

2023年12月20日



PDRファーマ株式会社

アミロイド PET 検査用イメージング剤「アミヴィッド®静注」の 保険適用に関するお知らせ

PDRファーマ株式会社(本社:東京都中央区/代表取締役社長:棚橋 進)は、「アミヴィッド®静注」(一般名:フロルベタピル(¹⁸F)、以下、本剤)が、本日、保険適用となりましたことをごお知らせいたします。

- 販売名:アミヴィッド®静注
- 効能 又は 効果:アルツハイマー病による軽度認知障害又は認知症が疑われる患者の脳内アミロイドベータプラークの可視化
- 保険適用日:2023年12月20日

保険適用の背景として、本年9月に承認されたエーザイ株式会社の「レカネマブ(一般名)」の保険適用にあわせアミロイドPET^{※1}イメージングに保険償還価格が設定され、これに伴いアミロイドPETイメージング剤は保険償還価格を定めない使用医薬品^{※2}に追加されました。このため、本剤を使用したアミロイドPETイメージングは、「レカネマブ」製剤の投与の可否を判断する目的でアミロイドβ病理を示唆する所見を確認する場合に限り、保険が適用されます。

高齢化の進展に伴い認知症患者が急速に増加している社会において、治療薬の登場により認知症の診療は新たな時代を迎えております。当社は総合的な認知症対策の中で「画像診断」の側面から、認知症疾患医療および認知症に苦しむ患者さんやそのご家族に貢献してまいります。

【アミヴィッド®静注(一般名:フロルベタピル(¹⁸F))について】

アミヴィッド®静注は、2016年12月に従来の放射性医薬品とは異なる「フレキシブルドーズ™製剤」として、国内で最初の製造販売承認を取得し、2023年8月31日にアルツハイマー病による軽度認知障害が疑われる患者さんに対する効能を追加しました。

アミヴィッド、AMYViDはAvid Radiopharmaceuticals, Inc.の登録商標です。

※1 Positron Emission Tomography の略

※2 薬価基準には記載されず、薬剤の費用が診療報酬上の点数に含まれている医薬品

PDRファーマについて

PDRファーマ株式会社は、1968年に事業を開始して以来、放射性医薬品等の製造・販売・研究開発等を通じて高品質の放射性医薬品を提供してまいりました。放射性医薬品による革新的な診断と治療の実現により、一人ひとりの生命(いのち)を輝かせることを当社ビジョンとして掲げており、現在 22 品目の SPECT 診断薬、2品目の PET 診断薬、及び8品目(3製品カテゴリー)の治療薬を国内で販売しております。詳細については、<https://www.pdradiopharma.com/>をご覧ください。

【本リリースに関するお問い合わせ先】

ペプチドリーム株式会社 IR 広報部 沖本

TEL:044-223-6612