

副本

檔 號：
保存年限：

衛生福利部中央健康保險署 公告

104



41

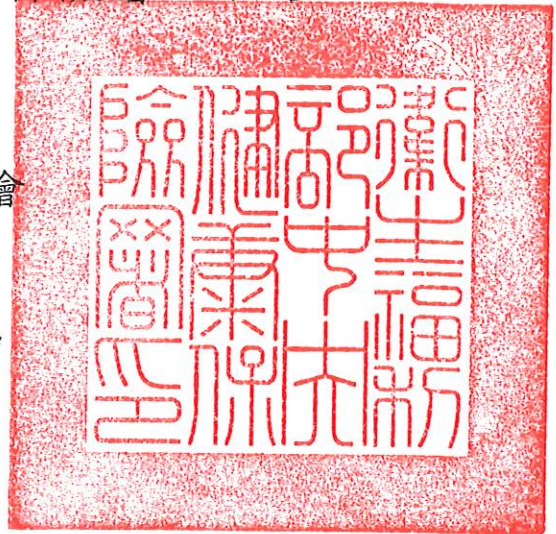
台北市中山區民權東路一段67號5樓

受文者：中華民國藥師公會全國聯合會

發文日期：中華民國111年4月13日

發文字號：健保審字第1110053471號

附件：全民健康保險藥品新收載品項明細表及藥品
給付規定修訂對照表各1份(請至本署全球資
訊網自行下載)



主旨：公告暫予支付含decitabine成分藥品Dacogen powder for concentrate for solution for infusion 50mg、Demylocan lyophilized powder for injection 50mg暨其藥品給付規定，修訂含azacitidine成分藥品(如Vidaza)之給付規定。

依據：全民健康保險法第41條暨全民健康保險藥物給付項目及支付標準。

公告事項：

- 一、「全民健康保險藥品新收載品項明細表」如附件1。
- 二、修訂「全民健康保險藥物給付項目及支付標準—第六編第八十三條之藥品給付規定第9節抗癌瘤藥物Antineoplastics drugs 9.96.Decitabine及9.44.Azacitidine(如Vidaza)」部分規定，給付規定修訂對照表如附件2。(附件電子檔已置於本

署全球資訊網(<https://www.nhi.gov.tw>)，路徑為：首頁>健保
法令>最新全民健保法規公告，請自行下載)

副本：行政院法規會、衛生福利部法規會、衛生福利部醫事司、衛生福利部心理及口腔健康司、衛生福利部社會保險司、衛生福利部食品藥物管理署、衛生福利部全民健康保險會、衛生福利部全民健康保險爭議審議會、衛生福利部附屬醫療及社會福利機構管理會、地方政府衛生局、國防部軍醫局、台灣醫學資訊學會、台北市電腦商業同業公會、中華民國醫師公會全國聯合會、社團法人中華民國牙醫師公會全國聯合會、中華民國基層醫師協會、中華民國基層醫療協會、中華民國診所協會全國聯合會、中華民國藥師公會全國聯合會、中華民國藥劑生公會全國聯合會、中華民國開發性製藥研究協會、台灣藥品行銷暨管理協會、台灣製藥工業同業公會、中華民國製藥發展協會、台北市西藥代理商商業同業公會、中華民國西藥商業同業公會全國聯合會、中華民國西藥代理商商業同業公會、台灣研發型生技新藥發展協會、社團法人中華民國學名藥協會、台灣醫院協會、台灣私立醫療院所協會、台灣教會醫療院所協會、本署企劃組、本署醫務管理組、本署醫審及藥材組、本署各分區業務組、嬌生股份有限公司、曜盟醫藥生技股份有限公司、賽基有限公司、南光化學製藥股份有限公司、台灣瑞迪博士有限公司

署長李伯璋

全民健康保險藥品新收載品項明細表

項次	健保代碼	藥品名稱	成分及含量	規格量	藥商名稱	廠商建議價	支付價格	初核說明	生效日期
1	BC26354248	Dacogen Powder for Concentrate for Solution for Infusion	Decitabine 50mg	50mg	嬌生股份有限公司	15,000	15,000	1.本案藥品為新成分新藥。2.依全民健康保險藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議藥品部分第54次會議紀錄辦理。3.給付規定：適用通則及9.96.規定。	111/5/1
2	BC27930248	Demylocan Lyophilized Powder for injection	Decitabine 50mg	50mg	曜盟醫藥生技股份有限公司	34,825	15,000	1.本案藥品為新成分新藥。2.依全民健康保險藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議藥品部分第54次會議紀錄辦理。3.給付規定：適用通則及9.96.規定。	111/5/1

「藥品給付規定」修訂對照表

第 9 節 抗癌瘤藥物 Antineoplastics drugs

(自 111 年 5 月 1 日生效)

修訂後給付規定	原給付規定
<p>9. 96. Decitabine : (111/5/1)</p> <p>1. <u>骨髓增生不良症候群高危險性病</u> <u>患：頑固性貧血併有過量芽細胞</u> <u>(RA with excess blasts,</u> <u>RAEB)、轉變中的頑固性貧血併有</u> <u>過量芽細胞 (RAEB in</u> <u>transformation, RAEB-T)、及慢</u> <u>性骨髓單核細胞性白血病 (chronic</u> <u>myelomonocytic leukemia,</u> <u>CMMoL)。</u></p> <p>2. <u>初次申請時需經事前審查核准後使</u> <u>用。</u></p> <p>3. <u>續用本藥品不需再事前審查，惟病</u> <u>歷應留存確診之病理或影像診斷證</u> <u>明等報告，並記錄治療相關臨床資</u> <u>料。病患倘病情惡化至急性骨髓性</u> <u>白血病即應停藥。</u></p> <p>4. <u>急性骨髓性白血病之定義：骨髓芽</u> <u>細胞 (myeloblast) 大於30%。</u></p> <p>5. <u>本藥品與 azacitidine 僅能擇一使</u> <u>用，除因耐受性不良，不得互換。</u> <u>使用本藥品無效後，不得再申請</u> <u>azacitidine。</u></p>	<p>無</p>

<p>9.44. Azacitidine (如 Vidaza): (102/1/1、111/5/1)</p> <p>1. 骨髓增生不良症候群高危險性病 患：頑固性貧血併有過量芽細胞 (RA with excess blasts, RAEB)、轉變中的頑固性貧血併有 過量芽細胞 (RAEB in transformation, RAEB-T)、及慢 性骨髓單核細胞性白血病 (chronic myelomonocytic leukemia, CMMoL)。</p> <p>2. 需經事前審查核准後使用，申請事 前審查時必須確定病患無病情惡化 至急性骨髓性白血病，即可繼續使 用。</p> <p>(1)第一次申請4個治療療程。 (2)第二次開始每3個療程申請一次。</p> <p>3. 急性骨髓性白血病之定義：骨髓芽 細胞 (myeloblast) 大於30%。</p> <p>4. <u>本藥品與 decitabine 僅能擇一使 用，除因耐受性不良，不得互換。 若因無法耐受 decitabine 而轉換至 本藥品時需事前申請。使用本藥品 無效後，不得再申請 decitabine。</u> (111/5/1)</p>	<p>9.44. Azacitidine (如 Vidaza): (102/1/1)</p> <p>1. 骨髓增生不良症候群高危險性病 患：頑固性貧血併有過量芽細胞 (RA with excess blasts, RAEB)、轉變中的頑固性貧血併有 過量芽細胞 (RAEB in transformation, RAEB-T)、及慢 性骨髓單核細胞性白血病 (chronic myelomonocytic leukemia, CMMoL)。</p> <p>2. 需經事前審查核准後使用，申請事 前審查時必須確定病患無病情惡化 至急性骨髓性白血病，即可繼續使 用。</p> <p>(1)第一次申請4治療療程。 (2)第二次開始每3療程申請一次。</p> <p>3. 急性骨髓性白血病之定義：骨髓芽 細胞 (myeloblast) 大於30%。</p>
--	--

備註：劃線部分為新修訂規定