「藥品給付規定」修訂對照表 第4節 血液治療藥物 Hematological drugs

(自108年11月1日生效)

| (自 108 年 11 月 1 日生效) | |
|-------------------------------|-------|
| 修訂後給付規定 | 原給付規定 |
| 4.2.7. 雙特異性單株抗體藥物(如 | (無) |
| <u>Hemlibra</u>): (108/11/1) | |
| 用於A型血友病且有抗體病人 | |
| 預防性治療,並符合以下情形: | |
| 1. 經 Bethesda 分析法不只一次 | |
| 證實帶有第八凝血因子抑制 | |
| 性抗體≥5.0BU,並符合以下至 | |
| 少一項條件: | |
| (1)需繞徑治療者 | |
| (2)以 Feiba 或 NovoSeven 繞徑 | |
| 治療,成效不彰或有突破性 | |
| 出血者。 | |
| 2. 除發生突破性出血 | |
| (breakthrough bleeding) | |
| 外,不得併用繞徑治療藥物。 | |
| 3. 若發生突破性出血時,第一線 | |
| 藥物為 rVIIa 或第八凝血因 | |
| 子;除非沒有其他選擇,儘量 | |
| 避免使用 Feiba。 | |
| (1)用 rVIIa,需要從低劑量 | |
| <u>(45-90IU/kg)</u> 開始使用,不 | |
| 可以使用高劑量。 | |
| (2)用 Feiba,第一次使用不可 | |
| 超過 50 IU/Kg; 需第二劑使 | |
| 用時,一天內不得超過 | |

| 修訂後給付規定 | 原給付規定 |
|------------------------|-------|
| <u>100IU/Kg °</u> | |
| 4. 預防性治療(prophylaxis): | |
| 最初 4 週,每週一次投予 3 | |
| mg/kg(負荷劑量),之後改為 | |
| 每週一次投予 1.5 mg/kg (維 | |
| 持劑量)。 | |
| 5. 需經事前審查後核准後使 | |
| 用,每次申請一年為限,期滿 | |
| 需經再次申請核准後,才得以 | |
| 續用。申請續用時,需檢附關 | |
| 節出血次數、第八凝血因子抗 | |
| 體力價、是否有血栓副作用發 | |
| 生等資料。 | |

備註:劃線部分為新修訂規定