

副本

## 衛生福利部中央健康保險署 公告

104

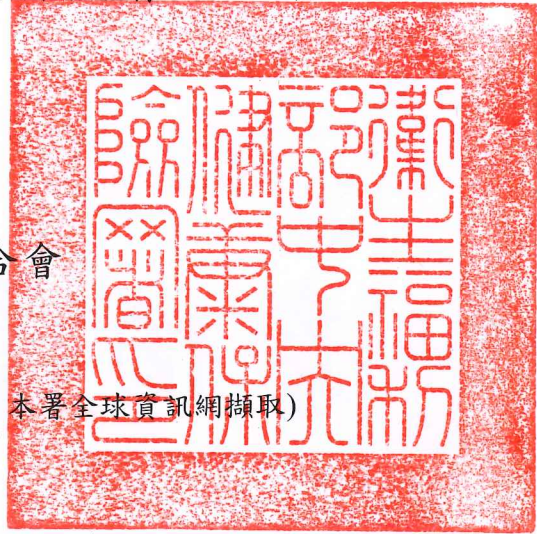
台北市中山區民權東路一段67號5樓

受文者：中華民國藥師公會全國聯合會

發文日期：中華民國106年3月2日

發文字號：健保審字第1060052636號

附件：1.明細表2.給付規定修正對照表各乙份(請自本署全球資訊網擷取)



主旨：公告暫予支付含tocilizumab成分藥品Actemra 162mg for SC Injection共1品項暨其藥品給付規定。

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、修正「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8節 免疫製劑 Immunologic agents 8.2.4.2.Tocilizumab (如Actemra)」部分規定，給付規定修正對照表如附件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>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、衛生福利部社會保險司、衛生福利部食品藥物管理署、衛生福利部心理及口腔健康司、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、臺北市政府衛生局、高雄市政府衛生局、國軍退除役官兵輔導委員會、國防部軍醫局、連江縣政府、金門縣政府、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、中華民國藥品行銷暨管理協會、臺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、本署臺北業務組（請轉知轄區醫事機構，以下同）、本署北區業務組、本署中區業務組、本署南區業務組、本署高屏業務組、本署東區業務組、台灣中外製藥股份有限公司

衛生福利部中央  
健康保險署核對章(6)

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	許可證字號	建議價	初核價格	初核說明	生效日期
1	KC00977208	Actemra 162mg for SC Injection	tocilizumab 162mg/0.9mL	0.9mL	衛部菌疫輸 字第000977 號	9,371	8,754	1.本案藥品為新藥。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23次(105年12月)會議結論、廠商106年1月18日中外(行)字第106001號函暨回復單及106年2月16日中外(行)字第106003號函辦理。3.給付規定：適用通則及8.2.4.2.規定辦理。	106/4/1



「藥品給付規定」修正對照表  
第 8 節 免疫製劑 Immunologic agents  
(自 106 年 4 月 1 日生效)

修正後給付規定	原給付規定
<p>8. 2. 4. 2. Etanercept(如 Enbrel) ; adalimumab (如 Humira); golimumab (如 Simponi); abatacept (如 Orencia); tocilizumab(如 Actemra); tofacitinib (如 Xeljanz) (92/3/1、 93/8/1、93/9/1、98/3/1、99/2/1、 100/12/1、101/1/1、101/6/1、 102/1/1、102/4/1、102/10/1、 103/12/1、<u>106/4/1</u>)：成人治療部分 1. ~ 3. (略)</p> <p>4. 初次使用 tocilizumab 時： <u>(1)靜脈注射劑：劑量應從 4mg/kg 開</u> <u>始，治療第 12 週，評估 DAS28 積分，</u> <u>未達療效者(療效之定義：DAS28 總</u> <u>積分下降程度 ≥ 1.2，或 DAS28 總積</u> <u>分 &lt; 3.2 者)，得調高劑量至</u> <u>8mg/kg，繼續治療 12 週後，再評估</u> <u>DAS28 總積分，必須下降程度 ≥</u> <u>1.2，或 DAS28 總積分 &lt; 3.2，方</u> <u>可續用。(102/10/1、<u>106/4/1</u>)</u></p> <p><u>(2)皮下注射劑：體重小於 100 公斤者，</u> <u>劑量應從 162mg 每兩週一次開始，治</u> <u>療第 12 週，評估 DAS28 積分，未達</u> <u>療效者，得調高劑量至 162mg 每週一</u> <u>次，繼續治療 12 週後，再評估 DAS28</u> <u>積分，達療效者方可續用。體重大於</u> <u>100 公斤者，劑量 162mg 每週一次，</u> <u>治療第 24 週，評估 DAS28 積分，達</u> <u>療效者方可續用。(106/4/1)</u></p> <p>5. ~ 9. (略)</p>	<p>8. 2. 4. 2. Etanercept(如 Enbrel) ; adalimumab (如 Humira); golimumab (如 Simponi); abatacept (如 Orencia); tocilizumab(如 Actemra); tofacitinib (如 Xeljanz) (92/3/1、 93/8/1、93/9/1、98/3/1、99/2/1、 100/12/1、101/1/1、101/6/1、 102/1/1、102/4/1、102/10/1、 103/12/1)：成人治療部分 1. ~ 3. (略)</p> <p>4. 初次使用 tocilizumab 時，劑量應從 4mg/kg 開始，治療第 12 週，評估 DAS28 積分，未達療效者(療效之定 義：DAS28 總積分下降程度 ≥ 1.2， 或 DAS28 總積分 &lt; 3.2 者)，得調高 劑量至 8mg/kg，繼續治療 12 週後， 再評估 DAS28 總積分，必須下降程度 ≥ 1.2，或 DAS28 總積分 &lt; 3.2，方 可續用。(102/10/1)</p> <p>5. ~ 9. (略)</p>

備註：劃線部分為新修訂規定

