

副本

檔 號：
保存年限：

衛生福利部中央健康保險署 公告

104



19

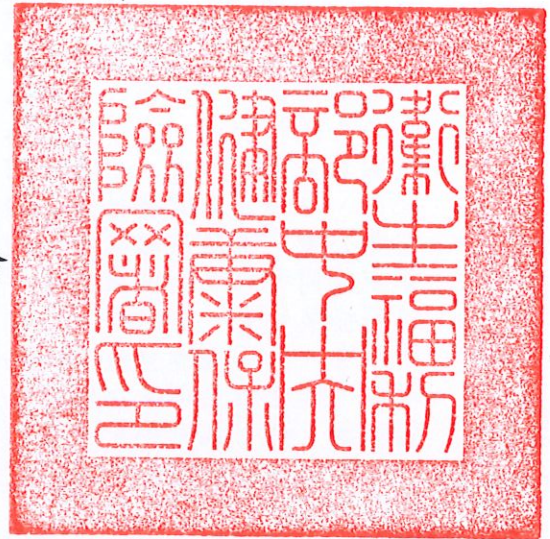
台北市中山區民權東路一段67號5樓

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2月5日

發文字號：健保審字第1130051138號

附件：全民健康保險藥品新收載品項明細表及藥品
給付規定修訂對照表各1份(請至本署全球資
訊網自行下載)



主旨：公告暫予支付含 abemaciclib 成分藥品 Verzenio 50mg、
100mg、150mg、200mg 共4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、修訂「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9節抗腫瘤藥物9.107.Abemaciclib
(如Verzenio)」規定，給付規定修訂對照表如附件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>最新消息>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
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
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、衛生福利部中央健康保險署臺北業務組、衛生福利部中央健康保險署北區
業務組、衛生福利部中央健康保險署中區業務組、衛生福利部中央健康保險署南
區業務組、衛生福利部中央健康保險署東區業務組、衛生福利部中央健康保險署
高屏業務組、地方政府衛生局、台灣醫藥品法規學會、台灣禮來股份有限公司

署長 石崇良

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	藥商名稱	廠商建議價	初核價格	初核說明	生效日期
1	BC27640100	VERZENIO film-coated tablet 200mg	abemaciclib 200mg		台灣禮來股份有限公司	1,030	1,030	1.本案藥品為新成分新藥。 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65次會議紀錄辦理。 3.給付規定：適用通則及9.107.規定。	113/3/1
2	BC27641100	VERZENIO film-coated tablet 150mg	abemaciclib 150mg		台灣禮來股份有限公司	1,030	1,030	1.本案藥品為新成分新藥。 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65次會議紀錄辦理。 3.給付規定：適用通則及9.107.規定。	113/3/1
3	BC27642100	VERZENIO film-coated tablet 100mg	abemaciclib 100mg		台灣禮來股份有限公司	1,030	1,030	1.本案藥品為新成分新藥。 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65次會議紀錄辦理。 3.給付規定：適用通則及9.107.規定。	113/3/1
4	BC27643100	VERZENIO film-coated tablet 50mg	abemaciclib 50mg		台灣禮來股份有限公司	1,030	1,030	1.本案藥品為新成分新藥。 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65次會議紀錄辦理。 3.給付規定：適用通則及9.107.規定。	113/3/1

「藥品給付規定」修訂對照表

第9節 抗癌藥物 Antineoplastics drugs

(自113年3月1日生效)

修訂後給付規定	原給付規定
<p><u>9.107. Abemaciclib (如 Verzenio) : (113/3/1)</u></p> <p><u>1. 併用內分泌療法，作為荷爾蒙受體(HR)陽性(ER 或 PR>30%)、第二型人類表皮生長因子受體(HER2)陰性、淋巴結陽性，高復發風險之早期乳癌成年女性病人的輔助療法，須符合下列高復發風險條件之一：</u></p> <p><u>(1)pALN (positive axillary lymph nodes，陽性腋下淋巴結) ≥4。</u></p> <p><u>(2)pALN (陽性腋下淋巴結)為1-3 且腫瘤大小≥5 cm。</u></p> <p><u>(3)pALN (陽性腋下淋巴結)為1-3 且腫瘤細胞分化第3級。</u></p> <p><u>2. 使用前，須接受標準之化學及放射輔助治療方可申請使用。使用中，若疾病惡化須停止使用且不得再使用其他 CDK4/6抑制劑。</u></p> <p><u>3. 使用前，僅能接受最多12週的內分泌治療，且應於手術切除後16個月內接受本品治療。</u></p> <p><u>4. 須經事前審查核准後使用，每24</u></p>	<p>無</p>

<p><u>週須再次申請並檢附療效評估資料，若疾病有惡化情形須停止使用。</u></p> <p><u>5.每日至多使用2錠，使用不得超過2年。</u></p>	
<p>9. 72. CDK4/6抑制劑（如 ribociclib；palbociclib）： （108/10/1、108/12/1、109/4/1、109/10/1、110/5/1、110/10/1、113/1/1、113/3/1）</p> <p>1. 用於停經後乳癌婦女發生遠端轉移後之全身性藥物治療，須完全符合以下條件： （109/10/1、110/5/1、110/10/1、113/1/1）</p> <p>(1) 荷爾蒙接受體為：ER 或 PR >30%。（109/10/1、113/1/1）</p> <p>(2)HER-2 檢測為陰性。</p> <p>(3)經完整疾病評估後未出現器官轉移危急症狀（visceral crisis)且無中樞神經系統（CNS)轉移。（110/10/1）</p> <p>(4)骨轉移不可為唯一轉移部位。（110/10/1）</p> <p>(5)病患目前未接受卵巢功能抑制</p>	<p>9. 72. CDK4/6抑制劑（如 ribociclib；palbociclib）： （108/10/1、108/12/1、109/4/1、109/10/1、110/5/1、110/10/1、113/1/1）</p> <p>1. 用於停經後乳癌婦女發生遠端轉移後之全身性藥物治療，須完全符合以下條件： （109/10/1、110/5/1、110/10/1、113/1/1）</p> <p>(1)荷爾蒙接受體為：ER 或 PR >30%。（109/10/1、113/1/1）</p> <p>(2)HER-2 檢測為陰性。</p> <p>(3)經完整疾病評估後未出現器官轉移危急症狀（visceral crisis)且無中樞神經系統（CNS)轉移。（110/10/1）</p> <p>(4)骨轉移不可為唯一轉移部位。（110/10/1）</p> <p>(5)病患目前未接受卵巢功能抑制</p>

<p>治療（包含 GnRH analogue 等） 且滿足下列條件之一： （110/5/1）</p> <p>I. 年齡滿55歲。 II. 曾接受雙側卵巢切除術。 III. FSH 及 estradiol 血液檢測 值在停經後數值範圍內。</p> <p>2. ~6. (略)</p> <p><u>7. 若先前於早期乳癌使用 abemaciclib 無效後，不得再申 請本類藥品。(113/3/1)</u></p>	<p>治療（包含 GnRH analogue 等）且滿足下列條件之一： （110/5/1）</p> <p>I. 年齡滿55歲。 II. 曾接受雙側卵巢切除術。 III. FSH 及 estradiol 血液檢測 值在停經後數值範圍內。</p> <p>2. ~6. (略)</p>
---	---

備註：劃線部分為新修訂部分