

「藥品給付規定」修訂對照表

第 9 節 抗癌瘤藥物 Antineoplastics drugs

(自 111 年 9 月 1 日生效)

修訂後給付規定	原給付規定
<p>9. 25. Temozolomide(如 Temodal)： (94/3/1、97/1/1、98/9/1、<u>111/9/1</u>)</p> <p>附表八之二</p> <p>限用於</p> <p>1. 經手術或放射線治療後復發之下列病人：</p> <p>(1) 退行性星狀細胞瘤(AA-anaplastic astrocytoma)</p> <p>(2) 多形神經膠母細胞瘤(GBM-Glioblastoma multiforme)</p> <p>(3) 退行性寡樹突膠質細胞瘤(anaplastic oligodendroglioma)(98/9/1)</p> <p>2. 新診斷的多形神經膠母細胞瘤，與放射線治療同步進行，然後作為輔助性治療。(97/1/1)</p> <p>3. 需經事前審查核准後使用，每日最大劑量 200mg/m²。每次申請事前審查之療程以三個月為限，再次申請<u>必須提出客觀證據(如：影像學)證實無惡化，才可繼續使用</u>。(98/9/1、<u>111/9/1</u>)</p>	<p>9. 25. Temozolomide(如 Temodal)： (94/3/1、97/1/1、98/9/1)</p> <p>附表八之二</p> <p>限用於</p> <p>1. 經手術或放射線治療後復發之下列病人：</p> <p>(1) 退行性星狀細胞瘤(AA-anaplastic astrocytoma)</p> <p>(2) 多形神經膠母細胞瘤(GBM-Glioblastoma multiforme)</p> <p>(3) 退行性寡樹突膠質細胞瘤(anaplastic oligodendroglioma)(98/9/1)</p> <p>2. 新診斷的多形神經膠母細胞瘤，與放射線治療同步進行，然後作為輔助性治療。(97/1/1)</p> <p>3. 需經事前審查核准後使用。</p> <p>4. <u>若用於退行性寡樹突膠質細胞瘤，每日最大劑量 200mg/m²。每次申請事前審查之療程以三個月為限，再次申請時需附上治療後相關臨床評估資料並檢附 MRI 或 CT 檢查，若復發之惡性膠質細胞瘤有惡化之證據，則必須停止使用</u>。(98/9/1)</p>

備註：劃線部分為新修訂之規定

附表八之二 全民健康保險使用抗癌藥品 Temozolomide 申請表

申請類別：		<input type="checkbox"/> 送核 <input type="checkbox"/> 補資料 <input type="checkbox"/> 申復 <input type="checkbox"/> 資料異動			受理日期：			受理編號：			緊急傳真日期：							
醫療機構	名稱	保險對象	姓名	出生		原受理編號 (申復時填用)			預定實施日期									
	代號		身分證統一編號	科別			<input type="checkbox"/> 門診 <input type="checkbox"/> 住院		病歷號碼	申請醫師身分證號								
ICD-10 代碼		疾病名稱			使用日期			年 月 日至 年 月 日										
藥品名稱及代碼		申請類別	給付規定			用法用量	申請數量	保險人核定欄										
Temodal <input type="checkbox"/> B023322100 <input type="checkbox"/> B023323100 <input type="checkbox"/> B023324100		<input type="checkbox"/> 第一次申請 <input type="checkbox"/> 治療後再次申請	<input type="checkbox"/> 1.經手術或放射線治療後復發之下列病人： <input type="checkbox"/> (1)退行性星狀細胞瘤(AA- anaplastic astrocytoma) <input type="checkbox"/> (2)多形神經膠母細胞瘤(GBM-Glioblastoma multiforme) <input type="checkbox"/> (3)退行性寡樹突膠質細胞瘤(anaplastic oligodendroglioma)(98/9/1) <input type="checkbox"/> 2.新診斷的多形神經膠母細胞瘤，與放射線治療同步進行，然後作為輔助性治療。 <input type="checkbox"/> 3.需經事前審查核准後使用若用於退行性寡樹突膠質細胞瘤，每日最大劑量200mg/m ² 。每次申請事前審查之療程以三個月為限，再次申請必須提出客觀證據(如：影像學)證實無惡化，才可繼續使用時需附上治療後相關臨床評估資料並檢附MRI或CT檢查，若復發之惡性膠質細胞瘤有惡化之證據，則必須停止使用。(98/9/1)					<input type="checkbox"/> 同意備查。 <input type="checkbox"/> 使用劑量不符合常規，核定量為_____。 <input type="checkbox"/> 不同意 <input type="checkbox"/> 不符合適應症。 <input type="checkbox"/> 不符合併用二種此類藥物之適應症 <input type="checkbox"/> 未附病理切片報告或細胞學檢查報告 <input type="checkbox"/> 未附使用其他抗癌藥物無效之記錄 <input type="checkbox"/> 未附目前是否為晚期或轉移之病歷 <input type="checkbox"/> 未附治療計劃(預計使用上述藥物之劑量及預計使用次數) <input type="checkbox"/> 相關檢驗、檢查報告不全(如影像診斷報告或腫瘤標誌) <input type="checkbox"/> 補附資料再審，請補充以下資料 <input type="checkbox"/> 其他：_____										
注意事項	1. 本申請書限一人一案，由本保險特約醫事服務機構填報，不必備文，請逕向保險人各分區業務組申請審核。 2. 「原受理編號」申復時填寫，初次送核不需填寫。 3. 應事前審查之項目未依規定事前申請核准者，不予給付費用；事前申請核准之個案，日後如經審定保險對象或醫事服務機構有不符合全民健康保險給付規定者，亦不予給付費用。 4. 對核定結果如有異議，得於收到核定通知之日起六十日內，重行填寫乙份申請書(應勾註申復，並填明原受理編號)向原核定單位申請複核。 5. 對複核結果如有異議，得於收到複核通知之日起六十日內向全民健康保險爭議審議會申請審議。 6. 對核定結果如有異議者，應循上述申復及爭議審議途徑申請複核或審議，不得以新個案重新申請送核，否則不予受理。 7. 保險醫事服務機構如因事出緊急，得以書面說明電傳保險人報備後，先行處理治療，並立即備齊應附文件備查。											保險人		日期章戳		審查醫師		
	醫事服務機構	醫院	申請日期： 年 月 日			承辦人	複核	科長	決行									
印信		*備註：修訂如劃底線及刪除線部分			文號：													