

「藥品給付規定」修訂對照表(草案)

第9節 抗癌瘤藥物 Antineoplastics drugs

(自114年6月1日生效)

修訂後給付規定	原給付規定
9. 85. PARP 抑制劑(如 olaparib、niraparib、talazoparib)： (109/11/1、111/6/1、111/8/1、112/1/1、112/11/1、113/3/1、113/6/1、113/9/1、114/3/1、114/4/1、<u>114/6/1</u>) 1. 卵巢、輸卵管或原發性腹膜癌(olaparib、niraparib)： (109/11/1、111/6/1、111/8/1、112/1/1、113/3/1、113/6/1、113/9/1、114/3/1、114/4/1、<u>114/6/1</u>) (1)單獨使用 <u>olaparib</u> 於具下列所有條件的病人做為維持治療，限用兩年：(109/11/1、111/6/1、111/8/1、113/6/1、113/9/1、114/3/1、114/4/1、<u>114/6/1</u>) I. (略) II. (略) III. (略) (2)單獨使用 <u>niraparib</u> 於具下列所有條件的病人做為維持治療，限用兩年：(<u>112/1/1、113/6/1、113/9/1、114/3/1、114/4/1、114/6/1</u>) I. <u>對第一線含鉑化療有治療反應後使用。</u> II. <u>檢測結果符合下列任一情形之病</u>	9. 85. PARP 抑制劑(如 olaparib、niraparib、talazoparib)： (109/11/1、111/6/1、111/8/1、112/1/1、112/11/1、113/3/1、113/6/1、113/9/1、114/3/1、114/4/1) 1. 卵巢、輸卵管或原發性腹膜癌(olaparib、niraparib)： (109/11/1、111/6/1、111/8/1、112/1/1、113/3/1、113/6/1、113/9/1、114/3/1、114/4/1) (1)單獨使用於具下列所有條件的病患做為維持治療，限用兩年： (109/11/1、111/6/1、111/8/1、113/6/1、113/9/1、114/3/1、114/4/1、<u>114/6/1</u>) I. (略) II. (略) III. (略)

修訂後給付規定	原給付規定
<u>人：</u> i. <u>具 germline or somatic BRCA 1/2 致病性或疑似致病性突變病人。</u> ii. <u>具同源重組缺陷(Homologous Recombination Deficient, HRD)陽性且 BRCA wild type 之高度惡性病人。</u> III. <u>FIGO (International Federation of Gynecology and Obstetrics) Stage III or IV disease。</u> (3)須經事前審查核准後使用： (109/11/1、111/6/1、111/8/1、113/6/1、<u>114/6/1</u>) I. (略) II. 初次申請時需檢附 germline or somatic BRCA 1/2 突變檢測報告或 <u>HRD 陽性檢測報告</u>，且需符合全民健康保險藥品給付規定之通則十二。(111/6/1、111/8/1、113/6/1、<u>114/6/1</u>) III. (略) (4)<u>用於具 germline or somatic BRCA 1/2 致病性或疑似致病性突變時，olaparib 與 niraparib 僅能擇一使用，除因耐受不良，不得互換。</u> (112/1/1、<u>114/6/1</u>) (5)niraparib 使用時，體重大於(含)77 公斤且基期血小板高於(含)15 萬/uL，每日最多使用300mg；體重小於 77 公斤或基期血	(2)須經事前審查核准後使用： (109/11/1、111/6/1、111/8/1、113/6/1) I. (略) II. 初次申請時需檢附 germline or somatic BRCA 1/2 突變檢測報告，且需符合全民健康保險藥品給付規定之通則十二(111/6/1、111/8/1、113/6/1) III. (略) (3)olaparib 與 niraparib 僅能擇一使用，除因耐受不良，不得互換。 (112/1/1) (4)niraparib 使用時，體重大於(含)77 公斤且基期血小板高於(含)15 萬/uL，每日最多使用300mg；體重小於 77 公斤或基期血

修訂後給付規定	原給付規定
小板低於 15 萬/uL，每日最多使用 200mg。(112/1/1) (6) FIGO Stage IV disease 具 germline or somatic BRCA 1/2 致病性或疑似致病性突變者，若已經申請 olaparib、niraparib 用於第一線化學治療後維持性治療時不得另外申請 bevacizumab 併用，除因 olaparib、niraparib 耐受性不良，在維持性治療可再換成 bevacizumab(除 Zirabev 及 Alymsys 以外)單獨使用，總申請療程以 17 個療程為上限。(113/3/1、113/9/1、114/3/1、114/4/1) 2. 三陰性乳癌(olaparib、talazoparib)：(略) 3. 去勢療法無效的轉移性攝護腺癌(mCRPC) (olaparib)：(略)	小板低於 15 萬/uL，每日最多使用 200mg。(112/1/1) (5) FIGO Stage IV disease 具 germline or somatic BRCA 1/2 致病性或疑似致病性突變者，若已經申請 olaparib、niraparib 用於第一線化學治療後維持性治療時不得另外申請 bevacizumab 併用，除因 olaparib、niraparib 耐受性不良，在維持性治療可再換成 bevacizumab(除 Zirabev 及 Alymsys 以外)單獨使用，總申請療程以 17 個療程為上限。(113/3/1、113/9/1、114/3/1、114/4/1) 2. 三陰性乳癌(olaparib、talazoparib)：(略) 3. 去勢療法無效的轉移性攝護腺癌(mCRPC) (olaparib)：(略)

備註：劃線部分為新修訂規定