

「藥品給付規定」修訂對照表
 第9節 抗腫瘤藥物 Antineoplastics drugs
 (自109年2月1日生效)

修訂後給付規定	原給付規定
<p>9.75. <u>Carfilzomib (如 Kyprolis):</u> <u>(109/2/1)</u></p> <p>1. <u>與 dexamethasone 合併使用於先前曾接受含 bortezomib 及 lenalidomide 兩種治療後無法耐受或惡化之病患，且須具有良好日常體能狀態 (ECOG < 2) 及足夠腎功能 (CrCl ≥ 50 ml/minute) 的多發性骨髓瘤成年患者。</u></p> <p>2. <u>需經事前審查核准後使用：</u></p> <p style="padding-left: 2em;">(1) <u>初次申請以4個療程(每療程為4週)為限，再次申請時必須確定 paraprotein (M-protein) 未上升(即表示對藥物有反應或為穩定狀態); 或對部分 non-secretory type MM 病人以骨髓檢查 plasma cell 為療效依據，證明為對藥物有反應或為穩定狀態，方可繼續使用。續用時的申請每次以3個療程為限。</u></p> <p style="padding-left: 2em;">(2) <u>每人以10個療程為上限。</u></p> <p>3. <u>不得與蛋白酶體抑制劑(proteasome inhibitor)或免疫調節劑(immunomodulatory drugs)併用。</u></p>	無
<p>9.62. <u>Pomalidomide (如 Pomalyst):</u> <u>(107/1/1、109/2/1)</u></p> <p>1. <u>與 dexamethasone 合併使用，核准用於多發性骨髓瘤患者，且先前接受過</u></p>	<p>9.62. Pomalidomide (如 Pomalyst): (107/1/1)</p> <p>1. 與 dexamethasone 合併使用，核准用於多發性骨髓瘤患者，且先前接受過</p>

<p>含 lenalidomide 和 bortezomib 在內的至少兩種療法，且確認完成前次治療時或結束治療後六十天內發生疾病惡化(disease progression)。</p> <p>2. 需經事前審查核准後使用，每位病人限給付 6 個療程，每 3 個療程申請一次，疾病若發生惡化情形應即停止使用。</p> <p>3. <u>不得與蛋白酶體抑制劑 (proteasome inhibitor)或免疫調節劑(immunomodulatory drugs)併用。(109/2/1)</u></p>	<p>含 lenalidomide 和 bortezomib 在內的至少兩種療法，且確認完成前次治療時或結束治療後六十天內發生疾病惡化(disease progression)。</p> <p>2. 需經事前審查核准後使用，每位病人限給付 6 個療程，每 3 個療程申請一次，疾病若發生惡化情形應即停止使用。</p>
---	--

備註：劃線部分為新修訂規定