

「藥品給付規定」修訂對照表
 第9節 抗癌瘤藥物 Antineoplastics drugs
 (自115年3月1日生效)

修訂後給付規定	原給付規定
<p>9.43. Lenalidomide(如 Revlimid)：(101/12/1、106/10/1、109/2/1、109/8/1、112/4/1、114/10/1、<u>115/3/1</u>)</p> <p>1. 多發性骨髓瘤：</p> <p>(1) 先前尚未接受過任何治療且不適用造血幹細胞移植的多發性骨髓瘤患者可使用 lenalidomide 併用 dexamethasone 作為第一線治療。開始治療時病患須同時符合下列 I. 與 II. 的條件：(109/2/1、109/8/1、112/4/1) I. ~III. (略)</p> <p>(2) 與 dexamethasone 合併使用於先前已接受至少一種治療失敗之多發性骨髓瘤患者，且需同時符合下列 I. 與 II. 的條件：(101/12/1、112/4/1) I. ~II. (略)</p> <p>(3) 須經事前審查核准後使用，每次申請事前審查之療程以4個療程為限，每4個療程須再次申請。 I. ~II. (略)</p> <p>(4) 每人終生至多給付 24 個療程為限 (每療程為 4 週)。使用</p>	<p>9.43. Lenalidomide(如 Revlimid)：(101/12/1、106/10/1、109/2/1、109/8/1、112/4/1、114/10/1)</p> <p>1. 多發性骨髓瘤：</p> <p>(1) 先前尚未接受過任何治療且不適用造血幹細胞移植的多發性骨髓瘤患者可使用 lenalidomide 併用 dexamethasone 作為第一線治療。開始治療時病患須同時符合下列 I. 與 II. 的條件：(109/2/1、109/8/1、112/4/1) I. ~III. (略)</p> <p>(2) 與 dexamethasone 合併使用於先前已接受至少一種治療失敗之多發性骨髓瘤患者，且需同時符合下列 I. 與 II. 的條件：(101/12/1、112/4/1) I. ~II. (略)</p> <p>(3) 須經事前審查核准後使用，每次申請事前審查之療程以4個療程為限，每4個療程須再次申請。 I. ~II. (略)</p> <p>(4) 每人終生至多給付24個療程為限 (每療程為4週)。</p>

修訂後給付規定	原給付規定
<p><u>Leavdo 及 Lelimide 終生至多給付 36 個療程為限。</u> (106/10/1、109/2/1、109/8/1、112/4/1、<u>115/3/1</u>)</p> <p>(5) <u>115 年 2 月 28 日</u>以前已核定使用 <u>Leavdo 及 Lelimide</u> 之病人，得經事前審查核准後，使用至總療程上限（即終生 <u>36 個療程</u>）或使用期間發生疾病惡化為止。 (<u>112/4/1、115/3/1</u>)</p> <p>2. 瀰漫性大型 B 細胞淋巴瘤： (<u>114/10/1、115/3/1</u>)</p> <p>(1) Lenalidomide(限使用 <u>Leavdo 及 Lelimide</u>)與 tafasitamab 合併使用於經一線全身治療含 rituximab 治療復發型，不適合接受造血幹細胞移植瀰漫性大型 B 細胞淋巴瘤(DLBCL)成人病人，病人須符合 tafasitamab 之藥品給付規定(<u>114/10/1、115/3/1</u>)。</p> <p>(2) 須經事前審查核准後使用。 I.~II.(略)。</p>	<p>(106/10/1、109/2/1、109/8/1、112/4/1)</p> <p>(5) <u>112 年 3 月 31 日</u>以前已核定用藥之病人，得經事前審查核准後，使用至總療程上限（即終生<u>24 個療程</u>）或使用期間發生疾病惡化為止。(112/4/1)</p> <p>2. 瀰漫性大型 B 細胞淋巴瘤： (114/10/1)</p> <p>(1) Lenalidomide(限使用 <u>Leavdo</u>)與 tafasitamab 合併使用於經一線全身治療含 rituximab 治療復發型，不適合接受造血幹細胞移植瀰漫性大型 B 細胞淋巴瘤(DLBCL)成人病人，病人須符合 tafasitamab 之藥品給付規定。</p> <p>(2) 須經事前審查核准後使用。 I.~II.(略)。</p>
<p>9.124. Tafasitamab (如 Minjuvi) : (<u>114/10/1、115/3/1</u>)</p> <p>1. 限與 lenalidomide(限使用 <u>Leavdo 及 Lelimide</u>)併用，適用於經一線全身治療含</p>	<p>9.124. Tafasitamab (如 Minjuvi) : (114/10/1)</p> <p>1. 限與 lenalidomide 併用，適用於經一線全身治療含 rituximab 治療復發型，不適</p>

修訂後給付規定	原給付規定
<p>rituximab 治療復發型，不適合接受造血幹細胞移植瀰漫性大型 B 細胞淋巴瘤 (DLBCL) 成人病人，且須完全符合以下條件 (114/10/1、115/3/1)：</p> <p>(1) 具 CD19 抗原陽性。</p> <p>(2) 一線曾接受 rituximab 合併化學治療(包含 CD20)，及含有 anthracycline 類藥物的治療，治療四個療程以上並於 12 個月內復發者。</p> <p>(3) ECOG 為 0 或 1。</p> <p>(4) 病人不得有以下任一疾病：</p> <p>I. 中樞神經系統淋巴瘤或中樞神經疾病。</p> <p>II. 嚴重的心血管疾病，如 NYHA (New York Heart Association) Class III 或 IV。</p> <p>III. 自體免疫疾病正積極治療者。</p> <p>2. 須經事前審查核准以使用，每次申請事前審查以 3 個療程為限，首次再申請須檢附達到 CR 或 PR 的證明方可續用；其後續申請須證明疾病無惡化方可續用。若病情惡化即須停用。</p> <p>3. 總療程以 12 個療程為上限；每位病人一生限用一次 (12 個療程)，不得重複申請。</p> <p>4. 執行醫師須為血液病或造血幹</p>	<p>合接受造血幹細胞移植瀰漫性大型 B 細胞淋巴瘤 (DLBCL) 成人病人，且須完全符合以下條件：</p> <p>(1) 具 CD19 抗原陽性。</p> <p>(2) 一線曾接受 rituximab 合併化學治療(包含 CD20)，及含有 anthracycline 類藥物的治療，治療四個療程以上並於 12 個月內復發者。</p> <p>(3) ECOG 為 0 或 1。</p> <p>(4) 病人不得有以下任一疾病：</p> <p>I. 中樞神經系統淋巴瘤或中樞神經疾病。</p> <p>II. 嚴重的心血管疾病，如 NYHA (New York Heart Association) Class III 或 IV。</p> <p>III. 自體免疫疾病正積極治療者。</p> <p>2. 須經事前審查核准以使用，每次申請事前審查以 3 個療程為限，首次再申請須檢附達到 CR 或 PR 的證明方可續用；其後續申請須證明疾病無惡化方可續用。若病情惡化即須停用。</p> <p>3. 總療程以 12 個療程為上限；每位病人一生限用一次 (12 個療程)，不得重複申請。</p> <p>4. 執行醫師須為血液病或造血幹</p>

修訂後給付規定	原給付規定
<p>細胞移植專科醫師且須完成血液病或造血幹細胞移植的相關照護訓練。</p> <p>5. 病人接受本藥物治療後，不給付造血幹細胞移植。</p>	<p>細胞移植專科醫師且須完成血液病或造血幹細胞移植的相關照護訓練。</p> <p>5. 病人接受本藥物治療後，不給付造血幹細胞移植。</p>

備註：劃線部分為新修訂規定