

副本

檔 號：
保存年限：

衛生福利部中央健康保險署 公告

104028



19

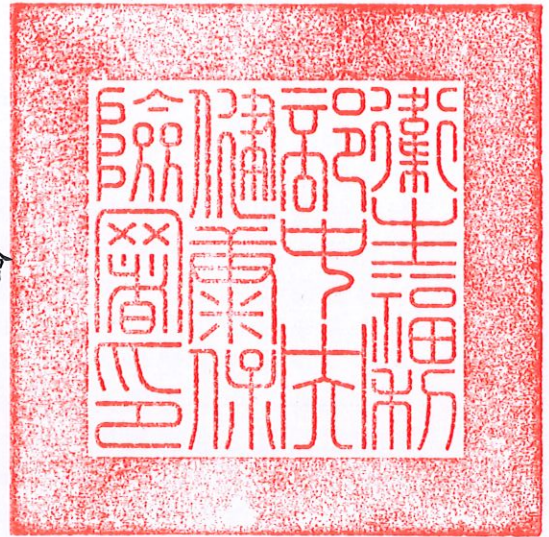
台北市中山區民權東路一段67號5樓

受文者：中華民國藥師公會全國聯合會

發文日期：中華民國113年1月15日

發文字號：健保審字第1130050123號

附件：1.「全民健康保險藥品已收載品項異動明細表」。2.藥品給付規定對照表。



主旨：公告異動含dupilumab成分藥品（如Dupixent）支付價格暨修訂其藥品給付規定。

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、「全民健康保險藥品已收載品項異動明細表」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6編第83條之藥品給付規定第6節呼吸道藥物Respiratory tract drugs 6.2.9.Dupilumab（如 Dupixent）及第13節 皮膚科製劑 Dermatological preparations 13.17、13.17.1.及13.17.2.」部分規定如附件2(附件電子檔已置於本署全球資訊網(<https://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)。

副本：行政院法規會、衛生福利部法規會、衛生福利部醫事司、衛生福利部心理健康司、衛生福利部口腔健康司、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、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、本署企劃組、本署醫務管理組、本署醫審及藥材組、本署各分區業務組、賽諾菲股份有限公司

署長 石崇良

「藥品給付規定」修訂對照表

第6節 呼吸道藥物 Respiratory tract drug

(自113年2月1日生效)

修訂後給付規定	原給付規定
<p>6.2.9. Dupilumab (如 Dupixent) : (113/2/1)</p> <p>1. 限用於嗜伊紅性(嗜酸性)白血球表現型的嚴重氣喘且控制不良 (severe refractory eosinophilic asthma)之12歲以上病人，且需符合下列各項條件：</p> <p>(1)須經胸腔專科或過敏免疫或兒科專科醫師診斷。</p> <p>(2)投藥前12個月內的血中嗜伊紅性(嗜酸性)白血球≥ 300 cells/mcL。</p> <p>(3)病人已使用最適切的標準療法。</p> <p>(4)18歲以上病人過去6個月、12歲以上至未滿18歲過去1至3個月，持續使用口服類固醇 prednisolone 每天至少5mg 或等價當量(equivalence)。</p> <p>(5)過去12個月內有2次或2次以上因氣喘急性惡化而需要使用全身性類固醇，且其中至少一次是因為氣喘惡化而需急診或住院治療。</p> <p>2. 需經事前審查核准後使用。</p> <p>3. 使用頻率：</p>	<p>無</p>

修訂後給付規定	原給付規定
<p><u>(1)口服皮質類固醇依賴型的氣喘，或合併有中度至重度異位性皮膚炎，或合併有慢性鼻竇炎合併鼻息肉：起始劑量為600 mg(300 mg 注射兩劑)，接著以300 mg 每2週注射一次。</u></p> <p><u>(2)其他病人為起始劑量為400 mg(200 mg 注射兩劑)，接著以200 mg 每2週注射一次。</u></p> <p><u>4. 使用32週後進行評估，與未使用前比較，若「惡化」情形減少，方可繼續使用。</u></p> <p><u>5. 不得併用其他治療氣喘之生物製劑。</u></p> <p><u>備註：</u></p> <p><u>1. 「惡化」的定義為必須使用口服/全身性類固醇治療、或住院治療、或送急診治療的氣喘惡化現象。</u></p> <p><u>2. 「最適切的標準療法」係指符合GINA 治療指引 Step 5之規範。</u></p>	

備註：劃線部分為新修訂規定

「藥品給付規定」修訂對照表

第13節 皮膚科製劑 Dermatological preparations

(自113年2月1日生效)

修訂後給付規定	原給付規定
<p>13.17. Dupilumab (如 Dupixent) ; upadacitinib(如 Rinvoq) ; abrocitinib (如 Cibinqo) : (108/12/1、109/8/1、 111/8/1、112/4/1、112/6/1、 112/8/1、113/2/1)</p> <p><u>13.17.1. Dupilumab (如 Dupixent) ; upadacitinib(如 Rinvoq) ; abrocitinib (如 Cibinqo) (113/2/1) (12歲以 上病人治療部分)</u></p> <p>1. ~7. 略</p> <p>◎附表三十二：略</p> <p>◎附表三十二之一：略</p> <p><u>13.17.2. Dupilumab (如 Dupixent) : (113/2/1) (6歲以 上未滿12歲兒童治療部分)</u></p> <p>1. <u>限皮膚科專科醫師，或具兒童 過敏免疫風濕專長之兒科專科 醫師處方。</u></p> <p>2. <u>限用於經外用藥物及一種全身 性免疫抑制劑治療無效(需治療 3個月完整療程，得合併他院就 診病歷)，且適合以全身性療法 治療之全身慢性中重度之異位 性皮膚炎患者。</u></p>	<p>13.17. Dupilumab (如 Dupixent) ; upadacitinib(如 Rinvoq) ; abrocitinib (如 Cibinqo) : (108/12/1、109/8/1、111/8/1、 112/4/1、112/6/1、112/8/1)</p> <p>1. ~7. 略</p> <p>◎附表三十二：略</p> <p>◎附表三十二之一：略</p>

修訂後給付規定	原給付規定
<p>(1) <u>所稱慢性中重度之異位性皮膚炎，指病灶持續至少6個月，且符合 Eczema area severity index (EASI) ≥ 16及 Investigator' s Global Assessment (IGA) ≥ 3。</u></p> <p><u>註：Eczema area severity index (EASI)之異位性皮膚炎面積計算，只含皮膚紅腫濕疹部位，單純的皮膚乾燥、脫皮、抓痕，不可列入計算。</u></p> <p>(2) <u>所稱治療無效，指經完整療程後，3個月內連續兩次評估，嚴重度均符合上列第(1)點情況，且兩次評估之間相隔至少4週。</u></p> <p><u>I. 治療必須包括中效強度 (medium potency)或中效強度以上之外用類固醇 (topical corticosteroid)，及外用鈣調磷酸酶抑制劑 (topical calcineurin inhibitor)，規律使用達12週。</u></p> <p><u>II. 治療必須包括以下三種系統性(全身性)治療至少一種，包括 methotrexate、</u></p>	

修訂後給付規定	原給付規定
<p><u>azathioprine、cyclosporin，且可與前開外用藥物合併使用。</u></p> <p><u>III. 若臨床上使用上述外用藥物發生皮膚萎縮或感染，得停止使用外用藥物，惟須於病歷中詳述說明。</u></p> <p><u>IV. 前開免疫抑制劑之劑量：Methotrexate 合理劑量需達每週10mg、azathioprine 為1.0mg/kg/d、cyclosporin 為2.5mg/kg/d，足量治療至少使用12週無效或是有客觀證據產生不良反應(如肝功能異常、白血球低下、高血壓或腎功能異常，或是經培養確診之皰疹性皮膚炎)或有禁忌症。</u></p> <p><u>V. 若臨床上發生無法耐受或特殊體質者(例如 NUDT15或TPMT 代謝不良基因變異型、肝腎功能不佳、或曾因服用上述藥物發生嚴重感染)，得降低前述系統性治療藥物之合理劑量(病歷中須詳述說明及記載)。</u></p> <p><u>3. 需經事前審查核准後使用。</u></p> <p><u>(1)初次申請時，以6個月為1個療程。經評估需續用者，每6</u></p>	

修訂後給付規定	原給付規定
<p><u>個月需再次提出事前審查申請續用評估，且應於期滿前1個月提出，並於申請時檢附照片。</u></p> <p><u>(2)初次申請經核准，於治療滿6個月後，經評估需續用者，申請續用時，需檢附照片證明初次申請治療6個月後，與初次治療前之療效達 EASI 50方可申請使用。停藥超過3個月再申請者，視同新申請案件，否則視為續用案件。</u></p> <p><u>(3)使用劑量：</u></p> <p><u>I. 體重15公斤以上至未滿30公斤：起始劑量600mg（限300mg 注射兩劑），接著以300mg 隔4週注射一次，且於16週時，須先行評估，至少有 EASI 50療效方可使用。</u></p> <p><u>II. 體重30公斤以上至未滿60公斤：起始劑量400mg（限200mg 注射兩劑），接著以200mg 隔週注射一次，且於16週時，須先行評估，至少有 EASI 50療效方可使用。</u></p> <p><u>III. 體重60公斤以上：起始劑量600mg（限300mg 注射兩劑），接著以300mg 隔週注</u></p>	

修訂後給付規定	原給付規定
<p><u>射一次，且於16週時，須先行評估，至少有 EASI 50療效方可使用。</u></p> <p><u>(4)若患者曾核准使用治療乾癬之生物製劑，需等到乾癬症狀消失後，至少兩年才能提出申請。或申請前須切片確定排除乾癬診斷並經皮膚科專科醫師確立診斷。</u></p> <p>4. <u>需排除使用的情形應參照藥物仿單資訊，重要之排除使用狀況包括：寄生蟲（蠕蟲）感染。</u></p> <p>5. <u>如果發生下列現象應停止治療：</u></p> <p><u>(1)不良事件，包括：</u></p> <p><u>I. 惡性腫瘤。</u></p> <p><u>II. 寄生蟲（蠕蟲）感染。</u></p> <p><u>(2)療效不彰：患者經過6個月治療（初次療程）後未達療效者，療效定義指 EASI 改善未達50%。</u></p> <p>6. <u>暫緩續用之相關規定：</u></p> <p><u>(1)暫緩續用時機：使用生物製劑治療1年後符合 EASI ≤16者。</u></p> <p><u>(2)暫緩續用後若疾病再復發，可重新申請使用，須符合至少有50%復發或 EASI ≥16</u></p>	

修訂後給付規定	原給付規定
<p><u>(需附上次療程治療前、後，及本次照片)。</u></p> <p>◎<u>附表三十二：異位性皮膚炎面積暨嚴重度指數【Eczema Area and Severity Index (EASI)】</u> <u>(108/12/1、113/2/1)</u></p> <p>◎<u>附表三十二之一：全民健康保險異位性皮膚炎使用生物製劑申請表</u> <u>(109/8/1、111/8/1、113/2/1)</u></p> <p>◎<u>附表三十二之二：全民健康保險6歲以上未滿12歲病人異位性皮膚炎使用生物製劑申請表</u> <u>(113/2/1)</u></p>	

備註：劃線部分為新修訂規定

附表三十二：異位性皮膚炎面積暨嚴重度指數【Eczema Area and Severity Index (EASI)】

異位性皮膚炎面積 (Area)：合併總面積佔體表% _____

涵蓋程度	0%	1-9%	10-29%	30-49%	50-69%	70-89%	90-100%
面積分數	0	1	2	3	4	5	6

部位：頭部(h)、軀幹(t)、上肢(u)、下肢(l)

異位性皮膚炎嚴重度 (Severity)：

嚴重度	None 無	Mild 輕度	Moderate 中度	Severe 重度
分數	0	1	2	3

異位性皮膚炎面積暨嚴重程度指數(EASI)評分表：

8歲以上病人：

身體部位	Redness/ Erythema 發紅 (0-3)	Edema/ Papulation 浮腫/丘疹 (0-3)	Scratching/Ex coriation 抓痕 (0-3)	Lichenification 苔癬化 (0-3)	Region score 面積分數 (0-6)	Multiplier 乘數	身體部 位分數
Head/neck 頭 / 頸	(+)	(+)	(+)	()	×	× 0.1	
Trunk 軀幹	(+)	(+)	(+)	()	×	× 0.3	
Upper limbs 上肢	(+)	(+)	(+)	()	×	× 0.2	
Lower limbs 下肢	(+)	(+)	(+)	()	×	× 0.4	
EASI 總分由四項身體部位分數加總							(0-72)

$$EASI = 0.1 (\text{Red} + \text{Edema} + \text{Scratch} + \text{Lichenification}) \times (\text{頭部}\%) + 0.3 (\text{Red} + \text{Edema} + \text{Scratch} + \text{Lichenification}) \times (\text{軀幹}\%) + 0.2 (\text{Red} + \text{Edema} + \text{Scratch} + \text{Lichenification}) \times (\text{上肢}\%) + 0.4 (\text{Red} + \text{Edema} + \text{Scratch} + \text{Lichenification}) \times (\text{下肢}\%)$$

未滿8歲病人：

身體部位	Redness/ Erythema 發紅 (0-3)	Edema/ Papulation 浮腫/丘疹 (0-3)	Scratching/Ex coriation 抓痕 (0-3)	Lichenification 苔癬化 (0-3)	Region score 面積分數 (0-6)	Multiplier 乘數	身體部 位分數
Head/neck 頭 / 頸	(+	+)	+))×		× 0.2	
Trunk 軀幹	(+	+)	+))×		× 0.3	
Upper limbs 上肢	(+	+)	+))×		× 0.2	
Lower limbs 下肢	(+	+)	+))×		× 0.3	
EASI總分由四項身體部位分數加總							(0-72)

EASI = 0.2 (Red + Edema + Scratch + Lichenification) × (頭部 %) + 0.3 (Red + Edema + Scratch + Lichenification) × (軀幹 %) + 0.2 (Red + Edema + Scratch + Lichenification) × (上肢 %) + 0.3 (Red + Edema + Scratch + Lichenification) × (下肢 %)

附註：Eczema area severity index (EASI)之異位性皮膚炎面積計算，只含皮膚紅腫濕疹部位，單純的皮膚乾燥、脫皮、抓痕，不可列入計算。

附表三十二之一：全民健康保險12歲以上病人異位性皮膚炎使用生物製劑申請表

醫院代號		醫院名稱		申請日期	
病人姓名		性別		出生日期	
身分證號		病歷號碼		使用期間	自 年 月 日
藥品代碼		用法用量			至 年 月 日

- 符合照光治療及其他系統性(全身性)治療無效(治療需6個月完整療程)，或因醫療因素而無法接受其他系統性(全身性)治療之全身慢性、重度異位性皮膚炎：(定義請參照給付規定)
- 符合 Eczema area severity index (EASI) ≥ 16 且異位性皮膚炎皮膚紅腫體表面積需 $\geq 30\%$ ，且「Investigator's Global Assessment (IGA):3~4」之全身慢性異位性皮膚炎。(檢附至少6個月病歷影本與相關照片，得合併他院就診病歷)
- 符合照光治療無效(檢附詳細3個月照光劑量記錄)。
 - 符合其他系統性(全身性)治療無效(目前未達 EASI 申請標準者，需同時附治療前後資料)。

至少2種其他系統性(全身性)用藥之使用時間、劑量及停用或減量理由(患者目前體重: kg)

	使用劑量	使用時間	停用或減量理由
Azathioprine (體重: ___ kg)	___mg/day	___年___月___日至 ___年___月___日	
Methotrexate	___mg/week	___年___月___日至 ___年___月___日	
Cyclosporin (體重: ___ kg)	___mg/day	___年___月___日至 ___年___月___日	

- 患者不曾核准使用治療乾癬之生物製劑，或曾有乾癬但症狀消失已達至少兩年，或申請前已切片排除乾癬診斷，並經皮膚科專科醫師確立目前為異位性皮膚炎診斷。
- 因醫療因素而無法接受照光治療及其他系統性(全身性)治療。請詳述原因：
3. 符合全身慢性重度之異位性皮膚炎(檢附至少6個月病歷影本，治療已滿3個月，未滿6個月，得合併它院就診病歷)。
4. 異位性皮膚炎面積暨嚴重度指數 [Eczema Area Severity Index] ≥ 16 。

$$\begin{aligned}
 \text{第一次 EASI} &= 0.1 * (_ + _ + _ + _) * _ + \\
 & 0.3 * (_ + _ + _ + _) * _ + \\
 & 0.2 * (_ + _ + _ + _) * _ + \\
 & 0.4 * (_ + _ + _ + _) * _ \\
 & = _
 \end{aligned}$$

$$\begin{aligned}
\text{第二次 EASI} &= 0.1 * (__ + __ + __ + __) * __ + \\
& 0.3 * (__ + __ + __ + __) * __ + \\
& 0.2 * (__ + __ + __ + __) * __ + \\
& 0.4 * (__ + __ + __ + __) * __ \\
& = ______
\end{aligned}$$

註：Eczema area severity index (EASI)之異位性皮膚炎面積計算，只含皮膚紅腫濕疹部位，單純的皮膚乾燥、脫皮、抓痕，不可列入計算。

5. 異位性皮膚炎皮膚紅腫體表面積需 $\geq 30\%$

6. Investigator's Global Assessment (IGA): 3~4。

暫緩續用後疾病再復發之重新申請：(需附上次療程治療前、後，及本次照片)

符合至少有 EASI $\geq 50\%$ 復發或 EASI ≥ 16 。

符合繼續使用之療效評估：

初次療程

於初次療程之第16週先行評估時，至少有 EASI 50療效，方可使用。

重複療程

1. 再次申請時，符合下列條件之一：

i. 與初次治療前之療效達 EASI 50；

ii. 暫緩續用後至少有50%復發或 EASI ≥ 16 (需附上次療程治療前、後及本次照片)。

2. 上次治療至今病歷影本(至多附6個月)，以及申請日期之臨床照片。

上次申請之生物製劑 dupilumab 使用時間及使用劑量：

使用生物製劑	使用劑量	使用時間	EASI 治療前後數值
	___mg/___週	___年___月___日至 ___年___月___日	
	___mg/___週	___年___月___日至 ___年___月___日	
	___mg/___週	___年___月___日至 ___年___月___日	

符合「需排除或停止使用之情形」

是
 否

病患是否罹患惡性腫瘤或為癌前狀態。

是
 否

婦女是否正在懷孕或授乳。

是
 否

病患是否罹患寄生蟲(蠕蟲)感染。

符合「需暫緩續用之情形」

<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	1. 使用生物製劑治療滿1年後，符合 EASI<16 2. 使用生物製劑治療和初次治療前相比 EASI 改善未達50%
--	--

申請醫師（簽名蓋章）：

醫事機構章戳：

專科醫師證書：__專字第_____號

附表三十二之二：全民健康保險6歲以上未滿12歲兒童

異位性皮膚炎使用生物製劑申請表

醫院代號		醫院名稱		申請日期	
病人姓名		性別		出生日期	
身分證號		病歷號碼		使用期間	自 年 月 日
藥品代碼		用法用量			至 年 月 日

- 符合外用藥物及一種全身性免疫抑制劑治療無效(治療需3個月的完整療程)之全身慢性中重度之異位性皮膚炎：(定義請參照給付規定)
- 符合 Eczema area severity index (EASI) ≥ 16 且「Investigator's Global Assessment (IGA) ≥ 3 」之全身慢性異位性皮膚炎。(檢附至少3個月病歷影本與相關照片，得合併他院就診病歷)

外用藥物及全身性免疫抑制劑之名稱、使用期間、劑量及停用或減量理由(病人目前體重：___ kg)

	藥品名稱	使用劑量	使用期間	停用或減量理由
Topical corticosteroid		-	___年___月___日至 ___年___月___日	
Topical calcineurin inhibitor		-	___年___月___日至 ___年___月___日	
全身性免疫抑制劑			___年___月___日至 ___年___月___日	

患者不曾核准使用治療乾癬之生物製劑，或曾有乾癬但症狀消失已達至少兩年，或申請前已切片排除乾癬診斷，並經皮膚科專科醫師確立目前為異位性皮膚炎診斷。

- 符合全身慢性中重度之異位性皮膚炎(檢附至少3個月病歷影本，得合併它院就診病歷)。
- 異位性皮膚炎面積暨嚴重度指數 [Eczema Area Severity Index] ≥ 16 。

8歲以上兒童：

$$\begin{aligned} \text{第一次 EASI} &= 0.1 * (_ + _ + _ + _) * _ + \\ & 0.3 * (_ + _ + _ + _) * _ + \\ & 0.2 * (_ + _ + _ + _) * _ + \\ & 0.4 * (_ + _ + _ + _) * _ \\ & = _ \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} \text{第二次 EASI} &= 0.1 * (_ + _ + _ + _) * _ + \\ & 0.3 * (_ + _ + _ + _) * _ + \\ & 0.2 * (_ + _ + _ + _) * _ + \\ & 0.4 * (_ + _ + _ + _) * _ \\ & = _ \end{aligned}$$

未滿8歲兒童：

$$\begin{aligned} \text{第一次 EASI} &= 0.2 * (\text{___} + \text{___} + \text{___} + \text{___}) * \text{___} + \\ & 0.3 * (\text{___} + \text{___} + \text{___} + \text{___}) * \text{___} + \\ & 0.2 * (\text{___} + \text{___} + \text{___} + \text{___}) * \text{___} + \\ & 0.3 * (\text{___} + \text{___} + \text{___} + \text{___}) * \text{___} \\ & = \text{___} \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} \text{第二次 EASI} &= 0.2 * (\text{___} + \text{___} + \text{___} + \text{___}) * \text{___} + \\ & 0.3 * (\text{___} + \text{___} + \text{___} + \text{___}) * \text{___} + \\ & 0.2 * (\text{___} + \text{___} + \text{___} + \text{___}) * \text{___} + \\ & 0.3 * (\text{___} + \text{___} + \text{___} + \text{___}) * \text{___} \\ & = \text{___} \end{aligned}$$

註：Eczema area severity index (EASI)之異位性皮膚炎面積計算，只含皮膚紅腫濕疹部位，單純的皮膚乾燥、脫皮、抓痕，不可列入計算。

3. Investigator's Global Assessment (IGA) ≥ 3 。

暫緩續用後疾病再復發之重新申請：(需附上次療程治療前、後，及本次照片)

符合至少有 EASI $\geq 50\%$ 復發或 EASI ≥ 16 。

符合繼續使用之療效評估：

初次療程

於初次療程之第16週先行評估時，至少有 EASI 50療效，方可使用。

重複療程

1. 再次申請時，符合下列條件之一：

i. 與初次治療前之療效達 EASI 50；

ii. 暫緩續用後至少有50%復發或 EASI ≥ 16 (需附上次療程治療前、後及本次照片)。

2. 上次治療至今病歷影本(至多附3個月)，以及申請日期之臨床照片。

上次申請之生物製劑 dupilumab 使用時間及使用劑量：

使用生物製劑	使用劑量	使用時間	EASI 治療前後數值
	___mg/___週	___年___月___日至 ___年___月___日	
	___mg/___週	___年___月___日至 ___年___月___日	
	___mg/___週	___年___月___日至 ___年___月___日	

符合「需排除或停止使用之情形」

是

否

病患是否罹患惡性腫瘤或為癌前狀態。

是

否

病患是否罹患寄生蟲(蠕蟲)感染。

<input type="checkbox"/> 符合「需暫緩續用之情形」	
<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	1. 使用生物製劑治療滿1年後，符合 EASI<16 2. 使用生物製劑治療和初次治療前相比 EASI 改善未達50%

申請醫師（簽名蓋章）：

醫事機構章戳：

專科醫師證書：__專字第_____號

全民健康保險已收載品項異動明細表

項次	健保代碼	藥品名稱	成分及含量	規格量	藥商名稱	原支付價	初核價格	初核說明	生效日期
1	KC01082212	Dupixent solution for injection 300mg	dupilumab 150 MG/ML	2 ML	賽諾菲股份有限公司	16,428	15,687	1. 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64次會議紀錄辦理。2. 本案藥品擴增給付範圍，廠商同意調整支付價為每支15,687元。3. 給付規定:適用通則、6.2.9.、13.17.、13.17.1.及13.17.2.規定。	113/2/1
2	KC011332BL	Dupixent solution for injection 200mg	dupilumab 175 MG/ML	1.14 ML	賽諾菲股份有限公司	16,428	15,687	1. 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64次會議紀錄辦理。2. 本案藥品擴增給付範圍，廠商同意調整支付價為每支15,687元。3. 給付規定:適用通則、6.2.9.、13.17.、13.17.1.及13.17.2.規定。	113/2/1