

「藥品給付規定」修訂對照表

第 8 節 免疫製劑 Immunologic agents

(自 107 年 9 月 1 日生效)

修訂後給付規定	原給付規定
<p>8.2.4.2. Etanercept(如 Enbrel) ; adalimumab(如 Humira); golimumab (如 Simponi); abatacept (如 Orencia); tocilizumab (如 Actemra); tofacitinib (如 Xeljanz)、certolizumab (Cimzia)、<u>baricitinib (如 Olumiant)</u> (92/3/1、93/8/1、 93/9/1、98/3/1、99/2/1、100/12/1、 101/1/1、101/6/1、102/1/1、 102/4/1、102/10/1、103/12/1、 106/4/1、106/11/1、<u>107/9/1</u>) :</p> <p>成人治療部分</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>限內科專科醫師且具有風濕病專科醫師證書者使用於類風濕關節炎病患。</li> <li>經事前審查核准後使用。</li> <li>申報時須檢附使用 DMARD 藥物六個月以上後之 DAS28 積分，各種 DMARD 藥物使用之種類、劑量、治療時間、副作用、及關節腫脹之相關照片或關節 X 光檢查報告等資料。(99/2/1)</li> <li><u>使用劑量</u> : (1)初次使用 tocilizumab 時 : I. 靜脈注射劑：劑量應從 4mg/kg 開始，治療第 12 週，評估 DAS28 積</li> </ol>	<p>8.2.4.2. Etanercept(如 Enbrel) ; adalimumab(如 Humira); golimumab (如 Simponi); abatacept (如 Orencia); tocilizumab (如 Actemra); tofacitinib (如 Xeljanz)、certolizumab (Cimzia) (92/3/1、93/8/1、93/9/1、98/3/1、 99/2/1、100/12/1、101/1/1、 101/6/1、102/1/1、102/4/1、 102/10/1、103/12/1、106/4/1、 106/11/1) :</p> <p>成人治療部分</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>限內科專科醫師且具有風濕病專科醫師證書者使用於類風濕關節炎病患。</li> <li>經事前審查核准後使用。</li> <li>申報時須檢附使用 DMARD 藥物六個月以上後之 DAS28 積分，各種 DMARD 藥物使用之種類、劑量、治療時間、副作用、及關節腫脹之相關照片或關節 X 光檢查報告等資料。(99/2/1)</li> <li>初次使用 tocilizumab 時 : (1)靜脈注射劑：劑量應從 4mg/kg 開始，治療第 12 週，評估 DAS28 積分，未達療效者(療效之定義：DAS28 總積</li> </ol>

修訂後給付規定	原給付規定
<p>分，未達療效者(療效之定義：DAS28 總積分下降程度<math>\geq 1.2</math>，或 DAS28 總積分<math>&lt; 3.2</math>者)，得調高劑量至 8mg/kg，繼續治療 12 週後，再評估 DAS28 總積分，必須下降程度<math>\geq 1.2</math>，或 DAS28 總積分<math>&lt; 3.2</math>，方可續用。(102/10/1、106/4/1)</p> <p><u>II. 皮下注射劑：體重小於 100 公斤者，劑量應從 162mg 每兩週一次開始，治療第 12 週，評估 DAS28 積分，未達療效者，得調高劑量至 162mg 每週一次，繼續治療 12 週後，再評估 DAS28 積分，達療效者方可續用。體重大於 100 公斤者，劑量 162mg 每週一次，治療第 24 週，評估 DAS28 積分，達療效者方可續用。(106/4/1)</u></p> <p><u>(2)使用 baricitinib 時，劑量用法之調整應參照藥物仿單，每日限用 1 錠。(107/9/1)</u></p> <p>5~9. (略)</p>	<p>分下降程度<math>\geq 1.2</math>，或 DAS28 總積分<math>&lt; 3.2</math>者)，得調高劑量至 8mg/kg，繼續治療 12 週後，再評估 DAS28 總積分，必須下降程度<math>\geq 1.2</math>，或 DAS28 總積分<math>&lt; 3.2</math>，方可續用。(102/10/1、106/4/1)</p> <p>(2)皮下注射劑：體重小於 100 公斤者，劑量應從 162mg 每兩週一次開始，治療第 12 週，評估 DAS28 積分，未達療效者，得調高劑量至 162mg 每週一次，繼續治療 12 週後，再評估 DAS28 積分，達療效者方可續用。體重大於 100 公斤者，劑量 162mg 每週一次，治療第 24 週，評估 DAS28 積分，達療效者方可續用。(106/4/1)</p> <p>5~9. (略)</p>

備註：劃線部分為新修訂之規定。