

## 「藥品給付規定」修訂對照表(草案)

## 第 9 節 抗癌瘤藥物 Antineoplastics drugs

(自 109 年 12 月 1 日生效)

修訂後給付規定	原給付規定
<p>9.66. Trifluridine/tipiracil(如 Lonsurf)：(107/12/1、<u>109/12/1</u>)</p> <p><u>1. 轉移性大腸直腸癌：</u></p> <p>(1)用於治療先前曾接受下列療法的轉移性大腸直腸癌之成人患者，包括 fluoropyrimidine, oxaliplatin 及 irinotecan 為基礎的化療，和抗血管內皮生長因子(anti-VEGF)等療法；若 RAS 為原生型(wild type)，則需接受過抗表皮生長因子受體(anti-EGFR)療法。</p> <p>(2)須經事前審查核准後使用，每次申請事前審查之療程以 8 週為限，再次申請必須提出客觀證據（如：影像學）證實無惡化，才可繼續使用。</p> <p>(3)本藥品不得與 regorafenib 併用。</p> <p><u>2. 轉移性胃癌：(109/12/1)</u></p> <p>(1)用於治療先前曾接受兩種（含）以上治療（包括含 fluoropyrimidine - 、 platinum - 、 taxane - 或</p>	<p>9.66. Trifluridine/tipiracil(如 Lonsurf)：(107/12/1)</p> <p><u>1.</u>用於治療先前曾接受下列療法的轉移性大腸直腸癌之成人患者，包括 fluoropyrimidine, oxaliplatin 及 irinotecan 為基礎的化療，和抗血管內皮生長因子(anti-VEGF)等療法；若 RAS 為原生型(wild type)，則需接受過抗表皮生長因子受體 (anti-EGFR)療法。</p> <p><u>2.</u>須經事前審查核准後使用，每次申請事前審查之療程以 8 週為限，再次申請必須提出客觀證據（如：影像學）證實無惡化，才可繼續使用。</p> <p><u>3.</u>本藥品不得與 regorafenib 併用。</p>

修訂後給付規定	原給付規定
<p><u>irinotecan 為基礎的化學療法，以及 HER2/neu 標靶治療 [如果適合] 的轉移性胃腺癌或胃食道接合處腺癌病人。</u></p> <p><u>(2)須經事前審查核准後使用，每次申請事前審查之療程以8週為限，再次申請必須提出客觀證據（如：影像學）證實無惡化，才可繼續使用。</u></p>	

備註：劃線部分為新修訂規定