

「藥品給付規定」修訂對照表

第 9 節 抗癌瘤藥物 Antineoplastics drugs

(自 111 年 3 月 1 日生效)

修訂後給付規定	原給付規定
<p>9. 95. <u>Larotrectinib (如 Vitrakvi) : (111/3/1)</u></p> <p><u>1. 適用於有 NTRK 基因融合的實體腫瘤兒童(未滿 18 歲)病人，並應符合以下五項條件：</u></p> <p><u>(1) 具 NTRK 基因融合且無已知的後天阻抗性突變 (acquired resistance mutation)。</u></p> <p><u>(2) 為轉移性實體腫瘤，或手術切除極可能造成嚴重病症 (severe morbidity)。</u></p> <p><u>(3) 沒有合適的替代治療選項，或於治療後發生疾病惡化病人。</u></p> <p><u>(4) 下列適應症之一：</u></p> <p><u>I. 嬰兒纖維肉瘤的第一線治療。</u></p> <p><u>II. 先天性中胚層腎瘤。</u></p> <p><u>III. 分泌型乳腺癌/幼年型乳腺癌。</u></p> <p><u>IV. 唾液腺分泌性癌。</u></p> <p><u>V. 甲狀腺癌。</u></p> <p><u>VI. 膠質細胞瘤。</u></p> <p><u>VII. 軟組織肉瘤。</u></p>	無

修訂後給付規定	原給付規定
<p><u>(5) 前項適應症第 II 至 VII 須為曾接受一線治療後無效或復發的病人。</u></p> <p><u>2. 需經事前審查核准後使用，初次申請須檢附 NTRK 基因融合檢測報告，核准後每 12 週需再次申請。再次申請時需檢附療效評估資料證實無疾病進展，才可繼續使用。</u></p>	

備註：劃線部分為新修訂規定