

調剤報酬改定Webセミナー

日 時

2026年 3月3日 (火) ※第1回・第2回とも同じ内容の講演です

第1回: 13:30~14:30 (第1回は15:00までに入室いただけますと最後までご視聴可能です)

第2回: 19:00~20:00 (第2回は20:30までに入室いただけますと最後までご視聴可能です)

改定内容を理解し、薬局への影響と対応を考える

演者

駒形 公大 様 株式会社Kaeマネジメント 代表取締役

薬局薬剤師が知っておくべき 処方元に影響がある診療報酬改定項目

司会者

川越 満 事業部長 木村情報技術株式会社 コンサナリスト®事業部

Webセミナー ご視聴方法

STEP1

ブラウザを起動し画面上部のアドレスバーにURLを入力してください。
右の画像からもアクセスしていただけます。

視聴用URL ▶ <https://gjm.pw/dsep0303>

※GoogleやYahoo!の検索欄からは視聴ページは表示されませんのでご注意ください。

STEP2

ボタンが有効になりましたら、「視聴する」ボタンをクリックしてください。
※「ライブ配信」欄にあるボタンは、本番1時間前から有効になります。

STEP3

ログイン画面に切り替わりましたらIDとパスワードをご入力ください。
参加登録画面にて必要事項を入力し、「登録」ボタンをクリックしましたら視聴画面に切り替わります。

ID

dsep

PASSWORD 260303



26/03/03

※QRコードは(株)デンソーウエーブの
登録商標です。

タイムシフトのご案内



タイムシフトとは講演時間を遡って視聴可能になる機能です。
視聴画面下部の枠内にある【黄色の点】を左に動かすことで、遡って視聴することができます。

事前視聴確認や当日の視聴に関して、技術的なトラブルやご不明な点などがございましたら、こちらまでご連絡ください。
木村情報技術株式会社サポート窓口 TEL: 0952-97-9167 お問い合わせフォーム: <https://3elive-inquiry.3esys.jp/>
平日9:00~18:00 (土・日・祝日を除く) ※本番当日はWebセミナー終了までサポートします

AG

オーソライズド・
ジェネリック医薬品

2026年3月

薬価基準収載

発売予定製品のご案内

処方箋医薬品^注
プラスグレル塩酸塩製剤

先発医薬品との効能又は効果・用法及び用量に相違あり(錠2.5mg/3.75mgのみ)

抗血小板剤

「**プラスグレル錠2.5mg/3.75mg/5mg「DSEP」** 「**プラスグレルOD錠20mg「DSEP」**

錠2.5mg



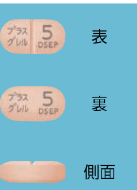
包	装	(PTP:乾燥剤入り)100錠 (10錠×10)
PTPシートサイズ		10錠シート L:83.0mm×W:31.0mm
錠剤サイズ		直径:6.7mm 厚さ:約3.2mm 質量:約107.5mg
先発医薬品名		エフィエント [®] 錠2.5mg(第一三共)

錠3.75mg



包	装	(瓶:バラ:乾燥剤入り)100錠 (PTP:乾燥剤入り)100錠 (10錠×10)・ 500錠 (10錠×50)
PTPシートサイズ		10錠シート L:91.0mm×W:37.0mm
錠剤サイズ		長径:7.3mm 短径:5.1mm 厚さ:約3.2mm 質量:約107.5mg
先発医薬品名		エフィエント [®] 錠3.75mg(第一三共)

錠5mg



包	装	(PTP:乾燥剤入り)16錠 (8錠×2)
PTPシートサイズ		8錠シート L:86.0mm×W:41.0mm
錠剤サイズ		長径:8.7mm 短径:4.7mm 厚さ:約2.9mm 質量:約107.5mg
先発医薬品名		エフィエント [®] 錠5mg(第一三共)

OD錠20mg



包	装	(PTP:乾燥剤入り)5錠 (5錠×1)
PTPシートサイズ		5錠シート L:114.0mm×W:37.0mm
錠剤サイズ		長径:14.1mm 短径:6.6mm 厚さ:約5.2mm 質量:約400mg
先発医薬品名		エフィエント [®] OD錠20mg(第一三共)

●錠剤・PTPシートはデザインを再現した製品イメージです。●錠剤は実物大です。●PTPシートは65%縮小です。

注)注意-医師等の処方箋により使用すること
詳細は電子化された添付文書(電子添文)をご参照ください。電子添文の改訂に
十分留意してください。

プラスグレル錠2.5mg/3.75mg/5mg
/OD錠20mg[DSEP]電子添文
(01)14987081186003

先発医薬品との相違点:虚血性脳血管障害(大血管アテローム硬化又は小血管の閉塞に伴う)後の再発抑制(脳梗塞発症リスクが高い場合に限る)における効能又は効果・用法及び用量の承認を取得しておりません。
先発医薬品との効能又は効果・用法及び用量における相違点の詳細は、「第一三共エスファ(株)ホームページ」

〔医療関係者向けサイト〕内、「製品情報」下部の【製品基本情報】⇒【先発品との効能効果等の相違】のPDFをご参照ください。

※オーソライズド・

ジェネリック(AG)とは?

きよだく
『許諾を受けたジェネリック医薬品』という意味です。先発医薬品メーカーから許可を得て
製造した、原薬、添加物および製法等が先発医薬品と同一のジェネリック医薬品です。

製造販売元

第一三共エスファ株式会社

東京都中央区日本橋本町3-5-1

販売提携

第一三共株式会社



東京都中央区日本橋本町3-5-1

[お問い合わせ先及び文献請求先]

第一三共エスファ株式会社 お客様相談室 ☎ 0120-100-601 受付時間:平日9:00~17:30(土・日・祝日・弊社休日を除く)

[夜間・休日 緊急時のお問い合わせ先]

日本中毒情報センター第一三共エスファ受付 ☎ 0120-856-838 受付時間:平日17:30~翌9:00及び土・日・祝日・弊社休日