



## 「藥品給付規定」修訂對照表

## 第 9 節 抗腫瘤藥物 Antineoplastics drugs

(自109年6月1日生效)

修訂後給付規定	原給付規定
<p>9. 37. Bevacizumab (如 Avastin) : (100/6/1、101/05/1、106/4/1、108/3/1、<u>109/6/1</u>)</p> <p>1. ~3. (略)</p> <p>4. <u>復發性卵巢上皮細胞、輸卵管或原發性腹膜癌患者之治療：</u> (109/6/1)</p> <p>(1) <u>Bevacizumab 與 carboplatin 及 paclitaxel 合併使用，作為曾接受過第一線含鉑類藥物(Platinum-based)化學治療間隔 6-12 個月內再復發之治療。</u></p> <p>(2) <u>接著單獨使用 bevacizumab 治療，可以作為含鉑藥物具感受性之治療。</u></p> <p>(3) <u>須經事前審查核准後使用，每次申請事前審查之療程以 16 週為限，再次申請必須提出客觀證據(如：影像學)證實無惡化，才可繼續使用，總申請療程以 15 個療程(cycle)為上限。</u></p> <p>5. <u>持續性、復發性或轉移性之子宮頸癌：</u>(109/6/1)</p>	<p>9. 37. Bevacizumab (如 Avastin) : (100/6/1、101/05/1、106/4/1、108/3/1)</p> <p>1. ~3. (略)</p>

<p><u>(1) Bevacizumab 與 cisplatin 及 paclitaxel 合併使用，可用於持續性、復發性或轉移性之子宮頸癌。</u></p> <p><u>(2) Bevacizumab 與 paclitaxel 及 topotecan 合併使用，作為無法接受含鉑類藥物治療患者之持續性、復發性或轉移性之子宮頸癌。</u></p> <p><u>(3) 須經事前審查核准後使用，每次申請事前審查之療程以 16 週為限，再次申請必須提出客觀證據（如：影像學）證實無惡化，才可繼續使用。</u></p>	
---	--

備註：劃線部分為新修訂規定