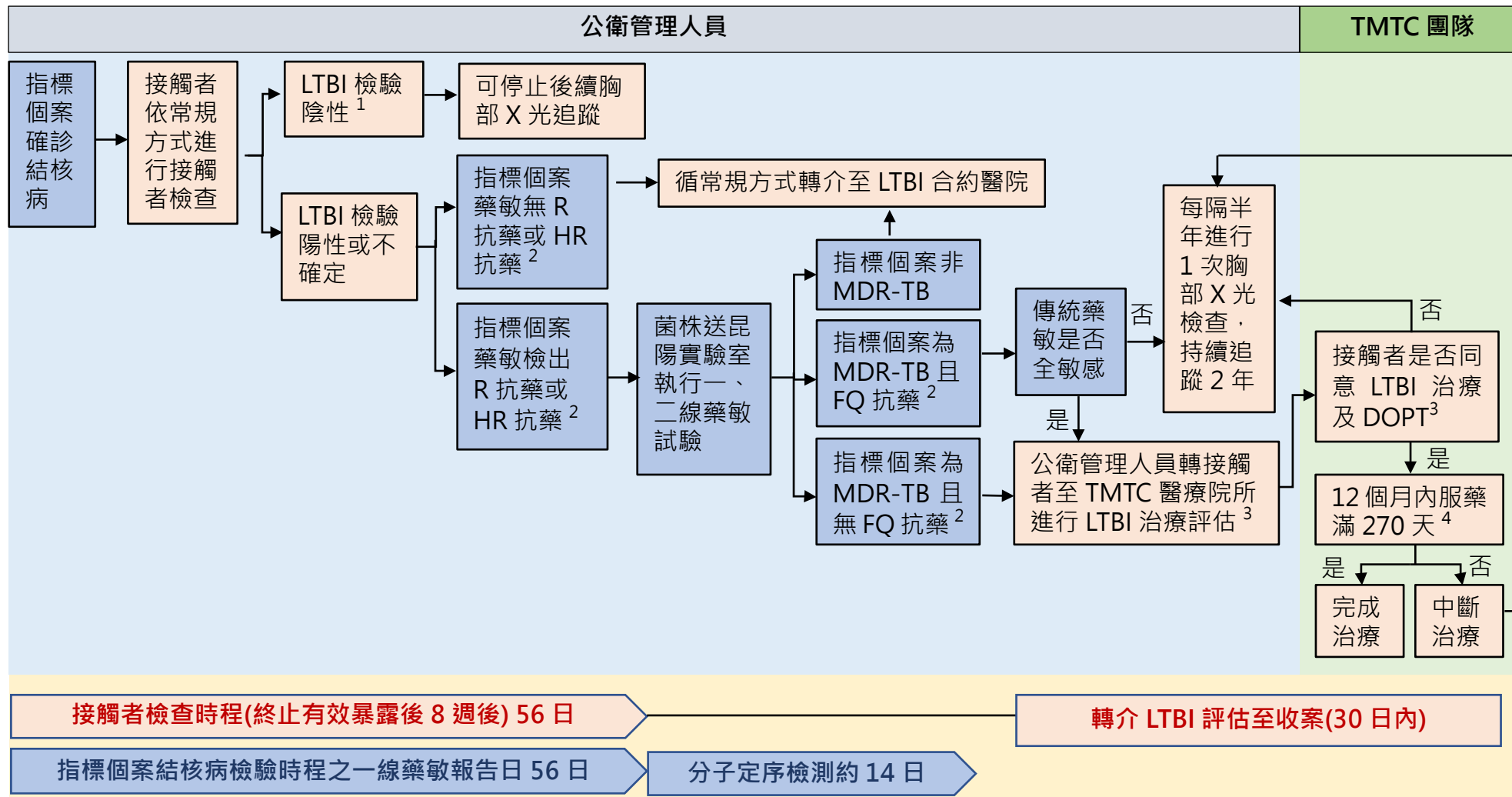


多重抗藥性結核病(MDR-TB)個案接觸者之接觸者檢查及 LTBI 檢驗轉介及治療流程

一、通報時，指標個案確診為結核病



備註：

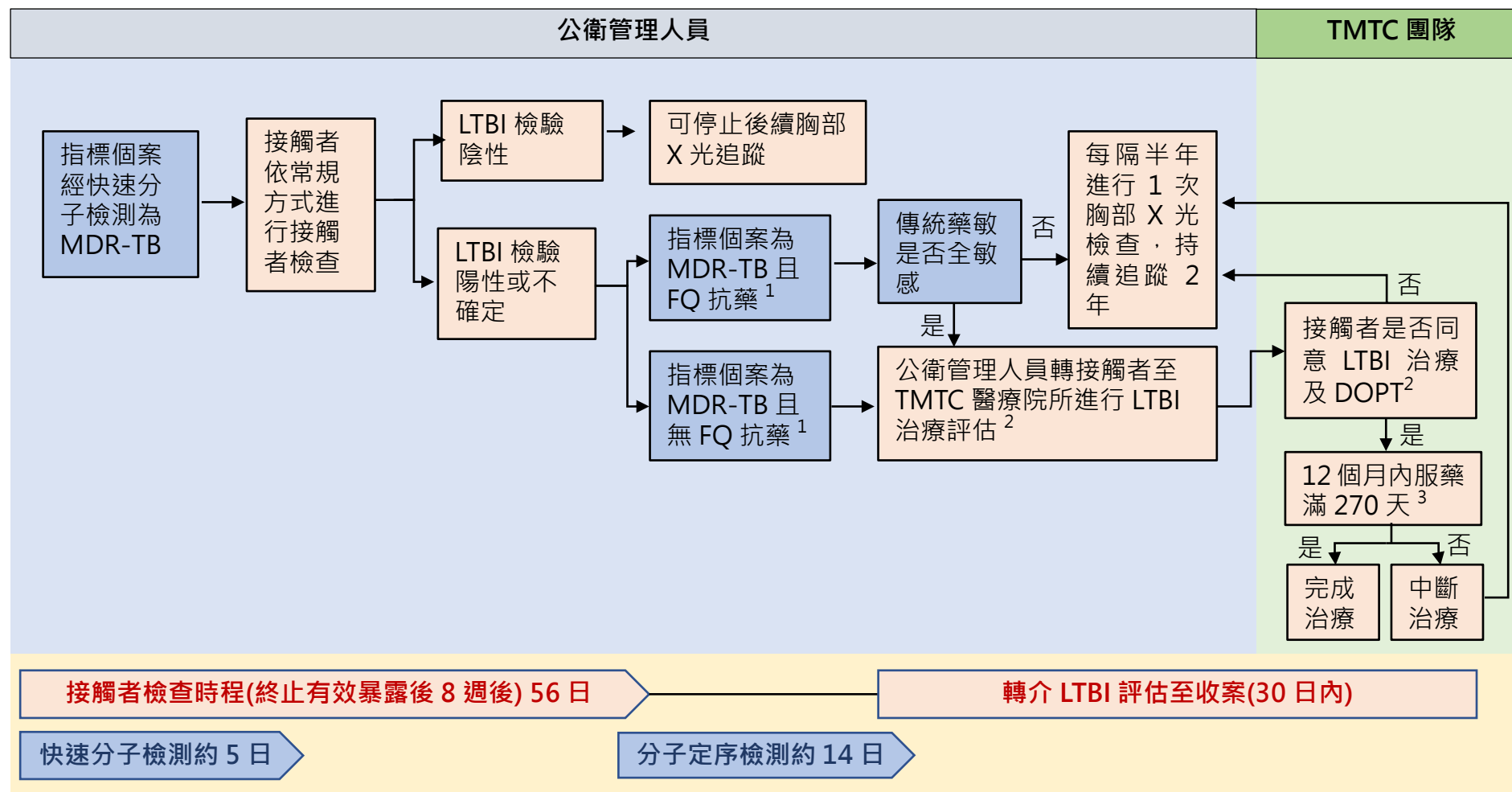
1. 請再次評估是否為終止有效暴露滿 8 週之 LTBI 檢驗結果。

2. R: rifampin、H: isoniazid、FQ: fluoroquinolone

3 詳如 MDR-TB 接觸者 LTBI 治療之 TMTC 團隊與公衛管理單位轉銜流程。

4 極少數 FQ 傳統藥敏結果會與分子抗藥結果不一致，若傳統藥敏結果為任一 FQ 抗藥，則停止 LTBI 治療，後續安排個案每隔半年進行 1 次胸部 X 光檢查，持續追蹤 2 年。

二、通報時，指標個案以快速分子檢測確診為 MDR-TB



備註：

1. FQ: fluoroquinolone

2. 詳如 MDR-TB 接觸者 LTBI 治療之 TMTC 團隊與公衛管理單位轉銜流程。

3. 若經昆陽實驗室 MDR 分子複驗後確認須依行政程序排除 MDR-TB 者，則停止 MDR-TB 接觸者之 LTBI 治療，另改以其他 LTBI 處方治療(FQ 中斷後轉換其他 LTBI 處方，尚無處方轉換建議，故 FQ 不計入服藥期程)。極少數傳統藥敏結果 FQ 會與分子抗藥結果不一致，若傳統藥敏結果為任一 FQ 抗藥，則停止 LTBI 治療，並安排個案每隔半年進行 1 次胸部 X 光檢查，持續追蹤 2 年。