中央社会保険医療協議会 保険医療材料専門部会(第19回)議事次第

平成17年5月18日(水) 虎ノ門パストラル 鳳凰西の間(新館1階)

議題

- 1 特定保険医療材料の保険償還価格算定の基準について
- 2 その他



材料価格基準制度について

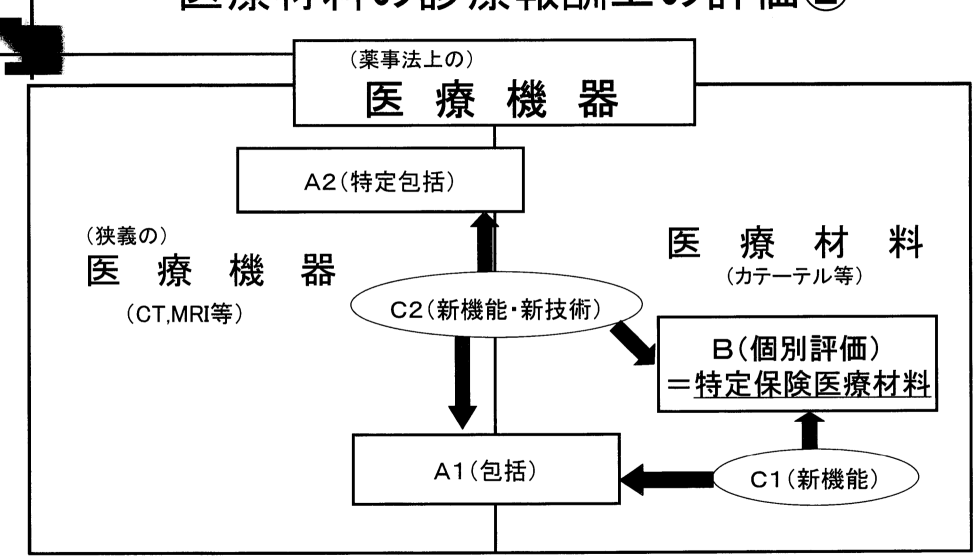


1. 特定保険医療材料とは

医療材料の診療報酬上の評価①

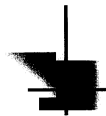
- A1(包括) いずれかの診療報酬項目において包括的に評価 されているもの(例:縫合糸、ガーゼ)
- A2(特定包括) 特定の診療報酬項目において包括的に評価 されているもの (例:眼内レンズ)
- B(個別評価) <u>=特定保険医療材料</u> <u>材料価格が個別に設定され評価されている</u> もの(例:ペースメーカー、人工関節)
- C1(新機能) 新たな機能区分が必要で、技術は既に評価されているもの(例:薬剤溶出型冠動脈ステント)
- C2(新機能・新技術) 新たな機能区分が必要で、技術が評価 されていないもの(例:植込み型補助人工心臓)

医療材料の診療報酬上の評価②





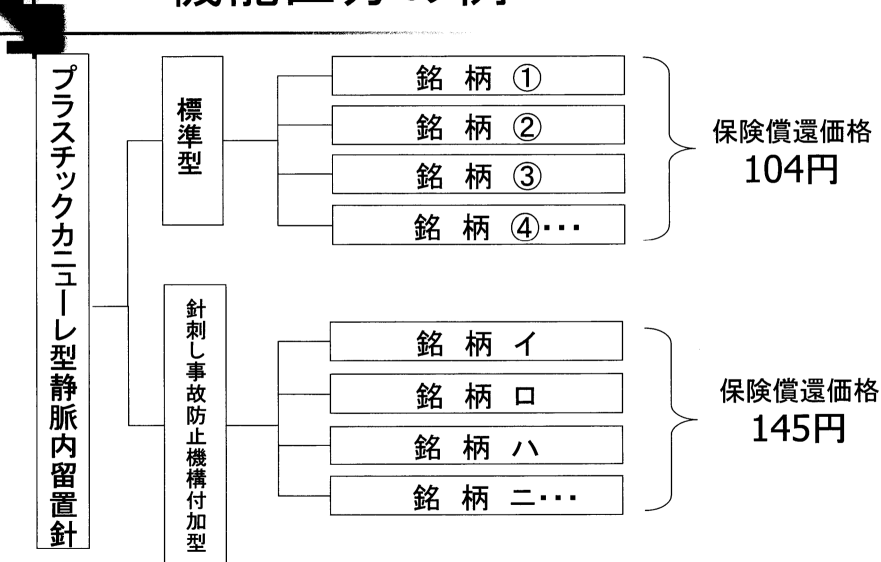
2. 材料価格基準制度

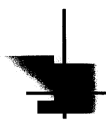


概要

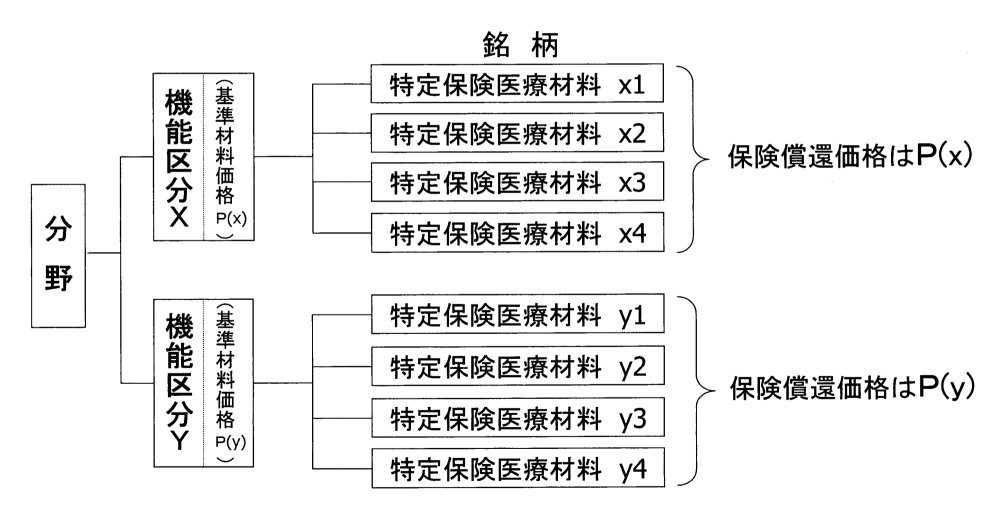
- ① 材料価格基準は、医療保険から保険医療機関や保険薬局(保険医療機関等)に支払われる際の特定保険医療材料の価格を定めたもの。
- ② 特定保険医療材料の構造、使用目的、医療上の 効能及び効果等からみて類似していると認めら れるものを一群として<u>機能区分</u>を定め、その機 能区分ごとの基準材料価格を厚生労働大臣が告 示する。
- ③ 材料価格基準で定められた価格は、医療機関又は薬局の実際の購入価格(<u>材料価格調査結果</u>)に 基づき定期的に改正。

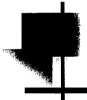
機能区分の例





機能区分(イメージ図)





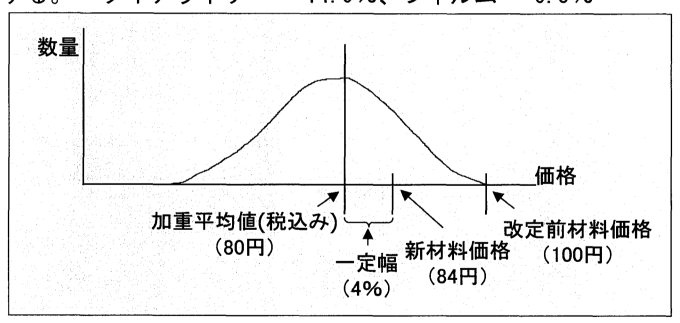
3. 既収載品の材料価格ルール



基本的なルール

○市場実勢価格加重平均値一定幅方式

材料価格調査において得た各機能区分に属する全ての既収載品の<u>市場実勢価格の加重平均値</u>に消費税を加えた算定値に<u>一定幅</u>(平成16年度においては4.0%%) を加算した額とする。 ※ダイアライザー= 14.0%、フィルム= 6.5%



新材料価格=

医療機関における購入価格の 加重平均値(税抜の市場実勢価格)

× 1+消費税率 × (地方消費税分含む。) + 一定幅



特例的なルール

再算定

国内価格と外国平均価格(英・米・独・仏)を比較し、<u>市場実勢価格</u>が 外国平均価格の

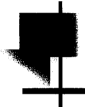
- (1) <u>2倍</u>を上回る場合、 あるいは、
- (2) <u>1.5倍を上回り、かつ、前々回の改定での基準材料価格からの下落率が15%以内である場合は、</u>

下記の算式を適用し、倍率に応じて価格を引き下げる(最大25%まで)。

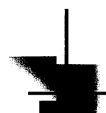
算定值 = 改定前材料価格

既存品外国平均価格 × 1.5

当該機能区分の属する分野の 各銘柄の市場実勢価格の加重平均値



4. 新規材料の価格算定ルール



基本的なルール

類似機能区分比較方式

構造、使用目的、医療上の効能・効果等の観点から類似性が 最も高い既存機能区分の材料価格を、当該新機能区分の材料価格 とすることを原則とする。なお、機能の内容により補正加算[※]が 行われる場合がある。

※補正加算

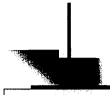
■ 画期性加算 40~100%

■ 有用性加算(I) 15~ 30%

■ 有用性加算(Ⅱ) 5~ 10%

■ 市場性加算(I) 10%

■ 市場性加算(Ⅱ) 3%



基本的なルール(詳細)

○画期性加算(40~100%)

次の要件を全て満たす新規収載品の属する新規機能区分イ 臨床上有用な新規の機序を有する医療用具であること。

- ロ 類似機能区分に属する既収載品に比して、高い有効性又は安全性を有することが、客観的に示されていること。
- ハ 当該新規収載品により、当該新規収載品の対象となる疾病 又は負傷の治療方法の改善が客観的に示されていること。

○有用性加算(I)(15~30%)

画期性加算の3つの要件のうちイ又はハのいずれか及び口を満たす新規収載品の属する新規機能区分

○有用性加算(Ⅱ)(5~10%)

次のいずれかの要件を満たす新規収載品の属する新規機能区分 イ 類似機能区分に属する既収載品に比して、高い有用性又は 安全性を有することが、客観的に示されていること。

- ロ 構造等における工夫により、類似機能区分に属する既収載品に比して、医療従事者への高い安全性を有することが、客観的に示されていること。
- ハ 当該新規収載品により、当該新規収載品の対象となる疾病 又は負傷の治療方法の改善が客観的に示されていること。
- 二 類似機能区分に属する既収載品に比して、当該新規収載品の使用後における廃棄処分等が環境に及ぼす影響が小さいことが、客観的に示されていること。

〇市場性加算(I)(10%)

薬事法第77条の2の規定に基づき、希少疾 病用医療機器として指定された新規 収載品 の属する新規機能区分

○市場性加算(Ⅱ)(3%)

類似機能区分に属する既収載品に比して、 当該新規収載品の推計対象患者数が少ない と認められる新規収載品の属する新規機能 区分

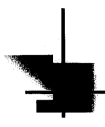
+



特例的なルール

O 原価計算方式

類似機能区分がない場合は、製造(輸入)原価に、 販売費及び一般管理費、営業利益、流通経費並びに消 費税及び地方消費税相当額を加えた額を新機能区分の 材料価格とする。



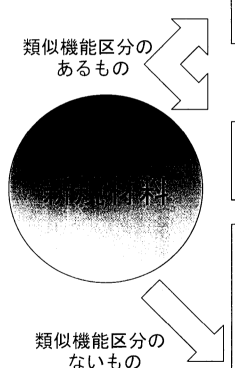
価格調整

<u>〇 価格調整</u>

①類似機能区分比較方式又は②原価計算方式により算定された材料価格が、外国平均価格の2倍に相当する額を上回る場合は、外国平均価格の2倍に相当する額に調整する。



まとめ



①. 類似機能区分 比較方式 (加算対象の場合) ①. 補正加算 画期性加算 40~100% 有用性加算(I)15~30% 有用性加算(I) 5~10% 市場性加算(I) 10% 市場性加算(II) 3%

①. 類似機能区分比較方式 (加算対象とならない場合) ③. 価格調整

・外国平均価格の2倍を超える場合は2倍の額

②. 原価計算方式

製造(輸入)原価 販売費、一般管理費 営業利益 流通経費 消費税等 ③. 価格調整

・外国平均価格の2倍を 超える場合は2倍の額



5. 材料価格算定の手続き

材料価格算定の手続き

