

「藥品給付規定」修訂對照表

第9節 抗癌藥物 Antineoplastics drugs

(自112年8月1日生效)

修訂後給付規定	原給付規定
<p>9. 44. Azacitidine (如 Vidaza): (102/1/1、111/5/1、111/8/1、 112/2/1、112/8/1)</p> <p>1. 骨髓增生不良症候群高危險性病 患：頑固性貧血併有過量芽細胞 (RA with excess blasts, RAEB)、轉變中的頑固性貧血併有 過量芽細胞 (RAEB in transformation, RAEB-T)、及慢 性骨髓單核細胞性白血病 (chronic myelomonocytic leukemia, CMMoL)。</p> <p>2. 需經事前審查核准後使用，申請事 前審查時必須確定病患無病情惡化 至急性骨髓性白血病，即可繼續使 用。 (1)第一次申請4個治療療程。 (2)第二次開始每3個療程申請一 次。</p> <p>3. <u>Winduza、Atalin 及 Azacitidine Lyophilized Inj 100mg"GBC"</u> 初次 申請時需經事前審查核准後使用， 續用不需再事前審查，惟病歷應留 存確診之病理或影像診斷證明等報 告，並記錄治療相關臨床資料。病 患倘病情惡化至急性骨髓性白血病</p>	<p>9. 44. Azacitidine (如 Vidaza): (102/1/1、111/5/1、111/8/1、 112/2/1)</p> <p>1. 骨髓增生不良症候群高危險性病 患：頑固性貧血併有過量芽細胞 (RA with excess blasts, RAEB)、轉變中的頑固性貧血併有 過量芽細胞 (RAEB in transformation, RAEB-T)、及慢 性骨髓單核細胞性白血病 (chronic myelomonocytic leukemia, CMMoL)。</p> <p>2. 需經事前審查核准後使用，申請事 前審查時必須確定病患無病情惡化 至急性骨髓性白血病，即可繼續使 用。 (1)第一次申請4個治療療程。 (2)第二次開始每3個療程申請一 次。</p> <p>3. <u>Winduza 及 Atalin</u> 初次申請時需經 事前審查核准後使用，續用不需再 事前審查，惟病歷應留存確診之病 理或影像診斷證明等報告，並記錄 治療相關臨床資料。病患倘病情惡 化至急性骨髓性白血病即應停藥。 (111/8/1、112/2/1)</p>

修訂後給付規定	原給付規定
<p>即應停藥。(111/8/1、112/2/1、<u>112/8/1</u>)</p> <p>4. 急性骨髓性白血病之定義：骨髓芽細胞 (myeloblast) 大於30%。</p> <p>5. 本藥品與 decitabine 僅能擇一使用，除因耐受性不良，不得互換。若因無法耐受 decitabine 而轉換至本藥品時需事前申請。使用本藥品無效後，不得再申請 decitabine。(111/5/1)</p>	<p>4. 急性骨髓性白血病之定義：骨髓芽細胞 (myeloblast) 大於30%。</p> <p>5. 本藥品與 decitabine 僅能擇一使用，除因耐受性不良，不得互換。若因無法耐受 decitabine 而轉換至本藥品時需事前申請。使用本藥品無效後，不得再申請 decitabine。(111/5/1)</p>

備註：劃線部分為新修訂規定