

「藥品給付規定」修訂對照表

第 9 節 抗癌瘤藥物 Antineoplastics drugs

(自 110 年 6 月 1 日生效)

| 修訂後給付規定 | 原給付規定 |
|--|---|
| <p>9. 51. Regorafenib (如 Stivarga) : (104/9/1、105/8/1、 107/12/1、108/6/1、<u>110/6/1</u>)</p> <p>1. 轉移性大腸直腸癌(mCRC) : (1)用於治療先前曾接受下列療法的轉移性大腸直腸癌(mCRC)患者，療法包括 fluoropyrimidine、oxaliplatin、irinotecan 為基礎的化療，和抗血管內皮生長因子(anti-VEGF)等療法；若 K-ras 為原生型(wild type)，則需<u>再加上</u>接受過抗表皮生長因子受體(anti-EGFR)療法。<u>(110/6/1)</u></p> <p>(2)須經事前審查核准後使用，每次申請事前審查之療程以 8 週為限，再次申請必須提出客觀證據(如：影像學)證實無惡化，才可繼續使用。</p> <p>2. 胃腸道間質瘤(GIST)(略)</p> <p>3. 肝細胞癌(HCC) (略)</p> | <p>9. 51. Regorafenib (如 Stivarga) : (104/9/1、105/8/1、 107/12/1、108/6/1)</p> <p>1. 轉移性大腸直腸癌(mCRC) : (1)用於治療先前曾接受下列療法的轉移性大腸直腸癌(mCRC)患者，療法包括 fluoropyrimidine、oxaliplatin、irinotecan 為基礎的化療，和抗血管內皮生長因子(anti-VEGF)等療法；若 K-ras 為原生型(wild type)，則需接受過抗表皮生長因子受體(anti-EGFR)療法。</p> <p>(2)須經事前審查核准後使用，每次申請事前審查之療程以 8 週為限，再次申請必須提出客觀證據(如：影像學)證實無惡化，才可繼續使用。</p> <p>2. 胃腸道間質瘤(GIST)(略)</p> <p>3. 肝細胞癌(HCC) (略)</p> |
| <p>9. 66. Trifluridine/tipiracil(如 Lonsurf) : (107/12/1、 109/12/1、<u>110/6/1</u>)</p> <p>1. 轉移性大腸直腸癌 :</p> | <p>9. 66. Trifluridine/tipiracil(如 Lonsurf) : (107/12/1、 109/12/1)</p> <p>1. 轉移性大腸直腸癌 :</p> |

| 修訂後給付規定 | 原給付規定 |
|--|--|
| <p>(1)用於治療先前曾接受下列療法的轉移性大腸直腸癌之成人患者，包括 fluoropyrimidine, oxaliplatin 及 irinotecan 為基礎的化療，和抗血管內皮生長因子(anti-VEGF)等療法；若 RAS 為原生型(wild type)，則需再加上接受過抗表皮生長因子受體(anti-EGFR)療法。 <u>(110/6/1)</u></p> <p>(2)須經事前審查核准後使用，每次申請事前審查之療程以 8 週為限，再次申請必須提出客觀證據（如：影像學）證實無惡化，才可繼續使用。</p> <p>(3)本藥品不得與 regorafenib 併用。</p> <p>2. 轉移性胃癌(略)</p> | <p>(1)用於治療先前曾接受下列療法的轉移性大腸直腸癌之成人患者，包括 fluoropyrimidine, oxaliplatin 及 irinotecan 為基礎的化療，和抗血管內皮生長因子(anti-VEGF)等療法；若 RAS 為原生型(wild type)，則需接受過抗表皮生長因子受體(anti-EGFR)療法。</p> <p>(2)須經事前審查核准後使用，每次申請事前審查之療程以 8 週為限，再次申請必須提出客觀證據（如：影像學）證實無惡化，才可繼續使用。</p> <p>(3)本藥品不得與 regorafenib 併用。</p> <p>2. 轉移性胃癌(略)</p> |

備註：劃線部分為新修訂之規定。