

全民健康保險藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議

特材部分第47次（109年11月）會議紀錄

時間：109年11月19日(星期四)上午9時30分

地點：衛生福利部中央健康保險署9樓第1會議室

主席：林教授啟禎

紀錄：郭乃文

出席代表：(依姓名筆畫數排列，敬稱略)

方震中(請假)	張文龍(楊玉琦代理)	葉宗義
朱益宏	張效煌	劉芝蓮
吳明峰(請假)	張淑慧	劉碧珠
吳國治	連哲震	蔡欣原
李宏昌	陳文戎(請假)	盧胤雯(黃泰平代理)
林亮光	陳志強	簡俊仁
林敏華(徐珮軒代理)	陳坤堡	藍毅生
林慧玲(請假)	陳瑞瑛	魏國珍
邱浩遠	童瑞龍	
胡峰賓(請假)	楊榮森	

出席專家及學會代表：(敬稱略)

柯宏彥	黃瑞仁
殷偉賢	
中華民國心臟學會	林茂欣、游治節
中華民國骨科醫學會	盧永昌
台灣肩肘關節醫學會	

列席人員：(敬稱略)

藥物提供者團體代表：唐宏生、陳堯濱(林肇基代理)

病友團體代表：柯怡謀、蕭長生

衛生福利部社會保險司：梁淑政、蘇芸蒂

全民健康保險會：張友珊、張琬雅

衛生福利部中央健康保險署：戴雪詠、黃育文、張淑雅、涂奇君、林其昌、
江錦欣、簡淑蓮、姜俞臣、黃澄云、朱秋琴、
裴倩倩、王碧雪、黃昭苑、袁美霞、趙偉翔、

陳泰諭

財團法人醫藥品查驗中心：黃莉茵、柯靜華、李昱

壹、主席致詞（略）

貳、請參閱並確認上次會議紀錄

說明：詳附錄會議資料內容。

決議：洽悉。

參、前次會議決定及結論辦理情形報告（無）

肆、報告事項

第1案：全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告共108項：(1)新增既有功能類別特材品項64項/第1-1~1-12頁；項次1~64。(2)新增既有功能類別特材自付差額品項9項/第1-13~1-14頁；項次 65~73。(3)新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號35項/第1-15~1-20頁；項次74~108。

說明：詳附錄會議資料報告案第1案之報告內容。

決議：洽悉。

第2案：全民健康保險已給付特殊材料支付標準異動之初核情形報告共54項：醫療器材許可證註銷及刪除品項54項/第2-1~2-6頁；項次1~54。

說明：詳附錄會議資料報告案第2案之報告內容。

決議：洽悉。

第3案：「109年新功能類別特材預算支用情形」及「106至108年新功能類別特材申報情形結果」報告案。

說明：詳附錄會議資料報告案第3案之報告內容。

決議：洽悉；特殊材料收載為持續性動態作業，後續尚有價量協議等行政程序，致部分於109年本會議獲通過之特殊材料無法於當年公告施行，考量本保險收載之特殊材料係提供被保險人使用，基於保障被

保險人權益，倘109年未於時程內導入，比照108年度預算扣減方式辦理。

第4案：有關「既有功能類別特材建議納入健保給付案件提全民健康保險藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議報告時程」案。

說明：詳附錄會議資料報告案第4案之報告內容。

決議：洽悉。

第5案：有關健保給付特材給付規定涉「特定醫療技術檢查檢驗醫療儀器施行或使用管理辦法」共7項修訂案。

說明：詳附錄會議資料報告案第5案之報告內容。

決議：洽悉。

第6案：有關壯生醫療器材股份有限公司及台灣捷邁醫療器材股份有限公司之自付差額特材「"信迪思"進階型股骨近端髓內釘系統」及「捷邁人工骨髓內釘—髓內釘組」共計5項另列功能類別及增修給付規定案。

說明：詳附錄會議資料報告案第6案之報告內容。

決議：

一、 本次會議同意修正自付差額類別名稱，由「特殊材質加長型伽瑪髓內釘組」修正為「特殊功能及材質髓內釘組」。

二、 功能分類修正如下：

(一) 鈦合金加長型髓內釘組(Cephalomedullary nail)。

(二) 鈦合金加長型髓內釘組(Cephalomedullary nail)/具螺釘多角度鎖定及互鎖功能。

(三) 鈦合金髓內釘組(含加長型)(Cephalomedullary nail)/可搭配專用骨水泥使用。

三、 增修給付規定：詳附件1。

伍、討論事項

第1案：有關「保險對象自付差額特材『經導管置換瓣膜套組-TAVI』(整組含導引線)」納入健保給付之再提會案，提請討論。

說明：

- 一、詳附錄會議資料討論案第1案之報告內容。
- 二、本案特材經109年3月份本會議第43次會議通過，並依法定程序經全民健康保險會第4屆109年第6次(109年8月)委員會議決議，同意以「保險對象自付差額」特材納入健保給付，惟考量本案特材對於高風險或無法接受傳統置換心臟瓣膜手術的病人有較低之死亡率及合併症，為執行新醫療技術所必需，外界反映健保給付比例應予以提高，基於醫療必需性，本案建議由原「保險對象自付差額」特材改為「全額給付」特材納入健保給付。
- 三、另與會專家表示，考量使用本案特材治療需心臟內科及心臟外科合作，期透過申報本案特材之案件時，可同時申報一名心臟內科及心臟外科醫師，以凸顯團隊合作。又因本案特材具兩種不同使用機轉之瓣膜，建議拆分為球擴式及自膨式2種功能類別。與會代表表示若拆分2種功能分類為臨床使用方式考量，惟目前未有臨床實證證明治療結果顯著不同，其支付點數應為一致。

決議：

- 一、本案特材計11項(含導引導線)，為搭配診療項目68040B「經導管主動脈瓣膜置換術」所使用之特材，考量無法開刀之病人僅有該類特材可使用，有其臨床使用必要性且具臨床效益，同意由「保險對象自付差額」特材改為「全額給付」特材納入健保給付。
- 二、支付點數：依109年3月份本會議資料，健保支付點數採計方式採公立醫院+醫學中心不分規格兩者合併採購價中位數，除以收載時最近四季結算之醫院總額部門浮動點值之平均值(0.8766)計算，並同意依其特材之使用方式分列2種功能核價類別：
(一)「球擴式主動脈瓣膜套組(含瓣膜、裝載及輸送系統、導引器)」：
1,077,458點【 $(944,500/0.8766)=1,077,458$ 】。

(二)「自膨式主動脈瓣膜套組(含瓣膜、裝載及輸送系統、導引器)」：
1,077,458點【 $(944,500/0.8766)=1,077,458$ 】。

(三)「主動脈瓣膜導引導線」:20,533點【 $(18,000/0.8766)=20,533$ 】。

三、給付規定同109年3月份本會議紀錄(詳附件2)：

(一)比照68040B「經導管主動脈瓣膜置換術」規定。

(二)完成個案登錄系統且須送事前審查核准。

(三)個案完成植入手術後需30天內及第12個月內於登錄系統登錄追蹤
狀況。未如期登錄，核刪本項申請之特材費用。

四、預估年使用量：按109年3月份本會議資料，第1~5年使用量為300組
~526組。

附帶決議：

- 一、現行「經導管主動脈瓣膜置換術」係由心臟內科及心臟外科共組團隊執行，惟目前僅可申報一名手術負責醫師，無法反映團隊心力，建請修改申報規定，得同時申報心臟內科及心臟外科各一名執行醫師。
- 二、本案特材預計於110年生效，生效半年後監測使用量，超過原預估部分建議可由110年新增新功能特材預算補支應。

第2案：有關美敦力醫療產品股份有限公司建議將用於心律調節之特材「"美敦力" 脈克拉無導線節律系統及"美敦力"脈克拉親水性塗層血管導引鞘」納入健保給付案。

說明：詳附錄會議資料討論案第2案之報告內容。

決議：

- 一、本案特材為搭配診療項目47103A「經導管無導線心律調節器置放或置換術」所使用之特材，用於改善心輸出量、預防症狀，或避免心臟脈衝形成或傳導失常有關的心律不整，只能植入於右心室。對於具傳統節律器適應症卻沒有適當血管通路病患，除心臟外科手術外，本案特材為唯一的選擇，具有臨床必要性，同意納入健保給付。
- 二、功能類別：創新功能特材。

- 三、 支付點數：採公立醫院及醫學中心 兩者合併之採購價中位數，除以最近四季結算之醫院總額部門浮動點值之平均值(108Q1~108Q4：0.8823)，以336,620點暫予支付。
- 四、 給付規定：符合診療項目47103A 規定且雙側鎖骨下靜脈阻塞均不適合放置導線病人，須事前審查，詳附件3。
- 五、 預估年使用量：第1~5年使用量為200~300組。

第3案：有關詠禾有限公司建議將特材「” 富士” 主動脈循環灌注導管(AP)」及「” 富士” 循環灌注導管(SP)」計2項納入健保給付案。

說明：詳附錄會議資料討論案第3案之報告內容。

決議：

- 一、 本案特材用於主動脈剝離及主動脈瘤手術，可提供血液阻斷以控制血液流到手術區域，亦可同時提供重要分支之血流以減少器官缺血傷害，具臨床必要性，同意納入健保給付。
- 二、 功能類別：創新功能特材。
- 三、 支付點數：本案特材查無國際價格及各層級院所收取自費價格，依廠商提供成本分析資料，支付點數經重新計算校正，核定如下：
 - (一)主動脈循環灌注導管(AP) 以13,424點暫予支付。
 - (二)循環灌注導管(SP) 以9,500點暫予支付。
- 四、 給付規定(詳附件4)：
 - (一)主動脈循環灌注導管(AP)：主動脈瘤手術或主動脈剝離手術，每次限用一條。
 - (二)循環灌注導管(SP)：執行主動脈手術時維持重要血管分枝循環使用。
- 五、 預估年使用量：
 - (一)主動脈循環灌注導管(AP)：約100支。
 - (二)循環灌注導管(SP)：約200支。

第4案：有關研議修訂健保給付特材「人工肘關節」之給付規定(D107-1)案。

說明：詳附錄會議資料討論案第4案之報告內容。

決議：考量年紀大、患有骨質疏鬆及粉碎性骨折的病人，使用釘鋼板治療容易有失敗可能，有置換肘關節需要，爰同意放寬 D107-1給付規定並修正文字，詳附件5。

第5案「有關愛派司生技股份有限公司建議將用於小兒骨折之特材『"奧沛迪"髓內釘系統/髓內釘組(不鏽鋼)』納入健保給付案」，因會議時間因素，延至下次會議討論。

第6案「有關研議修訂健保給付特材『顏面骨螺絲』之給付規定(D301-1)案」，因會議時間因素，延至下次會議討論。

第7案「有關美商史賽克(遠東)有限公司及興東藥品器材有限公司建議將用於改善顱內動脈管腔直徑之特材『“史賽克”溫斯班支架系統』等共4項納入健保給付案」，因會議時間因素，延至下次會議討論。

第8案：有關修正「全民健康保險藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議議事規範」之通則第五點條文案。

說明：詳附錄會議資料討論案第8案之報告內容。

決議：

- 一、為避免代理出席所致之決議內容與代表預期有落差，造成政策溝通困擾，同意修正「全民健康保險藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議議事規範」之通則第五點之條文。
- 二、考量藥品、特殊材料共同擬訂會議，與醫療服務共同擬訂會議成員組成不同，且藥品、特材於不同專科差異甚大，保險醫事服務提供者代表因專業需求可於會議前來文申請更改代理人。

臨時動議：有關宸田企業有限公司申復「“宸田”漏斗胸矯正骨板系統-固定器」等2項健保支付點數案

說明：

- 一、 詳附錄會議資料臨時動議之報告內容。
- 二、 本案特材依仿單適應症適用於漏斗胸及其他胸骨變形之病人，經109年9月本會議決議，同意以國際價格中位數9,424點暫予支付，矯正板維持原支付點數30,144點。
- 三、 本案廠商依本保險藥物給付項目及支付標準第52-2條第2項規定，針對本案審議之支付點數提出申復，建議調高支付點數並檢附成本資料供審查檢視。

決議：

- 一、 考量本案特材現行台灣僅宸田公司可供貨，為臨床必要，無類似功能或替代品項，經校正廠商成本資料後，本次會議同意依本保險藥物給付項目及支付標準第53-2條規定調整支付點數如下：
 - (一)「固定器」以15,400點暫予支付。
 - (二)「矯正板」以33,158點暫予支付。

陸、散會（中午13時30分）

全民健康保險特殊材料給付規定修正對照表

給付規定分類碼：D101-4、D-101-5

(自□年□月□日生效)

修正給付規定	現行給付規定	說明
<u>D101-4 鈦合金加長型髓內釘組 (Cephalomedullary nail)</u> <u>(自00.00.00起生效)：</u> 一、限轉子下骨折或轉子間骨折合併轉子下延伸之患者申報。 二、須檢附病患 X 光照片。	D101-4 鈦合金加長型伽瑪髓內釘組(長度180mm 以上) 一、限轉子下骨折及轉子間骨折合併轉子下延伸之患者申報。 二、須檢附病患 X 光照片。	修正給付規定名稱及文字。
<u>D101-5 鈦合金髓內釘組(含加長型) (Cephalomedullary nail)/</u> <u>可搭配專用骨水泥使用</u> <u>(自00.00.00起生效)：</u> 一、限複雜性、不穩定型轉子間骨折或轉子下骨折、轉子間骨折合併轉子下延伸，同時患有嚴重骨質疏鬆症或有蝕骨性腫瘤病灶之患者申報。 二、須檢附病患術前術後 X 光照片、術後在伽瑪髓內釘灌注骨水泥之影像備查。	無	本項新增。

全民健康保險特殊材料給付規定修正對照表

給付規定分類碼：□-□

(自□年□月□日生效)

修正給付規定	現行給付規定	說明
<u>經導管置換瓣膜套組-TAVI(整組含導引線)(自00.00.00起生效)：</u> <u>一、比照68040B「經導管主動脈瓣膜置換術」規定。</u> <u>二、完成個案登錄系統且須送事前審查核准。</u> <u>三、個案完成植入手術後需三十天內及第十二個月內於登錄系統登錄追蹤狀況。未如期登錄，核刪本項申請之特材費用。</u>	無	本項新增。

全民健康保險特殊材料給付規定修正對照表

給付規定分類碼：□-□

(自□年□月□日生效)

修正給付規定	現行給付規定	說明
<u>無導線心律調節器(自00.00.00起生效)：</u> 一、 <u>符合診療項目 47103A 規定</u> <u>且雙側鎖骨下靜脈阻塞均</u> <u>不適合放置導線病人。</u> 二、 <u>須事前審查。</u>	無	本項新增。

全民健康保險特殊材料給付規定修正對照表

給付規定分類碼：□-□、□-□

(自□年□月□日生效)

修正給付規定	現行給付規定	說明
<u>主動脈循環灌注導管(AP)(自00.00.00起生效)：</u> <u>主動脈瘤手術或主動脈剝離手術，每次限用一條。</u>	無	本項新增。
<u>循環灌注導管(SP)(自00.00.00起生效)：</u> <u>執行主動脈手術時維持重要血管分枝循環使用。</u>	無	本項新增。

全民健康保險特殊材料給付規定修正對照表

給付規定分類碼：D107-1

(自□年□月□日生效)

修正給付規定	現行給付規定	說明
人工肘關節 ELBOW PROSTHESIS <u>有下列情形之一者，檢附術前 X 光片，需事前審查(自 00.00.00 起生效)：</u> 一、 <u>RA 及嚴重的 OA 病患。</u> 二、 <u>六十五歲(含)以上，遠端肱骨粉碎性關節內骨折(ICD-10 S42.47)，且不適合開放復位內固定重建(AO/OTA 分類為 13C)。</u> 三、 <u>創傷後肘關節炎(ICD-10 S42.471S、ICD-10 S42.472S)。</u>	人工肘關節 ELBOW PROSTHESIS 須附術前 X 光片事前報備，經同意後使用限 RA 及嚴重的 OA 病患申報。	修正給付規定內容，並擴增給付規定第二、三點。

附 錄

全民健康保險藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議 特材部分第 47 次（109 年 11 月）會議議程

時間：109 年 11 月 19 日(星期四)上午 9 時 30 分

地點：衛生福利部中央健康保險署 9 樓第 1 會議室

壹、主席致詞

貳、請參閱並確認上次會議紀錄(藍本卷夾)

參、前次會議決定及結論辦理情形報告(無)

肆、報告事項：

第 1 案：全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告共 108 項:(1)新增既有功能類別特材品項 64 項/第 1-1~1-12 頁；項次 1~64。(2)新增既有功能類別特材自付差額品項 9 項/第 1-13~1-14 頁；項次 65~73。(3)新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號 35 項/第 1-15~1-20 頁；項次 74~108。

第 2 案：全民健康保險已給付特殊材料支付標準異動之初核情形報告共 54 項:醫療器材許可證註銷及刪除品項 54 項/第 2-1~2-6 頁；項次 1~54。

第 3 案：「109 年新功能類別特材預算支用情形」及「106 至 108 年新功能類別特材申報情形結果」報告案。

第 4 案：有關「既有功能類別特材建議納入健保給付案件提全民健康保險藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議報告時程」案。

第 5 案：有關健保給付特材給付規定涉「特定醫療技術檢查檢驗醫療儀器施行或使用管理辦法」共 7 項修訂案。

第 6 案：有關壯生醫療器材股份有限公司及台灣捷邁醫療器材股份有限公司之自付差額特材「"信迪思"進階型股骨近端

髓內釘系統」及「捷邁人工骨髓內釘—髓內釘組」共計 5 項另列功能類別及增修給付規定案。

伍、討論提案：

- 第 1 案：有關「保險對象自付差額特材『經導管置換瓣膜套組-TAVI』(整組含導引線)」調整核定費用及健保支付點數再提會案，及「全民健康保險藥物給付項目及支付標準(以下稱藥物支付標準)第 52-4 條修正草案」，提請討論。
- 第 2 案：有關美敦力醫療產品股份有限公司建議將用於心律調節之特材「“美敦力”脈克拉無導線節律系統及“美敦力”脈克拉親水性塗層血管導引鞘」納入健保給付案，提請討論。
- 第 3 案：有關詠禾有限公司建議將特材「”富士”主動脈循環灌注導管(AP)」及「”富士”循環灌注導管(SP)」計 2 項納入健保給付案，提請討論。
- 第 4 案：有關研議修訂健保給付特材「人工肘關節」之給付規定(D107-1)案，提請討論。
- 第 5 案：有關愛派司生技股份有限公司建議將用於小兒骨折之特材「"奧沛迪"髓內釘系統/髓內釘組(不鏽鋼)」納入健保給付案，提請討論。
- 第 6 案：有關研議修訂健保給付特材「顏面骨螺絲」之給付規定(D301-1)案，提請討論。
- 第 7 案：有關美商史賽克(遠東)有限公司及興東藥品器材有限公司建議將用於改善顱內動脈管腔直徑之特材「“史賽克”溫斯班支架系統」等共 4 項納入健保給付案，提請討論。
- 第 8 案：有關修正「全民健康保險藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議議事規範」之通則第五點條文案，提請討論。

報告案 1

全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告

共 108 項：(1)新增既有功能類別特材品項 64 項/第 1-1~1-12 頁；項次 1~64。(2)新增既有功能類別特材自付差額品項 9 項/第 1-13~1-14 頁；項次 65~73。(3)新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號 35 項/第 1-15~1-20 頁；項次 74~108。

全民健康保險既有功能類別特材品項暫予支付明細表

一、新增既有功能類別特材品項共64項（項次1~項次64，詳頁次1-1~1-12）

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	初核支付點數	初核結果說明	截至109年11月同功能核價類別之有效品項數	給付規定	健保給付生效日期
1	FBKPA8300TZ1	“捷邁”博邁耐人工膝關節系統	“ZIMMER” PERSONA THE PERSONALIZED KNEE SYSTEM	FBKF15000TZ1;FBKF15020TZ1;FBKTT15320NZ1;FBKTT15321NZ1;FBKL15114NZ1;FBKL15115NZ1;FBKL151110NZ1;FBKL151111NZ1;FBKPP15973NZ1;FBKPP15400NZ1	組	衛部醫器輸字第031058號+第031709號+第032822號+衛部醫器輸字第007513號	捷邁	51,297	依FBKPA8300TZ1(TOTAL KNEE SYSTEM 活動式或高彎曲度155度(列入論病例計劃))同功能類別品項(如特材代碼FBKPA8100TZ1)之支付點數暫予支付。	16	D108-1	110/1/1
2	FBA1400985GD	“廣慈”金屬繩索內固定系統-普通無針繩索	“Guangci” Metal Medical Cable Internal Fixation Systems-Common Needle-free Cable	LS-WP	條	衛部醫器輸字第000985號	三獅	1,414	依FBA14B1(鈦合金繩線Titanium cable)同功能類別品項(如特材代碼FBA1419010JP)之支付點數暫予支付。	1	D201-3	110/1/1
3	FBS0721901Y2	“亞太醫療”骨釘-墊圈	“SYNTEC” BONE SCREW -washer	219972	個	衛部醫器製字第000964號	亞太醫療	66	依FBS07A1(WASHER)同功能類別品項(如特材代碼FBS07000015H)之支付點數暫予支付。	8	無	110/1/1
4	SAS06DP0SRQW	“台灣先達”拋棄式皮膚縫合器(滅菌)	“Taiwan Surgical” Disposable Skin Stapler (Sterile)	DPOS1-SR	個	衛部醫器製字第005682號	台灣先達	173	依SASS62R(皮膚自動縫合器附不鏽鋼縫釘/35針寬針)同功能類別品項(如特材代碼SAS06803522C)之支付點數暫予支付。	3	A101-2	110/1/1
5	SAS06DP0SNQW	“台灣先達”拋棄式皮膚縫合器(滅菌)	“Taiwan Surgical” Disposable Skin Stapler (Sterile)	DPOS1-SW	個	衛部醫器製字第005682號	台灣先達	210	依SASS62W(皮膚自動縫合器附不鏽鋼縫釘/35針寬針)同功能類別品項(如特材代碼SAS06548872C)之支付點數暫予支付。	4	A101-2	110/1/1
6	SAS02SLCE8EG	“逸思蘇州”一次性使用直線型切割吻合器及釘倉	“Ezisurg Suzhou” Linear Cutter Staplers and Loading Units for Single Use	(SLCE60W+SLCC60W);(SLCE60B+SLCC60B);(SLCE60G+SLCC60G);(SLCE80B+SLCC80B);(SLCE80C+SLCC80G);(SLCE100B+SLCC100B);(SLCE100G+SLCC100G)	支	衛部醫器輸字第001112號	邵博士	2,459	依SAST23N(腸胃自動縫合器附鈦金屬縫釘/75MM,釘腿3.5MM)同功能類別品項(如特材代碼SAS026025S2C)之支付點數暫予支付。	3	A101-1	110/1/1
7	SAS03SCS25EG	“逸思蘇州”一次性使用管型吻合器	“Ezisurg Suzhou” Circular Staplers for Single Use	SCS2135;SCS2148;SCS2535;SCS2548;SCS2935;SCS2948;SCS3148;SCS3348	支	衛部醫器輸字第001116號	邵博士	5,196	依SAST31C(端對端自動縫合器附鈦金屬縫釘/彎型,21-33MM)同功能類別品項(如特材代碼SAS03PCEAC2C)之支付點數暫予支付。	2	A101-4	110/1/1

全民健康保險既有功能類別特材品項暫予支付明細表

一、新增既有功能類別特材品項共64項（項次1~項次64，詳頁次1-1~1-12）

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	初核支付點數	初核結果說明	截至109年11月同功能核價類別之有效品項數	給付規定	健保給付生效日期
8	SAU07TRS30M4	“柯惠”內視鏡自 動手術縫合釘(Tri- staple 30mm)	“Covidien” Endo GIA Reloads with Tri-Staple Technology(Tri- staple 30mm)	EGIA30AMT;EGIA30AVM	支	衛署醫器輸字 第024928號	美敦力	4,000	依SAU07A1(鈦金屬釘匣/旋轉式鈦 金屬釘匣(手術切割縫合用)30mm ~44mm(4排釘/6排釘))同功能類 別品項(如特材代碼 SAU07304522C)之支付點數暫予支 付。	7	無	110/1/1
9	SAU07SDU45EG	“逸思蘇州”一次 性腔鏡切割吻合器 及釘匣-縫合釘匣 (45MM)	“Ezisurg Suzhou” Endoscopic Linear Cutting Staplers and Loading Units for Single Use-Loading Unit(45MM)	SDU45W;SDU45B;SDU45G	支	衛署醫器陸輸 字第001113號	碩博士	4,843	依SAU07A2(鈦金屬釘匣/旋轉式鈦 金屬釘匣(手術切割縫合用)45mm ~59mm(4排釘/6排釘))同功能類 別品項(如特材代碼 SAU07304262C)之支付點數暫予支 付。	9	無	110/1/1
10	SAU07TR45GM4	“柯惠”內視鏡自 動手術縫合釘(Tri- staple 45mm)	“Covidien” Endo GIA Reloads with Tri-Staple Technology(Tri- staple 45mm)	EGIA45AV	支	衛署醫器輸字 第024928號	美敦力	4,843	依SAU07A2(鈦金屬釘匣/旋轉式鈦 金屬釘匣(手術切割縫合用)45mm ~59mm(4排釘/6排釘))同功能類 別品項(如特材代碼 SAU07304542C)之支付點數暫予支 付。	9	無	110/1/1
11	SAU07TRS45M4	“柯惠”內視鏡自 動手術縫合槍及縫 合釘-縫合釘(Tri- staple 45MM)	“Covidien” Endo GIA Ultra Universal, Universal Short, and Universal XL Single Use Staplers(Tri- staple 45mm)	EGIA45AVM;EGIA45AMT	支	衛署醫器輸字 第022861號	美敦力	4,843	依SAU07A2(鈦金屬釘匣/旋轉式鈦 金屬釘匣(手術切割縫合用)45mm ~59mm(4排釘/6排釘))同功能類 別品項(如特材代碼 SAU07304542C)之支付點數暫予支 付。	9	無	110/1/1
12	SAU07SDU60EG	“逸思蘇州”一次 性腔鏡切割吻合器 及釘匣-縫合釘匣 (60MM)	“Ezisurg Suzhou” Endoscopic Linear Cutting Staplers and Loading Units for Single Use-Loading Unit(60MM)	SDU60B;SDU60G	支	衛署醫器陸輸 字第001113號	碩博士	5,891	依SAU07A3(鈦金屬釘匣/旋轉式鈦 金屬釘匣(手術切割縫合用)≥ 60mm(4排釘/6排釘))同功能類別 品項(如特材代碼SAU07304122C) 之支付點數暫予支付。	8	無	110/1/1

全民健康保險既有功能類別特材品項暫予支付明細表

一、新增既有功能類別特材品項共64項（項次1~項次64，詳頁次1-1~1-12）

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	初核支付點數	初核結果說明	截至109年11月同功能核價類別之有效品項數	給付規定	健保給付生效日期
13	SAU07TRS60M4	“柯惠”內視鏡自動手術縫合槍及縫合釘-縫合釘(Tri-staple 60MM)	“Covidien” Endo GIA Ultra Universal, and Universal XL Single Use Staplers(Tri-staple 60mm)	EGIA60AVM;EGIA60AMT	支	衛署醫器輸字第022861號	美敦力	5,891	依SAU07A3(鈦金屬釘匣/旋轉式鈦金屬釘匣(手術切割縫合用)≥60mm(4排釘/6排釘))同功能類別品項(如特材代碼SAU07304572C)之支付點數暫予支付。	8	無	110/1/1
14	SAU08SI2M0EG	“逸思蘇州”一次性腔鏡切割吻合器及釘匣-吻合器	“Ezisurg Suzhou” Endoscopic Linear Cutting Staplers and Loading Units for Single Use-STAPLER	SI2S;SI2M;SI2L	支	衛署醫器輸字第001113號	邵博士	9,000	依SAU08A1(鈦金屬釘匣/旋轉式鈦金屬釘匣(手術切割縫合用)≥60mm(4排釘/6排釘))同功能類別品項(如特材代碼SAU08030442C)之支付點數暫予支付。	10	A101-5	110/1/1
15	SCV05AA5PIQW	“台灣先進”血管扣夾(滅菌)(ML/L)3;6釘/匣	“TAIWAN SURGICAL” LIGATING CLIPS (STERILE)(ML/L)	AA5PI-BC;AA5PI-BF;AAXPI-IC;AAXPI-LF	釘	衛署醫器輸字第006914號	台灣先進	284	依SCV05ML(Hem-o-lok血管夾(不可吸收聚合物)(M/ML/L)，單發)同功能類別品項(如特材代碼SCV05HLMMLTX)之支付點數暫予支付。	2	A101-10	110/1/1
16	SCV05BSLML99	威仕克血管夾(ML/L)6釘/匣	Vas-Q-Clip nonabsorbable polymer ligation clip(ML/L)	2231;2232	釘	衛署醫器輸字第033816號	成春	284	依SCV05ML(Hem-o-lok血管夾(不可吸收聚合物)(M/ML/L)，單發)同功能類別品項(如特材代碼SCV05HLMMLTX)之支付點數暫予支付。	2	A101-10	110/1/1
17	SCV05AAXPIQW	“台灣先進”血管扣夾(滅菌)(XL)3;6釘/匣	“TAIWAN SURGICAL” LIGATING CLIPS (STERILE)(XL)	AAXPI-XC;AAXPI-XF	釘	衛署醫器輸字第006914號	台灣先進	269	依SCV05XL(Hem-o-lok血管夾(不可吸收聚合物)(XL)，單發)同功能類別品項(如特材代碼SCV05HXL1TX)之支付點數暫予支付。	2	A101-10	110/1/1
18	SCV05BSXL199	威仕克血管夾(XL)6釘/匣	Vas-Q-Clip nonabsorbable polymer ligation clip(XL)	2233	釘	衛署醫器輸字第033816號	成春	269	依SCV05XL(Hem-o-lok血管夾(不可吸收聚合物)(XL)，單發)同功能類別品項(如特材代碼SCV05HXL1TX)之支付點數暫予支付。	2	A101-10	110/1/1

全民健康保險既有功能類別特材品項暫予支付明細表

一、新增既有功能類別特材品項共64項（項次1~項次64，詳頁次1-1~1-12）

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	初核支付點數	初核結果說明	截至109年11月同功能核價類別之有效品項數	給付規定	健保給付生效日期
19	CMB01SFR44M4	“美敦力”舒麗特爾艾克斯顱內血管重建裝置	“Medtronic” Solitaire X Revascularization Device	SFR4-4-20-05; SFR4-4-20-10; SFR4-4-40-10; SFR4-6-20-10; SFR4-6-24-06; SFR4-6-40-10	組	衛署醫器輸字第033454號	美敦力	122,698	依CMB01A1(顱內血管支架取栓裝置)同功能類別品項(如特材代碼CMB01S3PTTV9)之支付點數暫予支付。	6	I203-12	110/1/1
20	CRT0225NEF2C	“柯惠”雪莉新生兒及小兒氣切管	“Covidien” Shiley Neonatal and Pediatric Tracheostomy Tube	2.5NEF;3.0NEF;3.5NEF;4.0NEF;4.5NEF;2.5PEF;3.0PEF;3.5PEF;4.0PEF;4.5PEF;5.0PEF;5.5PEF	組	衛署醫器輸字第033881號	美敦力	893	依CRT01T3(小兒氣切套管)同功能類別品項(如特材代碼CRT02U0045S5)之支付點數暫予支付。	3	無	110/1/1
21	CRT02U00452C	“柯惠”雪莉氣切套管-小兒用	“Covidien” Shiley Tracheostomy Cannulae	3.0NEO;3.5NEO;4.0NEO;4.5NEO;3.0PED;3.5PED;4.0PED;4.5PED;5.0PED;5.5PED	支	衛署醫器輸字第012495號	美敦力	893	原特材代碼CRT02U0045S5，因製造廠名稱變更，更改廠牌，故變更特材代碼。	3	無	110/1/1
22	CRT05U00502C	“柯惠”雪莉氣切套管-雙管開窗式，無氣囊/LONG TERM CARE使用	“Covidien” Shiley Tracheostomy Cannulae	4CFN;6CFN;8CFN	支	衛署醫器輸字第012495號	美敦力	850	原特材代碼CRT05U0050S5，因製造廠名稱變更，更改廠牌，故變更特材代碼。	3	無	110/1/1
23	FSAE233110HF	“微創”氣管支架-雙球形	“Micro-Tech” Tracheal/Bronchial Stent	(ST02-331.10.020:100);(ST02-332.10.020:100);(ST02-334.10.020:100);(ST02-331.12.020:100);(ST02-332.12.020:100);(ST02-334.12.020:100);(ST02-331.14.020:100);(ST02-332.14.020:100);(ST02-334.14.020:100);(ST02-331.16.020:100);(ST02-332.16.020:100);(ST02-334.16.020:100);(ST02-331.18.020:100);(ST02-332.18.020:100);(ST02-334.18.020:100);(ST02-331.20.020:100);(ST02-332.20.020:100);(ST02-334.20.020:100);(ST02-331.22.020:100);(ST02-332.22.020:100);(ST02-334.22.020:100)	組	衛署醫器陸輸字第001120號	艾柏	31,131	依FSAE2A1(氣管支架系統)同功能類別品項(如特材代碼FSAE1GTBX9M)之支付點數暫予支付。	4	A219-1	110/1/1

全民健康保險既有功能類別特材品項暫予支付明細表

一、新增既有功能類別特材品項共64項（項次1~項次64，詳頁次1-1~1-12）

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	初核支付點數	初核結果說明	截至109年11月同功能核價類別之有效品項數	給付規定	健保給付生效日期
24	TSS01GS55IFS	瑞特血糖監測系統-愛華血糖測試片(10片、25片、50片、75片、100片、200片/盒)	Rightest Blood Glucose Monitoring System-ALPHA Blood Glucose Test Strip	愛華(ALPHA)	片	衛部醫器製字第006472號	華廣	8.1	依TSS01A1(第一型糖尿病血糖試紙)同功能類別品項(如特材代碼TSS01GM300FS)之支付點數暫予支付。	94	T101-1	110/1/1
25	TSS01GS55ZFS	瑞特血糖監測系統-愛莎血糖測試片(10片、25片、50片、75片、100片、200片/盒)	Rightest Blood Glucose Monitoring System-ELSA Blood Glucose Test Strip	愛莎(ELSA)	片	衛部醫器製字第006299號	華廣	8.1	依TSS01A1(第一型糖尿病血糖試紙)同功能類別品項(如特材代碼TSS01GM300FS)之支付點數暫予支付。	94	T101-1	110/1/1
26	WDD0822357F4	“康威”愛康膚寶柔泡棉敷料(滅菌)10x10cm	“ConvaTec” Aquacel Foam Pro Dressing (Sterile)10x10cm	422357	片	衛部醫器輸臺字第020893號	康威特	116	依WDD08G5(人工生物化學覆蓋物/FOAM DRESSING, 面積約51cm ² -100cm ²)同功能類別品項(如特材代碼WDD0821559F4)之支付點數暫予支付。	35	A217-1	110/1/1
27	WDD0822359F4	“康威”愛康膚寶柔泡棉敷料(滅菌)8x8cm	“ConvaTec” Aquacel Foam Pro Dressing (Sterile)8x8cm	422359	片	衛部醫器輸臺字第020893號	康威特	116	依WDD08G5(人工生物化學覆蓋物/FOAM DRESSING, 面積約51cm ² -100cm ²)同功能類別品項(如特材代碼WDD0821557F4)之支付點數暫予支付。	35	A217-1	110/1/1
28	WDD0822358F4	“康威”愛康膚寶柔泡棉敷料(滅菌)15x15cm	“ConvaTec” Aquacel Foam Pro Dressing (Sterile)15x15cm	422358	片	衛部醫器輸臺字第020893號	康威特	243	依WDD08G8(人工生物化學覆蓋物/FOAM DRESSING, 面積約201cm ² -250cm ²)同功能類別品項(如特材代碼WDD0821561F4)之支付點數暫予支付。	19	A217-1	110/1/1
29	WDD0822356F4	“康威”愛康膚寶柔泡棉敷料(滅菌)19.8x14cm	“ConvaTec” Aquacel Foam Pro Dressing (Sterile)19.8x14cm	422356	片	衛部醫器輸臺字第020893號	康威特	326	依WDD08G9(人工生物化學覆蓋物/FOAM DRESSING, 面積約251cm ² -300cm ²)同功能類別品項(如特材代碼WDD0820637F4)之支付點數暫予支付。	13	A217-1	110/1/1

全民健康保險既有功能類別特材品項暫予支付明細表

一、新增既有功能類別特材品項共64項（項次1~項次64，詳頁次1-1~1-12）

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	初核支付點數	初核結果說明	截至109年11月同功能核價類別之有效品項數	給付規定	健保給付生效日期
30	WDD2236582SN	“史耐輝”愛爾膚銀纖維抗菌敷料2x45cm	“Smith & Nephew”DURAFIBER Ag Silver Gelling Fibre Dressing 2x45cm	66800582	片	衛部醫器輸字第032236號	史耐輝	198	依WDD08S0(人工生物化學覆蓋物/ HYDROCOLLOID DRESSING(含銀/ 抗菌), 條型面積約50cm2-99cm2)同功能類別品項(如特材代碼WDD0803712F4)之支付點數暫予支付。	5	A217-3	110/1/1
31	WDD2236579SN	“史耐輝”愛爾膚銀纖維抗菌敷料10x10cm	“Smith & Nephew”DURAFIBER Ag Silver Gelling Fibre Dressing 10x10cm	66800579	片	衛部醫器輸字第032236號	史耐輝	224	依WDD08S1(人工生物化學覆蓋物/ HYDROCOLLOID DRESSING(含銀/ 抗菌), 面積約100cm2-149cm2)同功能類別品項(如特材代碼WDD0803708F4)之支付點數暫予支付。	14	A217-3	110/1/1
32	WDD2236580SN	“史耐輝”愛爾膚銀纖維抗菌敷料15x15cm	“Smith & Nephew”DURAFIBER Ag Silver Gelling Fibre Dressing 15x15cm	66800580	片	衛部醫器輸字第032236號	史耐輝	406	依WDD08S3(人工生物化學覆蓋物/ HYDROCOLLOID DRESSING(含銀/ 抗菌), 面積約200cm2-249cm2)同功能類別品項(如特材代碼WDD0803710F4)之支付點數暫予支付。	7	A217-3	110/1/1
33	WDD2236581SN	“史耐輝”愛爾膚銀纖維抗菌敷料20x30cm	“Smith & Nephew”DURAFIBER Ag Silver Gelling Fibre Dressing 20x30cm	66800581	片	衛部醫器輸字第032236號	史耐輝	920	依WDD08SA(人工生物化學覆蓋物/ HYDROCOLLOID DRESSING(含銀/ 抗菌), 面積約600cm2-699cm2)同功能類別品項(如特材代碼WDD0803711F4)之支付點數暫予支付。	2	A217-3	110/1/1
34	WBB0703030HX	“禾捷”石膏繃帶(未滅菌)	“HEJIE” PLASTER OF PARIS BANDAGE (Non-Sterile)	3吋X3YDS	捲	衛部醫器陸輸壹字第004287號	禾捷	20.9	依WBB07A2(石膏繃帶/ 3"X3Y(2080CM2), 2"X5Y(2311CM2))同功能類別品項(如特材代碼WBB0703030C7)之支付點數暫予支付。	7	無	110/1/1
35	WBB0704050HX	“禾捷”石膏繃帶(未滅菌)	“HEJIE” PLASTER OF PARIS BANDAGE (Non-Sterile)	4吋X5YDS	捲	衛部醫器陸輸壹字第004287號	禾捷	34.3	依WBB07A7(石膏繃帶/ 4"X5Y(4622CM2))同功能類別品項(如特材代碼WBB0704050C7)之支付點數暫予支付。	10	無	110/1/1

全民健康保險既有功能類別特材品項暫予支付明細表

一、新增既有功能類別特材品項共64項（項次1~項次64，詳頁次1-1~1-12）

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	初核支付點數	初核結果說明	截至109年11月 同功能核價類別 之有效品項數	給付規定	健保給付 生效日期
36	WBB0706050HX	“禾捷”石膏繃帶 (未滅菌)	“HEJIE” PLASTER OF PARIS BANDAGE (Non- Sterile)	6吋X5YDS	捲	衛部醫器陸輸 壹字第004287 號	禾捷	49.5	依WBB07AC(石膏繃帶 /6" X5Y(6934CM2))同功能類別品 項(如特材代碼WBB0706050JX)之 支付點數暫予支付。	9	無	110/1/1
37	CBB01C35018Q	“艾維克”海神35 周邊球囊擴張導管 (L:20-80MM)	“iVascular” Oceanus 35 PTA balloon dilatation catheter	(BPPC35-080;140- 300;400;500;600;700;800;900- 020;040;060;080);(BPPC35- 080;140-100;120- 020;040;060);(BPPC35200- 600;700;800;900;100;120-020)	條	衛部醫器輸字 第033775號	鴻昌	5,130	依CBB01A1(血管氣球導管/周邊 血管及微血管擴張(PTA))同功能 類別品項(如特材代碼 CBB0130240SB)之支付點數暫予支 付。	53	無	110/1/1
38	CBB01GP0208G	“吉諾司”經皮穿 刺血管成形術球囊 擴張導管	“Genoss” GENOSS PTA Balloon Catheter	(GPC-04;05;06;07;08;09;10; 12-020;040;060-050;080;130); (GPC-04;05;06;07;08;09-080- 050;080;130);(GPC-04;05;06; 07-100;120-050;080;130); (GPC-04;05;06;07;08;09; 10;12-020;040;060-050;080; 130);(GPNC-04;05;06;07;08; 09-080-050;080;130);(GPNC- 04;05;06;07-100;120- 050;080;130)	條	衛部醫器輸字 第033767號	埃默高	5,130	依CBB01A1(血管氣球導管/周邊 血管及微血管擴張(PTA))同功能 類別品項(如特材代碼 CBB01U3501BA)之支付點數暫予支 付。	53	無	110/1/1
39	CBB03C14018Q	“艾維克”海神14 周邊球囊擴張導管 (L:10-80MM)	“iVascular” Oceanus 14 Pro PTA balloon dilatation catheter	(BPPC14N-100;150-125;150;200- 010;015;020);(BPPC14N- 100;150-150;200;250;300; 350;400-040;060;080)	條	衛部醫器輸字 第033875號	鴻昌	8,103	依CBB03A1(下肢血管治療導管/導 管球囊長度12公分(不含)以下)同 功能類別品項(如特材代碼 CBB03BTK805R)之支付點數暫予支 付。	28	A220-5	110/1/1
40	CBB03C18018Q	“艾維克”海神18 周邊球囊擴張導管 (下肢血管L:20- 80MM)	“iVascular” Oceanus 18 PTA balloon dilatation catheter	(BPPC18-100;150-200;250;300; 350;400-020;040;060;080); (BPPC18-100;140-500;600; 700;800-020;040;060;080)	條	衛部醫器輸字 第033876號	鴻昌	8,103	依CBB03A1(下肢血管治療導管/導 管球囊長度12公分(不含)以下)同 功能類別品項(如特材代碼 CBB01PAS35BK)之支付點數暫予支 付。	28	A220-5	110/1/1

全民健康保險既有功能類別特材品項暫予支付明細表

一、新增既有功能類別特材品項共64項（項次1~項次64，詳頁次1~1-12）

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	初核支付點數	初核結果說明	截至109年11月同功能核價類別之有效品項數	給付規定	健保給付生效日期
41	CBB03C14028Q	“艾維克”海神14周邊球囊擴張導管(L:120-200MM)	“iVascular” Oceanus 14 Pro PTA balloon dilatation catheter	(BPPI14N-100;150-200;250;300;350-120;150;200);(BPPI14N-100;150-400;120)	條	衛部醫器輸字第033875號	鴻昌	10,660	依CBB03A2(下肢血管治療導管/導管球囊長度12公分(含)以上)同功能類別品項(如特材代碼CBB03BTK225R)之支付點數暫予支付。	35	A220-5	110/1/1
42	CBB03C18028Q	“艾維克”海神18周邊球囊擴張導管(下肢血管L:120-200MM)	“iVascular” Oceanus 18 PTA balloon dilatation catheter	(BPPI18-100;150-200;250;300;350;400-120;150;200);(BPPI18-100;140-500;600-120;150;200);(BPPI18-100;140-700;120)	條	衛部醫器輸字第033876號	鴻昌	10,660	依CBB03A2(下肢血管治療導管/導管球囊長度12公分(含)以上)同功能類別品項(如特材代碼CBB01PAS36BK)之支付點數暫予支付。	35	A220-5	110/1/1
43	CBB03C35018Q	“艾維克”海神35周邊球囊擴張導管(下肢血管L:120-200MM)	“iVascular” Oceanus 35 PTA balloon dilatation catheter	(BPPI35-080;140-300;400;500;600-120;150;200);(BPPI35-080;140-700;120)	條	衛部醫器輸字第033775號	鴻昌	10,660	依CBB03A2(下肢血管治療導管/導管球囊長度12公分(含)以上)同功能類別品項(如特材代碼CBB0351240SB)之支付點數暫予支付。	35	A220-5	110/1/1
44	CBP01EVERTBU	“布魯梅”艾美瑞冠狀動脈擴張導管	“Blue Medical” Everest PTA Dilatation Catheter	(EVER-15;20;25;30;35;40-10;15;20);(EVER-25;30;35;40-30)	條	衛部醫器輸字第033789號	匯悅	6,217	依CBP01A1(PTCA BALLOON CATHETER(Rapid-exchange))同功能類別品項(如特材代碼CBP01EUPRXM4)之支付點數暫予支付。	58	無	110/1/1
45	CBP01NCXPE8Q	“艾維克”恩禧艾克斯狀動脈球囊擴張導管	“iVascular” NC xperience Coronary Balloon Dilatation Catheter	(BCTR14150-200;225;250;275;300;325;350;375;400-006;008;010;012;015;020;025;030);(BCTR14150-450;500-006;008;010;012;015;020)	條	衛部醫器輸字第033766號	鴻昌	6,217	依CBP01A1(PTCA BALLOON CATHETER(Rapid-exchange))同功能類別品項(如特材代碼CBP01NCMMSB)之支付點數暫予支付。	58	無	110/1/1
46	CBP0733809EV	“安健”美特古冠狀動脈塗藥球囊導管	“Envision” MagicTouch Sirolimus Coated Balloon Catheter	CMT-150;200;225;250;275;300;325;350;400-10;15;20;25;30;35;40	條	衛部醫器輸字第033809號	安健	47,000	依CBP01A8(PTCA BALLOON CATHETER/藥物釋放型)同功能類別品項(如特材代碼CBP0750222BB)之支付點數暫予支付。	6	A220-7	110/1/1

全民健康保險既有功能類別特材品項暫予支付明細表

一、新增既有功能類別特材品項共64項（項次1~項次64，詳頁次1-1~1-12）

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	初核支付點數	初核結果說明	截至109年11月 同功能核價類別 之有效品項數	給付規定	健保給付 生效日期
47	CGS0133882SB	“波士頓科技”導引器套組	“Boston Scientific” PTFE Peelable Introducer Kit	(70-87;91;93;95;97;99);(71-27;29;31;33)	組	衛部醫器輸字第033882號	荷商波士頓	785	依CGAP011(SHEATH(w/dilator)/peel-away sheath, guidewire, needle)同功能類別品項(如特材代碼CGS0167090GQ)之支付點數暫予支付。	10	無	110/1/1
48	FHX03AG530WU	“優樂”氧合器(氧合器、開心過濾器及硬殼開心/靜脈儲血槽)	“Eurosets” Oxygenators	AG5300	組	衛部醫器輸字第033761號	常鈺	16,730	依FHX03A9(人工肺(套組)/MEMBRANE OXYGENATOR(WITH COATING)+ARTERIAL FILTER+血液儲存器(單組件)/RESERVOIR(硬式槽))同功能類別品項(如特材代碼FHX03FY25RTM)之支付點數暫予支付。	3	E201-3	110/1/1
49	CKDD2GL1DEBA	“巴德”葛萊帕斯長期性血液透析導管(CATH+INTRODUCER KIT)永植型	“Bard” Glidepath Long-Term Hemodialysis Catheter	6393-150;190;230;270;310;350;420;6396-190;240;280;310	組	衛部醫器輸字第033814號	巴德	3,509	依CKDD1A4(雙迴路透析導管組)(CATH+INTRODUCER KIT)/永植型)同功能類別品項(如特材代碼CKDD269033BA)之支付點數暫予支付。	11	無	110/1/1
50	CGS01S4825YZ	美力凱導引鞘組	MEDIKIT INSERT SUPERSHEATH SET	IS40Z25PS035; IS50Z25PS035; IS60Z25PS035; IS70Z25PS035; IS80Z25PS035	組	衛部醫器輸字第026437號	吉生	1,067	依CGA2A11(SHEATH(w/dilator)/長度16-40cm, sidearm+valve, guidewire, needle)同功能類別品項(如特材代碼CGS011B16BQ)之支付點數暫予支付。	2	無	110/1/1
51	CLPATPPCV1BA	“巴德”威力克力育艾斯植入式注射座	“Bard” PowerPort ClearVUE isp Implantable Port	1606062;1608062;1666362;1668362	組	衛部醫器輸字第033792號	巴德	8,335	依CLPATP1(HIGH PRESSURE SINGLE LUMEN TITANIUM、PLASTIC PORT(PORT+CATH+N+I)/Veins)同功能類別品項(如特材代碼CLPATPP0R2BA)之支付點數暫予支付。	11	A216-1	110/1/1

全民健康保險既有功能類別特材品項暫予支付明細表

一、新增既有功能類別特材品項共64項（項次1~項次64，詳頁次1-1~1-12）

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	初核支付點數	初核結果說明	截至109年11月同功能核價類別之有效品項數	給付規定	健保給付生效日期
52	CGPW18L6008T	“泰尚”親水性線 鈦合金導引線	“Thaixon” Hydrophilic Guidewire	(S0018L-600;800;1200;1500; 1800-PU);(S0025L-600;800; 1200;1500;1800-PU);(S0032L- 600;800;1200;1500;1800-PU); (S0035L-600;800;1200;1500; 1800-PU);(S0038L-600;800; 1200;1500;1800-PU);(A0018L- 600;800;1200;1500;1800-PU); (A0025L-600;800;1200;1500; 1800-PU);(A0032L-600;800; 1200;1500;1800-PU);(A0035L- 600;800;1200;1500;1800-PU); (A0038L-600;800;1200;1500; 1800-PU)	條	衛部醫器輸字 第033867號	春苜	2,669	依GWBB210(GUIDEWIRE/周邊血管 介入治療)/彈性合金,D=0.014"- 0.052", L<=200CM,塗層)同功能類 別品項(如特材代碼 CGPW1LWS35MR)之支付點數暫予支 付。	5	無	110/1/1
53	CGPW1L26008T	“泰尚”親水性線 鈦合金導引線	“Thaixon” Hydrophilic Guidewire	S0018L2600-PU; S0018L4500-PU; S0025L2600-PU; S0025L4500-PU; S0032L2600-PU; S0032L4500-PU; S0035L2600-PU; S0035L4500-PU; S0038L2600-PU; S0038L4500-PU; A0018L2600-PU; A0018L4500-PU; A0025L2600-PU; A0025L4500-PU; A0032L2600-PU; A0032L4500-PU; A0035L2600-PU; A0035L4500-PU; A0038L2600-PU; A0038L4500-PU	條	衛部醫器輸字 第033867號	春苜	2,669	依GWBB310(GUIDEWIRE/周邊血管 介入治療)/彈性合金,D=0.014"- 0.052", L>=201CM,塗層)同功能類 別品項(如特材代碼 CGPW1LW26EMR)之支付點數暫予支 付。	6	無	110/1/1
54	FBA04TK001F1	貝奧路β-磷酸三鈣 生物陶瓷-圓柱狀 (0.5-1c.c)	Bio-lu β-tricalcium phosphate bioceramics- Cylindrical Type(0.5-1c.c)	(TK-C-03-02;04;06;08;10;12; 16;18;20);(TK-C-04-02;04;06; 08;10;12;16;20);(TK-C-05;06; 08-02;04;06;08;10;12;14;16; 18;20);(TK-C-10-02;04;06;08; 10;12;14;16;18);(TK-C-12-02; 04;06;08;10;12);(TK-C-14-04; 06;08);(TK-C-16-02;04;06); (TK-C-18-04;05);(TK-C-20-04)	個	衛部醫器陸輸 字第000931號	寶楠	1,775	依FBA04A1(人工骨/塑膠陶磁類 <=1ML)同功能類別品項(如特材代 碼FBA041000NS1)之支付點數暫予 支付。	19	D111-1	110/1/1

全民健康保險既有功能類別特材品項暫予支付明細表

一、新增既有功能類別特材品項共64項（項次1~項次64，詳頁次1-1~1-12）

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	初核支付點數	初核結果說明	截至109年11月同功能核價類別之有效品項數	給付規定	健保給付生效日期
55	FBA04TK002F1	貝奧路β-磷酸三鈣生物陶瓷-圓柱狀(1.5-4C. c)	Bio-lu β-tricalcium phosphate bioceramics-Cylindrical Type(1.5-4c. c)	(TK-C-08-30); (TK-C-10-20;30;40;50); (TK-C-12-14;16;18;20;30); (TK-C-14-10;12;14;16;18;20); (TK-C-16-08;10;12;14;16;18); (TK-C-18-06;10;12;14); (TK-C-20-06;08;10;12); (TK-C-30-04)	個	衛部醫器陸輸字第000931號	寶楠	3,112	依FBA04A2(人工骨/塑膠陶磁類/1.01-4.00ML)同功能類別品項(如特材代碼FBA04GA0155Y)之支付點數暫予支付。	39	D111-1	110/1/1
56	FBA04TK003F1	貝奧路β-磷酸三鈣生物陶瓷-圓柱狀(4.5-9C. c)	Bio-lu β-tricalcium phosphate bioceramics-Cylindrical Type(4.5-9c. c)	(TK-C-10-60;70;80;90;100;110;120); (TK-C-12-40;50;60;70;80); (TK-C-14-30;40;50;60); (TK-C-16-20;30;40); (TK-C-18-16;18;20;30); (TK-C-20-14;16;18;20;30); (TK-C-30-06;08;10;12;14)	個	衛部醫器陸輸字第000931號	寶楠	3,789	依FBA04A3(人工骨/塑膠陶磁類/4.01-9.00ML)同功能類別品項(如特材代碼FBA04B04171U)之支付點數暫予支付。	49	D111-1	110/1/1
57	FBA04TK004F1	貝奧路β-磷酸三鈣生物陶瓷-圓柱狀(10c. c)	Bio-lu β-tricalcium phosphate bioceramics-Cylindrical Type(10c. c)	(TK-C-12-90;100;110;120); (TK-C-14-70;80;90); (TK-C-16-50;60;70); (TK-C-18-40;50); (TK-C-20-40); (TK-C-30-16;18;20)	個	衛部醫器陸輸字第000931號	寶楠	7,455	依FBA04A4(人工骨/塑膠陶磁類/9.01-12.00ML)同功能類別品項(如特材代碼FBA04GA1505Y)之支付點數暫予支付。	26	D111-1	110/1/1
58	FBA04TK005F1	貝奧路β-磷酸三鈣生物陶瓷-圓柱狀(15c. c)	Bio-lu β-tricalcium phosphate bioceramics-Cylindrical Type(15c. c)	(TK-C-14-100;110;120); (TK-C-16-80;90); (TK-C-18-60;70); (TK-C-20-50;60)	個	衛部醫器陸輸字第000931號	寶楠	10,236	依FBA04A5(人工骨/塑膠陶磁類/12.01-18.00ML)同功能類別品項(如特材代碼FBA04CA2005Y)之支付點數暫予支付。	2	D111-1	110/1/1
59	FBA04TK006F1	貝奧路β-磷酸三鈣生物陶瓷-圓柱狀(20c. c)	Bio-lu β-tricalcium phosphate bioceramics-Cylindrical Type(20c. c)	(TK-C-16-100;110;120); (TK-C-18-80;90;100); (TK-C-20-70;80;90); (TK-C-30-30;40)	個	衛部醫器陸輸字第000931號	寶楠	12,062	依FBA04A6(人工骨/塑膠陶磁類/18.01-29.00ML)同功能類別品項(如特材代碼FBA04CA2005Y)之支付點數暫予支付。	8	D111-1	110/1/1

全民健康保險既有功能類別特材品項暫予支付明細表

一、新增既有功能類別特材品項共64項（項次1~項次64，詳頁次1-1~1-12）

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	初核支付點數	初核結果說明	截至109年11月同功能核價類別之有效品項數	給付規定	健保給付生效日期
60	FBA04TK007F1	貝奧路B-磷酸三鈣生物陶瓷-圓柱狀(30c.c)	Bio-lu B-tricalcium phosphate bioceramics-Cylindrical Type(30c.c)	(TK-C-20-100;110;120);(TK-C-30-50)	個	衛署醫器陸輸字第000931號	寶楠	16,100	依FBA04A7(人工骨/塑膠陶磁類/29.01ML以上)同功能類別品項(如特材代碼FBA04GA3005Y)之支付點數暫予支付。	8	D111-1	110/1/1
61	FBSFATC0019L	鎂基高分子椎間融合器:腰椎椎籠(側開型)	KAGE PEEK INTERBODY CAGE :TLIF CAGE	請參考圖檔	類	衛署醫器製字第006911號	尚品醫療	41,355	依FBSFAA3("TLIF PEEK SYSTEM (脊椎側開型,每節椎體置放一個))同功能類別品項(如特材代碼FBSFAF0001RK)之支付點數暫予支付。	35	D112-4	110/1/1
62	FBSFAPC0019L	鎂基高分子椎間融合器:腰椎椎籠(後開型)	KAGE PEEK INTERBODY CAGE :PLIF CAGE	(LC0-07:08-22;24:25);(LC0-09:15-24:25)	類	衛署醫器製字第006911號	尚品醫療	21,017	依FBSFAA5("PLIF PEEK CAGE 脊椎後開型間體護架)同功能類別品項(如特材代碼FBSFAPPG01WG)之支付點數暫予支付。	22	D112-4	110/1/1
63	FBSFCPS4R2RK	瑞寶億頸椎後路固定系統:二節	ReBorn Essence Posterior Cervical Fixation System:2 Level(Screm*4+Rod*2)	由以下特材代碼組合:FBSFC02863RK:FBSFCPCSSRRK	組	衛署醫器製字第002863號	寶億生技	46,624	依FBSFC2M(頸椎後側固定系統-二節(搭配多軸骨釘))同功能類別品項(如特材代碼FBSFC4853NS9)之支付點數暫予支付。	2	D112-7	110/1/1
64	FBSFCPS6R2RK	瑞寶億頸椎後路固定系統:三節	ReBorn Essence Posterior Cervical Fixation System:3 Level(Screm*6+Rod*2)	由以下特材代碼組合:FBSFC02863RK:FBSFCPCLSRRK	組	衛署醫器製字第002863號	寶億生技	67,986	依FBSFC3M(頸椎後側固定系統-三節(搭配多軸骨釘))同功能類別品項(如特材代碼FBSFC4853NS9)之支付點數暫予支付。	2	D112-7	110/1/1

全民健康保險既有功能類別特材品項暫予支付明細表

二、新增既有功能類別特材自付差額品項共9項（項次65~項次73，詳頁次1-13~1-14）

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	適用自付差額條件	健保給付上限	核價說明	給付規定	健保給付生效日期
65	CBP06FHLFR3X	“上海微创”火神鷹雷帕微血管支架系統	“Shanghai MicroPort” Firehawk Liberty Rapamycin Target Eluting Coronary Stent System	(FR-22;25;27;30;35;40-13;16;18;21;23);(FR-25;27;30;35;40-26;29;31;33);(FR-30;35-35;38)	組	衛部醫器輸字第001145號	科舉	改善血管直徑，減少病灶再次狹窄機率。	14,099	自付差額品項，依CBP06A1(冠狀動脈塗藥支架)近似功能類別品項(如特材代碼CBP06ELUT13X)之支付點數暫予支付，超過部分由病患自付。	A213-2N	110/1/1
66	FALSNCT4097Z	“蔡司”艾斯菲那非球面親水性後房人工水晶體	“ZEISS” CT ASPHINA Aspherical Hydrophilic Acrylic Posterior Chamber Intraocular Lens	CT ASPHINA 409MP	片	衛部醫器輸字第033945號	卡爾蔡司	提供具非球面功能型人工水晶體，能有效降低角膜的球面像差之療效。	2,744	依FALSNB1(特殊人工水晶體(單焦點、非球面(含黃片)))同功能類別品項(如特材代碼FALSNWAVE5RY)之支付點數暫予支付。	無	110/1/1
67	FALSNHPES04H	“漢寧達”必視預戴式非球面疏水性人工水晶體	“Hanita” SeeLens HP easy Hydrophobic Preloaded Intraocular Lens	SeeLens HP easy	片	衛部醫器輸字第033864號	佳和美	提供具非球面功能型人工水晶體，能有效降低角膜的球面像差之療效。	2,744	依FALSNB1(特殊人工水晶體(單焦點、非球面(含黃片)))同功能類別品項(如特材代碼FALSNWAVE6RY)之支付點數暫予支付。	無	110/1/1
68	FALSNAT7097Z	“蔡司”托比散光矯正親水性後房人工水晶體	“ZEISS” AT TORBI toric Hydrophilic Acrylic Posterior Chamber Intraocular Lens	AT TORBI 709M:AT TORBI 709MP	片	衛部醫器輸字第033765號	卡爾蔡司	提供具非球面功能型人工水晶體，能有效降低角膜的球面像差之療效，並具散光矯正功能。	2,744	依FALSNB2(特殊人工水晶體(單焦點、非球面、散光(含黃片)))同功能類別品項(如特材代碼FALSNTO3C3RY)之支付點數暫予支付。	無	110/1/1
69	FALSNAT8297Z	“蔡司”薩拉延伸焦段親水性後房人工水晶體	“ZEISS” AT LARA EDoF Hydrophilic Acrylic Posterior Chamber Intraocular Lens	AT LARA 829MP	片	衛部醫器輸字第033944號	卡爾蔡司	提供具非球面功能型人工水晶體，能有效降低角膜的球面像差之療效，並具延伸焦距功能。	2,744	依FALSNB5(特殊人工水晶體(延伸焦距、非球面(含黃片)))同功能類別品項(如特材代碼FALSNSERV1A2)之支付點數暫予支付。	無	110/1/1
70	FALSNAT8397Z	“蔡司”麗莎三焦點親水性後房人工水晶體	“ZEISS” AT LISA trifocal Hydrophilic Acrylic Posterior Chamber Intraocular Lens	AT LISA tri 839MP	片	衛部醫器輸字第033946號	卡爾蔡司	提供具非球面功能型人工水晶體，能有效降低角膜的球面像差之療效，並具三焦點功能。	2,744	依FALSNB7(特殊人工水晶體(多焦點-三焦點、非球面(含黃片)))同功能類別品項(如特材代碼FALSNTRFCLRY)之支付點數暫予支付。	無	110/1/1

全民健康保險既有功能類別特材品項暫予支付明細表

二、新增既有功能類別特材自付差額品項共9項（項次65~項次73，詳頁次1-13~1-14）

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	適用自付差額條件	健保給付上限	核價說明	給付規定	健保給付生效日期
71	FALSNZFRV1JJ	“嬌生”添視明視能及優視藍老花矯正軟式人工水晶體	“Johnson & Johnson”, Tecnis Synergy OptiBlue IOL	ZFR00V	片	衛部醫器輸字第033223號	眼力健	提供具非球面功能型人工水晶體，能有效降低角膜的球面像差之療效，並具三焦點功能。	2,744	依FALSNB7(特殊人工水晶體(多焦點-三焦點、非球面(含黃片)))同功能類別品項(如特材代碼FALSNMULT55V)之支付點數暫予支付。	無	110/1/1
72	FALSNTRFT2RY	“銳能”預裝式三焦點散光親水性人工水晶體推注系統	“Rayner” RayOne Trifocal Toric Preloaded Hydrophilic Acrylic IOL Injection System	RA0613Z	片	衛部醫器輸字第033600號	鈦元	提供具非球面功能型人工水晶體，能有效降低角膜的球面像差之療效，並具三焦點及散光矯正功能。	2,744	依FALSNB8(特殊人工水晶體(多焦點-三焦點、非球面、散光(含黃片)))同功能類別品項(如特材代碼FALSNMULT4A1)之支付點數暫予支付。	無	110/1/1
73	CBC04SPDCBZF	“史特勞斯”司特樂塗藥球囊導管D:4-6mm;L:40-120mm	“Spectranetics”Stellarex Drug-Coated Angioplasty Balloon	A35SX-040;050;060-040;060;080;100;120-080;135	支	衛部醫器輸字第033806號	六霖	改善血管直徑，減少病灶再次狹窄機率。	28,773	自付差額品項，依CBC04C1(塗藥淺股動脈氣球導管-直徑≥4.0mm)近似功能類別品項(如特材代碼CBC0490204BA)之支付點數暫予支付，超過部分由病患自付。	A220-4	110/1/1

全民健康保險既有功能類別特材品項暫予支付明細表

三、新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號共35項（項次74~項次108，詳頁次1-15~1-20）

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	支付點數	說明	給付規定	健保給付生效日期
74	FBHPCCERA1Z1	"西美"西羅索高分子 背架陶瓷髖臼植入 物:陶瓷HEAD+陶瓷 LINER	"ZIMMER" CERASUL POLY BACK OF CERAMIC LINER: CERAMIC TOTAL HIP SYSTEM	01.00010.609; 617; 407. 0101; 0103; (STEM及CUP依傳統組件型號); (型號重新整理, 由以下特材代碼組合: FBHC16200NZ1; FBHL16305NZ1; FBHC18753NZ1; FBHC18755NZ1; FBHL18751NZ1; FBHS17862NZ1; FBHS17711NZ1; FBHS12900NZ1; FBHS16010NZ1; FBHS17850NZ1; FBHS17857NZ1; FBHHCCEA1Z1; FBHHCCEA3Z1; FBHC14262NZ1; FBHLCCERA1Z1; FBHC10214NBM; FBHL19866NBM自1070301生效); (FBHC18755NZ1; FBHLCCERA1Z1; FBHS16010NZ1自1100101刪除)	組	街署醫療器輪字第 021835+021851+008 736+0111510+014133 +016704+014436號+ 街部醫療器輪字第 025775+029478+030 214+029866號	捷邁	39,396	刪除產品型號 FBHC18755NZ1; FBHLCCERA1Z1; F BHS16010NZ1。	無	110/1/1
75	FBHPCCERR7Z1	"捷邁"百優人工髖關節系統: 陶瓷HEAD+陶瓷LINER	"ZIMMER" BIOLOX CERAMIC FEMORAL HEADS: BIOLOX OPTION TOTAL HIP SYSTEM	由以下特材代碼組合: FBHHCCEA3Z1; FBHC18753NZ1; FBHLCCERA2Z1; FBHS17862NZ1; FBHS17711NZ1; FBHS12900NZ1; FBHS16010NZ1; FBHC18755NZ1自1040501生效); (FBHS17857NZ1; FBHC10214NBM; FBHL19866NBM; FBHHCCEA2BM自1070301生效); (FBHS11924NBM自1070701生效); (FBHS16010NZ1; FBHC18755NZ1自1090501刪除); (FBHL19866NBM自1100101刪除)	組	街署醫療器輪字第 021835+022415+008 736+0111510+014133 號+街部 030214+030202號 +030380號	捷邁	39,396	刪除產品型號FBHL19866NBM。	無	110/1/1
76	FBS09DC320W2	"瑞德"達扣鎖定式骨板系統-埋頭中空加壓骨釘	"Wright" Darco Locking Bone Plate System-Headless Compression Cannulated Screws	DC41-10; 32; DC0043-14; 50; DC0143-36; 60; (DC0143-36; 60; 60; 1100101刪除); 【(DC0016-40; 45; 50; 55; 60; 65; 70; 75; 80; 85; 90; 95); (DC016-100; 105; 110); (DC0032-75; 80; 85; 90; 95); (DC032-100; 105; 110)自1100101生效】	支	街部醫療器輪字第 027510號	傑奎	12,000	刪除產品型號DC0143-36; 60; 擴 增產品型號DC0016- 40; 45; 50; 55; 60; 65; 70; 75; 80; 85; 90; 95); (DC016- 100; 105; 110); (DC0032- 75; 80; 85; 90; 95); (DC032- 100; 105; 110)	D103-1	110/1/1
77	CMB01ER17XMS	"麥斯"艾瑞克回收裝置	"MicroVent" ERIC Retrieval Device	ER173015; ER173020; ER174024; ER174030; ER175039; ER176035; ER176044; (ER175039自1100101刪除); (ER174018; ER176026自1100101生效)	組	街部醫療器輪字第 031881號	世新	122,698	刪除產品型號ER175039; 擴增產 品型號(ER174018; ER176026)	I203-12	110/1/1
78	CMV01327529G	"艾康蒂"艾爾兒支架	"Acandis" Accero Stent	01-000800; 01-000801; 01-000802; 01-000806; 01-000807; 01-000808; 01-000841; 01-000813; 01-000814; 01-000842(擴增產品型號 01-000803; 01-000804; 01-000805; 01-000810; 01-000811; 01-000845 自110年1月1日生效)	組	街部醫療器輪字第 032752號	興東	94,000	擴增產品型號01-000803; 01- 000804; 01-000805; 01- 000810; 01-000811; 01-000845	I203-7	110/1/1
79	CMV02NSM029G	"艾康蒂"諾斯萊微導管	"Acandis" NeuroSlider Microcatheter	01-000272; 01-000273; 01-000274(擴增產品型號01-000282; 01-000283; 01-000284; 01-000292; 01-000293; 01-000294自1100101生效)	條	街部醫療器輪字第 029810號	興東	7,237	擴增產品型號01-000282; 01- 000283; 01-000284; 01- 000292; 01-000293; 01-000294	I203-17	110/1/1
80	CMV03MT1GWV9	"恩提愛"導引線	"MT1" GUIDEWIRE	103-0601; 0602; 0603-200; 103-0602-175; 103-0605-200; 203-0602-200; 103-0608; 刪除103-0601; 0602; 0603-200; 103-0602-175; 203-0602-200自1100101生效)	條	街署醫療器輪字第 018807號	美敦力	4,474	刪除產品型號103- 0601; 0602; 0603-200; 103- 0602-175; 203-0602-200	I203-17	110/1/1

全民健康保險既有功能類別特材品項暫予支付明細表

三、新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號共35項（項次74~項次108，詳頁次1-15~1-20）

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	支付點數	說明	給付規定	健保給付生效日期
81	CMV04BCS901L	"布萊克"博瑞凱栓塞圖系統	"Blockade" Barricade Embolization Coil System	(9000-000203;010255;020306;030407;050509;070611;090713;110816;140923;161027-FR10)(9000-170616;180719-FR18)(9000270304FL10)(9000-280306;290308;300310;310404;320406;330408;350510;360515;380615;390620;410720;420820;430830;440930;451030-FL10)(9000-461501;471502;481503;490201;500202;510203;520204;532503;542504;552506;560304;570306;580406;590408;600506;610508;620510;630606;640608;650610-FN10)(9000-680413;690517;700620;710724;720827;730930;741034-FR10)(9000-770827;780930;791034;801137;811240;821343;831447;841550-FR18)(9000-850415;860420;870520;910730-FL10)(9000-931504;950206;960208;980308;990310-FN10)(9001000410FN10)(9001-010102;020152;030153;040154;050202-CF10)(9001-060203;070204;080206;100253;110254;130304;140306;150308;160310;180406;190408;200410;230508;240510-CF10);(9000-461501;471502;481503;532503;542504;552506;931504-FN10自1100101刪除);(9000-460151;470152;480153;530253;540254;550256;930154-FN10自1100101生效)	組	衛部醫器輸字第027517號	悅佳興	16,386	刪除產品型號(9000-461501;471502;481503;532503;542504;552506;931504-FN10);擴增產品型號(9000-460151;470152;480153;530253;540254;550256;930154-FN10)	1203-2	110/1/1
82	CEE011VA27TZ	"善德"輸液套(免針式)	"SUNDER" I. V. ADMINISTRATION SET	SD-IVA027;SD-IVA026;(SD-IVA012;SD-IVA031自1100101起生效)	套	衛署醫器製字第000907號	善德	29.7	擴增產品型號SD-IVA012;SD-IVA031。	無	110/1/1
83	CBC07VR05NGX	"戈爾"威爾棒周邊血管支架-含生物表面肝素塗層(L:2.5;5.0cm)	"Gore"VIABAHN Endoprosthesis with Heparin Bioactive Surface (L:2.5;5.0cm)	[VBH;VBHR-(05-02;05-02W);(06;07;08-02;05-01;02-W)];(VBH-09-05-02W);(VBH-10;11;13-02;05-02W);(VBJR-05-08-02;05-02W);(VBHR-09;10;11;13-05-01;02-W,自1090701生效);(刪除VBHR-09;10;11;13-05-01;02-W,自1100101生效)	組	衛部醫器輸字第031607號	戈爾	64,552	刪除產品型號VBHR-09;10;11;13-05-01;02-W	A220-9	110/1/1
84	CBC07VR10NGX	"戈爾"威爾棒周邊血管支架-含生物表面肝素塗層(L:10cm)	"Gore"VIABAHN Endoprosthesis with Heparin Bioactive Surface(L:10cm)	(VBH-05;09;10;11;13-10-02W);(VBHR-05-10-02W);(VBH;VBHR-06;08-10-01;02-W);(VBJR-05;08-10-02W);(VBHR-09;10;11;13-10-01;02-W,自1090701生效);(刪除VBHR-09;10;11;13-10-01;02-W,自1100101生效)	組	衛部醫器輸字第031607號	戈爾	76,050	刪除產品型號VBHR-09;10;11;13-10-01;02-W	A220-9	110/1/1
85	CBC07VR15NGX	"戈爾"威爾棒周邊血管支架-含生物表面肝素塗層(L:15cm)	"Gore"VIABAHN Endoprosthesis with Heparin Bioactive Surface(L:15cm)	(VBH-05;09;10-15-02W);(VBHR-05-15-02W);(VBH;VBHR-06;07;08-15-01;02-W);(VBJR-05;08-15-02W);(VBHR-09;10-15-01;02-W,自1090701生效);(刪除VBHR-09;10-15-01;02-W,自1100101生效)	組	衛部醫器輸字第031607號	戈爾	91,800	刪除產品型號VBHR-09;10-15-01;02-W	A220-9	110/1/1

全民健康保險既有功能類別特材品項暫予支付明細表

三、新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號共35項（項次74~項次108，詳頁次1-15~1-20）

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	支付點數	說明	給付規定	健保給付生效日期
86	CGS01SLE18BK	"百多力"勝能時套疊式冠狀導線運輸系統(包括配件)(引導導管+切割工具+導線+輔助配件)	"BIOTRONIK" SELECTRA TELESCOPIC CORONARY SINUS LEAD DELIVERY SYSTEM	375-518;521;523;524;527;537;545;548;392289;392292;(刪除375-545;548自1100101生效)	組	衛部醫器輸字第027252號	百多力	6,528	刪除產品型號375-545;548	C301-1	1110/1/1
87	CEE01NVC25Q4	"尼得立斯"藥物準備系統輸液接頭-免針二代輸液接頭	"Needleless" Drug Preparation System and Needleless Injection Access Device	1VN201(1VN202自1100101生效)	個	衛部醫器製字第005723號	尼得立斯	37.7	擴增產品型號1VN202。	無	1110/1/1
88	CEE01NVC22Q4	"尼得立斯"藥物準備系統輸液接頭-免針二代接頭插入針(無氣孔)	"Needleless" Drug Preparation System and Needleless Injection Access Device	1VC202;(1VC207;1VC208自1090901生效)(1VC212;1VC217;1VC218自1100101生效)	個	衛部醫器製字第005723號	尼得立斯	70	擴增產品型號1VC212;1VC217;1VC218。	I302-1	1110/1/1
89	CEE01NVC23Q4	"尼得立斯"藥物準備系統輸液接頭-免針二代接頭插入針(卡式、取藥)	"Needleless" Drug Preparation System and Needleless Injection Access Device	1VC203;1VC205(1VC213;1VC215自1100101生效)	個	衛部醫器製字第005723號	尼得立斯	70	擴增產品型號1VC213;1VC215。	I302-1	1110/1/1
90	CEE01NET20Q4	"尼得立斯"藥物準備系統輸液接頭-免針二代接頭插入針(有氣孔)	"Needleless" Drug Preparation System and Needleless Injection Access Device	1VC201;1VC204(1VC211自1100101生效)	個	衛部醫器製字第005723號	尼得立斯	70	擴增產品型號1VC211。	I302-1	1110/1/1
91	CEE01NVC24Q4	"尼得立斯"藥物準備系統輸液接頭-取藥針(氣孔)	"Needleless" Drug Preparation System and Needleless Injection Access Device (vent)	1VC206(1VC209;1VC210;1VC216自1100101生效)	個	衛部醫器製字第005723號	尼得立斯	70	擴增產品型號1VC209;1VC210;1VC216。	I302-1	1110/1/1
92	CEE01NVC10Q4	"尼得立斯"藥物準備系統輸液接頭-安全輸液管	"Needleless" Drug Preparation System and Needleless Injection Access Device	1VC010;1VC011(1VC019自1100101生效)	個	衛部醫器製字第005723號	尼得立斯	134	擴增產品型號1VC019。	I302-1	1110/1/1

全民健康保險既有功能類別特材品項暫予支付明細表

三、新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號共35項（項次74~項次108，詳頁次1-15~1-20）

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	支付點數	說明	給付規定	健保給付生效日期
93	CEE01NVC14Q4	“尼得立斯”藥物準備系統輸液接頭-一對三安全輸液管	“Needleless” Drug Preparation System and Needleless Injection Access Device- Three Ways Safety Infusion Set	IVC014(IVC017; IVC022自1100101生效)	個	衛部醫器製字第005723號	尼得立斯	431	擴增產品型號IVC017; IVC022。	I302-1	110/1/1
94	CEE01NVC13Q4	“尼得立斯”藥物準備系統輸液接頭-一對二安全輸液管	“Needleless” Drug Preparation System and Needleless Injection Access Device- Two Ways Safety Infusion Set	IVC013(IVC016; IVC021自1100101生效)	個	衛部醫器製字第005723號	尼得立斯	311	擴增產品型號IVC016; IVC021。	I302-1	110/1/1
95	CEE01NVC12Q4	“尼得立斯”藥物準備系統輸液接頭-一對一安全輸液管	“Needleless” Drug Preparation System and Needleless Injection Access Device- One Way Safety Infusion Set	IVC012(IVC015; IVC020自1100101生效)	個	衛部醫器製字第005723號	尼得立斯	204	擴增產品型號IVC015; IVC020。	I302-1	110/1/1
96	CGS01S571VZ	美力凱導引鞘組	MEDIKIT INSERT SUPERSHEATH SET	IS40Z11PS025; IS50Z05PS035; IS70Z11PS038; IS50; 60-Z05; Z07; Z11-PS035(刪除 IS70Z11PS038自1081101生效); (IS40Z05PS025; IS40Z07PS025; IS50Z07PS035; IS50Z11PS035; IS80Z11PS035自1100101生效)	組	衛部醫器製字第026437號	吉生	715	擴增產品型號 IS40Z05PS025; IS40Z07PS025; IS50Z07PS035; IS50Z11PS035; IS80Z11PS035。	無	110/1/1
97	CLPATECHANYP	“普羅斯”超音波引導用全套式植入式血管輸注器(一般導管)	“PEROUSE” Polysite Echo Implantable port	2005; 2105; 2007; 2107; 3007; 3107; 3008; 4108; 4008; 4108; 40010; 41010- ECHO(2015; 2115; 2016; 2116; 3017; 3117; 4017; 4018; 4118; 4019; 4119-ECHO自1100101生效)	組	衛部醫器製字第025822號	安美得	8,335	擴增產品型號 2015; 2115; 2016; 2116; 3017; 3117; 4017; 4018; 4118; 4019; 4119-ECHO。	A216-1	110/1/1
98	CLS04F020VPW	“普惠”精密輸液套	“PERFECT” Disposable Infusion Sets(Burette Sets)	F02; F04(擴增產品型號F21; F22; F23; F24自1071101日生效)(F-25; 26; 27; 28; 29; 30; 31; 32; 33; 34; 35; 36; 37; 38; 39; 40; 41; 42); (K-01; 02; 09; 10; 11; 12; 13; 14; 15; 16; 17; 18; 19; 20; 21; 22; 23; 24; 25; 26; 27; 28; 29; 30)自1100101生效)	組	衛部醫器製字第029713號	普惠	41	擴增產品型號(F-25; 26; 27; 28; 29; 30; 31; 32; 33; 34; 35; 36; 37; 38; 39; 40; 41; 42); (K-01; 02; 09; 10; 11; 12; 13; 14; 15; 16; 17; 18; 19; 20; 21; 22; 23; 24; 25; 26; 27; 28; 29; 30)。	無	110/1/1

全民健康保險既有功能類別特材品項暫予支付明細表

三、新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號共35項（項次74~項次108，詳頁次1-15~1-20）

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	支付點數	說明	給付規定	健保給付生效日期
99	CLS04F060VPW	"普惠"精密輸液套-免針安全型	"PERFECT" Disposable Infusion Sets(Burette Sets)-Safety Needle Free	F06;F07(擴增產品型號F10;F11;F14;F15自1071101日生效)(F-117;118;119;120;121;122;123;124;125;126;127;128;129;130;131;132;133;134);(K-03;04;05;06;07;08;31;32;33;34;35;36;37;38;39;40;41;42;43;44;45;46);(M-35;36)自1100101日生效)	組	衛署醫器輸字第029713號	普惠	54.7	擴增產品型號(F-117;118;119;120;121;122;123;124;125;126;127;128;129;130;131;132;133;134);(K-03;04;05;06;07;08;31;32;33;34;35;36;37;38;39;40;41;42;43;44;45;46);(M-35;36)。	E301-4	110/1/1
100	FBSF11004LXP	"寶楠"阿姆斯壯脊椎後路固定系統：二節(免事前審查)	"PAONAN" ARMSTRONG POSTERIOR SPINAL FIXATION SYSTEM(S*4+R*2)	FBSF411061XP; FBSF411062XP; FBSF216001XP;(刪除FBSF411062XP自110.01.01生效)	組	衛署醫器製字第004051號	寶楠	13816	刪除產品型號FBSF411062XP	無	110/1/1
101	FBSF11005LXP	"寶楠"阿姆斯壯脊椎後路固定系統：三節	"PAONAN" ARMSTRONG POSTERIOR SPINAL FIXATION SYSTEM(S*6+R*2)	FBSF411061XP; FBSF411062XP; FBSF216001XP;(刪除FBSF411062XP自110.01.01生效);(FBSF216002XP自110.01.01生效)	組	衛署醫器製字第004051號	寶楠	20044	刪除產品型號FBSF411062XP 擴增產品型號FBSF216002XP	無	110/1/1
102	FBSF11006LXP	"寶楠"阿姆斯壯脊椎後路固定系統：二節	"PAONAN" ARMSTRONG POSTERIOR SPINAL FIXATION SYSTEM(S*4+R*2)	FBSF411063XP; FBSF411064XP; FBSF216003XP; (FBSF412261XP自1090901生效); (刪除FBSF411064XP自110.01.01生效)	組	衛署醫器製字第004051號	寶楠	23358	刪除產品型號FBSF411064XP	D112-1	110/1/1
103	FBSF11007LXP	"寶楠"阿姆斯壯脊椎後路固定系統：三節	"PAONAN" ARMSTRONG POSTERIOR SPINAL FIXATION SYSTEM(S*6+R*2)	FBSF411063XP; FBSF411064XP; FBSF216003XP; (FBSF412261XP自1090901生效); (刪除FBSF411064XP自110.01.01生效); (FBSF216004XP自110.01.01生效);	組	衛署醫器製字第004051號	寶楠	34118	刪除產品型號FBSF411064XP 擴增產品型號FBSF216004XP	D112-1	110/1/1
104	FBSFA000011A	"施百威"腰椎椎間融合器	"SPINEWAY" TWIN PEAKS LUMBAR CAGES	TP1C82;92-00;04;50;54;58;TP1C10;11;12-200;204;208;250;254;258;TP1C13250;54;58;TP1C14250;54;58(TP1F-92;102;112;122;132-54自110.01.01生效);(刪除TP1C8258自110.01.01生效)	個	衛署醫器輸字第021618號	鴻泰	21017	擴增產品型號TP1F-92;102;112;122;132-54	D112-4	110/1/1
105	FBSFCPLSRRK	瑞寶德頸椎後路固定系統-平滑桿(長)	REBORN ESSENCE POSTERIOR CERVICAL FIXATION SYSTEM-SMOOTH ROD(LONG)	600-3504;3512(600-3513;3515;3517自105.09.01生效);(刪除600-3504自110年1月1日生效)	支	衛署醫器製字第002863號	寶德生技	3700	刪除產品型號600-3504	D112-7	110/1/1
106	FBSFCPCSRRK	瑞寶德頸椎後路固定系統-固定桿(平滑桿及側桿)	ReBorn Essence Posterior Cervical Fixation System-Smooth Rod(Side Rod)	600-3503(602-3515;3517;3520自1060901起生效);(600-3504自110年1月1日起生效)	支	衛署醫器製字第002863號	寶德生技	1950	擴增產品型號600-3504	D112-7	110/1/1

全民健康保險既有功能類別特材品項暫予支付明細表

三、新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號共35項（項次74~項次108，詳頁次1-15~1-20）

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	支付點數	說明	給付規定	健保給付生效日期
107	FBSFC02863RK	瑞寶德頸椎後路固定系統-萬向螺釘	ReBorn Essence Posterior Cervical Fixation System-Multi Axial Screw	(106-35-10;12;14;16;18;20;22;24;25;26;28;30;32;34);(106-35-10;12;14;16;18;20;22;24;25;26;28;30;32;34-A自1070101生效);(106-35-40;45;50自110.01.01生效)	支	衛署醫器製字第002863號	寶德生技	10186	擴增產品型號 106-35-40;45;50	D112-7	110/1/1
108	FBSFC128XNSI	"信迪思"頸椎固定系統:三節(P*1+S*6)	"SYNTHES"VECTRA SYSTEM:THREE LEVEL(P*1+S*6)	(04.613.128;142;04.613.612;670;(04.613.-512;520;562;570;712;720;762;770自109年3月1日生效);(04.613-144;146自110年1月1日生效);(型號重整04.613.-128;130;132;134;136;138;140;142;144;146;512;520;562;570;612;620;662;670;712;720;762;770自110年1月1日生效)	組	衛署醫器輸字第018034號	壯生	17332	擴增產品型號04.613-144;146	D112-3	110/1/1

項次61

特材代碼：FBSFATG0019L

中文品名： 鎧基高分子椎間融合器:腰椎椎籠(側開型)

英文品名：KAGE PEEK INTERBODY CAGE :TLIF CAGE

許可證字號：衛部醫器製字第 006911 號

產品型號/規格

型號： 110 年 1 月 1 日生效

LC00726
LC00826
LC00926
LC01026

型號	型號	型號	型號
	LCT107122500	LCT107122502	LCT112123000
	LCT107122600	LCT107122602	LCT112123200
	LCT107122800	LCT107122802	LCT112123300
LC01126	LCT107123000	LCT107123002	LCT113122500
LC01226	LCT107123200	LCT107123202	LCT113122600
LC01326	LCT107123300	LCT107123302	LCT113122800
LC01426	LCT108122500	LCT108122502	LCT113123000
LC01526	LCT108122600	LCT108122602	LCT113123200
LC00728	LCT108122800	LCT108122802	LCT113123300
LC00828	LCT108123000	LCT108123002	LCT114122500
LC00928	LCT108123200	LCT108123202	LCT114122600
LC01028	LCT108123300	LCT108123302	LCT114122800
LC01128	LCT109122500	LCT109122502	LCT114123000
LC01228	LCT109122600	LCT109122602	LCT114123200
LC01328	LCT109122800	LCT109122802	LCT114123300
LC01428	LCT109123000	LCT109123002	LCT115122500
LC01528	LCT109123200	LCT109123202	LCT115122600
LC00730	LCT109123300	LCT109123302	LCT115122800
LC00830	LCT110122500	LCT110122502	LCT115123000
LC00930	LCT110122600	LCT110122602	LCT115123200
LC01030	LCT110122800	LCT110122802	LCT115123300
LC01130	LCT110123000	LCT110123002	LCT107122504
LC01230	LCT110123200	LCT110123202	LCT107122604
LC01330	LCT110123300	LCT110123302	LCT107122804
LC01430	LCT111122500	LCT111122502	LCT107123004
LC01530	LCT111122600	LCT111122602	LCT107123204
	LCT111122800	LCT111122802	LCT107123304
	LCT111123000	LCT111123002	LCT108122504
	LCT111123200	LCT111123202	LCT108122604
	LCT111123300	LCT111123302	LCT108122804
	LCT112122500	LCT112122502	LCT108123004
	LCT112122600	LCT112122602	LCT108123204
	LCT112122800	LCT112122802	LCT108123304
			LCT109122504
			LCT109122604
			LCT109122804
			LCT109123004
			LCT109123204

接續

型號	型號	型號	型號	型號
LCT112123002	LCT109123304	LCT109123306	LCT107122608	LCT111123208
LCT112123202	LCT110122504	LCT110122506	LCT107122808	LCT111123308
LCT112123302	LCT110122604	LCT110122606	LCT107123008	LCT112122508
LCT113122502	LCT110122804	LCT110122806	LCT107123208	LCT112122608
LCT113122602	LCT110123004	LCT110123006	LCT107123308	LCT112122808
LCT113122802	LCT110123204	LCT110123206	LCT108122508	LCT112123008
LCT113123002	LCT110123304	LCT110123306	LCT108122608	LCT112123208
LCT113123202	LCT111122504	LCT111122506	LCT108122808	LCT112123308
LCT113123302	LCT111122604	LCT111122606	LCT108123008	LCT113122508
LCT114122502	LCT111122804	LCT111122806	LCT108123208	LCT113122608
LCT114122602	LCT111123004	LCT111123006	LCT108123308	LCT113122808
LCT114122802	LCT111123204	LCT111123206	LCT109122508	LCT113123008
LCT114123002	LCT111123304	LCT111123306	LCT109122608	LCT113123208
LCT114123202	LCT112122504	LCT112122506	LCT109122808	LCT113123308
LCT114123302	LCT112122604	LCT112122606	LCT109123008	LCT114122508
LCT115122502	LCT112122804	LCT112122806	LCT109123208	LCT114122608
LCT115122602	LCT112123004	LCT112123006	LCT109123308	LCT114122808
LCT115122802	LCT112123204	LCT112123206	LCT110122508	LCT114123008
LCT115123002	LCT112123304	LCT112123306	LCT110122608	LCT114123208
LCT115123202	LCT113122504	LCT113122506	LCT110122808	LCT114123308
LCT115123302	LCT113122604	LCT113122606	LCT110123008	LCT115122508
LCT107122506	LCT113122804	LCT113122806	LCT110123208	LCT115122608
LCT107122606	LCT113123004	LCT113123006	LCT110123308	LCT115122808
LCT107122806	LCT113123204	LCT113123206	LCT111122508	LCT115123008
LCT107123006	LCT113123304	LCT113123306	LCT111122608	LCT115123208
LCT107123206	LCT114122504	LCT114122506	LCT111122808	LCT115123308
LCT107123306	LCT114122604	LCT114122606		
LCT108122506	LCT114122804	LCT114122806		
LCT108122606	LCT114123004	LCT114123006		
LCT108122806	LCT114123204	LCT114123206		
LCT108123006	LCT114123304	LCT114123306		
LCT108123206	LCT115122504	LCT115122506		
LCT108123306	LCT115122604	LCT115122606		
LCT109122506	LCT115122804	LCT115122806		
LCT109122606	LCT115123004	LCT115123006		
LCT109122806	LCT115123204	LCT115123206		
LCT109123006	LCT115123304	LCT115123306		
LCT109123206	LCT107122508	LCT111123008		

報告案 2

全民健康保險已給付特殊材料支付標準異動之初核情形報告

共 54 項：醫療器材許可證註銷及刪除品項 54 項／第 2-1~2-6 頁；項次 1~54。

全民健康保險特殊材料支付標準異動情形明細表

一、醫療器材許可證註銷及刪除品項共54項（項次1~項次54，詳頁次2-1~2-6）

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	說明	截至109年11月同功能核價類別之有效品項數	健保給付生效日期
1	CR702U0045S5	雪莉氣切套管:小兒用	SHILEY TRACHEOSTOMY CANNULAE	ID3, 1MM; 5.5MM; 00PT: 4PT(自98/10/1刪除); (3.0NE0; 4.5NE097/1/1生效); (3.0; 3.5; 4.0; 4.5; 5.0; 5.5PED; (98/10/1生效))	支	衛署醫器輸字第012495號	美敦力	廠牌代碼變更，變更特材代碼，故取消原特材代碼。	3	110/4/1
2	CR705U0050S5	雪莉氣切套管:雙管開窗式，無氣囊	SHILEY TRACHEOSTOMY CANNULAE	4CFN; 8CFN	支	衛署醫器輸字第012495號	美敦力	廠牌代碼變更，變更特材代碼，故取消原特材代碼。	5	110/4/1
3	CKU0362400AN	"安吉美爾德"輸尿管導管	"ANGIOMED" URETERAL CATHETER	6242-00; 01; 02; 03-10; 20; 6240-00; 01; 02-10; 20; 62400310; 6241-00; 01; 02; 03; 04-00; 10	條	衛署醫器輸字第011633號	巴德	許可證逾期，故取消給付。	2	109/11/1
4	CPC02SDLMICK	"曲克"中央靜脈導管:兒童雙腔抗感染導管	"COOK" SPECTRUM CENTRAL VENOUS CATHETER	C-SDLM-401J-ABRM; C-SDLM-401J-PED; RSC; LSC-ABRM; (刪除產品型號: C-SDLM-401J-ABRM; C-SDLM-401J-PED; RSC; LSC-ABRM自1070301生效); (產品型號重整: C-SDLM; UDL-401J-PED-ABRM; C-SDLM; UDL-401J-ABRM; C-SDLM-401J-RSC; LSC-ABRM; C-UDLM-401J; 501J-RSC-ABRM自1070301生效)	組	衛署醫器輸字第009639號	台灣曲克	許可證註銷，故取消給付。	3	109/11/1
5	CPC03PEDUTCK	"曲克"中央靜脈導管:兒童三腔抗感染導管	"COOK" SPECTRUM CENTRAL VENOUS CATHETER; PEDIATRIC 3 LUMEN (C+D+GW+N+S)	C-UTLM-501J-PED-ABRM; (C-UTLM-501J-ABRM; C-UTLM-501J-LSC-ABRM; 自980101生效); (C-UTLM-501J-PED-ABRM; C-UTLM-501J-LSC-ABRM自1070301起刪除)	組	衛署醫器輸字第009639號	台灣曲克	1. 許可證註銷，故取消給付。 2. 目前健保給付類似功能為「不具抗感染之兒童三腔導管」9品項及「兒童雙腔抗感染導管」3品項計12品項可供醫院使用。	0	109/11/1
6	CBC03AAA04CK	"曲克"腹主動脈瘤支架暨輸送導引系統:輔助配件	"COOK" ZENITH AAA ENDOVASCULAR GRAFT WITH H&L-B ONE-SHOT INTRODUCTION SYSTEM	ESLE-8; 24-55; ESBE-22; 32-39; 58; 36-50; 73; ESC-24; 32-12-80; 36-12-82; ESP-14; 24-20	組	衛署醫器輸字第011576號	台灣曲克	許可證逾期，故取消給付。	14	109/11/1
7	FHPHFSENBPBK	"百多力"勝特思核磁共振雙極植入式冠狀竇電極線(包括配件)-雙極	"Biotronik" Sentus ProMRI OTW BP Implantable Coronary Sinus Leads incl. Accessories	SentusProMRIOTWBP-L; S-75; 85; 95	條	衛署醫器輸字第027459號	台灣百多力	許可證逾期，故取消給付。	3	109/11/1

全民健康保險特殊材料支付標準異動情形明細表

一、醫療器材許可證註銷及刪除品項共54項（項次1~項次54，詳頁次2-1~2-6）

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	說明	截至109年11月同功能核價類別之有效品項數	健保給付生效日期
8	FHP01ELUSRBK	"百多力"艾路納核磁共振植入式心律調節器-單腔	"BIOTRONIK"Eluna 8 Implantable Pacemaker System with a conditional intended use in a MRI environment (SR)	Eluna8SR394972; Eluna8SR-T394971	個	衛部醫器輸字第027467號	台灣百多力	許可證逾期，故取消給付。	15	109/11/1
9	FHP02ELUDBK	"百多力"艾路納核磁共振植入式心律調節器-雙腔DDDR-MRI	"BIOTRONIK"Eluna 8 Implantable Pacemaker System with a conditional intended use in a MRI environment (DDDR-MRI)	Eluna8DR394970	個	衛部醫器輸字第027467號	台灣百多力	許可證逾期，故取消給付。	2	109/11/1
10	FHP02ELUDBK	"百多力"艾路納核磁共振植入式心律調節器-雙腔DDDR MRI	"BIOTRONIK"Eluna 8 Implantable Pacemaker System with a conditional intended use in a MRI environment (DDDR-MRI)	Eluna8DR394970; Eluna8DR-T394969 (刪除 Eluna8DR394970自1060901生效)	個	衛部醫器輸字第027467號	台灣百多力	許可證逾期，故取消給付。	2	109/11/1
11	FHPFELUHFVK	"百多力"艾路納核磁共振植入式心律調節器(具監測早期體內積水功能)	"BIOTRONIK"Eluna 8 Implantable Pacemaker System with a conditional intended use in a MRI environment	ELUNA8HF-T	個	衛部醫器輸字第027467號	台灣百多力	許可證逾期，故取消給付。	11	109/11/1
12	CBP06ELUTITM	"泰爾茂"諾博樂冠狀動脈塗藥支架系統	"TERUMO" NOBORI DRUG ELUTING STENT SYSTEM	DE-RA25; RA30-08SM; 14SM; 18SM; 24SM; 28SM; DE-RA35-08LM; 14LM; 18LM; 24LM; 28LM; (DE-RA27-08SM; 14SM; 18SM; 24SM; 28SM自1010401生效)	組	衛部醫器輸字第021226號	台灣泰爾茂	許可證逾期，故取消給付。	22	109/11/1
13	CFF03E11XDWH	"泰晤"食道支架-雙層	"TAEWOONG" ESOPHAGEAL STENT-double	E11606D; E11820D	組	衛部醫器輸字第011494號	禾新	許可證逾期，故取消給付。	13	109/11/1
14	CFF03E11XXWH	"泰晤"食道支架	"TAEWOONG" ESOPHAGEAL STENT	E01606; E01820; E11606; E11820; E11606B; E11820B	組	衛部醫器輸字第011494號	禾新	許可證逾期，故取消給付。	13	109/11/1
15	FPP07SF12FJL	"偕敏"顱骨板固定系統：固定夾	"JEIL" SPEEDY FLAP CRANIOPLASTY PLATE	SF-12F; SF-16F; SF-20F	個	衛部醫器輸字第021265號	全欣	許可證逾期，故取消給付。	7	109/11/1

全民健康保險特殊材料支付標準異動情形明細表

一、醫療器材許可證註銷及刪除品項共54項（項次1~項次54，詳頁次2-1~2-6）

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	說明	截至109年11月同功能核價類別之有效品項數	健保給付生效日期
16	WDD08101002H	赫麗敷泡棉敷料(滅菌):10X10cm	HeraDerm Foam Dressing (Sterile)	HD-FD10	片	衛署醫器製壹字第007996號	安美得	許可證註銷，故取消給付。	35	109/11/1
17	WDD08202002H	赫麗敷泡棉敷料(滅菌):20X20cm	HeraDerm Foam Dressing (Sterile)	HD-FD20	片	衛署醫器製壹字第007996號	安美得	許可證註銷，故取消給付。	22	109/11/1
18	CXE06XRP8WE	"百歐森偉伯斯特"瑞芙星心臟電生理導引貼片	"Biosense Webster" REFSTAR PLUS with QWIRPATCH External Reference Patch	XRPP8Y	組	衛署醫器輸字第022104號	壯生	許可證註銷，故取消給付。	5	109/11/1
19	CDD0515488C8	"卡迪諾"傷口引流裝置(滅菌):矽質引流管	"Cardinal" Wound Drainage Devices (Sterile)	SUI30-1308;1311;SUI30-1410;1411;SUI30-1320;SUI30-1321;SUI30-1323;SUI30-1325;SUI30-0321;SUI30-0323;SUI30-0325	條	衛署醫器輸字第015488號	明基三豐	許可證逾期，故取消給付。	24	109/11/1
20	CKF025118NUW	"巫諾"導尿管	"UNOMEDICAL" FOLEY CATHETERS	ID53180605; ID53181005; ID51181210; ID51183010; ID51181230; ID51183030	條	衛署醫器輸字第011505號	明惠	許可證逾期，故取消給付。	3	109/11/1
21	FPT0120789L0	"賜妳嬌"組織擴張器	"SILIMED" TISSUE EXPANDER	881;861;810;817;800;807;830;820;827;741;880;841;851;776-105;776-106;776-212;776-424	個	衛署醫器輸字第011630號	厚都	許可證逾期，故取消給付。	1	109/11/1
22	CDV0121700CM	"柯特曼"體外引流系統	"CODMAN" EXTERNAL DRAINAGE SYSTEM	82-1700;82-1730(99.7.1.擴增型號)	組	衛署醫器輸字第011522號	科舉	許可證逾期，故取消給付。	2	109/11/1
23	CDV0121720CM	"柯特曼"體外引流系統	"CODMAN" EXTERNAL DRAINAGE SYSTEM	82-1720	組	衛署醫器輸字第011522號	科舉	許可證逾期，故取消給付。	2	109/11/1
24	CDV0121721CM	"柯特曼"體外引流系統	"CODMAN" EXTERNAL DRAINAGE SYSTEM	82-1721	組	衛署醫器輸字第011522號	科舉	許可證逾期，故取消給付。	4	109/11/1
25	CDV0221731CM	"柯特曼"體外引流系統	"CODMAN" EXTERNAL DRAINAGE SYSTEM	82-1731	組	衛署醫器輸字第011522號	科舉	許可證逾期，故取消給付。	4	109/11/1
26	FBSFAC0CKK1S	"賽恩司"腰椎融合器:脊椎後開型間體護架(聚醚醚酮)	SCI ENT X LUMBAR CAGE(CPEK)	12CCKN08;12CCKN14;12CCKN09L;12CCKN14L;12CCKN08;12CCKN16;12CCKN09L;12CCKN16L	個	衛署醫器輸字第021138號	科舉	許可證逾期，故取消給付。	22	109/11/1
27	FBA142300NH1	"必吉"達邁爾總線固定系統:銅索	"BG" DaLL-MILES CABLE GRIP SYSTEM;CABLE	0023-0-001;002;3704-2-100;110	個	衛署醫器輸字第009435號	美商史賽克	許可證逾期，故取消給付。	1	109/11/1

全民健康保險特殊材料支付標準異動情形明細表

一、醫療器材許可證註銷及刪除品項共54項（項次1~項次54，詳頁次2-1~2-6）

項次	特材代碼	特材中文名	特材英文名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	說明	截至109年11月同功能核價類別之有效品項數	健保給付生效日期
28	FBA142301NH1	"必吉"達邁爾電線固定系統:夾縮器	"BG" LL-MILES CABLE GRIP SYSTEM:CABLE GRIP	0023-0-100;400	個	衛署醫器輸字第009435號	美商史賽克	許可證逾期，故取消給付。	1	109/11/1
29	FBA142305NH1	"必吉"達邁爾電線固定系統:電線套	"BG" LL-MILES CABLE GRIP SYSTEM:CABLE SLEEVE	0023-0-515;520;3704-1-100;110	個	衛署醫器輸字第009435號+007876號	美商史賽克	許可證逾期，故取消給付。	3	109/11/1
30	CBB01REU35F2	"英泰克"週邊血管氣球導管	"INVATEC" REEF HP PTA BALLOON CATHETER	REU-040:080-020052:080122	條	衛署醫器輸字第021168號	美敦力	許可證逾期，故取消給付。	53	109/11/1
31	FHX0229400M4	"美敦力"穩定器及定位器系統(滅菌/未滅菌)	OCTOPUS 4 TISSUE STABILIZER SYSTEM	29400:29403	組	衛署醫器輸字第000184號	美敦力	許可證逾期，故取消給付。	5	109/11/1
32	FHX020UR297M4	"美敦力"穩定器及定位器系統(滅菌)-定位器	"Medtronic" Stabilizer and Positioner System(STERILE)-Positioner	29700	個	衛署醫器輸字第000184號	美敦力	許可證逾期，故取消給付。	6	109/11/1
33	CBP01GAZSTBS	"百盛"冠狀動脈內支架系統:含傳輸系統	"BIOSENSORS" GAZELLE CORONARY STENT SYSTEM:WITH DELIVERY SYSTEM	GAZ-2208:4008;2211:4011;2214:4014;2218:4018;2224:3224;3523;4023;2228:4028	組	衛署醫器輸字第021127號	利和	許可證逾期，故取消給付。	16	109/11/1
34	CGPW112201SB	"波士頓科技"凱耐帝斯導引線	"BOSTON SCIENTIFIC" KINETIX GUIDE WIRE	H749391220-10;1J0:12:1J2;30:3J0;32;3J2	條	衛署醫器輸字第021196號	荷商波士頓	許可證逾期，故取消給付。	11	109/11/1
35	CGPW112202SB	"波士頓科技"凱耐帝斯導引線	"BOSTON SCIENTIFIC" KINETIX GUIDE WIRE	H749391220-20;2J0:22:2J2;40:4J0;42;4J2	個	衛署醫器輸字第021196號	荷商波士頓	許可證逾期，故取消給付。	19	109/11/1
36	CBP06ELUT4SB	"波士頓科技"塔克斯勃門紫杉醇冠狀動脈塗藥支架系統	"BOSTON SCIENTIFIC" TAXUS ELEMENT PACITAXEL-ELUTING CORONARY STENT SYSTEM	H74939025-08-220:400;H74939025-12;16:20;24:28;32;-220:500;H74939025-38-250:400	組	衛署醫器輸字第021378號	荷商波士頓	許可證逾期，故取消給付。	22	109/11/1
37	HHM01VCFLT4A	"亞倫"腔靜脈過濾器	"ALN" Optional Vena Cava Filter	FF.010995;FF.HOOK:FB.010500;FB.HOOK:FJ.120096:FJ.HOOK	組	衛署醫器輸字第027427號	揚通	許可證逾期，故取消給付。	10	109/11/1

全民健康保險特殊材料支付標準異動情形明細表

一、醫療器材許可證註銷及刪除品項共54項（項次1~項次54，詳頁次2-1~2-6）

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	說明	截至109年11月同功能核價類別之有效品項數	健保給付生效日期
38	TSS01GS700FS	瑞特血糖測試片GS700(10片、25片、50片、75片、100片、200片/盒)	Rightest Blood Glucose Test Strip GS700	GS700(不得搭配專業人士使用之血糖測試儀 GM700Pro使用)	片	衛署醫器製字第004950號	華廣	許可證逾期，故取消給付。	94	109/11/1
39	CGPG150311UV	"艾微醫學"艾微改藍二代導引導管	"ALVIMEDICA" ALVIGUIDE BLUE PLUS INTERVENTIONAL CARDIOLOGY GUIDING CATHETER	50311020-(23;26;29;32-01;99);(24;27;30;33-01;25;32;33;38;41;46;49)	條	衛署醫器輸字第027607號	集賢	許可證逾期，故取消給付。	31	109/11/1
40	CBP06ELUT2YV	"喜安汀"擴立安塗藥冠狀動脈血管支架	"CID" CRE8 ELUTING CORONARY STENT WITH DELIVERY SYSTEM	ICLI-(25;275-12;16;20;25)(30;35;40;45-12;16;20;25;31);(ICLI-225-08;12;16;20;25;31;ICLI-25;275;30;35;40-08;ICLI-25;275-31;38;46;ICLI-30;35-38;46;ICLI40-38自1061101生效)	組	衛署醫器輸字第027108號	奧生	許可證逾期，故取消給付。	22	109/11/1
41	TKVC107402AI	"愛爾康"晶體乳白吸除/玻璃體切除儀(自103年8月1日已內含於支付標準醫令代碼86207B、86409B、86410B、86411B、86412B、86413B、86414B、86415B)	"ALCON" PHACO-FRAGMENTATION/VITRECTOMY SYSTEM	8065-7402-41	個	衛署醫器輸字第009460號	愛爾康	許可證逾期，故取消給付。	5	109/11/1
42	TKVC208012AI	"愛爾康"晶體乳白吸除/玻璃體切除儀(自103年8月1日已內含於支付標準醫令代碼86207B、86409B、86410B、86411B、86412B、86413B、86414B、86415B)	"ALCON" PHACO-FRAGMENTATION/VITRECTOMY SYSTEM	8065-8012-01	個	衛署醫器輸字第009460號	愛爾康	許可證逾期，故取消給付。	5	109/11/1
43	FALSNWAVE1HY	"豪雅"植入器預載式人工水晶體：非球面軟式人工水晶體(過濾藍光)	"HOYA" HOYA-PS AF-I(UV) INTRAOCULAR LENS	PY-60AD	個	衛署醫器輸字第021249號	瑞宏	許可證逾期，故取消給付。	47	109/11/1
44	WDD0871500LN	"美尼克"美凝膠(滅菌):15CM	"MOLNLYCKE" NORML GEL(STERILE):15CM	371500	條	衛署醫器輸字第000234號	歐強	許可證逾期，故取消給付。	9	109/11/1

全民健康保險特殊材料支付標準異動情形明細表

一、醫療器材許可證註銷及刪除品項共54項（項次1~項次54，詳頁次2-1~2-6）

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	說明	截至109年11月同功能核價類別之有效品項數	健保給付生效日期
45	CRE01C4060EU	"巫諾"氣管內管	"UNOMEDICAL" ENDOTRACHEAL TUBES	61214060:85	個	衛署醫器輸字第011672號	明惠	許可證逾期，故取消給付。	8	109/11/1
46	CRE01C6121UW	"巫諾"氣管內管	"UNOMEDICAL" ENDOTRACHEAL TUBES	MM61214050:MM61214090	支	衛署醫器輸字第011672號	明惠	許可證逾期，故取消給付。	8	109/11/1
47	CRE01U0030EU	"巫諾"氣管內管	"UNOMEDICAL" ENDOTRACHEAL TUBES	61134030:55	個	衛署醫器輸字第011672號	明惠	許可證逾期，故取消給付。	2	109/11/1
48	CRE04C0060UW	"巫諾"氣管內管	"UNOMEDICAL" ENDOTRACHEAL TUBES	61313060:80	個	衛署醫器輸字第011672號	明惠	許可證逾期，故取消給付。	9	109/11/1
49	CRE04C6131UW	"巫諾"氣管內管	"UNOMEDICAL" ENDOTRACHEAL TUBES	MM61313060:MM61313080	支	衛署醫器輸字第011672號	明惠	許可證逾期，故取消給付。	9	109/11/1
50	CRE04U3030UW	"巫諾"氣管內管	"UNOMEDICAL" ENDOTRACHEAL TUBES	MM61333030:MM61333070	支	衛署醫器輸字第011672號	明惠	許可證逾期，故取消給付。	5	109/11/1
51	CRE06C0040UW	"巫諾"氣管內管	"UNOMEDICAL" ENDOTRACHEAL TUBES	61213040:90	個	衛署醫器輸字第011672號	明惠	許可證逾期，故取消給付。	9	109/11/1
52	CRE06C3060UW	"巫諾"氣管內管	"UNOMEDICAL" ENDOTRACHEAL TUBES	MM61213040:MM61213090	支	衛署醫器輸字第011672號	明惠	許可證逾期，故取消給付。	9	109/11/1
53	CRT02C0060UW	"巫諾"氣管內管:氣切套管(單管，有氣囊)	TRACHEOSTOMY TUBE, REGULAR HVLP CUFF	ID62520060; ID62520065; ID62520070; ID62520075; ID62520080; ID62520085; ID62520090; ID62520100	個	衛署醫器輸字第011672號	明惠	許可證逾期，故取消給付。	14	109/11/1
54	CRT02U0030UW	"巫諾"氣管內管:氣切套管(單管，無氣囊)	TRACHEOSTOMY TUBE, PLAIN, UNCUFF	ID62540030; 35; 40; 45; 50; 60; 70; ID62540075; 80; 85; 90; 100	個	衛署醫器輸字第011672號	明惠	許可證逾期，故取消給付。	11	109/11/1

報告案 3

「109 年新功能類別特材預算支用情形」及「106 至 108 年新功能類別特材申報情形結果」報告案。

報告案第 3 案

案由：「109 年新功能類別特材預算支用情形」及「106 年至 108 年起收載新功能類別特材申報情形及預算支用結果」報告案。

說明：

一、 109 年新收載特材申報情形

- (一) 109 年醫院總額部門「新醫療科技」項目新增新功能特材預算為 4.01 億元，及 108 年 11 月醫院總額研商議事會議報告後，108 年新增新功能特材剩餘未導入預算 2.76 億元，惟為利新功能特材收載，109 年基期費用不扣減，爰 109 年計有 6.9 億元〔4.01 億元+2.89 億元（含一般服務成長率）〕預算可導入新功能特材。
- (二) 截至 109 年 9 月特材共同擬訂會議，已通過之新特材計 117 品項，推估預算約 5.86 億元，惟其中自付差額特材「經導管置換心臟瓣膜套組」1 類，尚待公告生效，而「人工椎間盤」及「脊椎間體護架」等 2 類以自付差額特材納入案，刻正依全民健康保險會專家學者審查意見，進行整體檢討評估，後續依該會決議辦理，前述自付差額特材推估預算約 3.7 億元。爰迄至 109 年 11 月已公告實施 9 類新功能特材計 29 項，推估預算約 0.69 億元，經扣減被替代品項點數後，109 年截至 9 月該些公告特材醫院實際申報點數約 0.3 億點（詳附件 1，頁次：報 3-4~報 3-6）。
- (三) 另項次 28 至 29 玻璃體視網膜手術、白內障手術用眼用染劑涉西醫基層院所使用，預算推估約 116 萬元，查 109 年西醫基層總額部門「新醫療科技」預算為 1 億元，足以支應。109 年截至 9 月該些公告特材西醫基層院所實際申報點數約 6.7 萬點（同附件 1）。

二、 106 至 108 年新收載特材之申報情形，分述如下：

- (一) 106 年新收載特材申報情形

1. 106 年醫院總額部門「新醫療科技」項目新增新功能特材預算為 2.74 億元，預算導入後至 109 年約 3.07 億元（含一般服務成長率）；106 年當年共計導入 22 類特材 88 品項，推估預算約 2.73 億元，截至 109 年 11 月有效品項計 122 項，經扣減被替代品項點數後，109 年截至 9 月實際申報點數約 2 億點，推估 109 年全年申報約 2.7 億點（詳附件 2，頁次：報 3-7~報 3-19），未超出預算數。
2. 在 109 年申報量中，主要有「顱內血管抽吸取栓裝置」、「心臟去顫器」及「埋頭中空加壓骨釘」等三類特材高出原預估量，皆已於今年 3 月本會議中進行檢討報告，並就已達價量協議門檻之品項調整支付點數及增列醫療資訊系統醫令自動化審查機制。

（二）107 年新收載特材申報情形

1. 107 年醫院總額部門「新醫療科技」項目新增新功能特材預算為 4.55 億元，預算導入後至 109 年約 4.92 億元（含一般服務成長率）；107 年當年共計導入實施 24 類特材 72 品項，推估預算約 4.53 億元，截至 109 年 11 月有效品項計 89 品項，經扣減被替代品項點數後，109 年截至 9 月實際申報點數約 2.9 億點，推估 109 年全年申報約 3.8 億點（詳附件 3，頁次：報 3-20~報 3-32），未超出預算數。
2. 在 109 年申報量中，主要為「鈦合金加長型髓內釘組」特材高出原預估量，已於今年 3 月本會議中進行檢討報告，並增修給付規定。

（三）108 年新收載特材申報情形

1. 108 年醫院總額部門「新醫療科技」項目新增新功能特材預算為 3.09 億元，預算導入後至 109 年約 3.23 億元（含一般服務成長

率)；108 年當年共計導入實施 15 類特材 78 品項，推估預算約 3.09 億元，截至 109 年 11 月有效品項計 95 品項，經扣減被替代品項點數後，109 年截至 9 月實際申報點數約 1.1 億點，推估 109 年全年申報約 1.5 億點（詳附件 4，頁次：報 3-33~報 3-40），未超出預算數。

三、 綜上，106 年至 109 年導入預算合計約 18.12 億元(含一般服務成長率)，106 年至 109 年 11 月新收載特材，經扣減被替代品項點數後，109 年截至 9 月實際申報點數約 6.29 億點，推估 109 年全年申報約 8.39 億點，本案擬持續監控費用申報情形。

四、 109 年度截至 9 月本會議通過之新特材計 117 品項，推估預算約 5.86 億元。迄至 109 年 11 月已公告實施 9 類新功能特材計 29 項，推估預算約 0.69 億元。因本保險特殊材料收載為持續性動態作業，且後續尚有價量協議、自付差額特材報主管機關核定公告等行政程序，致無法於本年度公告施行。又考量本保險收載之特殊材料係提供被保險人使用，基於保障被保險人權益，爰建議比照 108 年度預算扣減方式，109 年未於時程內導入之新功能特材預算予以扣減，110 年基期費用不扣減。

報告案第3案 109年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件1】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材共識會議日期	單位	新機能特材 現行支付點數 A (下列為0點係指停止支付)	新功能特材財務推估				新功能特材 生效日起 109年(截至9月)申報數-醫院總額				新功能特材 生效日起 109年(截至9月)實際申報點數-醫院總額			
								被替代品項核價類別	中文	年替代率 B	被替代品項使用量 C	預估新功能特材年使用量 E=B*C*成長率	被替代品項支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 G	申報點數 H (千點)	申報使用量 I	申報點數 J (千點)	F=(A-Re)*G (千點)
1	可控式電極導管	109/1/1	CXE02ACHMPM4	美敦力爾契定位導管-環形8極	108/9/19	條	30,111	無		525	525	15,808	193	5,811		11,111			
2	可控式電極導管	109/1/1	CXE0281674YB	爾灣電生理診斷導管-環形10極	108/9/19	條	30,111	無					42	1,265					
3	可控式電極導管	109/1/1	CXE02ACHADM4	美敦力爾契進階定位導管-環形8至10極	108/9/19	條	30,111	無					11	331					
4	可控式電極導管	109/1/1	CXE02D7L10WE	百歐森偉伯司特電極導管-尖端環狀型10極	108/9/19	條	30,111	無					123	3,704					
5	可控式電極導管	109/5/1	CXE02PV101JV	日本來富恩利柏羅環形電極導管(7FR./10極)	新增既有品項	條	30,111	無											
6	可控式電極導管	109/1/1	CXE02LN125WE	百歐森偉伯司特萊梭導航可調式環狀標測導管-12極	108/9/19	條	41,618	無		525	525	21,849	47	1,956		10,571			
7	可控式電極導管	109/1/1	CXE02ADVSEST	聖歡達圓形感應式定位導管-環形10+2極	108/9/19	條	0	無					179	7,450					
8	可控式電極導管	109/7/1	CXE02ADYSEAB	雅德拜斯FL圓形感應式定位導管	新增既有品項	條	41,618	無					28	1,165					
9	可控式電極導管	109/1/1	CXE02D1343WE	百歐森偉伯斯特萊梭導航安可可調式環狀標測導管(ECO)-環形可調12極	108/9/19	條	41,618	無											
10	腹主動脈瘤支架暨輸送導引系統	109/2/1	CBC03CEB23GX	戈爾易時固得髂動脈分支血管支架-整組(側支主體*1+髂內動脈分支*1)	108/11/21	組	174,636	髂動脈瘤人工血管支架-具側支+周邊動脈血管支架及傳輸裝置(長度25mm～99mm)	45%-55%	30	25	158,760	397	26	4,541		572		
【該類特材為「髂動脈瘤人工血管支架-具側支+周邊動脈血管支架及傳輸裝置」，考量給付規定同「髂動脈瘤人工血管支架-具側支」且「周邊動脈血管支架及傳輸裝置」適用範圍較廣，爰以「髂動脈瘤人工血管支架-具側支」使用數量進行估算】																			

報告案第3案 109年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件1】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材共識會議日期	單位	新機能特材 現行支付點數 A (下列為0點係指停止支付)	新功能特材 財務推估				新功能特材 生效日起 109年(截至9月)申報數-醫院總額				新功能特材 生效日起 109年(截至9月)實際申報點數-西醫基層				新功能特材 生效日起 109年(截至9月)實際申報點數-醫院總額		新功能特材 生效日起 109年(截至9月)實際申報點數-西醫基層	
								年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用量 E=B*C*成長率	被替代品項 支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)				申報使用量 G	申報點數 H (千點)	申報使用量 I	申報點數 J (千點)	F=(A-Re)*G (千點)	F=(A-Re)*I (千點)		
11	呼吸道氣球擴張導管	109/3/1	CRB02CPBDCSB	“波士頓科技”呼吸道氣球擴張導管	109/1/9	E	12,568	無	600	7,540	12	158				158				158			
12	關節內注射液	109/5/1	FBT01AB305LB	樂節益關節內注射劑	109/1/9	支	2,765	關節內注射劑(每次療程注射3次)+關節內注射劑(每次療程注射5次)		不增加財務支出	3,966	11,512	2	6									
13	關節內注射液	109/9/1	FBT01HYRN2LJ	"勒吉"漸樂壹關節腔注射劑	新增既有品項	支	2,765				167	485											
14	關節內注射液	109/5/1	FBT01HP001V0	海捷特加強型關節腔注射劑	109/1/9	支	5,530	關節內注射劑(每次療程注射3次)+關節內注射劑(每次療程注射5次)		不增加財務支出	9,545	55,343	1	6									
15	關節內注射液	109/9/1	FBT0103189UD	力欣維關節內注射劑	新增既有品項	支	5,530																
16	導線移除裝置	109/5/1	FHPLRLLD62ZF	"史特勞斯"導線移除裝置	109/3/19	組	45,000	無	50	2,250	6	270				613							
17	導線移除裝置	109/5/1	FHPLRSL12ZF	"史特勞斯"雷射分離鞘組	109/3/19	組	114,362	無	50	5,718	3	343											
18	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	109/4/1	FPP11PI011NF	“盈力恩”CPS生物可吸收性固定系統-頭骨鑽孔蓋骨板	108/8/16	個	10,882	無	50	61	7	79				9							
19	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	109/4/1	FPP11BH015S1	“信迪思”可吸收植入物- 1.5MM頭骨鑽孔蓋	108/8/16	個	10,882	無															
20	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	109/4/1	FPP11RP015S1	“信迪思”可吸收植入物- 1.5MM眼窩骨板	108/8/16	個	31,164	無	10	162						210							
21	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	109/4/1	FPP11PI081NF	“盈力恩”CPS生物可吸收性固定系統-眼眶骨骨板	108/8/16	個	31,164	無			13	330											

報告案第3案 109年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件1】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材共識會議日期	新機能特材 現行支付點數 A (下列為0點係指停止支付)	新機能特材財務推估				新機能特材 生效日起 109年(截至9月)申報數-醫院總額				新機能特材 生效日起 109年(截至9月)實際申報點數-西醫基層			
							被替代品項 核價類別 中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用量 E=B*C*成長率	被替代品項 支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 G	申報點數 H (千點)	申報使用量 I (千點)	申報點數 J (千點)		
22	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	109/4/1	FPP11AP020S1	“信迪思”可吸收植入物-1.5/2.0 MM連接骨板(20孔)(直型)	108/8/16	13,953	無		150	296					211			
23	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	109/4/1	FPP11STRUTS1	“信迪思”可吸收植入物- 1.5/2.0MM 支架骨板	108/8/16	13,953	無					【說明】該類特材108/12生效，原支付11,978點，109/4起調整為13,953點。預估財務支出增加(13,953-11,978)*150=296,250點						
24	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	109/4/1	FPP11PI007NF	“盈力恩”CPS生物可吸收性固定系統-直型骨板20孔	108/8/16	13,953	無				107	1,507						
25	內視鏡射頻消融導管	109/6/1	TKP03909102C	“柯惠”巴瑞克斯射頻消融病灶導管	109/3/19	59,866	無		100	9,697	16	958			5,259			
26	內視鏡射頻消融導管	109/6/1	TKP03TTS11M4	“美敦力”巴瑞克斯射頻消融系統及配件-內視鏡消融導管	109/3/19	59,866						18	1,087					
27	內視鏡射頻消融導管	109/6/1	TKP0364082M4	“美敦力”巴瑞克斯射頻消融系統及配件-消融氣球導管	109/3/19	96,965						33	3,214					
28	眼用染料(玻璃體視網膜手術用)	109/7/1	FAV04316038K	亮藍網膜眼用染料AJL BBG OPTHALMIC SOLUTION	109/5/21	5,000	無		700	3,500	1	5			5			
29	眼用染料(白內障手術用)	109/7/1	FAV05316048K	台酚藍囊袋眼用染料AJL BLUE OPTHALMIC SOLUTION	109/5/21	4,000	無		500	2,000	4	12	16	67	12			
總計												69,278	14,547	101,525	19	78	28,731	67

註1：資料來源：三代倉儲：特材主檔、門診、交付、住院明細及醫令檔(109.11擷取)

註2：申報資料範圍：總額內案件，不含本署代辦項目(如預防保健、勞保局職災案件)。

註3：被替代品項核價類別：被新特材取（替）代之健保類似品項核價類別。

註4：年替代率：如專家或文獻指出有明確替代情形，依該品項實際替代比例或其他方式計算。

註5：預估新功能特材年使用量：暫以該品項提案推估納入健保給付後，按成長率計算第3年使用量。

註6：本表新特材品項含後續納入給付之比照品項與既有品項，其共擬會議日期暫為空白。

註7：可控式電極導管、腹主動脈瘤支架暨輸送導引系統生效日期為109年，惟係以108年新增新功能特材預算支應。

報告案第3案 106年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件2】

項次	功能類別	中文	生效日期	特材代碼	新功能特材 中文品名	通過新特材 公共會議日期	單位	新功能特材 納入時支付點數	新機能特材 現行支付點數 (下列為0點係指停止支付)	新功能特材財務推估				新功能特材 生效日起 109年(截至9月)申報 數-醫院總額			新功能特材 生效日起 109年(截至9月)實際申報 數-西醫基層			新功能特材 生效日起 109年(截至9月)實際申報 數-西醫基層 F=(A-Re)*O (千點)	
										被替代 品項 核價類別	中文	年替代 率 B	被替代品項前1 年使用量 C	預估新功能特材年使用 量 E=B*C(註3)	被替代品項支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 M	申報點 數 N	申報使 用量 O		申報點數 P (千點)
1	心室中膈缺損關閉器		106/8/1	CBS069MEMBG6	"鉸積維"安普拉茲膜心室間隔缺損關閉器(膜部)	106/5/18	個	121,679	0	心室中膈缺損關閉器(肌部)VSD Occluder	100%	121,679	8	【計算說明】另列核價類別，不影響財務支出。	121,679	【說明】 1. 109年3月本會議報告案已針對此類特材說明，按108年7月本會議資料，財團法人台灣兒童心臟學會函文表示，過去只有開心手術治療時，病患可能因症狀不明顯而選擇暫不治療，此類特材納入健保給付後，必然會提升治療意願，膜部型使用量增加屬合理，該特材相對取代過去傳統外科開心手術治療費用，節省健保支出。 2. 查105年11月第三次全民健康保險醫療服務給付項目及支付標準共同擬訂會議，新增放置該類特材之診療項目33116B(經導管心室中膈缺損修補)，其可替代診療項目68027B(室中膈缺損VSD修補手術)。經分析108年健保住診醫療費用申報資料，68027B(室中膈缺損VSD修補手術)申報207件，平均住院天數約23天(其中ICU病房平均天數約14天)，平均整體醫療費用約80萬點；另使用該類特材之經導管心室中膈缺損修補手術申報160件，平均住院天數約3天(其中ICU病房平均天數0.5天)，平均整體醫療費用約40萬點，顯見使用該類特材除可降低住院天數外，亦可減少健保支出。					
2	心室中膈缺損關閉器		106/8/1	CBS06HRVSMY4	"先健科技公司"赫特爾心室間隔缺損封堵器(膜部)	106/5/18	個	121,679	121,679	心室中膈缺損關閉器(肌部)VSD Occluder	100%	121,679		102	12,411						
3	心室中膈缺損關閉器		109/3/1	CBS06MEVSDY4	"先健科技公司"希瑞心室間隔缺損封堵器-膜部	新增既有品項	個	121,679	121,679	心室中膈缺損關閉器(肌部)VSD Occluder	100%	121,679	9	1,095							
4	心室中膈缺損關閉器		109/3/1	CBS069MEMBAB	安普拉茲膜心室間隔缺損關閉器(膜部)	新增既有品項	個	121,679	121,679	心室中膈缺損關閉器(肌部)VSD Occluder	100%	121,679									
5	心室中膈缺損關閉器		106/8/1	CBS069ITVPG6	"鉸積維"安普拉茲托非遞送導管系統含推進導管(膜部)	106/5/18	條	12,000	0	(ASD)SEPTAL OCCLUDER之DELIVERY SYSTEM	100%	12,000	695	【計算說明】另列核價類別，不影響財務支出。	12,000	【計算說明】另列核價類別，不影響財務支出。					
6	心室中膈缺損關閉器		109/3/1	CBS069ITVPAB	安普拉茲托非遞送導管系統含推進導管(膜部)	新增既有品項	條	12,000	12,000	(ASD)SEPTAL OCCLUDER之DELIVERY SYSTEM	100%	12,000									
7	胸腔引流管組		106/6/1	CDP00894802C	"柯惠"亞羅胸腔引流瓶(滅菌)	106/03/16	個	3,010	3,010	可攜式抽吸器具(全密閉式抽取引流袋)/可攜式抽吸器具(全密閉式引流袋)	50%	2,190	657	1,113	51	161	86				

報告案第3案 106年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件2】

項次	功能類別 中文	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材共識會議日期	單位	新功能特材 納入時支付點數	新機能特材 現行支付點數 (下列為0 點係指停止支付)	新功能特材財務推估					新功能特材 109年(截至9月)申報 數-醫院總額		新功能特材 109年(截至9月)申報 數-西醫基層		新機能特材 生效日起 109年(截至9月)實際申報 總額	新機能特材 生效日起 109年(截至9月)實際申報 總額	
									被替代品項 核價類別 中文	年替代率 B	被替代品項前1 年使用量 C	預估新功能特材年使用 量 E=B*C(註3)	被替代品項支付點數 Re	預估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 M	申報點數 N (千點)	申報使用量 O			申報點數 P (千點)
8	胸腔引流管組	106/9/1	CDPN2A6S30U7	"普威"胸腔引流瓶(滅菌)	106/03/16	個	2,002	2,002	可攜式抽吸器具(全密閉式抽取引流袋)/可攜式抽吸器具(全密閉式引流袋)		2,190	438	1,316	300	43	90		1,154		
9	胸腔引流管組	106/9/1	CDPN2A5505B4	"保梅斯"真空動力式體液吸收器具(滅菌)	106/03/16	個	2,002	2,002	可攜式抽吸器具(全密閉式抽取引流袋)/可攜式抽吸器具(全密閉式引流袋)				1,316		541	1,137				
10	胸腔引流管組	107/11/1	CDPN2A3601WU	"優樂"胸腔引流瓶(滅菌)	新增既有品項	個	2,002	2,002	可攜式抽吸器具(全密閉式抽取引流袋)/可攜式抽吸器具(全密閉式引流袋)				1,316		88	185				
【計算說明】 專家表示可攜帶式之抽吸器具(滅菌)(全密閉式引流袋/全密閉式抽取引流袋)，約50%會改用負壓可調式胸腔引流器一可拆式及負壓可調式胸腔引流器——一體成形，而兩者使用比率為6:4。 【計算說明】 以全密閉式吸取引流袋支付點數 1,820點及全密閉式引流袋支付點數812點之平均值 1,316計算																				
11	經鼻腔空腸餵食管	106/12/1	CFD04FREKAFL	艾極管灌餵食管袋組 合套-多功能鼻腸管	106/9/28	組	4,780	4,780	經鼻腔空腸餵食管NASAL JEJUNAL FEEDING TUBE(含導管、餵食管接頭)(具片狀凸出TIGER)	100%		516	4,157	321	6	30		4		
12	輸尿管結石移除器	106/11/1	CGUSITRAPICK	"曲克"結石移除器(滅菌)-NTap結石套網及取石器	106/7/20	組	6,221	5,909	無		6,114			36,128	6	38		41,576	127	
13	輸尿管結石移除器	106/11/1	CGUSIGAGEICK	"曲克"結石移除器(滅菌)-NGage鍍銻合金取石器	106/7/20	組	6,221	5,909	無						25	161				
14	輸尿管結石移除器	106/11/1	CGUSISTBASAN	"安吉美爾"取石網(滅菌)	106/7/20	組	6,221	5,909	無						239	1,533	15	95		
15	輸尿管結石移除器	106/11/1	CGUSIATASICK	"曲克"結石移除器(滅菌)-Atlas/Capture不鏽鋼取石器	106/7/20	組	6,221	5,909	無						2	13				
16	輸尿管結石移除器	106/11/1	CGUSIZERTPSB	"波士頓科技"斯若鍍取石網(滅菌)	106/7/20	組	6,221	5,909	無					2061	13,186					
17	輸尿管結石移除器	106/11/1	CGUSISEGURSB	"波士頓科技"聖古拉取石網(滅菌)	106/7/20	組	6,221	5,909	無					3069	19,645	3	19			

報告案第3案 106年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件2】

項次	功能類別	中文	生效日期	特材代碼	新功能特材 中文品名	通過新特材共擬會議日期	單位	新功能特材 納入時支 付點數	現行支付 點數	新功能特材 點數	新功能特材財務推估					新功能特材 生效日起 109年(截至9月)申報 數-醫院總額			新功能特材 生效日起 109年(截至9月)實際申報數-醫院 總額			新功能特材 生效日起 109年(截至9月)實際申報 數-西醫基層		
											被替代品項 年使用量	被替代品項 年使用量	Re	F=(A-Re)*E (千點)	M	申報使用量	申報點 數	N	申報使 用量	O	P	F=(A-Re)*M (千點)	F=(A-Re)*O (千點)	
18	輸尿管結石 移除器		106/11/1	CGUSIESCAPSB	"波士頓科技"依斯凱 取石網(減菌)	106/7/20	組	6,221	5,909	無					252	1,604								
19	輸尿管結石 移除器		106/11/1	CGUSICMPA1CK	"曲克"結石移除器 (減菌)-NCompass鏽 鈦合金取石器	106/7/20	組	6,221	5,909	無														
20	輸尿管結石 移除器		107/3/1	CGUS100STNUR	"悠羅帖克"取石網 (減菌)※給付規定請 見備註欄	新增既有 品項	組	6,221	5,909	無					1	7								
21	輸尿管結石 移除器		107/5/1	CGUS188010W6	"威德"取石網(減菌) ※適應症請見給付規 定	新增既有 品項	組	6,221	5,909	無					8	52			2					12
22	輸尿管結石 移除器		107/7/1	CGUSIDAKTASB	"波士頓科技"達科 塔取石網(減菌)	新增既有 品項	組	6,221	5,909	無					197	1,254								
23	輸尿管結石 移除器		107/9/1	CGUSIBASKTBA	"巴德"取石網(減菌)	新增既有 品項	組	6,221	5,909	無					63	402								
24	輸尿管結石 移除器		106/11/1	CGUSINCRC1CK	"曲克"結石移除器 (減菌)-Ncircle無尖端 式取石器	106/7/20	組	6,221	5,909	無					553	3,543								
25	輸尿管結石 移除器		108/5/1	CGUSIBASKT9S	聖心 取石網(減菌)	新增既有 品項	組	6,221	5,909	無														
26	輸尿管結石 移除器		106/11/1	CGUS1GAGE2CK	"曲克"金屬取石器 (減菌)-Ngage鏽鈦 合金取石器	106/7/20	組	6,221	0	無														
27	輸尿管結石 移除器		106/11/1	CGUSICMPA2CK	"曲克"金屬取石器 (減菌)-NCompass鏽 鈦合金取石器	106/7/20	組	6,221	0	無														
28	輸尿管結石 移除器		106/11/1	CGUSINCRC2CK	"曲克"金屬取石器 (減菌)-Ncircle無尖端 式取石器	106/7/20	組	6,221	0	無														
29	輸尿管結石 移除器		106/11/1	CGUS1ATAS2CK	"曲克"金屬取石器 (減菌)-Atlas/Captura 不鏽鋼取石器	106/7/20	組	6,221	0	無														
30	輸尿管結石 移除器		106/11/1	CGUS1TRAP3CK	"曲克"金屬取石器 (減菌)-NTrap結石套 網及取石器	106/7/20	組	6,221	0	無														
31	輸尿管結石 移除器		109/3/1	CGUSIDARMECA	"科樂寶"多米亞取 石網(減菌)"	新增既有 品項	組	6,221	5,909	無					22	138								
32	輸尿管結石 移除器		109/3/1	CGUS1NNVSB7L	"因諾斐"取石網(減 菌)"	新增既有 品項	組	6,221	5,909	無														

報告案第3案 106年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件2】

項次	功能類別中文	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材共識日期	單位	新功能特材 納入時支付點數	現行支付 點數	新機能特材 點數	新功能特材財務推估				新機能特材 生效日起 109年(截至9月)申報 數-醫院總額				新機能特材 生效日起 109年(截至9月)申報 數-西醫基層				新機能特材 生效日起 109年(截至9月)實際申報 數-實際申報 總額	新機能特材 生效日起 109年(截至9月)實際申報 數-西醫基層		
										被替代品項 核價類別中文	年替代 率	被替代品項前1 年使用量	預估新機能特材年使用 量	被替代品項支付點數 Re	預估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 M	申報點 數	申報使 用量	申報點數 P						
33	嬰兒臍脈管	106/9/1	CHSU1888812C	"柯惠"亞羅麟帶導管-PU導管(2.5-5.0Fr)	106/07/20	條	588	588	588	嬰兒臍脈管		2,856	170	1,194	2244	1,385				938					
										【計算說明】依新生兒科醫學會建議推估使用量為2,856條。															
34	肝動脈化療導管	106/1/1	CLPAAPU50DTR	"東麗"安適龍導管	105/11/17	條	24,000	24,000	無			600	14,400	125	3,148				3,000						
										【計算說明】專家同意以600組計算															
35	顱內血管抽吸取栓裝置	107/5/1	CMB02AXS01S9	"史賽克"卡得樂遠端引導導管	新增既有品項	條	82,999	92,222	顱內血管支架取栓裝置	100%	200	300	468	436	92,222	21,764									
										【說明】 1. 108年5月本會議已針對此類特材討論，經本署分析107年「顱內血管支架取栓裝置」及「顱內血管抽吸取栓裝置」2類特材使用量，約40%為同時使用2類特材，爰非100%替代。 2. 此類特材已達價量協議門檻，於108年10月1日調整支付點數，由92,222點調整為82,999點。												50,546			
36	顱內血管抽吸取栓裝置	106/2/1	CMB02ACE13UF	"彼娜波"彼娜波系統(再灌注導管5MAXACE)	105/11/17	條	82,999	92,222	顱內血管支架取栓裝置	100%					92,222		523	42,993							
37	顱內血管抽吸取栓裝置	107/9/1	CMB02DA6STMS	"麥新"索菲雅導管	新增既有品項	條	82,999	92,222	顱內血管支架取栓裝置	100%					92,222		424	35,196							
38	顱內血管抽吸取栓裝置	108/5/1	CMB02DA5STMS	麥新索菲雅導管	新增既有品項	條	82,999	92,222	顱內血管支架取栓裝置	100%					92,222		33	2,739							
39	顱內血管抽吸取栓裝置	109/1/1	CMB02REACTV9	"恩提愛"瑞普泰抽吸系統(導管)	新增既有品項	條	82,999	92,222	顱內血管支架取栓裝置	100%					92,222		65	5,395							
										【計算說明】 1. 本類特材(組件)之功能與顱內血管支架取栓裝置(整組)類似，僅設計不同，均用於腦中風病人，爰使用量已含於顱內血管支架取栓裝置200組內。 2. 惟本類特材之106年2-12月實際申報數，已超過原預估量200組，爰改以106年全年預估申報量及成長率5.97%(102-106年健保特材申報量之年均成長率)複利計算之110年預估申報量436組計算。															
40	顱內血管抽吸取栓裝置	106/2/1	CMB02MAXC0UF	"彼娜波"彼娜波系統(再灌注導管3MAX或4MAX)	105/11/17	條	40,100	36,090	顱內血管支架取栓裝置	100%	同上	436	40,100	155	5,524				預算以整組估算不影響財務						
41	顱內血管抽吸取栓裝置	106/2/1	CMB02PST20UF	"彼娜波"彼娜波系統(抽吸管+儲液罐套組)	105/11/17	組	4,010	3,609	顱內血管支架取栓裝置	100%	同上	436	4,010	252	940				預算以整組估算不影響財務						
42	顱內血管抽吸取栓裝置	109/1/1	CMB02AT880V9	"恩提愛"瑞普泰抽吸系統(抽吸管+收集罐)	新增既有品項	組	4,010	3,609	顱內血管支架取栓裝置	100%					4,010		22	79							

報告案第3案 106年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件2】

項次	功能類別 中文	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材共識會議日期	單位	新功能特材 納入時支付點數	新機能特材 現行支付點數 A (下列為0 點係指停止支付)	新功能特材財務推估					新功能特材 生效日起 109年(截至9月)申報 數-醫院總額			新功能特材 生效日起 109年(截至9月)實際申報數-醫院 總額			
									被替代品項 核價類別 中文	年替代率 B	被替代品項前1 年使用量 C	預估新功能特材年使用 量 E=B*C(註3)	被替代品項支付點數 Re	預估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 M	申報點數 N	申報使用量 O	申報點數 P	F=(A-Re)*M (千點)	F=(A-Re)*O (千點)
43	立體定位 (3D)灌注冷卻式診斷電燒紀錄導管	106/11/1	CXE05A7011ST	"聖猷達"弗雷瑟感應式電燒導管-具導航功能	105/5/19	條	75,920	0	立體定位(3D) 灌注冷卻式診斷電燒紀錄導管 (需搭配定位裝置)	100%		846	70,200	4,839	263	19,444	348			
44	立體定位 (3D)灌注冷卻式診斷電燒紀錄導管	109/7/1	CXE05A7011AB	弗雷瑟感應式電燒導管	新增既有品項	條	75,920	71,364	立體定位(3D) 灌注冷卻式診斷電燒紀錄導管 (需搭配定位裝置)				70,200		36	2,651				
45	立體定位 (3D)灌注冷卻式診斷電燒紀錄導管	106/11/1	CXE05CR7TCWE	"百歐森偉伯司特"攝氏磁場遙控灌注冷卻式溫控尖端可調彎式診斷/電燒電生理導管-具導航功能	105/5/19	條	75,920	71,364	立體定位(3D) 灌注冷卻式診斷電燒紀錄導管 (需搭配定位裝置)				70,200							
46	立體定位 (3D)灌注冷卻式診斷電燒紀錄導管	106/11/1	CXE05NR7TCWE	"百歐森偉伯司特"藍星磁場遙控灌注冷卻式溫控尖端可調彎式診斷/電燒電生理導管-具導航功能	105/5/19	條	75,920	71,364	立體定位(3D) 灌注冷卻式診斷電燒紀錄導管 (需搭配定位裝置)				70,200							
47	立體定位 (3D)灌注冷卻式診斷電燒紀錄導管	106/11/1	CXE05MGSDUST	"聖猷達"薩爾普杜爾心臟電燒導管-具導航功能	105/5/19	條	75,920	0	立體定位(3D) 灌注冷卻式診斷電燒紀錄導管 (需搭配定位裝置)				70,200							
48	立體定位 (3D)灌注冷卻式診斷電燒紀錄導管	106/11/1	CXE05MGSDNST	"聖猷達"薩爾普杜爾心臟電燒導管-具導航功能	105/5/19	條	75,920	0	立體定位(3D) 灌注冷卻式診斷電燒紀錄導管 (需搭配定位裝置)				70,200							
49	立體定位 (3D)灌注冷卻式診斷電燒紀錄導管	106/11/1	CXE05MGCPNST	"聖猷達"庫爾帕斯杜爾心臟電燒導管-具導航功能	105/5/19	條	75,920	0	立體定位(3D) 灌注冷卻式診斷電燒紀錄導管 (需搭配定位裝置)				70,200							
50	立體定位 (3D)灌注冷卻式診斷電燒紀錄導管	106/11/1	CXE05MGCPUST	"聖猷達"庫爾帕斯杜爾心臟電燒導管-具導航功能	105/5/19	條	75,920	0	立體定位(3D) 灌注冷卻式診斷電燒紀錄導管 (需搭配定位裝置)				70,200							
51	立體定位 (3D)灌注冷卻式診斷電燒紀錄導管	107/5/1	CXE05FLESEST	"聖猷達"弗雷瑟電燒導管(具導航功能)	新增既有品項	條	75,920	0	立體定位(3D) 灌注冷卻式診斷電燒紀錄導管 (需搭配定位裝置)				70,200							
52	立體定位 (3D)灌注冷卻式診斷電燒紀錄導管	109/7/1	CXE05FLESEAB	弗雷瑟電燒導管	新增既有品項	條	75,920	71,364	立體定位(3D) 灌注冷卻式診斷電燒紀錄導管 (需搭配定位裝置)				70,200							
53	立體定位 (3D)灌注冷卻式診斷電燒紀錄導管	106/11/1	CXE052AF23M4	"美敦力"北極峰進階心臟冷凍消融導管(自付差額)	106/1/19	條	70,200	70,200	立體定位(3D) 灌注冷卻式診斷電燒紀錄導管 (需搭配定位裝置)	【計算說明】 本項列入自付差額，以近似既有功能類別「3D Mapping灌注冷卻式診斷電燒紀錄導管」支付點數為給付上限，原則上不會增加醫療支出。					不影響財務	214	15,023			

報告案第3案 106年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件2】

項次	功能類別	中文	生 效 日 期	特材代碼	新 功 能 特 材 品 項 中 文 品 名	通 過 新 特 材 共 擬 會 議 日 期	單 位	新 功 能 特 材 納 入 時 支 付 點 數	新 功 能 特 材 現 行 支 付 點 數 (下 列 為 0 點 係 指 停 止 支 付)	新 功 能 特 材 材 務 推 估					新 功 能 特 材		新 功 能 特 材		新 功 能 特 材	
										被 替 代 品 項 核 價 類 別	中 文	年 替 代 率	被 替 代 品 項 年 使 用 量	預 估 新 功 能 特 材 年 使 用 量	被 替 代 品 項 年 使 用 量	支 出 F=(A-Re)*E (千 點)	申 報 使 用 量 M	申 報 點 數 N	申 報 使 用 量 O	申 報 點 數 P (千 點)
54	控制固定鋼索		106/8/1	FBA1419010JP	愛派司金屬鎖定骨釘 骨板系統組-纜線(鈦合金)	106/5/18	條	1,414	1,414	STAINLESS CABLE GRIP(夾縮器)		100%	1,765	1,230	325	76	113		14	
55	控制固定鋼索		106/8/1	FBA1405020JP	愛派司金屬鎖定骨釘 骨板系統組-股骨爪 型骨板(纜線夾縮器)	106/5/18	個	5,207	5,207	STAINLESS CABLE GRIP(夾縮器)		100%	90	4,528	61	4	22		3	
56	埋頭中空加壓骨釘		106/7/1	FBS09304146S	"史萊克雷賓格爾"中 空加壓骨釘系統(埋 頭骨釘)	106/05/18	支	12,000	12,000	無			934	731	8,772	3	38		18,211	
57	埋頭中空加壓骨釘		106/7/1	FBS0925010W2	"瑞德"達菲小骨釘- 埋頭中空加壓骨釘	106/05/18	支	12,000	12,000	無							58	730		
58	埋頭中空加壓骨釘		106/7/1	FBS0925036W2	"瑞德"達凡小骨釘- 埋頭中空加壓骨釘	106/05/18	支	12,000	12,000	無							59	743		
59	埋頭中空加壓骨釘		106/8/1	FBS0944110W2	"瑞德"夏羅特足踝固 定系統-埋頭中空加 壓骨釘(3.0-4.3mm)	106/5/18	支	12,000	12,000	無							22	277		
60	埋頭中空加壓骨釘		106/8/1	FBS09DC320W2	"瑞德"達扣鎖定式骨 板系統-埋頭中空加 壓骨釘(3.2-4.3mm)	106/5/18	支	12,000	12,000	無										
61	埋頭中空加壓骨釘		106/8/1	FBS0908280JP	愛派司亞洲金屬鎖定 骨釘骨板系統組-硬 質骨全螺紋式螺釘/ 埋頭中空加壓骨釘 (2.8-4.1mm)	106/05/18	支	12,000	12,000	無							692	8,681		
62	埋頭中空加壓骨釘		106/8/1	FBS0931700EJ	"歐特美"中空加壓骨 螺釘系統-埋頭骨釘 (2.0-4.0mm)	106/5/18	支	12,000	12,000	無							3	38		
63	埋頭中空加壓骨釘		106/8/1	FBS0930430W2	"瑞德"夏勒足踝骨釘 骨板系統-埋頭中空 加壓骨釘(3.0-4.3mm)	106/5/18	支	12,000	12,000	無							31	391		
64	埋頭中空加壓骨釘		107/1/1	FBS09195458B	"拜歐博"埋頭骨釘系 統/中空加壓骨釘	新增既有 品項	支	12,000	12,000	無							32	403		
65	埋頭中空加壓骨釘		106/8/1	FBS0901530SI	"信迪思"中空加壓骨 釘系統-埋頭骨釘 (1.5-4.5mm)	106/5/18	支	12,000	12,000	無							373	4,682		
66	埋頭中空加壓骨釘		107/9/1	FBS09S25405H	"鴻君"骨板骨釘系統 II-2.5:4.0 中空骨釘 (部分螺紋/全螺紋)	新增既有 品項	個	12,000	12,000	無							14	176		

報告案第3案 106年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件2】

項次	功能類別中文	生效日期	特材代碼	新功能特材 中文品名	通過新特材 公共擬會議日期	單 位	新功能特材 納入時支 付點數	新功特材 現行支付 點數 A (下列為0 點係指停止支付)	新功能特材財務推估					新功能特材 生效日起 109年(截至9月)申報 數-醫院總額		新功能特材 生效日起 109年(截至9月)實際申報數-醫院 總額		新功能特材 生效日起 109年(截至9月)實際申報 數-西醫基層	
									被替代品項 年使用量 C	被替代品項支付點數 Re (下列為0 點係指停止支付)	預估新功能特材年使用 量 D=B*C(註3)	預估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 M	申報點 數 N	申報使 用量 O	申報點數 P (千點)	F=(A-Re)*M (千點)	F=(A-Re)*O (千點)	
67	埋頭中空加壓骨釘	107/10/1	FBS09112508C	"艾克曼"加壓螺釘系統/埋頭骨釘	新增既有品項	支	12,000	0	無	無	無	無	3	38					
68	埋頭中空加壓骨釘	107/11/1	FBS09D22306Q	"歐尼克"創傷骨釘骨板系統-埋頭中空加壓骨釘(2.2-3.0MM)	新增既有品項	支	12,000	12,000	無	無	無	無	74	930					
69	埋頭中空加壓骨釘	108/5/1	FBS09AT0088C	"艾克曼"加壓螺釘系統	新增既有品項	支	12,000	12,000	無	無	無	無	82	1,033					
70	埋頭中空加壓骨釘	108/5/1	FBS09228NNTF	泰得瑞鎖定骨板系統-加壓骨釘2.0MM; 品項加壓中空骨釘2.8/3.6/4.1MM	新增既有品項	支	12,000	12,000	無	無	無	無	4	50					
71	埋頭中空加壓骨釘	108/7/1	FBS092654255	"聖納美達"加壓螺旋釘系統	新增既有品項	支	12,000	12,000	無	無	無	無							
72	埋頭中空加壓骨釘	108/9/1	FBS09320HFJZ	傑奎安固骨釘系統-埋頭中空加壓骨釘"JO"	新增既有品項	支	12,000	12,000	無	無	無	無							
73	埋頭中空加壓骨釘	109/9/1	FBS0900317EJ	"歐特美"手部骨板系統	新增既有品項	個	12,000	12,000	無	無	無	無							
74	人工電子耳-植入體	106/7/1	FEC01M12008M	"美樂迪"人工電子耳	106/03/16 組	組	334,409	317,688	無	無	277	92,631	18	5,718			38,440		
75	人工電子耳-植入體	106/7/1	FEC01H90MS4V	"艾德尼斯"人工電子耳	106/03/16 組	組	334,409	317,688	無	無		【計算說明】依專家建議使用量153組，另按實際申報情形額外加計約124組，故推估財務支出為92,631千點。	6	1,906					
76	人工電子耳-植入體	106/7/1	FEC01C42207C	"可立耳"人工耳蝸植入物	106/03/16 組	組	334,409	317,688	無	無			40	12,708					
77	人工電子耳-植入體	106/7/1	FEC01M10008M	"美樂迪"人工電子耳	106/03/16 組	組	334,409	317,688	無	無									
78	人工電子耳-植入體	106/7/1	FEC01C24RE7C	"可立耳"人工耳蝸植入物	106/03/16 組	組	334,409	317,688	無	無			33	10,484					
79	人工電子耳-植入體	106/7/1	FEC01H90IU4V	"艾德尼斯"人工電子耳	106/03/16 組	組	334,409	317,688	無	無									
80	人工電子耳-植入體	108/9/1	FEC01HRUMS4V	艾德尼斯奧創人工電子耳	新增既有品項	組	334,409	317,688	無	無			13	4,130					
81	人工電子耳-植入體	108/9/1	FEC01HRUSJ4V	艾德尼斯奧創人工電子耳	新增既有品項	組	334,409	317,688	無	無			11	3,495					

報告案第3案 106年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件2】

項次	功能類別	中文	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材共識會議日期	單位	新功能特材		新功能特材財務推估					新功能特材 生效日起 109年(截至9月)申報 數-醫院總額				新功能特材 生效日起 109年(截至9月)實際申報數-醫院 總額				新功能特材 生效日起 109年(截至9月)實際申報 數-西醫基層 F=(A-Re)*O (千點)
								單 位	新機能特材 納入時支付點數	被替代品項 核價類別	中文	年替代率 B	被替代品項前1 年使用量 C	預估新功能特材年使用 量 E=B*C(±3)	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 M	申報點 數 N	申報使 用量 O	申報點數 P (千點)	F=(A-Re)*M (千點)			
82	人工電子耳- 聲音處理器		106/7/1	FEC02SNEAS8M	美樂迪聲音處理器	106/03/16	組	265,664	252,381	無	274	72,792	18	4,543	30,538								
83	人工電子耳- 聲音處理器		106/7/1	FEC02CP8107C	"可立耳"人工耳蝸植 入系統-語言處理器	106/03/16	組	265,664	252,381	無		【計算說明】依專 家之建議153組，另 按實際申報情形額 外加計約121組，故 推估財務支出為 72,792千點。	27	6,814									
84	人工電子耳- 聲音處理器		106/7/1	FEC02SPUS28M	"美樂迪"語音處理器	106/03/16	組	265,664	252,381	無													
85	人工電子耳- 聲音處理器		106/7/1	FEC02C52404V	"艾德尼斯"尼普頓聲 音處理器	106/03/16	組	265,664	252,381	無													
86	人工電子耳- 聲音處理器		106/7/1	FEC02C52454V	"艾德尼斯"聲音處理 器	106/03/16	組	265,664	252,381	無					7	1,767							
87	人工電子耳- 聲音處理器		106/7/1	FEC02RND008M	美樂迪聲音處理器	106/03/16	組	265,664	252,381	無													
88	人工電子耳- 聲音處理器		108/1/1	FEC02C52804V	"艾德尼斯"聲音處理 器	新增既有 品項	組	265,664	252,381	無					24	6,057							
89	人工電子耳- 聲音處理器		109/1/1	FEC02CP9107C	"可立耳"人工耳蝸聲 音處理器及附件	新增既有 品項	組	265,664	252,381	無					45	11,357							
90	人工聽小骨		106/5/1	FEP05252007G	"葛雷斯"鐮骨置換物	106/03/16	組	7,829	7,829	100%	50	191	2,031	1,397	5	41	748						
91	人工聽小骨		106/5/1	FEP0511566M4	"美敦力"必易人工聽 小骨	106/03/16	組	7,829	7,829	人工耳骨活塞		【計算說明】依臨 床專家建議鐮骨前1 年使用量為50。另 依實際申報情形額 外加計141個使用量 ，總計使用量191。	124	1,019									
92	全人工聽小 骨置換物		106/5/1	FES03250157G	"葛雷斯"全人工聽小 骨置換物	106/03/16	組	6,263	6,263	100%	60	2,599	220	49	322	180							
93	耳用人工聽 骨		106/5/1	FES0411500M4	"美敦力萊美"耳用 工聽骨	106/03/16	組	6,710	6,710	人工耳骨活塞	240	3,500	770	3	21	321							
94	耳用人工聽 骨		106/5/1	FES0450050M4	"美敦力"通用型耳用 彌補物	106/03/16	組	6,710	6,710	人工耳骨活塞		【計算說明】依臨 床專家建議全部及 部分聽小骨年使用 量約300組	3,500										
95	耳用人工聽 骨		106/5/1	FES04250147G	"葛雷斯"部分人工聽 小骨置換物	106/03/16	組	6,710	6,710	人工耳骨活塞		3,500		97	682								

報告案第3案 106年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件2】

項次	功能類別中文	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材共識會議日期	單位	新功能特材 納入時支付點數	新機能特材 現行支付點數 (下列為0點係指停止支付)	新功能特材財務推估					新功能特材 109年(截至9月)申報 數-醫院總額		新功能特材 109年(截至9月)申報 數-西醫基層		
									被替代品項 核價類別中文	年替代率 B	被替代品項前1 年使用量 C	預估新功能特材年使用 量 E=B*C(註3)	被替代品項支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 M	申報點數 N	申報使用量 O	申報點數 P (千點)
96	人工血管 (主動脈)	106/10/1	FHGD467300TM	"泰爾茂"傑衛人工血管-VALSALVA	106/7/20	條	57,029	57,029	無	15	855	5	285	285				
97	人工血管 (主動脈)	106/10/1	FHGD46HEWRQM	"邁柯唯"英特佳主動脈根部人工血管	106/7/20	條	57,029	57,029	無	【計算說明】依臨床專家建議推估使用量為15組								
98	人工血管 (主動脈)	108/9/1	FHGD5400TWJL	"日本來富思"喜路尼爾人工血管"	新增既有品項	條	57,029	57,029	無									
99	心臟去顫器	106/10/1	FHPCDTRVDXBK	"百多力"伊翠米亞核磁共振植入式心臟去顫器(包括附件)-具3.0T(單腔)	106/7/20	個	359,451	327,100	第二代單腔型 植入式去纖維顫動器-具ATP(Anti-Tachycardiapacing)及Capture-management及減少不恰當電擊辨識功能	100%	19	322,477	325	23	8,086	869		
100	心臟去顫器	106/10/1	FHPCDTRVVEBK	"百多力"伊翠米亞核磁共振植入式心臟去顫器(包括附件)-具3.0T(單腔)	106/7/20	個	359,451	327,100	第二代單腔型 植入式去纖維顫動器-具ATP(Anti-Tachycardiapacing)及Capture-management及減少不恰當電擊辨識功能			322,477				【說明】 1. 109年3月本會議討論案已說明，因特材FHPCDVRDVM4獲食藥署同意變更仿單，爰更改核價類別至本類，致申報量增加。 2. 此類特材已達價量協議門檻，於109年10月1日調整支付點數，由347,341點調整為327,100點。		
101	心臟去顫器	107/5/1	FHPCDCA7VRBK	"百多力"安心可磁振造影植入式心臟去顫器(Intica7)具3.0T(單腔)	新增既有品項	個	359,451	327,100	第二代單腔型 植入式去纖維顫動器-具ATP(Anti-Tachycardiapacing)及Capture-management及減少不恰當電擊辨識功能			322,477	7	2,443				
102	心臟去顫器	107/5/1	FHPCDDVFB2M4	"美敦力"維希亞磁振造影植入式心臟整流去顫器-具3.0T(單腔)	新增既有品項	個	359,451	327,100	第二代單腔型 植入式去纖維顫動器-具ATP(Anti-Tachycardiapacing)及Capture-management及減少不恰當電擊辨識功能			322,477	29	10,133				
103	心臟去顫器	107/5/1	FHPCDCA5VRBK	"百多力"安心可磁振造影植入式心臟去顫器(Intica5)-具3.0T(單腔)	新增既有品項	個	359,451	327,100	第二代單腔型 植入式去纖維顫動器-具ATP(Anti-Tachycardiapacing)及Capture-management及減少不恰當電擊辨識功能			322,477	4	1,414				
104	心臟去顫器	107/5/1	FHPCDVRDVM4	"美敦力"艾維拉磁振造影植入式心臟整流去顫器-單腔(具3.0T)	新增既有品項	個	359,451	327,100	第二代單腔型 植入式去纖維顫動器-具ATP(Anti-Tachycardiapacing)及Capture-management及減少不恰當電擊辨識功能			322,477	117	40,847				

報告案第3案 106年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件2】

項次	功能類別中文	生效日期	特材代碼	新機能特材品項中文品名	通過新特材共識日期	單位	新機能特材 納入時支付點數	新機能特材 現行支付點數 A (下列為0點係指停止支付)	新機能特材財務推估					新機能特材 109年(截至9月)申報數-醫院總額		新機能特材 109年(截至9月)實際申報數-醫院		新機能特材 109年(截至9月)實際申報數-西醫基層	
									被替代品項核價類別中文	年替代率 B	被替代品項前1年使用量 C	預估新機能特材年使用量 E=B*C(註3)	被替代品項支付點數 Re	預估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 M	申報點數 N	申報使用量 O	申報點數 P (千點)	
105	心臟去顫器	109/1/1	FHPCDRVCVRBK	百多力雷安可磁振造新增既有 影植入式心臟去顫器品項具3.0T(單腔)	個	359,451	327,100	第二代單腔型植入式去纖維顫動器-具ATP(Anti-Tachycardiapacing)及Capture-management及減少不恰當電擊辨識功能	322,477	8	2,779								
106	心臟去顫器	109/1/1	FHPCDCN7VRBK	百多力新安心可磁振造新增既有 影植入式心臟去顫器品項器-(具3.0T+單腔)	個	359,451	327,100	第二代單腔型植入式去纖維顫動器-具ATP(Anti-Tachycardiapacing)及Capture-management及減少不恰當電擊辨識功能	322,477										
107	心臟去顫器	106/10/1	FHPCDTRVDRBK	"百多力"伊翠米亞核磁共振植入式心臟去顫器(包括附件)-具3.0T(雙腔)	個	507,886	472,333	雙腔型植入式去纖維顫動器-同時具ATP(Anti-Tachycardiapacing)及心房自動電擊功能及減少不恰當電擊辨識功能	10	456,363	16	7,432	242			543			
108	心臟去顫器	107/5/1	FHPCDCA7DRBK	"百多力"安心可磁振造新增既有 影植入式心臟去顫器品項器(Intica7)具3.0T(雙腔)	個	507,886	472,333	雙腔型植入式去纖維顫動器-同時具ATP(Anti-Tachycardiapacing)及心房自動電擊功能及減少不恰當電擊辨識功能		456,363	18	8,502				【說明】此類特材已達價量協議門檻，於108年10月1日調整支付點數，由 507,886點調整為472,333點。			
109	心臟去顫器	107/7/1	FHPCDDRDDMM4	"美敦力"艾維拉磁振造新增既有 影植入式心臟整流去顫器-雙腔(具3.0T)	個	507,886	472,333	雙腔型植入式去纖維顫動器-同時具ATP(Anti-Tachycardiapacing)及心房自動電擊功能及減少不恰當電擊辨識功能		456,363	221	104,492				3,721			
110	心臟去顫器	109/1/1	FHPCDRV7DRBK	百多力雷安可磁振造新增既有 影植入式心臟去顫器品項具3.0T(單腔)	個	507,886	472,333	雙腔型植入式去纖維顫動器-同時具ATP(Anti-Tachycardiapacing)及心房自動電擊功能及減少不恰當電擊辨識功能		456,363	12	5,668							
111	心臟去顫器	109/1/1	FHPCDCN7RRBK	百多力新安心可磁振造新增既有 影植入式心臟去顫器品項器-(具3.0T+雙腔)	個	507,886	472,333	雙腔型植入式去纖維顫動器-同時具ATP(Anti-Tachycardiapacing)及心房自動電擊功能及減少不恰當電擊辨識功能		456,363									

報告案第3案 106年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件2】

項次	功能類別中文	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材共擬會議日期	單 位	新功能特材 納入時支付點數	新機能特材 點數 A (下列為0 點係指停止支付)	新功能特材財務推估						新功能特材 生效日起 109年(截至9月)申報 數-醫院總額		新功能特材 生效日起 109年(截至9月)申報 數-西醫基層		新功能特材 總額 F=(A-Re)*M (千點)	新功能特材 生效日起 109年(截至9月)實際申報 數-西醫基層 F=(A-Re)*O (千點)
									被替代品項 核價類別中文	年替代率 B	被替代品項前 年使用量 C	預估新功能特材年使用 量 E=B*C(±3)	被替代品項支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 M	申報點 數 N	申報使 用量 O	申報點數 P (千點)		
112	心房同步雙 心室節律器	106/1/1	FHPHFC3TR1M4	"美敦力"康寧特心臟 再同步節律器(具監 測早期肺積水)	105/09/08	個	207,262	190,058	心房同步雙心 室節律器ATRIAL SYNCHRONOUS BIVENTRICULAR PACING DEVICE	200	180,228	5,407	1,524							
113	心房同步雙 心室節律器	106/3/1	FHPHFELUHFVK	"百多力"艾路納核磁 共振植入式心律調節 器(具監測早期體內 積水功能)	新增既有 品項	個	207,262	0	心房同步雙心 室節律器ATRIAL SYNCHRONOUS BIVENTRICULAR PACING DEVICE	【計算說明】依既有 功能心臟再同步 節律器年申報量200 組估算										
114	心房同步雙 心室節律器	106/3/1	FHPHFC5TR1M4	"美敦力"昆青心臟再 同步節律器(具監測 早期肺積水)	新增既有 品項	個	207,262	190,058	心房同步雙心 室節律器ATRIAL SYNCHRONOUS BIVENTRICULAR PACING DEVICE	19	3,628									
115	心房同步雙 心室節律器	107/3/1	FHPHFQAMPVST	"聖啟達"克卓亞絡多 點式再同步心臟節律 器(四極;多點式;具 監測早期肺積水)	新增既有 品項	個	207,262	190,058	心房同步雙心 室節律器ATRIAL SYNCHRONOUS BIVENTRICULAR PACING DEVICE	25	4,786									
116	心房同步雙 心室節律器	107/3/1	FHPHFENTHFBK	"百多力"艾尼傳磁振 造影植入式心律調節 器(二極具監測早期 體內積水功能)	新增既有 品項	個	207,262	190,058	心房同步雙心 室節律器ATRIAL SYNCHRONOUS BIVENTRICULAR PACING DEVICE	1	190									
117	心房同步雙 心室節律器	107/3/1	FHPHFQAMPVST	"聖啟達"克卓亞絡多 點式再同步心臟節律 器(四極;多點式;具 監測早期肺積水)	新增既有 品項	個	207,262	190,058	心房同步雙心 室節律器ATRIAL SYNCHRONOUS BIVENTRICULAR PACING DEVICE	1	207									
118	心房同步雙 心室節律器	107/3/1	FHPHFENTHQBK	"百多力"艾尼傳磁振 造影植入式心律調節 器(四極;具監測早期 體內積水功能)	新增既有 品項	個	207,262	190,058	心房同步雙心 室節律器ATRIAL SYNCHRONOUS BIVENTRICULAR PACING DEVICE	8	1,520									
119	心房同步雙 心室節律器	107/4/1	FHPHFPM312ST	"聖啟達"安路心臟再 同步節律器(具早期 監測肺積水功能)	新增既有 品項	個	207,262	190,058	心房同步雙心 室節律器ATRIAL SYNCHRONOUS BIVENTRICULAR PACING DEVICE	14	2,678									
120	心房同步雙 心室節律器	107/4/1	FHPHFPM31MST	"聖啟達"安路心臟再 同步節律器(具監測 早期肺積水功能)	新增既有 品項	個	207,262	190,058	心房同步雙心 室節律器ATRIAL SYNCHRONOUS BIVENTRICULAR PACING DEVICE											
121	心房同步雙 心室節律器	107/9/1	FHPHFWTR04M4	"美敦力"博視達磁振 造影植入式心臟再同 步節律器(二極;四極 +多點式具監測早期 體內積水)	新增既有 品項	個	207,262	190,058	心房同步雙心 室節律器ATRIAL SYNCHRONOUS BIVENTRICULAR PACING DEVICE	87	16,655									

報告案第3案 106年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件2】

項次	功能類別中文	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材共識日期	單位	新功能特材 納入時支付點數	新功特材 現行支付點數 (下列為0 點係指停止支付)	新功能特材財務推估						新功能特材		新功能特材		新功特材 生效日起 109年(截至9月)實際申報數-醫院總額	新功特材 生效日起 109年(截至9月)實際申報數-西醫基層 F=(A-Re)*M (千點)
									被替代品項 核價類別中文	年替代率 B	被替代品項前1 年使用量 C	預估新功能特材年使用 量 E=B*C(註3)	被替代品項支付點數 Re	預估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 M	申報點數 N	申報使用量 O	申報點數 P (千點)		
122	心房同步雙 心室節律器	108/11/1	FHPHFVTHQBK	"百多力"艾美妮磁振 造影植入式心律調節 器(四極;具監測早期 體內積水)	新增既有 品項	個	207,262	190,058	心房同步雙心 室節律器ATRIAL SYNCHRONOUS BIVENTRICULAR PACING DEVICE											
123	心房同步雙 心室節律器	108/11/1	FHPHFVTHFBK	百多力艾美妮磁振 影植入式心律調節 器(二極;具監測早期 體內積水)	新增既有 品項	個	207,262	190,058	心房同步雙心 室節律器ATRIAL SYNCHRONOUS BIVENTRICULAR PACING DEVICE											
124	人工心肺套 W/OXYGE NATOR+BI O- PUMP+TUB ING SET	106/3/1	FHX04MEH2CML	"美德思"管路組 (ECMO長效型人工 心肺套含 OXYGENATOR+PU MP HEAD+TUBING SET+CUVETTE+TR ANSDUCER*3+IV SET)	106/01/19	組	57,071	57,071	長效型人工心 肺 W/PUMPHEAD+TUB INGSET(ECMO)+T RANSDUCER+CUVE TTE	10%	210	51,883	1,089	101	5,764		524			
125	客製化電腦 輔助型顱顏 骨固定系統 組(骨網片+ 骨釘)	106/8/1	FPP0823921Y2	"亞太醫療"網眼骨板 骨釘-網眼骨板*1+-骨 釘*10(電腦輔助 型)(自付差額)	102/11/21	組	26,239	0	MICRO MESH PLTAE; MICRO SCREW(ANY SIZE)											
126	客製化電腦 輔助型顱顏 骨固定系統 組(骨網片+ 骨釘)	106/8/1	FPP08130244B	"拜普雷"預成形固定 系統-顱骨網片*1+-骨 釘*8(自付差額)	102/11/21	組	26,239	56,715						1	57					
127	客製化電腦 輔助型顱顏 骨固定系統 組(骨網片+ 骨釘)	106/8/1	FPP08130254B	"拜普雷"預成形固定 系統-顱骨網片*1+-骨 釘*8(自付差額)	102/11/21	組	26,239	56,715						3	170					
128	客製化電腦 輔助型顱顏 骨固定系統 組(骨網片+ 骨釘)	106/8/1	FPP08130264B	"拜普雷"預成形固定 系統-顱骨網片*1+-骨 釘*8(自付差額)	102/11/21	組	26,239	56,715						5	284					
129	客製化電腦 輔助型顱顏 骨固定系統 組(骨網片+ 骨釘)	106/8/1	FPP08131414B	"拜普雷"預成形固定 系統-顱骨網片*1+-骨 釘*12(自付差額)	102/11/21	組	26,239	90,744						100	9,088					
130	客製化電腦 輔助型顱顏 骨固定系統 組(骨網片+ 骨釘)	106/8/1	FPP08131424B	"拜普雷"預成形固定 系統-顱骨網片*1+-骨 釘*16(自付差額)	102/11/21	組	26,239	90,744						19	1,724					
131	客製化電腦 輔助型顱顏 骨固定系統 組(骨網片+ 骨釘)	106/8/1	FPP0816152M4	"美敦力"鈦密斯顱骨 固定系統-顱骨網片 *1+-骨釘*12(電腦輔 助型)(自付差額)	102/11/21	組	26,239	90,744						86	7,804					

報告案第3案 106年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件2】

項次	功能類別 中文	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材共識會議日期	單位	新功能特材		新功能特材財務推估				新功能特材			新功能特材		109年(截至9月)實際申報數-醫院 總額 F=(A-Re)*M (千點)	109年(截至9月)實際申報數-西醫基層 F=(A-Re)*O (千點)		
							現行支付點數 A (下列為0 點係指停止支付)	申報點數 P (千點)	被替代品項 核價類別 中文	年替代率 B	被替代品項前1 年使用量 C	預估新功能特材年使用 量 E=B*C(註3)	被替代品項支付點數 Re	預估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 M N O (千點)	申報點數 P (千點)					
							申報點數 A	申報點數 P													
132	客製化電腦輔助型顱顏骨固定系統組(骨網片+骨釘)	106/8/1	FPP08S0021XU	"合碩"顱顏骨固定系統-骨網(預成形,等厚)*1+骨釘*12(自付差額)	102/11/21	組	26,239	56,715													
133	客製化電腦輔助型顱顏骨固定系統組(骨網片+骨釘)	106/8/1	FPP08S9920XU	"合碩"顱顏骨固定系統-骨網(預成形,不等厚)*1+骨釘*12(自付差額)	102/11/21	組	26,239	90,744							4	363					
134	人工網膜/不可吸收性/3D	106/4/1	FSP62PFX01BA	"巴德"珀菲斯輕質型網塞	106/01/19	組	4,940	4,940	人工網膜/不可吸收性/3D(小至特大)	100%	3,680	3,800	4,195	387	2,007	31	511	161			
135	人工網膜/不可吸收性/3D	106/4/1	FSP62ULTRAET	"愛惜康"優全補網塞	106/01/19	組	4,940	4,940	人工網膜/不可吸收性/3D(小至特大)			3,800		59	306						
136	人工網膜/不可吸收性/3D	106/4/1	FSP6264625BB	"柏朗"培蕊柔網片	106/01/19	組	4,940	4,940	人工網膜/不可吸收性/3D(小至特大)			3,800		2	10						
137	血栓過濾器 取回組	106/12/1	HHM02GTRSICK	"曲克"血栓過濾器 收組	106/9/28	組	19,000	19,000	無		200		3,800	123	2,453			5,525			
138	血栓過濾器 取回組	106/12/1	HHM02SRK357S	"賀芮斯"巴德圈套器 取回套組	106/9/28	組	19,000	19,000	無					154	3,072						
總計																	272,942	535,462	288	199,608	162

註1：資料來源：三代倉儲；特材主檔、門診、交付、住院明細及醫令檔(109.11擷取)
註2：申報資料範圍：總額內案件，不含本署代辦項目(如預防保健、勞保局職災案件)。
註3：預估新功能特材年使用量，原則上以該品項提案推估納入健保給付後第1年使用量*成長率計算。
註4：本表新特材品項含後續納入給付之比照品項(既有品項)，其共擬會議日期為空白。
註5：計算實際申報點數，為利用該年度品項之支付點數計算，非現行支付點數。
註6：新功能特材財務推估之數據，以原納入給付時之數據為準。

報告案第3案 107年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件3】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材共識會議日期	單位	新納入時支付點數	新機能特材 現行支付點數 (下列為0點係指停止支付)	A	新功能特材財務推估			新功能特材 生效日起 109年(截至9月)申報 數-醫院總額			新功能特材 生效日起 109年(截至9月)實際申報 數-西醫基層																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																								
										被替代品項 核價類別	中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用量 E=B*C*成長率(註5)	被替代品項支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 K	申報點數 L	申報使用量 M	申報點數 N																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																				
																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																								</

報告案第3案 107年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件3】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材共擬會議日期	單位	新機能特材 納入時支付點數	新機能特材 現行支付點數 A (下列為0點係指停止支付)	新功能特材 財務推估				新功能特材 109年(截至9月)申報 數-醫院總額		新功能特材 109年(截至9月)申報 數-西醫基層			
									被替代品項 核價類別 中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用量 E=B*C*成長率(註5)	被替代品項支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 K	申報點數 L (千點)	申報使用量 M	申報點數 N (千點)
7	周邊血管內套膜支架	107/2/1	CBC07VH15NGX	"戈爾"威爾棒周邊血管支架-含生物表面肝素塗層(L:15cm)	106/9/28	組	100,980	91,800	100%	631	414	91,800	606	61,209	5,563	【說明】此類特材已達價量協議門檻，109年10月1日起生效之價量協議支付點數與被替代品項相同，故自109年10月1日起不會影響健保財務。		
8	周邊血管內套膜支架	108/11/1	CBC07VR15NGX	戈爾威爾棒周邊血管支架-含生物表面肝素塗層(L:15cm)	新增既有品項	組	100,980	91,800										
9	膠囊內視鏡	107/3/1	CFE04ECS10LY	“奧林柏斯”膠囊內視鏡系統及其附件-膠囊內視鏡※適用於22-84歲	107/1/18	個	31,526	31,526	無	801	25,252	59	1,860	7,443				
10	膠囊內視鏡	107/3/1	CFE04237846J	"瑛美蒂"可吞式腸胃道膠囊攝影系統※適用於18歲以上	107/1/18	個	31,526	31,526	無	【說明】以107年推估量及105~107年33142B年均成長率108%計算。								
11	膠囊內視鏡	107/3/1	CFE04FGS037U	紀凡可吞式膠囊型腸胃道內視鏡攝影系統-內視鏡膠囊※可供10歲以上兒童使用	107/1/18	個	31,526	31,526	無	130	4,098							
12	膠囊內視鏡	108/3/1	CFE04MEC015C	“鏡善”膠囊內視鏡系統-內視鏡膠囊※禁忌症：18歲以下及70歲以上之患者。	新增既有品項	個	31,526	31,526	無									
13	膠囊內視鏡	108/3/1	CFE04311746J	“瑛美蒂”可吞式腸胃道膠囊攝影系統※適用於成人	新增既有品項	個	31,526	31,526	無									
14	膠囊內視鏡	109/11/1	CFE04311756J	“瑛美蒂”可吞式腸胃道膠囊攝影系統※適用於成人和兩歲以上之幼童	新增既有品項	個	31,526	31,526	無									
15	膠囊內視鏡	109/11/1	CFE04SV300QU	“膠視”膠囊內視鏡系統※適用於成人患者	新增既有品項	個	31,526	31,526	無									

報告案第3案 107年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件3】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材共識會議日期	單位	新機能特材 納入時支付點數	新功能特材 現行支付點數		新功能特材 財務推估	新功能特材 109年(截至9月)申報 數-醫院總額			新功能特材 109年(截至9月)實際申報 數-西醫基層			
								A (下列為0點 係指停止支 付)	B		C	Re (千點)	L (千點)	M	N (千點)	f=(A-Re)*K (千點)	f=(A-Re)*M (千點)
16	吸藥輔助器	107/2/1	CRG0311356TL	愛治喘吸藥輔助器	106/11/1	個	700	700	無	4, 621	3,235	593	435	438			
17	吸藥輔助器	108/1/1	CRG032965IUC	愛治喘噴藥輔助器	新增既有品項	個	700	700	無	【說明】專家建議以震動式高頻呼吸器治療(57029C)、人工呼吸器噴霧吸入治療一天(57024B)之申報量及成長率計算。		4	3				
18	立體定位貼片組	107/8/1	CXE06EPSEKST	"聖猷達"電極貼片組	107/5/24	組	26,623	23,960	無	2, 395	63,762	663	18,531	60,031			
19	立體定位貼片組	107/8/1	CXE06CREFPWE	"百歐森偉伯斯特"卡多系統體外參考貼片	107/5/24	組	26,623	23,960	無	【說明】依健保已給付「立體定位(3D)灌注冷卻式診斷電燒導管」之使用量及成長率計算。		862	24,096				
20	立體定位貼片組	107/8/1	CXE06NXSEKST	"聖猷達"電極貼片組	107/5/24	組	26,623	23,960	無			448	12,483				
21	立體定位貼片組	107/8/1	CXE06XRP8WE	"百歐森偉伯斯特"瑞笑星心臟電生理導引貼片	107/5/24	組	26,623	0	無								
22	立體定位貼片組	107/8/1	CXE06EVSEKST	"聖猷達"電極貼片組	107/5/24	組	26,623	23,960	無								
23	立體定位貼片組	108/1/1	CXE0628754SB	"波士頓科技"定位參考貼片組	107/5/24	組	26,623	23,960	無			176	4,920				

報告案第3案 107年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件3】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材共擬會議日期	單位	新機能特材 新納入時支付點數	新機能特材 現行支付點數 A (下列為0點係指停止支付)	被替代品項 核價類別	中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新機能特材年使用量 E=B*C*成長率(註5)	被替代品項支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	新機能特材 生效日起 109年(截至9月)申報 數-醫院總額			新機能特材 生效日起 109年(截至9月)申報 數-西醫基層		
																申報使用量 K	申報點數 L (千點)	申報使用量 M	申報點數 N (千點)	F=(A-Re)*K (千點)	F=(A-Re)*M (千點)
24	肢體畸形 外固定架/ 組	107/4/1	FBEF624734SN	"史耐輝"泰勒外固定架(基本組件:Wire*2;Ring*2;Strut*6;Pin*2-3)	107/1/18	組	272,170	272,170	無				20	5,443	23	6,260	6,260				
25	肢體畸形 外固定架/ 組	107/11/1	FBEF6TLHEXRT	"歐式"楚拉海思外固定裝置系統-六角可調式外固定器組(基本組件:Ring*2;Strut*6;Pin*2-3;Wire*2)	新增既有品項	組	272,170	272,170	無				【說明】以小兒骨科醫學會預估每年使用量之最高值計算。								
26	髖白缺損 填補物	107/8/1	FBHAA4894NZ1	"西美-杜密特"骨金屬髖關節墊片(鈮金屬)	107/5/24	個	44,227	44,227	無				60	2,654							
27	重建型髖白護架 (Cage)	107/10/1	FBHC208005Z1	"西美"里西雅重建環及護架-重建型髖白護架	107/7/19	個	33,063	33,063	全人工髖關節 髖白杯 TOTAL HIP ACETUBULAR CUP				60	10,334	1,984	9	298			1,296	
28	重建型髖白護架 (Cage)	107/10/1	FBHC22082NS2	"好美得卡-奧斯得寧"人工髖白杯(純鈦)	107/7/19	個	33,063	33,063	全人工髖關節 髖白杯 TOTAL HIP ACETUBULAR CUP				【說明】依專家建議符合AAOS第三級合併髖白窩骨骼缺陷者，推估5年約60個		10,334	48	1,587				
29	重建型髖白護架 (Cage)	109/11/1	FBHC21308NU0	"聯合"翻修人工髖關節-鎖合式髖白器	新增既有品項	個	33,063	33,063	全人工髖關節 髖白杯 TOTAL HIP ACETUBULAR CUP												
30	特殊再置 換型股骨頭	107/7/1	FBHHR1204XU0	"聯合"股小球-再置換型	107/3/15	個	15,000	15,000	無				1.原則上可替代原人工髖關節股骨頭，惟無法取得與原股骨柄可吻合之球頭時，可使用本案特材。 2.依專家意見難以預估上述情況之使用數量。 3.當原植入之人工髖關節的髖白內襯和股骨球頭因磨損需重新置換，而原植入之股骨柄仍固定良好，卻因無法取得可吻合之球頭使用，必須整組拆除更換，其整組組件健保支付點數為52,796點（股骨柄+髖白杯+股骨頭+內襯）。 4.使用本案特材以保留原股骨柄，可節省股骨柄之費用，其支出費用約為29,352點（髖白杯+股骨頭+內襯）。				不影響財務	117	1,838		
31	特殊再置 換型股骨頭	107/7/1	FBHHR1205NU0	"聯合"優士達腫瘤/重建型人工關節系統-髖關節訂製型股小球	107/3/15	個	15,000	15,000	無												

報告案第3案 107年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件3】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材共識會議日期	單位	新納入時支付點數	現行支付點數 A (下列為0點係指停止支付)	新功能特材財務推估				新功能特材 生效日起 109年(截至9月)申報總額				新功能特材 生效日起 109年(截至9月)申報總額				新機能特材 生效日起 109年(截至9月)實際申報數-西醫基層
									被替代品項 核價類別	中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用量 E=B*C*成長率(註5)	被替代品項 支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 K	申報點數 L (千點)	申報使用量 M	申報點數 N (千點)		
32	人工髖臼杯-限制型襯墊	107/10/1	FBHL224905Z1	"捷邁"崔勒人工全髖臼杯系統限制型襯墊	107/7/19	個	27,000	27,000	27,000	人工髖關節髖臼杯內襯 TOTAL HIP ACETABULAR INSERT	48	4,018	1,296	253							
33	人工髖臼杯-限制型襯墊	107/10/1	FBHL269010S2	"好美得卡-奧斯得寧"采登特髖臼系統-限制型內襯	107/7/19	個	27,000	27,000	27,000	人工髖關節髖臼杯內襯 TOTAL HIP ACETABULAR INSERT	7		198								
34	人工髖臼杯-限制型襯墊	107/10/1	FBHL225775Z1	"捷邁"人工髖臼杯-限制型襯墊	107/7/19	個	27,000	27,000	27,000	人工髖關節髖臼杯內襯 TOTAL HIP ACETABULAR INSERT	4		112								
35	人工髖臼杯-限制型襯墊	109/11/1	FBHL233617Z1	"捷邁"隆傑艾提限制型襯墊	新增既有品項	個	27,000	27,000	27,000	人工髖關節髖臼杯內襯 TOTAL HIP ACETABULAR INSERT											
36	抗氧化超耐磨襯墊(自付差額)	107/10/1	FBHLE29866Z1	"邦美"今適穩人工髖臼系統聚乙烯襯墊-E1抗氧化超耐磨襯墊(天然維他命E)(自付差額)	107/7/19	個	4,018	4,018	4,018	人工髖關節髖臼杯內襯 TOTAL HIP ACETABULAR INSERT	400	4,018	自付差額品項不影響財務	67	280						
37	抗氧化超耐磨襯墊(自付差額)	107/10/1	FBHLE30568Z1	"邦美"今適穩雙動式人工髖關節-E1抗氧化超耐磨襯墊(天然維他命E)(自付差額)	107/7/19	個	4,018	4,018	4,018	人工髖關節髖臼杯內襯 TOTAL HIP ACETABULAR INSERT											
38	抗氧化超耐磨襯墊(自付差額)	107/10/1	FBHLE4067NU0	"聯合"優磨二代全髖臼植入物-抗氧化高耐磨聚乙烯全髖臼內襯(自付差額)	107/7/19	個	4,018	4,018	4,018	人工髖關節髖臼杯內襯 TOTAL HIP ACETABULAR INSERT	56		235								

報告案第3案 107年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件3】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材共識會議日期	單位	新納入時支付點數	現行支付點數 A (下列為0點係指停止支付)	被替代品項核價類別	中文	年替代率 B	被替代品項使用量 C	預估新功能特材年使用量 E=B*C*成長率(註5)	被替代品項支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	新功能特材 109年(截至9月)申報 數-醫院總額			新功能特材 109年(截至9月)申報 數-西醫基層				
																申報使用量 K	申報點數 L (千點)	申報使用量 M	申報點數 N (千點)	申報使用量 K	申報點數 L (千點)	申報使用量 M	申報點數 N (千點)
39	跗瑪式骨髓內固定釘組 GAMA LOCKIN G NAIL SYSTEM	107/6/1	FBNG120311S9	"史賽克"伽瑪三股骨固定系統-長釘組(自付差額)	106/7/20	組	19,036	19,036	TITANIUM Gamma 3 Locking Nail System(NAILX1+ SCREWX3)				839	19,036	15,971	654	13,039	37,073	【說明】109年1月本會議討論案，按骨科醫學會說明，此類特材納入健保給付前，轉子下骨折、或轉子間骨折合併轉子下延伸病患多數接受股骨壓迫性骨板骨釘組DHS SYSTEM(以下簡稱DHS，支付點數6,796點)固定。查此類特材納入健保給付後，DHS之107-108年申報量為負成長，爰超出原預估量部分，以取代DHS評估財務衝擊(超出原預估量*(19,036-6,796))。				
41	跗瑪式骨髓內固定釘組 GAMA LOCKIN G NAIL SYSTEM	107/11/1	FBNG118785S1	"信迪思"長股骨髓內釘系統(自付差額)	107/9/20	組	19,036	19,036	TITANIUM Gamma 3 Locking Nail System(NAILX1+ SCREWX3)							1647	32,821						
42	跗瑪式骨髓內固定釘組 GAMA LOCKIN G NAIL SYSTEM	107/11/1	FBNG1052719R	愛派司亞洲解剖型髓內釘系統組-長釘組(自付差額)	107/9/20	組	19,036	19,036	TITANIUM Gamma 3 Locking Nail System(NAILX1+ SCREWX3)							232	4,605						
43	跗瑪式骨髓內固定釘組 GAMA LOCKIN G NAIL SYSTEM	108/3/1	FBNG107PFA4J	"沃思坦"骨髓內釘系統-PFNA(自付差額)	新增既有品項	組	19,036	19,036	TITANIUM Gamma 3 Locking Nail System(NAILX1+ SCREWX3)														

報告案第3案 107年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件3】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材共擬會議日期	單位	新入時支付點數	現行支付點數 A (下列為0點係指停止支付)	新功能特材 財務推估	新功能特材 109年(截至9月)申報 數-醫院總額				新功能特材 109年(截至9月)實際申報 數-西醫基層							
										被替代品項 核價類別	中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使 用量 E=B*C*成長率(註5)	被替代品 項支付點 數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用 量 K	申報點 數 L (千點)	申報使 用量 M	申報點 數 N (千點)	
44	跗瑪式骨 髓內固定 釘組 GAMA LOCKIN G NAIL SYSTEM	109/9/1	FBNG1LSCTCSI	“信迪思”進階 型股骨近端髓內 釘系統-長髓內 釘螺釘組/可搭 配專用骨水泥使 用	新增既有 品項	組	19,036	19,036	TITANIUM Gamma 3 Locking Nail System(NAILX1+ SCREWX3)												
45	跗瑪式骨 髓內固定 釘組 GAMA LOCKIN G NAIL SYSTEM	109/9/1	FBNG1SBDTCSI	“信迪思”進階 型股骨近端髓內 釘系統-短髓內 釘刀片組/可搭 配專用骨水泥使 用	新增既有 品項	組	19,036	19,036	TITANIUM Gamma 3 Locking Nail System(NAILX1+ SCREWX3)			7	140								
46	跗瑪式骨 髓內固定 釘組 GAMA LOCKIN G NAIL SYSTEM	109/9/1	FBNG1LBDTCSI	“信迪思”進階 型股骨近端髓內 釘系統-長髓內 釘刀片組/可搭 配專用骨水泥使 用	新增既有 品項	組	19,036	19,036	TITANIUM Gamma 3 Locking Nail System(NAILX1+ SCREWX3)			7	140								
47	跗瑪式骨 髓內固定 釘組 GAMA LOCKIN G NAIL SYSTEM	109/9/1	FBNG122572ZI	“捷邁”人工 骨髓內釘-髓內 釘組	新增既有 品項	組	19,036	19,036	TITANIUM Gamma 3 Locking Nail System(NAILX1+ SCREWX3)			16	319								
48	漏斗胸矯 正骨板組	107/12/1	FBP06PTSBSWR	"生邁"漏斗胸矯 正板組(含矯正 板+固定器)	106/1/19	組	30,144	0	無	573	3	90	17,273					8,712			
49	漏斗胸矯 正骨板組	107/12/1	FBP06057137F	"宸田"漏斗胸矯 正板系統-(含矯 正板+固定器)	106/1/19	組	30,144	30,144	無			286	8,621								
50	人工瓣膜 環	107/11/1	FHVR1M3DRCR5	"索倫"環狀成形 術環(二尖瓣環)- 具測量人工腱索 尺寸功能	107/9/20	個	45,372	45,372	1,000	30%	363	20,100	9,174	23	1,044			581			

報告案第3案 107年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件3】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材		通過新特材共識會議日期	單位	新納入時支付點數	新功能特材		新納入時支付點數	新功能特材		新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數	新納入時支付點數
----	------	------	------	-------	--	-------------	----	----------	-------	--	----------	-------	--	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------	----------

報告案第3案 107年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件3】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材共擬會議日期	單位	新功能特材 納入時支付點數	新功能特材 現行支付點數 A (下列為0點係指停止支付)	被替代品項 核價類別	中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	新功能特材 財務推估	新功能特材 生效日起 109年(截至9月)申報 數-醫院總額				新功能特材 生效日起 109年(截至9月)實際申報 數-西醫基層			
														申報使用 量 K	申報點 數 L (千點)	申報使 用量 M	申報點 數 N (千點)	f=(A-Re)*K (千點)	f=(A-Re)*M (千點)		
59	客製化電腦輔助型 顱顏骨固定系統組 (骨網片+骨釘)	107/12/1	FPP082392SY2	"亞太醫療"網眼 骨板骨釘-顱骨網片 (40:100*60:120mm)*1+骨釘 *10(電腦輔助型)	107/9/20	組	56,715	56,715	原自付差額品 項納入全額給付												
60	客製化電腦輔助型 顱顏骨固定系統組 (骨網片+骨釘)	107/12/1	FPP0816100M4	"美敦力"鈦密斯 顱骨固定系統- 顱骨網片 (100:128*79:100mm)*1+骨釘 *12(電腦輔助型)	107/9/20	組	56,715	56,715	原自付差額品 項納入全額給付							1	57				
61	客製化電腦輔助型 顱顏骨固定系統組 (骨網片+骨釘)	107/12/1	FPP0859921XU	"合碩"顱顏骨固 定系統-骨網(預 成形,不等厚,小 於 120mm*120mm)* 1+骨釘*12	107/9/20	組	56,715	56,715	原自付差額品 項納入全額給付												
62	客製化電腦輔助型 顱顏骨固定系統組 (骨網片+骨釘)	107/12/1	FPP08P9520WR	"拜而美"顱骨固 定系統-鈦網板 (117.47 * 100mm)*1+骨釘 *8(電腦輔助型)	107/9/20	組	56,715	56,715	原自付差額品 項納入全額給付												
63	客製化電腦輔助型 顱顏骨固定系統組 (骨網片+骨釘)	107/12/1	FPP08131424B	"拜普雷"預成形 固定系統-顱骨 網片 (200*200mm)*1+ 骨釘*16	107/9/20	組	90,744	90,744	原自付差額品 項納入全額給付		100%	255	764	26,239	62,637	19	1,724			14,320	
64	客製化電腦輔助型 顱顏骨固定系統組 (骨網片+骨釘)	107/12/1	FPP08131414B	"拜普雷"預成形 固定系統-顱骨 網片 (127*131mm)*1+ 骨釘*12	107/9/20	組	90,744	90,744	原自付差額品 項納入全額給付								100	9,088			
65	客製化電腦輔助型 顱顏骨固定系統組 (骨網片+骨釘)	107/12/1	FPP082392MY2	"亞太醫療"網眼 骨板骨釘-顱骨 網片 (100:150*150:200mm)*1+骨釘 *10(電腦輔助型)	107/9/20	組	90,744	90,744	原自付差額品 項納入全額給付								13	1,180			
66	客製化電腦輔助型 顱顏骨固定系統組 (骨網片+骨釘)	107/12/1	FPP0850022XU	"合碩"顱顏骨固 定系統-骨網(預 成形,等厚,大於 120mm*120mm)* 1+骨釘*12	107/9/20	組	90,744	90,744	原自付差額品 項納入全額給付												

報告案第3案 107年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件3】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材共識會議日期	單位	新納入時支付點數	現行支付點數 A (下列為0點係指停止支付)	被替代品項核價類別	中文	年替代率 B	被替代品項使用量 C	預估新功能特材年使用量 E=B*C*成長率(註5)	被替代品項支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	新功能特材 生效日起 109年(截至9月)申報 數-醫院總額			新功能特材 生效日起 109年(截至9月)申報 數-西醫基層			新機能特材 生效日起 109年(截至9月)實際申報 醫院總額	新機能特材 生效日起 109年(截至9月)實際申報 數-西醫基層
																申報使用 量 K	申報點 數 L (千點)	申報使用量 M	申報點 數 N (千點)				
67	客製化電腦輔助型顱顏骨固定系統組(骨網片+骨釘)	107/12/1	FPP0859920XU	"合碩"顱顏骨固定系統-骨網(預成形,不等厚,大於等於120mm)*120mm)*120mm)*1+骨釘*12	107/9/20	組	90,744	90,744	原自付差額品項納入全額給付							4	363						
68	客製化電腦輔助型顱顏骨固定系統組(骨網片+骨釘)	107/12/1	FPP0816152M4	"美敦力"鈦密斯顱骨固定系統-顱骨網片(120:200*120:200mm)*1+骨釘*12(電腦輔助型)	107/9/20	組	90,744	90,744	原自付差額品項納入全額給付							86	7,804						
69	客製化電腦輔助型顱顏骨固定系統組(骨網片+骨釘)	107/12/1	FPP08P9521WR	"拜而美"顱骨固定系統-鈦網板(面積>=120×120 mm)+骨釘×10(電腦輔助型)	107/9/20	組	90,744	90,744	原自付差額品項納入全額給付														
70	客製化電腦輔助型顱顏骨固定系統組(骨網片+骨釘)	107/12/1	FPP0859922XU	"合碩"顱顏骨固定系統-骨網(預成形,不等厚,大於等於300mm)*300mm)*1+骨釘*12	107/9/20	組	127,134	127,134	原自付差額品項納入全額給付		100%	8	21	26,239	2,460	1	127					101	
71	客製化電腦輔助型顱顏骨固定系統組(骨網片+骨釘)	107/12/1	FPP0850023XU	"合碩"顱顏骨固定系統-骨網(預成形,不等厚,大於等於300mm)*300mm)*1+骨釘*12	107/9/20	組	127,134	127,134	原自付差額品項納入全額給付														
72	人工網膜/可吸收性	107/1/1	FSP63CPHRUCK	"曲克"拜爾迪賽橫隔膜疝氣支撐物	106/11/16	個	17,016	17,016	無				50	851		40	713					713	
73	男性尿道懸吊帶系統(可調式)	107/6/1	FSP73SPMRS5N	"尼奧麥迪克"雷泌克司男性尿道懸吊帶系統(含變調器+外部操縱器+分離器+懸	107/3/15	組	161,601	161,601	無				83	13,413		8	1,293					1,293	
【說明】專家建議以橫膈膜疝氣修補術(88008B)申報量及成長率計算。 【計算說明】依台灣尿失禁防治協會之建議年使用量83人。																							

報告案第3案 107年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件3】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項		通過新特材共識會議日期	單位	新入時支付點數	現行支付點數A (下列為0點係指停止支付)	被替代品項核價類別	中文	年替代率B	被替代品項使用量C	新功能特材財務推估	新功能特材 109年(截至9月)申報總額-醫院總額			新功能特材 109年(截至9月)申報總額-西醫基層			109年(截至9月)實際申報數-醫院總額	109年(截至9月)實際申報數-西醫基層	新功能特材 生效日期 109年(截至9月)實際申報總額-醫院總額	新功能特材 生效日期 109年(截至9月)實際申報總額-西醫基層	
				品名	品項										申報使用量K	申報點數L (千點)	申報使用量M	申報點數N (千點)							
																			推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	被替代品項支付點數Re					申報點數
【說明】依診療項目「頭頸部腫瘤」並執行「顯微血管游離瓣手術」之申報醫令數量及成長率計算。																									
74	骨內注射針	107/12/1	NDB01CDN01CK	"曲克"拋棄式骨內注射針		107/9/20	支	3,000	3,000	無			200	600	23	72					323				
75	骨內注射針	108/11/1	NDB01EZN01AR	亞諾易歐骨內血管穿刺系統	新增既有品項		支	3,000	3,000	無					80	251									
76	微血管吻合系統	107/8/1	SAC0127524S7	"司諾維思"微血管吻合系統-套環(2.0-3.0mm)		107/5/24	組	10,785	10,785	無			3, 673	39,613	387	4,382					4,382				
77	Hem-o-lok血管夾(不可吸收聚合物)	107/10/1	SCV05HLMMLTX	"泰利芙斯"血管夾(M/ML/L)3;6釘/匣	107/3/15	釘	284	60%	532,172	460, 722	161	56,669	191,838	57,158							23,596				
78	Hem-o-lok血管夾(不可吸收聚合物)	109/9/1	SCV05CMLL1U7	"普威"血管夾(滅菌)(ML/L)(6釘/匣)	新增既有品項	釘	284		284	血管夾HEMO CLIP															
79	Hem-o-lok血管夾(不可吸收聚合物)	107/10/1	SCV05HLXL1TX	"泰利芙斯"血管夾(XL)(3;6釘/匣)	107/3/15	釘	284		269	血管夾HEMO CLIP					19,111	5,589					2,064				
80	Hem-o-lok血管夾(不可吸收聚合物)	109/9/1	SCV05CLXL1U7	"普威"血管夾(滅菌)(XL)(6釘/匣)	新增既有品項	釘	284		269	血管夾HEMO CLIP															

報告案第3案 107年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件3】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材共識會議日期	單位	新機能特材 納入時支付點數	新機能特材 現行支付點數 A (下列為0點係指停止支付)	新功能特材財務推估			新功能特材 109年(截至9月)申報 數-醫院總額			新功能特材 109年(截至9月)實際申報 數-西醫基層			
									被替代品項 核價類別 中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用量 E=B*C*成長率(註5)	被替代品項支點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 K	申報點數 L (千點)	申報使用量 M	申報點數 N (千點)
81	結紮環	107/6/1	SSL01254MJLY	“奧林柏斯”止血夾固定裝置組-結紮環(φ30mm)	107/3/15	個	340	340	無	無	17,395	5,914	116	41		65		
82	結紮環	107/6/1	SSL01340MJLY	“奧林柏斯”止血夾固定裝置組-結紮環(φ20mm)	107/3/15	個	340	340	無	【說明】依消化系內視鏡醫學會及大腸直腸外科醫學會建議，以47074C、49014C及47077B申報量及成長率估算。	67	24						
83	低體溫管理	107/6/1	TFTMCSUKCG8Z	"卓邁"溫度調節系統及其附件-啟動組件	107/3/15	組	24,948	24,948	無	125	3,116	83	2,172		2,172			
84	低體溫管理	107/6/1	TFTMCC38938Z	"卓邁"溫度調節系統及其附件-愛導管組	107/3/15	組	39,464	39,464	無	125	4,933	83	3,276		3,276			
85	低體溫管理	107/6/1	TFTMCPAD188Y	"美德凡司"北極日溫控傳遞墊	107/3/15	組	30,000	30,000	無	101	3,015	50	1,547		1,547			
86	低體溫管理	107/6/1	TFTMCPAD178Y	"美德凡司"北極日溫控傳遞墊	107/3/15	組	50,000	50,000	無	551	27,550	605	30,263		30,263			
										【說明】以診療項目47094B~47096B申報量及成長率乘上各廠牌占率，估算使用量。								

【說明】以診療
項目
47094B~47096B申
報量及成長率乘上
各廠牌占率，估算
使用量。

報告案第3案 107年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件3】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材共擬會議日期	單位	新功能特材 納入時支付點數	新功能特材 現行支付點數 A (下列為0點係指停止支付)	新功能特材財務推估				新功能特材 生效日起 109年(截至9月)申報 數-醫院總額				新功能特材 生效日起 109年(截至9月)實際申報 數-西醫基層			
									被替代品項 核價類別	中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用量 E=B*C*成長率(註5)	被替代品項支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用 量 K	申報點數 L (千點)	申報使用量 M	申報點數 N (千點)	f=(A-Re)*K (千點)
87	低體溫管理	107/12/1	TFTMCSM0089Y	"美翠"體溫調節系統-嬰孩包覆墊	107/9/20	組	25,000	25,000	無	無	34	838	12	315	394					
88	低體溫管理	107/12/1	TFTMCKKNEE9Z	"沙貝雷歐"庫歐全身包覆式溫控傳遞墊組	107/9/20	組	25,000	25,000	無	無			3	79						
89	低體溫管理	107/12/1	TFTMCBLNEE9Z	"沙貝雷歐"布蘭克體溫調節機及其附件-傳遞墊組	107/9/20	組	25,000	25,000	無	無										
90	低體溫管理	107/12/1	TFTMCKKADT9Z	"沙貝雷歐"庫歐全身包覆式溫控傳遞墊組	107/9/20	組	25,000	25,000	無	無	28	711	14	368	1,076					
91	低體溫管理	107/12/1	TFTMCBLADT9Z	"沙貝雷歐"布蘭克體溫調節機及其附件-傳遞墊組	107/9/20	組	25,000	25,000	無	無										
92	低體溫管理	107/12/1	TFTMCXL0089Y	"美翠"體溫調節系統-治療包覆墊	107/9/20	組	25,000	25,000	無	無			27	709						
總計																453,487	652,831	287,409		

註1：資料來源：三代倉儲：特材主檔、門診、交付、住院明細及醫令檔(109.11擷取)

註2：申報資料範圍：總額內案件，不含本署代辦項目(如預防保健、勞保局職災案件)。

註3：被替代品項核價類別：被新特材取（替）代之健保類似品項核價類別。

註4：年替代率：如專家或文獻指出有明確替代情形，依該品項實際替代比例或其他方式計算。

註5：預估新功能特材年使用量：暫以該品項提案推估納入健保給付後，按成長率計算第3年使用量。

註6：本表新特材品項含後續納入給付之比照品項與既有品項，其共擬會議日期暫為空白。

註7：計算實際申報點數，為利用該年度品項之支付點數計算，非現行支付點數。

報告案第3案 108年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件4】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材 共識會議日期	單位	新功能特材 納入時支付 點數	新功能特材 現行支付點數 A (下列為0點 係指停止支付)	新功能特材 財務推估				新功能特材 生效日起 109年(截至9月)申報數- 醫院總額				申報點數 L (千點)	新功能特材 109年(截至9月)實 際申報點數-醫院 實際申報點數-西醫 總額 f=(A-Re)*I (千點)	新功能特材 109年(截至9月)實 際申報點數-西醫 總額 f=(A-Re)*K (千點)			
									被替代品項 核價類別中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用 量 E=B*C*成長率	被替代品項支 付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 I (千點)	申報點數 J (千點)						
1	矯正骨板組	108/3/1	FBP06GP200RT	"歐氏"導引骨釘骨板系統	107/11/22	組	39,951	39,951	無	800	31,960	347	13,863	16,823								
2	矯正骨板組	108/3/1	FBP06PEGAH4P	"沛佳"兒科用骨釘骨板系統	107/11/22	組	39,951	39,951	無	【說明】專家討論預估該類使用量800組計，健保增加支出3,196萬點(=39,951點*800組)。										10	400	
3	矯正骨板組	108/3/1	FBP06305704K	"奧沛迪"沛迪骨板系統	107/11/22	組	39,951	39,951	無	180	5,180	1	30	1,320								
4	無鉗式冠狀動脈繞道手術之血管吻合系統	108/6/1	SAD0120173QM	“邁柯唯”心索第三代近端血管吻合系統	108/3/21	組	28,577	0	無	2%	4,769	186	13,339	1,992	98	2,475	1,050					
5	無鉗式冠狀動脈繞道手術之血管吻合系統	108/6/1	SAD01EN235V7	“維達力克”易扣第二代吻合術輔助裝置	108/3/21	組	28,577	28,577	無	【說明】預估年成長率40% 4796*2%*1.4*1.4=186												
6	可控式電極導管	108/7/1	CXE02DR7DFWE	"百歐森偉伯司特"得可導航導管/10極	105/5/19	條	24,050	24,050	可控式電極導管/10極/彎度可轉向	1%	4,769	72	13,339	1,596								
7	可控式電極導管	108/7/1	CXE024869DST	"聖獻達"美迪耐診斷導管/10極具導航功能	105/5/19	條	24,050	24,050	可控式電極導管/10極/彎度可轉向	【說明】預估第一年使用50條，年成長率20%												
8	可控式電極導管	108/7/1	CXE0210261SB	"波士頓科技"歐比特診斷電極導管/20極	105/5/19	條	35,511	0	可控式電極導管/10極/彎度可轉向	【說明】預估第一年使用50條，年成長率20%										44		
9	可控式電極導管	108/7/1	CXE0226575SB	"波士頓科技"布雷瑟雙向可控診斷導管/20極	105/5/19	條	35,511	35,511	可控式電極導管/10極/彎度可轉向											2	71	
10	可控式電極導管	109/3/1	CXE02VAC20BK	百多力可控式電生理診斷導管-20極	新增既有品項	條	35,511	35,511	可控式電極導管/10極/彎度可轉向													
11	靜脈支架	108/7/1	CBC0823745SB	“波士頓科技”華斯登支架暨傳送系統-靜脈支架	104/5/21	組	36,264	36,264	無	200	7,253	41	1,487	1,487								
12	主動脈弓裝置系統	108/7/1	CBV03BB110N5	“優美”球中球支架-置放輔助導管	108/5/16	條	30,930	30,930	無	52	1,610	6	186	186								
13	主動脈弓裝置系統	108/7/1	CBV03BCP8ZN5	“優美”吉德漢白金支架-(裸支架)	108/5/16	支	88,000	88,000	無	45	3,960	2	176	176								

報告案第3案 108年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件4】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材 共擬會議日期	單位	新功能特材 納入時支付 點數	新功能特材 現行支付點數 A (下列為0點係指停止支付)	新功能特材財務推估				新功能特材 生效日起				新機能特材 109年(截至9月)實際申報點數-醫院總額	新機能特材 109年(截至9月)實際申報點數-西醫基層		
									被替代品項 核價類別中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用 量 E=B*C*成長率	被替代品項支 付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	醫院總額				西醫基層	
															申報使用量 I (千點)	申報點數 J (千點)			申報使用量 K (千點)	申報點數 L (千點)
14	主動脈弓裝置系統	108/7/1	CBV03CCP8ZN5	“優美”吉德漢白金 支架(覆膜支架)	108/5/16	支	120,000	120,000	無	7	840	3	360	360						
15	主動脈弓裝置系統	109/9/1	CBV03BG5906X	“澤葛睿孚”主動 脈覆膜支架系統	新增既有 品項	組	120,000	120,000	無											
16	腹腔內溫熱化療 (HIPEC)	108/7/1	CTHPE99088RE	“潤德”保福腹腔溫 熱灌注管路組	108/3/21	組	95,425	95,425	無	720	68,706	216	20,612	20,612						
17	腹腔內溫熱化療 (HIPEC)	108/7/1	CTHPE99071RE	保福腹腔溫熱灌注 導管	108/3/21	條	1,200	1,200	無	2,880	3,456	746	930	930						
18	神經刺激器之組 件(導線、導線延 長線、導線固定 蓋)	108/8/1	FND033387SM4	“美敦力”深層腦部 刺激導線組(含導線 及固定蓋)	108/5/16	組	105,000	105,000	無	562	47,770	179	18,795	18,795						
19	神經刺激器之組 件(導線、導線延 長線、導線固定 蓋)	108/8/1	FND0333879M4	“美敦力”深層腦電 刺激導線組-導線	108/5/16	組	85,000	85,000	無	【說明】深層腦部 刺激導線組(組件含 導線+固定蓋)=導線 85,000+固定蓋 20,000=105,000點 支付，使用量含於 導線及固定蓋之總 使用量。							4,590			
20	神經刺激器之組 件(導線、導線延 長線、導線固定 蓋)	108/8/1	FND03DL364ST	“聖獻達”茵菲耐堤 深腦刺激系統-導線	108/5/16	組	85,000	85,000	無			54	4,590							
21	神經刺激器之組 件(導線、導線延 長線、導線固定 蓋)	108/8/1	FND0337086M4	“美敦力”深層部刺 激延長線組	108/5/16	組	22,000	22,000	無	562	12,360	180	4,147	5,394						
22	神經刺激器之組 件(導線、導線延 長線、導線固定 蓋)	108/8/1	FND03DE364ST	“聖獻達”茵菲耐堤 深腦刺激系統-延長 導線	108/5/16	組	22,000	22,000	無			54	1,247							
23	神經刺激器之組 件(導線、導線延 長線、導線固定 蓋)	108/8/1	FND0392425M4	“美敦力”導線固定 蓋	108/5/16	組	20,000	20,000	無	562	11,240			1,134						
24	神經刺激器之組 件(導線、導線延 長線、導線固定 蓋)	108/8/1	FND03DB373ST	“聖獻達”顱骨鑽孔 外蓋系統	108/5/16	組	20,000	20,000	無			54	1,134							
25	重建型人工膝關節 鉭金屬錐狀墊 片(Cone)	108/9/1	FBKA35450TZ1	“捷邁”鉭金屬脛骨 及股骨椎狀墊片-脛 骨墊片	108/7/18	個	75,296	75,296	無	100	7,530	5	376	763						
26	重建型人工膝關節 鉭金屬錐狀墊 片(Cone)	108/9/1	FBKA35451TZ1	“捷邁”鉭金屬脛骨 及股骨椎狀墊片-股 骨墊片	108/7/18	個	77,250	77,250	無	100	7,730	5	386							

報告案第3案 108年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件4】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材 共識會議日期	單 位	新功能特材 納入時支付 點數	新功能特材 現行支付點 數 A (下列為0點 係指停止支 付)	新功能特材 財務推估				新功能特材 生效日起 109年(截至9月)申報數- 醫院總額		新功能特材 生效日起 109年(截至9月)申報數- 西醫基層		新機能特材 109年(截至9月)實 際申報點數-醫院 總額	新機能特材 109年(截至9月)實 際申報點數-西醫 基層
									被替代品項 核價類別中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用 量 E=B*C*成長率	被替代品項支 付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 I	申報點數 J (千點)	申報使用量 K	申報點數 L (千點)
27	人工心肺(薄膜式)	108/9/1	FHX02LVHM3T8	"索邏格"心伴左心 室輔助系統-第3型 (含手術套件及出院 返家維生設備)	108/7/18	組	4,253,362	4,253,362	無			20	10,135	13	54,787		7,095	
28	人工心肺(薄膜式)	108/9/1	FHX02LVHM2T8	"索邏格"心伴第二 型左心室輔助系統 (含手術套件及出院 返家維生設備)	108/7/18	組	4,253,362	4,253,362	無									
29	人工心肺(薄膜式)	108/9/1	FHX02HWVAD8W	"心衛"心室輔助系 統(含手術套件及出 院返家維生設備)	108/7/18	組	4,253,362	4,253,362	無						1	4,253		
30	人工心肺(薄膜式)	109/3/1	FHX02MCS20M4	美敦力心術心室輔 助系統(含手術套件 及出院返家維生設 備)	新增既有 品項	組	4,253,362	4,253,362	無									
31	加溫輸血輸液套	108/12/1	CLS090000005Z	"貝爾曼特"輸血多 向三接頭組	108/9/19	套	8,506	8,506	無			3,387	28,810	151	1,349		1,349	
32	加溫輸血輸液套	108/12/1	CLS096715066	"泰希"輸液加溫系 統-輸液套	108/9/19	套	3,793	3,793	無						14	56		418
33	加溫輸血輸液套	108/12/1	CLS09243553M	3M輸血/輸液加溫袋	108/9/19	套	3,793	3,793	無									
34	加溫輸血輸液套	108/12/1	CLS09LEVE57J	"雷佛一"輸血輸液 加溫套管及其配件	108/9/19	套	3,793	3,793	無						97	362		
35	加溫輸血輸液套	108/12/1	CLS09LEVE77J	"雷佛一"輸血輸液 加溫套管及其配件	108/9/19	套	965	965	無						269	271		369
36	加溫輸血輸液套	108/12/1	CLS096720066	"泰希"輸液加溫系 統-簡易型輸液套	108/9/19	套	965	965	無									
37	加溫輸血輸液套	108/12/1	CLS09242003M	3M輸血/輸液加溫袋	108/9/19	套	965	965	無						96	97		

報告案第3案 108年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件4】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新機能特材品項 中文品名	通過新特材 共擬會議日期	單位	新機能特材 納入時支付 點數	新機能特材 現行支付點 數 A (下列為0點 係指停止支 付)	新機能特材 財務推估				新機能特材 生效日起 109年(截至9月)申報數- 醫院總額			新機能特材 生效日起 109年(截至9月)申報數- 西醫基層 申報點數 L (千點)	新機能特材 109年(截至9月)實 際申報點數-醫院 總額 f=(A-Re)*I (千點)	新機能特材 109年(截至9月)實 際申報點數-西醫 基層 f=(A-Re)*K (千點)		
									被替代品項 核價類別 中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新機能特材年使用 量 E=B*C*成長率	被替代品項支 付點數 Re	推估增加財務支出 f=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 I				申報點數 J (千點)	申報使用量 K
38	立體定位(3D)灌注冷卻式診斷電燒紀錄導管	108/12/1	CXE05STSFWUE	"百歐森偉伯司特"灌注冷卻式速秒特觸單向導航導管-具壓力感應功能(自付差額)	108/9/19	條	70,200	70,200	3-5%	3D立體定位灌注冷卻式電燒導管	135	70,200	不會增加健保費用支出	6	421					
39	立體定位(3D)灌注冷卻式診斷電燒紀錄導管	108/12/1	CXE05TACSEST	卡帝凱斯感應式電燒導管-具壓力感應功能(自付差額)	108/9/19	條	70,200	0		3D立體定位灌注冷卻式電燒導管	77	5,405								
40	立體定位(3D)灌注冷卻式診斷電燒紀錄導管	109/7/1	CXE05TACSEAB	卡帝凱斯感應式電燒導管(自付差額)	新增既有品項	條	70,200	70,200		3D立體定位灌注冷卻式電燒導管	8	562								
41	立體定位(3D)灌注冷卻式診斷電燒紀錄導管	108/12/1	CXE05STSFBWE	“百歐森偉伯司特”灌注冷卻式速秒特觸雙向導航導管-具壓力感應功能(自付差額)	108/9/19	條	70,200	70,200		3D立體定位灌注冷卻式電燒導管	23	1,615								
42	立體定位(3D)灌注冷卻式診斷電燒紀錄導管	108/12/1	CXE05STUDNWE	"百歐森偉伯司特"灌注冷卻式速秒特觸單向導航導管-具壓力感應功能(自付差額)	108/9/19	條	70,200	70,200		3D立體定位灌注冷卻式電燒導管	85	5,967								
43	立體定位(3D)灌注冷卻式診斷電燒紀錄導管	108/12/1	CXE05TACPNST	"聖獻達"卡帝凱斯電燒導管-具壓力感應功能(自付差額)	108/9/19	條	70,200	70,200		3D立體定位灌注冷卻式電燒導管	80	5,616								
44	立體定位(3D)灌注冷卻式診斷電燒紀錄導管	108/12/1	CXE05STBDNWE	"百歐森偉伯司特"灌注冷卻式速秒特觸雙向導航導管-具壓力感應功能(自付差額)	108/9/19	條	70,200	70,200		3D立體定位灌注冷卻式電燒導管										
45	人工血管(e-PTFE/肝素塗層)	108/12/1	FHGEH0310NGX	戈爾普羅帕騰血管移植物-小兒用薄壁(具肝素塗層) D:3-5mm; L:10cm	108/9/19	支	18,000	18,000	100%	無肝素塗層之小兒用薄壁伸展性(3-5mm)人工血管	150	4,289	2,057	82	1,549	1,124				
46	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPPI1P1011NF	“盈力恩”CPS生物可吸收性固定系統-頭骨鑽孔蓋骨板	108/8/16	個	9,656	9,656		無	50	483	7	79		79				
47	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPPI1BH015S1	“信迪思”可吸收植入物- 1.5MM頭骨鑽孔蓋	108/8/16	個	9,656	9,656		無										
48	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPPI1RP020S1	“信迪思”可吸收植入物-1.5/2.0MM眼眶骨板	108/8/16	個	15,500	15,500		無	90	1,395								

報告案第3案 108年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件4】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材 共擬會議日期	單位	新功能特材 納入時支付 點數	新功能特材 現行支付點數 A (下列為0點係指停止支付)	新功能特材 財務推估				新功能特材 生效日起 109年(截至9月)申報數- 醫院總額				新功能特材 總額 f=(A-Re)*I (千點)	新功能特材 109年(截至9月)實際申報點數-醫院 實際申報點數-西醫 基層 f=(A-Re)*K (千點)
									被替代品項 核價類別中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用 量 E=B*C*成長率	被替代品項支 付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 I	申報點數 J (千點)		
49	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP11RP015S1	“信迪思”可吸收植入物- 1.5MM眼窩骨板	108/8/16	個	15,000	15,000	無	10	150					330		
50	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP11P1081NF	“盈力恩” CPS生物可吸收性固定系統-眼眶骨板	108/8/16	個	15,000	15,000	無			13	330					
51	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP11P1008NF	“盈力恩” CPS生物可吸收性固定系統-C型骨板	108/8/16	個	9,598	9,598	無	180	1,728	22	222			242		
52	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP1101503FV	"維綱" 博納力可吸收性骨固定系統:C型骨板 7 孔	108/8/16	個	9,598	9,598	無									
53	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	109/5/1	FPP110C6NSDT	“帝人”生物可吸收性骨釘骨板固定系統-C型骨板	新增既有品項	個	9,598	9,598	無			2	20					
54	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP1101505FV	維綱 博納力可吸收性骨固定系統:L型骨板 8/10 孔	108/8/16	個	8,277	8,277	無	110	910					269		
55	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP11P1009NF	“盈力恩” CPS生物可吸收性固定系統-L型骨板	108/8/16	個	8,277	8,277	無			29	252					
56	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP11LP020S1	“信迪思”可吸收植入物- 2.0MM傾斜L型骨板	108/8/16	個	8,277	8,277	無									
57	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	109/5/1	FPP110LMLRDT	“帝人”生物可吸收性骨釘骨板固定系統-4洞L型骨板	新增既有品項	個	8,277	8,277	無			2	17					
58	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP11MP050S1	“信迪思”可吸收植入物- 1.5MM網狀骨板(50MM*50MM)	108/8/16	個	36,000	36,000	無	5	180							
59	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP11P1030NF	“盈力恩” CPS生物可吸收性固定系統-網狀骨板7*7洞	108/8/16	個	36,000	36,000	無			2	72			72		
60	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	109/5/1	FPP110ME50DT	“帝人”生物可吸收性骨釘骨板固定系統-網狀骨板	新增既有品項	個	36,000	36,000	無									
61	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP11P1031NF	“盈力恩” CPS生物可吸收性固定系統-網狀骨板14*14洞	108/8/16	個	74,800	74,800	無	5	374							
62	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP11MP100S1	“信迪思”可吸收植入物- 1.5MM網狀骨板(100MM*100MM)	108/8/16	個	74,800	74,800	無									

報告案第3案 108年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件4】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材 共擬會議日期	單位	新功能特材 納入時支付 點數	新功能特材 現行支付點 數A (下列為0點 係指停止支 付)	新功能特材 財務推估				新功能特材 生效日起 109年(截至9月)申報數- 醫院總額		新功能特材 生效日起 109年(截至9月)申報數- 西醫基層		新功能特材 109年(截至9月)實 際申報點數-醫院 總額	新功能特材 109年(截至9月)實 際申報點數-西醫 基層
									被替代品項 核價類別中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用 量 E=B*C*成長率	被替代品項支 付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 I (千點)	申報點數 J (千點)	申報使用量 K (千點)	申報點數 L (千點)
63	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPPI1SP004SI	“信迪思”可吸收植 入物-1.5/2.0MM直 型骨板(4孔)	108/8/16	個	4,288	4,288	無			140		600			158	
64	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPPI10I501FV	維網博納力可吸收 性骨固定系統:直型 骨板4孔	108/8/16	個	4,288	4,288	無									
65	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPPI1P1005NF	“盈力思”CPS生 物可吸收性固定系 統-直型骨板4孔	108/8/16	個	4,288	4,288	無						30	135		
66	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	109/5/1	FPPI10SA4SDT	“帝人”生物可吸收 性骨釘骨板固定系 統-4洞直型骨板	新增既有 品項	個	4,288	4,288	無						5	23		
67	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPPI1AP008SI	“信迪思”可吸收植 入物-1.5/2.0MM連 接骨板(8孔)(直型)	108/8/16	個	7,820	7,820	無			230		1,799			386	
68	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPPI1P1006NF	“盈力思”CPS生 物可吸收性固定系 統-直型骨板6~10孔	108/8/16	個	7,820	7,820	無						45	369		
69	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPPI10I502FV	BOT BONAMATES BIOFIXATION SYSTEMS:STR PLATE 6 HOLE	108/8/16	個	7,820	7,820	無									
70	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPPI10I509FV	“維網”博納力可吸 收性骨固定系統： 直型骨板8孔	108/8/16	E A	7,820	7,820	無									
71	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	109/5/1	FPPI10PA6SDT	“帝人”生物可吸收 性骨釘骨板固定系 統-6~8洞直型骨板	新增既有 品項	個	7,820	7,820	無						2	16		
72	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPPI1AP020SI	“信迪思”可吸收植 入物-1.5/2.0 MM連 接骨板(20孔)(直型)	108/8/16	個	11,978	11,978	無			150		1,797			1,507	
73	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPPI1STRUTSI	“信迪思”可吸收植 入物-1.5/2.0MM支 架骨板	108/8/16	個	11,978	11,978	無									
74	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPPI1P1007NF	“盈力思”CPS生 物可吸收性固定系 統-直型骨板20孔	108/8/16	個	11,978	11,978	無						107	1,507		

報告案第3案 108年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件4】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材 共識會議日期	單位	新納入時支付 點數	新特材 現行支付點數 A (下列為0點係指停止支付)	新功能特材財務推估				新特材 生效日起 109年(截至9月)申報數-醫院總額				新特材 生效日起 109年(截至9月)申報數-西醫基層	新特材 總額 f=(A-Re)*I (千點)	新特材 總額 f=(A-Re)*K (千點)		
									被替代品項 核價類別中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用 量 E=B*C*成長率	被替代品項支 付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 I (千點)	申報點數 J (千點)				申報使用量 K (千點)	申報點數 L (千點)
75	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP11YP020S1	“信迪思”可吸收植 入物- 1.5/2.0MMY 型骨板	108/8/16	個	8,277	8,277	無	20	166					35					
76	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP110I504FV	維網 博納力可吸收 性骨固定系統:Y型 骨板 8 孔	108/8/16	個	8,277	8,277	無												
77	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	109/5/1	FPP110BXT4DT	“帝人”生物可吸收 性骨釘骨板固定系 統-方型/Y型/T型骨 板	新增既有 品項	個	8,277	8,277	無												
78	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP11XP015S1	“信迪思”可吸收植 入物- 1.5MM X型骨 板	108/8/16	個	8,277	8,277	無												
79	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP110I507FV	維網 博納力可吸收 性骨固定系統:雙Y 型骨板 10 孔	108/8/16	個	8,277	8,277	無												
80	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP11YP015S1	“信迪思”可吸收植 入物-1.5MM雙Y型 骨板	108/8/16	個	8,277	8,277	無												
81	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP11PI012NF	“盈力思” CPS生 物可吸收性固定系 統-X型骨板	108/8/16	個	8,277	8,277	無			4		35							
82	可吸收性骨釘	108/12/1	FPS11S1208NF	“盈力思” CPS生 物可吸收性固定系 統-骨釘(1支/包)	108/8/16	包	1,871	1,871	無	4,000	7,484					33					
83	可吸收性骨釘	108/12/1	FPS1150400FV	"維網" 博納力可吸 收性骨固定系統:骨 釘(單支包裝)	108/8/16	包	1,871	1,871	無												
84	可吸收性骨釘	109/5/1	FPS110PS20DT	“帝人”生物可吸收 性骨釘骨板固定系 統-骨釘(1支/包)	新增既有 品項	個	1,871	1,871	無			17		33							
85	可吸收性骨釘	108/12/1	FPS11SCW02S1	“信迪思”可吸收植 入物-1.5/2.0皮質骨 釘、2.5MM救接骨 釘(2支/包)	108/8/16	個	3,742	3,742	無							12					
86	可吸收性骨釘	108/12/1	FPS1150401FV	維網 博納力可吸收 性骨固定系統:骨釘 (2支/包)	108/8/16	個	3,742	3,742	無												
87	可吸收性骨釘	108/12/1	FPS11S1284NF	“盈力思” CPS生 物可吸收性固定系 統-骨釘(2支/包)	108/8/16	個	3,742	3,742	無			3		12							
88	可吸收性骨釘	108/12/1	FPS11S1206NF	“盈力思” CPS生 物可吸收性固定系 統-骨釘(5支/包)	108/8/16	包	9,355	9,355	無			3		29		29					
89	可吸收性骨釘	108/12/1	FPS11S1222NF	“盈力思” CPS生 物可吸收性固定系 統-骨釘(6支/包)	108/8/16	包	11,226	11,226	無			361		4,254		4,254					

報告案第3案 108年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件4】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材 共擬會議日期	單位	新功能特材 納入時支付 點數	新功能特材 現行支付點 數 A (下列為0點 係指停止支 付)	新功能特材 財務推估				109年(截至9月)申報數- 醫院總額				新功能特材 生效日起 109年(截至9月)申報數- 西醫基層		新功能特材 109年(截至9月)實 際申報點數-醫院 總額 f=(A-Re)*I (千點)	新功能特材 109年(截至9月)實 際申報點數-西醫 基層 f=(A-Re)*K (千點)
									被替代品項 核價類別中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用 量 E=B*C*成長率	被替代品項支 付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 I (千點)	申報點數 J (千點)	申報使用量 K (千點)	申報點數 L (千點)		
90	可控式電極導管	109/1/1	CXE02ACHMPM4	美敦力爾契定位導管-環形8極	108/9/19	條	30,111	30,111	無	525	15,808	193	5,811				21,682			
91	可控式電極導管	109/1/1	CXE0281674YB	爾灣電生理診斷導管-環形10極	108/9/19	條	30,111	30,111	無			42	1,265							
92	可控式電極導管	109/1/1	CXE02ACHADM4	美敦力爾契進階定位導管-環形8至10極	108/9/19	條	30,111	30,111	無			11	331							
93	可控式電極導管	109/1/1	CXE02D7L10WE	百歐森偉伯司特電極導管-尖端環狀型10極	108/9/19	條	30,111	30,111	無			123	3,704							
94	可控式電極導管	109/5/1	CXE02PV101JV	日本來富恩利柏羅環形電極導管(7FR./10極)	新增既有品項	條	30,111	30,111	無											
95	可控式電極導管	109/1/1	CXE02LN125WE	百歐森偉伯司特萊梭導航可調式環狀標測導管-12極	108/9/19	條	41,618	41,618	無	525	21,849	47	1,956							
96	可控式電極導管	109/1/1	CXE02ADVSEST	聖猷達圓形感應式定位導管-環形10+2極	108/9/19	條	41,618	0	無			179	7,450							
97	可控式電極導管	109/7/1	CXE02ADVSEAB	雅德拜斯FL圓形感應式定位導管	新增既有品項	條	41,618	41,618	無			28	1,165							
98	可控式電極導管	109/1/1	CXE02DI343WE	百歐森偉伯斯特萊梭導航安可可調式環狀標測導管(ECO)-環形可調12極	108/9/19	條	41,618	41,618	無											
99	腹主動脈瘤支架暨輸送導引系統	109/1/1	CBC03CEB23GX	戈爾易時因得鬆動脈分支血管支架-整組(側支主體*1+鬆內動脈分支*1)	108/11/21	組	174,636	174,636	45%-55% 人工血管支架-具側支+周邊動脈血管支架及傳輸裝置(長度25mm～99mm)	25	158,760	397	26	4,541			572			
總計															309,305	191,054		113,678		

註1：資料來源：三代倉儲：特材主檔、門診、交付、住院明細及醫令檔(109.11擷取)

註2：申報資料範圍：總額內案件，不含本署代辦項目(如預防保健、勞保局職災案件)。

註3：被替代品項核價類別：被新特材取（替）代之健保類似品項核價類別。

註4：年替代率：如專家或文獻指出有明確替代情形，依該品項實際替代比例或其他方式計算。

註5：預估新功能特材年使用量：暫以該品項提案推估納入健保給付後，按成長率計算第3年使用量。

註6：本表新特材品項含後續納入給付之比照品項與既有品項，其共擬會議日期暫為空白。

報告案 4

有關「既有功能類別特材建議納入健保給付案件提全民健康保險藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議報告時程」案。

報告案第 4 案

案由：有關「既有功能類別特材建議納入健保給付案件提全民健康保險藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議報告時程」案。

說明：

一、110 年收載作業時程如下表：

既有功能類別特材建議納入健保給付案件提全民健康保險藥物給付項目
及支付標準共同擬訂會議報告之時程表

健保署收文日期	暫訂提報共同擬訂會議日期
109 年 11 月 15 日(含)以前	110 年 1 月 21 日
110 年 1 月 15 日(含)以前	110 年 3 月 18 日
110 年 3 月 15 日(含)以前	110 年 5 月 20 日
110 年 5 月 15 日(含)以前	110 年 7 月 15 日
110 年 7 月 15 日(含)以前	110 年 9 月 16 日
110 年 9 月 15 日(含)以前	110 年 11 月 18 日

註：

1. 全民健康保險藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議特材部分，原則上將於每個單數月份第三個星期四開會。
2. 如既有功能特材品項涉複雜功能等之專業審定，未及於上開表列時程作業，亦順延至下次會議報告。

報告案 5

有關健保給付特材給付規定涉「特定醫療技術檢查檢驗醫療儀器施行或使用管理辦法」共 7 項修訂案。

報告案第 5 案

案由：有關健保給付特材給付規定涉「特定醫療技術檢查檢驗醫療儀器施行或使用管理辦法」共 7 項修訂案。

說明：

一、有關特材給付規定之醫療機構條件及操作人員資格，涉及「特定醫療技術檢查檢驗醫療儀器施行或使用管理辦法」者，共計 8 項。經查前開辦法修正條文，致使其條號、附表及其項數與現行給付規定內容有不一致之情形，計 7 項，爰依前開辦法修正給付規定內容。

二、說明一之 7 項特材給付規定如下：

- (一) SEPTAL OCCLUDER 心房中膈缺損關閉器、輸送導管及測量導管(A213-4)
- (二) VSD OCCLUDER 心室中膈缺損關閉器(A213-10)
- (三) 心室中膈缺損(膜部)關閉器、輸送導管(A213-12)
- (四) 腹主動脈瘤支架(A220-3)
- (五) 胸主動脈支架系統(A220-6)
- (六) 開窗型客製化腹主動脈瘤支架及輸送導引系統(A220-10)
- (七) 胸腹主動脈瘤支架(A220-13)

三、經查上開特材給付規定之醫療機構條件及操作人員資格，係列於上開辦法第 30 條附表 1 第 5 至 7 項(詳附件 1，頁次：報 5-2~5-8)，爰擬修正給付規定之條號、附表及其項數，且併同修正法規主管機關、數字及款、目次之呈現方式(詳附件 2，頁次：報 5-9~5-15)，並依程序辦理暫予公告實施。

附表一

項目名稱	醫療機構條件	操作人員資格	適應症及其他應遵行事項
一、準分子雷射血管成形系統用於心臟血管成形術	一、應為醫院，並有下列人員： (一) 專任之操作醫師一人以上。 (二) 專任之外科專科醫師一人以上，提供必要時之待命救援。 (三) 專任之醫事放射師一人以上。 二、應有下列設施設備： (一) 開心手術設備，包括體外心臟肺臟循環機、主動脈輔助幫浦 (intra-aortic balloon pumping, IABP)、葉克膜體外及維生系統 (extracorporeal membrane oxygenator, ECMO)。 (二) 加護病房。	操作醫師應具下列資格： 一、專科醫師資格五年以上。 二、具冠狀動脈氣球擴張術一百五十例以上臨床經驗，經服務醫院審查通過，發給證明文件。 三、完成相關醫學會所辦之雷射血管成形術訓練，並取得證明。	專任之外科醫師應有執行心臟冠狀動脈血管繞道手術五十例以上臨床經驗，經服務醫院審查通過，發給證明文件。
二、準分子雷射血管成形系統用於周邊動脈血管成形術	應為醫院，並有下列人員： 一、專任之操作醫師一人以上。 二、專任之外科專科醫師一人以上，提供必要時之待命救援。 三、專任之醫事放射師一人以上。	操作醫師應具下列資格： 一、專科醫師資格三年以上。 二、具經皮下周邊動脈血管成型術五十例以上臨床經驗，經服務醫院審查通過，發給證明文件。 三、完成相關醫學會所辦之雷射血管成形術訓練，並取得證明。	專任之外科醫師，應有執行周邊血管手術五十例以上臨床經驗，經服務醫院審查通過，發給證明文件。
三、準分子雷射血管成形系統	一、應為醫院，並有下列人員： (一) 專任之操作醫師一人以上。	操作醫師應具下列資格： 一、應為專科醫師。	

統用於直視 下開心手術 或周邊動脈 手術	(二) 專任之醫事放射師一人以上。 二、施行直視下開心手術，應有下列設施設備： (一) 開心手術設備，包括體外心臟肺臟循環機、主動脈輔助幫浦 (intra-aortic balloon pumping, IABP)、及葉克膜體外維生系統 (extracorporeal membrane oxygenator, ECMO)。 (二) 加護病房。	二、具下列臨床經驗之一，並經服務醫院審查通過，發給證明文件： (一) 五十例以上上心臟冠狀動脈血管繞道手術。 (二) 五十例以上直視下動脈血管整形或繞道手術臨床經驗。 三、完成相關醫學會所辦之雷射血管成形術訓練，並取得證明。	專任之外科專科醫師，應有執行冠狀動脈繞道手術五十例以上臨床經驗，經服務醫院審查通過，發給證明文件。
四、冠狀動脈旋轉磨鑽用於經皮下冠狀動脈血管成形術	一、應為醫院，並有下列人員： (一) 專任之操作醫師一人以上。 (二) 專任之外科專科醫師一人以上，可提供必要時之待命救援。 (三) 專任之醫事放射師一人以上。 二、應有下列設施設備： (一) 開心手術設備，包括體外心臟肺臟循環機、主動脈輔助幫浦 (intra-aortic balloon pumping, IABP)、及葉克膜體外維生系統 (extracorporeal membrane oxygenator, ECMO)。 (二) 加護病房。	操作醫師應具下列資格： 一、應為專科醫師。 二、執行冠狀動脈成形術一百五十例以上臨床經驗，且曾任冠狀動脈旋轉磨鑽用於經皮下冠狀動脈血管成形術之第一助手訓練及參與實際操作至少十例以上臨床經驗，經服務醫院審查通過，發給證明文件。 三、完成相關醫學會所辦之冠狀動脈旋轉磨鑽用於經皮下冠狀動脈血管成形術訓練，並取得證明。	專任之外科專科醫師，應有執行冠狀動脈繞道手術五十例以上臨床經驗，經服務醫院審查通過，發給證明文件。

五、主動脈支架置放術	一、應為醫院，並有下列人員： (一) 專任之操作醫師一人以上。 (二) 專任之外科專科醫師一人以上，可提供必要時之待命救援。 (三) 專任之醫事放射師一人以上。 (四) 專任之操作醫師及外科專科醫師得為同一人。 二、應有下列設施設備： (一) 電腦斷層掃描儀或磁共振影機。 (二) 主動脈及周邊血管手術設備。 (三) 血管攝影或心導管設備。 (四) 加護病房。 (五) 體外循環設備。	操作醫師應具下列資格： 一、專科醫師資格三年以上。 二、接受主動脈支架手術訓練，及參與實際操作五例以上臨床經驗，經服務醫院審查通過，發給證明文件。 三、完成相關醫學所辦之主動脈支架手術訓練，並取得證明文件。	專任之外科專科醫師，應具下列資格： 一、執行主動脈瘤手術十例以上，及參與主動脈支架手術實際操作五例以上臨床經驗，經服務醫院審查通過，發給證明文件。 二、完成相關醫學會辦理之主動脈支架手術訓練，並取得證明文件。
六、心房中膈缺损關閉器置放術	一、應為醫院，並有下列人員： (一) 專任或兼任之操作醫師一人以上。 (二) 專任之外科專科醫師一人以上，可提供必要時之待命救援。 (三) 專任之醫事放射師一人以上。 二、應有下列設施設備，且必須適用於兒童及成人： (一) 開心手術設備，包括體外心	操作醫師應具下列資格： 一、專科醫師資格五年以上。 二、具心導管二百例以上臨床經驗，且曾任第一助手受心房中膈缺损關閉術之訓練及參與實際操作十例以上臨床經歷，經服務醫院審查通過，發給證明文件。 三、領有該關閉器功能講習證明。	專任之外科專科醫師，應有執行先天性心臟疾病手術二十例以上臨床經驗，經服務醫院審查通過，發給證明文件。

	臟肺臟循環機、主動脈輔助幫浦 (intra-aortic balloon pumping, IABP) 和葉克膜體外維生系統 (extracorporeal membrane oxygenator, ECMO)。 (二) 加護病房。 (三) 經食道心臟超音波或心臟內超音波之相關設備。		
七、心室中膈閉器置放術	一、應為醫院，並有下列人員： (一) 專任或兼任之操作醫師一人以上。 (二) 專任之外科專科醫師一人以上，可提供必要時之待命救援。 (三) 專任之醫事放射師一人以上。 二、應有下列設施設備，且必須適用於兒童及成人： (一) 開心手術設備，包括體外心臟肺臟循環機、血液血球回收機。 (二) 主動脈輔助幫浦 (intra-aortic balloon pumping, IABP) 和葉克膜體外維生系統 (extracorporeal membrane oxygenator, ECMO)。	操作醫師應具下列資格： 一、專科醫師資格五年以上。 二、具心導管二百例以上，或心房中膈缺損關閉術二十例以上臨床經驗，及擔任心室中膈缺損經由心導管關閉術第一助手十例以上，經服務醫院審查通過，發給證明文件。 三、領有該關閉器功能講習證明。	專任之外科專科醫師，應有執行先天性心臟疾病手術二十例以上臨床經驗，經服務醫院審查通過，發給證明文件。

八、人工耳蝸植入術	(三) 心臟專科加護病房。 一、應為醫院，並有下列人員： (一) 專任之耳鼻喉科專科醫師一人以上。 (二) 專任之聽力師一人以上。 (三) 專任之語言治療師一人以上。 二、應有下列設備： (一) 耳科顯微手術設備。 (二) 聽覺電氣生理檢查設備，包括腦幹聽性反應檢查儀 (auditory brainstem response, ABR) 或穩定狀態聽性反應儀 (auditory steady state response, ASSR)，及耳聲傳射 (otoacoustic emission, OAE)。	一、操作醫師應具下列資格： (一) 耳鼻喉科專科醫師資格三年以上。 (二) 具鼓室成形手術五十例以上臨床經驗，及中耳膽脂瘤手術二十例以上臨床經驗，經服務醫院審查通過，並發給證明文件。 (三) 完成人工耳蝸植入術訓練，並取得證明。 二、操作之聽力師應具下列資格： (一) 經有獨立調頻經驗之聽力師指導調頻十五次以上，或具人工耳蝸電流圖調整經驗一年以上。 (二) 取得人工耳蝸調圖工作坊或研習課程證明。	一、病人接受人工耳蝸植入術前，應經精神科專科醫師進行術前評估，並出具診斷證明。 二、病患接受人工耳蝸植入術後，應轉介至復健科進行復健。
九、胎兒內視鏡治療單胞胎併發症	應為醫學中心。	操作醫師，應具下列資格： 一、婦產科專科醫師或外科專科醫師。 二、具胎兒內視鏡手術治療相關之臨床經驗。	本項目之適應症如下： 一、雙胞胎輸血症候群，適用對象為診斷雙胞胎輸血症候群時，懷孕小於二十六週者。 雙胞胎輸血症候群之診療： (一) Polyhydramnios of recipient twin, $\geq 8\text{cm}$ of maximum vertical pocket (MVP) in the recipient twin. (二) Oligohydramnios of donor

			twin, $\leq 2\text{cm}$ of MVP in the donor twin. (三) Single placenta, thin dividing membrane, and similar external genitalia. 二、無心怪胎，適用對象為懷孕小於二十六週，羊水過多 (maximum vertical pocket $> 8\text{cm}$) 或正常胎兒有心衰竭現象 (胎兒水腫、心包膜積水、ductus venosus A wave reverse 或嚴重三尖瓣逆流)。 三、單一胎盤雙胞胎併選擇性生長遲滯：適用對象為懷孕小於二十六週，一胎兒生長遲滯 (小於 10 percentile)，且臍動脈都普樂血流不正常。
十、微生物叢植入治療	一、應為醫學中心或具有教學醫院資格之區域醫院，並有下列人員： (一) 專任之操作醫師一人以上。 (二) 完成二年以上消化系相關醫學訓練之專科醫師一人以上，並領有證明。 (三) 完成二年以上感染症相關訓練醫師一人以上，並領有證明。 (四) 收集、處理、製備及儲存微	一、操作醫師應為專科醫師，並完成相關課程訓練，取得證明。 二、以內視鏡植入者，操作醫師應完成內視鏡相關訓練，並取得證明。 三、技術人員應完成相關課程訓練，並取得證明。	一、本項目之適應症，為反覆性或常規治療無效之困難梭菌感染 (recurrent or refractory Clostridium difficile infection, CDI)： (一) 反覆性 (recurrent)：困難梭菌感染經治療且症狀解除，停藥後八周內復發。 (二) 常規治療無效 (refractory)：困難梭菌感染，經常規抗生素 (如

	菌叢植入物之技術人員一人以上。 二、若以內視鏡植入，需具備內視鏡相關設備。 三、微菌叢植入物製備之場所，應符合下列條件： （一）教學醫院。 （二）生物安全等級第二級以上操作環境設施。 四、需具備微菌叢臨床資料及檢體儲存與管理相關行政支援能力。 五、需具備微菌叢植入治療登錄之相關行政支援能力。		vancomycin、metronidazole等)治療後臨床症狀無法緩解。 二、應取得捐贈者及病人之書面同意。
--	---	--	--

全民健康保險特殊材料給付規定修正對照表

給付規定分類碼：A213-4、A213-10、A213-12、A220-3、A220-6、A220-10、
A220-13

(自 110 年○○月○○日生效)

給付規定分類碼	品名表	修正後給付規定	現行給付規定	說明
A213-4	SEPTAL OCCLUDE R 心房中膈缺損關閉器、輸送導管及測量導管	心房中膈缺損關閉器之適應症 一、適應症限：患者年齡在二足歲以上且體重十公斤以上者，並患有下列情況之一者： (一) 心房中膈缺損第二型、從左至右分流 (QP/QS Ratio) <u>大於一點五</u>，平均肺動脈壓<u>小於五十</u> mmHg 以下者。 (二) 卵圓孔未閉合且超音波或心導管造影證實閉氣用力時有右至左分流且有 1. TIA (暫時性腦部缺血發作) 或 2. 中風病史或 3. 血氧飽和濃度低於<u>百分之九十二</u>；上述三種狀況之任一種。 (三) Fontan 手術後的殘留心房中膈缺損。 (四) 先天性心臟病經手術後的殘留心房中膈缺損。 二、有關醫療機構條件及操作人員資格，應依照<u>主管機關</u>所訂：特定醫療技術檢查檢驗醫療儀器施行或使用管理辦法<u>第三十條</u>附	心房中膈缺損關閉器之適應症 (<u>自 93.03.01 起修訂</u>) 一、適應症限：患者年齡在二足歲以上且體重十公斤以上者，並患有下列情況之一者： (一) 心房中膈缺損第二型、從左至右分流 (QP/QS Ratio) <u>>1.5</u>，平均肺動脈壓<u><50</u>mmHg 以下者。 (二) 卵圓孔未閉合且超音波或心導管造影證實閉氣用力時有右至左分流且有 1. TIA (暫時性腦部缺血發作) 或 2. 中風病史或 3. 血氧飽和濃度低於 <u>92%</u>；上述三種狀況之任一種。 (三) Fontan 手術後的殘留心房中膈缺損。 (四) 先天性心臟病經手術後的殘留心房中膈缺損。 二、有關醫療機構條件及操作人員資格，應依照<u>行政院衛生署</u>所訂：特定醫療技術檢查檢驗醫療儀器施行或使用管理辦法之<u>附表，第五項</u>：心房中	一、修正「特定醫療技術檢查檢驗醫療儀器施行或使用管理辦法」之條號、附表及其項數。 二、將行政院衛生署及衛生福利部修改為主管機關。 三、阿拉伯數字修正為國字。 四、酌修款、目次之呈現方式。

給付規定分類碼	品名表	修正後給付規定	現行給付規定	說明
		表一第六項:心房中膈缺損關閉器置放術之規定辦理。	膈缺損關閉器置放術之規定辦理。(101年9月1日)	
A213-10	VSD OCCLUDER 心室中膈缺損關閉器	VSD OCCLUDER 心室中膈缺損關閉器 一、須符合以下三項條件： (一)肌肉型心室中膈缺損。 (二)QP/QS 大於等於一點五或有心衰竭，或有輕或中程度的肺高血壓，平均肺動脈壓(mean PAP)大於等於二十五 mmHg。 (三)體重大於等於八公斤。 二、本特材使用之醫療機構條件及操作人員資格，依主管機關『特定醫療技術檢查檢驗醫療儀器施行或使用管理辦法』第三十條附表一第七項辦理。	VSD OCCLUDER 心室中膈缺損關閉器自 101 年 10 月 1 日起 一、須符合以下三項條件： (一)肌肉型心室中膈缺損。 (二)QP/QS ≥ 1.5 或有心衰竭，或有輕或中程度的肺高血壓，平均肺動脈壓(mean PAP) ≥ 25 mmHg。 (三)體重 ≥ 8 公斤。 二、本特材使用之醫療機構條件及操作人員資格，依衛生署『特定醫療技術檢查檢驗醫療儀器施行或使用管理辦法』第二條附表第 16 項辦理。	
A213-12	心室中膈缺損(膜部)關閉器、輸送導管	一、限先天性膜部心室中膈缺損者，並同時符合以下三條件： (一)體重八公斤(含)以上。 (二)未合併重度主動脈瓣膜脫垂及逆流、或嚴重之左心出口狹窄或右心出口狹窄。 (三)心臟超音波或 X 光顯示有下列情形之一者： 1. 有心臟擴大、心衰竭。	自 106.08.01 起 一、限先天性膜部心室中膈缺損者，並同時符合以下三條件： (一)體重 8 公斤(含)以上。 (二)未合併重度主動脈瓣膜脫垂及逆流、或嚴重之左心出口狹窄或右心出口狹窄。 (三)心臟超音波或 X 光顯示有下列情形之一者：	

給付規定分類碼	品名表	修正後給付規定	現行給付規定	說明
		2. 有輕或中程度的肺高血壓。 3. 有主動脈瓣膜脫垂但未伴有重度逆流。 二、本特材使用之醫療機構條件及操作人員資格，依主管機關『特定醫療技術檢查檢驗醫療儀器施行或使用管理辦法』 <u>第三十條附表一第七項</u> 辦理。	1. 有心臟擴大、心衰竭。 2. 有輕或中程度的肺高血壓。 3. 有主動脈瓣膜脫垂但未伴有重度逆流。 二、本特材使用之醫療機構條件及操作人員資格，依主管機關『特定醫療技術檢查檢驗醫療儀器施行或使用管理辦法』 <u>第二條附表第 16 項</u> 辦理。	
A220-3	腹主動脈瘤支架	腹主動脈瘤支架暨輸送引導系統之適應症及使用規範： 一、適應症及使用規範需符合下列五者之一之條件： (一)主動脈瘤最大直徑大於等於 <u>五公分</u> 。 (二)主動脈瘤最大直徑大於等於 <u>四公分</u> ，但快速擴大且六個月內直徑增加 <u>零點五公分</u> (或以上)。 (三)腹主動脈瘤患者合併典型症狀，有破裂之虞或破裂時。 (四)非典型腹主動脈瘤包括： 1、腹主動脈瘤合併感染。 2、腹主動脈腸胃道瘻管。 3、腹主動脈下腔靜脈瘻管。	腹主動脈瘤支架暨輸送引導系統之適應症及使用規範(<u>990401 起修訂</u>)： 一、適應症及使用規範需符合下列五者之一之條件： (一)主動脈瘤最大直徑大於等於 <u>5 公分</u> 。 (二)主動脈瘤最大直徑大於等於 <u>4 公分</u> ，但快速擴大且六個月內直徑增加 <u>0.5 公分</u> (或以上)。 (三)腹主動脈瘤患者合併典型症狀，有破裂之虞或破裂時。 (四)非典型腹主動脈瘤包括： 1、腹主動脈瘤合併感染。 2、腹主動脈腸胃道瘻管。 3、腹主動脈下腔靜脈瘻管。	

給付規定分類碼	品名表	修正後給付規定	現行給付規定	說明
		(五)髂動脈瘤： 1、髂動脈瘤大於等於<u>三點五</u>公分。 2、髂動脈瘤患者合併典型症狀，有破裂之虞或破裂時。 二、針對裝置腹主動脈瘤支架手術出院後之滲漏特殊個案，需另以輔助配件修補時，可按實際醫療需要使用。 三、有關醫療機構條件及操作人員資格，應依照<u>主管機關</u>所訂：特定醫療技術檢查檢驗醫療儀器施行或使用管理辦法<u>第三十條附表一第五項</u>：主動脈支架之規定辦理。	(五)髂動脈瘤： 1、髂動脈瘤大於等於<u>3.5</u>公分。 2、髂動脈瘤患者合併典型症狀，有破裂之虞或破裂時。 二、針對裝置腹主動脈瘤支架手術出院後之滲漏特殊個案，需另以輔助配件修補時，可按實際醫療需要使用。 三、有關醫療機構條件及操作人員資格，應依照<u>行政院衛生署</u>所訂：特定醫療技術檢查檢驗醫療儀器施行或使用管理辦法之<u>附表，第十三項</u>：主動脈支架之規定辦理。	
A220-6	胸主動脈支架系統	胸主動脈支架之適應症及使用規範： 一、適應症及使用規範需符合下列五者之一： (一)主動脈瘤或胸腹主動脈瘤(Thoracic Aortic Aneurysm or Thoracoabdominal Aortic Aneurysm)。 1.最大直徑大於等於<u>六</u>公分，或 2.最大直徑大於等於<u>五</u>公分，但快速擴大(六個月內直徑增加<u>零點五</u>公分或以上)。	胸主動脈支架之適應症及使用規範：<u>(1000601、1040801、1050501)</u> 一、適應症及使用規範需符合下列五者之一： 1.胸主動脈瘤或胸腹主動脈瘤(Thoracic Aortic Aneurysm or Thoracoabdominal Aortic Aneurysm)。 (1)最大直徑大於等於<u>6</u>公分，或 (2)最大直徑大於等於<u>5</u>公分，但快速擴大(六個月內直徑	

給付規定分類碼	品名表	修正後給付規定	現行給付規定	說明
		<u>3.</u>患者合併典型症狀，有破裂之虞或破裂時。 <u>4.</u>非典型主動脈瘤，包括偽主動脈瘤、主動脈瘤合併感染、主動脈食道瘻管或腸道瘻管、主動脈氣管瘻管。 <u>(二)</u>胸主動脈或胸腹主動脈穿透性潰瘍 (Penetrating Aortic Ulcer, PAU)。 <u>(三)</u>胸主動脈剝離症 (Aortic dissection) <u>1.</u>複雜性乙型胸主動脈剝離 (Complicated Type B Dissection)，包括持續性胸痛、臟器或下肢分枝動脈灌流不良、剝離性主動脈瘤大於等於六公分。 <u>2.</u>急性甲型胸主動脈剝離須進行複合式全主動脈弓手術 (Hybrid Type A Surgery)。 <u>(四)</u>先天性胸主動脈狹窄或分枝異常 (Coarctation or Aberrant Artery from Aorta)(有症狀的分枝異常且無法以栓塞治療時)。	增加 <u>0.5</u> 公分或以上)。 <u>(3)</u>患者合併典型症狀，有破裂之虞或破裂時。 <u>(4)</u>非典型主動脈瘤，包括偽主動脈瘤、主動脈瘤合併感染、主動脈食道瘻管或腸道瘻管、主動脈氣管瘻管。 <u>2.</u>胸主動脈或胸腹主動脈穿透性潰瘍 (Penetrating Aortic Ulcer, PAU)。 <u>3.</u>胸主動脈剝離症 (Aortic dissection) <u>(1)</u>複雜性乙型胸主動脈剝離 (Complicated Type B Dissection)，包括持續性胸痛、臟器或下肢分枝動脈灌流不良、剝離性主動脈瘤大於等於 <u>6</u> 公分。 <u>(2)</u>急性甲型胸主動脈剝離須進行複合式全主動脈弓手術 (Hybrid Type A Surgery)。 <u>4.</u>先天性胸主動脈狹窄或分枝異常 (Coarctation or Aberrant Artery	

給付規定分類碼	品名表	修正後給付規定	現行給付規定	說明
		<u>(五)</u>創傷性胸主動脈破裂(Traumatic Aortic Rupture)。 二、針對裝置胸主動脈支架手術出院後之滲漏特殊個案，需另以支架修補時，可按實際醫療需要使用。 三、申報方式：按實際使用支數(包含門急診及當次住院所有置放胸主動脈支架)申報相對應品項<u>一個</u>代碼，且申報數量為<u>二</u>。 四、有關醫療機構條件及操作人員資格，應依照<u>主管機關</u>所訂:特定醫療技術檢查檢驗醫療儀器施行或使用管理辦法<u>第三十條附表一第五項</u>:主動脈支架置放術之規定辦理。	from Aorta)(有症狀的分枝異常且無法以栓塞治療時)。 <u>5.</u>創傷性胸主動脈破裂(Traumatic Aortic Rupture)。 二、針對裝置胸主動脈支架手術出院後之滲漏特殊個案，需另以支架修補時，可按實際醫療需要使用。 三、申報方式：按實際使用支數(包含門急診及當次住院所有置放胸主動脈支架)申報相對應品項<u>1</u>個代碼，且申報數量為<u>1</u>。(1040801、1050501) 四、有關醫療機構條件及操作人員資格，應依照<u>衛生福利部</u>所訂:特定醫療技術檢查檢驗醫療儀器施行或使用管理辦法之附表，<u>第十三項</u>:主動脈支架置放術之規定辦理。	
A220-10	開窗型客製化腹主動脈瘤支架及輸送導引系統	開窗型客製化腹主動脈瘤支架及輸送導引系統： 一、適用於無法單獨以現有給付之腹主動脈瘤支架治療，且為短頸部(界於<u>四至十五mm</u>)之腎動脈以下之腹主動脈瘤(Infrarenal AAA)者。	開窗型客製化腹主動脈瘤支架及輸送導引系統： 一、適用於無法單獨以現有給付之腹主動脈瘤支架治療，且為短頸部(界於<u>4-15mm</u>)之腎動脈以下之腹主動脈瘤(Infrarenal AAA)者。	

給付規定分類碼	品名表	修正後給付規定	現行給付規定	說明
		二、須經事前審查同意後使用。 三、有關醫療機構條件及操作人員資格，應依照<u>主管機關</u>所訂：特定醫療技術檢查檢驗醫療儀器施行或使用管理辦法<u>第三十條附表一第五項</u>：主動脈支架置放術之規定辦理。	二、須經事前審查同意後使用。 三、有關醫療機構條件及操作人員資格，應依照<u>衛生福利部</u>所訂：特定醫療技術檢查檢驗醫療儀器施行或使用管理辦法<u>第二條之附表，第十三項</u>：主動脈支架置放術之規定辦理。	
A220-13	胸腹主動脈瘤支架	一、胸腹主動脈瘤，符合於目前健保給付之胸（代碼：A220-6）或腹主動脈（代碼：A220-3）支架置放適應症。 二、適用於無法單獨以現有給付之胸或腹主動脈瘤體支架治療遠端或近端瘤之胸腹主動脈病變者。 三、須事前審查。 四、醫療機構條件及操作人員資格，應依照<u>主管機關</u>所訂：特定醫療技術檢查檢驗醫療儀器施行或使用管理辦法<u>第三十條附表一第五項</u>：主動脈支架置放術之規定辦理。	<u>自 107.10.01 起生效</u> 一、胸腹主動脈瘤，符合於目前健保給付之胸（代碼：A220-6）或腹主動脈（代碼：A220-3）支架置放適應症。 二、適用於無法單獨以現有給付之胸或腹主動脈瘤體支架治療遠端或近端瘤之胸腹主動脈病變者。 三、須事前審查。 四、醫療機構條件及操作人員資格，應依照<u>衛生福利部</u>所訂：特定醫療技術檢查檢驗醫療儀器施行或使用管理辦法<u>第二條之附表，第十三項</u>：主動脈支架置放術之規定辦理。	

報告案 6

有關壯生醫療器材股份有限公司及台灣捷邁醫療器材股份有限公司之自付差額特材「"信迪思"進階型股骨近端髓內釘系統」及「捷邁人工骨髓內釘—髓內釘組」共計 5 項另列功能類別及增修給付規定案。

報告案第 6 案

案由：有關壯生醫療器材股份有限公司及台灣捷邁醫療器材股份有限公司之自付差額特材「"信迪思"進階型股骨近端髓內釘系統」及「捷邁人工骨髓內釘—髓內釘組」共計 5 項另列功能類別及增修給付規定案。

說明：

- 一、依 109 年 5 月 28 日及 109 年 7 月 23 日特殊材料專家諮詢會議紀錄辦理(詳附件 1 及附件 2，頁次：報 6-3~報 6-8)。
- 二、查健保自付差額類別之「特殊材質加長型伽瑪髓內釘組」其功能分類原僅為「鈦合金加長型伽瑪髓內釘組(長度 180mm 以上)」1 類，於 107 年 6 月 1 日起納入自付差額類別，截至 109 年 8 月 31 日止，共計 4 品項，健保支付上限為 19,036 點。
- 三、經盤點登載於「健保尚未納入給付特殊材料品項表」，尚有旨揭 5 項特材，其材質、長度與上述自付差額特材功能相同，爰請廠商應比照納入。2 家廠商皆已檢附既有功能自付差額特材建議書，建議納入健保給付，經提 109 年 7 月份本會議報告，自 109 年 9 月 1 日起生效，健保支付上限同樣為 19,036 點(詳附件 3，頁次：報 6-9~報 6-11)。
- 四、惟旨揭 5 項特材因具有特殊功能設計，故建議另列功能類別。經提案至 109 年 5 月及 7 月特殊材料專家諮詢會議討論，結論綜整摘要如下：
 - (一)「"信迪思"進階型股骨近端髓內釘系統」(長度 170mm、200~480mm)共計 4 項，搭配其專用之骨水泥，適用於嚴重骨質疏鬆之患者，可加強髓內釘系統於股骨頭內骨骼之生物力學穩定性，爰在訂有給付規定之情形下，建議按「可搭配專用骨水泥使用」另列核價類別「鈦合金伽瑪髓內釘組(含加長型)/可搭配專用骨水泥使用」，並建議增訂給付規定(D101-5)如下：
 1. 限複雜性、不穩定型轉子間骨折或轉子下骨折、轉子間骨折合併轉子下延伸，同時患有嚴重骨質疏鬆症或有蝕骨性腫瘤病灶之患者申報。
 2. 須檢附病患術前術後 X 光照片、術後在伽瑪髓內釘灌注骨水泥之影像備查。

(二)「捷邁人工骨髓內釘—髓內釘組」：適用於骨質疏鬆患者，具多重股骨曲率及互鎖式(Locking)螺釘設計，如以 DCP(動力加壓骨板)及 Locking plate(鎖定骨板)之概念思考，其確具特殊功能設計，同意另列功能類別。

(三)另現行「鈦合金加長型伽瑪髓內釘組」給付規定 D101-4「限轉子下骨折『及』轉子間骨折合併轉子下延伸之患者申報」，建議修正為「限轉子下骨折『或』轉子間骨折合併轉子下延伸之患者申報」，以符合臨床現況。

(四)考量現行健保自付差額類別之「特殊材質加長型伽瑪髓內釘組」增加前述「"信迪思"進階型股骨近端髓內釘系統」(長度 170mm、200~480mm)品項，及「伽瑪」為廠商註冊名稱，為利後續特材收載，爰建議將「特殊材質加長型伽瑪髓內釘組」名稱修正為「特殊功能及材質髓內釘組」，其次功能分類及名稱修正如下：

1. 鈦合金加長型髓內釘組(Cephalomedullary nail)。
2. 鈦合金加長型髓內釘組(Cephalomedullary nail)/具螺釘多角度鎖定及互鎖功能。
3. 鈦合金髓內釘組(含加長型)(Cephalomedullary nail)/可搭配專用骨水泥使用。

五、綜上，健保自付差額類別「特殊功能及材質髓內釘組」特材之功能分類及品項明細(詳附件 4，頁次：報 6-12)。

109 年 5 月份特殊材料專家諮詢會議紀錄
(時間：109 年 5 月 28 日(星期四)上午 9 時 30 分)

三、案由：有關壯生醫療器材股份有限公司及台灣捷邁醫療器材股份有限公司之特材「"信迪思"進階型股骨近端髓內釘系統」及「捷邁人工骨髓內釘—髓內釘組」共 5 項納入健保已收載自付差額特材之功能分類確認及核定費用案，提請討論。

說明：

(一) 本案特材為搭配螺葉刀(blade)或拉力螺釘(Lag Screw)使用於粗隆間骨折、粗隆與骨幹延伸區骨折，廠商建議比照健保自付差額特材「鈦合金加長型伽瑪髓內釘組(長度180mm(含)以上)」納入健保給付，惟因具有特殊功能設計，故建議另列核價類別。

(二) 與會專家表示：

1. 本案 5 項特材與健保自付差額特材「鈦合金加長型伽瑪髓內釘組」治療對象相同，為同功能特材。
2. 「"信迪思"進階型股骨近端髓內釘系統」(長度 170mm、200~480mm)搭配其專用之骨水泥，適用於嚴重骨質疏鬆之患者，可加強髓內釘系統於股骨頭內骨骼之生物力學穩定性，爰在訂有給付規定之情形下，建議按「可搭配專用骨水泥使用」另列核價類別「鈦合金伽瑪髓內釘組(含加長型)/可搭配專用骨水泥使用」，建議給付規定如下：

- (1) 限複雜性、不穩定型轉子間骨折或轉子下骨折、轉子間骨折合併轉子下延伸，同時患有嚴重骨質疏鬆症或有蝕骨性腫瘤病灶之患者申報。
- (2) 須檢附病患術前術後 X 光照片、術後在伽瑪髓內釘灌注骨水泥之影像備查。

3. 「捷邁人工骨髓內釘—髓內釘組」除了有 nail 與 interlocking screw 間可以彼此互鎖 (STABILIZE TECHNOLOGY) 及同一區域螺釘彼此不同方向角度交叉鎖定功能外，其曲率及扭轉 (SPIRAL FLUTE) 之設計，使得其較易置入、較符合股骨曲度，於生物力學實驗上顯示固定效果較佳，較少鬆脫及退出。惟依衛生福利部核准之醫療器材許可證及仿單，其適用對象範圍與健保已收載之「鈦合金加長型伽瑪髓內釘組」相近，「具螺釘多角度鎖定及互鎖功能」屬本案特材之附加功能，爰建議將「捷邁人工骨髓內釘—髓內釘組」歸至核價類別「鈦合金加長型伽瑪髓內釘組」。另現行「鈦合金加長型伽瑪髓內釘組」給付規定 D101-4「限轉子下骨折『及』轉子間骨折合併轉子下延伸之患者申報」，建議修正為「限轉子下骨折『或』轉子間骨折合併轉子下延伸之患者申報」，符合臨床現況。

4. 考量現行健保自付差額類別之「特殊材質加長型伽瑪髓內釘組」增加前述「"信迪思"進階型股骨近端髓內釘系統」(長度 170mm、200~480mm) 品項，及「伽瑪」為廠商註冊名稱，為利後續特材收載，爰建議將「特殊材質加長型伽瑪髓內釘組」名稱修正為「特殊功能及材質髓內釘組」，次功能分類「鈦合金加長型伽瑪髓內釘組」名稱修正為「鈦合金加長型髓內釘組 (Cephalomedullary nail)」。

結論：與會專家一致建議：

(一)「特殊材質加長型伽瑪髓內釘組」名稱修正為「特殊功能及材質髓內釘組」，其次功能分類及名稱修正如下：

1. 鈦合金加長型髓內釘組 (Cephalomedullary nail)。
2. 鈦合金髓內釘組 (含加長型) (Cephalomedullary nail) /

可搭配專用骨水泥使用。

- (二)核定費用：依 109 年 5 月 21 日特材共擬會議決議之討論案 6~9 案自付差額特材核定費用原則，採國內市場販售價格中位數，加計管理成本 20%予以核定，前述計算費用倘高於自費醫材比價網公開之價格，則取其低核定。
- (三)建議給付規定：同說明(二)2、3，詳附件 3，並於會後函請中華民國骨科醫學會確認給付規定之合適性。

10905專家會議紀錄

全民健康保險特殊材料給付規定修正對照表

給付規定分類碼：D101-4、D-101-5

(自□年□月□日生效)

修正給付規定	現行給付規定	說明
<u>D101-4 鈦合金加長型髓內釘組(Cephalomedullary nail)</u> (00/00/00起生效) 1. 限轉子下骨折或轉子間骨折合併轉子下延伸之患者申報。 2. 須檢附病患 X 光照片。	D101-4 鈦合金加長型伽瑪髓內釘組(長度 180mm 以上) 1. 限轉子下骨折及轉子間骨折合併轉子下延伸之患者申報。 2. 須檢附病患 X 光照片。	修正給付規定名稱及文字
<u>D101-5鈦合金髓內釘組(含加長型)(Cephalomedullary nail)/可搭配專用骨水泥使用</u> (00/00/00起生效) 1. <u>限複雜性、不穩定型轉子間骨折或轉子下骨折、轉子間骨折合併轉子下延伸，同時患有嚴重骨質疏鬆症或有蝕骨性腫瘤病灶之患者申報。</u> 2. <u>須檢附病患術前術後 X 光照片、術後在伽瑪髓內釘灌注骨水泥之影像備查。</u>	無	本項新增

109 年 7 月份特殊材料專家諮詢會議紀錄
(時間：109 年 7 月 23 日(星期四)上午 9 時 30 分)

三、案由：有關台灣捷邁醫療器材股份有限公司之自付差額特材「捷邁人工骨髓內釘—髓內釘組」之功能分類申復案，提請討論。

說明：

(一)「捷邁人工骨髓內釘—髓內釘組」經提 109 年 5 月本保險特殊材料專家諮詢會議討論，其結論為依衛生福利部核准之醫療器材許可證及仿單，其適用對象範圍與健保已收載之「鈦合金加長型伽瑪髓內釘組」相近，本案特材「具螺釘多角度鎖定及互鎖功能」屬附加功能，爰建議歸至核價類別「鈦合金加長型伽瑪髓內釘組」。

(二)廠商建議本案特材具下列特殊設計與同類特材不同，仍建議另列核價類別：

1. 多重股骨曲率：依照髓內釘長度而曲率有所變化，更加適合亞洲人體型，減少髓內釘穿出皮質骨併發症。
2. 真正互鎖式(Locking)螺釘設計：降低螺釘鬆脫、退出等風險。
3. 相較於 Gamma 3 和 PFAN II，本產品髓內釘本體設計有更短的轉折距離(Transition Length)，降低(1)骨質疏鬆患者的髓內腔壓力(2)髓內釘撞擊皮質骨和卡在股骨髓內腔之風險(3)更容易植入及找到尖頂距(Tip-apex distance TAD)。
4. 亞洲款髓內短釘遠端帶有 2 支螺釘洞孔，提供更多鎖定選擇，長釘遠端有 4 支螺釘洞孔，穩定遠端骨折碎塊。

(三)與會專家表示：本案醫材適用於骨質疏鬆患者，具多重股骨曲率及互鎖式(Locking)螺釘設計，如以 DCP(動力加壓

骨板)及 Locking plate(鎖定骨板)之概念思考，其確具特殊功能設計，同意另列功能類別。

結論：與會專家一致認為，本案醫材具特殊功能，建議另列功能類別。

10907專家會議紀錄

報告案 1

全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告

共 120 項:(1)新增既有功能類別特材品項 81 項/第 1-1~1-14 頁；項次 1~81。(2)新增既有功能類別特材自付差額品項 7 項/第 1-15 頁 1-16 頁；項次 82~88。(3)新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號 32 項/第 1-17 頁~1-22 頁頁；項次 89~120。

10907共擬會議紀錄

二、新增既有功能類別特材自付差額品項共7項（項次82~項次88，詳頁次1-15-1-16）

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商 名稱	適用自付差額條件	健保給付 上限	核備說明	給付 規定	健保給付 生效日期
82	FBNG122572Z1	“捷邁”人工骨髓內釘-髓內釘組(自付差額)	“Zimmer” Natural Nail System Cephalomedullary Nail-CM SET	【Nail】:(47-2493-300;305;320;325;340;345;360;365;380;385;400;405;420;425;440;445;460;465;480;485-10;11;13);(47-2493-180;183-09;11;13;14)】:(Lag screw:47;00-2485-070;075;080;085;090;095;100;105;110;115;120;125;130-10);(Caps:47;00-2487-002-00;05;10;15);(Set Screw:47-2483-000-00);FBNG122572Z1	組	衛署醫器輸字第022572號+第022621號	捷邁	長度較長，可減少病人傳統方式治療之手術時間。	19,036	自付差額品項，依FBNG1BI(鈦合金加長型髓內釘組(Cephalomedullary nail))近似功能類別品項(如特材代碼FBNG1052719R)之支付點數暫予支付，超過部分由病患自付。	D101-4	109/9/1
83	FBNG118DTC51	“信迪思”進階型股骨近端髓內釘系統-長髓內釘刀片組/可搭配專用骨水泥使用/自付差額	“Synthes” TFN-ADVANCED Proximal Femoral Nailing System(TFNA)-Long Nail with Blade Set	(Nail:04.037.0;1;2;9-1;4;7-3;5S;04.037.016S;039S;046S;069S;120S;139S;150S;169S;180S;199S;220S;239S;250S;269S;450S;469S;916S;939S;946S;969S);(Blade:04.038.370S;430S);(Locking Screw:04.005.516;590;04.005.516S;590S);(末端蓋:04.038.000S;015S)	組	衛署醫器輸字第028857號	壯生	長度較長，可減少病人傳統方式治療之手術時間。	19,036	自付差額品項，依FBNG1BI(鈦合金加長型髓內釘組(Cephalomedullary nail))近似功能類別品項(如特材代碼FBNG1052719R)之支付點數暫予支付，超過部分由病患自付。	D101-4	109/9/1
84	FBNG118DTC51	“信迪思”進階型股骨近端髓內釘系統-長髓內釘刀片組/可搭配專用骨水泥使用/自付差額	“Synthes” TFN-ADVANCED Proximal Femoral Nailing System(TFNA)-Long Nail with Screw Set	(Nail:04.037.0;1;2;9-1;4;7-3;5S;04.037.016S;039S;046S;069S;120S;139S;150S;169S;180S;199S;220S;239S;250S;269S;450S;469S;916S;939S;946S;969S);(TFNA Locking Screw:04.005.516;590;04.005.516S;590S);(末端蓋:04.038.000S;015S)	組	衛署醫器輸字第028857號	壯生	長度較長，可減少病人傳統方式治療之手術時間。	19,036	自付差額品項，依FBNG1BI(鈦合金加長型髓內釘組(Cephalomedullary nail))近似功能類別品項(如特材代碼FBNG1052719R)之支付點數暫予支付，超過部分由病患自付。	D101-4	109/9/1
85	FBNG18BDTC51	“信迪思”進階型股骨近端髓內釘系統-短髓內釘刀片組/可搭配專用骨水泥使用/自付差額	“Synthes” TFN-ADVANCED Proximal Femoral Nailing System(TFNA)-Short Nail with Blade Set	(Nail:04.037.0;1;2;9-1;4;7-2S);(Blade:04.038.370S;430S);(Locking Screw:04.005.516;590;04.005.516S;590S);(末端蓋:04.038.000S;015S)	組	衛署醫器輸字第028857號	壯生	長度較長，可減少病人傳統方式治療之手術時間。	19,036	自付差額品項，依FBNG1BI(鈦合金加長型髓內釘組(Cephalomedullary nail))近似功能類別品項(如特材代碼FBNG1052719R)之支付點數暫予支付，超過部分由病患自付。	D101-4	109/9/1

二、新增既有功能類別特材自付差額品項共7項（項次82-項次88，詳頁次1-15-1-16）

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商商標	適用自付差額條件	健保給付 上限	核實說明	給付 規定	健保給付 生效日期
86	FBNGISSCTCS1	“倍迪思”連帶型股骨 近端髓內釘系統-短髓 內釘螺釘組/可拾配專 用骨水泥使用/自付差 額	“Synthes” TPN- ADVANCED Proximal Femoral Nailing System(TPNA)-Short Nail with Screw Set	(Nail:04.037.0.1;2;9-1;4;7- 2S);(TPNA Screw:04.038.170S:230S);(Locki ng Screw:04.005.516:590; 04.005.516S:590S);(末端 蓋:04.038.000S:015S)	組	衛部醫器輸字 第028857號	壯生	長度較長，可減少病人傳統 方式治療之手術時間。	19,036	自付差額品項，依 FBNGIBI(鈦合金加長型髓內 釘組(Cephalomedullary nail))近似功能類別品項 (如特材代碼FBNGI052719R) 之支付點數暫予支付，超過 部分由病患自付。	D101-4	109/9/1
87	FALSNNMF60C6C	愛視曉多焦點人工水晶 體(多焦+非球面)(自付 差額)	aspicio Multifocal Soft Hydrophobic Intraocular Lens	MF60C	片	衛部醫器製字 第006752號	應用奈 米	提供具非球面功能型人工水晶 體，能有效降低角膜的球面像 差之療效，並具多焦點功能。	2,744	依FALSNA4(特殊功能人工水 晶體(多焦點+非球面款式)) 同功能類別品項(如特材代 碼FALSNSERV17P)之支付點 數暫予支付。	無	109/9/1
88	FALSNNMF60Y6C	愛視曉多焦點人工水晶 體(多焦+非球面+黃 片)(自付差額)	aspicio Multifocal Soft llydrophobic Intraocular Lens	MF60Y	片	衛部醫器製字 第006752號	應用奈 米	提供具非球面功能型人工水晶 體，能有效降低角膜的球面像 差之療效，並具多焦點功能。	2,744	依FALSNA5(特殊功能人工水 晶體(非球面款式+多焦點+ 黃色))同功能類別品項(如 特材代碼FALSNNULF17P)之 支付點數暫予支付。	無	109/9/1

健保自付差額類別「特殊功能及材質髓內釘組」功能分類及品項明細表

分類	核價類別	特材代碼	中文品名	英文品名	許可證字號	廠商簡稱	支付點數上限	給付規定
1	FBNG1B1	FBNG1052719R	愛派司亞洲解剖型髓內釘系統組-長釘組	AA Nailing System-Long Nail Set	衛部醫器製字第005271號	愛派司	19,036	D101-4
		FBNG107PFA4J	"沃思坦"骨髓內釘系統-PFNA	"OSMD" Interlocking Nails System-PFNA	衛部醫器製字第005707號	沃思坦	19,036	D101-4
		FBNG118785S1	"信迪思"長股骨髓內釘系統	"Synthes" PFNA II Implant	衛部醫器輸字第018785號	壯生	19,036	D101-4
		FBNG120311S9	"史賽克"伽瑪三股骨固定系統-長釘組	"Stryker" Gamma3 System-Long Nail Set	衛部醫器輸字第020311號	史賽克	19,036	D101-4
2	FBNG1B2	FBNG122572Z1	"捷邁"人工骨髓內釘-髓內釘組	Zimmer Natural Nail System Cephalomedullary Nail—CM SET (Nail x1, Lag Screw x1, Nail Cap x1, Set Screw x1)	衛部醫器輸字第022572號+022621號	捷邁	19,036	D101-4
3	FBNG1B3	FBNG1SBDTCS1	"信迪思"進階型股骨近端髓內釘系統-短髓內釘刀片組/可搭配專用骨水泥使用	"Synthes" TFN-ADVANCED Proximal Femoral Nailing System(TFNA)/Short Nail with Blade Set	衛部醫器輸字第028857號	壯生	19,036	D101-5
		FBNG1SSCTCS1	"信迪思"進階型股骨近端髓內釘系統-短髓內釘螺釘組/可搭配專用骨水泥使用	"Synthes" TFN-ADVANCED Proximal Femoral Nailing System(TFNA)/Short Nail with Screw Set	衛部醫器輸字第028857號	壯生	19,036	D101-5
		FBNG1LBDTCS1	"信迪思"進階型股骨近端髓內釘系統-長髓內釘刀片組/可搭配專用骨水泥使用	"Synthes" TFN-ADVANCED Proximal Femoral Nailing System(TFNA)/Long Nail with Blade Set	衛部醫器輸字第028857號	壯生	19,036	D101-5
		FBNG1LSCCTCS1	"信迪思"進階型股骨近端髓內釘系統-長髓內釘螺釘組/可搭配專用骨水泥使用	"Synthes" TFN-ADVANCED Proximal Femoral Nailing System(TFNA)/Long Nail with Screw Set	衛部醫器輸字第028857號	壯生	19,036	D101-5

討論案 1

有關「保險對象自付差額特材『經導管置換瓣膜套組-TAVI』(整組含導引線)」納入健保給付之再提會案，
提請討論。

討論案第 1 案

案由：有關「保險對象自付差額特材『經導管置換瓣膜套組-TAVI』(整組含導引線)」納入健保給付之再提會案，提請討論。

說明：

- 一、本案特材計 11 項(含導引導線)經 109 年 3 月份本會議第 43 次會議通過，核定費用為 1,097,991 元，健保給付比例為 30%，換算健保支付點數為 329,397 點，並依法定程序經全民健康保險會第 4 屆 109 年第 6 次(109 年 8 月)委員會議決議，同意以「保險對象自付差額」特材納入健保給付。
- 二、考量旨揭特材對於高風險或無法接受傳統置換心臟瓣膜手術的病人有較低之死亡率及合併症，且健保會專家學者及委員會議代表均提及新式醫材價格昂貴，倘為執行新醫療技術所必需，又相對療效有臨床實證支持有益於病人，建議應提高健保給付比例。爰經審慎評估後，建議本案由原「保險對象自付差額」特材改為「全額給付」特材納入健保給付。
- 三、故依上述 109 年 3 月份本會議資料(附件 1，頁次：討 1-3~1-30)，健保支付點數採計方式，依本保險藥物給付項目及支付標準第 52-2 條第 1 項第 1 款第 3 目，即為 1,097,991 點【整組採公立醫院+醫學中心兩者合併採購價中位數[962,500 元(含導引導線 18,000 元)]，除以收載時最近四季結算之醫院總額部門浮動點值之平均值(0.8766)】，包含：
 - (一)「主動脈瓣膜套組(含瓣膜、裝載及輸送系統、導引器)」： $1,077,458 \text{ 點} \left[(944,500 / 0.8766) = 1,077,458 \right]$ 。
 - (二)「主動脈瓣膜導引導線」： $20,533 \text{ 點} \left[(18,000 / 0.8766) = 20,533 \right]$ 。
- 四、給付規定：同 109 年 3 月份本會議紀錄(附件 2，頁次：討 1-31~1-34)。
- 五、財務預估：按同會議資料，本案特材第 1~5 年使用量為 300~526

組，惟查診療項目「經導管主動脈瓣膜置換術(代碼:68040B)」107 年至 109 年 1-8 月申報量分別為 186 件、185 件及 144 件，推估 109 年全年申報量為 216 件，故參採 CDE 推估之使用量，第 1~5 年為 280 組~320 組，健保財務增加費用約 3.07 億點~3.51 億點。(附件 3，頁次：討 1-35)

擬辦：本案經討論如獲同意，擬調整 TAVI 健保支付點數，並依程序辦理暫予公告實施。

用於經導管置換瓣膜之特材

藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議

特材部分第43次(109年03月)會議

109年03月19日

提案摘要(1)

案由：有關「台灣愛德華生命科學股份有限公司」、「台灣雅培醫療用品有限公司」、「荷商波士頓科技有限公司台灣分公司」及「美敦力醫療產品股份有限公司」建議將用於經導管置換瓣膜之特材「"愛德華"瑟皮恩經導管心臟瓣膜及經心尖套管組」等共11項，以民眾自付差額方式納入健保給付案。

依據：按108年6月份及109年2月份特材專家諮詢會議結論辦理。

說明：

- ▶ 本案特材為106年3月1日納入健保給付之診療項目「經導管主動脈瓣膜置換術」(代碼：68040B)使用之特材，以經皮經導管方式遞送置換主動脈瓣膜，具有較高之安全性。

提案摘要(2)

說明：

- 於108年1月、5月、12月及109年3月請財團法人醫藥品查驗中心進行醫療科技評估，相關報告詳簡報頁次第28～30頁。
- 本署於108年6月份專家諮詢會議討論，其會議結論：
 1. 中華民國心臟學會等4學會表示，本案產品在保持循環與心跳下，經由導管微創方式置放心臟瓣膜術，無須開胸，且手術時間相較短，傷口較小、術後恢復較快，對於高風險或無法接受傳統置換心臟瓣膜手術的病患，有較低之死亡率與合併症，具臨床效益，建議納入健保給付，惟本品屬新醫療科技之醫材，價格昂貴(廠商建議價107萬元至125萬元)，建議以自付差額方式納入健保給付。
 2. 按本保險法第45條規定及自付差額特殊材料之作業原則，給付上限得依最近似功能類別之健保支付價訂定，惟旨揭醫材若健保僅給付4%(4萬多點)，無法達到差額負擔之效益，俟本署近期修訂「自付差額特殊材料之作業原則」後再提特材專家諮詢會議討論。

3

提案摘要(3)

說明：

3. 另考量本案屬新醫療科技及高醫療費用產品，建議納入給付後，應建立個案登錄系統，作為後續再評估給付效益之依據，以確保健保給付效益及維護病人安全。
- 依109年1月30日公告修正之藥物支付標準第52-4條，自付差額特材之健保給付上限，依保險人核定之自付差額特材費用，按臨床實證等級訂定給付比例，但不得超過核定費用之20%或40%；前述核定費用得參考相關價格，依同功能類別予以核定。另於同年2月24日公告修正「全民健康保險辦理保險對象自付差額特殊材料之作業原則」。

提案摘要(4)

說明：

- ▶ 本案再提109年2月專家諮詢會議討論，經參採HTA報告、臨床實證及各科專科專家意見，共識本案具「增加臨床操作方便性及臨床療效條件」之附加功能及效果，爰建議以自付差額特材納入，給付比例暫定為30%，之後再視臨床實證進行滾動式評估調整。另本案之登錄系統內容將於近期內再與相關學會溝通討論，以作為後續再評估給付效益之依據。

建議：屬創新功能特材，建議以自付差額納入健保給付。

5

本案品項(1)

廠商	項次	11品項
台灣愛德華生命科學股份有限公司	1	“愛德華”瑟皮恩經導管心臟瓣膜及經心尖套管組
	2	“愛德華”瑟皮恩經導管心臟瓣膜及股動脈套管組
台灣雅培醫療器材有限公司	3	波第科經導管輸送心臟瓣膜
		波第科經股動脈輸送系統
		“聖猷達”雅帝明導管導引器
	4	波第科經導管輸送心臟瓣膜
		波第科經股動脈輸送系統
		“聖猷達”雅帝明導管導引器
荷商波士頓科技有限公司臺灣分公司	5	“波士頓科技”羅德瓣膜系統
		“波士頓科技”羅德導引器套組

討1-5

103

6

本案品項(2)

廠商	項次	11品項
美敦力醫療產品股份有限公司	6	“美敦力”柯法經導管主動脈瓣膜
		“美敦力”經導管主動脈瓣膜輸送及裝載系統
台灣愛德華生命科學股份有限公司	7	愛德華瑟皮恩三經導管心臟瓣膜及股動脈套管組
	8	愛德華瑟皮恩三經導管心臟瓣膜及經心尖套管組
荷商波士頓科技有限公司臺灣分公司	9	“波士頓科技”艾科銳瓣膜系統
荷商波士頓科技有限公司臺灣分公司	10	“波士頓科技”絲佛瑞導線
美敦力醫療產品股份有限公司	11	“美敦力”康飛達導引線(僅限TAVI術式使用)

7

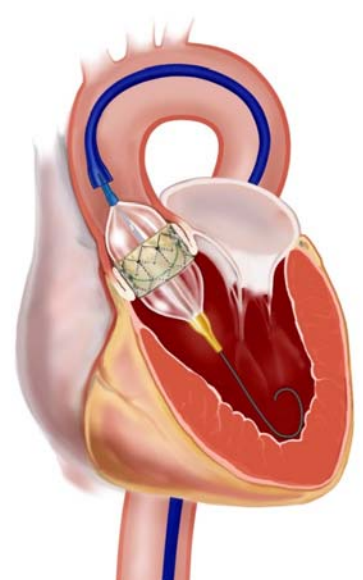
治療方式簡介

□ 經導管主動脈瓣膜置換術

Transcatheter Aortic Valve Implantation(TAVI)

📖 主動脈瓣狹窄是一種常見的心臟瓣膜疾病，並會引致心臟衰竭和死亡。「經導管主動脈瓣膜置換術」是透過在股動脈放入一條導管鞘，利用這個導管鞘放入造影導管進行主動脈造影，並將新的主動脈瓣膜經由導管鞘送至定點之後，利用氣球擴張術將有問題的主動脈瓣往旁邊壓扁，同時鑲上一個新的人工主動脈瓣。

📖 這項新技術較以往傳統的開胸手術安全，併發率及死亡率亦相對地較低，年紀較大的長者也適用。

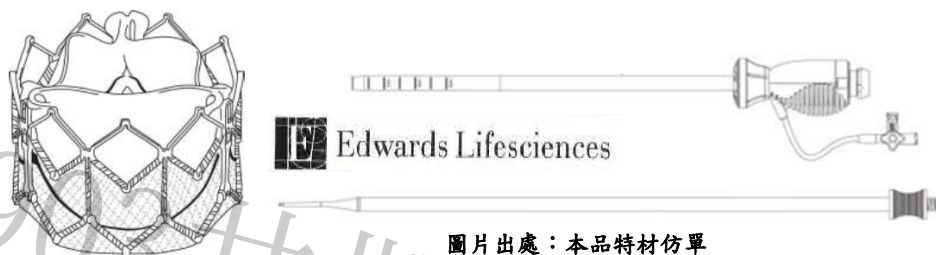


圖片出處：<https://www.biospectrumindia.com/>

本案特材簡介(1/11)(品項1)

□“愛德華”瑟皮恩經導管心臟瓣膜及經心尖套管組

- 本品特材的組成包括：一組可藉氣球擴張、不透射線的鈷鉻合金支架，利用牛心包膜組織製作的三葉構造瓣膜，以及聚對苯二甲酸乙二酯(簡稱PET)材質織物。
- 當病人的接受一般心臟手術風險其死亡風險高於15%時，可使用氣球擴張型經皮導管方式經心尖置放主動脈瓣膜。

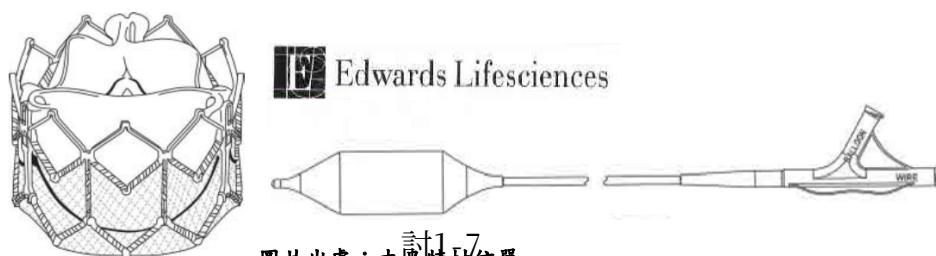


9

本案特材簡介(2/11)(品項2)

□“愛德華”瑟皮恩經導管心臟瓣膜及股動脈套管組

- 本品特材的組成包括：一組可藉氣球擴張、不透射線的鈷鉻合金支架，利用牛心包膜組織製作的三葉構造瓣膜，以及聚對苯二甲酸乙二酯(簡稱PET)材質織物。
- 當病人的接受一般心臟手術風險其死亡風險高於15%時，可使用氣球擴張型經導管方式置放主動脈瓣膜。



10

本案特材簡介(3,4/11)(品項3-1,4-1)

□波第科經導管輸送心臟瓣膜

- 📖 本案特材適用於植入原生主動脈心臟瓣膜內，且不需開心手術，亦不需移除功能喪失的瓣膜。
- 📖 瓣膜支架由具有自我擴張及不透射線特性的鎳鈦記憶合金所組成。瓣膜架以豬心包膜縫入支架框架製成。瓣膜架可提供為植入時的縫合處。瓣膜口以三個瓣葉構成，為單層牛心包膜，縫合於支架上，構成三葉形。瓣膜架和瓣葉心包膜組織以戊二醛進行保存及交聯。本產品以戊二醛、甲醛與乙醇滅菌。本產品經Linux進行抗鈣化處理。此瓣膜為無菌及無熱原之產品。



圖片出處：本品特材仿單

11

本案特材簡介(3,4/11)(品項3-2,4-2)

□波第科經股動脈輸送系統

- 📖 本案特材用於以通過股動脈的方式，進行Portico瓣膜移植。輸送系統為鋼絲引導式、0.035" (0.89mm)相容系統。輸送系統的設計，可將瓣膜以漸次、可控制的方式展開。瓣膜從瓣環端先展開。在瓣膜尚未展開超過80%之前，可視需要將瓣膜收回保護套，重新放置兩次。在植入部位的部分展開的瓣膜，可收回保護套。具不透射線尖端之特色，以便於觀察。

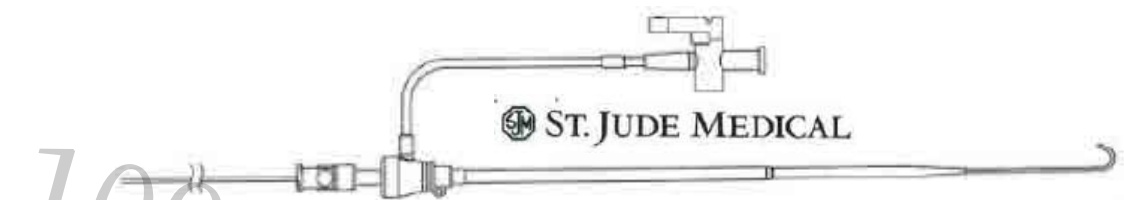


圖片出處：本品特材仿單

本案特材簡介(3,4/11)(品項3-3,4-3)

□“聖猷達”雅帝明導管導引器

📖 本案特材由聚乙烯導管導引器及遠端有不透射線標記之擴張器。於導管進入及/或導絲交換時，導管導引器與止血閥配合使用。Hub位於導管導引器的近端，此處有輸注側壁以及三通活塞可協助液體抽吸、注入、血液採樣及壓力監測。擴張器向遠端逐漸尖細，最大可容納0.035“(0.889mm)直徑的導絲。



圖片出處：本品特材仿單

13

本案特材簡介(5/11)(品項5-1)

□“波士頓科技”羅德瓣膜系統

📖 瓣膜的組成包括以戊二醛固定、非活性的牛心包膜組織瓣葉、可降低瓣膜周圍逆流之聚碳酸脂結構的聚胺基甲酸乙酯外包膜、可固定瓣膜在體內之穩定性的編織型鎳鈦合成金屬。編織結構的設計可縮短軸長並可在傳送期間快速展開，同時透過門柱及鉤型固定機轉，固定於定位。

📖 傳送系統的組成包括羅德控制器及康必斯導管。羅德控制器有兩個控制器用來展開瓣膜：控制把手(control knob)及鬆脫圈(release ring)。控制把手是位於把手近端的護鞘/鎖定控制器。第二個控制器為鬆脫圈，可在操作者將植入體妥善置放後，與展開的瓣膜分離。



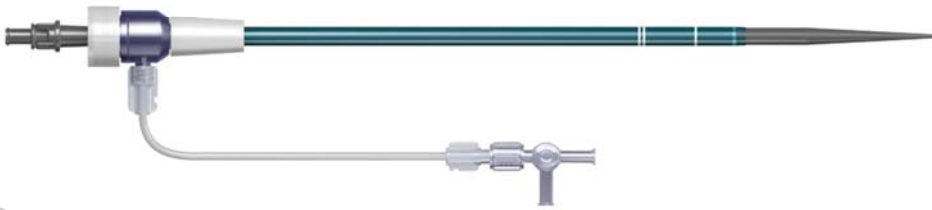
圖片出處：本品特材仿單

14

本案特材簡介(5/11)(品項5-2)

□“波士頓科技”羅德導引器套組

📖 本案特材本裝置的組成包括一個擴張器和一個附有沖洗端口的導管引導鞘。導管引導鞘具有親水性塗層，活化後可增加表面的潤濕性，有助於導管的輸送。本裝置的用途為提供由股動脈進入血管系統的經皮路徑。



圖片出處：<https://www.bostonscientific.com/>

15

本案特材簡介(6/11)(品項6-1)

□“美敦力”柯法經導管主動脈瓣膜

📖 本品特材是可回收的經導管主動瓣膜植入系統，其包含 CoreValve Evolut R 經導管主動脈瓣膜、輸送導管系統合裝載系統。

📖 此生物瓣膜設計用在無需進行開心手術且無需取出功能不全的瓣膜下，取代原生或外科生物性主動脈心臟瓣膜；其支架由鎳鈦合金製成，具多重自動展開特性，且具不透射線。以豬心包膜取得的瓣葉及裙狀物縫製而成。



Medtronic

圖片出處：本品特材仿單

108

16

本案特材簡介(6/11)(品項6-2)

□“美敦力”經導管主動脈瓣膜輸送及裝載系統

📖 本品特材是可回收的經導管主動脈瓣膜植入系統，其包含 CoreValve Evolut R 經導管主動脈瓣膜、輸送導管系統合裝載系統。

📖 此導管協助置放生物性瓣膜於主動脈瓣膜之瓣環內；導管系統遠端特色為無創傷性、不透射線的導管尖端，以及可將生物性瓣膜包覆並維持在壓縮型態。允許生物性瓣膜在部分展開後，可部分或完全收回。



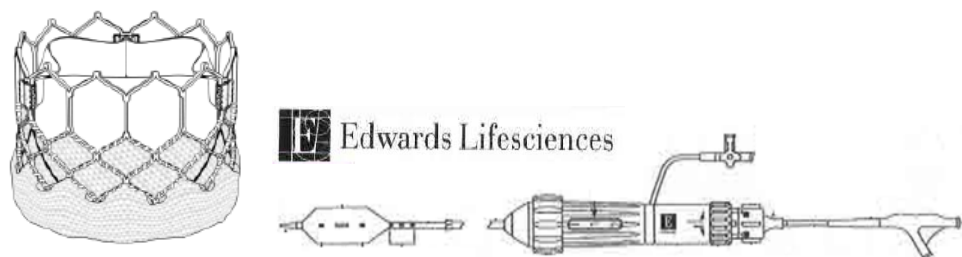
圖片出處：本品特材仿單

17

本案特材簡介(7/11)(品項7)

□愛德華瑟皮恩三經導管心臟瓣膜及股動脈套管組

📖 本品特材包括管體及氣球，氣球有兩道放射線無法穿越的條紋標記，用以指示氣球的有效長度。裝置近端為一組Y型接頭構造，氣球擴張口標示為BALLOON(氣球)，導引線管腔開口標示為WIRE(導引線)；當病人的接受一般心臟手術風險其死亡風險高於15%時，可使用氣球擴張型經導管方式置放主動脈瓣膜。



圖片出處：本品特材仿單

討1-11

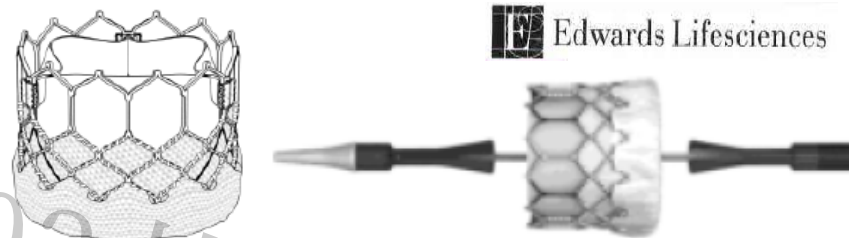
109

18

本案特材簡介(8/11)(品項8)

□愛德華瑟皮恩三經導管心臟瓣膜及經心尖套管組

📖 本品特材包括組成包括：一組可藉氣球擴張、不透射線的鈦鉻合金支架；利用牛心包膜製成的三葉結構瓣膜；聚對苯二甲酸乙二酯(簡稱PET)材質的內層裙緣及外層裙緣。瓣膜依照Edwards ThermaFix (熱固定)程序處理，並且在戊二醛中包裝及進行最終的消毒步驟。當病人的接受一般心臟手術風險其死亡風險高於15%時，可使用氣球擴張型經皮導管方式經心尖置放主動脈瓣膜



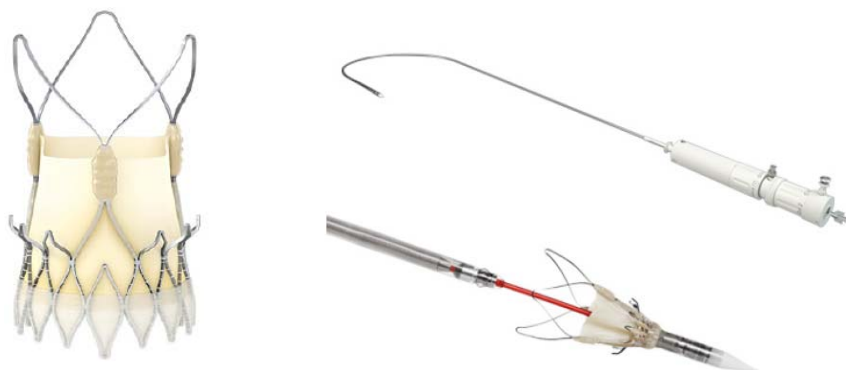
圖片出處：本品特材仿單

19

本案特材簡介(9/11)(品項9)

□“波士頓科技”艾科銳瓣膜系統

📖 本品特材可搭配 ACURATE TF經股動脈傳送系統使用，對嚴重主動脈瓣狹窄患者進行經導管主動脈瓣膜置換術。本特材主動脈人工瓣膜由可自行擴張之Nitinol支架與生物性豬瓣膜組成。



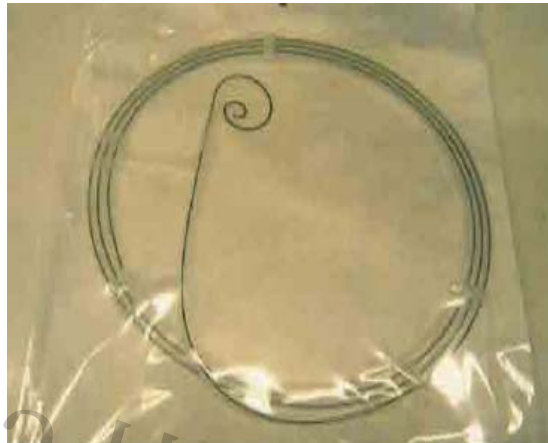
圖片出處：本品特材仿單

20

本案特材簡介(10/11)(品項10)

□“波士頓科技”絲佛瑞導線

📖 本品特材包含一個彈簧線圈及核心；遠側尖端為雙弧形設計，整個不鏽鋼彈簧線圈並以PTFE塗層塗覆。本導線搭配有J型拉伸器，有助將導線插入遞送導管。



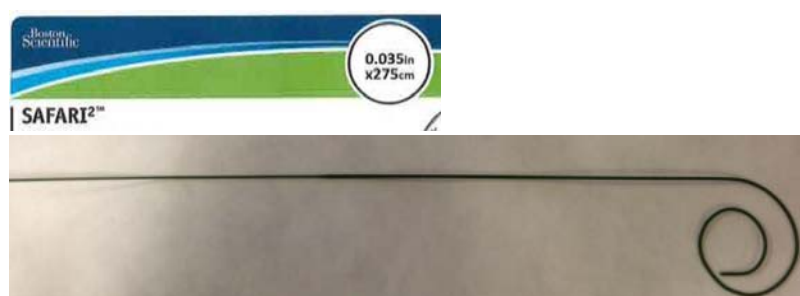
圖片出處：本品特材仿單

21

本案特材簡介(11/11)(品項11)

□“美敦力”康飛達導引線(僅限TAVI術式使用)

📖 本品特材為0.035吋(0.89毫米)的PTFE塗層不銹鋼實心導引線。導引線長260公分，含有一個20公分長的彈性末端，其末端有一個直徑30毫米的圓弧。本產品在心臟腔室內進行診斷性和介入性手術，包括經導管主動脈瓣膜置換術(TAVR)時，適用於推入並定位導管。



圖片出處：本品特材仿單

22

本案特材簡介(12)

□ 本案特材與傳統治療方式之比較

比較項目	本案特材	傳統治療方式
	經導管主動脈瓣膜置換術	開心手術置換主動脈瓣膜
手術方式	1. 使用氣球擴張型經導管方式置換主動瓣膜。 2. 微傷口侵入手術。 3. 局部麻醉或全身麻醉(依醫師的臨床判斷)。	1. 使用開心手術置換主動脈瓣膜。 2. 大傷口的開心手術。 3. 全身麻醉。
副作用	根據 PARTNER II Trial 資料 術後 30 天： 中風：1.4%， 嚴重血管併發症：5.3%。	根據 PARTNER II Trial 資料 術後 30 天： 中風：2.4%， 大出血：19.5%， 嚴重血管併發症：5.3%。
死亡率	根據 PARTNER II Trial 資料 術後 30 天死亡率：1.6%。	根據 PARTNER II Trial 資料 術後 30 天死亡率：6.5%。

23

廠商建議資料(1)

品項	廠商建議價格	廠商預估	第一年	第二年	第三年	第四年	第五年
“愛德華”瑟皮恩經導管心臟瓣膜及經心尖套管組	1,200,000元	數量	25組	35組	45組	55組	65組
		特材費用	3,000萬元	4,200萬元	5,400萬元	6,600萬元	7,800萬元
“愛德華”瑟皮恩經導管心臟瓣膜及股動脈套管組	1,200,000元	數量	250組	350組	450組	550組	650組
		特材費用	3.00億元	4.20億元	5.40億元	6.60億元	7.80億元
波第科經導管輸送心臟瓣膜(衛部醫器輸字第028758號)+波第科經股動脈輸送系統+“聖獸達”雅帝明導管導引器	1,100,000元	數量	5組	10組	13組	18組	22組
		特材費用	550萬元	1,100萬元	1,430萬元	1,980萬元	2,420萬元
波第科經導管輸送心臟瓣膜(衛部醫器輸字第027869號)+波第科經股動脈輸送系統+“聖獸達”雅帝明導管導引器	1,100,000元	數量	5組	10組	13組	18組	22組
		特材費用	550萬元	1,100萬元	1,430萬元	1,980萬元	2,420萬元

廠商建議資料(2)

品項	廠商建議價格	廠商預估	第一年	第二年	第三年	第四年	第五年
“波士頓科技”羅德辦膜系統+導引器套組	1,200,000元	數量	180組	190組	210組	230組	250組
		特材費用	2.16億元	2.28億元	2.52億元	2.76億元	3.00億元
“美敦力”柯法經導管主動脈瓣膜+經導管主動脈瓣膜輸送及裝載系統	1,070,000元	數量	300組	350組	400組	450組	500組
		特材費用	3.21億元	3.75億元	4.28億元	4.82億元	5.35億元
愛德華瑟皮恩三經導管心臟瓣膜及股動脈套管組	1,250,000元	數量	150組	200組	250組	300組	350組
		特材費用	1.88億元	2.50億元	3.13億元	3.75億元	4.38億元
愛德華瑟皮恩三經導管心臟瓣膜及經心尖套管組	1,250,000元	數量	6組	10組	13組	15組	16組
		特材費用	760萬元	1,238萬元	1,669萬元	1,840萬元	2,000萬元

25

廠商建議資料(3)

品項	廠商建議價格	廠商預估	第一年	第二年	第三年	第四年	第五年
“波士頓科技”艾科銳瓣膜系統(衛部醫器輸字第031616號)+導引器套組(衛部醫器輸字第033208號)	1,200,000元	數量	20組	46組	78組	117組	166組
		特材費用	2,400萬元	5,520萬元	9,360萬元	1.40億元	1.99億元
“波士頓科技”絲佛瑞導線	20,000元	數量	180組	190組	210組	230組	250組
		特材費用	360萬元	380萬元	420萬元	460萬元	500萬元
“美敦力”康飛達導引線(僅限TAVI術式使用)	20,000元	數量	300組	350組	400組	450組	500組
		特材費用	600萬元	700萬元	800萬元	9000萬元	1,000萬元

相關診療項目

診療項目代碼	中文項目名稱	英文項目名稱	支付點數
68040B	經導管主動脈瓣膜置換術	Transcatheter Aortic Valve Implantation(TAVI)	96,975

27

醫療科技評估摘要(1)療效評估

- U.S. CoreValve (NCT01240902) 為一項隨機分派對照試驗，比較接受TAVR 植入Medtronic CoreValve 自行擴張瓣膜，相較於傳統開刀置換瓣膜(SAVR)的試驗結果指出，追蹤第1年，TAVR 組相較於SAVR 組，可顯著降低全死因死亡率（14.2%及19.1%），絕對風險差（absolute risk reduction）為4.9%（95%CI 上限為-0.4，不劣性 $p < 0.001$ ，較優性 $p = 0.04$ ），而追蹤第2年，TAVR 組亦可顯著降低全死因死亡率（22.2%及28.6%，log-rank test $p < 0.05$ ），追蹤第3年及追蹤第5年全死因死亡率則分別為32.9% vs.39.1%及55.3% vs.55.4%。

醫療科技評估摘要(2)療效評估

□ PARTNER cohort A

- 📖 全死因死亡率（主要評估指標為追蹤1年全死因死亡率）：追蹤30天及追蹤1年，TAVI組及SAVR組全死因死亡率分別為3.4% vs. 6.5% ($p=0.07$) 及24.2% vs. 26.8% ($p=0.44$)，其中追蹤1年TAVI組相較於SAVR組可減少2.6%的全死因死亡率（不劣性 $p=0.001$ ）追蹤5年=67.8%及62.4%
- 📖 相對安全性: 追蹤30天，TAVI組相較於SAVR組，統計上顯著增加嚴重血管併發症發生率（11.0%及3.2%， $p<0.001$ ），但嚴重出血（9.3%及19.5%， $p<0.001$ ）及新發心房顫動發生率則較低（8.6%及16.0%， $p=0.006$ ）

29

醫療科技評估摘要(2)經濟評估

- 全額給付：依病人年齡限制 ≥ 80 歲推估，第1年至第5年人數約為280人至320人，特材增加費用約3.38億元至3.86億元。
- 自付差額：依病人年齡限制 ≥ 80 歲推估，第1年至第5年人數約為282人至320人，特材增加費用約9,300萬元至1.06億元(參考健保給付核定費用之30%為本案支付上限)。

公立醫院、醫學中心採購價、自費比價網及國際價格彙整 (1)

項次	中文名稱	建議價格	家數	比價網(擷取至109年1月)			家數	公立+醫學中心採購價			家數	公立醫院採購價			國際價格		
				中位數	平均價	最低價		中位數	平均價	最低價		中位數	平均價	最低價	日本 台幣	韓國 台幣	澳洲 台幣
1	“愛德華” 瑟皮思經導管心臟瓣膜及經心尖套管組(含導引器)	120萬	8	1,055,250	1,055,375	985,000	5	955,000	953,800	950,000	3	954,000	953,000	950,000	停售	977,418	
2	“愛德華” 瑟皮思經導管心臟瓣膜及股動脈套管組(含導引器)	120萬	4	未滿5家			5	955,000	969,000	955,000	3	955,000	970,000	955,000	停售	977,418	
3	波第科經導管輸送心臟瓣膜(含導引器)	110萬	3	未滿5家			4	947,500	947,500	945,000	3	950,000	950,000	950,000	查無	977,418	493,267
4	波第科經導管輸送心臟瓣膜(含導引器)	110萬	0	查無			0				0				查無	977,418	493,267
5	“波士頓科技” 羅德瓣膜系統(含導引器)	120萬	0	查無			0				0				查無	978,103	
6	“美敦力” 柯法經導管主動脈瓣膜及“美敦力” 經導管主動脈瓣膜輸送及裝載系統	107萬	23	1,120,000	1,130,490	980,000	17	970,000	970,765	920,000	6	955,000	963,833	953,000	1,027,600	977,418	493,267

31

公立醫院、醫學中心採購價、自費比價網及國際價格彙整(2)

項次	中文名稱	建議價格	家數	比價網(擷取至109年1月)			家數	公立+醫學中心採購價			家數	公立醫院採購價			國際價格		
				中位數	平均價	最低價		中位數	平均價	最低價		中位數	平均價	最低價	日本 台幣	韓國 台幣	澳洲 台幣
7	“愛德華” 瑟皮思三經導管心臟瓣膜及股動脈套管組(含導引器)	125萬	10	1,150,000	1,153,400	1,070,000	11	1,040,000	1,039,091	990,000	5	1,040,000	1,052,000	1,040,000	查無	977,418	493,267
8	“愛德華” 瑟皮思三經導管心臟瓣膜及經心尖套管組(含導引器)	125萬	2	未滿5家			2	1,045,000	1,045,000	990,000	0	查無			查無	977,418	493,267
9	“波士頓科技” 艾科銳瓣膜系統-瓣膜+輸送系統+導引器)	120萬	0	查無			0				0	查無			查無		
10	“波士頓科技” 絲佛瑞導線	2萬	8	25,300	24,804	20,700	8	18,000	17,750	16,000	1	18,000	18,000	18,000	1,400	1,616	
11	“美敦力” 康飛達導引線	2萬	0	查無			0	查無			0	查無			6,832	1,616	
各品項價格中位數之中位數、平均價、最低價				1,120,000	1,113,088	980,000		962,500	987,526	920,000		955,000	977,767	950,000			

討1-18

32

建議核定費用(1)

□採計方式：以保險對象自付差額方式納入健保給付。

📖 核定費用：按支付標準52-4條第2項第1款規定，本案(整組)採公立醫院+醫學中心兩者合併採購價中位數【962,500元(含導引導線18,000元)】，除以收載時最近四季結算之醫院總額部門浮動點值之平均值(0.8766)，其費用為1,097,991元，包含：

1. 「主動脈瓣膜套組(含瓣膜、裝載及輸送系統、導引器)」：1,077,458元【 $(944,500/0.8766)=1,077,458$ 】
2. 「主動脈瓣膜導引導線」：20,533元【 $(18,000/0.8766)=20,533$ 】

33

建議健保給付上限(2)

📖 健保給付上限：按支付標準52-4條第1項及自付差額特材作業規範之第4點規定，本案給付比例為核定費用之30%，以329,397點為整組健保給付上限($1,097,991*30\%$)，包含：

1. 「主動脈瓣膜套組(含瓣膜、裝載及輸送系統、導引器)」：給付上限為323,237點。
2. 「主動脈瓣膜導引導線」：給付上限為6,160點。

建議給付規定(1)

- 一、比照68040B「經導管主動脈瓣膜置換術」規定。
- 二、完成個案登錄系統且須送事前審查核准。
- 三、個案完成植入手術後需30天內及第12個月內於登錄系統登錄追蹤狀況。未如期登錄，核刪本項申請之特材費用。

35

建議給付規定(2)

□ 68040B「經導管主動脈瓣膜置換術」

1.適應症：適用於嚴重主動脈狹窄病人，須具備以下二項條件。

(1)必要條件：（此四項條件須全部具備）

- A.有New York Heart Association Function Class II-IV 之心衰竭症狀。
- B.以心臟超音波測量主動脈開口面積 $<0.8\text{cm}^2$ 、 $<0.6\text{cm}^2/\text{m}^2$ 、經主動脈瓣壓力差 $\geq 40\text{mmHg}$ 或主動脈瓣血流流速 $\geq 4.0\text{m/sec}$ 。
- C.必須至少二位心臟外科專科醫師判定無法以傳統開心手術進行主動脈瓣膜置換或開刀危險性過高。
- D.臨床判定病人至少有一年以上之存活機率。

(2)同時具備以下條件之一：

- A.無法接受開刀進行主動脈瓣膜置換或開刀危險性過高，STS Score $>10\%$ ，或 Logistic EuroSCORE I $>20\%$ 。
- B.年齡為 80 歲或更大。
- C.有以下情形之一者：先前接受過心臟手術（冠狀動脈繞道、心臟瓣膜手術）、嚴重主動脈鈣化（porcelain aorta）、胸腔燒灼後遺症，不可進行開心手術、曾接受過縱膈放射療法、嚴重結締組織疾病，導致不可進行手術、肝硬化（Child分級A或B），以及肺功能不全：FEV <1 公升。

建議給付規定(3)

2. 支付規範：

(1) 醫院條件

- A. 專任之心臟內科、心臟外科醫師。
- B. 醫院每年需具500例以上之心導管（含200例以上介入性心臟導管手術）及25例以上主動脈瓣膜置換之手術案例。
- C. 需具有心導管X光攝影機等級及高效率空氣過濾器至少HEPA-10000等級之複合式（hybrid）手術室。

(2) 醫師資格

- A. 須符合下述操作資格之心臟內科專科醫師及心臟外科專科醫師在場共同操作，隨時提供必要之緊急措施。
- B. 具有專科醫師五年以上資格。
- C. 具25例以上主動脈瓣膜置換手術（編號68016B），或300例以上心臟介入治療之經歷（編號33076B～33078B 經皮冠狀動脈擴張術）。

(3) 執行本項手術之醫院及醫師條件應向保險人申請核備。

3. 不得同時申報診療項目：暫時性人工心律調節器、心臟超音波掃描、體外循環心肺支持系統（編號68052B）、血氧EKG監測等支付項目。

4. 一般材料費，得加計11%。

5. 需事前審查。

37

財務預估

品項	給付上限	項目	第一年	第二年	第三年	第四年	第五年
主動脈瓣膜套組(TAVI)	323,237點	使用量	300組	345組	397組	457組	526組
		預估點數	9,697萬點	11,152萬點	12,833萬點	14,772萬點	17,003萬點
主動脈瓣膜導引導線	6,160點	使用量	300組	345組	397組	457組	526組
		預估點數	185萬點	213萬點	245萬點	282萬點	324萬點

註：

1. 使用量：按與會臨床專家意見，以第1年300組，年成長率15%，推估使用量。
2. 財務預估：本案需整組一起使用，預估年增加費用約9,882萬點～17,327萬點【 $(323,237+6,160=329,397)*300\sim526$ 】。

特材基本資料(1)-品項1

特材名稱	“愛德華”瑟皮恩經導管心臟瓣膜及經心尖套管組 “Edwards” SAPIEN XT Valve with Ascendra+ Kit		
許可證字號	衛部醫器輸字第027985號	發證日期	104/11/13
廠商名稱	台灣愛德華生命科學股份有限公司		
製造廠名稱	EDWARDS LIFESCIENCES LLC	製造國別	美國
特材大類碼	人工機能代用類(F)	特材小類碼	心臟血管類(H)
使用科別	心臟內外科。		
規格	23mm，26mm，29mm。		
材質	Bovine Pericardium(牛心包膜)。		
適應症	23mm / 26 mm / 29mm - 原生瓣膜出現有症狀之嚴重鈣化性主動脈狹窄，必須接受主動脈瓣置換 (AVR)，而且Logistic EuroSCORE或STS-PROM風險評估工具預估手術 /治療死亡風險≥15%。 23mm/26mm - 患者先前外科手術植入的主動脈人工生物瓣膜失去作用，需要更換瓣膜，經心臟團隊評估後判定手術/治療死亡風險屬於極度危險。		
廠商建議價	1,200,000元/組。		

39

特材基本資料(2)-品項2

特材名稱	“愛德華”瑟皮恩經導管心臟瓣膜及股動脈套管組 “Edwards” SAPIEN XT with NovaFlex+ Transfemoral Kit		
許可證字號	衛部醫器輸字第027986號	發證日期	104/11/13
廠商名稱	台灣愛德華生命科學股份有限公司		
製造廠名稱	EDWARDS LIFESCIENCES LLC	製造國別	美國
特材大類碼	人工機能代用類(F)	特材小類碼	心臟血管類(H)
使用科別	心臟內外科。		
規格	23mm，26mm，29mm。		
材質	Bovine Pericardium(牛心包膜)。		
適應症	23mm / 26 mm / 29mm - 原生瓣膜出現有症狀之嚴重鈣化性主動脈狹窄，必須接受主動脈瓣置換 (AVR)，而且Logistic EuroSCORE或STS-PROM風險評估工具預估手術 /治療死亡風險≥15%。 23mm/26mm - 患者先前外科手術植入的主動脈人工生物瓣膜失去作用，需要更換瓣膜，經心臟團隊評估後判定手術/治療死亡風險屬於極度危險。		
廠商建議價	1,200,000元/組。		

討1-22

120

40

特材基本資料(3)-品項3(1/3)

特材名稱	波第科經導管輸送心臟瓣膜 Portico Transcatheter Heart Valve		
許可證字號	衛部醫器輸字第028758號	發證日期	105/08/10
廠商名稱	台灣雅培醫療器材有限公司		
製造廠名稱	St. Jude Medical Costa Rica Ltda.	製造國別	哥斯大黎加
特材大類碼	人工機能代用類(F)	特材小類碼	心臟血管類(H)
使用科別	心臟內外科。		
規格	PRT-23, PRT-25, PRT-27, PRT-29。		
材質	Nitinol, Bovine and Porcine Pericardium。		
適應症	本產品適用於有嚴重自體主動脈瓣狹窄及手術高風險性之患者，以經導管方式遞送瓣膜進行治療。		
廠商建議價 (品項3整組)	1,100,000元/組。		

41

特材基本資料(4)-品項3(2/3)

特材名稱	波第科經股動脈輸送系統 “SJM” Portico Transfemoral Delivery System		
許可證字號	衛部醫器輸字第028131號	發證日期	105/01/05
廠商名稱	台灣雅培醫療器材有限公司		
製造廠名稱	St. Jude Medical	製造國別	美國
特材大類碼	人工機能代用類(F)	特材小類碼	心臟血管類(H)
使用科別	心臟內外科。		
規格	PRT-DS-TF-18F; PRT-LS-TF/ALT-18F; PRT-DS-TF-19F; PRT-LS-TF/ALT-19F。		
材質	Pebax, Polycarbonate, stainless steel, Silicone。		
適應症	Portico經股動脈輸送系統用於經股動脈輸送 Portico瓣膜。 Portico經股動脈/其他途徑裝載系統用於將Portico瓣膜裝載於Portico輸送系統。		
廠商建議價 (品項3整組)	1,100,000元/組。		

討1-23

121

42

特材基本資料(5)-品項3(3/3)

特材名稱	“聖猷達”雅帝明導管導引器 “SJM” Ultimium Hemostasis Introducer		
許可證字號	衛署醫器輸字第009835號	發證日期	91/03/05
廠商名稱	台灣雅培醫療器材有限公司		
製造廠名稱	St. Jude Medical	製造國別	美國
特材大類碼	人工機能代用類(F)	特材小類碼	心臟血管類(H)
使用科別	心臟內外科。		
規格	C407698, C407699。		
材質	HDPE, Platinum, Iridium, ABS, polycarbodate, polyethylene, Pebax。		
適應症	在將攝影導管、封閉型導管、汽球導管、以及電極導管插入血管的地方，必需減低失血時使用本產品。		
廠商建議價 (品項3整組)	1,100,000元/組。		

43

特材基本資料(6)-品項4(1/3)

特材名稱	波第科經導管輸送心臟瓣膜 “SJM” Portico Transcatheter Heart Valve		
許可證字號	衛部醫器輸字第027869號	發證日期	104/12/10
廠商名稱	台灣雅培醫療器材有限公司		
製造廠名稱	St. Jude Medical	製造國別	美國
特材大類碼	人工機能代用類(F)	特材小類碼	心臟血管類(H)
使用科別	心臟內外科。		
規格	PRT-23, PRT-25, PRT-27, PRT-29。		
材質	Nitinol, Bovine and Porcine Pericardium。		
適應症	本產品適用於有嚴重自體主動脈瓣狹窄及手術高風險性之患者，以經導管方式遞送瓣膜進行治療。		
廠商建議價 (品項4整組)	1,100,000元/組。		

特材基本資料(7)-品項4(2/3)

特材名稱	波第科經股動脈輸送系統 “SJM” Portico Transfemoral Delivery System		
許可證字號	衛部醫器輸字第028131號	發證日期	105/01/05
廠商名稱	台灣雅培醫療器材有限公司		
製造廠名稱	St. Jude Medical	製造國別	美國
特材大類碼	人工機能代用類(F)	特材小類碼	心臟血管類(H)
使用科別	心臟內外科。		
規格	PRT-DS-TF-18F; PRT-LS-TF/ALT-18F; PRT-DS-TF-19F; PRT-LS-TF/ALT-19F。		
材質	Pebax, Polycarbonate, stainless steel, Silicone。		
適應症	Portico經股動脈輸送系統用於經股動脈輸送 Portico瓣膜。 Portico經股動脈/其他途徑裝載系統用於將Portico瓣膜裝載於Portico輸送系統。		
廠商建議價 (品項4整組)	1,100,000元/組。		

45

特材基本資料(8)-品項4(3/3)

特材名稱	“聖猷達”雅帝明導管導引器 “SJM” Ultimium Hemostasis Introducer		
許可證字號	衛署醫器輸字第009835號	發證日期	91/03/05
廠商名稱	台灣雅培醫療器材有限公司		
製造廠名稱	St. Jude Medical	製造國別	美國
特材大類碼	人工機能代用類(F)	特材小類碼	心臟血管類(H)
使用科別	心臟內外科。		
規格	C407698, C407699。		
材質	HDPE, Platinum, Iridium, ABS, polycarbodate, polyethylene, Pebax。		
適應症	在將攝影導管、封閉型導管、汽球導管、以及電極導管插入血管的地方，必需減低失血時使用本產品。		
廠商建議價 (品項4整組)	1,100,000元/組。		

討1-25

123

46

特材基本資料(9)-品項5(1/2)

特材名稱	“波士頓科技”羅德瓣膜系統 “Boston Scientific” Lotus Valve System		
許可證字號	衛部醫器輸字第027106號	發證日期	104/06/24
廠商名稱	荷商波士頓科技有限公司臺灣分公司		
製造廠名稱	Boston Scientific Limited	製造國別	愛爾蘭
特材大類碼	人工機能代用類(F)	特材小類碼	心臟血管類(H)
使用科別	心臟內科、心臟外科。		
規格	23mm，25mm，27mm。		
材質	Valve leaflets-bovine pericardial tissue, Braided frame-Nitinol。		
適應症	羅德瓣膜系統的用途為改善嚴重鈣化性主動脈狹窄且有症狀病患的主動脈瓣膜功能(其主動脈瓣膜面積[AVA] < 0.8 cm ² 或指數< 0.6 cm ² /m ²)，且對標準瓣膜置換術具有高度風險者。		
廠商建議價 (品項5整組)	1,200,000元/組。		

47

特材基本資料(10)-品項5(2/2)

特材名稱	“波士頓科技”羅德導引器套組 “Boston Scientific” Lotus Introducer Set		
許可證字號	衛部醫器輸字第027293號	發證日期	104/05/15
廠商名稱	荷商波士頓科技有限公司臺灣分公司		
製造廠名稱	Creganna Medical	製造國別	愛爾蘭
特材大類碼	人工機能代用類(F)	特材小類碼	心臟血管類(H)
使用科別	心臟內科、心臟外科。		
規格	20, 22F。		
材質	Shaft lumen-PTFE, Dilator lumen-LLDPE。		
適應症	羅德瓣膜系統的用途為改善嚴重鈣化性主動脈狹窄且有症狀病患的主動脈瓣膜功能(其主動脈瓣膜面積[AVA] < 0.8 cm ² 或指數< 0.6 cm ² /m ²)，且對標準瓣膜置換術具有高度風險者。		
廠商建議價 (品項5整組)	1,200,000元/組。		

48

特材基本資料(11)-品項6(1/2)

特材名稱	“美敦力”柯法經導管主動脈瓣膜 “Medtronic” CoreValve Evolut R Transcatheter Aortic Valve		
許可證字號	衛部醫器輸字第029410號	發證日期	106/03/14
廠商名稱	美敦力醫療產品股份有限公司		
製造廠名稱	Medtronic Mexico S.de R.L.de C.V	製造國別	墨西哥
特材大類碼	人工機能代用類(F)	特材小類碼	心臟血管類(H)
使用科別	心臟科。		
規格	EVOLUTR-23;26;29。		
材質	Porcine, Nitinol。		
適應症	適用於罹患有症狀的原生主動脈瓣狹窄，或因外科植入生物性瓣膜退化進而產生狹窄、閉鎖不全或複合性病灶，而需取代瓣膜的病患。		
廠商建議價 (品項6整組)	1,070,000元/組。		

49

特材基本資料(12)-品項6(2/2)

特材名稱	“美敦力”經導管主動脈瓣膜輸送及裝載系統 “Medtronic” Enveo R Delivery Catheter and Loading System		
許可證字號	衛部醫器輸字第029415號	發證日期	106/03/21
廠商名稱	美敦力醫療產品股份有限公司		
製造廠名稱	MEDTRONIC IRELAND	製造國別	愛爾蘭
特材大類碼	人工機能代用類(F)	特材小類碼	心臟血管類(H)
使用科別	心臟科。		
規格	輸送系統：LS-ENVEOR-23;26;29；裝載系統：ENVEOR-L。		
材質	--。		
適應症	適用於罹患有症狀的原生主動脈瓣狹窄，或因外科植入生物性瓣膜退化進而產生狹窄、閉鎖不全或複合性病灶，而需取代瓣膜的病患。		
廠商建議價 (品項6整組)	1,070,000元/組。		

特材基本資料(13)-品項7

特材名稱	愛德華瑟皮恩三經導管心臟瓣膜及股動脈套管組 Edwards SAPIEN 3-Edwards Commander Kit		
許可證字號	衛部醫器輸字第029439號	發證日期	106/07/27
廠商名稱	台灣愛德華生命科學股份有限公司		
製造廠名稱	EDWARDS LIFESCIENCES LLC	製造國別	美國
特材大類碼	人工機能代用類(F)	特材小類碼	心臟血管類(H)
使用科別	心臟內外科。		
規格	23mm，26mm，29mm。		
材質	Bovine Pericardial。		
適應症	瑟皮恩三(Edwards SAPIEN 3)經導管心臟瓣膜、Edwards Commander輸送系統及配件適用於，出現嚴重鈣化性主動脈瓣狹窄症狀，且STS-PROM分數不低於8或Logistic EuroSCORE分數不低於15的患者。		
廠商建議價	1,250,000元/組。		

51

特材基本資料(14)-品項8

特材名稱	愛德華瑟皮恩三經導管心臟瓣膜及經心尖套管組 Edwards SAPIEN 3-Edwards Certitude Kit		
許可證字號	衛部醫器輸字第030829號	發證日期	107/12/06
廠商名稱	台灣愛德華生命科學股份有限公司		
製造廠名稱	EDWARDS LIFESCIENCES LLC	製造國別	美國
特材大類碼	人工機能代用類(F)	特材小類碼	心臟血管類(H)
使用科別	心臟內外科。		
規格	20, 23, 26, 29mm。		
材質	Bovine Pericardial。		
適應症	瑟皮恩三(Edwards SAPIEN 3)經導管心臟瓣膜、Edwards Certitude輸送系統及配件，適用於嚴重、出現症狀的鈣化性主動脈瓣膜狹窄症(calcific aortic stenosis)。		
廠商建議價	1,250,000元/組。		

特材基本資料(15)-品項9(1/2)

特材名稱	“波士頓科技”艾科銳瓣膜系統 “Boston Scientific” ACURATE neo Aortic Valve System		
許可證字號	衛部醫器輸字第031616號	發證日期	108/10/25
廠商名稱	荷商波士頓科技有限公司臺灣分公司		
製造廠名稱	Symetis SA	製造國別	瑞士
特材大類碼	人工機能代用類(F)	特材小類碼	心臟血管類(H)
使用科別	內科，外科。		
規格	Valve:S, M, L；Delivery System: Transfemoral, Transapical。		
材質	Porcine pericardium, Nitinol, Polyamids/Stainless Steel。		
適應症	用途為改善嚴重鈣化性主動脈狹窄且有症狀病患的主動脈瓣膜功能(其主動脈瓣膜面積[AVA]<1.0cm ² 或指數<0.6cm ² /m ²)，且對標準瓣膜置換術具有高度風險者。		
廠商建議價	1,100,000元/組。		

53

特材基本資料(16)-品項9(2/2)

特材名稱	“波士頓科技”艾絲麗芙導引器套組 “Boston Scientific” iSLEEVE Introducer Set		
許可證字號	衛部醫器輸字第033208號	發證日期	109/01/10
廠商名稱	荷商波士頓科技有限公司臺灣分公司		
製造廠名稱	BOSTON SCIENTIFIC CORPORATION	製造國別	美國
特材大類碼	人工機能代用類(F)	特材小類碼	心臟血管類(H)
使用科別	心臟內科，外科。		
規格	一個擴張器和附有三向活塞導管;導引鞘導引鞘14F及15F;長度32CM。		
材質			
適應症	導引器套組提供由股動脈進入血管系統的路徑，用以插入或移除ACURATE TF瓣膜系統及輔助裝置。14F iSLEEVE 導引器套組適用於直徑≥5.5公釐的血管，15F iSLEEVE 導引器套組適用於直徑≥5.9公釐的血管。		
廠商建議價	100,000元/組。		

特材基本資料(17)-品項10

特材名稱	“波士頓科技”絲佛瑞導線 “Boston Scientific” Safari Pre-Shaped TAVR/TAVI Guidewire		
許可證字號	衛部醫器輸字第026959號	發證日期	104/01/28
廠商名稱	荷商波士頓科技有限公司臺灣分公司		
製造廠名稱	Lake Region Medical	製造國別	美國
特材大類碼	管套類(C)	特材小類碼	導引管(G)
使用科別	心臟內科，心臟外科。		
規格	OD:0.035”；Length: 260, 275, 300cm。		
材質	Stainless Steel with PTFE coating。		
適應症	本導線有助於將介入裝置插入及置入心室內，包括經導管主動脈瓣手術過程中使用的裝置。		
廠商建議價	20,000元/組。		

55

特材基本資料(18)-品項11

特材名稱	“美敦力”康飛達導引線(僅限TAVI術式使用) “Medtronic” Confida Brecker Guidewire (only for TAVI procedure)		
許可證字號	衛部醫器輸字第029751號	發證日期	106/05/11
廠商名稱	美敦力醫療產品股份有限公司		
製造廠名稱	Epflex Feinwerktechnik GMBH	製造國別	德國
特材大類碼	管套類(C)	特材小類碼	導引管(G)
使用科別	心臟科。		
規格	OD:0.035”；Length: 260cm。		
材質	PTFE塗層不銹鋼。		
適應症	本產品在心臟腔室內進行診斷性和介入性手術，包括經導管主動脈瓣膜置換術時，適用於推入並定位導管。		
廠商建議價	20,000元/組。		

全民健康保險藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議

特材部分第43次（109年3月）會議紀錄

（時間：109年3月19日(星期四)上午9時30分）

第4案：有關「台灣愛德華生命科學股份有限公司」、「台灣雅培醫療用品有限公司」、「荷商波士頓科技有限公司台灣分公司」及「美敦力醫療產品股份有限公司」建議將用於經導管置換瓣膜之特材「"愛德華"瑟皮恩經導管心臟瓣膜及經心尖套管組」等共11項，以民眾自付差額方式納入健保給付案，提請討論。

說明：詳附錄會議資料討論案第4案之報告內容。

決議：

- 一、 本案特材為診療項目「經導管主動脈瓣膜置換術」（代碼：68040B）必須使用之特材，對於高風險或無法接受傳統置換心臟瓣膜手術的病患，有較低之死亡率及合併症，按 HTA 報告及臨床實證，具「增加臨床操作方便性及臨床療效」之附加功能及效果，同意採民眾自付差額方式納入健保給付。另同意建立個案登錄系統，以蒐集 real world data 作為後續評估給付效益之依據。
- 二、 功能類別：創新功能特材，符合保險對象自付差額特材附加之功能或效果之「增加臨床操作方便性及臨床療效」條件。
- 三、 核定費用：採公立醫院及醫學中心採購價中位數【962,500元(含導引線18,000元)】，除以收載時最近四季結算之醫院總額部門浮動點值之平均值(107Q3~108Q2：0.8766)予以核定費用為1,097,991元，包含：
 - (一) 主動脈瓣膜套組(含瓣膜、裝載及輸送系統、導引器)：1,077,458元。
 - (二) 主動脈瓣膜導引導線：20,533元。
- 四、 健保給付上限：依藥物支付標準第52-4條第1項及自付差額特材作業規範第4點之規定，本案給付比例為核定費用之30%，爰整組健保給付上限為329,397點，包含：
 - (一) 主動脈瓣膜套組(含瓣膜、裝載及輸送系統、導引器)：健保給付上限為 323,237點。

(二) 主動脈瓣膜導引導線: 健保給付上限為6,160點。

五、 給付規定：

(一) 比照68040B「經導管主動脈瓣膜置換術」規定。

(二) 完成個案登錄系統且須送事前審查核准。

(三) 個案完成植入手術後需30天內及第12個月內於登錄系統登錄追蹤狀況。未如期登錄，核刪本項申請之特材費用。

六、 預估使用量：原預估使用量係採 HTA 報告預估量282~320組，惟與會臨床專家認為可能低估，故本會議代表同意預估使用量參採與會專家意見，改以第1年300組，年成長率15%，推估第1年~第五年使用量為300~526組。

10903共擬會議紀錄

全民健康保險特殊材料給付規定修正對照表

給付規定分類碼：□-□

(自□年□月□日生效)

修正給付規定	現行給付規定	說明
一、比照68040B「經導管主動脈瓣膜置換術」規定。 二、完成個案登錄系統且須送事前審查核准。 三、個案完成植入手術後需30天內及第12個月內於登錄系統登錄追蹤狀況。未如期登錄，核刪本項申請之特材費用。	無	<u>本項新增</u>

診療項目

編號	診療項目	基層院所	地區醫院	區域醫院	醫學中心	支付點數
68040B	經導管主動脈瓣膜置換術 Transcatheter Aortic Valve Implantation(TAVI) 註： 1.適應症：適用於嚴重主動脈狹窄病人，須具備以下二項條件。 (1)必要條件：（此四項條件須全部具備） A.有New York Heart Association Function Class II-IV 之心衰竭症狀。 B.以心臟超音波測量主動脈開口面積$<0.8\text{cm}^2$、$<0.6\text{cm}^2/\text{m}^2$、經主動脈瓣壓力差$\geq 40\text{mmHg}$或主動脈瓣血流流速$\geq 4.0\text{m/sec}$。 C.必須至少二位心臟外科專科醫師判定無法以傳統開心手術進行主動脈瓣膜置換或開刀危險性過高。 D.臨床判定病人至少有一年以上之存活機率。 (2)同時具備以下條件之一： A.無法接受開刀進行主動脈瓣膜置換或開刀危險性過高，STS Score$>10\%$，或 Logistic EuroSCORE I$>20\%$。 B.年齡為 80 歲或更大。 C.有以下情形之一者：先前接受過心臟手術（冠狀動脈繞道、心臟瓣膜手術）、嚴重主動脈鈣化（porcelain aorta）、胸腔燒灼後遺症，不可進行開心手術、曾接受過縱膈放射療法、嚴重結締組織疾病，導致不可進行手術、肝硬化（Child分級A或B），以及肺功能不全：FEV<1公升。 2.支付規範： (1)醫院條件 A.專任之心臟內科、心臟外科醫師。 B.醫院每年需具500例以上之心導管（含200例以上介入性心臟導管手術）及25例以上主動脈瓣膜置換之手術案例。 C.需具有心導管X光攝影機等級及高效率空氣過濾器至少HEPA-10000等級之複合式（hybrid）手術室。 (2)醫師資格 A.須符合下述操作資格之心臟內科專科醫師及心臟外科專科醫師在場共同操作，隨時提供必要之緊急措施。 B.具有專科醫師五年以上資格。 C.具25例以上主動脈瓣膜置換手術（編號68016B），或300例以上心臟介入治療之經歷（編號33076B~33078B 經皮冠狀動脈擴張術）。 (3)執行本項手術之醫院及醫師條件應向保險人申請核備。 3.不得同時申報診療項目：暫時性人工心律調節器、心臟超音波掃描、體外循環心肺支持系統（編號68052B）、血氧EKG監測等支付項目。 4.一般材料費，得加計11%。 5.需事前審查。		V	V	V	96975

財務評估							
品項	暫核點數	項目	第一年	第二年	第三年	第四年	第五年
主動脈瓣膜套組(TAVI)	1,077,458	使用量(組)	280	290	300	310	320
		預估點數	301,688,240	312,462,820	323,237,400	334,011,980	344,786,560
主動脈瓣膜導引導線	20,533	使用量(組)	280	290	300	310	320
		預估點數	5,749,240	5,954,570	6,159,900	6,365,230	6,570,560
合計點數			307,437,480	318,417,390	329,397,300	340,377,210	351,357,120

討論案 2

有關美敦力醫療產品股份有限公司建議將用於心律調節之特材「”美敦力”脈克拉無導線節律系統及”美敦力”脈克拉親水性塗層血管導引鞘」納入健保給付案。

“美敦力”脈克拉無導線節律系統及 “美敦力”脈克拉親水性塗層血管導引鞘

藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議
特材部分第47次(109年11月)會議
109年11月19日

提案摘要(1/2)

說明：有關美敦力醫療產品股份有限公司建議將用於心律調節之特材「“美敦力”脈克拉無導線節律系統及“美敦力”脈克拉親水性塗層血管導引鞘」納入健保給付案。

依據：按109年8月份特殊材料專家諮詢會議結論辦理。

說明：

1. 廠商於108年10月31來函表示本案特材相對應診療項目47103A「經導管無導線心律調節器置放或置換術」已於108年10月1日生效，建議本案特材以自付差額方式納入健保。
2. 上述診療項目47103A訂有適應症(1)心房顫動且心搏過慢之病人。(2)因病竇症候群或房室傳導阻滯以致心搏過慢之病人，但因沒有適當血管通路，而無法植入傳統節律器者。

提案摘要(2/2)

3. 中華民國心律醫學會及中華民國心臟學會之代表均表示，具傳統節律器適應症且雙側鎖骨下靜脈阻塞均不適合放置導線的病患，除心臟外科手術外，本案特材為唯一的選擇，建議採全額給付方式納入健保。另若病人符合健保給付有導線節律器適應症，經臨床專業評估後自行選用，建議採自付差額方式納入健保。
 4. 與會專家表示，若採全額給付方式納入健保，建議須事前審查，避免過度或誘發使用本案特材。
 5. 另針對學會提出本案特材採自付差額方式納入健保，其臨床執行醫療服務技術不符合前述診療項目47103A之支付規範，俟後續蒐集建議後再議，爰暫不以自付差額方式納入健保。
- 建議：屬創新功能特材，建議以全額給付方式納入健保。**

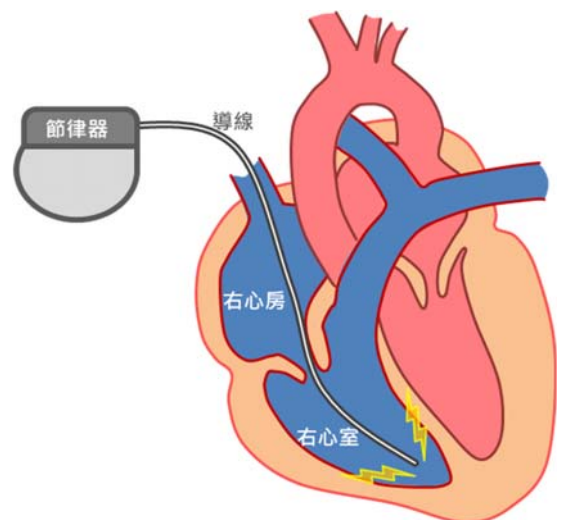
3

治療方式簡介

□人工心臟節律器植入

當心臟的心律緩慢、停頓時進而影響了血液的輸出量，會導致暈厥、休克等嚴重的症狀，當無法用藥物來控制時，可應用人工心臟節律器來治療，以改善心臟跳動的問題。

人工心臟節律器是附有電池的電子儀器，其放置在胸前皮下、肌肉組織上，經靜脈電極導線與心臟連結，可感應刺激心臟跳動。



本案特材簡介(1)

□“美敦力”脈克拉無導線節律系統 及 “美敦力”脈克拉親水性塗層血管導引鞘

- 📖 本品特材包含”無導線節律系統”與”導引鞘”：(1)無導線節律系統：包括植入式裝置及裝置輸送導管系統，為磁共振造影條件性相容之裝置。(2)導引鞘：包括可容納0.89mm導引導線的擴張器和導引鞘。
- 📖 使用方式為經由股靜脈穿刺後，藉由導引線引導導引鞘進入靜脈血管，至上腔靜脈；無導線節律系統經導引鞘進入靜脈系統後，使用控制手把，操控輸送導管的曲度，並推送至右心室。



圖片出處：本案特材仿單



5

本案特材簡介(2)

□本案特材與傳統治療方式之比較

比較項目	本案特材	健保已給付特材
	“美敦力”脈克拉無導線節律系統及”美敦力”脈克拉親水性塗層血管導引鞘	有導線單腔節律器(MRI相容)+電極導線
健保支付點數		94,146點
手術方式	經股靜脈穿刺，將無導線節律系統置於右心室。	經鎖骨下靜脈穿刺，心臟節律器裝置本體及血管外的導線置於病人鎖骨下胸部處之皮下或肌肉層。
術後12個月主要併發症發生率	2.7%~4%	7.6%

資料出處：依廠商提供之建議書。

廠商建議資料(依全額給付修正)

品項	廠商建議價格	廠商預估	第一年	第二年	第三年	第四年	第五年
“美敦力”脈克拉無導線節律系統及 “美敦力”脈克拉親水性塗層血管導引鞘	376,000元	新特材年度使用人數	109人	129人	149人	170人	175人
		新特材年度使用數量	109組	129組	149組	170組	175組
		新特材年度費用預估 ^{註2}	4,098萬元	4,850萬元	5,602萬元	6,392萬元	6,580萬元

註：

1.資料來源：廠商提供之建議書。

2.廠商原建議以自付差額方式93,833點納入健保給付，因本案以全額給付方式建議納入健保，故新特材年度費用預估以廠商建議價格及使用數量重新計算。

7

相關診療項目

診療項目代碼	中文項目名稱	英文項目名稱	支付點數
47103A	經導管無導線心律調節器置放或置換術	Transcatheter Insertion or Replacement of Permanent Leadless Pacemaker	15,504

醫療科技評估摘要-療效評估(1/3)

□ 主要醫療科技評估組織之給付建議

📖 根據加拿大CADTH的新興醫療科技議題、南澳大利亞SAPACT的醫療科技評估決策摘要、英國NICE的介入處置指引、美國CMS的決策備忘錄、挪威NIPH的醫療科技評估報告、奧地利LBI-HTA的系統性文獻回顧，皆指出無導線心律調節器之臨床實證仍不足，因現有的臨床試驗皆為單臂試驗，因此無法證實其相較於傳統有導線之心律調節器有較低的併發症發生率。

📖 除此之外，因缺乏長期追蹤研究，亦無法了解植入無導線心律調節器之長期效益。

9

醫療科技評估摘要-療效評估(2/3)

□ 各國給付現況

📖 美國是以發展實證給付支付無導線心律調節器，與英國之介入處置指引和南澳大利亞醫療科技評估決策摘要之建議類似，皆建議用於核准之研究或需進行追蹤並蒐集相關資料。

📖 奧地利LBI-HTA的系統性文獻回顧報告則不建議將無導線心律調節器列入給付目錄。

📖 日本目前已將無導線節律系統以保險C2類別（新功能、新技術）納入給付，而導引鞘則以保險B類別（特材價格不含於手術，個別評估及定價）納入給付。

📖 韓國目前亦將無導線節律系統及導引鞘分別納入給付，但民眾需部分負擔50%的特材費用。

醫療科技評估摘要-療效評估(3/3)

□ 相對療效與相對安全性

 截至目前為止，無導線節律系統之相關臨床實證仍以無對照組之單臂試驗或觀察性研究為主。

11

醫療科技評估摘要-經濟評估(1/2)

□ 全額給付

 方法一：以「插入或置換永久性節律器-單導線（68012B）」健保申報量推估，第一年約140人至第五年230人，本案特材費用^{註1}約第一年4,200萬元至第五年7,100萬元，取代現有給付的單腔有導線節律器之特材費用^{註2}，財務影響約第一年3,000萬元至第五年5,000萬元，若再額外考量本案特材會增加的醫療服務費用^{註3}，財務影響則增加至第一年3,100萬元至第五年5,200萬元。

 方法二：以臨床專家意見建議「血管慢性阻塞高風險病人」^{註4}為受惠族群推估，第一年約200人至第五年300人，本案特材費用^{註1}約第一年6,200萬元至第五年9,400萬元，取代現有給付的單腔有導線節律器之特材費用^{註2}，財務影響約為第一年4,300萬元至第五年6,600萬元，若再額外考量本案特材會增加的醫療服務費用^{註3}，財務影響則增加至第一年4,500萬元至第五年6,900萬元。

1. 本案特材費用依建議支付點數312,818點計算。
2. 現有給付特材品項包括單腔心律調節器(特材功能類別前五碼FHP01)、核磁共振相容心律調節器電極導線(FHPLM)等，加總支付點數約94,000點。
3. 「插入或置換永久性節律器-單導線」診療項目代碼為68012B，健保支付點數為5,484點；「經導管無導線心律調節器置放或置換術」診療項目代碼為47103A，支付點數為15,504點。
4. 利用2014年至2018年健保資料庫，擷取植入單腔心臟節律器的前一年內曾裝置血液透析或輸注化學治療藥品port A等管路之病人數進行推估；另分析2019/10/1~2020/9/30醫療服務代碼47103A(經導管無導線心律調節器置放或置換術)申報人數共52人，推測其52人已包含在前述資料庫所分析的「血管慢性阻塞高風險病人」。

醫療科技評估摘要-經濟評估(2/2)

□ 自付差額

📖 方法一：以「插入或置換永久性節律器-單導線（68012B）」健保申報量推估，第一年約140人至第五年230人，本案特材費用^{註1}約第一年640萬元至第五年1,100萬元，取代現有給付的單腔有導線節律器之特材費用^{註2}，財務影響約第一年節省650萬元至第五年節省1,100萬元，若再額外考量本案特材會增加的醫療服務費用^{註3}，財務影響則增加至第一年節省520萬元至第五年節省870萬元。

📖 方法二：以臨床專家意見建議「血管慢性阻塞高風險病人」^{註4}為受惠族群推估，第一年約200人至第五年300人，本案特材費用^{註1}約第一年930萬元至第五年1,400萬元，取代現有給付的單腔有導線節律器之特材費用^{註2}，財務影響約第一年節省950萬元至第五年節省1,500萬元，若再額外考量本案特材會增加的醫療服務費用^{註3}，財務影響則增加至第一年節省750萬元至第五年節省1,200萬元。

1. 本案特材費用依建議支付點數312,818點*15% (46,923點)作計算。
2. 現有給付特材品項包括單腔心律調節器(特材功能類別前五碼FHP01)、核磁共振相容心律調節器電極導線(FHPLM)等，加總支付點數約94,000點。
3. 「插入或置換永久性節律器-單導線」診療項目代碼為68012B，健保支付點數為5,484點；「經導管無導線心律調節器置放或置換術」診療項目代碼為47103A，支付點數為15,504點。
4. 利用2014年至2018年健保資料庫，擷取植入單腔心臟節律器的前一年內曾裝置血液透析或輸注化學治療藥品port A等管路之病人數進行推估；另分析2019/10/1~2020/9/30醫療服務代碼47103A(經導管無導線心律調節器置放或置換術)申報人數共52人，推測其52人已包含在前述資料庫所分析的「血管慢性阻塞高風險病人」。

13

價格更正說明

□ 本案醫材包含“美敦力”脈克拉無導線節律系統及“美敦力”脈克拉親水性塗層血管導引鞘，因調查醫院採購價格時未包含到導引鞘之價格，經本會議代表提醒，本署再補調查該導引鞘之醫院採購價，故有關醫院採購價之中位數、建議支付點數、財務預估等重新計算並更正如後投影片。

公立醫院及醫學中心採購價、醫材比價網及國際價格彙整

品項中文名稱	採購價中位數			各層級醫療院所收取自費			國際價格(換算台幣)		
	公立醫院	醫學中心	公立醫院 +醫學中心	中位數	平均數	最低價	日本	韓國 ^{註2}	澳洲
“美敦力”脈克 拉無導線節律 系統及“美敦力” 脈克拉親水性 塗層血管導引 鞘	297,000	302,000	297,000	340,000	360,790	336,000	305,172	364,200	

註：

- 1.資料來源：89家公立醫院及醫學中心採購價格調查，及109年6月8日醫材比價網下載資料。
- 2.韓國給付50%：182,100元。

15

建議支付點數

□採計方式：

 以公立醫院及醫學中心兩者合併之採購價中位數(297,000元)，除以最近四季結算之醫院總額部門浮動點值之平均值(108Q1~108Q4：0.8823)後之價格**336,620點**核定支付點數。

建議給付規定

□ 依109年8月份特材專家會議紀錄，全額給付之給付規定：

📖 符合47103A「經導管無導線心律調節器置放或置換術」規定，須事前審查。

- 中華民國心律醫學會及中華民國心臟學會分別於109年9月24日及25日來函表示，因病人常為突發性心搏過緩，須盡快甚至緊急植入節律器，建議全額給付之規定循心臟去顫器之方式改採事後審查。
- 考量上述全額給付規定適用於因沒有適當血管通路，而無法植入傳統節律器等特定族群，查本保險藥物給付項目及支付標準第65條規定，保險醫事服務機構如因事出緊急，得以書面說明電傳保險人報備後，先行處理治療，並立即備齊應附文件補件審查，爰本署不建議修正。

17

財務預估

品項	暫核點數	項目	第一年	第二年	第三年	第四年	第五年
“美敦力”脈克拉無導線節律系統及“美敦力”脈克拉親水性塗層血管導引鞘	336,620點	使用量	200組	220組	250組	270組	300組
		預估點數	4,849萬點	5,334萬點	6,062萬點	6,547萬點	7,274萬點

註：

- 1.依109年8月份特殊材料專家諮詢會議結論，參採HTA報告，第1年至第5年之年使用量約200組～300組。
- 2.以公立醫院及醫學中心兩者合併之採購價中位數(297,000元)，除以最近四季結算之醫院總額部門浮動點值之平均值(0.8823)，計算後為336,620點。
- 3.財務衝擊已扣減本案替代現行健保給付特材94,146點（單腔心律調節器/SSIR(含VVIR，AAIR)，有Auto-capture及核磁共振相容功能79,200點+核磁共振相容心律調節器電極導線/EndocardialLead(MRIcompatible)14,946點）。

特材基本資料(1)

特材名稱	“美敦力”脈克拉無導線節律系統 “Medtronic” Micra Transcatheter Leadless Pacemaker System		
許可證字號	衛部醫器輸字第029037號	發證日期	106/01/18
廠商名稱	美敦力醫療產品股份有限公司		
製造廠名稱	Medtronic Ireland	製造國別	愛爾蘭
特材大類碼	心臟科(F)	特材小類碼	心臟血管類(H)
使用科別	心臟內科、心臟外科。		
規格	植入式裝置：長度25.9mm；外徑6.7mm；體積1cm ³ 。 裝置輸送導管：外徑7.8mm；有效長度105cm。		
材質	N/A。		
適應症	用於改善心輸出量、預防症狀，或避免心臟脈衝形成或傳導失常有關的心律不整。本裝置只能植入於右心室。		
廠商建議價	376,000元/組(無導線節律系統+導引鞘)。		

19

特材基本資料(2)

特材名稱	“美敦力”脈克拉親水性塗層血管導引鞘 “Medtronic” Micra Introducer Sheath with Hydrophilic Coating		
許可證字號	衛部醫器輸字第028626號	發證日期	106/01/18
廠商名稱	美敦力醫療產品股份有限公司		
製造廠名稱	Teleflex Medical	製造國別	愛爾蘭
特材大類碼	心臟科(F)	特材小類碼	心臟血管類(H)
使用科別	心臟內科、心臟外科。		
規格	擴張器：工作長度69.9cm；相容導引導線0.89mm。 導引鞘：內徑7.8mm；工作長度55.7cm。		
材質	N/A。		
適應症	提供一個通道，將血管內裝置置入靜脈系統，並減少與此置入過程相關所產生的失血。		
廠商建議價	376,000元/組(無導線節律系統+導引鞘)。		

討2-10

143

20

109 年 8 月份特殊材料專家諮詢會議紀錄

(時間：109 年 8 月 27 日上午 9 時 30 分)

六、有關美敦力醫療產品股份有限公司建議將用於心律調節之特材「“美敦力” 脈克拉無導線節律系統及“美敦力” 脈克拉親水性塗層血管導引鞘」納入健保給付案，提請討論。

說明：

(一) 本案特材為搭配診療項目 47103A「經導管無導線心律調節器置放或置換術」所使用之醫材。「無導線節律系統」為用於改善心輸出量、預防症狀，或避免心臟脈衝形成或傳導失常有關的心律不整，只能植入於右心室，與「親水性塗層血管導引鞘」搭配使用，「親水性塗層血管導引鞘」為提供一個通道，將血管內裝置置入靜脈系統，並減少與此置入過程相關所產生的失血。

(二) 目前健保給付之類似產品為「單腔心律調節器/SSIR（含VVIR, AAIR），有 Auto-capture 及核磁共振相容功能」，健保支付點數 79,200 點，訂有給付規定：須附心電圖報告專案報備使用（不須事前審查）。

(三) 本案特材經 HTA 評估，療效評估部分，加拿大 CADTH、南澳大利亞 SAPACT、英國 NICE、美國 CMS、挪威 NIPH、奧地利 LBI-HTA，皆指出無導線心律調節器之臨床實證仍不足，因現有的臨床試驗皆為單臂試驗，因此無法證實其相較於傳統有導線之心律調節器有較低的併發症發生率。另缺乏長期追蹤研究，亦無法了解植入無導線心律調節器之長期效益。經濟評估部分，倘以臨床專家意見建議血管慢性阻塞高風險病人為受惠族群推估，倘採全額給付，本案特材使用人數第 1 年約 200 人至第 5 年 300 人，特材費用約 5,700 萬元至 8,900 萬元。

(四) 中華民國心臟學會代表表示，學會立場對於具有傳統節律器適應症且雙側鎖骨下靜脈阻塞均不適合放置導線的病患（洗腎、靜脈

阻塞、囊袋感染、人工血管佔用等)，除心臟外科手術外，此無導線心律調節器便成為唯一的選擇，建議採全額納入健保給付。另若病人有裝節律器的適應症，也可以接受傳統有導線單槍心律調節器的治療方式，但因病人自己的選擇，建議採自付差額納入健保給付。

(五) 中華民國心律醫學會代表表示，學會立場與中華民國心臟學會一致。

(六) 與會專家表示，若採全額給付方式納入健保，建議須事前審查，避免浮濫使用。

(七) 若採自付差額納入健保給付，健保給付上限比例，依本保險藥物給付項目及支付標準 52-4 條規定，財團法人醫藥品查驗中心(以下簡稱查驗中心)表示廠商提供文獻有 3 篇符合世代研究，惟皆採歷史病歷資料為對照組，兩組病人在年齡、共病及心律調節器之適應症等皆具異質性，臨床實證等級較接近病例對照研究，查驗中心建議健保給付比例以核定費用 20%為上限。按照查驗中心提供研擬規畫之自付差額特材價值評量，加權總分為 21.6 分，進行 3 位專家進行評分，加權分數之平均為 15.67 分，經換算健保給付比例約為核定費用之 14.5% (15.67 分/21.6 分*20%)，故建議合理健保給付比例上限為 15%。

結論：與會專家一致建議：

(一) 本案特材具臨床必要性，建議納入健保給付，屬創新功能特材。

(二) 建議支付點數：

1. 全額給付：核定費用，與會專家共識建議循往例，依全民健康保險藥物給付項目及支付標準第 52-2 條創新功能特殊材料之支付點數訂定原則計算後，提本保險藥物共同擬訂會議討論。

2. 自付差額：健保給付比例依本保險藥物給付項目及支付標準第 52-4 條規定，建議暫訂為前述全額給付核定費用之 15%。

(三) 建議給付規定如下，另於會後函請中華民國心臟學會及中華民國

心律醫學會確認給付規定之合適性。

1. 全額給付：符合 47103A「經導管無導線心律調節器置放」規定，須事前審查。
2. 自付差額：非全額給付規定之範圍之外，但符合健保給付心律節律器給付規定，得依臨床專業評估後自行選用。

(四) 預估年使用量：參採 HTA 報告，約 200~300 組。

(五) 附帶決議：

1. 與會專家建議下列適應症，增訂於事前審查注意事項：靜脈血管阻塞、洗腎病人有動靜脈瘻管、port-a 做化療病人、乳癌手術後前胸壁裝置區曾經感染。
2. 考量本案特材屬新醫療科技及高醫療費用，應建置個案登錄系統以蒐集 real world data，並監控本案特材給付後之臨床效益，以確保健保給付效益，維護病人安全。

討論案 3

有關詠禾有限公司建議將特材「”富士”主動脈循環灌注導管(AP)」及「”富士”循環灌注導管(SP)」計 2 項納入健保給付案，提請討論。

用於主動脈瘤手術之循環灌注特材

藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議
特材部分第47次(109年11月)會議
109年11月19日

提案摘要(1)

案由：有關詠禾有限公司建議將特材「”富士”主動脈循環灌注導管(AP)」及「”富士”循環灌注導管(SP)」計2項納入健保給付案。

依據：按109年10月份特材專家諮詢會議結論辦理。

說明：

1. 本案特材可放置於主動脈及動脈中，包括主動脈的三個分支(腹腔動脈、上腸繫膜動脈和腎動脈)，用以阻止血液流向手術區域(手術期間的止血技術)，並在主動脈瘤手術期間保護大腦和各種器官(灌注)。其中：
 - (1)主動脈循環灌注導管(AP)用於主動脈(降主動脈)，導管配備一個通向尖端壓力測量管腔，可測量術中灌注(血液傳輸)之壓力，更能確定灌注效果。

提案摘要(2)

(2)循環灌注導管(SP)則用於腹腔動脈、上腸繫膜動脈及腎動脈。

- 2.經台灣血管外科學會、台灣胸腔及心臟血管外科醫學會代表及與會專家表示，本案醫材對心臟外科及血管外科為臨床必須，用於主動脈剝離及主動脈瘤手術，對於狀況不好如缺血、腦中風的病人有其必要，可減少其手術併發症。本案醫材除提供血流阻斷以控制血液流到手術區域功能外，同時亦可提供重要分支之血流以減少器官缺血傷害，具臨床療效。

建議：屬創新功能特材，建議納入健保給付。

3

本案品項

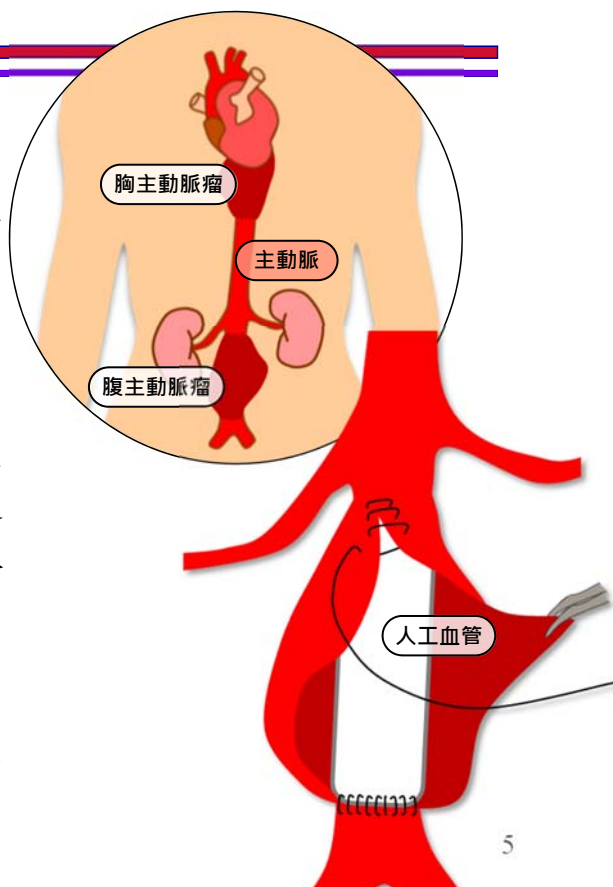
廠商	項次	品名
詠禾有限公司	1	“富士”主動脈循環灌注導管(AP)
	2	“富士”循環灌注導管(SP)

治療方式簡介

□主動脈瘤手術

📖 主動脈瘤並非腫瘤，而是動脈管徑異常地持續擴大，形成囊袋狀。當主動脈瘤管徑達到4至6公分時，動脈壁若被撐薄恐造成血管破裂而危害生命。

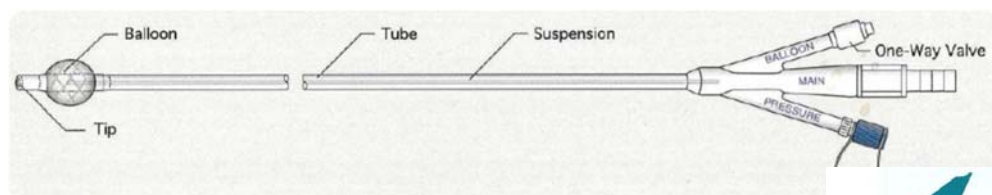
📖 主動脈瘤手術，係透過將有主動膜瘤變化之部份剝離分出，在主動腹近端及遠端都得到充足的血流控制後，將主動脈以血管夾控制血流後，切除主動脈瘤的病變部份，再選擇適合的人工血管用以代替切除的主動脈，縫合重建原來的主動脈血流；另外，亦可透過血管內主動脈修補手術進行治療。



本案特材簡介(1)

□“富士”主動脈循環灌注導管(AP)

📖 本品特材為配有球囊的矽膠導管，球囊表面具有網格狀羅紋，以減少在血管內的滑動。AP導管配備一個通向尖端壓力測量管腔，可測量術中灌注(血液傳輸)壓力；在軸內部加入鋼絲，使軸能保持在給定的角度，確保操作區域的安全；專用連接頭用於連接心肺機血流迴路。



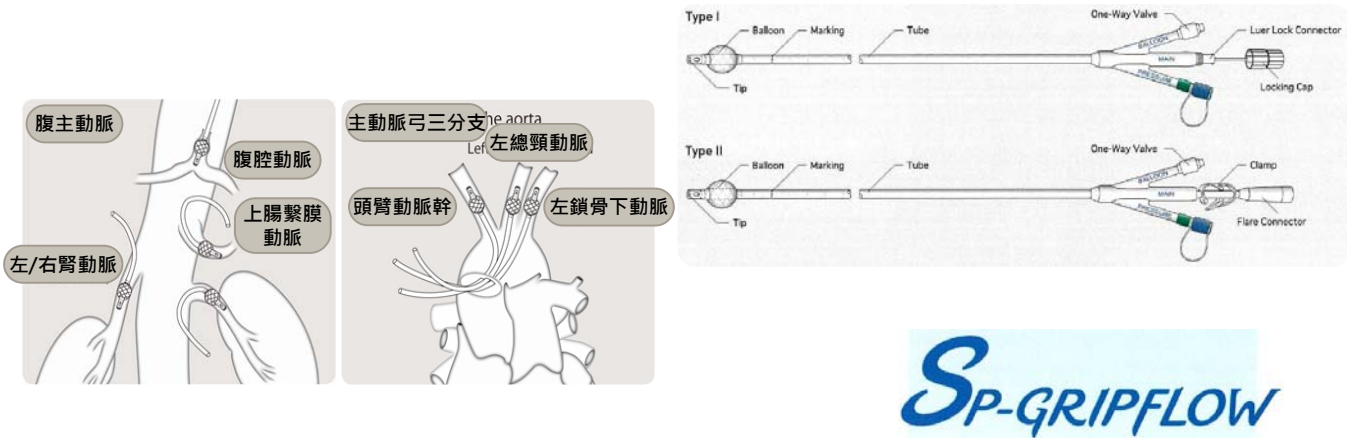
AP-GRIPFLOW

圖片出處：本案特材仿單

本案特材簡介(2)

“富士”循環灌注導管(SP)

本品特材為一種矽膠導管，配有球囊，可在主動脈瘤手術中使用。產品設計兩種形式，不同之處在於導管末端開口處。



圖片出處：本案特材仿單

7

本案特材簡介(3)

本案特材與健保已給付特材之比較

比較項目	本案特材	健保已給付特材
	“富士”主動脈循環灌注導管(AP) “富士”循環灌注導管(SP)	“樂脈”普特主動脈阻斷導管 健保支付：7,425點
產品描述	為矽膠導管，配有格紋球囊，為放置在主動脈中，以阻止血液流向手術區域(手術間止血技術)，並在主動脈瘤手術間灌注保護大腦及各種器官。	乳膠材質氣球，雙內腔導管，以氣球直接從內部阻斷的應用方式，能快速控制腹部主動脈流動中的血液。
規格	品項1(AP)：球囊直徑21~28Fr，有效長度38cm，球囊最大容量40ml。 品項2(SP)：球囊直徑8~16Fr，有效長度27cm，球囊最大容量1.0~3.5ml。	球囊直徑12Fr，有效長度24cm，球囊最大容量50ml。
功能	具阻斷及灌注功能	阻斷功能

資料出處：依廠商提供之建議書內容。

廠商建議資料

品項	廠商建議價格	廠商預估	第一年	第二年	第三年	第四年	第五年
“富士”主動脈循環灌注導管 (AP)	15,500元	數量	30支	30支	45支	45支	60支
		特材費用	46.5萬元	46.5萬元	69.8萬元	69.8萬元	93萬元
“富士”循環灌注導管 (SP)	10,500元	數量	60支	180支	300支	360支	400支
		特材費用	63萬元	189萬元	315萬元	378萬元	420萬元

9

相關診療項目

診療項目代碼	中文項目名稱	英文項目名稱	支付點數
69036B	胸(腹)部動靜瘻管之切除移植及直接修補手術-主動脈弓	Excision and graft bypass or direct repair A-V fistula of chest or abdomen	35,307

建議支付點數

□採計方式

 本案特材查無國際價格及各層級醫院收取自費價格，本署另請廠商提供成本分析資料，支付點數經重新計算校正如下：

- (一)主動脈循環灌注導管(AP)：建議以13,424點暫予支付。
- (二)循環灌注導管(SP)：建議以9,500點暫予支付。

11

建議給付規定

□依109年10月份特材專家會議紀錄，其給付規定如下：

- (一)主動脈循環灌注導管(AP)：主動脈瘤手術或主動脈剝離手術，每次限用一條。
- (二)循環灌注導管(SP)：執行主動脈手術時維持重要血管分枝循環使用。

健保署財務預估

品項		暫核點數	項目	第一年	第二年	第三年	第四年	第五年
1	“富士”主動脈循環灌注導管 (AP)	13,424點	使用量	100支	100支	100支	100支	100支
			預估點數	60萬點	60萬點	60萬點	60萬點	60萬點
2	“富士”循環灌注導管 (SP)	9,500點	使用量	200支	200支	200支	200支	200支
			預估點數	190萬點	190萬點	190萬點	190萬點	190萬點

註：

1. 使用量：依109年10月份特殊材料專家會議結論：依學會及與會專家共識，本案特材之年使用量品項1 (AP導管)約100支，品項2(SP導管)約200支。
2. 財務預估：品項1 (AP導管)扣除取代健保給付之「“樂脈”普特主動脈阻斷導管」支付點數7,425點，預估2品項每年增加費用均約250萬點【 $(13,424-7,425)*100+9,500*200$ 】。

13

特材基本資料(1)

特材名稱	“富士”主動脈循環灌注導管 “Fuji” AP-GRIPFLOW Circulation Perfusion Catheter		
許可證字號	衛部醫器輸字第033568號	發證日期	109/04/20
廠商名稱	詠禾有限公司		
製造廠名稱	Fuji Systems Corporation, Shirakawa Plant	製造國別	日本
特材大類碼	管套類(C)	特材小類碼	氣球擴張導管(B)
使用科別	心臟血管外科。		
規格	直徑：21Fr，24Fr，28Fr。		
材質	矽膠。		
適應症	為放置在主動脈中，以阻止血液流向手術區域(手術間止血技術)，並在主動脈瘤手術間保護大腦和各種器官(灌注)。		
廠商建議價	15,500元/支。		

特材基本資料(2)

特材名稱	“富士”循環灌注導管 “Fuji” SP-GRIPFLOW Circulation Perfusion Catheter		
許可證字號	衛部醫器輸字第033340號	發證日期	109/04/06
廠商名稱	詠禾有限公司		
製造廠名稱	Fuji Systems Corporation, Shirakawa Plant	製造國別	日本
特材大類碼	管套類(C)	特材小類碼	氣球擴張導管(B)
使用科別	心臟血管外科。		
規格	直徑：8Fr，10Fr，12Fr，14Fr，16Fr。		
材質	矽膠。		
適應症	為放置於動脈中，包括主動脈的三個分支，腹腔動脈，上腸繫膜動脈和腎動脈，以阻止血液流向手術區域(手術期間的止血技術)，並在主動脈瘤手術期間保護大腦和各種器官(灌注)。		
廠商建議價	10,500元/支。		

15

109 年 10 月份特殊材料專家諮詢會議紀錄

(時間：109 年 10 月 22 日(星期四)上午 9 時 30 分)

六、有關詠禾有限公司建議將用於手術間保護大腦及各種器官(灌注)之醫材「“富士”主動脈循環灌注導管(AP)」及「“富士”循環灌注導管(SP)」計 2 項納入健保給付案，提請討論。

說明：

(一) 依本案醫材仿單適應症所載，為放置在主動脈及其他重要動脈血管中，以阻止血液流向手術區域(手術間止血技術)，並在主動脈瘤手術間保護大腦及各種器官(灌注)。對應診療項目為 69036B「胸(腹)部動靜脈管之切除移植及直接修補手術-主動脈弓」。

(二) 目前健保給付之類似產品為「主動脈阻斷導管」，健保支付點數 7,425 點，訂有給付規定：1. 破裂性主動脈瘤。
2. 解剖學上難以橫夾血管處理之主動脈病變。

(三) 台灣血管外科學會、台灣胸腔及心臟血管外科醫學會代表及與會專家表示：

1. 本案醫材對心臟外科及血管外科為臨床必須，用於主動脈剝離及主動脈瘤手術，對於狀況不好如缺血、腦中風的病人有其必要，可減少其手術併發症，因健保品項「主動脈阻斷導管無灌注功能」，本案醫材除提供血流阻斷功能亦可提供重要血管血流，建議納入健保給付。

2. 建議給付規定內容如下：

(1)主動脈循環灌注導管(AP)：主動脈瘤手術或主動脈剝離手術，每次限用一條。

(2)循環灌注導管(SP)：執行主動脈手術時維持重要血管分枝循環使用。

- (四) 預估使用量：依學會及與會專家推估，主動脈循環灌注導管(AP)每次使用 1 組，年使用量約 100 組；循環灌注導管(SP)每次使用約 2~3 組，年使用量約 200 組。

結論：與會專家一致認為：

- (一) 本案特材於手術期間可保護大腦和各種器官(灌注)，具臨床必要性，建議納入健保給付，屬創新功能特材。
- (二) 建議支付點數：依據廠商提送之成本資料，請健保署依全民健康保險藥物給付項目及支付標準第 52-2 條第 1 項第 1 款第 3 目創新功能特殊材料之支付點數訂定原則，與廠商持續溝通後，提本保險藥物共同擬訂會議討論。
- (三) 建議給付規定：同說明(三)2，詳附件 5 及附件 6。
- (四) 預估年使用量：主動脈循環灌注導管(AP)約 100 組；循環灌注導管(SP)約 200 組。

全民健康保險特殊材料給付規定修正對照表

給付規定
主動脈循環灌注導管(AP)： 主動脈瘤手術或主動脈剝離手術，每次限用一條。

10910專家會議紀錄

全民健康保險特殊材料給付規定修正對照表

給付規定
循環灌注導管(SP)： 執行主動脈手術時維持重要血管分枝循環使用。

10910專家會議紀錄

討論案 4

有關研議修訂健保給付特材「人工肘關節」之給付規定(D107-1)案，提請討論。

討論案第 4 案

案由：有關研議修訂健保給付特材「人工肘關節」之給付規定 D107-1(詳附件 1，頁次：討 4-3)案，提請討論。

說明：

- 一、依台灣肩肘關節醫學會 109 年 6 月 30 日 109 台肩肘堯字第 063001 號函辦理(詳附件 2，頁次：討 4-4~討 4-11)
- 二、本案給付規定 D107-1 之特材「人工肘關節」，自 84 年 3 月 1 日起納入健保給付，收載之功能類別「肱骨置換物」、「尺骨置換物」及「全人工肘關節置換物」計 3 類。給付規定為，須附術前 X 光片事前報備，經同意後使用限 RA(類風濕性關節炎)及嚴重的 OA(骨關節炎)病患申報。
- 三、台灣肩肘關節醫學會來函建議擴增給付規定內容，增加用於 65 歲(含)以上為原則，且急性遠端肱骨粉碎性關節內骨折，不適合開放復位內固定重建(AO/OTA 分類為 13C)，合併有先前肘關節炎，需事前審查。
- 四、經提案至 109 年 10 月特殊材料專家諮詢會議討論，結論摘要如下(詳附件 3，頁次：討 4-12~討 4-14)：
 - (一)對於年紀大、患有骨質疏鬆及粉碎性骨折的病人，由於釘鋼板治療容易有失敗的可能，因此有置換肘關節的需要，本案特材具有臨床上之必要性，建議擴增給付規定內容。
 - (二)原台灣肩肘關節醫學會建議以健保資料庫 ICD-10 編碼 S42.42 「Comminuted supracondylar fracture without intercondylar fracture of humerus」(肱骨複雜性髁上骨折未伴有髁間骨折)進行估算年使用量，與會專家討論後表示，急性遠端肱骨粉碎性關節內骨折應以 ICD-10 編碼 S42.47 「Transcondylar fracture of humerus」(肱骨經髁骨折)；創傷後肘關節炎應以 ICD-10 編碼 S42.471S 「Displaced transcondylar fracture of right humerus,

sequela」(右側肱骨經髁移位性骨折之後遺症)較為符合疾病分類診斷碼，爰建議重新評估計算使用量。

- 五、本署檢視上開 ICD-10 編碼 S42.471S 為「右側」肱骨經髁移位性骨折之後遺症，經徵詢中華民國骨科醫學會及本署遴聘醫藥專家，表示臨床上創傷後肘關節炎，左、右兩側皆有置換肘關節之需求，爰為符合臨床使用情形，建議一併考量 ICD-10 編碼 S42.472S「Displaced transcondylar fracture of left humerus, sequela」(「左側」肱骨經髁移位性骨折之後遺症)，並預估本案特材之年使用量。
 - 六、經統計分析健保特約醫療院所之健保醫療費用申報資料，在主次診斷有申報 ICD-10 編碼 S42.47 且年齡 65 歲(含)以上，以及 ICD-10 編碼 S42.471S、S42.472S 之人數，107 年計 205 人、108 年計 202 人、109 年截至 8 月計 135 人(推估全年約 202 人)，成長率為負成長，爰以 107 年之申報人數為預估使用量約 205 組。
 - 七、財務預估：以本案給付規定之最高支付點數之特材「全人工肘關節置換物」60,206 點計算，按上開預估使用量約 205 組高推估，預估增加費用約為 1,234 萬點(60,206*205)。
 - 八、預算來源：依 109 年度醫院醫療給付費用總額及其分配之其他醫療服務利用及密集度之改變(特材給付規定範圍改變)預算支應。
- 擬辦：本案經討論如獲同意，擬修訂給付規定 D107-1「人工肘關節」，並依程序辦理暫予公告實施。

全民健康保險特殊材料給付規定修正對照表

給付規定分類碼：D107-1

(自 年 月 日生效)

修正給付規定	原給付規定	說明
D107-1 人工肘關節 ELBOW PROSTHESIS <u>有下列情形之一者，檢附術前 X 光片，需事前審查：</u> 一、 <u>RA 及嚴重的 OA 病患。</u> 二、 <u>65 歲(含)以上，遠端肱骨粉碎性關節內骨折(ICD-10 S42.47)，且不適合開放復位內固定重建(AO/OTA 分類為 13C)。</u> 三、 <u>創傷後肘關節炎(ICD-10 S42.471S、ICD-10 S42.472S)。</u>	D107-1 人工肘關節 ELBOW PROSTHESIS 須附術前 X 光片事前報備，經同意後使用限 RA 及嚴重的 OA 病患申報。	修正給付規定內容，並擴增給付規定第二、三點。

台灣肩肘關節醫學會

地址：333 桃園市龜山鎮

聯絡人：鄭月珠

聯絡電話：03-32812001

電子郵件：betsyee@shim.org.tw

傳 真：03-32781161



受文者：衛生福利部中央健康保險署

發文日期：中華民國 109 年 06 月 30 日

發文字號：109 台肩肘堯字號第 063001 號

正本：衛生福利部中央健康保險署

副本：中華民國骨科醫學會、中華民國關節重建醫學會、台灣骨科創傷醫學會

主旨：以實證醫學新知提供健保署參考，以人工全肘關節置換手術治療年長或骨質脆弱者遠端肱骨嚴重關節內骨折，為一有效且可依賴之治療方式。建議貴署可研擬修訂支付標準，請查照。

說明：

1. 復 貴會 109 年 4 月 30 日健保醫字第 1090052582 號函。
2. 詳見附件說明及成本分析表

理事長

徐郭堯

主旨：

以實證醫學新知提供健保署參考，以人工全肘關節置換手術治療年長或骨質脆弱者急性遠端肱骨嚴重關節內骨折，為一有效且可依賴之治療方式。建議貴署可研擬修訂支付標準，請查照。

說明：

1. 在急性遠端肱骨關節內粉碎性骨折之處理方式應考慮病人年齡、骨質、關節內骨折嚴重程度、病人日常生活需求等。在許多教科書中有獨立章節講述此類骨折之適應症。儘管在年輕病患處理標準為開放復位內固定術，但是在骨質較差或嚴重關節內粉碎性骨折以致無法重建關節情況，並不適合內固定手術方式。因長期石膏固定易造成手肘僵硬，進而影響後續之功能性。且骨質疏鬆嚴重粉碎之情況，即使用自費鎖定式骨板固定，亦容易失敗，而且增加病患自費支出。此類病情可考慮使用人工全肘關節置換手術 (Total elbow arthroplasty, TEA) 作為治療選擇。
2. 回顧歷史，國外最早在 1997 施行第一例人工全肘關節置換手術治療急性遠端肱骨嚴重關節內骨折，在近年來使用人工全肘關節置換手術治療年長或骨質脆弱之遠端肱骨嚴重關節內骨折的比例逐漸增加。然而並無明確的治療準則規範絕對適應症，故參考多本骨科專用教科書 Orthopaedic Knowledge Update 13、Rockwood and Green's Fractures in Adults 9th ed.、Campbell Operative Orthopaedics 13th ed.、Morrey's the elbow and its disorders 5th ed，以及近十年骨科領域較具公信力期刊發表文獻，歸納出以下結論。
3. 根據歐洲的研究統計，在 1995 年 60 歲以上老年人之急性遠端肱骨骨折發生率約為 28 人/10 萬，並預估在 2030 會成長 3 倍。現今利用骨板進行開放復位內固定為治療的黃金標準，但後續約有 35% 會產生相關併發症，如骨折未癒合 (nonunion)、異位性骨化 (heterotopic ossification)、尺神經病變 (ulnar neuropathy) 及肘部術後僵硬 (stiffness)。¹ 目前許多文獻指出骨板進行開放復位內固定與人工全肘關節置換手術治療此類病人，在術後之 functional outcome、mobility、mortality 並無顯著差異。^{2,3,4} 而根據 2019 的 Cost-effectiveness analysis 研究指出，此類病人施行人工全肘關節置換手術之花費分析稍優於開放復位內固定術。⁵ 然而過去文獻中並無絕對適應症，多數文獻指出開放復位內固定術與人工全肘關節置換手術對於老年人口遠端肱骨嚴重關節內骨折皆為合理之治療方式，惟需醫師針對臨床狀況與患者討論後擬定合適之治療方針。
4. 建議相對適應症：
 - 甲、年齡 65 歲以上為原則；若 65 歲以下需審查委員仔細評估，必要時附電腦斷層檢查供參。
 - 乙、急性遠端肱骨粉碎性關節內骨折且不適於開放復位內固定重建 (AO/OTA 分類為 13C)。
 - 丙、合併有先前肘關節炎 (previous elbow arthritis)
 - 丁、須事先送審
 - 戊、按此建議之適應症下，人工全肘關節置換手術可能涉及的診療項目或

手術代碼如下：

✓診療項目：DRG49201，DRG49202

✓手術代碼：64165B 全肘關節置換術 Total elbow replacement

5. 人工全肘關節置換手術擁有以下優點：立即進行術後關節活動(near immediate return to activity)，免除創傷後關節炎困擾。但人工關節有其限制，例如植入物物理性的損耗(mechanical failure)，術後人工關節感染，終身活動限制及負重限制(5-10 磅，因此建議使用在 low-demanding 病人)，因此必須慎重地挑選適合的病人，且建議由經驗豐富的骨科醫師執刀 (well-experienced)。
6. 許多相關文獻證實人工肘關節在短、中、長期追蹤上有良好的術後結果(good to excellent outcome)，與開放復位內固定術相比有著相似的術後結果及併發症 (表一)。^{6,7} 據統計，老年人口中 AO/OTA 13-C3 的案例約有 25%不適合使用開放復位內固定術治療，進而在術中轉換成人工全肘關節置換手術。在蘇格蘭的統計資料中，有 12%的 TEA 的病因是 trauma 導致。在類風溼性關節炎合併急性遠端肱骨粉碎性關節內骨折的 10 年 survival rate 為 70%，而非類風溼性關節炎合併急性遠端肱骨粉碎性關節內骨折的 10 年 survival rate 為 90%。此外，甚至有文獻指出 18 年的 implant survival rate 約為 98%。^{8,9,10}

Table 4 Outcomes of ORIF vs TEA in management of DHF. Reproduced with the publishers permission from the ASSH Textbook of Hand Surgery, 2019 Chapter 40

ORIF versus total elbow arthroplasty (TEA)

Study	N	Follow-up	Mean age	Fracture type/treatment	Outcomes	ROM arc	Complications
Frankle et al. [54]	24	57 mo	73	13 C 12 ORIF 12 TEA	Satisfactory outcomes 67% ORIF 100% TEA	ORIF 80 TEA 105	ORIF 3/12 reoperation TEA 1/12 hardware complication 2/12 infection 3/12 reoperation
Justi et al. [55]	16	49 mo ORIF 66 mo TEA	59	13 A, B, C 6 ORIF 10 TEA	MEPS ORIF 93 MEPS TEA 96	ORIF 107 TEA 107	ORIF 0/6 nonunion 3/6 reoperation TEA 1/10 infection 3/10 reoperation
McKee et al. [6]	42	24 mo	77	13 C 15 ORIF 25 TEA	MEPS ORIF 73 DASH ORIF 38 MEPS TEA 86 DASH TEA 34	ORIF 95 TEA 107	ORIF 1/15 nonunion 1/15 HO 6/15 ulnar neuritis 4/15 reoperation TEA 1/25 deep infection 3/25 HO 3/25 reoperation
Egol et al. [56]	20	15 mo	76	13 B, C 11 ORIF 9 TEA	MEPS ORIF 85 DASH ORIF 32 MEPS TEA 79 DASH TEA 30	ORIF 98 TEA 92	ORIF 1/11 nonunion 2/11 reoperation TEA 4/9 loosening 1/9 reoperation
Ellwein et al. [57]	19	26 mo ORIF 20 mo TEA	73	13 C 11 ORIF 8 TEA	MEPS ORIF 82 DASH ORIF 45 MEPS TEA 94 DASH TEA 26	ORIF 99 TEA 111	ORIF (RR 4.4 maj comp) 4/11 implant failure 1/11 screw perforation TEA 1/8 ulnar neuritis 0/8 implant failure 1/8 infection

ORIF open reduction internal fixation, HO heterotopic ossification, TEA total elbow arthroplasty, mo months, MEPS Mayo Elbow Performance Score, ROM arc range of motion arc in flexion-extension, RR relative risk

7. 亞東紀念醫院過去 15 年(2005-2020),急性遠端肱骨關節內骨折(AO/OTA 13-C3)為 174 人,大於 65 歲者有 34 人,其中 7 人經人工全肘關節置換手術治療(20.58%)。
8. 建議病人進行 total elbow arthroplasty 術後進行負重的限制,教科書及文獻提到避免術後單次負重大於 10 磅 (single lift),以及反覆負重大於 2 磅 (repetitive lift)。在 activities 方面,建議病人術後從事 low to moderate demanding activities。下表擷取 Mayo clinic 資料以供參考。^{11, 12}

表二

Table 1. Percentage of patients able to participate in surveyed activities					
Low		Moderate		High	
Activity	No. of patients (%)	Activity	No. of patients (%)	Activity	No. of patients (%)
Cooking	102 (90)	Carrying groceries	92 (81)	Dirt shoveling	21 (19)
Driving	94 (83)	Gardening	54 (48)	Snow shoveling	21 (19)
Pumping gas	73 (65)	Sexual intercourse	44 (39)	Putting luggage overhead	21 (19)
Treadmill	29 (26)	Leaf raking	32 (28)	Wheelbarrow use	10 (9)
Stationary biking	26 (23)	Dancing	31 (27)	Free weights	10 (9)
Horseshoes	2 (2)	Lawn mowing	30 (27)	Hunting/shooting	9 (8)
Snowshoeing	0 (0)	Swimming	27 (24)	Sawing wood	8 (7)
		Hiking	20 (18)	Canoing/kayaking	7 (6)
		Fishing	19 (17)	Motorcycling	5 (4)
		Aerobics	16 (14)	Road biking	5 (4)
		Motorboating	15 (13)	Chopping wood	4 (4)
		Piano	12 (11)	All terrain vehicle	3 (3)
		Woodwork	8 (7)	Baseball	3 (3)
		Jogging	8 (7)	Mountain biking	3 (3)
		String instruments	7 (6)	Basketball	3 (3)
		Diving	5 (4)	Volleyball	2 (2)
		Bowling	5 (4)	Racquetball/handball	2 (2)
		Metalwork	3 (3)	Horseback riding	2 (2)
		Downhill skiing	2 (2)	Football	2 (2)
		Pilates	2 (2)	Archery	2 (2)
		Golf	1 (1)	Double tennis	1 (1)
		Wind instrument	1 (1)	Rowing	1 (1)
		Scuba diving	1 (1)	Sailing	1 (1)
		Yoga	1 (1)	Skydiving	0 (0)
		Percussion	1 (1)	Water skiing	0 (0)
		Cross-country skiing	1 (1)	Soccer	0 (0)
		Brass instrument	0 (0)	Ice hockey	0 (0)
				Singles tennis	0 (0)
				Rock climbing	0 (0)
				Snowmobiling	0 (0)
				Tae Kwon Do	0 (0)
				Karate/Judo	0 (0)
				Wrestling	0 (0)
				Boxing	0 (0)

9. 在相對年輕病患上施行肘關節置換術，目前僅少數文獻研究此相關議題，據統計年輕病患肘關節置換術後易具有較高 mechanical failure rate 造成植入物鬆脫 (implant loosening, 尤其是 ulna component) 及 re-operation (再次手術, 22-81%)，肇因於年輕病患日常生活中往往過度使用手肘 (more demanding fashion) 且不易遵循醫囑 (less adherence)，統計上指出約有 33% 的病人無法配合或男性較無法遵循醫囑。目前針對植入物使用年限 (implant survival-ship) 的研究指出在 8 年約 95% 以及 15 年約有 89%，但是基於僅數篇的文獻以及極少個案數的限制，在年輕病患施行肘關節術後的植入物使用年限 (longevity) 還是存疑的。^{13, 14} 多數文獻建議在 65 歲以上合併有遠端肱骨粉碎性進行此項手術，在相對年輕的病患施行人工全肘關節置換手術需特別謹慎與詳盡解釋。

以上統計資料提供貴署研擬相關修訂支付標準提供民眾高品質之醫療。

參考資料

1. Varecka TF et al. Distal Humerus Fractures in the Elderly Population. *J Am Acad Orthop Surg*. 2017; 25(10):673-683. doi:10.5435/JAAOS-D-15-00683.
2. Barco R et al. Total Elbow Arthroplasty for Distal Humeral Fractures: A Ten-Year-Minimum Follow-up Study. *J Bone Joint Surg Am*. 2017; 99(18):1524-1531.
3. Goodman AD et al. The expanding use of total elbow arthroplasty for distal humerus fractures: a retrospective database analysis of 56,379 inpatients from 2002-2014. *Phys Sportsmed*. 2018; 46(4):492-498.
4. Lovy AJ et al. Outcomes, complications, utilization trends, and risk factors for primary and revision total elbow replacement. *J Shoulder Elbow Surg*. 2016; 25(6):1020-1026.
5. Federer AE et al. Cost-effectiveness analysis of total elbow arthroplasty versus open reduction-internal fixation for distal humeral fractures. *J Shoulder Elbow Surg*. 2019; 28(1):102-111.
6. Nauth A, et al. Distal humeral fractures in adults. *J Bone Joint Surg Am*. 2011; 93(7):686-700. doi:10.2106/JBJS.J.00845
7. Lauder A et al. Management of distal humerus fractures [published online ahead of print, 2020 Jan 21]. *Eur J Orthop Surg Traumatol*. 2020
8. Jenkins PJ et al. Total elbow replacement: outcome of 1,146 arthroplasties from the Scottish Arthroplasty Project. *Acta Orthop* 2013; 84:119-23.
9. Dehghan N et al. Long-term outcomes of total elbow arthroplasty for distal humeral fracture: results from a prior randomized clinical trial. *J Shoulder Elbow Surg*. 2019; 28(11):2198-2204.
10. Githens M et al. Open Reduction and Internal Fixation Versus Total Elbow Arthroplasty for the Treatment of Geriatric Distal Humerus Fractures: A Systematic Review and Meta-Analysis. *J Orthop Trauma*. 2014; 28(8):481-488.
11. *Arthritis and Arthroplasty: The Hand, Wrist and Elbow*. 1ed.
12. Barlow JD et al. Activities after total elbow arthroplasty. *J Shoulder Elbow Surg*. 2013;22(6):787-791. doi:10.1016/j.jse.2013.01.023.
13. Schoch B et al. Results of Total Elbow Arthroplasty in Patients Less Than 50 Years Old. *J Hand Surg Am*. 2017; 42(10):797-802. doi:10.1016/j.jhsa.2017.06.101.
14. Celli A et al. Total elbow arthroplasty in patients forty years of age or less. *J Bone Joint Surg Am*. 2009; 91(6):1414-1418. doi:10.2106/JBJS.G.00329.

寄件者: Joe chiu <joechiu0115@gmail.com>
寄件日期: 2020年8月15日星期六 上午 3:29
收件者:
主旨: Re: 有關貴學會建議修正健保給付「人工肘關節」特材之給付規定一案，請提供預估新增年執行量。

王小姐您好

關於預估新增年執行量，與提出具體之估算邏輯

建議健保署參考健保資料庫 ICD-10 編碼：S42.42 Comminuted supracondylar fracture without intercondylar fracture of humerus, 進行估算

因臨床上首選還是會使用開放性復位手術固定急性遠端肱骨粉碎性關節內骨折

只有在比較困難的情況，也就是

(一) 年齡 65 歲以上為原則。

(二) 急性遠端肱骨粉碎性關節內骨折，且不適於開放復位內固定重建(AO/OTA 分類為 13C)。

(三) 合併有先前肘關節炎(previous elbow arthritis)。

才會使用人工肘關節固定急性遠端肱骨粉碎性關節內骨折，

因此數目應該會較 S42.42 少一些

Mit freundlichen Grüßen / Best regards / Cordialement

@cgmh.org.tw> 於 2020 年 8 月 13 日 週四 下午 5:43 寫道：

醫師，

王小姐說～ 也可 e-mail 回覆

----- Original Message -----

From: 王

To:

Sent: Thursday, August 13, 2020 5:39 PM

Subject: 有關貴學會建議修正健保給付「人工肘關節」特材之給付規定一案，請提供預估新增年執行量。

鄭秘書您好:

貴學會 109 年 6 月 30 日 109 台肩肘堯字第 063001 號函文，建議修正健保給付「人工肘關節」特材之給付規定，並提出建議之給付規定內容。

因本案涉及給付規定內容的修訂，本署需評估健保財務影響，故請貴學會提出倘依貴學會建議修訂後之給付規定內容，預估新增年執行量，並請提出具體之估算邏輯。

謝謝您。

以下貴學會上開來文建議修正之給付規定內容:

- (一) 年齡 65 歲以上為原則，若 65 歲以下需審查委員仔細評估，必要時附電腦斷層檢查供參。
- (二) 急性遠端肱骨粉碎性關節內骨折，且不適於開放復位內固定重建(AO/OTA 分類為 13C)。
- (三) 合併有先前肘關節炎(previous elbow arthritis)。
- (四) 需事先送審。

敬祝 平安

敬上

衛生福利部中央健康保險署

醫審及藥材組

地址:臺北市大安區信義路三段 140 號

電話：(02)27065866 分機 3041

傳真：(02)2702-7723

電子郵件：a111135@nhi.gov.tw

109 年 10 月份特殊材料專家諮詢會議紀錄

(時 間：109 年 10 月 22 日上午 9 時 30 分)

貳、討論提案

一、有關研議增修現行健保「人工肘關節」特材之給付規定(D107-1)案， 提請討論。

說明：

(一) 本案特材適用於肘關節置換，可改善肘關節嚴重損壞導致之疼痛及失能，於 84 年 3 月 1 日起納入健保給付，訂有給付規定(D107-1)，須附術前 X 光片事前報備，經同意後使用限 RA(類風濕性關節炎)及嚴重的 OA(骨關節炎)病患申報。

(二) 中華民國骨科醫學會代表、台灣肩肘關節醫學會代表及與會專家表示：

1. 對於年紀大、患有骨質疏鬆及粉碎性骨折的病人，由於釘鋼板治療容易有失敗的可能，因此有置換肘關節的需要，建議擴增上開給付規定，「65 歲(含)以上為原則，且急性遠端肱骨粉碎性關節內骨折，不適合開放復位內固定重建(AO/OTA 分類為 13C)，合併有先前肘關節炎，需事前審查」。可使病患減少因釘鋼板失敗需再次手術的風險，並減輕健保財務負擔。
2. 建議修正原給付規定內容，改為有下列情形之一者，檢附術前 X 光片，需事前審查。
 - (1)RA 及嚴重的 OA 病患。
 - (2)65 歲(含)以上，急性遠端肱骨粉碎性關節內骨折(ICD-10 S42.47)，且不適合開放復位內固定重建(AO/OTA 分類為 13C)。
 - (3)創傷後肘關節炎(ICD-10 S42.471S)。
3. 年使用量預估：台灣肩肘關節醫學會原建議以健保資料庫 ICD-10 編碼 S42.42「Comminuted supracondylar fracture without intercondylar fracture of humerus」(肱骨複雜性髁上骨折未伴有髁間骨折)進行估算，經與會專家討論後表示，急性遠端肱骨粉碎性關節內骨折應以 ICD-10 編碼 S42.47

「 Transcondylar fracture of humerus 」(肱骨經髁骨折)；
創傷後肘關節炎應以 ICD-10 編碼 S42.471S 「 Displaced
transcondylar fracture of right humerus, sequela」(右側
肱骨經髁移位性骨折之後遺症)較為符合疾病分類診斷碼，爰使
用量之評估建議再重新評估計算。

結論：與會專家一致建議：

(一)為符臨床實際使用情形，建議修正 D107-1 給付規定：同說明

(二)2，詳附件 1。

(二)預估使用量：依說明(二)3 進行重新估算後，提本保險藥物共同
擬訂會議討論。

10910 專家會議紀錄

全民健康保險特殊材料給付規定分類碼 D107-1 修正內容如下：

有下列情形之一者，檢附術前 X 光片，需事前審查：

一、RA 及嚴重的 OA 病患。

二、65 歲(含)以上，遠端肱骨粉碎性關節內骨折(ICD-10 S42.47)，且不適合開放復位內固定重建(AO/OTA 分類為 13C)。

三、創傷後肘關節炎(ICD-10 S42.471S)。

10910 專家會議紀錄

討論案 8

有關修正「全民健康保險藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議議事規範」之通則第五點條文案，提請討論。

討論案第 8 案

案由：有關修正「全民健康保險藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議議事規範」之通則第五點條文案，提請討論。

說明：

- 一、依全民健康保險藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議議事規範(以下簡稱本會議議事規範)之通則第五點規定：「被保險人、雇主及保險醫事服務提供者等代表不克出席或須提前離席時，宜事前向會議主辦單位請假。或得於當次會議三日前，填具代理人委託書交予會議主辦單位，委託代理人出席。不克委託代理人者，得填具書面意見單對當次會議議題表示意見，由會議主辦單位影印分送與會人員。藥物提供者代表亦遵照之。」。
- 二、查全民健康保險藥物給付項目及支付標準共同擬訂辦法第 4 條規定，代表包含主管機關及其所屬藥物管理機關代表各 1 人、專家學者 9 人、被保險人代表 3 人、雇主代表 3 人、保險醫事服務提供者代表 13 人，列席代表包含藥物提供者代表 3 人、病友團體代表 2 人。惟前述主管機關及其所屬藥物管理機關代表、專家學者及病友團體列席代表未列於本會議議事規範之通則第五點規定。
- 三、考量現行本會議議事規範未明定需固定代理人員規定，參加者無一貫性，為避免代理出席所致之決議內容與代表預期有落差，可能造成政策溝通困擾，為利會議進行及兼顧會議代表性，又考量專家學者之專業與專屬性，應親自出席，不得代理，爰提案修正「全民健康保險藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議議事規範」之通則第五點之條文內容：「代表除專家學者外，不克出席或須提前離席時，宜於當次會議三日前向會議主辦單位請假，得由原指定代理人二位，依代理人順位由一人代理出席，非原指定之代理人不得代理。無代理人可代理出席者，代表得填具書面意見單對當次會議議題表示意見，由會議主辦單位影印分送與會人員。但代表對當次會議之臨時提案，視為無意見。原指定代理人應於單位推薦或指推派代表時一併提出。」(詳附件，頁次：討 8-2~討 8-4)。

擬辦：本案經討論後如獲同意，擬修正本會議議事規範，並依程序報請衛生福利部核定備查及相關行政程序。

全民健康保險藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議 議事規範修正草案條文對照表

修正條文	現行條文	說明
壹、通則 一、全民健康保險藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議（以下簡稱本會議）為保險人與各界就藥物給付事項溝通之平台，本會議屬性為審議式民主，會議代表應積極參與、踴躍出席，以達共識。參與本會議之代表應遵守本議事規則，並以互信、無私、廉潔、客觀、負責、公正、誠實之態度討論。其他因本會議需要而受邀與會之人員，亦應遵守之。	壹、通則 一、全民健康保險藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議（以下簡稱本會議）為保險人與各界就藥物給付事項溝通之平台，本會議屬性為審議式民主，會議代表應積極參與、踴躍出席，以達共識。參與本會議之代表應遵守本議事規則，並以互信、無私、廉潔、客觀、負責、公正、誠實之態度討論。其他因本會議需要而受邀與會之人員，亦應遵守之。	本條未修正。
二、本會議代表對於議案有利害關係、程序外接觸或其他特殊事由，且對議案討論可能足生影響時，應主動揭露、自行迴避。	二、本會議代表對於議案有利害關係、程序外接觸或其他特殊事由，且對議案討論可能足生影響時，應主動揭露、自行迴避。	本條未修正。
三、本會議主席不克親自主持會議時，得由主席就專家學者或保險人高階主管中指派一位擔任代理主席。	三、本會議主席不克親自主持會議時，得由主席就專家學者或保險人高階主管中指派一位擔任代理主席。	本條未修正。
四、專家學者代表不克出席時，應事前向會議主辦單位請假，並得填具書面意見單對當次會議議題表示意見，由會議主辦單位影印分送與會人員。	四、專家學者代表不克出席時，應事前向會議主辦單位請假，並得填具書面意見單對當次會議議題表示意見，由會議主辦單位影印分送與會人員。	本條未修正。
五、代表 <u>除專家學者外</u> ，不克出席或須提前離席時，宜於 <u>當次會議三日前</u> 向會議主辦單位請假， <u>得由原指定代理人二位，依代理人順位由一人代理出席，非原指定之代理人不得代理。無代理人可代理出席者，代表得填具書面意見單對當次會議議題表示意見，由會議主辦單位影印分送與會人員。但代表</u>	五、 <u>被保險人、雇主及保險醫事服務提供者等</u> 代表不克出席或須提前離席時，宜 <u>事前</u> 向會議主辦單位請假。 <u>或得於當次會議三日前，填具代理人委託書交予會議主辦單位，委託代理人出席。不克委託代理人者</u> ，得填具書面意見單對當次會議議題表示意見，由會議主辦單位影印分送與會人員。 <u>藥物提</u>	1. 會議代表包括但不限於「主管機關及其所屬藥物管理機關代表」及病友團體列席代表（全民健康保險藥物給付項目及支付標準共同擬訂辦法第4條第3項參照）。 2. 為避免代理出席所致之決議內容與代

修正條文	現行條文	說明
<u>對當次會議之臨時提案，視為無意見。</u> <u>原指定代理人應於單位推薦或指推派代表時一併提出。</u>	<u>供者代表亦遵照之。</u>	表預期有落差，故明定指定代理人二位，並依代理人順位由一人代理出席，非原指定之代理人不得代理。
六、被保險人、雇主及保險醫事服務提供者等代表於12個月內，若有超過半數以上場次未能出席，將建議更換代表，並依共同擬訂會議辦法規定重新遴選或推派。	六、被保險人、雇主及保險醫事服務提供者等代表於12個月內，若有超過半數以上場次未能出席，將建議更換代表，並依共同擬訂會議辦法規定重新遴選或推派。	本條未修正。
七、會議資料若涉及廠商之資訊，與會代表應予保密，除於會中作為議事參考之外，不得用於其他用途。	七、會議資料若涉及廠商之資訊，與會代表應予保密，除於會中作為議事參考之外，不得用於其他用途。	本條未修正。
八、本會議原則上每月召開一次會議，開會時間為上午九時三十分至下午四時三十分。本會議得分為藥品部分及特殊醫療材料部分，分別召開。	八、本會議原則上每月召開一次會議，開會時間為上午九時三十分至下午四時三十分。本會議得分為藥品部分及特殊醫療材料部分，分別召開。	本條未修正。
九、每次會議議案因時間因素不及討論者超過6案時，得召開臨時會議乙次。	九、每次會議議案因時間因素不及討論者超過6案時，得召開臨時會議乙次。	本條未修正。
貳、議程安排 一、本會議之討論案，依建議案向保險人提出完整應檢附資料之先後順序排入。但有急迫性者，得由會議主辦單位於當次會議前經主席同意，以臨時提案交付會議討論之。	貳、議程安排 一、本會議之討論案，依建議案向保險人提出完整應檢附資料之先後順序排入。但有急迫性者，得由會議主辦單位於當次會議前經主席同意，以臨時提案交付會議討論之。	本條未修正。
二、討論案件得由主辦單位邀請專家學者列席說明。再次討論之案件得由會議主辦單位邀請病友團體或藥物提供者所指定代表到會說明，並於說明完畢後離席。	二、討論案件得由主辦單位邀請專家學者列席說明。再次討論之案件得由會議主辦單位邀請病友團體或藥物提供者所指定代表到會說明，並於說明完畢後離席。	本條未修正。
參、會議進行 一、代表於每次會議前，應對當次議程討論案件詳加瞭解，以利會議之進行。	參、會議進行 一、代表於每次會議前，應對當次議程討論案件詳加瞭解，以利會議之進行。	本條未修正。
二、代表在會議中的發言，應與當次議題有關，原則上以3	二、代表在會議中的發言，應與當次議題有關，原則上以3	本條未修正。

修正條文	現行條文	說明
分鐘為限，經主席同意得延長。	分鐘為限，經主席同意得延長。	
三、會議進行中，經主席認定相關代表之發言事項與議題無關時，得裁定中止發言。	三、會議進行中，經主席認定相關代表之發言事項與議題無關時，得裁定中止發言。	本條未修正。
四、會議召開時，主席有決定會議進行的程序、議題與發言的相關性和總結的裁量權，包括對利益衝突迴避事宜的判定。	四、會議召開時，主席有決定會議進行的程序、議題與發言的相關性和總結的裁量權，包括對利益衝突迴避事宜的判定。	本條未修正。
五、本會議相關議案之決定，以與會代表之共識為原則。議案若經提案清點未達當次出席人數三分之二同意者，視為無共識。	五、本會議相關議案之決定，以與會代表之共識為原則。議案若經提案清點未達當次出席人數三分之二同意者，視為無共識。	本條未修正。
六、已達成共識之議案，非經屬贊成該議案共識決定之當時出席代表提出與原共識決定不同之客觀事證、理由時，不得提請復議。	六、已達成共識之議案，非經屬贊成該議案共識決定之當時出席代表提出與原共識決定不同之客觀事證、理由時，不得提請復議。	本條未修正。
七、議案無法達成共識時，由保險人將各方不同意見、不同方案之優缺點分析及財務評估等項資料，併案報請主管機關核定。	七、議案無法達成共識時，由保險人將各方不同意見、不同方案之優缺點分析及財務評估等項資料，併案報請主管機關核定。	本條未修正。

臨時動議

有關宸田企業有限公司申復「“宸田”漏斗胸矯正骨板系統-固定器」等 2 項健保支付點數案，提請討論。

臨時動議討論案

案由：有關宸田企業有限公司申復「“宸田”漏斗胸矯正骨板系統-固定器」等 2 項健保支付點數案，提請討論。

說明：

- 一、依據宸田企業有限公司 109 年 11 月 5 日宸田申字第 1091105B 號函辦理。
(詳附件 1，頁次：3)
- 二、本案特材依仿單適應症適用於漏斗胸及其他胸骨變形之病人，目前僅宸田公司可供貨。本案經 109 年 9 月本會議決議，本案特材為臨床必要、不可替代之特材，同意固定器納入健保，以國際價格中位數 9,424 點暫予支付，矯正板維持現行支付點數 30,144 點，並修訂給付規定(詳附件 2，頁次：4~6)。本署業於 109 年 10 月 19 日以健保審字第 1090036408 號公告暫予支付，自 109 年 12 月 1 日生效。
- 三、宸田公司來函申復表示，上開會議決議之健保支付點數，與該公司成本差距過大，將致該公司不符成本，無法營運，爰將自 109 年 12 月 1 日起退出健保，不再供貨。考量本案特材現僅宸田公司可供貨，且為必要或不可替代之特材，為避免廠商不供貨而造成臨床上無醫材可用之問題，經以電話與廠商溝通後，廠商再次提供生產成本相關資料。另本署刻正瞭解是否有其他替代醫材。
- 四、查 106 年 1 月份本會議討論案第 6 案「漏斗胸矯正板」之提案資料，傳統治療漏斗胸之手術為開胸方式(詳附件 3，頁次 9)，本案特材係藉由微創手術取代傳統手術，為目前臨床執行新型微創納氏矯正術必要之特材。爰依廠商提供之成本分析資料校正後，「固定器」為 14,000 元、「矯正板」為 31,250 元。考量目前用於矯正漏斗胸之特材，僅有宸田公司可供貨，且目前無類似功能或替代品項，故依全民健康保險藥物給付項目及支付標準第 53-2 條規定，加算 10% 後建議支付點數，「固定器」為 15,400 點($14,000 \times 1.1$)；另「矯正板」之成本經校正後之價格與現行支付點數 30,144 點差距不大，爰建議以原支付點數 30,144 點加算 10% 後，以 33,158 點($30,144 \times 1.1$)暫予支付，故健保給付 1 支矯正板+1 個固定器之支付點數合計為 48,558 點($33,158 + 15,400$)。

五、預估年使用量：依 109 年 9 月本會議結論，本案特材每次限使用 1 支矯正板及 1 個固定器為原則，故不會影響使用量。另查漏斗胸矯正板系統之申報量，107 年 12 月、108 年、109 年 1~6 月分別為 15 組、405 組、112 組(推估 109 年全年 224 組)，108 年及 109 年成長率為負成長，爰以 108 年之申報量約 405 組計算。

六、財務預估：原 109 年 9 月本會議核定支付點數，1 支矯正板(30,144 點)+1 個固定器(9,424 點)之支付點數為 39,568 點，若依上開校正方式計算之支付點數，1 支矯正板+1 個固定器之支付點數為 48,558 點；再按上開說明五預估使用量 405 組，推估健保再增加支出約 364 萬點【 $(48,558-39,568)*405$ 】。

擬辦：本案經討論如獲同意，擬依上開說明調整「“宸田”漏斗胸矯正骨板系統-固定器」等 2 項之支付點數，並依程序辦理暫予公告實施。

檔 號：

保存年限：



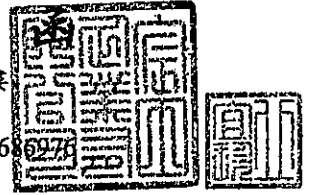
宸田企業有限公司

235 新北市中和區南山路 182 號 11 樓

電話：(02)2244-3148

聯絡人：簡義泰

手機：09096



受文者：衛生福利部中央健康保險署

發文日期：中華民國 109 年 11 月 05 號

發文字號：宸田申字 1091105B 號

速別：普通件

密等及解密條件或保密期限：

附件：

主旨：有關本公司「宸田」漏斗胸矯正板系統-矯正板及固定器」衛生部醫器製字第 005713 號等 2 項，因健保核價過低公司已無法負荷營運，特申請此 2 項退出健保體系

說明：

1. 108 年 12 月 19 日行文表示健保核價過低。宸田申字 1081219B 號
2. 109 年 9 月 17 日全民健康保險藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議紀律決議表示：(附件 1)
 - (1) 矯正板維持原支付點數 30144，固定器 9424 點數暫於支付
 - (2) 修正為每次限使用 1 支矯正板，及 1 個固定器為原則，如超過者，須事前審查。
 - (3) 預估年使用量：修訂上開給付規定內容不會影響使用量
3. 共同擬訂會議決議修改給付規定內容也不會影響使用量，每年漏斗胸矯正板使用量都以負成長率在減少，公司目前只有這項產品在經營，為了能正常的營運下去，須忍痛的退出健保體制，從 109 年 12 月 1 日起不再以健保特材碼供貨。

全民健康保險藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議

特材部分第46次（109年9月）會議紀錄

（時間：109年9月17日(星期四)上午9時30分）

伍、討論事項

第9案：有關宸田企業有限公司建議調整健保給付特材「"宸田"漏斗胸矯正版系統-(含矯正板+固定器)」之支付點數及修訂給付規定(D203-3)案，提請討論。

說明：

- 一、詳附錄會議資料討論案第9案之報告內容。
- 二、查106年1月藥物共同擬訂會議決議，同意揚智公司之矯正板納入健保，以30,144點暫予支付並訂有給付規定，並於107年12月1日起生效，另固定器因臨床上可用鐵絲(Wire)替代，暫不給付。揚智公司願意在該支付點數30,144點下，供應1支矯正板及1個固定器納入健保，爰健保以上開2組件為整組收載。後因該公司產品因原廠停止販售，健保於109年5月1日刪除給付。
- 三、現行台灣僅有宸田公司可供貨，該公司因成本因素，建議調整本案特材之支付點數，矯正板60,250點，固定器25,000點，(1支矯正板+1個固定器)為85,250點，並建議修正給付規定第2點「每次限使用1組為原則」為「每次限使用2組為原則」，並檢附成本資料。
- 四、與會代表及專家表示，臨床上多數漏斗胸之患者，使用1支矯正板搭配1個固定器，即可達到支撐及穩定的效果。考量106年1月藥物共同擬訂會議決議，同意矯正板納入健保，以國際價格中位數30,144點暫予支付，未給付固定器。爰為符合臨床使用現況，建議固定器納入健保給付，基於支付方式一致性，固定器建議參採國際價格中位數9,424點予以支付。另矯正板維持原支付點數30,144點。

決議：

- 一、本案特材為臨床必要、不可替代之特材，同意固定器納入健保給付，矯正板維持原支付點數30,144點。現行30,144點為矯正板之支付點數，

而未給付固定器，爰固定器支付點數以國際價格中位數9,424點暫予支付。

二、 給付規定：為符合臨床使用情形，同意給付規定第2點「每次限使用1組為原則，如當次須使用大於1組者，須事前審查」，修正為「每次限使用一支矯正板及一個固定器為原則，如超過者，須事前審查」。
(詳附件10)

三、 預估年使用量：修訂上開給付規定內容不會影響使用量。

10909共擬會議紀錄

全民健康保險特殊材料給付規定修正對照表

給付規定分類碼：D203-3

(自109年□月□日生效)

修正給付規定	現行給付規定	說明
<u>漏斗胸矯正骨板及固定器(自000.00.00生效):</u> 一、比照本保險醫療服務給付項目及支付標準：「納氏胸廓異常矯正術(代碼:67055B)」規定。 二、每次限使用<u>一支矯正板及一個固定器</u>為原則，如<u>超過</u>者，須事前審查。	漏斗胸矯正骨板組 <u>107/12/1</u> 一、比照本保險醫療服務給付項目及支付標準：「納氏胸廓異常矯正術(代碼:67055B)」規定。 二、每次限使用<u>1組</u>為原則，如當次須使用<u>大於1組</u>者，須事前審查。	修正給付規定名稱及第二點部分文字。

全民健康保險藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議

特材部分第24次（106年1月）會議紀錄

（時間：106年1月19日上午9時30分）

六：有關「揚智生科技股份有限公司」建議將用於矯正漏斗胸以重塑及改建胸部外型之特材「"生邁"漏斗胸矯正板」及「"生邁"漏斗胸矯正板器械/固定器」共2項納入健保給付案。

說明：詳附錄會議資料討論案第6案之報告內容。

結論：

（一）本案特材「"生邁"漏斗胸矯正板」係藉由微創手術，將內凹的胸骨往外推矯正漏斗胸以重新塑造及改建胸部外形，可取代傳統以開胸方式之矯正術且療效佳，當明顯改善時即須可移除矯正板，因目前無相關健保特材品項可取代，同意納入健保給付，屬創新功能特材；至於本案另一項特材「"生邁"漏斗胸矯正板器械/固定器」，臨床上可用鐵絲(wire)固定，不一定需要使用固定器，故不納入健保給付。

（二）核價方式：考量本案矯正板之國際價格明顯低於公立醫院採購價及自費醫材比價網公布之價格，故採國際價格中位數，每片以30,144點暫予支付。

（三）給付規定：

1. 適應症同支付標準診療項目「納氏胸廓異常矯正術(診療項目代碼67055B)」。
2. 每次限使用1支為原則，如當次須使用大於1支者，須事前審查。

漏斗胸矯正板

Pectus Support Bar System

藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議
特材部分第24次(106年1月)會議
106年1月19日

提案摘要

說明：有關「揚智生技股份有限公司」建議用於矯正漏斗胸以重塑及改建胸部外型之特材「“生邁”漏斗胸矯正板」及「“生邁”漏斗胸矯正板器械/固定器」共2項納入健保給付案。

- 「“生邁”漏斗胸矯正板」係藉由微創手術重新塑造及改建胸部外形取代傳統以開胸方式之矯正術，當症狀明顯改善時即須移除矯正板，目前無相關健保特材品項可取代。
- 「“生邁”漏斗胸矯正板器械/固定器」，臨床上可用鐵絲固定，不一定需要使用該固定器。

本署建議：“生邁”漏斗胸矯正板屬創新功能特材，建議納入健保給付；固定器不納入健保給付。

疾病治療簡介(1)

□漏斗胸(Funnel Chest)

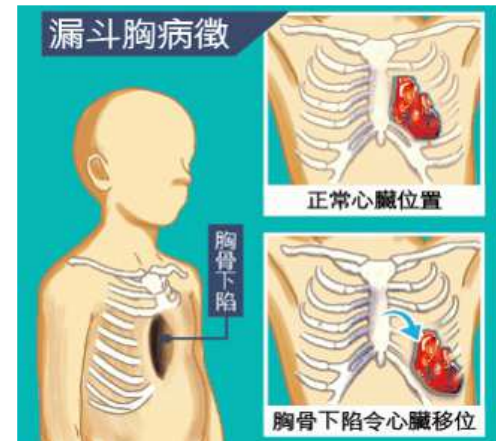
是胸前壁向內凹陷呈漏斗狀的胸壁異常現象，是常見的先天性胸壁畸型。漏斗胸對病人身形外觀、心肺功能和心理健康均有不小危害。約每三百至四百名新生兒便有一例，男女比例約四比一。

症狀：

依凹陷程度不同可能無法大口深呼吸、呼吸困難、胸部疼痛、活動能力受限，無法劇烈運動等。

病因：

是因為胸骨兩側軟骨過度不正常增生，導致胸骨內陷，發生原因不明。



3

圖片來源：<http://hk.apple.nextmedia.com/news/art/20131118/18512765>

疾病治療簡介(2)

□漏斗胸治療方法

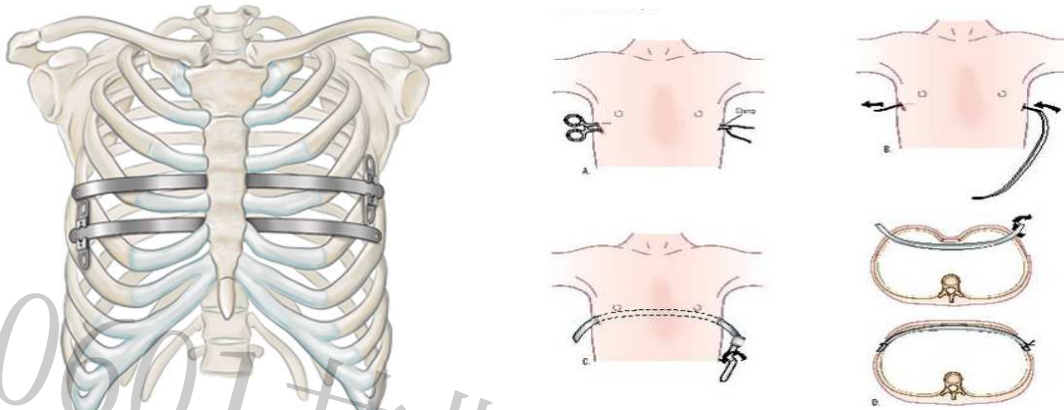
傳統治療手術方式是在胸前切開胸大肌、將向內凹變形的肋軟骨切除，並保留軟骨膜，以便軟骨再生、同時將凹入的胸骨抬起壓高，使得下凹的胸壁變平坦；手術傷口大、手術時間較長，出血多。

新型微創納氏矯正術，將不鏽鋼矯正板由腋下植入置放於胸骨後方，利用此矯正鋼板將內凹之胸骨向外推出來做矯正手術；可保留病人胸廓彈性及延展性，傷口小、手術時間短，出血少。

本案特材簡介(1)

□“生邁”漏斗胸矯正板

📖 本案特材是一種不鏽鋼可幫助矯正漏斗胸的手術器械，專為納氏手術所設計。醫師藉由胸腔鏡引導下，放入矯正板將內凹的胸骨往外推，而達到重新塑造及改造胸部外型的目的。當胸骨已有明顯改善時，即應將矯正板移除。



5

本案特材簡介(2)

□“生邁”漏斗胸矯正板器械/固定器

📖 本案特材是一種不鏽鋼可幫助矯正漏斗胸的矯正板固定器。將矯正板及固定器互相縫合固定於胸腔壁上，以避免矯正板轉動移位。



10
186

6

廠商建議資料

品項	廠商建議價格	廠商預估	第一年	第二年	第三年
“生邁”漏斗胸矯正板	56,000元	數量	525	600	675
		特材費用	2,940萬	3,360萬	3,780萬
“生邁”漏斗胸矯正板器械/固定器	23,000元	數量	525	600	675
		特材費用	1,207萬	1,380萬	1,552萬

7

專家諮詢意見

- 本案特材「“生邁”漏斗胸矯正板」係藉由微創手術，將內凹的胸骨往外推矯正漏斗胸以重新塑造及改建胸部外形，可取代傳統以開胸方式之矯正術且療效佳，當明顯改善時即須移除矯正板，目前無相關健保特材品項可取代，建議納入健保給付。
- 本案特材「“生邁”漏斗胸矯正板器械/固定器」，臨床上可以用鐵絲(wire)固定，不一定需要使用固定器，故不納入健保給付。

健保署意見(1)

□部分品項建議納入健保給付

📖 特材「“生邁”漏斗胸矯正板」係藉由微創手術，將內凹的胸骨往外推矯正漏斗胸以重新塑造及改建胸部外形，可取代傳統以開胸方式之矯正術且療效佳，當明顯改善時即須移除矯正板，目前無相關健保特材品項可取代。屬創新功能特材，建議納入健保給付。

📖 特材「“生邁”漏斗胸矯正板器械/固定板」，臨床上可以鐵絲(wire)固定，故不納入健保給付。

9

相關診療項目

診療項目代碼	中文項目名稱	英文項目名稱	支付點數
67055B	納氏胸廓異常矯正術	Nuss Procedure for chest wall deformity	14,930

註：67055B診療項目於104年2月1日起生效實施，並定有適應症：(1)Haller index或CT index > 3.25。(2)有呼吸功能障礙，慢性支氣管炎，或肺纖維化病變者。(3)併有心理影響，經精神科醫師評估有矯治之需要者。

公立醫院採購價及自費醫材比價網價格彙整

品項	家數	公立醫院採購價			家數	自費醫材比價網		
		中位數	平均數	最低價		中位數	平均數	最低價
“生邁”漏斗胸矯正板	8	43,250	43,375	42,500	36	57,000	57,454	48,875
“生邁”漏斗胸矯正板器械/固定器	9	18,000	17,944	17,000	36	23,400	23,121	20,400

11

國際價格

		新特材1		新特材2	
國別	匯率 105.01-03	當地價格	“生邁”漏斗胸矯正板	當地價格	“生邁”漏斗胸矯正板 器械/固定器
幣別		外幣	台幣	外幣	台幣
美國	31.91				
日本	0.26	173,000	44,980	173,000	44,980
韓國	0.028	846,200	23,694	279,020	7,813
澳洲	24.00	1,256	30,144	505	12,120
中位數			30,144		12,120
國際最低價			23,694		7,813
廠商建議價			56,000		23,000

健保署意見(2)

核價方式

「“生邁”漏斗胸矯正板」採公立醫院採購決標價格之中位數43,250點，除以收載(提案至藥物擬訂會議)時最近四季結算之醫院總額部門浮動點值之平均值暫予支付。
(43250/0.8941=48372點)

給付規定

- 適應症同支付標準診療項目「納氏胸廓異常矯正術(診療項目代碼67055B)」
- 每次限使用1支為原則，如當次須使用大於1支者，須事前審查。

健保署財務評估

預估本品納入健保每年使用量及增加費用如下

品項	暫核點數	項目	第一年	第二年	第三年
“生邁”漏斗胸矯正板	48,372點	使用量	368	441	573
		預估點數	1,780萬	2,133萬	2,771萬

註
1. 使用量預估：104年申報診療項目67055B(納氏胸廓異常矯正術)281件及105上半年184件，以105全368件、每人使用1支做估算(368*1=368)，第2年及第3年分別以成長率20%及30%計算。
2. 預估點數：採公立醫院採購決標價格之中位數43,250點，除以最近四季結算之醫院總額部門浮動點值之平均值為43250/0.8941=48372點暫予支付計算。

特材基本資料(1)

特材名稱	“生邁”漏斗胸矯正板 “Biomet Microfixation” Pectus Support Bar System		
許可證字號	衛署醫器輸字第010831號	發證日期	93/09/03
廠商名稱	揚智生技股份有限公司		
製造廠名稱	BIOMET ORTHOPEDICS, INC.	製造國別	美國
特材大類碼	人工機能代用類(F)	特材小類碼	骨科類(B)
使用科別	骨科、小兒外科、重建整形外科、胸腔外科		
規格	7-17吋鋸齒、9-17吋圓頭		
材質	不鏽鋼		
適應症	幫助矯正漏斗胸及其他胸骨變形		
廠商建議價	56,000元		

15

特材基本資料(2)

特材名稱	“生邁”漏斗胸矯正板器械/固定器 “Biomet Microfixation” Pectus Support Bar Instruments		
許可證字號	衛署醫器輸字第016904號	發證日期	95/07/21
廠商名稱	揚智生技股份有限公司		
製造廠名稱	BIOMET ORTHOPEDICS, INC.	製造國別	美國
特材大類碼	人工機能代用類(F)	特材小類碼	骨科類(B)
使用科別	骨科、小兒外科、重建整形外科、胸腔外科		
規格	01-3801		
材質	不鏽鋼		
適應症	幫助矯正漏斗胸及其他胸骨變形		
廠商建議價	23,000元		