

費用対効果評価専門組織
競合品目・競合企業リスト

令和 5 年 1 月 11 日

品 目	ダラキュー口配合皮下注		
専門組織 年 月 日	令和 5 年 1 月 27 日	申請者	ヤンセンファーマ株式会社

上記品目に係る競合品目、競合企業及びその選定理由は以下のとおりです。

	販売名/一般名	競合企業名
競合品目 1	サークリサ点滴静注 100mg, 同点滴静注 500mg	サノフィ株式会社
競合品目 2	ニンラーロカプセル 2.3mg, 同力カプセル 3mg, 同カプセル 4mg	武田薬品工業株式会社
競合品目 3	エムプリシティ点滴静注用 300mg, 同点滴静注用 400mg	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社

競合品目を選定した理由
本品目の申請効能・効果は多発性骨髄腫であり、ダラツムマブ（遺伝子組換え）の抗体依存性細胞傷害作用等の薬理作用によって抗腫瘍作用を発揮する。また、ボルヒアルロニダーゼ アルファ（遺伝子組換え）を配合することによって、皮下投与が可能となった製剤である。
多発性骨髄腫の適応症を含む品目のうち、抗腫瘍作用を有する薬剤として、ダラザレックス点滴静注 100mg/400mg、サークリサ点滴静注 100mg/500mg、ニンラーロカプセル 2.3mg/3mg/4mg、エムプリシティ点滴静注用 300mg/400mg、カイプロリス点滴静注用 10mg/40mg、ファリーダックカプセル 10mg/15mg、ポマリストカプセル 1mg/2mg/3mg/4mg、レブラミドカプセル 2.5mg/5mg 及びベルケイド注射用 3mg が挙げられる。
ダラザレックス点滴静注 100mg/400mg 及びベルケイド注射用 3mg は自社品であることより、本品目と最も近い時期に発売された薬剤として、サークリサ点滴静注 100mg/500mg、ニンラーロカプセル 2.3mg/3mg/4mg 及びエムプリシティ点滴静注用 300mg/400mg を競合

品目に選定した。

費用対効果評価専門組織
競合品目・競合企業リスト

令和5年1月11日

品 目	ダラキュー口配合皮下注		
専門組織 年 月 日	令和5年1月27日	申請者	桐谷 麻美

上記品目に係る競合品目、競合企業及びその選定理由は以下のとおりです。

	販売名/一般名	競合企業名
競合品目 1	該当なし	該当なし

競合品目を選定した理由
本品目の効能・効果は「全身性 AL アミロイドーシス」である。本効能・効果で承認されている薬剤は以下 4 剤での併用レジメンのみで、いずれも併用することから競合品目はなしとした。 ・ダラキュー口配合皮下注 ・ベルケイド注射用 3mg ・注射用エンドキサン 100mg, 注射用同 500mg, 同錠 50mg ・デカドロン錠 0.5mg, 同錠 4mg