

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 38 次（108 年 5 月）會議議程

時間：108 年 5 月 16 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 75 項:(1)新增既有功能類別特材品項 47 項/第 1-1~1-13 頁；項次 1~47。(2)新增既有功能類別特材自付差額品項 4 項/第 1-14~1-15 頁；項次 48~51。(3)新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號 24 項/第 1-16~1-22 頁；項次 52~75。

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 184 項:(1)醫療器材許可證註銷及刪除品項 168 項/第 2-1~2-24 頁；項次 1~168。(2)核價類別變更及價格調整品項 3 項/第 2-25 頁；項次 169~171。(3)已達價量協議數量調整支付點數品項 13 項/第 2-26~2-30 頁；項次 172~184。

第 3 案：108 年起收載新功能類別特材申報情形報告案。

第 4 案：有關「美敦力醫療產品股份有限公司」建議將用於子宮鏡切除組織之特材「“史耐輝”子宮鏡切除器-拋棄式切除器刀片」納入健保給付案。

伍、討論提案：

第 1 案：有關「台灣捷邁醫療器材股份有限公司」建議將用於膝關節置換之特材「"捷邁"鈦金屬脛骨及股骨錐狀墊片(Cone)」共 2 項納入健保給

付案。

第 2 案：有關「銀鐸實業有限公司」建議將用於主動脈窄縮之特材「"優美"球中球支架置放輔助導管」及「"優美"吉德漢白金支架-裸支架/覆膜支架」共 3 項納入健保給付案。

第 3 案：有關「美敦力醫療產品股份有限公司」及「台灣雅培醫療器材有限公司(前台灣聖猷達醫療用品有限公司)」建議將用於治療巴金森氏症之特材「"美敦力"深層腦部刺激導線組」等共 16 項納入健保給付。

第 4 案：有關給付規定代碼 I203-12「顱內血管支架取栓裝置」增修規定案。

報告案第1案 全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告
一、新增既有功能類別特材品項共47項 (項次1~項次47, 詳頁次1-1~1-13)

項次	特材代碼	特材中文名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	廠商建議 支付點數	初核 支付點數	核價說明	給付 規定	健保給付 生效日期
1	ACPTCPFLPW5S	特材中文名 "听力" 一次性使 用Y型連接器套件	特材英文品名 "SumMed" Haemostatic Valves	SM-HV-8PFLPW-IB	組	衛部醫器輸字 字第0009777號	凱薩琳	931	931	依(PTCA氣球導管/ 或導引管用接頭/ 單Y型)同功能類 別品項(如特材代 碼ACY0103331AB) 之支付點數暫予 支付。	無	108/07/01
2	BBF0377508KG	"卡比" 艾美嘉 管灌營養袋餵食 管	"Kabi" Amika pump set	7751908	組	衛部醫器輸字 第031948號	費森尤 斯卡比	100	100	依(FEEDING PUMP SET/WITH TUBE/WITH BAG) 同功能類別品項 (如特材代碼 BBF0377512KG)之 支付點數暫予支 付。	E204-2	108/07/01
3	BBF0377545KG	"卡比" 愛普仕 管灌餵食管袋組 合套	"Kabi" Applix Smart/Vision Pump Set	7751945	組	衛部醫器輸字 第032248號	費森尤 斯卡比	100	100	依(FEEDING PUMP SET/WITH TUBE/WITH BAG) 同功能類別品項 (如特材代碼 BBF0377512KG)之 支付點數暫予支 付。	E204-2	108/07/01
4	CAE01MY150BB	"柏朗" 背利旺 硬脊膜麻醉針組 (CATHETER)	"B. Braun" Perifix Set for continuous epidural anaesthesia(CAT HETER)	4513150;4513177;4513258	組	衛部醫器輸字 第027289號	台灣柏 朗	103	103	依(硬膜外麻醉 (CATHETER))同功 能類別品項(如特 材代碼 CAE01SD401BB)之 支付點數暫予支 付。	無	108/07/01

報告案第1案 全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告
一、新增既有功能類別特材品項共47項 (項次1~項次47, 詳頁次1~1-13)

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	廠商建議 支付點數	初核 支付點數	核價說明	給付 規定	健保給付 生效日期
5	CAE01MY300BB	“柏朗” 背利旺 硬脊膜麻醉針組 (NEEDLE+CATHETE R)	“B. Braun” Perifix Set for continuous epidural anaesthesia(NEE DLE+CATHETER)	4511000;4513002;4513100	組	衛部醫器輸字 第027289號	台灣柏 朗	206	206	依(硬膜外麻醉針 套(含N+C))同功 能類別品項(如特 材代碼 CAE01SD300BB)之 支付點數暫予支 付。	無	108/07/01
6	CAE01MY301BB	“柏朗” 背利旺 硬脊膜麻醉針組 (NEEDLE+CATHETE R+FILTER或 SYRINGE)	“B. Braun” Perifix Set for continuous epidural anaesthesia(NEE DLE+CATHETER+FI LTER或SYRINGE)	4513010;4513029;4514009	組	衛部醫器輸字 第027289號	台灣柏 朗	362	362	依(硬膜外麻醉針 套(含 NEEDLE+CATHETER +FILTER或 SYRINGE))同功能 類別品項(如特材 代碼 CAE01SD301BB)之 支付點數暫予支 付。	無	108/07/01
7	CAE01MY401BB	“柏朗” 背利旺 硬脊膜麻醉針組 (NEEDLE+CATHETE R+FILTER+SYRING E)	“B. Braun” Perifix Set for continuous epidural anaesthesia(NEE DLE+CATHETER+FI LTER+SYRINGE)	4514017;4514025;4514203;451430 0;4516206	組	衛部醫器輸字 第027289號	台灣柏 朗	383	383	依(硬膜外麻醉針 套(含 NEEDLE+CATHETER +FILTER+SYRINGE)同功能類別品 項(如特材代碼 CAE01SD401BB)之 支付點數暫予支 付。	無	108/07/01
8	CBP01CQRXA7	“埃普特”康克爾 冠狀動脈氣球擴 張導管	"APT" CONQUEROR PTCA Balloon Catheter	(50- 100;125;150;200;225;250;275- 060;090);(50-125;150- 120;150);(50- 200;225;250;275;300;325;350;37 5;400;450;500- 120;150;200;300);(50-150-200)	條	衛部醫器陸輸 字第000960號	銀鐸	6, 217	6, 217	依(PTCA BALLOON CATHETER(Rapid- exchange))同功 能類別品項(如特 材代碼 CBP01PALE0BK)之 支付點數暫予支 付。	無	108/07/01

報告案第1案 全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告
 一、新增既有功能類別特材品項共47項 (項次1~項次47, 詳頁次1~1-13)

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	廠商建議支付點數	初核支付點數	核價說明	給付規定	健保給付生效日期
9	CBP01FECNCBU	"布魯梅"服適冠狀動脈擴張導管	"Blue Medical" Force NC PTCA Dilatation Catheter	XFOR-20;25;27;30;32;35;40;45-05;10;15;20	條	衛部醫器輸字第032061號	匯悅	6, 217	6, 217	依 (PTCA BALLOON CATHETER(Rapid-exchange))同功能類別品項(如特材代碼 CBP01PALEOBK)之支付點數暫予支付。	無	108/07/01
10	CBP01YTZCNX	"尼瓦西斯"楊子冠狀動脈氣球擴張導管	"MINVASYS" Yangtze PTCA Balloon Dilatation Catheter	PTCF0001;0070	條	衛部醫器輸字第032103號	凱薩琳	6, 217	6, 217	依 (PTCA BALLOON CATHETER(Rapid-exchange))同功能類別品項(如特材代碼 CBP01TRKNCAB)之支付點數暫予支付。	無	108/07/01
11	CEE010E040SG	"十美牌"延長輸液管-延長管	"SIGMA" EXTENSION TUBE	E042;E048	個	衛署醫器製字第000099號	聯和	6, 3	6, 3	依(輸液連接管/低壓 (<=300PSI)/ANY SIZE)同功能類別品項(如特材代碼 CEE010E877SG)之支付點數暫予支付。	無	108/07/01
12	CEE01EY084SG	"十美牌"延長輸液管-Y型延長管	"SIGMA" EXTENSION TUBE-Y CONNECTOR	EY084	個	衛署醫器製字第000099號	聯和	7	7	依(輸液連接管/低壓 (<=300PSI)/ANY SIZE/管端接T型二路接頭)同功能類別品項(如特材代碼 CEE01ET015SG)之支付點數暫予支付。	無	108/07/01

報告案第1案 全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告
一、新增既有功能類別特材品項共47項（項次1~項次47，詳頁次1~1-13）

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	廠商建議 支付點數	初核 支付點數	核價說明	給付 規定	健保給付 生效日期
13	CGDW13515J5S	“昕力” 導引導線	“SumMed” Guide wire	SM-GW-35150J	條	衛署醫器陸輸 字第000976號	凱薩琳	304	304	依(GUIDEWIRE/不 鏽鋼 (PTFE, TEFLON), D =0.016”- 0.052”, L=101- 200CM, 有塗層)同 功能類別品項(如 特材代碼 CGDW1000228T)之 支付點數暫予支 付。	無	108/07/01
14	CGDW1ZEBRASB	“波士頓科技” 斯 伯泌尿科引導鋼 線	"BOSTON SCIENTIFIC" ZEBRA UROLOGICAL GUIDEWIRE	670-108:115	條	衛署醫器輸字 第013549號	波士頓	744	744	依(GUIDEWIRE/彈 性合金 (NITINOL), D=0.0 16”- 0.052”, L=101- 200CM, 有塗層)同 功能類別品項(如 特材代碼 CGDW1RPC1XCK)之 支付點數暫予支 付。	無	108/07/01
15	CGDW1ZPCWHSB	“波士頓科技” 利博親水性導線	"Boston Scientific" ZIPwire Hydrophilic Guidewire	M006680210B1	條	衛署醫器輸字 第018232號	波士頓	1,359	1,359	依(GUIDEWIRE/彈 性合金 (NITINOL), D=0.0 16”- 0.052”, L=201- 300CM, 有塗層)同 功能類別品項(如 特材代碼 CGDW1Z1P26SB)之 支付點數暫予支 付。	無	108/07/01

報告案第1案 全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告
一、新增既有功能類別特材品項共47項 (項次1~項次47, 詳頁次1~1-13)

項次	特材代碼	特材中文名	特材英文名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	廠商建議 支付點數	初核 支付點數	核價說明	給付 規定	健保給付 生效日期
16	CGDWIZPGWLSB	“波士頓科技” 利博親水性導線	“Boston Scientific” ZIPwire Hydrophilic Guidewire	M006630- 200B1;203B1;205B1;209B1;212B1; 215B1	條	衛署醫器輸字 第018232號	波士頓	744	744	744	依(GUIDEWIRE/彈性合金(NITINOL), D=0.016"-0.052", L=101-200CM, 有塗層)同功能類別品項(如特材代碼CGDWIZSD58SB)之支付點數暫予支付。	無	108/07/01
17	CGDWIZPGWMSB	“波士頓科技” 利博親水性導線	“Boston Scientific” ZIPwire Hydrophilic Guidewire	M006630- 216B1;217B1;221B1;228B1	條	衛署醫器輸字 第018232號	波士頓	776	776	776	依(GUIDEWIRE/D=0.016"-0.052", L<=200CM, 有塗層, EXTRASUPPORT)同功能類別品項(如特材代碼CGDWIZSF80SB)之支付點數暫予支付。	無	108/07/01
18	CGS0339230AG	亞康恩”血管擴張器	“Argon” Vessel Dilators	(392354;392357);392299;(392300 :392310);(392410;392414)	支	衛署醫器輸字 第032079號	春苜	153	153	153	依(擴張器(DILATOR)/管徑=<18FR)同功能類別品項(如特材代碼CGS03J001NCK)之支付點數暫予支付。	無	108/07/01
19	CHF06ZFD5	“里凡諾瓦”宜立 流雙導管-動脈/ 靜脈人工心導 管套 W/ INTRODUCERSET	“LivaNova”EasyFlow Duo Cannula	103-210;103-310	組	衛署醫器輸字 第027309號	中訊企 業	12,404	12,404	12,404	依(動脈或靜脈人工心導管套W/ INTRODUCERSET)同功能類別品項(如特材代碼CHF06PT16AED)之支付點數暫予支付。	B201-4	108/07/01

報告案第1案 全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告
一、新增既有功能類別特材品項共47項 (項次1~項次47, 詳頁次1~1-13)

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	廠商建議 支付點數	初核 支付點數	核價說明	給付 規定	健保給付 生效日期
20	CHF06FXFVCR5	"里凡諾瓦"菲樂 流靜脈導管	"LivaNova" FlexFlow Cannula	200-200	條	衛部醫器輸字 第027310號	中訊企 業	11,572	11,572	依(動脈或靜脈(不含INTRODUCER SET))同功能類別品項(如特材代碼CHF06EZFACR5)之支付點數暫予支付。	B201-4	108/07/01
21	CHV0132L406R	恩多寇福列克斯 兩段式靜脈導管	AndoCor Flex Line Two Stage Venous Catheter	01V-(32L-40;40FB;34L- 46;46FB;36L- 46;51;46FB;51FB;32L- 401;401FB;34L-461;461FB;36L- 461;511;461FB;511FB;32L- 402;402FB;34L-462;462FB;36L- 462;512;462FB;512FB)	支	衛部醫器輸字 第032073號	連鎰	803	803	依(靜脈回流導管2 STAGE、DUAL STAGE WITH WIRE)同功能類別品項(如特材代碼CHV01LRD41R5)之支付點數暫予支付。	無	108/07/01
22	CKDD1XTP11M0	"美德康"短期 血液透析導管與 配件	"Medcomp" Short-Term Hemodialysis Catheters and Accessories	XTP114MTE;XTP116MTE;XTP118MTE; XTP119MTE;XTP1141JSE;XTP1161JSE; E;XTP1181JSE	組	衛部醫器輸字 第031934號	景年	1,388	1,388	依(雙迴路透析導管組(CATH+NEEDLE+GUIDEWIRE+DILATOR半月型,同心圓))同功能類別品項(如特材代碼CKDD112122AR)之支付點數暫予支付。	無	108/07/01
23	CKDD1XTP94M0	"美德康"短期 血液透析導管與 配件-小兒	"Medcomp" Short-Term Hemodialysis Catheters and Accessories	XTP94MT;XTP96MT;XTP98MT;T73M;T74M;T94M;T96M;T98M	組	衛部醫器輸字 第031934號	景年	1,388	1,388	依(雙迴路透析導管組(CATH+NEEDLE+GUIDEWIRE+DILATOR半月型,同心圓))同功能類別品項(如特材代碼CKDD1135132C)之支付點數暫予支付。	無	108/07/01

報告案第1案 全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告

一、新增既有功能類別特材品項共47項 (項次1~項次47, 詳頁次1-1~1-13)

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	廠商建議 支付點數	初核 支付點數	核價說明	給付 規定	健保給付 生效日期
24	CKDD3XTP31M0	“美德康”短期 血液透析導管與 配件-三腔	“Medcomp” Short-Term Hemodialysis Catheters and Accessories	XTP3114MT; XTP3116MT; XTP3118MT; XTP3119MT; XTP3114MTPC; XTP3116M TPC; XTP3118MTPC	組	衛部醫器輸字 第031934號	景年	1,738	1,738	依(多迴路透析導 管組 (CATH+NEEDLE+GU LDEWIRE+DILATOR)同功能類別品 項(如特材代碼 CKDD3232132C)之 支付點數暫予支 付。	無	108/07/01
25	CRE01UM612F4	“康威”巫諾氣 管內管(口彎型, 有氣囊)/規範使 用	“ConvaTec” Unomedical Tracheal Tube	UM612130- 30;35;40;45;50;55;60;65;70;75; 80;85;90	支	衛部醫器陸輸 字第000973號	康威特	199	199	依(氣管內管(口 彎型,有氣囊)/規 範使用)同功能類 別品項(如特材代 碼CRE06C3060UW) 之支付點數暫予 支付。	A214-3	108/07/01
26	CRE01UM613F4	“康威”巫諾氣 管內管(鼻彎型, 有氣囊)/規範使 用	“ConvaTec” Unomedical Tracheal Tube	UM613130- 30;35;40;45;50;55;60;65;70;75; 80	支	衛部醫器陸輸 字第000973號	康威特	200	200	依(氣管內管(鼻 彎型,有氣囊)/規 範使用)同功能類 別品項(如特材代 碼CRE04C6131UW) 之支付點數暫予 支付。	A214-3	108/07/01
27	CRE02UM612F4	“康威”巫諾加 強型氣管內管(彈 簧型或增強型,有 氣囊)/規範使用	“ConvaTec” Unomedical Reinforced Tracheal Tube	(UM612140- 30;35;40;45;50;55;60;65;70;75; 80;85;90;95);(UM612240- 30;35;40;45;50;55;60;65;70;75; 80;85;90;95)	支	衛部醫器陸輸 字第000975號	康威特	300	300	依(氣管內管(彈 簧型或增強型,有 氣囊)/規範使用) 同功能類別品項 (如特材代碼 CRE01C6121UW)之 支付點數暫予支 付。	A214-3	108/07/01

報告案第1案 全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告
一、新增既有功能類別特材品項共47項（項次1~項次47，詳頁次1-1~1-13）

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	廠商建議 支付點數	初核 支付點數	核價說明	給付 規定	健保給付 生效日期
28	CRT0106LCT2C	雪莉氣切套管	SHILEY TRACHEOSTOMY CANNULAE	6LGT;8LGT;10LGT	組	衛署醫器輸字 第012495號	美敦力	525	525	依(氣切套管(雙 管,無氣囊)/含 INNER CANNULA) 同功能類別品項 (如特材代碼 CRT0101213RU)之 支付點數暫予支 付。	無	108/07/01
29	CXE02VAC04BK	"百多力"可控式 電生理診斷導管- 4極	"BIOTRONIK" ViaC ath Steerable Catheters for Electrophysiolo gical Diagnostic-QUAD	351196;351197	條	衛署醫器輸字 第032074號	百多力	11,666	11,666	依(可控式電極導 管/4極/彎度可轉 向)同功能類別品 項(如特材代碼 CXE02LVW04ST)之 支付點數暫予支 付。	無	108/07/01
30	CXE02VAC08BK	"百多力"可控式 電生理診斷導管- 8極	"BIOTRONIK" ViaC ath Steerable Catheters for Electrophysiolo gical Diagnostic-OCTA	351198	條	衛署醫器輸字 第032074號	百多力	12,255	12,255	依(可控式電極導 管/8極/彎度可轉 向)同功能類別品 項(如特材代碼 CXE0223079BA)之 支付點數暫予支 付。	無	108/07/01
31	CXE02VAC10BK	"百多力"可控式 電生理診斷導管- 10極	"BIOTRONIK" ViaC ath Steerable Catheters for Electrophysiolo gical Diagnostic-DECA	351200;358797;370309;370144	條	衛署醫器輸字 第032074號	百多力	13,339	13,339	依(可控式電極導 管/10極/彎度可 轉向)同功能類別 品項(如特材代碼 CXE02LVW10ST)之 支付點數暫予支 付。	無	108/07/01

報告案第1案 全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告

一、新增既有功能類別特材品項共47項 (項次1~項次47, 詳頁次1-1~1-13)

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	廠商建議 支付點數	初核 支付點數	核價說明	給付 規定	健保給付 生效日期
32	CXE0532062SB	"波士頓科技"因特拉奈美微電極開放式灌注除顫導管	"Boston Scientific" IntelliNav MiFi Open-Irrigated Ablation Catheter	M004-EPMR982; PMR982-00; 0K20; 0N40	條	衛部醫器輸字第032062號	波士頓	70, 200	70, 200	依(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))同功能類別品項(如特材代碼CXE05F245CST)之支付點數暫予支付。	B104-2	108/07/01
33	FBN04UFTNS4J	"沃思坦"骨髓內釘系統-橫鎖釘	"OSMD" Interlocking Nail System	(G12100-26; 28; 30; 32; 34; 36; 38; 40; 42; 44; 46; 48; 50; 52; 54; 56; 58; 60; 62; 64; 66; 68; 70; 72; 74; 76; 78; 80; 85-S); (G12500-24; 26; 28; 30; 32; 34; 36; 38; 40; 42; 44; 46; 48; 50; 52; 54; 56; 58; 60; 62; 64; 66-S); (G12600-30; 35; 40; 45; 50; 55; 60; 65; 70; 75; 80-S)	支	衛部醫器製字第005707號	沃思坦	970	970	依(Titanium Interlocking Screw)同功能類別品項(如特材代碼FBN05728STJP)之支付點數暫予支付。	D102-1	108/07/01
34	FBS092654255	"聖納美達"加壓螺旋釘系統	"Sanatmetal" Compression A-spire Screw System	(265440-016; 018; 020; 022; 024; 026; 028; 030; 032; 034); (265445-025; 030; 035; 040; 045; 050; 055; 060); (265452-025; 030; 035; 040; 045; 050; 055; 060); (265427-008; 014; 016; 018; 020); (265435-016; 018; 020; 022; 024; 026; 028; 030); (265470-040; 045; 050; 055; 060; 065; 070; 075; 080; 085; 090; 095; 100; 105; 110; 115; 120)	支	衛部醫器輸字第031285號	泓陞	12, 000	12, 000	依(埋頭中空加壓骨釘)同功能類別品項(如特材代碼FBS0901530S1)之支付點數暫予支付。	D103-1	108/07/01

報告案第1案 全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告
 一、新增既有功能類別特材品項共47項 (項次1~項次47, 詳頁次1-1~1-13)

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	廠商建議 支付點數	初核 支付點數	核價說明	給付 規定	健保給付 生效日期
35	FBSF1XPDS2DP	“帝富脊椎”易 配置脊椎系統 (二節)	“Depuy Spine” Expedium Spine System (RX2+SX4)	特材代碼組合：FBSF4XPDS2DP、 FBSF2XPD12DP	組	衛署醫器輸字 第017470號	壯生	23, 358	23, 358	依(TITANIUM SPINAL SYSTEM 二節 (SCREW4+ROD)X2))同功能類別品項 (如特材代碼 FBSF162722DP)之 支付點數暫予支 付。	D112-1	108/07/01
36	FBSF1XPDS3DP	“帝富脊椎”易 配置脊椎系統 (三節)	“Depuy Spine” Expedium Spine System (RX2+SX6)	特材代碼組合：FBSF4XPDS2DP、 FBSF2XPD12DP	組	衛署醫器輸字 第017470號	壯生	34, 118	34, 118	依(TITANIUM SPINAL SYSTEM 三節 (SCREW6+ROD)X2))同功能類別品項 (如特材代碼 FBSF162723DP)之 支付點數暫予支 付。	D112-1	108/07/01
37	FBSF2XPD12DP	“帝富脊椎”易 配置脊椎系統 - 固定桿(短節)	“Depuy Spine” Expedium Spine System-Rod	(1797-720- 35; 40; 45; 55; 65; 75; 85; 95); (1797 -621-20)	支	衛署醫器輸字 第017470號	壯生	919	919	依(TITANIUM SPINAL ROD OR PLATE(短節))同 功能類別品項(如 特材代碼 FBSF2R1797DP)之 支付點數暫予支 付。	D112-1	108/07/01
38	FBSF2XPD48DP	“帝富脊椎”易 配置脊椎系統 - 固定桿(長節)	“Depuy Spine” Expedium Spine System-Rod	179762300; 179762480	支	衛署醫器輸字 第017470號	壯生	2, 662	2, 662	依(TITANIUM SPINAL ROD(長 節))同功能類別 品項(如特材代碼 FBSF20572NDP)之 支付點數暫予支 付。	D112-1	108/07/01

報告案第1案 全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告
一、新增既有功能類別特材品項共47項 (項次1~項次47, 詳頁次1~1-13)

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	廠商建議 支付點數	初核 支付點數	核價說明	給付 規定	健保給付 生效日期
39	FBSF44015TV2	“鑄鈦” 脊椎固定系統: 脊椎骨釘-U型多軸向	"INTAI" SPINAL FIXATION SYSTEM: PEDICLE SCREW POLY-AXIAL U TYPE	(401545-25; 30; 35; 40); (401550-30; 35; 40; 45); (41555-30; 35; 40; 45; 50); (401560-30; 35; 40; 45; 50; 55); (401565; 70-30; 35; 40; 45; 50; 55; 60; 65; 70; 80; 90; 10); (401575-30; 35; 40; 45; 50; 55; 60; 65; 70; 75; 90; 10)	支	衛署醫器製字第002926號	台灣微創	4, 465	4, 465	依(TITANIUM SPINAL SCREW)同功能類別品項(如特材代碼FBSF44823IS9)之支付點數暫予支付。	D112-1	108/07/01
40	FBSF44016TV2	“鑄鈦” 脊椎固定系統: 脊椎骨釘-中空U型多軸向	"INTAI" SPINAL FIXATION SYSTEM: CANNULATED PEDICLE SCREW POLY-AXIAL U TYPE	(401645-25; 30; 35; 40); (401650-30; 35; 40; 45); (401655-30; 35; 40; 45; 50); (401660-30; 35; 40; 45; 55; 60); (401665; 70; 75-30; 35; 40; 45; 50; 55; 60; 65; 70; 80; 90; 10)	支	衛署醫器製字第002926號	台灣微創	11, 812	11, 812	依(鈦合金脊椎內固定釘(適用於經診斷為骨質疏鬆症之患者))同功能類別品項(如特材代碼FBSF4DPHINXA)之支付點數暫予支付。	D112-5	108/07/01
41	FBSF44017TV2	“鑄鈦” 脊椎固定系統: 脊椎骨釘-U型多軸向折斷	"INTAI" SPINAL FIXATION SYSTEM: PEDICLE SCREW POLY-AXIAL REDUCTION U TYPE	(401745-25; 30; 35; 40); (401750-30; 35; 40; 45); (401755-30; 35; 40; 45; 50); (401760-30; 35; 40; 45; 50; 55); (401765; 70; 75-30; 35; 40; 45; 50; 55; 60; 65; 70; 80; 90; 10)	支	衛署醫器製字第002926號	台灣微創	4, 465	4, 465	依(TITANIUM SPINAL SCREW)同功能類別品項(如特材代碼FBSF44823IS9)之支付點數暫予支付。	D112-1	108/07/01
42	FBSF44018TV2	“鑄鈦” 脊椎固定系統: 脊椎骨釘-中空U型多軸向折斷	"INTAI" SPINAL FIXATION SYSTEM: CANNULATED PEDICLE SCREW POLY-AXIAL REDUCTION U TYPE	(401845-25; 30; 35; 40); (401850-30; 35; 40; 45); (401855-30; 35; 40; 45; 50); (401860-30; 35; 40; 45; 50; 55); (401865; 70; 75-30; 35; 40; 45; 50; 55; 60; 65; 70; 80; 90; 10)	支	衛署醫器製字第002926號	台灣微創	11, 812	11, 812	依(鈦合金脊椎內固定釘(適用於經診斷為骨質疏鬆症之患者))同功能類別品項(如特材代碼FBSF4DPHINXA)之支付點數暫予支付。	D112-5	108/07/01

報告案第1案 全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告
一、新增既有功能類別特材品項共47項 (項次1~項次47, 詳頁次1~1-13)

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	廠商建議 支付點數	初核 支付點數	核價說明	給付 規定	健保給付 生效日期
43	FBSF4XPDCDP	“帝富脊椎”易 配置脊椎系統-固 定釘	“Depuy Spine” Expedium Spine System-Screw	(1797-025- 20;25;30;35;40;45;50;55;60);(1 797-026- 20;25;30;35;40;45;50;55;60);(1 797-027- 30;35;40;45;50;55;60;65;70;75; 80);(1797-028- 30;35;40;45;50;55;60;65;70;75; 80);(1797-120- 30;35;40;45;50;55;65;80);(1797 -124- 20;25;30;35;40;45;50);(1797- 125- 20;25;30;35;40;45;50;55;60);(1 797-126- 20;25;30;35;40;45;50;55;65;70; 75;80;85;90;95);(1797-127- 30;35;40;45;50;55;65;70;75;80; 85;90;95;99);(1797-224- 25;30;35;40;45;50);(1797-225- 25;30;35;40;45;50;55);(1797- 226- 30;35;40;45;50;55;65;70;75;80; 85;90;95);(1797-227- 30;35;40;45;50;55;65;70;75;80; 85;90;95);(1797-228- 30;35;40;45;50;55;65;70;75;80; 85;90;95;99);(1797-324- 20;25;30;35;40;45;50);(1797- 325-25;30;35;40;45;50);(1797- 326-30;35;40;45;50;55);(1797- 327- 30;35;40;45;50;55;60);(1797- 020-00);(1797-220-00)	支	衛署醫器輸字 第017470號	杜生	4,465	4,465	依(TITANIUM SPINAL SCREW)同 功能類列品項(如 特材代碼 FBSF41797CDP)之 支付點數暫予支 付。	D112-1	108/07/01

報告案第1案 全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告
 一、新增既有功能類別特材品項共47項 (項次1~項次47, 詳頁次1~1-13)

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	廠商建議 支付點數	初核 支付點數	核價說明	給付 規定	健保給付 生效日期
44	FBSF50003TV2	“鑰匙” 脊椎固定系統:橫向連接鉤組合(免事前審查)	"INTAI" SPINAL FIXATION SYSTEM: CROSS-LINK HOOK	400621-60;90	支	衛署醫器製字第002926號	台灣微創	2,661	2,661	依(TITANIUM SPINAL CROSSLINK(免事前審查))同功能類別品項(如特材代碼 FBSF50001TWG)之支付點數暫予支付。	無	108/07/01
45	FBSF50004TV2	“鑰匙” 脊椎固定系統:橫向連接鉤組合	"INTAI" SPINAL FIXATION SYSTEM: CROSS-LINK HOOK	400631-60;90	支	衛署醫器製字第002926號	台灣微創	6,108	6,108	依(TITANIUM SPINAL CROSSLINK)同功能類別品項(如特材代碼 FBSF50002TWG)之支付點數暫予支付。	D112-1	108/07/01
46	NDN0101927FR	"樺菜"頭皮針(安全型)	"FAIRY" SCALP VEIN SET(SAFETY)	WN-18;25-S-S;L	支	衛署醫器製字第000390號	樺菜	8.3	8.3	依(SAFETY SCALP安全型頭皮針)同功能類別品項(如特材代碼 NDN0101927E4)之支付點數暫予支付。	無	108/07/01
47	NDN01A145VPW	"普惠"頭皮針(安全型)	"PERFECT" SCALP VEIN SET(SAFETY)	A145;A146;A147	支	衛署醫器輸字第014342號	普惠	8.3	8.3	依(SAFETY SCALP安全型頭皮針)同功能類別品項(如特材代碼 NDN0101927E4)之支付點數暫予支付。	無	108/07/01

報告案第1案 全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告
二、新增既有功能類別特材自付差額品項共4項（項次48~項次51，詳頁次1-14~1-15）

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	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
48	CBP06BMX61BS	"百爾森"百美淬艾法冠狀動脈塗藥支架系統(自付差額)	"BIOSENSORS" Bio Matrix Alpha Drug Eluting Coronary Stent System	BMX6-22;25;27;30;35;40-09;14;19;24;29;BMX6-25;27;30;35-33;36	組	衛部醫器輸字第032081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(塗藥或特殊塗層)血管支架/自付差額)近似功能類別品項(如特材代碼CBP06ELUTIQR)之支點數暫予支付，超過部分由病患自付。	A213-2N	108/07/01
49	FALSNEDENISI	"賽芙"伊甸人工水晶體(多焦點+非球面軟式)(自付差額)	"SAV-IOL" Edén IOL	Eden 1-08;24M	片	衛部醫器輸字第031867號	康毅	1.提供具多焦點功能型人工水晶體，能提供多焦點老花視力矯正功能。 2.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。	2,744	自付差額品項，依特殊功能人工水晶體(多焦點+非球面軟式)近似功能類別品項(如特材代碼FALSNSERVIA2)之支點數暫予支付，超過部分由病患自付。	無	108/07/01

報告案第1案 全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告
二、新增既有功能類別特材自付差額品項共4項（項次48~項次51，詳頁次1-14~1-15）

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
50	FALSNWAVE1S2	“賽芙”路西斯人工水晶體(非球面軟式)(自付差額)	“SAV-IOL” Lucidis IOL	Lucidis 108M;124M	EA	衛部醫器輸字第031865號	康毅	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。	2,744	自付差額品項，依特殊功能人工水晶體(非球面軟式Functional Aspheric IOL)近似功能類別品項(如特材代碼FALSNWAVE6B9)之支付點數暫予支付，超過部分由病患自付。	無	108/07/01
51	FALSNWAVE7HY	豪雅植入器預載式單片非球面散光矯正黃色人工水晶體	HOYA Vivinex Toric Preloaded Intraocular Lens	XY1AT-2:9	片	衛部醫器輸字第031846號	維州	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及散光矯正、過濾藍光效能之特殊功能。	2,744	自付差額品項，依FALSNVA6(特殊功能人工水晶體(散光非球面軟式))近似功能類別品項(如特材代碼FALSNPTSAY1W)之支付點數暫予支付，超過部分由病患自付。	無	108/07/01

報告案第1案 全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告
三、新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號共24項(項次52~項次75, 詳頁次1-16~1-22)

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	廠商建議 支付點數	初核 支付點數	核價說明	給付 規定	健保給付 生效日期
52	CBP01BLUE1BB	"柏朗"普弩冠狀 動脈血管支架系 統:含傳輸系統	"B. BRAUN" COROFL EX BLUE CORONARY STENT SYSTEM WITH DELIVERY SYSTEM	50250- 03:08;13:18;23:28;33:38;43:48; (50251-53:58;65:68;自991001生 效);(50288- 01:69(04;14;24;34;44;54;57;64; 67;68除外);【刪除產品型號 50288- 01:69(04;14;24;34;44;54;57;64; 67;68);(5025-154;156;166)自 1080701生效】	組	衛署醫器輸字 第020275號	台灣柏 朗	14,099	14,099	刪除產品型號 50288- 01:69(04;14;24; 34;44;54;57;64; 67;68);(5025- 154;156;166)	A213-2N	108/07/01
53	CDP01NPAS2CK	"曲克"涅夫經皮 引導組	"COOK" NEFF PERCUTANEOUS ACCESS SETS	NPAS-100-RH-NT;NPAS-104-RH- NT(NPAS-100;NPAS-100-RH;NPAS- 100-RB;NPAS-100-NT;NPAS-104- NT;NPAS-104-RB-NT自1080701生 效)	EA	衛署醫器輸字 第017503號	曲克	1,560	1,560	產品型號重新整 理,由以下特材 代碼組合: CDP01NPASICK及 CDP01NPAS3CK。	無	108/07/01
54	CGBK1GEB644G	"美迪格"單次使 用取石網	"Medi- Globe" Single Use Stone Extraction Basket	GEB-11-19-420;430;GEB-11-19- 620;630;GEB-11-25-420;430;GEB- 11-25-620;630;【型號重整:(GEB- 11-19- 420;425;430;620;625;630);(GEB- 11-25- 420;425;430;620;625;630);擴增 型號:(GEB-14-27-820;830);(GEB- 13-19-820;830自1080701生效】	支	衛署醫器輸字 第028385號	明達醫 學	11,537	11,537	擴增產品型號 GEB-14-27- 820;GEB-14-27- 830;GEB-13-19- 820;GEB-13-19- 830。	無	108/07/01
55	CCPW1TNT19AB	"亞培"高鐸格 騰創導線	"Abbott" Hi- Torque Turn Trac Guide Wire	1020009;1020010;1020013;102001 4(1020009J;1020010J;1020013J;1 020014J自1080701生效)	條	衛署醫器輸字 第031522號	亞培	2,716	2,716	擴增產品型號 1020009J;102001 0J;1020013J;102 0014J。	無	108/07/01
56	CCPW1TNT30AB	"亞培"高鐸格 騰創導線	"Abbott" Hi- Torque Turn Trac Guide Wire	1020011;1020012;1020015;102001 6(1020011J;1020012J;1020015J;1 020016J自1080701生效)	條	衛署醫器輸字 第031522號	亞培	2,729	2,729	擴增產品型號 1020011J;102001 2J;1020015J;102 0016J。	無	108/07/01

報告案第1案 全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告
三、新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號共24項(項次52~項次75, 詳頁次1-16~1-22)

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	廠商建議 支付點數	初核 支付點數	核價說明	給付 規定	健保給付 生效日期
57	CPC01ECL11BB	舒鈦單腔中心靜脈導管組	CERTOFIX CENTRAL VENOUS CATHETER (1 LUMEN)	4160158E;4160207E;41602223E;4160258E;4160282E;4160304E;4160509E;4160762E;(刪除4160158E自1080701生效)	組	衛署醫器輸字第021570號	台灣柏朗	416	416	刪除產品型號4160158E。	無	108/07/01
58	CXE02DI000CV	"百歐森偉伯司特"電極導管:可控式10極	"BIOSENSE WEBSTER"ELECTRO PHYSIOLOGY CATHETERS-DECA	D6A-10DR-P10-RT;(型號重整:D510DRP10RT;D610DR002RT;D610FR005RT;D6A10DRP10RT;D610DR252RT;D610DR005RT;D610FR252RT;D710DRP10RT自1080701生效)	條	衛署醫器輸字第007774號	壯生	13,339	13,339	產品型號重新整理:D510DRP10RT;D610DR002RT;D610FR005RT;D6A10DRP10RT;D610DR252RT;D610DR005RT;D610FR252RT;D710DRP10RT	無	108/07/01
59	FBHL1PNNPEDP	"帝富"可耐麗人工髖臼杯系統-髖臼杯襯墊	"DEPUY" PINNACLE ACETABULAR SYSTEM-Liner	1218;19-22-138;146;26-144;146;28-0;2-48;66;28-146;28-446;466;32-0;2-52;66;32-452;466;1219;-36-056;066;154;166;454;466;自1080701起型號重新整理如圖檔。	個	衛署醫器輸字第022363號	壯生	4,018	4,018	型號重新整理如圖檔。	無	108/07/01
60	FBHPA1000NS2	"好美得卡奧斯得寧"全人工髖關節系統	"HOWMEDICA OSTEONICS"OMNIFIT HIP SYSTEM	FBHS11170NS2;FBHH11260NS2;FBHL16200NS2;FBHC154NXNS2;(1010701生效) FBHC12541NS2;FBHH11261NS2;(1030301生效;FBHL16201NS2)(1030701生效;FBHH16260NS2)(FBHC12541NS2;FBHH11261NS2自1060901刪除);(FBHS16070NS2自1060901生效);(自1060901產品型號重新整理,由以下特材代碼組合:FBHC154NXNS2;FBHL16200NS2;FBHL16201NS2;FBHH11260NS2;FBHH16260NS2;FBHS11170NS2;FBHS16070NS2);(FBHL11236NS2自1080701生效)	組	衛署醫器輸字第010293號 +011235號 +022771號 +019314號 +007998號 +019147號 +006573號 +008106號 +009999號 +008102號 +021427號 +024932號+衛部026481號	史賽克	39,396	39,396	擴增產品型號FBHL11236NS2	無	108/07/01

報告案第1案 全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告

三、新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號共24項（項次52~項次75，詳頁次1-16~1-22）

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	廠商建議 支付點數	初核 支付點數	核價說明	給付 規定	健保給付 生效日期
61	FBHPA4000NS2	"好美得卡-奧斯 得寧"全人工腕關 節系統	"HOWMEDICA- OSTEONICS" OMNIFIT HIP SYSTEM	FBHH1260NS2;FBHL16200NS2;FBHH 11261NS2;FBHC12540NS2;FBHS1607 0NS2;FBHC154NXNS2;(自1030301生 效)FBHL16201NS2);(自1030701生效 FBHH16260NS2);(FBHS11170NS2自 1060901生 效);(FBHH11261NS2;FBHC12540NS2 自1060901刪除);(自1060901產品 型號重新整理,由以下特材代碼組 合:FBHC154NXNS2;FBHL16200NS2;F BHL16201NS2;FBHH11260NS2;FBHH1 6260NS2;FBHS11170NS2;FBHS16070 NS2);(FBHL11236NS2自1080701生 效)	組	衛署醫器輸字 第010293號 +011235號 +022771號 +019314號 +007998號 +019147號 +006573號 +008106號 +009999號 +008102號 +021427號+衛 部026481號	史賽克	39,396	39,396	擴增產品型號 FBHL11236NS2	無	108/07/01
62	FBHRA3000NS2	"好美得卡-奧斯 得寧"再置換人工 腕關節系統	"HOWMEDICA- OSTEONICS" RESTORATION HA HIP SYSTEM:REVISION SYSTEM	(FBHC12540NS2;FBHC12541NS2;FBH L11260NS2;FBHH11260NS2;FBHH112 61NS2;FBHS2601XNS2(1010701生 效;FBHC154NXNS2;FBHL16200NS2); (1030301生效 FBHL16201NS2);(FBHH16260NS2;FB HS2130LNS2自1060901生 效);(FBHC12540NS2;FBHC12541NS2 ;FBHL11260NS2;FBHH11261NS2自 1060901刪除);(自1060901產品型 號重新整理,由以下特材代碼組 合:FBHC154NXNS2;FBHL16200NS2;F BHL16201NS2;FBHH11260NS2;FBHH1 6260NS2;FBHS2601XNS2;FBHS2130L NS2);(FBHL11236NS2自1080701生 效)	組	衛署醫器輸字 第010293號 +011235號 +022771號 +019314號 +007998號 +019147號 +021713號 +021427號 +024992號	史賽克	52,796	52,796	擴增產品型號 FBHL11236NS2	無	108/07/01

報告案第1案 全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告
三、新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號共24項（項次52~項次75，詳頁次1-16~1-22）

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	廠商建議 支付點數	初核 支付點數	核價說明	給付 規定	健保給付 生效日期
63	FBKPA5500NHI	"好美得卡"三項 能整體膝關節系 統;高度彎曲型全 人工膝關節組	"HOMMEDICA" TRIATHLON TOTAL KNEE SYSTEM; TOTAL KNEE SYSTEM	5530P209;P819;5532P109;P825;55 10F;15F101;801;102;802;5520B;1 00;800;5551L299;320;350;381;40 1;5550L278;298;319;360;391(自 1070701起型號重整為 FBKL15500NHI;FBKFI5500NHI;FBKT 15500NHI;FBKP15500NHI);(FBKFI5 501NHI;FBKT15501NHI自1070701起 生效);(FBKT28000NS2自1080701生 效)	組	衛署醫器輸字 第011201號+ 衛部醫器輸字 第029897號	史賽克	51,297	51,297	擴增產品型號 FBKT28000NS2	D108-1	108/07/01
64	FBSF3XPDHDP	"帝富脊椎"易配 置脊椎系統;固定 鉤	"DEPUY SPINE" EXPEDIUM SPINE SYSTEM;HOOK	179752-00;09-0;179752-20;24- 0;(179752-08;09-0;179752- 20;24-0自1080701刪除)	EA	衛署醫器輸字 第017470號	壯生	3,311	3,311	刪除產品型號 179752-08;09- 0;179752-20;24- 0	D112-1	108/07/01
65	FBSF44006TV2	"鏡鈺"脊椎固定 系統;脊椎骨釘-U 型多軸向(免事前 審查)	"INTAI" SPINAL FIXATION SYSTEM;PEDICLE SCREW POLY- AXIAL U TYPE	40061025;40;40062030;45;400640 30;50;40065030;55;40066030;70; 40067030;70;40068030;70;400690 35;70;(4006-60;70;80-80;90;10 自1080701生效)	EA	衛署醫器製字 第002926號	台灣微 創	3,114	3,114	擴增產品型號 4006-60;70;80- 80;90;10	無	108/07/01
66	FBSF44008TV2	"鏡鈺"脊椎固定 系統/脊椎中空U 型多軸向骨釘	"INTAI" SPINAL FIXATION SYSTEM/Cannulat ed Pedicle Screw Poly- Axial U type	(400810-25;30;35;40);(400820- 30;35;40;45);(400840- 30;35;40;45;50)(400850- 30;35;40;45;50;55);(4008- 60;70;80- 30;35;40;45;50;55;60;65;70);(4 00890- 35;40;45;50;55;60;65;70);(4008 -60;70;80-80;90;10自1080701生 效)	支	衛署醫器製字 第002926號	台灣微 創	4,465	4,465	擴增產品型號 4008-60;70;80- 80;90;10	D112-1	108/07/01

報告案第1案 全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告

三、新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號共24項（項次52~項次75，詳頁次1-16~1-22）

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	廠商建議 支付點數	初核 支付點數	核價說明	給付 規定	健保給付 生效日期
67	FBSF44009TV2	"鏡缺" 脊椎固定 系統: 脊椎骨釘- 中空U型多軸向折 斷	"INTAI" SPINAL FIXATION SYSTEM: CANNULAT ED PEDICLE SCREW POLY- AXIAL REDUCTION U TYPE	40090025:40;40091030:45;400920 30:50;40093030:55;40094030:70; 40095030:70;40096030:70;400970 35:70;(4009-40;50:60-80;90;10 自1080701生效)	支	衛署醫器製字 第002926號	台灣微 創	4,465	4,465	擴增產品型號 4009-40;50;60- 80;90;10	D112-1	108/07/01
68	FBSF44011TV2	"鏡缺" 脊椎固定 系統: 脊椎骨釘-U 型多軸向	"INTAI" SPINAL FIXATION SYSTEM: PEDICLE SCREW POLY- AXIAL U TYPE	40114525:40;40115030:45;401155 30:50;40116030:55;40116530:70; 40117030:70;40117530:70;401180 35:70;(4011-65;70:75-80;90;10 自1080701生效)	支	衛署醫器製字 第002926號	台灣微 創	4,465	4,465	擴增產品型號 4011-65;70;75- 80;90;10	D112-1	108/07/01
69	FBSF44012TV2	"鏡缺" 脊椎固定 系統: 脊椎骨釘- 中空U型多軸向	"INTAI" SPINAL FIXATION SYSTEM: CANNULAT ED PEDICLE SCREW POLY- AXIAL U TYPE	40124525:40;40125030:45;401255 30:50;40126030:55;40126530:70; 40127030:70;40127530:70;401280 35:70;(4012-65;70:75-80;90;10 自1080701生效)	支	衛署醫器製字 第002926號	台灣微 創	11,812	11,812	擴增產品型號 4012-65;70;75- 80;90;10	D112-5	108/07/01
70	FBSF50001TV2	"鏡缺" 脊椎固定 系統: 橫向連接鉤 組合(免事前審 查)	"INTAI" SPINAL FIXATION SYSTEM: CROSS- LINK HOOK	40057140:190;(400-50;60- 140;150;160;170;180;190自 1080701生效)	支	衛署醫器製字 第002926號	台灣微 創	2,661	2,661	擴增產品型號 400-50;60- 140;150;160;170 ;180;190	無	108/07/01
71	FBSF50002TV2	"鏡缺" 脊椎固定 系統: 橫向連接鉤 組合	"INTAI" SPINAL FIXATION SYSTEM: CROSS- LINK HOOK	40057140:190;(400611- 40;50;60;70;80;90自1080701生 效)	支	衛署醫器製字 第002926號	台灣微 創	6,108	6,108	擴增產品型號 400611- 40;50;60;70;80; 90	D112-1	108/07/01

報告案第1案 全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告

三、新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號共24項（項次52~項次75，詳頁次1-16~1-22）

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	廠商建議 支付點數	初核 支付點數	核價說明	給付 規定	健保給付 生效日期
72	FPP082392MY2	"亞太醫療"網眼 骨板骨釘-顱骨網 片 (100:150*150:20 0mm)*1+骨釘 *10(電腦輔助型)	"SYNTEC" Mesh Plate and Screw-Mesh Plate*1+Screw*1 0	(Mesh Plate:4217- 65:69;85:89)+(Screw:4202- 81:88);【Screw:(055-12;14- 02:30);(055-12;14:03:30- SD);(PTS-15-03:20-SD);(PTS- 17;20;23;- 030:035:040;050;060;070;080;09 0;100;110;120;130;140;150;160; 170;180;190;200;210;220;230;24 0;250;260;270;280;290;300-SD) 自1080701生效】	組	衛署醫器製字第 002392號 +000817號+衛 部醫器製字第 004218號	亞太醫 療	90,744	90,744	擴增產品型號 Screw:(055- 12;14- 02:30);(055- 12;14:03:30- SD);(PTS-15- 03:20-SD);(PTS- 17;20;23;- 030:035:040;050 ;060;070;080;09 0;100;110;120;1 30;140;150;160; 170;180;190;200 ;210;220;230;24 0;250;260;270;2 80;290;300-SD)	D201-6	108/07/01
73	FPP082392SY2	"亞太醫療"網眼 骨板骨釘-顱骨網 片 (40:100*60:120m m)*1+骨釘*10(電 腦輔助型)	"SYNTEC" Mesh Plate and Screw-Mesh Plate*1+Screw*1 0	(Mesh Plate:4217- 60:64;80:84)+(Screw:4202- 81:88);【Screw:(055-12;14- 02:30);(055-12;14:03:30- SD);(PTS-15-03:20-SD);(PTS- 17;20;23;- 030:035:040;050;060;070;080;09 0;100;110;120;130;140;150;160; 170;180;190;200;210;220;230;24 0;250;260;270;280;290;300-SD) 自1080701生效】	組	衛署醫器製字第 002392號 +000817號+衛 部醫器製字第 004218號	亞太醫 療	56,715	56,715	擴增產品型號 Screw:(055- 12;14- 02:30);(055- 12;14:03:30- SD);(PTS-15- 03:20-SD);(PTS- 17;20;23;- 030:035:040;050 ;060;070;080;09 0;100;110;120;1 30;140;150;160; 170;180;190;200 ;210;220;230;24 0;250;260;270;2 80;290;300-SD)	D201-6	108/07/01

報告案第1案 全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告

三、新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號共24項（項次52~項次75，詳頁次1-16~1-22）

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	廠商建議 支付點數	初核 支付點數	核價說明	給付 規定	健保給付 生效日期
74	SCV01LT100JJ	"愛惜康"縫合夾	"ETHICON" LIGACLIP- LIGATING CLIPS	001200;001204;001201;001205;00 5200(刪除產品型號 001200;001204;001201;001205;00 5200自1080701生效);(型號重 整:LT-100自1080701生效)	CLI P	衛署醫器輸字 第002573號	杜生	15	15	15 刪除產品型號 (001200;001204; 001201;001205;0 052000);型號重 整:LT-100。	無	108/07/01
75	WDD0840001BB	"柏朗"博坦舒傷口凝膠	"B. BRAUN" PRONTO SAN WOUND GEL	(400505;400515;400516;400520;4 00600自108年6月30日刪除)(自108 年7月1日變更為Prontosan Wound Gel(30ml))	瓶	衛署醫器輸字 第024773號	台灣柏 朗	550	550	變更產品型號為 Prontosan Wound Gel(30ml)。	A217-3	108/07/01

特材代碼：FBHL1PNNPEDP

"帝富"可耐競人工競白杯系統-競白杯襯墊

(衛署醫器輸字第 022363 號)

自 1080701 起型號重新整理如下：

【1218-(28-6;7-48;50);(32-6;7-52;54;56;58;60;62;64;66;68;70;72;74;76)
;(36-6;7-56;58;60);(44-6-70;72;74)】;【1219-26-(0-48;50);(1-48;54)】;
【1219-28-(0-44;46;48;50;52;54;56;58;60;62;64;66;68;70;72);(1-44;46;4
8;50;52;54;56;58;60;62;64;66;68;70;72;74;76);(2-48;50;52;54;56;58;60;
62;64;66);(4-48;50;52;54;56;58;60;62;64;66;68;70;72;74;76)】;
【1219-32-(0;2-52;54;56;58;60;62;64;66;68;70;72;74;76);(1;4-48;50;52;
54;56;58;60;62;64;66;68;70;72;74;76)】;
【1219-36-(0-56;58;60;62;64;66;68;70;72);(1;4-52;54;56;58;60;62;64;66
;68;70;72;74;76)】;(1219-40-4-56;58;60);(1219-44-4-64;66;68);
【1221-28-(0-44;46;48;50;52;54);(1-44;46;48;50);(2-48;50;52;54);(4-48
;50)】;
【1221-32-(0-48;52;54;56;58);(1-48;50;52;54);(2-52;54;56;58;60;62;64;
66);(4-48;50;52;54)】;
【1221-36-(0-52;56;58;60;62;64;66);(1;4-52;54;56;58;60;62;64;66)】;
【1221-(40-1;4-56;58;60);(44-1;4-62;64;66;68);(48-1;4-70;72;74;76)】

報告案第2案

全民健康保險已給付特材支付標準異動之初核情形報告

一、醫療器材許可證註銷及刪除品項共168項 (項次1~項次168, 詳頁次2-1~2-24)

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	核價說明	健保給付生效日期
1	SCV03530MLCH	"康美"拋棄式血管夾	"CONMED" DISPOSABLE CLIP APPLIER	530	EA	衛署醫器輸字第010748號	惠眾	許可證註銷, 故取消給付。	108/05/01
2	FHP1L104088GU	"佳騰"伸縮性雙極之心內膜心房電極導線	"GUIDANT" FLEXTEND PACING LEAD	4086;4087;4088	EA	衛署醫器輸字第013112號	波士頓	許可證逾期, 故取消給付。	108/05/01
3	FHP011NGMRSB	"波士頓科技"迎吉心臟節律器	"BOSTON SCIENTIFIC" INGENIO MRI PACEMAKER	J175	個	衛署醫器輸字第025234號	波士頓	許可證逾期, 故取消給付。	108/05/01
4	FHP02A2IDRSB	"波士頓科技"迎吉心臟節律器:雙腔※自付差額品項, 超過部分由病患自付	"BOSTON SCIENTIFIC" INGENIO MRI PACEMAKER(DDDR)	J176;J177	個	衛署醫器輸字第025234號	波士頓	許可證逾期, 故取消給付。	108/05/01
5	CBB01RFLX1QC	"清流"銳弗斯經皮穿刺血管成形術導管	"CLEARSTREAM" REEFLEX PTA CATHETER L40:80MM	3773-30:40-40:80;37735040	個	衛署醫器輸字第025814號	巴德	許可證逾期, 故取消給付。	108/05/01
6	CBB03RFLX2QC	"清流"銳弗斯經皮穿刺血管成形術導管	"CLEARSTREAM" REEFLEX PTA CATHETER L120:220MM	377-33:35-120:220;377-33:34-150;3773350-2:5	個	衛署醫器輸字第025814號	巴德	許可證逾期, 故取消給付。	108/05/01
7	CBB03LPAC1QC	"清流"萊特派經皮穿刺血管成形術導管	"CLEARSTREAM" LITEPAC PTA CATHETER L15-100MM	68202-075:107;109;111;117:124;126:133;135:142;164	個	衛署醫器輸字第025815號	巴德	許可證逾期, 故取消給付。	108/05/01
8	CBB03LPAC2QC	"清流"萊特派經皮穿刺血管成形術導管	"CLEARSTREAM" LITEPAC PTA CATHETER L120-220MM	68202-113:115;125;134;143;144;146:150;152:158	個	衛署醫器輸字第025815號	巴德	許可證逾期, 故取消給付。	108/05/01

報告案第2案

全民健康保險已給付特材支付標準異動之初核情形報告

一、醫療器材許可證註銷及刪除品項共168項（項次1~項次168，詳頁次2-1~2-24）

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	核價說明	健保給付生效日期
9	CDP0111270CL	"西美西"經皮腎臟造瘻組:矽質膽道膽囊穿刺套	"C. M. C." NEPHROSTOMY KIT:P. T. C. D SET	11-1270	SET	衛署醫器輸字第007377號	世新	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
10	CDP0111807CL	"西美西"經皮腎臟造瘻組	"C. M. C." NEPHROSTOMY KIT:P. T. C. D KIT (ONE STEP)	11-1572;11-1807;11-1808	SET	衛署醫器輸字第007377號	世新	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
11	CDP012633NC3	"西美西"經皮腎臟造瘻組	"C. M. C." NEPHROSTOMY KIT:ULTRASONICALLY GUIDED ONE-STEP DRAINAGE SET	26330130;26330140	SET	衛署醫器輸字第007377號	世新	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
12	CGDW11080C3	"西美西"經皮腎臟造瘻組:導引導線	"C. M. C." NEPHROSTOMY KIT:GUIDE WIRE	1100-0800	EA	衛署醫器輸字第007377號	世新	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
13	CGDWISFA35C3	"西美西"經皮腎臟造瘻組:導引導線	"C. M. C." NEPHROSTOMY KIT:GUIDE WIRE	SFCTA-035	EA	衛署醫器輸字第007377號	世新	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
14	CKN011450NC3	"西美西"經皮腎臟造瘻組	"C. M. C." NEPHROSTOMY KIT	1450-0060:0160;1472-0050:0160	SET	衛署醫器輸字第007377號	世新	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
15	CKN011460NC3	"西美西"經皮腎臟造瘻組	"C. M. C." NEPHROSTOMY KIT	1460-0060:0160;(1473-0050:0160自960101刪除)	SET	衛署醫器輸字第007377號	世新	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
16	CKN011470NC3	"西美西"經皮腎臟造瘻組	"C. M. C." NEPHROSTOMY KIT	1470-0080:0180	SET	衛署醫器輸字第007377號	世新	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
17	CKN0141010CL	"西美西"經皮腎臟造瘻組	"C. M. C." NEPHROSTOMY KIT	14-1010:14	SET	衛署醫器輸字第007377號	世新	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01

報告案第2案

全民健康保險已給付特材支付標準異動之初核情形報告

一、醫療器材許可證註銷及刪除品項共168項（項次1~項次168，詳頁次2-1~2-24）

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	核價說明	健保給付生效日期
18	CKN0514010CL	"西美西"經皮腎臟造瘻組:梅花型腎臟造瘻管	"C. M. C." NEPHROSTOMY KIT: SILICON 4 WING MALECOT	14-0010:26	EA	衛署醫器輸字第007377號	世新	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
19	NAN1521500C3	"西美西"經皮腎臟造瘻組:導引穿刺針	"C. M. C." NEPHROSTOMY KIT: DISPOSABLE SELDING NEEDLE	021-500-0180	EA	衛署醫器輸字第007377號	世新	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
20	CDP011STWNCY	"可斯美"球型導管:PTCD(整組)	"GOODTEC" BALLOON CATHETERS?PERCUTANEOUS DIRECT ACCESS KIT	1STW4F:1STW14F	SET	衛署醫器輸字第008912號	世新	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
21	CMV020402XGT	"固特克"球型導管	"GOODTEC" BALLOON CATHETERS	E-040;060-2;E-040;080-3;8;T-080-0;8;10	EA	衛署醫器輸字第008912號	世新	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
22	NES0114070HK	快切生檢針	"HAKKO" BIOPSY NEEDLE QUICKCUT C2:SONO GUIDE BIOPSY NEEDLE	14070;14170;16070;16170	EA	衛署醫器輸字第009051號	世新	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
23	NES0117070HK	快切生檢針	"HAKKO" BIOPSY NEEDLE QUICKCUT C2:SONO GUIDE BIOPSY NEEDLE	17070;17170;18070;18170	EA	衛署醫器輸字第009051號	世新	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
24	FHFCDLUXHFBK	"百多力"路麥斯核磁共振植入式心臟去顫器(HF-T)	"BIOTRONIK" LUMAX IMPLANTABLE DEFIBRILLATOR SYSTEMS WITH A CONDITIONAL INTENDED USE IN A MRI ENVIRONMENT(HF-T)	LUMAX 740 HF-T 381462	個	衛署醫器輸字第025456號	百多力	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01

報告案第2案

全民健康保險已給付特材支付標準異動之初核情形報告

一、醫療器材許可證註銷及刪除品項共168項（項次1~項次168，詳頁次2-1~2-24）

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	核價說明	健保給付生效日期
25	FHPCDLUXDRBK	"百多力"路麥斯核磁共振植入式心臟去顫器(DR-T)	"BIOTRONIK" LUMAX IMPLANTABLE DEFIBRILLATOR SYSTEMS WITH A CONDITIONAL INTENDED USE IN A MRI ENVIRONMENT(DR-T)	LUMAX 740 DR-T 381461	EA	衛部醫器輸字第025456號	百多力	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
26	FHPCDLUXVDBK	"百多力"路麥斯核磁共振植入式心臟去顫器(VR-TDX)	"Biotronik" Lumax Implantable Defibrillator Systems with a conditional intended use in a MRI environment(VR-T DX)	LUMAX 740 VR-T DX 381463	EA	衛部醫器輸字第025456號	百多力	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
27	FHPCDLUXVRBK	"百多力"路麥斯核磁共振植入式心臟去顫器(VR-T)	"BIOTRONIK" LUMAX IMPLANTABLE DEFIBRILLATOR SYSTEMS WITH A CONDITIONAL INTENDED USE IN A MRI ENVIRONMENT(VR-T)	LUMAX 740 VR-T 381459	EA	衛部醫器輸字第025456號	百多力	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
28	LEE01M1749HP	"飛利浦"心臟電擊復甦器:成人用電極貼片	"PHILIPS" PORTABLE DEFIBRILLATOR MONITOR:PADS	M1749A	PAIR	衛部醫器輸字第008230號	飛利浦	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
29	LEE01M3504HP	"飛利浦"心臟電擊復甦器:兒童用電極貼片	"PHILIPS" PORTABLE DEFIBRILLATOR MONITOR:PADS	M3504A	PAIR	衛部醫器輸字第008230號	飛利浦	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01

報告案第2案

全民健康保險已給付特材支付標準異動之初核情形報告

一、醫療器材許可證註銷及刪除品項共168項（項次1~項次168，詳頁次2-1~2-24）

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	核價說明	健保給付生效日期
30	LEE01M3716HP	"飛利浦"心臟電擊復甦器:成人用電極貼片	"PHILIPS" PORTABLE DEFIBRILLATOR MONITOR:PADS	M3716A	PAIR	衛署醫器輸字第008230號	飛利浦	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
31	LEE01M3717HP	"飛利浦"心臟電擊復甦器:兒童用電極貼片	"PHILIPS" PORTABLE DEFIBRILLATOR MONITOR:PADS	M3717A	PAIR	衛署醫器輸字第008230號	飛利浦	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
32	LEE01M3870HP	"飛利浦"心臟電擊復甦器:兒童用電極貼片	"PHILIPS" PORTABLE DEFIBRILLATOR MONITOR:PADS	M3870A	PAIR	衛署醫器輸字第008230號	飛利浦	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
33	LEE01N1749HP	"飛利浦"心臟電擊復甦器:兒童用電極貼片	"PHILIPS" PORTABLE DEFIBRILLATOR MONITOR:PADS	M1749C	PAIR	衛署醫器輸字第008230號	飛利浦	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
34	FHX03BERASQM	"邁柯唯"離心幫浦套管組(含BIOLINE):長效型血液幫浦(配合心室輔助裝置植入)	"MAQUET" ROTASSIST SET WITH BIOLINE COATING	BE-RAS2800;BE-RAS9900	組	衛署醫器輸字第025644號	悅廷和	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
35	FHP0112400PR	單腔型心臟節律器	"PACESETTER" REGENCY/MICRONY PULSE GENERATOR	2400L	EA	衛署醫器輸字第008997號	雅培	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
36	FHP0112402PR	單腔型心臟節律器	"PACESETTER" REGENCY/MICRONY PULSE GENERATOR	2402L	EA	衛署醫器輸字第008997號	雅培	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
37	FHP0112525PR	單腔型心臟節律器(不須事前審查)	"PACESETTER" REGENCY/MICRONY PULSE GENERATOR	MICRONY II SR+ 2525T	EA	衛署醫器輸字第008997號	雅培	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01

報告案第2案

全民健康保險已給付特材支付標準異動之初核情形報告

一、醫療器材許可證註銷及刪除品項共168項（項次1~項次168，詳頁次2-1~2-24）

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	核價說明	健保給付生效日期
38	FHP01240ANPR	單腔型心臟節律器	"PACEMAKER" REGENCY/MICRONY PULSE GENERATOR	2404L	EA	衛署醫器輸字第008997號	雅培	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
39	FHP012406NPR	單腔型心臟節律器	"PACEMAKER" REGENCY/MICRONY PULSE GENERATOR	2406L;2408L	EA	衛署醫器輸字第008997號	雅培	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
40	FHP01ZESRMST	"聖猷達"神風植入式心臟節律器(單腔)	"SJM"Zephyr Implantable Cardiac Pulse Generator(SR)	ZEPHYR XL SR(5626)	EA	衛署醫器輸字第019343號	雅培	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
41	FHP02ZEDRSST	"聖猷達"神風植入式心臟節律器 ※自付差額品項，超過部分由病患自付	"SJM"ZEPHYR IMPLANTABLE CARDIAC PULSE GENERATOR	ZEPHYR(XL DR 5826 & DR 5820)	個	衛署醫器輸字第019343號	雅培	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
42	FHPCDAH37ST	"聖猷達"波默植入式心律去顫器	"SJM" PROMOTE IMPLANTABLE CARDIOVERTER DEFIBRILLATOR	3107-30;3107-36	EA	衛署醫器輸字第019357號	雅培	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
43	FHPL11646UST	"聖猷達"心臟節律器導線	"SJM" ISOFLEX S LEAD	1642T;1643K;1645K;1646T	組	衛署醫器輸字第019582號	雅培	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
44	FHVR1T4528ED	"愛德華"人工合成心臟瓣膜環	"EDWARDS" CARPENTIER-EDWARDS CLASSIC ANNULOPLASTY RINGS	4400;4500	EA	衛署醫器輸字第007250號	台灣愛德華	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
45	FHP11XA400ED	"愛德華"心包嵌片	"EDWARDS" EQUINE PERICARDIAL PATCH	XAG-400	PCS	衛署醫器輸字第008285號	台灣愛德華	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01

報告案第2案

全民健康保險已給付特材支付標準異動之初核情形報告

一、醫療器材許可證註銷及刪除品項共168項（項次1~項次168，詳頁次2-1~2-24）

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	核價說明	健保給付生效日期
46	CHAT100009ED	"愛德華"心麻痺液輸送導管:血管套管	"EDWARDS" CARDIOPLEGIA DELIVERY SETS	VSL-009	EA	衛署醫器輸字第009135號	台灣愛德華	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
47	CHC0100200ED	"愛德華"心麻痺液輸送導管:分流導管	"EDWARDS" CARDIOPLEGIA DELIVERY SETS	CDS-002Y;CDS-003P	EA	衛署醫器輸字第009135號	台灣愛德華	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
48	CHC0100400ED	"愛德華"心麻痺液輸送導管:分流導管	"EDWARDS" CARDIOPLEGIA DELIVERY SETS	CDS-004	EA	衛署醫器輸字第009135號	台灣愛德華	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
49	CHC01MS001ED	"愛德華"心麻痺液輸送導管	"EDWARDS" CARDIOPLEGIA DELIVERY SETS	MIS-003	EA	衛署醫器輸字第009135號	台灣愛德華	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
50	CPC0885HS1ED	"愛德華"多功能靜脈輸液套	"EDWARDS" AVA ADVANCED VENOUS ACCESS DEVICES	M3L85FHSI;(自1050501新增 M3L85FHSI)	SET	衛署醫器輸字第010510號	台灣愛德華	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
51	CPC089FHS1ED	"愛德華"多功能靜脈輸液套	"EDWARDS" AVA ADVANCED VENOUS ACCESS DEVICES	M3L9FHSI;(自1050501新增 M3L9FHSI。)	SET	衛署醫器輸字第010510號	台灣愛德華	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
52	CPC01M1142ED	"愛德華"莫迪-美中央靜脈輸注導管組:抗感染單腔	"EDWARDS" MULTI-MED CENTRAL VENOUS CATHETER SET	M11420HS;M11620HS	SET	衛署醫器輸字第010521號	台灣愛德華	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
53	CPC01M1162ED	"愛德華"莫迪-美中央靜脈輸注導管組:單腔	"EDWARDS" MULTI-MED CENTRAL VENOUS CATHETER SET	M11620S	SET	衛署醫器輸字第010521號	台灣愛德華	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01

報告案第2案

全民健康保險已給付特材支付標準異動之初核情形報告

一、醫療器材許可證註銷及刪除品項共168項（項次1~項次168，詳頁次2-1~2-24）

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	核價說明	健保給付生效日期
54	CPC01M1201ED	"愛德華"莫迪-美中央靜脈輸注導管組:抗感染單腔	"EDWARDS" MULTI-MED CENTRAL VENOUS CATHETER SET	M12013HS	SET	衛署醫器輸字第010521號	台灣愛德華	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
55	CPC02M2716ED	"愛德華"莫迪-美中央靜脈輸注導管組:抗感染2腔	"EDWARDS" MULTI-MED CENTRAL VENOUS CATHETER SET	M2716HE;HS;M2720HE;HS;M2816HS;M2820HS	SET	衛署醫器輸字第010521號	台灣愛德華	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
56	CPC02M271SED	"愛德華"莫迪-美中央靜脈輸注導管組:雙腔	"EDWARDS" MULTI-MED CENTRAL VENOUS CATHETER SET	M2716S;M2716SI;M2720SI;M2816S;M2816SI;M2820S;M2820SI	SET	衛署醫器輸字第010521號	台灣愛德華	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
57	CPC02M27S1ED	"愛德華"莫迪-美中央靜脈輸注導管組:抗感染3腔	"EDWARDS" MULTI-MED CENTRAL VENOUS CATHETER SET	M2716HSI;M2720HSI;M2816HSI;M2820HSI	SET	衛署醫器輸字第010521號	台灣愛德華	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
58	CPC03M3716ED	"愛德華"莫迪-美中央靜脈輸注導管組:抗感染3腔	"EDWARDS" MULTI-MED CENTRAL VENOUS CATHETER SET	M3716HE;HS;M3720HE;HS	SET	衛署醫器輸字第010521號	台灣愛德華	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
59	CPC03M371SED	"愛德華"莫迪-美中央靜脈輸注導管組:3腔	"EDWARDS" MULTI-MED CENTRAL VENOUS CATHETER SET	M3716S;M3716SI;M3720S;M3720SI	SET	衛署醫器輸字第010521號	台灣愛德華	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
60	CPC03M37S1ED	"愛德華"莫迪-美中央靜脈輸注導管組:抗感染3腔	"EDWARDS" MULTI-MED CENTRAL VENOUS CATHETER SET	M3716HSI;M3720HSI	SET	衛署醫器輸字第010521號	台灣愛德華	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
61	CHR0100011RM	"愛德華"主動脈根部套管	"EDWARDS" AORTIC ROOT CANNULA	ATC-011-MV	EA	衛署醫器輸字第010555號	台灣愛德華	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
62	CHR01AR012ED	"愛德華"主動脈根部套管	"EDWARDS" AORTIC ROOT CANNULA	AR012;AR012V;AR014;AR014V	EA	衛署醫器輸字第010555號	台灣愛德華	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01

報告案第2案

全民健康保險已給付特材支付標準異動之初核情形報告

一、醫療器材許可證註銷及刪除品項共168項 (項次1~項次168, 詳頁次2-1~2-24)

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	核價說明	健保給付生效日期
63	FUK0500M60GA	"衛寶"連續式血液透析器及迴路管套:膜面積0.6M平方	"GAMBRO" PRISMA SET	M60	SET	衛署醫器輸字第009025號	百特	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01
64	FUK050M100GA	"衛寶"連續式血液透析器及迴路管套:膜面積0.9M平方	PRISMA SET(CVVH TUBING+HEMOFILTER)	M100	SET	衛署醫器輸字第009025號	百特	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01
65	FUK05PR100GA	"衛寶"連續式血液透析器及迴路管套:膜面積1.15M平方	"GAMBRO" PRISMA SET (CVVH TUBING+HEMOFILTER)	PRISMA HF 1000	SET	衛署醫器輸字第009025號	百特	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01
66	FUK05ST100GA	"衛寶"連續式血液透析器及迴路管套:膜面積1.0M平方	"GAMBRO" PRISMA SET(CVVH TUBING+HEMOFILTER)	ST100 PRE	SET	衛署醫器輸字第009025號	百特	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01
67	FUK05ST60PGA	"衛寶"連續式血液透析器及迴路管套	"GAMBRO" PRISMA SET	ST60PRE	SET	衛署醫器輸字第009025號	百特	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01
68	HEF03PRTEGA	"衛寶"連續式血液透析器及迴路管套	"GAMBRO" PRISMA SET	TPE2000	SET	衛署醫器輸字第009025號	百特	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01
69	FBSF8T1SFWCM	"柯特曼"輕軟鋼索系統:後頸椎固定軟鋼絲索	"CODMAN" SOF WIRE CABLE SYSTEM	46-4040	EA	衛署醫器輸字第007679號	壯生	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01

報告案第2案

全民健康保險已給付特材支付標準異動之初核情形報告

一、醫療器材許可證註銷及刪除品項共168項(項次1~項次168, 詳頁次2-1~2-24)

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	核價說明	健保給付生效日期
70	FPP07ASF01AQ	艾弗勒顱骨固定系統:固定夾	A-FLAP CRANIAL FIXATION SYSTEM	(175-10;12;14;16;18;20;22;24;-022)(175-10;12;14;16;18;20;22;24-502)	EA	衛署醫器製字第002625號	冠亞生技	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01
71	TSS0125879AB	亞培輔理善越佳型血糖試紙(10片,25片,50片/盒)	Abbott FreeStyle Optium Blood Glucose test strip	FREESTYLE OPTIUM	片	衛署醫器輸字第025879號	亞培	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01
72	CBP01MLVSTAB	"亞培"冠狀動脈支架系統:含傳輸系統	"ABBOTT"MULTI-LINK VISION RX CORONARY STENT SYSTEM:WITH DELIVERY SYSTEM	1007827;1007829-08;12;15;18;23;28;1007841;1007844-08;12;15;18;23;28	SET	衛署醫器輸字第010529號	亞培	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01
73	CBP01V7844AB	"亞培"冠狀動脈支架系統:含傳輸系統	"ABBOTT"MULTI-LINK VISION RX CORONARY STENT SYSTEM :WITH DELIVERY SYSTEM	1007841-08;1007844-28	SET	衛署醫器輸字第010529號	亞培	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01
74	TSS0119611AB	"亞培"歐騰血糖試紙	"ABBOTT" OPTIUM BLOOD GLUCOSE TEST STRIPS	OPTIUM	片	衛署醫器輸字第019611號	亞培	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01
75	FBSF1821XNDA	"丹尼克"脊椎矯正系統:前方固定	"SOFAMOR DANEK" ZPLATE II ANTERIOR FIXATION SYSTEM:TWO LEVEL(PX1+SX4)	821;22-004;013+821;22-115;260	SET	衛署醫器輸字第007961號	美敦力	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01
76	FHPL105054M4	蓋普夏整律導管	"MEDTRONIC"CAPSURE Z PACING LEADS	5054;5554	EA	衛署醫器輸字第008717號	美敦力	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01
77	FHPL104067M4	蓋普夏固定導管	"MEDTRONIC" CAPSURE FIX LEAD	4067;8;4568;5067;8;5568;6940	EA	衛署醫器輸字第009109號	美敦力	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01

報告案第2案

全民健康保險已給付特材支付標準異動之初核情形報告

一、醫療器材許可證註銷及刪除品項共168項 (項次1~項次168, 詳頁次2-1~2-24)

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	核價說明	健保給付生效日期
78	CHF06CAVALM4	雙腔式股靜脈套管	"MEDTRONIC" CARPENTIER BI-CAVAL FEMORAL CANNULA	58629;58633;58729;58733	EA	衛署醫器輸字第009185號	美敦力	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01
79	CHC0113000M4	"美敦力"順行/逆行性結合選擇開關	"MEDTRONIC" ARISS ANTEGRADE/RETROGRADE INTEGRAL SELECTOR SWITCH	13000	EA	衛署醫器輸字第009192號	美敦力	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01
80	SAS03PCEAT2C	"柯惠"自動手術縫合器及縫合釘	"COVIDIEN" PREMIUM PLUS CEEA SINGLE USE STAPLER	111981	EA	衛署醫器輸字第010496號	美敦力	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01
81	CGPG1SELE2M4	"美敦力"艾坦賽勒傳送導管系統	"MEDTRONIC" ATTAIN SELECT II DELIVERY CATHETER SYSTEM	6248DEL	EA	衛署醫器輸字第019363號	美敦力	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01
82	CBP01FF22BF2	"英泰克"冠狀動脈氣球導管	"INVATEC" FALCON FORTE PTCA BALLOON CATHETER	FLC020010F11;FLC050020F12	EA	衛署醫器輸字第019494號	美敦力	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01
83	CGPW1SKIP1F2	"英泰克"賽艇帝普導引導絲	"INVATEC" SKIPPER DEEP GUIDE WIRE	SKD250-FLP;MED;STF-14;SKD300-FLP;MED;STF-14	EA	衛署醫器輸字第019523號	美敦力	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01
84	CGPW1SKIP2F2	"英泰克"賽艇帝普導引導絲	"INVATEC" SKIPPER DEEP GUIDE WIRE	SKD195-FLP;MED;STF-14	EA	衛署醫器輸字第019523號	美敦力	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01
85	CBP01FLC10F2	"英泰克"冠狀動脈氣球導管	"INVATEC" FALCON CTO PTCA BALLOON CATHETER	FLC010010-C11;C12;C31;C32;C21;C22;FLC010014-C11;C12;C31;C32;C22;C21;FLC010020-C11;C31;C32;C21;C22;C12(刪除FLC010020-C11;C12自1071101生效)	支	衛署醫器輸字第019570號	美敦力	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01

報告案第2案

全民健康保險已給付特材支付標準異動之初核情形報告

一、醫療器材許可證註銷及刪除品項共168項 (項次1~項次168, 詳頁次2-1~2-24)

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	核價說明	健保給付生效日期
86	CBC02ASSURM4	"美敦力"腸骨血管支架系統	"MEDTRONIC" ASSURANT COBALT OVER THE WIRE ILIAC STENT SYSTEM	ASC-620S;820S;630S;1030S;640S;1040S;660S;1060S;620L;820L;630L;1030L	組	衛署醫器輸字第019639號	美敦力	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01
87	CBP06ELUT3M4	"美敦力"茵得芙律動釋放型冠狀動脈支架系統※自付差額品項,超過部分由病患自付	"MEDTRONIC" ENDEAVOR RESOLUTE ZOTAROLIMUS-ELUTING CORONARY STENT SYSTEM	ERES-22508X;27508X;30009X;40009X;22512X;40012X;22514X;27514X;30015X;40015X;22518X;40018X;22524X;40024X;22530X;40030X	SET	衛署醫器輸字第019950號	美敦力	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01
88	FBN0512202R1	"理查"骨釘:髓內釘固定器	"RICHARDS" BONE NAIL	按組件型號組合	SET	衛署醫器輸字第008696號	英商史耐輝	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01
89	FBN0512217R1	"理查"骨釘:髓內釘固定器	"RICHARDS" BONE NAIL	按組件型號組合	SET	衛署醫器輸字第008696號	英商史耐輝	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01
90	FBS087207NSN	"史耐輝"固定螺釘:中空十字韌帶固定螺絲	"SMITH & NEPHEW" RCI SCREW	7207030;7207301;7209779;7207247;7207250;7209409;7209416	EA	衛署醫器輸字第019346號	英商史耐輝	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01
91	FBPN2282XNSN	"史耐輝"勞氏骨釘	"SMITH & NEPHEW" KNOWLES PIN	12-8275;92	EA	衛署醫器輸字第019518號	英商史耐輝	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01
92	FBPN2283XNSN	"史耐輝"勞氏骨釘	"SMITH & NEPHEW" KNOWLES PIN	12-8305;22	EA	衛署醫器輸字第019518號	英商史耐輝	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01
93	NBS07AE100KZ	"康康"一次性使用高壓造影注射筒及配件:注射筒+抽藥管+螺旋低壓連接管	"KK" SINGLE-USE HIGH PRESSURE ANGIOGRAPHIC SYRINGES AND ACCESSORIES	CTAE100	SET	衛署醫器輸字第000554號	時天	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01

報告案第2案

全民健康保險已給付特材支付標準異動之初核情形報告

一、醫療器材許可證註銷及刪除品項共168項（項次1~項次168，詳頁次2-1~2-24）

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	核價說明	健保給付生效日期
94	NBS07AE200KZ	"康康"一次性使用高壓造影注射筒及配件:針筒+盤旋管+穿刺吸藥器	"KK" SINGLE-USE HIGH PRESSURE ANGIOGRAPHIC SYRINGES AND ACCESSORIES:SYRINGE+COILED TUBE+SPIKE	CT-AE200	組	衛部醫器陸輸字第000554號	時天	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
95	NBS07AG100KZ	"康康"一次性使用高壓造影注射筒及配件:注射筒x2+SPIKEx2+螺旋低壓連接管	"KK" SINGLE-USE HIGH PRESSURE ANGIOGRAPHIC SYRINGES AND ACCESSORIES	CTAG100/100	SET	衛部醫器陸輸字第000554號	時天	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
96	NBS07AG200KZ	"康康"一次性使用高壓造影注射筒及配件:針筒X2+單向閥盤旋T管+穿刺器	"KK" SINGLE-USE HIGH PRESSURE ANGIOGRAPHIC SYRINGES AND ACCESSORIES:2X SYRINGES+COILED TUBE WITH 1 CHECK VALVE+2X SPIKE	CT-AG200/200	組	衛部醫器陸輸字第000554號	時天	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
97	FSP71SAF01QN	"博美敦"蘇菲可調式懸吊帶系統(懸吊帶+置入針)	"PROMEDON" SAFYRE	SAFYRE-VS;T:TPLUS	組	衛部醫器輸字第025783號	捷元	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
98	CLS0808949HR	"赫士睿"Y型輸血管含幫浦	"HOSPIRA" Y-TYPE BLOOD SET WITH PUMP	L288-54	SET	衛部醫器輸字第008053號	荷商艾希優	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
99	CLS0404965HR	"赫士睿"微量輸液套	"HOSPIRA" SOLUSET 100X60 PRECISION VOLUME I. V. SET WITH 100MLBURETTE AND MICRODRI	4965-28	EA	衛部醫器輸字第007549號	赫士睿(輝瑞)	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01

報告案第2案

全民健康保險已給付特材支付標準異動之初核情形報告

一、醫療器材許可證註銷及刪除品項共168項（項次1~項次168，詳頁次2-1~2-24）

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	核價說明	健保給付生效日期
100	TKYSID4801SZ	"博士倫"眼科手術儀;玻璃體切除組(自103.08.01起支付標準醫令代碼86207B、86409B、86410B及86411B使用者已內含不得另外申報)	"BAUSCH & LOMB" MILLENNIUM MICROSURGICAL SYSTEM	ST DP 4801	SET	衛署醫器輸字第008246號	博士倫	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
101	TKYSID4803SZ	"博士倫"玻璃體切除組(不含盒子)(自103.08.01起支付標準醫令代碼86207B、86409B、86410B及86411B使用者已內含不得另外申報)	"BAUSCH & LOMB" MILLENNIUM MICROSURGICAL SYSTEM	DP4803	EA	衛署醫器輸字第008246號	博士倫	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
102	FALSM95UVNSZ	"博士倫"人工水晶體眼球	"BAUSCH & LOMB" INTRAOCULAR LENSE	ANY SIZE	EA	衛署醫器輸字第009172號	博士倫	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
103	FALSNWAVE4B9	"博士倫顯文"優視微切口人工水晶體;非球面軟式人工水晶體*自付差額品項，超過部分由病患自付	"BAUSCH & LOMB CHAUVIN OPSIA" AKREOS AO MICRO INCISION LENS	MI60	EA	衛署醫器輸字第019529號	博士倫	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
104	CRE06CPW033P	"全安"氣管內管(口彎型且有氣囊)	"Purecath" Pureway Tracheal Tubes	PW03-50;55;60;65;70;75;80;85;90-PSC;PW03-60;65;70;75;80;85;90-PNC	個	衛署醫器陸輸字第000577號	堯年	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01

報告案第2案

全民健康保險已給付特材支付標準異動之初核情形報告

一、醫療器材許可證註銷及刪除品項共168項（項次1~項次168，詳頁次2-1~2-24）

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	核價說明	健保給付生效日期
105	CRE06UPW033P	"全安"氣管內管(口彎型且無氣囊)	"Purecath" Pureway Tracheal Tubes	PW03-30;35;40;45;50;55;60;65;70;75-PSU;PW03-30;35;40;45;50;55;60;65;70-PNU	個	衛署醫器陸輸字第000577號	堯年	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
106	WDD0810607F4	"康威"威吸寶敷料(滅菌):泡棉敷料/非自粘性11CMx11CM	"CONVATEC" VERSIVA XC DRESSING(STERILE):FO AM DRESSING NON ADHESIVE 11CMx11CM	410607	EA	衛署醫器輸壹字第007341號	康威特	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
107	WDD0810608F4	"康威"威吸寶敷料(滅菌):泡棉敷料/非自粘性15CMx15CM	"CONVATEC" VERSIVA XC DRESSING(STERILE):FO AM DRESSING NON ADHESIVE 15CMx15CM	410608	EA	衛署醫器輸壹字第007341號	康威特	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
108	WDD0810609F4	"康威"威吸寶敷料(滅菌):泡棉敷料/自粘性10CMx10CM	"CONVATEC" VERSIVA XC DRESSING(STERILE):FO AM DRESSING ADHESIVE 10CMx10CM	410609	EA	衛署醫器輸壹字第007341號	康威特	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
109	WDD0810610F4	"康威"威吸寶敷料(滅菌):泡棉敷料/自粘性14CMx14CM	"CONVATEC" VERSIVA XC DRESSING(STERILE):FO AM DRESSING ADHESIVE 14CMx14CM	410610	EA	衛署醫器輸壹字第007341號	康威特	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
110	WDD0810611F4	"康威"威吸寶敷料(滅菌):泡棉敷料/自粘性22CMx22CM	"CONVATEC" VERSIVA XC DRESSING(STERILE):FO AM DRESSING ADHESIVE 22CMx22CM	410611	EA	衛署醫器輸壹字第007341號	康威特	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
111	WDD0810612F4	"康威"威吸寶敷料(滅菌):泡棉敷料/自粘性18.5CMx20.5CM	"CONVATEC" VERSIVA XC DRESSING(STERILE):FO AM DRESSING ADHESIVE 18.5CMx20.5CM	410612	EA	衛署醫器輸壹字第007341號	康威特	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01

報告案第2案

全民健康保險已給付特材支付標準異動之初核情形報告

一、醫療器材許可證註銷及刪除品項共168項（項次1~項次168，詳頁次2-1~2-24）

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	核價說明	健保給付生效日期
112	WDD0810613F4	"康威"威吸寶敷料(滅菌):泡棉敷料/自粘性21CMx25CM	"CONVATEC" VERSIVA XC DRESSING(STERILE):FOAM DRESSING ADHESIVE 21CMx25CM	410613	EA	衛署醫器輸字 字第007341號	康威特	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
113	WDD0810614F4	"康威"威吸寶敷料(滅菌):泡棉敷料/非自粘性20CMx20CM	"CONVATEC" VERSIVA XC DRESSING(STERILE):FOAM DRESSING NON ADHESIVE 20CMx20CM	410614	EA	衛署醫器輸字 字第007341號	康威特	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
114	WDD0810615F4	"康威"威吸寶敷料(滅菌):泡棉敷料/自粘性19CMx19CM	"CONVATEC" VERSIVA XC DRESSING(STERILE):FOAM DRESSING ADHESIVE 19CMx19CM	410615	EA	衛署醫器輸字 字第007341號	康威特	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
115	ACM019310NAG	"雅容"多路連接頭:多路連接頭(2路)	"ARGON" MANIFOLDS:2 PORT	193101:16	EA	衛署醫器輸字 第008527號	實密	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
116	FBEPKX36NAE	向滋氏骨釘	"AESCULAP" SCHANZ SCREW	KX368S:413S	EA	衛署醫器輸字 第005949號	柏朗	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
117	FBEPPLX34NAE	向滋氏骨釘	"AESCULAP" SCHANZ SCREW SCHRAUBEN HALF PIN	LX362S:366S;LX381S:385S	EA	衛署醫器輸字 第005949號	柏朗	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
118	FBEPPLX74NAE	"雅氏"向滋氏骨釘	"Aesculap" Schanz Screw	LX740S:751S(型號重整LX740S; LX741S; LX742S; LX743S; LX750S; LX751S自1060101生效)	支	衛署醫器輸字 第005949號	柏朗	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
119	FBPNKX10NAE	骨針	STEINMANN PIN	ANY SIZE	EA	衛署醫器輸字 第005949號	柏朗	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01

報告案第2案

全民健康保險已給付特材支付標準異動之初核情形報告

一、醫療器材許可證註銷及刪除品項共168項（項次1~項次168，詳頁次2-1~2-24）

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	核價說明	健保給付生效日期
120	FBPNKX30NAE	骨針	STEINMANN PIN WITH THREAD	KX308S:360S	EA	衛署醫器輸字第005949號	柏朗	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
121	FBP04K012NAE	彎形骨板	"AESCLAP" ANGULAR NAIL PLATES:CONDYLAR PLATE	K0120S;K0138S(K01XXS/K02XXS)	EA	衛署醫器輸字第005951號	柏朗	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
122	FBP04K021NAE	彎形骨板	"AESCLAP" ANGULAR NAIL PLATES:ANGLED PLATE	K0210S;K0372S;KP014S;KP322S	EA	衛署醫器輸字第005951號	柏朗	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
123	FBP00K004NAE	髖骨螺釘組	"AESCLAP" DYNAMIC HIP SCREW SYSTEM:COMPRESSION HIP SCREW(DHS)	按組件型號組合	SET	衛署醫器輸字第005952號	柏朗	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
124	CLS040520VBB	"柏朗" 定量控制輸液套	"B. BRAUN" DOSIFIX VOLUME CONTROL I. V. ADMINISTRATION SET	0405208/0V	EA	衛署醫器輸字第007350號	柏朗	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
125	CLS0405759BB	"柏朗" 定量控制輸液套	"B. BRAUN" DOSIFIX VOLUME CONTROL I. V. ADMINISTRATION SET	0405759/7;0405759/7V	EA	衛署醫器輸字第007350號	柏朗	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
126	CKB0144002BB	"柏朗" 恥骨上膀胱引流管套件	"B. BRAUN" CYSTOFIX SUPRAPUBIC BLADDER DRAINAGE SET	444002/1	SET	衛署醫器輸字第007414號	柏朗	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
127	CKB0144205BB	"柏朗" 恥骨上膀胱引流管套件	"B. BRAUN" CYSTOFIX SUPRAPUBIC BLADDER DRAINAGE SET	444205/9	SET	衛署醫器輸字第007414號	柏朗	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01

報告案第2案

全民健康保險已給付特材支付標準異動之初核情形報告

一、醫療器材許可證註銷及刪除品項共168項(項次1~項次168, 詳頁次2-1~2-24)

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	核價說明	健保給付生效日期
128	CKB0144212BB	"柏朗"恥骨上膀胱引流管套件	"B. BRAUN" CYSTOFIX SUPRAPUBIC BLADDER DRAINAGE SET	444212/1	SET	衛署醫器輸字第007414號	柏朗	許可證逾期, 故取消給付。	108/05/01
129	CKB0144215BB	"柏朗"恥骨上膀胱引流管套件	"B. BRAUN" CYSTOFIX SUPRAPUBIC BLADDER DRAINAGE SET	444215/6	SET	衛署醫器輸字第007414號	柏朗	許可證逾期, 故取消給付。	108/05/01
130	CET0105180BB	"柏朗" T型微量輸液連接管	"B. BRAUN" MINIMUM VOLUME EXTENSION TUBING WITH T-CONNECTOR	405180/7	EA	衛署醫器輸字第007547號	柏朗	許可證逾期, 故取消給付。	108/05/01
131	FBSF1SX002AE	"雅氏"卡氏柏頸椎骨板系統: 二節(免事前審查)	"AESCULAP" CASPAR EVOLUTION CERVICAL PLATING SYSTEM: TWO LEVEL(SCREW+LODX2)	按產品型號組合; (SX070T; SX895T; SX704T; SX720T; SX104T; SX120T; SX770T; SX780T; SX170T; SX180T)	SET	衛署醫器輸字第009342號	柏朗	許可證逾期, 故取消給付。	108/05/01
132	FBSF1SX003AE	"雅氏"卡氏柏頸椎骨板系統: 三節(免事前審查)	"AESCULAP" CASPAR EVOLUTION CERVICAL PLATING SYSTEM: THREE LEVEL(SCREW+LODX2)	按產品型號組合; (SX070T; SX895T; SX704T; SX720T; SX104T; SX120T; SX770T; SX780T; SX170T; SX180T)	SET	衛署醫器輸字第009342號	柏朗	許可證逾期, 故取消給付。	108/05/01
133	FBSF2SX12NAE	"雅氏"脊椎固定系統: 固定桿(免事前審查)	"AESCULAP" SPINE SYSTEM EVOLUTION: ROD	SX125T; 150T; SX725T; 750T	EA	衛署醫器輸字第009342號	柏朗	許可證逾期, 故取消給付。	108/05/01
134	FBSF4SX07NAE	"雅氏"脊椎固定系統: 固定螺釘(免事前審查)	"AESCULAP" SPINE SYSTEM EVOLUTION: SCREW	SX070T; SX895T	EA	衛署醫器輸字第009342號	柏朗	許可證逾期, 故取消給付。	108/05/01
135	FBSF5SX17NAE	"雅氏"脊椎固定系統: 橫向固定桿(免事前審查)	"AESCULAP" SPINE SYSTEM EVOLUTION: CROSSLINK	SX170T-180T; SX770T; 780T	EA	衛署醫器輸字第009342號	柏朗	許可證逾期, 故取消給付。	108/05/01

報告案第2案

全民健康保險已給付特材支付標準異動之初核情形報告

一、醫療器材許可證註銷及刪除品項共168項 (項次1~項次168, 詳頁次2-1~2-24)

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	核價說明	健保給付生效日期
136	FBSF7SX25NAE	"雅氏"脊椎固定系統:後開型胸腰椎內固定器組(二節)	"AESCLAP" SPINE SYSTEM EVOLUTION:SPINE EVOLUTION HOOK SYSTEM	SX250:265T;070:075T;025:026T	SET	衛署醫器輸字第009342號	柏朗	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01
137	FBKFIN050NAE	"雅氏"人工膝關節系統:股骨	"AESCLAP" E. MOTION KNEE SYSTEM:FEMORAL COMPONENT	6-0IK:18K;8IK:88K:NO-5	EA	衛署醫器輸字第010458號	柏朗	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01
138	FBKLIN064NAE	"雅氏"人工膝關節系統:脛骨襯墊	"AESCLAP" E. MOTION KNEE SYSTEM:TIBIA INSERT	641:678;N0541:578	EA	衛署醫器輸字第010458號	柏朗	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01
139	FBKPIN048NAE	"雅氏"人工膝關節系統:髌骨	"AESCLAP" E. MOTION KNEE SYSTEM:PATELLA	N0481:N0486	EA	衛署醫器輸字第010458號	柏朗	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01
140	FBKPAN000NAE	"雅氏"人工膝關節系統:高彎曲度型全人工膝關節組	"AESCLAP" E. MOTION KNEE SYSTEM:FOLATING KNEE	按組件型號組合	SET	衛署醫器輸字第010458號	柏朗	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01
141	FBKTIN062NAE	"雅氏"人工膝關節系統:脛骨基座	"AESCLAP" E. MOTION KNEE SYSTEM:TIBIA FOLATING PLATE	6-2IK:38K;9IK:98K:NO-5	EA	衛署醫器輸字第010458號	柏朗	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01
142	NDN0442603BB	"柏朗"菲適安全靜脈留置針:附免針加藥座	"B. BRAUN" VASOFIX SAFETY I. V. CANNULAE	4268091S;113S;334S;130S;156S;172S;210S-03;4269071S;098S;217S;110S;330S;136S;152S;179S;225S-03	EA	衛署醫器輸字第019375號	柏朗	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01
143	NDN0442689BB	"柏朗"菲適靜脈留置針:附免針加藥座	"B. BRAUN" VASOFIX I. V. CANNULAE	(4268091B;113B;334B;130B;156B;172B;210B)(4269071;098;217;110;330;136;152;179;225)	EA	衛署醫器輸字第019376號	柏朗	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01

報告案第2案

全民健康保險已給付特材支付標準異動之初核情形報告

一、醫療器材許可證註銷及刪除品項共168項 (項次1~項次168, 詳頁次2-1~2-24)

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	核價說明	健保給付生效日期
144	FPP0240008M3	"蒙締邁" 佈爾下 頷骨重建系統: 重 建型直型骨板8孔	"MONDEAL" BMR BULL MANDIBULAR RECONSTRUCTION SYSTEM: RECONSTRUCTIO N PLATE 8HOLE STR	34-40008	EA	衛署醫器輸字 第008935號	蒙締邁	許可證逾期, 故取消給付。	108/05/01
145	FPP0240010M3	"蒙締邁" 佈爾下 頷骨重建系統: 重 建型直型骨板 10:14孔	"MONDEAL" BMR BULL MANDIBULAR RECONSTRUCTION SYSTEM: RECONSTRUCTIO N PLATE 10:14HOLE STR	34-40010;40012;40014	EA	衛署醫器輸字 第008935號	蒙締邁	許可證逾期, 故取消給付。	108/05/01
146	FPP0240016M3	"蒙締邁" 佈爾下 頷骨重建系統: 重 建型直型骨板 16, 18孔	"MONDEAL" BMR BULL MANDIBULAR RECONSTRUCTION SYSTEM: RECONSTRUCTIO N PLATE 16, 18HOLE STR	34-40016;40018	EA	衛署醫器輸字 第008935號	蒙締邁	許可證逾期, 故取消給付。	108/05/01
147	FPP0240028M3	"蒙締邁" 佈爾下 頷骨重建系統: 重 建型多角度骨板 5+8孔	"MONDEAL" BMR BULL MANDIBULAR RECONSTRUCTION SYSTEM: RECONSTRUCTIO N PLATE 5+8HOLE ANG	34-40028;40048	EA	衛署醫器輸字 第008935號	蒙締邁	許可證逾期, 故取消給付。	108/05/01
148	FPP0240032M3	"蒙締邁" 佈爾下 頷骨重建系統: 重 建型多角度骨板 5+12孔	"MONDEAL" BMR BULL MANDIBULAR RECONSTRUCTION SYSTEM: RECONSTRUCTIO N PLATE 5+12HOLE ANG	34-40032;40052	EA	衛署醫器輸字 第008935號	蒙締邁	許可證逾期, 故取消給付。	108/05/01

報告案第2案

全民健康保險已給付特材支付標準異動之初核情形報告

一、醫療器材許可證註銷及刪除品項共168項（項次1~項次168，詳頁次2-1~2-24）

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	核價說明	健保給付生效日期
149	FPP0240036M3	"蒙締邁"佈爾下 頷骨重建系統:重 建型多角度骨板 5+16孔,5+20孔	"MONDEAL" BMR BULL MANDIBULAR RECONSTRUCTION SYSTEM: RECONSTRUCTIO N PLATE 5+16HOLE, 5+20HOLE ANG	34-40036;40040;40056;40060	EA	衛署醫器輸字 第008935號	蒙締邁	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
150	FPP0240080M3	"蒙締邁"佈爾下 頷骨重建系統:重 建型骨板5+20+5 孔	"MONDEAL" BMR BULL MANDIBULAR RECONSTRUCTION SYSTEM: RECONSTRUCTIO N PLATE 5+20+5HOLE COMPLETE MANDIBLE	34-40080	EA	衛署醫器輸字 第008935號	蒙締邁	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
151	FPP024009KM3	"蒙締邁"佈爾下 頷骨重建系統:重 建骨板(用於下頷 骨髁狀突之固定)	"MONDEAL" BMR BULL MANDIBULAR RECONSTRUCTION SYSTEM: MRS CONDYLAR PLATE	34-40090-K	EA	衛署醫器輸字 第008935號	蒙締邁	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
152	FPS0120013M3	"蒙締邁"佈爾下 頷骨重建系統:重 建型骨釘	"MONDEAL" BMR BULL MANDIBULAR RECONSTRUCTION SYSTEM: MRS SELF- TAPPING SCREW	34-20007:20017	EA	衛署醫器輸字 第008935號	蒙締邁	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
153	FPS014009SM3	"蒙締邁"佈爾下 頷骨重建系統:重 建型骨釘	"MONDEAL" BMR BULL MANDIBULAR RECONSTRUCTION SYSTEM: MRS SELF- TAPPING SCREW	34-40090-S	EA	衛署醫器輸字 第008935號	蒙締邁	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01

報告案第2案

全民健康保險已給付特材支付標準異動之初核情形報告

一、醫療器材許可證註銷及刪除品項共168項（項次1~項次168，詳頁次2-1~2-24）

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	核價說明	健保給付生效日期
154	FPS0182716M3	"蒙締邁"佈爾下領骨重建系統:重建型骨釘	"MONDEAL" BMR BULL MANDIBULAR RECONSTRUCTION SYSTEM: MRS SELF-TAPPING SCREW	09-82708;82722	EA	衛署醫器輸字第008935號	蒙締邁	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
155	FPS0183012M3	"蒙締邁"佈爾下領骨重建系統:重建型骨釘	"MONDEAL" BMR BULL MANDIBULAR RECONSTRUCTION SYSTEM: MRS SELF-TAPPING SCREW	09-83008;83014	EA	衛署醫器輸字第008935號	蒙締邁	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
156	BBF042D7382Q	威樂造口術用袋及其附件(未滅菌)-總立優雙片式便袋 38/45/60/70mm	"Welland" Ostomy pouch and accessories (Non-Sterile)-Valore	XT2D; XT2Z; XT2DW; XT2ZW-738; 745; 760; 770; 938; 945; 960; 970	EA	衛署醫器輸字第013893號	樂泉	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
157	BBF04TD7132Q	威樂造口術用袋及其附件(未滅菌)-總立優便袋 13-70mm	"Welland" Ostomy pouch and accessories (Non-Sterile)-Valore Drainable pouch 13-70mm	XTD713; XTD913; XTZ713; XTZ913; XTDW713; XTDW913; XTZW713; XTZW913	EA	衛署醫器輸字第013893號	樂泉	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01
158	BBU012U7382Q	威樂造口術用袋及其附件(未滅菌)-總立優雙片式尿道口袋 38/45/60/70mm	"Welland" Ostomy pouch and accessories (Non-Sterile)-Valore Urostomy 2-Piece pouch 38/45/60/70mm	XT2U738; XT2U745; XT2U760; XT2U770; XT2U938; XT2U945; XT2U960; XT2U970	EA	衛署醫器輸字第013893號	樂泉	許可證逾期，故取消給付。	108/05/01

報告案第2案

全民健康保險已給付特材支付標準異動之初核情形報告

一、醫療器材許可證註銷及刪除品項共168項 (項次1~項次168, 詳頁次2-1~2-24)

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	核價說明	健保給付生效日期
159	BBU01TU7132Q	威樂達口術用袋及其附件(未滅菌)-穩立優尿道口袋13-70mm	"Welland" Ostomy pouch and accessories (Non-Sterile)-Valore Urostomy pouch 13-70mm	XTU713;XTU913	EA	衛署醫器輸字第013893號	樂泉	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01
160	CBP02R7R7FKE	"卡內卡"雷快速抽換冠狀動脈氣球導管	"KANEKA" IKAZUCHI RAPID EXCHANGE PTCA BALLOON CATHETER	R7-10-150;R7-15;20-150:400;R7F-9-150;R7F-15-150:200;(R7S-9-150;-15-200:350;自1000401生效)	EA	衛署醫器輸字第019492號	興東	許可證逾期,故取消給付。	108/05/01
161	ACM0101280BB	"柏朗"多管道接頭:多路連接頭(3路)	"B. BRAUN" ANGIODYN MANIFOLDS/STOPCOCKS: 3 PORTS	(05012805;023)(05012805;023型號刪除自1080701起生效)	EA	衛署醫器輸字第018360號	台灣柏朗	本特材代碼所含產品型號(05012805;023)均已註銷,故取消原特材代碼。	108/07/01
162	ACM0101281BB	"柏朗"多管道接頭:多路連接頭(3路)	"B. BRAUN" ANGIODYN MANIFOLDS/STOPCOCKS: 3 PORTS	05012813;821;090;704	EA	衛署醫器輸字第018360號	台灣柏朗	產品型號已併至另一特材代碼ACM0101286BB,故刪除原特材代碼。	108/07/01
163	ACM0101284BB	"柏朗"多管道接頭:多路連接頭(3路)	"B. BRAUN" ANGIODYN MANIFOLDS/STOPCOCKS: 3 PORTS	05012848;856;066;082;077	EA	衛署醫器輸字第018360號	台灣柏朗	產品型號已併至另一特材代碼ACM0101286BB,故刪除原特材代碼。	108/07/01
164	CDP01NPASICK	"曲克"涅夫經皮引導鈕	"COOK" NEFF PERCUTANEOUS ACCESS SETS	NPAS-100-RH;NPAS-104-RH	EA	衛署醫器輸字第017503號+009491號	曲克	產品型號已併至另一特材代碼CDP01NPAS2CK,故刪除原特材代碼。	108/07/01

報告案第2案

全民健康保險已給付特材支付標準異動之初核情形報告

一、醫療器材許可證註銷及刪除品項共168項（項次1~項次168，詳頁次2-1~2-24）

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	核價說明	健保給付生效日期
165	CDP01NPAS3CK	"曲克"涅夫經皮引導組	"COOK" NEFF PERCUTANEOUS ACCESS SETS	NPAS-100;NPAS-104-NT;NPAS-104-RB-NT;NPASW-100-RB	SET	衛署醫器輸字第017503號	曲克	產品型號已併至另一特材代碼CDP01NPAS3CK，故刪除原特材代碼。	108/07/01
166	FBSFC1224RM4	"美敦力"頂點脊椎重建系統-長固定桿	"MEDTRONIC" VERTEX RECONSTRUCTION SYSTEM-LONG ROD	6900120;6900240	個	衛署醫器輸字第010611號	美敦力	本特材代碼所含產品型號(6900120;6900240)均已註銷，故刪除原特材代碼。	108/07/01
167	FBSFC69025M4	"美敦力"頂點脊椎重建系統-連接器	"MEDTRONIC" VERTEX RECONSTRUCTION SYSTEM-CROSSLINK	6902525;6902530	個	衛署醫器輸字第010611號	美敦力	本特材代碼所含產品型號(6902525;6902530)均已註銷，故刪除原特材代碼。	108/07/01
168	FHG103010NGX	"戈爾"特賜內植人工血管-小兒用薄壁伸展性	"GORE" GORE-TEX VASCULAR GRAFTS	ST03010;ST35010;ST04010;ST05010	條	衛署醫器輸字第006793號	戈爾	本特材代碼所含產品型號(ST03010;ST35010;ST04010;ST05010)均已註銷，故取消原特材代碼。	108/07/01

報告案第2案 全民健康保險已給付特材支付標準異動之初核情形報告

二、核價類別變更及價格調整品項共3項(項次169-項次171, 詳頁次25)

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	原核價類別	初核變更之核價類別	核價說明	給付規定	健保給付生效日期
169	FBSF411751XP	"寶楠"阿姆斯壯 脊椎後路固定系 統:骨水泥釘	"PAONAN" ARMSTRONG POSTERIOR SPINAL FIXATION SYSTEM: CEMENT SCREW	E1175- 5530:5550;6030:6050; 6230:6250;6535:6560; 7030:7060	EA	衛署醫器製字 第004051號	寶楠	TITANIUM SPINAL SCREW	鈦合金脊椎內 固定釘(適用 於經診斷為骨 質疏鬆症之患 者)	依鈦合金脊椎內固定釘(適用 於經診斷為骨質疏鬆症之患 者)同功能類別(如 FBSF41600NB0)調整支付點數 及訂定給付規定(D112-5)。	D112-5	108/10/01
170	FBSF411761XP	"寶楠"阿姆斯壯 脊椎後路固定系 統:骨水泥釘	"PAONAN" ARMSTRONG POSTERIOR SPINAL FIXATION SYSTEM: CEMENT SCREW	E1176- 5530:5550;6030:6050; 6230:6250;6535:6560; 7030:7060	EA	衛署醫器製字 第004051號	寶楠	TITANIUM SPINAL SCREW	鈦合金脊椎內 固定釘(適用 於經診斷為骨 質疏鬆症之患 者)	依鈦合金脊椎內固定釘(適用 於經診斷為骨質疏鬆症之患 者)同功能類別(如 FBSF41600NB0)調整支付點數 及訂定給付規定(D112-5)。	D112-5	108/10/01
171	FBSF50565NDP	"蒂雷脊椎"鈦質 莫斯邁阿密脊椎 系統:橫向固定桿	"DEPUY SPINE" TITANIUM MOSS MIAMI SPINAL SYSTEM: TRANSVERSE CONNECTOR	(1755-61:65自 106.07.01刪 除)(175561000;175564 000;175565000自 106.07.01生效)	組	衛署醫器輸字 第009099號	壯生	TITANIUM SPINAL CROSSLINK	TITANIUM SPINAL CROSSLINK(免 事前審查)	依TITANIUM SPINAL CROSSLINK(免事前審查)同功 能類別(如FBSF50380NS9)調 整支付點數及訂定給付規定 (原本無)。	無	108/10/01

註:項次169-170係依107年7月藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議紀錄辦理。

三、已達價量協議數量調整支付點數共13項 (項次172~項次184, 詳頁次2-26~2-30)

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	原支付點數	調整後支付點數	核價說明	給付規定	健保給付生效日期
172	FEC01C24RE7C	"可立耳"人工耳蝸植入物	"Cochlear" Nucleus 24 Contour Advance Cochlear Implant	Freedom(Straight)CI124RE(ST); Freedom(Contour Advance)CI24RE(CA)	組	衛署醫器輸字第011550號	科林儀器	334, 409	317, 688	依價量協議約定, 全年使用量達326組至359組, 則支付點數調整為每組570, 069點(植入體每組317, 688點; 聲音處理器每組252, 381點), 查107年植入體申報量已達347組, 故由原支付點數334, 409點調整為317, 688點。	H301-1	108/07/01
173	FEC01C42207C	"可立耳"人工耳蝸植入物	"COCHLEAR" NUCLEUS COCHLEAR IMPLANT WITH STRAIGHT ELECTRODE	CI1422	組	衛署醫器輸字第024774號	科林儀器	334, 409	317, 688	依價量協議約定, 全年使用量達326組至359組, 則支付點數調整為每組570, 069點(植入體每組317, 688點; 聲音處理器每組252, 381點), 查107年植入體申報量已達347組, 故由原支付點數334, 409點調整為317, 688點。	H301-1	108/07/01
174	FEC01H901J4V	"艾德尼斯"人工電子耳	"Advance Bionics" Cochlear Implant	CI-1500-01 HiRes 90K Advantage with the HiFocus 1j Electrode	組	衛署醫器輸字第025755號	開輪	334, 409	317, 688	依價量協議約定, 全年使用量達326組至359組, 則支付點數調整為每組570, 069點(植入體每組317, 688點; 聲音處理器每組252, 381點), 查107年植入體申報量已達347組, 故由原支付點數334, 409點調整為317, 688點。	H301-1	108/07/01
175	FEC01H90MS4V	"艾德尼斯"人工電子耳	"Advance Bionics" Cochlear Implant	CI-1500-04 HiRes 90K Advantage with the HiFocus Mid-Scala Electrode	組	衛署醫器輸字第026889號	開輪	334, 409	317, 688	依價量協議約定, 全年使用量達326組至359組, 則支付點數調整為每組570, 069點(植入體每組317, 688點; 聲音處理器每組252, 381點), 查107年植入體申報量已達347組, 故由原支付點數334, 409點調整為317, 688點。	H301-1	108/07/01

報告案第2案 全民健康保險已給付特材支付標準異動之初核情形報告

三、已達價量協議數量調整支付點數共13項（項次172~項次184，詳頁次2-26~2-30）

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	原支付點數	調整後支付點數	核價說明	給付規定	健保給付生效日期
176	FEC01MI0008M	"美樂迪"人工電子耳	"MED-EL" Mi1000 CONCERTO Cochlear Implant	Mi1000 CONCERTO+Standard; Mi1000 CONCERTO PIN+Standard; Mi1000 CONCERTO +Medium; Mi1000 CONCERTO PIN+Medium; Mi1000 CONCERTO+Flex Soft; Mi1000 CONCERTO PIN+Flex Soft; Mi1000 CONCERTO+Compressed; Mi1000 CONCERTO PIN+Compressed; Mi1000 CONCERTO+Flex 24; Mi1000 CONCERTO PIN+Flex 24; Mi1000 CONCERTO+Flex 28; Mi1000 CONCERTO PIN+Flex 28	組	衛署醫器輸字第023258號	美樂迪	334,409	317,688	依價量協議約定，全年使用量達326組至359組，則支付點數調整為每組570,069點（植入體每組317,688點；聲音處理器每組252,381點），查107年植入體申報量已達347組，故由原支付點數334,409點調整為317,688點。	H301-1	108/07/01

三、已達價量協議數量調整支點數共13項（項次172~項次184，詳頁次2-26~2-30）

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	原支付點數	調整後支付點數	核價說明	給付規定	健保給付生效日期
177	FEC01MI2008M	"美樂迪"人工電子耳	"MED-EL" SYNCHRONY Cochlear Implant	Mi1200 SYNCHRONY PIN+STANDARD;Mi1200 SYNCHRONY PIN+MEDIUM;Mi1200 SYNCHRONY PIN+COMPRESSED;Mi1200 SYNCHRONY 0 SYNCHRONY PIN+FLEXsoft;Mi1200 SYNCHRONY PIN+FLEX28;Mi1200 SYNCHRONY PIN+FLEX24;Mi1200 SYNCHRONY PIN+FLEX20;Mi1200 SYNCHRONY+STANDARD;Mi1200 SYNCHRONY+MEDIUM;Mi1200 SYNCHRONY+COMPRESSED;Mi1200 SYNCHRONY+FLEXsoft;Mi1200 SYNCHRONY+FLEX28;Mi1200 SYNCHRONY+FLEX24;Mi1200 SYNCHRONY+FLEX20	組	衛署醫器輸字第028811號	美樂迪	334,409	317,688	依價量協議約定，全年使用量達326組至359組，則支付點數調整為每組570,069點（植入體每組317,688點；聲音處理器每組252,381點），查107年植入體申報量已達347組，故由原支付點數334,409點調整為317,688點。	H301-1	108/07/01
178	FEC02C52404V	"艾德尼斯"尼普頓聲音處理器	"Advanced Bionics" Neptune Sound Processor	CI-5240-002(含以下品項1.聲音處理器;2.線圈;3.連接線;4.電子除濕盒;5.其他配件及工具等)	組	衛署醫器輸字第025134號	開倫	265,664	252,381	依價量協議約定，全年使用量達326組至359組，則支付點數調整為每組570,069點（植入體每組317,688點；聲音處理器每組252,381點），查107年聲音處理器申報量已達348組，故由原支付點數265,664點調整為252,381點。	H301-1	108/07/01

三、已達價量協議數量調整支付點數共13項（項次172~項次184，詳頁次2-26~2-30）

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	原支付點數	調整後支付點數	核價說明	給付規定	健保給付生效日期
179	FEC02C52454V	"艾德尼斯"聲音處理器	"Advanced Bionics"Naida CI Sound Processor System	CI-5245-150(含以下品項1.聲音處理器;2.線圈;3.線材;4.電子除濕盒;5.其他配件及工具等)	組	衛部醫器輸字第026807號	開倫	265,664	252,381	依價量協議約定，全年使用量達326組至359組，則支付點數調整為每組570,069點(植入體每組317,688點；聲音處理器每組252,381點)，查107年聲音處理器申報量已達348組，故由原支付點數265,664點調整為252,381點。	H301-1	108/07/01
180	FEC02C52804V	"艾德尼斯"聲音處理器	"Advanced Bionics"Naida CI Sound Processor System	CI-5280-150(含以下品項1.聲音處理器;2.線圈;3.線材;4.電子除濕盒;5.其他配件及工具等)	組	衛部醫器輸字第030250號	開倫	265,664	252,381	依價量協議約定，全年使用量達326組至359組，則支付點數調整為每組570,069點(植入體每組317,688點；聲音處理器每組252,381點)，查107年聲音處理器申報量已達348組，故由原支付點數265,664點調整為252,381點。	H301-1	108/07/01
181	FEC02CF8107C	"可立耳"人工耳蝸植入系統-語言處理器	"Cochlear" Nucleus 5 System-Sound Processor	CP810;CR110(含以下品項1.聲音處理器;2.線圈;3.連接線;4.電子除濕盒;5.其他配件及工具等)	組	衛部醫器輸字第021428號	科林儀器	265,664	252,381	依價量協議約定，全年使用量達326組至359組，則支付點數調整為每組570,069點(植入體每組317,688點；聲音處理器每組252,381點)，查107年聲音處理器申報量已達348組，故由原支付點數265,664點調整為252,381點。	H301-1	108/07/01

三、已達價量協議數量調整支付點數共13項（項次172~項次184，詳頁次2-26~2-30）

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	原支付點數	調整後支付點數	核價說明	給付規定	健保給付生效日期
182	FEC02RND008M	美樂迪聲音處理器	MED-EL Audio Processor	RONDO; FineTuner(含以下品項1. 聲音處理器; 2. 電池盒; 3. 電子除濕盒; 4. 其他配件及工具等)	組	衛部醫器輸字第025342號	美樂迪	265, 664	252, 381	依價量協議約定，全年使用量達326組至359組，則支付點數調整為每組570, 069點(植入體每組317, 688點; 聲音處理器每組252, 381點)，查107年聲音處理器申報量已達348組，故由原支付點數265, 664點調整為252, 381點。	H301-1	108/07/01
183	FEC02SNEAS8M	美樂迪聲音處理器	MED-EL Audio Processor	SONNET(Mei310); SONNET EAS(Mei320); FineTuner(含以下品項1. 聲音處理器; 2. 線圈; 3. 連接線; 4. 電子除濕盒; 5. 其他配件及工具等)	組	衛部醫器輸字第028721號	美樂迪	265, 664	252, 381	依價量協議約定，全年使用量達326組至359組，則支付點數調整為每組570, 069點(植入體每組317, 688點; 聲音處理器每組252, 381點)，查107年聲音處理器申報量已達348組，故由原支付點數265, 664點調整為252, 381點。	H301-1	108/07/01
184	FEC02SPUS28M	"美樂迪"語音處理器	"MED-EL" Speech Processor	OPUS2; FineTuner(含以下品項1. 聲音處理器; 2. 線圈; 3. 連接線; 4. 電子除濕盒; 5. 其他配件及工具等)	組	衛部醫器輸字第019945號	美樂迪	265, 664	252, 381	依價量協議約定，全年使用量達326組至359組，則支付點數調整為每組570, 069點(植入體每組317, 688點; 聲音處理器每組252, 381點)，查107年聲音處理器申報量已達348組，故由原支付點數265, 664點調整為252, 381點。	H301-1	108/07/01

報告案第3案 108年起收載新功能特材申報情形報告案

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	新功能特材支付點數 A	新功能特材財務推估					新功能特材 108年申報數		新功能特材 108年實際申報點數		
								核價類別中文	被替代品項	年替代率 B	被替代品項使用量 C	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 G		申報點數 H (千點)	F=(A-Re)*G (千點)
1	矯正骨板組	108/03/01	FBP06GP200RT	"歐氏"導引骨釘骨板系統	1071122		39951	無	無	無	無	無	無	無	無	無	31,960
2	矯正骨板組	108/03/01	FBP06PEGAM4P	"沛佳"兒科用骨釘骨板系統	1071122		39951	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無
3	矯正骨板組	108/03/01	FBP06305704K	"奧沛迪"沛迪骨板系統	1071122		39951	無	無	無	無	無	無	無	無	無	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)。

用於子宮鏡切除組織之特材

藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議
特材部分第38次(108年5月)會議
108年5月16日

報-4

1

提案摘要(1)

案由：有關「美敦力醫療產品股份有限公司」建議將用於子宮鏡切除組織之特材「“史耐輝”子宮鏡切除器-拋棄式切除器刀片」納入健保給付案。

依據：按107年12月份特殊材料專家諮詢會議結論辦理。

說明：

- ▶ 本案特材搭配子宮鏡切除鏡系統使用，適用以切除子宮肌瘤及黏膜肌瘤等婦科手術。
- ▶ 惟子宮內膜息肉或肌瘤切除的手術時間一般都耗時不長，而改用只能縮短數分鐘的手術方式，對臨床實務之助益不大。

提案摘要(2)

說明：

- ▶ 臨床專家依據2014年、2017年美國FDA及2015年英國NICE發布之相關資料，如果子宮鏡絞碎器能確實依其適應症及指示使用，目前研究文獻中沒有報導與證據顯示有散佈惡性細胞的風險。
- ▶ 考量本案特材無充分醫療實證文獻足以證明其療效，非臨床所必須使用之特材，且尚有其他治療方式如內膜刮除術或電極電燒術等治療方式供臨床選擇，故建議暫不納入健保給付。

建議：暫不納入健保給付。

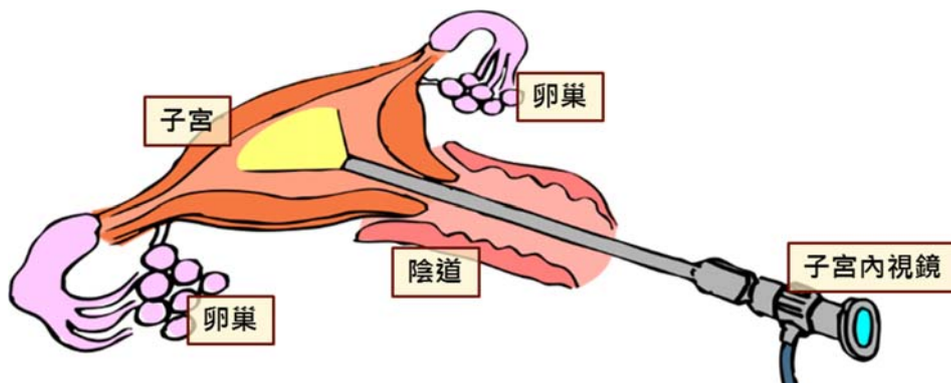
報-4

3

治療方式簡介

□ 子宮內視鏡(Hysteroscopy)

📖 子宮內視鏡經由陰道、子宮頸，直接進入子宮腔中，灌入溶液擴張子宮腔以方便觀察子宮內膜，並透過鏡頭傳輸畫面顯示子宮內的影像，以進行診斷檢查或手術。



報-4
58

4

本案特材簡介

□ “史耐輝” 子宮鏡切除器-拋棄式切除器刀片

📖 本案特材搭配子宮鏡切除系統使用，用於執行子宮內膜組織切除及移除手術：黏膜肌瘤及子宮肌瘤。

📖 規格：旋轉式刀片，轉速750rpm。



切除器刀片

圖片出處：依廠商提供之建議書相關資料

報-4

5

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
“史耐輝” 子宮鏡切除器-拋棄式 切除器刀片	50,000元	數量	580個	1,560個	3,353個	5,470個	7,750個
		特材費用	2,900萬元	7,800萬元	16,765萬元	27,035萬元	38,750萬元

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
80422C	子宮鏡移除異物或息肉	Hysteroscopic removal of foreign body or polyp	10,080
80415C	子宮鏡剝離子宮腔粘黏或子宮內膜電燒	Hysteroscopic lysis of uterine adhesion or endometrial ablation	19,466

報-4

7

公立醫院採購價及自費比價網價格彙整

品項	公立醫院採購價				自費醫材比價網			
	家數	中位數	平均數	最低價	家數	中位數	平均數	最低價
“史耐輝”子宮鏡切除器-拋棄式切除器刀片	3	32,500	32,167	31,500	27	41,000	40,735	38,750

註：本案特材查無國際價格。

報-4
60

8

特材基本資料

特材名稱	“史耐輝”子宮鏡切除器-拋棄式切除器刀片“Smith & Nephew” HYSTEROSCOPIC Morcellation System-Disposable Rotary Morellator		
許可證字號	衛署醫器輸字第022474號	發證日期	100/07/14
廠商名稱	美敦力醫療產品股份有限公司		
製造廠名稱	M462051000 SMITH & NEPHEW INC., ENDOSCOPY DIVISION	製造國別	美國
特材大類碼	工具類(T)	特材小類碼	特殊手術刀(K)
使用科別	婦科		
規格	旋轉式刀片(轉速750rpm)。		
適應症	可用於子宮內膜組織切割及移除的婦科手術：黏膜肌瘤及子宮 肌瘤。		
廠商建議價	50,000元/個		

報-4

9

107 年 12 月份特殊材料專家諮詢會議紀錄
(時間：107 年 12 月 27 日(星期四)上午 9 時 00 分)

提案六：有關「美敦力醫療產品股份有限公司」建議將用於切除子宮肌瘤及黏膜肌瘤之特殊材料「“史耐輝”子宮鏡切除器-拋棄式切除器刀片」案。

說明：

- (一) 本案特材需搭配子宮鏡切除鏡系統使用，適用於切除子宮肌瘤及黏膜肌瘤等手術，惟子宮內膜息肉或肌瘤切除的手術時間一般都很短，大約 10 分鐘左右，對原本耗時不長的手術，而改用只能縮短數分鐘的手術方式，對臨床實務之助益不大，且無充分醫療實證文獻足以證明其療效，非臨床所必須使用之特材。
- (二) 另 2014 年美國 FDA 建議醫師手術前須告知病患使用此種方式有散佈隱性惡性腫瘤的風險，且許可證仿單登載有相當多的禁忌症、警告及注意事項。

結論：

- (一) 與會專家一致建議，考量本案特材醫療風險高，具有醫療不確定性，臨床實證不足，且美國 FDA 已發布有隱性惡性腫瘤擴散之安全警訊，另尚有其他治療方式如內膜刮除術或電極電燒術等治療方式足供臨床選擇，故建議暫不納入健保給付。
- (二) 另建議本案特材之品項代碼自「全民健保尚未納入給付特殊材料品項表」刪除登載。本保險特約醫事服務機構使用自費醫材，應依醫療法第 21 條規定，將自費特材品項報請直轄市、縣(市)主管機關核定收取費用之標準。

用於膝關節再置換之脛骨 及股骨錐狀墊片

藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議
特材部分第38次(108年05月)會議
108年05月16日

討-1

1

提案摘要(1)

案由：有關「台灣捷邁醫療器材股份有限公司」建議將用於膝關節置換之特材「捷邁」鈦金屬脛骨及股骨錐狀墊片」共2項納入健保給付案。

依據：按107年11月及108年3月份特殊材料專家諮詢會議結論辦理。

說明：

- ▶ 本案特材之材質為鈦金屬，具有多孔、高摩擦及彈性係數，硬度與鬆質骨相似，適用於人工膝關節再置換及發生大量骨缺損時提供結構性的支撐，具臨床必要性。
- ▶ 若發生股骨或脛骨之雙側骨骼嚴重缺損或Large metaphyseal bone defect時，臨床上需要使用本案特材來做加強重建支撐或使用大塊異體骨以填補骨缺損，與健保給付WEDGE之適應症及臨床功能不相同。

建議：屬創新功能特材，建議納入健保給付。

本案品項

廠商	項次	品項
台灣捷邁醫療器材股份有限公司	1	“捷邁”鈦金屬脛骨及股骨錐狀墊片-脛骨墊片
	2	“捷邁”鈦金屬脛骨及股骨錐狀墊片-股骨墊片

討-1

3

治療方式簡介(1)

□人工膝關節置換術

📖 膝關節是由股骨下端內外髁與脛骨上端及髌骨組成。人工膝關節置換手術是以股骨末端金屬套、脛骨頂端金屬板、兩個金屬間的塑膠墊片及塑膠膝蓋骨等特材來代替磨損的膝關節。

📖 病因：大多為類風濕性關節炎及退化性關節炎。

📖 症狀：關節疼痛、變形、僵硬、腫脹及活動障礙等。



圖片出處：<https://slidesplayer.com/slide/11712510/release/woothee>及
http://www.tcmg.com.tw/knowledge/knowledge_2_detail.php?No=13&Key=631&cID=76&keyword

治療方式簡介(2)

人工膝關節基本組件：



ENGH BONE DEFECT CLASSIFICATION SYSTEM



當遇到這種嚴重的股骨脛骨骨缺損時，就需要先將缺損填補，再置入人工膝關節組件，填補方式可用

A：人工代用骨

B：自體/異體移植骨

C：Metal Wedge/ Augments(健保已給付)

或多空鈦金屬(本案特材)

討-1

圖片出處<https://scitechvista.nat.gov.tw>及廠商提供

5

本案特材簡介(1)

□“捷邁”鈦金屬脛骨及股骨錐狀墊片

📖 本品特材之鈦金屬脛骨錐狀墊片完全以多孔性鈦製造，有多種直徑與長度可供選擇；鈦金屬股骨錐狀墊片設計用於取代或墊高股骨遠端耗損的骨骼。



圖片出處：<https://www.zimmerbiomet.com/>

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	傳統治療方式	
	“捷邁”鈦金屬脛骨及股骨錐狀墊片(TM Cone)	骨移植	健保給付之脛骨及股骨填補塊(Wedge/ Augments)
材質	鈦金屬生物適應性最佳，具多孔、高摩擦	異體骨	鈦合金
適應症	嚴重骨缺損 AORI type II~typeIII	AORI type II~typeIII	輕微骨缺損 Distal or Posterior bone loss >5mm and<10mm
材料取得難易度	容易	困難	容易
生物骨骼相容性	高	高	低

資料出處：依廠商提供之建議書說明

討-1

7

本案特材簡介(3)-本案特材擺放位置

脛骨		股骨	
本案特材 脛骨錐狀墊片 (Tibal Cone)	健保給付 REVISION KNEE WEDGE/ Augments	本案特材 股骨錐狀墊片 (Femur Cone)	健保給付 REVISION KNEE WEDGE/ Augments
			

圖片出處：廠商提供

66-1

8

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
“捷邁”鈿金屬脛骨及股骨錐狀墊片-脛骨墊片	78,000元	數量	70組	74組	78組	82組	86組
		特材費用	546萬元	577萬元	608萬元	640萬元	671萬元
“捷邁”鈿金屬脛骨及股骨錐狀墊片-股骨墊片	91,000元	數量	70組	74組	78組	82組	86組
		特材費用	637萬元	673萬元	710萬元	746萬元	786萬元

討-1

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
64202B	人工全膝關節再置換	Revision total knee replacement	32680

討-1

10

國際價格

		新特材1		新特材2	
國別	匯率 107.10-12	當地 價格	“捷邁”鈿金屬 脛骨及股骨錐狀墊片 -脛骨墊片	當地 價格	“捷邁”鈿金屬 脛骨及股骨錐狀墊片 -股骨墊片
幣別		外幣	台幣	外幣	台幣
美國	29.98	--	--	--	--
日本	0.27	226,800	61,236	226,800	61,236
韓國	0.03	--	--	--	--
澳洲	22.8	2,415	55,062	2,415	55,062
中位數			58,149		58,149
國際最低價			55,062		55,062
廠商建議價			78,000		91,000

討-1

11

公立醫院採購價及自費比價網價格彙整

品項	公立醫院採購價				自費醫材比價網			
	家數	中位數	平均數	最低價	家數	中位數	平均數	最低價
“捷邁”鈿金屬脛骨及股骨錐狀墊片-脛骨墊片	2	65,500	65,500	60,000	24	90,000	88,288	70,000
“捷邁”鈿金屬脛骨及股骨錐狀墊片-股骨墊片	2	67,200	67,200	60,000	22	93,000	89,830	70,000

建議支付點數

□採計方式

 脛骨錐狀墊片：採公立醫院採購價之中位數65,500元除以最近四季(106年第4季~107年第3季)結算之醫院總額部門浮動點值之平均值(目前為:0.8697)，以75,313點暫予支付($65,500/0.8697=75,313$)。

 股骨錐狀墊片：採公立醫院採購價之中位數67,200元除以最近四季(106年第4季~107年第3季)結算之醫院總額部門浮動點值之平均值(目前為:0.8697)，以77,268點暫予支付($67,200/0.8697=77,268$)。

建議給付規定

1. 限用於人工膝關節再置換手術且符合Anderson Orthopaedic Research Institute(AORI) classification Type 3骨缺損定義之患者。
2. 需事前審查。

註：本案特材給付規定依108年3月份特殊材料專家諮詢會議結論，業經中華民國骨科醫學會確認。

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
“捷邁”鈮金屬脛骨及股骨錐狀墊片-脛骨墊片	75,313點	使用量	100個	100個	100個	100個	100個
		預估點數	754萬點	754萬點	754萬點	754萬點	754萬點
“捷邁”鈮金屬脛骨及股骨錐狀墊片-股骨墊片	77,268點	使用量	100個	100個	100個	100個	100個
		預估點數	773萬點	773萬點	773萬點	773萬點	773萬點
預估年增加費用總計			1,527萬點	1,527萬點	1,527萬點	1,527萬點	1,527萬點

註：

- 1.經查本案特材脛骨錐狀墊片105年及106年自費申報量分別為14件及9件；股骨錐狀墊片105年及106年自費申報量為4件及8件。
- 2.依107年11月及108年3月份專家諮詢會議結論，並經中華民國骨科醫學會確認，認為在訂有給付規定下，脛骨及股骨錐狀墊片每年使用量預估各約100個，推估年增加費用合計約1,527萬點。

討-1

15

特材基本資料(1)

特材名稱	“捷邁”鈮金屬脛骨及股骨錐狀墊片-脛骨墊片 “Zimmer” Trabecular Metal Tibial and Femoral Cone - Tibia Cone		
許可證字號	衛署醫器輸字第023721號	發證日期	101/07/26
廠商名稱	台灣捷邁醫療器材股份有限公司		
製造廠名稱	Zimmer Trabecular Metal Technology, 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。		
規格	1.TM Tibia Cone, Med， 2.TM Tibia Cone, Large。		
材質	Tantalum 鈮金屬。		
適應症	用於嚴重退化、外傷或其他膝關節疾病，且符合全膝關節置換術條件者。		
廠商建議價	78,000元/組		

70⁻¹

16

特材基本資料(2)

特材名稱	“捷邁”鈦金屬脛骨及股骨錐狀墊片-股骨墊片 “Zimmer” Trabecular Metal Tibial and Femoral Cone - Femoral Cone		
許可證字號	衛署醫器輸字第023721號	發證日期	101/07/26
廠商名稱	台灣捷邁醫療器材股份有限公司		
製造廠名稱	Zimmer Trabecular Metal Technology, 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。		
規格	1.TM Diaphyseal Femoral Cone， 2.TM Metaphyseal Femoral Cone。		
材質	Tantalum 鈦金屬。		
適應症	用於嚴重退化、外傷或其他膝關節疾病，且符合全膝關節置換術條件者。		
廠商建議價	91,000元/組		

108 年 3 月份特殊材料專家諮詢會議紀錄 (時間：108 年 3 月 28 日上午 9 時 30 分)

三、有關「台灣捷邁醫療器材股份有限公司」建議將用於膝關節置換之特材「"捷邁"鈦金屬脛骨及股骨錐狀墊片(Cone)」共 2 項納入健保給付再提會案。

說明：

- (一) 107 年 11 月本會議結論：「本案特材之材質為鈦金屬，具有多孔、高摩擦及彈性係數，硬度與鬆質骨相似，適用於人工膝關節再置換及發生大量骨缺損時提供結構性的支撐，具臨床必要性，建議納入健保給付」。
- (二) 上開會議原建議採國際價格之中位數，每個 58,149 點暫予支付，然廠商表示台灣適用本案人數偏低（約 30 人），固定成本不變，故建議支付價格維持為 9,1000 點。與會專家表示，考量臨床病患確實需要本案特材用於人工膝關節再置換及發生大量骨缺損時提供結構性的支撐，建議改採公立醫院採購價格進行核價。
- (三) 原給付規定限用於人工膝關節再置換手術且符合 Anderson Orthopaedic Research Institute(AORI) classification Type 3 骨缺損定義之患者。再次經與會專家表示，已為嚴謹之使用規範，惟考量價格高，為避免濫用建議增列事前審查。
- (四) 另與會專家表示臨床上符合說明（三）給付規定之病患量少，廠商表示一年使用量約 30 個，應為合理。惟原案廠商資料納入給付後第 5 年使用量達 86 個，為避免使用量低估，建議維持 107 年 11 月本會議專家建議以每年 100 個為估算。

結論：本案特材具臨床必要性，故建議納入健保給付。

- (一) 建議功能類別：屬創新功能特材。
- (二) 建議支付點數：
 - 1. 脛骨錐狀墊片：改採公立醫院採購價之中位數 65,500 元除以最近四季(106 年第 3 季~107 年第 2 季) 結算之醫院總額部門浮動點值之平均值(目前為:0.8695)，以 75,330 點暫予支付($65,500/0.8695=75,330$)。
 - 2. 股骨錐狀墊片：改採公立醫院採購價之中位數 67,200 元除以最近四季(106 年第 3 季~107 年第 2 季) 結算之醫院總額部門浮動點值之平均值(目前為:0.8695)，以 77,285 點暫予支付($67,200/0.8695=77,285$)。
- (三) 給付規定
 - 1. 限用於人工膝關節再置換手術且符合 Anderson Orthopaedic Research Institute(AORI) classification Type 3 骨缺損定義之患者。
 - 2. 需事前審查。
- (四) 年使用預估量約 100 個。
- (五) 本案會議紀錄，函請學會確認給付規定內容及預估使用量。

107 年 11 月份特殊材料專家諮詢會議紀錄
(時間：107 年 11 月 30 日(星期四)上午 9 時 30 分)

五、有關「台灣捷邁醫療器材股份有限公司」建議將用於膝關節置換之特材「"捷邁"鈦金屬脛骨及股骨錐狀墊片(Cone)」共 2 項納入健保給付案。

說明：

- (一) 目前健保給付人工膝關節整組之組件包含股骨組件、膝關節塑膠墊片、脛骨組件及髌骨組件。若膝關節股骨或脛骨之單側缺損較大時，另有健保 WEDGE 金屬墊片(鈦合金)填補缺損處，計 2 類，共 14 品項。
- (二) 與專家表示若發生股骨或脛骨之雙側骨骼嚴重缺損或 Large metaphyseal bone defect 時，健保給付之 WEDGE 無法取代使用。
- (三) 對於 Anderson Orthopaedic Research Institute(AORI) classification Type 3 之骨缺損時，臨床上需要使用本案特材來做加強重建支撐或使用大塊異體骨以填補骨缺損。本案特材與健保給付 WEDGE 之適應症及臨床功能不相同，另為避免有濫用之虞，建議訂定嚴謹之給付規定。

結論：本案特材之材質為鈦金屬，具有多孔、高摩擦及彈性係數，硬度與鬆質骨相似，適用於人工膝關節再置換及發生大量骨缺損時提供結構性的支撐，具臨床必要性，建議納入健保給付。

- (一) 建議功能類別：創新功能特材。
- (二) 建議支付點數：本案股骨及脛骨錐狀墊片因國際價格(日本及澳洲)皆相同，故建議 2 項均採國際價格之中位數，以每個 58,149 點暫予支付。
- (三) 建議給付規定：限用於人工膝關節再置換手術且符合 Anderson Orthopaedic Research Institute(AORI) classification Type 3 骨缺損定義之患者。

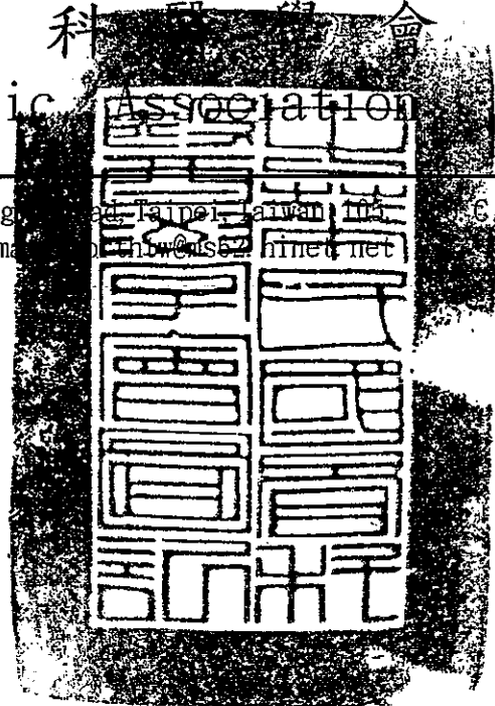
(四) 預估年使用量：暫以專家意見預估脛骨及股骨錐狀墊片各約 100 個，擬會後請專家依本案之給付規定再做精準評估。



中華民國骨科醫學會

Taiwan Orthopaedic Association

台北市 105 南京東路 5 段 31 號 3 樓 3F, NO. 31, Sec. 5, Nanking Road, Taipei, Taiwan 105
Tel: (02) 2764-9377 Fax: (02) 2766-7999 E-mail: orthw@ms21.net



中華民國骨科醫學會 (函)

發文日期：中華民國 108 年 04 月 25 日

發文字號：(108)骨醫威字第 029 號

速 別：速件

受 文 者：衛生福利部中央健康保險局

主 旨：覆 貴署民國 108 年 4 月 17 日健保審字第 1080035300 號函文。

說 明：有關膝關節置換之特材「捷邁」鈦金屬脛骨及股骨錐狀墊片(Cone)」納入
健保乙案，本會並無意見，謝謝。

理事長 陳威明

用於主動脈窄縮之特材

藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議
特材部分第38次(108年5月)會議
108年5月16日

討-2

1

提案摘要(1)

案由：有關「銀鐸實業有限公司」建議將用於主動脈窄縮之特材「**”優美”球中球支架置放輔助導管**」及「**”優美”吉德漢白金支架-裸支架/覆膜支架**」共3項納入健保給付。

依據：按108年2月及3月份特殊材料專家諮詢會議結論辦理。

說明：

- ▶ 本案特材用於治療原發性或再發性主動脈狹窄之患者，球中球導管為擴張及控制調整動脈血管支架之雙氣球導管，白金支架為美國FDA認證之主動脈支架，本案導管搭配主動脈支架是最具安全性，適用於先天心臟病主動脈縮窄之治療，其效果可達開刀療效。
- ▶ 惟本案適用置放技術要求甚高，涉及兒童體重及醫師操作之學習曲線，為避免球中球導管造成濫用，應限裸支架及覆膜支架使用之適應症，以避免後續併發症產生，建議再請台灣兒童心臟學會訂定合宜之給付規定。

討-2
77

2

提案摘要(2)

說明：

▶ 經台灣兒童心臟學會提供建議給付規定如下：

📖 裸支架：用於主動脈弓窄縮(Coarctation of the aorta, COA)之適應症，且體重 $\geq 20\text{kg}$ 病患。

📖 覆膜支架：出現血管壁受損、降主動脈有小於3mm的長度呈現近乎完全阻塞的情形(nearly atretic descending aorta)、事先進行氣球擴張時發現狹窄處嚴重缺乏彈性(noncompliant)，以及本身有特定基因或先天性症候群，以至於主動脈壁很可能非常脆弱。

▶ 本署參考本案特材之仿單適應症，建議原發性和/或再發性主動脈狹窄之臨床症狀應與仿單適應症一致，爰經與會專家討論後，建議併同增列於本案特材給付規定。另因本案適用置放技術要求甚高，故醫療機構條件及操作人員資格依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第5項規定辦理。

建議：屬創新功能特材，建議納入健保給付。

討-2

3

本案品項

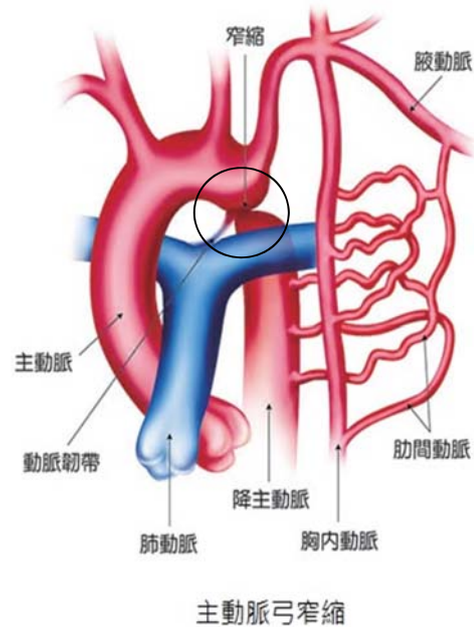
廠商	項次	品項
銀鐸實業有限公司	1	“優美”球中球支架置放輔助導管
	2	“優美”吉德漢白金支架-(裸支架)
	3	“優美”吉德漢白金支架-(覆膜支架)

治療方式簡介

□主動脈弓窄縮 (Coarctation of the aorta, COA)

📖 主動脈弓窄縮是指在主動脈弓分支附近，突然有一小段變成狹小狀，特別是在「左鎖骨動脈」分支處遠端的下降主動脈部份。

📖 多數人開始都是無症狀，通常因有高血壓，進一步檢查才發現。嚴重的病例，在嬰兒期可能就有心衰竭情形出現。此病常見的併發症包括：頭痛、高血壓、腦出血、中風等。若已診斷確定，且有顯著狹窄，可用氣球導管擴張術並置放支架或是開刀治療。



討-2

5

本案特材簡介(1)

□“優美”球中球支架置放輔助導管

📖 本特材品項是一種三軸設計的導管，兩個內腔用於球囊擴張操作，內球囊提供支架的初始膨脹，並使外球囊充氣時保持支架在適當位置工具。



球中球支架置放輔助導管

圖片出處：本案特材仿單

討-2
79

6

本案特材簡介(2)

□“優美”吉德漢白金支架-(裸/覆膜支架)

📖 本品特材之金屬結構是由高溫處理過之90%的鉑和10%的鈱所組成。”Z”字形之金屬線以行排列並以雷射焊接，每行的Z字形數量可改變，Z字的數量會影響支架的強度、最終展開直徑和支架縮短之百分比，而行數將會決定支架未展開的長度。覆膜支架是由ePTFE套筒包覆於裸支架上，此套筒形成液體屏障在支架造成一不滲漏的流體導管。



裸支架



覆膜支架

圖片出處：本案特材仿單

討-2

7

本案特材簡介(3)

□ 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
比較項目	“優美”球中球支架置放輔助導管+ “優美”吉德漢白金支架-(裸/覆膜支架)	一般氣球導管 (並非搭配於小兒主動脈窄縮 支架置放術使用)
組件設計	內外層氣球導管。	單球囊導管。
支架擴張 力道穩定	雙球囊設計，增加擴張力道將動脈 血管撐開，穩定擴張效果，避免支 架近、遠端邊緣呈喇叭狀擴張。	單一球囊充分擴張支架後，可能會 導致支架近、遠端邊緣呈喇叭狀擴 張，以致主動脈壁損傷。
定位準確	可準確傳送支架到病灶處，減少置 放失敗的風險。	擴張過程中支架可能出現移動，導 致支架定位不準或移位。

資料出處：依廠商提供之建議書說明

討-2
80

8

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
“優美”球中球 支架置放輔助導管	33,700元	數量	50組	60組	70組	80組	90組
		特材費用	169萬元	202萬元	236萬元	270萬元	303萬元
“優美”吉德漢 白金支架-(裸支架)	88,000元	數量	25組	30組	35組	40組	45組
		特材費用	220萬元	264萬元	308萬元	352萬元	396萬元
“優美”吉德漢 白金支架-(覆膜支架)	120,000元	數量	15組	20組	25組	30組	35組
		特材費用	180萬元	240萬元	300萬元	360萬元	420萬元

討-2

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
69027B	主動脈狹窄之修補	Repair coarctation aorta	22,135

討-2
81

10

國際價格

		項次1		項次2	項次3
國別	匯率 107.07-09	當地價格	“優美”球中球支架置放輔助導管	“優美”吉德漢白金支架-(裸支架)	“優美”吉德漢白金支架-(覆膜支架)
幣別		外幣	台幣	台幣	台幣
美國	29.88	--	--	--	--
日本	0.27	148,000	39,960	--	--
韓國	0.03	--	--	--	--
澳洲	23.17	--	--	--	--
中位數			39,960	--	--
國際最低價			39,960	--	--
廠商建議價			33,700	88,000	120,000

討-2

11

公立醫院採購價及自費比價網價格彙整

品項	公立醫院採購價				自費醫材比價網			
	家數	中位數	平均數	最低價	家數	中位數	平均數	最低價
“優美”球中球支架置放輔助導管	2	26,900	26,900	26,800	2	不及5家不予採計		
“優美”吉德漢白金支架-(裸支架)	2	79,450	79,450	67,900	3			
“優美”吉德漢白金支架-(覆膜支架)	2	109,500	109,500	99,000	3			

討-2
82

12

建議支付點數

□採計方式：建議均採公立醫院採購價之中位數除以最近四季結算106年第4季~107年第3季之醫院總額部門浮動點值之平均值(目前為:0.8697)暫予支付。

📖 雙氣球導管：26,900/0.8697=30,930點暫予支付。

📖 裸支架：79,450/0.8697=91,353點，因超過廠商建議價格，以廠商建議價88,000點暫予支付。

📖 覆膜支架：109,500/0.8697=125,905點，因超過廠商建議價格，以廠商建議價12萬點暫予支付。

建議給付規定(1)

➤依108年3月份特材專家會議紀錄並經學會確認，其給付規定如下：

□主動脈弓窄縮裝置包含支架及氣球導管，其支架亦包含裸支架及覆膜支架：

1.適用於下列主動脈弓窄縮(Coarctation of the aorta,COA)之任一情況

(1)經由血管造影術或非侵入性造影術如：心臟超音波、磁振造影(MRI)、電腦斷層掃描等所檢測出解剖定義上由主動脈狹窄造成之明顯血管窄縮。

(2)由主動脈狹窄造成之血流動力變化，進而導致之收縮壓之壓力差、體循環高血壓、或左心室功能改變。

(3)使用球囊血管擴張手術效果不彰或容易產生禁忌症之主動脈狹窄。

(4)狹窄直徑大於周邊血管直徑之20%。

2.體重 \geq 20kg病患。

建議給付規定(2)

3.另覆膜支架，除需符合上述給付規定外，需考量符合下列情形之一：

- (1)出現血管壁受損。
- (2)降主動脈有小於3mm的長度呈現近乎完全阻塞的情形(nearly atretic descending aorta)。
- (3)事先進行氣球擴張時發現狹窄處嚴重缺乏彈性(noncompliant)。
- (4)本身有特定基因或先天性症候群，以至於主動脈壁很可能非常脆弱。

4.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』第二條附表第5項辦理。

討-2

15

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
“優美”球中球支架置放輔助導管	30,930點	使用量	52組	52組	52組	52組	52組
		預估點數	161萬點	161萬點	161萬點	161萬點	161萬點
“優美”吉德漢白金支架-(裸支架)	88,000點	使用量	45組	45組	45組	45組	45組
		預估點數	396萬點	396萬點	396萬點	396萬點	396萬點
“優美”吉德漢白金支架-(覆膜支架)	120,000點	使用量	7組	7組	7組	7組	7組
		預估點數	84萬點	84萬點	84萬點	84萬點	84萬點

註：

1.使用量:經專家建議依「主動脈狹窄之修補(編號：69027B)」之106年申報量推估雙氣球導管52組;另裸支架與覆膜支架使用比率約為8:1，故推估裸支架45組，覆膜支架7組。

2.財務預估:(暫核點數30930*52+88000*45+120000*7)預估本案特材年增加費用約為641萬點。

特材基本資料(1)(品項1)

特材名稱	“優美”球中球支架置放輔助導管 “NuMED” BIB Stent Placement Catheter		
許可證字號	衛部醫器輸字第029434號	發證日期	106/03/27
廠商名稱	銀鐸實業有限公司		
製造廠名稱	NuMED INC.	製造國別	美國
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	心臟血管內外科、小兒心臟科。		
規格	球囊直徑(mm)：12;14;15;16;18;20;22;24;26;28;30。 球囊長度(cm)：2.5;3.0;3.5;4.0;4.5;5.0;5.5;6.0。 導絲尺寸：8-11,16Fr。鞘尺寸：8,9,11Fr。作業長度：110cm。		
材質	外軸：Pebax，內軸：Pebax，不透射線標記：鉑， 內球囊：PES2，外球囊：PES2。		
適應症	本產品適用於將支架置入直徑超過8mm的血管內。		
廠商建議價	33,700元/組		

討-2

17

特材基本資料(2)(品項2)

特材名稱	“優美”吉德漢白金支架-(裸支架) “NuMED” Cheatham Platinum Stent (Bare CP Stent)		
許可證字號	衛部醫器輸字第029435號	發證日期	106/04/06
廠商名稱	銀鐸實業有限公司		
製造廠名稱	NuMED INC.	製造國別	美國
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	心臟血管內外科、小兒心臟科。		
規格	支架長度：1.6cm, 2.2cm, 2.8cm, 3.4cm, 3.9cm。 鉑線尺寸：0.013英寸。		
材質	鉑鈹合金，金。		
適應症	本產品適用在有以下臨床症狀之原發性和/或再發性主動脈狹窄之病患：1.經由血管造影術或非侵入性造影術如：心臟超音波、磁振造影(MRI)、電腦斷層掃描等所檢測出解剖定義上由主動脈狹窄造成之明顯血管窄縮。2.由主動脈狹窄造成之血流動力變化，進而導致之收縮壓之壓力差、體循環高血壓、或左心室功能改變。3.使用球囊血管擴張手術效果不彰或容易產生禁忌症之主動脈狹窄。4.狹窄直徑大於周邊血管直徑之20%。		
廠商建議價	88,000元/組		

討-5

18

特材基本資料(3)(品項3)

特材名稱	“優美”吉德漢白金支架-(覆膜支架) “NuMED” Cheatham Platinum Stent (Covered CP Stent)		
許可證字號	衛部醫器輸字第029435號	發證日期	106/04/06
廠商名稱	銀鐸實業有限公司		
製造廠名稱	NuMED INC.	製造國別	美國
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	心臟血管內外科、小兒心臟科。		
規格	支架長度：1.6cm, 2.2cm, 2.8cm, 3.4cm, 3.9cm。 鉑線尺寸：0.013英吋。		
材質	鉑鈹合金，金，ePTFE。		
適應症	本產品適用在有以下臨床症狀之原發性和/或再發性主動脈狹窄之病患：1.經由血管造影術或非侵入性造影術如：心臟超音波、磁振造影(MRI)、電腦斷層掃描等所檢測出解剖定義上由主動脈狹窄造成之明顯血管窄縮。2.由主動脈狹窄造成之血流動力變化，進而導致之收縮壓之壓力差、體循環高血壓、或左心室功能改變。3.使用球囊血管擴張手術效果不彰或容易產生禁忌症之主動脈狹窄。4.狹窄直徑小於周邊血管直徑之20%，可能增加血管損傷或裂解風險之狹窄狀態，或與主動脈狹窄有關聯性之動脈瘤。		
廠商建議價	120,000元/組		

討-2

19

108 年 3 月份特殊材料專家諮詢會議紀錄

(時間：108 年 3 月 28 日(星期四)上午 9 時 30 分)

四、有關「銀鐸實業有限公司」建議將用於主動脈窄縮之特材「"優美"球中球支架置放輔助導管」及「"優美"吉德漢白金支架-裸支架/覆膜支架」共 3 項納入健保給付再提會案。

說明：

- (一) 108 年 2 月本會議結論：「本案特材用於主動脈縮窄擴張效果佳，建議納入健保給付」。惟本案適用置放技術要求甚高，涉及兒童體重及醫師操作之學習曲線。經台灣兒童心臟學會提供建議給付規定如下：
1. 裸支架：用於主動脈弓窄縮(Coarctation of the aorta, COA)之適應症，且體重 $\geq 20\text{kg}$ 病患。
 2. 覆膜支架：出現血管壁受損、降主動脈有小於 3mm 的長度呈現近乎完全阻塞的情形(nearly atretic descending aorta)、事先進行氣球擴張時發現狹窄處嚴重缺乏彈性(noncompliant)，以及本身有特定基因或先天性症候群，以至於主動脈壁很可能非常脆弱。
- (二) 與會專家表示，原考量 10Fr 導管鞘對 20kg 病患有增加血管破裂的風險，原建議裸支架限用於體重 $\geq 30\text{kg}$ 病患，考量國外文獻指出適用於體重 $\geq 20\text{kg}$ 病患，20-30kg 小兒須小心使用，故建議用於體重 $\geq 20\text{kg}$ 病患。
- (三) 本署參考本案特材之仿單適應症，建議原發性和/或再發性主動脈狹窄之臨床症狀應與仿單適應症一致，爰經與會專家討論後，建議併同增列於本案特材給付規定。
- (四) 另考量適用置放技術要求甚高，涉及兒童體重及醫師操作之學習曲線，建議應限定醫療機構條件及操作人員資格。

結論：建議納入健保給付。

- (一) 建議功能類別：屬創新功能特材。
- (二) 建議支付點數：

1. 雙氣球導管：30,937 點暫予支付。
 2. 裸支架：88,000 點暫予支付。
 3. 覆膜支架：12 萬點暫予支付。
- (三) 給付規定：本案特材主動脈弓窄縮裝置包含支架及氣球導管，其支架亦包含裸支架及覆膜支架，詳如附件 1。
1. 適用於下列主動脈弓窄縮(Coarctation of the aorta, COA)之任一情況
 - (1) 經由血管造影術或非侵入性造影術如：心臟超音波、磁共振造影(MRI)、電腦斷層掃描等所檢測出解剖定義上由主動脈狹窄造成之明顯血管窄縮。
 - (2) 由主動脈狹窄造成之血流動力變化，進而導致之收縮壓之壓力差、體循環高血壓、或左心室功能改變。
 - (3) 使用球囊血管擴張手術效果不彰或容易產生禁忌症之主動脈狹窄。
 - (4) 狹窄直徑大於周邊血管直徑之 20%。
 2. 體重 \geq 20kg 病患。
 3. 另覆膜支架，除需符合上述給付規定外，需考量符合下列情形之一：
 - (1) 出現血管壁受損。
 - (2) 降主動脈有小於 3mm 的長度呈現近乎完全阻塞的情形 (nearly atretic descending aorta)。
 - (3) 事先進行氣球擴張時發現狹窄處嚴重缺乏彈性 (noncompliant)。
 - (4) 本身有特定基因或先天性症候群，以至於主動脈壁很可能非常脆弱。
 4. 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』第二條附表第 5 項辦理。
- (四) 預估使用量：依診療項目「主動脈狹窄之修補(編號：69027B)」

之 106 年申報量，在設有給付規定下，每年約 52 組。

(五) 本案會議紀錄，函請學會確認給付規定內容及預估使用量。

「主動脈弓窄縮裝置」給付規定

主動脈弓窄縮裝置包含支架及氣球導管，其支架亦包含裸支架及覆膜支架：

1. 適用於下列主動脈弓窄縮(Coarctation of the aorta, COA)之任一情況
 - (1)經由血管造影術或非侵入性造影術如：心臟超音波、磁振造影(MRI)、電腦斷層掃描等所檢測出解剖定義上由主動脈狹窄造成之明顯血管窄縮。
 - (2)由主動脈狹窄造成之血流動力變化，進而導致之收縮壓之壓力差、體循環高血壓、或左心室功能改變。
 - (3)使用球囊血管擴張手術效果不彰或容易產生禁忌症之主動脈狹窄。
 - (4)狹窄直徑大於周邊血管直徑之 20%。
2. 體重 \geq 20kg 病患。
3. 另覆膜支架，除需符合上述給付規定外，需考量符合下列情形之一：
 - (1)出現血管壁受損。
 - (2)降主動脈有小於 3mm 的長度呈現近乎完全阻塞的情形(nearly atretic descending aorta)。
 - (3)事先進行氣球擴張時發現狹窄處嚴重缺乏彈性(noncompliant)。
 - (4)本身有特定基因或先天性症候群，以至於主動脈壁很可能非常脆弱。
4. 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』第二條附表第 5 項辦理。

108 年 2 月份特殊材料專家諮詢會議紀錄

(時間：108 年 2 月 14 日(星期四)上午 9 時 30 分)

- 一、有關「銀鐸實業有限公司」建議將用於主動脈窄縮之特材「"優美"球中球支架置放輔助導管」及「"優美"吉德漢白金支架-裸支架/覆膜支架」共 3 項納入健保給付案。

說明：

- (一) 本案為治療原發性或再發性主動脈狹窄之患者，其導管為擴張及控制調整動脈血管支架之雙氣球導管，屬搭配放置本案白金支架之最佳選擇產品，白金支架為美國 FDA 認證之主動脈支架，適用於先天心臟病主動脈縮窄之治療使用，廠商表示各品項會備齊所有規格供病患使用。
- (二) 經與會專家表示，本案用於治療主動脈狹窄其國際報告甚多，具有一定之臨床療效，且以本案球中球導管搭配主動脈支架是最具安全性，目前治療效果可達開刀療效，但裸支架使用之適應症涉及裝置之年齡、體重及支架尺寸，會造成病人股動脈傷害之併發症，覆膜支架是適用於術中主動脈撐破時危急時應備之救命特材，故白金裸支架及覆膜支架適用之適應症不同，建議訂定明確適應症以供病患使用。

結論：

- (一) 與會專家一致建議本案特材用於主動脈縮窄擴張效果佳，建議納入健保給付。
1. 建議功能類別：創新功能特材。
 2. 建議支付點數：本案(3 品項)建議均採公立醫院採購價之中位數除以最近四季結算 106 年第 3 季~107 年第 2 季之醫院總額部門浮動點值之平均值(目前為:0.8695)暫予支付，惟裸支架及覆膜支架之採購價格高於廠商建議價，故依廠商建議之價格暫予支付，彙整如下：
 - (1) 雙氣球導管(氣球直徑 12.0~30.0mm，氣球長度 2.5~6.0cm)：26,900/0.8695=30,937 點。

(2) 裸支架(長度 1.6~4.5cm)： $79,450/0.8695=91,374$ 點，因超過廠商建議價格，以廠商價議價 88,000 點暫予支付。

(3) 覆膜支架(長度 1.6~4.5cm)： $109,500/0.8695=125,934$ 點，因超過廠商建議價格，以廠商價議價 12 萬點暫予支付。

3. 預估年使用量：依診療項目「主動脈狹窄之修補」之 106 年申報量預估 52 組/年。

(二) 另與會專家表示，本案適用置放技術要求甚高，涉及兒童體重及醫師操作之學習曲線，為避免球中球支架置放輔助導管造成濫用，應限裸支架及覆膜支架使用之適應症，以避免後續併發症產生，建議再請台灣兒童心臟學會訂定合宜之給付規定後再提本會議討論。

特定醫療技術檢查檢驗醫療儀器施行或使用管理辦法

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
五、主動脈支架置放術	<p>一、應為醫院，並有下列人員：</p> <p>(一) 專任之操作醫師一人以上。</p> <p>(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。</p> <p>(三) 專任之醫事放射師一人以上。</p> <p>(四) 專任之操作醫師及外科專科醫師得為同一人。</p> <p>二、應有下列設施設備：</p> <p>(一) 電腦斷層掃描儀或磁振造影機。</p> <p>(二) 主動脈及周邊血管手術設備。</p> <p>(三) 血管攝影或心導管設備。</p> <p>(四) 加護病房。</p> <p>(五) 體外循環設備。</p>	<p>操作醫師應具下列資格：</p> <p>一、專科醫師資格三年以上。</p> <p>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。</p> <p>三、完成相關醫學會所辦之主動脈支架手術訓練，並取得證明。</p>	<p>專任之外科專科醫師，應具下列資格：</p> <p>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。</p> <p>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。</p>

社團法人台灣兒童心臟學會 函

發文字號：第 10809 號

發文日期：民國 108 年 4 月 30 日

會址：台北市青島西路 11 號 4 樓之 4

電話：02-23319494 分機 13

聯絡人：；

受文者：衛生福利部中央健康保險署

主 旨：覆 健保審字第 1080035313 號函

說 明：貴署來函「主動脈弓窄縮裝置」建議納入健保給付乙案。
業經本會 醫療品質委員會及健保政策委員會審閱內容，
無須修改，敬表同意。

理 事 長

吳俊明

用於治療巴金森氏症之特材

藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議
特材部分第38次(108年5月)會議
108年5月16日

討-3

1

提案摘要(1)

案由：有關「美敦力醫療產品股份有限公司」及「台灣雅培醫療器材有限公司(前台灣聖猷達醫療用品有限公司)」建議將用於治療巴金森氏症之特材「美敦力”深層腦部刺激導線組」等共16項納入健保給付。

依據：按108年4月份特殊材料專家諮詢會議結論辦理。

說明：

- 「深層腦部刺激器」於104年1月1日納入健保給付，單側及雙側深層腦部刺激器之支付點數分別為224,070點及448,140點，訂有給付規定(I203-8)，經本會議第10次(103年9月)之決議，考量整組醫材價格過高，其餘導線組及定位使用之過程面醫材等，暫未納入給付。
- 考量臨床上需使用整組醫材，爰盤點執行深層腦部刺激術(DBS)所需使用相關醫材為導線、導線延長線、導線固定蓋、微目標電極、單電極植入管套組、基準點標記物及無框架立體定位系統套組等共16項。

討-3
95

2

提案摘要(2)

- 經與會專家確認，執行DBS手術除主體刺激器之外，**亦必需要使用之植入醫材有導線、導線延長線及導線固定蓋等共7項**，且適用於初次接受刺激器植入手術之病患。其餘定位使用之過程面醫材，包括微目標電極(4項)、植入管套組(2項)、基準點標記物(1項)及無框架立體定位系統套組(2項)等共9項，屬臨床選用配備之醫材，暫不建議納入健保給付，以利將醫療資源提供給其他病患共享，符合健保照護全民健康福祉之精神。

建議：屬創新功能特材，建議導線(3項)、導線延長線(2項)及導線固定蓋(2項)等共7項納入健保給付並訂有給付規定。另微目標電極、植入管套組、基準點標記物及無框架立體定位系統套組等共9項，暫不建議納入健保給付。

討-3

3

本案品項(1)

廠商	項次	品項
導線(組)		
美敦力醫療產品股份有限公司	1	“美敦力”深層腦部刺激導線組(組件含導線+固定蓋)
	2	“美敦力”深腦部電刺激導線組(導線)
台灣雅培醫療器材有限公司	3	“聖猷達”茵菲耐堤深腦刺激系統-導線
導線延長線		
美敦力醫療產品股份有限公司	4	“美敦力”深腦部刺激延長線組
台灣雅培醫療器材有限公司	5	“聖猷達”茵菲耐堤深腦刺激系統-延長導線
導線固定蓋		
美敦力醫療產品股份有限公司	6	“美敦力”導線固定蓋
台灣雅培醫療器材有限公司	7	“聖猷達”顱骨鑽孔外蓋系統

本案品項(2)

廠商	項次	品項
定位醫材		
美敦力醫療產品股份有限公司	8	“美敦力”微目標驅動系統-單電極植入管套組
	9	“美敦力”微目標新動驅動系統-單電極植入管套組
	10	“美敦力”微目標電極(FC2001;FC2002)-搭配有框架立體定位系統使用
	11	“美敦力”微目標電極
	12	“美敦力”微目標電極-滅菌微目標單一電極
無框架立體定位系統		
美敦力醫療產品股份有限公司	13	“美敦力”微目標電極(FC2003;FC2004)-搭配無框架立體定位系統使用
	14	“美敦力”基準點標記物
	15	“美敦力”奈克斯弗立體定位系統-奈克斯弗系統套組
	16	“美敦力”奈克斯弗立體定位系統-奈克斯德定位驅動裝置

討-3

疾病簡介

□ 巴金森氏症(Parkinson's Disease)

📖 巴金森氏病主要因中腦黑質體中製造多巴胺(dopamine)的細胞退化所造成，為慢性、進行性、神經退化性疾病。

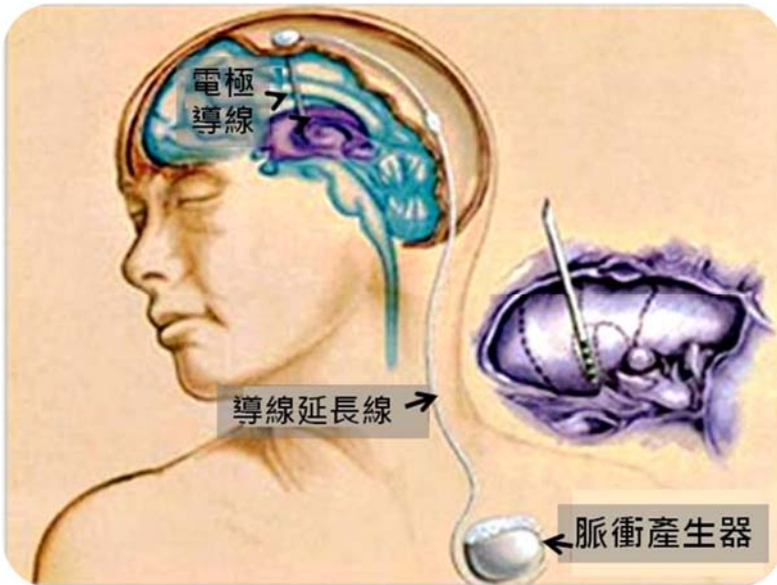
📖 初期症狀會先由身體單側發生抖動，再延伸至另一側，其症狀隨時間愈加惡化，臨床表現如：休息時震顫、阻力分段式的僵直和動作徐緩為三種主要症狀，而姿勢不穩定也是主要症狀，但通常較晚出現。

📖 巴金森氏症並非一種致死性疾病，卻隨時間而愈加惡化，平均餘命和未罹患帕金森氏病者一樣，只是晚期病人常因窒息、肺炎和跌倒等因素導致死亡。



討-3
97

治療方式簡介



□ 深層腦部刺激術(Deep Brain Stimulation, DBS)：

- ◆ 電生理定位：針對腦部目標區域(雙側視丘下核(STN)或蒼白球內核(GPi))，定位不正常放電的特定位置。
- ◆ 植入電極導線、導線延長線、導線固定蓋及脈衝產生器：為使電流影響到不正常放電位置附近之神經纖維束活性，於該位置植入電極導線(Lead)及導線固定蓋，在經皮下連結導線延長線(Extension)至胸部植入脈衝產生器(Pulse generator)。

討-3

7

本案特材簡介(1)(項次1~3)

□ 植入性醫材-導線(組)

- 📖 「“美敦力”深層腦部刺激導線組(組件含導線+固定蓋)」
 - 📖 「“美敦力”深腦部電刺激導線組」(導線)
 - 📖 「“聖猷達”茵菲耐堤深腦刺激系統-導線」
- 本類特材用於傳遞刺激至腦部目標區域。



“美敦力”深腦部電刺激導線組



“聖猷達”茵菲耐堤深腦刺激系統-導線

討8

圖片出處：本案特材仿單

8

本案特材簡介(2)(項次4~5)

□ 植入性醫材-導線延長線

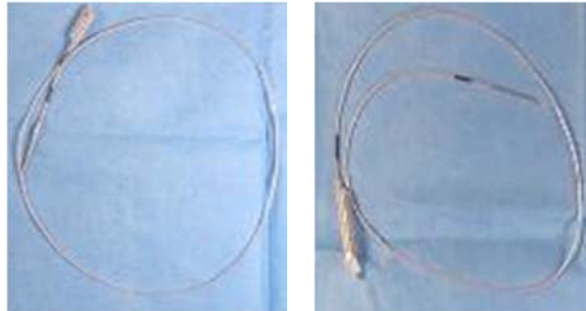
📖 「“美敦力”深腦部刺激延長線組」

📖 「“聖猷達”茵菲耐堤深腦刺激系統-延長導線」

➤ 本類特材用於連接刺激導線及刺激器。



“美敦力”深腦部刺激延長線組



“聖猷達”茵菲耐堤深腦刺激系統-延長導線

討-3

圖片出處：本案特材仿單

9

本案特材簡介(3)(項次6~7)

□ 植入性醫材-導線固定蓋

📖 「“美敦力”導線固定蓋」

📖 「“聖猷達”顱骨鑽孔外蓋系統」

➤ 本類特材用於顱骨手術後覆蓋顱骨鑽孔，亦可將導線固定在頭顱上，防止位移或脫落。



“聖猷達”顱骨鑽孔外蓋系統



“美敦力”導線固定蓋

討-3
99

圖片出處：本案特材仿單

10

本案特材簡介(4)(項次8~16)

□ 定位使用之過程面醫材

項次	品名	說明
8	“美敦力”微目標驅動系統-單電極植入管套組	定位電極套組
9	“美敦力”微目標新動驅動系統-單電極植入管套組	
10	“美敦力”微目標電極(FC2001;FC2002)-搭配有框架立體定位系統使用	
11	“美敦力”微目標電極	
12	“美敦力”微目標電極-滅菌微目標單一電極	
13	“美敦力”微目標電極(FC2003;FC2004)-搭配無框架立體定位系統使用	
14	“美敦力”基準點標記物	搭配無框架立體定位系統使用，定位手術之固定參考點。
15	“美敦力”奈克斯弗立體定位系統-奈克斯弗系統套組	用於無框架立體定位術
16	“美敦力”奈克斯弗立體定位系統-奈克斯德定位驅動裝置	

討-3

11

廠商建議資料(1)

項次	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
1	“美敦力”深層腦部刺激導線組(組件含導線+固定蓋)	127,000元	數量	860組	940組	1,340組	1,500組	1,700組
			特材費用	1.09億元	1.19億元	1.70億元	1.91億元	2.16億元
2	“美敦力”深層腦部電刺激導線組(導線)	85,000元	數量	245組	256組	267組	278組	290組
			特材費用	2,983萬元	2,176萬元	2,270萬元	2,363萬元	2,465萬元
3	“聖猷達”茵菲耐堤深層刺激系統-導線	97,000元	數量	20組	40組	60組	80組	100組
			特材費用	194萬元	388萬元	582萬元	776萬元	970萬元
4	“美敦力”深層腦部刺激延長線組	22,000元 (註1)	數量	256組	267組	278組	290組	302組
			特材費用	563萬元	587萬元	612萬元	638萬元	664萬元

註1：美敦力公司於108年5月10日來函同意調降項次4「“美敦力”深層腦部刺激延長線組」價格為22,000元(原40,000元)。

註2：廠商依公司歷年銷售量推估。

100

廠商建議資料(2)

項次	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
5	“聖猷達”茵菲耐堤深腦刺激系統-延長導線	38,000元	數量	20組	40組	60組	80組	100組
			特材費用	76萬元	152萬元	228萬元	304萬元	380萬元
6	“美敦力”導線固定蓋	20,000元	數量	490組	512組	534組	556組	580組
			特材費用	980萬元	1,024萬元	1,068萬元	1,112萬元	1,160萬元
7	“聖猷達”顱骨鑽孔外蓋系統	40,000元	數量	30組	50組	70組	90組	110組
			特材費用	120萬元	200萬元	280萬元	360萬元	440萬元

註：廠商依公司歷年銷售量推估。

醫療科技評估摘要(1)療效評估

- 至2019年2月20日止，查詢加拿大CADTH、澳洲MSAC及英國NICE，僅有NICE於2017年更新帕金森氏病成人指引(NG71)，其建議考量DBS提供給患有晚期帕金森氏病，且其症狀無法在最佳藥品治療下適當控制的病人。

醫療科技評估摘要(2)經濟評估

- 加拿大CADTH於107年12月發布一份快速回應報告，認為DBS相較於標準治療，在較長期的評估期間下，可能會因為QALY大量的增加而達到成本效益。
- 本報告假設可能會使用本次申請品項之族群為首次接受DBS手術之患者，並同時考慮因自費額度降低，引發部分患者使用神經刺激器之意願，進而額外增加之患者人數，預估未來5年的使用人次約為140人至160人，以植入裝置(導線、延長線及固定蓋)及過程裝置(基準點標記物、立體定位系統、微目標電極及管套組)全部品項納入給付後，財務影響約為第一年6,200萬點至第五年7,200萬點。

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
56036B	深腦刺激術治療參數調整作業	Parameter programming for deep brain stimulation	1,200
56037B	深部腦核電生理定位	Intraoperative Microelectrode recording of basal ganglia	19,125
83084B	立體定位術-功能性失調	Stereotaxic procedure-for functional disorder	25,000
20043B	巴金森氏症UPDRS量表之評估	Evaluation of Unified Parkinson's Disease Rating Scale (UPDRS) in Parkinson's Disease	500

國際價格(1)

		項次1		項次2		項次3	
國別	匯率 108.04-06	當地 價格	“美敦力”深層腦 部刺激導線組	當地 價格	“美敦力”深腦部 電刺激導線組	當地 價格	“聖猷達”茵菲耐 堤深腦刺激系統- 導線
幣別		外幣	台幣	外幣	台幣	外幣	台幣
美國	30.54	--	--	--	--	--	--
日本	0.28	--	39,200	--	39,200	--	39,200
韓國	0.03	--	50,258	--	50,258	--	63,688
澳洲	22.28	--	--	--	87,850	--	92,239
中位數			44,729		50,258		63,688
國際最低價			39,200		39,200		39,200
廠商建議價			127,000		85,000		97,000

討-3

17

國際價格(2)

		項次4		項次5		項次6		項次7	
國別	匯率 108.04 -06	當地 價格	“美敦力”深腦 部刺激延長線組	當地 價格	“聖猷達”茵菲耐 堤深腦刺激系統 -延長導線	當地 價格	“美敦力”導線固 定蓋	當地 價格	“聖猷達”顱骨鑽 孔外蓋系統
幣別		外幣	台幣	外幣	台幣	外幣	台幣	外幣	台幣
美國	30.54	--	--	--	--	--	--	--	--
日本	0.28	--	9,744	--	9,744	--	--	--	--
韓國	0.03	--	11,177	--	--	--	--	--	--
澳洲	22.28	--	44,449	--	--	--	11,652	--	11,652
中位數			11,177		9,744		11,652		11,652
國際最低價			9,744		9,744		11,652		11,652
廠商建議價			22,000		38,000		20,000		40,000

討-3
103

18

公立醫院採購價及自費比價網價格彙整

項次	品項	公立醫院採購價				自費醫材比價網			
		家數	中位數	平均數	最低價	家數	中位數	平均數	最低價
1	“美敦力”深層腦部刺激導線組(含導線+固定蓋)	4	112,000	112,000	112,000	39	111,758	117,533	100,000
2	“美敦力”深層腦部刺激導線組	0	查無資料			0	查無資料		
3	“聖猷達”茵菲耐堤深腦刺激系統-導線	0	查無資料			1	少於5筆，不予採計		
4	“美敦力”深層腦部刺激延長線組	6	40,500	40,917	40,000	19	50,000	49,354	45,000
5	“聖猷達”茵菲耐堤深腦刺激系統-延長導線	0	查無資料			1	少於5筆，不予採計		
6	“美敦力”導線固定蓋	0	查無資料			0	查無資料		
7	“聖猷達”顱骨鑽孔外蓋系統	0	查無資料			1	少於5筆，不予採計		

討-3

19

建議支付點數

項次	產品名稱	分類	採計方式	暫核點數
1	“美敦力”深層腦部刺激導線組(組件含導線+導線固定蓋)	導線組(含導線+導線固定蓋)	因項次1公立醫院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及自費比價網價格中位數，高於以單組件(導線/導線固定蓋)廠商建議價之合計價格，且單組件查無公立醫院採購價，且自費比價網資料少於5筆，故建議採單組件(導線及導線固定蓋)暫核點數之合計暫予支付。	105,000點 (85,000+20,000)
2	“美敦力”深層腦部電刺激導線組(導線)	導線	因項次1(含導線+導線固定蓋)之公立醫院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，高於以單組件廠商建議價之合計價格，查無公立醫院採購價，且自費比價網資料少於5筆，另項次2及項次3之國際價格(日本)為同價，爰建議採此2項廠商建議價之最低價暫予支付。	85,000點
3	“聖猷達”茵菲耐堤深層腦刺激系統-導線			
4	“美敦力”深層腦部刺激延長線組	導線延長線	本案經特材專家諮詢會議後，依程序通知廠商專家諮詢會議建議之初核結果，原採計方式係按國際價格11,177點暫予支付。美敦力公司於108年5月10日來函表示，考量上開初核點數與該公司原建議價格4萬點差距甚遠，實無法同意此點數，該公司再經慎重考慮，願意調降價格以22,000點納入健保給付。考量專家建議導線延長線為DBS必用之特材且各國的醫療系統及支付制度有所不同，再參酌國內市場價格，因公立醫院採購價及自費比價網價格，高於廠商建議價，為使新特材核價更趨合理，爰建議採此2項廠商建議價之最低價暫予支付。	22,000點
5	“聖猷達”茵菲耐堤深層腦刺激系統-延長導線			
6	“美敦力”導線固定蓋	導線固定蓋	因項次1(組件含導線+導線固定蓋)之公立醫院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，高於以單組件廠商建議價之合計價格，查無公立醫院採購價，且自費比價網資料少於5筆，另項次6及項次7之國際價格(澳洲)為同價，爰建議採此2項廠商建議價之最低價暫予支付。	20,000點
7	“聖猷達”顱骨鑽孔外蓋系統			

討-3

104

20

建議修訂給付規定

修訂後給付規定	現行給付規定	說明
<p>I203-8深層腦部刺激器<u>或深層腦部刺激器之導線、導線延長線、導線固定蓋</u></p> <p>1.需符合下列各項條件： (1)屬原發性巴金森病(Parkinson's disease)。 (2)發病五年以上，且經醫學中心評估為藥物治療至少一年以上無反應者或因長期服藥後產生不良反應而無法繼續服藥者。 (3)病人身體其它狀況良好，必須無失智症(Mini Mental Status Exam須大於24分)、無其他嚴重的內外科疾病(如冠狀動脈心臟病、腎衰竭或癌症等)，以及無藥物無法控制之精神疾病。 (4)病人的腦部磁振造影(MRI)檢查必須正常。</p> <p>2.須檢附影像診斷資料及病歷等相關資料，並由台灣神經學學會及台灣神經外科醫學會推薦成員組成之專家小組特殊專案審查核准後使用。</p> <p><u>3.使用健保給付特材導線、導線延長線及導線固定蓋，限裝置深層腦部刺激器患者使用，以申請一次為限。</u></p>	<p>I203-8深層腦部刺激器</p> <p>1.需符合下列各項條件： (1)屬原發性巴金森病(Parkinson's disease)。 (2)發病五年以上，且經醫學中心評估為藥物治療至少一年以上無反應者或因長期服藥後產生不良反應而無法繼續服藥者。 (3)病人身體其它狀況良好，必須無失智症(Mini Mental Status Exam須大於24分)、無其他嚴重的內外科疾病(如冠狀動脈心臟病、腎衰竭或癌症等)，以及無藥物無法控制之精神疾病。 (4)病人的腦部磁振造影(MRI)檢查必須正常。</p> <p>2.須檢附影像診斷資料及病歷等相關資料，並由台灣神經學學會及台灣神經外科醫學會推薦成員組成之專家小組特殊專案審查核准後使用。</p>	<p>修正深層腦部刺激器之給付規定名稱及適應症。</p>

討-3

21

財務評估(1)項次1~3導線(組)

項次	品名	分類	暫核點數	項目	第一年	第二年	第三年	第四年	第五年
1	“美敦力”深層腦部刺激導線組(組件含導線+固定蓋)	導線組	105,000點	使用量	562組	562組	562組	562組	562組
				預估點數(A1)	5,901萬點	5,901萬點	5,901萬點	5,901萬點	5,901萬點
2	“美敦力”深層腦部刺激導線組(導線)	導線	85,000點	使用量	562組	562組	562組	562組	562組
				預估點數	4,777萬點	4,777萬點	4,777萬點	4,777萬點	4,777萬點
3	“聖猷達”茵菲耐堤深腦刺激系統-導線			預估點數	4,777萬點	4,777萬點	4,777萬點	4,777萬點	4,777萬點

財務評估(2)項次4~7延長線及固定蓋

項次	品名	分類	暫核點數	項目	第一年	第二年	第三年	第四年	第五年
4	“美敦力”深層腦部刺激延長線組	導線延長線	22,000點	使用量	562組	562組	562組	562組	562組
5	“聖猷達”茵菲耐堤深層腦刺激系統-延長導線			預估點數(A2)	1,236萬點	1,236萬點	1,236萬點	1,236萬點	1,236萬點
6	“美敦力”導線固定蓋	導線固定蓋	20,000點	使用量	562組	562組	562組	562組	562組
7	“聖猷達”顱骨鑽孔外蓋系統			預估點數	1,124萬點	1,124萬點	1,124萬點	1,124萬點	1,124萬點
預估年增加費用總計(A1+A2)					7,137萬點	7,137萬點	7,137萬點	7,137萬點	7,137萬點

註：1.使用量：依108年4月22日特材專家諮詢會議結論，初次裝置單側及雙側刺激器，需植入導線、延長線及導線固定蓋分別各為1組及2組，考量依本案相關診療項目，無法區分屬初次植入或更換刺激器，故建議依106年及107年深層腦部刺激器之總申報件數，分別為219個(單側105個/雙側114個)及283個(單側134個/雙側149個)之高推估，成長率約30%計算，預估導線、導線延長線及導線固定蓋約各為562組。

2.預估點數：暫核點數*使用量，故本案特材年增加費用約為7,137萬點。

23

特材基本資料(1)(項次1)

特材名稱	“美敦力”深層腦部刺激導線組(組件含導線+固定蓋) “Medtronic” Deep Brain Stimulation Lead Kit		
許可證字號	衛署醫器輸字第023410號	發證日期	101/4/17
廠商名稱	美敦力醫療產品股份有限公司		
製造廠名稱	Medtronic Puerto Rico	製造國別	美國
特材大類碼	心臟科(F)	特材小類碼	心臟血管類(H)
使用科別	神經內科、外科		
規格	4極，40/28cm；14mm。		
組件	導線+固定蓋		
材質	鉑、鈹、尼龍、鈦。		
適應症	患有失能性顫抖或有巴金森氏症症狀及癲癇等相關症狀之病患使用。		
廠商建議價	127,000元/組		

特材基本資料(2)(項次2)

特材名稱	“美敦力”深腦部電刺激導線組 “Medtronic” Deep Brain Stimulation Lead Kit		
許可證字號	衛部醫器輸字第031580號	發證日期	107/08/31
廠商名稱	美敦力醫療產品股份有限公司		
製造廠名稱	Medtronic Puerto Rico	製造國別	美國
特材大類碼	心臟科(F)	特材小類碼	心臟血管類(H)
使用科別	神經內科、神經外科		
規格	4極，28cm；40cm。		
材質	N/A。		
適應症	深腦部電刺激導線為下列深腦部電刺激系統(衛署醫器輸字第023376號)的一部分：Activa PC Model 37601, Activa RC Model 37612, Activa SC Model 37602, Activa SC Model 37603。		
廠商建議價	85,000元/組		

討-3

25

特材基本資料(3)(項次3)

特材名稱	“聖猷達”茵菲耐堤深腦刺激系統-導線 “SJM” Infinity DBS system - Lead		
許可證字號	衛部醫器輸字第030364號	發證日期	106/10/23
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	心臟科(F)	特材小類碼	心臟血管類(H)
使用科別	神經內科		
規格	4極，8極。		
材質	外殼-鈦合金；接頭部-Silicone Elastomer。		
適應症	以電刺激巴金森氏症病患之腦視丘單側或雙側，包含基底核內核及視丘下核部位，適用以控制藥物無法控制的原發性顫抖及巴金森氏症症狀。		
廠商建議價	97,000元/組		

107

26

特材基本資料(4)(項次4)

特材名稱	“美敦力”深腦部刺激延長線組 “Medtronic” DBS Extension Kit		
許可證字號	衛部醫器輸字第025749號 衛部醫器輸壹字第019958號	發證日期	103/01/03
廠商名稱	美敦力醫療產品股份有限公司		
製造廠名稱	Medtronic Puerto Rico	製造國別	美國
特材大類碼	心臟科(F)	特材小類碼	心臟血管類(H)
使用科別	神經內科、神經外科		
規格	10~110cm。		
材質	銀芯MP35N、矽橡膠、聚胺酯。		
適應症	深腦部刺激治療適用於患有失能性顫抖或有巴金森氏症症狀的動作障礙病患使用。		
廠商建議價	22,000元/組		

討-3

27

特材基本資料(5)(項次5)

特材名稱	“聖猷達”茵菲耐堤深腦刺激系統-延長導線 “SJM” Infinity DBS system – Extension Lead		
許可證字號	衛部醫器輸字第030364號	發證日期	106/10/23
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	心臟科(F)	特材小類碼	心臟血管類(H)
使用科別	神經內科		
規格	4極，8極。		
材質	Carbosil 80A、Silicone Rubber 40076。		
適應症	以電刺激巴金森氏症病患之腦視丘單側或雙側，包含基底核內核及視丘下核部位，適用以控制藥物無法控制的原發性顫抖及巴金森氏症症狀。		
廠商建議價	38,000元/組		

108

28

特材基本資料(6)(項次6)

特材名稱	“美敦力”導線固定蓋 “Medtronic” Stimloc Burr Hole Cover		
許可證字號	衛部醫器輸字第030838號	發證日期	107/01/24
廠商名稱	美敦力醫療產品股份有限公司		
製造廠名稱	Medtronic Neuromodulation	製造國別	美國
特材大類碼	心臟科(F)	特材小類碼	心臟血管類(H)
使用科別	神經內科、神經外科		
規格	N/A。		
材質	尼龍、不鏽鋼。		
適應症	本產品用於顱骨手術後，覆蓋標準14公釐之顱骨鑽孔。		
廠商建議價	20,000元/組		

討-3

29

特材基本資料(7)(項次7)

特材名稱	“聖猷達”顱骨鑽孔外蓋系統 “SJM” Guardian Cranial Burr Hole Cover System		
許可證字號	衛部醫器輸字第028373號	發證日期	105/04/14
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	心臟科(F)	特材小類碼	心臟血管類(H)
使用科別	神經內科		
規格	外直徑14-17mm。		
材質	PEEK。		
適應症	用於固定具相容性之深層腦部刺激器(DBS)導線。		
廠商建議價	40,000元/組		

討-3
109

30

特材基本資料(8)(項次8)

特材名稱	“美敦力”微目標驅動系統-單電極植入管套組 “Medtronic” microTargeting Drive System - Single Electrode Insertion Tube Set		
許可證字號	衛署醫器輸字第018875號	發證日期	97/05/29
廠商名稱	美敦力醫療產品股份有限公司		
製造廠名稱	FHC, INC.	製造國別	美國
特材大類碼	心臟科(F)	特材小類碼	心臟血管類(H)
使用科別	神經內科、神經外科		
規格	1.8/1.5 mm。		
材質	不鏽鋼。		
適應症	本產品與立體定位系統一起使用於神經外科手術中，該手術需要在腦部或神經系統中將微電極、刺激電極及其他設備定位。		
廠商建議價	27,000元/組		

討-3

31

特材基本資料(9)(項次9)

特材名稱	“美敦力”微目標新動驅動系統-單電極植入管套組 “Medtronic” microTargeting STar Drive System – Sterile Single Electrode Insertion Tube Set		
許可證字號	衛部醫器輸字第030598號	發證日期	106/12/19
廠商名稱	美敦力醫療產品股份有限公司		
製造廠名稱	FHC, INC.	製造國別	美國
特材大類碼	心臟科(F)	特材小類碼	心臟血管類(H)
使用科別	神經內科、神經外科		
規格	1.8/1.5 mm。		
材質	不鏽鋼。		
適應症	本產品與立體定位系統一起使用於神經外科手術中，該手術需要在腦部或神經系統中將微電極、刺激電極及其他設備定位。		
廠商建議價	5,600元/組		

討-3
110

32

特材基本資料(10)(項次10)

特材名稱	“美敦力”微目標電極(FC2001;FC2002)-搭配有框架立體定位系統使用“Medtronic” microTargeting Electrodes - For Frame and Leadpoint		
許可證字號	衛部醫器輸字第029947號	發證日期	106/07/14
廠商名稱	美敦力醫療產品股份有限公司		
製造廠名稱	FHC, INC.	製造國別	美國
特材大類碼	心臟科(F)	特材小類碼	神經外科類(N)
使用科別	神經內科、神經外科		
規格	N/A。		
材質	不鏽鋼。		
適應症	本產品用於單個神經元活動的術中紀錄或腦內神經元的術中刺激。		
廠商建議價	10,000元/組		

討-3

33

特材基本資料(11)(項次11)

特材名稱	“美敦力”微目標電極 “Medtronic” Micro Targeting Electrodes		
許可證字號	衛署醫器輸字第021445號	發證日期	99/09/10
廠商名稱	美敦力醫療產品股份有限公司		
製造廠名稱	FHC, INC.	製造國別	美國
特材大類碼	心臟科(F)	特材小類碼	神經外科類(N)
使用科別	神經內科、神經外科		
規格	N/A。		
材質	鉑、鉍。		
適應症	本產品用於單個神經元活動的術中紀錄或腦內神經元的術中刺激。		
廠商建議價	5,200元/組		

討-3
111

34

特材基本資料(12)(項次12)

特材名稱	“美敦力”微目標電極-滅菌微目標單一電極 “Medtronic” Micro Targeting Electrode - Sterile microTargeting Single Electrode		
許可證字號	衛署醫器輸字第019159號	發證日期	97/08/11
廠商名稱	美敦力醫療產品股份有限公司		
製造廠名稱	FHC, INC.	製造國別	美國
特材大類碼	心臟科(F)	特材小類碼	神經外科類(N)
使用科別	神經內科、神經外科		
規格	N/A。		
材質	不鏽鋼。		
適應症	本產品專門設計用於：功能性神經外科手術；放置植入式的刺激電極；手術中記錄單點腦部神經活動，或手術中大腦神經元的刺激。		
廠商建議價	6,000元/組		

討-3

35

特材基本資料(13)(項次13)

特材名稱	“美敦力”微目標電極(FC2003;FC2004)-搭配無框架立體定位系統使用 “Medtronic” microTargeting Electrodes - For mT Drive/Nexdrive, Nexframe, Star Drive, Leadpoint		
許可證字號	衛部醫器輸字第029947號	發證日期	106/07/14
廠商名稱	美敦力醫療產品股份有限公司		
製造廠名稱	FHC, INC.	製造國別	美國
特材大類碼	心臟科(F)	特材小類碼	神經外科類(N)
使用科別	神經內科、神經外科		
規格	N/A。		
材質	不鏽鋼。		
適應症	本產品用於單個神經元活動的術中紀錄或腦內神經元的術中刺激。		
廠商建議價	9,000元/組		

討-3
112

36

特材基本資料(14)(項次14)

特材名稱	“美敦力”基準點標記物 “Medtronic” Unibody Bone Fiducials		
許可證字號	衛部醫器輸字第030143號	發證日期	106/08/30
廠商名稱	美敦力醫療產品股份有限公司		
製造廠名稱	Medtronic Neuromodulation	製造國別	美國
特材大類碼	心臟科(F)	特材小類碼	心臟血管類(H)
使用科別	神經內科、神經外科		
規格	7-13mm。		
材質	鈦。		
適應症	本產品適用於作用需進行立體定位手術之病患的固定參考點，以完成術前電腦斷層造影。		
廠商建議價	20,000元/組		

討-3

37

特材基本資料(15)(項次15)

特材名稱	“美敦力”奈克斯弗立體定位系統-奈克斯弗系統套組(型號：DB-2040) “Medtronic” Nexframe Stereotactic System - Nexframe kit		
許可證字號	衛部醫器輸字第029869號	發證日期	106/05/31
廠商名稱	美敦力醫療產品股份有限公司		
製造廠名稱	Medtronic Neuromodulation	製造國別	美國
特材大類碼	心臟科(F)	特材小類碼	神經外科類(N)
使用科別	神經內科、神經外科		
規格	N/A。		
材質	N/A。		
適應症	本產品是一種拋棄式無框架立體定位導引系統，搭配美敦力 StealthStation導引系統(影像導引手術系統(Image Guide System/IGS)) 應用於顱內手術。		
廠商建議價	30,000元/組		

材3

38

特材基本資料(16)(項次16)

特材名稱	“美敦力”奈克斯弗立體定位系統-奈克斯德定位驅動裝置(型號：MI-1000；MI-2000) “Medtronic” Nexframe Stereotactic System - Nexdrive kit		
許可證字號	衛部醫器輸字第029869號	發證日期	106/05/31
廠商名稱	美敦力醫療產品股份有限公司		
製造廠名稱	Medtronic Neuromodulation	製造國別	美國
特材大類碼	心臟科(F)	特材小類碼	神經外科類(N)
使用科別	神經內科、神經外科		
規格	N/A。		
材質	N/A。		
適應症	本產品是一種拋棄式無框架立體定位導引系統，搭配美敦力 StealthStation 導引系統(影像導引手術系統(Image Guide System/IGS)) 應用於顱內手術。		
廠商建議價	25,000元/組	討-3	

39

108 年 4 月份特殊材料專家諮詢會議紀錄

(時間：108 年 4 月 25 日(星期四)上午 9 時 30 分)

五、有關「美敦力醫療產品股份有限公司」及「台灣雅培醫療器材有限公司(前台灣聖猷達醫療用品有限公司)」建議將用於治療巴金森氏症之特殊材料「"美敦力"深層腦部刺激導線組」等共 16 項納入健保給付案。

說明：

- (一) 「深層腦部刺激器」於 104 年 1 月 1 日納入健保給付，訂有給付規定(I203-8)，按特材共擬會議第 10 次(103 年 9 月)之決議，考量整組醫材價格過高，其餘導線組及定位使用之過程面相關醫材，暫未納入健保給付。
- (二) 惟近來陸續有病患及相關團體關切，裝置深層腦部刺激器所必需搭配使用之其他醫材費用仍需 40 萬元~50 萬元，考量臨床上需使用整組醫材，爰盤點深層腦部刺激術(DBS) 所必要使用之導線(3 項)、導線延長線(2 項)、導線固定蓋(2 項)、微目標電極(4 項)、單電極植入管套組(2 項)、基準點標記物(1 項)及無框架立體定位系統套組(2 項)等共 16 項。
- (三) 經與會專家確認，執行 DBS 手術除主體刺激器之外，其他必需要使用之植入物有導線(3 項)、導線延長線 (2 項)及導線固定蓋(2 項)等共 7 項，且適用於初次接受刺激器植入手術之病患，建議納入健保給付。然考量早期首次以自費方式裝置刺激器之病患，在術後可能因感染或刺激副作用(非最佳植入點)等因素，必須移除導線系統，然後再重新進入植入手術，基於支付之衡平性，建議健保應納入給付，但以申請一次為限。另其餘定位使用之過程面醫材，包括微目標電極(4 項)、單電極植入管套組(2 項)、基準點標記物(1 項)及無框架立體定位系統套組(2 項)等共 9 項，屬臨床選用配備之醫材，暫不建議納入健保給付，以利將醫療資源提供給其他病患共享，符合健保照護全民健康福祉之精神。

- (四) 經再請財團法人醫藥品查驗中心 108 年 3 月進行醫療科技評估結果，療效方面：加拿大 CADTH、澳洲 MSAC 及英國 NICE，僅有 NICE 於 2017 年更新帕金森氏病成人指引，建議考量 DBS 提供給患有晚期帕金森氏病，且其症狀無法在最佳藥品治療下適當控制的病人。
- (五) 另與會專家表示，初次裝置單側及雙側刺激器，手術所需植入導線、延長線及導線固定蓋分別為 1 組及 2 組，其中第 1 次裝置刺激器估計約 150 人次，使用量約各 300 組。然考量依本案相關診療項目，無法區分屬初次植入或更換刺激器，故建議依 106 年及 107 年深層腦部刺激器之總申報件數，分別為 219 個(單側 105 個/雙側 114 個)及 283 個(單側 134 個/雙側 149 個)之高推估，成長率約 30% 計算， 預估導線、導線延長線及導線固定蓋約各為 562 組。

結論：與會專家一致建議，本案導線(3 項)、導線延長線(2 項)及導線固定蓋(2 項)等共 7 項，在臨床實務上確有其必要性，建議納入健保給付，另原給付規定 I203-8 之 2 項無須修正，建議增訂第 3 項(給付規定修正對照表詳附件 3)。

- (一) 建議功能類別：屬創新功能特材。
- (二) 建議支付點數：

「“美敦力”深層腦部刺激導線組」(衛署醫器輸字第 023410 號)之組件包括(導線及導線固定蓋)，因公立醫院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(0.8697)為 128,780 元(=112,000/0.8697) 及自費比價網之價格，均高於以單組件廠商建議價之合計價格 105,000 元(=導線 85,000 元+導線固定蓋 20,000 元)，另其他導線及導線延長線之品項查無公立醫院採購價，爰採計方式彙整如下：

- 1、導線(項次 2 及項次 3): 查該 2 項之國際價格(日本)為同價，爰本類特材採廠商建議價之最低價 85,000 點暫予支付。

- 2、導線固定蓋(項次 6 及項次 7)：查該 2 項之國際價格(澳洲)為同價，爰本類特材採廠商建議價之最低價 20,000 點暫予支付。
- 3、項次 1 之導線組(組件包括導線+導線固定蓋)：採導線(85,000 點)及導線固定蓋(20,000 點)之合計點數為 105,000 點暫予支付。
- 4、導線延長線(項次 4 及項次 5)：查該 2 項之國際價格(日本)為同價，爰本類特材採國際價格之中位數 11,177 點暫予支付。

(三) 給付規定 I203-8

- 1、 需符合下列各項條件：
 - (1)屬原發性巴金森病 (Parkinson's disease)。
 - (2)發病五年以上，且經醫學中心評估為藥物治療至少一年以上無反應者或因長期服藥後產生不良反應而無法繼續服藥者。
 - (3)病人身體其它狀況良好，必須無失智症(Mini Mental Status Exam 須大於 24 分)、無其他嚴重的內外科疾病(如冠狀動脈心臟病、腎衰竭或癌症等)，以及無藥物無法控制之精神疾病。
 - (4)病人的腦部磁振造影(MRI)檢查必須正常。
- 2、須檢附影像診斷資料及病歷等相關資料，並由台灣神經學學會及台灣神經外科醫學會推薦成員組成之專家小組特殊專案審查核准後使用。
- 3、**增列**「使用健保給付特材導線、導線延長線及導線固定蓋，限裝置深層腦部刺激器患者使用，以申請一次為限」。

(四) 年使用預估量：暫以使用量 562 組計。

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：I203-8

(自 108 年 00 月 00 日生效)

修正給付規定	現行給付規定	說明
<p>I203-8深層腦部刺激器 <u>或深層腦部刺激器之導線、延長導線、導線固定蓋</u> (自 108.00.00 生效)</p> <p>1.需符合下列各項條件：</p> <p>(1)屬原發性巴金森病 (Parkinson's disease)。</p> <p>(2)發病五年以上，且經醫學中心評估為藥物治療至少一年以上無反應者或因長期服藥後產生不良反應而無法繼續服藥者。</p> <p>(3)病人身體其它狀況良好，必須無失智症(Mini Mental Status Exam 須大於24分)、無其他嚴重的內外科疾病(如冠狀動脈心臟病、腎衰竭或癌症等)，以及無藥物無法控制之精神疾病。</p> <p>(4)病人的腦部磁振造影(MRI)檢查必須正常。</p> <p>2.須檢附影像診斷資料及病歷等相關資料，並由台灣神經學學會及台灣神經外科醫學會推薦成員組成之專家小組特殊專案審查核准後使用。</p> <p>3.<u>使用健保給付特材導線、導線延長線及導線固定蓋，限裝置深層腦部刺激器患者使用，以申請一次為限。</u></p>	<p>I203-8深層腦部刺激器 (自 105.07.01 起生效)</p> <p>1.需符合下列各項條件：</p> <p>(1)屬原發性巴金森病 (Parkinson's disease)。</p> <p>(2)發病五年以上，且經醫學中心評估為藥物治療至少一年以上無反應者或因長期服藥後產生不良反應而無法繼續服藥者。</p> <p>(3)病人身體其它狀況良好，必須無失智症(Mini Mental Status Exam 須大於24分)、無其他嚴重的內外科疾病(如冠狀動脈心臟病、腎衰竭或癌症等)，以及無藥物無法控制之精神疾病。</p> <p>(4)病人的腦部磁振造影(MRI)檢查必須正常。</p> <p>2.須檢附影像診斷資料及病歷等相關資料，並由台灣神經學學會及台灣神經外科醫學會推薦成員組成之專家小組特殊專案審查核准後使用。</p>	<p>修正深層腦部刺激器之給付規定名稱及適應症。</p>

「顱內血管支架取栓裝置」 給付規定增修案

藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議
特材部分第38次(108年5月)會議
108年5月16日

討-4

1

提案摘要(1)

案由：有關給付規定代碼I203-12「顱內血管支架取栓裝置」增修規定案。

說明：

- ▶ 「顱內血管支架取栓裝置」於105年2月1日納入健保給付，預估年使用量約200組。另106年2月1日「顱內血管抽吸取栓裝置」納入健保給付，專家表示與「顱內血管支架取栓裝置」功能類似，均用於缺血性腦中風病人，惟設計不同，故互為取代關係，爰使用量已內含於顱內血管取栓裝置之預估使用量200組內。
- ▶ 經本署監控分析107年上開2類特材使用量，「顱內血管抽吸取栓裝置」之特材申報件數1,077件，約40%為同時使用2類特材，明顯超出專家預估使用量。

討-4
119

2

提案摘要(2)

說明：

- ▶ 為釐清臨床使用情形及檢討現行給付規定之合宜性，本署於107年10月4日函詢社團法人台灣神經外科醫學會、中華民國神經放射線醫學會、台灣腦中風學會台灣神經血管外科與介入治療醫學會等4學會後，提至108年4月份特殊材料專家諮詢會議討論。

108年4月份特殊材料專家諮詢會議結論(1)

- 早期急性缺血性中風病患在黃金搶救時間3小時內，係以進行靜脈內注射血栓溶解劑治療，但效果有限，後有以機械取栓方式，可於前循環在發作內8小時內、後循環在發作後24小時內做緊急治療，故醫師執行此項技術漸多。
- 目前衛生福利部推動醫院緊急醫療能力分級標準，規定急性腦中風病人照護列為重度級的必要條件，所以現行大醫院大多積極投入此緊急醫療服務。
- 就實證醫學顯示，當第一線使用某1項取栓裝置未能成功時，若立刻改用另1項取栓裝置，能有效提高整體手術的成功率，目前因無很強的證據顯示要優先使用支架取栓裝置或抽吸取栓裝置，且因病患病灶的情況、堵塞部位等因素，臨床會需要使用到第2種裝置或不同尺寸的同類裝置，以達到成功取栓。

108年4月份特殊材料專家諮詢會議結論(2)

- 囿於整體臨床治療的趨勢及國內醫師正於此醫療技術學習曲線之影響，可能造成顱內血管取栓裝置使用量增加之原因，建議參考日本的給付方式，係以2個取栓裝置為限。
- 為合理控管使用量及兼顧臨床醫療需求，以特材品項數為限制範圍，不宜限制特材品項種類，故建議健保給付以1個取栓裝置為原則，並以2個取栓裝置為限。

討-4

5

建議修訂給付規定

修訂後給付規定	現行給付規定	說明
<p>I203-12顱內血管支架取栓裝置<u>或顱內血管抽取栓裝置</u>(自108.00.00生效)： 應同時符合下列條件： 一、前循環在發作內8小時內、後循環在發作後24小時內。 二、影像診斷為顱內大動脈阻塞，包括內頸動脈、大腦中動脈的第1及第2段、大腦前動脈、基底動脈和脊椎動脈。 三、美國國衛院腦中風評估表(NIH Stroke Scale)評分≥ 8 and ≤ 30。 <u>四、給付裝置以1項特材品項為原則，2項特材品項為限，使用單一器械仍無法成功打通阻塞血管時，得視實際情況決定使用並得申報第2項特材品項，惟應檢附報告及影像以備查。</u></p>	<p>I203-12顱內血管支架取栓裝置(自1050201生效)： 應同時符合下列條件： 一、前循環在發作內8小時內、後循環在發作後24小時內。 二、影像診斷為顱內大動脈阻塞，包括內頸動脈、大腦中動脈的第1及第2段、大腦前動脈、基底動脈和脊椎動脈。 三、美國國衛院腦中風評估表(NIH Stroke Scale)評分≥ 8 and ≤ 30。</p>	<p>修正顱內血管支架取栓裝置之給付規定名稱及適應症。</p>

討-4
121

6

特材基本資料(1)

功能類別	顱內血管支架取栓裝置		
特材名稱	”恩提愛”舒麗特爾二代顱內血管重建裝置”MTI” SOLITAIRE 2 REVASCULARIZATION DEVICE		
許可證字號	衛部醫器輸字第028503號	發證日期	102/03/08
廠商名稱	美敦力醫療產品股份有限公司		
特材代碼	CMB01S2SRDV9		
製造廠名稱	M462414000 MICRO THERAPEUTICS INC. DBA EV3 NEUROVASCULAR	製造國別	美國
特材大類碼	(C)管套類	特材小類碼	(M) 栓塞治療類
使用科別	神經放射科、神經外科		
適應症	適用於因顱內大血管閉塞導致缺血性腦中風者恢復血流。		
型號	(SRD2-4-15;20;40)(SRD2-6-20;30)		
健保支付點數	122,698點	討-4	7

特材基本資料(2)

功能類別	顱內血管支架取栓裝置		
特材名稱	“恩提愛”舒麗特爾白金顱內血管重建裝置“MTI” Solitaire Platinum Revascularization Device		
許可證字號	衛部醫器輸字第030861號	發證日期	107/02/07
廠商名稱	美敦力醫療產品股份有限公司		
特材代碼	CMB01S3PTTV9		
製造廠名稱	M462414000 MICRO THERAPEUTICS INC. DBA EV3 NEUROVASCULAR	製造國別	美國
特材大類碼	(C)管套類	特材小類碼	(M) 栓塞治療類
使用科別	神經放射科、神經外科		
適應症	適用於缺血性腦中風之大血管阻塞血管移除。		
型號	(SFR3-4-20-05;10)(SFR3-4-40-10)(SFR3-6-20;40-10)(SFR3-6-24-06)		
健保支付點數	122,698點	討-4	8

特材基本資料(3)

功能類別	顱內血管支架取栓裝置		
特材名稱	"康絲翠" 崔弗普威取回器" CONCENTRIC" TREVO PROVUE RETRIEVER		
許可證字號	衛部醫器輸字第027275號	發證日期	104/04/27
廠商名稱	美商史賽克(遠東)有限公司台灣分公司		
特材代碼	CMB0190184Q0		
製造廠名稱	M465211000 Stryker Neurovascular	製造國別	美國
特材大類碼	(C)管套類	特材小類碼	(M) 栓塞治療類
使用科別	神經放射科、神經外科		
適應症	適用於缺血性中風患者之大血管內的血栓而恢復血流。		
型號	REF90184(90182;90183;90185;90186自1060101生效)		
健保支付點數	122,698點		

討-4

9

特材基本資料(4)

功能類別	顱內血管支架取栓裝置		
特材名稱	"麥克思"自展式血栓切除裝置"MICRUS" REVIVE SELF EXPANDING THROMBECTOMY DEVICE		
許可證字號	衛部醫器輸字第026370號	發證日期	103/06/24
廠商名稱	壯生醫療器材股份有限公司		
特材代碼	CMB01RSE222E		
製造廠名稱	M465111000 Codman & Shurtleff, Inc. dba DePuy Synthes Products, Inc.	製造國別	美國
特材大類碼	(C)管套類	特材小類碼	(M) 栓塞治療類
使用科別	神經放射科、神經外科		
適應症	適用於顱內血管阻塞病變引發急性缺血性中風的患者，藉由神經介入治療清除栓塞及血栓，以恢復血流。		
型號	FRS214522-99		
健保支付點數	122,698點		

討-4
123

10

特材基本資料(5)

功能類別	顱內血管支架取栓裝置		
特材名稱	"艾康蒂"艾貝歐血栓切除裝置" ACANDIS" APERIO THROMBECTOMY DEVICE		
許可證字號	衛部醫器輸字第029381號	發證日期	106/02/09
廠商名稱	美敦力醫療產品股份有限公司		
特材代碼	CMB01S3PTTV9		
製造廠名稱	M462414000 MICRO THERAPEUTICS INC. DBA EV3 NEUROVASCULAR	製造國別	美國
特材大類碼	(C)管套類	特材小類碼	(M) 栓塞治療類
使用科別	神經放射科、神經外科		
適應症	適用於大型顱內血管閉塞診斷出缺血性中風之患者，恢復其動脈灌注。		
型號	01-000700; 01-000701; 01-000702; 01-000703		
健保支付點數	122,698點	討-4	1

特材基本資料(6)

功能類別	顱內血管抽吸取栓裝置(Reperfusion Catheter(大管徑 \geq 5FR))		
特材名稱	"彼娜波"彼娜波系統(再灌注導管5MAXACE) "Penumbra" Penumbra System MAX (Reperfusion Catheter 5MAXACE)		
許可證字號	衛部醫器輸字第026556號	發證日期	103/09/10
廠商名稱	科達健康生技股份有限公司		
製造廠名稱	Penumbra, Inc.	製造國別	美國
特材代碼	CMB02ACE13UF		
特材大類碼	管套類(C)	特材小類碼	(M) 栓塞治療類
使用科別	神經放射科。		
規格	再灌注導管：ID： \leq 0.052in (\leq 1.32mm)，0.074" MAX		
型號	5MAXACE-132;127;125(擴增型號5MAXACE068;5MAXACE068L127;5MAXACE068L125自1070501日生效)		
適應症	本產品專用於以下病患的血管再造：患有顱內大血管閉塞性疾病(內頸動脈、中動脈-M1和M2段、腦底部和椎動脈內)，並且在疾病發作後8小時內繼發急性缺血性腦中風。		
健保支付點數	92,222點/條	討-4 124	12

特材基本資料(7)

功能類別	顱內血管抽吸取栓裝置(Reperfusion Catheter(大管徑≥5FR))		
特材名稱	"史賽克"卡得樂遠端引導導管"STRYKER" AXS CATALYST DISTAL ACCESS CATHETER		
許可證字號	衛部醫器輸字第029991號	發證日期	106/07/31
廠商名稱	美商史賽克(遠東)有限公司台灣分公司		
製造廠名稱	M230826000 Stryker Neurovascular.	製造國別	美國
特材代碼	CMB02AXS01S9		
特材大類碼	管套類(C)	特材小類碼	(M) 栓塞治療類
使用科別	神經放射科。		
規格	再灌注導管：ID：≤0.058in(≤1.47mm)，≤0.052in(≤1.32mm)，0.074" MAX		
型號	M003IC058115A0;M003IC058132A0;M003IC060132A0		
適應症	本產品適用於從血管移除/抽吸新鮮、軟質栓塞和血栓，包括神經血管系統。		
健保支付點數	92,222點/條	討-4	

13

特材基本資料(8)

功能類別	顱內血管抽吸取栓裝置(Reperfusion Catheter(大管徑≥5FR))		
特材名稱	"麥新"索菲雅導管"MICROVENTION" SOFIA CATHETER		
許可證字號	衛部醫器輸字第030752號	發證日期	107/03/05
廠商名稱	世新儀器有限公司		
製造廠名稱	M090029000 MicroVention Costa Rica S.R.L.	製造國別	COSTA RICA
特材代碼	CMB02DA6STMS		
特材大類碼	管套類(C)	特材小類碼	(M) 栓塞治療類
使用科別	神經放射科。		
規格	6FR		
型號	DA6125ST;DA6131ST		
適應症	本產品適用於動脈系統的選定血管中移除/抽吸栓子和血栓。		
健保支付點數	92,222點/條	討-4	

125

14

特材基本資料(9)

功能類別	顱內血管抽吸取栓裝置(Reperfusion Catheter(大管徑 \geq 5FR))		
特材名稱	"麥新"索菲雅導管"MICROVENTION" SOFIA CATHETER		
許可證字號	衛部醫器輸字第030752號	發證日期	107/03/05
廠商名稱	世新儀器有限公司		
製造廠名稱	M090029000 MicroVention Costa Rica S.R.L.	製造國別	COSTA RICA
特材代碼	CMB02DA5STMS		
特材大類碼	管套類(C)	特材小類碼	(M) 栓塞治療類
使用科別	神經放射科。		
規格	5FR		
型號	DA5125ST		
適應症	本產品適用於動脈系統的選定血管中移除/抽吸栓子和血栓。		
健保支付點數	92,222點/條		

討-4

15

特材基本資料(10)

功能類別	顱內血管抽吸取栓裝置Reperfusion Catheter(小管徑 $<$ 5FR)		
特材名稱	"彼娜波"彼娜波系統(再灌注導管3MAX或4MAX) "Penumbra" Penumbra System MAX (Reperfusion Catheter 3MAX or 4MAX)		
許可證字號	衛部醫器輸字第026556號	發證日期	103/09/10
廠商名稱	科達健康生技股份有限公司		
特材代碼	CMB02MAXC0UF		
製造廠名稱	Penumbra, Inc.	製造國別	美國
特材大類碼	管套類(C)	特材小類碼	(M) 栓塞治療類
使用科別	神經放射科。		
規格	再灌注導管：ID： \leq 0.058in (\leq 1.47mm)， \leq 0.052in (\leq 1.32mm)，0.074" MAX		
型號	4MAXC;4MAXC130;4MAXC125;4MAXCMP;4MAXCMP130;4MAXCMP125;3MAXC		
適應症	本產品專用於以下病患的血管再造：患有顱內大血管閉塞性疾病(內頸動脈、中動脈-M1和M2段、腦底部和椎動脈內)，並且在疾病發作後8小時內繼發急性缺血性腦中風。		
健保支付點數	40,100點/條		

討-4
126

16

特材基本資料(11)

功能類別	顱內血管抽吸取栓裝置Aspiration Tubing+Supplies Set		
特材名稱	"彼娜波"彼娜波系統(抽吸管+儲液罐套組) "Penumbra" Penumbra System MAX (Aspiration Tubing + Non-Sterile Pump MAX Supplies Set)		
許可證字號	衛部醫器輸字第026556號及第026870號	發證日期	103/09/10及103/12/19
廠商名稱	科達健康生技股份有限公司		
特材代碼	CMB02PST20UF		
製造廠名稱	Penumbra, Inc.	製造國別	美國
特材大類碼	管套類(C)	特材小類碼	(M) 栓塞治療類
使用科別	神經放射科。		
規格	抽吸管ID：≤0.188in (≤4.75mm)，≤0.088in (≤2.24mm)儲液罐套組：1,000mL		
型號	PST2+PAPS2		
適應症	本產品專用於以下病患的血管再造：患有顱內大血管閉塞性疾病(內頸動脈、中動脈-M1和M2段、腦底部和椎動脈內)，並且在疾病發作後8小時內繼發急性缺血性腦中風。		
健保支付點數	4,010元/組		

討-4

17

108 年 4 月份特殊材料專家諮詢會議紀錄

(時間：108 年 4 月 25 日(星期四)上午 9 時 30 分)

四、有關給付規定代碼 I203-12「顱內血管支架取栓裝置」增修規定案。

說明：

- (一) 本「顱內血管支架取栓裝置」於 105 年 2 月 1 日納入健保給付，預估年使用量約 200 組。另 106 年 2 月 1 日「顱內血管抽吸取裝置」納入健保給付，於本會議與會神經放射專家表示與「顱內血管支架取栓裝置」功能類似，均用於腦中風病人，惟設計不同，故互為取代關係，爰使用量已內含於顱內血管取栓裝置之預估使用量 200 組內，預估無財務衝擊。
- (二) 經本署監控分析 107 年上開 2 類特材使用量「顱內血管抽吸取裝置」之特材申報件數 1,077 件，約 40%為同時使用 2 類特材，明顯超出專家預估使用量。
- (三) 神經外科醫學會及與會神經外科專家表示：
 - 1、早期急性缺血性中風病患在黃金搶救時間 3 小時內，係以進行靜脈內注射血栓溶解劑治療，但效果有限，後有以機械取栓方式，可於前循環在發作內八小時內、後循環在發作後二十四小時內做緊急治療，故醫師執行此項技術漸多。
 - 2、目前衛生福利部推動醫院緊急醫療能力分級標準，規定急性腦中風病人照護列為重度級的必要條件，所以現行大醫院大多積極投入此緊急醫療服務。
 - 3、考量血栓有不同特性(軟、硬或鈣化)，一般先用血管抽吸取栓裝置，若無法打通，會再使用血管支架取栓裝置，故可能同一病患會申報 2 項特材。
 - 4、囿於整體臨床治療的趨勢及國內醫師正於此醫療技術學習曲線之影響，可能造成顱內血管取栓裝置使用量增加之原因。
- (四) 中華民國神經放射醫學會與會專家表示：

- 1、就實證醫學顯示，當第一線使用某一項取栓裝置未能成功時，若立刻改用另一項取栓裝置，能有效提高整體手術的成功率。
 - 2、若規範單一個取栓器械重複使用 3 次，在專案審查上有其困難，因藉由影像的審查，無法判別實際臨床是否執行達 3 次以上。
 - 3、建議參考日本的給付方式，係以 2 個取栓裝置為限，超過部分則不給付，故建議健保給付以 1 個取栓裝置為原則，並以 2 個取栓裝置為限。
 - 4、本項技術實有醫療技術學習曲線之影響，建議健保署可提供本會申報數等資料，學會配合針對會員進行宣導及訓練。
- (五) 台灣腦中風學會與會專家表示：根據國際上的文獻顯示，單一項取栓裝置若重複使用 3 次以上，再取栓之成功率不高，但為爭取時間搶救病患，醫師會使用另一項裝置再行取栓，故建議若有重複執行達 3 次並有相關之紀錄，就可以使用另外 1 項器械執行治療。
- (六) 台灣神經血管外科與介入治療醫學會與會專家表示：目前因無很強的證據顯示要優先使用支架取栓裝置或抽吸取栓裝置，且因病患病灶的情況、堵塞部位等因素，臨床會需要使用到第二種裝置或不同尺寸的同類裝置，以達到成功取栓，為合理控管使用量及兼顧臨床醫療需求，建議以特材品項數為限制範圍，不宜限制特材品項種類。
- 結論：與會專家一致建議，原給付規定 I203-12 之 3 項無須修正，建議增訂第 4 項(詳附件 2)。
- (一) 前循環在發作內 8 小時內、後循環在發作後 24 小時內。
 - (二) 影像診斷為顱內大動脈阻塞，包括內頸動脈、大腦中動脈的第 1 及第 2 段、大腦前動脈、基底動脈和脊椎動脈。
 - (三) 美國國衛院腦中風評估表(NIH Stroke Scale)評分 ≥ 8 and ≤ 30 。

- (四) **增列**「給付裝置以 1 項特材品項為原則,2 項特材品項為限,使用單一器械仍無法成功打通阻塞血管時,得視實際情況決定使用並得申報第 2 項特材品項,惟應檢附報告及影像以備查」。
- (五) 本案會議紀錄,函請學會確認給付規定內容。

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：I203-12

(自 108 年 00 月 00 日生效)

修正給付規定	現行給付規定	說明
<p>I203-12顱內血管支架取栓裝置 <u>或顱內血管抽吸取栓裝置</u></p> <p>(自 108.00.00 生效)：</p> <p>應同時符合下列條件：</p> <p>一、前循環在發作內 8 小時內、後循環在發作後 24 小時內。</p> <p>二、影像診斷為顱內大動脈阻塞，包括內頸動脈、大腦中動脈的第 1 及第 2 段、大腦前動脈、基底動脈和脊椎動脈。</p> <p>三、美國國衛院腦中風評估表(NIH Stroke Scale)評分 ≥ 8 and ≤ 30。</p> <p><u>四、給付裝置以 1 項特材品項為原則，2 項特材品項為限，使用單一器械仍無法成功打通阻塞血管時，得視實際情況決定使用並得申報第 2 項特材品項，惟應檢附報告及影像以備查。</u></p>	<p>I203-12顱內血管支架取栓裝置 (自 1050201 生效)：</p> <p>應同時符合下列條件：</p> <p>一、前循環在發作內 8 小時內、後循環在發作後 24 小時內。</p> <p>二、影像診斷為顱內大動脈阻塞，包括內頸動脈、大腦中動脈的第 1 及第 2 段、大腦前動脈、基底動脈和脊椎動脈。</p> <p>三、美國國衛院腦中風評估表(NIH Stroke Scale)評分 ≥ 8 and ≤ 30。</p>	<p>修正顱內血管支架取栓裝置之給付規定名稱及適應症。</p>

台灣腦中風學會 函

地 址：100 台北市衡陽路 6 號 5 樓之 4 (506 室)
電 話：(02) 2382-6628；傳真：(02) 2382-6768
承 辦 人：
電子信箱：stroke1@mail.hato.com.tw

受 文 者：衛生福利部中央健康保險署

立案證書：內政部八十九年五月台內社字第 8914679 號(換發)
發文日期：中華民國 107 年 11 月 5 日
發文字號：腦(正)字第 110 號
速 別：普通件
附 件：

主旨：復 貴單位衛部醫字第 1070028377 號函，復如說明段 請 查照。

說明：

1. 目前顱內取栓裝置主要分為兩大類：一是「顱內血管支架取栓裝置」、另一是「顱內血管抽吸取栓裝置」；兩者的功能是為互補而非互為取代關係。根據 2017 年 ASTER 臨床試驗 (The ASTER trial (Contact Aspiration vs Stent Retriever for Successful Revascularization) JAMA.2017;318 (5) :443-452.) 的結果：如果只單用支架型取栓器來取栓的成功率為 63%；如果只單用抽吸導管型取栓器來取栓的成功率為 67.7%。但如果採用兩型取栓器，也就是在支架型失敗後，再採用抽吸型則可使成功率到達 83.1%；在抽吸型失敗後，再使用支架型取栓，則可以使成功率達 85.4%。另外在 PROMISE 的臨床試驗(ADAPT technique with ACE68 and ACE64 reperfusion catheters in ischemic stroke treatment: results from the PROMISE study Journal of Neurointerventional Surgery -2018-014122) 也顯示如果只用抽吸型導管型取栓成功率為 70%，如果再加支架型導管的輔助則成功率達 93.1%。這些國際上大型的臨床試驗結果皆顯示兩型取栓裝置實上為互補關係，而非替代關係。也唯有在兩者互用的情況下才能達到國際標準的八到九成取栓成功率。
2. 鑒於以上的臨床試驗結果及我們實際在台灣處理腦部大血管堵塞的案例經

驗，如果只單使用一型取栓裝置成功率大約六成，要達到國際標準的八到九成的成功率，通常需要另一型的幫助。但為了節制裝置的使用，我們建議為每一種裝置至少要重複使用達三次以上(需附有影像紀錄備查)，如皆無法成功取栓，才得使用另一型的取栓裝置。此節制方式若需要取栓專家的幫忙審查，腦中風學會的取栓專家們也非常樂意協助健保署來進行審查工作。

3. 附件檔案為參考論文，請查閱。

正本：衛生福利部中央健康保險署

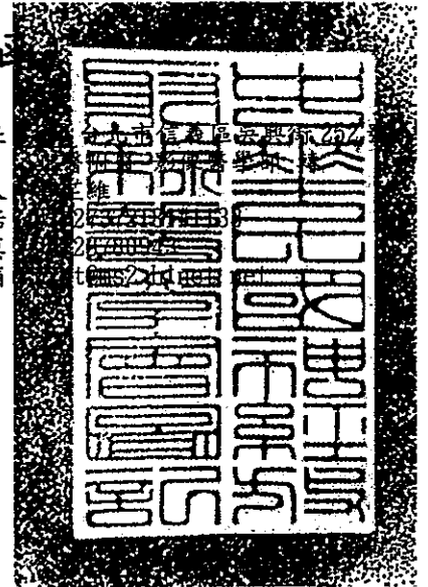
副本：

理事長

葉守正

中華民國神經放射線醫學會(函)

地 址
承 辦 人 話 真
電 傳 電 子 信 箱



受 文 者：衛生福利部中央健康保險署

發文日期：中華民國一百零七年十一月五日星期一

發文字號：神放(107)字第 030 號

主旨：復 貴署 107 年 10 月 04 日健保審字第 1070076090 號函，對「顱內血管支架取栓裝置」及「顱內血管抽吸取栓裝置」等 2 類特材惠示卓見供參。

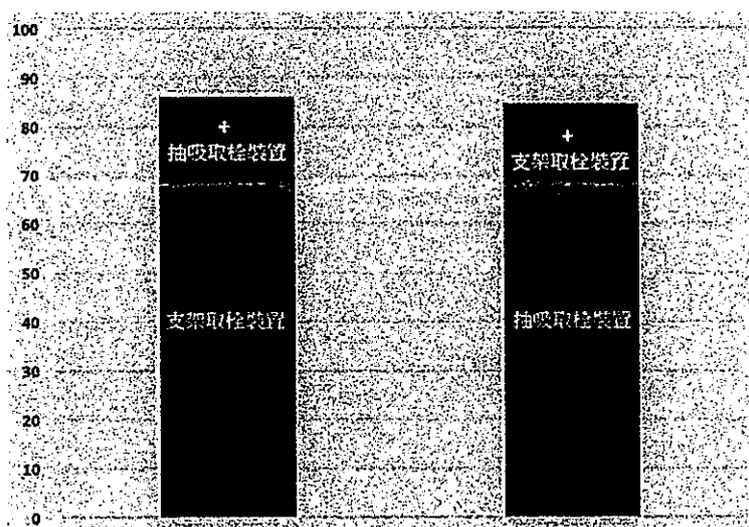
說明：

- 一、截至2018年10月為止，已有至少九篇發表於國際大型期刊的相關研究探討此兩種不同醫材的差異（包含回溯性研究、前瞻性研究、及統合分析）(1-9)，其結果均顯示「顱內血管抽吸取栓裝置」及「顱內血管支架取栓裝置」並非過去所認為的互為取代關係，反而比較接近互為備援(Rescue Therapy)的關係。在不同的研究報告中，顱內大動脈阻塞病患需使用到第二種取栓器械(Rescue Therapy)以打通血管的比例約從5.9%至42%(1-9)。而根據根據Hsieh et al.(8)的統合分析報告(Meta-analysis)，單用一種取栓裝置時，血管再通率在支架取栓裝置組為69.7%，抽吸取栓裝置組為65.6%，兩組無統計上差異 ($P = .29$)，當加上了第二種取栓裝置時，血管再通率在支架取栓裝置組可達到86.2%，抽吸取栓裝置組可達84.7%，兩組亦無統計上差異 ($P = .63$)。意思就是，當第一線使用某一取栓裝置但未能成功取栓時，若立刻改用另一種取栓裝置，能有效提高整體手術的成功率（血管再通率），並進而改善病人預後。因此，臨床醫師在進行困難的取栓手術時，往往會合併使用超過一種以上的器械，以期能達到最佳的治療效果。此治療自2015年引進台灣後，已經有許多專家提出，亞洲的急性中風病患有較高的比例會合併顱內動脈狹窄，進而增加了手術的困難度，這或許能解釋國內在同一病患上同時使用兩種特材之比率超過原本預期之原因。

二、再者，以醫療經濟學的角度審視，研究亦指出因為使用兩項以上取栓特材而產生之額外醫材費用，也遠比因為未能成功取栓造成病人失能所衍生之後續臨床照顧、長期復健、以及其他因中風產生之併發症所需的醫療花費要來得低(5, 10, 11)。因此，使用第二種以上的取栓裝置以便達到成功打通血管之醫療行為，理當符合健保支出之經濟效益。基於以上立場，本學會認為應放寬「顱內血管抽吸取栓裝置」及「顱內血管支架取栓裝置」同時使用之限制，至於一開始當選用何種醫材，依照目前的研究尚無明確孰優孰劣的證據，本會認為應該由具備有合格專長認證的醫師，依照手術當下病灶位置及嚴重度進行專業判斷，不宜強行規範之。至於使用第二種以上取栓裝置之時機，本會建議可訂定為“使用單一器械仍無法成功打通阻塞血管時”，以期能達到最高治療效益。

三、

血管再通率(%)



依上圖示，使用不同取栓裝置時的血管再通率，藍色為使用第一個裝置可達到的血管再通率，橘色為使用第一個裝置未打通血管後，加上第二個裝置(Rescue Therapy)可達成的血管再通率。可見使用兩種醫材可增加手術的成功率。(資料來源 Hsieh et al, Frontiers in neurology. 2018;9:801.)。

References

1. Lapergue B, Blanc R, Guedin P, Decroix JP, Labreuche J, Preda C, Bartolini B, Coskun O, Redjem H, Mazighi M, Bourdain F, Rodesch G, Piotin M. A Direct Aspiration, First Pass Technique (ADAPT) versus Stent Retrievers for Acute Stroke Therapy: An Observational Comparative Study. AJNR Am J Neuroradiol

2016. doi: 10.3174/ajnr.A4840

2. Lapergue B, Blanc R, Gory B, Labreuche J, Duhamel A, Marnat G, Saleme S, Costalat V, Bracard S, Desal H, Mazighi M, Consoli A, Piotin M, Investigators AT. Effect of Endovascular Contact Aspiration vs Stent Retriever on Revascularization in Patients With Acute Ischemic Stroke and Large Vessel Occlusion: The ASTER Randomized Clinical Trial. *JAMA* 2017;318(5):443-452. doi: 10.1001/jama.2017.9644
3. Kim YW, Son S, Kang DH, Hwang YH, Kim YS. Endovascular thrombectomy for M2 occlusions: comparison between forced arterial suction thrombectomy and stent retriever thrombectomy. *J Neurointerv Surg* 2017;9(7):626-630. doi: 10.1136/neurintsurg-2016-012466
4. Son S, Choi DS, Oh MK, Hong J, Kim SK, Kang H, Park KJ, Choi NC, Kwon OY, Lim BH. Comparison of Solitaire thrombectomy and Penumbra suction thrombectomy in patients with acute ischemic stroke caused by basilar artery occlusion. *J Neurointerv Surg* 2016;8(1):13-18. doi: 10.1136/neurintsurg-2014-011472
5. Turk AS, Turner R, Spiotta A, Vargas J, Holmstedt C, Ozark S, Chalela J, Turan T, Adams R, Jauch EC, Battenhouse H, Whitsitt B, Wain M, Chaudry MI. Comparison of endovascular treatment approaches for acute ischemic stroke: cost effectiveness, technical success, and clinical outcomes. *J Neurointerv Surg* 2015;7(9):666-670. doi: 10.1136/neurintsurg-2014-011282
6. Delgado Almandoz JE, Kayan Y, Young ML, Fease JL, Scholz JM, Milner AM, Hehr TH, Roohani P, Mulder M, Tarrel RM. Comparison of clinical outcomes in patients with acute ischemic strokes treated with mechanical thrombectomy using either Solitaire or ADAPT techniques. *J Neurointerv Surg* 2016;8(11):1123-1128. doi: 10.1136/neurintsurg-2015-012122
7. Stapleton CJ, Leslie-Mazwi TM, Torok CM, Hakimelahi R, Hirsch JA, Yoo AJ, Rabinov JD, Patel AB. A direct aspiration first-pass technique vs stentriever thrombectomy in emergent large vessel intracranial occlusions. *J Neurosurg* 2017;1-8. doi: 10.3171/2016.11.JNS161563
8. Hsieh KL, Chuang KI, Weng HH, Cheng SJ, Chiang Y, Chen CY. First-Line A Direct Aspiration First-Pass Technique vs. First-Line Stent Retriever for Acute Ischemic Stroke Therapy: A Meta-Analysis. *Frontiers in neurology*. 2018;9:801.
9. Phan K, Dmytriw AA, Teng I, et al. A Direct Aspiration First Pass Technique vs Standard Endovascular Therapy for Acute Stroke: A Systematic Review and Meta-Analysis. *Neurosurgery*. 2018;83(1):19-28.
10. Kunz WG, Hunink MG, Sommer WH, Beyer SE, Meinel FG, Dorn F, Wirth S, Reiser MF, Ertl-Wagner B, Thierfelder KM. Cost-Effectiveness of Endovascular Stroke Therapy: A Patient Subgroup Analysis From a US Healthcare Perspective. *Stroke* 2016;47(11):2797-2804. doi: 10.1161/STROKEAHA.116.014147
11. Cost-Effectiveness of Intraarterial Treatment as an Adjunct to Intravenous Tissue Plasminogen Activator for Acute Ischemic Stroke. *Stroke*. 2015 Jul; 46(7): 1870–1876.

中華民國神經放射線醫學會

理事長

陳震宇

台灣神經血管外科與介入治療醫學會

聯絡地址：100 台北市中正區中山南路 11 號
7 樓

立案字號：台內團字第 1040030117 號

聯絡人：

聯絡電話：(02)23123456 分機 65078

(02)23563307

電子信箱：neurovascular.tw@gmail.com

受文者：衛生福利部中央健康保險署

發文日期：民國 108 年 1 月 16 日

發文字號：台神外介(文)字第 108000020 號

附 件：

主旨：回覆健保署來函之健保審字第 1070076090 號之給付規定修訂意見表

說明：

關於現行健保給付規定 I203-12 的修訂意見，針對第一至三點，暫時不變，維持現行給付規定。
唯增列第四點：給付裝置以兩項為限，使用單一項器械仍無法成功打通阻塞血管時，手術負責醫師得視實際情況決定使用並得申報第二項裝置，惟應檢附報告及影像以備查。

正 本：衛生福利部中央健康保險署

副 本：本會秘書處(備查)

理 事 長

廖漢文

台灣神經血管外科與介入治療醫學會

聯絡地址：100 台北市中正區中山南路 11 號
7 樓

立案字號：台內團字第 1040030117 號

聯絡人：

聯絡電話：(02)23123456 分機 65078

(02)23563307

電子信箱：neurovascular.tw@gmail.com

受文者：衛生福利部中央健康保險署

發文日期：民國 107 年 11 月 14 日

發文字號：台神外介(文)字第 107000041 號

附 件：

主旨：回覆健保署來函之健保審字第 1070076090 號之給付規定修訂意見表
說明：

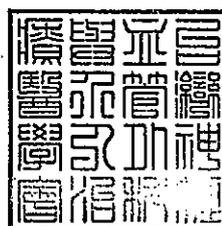
急性大血管中風動脈內取栓治療的有效性，證據顯示要配合新型的支架取栓裝置或動脈抽吸裝置的使用。1 單一裝置的使用，都有研究證實具有一定的有效性，因此目前並沒有很強的證據顯示要優先使用那一種。2 然而，的確也有一定比例的病人，使用單一裝置無法成功，要使用到第二種裝置、或不同尺寸的同類裝置，才能達到較理想的血管再通。3 需要用到多種裝置的比例，在不同的研究中是有不同的情況。不同的操作技術、操作者的經驗、以及病人族群的不同，都可能有所影響。然而合格的操作者，應該可以使用單一裝置，就成功處理相當高比例的病人。4 然而目前沒有什麼可靠的方式，可以合理預測單一個案需要使用多少裝置，以達到成功血管再通。另外我國目前此項治療剛起步不久，仍需持續培訓合格操作者，以利治療的普及化。太過嚴格的限制，可能會造成大量失敗案例，不利此治療的發展。因此本會建議：「給付裝置以二項為限」。但申報第二項裝置，建議以檢附報告及影像，或以抽審來證明其必要性。

1. Goyal M, Menon BK, van Zwam WH, et al. Endovascular thrombectomy after large-vessel ischaemic stroke: a meta-analysis of individual patient data from five randomised trials. Lancet (London, England). Apr 23 2016;387(10029):1723-1731.
2. Lapergue B, Blanc R, Gory B, et al. Effect of Endovascular Contact Aspiration vs Stent Retriever on Revascularization in Patients With Acute Ischemic Stroke and Large Vessel Occlusion: The ASTER Randomized Clinical Trial. Jama. Aug 1 2017;318(5):443-452.
3. Kim BM. Causes and Solutions of Endovascular Treatment Failure. J Stroke. 5 2017;19(2):131-142.
4. Training Guidelines for Endovascular Ischemic Stroke Intervention: An International multi-society consensus document. Journal of NeuroInterventional Surgery. 2016;8(10):989-991.

正 本：衛生福利部中央健康保險署

副 本：本會秘書處(備查)

理 事 長 廖 漢 文



討4



社團法人台灣神經外科醫學會 Taiwan Neurosurgical Society

社團法人台灣神經外科醫學會 (函)

立案證書字號:台(82)內社字第 8224377 號
地址:106 台北市大安區仁愛路 4 段 266 巷 19 弄 1 號 7 樓
傳真:(02)2701-9679 e-mail:nss.med@msa.hinet.net
聯絡人及電話: 02-2701-2386

受文者: 衛生福利部中央健康保險署

日期:中華民國 107 年 11 月 26 日
發文字號:(107) 神外醫鑑字第 109 號
速別:普通件
密等及解密條件或保密期限:普通
附件:給付規定 I203-12 修訂意見表

主旨:有關來函詢問顱內血管支架、顱內血管抽吸取栓裝置,臨床特材使用情形本會意見詳如說明二。

說明:

一、復 107 年 10 月 4 日健保審字第 1070076090 號函

二、建議維持現行給付規定。

補充意見:

1. 大動脈阻塞之急性缺血性腦中風機械取栓治療之有效性與安全性比只用靜脈溶栓者預後良好的比率高(19%~40%)。
2. 因為血栓有不同特性(軟、硬或鈣化),一般先用血管抽吸取栓裝置(aspiration),若無法打通血管,會再使用血管支架取栓裝置(stent retriever)。建議兩種裝置都應予給付,以利醫師搶救病患。
3. 強化適應症之把關。

正本:衛生福利部中央健康保險署

副本:本會秘書處(存查)

社團法人台灣神經外科醫學會 理事長

關曉慶

