

專案進口罕見疾病藥物_____年使用評估報告表

Treprostinil Sodium

申報單位	醫院名稱				醫院代碼 (非必填)			
	科別				主治醫師			
病人資料	姓名		性別	☐ 男	年齡		生日 年	民國 年
	身分證字號			☐ 女				
治療藥品	藥品名稱	☐ Remodulin 1.0 mg/ml, 20ml/Vial (藥品代碼: X000078238; 藥商: 科懋) ☐ Remodulin 5.0 mg/ml, 20ml/Vial (藥品代碼: X000120238; 藥商: 科懋) ☐ 同成分不同商品名之藥品 _____						
	使用起訖日期	自 年 月 日 ☐ 繼續使用中 ☐ 目前已停用(至 年 月 日)						
疾病別	適應症	原發性肺動脈高壓 (Primary Pulmonary Arterial Hypertension, PPH)			國際疾病分類碼	ICD-10	I27.0	
給藥方法 (治療計畫)	☐ 持續皮下輸注, 1.25 ng/kg/min ☐ 其他用法: _____							
重大相關併用藥品	☐ 1.無 ☐ 2.成分名: _____ 劑量/劑型: _____ (使用起日: _____) ☐ 3.成分名: _____ 劑量/劑型: _____ (使用起日: _____) ☐ 4.成分名: _____ 劑量/劑型: _____ (使用起日: _____)							
療效資料	1. 身體檢查 (檢核項目, 請說明使用後情況) 六分鐘行走測試(Borg Scale), 距離_____m ☐ 改善 ☐ 維持 ☐ 惡化 ☐ 未測量 WHO functional class I-IV ☐ 改善 ☐ 維持 ☐ 惡化 ☐ 未測量 Pulmonary Arterial Wedge Pressure ☐ 改善 ☐ 維持 ☐ 惡化 ☐ 未測量 心臟超音波 (右心肥大) ☐ 改善 ☐ 維持 ☐ 惡化 ☐ 未測量 血氧飽和度 (SPO2) ☐ 改善 ☐ 維持 ☐ 惡化 ☐ 未測量 B-type natriuretic peptide (BNP) ☐ 改善 ☐ 維持 ☐ 惡化 ☐ 未測量 2. 臨床症狀 (請勾選病人之症狀, 視需要簡要敘述) 呼吸系統 ☐ 肺纖維化 ☐ 呼吸困難 ☐ 乾咳 ☐ 氣喘 ☐ 其他_____ 心血管系統 ☐ 心衰竭 ☐ 右心肥大 ☐ 心絞痛 ☐ 末梢水腫 ☐ 其他_____ ☐ 倦怠 ☐ 昏厥 ☐ 其他_____							
總體評估 (與治療前比較)	☐ 1.改善 ☐ 2.穩定 ☐ 3.惡化 ☐ 4.其他說明_____							

使用本藥品 產生之不良 事件 ^{*1}	☐ 未發生不良反應 ☐ 曾發生不良反應									
	症狀	不良反應與藥品之相關性 ^{*2}				不良反應結果 ^{*3}				
	☐ Diarrhea	1 確定	2 極可能	3 可能	4 存疑	A	B	C	D	
	☐ Dizziness	1 確定	2 極可能	3 可能	4 存疑	A	B	C	D	
	☐ Edema	1 確定	2 極可能	3 可能	4 存疑	A	B	C	D	
	☐ Flushing	1 確定	2 極可能	3 可能	4 存疑	A	B	C	D	
	☐ GI hemorrhage	1 確定	2 極可能	3 可能	4 存疑	A	B	C	D	
	☐ Headache	1 確定	2 極可能	3 可能	4 存疑	A	B	C	D	
	☐ Infection _____	1 確定	2 極可能	3 可能	4 存疑	A	B	C	D	
	☐ Injection site reaction	1 確定	2 極可能	3 可能	4 存疑	A	B	C	D	
	☐ Jaw pain	1 確定	2 極可能	3 可能	4 存疑	A	B	C	D	
	☐ Nausea	1 確定	2 極可能	3 可能	4 存疑	A	B	C	D	
	☐ Skin rash、Pruritus	1 確定	2 極可能	3 可能	4 存疑	A	B	C	D	
	☐ 其他_____	1 確定	2 極可能	3 可能	4 存疑	A	B	C	D	
☐ 其他_____	1 確定	2 極可能	3 可能	4 存疑	A	B	C	D		
整體治療 評估意見	☐ 建議本病人應繼續使用本藥品，並每年進行評估 ☐ 不建議本病人繼續使用本藥品 (理由： ☐ 死亡 ☐ 無效 ☐ 其他 ☐ 嚴重副作用)									
主治醫師 簽 名				填表日期	民國 年 月 日					

*** 表格填寫說明**

- 不良反應：請填列病人在使用本藥品治療過程中曾發生之不良反應。如為嚴重藥物不良反應，應依規定進行嚴重藥物不良反應通報。
- 不良反應與藥品之相關性： 1 確定; 2 極有可能; 3 可能; 4 存疑
- 不良反應結果： A 死亡; B 危及生命; C 非死危之嚴重不良反應; D 非嚴重不良反應