

「藥品給付規定」修訂對照表

第 9 節 抗癌瘤藥物 Antineoplastics drugs

(自 113 年 9 月 1 日生效)

修訂後給付規定	原給付規定
<p>9.50.Crizotinib (如 Xalkori)：(104/9/1、106/11/1、107/5/1、108/7/1、108/9/1、108/12/1、110/7/1、111/2/1、111/8/1、112/11/1、113/9/1)</p> <p>1.適用於 ALK 陽性之晚期非小細胞肺癌第一線治療，<u>且於113年9月1日前經審核同意用藥，後續評估符合續用申請條件者。</u>(106/11/1、111/8/1、113/9/1)</p> <p>2.單獨使用於 ROS-1陽性之晚期非小細胞肺癌患者。(108/9/1)</p> <p>3.須經事前審查核准後使用：</p> <p>(1)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。</p> <p>(2)初次申請時需檢具確實患有非小細胞肺癌之病理或細胞檢查報告，以及符合本保險醫療服務給付項目及支付標準伴隨式診斷編號30105B 規定之 ALK 突變檢測報告，或 ROS-1突變檢測報告。(107/5/1、108/9/1、111/2/1)</p> <p>(3)再次申請時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3個月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</p>	<p>9.50.Crizotinib (如 Xalkori)：(104/9/1、106/11/1、107/5/1、108/7/1、108/9/1、108/12/1、110/7/1、111/2/1、111/8/1、112/11/1)</p> <p>1.適用於 ALK 陽性之晚期非小細胞肺癌第一線治療。(106/11/1、111/8/1)</p> <p>2.單獨使用於 ROS-1陽性之晚期非小細胞肺癌患者。(108/9/1)</p> <p>3.須經事前審查核准後使用：</p> <p>(1)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。</p> <p>(2)初次申請時需檢具確實患有非小細胞肺癌之病理或細胞檢查報告，以及符合本保險醫療服務給付項目及支付標準伴隨式診斷編號30105B 規定之 ALK 突變檢測報告，或 ROS-1突變檢測報告。(107/5/1、108/9/1、111/2/1)</p> <p>(3)再次申請時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3個月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</p>

修訂後給付規定	原給付規定
<p>情惡化即不得再次申請。 (108/12/1、112/11/1)</p> <p>4.Crizotinib 與 ceritinib、alectinib、brigatinib、lorlatinib 用於 ALK 陽性之晚期非小細胞肺癌第一線治療時，僅得擇一使用，除因病人使用後，發生嚴重不良反應或耐受不良之情形外，不得互換。(108/7/1、108/12/1、111/8/1、112/11/1)</p> <p>5.Crizotinib 與 entrectinib 用於 ROS-1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，發生嚴重不良反應或耐受不良之情形外，不得互換。(110/7/1)</p> <p>6.每日最大劑量限500mg。(108/9/1)</p>	<p>情惡化即不得再次申請。 (108/12/1、112/11/1)</p> <p>4.Crizotinib 與 ceritinib、alectinib、brigatinib、lorlatinib 用於 ALK 陽性之晚期非小細胞肺癌第一線治療時，僅得擇一使用，除因病人使用後，發生嚴重不良反應或耐受不良之情形外，不得互換。(108/7/1、108/12/1、111/8/1、112/11/1)</p> <p>5.Crizotinib 與 entrectinib 用於 ROS-1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，發生嚴重不良反應或耐受不良之情形外，不得互換。(110/7/1)</p> <p>6.每日最大劑量限500mg。(108/9/1)</p>

備註：劃線部份為新修訂之規定。