

「藥品給付規定」修訂對照表

第9節 抗癌藥物 Antineoplastics drugs

(自110年5月1日生效)

修訂後給付規定	原給付規定
<p>9.92. <u>Ramucirumab (如 Cyramza) :</u> <u>(110/5/1)</u></p> <p>1. <u>單一療法適用於接受過 sorafenib 治療失敗後之轉移性或無法手術切除且不適合局部治療或局部治療失敗，且 alpha-fetoprotein (AFP)≥ 400ng/mL 之 Child-Pugh A class 晚期肝細胞癌成人患者。</u></p> <p>2. <u>需經事前審查核准後使用，初次申請之療程以 12 週為限，之後每 8 週評估一次。送審時需檢送影像資料，無疾病惡化方可繼續使用。</u></p> <p>3. <u>Ramucirumab 與 regorafenib、nivolumab 僅能擇一使用，不得互換。</u></p>	<p>無</p>
<p>9.51. <u>Regorafenib (如 Stivarga) :</u> <u>(104/9/1、105/8/1、107/12/1、108/6/1、110/5/1)</u></p> <p>1. <u>轉移性大腸直腸癌(mCRC)：(略)</u></p> <p>2. <u>胃腸道間質瘤(GIST) (105/8/1) (略)</u></p> <p>3. <u>肝細胞癌(HCC)：(108/6/1、110/5/1)</u></p>	<p>9.51. <u>Regorafenib (如 Stivarga) :</u> <u>(104/9/1、105/8/1、107/12/1、108/6/1)</u></p> <p>1. <u>轉移性大腸直腸癌(mCRC)：(略)</u></p> <p>2. <u>胃腸道間質瘤(GIST) (105/8/1) (略)</u></p> <p>3. <u>肝細胞癌(HCC)：(108/6/1)</u></p>

修訂後給付規定	原給付規定
<p>(1)適用於曾接受 sorafenib 治療失敗後之轉移性或無法手術切除且不適合局部治療或局部治療失敗之 Child-Pugh A class 晚期肝細胞癌成人患者。</p> <p>(2)需經事前審查核准後使用，初次申請之療程以 <u>12 週</u> 為限，之後每 <u>8 週</u> 評估一次。送審時需檢送影像資料，無疾病惡化方可繼續使用。</p> <p>(3)每日至多處方 4 粒。</p> <p>(4)<u>Regorafenib 與 ramucirumab、nivolumab 僅能擇一使用，不得互換。(110/5/1)</u></p>	<p>(1)適用於曾接受 sorafenib 治療失敗後之轉移性或無法手術切除且不適合局部治療或局部治療失敗之 Child-Pugh A class 晚期肝細胞癌成人患者。</p> <p>(2)需經事前審查核准後使用，初次申請之療程以 <u>3 個月</u> 為限，之後每 <u>2 個月</u> 評估一次。送審時需檢送影像資料，無疾病惡化方可繼續使用。</p> <p>(3)每日至多處方 4 粒。</p>
<p>9.69. 免疫檢查點 PD-1、PD-L1 抑制劑 (如 atezolizumab；nivolumab；pembrolizumab；avelumab 製劑)：(108/4/1、108/6/1、109/4/1、109/6/1、109/11/1、<u>110/5/1</u>)：</p> <p>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：</p> <p>(1)黑色素瘤：略。</p> <p>(2)非小細胞肺癌：略。</p> <p>(3)典型何杰金氏淋巴瘤：略。</p> <p>(4)泌尿道上皮癌：略。</p> <p>(5)頭頸部鱗狀細胞癌：略。</p>	<p>9.69. 免疫檢查點 PD-1、PD-L1 抑制劑(如 atezolizumab；nivolumab；pembrolizumab；avelumab 製劑)：(108/4/1、108/6/1、109/4/1、109/6/1、109/11/1)：</p> <p>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：</p> <p>(1)黑色素瘤：略。</p> <p>(2)非小細胞肺癌：略。</p> <p>(3)典型何杰金氏淋巴瘤：略。</p> <p>(4)泌尿道上皮癌：略。</p> <p>(5)頭頸部鱗狀細胞癌：略。</p>

修訂後給付規定	原給付規定
<p>(6)轉移性胃癌：略。</p> <p>(7)晚期腎細胞癌：略。</p> <p>(8)晚期肝細胞癌：需同時符合下列所有條件：</p> <p>I. Child-Pugh A class 肝細胞癌成人患者。</p> <p>II. 先前經 T. A. C. E. 於 12 個月內 ≥3 次局部治療失敗者。</p> <p>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 <u>regorafenib</u>、<u>ramucirumab</u> 僅能擇一使用，且治療失敗時不可互換。(108/6/1、110/5/1)</p> <p>IV. 未曾進行肝臟移植。</p> <p>V. 於 109 年 4 月 1 日前經審核同意用藥，後續評估符合續用申請條件者。(109/4/1)</p> <p>(9)默克細胞癌：略。</p> <p>2. 使用條件：略。</p> <p>3. 登錄與結案作業：略。</p>	<p>(6)轉移性胃癌：略。</p> <p>(7)晚期腎細胞癌：略。</p> <p>(8)晚期肝細胞癌：需同時符合下列所有條件：</p> <p>I. Child-Pugh A class 肝細胞癌成人患者。</p> <p>II. 先前經 T. A. C. E. 於 12 個月內 ≥3 次局部治療失敗者。</p> <p>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)</p> <p>IV. 未曾進行肝臟移植。</p> <p>V. 於 109 年 4 月 1 日前經審核同意用藥，後續評估符合續用申請條件者。(109/4/1)</p> <p>(9)默克細胞癌：略。</p> <p>2. 使用條件：略。</p> <p>3. 登錄與結案作業：略。</p>

備註：劃線部分為新修訂規定