

「藥品給付規定」修訂對照表
第 9 節 抗癌瘤藥物 Antineoplastics drugs
(自 110 年 2 月 1 日生效)

修訂後給付規定	原給付規定
<p>9.87. <u>Trastuzumab emtansine (如 Kadcylla) : (110/2/1)</u></p> <p>1. <u>限單獨使用於 HER2 過度表現 (IHC3+ 或 FISH+) 之轉移性乳癌患者作為二線治療，且同時符合下列情形：</u></p> <p>(1) <u>之前分別接受過 trastuzumab 與一種 taxane 藥物治療，或其合併療法，或 pertuzumab 與 trastuzumab 與一種 taxane 藥物治療。</u></p> <p>(2) <u>之前已經接受過轉移性癌症治療，或在輔助療法治療期間或完成治療後 6 個月內癌症復發。</u></p> <p>(3) <u>合併有主要臟器(不包含骨及軟組織)轉移。</u></p> <p>2. <u>經事前審查核准後使用，核准後每 12 週須檢附療效評估資料再次申請，若疾病有惡化情形即不應再行申請，每位病人至多給付 10 個月(13 個療程為上限)。</u></p> <p>3. <u>Trastuzumab emtansine 和 lapatinib 僅能擇一使用，不得互換。</u></p>	無
<p>9.47. <u>lapatinib (如 Tykerb) : (103/9/1、106/11/1、110/2/1)</u></p> <p>1. <u>與 capecitabine 併用，使用於曾</u></p>	<p>9.47. lapatinib (如 Tykerb) : (103/9/1、106/11/1)</p> <p>1. 與 capecitabine 併用，使用於曾</p>

修訂後給付規定	原給付規定
<p>接受 anthracycline, taxane 以及 trastuzumab 治療後病況惡化之轉移性乳癌併有腦部轉移，且為 HER2 過度表現 (IHC3+ 或 FISH+) 患者。</p> <p>2. 每3個月需進行療效評估，病歷應留存評估紀錄，無疾病惡化方可繼續使用。(106/11/1)</p> <p>3. <u>Lapatinib 和 trastuzumab emtansine 僅能擇一使用，不得互換。</u>(110/2/1)</p>	<p>接受 anthracycline, taxane 以及 trastuzumab 治療後病況惡化之轉移性乳癌併有腦部轉移，且為 HER2 過度表現 (IHC3+ 或 FISH+) 患者。</p> <p>2. 每3個月需進行療效評估，病歷應留存評估紀錄，無疾病惡化方可繼續使用。(106/11/1)</p>

備註：劃線部分為新修訂規定