

「藥品給付規定」修訂規定

第3節 代謝及營養劑

Metabolic & nutrient agents

(自 107 年 10 月 1 日生效)

修訂後給付規定	原給付規定
3.3.3. <u>(刪除)</u> ：(88/9/1、93/8/1、 <u>107/10/1</u>)	3.3.3. Glucosamine sulfate： (88/9/1、93/8/1) 1. 需符合下列各項條件： (1)六十歲以上之膝關節炎病患，其放射線分期(依 Ahlbäck 分期) stage III (含 III) 以下 (stage I, II, III 需於病歷中記載或附報告)。 (2)膝關節炎症狀達六個月以上，其 Lequesne' s severity index for knee OA 至少 7 points。 2. 原則上每日最大劑量為 750 mg；若病情需要增加劑量，則需事前審查核准後使用。每一療程最長十二週，每次處方均需記錄用藥史及 Lequesne' s severity index，療程結束後評估療效，其效果不佳者應即停用；如症狀確有改善，需停藥三個月，方可開始另一療程；每年最多使用二療程。(93/8/1) 3. 開刀置換人工膝關節後，不得使用 glucosamine 製劑。 備註:Ahlbäck 分期法 Classification of severity of

	<p>osteoarthritis of the knee (Ahlbäck 1968)</p> <p>Stage Radiographic change</p> <p>I At most a slight reduction of the cartilage height</p> <p>II Obliteration of the joint space</p> <p>III Bone loss of $\leq 7\text{mm}$ measured along the medial or lateral margins of the joint from a line perpendicular to the axis of the tibia and tangential to the unaffected articular surface</p> <p>IV Bone loss $>7\text{mm}$ measured as above</p> <p>V Bone loss $>7\text{mm}$ with subluxation, defined as lateral displacement of the tibia by at least 10 mm in relation to the femur</p> <p>1. THE JOURNAL OF BONE AND JOINT SURGERY, Vol. 72-B, No. 2, March 1990.</p>
--	--

備註：劃線部分為新修訂之規定。