

バイオ後続品使用体制加算の施設基準に係る届出書添付書類

1 バイオ後続品の使用を促進するための体制の整備		
	バイオ後続品の品質、安全性、安定供給体制等の情報を入手・評価する手順	
2 バイオ医薬品の使用状況		
	直近1年間（開始年月）	年 月
	直近1年間（終了年月）	年 月
	次に掲げる成分について、当該保険医療機関において調剤した先行バイオ医薬品及びバイオ後続品の規格単位数量に占めるバイオ後続品の規格単位数量の割合 （当該保険医療機関において調剤した先行バイオ医薬品及びバイオ後続品の規格単位数量の合計が50以上の成分についてのみ記載すること。）	
	エポエチン	%
	リツキシマブ	%
	トラスツズマブ	%
	テリパラチド	%
	ラニビズマブ	%
	インスリングラルギン	%
	ダルベポエチン	%
	フィルグラスチム	%
	次に掲げる成分について、当該保険医療機関において調剤した先行バイオ医薬品及びバイオ後続品の規格単位数量に占めるバイオ後続品の規格単位数量の割合 （当該保険医療機関において調剤した先行バイオ医薬品及びバイオ後続品の規格単位数量の合計が50以上の成分についてのみ記載すること。）	
	ソマトロピン	%
	インフリキシマブ	%
	エタネルセプト	%
	アガルシダーゼベータ	%
	ペバシズマブ	%
	インスリンリスプロ	%
	インスリンアスパルト	%
	アダリムマブ	%
	アフリベルセプト	%
	ウステキヌマブ	%
	ペグフィルグラスチム	%
	トシリズマブ	%

〔記載上の注意〕

- 1 バイオ後続品の採用について検討を行う委員会等の名称、目的、構成員の職種・氏名等、検討する内容、開催回数等を記載した概要を添付すること。
- 2 規格単位数量とは、使用薬剤の薬価（薬価基準）別表に規定する規格単位ごとに数えた数量のことをいう。