

訂正 (H23/5/13)

5頁 表1について次表に差換え（黄色部分が変更）

表1 指定年度別の承認取得、開発、指定取消の状況

年度	総指定 品目数	希少疾病用医薬品 (品目数)				希少疾病用医療機器 (品目数)			
		指定	承認	開発中	取消	指定	承認	開発中	取消
5	42	40	33	0	7	2	2	0	0
6	29	29	18	1	11	0	0	0	0
7	13	11	7	0	4	2	1	0	1
8	29	28	22	1	6	1	0	0	1
9	4	4	2	1	1	0	0	0	0
10	13	13	9	1	3	0	0	0	0
11	16	14	12	1	1	2	2	0	0
12	10	9	8	1	0	1	0	0	1
13	10	8	4	2	2	2	2	0	0
14	5	5	5	0	0	0	0	0	0
15	7	7	6	1	0	0	0	0	0
16	11	11	8	2	1	0	0	0	0
17	5	3	2	1	0	2	1	1	0
18	17	17	13	3	1	0	0	0	0
19	9	8	6	2	0	1	1	0	0
20	21	16	7	9	0	5	1	4	0
21	7	4	1	3	0	3	0	3	0
22	16	15	0	15	0	1	0	1	0
計	264	242	163	44	37	22	10	9	3

27頁 表4の(17薬)第180号、及び34頁 表5の(21機)第18号について次表に差換え(黄色部分が変更)

指 定 年 度	指定日	指定番号	助成 期間 (年)	指定を受け た医療機器 の名称	指定を受けた、予定 される使用目的、効 能又は効果	指定を受け た申請者の 名称	製造販売承認を受けた 使用目的、効能又は 効果	製造販売承 認を受けた 者の名称	製造販売 承認を受 けた日	製造販売承認を 受けた販売名	備考
17	H17. 6. 2 0	(17薬)第180号		エダラボン	筋萎縮性側索硬化症	三菱ウェル ファーマ(株)	—	—	—	—	
20	H21. 3. 11	(21機)第18号		植込み型 補助人工心臓 システム	本品は、末期的心不全患者で心臓移植が必要な症例に対して循環改善を目的として使用される埋込み型左心補助人工心臓である。	テルモ(株)	本品は、心臓移植適応の重症心不全患者で、薬物療法や体外式補助人工心臓などの補助循環法によっても継続した代償不全に陥っており、かつ、心臓移植以外には救命が困難と考えられる症例に対して、心臓移植までの循環改善に使用される。	テルモ(株)	H22. 12. 8	DuraHeart左心 補助人工心臓 システム	