

第一支核准用於 中度至重度異位性皮膚炎 成人患者的生物製劑^{2,3}

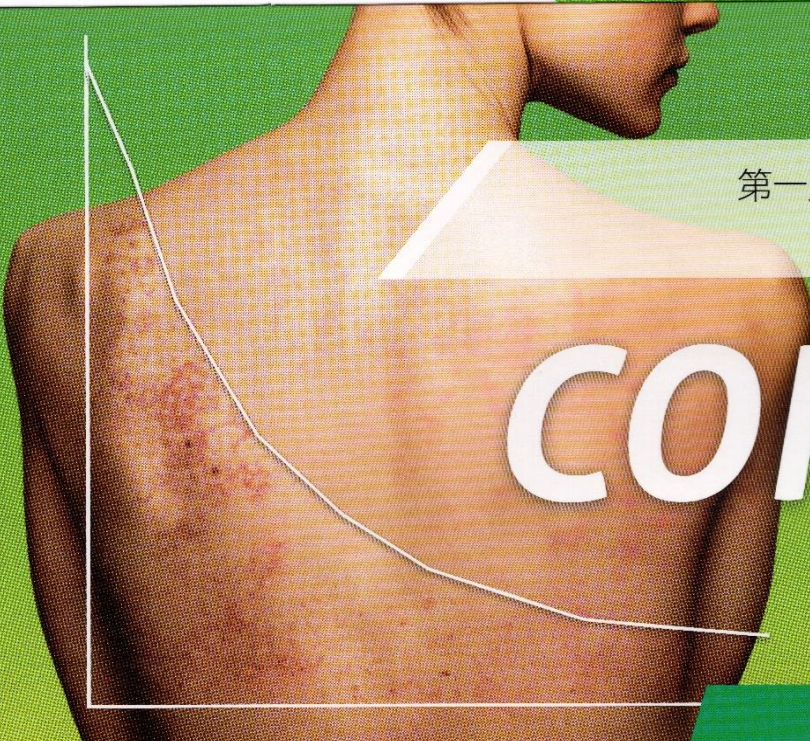
健保給付核准上路¹

兩周一劑*、改善搔癢程度^{2,3}

DUPIXENT®
(dupilumab)

杜避炎®注射劑300毫克

*於成人病患的建議劑量為起始劑量600毫克(300毫克注射兩劑)，接著以300毫克隔週注射。



第一支核准用於中度至重度異位性皮膚炎
成人患者的生物製劑

CONTROL

眼見為憑

NOW AVAILABLE

適用對象:DUPIXENT可用於治療中度至重度異位性皮膚炎且對局部處方治療控制不佳或不適合使用該療法的成人患者。DUPIXENT可併用或不併用局部皮質類固醇治療。

SANOFI GENZYME 

DUPIXENT®
(dupilumab) 

給付規定

➤ 系統性（全身性）治療至少兩種

- Methotrexate 每週15mg
 - Azathioprine 為2mg/kg/d
 - Cyclosporin 為5mg/kg/d

足量治療至少各分別使用 12 週無效或是有客觀證據產生不良反應（如相隔至少 4 周，兩次肝功能 $AST/ALT > 2.5 \text{ UNL}$ ，白血球低於 $4000/\mu\text{l}$ ，高血壓或腎功能異常，或是至少兩次經培養確診之泡疹性皮膚炎）或有禁忌症後，且不應同時合併使用兩種或以上傳統用藥。

► “慢性”重度之異位性皮膚炎

- 痘灶持續至少 6 個月，且
 - Eczema area severity index(EASI) ≥ 20 ，且
 - 异位性皮膚炎皮膚紅腫 體表面積 $\geq 30\%$ ，且
 - Investigator's Global Assessment (IGA):3~4



➤ 照光治療

光照治療應依學理，如光化療法(PUVA)及窄頻UVB(nb-UVB)必須每週至少2次，療程達12週。申請時必須附病歷影印及詳細光照劑量紀錄。



DUPIXENT®
(dupilumab)
杜避炎®注射劑300毫克
健保代碼 KC01082212

DUPIXENT以皮下注射給藥。於成人病患的建議劑量為起始劑量600毫克(300毫克注射兩劑)，接著以300毫克隔週注射一次。DUPIXENT可併用或不併用局部皮質類固醇治療。亦可使用局部鈣調神經礦磷脂酶抑制劑(*topical calcineurin inhibitors*)，但應限用於臉部、頸部、腹股溝及會陰部等特殊部位。

DUPIXENT健保給付需經事前審查核准後使用。每6個月需再申報一次，且應於期滿前1個月提出，並於申請時檢附照片。健保價格為19,738元。

使用前江樂說明書範例及注意事項

SATW.DUP19.11.0457 {11/19}

SANOFI

 成人皮下注射，每2週一次，無需依據體重調整劑量¹

2次皮下注射



Week 2

之後每2週一次



Week 4

DUPIXENT應在醫療人員的指導下使用。病患在接受皮下注射技巧的訓練後，可使用DUPIXENT預填注射器自行注射。應依據使用說明書於使用前提供病患及/或其照護者關於DUPIXENT之準備及給藥的適當訓練。若漏打一次劑量，應指示病人在漏打劑量後的7天內補行注射，之後則按照原有時程給藥。若漏打的劑量沒有在7天內注射，則病人應依循原有時程等到下次劑量再給藥。

【品名】杜拉比林注射液300毫克 (DUPIXENT® injection for injection 300mg) 【包装】DUPIXENT (dulaglutide) 对羟基脯氨酸灌注淡乳白色、无味至微臭的溶液。其包装瓶附有或不附有针剂针头或喷嘴的单剂量玻璃瓶或安瓿瓶，含DUPIXENT 300 mg/2 mL溶液。DUPIXENT 的红色包装内含2支带有针头喷嘴的喷雾装置或双支装喷射器。【适应症】DUPIXENT 可治疗的疾病中包括重度鼻息肉，或变应性鼻炎患者局部治疗不能或不适合使用抗组胺药的成人患者。DUPIXENT 不可用于治疗非变应性鼻炎或慢性鼻窦炎。【禁忌症】DUPIXENT 以及任何其他生物制剂可能引起严重的过敏反应，可能导致致命的超敏反应。【注意事项】DUPIXENT 治疗从鼻腔喷雾开始，每次给予600 mcg (300 mg) 杜拉比林(每周一次)。患者给予300 mg 杜拉比林(every other week)治疗时，DUPIXENT 可能会增加鼻息肉复发或导致鼻息肉增生，因此在治疗期间应定期监测鼻息肉的大小。如果出现鼻息肉复发或增生，或者治疗后鼻息肉复发率显著增加，应立即停止治疗并咨询医生。【孕妇及哺乳期妇女】未见对孕妇或哺乳期妇女给予DUPIXENT 治疗时对胎儿或婴儿的影响。【儿童用药】尚未研究DUPIXENT 在儿童中的安全性和有效性。【不良反应】与免疫治疗药物相关的常见不良反应包括：鼻腔喷雾部位的刺激、鼻腔干燥感和鼻腔不适感。【贮藏】避免日光直射。置于阴凉处，温度不超过20℃。【有效期】见包装盒。【批准文号】国药准字S20180001。【生产企业】IPEM LTD. 英国。

總部: 法國巴黎 105 rue de la Bourse 75002 Paris, France | 聯繫人: Sandie Winding Industrie (1050) Boulevard Industriel, 75880 Le Trait, France | Cook Pharmic LLC (1300 South Patterson Drive, Bloomington, IN 47403 USA) | 客服 (英語): 010-201807191000000000 | 電話: 02121675568