

Lecanemab 台灣適當用藥建議

Taiwan Appropriate Use Recommendations for Lecanemab

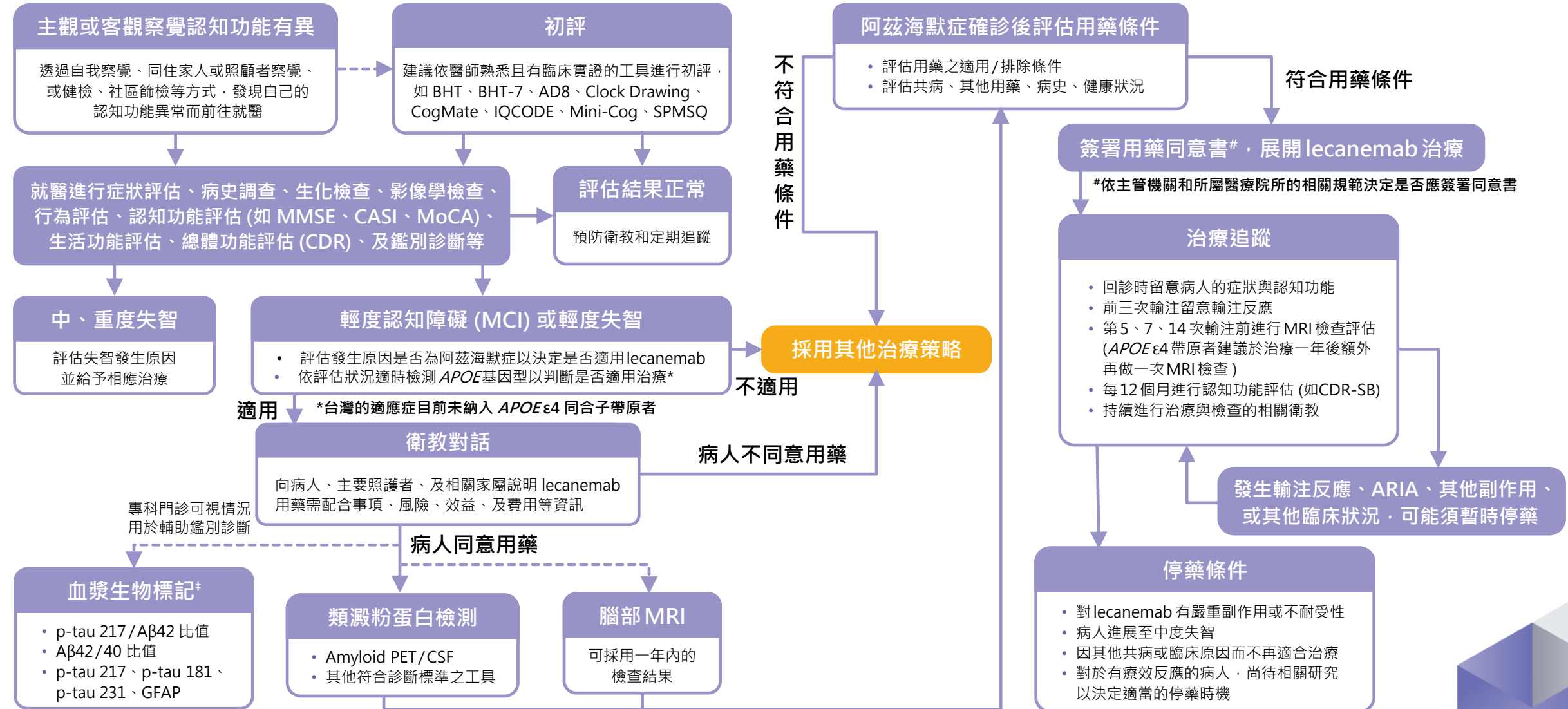
V 2.0-R8 | Dec 19, 2025



台灣臨床失智症學會

Lecanemab 用藥的臨床實務流程

Lecanemab 用藥的臨床實務流程



目錄

序文

第二版編輯委員名單

一、背景沿革

二、AD 之病理機轉與類澱粉蛋白及濤蛋白之角色

2-1. AD 的病理機轉

2-2. 類澱粉蛋白在 AD 的已知角色

2-3. Tau 在 AD 的已知角色以及和 A β 的交互作用

三、類澱粉蛋白單株抗體之歷史演進

3-1. 類澱粉蛋白單株抗體鎖定之 A β 型態與位點的臨床影響

四、類澱粉蛋白單株抗體使用之風險評估

4-1. APOE ϵ 4 帶原者之 ARIA 風險

4-2. 有自體免疫或發炎性共病的病人之用藥風險

4-3. 有腦部白質病變的病人之用藥風險

4-4. 有中風史或腦部創傷史的病人之用藥風險

4-5. 有腦內微出血的病人之用藥風險

五、Lecanemab 介紹

5-1. Phase 1 試驗結果顯示 lecanemab 有良好的耐受性

5-2. Phase 2 試驗證實 lecanemab 可緩和認知功能衰退速度且耐受性良好

5-3. Phase 3 試驗：耐受性良好且於整體族群和 APOE ϵ 4 非帶原者均有顯著療效

5-4. Phase 3 試驗：延伸研究顯示持續用藥有良好的耐受性

5-5. Phase 3 試驗：在亞洲族群和真實世界研究有良好耐受性

5-6. Lecanemab 的次族群效益分析

5-7. Lecanemab 的全球核准與給付情形

六、Lecanemab 之適用及風險族群

6-1. 主觀或客觀方式察覺認知功能有異

6-2. Lecanemab 之適用族群

6-3. 初評

6-4. 認知評估

6-5. 生物標記檢測

6-6. 臨床檢查與適用性確認

6-7. Lecanemab 的禁忌症與特殊風險族群

6-8. Lecanemab 的 Phase 3 臨床試驗納入和排除條件

6-9. 衛教對話

七、Lecanemab 治療期間之療效追蹤

八、Lecanemab 之副作用監控及劑量調整原則

8-1. 輸注反應的監控及劑量調整原則

8-2. ARIA 的監控

8-3. 發生 ARIA 後的劑量調整

九、臨床實務流程建議、衛教對話、及總結

9-1. Lecanemab 治療的臨床實務流程建議

9-2. 衛教對話的臨床目標

9-3. 總結

附錄

附錄一、2011 年 NIA-AA 發表之 AD 引起的 MCI 和失智症診斷標準

附錄二、台灣 AUR 與美國、日本、韓國、法國 AUR 比較

附錄三、Lecanemab 的全球核准現況

第二版序

2025 年 3 月 28 日，lecanemab 獲得台灣食品藥物管理署的核准，為輕度認知障礙 (mild cognitive impairment) 以及輕度失智 (mild dementia) 階段的阿茲海默症 (Alzheimer's disease, AD) 病人之照護開啟新紀元。第一版 lecanemab 適當用藥建議 (appropriate use recommendations, AUR) 於 2024 年編修早於台灣的適應症核准時間，因此須進行調整以符合核准之適應症，同時也將這一年多來的各項實證更新和真實世界用藥經驗一併納入，讓臨床醫師在考慮用藥之際，能有最完整的臨床實證做為參考。而雖然目前台灣的核准適應症排除 APOE ε4 基因型的同合子帶原者，但未來有更多證據時，是值得進一步討論的議題。此外，學會也規劃將台灣 AUR 投稿於國際期刊，希望將台灣特有的臨床診斷和治療與追蹤程序提供給國際醫界進行參考。非常感謝 AUR 編輯委員們不辭辛勞納入最新文獻和審閱更新內容，也期盼更新版的 AUR 在 lecanemab 即將進入台灣診間之際，能幫助醫師妥善用藥，並讓更多適用的病人和家屬受惠。

徐榮隆 台灣臨床失智症學會 理事長

2025年序

第一版序

2023 年 7 月 6 日，美國食品藥物管理局完全核准 β 型類澱粉蛋白 (amyloid beta, A β) 單株抗體 lecanemab 用於治療輕度認知障礙 (mild cognitive impairment) 以及輕度失智 (mild dementia) 階段的阿茲海默症 (Alzheimer's disease, AD) 病人，隨後日本醫藥品醫療機器綜合機構 (Japan PMDA) 也於 2023 年 9 月 25 日給予完全核准。Lecanemab 是首項獲得 US FDA 和 Japan PMDA 完全核准用於早期 AD 治療的 A β 單株抗體，而在投入臨床應用之際，美國探討 AD 與相關病症之療法的工作小組 (Alzheimer's Disease and Related Disorders Therapeutics Work Group, ADRD TWG) 發表 lecanemab 適當用藥建議 (appropriate use recommendations, AUR)，日本厚生勞動省亦發布用藥指引，針對 lecanemab 的適用族群和用藥條件、劑量調整原則、副作用監控、及衛教溝通等臨床實務面向進行說明，幫助臨床醫師更有效使用這項新療法。由於台灣的醫師也將有機會使用 lecanemab，因此台灣臨床失智症學會邀請專家組成編輯委員會，彙整現有臨床實證和專家意見後，制訂這份適用於台灣的 lecanemab AUR 手冊。希冀本 AUR 手冊能幫助醫師適當運用這項新藥，讓更多病人受惠，進而提升 AD 的預後和照護品質。

陳正生 台灣臨床失智症學會 理事長

2024 年序

編輯委員名單

召集人

徐榮隆醫師 台灣臨床失智症學會理事長
新北市立土城醫院神經內科科主任

主編

胡朝榮醫師 臺北醫學大學醫學院院長 **徐榮隆醫師** 新北市立土城醫院神經內科科主任

編輯委員 (依姓氏筆畫排序)

王文甫醫師	彰化基督教醫院失智症中心主任	徐文俊醫師	林口長庚紀念醫院神經內科副教授級主治醫師
王培寧醫師	臺北榮民總醫院神經醫學中心特約醫師、 一森診所記憶健腦中心總監	張瓊之醫師	高雄長庚紀念醫院神經內科部教授級主治醫師
白明奇醫師	國立成功大學醫學院附設醫院失智症中心暨 行為神經科主任	陳正生醫師	高雄醫學大學教務長暨附設醫院精神醫學部主任
朱哲生醫師	高雄榮民總醫院精神部老年精神科主治醫師	陳培豪醫師	馬偕紀念醫院失智防治中心主任
李威儒醫師	臺中榮民總醫院失智症中心主任暨神經醫學中心 一般神經科科主任	陳達夫醫師	國立臺灣大學醫學院附設醫院神經部主治醫師
林育德醫師	高雄榮民總醫院高齡醫學中心教授醫師	傅中玲醫師	臺北榮民總醫院神經醫學中心副主任
邱百誼醫師	彰化秀傳紀念醫院神經內科主任	黃宗正醫師	國立臺灣大學醫學院附設醫院精神醫學部主任
邱銘章醫師	國立臺灣大學醫學院附設醫院神經部主治醫師、 台北市憶安診所神經專科醫師	黃美鳳醫師	高雄醫學大學附設中和紀念醫院精神醫學部主治醫師
		甄瑞興醫師	亞東紀念醫院神經醫學部失智中心主任
		歐陽文貞醫師	高雄市立凱旋醫院教學研究部主任

一、背景沿革

背景沿革

- Lecanemab 在 2023 年獲得美國食品藥物管理局 (United States Food and Drug Administration, US FDA)¹ 和日本醫藥品醫療機器綜合機構 (Japan Pharmaceuticals and Medical Devices Agency, Japan PMDA)² 完全核准用於治療輕度認知障礙 (mild cognitive impairment, MCI) 以及輕度失智 (mild dementia) 階段的阿茲海默症 (Alzheimer's disease, AD) 病人。
- Lecanemab 於 2024 年獲英國藥物及保健產品管理局 (United Kingdom Medicines and Healthcare products Regulatory Agency, UK MHRA) 核准上市³，2025 年歐洲藥品局 (European Medicines Agency, EMA) 亦核准上市，但均排除 *APOE ε4* 基因型同合子帶原者用藥⁴。
- 2025 年 3 月 28 日，台灣食品藥物管理署 (Taiwan Food and Drug Administration, TFDA) 核准 lecanemab 用於治療阿茲海默症引起的輕度認知障礙和輕度阿茲海默症 (早期阿茲海默症) 的病人，上述病人須與臨床試驗中所開始治療的族群相符，且限於帶有載脂蛋白 E ε4 對位基因異型合子者 (*APOE ε4* heterozygous) 或未帶有載脂蛋白 E ε4 基因者 (non-carrier)⁵。

1. US FDA. Lecanemab Label, August 2025. https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2025/761375s000lbl.pdf. 2. Japan PMDA. Lecanemab Label, June 2024.

https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuDetail/ResultDataSetPDF/170033_1190408A1025_1_02 3. UK MHRA, Lecanemab Label, March 2025. <https://www.medicines.org.uk/emc/product/15908/smpc#gref>

4. EMA. Lecanemab Label, May 2025. <https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/leqembi> 5. Taiwan Food and Drug Administration. Lecanemab Label (樂意保® · 衛部菌疫輸字第001273號), March 2025.

https://mcp.fda.gov.tw/im_detail_1/%E8%A1%9B%E9%83%A8%E8%8F%8C%E7%96%AB%E8%BC%B8%E5%AD%97%E7%AC%AC001273%E8%99%9F

背景沿革

- 這是自「類澱粉蛋白學說 (amyloid hypothesis)」在 1984 年被提出以來⁶，首次有針對這項病理機制的療法被核准投入一般臨床運用，全球詳細核准情形與適應症請參見附錄三。
- 不過由於多數醫療人員並無相關臨床使用經驗，因此美國探討 AD 與相關病症療法之工作小組 (Alzheimer's Disease and Related Disorders Therapeutics Work Group, ADRD TWG) 近期發表適當用藥建議 (appropriate use recommendations, AUR)⁷，日本厚生勞動省 (Japan Ministry of Health, Labour and Welfare, Japan MHLW) 也發布用藥指導⁸，將臨床實務上的用藥建議提供予醫療人員做為參考。
- 由於國外臨床建議不見得全然適用於台灣病人，因此台灣臨床失智症學會 (Taiwan Dementia Society, TDS) 決議發展台灣的 lecanemab AUR，並於 2024 年 6 月發布第一版，2025 年 5 月發布第二版供醫療人員參考。

台灣 Lecanemab AUR 的製作流程



組成編輯委員會

由於國外臨床建議不見得全然適用於台灣病人，因此台灣臨床失智症學會決議發展台灣的 lecanemab AUR。

召集人：

- 陳正生理事長 (第一版)
- 徐榮隆理事長 (第二版)

編輯委員會：

- 20位神經科、精神科、高齡醫學、和失智症等方面的專家

兩位主編，分別統籌：

- 檢測相關內容 (徐榮隆委員)
- 治療相關內容 (胡朝榮委員)



進行系統性搜尋

搜尋近 12 年 (2013-2025 年) 文獻

關鍵字：

- Lecanemab
- BAN-2401
- Anti-amyloid-beta antibody
- Alzheimer's disease 等

文獻資料庫：

- PubMed/Medline
- SCOPUS
- Web of Science

搜尋結果：

- 29篇 lecanemab 相關研究
- 130篇其他可供參考的相關文獻



制定臨床建議

編輯委員會隨後根據這些臨床實證並搭配專家共識，制定臨床建議。

專家共識：

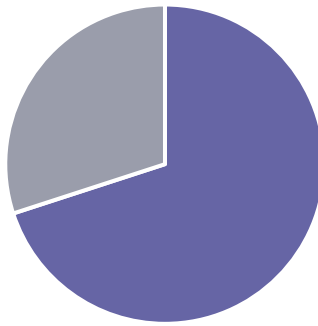
- 採用匿名表決的方式進行評估
- 共識門檻：75% 的同意程度

這項台灣 lecanemab AUR 可望做為臨床醫師的用藥參考工具，後續也會隨最新實證更新和修改。

二、AD之病理機轉 與類澱粉蛋白及 濤蛋白之角色

AD 的類型

失智症



AD

占所有失智症病例的 70% 左右，
是最常見的失智症類型⁹

體染色體顯性遺傳型 AD
(autosomal dominant AD)

與特定基因變異有相關性：

- 特定之類澱粉蛋白前驅蛋白 (amyloid precursor protein, APP) 基因變異¹¹
- 早老蛋白1 (presenilin 1, PSEN1) 基因變異¹¹
- 早老蛋白2 (PSEN2) 基因變異¹¹
- 唐氏症 (帶有三條第 21 號染色體)¹²

依發病時間^{9,10}：

- 65 歲前發病
→ 早期發病型 (early onset)
- 65 歲後發病
→ 晚期發病型 (late onset)

非家族遺傳型的偶發型 AD
(sporadic AD)

常見具相關性的因素：

- 遺傳因子
- 家族史 (若父母或兄弟姊妹患有 AD 則發病風險較高)⁹
- 帶有載體脂蛋白 E (apolipoprotein E, APOE) ε4 基因型⁹
- 年齡^{12,13}
- 環境與生活型態

9. Bhute S et al. ACS Pharmacol Transl Sci 2020;3:472-88. 10. Ayodele T et al. Curr Neurol Neurosci Rep 2021;21:4. 11. Mendez MF. Continuum (Minneapolis Minn) 2019; 25:34-51.

12. Alzheimer's Association. Alzheimers Dement 2023;19:1598-695. 13. Liu CC et al. Biomed Res Int 2019;2019:5378540.

AD 的病理機轉

不論偶發型或體染色體顯性遺傳型AD，病人的腦部都會有些共同臨床特徵，而目前有四種根據這些臨床特徵提出的病理學說：

表 2-1. AD 的病理機轉之主要學說

學說	臨床觀察	致病理論	衍生治療
乙醯膽鹼學說 ^{9,14}	AD病人的皮質和海馬迴腦部區域的乙醯膽鹼會減少。	認為乙醯膽鹼減少是造成腦部神經和記憶功能退化的主因。	以抑制乙醯膽鹼酯酶 (acetylcholinesterase, AChE) 活性，進而緩和乙醯膽鹼分解速度之抗AChE藥物為主，如donepezil、rivastigmine、galantamine等。
N-methyl-D-aspartate (NMDA)興奮毒性學說 ^{9,14}	AD病人因為腦部NMDA受體發生慢性輕度活化，使鈣離子長期湧入突觸後的神經元而造成突觸興奮毒性和平靜電死亡。	認為NMDA相關的興奮毒性是造成腦部神經退化的主因。	以減少NMDA興奮毒性的藥物為主，如memantine，但僅能緩和症狀而無法阻止病情進展。
類澱粉蛋白 (amyloid) 學說 ^{9,14}	腦部出現因Aβ勝肽異常聚合和堆積所形成的纖絲 (fibrils) 和斑塊 (plaques) 是AD的代表性病理特徵之一，不論早期或晚期發病都可觀察到。	認為Aβ單體 (monomer) 聚合成為無法溶解的寡聚物 (oligomer)，進而堆積形成原纖絲 (protofibrils)、纖絲、和斑塊，會改變神經架構和破壞神經元；研究亦顯示Aβ本身可能會降低神經元可塑性、影響鈣平衡、並引發神經毒性 ¹⁶ 。	以抗Aβ單株抗體為主，如lecanemab, donanemab。
濤蛋白 (tau) 學說 ^{9,14}	腦部存在過磷酸化tau (p-tau)，進而形成神經纖維糾結，也是AD的代表性病理特徵之一。	認為過磷酸化tau和神經纖維糾結會破壞神經元之間的連結並促進神經細胞凋亡。	包含針對過磷酸化tau的單株抗體，或是可抑制聚合物生成的藥物；不過目前均在研究階段 ¹⁷⁻¹⁹ 。

其中雖然尚無法完全確定β型類澱粉蛋白 (amyloid beta, Aβ) 和tau的異常沉積就是驅動AD病理進展的主要因素，抑或只是衍生現象；但這些異常沉積確實是區隔AD和其他會造成失智症的神經退化性疾病之主要臨床特徵，因此Aβ和tau成為AD的重要指標和治療標靶¹⁵。

9. Bhute S et al. ACS Pharmacol Transl Sci 2020;3:472-88. 14. Perneczky R et al. Eur J Neurol 2024;31:e16049. 15. Jack CR Jr et al. Alzheimers Dement 2018;14:535-62. 16. Mucke L & Selco DJ. Cold Spring Harb Perspect Med 2012;2:a006338. 17. Congdon EE & Sigurdsson EM. Nat Rev Neurol 2018;14:399-415. 18. Samudra N et al. J Clin Invest 2023;133:e168553. 19. Imbimbo BP et al. Neural Regen Res 2023;18:117-8.

類澱粉蛋白在 AD 的已知角色

APP 蛋白以及 A β 胜肽單體的生成與堆積

- APP 蛋白在正常情況下會被 α 分泌酵素 (α -secretase) 分解而產生可溶性 sAPP α 蛋白：
 - 這是調控神經、維持神經韌性、和改善突觸可塑性的重要物質。
- APP 蛋白也可能經由 β -secretase 和 γ -secretase 分解，而產生由 39-43 個胺基酸組成之 A β 胜肽單體：
 - 以 A β 40 或 A β 42 胜肽較為常見，數字即代表組成之胺基酸數。
 - 這些 A β 單體會聚合而失去可溶性，進而沉積 (圖 2-1)⁹
 - 目前也有研究顯示 A β 本身可能具神經毒性¹⁴
- 不同於其他會造成失智症的神經退化性疾病，AD 病人的腦部都會存在 A β 單體、寡聚體、和沉積物^{9,14,15}
- 而且目前已知與 AD 發病相關之基因變異，都會促進 A β 的生成或堆積^{20,21}
- 類澱粉蛋白學說因此認為 A β 是引發 AD 的主因，進而開啟抗 A β 單株抗體的研究 (圖 2-1)²²⁻³⁵

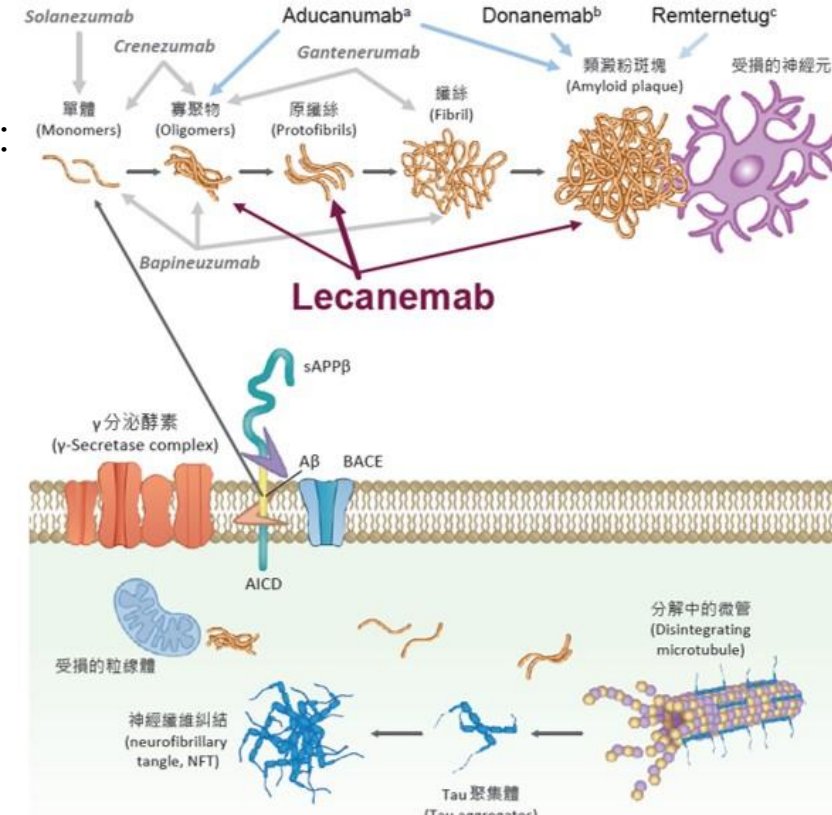


圖 2-1 類澱粉蛋白在 AD 的病理角色

近期 lecanemab 在臨床試驗展現減緩認知功能衰退速度的功效，也顯示鎖定 A β 的治療策略有機會改善 AD 的預後¹⁴

9. Bhute S et al. ACS Pharmacol Transl Sci 2020;3:472-88. 14. Perneczky R et al. Eur J Neurol 2024;31:e16049. 15. Jack CR Jr et al. Alzheimers Dement 2018;14:535-62. 20. Osborne OM et al. iScience 2023;26:107461.
21. Selkoe DJ & Hardy J. EMBO Mol Med 2016;8:595-608. 22. Adolfsson O et al. J Neurosci 2012;32:9677-89. 23. Ostrowitzki S et al. JAMA Neurol 2022;79:1113-21. 24. Soderberg L et al. Neurotherapeutics 2023;20:195-206.
25. Bateman RJ et al. N Engl J Med 2023;389:1862-76. 26. Budd Haeberlein S et al. J Prev Alzheimers Dis 2022;9:197-210. 27. Bouter Y et al. Acta Neuropathol 2015;130:713-29. 28. Tayeb HO et al. Expert Opin Biol Ther 2013;13:1075-84.
29. Huang LK et al. J Biomed Sci 2023;30:83. 30. Sims JR et al. JAMA 2023;330:512-27. 31. Chen ZL et al. Proc Natl Acad Sci USA 2023;120:e2309389120. 32. Mitsubori M et al. Biochem Biophys Res Commun 2021;549:67-74.
33. van Dyck CH et al. N Engl J Med 2023;388:9-21. 34. Zhang Y et al. Signal Transduct Target Ther 2023;8:248. 35. Panza F et al. Nat Rev Neurol 2019;15:73-88.

圖 2-2 類澱粉蛋白病理進展與單株抗體之作用機轉和標靶簡介

Gantenerumab (Phase 3 試驗失敗)^{24,25}

可中和寡聚體和阻止纖絲的增長；
清除斑塊的效率較低；可減少 p-tau

Crenezumab (Phase 3 試驗失敗)^{22,23}

抑制 A β 的聚集並促進聚集物解離；
無法清除斑塊

摺疊錯誤之
A β 單體
(monomers)

A β 寡聚體
(oligomers)

可溶
A β 原纖絲
(protofibrils)

不可溶
A β 纖絲
(fibrils)

具高度神經毒性³¹
會促進 tau 病理進展³¹

Solanezumab

(Phase 3 試驗失敗)^{27,28}

抑制寡聚體的聚集；
無法清除斑塊



神經纖維糾結
(NFT)

過磷酸化 tau
(p-tau)

Aducanumab (暫停商業發展)^{24,26}

可中和寡聚體和阻止纖絲的增長；
可清除斑塊；可減少 p-tau

Donanemab (已核准上市)^{29,30}

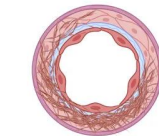
Remternetug (正進行臨床試驗)²⁹

鎖定斑塊中 N 端由 pyroglutamate 修飾之 A β ；
可清除斑塊；可減少 p-tau

Bapinezumab

(Phase 3 試驗失敗)^{27,28}

可結合但無法清除斑塊



大腦類澱粉
血管病變
(CAA)

Lecanemab (已核准上市)^{24,32,33}

主要結合原纖絲和斑塊，其次為寡聚體和纖絲；
較不會與 CAA 斑塊結合；可清除斑塊；可減少 p-tau

22. Adolfsson O et al. J Neurosci 2012;32:9677-89. 23. Ostrowitzki S et al. JAMA Neurol 2022;79:1113-21. 24. Soderberg L et al. Neurotherapeutics 2023;20:195-206. 25. Bateman RJ et al. N Engl J Med 2023;389:1862-76.

26. Budd Haeberlein S et al. J Prev Alzheimers Dis 2022;9:197-210. 27. Bouter Y et al. Acta Neuropathol 2015;130:713-29. 28. Tayeb HO et al. Expert Opin Biol Ther 2013;13:1075-84. 29. Huang LK et al. J Biomed Sci 2023;30:83.

30. Sims JR et al. JAMA 2023;330:512-27. 31. Chen ZL et al. Proc Natl Acad Sci USA 2023;120:e2309389120. 32. Mitsubori M et al. Biochem Biophys Res Commun 2021;549:67-74. 33. van Dyck CH et al. N Engl J Med 2023;388:9-21.

Tau 在 AD 的已知角色以及和 A β 的交互作用

Tau

- 對於神經軸突細胞骨架之微管 (microtubule) 具有穩定作用，因此會大量表現於中樞神經系統的神經元⁹。
- 磷酸化的 tau 在胚胎發育階段也扮演維持細胞骨架可塑性的重要角色³⁶。
- 不過過磷酸化的 tau (p-tau) 却容易沉積並會促進神經纖維糾結 (neurofibrillary tangles, NFTs) 的形成，進而破壞神經元之間的連結而造成神經細胞凋亡 (圖 2-1)^{9,37}。
- 動物實驗顯示：
 - A β 能促進 tau 的過磷酸化與沉積³⁸，並協力破壞神經元和粒線體³⁸。
 - 同時也可能存在彼此獨立的致病機制^{38,39}。

因此目前有許多研究正在探討可鎖定過磷酸化 tau 的單株抗體，或是可抑制 tau 聚合物生成的藥物，對於 AD 的病情進展和預後是否有改善效果³⁶

Tau 在 AD 的已知角色 – 其他研究重點

Tau 用於診斷 AD 和追蹤病程進展的可能性

- 腦脊髓液 (cerebrospinal fluid, CSF) 或血漿中特定磷酸化位點的 p-tau (如 p-tau 217、p-tau 181、p-tau 231) 濃度⁴⁰：
 - p-tau 217 的增加與出現症狀前的 AD 之腦部退化和萎縮等變化具有相關性⁴¹，對於早期 AD 的偵測和追蹤可望有所幫助。
 - 目前 US FDA 已核准 p-tau 217/Aβ42 比值的血漿檢測，可在年齡 55 歲以上且有 AD 相關症狀之成年病人，用於早期偵測大腦內是否存在 AD 相關之類澱粉蛋白斑塊⁴²。
 - p-tau 181、p-tau 217、和 p-tau 231 的血漿濃度也被發現和類澱粉蛋白正子斷層造影 (amyloid positron emission tomography, amyloid PET) 的結果具有相關性⁴³，可望成為替代指標。
- Tau 微管結合區域且涵蓋第 243 個胺基酸 (microtubule-binding region of tau containing residue 243, MTBR-243) 在這方面也持續在發展中⁴⁴。

40. Papaliagkas V et al. Int J Mol Sci 2023;24:8976. **41.** Ashton NJ et al. Nat Med 2022;28:2555-62. **42.** US FDA. News Release. May 16, 2025. <https://www.fda.gov/news-events/press-announcements/fda-clears-first-blood-test-used-diagnosing-alzheimers-disease> **43.** Therriault J et al. JAMA Neurol 2023;80:188-99. **44.** Horie K et al. Nat Med 2023;29:1954-63.

三、類澱粉蛋白 單株抗體之 歷史演進

類澱粉蛋白單株抗體之歷史演進

1984 年	類澱粉蛋白學說首次被提出
1996 年	體外試驗證明 A β 抗體可解離 A β 纖絲與斑塊
1999 年	小鼠試驗驗證 A β 抗體對 A β 纖絲與斑塊的解離效果
2001 年	針對 A β 的疫苗進入 Phase I 試驗
2006 年	首項 A β 抗體進入 Phase I 試驗
2021 年	首項 A β 抗體獲得 US FDA 加速核准，但隨後美國 CMS 宣布只給付用於 FDA 或 NIH 核准之臨床試驗而大幅限制其臨床運用機會
2023 年 1月	Lecanemab 獲得 US FDA 加速核准
2023 年 7月	Lecanemab 獲得 US FDA 完全核准
2023 年 9月	Lecanemab 獲得 Japan PMDA 完全核准
2023 年 12月	Lecanemab 開始投入臨床運用，並在日本獲得健保給付
2024 年	Lecanemab 獲得中國、韓國、香港、以色列、阿拉伯聯合大公國、英國、墨西哥完全核准
2025 年	Lecanemab 獲得澳門、阿曼、歐盟完全核准
2025 年 3月	Lecanemab 獲得台灣完全核准

圖 3-1. 類澱粉蛋白單株抗體之發展簡史

- 自 1984 年從 AD 病人腦部的類澱粉蛋白沉積中分離出 A β ，並提出 A β 沉積物為致病元凶之「類澱粉蛋白學說」以來⁶，已有許多研究探討使用 A β 抗體治療 AD 的可行性。
- 1996 年有體外試驗證明 A β 抗體可解離 A β 沉積物，以提高其溶解性和降低其神經毒性^{45,46}；而在 1999 年，AD 的小鼠模型研究亦觀察到類似現象⁴⁷。
- 針對 A β 的疫苗於 1999 年底進入 Phase 1 臨床試驗，而在 2006 年首度有抗 A β 單株抗體進入 Phase 1 試驗⁴⁸。
- 在 2021 年，首支抗 A β 單株抗體獲得 US FDA 快速核准 (accelerated approval) 上市⁴⁹，但因美國的聯邦醫療保險和聯邦醫療補助計劃服務中心 (Centers for Medicare and Medicaid Services, CMS) 宣布只會給付用於核准之臨床試驗，因而大幅限縮其臨床運用。
- 在 2023 年，lecanemab 成為第一支獲得 US FDA¹ 及 Japan PMDA² 完全核准的 A β 單株抗體，同年也獲得日本健保同意給付；2025 年 3 月，台灣也正式核准上市。
- 全球詳細核准情形與適應症請參見附錄三。

CMS, Centers for Medicare & Medicaid Services; Japan PMDA, Japan Pharmaceuticals and Medical Devices Agency;
NIH, National Institutes of Health; US FDA, United States Food and Drug Administration.

1. US FDA. Lecanemab Label, August 2025. https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2025/761375s000lbl.pdf. 2. Japan PMDA. Lecanemab Label, June 2024.

https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuDetail/ResultDataSetPDF/170033_1190408A1025_1_02 6. Glenner GG & Wong CW. Biochem Biophys Res Commun 1984;120:885-90.

45. Solomon B et al. Proc Natl Acad Sci USA 1996;93:452-5. 46. Solomon B et al. Proc Natl Acad Sci USA 1997;94:4109-12. 47. Schenk D et al. Nature 1999;400:173-7. 48. Lemere CA & Masliah E. Nat Rev Neurol 2010;6:108-19.

49. US FDA. Aducanumab Label, April 2022. https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2022/761178s005lbl.pdf

已核准及開發中的 A β 單株抗體

- 現在已有許多種抗 A β 單株抗體正進行臨床開發，分別鎖定不同型態的 A β 及不同位點，以達到清除 A β 單體、寡聚物、纖絲、或斑塊，防止 A β 聚合，或減少 A β 沉積等作用 (圖2-1)^{14,20,22-33,50,51}
- 目前共有 8 個 A β 單株抗體進入 Phase 3 臨床試驗 (如下表)，彼此相異的結合型態和位點也可能對臨床表現有所影響^{50,51}

表3-1. 曾經進入 Phase 3 臨床試驗之 A β 單株抗體類型與表現

抗體	主要鎖定之 A β 型態	主要辨識之 A β 位點	臨床試驗表現
Lecanemab	可溶性 A β protofibrils 和不可溶性斑塊	N 端	在輕度認知障礙或輕度失智的 AD 病人能夠有效緩和認知功能衰退速度，且接受治療的受試者有三分之二在治療 18 個月後之 amyloid PET 結果呈現陰性 ³³ ；持續治療至 36 個月對於認知和生活功能的衰退速度也有持續延緩的效果 ⁵² 。目前已經獲得美國、日本、台灣等國家核准 (全球詳細核准情形與適應症請參見附錄三)，且美國和日本健保也同意給付。
Solanezumab	專一鎖定 A β 單體	中間結構域	未能在輕度 AD 病人達到認知功能的顯著改善 ⁵³ ，且用藥後之神經絲輕鏈 (neurofilament light chain, NfL) CSF 濃度不減反增 ⁵⁴ 。
Crenezumab	A β 單體與 A β 寡聚物	中間結構域	進到腦部後，可能主要還是與濃度最高的 A β 單體結合而無法對其他型態發揮作用 ⁵⁵ ，故未能有效改善前驅期 (prodromal) 到輕度 AD 的病人之認知功能 ^{56,57} 。
Bapineuzumab	A β 單體、寡聚物、與纖絲	N 端	進到腦部後可能主要還是與濃度最高的 A β 單體及纖絲結合而無法對其他型態發揮作用 ⁵⁵ ，故未能有效改善輕度到中度 AD 病人的認知功能 ^{56,57} 。
Gantenerumab	A β 寡聚物與纖絲	N 端與中間結構域	早期臨床試驗顯示對於清除 A β 斑塊和減少 NfL 之 CSF 濃度有顯著效果；但在 Phase 3 試驗未能減緩前驅期到輕度 AD 的病人之認知功能衰退速度，且 A β 斑塊清除效果也不若預期 ⁵⁸ 。
Aducanumab	A β 寡聚物與斑塊	N 端	展現隨藥物劑量增加的 A β 斑塊清除效果，對輕度認知障礙或輕度 AD 病人亦能緩和認知功能衰退速度 ²⁶ ，因此獲得 US FDA 加速核准，但尚須進行 Phase 4 試驗驗證療效方可取得完全核准，目前也已暫停臨床開發。
Donanemab	存在於斑塊之 焦麩胺酸型 A β (p3-42)	N 端	鎖定斑塊中的焦麩胺酸型 A β (p3-42) ⁵⁹ ，Phase 3 臨床試驗結果顯示有助緩和認知功能衰退速度，目前於美國、日本、台灣等國家已核准上市。
Remternetug	存在於斑塊之 焦麩胺酸型 A β (p3-42)	N 端	鎖定斑塊中的焦麩胺酸型 A β (p3-42) ⁵⁹ ，目前正在進行 Phase 3 臨床試驗，預計 2025 年完成並發表相關結果。

14. Perneczky R et al. Eur J Neurol 2024;31:e16049. 20. Osborne OM et al. iScience 2023;26:107461. 23. Ostrowitzki S et al. JAMA Neurol 2022;79:1113-21. 26. Budd Haeberlein S et al. J Prev Alzheimers Dis 2022;9:197-210.

33. van Dyck CH et al. N Engl J Med 2023;388:9-21. 50. van Dyck CH. Biol Psychiatry 2018;83:311-9. 51. Song C et al. Transl Neurodegener 2022;11:18. 52. van Dyck CH. AAIC 2024. Is There Evidence for a Continued Benefit for Long-Term Lecanemab Treatment? A Benefit/Risk Update from Long-Term Efficacy, Safety and Biomarker Data. 53. Salloway S et al. Nat Med 2021;27:1187-96. 54. Honig LS et al. N Engl J Med 2018;378:321-30. 55. Pradier L et al. Alzheimers Res Ther 2018;10:117.

56. Salloway S et al. N Engl J Med 2014;370:322-33. 57. Bateman RJ et al. Alzheimers Res Ther 2022;14:178. 58. Bayer TA. Mol Psychiatry 2022;27:1880-5.

類澱粉蛋白單株抗體鎖定之 A β 型態與位點的臨床影響

- A β 會以相當多樣的型態 (包含可溶性的單體、寡聚體、原纖絲，以及不可溶之纖絲、斑塊等)⁵⁵ 存在於腦部和腦血管⁵⁹，但目前仍未完全清楚不同的 A β 型態是否有不同的 AD 致病效力，或是對驅動病情進展有所差異⁵⁵。
- 不過從類澱粉蛋白單株抗體的 Phase 3 臨床試驗結果來看，鎖定不同的 A β 型態及位點可能對臨床效益會有所影響 (表 3-1)：
 - 主要鎖定可溶性 A β 單體或寡聚物的單株抗體，多未能展現臨床效益。
 - 鎖定 A β 沉積物為主且可辨識 A β 胜肽的 N 端之單株抗體則臨床效益較為顯著。
 - Lecanemab 主要鎖定原纖絲和斑塊⁶⁰，但也能與寡聚體和不可溶之纖絲結合⁵¹，相較其他類澱粉蛋白單株抗體是比較特別的結合型態。
- 近期以 AD 病人的死後腦部組織進行之研究顯示，類澱粉蛋白單株抗體與大腦類澱粉血管病變 (cerebral amyloid angiopathy, CAA) 部位之 A β 纖絲或斑塊的結合力愈高，則臨床試驗中伴隨腦水腫 (edema) 或腦溝積液 (sulcal effusion) 之類澱粉蛋白相關影像異常 (amyloid-related imaging abnormalities, ARIA) 副作用 (ARIA-E) 的發生率較高⁶¹
 - 相較之下，lecanemab 對於來自 CAA 的 A β 纖絲或斑塊之結合力較低，也許有助於減少 ARIA 副作用^{60,61}

51. Song C et al. Transl Neurodegener 2022;11:18. 55. Pradier L et al. Alzheimers Res Ther 2018;10:117. 59. Roher AE et al. Alzheimers Dement 2009;5:18-29.

60. Johannesson M et al. Mol Cell Neurosci 2024;130:103949. 61. Soderberg L et al. Sci Rep 2024;14:10868.

四、類澱粉蛋白 單株抗體使用 之風險評估

類澱粉蛋白單株抗體使用之風險評估

➤ 使用類澱粉蛋白單株抗體的共同風險/副作用⁶²：

- 輸注反應 (infusion reaction)：靜脈輸注劑型常見
- ARIA：包含 ARIA-E，以及伴隨微出血或血鐵素沉積 (hemosiderin deposits) 的 ARIA-H

➤ 使用類澱粉蛋白單株抗體較具風險的族群：

- *APOE ε4* 基因型帶原者在使用類澱粉蛋白單株抗體治療會有較高的 ARIA 風險⁶³
- 有腦內微出血 (cerebral microbleeds, CMB) 的病人也可能是 ARIA 的高風險族群，在治療前的影像檢查須多加留意；但由於 AD 病人本來就有較高的 CMB 盛行率，因此在療效和安全性之間需取得平衡，以免排除過多可能有機會受惠於類澱粉蛋白單株抗體治療的對象。
- Lecanemab 的美國 AUR 也建議須留意有自體免疫或發炎性共病、有腦部白質病變、以及有中風史或是腦部創傷史的病人在治療時的可能風險，並於治療前進行妥善評估和風險管控⁷。

APOE ε4 帶原者之 ARIA 風險

- 位於人類第 19 號染色體上的 *APOE* 基因與 AD 的發病風險有顯著相關性，帶有愈多 *APOE ε4* 對偶基因則發病風險愈高⁶⁴，且發病風險在東亞族群高於白人、非裔、和西班牙裔族群⁶⁵。
- 目前已知 *APOE ε4* 帶原者較易形成 Aβ⁶⁶；而且在類澱粉蛋白單株抗體的臨床試驗中，*APOE ε4* 帶原者也比較容易發生 ARIA⁶⁴。
- US FDA 提醒，因為 *APOE ε4* 同合子帶原者有較高 ARIA 風險，施予 lecanemab 治療前需謹慎考量¹。
- 根據流行病學研究，台灣的 AD 病人之 *APOE ε4* 對偶基因盛行率^{66,67}可能低於日本⁶⁸和歐美族群^{69,70}（表 4-1），不過這是否意味 lecanemab 在台灣病人會有較低的 ARIA 發生率，仍須觀察和追蹤方可確認；TFDA 目前未核准 *APOE ε4* 同合子帶原者用藥⁵。

表 4-1. 台灣 AD 病人的 *APOE ε4* 對偶基因盛行率以及與其他區域之比較

	篩檢對象	ε4 非帶原者	ε4 異合子帶原者	ε4 同合子帶原者
台灣 ⁶⁶	60 歲以上之 MCI 病人 (n = 304)	73.4%		26.6%
	60 歲以上之 AD 病人 (n = 537)	59.2%		40.8%
台灣 ⁶⁷	平均年齡 75.1 歲之 AD 病人 (n = 725)	67.8%	28.5%	3.7%
日本 ⁶⁸	58 歲以上之疑似 AD 病人 (n = 145)	52.4%	40.0%	7.6%
歐洲 ⁶⁹	針對 101 項 AD 流行病學研究進行之統合分析	北歐 (n = 2,506)	35.46%	64.54%
		中歐 (n = 269)	50.76%	49.24%
		南歐 (n = 2,468)	56.99%	43.01%
美國 ⁷⁰	APOE 與 AD 統合分析聯盟之年齡 40-90 歲的 AD 病人 (n = 5,939)	白人 (n = 5,107)	41.4%	43.7%
		非裔 (n = 235)	47.7%	41.0%
		西班牙裔 (n = 261)	64.4%	33.0%
		日本裔 (n = 336)	53.3%	37.8%

1. US FDA. Lecanemab Label, August 2025. https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2025/761375s000lbl.pdf. 5. Taiwan Food and Drug Administration. Lecanemab Label (樂意保® · 衛部菌疫輸字第001273號), March 2025.

https://mcp.fda.gov.tw/im_detail_1/%E8%A1%9B%E9%83%A8%E8%8F%8C%E7%96%AB%E8%BC%B8%E5%AD%97%E7%AC%AC001273%E8%99%9F 64. Lefterov I et al. Front Neurosci 2023;17:1195724. 65. Belloy ME et al. JAMA Neurol 2023;80:1284-94. 66. Wang PN et al. J Neurol Neurosurg Psychiatry 2011;82:165-9. 67. Huang LC et al. Front Aging Neurosci 2023;15:1246592. 68. Kobayashi S et al. PLoS One 2011;6:e18569. 69. Crean S et al. Dement Geriatr Cogn Disord 2011;31:20-30. 70. Farrer LA et al. JAMA 1997;278:1349-56.

APOE ε4 帶原者之 ARIA 風險

- ARIA 的病理生理學尚不清楚，但可能起因於類澱粉蛋白單株抗體結合腦實質及脈管系統中累積的 Aβ 後，會影響血管壁的完整性並增加滲漏有關⁶³。
- 目前核准上市或審查中的類澱粉蛋白單株抗體在 Phase 3 臨床試驗中的整體 ARIA 發生率以及隨 *APOE ε4* 帶原狀況之 ARIA-E 發生率呈現於表 4-2：
 - 主要鎖定和結合原纖絲的 lecanemab，其 ARIA 發生率似乎低於主要鎖定纖絲或斑塊之藥物⁷¹。
- 近期針對 AD 病人之死後腦部組織的研究也發現 lecanemab 與來自 CAA 部位的 Aβ 纖絲之結合力較低，或許有助於減少 ARIA 的風險^{60,61}。
- 不過基於 *APOE ε4* 帶原者可能有較高的 ARIA 發生風險，因此在展開類澱粉蛋白單株抗體治療之前，建議先進行 *APOE* 基因型檢測，治療期間對於 *APOE ε4* 帶原者也應小心留意 ARIA 的徵兆；而目前 TFDA 未核准 *APOE ε4* 同合子帶原者使用 lecanemab⁵。
 - 美國仿單和 AUR 建議醫師可考慮於 *APOE ε4* 帶原者接受 lecanemab 治療滿一年後，再額外進行一次核磁共振 (magnetic resonance imaging, MRI) 檢查^{1,7}。

1. US FDA. Lecanemab Label, August 2025. https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2025/761375s000lbl.pdf. 5. Taiwan Food and Drug Administration. Lecanemab Label (樂意保® · 衛部菌疫輸字第001273號), March 2025. https://mcp.fda.gov.tw/im_detail_1/%E8%A1%9B%E9%83%A8%E8%8F%8C%E7%96%AB%E8%BC%B8%E5%AD%97%E7%AC%AC001273%E8%99%9F 7. Cummings J et al. J Prev Alzheimers Dis 2023;10:362-77.

60. Johannesson M et al. Mol Cell Neurosci 2024;130:103949. 61. Soderberg L et al. Sci Rep 2024;14:10868. 63. Withington CG & Turner RS. Front Neurol 2022;13:862369. 71. Barakos J et al. J Prev Alzheimers Dis 2022;9:211-20.

表 4-2. *APOE ε4* 帶原者之 ARIA 風險

表 4-2. 目前已核准上市之類澱粉蛋白單株抗體在 Phase 3 試驗中的 ARIA 發生率與隨 *APOE ε4* 帶原情形的 ARIA 發生率比較表

	人數	ARIA 風險		根據 <i>APOE ε4</i> 帶原情形的 ARIA 風險						
				ARIA 型態	ε4 非帶原者		ε4 異合子帶原者		ε4 同合子帶原者	
		發生率	有症狀		發生率	有症狀	發生率	有症狀	發生率	有症狀
<i>Lecanemab</i> ⁷² (Phase 3 Core)	898	21.3%	4.0%	ARIA-E	5.4%	1.4%	10.9%	1.7%	32.6%	9.2%
				ARIA-H	11.5%	—	13.8%	—	38.3%	—
<i>Lecanemab</i> ⁷² (Phase 3 Core+OLE)	1,612	26.9%	5.0%	ARIA-E	6.5%	1.6%	11.6%	2.1%	34.5%	11.2%
				ARIA-H	11.9%	—	16.1%	—	39.8%	—
<i>Donanemab</i> ^{30,73} (Phase 3 Core)	984	37.0%	6.8%	ARIA-E	14.8%	4.1%	24.1%	6.1%	41.7%	7.7%
				ARIA-H	18.9%	—	31.0%	—	53.6%	—
<i>Donanemab</i> ^{30,73} (Phase 3 Core+OLE)	1,047	32.0%	4.2%	ARIA-E	11.0%	2.6%	21.5%	4.5%	42.1%	6.1%
				ARIA-H	18.2%	—	29.2%	—	50.0%	—
<i>Aducanumab</i> ^{26,74} 10 mg/kg 劑量	1,029	41.3%	10.0%	ARIA 型態	ε4 非帶原者		ε4 帶原者			
					發生率	有症狀	發生率	有症狀	發生率	
				ARIA-E	20.3%	4.8%	43.0%	—	11.4%	
				ARIA-H	18.6%	—	41.8%	—	—	

註：有症狀的比率係指相較於總群體的比率，而非針對發生 ARIA-E 之群體的比率；例如使用 lecanemab 的 ε4 noncarrier (n = 278) 有 5.4% (4/278) 發生 ARIA-E，而有 1.4% (1/278) 有症狀；OLE, open-label extension study；“—”表示未有相關數字公開發表。

26. Budd Haerterlein S et al. J Prev Alzheimers Dis 2022;9:197-210. 30. Sims JR et al. JAMA 2023;330:512-27.

72. Honig LS et al. Alzheimers Res Ther 2024;16:105. 73. Zimmer JA et al. JAMA Neurol 2025;82:461-9. 74. Salloway S et al. JAMA Neurol 2022;79:13-21.

有自體免疫或發炎性共病的病人之用藥風險

- Lecanemab 的美國 AUR 根據專家意見：
ARIA 的誘發可能與類澱粉蛋白單株抗體所引起之發炎反應相關⁷，
因此本身有自體免疫或發炎性共病的病人可能會有較高的 ARIA 風險。
 - 不過該 AUR 對於自體免疫或發炎性共病並未有明確定義，
目前在臨床試驗或真實世界觀察研究也沒有針對這個族群的分析結果可供參考。

**在進行類澱粉蛋白單株抗體治療前，
醫師可考慮確認病人是否患有會增加腦部出血風險之自體免疫或發炎性共病，
在治療期間也應小心留意 ARIA 的徵兆。**

有腦部白質病變的病人之用藥風險

➤ Lecanemab 的美國 AUR 根據專家意見：

由於 ARIA 多會發生於腦部白質和腦溝區域，因此有白質病變的病人需要多加留意⁷。

- 不過目前在臨床試驗或真實世界觀察研究沒有針對這個族群的分析結果可供參考。
- Lecanemab 的 Phase 3 臨床試驗有排除患有白質病變 (white matter disease) 的病人³³。

美國 AUR 因此建議進行類澱粉蛋白單株抗體治療前，
先從基線 MRI 評估腦部白質是否有病變或異常，
而若有達到 Fazekas 量表 3 分者，則不建議給予 lecanemab 治療。

有中風史、腦部創傷史、或發作史的病人之用藥風險

- 有中風、腦部創傷、或發作 (seizure) 病史的病人，目前在類澱粉蛋白單株抗體的臨床試驗多被列為排除對象，因此對於這類病人能否接受 lecanemab 治療，或在發生中風、創傷、或發作後多久方能接受治療，目前尚無臨床實證可供參考。
 - Lecanemab 的 Phase 3 CLARITY AD 試驗排除了曾有涉及主要血管區域的多處腔隙性梗塞或中風者，以及 12 個月內曾發生暫時性腦缺血發作 (transient ischemic attack, TIA)、中風、或發作者，但並未排除有腦部創傷史或更久之前曾發生其他類型中風的受試者³³。
 - 目前也有研究顯示腦部創傷會增加 APP 蛋白表現，亦有可能增加類澱粉蛋白的病理性沉積⁷⁵，因此這類病人對於類澱粉蛋白單株抗體是否能額外受惠，抑或有其他風險，值得關注和追蹤。

目前對於 12 個月內曾發生 TIA、中風、或發作的病人應先暫緩用藥；而有更早的中風史、腦部創傷史、或發作史的病人，主治醫師可依病人個別狀況提供風險評估，再和病人及其家屬和主要照顧者討論決定是否用藥，若確定用藥則治療期間也應小心留意 ARIA 和其他副作用的徵兆

有腦內微出血的病人之用藥風險

- CMB是指在腦部出現直徑1 cm以內之微量出血情形⁷⁶，目前認為主要是由兩種原因所致：
 - 1) 因老化、高血壓、發炎、或其他因子所引發的小血管疾病 (small vessel angiopathy)。
 - 2) CAA，即類澱粉蛋白堆積於小血管後引發發炎反應，甚至可能產生會攻擊類澱粉蛋白沉積的自體抗體，進而增加血管壁的通透性⁷⁷。
- CMB在MCI和失智症病人的盛行率會高於一般大眾⁷⁸，而AD病人和APOE ϵ 4帶原者也會有較高的CMB盛行率⁷⁹，但目前仍不確定CMB和AD病理進展之間的因果關係^{76,77}。
- ARIA的病理機制也和CAA很相似，主要差別在於^{76,77}：
 - ARIA通常無症狀且透過MRI檢查方能發現。
 - CAA往往會伴隨頭痛、抽搐、暈眩等嚴重症狀。

有腦內微出血的病人之用藥風險

- 由US FDA委託制定類澱粉蛋白單株抗體臨床試驗規範的美國AD協會研究圓桌會議工作小組(Alzheimer's Association Research Roundtable Workgroup, AARRW)認為，基於類澱粉蛋白單株抗體的使用對象本來就有較高CMB盛行率，在不希望排除過多可能受惠的病人但又不加劇CAA病人的出血風險之考量下，作出以下兩點建議⁷⁷：
 - 1) 研究顯示在輕度至中度AD病人，有CMB者約80%會有2個以下的出血點，因此臨床試驗的排除標準提高到這個值的兩倍，即4個以上的CMB才排除，這可提供一些臨床空間容納MRI判讀差異：
 - 目前 lecanemab 的美國AUR不建議有超過4個CMB者用藥⁷。
 - 日本的仿單和用藥建議則以有5個以上的CMB做為禁忌症^{2,8}。
 - 2) 對於 lecanemab 用藥期間發生ARIA-H的病人，AARRW建議不要馬上停藥，而是只在有明顯臨床症狀或衰竭的病人進行停藥，待有更多用藥經驗和臨床實證後，再去篩檢真正會有較高出血風險之無症狀ARIA-H發生者進行停藥⁷⁷。
- 對於CMB的偵測及判定，可參考台灣AUR委員會於第6-5節的MRI建議標準。

2. Japan PMDA. Lecanemab Label, June 2024. https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuDetail/ResultDataSetPDF/170033_1190408A1025_1_02 7. Cummings J et al. J Prev Alzheimers Dis 2023;10:362-77.

8. Japan MHLW. Lecanemab Appropriate Use Guide. December 2023. <https://www.info.pmda.go.jp/go/rmp/material/2afed20a-6b27-48f3-8edb-b720e14b8dd4>. 77. Sperling RA et al. Alzheimers Dement 2011;7:367-85.

五、Lecanemab 介紹

北極突變的藥物開發啟示

- 第一代的類澱粉蛋白單株抗體均鎖定不可溶的 A β 斑塊，但臨床成效有限⁸⁰；後續在 AD 的疾病模式小鼠研究則發現，鎖定可溶性的 A β 原纖絲較能改善學習和記憶⁸⁰。
- 瑞典 Uppsala 大學 Lars Lannfelt 教授於2001年在一個瑞典家族的 APP 蛋白發現了北極突變 (Arctic mutation; APP E693G)，帶此突變的家族成員幾乎都有罹患 AD，且平均發病時間在60歲以前⁸¹。
- 北極突變會加快和增多 A β 原纖絲的生成⁸¹，因此 Lannfelt 教授認為鎖定原纖絲是 AD 治療的關鍵，於是朝向這方面進行單株抗體藥物開發；其中結合 A β 原纖絲表現最佳的單株抗體即為 lecanemab^{82,83}。

Lecanemab 的基本特性

- 開發過程的代碼：BAN-2401。
- 是小鼠單株抗體 mAb158 的人源化 IgG1。
- 主要鎖定 A β 原纖絲進行結合，但亦可與 A β 斑塊、寡聚體、和不可溶之纖絲結合⁵¹。
- 研究顯示可溶性的 A β 原纖絲之神經毒性高於單體或不可溶的纖絲²⁴，因此鎖定這種 A β 型態被認為比較有機會緩和 AD 的病程進展⁶⁰。

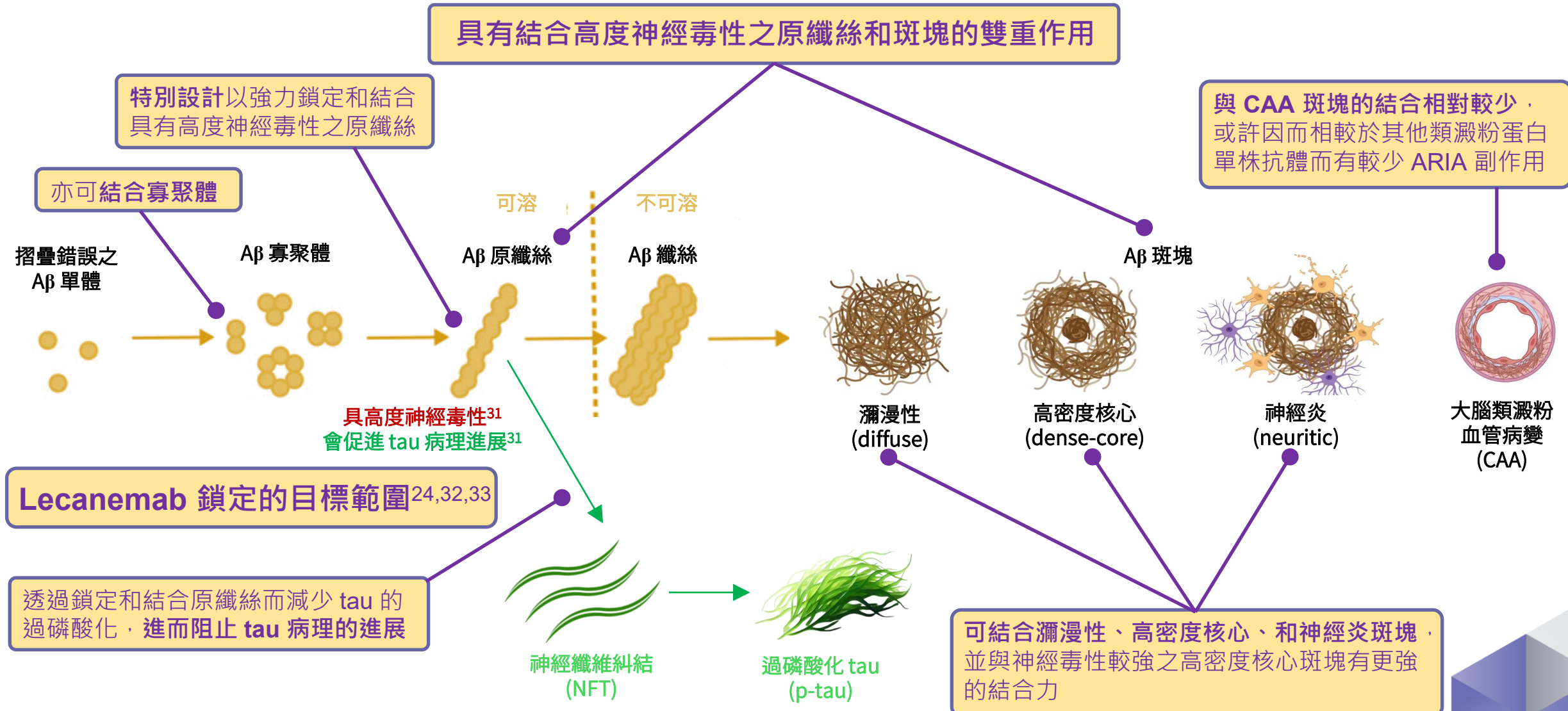
Lecanemab 的雙重作用

- Lecanemab與 A β 原纖絲有高度親和性，可有效結合和清除之^{60,80}。
- 由於藥物開發過程鎖定北極突變會加快和增多 A β 原纖絲的生理機制，因此 lecanemab對於 A β 原纖絲的可溶性寡聚體前驅物，以及原纖絲聚合後形成的不可溶性纖絲和斑塊也有結合和清除的能力⁸⁰。
- Lecanemab的這種雙重作用，既能抑制 A β 原纖絲的持續生成和神經毒性，亦能排除堆積的不可溶性 A β 纖絲和斑塊⁸⁰，被認為可以持續防範 A β 對於神經和認知與生活功能的破壞⁵²。

52. van Dyck CH. AAIC 2024. Is There Evidence for a Continued Benefit for Long-Term Lecanemab Treatment? A Benefit/Risk Update from Long-Term Efficacy, Safety and Biomarker Data.

60. Johannesson M et al. Mol Cell Neurosci 2024;130:103949. 80. Vitek GE et al. Expert Opin Investig Drugs 2023;32:89-94.

圖5-1. Lecanemab 的作用機轉



Lecanemab 有良好的耐受性

Phase 1 臨床試驗⁸³：

➤ 方法

- 受試對象：輕度至中度 AD 病人 ($n = 80$)
- 測試以靜脈輸注方式給予單次和多次遞增劑量 (從 0.1 mg/kg 到 10 mg/kg ，每兩週輸注一次) 的安全性、耐受性、和藥物動力學，並檢測 CSF 和血漿的 A β 變化。

➤ 結果

- 整體耐受性良好，ARIA 發生率也與安慰劑組相當。
- Lecanemab 的血清半衰期約為 7 天，並對 CSF 和血漿的 A β 沒有太大影響。

Lecanemab 可緩和認知功能衰退速度且耐受性良好

Phase 2 臨床試驗

➤ 方法

- 為期 18 個月 ($n = 854$)⁸⁴，結束後並進行開放式延伸研究 (open label extension, OLE)⁸⁵，目前仍持續進行。
- 受試對象：早期 AD 病人及患有 AD 引起之 MCI 和輕度失智病人。
- 主要療效指標：12 個月治療後的 AD 複合量表 (Alzheimer's Disease Composite Score, ADCOMS) 分數變化。
- 次要療效指標：amyloid PET 變化、臨床失智評估量表各項總分 (Clinical Dementia Rating-Sum of Boxes, CDR-SB)、AD 評估量表之認知副表 14 項 (Alzheimer's Disease Assessment Scale-Cognitive Subscale 14, ADAS-Cog14) 分數、CSF 的生物標記變化、及海馬迴體積變化等⁸⁴。

➤ 結果

- 相較於安慰劑，經過 12 個月和 18 個月的 lecanemab 治療 (每兩週給予 10 mg/kg)，分別有 97.6% 和 97.7% 的機會在 ADCOMS 衰退幅度明顯少於安慰劑組，更會有 64% 和 76% 的機會緩和衰退幅度達 25%⁸⁴。
- 副作用則主要為輸注反應和 ARIA，而絕大多數為輕度，整體的耐受狀況良好⁸⁴。

Lecanemab 用於患有 AD 引起之 MCI 和輕度失智的病人

Phase 3 臨床試驗 (CLARITY AD)

➤ 方法³³：

- 為期 18 個月 ($n = 1,795$)。
- 受試對象：患有 AD 引起之 MCI 和輕度失智病人。
- 主要療效指標：經過 18 個月治療後的 CDR-SB 分數變化。
- 次要療效指標：amyloid PET 變化、ADAS-Cog14 分數、ADCOMS 分數、和 AD-日常生活活動之輕度認知功能障礙量表 (Alzheimer's Disease Cooperative Study—Activities of Daily Living Scale for Mild Cognitive Impairment, ADCS-MCI-ADL) 分數。

Lecanemab 的耐受性良好

Phase 3 臨床試驗 (CLARITY AD)

➤ 結果 – 安全性³³：

- Lecanemab 的耐受性良好，因副作用而中斷治療的比率以及有症狀的 ARIA-E 比率也低於其他類澱粉蛋白單株抗體 (如下表 5-1)

表 5-1. Lecanemab 相較已核准或審查中之類澱粉蛋白單株抗體的安全性表現

	嚴重副作用 發生率	因副作用而中斷 治療的比率	輸注反應 發生率	ARIA-E		ARIA-H	
				發生率	有症狀	發生率	有症狀
Lecanemab ^{33,72}	14.0%	6.9%	26.4%	12.6%	2.8%	16.9%	1.2%
Donanemab ^{30,73}	17.4%	13.1%	8.7%	24.4%	5.8%	31.3%	1.0%
Aducanumab ^{27,74,86} 10 mg/kg 劑量	13.6%	8.8%	–	35.2%	9.1%	33.8%	–

“–”表示未有相關數字公開發表。

³³. van Dyck CH et al. N Engl J Med 2023;388:9-21. ²⁶. Budd Haeberlein S et al. J Prev Alzheimers Dis 2022;9:197-210. ³⁰. Sims JR et al. JAMA 2023;330:512-27. ⁷². Honig LS et al. Alzheimers Res Ther 2024;16:105. ⁷³. Zimmer JA et al. JAMA Neurol 2025;82:461-9. ⁷⁴. Salloway S et al. JAMA Neurol 2022;79:13-21. ⁸⁶. Institute for Clinical and Economic Review. Aducanumab for Alzheimer's Disease: Effectiveness and Value, Draft Evidence Report. May 05, 2021. https://icer.org/wp-content/uploads/2020/10/ICER_ALZ_Draft_Evidence_Report_050521.pdf.

Lecanemab 的療效顯著且持續

Phase 3 臨床試驗 (CLARITY AD)

➤ 療效結果 – 緩和認知和生活功能衰退速度³³：

- Lecanemab 組的認知功能衰退幅度明顯小於安慰劑組，CDR-SB 的平均下降幅度少 27.1% ($P < 0.001$)，ADAS-Cog14 的平均降幅少 25.8% ($P < 0.001$)，其餘指標也有出現衰退幅度的明顯減緩。

➤ 療效結果 – 緩和 tau 的堆積和病理進展：

- 針對選擇接受 tau PET 追蹤的受試者之次分析結果顯示，相較於安慰劑， lecanemab 有助於緩和 tau 在顳葉腦部區域的堆積與 tau 病理的進展⁸⁷。

➤ 療效結果 – 用藥 36 個月仍持續：

- 在目前進行的 OLE，lecanemab 組和安慰劑組受試者均能接受 lecanemab 治療，其中 lecanemab 組接受 36 個月的治療後 (原試驗療程 18 個月 + 開放式延長 18 個月)，仍可觀察到持續的臨床效益⁵²。

³³. van Dyck CH et al. N Engl J Med 2023;388:9-21. ⁵². van Dyck CH. AAIC 2024. Is There Evidence for a Continued Benefit for Long-Term Lecanemab Treatment? A Benefit/Risk Update from Long-Term Efficacy, Safety and Biomarker Data. ⁸⁷. Charil A et al. Alzheimers Dement 2024;20(Suppl. 6):e091956.

Lecanemab 於整體和 *APOE ε4* 非帶原者的療效均顯著

統合分析

- Lecanemab 在 *APOE ε4* 非帶原者也有顯著療效^{88,89}，與其他類澱粉蛋白單株抗體有所差異 (表 5-2)：

表 5-2. Lecanemab 相較已核准之類澱粉蛋白單株抗體對認知功能衰退速度的緩和效果

療效差異	經過 18 個月治療的 CDR-SB 療效差異			經過 18 個月治療的 ADAS-Cog14* 療效差異		
	整體 (95% 信賴區間)	<i>APOE ε4</i> 帶原者 (標準誤差)	<i>APOE ε4</i> 非帶原者 (標準誤差)	整體	<i>APOE ε4</i> 帶原者 (標準誤差)	<i>APOE ε4</i> 非帶原者 (標準誤差)
Lecanemab ^{33,88,89}	-0.45 (-0.67 to -0.23)	-0.33 (0.14)	-0.75 (0.21)	-1.44	-1.11 (0.49)	-2.19 (0.95)
Donanemab ^{30,88}	-0.69 (-1.19 to -0.20)	-0.59 (0.29)	0.52 (0.47)	-1.60	-2.76 (1.08)	0.73 (1.77)
Aducanumab ^{26,88} 6-10 mg/kg 劑量	-0.22 (-0.43 to -0.01)	0.07 (0.18)	-0.06 (0.30)	差異不具 統計意義	0.04 (0.60)	-2.18 (1.04)
		-0.53 (0.19)	-0.08 (0.27)		-1.70 (0.64)	-0.71 (1.00)

註：本表呈現療效差異，即治療相較於安慰劑對於該療效指標的衰退速度之緩和效果，負值表示治療比安慰劑更能緩和認知衰退速度，而正值表示無法緩和認知衰退速度；*Donanemab 和 aducanumab 採用 ADAS-Cog13。

26. Budd Hauberlein S et al. J Prev Alzheimers Dis 2022;9:197-210. 30. Sims JR et al. JAMA 2023;330:512-27. 33. van Dyck CH et al. N Engl J Med 2023;388:9-21.

88. Evans CD et al. Alzheimers Dement 2023;19:5407-17. 89. Abdelazim K et al. Neurol Sci 2024;45:3583-97.

Lecanemab 持續用藥有良好的耐受性

Phase 3 核心臨床試驗 (CLARITY AD Core) + 三年開放式延伸試驗 (open-label extension, OLE) 的安全性結果^{52,72}:

- 截止目前，在 OLE 試驗中病人接受 lecanemab 的治療期間總計約四年。
- Lecanemab 耐受性良好，追蹤三年發生 ARIA 事件的結果與臨床試驗結果相似；由此結果來看，ARIA 的發生與長期疾病進展並無關連 (表 5-3)。

表 5-3. Lecanemab 在 Phase 3 Core 及 OLE 的 ARIA 發生率比較

	嚴重副作用 發生率	因副作用而中斷 治療的比率	輸注反應 發生率	ARIA-E		ARIA-H	
				發生率	有症狀	發生率	有症狀
Phase 3 Core (n = 898) ⁷²	14.0%	6.9%	26.4%	12.6%	2.8%	16.9%	1.2%
Phase 3 Core+OLE (n=1,612) ⁷²	15.0%	7.7%	24.7%	13.6%	3.3%	18.5%	1.7%

52. van Dyck CH. AAIC 2024. Is There Evidence for a Continued Benefit for Long-Term Lecanemab Treatment? A Benefit/Risk Update from Long-Term Efficacy, Safety and Biomarker Data.

72. Honig LS et al. Alzheimers Res Ther 2024;16:105.

Lecanemab 在亞洲受試者有良好的耐受性

亞洲地區受試者 – 安全性分析

- Lecanemab 組的亞洲受試者之治療相關不良反應、嚴重不良反應、ARIA-E、及 ARIA-H 發生風險均低於全體受試者，且較不會因為不良反應中斷或暫停治療 (表 5-4)⁹⁰。

表 5-4. Phase 3 試驗中亞洲地區受試者的安全性次分析結果

安全性指標 (以人數 (%) 呈現)	整體		亞洲地區	
	安慰劑組 (n = 897)	Lecanemab 組 (n = 898)	安慰劑組 (n = 148)	Lecanemab 組 (n = 146)
整體不良反應發生率	735 (81.9)	798 (88.9)	118 (79.7)	122 (83.6)
治療相關之不良反應	197 (22.0)	401 (44.7)	33 (22.3)	43 (29.5)
嚴重不良反應	101 (11.3)	126 (14.0)	19 (12.8)	19 (13.0)
死亡事件	7 (0.8)	6 (0.7)	0 (0.0)	0 (0.0)
因不良反應而終止用藥	28 (3.1)	64 (7.1)	2 (1.4)	1 (0.7)
因不良反應而中斷治療	71 (7.9)	175 (19.5)	7 (4.7)	15 (10.3)
ARIA-E	15 (1.7)	113 (12.6)	2 (1.4)	9 (6.2)
ARIA-H	81 (9.0)	155 (17.3)	24 (16.2)	21 (14.4)
輸注反應	66 (7.4)	237 (26.4)	2 (1.4)	18 (12.3)

Lecanemab 在真實世界病人有良好的耐受性

真實世界研究的安全性

- Lecanemab 在日本病人的 ARIA 發生率大幅低於 Phase 3 試驗所觀察到的結果 (表 5-5)⁹¹。
- Lecanemab 在美國的一項小型真實世界 case series 研究⁹²和一項單一中心真實世界世代研究⁹³也顯示，ARIA 的發生率與 Phase 3 試驗所觀察到的結果相當或更低，但高於日本真實世界的觀察結果 (表 5-5)。

表 5-5. 在 Phase 3 試驗及真實世界的 lecanemab 使用者之 ARIA 發生率比較

	Phase 3 試驗 ³³ (n = 859)	日本真實世界數據 ⁹¹ (n = 3,757)	美國真實世界數據 ⁹² (n = 44)	美國真實世界數據 ⁹³ (n = 234)
ARIA-E	12.6%	1.58%	4.54%	15.0%
ARIA-H	16.9%	1.75%	6.82%	6.7%

33. van Dyck CH et al. N Engl J Med 2023;388:9-21. 91. Iwatsubo T. CTAD 2024. Lecanemab Use in Clinical Practice in Japan.

92. Moon J & Ferrer A. Neurology 2025;104 (7_Supplement_1):P12-3.008. 93. Paczynski M et al. JAMA Neurol May 12, 2025. doi:10.1001/jamaneurol.2025.1232 [Online ahead of print].

Lecanemab 的次族群效益分析

Lecanemab 的 Phase 3 CLARITY AD 試驗針對許多次族群進行分析，惟因有些族群人數較少而不足以達到統計效力，故應視為探索性分析，未來仍須更多研究和真實世界的觀察以確認相關結果^{33,94}。

女性和 65 歲以下受試者

- 就主要和次要療效指標而言，lecanemab 對於女性和 65 歲以下受試者的認知功能衰退速度緩和效果均優於安慰劑，但差異未達統計上的顯著意義；而女性相較於男性，65 歲以下受試者相較於較年長受試者，在主要和次要療效指標的療效差異也較小（表 5-6）^{33,95}。
- 不過在 65 歲以下的族群，日本東京大學的專家認為可能年輕發病族群的症狀嚴重程度和衰退速度本來就高於年長發病者，因此或許需要更早期治療才能有顯著臨床效益⁹⁶。

表 5-6. Phase 3 試驗中依照性別和年齡的療效次分析結果

次族群		經過 18 個月治療的 CDR-SB 療效差異	CDR-SB 平均降幅	經過 18 個月治療的 ADAS-Cog14 療效差異	ADAS-Cog14 平均降幅
整體		-0.45	27.1% (P < 0.001)	-1.44	25.8% (P < 0.001)
性別	男性	-0.73	43%	-1.97	34%
	女性	-0.2	12%	-0.98	18%
年齡別	< 65 歲	-0.08	6%	-0.92	14%
	65 – 74 歲	-0.37	23%	-1.47	29%
	≥ 75 歲	-0.72	40%	-1.67	30%

33. van Dyck CH et al. N Engl J Med 2023;388:9-21. 94. US FDA. Lecanemab: Peripheral and Central Nervous System (PCNS) Drugs Advisory Committee. June 9, 2023. <https://www.fda.gov/media/169263/download>

95. Andrews D et al. Alzheimers Dement 2025;21:e14467. 96. Iwatsubo T. J Prev Alzheimers Dis 2023;10:353-5.

Lecanemab 的次族群效益分析

APOE ε4 同合子帶原者

- 在 *APOE ε4* 同合子帶原者， lecanemab 就 CDR-SB 和 ADCOMS 衰退速度的緩和效果未優於安慰劑，而次級療效指標則優於安慰劑但差異未達統計上的顯著意義³³。
- 而 US FDA 於核准 lecanemab 的說明簡報則認為， *APOE ε4* 同合子帶原者的族群較小，且健康預後及影像學指標結果仍顯示 lecanemab 治療對於此族群有優於安慰劑的療效⁹⁴。
- 表 5-7 呈現 *APOE ε4* 帶原者和非帶原者在主要和次要療效指標的療效差異³³。

表 5-7. Phase 3 試驗中依照 *APOE ε4* 狀態的療效次分析結果

次族群		經過 18 個月治療的 CDR-SB 療效差異	CDR-SB 平均降幅	經過 18 個月治療的 ADAS-Cog14 療效差異	ADAS-Cog14 平均降幅
整體		-0.45	27.1% (P < 0.001)	-1.44	25.8% (P < 0.001)
<i>APOE ε4</i> 狀態別	帶原者	-0.33	21%	-1.11	21%
	非帶原者	-0.75	41%	-2.19	35%

Lecanemab 的次族群效益分析

亞裔族群和亞洲地區受試者 – 療效分析

- 對於亞洲地區受試者，次分析顯示 lecanemab 在 ADAS-Cog14、ADCOMS、和影像學的表現均優於安慰劑且具統計意義；而其餘指標的差異雖未達統計上的顯著意義，但 lecanemab 的表現均優於安慰劑 (表 5-8)³³。

表 5-8. Phase 3 試驗中亞洲地區受試者的療效次分析結果

次族群		經過 18 個月治療的 CDR-SB 療效差異	CDR-SB 平均降幅	經過 18 個月治療的 ADAS-Cog14 療效差異	ADAS-Cog14 平均降幅
整體		-0.45	27.1% (P < 0.001)	-1.44	25.8% (P < 0.001)
地區別	亞洲	-0.33	25%	-1.38	25%
	北美洲	-0.52	34%	-1.43	31%
	歐洲	-0.33	14%	-1.71	22%

Lecanemab 的次族群效益分析

MCI受試者

- 在 CDR-SB、ADAS-Cog14 等指標，lecanemab 相較於安慰劑均能緩和認知與生活功能的衰退速度 (表 5-9)³³。

輕度失智受試者

- Lecanemab 相較於安慰劑可顯著緩和 CDR-SB、ADAS-Cog14 等指標的衰退速度 (表 5-9)³³。

表5-9. Phase 3 試驗中 MCI 和輕度失智病人的療效次分析結果

療效指標	安慰劑組 (n = 875)	Lecanemab 組 (n = 859)	兩組差異
CDR-SB	1.66	1.21	27.1% (P < 0.001)
MCI 病人			28%
輕度失智病人			27%
ADAS-Cog14	5.58	4.14	25.8% (P < 0.001)
MCI 病人			23%
輕度失智病人			30%
ADCOMS	0.214	0.164	23.4% (P < 0.001)
MCI 病人			25%
輕度失智病人			23%
ADCS-MCI-ADL	5.5	3.5	36.4% (P < 0.001)
MCI 病人			38%
輕度失智病人			38%

Lecanemab 的全球核准與給付情形

- 2023 年 1 月，lecanemab 獲得 US FDA 加速核准，同年 7 月獲得完全核准¹：
 - US FDA 在核准的仿單也加上黑框警示 (boxed warning)，以提醒用藥時需留意類澱粉蛋白單株抗體普遍存在之 ARIA 副作用發生風險 (詳見本手冊第 8-2、8-3 節)，並建議用藥前應檢查 *APOE ε4* 基因型，且須留意 *APOE ε4* 同合子帶原者用藥時發生 ARIA 的風險高於異合子帶原者和非帶原者 (詳見本手冊第 4-1 節)。
- 2023 年 9 月，Japan PMDA 跟進完全核准²，同年 12 月並給予健保給付資格⁹⁷：
 - 日本厚生勞動省認為 lecanemab 治療的主要目的是預防 AD 病人進展到中度 (含) 以上失智而無法自理生活⁸，而有鑑於藥物經濟效益分析顯示 lecanemab 治療的經濟效益優於雇請照護者或是入住專門照護機構的相關醫療照護支出，故日本的健保給付和停藥標準設定為在病人有展現療效且無耐受性問題的情況下，待病人進展至中度 (含) 以上失智或無法自理生活而必需入住專門照護機構，方才終止用藥和給付⁹⁷。
- 2025 年 3 月，TFDA 完全核准 lecanemab (LEQEMBI®，樂意保®)⁵。
- 詳細全球詳細核准情形與適應症請參見附錄三。

1. US FDA. Lecanemab Label, January 2025. https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2025/761269s005lbl.pdf

2. Japan PMDA. Lecanemab Label, June 2024. https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuDetail/ResultDataSetPDF/170033_1190408A1025_1_02

5. Taiwan Food and Drug Administration. Lecanemab Label (樂意保®，衛部菌疫輸字第001273號), March 2025. https://mcp.fda.gov.tw/im_detail_1/%E8%A1%9B%E9%83%A8%E8%8F%8C%E7%96%AB%E8%BC%B8%E5%AD%97%E7%AC%AC001273%E8%99%9F

8. Japan MHLW. Lecanemab Appropriate Use Guide. December 2023. <https://www.info.pmda.go.jp/go/rmp/material/2afed20a-6b27-48f3-8edb-b720e14b8dd4>

97. Japan MHLW. Lecanemab coverage. December 2023. <https://www.mhlw.go.jp/content/12404000/001178097.pdf>

白明奇委員、王培寧委員、黃宗正委員、王文甫委員、
邱銘章委員、陳培豪委員、李威儒委員 監修

六、Lecanemab之 適用及特殊風險族群

Lecanemab 之適用族群

- Lecanemab 已在台灣獲准用於治療阿茲海默症引起的輕度認知障礙和輕度阿茲海默症(早期阿茲海默症)的病人，上述病人須與臨床試驗中所開始治療的族群相符，且限於帶有載脂蛋白 E $\epsilon 4$ 對位基因異型合子者 (*APOE* $\epsilon 4$ heterozygous) 或未帶有載脂蛋白 E $\epsilon 4$ 基因者 (non-carrier)⁵；而美國¹和日本²的適應症則未限制 *APOE* $\epsilon 4$ 同合子帶原者用藥。
- AD 病程會從無症狀的腦部病理變化，逐漸發展到輕微失憶和認知功能衰退，乃至嚴重失憶、生活自主能力喪失、運動功能障礙、和死亡；而目前根據 AD 病程所衍生的疾病分級有許多版本(表 6-1)，如：
 - 整體退化量表 (Global Deterioration Scale, GDS)⁹⁸。
 - 美國 AD 協會 (Alzheimer's Association, AA) 甫發表之 AD 診斷與分期條件更新版 (Revised Criteria for Diagnosis and Staging of Alzheimer's Disease)⁹⁹。
 - US FDA 發布給業界參考之臨床試驗設計和藥物開發面向的產業指引草案¹⁰⁰。
 - AA 先前和美國國家衛生研究院老年研究所 (National Institute on Aging, NIA) 發表的聯合研究架構 (NIA-AA Research Framework)¹⁵。

1. US FDA. Lecanemab Label, August 2025. https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2025/761375s000lbl.pdf.

2. Japan PMDA. Lecanemab Label, June 2024. https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuDetail/ResultDataSetPDF/170033_1190408A1025_1_02 5. Taiwan Food and Drug Administration. Lecanemab Label (樂意保® · 衛部菌疫輸字第001273號), March 2025. https://mcp.fda.gov.tw/im_detail_1/%E8%A1%9B%E9%83%A8%E8%8F%8C%E7%96%AB%E8%BC%B8%E5%AD%97%E7%AC%AC001273%E8%99%9F

15. Jack CR Jr et al. Alzheimers Dement 2018;14:535-62. 98. Reisberg B et al. Am J Psychiatry 1982;139:1136-9. 99. Jack CR Jr et al. Alzheimers Dement 2024;20:5143-69.

100. US FDA. Early Alzheimer's Disease: Developing Drugs for Treatment, Draft Guidance for Industry. February 2018. <https://www.fda.gov/media/110903/download>

Lecanemab 之適用族群

目前的臨床試驗結果顯示 lecanemab 對於表 6-1 紅色粗框內之極輕度和輕度認知衰退族群有效³³：

表 6-1. AD 主要的臨床疾病分期標準之對照

適用於臨床診療之疾病分期標準		適用於臨床試驗設計和藥物開發之疾病分期標準		
GDS ⁹⁸	AA Revised Criteria ⁹⁹	US FDA Guidance ¹⁰⁰	NIA-AA Research Framework ¹⁵	
1 無認知衰退	0 無症狀，有決定性基因變異 但無生物標記證據	1 出現 AD 之病理生理特徵， 但無臨床影響	1 認知檢測表現正常， 無近期認知衰退情形	
	1 無症狀，僅有生物標記證據			
2 極輕度認知衰退	2 衰退過渡期：可以偵測到輕度變化， 但對日常功能影響極有限； 有生物標記證據且可以偵測到	2 出現 AD 之病理生理特徵， 敏感的神經心理學指標亦偵測到 細微異常，但仍無臨床影響	2 認知檢測表現正常， 但出現認知功能較以往衰退的過渡情形， 不過對日常功能無影響	
	3 認知障礙與初期功能影響	3 出現 AD 之病理生理特徵， 敏感的神經心理學指標偵測到 細微或較明顯之異常， 且有輕度但可偵測到之臨床影響	3 認知檢測表現異常，較複雜之日常功能 受到輕微但可偵測到之影響	
3 輕度認知衰退	4 輕度功能障礙之失智		4 輕度失智	
4 中度認知衰退	5 中度功能障礙之失智	4 有明顯失智	5 中度失智	
5 中重度認知衰退				
6 嚴重認知衰退	6 重度功能障礙之失智		6 重度失智	
7 極嚴重認知衰退				

15. Jack CR Jr et al. Alzheimers Dement 2018;14:535-62. 33. van Dyck CH et al. N Engl J Med 2023;388:9-21. 98. Reisberg B et al. Am J Psychiatry 1982;139:1136-9.

99. Jack CR Jr et al. Alzheimers Dement 2024;20:5143-69. 100. US FDA. Early Alzheimer's Disease: Developing Drugs for Treatment, Draft Guidance for Industry. February 2018. <https://www.fda.gov/media/110903/download>

確認 Lecanemab 適用族群的臨床實務流程

臨床上也需經過一定的流程以確認病人是否屬於該族群並符合相關適應症，
方才適用 lecanemab 治療（圖 6-1）

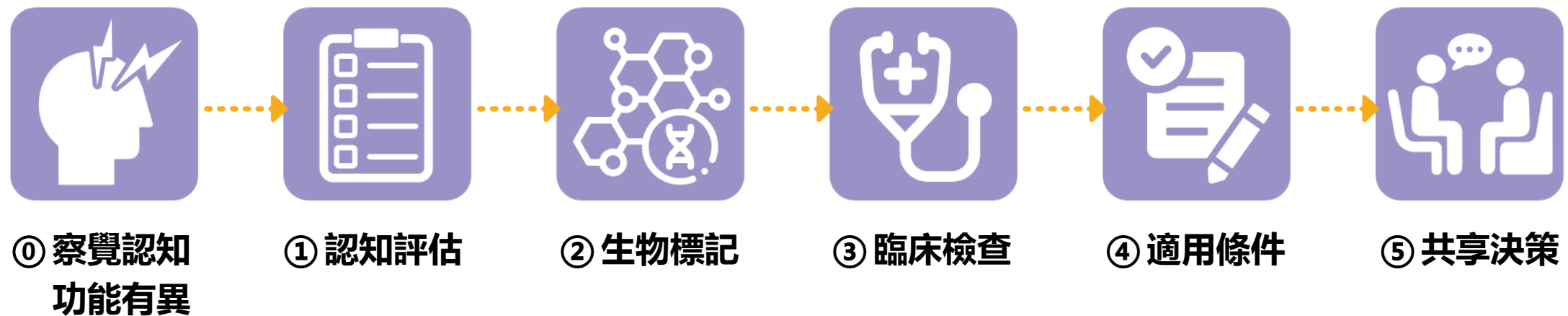


圖 6-1. 確認病人是否符合 lecanemab 適用族群的臨床實務流程

主觀或客觀方式察覺認知功能有異

- Lecanemab 僅適用於早期的AD病人，目前對於中度至嚴重程度AD之治療效果不明，因此早期發掘和治療相當重要。
- 針對台灣65歲以上的老年族群之研究顯示，MCI和極輕度失智(very mild dementia, VMD)的罹患比率可能超過22%¹⁰¹。
- 目前一般民眾可能會透過各種主觀或客觀方式發現自己認知功能有異而前往就醫，如自我察覺、同住家人或照護者察覺、健檢等方式，或是社區篩檢和評估，像是衛生福利部國民健康署參考世界衛生組織(World Health Organization, WHO)的長者整合性照護指引(Integrated Care for Older People Guidelines, ICOPE)所制訂之長者功能評估計畫¹⁰²。

¹⁰¹. Sun Y et al. PLoS ONE 2014;9:e100303. ¹⁰². 衛生福利部國民健康署。長者功能自評量表。2023年09月22日。<https://www.hpa.gov.tw/Pages/Detail.aspx?nodeid=4602&pid=15101>

主觀或客觀方式察覺認知功能有異

- 就醫之後，主治醫師可能會視情況：
 - 先運用自己熟悉且具有臨床實證的工具進行初評以確認是否有需要完整臨床評估，例如：
 - 腦適能測驗 (Brain Health Test, BHT)
 - 腦適能測驗 7 題版 (BHT-7)
 - 極早期失智症篩檢量表 (Eight-item Informant Interview to Differentiate Aging and Dementia, AD8)
 - 畫鐘測驗 (Clock Drawing Test, CDT)
 - CogMate 居家腦力檢測
 - 老人認知功能減退知情者問卷 (Informant Questionnaire on Cognitive Decline in the Elderly, IQCODE)
 - 迷你認知量表 (Mini-Cog)
 - 簡易認知功能評估表 (Short Portable Mental State Questionnaire, SPMSQ) 等
 - 主治醫師也可能直接進行完整評估
- 值得注意的是，初評或是完整評估結果即使顯示認知功能評估量表分數正常，仍可能需要提供失智預防衛教和定期追蹤，以避免進一步失能或因病情快速惡化而錯失早期治療的時機。

Lecanemab 之適用族群

- 研究顯示在病情較早期開始使用 lecanemab 有助於維持甚至改善認知和生活功能：
 - 在 Phase 2b⁸⁵ 和 Phase 3⁵² 試驗的 OLE 分析中，較早期開始使用 lecanemab 的受試者相較於延後開始使用的受試者，其 CDR-SB 下降的速度從第 18 個月至第 36 個月始終較為緩和，意味晚期用藥對於延緩認知與生活功能衰退速度的效果趕不上較早用藥者。
 - 在 OLE 分析中，PET 檢測顯示腦內 tau 蛋白堆積較少的早期 AD 病人，經 3 年 lecanemab 治療後，約 51-59% 的受試者在 CDR-SB、ADAS-Cog14 等指標可維持無衰退或甚至有所改善⁵²。
 - 目前有臨床試驗 (AHEAD 3-45, NCT04468659) 正在探討 lecanemab 用於更早期的無認知功能障礙但腦部已出現類澱粉蛋白斑塊的成年受試者 (年齡介於 55-80 歲)，以了解在認知症狀出現前，是否有可能防止失智症的發生和進展¹⁰³。

52. van Dyck CH. AAIC 2024. Is There Evidence for a Continued Benefit for Long-Term Lecanemab Treatment? A Benefit/Risk Update from Long-Term Efficacy, Safety and Biomarker Data.

85. McDade E et al. Alzheimers Res Ther 2022;14:191. 103. Rafii MS et al. Alzheimers Dement 2022;19:1227-33.

認知功能初評與工具

- 對於認知功能有疑慮的對象，醫師可考慮透過自己熟悉的初評工具，先了解認知功能是否有異常，再進行後續更詳細的檢查。初評可使用的評估工具和相關建議呈現於表 6-2。
- 認知功能早期篩檢工具的要件：
 - 簡便而容易完成。
 - 效果等同或優於簡短智能測驗 (Mini-Mental State Examination, MMSE) 並經過臨床確效。
 - 醫師以外的醫療人員可輕易施測。
 - 不易受到語言/文化/教育水準影響。
 - 除了受測對象本身之外，也可能需要知情者參與受測。

表6-2. 認知功能評估工具

表 6-2. 適合做為認知功能初評之工具

*係指該初評工具區分失智症病人和認知功能正常者之敏感性和特異性。

初評工具	所需時間	敏感性*	特異性*	是否需要知情者？	是否受教育水準影響？	備註
BHT ¹⁰⁴	7-9分鐘	91.7%	87.3%	會針對知情者詢問受測對象記憶狀況	否	由台灣的神經科、精神科、和臨床心理醫師所研發，以幫助診斷認知功能障礙和高失智症風險族群，目前已在台灣完成確效，版權屬TDS。
BHT-7 ¹⁰⁵	5-7分鐘	88%	99%	不需知情者參與	是	由台灣的神經科、精神科、和臨床心理醫師所研發，從BHT認知功能部分發展而來，可用於區分失智病人、MCI病人和健康人，目前已在台灣完成確效，版權屬TDS。
AD8 ¹⁰⁶	2-5分鐘	97.6%	78.1%	需知情者回報受測對象之思考和記憶等認知功能狀況	否	由美國聖路易華盛頓大學所研發，針對思考、記憶、和日常生活行為評估極早期認知功能障礙和失智症。
CDT ¹⁰⁷	2-4分鐘	74.2%	56.4%	不需知情者參與	否	原本是用於評估腦部創傷病人是否有認知功能障礙，近來也用於失智症評估，研究顯示對發掘早期AD有所幫助 ¹⁰⁸ 。
CogMate ¹⁰⁹	10-15分鐘	80.4%	84.7%	不需知情者參與	否	為US FDA於2017年所核准之數位認知評估工具Cognigram的簡化版，以Cogstate Brief Battery (CBB)為基礎，可用於6-99歲族群檢測多種情況引發的認知功能影響，包含AD。目前台灣的確效研究已發表 ¹¹⁰ 。
Mini-Cog ¹¹¹	2-3分鐘	53.7%	95.5%	不需知情者參與	否	結合三樣東西的回顧與CDT，評估短期記憶和認知功能，可快速施測，但台灣的研究顯示敏感性較低。
IQCODE ¹¹²	9-10分鐘	89%	88%	需由知情者回報受測對象日常生活之記憶和思考情形	否	針對日常生活需思考和記憶的情境，由知情者評估受測對象十年來的變化情形，對於失智的辨識有所幫助，目前也已在台灣確效。
SPMSQ ^{113,114}	3-5分鐘	67%	96%	不需知情者參與	否	由美國南佛羅里達大學老年學中心發展，對記憶、定向感、計算等認知領域進行評估，具有評分方式簡單明確的優點，目前也已在台灣確效。

104. Tsai PH et al. PLoS One 2018;13:e0196214. 105. Lin YT et al. Int Psychogeriatr 2025 Apr 23;100077. [Online ahead of print] 106. Yang YH et al. Am J Alzheimers Dis Other Demen 2011;26:134-8. 107. Chiu YC et al. Int J Nurs Stud

2008;45:75-84. 108. Huang Y et al. Assessment 2023;30:364-74. 109. Maruff P et al. BMC Psychol 2013;1:30. 110. Kuan YC et al. J Formos Med Assoc 2025 Feb 20:S0929-6646(25)00067-1. [Online ahead of print]

111. Chen CY et al. Arch Gerontol Geriatr 2011;53:100-3. 112. Fuh JL et al. Neurology 1995;45:92-6. 113. Lor YCM et al. BMC Geriatr 2023;23:116. 114. Lorentz WJ et al. Can J Psychiatry 2002;47:723-33.

認知評估

- 對於因篩檢或認知功能有疑慮而自行就醫的病人，臨床實務上會從認知和生活功能診斷¹¹⁵是否罹患 MCI¹¹⁶或失智¹¹⁷，如附錄一呈現之 2011 NIA-AA 建議診斷標準¹⁵。
- 認知評估過程也會使用到一些評估工具：
 - 台灣衛生福利部於 2017 年發布之失智症診療手冊建議以 MMSE、知能篩檢測驗 (Cognitive Ability Screening Instrument, CASI)、CERAD 神經心理測驗 (Consortium to Establish a Registry for Alzheimer's Disease Neuropsychological Battery, CERAD NP)、或完整神經心理功能評估進行認知評估¹¹⁸。
 - 國際上也常用 ADAS-Cog 進行評估³³。
 - Lecanemab 的 Phase 3 CLARITY AD 試驗使用 MMSE 和 CDR 確認受試者具有 MCI 或輕度失智 (受試者均在 MMSE 22-30 分、CDR 0.5-1 分的範圍之內)，並搭配 Wechsler Memory Scale IV–Logical Memory II 確認有記憶退化情形³³。

¹⁵. Jack CR Jr et al. Alzheimers Dement 2018;14:535-62. ³³. van Dyck CH et al. N Engl J Med 2023;388:9-21. ¹¹⁵. Dubois B et al. Lancet Neurol 2021;20:484-96. ¹¹⁶. Albert MS et al. Alzheimers Dement 2011;7:270-9.

¹¹⁷. McKhann GM et al. Alzheimers Dement 2011;7:263-9. ¹¹⁸. 衛生福利部醫事司 (委託社團法人臺灣失智症協會編製，由台灣臨床失智症學會與社團法人台灣老年精神醫學會共同執行)。

失智症診療手冊106年版 (2017)。https://www.mohw.gov.tw/dl-27189-8993c3ad-0f47-45e0-a602-6a4362faae9a.html

APOE ε4 基因檢測

- 根據台灣仿單⁵，僅帶有 *APOE ε4* 異合子者或未帶原者可使用 lecanemab，因此在進行認知評估後，可依評估狀況適時檢測 *APOE* 基因型以判斷病人是否適用 lecanemab 治療，並和病人進行衛教對話了解其用藥意願，再進行後續較為昂貴且目前多為自費之生物標記檢測。
- 美國 AUR⁷ 和日本仿單² 對於 *APOE ε4* 帶原者的用藥建議如下：

	美國AUR ⁷	日本仿單 ²
<i>APOE ε4</i> 帶原者	用藥前建議先檢測 <i>APOE</i> 對偶基因型，對於 ε4 帶原者應視病人個別情況評估並加強監控措施，且可考慮於治療滿一年後追加一次 MRI 檢查 ^{1,7} 。	<i>APOE ε4</i> 同合子帶原者的 ARIA 發生風險和有症狀的比例雖高於 ε4 異合子帶原者和非 ε4 帶原者，不過無論 <i>APOE</i> 基因型如何，都須按照仿單列示之 MRI 檢查和 ARIA 管理規範（詳見第 8-2 節）。

1. US FDA. Lecanemab Label, January 2025. https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2025/761269s005lbl.pdf

2. Japan PMDA. Lecanemab Label, June 2024. https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuDetail/ResultDataSetPDF/170033_1190408A1025_1_02

5. Taiwan Food and Drug Administration. Lecanemab Label (樂意保® · 衛部菌疫輸字第001273號), March 2025.

https://mcp.fda.gov.tw/im_detail_1/%E8%A1%9B%E9%83%A8%E8%8F%8C%E7%96%AB%E8%BC%B8%E5%AD%97%E7%AC%AC001273%E8%99%9F 7. Cummings J et al. J Prev Alzheimers Dis 2023;10:362-77.

生物標記檢測

- AA近年來積極推動以生物標記檢測做為AD的生物性定義、診斷、和分級標準^{15,99}。
- 近期更進一步將生物標記分為與AD相關的核心生物標記、對於AD病理有其重要性但也會出現在其他神經退化性疾病的非特定生物標記、以及AD常見合併症的生物標記(表6-3)⁹⁹。

表6-3. AA建議之AD生物標記分類表

生物標記類型	生物標記檢測的目標	影像學生物標記	CSF和血漿生物標記
第一類核心生物標記 最早能檢測到，有/無症狀的病人都能使用，出現時機與 amyloid PET 可觀察到異常的時間較為接近	A: A β 痘變	Amyloid PET	A β 42
	T ₁ : 磷酸化與分泌型 AD tau		p-tau 217*、p-tau 181、p-tau 231
第二類核心生物標記 較晚顯現，多伴隨症狀出現才能被檢測到，且出現時機與 tau PET 可觀察到異常的時間較為接近	T ₁ : AD tau 痘變	Tau PET	MTBR-243、pT205、非磷酸化tau 中段片段
參與AD病生理機轉的非特定生物標記	N: 神經纖維受傷、功能受損、或退化	結構型MRI(anatomic MRI)、FDG PET	NfL
	I: 發炎(星狀膠細胞活化)		GFAP
常見非AD但與合併病理相關的生物標記	V: 血管性腦部損傷	MRI或CT顯示有腦梗塞、WMH	
	S: α -synuclein		α Syn-SAA [#]

*US FDA於2025年5月核准p-tau 217/A β 42比值的血漿檢測，可在年齡55歲以上且有AD相關症狀之成年病人，用於早期偵測大腦內是否存在AD相關之類澱粉蛋白斑塊⁴²。

[#] α Syn-SAA: α -Synuclein seed amplification assay，目前僅限於CSF檢測。

CT, computer tomography; FDG, fluorodeoxyglucose; GFAP, glial fibrillary acidic protein; NfL, neurofilament light chain; WMH, white matter hyperintensities.

15. Jack CR Jr et al. Alzheimers Dement 2018;14:535-62. 42. US FDA. News Release. May 16, 2025. <https://www.fda.gov/news-events/press-announcements/fda-clears-first-blood-test-used-diagnosing-alzheimers-disease>

99. Jack CR Jr et al. Alzheimers Dement 2024;20:5143-69.

生物標記檢測

- AA 認為只要第一類核心生物標記其中一項呈陽性即可做為 AD 的生物性診斷依據⁹⁹，包含：

生物標記類型	
影像學生物標記	Amyloid PET
CSF生物標記	A β 42/40 比值、Tau 總量 (total tau, t-tau)/A β 42 比值、p-tau181/A β 42 比值
血漿生物標記	準確血漿指標 (與解剖學觀察到中度/高度 AD 相關之神經病理變化結果或主管機關核准之 amyloid PET 或 CSF 替代指標有 90% 的吻合度)

- US FDA 於 2025 年 5 月核准 p-tau 217/A β 42 比值的血漿檢測，可在年齡 55 歲以上且有 AD 相關症狀之成年病人，用於早期偵測大腦內是否存在 AD 相關之類澱粉蛋白斑塊⁴²；不過台灣尚未核准可用於 AD 診斷的血漿生物標記，現在也僅能搭配其他影像學或 CSF 生物標記¹¹⁹⁻¹²¹。

42. US FDA. News Release. May 16, 2025. <https://www.fda.gov/news-events/press-announcements/fda-clears-first-blood-test-used-diagnosing-alzheimers-disease>

99. Jack CR Jr et al. Alzheimers Dement 2024;20:5143-69. 119. Angioni D et al. J Prev Alzheimers Dis 2022;9:569-79. 120. Angioni D et al. J Prev Alzheimers Dis 2023;10:418-25. 121. Jia J et al. N Engl J Med 2024;390:712-22.

表6-4. 認知評估工具和生物標記檢測的運用時機和意義

表6-4. 認知評估工具和生物標記檢測於 AD 診斷的運用時機和意義^{99,115}

評估工具和檢測指標	初評	認知功能評估	AD 診斷	Lecanemab用藥的適用性評估
認知評估工具	BHT、BHT-7、AD8、CDT、Mini-Cog、IQCODE、SPMSQ	MMSE、CASI、MoCA、CERAD NP		MMSE 22-30 分；CDR 0.5-1 分；其他經過臨床確效可證實患有 MCI 或輕度失智的工具
數位化認知評估工具	CogMate			經臨床確效可證實有 MCI 或輕度失智的工具
功能評估工具		CDR (評估總體功能與認知障礙嚴重程度)、ADL (評估生活功能)、IADL (評估生活功能)		
影像學生物標記檢測			Amyloid PET (tau PET為輔助)	Amyloid PET或其他能夠證實患有 AD 引起之 MCI 或失智的檢測
腦脊髓液生物標記檢測			Aβ42、p-tau 217、p-tau 181、p-tau 231	能夠證實患有 AD 引起之 MCI 或失智的檢測
血漿生物標記檢測			p-tau 217/Aβ42 比值*、Aβ42/40 比值、p-tau 231、p-tau 217、p-tau 181	目前尚無血漿生物標記檢測被核准；但往後若有核准，能夠證實患有 AD 引起之 MCI 或失智的檢測應可適用

*US FDA 於 2025 年 5 月核准 p-tau 217/Aβ42 比值的血漿檢測，可在年齡 55 歲以上且有 AD 相關症狀之成年病人，用於早期偵測大腦內是否存在 AD 相關之類澱粉蛋白斑塊42；而雖然台灣目前無任何血漿生物標記檢測被核准用於 AD 的診斷，但血漿檢測仍是重要的輔助工具，生物標記血漿濃度較高可能意味患有 AD 的風險較高，而較低濃度就可能可排除 AD 的診斷。

影像學生物標記檢測 – Amyloid PET

- Amyloid PET 可相當準確地區分 CERAD 所定義之兩個族群^{99,122}：
 - 腦部不存在 A β 斑塊或僅有少量存在 vs. 腦部有中等程度或廣泛存在 A β 斑塊。
 - 其結果與造影後一年內進行腦部解剖的結果比較後，證實具有 96% 的敏感性和 100% 的特異性。
- Amyloid PET 的定量結果^{99,123}：
 - 可準確判斷 AD 引起的神經病理變化 (84% 的敏感性和 88% 的特異性)。
 - 可區分無變化或是只有低度變化的族群，以及有中度或高度變化的族群。
- Amyloid PET 追蹤劑：
 - 目前已有三種獲得 US FDA 核准，台灣也已核准其中兩種；另外因為臨床實務上的需求，許多醫院也可能會自行調製追蹤劑¹²⁴。
 - 不同追蹤劑之間的檢測結果相當一致¹²⁵。

⁹⁹. Jack CR Jr et al. Alzheimers Dement 2024;20:5143-69. ¹²². Clark CM et al. Lancet Neurol 2012;11:669-78. ¹²³. La Joie R et al. Alzheimers Dement 2019;15:205-16.

¹²⁴. 魏孝萍、林煥晴、陳可欣等人。國內醫院調製正子掃描造影藥物管理法規回顧與展望。食品藥物研究年報 2016;7:301-6. ¹²⁵. Chapleau M et al. J Nucl Med 2022;63(Suppl 1):13S-19S. doi: 10.2967/jnumed.121.263195.

表6-5. Amyloid PET 的特性及追蹤劑

表6-5. Amyloid PET 的臨床應用說明 (優勢、限制、注意事項、及追蹤劑)

Amyloid PET 的優勢	Amyloid PET 的限制	Amyloid PET 的注意事項	
<ul style="list-style-type: none"> 敏感性高於 MRI 或 FDG PET。 適合在已確認患有 MCI 或失智的病人，評估其認知功能下降的原因與 Aβ 的沉積是否相關。 	<ul style="list-style-type: none"> 無法鑑別 AD 和其他同樣有類澱粉蛋白沉積的神經退化性疾病，像是路易體失智症 (dementia with Lewy bodies) 或 CAA 等^{125,126}。 不適合用於評估失智症的嚴重程度。 不適合用於無認知功能障礙的族群。 不適合用於法院審判、就業資格判定、保險資格檢查等非醫療用途。 	<p>在疑似為 AD 病人的族群，amyloid PET 陽性率會隨年齡下降，可能是因為年紀較大的族群較常會出現非 Aβ 引起之失憶性失智，因此臨牀上須留意 amyloid PET 的陽性預測值 (positive predictive value, PPV) 會隨病人的年齡增加而下降¹²⁵。高齡病人即使 amyloid PET 呈現陽性，也應評估其患有其他神經退化性疾病的可能¹²⁵。</p>	
追蹤劑	商品名	核准狀態	影像呈現
¹⁸ F-florbetaben	NeuraCeq®	台灣已核准上市	灰階或反轉灰階
¹⁸ F-flutemetamol	Vizamyl®	台灣已核准上市	彩色
¹⁸ F-florbetapir	Amyvid®	US FDA 核准	灰階或反轉灰階

125. Chapleau M et al. J Nucl Med 2022;63(Suppl 1):13S-19S. 126. Suppiah S et al. Diagnostics (Basel) 2019;9:65.

Amyloid PET 的判讀

- 為了讓 amyloid PET 判讀結果更標準化並有利於量化 A_β 斑塊，2015 年成立了 Centiloid Project¹²⁷，以健康年輕成人和 AD 確診成年病人的 amyloid PET 結果製作作為量表 (表 6-5 判讀標準)，並將健康狀態設定為 0 Centiloids (CL)，而典型的輕度至中度 AD 病人的腦部狀態設定為 100 CL，在此區間內也設有不同的閾值 (cutoff point)¹²⁸。2024 年根據 AA Research Roundtable，專家認為 MCI 或輕症 AD 病人的 CL 數值於 24-30 適合開始接受 lecanemab 等類澱粉蛋白單株抗體療法¹²⁹。

表 6-5. Amyloid PET 的臨床應用說明 (判讀標準)

Amyloid PET 的判讀標準 ¹²⁸					
視覺判讀	¹⁸ F-florbetaben: BAPL ≥ 2 即為陽性。 ¹⁸ F-flutemetamol: 腦部有中等程度或廣泛存在的 A _β 斑塊即為陽性。				
電腦輔助判讀之參考標準					
Centiloid (CL) 數值	0	12	30	35	100
意義	健康成人	陰性閾值： 此值以上即有些微病理現象	確認病理現象； lecanemab Phase 3 試驗以此閾值做為 受試者納入標準	追蹤劑仿單以 CL > 35 做為 amyloid PET 陽性判斷標準	輕度至中度 AD 成年病人

BAPL, brain amyloid plaque load.

127. Klunk WE et al. Alzheimers Dement 2015;11:1-15. 128. Salvado G et al. Alzheimers Res Ther 2019;11:27. 129. Farrar G et al. J Prev Alzheimers Dis 2025;12:100008.

影像學生物標記檢測 – Tau PET

- 相較於 amyloid PET，tau PET 的陽性結果會在比較晚的時機點出現，故 AA 的 AD 診斷標準運用 tau PET 陽性結果的出現及型態做為生物性疾病分級標準的參考依據⁹⁹。
- 在 lecanemab 的 Phase 3 CLARITY AD 試驗中針對受試者的 tau PET 差異進行之次分析顯示：
 - 不同基線 tau 量的族群均能受惠於 lecanemab 治療⁵²。
 - Tau 較低 (low tau) 的族群 (即較為早期的 AD 族群) 的受惠程度較大⁵²。
 - Lecanemab 治療也可能有助於抑制腦部內側顳葉的 tau 堆積⁸⁷。
- 目前以 tau PET 做為 lecanemab 適用族群之生物標記檢測的研究也持續在進行中¹³⁰。

52. van Dyck CH. AAIC 2024. Is There Evidence for a Continued Benefit for Long-Term Lecanemab Treatment? A Benefit/Risk Update from Long-Term Efficacy, Safety and Biomarker Data.

87. Charil A et al. Alzheimers Dement 2024;20(Suppl. 6):e091956. 99. Jack CR Jr et al. Alzheimers Dement 2024;20:5143-69. 130. Ossenkoppele R et al. Nat Aging 2025;5:883-96.

腦脊髓液生物標記檢測

- 第一類核心生物標記的 CSF 和血漿指標會在 amyloid PET 出現陽性結果的時間點同樣呈現為陽性，不過由於 CSF 的變化幅度和敏感性更高，因此已有數個 CSF 生物標記檢測獲得主管機關核准。
- 目前主管機關針對 CSF 的生物標記檢測是以 amyloid PET 做為主要對照指標⁹⁹，而最常用的 CSF 生物標記為 Aβ42、p-tau、和 t-tau 等^{39,40}。
 - CSF 的 Aβ42 量會隨腦部 Aβ 斑塊的形成而下降，且 Aβ42 下降的 MCI 病人會有高度可能性 (79% 的敏感性和 65% 的特異性) 進展至失智⁴⁰。
 - p-tau 因具有神經毒性，所以很早就探討做為生物標記的可能性，臨床研究也顯示 CSF p-tau 在 AD 病人明顯高於正常人⁴⁰。
 - 目前認為 CSF p-tau 231、p-tau 217、以及 p-tau 181 的敏感性和特異性很相近，有助於輔助 AD 的鑑別診斷³⁹。
- 除了單獨指標之外，CSF 的檢測比值也具有診斷和預測效力，如 p-tau 181/Aβ42、t-tau/Aβ42、或 Aβ42/40⁹⁹。
- CSF 單獨指標或比值的陽性閾值可參照核准之檢測的仿單內容，但需留意這些閾值並非絕對，可能會需要隨不同種族、敏感性/特異性的需求、和臨床經驗進行調整以符合臨床需求⁹⁹。
- 這些檢測結果都能輔助影像學生物標記做為臨床醫師診斷 AD 的依據，但由於 CSF 取得不易且過程對病人會造成不適，因此近年的趨勢轉向血漿生物標記的開發和確效。

血漿生物標記檢測

- 血漿生物標記檢測具有侵入性較低、風險較低、造成病人的不適較小、費用較便宜等優勢，因此成為近年來AD診斷檢測的開發重點^{119,131}。
- 台灣臨床失智症學會在2024年發表之AD相關血液生物標記的臨床應用建議認為¹³²：
 - 失智專科針對有相關症狀的病人可考慮運用AD的血液生物標記檢測以輔助診斷或風險評估。
 - 但不宜取代常規的生化檢查和神經影像學檢查，也不宜用於初級照護或是篩檢無症狀的對象。
 - 失智專科可考慮於主觀認為認知功能有問題或確認患有MCI的病人，運用血液的Aβ42/40比值、p-tau 181、p-tau 217、與p-tau 231檢測輔助AD的鑑別診斷和風險評估。
- 由歐盟和美國專家組成的AD臨床試驗(Clinical Trials on Alzheimer's Disease, CTAD)工作組於2022年所發表的position paper也認為：目前Aβ42/40比值、p-tau 217、及p-tau 181是較有機會進入臨床應用的血漿生物標記(表6-6)¹¹⁹。
- US FDA於2025年5月核准p-tau 217/Aβ42比值的血漿檢測，可在年齡55歲以上且有AD相關症狀之成年病人，用於早期偵測大腦內是否存在AD相關之類澱粉蛋白斑塊⁴²；而台灣尚未核准可用於AD診斷的血漿生物標記，但以下針對臨床實務上可用於評估lecanemab適用族群之血漿生物標記檢測，於表6-6進行說明。

42. US FDA. News Release. May 16, 2025. <https://www.fda.gov/news-events/press-announcements/fda-clears-first-blood-test-used-diagnosing-alzheimers-disease>

119. Angioni D et al. J Prev Alzheimers Dis 2022;9:569-79. 131. Hansson O et al. Alzheimers Dement 2022;18:2669-86. 132. Cheng YW et al. J Formos Med Assoc 2024;123:1210-7.

表6-6. 血漿生物標記檢測發展現況

表 6-6. 血漿指標平台技術之發展現況^{133,134}

檢測標的	特性	優勢	限制	現有技術範例
p-tau 217/A β 42 比值	US FDA 核准用於年齡 55 歲以上且有 AD 相關症狀之成年病人，用於早期偵測大腦內是否存在 AD 相關之類澱粉蛋白斑塊 ⁴²	US FDA 核准、可反映大腦 A β 斑塊量	偽陽性/偽陰性結果的風險、使用年齡限制	CLEIA
A β 42/40 比值	與大腦 A β 量有顯著相關性，診斷和預測效果也優於單獨檢測 A β 42 或 A β 40，並能減少分析誤差的影響	有機會能直接反映大腦 A β 量	目前陽性/陰性 cutoff point 待臨床確效、數值可能受到週邊組織產生的 A β 干擾、心/腦血管共病可能影響其數值	ELISA、LC-MS/MS、xMAP、IMR、Simoa、ECL、CLEIA、IP-MS、APEX、IME
p-tau 217	對 AD 的病理機制較具專一性，且有可能做為 AD 的鑑別診斷與 amyloid PET 結果的預測性替代指標	其增加被觀察到會與出現症狀前的 AD 之臨床退化和腦部萎縮等變化具有相關性	使用時機、cutoff point、預測效果尚待臨床確效	ELISA、LC-MS/MS、xMAP、IMR、Simoa、ECL、IP-MS
p-tau 181	對 AD 的病理機制較具專一性，且有可能做為 AD 的鑑別診斷與 amyloid PET 結果的預測性替代指標	與 AD 特有的神經病理變化有相關性且與 amyloid PET 和 CSF p-tau 181 的結果高度相關	使用時機、cutoff point、預測效果尚待臨床確效	ELISA、LC-MS/MS、xMAP、Simoa、ECL、IMR、IP-MS
p-tau 231	對 AD 的病理機制較具專一性，且有可能做為 AD 的鑑別診斷與 amyloid PET 結果的預測性替代指標	與 amyloid PET 和 CSF p-tau 231 結果有相關性	使用時機、cutoff point、預測效果尚待臨床確效	ELISA、LC-MS/MS、xMAP、Simoa、ECL、IP-MS

APEX, amplified plasmonic exosome; CLEIA, chemiluminescent enzyme immunoassay; ECL, electrochemiluminescence; ELISA, enzyme-linked immunosorbent assay; IME, interdigitated microelectrode sensor system; IMR, immunomagnetic reduction; IP-MS, immunoprecipitation mass spectrometry; LC-MS/MS, liquid chromatography with tandem mass spectrometry; Simoa, single molecule array; xMAP, multiple analyte profiling.

42. US FDA. News Release. May 16, 2025. <https://www.fda.gov/news-events/press-announcements/fda-clears-first-blood-test-used-diagnosing-alzheimers-disease>

133. Pais MV et al. J Alzheimers Dis Rep 2023;7:355-80. 134. Iaccarino L et al. J Prev Alzheimers Dis 2023;10:426-42.

臨床檢查與適用性確認

- 在確認病人患有 MCI 或輕度失智、非為 *APOE ε4* 同合子帶原者、並以生物標記檢測確認認知功能障礙是由 AD 所引起後，若病人有意願使用 lecanemab 則仍須先確認病人屬於適用族群。
- Lecanemab 在開始用藥前應取得一年內之腦部 MRI 檢查結果，以評估相關風險^{1,2,5,7,8}。
- 台灣AUR委員會參考 AARRW⁷⁷ 的標準並根據台灣臨床經驗建議，MRI 檢查的最低條件要求有五點：
 1. 最少達到 1.5 T，建議 3T 或更高之掃描磁場強度。
 2. 實施 2D T2*GRE 或 SWI 的掃描程序以偵測 ARIA-H，因為 SWI 的敏感度高於 T2*GRE，判斷標準需同時參照指引所採用的檢查條件^{62,71}。
 3. 實施 T2 FLAIR 的掃描程序以偵測 ARIA-E。
 4. 切片厚度為 5 mm 或更低。
 5. 回訊時間 (echo time, TE) 參數達 20 ms 或更高。

1. US FDA. Lecanemab Label, August 2025. https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2025/761375s000lbl.pdf. 2. Japan PMDA. Lecanemab Label, June 2024.

https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuDetail/ResultDataSetPDF/170033_1190408A1025_1_02 5. Taiwan Food and Drug Administration. Lecanemab Label (樂意保® · 衛部菌疫輸字第001273號), March 2025.

https://mcp.fda.gov.tw/im_detail_1/%E8%A1%9B%E9%83%A8%E8%8F%8C%E7%96%AB%E8%BC%B8%E5%AD%97%E7%AC%AC001273%E8%99%9F 7. Cummings J et al. J Prev Alzheimers Dis 2023;10:362-77.

8. Japan MHLW. Lecanemab Appropriate Use Guide. December 2023. <https://www.info.pmda.go.jp/go/rmp/material/2afed20a-6b27-48f3-8edb-b720e14b8dd4>

62. Hampel H et al. Brain 2023;146:4414-24. 71. Barakos J et al. J Prev Alzheimers Dis 2022;9:211-20. 77. Sperling RA et al. Alzheimers Dement 2011;7:367-85.

Lecanemab 的禁忌症或排除條件

即使病人符合 lecanemab 的適應症，用藥前仍須排除有禁忌症或符合排除條件者，以下彙整台灣仿單⁵、台灣 AUR、美國仿單¹和 AUR⁷、以及日本仿單²和用藥建議⁸所列之禁忌症和排除條件 (表 6-7)：

表 6-7. Lecanemab 用藥的禁忌症或排除條件

禁忌症/排除條件	台灣仿單 ⁵	台灣 AUR	美國仿單 ¹	美國AUR ⁷	日本仿單 ² 與用藥建議 ⁸
對藥物或賦形劑過敏	禁忌症：對於 lecanemab 或其賦形劑成分有嚴重過敏反應者				
無法進行 MRI	無法進行 MRI 檢查者				
<i>APOE ε4 同合子帶原者</i>	未納入適應症				
患有血管源性腦水腫 (vasogenic edema)		有血管源性腦水腫的證據者		有證據顯示患有血管源性腦水腫者	用藥前確認患有血管源性腦水腫者
有腦部微出血		腦部有超過 4 處微出血點 (出血範圍的最大直徑 10 mm 以下)、或單處出血範圍最大直徑 > 10 mm、或是有表面血鐵質沉積者		腦部有超過 4 處微出血點 (出血範圍的最大直徑 10 mm 以下)、或單處出血範圍最大直徑 > 10 mm、或是有表面血鐵質沉積者	用藥前經 MRI 顯示有 5 個以上的腦部微出血點、或有表面血鐵素沉積、或有超過 1 cm 的腦出血者

1. US FDA. Lecanemab Label, August 2025. https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2025/761375s000lbl.pdf. 2. Japan PMDA. Lecanemab Label, June 2024.

https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuDetail/ResultDataSetPDF/170033_1190408A1025_1_02 5. Taiwan Food and Drug Administration. Lecanemab Label (樂意保® · 衛部菌疫輸字第001273號), March 2025.

https://mcp.fda.gov.tw/im_detail_1/%E8%A1%9B%E9%83%A8%E8%8F%8C%E7%96%AB%E8%BC%B8%E5%AD%97%E7%AC%AC001273%E8%99%9F 7. Cummings J et al. J Prev Alzheimers Dis 2023;10:362-77.

8. Japan MHLW. Lecanemab Appropriate Use Guide. December 2023. <https://www.info.pmda.go.jp/go/rmp/material/2afed20a-6b27-48f3-8edb-b720e14b8dd4>

Lecanemab 的特殊風險族群

- 有些特殊風險族群是在 lecanemab 治療期間可能有較高 ARIA 發生風險 (表 6-8)，而隨著風險程度的不同，可分為：
 - 不建議使用 lecanemab 治療的族群。
 - 建議主治醫師向病人及其家屬或主要照顧者充分說明後，經過討論決定是否接受治療的族群。
 - 提醒主治醫師於用藥期間小心留意 ARIA 和其他副作用，但不影響 lecanemab 的適用性之族群。
- 舉例來說：
 - 患有CAA相關發炎 (CAA-ri) 或 A β 相關血管炎 (A β -related angiitis, ABRA) 者，因 ARIA 的風險會大幅提高，所以 lecanemab 的台灣和美國 AUR⁷ 不建議這類病人用藥，但日本用藥建議⁸ 則無明確建議是否排除這類病人。
 - 正在服用抗凝血劑 (如 coumadin、dabigatran、edoxaban、rivaroxaban、apixaban、betrixaban、或 heparin) 者，美國 AUR⁷ 不建議這類病人用藥，而日本用藥建議⁸ 認為這類病人可用藥但需謹慎小心，病人也應該備有 lecanemab 治療小卡以出示給醫療人員說明用藥情況。台灣 AUR 則認為經過審慎評估並和病人、家屬、和主要照顧者說明相關效益和風險後，再決定是否用藥。

表6-8. Lecanemab 的特殊風險族群

表 6-8. Lecanemab 的特殊風險族群

特殊風險族群	美國AUR ⁷	日本用藥建議 ⁸	台灣 AUR
有自體免疫或發炎性共病者	專家意見認為 ARIA 的誘發可能與類澱粉蛋白單株抗體所引起之發炎反應相關，因此有自體免疫或發炎性共病的病人可能會有較高的 ARIA 風險 (不過未明確定義自體免疫或發炎性共病)。	未有明確建議。	評估病人的共病是否會增加腦部出血的風險，而若共病控制良好或已緩解，可和病人、家屬、和主要照顧者評估和討論後，決定是否用藥。
有腦部白質病變者	專家意見認為由於 ARIA 多發生於腦部白質和腦溝區域，因此有白質病變的病人需要多加留意；而達 Fazekas 量表 3 分之嚴重皮質下高訊號病變者，不建議給予 lecanemab 治療。	未有明確建議。	達 Fazekas 量表 3 分之嚴重皮質下高訊號病變者，不建議給予 lecanemab 治療。
有CAA-ri 或 ABRA 者	因 ARIA 的風險會大幅提高，所以不建議給予 lecanemab 治療。	未有明確建議。	不建議給予 lecanemab 治療。
有中風或腦部創傷史	有涉及主要血管區域的中風或超過兩處腔隙性梗塞者，不建議給予 lecanemab 治療。	對於 12 個月內曾發生 TIA、中風、或發作病史者，目前尚無用藥經驗，因此用藥前應先充分評估風險和效益後，再慎重決定是否用藥。	12 個月內曾發生 TIA、中風、或發作者宜暫緩用藥，而有更早期病史者則需由醫師評估並和病人及其家屬和主要照顧者透過討論決定是否接受治療
有其他腦部病變者	患有嚴重小血管疾病，或患有其他可能造成認知功能障礙的重大顱內病變者，不建議給予 lecanemab 治療。	未有明確建議。	患有嚴重小血管疾病或其他可能造成認知功能障礙的重大顱內病變者，不建議給予 lecanemab 治療。
凝血功能異常者	不建議給予 lecanemab 治療。	未有明確建議。	患有控制不佳之出血性疾病或凝血異常者，因可能會增加顱內出血風險，不建議給予 lecanemab 治療。
持續有高血壓者	未有明確建議。	用藥前應檢查病人是否有高血壓，對於持續有高血壓者應慎重投藥，並於治療期間實施適當的血壓管理。	用藥期間應追蹤和管理血壓以降低副作用風險。

Lecanemab 的 Phase 3 臨床試驗納入和排除條件

- Lecanemab 於 Phase 3 CLARITY AD 試驗中的主要納入條件和排除條件分別呈現於表 6-9 和表 6-10³³；而美國 AUR⁷、日本用藥建議⁸、及台灣 AUR 委員會對於試驗納入和排除條件的見解也並列呈現，以供醫療人員做為評估用藥條件的參考。
- 附錄二也呈現台灣 AUR 和 lecanemab 上市國家的 AUR 之用藥條件比較，目前包含美國⁷、日本⁸、韓國¹³⁵、法國¹³⁶；而隨著更多臨床實證和 AUR 的發表，相關見解也會適時進行調整補充。

7. Cummings J et al. J Prev Alzheimers Dis 2023;10:362-77. 8. Japan MHLW. Lecanemab Appropriate Use Guide. December 2023. <https://www.info.pmda.go.jp/go/rmp/material/2afed20a-6b27-48f3-8edb-b720e14b8dd4>

33. van Dyck CH et al. N Engl J Med 2023;388:9-21. 135. Park KH et al. Dement Neurocogn Disord 2024;23:165-87. 136. Villain N et al. J Prev Alzheimers Dis 2025;12:100094.

表6-9. CLARITY AD 試驗的納入條件與相關見解

表6-9. Lecanemab於Phase 3 CLARITY AD試驗的納入條件與相關見解(上)

CLARITY AD 試驗納入條件 ³³	美國AUR見解 ⁷	日本AUR見解 ⁸	台灣AUR委員會見解
確診患有AD引起之MCI或輕度失智且Wechsler Memory Scale IV-Logical Memory (subscale) II (WMS-IV LMII) 之客觀記憶障礙低於年齡平均至少一個標準差	依2011年NIA-AA發表之標準(附錄一)，確診患有AD引起之MCI和輕度失智	投藥開始前一個月確認： - MMSE 22分以上； - CDR 0.5-1分；若難以評估 CDR 總分，須確認疾病嚴重程度才能進行投藥	根據認知評估工具和生物標記檢測的結果，依2011年NIA-AA發表之標準(附錄一)診斷有AD引起之MCI或輕度失智。
腦部類澱粉蛋白病變的生物標記檢測呈現陽性	已核准用於腦部類澱粉蛋白病變檢驗的生物標記檢測(包含影像學、CSF、或血漿)後，結果呈現陽性		
篩檢時及試驗基線之MMSE分數大於22分而小於30分	MMSE 22-30分或其他認知評估工具的檢驗結果顯示有早期AD	MMSE 22分以上；CDR 0.5或1分	MMSE 22-30分或其他認知評估工具的檢驗結果顯示有MCI或早期失智
排除50-90歲以外的病人	於此年齡範圍以外的病人由醫師判斷是否可接受治療		
身體質量指數(body-mass index, BMI)大於17而小於35	於此BMI範圍以外的病人由醫師判斷是否可接受治療		
基線前若有使用抗AChE藥物或memantine則須穩定用藥達12週	允許病人同時使用抗AChE藥物或memantine		
未曾使用其他類澱粉蛋白單株抗體藥物	不得使用aducanumab等其他類澱粉蛋白單株抗體藥物	未有明確見解	不建議併用其他類澱粉蛋白單株抗體藥物

7. Cummings J et al. J Prev Alzheimers Dis 2023;10:362-77. 8. Japan MHLW. Lecanemab Appropriate Use Guide. December 2023. <https://www.info.pmda.go.jp/go/rmp/material/2afed20a-6b27-48f3-8edb-b720e14b8dd4>.

33. van Dyck CH et al. N Engl J Med 2023;388:9-21.

表6-9. CLARITY AD 試驗的納入條件與相關見解

表 6-9. Lecanemab 於 Phase 3 CLARITY AD 試驗的納入條件與相關見解 (下)

CLARITY AD 試驗納入條件 ³³	美國 AUR 見解 ⁷	日本 AUR 見解 ⁸	台灣 AUR 委員會見解
基線前若有使用其他藥物 則須穩定用藥達 4 週	允許病人可同時服用其他共病的藥物，包含併用標準劑量之 aspirin (最高達每日 325 mg) 及抗血小板藥物 (不過須留意 APOE ε4 同合子帶原者併用藥物的 ARIA 風險)，但不建議使用急性血栓溶解劑、warfarin 或其他維生素 K 拮抗劑、直接作用型口服抗凝血劑 (DOACs)、或 heparin	允許病人可同時服用其他共病的藥物；但若併用抗凝血劑 (如 warfarin、heparin、apixaban 等)、抗血小板藥物 (如 aspirin、clopidogrel 等)、或血栓溶解劑 (如 rt-PA 等)，須出示 lecanemab 治療卡讓醫療人員評估，並須留意助長出血的可能性及腦出血的可能副作用	允許病人可同時服用其他共病的藥物，並允許併用標準劑量之 aspirin 和抗血小板藥物；而有高出血風險或使用抗凝血劑者，需由醫師評估，並和病人及其家屬和主要照顧者透過討論決定是否接受治療
需有陪伴人員	需有家人或主要照顧者確保照護	未明確建議，但決定是否用藥、ARIA 的處置和追蹤、以及認知功能評估都需要主要照顧者參與	建議有主要照顧者協助照護、副作用處置、及認知功能評估
需有書面知情同意書	病人、家屬和主要照顧者應清楚理解 lecanemab 治療的條件、以及可能的風險和效益		向病人及其家屬和主要照顧者說明 lecanemab 治療的條件、需注意事項、以及可能的風險和效益，並且依主管機關和所屬醫療院所的相關規範決定是否應簽署書面知情同意書

7. Cummings J et al. J Prev Alzheimers Dis 2023;10:362-77. 8. Japan MHLW. Lecanemab Appropriate Use Guide. December 2023. <https://www.info.pmda.go.jp/go/rmp/material/2afed20a-6b27-48f3-8edb-b720e14b8dd4>.

33. van Dyck CH et al. N Engl J Med 2023;388:9-21.

表6-10. CLARITY AD 試驗的排除條件與相關見解

表 6-10. Lecanemab 於 Phase 3 CLARITY AD 試驗的排除條件與相關見解 (上)

CLARITY AD 試驗排除條件 ³³	美國 AUR 見解 ⁷	日本 AUR 見解 ⁸	台灣 AUR 委員會見解
排除患有促進認知障礙效果更甚於 AD 之神經系統共病者	排除患有任何正在促進非 AD 相關之 MCI 或輕度失智的醫學性、神經性、或精神性共病者	排除非 AD 引起之 MCI 或輕度失智者	排除非 AD 引起之 MCI 或輕度失智者，若有其他共病則需由醫師評估並和病人及其家屬和主要照顧者透過討論決定是否接受治療
排除腦部有超過 4 處微出血 (即出血範圍最大直徑在 10 mm 以下)；單處出血範圍的最大直徑 > 10 mm；有表面血鐵質沉積；有血管源性腦水腫的證據；有涉及主要血管區域的多處腔隙性梗塞或中風；嚴重的小血管疾病；或其他重大顱內病變者	排除腦部有超過 4 處微出血 (出血範圍最大直徑 10 mm 以下)；單處出血範圍最大直徑 > 10 mm；有表面血鐵質沉積；有血管源性腦水腫的證據；有涉及主要血管區域的中風或超過 2 處腔隙性梗塞；達 Fazekas 量表 3 分之嚴重皮質下高訊號病變；有 ABRA 的證據；有 CAA-ri；有嚴重小血管疾病；或有其他可能造成認知障礙的重大顱內病變者	排除用藥前確認有血管源性腦水腫；用藥前 MRI 顯示有 5 個以上腦部微出血點；有表面血鐵質沉積；或有超過 1 cm 腦出血者	排除腦部有超過 4 處微出血 (出血範圍最大直徑 10 mm 以下)；單處出血範圍最大直徑 > 10 mm；有表面血鐵質沉積；有血管源性腦水腫的證據；有涉及主要血管區域的中風或超過兩處腔隙性梗塞；達 Fazekas 量表 3 分之嚴重皮質下高訊號病變；有 ABRA 的證據；有 CAA-ri；有嚴重小血管疾病；或有其他可能造成認知障礙的重大顱內病變者
排除用藥前的腦部MRI結果有其他具有臨床意義的病灶，並意味可能有AD以外的診斷者	排除非 AD 引起之 MCI 或輕度失智者		
排除試驗前 12 個月內曾發生 TIA、中風、或發作者	排除 12 個月內曾發生 TIA 或中風，或有發作病史者	對於近期 (12 個月內) 曾發生 TIA 或中風，或有任何發作病史者，目前尚無用藥經驗，因此用藥前應充分評估風險和效益，再慎重決定是否用藥	12 個月內曾發生 TIA、中風、或發作者宜暫緩用藥而有更早期病史者則需由醫師評估並和病人及其家屬和主要照顧者透過討論決定是否接受治療

7. Cummings J et al. J Prev Alzheimers Dis 2023;10:362-77. 8. Japan MHLW. Lecanemab Appropriate Use Guide. December 2023. <https://www.info.pmda.go.jp/go/rmp/material/2afed20a-6b27-48f3-8edb-b720e14b8dd4>.

33. van Dyck CH et al. N Engl J Med 2023;388:9-21.

表6-10. CLARITY AD 試驗的排除條件與相關見解

表 6-10. Lecanemab 於 Phase 3 CLARITY AD 試驗的排除條件與相關見解 (中)

CLARITY AD 試驗排除條件 ³³	美國 AUR 見解 ⁷	日本 AUR 見解 ⁸	台灣 AUR 委員會見解
排除有任何精神病症的診斷或症狀 (如幻覺、重鬱症、妄想) 而可能影響試驗進行者	排除患有可能影響病人對用藥條件、可能效益、和可能危害之理解的精神疾病 (如思覺失調) 者，因為可能無法配合用藥需求		
排除試驗前老年憂鬱量表分數 (Geriatric Depression Scale, GDS) > 8 分者	排除患有可能影響病人對用藥條件、可能效益、和可能危害之理解的重鬱症，或在得知生物標記檢測結果陽性後有自殺意念者；不過患有嚴重程度較低的憂鬱症或已痊癒者可考慮用藥	未有明確見解	排除患有會影響理解用藥條件和可能的風險/效益，以及配合用藥需求之精神疾病者，包含適用性檢查過程得知陽性結果會產生自殺意念者；而患有較輕度之精神疾病或已痊癒者則需由醫師評估並和病人及其家屬和主要照顧者透過討論決定是否接受治療
排除患有未充分控制的免疫性疾病，或在試驗期間需要接受免疫球蛋白、全身性單株抗體或單株抗體衍生物、全身性免疫抑制劑、或血漿置換治療的疾病者	排除有任何免疫性疾病病史 (如紅斑性狼瘡、類風濕性關節炎、克隆氏症)，或需要接受全身性免疫抑制劑、免疫球蛋白、單株抗體、或相關衍生物之治療者	未有明確見解	可考慮確認病人是否患有會增加腦部出血風險之自體免疫或發炎性共病；而對接受單株抗體或單株抗體衍生物者，需考量合併用藥對療效的影響*。患有免疫性疾病但病情控制良好或已痊癒者，則需由醫師評估並和病人及其家屬和主要照顧者透過討論決定是否接受治療
排除患有未充分控制的出血性疾病 (包括在未接受抗凝血治療下，血小板計數 < 50,000 或國際標準化比率 (international normalized ratio, INR) > 1.5) 者	排除患有未充分控制的出血性疾病 (包括在未接受抗凝血治療下，血小板計數 < 50,000 或 INR > 1.5) 者	高出血風險者需小心用藥且須出示 lecanemab 治療卡讓醫療人員評估 ²	排除患有未充分控制的出血性疾病或凝血功能異常 (包括在未接受抗凝血治療下，血小板計數 < 50,000 或 INR > 1.5)，因而可能增加腦出血副作用風險者

*來自癌症醫學的臨床實證顯示，合併使用不同的單株抗體引發藥物交互作用相關的副作用之風險有限，不過療效可能會有所影響，因此合併使用單株抗體藥物前仍需充分評估¹³⁷。

2. Japan PMDA. Lecanemab Label, June 2024. https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuDetail/ResultDataSetPDF/170033_1190408A1025_1_02

7. Cummings J et al. J Prev Alzheimers Dis 2023;10:362-77. 8. Japan MHLW. Lecanemab Appropriate Use Guide. December 2023. <https://www.info.pmda.go.jp/go/rmp/material/2afed20a-6b27-48f3-8edb-b720e14b8dd4>.

33. van Dyck CH et al. N Engl J Med 2023;388:9-21. 137. Henricks LM et al. Cancer Treat Rev 2015;41:859-67.

表6-10. CLARITY AD 試驗的排除條件與相關見解

表 6-10. Lecanemab 於 Phase 3 CLARITY AD 試驗的排除條件與相關見解 (下)

CLARITY AD 試驗排除條件 ³³	美國 AUR 見解 ⁷	日本 AUR 見解 ⁸	台灣 AUR 委員會見解
接受抗凝血治療之受試者，須優化抗凝血狀態並且於試驗前穩定治療達 4 週，否則將排除 [#]	排除正接受抗凝血治療 (warfarin, dabigatran, edoxaban, rivaroxaban, apixaban, betrixaban, heparin) 者，且 lecanemab 使用者不得接受組織蛋白酶原激活劑 (tissue plasminogen activator, tPA) 治療 [#]	對於併用抗凝血劑 (如 warfarin、heparin、apixaban 等)、抗血小板藥物 (如 aspirin、clopidogrel 等)、或血栓溶解劑 (如 rt-PA 等) 者，須出示 lecanemab 治療卡讓醫療人員評估，並須留意助長出血的可能性以及腦出血的可能副作用 [#]	對於有高出血風險或需要使用抗凝血劑者，需由醫師評估並和病人及其家屬和主要照顧者透過討論決定是否接受治療；而 tPA 使用前應充分告知有腦出血副作用之極大風險 [#] 。如果在 lecanemab 治療期間基於臨床狀況需開始抗凝血劑的治療，建議由醫師評估並和病人及其家屬和主要照顧者透過討論決定是否需先暫緩 lecanemab 治療至抗凝血劑用藥穩定後再恢復
排除患有其他病症 (像是心臟、呼吸系統、胃腸道、腎臟疾病) 且未達穩定和充分控制；或是患有可能會影響安全性或干擾試驗評估之病症者	排除患有可能影響 lecanemab 治療或受 lecanemab 治療影響的不穩定醫療狀況者	未有明確見解	排除患有可能影響 lecanemab 治療或受 lecanemab 治療影響的不穩定醫療狀況；或是無法配合 lecanemab 之用藥規範者

[#]關於抗血小板藥物、抗凝血劑、及血栓溶解劑對 lecanemab 用藥的影響，詳見接續兩頁的說明。

7. Cummings J et al. J Prev Alzheimers Dis 2023;10:362-77. 8. Japan MHLW. Lecanemab Appropriate Use Guide. December 2023. <https://www.info.pmda.go.jp/go/rmp/material/2afed20a-6b27-48f3-8edb-b720e14b8dd4>.

33. van Dyck CH et al. N Engl J Med 2023;388:9-21.

抗血小板藥物與血栓溶解劑對 lecanemab 用藥的影響

- 許多AD病人也會合併有心血管或腦血管疾病，因而須服用抗血小板藥物或新型口服抗凝血劑 (novel oral anticoagulants, NOACs)¹³⁸；而 lecanemab 的 Phase 3 CLARITY AD 試驗允許併用這兩類藥物³³。

抗血小板藥物

- CLARITY AD 試驗次分析顯示併用抗血小板藥物者發生 ARIA-E、微出血、或腦部皮質表面血鐵質沉積的比率低於未併用抗血小板藥物者⁷²，因此美國 AUR⁷ 認為可允許併用標準劑量之 aspirin 或抗血小板藥物，惟仍須留意 *APOE ε4* 帶原情形和其他 ARIA 風險因子。
- 台灣 AUR 委員會也認為可允許併用標準劑量之 aspirin 和抗血小板藥物。

血栓溶解劑

- 對於緊急情況之血栓溶解劑 (如 tPA、rT-PA)，美國哈佛醫學院的專家認為¹³⁸：
 - 或許可施予動脈內血栓移除治療 (endovascular thrombectomy, EVT)。
 - 或是先以 MRI 確認病人沒有 ARIA 再給予 tPA。
 - 亦有建議在展開 lecanemab 治療前，應先與病人溝通發生緊急情況時所希望的處置¹³⁹。
- 日本仿單²未禁止 rT-PA 等血栓溶解劑的併用，僅提醒醫師須留意併用可能造成腦出血增加的風險。
- 台灣 AUR 委員會亦未禁止 tPA 的併用，但建議使用前應充分告知有腦出血副作用之極大風險。

². Japan PMDA. Lecanemab Label, June 2024. https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuDetail/ResultDataSetPDF/170033_1190408A1025_1_02

7. Cummings J et al. J Prev Alzheimers Dis 2023;10:362-77. 33. van Dyck CH et al. N Engl J Med 2023;388:9-21. 72. Honig LS et al. Alzheimers Res Ther 2024;16:105.

138. Bilodeau PA et al. J Clin Med 2024;13:1245. 139. Ko D et al. JAMA 2024;331:1089-90.

抗凝血治療對 lecanemab 用藥的影響

抗凝血治療

- 美國 AUR⁷採取較保守的看法，不建議使用 warfarin、NOACs、heparin、或急性抗栓塞藥物者接受 lecanemab 治療。
- CLARITY AD 試驗的主持人指出¹⁴⁰：
 - 試驗次分析顯示併用抗凝血劑或 tPA 者，大出血發生率高於只使用 lecanemab 者
(併用者：2/83, 2.4%；未併用者：4/815, 0.5%)，但案例發生數太少而難以客觀比較。
 - 患有CAA者在未使用類澱粉蛋白單株抗體的情況下，併用抗凝血劑或 tPA 也會有較高的大出血風險。
- 統計顯示有將近 50% 的 AD 病人患有 CAA¹⁴¹，而 CLARITY AD 試驗僅排除有嚴重小血管疾病者，並未排除所有 CAA 病人³³，因此目前難以確認出血風險受到 CAA 或是類澱粉蛋白單株抗體影響的程度。
- 日本仿單²目前未限制抗凝血劑的使用，僅提醒醫師須留意併用可能造成出血副作用增加的風險，並要求用藥前應檢測血壓並於治療期間有效控制血壓，因為實證顯示改善高血壓(以降至收縮壓 120 mmHg/舒張壓 80 mg 以下為目標) 是能降低 CAA 引起之腦出血風險的重要措施^{138,142}。
- 對於因非瓣膜性心房顫動 (non-valvular atrial fibrillation, NVAF) 而需使用抗凝血劑者，美國哈佛醫學院的專家認為：
 - 在開始 lecanemab 治療前，可考慮採用左心耳封堵術 (left atrial appendage closure, LAAC) 避免長期服用抗凝血劑的需求¹³⁸。
 - 但若在 lecanemab 治療期間須開始使用抗凝血劑，應謹慎評估並和病人與其家屬和主要照顧者透過討論決定是否繼續或暫停治療^{138,139}。

2. Japan PMDA. Lecanemab Label, June 2024. https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuDetail/ResultDataSetPDF/170033_1190408A1025_1_02 7. Cummings J et al. J Prev Alzheimers Dis 2023;10:362-77.

33. van Dyck CH et al. N Engl J Med 2023;388:9-21. 138. Bilodeau PA et al. J Clin Med 2024;13:1245. 139. Ko D et al. JAMA 2024;331:1089-90. 140. Sabbagh M & van Dyck CH. N Engl J Med 2023;388:480.

141. Jäkel L et al. Alzheimers Dement 2022;18:10-28. 142. Kozberg MG et al. Int J Stroke 2021;16:356-69.

投予 lecanemab 前對於各項評估指標的時效建議

➤ 認知和生活功能診斷：

- 美國 AUR⁷ 建議使用CDR-SB、MMSE作為認知評估工具。
- 日本用藥建議⁸認為在投予 lecanemab 前一個月內進行評估，台灣和美國則未有明確時間建議。

➤ Amyloid PET 影像學生物標記檢測：

- 日本用藥建議⁸認為確認滿足 CDR-SB、MMSE、MRI 等使用條件規範後，再進行 amyloid PET 檢測。
- 台灣 AUR 的診療公式將 amyloid PET 放在認知功能評估和 *APOE*基因型檢測之後，且建議先和病人進行衛教對話並確認其用藥意願再進行 amyloid PET 檢測，因為檢測費用較昂貴且須自費。

➤ MRI 臨床檢查：

- 美國 AUR⁷ 和日本用藥建議⁸均認為開始投予 lecanemab 前應取得 12 個月內之腦部 MRI 檢查影像，以評估用藥資格與相關風險，台灣 AUR 也建議可採用一年內取得之 MRI 檢查影像。

Lecanemab 在真實世界的病人適用比率評估

- 根據 2023 年針對美國 Mayo Clinic 老化研究 (Mayo Clinic Study of Aging, MCSA) 一共 237 位患有 MCI 或輕度失智且 amyloid PET 陽性的受試者所進行之分析¹⁴³：
 - 如果採用 CLARITY AD 試驗的納入條件，僅有 47.3% 的受試者適用於 lecanemab 治療。
 - 若加上排除條件，則僅有 8% (19 位) 適用於 lecanemab 治療。
- 臨床試驗在篩選受試者時，本來就會採取較嚴格的條件以排除可能影響試驗評估之干擾因素，但在臨床實務上則難以排除絕大多數的病人族群使其無法受惠於新的治療¹⁴⁴。
- 近期一項國際專家委員會也指出屬於 AD 高風險族群的唐氏症病人雖然也有機會受惠於類澱粉蛋白單株抗體的治療，但可能會受限於上述用藥條件而被排除，因此也提出唐氏症病人專屬的用藥條件建議¹⁴⁵。
- 未來仍須根據臨床實證、真實世界研究、及專家實務經驗，依病人個人情況評估是否能受惠於 lecanemab 治療，並透過和病人與其家屬及主要照顧者的討論後，決定是否進行治療。

¹⁴³. Pittock RR et al. Neurology 2023;101:e1837-e1849. ¹⁴⁴. Rubin R. JAMA 2023;330:1411-5. ¹⁴⁵. Hillerstrom H et al. Alzheimers Dement 2024;20:3649-56.

衛教對話

- 即使病人都已符合 lecanemab 之適用條件，仍應和病人與其家屬及主要照顧者充分說明用藥條件、須配合事項、以及治療的可能風險和效益，建議溝通事項整理於表 6-11¹⁴⁶。
 - 這是為了確保病人與其家屬及主要照顧者能接受和配合治療的需求，並了解其中風險，也做好對療效的期待管理，以免因認知上的落差而引發日後糾紛。
- 健保或醫療保險的給付條件雖不在於本 AUR 之討論範疇，但臨床上須留意病人會有自費用藥的可能性，因此衛教對話需要確實落實，讓病人與其家屬及主要照顧者參與決策並依自身狀況做出決定。用藥前也建議依主管機關和所屬醫療院所的規範，取得病人與其家屬及主要照顧者的知情同意和答應配合後，再展開 lecanemab 治療^{7,144,147}。

7. Cummings J et al. J Prev Alzheimers Dis 2023;10:362-77. 144. Rubin R. JAMA 2023;330:1411-5.

146. Fick DM. J Gerontol Nurs 2023;49:54-6. 147. Greenberg BD et al. Alzheimers Dement (N Y) 2023;9:e12426.

衛教對話

表 6-11. 建議衛教對話和病人與其家屬及主要照顧者溝通的事項

針對藥物作用機制和用藥目的進行說明：
說明 lecanemab 可結合神經毒性較強之 A β 原纖絲而促進其清除，因而可能緩和 AD 的認知功能衰退速度。
針對藥物的適用對象進行說明：
說明哪些病人適用 lecanemab，哪些不適用，以及為什麼。
說明 lecanemab 的給藥方式與監控需求：
說明 lecanemab 的給藥方式、需要配合的檢查與用藥事項、以及需要定期檢查和追蹤的緣由。
針對 lecanemab 可能的副作用及療效進行說明：
說明 lecanemab 治療期間可能會遇到的副作用和處置方式，以及可能的療效。
針對 lecanemab 藥價和其他相關費用進行說明：
說明 lecanemab 的藥物價格、檢查費用、和其他可能的費用與負擔。
提供心理諮詢與協助：
針對 AD 診斷結果及未來可能的病程發展，提供病人與其家屬必要的心理諮詢與協助，以調適心情。
針對 APOE 基因型檢測結果提供遺傳諮詢：
針對 APOE 基因型檢測結果及臨床意義，提供病人與其直系親屬必要的遺傳諮詢。

白明奇委員、王培寧委員、黃宗正委員、王文甫委員、
邱銘章委員、陳培豪委員、李威儒委員 監修

七、Lecanemab 治療期間之 療效追蹤

Lecanemab 的用法、療效追蹤、與停藥時機

- Lecanemab 的用藥方式為每兩週給予每公斤體重 10 mg 劑量 (10 mg/kg, Q2W) ，並採用點滴靜脈輸注 (輸注時間約 1 小時) 方式給藥 18 個月^{1,2,5}。
- US FDA 已核准在完成 18 個月的療程後，病人可考慮持續使用原本給藥劑量，或轉換為維持治療 (maintenance dosing) ，每個月以點滴靜脈輸注方式給予每公斤體重 10 mg 劑量 (10 mg/kg, Q1M) ，或是採用單劑預充填式注射器於每週皮下注射 360 mg 劑量 (360 mg, QW)^{1,148}。不過台灣目前尚未核准維持治療或皮下注射劑型。
- 在展開 lecanemab 治療後，如何追蹤療效、決定因治療成效不彰的停藥時機、或是治療反應良好的停藥，目前尚未有明確定論，僅能參考現有臨床實證、主管機關核准的適應症、以及後續真實世界研究和專家經驗進行評估。

1. US FDA. Lecanemab Label, August 2025. https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2025/761375s000lbl.pdf. 2. Japan PMDA. Lecanemab Label, June 2024.

https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuDetail/ResultDataSetPDF/170033_1190408A1025_1_02 5. Taiwan Food and Drug Administration. Lecanemab Label (樂意保®・衛部菌疫輸字第001273號), March 2025.

https://mcp.fda.gov.tw/im_detail_1/%E8%A1%9B%E9%83%A8%E8%8F%8C%E7%96%AB%E8%BC%B8%E5%AD%97%E7%AC%AC001273%E8%99%9F 148. Hayato S et al. Alzheimers Dement 2022;18(Suppl. 10):e069429.

Lecanemab 的用法、療效追蹤、與停藥時機

- 美國 AUR⁷不建議臨牀上透過 amyloid PET、CDR-SB 等工具追蹤 lecanemab 的療效以做為繼續治療的依據：
 - 因為相較於 A β 沉積的清除或 CDR-SB 分數的變化，也許更重要的參考指標是病人或知情者有感受到生活功能退化或病情進展的緩和，或是病人或主要照顧者的生活品質得以維持。
 - 可參考的病人生活品質改善指標如歐洲健康生活品質測量問卷 EQ-5D-5L 和失智症生活品質量表 QOL-AD，照護者則有 Zarit 照護者負荷量表 ZBI，而品質調整存活人年 (quality-adjusted life-years, QALYs) 指標可同時用於病人及照護者^{149,150}。

Lecanemab 的療效追蹤 – CDR-SB

- 根據 US FDA¹ 和 Japan PMDA² 核准的適應症及 CLARITY AD 試驗的療效指標設定³³，認知功能的變化是主要療效指標，而評估工具則以 CDR-SB 為主，這是經過臨床驗證並常用於 AD 臨床試驗的工具：
 - 可評估記憶、方向定位、判斷和解決問題能力、社區事務、居家和嗜好、以及自我照護等六大領域的表現。
 - 總分為 18 分，分數愈高則表示認知功能愈差。通常早期 AD 病人的分數介於 0.5 至 6 分之間。

- 在 CLARITY AD 試驗，CDR-SB 的評估頻率為每 3 個月（即回診時）評估一次，結果顯示：
 - 在 lecanemab 治療 6 個月後即可看出 lecanemab 組和安慰劑組就 CDR-SB 分數開始有所差異，且曲線斜率（即認知功能衰退速度）在 lecanemab 組較為趨緩（圖 7-1-1）³³。
 - Lecanemab 組和安慰劑組的 CDR-SB 平均基線值為 3.2 分，而經過 18 個月的治療後，lecanemab 組平均下降 1.21 分，而安慰劑組平均下降 1.66 分，差異具統計意義 ($P < 0.001$)。

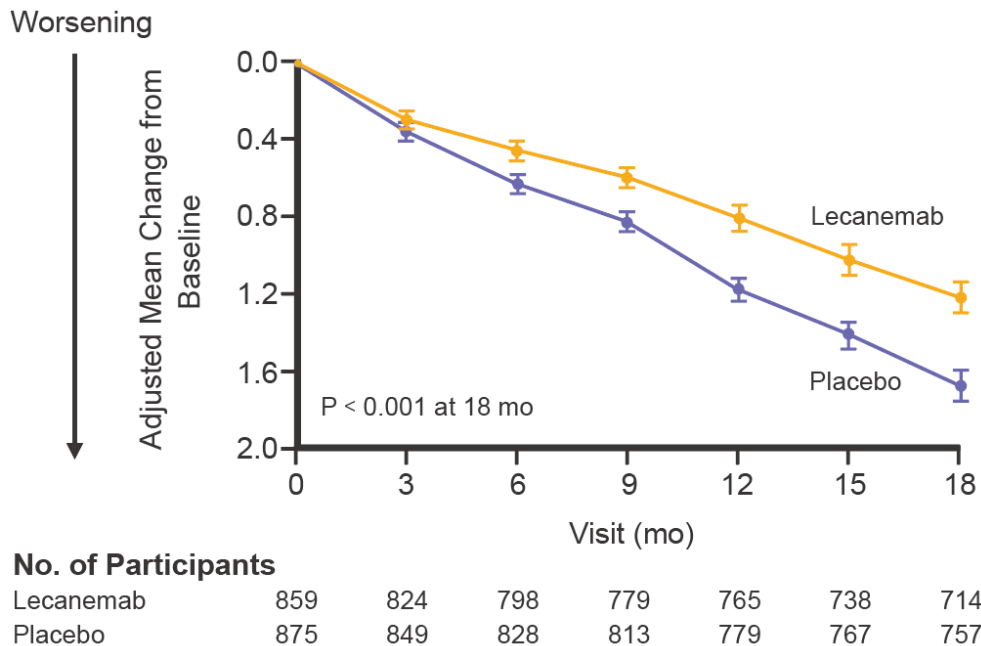


圖 7-1-1. Lecanemab 相較於安慰劑在 Phase 3 試驗的認知功能衰退速度緩和情形 (CDR-SB)³³

Lecanemab 的療效追蹤 – ADAS-Cog14

- CLARITY AD 試驗也以 ADAS-Cog14 (圖 7-1-2)³³、ADCOMS、及 ADCS-MCI-ADL 進行追蹤評估，其變化趨勢也均與 CDR-SB 類似：
 - 在 lecanemab 治療 6 個月後即可看出 lecanemab 組和安慰劑組出現差異。
 - 經過 18 個月的治療後，其差異均具統計意義 ($P < 0.001$)。

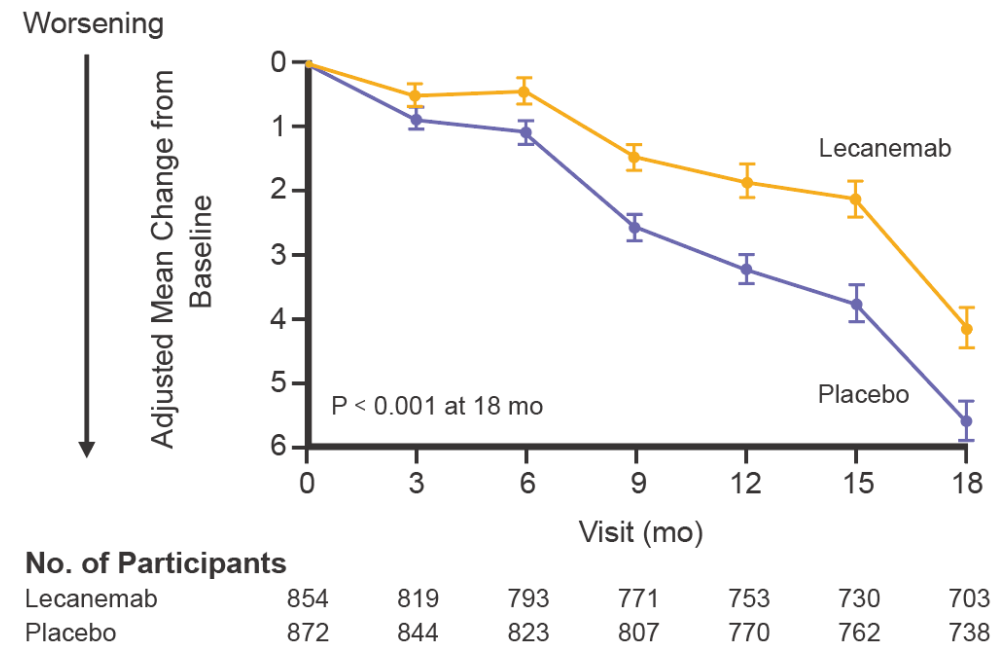


圖 7-1-2. Lecanemab 相較於安慰劑在 Phase 3 試驗的認知功能衰退速度緩和情形 (ADAS-Cog14)³³

Lecanemab 的療效追蹤 – 影像學指標

- 至於影像學指標 (如 amyloid PET) 的角色，US FDA¹和 Japan PMDA²認為是認知功能的替代指標 (surrogate endpoint)，因此在 CDR-SB 等認知評估工具能順利執行的情況下，就不會以替代指標追蹤療效。
- CLARITY AD 試驗顯示³³：
 - Amyloid PET 在 lecanemab 治療 3 個月後，lecanemab 組與安慰劑組之間即有出現差異 (圖 7-2)。
 - 在治療 18 個月後，lecanemab 組有高達三分之二的受試者出現 amyloid PET 陰性的情形。
- Lecanemab 的美國 AUR⁷不建議以 amyloid PET 做為臨床追蹤 lecanemab 療效的工具，因為 CLARITY AD 試驗的 amyloid PET 是採一致的標準進行集中判讀，而臨床實務上難以這樣執行，因此可能會有解讀上的差異。

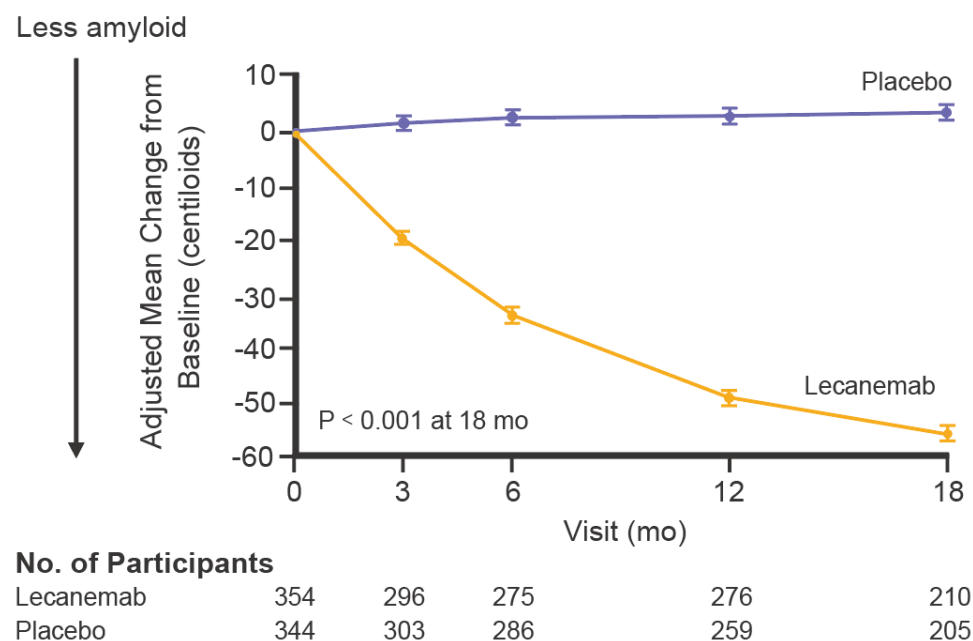


圖 7-2. Lecanemab 相較於安慰劑在 Phase 3 試驗的 amyloid PET 變化情形³³

1. US FDA. Lecanemab Label, August 2025. https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2025/761375s000lbl.pdf. 2. Japan PMDA. Lecanemab Label, June 2024. https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuDetail/ResultDataSetPDF/170033_1190408A1025_1_02 33. van Dyck CH et al. N Engl J Med 2023;388:9-21.

Lecanemab 用於 MCI 病人的長期預後模擬

根據 Phase 3 試驗結果進行的長期預後模擬，使用 lecanemab 預計可終生減少 7.5% 的 MCI 病人進展至輕度失智症（表7-1），且將平均疾病進展時間從 2.35 年延遲至 5.06 年¹⁵⁰。

表 7-1. 根據 lecanemab 在 Phase 3 試驗的療效結果所進行之 MCI 病人使用者的長期預後模擬

模型模擬結果	安慰劑組	Lecanemab 組	兩組差異
終生病情進展			
進展至輕度失智	71.4%	63.9%	-7.5%
進展至中度失智	56.5%	42.8%	-13.7%
進展至重度失智	30.0%	21.2%	-8.8%
平均進展時間 (年)			
進展至輕度失智	2.35	5.06	2.71
進展至中度失智	5.69	8.64	2.95
進展至重度失智	8.46	10.79	2.24

Lecanemab 基於療效不彰而終止治療的見解

美國 AUR⁷

- 如果病人在用藥期間出現嚴重的副作用，或進展到中度(含)以上的失智，則建議終止治療。

日本的仿單²和用藥建議⁸

- 治療期間每 6 個月應為病人和知情者實施認知功能檢查，並進行臨床症狀的評估。
- 如果這些評估的結果顯示持續用藥難以期待會有治療效果，則應終止治療。
- 若用藥期間出現嚴重副作用即應終止治療。
- 若進展到中度(含)以上的失智，目前沒有證據可判斷繼續治療是否有效。
- 若進展到中度(含)以上的失智或需入住長期照護機構，日本的健保即會停止給付用藥⁹⁷。

台灣 AUR 委員會

- 建議治療期間每一年進行認知功能評估。
- 若出現嚴重副作用或進展到中度(含)以上的失智，即應終止治療。

2. Japan PMDA. Lecanemab Label, June 2024. https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuDetail/ResultDataSetPDF/170033_1190408A1025_1_02 7. Cummings J et al. J Prev Alzheimers Dis 2023;10:362-77.

8. Japan MHLW. Lecanemab Appropriate Use Guide. December 2023. <https://www.info.pmda.go.jp/go/rmp/material/2afed20a-6b27-48f3-8edb-b720e14b8dd4>

97. Japan MHLW. Lecanemab coverage. December 2023. <https://www.mhlw.go.jp/content/12404000/001178097.pdf>

Lecanemab 基於療效顯著而持續用藥的見解

目前的建議做法：

- 美國仿單¹：已核准在完成 18 個月的療程後，病人可考慮持續使用原本給藥劑量，或轉換為維持治療，每個月以點滴靜脈輸注方式給予每公斤體重 10 mg 劑量 (10 mg/kg, Q1M) ，或是採用單劑預充填式注射器於每週皮下注射 360 mg 劑量 (360 mg, QW) 。
- 日本仿單²和用藥建議⁸：均無相關建議。
- 日本健保的給付條件⁹⁷：表示若療程結束後，經主治醫師評估後認定繼續治療會有效益者則可繼續給付。
- 台灣目前尚未核准維持治療或皮下注射劑型。

臨床實證：

在 18 個月療程後繼續用藥也持續有臨床效益⁵²，而停藥後再開始用藥對於原本有療效反應的病人也仍有效⁸⁵。

- 在目前持續進行的 Phase 3 CLARITY AD 試驗之 OLE 中，lecanemab 組在原本 18 個月的試驗療程再加上 18 個月的開放式延長療程，結果仍持續有臨床效益，且與安慰劑組的平均 CDR-SB 差異擴增到 -0.95 分⁵²。
- 在 Phase 2b 試驗的 OLE 中，受試者平均有 24 個月 (整體停藥時間範圍 9-59 個月) 的停藥時間；在此期間，Aβ 會再開始累積，但再開始 lecanemab 用藥後，即使經過相當長的停藥時間，原本在 Phase 2b 試驗有療效反應的病人也還是觀察到類澱粉蛋白被清除的效果⁸⁵。

1. US FDA. Lecanemab Label, August 2025. https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2025/761375s000lbl.pdf. 2. Japan PMDA. Lecanemab Label, June 2024.

https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuDetail/ResultDataSetPDF/170033_1190408A1025_1_02 8. Japan MHLW. Lecanemab Appropriate Use Guide. December 2023.

<https://www.info.pmda.go.jp/go/rmp/material/2afed20a-6b27-48f3-8edb-b720e14b8dd4> 52. van Dyck CH. AAIC 2024. Is There Evidence for a Continued Benefit for Long-Term Lecanemab Treatment? A Benefit/Risk Update from Long-Term Efficacy, Safety and Biomarker Data. 85. McDade E et al. Alzheimers Res Ther 2022;14:191. 97. Japan MHLW. Lecanemab coverage. December 2023. <https://www.mhlw.go.jp/content/12404000/001178097.pdf>

八、Lecanemab 之 副作用監控及 劑量調整原則

Lecanemab 在 Phase 3 試驗的不良事件

- 在 lecanemab 的 Phase 2b (NCT01767311)⁸⁴ 和 Phase 3 CLARITY AD (NCT03887455)³³ 試驗中，lecanemab 組和安慰劑組的不良事件發生率、嚴重不良事件發生率、以及死亡率均相當 (表 8-1)。
- 不過因輸注反應、ARIA-H、及 ARIA-E 的發生率在 lecanemab 組高於安慰劑組，因此用藥時應對輸注反應和 ARIA 進行監控，若有發生則應視嚴重程度進行輸注速度調整、劑量調整、或停藥，並且依臨床需求給予適當的治療^{1,2,5,7,8}。

表 8-1. Lecanemab 在 Phase 3 試驗的不良事件發生率比較³³

Phase 3 試驗 不良事件發生率	Lecanemab 組 (n = 898)	安慰劑組 (n = 897)
治療期間出現的不良事件	798 (88.9%)	735 (81.9%)
全因性死亡	6 (0.7%)	7 (0.8%)
嚴重不良事件	126 (14.0%)	101 (11.3%)
輸注反應	11 (1.2%)	0 (0.0%)
ARIA-E	7 (0.8%)	0 (0.0%)
心房顫動	6 (0.7%)	3 (0.3%)
昏厥	6 (0.7%)	1 (0.1%)
心絞痛	6 (0.7%)	0 (0.0%)
與治療相關的不良事件	401 (44.7%)	197 (22.0%)
輸注反應	237 (26.4%)	66 (7.4%)
ARIA-H	155 (17.3%)	81 (8.9%)
ARIA-E	113 (12.6%)	15 (1.7%)
頭痛	100 (11.1%)	73 (8.1%)
跌倒	93 (10.4%)	86 (9.6%)
因不良事件而須終止治療	62 (6.9%)	26 (2.9%)

1. US FDA. Lecanemab Label, August 2025. https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2025/761375s000lbl.pdf. 2. Japan PMDA. Lecanemab Label, June 2024.

https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuDetail/ResultDataSetPDF/170033_1190408A1025_1_02 5. Taiwan Food and Drug Administration. Lecanemab Label (樂意保® · 衛部菌疫輸字第001273號), March 2025.

https://mcp.fda.gov.tw/im_detail_1/%E8%A1%9B%E9%83%A8%E8%8F%8C%E7%96%AB%E8%BC%B8%E5%AD%97%E7%AC%AC001273%E8%99%9F 7. Cummings J et al. J Prev Alzheimers Dis 2023;10:362-77.

8. Japan MHLW. Lecanemab Appropriate Use Guide. December 2023. <https://www.info.pmda.go.jp/go/rmp/material/2afed20a-6b27-48f3-8edb-b720e14b8dd4>

33. van Dyck CH et al. N Engl J Med 2023;388:9-21. 84. Swanson CJ et al. Alzheimers Res Ther 2021;13:80.

Lecanemab 於真實世界的不良事件

- 根據 US FDA不良事件回報系統 (FDA Adverse Event Reporting System, FAERS) 資料庫的研究，lecanemab 於真實世界中，以頭痛、畏寒、疲勞、與 ARIA-E 為最常通報的不良事件 (表8-2)¹⁵¹。
- Lecanemab 的安全監測警訊包含頭痛、ARIA-E、及輸注反應¹⁵¹⁻¹⁵³。
- 與非嚴重不良事件相比，發生嚴重不良事件的病人有更高比例合併使用 aspirin、胃酸抑制劑、statins、抗憂鬱劑等藥物¹⁵²。

表8-2. Lecanemab 於真實世界發生的不良事件安全監測警訊¹⁵¹

FAERS 通報不良事件	通報病人數 (n=894)	通報勝算比 (ROR)
頭痛	201	11.27 (9.74 to 13.03)
畏寒	108	29.81 (24.55 to 36.21)
疲倦	97	3.40 (2.77 to 4.16)
ARIA-E	95	3905.08 (2940.9 to 5185.3)
ARIA-H	72	4104.42 (2952.0 to 5706.6)
發燒	69	5.97 (4.7 to 7.59)
輸注反應	66	21.48 (16.8 to 27.46)
暈眩	57	4.11 (3.16 to 5.35)
顫抖	39	9.44 (6.87 to 12.96)
腦出血	12	15.24 (8.63 to 26.91)
腦霧	9	5.77 (2.99 to 11.1)
憤怒	8	12.17 (6.07 to 24.4)
認知障礙	8	5.61 (2.8 to 11.24)
偏頭痛	8	2.70 (1.35 to 5.40)
胰臟癌	4	6.87 (2.57 to 18.33)

ROR, reporting odds ratio

Lecanemab 於真實世界的不良事件

- 美國諾頓神經科學研究所記憶中心於2023年進行半年回顧性觀察研究，共71名病人¹⁵⁴；其中使用 lecanemab 治療時，若發生ARIA事件，將根據 Phase 3 試驗³³及美國 AUR⁷ 建議進行臨床評估及治療處置。
- 研究顯示，在 50名完成一次以上 MRI 檢查的病人中，有 12 名 (24%) 發生 ARIA，而 44% 為 *APOE ε4* 同合子帶原者¹⁵⁴。
- 此外，有 26 名 (37%) 病人首次使用 lecanemab 後出現輸注反應¹⁵⁴。

表8-3. Lecanemab 在臨床試驗與真實世界的不良事件發生率比較

不良事件	Phase 3 試驗 ⁷²	美國單一中心 真實世界數據 ¹⁵⁴
ARIA	21.3%	24%
ARIA 根據 <i>APOE ε4</i> 帶原情形的發生率 (案例數/病人數 (%))		
非帶原者	37/278 (13.3%)	2/26 (7.6%)
帶原者	154/620 (24.8%)	10/45 (22.2%)
異合子	91/479 (19.0%)	6/36 (16.7%)
同合子	63/141 (44.7%)	4/9 (44.4%)
輸注反應	26.4%	37%
ARIA-E	12.6%	6%
ARIA-H	17.3%	10%

輸注反應的發生、預防、症狀、及處置

發生時機與嚴重程度^{33,84}

- 輸注反應多在第一次輸注藥物後發生 (Phase 2b: 88%; Phase 3: 75%)。
- 絝大多數屬於輕度到中度 (Grade 1 或 Grade 2) 程度 (Phase 2b: 90%; Phase 3: 96%)。

預防性治療

- 若在 lecanemab 輸注前給予預防性治療，如非類固醇抗發炎藥物 (nonsteroidal anti-inflammatory drugs, NSAIDs)、乙醯胺酚 (acetaminophen)、抗組織胺藥物 (antihistamines)、或醣化皮質類固醇 (glucocorticoids) 等，可減少輸注反應的發生⁷。
- 臨床試驗顯示，在首次用藥以外的後續 lecanemab 輸注之前有使用預防性治療的受試者中，Phase 2b 試驗有超過 70% 而 Phase 3 試驗有 63% 未再發生輸注反應^{33,84}。

症狀

- 輸注反應的常見症狀包含發燒、類流感症狀 (如畏寒、全身痠痛、顫抖、關節疼痛)、噁心、嘔吐、低血壓、高血壓、及血氧濃度下降等^{1,2,33,84}。

處置

- 輸注反應可能會在 lecanemab 輸注期間或輸注後數小時內發生，不過大多數情況會在 24 小時內自行緩解且僅需居家照護^{33,84}。
- 當輸注反應發生時，應視嚴重程度而調整輸注速度或中斷輸注，並給予適當的藥物治療⁷。
- 對發生輸注反應的病人，下次輸注前可考慮給予預防性治療⁷。

1. US FDA. Lecanemab Label, January 2025. https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2025/761269s005lbl.pdf

2. Japan PMDA. Lecanemab Label, June 2024. https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuDetail/ResultDataSetPDF/170033_1190408A1025_1_02

7. Cummings J et al. J Prev Alzheimers Dis 2023;10:362-77. 33. van Dyck CH et al. N Engl J Med 2023;388:9-21. 84. Swanson CJ et al. Alzheimers Res Ther 2021;13:80.

輸注反應的嚴重程度

輸注反應的嚴重程度分級標準呈現於表 8-4，這是根據美國國家癌症研究所之不良事件共同術語評估標準 (Common Terminology Criteria for Adverse Events, CTCAE) 第 5.0 版¹⁵⁵所制定，也是美國 AUR 所採用的標準⁷。

表 8-4. 輸注反應的嚴重程度分級

嚴重程度	主要特徵說明
Grade 1	輕度而短暫的反應；不需調整或中斷輸注過程；不需進行額外介入。
Grade 2	應中斷輸注，不過給予症狀治療 (如抗組織胺藥物、NSAIDs、麻醉藥物、靜脈輸注) 即可緩解；預防性治療藥物指示使用期間 ≤24 小時。
Grade 3	持久 (即對於症狀治療和/或短暫中斷輸注並未迅速反應)；症狀初步改善後再復發；需住院處理相關併發症。
Grade 4	恐危及性命；需緊急介入。
Grade 5	死亡。

7. Cummings J et al. J Prev Alzheimers Dis 2023;10:362-77. 155. US National Cancer Institute. Common Terminology Criteria for Adverse Events (CTCAE) v5.0, November 2017.
https://ctep.cancer.gov/protocoldevelopment/electronic_applications/ctc.htm#ctc_60.

輸注反應的治療建議

- 面對不同程度和情況的輸注反應，美國 AUR 建議的治療方式呈現於表 8-5⁷。
- 儘管 lecanemab 在臨床試驗中的嚴重輸注反應發生率極低，但美國 AUR 仍建議輸注場所應備支氣管擴張劑 (bronchodilators)、氧氣、及腎上腺素 (epinephrine) 以因應不時之需⁷。

表 8-5. 不同類型的輸注反應之臨床治療建議

臨床情境	治療建議
Grade 1 或 Grade 2 皮膚過敏反應	可考慮給予 diphenhydramine 或外用類固醇乳膏。
Grade 2 輸注反應	暫停輸注，較輕度的情況可用 diphenhydramine 或 acetaminophen 進行治療並每 4-6 小時重複投藥至症狀完全緩解，而有顯著的症狀則可給予口服 dexamethasone (給予 0.75 mg/day 劑量共 2-3 天) 或口服 methylprednisolone (每日給予兩次各 80 mg 劑量共 2-3 天)。
Grade 3 以上輸注反應	終止輸注，並依症狀給予適當治療。
曾發生輸注反應後之預防性治療	在下次輸注前至少 30 分鐘給予口服 diphenhydramine 25-50 mg 和口服 acetaminophen 650-1,000 mg，而若前述兩種藥物無效則可考慮於輸注前 6 小時給予低劑量口服 dexamethasone (0.75 mg) 或口服 methylprednisolone (80 mg)，如果有高血壓則可加上降血壓藥物。預防性治療應持續至病人在 2-4 次輸注後均未出現輸注反應的症狀。
在接受預防性治療下仍發生輸注反應	給予口服 diphenhydramine 25-50 mg 和口服 acetaminophen 650-1,000 mg，並每 4-6 小時重複投藥至症狀完全緩解。

ARIA 的發生及症狀

發生時機與嚴重程度

- ARIA 多在 lecanemab 治療的前 3 個月發生 (Phase 2b: 60%; Phase 3: 71%)^{33,84}。
- 絝大多數屬輕度到中度程度^{33,84}。
- ARIA-E
 - Phase 2b 試驗有 89% 屬於輕度到中度程度，且全數於 4-12 週內緩解⁸⁴。
 - Phase 3 試驗則有 91% 屬於輕度到中度程度，更有 78% 無任何症狀，而有 81% 在發現後 4 個月內即緩解³³。
 - Phase 3 試驗的 OLE 中則有 88.5% 屬於輕度到中度程度，更有 96.7% 無任何症狀，而有 81% 在發現後 4 個月內即緩解⁷²。
- ARIA-H
 - 在 Phase 2b 試驗中全數無症狀⁸⁴。
 - 在 Phase 3 試驗的 OLE 中則有 90.9% 無症狀⁷²。
 - 值得注意的是，AD 病人有可能自發產生 ARIA-H，不全然是藥物治療所引發⁷。

症狀

- 有症狀的 ARIA 主要會有暈眩、頭痛、混亂、視覺變化、噁心、步態問題、或局部神經學症狀 (focal neurological deficits) 等表現^{33,84}。

Lecanemab 使用前與使用期間之 MRI 檢查

- 有鑑於極少數的嚴重 ARIA 可能會有發作或癲癇重積狀態 (status epilepticus) 並需要住院觀察和治療，且用藥前的 MRI 結果若有微出血現象則會增加 ARIA 的風險^{1,2,33,84}，因此：
 - 在 lecanemab 開始用藥前，應取得一年內的 MRI 影像進行評估 (T0；第 0 週，W0)^{1,2}。
 - 並於第 5 次 (T5；W10)、第 7 次 (T7；W14)、和第 14 次 (T14；W28) 輸注前進行 MRI 檢查 (圖 8-1)^{1,2}。
 - Lecanemab 的美國 AUR 建議於第 26 次輸注前 (即用藥第 52 週) 額外再進行一次 MRI 檢查，尤其是帶原 *APOE ε4* 或過去 MRI 影像有發現 ARIA 的病人⁷。
- 由於 *APOE ε4* 帶原者 (尤其是同合子帶原者) 在 lecanemab 的臨床試驗中有相對較高的 ARIA 風險，因此美國仿單¹和 AUR⁷ 建議在開始用藥前先進行 *APOE* 基因型檢查，並針對 *APOE ε4* 帶原者多加留意。



圖 8-1. MRI 的監控時程建議^{1,2,7}

1. US FDA. Lecanemab Label, January 2025. https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2025/761269s005lbl.pdf

2. Japan PMDA. Lecanemab Label, June 2024. https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuDetail/ResultDataSetPDF/170033_1190408A1025_1_02

7. Cummings J et al. J Prev Alzheimers Dis 2023;10:362-77. 33. van Dyck CH et al. N Engl J Med 2023;388:9-21. 84. Swanson CJ et al. Alzheimers Res Ther 2021;13:80.

表8-6. ARIA 的嚴重程度分級

台灣仿單⁵所提供的 ARIA 放射影像嚴重程度分級如表 8-6：

表 8-6. ARIA 的放射影像嚴重程度分級標準

ARIA類型	放射影像嚴重程度分級		
	輕度	中度	重度
ARIA-E	FLAIR 高訊號侷限於腦溝和/或皮質/皮質下白質的一個位置，小於 5 cm	單個最大尺寸的 FLAIR 高訊號為 5 至 10 cm，或涉及部位不止 1 個，每個測量值均 <10 cm	FLAIR 高訊號 >10 cm，伴有腦迴腫脹和腦溝消失。可能會出現一個或多個單獨/獨立的涉及部位。
ARIA-H 微出血	≤4 次新的微出血事件	5-9 次新的微出血事件	10 次以上新的微出血事件
ARIA-H 表層鐵質沉積	1 個表層鐵質沉積病灶區	2 個表層鐵質沉積病灶區	> 2 個表層鐵質沉積病灶區

5. Taiwan Food and Drug Administration. Lecanemab Label (樂意保® · 衛部菌疫輸字第001273號), March 2025.

https://mcp.fda.gov.tw/im_detail_1/%E8%A1%9B%E9%83%A8%E8%8F%8C%E7%96%AB%E8%BC%B8%E5%AD%97%E7%AC%AC001273%E8%99%9F

發生 ARIA 後的用藥調整

➤ 根據台灣仿單⁵，ARIA 依不同嚴重程度的劑量調整建議如表 8-7。

- 若只是輕至中度 ARIA (無論是 ARIA-E 或 ARIA-H) 且臨床上無症狀，美國 AUR 建議只需每月追蹤一次 MRI⁷，密切觀察是否有加重；而日本仿單建議每1-2月考慮追蹤一次MRI²。
- 若有臨床症狀，則先停止注射，美國 AUR⁷ 建議每個月追蹤一次 MRI，待 ARIA 消失或穩定後，若病人想繼續接受治療，則可繼續注射；而美國仿單¹、日本仿單²則建議發現後 2-4 個月應進行 MRI 以確認是否緩解，若未緩解則須持續以 MRI 追蹤。
- 症狀嚴重者可考慮用糖化皮質類固醇治療 (methylprednisolone 1 g/day 並給藥 5 天，之後可用口服類固醇，並逐漸減藥)⁷。

表 8-7. Lecanemab 依 ARIA 嚴重程度分級的用藥調整建議

臨床症狀嚴重度 ^a		MRI 上 ARIA-E 的嚴重度			MRI 上 ARIA-H 的嚴重度		
		輕度	中度	重度	輕度	中度	重度
無症狀		可繼續給藥	暫停給藥 ^b	暫停給藥 ^b	可繼續給藥	暫停給藥 ^c	暫停給藥 ^d
有症狀	輕度	可根據臨床判斷 繼續給藥	暫停給藥 ^b	暫停給藥 ^b	暫停給藥 ^c	暫停給藥 ^c	暫停給藥 ^d
	中度	暫停給藥 ^b	暫停給藥 ^b	暫停給藥 ^b			
	重度	暫停給藥 ^b	暫停給藥 ^b	暫停給藥 ^b			

a. 輕度：發覺不適，但不影響正常的日常活動；中度：不適足以減少或影響正常的日常活動；嚴重：失能，無法工作或進行正常的日常活動。

b. 暫停給藥，直至 MRI 顯示放射影像異常緩解，且症狀(如果有)消失；考慮在初次確認後 2 至 4 個月進行一次 MRI 追蹤，以評估異常是否緩解。應根據臨床判斷恢復用藥。

c. 暫停給藥，直至 MRI 顯示放射影像穩定，且症狀(如果有)緩解；應根據臨床判斷恢復用藥；考慮在初次確認後 2 至 4 個月進行一次 MRI 追蹤，以評估病情是否穩定。

d. 暫停給藥，直至 MRI 顯示放射影像穩定，且症狀(如果有)緩解；根據臨床判斷考慮是否繼續治療或永久停用 lecanemab。

1. US FDA. Lecanemab Label, August 2025. https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2025/761375s000lbl.pdf. 2. Japan PMDA. Lecanemab Label, June 2024.

https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuDetail/ResultDataSetPDF/170033_1190408A1025_1_02 5. Taiwan Food and Drug Administration. Lecanemab Label (樂意保® · 衛部菌疫輸字第001273號), March 2025.

https://mcp.fda.gov.tw/im_detail_1/%E8%A1%9B%E9%83%A8%E8%8F%8C%E7%96%AB%E8%BC%B8%E5%AD%97%E7%AC%AC001273%E8%99%9F 7. Cummings J et al. J Prev Alzheimers Dis 2023;10:362-77.

ARIA 臨床處置流程

- 根據 lecanemab 的台灣仿單⁵所繪製，並參考美國仿單¹和 AUR⁷ 與日本仿單²和用藥建議⁸的 ARIA 臨床處置流程如圖 8-2。
- 其中建議有四種情況下應立即暫停 lecanemab 的治療，待緩解後評估是否繼續治療：
 - 任何腦部大出血 (出血範圍直徑超過 1 cm)。
 - 治療開始後出現大於 10 個微出血點。
 - 出現兩次以上的 ARIA-E。
 - 發生 ARIA 合併嚴重臨床症狀等。

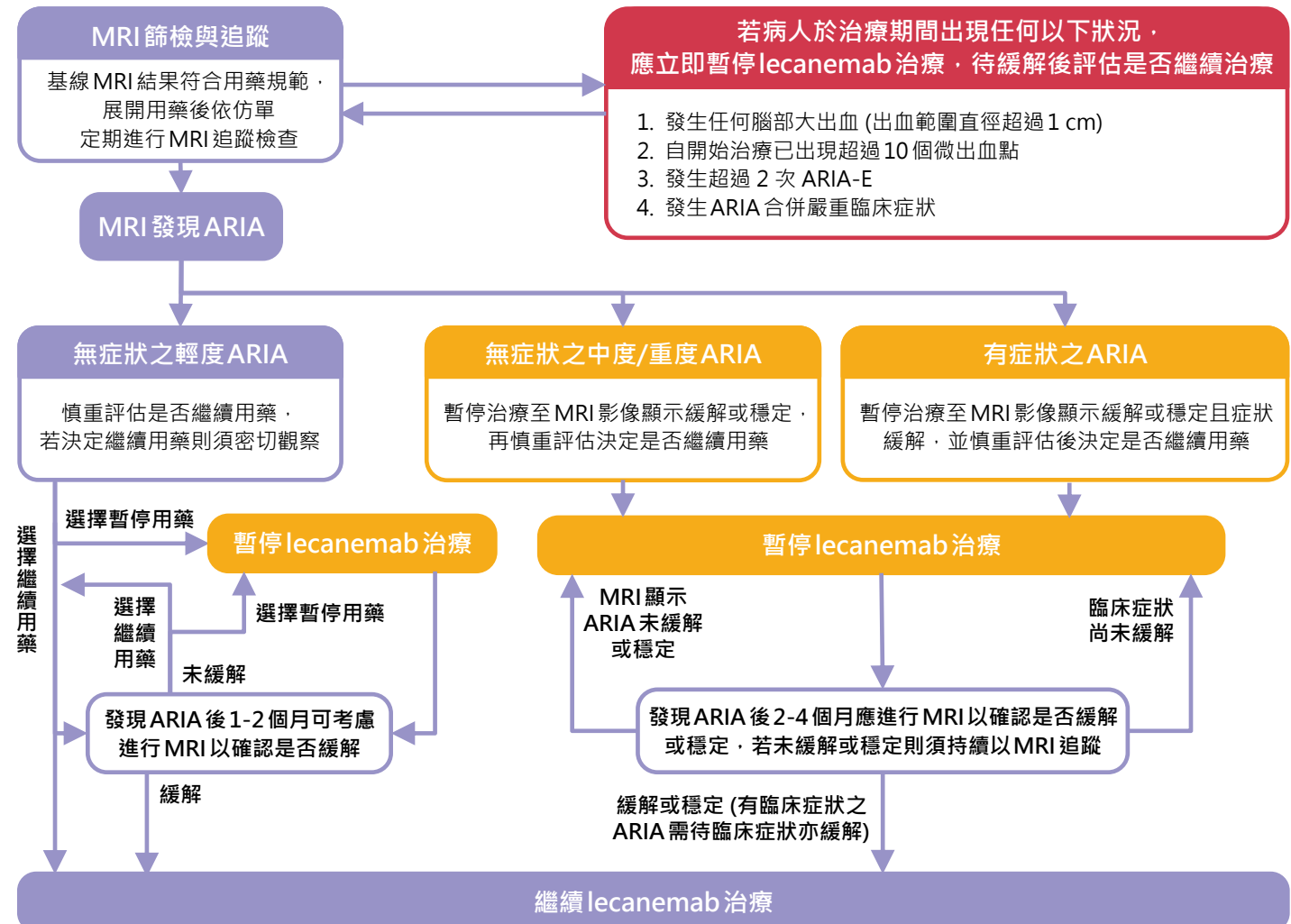


圖 8-2. ARIA 的臨床處置流程

1. US FDA. Lecanemab Label, August 2025. https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2025/761375s000lbl.pdf. 2. Japan PMDA. Lecanemab Label, June 2024.

https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuDetail/ResultDataSetPDF/170033_1190408A1025_1_02 5. Taiwan Food and Drug Administration. Lecanemab Label (樂意保® · 衛部菌疫輸字第001273號), March 2025.

https://mcp.fda.gov.tw/im_detail_1/%E8%A1%9B%E9%83%A8%E8%8F%8C%E7%96%AB%E8%BC%B8%E5%AD%97%E7%AC%AC001273%E8%99%9F 7. Cummings J et al. J Prev Alzheimers Dis 2023;10:362-77.

8. Japan MHLW. Lecanemab Appropriate Use Guide. December 2023. <https://www.info.pmda.go.jp/go/rmp/material/2afed20a-6b27-48f3-8edb-b720e14b8dd4>

九、臨床實務流程建議、 衛教對話、及總結

Lecanemab 治療的臨床實務流程建議

以下整理 lecanemab 在臨床治療上可能會遇到的關鍵實務問題，以最新實證和國際專家見解為依據提供臨床作法的參考：

關鍵實務問題	臨床作法參考
關於 Lecanemab 的藥物特性	
Lecanemab 核准的適應症是什麼？	治療阿茲海默症引起的輕度認知障礙和輕度阿茲海默症(早期阿茲海默症)的病人，上述病人須與臨床試驗中所開始治療的族群相符，且限於帶有載脂蛋白 E ε4 對位基因異型合子者 (<i>APOE ε4 heterozygous</i>) 或未帶有載脂蛋白 E ε4 基因者 (non-carrier) ⁵ 。 (詳見第1章、第5-7章、附錄二)
Lecanemab 的藥效作用是什麼？	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Lecanemab 具有雙重作用，能夠與人類腦組織中的 Aβ 原纖絲結合且促進 Aβ 斑塊的清除，進而緩和認知功能衰退速度以及因 Aβ 沉積所造成的 AD 痘情進展³³。 ➤ 不過臨床試驗顯示 lecanemab 並無法逆轉認知功能的衰退，僅能緩和衰退速度和病情進展³³。 (詳見第5章)
Lecanemab 在完成 18 個月療程的療效與目前標準治療相比如何？	<ul style="list-style-type: none"> ➤ 臨床試驗顯示完成 18 個月的 lecanemab 治療後，對於認知功能衰退速度有明顯優於安慰劑的緩和效果，且有三分之二的使用者達到 Aβ 斑塊完全清除的效果³³。 ➤ 目前的標準治療無法對於 MCI 或輕度失智改變病程，只能改善症狀。 (詳見第7章)
Lecanemab 與其他類澱粉單株抗體有什麼不同？	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Lecanemab 主要鎖定人類腦組織中的 Aβ 原纖絲進行結合，這與其他類澱粉蛋白單株抗體鎖定的型態和位點有所差異⁵¹。 ➤ 目前有初步研究顯示 lecanemab 對於來自 CAA 的 Aβ 纖絲之結合力低於其他類澱粉單株抗體⁶¹，這也許會有助於減少治療相關副作用。 (詳見第3-1章)

5. Taiwan Food and Drug Administration. Lecanemab Label (樂意保® · 衛部菌疫輸字第001273號), March 2025. https://mcp.fda.gov.tw/im_detail_1/%E8%A1%9B%E9%83%A8%E8%8F%8C%E7%96%AB%E8%BC%B8%E5%AD%97%E7%AC%AC001273%E8%99%9F

33. van Dyck CH et al. N Engl J Med 2023;388:9-21. 51. Song C et al. Transl Neurodegener 2022;11:18. 61. Soderberg L et al. Sci Rep 2024;14:10868.

Lecanemab 治療的臨床實務流程建議

關鍵實務問題	臨床作法參考
關於 Lecanemab 適用性的確認	
Lecanemab 用藥前需確認患有 AD 相關之 MCI 或輕度失智，因而須進行 amyloid PET 檢查；若病人已有相關檢查結果，多久之內的 amyloid PET 可用於評估？	<ul style="list-style-type: none"> ➤ 由美國 AA 與核子醫學學會 (Society for Nuclear Medicine) 組成的工作小組所發表之 amyloid PET 適當使用建議認為¹⁵⁶，amyloid PET 適用於有認知功能障礙或其他與 AD 相關之臨床症狀者的診斷確認，對於認知功能正常者並不適用。 ➤ 因此若病人先前有認知功能障礙的表現及 amyloid PET 陽性結果，且現在仍處於 MCI 或輕度失智階段，也許可參考先前的結果做為 lecanemab 適用性的評估參考。 ➤ 不過若先前有 amyloid PET 陰性結果，而後來才出現認知功能障礙的表現，則應再次進行 amyloid PET 以確認是否為 AD 所致，及是否符合 lecanemab 的用藥條件。 (詳見第 6 章)
使用抗血小板藥物的病人能否以 lecanemab 進行治療？	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Lecanemab 的 Phase 3 CLARITY AD 試驗允許併用抗血小板藥物，且試驗結果次分析也顯示併用抗血小板藥物者發生 ARIA-E、微出血、或腦部皮質表面血鐵質沉積的比率低於只有接受 lecanemab 治療者^{33,72}。 ➤ 因此美國 AUR 認為可允許併用標準劑量之 aspirin 或抗血小板藥物，惟仍須留意 APOE ε4 帶原情形和其他 ARIA 風險因子⁷。 ➤ 台灣 AUR 委員會也認為可允許併用標準劑量之 aspirin 或抗血小板藥物。 (詳見第 6-7 章)

Lecanemab 治療的臨床實務流程建議

關鍵實務問題	臨床作法參考
關於 Lecanemab 適用性的確認 (續)	
使用抗凝血藥物的病人能否以 lecanemab 進行治療？	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Lecanemab 的 Phase 3 CLARITY AD 試驗允許併用抗凝血藥物，其中試驗結果次分析顯示併用抗凝血劑或 tPA 者，大出血發生率高於只使用 lecanemab 者 (併用者：2/83, 2.4%；未併用者：4/815, 0.5%)，但案例發生數太少而難以客觀比較¹⁴⁰。 <ul style="list-style-type: none"> ▪ 試驗主持人也認為患有CAA者在未使用類澱粉蛋白單株抗體的情況下，併用抗凝血劑或 tPA 也會有較高的大出血風險¹³⁸，目前難以確認出血風險主要由CAA所驅動，抑或是類澱粉蛋白單株抗體也會有所影響。 ➤ 美國 AUR 不建議使用抗凝血治療者接受 lecanemab 治療⁷。 ➤ 日本的用藥建議⁸目前未限制抗凝血劑的使用，僅提醒醫師須留意併用可能造成出血副作用增加的風險，並要求用藥前應檢測血壓並於治療期間有效控制血壓，因實證顯示改善高血壓(以降至收縮壓 120 mmHg/舒張壓 80 mg 以下為目標)是降低CAA引起之腦出血風險的重要措施^{137,141}。 ➤ 台灣 AUR 委員會則認為對於有高出血風險或需要使用抗凝血劑者，需由醫師評估並和病人及其家屬和主要照顧者透過討論決定是否接受治療。 (詳見第 6-7 章)

7. Cummings J et al. J Prev Alzheimers Dis 2023;10:362-77. 8. Japan MHLW. Lecanemab Appropriate Use Guide. December 2023. <https://www.info.pmda.go.jp/go/rmp/material/2afed20a-6b27-48f3-8edb-b720e14b8dd4>

137. Henricks LM et al. Cancer Treat Rev 2015;41:859-67. 138. Bilodeau PA et al. J Clin Med 2024;13:1245. 140. Sabbagh M & van Dyck CH. N Engl J Med 2023;388:480. 141. Jäkel L et al. Alzheimers Dement 2022;18:10-28.

Lecanemab 治療的臨床實務流程建議

關鍵實務問題	臨床作法參考
關於 Lecanemab 的用藥與療效追蹤	
Lecanemab 如何進行給藥？	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Lecanemab 的用藥方式為每兩週給予每公斤體重 10 mg 劑量 (10 mg/kg, Q2W) · 並採點滴靜脈輸注 (輸注時間約 1 小時) 方式給藥⁵。 ➤ 目前有臨床研究在探討以皮下注射方式給藥的 lecanemab 劑型之療效和安全性¹⁴⁸ · US FDA 也已核准供皮下注射之單劑預充填式注射器作為維持治療¹ · 但台灣尚未核准。 (詳見第 7 章)
治療期間可用什麼方式和頻率做為評估效果的指標？	<ul style="list-style-type: none"> ➤ 台灣 AUR 委員會建議 · lecanemab 治療期間可每 12 個月進行認知功能評估。 ➤ 日本的仿單²和用藥建議⁸則規定治療期間每 6 個月應為病人和知情者實施認知功能檢查並進行臨床症狀評估。 ➤ 美國 AUR⁷ 則不建議臨床上透過 amyloid PET 、 CDR-SB 等工具追蹤 lecanemab 的療效以做為繼續治療的依據 · 因為認為相較 Aβ 沉積的清除或 CDR-SB 分數的變化 · 更重要的參考指標是病人或知情者有感受到生活功能退化或病情進展的緩和 · 或病人或主要照顧者的生活品質得以維持。 (詳見第 7 章)

1. US FDA. Lecanemab Label, August 2025. https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2025/761375s000lbl.pdf.

5. Taiwan Food and Drug Administration. Lecanemab Label (樂意保® · 衛部菌疫輸字第001273號), March 2025.

https://mcp.fda.gov.tw/im_detail_1/%E8%A1%9B%E9%83%A8%E8%8F%8C%E7%96%AB%E8%BC%B8%E5%AD%97%E7%AC%AC001273%E8%99%9F 2. Japan PMDA. Lecanemab Label, June 2024.

https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuDetail/ResultDataSetPDF/170033_1190408A1025_1_02 7. Cummings J et al. J Prev Alzheimers Dis 2023;10:362-77. 8. Japan MHLW. Lecanemab Appropriate Use Guide. December 2023.

<https://www.info.pmda.go.jp/go/rmp/material/2afed20a-6b27-48f3-8edb-b720e14b8dd4> 148. Hayato S et al. Alzheimers Dement 2022;18(S10):e069429.

Lecanemab 治療的臨床實務流程建議

關鍵實務問題	臨床作法參考
關於 Lecanemab 的用藥與療效追蹤 (續)	
若療效有限，停藥標準為何？	<ul style="list-style-type: none"> ➤ 美國的仿單¹和AUR⁷、日本的仿單²和用藥建議⁸、以及台灣AUR委員會均認定病人對於 lecanemab 有嚴重副作用即應終止治療； ➤ 而美國 AUR⁷以及台灣 AUR 委員會也建議如果病人進展至中度(含)以上的失智即應終止治療。 ➤ 日本的仿單²和用藥建議⁸則認為若進展到中度(含)以上的失智，目前無證據可判斷繼續治療是否有效，但沒有規定必須終止治療；不過一旦進展到中度(含)以上的失智或需入住長期照護機構，日本健保就會終止給付。 (詳見第 7 章)
若效果符合預期，是否在 18 個月後就應該要停藥？	<ul style="list-style-type: none"> ➤ 從臨床實證來看，在目前持續進行的 Phase 3 CLARITY AD 試驗之 OLE 中，lecanemab 組在 18 個月的試驗療程再加上 18 個月的開放式延長療程，結果仍持續有臨床效益，且已擴增到 -0.95⁵²。 ➤ US FDA 已核准在完成 18 個月的療程後，病人可考慮轉換為每個月給予每公斤體重 10 mg 劑量 (10 mg/kg, Q1M)，採用點滴靜脈輸注方式給予維持治療 (maintenance dosing)，亦可持續使用原本給藥劑量¹；台灣目前尚未核准 lecanemab 的維持治療¹。 (詳見第 7 章)
Amyloid PET 陰性的 cutoff point 為何？	<ul style="list-style-type: none"> ➤ 目前臨床實證顯示 centiloid (CL) < 12 是與解剖學結果吻合之 amyloid PET 陰性標準^{127,128}。 (詳見第 6-4 章)

1. United States Food and Drug Administration. Lecanemab Label, August 2025. https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2025/761375s000lbl.pdf. 2. Japan PMDA. Lecanemab Label, June 2024.

https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuDetail/ResultDataSetPDF/170033_1190408A1025_1_02 7. Cummings J et al. J Prev Alzheimers Dis 2023;10:362-77.

8. Japan MHLW. Lecanemab Appropriate Use Guide. December 2023. <https://www.info.pmda.go.jp/go/rmp/material/2afed20a-6b27-48f3-8edb-b720e14b8dd4> 52. van Dyck CH. AAIC 2024. Is There Evidence for a Continued Benefit for Long-Term Lecanemab Treatment? A Benefit/Risk Update from Long-Term Efficacy, Safety and Biomarker Data. 127. Klunk WE et al. Alzheimers Dement 2015;11:1-15. 128. Salvado G et al. Alzheimers Res Ther 2019;11:27.

Lecanemab 治療的臨床實務流程建議

關鍵實務問題	臨床作法參考
關於 Lecanemab 的用藥與療效追蹤 (續)	
能否用血漿生物標記檢測替代 amyloid PET 檢測得到陰性結果？	<ul style="list-style-type: none"> ➤ 目前血漿生物標記檢測與 amyloid PET 的結果在不同程度的 Aβ 沉積都有一些臨床研究證實具有相關性^{119,132}，但對於陰性結果尚無經過確效的明確標準可供參考。 (詳見第 6-4 章)
Amyloid PET 若顯示 Aβ 沉積清除乾淨，如果因而停藥則多久之後應再進行檢查，以確認是否需要重啟治療？	<ul style="list-style-type: none"> ➤ US FDA 已核准在完成 18 個月的療程後，病人可考慮持續使用原本給藥劑量，或轉換為維持治療，每個月以點滴靜脈輸注方式給予每公斤體重 10 mg 劑量 (10 mg/kg, Q1M)，或是採用單劑預充填式注射器於每週皮下注射 360 mg 劑量 (360 mg, QW)¹；台灣目前尚未核准 lecanemab 的維持治療或皮下注射劑型。 ➤ 每個月給予每公斤體重 10 mg 劑量 (10 mg/kg, Q1M) 的點滴靜脈輸注方式或是每週 360 mg 劑量以自助注射器皮下注射的方式進行維持治療 (maintenance dosing)，亦可持續使用原本給藥劑量¹；台灣目前尚未核准 lecanemab 的維持治療¹。 ➤ Lecanemab 的美國 AUR⁷與日本仿單²和用藥建議⁸均無相關建議，僅日本健保的給付條件表示若療程結束後，經過主治醫師評估後認定繼續治療會有效益者則可繼續給付⁹⁷。 ➤ 在 Phase 2b 試驗後的 OLE 中⁸⁵，受試者平均有 24 個月 (整體停藥時間範圍 9-59 個月) 的停藥時間；在此期間，Aβ 會再開始累積，但再開始 lecanemab 用藥後，即使經過相當長的停藥時間，原本在 Phase 2b 試驗有療效反應的病人也還是觀察到類澱粉蛋白被清除的效果。這些結果顯示停藥後再開始用藥對於原本有療效反應的病人也仍可觀察到效益⁸⁵。 (詳見第 7 章)

1. US FDA. Lecanemab Label, August 2025. https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2025/761375s000lbl.pdf. 2. Japan PMDA. Lecanemab Label, June 2024.

https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuDetail/ResultDataSetPDF/170033_1190408A1025_1_02 7. Cummings J et al. J Prev Alzheimers Dis 2023;10:362-77. 8. Japan MHLW. Lecanemab Appropriate Use Guide. December 2023.

<https://www.info.pmda.go.jp/go/rmp/material/2afed20a-6b27-48f3-8edb-b720e14b8dd4> 85. McDade E et al. Alzheimers Res Ther 2022;14:191. 119. Angioni D et al. J Prev Alzheimers Dis 2022;9:569-79. 132. Cheng YW et al. J Formos Med Assoc 2024;123:1210-7. 97. Japan MHLW. Lecanemab coverage, December 2023. <https://www.mhlw.go.jp/content/12404000/001178097.pdf>

Lecanemab 治療的臨床實務流程建議

關鍵實務問題	臨床作法參考
關於 Lecanemab 的安全性	
Lecanemab 有哪些副作用？	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Lecanemab的主要副作用為輸注反應和ARIA，在臨床試驗中多屬於輕度的嚴重程度^{33,84}； ➤ 但為將副作用的風險和影響降到最低，因此在 lecanemab 開始用藥前，應取得一年內的MRI影像進行評估，並且於第5次、第7次、和第14次輸注前進行MRI檢查以了解腦部狀況。 (詳見第8章)
Lecanemab 的 MRI 檢測頻率，是否可依照 APOE 基因型彈性調整？	<ul style="list-style-type: none"> ➤ 目前 lecanemab 治療期間的 MRI 檢測頻率是根據美國¹和日本²核准之仿單所設定，而影響 ARIA 發生風險不僅只有 APOE 基因型，因此不建議單依 APOE 基因型彈性調整檢測頻率，尚需更多臨床實證以評估是否有調整空間。 (詳見第8-2章)
Lecanemab 若於治療期間因副作用必須中斷治療，是否能恢復用藥？	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Lecanemab 的台灣仿單⁵針對 ARIA 副作用提供中斷治療的建議 (表 8-7)，也建議如果病人在用藥期間期間出現直徑大於1釐米 (cm) 的腦出血，應暫停給藥，直至MRI顯示放射影像穩定且症狀 (如果有) 緩解。台灣仿單⁵也建議根據臨床判斷考慮是在放射影像穩定和症狀緩解後繼續治療，還是永久停用 lecanemab。 ➤ 目前 lecanemab 的美國仿單¹和 AUR⁷與日本仿單²和用藥建議⁸均有建議發生副作用而停藥後，經慎重的臨床評估後可考慮重啟治療；惟若發生嚴重副作用則應終止治療。 ➤ 而美國 AUR⁷也認為發生任何腦部大出血 (出血範圍直徑超過 10 mm)、治療開始後出現大於 10 個微出血點、出現兩次以上的 ARIA-E、或發生 ARIA 合併嚴重臨床症狀等，也應立即終止治療。 (詳見第8章)

1. US FDA. Lecanemab Label, August 2025. https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2025/761375s000lbl.pdf. 2. Japan PMDA. Lecanemab Label, June 2024.

https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuDetail/ResultDataSetPDF/170033_1190408A1025_1_02 7. Cummings J et al. J Prev Alzheimers Dis 2023;10:362-77. 8. Japan MHLW. Lecanemab Appropriate Use Guide. December 2023.

<https://www.info.pmda.go.jp/go/rmp/material/2afed20a-6b27-48f3-8edb-b720e14b8dd4> 33. van Dyck CH et al. N Engl J Med 2023;388:9-21. 84. Swanson CJ et al. Alzheimers Res Ther 2021;13:80.

Lecanemab 治療的臨床實務流程建議

關鍵實務問題	臨床作法參考
關於 Lecanemab 的安全性 (續)	
Lecanemab 治療期間是否可接受 tPA 治療？	<ul style="list-style-type: none"> ➤ 對於 lecanemab 治療期間若因緊急情況而須使用血栓溶解劑 (如 tPA、rT-PA)，美國哈佛醫學院的專家認為或許可採動脈內血栓移除治療 (endovascular thrombectomy, EVT) · 或是先以 MRI 確認病人沒有 ARIA 再給予 tPA¹³⁷。 ➤ 亦有建議在展開 lecanemab 治療前，應先與病人溝通發生緊急情況時所希望的處置¹⁴²。 ➤ 日本仿單²未禁止 rT-PA 等血栓溶解劑的併用，僅提醒醫師須留意併用可能造成腦出血增加的風險。 ➤ 台灣 AUR 委員會認為 tPA 使用前應充分告知有腦出血副作用之極大風險，以此保留臨床突發狀況的因應空間。 <p style="text-align: right;">(詳見第 6-7 章)</p>

2. Japan PMDA. Lecanemab Label, June 2024. https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuDetail/ResultDataSetPDF/170033_1190408A1025_1_02

137. Henricks LM et al. Cancer Treat Rev 2015;41:859-67. 142. Kozberg MG et al. Int J Stroke 2021;16:356-69.

衛教對話的臨床目標

- 衛教對話目的是為了讓符合 lecanemab 之適用條件的病人及其家屬和主要照顧者，能夠充分了解用藥條件、治療過程須配合的事項、以及治療的風險和效益，並且能做好對療效的期待管理，以免因為認知上的落差而引發日後糾紛。
- 尤其是 lecanemab 可能會有病人自費用藥的可能性，因此讓病人與其家屬及主要照顧者參與決策並依自身狀況做出決定很重要。
- 衛教對話內容可參考表 6-11，用藥前也建議依主管機關和所屬醫療院所的規範，取得病人與其家屬及主要照顧者的知情同意和答應配合後，再展開 lecanemab 治療^{7,144,146,147}。

總結

Lecanemab的完全核准為AD治療開啟了新的契機，
但也帶給醫師、病人、家屬、和照顧者許多新的挑戰，
必須共同面對和克服方能帶給病人最大的效益。

醫療院所對於評估病人是否適用治療也需要建立完善的機制，
以確保有機會受惠的病人能順利展開治療並減少副作用的發生^{157,158}。

而隨著用藥經驗增加和臨床實證累積，
本AUR手冊也會持續進行更新，
提供臨床醫師在實務上可參考之最新臨床資訊和專家見解。

附錄

附錄一、AD 引起的 MCI 和失智症診斷標準

附錄一、2011 年 NIA-AA 發表之 AD 引起的 MCI 和失智症診斷標準^{116,117}

病症	定義
AD引起之 MCI (有中等的可能性)	<ul style="list-style-type: none"> 病人、知情者、或醫師對於認知功能有疑慮。 在記憶、執行功能、注意力、語言、或視覺空間技能等一項或多項認知功能領域出現可客觀認定之障礙。 日常生活活動大致完好。 無失智症。 AD相關之生物標記檢測呈現陽性。
失智症	<ul style="list-style-type: none"> 在記憶、執行功能、視覺空間功能、語言、或行為等至少兩項領域出現認知功能或行為障礙。 經由(1)病人和知情者的病史追蹤及(2)客觀認知評估偵測和診斷有認知功能障礙。 症狀會影響工作能力和進行日常活動的能力。 生活功能相較以往下降。 症狀並非由譫妄或重大精神疾病所致。
可能的 AD 相關失智症，並有證據顯示出現 AD 相關病生理過程	<ul style="list-style-type: none"> 符合失智症的定義。 透過回報或觀察得知有認知功能惡化的病史。 針對以下兩類症候群：(1)失憶表現，或是(2)與類澱粉蛋白檢測陽性相關之非失憶表現，進行病史評估和檢查即可發現明顯而重大的認知功能缺陷。 AD相關之生物標記檢測呈現陽性。
認知功能障礙的嚴重程度	<ul style="list-style-type: none"> 採用 MMSE 22-30 分定義 MCI 和輕度失智。

116. Albert MS et al. Alzheimers Dement 2011;7:270-9. 117. McKhann GM et al. Alzheimers Dement 2011;7:263-9.

附錄二、台灣 AUR 與 lecanemab 上市各國的 AUR 比較

	台灣 AUR (2025)	美國 AUR (2023) ⁷	日本 AUR (2023) ⁸	韓國 AUR (2024) ¹³⁵	法國 AUR (2025) ¹³⁶
核准適應症	治療 AD 引起的 MCI 和輕度 AD (早期 AD) 的病人，上述病人須與臨床試驗中所開始治療的族群相符，且限於帶有 <i>APOE ε4</i> 對位基因異型合子者或未帶有 <i>APOE ε4</i> 基因者 ⁵ 。	治療 AD。MCI 或輕度失智階段的 AD 病人方能用藥，此即臨床試驗中開始用藥的病人族群 ¹ 。	緩和 AD 引起之 MCI 或輕度失智的病情進展 ² 。	治療患有 AD 引起之 MCI 或輕度失智的成年病人。	治療經臨床診斷有 AD 引起之 MCI 或輕度失智 (早期 AD) 的成年病人，且需為未帶有 <i>APOE ε4</i> 基因或帶有 <i>APOE ε4</i> 對位基因異型合子者，並確認有類澱粉蛋白病變 ⁴ 。
禁忌症 註：所有用藥者都必須能進行 MRI 檢查	對 lecanemab 或 LEQEMBI 任何賦形劑產生嚴重過敏的病人 ⁵ 。	對 lecanemab-irmb 或任何賦形劑產生嚴重過敏的病人 ¹ 。	對藥物或賦形劑產生嚴重過敏者；患有血管源性腦水腫者；用藥前經 MRI 顯示有 5 個以上的 CMB 或有表面血鐵素沉積、或有超過 1 cm 的腦出血者 ² 。	對 lecanemab 產生嚴重過敏或無法進行 MRI 檢查者。	對藥物活性成分或任何賦形劑產生過敏者；患有控制不佳之出血性疾病者；用藥前經 MRI 顯示過去曾有顱內出血情形、或是有超過 4 個 CMB、有表面血鐵素沉積或血管源性腦水腫、或其他意味有 CAA 之影像表現者；正在接受抗凝血治療者 ⁴ 。

1. US FDA. Lecanemab Label, January 2025. https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2025/761269s005lbl.pdf 2. Japan PMDA. Lecanemab Label, June 2024.

https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuDetail/ResultDataSetPDF/170033_1190408A1025_1_02 4. EMA. Lecanemab Label, May 2025. <https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/leqembi> 5. Taiwan Food and Drug Administration. Lecanemab Label (樂意保® · 衛部菌疫輸字第001273號), March 2025. https://mcp.fda.gov.tw/im_detail_1/%E8%A1%9B%E9%83%A8%E8%8F%8C%E7%96%AB%E8%BC%B8%E5%AD%97%E7%AC%AC001273%E8%99%9F

7. Cummings J et al. J Prev Alzheimers Dis 2023;10:362-77. 8. Japan MHLW. Lecanemab Appropriate Use Guide. December 2023. <https://www.info.pmda.go.jp/go/rmp/material/2afed20a-6b27-48f3-8edb-b720e14b8dd4>

135. Park KH et al. Dement Neurocogn Disord 2024;23:165-87. 136. Villain N et al. J Prev Alzheimers Dis 2025;12:100094.

附錄二、台灣 AUR 與 lecanemab 上市各國的 AUR 比較

	台灣 AUR (2025)	美國 AUR (2023) ⁷	日本 AUR (2023) ⁸	韓國 AUR (2024) ¹³⁵	法國 AUR (2025) ¹³⁶
AD 引起之 MCI 或輕度 AD 的診斷	根據認知評估工具和生物標記檢測的結果，依 2011 年 NIA-AA 發表之標準(附錄一) 診斷有 AD 引起之 MCI 或輕度失智。	建議所有考慮用藥的病人需符合 AD 引起之 MCI 或輕度失智的診斷條件，且需有 AD 病理生理機制之生物標記證據 (amyloid PET 或 CSF)。	投藥開始前一個月內確認： - MMSE 22 分以上； - CDR 0.5-1 分；若難以評估 CDR 總分，須確認疾病嚴重程度才能投藥。	建議用於符合 AD 引起之 MCI 或輕度失智的診斷條件，且 (經由 amyloid PET 或 CSF) 確認為類澱粉蛋白生物標記檢測陽性的病人。	臨床診斷患有 AD 引起之 MCI 或輕度失智且 MMSE ≥ 22 分且有失憶徵候群或少詞型原發性漸進性失語症或後腦皮質萎縮。
檢測腦部類澱粉蛋白病理之生物標記	以核准用於腦部類澱粉蛋白病變檢驗的生物標記檢測(包含影像學、CSF、或血漿)後，結果呈現陽性。	以核准用於腦部類澱粉蛋白病變檢驗的生物標記檢測(包含影像學、CSF、或血漿)後，結果呈現陽性。	以核准用於腦部類澱粉蛋白病變檢驗的生物標記檢測(包含影像學、CSF、或血漿)後，結果呈現陽性。	以核准用於腦部類澱粉蛋白病變檢驗的生物標記檢測(包含影像學、CSF、或血漿)後，結果呈現陽性。	血漿檢測雙閾值陽性 (p-tau 217)；CSF A+/T+；或 amyloid PET 陽性(若 CSF 生物標記檢測結果不明確或無法進行腰椎穿刺)。
基線之 MMSE 分數	MMSE 22-30 分或其他認知評估工具的檢驗結果顯示有 MCI 或早期失智。	MMSE 22-30 分或其他認知評估工具的檢驗結果顯示有 MCI 或早期失智。	MMSE 22 分以上；CDR 0.5 或 1 分。	MMSE 22-30 分或其他評估工具的檢驗結果顯示有早期 AD；不過在 MMSE 未滿 22 分者，醫師可根據韓國標準人口對應的年齡層和教育程度之平均分數以殛標準差進行決策。	MMSE ≥ 22 分，而在教育程度或語言能力較低者可再討論適當閾值；在這些特殊案例，可採用自主分數顯示有早期 AD 為依據。
病人年齡	於試驗年齡範圍(50-90 歲)以外的病人，由醫師評估並和病人及其家屬和主要照顧者透過討論決定是否接受治療。	於 50-90 歲年齡範圍以外的病人由醫師判斷是否可接受治療。	於 50-90 歲年齡範圍以外的病人由醫師判斷是否可接受治療。	於 50-90 歲年齡範圍以外的病人由醫師判斷是否可接受治療。	不建議以年齡限制用藥；應考量影響風險效益比之共病或功能狀態。

1. US FDA. Lecanemab Label, January 2025. https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2025/761269s005lbl.pdf

7. Cummings J et al. J Prev Alzheimers Dis 2023;10:362-77. 8. Japan MHLW. Lecanemab Appropriate Use Guide. December 2023. <https://www.info.pmda.go.jp/go/rmp/material/2afed20a-6b27-48f3-8edb-b720e14b8dd4>

135. Park KH et al. Dement Neurocogn Disord 2024;23:165-87. 136. Villain N et al. J Prev Alzheimers Dis 2025;12:100094.

附錄二、台灣 AUR 與 lecanemab 上市各國的 AUR 比較

	台灣 AUR (2025)	美國 AUR (2023) ⁷	日本 AUR (2023) ⁸	韓國 AUR (2024) ¹³⁵	法國 AUR (2025) ¹³⁶
基線 BMI	於試驗 BMI 範圍 (17-35) 以外的病人，由醫師評估並和病人及其家屬和主要照顧者透過討論決定是否接受治療。	於試驗 BMI 範圍 (17-35) 以外的病人由醫師判斷是否可接受治療。	於試驗 BMI 範圍 (17-35) 以外的病人由醫師判斷是否可接受治療。	於試驗 BMI 範圍 (17-35) 以外的病人由醫師判斷是否可接受治療。	未有明確見解。
正在使用抗 AChE 藥物 (donepezil、rivastigmine、galantamine) 或 memantine 之病人	允許病人同時使用抗 AChE 藥物或 memantine。	允許病人同時使用抗 AChE 藥物或 memantine；病人不能併用 aducanumab。	允許病人同時使用抗 AChE 藥物或 memantine。	允許併人同時使用韓國核准之其他 AD 藥物 (donepezil、rivastigmine、galantamine、memantine)。	允許 lecanemab 治療期間可繼續或開始使用抗 AChE 藥物或 memantine。
其他非 AD 相關之併用藥物	允許病人可同時服用其他共病的藥物，並允許併用標準劑量之 aspirin 和抗血小板藥物；而有高出血風險或使用抗凝血劑者，需由醫師評估，並和病人及其家屬和主要照顧者透過討論決定是否接受治療。	允許病人使用其他共病之標準治療，但使用抗凝血劑者 (warfarin、dabigatran、edoxaban、rivaroxaban、apixaban、betrixaban、或 heparin) 不建議使用 lecanemab，且 lecanemab 使用者不得接受 tPA 治療。	允許病人使用其他共病之標準治療，但有高出血風險或使用抗凝血劑者需小心用藥且須出示 lecanemab 治療卡讓醫療人員評估 ² 。	允許病人使用其他共病之標準治療，但使用抗凝血劑 (warfarin、heparin、dabigatran、edoxaban、rivaroxaban、apixaban、和其他 NOACs)者，用藥應小心。已在使用 lecanemab 者，給予 tPA、heparin、或抗凝血劑前應評估用藥之效益和風險。	允許病人使用其他共病之標準治療，但使用抗凝血劑者 (warfarin、dabigatran、edoxaban、rivaroxaban、apixaban、betrixaban、或 heparin) 不建議使用 lecanemab。

1. US FDA. Lecanemab Label, January 2025. https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2025/761269s005lbl.pdf 2. Japan PMDA. Lecanemab Label, June 2024.

https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuDetail/ResultDataSetPDF/170033_1190408A1025_1_02 7. Cummings J et al. J Prev Alzheimers Dis 2023;10:362-77. 8. Japan MHLW. Lecanemab Appropriate Use Guide. December 2023.

<https://www.info.pmda.go.jp/go/rmp/material/2afed20a-6b27-48f3-8edb-b720e14b8dd4> 135. Park KH et al. Dement Neurocogn Disord 2024;23:165-87. 136. Villain N et al. J Prev Alzheimers Dis 2025;12:100094.

附錄二、台灣 AUR 與 lecanemab 上市各國的 AUR 比較

	台灣 AUR (2025)	美國 AUR (2023) ⁷	日本 AUR (2023) ⁸	韓國 AUR (2024) ¹³⁵	法國 AUR (2025) ¹³⁶
需有主要照顧者	建議有主要照顧者協助照護、副作用處置、及認知功能評估。	需有家人或主要照顧者確保照護。	未明確建議，但決定是否用藥、ARIA 的處置和追蹤、以及認知功能評估都需要主要照顧者參與。	建議要有照顧者於治療期間提供支持。	未有明確見解，但建議應將完整的風險效益評估結果以適當的用語向病人與其照顧者進行溝通以促進共享決策。
需有書面知情同意書	向病人及其家屬和主要照顧者說明 lecanemab 治療的條件、需注意事項、以及可能的風險和效益，並且依主管機關和所屬醫療院所的相關規範決定是否應簽署書面知情同意書。	病人、家屬和主要照顧者應清楚理解 lecanemab 治療的條件、以及可能的風險和效益。	病人、家屬和主要照顧者應清楚理解 lecanemab 治療的條件、以及可能的風險和效益。	病人和照顧者應清楚理解 lecanemab 治療的條件、以及相關風險和效益。	未有明確見解，但建議應將完整的風險效益評估結果以適當的用語向病人與其照顧者進行溝通以促進共享決策。
患有促進認知障礙效果更甚於 AD 之神經系統共病者	排除非 AD 引起之 MCI 或輕度失智者，若有其他共病則需由醫師評估並和病人及其家屬和主要照顧者透過討論決定是否接受治療。	排除有任何正在促進非 AD 相關之 MCI 或輕度失智的醫學性、神經性、或精神性共病者。	排除非 AD 引起之 MCI 或輕度失智者。	患有任何非 AD 之醫學性、神經性、或精神性共病所引發之顯著認知功能障礙者，用藥應小心。	<p>建議召開跨科別會議評估共病和探討以下問題以衡量風險效益比：</p> <ol style="list-style-type: none"> 即使有陽性的生物標記檢測結果，是否有共病主要而顯著地影響認知和功能？ 共病是否會干擾 lecanemab 預期的安全性、療效、和體內停留時間而影響風險效益比？ 共病是否會影響治療的順從性和追蹤？

1. US FDA. Lecanemab Label, January 2025. https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2025/761269s005lbl.pdf

7. Cummings J et al. J Prev Alzheimers Dis 2023;10:362-77. 8. Japan MHLW. Lecanemab Appropriate Use Guide. December 2023. <https://www.info.pmda.go.jp/go/rmp/material/2afed20a-6b27-48f3-8edb-b720e14b8dd4>

135. Park KH et al. Dement Neurocogn Disord 2024;23:165-87. 136. Villain N et al. J Prev Alzheimers Dis 2025;12:100094.

附錄二、台灣 AUR 與 lecanemab 上市各國的 AUR 比較

	台灣 AUR (2025)	美國 AUR (2023) ⁷	日本 AUR (2023) ⁸	韓國 AUR (2024) ¹³⁵	法國 AUR (2025) ¹³⁶
腦部有超過 4 處微出血 (即出血範圍最大直徑 在 10 mm 以下)；單處 出血範圍的最大直徑 > 10 mm；有表面血鐵 質沉積；有血管源性腦 水腫的證據；有涉及主 要血管區域的多處腔隙 性梗塞或中風；嚴重的 小血管疾病；或其他重 大顱內病變者	排除腦部有超過 4 處微出血 (出血範圍最大直徑 10 mm 以下)；單處出血範圍最大直徑 > 10 mm；有表面血鐵質沉積；有血管源性腦水腫的證據；有涉及主要血管區域的中風或超過兩處腔隙性梗塞；達 Fazekas 量表 3 分之嚴重皮質下高訊號病變；有 ABRA 的證據；有 CAA-ri；有嚴重小血管疾病；或有其他可能造成認知障礙的重大顱內病變者。	排除腦部有超過 4 處微出血 (出血範圍最大直徑 10 mm 以下)；單處出血範圍最大直徑 > 10 mm；有表面血鐵質沉積；有血管源性腦水腫的證據；有涉及主要血管區域的中風或超過 2 處腔隙性梗塞；達 Fazekas 量表 3 分之嚴重皮質下高訊號病變；有 ABRA 的證據；有 CAA-ri；有嚴重小血管疾病；或有其他可能造成認知障礙的重大顱內病變者。	排除用藥前確認有血管源性腦水腫；用藥前 MRI 顯示有 5 個以上腦部微出血點；有表面血鐵質沉積；或有超過 1 cm 腦出血者。	在腦部有超過 4 處微出血；單處出血範圍最大直徑 > 10 mm；有表面血鐵質沉積；有血管源性腦水腫的證據；有涉及主要血管區域的中風或超過 2 處腔隙性梗塞；達 Fazekas 量表 3 分之嚴重皮質下高訊號病變；有 ABRA 的證據；有 CAA-ri；有嚴重小血管疾病；或有其他可能造成認知障礙的重大顱內病變者，用藥應小心。	不建議下列病人使用 lecanemab：腦部有超過 4 處微出血 (腦葉和/或深層)；超過 1 個腦葉微出血 (極可能為 CAA)；單處出血範圍最大直徑 > 10 mm；有表面血鐵質沉積；有血管源性腦水腫的證據；多處腔隙性梗塞；嚴重皮質下高訊號病變 (達 Fazekas 量表 3 分)；或有其他可能造成認知障礙的重大顱內病變者。有涉及主要血管區域的中風者應個別評估，而有未破裂之顱內血管變形者應於跨科別會議討論和評估。

1. US FDA. Lecanemab Label, January 2025. https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2025/761269s005lbl.pdf

7. Cummings J et al. J Prev Alzheimers Dis 2023;10:362-77. 8. Japan MHLW. Lecanemab Appropriate Use Guide. December 2023. <https://www.info.pmda.go.jp/go/rmp/material/2afed20a-6b27-48f3-8edb-b720e14b8dd4>

135. Park KH et al. Dement Neurocogn Disord 2024;23:165-87. 136. Villain N et al. J Prev Alzheimers Dis 2025;12:100094.

附錄二、台灣 AUR 與 lecanemab 上市各國的 AUR 比較

	台灣 AUR (2025)	美國 AUR (2023) ⁷	日本 AUR (2023) ⁸	韓國 AUR (2024) ¹³⁵	法國 AUR (2025) ¹³⁶
用藥前的腦部MRI結果有其他具有臨床意義的病灶，並意味可能有AD以外的診斷者	排除非AD引起之MCI或輕度失智者。	排除非AD引起之MCI或輕度失智者。	排除非AD引起之MCI或輕度失智者。	在非AD引起之MCI或輕度失智者，用藥應小心。	未有明確見解，但建議透過開誠布公之跨科別諮詢會議討論所患共病以及其對於lecanemab治療的風險、效益、順從性、和追蹤之影響。
用藥篩檢前 12 個月內曾發生 TIA、中風、或發作者	12個月內曾發生TIA、中風、或發作者宜暫緩用藥，而有更早期病史者則需由醫師評估並和病人及其家屬和主要照顧者透過討論決定是否接受治療。	排除12個月內曾發生TIA或中風，或有發作病史者。	對於近期(12個月內)曾發生TIA或中風，或有任何發作病史者，目前尚無用藥經驗，因此用藥前應充分評估風險和效益，再慎重決定是否用藥。	在12個月內曾發生TIA或中風，或有發作病史者，用藥應小心。	未有明確見解，但建議透過開誠布公之跨科別諮詢會議討論所患共病以及其對於lecanemab治療的風險、效益、順從性、和追蹤之影響。

1. US FDA. Lecanemab Label, January 2025. https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2025/761269s005lbl.pdf

7. Cummings J et al. J Prev Alzheimers Dis 2023;10:362-77. 8. Japan MHLW. Lecanemab Appropriate Use Guide. December 2023. <https://www.info.pmda.go.jp/go/rmp/material/2afed20a-6b27-48f3-8edb-b720e14b8dd4>

135. Park KH et al. Dement Neurocogn Disord 2024;23:165-87. 136. Villain N et al. J Prev Alzheimers Dis 2025;12:100094.

附錄二、台灣 AUR 與 lecanemab 上市各國的 AUR 比較

	台灣 AUR (2025)	美國 AUR (2023) ⁷	日本 AUR (2023) ⁸	韓國 AUR (2024) ¹³⁵	法國 AUR (2025) ¹³⁶
有任何精神病症的診斷或症狀 (如幻覺、重鬱症、妄想) 者	排除患有會影響理解用藥條件和可能的風險/效益，以及配合用藥需求之精神疾病者，包含適用性檢查過程得知陽性結果會產生自殺意念者；而患有較輕度之精神疾病或已痊癒者則需由醫師評估並和病人及其家屬和主要照顧者透過討論決定是否接受治療。	排除患有可能影響病人對用藥條件、可能效益、和可能危害之理解的精神疾病 (如思覺失調) 者，因為可能無法配合用藥需求；排除患有可能影響病人對用藥條件、可能效益、和可能危害之理解的重鬱症，或在得知生物標記檢測結果陽性後有自殺意念者；不過患有嚴重程度較低的憂鬱症或已痊癒者可考慮用藥。	未有明確見解。	患有可能影響病人對用藥條件、可能效益、和可能危害之理解的精神疾病 (如思覺失調) 或重鬱症者，或在得知生物標記檢測結果陽性後有自殺意念者，用藥應小心。不過患有嚴重程度較低的憂鬱症或已痊癒者可考慮用藥。	未有明確見解，但建議透過開誠布公之跨科別諮詢會議討論所患共病以及其對於 lecanemab 治療的風險、效益、順從性、和追蹤之影響。
患有未充分控制的免疫性疾病，或在試驗期間需要接受免疫球蛋白、全身性單株抗體或單株抗體衍生物、全身性免疫抑制劑、或血漿置換治療的疾病者	可考慮確認病人是否患有會增加腦部出血風險之自體免疫或發炎性共病；而對接受單株抗體或單株抗體衍生物者，需考量合併用藥對療效的影響。患有免疫性疾病但病情控制良好或已痊癒者，則需由醫師評估並和病人及其家屬和主要照顧者透過討論決定是否接受治療。	排除有任何免疫性疾病病史 (如紅斑性狼瘡、類風濕性關節炎、克隆氏症)，或需要接受全身性免疫抑制劑、免疫球蛋白、單株抗體、或相關衍生物之治療者。	未有明確見解。	有任何免疫性疾病病史 (如紅斑性狼瘡、類風濕性關節炎、克隆氏症)，或需要接受全身性免疫抑制劑、免疫球蛋白、單株抗體、或相關衍生物之治療者，用藥應小心。	未有明確見解，但建議透過開誠布公之跨科別諮詢會議討論所患共病以及其對於 lecanemab 治療的風險、效益、順從性、和追蹤之影響。

1. US FDA. Lecanemab Label, January 2025. https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2025/761269s005lbl.pdf

7. Cummings J et al. J Prev Alzheimers Dis 2023;10:362-77. 8. Japan MHLW. Lecanemab Appropriate Use Guide. December 2023. <https://www.info.pmda.go.jp/go/rmp/material/2afed20a-6b27-48f3-8edb-b720e14b8dd4>

135. Park KH et al. Dement Neurocogn Disord 2024;23:165-87. 136. Villain N et al. J Prev Alzheimers Dis 2025;12:100094.

附錄二、台灣 AUR 與 lecanemab 上市各國的 AUR 比較

	台灣 AUR (2025)	美國 AUR (2023) ⁷	日本 AUR (2023) ⁸	韓國 AUR (2024) ¹³⁵	法國 AUR (2025) ¹³⁶
患有未充分控制的出血性疾病 (包括在未接受抗凝血治療下，血小板計數 < 50,000 或 INR > 1.5) 者	排除患有未充分控制的出血性疾病或凝血功能異常 (包括在未接受抗凝血治療下，血小板計數 < 50,000 或 INR > 1.5)，因而可能增加腦出血副作用風險者。	排除患有未充分控制的出血性疾病 (包括在未接受抗凝血治療下，血小板計數 < 50,000 或 INR > 1.5) 者。	有高出血風險或使用抗凝血劑者需小心用藥，且須出示 lecanemab 治療卡讓醫療人員評估 ² 。	在患有未充分控制的出血性疾病 (包括在未接受抗凝血治療下，血小板計數 < 50,000 或 INR > 1.5) 者，用藥應小心。	排除患有未充分控制的出血性疾病 (包括在未接受抗凝血治療下，血小板計數 < 50,000 或 INR > 1.5) 者。
接受抗凝血治療之受試者	有高出血風險或使用抗凝血劑者，需由醫師評估，並和病人及其家屬和主要照顧者透過討論決定是否接受治療。	使用抗凝血劑者 (warfarin、dabigatran、edoxaban、rivaroxaban、apixaban、betrixaban、或 heparin) 不建議使用 lecanemab，且 lecanemab 使用者不得接受 tPA 治療。	有高出血風險或使用抗凝血劑者需小心用藥，且須出示 lecanemab 治療卡讓醫療人員評估 ² 。	使用抗凝血劑 (warfarin、heparin、dabigatran、edoxaban、rivaroxaban、apixaban、和其他 NOACs) 者，用藥應小心。已在使用 lecanemab 者，給予 tPA、heparin、或抗凝血劑前應評估用藥之效益和風險。	不建議使用抗凝血劑者接受 lecanemab 治療。若有 lecanemab 使用者需接受抗凝血劑的治療，可能需要視抗凝血劑的適應症而暫停或終止 lecanemab 治療。
患有其他病症且未達穩定和充分控制，而可能影響病人安全性或干擾治療者	排除患有可能影響 lecanemab 治療或受 lecanemab 治療影響的不穩定醫療狀況；或是無法配合 lecanemab 之用藥規範者。	排除患有可能影響 lecanemab 治療或受 lecanemab 治療影響的不穩定醫療狀況者。	未有明確見解。	在患有可能影響 lecanemab 治療或受 lecanemab 治療影響的不穩定醫療狀況者，用藥應小心。	不建議有腦血管共病者使用 lecanemab；其他共病則建議透過開誠布公之跨科別諮詢會議討論所患共病以及其對於 lecanemab 治療的風險、效益、順從性、和追蹤之影響。

1. US FDA. Lecanemab Label, January 2025. https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2025/761269s005lbl.pdf 2. Japan PMDA. Lecanemab Label, June 2024.

https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuDetail/ResultDataSetPDF/170033_1190408A1025_1_02 7. Cummings J et al. J Prev Alzheimers Dis 2023;10:362-77. 8. Japan MHLW. Lecanemab Appropriate Use Guide. December 2023.

<https://www.info.pmda.go.jp/go/rmp/material/2afed20a-6b27-48f3-8edb-b720e14b8dd4> 135. Park KH et al. Dement Neurocogn Disord 2024;23:165-87. 136. Villain N et al. J Prev Alzheimers Dis 2025;12:100094.

附錄三、Lecanemab 的全球核准情形與適應症

完全核准時間	國家或地區	適用對象	APOE ε4 基因型核准情形			健保給付
			未帶原	異合子	同合子	
2023年7月	美國	患有 MCI 或輕度 AD 者	可使用	可使用	可使用；黑框警示須留意 ARIA 風險較高	Medicare/Medicaid
2023年9月	日本	患有 MCI 或輕度 AD 者	可使用	可使用	可使用；警示須留意 ARIA 風險較高	有給付
2024年1月	中國	患有 MCI 或輕度 AD 者	可使用	可使用	可使用；警示須留意 ARIA 風險較高	尚未納入醫保；自2026年納入商業保險 創新藥品目錄
2024年5月	南韓	患有 MCI 或輕度 AD 者	可使用	可使用	可使用；警示須留意 ARIA 風險較高	
2024年7月	香港	患有 MCI 或輕度 AD 者	可使用	可使用	可使用；警示須留意 ARIA 風險較高	
2024年7月	以色列	患有 MCI 或輕度 AD 者	可使用	可使用	可使用；警示須留意 ARIA 風險較高	
2024年8月	阿拉伯聯合大公國	患有 MCI 或輕度 AD 者	可使用	可使用	可使用；警示須留意 ARIA 風險較高	
2024年8月	英國	患有 MCI 或輕度 AD 者	可使用	可使用	未核准使用	未給付
2024年12月	墨西哥	患有 MCI 或輕度 AD 者	可使用	可使用	可使用；警示須留意 ARIA 風險較高	
2025年1月	澳門	患有 MCI 或輕度 AD 者	可使用	可使用	可使用；警示須留意 ARIA 風險較高	
2025年2月	阿曼	患有 MCI 或輕度 AD 者	可使用	可使用	可使用；警示須留意 ARIA 風險較高	

附錄三、Lecanemab 的全球核准情形與適應症

完全核准時間	國家或地區	適用對象	<i>APOE ε4</i> 基因型核准情形			健保給付
			未帶原	異合子	同合子	
2025年3月	台灣	患有 MCI 或輕度 AD 者	可使用	可使用	未核准使用	申請中
2025年4月	歐盟	患有 MCI 或輕度 AD 者	可使用	可使用	未核准使用	
2025年9月	澳洲	患有 MCI 或輕度 AD 者	可使用	可使用	未核准使用	尚未核准
2025年10月	加拿大	患有 MCI 或輕度 AD 者	可使用	可使用	未核准使用	魁北克省確認不給付， 其餘省份審查中