

関係各位

公益社団法人 福岡県薬剤師会薬事情報センター

## 後発医薬品等の薬価基準追補収載のお知らせ

厚生労働省は令和7年6月12日、後発医薬品の薬価基準追補収載を告示しました。収載数は19成分、33規格、38品目で、うち新しく後発医薬品として収載されたのは、2成分、3規格、5品目です。保険適用は6月13日からです。また、同時に先発医薬品の剤形追加等が官報告示されています。

### 【初収載の後発医薬品】

#### 〔内用薬〕

薬効分類等	成分名	先発品（メーカー）	後発品の規格単位 配合剤の販売名等
396 糖尿病用薬	ビルダグリプチン・メ トホルミン塩酸塩	エクメット配合錠 LD // HD (ノバルティス ファーマ～住友ファーマ)	1錠 1錠 メホビル™配合錠 LD・HD 「トーフ」・「日新」

#### 〔外用薬〕

薬効分類等	成分名	先発品（メーカー）	後発品の規格単位
629 抗真菌薬	エフィナコナゾール	クレナフィン爪外用液 10%（科研）	10% 1g

- ◆収載品目は官報に告示され、官報ホームページにも掲載されています。  
令和7年6月12日 官報（号外第130号）厚生労働省告示第179号 1頁～3頁。  
下記をご参照ください。

<https://www.kanpo.go.jp/20250612/20250612g00130/20250612g001300001f.html>

- ◆後発医薬品調剤体制加算の算定要件となっている後発品数量シェアの算定の分母に組み入れられることになる日は、いずれも令和7年10月1日より。

詳細は厚労省ホームページを参照（<https://www.mhlw.go.jp/topics/2025/04/tp20250401-01.html>）。

薬価基準収載品目リスト及び後発医薬品に関する情報について（令和7年6月13日適用）

目次5. その他（各先発医薬品の後発医薬品の有無に関する情報）

### 【先発医薬品の剤形追加等】

#### 〔内用薬〕

劇：劇薬、処：処方箋医薬品、生：生物由来製品

分類	医薬品名（会社名）	規格単位/識別	薬価（円）	規制	備考（成分、薬効）
396	カナリア配合 OD 錠 (田辺三菱～第一三共)	1T  淡黄褐色素錠 カナリアOD	208.50	処	テネリグリプチン臭化水素酸塩水和物・カナグリフロジン水和物 1錠中の含量：テネリグリプチンとして20mg/ カナグリフロジンとして100mg 適応は、2型糖尿病。ただし、テネリグリプチン臭化水素酸塩水和物及びカナグリフロジン水和物の併用による治療が適切と判断される場合に限る。 新剤形（既発売品は、カナリア™配合錠）。

#### 〔注射薬〕

分類	医薬品名（会社名）	規格単位	薬価（円）	規制	備考（成分、薬効）
399	プラリア HI 皮下注 60mg シリンジ 0.5mL (第一三共)	60mg0.5mL 1筒	24,939	劇 処 生	デノスマブ（遺伝子組換え） ヒト型抗RANKLモノクローナル抗体。 適応は、骨粗鬆症、関節リウマチに伴う骨びらんの進行抑制。 新規規格（既発売品は、プラリア™皮下注60mgシリンジ（60mg/mL）で、本剤は高濃度製剤（60mg/0.5mL）。 キット製品。