

「藥品給付規定」修訂對照表

第3節 代謝及營養劑 Metabolic & nutrient agents

(自111年5月1日生效)

修訂後給付規定	原給付規定
3.3.9. Imiglucerase(如Cerezyme inj.)、taliglucerase alfa(如Elelyso注射劑)、velaglucerase alfa(如VPRIV凍晶注射劑) (97/7/1、107/3/1、107/9/1、108/5/1、111/5/1) 1. 限用於<u>下列條件，且排除第二型高雪氏症：(111/5/1)</u> (1)Imiglucerase(如Cerezyme inj.)、taliglucerase alfa(如Elelyso注射劑)：改善高雪氏症症狀，包括貧血、血小板減少症、肝臟或脾臟腫大、骨病變，但對於神經學症狀無效。(97/7/1、107/3/1、107/9/1、108/5/1、111/5/1) (2)Velaglucerase alfa(如VPRIV凍晶注射劑)：限用於改善<u>第一型</u>高雪氏症症狀，包括貧血、血小板減少症、肝臟或脾臟腫大、骨病變，但對於神經學症狀無效。(107/3/1、107/9/1、108/5/1、111/5/1) 2. 限擇一使用高雪氏症酵素療法之藥品。(111/5/1)	3.3.9. Imiglucerase(如Cerezyme inj.) (97/7/1、108/5/1) 1. 限用於<u>第一型高雪氏症之治療。</u> 2. <u>不得併用其他</u>高雪氏症酵素療法之藥品。

修訂後給付規定	原給付規定
3. 需經事前審查核准後使用，<u>每次申請療程以1年為限，期滿需經再次申請核准後，始得續用，申請續用時，需檢附療效評估資料，追蹤檢查項目如下：</u> <u>(111/5/1)</u> <u>(1)每6個月應評估1次：</u> <u>I. 身高體重。</u> <u>II. 血紅素及血小板數。</u> <u>III. 血液磷酸酶(Alkaline phosphatase)。</u> <u>IV. 高雪氏症相關特異性生化指標biomarkers(如 chitotriosidase或 lysoGL1)。</u> <u>V. 整體狀況。</u> <u>(2)每年應評估1次：肝臟及脾臟大小。</u> 4. 治療目標：<u>(111/5/1)</u> <u>(1)血紅素及血小板數上升或穩定(不低於未治療的數值)。</u> <u>(2)高雪氏症相關特異性生化指標biomarkers(如 chitotriosidase或lysoGL1)數值持續降低或穩定(不高於未治療的數值)。</u> <u>(3)肝、脾腫大之現象改善或穩定(不大於未治療的數值)。</u> 5. 停用條件：<u>有下列任一項者：</u> <u>(111/5/1)</u> <u>(1)病人在接受治療時發生其它致命的疾病。</u>	3. 需經事前審查核准後使用。

修訂後給付規定	原給付規定
<u>(2)病人整體狀況持續惡化。</u> <u>(3)病人因藥物注射發生嚴重不良反應，且經由適當或預防性的用藥和/或調整輸注速度仍無法預防/控制此不良反應。</u> <u>(4)病人無法配合療程規範規則用藥、或無法配合每年至少1次之療效評估。</u> 3.3.16. <u>(刪除)(107/3/1、107/9/1、108/5/1、111/5/1)</u>	3.3.16. <u>Taliglucerase alfa(如Elelyso注射劑)、velaglucerase alfa (如VPRIV凍晶注射劑)(107/3/1、107/9/1、108/5/1)</u> <u>1. 用於改善高雪氏症症狀，包括貧血、血小板減少症、肝臟或脾臟腫大、骨病變，但對於神經學症狀無效。</u> <u>2. 不得併用其他高雪氏症酵素療法之藥品。</u> <u>3. 需經事前審查後使用。</u>

備註：劃線部分為新修訂規定