

バイオ後続品の使用に関して【入院】

バイオ後続品とは？

バイオ後続品（バイオシミラー）とは、国内で既に新有効成分含有医薬品として承認された**バイオテクノロジー応用医薬品（先行バイオ医薬品）**と**同等／同質の品質、安全性、有効性を有する医薬品**として、異なる製造販売業者により開発される医薬品です。

バイオ後続品使用体制加算（入院初日）100点

入院している患者さんに対して、バイオ後続品の有効性や安全性について十分な説明を行った上で使用し、以下の数量割合の基準を達成した場合、入院期間中1回に限り算定されます

置き換え割合80%以上が目標のバイオ医薬品

(イ)エポエチン
(ロ)リツキシマブ
(ハ)トラスツズマブ
(ニ)テリパラチド

置き換え割合50%以上が目標のバイオ医薬品

(イ)ソマトロピン (ハ)エタネルセプト
(ホ)ベバシズマブ (ト)インスリンアスパルト
(ロ)インフリキシマブ (ニ)アガルシダーゼベータ
(ヘ)インスリンリスプロ (チ)アダリムマブ

バイオ後続品の使用に関して【外来】

バイオ後続品とは？

バイオ後続品（バイオシミラー）とは、国内で既に新有効成分含有医薬品として承認された**バイオテクノロジー応用医薬品（先行バイオ医薬品）**と**同等／同質の品質、安全性、有効性を有する医薬品**として、異なる製造販売業者により開発される医薬品です。

バイオ後続品導入初期加算 月1回に限り150点

入院中の患者さん以外に対し、バイオ後続品に係る説明を行いバイオ後続品を使用した場合は、バイオ後続品導入初期加算として、当該バイオ後続品の初回の使用日の属する月から起算して3月を限度として算定されます

承認品目一覧（一部掲載）

| 先行バイオ医薬品 | バイオ後続品 | 先行バイオ医薬品 | バイオ後続品 |
|----------|------------|----------|------------|
| ヒュミラ | アダリムマブBS | アバスチン | ベバシズマブBS |
| ルセンチス | ラニビズマブBS | リツキサン | リツキシマブBS |
| レミケード | インフリキシマブBS | ハーセプチン | トラスツズマブBS |
| フォルテオ | テリパラチドBS | グラン | フィルグラスチムBS |