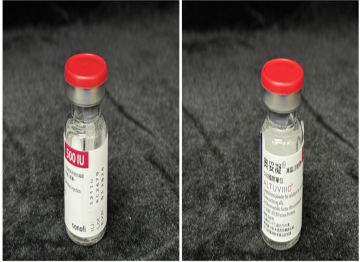




公告日期	2025/7/30
異動類別	新進藥品
異動原因	藥委會決議
異動描述	Efanesoctocog alfa inj 500IU/vial (Altuviiio®)奧妥凝凍晶注射劑自即日起可開方使用。

異動內容	
料號	301250
學名	Efanesoctocog alfa
商品名	Altuviiio
中文名	奧妥凝凍晶注射劑
主成份及含量	500IU/vial
製造廠名稱	Biogen U.S. Corporation
產地	美國
健保代碼	KC01235299
外觀/圖檔	
用法	靜脈滴注
成人劑量	常規預防：50 IU/kg QW 視需要治療及控制出血：50 IU/kg (針對於投予預防性劑量後2至3天內發生的輕度與中度出血，可使用較低劑量30 IU/kg。可考慮每2至3天投予30或50 IU/kg的額外劑量。) 手術療程處置：50 IU/kg (可視手術療程處置的臨床需要，每2至3天投予30或50 IU/kg的額外劑量。)
副作用	