

「藥品給付規定」修訂對照表

第 8 節 免疫製劑 Immunologic agents

(自 111 年 3 月 1 日生效)

修訂後給付規定	原給付規定
<p>8.2.6. 短效干擾素、長效干擾素：</p> <p>8.2.6.1. Interferon alpha-2a (如 Roferon-A) 及 interferon alpha-2b (如 Intron A) (92/10/1、109/7/1)； peginterferon alfa-2a (如 Pegasys) (92/11/1-C 肝、94/11/1-B 肝、96/10/1、98/11/1、99/5/1-B 肝、100/6/1-B 肝、102/2/1、105/10/1、106/1/1、106/4/1、109/7/1、110/3/1、<u>111/3/1</u>)：</p> <p>1. 用於慢性病毒性 B 型或慢性病毒性 C 型肝炎患者之條件如下：</p> <p>(1) 用於慢性病毒性 B 型肝炎患者</p> <p>I . HBsAg (+) 超過六個月及 HBeAg (+) 超過三個月，且 ALT 值大於 (或等於) 正常值上限五倍以上 ($ALT \geq 5X$)，且無肝功能代償不全者。療程為 12 個月。(98/11/1、105/10/1)</p> <p>註：肝代償不全條件為 prothrombin time 延長 ≥ 3 秒或 bilirubin (total) $\geq 2.0\text{mg/dL}$，</p>	<p>8.2.6. 短效干擾素、長效干擾素：</p> <p>8.2.6.1. Interferon alpha-2a (如 Roferon-A) 及 interferon alpha-2b (如 Intron A) (92/10/1、109/7/1)； peginterferon alfa-2a (如 Pegasys) (92/11/1-C 肝、94/11/1-B 肝、96/10/1、98/11/1、99/5/1-B 肝、100/6/1-B 肝、102/2/1、105/10/1、106/1/1、106/4/1、109/7/1、110/3/1)：</p> <p>1. 用於慢性病毒性 B 型或慢性病毒性 C 型肝炎患者之條件如下：</p> <p>(1) 用於慢性病毒性 B 型肝炎患者</p> <p>I . HBsAg (+) 超過六個月及 HBeAg (+) 超過三個月，且 ALT 值大於 (或等於) 正常值上限五倍以上 ($ALT \geq 5X$)，且無肝功能代償不全者。療程為 12 個月。(98/11/1、105/10/1)</p> <p>註：肝代償不全條件為 prothrombin time 延長 ≥ 3 秒或 bilirubin (total) $\geq 2.0\text{mg/dL}$，</p>

修訂後給付規定	原給付規定
<p>prothrombin time 延長係 以該次檢驗 control 值為 準。</p>	<p>prothrombin time 延長係 以該次檢驗 control 值為 準。</p>
<p>II. HBsAg (+) 超過六個月及 HBeAg (+) 超過三個月，其 ALT 值介於正 常值上限二至五倍之間 ($2X \leq ALT < 5X$)，且血清 HBV DNA $\geq 20,000$ IU/mL 或經由肝組織 切片（血友病患及類血友病患經照 會消化系專科醫師同意後，得不作 切片）證實 HBcAg 陽性並有慢性肝 炎變化，無 D 型或 C 型肝炎合併感 染，且無肝功能代償不全者，可接 受藥物治療，療程為 12 個月。 (98/11/1、105/10/1)</p>	<p>II. HBsAg (+) 超過六個月及 HBeAg (+) 超過三個月，其 ALT 值介於正 常值上限二至五倍之間 ($2X \leq ALT < 5X$)，且血清 HBV DNA $\geq 20,000$ IU/mL 或經由肝組織 切片（血友病患及類血友病患經照 會消化系專科醫師同意後，得不作 切片）證實 HBcAg 陽性並有慢性肝 炎變化，無 D 型或 C 型肝炎合併感 染，且無肝功能代償不全者，可接 受藥物治療，療程為 12 個月。 (98/11/1、105/10/1)</p>
<p>III. HBsAg (+) 超過六個月及 HBeAg (-) 超過三個月，且 ALT 值半年有 兩次以上（每次間隔三個月）大於 或等於正常值上限二倍以上 (ALT $\geq 2X$)，且血清 HBV DNA $\geq 2,000$ IU/mL 或經由肝組織 切片（血友病患及類血友病患經照 會消化系專科醫師同意後，得不作 切片）證實 HBcAg 陽性，無 D 型或 C 型肝炎合併感染，且無肝功能代 償不全之患者。療程為 12 個月。 (98/11/1)</p>	<p>III. HBsAg (+) 超過六個月及 HBeAg (-) 超過三個月，且 ALT 值半年有 兩次以上（每次間隔三個月）大於 或等於正常值上限二倍以上 (ALT $\geq 2X$)，且血清 HBV DNA $\geq 2,000$ IU/mL 或經由肝組織 切片（血友病患及類血友病患經照 會消化系專科醫師同意後，得不作 切片）證實 HBcAg 陽性，無 D 型或 C 型肝炎合併感染，且無肝功能代 償不全之患者。療程為 12 個月。 (98/11/1)</p>
IV. 符合上述 I 、 II 、 III 條件納入治	IV. 符合上述 I 、 II 、 III 條件納入治

修訂後給付規定	原給付規定
<p>療計畫且經完成治療後停藥者：經 6 個月觀察期，復發且符合上述 I 、 II 、 III 條件者，無肝代償不全者，可使用 interferon alpha-2a 、 interferon alpha-2b 、 peginterferon alfa-2a 再治療（一個療程）；或以 lamivudine 100mg 、 entecavir 0.5mg 、 telbivudine 600mg 、 tenofovir disoproxil 或 tenofovir alafenamide 再治療。惟若有肝代償不全者則應儘速使用 lamivudine 100mg 、 entecavir 1.0mg(每日限使用 1 粒) 、 telbivudine 600mg 、 tenofovir disoproxil 或 tenofovir alafenamide 再治療。(98/11/1 、 99/5/1 、 100/6/1 、 102/2/1 、 106/1/1 、 110/3/1 、 <u>111/3/1</u>)</p>	<p>療計畫且經完成治療後停藥者：經 6 個月觀察期，復發且符合上述 I 、 II 、 III 條件者，無肝代償不全者，可使用 interferon alpha-2a 、 interferon alpha-2b 、 peginterferon alfa-2a 再治療（一個療程）；或以 lamivudine 100mg 、 entecavir 0.5mg 、 telbivudine 600mg 、 tenofovir disoproxil 或 tenofovir alafenamide 再治療。惟若有肝代償不全者則應儘速使用 lamivudine 100mg 、 entecavir 1.0mg(每日限使用 1 粒) 、 telbivudine 600mg 或 tenofovir disoproxil 再治療。(98/11/1 、 99/5/1 、 100/6/1 、 102/2/1 、 106/1/1 、 110/3/1)</p>
<p>V. 符合 10.7.3 之 1 及 3 至 4 項條件納入治療計畫經完成治療後停藥者：經觀察 3 至 6 個月，復發且符合上述 I 、 II 、 III 條件且無肝代償不全者，可使用 interferon alpha-2a 、 interferon alpha-2b 或 peginterferon alfa-2a 再治療（一個療程），或以 lamivudine 100mg 、 entecavir 0.5mg 、</p>	<p>V. 符合 10.7.3 之 1 及 3 至 4 項條件納入治療計畫經完成治療後停藥者：經觀察 3 至 6 個月，復發且符合上述 I 、 II 、 III 條件且無肝代償不全者，可使用 interferon alpha-2a 、 interferon alpha-2b 或 peginterferon alfa-2a 再治療（一個療程），或以 lamivudine 100mg 、 entecavir 0.5mg 、</p>

修訂後給付規定	原給付規定
<p>telbivudine 600mg、tenofovir disoproxil 或 tenofovir alafenamide 再治療。惟若有肝代償不全者，則應儘速使用 lamivudine 100mg、entecavir 1.0mg(每日限使用 1 粒)、 telbivudine 600mg、tenofovir disoproxil 或 tenofovir alafenamide 再治療。(98/11/1、100/6/1、102/2/1、106/1/1、110/3/1、111/3/1)</p>	<p>telbivudine 600mg、tenofovir disoproxil 或 tenofovir alafenamide 再治療。惟若有肝代償不全者，則應儘速使用 lamivudine 100mg、entecavir 1.0mg(每日限使用 1 粒)、 telbivudine 600mg 或 tenofovir disoproxil 再治療。(98/11/1、100/6/1、102/2/1、106/1/1、110/3/1)</p>
<p>VI. 上述IV及V停藥復發者再以口服抗病毒藥物治療之給付療程依HBeAg(+)或 HBeAg(−)而定： HBeAg(+)病患治療至 e 抗原轉陰並再給付最多 12 個月；HBeAg(−)病患治療至少二年，治療期間需檢驗血清 HBV DNA，並於檢驗血清 HBV DNA 連續三次，每次間隔 6 個月，均檢驗不出 HBV DNA 時停藥，每次療程至多給付 36 個月。再次復發時得再接受治療，不限治療次數。 (106/1/1、106/4/1)</p>	<p>VI. 上述IV及V停藥復發者再以口服抗病毒藥物治療之給付療程依HBeAg(+)或 HBeAg(−)而定： HBeAg(+)病患治療至 e 抗原轉陰並再給付最多 12 個月；HBeAg(−)病患治療至少二年，治療期間需檢驗血清 HBV DNA，並於檢驗血清 HBV DNA 連續三次，每次間隔 6 個月，均檢驗不出 HBV DNA 時停藥，每次療程至多給付 36 個月。再次復發時得再接受治療，不限治療次數。 (106/1/1、106/4/1)</p>
<p>(2)用於慢性病毒性 C 型肝炎治療時：略 (3)醫事服務機構及醫師資格：</p>	<p>(2)用於慢性病毒性 C 型肝炎治療時：略 (3)醫事服務機構及醫師資格：</p>
<p>(109/7/1) 略 ◎附表三十四：肝炎治療醫療資源不足地區及山地離島地區一覽表</p>	<p>(109/7/1) 略 ◎附表三十四：肝炎治療醫療資源不足地區及山地離島地區一覽表</p>

修訂後給付規定	原給付規定
2. 限用於下列癌瘤病患「限 interferon alpha-2a (如 Roferon-A) 及 interferon alpha-2b (如 Intron A)」(93/4/1、97/8/1) :略	2. 限用於下列癌瘤病患「限 interferon alpha-2a (如 Roferon-A) 及 interferon alpha-2b (如 Intron A)」(93/4/1、97/8/1) :略

備註：劃線部分為新修訂規定