

9. 44. Azacitidine : (102/1/1、111/5/1、111/8/1、112/2/1、112/8/1、114/3/1、114/5/1、114/8/1)
9. 44. 1. Azacitidine 注射劑 (如 Vidaza) : (102/1/1、111/5/1、111/8/1、112/2/1、112/8/1、114/3/1、114/8/1)
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)。
 - (1) 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。
 - I. 第一次申請4個治療療程。
 - II. 第二次開始每3個療程申請一次。
 - (2) 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、112/8/1、114/3/1、114/8/1)
 - (3) 急性骨髓性白血病之定義：骨髓芽細胞 (myeloblast) 大於30%。
 - (4) 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)
 2. Azacitidine(除 Winduza 及 Azacitidine Lyophilized Inj 100mg"GBC" 以外)併用 venetoclax，使用於無法接受高強度化學治療之初診斷急性骨髓性白血病(AML)病人。(114/8/1)
 - (1) 需具有下列 I. 或 II. 的條件之一：
 - I. 75歲以上。
 - II. 18歲以上但未滿75歲時，需 ECOG performance status 為 2 或 3，且符合下列任一條件者：
 - i. 具有心臟衰竭治療病史，且 left ventricle ejection fraction (LVEF) < 50%。
 - ii. 具慢性肺部疾病史，且 DLCO < 65%。
 - iii. 具肝功能異常：Bilirubin level 在 1.5-3.0 倍正常值間。
 - (2) 需未曾因骨髓化生不良症候群(myelodysplastic syndrome, MDS)接受過 azacitidine 或 decitabine 治療者。
 - (3) 需經事前審查核准後使用，每2個療程需再次申請；再次申請時需檢附療效評估資料，若病情惡化應即停止使用。
 - (4) 最多給付6個療程。