

「藥品給付規定」修訂對照表

第9節 抗癌瘤藥物 Antineoplastics drugs

(自108年12月1日生效)

修訂後給付規定	原給付規定
<p>9.60. Alectinib (如 Alecensa) (106/11/1、<u>108/12/1</u>)</p> <p>1. <u>適用於 ALK 陽性之晚期非小細胞肺癌。</u>(108/12/1)</p> <p>2. 須經事前審查核准後使用： (1)<u>需檢具確實患有非小細胞肺癌之病理或細胞檢查報告，以及 ALK 突變檢測報告。</u>(108/12/1) (2)<u>每次申請事前審查之療程以三個月為限，每三個月需再次申請，再次申請時並需附上治療後相關臨床資料，如給藥 4 週後，需追蹤胸部 X 光或電腦斷層等影像檢查評估療效，往後每 4 週做胸部 X 光檢查，每隔 8 週需追蹤其作為評估藥效的影像(如胸部 X 光或電腦斷層)，若病情惡化即不得再次申請。</u></p> <p>3. <u>Alectinib 與 ceritinib、crizotinib 用於 ALK 陽性之晚期非小細胞肺癌時，僅得擇一使用，除因病人使用後，發生嚴重不良反</u></p>	<p>9.60. Alectinib (如 Alecensa) (106/11/1)</p> <p>1. <u>適用於在 crizotinib 治療中惡化或無法耐受之 ALK 陽性的晚期非小細胞肺癌患者。</u></p> <p>2. 須經事前審查核准後使用。</p> <p>3. <u>每次申請事前審查之療程以三個月為限，每三個月需再次申請，再次申請時並需附上治療後相關臨床資料，若病情惡化即不得再次申請。</u></p> <p>4. <u>除因病人使用後，發生嚴重不良反應或耐受不良之情形外，alectinib 與 ceritinib 不得互換。</u></p>

修訂後給付規定	原給付規定
<p>應或耐受不良之情形外，不得互換。<u>(108/12/1)</u></p> <p>4. <u>每日最大劑量限 1200mg。</u> <u>(108/12/1)</u></p>	
<p>9.50. Crizotinib (如 Xalkori)： (104/9/1、106/11/1、107/5/1、108/7/1、108/9/1、<u>108/12/1</u>)</p> <p>1. 適用於 ALK 陽性之晚期非小細胞肺癌患者。(106/11/1)</p> <p>2. (略)。</p> <p>3. 須經事前審查核准後使用： (1)(略)。 (2)每次申請事前審查之療程以三個月為限，每三個月需再次申請，再次申請時並需附上治療後相關臨床資料，如給藥 4 週後，需追蹤胸部 X 光或電腦斷層等影像檢查評估療效，往後每 4 週做胸部 X 光檢查，每隔 8 週需追蹤其作為評估藥效的影像(如胸部 X 光或電腦斷層)，若病情惡化即不得再次申請。 <u>(108/12/1)</u></p> <p>4. Crizotinib 與 ceritinib、<u>allectinib</u> 用於 ALK 陽性之晚期非小細胞肺癌時，僅得擇一使用，<u>除</u></p>	<p>9.50. Crizotinib (如 Xalkori)： (104/9/1、106/11/1、107/5/1、108/7/1、108/9/1)</p> <p>1. 適用於 ALK 陽性之晚期非小細胞肺癌患者。(106/11/1)</p> <p>2. (略)。</p> <p>3. 須經事前審查核准後使用： (1)(略)。 (2)每次申請事前審查之療程以三個月為限，每三個月需再次申請，再次申請時並需附上治療後相關臨床資料，如給藥 4 週後，需追蹤胸部 X 光或電腦斷層等影像檢查<u>一遍</u>，評估療效，往後每 4 週做胸部 X 光檢查，每隔 8 週需追蹤其作為評估藥效的影像(如胸部 X 光或電腦斷層)，若病情惡化即不得再次申請。</p> <p>4. Crizotinib 與 ceritinib 用於 ALK 陽性之晚期非小細胞肺癌時，僅得擇一使用，<u>且治療失敗後不得互</u></p>

修訂後給付規定	原給付規定
<p><u>因病人使用後，發生嚴重不良反應或耐受不良之情形外，不得互換。</u> (108/12/1)</p> <p>5. (略)。</p>	<p>換。(108/7/1)</p> <p>5. (略)。</p>
<p>9.59. Ceritinib(如 Zykadia)： (106/9/1、106/11/1、108/7/1、<u>108/12/1</u>)</p> <p>1. 適用於 ALK 陽性之晚期非小細胞肺癌。(108/7/1)</p> <p>2. 須經事前審查核准後使用： (1)(略)。 (2)每次申請事前審查之療程以三個月為限，每三個月需再次申請，再次申請時並需附上治療後相關臨床資料，如給藥 4 週後，需追蹤胸部 X 光或電腦斷層等影像檢查評估療效，往後每 4 週做胸部 X 光檢查，每隔 8 週需追蹤其作為評估藥效的影像(如胸部 X 光或電腦斷層)，若病情惡化即不得再次申請。 (108/12/1)</p> <p>3. Ceritinib 與 crizotinib、<u>alectinib</u> 用於 ALK 陽性之晚期非小細胞肺癌時，僅得擇一使用，<u>除因病人使用後，發生嚴重不良反應</u></p>	<p>9.59. Ceritinib(如 Zykadia)： (106/9/1、106/11/1、108/7/1)</p> <p>1. 適用於 ALK 陽性之晚期非小細胞肺癌。(108/7/1)</p> <p>2. 須經事前審查核准後使用： (1)(略)。 (2)每次申請事前審查之療程以三個月為限，每三個月需再次申請，再次申請時並需附上治療後相關臨床資料，如給藥 4 週後，需追蹤胸部 X 光或電腦斷層等影像檢查<u>一遍</u>，評估療效，往後每 4 週做胸部 X 光檢查，每隔 8 週需追蹤其作為評估藥效的影像(如胸部 X 光或電腦斷層)，若病情惡化即不得再次申請。</p> <p>3. Ceritinib 與 crizotinib 用於 ALK 陽性之晚期非小細胞肺癌時，僅得擇一使用，<u>且治療失敗後不得互換</u>。(108/7/1)</p>

修訂後給付規定	原給付規定
<u>或耐受不良之情形外，不得互換。</u> (108/12/1) 4. (略)。	4. (略)。

備註：劃線部分為新修訂規定。