳波異常等)の改善及びアルギニン欠乏に基づく症状(発育不良等)の改善 先天性尿素サイクル酵素異常(カルバミドリン酸合成酵素欠損症、オルニチントランスカルバミラーゼ欠損症、アルギニノコハク酸合成酵素欠損症(シトルリン血症)及びアルギニノコハク酸分解酵素欠損症(アルギニノコハク酸尿症)をいう。)及び先天性アミノ酸輸送異常 注射剤においては、消耗性疾患等により、急激に血中アンモニア濃度が上昇し、顆粒剤で血中アンモニア濃度が調節不能な場合の緊急的血液中アンモニア濃度の低下	森下ルセル㈱	H11.9.22	①アルギU配合顆粒 ②アルギU点滴静注20g	①L-アルギニン塩酸塩/L-アルギニン ②L-アルギニン塩酸塩	①下記疾患における血中アンモニア濃度の上昇抑制：先天性尿素サイクル異常症【カルバミドリン酸合成酵素欠損症、オルニチントランスカルバミラーゼ欠損症、アルギニノコハク酸合成酵素欠損症(シトルリン血症)、アルギニノコハク酸分解酵素欠損症(アルギニノコハク酸尿症)】又はリジニン尿性蛋白不耐症(ただし、アルギニンの吸収阻害が強い患者を除く) ②下記疾患における高アンモニア血症の急性増悪において経口製剤により調節不能な場合の緊急的血液中アンモニア濃度の低下： 先天性尿素サイクル異常症【カルバミドリン酸合成酵素欠損症、オルニチントランスカルバミラーゼ欠損症、アルギニノコハク酸合成酵素欠損症(シトルリン血症)、アルギニノコハク酸分解酵素欠損症(アルギニノコハク酸尿症)】又はリジニン尿性蛋白不耐症	①EAファーマ㈱ ②エイワイファーマ㈱	
H5	H5.11.15	(5薬B)第2号		アルグルセラーゼ	ゴーシェ病I型患者の諸症状(貧血・血小板減少症、肝脾腫等)の改善	ジェンザイム・ジャパン㈱	H8.7.10	(承認整理)	アルグルセラーゼ	承認整理のため参考： ゴーシェ病I型患者の諸症状(貧血、血小板減少症、肝脾腫及び骨症状)の改善	承認整理のため参考： ジェンザイム・ジャパン㈱	「セレデース注50U」、「セレデース注400U」は承認整理されています。
H5	H5.11.15	(5薬A)第3号	2	アルプロスタジール アルファデクス	開心術後の肺高血圧症、原発性肺高血圧症及び膠原病に合併する肺高血圧症	小野薬品工業㈱	-	-	-	-	-	指定取消 (H13.8.24)
H5	H5.11.15	(5薬B)第4号		アルベンダゾール	包虫症	スミスクライン・ビーチャム製薬㈱	H6.1.19	エスカゾール錠200mg	アルベンダゾール	包虫症	グラクソ・スミスクライン㈱	
H5	H5.11.15	(5薬A)第5号	1	インターフェロン-アルファ	HAM (HTLV-I脊髄症)	住友製薬㈱	H12.1.18	スミフェロン注バイアル300万IU スミフェロン注DS300万IU	インターフェロン アルファ (NAMALWA)	HTLV-I脊髄症 (HAM)	大日本住友製薬㈱	
H5	H5.11.15	(5薬B)第6号		インタフェロンガンマ-1a (遺伝子組換え)	慢性肉芽腫症に伴う重症感染の頻度及び重篤度の軽減	塩野義製薬㈱	H10.6.30	イムノマックス-γ注50 イムノマックス-γ注100	インタフェロン ガンマ-1a (遺伝子組換え)	慢性肉芽腫症に伴う重症感染の頻度と重篤度の軽減	塩野義製薬㈱	
H5	H5.11.15	(5薬B)第7号		インドメタシナトリウム	次の疾患で保存療法(水分制限、利尿剤投与等)が無効の場合未熟児の動脈管開存症	萬有製薬㈱	H6.10.5	インダシン静注用1mg	インドメタシナトリウム	下記疾患で保存療法(水分制限、利尿剤投与等)が無効の場合未熟児の動脈管開存症	ノーベルファーマ㈱	
H5	H5.11.15	(5薬B)第8号		ウサギ由来抗ヒト胸腺細胞免疫グロブリン	再生不良性貧血	ローヌ・ブーラン ジャパン㈱	H20.7.16	サイモグロブリン点滴静注用25mg	抗ヒト胸腺細胞ウサギ免疫グロブリン	中等症以上の再生不良性貧血	サノフィ㈱	
H5	H5.11.15	(5薬B)第9号		ウサギ由来抗ヒトTリンパ球免疫グロブリン	再生不良性貧血	日本臓器製薬㈱	H7.9.29	(承認整理)	抗ヒトTリンパ球ウサギ免疫グロブリン	承認整理のため参考： 重症・中等症の再生不良性貧血	承認整理のため参考： 日本臓器製薬㈱	指定取消 (H29.3.1) 「セツトリン点滴静注液100mg」は、承認整理されています。
H5	H5.11.15	(5薬A)第10号	3	ウマ由来抗ヒト胸腺細胞免疫グロブリン	再生不良性貧血	アップジョン ファーマシューティカルズ リミテッド	-	-	-	-	-	指定取消 (H10.5.28)
H5	H5.11.15	(5薬B)第11号		ウマ由来抗ヒト胸腺細胞免疫グロブリン	再生不良性貧血	ローヌ・ブーラン ジャパン㈱	H7.9.29	(承認整理)	抗ヒト胸腺細胞ウマ免疫グロブリン	承認整理のため参考： 重症・中等症の再生不良性貧血	承認整理のため参考： ジェンザイム・ジャパン㈱	「リンフォグロブリン注射液100mg」は、承認整理されています。
H5	H5.11.15	(5薬A)第12号	2	A型ボツリヌス毒素	局所性ジストニア(眼瞼痙攣及び斜頸)及び顔面痙攣	アラガン㈱	H8.10.9 H12.1.18(効能・効果の追加：片側顔面痙攣) H13.6.20(効能・効果の追加：痙攣性斜頸)	ボトックス注用50単位 ボトックス注用100単位	A型ボツリヌス毒素	眼瞼痙攣、片側顔面痙攣、痙攣性斜頸	グラクソ・スミスクライン㈱	
H5	H5.11.15	(5薬B)第13号		塩酸トリエンチン	次の疾患においてD-ペニシラミンに不耐性である場合 ウィルソン病	㈱ツムラ	H6.7.1	メタライト250カプセル	トリエンチン塩酸塩	ウィルソン病(D-ペニシラミンに不耐性である場合)	㈱ツムラ	
H5	H5.11.15	(5薬A)第14号	3	塩酸ハロファントリン	マラリア	スミスクライン・ビーチャム製薬㈱	-	-	-	-	-	指定取消 (H11.5.27)
H5	H5.11.15	(5薬B)第15号		塩酸バンコマイシン	メチシリン・セフェム耐性の黄色ブドウ球菌による腸炎	塩野義製薬㈱	H6.10.5	塩酸バンコマイシン散0.5g	バンコマイシン塩酸塩	<適応菌種> バンコマイシンに感性的メチシリン耐性黄色ブドウ球菌(MRSA) <適応症> 感染性腸炎(偽膜性大腸炎を含む)	塩野義製薬㈱	

指定年度	指定日	指定番号	助成期間(年)	指定を受けた医薬品の名称	指定を受けた予定される効能又は効果	指定を受けた者の氏名又は名称	製造販売承認を受けた日	製造販売承認を受けた販売名	有効成分の一般名	製造販売承認を受けた効能又は効果	製造販売承認を受けた者の名称	備考
H5	H5.11.15	(5薬B)第17号		乾燥BCGワクチン	表在性膀胱癌及び膀胱上皮内癌	日本ビーシー製薬(株)	H8.7.10	イムノブラダー-膀胱用40mg イムノブラダー-膀胱用80mg	乾燥BCG膀胱内用(日本株)	表在性膀胱癌、膀胱上皮内癌	日本ビーシー製薬(株)	
①②H5 ③H15 ④H30	①② H5.11.15 ③H15.11.5 ④H30.7.2	(5薬A)第16号	5	乾燥濃縮人活性化プロテインC	先天性プロテインC欠乏に起因する次の疾患の改善 表在性静脈血栓症、深部静脈血栓症、肺血栓症及び電撃性紫斑病	①(一財)化学及血清療法研究所 ②帝人(株) ③帝人ファーマ(株) ④KMバイオロジクス(株)	H12.9.22 H18.10.20(効能・効果の追加)※	イムノブラダー-膀胱用40mg イムノブラダー-膀胱用80mg	乾燥濃縮人活性化プロテインC	先天性プロテインC欠乏症に起因する次の疾患 (1) 深部静脈血栓症、急性肺血栓症 (2) 電撃性紫斑病 ※	KMバイオロジクス(株)	①指定取消(H30.7.2) ②指定取消(H15.11.5) ③指定取消(R4.12.9)
H5	H5.11.15	(5薬A)第18号	2	血漿由来濃縮血液凝固第XIII因子	新生児頭蓋内出血の進展の抑制	ヘキストジャパン(株)	-	-	-	-	-	指定取消(H12.5.10)
H5	H5.11.15	(5薬B)第19号		コルチコレリン(ヒト)	視床下部・下垂体・副腎皮質系機能検査	三菱化成(株)	H6.10.5	ヒトCRH静注用100µg「タナベ」	コルチコレリン(ヒト)	視床下部・下垂体・副腎皮質系ホルモン分泌機能検査	田辺三菱製薬(株)	
H5	H5.11.15	(5薬A)第20号	2	ザルシタピン	後天性免疫不全症候群及びHIV感染症	日本ロシュ(株)	H8.4.24	(承認整理)	ザルシタピン	承認整理のため参考： 後天性免疫不全症候群(エイズ)治療前のCD4リンパ球数が1立方ミリメートル中500以下の症候性及び無症候性HIV感染症	承認整理のため参考： 中外製薬(株)	「ハイビッド錠0.375J」は、承認整理されています。
H5	H5.11.15	(5薬B)第21号		シクロスポリン	再生不良性貧血及び赤芽球病	サンド薬品(株)	H7.9.29	サンディミュン内用液10%	シクロスポリン	再生不良性貧血(重症)、赤芽球病	ハバルティスファーマ(株)	「サンディミュンカプセル25mgJ」、「サンディミュンカプセル50mgJ」は、承認整理されています。
H5	H5.11.15	(5薬B)第22号		シクロスポリン	ネフローゼ症候群(頻回再発型及びステロイド抵抗性)	サンド薬品(株)	H8.1.31	サンディミュン内用液10%	シクロスポリン	ネフローゼ症候群(頻回再発型あるいはステロイドに抵抗性を示す場合)	ハバルティスファーマ(株)	「サンディミュンカプセル25mgJ」、「サンディミュンカプセル50mgJ」は、承認整理されています。
H5	H5.11.15	(5薬A)第23号	1	精製下垂体性性腺刺激ホルモン	低ゴナドトロピン性男子性腺不全症	セローノ・ジャパン(株)	-	-	-	-	-	指定取消(H12.9.20)
H5	H5.11.15	(5薬A)第24号	3	ソタロール	生命に危険のある心室性頻脈性不整脈(心室頻拍及び心室細動)	プリストル・マイヤーズ スクイブ(株)	H10.9.30	ソタロール錠40mg ソタロール錠80mg	ソタロール塩酸塩	生命に危険のある下記の再発性不整脈で他の抗不整脈薬が無効か、又は使用できない場合 心室頻拍、心室細動	プリストル・マイヤーズ スクイブ(株)	
H5	H5.11.15	(5薬B)第25号		タクロリムス	骨髄移植における移植片対宿主病(GVHD)の治療	藤沢薬品工業(株)	H6.7.1	プログラファカプセル0.5mg プログラファカプセル1mg プログラファカプセル5mg プログラファ顆粒0.2mg プログラファ顆粒1mg プログラファ注射液2mg プログラファ注射液5mg	タクロリムス水和物	骨髄移植における移植片対宿主病の治療	アステラス製薬(株)	
H5	H5.11.15	(5薬B)第26号		タクロリムス	腎移植における拒絶反応の抑制	藤沢薬品工業(株)	H8.4.16	プログラファカプセル0.5mg プログラファカプセル1mg プログラファカプセル5mg プログラファ顆粒0.2mg プログラファ顆粒1mg プログラファ注射液2mg プログラファ注射液5mg	タクロリムス水和物	腎移植における拒絶反応の抑制	アステラス製薬(株)	
H5	H5.11.15	(5薬A)第27号	3	タクロリムス	パーチエット病を中心とする難治性ぶどう膜炎	藤沢薬品工業(株)	-	-	-	-	-	指定取消(H12.9.20)
H5	H5.11.15	(5薬B)第28号		ダントロレンナトリウム	悪性症候群	山之内製薬(株)	H6.7.1	ダントロウムカプセル25mg ダントロウム静注用20mg	ダントロレンナトリウム水和物	悪性症候群	(株)オーファンバシフィック	「ダントロウムカプセル50mgJ」は、承認整理されています。
H5	H5.11.15	(5薬A)第29号	1	トレチノイン	急性前骨髄球性白血病	日本ロシュ(株)	H7.1.20	ハサノイドカプセル10mg	トレチノイン	急性前骨髄球性白血病	富士製薬工業(株)	
H5	H5.11.15	(5薬B)第30号	3	ピラセタム	進行性ミオクローヌスてんかん(脂質症、ウソフェリト-トルントボルク症候群、ラムゼー-ハント症候群、ラフォラ病、ミトコンドリア脳筋症、神経セロイドリボスチン症を含む。)、無酸素脳症後ミオクローヌス(ランス・アダムス症候群)、本態性ミオクローヌス、ハンチントン舞踏病に伴うミオクローヌス、アルツハイマー病に伴うミオクローヌス、薬剤誘発性ミオクローヌス及びその他原因不明のミオクローヌス	大鵬ファインケミカル(株) 大鵬薬品工業(株) ユーシービー・ジャパン(株)	H11.9.22	ミオカム内服液33.3%	ピラセタム	皮膚性ミオクローヌスに対する抗てんかん剤などの併用療法	ユーシービー・ジャパン(株)	「ピラセラム「UCB」」(ユーシービー・ジャパン(株))、「ミオカム内服液「大鵬」」(大鵬薬品工業(株))は、承認整理されています。

指定年度	指定日	指定番号	助成期間(年)	指定を受けた医薬品の名称	指定を受けた予定される効能又は効果	指定を受けた者の氏名又は名称	製造販売承認を受けた日	製造販売承認を受けた販売名	有効成分の一般名	製造販売承認を受けた効能又は効果	製造販売承認を受けた者の名称	備考
①②H5 ③H30	①② H5.11.15 ③H30.7.2	(5薬B)第31号		ベントスタチン	次の疾患の自覚的及び他覚的症状の寛解 成人T細胞白血病・リンパ腫及びヘ アリーセル白血病	①(一財)化学及血清療法研究所 ②ヤマザ醤油(株) ③KMバイオロジクス(株)	H6.4.1	コホリン静注用7.5mg	ベントスタチン	下記疾患の自覚的並びに他覚的症状の緩解 ・成人T細胞白血病リンパ腫 ・ヘアリーセル白血病	KMバイオロジクス(株)	①指定取消 (H30.7.2) ②指定取消 (H30.11.15)
H5	H5.11.15	(5薬B)第32号		メカセルミン (遺伝子組換え)	インスリン受容体異常症 (インスリン受容体異常症A型及びB型、脂肪萎縮性糖尿病、妖精症並びにラブソソ・メンデンホール症候群)	藤沢薬品工業(株)	H6.10.5	ソマゾン注射用10mg	メカセルミン (遺伝子組換え)	下記疾患における高血糖、高インスリン血症、黒色表皮腫、多毛の改善 インスリン受容体異常症A型、インスリン受容体異常症B型、脂肪萎縮性糖尿病、妖精症、ラブソソ・メンデンホール症候群	(株)オーファンバシフィック	
H5	H5.11.15	(5薬B)第33号		メカセルミン (遺伝子組換え)	成長ホルモン抵抗性小人症 (成長ホルモン単独欠損症タイプ1A及びタイプ1A型小人症)	藤沢薬品工業(株)	H6.10.5	ソマゾン注射用10mg	メカセルミン (遺伝子組換え)	下記疾患における成長障害の改善 成長ホルモン抵抗性の成長ホルモン単独欠損症Type1A、タイプ1A型小人症	(株)オーファンバシフィック	
H5	H5.11.15	(5薬A)第34号	2	メサラジン	潰瘍性大腸炎	日清製粉(株)	H8.4.16	ペンタサ錠250mg ペンタサ錠500mg ペンタサ顆粒94%	メサラジン	潰瘍性大腸炎 (重症を除く)	杏林製薬(株)	(5薬A)第34号とあわせて助成しています。
H5	H5.11.15	(5薬A)第35号	2	メサラジン	クローン病	日清製粉(株)	H8.4.16	ペンタサ錠250mg ペンタサ錠500mg ペンタサ顆粒94%	メサラジン	クローン病	杏林製薬(株)	
H5	H5.11.15	(5薬A)第36号	4	L-1-メチル-4,5-ジヒドロ オロチル-L-ヒスチジル-L- プロリンアミド	脊髄小脳変性症	田辺製薬(株)	H12.7.3	セレジスト錠5mg セレジストOD錠5mg	カルチレリン水和物	脊髄小脳変性症における運動失調の改善	田辺三菱製薬(株)	
H5	H5.11.15	(5薬A)第37号	2	メルファラン	多発性骨髄腫、骨髄移植前処置 及び網膜芽細胞腫	日本ウエルカム(株)	H13.4.4	アルケラン静注用50mg	メルファラン	下記疾患における造血幹細胞移植時の前処置 白血病、悪性リンパ腫、多発性骨髄腫、小児固 形腫瘍	アズベンジャパン(株)	
H5	H5.11.15	(5薬B)第38号		溶血性連鎖球菌をハン ジルベニシリンカリウムと ともに加熱し、凍結乾燥 したもの	リンパ管腫	中外製薬(株)	H7.1.20	ビシバニール注射用0.2KE ビシバニール注射用0.5KE ビシバニール注射用1KE ビシバニール注射用5KE	ストレプトコックス・ピオゲネス (A群3型) Su株ベニシリン 処理凍結乾燥粉末	リンパ管腫	中外製薬(株)	
H5	H5.11.15	(5薬A)第39号	4	リルゾール	筋萎縮性側索硬化症	ローヌ・プーラン ローラー(株)	H10.12.25	リルテック錠50	リルゾール	筋萎縮性側索硬化症 (ALS) の治療 筋萎縮性側索硬化症 (ALS) の病勢進展の 抑制	サノフィ(株)	
H5	H5.11.15	(5薬B)第40号		レガビルマブ	次の場合の免疫低下時におけるサイト メガロウイルス感染症 悪性腫瘍、後天性免疫不全症候 群、再生不良性貧血、臓器移植、 新生児等	帝人(株)	-	-	-	-	-	指定取消 (H11.5.27)
H6	H6.7.1	(6薬A)第41号	3	イコサベント酸エチル	パーチェット病	持田製薬(株)	-	-	-	-	-	指定取消 (H13.8.24)
H6	H6.7.1	(6薬A)第42号	1	レイノロイシン・レバリン・ レイロイシン配合剤	運動障害が2体節以内の筋萎縮性 側索硬化症患者の筋力維持	味の素(株)	-	-	-	-	-	指定取消 (H8.4.1)
H6	H6.7.1	(6薬A)第43号	2	インジウム111 (¹¹¹ In) -ベンテトレオ チド	シンチグラフィによる消化管ホルモン産 生腫瘍の診断	マリンコット メディカル(株)	-	-	-	-	-	指定取消 (H27.12.18)
H6	H6.7.1	(6薬A)第44号	3	インターフェロン-アルファ	インシンプラノベクスとの併用による垂 急性硬化性全脳炎患者の生存期 間の延長	住友製薬(株)	H11.3.12	スミフェロン注バイアル300万IU スミフェロン注DS300万IU	インターフェロン アルファ (NAMALWA)	亜急性硬化性全脳炎におけるインシンプラノバ クスとの併用による臨床症状の進展抑制	大日本住友製薬(株)	
H6	H6.7.1	(6薬A)第45号		インターフェロン-アルファ	インシンプラノベクスとの併用による垂 急性硬化性全脳炎患者の生存期 間の延長	持田製薬(株)	-	-	-	-	-	指定取消 (H13.8.24)

指定年度	指定日	指定番号	助成期間(年)	指定を受けた医薬品の名称	指定を受けた予定される効能又は効果	指定を受けた者の氏名又は名称	製造販売承認を受けた日	製造販売承認を受けた販売名	有効成分の一般名	製造販売承認を受けた効能又は効果	製造販売承認を受けた者の名称	備考
H6	H6.7.1	(6薬A)第46号	3	インターフェロンベータ	インソシブリン/ベクタとの併用による亜急性硬化性全脳炎患者の生存期間の延長	持田製薬(株)	H11.3.12	(承認整理)	インターフェロン ベータ	承認整理のため参考： 亜急性硬化性全脳炎におけるインソシブリン/ベクタとの併用による臨床症状の進展抑制	承認整理のため参考： 持田製薬(株)	指定取消 (H21.5.11) 「IFNβモチダ注射用100万単位」、「IFNβモチダ注射用300万単位」、「IFNβモチダ注射用600万単位」は、承認整理されています。
H6	H6.7.1	(6薬A)第47号	4	インターフェロンベータ1b (遺伝子組換え)	多発性硬化症	日本シエーリング(株)	H12.9.22	ベタフェロン皮下注用960万国際単位	インターフェロンベータ-1b (遺伝子組換え)	多発性硬化症の再発予防及び進行抑制	バイエル薬品(株)	
H6	H6.7.1	(6薬A)第48号	4	ウサギ由来抗ヒト胸腺細胞免疫グロブリン	骨髄移植における移植片対宿主病 (GVHD) の治療	ローヌ・ブーラン ジャパン(株)	H20.7.16	サイモグロブリン点滴静注用25mg	抗ヒト胸腺細胞ウサギ免疫グロブリン	造血幹細胞移植後の急性移植片対宿主病	サノフィ(株)	
H6	H6.7.1	(6薬A)第49号	4	ウルソデスオキシコール酸	原発性胆汁性肝硬変	東京田辺製薬(株)	H11.6.16	ウルソ錠50mg ウルソ錠100mg	ウルソデスオキシコール酸	原発性胆汁性肝硬変における肝機能の改善	田辺三菱製薬(株)	
H6	H6.7.1	(6薬A)第50号	4	エボプロステノールナトリウム	原発性肺高血圧症	日本ウエルカム(株)	H11.1.25	静注用フローラン0.5mg 静注用フローラン1.5mg	エボプロステノールナトリウム	原発性肺高血圧症※	グラクソ・スミスクライン(株)	
H6	H6.7.1	(6薬A)第51号	3	塩酸メフロキシン	マラリアの治療	エスエス製薬(株) 同仁医薬化工(株)	H13.4.4	メファキン「ヒサミツ」錠275	メフロキシン塩酸塩	マラリア	久光製薬(株)	
H6	H6.7.1	(6薬A)第52号	3	塩酸メフロキシン	マラリアの治療	日本ロシュ(株)	-	-	-	-	-	指定取消 (H15.1.31)
H6	H6.7.1	(6薬A)第53号	1	オクタフルオロプロバン	特発性黄斑円孔の修復補助	参天製薬(株)	-	-	-	-	-	指定取消 (H8.9.25)
H6	H6.7.1	(6薬A)第54号	1	活性型血液凝固第VII因子 (遺伝子組換え)	インヒビターを保有する血液凝固第VIII因子欠乏 (血友病A) 患者又は第IX因子欠乏 (血友病B) 患者の出血抑制	ノボ ノルディスク ファーマ(株)	H12.3.10	ノボセプンHI静注用1mgシリンジ ノボセプンHI静注用2mgシリンジ ノボセプンHI静注用5mgシリンジ ノボセプンHI静注用8mgシリンジ	エプタコグ アルファ (活性型) (遺伝子組換え)	血液凝固第VIII因子又は第IX因子に対するインヒビターを保有する先天性血友病及び後天性血友病患者の出血抑制	ノボ ノルディスクファーマ(株)	「注射用ノボセプン1.2mg」、「注射用ノボセプン4.8mg」、「ノボセプンHI静注用1mg」、「ノボセプンHI静注用2mg」、「ノボセプンHI静注用5mg」は、承認整理されています。
H6	H6.7.1	(6薬A)第55号	2	乾燥濃縮人活性化血液凝固第VII因子	インヒビターを保有する血液凝固第VIII因子欠乏 (血友病A) 患者又は第IX因子欠乏 (血友病B) 患者の出血抑制	(一財)化学及血清療法研究所	-	-	-	-	-	指定取消 (H16.4.21)
①H6 ②H12	①H6.7.1 ②H12.12.20	①(6薬A)第56号 ②(12薬)第56号	3	乾燥BCGワクチン	表在性膀胱癌及び膀胱上皮内癌	①ローヌ・ブーラン ジャパン(株) ②日本化薬(株)	H14.10.8	(承認整理)	乾燥BCG膀胱内用 (コンノート株)	承認整理のため参考： 表在性膀胱癌及び膀胱上皮内癌	承認整理のため参考： サノフィ(株)	①指定取消 (H12.12.20) 「イムシスト膀胱注用81mg」は、承認整理されています。
H6	H6.7.1	(6薬A)第57号	2, 3 ※	乾燥ポリエチレングリコール処理人免疫グロブリン	慢性炎症性脱髄性多発根神経炎	①日本新薬(株) ②武田薬品工業(株)	H11.6.16 H28.12.19 (効能・効果の追加) ※	献血グロベニン-I静注用500mg 献血グロベニン-I静注用2500mg 献血グロベニン-I静注用5000mg	乾燥ポリエチレングリコール処理人免疫グロブリン	慢性炎症性脱髄性多発根神経炎 (多巣性運動ニューロパチーを含む) の筋力低下の改善 慢性炎症性脱髄性多発根神経炎 (多巣性運動ニューロパチーを含む) の運動機能低下の進行抑制 (筋力低下の改善が認められた場合) ※	日本製薬(株)	「献血グロベニン-I静注用1000mg」は、承認整理されています。 ②吸収分割 (R4.10.3)
H6	H6.7.1	(6薬A)第58号	4	クラリスロマイシン	後天性免疫不全症候群における播種性マイコバクテリア感染症	大正製薬(株) ダイナボット(株)	H10.9.30	①クラリス錠200 クラリス錠50小児用 クラリスドライシロップ10%小児用 ②クラリスッド錠200mg クラリスッド錠50mg小児用 クラリスッド・ドライシロップ10%小児用	クラリスロマイシン	後天性免疫不全症候群 (エイズ) に伴う播種性マイコバクテリア・アピウムコンプレックス (MAC) 症 <適応菌種> 本剤に感性的マイコバクテリア・アピウムコンプレックス (MAC) <適応症> 後天性免疫不全症候群 (エイズ) に伴う播種性マイコバクテリア・アピウムコンプレックス (MAC) 症	①大正製薬(株) ②アボット ジャパン(株)	
H6	H6.7.1	(6薬A)第59号	1	抗CD45モノクローナル抗体	腎移植における急性拒絶反応の免疫抑制	バクスター(株)	-	-	-	-	-	指定取消 (H8.4.1)
H6	H6.7.1	(6薬A)第60号	1	ソマトロピン (遺伝子組換え)	骨端線閉鎖を伴わない次の疾患における低身長 慢性腎不全及び軟骨異常症	ノボ ノルディスク ファーマ(株)	H9.4.22	リルデイトロピンS注10mg リルデイトロピン フレックスプロ注5mg リルデイトロピン フレックスプロ注10mg リルデイトロピン フレックスプロ注15mg	ソマトロピン (遺伝子組換え)	骨端線閉鎖を伴わない軟骨異常症における低身長	ノボ ノルディスク ファーマ(株)	

指定年度	指定日	指定番号	助成期間(年)	指定を受けた医薬品の名称	指定を受けた予定される効能又は効果	指定を受けた者の氏名又は名称	製造販売承認を受けた日	製造販売承認を受けた販売名	有効成分の一般名	製造販売承認を受けた効能又は効果	製造販売承認を受けた者の名称	備考
H6	H6.7.1	(6薬A)第61号	1	ソマトロピン(遺伝子組換え)	骨端線閉鎖を伴わない慢性腎不全における低身長	住友製薬(株)	H9.7.2	ジェントロピンTC注用5.3mg ジェントロピンTC注用12mg ジェントロピンゴークイク注用5.3mg ジェントロピンゴークイク注用12mg	ソマトロピン(遺伝子組換え)	骨端線閉鎖を伴わない次の疾患における低身長慢性腎不全	ファイザー(株)	以下の製剤は、承認整理されています。 「ジェントロピン1.3mg」 「ジェントロピンカビクイク0.7mg」 「ジェントロピンカビクイク1.0mg」 「ジェントロピンカビクイク1.3mg」 「ジェントロピンミニクイク皮下注用0.6mg」 「ジェントロピンミニクイク皮下注用1.0mg」 「ジェントロピンミニクイク皮下注用1.4mg」
H6	H6.7.1	(6薬A)第62号	2	チオプロニン	シスチン尿症(結石症を含む。)	参天製薬(株)	H14.7.5	チオラ錠100	チオプロニン	シスチン尿症	マイラン製薬(株)	
H6	H6.7.1	(6薬A)第63号	1	トランスフォーミンググロースファクター-ベータ2(遺伝子組換え)	特発性黄斑円孔の修復	参天製薬(株)	-	-	-	-	-	指定取消(H8.9.25)
H6	H6.7.1	(6薬A)第64号	2	フェニアラニン減量ミルク(乳蛋白酵素分解低フェニアラニンペプチド粉末配合)	フェニルケトン尿症	雪印乳業(株)	H11.5.25	(承認整理)	ペプチドロフェ	承認整理のため参考： フェニルケトン尿症	承認整理のため参考： 雪印乳業(株)	「雪印ペプチドロフェ」は、承認整理されています。
H6	H6.7.1	(6薬A)第65号	1	プロチレリン	脊髄小脳変性症における運動失調の改善	武田薬品工業(株)	-	-	-	-	-	指定取消(H8.4.1)
H6	H6.7.1	(6薬A)第66号	3	プロピリミン	膀胱上皮内癌	アップジョン ファーマシューティカルズ リミテッド	-	-	-	-	-	指定取消(H16.4.21)
①H6 ②H8	①H6.7.1 ②H8.4.1	(6薬A)第67号	2※	ベラプロストナトリウム	原発性肺高血圧症及び膠原病に合併する肺高血圧症	①東レ(株) ②科研製薬(株)	H11.9.22	①ドルナー錠20μg ②プロサイリン錠20	ベラプロストナトリウム	原発性肺高血圧症	①東レ(株) ②科研製薬(株)	
H6	H6.7.1	(6薬A)第68号	1	ミコフェノール酸モフェチル	腎移植における難治性拒絶反応の治療	日本シンテックス(株)	H11.9.22	セルセプトカプセル250 セルセプト懸濁用散31.8%	ミコフェノール酸 モフェチル	腎移植後の難治性拒絶反応の治療(既存の治療薬が無効又は副作用等のため投与できず、難治性拒絶反応と診断された場合)	中外製薬(株)	
H6	H6.7.1	(6薬A)第69号	4	リン酸フルダラピン	貧血又は血小板減少症を伴う慢性リンパ性白血病	日本シエーリング(株)	H11.9.29	フルダラ静注用50mg	フルダラピンリン酸エステル	貧血又は血小板減少症を伴う慢性リンパ性白血病	サノフィ(株)	
H7	H7.4.1	(7薬A)第70号	6	N-[(1S,2R)-3-(4-アミノ-N-インゾチルベンゼンスルホンアミド)-1-ベンジル-2-ヒドロキシプロピル]カルバミン酸(3S)-テトラヒドロ-3-フリルエステル-メシル酸塩	後天性免疫不全症候群並びに症候性及び無症候性HIV感染症	キッセイ薬品工業(株)	H11.9.10	(承認整理)	アンブレナビル	承認整理のため参考： HIV-1感染症	承認整理のため参考： キッセイ薬品工業(株)	指定取消(H24.12.11) 「ブローゼカプセル」は、承認整理されています。
H7	H7.4.1	(7薬A)第71号	3	インターフェロンベータ	中心窩新生血管を伴う老人性円板状黄斑変性症	東レ(株)	-	-	-	-	-	指定取消(H22.8.11)
H7	H7.4.1	(7薬A)第72号	6	エチドロン酸 二ナトリウム	後縦靭帯骨化症	住友製薬(株)	-	-	-	-	-	指定取消(H17.8.9)
H7	H7.4.1	(7薬A)第73号	4	クラドリピン	ヘアリーセル白血病	ヤンセン協和(株)	H14.1.17	ロイスタチン注8mg	クラドリピン	ヘアリーセル白血病	ヤンセンファーマ(株)	
H7	H7.4.1	(7薬A)第74号	1	抗ヒトCD11aマウスモノクローナル抗体	重症免疫不全症患者のHLA非適合骨髄移植における拒絶反応及び移植片対宿主病(GVHD)の抑制	バスツール・メリュー 血清 ワクチン(株)	-	-	-	-	-	指定取消(H12.5.10)
H7	H7.4.1	(7薬A)第75号	3	(R)-N-三級ブチル-3-[(2S,3S)-2-ヒドロキシ-3-N-[(R)-2-N-(イソキリニン-5-イルオキシアセチル)アミノ-3-メチルチオプロパノイル]アミノ-4-フェニルブタノイル]-1,3-チアゾリジン-4-カルボキサミド	後天性免疫不全症候群並びに治療前のCD4リンパ球数が1立方ミリメートル中400以下の症候性及び無症候性HIV感染症	(株)ジャン・エナジー	-	-	-	-	-	指定取消(H14.6.17)

指定年度	指定日	指定番号	助成期間(年)	指定を受けた医薬品の名称	指定を受けた予定される効果又は効果	指定を受けた者の氏名又は名称	製造販売承認を受けた日	製造販売承認を受けた販売名	有効成分の一般名	製造販売承認を受けた効果又は効果	製造販売承認を受けた者の名称	備考
H7	H7.4.1	(7薬A)第76号	3	シクロホスファミド	急性白血病、慢性骨髄性白血病、骨髄異形成症候群、悪性リンパ腫、多発性骨髄腫、再生不良性貧血等における骨髄移植の前処置	塩野義製薬(株)	H15.10.9	注射用エンドキサン100mg 注射用エンドキサン500mg	シクロホスファミド水和物	下記疾患における造血幹細胞移植の前治療 急性白血病、慢性骨髄性白血病、骨髄異形成症候群、重症再生不良性貧血、悪性リンパ腫、遺伝性疾患（免疫不全、先天性代謝障害及び先天性血液疾患：Fanconi貧血、Wiskott-Aldrich症候群、Hunter病等）	塩野義製薬(株)	
H7	H7.4.1	(7薬A)第77号	3	スタブジン	後天性免疫不全症候群並びに症候性及び無症候性HIV感染症	プリストル・マイヤーズ スクイブ(株)	H9.7.25	(承認整理)	サニルブジン	承認整理のため参考： ・後天性免疫不全症候群（エイズ） ・治療前のCD4リンパ球数500/mm ³ 以下の症候性及び無症候性HIV感染症。ただし、本剤の単独療法を第一選択としないこと。	承認整理のため参考： プリストル・マイヤーズ スクイブ(株)	「ゼリットカプセル15」、「ゼリットカプセル20」は、承認整理されています。
H7	H7.4.1	(7薬A)第78号	4	ソマトロピン（遺伝子組換え）	後天性免疫不全症候群の除脂肪体重の維持・増加	セローノ・ジャパン(株)	H11.3.12	(承認整理)	ソマトロピン（遺伝子組換え）	承認整理のため参考： CD4リンパ球数200/mm ³ 以下の症候性HIV感染症並びに後天性免疫不全症候群（エイズ）に伴う体重減少患者における除脂肪体重の増加及びその維持	承認整理のため参考： メルクセローノ(株)	指定取消（H24.6.13） 「セロステム注5mg」は、承認整理されています。
H7	H7.4.1	(7薬A)第79号	2	ホスカルネットナトリウム水和物	後天性免疫不全症候群におけるサイトメガロウイルス網膜炎	アストラジャパン(株)	H9.3.28	点滴静注用ホスカビル注24mg/MI	ホスカルネットナトリウム水和物	後天性免疫不全症候群（エイズ）患者におけるサイトメガロウイルス網膜炎	アストラゼネカ(株)	
H7	H7.4.1	(7薬A)第80号	3	メスナ	シクロホスファミド（骨髄移植前処置）投与に伴う泌尿器系障害（出血性膀胱炎、排尿障害など）の発現抑制	塩野義製薬(株)	H15.10.9	ウロミテキサン注100mg ウロミテキサン注400mg	メスナ	シクロホスファミド（造血幹細胞移植の前治療）投与に伴う泌尿器系障害（出血性膀胱炎、排尿障害等）の発現抑制	塩野義製薬(株)	
H8	H8.4.1	(8薬A)第81号	1	イミグセルラーゼ（遺伝子組換え）	ゴースト病患者の諸症状（貧血・血小板減少症、肝脾腫、骨症状等）の改善	ジェンザイム・ジャパン(株)	H10.3.6	セレザイム静注用400単位	イミグセルラーゼ（遺伝子組換え）	ゴースト病患者の諸症状（貧血・血小板減少症、肝脾腫及び骨症状）の改善	サノフィ(株)	セレザイム注200Uは、承認整理されています。
H8	H8.4.1	(8薬A)第82号	4	塩酸ゲムシタピン	肺癌	日本イーライリリー(株)	H13.4.4	ジェムザール注射用200mg ジェムザール注射用1g	ゲムシタピン塩酸塩	肺癌	日本イーライリリー(株)	
H8	H8.4.1	(8薬A)第83号	3	塩酸サプロテリン	マチャドジョセフ病の運動失調の改善	サントリー(株)	-	-	-	-	-	指定取消（H15.12.12）
H8	H8.4.1	(8薬A)第84号	2	塩酸モルヒネ	麻薬の経口投与、静脈注射又は皮下注射では十分な効果が期待できない激しい疼痛を伴う各種癌の鎮痛	塩野義製薬(株)	-	-	-	-	-	指定取消（H13.8.24）
H8	H8.4.1	(8薬A)第85号		オフロキサシン	ハンセン病	第一製薬(株)	H8.8.9	タリビッド錠100mg	オフロキサシン	<適応圏種> 本剤に感性的ブドウ球菌属、レンサ球菌属、肺炎球菌属、腸球菌属、淋菌、らい菌、大腸菌、赤痢菌、チフス菌、パラチフス菌、シトロバクター属、肺炎桿菌、エンテロバクター属、セラチア属、プロテウス属、モルガネラ・モルガニー、プロピデンシア属、インフルエンザ菌、緑膿菌、アシネトバクター属、カンピロバクター属、ヘプトストレプトコッカス属、トラコーマクラミア(クラミジア・トラコマティス) <適応症> ハンセン病	アルフレッサ ファーマ(株)	
H8	H8.4.1	(8薬A)第86号		ガンシクロビル	サイトメガロウイルス網膜炎の維持療法	田辺製薬(株)	H9.7.25	(承認整理)	ガンシクロビル	承認整理のため参考： 下記疾患における注射用ガンシクロビル等による初期治療で安定しているサイトメガロウイルス網膜炎の維持療法： ・後天性免疫不全症候群（エイズ） 下記疾患におけるサイトメガロウイルス網膜炎の発症抑制： ・CD4リンパ球数100/mm ³ 以下の進行したHIV感染症	承認整理のため参考： 田辺三菱製薬(株)	指定取消（H21.9.11） 「デノシンカプセル250」は、承認整理されています。

指定年度	指定日	指定番号	助成期間(年)	指定を受けた医薬品の名称	指定を受けた予定される効能又は効果	指定を受けた者の氏名又は名称	製造販売承認を受けた日	製造販売承認を受けた販売名	有効成分の一般名	製造販売承認を受けた効能又は効果	製造販売承認を受けた者の名称	備考
①②H8 ③H30	①②H8.4.1 ③H30.7.2	(8薬A)第87号	3	乾燥スルホ化人免疫グロブリン	ギラン・バレー症候群（急性増悪期で歩行困難な重症例）	①(一財)化学及血清療法研究所 ②帝人(株) ③KMバイオロジクス(株)	H12.12.12	献血ベヘリン-I静注用500mg 献血ベヘリン-I静注用1000mg 献血ベヘリン-I静注用2500mg 献血ベヘリン-I静注用5000mg	乾燥スルホ化人免疫グロブリン	ギラン・バレー症候群（急性増悪期で歩行困難な重症例）	KMバイオロジクス(株)	①指定取消（H30.7.2）
H8	H8.4.1	(8薬A)第88号		クロファジミン	ハンセン病	日本チバガイギー(株)	H8.11.12	ランブレンカプセル50mg	クロファジミン	<適応箇種> 本剤に感性的らい菌 <適応症> ハンセン病	ザンド(株)	
H8	H8.4.1	(8薬A)第89号		血液凝固第IX因子（遺伝子組換え）	血友病B型患者における出血又は併発症の防止及び治療	ジェネティックス インスティテュート	H21.10.16	ベネフィクス静注用500 ベネフィクス静注用1000 ベネフィクス静注用2000 ベネフィクス静注用3000	ノナコグアルファ（遺伝子組換え）	血友病B（先天性血液凝固第IX因子欠乏症）患者における出血傾向の抑制	ファイザー(株)	「ベネフィクス静注用250」は、承認整理されています。
H8	H8.4.1	(8薬A)第90号	4	抗TAニ二六ヒトモノクローナル抗体	神経膠腫	日本薬品開発(株)	-	-	-	-	-	指定取消（H17.6.20）
H8	H8.4.1	(8薬A)第91号	4	抗ヒトTNF-アルファキメラ型モノクローナル抗体	クローン病	田辺製薬(株)	H14.1.17 H19.11.13（効能・効果の追加）※ H23.8.17（用法・用量の追加） H29.5.18（用法・用量の追加）	レミケード点滴静注用100	インフリキシマブ（遺伝子組換え）	次のいずれかの状態を示すクローン病の治療及び維持療法（既存治療で効果不十分な場合に限る） 中等度から重度の活動期にある患者 外瘻を有する患者 ※	田辺三菱製薬(株)	
H8	H8.4.1	(8薬A)第92号	2	シタラピン	再発・難治性急性白血病（慢性骨髄性白血病の急性転化を含む）	日本新薬(株)	H12.1.18	キロサイトN注400mg キロサイトN注1g	シタラピン	シタラピン大量療法 再発又は難治性の下記疾患 ・急性白血病（急性骨髄性白血病、急性リンパ性白血病） ただし、急性リンパ性白血病については他の抗腫瘍剤と併用する場合に限る。	日本新薬(株)	
H8	H8.4.1	(8薬A)第93号	7.1 ※	ヒトチロトロピン アルファ（遺伝子組換え）	甲状腺癌による甲状腺摘出後の残存甲状腺の発見及び甲状腺転移癌における転移部位の特定を対象とする体内診断薬の補助並びに放射性ヨード治療におけるヨードの取込みを促進させる放射性ヨード治療の前処置	佐藤製薬(株)	H20.10.16 H24.5.25（効能・効果の追加）※	タイロゲン筋注用0.9mg	ヒトチロトロピン アルファ（遺伝子組換え）	分化型甲状腺癌で甲状腺全摘又は準全摘術を施行された患者における、放射性ヨウ素シンチグラフィと血清サイログロブリン（Tg）試験の併用又はTg試験単独による診断の補助。 分化型甲状腺癌で甲状腺全摘又は準全摘術を施行された遠隔転移を認めない患者における残存甲状腺組織の放射性ヨウ素によるアブレーションの補助。 ※	サノフィ(株)	
H8	H8.4.1	(8薬A)第94号		フィプロネクチン（ヒト血漿）	既存の角膜上皮障害治療剤で少なくとも一週間治療しても効果が認められず、かつ、細隙灯顕微鏡検査により角膜上皮全層の欠損及び欠損部辺縁の巻き上がりが見られる遅延性角膜上皮欠損	日本ケミカルリサーチ(株)	-	-	-	-	-	指定取消（H16.7.7）
①H8 ②H11	①H8.4.1 ②H11.4.6	①(8薬A)第95号 ②(11薬A)第90号	1	ラミブジン	ジドブジンとの併用における後天性免疫不全症候群並びに治療前のCD四リンパ球数一立方ミリメートル中五〇〇以下の症候性及び無症候性HIV感染症	①日本ウエルカム(株) ②日本グラクソ(株)	⑧H9.2.14 ⑨H11.6.11 ⑩H16.12.24 ⑪H27.3.16 ⑫R2.1.14	①エビビル錠150 エビビル錠300 ②コンビビル配合錠 ③エプゾコム配合錠 ④トリメク配合錠 ⑤ドフバイト配合錠	⑧ラミブジン ⑨ジドブジン/ラミブジン ⑩ラミブジン/アバビル硫酸塩 ⑪ドルテグラビルナトリウム/アバビル硫酸塩/ラミブジン ⑫ドルテグラビルナトリウム/ラミブジン	⑨下記疾患における他の抗HIV薬との併用療法 HIV感染症 ⑩⑪⑫HIV感染症	ヴァイバーヘルスケア(株)	①指定取消（H11.4.6）
H8	H8.4.1	(8薬A)第96号	2※	リトナビル	後天性免疫不全症候群並びに症候性及び無症候性HIV感染症	タインボット(株)	①H9.11.20 ②H12.12.12	①ノービア錠100mg ②カレトラ配合内用液 カレトラ配合錠	①リトナビル ②ロピナビル/リトナビル	①②HIV感染症	アッヴィ(同)	①「ノービア・カプセル100mg」、「ノービア・ソフトカプセル100mg」、「ノービア内用液8%」は、承認整理されています。 ②「カレトラ・ソフトカプセル」は、承認整理されています。
H8	H8.4.1	(8薬A)第97号		リファンピシン	ハンセン病	科研製薬(株)	H8.8.9	(承認整理)	リファンピシン	承認整理のため参考： ハンセン病	承認整理のため参考： 科研製薬(株)	指定取消（R1.10.11） 「アプテシンカプセル150mg」は、承認整理されています。

指定年度	指定日	指定番号	助成期間(年)	指定を受けた医薬品の名称	指定を受けた予定される効能又は効果	指定を受けた者の氏名又は名称	製造販売承認を受けた日	製造販売承認を受けた販売名	有効成分の一般名	製造販売承認を受けた効能又は効果	製造販売承認を受けた者の名称	備考
H8	H8.4.1	(8薬A)第98号		リファンピシン	ハンセン病	鐘紡(株)	H8.8.9	リファンピシカプセル150mg「サンド」	リファンピシン	ハンセン病	サンド(株)	
H8	H8.4.1	(8薬A)第99号		リファンピシン	ハンセン病	第一製薬(株)	H8.8.9	リファンピシカプセル150mg	リファンピシン	ハンセン病	第一三共(株)	
H8	H8.4.1	(8薬A)第100号		リファンピシン	ハンセン病	日本チバガイギー(株)	H8.8.9	(承認整理)	リファンピシン	承認整理のため参考： ハンセン病	承認整理のため参考： サンド(株)	「リマクタンカプセル150mg」は、承認整理されています。
H8	H8.4.1	(8薬A)第101号		リファンピシン	ハンセン病	菱山製薬(株)	H8.8.9	(承認整理)	リファンピシン	承認整理のため参考： ハンセン病	承認整理のため参考： ニプロファーマ(株)	「リファンピシカプセル150mg「NP」」は、承認整理されています。
H8	H8.4.1	(8薬A)第102号	1	硫酸インジナビルエタノール付加物	後天性免疫不全症候群並びに治療前のCD4リンパ球数が一立方メートル中五〇〇以下の症候性及び無症候性HIV感染症	萬有製薬(株)	H9.3.28	(承認整理)	インジナビル硫酸塩エタノール付加物	承認整理のため参考： ・後天性免疫不全症候群（エイズ） ・治療前のCD4リンパ球数500/mm ³ 以下の症候性及び無症候性HIV感染症	承認整理のため参考： MSD(株)	指定取消（H29.9.7） 「クリキシリンカプセル200mg」は、承認整理されています。
H8	H8.9.25	(8薬A)第103号	2	メシル酸サキナビル	逆転写酵素阻害剤との併用における後天性免疫不全症候群並びに症候性及び無症候性HIV感染症	日本ロシュ(株)	H9.9.5	(承認整理)	サキナビルメシル酸塩	承認整理のため参考： HIV感染症	承認整理のため参考： 中外製薬(株)	「インビラーゼカプセル200mg」、「インビラーゼ錠500mg」は承認整理されています。
H8	H8.12.20	(8薬A)第104号	2	ネビラピン	後天性免疫不全症候群並びに症候性及び無症候性HIV-1感染症	日本ベーリンガーインゲルハイム(株)	H10.11.27	ビラミューン錠200	ネビラピン	HIV-1感染症	日本ベーリンガーインゲルハイム(株)	
H8	H8.12.20	(8薬A)第105号	2	メシル酸ネルフィナビル	後天性免疫不全症候群並びに症候性及び無症候性HIV感染症	日本たばこ産業(株)	H10.3.6 H16.1.19（用法・用量の追加）	ピラセプト錠250mg	ネルフィナビルメシル酸塩	HIV感染症	日本たばこ産業(株)	指定取消（R1.5.30）
H8	H9.3.27	(9薬A)第106号	2	8-カルバモイルオクチルα-D-ガラクトピラノシル(1-4)β-D-ガラクトピラノシル(1-4)-β-D-グルコピラノシド シロキシプロビルダイアトマイド	腸管出血性大腸菌の産生するペロ毒素（志賀様毒素：SLT）の腸管内からの除去	武田薬品工業(株)	-	-	-	-	-	指定取消（H14.3.15）
H8	H9.3.27	(9薬A)第107号	1	クロトリマゾール	HIV感染者の口腔カンジダ症	バイエル薬品(株)	H11.6.11	エンベシトローチ10mg	クロトリマゾール	HIV感染症患者における口腔カンジダ症（軽症、中等症）	バイエル薬品(株)	
H8	H9.3.27	(9薬A)第108号		フルコナゾール	後天性免疫不全症候群患者におけるクリプトコッカス髄膜炎の再発抑制及び口腔カンジダ症	ファイザー製薬(株)	-	-	-	-	-	
①H9 ②H13	①H9.6.16 ②H14.1.24	(14薬)第109号	3	ベルテボルフイン	中心窩新生血管を伴う老人性円板状黄斑変性症	①チバビジョン(株) ②ノバルティス・ファーマ(株)	H15.10.16	ビスタイン静注用15mg	ベルテボルフイン	中心窩下脈絡膜新生血管を伴う加齢黄斑変性症	ノバルティス・ファーマ(株)	①指定取消（H14.1.24）
H9	H9.6.16	(9薬A)第110号	5	1-(2-ナフトレン-2-イルエチル)-4-(3-トリフルオロメチルフェニル)-1,2,3,6-テトラヒドロピリジン 塩酸塩	筋萎縮性側索硬化症	日本サノフィ(株)	-	-	-	-	-	指定取消（H16.2.6）
H9	H10.3.20	(10薬A)第111号	4	ドラニダゾール	肺癌に対する術中放射線治療の効果増強	①ボラ化成工業(株) ②サンファーマ(株)	-	-	-	-	-	②指定取消（R2.6.5）
H9	H10.3.20	(10薬A)第112号	4	モンテプラゼ（遺伝子組換え）	急性肺塞栓症における肺動脈血栓の溶解	イーザイ(株)	H17.7.25	クリアクター静注用40万 クリアクター静注用80万	モンテプラゼ（遺伝子組換え）	不安定な血行動態を伴う急性肺塞栓症における肺動脈血栓の溶解	イーザイ(株)	「クリアクター静注用160万」は、承認整理されています。
H10	H10.9.4	(10薬A)第113号	7	5-メチル-1-フェニル-2-(1H)-ピリドン	間質性肺炎（急性型及び他急慢性増悪期を除く。）	塩野義製薬(株)	H20.10.16	ピレスバ錠200mg	ピルフェニドン	特発性肺線維症	塩野義製薬(株)	
H10	H10.11.27	(10薬A)第114号	3	リツキシマブ	B細胞性非ホジキンリンパ腫（ただし、腫瘍細胞表面に分化抗原CD20が確認されたものに限る。）	全薬工業(株)	H13.6.20 H15.9.19（効能・効果の追加）※ H27.5.26（用法・用量の追加） R2.12.25（用法・用量の追加）	リツキシマブ点滴静注100mg リツキシマブ点滴静注500mg	リツキシマブ（遺伝子組換え）	CD20陽性のB細胞性非ホジキンリンパ腫※	全薬工業(株)	
H10	H10.11.27	(10薬A)第115号		イベルメクチン	糞線虫症	萬有製薬(株)	H14.10.8	ストロメクトール錠3mg	イベルメクチン	腸管糞線虫症	MSD(株)	

指定年度	指定日	指定番号	助成期間(年)	指定を受けた医薬品の名称	指定を受けた予定される効能又は効果	指定を受けた者の氏名又は名称	製造販売承認を受けた日	製造販売承認を受けた販売名	有効成分の一般名	製造販売承認を受けた効能又は効果	製造販売承認を受けた者の名称	備考
H10	H10.11.27	(10薬A)第116号	4	タミバロテン	急性前骨髄球性白血病	東光薬品工業(株)	H17.4.11	アムレイク錠2mg	タミバロテン	再発又は難治性の急性前骨髄球性白血病	東光薬品工業(株)	
H10	H11.1.21	(11薬A)第117号	5	ヒト型抗CD33モノクローナル抗体-カリケアマイシン結合体	再発・難治性急性骨髄性白血病	日本ワイズレタリー(株)	H17.7.25	マイロターゲット点滴静注用5mg	ゲムツズマブオゾガマイシン(遺伝子組換え)	再発又は難治性のCD33陽性の急性骨髄性白血病	ファイザー(株)	
H10	H11.3.4	(11薬A)第118号	4	球形吸着炭	次の疾患における瘻孔の改善 クローン病	呉羽化学工業(株)	-	-	-	-	-	指定取消 (H25.5.13)
①H10 ②H14	①H11.3.4 ②H14.5.28	(14薬)第119号	3	遺伝子組換えヒト成長ホルモン受容体拮抗たん白	末端肥大症	①センサス ドラッグ デベロッパメント コーポレーション ②ファルマシア(株)	H19.1.26	ソマバート皮下注用10mg ソマバート皮下注用15mg ソマバート皮下注用20mg	ベグピソマント(遺伝子組換え)	下記疾患におけるIGF-I(ソマトメジン-C)分泌過剰状態および諸症状の改善 先端巨大症(外科的処置、他剤による治療で効果が不十分な場合又は施行が困難な場合)	ファイザー(株)	①指定取消 (H14.5.28)
H10	H11.3.4	(11薬A)第120号		フェノバルビタールナトリウム	新生児けいれん	日本ワイズレタリー(株)	-	-	-	-	-	指定取消 (H15.12.12)
H10	H11.3.4	(11薬A)第121号		レラキシン	強皮症	サントリー(株)	-	-	-	-	-	指定取消 (H14.3.15)
H10	H11.3.4	(11薬A)第122号		タクロリムス水和物	全身型重症筋無力症(胸腺摘出術後の治療において、ステロイド剤の投与が効果不十分、又は副作用により困難な場合。)	藤沢薬品工業(株)	H12.9.22	プログラフカプセル0.5mg プログラフカプセル1mg プログラフ顆粒0.2mg プログラフ顆粒1mg	タクロリムス水和物	全身型重症筋無力症(胸腺摘出後の治療において、ステロイド剤の投与が効果不十分、又は副作用により困難な場合)※	アステラス製薬(株)	
H10	H11.3.4	(11薬A)第123号	5	インターフェロン-β-1a	多発性硬化症	ジェンザイム・ジャパン(株)	H18.7.26	アボネックス筋注用シリンジ30μg アボネックス筋注30μgペン	インターフェロン ベータ-1a(遺伝子組換え)	多発性硬化症の再発予防	バイオジェン・ジャパン(株)	
H10	H11.3.4	(11薬A)第124号		塩酸バンコマイシン	ペニシリン高度耐性の肺炎球菌による髄膜炎、敗血症、肺炎	日本イーライリリー(株)	H16.10.22	塩酸バンコマイシン点滴静注用0.5g	バンコマイシン塩酸塩	<適応菌種> バンコマイシンに感性的ペニシリン耐性肺炎球菌(PRSP) <適応症> 敗血症、肺炎、化膿性髄膜炎	塩野義製薬(株)	「塩酸バンコマイシン点滴静注用キット0.5g」は、承認整理されています。
H10	H11.3.17	(11薬A)第125号	3	メチオニルト幹細胞因子	再生不良性貧血	アムジェン(株)	-	-	-	-	-	指定取消 (H15.7.1)
①H11 ②H16 ③H22 ④H25	①H11.5.27 ②H16.8.5 ③H22.7.2 ④H25.4.4	(11薬)第126号	3	①②塩酸アナグレリド ③④アナグレリド塩酸塩	本態性血小板血症	①ロバート・ファーマシューティカル コーポレーション ②麒麟麦酒(株) ③シャイアーファーマシューティカルズ アイルランド リミテッド ④シャイアー・ジャパン(株) ⑤武田薬品工業(株)	H26.9.26	アグリノカプセル0.5mg	アナグレリド塩酸塩水和物	本態性血小板血症	シャイアー・ジャパン(株)	①指定取消 (H16.8.5) ②指定取消 (H22.7.2) ③指定取消 (H25.4.4) ④吸収合併 (R2.10.23)
①H11 ②R4	①H11.5.27 ②R4.5.26	(11薬)第127号	4	α-ガラクトシダーゼA	ファブリー病患者における諸症状の改善	①住友製薬(株) ②武田薬品工業(株)	H18.10.20	リプレガル点滴静注用3.5mg	アガルシダーゼ アルファ(遺伝子組換え)	ファブリー病	大日本住友製薬(株)	①指定取消 (R4.5.26)
H11	H11.6.29	(11薬)第128号		エファピレンツ	後天性免疫不全症候群並びに症候性及び無症候性HIV-1感染症	萬有製薬(株)	H11.9.10	ストックリン錠200mg ストックリン錠600mg	エファピレンツ	HIV-1感染症	MSD(株)	「ストックリンカプセル200」は、承認整理されています。
H11	H11.7.9	(11薬)第129号	5※	アバカビル	後天性免疫不全症候群並びに症候性及び無症候性HIV感染症	グラクソ・ウエルカム(株)	①H11.9.10 ②H16.12.24 ③H27.3.16	①ザイアジエン錠300mg ②エブジコム配合錠 ③トリメク配合錠	①アバカビル硫酸塩 ②ラミブジン/アバカビル硫酸塩 ③ドルテグラビルナトリウム/アバカビル硫酸塩/ラミブジン	HIV感染症	ビー・ヘルスケア(株)	
H11	H11.8.25	(11薬)第130号		バシリキシマブ	腎移植後の急性拒絶反応の抑制	ノバルティス ファーマ(株)	H14.1.17 H20.6.6(小児に係る用法・用量の追加)	シムレクト静注用20mg シムレクト小児用静注用10mg	バシリキシマブ(遺伝子組換え)	腎移植後の急性拒絶反応の抑制	ノバルティス ファーマ(株)	
H11	H11.8.25	(11薬)第131号	1	シクロスボリン点眼液	春季カタル(抗アレルギー剤が効果不十分な場合)	参天製薬(株)	H17.10.11	パビロックニ点眼液0.1%	シクロスボリン	春季カタル(抗アレルギー剤が効果不十分な場合)	参天製薬(株)	
H11	H11.8.25	(11薬)第132号		トラスツマブ	HER2過剰発現が確認された転移性乳癌	日本ロシュ(株)	H13.4.4	ハーセプチン注射用60 ハーセプチン注射用150	トラスツマブ(遺伝子組換え)	HER2過剰発現が確認された転移性乳癌	中外製薬(株)	
H11	H11.8.25	(11薬)第133号	4	α-L-イソロニダーゼ	ムコ多糖症I型患者の諸症状の緩和	ジェンザイム・ジャパン(株)	H18.10.20	アウドラザイム点滴静注用2.9mg	ロニダーゼ(遺伝子組換え)	ムコ多糖症I型	サノフィ(株)	

指定年度	指定日	指定番号	助成期間(年)	指定を受けた医薬品の名称	指定を受けた予定される効能又は効果	指定を受けた者の氏名又は名称	製造販売承認を受けた日	製造販売承認を受けた販売名	有効成分の一般名	製造販売承認を受けた効能又は効果	製造販売承認を受けた者の名称	備考
H11	H11.8.25	(11薬)第134号	2	α-ガラクトシダーゼA	ファブリー病患者における諸症状の改善	ジェンザイム・ジャパン(株)	H16.1.29	ファブラザイム点滴静注用5mg ファブラザイム点滴静注用35mg	アガルシダーゼ ベータ (遺伝子組換え)	ファブリー病	サノフィ(株)	
H11	H11.11.24	(11薬)第135号	1	サキナビル	HIV感染症	日本ロシユ(株)	H12.4.6	(承認整理)	サキナビル	承認整理のため参考： HIV感染症	承認整理のため参考： 中外製薬(株)	「フォートベイスカプセル」は、承認整理されています。
H11	H11.12.9	(11薬)第136号		メシル酸デラビルジン	HIV-1感染症	ワーナー・ランバート(株)	H12.2.25	(承認整理)	デラビルジンメシル酸塩	承認整理のため参考： HIV-1感染症	承認整理のため参考： ヴィー・ヘルスケア(株)	指定取消 (H24.9.13) 「レスクリプター錠200mg」は、承認整理されています。
①H11 ②H15	①H12.1.6 ②H15.7.1	①(11薬)第137号 ②(15薬)第137号	5	レボカルニチン	血液透析患者におけるエリスロポエチン抵抗性腎性貧血	①清水製薬(株) ②味の素(株)	-	-	-	-	-	①指定取消 (H15.7.1) ②指定取消 (H18.2.3)
①H11 ②H14	①H12.1.6 ②H14.12.2	①(11薬)第138号 ②(14薬)第138号		ポリエチレングリコール処理人免疫グロブリン	ステロイド治療抵抗性の多発性筋炎・皮膚筋炎(筋力の低下が明らかに認められ、日常動作に支障がある場合に限る。)	①吉富製薬(株) ②機ハネシス	H22.10.27	献血ヴェノグロブリンIH5%静注0.5g/10mL 献血ヴェノグロブリンIH5%静注1g/20mL 献血ヴェノグロブリンIH5%静注2.5g/50mL 献血ヴェノグロブリンIH5%静注5g/100mL 献血ヴェノグロブリンIH5%静注10g/200mL 献血ヴェノグロブリンIH10%静注0.5g/5mL 献血ヴェノグロブリンIH10%静注2.5g/25mL 献血ヴェノグロブリンIH10%静注5g/50mL 献血ヴェノグロブリンIH10%静注10g/100mL 献血ヴェノグロブリンIH10%静注20g/200mL	ポリエチレングリコール処理人免疫グロブリン	多発性筋炎・皮膚筋炎における筋力低下の改善(ステロイド剤が効果不十分な場合に限る)	(一社)日本血液製剤機構	①指定取消 (H14.12.2)
H11	H12.1.6	(11薬)第139号	6	モダフィニル	ナルコレプシー	(株)アズベル	H19.1.26	モディオオタル錠100mg	モダフィニル	ナルコレプシーに伴う日中の過度の眠気	アルフレッサ ファーマ(株)	
H12	H12.4.3	(11薬)第140号		ガンシクビル眼内埋植用製剤	後天性免疫不全症候群におけるサイトメガロウイルス網膜炎	ボシユロム・ジャパン(株)	-	-	-	-	-	指定取消 (H26.2.26)
H12	H12.6.16	(12薬)第141号		ソマトロピン (遺伝子組換え)	ブラダー・ウイリー症候群における体組成異常の改善	ファルマシア・アプジョン(株)	H14.1.17	ジェントロピンTC注用5.3mg ジェントロピンTC注用12mg ジェントロピンゴキック注用5.3mg ジェントロピンゴキック注用12mg	ソマトロピン (遺伝子組換え)	骨端線閉鎖を伴わない次の疾患における低身長 ブラダー・ウイリー症候群	ファイザー(株)	以下の製剤は、承認整理されています。 「ジェントロピン1.3mg」 「ジェントロピンカビクイック0.7mg」 「ジェントロピンカビクイック1.0mg」 「ジェントロピンカビクイック1.3mg」 「ジェントロピンミニクイック皮下注用0.6mg」 「ジェントロピンミニクイック皮下注用1.0mg」 「ジェントロピンミニクイック皮下注用1.4mg」
H12	H12.9.20	(12薬)第142号	5	ホリトロピン アルファ (遺伝子組換え)	低ゴナドトロピン性男子性腺機能低下症	セローノ・ジャパン(株)	H18.1.23	ゴナルエフ皮下注用75 ゴナルエフ皮下注用150 ゴナルエフ皮下注用300 ゴナルエフ皮下注用450 ゴナルエフ皮下注用900	ホリトロピン アルファ (遺伝子組換え)	低ゴナドトロピン性男子性腺機能低下症における精子形成の誘導	メルクバイオファーマ(株)	
H12	H12.9.20	(12薬)第143号		ロビナビル	HIV感染症	ダイナボット(株)	H12.12.12	カレトラ配合内用液 カレトラ配合錠	ロビナビル/リトナビル	HIV感染症	アヅヴィ(同)	「カレトラ・ソフトカプセル」は、承認整理されています。
H12	H12.12.20	(12薬)第144号		4-(4-メチル-ピペラジン-1-イルメチル)-N-[4-メチル-3-[(4-ピリジン-3-イル)-ピリミジン-2-イルアミノ]フェニル]ベンズアミド-メタンサルホン酸塩	フィラデルフィア染色体陽性白血病	ノバルティス ファーマ(株)	H13.11.21 H19.1.31 (効能・効果の追加) ※	グリヘック錠100mg	イマチニブメシル酸塩	慢性骨髄性白血病 フィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病 ※	ノバルティス ファーマ(株)	「グリヘックカプセル100mg」は、承認整理されています。
H12	H12.12.20	(12薬)第145号		ヒト型化抗インターロイキン6セプター-モノクローナル抗体 (遺伝子組換え)	キャスルマン病	中外製薬(株)	H17.4.11	アクテムラ点滴静注用80mg アクテムラ点滴静注用200mg アクテムラ点滴静注用400mg	トシリスマブ (遺伝子組換え)	キャスルマン病に伴う諸症状及び検査所見 (C反応性タンパク高値、フィブリノーゲン高値、赤血球沈降速度亢進、ヘモグロビン低値、アルブミン低値、全身倦怠感)の改善。ただし、リンパ節の摘除が適応とならない患者に限る。	中外製薬(株)	
H12	H12.12.20	(12薬)第146号		塩酸イミダプリル	インスリン依存型糖尿病性腎症	田辺製薬(株)	H14.1.17	タナトリル錠2.5 タナトリル錠5	イミダプリル塩酸塩	1型糖尿病に伴う糖尿病性腎症	田辺三菱製薬(株)	
H12	H12.12.20	(12薬)第147号		アジスロマイシン水和物	後天性免疫不全症候群 (エイズ)に伴う播種性マイコバクテリア感染症	ファイザー製薬(株)	H13.12.13	ジスロマック錠600mg	アジスロマイシン水和物	<適応菌種> マイコバクテリウム・アビウムコンプレックス (MAC) <適応症> 後天性免疫不全症候群 (エイズ)に伴う播種性マイコバクテリウム・アビウムコンプレックス (MAC) 症の発症抑制及び治療	ファイザー(株)	

指定年度	指定日	指定番号	助成期間(年)	指定を受けた医薬品の名称	指定を受けた予定される効能又は効果	指定を受けた者の氏名又は名称	製造販売承認を受けた日	製造販売承認を受けた販売名	有効成分の一般名	製造販売承認を受けた効能又は効果	製造販売承認を受けた者の名称	備考
H12	H12.11.27	(12薬)第148号		ジダノシン	HIV感染症	プリストル製薬(株)	H13.3.7	(承認整理)	ジダノシン	承認整理のため参考： HIV感染症	承認整理のため参考： プリストル・マイヤーズ スクイブ(株)	「ヴァイテックスECカプセル125」、「ヴァイテックスECカプセル200」、「ヴァイテックスECカプセル250」、「ヴァイテックスECカプセル400」は、承認整理されています
H13	H13.4.23	(13薬)第149号		乾燥スルホ化人免疫グロブリン	多発性硬化症の増悪発作再発頻度の減少及び疾患重篤化の抑制	(一財)化学及血清療法研究所	-	-	-	-	-	指定取消 (H24.3.19)
①H13 ②H15	①H13.4.23 ②H15.11.5	①(13薬)第150号 ②(15薬)第150号	5	乾燥スルホ化人免疫グロブリン	多発性硬化症の増悪発作再発頻度の減少及び疾患重篤化の抑制	①帝人(株) ②帝人ファーマ(株)	-	-	-	-	-	①指定取消 (H15.11.5) ②指定取消 (H24.3.19)
H13	H13.4.23	(13薬)第151号	5	バクロフェン(髄腔内持続投与)	脳性(小児)麻痺、脊髄血管障害、頭部脊椎症、後縦靱帯骨化症、多発性硬化症、脊髄小脳変性症(遺伝性痙性対麻痺)又は外傷後遺症(脊髄損傷又は頭部外傷)による重度の痙性麻痺	第一製薬(株)	H17.4.11 H19.1.26 (小児に係る用法・用量の追加)	ギャバロン髄注0.005%1mL ギャバロン髄注0.05%20mL ギャバロン髄注0.2%5mL	バクロフェン	脳脊髄疾患に由来する重度の痙性麻痺(既存治療で効果不十分な場合に限る)	第一三共(株)	
H13	H13.4.23	(13薬)第152号	7	バンコマイシン眼軟膏	メチシリン・セフェム耐性の黄色ブドウ球菌及び表皮ブドウ球菌による眼瞼炎、結膜炎又は角膜炎等の眼感染症	東亜薬品(株)	H21.10.16	バンコマイシン眼軟膏1%	バンコマイシン塩酸塩	<適応菌種> バンコマイシンに感性的メチシリン耐性黄色ブドウ球菌(MRSA)、メチシリン耐性表皮ブドウ球菌(MRSE) <適応症> 既存治療で効果不十分な下記疾患 結膜炎、眼瞼炎、瞼板腺炎、涙嚢炎	東亜薬品(株)	
①H13 ②H15	①H13.4.23 ②H15.11.5	①(13薬)第153号 ②(15薬)第153号	7	抗II型志賀毒素ヒト型化モノクローナル抗体	II型志賀毒素を産生する大腸菌感染症による溶血性尿毒症症候群、脳症又は溶血性貧血の阻止	①帝人(株) ②帝人ファーマ(株)	-	-	-	-	-	①指定取消 (H15.11.5) ②指定取消 (H22.5.13)
H13	H13.8.1	(13薬)第154号	2	チラコキシブ	家族性大腸腺腫症	日本たばこ産業(株)	-	-	-	-	-	指定取消 (H16.3.22)
H13	H13.8.24	(13薬)第155号	3	OPC-31260	バソプレシン分泌不適切症候群における低ナトリウム血症の改善	大塚製薬(株)	H18.7.26	フィズリン錠30mg	モザバプタン塩酸塩	異所性抗利尿ホルモン産生腫瘍による抗利尿ホルモン不適合分泌症候群における低ナトリウム血症の改善(既存治療で効果不十分な場合に限る)	大塚製薬(株)	
H13	H14.3.15	(14薬)第156号		インフリキシマブ	ペーチェット病による難治性網膜ぶどう膜炎(既存治療で効果不十分な場合に限る)	田辺製薬(株)	H19.1.26	レミケート点滴注射液100	インフリキシマブ(遺伝子組換え)	既存治療で効果不十分な下記疾患 ・ペーチェット病による難治性網膜ぶどう膜炎	田辺三菱製薬(株)	
H14	H14.6.17	(14薬)第157号		エボprostereノールナトリウム	肺動脈性肺高血圧症(原発性肺高血圧症を除く)※	グラクソ・スミスクライン(株)	H16.6.22	静注用フロラン0.5mg 静注用フロラン1.5mg	エボprostereノールナトリウム	肺動脈性肺高血圧症※	グラクソ・スミスクライン(株)	
H14	H14.10.2	(14薬)第158号	3	一酸化窒素	肺高血圧症における低酸素性呼吸不全の改善(新生児患者に限る。)	アイノ セラピューティックス インク	H20.7.16	アイノフロ-吸入用800ppm	一酸化窒素	新生児の肺高血圧を伴う低酸素性呼吸不全の改善	マリンクロット マニュファクチャリング エルエルシー/選任製造販売業者：エア・ウォーター(株)	
H14	H14.10.2	(14薬)第159号		メシル酸イマチニブ	消化管間質腫瘍	日本チバガイギー(株)	H15.7.17	グリーブク錠100mg	イマチニブメシル酸塩	KIT (CD117) 陽性消化管間質腫瘍	バリオティス ファーマ(株)	
H14	H14.12.2	(14薬)第160号	3	タクロリムス水和物	ループス腎炎	藤沢薬品工業(株)	H19.1.26	プログラカプセル0.5mg プログラカプセル1mg	タクロリムス水和物	ループス腎炎(ステロイド剤の投与が効果不十分、又は副作用により困難な場合)	アステラス製薬(株)	
H14	H15.1.31	(15薬)第161号		ボセンタン	肺動脈性肺高血圧症	アクテリオン ファーマシューティカルズ ジャパン(株)	①H17.4.11 H24.11.21 (効能・効果の追加)※ ②H27.9.28	①トラクリア錠62.5mg ②トラクリア小児用分散錠32mg	ボセンタン水和物	①肺動脈性肺高血圧症(WHO機能分類クラスII、III及びIV)※ ②肺動脈性肺高血圧症	アクテリオン ファーマシューティカルズ ジャパン(株)	
H15	H15.5.29	(15薬)第162号		フルオシノロンアセトニド眼内埋植用製剤	後眼部に及ぶぶどう膜炎	ボシヨロム インコーポレイテッド	-	-	-	-	-	指定取消 (H26.3.17)
①② H15 ③H15	①② H15.6.17 ③H16.3.30	(15薬)第163号	2	塩酸アミオダロン	下記の再発性致死性不整脈 心室細動、血行動態の不安定な心室頻拍	①大正製薬(株) ②大正・サノフィ・サンテラボ製薬(株) ③サノフィ・サンテラボ(株)	H19.1.26	アンカロン注150	アミオダロン塩酸塩	生命に危険のある下記の不整脈で難治性かつ緊急を要する場合 心室細動、血行動態不安定な心室頻拍	サノフィ(株)	①指定取消 (H16.3.30)
H15	H15.8.1	(15薬)第164号		硫酸アタザナビル	HIV感染症	プリストル製薬(株)	H15.12.18	レイアタツカプセル150mg レイアタツカプセル200mg	アタザナビル硫酸塩	HIV-1感染症	プリストル・マイヤーズ スクイブ(株)	

指定年度	指定日	指定番号	助成期間(年)	指定を受けた医薬品の名称	指定を受けた予定される効能又は効果	指定を受けた者の氏名又は名称	製造販売承認を受けた日	製造販売承認を受けた販売名	有効成分の一般名	製造販売承認を受けた効能又は効果	製造販売承認を受けた者の名称	備考
H15	H15.9.26	(15薬)第165号	1	ズルファン	造血幹細胞移植時の前処置	麒麟麦酒(株)	H18.7.26 H18.10.20 (効能・効果の追加)※ (小児に係る用法・用量の追加)	ズルフェクス点滴静注用60mg	ズルファン	・同種造血幹細胞移植の前治療 ・ユーイング肉腫ファミリー肉腫、神経芽細胞腫における自家造血幹細胞移植の前治療※	大塚製薬(株)	
H15	H15.12.12	(15薬)第166号	1※	フル酸テノホビル ジソプロキシル	HIV-1感染症	日本たばこ産業(株)	①H16.3.25 ②H17.3.23 ③H25.3.25 ④H26.11.18	①ピリアード錠300mg ②ツルバダ配合錠 ③スタリルド配合錠 ④コムプレラ配合錠	①テノホビル ジソプロキシルフルマル酸塩 ②エムトリシタピン/テノホビル ジソプロキシルフルマル酸塩 ③エルビテグラビル/コピシス タット/エムトリシタピン/テノホビル ジソプロキシルフルマル酸塩 ④リルビピリン塩酸塩/エムトリシタピン/テノホビル ジソプロキシルフルマル酸塩	HIV-1感染症	①②③日本たばこ産業(株) ④ヤンセンファーマ(株)	
H15	H15.12.12	(15薬)第167号		ボルテゾミブ	再発・難治性多発性骨髄腫	ヤンセンファーマ(株)	H18.10.20	ベルケイド注射用3mg	ボルテゾミブ	再発又は難治性の多発性骨髄腫※	ヤンセンファーマ(株)	
H15	H16.3.22	(16薬)第168号		アルガトロバン	ヘパリン起因性血小板減少症(HIT)における ・血栓症の予防及び治療 ・経皮的冠インターベンション施行時(HIT発症リスクのある患者を含む)の血液凝固防止 ・血液体外循環時の灌流血液の凝固防止(血液透析)	三菱ウエルファーマ(株) 第一製薬(株)	H20.7.16 H23.5.20(効能・効果の追加)※	①バスタンH注10mg/2mL ②スロンノンH注10mg/2mL	アルガトロバン水和物	下記患者における血液体外循環時の灌流血液の凝固防止(血液透析) ・ヘパリン起因性血小板減少症(HIT) II型患者 ヘパリン起因性血小板減少症(HIT) II型(発症リスクのある場合を含む)における経皮的冠インターベンション施行時の血液の凝固防止 ヘパリン起因性血小板減少症(HIT) II型における血栓症の発症抑制※	①田辺三菱製薬(株) ②第一三共(株)	
H16	H16.7.7	(16薬)第169号		バルガンシクロビル	後天性免疫不全症候群(エイズ)患者におけるサイトメガロウイルス網膜炎の治療	田辺製薬(株)	H16.11.5	バリキサ錠450mg バリキサドライシロップ5000mg	バルガンシクロビル塩酸塩	下記におけるサイトメガロウイルス感染症 ・後天性免疫不全症候群	田辺三菱製薬(株)	
H16	H16.7.7	(16薬)第170号		ヘガブタニナトリウム	中心窩下脈絡膜新生血管を伴う加齢黄斑変性症	ファイザー(株)	H20.7.16	マクジエン硝子体内注射用キット0.3mg	ヘガブタニナトリウム	中心窩下脈絡膜新生血管を伴う加齢黄斑変性症	ボシュロム・ジャパン(株)	指定取消(R2.6.5) 販売中止(R2.2予定)
①H16 ②H17	①H16.7.7 ②H17.12.13	(16薬)第171号		タクロリムス水和物	抗アレルギー剤効果不十分の春季カタル	①藤沢薬品工業(株) ②千寿製薬(株)	H20.1.25	タムス点眼液0.1%	タクロリムス水和物	春季カタル(抗アレルギー剤が効果不十分な場合)	千寿製薬(株)	
H16	H16.10.13	(16薬)第172号	1※	エムトリシタピン	HIV-1感染症	日本たばこ産業(株)	①H17.3.23 ②H17.3.23 ③H25.3.25 ④H26.11.18 ⑤H28.6.17 R1.5.22(小児に係る用法・用量の追加) ⑥H28.12.9 ⑦H30.8.21 ⑧R1.6.18	①エムトリバカプセル200mg ②ツルバダ配合錠 ③スタリルド配合錠 ④コムプレラ配合錠 ⑤ゲンボイヤ配合錠 ⑥デシコビ配合錠LT ⑦オデフシイ配合錠 ⑧シムツァ配合錠	①エムトリシタピン ②エムトリシタピン/テノホビル ジソプロキシルフルマル酸塩 ③エルビテグラビル/コピシス タット/エムトリシタピン/テノホビル ジソプロキシルフルマル酸塩 ④リルビピリン塩酸塩/エムトリシタピン/テノホビル ジソプロキシルフルマル酸塩 ⑤エルビテグラビル/コピシス タット/エムトリシタピン/テノホビル アラフェナミドフルマル酸塩 ⑥エムトリシタピン/テノホビル アラフェナミドフルマル酸塩 ⑦リルビピリン塩酸塩/エムトリシタピン/テノホビル アラフェナミドフルマル酸塩 ⑧ダルナビル エタノール付加物/コピシス タット/エムトリシタピン/テノホビル アラフェナミドフルマル酸塩	HIV-1感染症	①②③⑤⑥日本たばこ産業(株) ④⑦⑧ヤンセンファーマ(株)	
H16	H16.10.13	(16薬)第173号		FTY720	腎移植後の拒絶反応の抑制	三菱ウエルファーマ(株) ノバルティス ファーマ(株)	-	-	-	-	-	

指定年度	指定日	指定番号	助成期間(年)	指定を受けた医薬品の名称	指定を受けた予定される効能又は効果	指定を受けた者の氏名又は名称	製造販売承認を受けた日	製造販売承認を受けた販売名	有効成分の一般名	製造販売承認を受けた効能又は効果	製造販売承認を受けた者の名称	備考
H16	H16.10.13	(16薬)第174号	2	ホスアンプルナビルカルシウム水和物	HIV感染症	グラクソ・スミスクライン(株)	H16.12.24	レクシヴァ錠700	ホスアンプルナビルカルシウム水和物	HIV感染症	ヴィーヘルスケア(株)	
H16	H16.11.5	(16薬)第175号	3	NPC-02	ウイルス病	ノーベルファーマ(株)	H20.1.25	ノベルジン錠25mg ノベルジン錠50mg	酢酸亜鉛水和物	ウイルス病(肝レンズ核変性症)	ノーベルファーマ(株)	「ノベルジンカプセル25mg」及び「ノベルジンカプセル50mg」は、承認整理されています。
①H16 ②H29	①H17.1.13 ②H29.8.9	(17薬)第176号		①イブリツモマブ ティウキセタン ②イブリツモマブ チウキセタン	CD20陽性のB細胞性非ホジキンリンパ腫	①日本シエーリング(株) ②ムンディアファーマ(株)	H20.1.25	⑥ゼヴァリンイットリウム(90Y) 静注用セット ⑥ゼヴァリンインジウム(111In) 静注用セット	⑥イブリツモマブ チウキセタン(遺伝子組換え)ノ塩化イットリウム(90Y) ⑥イブリツモマブ チウキセタン(遺伝子組換え)ノ塩化インジウム(111In)	⑥CD20陽性の再発又は難治性の下記疾患 低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫、マントリン細胞リンパ腫 ⑥イブリツモマブ チウキセタン(遺伝子組換え)の集積部位の確認	ムンディアファーマ(株)	①指定取消(H29.8.9)
H16	H17.2.8	(17薬)第177号		SOT-107	神経膠腫	(株)そーせい	-	-	-	-	-	指定取消(H19.8.3)
H16	H17.2.8	(17薬)第178号		サリドマイド	多発性骨髄腫(既治療で効果不十分な場合に限る)	藤本製薬(株)	H20.10.16	サレドカプセル25 サレドカプセル50 サレドカプセル100	サリドマイド	再発又は難治性の多発性骨髄腫	藤本製薬(株)	
H16	H17.3.24	(17薬)第179号	3	静注用フェノバルビタールナトリウム	新生児けいれん	ノーベルファーマ(株)	H20.10.16	ノーベルバル静注用250mg	フェノバルビタールナトリウム	新生児けいれん	ノーベルファーマ(株)	
H17	H17.6.20	(17薬)第180号		エダラボン	筋萎縮性側索硬化症	三菱ウェルファーマ(株)	H27.6.26	ラジカット注30mg ラジカット点滴静注/バッグ30mg	エダラボン	筋萎縮性側索硬化症(ALS)における機能障害の進行抑制	田辺三菱製薬(株)	
H17	H18.2.10	(18薬)第181号		アルグルコシダーゼ アルファ(遺伝子組換え)	糖尿病II型	ジェンザイム・ジャパン(株)	H19.4.18	マイオザイム点滴静注用50mg	アルグルコシダーゼ アルファ(遺伝子組換え)	糖尿病II型	サノファイ(株)	
H17	H18.3.10	(18薬)第182号		ラニズマブ	中心窩下脈絡膜新生血管を伴う加齢黄斑変性症	ノバルティス ファーマ(株)	H21.1.21	ルセンチス硝子体内注射液10mg/mL ルセンチス硝子体内注射用キット10mg/mL	ラニズマブ(遺伝子組換え)	中心窩下脈絡膜新生血管を伴う加齢黄斑変性症	ノバルティス ファーマ(株)	
H18	H18.5.8	(18薬)第183号		塩酸ドキシルピシリンボゾーム注射剤	エイズ関連カポジ肉腫	ヤンセンファーマ(株)	H19.1.4	ドキシ注20mg	ドキシルピシリン塩酸塩	エイズ関連カポジ肉腫	ヤンセンファーマ(株)	
H18	H18.6.9	(18薬)第184号	1	沈降インフルエンザワクチン(H5N1)	インフルエンザ(H5N1)の予防	デンカ生研(株)	H25.3.25	沈降インフルエンザワクチンH5N1「生研」1mL 沈降インフルエンザワクチンH5N1「生研」10mL	沈降インフルエンザワクチン(H5N1株)	新型インフルエンザ(H5N1)の予防	デンカ生研(株)	
H18	H18.6.9	(18薬)第185号	1	沈降インフルエンザワクチン(H5N1)	インフルエンザ(H5N1)の予防	(株)北里研究所	H19.10.19	沈降インフルエンザワクチンH5N1「第一三共」	沈降インフルエンザワクチン(H5N1株)	本剤は、新型インフルエンザ(H5N1)の予防に使用する。	第一三共(株)	
H18	H18.6.9	(18薬)第186号	1	沈降インフルエンザワクチン(H5N1)	インフルエンザ(H5N1)の予防	(株)阪大微生物病研究所	H19.10.19	沈降インフルエンザワクチンH5N1「ビケン」	沈降インフルエンザワクチン(H5N1株)	新型インフルエンザ(H5N1)の予防	(一財)阪大微生物病研究会	
①H18 ②H30	①H18.6.9 ②H30.7.2	(18薬)第187号	2	沈降インフルエンザワクチン(H5N1)	インフルエンザ(H5N1)の予防	①(一財)化学及血清療法研究所	H22.10.27	沈降インフルエンザワクチンH5N1「KMB」	沈降インフルエンザワクチン(H5N1株)	本剤は、新型インフルエンザ(H5N1)の予防に使用する。	KMバイオロジクス(株)	①指定取消(H30.7.2)
①H18 ②H27	①H18.6.9 ②H28.3.7	(18薬)第188号	2	ネララビン	成人及び小児における再発・難治性 の下記疾患 ・T細胞性急性リンパ芽球性白血病 ・T細胞性リンパ芽球性リンパ腫 成人T細胞白血病/リンパ腫	①グラクソ・スミスクライン(株) ②ノバルティスファーマ(株)	H19.10.19	アラノンジ-静注用250mg	ネララビン	再発又は難治性の下記疾患： ・T細胞性急性リンパ性白血病 ・T細胞リンパ芽球性リンパ腫	ノバルティス ファーマ(株)	①指定取消(H28.3.7)
H18	H18.6.9	(18薬)第189号		酢酸アネコルタブ	中心窩下脈絡膜新生血管を伴う加齢黄斑変性症	日本アルコン(株)	-	-	-	-	-	指定取消(H22.3.4)
H18	H18.6.9	(18薬)第190号	2	リセドロン酸ナトリウム水和物	骨ページェット病	味の素(株) 武田薬品工業(株)	H20.7.16	①アクトネル錠17.5mg ②ベネット錠17.5mg	リセドロン酸ナトリウム水和物	骨ページェット病	①EAファーマ(株) ②武田薬品工業(株)	
H18	H18.6.9	(18薬)第191号		酢酸リュープロレリン	球脊髄性筋萎縮症	武田薬品工業(株)	H29.8.25	リュープリンSR注射用キット11.25mg	リュープロレリン酢酸塩	球脊髄性筋萎縮症の進行抑制	武田薬品工業(株)	
①H18 ②H21	①H18.8.11 ②H22.2.2	(18薬)第192号		AMG531	慢性型特発性血小板減少性紫斑病に伴う血小板減少の改善	①アムジェン(株) ②協和発酵キリン(株)	H23.1.21	ロミプレート皮下注250µg調製用	ロミプロスチム(遺伝子組換え)	慢性特発性血小板減少性紫斑病	協和発酵キリン(株)	
H18	H18.8.11	(18薬)第193号	3	トルバプタン	多発性嚢胞腎の進行抑制	大塚製薬(株)	H26.3.24	サムスカ錠7.5mg サムスカ錠15mg サムスカ錠30mg サムスカ顆粒1% サムスカOD錠7.5mg サムスカOD錠15mg サムスカOD錠30mg	トルバプタン	腎容積が増大しており、かつ、腎容積の増大速度が速い常染色体優性多発性の嚢胞腎の進行抑制	大塚製薬(株)	

指定年度	指定日	指定番号	助成期間(年)	指定を受けた医薬品の名称	指定を受けた予定される効能又は効果	指定を受けた者の氏名又は名称	製造販売承認を受けた日	製造販売承認を受けた販売名	有効成分の一般名	製造販売承認を受けた効能又は効果	製造販売承認を受けた者の名称	備考
H18	H18.12.14	(18薬)第194号		イデユルスルファーゼ	ムコ多糖症II型	ジェンザイム・ジャパン(株)	H19.10.4	エラブレース点滴静注液6mg	イデユルスルファーゼ(遺伝子組換え)	ムコ多糖症II型	サノファイ(株)	
H18	H19.1.25	(19薬)第195号		ダルナビル エタノール付加物	抗HIV治療薬の治療歴があるHIV感染症	ヤンセンファーマ(株)	①H19.11.22 H21.8.20(用法・用量の追加) ②H28.11.22 ③R1.6.18	①プリジスタ錠600mg プリジスタナীব錠800mg ②プレジコピックス配合錠 ③シムツーザ配合錠	①ダルナビル エタノール付加物 ②ダルナビル エタノール付加物/コピシタット ③ダルナビル エタノール付加物/コピシタット/エムトリンタビン/テノホビル アラフェナミドフマル酸塩	①②HIV感染症 ③HIV-1感染症	ヤンセンファーマ(株)	「プリジスタ錠300mg」及び「プリジスタナীব錠400mg」は、承認整理されています。
H18	H19.2.27	(19薬)第196号		シルデナフィルクエン酸塩	肺動脈性肺高血圧症	ファイザー(株)	H20.1.25 H29.9.27(小児に係る用法・用量の追加)	レバチオ錠20mg レバチオ懸濁用ドライシロップ900mg レバチオODフィルム20mg	シルデナフィルクエン酸塩	肺動脈性肺高血圧症	ファイザー(株)	
①H18 ②H27	①H19.3.23 ②H27.10.27	(19薬)第197号	3	SB-497115-GR	慢性型特発性血小板減少性紫斑病における血小板減少の改善	①グラクソ・スミスクライン(株) ②ノバルティスファーマ(株)	H22.10.27	レボレード錠12.5mg レボレード錠25mg	エルトロンボバグ オラミン	慢性特発性血小板減少性紫斑病	ノバルティス ファーマ(株)	①指定取消(H27.10.27)
H18	H19.3.23	(19薬)第198号		ニロチニブ塩酸塩水和物	メシル酸イマチニブ抵抗性又は不耐容の慢性骨髄性白血病及び再発又は難治性のフィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病	ノバルティス ファーマ(株)	H21.1.21	タシグナカプセル50mg タシグナカプセル150mg タシグナカプセル200mg	ニロチニブ塩酸塩水和物	イマチニブ抵抗性の慢性期又は移行期の慢性骨髄性白血病	ノバルティス ファーマ(株)	
H18	H19.3.23	(19薬)第199号		ダサチニブ水和物	メシル酸イマチニブ抵抗性又は不耐容の慢性骨髄性白血病及び再発又は難治性のフィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病	プリストル・マイヤーズ(株)	H21.1.21	スプリセル錠20mg スプリセル錠50mg	ダサチニブ水和物	イマチニブ抵抗性の慢性骨髄性白血病再発又は難治性のフィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病	プリストル・マイヤーズ スクイブ(株)	
H19	H19.5.16	(19薬)第200号	3	ambrisentan	肺動脈性肺高血圧症	グラクソ・スミスクライン(株)	H22.7.23 R2.3.23(小児に係る用法・用量の追加)	ヴェリプリス錠2.5mg	アンブリスentan	肺動脈性肺高血圧症	グラクソ・スミスクライン(株)	
①H19 ③R2	①H19.6.5 ③R2.6.5	(19薬)第201号	1	ガルスルファーゼ(遺伝子組換え)	ムコ多糖症VI型	①アンジェス MG(株) ②アンジェス(株) ③BioMarin Pharmaceutical Japan(株)	H20.3.28	ナグラザイム点滴静注液5mg	ガルスルファーゼ(遺伝子組換え)	ムコ多糖症VI型	①アンジェス MG(株) ②アンジェス(株) ③BioMarin Pharmaceutical Japan(株)	②指定取消(R2.6.5)
H19	H19.9.13	(19薬)第202号	1	塩酸サプロレチン	テトラヒドロピオプテリン反応性フェニルアラニン水酸化酵素欠損に基づく高フェニルアラニン血症(テトラヒドロピオプテリン反応性高フェニルアラニン血症)における血清フェニルアラニン値の低下	アスピオファーマ(株)	H20.7.16	ピオプテン顆粒2.5% ピオプテン顆粒10%	サプロレチン塩酸塩	テトラヒドロピオプテリン反応性フェニルアラニン水酸化酵素欠損に基づく高フェニルアラニン血症(テトラヒドロピオプテリン反応性高フェニルアラニン血症)における血清フェニルアラニン値の低下	第一三共(株)	
H19	H19.9.13	(19薬)第203号		FTY720	多発性硬化症の再発予防及び進行抑制	①三菱ウェルファーマ(株) ②ノバルティス ファーマ(株)	H23.9.26	①イムセラカプセル0.5mg ②ジレニアカプセル0.5mg	フィンゴリド塩酸塩	多発性硬化症の再発予防及び身体的障害の進行抑制	①田辺三菱製薬(株) ②ノバルティス ファーマ(株)	
H19	H19.11.26	(19薬)第204号		ラルテグラビルカルウム	HIV-1感染症	萬有製薬(株)	H20.6.24 H30.5.14(用法・用量の追加)	アイセントレス錠400mg アイセントレス錠600mg	ラルテグラビルカルウム	HIV感染症	MSD(株)	
H19	H20.2.18	(20薬)第205号	1	OPC-67683	肺結核症	大塚製薬(株)	H26.7.4	テルリバ錠50mg	テラマニド	<適応菌種> 本剤に感性的結核菌 <適応症> 多剤耐性肺結核	大塚製薬(株)	
①H19	①H20.2.18	(20薬)第206号		CC-5013 lenalidomide	再発又は難治性の多発性骨髄腫(治療歴を有する例に限る)	①セルジーン(株) ②プリストル・マイヤーズスクイブ(株)	H22.6.25	レブラミドカプセル2.5mg レブラミドカプセル5mg	レナリドミド水和物	再発又は難治性の多発性骨髄腫	セルジーン(株)	②吸収合併(R3.7.6)
①H19	①H20.2.18	(20薬)第207号		CC-5013 lenalidomide	5(q31-33)欠失を伴う(他の付加的細胞遺伝学的異常の有無を問わない)低あるいは中間-1リスクの骨髄異形成症候群による貧血	①セルジーン(株) ②プリストル・マイヤーズスクイブ(株)	H22.8.20	レブラミドカプセル2.5mg レブラミドカプセル5mg	レナリドミド水和物	5番染色体長腕部欠失を伴う骨髄異形成症候群	セルジーン(株)	②吸収合併(R3.7.6)

指定年度	指定日	指定番号	助成期間(年)	指定を受けた医薬品の名称	指定を受けた予定される効能又は効果	指定を受けた者の氏名又は名称	製造販売承認を受けた日	製造販売承認を受けた販売名	有効成分の一般名	製造販売承認を受けた効能又は効果	製造販売承認を受けた者の名称	備考
H20	H20.5.20	(20薬)第208号	1	ナタリズマブ	本剤の単独投与による、再発型多発性硬化症の進行抑制及び再発予防	バイオジェン・アイデック・ジャパン(株)	H26.3.24	タイザプリ点滴静注300mg	ナタリズマブ(遺伝子組換え)	多発性硬化症の再発予防及び身体的障害の進行抑制	バイオジェン・ジャパン(株)	
H20	H20.6.6	(20薬)第209号		インフリキシマブ(遺伝子組換え)	強直性脊椎炎	田辺三菱製薬(株)	H22.4.16	レミケード点滴静注用100	インフリキシマブ(遺伝子組換え)	既存治療で効果不十分な下記疾患強直性脊椎炎	田辺三菱製薬(株)	
H20	H20.6.6	(20薬)第210号		タクロリムス水和物	重症筋無力症(「J全身型重症筋無力症(胸腺摘出後の治療において、ステロイド剤の投与が効果不十分、又は副作用により困難な場合)を除く」※)	アステラス製薬(株)	H21.10.16	プログラフカプセル0.5mg プログラフカプセル1mg プログラブ顆粒0.2mg プログラブ顆粒1mg	タクロリムス水和物	重症筋無力症※	アステラス製薬(株)	
①H20 ②H23	①H20.6.6 ②H23.11.16	(20薬)第211号	3	UMN-0501(組換えインフルエンザHAワクチン(H5N1)) ASP7373(組換えインフルエンザHAワクチン(H5N1))	新型インフルエンザ(H5N1)の予防	①(株)UMNファーマ ②アステラス製薬(株)	-	-	-	-	-	①指定取消(H23.11.16) ②指定取消(H29.3.10)
H20	H20.6.6	(20薬)第212号	3※	フォロデシン塩酸塩	再発・難治性の下記疾患 ・末梢性T細胞リンパ腫 ・成人T細胞性白血病/リンパ腫 ・皮膚T細胞性リンパ腫 ・T細胞急性リンパ性白血病/T細胞リンパ芽球性リンパ腫	ムンディアファーマ(株)	H29.3.30	ムンデシンカプセル100mg	フォロデシン塩酸塩	再発又は難治性の末梢性T細胞リンパ腫	ムンディアファーマ(株)	
H20	H20.8.4	(20薬)第213号		マラビロク	CCR5指向性HIV-1感染症	ファイザー(株)	H20.12.25	シーエルトリ錠150mg	マラビロク	CCR5指向性HIV-1感染症	ヴィーベヘルスカ(株)	
H20	H20.8.4	(20薬)第214号		エトラビルン	HIV-1感染症	ヤンセンファーマ(株)	H20.12.25	インテレンス錠100mg	エトラビルン	HIV-1感染症	ヤンセンファーマ(株)	
H20	H20.9.12	(20薬)第215号	3	GSK1557484A(AS03アジュバント添加(プレ)バネデミック(H5N1)インフルエンザウイルスワクチン)	新型インフルエンザ(H5N1)の予防	グラクソ・スミスクライン(株)	-	-	-	-	-	指定取消(H29.3.10)
①H20 ②H23	①H20.9.12 ②H23.7.11	(20薬)第216号		フェニル酪酸ナトリウム	尿素サイクル異常症	①ユーサイクリッドファーマ インク ②シミック(株)	H24.9.28	プフェニル錠500mg プフェニル顆粒94%	フェニル酪酸ナトリウム	尿素サイクル異常症	(株)オーファンバシフィック	
H20	H20.11.17	(20薬)第217号		アザシチジン	骨髄異形成症候群	日本新薬(株)	H23.1.21	ビターザ注射用100mg	アザシチジン	骨髄異形成症候群	日本新薬(株)	
①② H20 ③H30	①② H20.12.11 ③H30.7.2	(20薬)第218号		乾燥スルホ化人免疫グロブリン	次の疾患における神経障害の改善(ステロイド剤が効果不十分な場合) チャーク・ストラウス症候群 アレルギー性肉芽腫性血管炎	①(一財)化学及血清療法研究所 ②帯人ファーマ(株) ③KMバイオロジクス(株)	H22.1.20	献血ベヒロン-I静注用500mg 献血ベヒロン-I静注用1000mg 献血ベヒロン-I静注用2500mg 献血ベヒロン-I静注用5000mg	乾燥スルホ化人免疫グロブリン	好酸球性多発血管炎性肉芽腫症における神経障害の改善(ステロイド剤が効果不十分な場合に限る)	KMバイオロジクス(株)	①指定取消(H30.7.2)
H20	H20.12.15	(20薬)第219号		タラボルフィンナトリウム	悪性神経腫に対する光線力学療法における光感受性増強	明治製薬(株)	-	-	-	-	-	指定取消(H25.8.12) 指定を受けた予定される効能又は効果の変更に伴う、(25薬)第309号への指定付替え品目。
H20	H20.12.22	(20薬)第220号		エクリズマブ	発作性夜間ヘモグロビン尿症	アレクシオンファーマ(株)	H22.4.16	ソリリス点滴静注300mg	エクリズマブ(遺伝子組換え)	発作性夜間ヘモグロビン尿症における溶血抑制	アレクシオンファーマ(同)	
H20	H21.2.9	(21薬)第221号	4	MC710(乾燥濃縮人血液凝固第VIII因子又は第IX因子に対するインヒビターを保有する先天性血友病患者の出血抑制)	血液凝固第VIII因子又は第IX因子に対するインヒビターを保有する先天性血友病患者の出血抑制	(一財)化学及血清療法研究所	-	-	-	-	-	指定取消(H26.5.13) 指定を受けた予定される効能又は効果の変更に伴う、(26薬)第337号への指定付替え品目。
H20	H21.2.9	(21薬)第222号	3	SUN11031	神経性食欲不振症(制限型)及び特定不能の摂食障害(摂食量が少なく低体重で、無茶喰ひまたは排出行動がない場合)における経口摂食量の増加	アスピオファーマ(株)	-	-	-	-	-	指定取消(H24.5.11)
①H20 ②H26	①H21.3.10 ②H26.10.16	(21薬)第223号	4	グラチラマー酢酸塩	再発寛解型多発性硬化症における再発頻度の軽減	①デハファーマスーティカル(株) ②武田薬品工業(株)	H27.9.28	コバキソン皮下注20mgシリンジ	グラチラマー酢酸塩	多発性硬化症の再発予防	武田薬品工業(株)	①指定取消(H26.10.16)

指定年度	指定日	指定番号	助成期間(年)	指定を受けた医薬品の名称	指定を受けた予定される効能又は効果	指定を受けた者の氏名又は名称	製造販売承認を受けた日	製造販売承認を受けた販売名	有効成分の一般名	製造販売承認を受けた効能又は効果	製造販売承認を受けた者の名称	備考
H21	H21.5.12	(21薬)第224号		レボドパ/カルビドパ十二指腸投与用製剤	(1) 通常の経口薬物療法で十分な効果が得られない重度の運動合併症 (wearing-off, no on/delayed on現象、on-off現象、ジスキネジア) を有するパーキンソン病 (Hoehn&Yahrの重症度ステージIV・V) (2) パーキンソン病 (Hoehn&Yahrの重症度ステージI～III) ただし、重度の嚥下障害又はその他の理由により経口薬物療法が困難であり、既に胃腸造設が行われている場合に限る	ソルベイ製薬㈱	H28.7.4	デュードパ配合経腸用液	レボドパ/カルビドパ水和物	レボドパ含有製剤を含む既存の薬物療法で十分な効果が得られないパーキンソン病の症状の日内変動 (wearing-off現象) の改善	アツヴィ(同)	
H21	H21.6.5	(21薬)第225号	3	カルムスチン脳内留置用製剤	悪性神経腫瘍	ノーベルファーマ㈱	H24.9.28	ギリアテル脳内留置用剤7.7mg	カルムスチン	悪性神経腫瘍	イーザイ(㈱)	
H21	H21.9.11	(21薬)第226号		ポリエチレングリコール処理人免疫グロブリン	全身型重症筋無力症 (胸腺摘出術、ステロイド剤又はステロイド以外の免疫抑制剤が十分に奏効しない場合に限る。)	㈱ベネシス	H23.9.26	献血ヴェノグロブリンIH5%静注0.5g/10mL 献血ヴェノグロブリンIH5%静注1g/20mL 献血ヴェノグロブリンIH5%静注2.5g/50mL 献血ヴェノグロブリンIH5%静注5g/100mL 献血ヴェノグロブリンIH5%静注10g/200mL 献血ヴェノグロブリンIH10%静注0.5g/5mL 献血ヴェノグロブリンIH10%静注2.5g/25mL 献血ヴェノグロブリンIH10%静注5g/50mL 献血ヴェノグロブリンIH10%静注10g/100mL 献血ヴェノグロブリンIH10%静注20g/200mL	ポリエチレングリコール処理人免疫グロブリン	全身型重症筋無力症 (ステロイド剤又はステロイド剤以外の免疫抑制剤が十分に奏効しない場合に限る)	(一社)日本血液製剤機構	
H21	H21.10.28	(21薬)第227号		ベンダムスチン塩酸塩	再発又は難治性の下記疾患 低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫 マンタル細胞リンパ腫	シンバイオ製薬㈱	H22.10.27 R2.9.18 (剤形追加) ※	トレアキシ点滴静注用25mg トレアキシ点滴静注用100mg トレアキシ点滴静注用100mg/4mL※	ベンダムスチン塩酸塩	再発又は難治性の下記疾患 低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫 マンタル細胞リンパ腫	シンバイオ製薬㈱	
H22	H22.6.16	(22薬)第228号		ポリノスタット	皮膚T細胞性リンパ腫	萬有製薬㈱	H23.7.1	ソリンザカプセル100mg	ポリノスタット	皮膚T細胞性リンパ腫	MSD(㈱)	
①H22 ②H23	①H22.6.16 ②H23.6.10	(22薬)第229号		BLB-750 (細胞培養H5N1インフルエンザワクチン)	H5N1インフルエンザの予防	①(バクスター)㈱ ②武田薬品工業㈱	H25.6.18	細胞培養インフルエンザワクチンH5N1「タケダ」5mL 細胞培養インフルエンザワクチンH5N1「タケダ」1mL	細胞培養インフルエンザワクチン (H5N1株)	新型インフルエンザ (H5N1) の予防	武田薬品工業㈱	①指定取消 (H29.3.10) 「細胞培養インフルエンザワクチンH5N1「バクスター」」(バクスター)は、承認整理されています。
H22	H22.6.16	(22薬)第230号	3.1 ※	ミジスマーゼ (遺伝子組換え)	特発性肺線維症	㈱LTTバイオファーマ	-	-	-	-	-	
H22	H22.8.11	(22薬)第231号		Canakinumab	2歳以上の次のクリオピリン関連周期性症候群 家族性寒冷自己炎症症候群、マックル・ウェルズ症候群、新生児期発症多臓器系炎症性疾患	ノバルティス ファーマ㈱	H23.9.26	イラリス皮下注用150mg イラリス皮下注射液150mg	カナキヌマブ (遺伝子組換え)	以下のクリオピリン関連周期性症候群 ・家族性寒冷自己炎症症候群 ・マックル・ウェルズ症候群 ・新生児期発症多臓器系炎症性疾患	ノバルティス ファーマ㈱	
H22	H22.8.11	(22薬)第232号	1.3 ※	KW-0761	CCR4陽性の成人T細胞白血病リンパ腫	協和発酵キリン(㈱)	H24.3.30 H26.12.18 (効能・効果の追加) ※	ポテリジオ点滴静注20mg	モガムリスマブ (遺伝子組換え)	CCR4陽性の成人T細胞白血病リンパ腫※	協和発酵キリン(㈱)	
①H22 ②H25	①H22.9.14 ②H25.6.17	(22薬)第233号	3※	5-アミルプリン酸塩	悪性神経腫瘍の腫瘍摘出術中における腫瘍組織の可視化	①ノーベルファーマ(㈱) ②SBIファーマ(㈱)	H25.3.25	アラベル内用剤1.5g	アミルプリン酸塩	悪性神経腫瘍の腫瘍摘出術中における腫瘍組織の可視化	ノーベルファーマ(㈱)	②指定取消 (R1.5.16) 「アラリオ内用剤1.5g」は承認整理されていません。
H22	H22.11.10	(22薬)第234号		ボルテゾミブ	初発の多発性骨髄腫※	ヤンセンファーマ(㈱)	H23.9.16 R1.8.22 (用法・用量の追加)	ヘルケイト注射用3mg	ボルテゾミブ	多発性骨髄腫※	ヤンセンファーマ(㈱)	
H22	H22.11.10	(22薬)第235号		ボルテゾミブ	マンタル細胞リンパ腫	ヤンセンファーマ(㈱)	H27.6.26	ヘルケイト注射用3mg	ボルテゾミブ	マンタル細胞リンパ腫	ヤンセンファーマ(㈱)	

指定年度	指定日	指定番号	助成期間(年)	指定を受けた医薬品の名称	指定を受けた予定される効能又は効果	指定を受けた者の氏名又は名称	製造販売承認を受けた日	製造販売承認を受けた販売名	有効成分の一般名	製造販売承認を受けた効能又は効果	製造販売承認を受けた者の名称	備考
H22	H22.11.10	(22薬)第236号	1	コリスチンメタンシルホン酸ナトリウム	<適応菌種> 本剤に感性的な多剤耐性緑膿菌 (MDRP)、多剤耐性アシネトバクター属、その他の多剤耐性グラム陰性菌 <適応症> 各種感染症	グラクソ・スミスクライン(株)	H27.3.26	オールドレブ点滴静注用150mg	コリスチンメタンシルホン酸ナトリウム	<適応菌種> コリスチンに感性的な大腸菌、シトロバクター属、クレブシエラ属、エンテロバクター属、緑膿菌、アシネトバクター属 ただし、他の抗菌薬に耐性を示した菌株に限る <適応症> 各種感染症	グラクソ・スミスクライン(株)	
①H22 ②H26 ③H27	①H22.11.10 ②H26.12.4 ③H27.11.6	(22薬)第237号	3※	①GSK2402968 ②③ドリサルセンナトリウム	Duchenne型筋ジストロフィー	①グラクソ・スミスクライン(株) ②プロセンサ ホールディング N.V. ③BioMarin Pharmaceutical Japan(株)	-	-	-	-	-	①指定取消 (H26.12.4) ②指定取消 (H27.11.6) ③指定取消 (H30.5.24)
H22	H23.1.28	(22薬)第238号		crizotinib	ALK融合遺伝子陽性の進行非小細胞肺癌	ファイザー(株)	H24.3.30	ザーコリアセル200mg ザーコリアセル250mg	クリゾチニブ	ALK融合遺伝子陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌	ファイザー(株)	
H22	H23.3.9	(23薬)第239号		スチリベントール	クロバザム及びバルプロ酸ナトリウムでは発作を十分にコントロールできない乳児重症ミオクローニエーてんかん (Dravet症候群) 患者の間代発作及び強直間代発作の補助療法。クロバザム及びバルプロ酸ナトリウムと併用する。	明治製薬(株)	H24.9.28	ディアコミットドライシロップ分包250mg ディアコミットドライシロップ分包500mg ディアコミットカプセル250mg	スチリベントール	クロバザム及びバルプロ酸ナトリウムで十分な効果が認められないDravet症候群患者における間代発作又は強直間代発作に対するクロバザム及びバルプロ酸ナトリウムとの併用療法	Meiji Seikaファルマ(株)	
H22	H23.3.9	(23薬)第240号		アボモルヒネ塩酸塩水和物	通常の薬物療法で十分な効果が得られないパーキンソン病における症状の日内変動に対するレスキュー療法	協和発酵キリン(株)	H24.3.30	アボカイン皮下注30mg	アボモルヒネ塩酸塩水和物	パーキンソン病におけるオフ症状の改善 (レボドパ含有製剤の頻回投与及び他の抗パーキンソン病薬の増量等を行っても十分に効果が得られない場合)	協和発酵キリン(株)	
H22	H23.3.9	(23薬)第241号		Genz-112638	ゴーシェ病1型	ジェンザイム・ジャパン(株)	H27.3.26	ザデルガカプセル100mg	エリグルスタット酒石酸塩	ゴーシェ病の諸症状 (貧血、血小板減少症、肝脾腫及び骨症状) の改善	サノフィ(株)	
H22	H23.3.9	(23薬)第242号		ミグルスタット	ニーマン・ピック病C型	アクテリオン ファーマシューティカルズ ジャパン(株)	H24.3.30	プレーザバスカプセル100mg	ミグルスタット	ニーマン・ピック病C型	アクテリオン ファーマシューティカルズ ジャパン(株)	
①H23 ②H25	①H23.5.13 ②H25.4.4	(23薬)第243号		Velaglycerase alfa	ゴーシェ病の諸症状 (貧血、血小板減少症、肝脾腫及び骨症状) の改善	①Shire Human Genetic Therapies, Inc. ②シャイアー・ジャパン(株) ③武田薬品工業(株)	H26.7.4	ビプリ点滴静注用400単位	ベラグルセラゼ アルファ (遺伝子組換え)	ゴーシェ病の諸症状 (貧血、血小板減少症、肝脾腫及び骨症状) の改善	シャイアー・ジャパン(株)	①指定取消 (H25.4.4) ③吸収合併 (R2.10.23)
H23	H23.6.10	(23薬)第244号		ドルナーゼ アルファ (遺伝子組換え)	嚢胞性線維症における肺機能の改善	中外製薬(株)	H24.3.30	ブルモザイム吸入液2.5mg	ドルナーゼ アルファ (遺伝子組換え)	嚢胞性線維症における肺機能の改善	中外製薬(株)	
H23	H23.6.10	(23薬)第245号	3	トラベクテジン	染色体転座を伴う悪性軟部腫瘍	大鵬薬品工業(株)	H27.9.28	コンデリス点滴静注用0.25mg コンデリス点滴静注用1mg	トラベクテジン	悪性軟部腫瘍	大鵬薬品工業(株)	
H23	H23.6.10	(23薬)第246号		スニチニブリンゴ酸塩	根治切除不能な膵内分泌腫瘍	ファイザー(株)	H24.8.10	スニチニブカプセル12.5mg	スニチニブリンゴ酸塩	膵神経内分泌腫瘍	ファイザー(株)	
H23	H23.6.10	(23薬)第247号	1	ルフィナミド	Lennox-Gastaut症候群 (4歳以上) における強直発作及び脱力発作に対する抗てんかん薬との併用療法	イーザイ(株)	H25.3.25	イノベロン錠100mg イノベロン錠200mg	ルフィナミド	他の抗てんかん薬で十分な効果が認められないLennox-Gastaut症候群における強直発作及び脱力発作に対する抗てんかん薬との併用療法	イーザイ(株)	
H23	H23.8.8	(23薬)第248号	3	カフエイクエン酸塩	早産・低出生体重児における原発性無呼吸 (未熟児無呼吸発作)	ノーベルファーマ(株)	H26.3.24	レスビア静注・経口液60mg	無水カフェイン	早産・低出生体重児における原発性無呼吸 (未熟児無呼吸発作)	ノーベルファーマ(株)	
H23	H23.9.8	(23薬)第249号		ruxolitinib	骨髄線維症	ノバルティス ファーマ(株)	H26.7.4	ジャカビ錠5mg ジャカビ錠10mg	ルキソリチニブリン酸塩	骨髄線維症	ノバルティス ファーマ(株)	
①H23 ②H27	①H23.9.8 ②H27.10.27	(23薬)第250号	2※	オフアツムマブ (遺伝子組換え)	慢性リンパ性白血球病	①グラクソ・スミスクライン(株) ②ノバルティスファーマ(株)	H25.3.25	アーゼラ点滴静注液100mg アーゼラ点滴静注液1000mg	オフアツムマブ (遺伝子組換え)	再発又は難治性のCD20陽性の慢性リンパ性白血球病※	ノバルティス ファーマ(株)	①指定取消 (H27.10.27) ②指定取消 (R4.5.26)
H23	H23.9.8	(23薬)第251号	1	テトラベナジン	ハンチントン病に伴う舞踏運動	アルフレッサ ファーマ(株)	H24.12.25	コレアジン錠12.5mg	テトラベナジン	ハンチントン病に伴う舞踏運動	アルフレッサファーマ(株)	
H23	H23.9.8	(23薬)第252号		リオシグアト	慢性血栓塞栓性肺高血圧症	バイエル薬品(株)	H26.1.17	アデムバス錠0.5mg アデムバス錠1.0mg アデムバス錠2.5mg	リオシグアト	外科的治療不適応又は外科的治療後に残存・再発した慢性血栓塞栓性肺高血圧症	バイエル薬品(株)	

指定年度	指定日	指定番号	助成期間(年)	指定を受けた医薬品の名称	指定を受けた予定される効能又は効果	指定を受けた者の氏名又は名称	製造販売承認を受けた日	製造販売承認を受けた販売名	有効成分の一般名	製造販売承認を受けた効能又は効果	製造販売承認を受けた者の名称	備考
H23	H23.9.8	(23薬)第253号		ヘミン	急性ポルフィリン症の発作	シミツク(株)	H25.3.25	ノーモサング点滴静注250mg	ヘミン	急性ポルフィリン症患者における急性発作症状の改善	(株)オーファンシフィック	
H23	H23.9.8	(23薬)第254号		BIBF 1120	特発性肺線維症	日本ベーリンガーインゲルハイム(株)	H27.7.3	オフェカプセル100mg オフェカプセル150mg	ニンテグニブエタンズルホン酸塩	特発性肺線維症	日本ベーリンガーインゲルハイム(株)	
H23	H23.11.16	(23薬)第255号		リルビピリン塩酸塩	HIV-1感染症	ヤンセンファーマ(株)	①H24.5.18 ②H26.11.18 ③H30.8.21 ④H30.11.26	①エゼラント錠25mg ②コムフレア配合錠 ③オデフィシ配合錠 ④ジヤルカ配合錠	①リルビピリン塩酸塩 ②リルビピリン塩酸塩/エムトリシタピン/テノホビル ジシプロキシルマラ酸塩 ③リルビピリン塩酸塩/エムトリシタピン/テノホビル アラフェナミドマラ酸塩 ④ドルテグラビルナトリウム/リルビピリン塩酸塩	HIV-1感染症	①②③ヤンセンファーマ(株) ④ヴィーヘルステア(株)	
H23	H23.11.16	(23薬)第256号	2	ストレプトゾシン	膵・消化管神経内分泌腫瘍	ノーベルファーマ(株)	H26.9.26	ザノサ点滴静注用1g	ストレプトゾシン	膵・消化管神経内分泌腫瘍	ノーベルファーマ(株)	
①H23 ②H27	①H23.11.16 ②H27.10.27	(23薬)第257号		バソバニブ塩酸塩	進行性悪性軟部腫瘍	①グラクソ・スミスクライン(株) ②ノバルティスファーマ(株)	H24.9.28	ヴォトリエント錠200mg	バソバニブ塩酸塩	悪性軟部腫瘍	ノバルティス ファーマ(株)	①指定取消 (H27.10.27)
H23	H23.12.14	(23薬)第258号		エペロリムス	結節性硬化症	ノバルティス ファーマ(株)	H24.11.21 R1.8.22 (効能・効果の追加) ※	アフィニール錠2.5mg アフィニール錠5mg アフィニール分散錠2mg アフィニール分散錠3mg	エペロリムス	結節性硬化症※	ノバルティス ファーマ(株)	
H23	H23.12.14	(23薬)第259号		tafamidis meeglumine	トランスサイレチンアミロイドポリニューロパチー (家族性アミロイドポリニューロパチー)	ファイザー(株)	H25.9.20	ピンダケルカプセル20mg	タファミジスメグルミン	トランスサイレチン型家族性アミロイドポリニューロパチーの末梢神経障害の進行抑制	ファイザー(株)	
H23	H23.12.14	(23薬)第260号		ザリドマイド	らい性結節性紅斑	藤本製薬(株)	H24.5.25	ザレドカプセル25 ザレドカプセル50 ザレドカプセル100	ザリドマイド	らい性結節性紅斑	藤本製薬(株)	
H23	H23.12.14	(23薬)第261号		イマチニブメシル酸塩	FIP1L1-PDGFRα陽性の下記疾患 好酸球増多症候群、慢性好酸球性白血病	ノバルティス ファーマ(株)	H24.2.22	グレブケ錠100mg	イマチニブメシル酸塩	FIP1L1-PDGFRα陽性の下記疾患 好酸球増多症候群、慢性好酸球性白血病	ノバルティス ファーマ(株)	
①H23 ②R2	①H24.2.15 ②R2.6.5	(24薬)第262号		バシレオチドバモ酸塩	クッシング病	①ノバルティスファーマ(株) ②レコルダティ・レア・ディーズ・ジャパン(株)	H30.3.23	シグニフォー-LAR筋注用キット10mg シグニフォー-LAR筋注用キット20mg シグニフォー-LAR筋注用キット30mg シグニフォー-LAR筋注用キット40mg	バシレオチドバモ酸塩	クッシング病 (外科的処置で効果が不十分又は施行が困難な場合)	①ノバルティス ファーマ(株) ②レコルダティ・レア・ディーズ・ジャパン(株)	①指定取消 (R2.6.5)
H23	H24.3.19	(24薬)第263号		イマチニブメシル酸塩	肺動脈性肺高血圧症	ノバルティス ファーマ(株)	-	-	-	-	-	指定取消 (H30.9.6)
①H23 ②R3	①H24.3.19 ②R4.2.25	(24薬)第264号	1	無水ベタイン	以下の欠損又は異常を伴う、ホモシスチン尿症の補助療法 ・シスタチオンβ合成酵素 (CBS) ・5,10-メチレンテトラヒドロ葉酸還元酵素	①(株)レクメド ②レコルダティ・レア・ディーズ・ジャパン(株)	H26.1.17	サイスタダン原末	ベタイン	ホモシスチン尿症	(株)レクメド	①指定取消 (R4.2.25)
H23	H24.3.19	(24薬)第265号		Z-521	くる病・骨軟化症を伴う低リン血症	ゼリア新薬工業(株)	H24.12.25	ホスリボン配合顆粒	リン酸二水素ナトリウム水和物/無水リン酸二ナトリウム	低リン血症	ゼリア新薬工業(株)	
H23	H24.3.19	(24薬)第266号		クロファラビン	再発又は難治性の急性リンパ性白血病	ジェンザイム・ジャパン(株)	H25.3.25	エポルト点滴静注20mg	クロファラビン	再発又は難治性の急性リンパ性白血病	サノフィ(株)	
H23	H24.3.19	(24薬)第267号		フレンツキシマブ ベドチン	CD30陽性のホジキンリンパ腫及び未分化大細胞リンパ腫	武田薬品工業(株) 武田バイオ開発センター(株)	H26.1.17 H30.9.21 (効能・効果の追加) R1.12.20 (小児に係る用法・用量の追加) R4.5.26 (小児に係る用法・用量の追加)	アドセトリス点滴静注用50mg	フレンツキシマブ ベドチン (遺伝子組換え)	CD30陽性の下記疾患 ホジキンリンパ腫 再発又は難治性の未分化大細胞リンパ腫 ※	武田薬品工業(株)	
①H23	①H24.3.19	(24薬)第268号		遺伝子組換え型フォンビルブランド因子 (rVWF)	フォンビルブランド病患者に対し、血漿中フォンビルブランド因子を補い、その出血傾向を抑制する。	①(バクスター(株)) ②武田薬品工業(株)	R2.3.25	ボンベンディ静注用1300	ボニコグ アルファ (遺伝子組換え)	von Willebrand病患者における出血傾向の抑制	シャイアー・ジャパン(株)	②吸収合併 (R2.10.23)

指定年度	指定日	指定番号	助成期間(年)	指定を受けた医薬品の名称	指定を受けた予定される効能又は効果	指定を受けた者の氏名又は名称	製造販売承認を受けた日	製造販売承認を受けた販売名	有効成分の一般名	製造販売承認を受けた効能又は効果	製造販売承認を受けた者の名称	備考
H23	H24.3.19	(24薬)第269号		ルリオクトグ アルファ (遺伝子組換え)	血漿中の血液凝固第VIII因子濃度が低下しているフォンビルブラント病に対し、血漿中の血液凝固第VIII因子を補い、その出血傾向を抑制する。	シャイアー・ジャパン(株)	-	-	-	-	-	指定取消 (R2.2.13)
H24	H24.5.11	(24薬)第270号	2	インターフェロン ガンマ-1a (遺伝子組換え)	菌状肉肉症 (内臓浸潤期を除く) 及びSézary症候群	塩野義製薬(株)	H26.5.23	イムノマックス-γ注50 イムノマックス-γ注100	インターフェロン ガンマ-1a (遺伝子組換え)	菌状肉肉症、セザリー症候群	塩野義製薬(株)	
H24	H24.5.11	(24薬)第271号	2	MPR-1020	腎性シスチン症	マイラン製薬(株)	H26.7.4	ニシスタゴンカプセル50mg ニシスタゴンカプセル150mg	システアミン酒石酸塩	腎性シスチン症	マイラン製薬(株)	
H24	H24.5.11	(24薬)第272号	3	エプロジセート二ナトリウム	AAアミロイドーシス	C.T. デイバロップメント スイス社	-	-	-	-	-	指定取消 (H29.3.1)
H24	H24.6.13	(24薬)第273号		ベンダムスチン塩酸塩	慢性リンパ性白血病	シンバイオ製薬(株)	H28.8.26 R2.9.18 (剤形追加)	トレアキシン点滴静注用25mg トレアキシン点滴静注用100mg トレアキシン点滴静液100mg/4mL	ベンダムスチン塩酸塩	慢性リンパ性白血病	シンバイオ製薬(株)	
①H24 ②H30	①H24.6.13 ②H30.7.2	(24薬)第274号		乳濁細胞培養A型インフルエンザHAワクチン (H5N1株)	新型インフルエンザ (H5N1) の予防	①(一財)化学及血清療法研究所 ②KMバイオロジクス(株)	H26.3.24 H30.3.23 (小児に係る用法・用量の追加)	乳濁細胞培養インフルエンザHAワクチンH5N1筋注用「KMB」	乳濁細胞培養インフルエンザHAワクチン (H5N1株)	新型インフルエンザ (H5N1) の予防	KMバイオロジクス(株)	①指定取消 (H30.7.2)
①H24 ②H30	①H24.6.13 ②H30.7.2	(24薬)第275号		乳濁細胞培養A型インフルエンザHAワクチン (プロトタイプワクチン)	新型インフルエンザの予防	①(一財)化学及血清療法研究所 ②KMバイオロジクス(株)	H27.3.26 H30.3.23 (小児に係る用法・用量の追加)	乳濁細胞培養インフルエンザHAワクチン(プロトタイプ)筋注用「KMB」	乳濁細胞培養インフルエンザHAワクチン (プロトタイプ)	パンデミックインフルエンザの予防	KMバイオロジクス(株)	①指定取消 (H30.7.2)
①H24 ②H29	①H24.6.13 ②H29.4.14	(24薬)第276号		ミガラスタト塩酸塩	ファブリー病	①グラクソ・スミスクライン(株) ②Amicus Therapeutics(株)	H30.3.23 R4.12.23 (小児に係る用法・用量の追加)	ガラフォルドカプセル123mg	ミガラスタト塩酸塩	ミガラスタットに反応性のあるGLA 遺伝子変異を伴うファブリー病	Amicus Therapeutics(株)	①指定取消 (H29.4.14)
H24	H24.6.13	(24薬)第277号		メトレプレチン	脂肪萎縮症に起因する糖尿病又は脂質異常症の治療	塩野義製薬(株)	H25.3.25	メトレプレチン皮下注用11.25mg「シオノギ」	メトレプレチン (遺伝子組換え)	脂肪萎縮症	塩野義製薬(株)	
H24	H24.8.16	(24薬)第278号	2	Ecallantide	遺伝性血管性浮腫の急性発作	シミックホールディングス(株)	-	-	-	-	-	指定取消 (R2.2.13)
H24	H24.8.16	(24薬)第279号	3	レンバチニブメシル酸塩	甲状腺癌	イーザイ(株)	H27.3.26	レンビマカプセル4mg レンビマカプセル10mg	レンバチニブメシル酸塩	根治切除不能な甲状腺癌	イーザイ(株)	
H24	H24.8.16	(24薬)第280号		アラムツズマブ (遺伝子組換え)	慢性リンパ性白血病	サノフィ・アベンティス(株)	H26.9.26	マブキヤンパス点滴静注30mg	アラムツズマブ (遺伝子組換え)	再発または難治性の慢性リンパ性白血病	サノフィ(株)	
①H24 ②H27	①H24.8.16 ②H27.10.29	(24薬)第281号		SBC-102	リソゾーム酸リパーゼ欠損症	①Synageva BioPharma Corp. ②アレクシオン ファーマ(同)	H28.3.28	カヌマ点滴静注液20mg	セベリパーゼ アルファ (遺伝子組換え)	リソゾーム酸性リパーゼ欠損症 (コレステロールエステル蓄積症、ウォルマン病)	アレクシオンファーマ(同)	①指定取消 (H27.10.29)
H24	H24.9.13	(24薬)第282号		リツキシマブ (遺伝子組換え)	難治性ネフローゼ症候群	全業工業(株)	H26.8.29	リツキシマブ注10mg/mL (100mg/10mL) リツキシマブ注10mg/mL (500mg/50mL)	リツキシマブ (遺伝子組換え)	難治性ネフローゼ症候群 (頻回再発型あるいはステロイド依存性を示す場合)	全業工業(株)	
H24	H24.9.13	(24薬)第283号		ペバシズマブ (遺伝子組換え)	膠芽腫	中外製薬(株)	-	-	-	-	-	指定取消 (H25.5.13)
H24	H24.9.13	(24薬)第284号		インフリキシマブ (遺伝子組換え)	難治性川崎病	田辺三菱製薬(株)	H27.12.21	レミケード点滴静注用100	インフリキシマブ (遺伝子組換え)	既存治療で効果不十分な下記疾患 川崎病の急性期	田辺三菱製薬(株)	
H24	H24.9.13	(24薬)第285号		インフリキシマブ (遺伝子組換え)	特殊型ベーチェット病 (腸管型、神経型、血管型)	田辺三菱製薬(株)	H27.8.24	レミケード点滴静注用100	インフリキシマブ (遺伝子組換え)	既存治療で効果不十分な下記疾患 腸管型ベーチェット病、神経型ベーチェット病、血管型ベーチェット病	田辺三菱製薬(株)	
H24	H24.9.13	(24薬)第286号	2	sirolimus	リンパ脈管筋腫症 (LAM)	ノーベルファーマ(株)	H26.7.4	ラパリムス錠1mg	シロリムス	リンパ脈管筋腫症	ノーベルファーマ(株)	
H24	H24.9.13	(24薬)第287号		ヘムラフェニブ	BRAF ^{V600E} 遺伝子変異を有する悪性黒色腫	中外製薬(株)	H26.12.26	ゼルボラ錠240mg	ヘムラフェニブ	BRAF遺伝子変異を有する根治切除不能な悪性黒色腫	中外製薬(株)	
H24	H24.9.13	(24薬)第288号		タクロリムス水和物	多発性筋炎・皮膚筋炎に合併する間質性肺炎	アステラス製薬(株)	H25.6.14	プログラフカプセル0.5mg プログラフカプセル1mg	タクロリムス水和物	多発性筋炎・皮膚筋炎に合併する間質性肺炎	アステラス製薬(株)	
H24	H24.9.13	(24薬)第289号		細胞培養全粒子プロトタイプワクチン	パンデミックインフルエンザの予防	①(バクスター) (株) ②武田薬品工業(株)	H25.4.26	細胞培養インフルエンザワクチン (プロトタイプ)「タケダ」5mL 細胞培養インフルエンザワクチン (プロトタイプ)「タケダ」1mL	細胞培養インフルエンザワクチン (プロトタイプ)	パンデミックインフルエンザの予防	武田薬品工業(株)	①指定取消 (H29.3.10) 細胞培養インフルエンザワクチン (プロトタイプ)「バクスター」(バクスター(株))は承認整理されず。

指定年度	指定日	指定番号	助成期間(年)	指定を受けた医薬品の名称	指定を受けた予定される効能又は効果	指定を受けた者の氏名又は名称	製造販売承認を受けた日	製造販売承認を受けた販売名	有効成分の一般名	製造販売承認を受けた効能又は効果	製造販売承認を受けた者の名称	備考
H24	H24.11.14	(24薬)第290号		エルビテグラビル	HIV感染症	日本たばこ産業(株)	①H25.3.25 ②H28.6.17 R1.5.22 (小児に係る用法・用量の追加)	①スタビルド配合錠 ②ゲンボイヤ配合錠	①エルビテグラビル/コピシタット/エムトリシタビン/テノホビル シンプロキシルフマル酸塩 ②エルビテグラビル/コピシタット/エムトリシタビン/テノホビル アラフェナミドフマル酸塩	HIV-1感染症	日本たばこ産業(株)	
H24	H24.11.14	(24薬)第291号		コピシタット	抗HIV薬に対する薬物動態学的増強	日本たばこ産業(株)	①H25.3.25 ②H28.6.17 R1.5.22 (小児に係る用法・用量の追加) ③H28.11.22 ④R1.6.18	①スタビルド配合錠 ②ゲンボイヤ配合錠 ③プレジコビックス配合錠 ④シムツーザ配合錠	①エルビテグラビル/コピシタット/エムトリシタビン/テノホビル シンプロキシルフマル酸塩 ②エルビテグラビル/コピシタット/エムトリシタビン/テノホビル アラフェナミドフマル酸塩 ③タルナビル エタノール付加物/コピシタット ④タルナビル エタノール付加物/コピシタット/エムトリシタビン/テノホビル アラフェナミドフマル酸塩	①②④HIV-1感染症 ③HIV感染症	①②日本たばこ産業(株) ③④ヤンセンファーマ(株)	
H24	H24.11.14	(24薬)第292号	2	乾燥ポリエチレングリコール処理人免疫グロブリン	ステイブンス・ジョンソン症候群及び中毒性表皮壊死症 (全身ステロイド療法の効果不十分な場合)	①日本新薬(株) ②武田薬品工業(株)	H26.7.4	献血グロベニンI静注用500mg 献血グロベニンI静注用2500mg 献血グロベニンI静注用5000mg	乾燥ポリエチレングリコール処理人免疫グロブリン	ステイブンス・ジョンソン症候群及び中毒性表皮壊死症 (ステロイド剤の効果不十分な場合)	日本製薬(株)	②吸収分割 (R4.10.3)
H24	H24.11.14	(24薬)第293号		SAR302503	骨髄線維症	サノフィ(株)	-	-	-	-	-	指定取消 (H27.5.25)
H24	H24.12.11	(24薬)第294号		シナルセト塩酸塩	副甲状腺癌及び難治性原発性副甲状腺機能亢進症に伴う高カルシウム血症	協和発酵キリン(株)	H26.2.21	レグバラ錠12.5mg レグバラ錠25mg レグバラ錠75mg	シナルセト塩酸塩	下記疾患における高カルシウム血症 ・副甲状腺癌 ・副甲状腺摘出術不能又は術後再発の原発性副甲状腺機能亢進症	協和発酵キリン(株)	
H24	H24.12.11	(24薬)第295号		BMN 110	ムコ多糖症IVA型	BioMarin Pharmaceutical Inc.	H26.12.26	ビミジム点滴静注液5mg	エロスルファール アルファ (遺伝子組換え)	ムコ多糖症IVA型	BioMarin Pharmaceutical Japan	
H24	H24.12.11	(24薬)第296号	1	沈降細胞培養インフルエンザワクチン (H5N1株)	新型インフルエンザ (H5N1) の予防	北里第一三共ワクチン(株)	H26.3.24 H28.3.18 (小児に係る用法・用量の追加(沈降細胞培養インフルエンザワクチンH5N1筋注30µg/mL「第一三共」のみ))	沈降細胞培養インフルエンザワクチンH5N1筋注30µg/mL「第一三共」 沈降細胞培養インフルエンザワクチンH5N1筋注60µg/mL「第一三共」	沈降細胞培養インフルエンザワクチン (H5N1株)	新型インフルエンザ (H5N1) の予防	第一三共(株)	
H24	H24.12.11	(24薬)第297号	3	沈降細胞培養インフルエンザワクチン (プロトタイプワクチン)	新型インフルエンザの予防	北里第一三共ワクチン(株)	-	-	-	-	-	
H24	H25.3.15	(25薬)第298号	1	モガムズマブ (遺伝子組換え)	末梢性T細胞リンパ腫 皮膚T細胞性リンパ腫	協和発酵キリン(株)	H26.3.17 H30.8.21 (効能・効果の追加) ※	ボテリジオ点滴静注20mg	モガムズマブ (遺伝子組換え)	再発又は難治性のCCR4陽性の末梢性T細胞リンパ腫 再発又は難治性の皮膚T細胞性リンパ腫※	協和発酵キリン(株)	
H24	H25.3.15	(25薬)第299号	2	Bexarotene	皮膚T細胞性リンパ腫	(株)ミノファージェン製薬	H28.1.22	タルグレチンカプセル75mg	ベキサロテン	皮膚T細胞性リンパ腫	(株)ミノファージェン製薬	
H24	H25.3.15	(25薬)第300号		ipilimumab	悪性黒色腫	プリストル・マイヤーズ(株)	H27.7.3 H30.5.25 (用法・用量の追加)	ヤーボイ点滴静注50mg	イピリムマブ (遺伝子組換え)	根治切除不能な悪性黒色腫	プリストル・マイヤーズ (株)	
H25	H25.5.13	(25薬)第301号	1.3 ※	アミノレプリン酸塩酸塩	筋層非浸潤性膀胱癌の腫瘍摘出術中における腫瘍組織の視覚化	①ノーベルファーマ(株) ②SBIファーマ(株)	H29.9.27	アラグロイ顆粒剤分包1.5g	アミノレプリン酸塩酸塩	経尿道的膀胱腫瘍切除術時における筋層非浸潤性膀胱癌の可視化	SBIファーマ(株)	①指定取消 (H29.12.1)
H25	H25.5.13	(25薬)第302号		リファキシミン	肝性脳症	あすか製薬(株)	H28.9.28	リファキシミン錠200mg	リファキシミン	肝性脳症における高アンモニア血症の改善	あすか製薬(株)	
H25	H25.5.13	(25薬)第303号	2	ozanezumab	筋萎縮性側索硬化症	グラクソ・スミスクライン(株)	-	-	-	-	-	指定取消 (H28.2.25)
H25	H25.5.13	(25薬)第304号		ベバシズマブ (遺伝子組換え)	悪性神経腫	中外製薬(株)	H25.6.14	アバスチン点滴静注用100mg/4mL アバスチン点滴静注用400mg/16mL	ベバシズマブ (遺伝子組換え)	悪性神経腫	中外製薬(株)	
①② H25 H25 ③H30	①② H25.6.17 ③H30.7.2	(25薬)第305号	6	乾燥スルホ化人免疫グロブリン	視神経炎 (ステロイド剤が効果不十分な場合)	①(一財)化学及血清療法研究所 ②帝人ファーマ(株) ③KMバイオロジクス(株)	R1.12.20	献血ベロニンI静注用500mg 献血ベロニンI静注用1000mg 献血ベロニンI静注用2500mg 献血ベロニンI静注用5000mg	乾燥スルホ化人免疫グロブリン	視神経炎の急性期 (ステロイド剤が効果不十分な場合)	KMバイオロジクス(株)	①指定取消 (H30.7.2)

指定年度	指定日	指定番号	助成期間(年)	指定を受けた医薬品の名称	指定を受けた予定される効能又は効果	指定を受けた者の氏名又は名称	製造販売承認を受けた日	製造販売承認を受けた販売名	有効成分の一般名	製造販売承認を受けた効能又は効果	製造販売承認を受けた者の名称	備考
H25	H25.6.17	(25薬)第306号		デノスマブ(遺伝子組換え)	骨巨細胞腫	第一三共(株)	H26.5.23	ランマーク皮下注120mg	デノスマブ(遺伝子組換え)	骨巨細胞腫	第一三共(株)	
H25	H25.6.17	(25薬)第307号	1	アンプリセンタン	慢性血栓性肺高血圧症	グラクソ・スミスクライン(株)	-	-	-	-	-	
H25	H25.6.17	(25薬)第308号	1, 2 ※	ONO-4538	悪性黒色腫	小野薬品工業(株)	H26.7.4 H28.2.29(用法・用量の追加) H30.5.25(用法・用量の追加) H30.8.21(効能・効果の追加) ※	オブジーボ点滴静注20mg オブジーボ点滴静注100mg オブジーボ点滴静注240mg	ニボルマブ(遺伝子組換え)	悪性黒色腫 ※	小野薬品工業(株)	
H25	H25.8.12	(25薬)第309号		タラボルフィンナトリウム	悪性脳腫瘍	Meiji Seikaファルマ(株)	H25.9.20	注射用レザフィリン100mg	タラボルフィンナトリウム	原発性悪性脳腫瘍(腫瘍摘出手術を施行する場合に限る)	Meiji Seikaファルマ(株)	指定を受けた予定される効能又は効果の変更に伴う、(20薬)第219号からの指定付替え品目。
①H25 ②H28 ③R1	①H25.9.3 ②H28.7.7 ③R1.5.10	(25薬)第310号		①Lomitapide mesylate ②③ロミタピドメシル酸塩	家族性高コレステロール血症ホモ接合体(HoFH)患者に対する治療	①Aegerion Pharmaceuticals, Inc. ②AEGERION PHARMACEUTICALS(株) ③レコルダティ・レア・ディシーズ・ジャパン(株)	H28.9.28	ジャクスタビッドカプセル5mg ジャクスタビッドカプセル10mg ジャクスタビッドカプセル20mg	ロミタピドメシル酸塩	ホモ接合体家族性高コレステロール血症	レコルダティ・レア・ディシーズ・ジャパン(株)	①指定取消(H28.7.7) ②指定取消(R1.5.10)
H25	H25.9.3	(25薬)第311号		リツキシマブ(遺伝子組換え)	慢性特発性血小板減少性紫斑病	全薬工業(株)	-	-	-	-	-	指定取消(H29.3.10)
H25	H25.9.3	(25薬)第312号		BYM338	封入体筋炎	ノバルティスファーマ(株)	-	-	-	-	-	指定取消(R1.5.30)
H25	H25.9.13	(25薬)第313号	3	Mepolizumab	チャージ・ストラスズ症候群	グラクソ・スミスクライン(株)	H30.5.25	ヌーカラ皮下注用100mg	メボリスマブ(遺伝子組換え)	既存治療で効果不十分な好酸球性多発血管炎性肉芽腫症	グラクソ・スミスクライン(株)	
H25	H25.9.13	(25薬)第314号		dolutegravir sodium	HIV感染症	ヴァーベヘルスケア(株)	①H26.3.24 ②H27.3.16 ③H30.11.26 ④R2.1.14	①デビケ錠50mg ②トリメク配合錠 ③ジラルカ配合錠 ④ドウベイト配合錠	①ドルテグラビルナトリウム ②ドルテグラビルナトリウム/アバカビル硫酸塩/ラミブジン ③ドルテグラビルナトリウム/リルビジン塩酸塩 ④ドルテグラビルナトリウム/ラミブジン	①②④HIV感染症 ③HIV-1感染症	ヴァーベヘルスケア(株)	
H25	H25.9.13	(25薬)第315号		ソラフェニブチル硫酸塩	甲状腺癌	バイエル薬品(株)	H26.6.20 H28.2.29(効能・効果の追加) ※	ネクザパール錠200mg	ソラフェニブチル硫酸塩	根治切除不能な甲状腺癌 ※	バイエル薬品(株)	
H25	H25.9.13	(25薬)第316号		アレクチニブ塩酸塩	ALK融合遺伝子陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌	中外製薬(株)	H26.7.4	アレセンサカプセル150mg	アレクチニブ塩酸塩	ALK融合遺伝子陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌	中外製薬(株)	「アレセンサカプセル20mg」及び「アレセンサカプセル40mg」は、承認整理されています。
①H25 ②H27	①H25.9.13 ②H27.4.22	(25薬)第317号		trametinib	BRAF ^{V600} 遺伝子変異を有する悪性黒色腫	①グラクソ・スミスクライン(株) ②ノバルティスファーマ(株)	H28.3.28 H30.7.2(効能・効果の追加) ※	メキニスト錠0.5mg メキニスト錠2mg	トラメチニブ ジメチルスルホキシド付加物	BRAF遺伝子変異を有する悪性黒色腫 ※	ノバルティスファーマ(株)	①指定取消(H27.4.22)
①H25 ②H27	①H25.9.13 ②H27.4.22	(25薬)第318号		dabrafenib	BRAF ^{V600} 遺伝子変異を有する悪性黒色腫	①グラクソ・スミスクライン(株) ②ノバルティスファーマ(株)	H28.3.28 H30.7.2(効能・効果の追加) ※	タフィンラーカプセル50mg タフィンラーカプセル75mg	ダブラフィニブメシル酸塩	BRAF遺伝子変異を有する悪性黒色腫 ※	ノバルティスファーマ(株)	①指定取消(H27.4.22)
H25	H25.11.15	(25薬)第319号		プロプラノロール塩酸塩	乳児血管腫	マルホ(株)	H28.7.4	ヘマンジオリシロップ小児用0.375%	プロプラノロール塩酸塩	乳児血管腫	マルホ(株)	
H25	H25.12.4	(25薬)第320号		ヒトC1インヒビター	遺伝子又は自然突然変異によるC1インヒビター(C1-INH)欠損症患者における血管性浮腫発作の予防及び治療	①ViroPharma Incorporated ②武田薬品工業(株)	-	-	-	-	-	②指定取消(R2.6.5)
①H25 ②H28	①H25.12.4 ②H28.6.30	(25薬)第321号		バンデタニブ	甲状腺癌	①アストラゼネカ(株) ②サノフィ(株)	H27.9.28	カブレラ錠100mg	バンデタニブ	根治切除不能な甲状腺腫瘍様癌	サノフィ(株)	①指定取消(H28.6.30)
①H25 ②H27 ③H29	①H25.12.4 ②H28.1.29 ③H30.3.30	(25薬)第322号		①MEK162 ②③ビニメチニブ	NRAS又はBRAF ^{V600} 遺伝子変異陽性の悪性黒色腫	①ノバルティスファーマ(株) ②アレイ・バイオファーマ(株) ③小野薬品工業(株)	H31.1.8	メクトビ錠15mg	ビニメチニブ	BRAF遺伝子変異を有する根治切除不能な悪性黒色腫	小野薬品工業(株)	①指定取消(H28.1.29) ②指定取消(H30.3.30)

指定年度	指定日	指定番号	助成期間(年)	指定を受けた医薬品の名称	指定を受けた予定される効能又は効果	指定を受けた者の氏名又は名称	製造販売承認を受けた日	製造販売承認を受けた販売名	有効成分の一般名	製造販売承認を受けた効能又は効果	製造販売承認を受けた者の名称	備考
①H25 ②H27 ③H29	①H25.12.4 ②H28.1.29 ③H30.3.30	(25薬)第323号		①②LGX818 ③エンコラフェニブ	BRAF ^{V600} 遺伝子変異陽性の悪性黒色腫	①ノバルティスファーマ(株) ②アレイ・バイオファーマ(株) ③小野薬品工業(株)	H31.1.8	ビラフトヒカプセル50mg	エンコラフェニブ	BRAF 遺伝子変異を有する根治切除不能な悪性黒色腫	小野薬品工業(株)	①指定取消 (H28.1.29) ②指定取消 (H30.3.30)
H25	H25.12.4	(25薬)第324号		ボスチニブ水和物	前治療薬に抵抗性又は不耐容の慢性骨髄性白血病	ファイザー(株)	H26.9.26	ボシュリフ錠100mg	ボスチニブ水和物	前治療薬に抵抗性又は不耐容の慢性骨髄性白血病	ファイザー(株)	
H25	H25.12.12	(25薬)第327号	3	モダフィニル	特発性過眠症に伴う日中の過度の眠気	アルフレッサ ファーマ(株)	R2.2.21	モディオダール錠100mg	モダフィニル	下記疾患に伴う日中の過度の眠気・特発性過眠症	アルフレッサ ファーマ(株)	
①② H25 ③H30	①② H26.2.26 ③H30.7.2	(26薬)第328号	7	乾燥スルホ化人免疫グロブリン	顕微鏡的多発血管炎における神経障害の改善 (ステロイド剤が効果不十分な場合に限り)	①(一財)化学及血清療法研究所 ②帝人ファーマ(株) ③KMバイオロジクス(株) ムンディアファーマ(株)	-	-	-	-	-	①指定取消 (H30.7.2) ②③指定取消 (R3.11.22)
H25	H26.2.26	(26薬)第329号	3※	Pralatrexate	末梢性T細胞リンパ腫	①(一財)化学及血清療法研究所 ②帝人ファーマ(株) ③KMバイオロジクス(株) ムンディアファーマ(株)	H29.7.3	ジフォルタ注射液20mg	プラトラレキサート	再発又は難治性の末梢性T細胞リンパ腫	ムンディアファーマ(株)	
H25	H26.3.17	(26薬)第330号		トラボルフィンナトリウム	化学放射線療法又は放射線療法後の局所遺残再発食道癌	Meiji Seikaファルマ(株)	H27.5.26	注射用レザフィリン100mg	トラボルフィンナトリウム	化学放射線療法又は放射線療法後の局所遺残再発食道癌	Meiji Seikaファルマ(株)	
H25	H26.3.17	(26薬)第331号		ダルベポエチン アルファ (遺伝子組換え)	骨髄異形成症候群に伴う貧血	協和発酵キリン(株)	H26.12.18	ネスブ注射液5μgブラスリンジ ネスブ注射液10μgブラスリンジ ネスブ注射液15μgブラスリンジ ネスブ注射液20μgブラスリンジ ネスブ注射液30μgブラスリンジ ネスブ注射液40μgブラスリンジ ネスブ注射液60μgブラスリンジ ネスブ注射液120μgブラスリンジ ネスブ注射液180μgブラスリンジ	ダルベポエチン アルファ (遺伝子組換え)	骨髄異形成症候群に伴う貧血	協和発酵キリン(株)	
①H26 ②R3 ③R4	①H26.5.13 ②R3.7.1 ③R4.12.1	(26薬)第332号		PTC743	リー脳症	①大日本住友製薬(株) ②PTC Therapeutics International Limite ③PTC セラピューティクス(株)	-	-	-	-	-	①指定取消 (R3.7.1) ②会社分割 (R4.12.1)
H26	H26.5.13	(26薬)第333号		catridecacog	先天性血液凝固第XIII因子Aサブユニット欠乏患者の出血抑制	ノボ ノルディスク ファーマ(株)	H27.3.26	ノボサティーン静注用2500	カトリデカゴ (遺伝子組換え)	先天性血液凝固第XIII因子Aサブユニット欠乏患者における出血傾向の抑制	ノボ ノルディスク ファーマ(株)	
H26	H26.5.13	(26薬)第334号		カナキマブ (遺伝子組換え)	マロン酸キナーゼ欠乏症	ノバルティス ファーマ(株)	H28.12.19	イラリス皮下注用150mg イラリス皮下注射液150mg	カナキマブ (遺伝子組換え)	高IgD症候群 (マロン酸キナーゼ欠損症)	ノバルティス ファーマ(株)	
H26	H26.5.13	(26薬)第335号		カナキマブ (遺伝子組換え)	TNF受容体関連周期性症候群	ノバルティス ファーマ(株)	H28.12.19	イラリス皮下注用150mg イラリス皮下注射液150mg	カナキマブ (遺伝子組換え)	TNF受容体関連周期性症候群	ノバルティス ファーマ(株)	
H26	H26.5.13	(26薬)第336号		カナキマブ (遺伝子組換え)	家族性地中海熱	ノバルティス ファーマ(株)	H28.12.19	イラリス皮下注用150mg イラリス皮下注射液150mg	カナキマブ (遺伝子組換え)	既存治療で効果不十分な下記疾患 家族性地中海熱	ノバルティス ファーマ(株)	
①H26 ②H30	①H26.5.13 ②H30.7.2	(26薬)第337号		MC710 (乾燥濃縮人血液凝固第X因子加活性化第VII因子)	血液凝固第VIII因子又は第IX因子に対するインヒビターを保有する患者の出血抑制	①(一財)化学及血清療法研究所 ②KMバイオロジクス(株)	H26.7.4	バイクロット配合静注用	乾燥濃縮人血液凝固第X因子加活性化第VII因子	血液凝固第VIII因子又は第IX因子に対するインヒビターを保有する患者の出血抑制	KMバイオロジクス(株)	①指定取消 (H30.7.2) 指定を受けた予定される効能又は効果の変更に伴う、(21薬)第221号からの指定付替え品目。なお、(21薬)第221号に対して4年間助成金を交付しています。
H26	H26.6.11	(26薬)第338号	2	icatibant	遺伝性血管性浮腫の急性発作	①シャイアー・ジャパン ②武田薬品工業(株)	H30.9.21 R4.8.22 (小児に係る用法・用量の追加)	フィラジル皮下注30mgシリンジ	イカチバント酢酸塩	遺伝性血管性浮腫の急性発作	武田薬品工業(株)	②吸収合併 (R2.10.23)
H26	H26.6.11	(26薬)第339号		ibrutinib	慢性リンパ性白血病、小リンパ球性リンパ腫 マンデル細胞リンパ腫	ヤンセンファーマ(株)	H28.3.28 H28.12.2 (効能・効果の追加) H30.7.2 (効能・効果の追加) R5.2.24 (効能・効果の追加)	イムブルピカカブセル140mg	イブルチニブ	慢性リンパ性白血病 (小リンパ球性リンパ腫を含む) マンデル細胞リンパ腫	ヤンセンファーマ(株)	
H26	H26.6.11	(26薬)第340号		トシリズムブ (遺伝子組換え)	大型血管炎	中外製薬(株)	H29.8.25	アケムラ皮下注162mgシリンジ アケムラ皮下注162mgオートインジェクター	トシリズムブ (遺伝子組換え)	既存治療で効果不十分な下記疾患 高安動脈炎、巨細胞性動脈炎	中外製薬(株)	

指定年度	指定日	指定番号	助成期間(年)	指定を受けた医薬品の名称	指定を受けた予定される効能又は効果	指定を受けた者の氏名又は名称	製造販売承認を受けた日	製造販売承認を受けた販売名	有効成分の一般名	製造販売承認を受けた効能又は効果	製造販売承認を受けた者の名称	備考
H26	H26.6.11	(26薬)第341号		エリブリンメシル酸塩	悪性軟部腫瘍	エーザイ(株)	H28.2.29	ハラヴェン静注1mg	エリブリンメシル酸塩	悪性軟部腫瘍	エーザイ(株)	
①H26	①H26.6.11	(26薬)第342号		ボマリドミド	再発又は難治性の多発性骨髄腫	①セルジーン(株) ②プリストル・マイヤーズスクイブ(株)	H27.3.26 R1.5.22(用法・用量の追加)	ボマリトカプセル1mg ボマリトカプセル2mg ボマリトカプセル3mg ボマリトカプセル4mg	ボマリドミド	再発又は難治性の多発性骨髄腫	セルジーン(株)	②吸収合併(R3.7.6)
H26	H26.8.21	(26薬)第343号		リツキシマブ(遺伝子組換え)	後天性血栓性血小板減少性紫斑病	全薬工業(株)	-	-	-	-	-	指定取消(R1.8.13)
H26	H26.8.21	(26薬)第344号		ISIS 420915	トランスサイレチン家族性アミロイドポリニューロパチー	グラクソ・スミスクライン(株)	-	-	-	-	-	
H26	H26.8.21	(26薬)第345号		BG00012	多発性硬化症の再発予防及び身体的障害の進行抑制	バイオジェン・アイテック・ジャパン(株)	H28.12.19	テクフィデラカプセル120mg テクフィデラカプセル240mg	フマル酸ジメチル	多発性硬化症の再発予防及び身体的障害の進行抑制	バイオジェン・ジャパン(株)	
H26	H26.8.21	(26薬)第346号		asfotase alfa	低ホスファターゼ症	アレクシオンファーマ(同)	H27.7.3	ストレンジック皮下注12mg/0.3mL ストレンジック皮下注18mg/0.45mL ストレンジック皮下注28mg/0.7mL ストレンジック皮下注40mg/1mL ストレンジック皮下注80mg/0.8mL	アスホターゼ アルファ(遺伝子組換え)	低ホスファターゼ症	アレクシオンファーマ(同)	
H26	H26.9.17	(26薬)第347号		セレキシバグ	肺動脈性肺高血圧症	日本新薬(株)	H28.9.28	ウプトラビ錠0.2mg ウプトラビ錠0.4mg	セレキシバグ	肺動脈性肺高血圧症	日本新薬(株)	
H26	H26.9.17	(26薬)第348号		ピガバトリン	点頭てんかん	サノフィ(株)	H28.3.28	ザプリル散分包500mg	ピガバトリン	点頭てんかん	サノフィ(株)	
H26	H26.9.17	(26薬)第349号		パルピノスタット乳酸塩	再発又は難治性の多発性骨髄腫	ノバルティス ファーマ(株)	H27.7.3	フアリーダックカプセル10mg フアリーダックカプセル15mg	パルピノスタット乳酸塩	再発又は難治性の多発性骨髄腫	ノバルティス ファーマ(株)	
H26	H26.9.17	(26薬)第350号		MK-3475	悪性黒色腫	MSD(株)	H28.9.28 H30.12.21(効能・効果の追加)※	キイトルーダ点滴静注20mg キイトルーダ点滴静注100mg	ヘムプロズマブ(遺伝子組換え)	悪性黒色腫※	MSD(株)	
H26	H26.9.17	(26薬)第351号		ベグインターフェロン アルファ-2b(遺伝子組換え)	悪性黒色腫における術後補助療法	MSD(株)	H27.5.26	ベグイントロン皮下注用50µg/0.5mL用 ベグイントロン皮下注用100µg/0.5mL用 ベグイントロン皮下注用150µg/0.5mL用	ベグインターフェロン アルファ-2b(遺伝子組換え)	悪性黒色腫における術後補助療法	MSD(株)	指定取消(R4.12.9)
H26	H26.11.20	(26薬)第352号		ザリドマイド	クロウ・深瀬症候群	藤本製薬(株)	R3.2.24	ザレドカプセル 25 ザレドカプセル 50 ザレドカプセル 100	ザリドマイド	クロウ・深瀬 (POEMS) 症候群	藤本製薬(株)	
H26	H26.11.20	(26薬)第353号		エクリズマブ(遺伝子組換え)	NMO-IgG陽性の再発性視神経脊髄炎(NMO)の再発抑制	アレクシオンファーマ(同)	R1.11.22	ソリリス点滴静注300mg	エクリズマブ(遺伝子組換え)	視神経脊髄炎スペクトラム障害(視神経脊髄炎を含む)の再発予防	アレクシオンファーマ(同)	
H26	H26.11.20	(26薬)第354号		インプロピル ウンプロストン	網膜色素変性	(株)アールテック・ウエノ	-	-	-	-	-	指定取消(H29.3.1)
H26	H26.11.20	(26薬)第355号		一酸化窒素	成人、および小児(新生児を含む)に対する心臓手術の術前、術中および術後における、肺動脈圧低下、右室機能改善および肺の酸素化改善を目的とした肺高血圧の治療	アイノセラビューティックス エルエルシー	H27.8.24	アイノフロ-吸入用800ppm	一酸化窒素	心臓手術の周術期における肺高血圧の改善	アイノ セラビューティックス エルエルシー	
①H26 ②R2	①H26.11.20 ②R2.8.17	(26薬)第356号		①teduglutide(遺伝子組換え)	短腸症候群	①NPS Pharma Japan(株) シャイアー・ジャパン(株)	R3.6.23	レバスティブ皮下注用3.8 mg	テデュグチド(遺伝子組換え)	短腸症候群	武田薬品工業(株)	①指定取消(R2.8.17)
①H26 ②H30	①H26.11.20 ②H30.9.18	(26薬)第357号	2	carglumic acid	下記疾患が関与すると考えられる血中アンモニア濃度の上昇抑制 N-アセチルグルタミン酸合成酵素欠損症、イン吉草酸血症、メチルマロン酸血症、プロピオン酸血症	①(株)ポーラファルマ ②レコルダティ・レア・ディシーズ・ジャパン(株)	H28.9.28	カーバゲル分錠200mg	カルグルミン酸	下記疾患による高アンモニア血症 ・N-アセチルグルタミン酸合成酵素欠損症 ・イン吉草酸血症 ・メチルマロン酸血症 ・プロピオン酸血症	レコルダティ・レア・ディシーズ・ジャパン(株)	①指定取消(H30.9.18)
H26	H26.12.8	(26薬)第358号		エクリズマブ(遺伝子組換え)	難治性全身型重症筋無力症	アレクシオンファーマ(同)	H29.12.25	ソリリス点滴静注300mg	エクリズマブ(遺伝子組換え)	全身型重症筋無力症(免疫グロブリン大量静注療法又は血液浄化療法による症状の管理が困難な場合に限る)	アレクシオンファーマ(同)	

指定年度	指定日	指定番号	助成期間(年)	指定を受けた医薬品の名称	指定を受けた予定される効能又は効果	指定を受けた者の氏名又は名称	製造販売承認を受けた日	製造販売承認を受けた販売名	有効成分の一般名	製造販売承認を受けた効能又は効果	製造販売承認を受けた者の名称	備考
H26	H26.12.8	(26薬)第359号		ボセンタン水和物	全身性強皮症に伴う皮膚潰瘍	アクテリオン ファーマシューティカルズ ジャパン(株)	H27.8.24	トラクリア錠62.5mg	ボセンタン水和物	全身性強皮症における手指潰瘍の発症抑制(ただし手指潰瘍を現在有している、または手指潰瘍の既往歴のある場合に限る)	アクテリオン ファーマシューティカルズ ジャパン(株)	
H27	H27.5.25	(27薬)第360号	3	metirosine	褐色細胞腫におけるカテコールアミン分泌過剰状態の改善並びにそれに伴う諸症状の改善	小野薬品工業(株)	H31.1.8	テムサーカプセル250mg	メチロシン	褐色細胞腫のカテコールアミン分泌過剰状態の改善	小野薬品工業(株)	
H27	H27.5.25	(27薬)第361号		リツキシマブ(遺伝子組換え)	下記のABO血液型不適合移植における抗体関連型拒絶反応の抑制 腎移植、肝移植	全業工業(株)	H28.2.29	リツキシマブ10mg/mL(100mg/10mL) リツキシマブ10mg/mL(500mg/50mL)	リツキシマブ(遺伝子組換え)	下記のABO血液型不適合移植における抗体関連型拒絶反応の抑制 腎移植、肝移植	全業工業(株)	
H27	H27.6.15	(27薬)第362号		セリチニブ	グリソチニブに抵抗性又は不耐容のALK融合遺伝子陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌	ノバルティス ファーマ(株)	H28.3.28	ジカディアカプセル150mg	セリチニブ	グリソチニブに抵抗性又は不耐容のALK融合遺伝子陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌	ノバルティス ファーマ(株)	
H27	H27.8.20	(27薬)第363号	1、2、3※	カルフィルゾミブ	再発又は難治性の多発性骨髄腫	小野薬品工業(株)	H28.7.4 H29.5.18(用法・用量の追加) R1.11.22(用法・用量の追加) ※	カイプロリス点滴静注用10mg カイプロリス点滴静注用40mg	カルフィルゾミブ	再発又は難治性の多発性骨髄腫	小野薬品工業(株)	
H27	H27.9.14	(27薬)第364号		ベバシズマブ(遺伝子組換え)	子宮頸癌	中外製薬(株)	H28.5.23	アバスチン点滴静注用100mg/4mL アバスチン点滴静注用400mg/16mL	ベバシズマブ(遺伝子組換え)	進行又は再発の子宮頸癌	中外製薬(株)	
H27	H27.9.14	(27薬)第365号		ボナチニブ塩酸塩	前治療に抵抗性又は不耐容の慢性骨髄性白血病、再発又は難治性のフィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病	大塚製薬(株)	H28.9.28	アイクルグ錠15mg	ボナチニブ塩酸塩	・前治療に抵抗性又は不耐容の慢性骨髄性白血病 ・再発又は難治性のフィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病	大塚製薬(株)	
H27	H27.9.14	(27薬)第366号		ベダキリンフマル酸塩	<適応菌種> 本剤に感性的結核菌	ヤンセンファーマ(株)	H30.1.19	サチュロ錠100mg	ベダキリンフマル酸塩	多剤耐性肺結核	ヤンセンファーマ(株)	
H27	H27.11.19	(27薬)第367号		エロツズマブ(遺伝子組換え)	再発又は難治性の多発性骨髄腫	プリストル・マイヤーズ(株)	H28.9.28 R1.11.22(用法・用量の追加)	エムプリシチ点静注用300mg エムプリシチ点静注用400mg	エロツズマブ(遺伝子組換え)	再発又は難治性の多発性骨髄腫	プリストル・マイヤーズ スクイブ(株)	
H27	H27.11.19	(27薬)第368号		テノホビル アラフェナミドフマル酸塩	HIV感染症	日本たばこ産業(株)	①H28.6.17 R1.5.22(小児に係る用法・用量の追加) ②H28.12.9 ③H30.8.21 ④R1.6.18	①ゲンボイヤ配合錠 ②デシコビ配合錠LT デシコビ配合錠HT ③オデフシイ配合錠 ④シムツァ配合錠	①エルビテグラベル/コピシタット/エムトリシタピン/テノホビル アラフェナミドフマル酸塩 ②エムトリシタピン/テノホビル アラフェナミドフマル酸塩 ③リルビジン塩酸塩/エムトリシタピン/テノホビル アラフェナミドフマル酸塩 ④タルナビル エタノール付加物/コピシタット/エムトリシタピン/テノホビル アラフェナミドフマル酸塩	HIV-1感染症	①②日本たばこ産業(株) ③④ヤンセンファーマ(株)	
H27	H27.12.18	(27薬)第369号	3	シロリムス	結節性硬化症に伴う血管線維腫	ノーベルファーマ(株)	H30.3.23	ラブリムスゲル0.2%	シロリムス	結節性硬化症に伴う皮膚病変	ノーベルファーマ(株)	
H27	H27.12.18	(27薬)第370号	2	ピリメタミン	トキソプラズマ症	タラクソ・スミスクライン(株)	-	-	-	-	-	
①H27 ②H30	①H27.12.18 ②H30.12.27	(27薬)第371号		スルファジアジン	トキソプラズマ症	①日本アルコン(株) ②ノバルティス ファーマ(株)	-	-	-	-	-	①指定取消(H30.12.27)
H27	H27.12.18	(27薬)第372号		プレリキサホル	自家末梢血幹細胞移植のためのG-CSFとの併用による造血幹細胞の末梢血中への動員促進	サノフィ(株)	H28.12.19	モノビル皮下注24mg	プレリキサホル	自家末梢血幹細胞移植のための造血幹細胞の末梢血中への動員促進	サノフィ(株)	
H27	H27.12.18	(27薬)第373号		HBI-8000	末梢性T細胞リンパ腫	Huya Japan(同)	R3.11.25	ハイヤスタ錠10mg	ツツジノスタット	再発又は難治性の末梢性T細胞リンパ	Huya Japan(同)	

指定年度	指定日	指定番号	助成期間(年)	指定を受けた医薬品の名称	指定を受けた予定される効能又は効果	指定を受けた者の氏名又は名称	製造販売承認を受けた日	製造販売承認を受けた販売名	有効成分の一般名	製造販売承認を受けた効能又は効果	製造販売承認を受けた者の名称	備考
H27	H28.2.25	(28薬)第374号		MK-8228	造血幹細胞移植患者における下記疾患の発症抑制 サイトメガロウイルス血症、サイトメガロウイルス感染症	MSD(株)	H30.3.23	プレバミス錠240mg プレバミス点滴静注240mg	レテルモビル	同種造血幹細胞移植患者におけるサイトメガロウイルス感染症の発症抑制	MSD(株)	
H27	H28.2.25	(28薬)第375号		イキサゾミブクエン酸エステル	再発又は難治性の多発性骨髄腫	武田薬品工業(株)	H29.3.30	ニラー-ロカプセル2.3mg ニラー-ロカプセル3mg ニラー-ロカプセル4mg	イキサゾミブクエン酸エステル	再発又は難治性の多発性骨髄腫	武田薬品工業(株)	
H27	H28.3.16	(28薬)第376号		fampridine	多発性硬化症の歩行改善	バイオジェン・ジャパン(株)	-	-	-	-	-	
H27	H28.3.16	(28薬)第377号	3	STM-279	アデノシンデアミナーゼ欠損症	帝人ファーマ(株)	H31.3.26	レブコピ筋注2.4mg	エラベグアデマーゼ(遺伝子組換え)	アデノシンデアミナーゼ欠損症	帝人ファーマ(株)	
H27	H28.3.16	(28薬)第378号		トシズマブ(遺伝子組換え)	全身性強皮症	中外製薬(株)	-	-	-	-	-	指定取消 (R1.10.11)
①H27 ②R1	①H28.3.16 ②R2.2.13	(28薬)第379号	3	ヒトalpha ₁ -Proteinase Inhibitor	COPDを発症した重症α ₁ -アンチトリプシン欠乏症	①グリフォス(株) ②Grifols Therapeutics LLC	R3.1.22	リンスパッド点滴静注用1000mg	乾燥濃縮人α ₁ -プロテイナーゼインヒビター	重症α ₁ -アンチトリプシン欠乏症	Grifols Therapeutics LLC	①指定取消 (R2.2.13)
H27	H28.3.16	(28薬)第380号		ヒト血漿由来プロトロンビン複合体濃縮製剤	ビタミンK拮抗薬(ワルファリン等)療法中の患者における、急性重篤出血時あるいは外科手術又は侵襲的処置が求められる場面ででのPT-INRの速やかな是正	CSLベールン(株)	H29.3.30	ケイセントラ静注用500 ケイセントラ静注用1000	乾燥濃縮人プロトロンビン複合体	ビタミンK拮抗薬投与中の患者における、急性重篤出血時、又は重大な出血が予想される緊急を要する手術・処置の施行時の出血傾向の抑制	CSLベールン(株)	
H27	H28.3.16	(28薬)第381号		ニボルマブ(遺伝子組換え)	ホジキンリンパ腫	小野薬品工業(株)	H28.12.2	オブジーホ点滴静注20mg オブジーホ点滴静注100mg オブジーホ点滴静注240mg	ニボルマブ(遺伝子組換え)	再発又は難治性の古典的ホジキンリンパ腫	小野薬品工業(株)	
H28	H28.6.20	(28薬)第382号		セレキシバグ	外科的治療不適応又は外科的治療後に残存・再発した慢性血栓塞栓性肺高血圧症	日本新薬(株)	R3.8.25	ウプトラビ錠0.2mg ウプトラビ錠0.4mg	セレキシバグ	外科的治療不適応又は外科的治療後に残存・再発した慢性血栓塞栓性肺高血圧症	日本新薬(株)	
①H28 ②H30	①H28.6.20 ②H30.9.4	(28薬)第383号		パチシラン	トランスサイレチン型家族性アミロイドポリニューロパチー	①ジェンザイム・ジャパン(株) ②Alnylam Japan(株)	R1.6.18	オンパット点滴静注2mg/mL	パチシランナトリウム	トランスサイレチン型家族性アミロイドポリニューロパチー	Alnylam Japan(株)	①指定取消 (H30.9.4)
①H28	①H28.6.20	(28薬)第384号		レナリドミド水和物	再発又は難治性の成人T細胞白血病リンパ腫	①セルジーン(株) ②アリストル・マイヤーズスクイブ(株)	H29.3.2	レブラミドカプセル2.5mg レブラミドカプセル5mg	レナリドミド水和物	再発又は難治性の成人T細胞白血病リンパ腫	セルジーン(株)	②吸収合併 (R3.7.6)
H28	H28.8.24	(28薬)第385号		ランジオロール塩酸塩	生命に危険のある下記の不整脈で難治性かつ緊急を要する場合：心室細動、血行動態不安定な心室頻拍	小野薬品工業(株)	H31.3.26	オノアクト点滴静注用50mg オノアクト点滴静注用150mg	ランジオロール塩酸塩	生命に危険のある下記の不整脈で難治性かつ緊急を要する場合： 心室細動、血行動態不安定な心室頻拍	小野薬品工業(株)	
H28	H28.8.24	(28薬)第386号		クリゾチニブ	ROS1融合遺伝子陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌	ファイザー(株)	H29.5.18	ザーコリカプセル200mg ザーコリカプセル250mg	クリゾチニブ	ROS1融合遺伝子陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌	ファイザー(株)	
①H28	①H28.8.24	(28薬)第387号		ロミデプシン	末梢性T細胞リンパ腫	①セルジーン(株) ②アリストル・マイヤーズスクイブ(株)	H29.7.3	イストダックス点滴静注用10mg	ロミデプシン	再発又は難治性の末梢性T細胞リンパ腫	セルジーン(株)	②吸収合併 (R3.7.6)
H28	H28.8.24	(28薬)第388号		RO5534262	インヒビターを保有する先天性血液凝固第VIII因子欠乏患者における出血傾向の抑制	中外製薬(株)	H30.3.23 H30.12.21(用法・用量の追加)	ヘムライブラ皮下注30mg ヘムライブラ皮下注60mg ヘムライブラ皮下注90mg ヘムライブラ皮下注105mg ヘムライブラ皮下注150mg	エミズマブ(遺伝子組換え)	血液凝固第VIII因子に対するインヒビターを保有する先天性血液凝固第VIII因子欠乏患者における出血傾向の抑制	中外製薬(株)	
H28	H28.9.27	(28薬)第389号		ダブラフェニブメシル酸塩	BRAF遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌	ノバルティスファーマ(株)	H30.3.23	タフィンラカプセル50mg タフィンラカプセル75mg	ダブラフェニブメシル酸塩	BRAF遺伝子変異を有する切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌	ノバルティスファーマ(株)	
H28	H28.9.27	(28薬)第390号		トラメチニブ ジメチルスルホキシド付加物	BRAF遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌	ノバルティスファーマ(株)	H30.3.23	メキニスト錠0.5mg メキニスト錠2mg	トラメチニブ ジメチルスルホキシド付加物	BRAF遺伝子変異を有する切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌	ノバルティスファーマ(株)	
H28	H28.11.24	(28薬)第391号		エルトロンボバグ オラミン	再生不良性貧血	ノバルティスファーマ(株)	H29.8.25	レボレード錠12.5mg レボレード錠25mg	エルトロンボバグ オラミン	再生不良性貧血	ノバルティスファーマ(株)	

指定年度	指定日	指定番号	助成期間(年)	指定を受けた医薬品の名称	指定を受けた予定される効能又は効果	指定を受けた者の氏名又は名称	製造販売承認を受けた日	製造販売承認を受けた販売名	有効成分の一般名	製造販売承認を受けた効能又は効果	製造販売承認を受けた者の名称	備考
H28	H28.11.24	(28薬)第392号		ヌシネルセンナトリウム	脊髄性筋萎縮症	バイオジェン・ジャパン(株)	H29.7.3 H29.9.22 (効能・効果の追加) ※ R4.3.28 (効能・効果の追加)	スピンラザ註12mg	ヌシネルセンナトリウム	脊髄性筋萎縮症※ 臨床所見は発現していないが遺伝子検査により発症が予測される脊髄性筋萎縮症	バイオジェン・ジャパン(株)	
H28	H28.12.5	(28薬)第393号		ダラムマブ (遺伝子組換え)	再発又は難治性の多発性骨髄腫	ヤンセンファーマ(株)	H29.9.27 R2.11.27 (用法・用量の追加)	ダラゲックス点滴静注100mg ダラゲックス点滴静注400mg	ダラムマブ (遺伝子組換え)	再発又は難治性の多発性骨髄腫※	ヤンセンファーマ(株)	
H28	H28.12.21	(28薬)第394号		avelumab	メルケル細胞癌	メルケロノ(株)	H29.9.27	バベンチオ点滴静注200mg	アベルマブ (遺伝子組換え)	根治切除不能なメルケル細胞癌	メルケロノ(株)	
H28	H28.12.21	(28薬)第395号		ペバシズマブ (遺伝子組換え)	悪性胸膜中皮腫	中外製薬(株)	-	-	-	-	-	指定取消 (H29.6.5)
H28	H28.12.21	(28薬)第396号		spiramycin	妊婦のトキソプラズマ症	サノフィ(株)	H30.7.2	スピラマイシン錠150万単位「サノフィ」	スピラマイシン	先天性トキソプラズマ症の発症抑制	サノフィ(株)	
H28	H29.3.1	(29薬)第397号		カナキヌマブ (遺伝子組換え)	全身型若年性特発性関節炎	ノバルティス ファーマ(株)	H30.7.2	イナリス皮下注用150mg イナリス皮下注射液150mg	カナキヌマブ (遺伝子組換え)	既存治療で効果不十分な下記疾患 全身型若年性特発性関節炎	ノバルティス ファーマ(株)	
H28	H29.3.24	(29薬)第398号	3	トルバプタン	抗利尿ホルモン不適合分泌症候群 (SIADH) における低ナトリウム血症の改善	大塚製薬(株)	R2.6.29	サムスカ錠7.5mg サムスカ錠15mg サムスカ錠30mg サムスカ顆粒1% サムスカOD錠7.5mg サムスカOD錠15mg サムスカOD錠30mg	トルバプタン	抗利尿ホルモン不適合分泌症候群 (SIADH) における低ナトリウム血症の改善	大塚製薬(株)	
H28	H29.3.24	(29薬)第399号	2	バルプロ酸ナトリウム	脊髄性筋萎縮症	興和(株)	-	-	-	-	-	指定取消 (R1.11.19)
H28	H29.3.24	(29薬)第400号		オラパリブ	BRCA 遺伝子変異陽性の卵巣癌	アストラゼネカ(株)	R1.6.18	リムバーザ錠100mg リムバーザ錠150mg	オラパリブ	BRCA 遺伝子変異陽性の卵巣癌における初回化学療法後の維持療法	アストラゼネカ(株)	
H28	H29.3.24	(29薬)第401号		イノツズマブ オゾガマイシン (遺伝子組換え)	再発又は難治性の急性リンパ性白血病	ファイザー(株)	H30.1.19	ベスポサ点滴静注用1mg	イノツズマブ オゾガマイシン (遺伝子組換え)	再発又は難治性のCD22陽性の急性リンパ性白血病	ファイザー(株)	
H29	H29.9.7	(29薬)第402号	3	ジメチルスルホキシド	間質性膀胱炎	杏林製薬(株)	R3.1.22	ジムソ膀胱内注入液50%	ジメチルスルホキシド	間質性膀胱炎 (ハンナ型) の諸症状 (膀胱に関連する慢性的骨盤部の疼痛、圧迫感及び不快感、尿意亢進又は頻尿等の下部尿路症状) の改善	杏林製薬(株)	
H29	H29.9.29	(29薬)第403号		アタリムマブ (遺伝子組換え)	化膿性汗腺炎	アッヴィ(同)	H31.2.21 R2.5.29 (用法・用量の追加)	ヒュミラ皮下注40mgシリンジ0.4mL ヒュミラ皮下注80mgシリンジ0.8mL ヒュミラ皮下注40mgペン0.4mL ヒュミラ皮下注80mgペン0.8mL	アタリムマブ (遺伝子組換え)	化膿性汗腺炎	アッヴィ(同)	
H29	H29.9.29	(29薬)第404号		ブリナツモマブ (遺伝子組換え)	急性リンパ性白血病	アステラス・アムジェン・バイオファーマ(株)	H30.9.21	ビーリンサイト点滴静注用35µg	ブリナツモマブ (遺伝子組換え)	再発又は難治性のB細胞性急性リンパ性白血病	アステラス・アムジェン・バイオファーマ(株)	
H29	H29.9.29	(29薬)第405号		オラパリブ	BRCA 遺伝子変異陽性の手術不能又は再発乳癌	アストラゼネカ(株)	H30.7.2	リムバーザ錠100mg リムバーザ錠150mg	オラパリブ	がん化学療法歴のあるBRCA 遺伝子変異陽性かつHER2陰性の手術不能又は再発乳癌	アストラゼネカ(株)	
H29	H29.12.1	(29薬)第406号		ニボルマブ (遺伝子組換え)	悪性胸膜中皮腫	小野薬品工業(株)	H30.8.21 R3.5.27 (効能・効果の追加) ※	オブジーボ点滴静注20mg オブジーボ点滴静注100mg オブジーボ点滴静注120mg オブジーボ点滴静注240mg	ニボルマブ (遺伝子組換え)	切除不能な進行・再発の悪性胸膜中皮腫※	小野薬品工業(株)	
H29	H29.12.21	(29薬)第407号	3	モガムリズマブ (遺伝子組換え)	HTLV-1関連脊髄症 (HAM)	協和発酵キリン(株)	-	-	-	-	-	指定取消 (R3.8.24)
H29	H30.2.22	(30薬)第408号	2	ランレオチド酢酸塩	甲状腺刺激ホルモン産生下垂体腫瘍	帝人ファーマ(株)	R2.12.25	ソマチュリン皮下注60mg ソマチュリン皮下注90mg ソマチュリン皮下注120mg	ランレオチド酢酸塩	甲状腺刺激ホルモン産生下垂体腫瘍	帝人ファーマ(株)	

指定年度	指定日	指定番号	助成期間(年)	指定を受けた医薬品の名称	指定を受けた予定される効能又は効果	指定を受けた者の氏名又は名称	製造販売承認を受けた日	製造販売承認を受けた販売名	有効成分の一般名	製造販売承認を受けた効能又は効果	製造販売承認を受けた者の名称	備考
H29	H30.2.22	(30薬)第409号		ダラツムマブ(遺伝子組換え)	末治療の多発性骨髄腫	ヤンセンファーマ㈱	R1.8.22 R1.12.20(用法・用量の追加) R2.11.27(用法・用量の追加)	ダラゲックス点滴静注100mg ダラゲックス点滴静注400mg	ダラツムマブ(遺伝子組換え)	多発性骨髄腫	ヤンセンファーマ㈱	
H29	H30.3.20	(30薬)第410号		タウリン	MELAS (Mitochondrial myopathy, Encephalopathy, Lactic Acidosis and Stroke-like episodes) における脳卒中様発作の再発抑制	大正製薬㈱	H31.2.21	タウリン散98%「大正」	タウリン	ミトコンドリア筋症・乳酸アシドーシス・脳卒中様発作 (MELAS) 症候群における脳卒中様発作の抑制	大正製薬㈱	
H29	H30.3.20	(30薬)第411号		doravirine	HIV-1感染症	MSD㈱	R2.1.14	ピフェルトロ錠100mg	ドラビリン	HIV-1感染症	MSD㈱	
H29	H30.3.20	(30薬)第412号		ギルテリチニブマル酸塩	FLT3遺伝子変異陽性急性骨髄性白血病	アステラス製薬㈱	H30.9.21	ソスパタ錠40mg	ギルテリチニブマル酸塩	再発又は難治性のFLT3 遺伝子変異陽性の急性骨髄性白血病	アステラス製薬㈱	
H29	H30.3.20	(30薬)第413号		リツキシマブ(遺伝子組換え)	CD20陽性の慢性リンパ性白血病	全薬工業㈱	-	-	-	-	-	
H30	H30.5.24	(30薬)第414号		タファミジスメグルミン	トランスサイレチン型心アミロイドーシス (TTR-CM)	ファイザー㈱	H31.3.26	ピンダケルカプセル20mg	タファミジスメグルミン	トランスサイレチン型心アミロイドーシス	ファイザー㈱	
H30	H30.5.24	(30薬)第415号		ブロスマブ(遺伝子組換え)	FGF23関連低リン血症性くる病・骨軟化症	協和発酵キリン㈱	R1.9.20	グリースビータ皮下注10mg グリースビータ皮下注20mg グリースビータ皮下注30mg	ブロスマブ(遺伝子組換え)	FGF23関連低リン血症性くる病・骨軟化症	協和キリン㈱	
①H30 ②R2	①H30.9.6 ②R2.6.5	(30薬)第416号		Caplacizumab	血栓性血小板減少性紫斑病	①Ablynx N.V. ②サノフィ㈱	R4.9.26	カプリビ注射用10mg	カブラシズマブ(遺伝子組換え)	後天性血栓性血小板減少性紫斑病	サノフィ㈱	①指定取消 (R2.6.5)
H30	H30.9.6	(30薬)第417号		キザルチニブ塩酸塩	FLT3 遺伝子変異陽性急性骨髄性白血病	第一三共㈱	R1.6.18	ヴァンプラ錠17.7mg ヴァンプラ錠26.5mg	キザルチニブ塩酸塩	再発又は難治性のFLT3-ITD変異陽性の急性骨髄性白血病	第一三共㈱	
H30	H30.9.14	(30薬)第418号		ラプリズマブ(遺伝子組換え)	発作性夜間ヘモグロビン尿症	アレクシオンファーマ(同)	R1.6.18	エルトミス点滴静注300mg	ラプリズマブ(遺伝子組換え)	発作性夜間ヘモグロビン尿症	アレクシオンファーマ(同)	
H30	H30.9.14	(30薬)第419号		Defibrotide	造血幹細胞移植後の肝中心静脈閉塞症(肝類洞閉塞症候群)	日本新薬㈱	-	-	-	-	-	指定取消 (R1.5.16) 指定を受けた予定される効能又は効果の変更に伴う、(31薬)第435号への指定付替え品目。
H30	H30.9.14	(30薬)第420号		セルリボナーゼ アルファ(遺伝子組換え)	セロイドリボフスチン症2型	BioMarin Pharmaceutical Japan㈱	R1.9.20	プリニューラ脳室内注射液150mg	セルリボナーゼ アルファ(遺伝子組換え)	セロイドリボフスチン症2型	BioMarin Pharmaceutical Japan ㈱	
H30	H30.12.6	(30薬)第421号		アテソリズマブ(遺伝子組換え)	小細胞肺癌	中外製薬㈱	R1.8.22	テセントリク点滴静注1200mg	アテソリズマブ(遺伝子組換え)	進展型小細胞肺癌	中外製薬㈱	
H30	H30.12.6	(30薬)第422号		entrectinib	NTRK 融合遺伝子陽性の局所進行又は遠隔転移を有する固形がん	中外製薬㈱	R1.6.18	ロズリートレクカプセル100mg ロズリートレクカプセル200mg	エストレクチニブ	NTRK 融合遺伝子陽性の進行・再発の固形癌	中外製薬㈱	
H30	H30.12.6	(30薬)第423号		シボニモド フマル酸	二次性進行型多発性硬化症の再発予防及び身体的障害の進行抑制	ノバルティス ファーマ㈱	R2.6.29	メーゼント錠0.25mg メーゼント錠2mg	シボニモド フマル酸	二次性進行型多発性硬化症の再発予防及び身体的障害の進行抑制	ノバルティス ファーマ㈱	
H30	H30.12.27	(30薬)第424号		ビクテグラビルナトリウム	HIV-1感染症	ギリアド・サイエンシズ㈱	-	-	-	-	-	
①H30 ②H31 ③R1	①H30.12.27 ②H31.4.1 ③R1.11.19	(30薬)第425号	2	BCX7353	遺伝性血管性浮腫の発作抑制	①㈱Integrated Development Associates ②BioCryst, Inc.	R3.1.22	オラデオカプセル150mg	ヘトラルスタット塩酸塩	遺伝性血管性浮腫の急性発作の発症抑制	㈱オーファンパンフィック	①指定取消 (H31.4.1) ②指定取消 (R1.11.19) ③指定取消 (R2.1.15)
H30	H31.3.4	(31薬)第426号		エボカルセト	副甲状腺癌における高カルシウム血症、副甲状腺摘出術不能又は術後再発の原発性副甲状腺機能亢進症における高カルシウム血症	協和発酵キリン㈱	R1.12.20	オルケディア錠1mg オルケディア錠2mg	エボカルセト	下記疾患における高カルシウム血症 ・副甲状腺癌 ・副甲状腺摘出術不能又は術後再発の原発性副甲状腺機能亢進症	協和発酵キリン㈱	

指定年度	指定日	指定番号	助成期間(年)	指定を受けた医薬品の名称	指定を受けた予定される効能又は効果	指定を受けた者の氏名又は名称	製造販売承認を受けた日	製造販売承認を受けた販売名	有効成分の一般名	製造販売承認を受けた効能又は効果	製造販売承認を受けた者の名称	備考
H30	H31.3.4	(31薬)第427号		プレントキシマブ ベドチン (遺伝子組換え)	CD30陽性の末梢性T細胞リンパ腫	武田薬品工業(株)	R1.12.20	アドテクトリス点滴静注用50mg	プレントキシマブ ベドチン (遺伝子組換え)	CD30陽性の下記疾患末梢性T細胞リンパ腫	武田薬品工業(株)	
H30	H31.3.4	(31薬)第428号		ホリエチングリコール処理人免疫グロブリン	抗ドナー抗体陽性腎移植における術前脱感作	(一社)日本血液製剤機構	R1.12.20	献血ヴェノグロブリンIH5%静注0.5g/10mL 献血ヴェノグロブリンIH5%静注1g/20mL 献血ヴェノグロブリンIH5%静注2.5g/50mL 献血ヴェノグロブリンIH5%静注5g/100mL 献血ヴェノグロブリンIH5%静注10g/200mL 献血ヴェノグロブリンIH10%静注0.5g/5mL 献血ヴェノグロブリンIH10%静注2.5g/25mL 献血ヴェノグロブリンIH10%静注5g/50mL 献血ヴェノグロブリンIH10%静注10g/100mL 献血ヴェノグロブリンIH10%静注20g/200mL	ホリエチングリコール処理人免疫グロブリン	抗ドナー抗体陽性腎移植における術前脱感作	(社)日本血液製剤機構	
①H30	①H31.3.4	(31薬)第429号		sutimlimab	寒冷凝集素症患者における溶血抑制	①バイオペラティブ・ジャパン(株) ②サノフィ(株)	R4.6.20	Eジヤイモ点滴静注1.1g	スチムリマブ (遺伝子組換え)	寒冷凝集素症	サノフィ(株)	②吸収合併 (R1.6.21)
H30	H31.3.4	(31薬)第430号	2	アバコバン	顕微鏡的多発血管炎、多発血管炎性肉芽腫症	キッセイ薬品工業(株)	R3.9.27	タブネオスカセル10mg	アバコバン	顕微鏡的多発血管炎、多発血管炎性肉芽腫症	キッセイ薬品工業(株)	
H30	H31.3.4	(31薬)第431号		ラニビズマブ (遺伝子組換え)	未熟児網膜症	ノバルティス ファーマ(株)	R1.11.22	ルセンティス硝子体内注射液10mg/mL	ラニビズマブ (遺伝子組換え)	未熟児網膜症	ノバルティス ファーマ(株)	
①H30	①H31.3.25	(31薬)第432号		evinacumab	家族性高コレステロール血症 (ホモ接合体)	①(株)Integrated Development Associates ②コーヴァンス・ジャパン(株)	-	-	-	-	-	②吸収合併 (R1.5.14)
H30	H31.3.25	(31薬)第433号		リスジブラム	脊髄性筋萎縮症	中外製薬(株)	R3.6.23	エプリステイドライシロップ60 mg	リスジブラム	脊髄性筋萎縮症	中外製薬(株)	
H30	H31.3.25	(31薬)第434号		ニンテダニブエタンソルホン酸塩	全身性強皮症に伴う間質性肺疾患	日本ベーリンガーインゲルハイム(株)	R1.12.20	オフェカプセル100mg オフェカプセル150mg	ニンテダニブエタンソルホン酸塩	全身性強皮症に伴う間質性肺疾患	日本ベーリンガーインゲルハイム(株)	
R1	R1.5.16	(31薬)第435号		デフィプロチドナトリウム	肝類洞閉塞症候群 (肝中心静脈閉塞症)	日本新薬(株)	R1.6.18	デファイテリオ静注200mg	デフィプロチドナトリウム	肝類洞閉塞症候群 (肝中心静脈閉塞症)	日本新薬(株)	指定を受けた予定される効能又は効果の変更に伴う、(30薬)第419号からの指定付替え品目。
R1	R1.5.30	(31薬)第436号		larotrectinib	NTRK 融合遺伝子陽性の局所進行又は遠隔転移を有する固形癌	バイエル薬品(株)	R3.3.23	ヴァイトラックピカプセル25mg ヴァイトラックピカプセル100mg ヴァイトラックピ内用液20mg/mL	ラロトレクチンブ硫酸塩	NTRK 融合遺伝子陽性の進行・再発の固形癌	バイエル薬品(株)	
R1	R1.5.30	(31薬)第437号		アレクチニブ塩酸塩	ALK 融合遺伝子陽性の未分化大細胞リンパ腫	中外製薬(株)	R2.2.21	アレセンサカプセル150mg	アレクチニブ塩酸塩	再発又は難治性のALK 融合遺伝子陽性の未分化大細胞リンパ腫	中外製薬(株)	
R1	R1.5.30	(31薬)第438号		カプマチニブ塩酸塩水和物	MET 遺伝子変異陽性の非小細胞肺癌	ノバルティス ファーマ(株)	R2.6.29	タブレクタ錠150mg タブレクタ錠200mg	カプマチニブ塩酸塩水和物	MET 遺伝子エクソン14スキッピング変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌	ノバルティス ファーマ(株)	
R1	R1.6.27	(31薬)第439号		アフリベルセプト (遺伝子組換え)	血管新生線内障	バイエル薬品(株)	R2.3.25	アイリーア硝子体内注射液40mg/mL アイリーア硝子体内注射用キット40mg/mL	アフリベルセプト (遺伝子組換え)	血管新生線内障	バイエル薬品(株)	
R1	R1.8.20	(31薬)第440号		ビルトラルセン	エクソン53スキッピングにより治療可能なジストロフィン遺伝子の欠失が確認されているデュシェンヌ型筋ジストロフィー	日本新薬(株)	R2.3.25	ビルテポ点滴静注250mg	ビルトラルセン	エクソン53スキッピングにより治療可能なジストロフィン遺伝子の欠失が確認されているデュシェンヌ型筋ジストロフィー	日本新薬(株)	
R1	R1.8.20	(31薬)第441号		チラブルチニブ塩酸塩	中枢神経系原発リンパ腫	小野薬品工業(株)	R2.3.25	ベレキシブル錠80mg	チラブルチニブ塩酸塩	再発又は難治性の中枢神経系原発リンパ腫	小野薬品工業(株)	
R1	R1.9.12	(31薬)第442号	4	KP-100IT	急性期における脊髄損傷進展抑制及び運動機能改善	クリングルファーマ(株)	-	-	-	-	-	
R1	R1.9.12	(31薬)第443号		サトラズマブ (遺伝子組換え)	視神経脊髄炎及び視神経脊髄炎関連疾患	中外製薬(株)	R2.6.29	エンスプリング皮下注120mgシリンジ	サトラズマブ (遺伝子組換え)	視神経脊髄炎スペクトラム障害 (視神経脊髄炎を含む)の再発予防	中外製薬(株)	

指定年度	指定日	指定番号	助成期間(年)	指定を受けた医薬品の名称	指定を受けた予定される効能又は効果	指定を受けた者の氏名又は名称	製造販売承認を受けた日	製造販売承認を受けた販売名	有効成分の一般名	製造販売承認を受けた効能又は効果	製造販売承認を受けた者の名称	備考
R1	R1.9.12	(31薬)第444号		アタリムマブ（遺伝子組換え）	壊疽性膿皮症	アブヴィ(同)	R2.11.27	ヒュミラ皮下注40mgシリンジ0.4mL ヒュミラ皮下注80mgシリンジ0.8mL ヒュミラ皮下注40mgペン0.4mL ヒュミラ皮下注80mgペン0.8mL	アタリムマブ（遺伝子組換え）	壊疽性膿皮症	アブヴィ(同)	
①R1 ②R2	①R1.11.19 ②R2.9.18	(31薬)第445号		andexanet alfa	直接作用型第Xa因子阻害剤（アピキサバン、リバロキサバン又はエドキサバン）投与中の患者における、生命を脅かす出血又は止血困難な出血の発現時の抗凝固作用の中和	①プリストル・マイヤースクイブ(株) ②アレクシオンファーマ(同)	R4.3.28	オンデキサ静注用200 mg	アンデキサネット アルファ（遺伝子組換え）	直接作用型第Xa因子阻害剤（アピキサバン、リバロキサバン又はエドキサバン）投与中の患者における、生命を脅かす出血又は止血困難な出血の発現時の抗凝固作用の中和	アレクシオンファーマ(同)	①指定取消（R2.9.18）
①R1 ②R4	①R1.11.19 ②R4.12.1	(31薬)第446号	3	システアミン塩酸塩	シスチン症における角膜シスチン結晶の溶解	①マイランEPD(同) ②ヴィアトリス製薬(株)	-	-	-	-	-	①企業統合（R4.12.1）
R1	R1.11.19	(31薬)第447号		チラブルチニブ塩酸塩	原発性マクログロブリン血症及びリンパ形質細胞リンパ腫	小野薬品工業(株)	R2.8.21	レキシル錠80mg	チラブルチニブ塩酸塩	原発性マクログロブリン血症及びリンパ形質細胞リンパ腫	小野薬品工業(株)	
R1	R1.11.19	(31薬)第448号		ボラツズマブ ベドチン（遺伝子組換え）	びまん性大細胞型B細胞リンパ腫	中外製薬(株)	R3.3.23 R4.8.24（効能・効果の追加）	ボライビー点滴静注用30mg ボライビー点滴静注用140mg	ボラツズマブ ベドチン（遺伝子組換え）	再発又は難治性のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫 びまん性大細胞型B細胞リンパ腫	中外製薬(株)	
R1	R1.11.19	(31薬)第449号		テボチニブ塩酸塩水和物	MET 遺伝子変異陽性の非小細胞肺癌	メルクバイオファーマ(株)	R2.3.25	テブミト錠250mg	テボチニブ塩酸塩水和物	MET 遺伝子エクソン14スキッピング変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌	メルクバイオファーマ(株)	
R1	R1.12.10	(31薬)第450号		プロタルマブ（遺伝子組換え）	全身性強皮症	協和キリン(株)	-	-	-	-	-	
R1	R1.12.10	(31薬)第451号		セクキヌマブ（遺伝子組換え）	X線基準を満たさない体軸性脊椎関節炎	ノバルティスファーマ(株)	R2.8.21	コセンティクス皮下注150mgペン コセンティクス皮下注150mgシリンジ	セクキヌマブ（遺伝子組換え）	既存治療で効果不十分な下記疾患 X線基準を満たさない体軸性脊椎関節炎	ノバルティスファーマ(株)	
①R1 ②R4	①R2.2.13 ②R4.12.1	(R2薬)第452号		PTC124	ナンセンス変異型デュシェンヌ型筋ジストロフィーの治療	①PTC Therapeutic International Limited ②PTC セラピューティクス株式会社	-	-	-	-	-	①会社分割（R4.12.1）
R1	R2.2.13	(R2薬)第453号		RO7234292	ハンチントン病	中外製薬(株)	-	-	-	-	-	
R1	R2.2.13	(R2薬)第454号		ミダゾラム	てんかん重積状態	武田薬品工業(株)	R2.9.25	プロラム口腔用液2.5mg プロラム口腔用液5mg プロラム口腔用液7.5mg プロラム口腔用液10mg	ミダゾラム	てんかん重積状態	武田薬品工業(株)	
R1	R2.2.13	(R2薬)第455号	2	Fostamatinib	慢性特発性血小板減少性紫斑病	キッセイ薬品工業(株)	R4.12.23	タバリズ錠100 mg タバリズ錠150 mg	ホスタマチニブナトリウム水和物	慢性特発性血小板減少性紫斑病	キッセイ薬品工業(株)	
R1	R2.2.13	(R2薬)第456号		Inebilizumab（遺伝子組換え）	視神経脊髄炎スペクトラム（NMOSD）の再発予防及び身体的障害の進行抑制	田辺三菱製薬(株)	R3.3.23	ユプリズ点滴静注100mg	イネピズマブ（遺伝子組換え）	視神経脊髄炎スペクトラム障害（視神経脊髄炎を含む）の再発予防	田辺三菱製薬(株)	
R1	R2.2.13	(R2薬)第457号		フェニル酢酸ナトリウム・安息香酸ナトリウム中心静脈投与用製剤	尿素サイクル異常症における急性の高アンモニア血症及び脳症	武田薬品工業(株)	-	-	-	-	-	

指定年度	指定日	指定番号	助成期間(年)	指定を受けた医薬品の名称	指定を受けた予定される効能又は効果	指定を受けた者の氏名又は名称	製造販売承認を受けた日	製造販売承認を受けた販売名	有効成分の一般名	製造販売承認を受けた効能又は効果	製造販売承認を受けた者の名称	備考
R1	R2.3.17	(R2薬)第458号		レレバクタム水和物/イミベネム水和物/シラスチンナトリウム	適応菌種 本剤に感性的カルバペネム耐性腸内細菌科細菌、カルバペネム耐性緑膿菌、カルバペネム耐性アシネトバクター属、その他のカルバペネム耐性グラム陰性菌 適応症 各種感染症	MSD(株)	R3.6.23	レカルブリオ配合点滴静注用	レレバクタム水和物/イミベネム水和物/シラスチンナトリウム	<適応菌種> 本剤に感性的大腸菌、シトロバクター属、クレブシエラ属、エンテロバクター属、セラチア属、緑膿菌、アシネトバクター属 ただし、カルバペネム系抗菌薬に耐性を示す菌株に限る <適応症> 各種感染症	MSD(株)	
R1	R2.3.17	(R2薬)第459号		オファツムマブ(遺伝子組換え)	多発性硬化症の再発予防及び身体的障害の進行抑制	ノバルティスファーマ(株)	R3.3.23	ケシンプタ皮下注20mgペン	オファツムマブ(遺伝子組換え)	下記患者における再発予防及び身体的障害の進行抑制 再発寛解型多発性硬化症 疾患活動性を有する二次性進行型多発性硬化症	ノバルティスファーマ(株)	
R1	R2.3.17	(R2薬)第460号		リツキシマブ(遺伝子組換え)	全身性強皮症	全薬工業(株)	-	-	-	-	-	
R1	R2.3.17	(R2薬)第461号		リツキシマブ(遺伝子組換え)	難治性の下記疾患 尋常性天疱瘡、落葉状天疱瘡	全薬工業(株)	R3.12.24	リツキシマブ点滴静注100 mg リツキシマブ点滴静注500 mg	リツキシマブ(遺伝子組換え)	難治性の尋常性天疱瘡及び落葉状天疱瘡	全薬工業(株)	
R1	R2.3.17	(R2薬)第462号		イデュルスルファーゼベータ(遺伝子組換え)脳室内投与用製剤	ムコ多糖症II型	クリニジェン(株)	R3.1.22	ヒュンタラーゼ脳室内注射液 15 mg	イデュルスルファーゼベータ(遺伝子組換え)	ムコ多糖症II型	クリニジェン(株)	
R1	R2.3.17	(R2薬)第463号		アラムツズマブ(遺伝子組換え)	同種造血幹細胞移植の前治療	サノフィ(株)	R2.12.25	マブキャンス点滴静注30mg	アラムツズマブ(遺伝子組換え)	同種造血幹細胞移植の前治療	サノフィ(株)	
①R1 ②R4	①R2.3.17 ②R4.9.21	(R2薬)第464号		Vestronidase alfa	ムコ多糖症VII型	①アマカス・セラピューティクス(株) ②Ultragenyx Japan(株)	R4.1.20	メブセヴィ点滴静注液10 mg	ベストロニダーゼ アルファ(遺伝子組換え)	ムコ多糖症VII型	アマカス・セラピューティクス(株)	①指定取消(R4.9.21)
R1	R2.3.17	(R2薬)第465号		オラパリブ	BRCA 遺伝子変異陽性の治癒切除不能な肺癌における維持療法	アストラゼネカ(株)	R2.12.25	リムバーザ錠100mg リムバーザ錠150mg	オラパリブ	BRCA 遺伝子変異陽性の治癒切除不能な肺癌における白金系抗悪性腫瘍剤を含む化学療法後の維持療法	アストラゼネカ(株)	
R2	R2.6.5	(R2薬)第466号		リツキシマブ(遺伝子組換え)	視神経脊髄炎及び視神経脊髄炎関連疾患	全薬工業(株)	R4.6.20	リツキシマブ点滴静注100mg リツキシマブ点滴静注500mg	リツキシマブ(遺伝子組換え)	視神経脊髄炎スベクトラム障害(視神経脊髄炎を含む)の再発予防	全薬工業(株)	
R2	R2.6.5	(R2薬)第467号		Efgartigimod	全身型重症筋無力症	アルジェニクス ジャパン(株)	R4.1.20	ウィフガート点滴静注400 mg	エフガルチギモド アルファ(遺伝子組換え)	全身型重症筋無力症(ステロイド剤又はステロイド剤以外の免疫抑制剤が十分に奏効しない場合に限る)	アルジェニクス ジャパン(株)	
R2	R2.6.5	(R2薬)第468号		Ianadelumab	遺伝性血管性浮腫の発作抑制	武田薬品工業(株)	R4.3.28	タクザイロ皮下注300 mgシリンジ	ラナデルマブ(遺伝子組換え)	遺伝性血管性浮腫の急性発作の発症抑制	武田薬品工業(株)	
R2	R2.6.5	(R2薬)第469号		レンパチニブメシル酸塩	切除不能な胸腺癌	イーザイ(株)	R3.3.23	レンビマカプセル4mg レンビマカプセル10mg	レンパチニブメシル酸塩	切除不能な胸腺癌	イーザイ(株)	
R2	R2.6.5	(R2薬)第470号		ギボシランナトリウム	急性肝性ポルフィリン症	Alnylam Japan(株)	R3.6.23	ギボラーリ皮下注189 mg	ギボシランナトリウム	急性肝性ポルフィリン症	Alnylam Japan(株)	
R2	R2.6.22	(R2薬)第471号		カボテグラビル	HIV-1感染症	ヴィーブヘルスケア(株)	-	-	-	-	-	
R2	R2.6.22	(R2薬)第472号		カボテグラビルナトリウム	HIV-1感染症	ヴィーブヘルスケア(株)	-	-	-	-	-	
R2	R2.6.22	(R2薬)第473号		リルピビルン	HIV-1感染症	ヤンセンファーマ(株)	-	-	-	-	-	
R2	R2.6.22	(R2薬)第474号		Lenabasum	全身性強皮症	科研製薬(株)	-	-	-	-	-	指定取消(R4.12.9)

指定年度	指定日	指定番号	助成期間(年)	指定を受けた医薬品の名称	指定を受けた予定される効能又は効果	指定を受けた者の氏名又は名称	製造販売承認を受けた日	製造販売承認を受けた販売名	有効成分の一般名	製造販売承認を受けた効能又は効果	製造販売承認を受けた者の名称	備考
R2	R2.6.22	(R2薬)第475号		セルメチニブ硫酸塩	神経線維腫症1型	①アストラゼナカ㈱ ②アレクシオン合同ファーマ㈱	R4.9.26	コセルゴカプセル10mg コセルゴカプセル25mg	セルメチニブ硫酸塩	神経線維腫症1型	アレクシオンファーマ(同)	②企業買収 (R3.10.25)
R2	R2.6.22	(R2薬)第476号		ベネトクラクス	急性骨髄性白血病	アヅヴィ(同)	R3.3.23	ベネクレクスタ錠10mg ベネクレクスタ錠50mg ベネクレクスタ錠100mg	ベネトクラクス	急性骨髄性白血病	アヅヴィ(同)	
R2	R2.8.17	(R2薬)第477号		人C1-インアクチベーター	遺伝性血管性浮腫の発作の発症抑制	CSLベーリング㈱	R4.9.26	ベリナート皮下注用2000	人C1-インアクチベーター	遺伝性血管性浮腫の急性発作の発症抑制	CSLベーリング㈱	
R2	R2.8.17	(R2薬)第478号		ジヌツキシマブ(遺伝子組換え)	神経芽腫	大原薬品工業㈱	R3.6.23	ユニツキシ点滴静注17.5 mg/5 mL	ジヌツキシマブ(遺伝子組換え)	大量化学療法後の神経芽腫	大原薬品工業	
R2	R2.8.17	(R2薬)第479号		イブルチニブ	原発性マクログロブリン血症及びリンパ形質細胞リンパ腫	ヤンセンファーマ㈱	R3.9.27 R4.12.23(効能・効果の追加)	イムブルピカプセル140mg	イブルチニブ	原発性マクログロブリン血症及びリンパ形質細胞リンパ腫 造血幹細胞移植後の慢性移植片対宿主病(ステロイド剤の投与で効果不十分な場合)	ヤンセンファーマ㈱	
R2	R2.8.17	(R2薬)第480号		ツツジノスタット	再発又は難治性の成人T細胞白血病リンパ腫	Huya Japan(同)	R3.6.23	ハイヤスタ錠10mg	ツツジノスタット	再発又は難治性の成人T細胞白血病リンパ腫	Huya Japan(同)	
R2	R2.8.17	(R2薬)第481号	3	コール酸	先天性胆汁酸代謝異常症	㈱レクメド	R5.3.27	オファコルカプセル50mg	コール酸	先天性胆汁酸代謝異常症	㈱レクメド	
R2	R2.8.17	(R2薬)第482号		グルカルピダーゼ(遺伝子組換え)	メトレキサート・ロイコリン救援療法によるメトレキサート排泄遅延時の解毒	大原薬品工業㈱	R3.9.27	メルグラーゼ静注用1000	グルカルピダーゼ(遺伝子組換え)	メトレキサート・ロイコリン救援療法によるメトレキサート排泄遅延時の解毒	大原薬品工業㈱	
R2	R2.8.17	(R2薬)第483号		ヘミガチニブ	FGFR2 融合遺伝子陽性の局所進行又は転移性胆管癌	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン(同)	-	-	-	-	-	指定取消 (R3.2.19)
R2	R2.9.18	(R2薬)第484号	3	サルグラモスチム(遺伝子組換え)	自己免疫性肺胞蛋白症	ノーベルファーマ㈱	-	-	-	-	-	
R2	R2.9.18	(R2薬)第485号		イペリムマブ(遺伝子組換え)	悪性胸膜中皮腫	プリストル・マイヤーズ スクイブ㈱	R3.5.27	F1_ヤローポイント静注用50mg	イペリムマブ(遺伝子組換え)	切除不能な進行・再発の悪性胸膜中皮腫	プリストル・マイヤーズ スクイブ㈱	
R2	R2.9.18	(R2薬)第486号		ハピナスブ アルファ(遺伝子組換え)	ムコ多糖症Ⅱ型	J C Rファーマ㈱	R3.3.23	イズカーゴ点滴静注用 10mg	ハピナスブ アルファ(遺伝子組換え)	ムコ多糖症Ⅱ型	J C Rファーマ㈱	
R2	R2.9.18	(R2薬)第487号		オリアダーゼ アルファ(遺伝子組換え)	酸性スフィンゴミエリナーゼ欠損症	サノフィ㈱	R4.3.28	ゼンフォザイム点滴静注用20 mg	オリアダーゼ アルファ(遺伝子組換え)	酸性スフィンゴミエリナーゼ欠損症	サノフィ㈱	
R2	R2.9.18	(R2薬)第488号		ミドスタウリン	FLT3 遺伝子変異陽性の急性骨髄性白血病	ノバルティスファーマ㈱	-	-	-	-	-	
R2	R2.11.25	(R2薬)第489号		BIIB067	筋萎縮性側索硬化症	バイオジェン・ジャパン㈱	-	-	-	-	-	
R2	R2.11.25	(R2薬)第490号		Rozanolixizumab	全身型重症筋無力症	ユーシービー・ジャパン㈱	-	-	-	-	-	
R2	R2.11.25	(R2薬)第491号	1, 3	シロリムス	難治性脈管腫瘍・脈管奇形	ノーベルファーマ㈱	R3.9.27	ラバリムス錠1mg	シロリムス	難治性リンパ管疾患	ノーベルファーマ㈱	
R2	R2.11.25	(R2薬)第492号		アバルグルコシダーゼ アルファ(遺伝子組換え)	糖尿病Ⅱ型	サノフィ㈱	R3.9.27	ネクスピアザイム点滴静注用100mg	アバルグルコシダーゼ アルファ(遺伝子組換え)	ポンベ病	サノフィ㈱	
R2	R2.11.25	(R2薬)第493号		ダラツムマブ(遺伝子組換え)・ポリヒアルロニダーゼアルファ(遺伝子組換え) 配合注射剤	全身性ALアミロイドーシス	ヤンセンファーマ㈱	R3.8.25	ダラキューロ配合皮下注	ダラツムマブ(遺伝子組換え)・ポリヒアルロニダーゼアルファ(遺伝子組換え) 配合注射剤	全身性ALアミロイドーシス	ヤンセンファーマ㈱	
R2	R2.11.25	(R2薬)第494号		ボルテゾミブ	全身性ALアミロイドーシス	ヤンセンファーマ㈱	R3.8.25	ベルケイド注射用3 mg	ボルテゾミブ	全身性ALアミロイドーシス	ヤンセンファーマ㈱	

指定年度	指定日	指定番号	助成期間(年)	指定を受けた医薬品の名称	指定を受けた予定される効能又は効果	指定を受けた者の氏名又は名称	製造販売承認を受けた日	製造販売承認を受けた販売名	有効成分の一般名	製造販売承認を受けた効能又は効果	製造販売承認を受けた者の名称	備考
R2	R2.11.25	(R2薬)第495号		セルベルカチニブ	RET融合遺伝子陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌 RET融合遺伝子陽性の根治切除不能な甲状腺癌 RET遺伝子変異陽性の根治切除不能な甲状腺髄様癌	日本イーライリリー(株)	R3.9.27 R4.2.25 (効能・効果の追加)	レットヴィモカプセル40 mg レットヴィモカプセル80 mg	セルベルカチニブ	RET融合遺伝子陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌 RET融合遺伝子陽性の根治切除不能な甲状腺癌、RET遺伝子変異陽性の根治切除不能な甲状腺髄様癌	日本イーライリリー(株)	
R2	R2.12.25	(R2薬)第496号		ルキノリチニブリン酸塩	造血幹細胞移植後の移植片対宿主病	ノバルティス ファーマ(株)	-	-	-	-	-	
R2	R2.12.25	(R2薬)第497号		イブルチニブ	造血幹細胞移植後の慢性移植片対宿主病	ヤンセンファーマ(株)	R3.9.27 R4.12.23 (効能・効果の追加)	イムブルピカアセル140mg	イブルチニブ	原発性マクログロブリン血症及びリンパ形質細胞リンパ腫 造血幹細胞移植後の慢性移植片対宿主病 (ステロイド剤の投与で効果不十分な場合)	ヤンセンファーマ(株)	
R2	R2.12.25	(R2薬)第498号		cipaglusosidase alfa	糖尿病Ⅱ型に対するミグルスタットとの併用療法	アマカス・セラビューティクス(株)	-	-	-	-	-	
R2	R2.12.25	(R2薬)第499号		ミグルスタット	糖尿病Ⅱ型に対するcipaglusosidase alfaとの併用療法	アマカス・セラビューティクス(株)	-	-	-	-	-	
R2	R2.12.25	(R2薬)第500号		3-ヨードベンジルグアニジン (¹³¹ I)	3-ヨードベンジルグアニジン (MIBG) シンチグラフィ陽性の難治性褐色細胞腫・パラガングリオーマ	富士フイルム富山化学(株)	R3.9.25	ライアットMIBG-1 131静注	3-ヨードベンジルグアニジン (131I)	3-ヨードベンジルグアニジン (MIBG) シンチグラフィ陽性の難治性褐色細胞腫・パラガングリオーマ	富士フイルム富山化学(株)	
R2	R3.2.19	(R3薬)第501号	2	アセノイラミン酸	GNEミオパチーによる筋力低下の進行抑制	ノーベルファーマ(株)	-	-	-	-	-	
R2	R3.2.19	(R3薬)第502号		concizumab	インヒビターを保有する先天性血液凝固第Ⅳ因子又は第Ⅹ因子欠乏患者の出血傾向の抑制	ノボ ノルディスク ファーマ(株)	-	-	-	-	-	
R2	R3.2.19	(R3薬)第503号		E7090	FGFR2 融合遺伝子を有する切除不能な胆道癌	イーザイ(株)	-	-	-	-	-	
R2	R3.2.19	(R3薬)第504号		KMW-1	深達性Ⅱ度又はⅢ度熱傷における壊死組織の除去	科研製薬(株)	R4.12.23	ネキソプリッド外用ゲル5 g	バイナツプルネア搾汁精製物	深達性Ⅱ度又はⅢ度熱傷における壊死組織の除去	科研製薬(株)	
R2	R3.2.19	(R3薬)第505号		ベミガチニブ	FGFR2 融合遺伝子陽性の治癒切除不能な胆道癌	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン(同)	R3.3.23	ベマジール4.5mg	ベミガチニブ	がん化学療法後に増悪したFGFR2 融合遺伝子陽性の治癒切除不能な胆道がん	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン(同)	
R2	R3.3.11	(R3薬)第506号		Susoctocog alfa	後天性血友病A患者における出血抑制	武田薬品工業(株)	-	-	-	-	-	
R2	R3.3.11	(R3薬)第507号		抗ヒト胸腺細胞ウマ免疫グロブリン	中等症以上の再生不良性貧血	ファイザー(株)	R5.3.27	アトガム点滴静注液250mg	抗ヒト胸腺細胞ウマ免疫グロブリン	中等症以上の再生不良性貧血	ファイザー(株)	
R2	R3.3.11	(R3薬)第508号		バリシチニブ	I型インターフェロン関連自己炎症性疾患(中候-西村症候群、乳児発症性STING関連血管炎、エカルディ・グティエール症候群)	日本イーライリリー(株)	-	-	-	-	-	
R2	R3.3.11	(R3薬)第509号		トラスツマブ(遺伝子組換え)	HER2過剰発現が確認された治癒切除不能な進行・再発の唾液腺癌	中外製薬(株)	R3.11.25	ハーセプチン注射用60 ハーセプチン注射用150	トラスツマブ(遺伝子組換え)	HER2陽性の根治切除不能な進行・再発の唾液腺癌	中外製薬(株)	
R2	R3.3.11	(R3薬)第510号		ニボルマブ(遺伝子組換え)	原発不明癌	小野薬品工業(株)	R3.12.24	オブジーボ点滴静注20 mg オブジーボ点滴静注100 mg オブジーボ点滴静注120 mg オブジーボ点滴静注240 mg	ニボルマブ(遺伝子組換え)	原発不明癌	小野薬品工業(株)	
R2	R3.3.11	(R3薬)第511号		レンパチニブメシル酸塩	子宮体癌	イーザイ(株)	R3.12.24	レンピマカプセル4 mg レンピマカプセル10 mg	レンパチニブメシル酸塩	がん化学療法後に増悪した切除不能な進行・再発の子宮体癌	イーザイ(株)	
R2	R3.3.11	(R3薬)第512号		テムプロリスマブ(遺伝子組換え)	子宮体癌	MSD(株)	R3.12.24	キイトルーダ点滴静注100 mg	テムプロリスマブ(遺伝子組換え)	がん化学療法後に増悪した切除不能な進行・再発の子宮体癌	MSD(株)	
R2	R3.3.11	(R3薬)第513号		sotorasib	KRAS G12C変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌	アムジェン(株)	R4.1.20	ルマケラス錠120 mg	ソトラシブ	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	アムジェン(株)	
R3	R3.5.24	(R3薬)第514号		エクリスマブ(遺伝子組換え)	ギラン・バレー症候群	アレクシオンファーマ(同)	-	-	-	-	-	

指定年度	指定日	指定番号	助成期間(年)	指定を受けた医薬品の名称	指定を受けた予定される効能又は効果	指定を受けた者の氏名又は名称	製造販売承認を受けた日	製造販売承認を受けた販売名	有効成分の一般名	製造販売承認を受けた効能又は効果	製造販売承認を受けた者の名称	備考
①R3 ②R3	①R3.5.24 ②R3.8.24	(R3薬)第515号	2	amifampridine	ランバート・イトン筋無力症候群による筋力低下の改善	①Catalyst Pharmaceuticals, Inc. ②ダイドーファーマ(株)	-	-	-	-	-	①指定取消 (R3.8.24)
R3	R3.5.24	(R3薬)第516号		バルドキソソメチル	アルポート症候群における腎機能の改善	協和キリン(株)	-	-	-	-	-	
R3	R3.6.21	(R3薬)第517号		タルク	外科手術による治療が困難な続発性難治性気胸	ノーベルファーマ(株)	R4.3.28	ユニタルク胸膜腔内注入用懸濁剤 4g	タルク	外科手術による治療が困難な続発性難治性気胸	ノーベルファーマ(株)	
R3	R3.6.21	(R3薬)第518号		TransCon PTH	副甲状腺機能低下症	Ascendis Pharma Bone Diseases A/S	-	-	-	-	-	
R3	R3.8.24	(R3薬)第519号		フェンフルミン塩酸塩	ドラベ症候群に伴うてんかん発作の治療	①Zogenix Japan(株) ②ユーシービージャパン(株)	R4.9.26	フィンテプラ内用液2.2mg/mL	フェンフルミン塩酸塩	他の抗てんかん薬で十分な効果が認められないDravet症候群患者におけるてんかん発作に対する抗てんかん薬との併用療法	ユーシービージャパン(株)	②吸収合併 (R4.8.8)
R3	R3.8.24	(R3薬)第520号		アシミニブ塩酸塩	前治療薬に抵抗性又は不耐容の慢性骨髄性白血病	ノバルティス ファーマ(株)	R4.3.28	セムアックス錠20mg セムアックス錠40mg	アシミニブ塩酸塩	前治療薬に抵抗性又は不耐容の慢性骨髄性白血病	ノバルティスファーマ(株)	
R3	R3.8.24	(R3薬)第521号		ポリリチド (遺伝子組換え)	骨端線閉鎖を伴わない軟骨無形成症	BioMarin Pharmaceutical Japan(株)	R4.6.20	ボックスゾゴ皮下注用0.4mg ボックスゾゴ皮下注用0.56mg ボックスゾゴ皮下注用1.2mg	ポリリチド (遺伝子組換え)	骨端線閉鎖を伴わない軟骨無形成症	BioMarin Pharmaceutical Japan(株)	
R3	R3.10.1	(R3薬)第522号		Nipocalimab	全身型重症筋無力症	ヤンセンファーマ(株)	-	-	-	-	-	
R3	R3.10.1	(R3薬)第523号		ブトシランナトリウム	トランスサイレチン型家族性アミロイドポリニューロパチー	Alnylam Japan(株)	R4.9.26	アムグトラ皮下注25mgシリンジ	ブトシランナトリウム	トランスサイレチン型家族性アミロイドポリニューロパチー	Alnylam Japan(株)	
R3	R3.10.1	(R3薬)第524号		エミズマブ (遺伝子組換え)	後天性血液凝固第 VIII 因子欠乏患者における出血傾向の抑制	中外製薬(株)	R4.6.20	ヘムライブラ皮下注30mg ヘムライブラ皮下注60mg ヘムライブラ注90mg ヘムライブラ皮下注105mg ヘムライブラ皮下注150mg	エミズマブ (遺伝子組換え) (効能・効果、用法・用量の追加)	後天性血友病A患者における出血傾向の抑制	中外製薬(株)	
R3	R3.10.1	(R3薬)第525号		イストラビル水和物	HIV-1 感染症	MSD(株)	-	-	-	-	-	
R3	R3.11.22	(R3薬)第526号		バレメスタットシル酸塩	再発又は難治性の成人T細胞白血病リンパ腫	第一三共(株)	R4.9.26	エザルミア錠50mg エザルミア錠100mg	バレメスタットシル酸塩	再発又は難治性の成人T細胞白血病リンパ腫	第一三共(株)	
R3	R3.11.22	(R3薬)第527号		オラパリブ	BRCA 遺伝子変異陽性の乳癌における術後薬物療法	アストラゼネカ(株)	R4.8.24	リムバーザ錠100mg リムバーザ錠150mg	オラパリブ	RCA遺伝子変異陽性かつHER2陰性で再発高リスクの乳癌における術後薬物療法	アストラゼネカ(株)	
R3	R3.11.22	(R3薬)第528号		Pegvaliase	フェニルケトン尿症	BioMarin Pharmaceutical Japan(株)	R5.3.27	パリンジック皮下注2.5mg パリンジック皮下注10mg パリンジック皮下注20mg	ペグバリアーゼ (遺伝子組換え)	フェニルケトン尿症	BioMarin Pharmaceutical Japan(株)	
R3	R3.12.17	(R3薬)第529号	2	トレプロスチニル	間質性肺疾患 (気腫合併肺線維症を含む) に伴う肺高血圧症	持田製薬(株)	-	-	-	-	-	
R3	R4.2.25	(R4薬)第530号		Soticlestat	他の抗てんかん薬で十分な効果が認められないDravet 症候群のてんかん発作に対する併用療法	武田薬品工業(株)	-	-	-	-	-	
R3	R4.2.25	(R4薬)第531号		Soticlestat	他の抗てんかん薬で十分な効果が認められないLennox-Gastaut 症候群のてんかん発作に対する併用療法	武田薬品工業(株)	-	-	-	-	-	
R3	R4.2.25	(R4薬)第532号		デュルバルマブ (遺伝子組換え)	切除不能な胆道癌	アストラゼネカ(株)	R4.12.23	イミフィンジ点滴静注120 mg イミフィンジ点滴静注500 mg	デュルバルマブ (遺伝子組換え)	治癒切除不能な胆道癌	アストラゼネカ(株)	
R3	R4.2.25	(R4薬)第533号		Marstacimab	インヒビターを保有する先天性血液凝固第 VIII 因子又は第 IX 因子欠乏患者の出血傾向の抑制	ファイザー(株)	-	-	-	-	-	

指定年度	指定日	指定番号	助成期間(年)	指定を受けた医薬品の名称	指定を受けた予定される効能又は効果	指定を受けた者の氏名又は名称	製造販売承認を受けた日	製造販売承認を受けた販売名	有効成分の一般名	製造販売承認を受けた効能又は効果	製造販売承認を受けた者の名称	備考
R3	R4.3.29	(R4薬)第534号		ダブラフェニブメシル酸塩	BRAF V600 遺伝子変異を有する進行・再発の固形腫瘍（悪性黒色腫、非小細胞肺癌及び結腸・直腸癌を除く）	ノバルティス ファーマ(株)	-	-	-	-	-	
R3	R4.3.29	(R4薬)第535号		トラメチニブ ジメチルスルホキシド付加物	BRAF V600 遺伝子変異を有する進行・再発の固形腫瘍（悪性黒色腫、非小細胞肺癌及び結腸・直腸癌を除く）	ノバルティス ファーマ(株)	-	-	-	-	-	
R3	R4.3.29	(R4薬)第536号	1	乾燥ホリエチレングリコール処理人免疫グロブリン	自己免疫性脳炎（ステロイドパルス療法で効果不十分であった場合）	①日本新薬(株) ②武田薬品工業(株)	-	-	-	-	-	②吸収分割（R4.10.3）
R3	R4.3.29	(R4薬)第537号		Maribavir	臓器移植（造血幹細胞移植も含む）におけるサイトメガロウイルス感染症の治療	武田薬品工業(株)	-	-	-	-	-	
R3	R4.3.29	(R4薬)第538号		セフィデロコルトシル酸塩 硫酸塩水和物	<適応菌種> セフィデロコルに感性の太腸菌、シロバクター属、肺炎桿菌、クレブシエラ属、エンテロバクター属、セラチア・マルセセンス、プロテウス属、モルガネラ・モルガニー、プロビデンシア・レットゲリ、緑膿菌、バークホルディア属、ステプトホモナス・マルトフィリア、アシネトバクター属、アクロモバクター属 ただし、カルバペネム系抗菌薬に耐性が考えられる菌株に限る <適応症> 各種感染症	塩野義製薬(株)	-	-	-	-	-	
R3	R4.3.29	(R4薬)第539号		depemokimab	好酸球増多症候群	グラクソ・スミスクライン(株)	-	-	-	-	-	
R4	R4.5.26	(R4薬)第540号		ダウルピシン塩酸塩・シタラピン配合リポソーム注射剤	急性骨髄性白血病	日本新薬(株)	-	-	-	-	-	
R4	R4.5.26	(R4薬)第541号	1	CNT-01	中性脂肪蓄積心血管症	トーアエイコー(株)	-	-	-	-	-	
R4	R4.5.26	(R4薬)第542号		メコバラミン	筋萎縮性側索硬化症（ALS）の病態及び機能障害の進行抑制	イーザイ(株)	-	-	-	-	-	
R4	R4.5.26	(R4薬)第543号		バルガンシクロビル塩酸塩	症候性先天性サイトメガロウイルス感染症の治療	田辺三菱製薬(株)	R5.3.27	パルクサイドシロップ5000mg	バルガンシクロビル塩酸塩	症候性先天性サイトメガロウイルス感染症	田辺三菱製薬(株)	
R4	R4.6.20	(R4薬)第544号		ベミガチニブ	FGFR1 融合遺伝子陽性の骨髄性又はリンパ性腫瘍	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン(同)	R5.3.27	ベマジール錠 4.5 mg	ベミガチニブ	FGFR1 融合遺伝子陽性の骨髄性又はリンパ性腫瘍	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン(同)	
R4	R4.6.20	(R4薬)第545号		アサンチジン	急性骨髄性白血病における寛解導入療法後の維持療法	プリストル・マイヤーズ スクイブ(株)	-	-	-	-	-	
R4	R4.6.20	(R4薬)第546号		TAK-611	異染性白質ジストロフィー	武田薬品工業(株)	-	-	-	-	-	
R4	R4.9.21	(R4薬)第547号		luspatercept	骨髄異形成症候群に伴う貧血	プリストル・マイヤーズ スクイブ(株)	-	-	-	-	-	
R4	R4.9.21	(R4薬)第548号		トラスツマブ デルクステカン（遺伝子組換え）	HER2 遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌	第一三共(株)	-	-	-	-	-	
R4	R4.12.9	(R4薬)第549号		ヘムブロズマブ（遺伝子組換え）	原発性縦隔大細胞型 B 細胞リンパ腫	MSD(株)	-	-	-	-	-	

指定年度	指定日	指定番号	助成期間(年)	指定を受けた医薬品の名称	指定を受けた予定される効果又は効果	指定を受けた者の氏名又は名称	製造販売承認を受けた日	製造販売承認を受けた販売名	有効成分の一般名	製造販売承認を受けた効果又は効果	製造販売承認を受けた者の名称	備考
R4	R4.12.16	(R4薬)第550号		Maralixibat chloride	アラジール症候群	武田薬品工業㈱	-	-	-	-	-	
R4	R4.12.16	(R4薬)第551号		Maralixibat chloride	進行性家族性肝内胆汁うっ滞症	武田薬品工業㈱	-	-	-	-	-	
R4	R4.12.16	(R4薬)第552号		ケノデオキシコール酸	脳髄黄色腫症	藤本製薬㈱	-	-	-	-	-	
R4	R4.12.16	(R4薬)第553号		Rilzabrutinib	慢性特発性血小板減少性紫斑病	サノフィ㈱	-	-	-	-	-	
R4	R4.12.16	(R4薬)第554号		エフガルチギモド アルファ (遺伝子組換え)	慢性特発性血小板減少性紫斑病	アルジェニクスジャパン㈱	-	-	-	-	-	
R4	R4.12.16	(R4薬)第555号		apadamtase alfa/cinaxadamtase alfa	血栓性血小板減少性紫斑病	武田薬品工業㈱	-	-	-	-	-	
R4	R5.2.22	(R5薬)第556号		ダニコバン	発作性夜間ヘモグロビン尿症	アレクシオンファーマ(同)	-	-	-	-	-	
R4	R5.2.22	(R5薬)第557号		ニボルマブ (遺伝子組換え)	悪性中皮腫 (悪性胸膜中皮腫を除く)	小野薬品工業㈱	-	-	-	-	-	
R4	R5.2.22	(R5薬)第558号		マシテンタン	外科的治療不適応又は外科的治療後に残存・再発した慢性血栓塞栓性肺高血圧症	ヤンセンファーマ㈱	-	-	-	-	-	
R4	R5.2.22	(R5薬)第559号		エルラナタマブ (遺伝子組換え)	多発性骨髄腫	ファイザー㈱	-	-	-	-	-	
R4	R5.3.27	(R5薬)第560号		リツキシマブ (遺伝子組換え)	下記の臓器移植における抗体関連型拒絶反応の治療 腎移植、肝移植、心移植、肺移植、膵移植、小腸移植	全薬工業㈱	-	-	-	-	-	
R4	R5.3.27	(R5薬)第561号		リツキシマブ (遺伝子組換え)	下記の臓器移植における抗体関連型拒絶反応の抑制 腎移植、肝移植、心移植、肺移植、膵移植、小腸移植	全薬工業㈱	-	-	-	-	-	
R4	R5.3.27	(R5薬)第562号		lonafarnib	ハッチンソン・ギルフォード・プロジェリア症候群及びLMNA 変異又は ZMPSTE24 変異によるプロセシン <small>ダネ全株のテロシロイド、ニモルチ</small>	アンジェス㈱	-	-	-	-	-	
R4	R5.3.27	(R5薬)第563号		fidrisertib	進行性骨化性線維異形成症	IPSEN ㈱	-	-	-	-	-	
R4	R5.3.27	(R5薬)第564号		フリシマブ (遺伝子組換え)	新生血管を伴う網膜色素線条	中外製薬㈱	-	-	-	-	-	