

「藥品給付規定」修訂對照表(草案)

第9節 抗腫瘤藥物 Antineoplastics drugs

(自114年1月1日生效)

修訂後給付規定	原給付規定
<p><u>9.113. Gemtuzumab ozogamicin(如 Mylotarg) : (114/1/1)</u></p> <p><u>1. 限用於新診斷原發型 CD33 陽性的急性骨髓性白血病(AML)病人之標準前導與鞏固化療時合併使用，且完全符合下列條件：</u></p> <p><u>(1) 需為細胞遺傳學風險等級較佳 (favorable) 的病人。</u></p> <p><u>(2) 排除急性前骨髓性細胞白血病 (acute promyelocytic leukemia, APL) 病人。</u></p> <p><u>2. 需經事前審查核准後使用，用於誘導期時，以 1 個療程(3 次輸注)為限，並需合併標準 3+7 緩解誘導化療使用。</u></p> <p><u>3. 若病患疾病達到完全緩解(即 CR 或 CRi)，可續申請使用於鞏固治療期，每次申請以 1 個療程為限(1 次輸注)，並最多給付 2 個鞏固治療療程(即 2 次輸注)。申請時需檢附前次治療結果評估資料證實無疾病惡化。</u></p> <p><u>4. 每人以給付 5 次輸注為上限。</u></p>	<p>無</p>

備註：劃線部分為新修訂規定