

「藥品給付規定」修訂對照表
 第9節 抗癌瘤藥物 Antineoplastics drugs
 (自109年2月1日生效)

修訂後給付規定	原給付規定
<p>9.76. <u>Midostaurin (如 Rydapt) :</u> <u>(109/2/1)</u></p> <p>1. <u>限用於新確診為 FLT3 突變陽性的急性骨髓性白血病(AML)成人病患之標準前導與鞏固化療時合併使用。</u></p> <p>2. <u>需排除急性前骨髓性細胞白血病 (acute promyelocytic leukemia, APL) 的患者。</u></p> <p>3. <u>首次用於標準前導期，可免事前審查，以 2 個療程為限，若 2 個療程後仍未達完全緩解之病患即不得再使用。</u></p> <p>4. <u>續用時需經事前審查核准後使用，申請時須檢附 FLT3 突變陽性檢測結果及日期、化學治療處方紀錄及療效評估，每次續用申請以 2 個療程為限，並需檢附前次治療結果評估資料證實無疾病進展，才可繼續使用。每人以總共給付 6 個療程為上限。</u></p> <p>5. <u>若病患接受造血幹細胞移植後則將不再給付本藥品。</u></p>	無

備註：劃線部分為新修訂規定