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年の実績(年月~年月)		
直近1年間のバイオ医薬品の使用回数(バイオ後続品の適応の		
ない患者に対して使用する先発バイオ医薬品は除く。)(①)		
施設基準通知の1の(3)のアに掲げるバイオ医薬品(バイオ		
後続品の適応のない患者に対して使用する先発バイオ医薬品		
は除く。)の規格単位数量(②)		
②のうち、バイオ後続品の規格単位数量(③)		
バイオ後続品の割合(④) (③/②)(%)		
施設基準通知の1の(3)のイに掲げるバイオ医薬品(バイオ		
後続品の適応のない患者に対して使用する先発バイオ医薬品		
は除く。)の規格単位数量(⑤)		
②のうち、バイオ後続品の規格単位数量(⑥)		
バイオ後続品の割合 (⑦) (⑥/⑤) (%)		

[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。