「藥品給付規定」修訂對照表

第9節 抗癌瘤藥物 Antineoplastics drugs

(自108年6月1日生效)

修正後給付規定	原給付規定
9.69 免疫檢查點 PD-1、PD-L1 抑制劑(如 atezolizumab;	9.69. 免疫檢查點 PD-1、PD-L1 抑制劑(如 atezolizumab;
nivolumab; pembrolizumab 製劑):(108/4/1、 <u>108/6 /1</u>):	nivolumab; pembrolizumab 製劑):(108/4/1):
1. 本類藥品得於藥品許可證登載之適應症及藥品仿單內,	1. 本類藥品得於藥品許可證登載之適應症及藥品仿單內,
單獨使用於下列患者:	單獨使用於下列患者:
(1)(略)	(1)(略)
(2) 非小細胞肺癌:	(2) 非小細胞肺癌:
I.(略)	I.(略)
II. 先前已使用過 platinum 類化學治療失敗後,又有疾病	II. 先前已使用過 platinum 類化學治療失敗後,又有疾病
惡化,且 EGFR/ALK 腫瘤基因為原生型之晚期鱗狀非小	惡化之晚期鱗狀非小細胞肺癌成人患者。(倘有 anti-EGFR
細胞肺癌成人患者。(108/6/1)	藥物擴增給付用於此適應症時,本款即同步限縮用於EGFR
III. (略)	腫瘤基因為原生型者。)
	III. (略)
(3)~(7) (略)	(3)~(7) (略)

- (8)晚期肝細胞癌:需同時符合下列所有條件:
 - I. Child-Pugh A class 肝細胞癌成人患者。
 - II. 先前經T. A. C. E. 於12個月內>=3次局部治療失敗者。
 - III. 已使用過至少一線標靶藥物治療失敗,又有疾病惡化者。本類藥品與 regorafenib 僅能擇一使用,且治療失敗時不可互換。(108/6/1)
 - IV. 未曾進行肝臟移植。
- 2. 使用條件
- (1)~(2) (略)
- (3)依個別藥品使用其對應之 class III IVD (體外診斷醫療器材)所檢測之病人生物標記(PD-L1)表現量需符合下表: (108/6/1)

給付範圍	pembrolizumab (Dako 22C3 或 Ventana SP263*)	nivolumab (Dako 28-8)	<u>atezolizumab</u> (Ventana SP142)
黑色素瘤	<u>不需檢附報告</u>	不需檢附報告	本藥品尚未給付於 此適應症
非小細胞肺癌	TPS≥50%	本藥品尚未給付	本藥品尚未給付於

- (8)晚期肝細胞癌:需同時符合下列所有條件:
 - I. Child-Pugh A class 肝細胞癌成人患者。
 - II. 先前經 T. A. C. E. 於 12 個月內>=3 次局部治療失敗者。
 - III. 已使用過至少一線標靶藥物治療失敗,又有疾病惡化者。(倘有二線標靶藥物擴增給付用於此適應症時,本款即同步限縮於與第二線標靶藥物擇一使用,且治療失敗時不可互換。)
 - IV. 未曾進行肝臟移植。
- 2. 使用條件
- (1)~(2) (略)
- (3)依個別藥品使用其對應之 class III IVD (體外診斷醫療器材)所檢測之病人生物標記(PD-L1)表現量需符合下表:

从儿炊国	生物標記(PD-L1)表現量		
給付範圍	Dako 22C3	Dako 28-8	Ventana SP142
非小細胞肺癌第一線	TDC > 5.00/	N/A	N/A
用藥	TPS≥50%		
非小細胞肺癌第二、三	TPS≥50%	TC≥50%	TC≧50%或 IC
線用藥			≥10%
泌尿道上皮癌	CPS≥10	TC≥5%	IC≧5%

_				
	第一線用藥		於此適應症	此適應症
	非小細胞肺癌	TPS≥50%	TC≥50%	TC≥50%或 IC≥ 10%
	第二線用藥			
	非小細胞肺癌 第三線用藥	TPS≥50%	TC≥50%	TC≥50%或 IC≥ 10%
	典型何杰金氏 淋巴瘤	不需檢附報告	不需檢附報告	本藥品尚未給付於 此適應症
	泌尿道上皮癌 第一線用藥	<u>CPS≥10</u>	本藥品尚未給付 於此適應症	<u>IC≧5%</u>
	泌尿道上皮癌 第二線用藥	CPS≥10	TC≥5%	IC≧5%
	頭頸部鱗狀細 胞癌	TPS≥50%	TC≥10%	本藥品尚未給付於 此適應症
	胃癌	CPS≧1	不需檢附報告	本藥品尚未給付於 此適應症
助	晚期腎細胞癌	本藥品尚未給付 於此適應症	不需檢附報告	本藥品尚未給付於 此適應症
	晚期肝細胞癌	本藥品尚未給付 於此適應症	不需檢附報告	本藥品尚未給付於 <u>此適應症</u>

頭頸部鱗狀細胞癌	TPS≥50%	TC≥10%	N/A
胃癌	CPS≥1	N/A	N/A

^{*} Ventana SP263 僅適用於檢測非小細胞肺癌

(4)~(6)(略)

(7)初次申請以12週為限,申請時需檢附以下資料:

(108/6/1)

I. 確實患有相關癌症之病理或細胞檢查報告,非小細胞 肺癌患者需另檢附符合給付適應症內容規定之腫瘤基因 檢測結果。

II.~VI.(略)

- V. II 使用於非小細胞肺癌及泌尿道上皮癌第一線用藥時,須另檢附下列其中一項佐證資料:
- i. CTCAE (the common terminology criteria for adverse events) v4.0 grade≥2 audiometric hearing loss
- ii. CTCAE v4.0 grade ≥ 2 peripheral neuropathyiii. CIRS (the cumulative illness rating scale)score >6
- (8) (略)
- (9)申請續用時,需檢附以下資料:(108/6/1)
 - I. ~II. (略)

(4)~(6)(略)

- (7)初次申請以12週為限,申請時需檢附以下資料:
 - I. 確實患有相關癌症之病理或細胞檢查報告,非小細胞 肺腺癌需另檢附 <u>EGFR/ALK</u> 腫瘤基因檢測結果。 II. ~VI.(略)

(8) (略)

- (9)申請續用時,需檢附以下資料:
 - I. ~II. (略)

- III. 使用於非小細胞肺癌及泌尿道上皮癌第一線用藥 時,須另檢附下列其中一項佐證資料:
- i. CTCAE (the common terminology criteria for adverse events) v4.0 grade≥2 audiometric hearing loss
- <u>ii.CTCAE v4.0 grade≥2 peripheral neuropathy</u>
- <u>iii. CIRS (the cumulative illness rating scale)</u> score >6

3. (略)

備註: 劃線處為新修訂部分