

写

保医発0616第2号  
平成23年6月16日

地方厚生（支）局医療課長  
都道府県民生主管部（局）  
国民健康保険主管課（部）長  
都道府県後期高齢者医療主管部（局）  
後期高齢者医療主管課（部）長

殿

厚生労働省保険局医療課長

スプリセル錠20mg及び同50mgの薬事法上の効能・効果等の変更に伴う  
留意事項通知の一部改正について

スプリセル錠20mg及び同50mgについては、「使用薬剤の薬価（薬価基準）等の一部改正について」（平成21年3月13日保医発0313第2号）において、保険適用上の取扱いに係る留意事項を通知しているところですが、平成23年6月16日付で本製剤の薬事法上の効能・効果等が変更されたことに伴い、同留意事項の一部を下記のとおり改正し、本日から適用することとしますので、その取扱いに遺漏のないよう、貴管下の保険医療機関、審査支払機関等に対して周知徹底をお願いいたします。

記

- 1 スプリセル錠20mg及び同50mgに係る留意事項について  
本製剤の効能・効果が「慢性骨髄性白血病」に変更されたことに伴い、従前の「使用薬剤の薬価（薬価基準）等の一部改正について」（平成21年3月13日保医発0313第2号）の記の2の(2)は削除する。

(参考：新旧対照表)

◎「使用薬剤の薬価（薬価基準）等の一部改正について」（平成21年3月13日保医発0313第2号）の記の2の(2)①及び②

改 正 後	現 行
2 (2) 削除	2 (2) スプリセル錠20mg、スプリセル錠50mg  ① 本製剤の慢性骨髓性白血病に係る効能又は効果は、「イマチニブ抵抗性の慢性骨髓性白血病」であること。 ② 本製剤の効能又は効果に関する使用上の注意に、「慢性骨髓性白血病患者に本剤を使用する際には、イマチニブに効果不十分又は忍容性のない患者を選択すること。」と記載されているので、使用に当たっては十分留意すること。