

財團法人醫藥品查驗中心 醫療科技評估報告補充資料

商品名：Benlysta Powder for Solution for Infusion

學名：belimumab

事由：荷商葛蘭素史克藥廠股份有限公司台灣分公司於民國 102 年 5 月 15 日陳送本品治療成年全身性紅斑性狼瘡患者之財務衝擊預估修正資料，衛生福利部中央健康保險署（以下簡稱健保署）在 7 月 23 日來函(健保審字第1020059569號)

委託財團法人醫藥品查驗中心（以下簡稱查驗中心）就報告內容提供評估意見。

完成時間：民國 102 年 8 月 16 日

評估摘要

查驗中心認為廠商重新估算之預算衝擊應屬合理。經廠商將成年全身性紅斑性狼瘡個案就診率參數由每十萬人 100.32 人調整至每十萬人 141.21 人，並重新估算預算衝擊後，預估本品納入健保後第一年至第五年，將有約 100 至 700 名全身性紅斑性狼瘡成年患者接受本品的治療，帶來的預算衝擊約增加至 4,100 萬元至 2.27 億元。

財團法人醫藥品查驗中心 醫療科技評估報告補充資料

一、背景

查驗中心於民國 101 年 12 月 5 日依健保署書函（健保審字第 1010040712B 號）針對 Benlysta Power for Solution for Infusion 進行醫療科技評估，於民國 102 年 1 月函附評估報告送陳健保署。民國 102 年 1 月針對本品所作之醫療科技評估報告中，曾對荷商葛蘭素史克藥廠股份有限公司台灣分公司當時提出的財務衝擊預估分析進行評論。今該公司依據查驗中心提出之意見，改以行政院衛生福利部統計處公布之 100 年全民健康保險醫療統計中，有關 20 歲以上成年全身性紅斑性狼瘡個案就診率資料，向健保署提出重新修正後之財務衝擊預估。

二、療效評估

略

財團法人醫藥品查驗中心

醫療科技評估報告補充資料

三、經濟評估

本中心前於 102 年 1 月時針對本品所作之醫療科技評估報告，曾針對廠商所作財務衝擊分析中所使用的成年全身性紅斑性狼瘡個案就診率及符合申請健保給付適應症比例等參數提出意見，廠商於 2 月時已針對符合申請健保給付適應症比例參數提出說明，查驗中心認為該說明應屬合理；今廠商再針對成年全身性紅斑性狼瘡個案就診率參數進行財務衝擊分析之修正，有關修正內容及本中心之意見說明如下：

有關成年全身性紅斑性狼瘡個案就診率參數，廠商原以每十萬人 100.32 人作為成年人口全身性紅斑性狼瘡之就診率，今改以本中心於醫療科技評估報告中使用之盛行率每十萬人 141.21 人作預算衝擊之推估，此估計係依據衛生福利部統計處所公布之民國 100 年全民健康保險醫療統計之 20 歲以上成年全身性紅斑性狼瘡個案就診率[1]。

經重新估算後，廠商推估本品納入健保後第一年至第五年，將有約 100 至 700 名全身性紅斑性狼瘡成年患者接受本品的治療，帶來的預算衝擊約增加至 4,100 萬元至 2.27 億元。本中心認為廠商重新估算之預算衝擊應屬合理。

參考資料

1. 100 年度全民健康保險醫療統計年報. 衛生福利部統計處.
http://www.mohw.gov.tw/cht/DOS/Statistic_P.aspx?f_list_no=312&fod_list_no=2425&doc_no=13717. Accessed Aug 16, 2013.