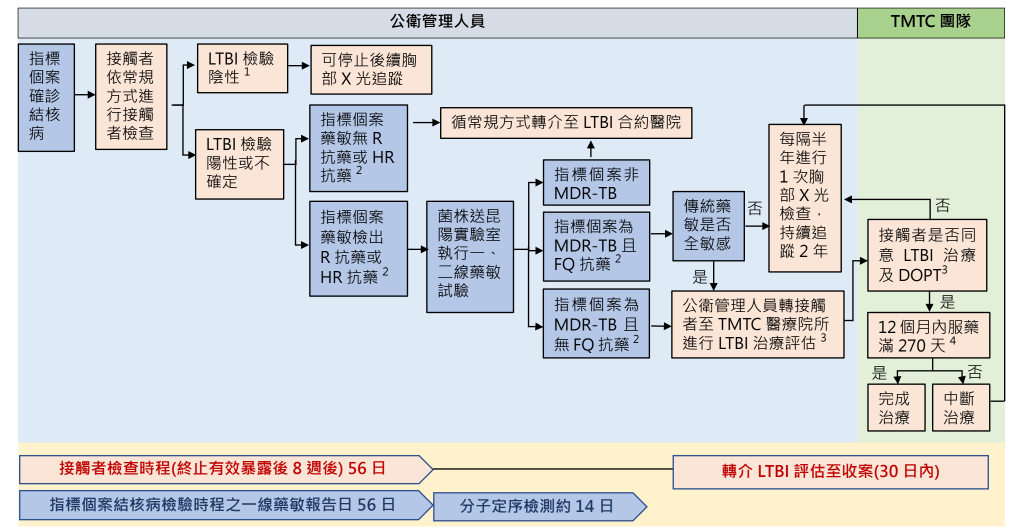
多重抗藥性結核病(MDR-TB)個案接觸者之接觸者檢查及 LTBI 檢驗轉介及治療流程

附件4

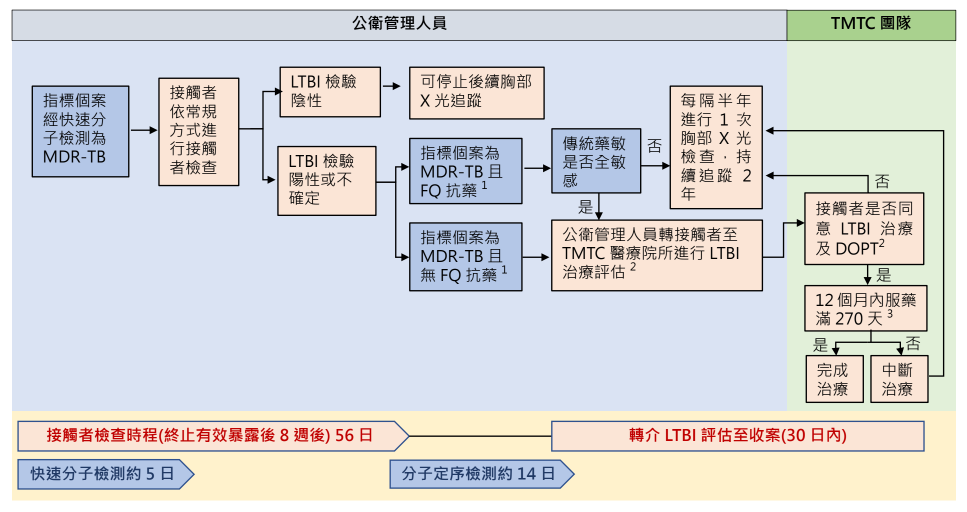
一、通報時,指標個案確診為結核病



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。