

全民健康保險藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議

特材部分第 24 次（106 年 1 月）會議議程

時間：106 年 1 月 19 日(星期四)上午 9 時 30 分

地點：衛生福利部中央健康保險署 18 樓禮堂

主席：楊代表培銘

壹、主席致詞

貳、前次會議決定及結論辦理情形報告

參、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 100 項

(1)新增既有功能類別品項及擴增功能類別 79 項/第 1-1~1-16 頁；項次 1-79。(2)新增既有功能類別自付差額品項 6 項/第 1-17~1-18 頁；項次 80-85。(3)擴增、刪除產品型號 6 項/第 1-19~1-20 頁；項次 86-91。(4)新增功能類別，以不同規格依比例換算支付點數共 9 項/第 1-21 頁；項次 92-100。

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 31 項

(1)醫療器材許可證註銷及刪除品項 30 項/第 2-1~2-3 頁；項次 1-30。(2)核價類別變更及價格調整品項 1 項/第 2-4 頁；項次 31。

第 3 案：106 年度新特材預算及執行原則報告案。

第 4 案：有關「正杏實業有限公司」建議將用於改正角膜病理組織變形之「"費爾拉"角膜環」納入健保給付案。

第 5 案：有關「瑞光生醫科技股份有限公司」建議將用於白內障手術時，降低眼內壓之「"愛視坦"小樑微導流支架系統」納入健保給付案。

第 6 案：有關「益詮國際貿易有限公司」建議將用於頑固型青光眼之「愛滅青光眼用舒壓導流瓣膜」納入健保給付案。

第 7 案：有關「杏捷有限公司」建議將用於固定韌帶於破裂骨端和關節端的小骨片段，修復遠端脛腓關節之特材「"艾思瑞斯"泰若普肌腱固定懸吊鈕」及用於肩鎖關節重建「"艾思瑞斯"泰若普肌腱固定懸吊鈕/肩鎖關節懸吊鈕」共 2 項納入健保給付案。

第 8 案：有關「美麗康國際有限公司」建議將用於監測顱內組織血氧濃度之特材「"因提寡"萊可斯氧氣監視器」納入健保給付案。

第 9 案：有關「巴德股份有限公司」、「得豐科技股份有限公司」及「上鉅實業股份有限公司」等 3 家公司建議將用於異常乳房組織取樣之特材「"巴德"維可拉真空輔助組織取樣系統-組織取樣探針」等共 10 項納入健保給付。

第 10 案：有關「台灣曲克股份有限公司」建議將應用於術後減少子宮出血之「"曲克"子宮氣球支架」納入健保給付案。

肆、討論提案：

第 1 案：有關「巴德股份有限公司」、「台灣柏朗股份有限公司」、「壯生醫療器材股份有限公司」建議將用於疝氣修補之特材「"巴德"珀菲斯輕質型網塞」、「"柏朗"培宓霖網片」、「"愛惜康"優全補網塞」等共 5 項納入健保給付案。

第 2 案：有關「台灣柏朗股份有限公司」建議將用於神經叢及週邊神經阻斷之特材「康迪杜宜連續神經阻斷導管組」等 2 項納入健保給付案。

第 3 案：有關「成悅生技有限公司」、「永勝生醫股份有限公司」、「天誠醫療器材有限公司」及「台灣派瑞德有限公司」建議將用於椎體成形術之特材骨水泥 (Bone Cement) 共計 4 項納入健保給付案。

第 4 案：有關「銓鼎有限公司」建議將用於一般病患及呼吸器使用水劑藥物噴霧治療之特材「愛停喘呼吸引動式噴霧器」納入健保給付案。

第 5 案：有關「銓鼎有限公司」建議將用於早產兒肺部發育不良及使用呼吸器之病人用於定量噴霧治療之特材「愛治喘吸藥輔助器-呼吸器用、氣切用」納入健保給付案。

第 6 案：有關「揚智生技股份有限公司」建議將用於矯正漏斗胸以重塑及改建胸部外型之特材「"生邁"漏斗胸矯正板」及「"生邁"漏斗胸矯正板器械/固定器」共 2 項納入健保給付案。

第 7 案：有關「台灣曲克股份有限公司」、「巴德股份有限公司」建議將用於移除已植入的腔靜脈血栓過濾網(器)之「"曲克"血栓過濾網回收組」及「"尼美翠"巴德圈套器取回套組」共 2 項納入健保給付案。

第 8 案：有關「興東藥品器材有限公司」建議將用於體外循環系統-ECMO「"美德思"管路組」納入健保給付案。

第 9 案：有關「美敦力醫療產品股份有限公司」建議將治療(冷凍)用心臟電生理導管之「"美敦力"北極峰進階心臟冷凍消融導管」，以自付差額品項納入健保給付案。

**全民健康保險藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議
特材部分決定(結論)事項辦理情形追蹤表**

項次	案由/ 會議日期	決定(結論)事項	辦理情形	列管建議	
				解除列管	繼續列管
1	前次會議決定及結論辦理情形報告 (105.9.8)	一、針對醫界及護理師公會反映，安全針具功能有待改善問題，建議廠商能充分給予醫療院所教育訓練。	1.本署業於 105 年 8 月 10 日函請廠商能充分給予醫療院所教育訓練，並副知中華民國醫師公會全國聯合會、中華民國護理師護士公會全國聯合會、台灣醫院協會。 2.本署已發函請廠商回報給予醫療院所教育訓練之相關資料，以利後續評估。 3.迄今 105 年 12 月 28 日只有 3 家廠商回復。		V
		二、有關醫療法第 56 條第 2 項規定應自 101 年起 5 年內逐步完成全面提供安全針具乙節，就醫療院所實務執行上之問題，建議請中華民國護理師護士公會全國聯合會及中華民國醫師公會全國聯合會等，逕向衛生福利部醫事司反映。待護理師護士公會全國聯合會具體回應時再解除列管。	1.針對醫療院所實務執行上面臨之問題，本署業於 105 年 8 月 10 日函請中華民國醫師公會全國聯合會、中華民國護理師護士公會全國聯合會，逕向衛生福利部醫事司反映，並副知台灣醫院協會。 2.中華民國護理師護士公會全國聯合會尚未回應，故繼續列管。		V

報告案 1

全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告

共 100 項：(1)新增既有功能類別品項 79 項/第 1-1~1-16 頁；項次 1-79。(2)新增既有功能類別自付差額品項 6 項/第 1-17~1-18 頁；項次 80-85。(3)擴增、刪除產品型號 6 項/第 1-19~1-20 頁；項次 86-91。(4) 新增功能類別，以不同規格依比例換算支付點數共 9 項/第 1-21 頁；項次 92-100。

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79項(項次1~項次79,詳頁次1-1~1-16)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	廠商建議 支付點數	初核 支付點數	核價說明	給付 規定	生效 日期
1	CBP01EUPRXM4	"美敦力"優芙 拉快速交換球 囊擴張導管 D:1.5:4.0MM; L:6:30MM	"Medtronic" Euph ora Rapid Exchange Balloon Dilatation Catheter	EUP- 15;20;25;30;35;40- 06;10;12;15;20- X;EUP- 20;25;30;35;40- 25;30-X;EUP- 225;275;325;375- 06;10;12;15;20;25-X	條	衛署醫器輸字第 028782號	美敦力	6217	6217	依CBP01A1(PTCA BALLOON CATHETER(Rapid- exchange))同功能類別品 項(如特材代碼 CBP01NCEUPM4)之支付點 數暫予支付。	無	月生效
2	CDP01SDUPNSB	"波士頓科技 "阿德凡斯膽 道支架	"BOSTON SCIENTIFIC" ADVANTIX BILIARY STENT WITH NAVIFLEX RX DELIVERY SYSTEM	膽道支架型號(每個型 號包含1支支 架)M005321- 60;M005321- 80;M005321- 90;M005322- 10;M005322- 20;M005322- 30;M005322- 40;M005322- 60;M005322- 70;M005322- 90;M005323- 00;M005323-10+遞送系 統型號(每個型號包含1 個遞送系統)M005335- 60;M005335-80	組	衛署醫器輸字第 022551號	波士頓	4400	4400	依CDP01B3(UNDER ENDOSCOPIC(整組)/膽道 支架套組:含導入導引組 (或推進導管)+支架)同功 能類別品項(如特材代碼 CDP01ABSPLSB)之支付點 數暫予支付。	無	月生效
3	CFE03E11XDWH	"泰悟"食道 支架-雙層	"TAEWOONG" ESOPHAGEAL STENT-Double	E11606D:E11820D	組	衛署醫器輸字第 011494號	禾新醫 療	45000	45000	依CFE03A1(食道支架)同 功能類別品項(如特材代 碼CFE03BES01QS)之支付 點數暫予支付。	A224-2	月生效

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79項(項次1~項次79,詳頁次1-1~1-16)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	廠商建議 支付點數	初核 支付點數	核價說明	給付 規定	生效 日期
4	CFE03HANA19M	"美安科技"食道支架(基本型)	"M. I. Tech" Esophageal Stent(Basic)	HES-18-080:170-070; HES-20-080:170-070; HES-22-080:170-070; EPB18050:18180-X070; EPB22050:22180-Z070	組	衛部醫器輸字第028669號	利和醫療設備	45000	45000	依CFE03A1(多食道支架)同功能類別品項(如特材代碼FE03BES01QS)之支付點數暫予支付。	A224-2	月生效
5	CGDW1PRSGWSB	"波士頓科技"彗星壓力感應導線	"Boston Scientific" Comet Pressure Guidewire	H7493932430	組	衛部醫器輸字第028775號	波士頓	20000	20000	依CGDW1A2(壓力感應金屬導引線Pressure Wire(測量冠脈血流儲備分數(FFR)使用))同功能類別品項(如特材代碼CGDW1AER25ST)之支付點數暫予支付。	A225-2	月生效
6	CGS010287NYP	"普羅斯"植入式血管輸注器導管套組	"PEROUSE" peel-away sheath introducer packs	ISP5J:10J;ISP5J:7J-MINI	組	衛部醫器輸字第028744號	永勝	785	785	依CGAP011(SHEATH(w/dilator)/peel-away sheath, guidewire, needle)同功能類別品項(如特材代碼CGS010601NBA)之支付點數暫予支付。	無	月生效
7	CLS05ST02NKG	"卡比"路美輸液套(附無針式接頭1個)	"Kabi" Volumat Line Infusion Sets	VL ST 02 ND	組	衛部醫器輸字第028688號	費森尤斯卡比	195	195	依CLS05A7(PUMP SET/卡比式/附無針式接頭1個)同功能類別品項(如特材代碼CLS0511943HR)之支付點數暫予支付。	E301-4	月生效
8	CMC01AMULEG6	安普拉茲艾慕勒左心耳栓塞裝置	Amplatzer Amulet Left Atrial Appendage Occluder	9-ACP2-007-016; 9-ACP2-007-018; 9-ACP2-007-007-020; 9-ACP2-007-022; 9-ACP2-007-025; 9-ACP2-007-028; 9-ACP2-007-031; 9-ACP2-007-034	組	衛部醫器輸字第028242號	聖獻達	180000	180000	依CMC01A1(左心耳閉合器Left Atrial Appendage Closure device)同功能類別品項(如特材代碼CMC01ACP01G6)之支付點數暫予支付。	1203-13	月生效

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79項(項次1~項次79,詳頁次1~1-16)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	廠商建議 支付點數	初核 支付點數	核價說明	給付 規定	生效 日期
9	CMV0101418AS	"朝日"神經血管導引線	"Asahi" CHIKAI Neurovascular Guide Wire	WAIN-CKI-008-200; WAIN-CKI-200-BS; WAIN-CKI-200-BA; WAIN-CKI-300-BS; WAIN-CKI-300-BA; WAIN-CKI-18-200-BS	組	衛部醫器輸字第028625號	杏昌生技	4650	4650	依CMV01C1(血管栓塞微導管導引線/MICRO GUIDE WIRE(含TORQUE))同功能類別品項(如特材代碼CMV0346802SB)之支付點數暫予支付。	1203-1	月生效
10	CMV01DAC90Q0	"康絲翠"遠端輔助導管	"Concentric" Distal Access Catheter	REF90120; REF90121; REF90130; REF90131; REF90160; REF90161; REF90162; REF90170; REF90171	組	衛部醫器輸字第026678號	史賽克	11543	11543	依CMV01A0(顯內導入系統/傳送導管+選擇導管)同功能類別品項(如特材代碼CMV01NARFX2C)之支付點數暫予支付。	無	月生效
11	CMV01DREXNSB	"波士頓科技"德瑞森微導管	"Boston Scientific" Direxion Torqueable Microcatheter	(M001195-60; 67-0)(M001195-70; 75-0)(M001195-80; 87-0)(M001195-90; 91; 93; 94-0)	組	衛部醫器輸字第027855號	波士頓	13810	13810	依CMV01A1(血管栓塞導管套組/MICRO CATH(INFUSION CATH)+MICRO GUIDE WIRE+ IEMASTATIC)同功能類別品項(如特材代碼CMV0118298SB)之支付點數暫予支付。	1203-1	月生效
12	CMW01120GHQK	"生技球"微球粒栓塞物(2ml)	"Biosphere" Embosphere Micorspheres(2ml)	S120GH; S220GH; S420GH; S620GH; S820GH; S1020GH	瓶	衛部醫器輸字第028255號	科達	10000	9500	依CMW01B2(栓塞微粒球/微導管(2ml))同功能類別品項(如特材代碼CMW01SY2GHQK)之支付點數暫予支付。	1203-14	月生效
13	CMW01210GHQK	"生技球"微球粒栓塞物(1ml)	"Biosphere" Embosphere Micorspheres(1ml)	S210GH; S410GH; S610GH; S810GH; S1010GH	瓶	衛部醫器輸字第028255號	科達	6500	6500	依CMW01B1(栓塞微粒球/微導管(1ml))同功能類別品項(如特材代碼CMW01SY1GHQK)之支付點數暫予支付。	1203-14	月生效
14	CXE0281120ST	"聖猷達"電生理診斷導管-20極(三尖瓣)	"SJM" Inquiry Electrophysiology Diagnostic Catheter	IBI-81120; 81130; 81128; 81136	條	衛部醫器輸字第027877號	聖猷達	44275	44275	依CXE02FA(環形可控式電極導管/20極/三尖瓣)同功能類別品項(如特材代碼CXE02HALXPWE)之支付點數暫予支付。	無	月生效

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79項(項次1~項次79,詳頁次1-1-1-16)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	廠商建議 支付點數	初核 支付點數	核價說明	給付 規定	生效 日期
15	FBHPAPRTVF5D	"麥克波特"人工 腕關節系統	"MICROPORT" TOTAL HIP SYSTEM	由以下特材代碼組 合:FBHC1PRTYL5D;FBHH 13611N5D;FBHL1PRTYL5 D;FBHS13708N5D	組	衛署醫器輸字第 027627號+衛署醫 器輸字第007731 號	雷得	39396	39396	依FBHPAA1(全人工腕關節 組)之同功能類別品項(如 特材代碼FBHPA1000N5D) 之支付點數暫予支付。	無	月生效
16	FBSP1ELLS21C	"司佰特"羅蜜 歐腰椎後路融 合系統-脊椎 固定二節(免 事前審查)	"SPINEART" ROMEO Lumbar Posterior Osteosynthesis System(Rx2+Sx4)	以下特材代碼組 合:FBSF2ELLRD1C;FBSF 4ELLS1C;FBSF4ELLM01 C	組	衛署醫器輸字第 023136號+021461 號	玖鉅	13816	13816	依FBSF1T2(TITANIUM SPINAL PLATE SYSTEM二 節;免事前審查)之同功能 類別品項(如特材代碼 FBSF1000F21A)之支付點 數暫予支付。	無	月生效
17	FBSP1ELLS31C	"司佰特"羅蜜 歐腰椎後路融 合系統-脊椎 固定三節(免 事前審查)	"SPINEART" ROMEO Lumbar Posterior Osteosynthesis System(Rx2+Sx6)	以下特材代碼組 合:FBSF2ELLRD1C;FBSF 4ELLS1C;FBSF4ELLM01 C	組	衛署醫器輸字第 023136號+021461 號	玖鉅	20044	20044	依FBSF1T3(TITANIUM SPINAL PLATE SYSTEM三 節;免事前審查)之同功能 類別品項(如特材代碼 FBSF1000F31A)之支付點 數暫予支付。	無	月生效
18	FBSP1ELLS2N1C	"司佰特"羅蜜 歐腰椎後路融 合系統-脊椎 固定二節	"SPINEART" ROMEO Lumbar Posterior Osteosynthesis(Rx2+Sx4)	以下特材代碼組 合:FBSF4ELPSN1C;FBSF 4ELSSN1C;FBSF2ELRD01 C;FBSF2ELLRD31C	組	衛署醫器輸字第 021461號	玖鉅	23358	23358	依FBSF1T2(TITANIUM SPINAL SYSTEM 二節)同 功能類別品項(如特材代 碼FBSF1000021A)之支付 點數暫予支付。	D112-1	月生效
19	FBSP1ELLS3N1C	"司佰特"羅蜜 歐腰椎後路融 合系統-脊椎 固定三節	"SPINEART" ROMEO Lumbar Posterior Osteosynthesis(Rx2+Sx6)	以下特材代碼組 合:FBSF4ELPSN1C;FBSF 4ELSSN1C;FBSF2ELRD01 C;FBSF2ELLRD31C	組	衛署醫器輸字第 021461號+023136 號	玖鉅	34118	34118	依FBSF1T3(TITANIUM SPINAL SYSTEM 三節)同 功能類別品項(如特材代 碼FBSF1000031A)之支付 點數暫予支付。	D112-1	月生效
20	FBSP2ELLD11C	"司佰特"羅蜜 歐腰椎後路融 合系統-長節 連接桿(免事 前審查)	"SPINEART" ROMEO Lumbar Posterior Osteosynthesis System-Long Rod	ELL-RD0120-S;ELL- RD0140-S;ELL-RD0160- S;ELL-RD0180-S	支	衛署醫器輸字第 021461號	玖鉅	1419	1419	依FBSF2S3(TITANIUM SPINAL ROD長節;免事前 審查);免事前審查)之同 功能類別品項(如特材代 碼FBSF2000F41A)之支付 點數暫予支付。	無	月生效

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79項(項次1~項次79,詳頁次1-1~1-16)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	廠商建議 支付點數	初核 支付點數	核價說明	給付 規定	生效 日期
21	FBSF2ELLRD1C	"司佰特"羅蜜 歐腰椎後路融合系統-短節 連接桿(短節; 免事前審查)	"SPINEART" ROMEO Lumbar Posterior Osteosynthesis System-Short Rod	ELL-RD0030-S;ELL- RD0040-S;ELL-RD0050- S;ELL-RD0060-S;ELL- RD0070-S;ELL-RD0080- S;ELL-RD0090-S;ELL- RD0100-S	支	衛署醫器輸字第 021461號	玖鉅	679	679	依FBSF2S2(TITANIUM SPINAL ROD 短節;免事前 審查)之同功能類別品項 (如特材代碼 FBSF2000F21A)之支付點 數暫予支付。	無	月生效
22	FBSF2ELLRD01C	"司佰特"羅蜜 歐腰椎後路融合系統-短節 連接桿	"SPINEART" ROMEO LUMBAR POSTERIOR OSTEOSYNTHESIS SYSTEM - SHORT ROD	ELL-RD0030-N;ELL- RD0040-N;ELL-RD0050- N;ELL-RD0060-N;ELL- RD0070-N;ELL-RD0080- N;ELL-RD0090-N;ELL- RD0100-N	支	衛署醫器輸字第 021461號	玖鉅	919	919	依FBSF2TR(TITANIUM SPINAL ROD OR PLATE短 節)同功能類別品項(如特 材代碼FBSF2000021A)之 支付點數暫予支付。	D112-1	月生效
23	FBSF2ELLRD11C	"司佰特"羅蜜 歐腰椎後路融合系統-長節 連接桿	"SPINEART" ROMEO LUMBAR POSTERIOR OSTEOSYNTHESIS SYSTEM - LONG ROD	ELL-RD0120-N;ELL- RD0140-N;ELL-RD0160- N;ELL-RD0180-N;ELL- RD0200-N;ELL-RD0220- N;ELL-RD0240-N;ELL- RD0350-N	支	衛署醫器輸字第 021461號	玖鉅	2662	2662	依FBSF2TL(TITANIUM SPINAL ROD OR PLATE長 節)同功能類別品項(如特 材代碼FBSF2000041A)之 支付點數暫予支付。	D112-1	月生效
24	FBSF2ELLRD21C	"司佰特"羅蜜 歐腰椎後路融合系統-長節 連接桿	"SPINEART" ROMEO LUMBAR POSTERIOR OSTEOSYNTHESIS - LONG ROD	ELL-RD2120-N;ELL- RD2140-N;ELL-RD2160- N;ELL-RD2180-N;ELL- RD2200-N;ELL-RD2220- N;ELL-RD2240-N;ELL- RD2350-N;ELL-RD2500- N;ELL-RD2550-N	支	衛署醫器輸字第 023136號	玖鉅	2662	2662	依FBSF2TL(TITANIUM SPINAL ROD OR PLATE長 節)同功能類別品項(如特 材代碼FBSF2000041A)之 支付點數暫予支付。	D112-1	月生效

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79項(項次1~項次79,詳頁次1~1-16)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	廠商建議 支付點數	初核 支付點數	核價說明	給付 規定	生效 日期
25	FBSF2ELRD31C	"司佰特"羅蜜 歐腰椎後路融合系統-短節 連接桿	"SPINEART" ROMEO LUMBAR POSTERIOR OSTEOSYNTHESIS - SHORT ROD	ELL-RD0035-N; ELL- RD0045-N; ELL-RD0055- N; ELL-RD3030-N; ELL- RD3090-N; ELL-RD2100- N	支	衛署醫器輸字第 023136號	玖鉅	919	919	依FBSF2TR(TITANIUM SPINAL ROD OR PLATE短 節)同功能類別品項(如特 材代碼FBSF2000021A)之 支付點數暫予支付。	D112-1	月生效
26	FBSF4ELLM01C	"司佰特"羅蜜 歐腰椎後路融合系統-脊椎 固定骨螺釘 (免事前審查)	"SPINEART" ROMEO Lumbar Posterior Osteosynthesis System - Monoaxial Screw	ELL-MS0530-N; ELL- MS0545-N; ELL-MS0630- N; ELL-MS0650-N; ELL- MS0730-N; ELL-MS0750- N; ELL-MS0530-S; ELL- MS0545-S; ELL-MS0630- S; ELL-MS0650-S; ELL- MS0730-S; ELL-MS0750- S	支	衛署醫器輸字第 021461號	玖鉅	3114	3114	依FBSF4S3(TITANIUM SPINAL SCREW; 免事前審 查)之同功能類別品項(如 特材代碼FBSF4000F41A) 之支付點數暫予支付。	無	月生效
27	FBSF4ELLS1C	"司佰特"羅蜜 歐腰椎後路融合系統-單軸 骨螺釘(免事 前審查)	"SPINEART" ROMEO LUMBAR POSTERIOR OSTEOSYNTHESIS - MONOAXIAL SCREW	ELL-MS0425-N; ELL- MS0445-N; ELL-MS4525- N; ELL-MS4545-N; ELL- MS0525-N; ELL-MS0550- N; ELL-MS5530-N; ELL- MS5560-N; ELL-MS0655- N; ELL-MS0680-N; ELL- MS0755-N; ELL-MS0780- N; ELL-MS0830-N; ELL- MS0880-N	支	衛署醫器輸字第 023136號	玖鉅	3114	3114	依FBSF4S3(TITANIUM SPINAL SCREW; 免事前審 查)之同功能類別品項(如 特材代碼FBSF4000F41A) 之支付點數暫予支付。	無	月生效

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79項(項次1~項次79,詳頁次1-1~1-16)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	廠商建議 支付點數	初核 支付點數	核價說明	給付 規定	生效 日期
28	FBSF4ELPSN1C	"司佰特"羅蜜 歐腰椎後路融合 系統-固定 骨螺釘	"SPINEART" ROMEO LUMBAR POSTERIOR OSTEOSYNTHESIS - SCREW	ELL-PS0425-N;ELL- PS0445-N;ELL-PS4525- N;ELL-PS4545-N;ELL- PS0550-N;ELL-PS5530- N;ELL-PS5560-N;ELL- PS0655-N;ELL-PS0690- N;ELL-PS0755-N;ELL- PS0790-N;ELL-PS0830- N;ELL-PS0890-N	支	衛署醫器輸字第 023138號	玖鉅	5380	5380	依FBSF4TS(TITANIUM SPINAL SCREW)同功能類 別品項(如特材代碼 FBSF4000041A)之支付點 數暫予支付。	D112-1	月生效
29	FBSF4ELSSN1C	"司佰特"羅蜜 歐腰椎後路融合 系統-固定 骨螺釘	"SPINEART" ROMEO LUMBAR POSTERIOR OSTEOSYNTHESIS SYSTEM - SCREW	ELL-PS0530-N;ELL- PS0545-N;ELL-PS0630- N;ELL-PS0650-N;ELL- PS0730-N;ELL-PS0750- N;ELL-SS0635-N;ELL- SS0645-N;ELL-PS0530- S;ELL-PS0545-S;ELL- PS0630-S;ELL-PS0650- S;ELL-PS0730-S;ELL- PS0750-S;ELL-SS0635- S;ELL-SS0645-S	支	衛署醫器輸字第 021461號	玖鉅	5380	5380	依FBSF4TS(TITANIUM SPINAL SCREW)同功能類 別品項(如特材代碼 FBSF4000041A)之支付點 數暫予支付。	D112-1	月生效
30	FBSF5ELLTRIC	"司佰特"羅蜜 歐腰椎後路融合 系統-橫向 連結桿(免事前 審查)	"SPINEART" ROMEO Lumbar Posterior Osteosynthesis System - Link	ELL-TC0000-S;ELL- TR0050-S;ELL-TR0080- S	支	衛署醫器輸字第 021461號	玖鉅	2661	2661	依FBSF5S2(TITANIUM SPINAL CROSSLINK;免事前 審查)之同功能類別品 項(如特材代碼 FBSF50001TV2)之支付點 數暫予支付。	無	月生效

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79項(項次1~項次79,詳頁次1-1-1-16)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	廠商建議 支付點數	初核 支付點數	核價說明	給付 規定	生效 日期
31	FBSP5ELTRNIC	"司佰特"羅蜜 歐腰椎後路融合系統-橫向 連結桿	"SPINEART" ROME LUMBAR POSTERIOR OSTEOSYNTHESIS SYSTEM - Link	ELL-TC0000-N;ELL- TR0050-N;ELL-TR0080- N	支	衛署醫器輸字第 021461號	玖鉅	6108	6108	依FBSP5TC(TITANIUM SPINAL CROSSLINK 橫向 連結桿)同功能類別品項 (如特材代碼 FBSP5000051A)之支付點 數暫予支付。	D112-1	月生效
32	FBSPAPAILNGZ	際仁腰椎融合 裝置:腰椎籠 (後開型)	GEZEN Lumbar Cage:LUMBAR PEEK CAGE(PLIF) 25	PA0821;PA0921;PA1021 ;PA1121;PA0925;PA102 5;PA1125;PA1225;PA13 25	個	衛部醫器製字第 005445號	柏力	21971	21971	依FBSPFAA5(脊椎後開型間 體護架)同功能類別品項 (如特材代碼 FBSPFA000011A)之支付點 數暫予支付。	D112-4	月生效
33	FBSPAPCILNGZ	際仁腰椎融合 裝置:腰椎籠 (側開型-每節 椎體限置放1 個)	GEZEN Lumbar Cage:LUMBAR PEEK CAGE(TLIF)	PC0926;PC1026;PC1126 ;PC1226;PC0832;PC093 2;PC1032;PC1132;PC12 32	個	衛部醫器製字第 005445號	柏力	43943	43943	依FBSPFAA3(脊椎側開型間 體護架)同功能類別品項 (如特材代碼 FBSPFA825262Y2)之支付點 數暫予支付。	D112-4	月生效
34	FBT01AP2MLNW	頤立開關節內 注射劑	Aragan Plus Injection	20mg/2ml	支	衛部醫器輸字第 028812號	富怡康	709	709	依FBT01A3(關節內注射劑 (每次療程注射三次))同 功能類別品項(如特材代 碼FBT01020MS4M)之支付 點數暫予支付。	D108-6	月生效
35	FHPHFC5TR1M4	"美敦力"長青 心臟再同步節 律器(具監測 早期肺積水)	"Medtronic" Viva CRT-P Implantable Pacemaker System	C5TR01	個	衛部醫器輸字第 028113號	美敦力	207262	207262	依FHPHFA2(心房同步雙心 室節律器-具監測早期體 內積水功能)ATRIAL SYNCHRONOUS BIVENTRICULAR PACING DEVICE)同功能類別品項 (如特材代碼 FHPHFC3TR1M4)之支付點 數暫予支付。	B104-1	月生效

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79項(項次1~項次79,詳頁次1~1-16)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	廠商建議 支付點數	初核 支付點數	核價說明	給付 規定	生效 日期
36	FIPHFELHFBK	"百多力"艾路納核磁共振植入式心律調節器(具監測早期體內積水功能)	"BIOTRONIK"Elun a 8 Implantable Pacemaker System with a conditional intended use in a MRI environment	ELUNA 8 HF-T	個	衛部醫器輸字第027467號	百多力	207262	207262	依FIPHFA2(心房同步雙心室節律器-具監測早期體內積水功能ATRIAL SYNCHRONOUS BIVENTRICULAR PACING DEVICE)同功能類別品項(如特材代碼FIPHFC3TR1M4)之支付點數暫予支付。	B104-1	月生效
37	HEF0386A01TZ	"善德"血液淨化迴路導管	"SUNDER" Blood Purification Tubing Set	S-86-A01	組	衛部醫器製字第005376號	善德	1358	1358	依HEF03A5(體外血液循環管路-雙重過濾)同功能類別品項(如特材代碼HEF032011NF5)之支付點數暫予支付。	無	月生效
38	NAN02D10505A	五鼎膜欣專用針頭	ApexBio droplet insulin pen needles	8119;8118;7217-1;8116;8010-1;8011-1;8012-1;8013-1;8014-1	支	衛部醫器輸字第028828號	五鼎生技	3.2	3.2	依NAN02A1(胰岛素筆型注射器針頭)同功能類別品項(如特材代碼NAN02002903W)之支付點數暫予支付。	無	月生效
39	NBS01MDL01TM	"泰爾茂"一次性使用注射器1CC(不附針)	"TERUMO" DISPOSABLE SYRINGE WITHOUT NEEDLE	1CC	支	衛部醫器陸輸字第000774號	泰爾茂	1.9	1.9	依NBS01A5(1CC注射筒不帶針)同功能類別品項(如特材代碼NBS010001NBD)之支付點數暫予支付。	無	月生效
40	NBS01MDL03TM	"泰爾茂"一次性使用注射器3CC(不附針)	"TERUMO" DISPOSABLE SYRINGE WITHOUT NEEDLE	3CC	支	衛部醫器陸輸字第000774號	泰爾茂	1	1	依NBS01A6(3CC注射筒不帶針)同功能類別品項(如特材代碼NBS010003NBD)之支付點數暫予支付。	無	月生效
41	NBS01MDL05TM	"泰爾茂"一次性使用注射器5CC(不附針)	"TERUMO" DISPOSABLE SYRINGE WITHOUT NEEDLE	5CC	支	衛部醫器陸輸字第000774號	泰爾茂	1.4	1.4	依NBS01A7(5CC注射筒不帶針)同功能類別品項(如特材代碼NBS010005NBD)之支付點數暫予支付。	無	月生效

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79項(項次1~項次79,詳頁次1~1~16)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	廠商建議 支付點數	初核 支付點數	核價說明	給付 規定	生效 日期
42	NBS01MDL10TM	"泰爾茂"一次性 使用注射器 10CC(不附針)	"TERUMO" DISPOSABLE SYRINGE WITHOUT NEEDLE	10CC	支	衛部醫器陸輸字 第000774號	泰爾茂	2.4	2.4	依NBS01A1(10CC注射筒不 帶針)同功能類別品項(如 特材代碼NBS010010NBD) 之支付點數暫予支付。	無	月生效
43	NBS01MDL20TM	"泰爾茂"一次 性使用注射器 20CC(不附針)	"TERUMO" DISPOSABLE SYRINGE WITHOUT NEEDLE	20CC	支	衛部醫器陸輸字 第000774號	泰爾茂	2.9	2.9	依NBS01A2(20CC注射筒不 帶針)同功能類別品項(如 特材代碼NBS010020NBD) 之支付點數暫予支付。	無	月生效
44	NBS01MDL50TM	"泰爾茂"一次 性使用注射器 50CC(不附針)	"TERUMO" DISPOSABLE SYRINGE WITHOUT NEEDLE	50CC	支	衛部醫器陸輸字 第000774號	泰爾茂	9.5	9.5	依NBS01A4(50CC注射筒不 帶針)同功能類別品項(如 特材代碼NBS010050NBD) 之支付點數暫予支付。	無	月生效
45	NBS01MDL60TM	"泰爾茂"一次 性使用注射器 60CC(不附針)	"TERUMO" DISPOSABLE SYRINGE WITHOUT NEEDLE	60CC	支	衛部醫器陸輸字 第000774號	泰爾茂	9.5	9.5	依NBS01A4(50CC注射筒不 帶針)同功能類別品項(如 特材代碼NBS010050NBD) 之支付點數暫予支付。	無	月生效
46	NCS01000105J	"宏珈"一次性 使用無菌注射 器帶針1.0ML	"Hong Jia" Disposable Syringes with Needles	1.0ML	支	衛部醫器陸輸字 第000785號	弘茗	2	2	依NCS01A1(注射筒1CC帶 針)同功能類別品項(如特 材代碼NCS010001N3B)之 支付點數暫予支付。	無	月生效
47	NCS01000305J	"宏珈"一次 性使用無菌注射 器帶針3.0ML	"Hong Jia" Disposable Syringes with Needles	3.0ML	支	衛部醫器陸輸字 第000785號	弘茗	1.4	1.4	依NCS01A2(注射筒3CC帶 針)同功能類別品項(如特 材代碼NCS010002N3B)之 支付點數暫予支付。	無	月生效
48	NCS01000505J	"宏珈"一次 性使用無菌注射 器帶針5.0ML	"Hong Jia" Disposable Syringes with Needles	5.0ML	支	衛部醫器陸輸字 第000785號	弘茗	1.8	1.8	依NCS01A3(注射筒5CC帶 針)同功能類別品項(如特 材代碼NCS010005N3B)之 支付點數暫予支付。	無	月生效

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79項(項次1~項次79,詳頁次1~1-16)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	廠商建議 支付點數	初核 支付點數	核價說明	給付 規定	生效 日期
49	NCS01001005J	"宏珈"一次性 使用無菌注射 器帶針10.0ML	"Hong Jia" Disposable Syringes with Needles	10.0ML	支	衛部醫器陸輸字 第000785號	弘茗	2.5	2.5	依NCS01A4(注射筒10CC帶 針)同功能類別品項(如特 材代碼NCS010010N3B)之 支付點數暫予支付。	無	月生效
50	NCS01002005J	"宏珈"一次性 使用無菌注射 器帶針20.0ML	"Hong Jia" Disposable Syringes with Needles	20.0ML	支	衛部醫器陸輸字 第000785號	弘茗	3.1	3.1	依NCS01A5(注射筒20CC帶 針)同功能類別品項(如特 材代碼NCS010020N3B)之 支付點數暫予支付。	無	月生效
51	NCS01003005J	"宏珈"一次性 使用無菌注射 器帶針30.0ML	"Hong Jia" Disposable Syringes with Needles	30.0ML	支	衛部醫器陸輸字 第000785號	弘茗	5.2	5.2	依NCS01A6(注射筒30CC帶 針)同功能類別品項(如特 材代碼NCS010030N3B)之 支付點數暫予支付。	無	月生效
52	NCS01005005J	"宏珈"一次性 使用無菌注射 器帶針50.0ML	"Hong Jia" Disposable Syringes with Needles	50.0ML	支	衛部醫器陸輸字 第000785號	弘茗	8.5	8.5	依NCS01A7(注射筒50CC帶 針)同功能類別品項(如特 材代碼NCS010050N3B)之 支付點數暫予支付。	無	月生效
53	NCS01006005J	"宏珈"一次性 使用無菌注射 器帶針60.0ML	"Hong Jia" Disposable Syringes with Needles	60.0ML	支	衛部醫器陸輸字 第000785號	弘茗	8.5	8.5	依NCS01A7(注射筒50CC帶 針)同功能類別品項(如特 材代碼NCS010050N3B)之 支付點數暫予支付。	無	月生效
54	NCS01EME03BD	BD遮蔽防護式 安全注射筒 (含注射針)	BD EMERALD SAF- T SYRINGE WITH NEEDLE	3.0ML	支	衛部醫器陸輸字 第028825號	必希	4.9	4.9	依NCS01AA(3CC注射筒帶 針)同功能類別品項(如特 材代碼NCS010003C3C)之支付點 數暫予支付。	無	月生效
55	NCS01MDL01TM	"泰爾茂"一次 性使用注射器 1CC(附針)	"Terumo" Disposable Syringe with needle	1CC	支	衛部醫器陸輸字 第000774號	泰爾茂	2	2	依NCS01A1(1CC注射筒帶 針)同功能類別品項(如特 材代碼NCS010001N3B)之 支付點數暫予支付。	無	月生效

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79項(項次1~項次79,詳頁次1-1~1-16)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	廠商建議 支付點數	初核 支付點數	核價說明	給付 規定	生效 日期
56	NCS01MDL03TM	"泰爾茂"一次 性使用注射器 3CC(附針)	"Terumo" Disposable Syringe with needle	3CC	支	衛部醫器陸輸字 第000774號	泰爾茂	1.4	1.4	依NCS01A2(3CC注射筒帶 針)同功能類別品項(如特 材代碼NCS010002N3B)之 支付點數暫予支付。	無	月生效
57	NCS01MDL05TM	"泰爾茂"一次 性使用注射器 5CC(附針)	"Terumo" Disposable Syringe with needle	5CC	支	衛部醫器陸輸字 第000774號	泰爾茂	1.8	1.8	依NCS01A3(5CC注射筒帶 針)同功能類別品項(如特 材代碼NCS010005N3B)之 支付點數暫予支付。	無	月生效
58	NCS01MDL10TM	"泰爾茂"一次 性使用注射器 10CC(附針)	"Terumo" Disposable Syringe with needle	10CC	支	衛部醫器陸輸字 第000774號	泰爾茂	2.5	2.5	依NCS01A4(10CC注射筒帶 針)同功能類別品項(如特 材代碼NCS010010N3B)之 支付點數暫予支付。	無	月生效
59	NCS01MDL20TM	"泰爾茂"一次 性使用注射器 20CC(附針)	"Terumo" Disposable Syringe with needle	20CC	支	衛部醫器陸輸字 第000774號	泰爾茂	3.1	3.1	依NCS01A5(20CC注射筒帶 針)同功能類別品項(如特 材代碼NCS010020N3B)之 支付點數暫予支付。	無	月生效
60	NCS01MDL50TM	"泰爾茂"一次 性使用注射器 50CC(附針)	"Terumo" Disposable Syringe with needle	50CC	支	衛部醫器陸輸字 第000774號	泰爾茂	8.5	8.5	依NCS01A7(50CC注射筒帶 針)同功能類別品項(如特 材代碼NCS010050N3B)之 支付點數暫予支付。	無	月生效
61	NCS01MDL60TM	"泰爾茂"一次 性使用注射器 60CC(附針)	"Terumo" Disposable Syringe with needle	60CC	支	衛部醫器陸輸字 第000774號	泰爾茂	8.5	8.5	依NCS01A7(50CC注射筒帶 針)同功能類別品項(如特 材代碼NCS010050N3B)之 支付點數暫予支付。	無	月生效
62	NCS01MDS01TM	"泰爾茂"一次 性使用安全自 毀注射器 1CC(附針)	"Terumo" Disposa ble Safety Auto-disable Syringe with needle	1CC	支	衛部醫器陸輸字 第000775號	泰爾茂	4.9	4.9	依NCS01BB(1CC注射筒附 針(附安全護套)同功能類 別品項(如特材代碼 NCS010001C3C)之支付點 數暫予支付。	無	月生效

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79項(項次1~項次79,詳頁次1~1-16)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	廠商建議 支付點數	初核 支付點數	核價說明	給付 規定	生效 日期
63	NCS01MDS02TM	"泰爾茂"一次 性使用安全自 毀注射器 2CC(附針)	"Terumo"Dispos- able Safety Auto-disable Syringe with needle	2CC	支	衛部醫器陸輸字 第000775號	泰爾茂	4.9	4.9	依NCS01AA(2CC注射筒附 針(附安全護套)同功能類 別品項(如特材代碼 NCS010003C3C)之支付點 數暫予支付。	無	月生效
64	NCS01MDS03TM	"泰爾茂"一次 性使用安全自 毀注射器 3CC(附針)	"Terumo"Dispos- able Safety Auto-disable Syringe with needle	3CC	支	衛部醫器陸輸字 第000775號	泰爾茂	4.9	4.9	依NCS01AA(3CC注射筒附 針(附安全護套)同功能類 別品項(如特材代碼 NCS010003C3C)之支付點 數暫予支付。	無	月生效
65	NCS01MDS05TM	"泰爾茂"一次 性使用安全自 毀注射器 5CC(附針)	"Terumo"Dispos- able Safety Auto-disable Syringe with needle	5CC	支	衛部醫器陸輸字 第000775號	泰爾茂	4.9	4.9	依NCS01CC(5CC注射筒附 針(附安全護套)同功能類 別品項(如特材代碼 NCS010005C3C)之支付點 數暫予支付。	無	月生效
66	NCS01MDS10TM	"泰爾茂"一次 性使用安全自 毀注射器 10CC(附針)	"Terumo"Dispos- able Safety Auto-disable Syringe with needle	10CC	支	衛部醫器陸輸字 第000775號	泰爾茂	4.9	4.9	依NCS01DD(10CC注射筒附 針(附安全護套)同功能類 別品項(如特材代碼 NCS010010C3C)之支付點 數暫予支付。	無	月生效
67	NCS01MDS20TM	"泰爾茂"一次 性使用安全自 毀注射器 20CC(附針)	"Terumo"Dispos- able Safety Auto-disable Syringe with needle	20CC	支	衛部醫器陸輸字 第000775號	泰爾茂	7.1	7.1	依NCS01EE(20CC注射筒附 針(附安全護套)同功能類 別品項(如特材代碼 NCS010020C3C)之支付點 數暫予支付。	無	月生效

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79項(項次1~項次79,詳頁次1~1-1-16)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	廠商建議 支付點數	初核 支付點數	核價說明	給付 規定	生效 日期
68	NES04M7631AG	“亞康恩”斐克自動組織切片器+“亞康恩”同軸導引針	“Argon” Tru-Core II Automatic Biopsy Instrument+ “ARGON” CO-AXIAL INTRODUCER NEEDLE	(763114100X; 763114160X; 763114200X; 763116100X; 763116160X; 763116200X; 763118100X; 763118160X; 763118200X; 763120100X; 763120160X; 763120200X; 763418200X; 763418250X)+(MCXSI1410TX; MCXSI1416TX; MCXSI1610TX; MCXSI1616TX; MCXSI1810TX; MCXSI1816TX; MCXSI1820TX; MCXSI2010TY; MCXSI2016TY)	組	衛署醫器輸字第026885號+衛署022774號	春舊	1380	1380	依NES01A5(同軸庫可取樣針組(同軸導引針+自動軟組織切片針))同功能類別品項(如特材代碼NES04M5MSKBA)之支付點數暫予支付。	A215-1	月生效
69	NES04MC370AG	“亞康恩”拜爾寶全組織切片器+“亞康恩”同軸導引針	“Argon” BioPince Full-Core Biopsy Instrument+ “ARGON” CO-AXIAL INTRODUCER NEEDLE	自動軟組織切片針(370-1080-01; 370-1580-01; 360-1080-01; 360-1580-01; 360-2080-01)+同軸導引針(MCXSI1610BP; MCXSI1615BP; MCXSI1810BP; MCXSI1815BP; MCXSI1820BP)	組	衛署醫器輸字第010588號+022774號	春舊	1380	1380	依NES01A5(同軸庫可取樣針組(同軸導引針+自動軟組織切片針))同功能類別品項(如特材代碼NES041218ABA)之支付點數暫予支付。	A215-1	月生效
70	SAU07GST60ET	“愛惜康”愛喜龍加強型可彎式電動腔鏡直線型切割縫合器-縫合釘(60MM)	“ETHICON” ECHOLON FLEX POWERED PLUS ARTICULATING ENDOSCOPIC LINEAR CUTTER-RELOAD(60MM)	GST60W; GST60B; GST60D; GST60C; GST60T	支	衛署醫器輸字第027964號	壯生	5891	5891	依SAU07A3(鈦金屬釘匣/旋轉式鈦金屬釘匣(手術切割縫合用)≥60mm(4排釘/6排釘))同功能類別品項(如特材代碼SAU07ECR60ET)之支付點數暫予支付。	無	月生效

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79項(項次1~項次79, 詳頁次1-1-1-16)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	廠商建議 支付點數	初核 支付點數	核價說明	給付 規定	生效 日期
71	WDD0821557F4	"康威" 輕柔 矽膠泡棉敷料 (滅菌):8CMx 8CM	"ConvaTec" FoamLite Adhesive Silicone Foam Dressing (sterile)	421557	片	衛部醫器輸查字 第017086號	康威特	119	119	依WDD08G5(人工生物化學 覆蓋物/FOAM DRESSING, 面積約51cm2-100cm2)同 功能類別品項(如特材代 碼WDD0894100LN)之支付 點數暫予支付。	A217-1	月生效
72	WDD0821559F4	"康威" 輕柔 矽膠泡棉敷料 (滅菌):10CMx 10CM	"ConvaTec" FoamLite Adhesive Silicone Foam Dressing (sterile)	421559	片	衛部醫器輸查字 第017086號	康威特	119	119	依WDD08G5(人工生物化學 覆蓋物/FOAM DRESSING, 面積約51cm2-100cm2)同 功能類別品項(如特材代 碼WDD0894100LN)之支付 點數暫予支付。	A217-1	月生效
73	WDD0821561F4	"康威" 輕柔 矽膠泡棉敷料 (滅菌):15CMx 15CM	"ConvaTec" FoamLite Adhesive Silicone Foam Dressing (sterile)	421561	片	衛部醫器輸查字 第017086號	康威特	243	243	依WDD08G8(人工生物化學 覆蓋物/FOAM DRESSING, 面積約201cm2-250cm2)同 功能類別品項(如特材代 碼WDD0894300LN)之支付 點數暫予支付。	A217-1	月生效
74	WDD0821563F4	"康威" 輕柔 矽膠泡棉敷料 (滅菌):5.5CM x12CM	"ConvaTec" FoamLite Adhesive Silicone Foam Dressing (sterile)	421563	片	衛部醫器輸查字 第017086號	康威特	119	119	依WDD08G5(人工生物化學 覆蓋物/FOAM DRESSING, 面積約51cm2-100cm2)同 功能類別品項(如特材代 碼WDD0894100LN)之支付 點數暫予支付。	A217-1	月生效
75	WDD08B0175ZW	"舒膚貼" 生 物合成纖維 膜:6CMx6CM	"SAVDERM" BIOCELLULOSE FILM	WDB01A005	片	衛署醫器製字第 002677號	亞東創 新	108	108	依WDD08B1(人工生物化學 覆蓋物/生物合成纖維薄 膜,面積:50cm2以下)同功 能類別品項(如特材代碼 WDD08B0110ZW)之支付點 數暫予支付。	A217-1	月生效

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79項(項次1~項次79,詳頁次1-1~1-16)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	廠商建議 支付點數	初核 支付點數	核價說明	給付 規定	生效 日期
76	WDD08B0178ZW	“舒膚貼”生物合成纖維膜:10CM×8CM	“SAVDERM” BIOCELLULOSE FILM	WDB01A006	片	衛署醫器製字第 002677號	亞東創 新	275	275	依WDD08B2(人工生物化學 覆蓋物/生物合成纖維薄 膜,面積:51cm ² -100cm ²) 同功能類別品項(如特材 代碼WDD08B0211ZW)之支 付點數暫予支付。	A217-1	月生效
77	WDD08B0177ZW	“舒膚貼”生物合成纖維膜:16CM×10CM	“SAVDERM” BIOCELLULOSE FILM	WDB01A007	片	衛署醫器製字第 002677號	亞東創 新	438	438	依WDD08B4(人工生物化學 覆蓋物/生物合成纖維薄 膜,面積:151cm ² -200cm ²) 同功能類別品項(如特材 代碼WDD08B0308ZW)之支 付點數暫予支付。	A217-1	月生效
78	WDD08B0178ZW	“舒膚貼”生物合成纖維膜:21CM×16CM	“SAVDERM” BIOCELLULOSE FILM	WDB01A008	片	衛署醫器製字第 002677號	亞東創 新	791	791	依WDD08B7(人工生物化學 覆蓋物/生物合成纖維薄 膜,面積:301cm ² -350cm ²) 同功能類別品項(如特材 代碼WDD08B0409ZW)之支 付點數暫予支付。	A217-1	月生效
79	WDD08M1010HZ	“和豐”矽膠敷料(減菌):10CM×10CM	“Horizon” Silicone Wound Contact Layer (Sterile)	PPM1010	片	衛署醫器輸査字第 016383號	和豐	131	123	新增WDD08U4(人工生物化學 覆蓋物/其他類別(矽 膠敷料),面積76cm ² - 100cm ²)核價類別,依類似 功能類別WDD08U3及 WDD08U7之每單位面積支 付點數按比例計算暫予支 付。	A217-1	月生效

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6項(項次80~項次85, 詳頁次1-17~1-18)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號	單位	許可證字號	廠商簡稱	適用自付差額條件	初核支付點數	核價說明	給付規定	生效日期
80	CBP06ELUT2HC	"海斯凱"泰坦歐德邁冠狀動脈支架系統(自付差額)	"Hexacath" Premounted Coronary Stent TITAN OPTIMAX	LICH-2.5;2.75;3.0;3.5-7;19;22;25;28-OPTI;LICM-4.0-19;22;25;28-OPTI;LICM-2.0;2.25;2.5;2.75;3.0;3.5;4.0-10;13;16-OPTI;LICM-4.5;5.0-13;16;19-OPTI	組	衛部醫器輸字第028148號	緯姓	用於改善冠狀動脈血管腔內徑,降低再阻塞的可能性。	14099	自付差額品項,依CBP01A6(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CBP06ELUT1HC)之支付點數暫予支付,超過部分由病患自付。	A213-2N	月生效
81	CDVPBPGAV2BB	雅氏參凱可調式腦脊體液分流系統(自付差額)	Aesculap-Miethke ProGAV 2.0 Adjustable Shunt System	FX424T;FX430T;FX445T;FX451T	組	衛部醫器輸字第028478號	台灣柏朗	可依病患姿勢而調整,能減少過度引流的發生率及重置率。	7127	自付差額品項,依CDVP3A4(調控式腦室腹腔引流系統-可調式壓力閥(附加體位式重力閥門)(自付差額))近似功能類別品項(如特材代碼CDVPBPGAV1AE)之支付點數暫予支付,超過部分由病患自付。	無	月生效
82	FBHBCPRTVF5D	"麥克波特"陶瓷雙極式人工髖關節系統(自付差額)	"MICROPORT" CERAMIC BIPOLAR HIP SYSTEM	由以下特材代碼組合:FBHB11700N5D;FBHB21700N5D;FBHICCERAP5D;FBHS13708N5D	組	衛部醫器輸字第027627號+衛署醫器輸字第007731號	雷得	1.增加耐久性 2.陶瓷雙極式人工髖關節系統,可增加使用年限。	35195	自付差額品項,依FBHBCA1(陶瓷雙極式人工髖關節組)近似功能類別品項(如特材代碼FBHBCCEA15D)之支付點數暫予支付,超過部分由病患自付。	無	月生效
83	FBHPCCEAP5D	"麥克波特"尼登聚陶瓷全人工髖關節系統(自付差額)	"MICROPORT" LINEAGE CERAMIC TOTAL HIP SYSTEMS	由以下特材代碼組合:FBHIC13671N5D;FBHICCEA15D;FBHL13820N5D;FBHL13830N5D;FBHS1PRFMR5D	組	衛部醫器輸字第021477號+第007731號	雷得	1.增加耐久性 2.陶瓷全人工髖關節系統,可增加使用年限。	39396	自付差額品項,依FBHPCA1(陶瓷全人工髖關節組)近似功能類別品項(如特材代碼FBHPC7100NU0)之支付點數暫予支付,超過部分由病患自付。	無	月生效

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6項(項次80~項次85,詳頁次1-17~1-18)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號	單位	許可證字號	廠商簡稱	適用自付差額條件	初核支付點數	核價說明	給付規定	生效日期
84	FBHPCCERAG5D	"麥克波特"陶瓷全人工體關節系統(自付差額)	"MICROPORT" CERAMIC TOTAL HIP SYSTEMS	由以下特材代碼組合: FBHC13671N5D; FBH HCCERAP5D; FBHL13820 N5D; FBHL13830N5D; FB HS13708N5D	組	衛署醫器輸字第021477號+ 第007731號 +027627號	雷得	1. 增加耐久性 2. 陶瓷全人工體關節系統, 可增加使用年限。	39396	自付差額品項, 依FBHPCAI(陶瓷全人工體關節組)近似功能類別品項(如特材代碼FBHPC7100NU0)之支付點數暫予支付, 超過部分由病患自付。	無	月生效
85	FBHPCCERAH5D	"麥克波特"陶瓷全人工體關節系統(自付差額)	"MICROPORT" CERAMIC TOTAL HIP SYSTEMS	由以下特材代碼組合: FBHC1PRTYL5D; FBH HCCERAP5D; FBHLCBRA P5D; FBHS13708N5D	組	衛署醫器輸字第021477號+ 第007731號 +027627號	雷得	1. 增加耐久性 2. 陶瓷全人工體關節系統, 可增加使用年限。	39396	自付差額品項, 依FBHPCAI(陶瓷全人工體關節組)近似功能類別品項(如特材代碼FBHPC7100NU0)之支付點數暫予支付, 超過部分由病患自付。	無	月生效

報告案第1案

全民健康保險既有功能類別特材之初始情形報告

三、新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號共6項(項次86~項次91,詳頁次1-19~1-20)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號	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	生效 日期
86	CVC01RH001TM	"泰爾茂"歐帝克 血管攝影導管	"TERUMO" RADIFOCUS OPTITORQUE ANGIOGRAPHIC CATHETER	(RH*5AP45;55- 61M;RH*6AP45;55-61M;RH*4MP- 25;30;35-20;28- M);(RH*5;6MP4020M自1060301生 效)	條	衛署醫器輸字 第008155號	泰爾 茂	543	543	擴增產品型號 RH*5;6MP4020 M	無	月生效
87	FBHH13611N5D	"麥克波特"博飛 達人工髖關節系 統:股骨頭	"MICROPORT" Perfe cta Total Hip System:Femoral Head	2600-0025-0028;2601- 0002-0003-0007-0010;2801:280 5(2600-0017:0024自106.03.01 生效)	個	衛署醫器輸字 第007731號	雷得	4352	4352	擴增產品型號 2600- 0017:0024	無	月生效
88	FBHS11170NS2	"好美得卡-奧斯 得寧"髖關節系 統:股骨柄	"HOWMEDICA- OSTEONICS" SECUR- FIT HA HIP SYSTEM:FEMORAL STEM	1017;6051;6017;(6076;6070- 0525A;0625A;0730A;0830A;0935 A;1035A;6070-1140A;自 104.03.01生效)(自106.03.01型 號重整:6017-04:06-25A;- 07:08-30A;-09:10-35A;-11:14- 40A;6051-04:06-25S;-07:08- 30S;-09:10-35S;-11:14- 40S;6076- 0525A;0625A;0730A;0830A;0935 A;1035A;6070- 0525A;0625A;0730A;0830A;0935 A;1035A;6070-1140A)(自 106.03.01刪除產品型號1017)	個	衛署醫器輸字 第006573號 +008106號 +009999號+衛 部026481號	史賽 克	20692	20692	型號重整及刪 除產品型號 1017	無	月生效

三、新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號共6項(項次86~項次91,詳頁次1-19~1-20)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號	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	生效 日期
89	FBKRA1100NU0	"聯合"康膝人工 膝關節:重建型 全人工膝關節系 統	"UNITED" U2 TOTAL KNEE SYSTEM:U2 REVISION TOTAL KNEE SYSTEM	2103-5110;5260;2203- 5010;5060;2203- 5210;5260;2303- 5011;5068;2401- 1010;1040;2403- 1010;1050;2403-1060;1070(自 106.03.01產品型號重整;由以下 特材代碼組 合:FBKF22103NU0;FBKT22203NU0 ;FBKL22303NU0;FBKP12401NU0;F BKP1240XNU0;FBKP12403NU0)	組	衛署醫器製字 第002662號 +000663號	聯合	63204	63204	產品型號重 整;由以下特 材代碼組 合:FBKF22103 NU0;FBKT2220 3NU0;FBKL223 03NU0;FBKP12 401NU0;FBKP1 240XNU0;FBKP 12403NU0	D108-1	月生效
90	FBSF4ASY11AQ	史麥特艾爾脊椎 固定系統:中空 骨釘	SMARTLOC EVOLUTION SYSTEM: CANNULATE D SCREW	147;149-5555;5570;5575;5580- E;147;149-60;65;70;80;85;90- 65;70;75;80;85;90-E(147- 70100E;80100E;85100E;90100E; 149- 70100E;80100E;85100E;90100E 自106.03.01生效)	支	衛署醫器製字 第002901號	冠亞 生技	12960	12960	擴增產品型號 147- 70100E;80100 E;85100E;901 00E;149- 70100E;80100 E;85100E;901 00E	D112-5	月生效
91	FBSF4ASY3AQ	史麥特艾爾脊椎 固定系統:固定 螺釘	SMARTLOC EVOLUTION SYSTEM: TITANIUM SPINAL SCREW	131-40308N;131-80608N;136- 45258N;136-80608N;134;139- 45258N;80608N;146;148- 4525E;8060E(139- 8070RN;8080RN;8090RN;80100RN 自105.05.01生效)(148- 8070;8080;8090;80100E自 106.03.01生效)	支	衛署醫器製字 第002901號	冠亞 生技	5380	5380	擴增產品型號 148- 8070;8080;80 90;80100E	D112-1	月生效

四、新增既有功能類別依同功能類別但不同規格依比例換算支付點數共9項(項次92~項次100,詳頁次

1-21)

項次	核價類別代碼	核價類別名稱	最大面積(cm ²)	價格	單位面積價格/cm ²	核價說明
92	WDD08U2	人工生物化學覆蓋蓋物/其他類別(矽膠敷料),面積50cm ² 以下	50	65.9	1.318	1.矽膠敷料核價類別如左,面積越大,單位面積支付點數越低。
93	WDD08U3	人工生物化學覆蓋蓋物/其他類別(矽膠敷料),面積51cm ² -75cm ²	75	98.0	1.307	2.現行健保給付矽膠敷料無載品項之核價類別有四個
94	WDD08U4	人工生物化學覆蓋蓋物/其他類別(矽膠敷料),面積76cm ² -100cm ²	100	123	1.230	(WDD08U4、WDD08U6、WDD08UA、WDD08UC),本案依已收載WDD08U3、WDD08U7、WDD08UB及WDD08UD之支付點數,以單位面積支付點數依比例推算,得到WDD08U4、WDD08U6、WDD08UA、WDD08UC核價類別之支付點數,嗣後如有新收載規格建議納入給付者,依該核價類別支付點數初核。
95	WDD08U6	人工生物化學覆蓋蓋物/其他類別(矽膠敷料),面積101cm ² -150cm ²	150	161	1.078	
96	WDD08U7	人工生物化學覆蓋蓋物/其他類別(矽膠敷料),面積151cm ² -200cm ²	200	185	0.925	
97	WDD08UA	人工生物化學覆蓋蓋物/其他類別(矽膠敷料),面積201cm ² -400cm ²	400	363	0.909	
98	WDD08UB	人工生物化學覆蓋蓋物/其他類別(矽膠敷料),面積401cm ² -700cm ²	700	619	0.884	
99	WDD08UC	人工生物化學覆蓋蓋物/其他類別(矽膠敷料),面積701cm ² -1000cm ²	1000	749	0.749	
100	WDD08UD	人工生物化學覆蓋蓋物/其他類別(矽膠敷料),面積1001cm ² 以上	-	880	-	

報告案 2

全民健康保險已給付特材支付標準 異動之初核情形報告

共 31 項：(1)醫療器材許可證註銷及刪除品項 30 項/第 2-1
～2-3 頁；項次 1-30。(2)核價類別變更及價格調整品項 1 項
/第 2-4 頁；項次 31。

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30項(項次1~項次30,詳頁次2-1~2-3)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號	單位	許可證字號	廠商簡稱	核價說明	生效日期
1	CBP0103012UZ	綠松石冠狀動脈氣球擴張導管	TURQUOISE PTCA BALLOON DILATATION CATHETER	BCTQ-(030-1204:3404);(035-1204:3404);(040-1204:3404);(045-0804:2204);(自1020801將CBP0101512UZ;所含型號併入;重整為BCTQ-015:275-0804:3404)	EA	衛署醫器輸字第023109號	集賢	許可證逾期,故取消給付。	106/02/01
2	CBP05210CGAB	"亞培"冠狀動脈包覆支架暨施放系統:含傳送系統	"ABBOTT" JOSTENT GRAFTMASTER CORONARY STENT GRAFT: WITH DELIVERY SYSTEM	210CG-09;12-30:40;210CG-16;19;26-30:50	SET	衛署醫器輸字第017643號	鉅姓	許可證逾期,故取消給付。	106/02/01
3	CHF06D008VED	"愛德華"芬-弗列克肝素塗層股動靜脈導管	"EDWARDS" FEM-FLEX II DURAFLO HEPARIN TREATED FEMORAL CANNULAE	DIIFEMI1008V;11010V;11012V;DIIFEMI11014V;DIIFLEX11022V;DVFE018;DVFE020;DVFE022;DVFE024;DVFE028;DVFE031;PIKV	EA	衛署醫器輸字第017439號	愛德華	許可證逾期,故取消給付。	106/02/01
4	CHF06FEM14ED	"愛德華"芬-弗列克肝素塗層股動靜脈導管	"EDWARDS" FEM-FLEX II DURAFLO HEPARIN TREATED FEMORAL	DFEMI1016AS;DFEMI1020AS;DIIFEMI11008A;DIIFEMI1020A;DIIFEMI1008AT;DIIFEMI1014AT;PIKA	EA	衛署醫器輸字第017439號	愛德華	許可證逾期,故取消給付。	106/02/01
5	FHP02DDRVEM4	"美敦力"維莎心臟節律系統※自付差額品項,超過部分由病患自付	"MEDTRONIC" VERSA PACING SYSTEM	VEDR01	EA	衛署醫器輸字第017632號	美敦力	許可證逾期,故取消給付。	106/02/01
6	FHPL203830M4	"美敦力"賽西兒導線	"MEDTRONIC" SELECTSURE LEAD	3830	EA	衛署醫器輸字第017823號	美敦力	許可證逾期,故取消給付。	106/02/01
7	HHM012120FN6	"奈堤諾"希門氏血栓過濾器組	"NMT" SIMON NITINOL FILTER SET	2120F;2220J;2320A	SET	衛署醫器輸字第009794號	巴德	許可證逾期,故取消給付。	106/02/01
8	HHM01AEGSYJQ	"先健"腔靜脈過濾器	"LIFETECH" AEGIS VENA CAVA FILTER SYSTEM(INTRUDUCER CATH WITH FILTER, SHEATH/DILATOR)	XJLX3260	SET	衛署醫器輸字第000322號	旭昶	許可證逾期,故取消給付。	106/02/01
9	NBS010301SSG	"十美牌"注射筒不附針:3CC	"SIGMA" SYRINGE WITHOUT NEEDLE:3CC	SS-0301	EA	衛署醫器製字第002113號	聯和	許可證逾期,故取消給付。	106/02/01

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30項(項次1~項次30, 詳頁次2-1~2-3)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號	單位	許可證字號	廠商簡稱	核價說明	生效日期
10	NBS010303SSG	"十美牌"注射筒不 附針:3CC(安全型)	"SIGMA" SYRINGE WITHOUT NEEDLE SAFETY:3CC(SAFETY)	SS-0303	EA	衛署醫器製字 第002113號	聯和	許可證逾期,故 取消給付。	106/02/01
11	NBS010501SSG	"十美牌"注射筒不 附針:5CC	"SIGMA" SYRINGE WITHOUT NEEDLE:5CC	SS-0501	EA	衛署醫器製字 第002113號	聯和	許可證逾期,故 取消給付。	106/02/01
12	NBS010503SSG	"十美牌"注射筒不 附針:5CC(安全型)	"SIGMA" SYRINGE WITHOUT NEEDLE SAFETY:5CC(SAFETY)	SS-0503	EA	衛署醫器製字 第002113號	聯和	許可證逾期,故 取消給付。	106/02/01
13	NBS011001SSG	"十美牌"注射筒不 附針:10CC	"SIGMA" SYRINGE WITHOUT NEEDLE:10CC	SS-1001	EA	衛署醫器製字 第002113號	聯和	許可證逾期,故 取消給付。	106/02/01
14	NBS011003SSG	"十美牌"注射筒不 附針:10CC(安全型)	"SIGMA" SYRINGE WITHOUT NEEDLE SAFETY:10CC(SAFETY)	SS-1003	EA	衛署醫器製字 第002113號	聯和	許可證逾期,故 取消給付。	106/02/01
15	NBS012001SSG	"十美牌"注射筒不 附針:20CC	"SIGMA" SYRINGE WITHOUT NEEDLE:20CC	SS-2001	EA	衛署醫器製字 第002113號	聯和	許可證逾期,故 取消給付。	106/02/01
16	NBS012003SSG	"十美牌"注射筒不 附針:20CC(安全型)	"SIGMA" SYRINGE WITHOUT NEEDLE SAFETY:20CC(SAFETY)	SS-2003	EA	衛署醫器製字 第002113號	聯和	許可證逾期,故 取消給付。	106/02/01
17	NCS010102SSG	"十美牌"注射筒附 針:1CC	"SIGMA" SYRINGE WITH NEEDLE:1CC	SS-0102	EA	衛署醫器製字 第002113號	聯和	許可證逾期,故 取消給付。	106/02/01
18	NCS010104SSG	"十美牌"注射筒附 針:1CC(安全型)	"SIGMA" SYRINGE WITH NEEDLE:1CC(SAFETY)	SS-0104	EA	衛署醫器製字 第002113號	聯和	許可證逾期,故 取消給付。	106/02/01
19	NCS010302SSG	"十美牌"注射筒附 針:3CC	"SIGMA" SYRINGE WITH NEEDLE:3CC	SS-0302	EA	衛署醫器製字 第002113號	聯和	許可證逾期,故 取消給付。	106/02/01
20	NCS010304SSG	"十美牌"注射筒附 針:3CC(安全型)	"SIGMA" SYRINGE WITH NEEDLE:3CC(SAFETY)	SS-0304	EA	衛署醫器製字 第002113號	聯和	許可證逾期,故 取消給付。	106/02/01
21	NCS010502SSG	"十美牌"注射筒附 針:5CC	"SIGMA" SYRINGE WITH NEEDLE:5CC	SS-0502	EA	衛署醫器製字 第002113號	聯和	許可證逾期,故 取消給付。	106/02/01
22	NCS010504SSG	"十美牌"注射筒附 針:5CC(安全型)	"SIGMA" SYRINGE WITH NEEDLE SAFETY:5CC(SAFETY)	SS-0504	EA	衛署醫器製字 第002113號	聯和	許可證逾期,故 取消給付。	106/02/01
23	NCS011002SSG	"十美牌"注射筒附 針:10CC	"SIGMA" SYRINGE WITH NEEDLE:10CC	SS-1002	EA	衛署醫器製字 第002113號	聯和	許可證逾期,故 取消給付。	106/02/01

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30項(項次1~項次30,詳頁次2-1~2-3)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號	單位	許可證字號	廠商簡稱	核價說明	生效日期
24	NCS011004SSG	"十美牌"注射筒附針:10CC(安全型)	"SIGMA" SYRINGE WITH NEEDLE: 10CC(SAFETY)	SS-1004	EA	衛署醫器製字第002113號	聯和	許可證逾期,故取消給付。	106/02/01
25	NDN0239953BB	柏朗舒肯植入式注射座用注射針	B. BRAUNSURECAN NEEDLED FOR ACCESS PORTS	044-39953;39848;39414;38000;39430;39406;39929;39937;39945;34862;39813;39821;39830;34870	EA	衛署醫器輸字第014526號	台灣柏朗	許可證逾期,故取消給付。	106/02/01
26	NDN0248430BB	柏朗舒肯植入式注射座用注射針	B. BRAUNSURECAN NEEDLED FOR ACCESS PORTS	0444-8472;8529;8430;8480;8537;8448;8499;8545;8553;8375;8286;8332;8383;8294;8340;8391;8308;8359;8405;8367	EA	衛署醫器輸字第014526號	台灣柏朗	許可證逾期,故取消給付。	106/02/01
27	SCV2023703TX	"泰利美斯"希瑪克力普血管夾	"TELEFLEX MEDICAL" HEMOCLIP AUTOMATIC CLIP APPLIER WITH	523703	CLIP	衛署醫器輸字第009788號	惠眾	許可證逾期,故取消給付。	106/02/01
28	TSS01HL5888H	瑞康血糖試紙	"H&L" BLOOD GLUCOSE TEST STRIP	瑞康501;瑞康502;瑞康505	片	衛署醫器製字第002286號	合世生	許可證逾期,故取消給付。	106/02/01
29	CDP0122551SB	"波士頓科技"阿德凡斯膽道支架"	"Boston Scientific" Advanix Biliary Stent with NaviFlex RX Delivery System	M00533560;M00533570;M00533580	組	衛署醫器輸字第022551號	波士頓	產品型號已併至另一特材代碼CDP01SDUPNSB,故刪除給付。	月生效
30	NES01TN00XC8	"卡弗迅"伊利諾胸骨/腸骨髓抽取針	"CAREFUSION" ILLINOIS STERNAL/ILIAC BONE MARROW ASPIRATION NEEDLES	TIN3015;TIN3018	支	衛署醫器輸字第011004號	必帝	產品型號已併至另一特材代碼NES01TN00XJ6,故刪除給付。	月生效

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1項(項次31, 詳頁次2-4)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號	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	生效日期
31	FHFCDTBAQQM4	"美敦力"長青植入式心臟整 流去顫器(四極)	"MEDTRONIC" VIV A QUAD CRT-D IMPLANTABLE CARDIOVERTER DEFIBRILLATOR	DTBA2QQ;D TBB2QQ	個	衛署醫器輸字第024871號	美敦力	FHFCD4	FHFCD45	1. 依醫療器材許可證仿單登載內容變更功能類別, 支付點數由565882點調整為609212點。 2. 依FHFCD45(四極心臟整 流去顫器結合心房同步雙 心室節律器-具ATP(Anti- Tachycardiapacing)及 Capture-management及減 少不恰當電擊辨識功能)同 功能類別品項(如特材代碼 FHFCDQ3367ST)之支付點數 暫予支付。	B103-2	106/07/01

報告案 3

106 年度新特材預算及執行原則報告案。

醫院總額部門新功能特材 預算編列及執行作業案

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

提案摘要

說明：有關106年度醫院總額部門新功能特材預算編列及執行作業案。

- 健保醫療服務給付項目及支付標準診療項目之新增預算，係按專家審核同意之新診療項目為預算編列依據。
- 特材為配合診療項目使用之醫療器材，編列預算方式採一致性。

本署建議：依預擬新功能特材項目編列預算，如因故未達當年度預算，則應增列品項，以利預算執行。

新功能特材預算編列(105年以前)

- 係以收載後最近5年申報新功能特材之新增點數做為編列下一年度特材預算之依據。
- 若未有申報資料，則以以往新特材收載後5年有實際發生申報點數之占率推估費用，並以替代率60~80%計算(104年以後以60%替代率)，做為編列下一年度新特材之預算。

3

新功能特材預算編列方式(1/2)

- 106年度起新功能特材之預算編列比照新增診療項目之預算編列方式，篩選各專科醫學會依急重症或兒童優先需求建議優先審查，並經專家審核同意給付之新功能特材項目為編列預算之依據。
 - 考量特材為配合醫療服務給付項目及支付標準之相關診療項目使用。
 - 為使共同擬訂會議代表能瞭解本署年度建議納入給付之新功能特材項目，以利掌握預算及議事運作。

4

新功能特材預算編列方式(2/2)

植入物(Z碼)

篩選共計42項新醫材，預估使用金額為5.973億元，以替代率60%預估預算為2.39億元。

過程面(Y)

特材過程面預估使用金額為11.31億元。採3年納入研議，104年預估新增預算為5.65億元，105年及106年新增預算2.83億元。



106年度全民健康保險醫療給付費用總額及其分配經衛生福利部裁定結果，新醫療科技之新特材預算依往例編列於一般服務部門計5.22億元。

5

新功能特材預算執行作業原則

- 經專家審核同意給付之新功能特材項目為編列預算之依據。
- 以健保申報資料或專家諮詢意見為財務預估之參考依據。
- 經審議為功能改善之植入物特材，替代率以60%；創新功能之植入物或過程面特材，替代率以0%，為財務預估之計算基礎。
- 個別編列植入物或過程面之新功能特材預算，可互相留用。

6

新功能特材預算編列情形

年度	預算(百萬元)
103年	83
104年	746
105年	427
106年	522
103~106年合計	1,778

報告案 4

有關「正杏實業有限公司」建議將用於改正角膜病理組織變形之「"費爾拉"角膜環"Ferrara Ring" Intrastromal Corneal Ring」納入健保給付案。

用於圓錐角膜之角膜環

Intrastromal Corneal Ring

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

提案摘要

說明：有關「正杏實業有限公司」建議將「"費爾拉"角膜環」納入健保給付。

- 本案特材用於圓錐角膜病患，角膜環的張力可將角膜撐開，使角膜弧度變平且規則，可進一步抑制角膜膨出。
- 目前病人使用硬式隱形眼鏡即可矯正屈光異常情形，且臨床上角膜環對疾病治療並無積極療效，仍無法取代傳統手術。

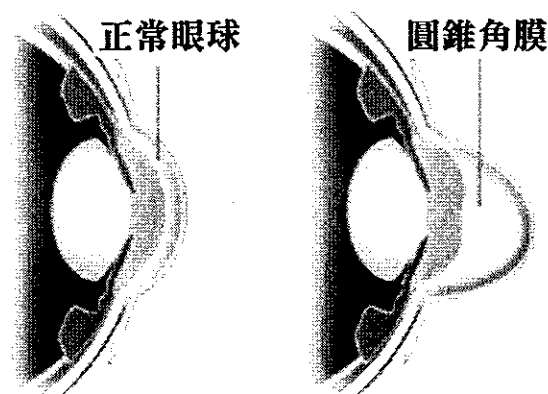
本署建議：不納入健保給付。

疾病治療簡介

□圓錐角膜(Keratoconus)

📖 圓錐角膜是指眼角膜向外突出呈圓錐狀，開始時通常為視力模糊，並伴隨著對明亮燈光過敏和偶爾發癢，也會導致夜晚視力下降。

📖 對於輕度症狀，眼鏡和普通隱形眼鏡可以成功地矯正視力問題，但無法延緩疾病的發展；病情嚴重時，特殊的隱形眼鏡和手術(角膜移植、角膜成形術)為最有效的矯正方式。

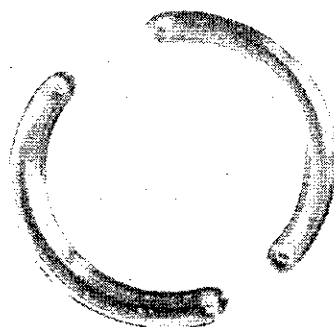


3

本案特材簡介

□“費爾拉”角膜環

📖 本案特材是以醫學級的聚甲基丙烯酸甲酯(PMMA)製成，適用於圓錐角膜病患，是以植入角膜基質來改正角膜病理組織變形及相關屈光異常的器材。



4

廠商建議資料

□ 廠商預估本品納入健保，每年使用量及費用如下：

品項	廠商建議價格	廠商預估	第一年	第二年	第三年
“費爾拉” 角膜環	40,000元	數量	1,840組	2,020組	2,240組
		特材費用	7,360萬元	8,080萬元	8,960萬元

5

專家諮詢意見

📖 本案特材角膜環的張力可將角膜撐開，使角膜弧度變平且規則，可進一步抑制角膜膨出。惟目前對於圓錐角膜治療最常使用之方式為配戴硬式隱形眼鏡，即可矯正屈光異常情形，考量若納入健保給付將使目前以硬式隱形眼鏡控制良好之患者採用此產品，而增加健保財務負擔。

📖 臨床上角膜環對疾病治療並無積極療效，仍無法取代傳統手術。

6

健保署意見

□不納入健保給付

 考量臨床上角膜環對疾病治療並無積極療效，且目前對於圓錐角膜治療最常使用之方式為配戴硬式隱形眼鏡，即可矯正屈光異常情形，故建議不納入健保給付。

7

相關診療項目

診療項目代碼	中文項目名稱	英文項目名稱	支付點數
85201C	角膜切開術	Keratotomy	2,829

8

自費醫材比價網價格

品 項	自費醫材比價網			
“費爾拉” 角膜環	家數	中位數	平均數	最低價
	8	43,000	43,000	43,000

□ 本案特材查無公立醫院採購價及國際價格。

9

特材基本資料

特材名稱	“費爾拉”角膜環 “Ferrara Ring” Intrastromal Corneal Ring		
許可證字號	衛部醫器輸字第026366號	發證日期	103/06/24
廠商名稱	正杏實業有限公司		
製造廠名稱	AJL OPHTHALMIC S.A	製造國別	西班牙
特材大類碼	工具類(T)	特材小類碼	環帶類(A)
使用科別	眼科。		
規格	直徑：5mm 或 6mm，基座：600um 或 800um， 厚度：150至350um，弧度：90至210度。		
材質	聚甲基丙烯酸甲酯(PMMA)。		
適應症	對隱形眼鏡無法忍受的圓錐角膜病患；漸進性的圓錐角膜；因使用隱形眼鏡造成的角膜變形(Harstein症候群)；角膜移植術後的散光；雷射後的角膜膨出；角膜切開術後的散光；清澈型角膜邊緣變性。		
廠商建議價	40,000元/環		

10

105 年 4 月份特殊材料專家諮詢會議紀錄
(時間：105 年 4 月 26 日(星期四)上午 9 時)

(六)案由：有關「正杏實業有限公司」建議將用於改正角膜病理組織變形之「"費爾拉"角膜環"Ferrara Ring" Intrastromal Corneal Ring」納入健保給付案，提請討論。(眼科)

結論：本案特材用於圓錐角膜病患，角膜環的張力可將角膜撐開，使角膜弧度變平且規則，且可進一步抑制角膜膨出，而改善病患視力及減輕疼痛等症狀，為未達角膜移植手術前替代療法之一。惟目前對於圓錐角膜治療最常使用之方式為配戴硬式隱形眼鏡，考量若納入健保給付將使目前以硬式隱形眼鏡控制良好之患者採用此產品，而增加健保財務負擔，且臨床上角膜環對疾病治療並無積極療效，故建議暫不納入健保給付。

報告案 5

有關「瑞光生醫科技股份有限公司」建議將用於白內障手術時，降低眼內壓之「"愛視坦"小樑微導流支架系統 iStent Trabecular Micro-Bypass Stent System」納入健保給付案。

用於隅角開放型青光眼之 小樑微導流支架系統 Trabecular Micro-Bypass Stent System

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

提案摘要

說明：有關「瑞光生醫科技股份有限公司」建議將「”愛視坦”小樑微導流支架系統」納入健保給付。

- 本案特材適用於輕度至中度的隅角開放型青光眼合併白內障病患，搭配白內障手術使用，以降低眼內壓。
- 考量尚缺對照研究及長期追蹤等資料，且臨床上尚有許多降眼壓藥物、雷射治療及小樑引流手術等方式足供選擇。

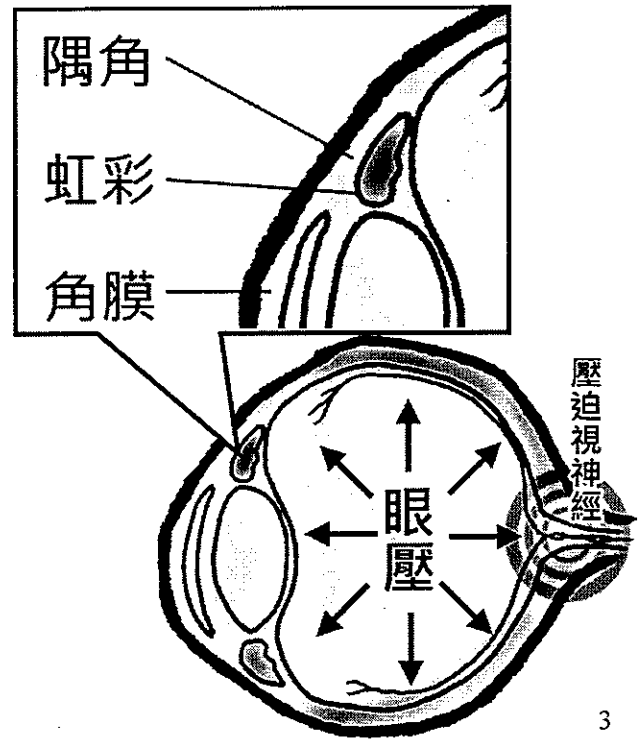
本署建議：不納入健保給付。

疾病治療簡介

□隅角開放型青光眼

📖 小樑組織因老化而漸進式非完全性的阻塞，造成眼壓的緩慢上升，初期通常沒有症狀，易造成末期視力及視野嚴重受損。

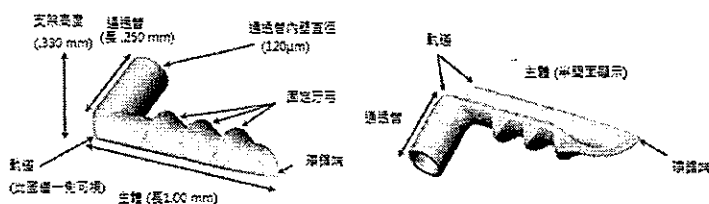
📖 治療上通常以藥物治療為主，控制不好再考慮雷射或手術。



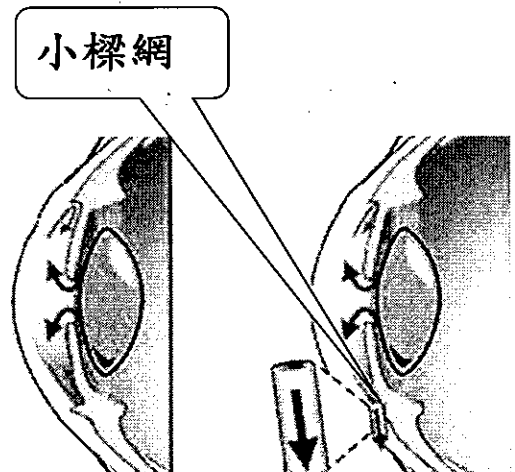
本案特材簡介

□“愛視坦”小樑微導流支架系統

📖 是一種以鈦金屬製造且以肝素塗層的眼內支架；微支架為單件設計，正確植入後會形成一種房水導流，以自然的生理途徑改善房水流動。



Stent®
TRABECULAR
MICRO-BYPASS



廠商建議資料

□ 廠商預估本品納入健保，每年使用量及費用如下：

品項	廠商建議價格	廠商預估	第一年	第二年	第三年
”愛視坦”小樑微導流支架系統	36,000元	用量	500組	800組	1000組
		特材費用	1,800萬元	2,880萬元	3,600萬元

5

專家諮詢意見

- 📖 本案特材適用於輕度至中度的隅角開放型青光眼合併白內障病患，雖可進一步降低眼壓，但尚缺對照研究及長期追蹤等資料。
- 📖 另價格昂貴且需植入二個導流支架效果才顯著。
- 📖 臨床上尚有許多降眼壓藥物、雷射治療及小樑引流手術等方式足供選擇。

6

健保署意見

□不納入健保給付

 考量廠商建議價格明顯高於可供參考之國際價格，顯不合理，且臨床上尚有許多降眼壓藥物、雷射治療及小樑引流手術等方式足供選擇，故建議不納入健保給付。

7

相關診療項目

診療項目 代碼	中文項目名稱	英文項目名稱	支付 點數
86009C	囊外水晶體超音波乳化術	Phacoemulsification	7,055點

8

國際價格

		新特材1	
國別	匯率 105.1-3	當地 價格	“愛視坦”小樑微導流支架系統
幣別		外幣	台幣
美國	31.91		
日本	0.26		
韓國	0.028		
澳洲	24.00	800	19,200
中位數			19,200
國際最低價			19,200
廠商建議價			36,000

□ 本案特材查無公立醫院採購價，自費比價網資料不及5筆。

9

特材基本資料

特材名稱	“愛視坦”小樑微導流支架系統 iStent Trabecular Micro-Bypass Stent System		
許可證字號	衛部醫器輸字第026303號	發證日期	103/07/04
廠商名稱	瑞光生醫科技股份有限公司		
製造廠名稱	Glaukos Corporation	製造國別	美國
特材大類碼	人工機能代用類(F)	特材小類碼	眼科類(A)
使用科別	眼科		
規格	長1.0 mm，高0.33 mm，包括長0.25 mm，直徑120μm		
材質	鈦金屬		
適應症	愛視坦小樑微導流支架(型號GTS100R及GTS100L)搭配於白內障手術時使用，作為降低眼內壓之用，適用於輕度至中度的隅角開放型青光眼，且目前使用降眼壓藥物控制眼內壓(IOP)的成年病患。		
廠商建議價	每支36,000元		

10

105 年 4 月份特殊材料專家諮詢會議紀錄

(時間：105 年 4 月 26 日(星期四)上午 9 時)

(七)案由：有關「瑞光生醫科技股份有限公司」建議將用於白內障手術時，降低眼內壓之「"愛視坦"小樑微導流支架系統 iStent Trabecular Micro-Bypass Stent System」納入健保給付案，提請討論。(眼科)

結論：本案特材適用於輕度至中度的隅角開放型青光眼，且目前使用藥物控制眼壓的成年白內障病患。使用本導流支架，雖可進一步降低眼壓，但國外研究指出可能需植入二個導流支架，才可達到效果。惟目前白內障手術為 DRG 項目，本案特材價格昂貴，無法涵括，且考量臨床上尚有其他方法可供選擇，故建議暫不納入健保給付。

報告案 6

有關「益詮國際貿易有限公司」建議將用於頑固型青光眼之「愛滅青光眼用舒壓導流瓣膜 Ahmed Glaucoma Valve」納入健保給付案。

青光眼用舒壓導流瓣膜

Glaucoma Valve

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

提案摘要

說明：有關「益詮國際貿易有限公司」建議將「"愛滅"青光眼用舒壓導流瓣膜」納入健保給付。

- 本案特材用以調節頑固型青光眼患者之眼內壓，可依病患眼型修剪，使瓣膜更服貼，以減少瓣膜之滑動及摩擦，有助於控制眼壓。
- 考量價格昂貴且目前已收載之品項-青光眼引流瓣膜，即可滿足大部分頑固型青光眼之臨床需求。

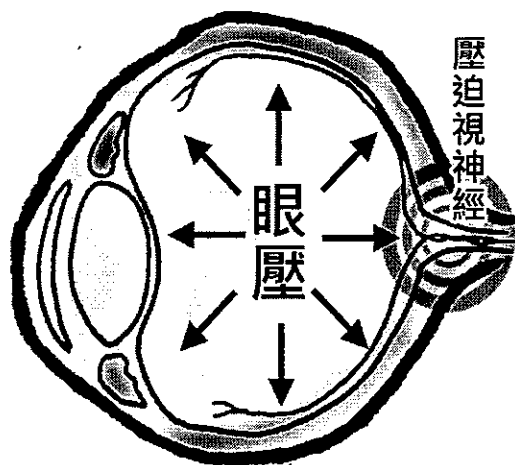
本署建議：不納入健保給付。

疾病治療簡介

□青光眼(Glaucoma)

📖 青光眼是一種視神經疾病，因眼內壓力(眼壓)超過了視神經可承受的極限，或供應視神經養分的血液循環不良，而導致視神經受損並影響視野。

📖 治療可分為藥物、雷射及手術等方式；大多以藥物治療為主，若眼壓下降的情況不如理想或產生副作用，則會考慮雷射或手術治療。



3

本案特材簡介

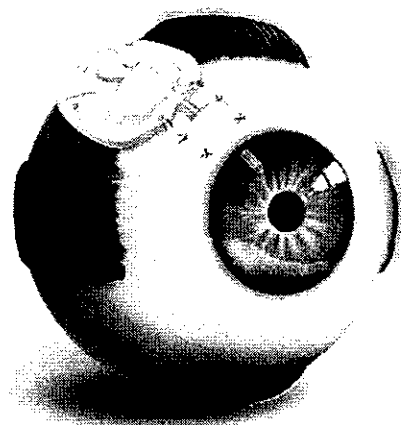
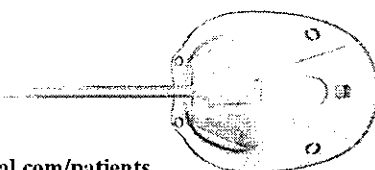
□“愛滅”青光眼用舒壓導流瓣膜

📖 本瓣膜由醫療級矽膠製成，包含有引流管及彈性薄膜之活瓣兩部分；其設計與眼球弧度相合，可避免瓣膜因纖維組織增生而造成阻塞。



NEW WORLD
MEDICAL

圖片出處：<http://www.newworldmedical.com/patients>



4

廠商建議資料

□ 廠商預估本品納入健保，每年使用量及費用如下：

品項	廠商建議價格	廠商預估	第一年	第二年	第三年
“愛滅”青光眼用舒壓導流瓣膜	35,000元	數量	100組	120組	140組
		特材費用	350萬元	420萬元	490萬元

5

專家諮詢意見

📖 本案特材係用以調節頑固型青光眼患者之眼內壓，可依病患眼型修剪，以減少瓣膜之滑動及摩擦，雖有助於控制眼壓，但目前已收載之品項-青光眼引流瓣膜，即可滿足大部份頑固型青光眼患者之臨床需求。

📖 廠商建議價格昂貴，建議採自付差額方式給付。

6

健保署意見

□ 不納入健保給付

📖 本案特材有助於控制眼壓，原考量可提供病患另外的選擇，按健保法第45條規定由廠商提出建議依自付差額方式給付。惟廠商函復仍建議全額納入健保給付。

📖 考量目前已收載之品項-青光眼引流瓣膜(FAD01G1支付點數19,900點)，即可滿足大部分頑固型青光眼患者之臨床需求，且廠商建議價格明顯高於可供參考之國際價格，顯不合理，故建議不納入健保給付。

7

相關診療項目

診療項目 代碼	中文項目名稱	英文項目名稱	支付 點數
85823B	青光眼導管置入術	Ahmed tube	7640點

8

國際價格

		新特材1	
國別	匯率 105.01-03	當地價格	”愛滅”青光眼用舒壓導流瓣膜
幣別		外幣	台幣
美國	31.91	-	-
日本	0.26	-	-
韓國	0.028	467,010	13,076
澳洲	24.00	-	-
中位數			13,076
國際最低價			13,076
廠商建議價			35,000

□ 本案特材查無公立醫院採購價，自費比價網資料不及5筆。

9

特材基本資料

特材名稱	“愛滅”青光眼用舒壓導流瓣膜 Ahmed Glaucoma Valve		
許可證字號	衛署醫器輸字第019068號	發證日期	97/05/30
廠商名稱	益詮國際貿易有限公司		
製造廠名稱	New World Medical, 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	眼科類(A)
使用科別	眼科。		
規格	寬度：9.60mm，長度：0.00mm，表面積：96.00mm ² ， 管徑長：25.00mm，管內直徑：0.305mm，管外直徑：0.635mm。		
材質	醫療級矽膠。		
適應症	本品適用於曾手術治療失敗，或以醫生經驗判斷無法藉由開刀方式有效矯正之頑固型青光眼，例如血管性青光眼、對藥物治療無反應之原發性青光眼、先天性或幼童型青光眼、因無晶狀體或葡萄膜炎所造成之青光眼等。		
廠商建議價	35,000元		

10

105 年 8 月份特殊材料專家諮詢會議紀錄

(時間：105 年 8 月 25 日(星期四)上午 9 時)

(十三)案由：有關「益詮國際貿易有限公司」建議將用於頑固型青光眼之特材「愛滅青光眼用舒壓導流瓣膜 Ahmed Glaucoma Valve」全額納入健保給付案。
(眼科)

說明：本案業於 105 年 4 月份特殊材料專家諮詢會議討論，結論略以：雖本保險已收載之品項-青光眼引流瓣膜(FAD01G1 支付點數 19,900 點)，即可滿足大部份頑固型青光眼之臨床需求，但考量可提供病患另外的選擇及其醫療上之需要，故建議由醫療器材許可證持有者向保險人提出申請為列入自付差額之品項。惟廠商函復建議全額納入健保給付並解除健保限制，故再提會討論。

結論：本案特材係用以調節頑固型青光眼患者之眼內壓，考量目前已收載之品項-青光眼引流瓣膜，即可滿足大部份頑固型青光眼患者之臨床需求，原考量可提供病患另外的選擇、擬依自付差額模式辦理，惟廠商並未提出此產品列入自付差額品項之申請，且考量廠商建議價格昂貴，故建議暫不納入健保給付。

報告案 7

有關「杏捷有限公司」建議將用於固定韌帶於破裂骨端和關節端的小骨片段，修復遠端脛腓關節之特材「**"艾思瑞斯"泰若普肌腱固定懸吊鈕**

"Arthrex" Tight-Rope Syndesmosis Repair System」及用於肩鎖關節重建「**"艾思瑞斯"泰若普肌腱固定懸吊鈕/肩鎖關節懸吊鈕"Arthrex" Tight-Rope Syndesmosis Repair System-AC Tightrope**」共 2 項納入健保給付案。

用於關節脫位之肌腱固定懸吊鈕 Syndesmosis Repair System

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

提案摘要

說明：有關「杏捷有限公司」建議將用於固定韌帶於破裂骨端和關節端的小骨片段，修復遠端脛腓關節及肩鎖關節之特材「艾思瑞斯」泰若普肌腱固定懸吊鈕」共2項納入健保給付案。

- 本案特材由「縫線+金屬鈎片」組合，類似人工韌帶加上固定鈕之功能，係用於關節脫位、於復位後之固定之用。
- 考量本案特材非臨床必需，效能及長期追蹤並無顯著效益，價格昂貴且有健保其他替代品項可供使用。

本署建議：不納入健保給付。

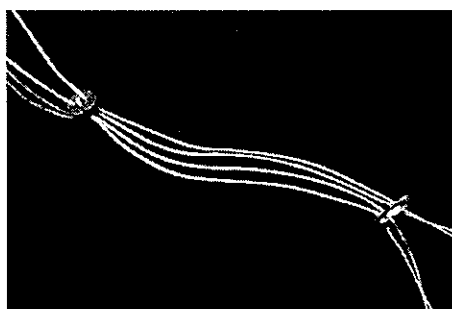
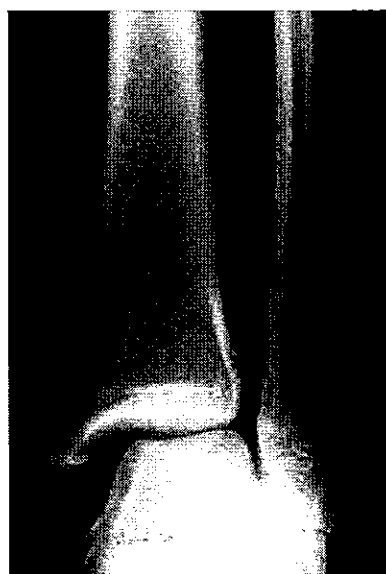
本案特材品項

廠商	項次	品項	廠商建議價
杏捷有限公司	1	“艾思瑞斯”泰若普肌腱固定懸吊鈕	32,500元
	2	“艾思瑞斯”泰若普肌腱固定懸吊鈕/ 肩鎖關節懸吊鈕	45,000元

疾病治療簡介(1)

● 踝部遠端脛腓關節脫位：

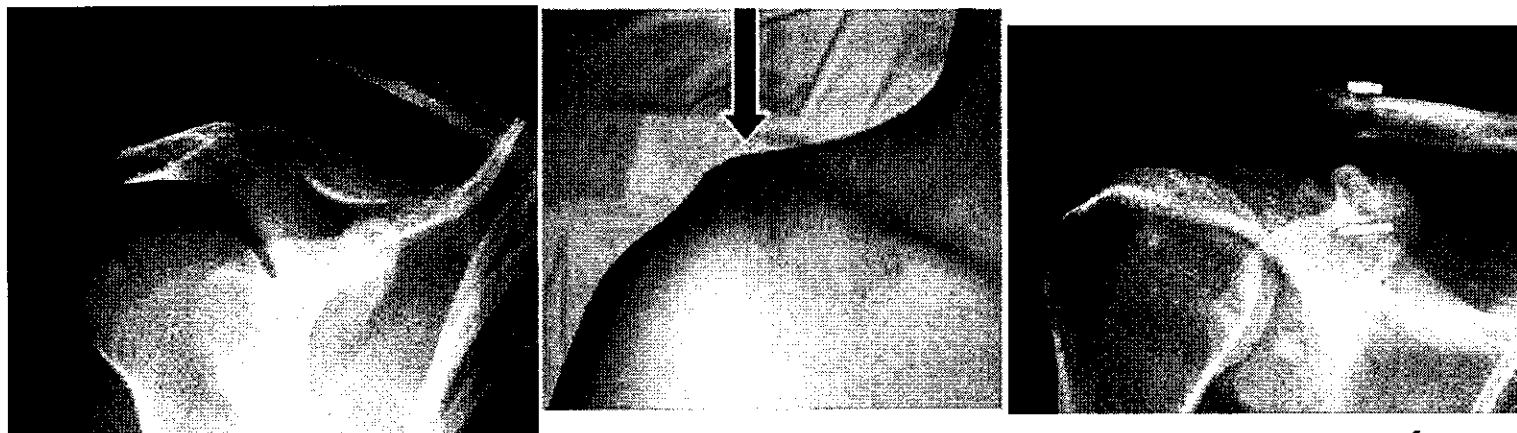
造成踝關節不穩定，需要手術復位並固定



疾病治療簡介(2)

● 肩部肩峰鎖骨關節脫位：

造成肩部外觀突兀（但一般不太影響肩關節功能），可行手術復位並固定。



5

本案特材簡介(1-2項)

□ “艾思瑞斯” 泰若普固定懸吊鈕

📖 本案特材為滅菌包裝。

📖 金屬鈕、中空縫針等材質為316L不鏽鋼，縫線外為聚乙烯、多元脂纖維混合聚酯纖維縫線包覆軸心。

📖 本產品是用於韌帶斷裂、導致特定關節脫位時，以手術復位關節後、暫充韌帶功能，固定關節之用。



6

廠商建議資料

品項	廠商建議價格	廠商預估	第一年	第二年	第三年
“艾思瑞斯”泰若普 肌腱固定懸吊鈕	32,500元	數量	150組	200組	275組
		特材費用	487.5萬元	650萬元	893.8萬元
“艾思瑞斯”泰若普 肌腱固定懸吊鈕/肩 鎖關節懸吊鈕	45,000元	數量	100組	120組	144組
		特材費用	450萬元	540萬元	648萬元

7

專家諮詢意見

- 本案特材由「縫線+金屬釦片」組合，類似人工韌帶加上固定鈕之功能，用於關節脫位之復位固定，依使用關節不同而有不同形狀，分別用於踝部之「遠端脛腓關節」脫位及肩部之「肩峰鎖骨關節」脫位，手術後無須再取出。
- 惟臨床對於踝關節脫位個案，大多使用螺釘固定，經一段時日後取出即可；至於肩鎖關節脫位的病人，臨床上對於是否須手術仍有很大爭議。考量本案特材非臨床必需，效能及長期追蹤並無顯著效益，對於上述個案尚有其他治療方式可選擇，健保亦有其他替代品項可供使用，且價格昂貴，故不建議納入健保給付。

8

健保署意見

□不納入健保給付

📖 考量本案特材非臨床必需，效能及長期追蹤並無顯著效益，對於上述個案尚有其他治療方式可選擇，健保亦有其他替代品項可供使用，且價格昂貴，故不建議納入健保給付。

9

相關診療項目

診療項目代碼	中文項目名稱	英文項目名稱	支付點數
64069C	踝關節脫位開放性復位術	Open reduction for dislocation of ankle joint	4,331
64072B	肩鎖關節脫位開放性復位術	Open reduction for dislocation of acromio-clavicle joint	5,684

國際價格

		新特材1		新特材2	
國別	匯率 105.04-06	當地價格	“艾思瑞斯”泰若普 肌腱固定懸吊鈕	當地價格	“艾思瑞斯”泰若普 肌腱固定懸吊鈕/肩鎖 關節懸吊鈕
幣別		外幣	台幣	外幣	台幣
美國	32.35				
日本	0.27				
韓國	0.028			1,247,810	34,939
澳洲	23.80	394	9,377		
中位數			9,377		34,939
國際最低價			9,377		34,939
廠商建議價			32,500		45,000

11

公立醫院採購價及自費醫材比價網價格彙整

品項	家數	公立醫院採購價			家數	自費醫材比價網		
		中位數	平均數	最低價		中位數	平均數	最低價
“艾思瑞斯”泰若普 肌腱固定懸吊鈕	2	30,000	30,000	27,000	14	35,000	36,146	30,000
“艾思瑞斯”泰若普 肌腱固定懸吊鈕/ 肩鎖關節懸吊鈕	無採購資料				3	少於5筆不列計		

12

特材基本資料(1)

特材名稱	“艾思瑞斯”泰若普肌腱固定懸吊鈕 “Arthrex” Tight-Rope Syndesmosis Repair System		
許可證字號	衛署醫器輸字第020077號	發證日期	98/07/27
廠商名稱	杏捷有限公司		
製造廠名稱	ARTHREX INC.	製造國別	美國
特材大類碼	骨科用裝置(FB)	特材小類碼	--
使用科別	骨科；運動醫學		
規格	AR-8924DS、AR-8925DS、AR-8920DS、AR-8921DS		
材質	不鏽鋼金屬、聚乙烯、多元脂纖維混合聚酯纖維縫線		
適應症	本產品是用於將韌帶固定在所附屬破裂骨端和關節端的小骨片段，此處多無法用骨螺絲固定，此系統也可與外固定和長髓釘包含骨板合併，配合骨折支撐帶和石膏使用。 本產品可用於修復跟隨肌腱韌帶破損的提供軟組織的固定生長，如肌腱韌帶重建(肌腱韌帶破裂)與Weber和C和腳踝骨折。		
廠商建議價	32,500元/組		

13

特材基本資料(2)

特材名稱	“艾思瑞斯”泰若普肌腱固定懸吊鈕/肩鎖關節懸吊鈕 “Arthrex” Tight-Rope Syndesmosis Repair System-AC Tightrope		
許可證字號	衛署醫器輸字第020077號	發證日期	98/07/27
廠商名稱	杏捷有限公司		
製造廠名稱	ARTHREX INC.	製造國別	美國
特材大類碼	骨科用裝置(FB)	特材小類碼	--
使用科別	骨科；運動醫學		
規格	AR-2257、AR-2264		
材質	金屬鈕、Fiberwire		
適應症	本產品是用於將韌帶固定在所附屬破裂骨端和關節端的小骨片段，此處多無法用骨螺絲固定，此系統也可與外固定和長髓釘包含骨板合併，AC Tightrope用於肩鎖關節重建。		
廠商建議價	45,000元/組		

14

105 年 5 月份特殊材料專家諮詢會議紀錄

(時間：105 年 5 月 26 日(星期四)上午 9 時)

(十)案由：有關「杏捷有限公司」建議將用於固定韌帶於破裂骨端和關節端的小骨片段，修復遠端脛腓關節之特材「"艾思瑞斯"泰若普肌腱固定懸吊鈕 "Arthrex" Tight-Rope Syndesmosis Repair System」及用於肩鎖關節重建「"艾思瑞斯"泰若普肌腱固定懸吊鈕 / 肩鎖關節懸吊鈕 "Arthrex" Tight-Rope Syndesmosis Repair System-AC Tightrope」共 2 項納入健保給付案。
(骨科)

結論：

1. 本案 2 項特材都是由「縫線+金屬墊片(鈕釦)」組合，類似於人工韌帶加上固定鈕之功能，依使用部位不同，設計形狀亦不同，分別用於踝部位骨折或脫位及肩鎖關節脫位復位之重建手術，特點是手術後無須再取出。
2. 臨床對於踝部位骨折或脫位個案，大多使用螺釘做固定，經一段時日後取出即可；至於肩鎖關節脫位的病人，臨床上對於是否須手術仍有很大爭議。考量本案特材非臨床必需，效能及長期追蹤並無顯著效益，對於上述個案尚有其他治療方式可選擇，健保亦有其他替代品項可供使用，且價格昂貴，故不建議納入健保給付。

報告案 8

有關「美麗康國際有限公司」建議將用於監測顱內組織血氧濃度之特材「"因提寡"萊可斯氧氣監視器
"INTEGRA"Licox Brain Oxygen Monitoring System」
納入健保給付案。

氧氣監視器-腦氧探頭組

Brain Oxygen Monitoring System

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

提案摘要

說明：有關「美麗康國際有限公司」建議將用於監測顱內組織血氧濃度之特材「“因提寡”萊可斯氧氣監視器-腦氧探頭組」納入健保給付案。

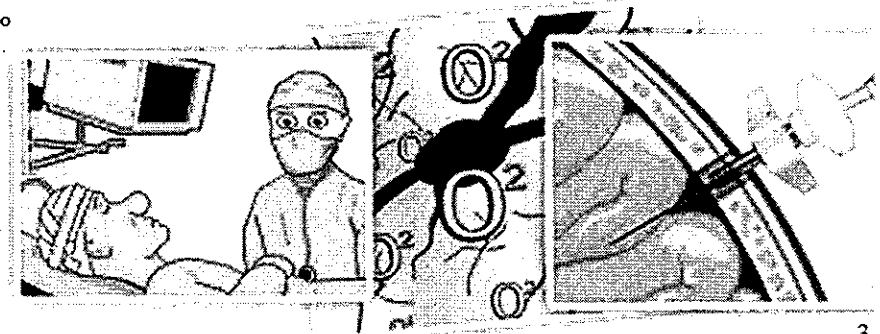
- 本案特材適用於病人頭部外傷、腦血管瘤、中風或腦重症等，作為監測顱內組織氧氣濃度，提供診斷與治療之參考。
- 考量使用本案特材之監測效用尚不明確，目前尚無大規模臨床研究以確認其臨床療效，且產品價格昂貴，不具醫療經濟效益。

本署建議：不納入健保給付。

疾病治療簡介

□神經重症加護照顧(Neurocritical care)

📖 神經重症加護的病患大多是頭部外傷，腦中風，腦腫瘤或是頸脊髓損傷的患者。神經重症加護治療的原則是防止中樞神經在外傷或疾病發生後，腦和脊髓受到更進一步的傷害，也就是所謂的二次的傷害。因此維持穩定的生命徵象，包括血氧濃度，血壓，心肺功能及腎功能的正常，以及腦部灌流的穩定，是神經重症加護照顧最重要的工作。



圖片來源：<http://www.keyword-suggestions.com/bGJjb3ggW9uaXRvcmluZyBzeXN0ZW0/>

本案特材簡介

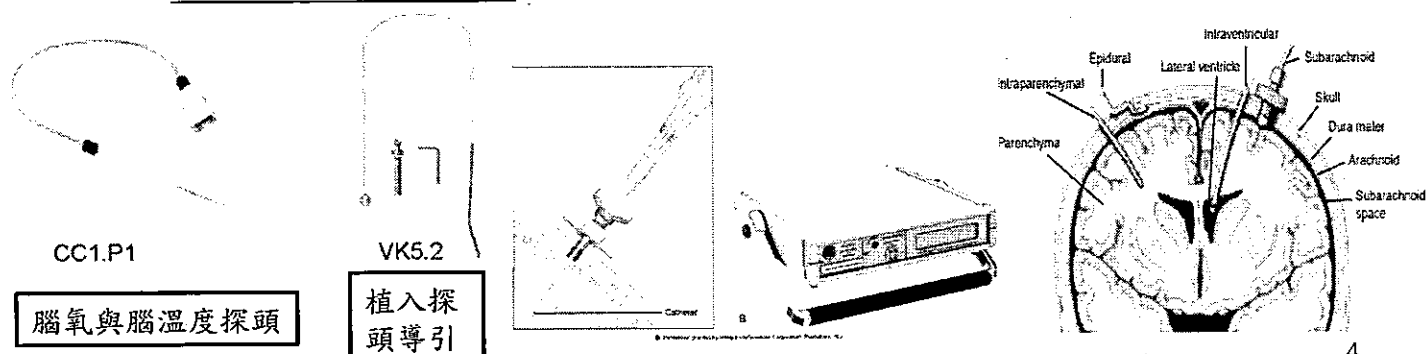
□“因提寡”萊可斯氧氣監視器-腦氧探頭組

📖 LICOX腦氧分析儀提供腦組織氧氣及溫度的資料，其顯示的數據是感受器置放於腦組織某一位置的氧氣含量及灌注狀態。

📖 組件：

◆植入探頭導引-形成皮下軸道以便腦氧與腦探頭植入

◆腦氧與腦溫度探頭-顱內腦組織含氧量及溫度之監測



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
“因提寡”萊可斯氧氣監視器-腦氧探頭組	70,000元	數量	50個	60個	70個
		特材費用	350萬	430萬	490萬

5

專家諮詢意見

□不納入健保給付

📖 本案特材適用於頭部外傷、腦血管瘤、中風或腦重症等病患，可監測顱內組織氧氣濃度，協助臨床治療診斷，惟考量使用本案特材之監測效用尚不明確，其長期慢性腦損傷之併發症能否減少、是否有助於降低死亡率與不良預後的比率等，目前尚缺乏大規模臨床研究以確認其臨床療效。

📖 另產品價格昂貴，不具醫療經濟效益，故建議暫不納入健保給付。

6

健保署意見

□不納入健保給付

📖 本案特材係為腦氧探頭組，適用於病人頭部外傷、腦血管瘤、中風或腦重症等，作為監測顱內組織氧氣濃度，提供診斷與治療之參考，惟考量使用本案特材之監測效用尚不明確，其長期慢性腦損傷之併發症能否減少、是否有助於降低死亡率與不良預後的比率等，目前尚無大規模臨床研究以佐證其臨床療效，且產品價格昂貴，不具醫療經濟效益，故建議暫不納入健保給付。

7

相關診療項目

診療項目代碼	中文項目名稱	英文項目名稱	支付點數
83080B	顱內壓監視置入	ICP monitoring	12,042

8

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
“因提寡”萊可斯氧氣監視器-腦氧探頭組	7	44,900	44,271	40,000	32	54,000	51,204	41,000

註：查無國際價格

9

特材基本資料

特材名稱	“因提寡”萊可斯氧氣監視器-腦氧探頭組 “Integra” Licox Brain Oxygen Monitoring System-		
許可證字號	衛署醫器輸字第016650號	發證日期	95/06/07
廠商名稱	美麗康國際有限公司		
製造廠名稱	GMS-Gesellschaft Fur Medizinische Sondentechnik mbH	製造國別	德國
特材大類碼	人工機能代用類(F)	特材小類碼	針具類(N)
使用科別	神經外科		
規格	CC1.P1+VK5.2		
材質	Rovoxode腦氧探頭是具有偏光特性的金子(gold)材質金線的探頭		
適應症	可量度顱內氧氣及溫度，並對此量測參數監測器加以擴充其應用趨勢，亦可顯示監測探頭置於腦組織中所得到的氧氣濃度與腦組織灌注的狀況		
廠商建議價	70,000元/組		

10

105 年 7 月份特殊材料專家諮詢會議紀錄
(時間：105 年 7 月 28 日(星期四)上午 9 時)

(四)案由：有關「美麗康國際有限公司」建議將用於監測顱內組織血氧濃度之特材「"因提寡"萊可斯氧氣監視器 "INTEGRA"Licox Brain Oxygen Monitoring System」納入健保給付案。(神經外科)

結論：本案特材係為腦氧探頭，適用於病人頭部外傷、腦血管瘤、中風或腦重症等，作為監測顱內組織氧氣濃度，提供診斷與治療之參考，惟考量使用本案特材之監測效用尚不明確，其長期慢性腦損傷之併發症能否減少、是否有助於降低死亡率與不良預後的比率等，目前尚無大規模臨床研究以佐證其臨床療效，且產品價格昂貴，不具醫療經濟效益，故建議暫不納入健保給付。

報告案 9

有關「巴德股份有限公司」、「得豐科技股份有限公司」及「上鉅實業股份有限公司」等 3 家建議將用於乳房異常組織取樣之特材「"巴德"維可拉真空輔助組織取樣系統-組織取樣探針"Bard" Vacora Vacuum Assisted Biopsy System- Biopsy Probe」等共 10 個品項納入健保給付案。

異常乳房組織取樣系統

藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議

特材部分第24次(106年1月)會議

106年1月19日

提案摘要

說明：有關「巴德股份有限公司」、「得豐科技股份有限公司」及「上鉅實業股份有限公司」等3家公司建議將用於異常乳房組織取樣之特材「”巴德”維可拉真空輔助組織取樣系統-組織取樣探針」等共10項納入健保給付。

- 本案特材均係以真空抽吸方式進行異常乳房組織取樣及組織學檢驗，但需各搭配該公司之電子機械真空輔助組織取樣器材方可操作，無法單獨使用。
- 考量目前健保給付之組織切片針，可用於超音波導引下之乳房切片術，已可提供多數臨床需要使用。

本署建議：不納入健保給付。

本案品項

廠商	項次	品項	廠商建議價
巴德股份有限公司	1	“巴德”維可拉真空輔助組織取樣系統-組織取樣探針	10,000元
	2	“巴德”維可拉真空輔助組織取樣系統-同軸套管	2,100元
	3	“聖芮絲”安可兒探針與附件-安可兒探針	11,000元
	4	“聖芮絲”安可兒探針與附件-安可兒MRI探針	11,000元
	5	“聖芮絲”安可兒探針與附件-安可兒MRI導引器組	8,000元
得豐科技股份有限公司	6	“愛惜康”麥瑪通乳癌切片檢查系統-組織取樣探針 (型號：MST8, MST11, MST14)	9,800元
	7	“愛惜康”麥瑪通乳癌切片檢查系統-組織取樣探針 (型號：HH11BEX, MHH8)	9,800元
	8	“愛惜康”麥瑪通乳癌切片檢查系統-組織取樣探針 (型號：MHH11, MHH11B, MHH14)	9,000元
	9	“拜惜思”乳房活體組織切片檢查系統套管	13,000元
上鉅實業股份有限公司	10	“蘇洛氏”愛特科乳房切片檢查系統	18,000元

手術方式簡介

□乳房組織取樣

📖 乳癌(breast cancer)的診斷除了理學檢查和影像檢查(乳房攝影、乳房超音波)之外，細胞、病理檢驗也相當重要。切片檢查在局部麻醉下直接(或在超音波、乳房X光攝影、核磁共振等影像引導下)對懷疑病灶取出組織，進行病理化驗。經觸診或超音波、乳房攝影及其他影像檢查為高度懷疑惡性腫瘤時，就需利用切片手術對組織取樣檢驗，達到確定診斷的目標。

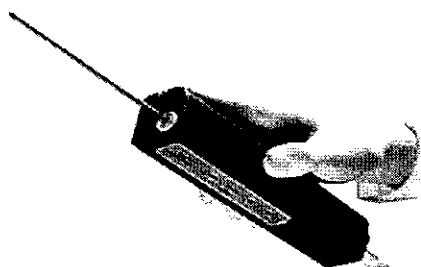
📖 細胞、病理檢驗的取樣方法包括細針抽吸(fine needle aspiration)、粗針切片(core needle biopsy)、切片手術(open biopsy)與真空輔助切片等。

本案特材簡介(1)(品項1-2)

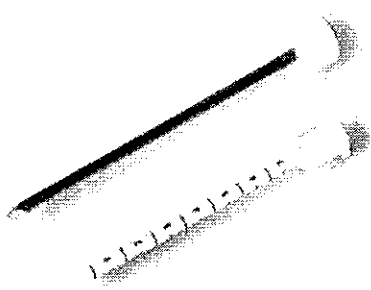
□“巴德”維可拉真空輔助組織取樣系統

📖 維可拉組織取樣系統是一電子機械真空輔助組織取樣器材，內建之真空輔助設備可切下影像上部分或完整之異常乳房組織，以進行組織學檢驗。

📖 真空(vacuum)系統輔助抽吸，可減少瘀血與出血。



組織取樣探針



同軸套管:可輔助定位、提高取得樣本之準確度。

BARD Biopsy

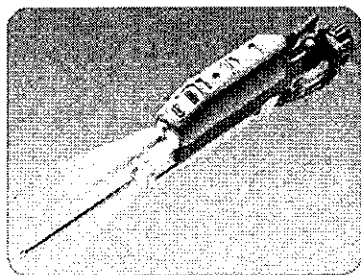
圖片出處：<http://www.bardbiopsy.com/>

5

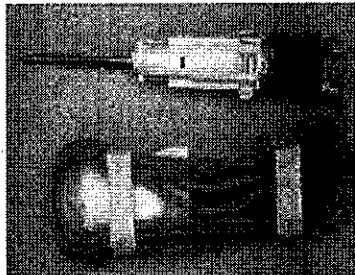
本案特材簡介(2)(品項3-5)

□“聖芮絲”安可兒探針系統

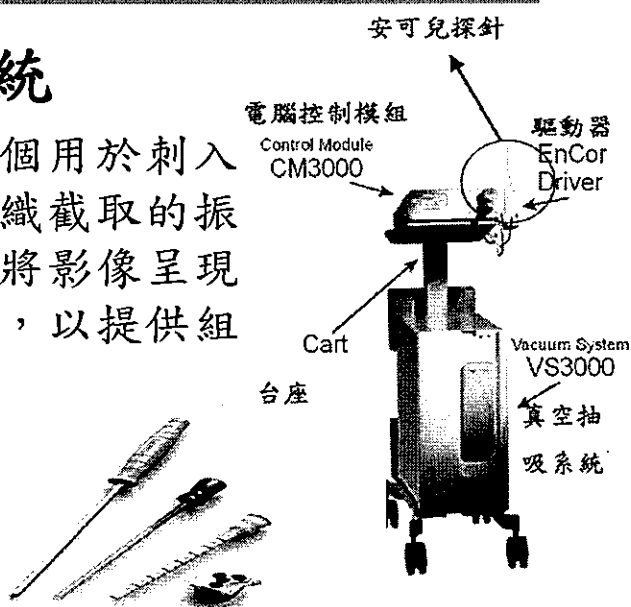
📖 乳房切片探針的末端包含具有一個用於刺入的銳利穿刺套管以及一個用於組織截取的振盪管狀切割器，以真空輔助抽吸將影像呈現異常的乳房組織部分或完整切除，以提供組織學檢驗。



安可兒探針



MRI取樣探針



MRI導引器組：提供進行乳房診斷切片的通路。

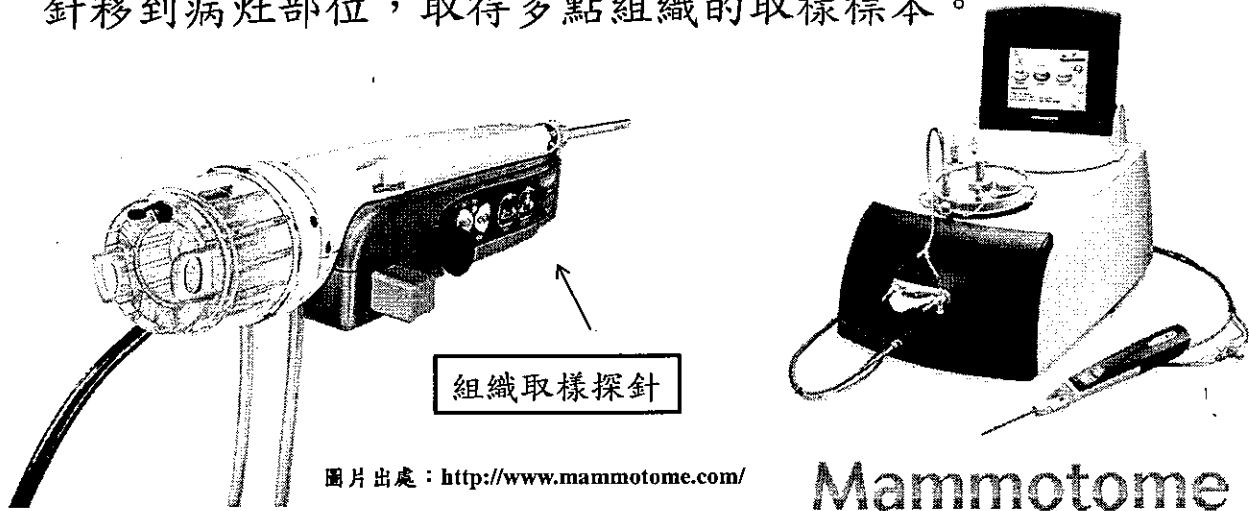
圖片出處：<http://www.bardbiopsy.com/>

6

本案特材簡介(3)(品項6-8)

□“愛惜康”麥瑪通乳癌切片檢查系統

📖 麥瑪通乳癌切片檢查系統可使用影像指引系統，如超音波、X光攝影、斷層掃描，以利於取得診斷用檢體；並可將探針移到病灶部位，取得多點組織的取樣標本。

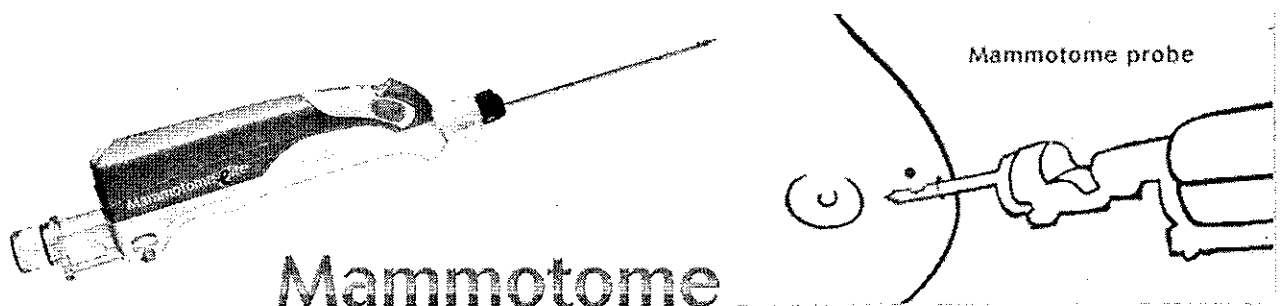


本案特材簡介(4)(品項9)

□“拜惜思”乳房活體組織切片檢查系統套管

📖 為電腦控制式真空輔助全切活檢系統，探針由外套管操作柄、內套壘中空同軸切割刀以及退除管組成，探針並且附有一個遠端採樣孔以及一個近端檢體收集盒。

📖 可利用探針的拇指旋輪以手動方式自由轉動定位採樣孔的方向，探針含內建抽吸管，並可與抽吸器連接。

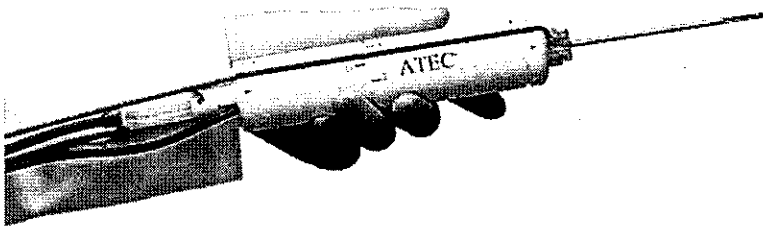


圖片出處：<http://www.mammotome.com/>

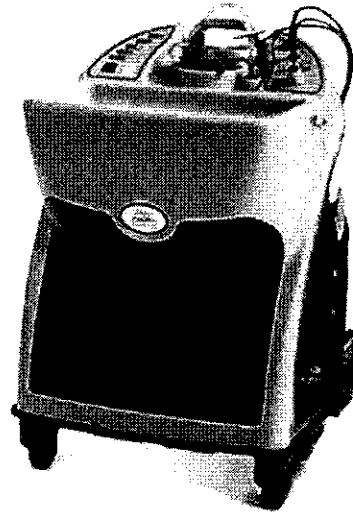
本案特材簡介(5)(品項10)

□“蘇洛氏”愛特科乳房切片檢查系統

📖 可用於乳房異常部位的採樣，提供診斷用乳房組織檢體。
提供造影時所發現部份或全部異常乳房組織的移除，作為組織學檢查之用。



圖片出處：<http://www.hologic.com/>



9

本案特材簡介(6)

□ 本案特材與健保已給付組織切片針之比較

比較項目	本案特材	健保已給付組織切片針
操作方式	另需搭配電腦控制模組、真空抽吸系統等設備，無法單獨使用。	徒手操作的單支組織切片針，可單獨使用，不需搭配其他設備。
適用範圍	可進行診斷取樣，若影像呈現異常者亦可進行組織部分或完整切除，以作為組織學檢查之用。	採取組織檢體，提供組織病理檢驗。
術後疤痕	疤痕較微小	疤痕較明顯

0

廠商建議資料(1)

品項	廠商建議價	廠商預估	第一年	第二年	第三年
“巴德”維可拉真空輔助組織取樣系統-組織取樣探針	10,000元	數量	1,500組	1,650組	1,750組
		特材費用	1,500萬元	1,650萬元	1,750萬元
“巴德”維可拉真空輔助組織取樣系統-同軸套管	2,100元	數量	1,500組	1,650組	1,750組
		特材費用	315萬元	346萬5千元	347萬5千元
“聖芮絲”安可兒探針與附件-安可兒探針	11,000元	數量	500組	550組	630組
		特材費用	550萬元	605萬元	693萬元
“聖芮絲”安可兒探針與附件-安可兒MRI探針	11,000元	數量	100組	150組	200組
		特材費用	110萬元	165萬元	220萬元
“聖芮絲”安可兒探針與附件-安可兒MRI導引器組	8,000元	數量	100組	150組	200組
		特材費用	80萬元	120萬元	160萬元

11

廠商建議資料(2)

品項	廠商建議價	廠商預估	第一年	第二年	第三年
“愛惜康”麥瑪通乳癌切片檢查系統-組織取樣探針 (型號：MST8, MST11, MST14)	9,800元	數量	289組	323組	359組
		特材費用	283萬2,200元	316萬5,400元	351萬8,200元
“愛惜康”麥瑪通乳癌切片檢查系統-組織取樣探針 (型號：HH11BEX, MHH8)	9,800元	數量	289組	323組	359組
		特材費用	283萬2,200元	316萬5,400元	351萬8,200元
“愛惜康”麥瑪通乳癌切片檢查系統-組織取樣探針 (型號：MHH11, MHH11B, MHH14)	9,000元	數量	289組	323組	359組
		特材費用	260萬1,000元	290萬7,000元	323萬1,000元
“拜惜思”乳房活體組織切片檢查系統套管	13,000元	數量	289組	323組	359組
		特材費用	375萬7,000元	419萬9,000元	466萬7,000元
“蘇洛氏”愛特科乳房切片檢查系統	18,000元	數量	4,000組	4,000組	4,000組
		特材費用	7,200萬元	7,200萬元	7,200萬元

12

專家諮詢意見

- 本案特材均係以真空抽吸方式取樣影像上部分或完整之異常乳房組織，以進行組織學檢驗，雖可做診斷性及治療性(病灶全切除)使用，但需各搭配該公司之電子機械真空輔助組織取樣設備，無法單獨使用。
- 考量目前健保給付之組織切片針，可用於超音波導引下之乳房切片術，已足供大多數臨床之需求，且本案特材價格昂貴，對健保財務衝擊過大，故建議暫不納入健保給付。

13

健保署意見

□ 不納入健保給付

- 📖 本案特材均係以真空抽吸方式取樣影像上部分或完整之異常乳房組織，以進行組織學檢驗，雖可做診斷性及治療性(病灶全切除)使用，但另需各搭配該公司之電子真空輔助組織取樣器材方可操作，無法單獨使用。
- 📖 考量本案品項已有其他處置方式足敷臨床需求使用，且產品價格昂貴，對健保財務衝擊大，不符成本效益，故建議暫不納入健保給付。

14

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
29009C	乳房穿刺	Breast puncture	524
63010C	乳房腫瘤組織檢查切片術	Breast tumor biopsy	2,801
63011C	術前定位下乳房腫瘤切除術，單側	Breast tumor excision after needle localization	5,452

15

公立醫院採購價及自費比價網價格彙整(1)

品項	公立醫院採購價				自費比價網			
	家數	中位數	平均數	最低價	家數	中位數	平均數	最低價
“巴德”維可拉真空輔助組織取樣系統-組織取樣探針	3	7,000	7,067	7,000	19	8,050	8,522	7,840
“巴德”維可拉真空輔助組織取樣系統-同軸套管	1	1,200	1,200	1,200	15	5,000	4,055	1,380
“聖芮絲”安可兒探針與附件-安可兒探針	5	11,150	11,460	11,000	22	14,135	15,630	10,000
“聖芮絲”安可兒探針與附件-安可兒MRI探針	1	11,000	11,000	11,000	0	無	無	無
“聖芮絲”安可兒探針與附件-安可兒MRI導引器組	0	無	無	無	0	無	無	無

16

公立醫院採購價及自費比價網價格彙整(2)

品項	公立醫院採購價				自費比價網			
	家數	中位數	平均數	最低價	家數	中位數	平均數	最低價
“愛惜康”麥瑪通乳癌切片檢查系統-組織取樣探針(型號：MST8, MST11, MST14)	0	無	無	無	7	12,000	12,038	9,680
“愛惜康”麥瑪通乳癌切片檢查系統-組織取樣探針(型號：HH11BEX, MHH8)	2	9,445	9,445	8,390	6	9,570	10,451	9,570
“愛惜康”麥瑪通乳癌切片檢查系統-組織取樣探針(型號：MHH11, MHH11B, MHH14)	0	無	無	無	2	少於5筆資料		
“拜惜思”乳房活體組織切片檢查系統套管	0	無	無	無	3			
“蘇洛氏”愛特科乳房切片檢查系統	3	12,900	13,030	12,200	4			

註：本案特材均查無國際價格。

17

特材基本資料(1)

特材名稱	“巴德”維可拉真空輔助組織取樣系統-組織取樣探針 “Bard” Vacora Vacuum Assisted Biopsy System – Biopsy Probe		
許可證字號	衛署醫器輸字第014274號	發證日期	95/04/11
廠商名稱	巴德股份有限公司		
製造廠名稱	Bard Peripheral Vascular, Inc.	製造國別	美國
特材大類碼	針具類(N)	特材小類碼	生檢切片針(E)
使用科別	外科、放射科。		
規格	10G；14G x 116~140 mm。		
材質	不鏽鋼。		
適應症	適用於提供乳房組織樣本，以診斷性的取樣乳房異常組織。本器材可將影像上異常之乳房組織部分或完整切除，以進行組織學檢驗。		
廠商建議價	10,000元/組		

18

特材基本資料(2)

特材名稱	“巴德”維可拉真空輔助組織取樣系統-同軸套管 “Bard” Vacora Vacuum Assisted Biopsy System – Coaxial Cannula		
許可證字號	衛署醫器輸字第014274號	發證日期	95/04/11
廠商名稱	巴德股份有限公司		
製造廠名稱	Bard Peripheral Vascular, Inc.	製造國別	美國
特材大類碼	針具類(N)	特材小類碼	生檢切片針(E)
使用科別	外科、放射科。		
規格	10G；14G x 116~140 mm。		
材質	不鏽鋼、鈦、高密度聚乙烯(HDPE)。		
適應症	可輔助定位、提高取得樣本之準確度，並可輔助置放定位標記，免於再次扎針。		
廠商建議價	2,100元/組		

19

特材基本資料(3)

特材名稱	“聖芮絲”安可兒探針與附件-安可兒探針 “SenoRx” EnCor Probe and Accessories – EnCor Probe		
許可證字號	衛署醫器輸字第024626號	發證日期	102/01/25
廠商名稱	巴德股份有限公司		
製造廠名稱	Senorx, Inc.	製造國別	美國
特材大類碼	針具類(N)	特材小類碼	生檢切片針(E)
使用科別	外科、放射科。		
規格	7G；10G；12G。		
材質	不鏽鋼。		
適應症	適用於截取組織對乳房異常做診斷性取樣。此器械適用於將影像呈現異常的乳房組織部分或完整切除以進行組織學的檢驗。		
廠商建議價	11,000元/組		

20

特材基本資料(4)

特材名稱	“聖芮絲”安可兒探針與附件-安可兒MRI探針 “SenoRx” EnCor Probe and Accessories – EnCor MRI Probe		
許可證字號	衛署醫器輸字第024626號	發證日期	102/01/25
廠商名稱	巴德股份有限公司		
製造廠名稱	Senorx, Inc.	製造國別	美國
特材大類碼	針具類(N)	特材小類碼	生檢切片針(E)
使用科別	外科、放射科。		
規格	7G；10G。		
材質	17-7不鏽鋼、316不鏽鋼、ABS樹脂。		
適應症	適用於與安可兒乳房切片探針適用於在MRI下截取組織對乳房異常做診斷性取樣。此器械適用於將影像呈現異常的乳房組織部分或完整切除以進行組織學的檢驗。		
廠商建議價	11,000元/組		

21

特材基本資料(5)

特材名稱	“聖芮絲”安可兒探針與附件-安可兒MRI導引器組 “SenoRx” EnCor Probe and Accessories – EnCor MRI Probe Introducer		
許可證字號	衛署醫器輸字第024626號	發證日期	102/01/25
廠商名稱	巴德股份有限公司		
製造廠名稱	Senorx, Inc.	製造國別	美國
特材大類碼	針具類(N)	特材小類碼	生檢切片針(E)
使用科別	外科、放射科。		
規格	7G；10G。		
材質	316不鏽鋼、ABS樹脂。		
適應症	適用於與安可兒乳房切片探針適用於在MRI下截取組織對乳房異常做診斷性取樣。此器械適用於將影像呈現異常的乳房組織部分或完整切除以進行組織學的檢驗。		
廠商建議價	8,000元/組		

22

特材基本資料(6)

特材名稱	“愛惜康”麥瑪通乳癌切片檢查系統-組織取樣探針 (型號：MST8, MST11, MST14) “Ethicon” Mammotome Breast Biopsy System - Biopsy Probe		
許可證字號	衛署醫器輸字第011331號	發證日期	94/05/23
廠商名稱	得豐科技股份有限公司		
製造廠名稱	Devicor Medical Products, Inc.	製造國別	美國
特材大類碼	針具類(N)	特材小類碼	生檢切片針(E)
使用科別	外科、放射科。		
規格	8G；11G；14G。		
材質	不鏽鋼。		
適應症	乳房活體組織切片檢查系統主要為提供乳房異常組織的診斷採樣作業 1.配合攝影異常部位進行局部或完全切除採樣以提供乳房病理檢驗。 2.配合觸診異常部位進行局部切除採樣以提供乳房病理檢驗。		
廠商建議價	9,800元/組		

23

特材基本資料(7)

特材名稱	“愛惜康”麥瑪通乳癌切片檢查系統-組織取樣探針 (型號：HH11BEX, MHH8) “Ethicon” Mammotome Breast Biopsy System - Biopsy Probe		
許可證字號	衛署醫器輸字第011331號	發證日期	94/05/23
廠商名稱	得豐科技股份有限公司		
製造廠名稱	Devicor Medical Products, Inc.	製造國別	美國
特材大類碼	針具類(N)	特材小類碼	生檢切片針(E)
使用科別	外科、放射科。		
規格	8G；11G。		
材質	不鏽鋼。		
適應症	乳房活體組織切片檢查系統主要為提供乳房異常組織的診斷採樣作業 1.配合攝影異常部位進行局部或完全切除採樣以提供乳房病理檢驗。 2.配合觸診異常部位進行局部切除採樣以提供乳房病理檢驗。		
廠商建議價	9,800元/組		

24

特材基本資料(8)

特材名稱	“愛惜康”麥瑪通乳癌切片檢查系統-組織取樣探針 (型號：MHH11, MHH11B, MHH14) “Ethicon” Mammotome Breast Biopsy System - Biopsy Probe		
許可證字號	衛署醫器輸字第011331號	發證日期	94/05/23
廠商名稱	得豐科技股份有限公司		
製造廠名稱	Devicor Medical Products, Inc.	製造國別	美國
特材大類碼	針具類(N)	特材小類碼	生檢切片針(E)
使用科別	外科、放射科。		
規格	11G；14G。		
材質	不鏽鋼。		
適應症	乳房活體組織切片檢查系統主要為提供乳房異常組織的診斷採樣作業 1.配合攝影異常部位進行局部或完全切除採樣以提供乳房病理檢驗。 2.配合觸診異常部位進行局部切除採樣以提供乳房病理檢驗。		
廠商建議價	9,000元/組		

25

特材基本資料(9)

特材名稱	“拜惜思”乳房活體組織切片檢查系統套管 “Biopsy” The Mammotome Breast Biopsy System Probe		
許可證字號	衛部醫器輸字第026605號	發證日期	103/09/09
廠商名稱	得豐科技股份有限公司		
製造廠名稱	Devicor Medical Products, Inc.	製造國別	美國
特材大類碼	針具類(N)	特材小類碼	生檢切片針(E)
使用科別	外科、放射科。		
規格	8G；11G。		
材質	不鏽鋼。		
適應症	乳房活體組織切片檢查系統主要為提供乳房異常組織的診斷採樣作業 1.配合攝影異常部位進行局部或完全切除採樣以提供乳房病理檢驗。 2.配合觸診異常部位進行局部切除採樣以提供乳房病理檢驗。		
廠商建議價	13,000元/組		

26

特材基本資料(10)

特材名稱	“蘇洛氏”愛特科乳房切片檢查系統 “Suros”ATEC Breast Biopsy System		
許可證字號	衛署醫器輸字第018571號	發證日期	97/01/30
廠商名稱	上鉅實業股份有限公司		
製造廠名稱	Hologic, Inc.	製造國別	美國
特材大類碼	針具類(N)	特材小類碼	生檢切片針(E)
使用科別	外科、放射科。		
規格	直徑4cm，長度26cm。		
材質	303/304不鏽鋼、PVC、聚碳酸酯、鋁、ABS樹脂。		
適應症	ATEC乳房切片檢查系統可用於乳房異常部位的採樣，提供診斷用乳房組織檢體。提供造影時所發現部份或全部異常乳房組織的移除，作為組織學檢查或微創手術之用。		
廠商建議價	18,000元/組		

105 年 7 月份特殊材料專家諮詢會議紀錄

(時間：105 年 7 月 28 日(星期四)上午 9 時)

(七)案由：有關「巴德股份有限公司」等 3 家建議將用於乳房異常組織取樣之特材「"巴德"維可拉真空輔助組織取樣系統-組織取樣探針"Bard" Vacora Vacuum Assisted Biopsy System- Biopsy Probe」等共 10 個品項納入健保給付案。(外科及放射科等)

結論：

- 1.本案特材係以真空輔助取得乳房組織樣本，需配合設備使用，本案之 1~3 品項業提 104 年 7 月特材專家諮詢會議，結論略以：本案特材均係以真空抽吸方式進行乳房組織取樣，將影像上部分或完整之異常乳房組織，進行組織學檢驗，雖可做診斷性及治療性(病灶全切除)使用，但需各搭配該公司之電子機械真空輔助組織取樣器材方可操作，無法單獨使用，考量目前健保給付之組織切片針，可用於超音波導引下之乳房切片術，已可提供多數臨床需要使用；且產品價格昂貴，不具醫療經濟效益。
- 2.考量本案品項已有其他處置方式足敷臨床需求使用，且價格昂貴，對健保財務衝擊大，不符成本效益，故建議暫不納入健保給付。

報告案 10

有關「台灣曲克股份有限公司」建議將應用於術後減少子宮出血之「"曲克"子宮氣球支架"Cook"Balloon uterine stent」納入健保給付案。

用於子宮術後出血之氣球支架組

Balloon uterine stent

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

提案摘要

說明：有關「台灣曲克股份有限公司」建議將應用於術後減少子宮出血之特材「”曲克”子宮氣球支架」納入健保給付。

- 本案特材係用於子宮外科手術後，減少子宮出血而置入產品。
- 考量現行臨床子宮腔術後，以氣球支架止血方式頻率較低，且有其他替代之治療方式可供選擇(如導尿管水球壓迫止血等)。

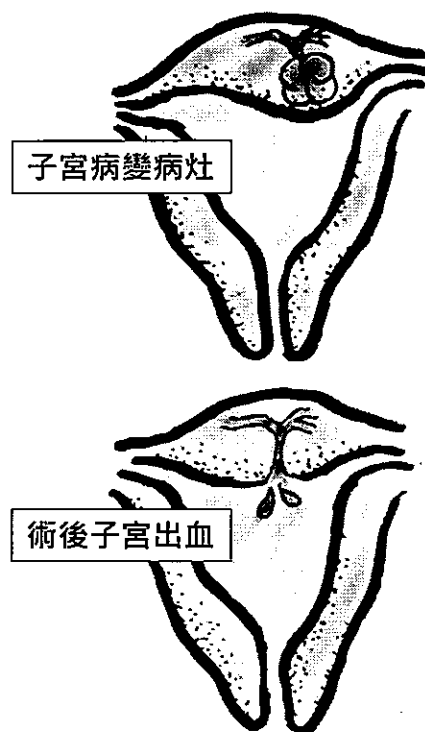
本署建議：不納入健保給付。

疾病治療簡介

□子宮術後出血

子宮內病變，如：黏膜下肌瘤、息肉、子宮內沾黏...等，都可以利用子宮內視鏡來進行治療，由於沒有皮膚及可見的傷口，所以術後的恢復大都較為快速。

然而，在治療過程中仍然有併發症發生的可能，子宮術後出血即是其中之一，是因為子宮肌層血管或骨盆腔血管受損造成，尤其作深部手術時發生，嚴重時須剖腹探查。

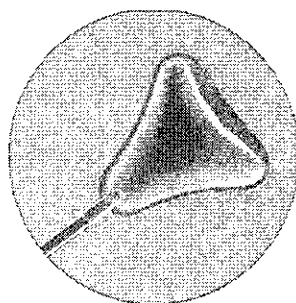
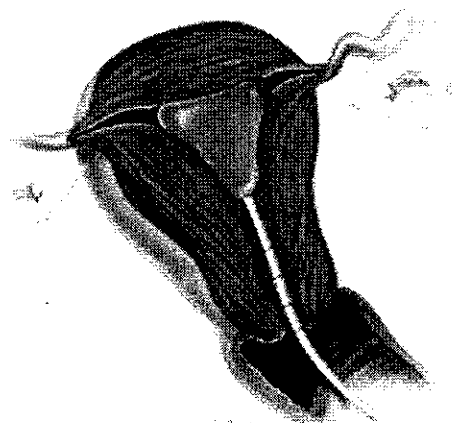


3

本案特材簡介(1)

□“曲克”子宮氣球支架組

本案特材為帶有氣球的矽膠材質支架，順著子宮頸導入子宮腔，緩緩充盈氣球(以無菌液)留置於子宮直到子宮內膜完全止血；如要取出氣球需先縮瘍氣球再緩緩取出。



圖片出處：<https://www.cookmedical.com>

4

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
	“曲克”子宮氣球支架	導尿管水球
治療目的	減少外科手術後子宮出血。	減少外科手術後子宮出血。
尺寸大小	3cm x 2.8cm, 4cm x 4cm。	將3-5 c.c. 水注入氣球導尿管內
舒適度	依子宮腔形狀設計，患者較無異物感。	患者有異物及疼痛感。

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
“曲克”子宮氣球 支架	1,500元	數量	600組	700組	800組
		特材費用	90萬元	105萬元	120萬元

6

專家諮詢意見

 本案特材係應用於子宮外科手術後減少子宮腔出血而置入之產品；考量子宮腔術後以氣球支架止血方式之臨床使用頻率低且目前已有其他替代之治療方式可供選擇(如導尿管水球壓迫止血)。

7

健保署意見

□ 不納入健保給付

 考量本案特材產品應用於子宮腔術後止血之臨床使用頻率低且已有其他替代之治療方式可供選擇，故不建議納入健保給付。

8

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
80415C	子宮鏡切除子宮腔隔膜或子宮肌瘤	Hysteroscopic resection of uterine septum or hysteroscopic myomectomy	19,466
80423C	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	12,844

9

公立醫院採購價及自費比價網價格彙整

品名	自費比價網（15家）			公立醫院採購價（2家）		
	中位數	平均價	最低價	中位數	平均價	最低價
曲克子宮氣球支架	2,000	1,760	1,200	1,000	1,000	1,000

註:本案特材查無國際價格。

特材基本資料

特材名稱	“曲克”子宮氣球支架組 “Cook” Balloon uterine stent		
許可證字號	衛署醫器輸字第019137號	發證日期	97/07/29
廠商名稱	台灣曲克股份有限公司		
製造廠名稱	Cook Incorporated	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	婦產科。		
規格	氣球直徑：3cm x 2.8cm, 4cm x 4cm。		
材質	氣球支架-矽膠，氣球-矽膠，充氣閥-矽膠。		
適應症	本案特材應用於子宮外科手術後減少子宮出血而置入。		
廠商建議價	1,500元/組		

105 年 7 月份特殊材料專家諮詢會議紀錄

(時間：105 年 7 月 28 日(星期四)上午 9 時)

(八)案由：有關「台灣曲克股份有限公司」建議將應用於術後減少子宮出血之「"曲克"子宮氣球支架 "Cook"Balloon uterine stent」納入健保給付案。
(婦科)

結論：本案特材係應用於子宮外科手術後減少子宮腔出血而置入之產品。考量子宮腔術後止血之臨床使用頻率低且已有其他替代之治療方式可供選擇(如 Foley Balloon)，故不建議納入健保給付。

討論案 1

有關「巴德股份有限公司」、「台灣柏朗股份有限公司」、「壯生醫療器材股份有限公司」建議將用於疝氣修補之特材「"巴德"珀菲斯輕質型網塞"Bard"PerFix Light Plug」、「"柏朗"培宓霖網片"B. Braun"Premilene Mesh」、「"愛惜康"優全補網塞"Ethicon"ULTRAPRO Plug」共 5 個品項納入健保給付案。

用於疝氣修補之網塞及網片 Plug & Mesh

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

提案摘要

說明：有關「巴德股份有限公司」、「台灣柏朗股份有限公司」、「壯生醫療器材股份有限公司」等3家公司建議將用於疝氣修補之特材「"巴德"珀菲斯輕質型網塞」、「"柏朗"培宓霖網片」、「"愛惜康"優全補網塞」共5項納入健保給付。

- 本案產品適用於疝氣修補，含網塞及網片，設計上具輕量化、大孔洞、部分可吸收、網片尺寸大、自體成形等特性，可降低病人術後不適感、副作用等。

本署建議：屬功能改善特材，建議納入健保給付。

本案品項

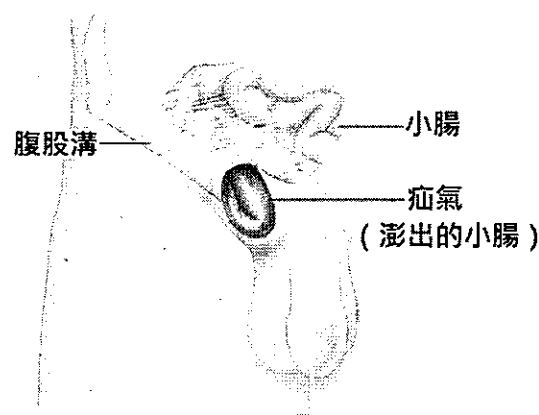
廠商	項次	品項	廠商建議價
巴德股份有限公司	1	”巴德”珀菲斯輕質型網塞	7,600元
台灣柏朗股份有限公司	2	”柏朗”培宓霖網片	6,000元
壯生醫療器材股份有限公司	3	”愛惜康”優全補網塞(S)	7,000元
	4	”愛惜康”優全補網塞(M)	7,200元
	5	”愛惜康”優全補網塞(L)	7,500元

疾病治療簡介

□腹股溝疝氣

因先天或後天造成腹壁薄弱，腹壓使腹部肌肉或筋膜裂開而將腹腔內臟器(如小腸、網膜等)壓迫至不正常的位置即稱為疝氣；發生在腹股溝即稱為腹股溝疝氣(俗稱”脫腸”)，尤其好發於男性。

手術是疝氣唯一的根治方法，將疝氣脫出的組織或器官復位，並運用人工網膜/塞等縫合材料將薄弱的腹壁重建、修補、增強以預防復發。

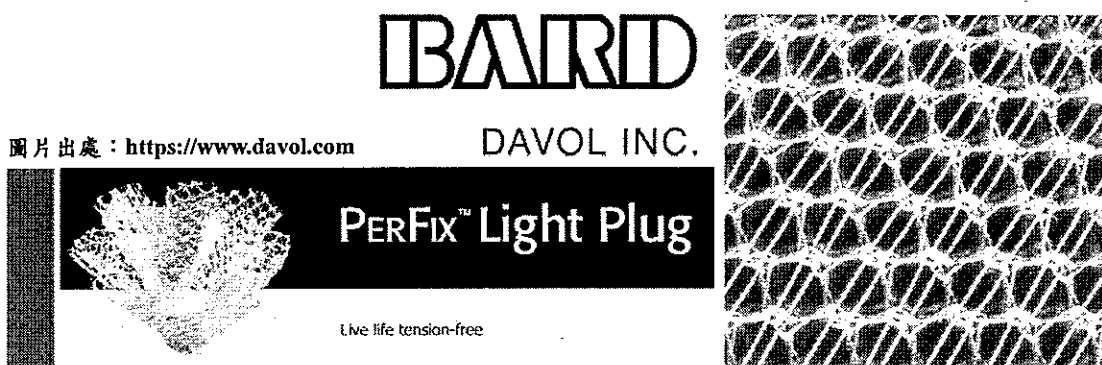


圖片出處：<http://uronet.pixnet.net/blog/category/937574>

本案特材簡介(1)(品項1)

□“巴德”珀菲斯輕質型網塞

📖 本產品具輕量化、大孔洞設計，由編織的聚丙烯單纖維構成，修補網的孔洞可允許組織的內生長。摺狀邊緣設計，可與各種大小的缺損相吻合，內瓣使其維持凹槽狀，並可被移除以符合個別患者需求，且覆蓋型網片尺寸增大。

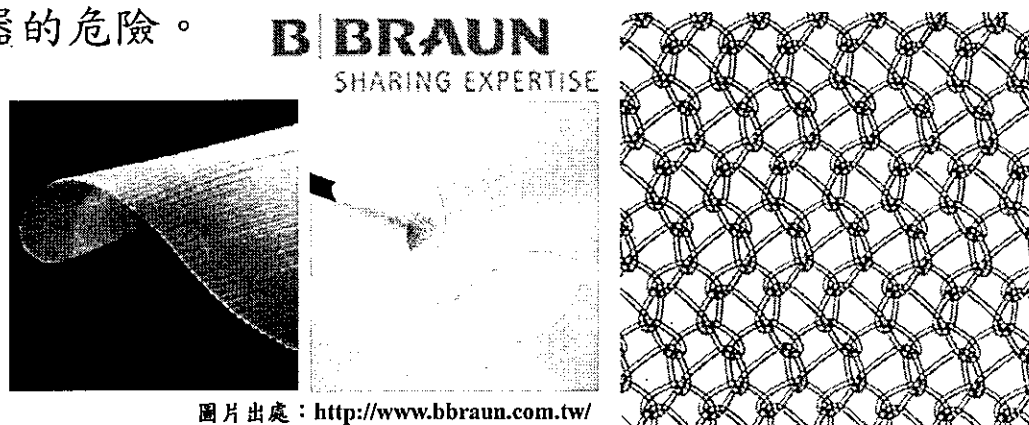


5

本案特材簡介(2)(品項2)

□“柏朗”培宓霖網片

📖 本產品可加強結締組織結構，由單股聚丙烯織成薄型、具彈性且形狀穩定的植入性網片；自體成型，植入後可適應結締組織縱向及橫向伸展，完美填充疝氣缺損部位，且前端沒有鈍頭（blunt tip）降低病患活動時的不適感及損傷臟器的危險。



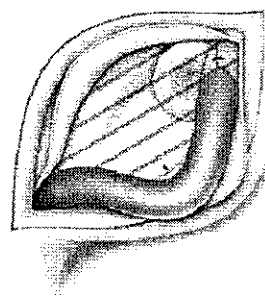
6

本案特材簡介(3) (品項3-5)

□“愛惜康”優全補網塞

本產品由三維塞和平面覆蓋補片組成。覆蓋補片由不可吸收性聚丙烯纖維和可吸收性poliglecaprone25單股纖維構成，為部分可吸收之特材，poliglecaprone25成分被吸收後，只留下聚丙烯網片，此存留的網片結構與大小設計用以承受腹壁的生理壓力。

ETHICON Shaping the future of surgery
PART OF THE Johnson & Johnson FAMILY OF COMPANIES



圖片出處：<http://www.ethicon.com/>

7

本案特材簡介(4)

□ 本案特材與健保已給付特材之比較

比較項目	本案特材	健保已給付特材
	“巴德”珀菲斯輕質型網塞 “柏朗”培宓霖網片 “愛惜康”優全補網塞	“德柏”巴德修補網：珀菲斯塞子
結構特性	輕量化、網孔孔洞較大、結構軟無鈍頭、部分可吸收等特性，使組織生成較快，病患術後疼痛及異物感低，減少損傷臟器的危險	重量較重、網孔孔洞較密、結構較硬、不可吸收等特性，使組織生成較慢，病患異物感重。
規格	覆蓋型網片尺寸較大，減少疝氣復發機率。	覆蓋型網片尺寸較小
操作方便性	具自體成形之特性，可完美填充疝氣缺損部位，並可讓醫師更快植入於目標處。	產品已預先成形，遇不規則傷口時無法變化成型貼合邊緣，需耗費較多時間調整角度。

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
"巴德"珀菲斯 輕質型網塞	7,600元	數量	300組	350組	420組
		特材費用	228萬元	266萬元	319萬元
"柏朗"培宓霖 網片	6,000元	數量	418組	627組	836組
		特材費用	251萬元	376萬元	502萬元
"愛惜康"優全補 網塞(S)(M)(L)	7,000元	數量	3,000組	3,150組	3,308組
	7,200元 7,500元	特材費用	2,250萬元	2,363萬元	2,481萬元

9

專家諮詢意見

- 本案特材具輕量化、大網孔等特性為目前無張力疝氣修補之潮流，有助於組織生成，並可降低病人術後疼痛及異物感等副作用，為現有健保給付網塞之功能改善產品，建議納入健保給付。

健保署意見(1)

□建議納入健保給付

📖 本案特材適用於疝氣修補，含網塞及網片，與健保已給付網塞類似，設計上具輕量化、大孔洞、部分可吸收、網片尺寸大、自體成形等特性，可降低病人術後不適感、副作用等，故建議納入健保給付。

📖 屬功能改善特材。

11

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
75606B	鼠蹊疝氣修補術 -併腸切除	Repair of inguinal hernia- with bowel resection	12,949
75607C	鼠蹊疝氣修補術 -無腸切除	Repair of inguinal hernia-without bowel resection	11,292
75613C	鼠蹊疝氣修補術， 嵌頓性-無腸切除	Repair of inguinal hernia incarceration -without bowel resection	11,935
75614C	鼠蹊疝氣修補術， 復發性-無腸切除	Repair of inguinal hernia recurrence - without bowel resection	12,565
75610B	腹腔鏡疝氣修補術	Laparoscopic herniorrhaphy	8,848
75605C	腹壁疝氣修補術 -無腸切除	Repair of ventral hernia -without bowel resection	10,778
75615C	股疝氣修補術 -無腸切除	Repair of femoral hernia - without bowel resection	9,915

12

國際價格(1)

		新特材1		新特材2	
國別	匯率 105.04-06	當地價格	“巴德”珀菲斯 輕質型網塞	當地價格	“柏朗”培密霖網片
幣別		外幣	台幣	外幣	台幣
美國	32.35	--	--	--	--
日本	0.27	19,100	5,157		
韓國	0.028	--	--	--	--
澳洲	23.80	263	6,259	263	6,259
中位數			5,708		6,259
國際最低價			5,157		6,259
廠商建議價			7,600		6,000

13

國際價格(2)

		新特材3		新特材4		新特材5	
國別	匯率 105.04-06	當地 價格	“愛惜康” 優全補網塞(S)	當地 價格	“愛惜康” 優全補網塞(M)	當地 價格	“愛惜康” 優全補網塞(L)
幣別		外幣	台幣	外幣	台幣	外幣	台幣
美國	32.35	--	--	--	--	--	--
日本	0.27	19,100	5,157	19,100	5,157	19,100	5,157
韓國	0.028	137,340	3,846	137,340	3,846	137,340	3,846
澳洲	23.80	263	6,259	263	6,259	263	6,259
中位數			5,157		5,157		5,157
國際最低價			3,846		3,846		3,846
廠商建議價			7,000		7,200		7,500

14

公立醫院採購價及自費比價網價格彙整

品項	家數	公立醫院採購價			家數	自費比價網		
		中位數	平均數	最低價		中位數	平均數	最低價
”巴德”珀菲斯輕質型網塞	1	6,200	6,200	6,200	16	7,000	7,261	7,000
”柏朗”培宓霖網片	3	7,600	6,760	3,887	0	無資料		
”愛惜康”優全補網塞(S)	0	無資料			12	7,739	7,848	7,200
”愛惜康”優全補網塞(M)	1	6,200	6,200	6,200	14	7,775	7,791	7,200
”愛惜康”優全補網塞(L)	0	無資料			12	7,739	7,800	7,200

15

健保署意見(2)

□核價方式

📖 建議依健保已給付之類似特材品項「FSP62A1人工網膜/不可吸收/3D(小至特大)」功能類別之支付點數3,800點加算30%(更具臨床有效性、對病人或醫療從業人員更具安全性)，以4,940點暫予支付。

16

健保署財務評估

□ 預估本品納入健保每年使用量及增加費用如下：

品項名稱	暫核點數	項目	第一年	第二年	第三年
1.”巴德”珀菲斯輕質型網塞	4,940點	使用量	3,680片	4,122片	4,617片
2.”柏朗”培宓霖網片 3.”愛惜康”優全補網塞(S)(M)(L)		預估點數 (已扣替代 品項)	420萬點	470萬點	526萬點

註：

1.使用量預估係採健保已給付之「人工網膜/不可吸收/3D(小至特大)(核價類別FSP62A1)」，103年、104年申報量分別為2,616、2,934件，年成長率為12%。

2.預估點數=(4940-3800點)*(3680~4617片)=4,195,200~5,263,380點。

17

特材基本資料(1)

特材名稱	“巴德”珀菲斯輕質型網塞 “Bard” PerFix Light Plug		
許可證字號	衛署醫器輸字第021920號	發證日期	100/01/25
廠商名稱	巴德股份有限公司		
製造廠名稱	Bard Shannon Ltd.	製造國別	美國
特材大類碼	人工機能代用類(F)	特材小類碼	一般外科類(S)
使用科別	外科。		
規格	2.5-4.1cm x 3.4-5.0cm。		
材質	聚丙烯。		
適應症	適用於強化軟組織的薄弱處，用於牽涉軟組織修補的手術，例如腹股溝的疝氣缺損。		
廠商建議價	7,600元/片		

18

特材基本資料(2)

特材名稱	“柏朗”培宓霖網片 “B. Braun” Premilene Mesh		
許可證字號	衛署醫器輸字第019902號	發證日期	98/06/11
廠商名稱	台灣柏朗股份有限公司		
製造廠名稱	B.Braun Surgical S.A.	製造國別	西班牙
特材大類碼	人工機能代用類(F)	特材小類碼	一般外科類(S)
使用科別	一般外科、泌尿外科。		
規格	Extra; Large; Mid; Small。		
材質	聚丙烯單股纖維。		
適應症	用於疝氣修補術。		
廠商建議價	6,000元/片		

19

特材基本資料(3)

特材名稱	“愛惜康”優全補網塞 “Ethicon” ULTRAPRO Plug		
許可證字號	衛署醫器輸字第018770號	發證日期	97/04/02
廠商名稱	壯生醫療器材股份有限公司		
製造廠名稱	Johnson & Johnson Medical GMBH	製造國別	德國
特材大類碼	人工機能代用類(F)	特材小類碼	一般外科類(S)
使用科別	一般外科、泌尿外科。		
規格	Small; Medium; Large。		
材質	可吸收性Poliglecaprone-25纖維，聚丙烯纖維。		
適應症	適用於腹股溝疝氣缺損的開放式修補。		
廠商建議價	Small-7000元/片；Medium-7200元/片；Large-7500元/片。		

20

105 年 7 月份特殊材料專家諮詢會議紀錄

(時間：105 年 7 月 28 日(星期四)上午 9 時)

(五)案由：有關「巴德股份有限公司」、「台灣柏朗股份有限公司」、「壯生醫療器材股份有限公司」建議將用於疝氣修補之特材「"巴德"珀菲斯輕質型網塞 "Bard"PerFix Light Plug」、「"柏朗"培宓霖網片 "B. Braun"Premilene Mesh」、「"愛惜康"優全補網塞 "Ethicon"ULTRAPRO Plug」納入健保給付案。(一般外科)

結論：

- 1.本案特材適用於疝氣修補，含網塞及網片，與健保已給付網塞類似，設計上具輕量化、大孔洞、部分可吸收、網片尺寸大、自體成形等特性，可降低病人術後不適感、副作用等，建議納入健保給付，屬功能改善特材。
- 2.核價方式：建議依健保已給付之類似特材品項「FSP62A1 人工網膜/不可吸收/3D(小至特大)」功能類別之支付點數 3,800 點加算 30%(更具臨床有效性、對病人或醫療從業人員更具安全性)，以 4,940 點暫予支付。

討論案 2

有關「台灣柏朗股份有限公司」建議將用於神經叢及週邊神經阻斷之特材「康迪杜宜連續神經阻斷導管組 Contiplex Tuohy continuous peripheral nerve block catheter set」等 2 項納入健保給付案。

用於止痛之連續神經阻斷導管組 Continuous peripheral nerve block catheter set

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

提案摘要

說明：有關「台灣柏朗股份有限公司」建議將用於神經叢及週邊神經阻斷之特材「康迪杜宜連續神經阻斷導管組」等2項納入健保給付案。

- 本案特材使用於神經叢及週邊神經阻斷，可做為手術期間麻醉、疼痛治療、物理治療止痛或急性及長期止痛(如癌症)。
- 針對癌症長期止痛部分，本案特材可協助支持性症狀改善與提升醫療照護品質。

本署建議：屬創新功能特材，建議納入健保給付。

治療方式簡介

□癌症疼痛

📖 癌症疼痛的程度與癌症的種類、疾病的階段以及患者本身對痛的忍耐力有關。持續數日或更長久的癌症疼痛，可因以下原因發生：

- 腫瘤壓迫神經。
- 發炎或炎症反應。
- 血管通道受阻而引起血液循環不佳。
- 身體內某器官或管道受阻。
- 癌細胞轉移至骨頭而引起骨折。
- 開刀或者藥物的副作用。

📖 治療癌症疼痛的方法：

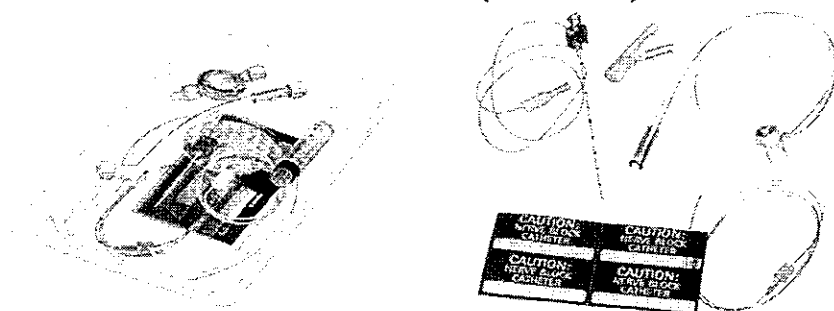
- 非麻醉性止痛藥：此類藥物用於減緩輕度到中度的疼痛。
- 麻醉性止痛藥：此類藥物用於減緩中度到重度的疼痛。

3

本案特材簡介(1)

□康迪杜宜連續神經阻斷導管組/康迪連續神經阻斷導管組

📖 本案特材是將導管置入神經叢或週邊神經附近，以便持續注入局部麻醉藥物，維持麻醉或止痛的效果，可做為手術期間上肢與下肢各式阻斷技術，麻醉、疼痛治療、物理治療止痛或急性及長期止痛(如癌症)之用。



B. BRAUN
SHARING EXPERTISE

圖片出處：<http://www.bbraunusa.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
	康迪杜宜連續神經阻斷導管組 康迪連續神經阻斷導管組	一般傳統全身麻醉、 脊髓麻醉、硬脊膜麻醉
臨床使用	傳導麻醉之神經叢阻斷術，可用於全身各部位，兼具神經叢麻醉與疼痛治療效果，本品可繼續留置導管，可因病患主訴疼痛，及時給予止痛。	一般傳統全身麻醉、脊髓麻醉、硬脊膜麻醉，無法給予疼痛治療。脊髓麻醉及硬脊膜麻醉有手術部位的限制，無法用於上半身手術。
相關副作用	僅為局部神經叢阻斷，較不亦有低血壓、暈眩、噁心、嘔吐等副作用。	較易有低血壓、暈眩、噁心、嘔吐等副作用。

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
康迪杜宜連續神經阻斷導管組/康迪連續神經阻斷導管組	1,500元	數量	300組	500組	1,000組
		特材費用	45萬元	75萬元	150萬元

6

專家諮詢意見

- 本案特材使用於神經叢及週邊神經阻斷，可做為手術期間麻醉、疼痛治療、物理治療止痛或急性及長期止痛(如癌症)。
- 針對手術時施行麻醉部分，目前上肢手術以超音波導引下單次注射局部麻醉劑或全身麻醉為主流；而下肢手術以半身麻醉或全身麻醉為主流，並不須使用本案導管。
- 針對手術後急性疼痛控制之病患自控式止痛(PCA)部分，屬健保不給付項目。
- 針對癌症長期止痛部分，本案特材可協助支持性症狀改善與提升醫療照護品質，建議納入健保給付，屬創新功能特材，建議納入健保給付。

7

健保署意見(1)

□建議納入健保給付

- 📖 針對癌症長期止痛部分，本案特材可協助支持性症狀改善與提升醫療照護品質，建議納入健保給付。
- 📖 屬創新功能特材。

8

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
47051C	末梢神經阻斷術	"Nerveblock,peripheral"	380
19007B	超音波導引(為組織切片， 抽吸、注射等)	Ultrasonic guidance for needle placement(eg, biopsy, aspiration, injection)	1302

9

國際價格

□ 本案特材查無國際價格，廠商提供兩品項之原產國(德國)價格：

- 康迪杜宜連續神經阻斷導管組每組1,150元。
- 康迪連續神經阻斷導管組每組1,003元。

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
康迪杜宜連續神經阻斷導管	0	無	無	無	1	少於5筆資料		
康迪連續神經阻斷導管組	0	無	無	無	0	無	無	無

11

健保署意見(2)

□核價方式

📖 建議依兩品項之原產國價格平均值1,076點暫予支付
【 $(1,150+1,003)/2=1,076$ 】。

□給付規定

📖 限用於安寧療護或癌症末期病患之止痛。

12

健保署財務評估

品項	暫核點數	項目	第一年	第二年	第三年
1.康迪杜宜連續神經阻斷導管組	1,076點	使用量	278組	305組	335組
2.康迪連續神經阻斷導管組		預估點數	29萬9,128點	32萬8,180點	36萬460點

□ 經徵詢臨床專家意見，預估數量依本案特材之相關診療項目做數量推估：104年之申報量為2,788件【47051C+19007B】，臨床推估使用比率為10%，預估使用量為278組【2,788*0.1】，年成長率約10%推估，故估算本案特材年增加費用約為29萬9,128點~36萬460點【1,076x(278~335)】。

特材基本資料(1)

特材名稱	康迪杜宜連續神經阻斷導管組 Contiplex Tuohy continuous peripheral nerve block catheter set		
許可證字號	衛署醫器輸字第020882號	發證日期	99/04/06
廠商名稱	台灣柏朗股份有限公司		
製造廠名稱	B. Braun Melsungen AG	製造國別	德國
特材大類碼	管套類(C)	特材小類碼	麻醉類(A)
使用科別	麻醉科、疼痛科。		
規格	Tuohy絕緣神經阻斷穿刺針與電線-管徑18號、長度1.5英吋(40mm)、2英吋(50mm)、4英吋(100mm)、6英吋(150mm)。		
材質	穿刺針-鉻鎳不鏽鋼，導管-不透射線聚醯胺。		
適應症	可作為手術期間上肢、下肢各式阻斷技術，也可用作疼痛治療、術後早期活動與物理治療之止痛或急性和長期止痛(如癌症)。		
廠商建議價	1,500元/組		

特材基本資料(2)

特材名稱	康迪連續神經阻斷導管組 Contiplex continuous peripheral nerve block catheter set		
許可證字號	衛署醫器輸字第020076號	發證日期	98/07/27
廠商名稱	台灣柏朗股份有限公司		
製造廠名稱	B. Braun Melsungen AG	製造國別	德國
特材大類碼	管套類(C)	特材小類碼	麻醉類(A)
使用科別	麻醉科、疼痛科。		
規格	Contiplex絕緣神經阻斷穿刺針與電線-管徑18及20號、長度1又1/3英吋(33mm)、2又1/8英吋(55mm)、3英吋(80mm)、4又3/8英吋(110mm)。		
材質	穿刺針-鉻鎳不鏽鋼，導管-不透射線聚醯胺。		
適應症	可作為手術期間上肢、下肢各式阻斷技術，也可用作疼痛治療、術後早期活動與物理治療之止痛或急性和長期止痛(如癌症)。		
廠商建議價	1,500元/組		

105 年 2 月份特殊材料專家諮詢會議紀錄

(時間：105 年 2 月 25 日(星期四)上午 9 時)

(七)案由：有關「台灣柏朗股份有限公司」建議將用於神經叢及週邊神經阻斷之特材「康迪杜宜連續神經阻斷導管組」等 2 項納入健保給付案。(麻醉科、疼痛科)

結論：

1. 本案特材使用於神經叢及週邊神經阻斷，可做為手術期間麻醉、疼痛治療、物理治療止痛或急性及長期止痛(如癌症)。
2. 針對手術時施行麻醉部分，目前上肢手術以超音波導引下單次注射局部麻醉劑或全身麻醉為主流；而下肢手術以半身麻醉或全身麻醉為主流，並不須使用本案導管。
3. 針對手術後急性疼痛控制部分，屬健保不給付項目。
4. 針對癌症長期止痛部分，本案特材可協助支持性症狀改善與提升醫療照護品質，建議納入健保給付，屬創新功能特材，支付標準建議訂定如下：
 - (1)核價方式：依 2 品項之原產國價格平均值 1,076 點【 $(1,150+1,003)/2=1,076$ 】暫予支付。
 - (2)給付規定：限用於安寧療護或癌症末期病患之止痛。
5. 相關診療項目：
 - (1)居家安寧療護以及一般住院之癌症末期病患之止痛：相對應診療項目為「47051C 末梢神

經阻斷術」+「19007B 超音波導引(為組織切片，抽吸、注射等)」。

(2)住院安寧療護病患之止痛：由於支付標準中 05601K、05602A 及 05603B 安寧住院照護費(每日)6,409 點依規定已包括處置費及特殊材料費，似應亦已包含本案特材及相應之處置。但本案特材並非所有住院安寧療護病患均會使用，故建議其費用及對應之處置費用（即 47051C、19007B 等）可核實另計。

6.上開決議中「相關診療項目」申報方式之建議，後續移請本署醫務管理組研議後規定之。

討論案 3

有關「成悅生技有限公司」、「永勝生醫股份有限公司」、
「天誠醫療器材有限公司」及「台灣派瑞德有限公司」
建議將用於椎體成形術之特材骨水泥 (Bone Cement)
共計 4 項納入健保給付案。

用於椎體成形術之骨水泥

Vertebroplasty-Bone Cement

藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議

特材部分第24次(106年1月)會議

106年1月19日

提案摘要

說明：有關「成悅生技有限公司」、「永勝生醫股份有限公司」、「天誠醫療器材有限公司」及「台灣派瑞德有限公司」4家廠商建議將用於椎體成形術之特材「骨水泥」共4項納入健保給付案。

- 本案經本共擬會議第16次(104年9月)會議討論，結論為使用於脊椎之骨水泥，與頭顱整形泥使用部位不同，應無法取代。建議重新提特材專家諮詢會議討論，建議適切之核價方式後再提會討論。

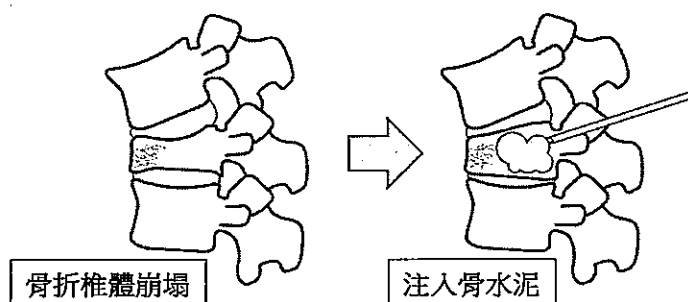
本署建議：屬功能改善特材，建議納入健保給付。

疾病治療簡介

▣椎體成形術(vertebroplasty)

📖 脊椎的椎體骨會因為骨質疏鬆症、良性腫瘤(如血管瘤)或惡性腫瘤(如轉移性癌症或骨髓瘤)而造成壓迫性骨折，產生重度疼痛，甚至失能。

📖 局部麻醉下利用影像定位來確定手術位置，將骨水泥注入椎體空腔進行椎體成形術，以使骨折椎體獲得固定，增加穩定作用。



3

本案品項

廠商	項次	品項	廠商建議價
天誠醫療器材有限公司	1	“賀利氏”歐斯特保脊椎專用骨水泥	19,000元
永勝生醫股份有限公司	2	“泰克美”脊固骨水泥	19,600元
成悅生技有限公司	3	“特科漢”椎體成形術骨水泥	35,000元
台灣派瑞德有限公司	4	“歐托維塔”寇托斯骨填充複合材料	65,000元

本案特材簡介(1)

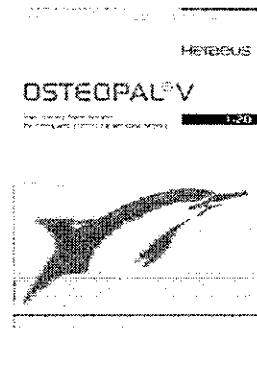
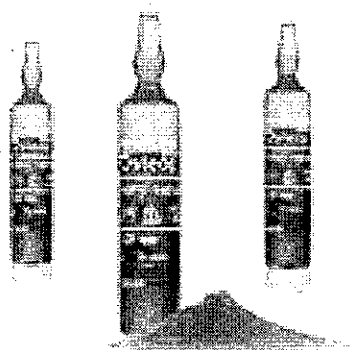
□“賀利氏”歐斯特保脊椎專用骨水泥

📖 適應症：用於脊椎的填充，可緩解椎體壓縮骨折的疼痛、椎體瘤疼痛，症狀性椎體血管瘤等。

📖 功能及效果：1.聚合度較高；2.顯影度高，顯影劑含量達45%；3.聚合時溫度約為攝氏53-57度；4.硬度較低、彈性較高。

Heraeus

圖片出處：www.heraeus.com



5

本案特材簡介(2)

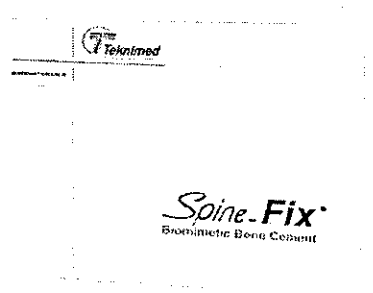
□“泰克美”脊固骨水泥

📖 適應症：一般性、骨質疏鬆、病理性引起之脊椎壓迫性骨折。

📖 功能及效果：1.具生物相容性之磷酸鈣骨水泥；2.不會釋放出高溫而引起骨骼壞死。

Teknimed
Biomaterials Innovation

圖片出處：www.teknimed.com



6

本案特材簡介(3)

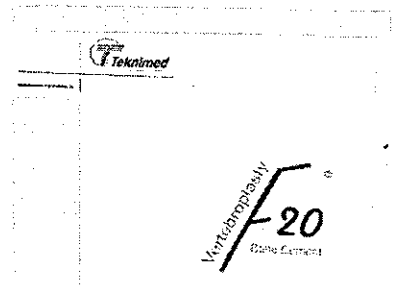
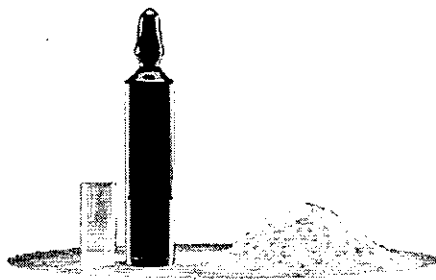
□“特科漢”椎體成形術骨水泥

📖 適應症：一般性、骨質疏鬆、病理性引起之脊椎壓迫性骨折。

📖 功能及效果：1.填充物凝固時間較慢；2.填充物黏稠度佳；3.填充物低溫僅45度；4.使用氧化鋯產生較佳之顯影效果。



圖片出處：www.teknimed.com



7

本案特材簡介(4)

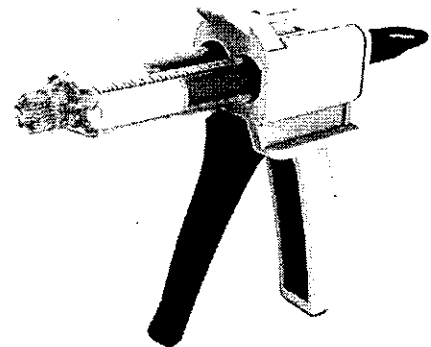
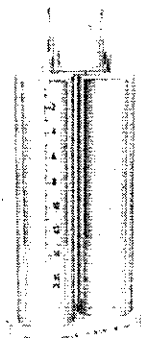
□“歐托維塔”寇托斯骨填充複合材料

📖 適應症：治療脊椎椎體的壓縮性骨折和整形外科手術中固定骨釘沒有拴緊、脫落或失去緊繫。

📖 功能及效果：1.填充物凝固時間較慢；2.填充物黏稠度佳；3.填充物低溫僅45度；4.具較佳之顯影效果。



圖片出處：strykerivs.com



8

本案特材簡介(5)

□ 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
	用於椎體成形術之骨水泥	健保目前已給付之骨水泥
適應症	包含「椎體成形術」、「球囊擴張椎體成形術」。	主要用於骨填充體或關節置換固定用黏合劑，不包含椎體成形術。
釋放高溫	固化過程不會釋放高溫引起骨骼壞死，也不會釋放刺激物質。	固化過程會釋出高溫，容易引起鄰近骨骼壞死。
生物相容性	具良好生物相容性，新生骨骼可生長於骨孔隙與骨折椎體融合。	壓克力材質，無法為人體吸收與骨骼融合，日後恐有鬆脫之虞。
硬化時間	硬化時間約在12~20分鐘左右，可避免骨水泥外漏。	硬化速度快，約在3分鐘硬化。
顯影度	有高濃度顯影劑，具清晰顯影效果，以確保手術安全性。	不含顯影劑。

9

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
“賀利氏”歐斯特保脊椎專用骨水泥	19,000元	數量	8,000組	8,800組	12,500組
		特材費用	1.52億元	1.67億元	2.38億元
“泰克美”脊固骨水泥	19,600元	數量	1,500組	1,800組	2,000組
		特材費用	2,940萬元	3,528萬元	3,920萬元
“特科漢”椎體成形術骨水泥	35,000元	數量	480組	700組	850組
		特材費用	1,680萬元	2,450萬元	2,975萬元
“歐托維塔”寇托斯骨填充複合材料	65,000元	數量	480組	700組	850組
		特材費用	3,120萬元	4,550萬元	5,525萬元

專家諮詢意見

📖 本案特材用於經皮椎體成形術，確實相較於健保現行已給付之骨水泥，該新品操作凝固時間較長，溫度較低，顯影度較佳，較為方便充填操作。

📖 與頭顱整形泥使用部位不同，應無法完全取代，建議另訂核價方式，並訂定給付規定。

11

醫療科技評估摘要(1)療效評估

- 比較經皮椎體成形術(使用Osteopal V歐斯特保脊椎專用骨水泥)和僅依病人需要提供最佳止痛藥治療的效果。結果顯示治療後第1天相較於治療前，視覺類比量表疼痛程度平均分數皆有下降，骨水泥組顯著有較多的改變量，但治療後第2週，兩組疼痛程度的改變量未達顯著差異。
- 骨水泥組於治療後第2週之日常生活功能改善程度顯著較最佳止痛藥治療組多，生活品質改善程度亦較多。

註:本實驗所使用的Osteopal V骨水泥與本建議案產品為不同的產地國。

12

醫療科技評估摘要(2)經濟評估

- 查驗中心參考104年11月特材專家諮詢會議所訂定的支付點數和給付規定(採全額給付)進行推估，未來第一年至第五年，本類別品項使用量約為11,700件至25,300件，健保特材支出約為2.21億元至4.81億元。
- 敏感度分析：若假設申報經皮椎體成形術(第一節)(33126B)的病人其中固定比例28.85%會進行第二節以上的經皮椎體成形術(33127B)，則33127B的第一年至第五年之申報量約為4,200件至8,800件，33126B和33127B的總申報量約為18,500件至39,100件。假設惡性病變或骨質疏鬆造成的椎體骨折病人占接受經皮椎體成形術中的62%，未來第一年至第五年符合規範的件數約為11,500件至24,300件，健保特材支出約為2.18億元至4.61億元。

13

健保署意見(1)

□納入健保給付

- 📖 本案特材為使用於脊椎之骨水泥，與頭顱整形泥使用部位不同，應無法取代；考量本案特材適用於經皮椎體成形術，操作凝固時間較長，溫度較低，方便充填使用，同意納入健保給付。
- 📖 屬功能改善特材。

14

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
33126B	經皮椎體成形術(第一節)	Percutaneous vertebroplasty (1st vertebra)	13,190點
33127B	經皮椎體成形術(第二節以上，每一節)	Percutaneous vertebroplasty (any vertebra after the first)	5,231點

15

國際價格

		新特材1		新特材2		新特材4	
國別	匯率 105.10-12	“賀利氏”歐斯特 保脊椎專用骨水泥		“泰克美” 脊固骨水泥		“歐托維塔”寇托斯 骨填充複合材料	
幣別		外幣	台幣	外幣	台幣	外幣	台幣
美國	32.59						
日本	0.29						
韓國	0.028	83,640	2,342	83,640	2,342		
澳洲	23.99					1,525	36,585
中位數			2,342		2,342		36,585
國際最低價			2,342		2,342		36,585
廠商建議價			19,000		19,600		65,000

註1：“特科漢”椎體成形術骨水泥查無國際價格。

16

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/*0.8941				自費比價網			
	中位數	平均數	最低價	採購醫院	中位數	平均數	最低價	申報筆數
“賀利氏”歐斯特保脊椎專用骨水泥	21,516	21,375	17,910	11家	25,819	27,000	18,750	86筆
“泰克美”脊固骨水泥	20,000	21,546	17,910	9家	28,680	28,946	20,000	68筆
“特科漢”椎體成形術骨水泥	21,500	26,120	19,500	4家	29,000	32,106	25,000	26筆
“歐托維塔”寇托斯骨填充複合材料	63,000	60,333	53,000	3家	78,000	77,270	60,950	25筆
平均值(“歐托維塔”不列入計算)	23,013/ 0.8941 =25,738	21,005/ 0.8941 =23,492	18,440/ 0.8941 =20,624		27,833	29,351	21,250	
註：*0.8941為收載時最近四季結算之醫院總額部門浮動點值之平均值(104年第三季-105年第二季)。								

17

健保署意見(2)

□核價方式

因公立醫院採購價及各層級醫療院所收取自費價格之最低價皆高於「“賀利氏”歐斯特保脊椎專用骨水泥」廠商建議價最低價，故依廠商建議價最低價19,000點暫予支付。

18

健保署意見(3)

□給付規定

- 一、惡性病變(轉移性癌症、骨髓瘤)造成之椎體骨折且未造成椎管狹窄者。(需事後補附椎體病變切片病理報告)
- 二、造成嚴重疼痛且保守治療無效之良性病變(如血管瘤)，需附6週以上連續治療之紀錄及影像檢查，需事前申請。(需事後補附椎體病變切片病理報告)
- 三、因骨質疏鬆症造成之椎體骨折，且未有神經症狀者，於同一院所經6週保守治療(包括背架及藥物等)，仍有嚴重背痛者(VAS>6)，需附6週以上連續治療之紀錄及影像檢查；惟如特殊個案須於6週內使用者，可提專案申請，經同意後使用。

註：VAS(Visual analog scale)視覺類比量表

19

健保署財務預估

用於椎體成形術之骨水泥	暫核點數	項目	第一年	第二年	第三年
	19000	使用量	11,225組	13,021組	15,105組
		預估點數	約2.13億點	約2.47億點	約2.87億點

註：椎體成形術(33126B與33127B)103年申報量為13,959件，104年申報量為16,129件，依HTA報告：惡性病變或骨質疏鬆造成的椎體骨折病人約佔接受經皮椎體成形術中的60%，以成長率約16%推估使用量，預估本案特材年增加費用約為2.13億點~2.87億點。

20

特材基本資料(1)

特材名稱	“賀利氏”歐斯特保脊椎專用骨水泥 “Heraeus” Osteopal V Bone Cement		
許可證字號	衛署醫器輸字第020591號	發證日期	99/02/08
廠商名稱	天誠醫療器材有限公司		
製造廠名稱	HERAEUS MEDICAL GMBH	製造國別	德國
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、神經外科、放射科		
材質	粉末部分：MMA及MA共聚物、二氧化鋁、過氯苯甲醯、葉綠素； 液體部分：甲基丙烯酸甲酯、葉綠素、對苯二酚、N-N二甲基對甲苯胺。		
適應症	本產品適用係於椎體的填充：用於緩解和消除椎體壓縮骨折的疼痛；用於緩解和消除椎體瘤的疼痛；用於症狀性椎體血管瘤。經皮椎體成形術只是對穩定椎體的一種緩和療法，它並不能治療潛在的疾病(如骨質疏鬆症或腫瘤)。		
廠商建議價	每組19,000元		

21

特材基本資料(2)

特材名稱	“泰克美”脊固骨水泥 “Teknimed” Spine-Fix Vertebroplasty Bone Cement		
許可證字號	衛署醫器輸字第021578號	發證日期	99/10/18
廠商名稱	永勝生醫股份有限公司		
製造廠名稱	TEKNIMED SAS	製造國別	法國
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、神經外科、放射科		
材質	粉末部分：聚甲基丙烯酸甲酯、過氧化苯、硫酸鋁、氫氧機磷灰石； 液體部分：甲基丙烯酸甲酯、雙氮偶甲基對位甲苯胺、對苯二酚。		
適應症	本產品係病人脊柱因發生病變性骨折而須進行椎體成形術或椎體矯正術時，用於充填入脊柱而產生固定作用。椎體會因骨質疏鬆症、良性腫瘤或惡性腫瘤而造成疼痛的椎骨擠壓性骨折。		
廠商建議價	每組19,600元		

22

特材基本資料(3)

特材名稱	“特科漢”椎體成形術骨水泥 “TEKNIMED” F20 Polymethylmethacrylate Bone Cement		
許可證字號	衛署醫器輸字第024065號	發證日期	101/10/20
廠商名稱	成悅生技有限公司		
製造廠名稱	TEKNIMED	製造國別	法國
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、神經外科、放射科		
材質	粉末部分：PMMA(壓克力)、聚甲基丙烯酸甲酯、過氧化苯、二氧化鋁； 液體部分：甲基丙烯酸酯、雙氮偶甲基對位甲苯胺、對苯二酚。		
適應症	本產品可透過椎體成形術或椎體後凸成形術來達到椎體病理性骨折的固定，疼痛的椎體壓縮性骨折可能由骨質疏鬆症、良性腫瘤，或惡性病變引起(一般脊椎壓迫性骨折，骨質疏鬆症引起之脊椎壓迫性骨折，病理性椎體壓迫骨折)		
廠商建議價	每組35,000元		

23

特材基本資料(4)

特材名稱	“歐托維塔”寇托斯骨填充複合材料 “Orthovita” Cortoss Bone Augmentation Material		
許可證字號	衛署醫器輸字第022256號	發證日期	100/03/31
廠商名稱	台灣派瑞德有限公司		
製造廠名稱	ORTHOVITA 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、神經外科、放射科		
材質	聚合物、樹脂、陶瓷玻璃、矽膠、鋁粉、矽化鋁。		
適應症	此產品被用於治療脊椎體的壓縮性骨折和整形外科手術中固定骨釘沒有拴緊脫落或失去緊繫。這種情況常發生於骨質減少的病人像骨質疏鬆。一般脊椎壓迫性骨折，骨質疏鬆症引起之脊椎壓迫性骨折，病理性椎體壓迫骨折。		
廠商建議價	每組65,000元		

24

104 年 11 月份特殊材料專家諮詢會議紀錄

(時間：104 年 11 月 26 日(星期四)上午 9 時)

(十)案由：有關「成悅生技有限公司」、「永勝生醫股份有限公司」、「天誠醫療器材有限公司」及「台灣派瑞德有限公司」建議將用於椎體成形術之特材骨水泥 (Bone Cement)共計 4 項納入健保給付，經 104 年 9 月共同擬訂會議後再提會案。(骨科、神經外科)

結論：

- 1.本案原 104 年 9 月份藥物共同擬訂會議，結論為使用於脊椎之骨水泥，與頭顱整形泥使用部位不同，應無法取代，故建議重新提特材專家諮詢會議討論，建議適切之核價方式。經討論後，考量本案特材適用於經皮椎體成形術，操作凝固時間較長，方便充填使用，屬功能改善特材，建議納入健保給付。
- 2.核價方式：因公立醫院採購價及各層級醫療院所收取自費價格之最低價皆高於「"賀利氏"歐斯特保脊椎專用骨水泥」廠商建議價最低價，故依廠商建議價最低價 19,000 點暫予支付。
- 3.給付規定：
 - (1)惡性病變(轉移性癌症、骨髓瘤)造成之椎體骨折且未造成椎管狹窄者。(需事後補附椎體病變切片病理報告)
 - (2)造成嚴重疼痛且保守治療無效之良性病變(如血管瘤)，需附 6 週以上連續治療之紀錄及影像檢查，需事前申請。(需事後補附椎體病變切片病理報告)

(3)因骨質疏鬆症造成之椎體骨折，且未有神經症狀者，於同一院所經 6 週保守治療（包括背架及藥物等），仍有嚴重背痛者（VAS > 6），需附 6 週以上連續治療之紀錄及影像檢查；惟如特殊個案須於 6 週內使用者，可提專案申請，經同意後使用。

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 16 次（104 年 9 月）會議紀錄
（時間：104 年 9 月 17 日上午 9 時 30 分）

參、報告事項

第 5 案：有關椎體成形術之骨水泥共 4 項納入健保給付案。

說明：詳附錄會議資料報告案第 5 案之報告內容。

決定：本案原核價方式為依用於神經系統類似功能之健保已給付既有功能類別 FBA01A5【CRANIOPLASTY 頭顱整形泥】支付點數 7,181 點，加計 15%計算，以 8,258 點暫予支付。惟本案特材為使用於脊椎之骨水泥，與頭顱整形泥使用部位不同，應無法取代，請健保署重新提特材專家諮詢會議討論，建議適切之核價方式後，再提會討論。

討論案 4

有關「銓鼎有限公司」建議將用於一般病患及呼吸器使用水劑藥物噴霧治療之特材「愛停喘呼吸引動式噴霧器 AeroEclipse II Breath Actuated Nebulizer」納入健保給付案。

供吸入型藥物使用之 呼吸引動式噴霧器 Breath Actuated Nebulizer

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

提案摘要

說明：有關「銓鼎有限公司」建議將用於一般病患及呼吸器使用水劑藥物噴霧治療之特材「愛停喘呼吸引動式噴霧器」納入健保給付。

- 本產品主要適用於水劑藥物噴霧治療之病人，係利用氣壓改變而產生藥物之霧化。
- 當使用吸氣引動模式時，藥物只有在吸氣時才會被製造出來並且被吸入，不會造成藥物浪費及醫護人員吸入過多藥物的風險。

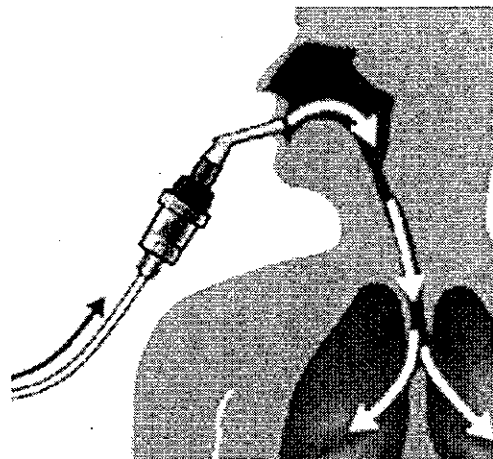
本署建議：屬創新功能特材，建議納入健保給付。

治療方式簡介

□噴霧治療(Aerosol Therapy)

利用專用的霧化裝置，將藥物溶液霧化成微小顆粒以使藥物深入病人呼吸道，進行呼吸系統疾病(如：支氣管痙攣、慢性阻塞性肺病、氣喘...等)的治療。

配合醫師處方的藥物溶液，具有稀釋呼吸道黏液以利分泌物咳出，減輕支氣管痙攣症狀，增加呼吸道黏膜層潮濕以緩解受刺激黏膜...等治療功效。



圖片出處：Healthcare and Medicine in Canada

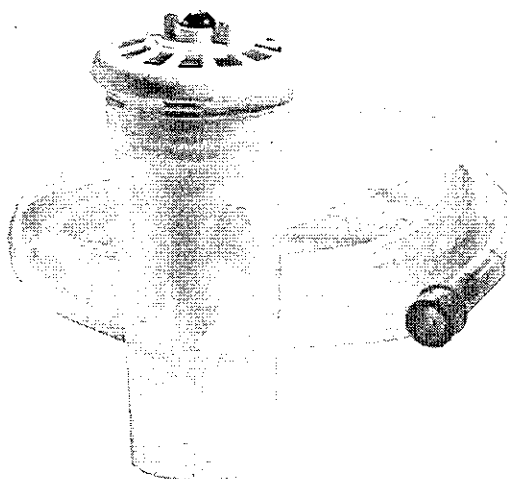
本案特材簡介(1)

□愛停喘呼吸引動式噴霧器

本特材係作為吸入型處方藥物霧化之投予，主要適用於水劑藥物噴霧治療之病人，使用模式分為持續型模式(呼吸器依賴者)，吸氣引動型模式(一般病人)，係利用氣壓改變而產生藥物之霧化。

AeroEclipse II
Breath Actuated Nebulizer

圖片出處：justnebulizers.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
	愛停喘呼吸引動式噴霧器	手持式噴霧藥瓶
藥品用量	本案特材可準確掌握使用之藥物劑量，促進藥物吸收減少藥物耗費。	藥物於霧化過程溢散耗損，造成藥物耗費。
醫護人員防護效果	本案特材可減少藥物溢散於空氣中，以避免醫護人員吸入藥物之危險。	藥物可能在霧化過程散溢於空氣中，造成醫護人員吸入藥物之危險。

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
愛停喘呼吸引動式噴霧器	800元	使用量	29,209組	27,749組	26,361組
		特材費用	1,869萬元	1,776萬元	1,687萬元

6

專家諮詢意見

- 本產品適用於水劑藥物噴霧治療之病人，使用模式分為持續型模式(呼吸器依賴者)，吸氣引動型模式(一般病人)，係利用氣壓改變而產生藥物之霧化。
- 當使用吸氣引動模式時，藥物只有在吸氣時才會被製造出來並且被吸入，不會造成藥物浪費及醫護人員吸入過多藥物的風險；考量目前無健保給付品項可取代，建議納入健保給付。

7

健保署意見(1)

□ 納入健保給付

 本產品目前無健保給付品項可取代，可使藥物有效吸收，可降低呼吸病患住院時間與不必要的醫療費用。並可減低臨床工作人員吸入藥物風險。

 屬創新功能特材。

8

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
57022C	蒸氣或噴霧吸入治療 -每天	Humidity or aerosol therapy- day	150

9

國際價格

□ 本案特材查無國際價格，廠商提供原產國(加拿大)價格為16美元。

10

健保署意見(2)

□核價方式

📖 建議採原產國銷售價格為16美元，折合台幣以510點($16 \times 31.91 = 510$)暫予支付。

11

健保署財務評估

品項	暫核點數	項目	第一年	第二年	第三年
愛停喘呼吸引動式噴霧器	510點	蒸氣或噴霧吸入治療申報量	1,925,385	1,942,564	1,959,896
		使用量	144,404	145,692	146,992
		預估點數	7,365萬點	7,430萬點	7,497萬點

註：

1. 本案特材依照仿單使用說明，供單一病人使用，正常使用下7天需更換(考量病患不會用滿7天，以4天計)，相對應之醫療服務給付項目及支付標準編碼為57022C(蒸氣或噴霧吸入治療-每天)。
2. 經統計蒸氣或噴霧吸入治療103年及104年平均使用數量為1,908,358件，平均成長率為0.892%計算。
3. 本案特材財務推估以4天更換1次，臨床推估使用比率為30%計算。
($1,908,358/4 \times 0.3 \times 1.00892 = 144,404$ 個， $(144,404 \times 1.00892 = 145,692)$ 個)。

12

特材基本資料

特材名稱	愛停喘呼吸引動式噴霧器 AeroEclipse II Breath Actuated Nebulizer		
許可證字號	衛署醫器輸字第022559號	發證日期	100/06/22
廠商名稱	銓鼎有限公司		
製造廠名稱	Trudell Medical International	製造國別	加拿大
特材大類碼	套管類(C)	特材小類碼	復健治療類(R)
使用科別	呼吸治療科、新生兒科、重症加護科、胸腔內科。		
材質	醫療級PE(聚乙烯)。		
適應症	凡需要使用水劑藥物噴霧治療之患者(含一般病患及呼吸器依賴之病患)。		
廠商建議價	800元/組		

105 年 1 月份特殊材料專家諮詢會議紀錄

(時間：105 年 1 月 28 日(星期四)上午 9 時)

(十)案由：有關「銓鼎有限公司」建議將用於一般病患及呼吸器使用水劑藥物噴霧治療之特材「愛停喘呼吸引動式噴霧器 AeroEclipse II Breath Actuated Nebulizer」納入健保給付乙案，提請討論。(呼吸治療科、新生兒科、重症加護科、胸腔內科)

結論：

- 1.本產品主要適用於水劑藥物噴霧治療之病人，使用模式分為持續型模式(呼吸患者)，吸氣引動型模式(一般病人)，係利用氣壓改變而產生藥物之霧化。當使用吸氣引動模式時，藥物只有在吸氣時才會被製造出來並且被吸入，不會造成藥物浪費及醫護人員吸入過多藥物的風險。考量目前無健保給付品項可取代，屬創新功能特材，建議納入健保給付。
- 2.核價方式：建議採原產國銷售價格為 16 美元，折合台幣以 510 點($16 \times 31.91=510$)暫予支付。

討論案 5

有關「銓鼎有限公司」建議將用於早產兒肺部發育不良及使用呼吸器之病人用於定量噴霧治療之特材「愛治喘吸藥輔助器-呼吸器用、氣切用 “Trudell”

Valved Holding Chamber for Mechanical Ventilation」

納入健保給付案。

呼吸器用或氣切用吸藥輔助器

Valved Holding Chamber for Mechanical Ventilation

藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議

特材部分第24次(106年1月)會議

106年1月19日

提案摘要

說明：有關「銓鼎有限公司」建議將用於早產兒肺部發育不良及使用呼吸器之病人用於定量噴霧治療之特材「愛治喘吸藥輔助器-呼吸器用、氣切用」納入健保給付。

- ▶ 本案特材主要適用於插管病人，將定量噴霧劑藉由呼吸輔助器銜接至呼吸管路，可有效將藥物擴散至肺部。
- ▶ 對於使用呼吸器或氣切使用定量吸入劑的病人會有幫助，可促進吸藥效果及降低呼吸器氣流干擾。

本署建議：屬創新功能特材，建議納入健保給付。

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
愛治喘吸藥輔助器-呼吸器用、氣切用	900元	數量	57,530組	54,654組	51,921組
		特材費用	5,178萬元	4,920萬元	4,673萬元

5

專家諮詢意見

□ 本案特材主要適用於插管病人，將定量噴霧劑藉由呼吸輔助器銜接至呼吸管路，可有效將藥物擴散至肺部，對於使用呼吸器或氣切使用定量吸入劑(MDI, Meter Dose Inhaler)的病人會有幫助，可促進吸藥效果及降低呼吸器氣流干擾。

6

醫療科技評估(HTA)摘要(1)療效評估

- 經系統性文獻搜尋PubMed、Embase、和Cochrane Library 電子文獻資料庫平台，獲得3 篇研究論文較符合原先計畫之PICOS。Grigg 1991、Fok 1995、和 Garner 2001 等3 篇論文皆為小樣本研究（10 至14 人），無法從論文內容判斷各研究所使用的特材是否確為本案特材。此外，未獲得肺功能或症狀改善或醫療人員時間耗用的比較性研究，未獲得不良事件相關研究。

7

醫療科技評估(HTA)摘要(2)經濟評估

- 廠商依據102 年長期使用呼吸器醫療服務品質指標估算，本品納入健保五年內，每年約有5 萬位病人將使用約6 萬個本品，特材部份總費用約為5 千萬元。
- 廠商估算結果具有較高不確定性，綜合健保資料庫分析結果以及臨床專家意見，查驗中心推測每年本品的使用量應不超過2 萬個，特材總費用以廠商建議價格估算，約為1800 萬元。在預算影響部分，由於霧化器劑型藥物無額外的特材給付項目，因此本品若納入健保應屬新增品項，在未取代任何現有健保給付特材項目下，特材總費用即為預算影響。

8

健保署意見(1)

□納入健保給付

📖 目前健保無給付品項，本案特材對於使用呼吸器或氣切使用定量吸入劑(MDI，Meter Dose Inhaler)的病人，具有促進藥物臨床治療效果，建議納入健保給付。

📖 屬創新功能特材。

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
57024B	人工呼吸器噴霧 吸入治療一天	Aerosol therapy for ventilator(day)	205

□本案特材查無國際價格。

10

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
愛治喘吸藥輔助器-呼吸器用、氣切用	7	730	690	450	22	700	843	540

11

健保署意見(2)

□核價方式

📖建議採自費醫材比價網中位數700點暫予支付。

□給付規定

📖限18歲(含)以下使用呼吸器的病人。

12

健保署財務評估

品項	暫核點數	項目	第一年	第二年	第三年
愛治喘吸藥輔助器-呼吸器用、氣切用	700點	人工呼吸器噴霧吸入治療	30,832	32,682	34,643
		使用量	1,321	1,401	1,485
		預估點數	92.5萬點	98.0萬點	104.0萬點

註:

- 1.本案特材依照仿單使用說明，本產品在更換呼吸器管路時，應同時更換，因此財務使用以臨床上呼吸管路每7天更換1次預估，相對應之醫療服務給付項目及支付標準編碼為57024C(人工呼吸器噴霧吸入治療一天)。
- 2.經統計人工呼吸器噴霧吸入治療102年至104年平均使用數量為29,087件，平均成長率為6%。
- 3.本案特材財務推估以18歲以下，7天更換1次，臨床推估使用比率為30%，未來3年使用數量以6%計算。 $(29,087/7)*0.3*1.06=1,321$ 。

13

特材基本資料

特材名稱	愛治喘吸藥輔助器-呼吸器用、氣切用 “Trudell” Valved Holding Chamber for Mechanical Ventilation		
許可證字號	衛署醫器輸字第011356號	發證日期	94/06/02
廠商名稱	銓鼎有限公司		
製造廠名稱	Trudell Medical International	製造國別	加拿大
特材大類碼	管套類(C)	特材小類碼	呼吸管(R)
使用科別	兒科、新生兒科、重症加護科，胸腔內科		
材質	醫療級PE(聚乙烯)。		
適應症	早產兒肺部發育不全、使用呼吸器的病人，以定量噴霧劑治療時為達到有效治療均須使用。		
廠商建議價	900元/組		

104 年 12 月份特殊材料專家諮詢會議紀錄

(時間：104 年 12 月 24 日(星期四)上午 9 時)

(十三)案由：有關「銓鼎有限公司」建議將用於早產兒肺部發育不良、使用呼吸器的病人，以定量噴霧劑於達到有效治療之「愛治喘吸藥輔助器-呼吸器用、氣切用 “Trudell” Valved Holding Chamber AeroChamber Holding Chamber for Mechanical Ventilation」納入健保給付案。(兒科、新生兒科、重症加護科，胸腔內科)

結論：

1. 本案特材主要適用於插管病人，將定量噴霧劑藉由呼吸輔助器銜接至呼吸管路，可有效將藥物擴散至肺部，對於使用呼吸器或氣切使用定量吸入劑(MDI, Meter Dose Inhaler)的病人會有幫助，可促進吸藥效果及降低呼吸器氣流干擾，屬創新功能特材，建議納入健保給付。
2. 核價方式：建議採自費醫材比價網中位數 700 點暫予支付。
3. 給付規定建議訂定如下：限 18 歲(含)以下使用呼吸器的病人。

討論案 6

有關「揚智生技股份有限公司」建議將用於矯正漏斗胸以重塑及改建胸部外型之特材「"生邁"漏斗胸矯正板"Biomet Microfixation" Pectus Support Bar System」及「"生邁"漏斗胸矯正板器械/固定器"Biomet Microfixation" Pectus Support Bar Instrument」共 2 個品項納入健保給付案。

漏斗胸矯正板

Pectus Support Bar System

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

提案摘要

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

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

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

疾病治療簡介(1)

□漏斗胸(Funnel Chest)

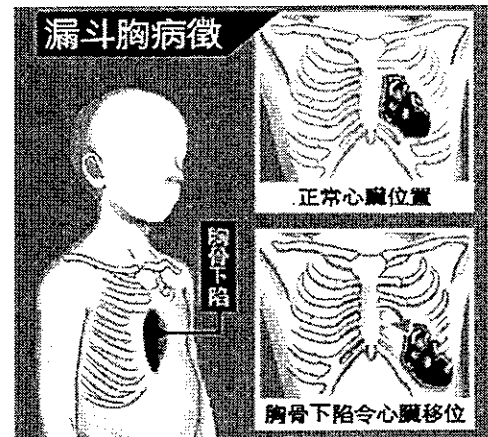
📖 是胸前壁向內凹陷呈漏斗狀的胸壁異常現象，是常見的先天性胸壁畸型。漏斗胸對病人身形外觀、心肺功能和心理健康均有不小危害。約每三百至四百名新生兒便有一例，男女比例約四比一。

📖 症狀：

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

📖 病因：

是因為胸骨兩側軟骨過度不正常增生，導致胸骨內陷，發生原因不明。



3
圖片來源：<http://hk.apple.nextmedia.com/news/art/20131118/18512765>

疾病治療簡介(2)

□漏斗胸治療方法

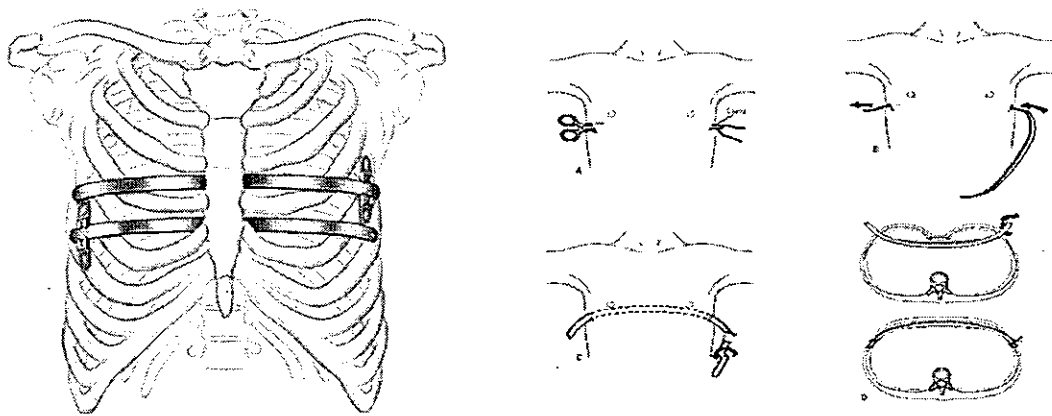
📖 傳統治療手術方式是在胸前切開胸大肌、將向內凹變形的肋軟骨切除，並保留軟骨膜，以便軟骨再生、同時將凹入的胸骨抬起壓高，使得下凹的胸壁變平坦；手術傷口大、手術時間較長，出血多。

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

本案特材簡介(1)

□“生邁”漏斗胸矯正板

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

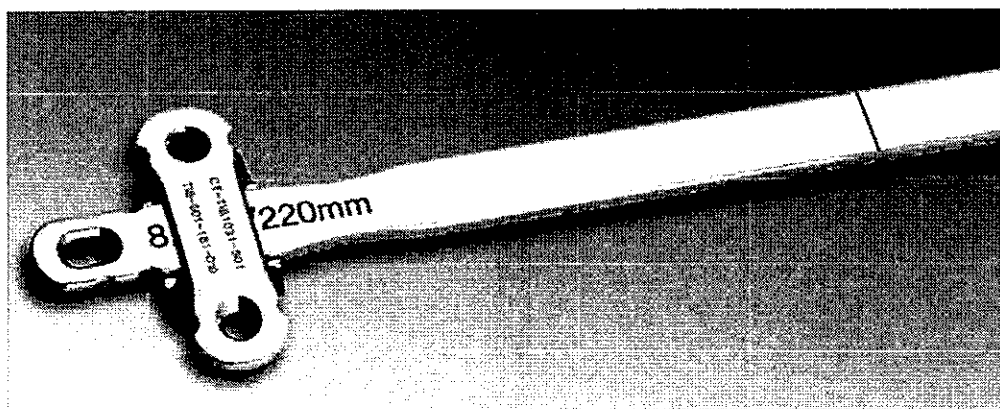


5

本案特材簡介(2)

□“生邁”漏斗胸矯正板器械/固定器

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



6

廠商建議資料

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

7

專家諮詢意見

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

8

健保署意見(1)

□部分品項建議納入健保給付

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

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

9

相關診療項目

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

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

公立醫院採購價及自費醫材比價網價格彙整

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

11

國際價格

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

12

健保署意見(2)

□核價方式

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

□給付規定

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

13

健保署財務評估

□預估本品納入健保每年使用量及增加費用如下

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

註

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

14

特材基本資料(1)

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

15

特材基本資料(2)

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

16

105 年 3 月份特殊材料專家諮詢會議紀錄
(時間：105 年 3 月 15 日(星期二)上午 9 時 30 分)

(一)案由：有關「揚智生技股份有限公司」建議將用於矯正漏斗胸以重塑及改建胸部外型之特材「"生邁"漏斗胸矯正板 "Biomet Microfixation" Pectus Support Bar System」及「"生邁"漏斗胸矯正板器械/固定板 "Biomet Microfixation" Pectus Support Bar Instrument」納入健保給付案，提請討論。(小兒外科、胸腔外科)

結論：

1. 本案特材「"生邁"漏斗胸矯正板」係藉由微創手術，將內凹的胸骨往外推，矯正漏斗胸以重新塑造及改建胸部外型，可取代傳統以開胸方式之矯正術，療效佳並可減少住院天數，當明顯改善時即須移除矯正板，目前無相關健保特材品項可取代，建議納入健保給付。另特材「"生邁"漏斗胸矯正板器械/固定器」，臨床上可以用鐵絲(wire)固定，不一定須使用該固定器，故此項建議不納入健保給付。
2. 本案屬創新功能特材，支付標準建議訂定如下：
 - (1)核價方式：「"生邁"漏斗胸矯正板」採公立醫院採購決標價格之中位數 43,250 點，除以收載(提案至藥物擬訂會議)時最近四季結算之醫院總額部門浮動點值之平均值暫予支付。
 - (2)給付規定：每次使用限 1 支為原則，如當次須使用大於 1 支者，須事前審查。

討論案 7

有關「台灣曲克股份有限公司」、「巴德股份有限公司」建議將用於移除已植入的腔靜脈血栓過濾網(器)之「“曲克” 血栓過濾網回收組 “Cook” Gunther Tulip Vena Cava Mreye Filter Retrieval Set」及「“尼美翠” 巴德圈套器取回套組 “NeoMetrics” Bard Snare Retrieval Kit」共 2 個品項納入健保給付案。

用於移除腔靜脈血栓過濾網 之取回套組

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

提案摘要

說明：有關「台灣曲克股份有限公司」、「巴德股份有限公司」建議將用於移除已植入的腔靜脈血栓過濾網(器)之「”曲克”血栓過濾網回收組」及「”尼美翠”巴德圈套器取回套組」納入健保給付。

- 本案產品皆為經由頸靜脈移除已植入特定的腔靜脈血栓過濾網(器)所使用。
- 對臨床上經評估已無明顯大量肺栓塞風險之病人，取出已植入的腔靜脈過濾器，可減少併發症。

本署建議：屬創新功能特材，建議納入健保給付。

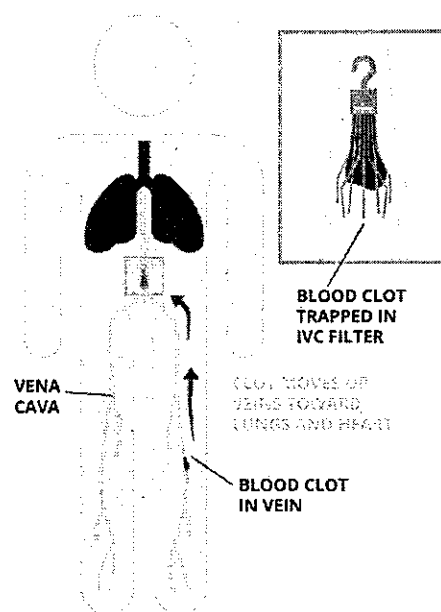
治療方式簡介

□腔靜脈過濾器置放併發症

☞腔靜脈過濾器可攔住靜脈血栓，減低腿部靜脈血栓流向心臟、肺血管而導致肺部缺血梗塞的機會。

☞放置過濾器後有可能使腔靜脈堵塞，但這是一個緩慢進程而一般沒有什麼症狀，只是後來會發展出許多側枝靜脈，而腿部靜脈的血栓還是可以通過這些靜脈到達肺部造成肺栓塞。

☞腔靜脈過濾器亦可能發生位移、穿孔或斷裂等併發症。



圖片出處：www.drugwatch.com

3

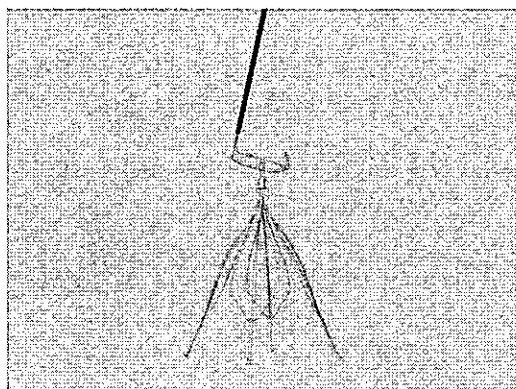
本案品項

廠商	項次	品項	廠商建議價
台灣曲克股份有限公司	1	“曲克”血栓過濾網回收組	19,000元
巴德股份有限公司	2	“尼美翠”巴德圈套器取回套組	21,000元

本案特材簡介(1)

□“曲克”血栓過濾網回收組

經頸靜脈穿刺，以推進系統透過導線將取物網朝留置體內的腔靜脈血栓過濾網前進，使取物網完全延展包圍過濾網，將取物環及過濾網收於導管鞘系統內，固定後將過濾網取出。適用於取出“曲克”剛特圖利浦腔靜脈濾器及“曲克”色列克特腔靜脈濾器。



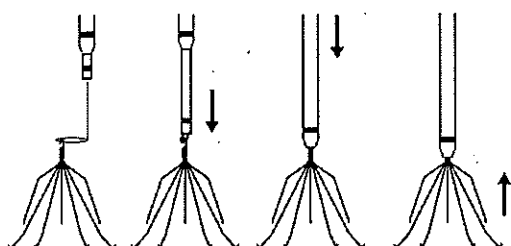
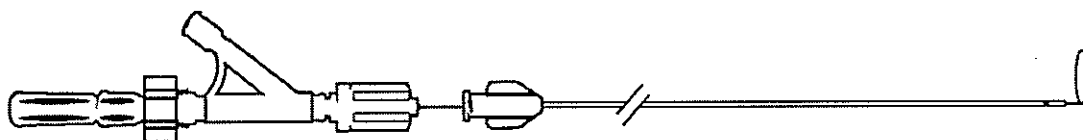
圖片出處：<https://www.cookmedical.com/>

5

本案特材簡介(2)

□“尼美翠”巴德圈套器取回套組

本案特材適用於透過取回鉤經皮移除所有Bard腔靜脈過濾器；建議由右側頸靜脈建立通道後，本產品圈套器進入，取出腔靜脈過濾器。



圖片出處：www.bardpv.com/

BARD | MEDICAL

6

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
	“曲克”血栓過濾網回收組 “尼美翠”巴德圈套器取回套組	不取出腔靜脈血栓過濾器
相關併發症	經醫師評估病患不再有肺栓塞之風險時，使用該特材將已植入的腔靜脈血栓過濾器取出(經頸靜脈介入)以避免併發症發生。	需長期觀察，當留置的腔靜脈血栓過濾器發生位移、穿孔或斷裂等併發症時，以外科手術設法取出，風險很高。

7

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
“曲克”血栓過濾網回收組	19,000元	數量	300組	600組	900組
		特材費用	570萬元	1,140萬元	1,710萬元
“尼美翠”巴德圈套器取回套組	21,000元	數量	25組	30組	35組
		特材費用	53萬元	63萬元	74萬元

8

專家諮詢意見(1)

□台灣胸腔及心臟血管外科學會

- ☞ 病患植入暫時性的下腔靜脈過濾器後，經臨床評估已無明顯大量肺栓塞之風險時，可取出暫時性下腔靜脈過濾器。

□台灣血管外科學會

- ☞ 用於取出植入之下腔靜脈濾網。

□中華民國心臟學會

- ☞ 同意健保給付。過去民眾接受置放腔靜脈過濾器時係健保給付，回收卻要付費，似乎不甚合理。前後一致作法比較合乎情理。
- ☞ 適應症建議所有曾經置放腔靜脈過濾器的病人，當其發生肺栓塞的危險性降低或消失，就可合理移除。
- ☞ 置放時全額給付，移除時也應全額給付比較合理。

9

專家諮詢意見(2)

- ☞ 據美國食品藥物管理局指出，長期置放「暫時性的下腔靜脈過濾器」之病人，在評估已不再有肺栓塞之風險時，醫師應視狀況考慮是否將產品移除，以預防長期置放帶來的併發症。
- ☞ 對臨床上經評估已無明顯大量肺栓塞風險之病人，取出已植入的腔靜脈過濾器，可減少併發症，健保目前已將下腔靜脈血栓過濾器納入給付項目，然並無給付回收器，亦無其他品項可取代使用，故建議納入健保給付。
- ☞ 需置放腔靜脈過濾器之病人數目不多，而須移除的病患更少，不至於濫用，故不須訂定給付規定

10

健保署意見(1)

□建議納入健保給付

📖 對臨床上經評估已無明顯大量肺栓塞風險之病人，取出已植入的腔靜脈過濾器，可減少併發症，故建議納入健保給付。

📖 屬創新功能特材。

11

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
33130B	經皮穿腔靜脈過濾裝置置放術	Percutaneous transluminal deployment of veinous device	16,200

12

國際價格

		新特材1		新特材2	
國別	匯率 105.01-03	當地價格	“曲克”血栓過濾網 回收組	當地價格	“尼美翠”巴德圈 套器取回套組
幣別		外幣	台幣	外幣	
美國	31.91	0	0		
日本	0.26	44,900	11,674		
韓國	0.028	0	0		
澳洲	24.00	0	0		
中位數			11,674		
國際最低價			11,674		
廠商建議價			19,000		21,000

13

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				自費比價網			
	中位數	平均數	最低價	採購醫院	中位數	平均數	最低價	申報筆數
“曲克”血栓過濾網回收組	20,000	20,700	20,000	5家	26,325	26,462	22,600	9筆
“尼美翠”巴德圈套器取回套組	無採購資料				僅1筆不採用			

14

健保署意見(2)

□核價方式

📖 本案曾提105年1月份專家諮詢會議討論，結論為建議納入給付，核價方式依國際價格中位數暫予支付11,674點，惟兩家廠商均表示初核點數11,674點不敷成本，故不同意納入。

📖 因「"曲克"血栓過濾網回收組」公立醫院採購價及各層級醫療院所收取自費價格皆較廠商建議價為高(「"尼美翠"巴德圈套器取回套組」皆查無資料)，故改以廠商建議價19,000點暫予支付。

15

健保署財務預估

品項名稱	暫核點數	項目	第一年	第二年	第三年
1. "曲克"血栓過濾網回收組	19,000點	使用量	165組	215組	280組
2. "尼美翠"巴德圈套器取回套組		預估點數	3,135,000點	4,085,000點	5,320,000點

註：

1. 健保已給付特材「腔靜脈血栓過濾網(核價類別HHM01A2)」，103年所有廠牌總申報量為159組，104年所有廠牌總申報量為206組。
2. 本案特材設計為適用於取出其特定廠牌腔靜脈過濾器使用，"曲克"血栓過濾網104年申報量為85組，"巴德"血栓過濾器104年申報量為54組，共計139組，約占所有廠牌總申報量的68%。
3. 考量若本案特材納入給付後，使用可取出之同廠牌的血栓過濾網意願增加，故使用量以所有廠牌總申報量的80%推估，年成長率為30%，預估未來3年增加費用約313萬點~532萬點。

16

特材基本資料(1)

特材名稱	“曲克”血栓過濾網回收組 “Cook” Gunther Tulip Vena Cava Mreye Filter Retrieval Set		
許可證字號	衛署醫器輸字第015770號	發證日期	94/12/27
廠商名稱	台灣曲克股份有限公司		
製造廠名稱	William Cook Europe APS	製造國別	丹麥
特材大類碼	過濾類(H)	特材小類碼	血液過濾器套類(H)
使用科別	心臟內科、心臟外科。		
規格	導管鞘-11Fr、60cm；取物環系統-6.3Fr、80cm。		
材質	不鏽鋼、PE、白金、PTFE、PC。		
適應症	本產品是設計用來取出植入的下腔靜脈血栓過濾網。		
廠商建議價	19,000元/組		

17

特材基本資料(2)

特材名稱	“尼美翠”巴德圈套器取回套組 “NeoMetrics” Bard Snare Retrieval Kit		
許可證字號	衛部醫器輸字第027590號	發證日期	104/08/12
廠商名稱	巴德股份有限公司		
製造廠名稱	NeoMetrics Inc.	製造國別	美國
特材大類碼	過濾類(H)	特材小類碼	血液過濾器套類(H)
使用科別	心臟內科、心臟外科、放射科。		
規格	鎳鈦合金圈套器(22mm)；帶有擴張器組件取回鞘(63cm, 9F.I.D)； 導引鞘(58cm, 11F.I.D)。		
材質	鎳鈦合金。		
適應症	本產品適用於透過取回鉤經皮移除所有Bard腔靜脈過濾器(選配)。		
廠商建議價	21,000元/組		

18

105 年 5 月份特殊材料專家諮詢會議紀錄

(時間：105 年 5 月 26 日(星期四)上午 9 時)

(三)案由：有關「台灣曲克股份有限公司」、「巴德股份有限公司」建議將用於移除已植入的腔靜脈血栓過濾網(器)之「"曲克"血栓過濾網回收組"Cook" Gunther Tulip Vena Cava Mreye Filter Retrieval Set」及「"尼美翠"巴德圈套器取回套組"NeoMetrics" Bard Snare Retrieval Kit」納入健保給付案。(心臟內科、心臟外科)

結論：

1. 本案產品皆為經由頸靜脈移除已植入特定的腔靜脈血栓過濾網(器)所使用，經提 105 年 1 月份特殊材料專家諮詢會議結論略以：(1)建議納入健保給付。(2)核價方式：屬創新功能特材，依國際價格中位數暫予支付 11,674 點。(3)為求周延，建議函請相關學會訂定給付規定，再提會討論。
2. 本署於 105 年 2 月 24 日函請台灣胸腔及心臟血管外科學會、台灣血管外科學會、中華民國心臟學會提供意見，各學會皆同意納入健保給付並提供給付規定意見。
3. 另徵詢廠商意見，兩家廠商均表示初核點數 11,674 點不敷成本，故不同意接受，並建議調高支付點數
4. 對臨床上經評估已無明顯大量肺栓塞風險之病人，取出已植入的腔靜脈過濾器，可減少併發症，故建議納入健保給付。

- 5.核價方式：因「"曲克"血栓過濾網回收組」公立醫院採購價及各層級醫療院所收取自費價格皆較廠商建議價為高(「"尼美翠"巴德圈套器取回套組」皆查無資料)，故改以廠商建議價 19,000 點暫予支付。
- 6.需置放腔靜脈過濾器之病人數目不多，而須移除的病患更少，不至於濫用，故不須訂定給付規定。

討論案 8

有關「興東藥品器材有限公司」建議將用於體外循環系統-ECMO「"美德思"管路組"MEDOS"TUBING SETS」納入健保給付案。

ECMO(葉克膜)體外循環系統管路組 Tubing Sets

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

提案摘要

說明：有關「興東藥品器材有限公司」再次建議將用於體外循環系統(ECMO)之特材「**”美德思”**管路組」納入健保給付案。

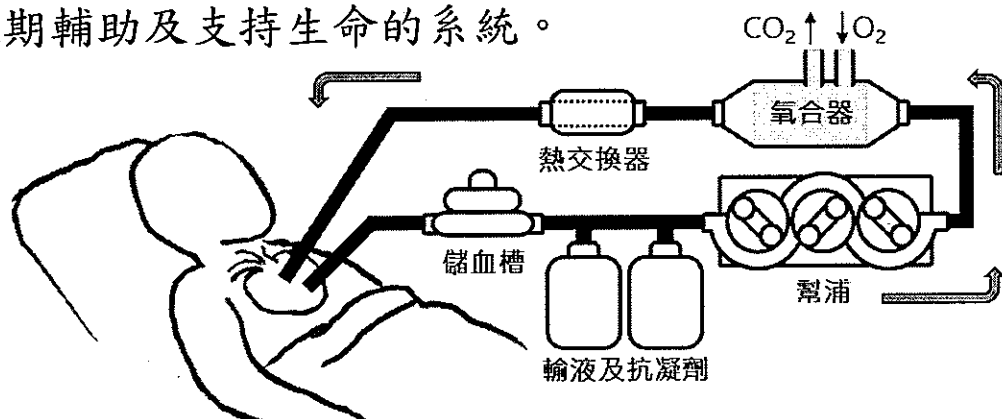
- 本案特材原經本共擬會議第18次(105年1月)會議決議，同意納入健保給付，並訂定給付規定：比照ECMO體外循環維生系統(B201-2)並僅限嬰幼兒使用。惟廠商不同意給付規定，並提出申覆。
- 本案再經專家會議(105年9月)討論，考量國內外文獻其所適用之範圍，均未侷限於嬰幼兒使用，且使用於成人臨床有效性之優點與使用於嬰幼兒相同，故建議同意放寬給付規定為大人，小孩均適用。

本署建議：屬功能改善之特材，同意納入健保給付，且不侷限於嬰幼兒使用。

疾病治療簡介

□體外循環輔助系統

體外循環輔助系統(ECMO，中文稱為葉克膜)是一種合併呼吸及循環輔助器的急救裝置，為機械性循環支持(人工心臟)及體外氣體交換(人工肺臟)的組合，以暫時支持心肺功能為目的；主要的功能是用於心臟衰竭或是肺臟衰竭之病人作為一個短期輔助及支持生命的系統。



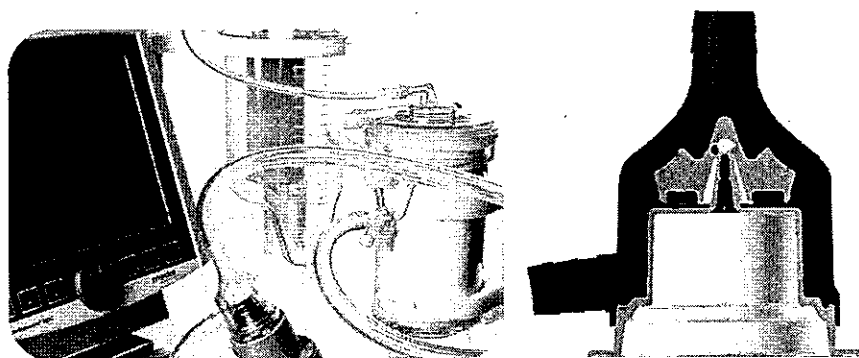
3

本案特材簡介(1)

□“美德思”體外循環系統管路組

本案特材組件包含DeltaStream DP3幫浦頭、HILITE LT系列中空纖維人工心肺及配件；DP3離心幫浦具有長效型磁浮及單點滾珠承軸特點，有較佳動力學以降低血栓及溶血，並有搏動式血流，使用時間長達7天，適合各年齡層使用。

medos®



4

本案特材簡介(2)

□ 本案特材與健保給付特材之比較

比較項目	本案特材	健保已給付特材
	“美德思”體外循環系統管路組-DP3	“美德思”體外循環管路組-DP2
病人轉運 便利性	重量輕，尺寸小，提把設計，內建兩顆拆卸式電池供電時間180分鐘，方便攜帶使用。	重量較重，尺寸較大，電池供電時間約90分鐘，較不便於攜帶使用。
血球破壞程度	DP3幫浦採磁浮設計，產熱現象降低，血球破壞程度低，不易造成溶血。	DP2幫浦具有軸承設計，較易對血球產生破壞，造成溶血。
血流搏動模式	具有搏動式運轉模式，以代替心衰竭心臟的搏動能力。	無。

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
“美德思”體外循環系統管路組	87,500元	數量	50個	100個	150個
		特材費用	438萬元	875萬元	1,313萬元

6

專家諮詢意見

📖 本案特材相較於健保已給付品項，具有搏動式血流及延長使用天數達7天之效果。

📖 目前在國內外文獻其所適用之範圍，均未侷限於嬰幼兒使用，且成人病患使用率遠大於嬰幼兒、臨床療效之優點與使用於嬰幼兒相同，故給付規定為大人，小孩均適用。

7

健保署意見(1)

□建議納入健保給付

📖 本案特材DP3-離心幫浦為長效型磁浮，單點滾珠軸承，預充量為16C.C，有較佳的動力學，可降低血栓及溶血，並有搏動式血流，且使用時間可達7天，適合各年齡層使用，建議納入健保給付。

📖 屬功能改善特材。

8

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
47089B	體外循環維生系統管線 更換	Change ECMO Circuit (Centrifugal pump+microporousmembrane oxygenator)	4,400
68036B	體外循環維生系統 (ECMO)建立	Extracorporeal Circulation	11,061

9

國際價格

□本品查無國際價格，廠商提供原產國(德國)價格為172,000元。

10

公立醫院採購決標價格

□“美德思”體外循環系統管路組

醫院家數	中位數	平均價	最低價
1	65,000	65,000	65,000

11

健保署意見(2)

□核價方式

📖 本案特材與健保已給付“吉生”體外循環組(使用天數可達5天)功能類別「長效型人工心肺-Oxygenator + Pump Head + Tubing Set + Transducer + Cuvette」(核價類別為FHX04AO 支付點數為每組51,883點)組件相同，故依上述既有功能類別（FHX04AO）以附加功能比例加算10%後為57,071點暫予支付。

12

健保署意見(3)

□ 給付規定

📖 比照現行「體外肺膜ECMO-體外循環維生系統」之給付規定(B201-2)：比照全民健康保險醫療費用支付標準診療項目「68036B體外循環維生系統(ECMO)建立(第一次)」使用之給付規定及禁忌症訂定辦理。

13

健保署財務預估

品項名稱	暫核點數	項目	第一年	第二年	第三年
“美德思” 體外循環系統 管路組 (ECMO)	57,071 點	使用量	210組	252組	300組
		預估點數(扣除既有品項支付點數後增加之費用)	108萬點	130萬點	155萬點

註：經臨床專家建議預估量：係以健保已給付特材「體外膜肺(ECMO)短效型+長效型」104年使用量之10%做估算且以年成長率20%推估之。

14

特材基本資料

特材名稱	“美德思”體外循環系統管路組 “Medos” Tubing Sets		
許可證字號	衛署醫器輸字第022065號	發證日期	100/02/21
廠商名稱	興東藥品器材有限公司		
製造廠名稱	MEDOS MEDIZINTECHNIK AG	製造國別	德國
特材大類碼	心臟血管類(FH)	特材小類碼	循環管(H)
使用科別	心臟外科		
規格	大人/小孩/嬰兒		
材質	聚碳酸酯、聚甲基戊烯、聚氯乙烯		
適應症	本管路組可根據不同類型需求與其他組件(幫浦、氧合器、儲血槽、過濾器、熱交換器、導管...等)併用。 可適用於：1.急性呼吸窘迫症候群需要ECMO支持；2.等待心臟移植手術需要需要ECMO支持；3.等待肺臟移植手術需要需要ECMO支持；4.其他適應症，預期需要長時間ECMO支持。		
廠商建議價	每組87,500元		

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 18 次（105 年 1 月）會議紀錄

（時間：105 年 1 月 21 日上午 9 時 30 分）

第 3 案：有關「興東藥品器材有限公司」建議將用於體外循環系統 -ECMO 「"美德思" 管路組 "MEDOS" TUBING SETS」納入健保給付案。（心臟外科）

說明：詳附錄會議資料討論案第 3 案之報告內容。

結論：

- （一）本案特材適用於手術中需要體外循環繞道或任何繞道手術之管路組。相較於健保已給付既有品項，具有較佳的動力學，可降低血栓及溶血，並有搏動式血流，使用時間可達 7 天，預充量僅需 16ml，特別適合嬰幼兒使用。屬功能改善特材，同意納入健保給付。
- （二）核價方式：依健保既有類似功能類別（「長效型人工心肺 w/pump head+tubing set (ECMO)」，支付點數為 44,419 點），符合「更具臨床有效性」及「更適合兒童」2 項加算條件，共加計 30%，訂定暫予支付點數為 57,744 點【 $44,419 \times (1+30\%) = 57,744$ 】。
- （三）給付規定：同 ECMO 體外循環維生系統 B201-2 給付規定，並僅限於嬰幼兒使用。

105 年 9 月份特殊材料專家諮詢會議紀錄

(時間：105 年 9 月 22 日(星期四)上午 9 時)

(十一)案由：有關「興東藥品器材有限公司」建議將用於體外循環系統-ECMO「"美德思"管路組“MEDOS” TUBING SETS」，納入健保給付乙案，再提請討論。(心臟外科)

說明：

1. 本案業經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 18 次(105 年 1 月)會議討論，結論略以：本產品具有較佳的動力學，可降低血栓及溶血，並有搏動式血流，使用時間可達 7 天，預充量僅需 16ml，同意納入健保給付。核價方式：依健保既有類似功能類別(長效型人工心肺 w/Pump Head+Tubing Set (ECMO)，支付點數為 44,419 點)，符合「更具臨床有效性」及「更適合兒童」2 項加算條件，共加計 30%，訂定暫予支付點數為 57,744 點，給付規定比照 ECMO 體外循環維生系統 B201-2 給付規定，並僅限於嬰幼兒使用。
2. 依上述結論函詢廠商供貨意願，惟廠商不同意給付規定，並再次來函表示該產品國際價格及原廠供應的體外循環系統圖面，皆為大人、小孩、嬰兒適用，並非僅限嬰幼兒，且成人病患使用病例遠大於嬰幼兒，故建議將適應症放寬為各年齡層均可使用。

結論：

1. 本案相較於健保已給付品項，具有搏動式血流及延長使用天數達 7 天之效果，目前在國內外文獻其所適用之範圍，均未局限於嬰幼兒使用，且使用於成

人臨床有效性之優點與使用於嬰幼兒相同，故建議同意放寬給付規定為大人，小孩均適用。

2. 核價方式：本案特材與健保已給付"吉生"體外循環組(使用天數可達5天)功能類別「長效型人工心肺-Oxygenator + Pump Head + Tubing Set + Transducer + Cuvette」(核價類別為FHX04A0 支付點數為每組51,883點)組件相同，建議依此品項以更具臨床療效加算10%【51,883點*1.10=57,071點】，每組57,071點暫予支付。
3. 給付規定：比照現行「體外肺膜ECMO-體外循環維生系統」之給付規定(B201-2)辦理。

討論案 9

有關「美敦力醫療產品股份有限公司」建議將治療(冷凍)用心臟電生理導管之「“美敦力”北極峰進階心臟冷凍消融導管 “Medtronic” Arctic Front Advance Cardiac CryoAblation Catheter」，以自付差額品項納入健保給付案。

進階心臟冷凍消融導管

Advance Cardiac CryoAblation Catheter

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

提案摘要

說明：有關「美敦力醫療產品股份有限公司」建議將治療(冷凍)用心臟電生理導管之「"美敦力"北極峰進階心臟冷凍消融導管」，以自付差額品項納入健保給付。

- 本案原經本共擬會議第21次(105年7月)討論，結論略以：鑒於與會代表對於心房顫動治療方式有部分疑慮，爰請健保署邀請相關專科醫學會對於相關審查注意事項及給付規定進行討論後，再彙整提會討論。
- 本案經特材之專家諮詢會議(105年10月)討論，考量本案特材手術時間短、成功率較高之優點，建議仍維持以自付差額方式納入健保給付，並訂定給付規定。

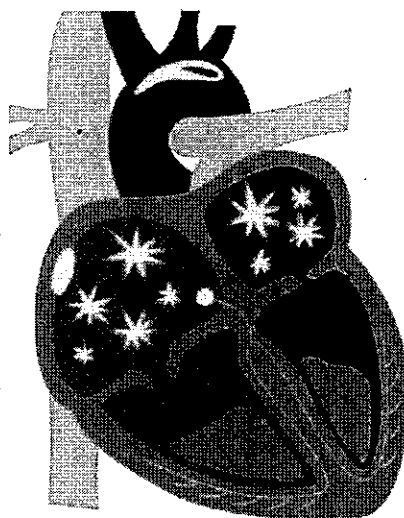
本署建議：建議以自付差額方式納入健保給付。

疾病治療簡介

□心房纖維顫動(Atrial Fibrillation)

☞ 心房纖維顫動時，心房出現跳動無秩序和無規律，造成與心室不相協調，通常會加速心跳，造成流向身體血液不足、心悸、呼吸急促、虛弱...等症狀；心房纖維顫動也會引起中風(stroke)，以及導致多種致命的併發症。

☞ 心房顫動的治療目標在於減輕病患的症狀及預防心房顫動相關的併發症，包括使用抗心律不整藥品、直流電電擊整流、導管消融術...等。



3

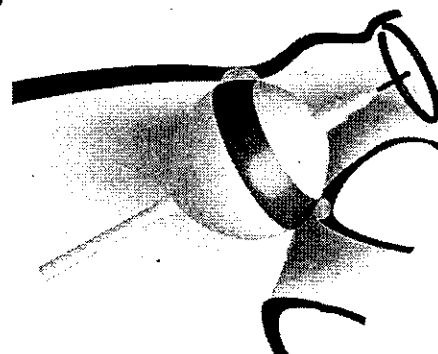
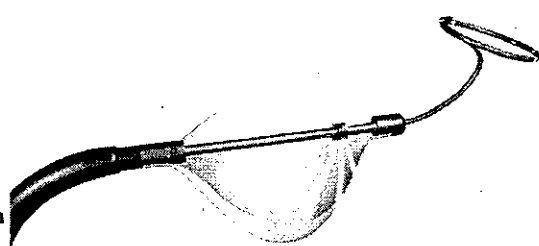
本案特材簡介(1)

☞ 本案特材適用於肺靜脈及左心房的交界處之治療，使不正常的電氣活動侷限在肺靜脈開口處無法向外部擴散，達到心房維持正常竇性節律狀態，球囊導管其氣球形狀設計能與病灶組織良好均勻接觸，實行一次性環形消融；球囊冷凍消融導管利用冷卻劑，平均的注入氣球導管前半部，並吸收導管冷卻部分周圍組織的熱量，將造成心房顫動之肺靜脈電訊號隔絕，以回復病患正常心跳。



Medtronic

圖片出處：www.massdevice.com



4

本案特材簡介(2)

□ 本案特材與現有健保給付特材之比較

比較項目	本案特材	現有健保給付特材
	“美敦力”北極峰進階心臟冷凍消融導管	灌注冷卻式電燒導管
治療方式	以冷卻劑灌注球囊內，造成心房顫動之肺靜脈電訊號隔絕。	3D Mapping灌注冷卻式電燒導管(射頻燒灼方式)治療。

5

廠商建議資料

品項	廠商建議價	廠商預估	第一年	第二年	第三年
“美敦力”北極峰進階心臟冷凍消融導管	210,000元	數量	30組	50組	80組
		特材費用	630萬元	1,050萬元	1,680萬元

6

相關學會意見彙整表

中華民國心臟學會	中華民國心律醫學會	台灣兒科醫學會	台灣胸腔及心臟血管外科學會
1. 建議納入健保給付，冷凍消融與傳統灌注冷卻電燒導管其效果及併發症均相當。 2. 給付規定建議為限用陣發性心房顫動之肺靜脈隔離。	給付規定建議為限用陣發性心房顫動之肺靜脈隔離。以提供合理健保給付。	1. 冷凍消融導管治療為全球趨勢，不僅手術時間短，成功率較高且復發率低，贊成納入健保給付。 2. 給付規定建議修改為僅限用心房顫動治療。 3. 心房顫動病患大多為40歲以上，兒科病患極少，建議徵詢中華民國心臟學會意見。	1. 根據目前心房顫動治療準則，歐洲與美國心臟學會均已將導管消融列為藥物治療後復發的優先選擇。建議納入給付。 2. 冷凍消融治療與導管消融治療比較，其手術時間較短，病患不需全身麻醉，患者效果佳，在日本，冷凍消融治療已在這幾年成為陣發性心房顫動治療第一選擇。 3. 目前心律不整3 D複雜性電燒，屬健保DRG給付，冷凍消融導管費用約30萬元，超出DRG範圍，建議該導管採實報實銷或部分給付方式為妥。 4. 心房顫動的病患診斷相當明確，建議若納入健保給付，不須事前審查。

7

專家諮詢意見

- 根據目前心房顫動治療準則，歐洲心臟學會與美國心臟學會均已將導管消融列為病患接受藥物治療後復發的優先選擇。
- 本案特材較傳統逐點射頻消融導管，手術時間短、成功率較高，復發率低且患者於治療過程中較不疼痛，建議以自付差額方式納入健保給付，並訂定合宜之給付規定。

8

醫療科技評估摘要(1)療效評估

□經相關文獻指出，本案特材與對照組的比較結果如下：

📖 在最新大型隨機臨床試驗（FIRE&ICE），於手術成功率、復發率及併發症上，報告顯示：本案特材成功率為65.4%，併發症為10.2%與對照組特材（射頻燒灼組）64.1%，併發症12.8%，於手術一年後追蹤，並無顯著的差異。

📖 手術時間上，本案特材所需手術時間較對照組為短（本案特材手術時間大約為2~3小時，射頻燒灼手術時間為4~6小時）。對於病人及醫護人員輻射曝露風險亦可降低。

9

醫療科技評估摘要(2)經濟評估

□財務衝擊

📖 本案特材必須同時與美敦力之「弗萊凱可操控式套管」及「爾契定位導管(8極)」等2品項搭配使用，惟第20次共擬會議討論中「弗萊凱可控操式套管」不建議納入健保給付，「爾契定位導管(8極)」廠商不同意本署建議價格。

📖 查驗中心針對不同給付情境分析健保財務影響：

- 自付差額方式，給付上限依近似功能類別CXE05A1(3D Mapping灌注冷卻式診斷電燒紀錄導管)70,200點評估。

10

醫療科技評估摘要(3)經濟評估

📖 若以自付差額方式納入，民眾須自付約24萬元包括(需成組使用之未納入健保給付之定位導管52,000元+可控式套管45,000元及本新品自付差額139,800元)。使用人數可能降至20名至80名。預估本案納入健保後，不會增加健保財務支出。

11

健保署意見(1)

□同意以自付差額方式納入健保給付

- 📖 本案特材是繼傳統的逐點射頻能量電燒之後的新技術，可縮短手術時間並提高肺靜脈隔離治療成功率。
- 📖 本案特材符合「全民健康保險辦理自付差額特殊材料之作業原則」中列為自付差額之特材條件：增加病人使用方便性，故同意納入自付差額品項。

12

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
33091B	不整脈經導管燒灼術-2-D定位	Transcatheter Radiofrequency Ablation for Arrhythmia	36,900
33139B	不整脈經導管燒灼術-複雜3-D立體定位-單腔	Transcatheter Radiofrequency Ablation for Arrhythmia 3D Mapping-Single Chamber	45,109
33140B	不整脈經導管燒灼術 複雜3-D立體定位-雙腔	Transcatheter Radiofrequency Ablation for Arrhythmia 3D Mapping-Double Chamber	49,177

13

國際價格

匯率 104.10-12		新特材1	
		“美敦力”北極峰進階心臟冷凍消融導管 “Medtronic” Arctic Front Advance Cardiac CryoAblation Catheter	
國別	幣別	外幣	台幣
美國	31.42	--	--
日本	0.26	637,000	165,620
韓國	0.028	--	--
澳洲	24.69	--	--
中位數			165,620
國際最低價			165,620
廠商建議價			210,000

14

公立醫院採購決標價格

□“美敦力”北極峰進階心臟冷凍消融導管

醫院家數	中位數	平均價	最低價
3	175,000	170,000	170,000

15

健保署意見(2)

□ 核價方式：

品項	核價方式	支付點數
"美敦力"北極峰進階心臟 冷凍消融導管	採自付差額方式，給付上限 依近似功能類別既有品項 (3D Mapping灌注冷卻式診 斷電燒紀錄導管，核價類別： CXE05A1)	70,200點

16

健保署意見(3)

□ 給付規定

- ☞ 限用陣發性心房顫動之肺靜脈隔離(電訊號阻斷)
- 不宜列入之項目：(1)重度二尖瓣逆流或狹窄者
 - (2)左心房大於55mm者。

17

健保署財務評估

品項	暫予支付點數 (給付上限)	財務評估
“美敦力”北極峰進階心臟冷凍消融導管(自付差額)	70,200點	本項列入自付差額，以近似既有功能類別「3D Mapping灌注冷卻式診斷電燒紀錄導管，核價類別:CXE05A1」支付點數為給付上限，原則上不會增加醫療支出。

「3D Mapping灌注冷卻式診斷電燒紀錄導管」104年申報量為846條。

18

特材基本資料

特材名稱	“美敦力”北極峰進階心臟冷凍消融導管 “Medtronic” Arctic Front Advance Cardiac CryoAblation Catheter		
許可證字號	衛部醫器輸字第025950號	發證日期	103/6/4
廠商名稱	美敦力醫療產品股份有限公司		
製造廠名稱	Medtronic CryoCath LP	製造國別	加拿大
特材大類碼	管套類(C)	特材小類碼	電極導管類(X)
使用科別	心臟內科		
規格	23；28mm		
材質	Biocompatible copolymer (Pebax®) with barium sulfate blend (BaSO4)、Polyurethane		
適應症	適用於治療患者的陣發性心房纖維顫動(paroxysmal atrial fibrillation, PAF)。本品可搭配輔助裝置(Freezor MAX)使用。		
廠商建議價	每組210,000元		

105 年 11 月份特殊材料專家諮詢會議紀錄

(時間：105 年 10 月 27 日(星期四)下午 2 時)

(一)案由：有關「美敦力醫療產品股份有限公司」建議將用於心房顫動、心房撲動或心房過速治療(冷凍)用心臟電生理導管「"美敦力"北極峰進階心臟冷凍消融導管"Medtronic" Arctic Front Advance Cardiac CryoAblation Catheter」以自付差額品項納入健保給付案，提請討論(心臟科)

結論：

1. 本署經請「中華民國心臟學會、中華民國心律醫學會、台灣兒科醫學會及台灣胸腔及心臟血管外科學會」共 4 學會委員與會表示意見，彙整如下：
 - (1)根據目前心房顫動治療準則，歐洲心臟學會與美國心臟學會均已將導管消融列為病患接受藥物治療後復發的優先選擇。
 - (2)本案特材較傳統逐點射頻消融導管，手術時間短、成功率較高，復發率低且患者於治療過程中較不疼痛，建議維持前次(104 年 10 月)專家諮詢會議結論，以自付差額方式納入健保給付。
2. 給付規定：限用陣發性心房顫動之肺靜脈隔離(電訊號阻斷)。不宜列入之項目：①重度二尖瓣逆流或狹窄者。②左心房大於 55mm 者。

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 21 次（105 年 7 月）會議紀錄

（時間：105 年 7 月 21 日上午 9 時 30 分）

第 8 案：有關「美敦力醫療產品股份有限公司」建議將治療（冷凍）用心臟電生理導管之「"美敦力"北極峰進階心臟冷凍消融導管"Medtronic" Arctic Front Advance Cardiac CryoAblation Catheter」，以自付差額品項納入健保給付案。

說明：詳附錄會議資料討論案第 8 案之報告內容。

結論：

- （一）本案特材是以介入方式用於心房顫動、心房撲動或心房過速治療（冷凍）之心臟電生理導管，為傳統的逐點射頻能量電燒之後的新技術，其氣球形狀設計，能與病灶組織良好均勻接觸，使其可進行一次性環形消融。
- （二）鑒於與會代表對於心房顫動治療方式有部分疑慮，爰請健保署邀請相關專科醫學會對於相關審查注意事項及給付規定進行討論後，再彙整提會討論。