

附表九之六 全民健康保險使用抗癌藥品 Nilotinib 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 (申復時填寫)		預定實施日		申請醫師身分證號		
	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				
ICD-10 代碼		疾病名稱			使用日期		年 月 日 至 年 月 日					
藥品代碼	申請類別	給付規定				用法用量	申請數量	保險人核定欄				
Tasigna Capsules <input type="checkbox"/> B024834100 <input type="checkbox"/> B025317100	<input type="checkbox"/> 第一次申請 <input type="checkbox"/> 治療後再次申請	<p>9.32.1.Nilotinib 200mg (如 Tasigna 200mg) (98/6/1、99/1/1)</p> <p>1.限用於治療對 imatinib 400MG (含)以上耐受性不良或治療無效的「慢性期或加速期費城染色體(Philadelphia chromosome) 陽性的慢性骨髓性白血病(CML)成年患者」。</p> <p>2.經事前審查核准後使用，送審時必須檢附耐受性不良或治療無效的證明。</p> <p>3.Nilotinib 與 dasatinib 不得合併使用。</p> <p>9.32.2.Nilotinib 150mg (如 Tasigna 150mg)：</p> <p>1.新確診之慢性期費城染色體陽性的慢性骨髓性白血病。</p> <p>2.經事前審查核准後使用。</p>						<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"/> 不符合不得併用二種此類藥物之適應症 <input type="checkbox"/> 未附使用其他抗癌藥物耐受性不良或無效的證明。 <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、病理切片、細胞學檢查報告) <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，請逕向保險人各地分局申請審核。 2.「原受理編號」申復時填寫，初次送核不須填寫。 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 印信	申請日期： 年 月 日			承辦人	複核	科課長	決行			
					文號：							