

## 「全民健康保險藥品給付規定」修正規定(草案)

## 第 8 章 免疫製劑 Immunologic agents

(自〇〇年〇〇月 1 日生效)

修正後給付規定	原給付規定
<p>8.2.4.1. Etanercept (如 Enbrel) (94/3/1、<u>〇〇/〇〇/1</u>)兒童治療部分</p> <p>1.~3.(略)</p> <p>4. 需排除 etanercept 使用的情形應參照藥物仿單，重要之排除使用狀況包括：</p> <p>(1) 懷孕或正在授乳的婦女。</p> <p>(2) 罹患活動性的感染症的患者。</p> <p>(3) <u>未經完整治療之結核病的病患</u> (包括潛伏結核感染者)。<u>(〇〇/〇〇/1)</u>。</p> <p>(4) 身上帶有人工關節者，罹患或先前曾罹患過嚴重的敗血症 (sepsis)者。</p> <p>(5) 惡性腫瘤或具有癌症前兆 (pre-malignancy) 的病患。</p> <p>(6) 免疫功能不全者 (Immunodeficiency)。</p> <p>5.(略)</p> <p>8.2.4.2. Etanercept (如 Enbrel)；adalimumab (如 Humira)；golimumab (如 Simponi)；abatacept (如 Orencia) (92/3/1、93/8/1、93/9/1、98/3/1、99/2/1、100/12/1、101/1/1、101/6/1、<u>〇〇/〇〇/1</u>)：成人治療部分</p> <p>1.~4.(略)</p> <p>5. 病患需同時符合下述(1)(2)(3)項條</p>	<p>8.2.4.1 Etanercept (如 Enbrel) (94/3/1)兒童治療部分</p> <p>1.~3.(略)</p> <p>4. 需排除 etanercept 使用的情形應參照藥物仿單，重要之排除使用狀況包括：</p> <p>(1) 懷孕或正在授乳的婦女。</p> <p>(2) 罹患活動性的感染症的患者。</p> <p>(3) <u>罹患或先前曾罹患過結核病的病患</u>。</p> <p>(4) 身上帶有人工關節者，罹患或先前曾罹患過嚴重的敗血症 (sepsis)者。</p> <p>(5) 惡性腫瘤或具有癌症前兆 (pre-malignancy) 的病患。</p> <p>(6) 免疫功能不全者 (Immunodeficiency)。</p> <p>5.(略)</p> <p>8.2.4.2. Etanercept (如 Enbrel)；adalimumab (如 Humira)；golimumab (如 Simponi)；abatacept (如 Orencia) (92/3/1、93/8/1、93/9/1、98/3/1、99/2/1、100/12/1、101/1/1、101/6/1)：成人治療部分</p> <p>1.~4.(略)</p> <p>5. 病患需同時符合下述(1)(2)(3)項條</p>

件，方可使用；若有第(4)項情形，不得使用；若有第(5)項情形，需停止使用。

(1)~(3)(略)

(4) 需排除使用的情形 (93/9/1)

應參照藥物仿單，重要之排除使用狀況包括（以下未列者參照仿單所載）：

- I. 懷孕或正在授乳的婦女
- II. 活動性感染症之病患
- III. 具高度感染機會的病患，包括：
  - i. 慢性腿部潰瘍之病患
  - ii. 未經完整治療之結核病的病患（包括潛伏結核感染者）。

(○○/○○/1)

- iii. 過去 12 個月內曾有感染性關節炎者
- iv. 有人工關節感染，若該人工關節未除去前，不可使用
- v. 頑固性或復發性的胸腔感染症
- vi. 具有留置導尿管者
- IV. 惡性腫瘤或癌前狀態之病患（但不包括已經接受過充分治療達 10 年以上的惡性腫瘤）
- V. 多發性硬化症 (multiple sclerosis)

(5)(略)

◎附表十三：28 處關節疾病活動度

件，方可使用；若有第(4)項情形，不得使用；若有第(5)項情形，需停止使用。

(1)~(3)(略)

(4) 需排除使用的情形 (93/9/1)

應參照藥物仿單，重要之排除使用狀況包括（以下未列者參照仿單所載）：

- I. 懷孕或正在授乳的婦女
- II. 活動性感染症之病患
- III. 具高度感染機會的病患，包括：
  - i. 慢性腿部潰瘍之病患
  - ii. 先前曾患有結核病

(先前曾患有 TB 的患者，如果已經接受過完整療程的抗結核藥物治療，仍可接受治療，但應進行詳細的評估，以免結核病再度復發；而在開始治療之前，亦應考慮患者的危險/效益比)

- iii. 過去 12 個月內曾有感染性關節炎者
- iv. 有人工關節感染，若該人工關節未除去前，不可使用
- v. 頑固性或復發性的胸腔感染症
- vi. 具有留置導尿管者
- IV. 惡性腫瘤或癌前狀態之病患（但不包括已經接受過充分治療達 10 年以上的惡性腫瘤）
- V. 多發性硬化症 (multiple sclerosis)

(5)(略)

◎附表十三：28 處關節疾病活動度

<p>(Disease Activity Score, DAS 28)評估表</p> <p>◎附表十四：疾病修飾抗風濕病藥物 (DMARDs)之標準劑量暨治療劑量之定義</p> <p>◎附表十五：全民健康保險使用 etanercept；adalimumab；golimumab；abatacept 申請表</p> <p>8.2.4.3. Adalimumab (如 Humira)；etanercept (如 Enbrel)；golimumab (如 Simponi) (98/8/1、98/11/1、101/1/1、<u>○○/○○/1</u>)：用於僵直性脊椎炎治療部分</p> <p>1.~4.(略)</p> <p>5. 需排除使用的情形 應參照藥物仿單，重要之排除使用狀況包括(以下未列者參照仿單所載)：</p> <p>(1) 懷孕或正在授乳的婦女</p> <p>(2) 活動性感染症之病患</p> <p>(3) 具高度感染機會的病患，包括：</p> <p>i. 慢性腿部潰瘍之病患</p> <p>ii. <u>未經完整治療之結核病的病患 (包括潛伏結核感染者)。</u> (<u>○○/○○/1</u>)</p> <p>iii. 過去 12 個月內曾有感染性關節炎者</p> <p>iv. 曾有人工關節感染，若該人工</p>	<p>(Disease Activity Score, DAS 28)評估表</p> <p>◎附表十四：疾病修飾抗風濕病藥物 (DMARDs)之標準劑量暨治療劑量之定義</p> <p>◎附表十五：全民健康保險使用 etanercept；adalimumab；golimumab；abatacept 申請表</p> <p>8.2.4.3. Adalimumab (如 Humira)；etanercept (如 Enbrel)；golimumab (如 Simponi) (98/8/1、98/11/1、101/1/1)：用於僵直性脊椎炎治療部分</p> <p>1.~4.(略)</p> <p>5. 需排除使用的情形 應參照藥物仿單，重要之排除使用狀況包括(以下未列者參照仿單所載)：</p> <p>(1) 懷孕或正在授乳的婦女</p> <p>(2) 活動性感染症之病患</p> <p>(3) 具高度感染機會的病患，包括：</p> <p>i. 慢性腿部潰瘍之病患</p> <p>ii. <u>先前曾患有結核病 (先前曾患有 TB 的患者，如果已經接受過完整療程的抗結核藥物治療，仍可接受治療，但應進行詳細的評估，以免結核病再度復發；而在開始治療之前，亦應考慮患者的危險/效益比)</u></p> <p>iii. 過去 12 個月內曾有感染性關節炎者</p> <p>iv. 曾有人工關節感染，若該人工</p>
---	--

<p>關節未去除前，不可使用</p> <p>v. 頑固性或復發性的胸腔感染症</p> <p>vi. 具有留置導尿管者</p> <p>(4) 惡性腫瘤或癌前狀態之病患（但不包括已經接受過充分治療達10年以上的惡性腫瘤）</p> <p>(5) 多發性硬化症(multiple sclerosis)</p> <p>6. (略)</p> <p>8.2.4.4. Adalimumab (如 Humira) ; etanercept (如 Enbrel) (98/8/1、98/11/1、99/1/1、<u>○○/○○/1</u>) : 用於乾癬性周邊關節炎治療部分</p> <p>1.~4.(略)</p> <p>5. 需排除使用的情形： 應參照藥物仿單，重要之排除使用狀況包括〔以下未列者參照仿單所載〕：</p> <p>(1) 懷孕或正在授乳婦女</p> <p>(2) 活動性感染症之病患</p> <p>(3) 具高度感染機會之病患</p> <p>i. 慢性腿部潰瘍之病患</p> <p>ii. <u>未經完整治療之結核病的病患（包括潛伏結核感染者）。</u> <u>(○○/○○/1)</u></p> <p>iii. 過去12個月內曾罹患感染性關節炎者</p> <p>iv. 曾有人工關節感染，若該人工關節未去除前，不可使用</p> <p>v. 頑固性或復發性的胸腔感染疾</p>	<p>關節未去除前，不可使用</p> <p>v. 頑固性或復發性的胸腔感染症</p> <p>vi. 具有留置導尿管者</p> <p>(4) 惡性腫瘤或癌前狀態之病患（但不包括已經接受過充分治療達10年以上的惡性腫瘤）</p> <p>(5) 多發性硬化症(multiple sclerosis)</p> <p>6. (略)</p> <p>8.2.4.4. Adalimumab (如 Humira) ; etanercept (如 Enbrel) (98/8/1、98/11/1、99/1/1) : 用於乾癬性周邊關節炎治療部分</p> <p>1.~4.(略)</p> <p>5. 需排除使用的情形： 應參照藥物仿單，重要之排除使用狀況包括〔以下未列者參照仿單所載〕：</p> <p>(1) 懷孕或正在授乳婦女</p> <p>(2) 活動性感染症之病患</p> <p>(3) 具高度感染機會之病患</p> <p>i. 慢性腿部潰瘍之病患</p> <p>ii. <u>先前曾患有結核病(已經接受過完整療程的抗結核藥物患者，應進行詳細的評估，以免結核病再度復發；在開始治療之前，亦應考慮患者的危險/效益比)</u></p> <p>iii. 過去12個月內曾罹患感染性關節炎者</p> <p>iv. 曾有人工關節感染，若該人工關節未去除前，不可使用</p> <p>v. 頑固性或復發性的胸腔感染疾病</p>
---	---

<p>病</p> <p>vi. 具有留置導尿管之情形</p> <p>(4) 惡性腫瘤或癌前狀態之病患〔但不包括已經接受過充分治療達10年以上的惡性腫瘤〕</p> <p>(5) 多發性硬化症 (multiple sclerosis)</p> <p>6. (略)</p> <p>8.2.4.5. Adalimumab (如 Humira) ; etanercept (如 Enbrel) (98/8/1、98/11/1、99/1/1、<u>○○/○○/1</u>) : 用於乾癬性脊椎病變治療部分</p> <p>1.~4.(略)</p> <p>5. 需排除使用的情形： 應參照藥物仿單，重要之排除使用狀況包括〔以下未列者參照仿單所載〕：</p> <p>(1) 懷孕或正在授乳婦女</p> <p>(2) 活動性感染症之病患</p> <p>(3) 具高度感染機會之病患</p> <p>i. 慢性腿部潰瘍之病患</p> <p>ii. <u>未經完整治療之結核病的病患 (包括潛伏結核感染者)。</u> <u>(○○/○○/1)</u></p> <p>iii. 過去12個月內曾罹患感染性關節炎者</p> <p>iv. 曾有人工關節感染，若該人工關節未去除前，不可使用</p> <p>v. 頑固性或復發性的胸腔感染疾病</p>	<p>vi. 具有留置導尿管之情形</p> <p>(4) 惡性腫瘤或癌前狀態之病患〔但不包括已經接受過充分治療達10年以上的惡性腫瘤〕</p> <p>(5) 多發性硬化症 (multiple sclerosis)</p> <p>6. (略)</p> <p>8.2.4.5. Adalimumab (如 Humira) ; etanercept (如 Enbrel) (98/8/1、98/11/1、99/1/1) : 用於乾癬性脊椎病變治療部分</p> <p>1.~4.(略)</p> <p>5. 需排除使用的情形： 應參照藥物仿單，重要之排除使用狀況包括〔以下未列者參照仿單所載〕：</p> <p>(1) 懷孕或正在授乳婦女</p> <p>(2) 活動性感染症之病患</p> <p>(3) 具高度感染機會之病患</p> <p>i. 慢性腿部潰瘍之病患</p> <p>ii. <u>先前曾患有結核病(已經接受過完整療程的抗結核藥物患者，應進行詳細的評估，以免結核病再度復發；在開始治療之前，亦應考慮患者的危險/效益比)</u></p> <p>iii. 過去12個月內曾罹患感染性關節炎者</p> <p>iv. 曾有人工關節感染，若該人工關節未去除前，不可使用</p> <p>v. 頑固性或復發性的胸腔感染疾病</p> <p>vi. 具有留置導尿管之情形</p> <p>(4) 惡性腫瘤或癌前狀態之病患 (但</p>
---	---

<p>vi. 具有留置導尿管之情形</p> <p>(4) 惡性腫瘤或癌前狀態之病患（但不包括已經接受過充分治療達10年以上的惡性腫瘤）</p> <p>(5) 多發性硬化症 (multiple sclerosis)</p> <p>6. (略)</p> <p>8.2.4.6. Etanercept (如 Enbrel) ; adalimumab (如 Humira) ; ustekinumab (如 Stelara) (98/11/1、100/7/1、101/5/1、 <u>○○/○○/1</u>)：用於乾癬治療部分</p> <p>1.~3.(略)</p> <p>4. 需排除使用的情形應參照藥物仿單，重要之排除使用狀況包括：</p> <p>(1) 懷孕或正在授乳的婦女。</p> <p>(2) 罹患活動性的感染症的病患。</p> <p>(3) 未經完整治療之結核病的病患 (包括潛伏結核感染者)。(○○/○○/1)。</p> <p>(4) 身上帶有人工關節者，罹患或先前曾罹患過嚴重的敗血病 (sepsis)者。</p> <p>(5) 惡性腫瘤或具有癌症前兆 (pre-malignancy)的病患。</p> <p>(6) 免疫功能不全者 (immunodeficiency) 。</p> <p>5. (略)</p> <p>◎附表二十四：全民健康保險乾癬使用 Etanercept/Adalimumab/ Ustekinumab 申請表</p> <p>8.2.4.7. Adalimumab (如 Humira)</p>	<p>不包括已經接受過充分治療達10年以上的惡性腫瘤)</p> <p>(5)多發性硬化症 (multiple sclerosis)</p> <p>6. (略)</p> <p>8.2.4.6. Etanercept (如 Enbrel) ; adalimumab (如 Humira) ; ustekinumab (如 Stelara) (98/11/1、100/7/1、101/5/1)：用於乾癬治療部分</p> <p>1.~3.(略)</p> <p>4. 需排除使用的情形應參照藥物仿單，重要之排除使用狀況包括：</p> <p>(1) 懷孕或正在授乳的婦女。</p> <p>(2) 罹患活動性的感染症的病患。</p> <p>(3) 未經完整治療之結核病的病患。</p> <p>(4) 身上帶有人工關節者，罹患或先前曾罹患過嚴重的敗血病 (sepsis)者。</p> <p>(5) 惡性腫瘤或具有癌症前兆 (pre-malignancy)的病患。</p> <p>(6) 免疫功能不全者 (immunodeficiency) 。</p> <p>5. (略)</p> <p>◎附表二十四：全民健康保險乾癬使用 Etanercept/Adalimumab/ Ustekinumab 申請表</p> <p>8.2.4.7. Adalimumab (如 Humira) (100/7/1)：用於克隆氏症治療部分</p>
--	--

<p>(100/7/1、<u>○○/○○/1</u>)：用於克隆氏症治療部分</p> <p>1.~5.(略)</p> <p>6. 須排除使用之情形</p> <p>應參照藥物仿單，重要之排除使用狀況包括：</p> <p>(1) 懷孕或正在授乳的婦女。</p> <p>(2) 罹患活動性感染症(active infection)之病患。</p> <p>(3) <u>未經完整治療之結核病的病患</u> (包括潛伏結核感染者)。(○○/○○/1)。</p> <p>(4) 惡性腫瘤或具有癌症前兆(pre-malignancy)之病患(但不包括已經接受過充分治療達10年以上的惡性腫瘤)。</p> <p>(5) 具高度感染機會之病患：慢性腿部潰瘍、導尿管置留、身上有引流管、人工關節感染，該人工關節尚未摘除者、頑固性或復發性之胸腔感染症病患。</p> <p>(6) 多發性硬化症(multiple sclerosis)。</p> <p>7.(略)</p>	<p>1.~5.(略)</p> <p>6. 須排除使用之情形</p> <p>應參照藥物仿單，重要之排除使用狀況包括：</p> <p>(1) 懷孕或正在授乳的婦女。</p> <p>(2) 罹患活動性感染症(active infection)之病患。</p> <p>(3) <u>罹患或先前曾罹患過結核病之病患</u>。</p> <p>(4) 惡性腫瘤或具有癌症前兆(pre-malignancy)之病患(但不包括已經接受過充分治療達10年以上的惡性腫瘤)。</p> <p>(5) 具高度感染機會之病患：慢性腿部潰瘍、導尿管置留、身上有引流管、人工關節感染，該人工關節尚未摘除者、頑固性或復發性之胸腔感染症病患。</p> <p>(6) 多發性硬化症(multiple sclerosis)。</p> <p>7.(略)</p>
---	--

備註：劃線部份為新修訂之規定。

第 8 章 免疫製劑 Immunologic agents

(自〇〇年〇〇月 1 日生效)

修正後給付規定	原給付規定
<p>8.2.1.Cyclosporin (如 Sandimmun) : (86/1/1、86/9/1、89/7/1、〇〇/ 〇〇/1) 限</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. 器官移植抗排斥藥物。</li> <li>2. 嚴重乾癬引起之全身性紅皮症(需檢附照片)。</li> <li>3. 自體免疫性葡萄膜炎及貝西氏病病例使用，請檢附病歷摘要及診斷證明。</li> <li>4. 替代性療法無效或不適用之嚴重乾癬(需檢附三個月以上之病歷與用藥紀錄)。</li> <li>5. 標準療法無效或不適用之嚴重類風濕性關節炎(需檢附三個月以上之病歷與用藥紀錄)。</li> <li>6. 以類固醇治療無效或對類固醇有依賴性的原發性腎病症候群【經活體檢視 (biopsy) 主要為微小病變疾病或局部環節腎絲球硬化症】，經細胞穩定劑 (cytostatics) 治療無效且腎功能指數在正常值 50% 以上之病人。</li> <li>7. 若經病人使用 cyclosporin 後四個月內，其每日尿蛋白量無法降低至少 40% 時，即認定為 cyclosporin 治療無效，應予以停用 cyclosporin。</li> <li>8. 使用於後天型嚴重再生不良性貧血。(〇〇/〇〇/1)</li> </ol>	<p>8.2.1.Cyclosporin (如 Sandimmun <u>oral sol'n, cap, inj</u>) : (86/1/1、86/9/1、89/7/1) 限</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. 器官移植抗排斥藥物。</li> <li>2. 嚴重乾癬引起之全身性紅皮症(需檢附照片)。</li> <li>3. 自體免疫性葡萄膜炎及貝西氏病病例使用，請檢附病歷摘要及診斷證明。</li> <li>4. 替代性療法無效或不適用之嚴重乾癬(需檢附三個月以上之病歷與用藥紀錄)。</li> <li>5. 標準療法無效或不適用之嚴重類風濕性關節炎(需檢附三個月以上之病歷與用藥紀錄)。</li> <li>6. 以類固醇治療無效或對類固醇有依賴性的原發性腎病症候群【經活體檢視 (biopsy) 主要為微小病變疾病或局部環節腎絲球硬化症】，經細胞穩定劑 (cytostatics) 治療無效且腎功能指數在正常值 50% 以上之病人。</li> <li>7. 若經病人使用 cyclosporin 後四個月內，其每日尿蛋白量無法降低至少 40% 時，即認定為 cyclosporin 治療無效，應予以停用 cyclosporin。</li> </ol>

備註：劃線部份為新修訂之規定。

## 「全民健康保險藥品給付規定」修正規定(草案)

## 第1章 神經系統藥物 Drugs acting on the nervous system

(自○○年○○月1日生效)

修正後給付規定	原給付規定
<p>1.3.3. 失智症治療藥品</p> <p>1. ~3. (略)</p> <p>4. 依疾病別及嚴重度，另規定如下：</p> <p>(1)阿滋海默氏症之失智症 由神經科或精神科醫師處方使用。</p> <p>I. 輕度至中度失智症：</p> <p>限使用 donepezil (如 Aricept)，rivastigmine (如 Exelon) (90/10/1)，galantamine (如 Reminyl) (92/1/1、95/6/1、100/3/1、<u>○</u> <u>○/○○/1</u>)：</p> <p>i. (略)</p> <p>ii. (略)</p> <p>iii. 使用後每一年需重新評估，追蹤 MMSE 或 CDR 智能測驗，如 MMSE 較前一次治療時減少 2 分(不含)以上或 CDR 退步 1 級，則應停用此類藥品。 (98/1/1、99/5/1、<u>○○/○○</u> <u>/1</u>)</p> <p>iv. (略)</p> <p>II. 中重度失智症：</p> <p>限使用 memantine (如 Witgen、Ebixa) (95/6/1、99/10/1)</p> <p>i. (略)</p>	<p>1.3.3. 失智症治療藥品</p> <p>1. ~3. (略)</p> <p>4. 依疾病別及嚴重度，另規定如下：</p> <p>(1)阿滋海默氏症之失智症 由神經科或精神科醫師處方使用。</p> <p>I. 輕度至中度失智症：</p> <p>限使用 donepezil (如 Aricept)，rivastigmine (如 Exelon) (90/10/1)，galantamine (如 Reminyl) (92/1/1、95/6/1、100/3/1)：</p> <p>i. (略)</p> <p>ii. (略)</p> <p>iii. 使用後每一年需重新評估，追蹤 MMSE 或 CDR 智能測驗，如 MMSE 較<u>起步</u>治療時減少 2 分(不含)以上或 CDR 退步 1 級，則應停用此類藥品。(98/1/1、99/5/1)</p> <p>iv. (略)</p> <p>II. 中重度失智症：</p> <p>限使用 memantine (如 Witgen、Ebixa) (95/6/1、99/10/1)</p> <p>i. (略)</p>

ii. (略)

iii. 使用後每一年需重新評估，追蹤 MMSE 或 CDR 智能測驗，如 MMSE 較前一次治療時減少 2 分(不含)以上或 CDR 退步 1 級，則應停用此類藥品。(98/1/1、99/5/1、〇〇/〇〇/1)

III. 重度失智症：

限使用 donepezil (如 Aricept)、memantine (如 Witgen、Ebixa)

i. ~iv. (略)

v. 使用後每一年需重新評估，追蹤 MMSE 智能測驗，如 MMSE 較前一次治療時減少 2 分(不含)以上，則應停用此類藥品。

(2) 帕金森氏症之失智症(99/5/1、100/3/1、〇〇/〇〇/1)

限神經科醫師診斷及處方使用於輕度至中度之失智症。

限使用 rivastigmine 口服製劑(如 Exelon Capsule)

I. (略)

II. (略)

III. 使用後每一年需重新評估，追蹤 MMSE 或 CDR 智能測驗，如 MMSE 較前一次治療時減少 2 分(不含)以上或 CDR 退步 1 級，則應停用此類藥品。(99/5/1、〇〇/〇〇/1)

ii. (略)

iii. 使用後每一年需重新評估，追蹤 MMSE 或 CDR 智能測驗，如 MMSE 較起步治療時減少 2 分(不含)以上或 CDR 退步 1 級，則應停用此類藥品。(98/1/1、99/5/1)

III. 重度失智症：

限使用 donepezil (如 Aricept)、memantine (如 Witgen、Ebixa)

i. ~iv. (略)

v. 使用後每一年需重新評估，追蹤 MMSE 智能測驗，如 MMSE 較起步治療時減少 2 分(不含)以上，則應停用此類藥品。

(2) 帕金森氏症之失智症(99/5/1、100/3/1)

限神經科醫師診斷及處方使用於輕度至中度之失智症。

限使用 rivastigmine 口服製劑(如 Exelon Capsule)

I. (略)

II. (略)

III. 使用後每一年需重新評估，追蹤 MMSE 或 CDR 智能測驗，如 MMSE 較起步治療時減少 2 分(不含)以上或 CDR 退步 1 級，則應停用此類藥品。(99/5/1)

備註：(刪除)

備註：起步治療定義:係指同組藥品第一次申請同意治療之評分

備註：劃線部份為新修訂之規定。

「全民健康保險藥品給付規定」修正規定(草案)

第5章 激素及影響內分泌機轉藥物

Hormones & drugs affecting hormonal mechanism

(自〇〇年〇〇月1日生效)

修正後給付規定	原給付規定
<p>5.1.3. Exenatide (如 Byetta)、 <u>liraglutide (如 Victoza)</u> (100/5/1、<u>〇〇/〇〇/1</u>)</p> <p>1. 限用於已接受過最大耐受劑量的 metformin 及/或 sulfonylurea 類藥物仍無法理想控制血糖之第二型糖尿病患者。</p> <p>2. 本藥品不得與 insulin、DPP-4 抑制劑(如 sitagliptin 成分)等藥物併用。</p>	<p>5.1.3. Exenatide (如 Byetta) (100/5/1)</p> <p>1. 限用於已接受過最大耐受劑量的 metformin 及/或 sulfonylurea 類藥物仍無法理想控制血糖之第二型糖尿病患者。</p> <p>2. 本藥品不得與 insulin、DPP-4 抑制劑(如 sitagliptin 成分)等藥物併用。</p>