

「藥品給付規定」修訂對照表(草案)

第 2 節 心臟血管及腎臟藥物 Cardiovascular-renal drugs

(自 113 年 1 月 1 日生效)

修訂後給付規定	原給付規定
<p>2.8.2.8. Treprostinil (如 Remodulin inj.、Tyvaso)：(109/1/1、112/3/1、<u>113/1/1</u>)</p> <p>1. 吸入劑：限用於治療 WHO Group I 原發性肺動脈高血壓合併 NYH A class III 症狀。</p> <p>2. 注射劑：限用於特發性或遺傳性肺動脈高壓(WHO functional class III 及 IV)，<u>並符合下列條件：</u> (112/3/1、<u>113/1/1</u>)  <u>WHO 功能性分級第 III 級且非屬於 high risk 病人，須先經 iloprost 吸入劑或口服 ambrisentan、bosentan、macitentan、sildenafil、riociguat 或 selexipag 治療反應不佳或有禁忌症或有實證顯示疾病快速惡化或預後不佳。</u></p> <p>3. 需經事前審查核准後使用，<u>每次申請以 24 週為限，期滿須經再次申請核准後才得以續用。</u> (109/1/1、<u>113/1/1</u>)</p>	<p>2.8.2.8. Treprostinil (如 Remodulin inj.、Tyvaso)：(109/1/1、112/3/1)</p> <p>1. 吸入劑：限用於治療 WHO Group I 原發性肺動脈高血壓合併 NYH A class III 症狀。</p> <p>2. 注射劑：限用於特發性或遺傳性肺動脈高壓(WHO functional class III 及 IV)。(112/3/1)</p> <p>3. 需經事前審查核准後使用。</p>

備註：劃線部分為新修訂規定