2024年5月22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」 薬価基準収載のお知らせ

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、薬価基準に収載されましたことをお知らせいたします。

本剤を用いたアミロイド PET*検査は、昨年 12 月 20 日に、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、診療報酬により保険償還されております。この度、令和6年度診療報酬改定により、本剤を用いた PET 検査の診療報酬が、薬剤料と PET 検査の撮影等に係る技術料に分離され、本年6月1日以降、アミロイド PET 検査用イメージング剤である本剤に、薬剤料としての薬価が適用されることとなりました。

<製品概要>

■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

■薬 価 収 載 日:2024年 5月22日 ■薬 価 適 用 日:2024年 6月 1日

■算 定 薬 価:184,203円(370MBq1瓶)

高齢化の進展に伴い認知症患者が急速に増加している現代社会において、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。当社は本剤の臨床への普及を通じて「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、そして社会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。

^{**} Positron Emission Tomography の略

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 19 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