

「藥品給付規定」修訂對照表  
第8節 免疫製劑 Immunologic agents  
(自 109 年 12 月 1 日生效)

| 修訂後給付規定   | 原給付規定  |
|---|--|
| <p>8.2.4.6. Etanercept (如 Enbrel) ;<br/>adalimumab (如 Humira) ;<br/>ustekinumab (如 Stelara) ;<br/>secukinumab (如 Cosentyx) ;<br/>ixekizumab(如 Taltz) ;<br/>guselkumab (如 Tremfya) ;<br/>brodalumab (如 Lumicef) ;<br/><u>risankizumab(如 Skyrizi)</u><br/>(98/11/1、100/7/1、101/5/1、<br/>101/12/1、102/1/1、104/4/1、<br/>105/9/1、107/8/1、108/3/1、<br/>108/4/1、109/9/1、<u>109/12/1</u>) :</p> <p>用於乾癬治療部分</p> <p>1. (略)</p> <p>2. 需經事前審查核准後使用：<br/>(1)初次申請時，以 6 個月為 1 個療程，持續使用時每 6 個月需再申報一次，且應於期滿前 1 個月提出。<br/>(101/12/1)</p> <p>(2)紅皮症乾癬病患以 6 個月為限，於 6 個月療程結束後，應回復使用 cyclosporin，除非產生腎功能異常(Creatinine 基礎值上升<math>\geq</math>30%)，或其他無法有效控制之副作用，減藥後乾癬仍無法有效控制。</p> | <p>8.2.4.6. Etanercept (如 Enbrel) ;<br/>adalimumab (如 Humira) ;<br/>ustekinumab (如 Stelara) ;<br/>secukinumab (如 Cosentyx) ;<br/>ixekizumab(如 Taltz) ;<br/>guselkumab (如 Tremfya) ;<br/>brodalumab (如 Lumicef)<br/>(98/11/1、100/7/1、101/5/1、<br/>101/12/1、102/1/1、104/4/1、<br/>105/9/1、107/8/1、108/3/1、<br/>108/4/1、109/9/1) :</p> <p>用於乾癬治療部分</p> <p>1. (略)</p> <p>2. 需經事前審查核准後使用：<br/>(1)初次申請時，以 6 個月為 1 個療程，持續使用時每 6 個月需再申報一次，且應於期滿前 1 個月提出。<br/>(101/12/1)</p> <p>(2)紅皮症乾癬病患以 6 個月為限，於 6 個月療程結束後，應回復使用 cyclosporin，除非產生腎功能異常(Creatinine 基礎值上升<math>\geq</math>30%)，或其他無法有效控制之副作用，減藥後乾癬仍無法有效控制。</p> |

|   |  |
|---|--|
| <p>(101/12/1)</p> <p>(3)~(9)：(略)</p> <p><u>(10)Risankizumab 起始於第 0 週投予 150mg，接著於第 4 週投予 150mg，之後每 12 週投予 150mg。且於 16 週時，須先行評估至少有 PASI 75 療效。(109/12/1)</u></p> <p><u>(11)原先使用 cyclosporin 控制有效且腎功能異常(Creatinine 基礎值上升<math>\geq</math>30%)者，於 6 個月療程結束後，應回復使用 cyclosporin，除非產生腎功能異常，或其他無法有效控制之副作用，減藥後乾癬仍無法有效控制，否則下次申請應於 1 年後。</u></p> <p><u>(12)初次申請後每 6 個月須再次申請續用，續用時，與初次治療前之療效達 PASI50 方可使用；其中 risankizumab 續用時，與初次治療前之療效達 PASI 75 方可使用續用；且 etanercept 再次申請時僅限使用 25mg biw 之劑量。停藥超過 3 個月再申請者，視同新申請案件，否則視為續用案。</u><br/>(101/12/1、104/4/1、109/12/1)</p> <p>3.~7.(略)</p> <p>◎附表二十四之一：全民健康保險乾癬使用生物製劑申請表(105/9/1、107/8/1)</p> <p>◎附表二十四之二：全民健康保險乾</p> | <p>(101/12/1)</p> <p>(3)~(9)：(略)</p> <p><u>(10)原先使用 cyclosporin 控制有效且腎功能異常(Creatinine 基礎值上升<math>\geq</math>30%)者，於 6 個月療程結束後，應回復使用 cyclosporin，除非產生腎功能異常，或其他無法有效控制之副作用，減藥後乾癬仍無法有效控制，否則下次申請應於 1 年後。</u></p> <p><u>(11)初次申請後每 6 個月須再次申請續用，續用時，與初次治療前之療效達 PASI50 方可使用；且 etanercept 再次申請時僅限使用 25mg biw 之劑量。停藥超過 3 個月再申請者，視同新申請案件，否則視為續用案件。(101/12/1、104/4/1)</u></p> <p>3.~7.(略)</p> <p>◎附表二十四之一：全民健康保險乾癬使用生物製劑申請表(105/9/1、107/8/1)</p> <p>◎附表二十四之二：全民健康保險乾</p> |
|---|--|

|  |  |
|--|--|
| <p>癬（慢性紅皮症乾癬部分）使用生物製劑申請表(105/9/1、107/8/1)</p> <p>◎附表二十四之三：乾癬面積暨嚴重度指數【Psoriasis Area Severity Index (PASI)】</p> | <p>癬（慢性紅皮症乾癬部分）使用生物製劑申請表(105/9/1、107/8/1)</p> <p>◎附表二十四之三：乾癬面積暨嚴重度指數【Psoriasis Area Severity Index (PASI)】</p> |
|--|--|

備註：劃線部分為新修訂規定