

副本

衛生福利部中央健康保險署 公告

104

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110年2月9日

發文字號：健保審字第1100051634號

附件：1.全民健康保險藥品新收載品項明細表 2.藥品給付規定修訂對照表（請至本署全球資訊網下載）



主旨：公告暫予支付含dabrafenib成分藥品Tafinlar capsules 50mg及75mg、含trametinib成分藥品Mekinist film-coated tablets 0.5mg及2mg共4品項暨其藥品給付規定，修訂含vemurafenib成分藥品（如Zelboraf）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 9.91. Dabrafenib（如Tafinlar）、Trametinib（如Mekinist）及9.52. Vemurafenib（如Zelboraf）」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（<http://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〕

線



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、本署資訊組（請刊登
本署全球資訊網）、本署企劃組（請刊登健保電子報）、本署醫務管理組、本
署各分區業務組（請轉知轄區醫事機構）、本署醫審及藥材組、台灣諾華股份
有限公司、羅氏大藥廠股份有限公司

衛生福利部中央
健康保險署校對章(3)

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	BC26578100	Tafinlar capsules 50mg	dabrafenib 50mg		台灣諾華股份有限公司	760	672	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47次(109年12月)會議結論辦理。 3.給付規定：適用通則及9.91.規定。	110/3/1
2	BC26579100	Tafinlar capsules 75mg	dabrafenib 75mg		台灣諾華股份有限公司	1,027	908	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47次(109年12月)會議結論辦理。 3.給付規定：適用通則及9.91.規定。	110/3/1
3	BC26817100	Mekinist film-coated tablets 0.5mg	trametinib 0.5mg		台灣諾華股份有限公司	1,141	1,010	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47次(109年12月)會議結論辦理。 3.給付規定：適用通則及9.91.規定。	110/3/1
4	BC26818100	Mekinist film-coated tablets 2mg	trametinib 2mg		台灣諾華股份有限公司	4,108	3,636	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47次(109年12月)會議結論辦理。 3.給付規定：適用通則及9.91.規定。	110/3/1

「藥品給付規定」修訂對照表
 第 9 節 抗癌瘤藥物 Antineoplastics drugs
 (自 110 年 3 月 1 日生效)

修訂後給付規定	原給付規定
<p><u>9. 91. Dabrafenib (如 Tafinlar)、Trametinib (如 Mekinist) :</u> <u>(110/3/1)</u></p> <p><u>1. Dabrafenib 和 trametinib 併用於治療 BRAF V600 突變陽性 ECOG≤ 2 且罹患無法切除(第ⅢC 期)或轉移性(第Ⅳ期)黑色素瘤之病人：</u></p> <p><u>(1)需經事前審查核准後使用，每次申請療程以 3 個月為限，如發現病情惡化應停止使用。</u></p> <p><u>(2)再申請時應檢附前次治療結果評估資料。</u></p> <p><u>2. Dabrafenib 和 trametinib 併用於 BRAF V600 突變陽性且完全切除之第三期黑色素瘤病人術後輔助治療：</u></p> <p><u>(1)需經事前審查核准後使用，每次申請療程以 6 個月為限，如發現病情惡化應停止使用。</u></p> <p><u>(2)限用 1 年。</u></p> <p><u>3. 本品(dabrafenib 併用 trametinib 之治療組合)與 vemurafenib 僅能擇一使用，除因耐受性不良，不得互換。</u></p>	無

修訂後給付規定	原給付規定
<p>9.52. Vemurafenib (如 Zelboraf)： (104/11/1 、 <u>110/3/1</u>)</p> <p>1. 用於治療 BRAF V600 突變陽性 <u>ECOG≤2</u> 且罹患無法切除(第ⅢC 期)或轉移性(第Ⅳ期)黑色素瘤之 病人。</p> <p>2. 需經事前審查核准後使用，每次申 請療程以三個月為限，如發現病情 惡化應停止使用。再申請應檢附前 次治療結果評估資料。</p> <p>3. 本品與 dabrafenib (併用 <u>trametinib</u>) 僅能擇一使用，除因 耐受性不良，不得互換。<u>(110/3/1)</u></p>	<p>9.52. Vemurafenib (如 Zelboraf)： (104/11/1)</p> <p>1. 用於治療 BRAF V600 突變陽性 WHO 體能狀態≤2 且罹患無法切除(第Ⅲ C 期)或轉移性(第Ⅳ期)黑色素瘤 之病人。</p> <p>2. 需經事前審查核准後使用，每次申 請療程以三個月為限，如發現病情 惡化應停止使用。再申請應檢附前 次治療結果評估資料。</p>

備註：劃線部分為新修訂規定