【様式1】製造販売する品目数自社製造割合(任意)更新日: 2025年4月15日6

薬剤区分	薬価基準収載医薬品コード	YJコード	製造販売業者	品名	規格	配合剤	製造形態 (委受託)	原薬の製造国	原薬の	の複数購買品目	製剤製造業者	共同開発情報	共同開発品目
内用薬	2316012A1132	2316012A1132	ビオフェルミン製薬	ビオフェルミン配合散(ラクトミン)	1g	0	④包装等のみ委託	日本		Ę	非公表	単独開発	
内用薬			ビオフェルミン製薬	ビオフェルミン配合散(糖化菌)	1g	0		日本		j	非公表	単独開発	
内用薬	2316003B1058	2316003B1058	ビオフェルミン製薬	ビオスミン配合散(ビフィズス菌)	1g	0	①全て自社	日本		Ę	非公表	単独開発	
内用薬			ビオフェルミン製薬	ビオスミン配合散(ラクトミン)	1g	0		日本		j	非公表	単独開発	
内用薬	2316004B1036	2316004B1036	ビオフェルミン製薬	ビオフェルミンR散	1g		④包装等のみ委託	日本		Ę	非公表	単独開発	
内用薬	2316004F1020	2316004F1020	ビオフェルミン製薬	ビオフェルミンR錠	1錠		①全て自社	日本		Ę	非公表	単独開発	
内用薬	2316020F1029	2316020F1029	ビオフェルミン製薬	ビオフェルミン錠剤	1錠		④包装等のみ委託	日本		Ę	非公表	単独開発	
内用薬	2316020B1027	2316020B1027	ビオフェルミン製薬	ビオフェルミン散剤	1g		④包装等のみ委託	日本		j	非公表	単独開発	

【様式2】

更新日:2025年4月15日

(2025年度 第1版)

大項目	中項目	情報提供項目			回答							
	流通経路	流通経路 ・卸経由か、販社経由か、直販か		ビオフェルミン製薬株式会社→大正製薬株式会社 販売元:大正製薬株式会社、卸:スズケン、メデ		タルケーエスケー、アステム、ほくやく他						
	適正在庫の確保	卸業者が納期を指定する場合に、 当該指定納期に配送する体制の整備 品切れ品目数 平均社内在庫・流通在庫	体制あり、販売元の指定納期内納品体制を確保 品切れ品目数(過去一年間) 社内在庫、流通在庫(販売元在庫)の合計		0品目(2025年4月8日現 品目によって異なるが、全品目最低1.0ヶ月							
		医薬品医療機器法の遵守状況① 自社又は第三者により、各品目に係る要求事項(承認 事項等)の確認計画、実施率及び確認結果	販売元: 大正製薬株式会社 2025年度 確認計画: 6品目 実施率: 0% 確認結果: 適合 0品目、要改善 0品目、不 適合 0品目 ※第三者により確認した品目 変数 2023年度 確認計画: 6品目 実施率: 100% 確認結果: 適合 0品目、要改善 0品目、不 企会 0品目 ※第三者により確認した品目 変数 6品目、不適合 0品目 ※第三者により確認した品目数: 0									
製造管理及び品質管理・安		医薬品医療機器法の遵守状況② 自社又は第三者による製造所(自社及び委託先)の確 認計画、実施率及び確認結果 医薬品医療機器法の遵守状況について、経営層(薬事	数: 0 2025年度 確認計画:原薬・製剤製造所 実施率: 0% 確認結果: 一	2024年度 確認計画:原薬・製剤製造所 実施率:100% 確認結果:軽微な指摘事項及び中程度の指摘事 頃あり	ひた品目数: 0 2023年度 確認計画:原薬・製剤製造所 実施率: 100%							
定供給体制・リ	安定供給体制の確保	確認年月日:2024年1月12日										
スクマネジメント	安定供給に必要な 生産体制の確保	責任者及び担当者の有無と把握状況 製造ラインのトラブルに対する 回避対応マニュアルの有無と対応の内容 限界在庫量、安定供給警戒レベルの設定の有無 (特に、供給量の非常に多い医薬品、自社のシェアが	安定供給警戒レベルの設定はあり									
		品切れが発生した場合の手順の設定の有無 ・医療現場への迷惑を最小限にする体制	原薬製造所と品質取り決めを行うとともに、GMPを含む医薬品医療機器法に則った製造がなされているか、定期的に監査し、恒常的に製品の安定供給を行えるように管理している。 品切れ発生の可能性が高くなった段階で、同一含量規格品を製造する他社への連絡、製品供給先へ連絡する手順となっている。 事後対応として、品切れの原因(原薬、製造所、基準在庫の見直し)への対応を行うことも手順化されている。									
	回収実績	回収実績(3年程度)	クラス I - クラス I - クラス I - クラス II - クタース I	2023年度 — —	2024年度 — — —	2025年度 - - -						
	販売中止	販売中止の場合の情報提供 販売開始後7年以内に製造中止した品目数 (名称変更は含まない)		明、電話・メールでの連絡、ビオフェルミン製薬を 0品目(2025年4月1日現在)	株式会社HPへの掲載、お知らせ文書、卸業	者に情報提供を依頼						
		自社や業界団体のホームページへの掲載を含め、 資料請求への迅速な対応体制の確保 ・DI情報 ・電子添文 ・インタビューフォーム ・生物学的同等性試験、溶出試験データ ・安定性試験データ ・配合変化試験データ ・副作用データ ・患者用指導せん ・緊急安全性情報 ・「使用上の注意」改訂のお知らせ /等										
情報収	学術部門	学術部門の連絡先 MRの訪問体制	大正製薬株式会社 メディカルインフォメーシ 大正製薬株式会社において訪問体制を確保して									
集 · 提 供	安全性部門	安全性情報に係る緊急連絡体制 安全管理部門の体制	大正製薬株式会社のメディカルインフォメーシビオフェルミン製薬株式会社 信頼性保証部		ビオフェルミン製薬株式会社の安全管理部	3門へ速やかに情報提供いただく体制を確保しています。						
体 制 等	供給等に関する情報提供	医薬品目毎の採用実績に関する情報提供	大正製薬株式会社へお問い合わせください。									
	普及啓発活動	医療関係者に対するMR/ 学術部門等による説明会の実施状況(業界団体としての活動も含む) 患者・国民向けの普及啓発活動の実施状況	JATURY (1) 大正製薬株式会社のMRによる説明会等を実施 なし									
	都道府県協議会	(業界団体としての活動も含む)	なし									
			非上場									
	企業情報	業務停止等の重大な行政処分の有無 (5年以内)	なし			様式2=安定供給休制等を指標とした情報						

【様式2】

(2024年度 最終版)

大項目	中項目	情報提供項目	回答								
	流通経路	流通経路 ・卸経由か、販社経由か、直販か	流通経路 ビオフェルミン製薬株式会社→大正製薬株式会社→卸→医療機 販売元:大正製薬株式会社、卸:スズケン、メディパル、アル 取引先	関 プレッサ、共創未来G、バイタルケーエスケー、アステム、ほくやく他							
	納品体制	卸業者が納期を指定する場合に、 当該指定納期に配送する体制の整備									
	適正在庫の確保	品切れ品目数 平均社内在庫・流通在庫	品切れ品目数(過去一年間)	0品目(2025年3月31日時点) 異なるが、全品目最低1.0ヶ月以上確保(通常時)							
	注文先		内在庫、流通在庫(販売元在庫)の合計 品目によって 	. 共なるが、主由日取囚1.09 万以工唯体(地市時)							
		医薬品医療機器法の遵守状況① 自社又は第三者により、各品目に係る要求事項(承認 事項等)の確認計画、実施率及び確認結果	4年度 2022年度 計画:6品目 確認計画:6品目 率:100% 実施率:100% 結果:適合 0品目、要改善6品目、不確認結果:適合 6品目、要改善0品目、不適	0% 適合 5品目、要改善 1品 0品目 ※第三者により確認							
製造管理及び品質管	製造管理及び品質管理(GMP・ GQP)体制	医薬品医療機器法の遵守状況② 自社又は第三者による製造所(自社及び委託先)の確認計画、実施率及び確認結果	率:100% 実施率:100% 実施率:100%	原薬・製剤製造所 0% E微な指摘事項及び中程度の指							
1 理・安定供給		医薬品医療機器法の遵守状況について、経営層(薬事 業務責任役員など)の確認日		2023年4月21日							
柏体制・リス	安定供給体制の確保	「安定供給管理責任者」「安定供給責任者」を定め、 安定供給マニュアルに基づき運用、自社又は第3者によ り点検を実施している。	供給マニュアルは定めており、安定供給の状況は、毎月自社内で確認している								
クマ		医薬品、原料、資材の在庫管理の 在庫管理は、責任者、担当者を置き、常に把握できる体制を確保している									
ネジ		製造ラインのトラブルに対する 回避対応マニュアルの有無と対応の内容	各施設においては、日常点検手順に従い、設備の点検をし、トラブルの際は、逸脱管理手順に従い、対応している								
メント	安定供給に必要な 生産体制の確保	限界在庫量、安定供給警戒レベルの設定の有無 (特に、供給量の非常に多い医薬品、自社のシェアが	在庫量は特段設定していないが、安定供給に支障がないよう管理している 供給警戒レベルの設定はあり								
		原薬製造所の管理体制	製造所と品質取り決めを行うとともに、GMPを含む医薬品医療機器法に則った製造がなされているか、原	定期的に監査し、恒常的に製品の安定供給を行えるように管理している。							
	品切れ発生時の対応	品切れが発生した場合の手順の設定の有無 ・医療現場への迷惑を最小限にする体制 となっているか ・再発防止策につなげているか	れ発生の可能性が高くなった段階で、同一含量規格品を製造する他社への連絡、製品供給先へ連絡するヨ 対応として、品切れの原因(原薬、製造所、基準在庫の見直し)への対応を行うことも手順化されている	5.							
			スI2022年度2023年度	2024年度 —							
	回収実績	回収実績(3年程度)	ZII - ZIII -								
	販売中止	 	製薬株式会社のMRの訪問・面談による説明、電話・メールでの連絡、ビオフェルミン製薬株式会社HPへ中止品目数(直近3年間) 0品目(2025年3月31日時点)	の掲載、お知らせ文書、卸業者に情報提供を依頼							
	医療機関等への 情報提供	自社や業界団体のホームページへの掲載を含め、 資料請求への迅速な対応体制の確保 ・DI情報 ・電子添文 ・インタビューフォーム ・生物学的同等性試験、溶出試験データ ・安定性試験データ ・配合変化試験データ ・副作用データ ・患者用指導せん ・緊急安全性情報 ・「使用上の注意」改訂のお知らせ /等	 ・ DI情報 ・ 電子添文 ・ インタピューフォーム ・ 生物学的同等性試験 ・ 安定性試験データ ・ 配合変化試験データ ・ 患者用指導せん 上記の資料について、販売元である大正製薬株式会社を介して情報提供を行う体制を確保しています。 								
情報	学術部門	学術部門の連絡先 MRの訪問体制	製薬株式会社 メディカルインフォメーションセンター : 0120-591-818 製薬株式会社において訪問体制を確保しています。								
収集・提	安全性部門		製薬株式会社のメディカルインフォメーションセンターから同社の安全管理部門を介して、ビオフェルミ	ミン製薬株式会社の安全管理部門へ速やかに情報提供いただく体制を確保しています。							
供体制	供給等に関する		フェルミン製薬株式会社 信頼性保証部 3名(2025年3月31日時点) 製薬株式会社へお問い合わせください。								
等	情報提供	医療関係者に対するMR/ 学術部門等による説明会	製薬株式会社のMRによる説明会等を実施								
	普及啓発活動	の実施状況(業界団体としての活動も含む) 	大正製薬株式会社のMRによる説明会等を実施								
	都道府県協議会	都道府県協議会への活動に参加の有無 (業界団体としての活動も含む)									
		株式上場	場								
	企業情報	業務停止等の重大な行政処分の有無									
		(5年以内)		様式2 安定供給体制等を指標とした情							

【様式2】

(2023年度 最終版)

他											
「安定供給管理責任者」「安定供給責任者」を定め、 安定供給マニュアルに基づき運用、自社又は第3者によ 安定供給マニュアルは定めており、安定供給の状況は、毎月自社内で確認している り点検を実施している。											
医薬品、原料、資材の在庫管理の 責任者及び担当者の有無と把握状況 と施設においては、日常点検手順に従い、設備の点検をし、トラブルの際は、逸脱管理手順に従い、対応している の避対応マニュアルの有無と対応の内容 限界在庫量、安定供給警戒レベルの設定の有無 (特に、供給量の非常に多い医薬品、自社のシェアが 高い医薬品) に関連していないが、安定供給管理している 安定供給警戒レベルの設定はあり											
原薬製造所と品質取り決めを行うとともに、GMPを含む医薬品医療機器法に則った製造がなされているか、定期的に監査し、恒常的に製品の安定供給を行えるように管理している。 「発生した場合の手順の設定の有無 は場への迷惑を最小限にする体制 ているか ・ 正策につなげているか ・ 「上策につなげているか ・ 「上策につなげているか ・ 「上策につなけているか ・ 「上変につなけているか ・ 「上変にしているのでは、製造所、基準在庫の見直し)への対応を行うことも手順化されている。 ・ 「上変につなけているか・ 「上変にしているの対応を行うことも手順化されている。 ・ 「上変につなけているか・ 「上変にしているが、上変にしているが、上変にしているが、上変にしているが、上変にしているが、表現のに関係というに関係といるというに関係											
・DI情報 ・電子添文 ・インタピューフォーム ・患者用指導せん ・生物学的同等性試験 ・安定性試験 ・安定性試験データ ・配合変化試験データ ・配合変化試験データ 上記の資料について、ピオフェルミン製薬株式会社及び販売元である大正製薬株式会社のホームページへの掲載ほか、大正製薬株式会社を介して情報提供を行う体制を確保しています。											
ます。											
大正製薬株式会社のMRによる説明会等を実施											

(2022年度 最終版)

7 1	中項目	情報提供項目	回答										
	流通経路	流通経路	流通経路	ビオフェルミン製薬株式会社→大正製 販売元:大正製薬株式会社、卸:スズ		創未来G、バイ	['] タルケーエスケー、アステム、ほくやく他						
		・卸経由か、販社経由か、直販か	取引先										
	納品体制	卸業者が納期を指定する場合に、 当該指定納期に配送する体制の整備	体制あり、販売元の指定納期内納品体制を確保										
	適正在庫の確保	品切れ品目数	品切れ品目数(過去一年間)		0品目(2023年3月]31日時点)							
		平均社内在庫・流通在庫	社内在庫、流通在庫(販売元在庫)の合計 品目によって異なるが、全品目最低1.5月以上確保(通常時)										
	注文先	注文先	販売元:大正製薬株式会社										
		医薬品医療機器法の遵守状況① 自社又は第三者により、各品目に係る要求事項(承認 事項等)の確認計画、実施率及び確認結果	2022年度 2021年度 2020年度 確認計画: 6品目 確認計画: 5品目 確認計画: 5品目 実施率: 100% 確認結果: 適合 3品目、要改善 2品 確認結果: 適合 5品目 ※第三者により 確認結果: 適合 5品目、要改善 1品目、不適合 日、不適合 0品目 ※第三者により 0品目 ※第三者により確認した品目数: 0										
製造管里及が品質管里、安良共合業	袋道官埋及ひ品賞官埋(GMP・ GOP) 休制	医薬品医療機器法の遵守状況② 自社又は第三者による製造所(自社及び委託先)の確認計画、実施率及び確認結果		2021年度 確認計画:原薬・製剤製造所 実施率:100% 確認結果:軽微な指摘事項及び中程度 の指摘事項あり	認計画:原薬・製剤製造所 確認計画:原薬・製剤製造所 施率:100% 実施率:100% 認結果:軽微な指摘事項及び中程度 確認結果:軽微な指摘事項及び中程度								
		医薬品医療機器法の遵守状況について、経営層(薬事 業務責任役員など)の確認日	2022年度分 確認年月日:2023年4月21日	2021年度分 確認年月日:2022年8月17日	2020年度分 確認年月日:2021年2月10日								
		「安定供給管理責任者」「安定供給責任者」を定め、 安定供給マニュアルに基づき運用、自社又は第3者に より点検を実施している。											
		医薬品、原料、資材の在庫管理の 責任者及び担当者の有無と把握状況	 在庫管理は、責任者、担当者を置き、常に把握でき 	る体制を確保している									
		製造ラインのトラブルに対する 回避対応マニュアルの有無と対応の内容 各施設においては、日常点検手順に従い、設備の点検をし、トラブルの際は、逸脱管理手順に従い、対応している											
	安定供給に必要な生産体制の確保	限界在庫量、安定供給警戒レベルの設定の有無 (特に、供給量の非常に多い医薬品、自社のシェアが	限界在庫量は特段設定していないが、安定供給に対 安定供給警戒レベルの設定はあり	を 障がないよう管理している									
		原薬製造所の管理体制	原薬製造所と品質取り決めを行うとともに、GMPを	と含む医薬品医療機器法に則った製造が	なされているか、定期的に監査し、恒常	常的に製品の安	8定供給を行えるように管理している。						
	品切れ発生時の対応		品切れ発生の可能性が高くなった段階で、同一含量 事後対応として、品切れの原因(原薬、製造所、基										
			クラス I	2020年度	2021年度	2022年度							
	回収実績		クラスェ	_	_	_							
			クラスⅢ	_	_	_							
		販売中止の場合の情報提供	ビオフェルミン製薬株式会社のMRの訪問・面談に	」	・フェルミン製薬株式会社HPへの掲載	お知らせ文書	コ 						
	販売中止				フェルーン表来体」以立性ローバップは戦が								
	医療機関等への情報提供	(名称変更は含まない) 自社や業界団体のホームページへの掲載を含め、資料請求への迅速な対応体制の確保・DI情報・電子添文・インタビューフォーム・生物学的同等性試験、溶出試験データ・安定性試験データ・配合変化試験データ・配合変化試験データ・配合変化試験データ・配合変化試験データ・・副作用データ・患者用指導せん・緊急安全性情報・「使用上の注意」改訂のお知らせ /等	販売中止品目数(直近3年間) ・DI情報 ・電子添文 ・インタビューフォーム ・生物学的同等性試験 ・安定性試験データ ・配合変化試験データ ・配合変化試験データ ・患者用指導せん 上記の資料について、ピオフェルミン製薬株式会社のホームページへの掲載ほか、MRまたはお客様相談室による情報提供体制を確保しています。										
	学術部門		ビオフェルミン製薬株式会社 学術情報グループ ビオフェルミン製薬株式会社のMRによる訪問体制	を確保しています。(全国に配置)(20	023年3月31日時点)								
			 ビオフェルミン製薬株式会社のお客様相談室より3	マ全管理部門へ速やかな報告を行う体制。 マイン・ファイン・ファイン・ファイン・ファイン・ファイン・ファイン・ファイン・ファ									
	安全性部門												
	供給等に関する		ビオフェルミン製薬株式会社 信頼性保証部 薬制・GVPグループ4名(2023年3月31日時点) ビオフェルミン製薬株式会社のMRにて情報提供										
		医療関係者に対するMR/ 学術部門等による説明会の実施状況(業界団体としての活動も含む)	ビオフェルミン製薬株式会社のMRによる説明会等を実施(説明会1,039回、学会共催セミナー33回)										
		患者・国民向けの普及啓発活動の実施状況 (業界団体としての活動も含む)	なし										
	都道府県協議会への参画	都道府県協議会への活動に参加の有無 (業界団体としての活動も含む)	なし										
		株式上場	非上場										
			<u> </u>										

【様式4】 ここまでWebサイト公表(様式4)←

2025年4月 度更新分

更新日: 2025年4月15日

													供給計画に対する実績		
										の指数	の指数	の指数	の指数	の指数	の指数
薬剤区分	薬価基準収載 医薬品コード	YJコード	製造販売業者	品名	直近3年間の 供給状況	2022年度 供給実績数量	2023年度 供給実績数量	2024年度 供給実績数量	(参考) 初年度の10%に相当する 量	2024年10月	2024年11月	2024年12月	2025年1月	2025年2月	2025年3月
内用薬	2316012A1132	2316012A1132	ビオフェルミン製薬	ビオフェルミン配合散	②減少傾向	129,912,820	126,009,680	105,567,200	12,991,282	1.0	1.2	0.9	0.7	1.1	0.8
内用薬	2316003B1058	2316003B1058	ビオフェルミン製薬	ビオスミン配合散	⑤横這い	1,399,500	1,416,000	1,199,500	139,950	1.0	0.8	3.0	0.5	1.0	0.7
内用薬	2316004B1036	2316004B1036	ビオフェルミン製薬	ビオフェルミンR散	①増加傾向	31,671,160	46,886,000	43,556,580	3,167,116	1.0	1.5	1.3	1.1	1.8	0.7
内用薬	2316004F1020	2316004F1020	ビオフェルミン製薬	ビオフェルミンR錠	①増加傾向	81,570,400	111,575,500	109,196,000	8,157,040	1.0	1.1	1.6	0.8	1.5	1.0
内用薬	2316020F1029	2316020F1029	ビオフェルミン製薬	ビオフェルミン錠剤	①増加傾向	673,144,910	715,621,626	729,487,122	67,314,491	1.0	1.1	1.2	0.8	1.1	0.8
内用薬	2316020B1027	2316020B1027	ビオフェルミン製薬	ビオフェルミン散剤	①増加傾向	22,515,800	2,089,700	11,228,300	2,251,580	0.0	1.3	0.8	1.2	1.2	0.4

更新日: 2024年10月4日

2024年10月 度更新分

•		-								供給計画に対する実績 の指数	供給計画に対する実績 の指数	供給計画に対する実績 の指数	供給計画に対する実績 の指数	供給計画に対する実績 の指数	供給計画に対する実績 の指数
薬剤区分	薬価基準収載 医薬品コード	YJコード	製造販売業者	品名	直近3年間の 供給状況	2021年度 供給実績数量	2022年度 供給実績数量	2023年度 供給実績数量	(参考) 初年度の10%に相当する 量	2024年4月	2024年5月	2024年6月	2024年7月	2024年8月	2024年9月
内用薬	2316012A1132	2316012A1132	ビオフェルミン製薬	ビオフェルミン配合散	②減少傾向	145,146,660	129,912,820	126,009,680	14,514,666	1.0	1.0	1.0	0.5	0.8	0.8
内用薬	2316003B1058	2316003B1058	ビオフェルミン製薬	ビオスミン配合散	⑤横這い	1,460,500	1,399,500	1,416,000	146,050	0.7	1.8	1.0	1.0	0.3	0.9
内用薬	2316004B1036	2316004B1036	ビオフェルミン製薬	ビオフェルミンR散	①増加傾向	33,812,640	31,671,160	46,886,000	3,381,264	1.0	1.0	1.5	0.8	0.9	1.2
内用薬	2316004F1020	2316004F1020	ビオフェルミン製薬	ビオフェルミンR錠	①増加傾向	82,518,000	81,570,400	111,575,500	8,251,800	1.0	1.0	1.3	1.2	0.9	1.2
内用薬	2316020F1029	2316020F1029	ビオフェルミン製薬	ビオフェルミン錠剤	①増加傾向	647,582,550	673,144,910	715,621,626	64,758,255	1.1	0.9	1.3	0.8	1.0	0.9
内用薬	2316020B1027	2316020B1027	ビオフェルミン製薬	ビオフェルミン散剤	①増加傾向	0	22,515,800	2,089,700	0	0.0	1.0	1.3	1.0	0.9	0.8

内用薬

更新日: 2024年6月27日

2316020B1027

2316020B1027

ビオフェルミン散剤

ビオフェルミン製薬

①増加傾向

2024年4月 度更新分 供給計画に対する実績 供給計画に対する実績 供給計画に対する実績 供給計画に対する実績 供給計画に対する実績 供給計画に対する実績 の指数 の指数 の指数 の指数 の指数 の指数 (参考) 薬価基準収載 直近3年間の 2021年度 2022年度 2023年度 初年度の10%に相当する YJコード 製造販売業者 品名 2023年10月 薬剤区分 2023年11月 2023年12月 2024年1月 2024年2月 2024年3月 医薬品コード 供給状況 供給実績数量 供給実績数量 供給実績数量 量 ビオフェルミン製薬 145,146,660 2316012A1132 2316012A1132 ビオフェルミン配合散 ②減少傾向 129,912,820 126,009,680 14,514,666 1.0 内用薬 1.0 内用薬 2316003B1058 ビオスミン配合散 1,460,500 1,399,500 1,416,000 2316003B1058 ビオフェルミン製薬 ⑤横這い 146,050 内用薬 46,886,000 2316004B1036 2316004B1036 ビオフェルミン製薬 ビオフェルミンR散 ①増加傾向 33,812,640 31,671,160 3,381,264 内用薬 2316004F1020 2316004F1020 ビオフェルミン製薬 82,518,000 81,570,400 111,575,500 8,251,800 ビオフェルミンR錠 ①増加傾向 内用薬 2316020F1029 ビオフェルミン錠剤 647,582,550 2316020F1029 ビオフェルミン製薬 ①増加傾向 673,144,910 715,621,626 64,758,255

22,515,800

2,089,700

更新日: 2024年6月27日

2023年10月 度更新分

		-								供給計画に対する実績 の指数	供給計画に対する実績 の指数	供給計画に対する実績 の指数	供給計画に対する実績 (の指数	供給計画に対する実績 の指数	供給計画に対する実績 の指数
薬剤区分	薬価基準収載 医薬品コード	YJコード	製造販売業者	品名	直近3年間の 供給状況	2020年度 供給実績数量	2021年度 供給実績数量	2022年度 供給実績数量	(参考) 初年度の10%に相当する 量	2023年4月	2023年5月	2023年6月	2023年7月	2023年8月	2023年9月
内用薬	2316012A1132	2316012A1132	ビオフェルミン製薬	ビオフェルミン配合散	②減少傾向	144,398,960	145,146,660	129,912,820	14,439,896	1.0	1.0	1.0	1.3	1.0	1.2
内用薬	2316003B1058	2316003B1058	ビオフェルミン製薬	ビオスミン配合散	②減少傾向	1,500,000	1,460,500	1,399,500	150,000	1.0	1.0	0.7	1.8	0.8	1.5
内用薬	2316004B1036	2316004B1036	ビオフェルミン製薬	ビオフェルミンR散	②減少傾向	32,166,900	33,812,640	31,671,160	3,216,690	1.0	1.8	1.8	2.4	0.9	1.1
内用薬	2316004F1020	2316004F1020	ビオフェルミン製薬	ビオフェルミンR錠	②減少傾向	87,007,200	82,518,000	81,570,400	8,700,720	0.8	1.5	1.5	1.5	1.0	1.9
内用薬	2316020F1029	2316020F1029	ビオフェルミン製薬	ビオフェルミン錠剤	①増加傾向	607,250,786	647,582,550	673,144,910	60,725,079	1.0	1.0	1.0	1.0	0.8	1.0
内用薬	2316020B1027	2316020B1027	ビオフェルミン製薬	ビオフェルミン散剤	①増加傾向	0	0	22,515,800	0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0

更新日: 2024年6月27日

2023年4月 度更新分 供給計画に対する実績 供給計画に対する実績 供給計画に対する実績 供給計画に対する実績 供給計画に対する実績 供給計画に対する実績 の指数 の指数 の指数 の指数 の指数 の指数 (参考) 薬価基準収載 直近3年間の 2020年度 2021年度 2022年度 初年度の10%に相当する YJコード 製造販売業者 品名 2022年10月 2022年11月 2022年12月 薬剤区分 2023年1月 2023年2月 2023年3月 医薬品コード 供給状況 供給実績数量 供給実績数量 供給実績数量 量 144,398,960 2316012A1132 2316012A1132 ビオフェルミン製薬 ビオフェルミン配合散 ②減少傾向 145,146,660 129,912,820 14,439,896 0.8 内用薬 内用薬 2316003B1058 2316003B1058 ビオスミン配合散 ②減少傾向 1,500,000 1,460,500 1,399,500 150,000 ビオフェルミン製薬 内用薬 2316004B1036 2316004B1036 ビオフェルミン製薬 ビオフェルミンR散 ②減少傾向 32,166,900 33,812,640 31,671,160 3,216,690 0.5 内用薬 2316004F1020 2316004F1020 ビオフェルミン製薬 ビオフェルミンR錠 ②減少傾向 87,007,200 82,518,000 81,570,400 8,700,720 0.7 内用薬 607,250,786 2316020F1029 2316020F1029 ビオフェルミン製薬 ビオフェルミン錠剤 ①増加傾向 673,144,910 0.9 647,582,550 60,725,079 内用薬 2316020B1027 ①増加傾向 22,515,800 2316020B1027 ビオフェルミン製薬 ビオフェルミン散剤