

**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67次（112年11月）會議紀錄**

時 間：112年11月16日（星期四）上午9時30分

地 點：健保署18樓禮堂

主 席：林教授啟禎

紀錄：張淑宜

出席代表：（依姓名筆畫數排列，敬稱略）

尤香玉	唐龍晃	童瑞龍
朱益宏(請假)	徐紹勛	黃莉茵
吳美環(請假)	張忠毅	楊玉琦
吳國治	張淑慧	葉宗義(羅木才代理)
林佩菽	梁淑政	劉芝蓮
林亮光	許仕聰	劉碧珠
林敏華	連哲震	簡俊仁
邱榮鵬(請假)	陳石池(請假)	藍毅生
施壽全	陳志強	
郎慧珠	陳雅萍	

出席專家及學會代表：（敬稱略）

賴彥君

中華民國心律醫學會	林廷澤
中華民國心臟學會	林文裕
中華民國骨科醫學會	盧永昌
台灣小兒神經醫學會	許庭榕
台灣外傷醫學會	陳思安
台灣耳鼻喉頭頸外科醫學會	陳信傑
台灣兒童神經外科醫學會	陳淑美
台灣神經學會	陳律安
台灣胸腔及心臟血管外科學會	陳穎毅
台灣胸腔外科醫學會	林志銘
社團法人台灣神經外科醫學會	周聖哲

列席人員：(敬稱略)

藥物提供者團體代表：何國梁(請假)、汪鼎華、陳慶維(林立婷代理)

病友團體代表：吳鴻來、劉桓睿

全民健康保險會：張琬雅

衛生福利部社會保險司：蘇芸蒂

衛生福利部中央健康保險署：蔡淑鈴、黃育文、張惠萍、賴秋伶、張淑雅、
林其昌、簡淑蓮、袁美霞、江錦欣、丁安安、
楊佩綺、鄭碧恩、裴倩倩、宋宛蓁、張淑宜、
蔡宛君、黃楷婷、王智廣

財團法人醫藥品查驗中心：陳膺立、章法瑜、嚴慈欣、蘇美如

壹、主席致詞(略)

貳、請參閱並確認上次會議紀錄

決議：洽悉。

參、討論事項：

第1案：有關用於複雜性心律不整電生理診斷之「“日本來富思”菲克斯固定彎電極導管-8極(2Fr)」納入健保給付案。

一、說明：詳附錄會議資料討論案第1案之報告內容。

二、決議：

(一) 本案特材為用於嬰幼兒或成人細小的血管做定位，健保目前尚無收載2Fr規格之8極導管，有臨床需求及必要性，同意納入健保給付。

(二) 功能類別：屬功能改善特材。

(三) 支付點數：依全民健康保險藥物給付項目及支付標準第52-2條第1項第2款第1目，採公立醫院及醫學中心兩者合併之採購決標價中位數除以浮動點值(0.8823)，以支付點數39,669點暫予支付。

(四) 給付規定：

1. 年齡小於五歲，體重小於15公斤嬰幼兒。

2. 複雜性先天性心臟病經單一心室手術病人。

(五) 預估年使用量：20支。

第2案：有關用於複雜性心律不整電生理診斷之「高密度高解析度電極導管」計5品項納入健保給付案。

一、說明：

- (一) 詳附錄會議資料討論案第2案之報告內容。
- (二) 與會專家表示，本案特材具有高密度定位之優勢，對於治療複雜性心律不整有其臨床效益，對於電燒的成功率及無復發率有很大的幫助，臨床上如使用本案特材就不會再使用環形10極導管，應該會1:1替換，而現行健保收載特殊功能之心臟不整脈電燒導管屬自付差額類別，本案特材係適用同一族群病人，建議以自付差額類別納入健保給付。
- (三) 與會代表表示：考量本案為民眾自付差額特材，不建議採公立醫院及醫學中心採購價中位數(87,500元)做為院所收費極端值管理範圍，建議以醫材比價網中位數(114,400元)扣除建議健保支付點數(39,537點)，以74,863元作為院所收費極端值管理範圍。
- (四) 健保署說明：本案特材與現行「全民健康保險民眾自付差額類別」中「治療複雜性心臟不整脈消融導管」同屬電燒治療之一環所需使用特材，屬該類別之次分類，倘決議本案特材以自付差額納入健保給付，擬修正名稱為「治療複雜性心臟不整脈特殊功能導管」，以更符合臨床使用需求。

二、決議：

- (一) 本案特材具高密度定位優勢，對於複雜性心律不整病人有臨床需求及必要性，同意以自付差額方式納入健保給付。
- (二) 功能類別：屬功能改善特材。
- (三) 支付點數：健保支付點數比照「環形>10極(不含)以上」支付點數，以39,537點暫予支付。採醫材比價網中位數(114,400元)扣除建議健保支付點數(39,537點)，以74,863元做為院所收費極端值管理範圍。
- (四) 給付規定：限用於複雜性之心房不整脈。
- (五) 預估年使用量：1,215支。

第3案：有關研議修訂健保給付特材「刺激迷走神經治療系統」給付規定(I203-19)案。

一、說明：詳附錄會議資料討論案第3案之報告內容。

二、決議：

(一) 同意修訂給付規定(I203-19)如下：

1. 第四點增列「須完成個案登錄系統基本資料登錄」。
2. 第四點「需事前審查」修訂為「並需特殊專案審查」。

(二) 給付規定：如附件1。

第4案：有關用於輸送液態栓塞系統之「“恩提愛”阿波羅歐尼斯顱內輸送微導管」納入健保給付案。

一、說明：

- (一) 詳附錄會議資料討論案第4案之報告內容。
- (二) 與會專家表示，本案特材用於顱內動靜脈畸形栓塞治療，其與健保類似功能特材之差異為其前端具有可解脫分離之設計，可避免因治療時間較長，導致導管黏滯，困難取出時造成血管損傷，或被迫將整條導管留置於病人血管內，臨床上有實質效益，可減少因導管留置體內發生血栓及感染的併發症，建議以功能改善特材納入健保給付。

二、決議：

- (一) 本案特材可避免造成病人血管損傷及導管留置，對病人更具安全性，有臨床需求及必要性，同意納入健保給付。
- (二) 功能類別：屬功能改善特材。
- (三) 支付點數：授權健保署依全民健康保險藥物給付項目及支付標準第52-2條第1項第2款第1目規定，以公立醫院及醫學中心合併之採購決標價最低價(22,050元)除以浮動點值(0.8823)，以支付點數24,991點為原則，不超過以公立醫院及醫學中心合併之採購決標價中位數(23,400元)除以浮動點值(0.8823)之支付點數26,521點，以對健保最具優勢之條件下與廠商進行協商。
- (四) 給付規定：非膠黏性 DMSO 相容液態栓塞微導管，限用於神經血管動靜脈異常之栓塞治療。
- (五) 預估年使用量：1,020支。

第5案：有關研議修訂現行健保給付「半月板軟骨修補系統」給付規定(D108-9)案。

一、說明：

- (一) 詳附錄會議資料討論案第5案之報告內容。
- (二) 與會專家及代表表示，現行臨床申報方式多為單獨或合併申報關節鏡下半月板修補診療項目(64244B、64218B、64263B)，建議將前述診療項目訂於給付規定，以符合臨床實際申報及使用情形。

二、決議：

- (一) 同意修訂「半月板軟骨修補系統」給付規定(D108-9)，第一點由同時申報「手術診療項目64218B」，修訂為「關節鏡下半月板修補術(64244B、64218B、64263B)」，並俟未來關節鏡下半月板修補手術診療項目完成研議後，再次修正給付規定。
- (二) 給付規定：如附件2。

第6案：有關研議修訂健保給付特材「肋骨固定系統」給付規定(D203-5)案。

一、說明：

- (一) 詳附錄會議資料討論案第6案之報告內容。
- (二) 與會專家及代表表示：
 - 1. 現行給付規定 ISS score ≥ 16 即符合重大傷病申請條件，臨床醫師在執行手術時可以兼具緊急醫療及健保給付，且申請重大傷病證明可幫助病人節省醫療支出。
 - 2. 增列事後逐案審查，並需檢附可證明為連枷胸之電腦斷層影像，有利於監控本案特材後續使用情形及加強後續審查機制。

二、決議：

- (一) 同意修訂「肋骨固定系統」給付規定(D203-5)如下：
 - 1. 載明「連枷胸 ICD-10：S22.5XXA~S22.5XXS」。
 - 2. 增列「事後逐案審查，需檢附 T07【重大創傷且其嚴重程度到達創傷嚴重程度分數十六分以上者（INJURY SEVERITY SCORE 16）】重大傷病證明及可以證明為連枷胸之電腦斷層影像」。
- (二) 給付規定：如附件3。

第7案：有關研議修訂健保給付特材「人工電子耳」給付規定(H301-1)案。

一、說明：

- (一) 詳附錄會議資料討論案第7案之報告內容。
- (二) 與會代表表示，給付規定中「不可歸責之事故」在實務上難以界定，要完全達到不可歸責也有一定難度，請健保署再確認該文字之合適性。
- (三) 健保署補充說明：會議後經洽健保署企劃組法制事務科，為維護民眾福祉及最大化健保資源，建議於原給付規定第三點「每人終身單側限申報植入體及聲音處理器各一組」，增列「但僅植入一組者，植入體或聲音處理器損壞，得再次植入，終身以兩組為限」。

二、決議：

- (一) 同意修訂「人工電子耳」給付規定(H301-1)，第三點「每人終身單側限申報植入體及聲音處理器各一組」，增列「但僅植入一組者，植入體或聲音處理器損壞，得再次植入，終身以兩組為限」。
- (二) 給付規定：如附件4。

肆、報告事項：

第1案：會議決議辦理情形追蹤。

- 一、說明：詳附錄會議資料報告案第1案之報告內容。
- 二、決議：序號1及序號2解除列管。

第2案：全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告共91項：(1)新增既有功能類別特材品項57項/第2-1~2-8頁；項次1~57。(2)新增既有功能類別特材自付差額品項7項/第2-9頁；項次58~64。(3)新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號27項/第2-10~2-13頁；項次65~91。

- 一、說明：詳附錄會議資料報告案第2案之報告內容。
- 二、決議：洽悉。

第3案：全民健康保險已給付特殊材料支付標準異動之初核情形報告共54項：醫療器材許可證註銷及刪除品項54項/第3-1~3-5頁；項次1~54。

一、說明：詳附錄會議資料報告案第3案之報告內容。

二、決議：洽悉。

第4案：「112年新功能類別特材預算支用情形」及「108年~111年起收載新功能類別特材申報情形及預算支用結果」報告案。

一、說明：詳附錄會議資料報告案第4案之報告內容。

二、決議：

(一) 洽悉。

(二) 健保署固定於每年3月、7月、11月本會議報告新功能特材收載5年之申報情形及預算支用結果，考量每年3次報告與前次報告重複監控，自113年起更改為每年5月、11月於本會議報告新功能特材收載5年之申報情形及預算支用結果。

第5案：有關「既有功能類別特材建議納入健保給付案件提全民健康保險藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議報告時程」案。

一、說明：詳附錄會議資料報告案第5案之報告內容。

二、決議：洽悉。

第6案：有關全民健保尚未納入給付特材計10品項不納入健保給付案。

一、說明：詳附錄會議資料報告案第6案之報告內容。

二、決議：洽悉。

伍、臨時動議：無

陸、散會（11時40分）

給付規定修正對照表
給付規定分類碼：I203-19

附件1

修正後給付規定	原給付規定
一、比照本保險醫療服務給付項目及支付標準：「迷走神經刺激術-植入(代碼:83102K)」規定。 二、且為無法以癲癇手術治療或曾以癲癇手術治療失敗之頑性癲癇病人。 三、電池更換給付標準：附上前兩年之臨床癲癇控制情況病歷相關資料，用於佐證有持續使用之必要。 四、<u>須完成個案登錄系統基本資料登錄並需特殊專案審查(包含首次植入電池與更換電池)</u>。	一、比照本保險醫療服務給付項目及支付標準：「迷走神經刺激術-植入(代碼:83102K)」規定。 二、且為無法以癲癇手術治療或曾以癲癇手術治療失敗之頑性癲癇病人。 三、電池更換給付標準：附上前兩年之臨床癲癇控制情況病歷相關資料，用於佐證有持續使用之必要。 四、<u>需事前審查(包含首次植入電池與更換電池)</u>。

給付規定修正對照表
給付規定分類碼：D108-9

修正後給付規定	原給付規定
一、ICD-10為 S83.2且同時申報<u>關節鏡下半月板修補術(64244B、64218B、64263B)</u>者： (一) 半月板破裂長度未滿2公分：一針型以給付1組為限。 (二) 半月板破裂長度2公分(含)以上：一針型以給付2組為限，或多針型以給付1組為限；兩者擇一使用。 二、必須檢附術中修補前後關節鏡照片及縫合後半月軟骨破裂處手術摘要或病歷等資料備查。	一、ICD-10為 S83.2且同時申報<u>手術診療項目64218B</u>者： (一) 半月板破裂長度未滿2公分：一針型以給付1組為限。 (二) 半月板破裂長度2公分(含)以上：一針型以給付2組為限，或多針型以給付1組為限；兩者擇一使用。 二、必須檢附術中修補前後關節鏡照片及縫合後半月軟骨破裂處手術摘要或病歷等資料備查。

給付規定修正對照表
給付規定分類碼：D203-5

修正後給付規定	原給付規定
一、需同時符合下列兩項條件： (一)相鄰3個以上肋骨節斷性骨折(segmental rib fracture)(連枷胸/ICD-10:S22.5XXA~S22.5XXS)。 (二)ISS score$\geq$16。 二、限具台灣胸腔及心臟血管外科專科醫師、台灣胸腔外科專科醫師、骨科專科醫師或外傷科專科醫師執行。 三、每病人以給付3個骨板及18支骨釘為限。 四、<u>事後逐案審查，需檢附 T07【重大創傷且其嚴重程度到達創傷嚴重程度分數十六分以上者(INJURY SEVERITY SCORE 16)】重大傷病證明及可以證明為連枷胸之電腦斷層影像。</u>	一、需同時符合下列兩項條件： (一)相鄰3個以上肋骨節斷性骨折(segmental rib fracture)(連枷胸)。 (二)ISS score$\geq$16。 二、限具台灣胸腔及心臟血管外科專科醫師、台灣胸腔外科專科醫師、骨科專科醫師或外傷科專科醫師執行。 三、每病人以給付3個骨板及18支骨釘為限。

給付規定修正對照表
給付規定分類碼：H301-1

附件4

修正後給付規定	原給付規定
一、限未滿十八歲患者使用，且須符合全民健康保險醫療服務給付項目及支付標準 84038B「人工電子耳手術(人工耳蝸植入術)」所訂適應症。 二、可以同時兩耳植入或依序植入，如果是採用依序植入，第二耳須持續配戴助聽器，如果第二耳因為助聽器無效中斷，中斷時間不得超過五年。 三、每人終身單側限申報植入體及聲音處理器各一組。<u>但僅植入一組者，植入體或聲音處理器損壞，得再次植入，終身以兩組為限。</u> 四、應事前審查，申報時應檢附全民健康保險「人工電子耳」特材事前特殊專案審查檢附資料查檢表等病人相關資料。	一、限未滿十八歲患者使用，且須符合全民健康保險醫療服務給付項目及支付標準 84038B「人工電子耳手術(人工耳蝸植入術)」所訂適應症。 二、可以同時兩耳植入或依序植入，如果是採用依序植入，第二耳須持續配戴助聽器，如果第二耳因為助聽器無效中斷，中斷時間不得超過五年。 三、每人終身單側限申報植入體及聲音處理器各一組。 四、應事前審查，申報時應檢附全民健康保險「人工電子耳」特材事前特殊專案審查檢附資料查檢表等病人相關資料。

附 錄

全民健康保險藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議

特材部分第 67 次（112 年 11 月）會議議程

時間：112 年 11 月 16 日(星期四)上午 9 時 30 分

地點：衛生福利部中央健康保險署 18 樓禮堂

壹、主席致詞

貳、確認上次會議紀錄，請參閱(不宣讀)

參、討論提案：

第 1 案：有關用於複雜性心律不整電生理診斷之「“日本來富恩”菲克斯固定彎電極導管-8 極(2Fr)」納入健保給付案。

第 2 案：有關用於複雜性心律不整電生理診斷之「高密度高解析度電極導管」計 5 品項納入健保給付案。

第 3 案：有關研議修訂健保給付特材「刺激迷走神經治療系統」給付規定(I203-19)案。

第 4 案：有關用於輸送液態栓塞系統之「“恩提愛”阿波羅歐尼斯顱內輸送微導管」納入健保給付案。

第 5 案：有關研議修訂現行健保給付「半月板軟骨修補系統」給付規定(D108-9)案。

第 6 案：有關研議修訂健保給付特材「肋骨固定系統」給付規定(D203-5)案。

第 7 案：有關研議修訂健保給付特材「人工電子耳」給付規定(H301-1)案。

肆、報告事項：

第 1 案：會議決議辦理情形追蹤。

第 2 案：全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告共 91 項：(1)新增既有功能類別特材品項 57 項/第 2-1~2-8 頁；項次 1~57。(2)新增既有功能類別特材自付差額品項 7 項/第 2-9 頁；項次 58~64。(3)新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號 27 項/第 2-10~2-13 頁；項次 65~91。

第 3 案：全民健康保險已給付特殊材料支付標準異動之初核情形報告共 54 項：醫療器材許可證註銷及刪除品項 54 項/第 3-1~3-5 頁；項次 1~54。

第 4 案：「112 年新功能類別特材預算支用情形」及「108 年~111 年起收載新功能類別特材申報情形及預算支用結果」報告案。

第 5 案：有關「既有功能類別特材建議納入健保給付案件提全民健康保險藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議報告時程」案。

第 6 案：有關全民健保尚未納入給付特材計 10 品項不納入健保給付案。

討論案 1

有關用於複雜性心律不整電生理診斷之「“日本來富恩”菲克斯固定彎電極導管-8 極(2Fr)」納入健保給付案。

討論案第 1 案

案由：有關用於複雜性心律不整電生理診斷之「“日本來富恩”菲克斯固定彎電極導管-8 極(2Fr)」納入健保給付案，提請討論。

說明：

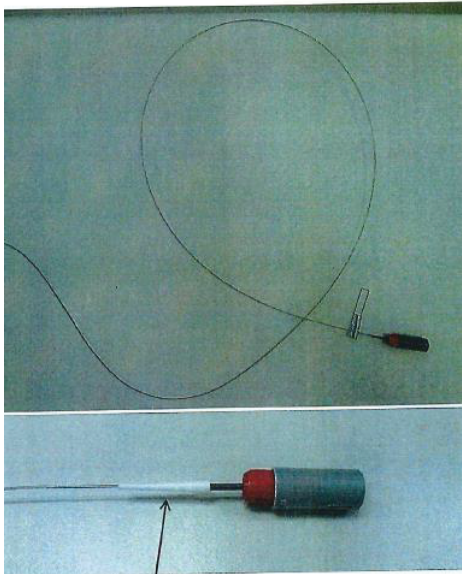
- 一、依據 112 年 10 月份本保險特殊材料專家諮詢會議結論辦理。
- 二、建議廠商：理工科技顧問股份有限公司。
- 三、特材簡介(詳附件 1，頁次：討 1-2)。
- 四、本案經提 112 年 10 月本保險特殊材料專家諮詢會議討論，與會專家共識及結論摘要如下(詳附件 2，頁次：討 1-3)：
 - (一)本案特材為較小的定位導管，可針對嬰幼兒或成人細小的血管做定位，健保目前尚無收載 2Fr 規格之 8 極導管，且因操作難度較高，使用量不多。考量對於血管較細小之病人有其臨床必要性，建議以功能改善特材納入健保給付。
 - (二)建議支付點數：建議參考全民健康保險藥物給付項目及支付標準第 52-2 條第 1 項第 2 款第 1 目，採公立醫院及醫學中心採購價中位數除以四季結算之醫院總額部門浮動點值為 39,669 點，逕予核價納入健保給付。
 - (三)建議給付規定：
 1. 年齡小於五歲，體重小於 15 公斤嬰幼兒。
 2. 複雜性先天性心臟病經單一心室手術病人。
 - (四)預估年使用量：20 支。

五、相關參考價格彙整：

公立醫院及醫學中心採購價				醫材比價網				國際價格 (換算台幣)
家數	中位數	平均數	最低價	家數	中位數	平均數	最低價	日本
9	35,000	32,501	7,806	18	55,000	52,388	44,200	14,542

- 六、財務預估：按上述建議支付點數(39,669 點)及使用量(20 支)，推估財務年增加費用約 0.8 百萬點。

擬辦：本案經討論如獲同意，擬依本次會議決議納入健保給付，並依程序辦理暫予公告實施。

醫 材 品 項 名 稱	“日本來富恩” 菲克斯固定彎電極導管-8 極(2Fr)
產 品 圖 片	Model: F8552  For 2Fr Inserter
許 可 證 字 號	衛署醫器輸字第 022930 號
醫 材 分 類 分 級	E 心臟血管用裝置(E1220 電極記錄導管或電極記錄探頭) 第二等級
仿 單 使 用 範 圍(含 適 應 症)	生理電極導管係透過皮膚與血管腔置入心臟，以利心臟冠狀竇與房室瓣膜環帶暫時起搏或心臟生理電極檢查
廠 商 建 議 支 付 點 數	35,000 點 (107 年建議)
廠 商 推 估 第 1 年 至 第 5 年 使 用 量	50 支~200 支

112年10月份特殊材料專家諮詢會議紀錄(節錄)

(時間：112年10月26日上午9時30分)

壹、 討論提案

第8案：有關用於複雜性心律不整電生理診斷之「“日本來富恩”菲克斯固定彎電極導管-8極(2Fr)」納入健保給付案，提請討論。

討論重點：

- (一) 建議廠商：理工科技顧問股份有限公司。
- (二) 本案特材自107年起登載於本署「全民健保尚未納入給付特材品項表」，按醫材許可證仿單所載，為直徑僅2Fr (0.7mm)之電生理電極導管，係透過皮膚與血管腔置入心臟，以利心臟冠狀竇與房室瓣膜環帶暫時起搏或心臟生理電極檢查。按廠商檢附文獻，本案特材可達到遠端部位。經醫療科技評估，心臟結構異常的兒童，血管較細或引發心律不整的部分較難觸及，使用本案特材可降低心血管損傷，具有臨床必要性。
- (三) 社團法人中華民國心律醫學會及中華民國心臟學會與會代表表示：本案特材為較小的定位導管，可針對嬰幼兒或成人細小的血管做定位，健保目前尚無收載2Fr 規格之8極導管，建議納入健保給付。因操作難度較高，使用量不多。
- (四) 與會專家表示：不論年紀都需要本案特材的族群為複雜性先天性心臟病經單一心室循環病人，其發生率僅約千分之零點二；另用於年齡小於五歲，體重小於15公斤的嬰幼兒也很有幫助。年使用量應不會超過20人。

結論：經與會專家討論共識，

- (一) 考量本案特材相較健保給付8極線型固定式導管，對於血管較細小之病人有其臨床必要性，建議納入健保給付，屬功能改善特材。
- (二) 建議支付點數：建議參考全民健康保險藥物給付項目及支付標準第52-2條第1項第2款第1目，採公立醫院及醫學中心採購價中位數除以四季結算之醫院總額部門浮動點值，逕予核價納入健保給付。
- (三) 建議給付規定：
 1. 年齡小於五歲，體重小於15公斤嬰幼兒。
 2. 複雜性先天性心臟病經單一心室手術病人。
- (四) 預估年使用量：20 人。

討論案 2

有關用於複雜性心律不整電生理診斷之「高密度高解析度電極導管」計 5 品項納入健保給付案。

用於複雜性心律不整電生理診斷 之高密度高解析度電極導管

藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議
特材部分第67次(112年11月)會議
112年11月16日

提案摘要(1)

案由：有關用於複雜性心律不整電生理診斷之「高密度高解析度電極導管」計5品項納入健保給付案。

建議廠商：台灣雅培醫療器材有限公司、壯生醫療器材股份有限公司、荷商波士頓科技有限公司臺灣分公司、台灣百多力有限公司。

辦理依據：112年10月份本保險特殊材料專家諮詢會議結論辦理。

說明：

- 一. 本案特材係線形，且末端為籃網狀或星狀分支之高密度、高解析度電極導管，用於複雜性心律不整之電生理診斷。

提案摘要(2)

- 二. 中華民國心律醫學會表示，相較傳統環形10極導管，本案特材具有可進行心房顫動電燒的高密度定位之優勢，目前健保已給付環形10極導管，倘病人對於更高階的定位有需求，建議以差額給付方式納入健保。
- 三. 中華民國心臟學會表示，本案特材可協助醫師執行更高階的高密度心律不整手術，臨床實證具有較高的心房顫動無復發率，建議採差額給付。適應症與現行「環形>10極(不含)以上」功能類別特材相同，取代傳統導管約70%，一年使用量約800至900多支。
- 四. HTA報告摘要詳簡報第16頁~第18頁。

3

提案摘要(3)

112年10月份本保險特殊材料專家諮詢會議結論：

- 一. 本案特材相較健保全額給付特材「環形>10極(不含)以上」適用族群相同，具高密度定位優勢，建議以最利於臨床及民眾權益之自付差額方式納入健保給付：屬功能改善特材。
- 二. 自付差額方式：因現行特殊功能之心臟不整脈電燒導管，係於108年12月31日前生效之健保自付差額規範類別，該電燒導管與本案醫材係適用於同一族群病人，臨床治療係先以本案特材診斷，之後再進行電燒。為利支付一致性，建議本案特材自付差額方式比照電燒導管規範。
- 三. 建議健保支付點數：比照「環形>10極(不含)以上」支付點數39,537點。
- 四. 給付規定：比照「環形>10極(不含)以上」給付規定(B104-4)「限用於複雜性之心房不整脈」。
- 五. 預估年使用量：1,215支。

本案品項

廠商	項次	品名
雅培	1	“雅德拜斯”高密度網格定位導管
壯生	2	“百歐森偉伯司特”奔銳導航安可高密度標測導管
波士頓	3	“波士頓科技”因特拉高解析定位導管
百多力	4	“百多力”聖凱斯心臟電生理影像及定位導管
壯生	5	“百歐森偉伯司特”歐塔瑞高密度標測導管

本案特材相關資料詳簡報第25頁~第29頁

5

治療方式簡介

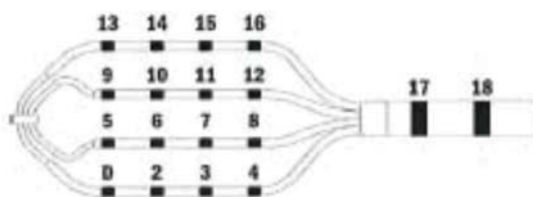
□ 心臟電生理檢查與經導管電氣燒灼術

-  心臟電生理檢查是利用心導管的技術，置放多條電極導管到心臟內，記錄心臟內心律傳導的路徑及心電圖的變化，並經由電極導管刺激心臟，誘發平時發作的心律不整。
-  經導管電氣燒灼術是經由前述心臟電生理學檢查偵測到的病灶處，進行阻斷及破壞此不正常的傳導路徑，達到治療目的。

本案特材簡介(1)

□“雅德拜斯”高密度網格定位導管

本品特材是可旋轉、有彈性的絕緣電生理導管，由熱塑性彈性體材料和貴金屬電極所構成。位於手柄上、導管近端處的控制結構，可用來操縱軸彎曲；請使用致動器讓導管朝任一方向彎曲，以調整導管的曲線。此導管與SJM視覺化與3D導覽系統相容。



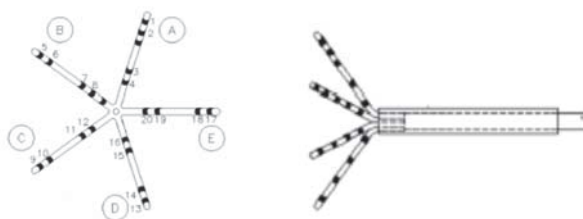
圖片出處：本案特材仿單

7

本案特材簡介(2)

□“百歐森偉伯司特”奔銳導航安可高密度標測導管

本品特材是用於心房及心室電生理記錄與刺激，繪製心臟構造的電生理圖，末端為分成五個極細3F尖端(五支星形分支設計)，每個尖端都帶有4個用於刺激和記錄的鉑金電極；本案特材其配合生理結構的五支星形設計，目的是可在最小的移動導管程度下，可同一時間提供高解析度電生理訊號，以協助臨床的診斷，除可減少外傷性損傷的風險的心內膜，並提升診斷的準確度。

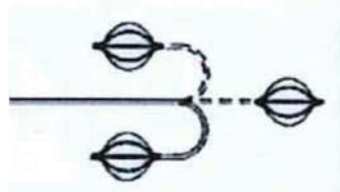


圖片出處：本案特材仿單

本案特材簡介(3)

□“波士頓科技”因特拉高解析定位導管

本品特材搭配Rhythmia系統，能夠快速地自動收集高解析度電生理訊號，不太需要額外的手動標記；相較於傳統環形3D定位導管而言，具有較高的電極數、較小且扁平的電極、較小的電極間隔距離，能夠在電生理繪圖過程提供更佳的近場訊號品質並減少遠場訊號的干擾。特殊的電極塗層提供低雜訊的表現，能夠更精準清晰的判斷低電位或有傷疤心肌組織的致病機轉，因此特別適用於複雜型心律不整的病人。



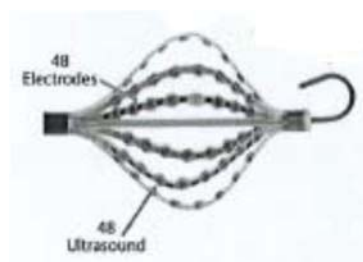
圖片出處：本案特材仿單

9

本案特材簡介(4)

□“百多力”聖凱斯心臟電生理影像及定位導管

本品特材可與AcQMap心臟電生理影像及定位系統配合使用。本產品是一種診斷性、一次性裝置，具有聚合管身和一體式手柄。本產品能夠進行血管內輸送，並包含一段遠端軟管部分，可透過管鞘將其引導至心臟腔室內各個想到達的位置。將本產品放置在目標腔室內，並以籃型陣列展開。陣列電極或轉換器不需要接觸心壁。



圖片出處：本案特材仿單

本案特材簡介(5)

□“百歐森偉伯司特”歐塔瑞高密度標測導管

📖 本品特材是市場上唯一具有中心電極(TRUEref)，可在心室內用作體內鄰近單極參考電極，以增加訊號搜集效果。八爪星形設計，比同類型40極以上導管，有更小更精準的電極，覆蓋更廣的偵測範圍。搭配Carto 3EP導航系統，透過具有磁場感應器的3D導管功能，可進行心臟電生理標測。



圖片出處：本案特材仿單

11

本案特材簡介(7)

□本案特材與健保已給付特材之比較

比較項目	本案特材	健保給付類似特材
	高密度高解析度電極導管	傳統環型定位導管
建議價格/支付價	廠商建議價：41,618元~150,000元	健保價：28,605點~39,537點
電極數	較多(16極~64極)。	較少。
電極表面積	較小、較精確。	較大。
手術時間	判讀準確，減少手術時間。	較長。
輻射暴露率	較少。	較多。

資料來源：廠商建議書

廠商建議資料(1)

品項	廠商建議價格	廠商預估	第一年	第二年	第三年	第四年	第五年
“雅德拜斯” 高密度網格 定位導管	150,000元 (自付差額)	新特材年度 使用人數	900人	1170人	1521人	2053人	2772人
		新特材年度 使用數量	900組	1170組	1521組	2053組	2772組
		新特材年度 費用預估	1.35億元	1.76億元	2.28億元	3.08億元	4.16億元
“百歐森偉伯 司特”奔銳導 航安可高密 度標測導管	84,464元 (自付差額)	新特材年度 使用人數	363人	399人	439人	483人	531人
		新特材年度 使用數量	363組	399組	439組	483組	531組
		新特材年度 費用預估	2,723萬元	2,993萬元	3,293萬元	3,623萬元	3,983萬元
“波士頓科技” 因特拉高解 析定位導管	41,618元 (自付差額)	新特材年度 使用人數	281人	290人	299人	309人	319人
		新特材年度 使用數量	281組	290組	299組	309組	319組
		新特材年度 費用預估	1,169萬元	1,207萬元	1,244萬元	1,286萬元	1,328萬元

資料來源：廠商建議書

13

廠商建議資料(2)

品項	廠商建議價格	廠商預估	第一年	第二年	第三年	第四年	第五年
“百多力”聖 凱斯心臟電 生理影像及 定位導管	100,000元 (自付差額)	新特材年度 使用人數	20人	40人	80人	120人	150人
		新特材年度 使用數量	20組	40組	80組	120組	150組
		新特材年度 費用預估	200萬元	400萬元	800萬元	1,200萬元	1,500萬元
“百歐森偉伯 司特”歐塔瑞 高密度標測 導管	108,750元 (自付差額)	新特材年度 使用人數	652人	720人	796人	883人	981人
		新特材年度 使用數量	652組	720組	796組	883組	981組
		新特材年度 費用預估	1,418萬元	1,566萬元	1,731萬元	1,921萬元	2,134萬元

資料來源：廠商建議書

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
33139B	不整脈經導管燒灼術 複雜3D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3D立體定位-雙腔	Transcatheter Radiofrequency Ablation for Arrhythmia-Chamber 3D Mapping-Double	49,177

資料來源：廠商建議書

15

醫療科技評估摘要-療效評估(1)

□ 主要醫療科技評估組織之給付建議

-  加拿大CADTH、英國NICE與澳洲PBAC均無與本案特材相關之醫療科技評估報告。
-  澳洲植體清單中包含3項本案建議品項，支付價格介於澳幣2,200至2,549元。

醫療科技評估摘要-療效評估(2)

□相對療效

	Alken (2020)		Hwang (2021)		Shin (2021)		Acosta (2018)	
實驗組	IntelaMap Orion		PentaRay		PentaRay		PentaRay	
對照組	不限		不限		3D定位導管		逐點定位系統	
文獻數	17篇 (1,768人)		隨機分派 (50人)		隨機分派 (100人)		隨機分派 (20人)	
適應症	AF/AT		AF/AT		AF		VT	
	高密度	傳統	高密度	傳統	高密度	傳統	高密度	傳統
1年無復發率	71.6%	65.7%	60%	40%	83.7%	75.5%	90%	90%
風險比 (95% CI)	0.812 (0.601至1.095)		NA		NA		NA	
P值	NA		0.329		0.316		>0.05	
定位點數	NA	NA	NA	NA	700.1 ±294.3	695.3 ±280.5	731 ±274	294 ±128
P值	NA		NA		0.934		<0.001	

17

醫療科技評估摘要-經濟評估

□財務影響

- 📖 目標族群：本品適用於複雜性心律不整者，利用健保資料庫分析「不整脈經導管燒灼術-複雜3D立體定位(33139B或33140B)」申報人次，以當中健保申報「CXE02可控式電極導管且給付代碼屬B104-2、B104-4」及自費申報本品之比例，預估目標族群人次約為第一年1,578人次至第五年1,766次。
- 📖 使用量及本品年度費用：自費申報本品者，設定100%健保使用本品；申報健保特材者，參考2023年10月特材專家會議建議轉用比例為70%，預估使用量約為第一年1,177支至第五年1,317支，以2023年10月特材專家會議建議之初核支付點數預估本品年度費用約為第一年0.47億點至0.52億點。
- 📖 取代費用：「CXE02可控式電極導管且給付代碼屬B104-2、B104-4」支付點數中位數28,605點預估。
- 📖 財務影響約為第一年0.20億點至第五年0.22億點。

相關參考價格彙整

項次	品項	公立醫院及醫學中心採購價				醫材比價網				國際價格(換算台幣)			
		家數	中位數	平均數	最低價	家數	中位數	平均數	最低價	美國	日本	韓國	澳洲
1	“雅德拜斯” 高密度網格定位導管	25	90,000	96,384	85,000	77	117,000	112,237	90,000	67,584	26,400	40,002	47,564
2	“百歐森偉伯司特” 奔銳導航安可 高密度標測導管	21	75,000	74,654	69,875	31	95,000	95,987	90,000	--	33,440	40,002	45,496
3	“波士頓科技”因特拉 高解析定位導管	20	92,000	92,843	83,600	29	119,600	120,220	105,800	--	88,660	64,205	52,713
4	“百多力”聖凱斯心臟 電生理影像及定位導管	0	--	--	--	0	--	--	--	--	--	--	80,445
5	“百歐森偉伯司特” 歐塔瑞高密度標測導管	0	--	--	--	0	--	--	--	--	88,660	53,423	--
合計		66	87,500	87,411	69,875	137	114,400	109,922	90,000	--	--	--	--

19

建議支付點數

參考112年10月份本保險特材專家諮詢會議結論，建議以自付差額納入健保給付，建議健保支付點數比照「環形>10極(不含)以上」支付點數39,537點。

建議院所收費極端值管理範圍

比照112年7月本會議之「”史耐輝”全髋關節系統-氧化鋁股骨頭」院所收費極端值管理範圍原則，採公立醫院及醫學中心採購價中位數(87,500元)做為院所收費極端值管理範圍。

21

建議給付規定

□ 比照「環形>10極(不含)以上」：限用於複雜性之心房不整脈。

健保署財務預估

□ 倘本會議決議健保支付點數比照「環形>10極(不含)以上」支付點數39,537點暫予支付，財務預估如下：

核價方式	暫核點數 (A)	111年申報情形			預估使用 量(C)	財務衝擊 (萬點) D=(A-B)*C
		類別	111年申報 量	既有特材支 付點數(B)		
比照「環形 >10極(不含) 以上」核價 類別支付點 數支應	39,537	環形10極(≤10極) 以下	580	28,605	406	443.8
		環形>10極(不含) 以上	820	39,537	574	-
		本案特材自費申 報量	235	-	235	929.1
總計					1,215	1,373

註：1. 預估使用量：參考心臟學會建議健保10極環形導管之轉換率約70%，健保品轉換之使用量約980支，再加上本案醫材自費申報235支，總計使用量約1,215支。
2. 健保財務：扣除健保「環形10極(≤ 10 極)以下」支付點數28,605點及「環形>10極(不含)以上」39,537點，預估財務影響約1,373萬點【 $(39,537-28,605)*406 + (39,537-39,537)*574 + 39,537*235$ 】。

23

研擬後續辦理事宜

- 一. 現行108年12月31日前生效之健保自付差額類別包含特殊功能之心臟不整脈之電燒導管，其與本案特材適用於同一族群病人，同屬電燒治療之一環所需使用特材。
- 二. 爰本案經討論倘決議「高密度/高解析度定位診斷導管」以自付差額納入健保給付，擬修正及放寬現行「全民健康保險民眾自付差額類別」中「治療複雜性心臟不整脈消融導管」名稱為「治療複雜性心臟不整脈特殊功能導管」，以更符合臨床使用需求，以及嘉惠民眾。

特材基本資料(1)

特材名稱	“雅德拜斯”高密度網格定位導管 Advisor HD Grid Mapping Catheter, Sensor Enabled		
許可證字號	衛部醫器輸字第031211號	發證日期	107/07/07
廠商名稱	台灣雅培醫療器材有限公司		
製造廠名稱	Abbott Medical	製造國別	美國
特材大類碼	管套類(C)	特材小類碼	電極導管(X)
使用科別	心臟內科。		
規格	彎曲方向：雙向，電極數量：網格(16)、軸(2)，網格尺寸： 13*13mm ² ，電極可用長度：105cm，彎曲：D/F Curve。		
材質	熱塑性彈性材料，貴金屬。		
適應症	本產品適用於心臟內心臟結構的多電極電生理定位，亦即僅用於紀錄或刺激。此導管是用於心臟的心房及心室區域內取得電生理圖。		
廠商建議價	150,000元。(自付差額)(111年5月)		

25

特材基本資料(2)

特材名稱	“百歐森偉伯司特”奔銳導航安可高密度標測導管 “Biosense Webster” Pentaray Nav eco High-Density Mapping Catheter		
許可證字號	衛部醫器輸字第026698號	發證日期	103/12/05
廠商名稱	壯生醫療器材股份有限公司		
製造廠名稱	Biosense Webster, Inc.	製造國別	美國
特材大類碼	管套類(C)	特材小類碼	電極導管(X)
使用科別	心臟內科。		
規格	電極數量：22極，長度：115cm，彎曲：D/F Curve。		
材質	不鏽鋼，鎳鈦合金，聚氨酯。		
適應症	本產品僅適用於心臟結構的多電極電生理繪圖，即記錄或刺激。本導管設計用於獲得心臟心房部位的心電圖。		
廠商建議價	84,464元。(自付差額)(111年5月)		

特材基本資料(3)

特材名稱	“波士頓科技”因特拉高解析定位導管 “Boston Scientific” IntellaMap Orion High Resolution Mapping Catheter		
許可證字號	衛部醫器輸字第027612號	發證日期	104/09/02
廠商名稱	荷商波士頓科技有限公司臺灣分公司		
製造廠名稱	Boston Scientific Corporation	製造國別	美國
特材大類碼	管套類(C)	特材小類碼	電極導管(X)
使用科別	心臟內科。		
規格	8.5F，作業長度115cm的64極電極可操控導管。籃網型的遠端區域，共有8條曲線，構成電極陣列。		
材質	Platinum / Iridium, Parylene, Iridium Oxide, Nylon, PEEK, Polyimide, Cyanoacrylate adhesive。		
適應症	本產品適用於心臟結構的電生理標示(記錄或單純刺激)。		
廠商建議價	41,618元。(自付差額)(111年5月)		

27

特材基本資料(4)

特材名稱	“百多力”聖凱斯心臟電生理影像及定位導管 “BIOTRONIK” SentiCath 3D Imaging and Mapping Catheter		
許可證字號	衛部醫器輸字第035325號	發證日期	111/03/16
廠商名稱	台灣百多力有限公司		
製造廠名稱	Acutus Medical, Inc	製造國別	美國
特材大類碼	管套類(C)	特材小類碼	電極導管(X)
使用科別	心臟內科。		
規格	48極電極可操控導管。籃網型的遠端區域，6條曲線，構成電極陣列。		
材質	遠端籃型陣列(Polyamide、316 Stainless Steel)，電極(Platinum/Iridium)，延長線及魯爾接頭(PC)，手柄(PC、ABS、PEBA、304 Stainless Steel)，電性遠接器(Copper、Polyester、Polyolefin、PFA)。		
適應症	主要用於收集左右心房成像和電子定位資料。		
廠商建議價	100,000元。(自付差額)(111年9月)		

特材基本資料(5)

特材名稱	“百歐森偉伯司特”歐塔瑞高密度標測導管		
許可證字號	衛部醫器輸字第035773號	發證日期	111/08/30
廠商名稱	壯生醫療器材股份有限公司		
製造廠名稱	Biosense Webster, Inc.	製造國別	美國
特材大類碼	管套類(C)	特材小類碼	電極導管(X)
使用科別	心臟內科。		
規格	電極數量：48極，彎曲：D/F Curve。		
材質	不鏽鋼(Stainless Steel)，鎳鈦合金(Nitinol)，聚氨酯(Polyurethane)。		
適應症	適用於心臟內部結構的多電極電生理標測，即僅限於紀錄或刺激。此導管設計用於獲得心房和心室部位的心電圖。		
廠商建議價	108,750元。(自付差額)(112年3月)		

112年10月份特殊材料專家諮詢會議紀錄(節錄)

(時間：112年10月26日上午9時30分)

壹、 討論提案

第9案：有關用於複雜性心律不整電生理診斷之高密度高解析度電極導管「"百歐森偉伯司特"奔銳導航安可高密度標測導管」等5品項納入健保給付案，提請討論。

討論重點：

- (一) 建議廠商：台灣雅培醫療器材有限公司、壯生醫療器材股份有限公司、荷商波士頓科技有限公司臺灣分公司、台灣百多力有限公司。
- (二) 本案特材為線形，且末端為籃網狀或星狀分支之高密度、高解析度電極導管，自104年11月25日起登載於「全民健保尚未納入給付特材品項表」，迄今已登載達8年。本案經醫療科技評估報告納入5篇統合分析或隨機分派研究文獻，其中1篇統合分析顯示高密度高解析度導管相較於傳統導管追蹤12個月的心房顫動無復發率分別為71.6%及65.7%，而其他隨機分派試驗顯示高密度高解析度導管相較傳統導管復發率低。
- (三) 社團法人中華民國心律醫學會與會代表表示：相較傳統環形10極的導管，本案特材具有可進行心房顫動電燒的高密度定位之優勢，目前健保已給付環形10極導管，倘病人對於更高階的定位有需求，建議能以差額給付方式將本案特材納入健保。
- (四) 中華民國心臟學會與會代表表示：
 1. 本案特材可協助醫師執行更高階的高密度心律不整手術，臨床實證具有較高的心房顫動無復發率，建議採差額給付。適應症與現行「環形>10極(不含)以上」相同，取代傳統導管大概70%，一年使用量約800至900多支。
 2. 另有關「“聖猷達”可控式生理電極導管-20極」之類別應為第10案之「20極以上環型電極導管」。
- (五) 健保署說明：參考心臟學會建議健保10極環形導管之轉換率約70%，健保品轉換之使用量約980支，再加上本案醫材自費申報235支，總計使用量約1,215支。

結論：與會專家討論共識：

- (一) 本案特材相較健保全額給付特材「環形>10 極(不含)以上」適用族群相同，具高密度定位優勢，建議以自付差額納入健保給付，屬功能改善特材。
- (二) 建議健保支付點數：比照「環形>10 極(不含)以上」支付點數 39,537 點。
- (三) 建議院所收費極端值管理範圍：參考比照 112 年 7 月特材共擬會議之「”史耐輝”全髖關節系統-氧化鋯股骨頭」院所收費極端值管理範圍原則，採公立醫院及醫學中心採購價中位數(87,500 元)。
- (四) 給付規定：比照「環形>10 極(不含)以上」給付規定(B104-4)「限用於複雜性之心房不整脈」。
- (五) 預估年使用量：1,215 支。

11210 專家會議紀錄

討論案 3

有關研議修訂健保給付特材「刺激迷走神經治療系統」
給付規定(I203-19)案。

討論案第 3 案

案由：有關研議修訂健保給付特材「刺激迷走神經治療系統」給付規定(I203-19)案。

說明：

- 一、本案特材依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(下稱特材共擬會議)第 46 次(109 年 9 月)會議決議，用於患有抗癲癇藥物難以治療之局部或全身發作癲癇症病人具臨床必要性，同意納入健保給付。(附件 1，頁次：討 3-3~討 3-4)自 109 年 12 月 1 日起公告生效，整組支付點數 606,178 點，預估使用量 100 組，訂有給付規定如下：
 - (一) 比照本保險醫療服務給付項目及支付標準：「迷走神經刺激術-植入(代碼:83102K)」規定。
 - (二) 且為無法以癲癇手術治療或曾以癲癇手術治療失敗之頑性癲癇病人。
 - (三) 電池更換給付標準：附上前兩年之臨床癲癇控制情況病歷相關資料，用於佐證有持續使用之必要。
 - (四) 需事前審查(包含首次植入電池與更換電池)。
- 二、經監控本案特材收載後之使用情形，110 年整組全年使用量 122 組，已超出預估使用量，並已達價量協議數量，爰本案特材依價量協議內容調整支付點數，自 111 年 7 月 1 日生效。經調整支付點數迄今申報量已趨於穩定下降趨勢。
- 三、本案為高單價特材，為評估其給付效益及所需指標，財團法人醫藥品查驗中心於 111 年 10 月進行醫療科技再評估(HTR)報告，結論為運用健保資料庫分析本案特材給付效益時，缺乏臨床評估資料，具有難以判斷為癲癇相關性之限制，建議建置個案登錄系統。
- 四、健保署於 112 年 6 月 14 日與台灣神經學學會、社團法人神經外科醫學會、台灣兒童神經外科醫學會、台灣小兒神經學會代表及相關臨床專家召開「刺激迷走神經治療系統」個案登錄系統溝通討論會議(附件 2，頁次：討 3-5~討 3-6)，結論摘要如下：
 - (一) 目前事前審查醫師非屬執行本案特材之醫師，有些病人並非藥物治療無效即植入本案特材，以致於使用量大於原收載時預估年使用量。
 - (二) 考量本案特材術後副作用比率高，植入前需要謹慎評估，以確保其使用效益及安全性，建議由 3 位以上醫師進行事前審查。

五、本案特材個案登錄系統已建置完成，參考上開學會及專家意見，經評估後建議本案採特殊專案審查，修訂給付規定如下：

(一)給付規定第四項增訂「須完成個案登錄系統基本資料登錄」。

(二)給付規定第四項「需事前審查」修訂為「並需特殊專案審查」。

六、上述修訂給付規定係為更嚴謹評估本案特材適用病人，避免浮濫使用，爰不增加健保財務。

擬辦：本案經討論如獲同意，擬修訂給付規定(詳附件 3，頁次：討 3-7)，並依程序辦理暫予公告實施。

全民健康保險藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議 特材部分第46次（109年9月）會議紀錄（節錄）

第1案：有關科舉顧問股份有限公司建議將用於治療頑固癲癇之特材「"賽玻尼斯"刺激迷走神經治療系統」共3項納入健保給付案，提請討論。

說明：詳附錄會議資料討論案第1案之報告內容。

決議：

一、 本案特材為搭配診療項目83102K「迷走神經刺激術(VNS)-植入」所使用之特材，適用於患有抗癲癇藥物難以治療之局部或全身發作癲癇症病人，可有效減少癲癇發作之頻率與嚴重程度，並減少病人急診與住院的次數，改善生活品質與認知功能，具臨床必要性，同意納入健保給付，並建立個案登錄系統，以蒐集 real world data 作為後續評估給付效益之依據。

二、 功能類別：創新功能特材。

三、 支付點數：採國際價格(日本)，除以最近四季結算之醫院總額部門浮動點值之平均值(108Q1~108Q4：0.8823)計算：

(一)單接頭脈衝產生器：採日本價格478,800元，除以浮動點值之平均值(0.8823)，以542,672點暫予支付。

(二)單接頭導線：採日本價格52,360元，除以浮動點值之平均值(0.8823)，以59,344點暫予支付。

(三)穿洞器：考量穿洞器查無日本價格，僅查獲韓國價格為3,673元，爰改採韓國價格，除以浮動點值之平均值(0.8823)，以4,162點暫予支付。

(四)上開3項特材組合之整組：以606,178點暫予支付。

四、 給付規定：詳附件2。

五、 預估年使用量：約100組(包含首次植入電池及更換電池)。

附帶決議：本案特材之診療項目83102K，限醫學中心執行後申報，考量現行區域醫院、地區醫院亦有接受完整訓練之醫師資格或團隊，得執行前述手術。請健保署醫務管理組研議上開診療項目是否得放寬區域醫院、地區醫院亦可申報。

全民健康保險特殊材料給付規定修正對照表

給付規定分類碼：○○○

(自109年□月□日生效)

修正給付規定	現行給付規定	說明
迷走神經刺激器(自 000.00.00 生效)： 一、比照本保險醫療服務給付項目及支付標準：「迷走神經刺激術-植入(代碼:83102K)」規定。 二、且為無法以癲癇手術治療或曾以癲癇手術治療失敗之頑性癲癇病人。 三、電池更換給付標準：附上前兩年之臨床癲癇控制情況病歷相關資料，用於佐證有持續使用之必要。 四、需事前審查(包含首次植入電池與更換電池)。	無	本項新增

「刺激迷走神經治療系統(VNS)」個案登錄系統 溝通討論會議紀錄(節錄)

(時間：112 年 6 月 14 日上午 10 時 30 分)

壹、討論議題

一、確認及修訂本案登錄系統資料欄位

本案登錄系統分為「基礎期」(事前審查填寫)及「植入後追蹤」2 部分，經討論後修訂版如附件 1、2，說明如下：

(一)基礎期資料欄位修訂重點說明：

1. 「癲癇病因」：

(1)台灣小兒神經醫學會與會代表建議新增選項「Idiopathic(強烈懷疑 genetic 尚未驗出)」，並表示 Idiopathic 雖為舊制分類，惟部分幼童病人有尚未進行基因檢驗但強烈懷疑為 genetic 之情形，可歸為此類別。

(2)與會專家表示，倘每位醫師對於各選項定義不同，則登錄內容無統計上的意義，建議建立填表說明及選項定義。

(3)本欄位新增選項「Idiopathic(強烈懷疑 genetic 尚未驗出)」，並請與會學會協助提供「癲癇病因」填表說明及定義。

2. 「癲癇發作類型」：台灣神經學學會與會代表表示其中「Generalized Onset」之中文翻譯正式名稱應為為全般型，爰修正文字。

3. 「癲癇發作頻率及類型」選項：

(1)與會專家表示，本欄位應清楚定義需要登錄幾個月及發作的類型，並應註明須檢附病歷佐證。

(2)台灣神經學學會與會代表表示，參考美國登錄系統的分類方式，建議發作次數可分為 disabling 及 Non disabling 兩種，病人也較易記錄及回報。

(3)另一位與會專家表示，考量癲癇藥物 baseline 通常為 3 個月，建議記錄登錄前 3 個月內每月的 disabling 及 Non disabling 發作次數。

(4)本欄位「月發作頻率(次數)」修正為「disabling 之發作近 3 個月內每月發作頻率(次數)」及「Non disabling 之發作近 3 個月內每月發作頻率(次數)」。

4. 「抗癲癇藥品使用史」：

- (1)與會專家表示，藥品使用之劑量及組合為評估裝置 VNS 之重要項目。另為利臨床醫師容易登錄，建議建置藥品名稱及劑量清單以核取方塊勾選。
- (2)本欄位列舉抗癲癇藥品名稱清單及劑量供登錄醫師選取，建請相關學會協助提供清單內容。
- 5.「癲癇發作摔倒」、「癲癇發作抽筋」、「因癲癇發作至急診」、「因癲癇發作住院」：與會專家及 4 學會代表表示，該 4 項欄位因難以有明確操作型定義，且健保資料庫可取得急診及住院資料，建議刪除。
- 6.「相關評估量表」：與會專家及 4 學會代表表示，倘本選項屬選填，則無實際效益，建議刪除。

二、本案特材給付規定建議修訂內容

(一)本案特材之事前審查：建議由 3 位以上醫師進行審查。

- 1.有關本案特材現行給付規定第一項係比照本保險醫療服務給付項目及支付標準：「迷走神經刺激術-植入(代碼:83102K)」規定，與會專家表示前述診療項目適應症範圍無誤，惟針對病人是否符合適應症應有具體的臨床指引，建議修訂至審查注意事項，讓審查醫師有一致且明確的審查標準。
- 2.本案特材現行給付規定雖明訂需事前審查，惟與會專家及 4 學會代表表示目前執行事前審查醫師非屬執行本案之醫師，有些病人並非藥物治療無效即植入醫材，以致於使用量大於原收載給付時預估年使用量。又考量本案特材術後副作用比率高，植入前需要謹慎評估，確保其使用效益及安全性，爰建議由相關學會推薦審查醫師名單，並由 3 位以上醫師進行。
- 3.請與會學會協助提供建議修訂審查注意事項內容及審查醫師名單。

貳、臨時動議：無

參、散會（下午 12 點 20 分）

給付規定修正對照表

給付規定分類碼：I203-19

修正給付規定	現行給付規定
一、比照本保險醫療服務給付項目及支付標準：「迷走神經刺激術-植入(代碼:83102K)」規定。 二、且為無法以癲癇手術治療或曾以癲癇手術治療失敗之頑性癲癇病人。 三、電池更換給付標準：附上前兩年之臨床癲癇控制情況病歷相關資料，用於佐證有持續使用之必要。 四、<u>須完成個案登錄系統基本資料登錄並需特殊專案審查</u>(包含首次植入電池與更換電池)。	一、比照本保險醫療服務給付項目及支付標準：「迷走神經刺激術-植入(代碼:83102K)」規定。 二、且為無法以癲癇手術治療或曾以癲癇手術治療失敗之頑性癲癇病人。 三、電池更換給付標準：附上前兩年之臨床癲癇控制情況病歷相關資料，用於佐證有持續使用之必要。 四、<u>需事前審查</u>(包含首次植入電池與更換電池)。

討論案 4

有關用於輸送液態栓塞系統之「“恩提愛”阿波羅歐
尼斯顱內輸送微導管」納入健保給付案。

“恩提愛”阿波羅歐尼斯 顱內輸送微導管

藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議
特材部分第67次(112年11月)會議
112年11月16日

提案摘要(1)

案由：有關用於輸送液態栓塞系統之「“恩提愛”阿波羅歐尼斯顱內輸送微導管」納入健保給付案。

建議廠商：美敦力醫療股份有限公司。

辦理依據：112年4月份本保險特殊材料專家諮詢會議結論辦理。

說明：

- 一. 按本案特材給付建議書及仿單所載，用於輸送Onyx液態栓塞劑，相較健保特材「液態栓塞系統之輸送微導管」具可分離式尖端設計。
- 二. 與會專家表示，本案特材導管前端可分離解脫之設計，不會將整條導管留置於病人血管內，可避免操作時因導管黏滯，困難取出時造成血管損傷，減少因導管留置體內發生血栓或感染的併發症，根據文獻報告更具栓塞治療的安全性，可以達到較高的栓塞輸入劑量。較健保特材更具臨床有效性、對病人更具安全性且能明顯減少醫療費用支出。

提案摘要(2)

112年4月份本保險特殊材料專家諮詢會議結論：

- 一. 建議納入健保給付：屬功能改善特材。
- 二. 建議支付點數：建議參考全民健康保險藥物給付項目及支付標準第52-2條第1項第3款第1目、第2目及第5目，以健保特材「液態栓塞系統之輸送微導管」支付點數11,283點加計30%為原則，不超過加計45%與廠商溝通。
- 三. 給付規定：同現行「液態栓塞系統之輸送微導管」給付規定：非膠黏性DMSO相容液態栓塞微導管，限用於神經血管動靜脈異常之栓塞治療。

3

本案品項

廠商	項次	品名
美敦力	1	“恩提愛”阿波羅歐尼斯顱內輸送微導管

本案特材相關資料詳簡報第15頁

治療方式簡介

□ 顱內血管栓塞介入治療

📖 顱內血管栓塞是運用影像判斷，並選擇適合尺寸的微導管，藉由心導管操作方式，將裝置輸送至顱內血管病灶處將栓塞劑(治療藥劑，如Onyx)和造影劑(診斷藥劑)注入指定位置進行治療。

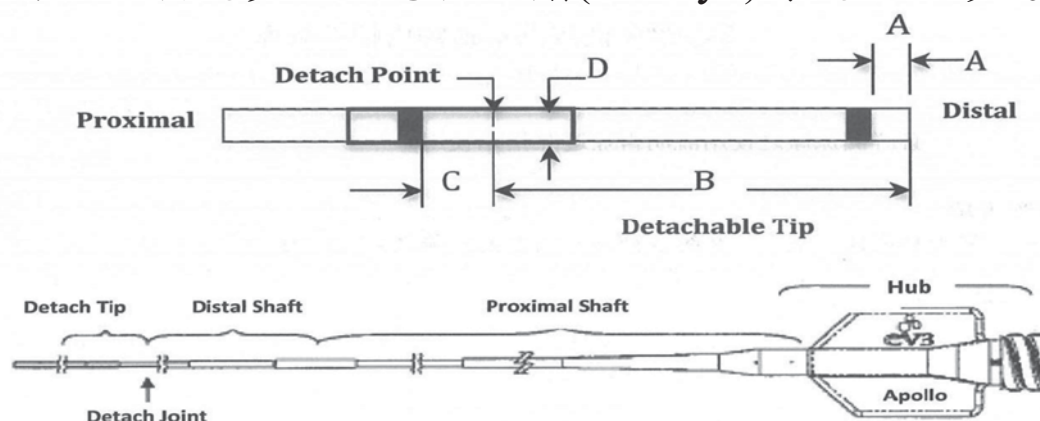
📖 Onyx是一種液態栓塞物質，具有較佳的穿透性，也不會造成快速黏管而栓塞不完全的現象，小於1cm者可以達到跟開刀治療動靜脈畸形一樣的效果，甚至透過多次栓塞可達到更佳的治疗成效。

5

本案特材簡介(1)

□ “恩提愛”阿波羅歐尼斯顱內輸送微導管

📖 本品特材導管材質較軟、較佳的操作性達到病灶處，另外可分離式的尖端可減少沾黏並有利於延長注射時間，運用堆疊技術可控制更多的液態栓塞劑(如Onyx)有更好的滲透。



本案特材簡介(2)

□ 本案特材與健保已給付特材之比較

比較項目	本案特材	健保給付類似特材
	“恩提愛”阿波羅歐尼斯 顧內輸送微導管	“恩提愛”梅洛森微導管
建議價格/支付價	廠商建議價：29,000元	健保支付價：11,283點
尖端設計	具可分離式尖端設計，能降低因沾黏所產生的併發症，減少後續治療費用。	傳統微導管尖端不可分離，較不易操作且易產生沾黏造成的併發症，後續治療費用較高。
導管材質	前端導管材質較柔軟，能隨血流漂入血管病灶處以增進操作性，降低血管穿孔風險。	整體材質較硬尖端較無彈性，操作時有一定之血管穿孔風險，且需較多guidewire輔助。
回流防護設計	有。	無。
藥物滲透程度	較佳。	較差。

資料來源：廠商建議書

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	第四年	第五年
“恩提愛”阿波羅 歐尼斯顧內輸送 微導管	29,000元	新特材年度 使用數量	20組	40組	60組	80組	100組
		新特材年度 費用預估	58萬元	116萬元	174萬元	232萬元	290萬元

資料來源：廠商建議書

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
33075B	血管阻塞術	T.A.E.(trans-arterial embolization)	22,000

資料來源：廠商建議書

9

相關參考價格彙整

項次	品項	公立醫院及醫學中心採購價				醫材比價網				國際價格(換算台幣)*註			
		家數	中位數	平均數	最低價	家數	中位數	平均數	最低價	美國	日本	韓國	澳洲
1	“恩提愛”阿波羅歐尼斯顧內輸送微導管	16	23,400	23,688	22,050	29	31,250	32,099	28,750	--	--	8,324	--

*註：依據財團法人醫藥品查驗中心針對本案特材之醫療科技評估報告補充資料：

- 1.日本未給付本案特材，另查健保類似功能特材之日本價格為64,300日元(台幣約13,503元)。
- 2.澳洲及美國似未單獨列項支付「液態栓塞系統輸送微導管」類特材，可能內含於診療項目或DRG範疇。

建議支付點數(1)

依據112年4月份本保險特殊材料專家諮詢會議結論：

- 健保署參考全民健康保險藥物給付項目及支付標準第52-2條第1項第3款第1目、第2目及第5目，以健保特材「液態栓塞系統之輸送微導管」支付點數11,283點加計30%為原則，不超過加計45%(支付點數16,360點)與廠商溝通。
- 廠商回復為反映本案特材於台灣市場價值，建議價格為29,000元，惟表示無法提供成本分析資料。

11

建議支付點數(2)

- 建議採計方式：本案特材具有可解脫分離之設計，可避免造成病人血管損傷及導管留置，為功能改善特材。考量本案特材用於栓塞顱內動脈瘤，屬急重症醫材，且考量後續有價量調查機制，列舉下列建議方案供本會議討論，並依本會議決議辦理：
 - ① 方案一：依支付標準第52-2條第1項第3款第1目、第2目及第5目，以健保特材「液態栓塞系統之輸送微導管」支付點數11,283點加計45%為16,360點納入。
 - ② 方案二：依支付標準第52-2條第1項第2款第1目規定，以公立醫院及醫學中心合併之採購決標價最低價(22,050元)除以浮動點值(0.8823)，以支付點數24,991點，逕予納入。
 - ③ 方案三：依支付標準第52-2條第1項第2款第2目規定，以各層級醫療院所收取自費價格最低價28,750點，逕予納入。

建議給付規定

□同現行給付規定I203-18：

非膠黏性DMSO相容液態栓塞微導管，限用於神經血管動靜脈異常之栓塞治療。

13

健保署財務預估

品項	方案	暫予支付點數(A)	既有特材支付點數(B)	替代率(C)	預估使用量(D)	財務評估 $E=(A-B)*D$
“恩提愛”阿波羅歐尼斯顱內輸送微導管	一	16,360	11,283	100%	1,020	5,178,540
	二	24,991				13,982,160
	三	28,750				17,816,340

註：

1. 預估使用量：以健保特材「液態栓塞系統之輸送微導管」111年使用量907組，本案特材111年使用量64組，並加計5%成長率，以替代率100%高推估約1,020組【 $(907+64)*1.05$ 】。
2. 財務評估：扣除健保「液態栓塞系統之輸送微導管」支付點數11,283點，方案一預估財務增加約518萬點；方案二預估財務增加約1,398萬點；方案三預估財務增加約1,782萬點。

特材基本資料

特材名稱	“恩提愛”阿波羅歐尼斯顱內輸送微導管 “MTI”Apollo Onyx Delivery Micro Catheter		
許可證字號	衛署醫器輸字第024475號	發證日期	102/02/19
廠商名稱	美敦力醫療產品股份有限公司		
製造廠名稱	Micro Therapeutics Inc.	製造國別	美國
特材大類碼	管套類(C)	特材小類碼	栓塞治療類(M)
使用科別	神經放射科、神經外科。		
規格	Distal Outer Diameter：15mm，Tip Length：15mm~50mm。		
材質	鈦鎳合金，不鏽鋼。		
適應症	用於建立神經血管通路，以便控制選擇性輸送醫師指定的栓塞劑等治療藥劑和造影劑等診斷藥劑。本品主要係用來輸送Onyx液態栓塞劑。		
廠商建議價	29,000元。(112年9月更新) 28,000元。(103年6月)		

15

112 年 4 月份特殊材料專家諮詢會議紀錄(節錄)

時 間：112 年 4 月 27 日上午 9 時 30 分

第 4 案：有關用於輸送液態栓塞系統之「“恩提愛”阿波羅歐尼斯顱內輸送微導管」納入健保給付案，提請討論。

討論重點：

- (一) 建議廠商：美敦力醫療股份有限公司。
- (二) 本案醫材依仿單所載，用於建立神經血管通路，以便控制選擇性輸送醫師指定的栓塞劑等治療藥劑和造影劑等診斷藥劑。導管遠端部分有一解脫區，在拉出導管所需力度超過解脫遠端頭部所需的力度時，解脫區會使遠端頭部解脫。
- (三) 與會專家表示，本案醫材與健保類似功能品項之差異為本案醫材的導管前端具有可解脫分離之設計，不會將整條導管留置於病人血管內，並且該設計可避免操作時因導管黏滯，困難取出時造成血管損傷，可減少因導管留置體內發生血栓及感染的併發症，根據文獻報告更具栓塞治療的安全性，可以達到較高的栓塞輸入劑量，本案醫材較健保給付特材更具臨床有效性、對病人更具安全性且能明顯減少醫療費用支出，得加計比例在 30-45%以功能改善特材納入健保給付。

結論：經與會專家討論共識，

- (一) 本案醫材可以減少併發症，提升病人安全，建議納入健保給付，屬功能改善特材。
- (二) 建議支付點數：依全民健康保險藥物給付項目及支付標準第 52-2 條第 1 項第 3 款第 1 目、第 2 目及第 5 目，建議以液態栓塞系統之輸送微導管支付點數 11,283 點加計 30%為原則，不超過加計 45%與廠商溝通。
- (三) 給付規定同現行給付規定 I203-18。

討論案 5

有關研議修訂現行健保給付「半月板軟骨修補系統」給付規定(D108-9)案。

討論案第 5 案

案由：有關研議修訂現行健保給付「半月板軟骨修補系統」給付規定(D108-9)案，提請討論。

說明：

- 一、辦理依據：依據 112 年 10 月份本保險特殊材料專家諮詢會議結論辦理。
- 二、提案單位：中華民國骨科醫學會。
- 三、本案特材 112 年 10 月 1 日納入健保，給付規定限 ICD-10 為 S83.2 且同時申報手術診療項目 64218B 者。經中華民國骨科醫學會 112 年 10 月 12 日來函(詳附件 1，頁次：討 5-2)反映，現行臨床申報方式多為單獨或合併申報關節鏡下半月板修補診療項目(64244B、64218B、64263B)，倘本案特材限申報 64218B，恐影響臨床申報及使用。

四、經提 112 年 10 月份本保險特殊材料專家諮詢會議討論(詳附件 2，頁次：討 5-3)結論如下：

- (一) 經健保資料庫統計分析，111 年申報 ICD-10 為 S83.2 共 5,778 件，其中單獨或合併申報 64244B、64218B、64263B 共 5,272 件(佔 91%)，與學會來函所述相符。
- (二) 考量上述臨床實際申報情形，又查中華民國骨科醫學會刻正建議新增 45 項骨科關節鏡手術診療項目，爰建議本案特材給付規定第 1 項「ICD-10 為 S83.2 且同時申報手術診療項目 64218B 者」修訂為「ICD-10 為 S83.2 且同時申報關節鏡下半月板修補術者」。並俟未來關節鏡下半月板修補手術診療項目完成研議後，再次修正給付規定。
- (三) 另為利後續監控本案特材使用情形，以前述診療項目(64244B、64218B、64263B)為醫療費用申報行政檢核範圍。

五、財務影響預估：本案修訂給付規定係為使本案特材維持現行臨床申報方式，且查 112 年 7 月本會議 HTA 相關資料亦為前述診療項目範圍，爰不影響健保財務。

擬辦：本案經討論後如獲同意，擬修訂「半月板軟骨修補系統」給付規定(詳附件 3，頁次：討 5-4)，並依程序辦理暫予公告實施。



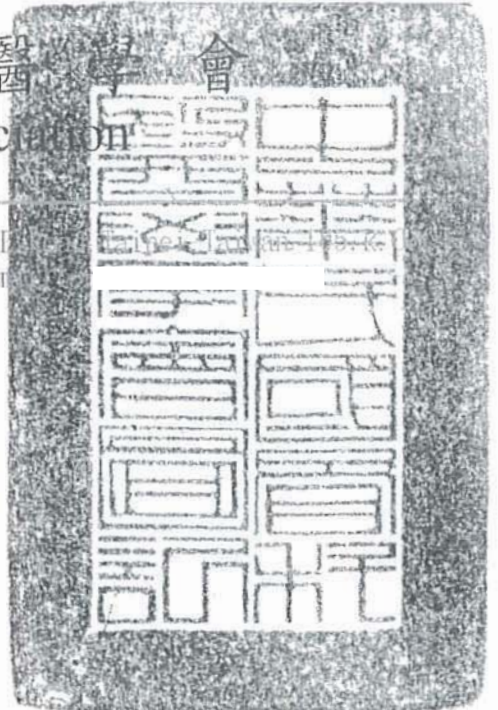
中華民國骨科醫學會 Taiwan Orthopaedic Association

台北市 105 南京東路 5 段 31 號 3 樓 3F, NO. 31, Sec. 5, Nanking E. Rd.

Tel: _____

Fax: _____

E-mail: _____



中華民國骨科醫學會 (函)

發文日期：中華民國 112 年 10 月 12 日

發文字號：(112)骨醫聖字第 104 號

速 別：速件

受 文 者：衛生福利部中央健康保險署

主 旨：建請釋疑 112 年 10 月 1 日半月板軟骨修復系統納入健保給付，請詳閱說明段。

說 明：

- 一、業經 貴署刊佈自 112 年 10 月 1 日生效之特殊材料給付規定，將半月板軟骨修復系統納入健保給付，旨為嘉惠患者，然近日本會接獲中華民國關節鏡及膝關節醫學會反應其會員對給付相關問題，特寫此函敬請 貴署釋疑。
- 二、目前公布的給付規定為 ICD-10 為 S83.2 且同時申報手術診療項目 64218B。然綜觀目前國內之現狀，因為現存點數有給付不合理之處，關節鏡下半月軟骨縫合手術的點數申報方式並未統一。現存三種點數包括 6424B(關節鏡下關節面磨平成形成術，打洞，游離體或骨軟骨碎片取出手術)、64218B(半月軟骨部分切除或修補術，註：含內視鏡費在內)、64263B(膝關節半月軟骨修補術 Meniscus repair，註：不含內視鏡之費用)。國內現狀為以上三種點數可能出現單獨申報或合併申報的狀況，因此，若僅在申報 642418B 時才給付半月板軟骨修復系統，並無法覆蓋所有需要該先進醫材的患者，喪失健保署提升醫療品質的美意。
- 三、針對國內申報的現象，本會已經積極與 貴署支付科討論新增及提升點數事宜，相信未來可以有合理及統一的作法，對於現行申報遇到的問題，請 貴署協助在此過渡時期可以統一標準做法。

理事長

詹益聖

112年10月份特殊材料專家諮詢會議紀錄(節錄)

(時間：112年10月26日上午9時30分)

第2案：有關研議修訂現行健保給付「半月板軟骨修補系統」給付規定(D108-9)案，提請討論。

討論重點：

- (一) 提案單位：中華民國骨科醫學會。
- (二) 本案特材112年10月1日納入健保，給付規定限 ICD-10為 S83.2且同時申報手術診療項目64218B 者。經中華民國骨科醫學會來函反映，現行臨床申報方式多為單獨或合併申報關節鏡下半月板修補診療項目(64244B、64218B、64263B)，又查該學會刻正建議新增45項骨科關節鏡手術診療項目，爰提案討論。
- (三) 中華民國骨科醫學會與會代表及與會專家表示：目前關節鏡下半月板修補手術診療項目申報方式及支付點數並未統一，且支付點數有不合理情形，倘本案特材限申報64218B，恐影響臨床申報及使用。
- (四) 健保署說明：經健保資料庫統計分析，111年申報 ICD-10為 S83.2共5,778件，其中單獨或合併申報64244B、64218B、64263B 共5,272件(佔91%)，與骨科醫學會所述相符。

結論：經與會專家討論共識，建議給付規定第1項「ICD-10為 S83.2且同時申報手術診療項目64218B 者」修正為「ICD-10為 S83.2且同時申報關節鏡下半月板修補術者」，不影響健保財務，俟未來關節鏡下半月板修補手術診療項目完成研議後，再修正給付規定。另為利後續監控本案特材使用情形，以前述診療項目(64244B、64218B、64263B)，為醫療費用申報行政檢核範圍。

給付規定修正對照表
給付規定分類碼：D108-9

修正後給付規定	原給付規定
一、ICD-10為 S83.2且同時申報<u>關節鏡下半月板修補術</u>者： (一) 半月板破裂長度未滿2公分：一針型以給付1組為限。 (二) 半月板破裂長度2公分(含)以上：一針型以給付2組為限，或多針型以給付1組為限；兩者擇一使用。 二、必須檢附術中修補前後關節鏡照片及縫合後半月軟骨破裂處手術摘要或病歷等資料備查。	一、ICD-10為 S83.2且同時申報<u>手術診療項目64218B</u>者： (一) 半月板破裂長度未滿2公分：一針型以給付1組為限。 (二) 半月板破裂長度2公分(含)以上：一針型以給付2組為限，或多針型以給付1組為限；兩者擇一使用。 二、必須檢附術中修補前後關節鏡照片及縫合後半月軟骨破裂處手術摘要或病歷等資料備查。

討論案 6

有關研議修訂健保給付特材「肋骨固定系統」給付規定(D203-5)案。

討論案第 6 案

案由：有關研議修訂健保給付特材「肋骨固定系統」給付規定(D203-5)案，提請討論。

說明：

- 一、辦理依據：112 年 10 月份本保險特殊材料專家諮詢會議結論(附件 1，頁次：討 6-3~討 6-4)辦理。
- 二、建議單位：衛生福利部中央健康保險署。
- 三、本案特材自 111 年 5 月 1 日納入健保給付，支付點數骨板 3 萬 8,151 點、骨釘 5,100 點，訂有給付規定(附件 2，頁次：討 6-5)，需同時符合相鄰 3 個以上肋骨節斷性骨折(segmental rib fracture) (連枷胸)及 ISS score $\geq$ 16。財務預估每年約 1.05 億點，納入給付後持續追蹤本案特材使用情形，111 年 5 月~112 年 4 月健保申報使用人數 1,175 人，1 年申報費用 2.38 億點，已超過原財務預估 2 倍。健保署於 112 年 3 月啟動自清，並函詢台灣胸腔及心臟血管外科學會、台灣胸腔外科學會、台灣外傷醫學會及中華民國骨科醫學會提供實際使用申報人數超過預估使用量及監控措施等(附件 3，頁次：討 6-6~討 6-11)。
- 四、112 年 10 月份本保險特殊材料專家諮詢會議討論，重點摘要說明如下：
 - (一)實際使用申報人數超過原預估年使用數量綜整上開學會意見之可能原因：(1)非人為可控因素:肋骨骨折本源於重大外傷，如重大車禍、高處墜落等；(2) ICD-10-CM 編碼未以連枷胸 S22.5 申報：可能此案通過前的治療未以連枷胸 ICD-10-CM(S22.5)編碼申報，造成預估數量誤差，臨床對於診斷連枷胸病人常有認定不一致情形，建議於給付規定載明連枷胸 ICD-10-CM 代碼 S22.5XXA~S22.5XXS。
 - (二)建議監控措施：為避免浮濫申報，建議事後逐案審查，另為避免診斷連枷胸病人認定不一致情形，連枷胸診斷證明應檢附客觀的影像佐證即電腦斷層影像，又考量本案特材現行給付規定 ISS score $\geq$ 16 即符合重大傷病申請條件，故建議給付規定須訂定檢附重大傷病證明，以客觀確認符合條件，避免執刀醫師主觀判斷。

(三)經上開學會代表一致共識建議於給付規定載明申報連枷胸 ICD-10-CM 代碼 S22.5XXA~S22.5XXS、事後逐案審查及檢附電腦斷層影像與 T07【重大創傷且其嚴重程度到達創傷嚴重程度分數十六分以上者 (INJURY SEVERITY SCORE 16)】重大傷病證明。給付規定修正對照表同附件 2，頁次：討 6-5。

五、本案特材自生效起第 1 年即超過預估年使用量，於 112 年 3 月進行特約院所自清，並啟動檢討朝嚴謹修正給付規定，另依價量協議條文預計於 113 年年初進行調整支付點數等。目前 112 年 1~6 月符合本案特材使用人數推估全年使用人數約為 816 人，依本會議之報告案第 4 案之「108 年~111 年起收載新功能類別特材申報情形及預算支用結果」，統計近 5 年(108 年~112 年)導入預算合計約 31.79 億元 (含一般服務成長率)，108 年至 112 年 10 月新收載特材，經扣減被替代品項點數後，累積至 112 年 9 月實際申報點數推估累積至 112 年全年申報約 25.11 億點，爰持續監控特材使用及費用申報情形並定期於本會議報告。

擬辦：本案經討論如獲同意，擬修訂「肋骨固定系統」之給付規定(D203-5) (附件 2，頁次：討 6-5)，並依程序辦理暫予公告實施。

112年10月份特殊材料專家諮詢會議紀錄(節錄)

時間：112年10月26日上午9時30分

討論提案

第4案：有關研議修訂「肋骨固定系統」給付規定(D203-5)案，提請討論。

討論重點：

- (一) 本案特材自111年5月1日納入健保給付，支付點數骨板3萬8,151點、骨釘5,100點，訂有給付規定，需同時符合相鄰3個以上肋骨節斷性骨折(segmental rib fracture)(連枷胸)及 ISS score ≥ 16 。財務預估每年約1.05億點，納入給付後持續追蹤本案特材使用情形，111年5月~112年4月健保申報使用人數1,175人，1年申報費用2.38億點，已超過原財務預估2倍。健保署於112年3月啟動自清。經自清結果有案件其診斷碼為肋骨多處骨折(S22.4)。
- (二) 經函詢台灣胸腔及心臟血管外科學會、台灣胸腔外科學會、台灣外傷醫學會及中華民國骨科醫學會提供實際使用申報人數超過預估使用量及監控措施等。經彙整各學會意見，建議於給付規定載明連枷胸 ICD-10-CM 代碼 S22.5XXA~S22.5XXS，並於申報時限領有重大傷病證明，事後逐案審查及檢附較高階之影像檢查(如電腦斷層3D 重組影像等)。
- (三) 台灣胸腔及心臟血管外科學會與會代表、台灣胸腔外科及台灣外傷醫學會與會代表皆表示：臨床對於診斷連枷胸病人常有認定不一致情形，需要客觀的影像佐證判斷與加強後續審查機制，又考量本案特材現行給付規定 ISS score ≥ 16 即符合重大傷病申請條件，故建議給付規定須訂定檢附重大傷病證明，並採事後逐案審查及檢附電腦斷層高階影像。
- (四) 中華民國骨科醫學會與會代表表示：同意前述學會意見，惟建議限縮給付範圍於3個肋骨節斷性骨折內僅固定1個，可較有效控管健保財務。
- (五) 與會專家表示：
 1. 本案以給付3個骨板及18支骨釘為限一事，前經特材共擬會議多次討論，考量連枷胸為嚴重創傷，為給予病人基本的固定，不建議限縮給付範圍僅固定1處。建議後續持續追蹤本案申報情形及事後逐案審查通過率。

2. 因重大傷病種類繁多，建議給付規定載明重大傷病種類為「T07」
【重大創傷且其嚴重程度到達創傷嚴重程度分數十六分以上者
(INJURY SEVERITY SCORE 16)】，以更臻明確。
3. 針對檢附較高階之影像檢查，因臨床多使用 CT，建議給付規定載明為
電腦斷層影像。

(六) 健保署說明：有關學會建議修訂給付規定為申報時限領有重大傷病證明，考量申報時可能病人尚未領到重大傷病證明，建議可修訂於事後逐案審查時檢附。

結論：經與會專家討論共識，為使本案特材合理使用，建議修訂「肋骨固定系統」給付規定(D203-5)如下：

(一) 需同時符合下列兩項條件：

1. 相鄰 3 個以上肋骨節斷性骨折(segmental rib fracture)(連枷胸/ICD-10:S22.5XXA~S22.5XXS)。
2. ISS score ≥ 16 。

(二) 限具台灣胸腔及心臟血管外科專科醫師、台灣胸腔外科專科醫師、骨科專科醫師或外傷科專科醫師執行。

(三) 每病人以給付 3 個骨板及 18 支骨釘為限。

(四) 事後逐案審查，需檢附 T07【重大創傷且其嚴重程度到達創傷嚴重程度分數十六分以上者 (INJURY SEVERITY SCORE 16)】重大傷病證明及電腦斷層影像。

給付規定修正對照表

修正後給付規定	原給付規定
一、需同時符合下列兩項條件： (一)相鄰3個以上肋骨節斷性骨折(segmental rib fracture)(<u>連枷胸/ICD-10:S22.5XXA~S22.5XXS</u>)。 (二)ISS score$\geq$16。 二、限具台灣胸腔及心臟血管外科專科醫師、台灣胸腔外科專科醫師、骨科專科醫師或外傷科專科醫師執行。 三、每病人以給付3個骨板及18支骨釘為限。 四、<u>事後逐案審查，需檢附 T07【重大創傷且其嚴重程度到達創傷嚴重程度分數十六分以上者(INJURY SEVERITY SCORE 16)】</u> <u>重大傷病證明及電腦斷層影像。</u>	一、需同時符合下列兩項條件： (一)相鄰3個以上肋骨節斷性骨折(segmental rib fracture)(連枷胸)。 (二)ISS score$\geq$16。 二、限具台灣胸腔及心臟血管外科專科醫師、台灣胸腔外科專科醫師、骨科專科醫師或外傷科專科醫師執行。 三、每病人以給付3個骨板及18支骨釘為限。

會址：241 新北市三重區五福街 18 號 5 樓

電話：

傳真：

電子郵件：

受文者：衛生福利部中央健保署

發文日期：中華民國 112 年 3 月 2 日

發文字號：台胸心會（麟）字第 1120044 號

速別：速件

密等及解密條件或保密期限：普通

附件：自付差額品項功能分類說明表

主旨：覆 貴署” 健保審字第 1120670253 號”。

說明：

覆 貴署” 健保審字第 1120670253 號”，依 貴署詢問三個問題，本會回覆意見如下：

貴屬詢問：

（一）按上開說明四之統計結果，推估全年本案特材實際使用申報人數已超過原預估年使用數量之 2 倍以上，請說明可能的原因。

本會回覆：

（1）全年本案特材實際使用申報人數已超過原預估年使用數量之 2 倍以上，可能的原因為：

1. 可能因此案通過之前的治療跟連枷胸相關 ICD-10-CM 編碼無影響，導致臨床醫師連枷胸相關 ICD-10-CM 編碼不確實，影響該案初估時的誤差。
2. 該案成立實行後實值新冠肺炎解封時期，確實有增加創傷病患比例，應多增加觀察時間。
3. 臨床醫師對於肋骨系統特材認知不足，可能有浮濫申報之虞。

（2）本會建議事項：

1. 本會於該案成立實行前已公告會員且本會鈞長常於各式會議中提醒及告誡會員遵守規範申報，以避免後續衍生不當申報的財務糾紛。建議健保署細查不符申報規定的臨床醫師所屬醫院及學會，再回饋給醫院及學會做進一步通知與改正。
2. 因肋骨系統特材費用昂貴，雖因治療時效性問題，立案之初就不建議事前審查，但建議應該每案事後審查，避免浮濫申報。

貴屬詢問：

（二）另因 ISS score 無法由申報欄位勾稽，而 ISS score ≥ 16 已符合申請重大傷病條件，為避免醫療院所所有浮濫申報之疑義，爰本署研擬本案特材增加限領有重大傷病證明之連枷胸病人使用，請貴學會惠示意見。

本會回覆：

(1) 未申請重大創傷傷病卡的可能原因：

1. 因民眾對於符合重大創傷傷病資格不了解，也許已符合資格，若醫師未主動告知而未要求申辦。
2. 因申請手續繁瑣臨床醫師也許不會主動幫病患申請重大創傷傷病卡。
3. 臨床醫師對於符合重大創傷傷病資格不了解。

(2) 本會建議事項：

1. 本會於參與該案同意列入 ISS score $\geq$ 16 條件時，為減少健保給付負擔即認可須達嚴重創傷狀況下才可符合健保使用肋骨固定系統，而非僅連枷胸條件而已，待後續健保署給付狀況再調整給付條件。但臨床醫師申請時針對 ISS score $\geq$ 16 條件應具有更嚴謹及客觀認定，否則審核醫師秉持既有證據給予不同意通過，所以本會建議病患使用健保給付肋骨固定系統時，應同時符合且通過重大創傷傷病卡資格，而非僅由臨床醫師個人認定 ISS score $\geq$ 16 條件。

貴屬詢問：

(三)請協助提供修正給付規定之意見或監控措施及方法供本署參研。

本會回覆：

建議第二項 ISS score $\geq$ 16 條件附加該病患須具備重大創傷傷病卡資格，也可兼顧病患權益以減免後續相關治療費用。

正本：衛生福利部中央健保署

副本：本學會秘書處

理事長 曾堯麟



台灣胸腔外科醫學會 函

地址：333 桃園市龜山區復興街 5 號綜合大樓 4 樓胸腔外科辦公室

聯絡人：

聯絡電話：

電子信箱：

受文者：衛生福利部中央健康保險署

受文者：衛生福利部中央健康保險署

發文日期：中華民國 112 年 2 月 17 日

發文字號：(112) 台胸外醫會興字第 023 號

速 別：

附 件：

主旨：復貴署健保特材「肋骨固定系統」之臨床使用情形，請查照。

說明：

- 一、 本函依據健保審字第 1120670253 號文辦理。
- 二、 有關肋骨固定系統臨床使用情形及合理使用健保收載之特材，當初預估使用量乃因多數病患未達健保給付標準，因而按 HTA 報告預估使用人數為 510 人；爰政策實行後，大幅降低病患醫療費用，因而超出當初預估試用。本會建議可依目前狀況試行二年並針對是否有潛藏案例抑或申報錯誤導致預估失衡，以了解申報狀況，才能較客觀評估實際狀況。
- 三、 針對貴署研擬本案特材增加限領有重大傷病證明之連枷胸之病患。本會認為屬合理範圍，建議申報時，同時附上連枷胸診斷證明與重大傷病卡，以避免浮濫申報之疑義。
- 四、 同時本會亦函請會員周知避免浮濫申報狀況，建請健保署加強事後審查，必要時立意抽審。

理事長 陳 晉 興

台灣外傷醫學會 函

地址：404台中市北區崇德路一段631號A棟
20樓208室

承辦人：

電話：

傳真：

Email：

受文者：衛生福利部中央健康保險署

發文日期：中華民國112年2月22日

發文字號：外傷恆字第1120000035號

速別：普通件

密等及解密條件或保密期限：

附件：

主旨：回覆 貴署健保審字第1120670253號，復如說明，敬
請 查照。說明：

說明：

- 一、現行肋骨手術之健保給付標準為：1. 鏈枷胸及2. ISS score 16分以上。
- 二、鏈枷胸本身於胸部外傷之嚴重指數（abbreviated injury scale, AIS）即為四分，因此ISS將自動進入16分以上區段。
- 三、然而鏈枷胸之診斷方式尚具爭議，部份可能加入執刀醫師之主觀判斷。由於此類給付為高額支出且案例較少，因此建議申報此類手術之健保病患，需接受較高階之影像檢查（如電腦斷層3D重組影像等），以確認診斷正確並符合後續給付標準，當此類影像備齊並申報後，亦可做為官署抽審之依據。此舉將可減少浮報、濫報、執業場所與官署意見分歧之狀況，亦可有效把關健保給付支出。

正本：衛生福利部中央健康保險署

副本：

電 2043/02362 文
交 換 摺 章

理事長 林恆甫

裝

訂

線



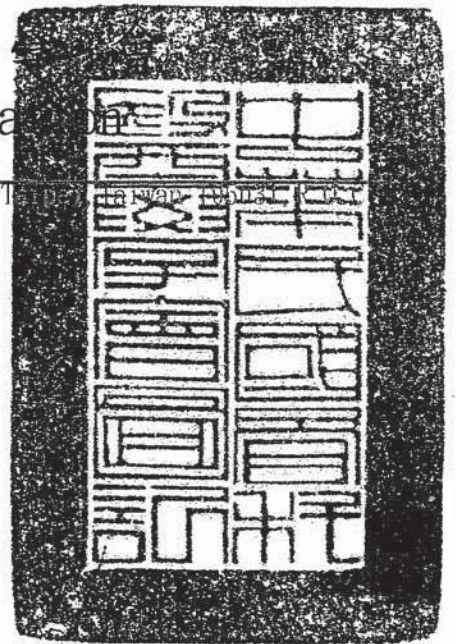
中華民國骨科醫

Taiwan Orthopaedic Association

台北市105南京東路5段31號3樓 3F, NO. 31, Sec. 5, Nanjing E. Road, Taipei, Taiwan, 105

Tel:

Email:



中華民國骨科醫學會 (函)

發文日期：中華民國112年02月17日

發文字號：(112)骨醫聖字第009號

速 別：普件

受 文 者：衛生福利部中央健康保險署

主 旨：函覆 貴署健保審字第1120670253號公文，詳見說明。數

說 明：

- 一、多處肋骨骨折本源於重大外傷，如重大車禍、高處墜落、鈍性創傷等非人為可控制之因素，所以造成估計不準確。
- 二、ISS score > 16分患者於治療後並非所有患者均需要申請重大傷病，如果將申請條件之一 ISS score > 16分者改為因外傷領有重大傷病者，實務上必須每位經過申請重大傷病獲核准，才符合健保申報條件。查 ISS score > 16分者申請重大傷病獲核准有等待期並非能即時取得，也並非完全會通過，因此使用此項在健保申請核合確認時需謹慎，避免造成困擾。

理事長

詹益聖

討論案 7

有關研議修訂健保給付特材「人工電子耳」給付規定(H301-1)案。

討論案第 7 案

案由：有關研議修訂健保給付特材「人工電子耳」給付規定(H301-1)案，提請討論。

說明：

- 一、建議單位：衛生福利部中央健康保險署。
- 二、「人工電子耳」為植入體加上聲音處理器，106 年 7 月 1 日納入健保給付，現行支付點數為 570,069 點~588,997 點。考量臨床實證顯示雙耳聆聽對於語言辨識度、語言溝通能力、增加方向定位感、空間辨識等方面均顯著優於單耳聽覺，可有效提升安全及改善生活品質，經 112 年 5 月份本會議通過(詳附件 1，頁次：討 7-3~討 7-4)，爰自 112 年 7 月 1 日起由給付單耳放寬給付雙耳。
- 三、本署接獲民眾陳情及外界對優化兒童照顧的期待，有孩童 1 耳健保給付另 1 耳自費，因意外撞擊導致原健保給付人工電子耳需移除，惟本特材給付規定為「每人終身單側限申報植入體及聲音處理器各一組」，故申請未獲通過。故陳情希在不超過健保給付 2 組人工電子耳，健保可給付同側人工電子耳再植入，以達健保為嘉惠嚴重聽損兒童雙側人工電子耳之美意。
- 四、經詢臨床專家表示，意外撞擊導致需重新植入機率 1000 人中約不超過 10 人，即發生機率約百分之一。考量雙耳聆聽可有效提升嚴重聽損孩童安全及改善生活品質，且因不可抗力之因素，建議修訂本案給付規定增列第四點「經不可歸責之事故導致需再次植入，不受前項單側限制，但每人以終身限申報植入體及聲音處理器各二組為限」，以維護民眾福祉及最大化健保資源。給付規定修正對照表詳附件 2，頁次：討 7-5。
- 五、查 106~111 年人工電子耳單耳植入使用人數為 988 人，在未排除已滿 18 歲條件下，以上開臨床專家提供機率計算約 10 人。再依 112 年 5 月本會議決議(同附件 1，頁次：討 7-3~討 7-4)，人工電子耳放寬給付第 2 耳預估年使用量，係新發個案加上健保申報資料以裝置第 1 耳之個案再接受第 2 耳意願為 60%估算，而人工電子耳納入健保給付後申報情形發現本案屬遞減型醫療需求，估計第 2 耳放寬後 4~5 年使用量遞減後趨穩，爰經與會代表共識將盛行個案分攤於 5 年給付，推估年使用量為 168 組，

另因健保申報未有自費醫療資料，預估預算時無法予以扣除已自費安裝。依 112 年 7~9 月人工電子耳申報量較 111 年同期增加 38 組，推估整年第二耳使用量約 152 組，未超過原預估值。倘本次新增說明四略以，亦屬接受第 2 耳植入，爰增修給付規定後不影響健保預算額度。

擬辦：本案經討論如獲同意，擬修訂「人工電子耳」之給付規定(H301-1) (附件 2，頁次：討 7-5)，並依程序辦理暫予公告實施。

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64次（112年5月）會議紀錄（節錄）

時間：112年5月18日（星期四）上午9時30分

第8案：有關研議修訂用於嚴重聽損兒童之健保給付特材「人工電子耳」給付規定案。

一、說明：

- (一)詳附錄會議資料討論案第8案之報告內容。
- (二)與會專家及代表表示，臨床實證資料顯示，雙耳聆聽對於語言辨識度、語言溝通能力、增加方向定位感、空間辨識等方面均顯著優於單耳聽覺，可有效提升安全及改善生活品質，目前英國、韓國、日本及加拿大等國已提供未滿18歲嚴重聽損兒童植入雙側人工電子耳，並訂有給付規定。
- (三)健保署說明：「人工電子耳」自106年7月1日納入健保給付，以每年277組、預算導入1.65億納入健保給付，且當年預算未扣減基期預算；次年107年申報374組，雖超出原預估277組，然預算未扣減，爰實際可執行個案數為554人，故未超出預算；第三年起逐年遞減，屬遞減型醫療服務。

二、決議：

- (一)考量雙耳植入人工電子耳對嚴重聽損兒童之臨床正面效益，同意修訂「人工電子耳(Cochlear Implant) (H301-1)」給付規定，放寬於未滿18歲兒童雙側植入。
- (二)給付規定：如附件7。
- (三)預估年使用量：參採 HTR 報告，每年新發且願意安裝第二耳之聽損兒童新發個案約99人，另以健保申報資料推估盛行個案，至112年7月1日未滿18歲且已向健保申報單側人工電子耳排除同時向社家署申請補助者共573人，安裝第一耳願意再安裝第二耳之意願依專家意見以60%估算，又依人工電子耳納入健保給付後申報情形發現本案屬遞減型醫療需求，估計放寬後4~5年使用量遞減後趨穩，爰經與會代表共識將盛行個案分攤於5年給付，推估年使用量為168組。

全民健康保險特殊材料給付規定修正對照表

附件7

給付規定分類碼：H301-1

(自□年□月□日生效)

修正後給付規定	原給付規定	說明
人工電子耳 (Cochlear Implant)(自112.O.O 生效) 一、限未滿十八歲患者使用，且須符合全民健康保險醫療服務給付項目及支付標準84038B「人工電子耳手術(人工耳蝸植入術)」所訂適應症。 二、<u>可以同時兩耳植入或依序植入，如果是採用依序植入，第二耳須持續配戴助聽器，如果第二耳因為助聽器無效中斷，中斷時間不得超過五年。</u> 三、每人終身<u>單側</u>限申報植入體及聲音處理器各一組。 四、應事前審查，申報時應檢附全民健康保險「人工電子耳」特材事前特殊專案審查檢附資料查檢表等病人相關資料。	人工電子耳 (Cochlear Implant)(自 106.7.1 生效) 一、限未滿十八歲患者使用，且須符合全民健康保險醫療服務給付項目及支付標準 84038B「人工電子耳手術(人工耳蝸植入術)」所訂適應症。 二、每人終身限申報植入體及聲音處理器各一組。 三、應事前審查，申報時應檢附全民健康保險「人工電子耳」特材事前特殊專案審查檢附資料查檢表等病人相關資料。	放寬給付由單側為雙側。

「人工電子耳」給付規定修正對照表

修正後給付規定	原給付規定
一、限未滿十八歲患者使用，且須符合全民健康保險醫療服務給付項目及支付標準84038B「人工電子耳手術(人工耳蝸植入術)」所訂適應症。 二、可以同時兩耳植入或依序植入，如果是採用依序植入，第二耳須持續配戴助聽器，如果第二耳因為助聽器無效中斷，中斷時間不得超過五年。 三、每人終身單側限申報植入體及聲音處理器各一組。 四、<u>經不可歸責之事故導致需再次植入，不受前項單側限制，但每人以終身限申報植入體及聲音處理器各二組為限。</u> 五、應事前審查，申報時應檢附全民健康保險「人工電子耳」特材事前特殊專案審查檢附資料查檢表等病人相關資料。	一、限未滿十八歲患者使用，且須符合全民健康保險醫療服務給付項目及支付標準84038B「人工電子耳手術(人工耳蝸植入術)」所訂適應症。 二、可以同時兩耳植入或依序植入，如果是採用依序植入，第二耳須持續配戴助聽器，如果第二耳因為助聽器無效中斷，中斷時間不得超過五年。 三、每人終身單側限申報植入體及聲音處理器各一組。 四、應事前審查，申報時應檢附全民健康保險「人工電子耳」特材事前特殊專案審查檢附資料查檢表等病人相關資料。

報告案 1

會議決議辦理情形追蹤

報告案第1案

案由：會議決議辦理情形追蹤。

說明：擬解除列管計2案。

序號	編號	會議日期	案由	決定(結論)事項	辦理單位	辦理情形	列管建議	
							解除列管	繼續列管
1	11209_討1	112.09.21	有關用於冠狀動脈鈣化病灶之「波士頓科技」沃芙靈切割氣球導管」納入健保給付案	決議： (一)本案特材為用於冠狀動脈鈣化病灶氣球導管擴張術(Percutaneous Transluminal Coronary Angioplasty, PTCA)，可以最小的血管壁受損面積達到最適當的血管擴張效果，有臨床需求及必要性，同意納入健保給付。 (二)功能類別：屬功能改善特材。 (三)支付點數：依全民健康保險藥物給付項目及支付標準第52-2條第1項第2款第1目，以公立醫院及醫學中心兩者合併之採購決標價格之最低價除以浮動點值(0.8823)，以支付點數19,834點暫予支付。 (四)給付規定：如附件1。 (五)預估年使用量：9,490支。 (六)附帶決議：現行冠狀動脈氣球擴張術涉及DRG範圍，以及本案特材納入健保後之DRG計算，請健保署後續進行確認。	醫審及藥材組	112年10月18日以健保審字第1120672722號書函移請本署醫務管理組併予卓參，其回覆如下： 1. 本案特材皆用於冠狀動脈鈣化病灶氣球導管擴張術(PTCA)，相關DRG包含DRG10601-10604、11201-11202、11601-11602，其中DRG10601-10604、11201-11202屬現行3.4版Tw-DRGs已導入項目，DRG 11601-11602「經皮冠狀動脈單處/多處血管成形術。伴有冠狀動脈血管支架」為暫緩實施項目。 2. 依「DRG支付制度下新增全新功能類別特殊材料因應方案」辦理後續ADD ON評估事宜。另使用本案特材如係屬暫緩實施DRG範圍(DRG 11601及11602)，則採論量申報。	V	
2	11209_討2	112.09.21	有關用於冠狀動脈鈣化病灶之「波士頓科技」羅塔培特旋轉血管成形系統-導管與推進器」共3項納入健保給付案	決議： (一)本案特材為用於冠狀動脈鈣化病灶氣球導管擴張術，可進行斑塊塑形以有效改善介入過程成功率，有臨床需求及必要性，同意納入健保給付。 (二)功能類別：屬創新功能特材。 (三)支付點數：依全民健康保險藥物給付項目及支付標準第52-2條第1項第1款第1目，以公立醫院及醫學中心採購決標價之中位數除以浮動點值(0.8823)，以支付點數45,336點(導管)及5,043點(導引線)暫予支付。 (四)給付規定：如附件2。 (五)預估年使用量：1,280支。 (六)附帶決議： 1. 涉及DRG之議題，併同討論案第一案，請健保署後續做一致性確認。 2. 本案給付規定是否應明定應符合《特定醫療技術檢查檢驗醫療儀器施行或使用管理辦法》規範，因涉及新增診療項目之規範一致性，將併同診療項目共同討論採一致性增修訂或維持原給付規定文字。	醫審及藥材組	112年10月18日以健保審字第1120672722號書函移請本署醫務管理組併予卓參，其回覆如下： 1. 涉DRG部分：同上1、2。 2. 依支付標準第一部總則十一規定，施行特定治療檢查檢驗項目，除本標準已明定適應症外，應符合衛生福利部公告之「特定醫療技術檢查檢驗醫療儀器施行或使用管理辦法」。考量支付標準已訂有明確規範，本組將不就單一診療項目另訂規範。	V	

報告案 2

全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告

共 91 項：(1)新增既有功能類別特材品項 57 項/第 2-1~2-8 頁；項次 1~57。(2)新增既有功能類別特材自付差額品項 7 項/第 2-9 頁；項次 58~64。(3)新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號 27 項/第 2-10~2-13 頁；項次 65~91。

一、新增既有功能類別特材品項共57項(項次1~項次57，詳頁次2-1~2-8)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	初核支付點數	初核結果說明	截至112年11月 同功能核價類別之有效品項數	給付規定	健保給付 生效起日
1	CBB01U8752BA	"巴德"艾特凡斯 014/018氣球擴張導 管(L:20-100MM)	"Bard" ULTRAVERSE 014/018 PTA Balloon Dilatation Catheter(L:20- 100MM)	(U8-75-2H;3H;2:6-2;4;6;8;10);(U8-75-7- 2;4;6;8;10);(U8-75-84;86;94;96)	條	衛署醫器輸字 第024958號	巴德	5,130	依CBB01A1(血管氣球導管/周邊血管及微血 管擴張(PTA))同功能類別品項(如特材代碼 CBB01PCECAM4)之支付點數暫予支付。	50	無	113/01/01
2	CBP01KSBEDE	"卡內卡"庫薩比裝 置交換導管	"Kaneka" KUSABI Exchange Device	KS-107LB ; KS-117	條	衛部醫器輸字 第036366號	理工	6,217	依CBP01A1(PTCA BALLOON CATHETER(Rapid- exchange))同功能類別品項(如特材代碼 CBP01TRAPPSB)之支付點數暫予支付。	62	無	113/01/01
3	CBP07CNBZZ0L	"艾爾貝提克"伊路 特斯三紫杉醇塗藥 冠狀動脈球囊導管	"AR Baltic" ELUTAX 3 Paclitaxel coated Coronary Balloon Catheter	請參考圖檔(詳頁次2-14)	條	衛部醫器輸字 第036555號	元誠	47,000	依CBP01A8(PTCA BALLOON CATHETER/藥物釋 放型)同功能類別品項(如特材代碼 CBP07AGENTS B)之支付點數暫予支付。	11	A220-7	113/01/01
4	CEE01NET03Q4	"尼得立斯"延長 管(一般T型)	"Needleless" Extension Tube	NET030;NET031	支	衛部醫器製字 第005482號	尼得立 斯	6.3	依CEE01A3(輸液連接管/低壓 (<=300PSI)/ANY SIZE/管端接T型二路接頭) 同功能類別品項(如特材代碼CEE01E004VPW) 之支付點數暫予支付。	8	無	113/01/01
5	CKDD10FR2L8F	"艾貝爾"一次性 使用血液透析導管 及配件(成人雙腔)	"ABLE" Disposable Hemodialysis Catheter & Accessories	(FH;FR-21-14:16;1915;1918);(FH;FR-22- 14:16;1915;1918);(FR-24-14:16;1915)	組	衛部醫器陸輸 字第001475號	邁斯	1,388	依CKDD1A1(雙迴路透析導管組(整組/含 CATH+NEEDLE+GUIDEWIRE+DILATOR)>10Fr)同 功能類別品項(如特材代碼CKDD122334BQ)之 支付點數暫予支付。	17	無	113/01/01
6	CKDD10FR2P8F	"艾貝爾"一次性 使用血液透析導管 及配件(小兒雙腔)	"ABLE" Disposable Hemodialysis Catheter & Accessories	(FH;FR-26-11:15);(FH;FR-29-12:15;1915):(FH;FR- 23-13:16;1915)	組	衛部醫器陸輸 字第001475號	邁斯	2,031	依CKDD1A6(雙迴路透析導管組(整組/含 CATH+NEEDLE+GUIDEWIRE+DILATOR)<=10Fr) 同功能類別品項(如特材代碼CKDD1HD001BQ) 之支付點數暫予支付。	7	無	113/01/01
7	CKDD30FR3L8F	"艾貝爾"一次性 使用血液透析導管 及配件(成人三腔)	"ABLE" Disposable Hemodialysis Catheter & Accessories	FH;FR-32-14:16;1915;1918	組	衛部醫器陸輸 字第001475號	邁斯	1,738	依CKDD3A1(多迴路透析導管組 (CATH+NEEDLE+GUIDEWIRE+DILATOR))同功能 類別品項(如特材代碼CKDD3HD003BQ)之支付 點數暫予支付。	5	無	113/01/01
8	CLS0524410BD	BD輸液套組-卡樺式 附無針式接頭3個	BD Alaris Infusion Set	2441-0007	組	衛部醫器輸字 第034867號	必帝	287	依CLS05AA(PUMP SET/WITH BURETTE/卡樺式 /附無針式接頭3個)同功能類別品項(如特材 代碼CLS051PBU047)之支付點數暫予支付。	3	E301-4	113/01/01
9	CLS05280HUBB	"柏朗"康貝特輸 液套/卡樺式/附無 針式接頭2個(含 AirStop)	"B. Braun" Infusomat Plus Line	8700280	組	衛部醫器輸字 第036360號	台灣柏 朗	238	依CLS05B8(PUMPSET/卡樺式/附無針式接頭2 個(含Airtrap或Airstop))同功能類別品項 (如特材代碼CLS0514687U2)之支付點數暫予 支付。	2	E301-4	113/01/01

一、新增既有功能類別特材品項共57項(項次1~項次57，詳頁次2-1~2-8)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	初核支付點數	初核結果說明	截至112年11月 同功能核價類別之有效品項數	給付規定	健保給付 生效起日
10	CLS05300HUBB	“柏朗” 康貝特輸液套	“B. Braun” Infusomat Plus Line	8700300	組	衛部醫器輸字第036360號	台灣柏朗	256	依CLS05B5(PUMPSET/FORTPN(FILTER/含Airtrap或Airstop))同功能類別品項(如特材代碼CLS0614256U2)之支付點數暫予支付。	2	無	113/01/01
11	CLS06260HUBB	“柏朗” 康貝特輸液套/FOR 避光藥品(含AirStop)	“B. Braun” Infusomat Plus Line	8700260	組	衛部醫器輸字第036360號	台灣柏朗	188	依CLS06B3(PUMPSET/FOR避光藥品(含Airtrap或Airstop))同功能類別品項(如特材代碼CLS0611706HR)之支付點數暫予支付。	0	無	113/01/01
12	CLS06270HUBB	“柏朗” 康貝特輸液套/FOR避光藥品/1個無針式接頭(含AirStop)	“B. Braun” Infusomat Plus Line	8700270	組	衛部醫器輸字第036360號	台灣柏朗	222	依CLS06B5(PUMPSET/FOR避光藥品/1個無針式接頭(含Airtrap或Airstop))同功能類別品項(如特材代碼CLS06N2339U2)之支付點數暫予支付。	1	E301-4	113/01/01
13	CLS08350HUBB	“柏朗” 康貝特輸液套-BLOOD TRANSFUSION	“B. Braun” Infusomat Plus Line	8700350	組	衛部醫器輸字第036360號	台灣柏朗	230	依CLS08A1(PUMPSET/FOR BLOOD TRANSFUSION)同功能類別品項(如特材代碼CLS08066HUBB)之支付點數暫予支付。	4	無	113/01/01
14	CMV01AXSPSS9	“史賽克” 艾克斯加強式長型套管組	“Stryker” AXS Infinity LS Plus Long Sheath	INC-11196-70; INC-11196-80; INC-11196-90	組	衛部醫器輸字第036574號	史賽克	11,091	依CMV02A0(血管導入系統/傳送導管)同功能類別支付品項(如特材代碼CMV01AXSLSS9)之支付點數暫予支付。	11	I203-16	113/01/01
15	CMV01LEVXXMS	“麥新” 艾維斯顱內支承裝置	“MicroVention” LVIS EVO Intraluminal Support Device	(LEV25-12;17;22;27);(LEV30-18;24;28;32);(LEV35-17;22;28;34);(LEV40-13;18;21;27;31)	組	衛部醫器輸字第036686號	禾順儀器	94,000	依CMV01A3(血管栓塞輔助支架及傳輸裝置)同功能類別支付品項(如特材代碼CMV0121CASMS)之支付點數暫予支付。	7	I203-7	113/01/01
16	CMV0735310BL	“波特”佳瑪微導管	“BALT” Gama Microcatheters	GAMA17_D;GAMA17_D_S	組	衛部醫器輸字第035310號	悅佳興	11,283	依CMV07A2(液態栓塞系統之輸送微導管)同功能類別支付品項(如特材代碼CMV0755055V9)之支付點數暫予支付。	2	I203-18	113/01/01
17	CXE03NS7TCWE	“百歐森偉伯司特”藍星導管	“BIOSENSE WEBSTER” NAVI-STAR CATHETERS	NS7TC-DL;FL-174-HS	EA	衛署醫器輸字第009829號	壯生	20,954	依CXE02G1(雙溫控電燒導管(含單邊及雙邊)<5mm)同功能類別品項(如特材代碼CXE03BD74LWE)之支付點數暫予支付。	12	無	113/01/01
18	FBA03010ZZ10	“歐達德” 脊椎成型骨水泥	“OSARTIS” BonOs Inject Bone Cement	01-0310	組	衛部醫器輸字第036522號	瑞克	20,000	依FBA03A2(一般脊椎骨水泥)同功能類別品項(如特材代碼FBA0333667E)之支付點數暫予支付。	19	D111-5	113/01/01
19	FBKMR10837SN	“史耐輝” 半月板修補系統-可吸收半月軟骨快速縫合釘ULTRA AB(直型、彎型、逆彎型)	“SMITH & NEPHEW” FAST-FIX MENISCAL REPAIR SYSTEM(Straight, Curved, Reverse Curved)	72201493;72201494;72201495	組	衛署醫器輸字第010837號	史耐輝	19,458	依FBKMR3(半月板軟骨修補系統(一針型)-可吸收材質)同功能類別支付品項(如特材代碼FBKMRTRP60T1)之支付點數暫予支付。	1	D108-9	113/01/01
20	FBKMRFBSSZOM	“迪艾基” 半月軟骨縫合修補器	“T. A. G.” FiberStitch Meniscal Repair Device	AR-4570;AR-4570S;AR4570R;AR-4570-24	組	衛部醫器輸字第034825號	讚賀生醫	18,573	依FBKMR2(半月板軟骨修補系統(一針型)-縫線類材質)同功能類別支付品項(如特材代碼FBKMRJUGSTBM)之支付點數暫予支付。	2	D108-9	113/01/01

一、新增既有功能類別特材品項共57項(項次1~項次57，詳頁次2-1~2-8)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	初核支付點數	初核結果說明	截至112年11月 同功能核價類別之有效品項數	給付規定	健保給付 生效起日
21	FBPT1P080157	“芮思特”鈦金屬 胸骨固定系統-8孔H 型鎖固骨板	“RIBSTER” Titanium Sternum Fixation System-8 hole H Locking Plate	RS-P0801	個	衛部醫器製字第007888號	富信醫療	23,461	依FBPT1P1(胸骨固定骨板(8孔以上))同功能類別品項(如特材代碼FBPT1STRTPS1)之支付點數暫予支付。	4	D203-6	113/01/01
22	FBPT1P080257	“芮思特”鈦金屬 胸骨固定系統-8孔T 型鎖固骨板	“RIBSTER” Titanium Sternum Fixation System-8 hole T Locking Plate	RS-P0802	個	衛部醫器製字第007888號	富信醫療	23,461	依FBPT1P1(胸骨固定骨板(8孔以上))同功能類別品項(如特材代碼FBPT1STRTPS1)之支付點數暫予支付。	4	D203-6	113/01/01
23	FBPT1P120157	“芮思特”鈦金屬 胸骨固定系統-12孔 軌道型鎖固骨板	“RIBSTER” Titanium Sternum Fixation System-12 hole Rail Locking Plate	RS-P1201	個	衛部醫器製字第007888號	富信醫療	23,461	依FBPT1P1(胸骨固定骨板(8孔以上))同功能類別品項(如特材代碼FBPT1STRTPS1)之支付點數暫予支付。	4	D203-6	113/01/01
24	FBS0904228S1	“信迪思”2.0mm快速 置入骨釘	“Synthes” 2.0mm Quick Insertion Screws	(04.228.51-1:8);(04.228.51-1:8-TS)	支	衛部醫器輸字第035839號	壯生	12,000	1.依112年8月份特殊材料專家諮詢會議決議，本案特材比照「埋頭中空加壓骨釘」以既有功能納入健保給付。2.依FBS09A1(埋頭中空加壓骨釘)同功能類別品項(如特材代碼FBS0901530S1)之支付點數暫予支付。	0	D103-1	113/01/01
25	FBS0945110W2	“瑞德”夏勒足踝 骨釘骨板系統-使立 斷骨釘	“Wright” CHARLOTTE FOOT & ANKLE System-Snap Off Screw	45110001;45110002;45110003;45110004;45110005;45110006	支	衛署醫器輸字第019240號	傑奎	12,000	1.依112年8月份特殊材料專家諮詢會議決議，本案特材比照「埋頭中空加壓骨釘」以既有功能納入健保給付。2.依FBS09A1(埋頭中空加壓骨釘)同功能類別品項(如特材代碼FBS0930430W2)之支付點數暫予支付。	0	D103-1	113/01/01
26	FBS0945112W2	“瑞德”夏羅特足 踝固定系統-使立斷 骨釘	“Wright” CHARLOTTE FOOT & ANKLE System-Snap Off Screw	45110001;45110002;45110003;45110004;45110005;45110006;45112013;45112015;45112711;45112712;45112714	支	衛部醫器輸字第027790號	傑奎	12,000	1.依112年8月份特殊材料專家諮詢會議決議，本案特材比照「埋頭中空加壓骨釘」以既有功能納入健保給付。2.依FBS09A1(埋頭中空加壓骨釘)同功能類別品項(如特材代碼FBS0944110W2)之支付點數暫予支付。	0	D103-1	113/01/01
27	FBS09CCHS3S1	“帝富信迪思”埋 頭加壓中空骨釘	“DePuy Synthes” Cannulated Compression Headless Screws (CCHS)	請參考圖檔(詳頁次2-15~2-16)	支	衛部醫器輸字第036678號	壯生	12,000	依FBS09A1(埋頭中空加壓骨釘)同功能類別品項(如特材代碼FBS0901530S1)之支付點數暫予支付。	21	D103-1	113/01/01
28	FBSF1S000376	“益脊司”椎弓螺 釘系統-二節 (SX4+RX2)(免事前 審查)	“EZ Spine” Pedicule Screw Spinal System-2 LEVEL(SX4+RX2)	由以下特材代碼組合： FBSF411D0176;FBSF210B0176。	組	衛部醫器製字第007373號	尚品醫療	13,816	依FBSF12T(TITANIUM SPINAL PLATE SYSTEM二節(免事前審查))同功能類別品項(如特材代碼FBSF186001RK)之支付點數暫予支付。	28	無	113/01/01

一、新增既有功能類別特材品項共57項(項次1~項次57，詳頁次2-1~2-8)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	初核支付點數	初核結果說明	截至112年11月 同功能核價類別之有效品項數	給付規定	健保給付 生效起日
29	FBSF1S000476	“益脊司”椎弓螺釘系統-三節(SX6+RX2)(免事前審查)	“EZ Spine” Pedicle Screw Spinal System-3 LEVEL(SX6+RX2)	由以下特材代碼組合： FBSF411D0176;FBSF210B0176。	組	衛部醫器製字第007373號	尚品醫療	20,044	依FBSF13T(TITANIUM SPINAL PLATE SYSTEM三節(免事前審查))同功能類別品項(如特材代碼FBSF186002RK)之支付點數暫予支付。	26	無	113/01/01
30	FBSF210B0176	“益脊司”椎弓螺釘系統-連接桿(短節)(免事前審查)	“EZ SPINE” PEDICLE SCREW SPINAL SYSTEM-SHORT ROD	(10-I-55-040;050;060;070;080;090;100)	支	衛部醫器製字第007373號	尚品醫療	679	依FBSF2S2(TITANIUM SPINAL ROD(短節〈110MM)(免事前審查))同功能類別品項(如特材代碼FBSF2B0001RK)之支付點數暫予支付。	26	無	113/01/01
31	FBSF210B0276	“益脊司”椎弓螺釘系統-連接桿(長節)(免事前審查)	EZ SPINE” PEDICLE SCREW SPINAL SYSTEM-LONG ROD	(10-I-55-110;120;130;140;150;160;170;180;190;200;210;220;230;240;250;300;350;400;450;500;550;600)	支	衛部醫器製字第007373號	尚品醫療	1,419	依FBSF2S3 (TITANIUM SPINAL ROD(長節110MM(含)以上)(免事前審查))同功能類別品項(如特材代碼FBSF2B0002RK)之支付點數暫予支付。	26	無	113/01/01
32	FBSF411D0176	“益脊司”椎弓螺釘系統-多軸向螺釘(免事前審查)	“EZ SPINE” PEDICLE SCREW SPINAL SYSTEM-POLY-AXIAL/POLY-AXIAL REDUCTION/POLY-AXIAL CANNULATED/POLY-AXIAL CANNULATED REDUCTION PEDICLE SCREW	(11-D-45-030;035;040;045);(11-D-50;55-030;035;040;045;050);(11-D-60;62-030;035;040;045;050;055;060;065);(11-D-65;70;75-030;035;040;045;050;055;060;065;070;075;080;085;090;095;100);(11-D-80;85-030;035;040;045;050;055;060;065;070;075;080;085;090;095;100;110;120;130)	支	衛部醫器製字第007373號	尚品醫療	3,114	依FBSF4S3(TITANIUM SPINAL SCREW(免事前審查))同功能類別品項(如特材代碼FBSF4B0009RK)之支付點數暫予支付。	38	無	113/01/01
33	FBSF43113887	鈦亞脊椎固定系統-萬向骨鬆皮質長螺釘	TiA Spinal Fixation System-Poly fenestrated long-arm screw	(3113.-45;50;55;60;65;70;75;80;85;90;95;10-030;035;040;045;050;055;060;065;070;075;080;085;090;095;100-8)	支	衛部醫器製字第007368號	健寶生技	11,812	依FBSF4TP(鈦合金脊椎內固定釘(適用於經診斷為骨質疏鬆症之患者))同功能類別品項(如特材代碼FBSF411C0176)之支付點數暫予支付。	21	D112-5	113/01/01
34	FBST1RSSBS57	“芮思特”鈦金屬胸骨固定系統-胸骨骨釘	“RIBSTER” Titanium Sternum Fixation System-Sternal Screw	(RS-SD-24-07;12;14;16;18;20-S);(RS-ST-24;27-07;12;14;16;18;20-S)	支	衛部醫器製字第007888號	富信醫療	2,720	依FBST1A1(胸骨固定骨釘)同功能類別品項(如特材代碼FBST1STRSCS1)之支付點數暫予支付。	2	D203-6	113/01/01
35	FBT01RESZZ0H	銳膝能關節內注射劑	Resyno-One Injection	2ml/1 Pre-filled Syringe	支	衛部醫器輸字第036501號	佑立康藥業	2,626	依FBT01A5(關節內注射劑(每個療程1次，療效6個月))同功能類別品項(如特材代碼FBT01AB305LB)之支付點數暫予支付。	6	D109-1	113/01/01

一、新增既有功能類別特材品項共57項(項次1~項次57，詳頁次2-1~2-8)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	初核支付點數	初核結果說明	截至112年11月 同功能核價類 別之有效品項 數	給付規定	健保給付 生效起日
36	FND04ST1ZZ0N	“艾爾發”微電極 記錄系統用配件(植 入管套組1組及微目 標電極1個)	“Alpha Omega” Microelectrode Recording System Accessories	整組合【植入管套組(STR-000021-00; STR-S00021-00; STR-S00021-51; STR-007721-00; STR-S07721-00; STR-008221-00; STR-S08221-00; STR-019221-00; STR-S19221-00; STR-000076-00; STR-020121-00; STR-021621-00; STR-S20121-00; STR-S21621-00)+微目標電極(STR-000080-00; STR-000081-00; STR-007080-00; STR-021480-00; STR-022780-00; STR-000079-00; STR-107079-00; STR-000023-00; STR-000024-00; STR-001024-00; STR-001124-00; STR-222291-00; STR-000136-00; STR-009080-00; STR-009023-00; STR-009081-00; STR-901080-00; STR-921480-00; STR-922780-00; STR-090244-00; STR-009079-00; STR-009024-00; STR-901024-00; STR-901079-00; STR-AP9080-00)】	組	衛部醫器輸字第032216號	美敦力	34,250	依FND04A2(深層腦部刺激器之植入管套組(1個)及微目標電極(1個))同功能類別支付品項(如特材代碼FND04FC291M4)之支付點數暫予支付。	1	I203-8	113/01/01
37	FND04ST2ZZ0N	“艾爾發”微電極 記錄系統用配件(植 入管套組1組及微目 標電極2個)	“Alpha Omega” Microelectrode Recording System Accessories	整組合【植入管套組(STR-000021-00; STR-S00021-00; STR-S00021-51; STR-007721-00; STR-S07721-00; STR-008221-00; STR-S08221-00; STR-019221-00; STR-S19221-00; STR-000076-00; STR-020121-00; STR-021621-00; STR-S20121-00; STR-S21621-00)+微目標電極(STR-000080-00; STR-000081-00; STR-007080-00; STR-021480-00; STR-022780-00; STR-000079-00; STR-107079-00; STR-000023-00; STR-000024-00; STR-001024-00; STR-001124-00; STR-222291-00; STR-000136-00; STR-009080-00; STR-009023-00; STR-009081-00; STR-901080-00; STR-921480-00; STR-922780-00; STR-090244-00; STR-009079-00; STR-009024-00; STR-901024-00; STR-901079-00; STR-AP9080-00)】	組	衛部醫器輸字第032216號	美敦力	54,050	依FND04A3(深層腦部刺激器之植入管套組(1個)及微目標電極(2個))同功能類別支付品項(如特材代碼FND04FC292M4)之支付點數暫予支付。	1	I203-8	113/01/01
38	FPP07ADP05S1	“信迪思”頭顱骨 固定系統-Adaption Plate(5 holes)	“SYNTHES” MATRIXNEURO SYSTEM-Adaption Plate(5 holes)	(04.503.070)	個	衛署醫器輸字第019239號	壯生	2,431	依FPP07SA(MICRO PLATE 2:5HOLE STR)同功能類別品項(如特材代碼FPP0750306S1)之支付點數暫予支付。	19	D201-1	113/01/01
39	FPP07ADP07S1	“信迪思”頭顱骨 固定系統-Adaption Plate(7 holes)	“SYNTHES” MATRIXNEURO SYSTEM-Adaption Plate(7 holes)	(04.503.071)	個	衛署醫器輸字第019239號	壯生	2,599	依FPP07SB(MICRO PLATE 6:10HOLE STR)同功能類別品項(如特材代碼FPP0708662WR)之支付點數暫予支付。	14	D201-1	113/01/01
40	FPP07ADP20S1	“信迪思”頭顱骨 固定系統-Adaption Plate(20 holes)	“SYNTHES” MATRIXNEURO SYSTEM-Adaption Plate(20 holes)	(04.503.072)	個	衛署醫器輸字第019239號	壯生	3,981	依FPP07SC(MICRO PLATE 11:24HOLE STR)同功能類別品項(如特材代碼FPP07NST03AE)之支付點數暫予支付。	14	D201-1	113/01/01
41	FPP07MESHP51	“信迪思”頭顱骨 固定系統-Mesh Plate	“SYNTHES” MATRIXNEURO SYSTEM-Mesh Plate	(04.503.-057;081:098)	個	衛署醫器輸字第019239號	壯生	10,663	依FPP07EC(MICRO MESH PLTAE)同功能類別品項(如特材代碼FPP07N7019WR)之支付點數暫予支付。	13	D201-5	113/01/01

一、新增既有功能類別特材品項共57項(項次1~項次57，詳頁次2-1~2-8)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	初核支付點數	初核結果說明	截至112年11月 同功能核價類別之有效品項數	給付規定	健保給付 生效起日
42	FPP07QPLATS1	“信迪思”頭顱骨 固定系統-方形骨板	“SYNTHESE” MATRIXNEURO SYSTEM-Frame plate	(04. 503. -065;066;073)	個	衛署醫器輸字第019239號	壯生	3,433	依FPP07BA(MICRO BOX PLATE 2X2 HOLES)同功能類別品項(如特材代碼FPP07NSQ01AE)之支付點數暫予支付。	19	D201-1	113/01/01
43	FPP07STR23S1	“信迪思”頭顱骨 固定系統-支撐骨板 (2*3 holes)	“SYNTHESE” MATRIXNEURO SYSTEM-Strut Plate(2*3 holes)	(04. 503. 074)	個	衛署醫器輸字第019239號	壯生	4,826	依FPP07BB(MICRO BONE PLATE 3X2 HOLE)同功能類別品項(如特材代碼FPP07NDS01AE)之支付點數暫予支付。	14	D201-1	113/01/01
44	FPP07STR24S1	“信迪思”頭顱骨 固定系統-支撐骨板 (2*4 holes)	“SYNTHESE” MATRIXNEURO SYSTEM-Strut Plate(2*4 holes)	(04. 503. -056;075)	個	衛署醫器輸字第019239號	壯生	6,558	依FPP07BC(MICRO BONE PLATE 4X2 HOLE)同功能類別品項(如特材代碼FPP07NQD01AE)之支付點數暫予支付。	16	D201-1	113/01/01
45	FPP07XXPLTS1	“信迪思”頭顱骨 固定系統-X Plate	“SYNTHESE” MATRIXNEURO SYSTEM-X Plate	(04. 503. -064;068;069)	個	衛署醫器輸字第019239號	壯生	5,546	依FPP07YD(MICRO X-PLATE(DOUBLE Y)4:10HOLE)同功能類別品項(如特材代碼FPP07N7110WR)之支付點數暫予支付。	23	D201-1	113/01/01
46	FPP07YPLATS1	“信迪思”頭顱骨 固定系統-Y Plate	“SYNTHESE” MATRIXNEURO SYSTEM-Y Plate	(04. 503. 067)	個	衛署醫器輸字第019239號	壯生	4,614	依FPP07YA(MICRO Y-PLATE 4:13HOLE)同功能類別品項(如特材代碼FPP07NYP01AE)之支付點數暫予支付。	16	D201-1	113/01/01
47	LEE0102CPRZ2	“卓爾”拋棄式去 顫電極-電極貼片	“ZOLL” One step electrode	8900-000251-05	組	衛部醫器輸字第029414號	卓爾	1,992	依LEE01A1(非侵入性暫時心律調節之電極貼片(具反饋功能))同功能類別品項(如特材代碼LEE0101CPRZ2)之支付點數暫予支付。	1	B106-1	113/01/01
48	SAS06LMNZZ0K	“洛克曼” 一次性 皮膚縫合器 (滅 菌)-窄針	“Lookmed” Disposable Skin Staplers(Sterile)	LMPF-35B;45B;55B	支/ 匣	衛部醫器陸輸 壹字第004809 號	優倍斯	172	依SASS62R(皮膚自動縫合器附不鏽鋼縫釘/35針窄針針)同功能類別品項(如特材代碼SAS06DP0SRQW)之支付點數暫予支付。	4	A101-2	113/01/01
49	SAS06LMWZZ0K	“洛克曼” 一次性 皮膚縫合器 (滅 菌)-寬針	“Lookmed” Disposable Skin Staplers(Sterile)	LMPF-35W;45W;55W;35A;45A;55A	支/ 匣	衛部醫器陸輸 壹字第004809 號	優倍斯	210	依SASS62W(皮膚自動縫合器附不鏽鋼縫釘/35針寬針)同功能類別品項(如特材代碼SAS06FSS31U7)之支付點數暫予支付。	6	A101-2	113/01/01
50	SAU07C45ZZ0G	“逸思” 一次性使 用電動腔鏡直線型 切割吻合器及組件- 45mm釘匣	“Ezisurg” easyEndo Powered Single Use Powered Endoscopic Staplers and Cartridges- Cartridges	PN45-M;W;B;C;G;BC;CC;GC;VM;MT	支/ 匣	衛部醫器陸輸 字第001479號	埃默高	4,843	依SAU07A2(鈦金屬釘匣/旋轉式鈦金屬釘匣(手術切割縫合用)45mm~59mm(4排釘/6排釘))同功能類別品項(如特材代碼SAU07PAF4593)之支付點數暫予支付。	15	無	113/01/01
51	SAU07C60ZZ0G	“逸思” 一次性使 用電動腔鏡直線型 切割吻合器及組件- 60mm釘匣	“Ezisurg” easyEndo Powered Single Use Powered Endoscopic Staplers and Cartridges- Cartridges	PN60-M;W;B;C;G;BC;CC;GC;VM;MT	支/ 匣	衛部醫器陸輸 字第001479號	埃默高	5,891	依SAU07A3(鈦金屬釘匣/旋轉式鈦金屬釘匣(手術切割縫合用)≥60mm(4排釘/6排釘))同功能類別品項(如特材代碼SAU07PAF6093)之支付點數暫予支付。	13	無	113/01/01

一、新增既有功能類別特材品項共57項(項次1~項次57，詳頁次2-1~2-8)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	初核支付點數	初核結果說明	截至112年11月 同功能核價類別之有效品項數	給付規定	健保給付 生效起日
52	TFTMC556HQZ2	“卓爾” 溫度調節系統及其配件-啟動組+愛導管組	“ZOLL” Thermogard HQ Intravascular Temperature Management System and Accessories-START UP KIT/START UP KIT EX+ICV CATHETER KIT	由TFTMCSUKHQZ2+TFTMCC38938Z組成	組	衛部醫器輸字第036556號+衛署醫器輸字第020438號	卓爾	64,412	依TFTMCA3(低體溫管理-體內導管式-啟動組件+導管組件)同功能類別品項(如特材代碼TFTMC204388Z)之支付點數暫予支付。	3	T201-1	113/01/01
53	TFTMC557HQZ2	“卓爾” 溫度調節系統及其配件-啟動組+酷導管組	“ZOLL” Thermogard HQ Intravascular Temperature Management System and Accessories-START UP KIT/START UP KIT EX+COOL LINE CATHETER KIT	由TFTMCSUKHQZ2+TFTMCC22958Z組成	組	衛部醫器輸字第036556號+衛署醫器輸字第020438號	卓爾	64,412	依TFTMCA3(低體溫管理-體內導管式-啟動組件+導管組件)同功能類別品項(如特材代碼TFTMC204398Z)之支付點數暫予支付。	3	T201-1	113/01/01
54	TFTMC558HQZ2	“卓爾” 溫度調節系統及其配件-啟動組+速導管組	“ZOLL” Thermogard HQ Intravascular Temperature Management System and Accessories-START UP KIT/START UP KIT EX+SOLEX7 CATHETER KIT	由TFTMCSUKHQZ2+TFTMCC25938Z組成	組	衛部醫器輸字第036556號+衛署醫器輸字第020438號	卓爾	64,412	依TFTMCA3(低體溫管理-體內導管式-啟動組件+導管組件)同功能類別品項(如特材代碼TFTMC204408Z)之支付點數暫予支付。	3	T201-1	113/01/01
55	TFTMCSUKHQZ2	“卓爾” 溫度調節系統及其配件-啟動組	“ZOLL” Thermogard HQ Intravascular Temperature Management System and Accessories-START UP KIT/START UP KIT EX	TGHQ-500D;TGHQ-500D EX	組	衛部醫器輸字第036556號	卓爾	24,948	依TFTMCA1(低體溫管理-體內導管式-啟動組件)同功能類別品項(如特材代碼TFTMCSUKCG8Z)之支付點數暫予支付。	1	T201-1	113/01/01
56	TSS01MUTAG4E	宜瑪氏血糖測試片	EasyMax Blood Glucose Test Strips	EasyMax	片	衛部醫器製字第007578號	福永	8.1	依TSS01A1(第一型糖尿病血糖試紙)同功能類別品項(如特材代碼TSS01EMMUS4E)之支付點數暫予支付。	72	T101-1	113/01/01

一、新增既有功能類別特材品項共57項(項次1~項次57，詳頁次2-1~2-8)												
項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	初核支付點數	初核結果說明	截至112年11月同功能核價類別之有效品項數	給付規定	健保給付生效起日
57	WDD08F20066V	TAICEND 傷口覆蓋粉(滅菌):2克	TAICEND Wound Powder(Sterile):2g	F2-006-01-Y	瓶	衛部醫器製壹字第009734號	泰陞	227	依WDD08CA(人工生物化學覆蓋物／ALGINATE DRESSING,面積約400cm2,500cm2)同功能類別品項(如特材代碼WDD0868215F4)之支付點數暫予支付。	1	A217-1	113/01/01

二、新增既有功能類別特材自付差額品項共7項(項次58~項次64，詳頁次2-9)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	適用自付差額條件	健保支付點數	說明	給付規定	健保給付生效起日
58	FALSNA839L7Z	“蔡司”麗莎三焦點親水性後房人工水晶體	“ZEISS” AT LISA trifocal Hydrophilic Acrylic Posterior Chamber Intraocular Lens	AT LISA tri 839MP	片	衛部醫器輸字第036568號	卡爾蔡司	提供具非球面功能型人工水晶體，能有效降低角膜的球面像差之療效。	2,744	依FALSNB7(特殊人工水晶體(多焦點-三焦點、非球面(含黃片)))同功能類別品項(如特材代碼FALSNA8397Z)之支付點數暫予支付	無	113/01/01
59	FALSNEVM71RY	“銳能”預裝式延伸焦段散光非球面親水性人工水晶體推注系統	“Rayner” Preloaded EMV Toric Hydrophilic Acrylic IOL Injection System	RA0210T	片	衛部醫器輸字第036595號	鈦沅	提供具非球面功能型人工水晶體，能有效降低角膜的球面像差之療效。	2,744	依FALSNBC(特殊人工水晶體(短焦延伸焦距、非球面、散光(含黃片)))近似功能類別品項(如特材代碼FALSNDUUV1JJ)之支付點數暫予支付。	無	113/01/01
60	FALSNTFT6C6C	愛視睫預載式人工水晶體植入系統(非球面、三焦點、散光矯正)	aspicio Preloaded IOL Delivery System	PTFT60C	片	衛部醫器製字第005960號	應用奈米	提供具非球面功能型人工水晶體，能有效降低角膜的球面像差之療效，並具散光及老花矯正功能。	2,744	依FALSNB8(特殊人工水晶體(多焦點-三焦點、非球面、散光(含黃片)))同功能類別品項(如特材代碼FALSNMULT4A1)之支付點數暫予支付。	無	113/01/01
61	FALSNTFTY6C	愛視睫預載式人工水晶體植入系統(非球面、三焦點、散光矯正、可濾部份藍光)	aspicio Preloaded IOL Delivery System	PTFT60Y	片	衛部醫器製字第005960號	應用奈米	提供具非球面功能型人工水晶體，能有效降低角膜的球面像差之療效，並具散光及老花矯正功能。	2,744	依FALSNB8(特殊人工水晶體(多焦點-三焦點、非球面、散光(含黃片)))同功能類別品項(如特材代碼FALSNMULT4A1)之支付點數暫予支付。	無	113/01/01
62	FALSNTFT6C6C	愛視睫三焦點散光矯正型人工水晶體(非球面、三焦點、散光矯正)	aspicio Trifocal Toric Soft Hydrophobic Intraocular Lens	TFT60C	片	衛部醫器製字第007440號	應用奈米	提供具非球面功能型人工水晶體，能有效降低角膜的球面像差之療效，並具散光及老花矯正功能。	2,744	依FALSNB8(特殊人工水晶體(多焦點-三焦點、非球面、散光(含黃片)))同功能類別品項(如特材代碼FALSNMULT4A1)之支付點數暫予支付。	無	113/01/01
63	FALSNTFT6Y6C	愛視睫三焦點散光矯正型人工水晶體(非球面、三焦點、散光矯正、可濾部份藍光)	aspicio Trifocal Toric Soft Hydrophobic Intraocular Lens	TFT60Y	片	衛部醫器製字第007440號	應用奈米	提供具非球面功能型人工水晶體，能有效降低角膜的球面像差之療效，並具散光及老花矯正功能。	2,744	依FALSNB8(特殊人工水晶體(多焦點-三焦點、非球面、散光(含黃片)))同功能類別品項(如特材代碼FALSNMULT4A1)之支付點數暫予支付。	無	113/01/01
64	FHVD11140MED	愛德華麥翠絲乾式瓣膜	Edwards MITRIS RESILIA Mitral Valve	11400M	個	衛部醫器輸字第036376號	台灣愛德華	減少瓣膜鈣化，延長使用時間。	43,613	依FHVD1B4(可擴張式乾式瓣膜)同功能類別品項(如特材代碼FHVD11150AED)之支付點數暫予支付。	無	113/01/01

報告案第2案

全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告

三、新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號共27項(項次65~項次91，詳頁次2-10~2-13)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	支付點數	說明	給付規定	健保給付生效起日
65	ACY01YK110GJ	“吉生”Y型連接器組	“JSM” Y Connector Kit	09-900110-01;(09-200110-01自1030701生效);(09-900100-01;09-900111-01;09-200100-01;09-200111-01自1130101生效)	組	衛署醫器製字第003380號	吉生	915	擴增產品型號09-900100-1;09-900111-01;09-200100-01;09-200111-01。	無	113/01/01
66	CBB03U1401BA	"巴德"艾特凡斯014/018氣球擴張導管(L:20-100MM)	"Bard" ULTRAVERSE 014/018 PTA Balloon Dilatation Catheter(L:20-100MM)	(U4-100;130;150;200-1H;2H;3H;2:7-2;4;6;8;10);(U8-50-2H;3H;2:6-2;4);(U8-75;100;130;150;200-2H;3H;2:6-2;4;6;8;10);(U8-100;130;150;200-7:9-2);(U8-75;100;130;150;200-7-2;4;6;8;10);(U8-75;100;130;200-84;86;94;96);(U890-2;2H;3-4;8)【刪除(U8-75-2H;3H;2:6-2;4;6;8;10);(U8-75-7-2;4;6;8;10);(U8-75-84;86;94;96)自1130101生效】【型號重整為(U4-100;130;150;200-1H;2H;3H;2:7-2;4;6;8;10);(U8-50-2H;3H;2:6-2;4);(U8-100;130;150;200-2H;3H;2:6-2;4;6;8;10);(U8-100;130;150;200-7:9-2);(U8-100;130;150;200-7-2;4;6;8;10);(U8-100;130;200-84;86;94;96);(U890-2;2H;3-4;8)自1130101生效】	條	衛署醫器輸字第024958號	巴德	7,849	刪除產品型號(U8-75-2H;3H;2:6-2;4;6;8;10);(U8-75-7-2;4;6;8;10);(U8-75-84;86;94;96)，並重新整理產品型號。	A220-5	113/01/01
67	CDD1100001U7	"普威"穿刺導引器:5-12MM (穿刺針×1+外管×1+內建可變式轉接頭×1)	"UNIMAX" SURGICAL TROCAR	FST405100;FST410100;FST412100;FST405070;(擴增FSTD05070;FSTD05100;FSTD10100;FSTD12100自1130101生效)	組	衛署醫器製字第002216號	普威國際	1,379	擴增產品型號FSTD05070;FSTD05100;FSTD10100;FSTD12100	無	113/01/01
68	CDD1100009U7	"普威"穿刺導引器:5-12MM (穿刺針×1+外管×1+內建可變式轉接頭×1)	"UNIMAX" SURGICAL TROCAR	FPT205070;FPT205100;FPT210100;FPT212100;(擴增FPTD05070;FPTD05100;FPTD10100;FPTD12100自1130101生效)	組	衛署醫器製字第002216號	普威國際	1,379	擴增產品型號FPTD05070;FPTD05100;FPTD10100;FPTD12100	無	113/01/01
69	CDVPB423SSM4	"美敦力"史卓塔腦脊髓液引流組-STRATA NSC 控制閥	"MEDTRONIC" STRATA SHUNTS-STRATA NSC VALVE	42365;42355;(92355;92365自1130101生效)	個	衛署醫器輸字第014308號	美敦力	53,000	擴增產品型號92355;92365	I203-11	113/01/01
70	CDVPB428SSM4	"美敦力"史卓塔腦脊髓液引流組-STRATA II 控制閥	"MEDTRONIC" STRATA SHUNTS-STRATA II VALVE	42866;42856;(92856;92866自1130101生效)	個	衛署醫器輸字第014308號	美敦力	7,127	擴增產品型號92856;92866	無	113/01/01
71	CEE01A101NPW	"普惠"靜注延長管	"PERFECT" EXTENSION TUBE	A101:A109;(A122:A131自980401生效);(A113;A117自1060901生效);(A162:167自1061101生效);(A171;A172自1130101生效)	支	衛署醫器輸字第016917號	普惠	6.3	擴增產品型號A171;A172。	無	113/01/01
72	CEE01NET21Q4	"尼得立斯"延長管(免針二代單路、T型、Y型)	"Needleless" Extension Tube	NET201;202;209;210;211(NET-212;213自1080501生效);(NET-214自1130101生效)	組	衛部醫器製字第005482號	尼得立斯	37.7	擴增產品型號NET-214。	無	113/01/01
73	CLS0524200BD	BD輸液套組-卡樺式附無針式接頭2個	BD Alaris Infusion Set	2420-0004;(2420-0007自1130101生效)	組	衛部醫器輸字第034867號	必帝	229	擴增產品型號2420-0007。	E301-4	113/01/01
74	CMB0190184S9	"史賽克"崔弗普威取回器	"Stryker" Trevo ProVue Retriever	REF90184;90182;90183;90185;90186;(90312;90313;90314;90315自1130101生效);(型號重整為90184;90182;90183;90185;90186;90312;90313;90314;90315自1130101生效)	組	衛部醫器輸字第027275號	史賽克	122,698	擴增產品型號90312;90313;90314;90315，並重新整理型號。	I203-12	113/01/01

三、新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號共27項(項次65~項次91，詳頁次2-10~2-13)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	支付點數	說明	給付規定	健保給付生效起日
75	CMB02RED62UF	"彼娜波"彼娜波系統(再灌注導管RED)	"Penumbra" Penumbra System(REPERFUSION CATHETER RED)	(RED-62115;62120;62125;62132;62S;62L);(RED-68;68127;68125;68120;68115);(RED-72;72127;72125;72120;72115)【(RED-43115;43120;43125;43127;43132;43136;43138;43145;43150;43153;43155;43160;43;43167)自1130101生效】	條	衛部醫器輸字第036268號	科達	82,999	擴增產品型號RED-43115;43120;43125;43127;43132;43136;43138;43145;43150;43153;43155;43160;43;43167	I203-12	113/01/01
76	CMV01DED339G	"艾康蒂"德瑞佛栓塞裝置	"Acandis" Derivo Embolisation Device	請參考圖檔(詳頁次2-17~2-21)	組	衛部醫器輸字第031373號	邵博士	327,197	擴增產品型號，請參考圖檔。	I203-15	113/01/01
77	CRT10PTS02CK	"曲克"藍犀牛氣管引導器組	"Cook" Blue Rhino Percutaneous Tracheostomy Introducer Set	C-PTIS-100-HC;C-PTIS-100-A-HC;C-PTIS-100-FLEX-HC;C-PTIS-100-FLEX-HC-G;【(C-PTIS-100-HC;C-PTIS-100-A-HC;C-PTIS-100-FLEX-HC自1130101刪除);(C-PTIS-100-HC-G-EU;C-PTIS-100-UNS-HC-G-EU;C-PTIS-100-UNL-HC-G-EU自1130101生效)】	組	衛署醫器輸字第011835號	曲克	4,500	刪除產品型號C-PTIS-100-HC;C-PTIS-100-A-HC;C-PTIS-100-FLEX-HC及擴增產品型號C-PTIS-100-HC-G-EU;C-PTIS-100-UNS-HC-G-EU;C-PTIS-100-UNL-HC-G-EU。	A214-5	113/01/01
78	CXE04NS7TCWE	"百歐森偉伯司特"藍星導管	"BIOSENSE WEBSTER" NAVI-STAR CATHETERS	NS7TC-BL;CL;DL;EL;FL;JL-174-HS;NS7T-BL;CL;DL;EL;FL;JL-174-HS;(NS7TC-B8L;C8L;D8L;F8L;J8L-174HS99.1.1生效)(刪除NS7T-BL;CL;DL;EL;FL;JL-174-HS;NS7TC-DL;FL-174-HS自113.1.1生效)	EA	衛署醫器輸字第009829號	壯生	48,097	刪除產品型號NS7TC-DL;FL-174-HS，另因NS7T-BL;CL;DL;EL;FL;JL-174-HS型號已註銷，爰一併刪除。	B104-2	113/01/01
79	FALSNTORC1B9	"博士倫"恩視非球面散光矯正人工水晶體	"Bausch & Lomb" enVista Hydrophobic Toric Acrylic Intraocular Lens	MX60T(MX60ET自1130101生效)	片	衛部醫器輸字第028640號	博士倫	2,744	擴增產品型號MX60ET。	無	113/01/01
80	FBSF1800023F	"泰德"腰椎內固定系統:三節	TEND LUMBAR FIXATION SYSTEM:3 LEVEL(SX6+RX2)	(由以下特材代碼組合:FBSF4BA0013F;FBSF2BA001RK);(FBSF2BA001RK自1130101刪除;FBSF2BA0013F自1130101生效)	組	衛部醫器製字第004497號	寶億生技	34,118	刪除產品型號FBSF2BA001RK及擴增產品型號FBSF2BA0013F。	D112-1	113/01/01
81	FBSF43101285	健寶脊椎固定系統-中空皮質螺釘(免事前審查)	JBone Spinal Fixation System-cannulated screw	(3101.-45;50;55;60;65;70;75;80;85;90;95;10-030;035;040;045;050;055;060;065;070;075;080;085;090;095;100-2);(3102.-45;50;55;60;65;70;75;80;85;90;95;10-030;035;040;045;050;055;060;065;070;075;080;085;090;095;100-2自1130101生效)	支	衛部醫器製字第007367號	健寶生技	3,114	擴增產品型號(3102.-45;50;55;60;65;70;75;80;85;90;95;10-030;035;040;045;050;055;060;065;070;075;080;085;090;095;100-2)	無	113/01/01
82	FBSF43103285	健寶脊椎固定系統-中空皮質長螺釘	JBone Spinal Fixation System-cannulated long-arm screw	(3103.-45;50;55;60;65;70;75;80;85;90;95;10-030;035;040;045;050;055;060;065;070;075;080;085;090;095;100-2);(3104.-45;50;55;60;65;70;75;80;85;90;95;10-030;035;040;045;050;055;060;065;070;075;080;085;090;095;100-2自1130101生效)	支	衛部醫器製字第007367號	健寶生技	4,465	擴增產品型號(3104.-45;50;55;60;65;70;75;80;85;90;95;10-030;035;040;045;050;055;060;065;070;075;080;085;090;095;100-2)	D112-1	113/01/01

三、新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號共27項(項次65~項次91，詳頁次2-10~2-13)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	支付點數	說明	給付規定	健保給付生效起日
83	FBSF4BA0013F	"泰德"腰椎內固定系統-脊椎螺釘	TEND LUMBAR FIXATION SYSTEM-SPINAL SCREW	【661;662;240-(4530;50;5030;50;5530;5550;6030;50;6240;50;6530;6530;60;7030;60;7530;60;8030;60)】;【(240-45-20;25);(240-75-80;90;10);(240-45-20;25-B);(240-45;50;55;60-30;35;40;45;50-B);(240-62-40;45;50-B);(240-65;70;75-30;35;40;45;50;55;60-B);(240-75-80;90;10-B);(241-45;50;55;60-30;35;40;45;50);(241-62-40;45;50);(241-65;70;75;80-30;35;40;45;50;55;60)自1130101生效】;【型號重整為(240-45-20;25);(240-45-20;25-B);(240;241;661;662-45;50;55;60-30;35;40;45;50);(240-45;50;55;60-30;35;40;45;50-B);(240;241;661;662-40;45;50);(240-62-40;45;50-B);(240;241;661;662-65;70;75;80-30;35;40;45;50;55;60);(240-65;70;75-30;35;40;45;50;55;60-B);(240-75-80;90;10);(240-75-80;90;10-B)】	個	衛部醫器製字第004497號	寶億生技	4,465	擴增型號【(240-45-20;25);(240-75-80;90;10);(240-45-20;25-B);(240-45;50;55;60-30;35;40;45;50-B);(240-62-40;45;50-B);(240-65;70;75-30;35;40;45;50;55;60-B);(240-75-80;90;10-B);(241-45;50;55;60-30;35;40;45;50;55;60-B);(241-62-40;45;50);(241-65;70;75;80-30;35;40;45;50;55;60)】並重新整理產品型號。	D112-1	113/01/01
84	FBSF4BA0073F	"泰德"腰椎內固定系統:中空萬向螺釘	TEND LUMBAR FIXATION SYSTEM:CANNULATED POLY AXIAL SCREW	(280-4530;4550;5030;5050;5530;5550;6030;6050;6240;6250;6530;6560;7030;7060;7530;7560;8030;8060)【(280-55;60-30;35;40;45;50-B;G);(280-62-40;45;50-B;G);(280-65;70;75-30;35;40;45;50;55;60-B;G)自1130101生效】;【型號重整為(280-45;50;55;60-30;35;40;45;50);(280-55;60-30;35;40;45;50-B;G);(280-62-40;45;50);(280-62-40;45;50-B;G);(280-65;70;75;80-30;35;40;45;50;55;60);(280-65;70;75-30;35;40;45;50;55;60-B;G)】	個	衛部醫器製字第004497號	寶億生技	4,465	【(280-55;60-30;35;40;45;50-B;G);(280-62-40;45;50-B;G);(280-65;70;75-30;35;40;45;50;55;60-B;G)】並重新整理產品型號。	D112-1	113/01/01
85	FBSF4P2PSPZ6	"美瑞世"普生二代後方脊椎固定器:固定螺釘	"MERRIES" PROT II POSTERIOR SPINE SYSTEM:SCREW	(PSP5030;40;5530;50;6035;55;6535;55;7035;55;7540;55);【(SDT;LSDT-45;50-30;35;40;45;50;55;60);(SDT;LSDT-55;60;65;70-40;45;50;55;60;65;70);(SDT;LSDT-75;80-60;65;70;75;80;85;90;10)自1130101生效】;【型號重整為(PSP-50-30;35;40);(PSP-55-30;35;40;45;50);(PSP-60;65;70-35;40;45;50;55);(PSP-75-40;45;50;55);(SDT;LSDT-45;50-30;35;40;45;50;55;60);(SDT;LSDT-55;60;65;70-40;45;50;55;60;65;70);(SDT;LSDT-75;80-60;65;70;75;80;85;90;10)】	個	衛署醫器製字第002776號	傑奎	4,465	擴增產品型號【(SDT;LSDT-45;50-30;35;40;45;50;55;60);(SDT;LSDT-55;60;65;70-40;45;50;55;60;65;70);(SDT;LSDT-75;80-60;65;70;75;80;85;90;10)】並重新整理產品型號。	D112-1	113/01/01
86	FBSF515B0176	"益脊司"椎弓螺釘系統-連接塊、萬向連接器、橫向連結器	"EZ Spine" Pedicle Screw Spinal System-Connector/Universal/Transverse Link	(15-B;C-57014);(15E550-40;60);(15H550-50;60;70;80自1130101生效)	支	衛部醫器製字第007373號	尚品醫療	6,108	擴增產品型號(15H550-50;60;70;80)	D112-1	113/01/01

三、新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號共27項(項次65~項次91，詳頁次2-10~2-13)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	支付點數	說明	給付規定	健保給付生效起日
87	FBSF5BA0013F	"泰德"腰椎內固定系統-橫向連結器/連結塊/軸向連結塊	TEND LUMBAR FIXATION SYSTEM-TRANSVERSE LINK/CONNECTING BLOCK/AXIAL CONNECTING BLOCK	(620-5501:5503;6003:6005)【(610-36-55;60);(620-60-01;02);(421-35;55-55-A;B)自1130101生效】;【型號重整為(421-35;55-55-A;B);(610-36-55;60);(620-55-01;03);(620-60-01;05)】	個	衛部醫器製字第004497號	寶億生技	6,108	擴增產品型號(610-36-55;60);(620-60-01;02);(421-35;55-55-A;B)並重新整理產品型號。	D112-1	113/01/01
88	FHV04TAVR2SB	"波士頓科技"艾科銳瓣膜系統(含瓣膜、裝載/輸送系統、導引器)	"Boston Scientific" ACURATE neo Aortic Valve System	整組含[(SYM-SV-23;25;27-002)+(SYM-DS-002;004)+(H749393-49140;50150)];型號重整【整組含瓣膜(SYM-SV-23;25;27-004)+輸送系統(SYM-DS-005)+導引器(H749393-49140;50150)】自1110701生效;(SYM-DS-010;SYM-AC-010自1130101生效);型號重整【整組含瓣膜(SYM-SV-23;25;27-004)+輸送系統(SYM-DS-005;SYM-DS-010;SYM-AC-010)+導引器(H749393-49140;50150)】自1130101生效	組	衛部醫器輸字第031616號+衛部醫器輸字第035315號+衛部醫器輸字第033208號	荷商波士頓	1,002,035	擴增產品型號SYM-DS-010;SYM-AC-010,並重新整理產品型號。	B102-8	113/01/01
89	FPP07503PLS1	"信迪思"頭顱骨固定系統-鑽孔蓋骨板(厚0.4mm)	"Synthes" MatrixNEURO System-Burr Hole Cover	(04.503.-021;024);(04.503.-026;029自1130101生效)	個	衛署醫器輸字第019239號	壯生	5,823	擴增產品型號(04.503.-026;029)	D201-1	113/01/01
90	TFTMCBLADT9Z	"沙貝雷歐"布蘭克體溫調節機及其附件-傳遞墊組	"CINCINNATI SUB-ZERO" BLANKETROL HYPO/HYPERTHERMIA SYSTEM WITH ACCESSORIES-PADS	900;910;920;(擴增型號876自1130101生效)	組	衛部醫器輸字第025660號	元銘	25,000	擴增產品型號876。	T201-1	113/01/01
91	TKP03RFA907R	"艾爾發"電子燒灼機及其附件:凝血電極單針(水冷式)	"RF" Ablation System and Accessories	BT1520;BT1525;BT1530;BT1540;BT2020;BT2025;BT2030;BT2040;BT1520B;BT1525B;BT1530B;BT1540B;BT2020B;BT2025B;BT2030B;BT2040B;VCT10XXB;VCT15XXB;VCT20XXB;VCT25XXB;VCT30XXB;VCT35XXB;JET1520;JET1525;JET1530;JET1540;JET2020;JET2025;JET2030;JET2040;JET1520B;JET1525B;JET1530B;JET1540B;JET2020B;JET2025B;JET2030B;JET2040B(刪除VCT25XXB;VCT30XXB;VCT35XXB自1130101生效)	組	衛部醫器輸字第033401號	久立	18,800	刪除產品型號VCT25XXB;VCT30XXB;VCT35XXB	E210-2	113/01/01

項次3

特材代碼：CBP07CNBZZ0L

中文品名："艾爾貝提克"伊路特斯三紫杉醇塗藥冠狀動脈球囊導管

英文品名："AR Baltic" ELUTAX 3 Paclitaxel coated Coronary
Balloon Catheter

許可證字號：衛部醫器輸字第036555號

產品型號：

ELUTAX "3" -RX-C 10150	ELUTAX "3" -RX-C 15150	ELUTAX "3" -RX-C 25150	ELUTAX "3" -RX-C 40200
ELUTAX "3" -RX-C 10200	ELUTAX "3" -RX-C 15200	ELUTAX "3" -RX-C 25200	ELUTAX "3" -RX-C 40250
ELUTAX "3" -RX-C 10225	ELUTAX "3" -RX-C 15225	ELUTAX "3" -RX-C 25225	ELUTAX "3" -RX-C 40300
ELUTAX "3" -RX-C 10250	ELUTAX "3" -RX-C 15250	ELUTAX "3" -RX-C 25250	ELUTAX "3" -RX-C 40350
ELUTAX "3" -RX-C 10275	ELUTAX "3" -RX-C 15275	ELUTAX "3" -RX-C 25275	ELUTAX "3" -RX-C 40400
ELUTAX "3" -RX-C 10300	ELUTAX "3" -RX-C 15300	ELUTAX "3" -RX-C 25300	
ELUTAX "3" -RX-C 10350	ELUTAX "3" -RX-C 15350	ELUTAX "3" -RX-C 25350	
ELUTAX "3" -RX-C 10400	ELUTAX "3" -RX-C 15400	ELUTAX "3" -RX-C 25400	
ELUTAX "3" -RX-C 13150	ELUTAX "3" -RX-C 20150	ELUTAX "3" -RX-C 30150	
ELUTAX "3" -RX-C 13200	ELUTAX "3" -RX-C 20200	ELUTAX "3" -RX-C 30200	
ELUTAX "3" -RX-C 13225	ELUTAX "3" -RX-C 20225	ELUTAX "3" -RX-C 30225	
ELUTAX "3" -RX-C 13250	ELUTAX "3" -RX-C 20250	ELUTAX "3" -RX-C 30250	
ELUTAX "3" -RX-C 13275	ELUTAX "3" -RX-C 20275	ELUTAX "3" -RX-C 30275	
ELUTAX "3" -RX-C 13300	ELUTAX "3" -RX-C 20300	ELUTAX "3" -RX-C 30300	
ELUTAX "3" -RX-C 13350	ELUTAX "3" -RX-C 20350	ELUTAX "3" -RX-C 30350	
ELUTAX "3" -RX-C 13400	ELUTAX "3" -RX-C 20400	ELUTAX "3" -RX-C 30400	

項次27

特材代碼：FBS09CCHS3S1

中文品名：“帝富信迪思”埋頭加壓中空骨釘

英文品名：“DePuy Synthes” Cannulated Compression Headless Screws (CCHS)

許可證字號：衛部醫器輸字第036678號

產品型號：

-----1-----

Ø 2.0 mm, Short Thread

04.333.-010;012;014;016;018;020;022;024;026;028;030

04.333.-010;012;014;016;018;020;022;024;026;028;030-S;TS

Ø 2.0 mm, Long Thread

04.334.-020;022;024;026;028;030

04.334.-020;022;024;026;028;030-S;TS

-----2-----

Ø 2.5 mm, Short Thread

04.333.-110;112;114;116;118;120;122;124;126;128;130;132;134;136;138;140

04.333.-110;112;114;116;118;120;122;124;126;128;130;132;134;136;138;140-S;TS

Ø 2.5 mm, Long Thread

04.334.-120;122;124;126;128;130;132;134;136;138;140

04.334.-120;122;124;126;128;130;132;134;136;138;140-S;TS

-----3-----

Ø 3.0 mm, Short Thread

04.333.-210;212;214;216;218;220;222;224;226;228;230;232;234;236;238;240

04.333.-210;212;214;216;218;220;222;224;226;228;230;232;234;236;238;240-S;TS

Ø 3.0 mm, Long Thread

04.334.-220;222;224;226;228;230;232;234;236;238;240

04.334.-220;222;224;226;228;230;232;234;236;238;240-S;TS

-----4-----

Ø 3.5 mm, Short Thread

04.333.-314;316;318;320;322;324;326;328;330;332;334;336;338;340;342;344;346;348;350

04.333.-314;316;318;320;322;324;326;328;330;332;334;336;338;340;342;344;346;348;350-S;TS

Ø 3.5 mm, Long Thread

04.334.-324;326;328;330;332;334;336;338;340;342;344;346;348;350

04.334.-324;326;328;330;332;334;336;338;340;342;344;346;348;350-S;TS

-----5-----

Ø 4.0 mm, Short Thread

04.333.-

414;416;418;420;422;424;426;428;430;432;434;436;438;440;442;444;446;448;450;452;454;
456;458;460

04.333.-

414;416;418;420;422;424;426;428;430;432;434;436;438;440;442;444;446;448;450;452;454;
456;458;460-S;TS

Ø 4.0 mm, Long Thread

04.334.-424;426;428;430;432;434;436;438;440;442;444;446;448;450;452;454;456;458;460

04.334.-424;426;428;430;432;434;436;438;440;442;444;446;448;450;452;454;456;458;460-S;TS

-----6-----

Ø 4.5 mm, Short Thread

04.333.-

520;522;524;526;528;530;532;534;536;538;540;542;544;546;548;550;555;560;565;570;575;
580;585;590;595;500;501;502

04.333.-

520;522;524;526;528;530;532;534;536;538;540;542;544;546;548;550;555;560;565;570;575;
580;585;590;595;500;501;502-S;TS

Ø 4.5 mm, Long Thread

04.334.-

530;532;534;536;538;540;542;544;546;548;550;555;560;565;570;575;580;585;590;595;500;
501;502

04.334.-

530;532;534;536;538;540;542;544;546;548;550;555;560;565;570;575;580;585;590;595;500;
501;502-S;TS

-----7-----

Ø 5.5 mm, Short Thread

04.333.-

620;622;624;626;628;630;632;634;636;638;640;642;644;646;648;650;655;660;665;670;675;
680;685;690;695;600;601;602

04.333.-

620;622;624;626;628;630;632;634;636;638;640;642;644;646;648;650;655;660;665;670;675;
680;685;690;695;600;601;602-S;TS

Ø 5.5 mm, Long Thread

04.334.-

630;632;634;636;638;640;642;644;646;648;650;655;660;665;670;675;680;685;690;695;600;
601;602

04.334.-

630;632;634;636;638;640;642;644;646;648;650;655;660;665;670;675;680;685;690;695;600;
601;602-S;TS

-----8-----

Ø 6.5 mm, Short Thread

04.333.-

730;735;740;745;750;755;760;765;770;775;780;785;790;795;700;701;702;703;704;705;706

04.333.-

730;735;740;745;750;755;760;765;770;775;780;785;790;795;700;701;702;703;704;705;706
-S;TS

Ø 6.5 mm, Long Thread

04.334.-745;750;755;760;765;770;775;780;785;790;795;700;701;702;703;704;705;706

04.334.-745;750;755;760;765;770;775;780;785;790;795;700;701;702;703;704;705;706-S;TS

項次76

特材代碼：CMV01DED339G

中文品名："艾康蒂"德瑞佛栓塞裝置

英文品名："Acandis" Derivo Embolisation Device

許可證字號：衛部醫器輸字第 031373 號

產品型號：

自 113 年 1 月 1 日生效，擴增產品型號：

(01-107-001:003);(01-107-005:033);(01-107-035);(01-107-039);(01-107-043);(01-107-047;048);(01-107-052:053);(01-107-057:064);(01-107-068;069);(01-107-073;074)

■ 產品型號、規格

規格 (mm)	型號	建議血管直徑 (mm)	建議微導管內徑 (inch)
2.5 × 10	01-107001	1.5-2.5	0.0165-0.017
2.5 × 15	01-107002		
2.5 × 20	01-107003		
3.0 × 10	01-107005	2.0-3.0	
3.0 × 15	01-107006		
3.0 × 20	01-107007		
3.0 × 25	01-107008		
3.5 × 10	01-107009	2.5-3.5	
3.5 × 15	01-107010		
3.5 × 20	01-107011		
3.5 × 25	01-107012		
3.5 × 30	01-107013	2.5-3.5	
3.5 × 40	01-107035		
4.0 × 15	01-107014	3.0-4.0	
4.0 × 20	01-107015		
4.0 × 25	01-107016		
4.0 × 30	01-107017		
4.0 × 40	01-107039		
4.5 × 15	01-107018	3.5-4.5	
4.5 × 20	01-107019		
4.5 × 25	01-107020		
4.5 × 30	01-107021		
4.5 × 40	01-107043		
5.0 × 15	01-107022	4.0-5.0	
5.0 × 20	01-107023		
5.0 × 25	01-107024		
5.0 × 30	01-107025		
5.0 × 40	01-107047		
5.0 × 50	01-107048		

5.5×15	01-107026	4.5-5.5	
5.5×20	01-107027		
5.5×25	01-107028		
5.5×30	01-107029		
5.5×40	01-107052		
5.5×50	01-107053		
6.0×15	01-107030	5.0-6.0	
6.0×20	01-107031		
6.0×25	01-107032		
6.0×30	01-107033		
6.0×40	01-107057		
6.0×50	01-107058		
7.0×20	01-107059	6.0–7.0	0.039
7.0×25	01-107060		
7.0×30	01-107061		
7.0×40	01-107068		
7.0×50	01-107069		
8.0×20	01-107062	7.0–8.0	
8.0×25	01-107063		
8.0×30	01-107064		
8.0×40	01-107073		
8.0×50	01-107074		

Derivo:

規格 直徑X長度(mm)	型號	建議血管直徑 (mm)	建議微導管內徑 (inch)
3.5 X 15 with tip	01-000408	2.5-3.5	0.027
3.5 X 20 with tip	01-000409		
3.5 X 25 with tip	01-000410		
3.5 X 30 with tip	01-000411		
3.5 X 40 w/o tip	01-000415		
4.0 X 15 with tip	01-000381	3.0-4.0	0.027
4.0 X 20 with tip	01-000330		
4.0 X 25 with tip	01-000335		
4.0 X 30 with tip	01-000340		
4.0 X 40 w/o tip	01-000360		
4.5 X 15 with tip	01-000382	3.5-4.5	0.027
4.5 X 20 with tip	01-000331		
4.5 X 25 with tip	01-000336		
4.5 X 30 with tip	01-000341		
4.5 X 40 w/o tip	01-000361		
5.0 X 15 with tip	01-000383	4.0-5.0	0.027
5.0 X 20 with tip	01-000332		
5.0 X 25 with tip	01-000337		
5.0 X 30 with tip	01-000342		
5.0 X 40 w/o tip	01-000362		
5.0 X 50 w/o tip	01-000363		
5.5 X 15 with tip	01-000384	4.5-5.5	0.027
5.5 X 20 with tip	01-000333		
5.5 X 25 with tip	01-000338		
5.5 X 30 with tip	01-000343		
5.5 X 40 w/o tip	01-000364		
5.5 X 50 w/o tip	01-000365		
6.0 X 15 with tip	01-000385	5.0-6.0	0.027
6.0 X 20 with tip	01-000334		
6.0 X 25 with tip	01-000339		
6.0 X 30 with tip	01-000344		
6.0 X 40 w/o tip	01-000366		

規格 直徑X長度(mm)	型號	建議血管直徑 (mm)	建議微導管內徑 (inch)
6.0 X 50 w/o tip	01-000367		

Derivo mini

規格 直徑X長度(mm)	型號	建議血管直徑 (mm)	建議微導管內徑 (inch)
2.5 X 15 with tip	01-000428	2.0-2.5	0.021
2.5 X 20 with tip	01-000429		
2.5 X 25 with tip	01-000430		
2.5 X 20 w/o tip	01-000432		
2.5 X 25 w/o tip	01-000433		
3.0 X 15 with tip	01-000422	2.0-3.0	0.021
3.0 X 20 with tip	01-000423		
3.0 X 25 with tip	01-000424		
3.0 X 20 w/o tip	01-000426		
3.0 X 25 w/o tip	01-000427		
3.5 X 15 with tip	01-000416	2.5-3.5	0.021
3.5 X 20 with tip	01-000417		
3.5 X 25 with tip	01-000418		
3.5 X 20 w/o tip	01-000420		
3.5 X 25 w/o tip	01-000421		

特材代碼：CMV01DED339G

中文品名："艾康蒂"德瑞佛栓塞裝置

英文品名："Acandis" Derivo Embolisation Device

許可證字號：衛部醫器輸字第 031373 號

原始型號：

112 年 12 月 31 日前收載之歷史資料

(01-000-330:344)(01-000-360:367)(01-000-381:385)(01-000-408:411)(01-000415)(擴增產品型號
01-000416;01-000417;01-000418;01-000420;01-000421;01-000422;01-000423;01-000424;01-000
426;01-000427;01-000428;01-000429;01-000430;01-000432;01-000433 自 109 年 9 月 1 日生效)

報告案 3

全民健康保險已給付特殊材料支付標準異動之 初核情形報告

共 54 項：醫療器材許可證註銷及刪除品項 54 項/第 3-1~3-5 頁；項次 1~54。

報告案第3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54項(項次1~項次54，詳頁次3-1~3-5)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	說明	截至112年11月同功能核價類別之有效品項數	健保給付生效起日
1	FHVD1BRASLST	"聖猷達"翠翡塔組織瓣膜	"SJM" TRIFECTA VALVE	'TF-19A;21A;23A;25A;27A;29A(TFGT-19A;21A;23A;25A;27A;29A自1060501生效)	個	衛署醫器輸字第023487號	雅培	依衛生福利部食品藥物管理署有關本特材之安全警訊，經提全民健康保險112年10月份特殊材料專家諮詢會議結論，考量本案特材仍有安全疑慮，且臨床有同功能類別特材可供使用，故取消健保給付。(詳頁次3-6-3-8)	15	112/12/01
2	FHVD1CSTRCST	"聖猷達"翠翡塔組織瓣膜	"SJM" TRIFECTA VALVE	'TF-19A;21A;23A;25A;27A;29A;(TFGT-19A;21A;23A;25A;27A;29A自1060501生效)	個	衛署醫器輸字第023516號	雅培	依衛生福利部食品藥物管理署有關本特材之安全警訊，經提全民健康保險112年10月份特殊材料專家諮詢會議結論，考量本案特材仍有安全疑慮，且臨床有同功能類別特材可供使用，故取消健保給付。(詳頁次3-6-3-8)	15	112/12/01
3	TFTMCP2002HJ	"史密斯"雷佛一加溫毯	"Smiths" Level 1 Snuggle Warm Patient Warming Blanket	SWU-2002;SWU-2009;SWU-2011	個	衛部醫器輸字第033874號	誼昇	廠商建議取消健保給付，已有同類替代品，故同意取消給付。	5	113/04/01
4	WDD080454597	怡適敷 水凝膠傷口敷料(滅菌)45mmX45mm	EASTDERM hydrogel wound dressing (Sterile)	HWD-045045	片	衛部醫器製壹字第008446號	沃康	廠商建議取消健保給付，已有同類替代品，故同意取消給付。	3	113/04/01
5	WDD08A10016V	TAICEND 藻酸鹽敷料(滅菌):10cm*10cm	TAICEND Alginate Wound Dressing (Sterile)	A1-001-00-Y	片	衛部醫器製壹字第009200號	泰陞	廠商建議取消健保給付，已有同類替代品，故同意取消給付。	7	113/04/01
6	CBP01EUCBCXW	"朗提仕"悠帕奧冠狀動脈氣球導管	"Rontis" Europa Ultra Coronary Balloon Catheter	EL;EN-20;22;25;27;30;35;40;45;50/10;15;20;25;30	支	衛部醫器輸字第031531號	中訊	許可證逾期，故取消給付。	62	113/01/01
7	ACS017001568	"美得靈"三方向娜米克摩斯活塞	"Medline" 3-WAY NAMIC MORSE STOPCOCK	H965700150001;H965700150011;H965700150021;H965700150031	個	衛署醫器輸字第010409號	六霖	許可證逾期，故取消給付。	9	113/01/01
8	ACS017003568	"美得靈"三方向娜米克摩斯活塞:中壓接頭	"Medline" 3-WAY NAMIC MORSE STOPCOCK:MEDIUM PRESSURE STOPCOCK	H965700350081;H965700350091	個	衛署醫器輸字第010409號	六霖	許可證逾期，故取消給付。	3	113/01/01
9	ACS017005568	"美得靈"三方向娜米克摩斯活塞:高壓接頭	"Medline" 3-WAY NAMIC MORSE STOPCOCK:HIGH PRESSURE	H965700550031;H965700550081;H965700550091	個	衛署醫器輸字第010409號	六霖	許可證逾期，故取消給付。	5	113/01/01
10	CKDD2D4000BA	"瓦氏凱斯"透析導管	"VAS-CATH" DIALYSIS CATHETERS	DLC-4000/(5577170自950401生效)	EA	衛署醫器輸字第008537號	巴德	許可證逾期，故取消給付。	17	113/01/01
11	CKDD2K4400BA	"瓦氏凱斯"透析導管	"VAS-CATH" DIALYSIS CATHETERS	DLK-4400/(5678200自950401生效)	EA	衛署醫器輸字第008537號	巴德	許可證逾期，故取消給付。	17	113/01/01
12	TSS0195527BB	"柏朗"倍準血糖測試系統-血糖試紙	"B. BRAUN" OMNITEST 5 BLOOD GLUCOSE MONITORING SYSTEM-GLUCOSE TEST STRIPS	9552709TW	片	衛部醫器輸字第031449號	台灣柏朗	許可證逾期，故取消給付。	72	113/01/01

報告案第3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54項(項次1~項次54，詳頁次3-1~3-5)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	說明	截至112年11月 同功能核價類 別之有效品項 數	健保給付生 效起日
13	FBSFASJ00NAE	"雅氏"後方樹脂胸腰 椎融合植入物	"AESCULAP" PROSPACE PEEK POSTERIOR LUMBAR AND THORACIC SPINE FUSION SYSTEM	SJ232P;SJ236P;SJ238P;SJ239P;SJ252P;SJ256P; SJ258P;SJ259P;SJ282P;SJ283P;SJ285P;SJ286P; SJ288P;SJ289P	EA	衛署醫器輸字 第019100號	台灣柏 朗	許可證逾期，故取消給付。	22	113/01/01
14	FHX03VKM71QM	"邁柯唯"微孔膜氧合 器附靜脈硬殼式儲血 槽	OXYGENATOR QUADROX-I WITH SOFTLINE COATING WITH VENOUS HARDSHELL RESERVOIR+FILTER	VKM071000	SET	衛署醫器輸字 第021834號	台灣悅 廷和	許可證逾期，故取消給付。	5	113/01/01
15	CBP06ELUT4AB	"亞培"賽恩斯征艾諾 莉萊斯冠狀動脈塗藥 支架系統	"ABBOTT" XIENCE XPEDITION EVEROLIMUS ELUTING CORONARY STENT SYSTEM	1070225-08;12;15;18;23;28;1070250;1070400- 08;12;15;18;23;28;33;38	SET	衛部醫器輸字 第025208號	台灣雅 培	許可證逾期，故取消給付。	13	113/01/01
16	CLS041VPB3JS	"捷密斯"輸液套	"JMS" INFUSION SET	100CC	EA	衛署醫器輸字 第010382號	正怡興	許可證逾期，故取消給付。	2	113/01/01
17	FBSF14994NS1	"信迪思"廣用型脊椎 系統:三節(免事前審 查)	"SYNTHE" UNIVERSAL SPINE SYSTEM:THREE LEVEL(SX6+RX2)	499.500V:507V;499.520V:527V;498.150:152	SET	衛署醫器輸字 第007856號+衛 署醫器輸字第 019169號	壯生	許可證逾期，故取消給付。	26	113/01/01
18	FBSF14995NS1	"信迪思"廣用型脊椎 系統:二節(免事前審 查)	"SYNTHE" UNIVERSAL SPINE SYSTEM:TWO LEVEL(SX4+RX2)	499.500V:507V;499.520V:527V;498.150:152	SET	衛署醫器輸字 第007856號+衛 署醫器輸字第 019169號	壯生	許可證逾期，故取消給付。	28	113/01/01
19	FBSF44995NS1	"信迪思"克里斯脊椎 系統:固定螺釘(免事 前審查)	"SYNTHE"CLICK X PEDICLE SYSTEM:SCREW	499.500V:507V;499.520V:527V;(499.510V:517V 自1000101生效)	EA	衛署醫器輸字 第019169號	壯生	許可證逾期，故取消給付。	38	113/01/01
20	WDD09KR0110E	可佰絲人工真皮 (3cm*3.5cm)	Kerecis Omega3 Wound	50200S01B0	片	衛部醫器輸字 第031192號	美時	許可證逾期，故取消給付。	3	113/01/01
21	WDD09KR0210E	可佰絲人工真皮 (3cm*7cm)	Kerecis Omega3 Wound	50200S02B0	片	衛部醫器輸字 第031192號	美時	許可證逾期，故取消給付。	7	113/01/01
22	WDD09KR0700E	可佰絲人工真皮 (7cm*10cm)	Kerecis Omega3 Wound	50200S03B0	片	衛部醫器輸字 第031192號	美時	許可證逾期，故取消給付。	2	113/01/01
23	FBKE26478NS2	"好美得卡"達瑞克人 工膝關節系統:重建 型人工膝關節延長型 骨柄	"HOWMEDICA" DURACON TOTAL KNEE SYSTEM:EXTENSION STEM	64786395;470;64786600;750	EA	衛署醫器輸字 第010372號	史賽克	許可證逾期，故取消給付。	13	113/01/01
24	FBD005963NS9	"史賽克"歐米加系 統:髖關節動力加壓 骨板骨釘組	"STRYKER" OMEGA II LOW PROFILE	3362-5-050:3363-5- 130;596001S;596302S:596595S	EA	衛署醫器輸字 第010381號	史賽克	許可證逾期，故取消給付。	8	113/01/01
25	FBD005966NS9	"史賽克"歐米加系 統:踝關節動力加壓 骨板骨釘組	"STRYKER" OMEGA II LOW PROFILE	596606S:596634S;3362-5-050:3363-5- 130;596001S	EA	衛署醫器輸字 第010381號	史賽克	許可證逾期，故取消給付。	7	113/01/01

報告案第3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54項(項次1~項次54，詳頁次3-1~3-5)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	說明	截至112年11月同功能核價類別之有效品項數	健保給付生效起日
26	FHPHF04X98M4	"美敦力"艾坦卓越電極導線-四極左心導線	"MEDTRONIC" ATTAIN PERFORMA LEAD	4298;4398;4598	條	衛部醫器輸字第025243號	美敦力	許可證逾期，故取消給付。	7	113/01/01
27	CBC0331504M4	"美敦力"泰瑞恩腔內封堵系統(髂動脈閉塞器)	"Medtronic" Talent Endoluminal Occluder System	OCL-8;10;12;14;16;18;20;22;24	組	衛部醫器輸字第031504號	美敦力	許可證逾期，故取消給付。	12	113/01/01
28	FND0333879M4	"美敦力"深腦部電刺激導線組-導線	"Medtronic" Deep Brain Stimulation Lead Kit-Lead	3387;3389	組	衛部醫器輸字第031580號	美敦力	許可證逾期，故取消給付。	4	113/01/01
29	FBSFC8792NM4	"美敦力"傑菲爾前側頸椎固定系統:固定螺絲	"MEDTRONIC" ZEPHIR ANTERIOR CERVICAL SYSTEM;SCREW	8792111;8792113;8792115;8792117;8792711;8792713;8792715;8792717	EA	衛署醫器輸字第010338號	美敦力	許可證逾期，故取消給付。	20	113/01/01
30	FBSFC879N2M4	"美敦力"傑菲爾前側頸椎固定系統:二節	"MEDTRONIC" ZEPHIR ANTERIOR CERVICAL SYSTEM:TWO LEVEL(SX4+PX1)	8799022;025;027;130;132;135;137;140;142;145;147;150;152;155;157;160;162;165;167;170;8792111;113;115;117;711;713;715;717	SET	衛署醫器輸字第010338號	美敦力	許可證逾期，故取消給付。	18	113/01/01
31	FBSFC879N3M4	"美敦力"傑菲爾前側頸椎固定系統:三節	"MEDTRONIC" ZEPHIR ANTERIOR CERVICAL SYSTEM:THREE LEVEL(SX6+PX1)	8799022;025;027;130;132;135;137;140;142;145;147;150;152;155;157;160;162;165;167;170;8792111;113;115;117;711;713;715;717	SET	衛署醫器輸字第010338號	美敦力	許可證逾期，故取消給付。	18	113/01/01
32	CXE03009155D	"微創電生理"心臟射頻消融導管	"MicroPort" FireMagic Cardiac RF Ablation Catheter	EPA-7-A;B;C;D;E;F-TC;EPA-8-B;D;E;F-TC	條	衛部醫器陸輸字第000915號	利和	許可證逾期，故取消給付。	12	113/01/01
33	CFC01C0L02FG	"福萊克斯"十二指腸-結腸/直腸自擴張式支架系統	"ENDO-FLEX" Self-Expanding Nitinol Stents	COL-0-(20;22)-(80;100;120)	組	衛部醫器輸字第025473號	利和	許可證逾期，故取消給付。	6	113/01/01
34	CBB0342522CD	"考迪斯"遠立刻擴張導管(下肢血管)	"CORDIS" SLEEK PERCUTANEOUS TRANSLUMINAL ANGIOPLASTY (PTA) CATHETER	425-20;25;30;35;40-12;15;22-X	EA	衛部醫器輸字第025249號	埃默高	許可證逾期，故取消給付。	36	113/01/01
35	CLS0611879HR	"赫士睿"浦朗幫浦靜脈輸液套	"HOSPIRA" PLUMSET I. V. PUMP SETS	11879	SET	衛署醫器輸字第010349號	艾希優	許可證逾期，故取消給付。	2	113/01/01
36	FALSNMUL35K	"威朗"美視優多焦點老花矯正人工水晶體(可濾紫外線)(多焦點、非球面軟式)	"VALEANT MED" VERSARIO MULTIFOCAL MICS INTRAOCULAR LENSES	Versario Multifocal MICS	片	衛部醫器輸字第031204號	博士倫	許可證逾期，故取消給付。	19	113/01/01
37	FALSNMUL45K	"威朗"美視優遠中近三焦點老花矯正人工水晶體(可濾紫外線及部分藍光)	"Valeant Med" Versario Multifocal 3F Intraocular Lenses	Versario Multifocal 3F	片	衛部醫器輸字第031244號	博士倫	許可證逾期，故取消給付。	22	113/01/01

一、醫療器材許可證註銷及刪除品項共54項(項次1~項次54，詳頁次3-1~3-5)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	說明	截至112年11月 同功能核價類 別之有效品項 數	健保給付生 效起日
38	FALSNMUL25K	“威朗”美視優多焦 點老花及散光矯正人 工水晶體(可濾紫外 線及部分藍光)	“VALEANT MED” VERSARIO MULTIFOCAL TORIC MICS INTRAOCULAR LENSES	Versario Multifocal Toric MICS	片	衛部醫器輸字 第031245號	博士倫	許可證逾期，故取消給付。	8	113/01/01
39	FBS086101NLV	"靈威特"軟組織固定 錨釘	"LINVATEC" REVO / MINI- REVO SOFT TISSUE ANCHOR(CANCELLOUS SCREW)	C6101;C6109;C6140;C6141	EA	衛署醫器輸字 第019156號	威康	許可證逾期，故取消給付。	10	113/01/01
40	WDD08T2020RW	"勤達"親水性創傷敷 料(滅菌):20× 20CM(薄)	"TEAM POWER" HYDROPHILIC WOUND DRESSING (STERILE):20×20CM(THIN)	HTD2020	EA	衛署醫器陸輸 壹字第000536 號	勤達	許可證逾期，故取消給付。	4	113/01/01
41	CFE04MEC015C	“鏡善”膠囊內視鏡 系統-內視鏡膠囊※ 禁忌症：18歲以下及 70歲以上之患者。	“Jinshan” OMOM Capsule Endoscopy System-CAPSULE	JS-MEC-1	個	衛部醫器陸輸 字第000946號	德瑪凱	許可證逾期，故取消給付。	7	113/01/01
42	CRT02U5060PX	“史密斯”保德士氣 切套管-無氣囊	“Smiths” Portex Blue Line Tracheostomy Tube	100/506/030;100/506/035;100/506/040;100/50 6/045;100/506/050	組	衛部醫器輸字 第030738號	誼昇	許可證逾期，故取消給付。	8	113/01/01
43	FALSNWAVE11W	千禧力視單片軟式人 工水晶體:非球面軟 式人工水晶體	MBI PRECISAL ONE PIECE SOFT HYDROPHOBIC ACRYLIC INTRAOCULAR LENS	SAL302A;SAL302AC	EA	衛部醫器輸字 第025387號	應用奈 米	許可證逾期，故取消給付。	50	113/01/01
44	CPM038603TSG	"十美牌"壓力傳導組	"SIGMA" PRESSURE MONITOR KIT	8603T	SET	衛署醫器製字 第000737號	聯和	許可證逾期，故取消給付。	8	113/01/01
45	CLS07BT120SG	"十美牌"輸血套:單 腔型	"SIGMA" BLOOD TRANSFUSION SET:SINGLE TYPE DEHP FREE	BT-0120	SET	衛署醫器製字 第004184號	聯和	許可證逾期，故取消給付。	4	113/01/01
46	CLS09BT210SG	"十美牌"輸血套:雙 腔Y型	"SIGMA" BLOOD TRANSFUSION SET:DOUBLE Y TYPE DEHP	BT-0210	SET	衛署醫器製字 第004184號	聯和	許可證逾期，故取消給付。	5	113/01/01
47	CLS09BT220SG	"十美牌"輸血套:雙 腔Y型	"SIGMA" BLOOD TRANSFUSION SET:DOUBLE Y TYPE DEHP FREE	BT-0220	SET	衛署醫器製字 第004184號	聯和	許可證逾期，故取消給付。	5	113/01/01
48	CGS01QA07004	“鶴泰”一次性使用 導管鞘組	“HEETY” Catheter Sheath Sets	QA-04:11-007;010-0A	組	衛部醫器陸輸 字第001147號	瀚揚	許可證逾期，故取消給付。	7	113/01/01
49	CGS01QA16004	“鶴泰”一次性使用 導管鞘組	“HEETY” Catheter Sheath Sets	QA-04:11-016;025-0A	組	衛部醫器陸輸 字第001147號	瀚揚	許可證逾期，故取消給付。	4	113/01/01
50	CGS01QB40004	“鶴泰”一次性使用 導管鞘組	“HEETY” Catheter Sheath Sets	QB-06:08-0400B	組	衛部醫器陸輸 字第001147號	瀚揚	許可證逾期，故取消給付。	2	113/01/01

一、醫療器材許可證註銷及刪除品項共54項(項次1~項次54，詳頁次3-1~3-5)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	說明	截至112年11月同功能核價類別之有效品項數	健保給付生效起日
51	CGS01QB45004	“鶴泰”一次性使用導管鞘組	“HEETY” Catheter Sheath Sets	(QB-04:10;12-0450A);(QB-05:10;12-0450C);(QB-05:07-0450D);(QB-04:09-0550A);(QB-04:08-0550C);(QD-06:07-0450B);(QD-05:07-0550-C;D);(QC-04:10;12-0450A);(QC-05:10;12-0450C);(QC-05:07-0450D);(QC-04:09-0550A);(QC-04:08-0550C)	組	衛部醫器陸輸字第001147號	瀚揚	許可證逾期，故取消給付。	6	113/01/01
52	CGS01QB70004	“鶴泰”一次性使用導管鞘組	“HEETY” Catheter Sheath Sets	(QB-04:09-0700A);(QB-04:08-0700C);(QB-04:07-0900;1100-A);(QB-06:07-0800A);(QB-05:06-0900C);(QD-06:07-0800A);(QD-04:08-0900A);(QD-04:07-1100A);(QC-04:09-0700A);(QC-04:08-0700C);(QC-04:07-0900;1100-A);(QC-06:07-0800A);(QC-05:06-0900C)	組	衛部醫器陸輸字第001147號	瀚揚	許可證逾期，故取消給付。	4	113/01/01
53	CGS01QC40004	“鶴泰”一次性使用導管鞘組	“HEETY” Catheter Sheath Sets	QC-06:08-0400B	組	衛部醫器陸輸字第001147號	瀚揚	許可證逾期，故取消給付。	15	113/01/01
54	CFD02M7ST2MU	"華新"一次性使用胃管-14FR-22FR	"Modern" Stomach Tube-14FR-22FR	411006:411022(411006:411012自1060401刪除)	條	衛署醫器陸輸字第000306號	華新橡膠	許可證已廢止，故取消給付。	7	113/01/01

“聖猷達” 翠翡塔組織瓣膜
“聖猷達” 翠翡塔組織瓣膜
“聖猷達” 翠翡塔組織瓣膜
安全警訊

發布日期：112 年 8 月 25 日

許可證字號：

衛署醫器輸字第 023487 號

衛署醫器輸字第 023516 號

衛署醫器輸字第 023520 號

產品英文名稱：

“SJM” Trifecta Valve

“SJM” Trifecta Valve

“SJM” Trifecta Valve

受影響規格/型號/批號/序號，及其 UDI-DI：

型號	批號	UDI-DI
TFGT-19A	All	05415067018205
TFGT-21A		05415067018212
TFGT-23A		05415067018229
TFGT-25A		05415067018236
TFGT-27A		05415067018243
TFGT-29A		05415067018250
TF-19A	All	05414734052016
TF-21A		05414734052023
TF-23A		05414734052030
TF-25A		05414734052047
TF-27A		05414734052054
TF-29A	未進口受影響產品	05414734052061

發布對象：醫療從業人員/醫療器材專業人員**警訊說明：(回收/矯正原因描述)**

原廠於 112 年 2 月曾通知受影響客戶 Trifecta 系列瓣膜可能出現早期結構性瓣膜退化 (Structural Valve Deterioration, SVD) 之潛在風險，可能會影響瓣膜之血液動力表現，因此請醫療人員於術前與患者進行相關討論，以及提供患者處置建議，並提醒患者在術後出現如呼吸急促及疲勞等症狀時就醫，且應安排每年持續追蹤。迄今，原廠對於早期 SVD 之發生率及風險評估與該產品之風險利益及處置建議仍與 112 年 2 月相同。此外，原廠決定停止供應 Trifecta 系列瓣膜。

國內矯正措施：

經查，國內進口之受影響型號/批號數量共 1,546 顆，台灣雅培醫療器材有限公司於 112 年 3 月底前將建議事項提供給相關醫療院所及經銷商，並於 112 年 8 月 1 日起停止國內所有雅培未銷售產品之供應。

廠商聯繫資訊：

公司名稱：台灣雅培醫療器材有限公司

聯絡電話：02-8752-2215

聯絡人電子郵件：mag.chen@abbott.com

相關警訊來源/網址：

美國 FDA：<https://www.fda.gov/medical-devices/letters-health-care-providers/abbott-trifecta-valves-potential-risk-early-structural-valve-deterioration-letter-health-care>

英國 MHRA：<https://mhra.gov.filecamp.com/s/d/iRdEkUnUGniJ3k0B>

加拿大 Health Canada：<https://recalls-rappels.canada.ca/en/alert-recall/trifecta-heart-valve>

112年10月份特殊材料專家諮詢會議紀錄(節錄)

(時間：112年10月26日上午9時30分)

壹、討論提案

第 11 案：有關研議取消健保給付自付差額類別特材「“聖猷達”翠翡塔組織瓣膜」計 2 品項案，提請討論。

討論重點：

- (一) 本案特材2品項於103年6月1日起以自付差額類別特材納入健保給付，屬功能核價類別「牛心+豬心材質瓣膜」。衛生福利部食品藥物管理署於112年8月25日轉知安全警訊，本案特材原廠於112年2月曾通知受影響客戶 Trifecta 系列瓣膜可能出現早期結構性瓣膜退化 (Structural Valve Deterioration, SVD) 之潛在風險。本案醫材許可證持有者台灣雅培醫療器材有限公司已於112年3月底前請醫療人員於術前與患者進行相關討論，以及提供患者處置等建議事項提供給相關醫療院所及經銷商，同年8月1日起停止國內所有未銷售產品之供應。
- (二) 查「牛心+豬心材質瓣膜」類別僅收載本案2品項，健保支付點數43,613點，111年申報量61個，112年截至7月申報量6個。目前健保收載類似功能核價類別計5類15品項，111年總申報量為1,122個，其中本案特材申報占率僅約5%。
- (三) 與會專家表示，目前臨床上有其他安全和有效的治療選擇，不會影響有需求的病人治療，爰建議取消本案特材健保給付。

結論：經與會專家討論共識，考量本案特材仍有安全疑慮，且臨床有同功能類別特材可供使用，建議取消健保給付本案特材「“聖猷達”翠翡塔組織瓣膜」計2品項。

報告案 4

「112 年新功能類別特材預算支用情形」及「108 年~111 年起收載新功能類別特材申報情形及預算支用結果」報告案。

報告案第 4 案

案由：「112 年新功能類別特材預算支用情形」及「108 年~111 年起收載新功能類別特材申報情形及預算支用結果」報告案。

說明：

- 一、112 年醫院總額部門「新醫療科技」項目新增新功能特材預算為 6.32 億元，西醫基層未編列預算。截至 9 月，本會議通過之新特材計 87 品項，推估預算約 6.36 億元。
- 二、上開完成公告實施之新功能特材計 77 品項，推估預算約 3.95 億元，經扣減被替代品項點數後，112 年截至 9 月該些公告特材醫院實際申報點數約 0.31 億點，推估全年申報約 0.41 億點，未超出預算數，112 年西醫基層未編列預算，亦無申報量（詳附件 1，頁次：報 4-4~報 4-7）。
- 三、有關 108 至 111 年新收載特材之申報情形，分述如下：
 - （一）108 年新收載特材申報情形（詳附件 2，頁次：報 4-8~報 4-16）
 1. 108 年醫院總額部門「新醫療科技」項目新增新功能特材預算為 3.09 億元，預算導入後至 112 年約 3.64 億元（含一般服務成長率）；108 年當年共計導入實施 15 類特材 78 品項，截至 112 年 11 月有效品項計 109 品項，經扣減被替代品項點數後，112 年截至 9 月實際申報點數約 1.73 億點，推估全年申報約 2.31 億點未超出預算數，108 年西醫基層未編列預算，且無申報量。
 2. 108 年導入之 15 類特材至 112 年申報量，高出原預估數量之類別為「可控式電極導管」（項次 6-7 及項次 108-119），本類特材前於 112 年 3 月、7 月本會議報告，自 112 年 7 月 1 日依藥物支付標準第 61 條進行價量協議調整支付點數。該類特材用於複雜性心房不整脈診斷，具有標定精確之電燒位置，提高手術效率，其對應之診療項目 33139B 「不整脈經導管燒灼術複雜 3-D 立體定位-單腔」、「33140B 不整脈經導管燒灼術複雜 3-D 立體定位-雙腔，年均成長率約 18%。且於後疫情時代醫療服務需求增加，爰本案特材使用量亦同步增加。考量本特材為治療複雜性心房不整脈之高風險病患必要特材，臨床實務確實有其需要性，後續持續監測使用情形。

(二) 109 年新收載特材申報情形 (詳附件 3, 頁次: 報 4-17~報 4-23)

1. 109 年醫院總額部門「新醫療科技」項目新增新功能特材預算為 6.91 億元, 預算導入後至 112 年約 7.71 億元 (含一般服務成長率)。
2. 截至 112 年 11 月有效品項計 95 品項, 經扣減被替代品項點數後, 112 年截至 9 月實際申報點數約 7.84 億點, 推估全年約 10.45 億點超出預算數約 2.61 億點, 申報點數高出原預估費用主要有「經導管置換瓣膜套組」、「刺激迷走神經治療系統」、「反置式肩關節系統」、「眼用染劑(白內障手術用)」等 4 類特材, 於本會議 111 年 7 月、11 月及本年 3 月及 7 月均已完整報告並已採取修訂給付規定、價量協議調整支付點數或醫療資訊系統醫令自動化審查機制等方式進行管理, 說明如下:
 - (1) 「經導管置換瓣膜套組」(項次 92-105), 本項特材自 110 年 2 月 1 日公告生效, 其年使用量 397 組、推估預算 4.35 億元, 累計 4 年推估使用量為 1,588 組, 推估預算為 17.43 億元, 累積至 112 年 9 月實際申報量為 1,675 組, 申報金額為 17.89 億點, 超出累積預估使用量。自 111 年 7 月 1 日起修訂給付規定由「事前審查」改採「特殊專案審查」, 並刪除年齡限制, 臨床治療回歸風險評估, 亦於 112 年 7 月 1 日依藥物支付標準第 61 條進行價量協議調整支付點數。
 - (2) 「刺激迷走神經治療系統」(項次 30-37), 自 111 年 7 月 1 日依藥物支付標準第 61 條進行價量協議調整支付點數, 截至 112 年 9 月與去年同期(1 月至 9 月)相比申報量減少(91 組)。
 - (3) 「反置式肩關節系統」(項次 69-87), 自 111 年 7 月 1 日依藥物支付標準第 61 條進行價量協議調整支付點數, 刻正函詢專科醫學會臨床使用情形及治療標準。
 - (4) 「眼用染劑(白內障手術用)」(項次 28-29), 原依相關醫學會建議用於過熟型白內障並推估年使用量, 自 111 年 7 月 1 日針對過熟型白內障表徵及事前審查檢附照片修訂給付規定, 刻正進行檔案分析與專科醫學會溝通臨床使用及治療標準等事宜。
3. 109 年共計導入實施 2 類特材 2 品項, 玻璃體視網膜手術、白內障手術用眼用染劑涉西醫基層院所使用, 預算推估約 116 萬元, 其預算來源已於 109 年 7 月本會議報告, 由 109 年西醫基層總額部門「新醫療科技」

預算 1 億元支應。截至 112 年 11 月有效品項計 5 品項，截至 9 月實際申報點數約 61.6 萬點，推估全年申報約 82.2 萬點。

(三) 110 年新收載特材申報情形 (詳附件 4，頁次：報 4-24~報 4-30)

110 年醫院總額部門「新醫療科技」項目新增新功能特材預算為 5.87 億元，預算導入後至 112 年約 6.24 億元 (含一般服務成長率)；110 年當年共計導入實施 21 類特材 121 品項，截至 112 年 11 月有效品項計 129 品項，經扣減被替代品項點數後，112 年截至 9 月實際申報點數約 2.03 億點，推估全年約 2.70 億點未超出預算數；110 年西醫基層「新醫療科技」項目新增新功能特材預算為 0.003 億元 (30 萬元)，其預算為配合醫院總額部門新增特材，其使用涉西醫基層範圍予以編列支應使用，迄今尚無申報資料。

(四) 111 年新收載特材申報情形 (詳附件 5，頁次：報 4-31~報 4-39)

1. 111 年醫院總額部門「新醫療科技」項目新增新功能特材預算為 7.64 億元，預算導入後至 112 年約 7.88 億元 (含一般服務成長率)；111 年當年共計導入實施 23 類特材 134 品項及修訂給付規定 1 項，截至 112 年 11 月有效品項計 148 品項，經扣減被替代品項點數後，112 年截至 9 月實際申報點數約 6.91 億點，推估全年約 9.21 億點超出預算數。111 年西醫基層未編列預算，亦無申報量。
2. 111 年導入之 23 類特材至 112 年申報量，高出原預估數量之類別為「肋骨固定系統」(項次 22-46)，已提本次會議討論案第 6 案修訂給付規定，後續持續監控本案特材使用情形。

四、綜上，108 年至 112 年計 5 年導入預算合計約 31.79 億元 (含一般服務成長率)，108 年至 112 年 10 月新收載特材，經扣減被替代品項點數後，累積至 112 年 9 月實際申報點數約 18.83 億點，推估累積至 112 年全年申報約 25.11 億點，未超出 5 年編列預算數，本案擬持續監控費用申報情形。

報告案第4案 112年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件1】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材共擬會議日期	單位	新功能特材 納入時支付 點數	新功能特材 現行支付點數 A (下列為0點係 指停止支付)	新功能特材 財務推估					新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -西醫基層		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -西醫基層	
									被替代品項 核價類別中文	年替代 率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用 量 E=B*C*成長率	被替代品項 支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 D	申報點數 E (千點)	申報使用量 F	申報點數 G (千點)	1.申報年度無調整支付點數： H=(A1-Re)*D(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	1.申報年度無調整支付點數： H=(A1-Re)*F(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	
1	新功能類別尚未核價	112/01/01	BBB0107322HJ	“史密斯”儲液卡匣+“史密斯”延長管(含0.2 MICRON過濾器)(限原發性肺動脈高血壓症居家靜脈注射FLOLAN者)	111/09/15	組	1,500	1,500	限原發性肺動脈高血壓症居家靜脈注射FLOLAN者		1,260	1,260	750	945	888	1,399			666		
2	經頸靜脈肝穿刺組	112/01/01	CDP04RTPS1CK	曲克經頸穿刺肝進入裝置組	111/11/17	組	19,000	19,000	無			20		380	5	100			100		
3	經頸靜脈肝穿刺組	112/01/01	CDP04RUPS1CK	曲克盧斯經頸靜脈肝穿刺組	111/11/17	組	19,000	19,000	無												
4	胸骨固定骨板	112/02/01	FBPT1SL8SPWR	“生邁”藍帶胸骨固定系統-8孔直形骨板	111/11/17	個	23,461	0	無			200		4,692					25		
5	胸骨固定骨板	112/02/01	FBPT1SL8XPWR	“生邁”藍帶胸骨固定系統-8孔X形骨板	111/11/17	個	23,461	0	無						1	25					
6	胸骨固定骨板	112/02/01	FBPT1SL8JLWR	“生邁”藍帶胸骨固定系統-8孔JL形骨板	111/11/17	個	23,461	0	無												
7	胸骨固定骨板	112/02/01	FBPT1SL12LWR	“生邁”藍帶胸骨固定系統-12孔梯形骨板	111/11/17	個	23,461	0	無												
8	胸骨固定骨板	112/02/01	FBPT1SL12WWR	“生邁”藍帶胸骨固定系統-12孔寬型梯形骨板	111/11/17	個	23,461	0	無												
9	胸骨固定骨板	112/02/01	FBPT1STRSPS1	“信迪思”梅翠思肋骨固定系統-胸骨直型骨板(8~10孔)	111/11/17	個	23,461	23,461	無												
10	胸骨固定骨板	112/02/01	FBPT1STRTPS1	“信迪思”梅翠思肋骨固定系統-胸骨T型骨板(8孔)	111/11/17	個	23,461	23,461	無												
11	胸骨固定骨板	112/02/01	FBPT1STR1PS1	“信迪思”梅翠思肋骨固定系統-胸骨I型骨板(9~11孔)	111/11/17	個	23,461	23,461	無												
12	胸骨固定骨釘	112/09/01	FBPT1SL812WR	“邦美”史塔納克胸骨固定系統-骨板	新增既有	個	23,461	23,461	無												
13	胸骨固定骨釘	112/02/01	FBST1SLSCWWR	“生邁”藍帶胸骨固定系統-骨釘	111/11/17	支	2,720	0	無			1,600		4,352	8	23			23		
14	胸骨固定骨釘	112/02/01	FBST1STRSCS1	“信迪思”梅翠思肋骨固定系統-胸骨骨釘	111/11/17	支	2,720	2,720	無												
15	胸骨固定骨釘	112/09/01	FBST1SLBSWWR	“邦美”史塔納克胸骨固定系統-骨釘	新增既有	支	2,720	2,720	無												
16	矯正骨板	112/02/01	FBP06PD108S1	“信迪思”鎖定加壓小兒體骨骨板系統	111/11/17	組	44,900	44,900	Angled Blade Plates for Baby，Child，Teenager			300	2,130	12,831	50	2,245			2,245		
17	矯正骨板	112/02/01	FBP06X1083Y2	“亞太醫療”正童小兒骨板系統-體骨鎖定骨板	111/11/17	組	44,900	44,900	Angled Blade Plates for Baby，Child，Teenager												
18	矯正骨板	112/02/01	FBP06X1084Y2	“亞太醫療”正童小兒骨板系統-髌骨鎖定骨板	111/11/17	組	44,900	44,900	Angled Blade Plates for Baby，Child，Teenager												
19	矯正骨板	112/09/01	FBP06036034K	“奧沛迪”小兒骨板骨釘系統	新增既有	組	44,900	44,900	Angled Blade Plates for Baby，Child，Teenager												
20	矯正骨板	112/02/01	FBP06PDTX1Y2	“亞太醫療”正童小兒骨板系統-H型鎖定骨板	111/11/17	組	44,900	44,900	Compression Staple/Plate(Memory Staple)			50	19,551	1,267							
21	矯正骨板	112/02/01	FBP06PDTX2Y2	“亞太醫療”正童小兒骨板系統-S型鎖定骨板	111/11/17	組	44,900	44,900	Compression Staple/Plate(Memory Staple)												
22	矯正骨板	112/02/01	FBP06030574K	“奧沛迪”沛迪骨板系統-4孔骨板組	111/11/17	組	44,900	44,900	兒童長骨畸形矯正骨板系統(2孔8字板)			150	39,951	742							
23	矯正骨板	112/09/01	FBP06PDTX3Y2	“亞太醫療”正童小兒骨板系統-H型骨板+骨釘	新增既有	組	44,900	44,900	兒童長骨畸形矯正骨板系統(2孔8字板)												

報告案第4案 112年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件1】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材共擬會議日期	單位	新功能特材 納入時支付 點數	新功能特材 現行支付點數 A (下列為0點係 指停止支付)	新功能特材 財務推估					新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -西醫基層		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -西醫基層	
									被替代品項 核價類別中文	年替代 率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用 量 E=B*C*成長率	被替代品項 支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 D	申報點數 E (千點)	申報使用量 F	申報點數 G (千點)	1.申報年度無調整支付點數： H=(A1-Re)*D(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	1.申報年度無調整支付點數： H=(A1-Re)*F(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	
24	內視鏡自動手術 縫合器(直線型)	112/02/01	SAU08SGPSHM4	“柯惠”智雅縫合系統-縫合 器	111/11/17	支	10,350	10,350	直線型自動縫合器	100%		23,562	9,000	31,809	1,494	16,237			2,017		
25	內視鏡自動手 術縫合器(直線 型)	112/03/01	SAU08GST45ET	“愛惜康”愛喜龍加強型可彎 式電動腔鏡直線型切割縫合 器-45mm	112/01/12	組	10,900	10,900	直線型自動縫合器			28,799	9,000	54,718	3,414	39,073			10,992		
26	內視鏡自動手 術縫合器(直線 型)	112/03/01	SAU08GST60ET	“愛惜康”愛喜龍加強型可彎 式電動腔鏡直線型切割縫合 器-60mm	112/01/12	組	10,900	10,900	直線型自動縫合器						2,371	27,136					
27	珈瑪式骨髓內 固定釘組 GAMA LOCKING NAIL SYSTEM	112/04/01	FBNG1TRMCVS1	“信迪思”骨科增強用骨水泥	112/01/12	組	20,000	20,000	無			445		8,900	457	9,585			9,585		
28	貼環	112/04/01	BBP0540157F4	康威新舒穩保護皮(未滅菌)- 新適透膜環	111/11/17	片	172	172	無			41,123		7,080	992	179			586		
29	貼環	112/04/01	BBP0540192F4	康威 幼兒保護皮(未滅菌)- 新適透膜軟環	111/11/17	片	172	172	無						19	3					
30	貼環	112/04/01	BBP0516591A5	愛樂康 造口術用袋及其附 件(未滅菌)-二件式浮動環	111/11/17	片	172	172	無												
31	貼環	112/04/01	BBP0513171CA	“康樂保”造口術用袋及其附 件(未滅菌)-造口貼環	111/11/17	片	172	172	無						27	5					
32	貼環	112/04/01	BBP0510011CA	“康樂保”善舒樂造口術用袋 及其附件(未滅菌)-造口貼 環	111/11/17	片	172	172	無						838	151					
33	貼環	112/04/01	BBP0513181CA	“康樂保”愛特大造口術用袋 及其附件(未滅菌)-造口貼環	111/11/17	片	172	172	無						55	10					
34	貼環	112/04/01	BBP0510502CA	康樂保善舒樂密優造口術用 袋及其附件(未滅菌)-造口貼 環	111/11/17	片	172	172	無						28	5					
35	貼環	112/04/01	BBP0514602HL	“鶴牌”造口術用袋及其附件 (未滅菌)-造口貼環	111/11/17	片	172	172	無						1,285	232					
36	貼環	112/09/01	BBP0510015CA	“康樂保” 善舒樂造口術 用袋及其附件(未滅菌)-平 面型造口貼環	新增既有	片	172	172	無												
37	貼環	112/07/01	BBP0516901CA	康樂保善舒樂密優造口術用 袋及其附件(未滅菌)-墊高型 造口貼環	111/11/17	片	214	214	無			22,165	4,743	82	18			37			
38	貼環	112/07/01	BBP0511011CA	“康樂保” 善舒樂造口術用袋 及其附件(未滅菌)-墊高型造 口貼環	111/11/17	片	214	214	無						63	14					
39	貼環	112/07/01	BBP0511015CA	“康樂保”善舒樂造口術用袋 及其附件(未滅菌)-墊高型造 口貼環	111/11/17	片	214	214	無						20	4					
40	鈦金屬釘匣 (GIA 自動手術 縫合器用)	112/05/01	SAU0760CTA2C	“柯惠”內視鏡自動手術縫合 槍及縫合釘-彎頭縫合釘(Tri- Staple Curved-tip)	112/3/16	匣	6,240	6,240	鈦金屬釘匣/旋轉式鈦金 屬釘匣(縫釘線長度 30~60mm)		1,874 12,145 4,435	18,454	4,000 4,843 5,891	22,712	782	5,117			2,019		
41	鈦金屬釘匣 (GIA 自動手術 縫合器用)	112/05/01	SAU0730CTA2C	“柯惠”內視鏡自動手術縫合 釘-彎頭縫合釘(Tri-Staple Curved-tip)	112/3/16	匣	6,240	6,240	鈦金屬釘匣/旋轉式鈦金 屬釘匣(縫釘線長度 30~60mm)						858	5,598					
42	多迴路透折導管 組	112/06/01	CKDD3PTR1ABA	“巴德”威力特萊希斯透折導 管	112/3/16	組	1,999	1,999	多迴路透折導管組			2,500	1,738	653							
43	橫膈膜電位導管	112/07/01	CRD01IEDCATQM	“邁柯唯”橫膈膜電位導管	112/5/18	組	14,961	14,961	無			200		2,992	5	79			79		

報告案第4案 112年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件1】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材共擬會議日期	單位	新功能特材 納入時支付 點數	新功能特材 現行支付點數 A (下列為0點係 指停止支付)	新功能特材 財務推估				新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -西醫基層		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -西醫基層	
									被替代品項 核價類別 中文	年替代 率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用 量 E=B*C*成長率	被替代品項 支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 D	申報點數 E (千點)	申報使用量 F	申報點數 G (千點)	1.申報年度無調整支付點數： H=(A1-Re)*D(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	1.申報年度無調整支付點數： H=(A1-Re)*F(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)
44	人工髖關節強化桿	112/07/1	FBHS61910NU0	“聯合”骨水泥髖關節塑膠-強化桿	112/5/18	組	19,000	19,000	無			120	1,000	2,160	1	20			20	
45	延伸導引導管	112/07/01	CGPG2TP678VS	法斯樂舒順瓏萊爾導管	112/5/18	條	20,939	20,939	延伸導引導管	20%		2,096	18,208	5,724						
46	血管內壓力監測感應組	112/07/01	CBT07A1QS8ED	“愛德華”精準感應測器	112/05/18	個	8,593	8,593	血管內壓力監測感應組			9,290	6,138	22,807	15	135			37	
47	藥物準備系統	112/07/01	CEE03CJ390U2	愛嘉優”克萊福勝脫藥物準備系統組件-刻度克萊福接頭	112/5/18	個	70	70	無			26,770		1,874	683	51			51	
48	抗生素骨水泥	112/08/01	FBA062034664	“賀利氏”骨水泥含抗生素	112/5/18	組	14,898	14,898	關節骨水泥	38%	1,192	1,506	839	21,440	14	219			1,097	
49	抗生素骨水泥	112/08/01	FBA0612114Z1	捷邁高抗力骨水泥-40g	112/5/18	組	14,898	14,898	關節骨水泥						25	391				
50	抗生素骨水泥	112/08/01	FBA0661971S2	“好美得卡”特徵素抗生素骨水泥	112/5/18	組	14,898	14,898	關節骨水泥						5	78				
51	抗生素骨水泥	112/08/01	FBA06GMV40DP	“帝富”適髓骨水泥	112/5/18	組	14,898	14,898	關節骨水泥						6	94				
52	抗生素骨水泥	112/08/01	FBA06GT2422Z	泰瑞斯慶大黴素骨水泥	112/5/18	組	14,898	14,898	關節骨水泥						-					
53	抗生素骨水泥	112/08/01	FBA06VC2522Z	"泰瑞斯"骨水泥	112/5/18	組	14,898	14,898	關節骨水泥						22	341				
54	抗生素骨水泥	112/08/01	FBA06HV2532Z	泰瑞斯高黏度雙抗骨水泥	112/5/18	組	14,898	14,898	關節骨水泥											
55	抗生素骨水泥	112/08/01	FBA06342827E	“奧斯特”抗生素骨水泥-40g	112/5/18	組	14,898	14,898	關節骨水泥						6	93				
56	髋骨頭系統	112/08/01	FBEB100049W2	“瑞德”伊凡孚髋骨頭系統-鈷鉻合金	112/05/18	組	55,000	55,000	無			100			3	165			165	
57	髋骨頭系統	112/08/01	FBEB100496W2	瑞德依芙髋骨頭系統/鈷鉻合金(組)	112/05/18	組	55,000	55,000	無											
58	髋骨頭系統	112/08/01	FBEB1198678C	艾克曼解剖型髋骨頭系統/組	112/05/18	組	55,000	55,000	無											
59	內視鏡記號液	112/08/01	CFM01G45ZZ03	吉愛 史斑特內視鏡記號液	112/05/18	支	1,200	1,200	無			9,000		10,800	276	345			345	
60	雙動式人工髖關節-金屬襯墊	112/09/01	FBHL3DM244BM	“邦美”今適穩雙動式人工髖關節-金屬襯墊	112/07/20	個	71,404	71,404	無			100		7,140	4	286			357	
61	雙動式人工髖關節-金屬襯墊	112/09/01	FBHL362600S2	“好美得卡 奧斯得寧”雙動式人體結構型/組配型髖關節重建組件-金屬內墊	112/07/20	個	71,404	71,404	無						1	71				
62	全人工髖關節 髖白杯	112/09/01	FBHC1TM620Z1	“捷邁”人工髖關節白杯-鈦金屬髖白外杯	112/07/20	個	58,824	58,824	全人工髖關節髖白杯			810	10,334	39,277	6	353			582	
63	全人工髖關節 髖白杯	112/09/01	FBHC1SSETSBM	“邦美”今適穩人工髖白系統-鈦骨髖白杯(3D列印)	112/07/20	個	58,824	58,824	全人工髖關節髖白杯						5	294				
64	全人工髖關節 髖白杯	112/09/01	FBHC150002S2	“好美得卡 奧斯得寧”人工髖白組件系統-Tritanium 髖白杯	112/07/20	個	58,824	58,824	全人工髖關節髖白杯											

報告案第4案 112年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件1】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材 中文品名	通過新特材 共擬會議日期	單位	新功能特材 納入時支付 點數	新功能特材 現行支付點數 A (下列為0點係 指停止支付)	新功能特材 財務推估				新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -西醫基層		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -西醫基層	
									被替代品項 核價類別中文	年替代 率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用 量 E=B*C*成長率	被替代品項 支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 D	申報點數 E (千點)	申報使用量 F	申報點數 G (千點)	1.申報年度無調整支付點數： H=(A1-Re)*D(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	1.申報年度無調整支付點數： H=(A1-Re)*F(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)
65	全人工髖關節 髌臼杯	112/09/01	FBHC150902S2	“好美得卡奧斯得寧“采登特 髌臼系統-Tritanium 髌臼杯	112/07/20	個	58,824	58,824	全人工髖關節髌臼杯						1	59				
66	全人工髖關節 髌臼杯	112/09/01	FBHC150203S2	“好美得卡 奧斯得寧”人工髌 臼組件系統 -Tritanium髌臼 杯	112/07/20	個	58,824	58,824	全人工髖關節髌臼杯											
67	全人工髖關節 髌臼杯	112/09/01	FBHC170029S2	“史賽克”采登特第二代髌臼 系統-Tritanium髌臼杯	112/07/20	個	58,824	58,824	全人工髖關節髌臼杯											
68	中央靜脈壓導管 組	112/09/01	CPC0122854AR	“亞諾”多腔中央靜脈導管 組-抗菌四腔(CATHETER+ DILATOR+GUIDEWIRE+	112/07/20	個	2,281	2,281	抗菌中央靜脈導管-三腔			23,565	1,901	8,955						
69	經頸靜脈肝臟 穿刺取樣組	112/09/01	NET01LABSICK	曲克肝組織取樣組	112/07/20	組	29,500	29,500	無			100		2,950				62		
70	經頸靜脈肝臟 穿刺取樣組	112/09/01	NET01TL18NAG	“亞康恩”提雷伯經頸靜脈肝 切片系統	112/07/20	組	29,500	29,500	無						2	62				
71	留置性導便裝置	112/09/01	BBP0641800F4	“康威”膚舒穩大便失禁套件 (未滅菌)-1組套件(盒)+3個袋 子	112/07/20	組	9,690	9,690	無			58		562	1	10			10	
72	半月板軟骨修補 系統	112/10/01	FBKMR23008SN	“史耐輝”半月板修補系統- 不可吸收半月軟骨快速縫合 釘360(直型，彎型，逆彎型)	112/07/20	組	14,287	14,287	無			2,700		38,575						
73	半月板軟骨修補 系統	112/10/01	FBKMR0MN40T1	“邁特”歐尼斯潘半月板修復 系統	112/07/20	組	14,287	14,287	無											
74	半月板軟骨修補 系統	112/10/01	FBKMRTRP50T1	“邁特”半月板修補系統-不 可吸收PEEK植入物	112/07/20	組	14,287	14,287	無											
75	半月板軟骨修補 系統	112/10/01	FBKMR47213S2	“史賽克”艾爾半月板修復系 統	112/07/20	組	14,287	14,287	無											
76	半月板軟骨修補 系統	112/10/01	FBKMRAR450A W	艾思瑞斯半月軟骨縫合修補 器	112/07/20	組	14,287	14,287	無											
77	半月板軟骨修補 系統	112/10/01	FBKMRAR451A W	“艾思瑞斯”半月軟骨縫合修 補器	112/07/20	組	14287	14,287	無											
78	半月板軟骨修補 系統	112/10/01	FBKMRJUGSTB M	“邦美”傑格半月板修復系統	112/07/20	組	18,573	18,573	無			1,350		25,074						
79	半月板軟骨修補 系統	112/10/01	FBKMRSBDZZ0E	“奧古羅”速補縫半月板修補 系統	112/07/20	組	18,573	18,573	無											
80	半月板軟骨修補 系統	112/10/01	FBKMRTRP60T1	“邁特”半月板修補系統-可 吸收PLGA植入物	112/07/20	組	19,458	19,458	無			1,350		26,268						
81	半月板軟骨修補 系統	112/10/01	FBKMRMR004L V	“靈威特”半月軟骨連續縫合 修補器(四植體)	112/07/20	組	22,500	22,500	無			940		21,150						
82	門形骨釘 BONE STAPLE	112/10/01	FBA02176258B	“拜歐博”門型釘(中小尺寸)	112/09/21	個	24,594	24,594	門形骨釘 BONE STAPLE			300	19,551	1,513						
總計														395,086	110,305			31,098		

註1：資料來源：三代倉儲：特材主檔、門診、交付、住院明細及醫令檔(112.11.1擷取)
註2：申報資料範圍：總額內案件，不含本署代辦項目(如預防保健、勞保局職業案件)。
註3：被替代品項核價類別：被新特材取（替）代之健保類似品項核價類別。
註4：年替代率：如專家或文獻指出有明確替代情形，依該品項實際替代比例或其他方式計算。
註5：預估新功能特材年使用量：暫以該品項提案推估納入健保給付後，按成長率計算第3年使用量。
註6：本表新特材品項含後續納入給付之比照品項與既有品項，其共擬會議日期以「新增既有品項」註記。

報告案第4案 108年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件2】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材 共擬會議日 期	單 位	新功能特材 納入時支付 點數	新功能特材 現行支付點數		新功能特材 財務推估				新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -西醫基層		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -西醫基層	
								A (下列為0點係 指停止支付)	被替代品項 核價類別中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用量 (1)E=B*C*成長率 或 (2)E=共擬會議討論之推 估量	被替代品項支 付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 I	申報點數 J (千點)	申報使用量 K	申報點數 L (千點)	1.申報年度無調整支付點數： f=(A-Re)*I(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	1.申報年度無調整支付點數： f=(A-Re)*K(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	
1	矯正骨板組	108/3/1	FBP06GP200RT	"歐氏"導引骨釘骨板系統	107/11/22	組	39,951	39,951	無			800		31,960	493	19,696			22,652		
2	矯正骨板組	108/3/1	FBP06PEGAH4P	"沛佳"兒科用骨釘骨板系統	107/11/22	組	39,951	39,951	無						40	1,598					
3	矯正骨板組	108/3/1	FBP06305704K	"奧沛迪"沛迪骨板系統	107/11/22	組	39,951	39,951	無						34	1,358					
4	矯正骨板組	111/11/1	FBP0621016Y2	"亞太醫療" 正童小兒骨板系統-8字型骨板+骨釘	新增既有品項	組	39,951	39,951	無												
5	無鉗式冠狀動脈繞道手術之血管吻合系統	108/6/1	SAD0120173QM	"邁柯唯"心索第三代近端血管吻合系統	108/3/21	組	28,577	0	無			180		5,180					930		
6	無鉗式冠狀動脈繞道手術之血管吻合系統	108/6/1	SAD01EN235V7	"維達力克" 易扣第二代吻合術輔助裝置	108/3/21	組	28,577	28,577	無						31	930					
7	可控式電極導管	108/7/1	CXE02DR7DFWE	"百歐森偉伯司特" 得可導航導管/10極	105/5/19	條	24,050	24,050	可控式電極導管/10極/彎度可轉向	2%	4,769	186	13,339	1,992	545	13,763			12,220		
8	可控式電極導管	108/7/1	CXE024869DST	"聖獸達"美迪耐診斷導管/10極具導航功能	105/5/19	條	24,050	0	可控式電極導管/10極/彎度可轉向					【說明】預估年成長率40% 4796*2%*1.4*1.4=186							
9	可控式電極導管	108/7/1	CXE0210261SB	"波士頓科技" 歐比特診斷電極導管/20極	105/5/19	條	35,511	0	可控式電極導管/10極/彎度可轉向	1%	4,769	72	13,339	1,596				133			
10	可控式電極導管	108/7/1	CXE0226575SB	"波士頓科技" 布雷瑟雙向可控診斷導管/20極	105/5/19	條	35,511	35,511	可控式電極導管/10極/彎度可轉向						6	213					
11	可控式電極導管	109/3/1	CXE02VAC20BK	百多力可控式電生理診斷導管-20極	新增既有品項	條	35,511	35,511	可控式電極導管/10極/彎度可轉向												
12	靜脈支架	108/7/1	CBC0823745SB	"波士頓科技" 華斯登支架暨傳送系統-靜脈支架	104/5/21	組	36,264	36,264	無			200		7,253	116	4,207			4,207		
13	主動脈弓裝置系統	108/7/1	CBV03BB110N5	"優美"球中球支架置放輔助導管	108/5/16	條	30,930	30,930	無			52		1,610	3	93			93		
14	主動脈弓裝置系統	108/7/1	CBV03BCP8ZN5	"優美"吉德漢白金支架-(裸支架)	108/5/16	支	88,000	88,000	無			45		3,960	3	264			264		
15	主動脈弓裝置系統	108/7/1	CBV03CCP8ZN5	"優美" 吉德漢白金支架-(覆膜支架)	108/5/16	支	120,000	120,000	無			7		840	1	120			120		
16	主動脈弓裝置系統	109/9/1	CBV03BG5906X	"渾葛睿孚" 主動脈覆膜支架系統	新增既有品項	組	120,000	120,000	無												
17	主動脈弓裝置系統	111/3/1	CBV03CCP08N5	"優美" 吉德漢覆膜白金支架	新增既有品項	組	120,000	120,000	無												
18	腹腔內溫熱化療(HIPEC)	108/7/1	CTHPE99088RE	"潤德"保福腹腔溫熱灌注管路組	108/3/21	組	95,425	91,305	無			720		68,706	217	19,813			19,813		
19	腹腔內溫熱化療(HIPEC)	108/7/1	CTHPE99071RE	保福腹腔溫熱灌注導管	108/3/21	條	1,200	1,143	無			2,880		3,456	830	989			989		

報告案第4案 108年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件2】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材 共擬會議日期	單位	新功能特材 納入時支付 點數	新功能特材		新功能特材 財務推估				新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -西醫基層		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -西醫基層	
								A 現行支付點數 (下列為0點係 指停止支付)	被替代品項 核價類別中文	B 年替代率	C 被替代品項 使用量	預估新功能特材年使用量 (1)E=B*C*成長率 或 (2)E=共擬會議討論之推 估量	Re 被替代品項支 付點數	F=(A-Re)*E (千點)	I 申報使用量	J 申報點數 (千點)	K 申報使用量	L 申報點數 (千點)	1.申報年度無調整支付點數： f=(A-Re)*I(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	1.申報年度無調整支付點數： f=(A-Re)*K(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	
20	神經刺激器之組件(導線、導線延長線、導線固定蓋)	108/8/1	FND033387SM4	“美敦力”深層腦部刺激導線組(含導線及固定蓋)	108/5/16	組	105,000	101,850	無	【說明】 深層腦部刺激導線組(組件含導線+固定蓋)=導線85,000+固定蓋20,000=105,000點支付，使用量合於導線及固定蓋之總使用量。		【說明】 本案特材年增加費用是以導線、導線延長線及導線固定蓋各為562組預估，約為7,137萬點(4,777萬點+1,236萬點+1,124萬點)。	149	15,607			15,607		【說明】此類特材已達價量協議門檻，於110年7月1日調整支付點數，由105,000點調整為101,850點。		
21	神經刺激器之組件(導線、導線延長線、導線固定蓋)	108/8/1	FND0333879M4	“美敦力”深層腦部電刺激導線組-導線	108/5/16	組	85,000	85,000	無		562		47,770					3,890			
22	神經刺激器之組件(導線、導線延長線、導線固定蓋)	108/8/1	FND03DL364ST	“聖獸達”茵菲耐堤深層刺激系統-導線	108/5/16	組	85,000	0	無									【說明】此類特材已達價量協議門檻，於110年7月1日調整支付點數，由85,000點調整為82,450點。			
23	神經刺激器之組件(導線、導線延長線、導線固定蓋)	110/9/1	FND03DL364AB	"雅培" 茵菲耐堤深層刺激系統-導線	新增既有品項	組	85,000	85,000	無					46	3,890						
24	神經刺激器之組件(導線、導線延長線、導線固定蓋)	112/3/1	FND03033LDSB	“波士頓科技”凡賽斯神經刺激器導線及其配件-導線	新增既有品項	組	85,000	85,000	無					2	170						
25	神經刺激器之組件(導線、導線延長線、導線固定蓋)	112/11/1	FND0333005M4	“美敦力”思特方向性導線組及延長線組-方向性導線組	新增既有品項	組	85,000	85,000	無												
26	神經刺激器之組件(導線、導線延長線、導線固定蓋)	108/8/1	FND0337086M4	“美敦力”深層腦部刺激延長線組	108/5/16	組	22,000	21,340	無		562		12,360	148	3,309			4,385			
27	神經刺激器之組件(導線、導線延長線、導線固定蓋)	108/8/1	FND03DE364ST	“聖獸達”茵菲耐堤深層刺激系統-延長導線	108/5/16	組	22,000	0	無									【說明】此類特材已達價量協議門檻，於110年7月1日調整支付點數，由22,000點調整為21,340點。			
28	神經刺激器之組件(導線、導線延長線、導線固定蓋)	110/9/1	FND03DE364AB	"雅培" 茵菲耐堤深層刺激系統-延長導線	新增既有品項	組	22,000	21,340	無					46	1,031						
29	神經刺激器之組件(導線、導線延長線、導線固定蓋)	112/03/1	FND0333EXTSB	“波士頓科技”凡賽斯神經刺激器導線及其配件-延長導線	新增既有品項	組	21,340	21,340	無					2	45						
30	神經刺激器之組件(導線、導線延長線、導線固定蓋)	108/8/1	FND0392425M4	“美敦力”導線固定蓋	108/5/16	組	20,000	0	無		562		11,240					1,003			
31	神經刺激器之組件(導線、導線延長線、導線固定蓋)	108/8/1	FND03DB373ST	“聖獸達”顱骨鑽孔外蓋系統	108/5/16	組	20,000	0	無									【說明】此類特材已達價量協議門檻，於110年7月1日調整支付點數，由20,000點調整為19,400點。			

報告案第4案 108年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件2】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材 共擬會議日 期	單位	新功能特材 納入時支付 點數	新功能特材 現行支付點數 A (下列為0點係 指停止支付)		新功能特材 財務推估				新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -西醫基層		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -西醫基層	
								被替代品項 核價類別中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用量 (1)E=B*C*成長率 或 (2)E=共擬會議討論之推 估量	被替代品項支 付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 I	申報點數 J (千點)	申報使用量 K	申報點數 L (千點)	1.申報年度無調整支付點數： f=(A-Re)*I(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	1.申報年度無調整支付點數： f=(A-Re)*K(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)		
32	神經刺激器之組件(導線、導線延長線、導線固定蓋)	110/9/1	FND03DB373AB	"雅培" 顱骨鑽孔外蓋系統	新增既有品項	組	20,000	19,400	無					46	961						
33	神經刺激器之組件(導線、導線延長線、導線固定蓋)	112/03/01	FND03032BCSB	"波士頓科技" 凡賽斯神經刺激系統及其配件-固定蓋	新增既有品項	組	20,000	20,000	無					2	42						
34	神經刺激器之組件(導線、導線延長線、導線固定蓋)	112/11/1	FND0332000M4	"美敦力" 思特系統配件-導線固定蓋組	新增既有品項	組	20,000	20,000	無												
35	重建型人工膝關節鉗金屬錐狀墊片(Cone)	108/9/1	FBKA35450TZ1	"捷邁"鉗金屬脛骨及股骨椎狀墊片-脛骨墊片	108/7/18	個	75,296	75,296	無		100		7,530	13	1,011		1,011				
36	重建型人工膝關節鉗金屬錐狀墊片(Cone)	112/03/01	FBKA315111DP	"帝富" 愛強重建型人工膝關節系統-脛骨護套(鈦塗層)	新增既有品項	個	75,296	75,296	無												
37	重建型人工膝關節鉗金屬錐狀墊片(Cone)	108/9/1	FBKA35451TZ1	"捷邁"鉗金屬脛骨及股骨椎狀墊片-股骨墊片	108/7/18	個	77,250	77,250	無		100		7,730	8	618		618				
38	重建型人工膝關節鉗金屬錐狀墊片(Cone)	112/03/01	FBKA315110DP	"帝富" 愛強重建型人工膝關節系統-股骨護套(鈦塗層)	新增既有品項	個	77,250	77,250	無												
39	人工心肺(薄膜式)	108/9/1	FHX02LVHM3T8	"索邁格"心伴左心室輔助系統-第3型(含手術套件及出院返家維生設備)	108/7/18	組	4,253,362	4,253,362	無		20		10,135	39	165,881		19,764				
40	人工心肺(薄膜式)	108/9/1	FHX02LVHM2T8	"索邁格"心伴第二型左心室輔助系統(含手術套件及出院返家維生設備)	108/7/18	組	4,253,362	4,253,362	無				【說明】 該類特材107/10生效，原支付3,746,594點，108/9起調整為4,253,362點。預估財務支出增加(4,253,362-3,746,594)*20=10,135,360點								
41	人工心肺(薄膜式)	108/9/1	FHX02HWWAD8W	"心衛"心室輔助系統(含手術套件及出院返家維生設備)	108/7/18	組	4,253,362	0	無												
42	人工心肺(薄膜式)	109/3/1	FHX02MCS20M4	美敦力心衛心室輔助系統(含手術套件及出院返家維生設備)	新增既有品項	組	4,253,362	0	無												
43	加溫輸血輸液套	108/12/1	CLS09000005Z	"貝爾曼特"輸血多向三接頭組	108/9/19	套	8,506	8,506	無		3,387		28,810	343	3,063		3,063				
44	加溫輸血輸液套	108/12/1	CLS096715066	"泰希"輸液加溫系統-輸液套	108/9/19	套	3,793	3,594	無				【說明】 參採專家意見，暫以第一類特材之建議支付點數8,506點及預估年使用量3,387件，推估健保增加支出2,881萬點(=8,506 * 3,387)。	56	211		423				
45	加溫輸血輸液套	108/12/1	CLS09243553M	3M輸血/輸液加溫袋	108/9/19	套	3,793	3,594	無					9	34						
46	加溫輸血輸液套	108/12/1	CLS09LEVE57J	"雷佛一"輸血輸液加溫套管及其配件	108/9/19	套	3,793	3,594	無					48	177						

報告案第4案 108年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件2】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材 共擬會議日 期	單 位	新功能特材 納入時支付 點數	新功能特材 現行支付點數 A (下列為0點係 指停止支付)	新功能特材 財務推估				新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -西醫基層		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -西醫基層	
									被替代品項 核價類別中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用量 (1)E=B*C成長率 或 (2)E=共擬會議討論之推 估量	被替代品項支 付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 I	申報點數 J (千點)	申報使用量 K	申報點數 L (千點)	1.申報年度無調整支付點數： f=(A-Re)*I(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	1.申報年度無調整支付點數： f=(A-Re)*K(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)
47	加溫輸血輸液套	108/12/1	CLS09LEVE77J	"雷佛一"輸血輸液 加溫套管及其配件	108/9/19	套	965	965	無						92	91			315	
48	加溫輸血輸液套	108/12/1	CLS096720066	"泰希"輸液加溫系 統-簡易型輸液套	108/9/19	套	965	965	無											
49	加溫輸血輸液套	108/12/1	CLS09242003M	3M輸血/輸液加溫 袋	108/9/19	套	965	965	無						221	224				
50	加溫輸血輸液套	112/1/1	CLS09KM2K00C	愛杏一輸血/輸液加 溫系統-輸血輸液套 組卡匣	新增既有 品項	套	965	965	無											
51	立體定位(3D)灌 注冷卻式診斷電 燒紀錄導管	108/12/1	CXE05STSFWUE	"百歐森偉伯司特" 灌注冷卻式達秒特 觸單向導航導管-具 壓力感應功能(自付 差額)	108/9/19	條	70,200	70,200	3D立體定位灌 注冷卻式電燒 導管	3-5%		135	70,200	【說明】 該類特材為自付 差額，不會增加 健保費用支出。	407	28,571			不影響財務	
52	立體定位(3D)灌 注冷卻式診斷電 燒紀錄導管	108/12/1	CXE05TACSEST	卡帝凱斯感應式電 燒導管-具壓力感應 功能(自付差額)	108/9/19	條	70,200	0	3D立體定位灌 注冷卻式電燒 導管											
53	立體定位(3D)灌 注冷卻式診斷電 燒紀錄導管	109/7/1	CXE05TACSEAB	卡帝凱斯感應式電 燒導管(自付差額)	新增既有 品項	條	70,200	70,200	3D立體定位灌 注冷卻式電燒 導管						512	35,942				
54	立體定位(3D)灌 注冷卻式診斷電 燒紀錄導管	108/12/1	CXE05STSBWE	"百歐森偉伯司特" 灌注冷卻式達秒特 觸雙向導航導管-具 壓力感應功能(自付 差額)	108/9/19	條	70,200	70,200	3D立體定位灌 注冷卻式電燒 導管						196	13,759				
55	立體定位(3D)灌 注冷卻式診斷電 燒紀錄導管	108/12/1	CXE05STUDNWE	"百歐森偉伯司特" 灌注冷卻式達秒特 觸單向導航導管-具 壓力感應功能(自付 差額)	108/9/19	條	70,200	70,200	3D立體定位灌 注冷卻式電燒 導管						9	632				
56	立體定位(3D)灌 注冷卻式診斷電 燒紀錄導管	108/12/1	CXE05TACPNST	"聖猷達"卡帝凱斯 電燒導管-具壓力感 應功能(自付差額)	108/9/19	條	70,200	70,200	3D立體定位灌 注冷卻式電燒 導管						67	4,703				
57	立體定位(3D)灌 注冷卻式診斷電 燒紀錄導管	108/12/1	CXE05STBDNWE	"百歐森偉伯司特" 灌注冷卻式達秒特 觸雙向導航導管-具 壓力感應功能(自付 差額)	108/9/19	條	70,200	70,200	3D立體定位灌 注冷卻式電燒 導管											
58	立體定位(3D)灌 注冷卻式診斷電 燒紀錄導管	111/03/01	CXE05NAVSPSB	"波士頓科技" 因特拉奈芙磁力感 測除顫導管	新增既有 品項	條	70,200	70,200	3D立體定位灌 注冷卻式電燒 導管						31	2,176				
59	立體定位(3D)灌 注冷卻式診斷電 燒紀錄導管	111/9/1	CXE05AFSACBK	"百多力"力感測 式消融導管	新增既有 品項	條	70,200	70,200	3D立體定位灌 注冷卻式電燒 導管											
60	人工血管(e- PTFE/肝素塗層)	108/12/1	FHGEH0310NGX	戈爾普羅帕騰血管 移植物-小兒用薄壁 (具肝素塗層) D:3- 5mm; L:10cm	108/9/19	支	18,000	18,000	無肝素塗層之 小兒用薄壁伸 展性(3-5mm)人 工血管	100%		150	4,289	2,057	87	1,709			1,193	
61	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP11PI011NF	"盈力思" CPS生 物可吸收性固定系 統-頭骨鑽孔蓋骨板	108/8/16	個	9,656	9,656	無			50		483	12	137			116	

報告案第4案 108年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件2】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材 共擬會議日期	單位	新功能特材 納入時支付 點數	新功能特材 財務推估				新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -西醫基層		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -西醫基層	
								A (下列為0點係 指停止支付)	被替代品項 核價類別中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用量 (1)E=B*C*成長率 或 (2)E=共擬會議討論之推 估量	被替代品項支 付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 I	申報點數 J (千點)	申報使用量 K	申報點數 L (千點)	1.申報年度無調整支付點數： f=(A-Re)*I(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)
62	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP11BH015S1	“信迪思”可吸收植 入物- 1.5MM頭骨 鑽孔蓋	108/8/16	個	9,656	9,656	無								【說明】 該類特材109/4起調整支付點 數為10,882點。		
63	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP11RP020S1	“信迪思”可吸收植 入物-1.5/2.0MM眼 眶骨板	108/8/16	個	15,500	15,500	無		90		1,395						
64	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP11RP015S1	“信迪思”可吸收植 入物- 1.5MM眼窩 骨板	108/8/16	個	15,000	15,000	無		10		150					330	
65	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP11P1081NF	“盈力思”CPS生 物可吸收性固定系 統-眼眶骨骨板	108/8/16	個	15,000	15,000	無				21	654				【說明】 該類特材109/4起調整支付點 數為31,164點。	
66	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	110/3/1	FPP11P5050W0	奧世博骨骼填充物- Osteomesh	108/8/16	個	15,000	15,000	無				1	31					
67	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP11P1008NF	“盈力思”CPS生 物可吸收性固定系 統-C型骨板	108/8/16	個	9,598	9,598	無		180		1,728	26	262		484		
68	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP1101503FV	“維網”博納力可吸 收性骨固定系統:C 型骨板 7 孔	108/8/16	個	9,598	9,598	無										
69	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	109/5/1	FPP110C6NSDT	“希人”生物可吸收 性骨釘骨板固定系 統-C型骨板	新增既有 品項	個	9,598	9,598	無					22	222				
70	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP1101505FV	維網 博納力可吸收 性骨固定系統:L型 骨板 8/10 孔	108/8/16	個	8,277	8,277	無		110		910				817		
71	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP11P1009NF	“盈力思”CPS生 物可吸收性固定系 統-L型骨板	108/8/16	個	8,277	8,277	無					37	322				
72	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP11LP020S1	“信迪思”可吸收植 入物- 2.0MM傾斜L 型骨板	108/8/16	個	8,277	8,277	無										
73	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	109/5/1	FPP110LMLRDT	“希人”生物可吸收 性骨釘骨板固定系 統-4洞L型骨板	新增既有 品項	個	8,277	8,277	無					57	495				
74	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP11MP050S1	“信迪思”可吸收植 入物- 1.5MM網狀 骨板 (50MM*50MM)	108/8/16	個	36,000	36,000	無		5		180				828		
75	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP11P1030NF	“盈力思”CPS生 物可吸收性固定系 統-網狀骨板7*7洞	108/8/16	個	36,000	36,000	無					9	324				
76	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	109/5/1	FPP110ME50DT	“希人”生物可吸收 性骨釘骨板固定系 統-網狀骨板	新增既有 品項	個	36,000	36,000	無					14	504				
77	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	112/9/1	FPP11M5050W0	奧世博骨骼填充 物-Osteomesh(面 積<=50mm*50mm)	新增既有 品項	個	36,000	36,000	無										

報告案第4案 108年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件2】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材 共擬會議日 期	單 位	新功能特材 納入時支付 點數	新功能特材 現行支付點數 A (下列為0點係 指停止支付)	新功能特材 財務推估				新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -西醫基層		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -西醫基層	
									被替代品項 核價類別中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用量 (1)E=B*C*成長率 或 (2)E=共擬會議討論之推 估量	被替代品項支 付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 I	申報點數 J (千點)	申報使用量 K	申報點數 L (千點)	1.申報年度無調整支付點數： f=(A-Re)*I(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	1.申報年度無調整支付點數： f=(A-Re)*K(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)
78	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP11P1031NF	“盈力思”CPS生 物可吸收性固定系 統-網狀骨板14*14 洞	108/8/16	個	74,800	74,800	無			5		374						
79	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP11MP100S1	“信迪思”可吸收植 入物- 1.5MM網狀 骨板 (100MM*100MM)	108/8/16	個	74,800	74,800	無											
80	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	112/09/1	FPP11M1001W0	奧世博骨骼填充物- Osteomesh(100mm* 100mm)	新增既有 品項	個	74,800	74,800	無											
81	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP11SP004S1	“信迪思”可吸收植 入物-1.5/2.0MM直 型骨板(4孔)	108/8/16	個	4,288	4,288	無			140		600					266	
82	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP1101501FV	維網 博納力可吸收 性骨固定系統:直型 骨板 4 孔	108/8/16	個	4,288	4,288	無											
83	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP11P1005NF	“盈力思”CPS生 物可吸收性固定系 統-直型骨板4孔	108/8/16	個	4,288	4,288	無						42	189				
84	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	109/5/1	FPP110SA4SDT	“帝人”生物可吸收 性骨釘骨板固定系 統-4洞直型骨板	新增既有 品項	個	4,288	4,288	無						17	77				
85	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP11AP008S1	“信迪思”可吸收植 入物-1.5/2.0MM連 接骨板(8孔)(直型)	108/8/16	個	7,820	7,820	無			230		1,799					920	
86	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP11P1006NF	“盈力思”CPS生 物可吸收性固定系 統-直型骨板6~10孔	108/8/16	個	7,820	7,820	無						83	682				
87	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP1101502FV	"維網" 博納力可 吸收性骨固定系 統:直型骨板 6 孔	108/8/16	個	7,820	7,820	無											
88	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP1101509FV	“維網”博納力可吸 收性骨固定系統： 直型骨板8孔	108/8/16	E A	7,820	7,820	無											
89	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	109/5/1	FPP110PA6SDT	“帝人”生物可吸收 性骨釘骨板固定系 統-6~8洞直型骨板	新增既有 品項	個	7,820	7,820	無						29	238				
90	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP11AP020S1	“信迪思”可吸收植 入物-1.5/2.0 MM連 接骨板(20孔)(直型)	108/8/16	個	11,978	11,978	無			150		1,797					1,509	
91	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP11STRUTS1	“信迪思”可吸收植 入物- 1.5/2.0MM支 架骨板	108/8/16	個	11,978	11,978	無										【說明】 該類特材109/4起調整支付點 數為13,953點。	
92	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP11P1007NF	“盈力思”CPS生 物可吸收性固定系 統-直型骨板20孔	108/8/16	個	11,978	11,978	無						126	1,846				

報告案第4案 108年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件2】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材 共擬會議日 期	單 位	新功能特材 納入時支付 點數	新功能特材 現行支付點數 A (下列為0點係 指停止支付)	新功能特材 財務推估			新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -西醫基層		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -西醫基層	
									被替代品項 核價類別中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用量 (1)E=B*C*成長率 或 (2)E=共擬會議討論之推 估量	被替代品項支 付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 I	申報點數 J (千點)	申報使用量 K	申報點數 L (千點)	1.申報年度無調整支付點數： f=(A-Re)*I(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)
93	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP11YP020S1	“信迪思”可吸收植 入物- 1.5/2.0MMY 型骨板	108/8/16	個	8,277	8,277	無			20		166				70	
94	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP1101504FV	維網 博納力可吸收 性骨固定系統:Y型 骨板 8 孔	108/8/16	個	8,277	8,277	無										
95	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	109/5/1	FPP110BXT4DT	“帝人”生物可吸收 性骨釘骨板固定系 統-方型/Y型/T型骨 板	新增既有 品項	個	8,277	8,277	無					6		52			
96	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP11XP015S1	“信迪思”可吸收植 入物- 1.5MM X型 骨板	108/8/16	個	8,277	8,277	無										
97	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP1101507FV	維網 博納力可吸收 性骨固定系統:雙Y 型骨板 10 孔	108/8/16	個	8,277	8,277	無										
98	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP11YP015S1	“信迪思”可吸收植 入物-1.5MM雙Y型 骨板	108/8/16	個	8,277	8,277	無										
99	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	108/12/1	FPP11P1012NF	“盈力思” CPS 生 物可吸收性固定系 統-X型骨板	108/8/16	個	8,277	8,277	無					2		17			
100	可吸收性骨釘	108/12/1	FPS11S1208NF	“盈力思” CPS 生 物可吸收性固定系 統-骨釘(1支/包)	108/8/16	包	1,871	1,871	無			4,000		7,484				73	
101	可吸收性骨釘	108/12/1	FPS1150400FV	“維網” 博納力可吸 收性骨固定系統:骨 釘(單支包裝)	108/8/16	包	1,871	1,871	無										
102	可吸收性骨釘	109/5/1	FPS110PS20DT	“帝人” 生物可吸收 性骨釘骨板固定系 統-骨釘(1支/包)	新增既有 品項	個	1,871	1,871	無					37		73			
103	可吸收性骨釘	108/12/1	FPS11SCW02S1	“信迪思”可吸收植 入物-1.5/2.0皮質骨 釘、2.5MM救援骨 釘(2支/包)	108/8/16	個	3,742	3,742	無									63	
104	可吸收性骨釘	108/12/1	FPS1150401FV	維網 博納力可吸收 性骨固定系統:骨釘 (2支/包)	108/8/16	個	3,742	3,742	無										
105	可吸收性骨釘	108/12/1	FPS11S1284NF	“盈力思” CPS 生 物可吸收性固定系 統-骨釘(2支/包)	108/8/16	個	3,742	3,742	無					16		63			
106	可吸收性骨釘	108/12/1	FPS11S1206NF	“盈力思” CPS 生 物可吸收性固定系 統-骨釘(5支/包)	108/8/16	包	9,355	9,355	無					2		20		20	

報告案第4案 108年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件2】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材 共擬會議日期	單位	新功能特材 納入時支付 點數	新功能特材 現行支付點數 A (下列為0點係 指停止支付)	新功能特材 財務推估				新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -西醫基層		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -西醫基層	
									被替代品項 核價類別中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用量 (1)E=B*C*成長率 或 (2)E=共擬會議討論之推 估量	被替代品項支 付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 I	申報點數 J (千點)	申報使用量 K	申報點數 L (千點)	1.申報年度無調整支付點數： f=(A-Re)*I(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	1.申報年度無調整支付點數： f=(A-Re)*K(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)
107	可吸收性骨釘	108/12/1	FPS11S1222NF	“盈力恩”CPS生 物可吸收性固定系 統-骨釘(6支/包)	108/8/16	包	11,226	11,226	無					437	5,151			5,151		
108	可控式電極導管	109/1/1	CXE02ACHMPM4	美敦力爾契定位導 管-環形8極	108/9/19	條	30,111	28,605	無			525		15,808	89	2,678			13,646	
109	可控式電極導管	109/1/1	CXE0281674YB	爾灣電生理診斷導 管-環形10極	108/9/19	條	30,111	28,605	無									【說明】此類特材已達價量 協議門檻，於112年7月1日調 整支付點數，由30,111點調整 為28,605點。		
110	可控式電極導管	109/1/1	CXE02ACHADM4	美敦力爾契進階定 位導管-環形8至10 極	108/9/19	條	30,111	28,605	無					213	6,396					
111	可控式電極導管	109/1/1	CXE02D7L10WE	百歐森偉伯司特電 極導管-尖端環狀型 10極	108/9/19	條	30,111	28,605	無							4,452				
112	可控式電極導管	109/5/1	CXE02PV101JV	日本來富恩利柏羅 環形電極導管 (7FR./10極)	新增既有 品項	條	30,111	28,605	無											
113	可控式電極導管	112/7/1	CXE02MAP16SB	“波士頓科技”冷凍 消融導管及配件-環 形定位導管	新增既有 品項	條	28,605	28,605	無						4	120				
114	可控式電極導管	112/11/1	CXE02SPV10A7	“惠泰”特里格電生 理電極導管(環形可 控10極電極導管)	新增既有 品項	條	28,605	28,605	無											
115	可控式電極導管	109/1/1	CXE02LN125WE	百歐森偉伯司特萊 梭導航可調式環狀 標測導管-12極	108/9/19	條	41,618	39,537	無			525		21,849	418	17,082		35,733		
116	可控式電極導管	109/1/1	CXE02ADVSEST	聖獸達圓形感應式 定位導管-環形10+2 極	108/9/19	條	41,618	0	無									【說明】此類特材已達價量 協議門檻，於112年7月1日調 整支付點數，由41,618點調整 為39,537點。		
117	可控式電極導管	109/7/1	CXE02ADVSEAB	雅德拜斯FL圓形感 應式定位導管	新增既有 品項	條	41,618	39,537	無						456	18,651				
118	可控式電極導管	109/1/1	CXE02D1343WE	百歐森偉伯斯特萊 梭導航安可可調式 環狀標測導管 (ECO)-環形可調12 極	108/9/19	條	41,618	39,537	無											
119	可控式電極導管	112/11/1	CXE02SPV20A7	“惠泰”特里格電生 理電極導管(環形可 控20極電極導管)	新增既有 品項	條	41,618	39,537	無											
120	腹主動脈瘤支架 暨輸送導引系統	109/1/1	CBC03CEB23GX	戈爾易時因得髂動 脈分支血管支架-整 組(側支主體*1+髂 內動脈分支*1)	108/11/21	組	174,636	174,636	髂動脈瘤人工 血管支架-具側 支+周邊動脈血 管支架及傳輸 裝置(長度25mm ～99mm)	55%		55	158,760	873	62	10,882		984		

報告案第4案 108年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件2】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材 共擬會議日 期	單位	新功能特材 納入時支付 點數	新功能特材	新功能特材 財務推估				新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -西醫基層		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -西醫基層	
								現行支付點數 A (下列為0點係 指停止支付)	被替代品項 核價類別中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用量 (1)E=B*(成長率 或 (2)E=共擬會議討論之推 估量	被替代品項支 付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 I	申報點數 J (千點)	申報使用量 K	申報點數 L (千點)	1.申報年度無調整支付點數： F=(A-Re)*I(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	1.申報年度無調整支付點數： F=(A-Re)*K(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)
									【該類特材為「髂動脈瘤人工血管支架-具側支+周邊動脈血管支架及傳輸裝置」，考量給付規定同「髂動脈瘤人工血管支架-具側支」且「周邊動脈血管支架及傳輸裝置」適用範圍較廣，爰以「髂動脈瘤人工血管支架-具側支」使用數量進行估算】											
總計									309,781				418,523		173,701					

註1：資料來源：三代倉儲：特材主檔、門診、交付、住院明細及醫令檔(I12.11.01擷取)
註2：申報資料範圍：總額內案件，不含本署代辦項目(如預防保健、勞保局職災案件)。
註3：被替代品項核價類別：被新特材取（替）代之健保類似品項核價類別。
註4：年替代率：如專家或文獻指出有明確替代情形，依該品項實際替代比例或其他方式計算。
註5：預估新功能特材年使用量：暫以該品項提案推估納入健保給付後，按成長率計算第3年使用量。
註6：本表新特材品項含後續納入給付之比照品項與既有品項，其共擬會議日期以「新增既有品項」註記。

報告案第4案 109年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件3】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材共擬會議日期	單位	新功能特材 納入時支付 點數	新功能特材 現行支付點數 A (下列為0點係 指停止支付)	新功能特材 財務推估					新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -西醫基層		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -西醫基層	
									被替代品項 核價類別中文	年替代 率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用量 (1)E=B*C*成長率 或 (2)E=共擬會議討論之推估 量	被替代品項 支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 G	申報點數 H (千點)	申報使用量 I	申報點數 J (千點)	1.申報年度無調整支付點數： f=(A-Re)*G(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	1.申報年度無調整支付點數： f=(A-Re)*I(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	
1	呼吸道氣球擴張導管	109/3/1	CRB02CPBDCSB	“波士頓科技”呼吸道氣球擴張導管	109/1/9	E A	12,568	12,568	無			600		7,540	50	660			660		
2	關節內注射液	109/5/1	FBT01AB305LB	樂節益關節內注射劑	109/1/9	支	2,765	2,626	關節內注射劑(每次療程注射3次)+關節內注射劑(每次療程注射5次)		1,609,815			不增加財務支出	72,310	198,897	1,039	2,863		不影響財務支出	
3	關節內注射液	109/9/1	FBT01HYRN2LJ	“勒吉”瀚樂壹關節腔注射劑	新增既有品項	支	2,765	2,626						【說明】此類特材可取代原3針型及5針型關節內注射劑，並可節省其他醫療費用。	31,702	87,406	11	30	【說明】此類特材已達價量協議門檻，於111年7月1日調整支付點數，由2,765點調整為2,626點。		
4	關節內注射液	110/3/1	FBT01HYLNKR7	雅節一針劑型關節內注射劑	新增既有品項	支	2,765	2,626							44,358	122,160	712	1,956			
5	關節內注射液	111/11/1	FBT01RF0019A	關樂關節腔注射劑	新增既有品項	支	2,765	2,626							717	1,968	874	2,409			
6	關節內注射液	111/11/1	FBT01VK001V0	飛捷益關節腔注射劑	新增既有品項	支	2,765	2,626							7,207	19,788	39	107			
7	關節內注射液	112/03/1	FBT01SUP1S4M	達普新單針關節內注射劑	新增既有品項	支	2,765	2,626													
8	關節內注射液	109/5/1	FBT01HP001V0	海捷特加強型關節腔注射劑	109/1/9	支	5,530	5,253	關節內注射劑(每次療程注射3次)+關節內注射劑(每次療程注射5次)		1,609,815			不增加財務支出	54,747	301,564	387	2,108		不影響財務支出	
9	關節內注射液	109/9/1	FBT0103189UD	力欣維關節內注射劑	新增既有品項	支	5,530	5,253						【說明】此類特材可取代原3針型及5針型關節內注射劑，並可節省其他醫療費用。	759	4,188			【說明】此類特材已達價量協議門檻，於111年7月1日調整支付點數，由5,530點調整為5,253點。		
10	關節內注射液	111/9/1	FBT01HA10859	“拜爾凡特斯”膝舒適關節腔注射劑	新增既有品項	支	5,530	5,253							781	4,307					
11	關節內注射液	112/3/1	FBT01ABEXNLB	樂節益長效型關節內注射劑	新增既有品項	支	5,530	5,253													
12	導線移除裝置	109/5/1	FHPLRLLD62ZF	"史特勞斯"導線移除裝置	109/3/19	組	45,000	45,000	無			50		2,250	19	855			855		
13	導線移除裝置	109/5/1	FHPLRSLS12ZF	"史特勞斯"雷射分離鞘組	109/3/19	組	114,362	114,362	無			50		5,718	12	1,372			1,372		
14	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	109/4/1	FPP11P1011NF	“盈力思”CPS生物可吸收性固定系統-頭骨鑽孔蓋骨板	108/8/16	個	10,882	10,882	無			50		61	12	137			15		
15	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	109/4/1	FPP11BH015S1	“信迪思”可吸收植入物-1.5MM頭骨鑽孔蓋	108/8/16	個	10,882	10,882	無					【說明】該類特材108/12生效，原支付9,656點，109/4起調整為10,882點。預估財務支出增加(10,882-9,656)*50=61,300							
16	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	109/4/1	FPP11RP015S1	“信迪思”可吸收植入物-1.5MM眼眶窩骨板	108/8/16	個	31,164	31,164	無			10		162					339		
17	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	109/4/1	FPP11P1081NF	“盈力思”CPS生物可吸收性固定系統-眼眶骨骨板	108/8/16	個	31,164	31,164	無					【說明】該類特材108/12生效，原支付15,000點，109/4起調整為31,164點。預估財務支出增加(31,164-15,000)*10=161,640點。	21	654					
18	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	110/3/1	FPP11P5050W0	奧世博骨骼填充物-Osteomesh	新增既有品項	個	31,164	31,164	無												
19	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	109/4/1	FPP11AP020S1	“信迪思”可吸收植入物-1.5/2.0 MM連接骨板(20孔)(直型)	108/8/16	個	13,953	13,953	無			150		296					249		

報4-17

報告案第4案 109年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件3】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材共擬會議日期	單位	新功能特材 納入時支付 點數	新功能特材 現行支付點數 A (下列為0點係 指停止支付)	新功能特材 財務推估					新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -西醫基層		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -西醫基層	
									被替代品項 核價類別中文	年替代 率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用量 (1)E=B*C*成長率 或 (2)E=共擬會議討論之推估 量	被替代品項 支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 G	申報點數 H (千點)	申報使用量 I	申報點數 J (千點)	1.申報年度無調整支付點數： F=(A-Re)*G(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	1.申報年度無調整支付點數： F=(A-Re)*I(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	
20	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	109/4/1	FPP11STRUTS1	“信迪思”可吸收植入物- 1.5/2.0MM 支架骨板	108/8/16	個	13,953	13,953	無												
21	BONAMATES BIOFIXATION SYSTEM	109/4/1	FPP11P1007NF	“盈力思”CPS生物可吸收性固定系統-直型骨板20孔	108/8/16	個	13,953	13,953	無						126	1,846					
22	內視鏡射頻消融 導管	109/6/1	TKP03909102C	“柯惠”巴瑞克斯射頻消融病灶導管	109/3/19	組	59,866	59,866	無			215		20,847	61	3,652			18,000		
23	內視鏡射頻消融 導管	109/6/1	TKP03TTS11M4	“美敦力”巴瑞克斯射頻消融系統及配件-內視鏡消融導管	109/3/19	組	59,866	59,866	無						102	6,106					
24	內視鏡射頻消融 導管	109/6/1	TKP0364082M4	“美敦力”巴瑞克斯射頻消融系統及配件-消融氣球導管	109/3/19	組	96,965	96,965	無						85	8,242					
25	眼用染劑(玻璃體 視網膜手術用)	109/7/1	FAV04316038K	亮藍網膜眼用染劑	109/5/21	組	5,000	5,000	無			700		3,500	48	252			756	58	
26	眼用染劑(玻璃體 視網膜手術用)	110/11/1	FAV04340447A	“眼氣明”視藍內界膜眼用染劑	新增既有	組	5,000	5,000	無						44	231					
27	眼用染劑(玻璃體 視網膜手術用)	110/11/1	FAV04340457A	“眼氣明”雙藍網膜眼用染劑	新增既有	組	5,000	5,000	無						52	273	4	58			
28	眼用染劑(白內障 手術用)	109/7/1	FAV05316048K	台盼藍囊袋眼用染劑	109/5/21	組	4,000	4,000	無			500		2,000	710	2,683	103	398	2,745	559	
29	眼用染劑(白內障 手術用)	110/3/1	FAV0533965Y6	泰克諾囊袋染劑	新增既有	組	4,000	4,000	無						16	62	42	161			
30	刺激迷走神經治 療系統	109/12/1	FNV01VNSTS9X	“賽玻尼斯”刺激迷走神經治療系統	109/9/17	組	606,178	0	無			100		60,618					44,793		
31	刺激迷走神經治 療系統	110/9/1	FNV01VNSTSR5	"理諾法"刺激迷走神經治療系統	新增既有	組	606,178	545,558	無						43	23,459			【說明】此類特材已達價量協議門檻，於111年7月1日調整支付點數，由606,178點調整為545,558點。		
32	刺激迷走神經治 療系統	109/12/1	FNV01VNSGR9X	“賽玻尼斯”刺激迷走神經治療系統-單接頭脈衝產生器	109/9/17	組	542,672	0	無												
33	刺激迷走神經治 療系統	110/9/1	FNV01VNSGRR5	"理諾法"刺激迷走神經治療系統-單接頭脈衝產生器	新增既有	組	542,672	488,404	無						40	19,590			【說明】此類特材已達價量協議門檻，於111年7月1日調整支付點數，由542,672點調整為488,404點。		
34	刺激迷走神經治 療系統	109/12/1	FNV01VNSLD9X	“賽玻尼斯”刺激迷走神經治療系統-單接頭導線	109/9/17	組	59,344	0	無												
35	刺激迷走神經治 療系統	110/9/1	FNV01VNSLDR5	"理諾法"刺激迷走神經治療系統-單接頭導線	新增既有	組	59,344	53,409	無						31	1,662			【說明】此類特材已達價量協議門檻，於111年7月1日調整支付點數，由59,344點調整為53,409點。		

報告案第4案 109年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件3】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材 共擬會議日期	單位	新功能特材 納入時支付 點數	新功能特材 現行支付點數 A (下列為0點係 指停止支付)	新功能特材 財務推估					新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -西醫基層		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -西醫基層	
									被替代品項 核價類別中文	年替代 率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用量 (1)E=B*C*成長率 或 (2)E=共擬會議討論之推估 量	被替代品項 支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 G	申報點數 H (千點)	申報使用量 I	申報點數 J (千點)	1.申報年度無調整支付點數： F=(A-Re)*G(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	1.申報年度無調整支付點數： F=(A-Re)*I(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	
36	刺激速走神經治療系統	109/12/1	FNV01VNSTR9X	“賽玻尼斯”刺激速走神經治療系統-穿洞器	109/9/17	組	4,162	0	無												
37	刺激速走神經治療系統	110/9/1	FNV01VNSTRR5	"理諾珞"刺激速走神經治療系統-穿洞器	新增既有品項	組	4,162	3,745	無						21	82			【說明】此類特材已達價量協議門檻，於111年7月1日調整支付點數，由4,162點調整為3,745點。		
38	彈性髓內釘	109/12/1	FBN0847592S1	“信迪思”彈性髓內釘植入物	109/9/17	組	7,423	7,423	無		500		3,720	170	1,439				1,574		
39	彈性髓內釘	109/12/1	FBN08004004J	“沃思坦”骨髓內釘系統 - TEN彈性髓內釘	109/9/17	組	7,423	7,423	無						1	9			【說明】 該類特材110/10/1起調整支付點數為8,165點。		
40	彈性髓內釘	109/12/1	FBN084579AY2	“亞太醫療”彈性髓內釘	109/9/17	組	7,423	7,423	無						29	245					
41	彈性髓內釘	109/12/1	FBN08001004K	“奧沛迪”髓內釘系統-彈性髓內釘	109/9/17	組	7,423	7,423	無						12	103					
42	彈性髓內釘	110/11/1	FBN0871571V2	“鎰鈦”彈性髓內釘系統	新增既有品項	組	7,423	7,423	無												
43	房中膈穿刺針	109/12/1	CBS04328949W	“貝利斯”心房中膈穿刺針	109/9/17	支	50,571	50,571	TRANSSEPTAL NEEDLE/STYLE T 房中膈穿刺針	10%	1,560	182	6,373	8,044	81	4,130			3,580		
44	動脈引流管	109/11/1	CDCA120876LW	“樂脈”普特頭動脈分流器	109/9/17	條	10,576	10,576	無		60		432	5	59			36			
													【說明】該類特材健保已收載，原支付3,375點，109/11起調整為10,576點。預估財務支出增加(10,576-3,375)*60=432,060點								
45	心包膜補片(生物性)	109/12/1	FHP1BC02029Q	"阿瑪迪斯"卡地歌補片-具有去細胞核化處理(2*2cm*0.5mm)	109/9/17	片	22,923	22,923	心包膜補片(生物性)/方形，面積150-199平方公分		514	140	7,838	2,112							
46	心包膜補片(生物性)	109/12/1	FHP1BC04049Q	"阿瑪迪斯"卡地歌補片-具有去細胞核化處理(4*4cm*0.3mm;0.5mm)	109/9/17	片	55,672	55,672	心包膜補片(生物性)/方形，面積150-199平方公分			40	7,838	1,913	30	1,790			1,435		
47	心包膜補片(生物性)	109/12/1	FHP1BC05089Q	"阿瑪迪斯"卡地歌補片-具有去細胞核化處理(5*8cm*0.3mm;0.5mm)	109/9/17	片	75,324	75,324	心包膜補片(生物性)/方形，面積150-199平方公分			100	7,838	6,749	14	1,124			1,687		
48	心包膜補片(生物性)	110/7/1	FHP1BP060806	“克優萊”弗特克斯牛心包嵌片-具去細胞核化處理(面積6*8CM)	新增既有品項	片	75,324	75,324	心包膜補片(生物性)/方形，面積150-199平方公分						11	886					
49	心包膜補片(生物性)	109/12/1	FHP1BC04069Q	阿瑪迪斯卡地歌補片-具有去細胞核化處理(3D具弧度)(4*6cm*0.4mm;60度)	109/9/17	片	240,000	240,000	無		20		4,800	2	517			517			
50	心包膜補片(生物性)	109/12/1	FHP1BV08809Q	"阿瑪迪斯"卡地歌補片-具有去細胞核化處理/心血管補片(0.8*8cm*0.4mm;2*8cm*0.4mm)	109/9/17	片	21,286	21,286	心包膜補片(生物性)/方形，面積150-199平方公分		40	7,838	538								

報告案第4案 109年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件3】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材 共擬會議日期	單位	新功能特材 納入時支付 點數	新功能特材 現行支付點數 A (下列為0點係 指停止支付)	新功能特材 財務推估					新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -西醫基層		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -西醫基層	
									被替代品項 核價類別中文	年替代 率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用量 (1)E=B*C*成長率 或 (2)E=共擬會議討論之推估 量	被替代品項 支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 G	申報點數 H (千點)	申報使用量 I	申報點數 J (千點)	1.申報年度無調整支付點數： F=(A-Re)*G(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	1.申報年度無調整支付點數： F=(A-Re)*I(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	
51	心包膜補片(生物性)	110/7/1	FHP1BP081406	“克優萊”弗特克斯牛心包嵌片-具去細胞核化處理/心血管補片(面積≤20平方公分)	新增既有品項	片	21,286	21,286	心包膜補片(生物性)/方形，面積150-199平方公分												
52	消化道氣球擴張導管	109/12/1	CFB01CRE35SB	“波士頓科技”消化道氣球擴張導管	109/9/17	組	10,226	10,226	無			3,000		30,678	1,331	13,947			21,424		
53	消化道氣球擴張導管	109/12/1	CFB01CRERGSB	“波士頓科技”單次使用擴張氣球導管	109/9/17	組	10,226	10,226	無						4	43					
54	消化道氣球擴張導管	109/12/1	CFB01CREPRSB	“波士頓科技”希爾意消化道氣球擴張導管	109/9/17	組	10,226	10,226	無						688	6,671					
55	消化道氣球擴張導管	109/12/1	CFB01HBDWICK	“曲克”賀寇李斯帶導線三段擴張氣球	109/9/17	組	10,226	10,226	無						4	43					
56	消化道氣球擴張導管	109/12/1	CFB01ES341FG	“福萊克斯”氣球擴張導管	109/9/17	組	10,226	0	無												
57	消化道氣球擴張導管	109/12/1	CFB0100340CH	“康美”艾利氣球擴張器	109/9/17	組	10,226	10,226	無												
58	消化道氣球擴張導管	109/12/1	CFB01AMBB2HF	“微創”三段擴張氣球導管	109/9/17	組	10,226	10,226	無						94	419					
59	消化道氣球擴張導管	109/12/1	CFB01BDC18HF	“微創”拋棄式擴張氣球	109/9/17	組	10,226	10,226	無												
60	消化道氣球擴張導管	109/12/1	CFB01310294G	“美迪格”三段式擴張球囊(單次使用)	109/9/17	組	10,226	10,226	無						30	301					
61	消化道氣球擴張導管	111/3/1	CFB01BD06350	“美迪格”三段式擴張球囊(單次使用)	新增既有品項	組	10,226	10,226	無												
62	消化道氣球擴張導管	111/9/1	CFB01HBD01CK	“曲克”食道擴張球囊	新增既有品項	組	10,226	10,226	無												
63	矯正骨板	109/12/1	FBP06057147F	“宸田”漏斗胸矯正骨板系統-固定器	109/9/17	個	9,424	15,400	無			405		7,458	622	9,707			9,707		
64	矯正骨板	111/1/1	FBP0634561BM	“邦美”漏斗胸矯正系統-固定器	新增既有品項	個	9,424	15,400	無												
65	矯正骨板	112/7/1	FBP06RSPET57	“苜思特”漏斗胸矯正系統-固定器	新增既有品項	個	9,424	15,400	無												
66	矯正骨板	110/1/1	FBP06057157F	“宸田”漏斗胸矯正骨板系統-矯正板	109/11/19	支	30,144	33,158	無						599	19,862			1,805		
67	矯正骨板	111/1/1	FBP0634560BM	“邦美”漏斗胸矯正系統-矯正板	新增既有品項	支	30,144	33,158	無												
68	矯正骨板	112/7/1	FBP06RSPES57	“苜思特”漏斗胸矯正系統-矯正板	新增既有品項	支	30,144	33,158	無												
69	反置式肩關節系統	110/1/1	FBHU3RP931Z1	“邦美”康品恆禧福反置式肩關節系統(整組)	109/9/17	組	174,980	162,731	無			200		34,996	320	53,849			89,500		
70	反置式肩關節系統	110/1/1	FBHU3RP991JZ	“托尼爾”艾奎利斯-艾森德弗萊克斯人工肩系統-反置式全肩關節組	109/9/17	組	174,980	0	無												

報告案第4案 109年起收載新機能特材申報情形報告案

【附件3】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材 共擬會議日期	單位	新功能特材 納入時支付 點數	新功能特材 現行支付點數 A (下列為0點係 指停止支付)	新功能特材 財務推估					新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -西醫基層		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -西醫基層	
									被替代品項 核價類別中文	年替代 率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用量 (1)E=B*C*成長率 或 (2)E=共擬會議討論之推估 量	被替代品項 支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 G	申報點數 H (千點)	申報使用量 I	申報點數 J (千點)	1.申報年度無調整支付點數： f=(A-Re)*G(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	1.申報年度無調整支付點數： f=(A-Re)*I(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	
71	反置式肩關節系統	110/9/1	FBHU3RP991W1	“托尼爾”艾奎利斯-艾森德弗萊克斯人工肩系統-反置式全肩關節組	新增既有	組	174,980	162,731	無					10	1,690			【說明】此類特材已達價量協議門檻，於111年10月1日調整支付點數，由65,093點調整為60,536點。			
72	反置式肩關節系統	112/11/1	FBHU3RSBZZ0F	“百爾特尼”吉奧人工肩關節系統(組)	新增既有	組	174,980	169,026	無												
73	反置式肩關節系統	110/1/1	FBHU3RB932Z1	"邦美"康品恆禧福反置式肩關節系統-肩盂基座(肩盂端組件)	109/9/17	個	65,093	60,536	無				196	12,343							
74	反置式肩關節系統	110/1/1	FBHU3RB992JZ	“托尼爾”艾奎利斯-艾森德弗萊克斯人工肩系統-反置式肩盂基座(肩盂端組件)	109/9/17	個	65,093	0	無												
75	反置式肩關節系統	110/9/1	FBHU3RB992W1	“托尼爾”艾奎利斯-艾森德弗萊克斯人工肩系統-反置式肩盂基座(肩盂端組件)	新增既有	個	65,093	60,536	無				3	189							
76	反置式肩關節系統	110/1/1	FBHU3RG933Z1	"邦美"康品恆禧福反置式肩關節系統-肩盂球頭(肩盂端組件)	109/9/17	個	35,346	32,872	無				194	6,580							
77	反置式肩關節系統	110/1/1	FBHU3RG993JZ	“托尼爾”艾奎利斯-艾森德弗萊克斯人工肩系統-反置式肩盂球頭(肩盂端組件)	109/9/17	個	35,346	0	無												
78	反置式肩關節系統	110/7/1	FBHU3RG963Z1	"捷邁"康品恆禧福反置式肩關節系統-肩盂球頭(肩盂端組件)	新增既有	個	35,346	32,872	無				2	67							
79	反置式肩關節系統	110/9/1	FBHU3RG993W1	“托尼爾”艾奎利斯-艾森德弗萊克斯人工肩系統-反置式肩盂球頭(肩盂端組件)	新增既有	個	35,346	32,872	無				3	102							
80	反置式肩關節系統	110/1/1	FBHU3RL934Z1	"邦美"康品恆禧福反置式肩關節系統-球頭襯墊(肱骨端組件)	109/9/17	個	24,847	23,108	無				92	2,267							
81	反置式肩關節系統	110/1/1	FBHU3RL994JZ	“托尼爾”艾奎利斯-艾森德弗萊克斯人工肩系統-反置式球頭襯墊(肱骨端組件)	109/9/17	個	24,847	0	無									【說明】此類特材已達價量協議門檻，於111年10月1日調整支付點數，由24,847點調整為23,108點。			
82	反置式肩關節系統	110/7/1	FBHU3RL964Z1	"捷邁"康品恆禧福反置式肩關節系統-球頭襯墊(肱骨端組件)	新增既有	個	24,847	23,108	無				109	2,675							
83	反置式肩關節系統	110/9/1	FBHU3RL994W1	“托尼爾”艾奎利斯-艾森德弗萊克斯人工肩系統-反置式球頭襯墊(肱骨端組件)	新增既有	個	24,847	23,108	無				3	72							
84	反置式肩關節系統	110/1/1	FBHU3RT935Z1	"邦美"康品恆禧福反置式肩關節系統-球頭襯墊托盤(肱骨端組件)	109/9/17	個	49,694	46,215	無				91	4,357							

報告案第4案 109年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件3】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材共擬會議日期	單位	新功能特材 納入時支付 點數	新功能特材 現行支付點數 A (下列為0點係 指停止支付)	新功能特材 財務推估					新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -西醫基層		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -西醫基層	
									被替代品項 核價類別中文	年替代 率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用量 (1)E=B*C*成長率 或 (2)E=共擬會議討論之推估 量	被替代品項 支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 G	申報點數 H (千點)	申報使用量 I	申報點數 J (千點)	1.申報年度無調整支付點數： f=(A-Re)*G(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	1.申報年度無調整支付點數： f=(A-Re)*I(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	
85	反置式肩關節系統	110/1/1	FBHU3RT995JZ	“托尼爾”艾奎利斯-艾森德弗萊克斯人工肩系統-反置式球頭襯墊托盤(肱骨端組件)	109/9/17	個	49,694	0	無												
86	反置式肩關節系統	110/7/1	FBHU3RT965Z1	"捷邁"康品恆禧福反置式肩關節系統-球頭襯墊托盤(肱骨端組件)	新增既有	個	49,694	46,215	無					108	5,164						
87	反置式肩關節系統	110/9/1	FBHU3RT995W1	“托尼爾”艾奎利斯-艾森德弗萊克斯人工肩系統-反置式球頭襯墊托盤(肱骨端組件)	新增既有	個	49,694	46,215	無					3	144						
88	無導線心律調節器	110/2/1	FHP03MC1VRM4	"美敦力"脈克拉無導線節律系統+"美敦力"脈克拉親水性塗層血管導引鞘	109/11/19	組	336,620	336,620	單腔心律調節器/SSIR(含VVIR，AAIR)，有Auto-capture及核磁共振相容功能+核磁共振相容心律調節器電極導線/EndocardialLead(MRIcompatible)		1,253	200	94,146	48,495	36	12,118			8,729		
89	無導線心律調節器	112/9/1	FHP03AVEVRAB	雅培安又威無導線心臟節律器+"雅培"安又威無導線節律器遮送導管+"雅培"安又威導引器	新增既有	組	336,620	336,620													
90	主動脈氣球導管	110/2/1	CBA03APGRFFJ	"富士"主動脈循環灌注導管	109/11/19	支	13,424	13,424	主動脈阻斷導管			無	100	7,425	600	29	409			174	
91	主動脈氣球導管	110/2/1	CBA03SPGRFFJ	"富士"循環灌注導管	109/11/19	支	9,500	9,500	無			200		1,900	127	1,267			1,267		
92	經導管置換瓣膜套組	110/2/1	FHV04935ASED	"愛德華"瑟皮思經導管心臟瓣膜及經心尖套管組(含瓣膜、裝載/輸送系統、導引器)	109/11/19	組	1,077,458	1,035,735	無			397		435,902					562,601		
93	經導管置換瓣膜套組	110/2/1	FHV04935NFED	"愛德華"瑟皮思經導管心臟瓣膜及股動脈套管組(含瓣膜、裝載/輸送系統、導引器)	109/11/19	組	1,077,458	1,035,735	無					【說明】該類特材財務推估增加以整組計(1,077,458+20,533)*397=435,902,427點。					【說明】此類特材已達價量協議門檻，於112年7月1日調整支付點數，由1,077,458點調整為1,035,735點。		
94	經導管置換瓣膜套組	110/2/1	FHV04S3TF2ED	愛德華瑟皮思三經導管心臟瓣膜及股動脈套管組(含瓣膜、裝載/輸送系統、導引器)	109/11/19	組	1,077,458	1,035,735	無						166	177,231					
95	經導管置換瓣膜套組	110/2/1	FHV04S3TA2ED	愛德華瑟皮思三經導管心臟瓣膜及經心尖套管組(含瓣膜、裝載/輸送系統、導引器)	109/11/19	組	1,077,458	1,035,735	無						2	2,113					
96	經導管置換瓣膜套組	111/5/1	FHV04MNMPVQR	“漢瑞爾”邁沃經導管心臟瓣膜系統	新增既有	組	1,077,458	1,035,735	無						6	6,298					

報告案第4案 109年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件3】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材 共擬會議日期	單位	新功能特材 納入時支付 點數	新功能特材 現行支付點數 A (下列為0點係 指停止支付)	新功能特材 財務推估					新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -西醫基層		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -西醫基層	
									被替代品項 核價類別中文	年替代 率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用量 (1)E=B*C*成長率 或 (2)E=共擬會議討論之推估 量	被替代品項 支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 G	申報點數 H (千點)	申報使用量 I	申報點數 J (千點)	1.申報年度無調整支付點數： F=(A-Re)*G(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	1.申報年度無調整支付點數： F=(A-Re)*I(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	
97	經導管置換瓣膜 套組	110/2/1	FHV04EVLTRM4	“美敦力”柯法經導 管主動脈瓣膜及“美 敦力”經導管主動脈 瓣膜輸送及裝載系 統(含瓣膜、裝載/輸 送系統、導引器)	109/11/19	組	1,077,458	1,002,035	無					89	94,234			【說明】此類特材已達價量 協議門檻，於112年7月1日調 整支付點數，由1,077,458點 調整為1,002,035點。			
98	經導管置換瓣膜 套組	110/2/1	FHV04EVLTPM4	"美敦力"柯普經導 管主動脈瓣膜及"美 敦力"柯普經導管主 動脈瓣膜輸送及裝 載系統(含瓣膜、裝 載/輸送系統、導引 器)	109/11/19	組	1,077,458	1,002,035	無					214	225,447						
99	經導管置換瓣膜 套組	110/2/1	FHV04PRTCST	波第科經導管輸送 心臟瓣膜(含瓣膜、 裝載/輸送系統、導 引器)	109/11/19	組	1,077,458	1,002,035	無					40	42,947						
100	經導管置換瓣膜 套組	110/2/1	FHV04TAVR2SB	"波士頓科技"艾科 銳瓣膜系統(含瓣 膜、裝載/輸送系 統、導引器)	109/11/19	組	1,077,458	1,002,035	無												
101	經導管置換瓣膜 套組	112/5/1	FHV04PRTCAB	波第科經導管輸送 心臟瓣膜(含瓣膜、 裝載/輸送系統、導 引器)	新增既有 品項	組	1,077,458	1,002,035	無					14	14,330						
102	經導管置換瓣膜 套組	112/7/1	FHV04NAVTRAB	雅培奈維特經導管 輸送心臟瓣膜(含瓣 膜、裝載/輸送系 統、導引器)	新增既有 品項	組	1,077,458	1,002,035	無												
103	經導管置換瓣膜 套組	112/11/1	FHV04EVLFXM4	美敦力愛芙樂經導 管主動脈瓣膜及"美 敦力"愛芙樂經導管 主動脈瓣膜輸送及 裝載系統(含瓣膜、 裝載/輸送系統、導 引器)	新增既有 品項	組	1,077,458	1,002,035	無												
104	經導管置換瓣膜 導引線	110/2/1	FHVGW26959SB	"波士頓科技"綠佛 瑞導線	109/11/19	組		20,533	20,533	無				344	7,267			10,457			
105	經導管置換瓣膜 導引線	110/2/1	FHVGWGWBC3M4	"美敦力"康飛達導 引線	109/11/19	組		20,533	20,533	無				152	3,191						
總計														691,329	1,549,742	10,091		784,278	616		

註1：資料來源：三代倉儲：特材主檔、門診、交付、住院明細及醫令檔(112.11.01擷取)
註2：申報資料範圍：總額內案件，不含本署代辦項目(如預防保健、勞保局職災案件)。
註3：被替代品項核價類別：被新特材取(替)代之健保類似品項核價類別。
註4：年替代率：如專家或文獻指出有明確替代情形，依該品項實際替代比例或其他方式計算。
註5：預估新功能特材年使用量：暫以該品項提案推估納入健保給付後，按成長率計算第3年使用量。
註6：本表新特材品項含後續納入給付之比照品項與既有品項，其共擬會議日期以「新增既有品項」註記。

報告案第4案 110年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件4】

功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材 共擬會議日期	單位	新功能特材 納入時支付 點數	新功能特材 現行支付點數 A (下列為0點係 指停止支付)	新功能特材 財務推估				新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -西醫基層		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -西醫基層	
								被替代品項 核價類別中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用量 (1)E=B*C*成長率 或 (2)E=共擬會議討論之推估量	被替代品項 支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 G	申報點數 H (千點)	申報使用量 I	申報點數 J (千點)	1.申報年度無調整支付點數： F=(A-Re)*G(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	1.申報年度無調整支付點數： F=(A-Re)*I(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)
小兒髓內釘	110/6/1	FBN09296174K	"奧沛迪"髓內釘系統	110/3/18	組	85,571	85,571	無			400		34,228	3	257			257	
食道置放器	110/6/1	CFE05BKM0112	貝克"食道置放器	110/3/18	個	29,886	29,886	無			1,172		35,026	38	1,192			1,192	
活塞接頭(三路)	110/6/1	ACS033151313	"特浦"安全三方活栓(安適型)	110/3/18	個	25	25	三路活塞接頭		146,529	147,166	7.8	2,531						
顱內動脈支架	110/7/1	CBN01WINGSS9	"史賽克"溫斯班支架系統	110/3/18	組	134,886	134,886	無			200		26,977	70	9,442			12,544	
顱內動脈支架	110/7/1	CBN01316149G	"艾康蒂"克蕾朵支架	110/3/18	組	134,886	134,886							23	3,102				
顱內動脈支架	110/7/1	CBN01GATEWS9	"波士頓科技"捷威經皮穿腔血管擴張術氣球導管	110/3/18	組	19,834	0	無			200		3,967					1,311	
顱內動脈支架	110/7/1	CBN01307089G	"艾康蒂"諾斯比經皮穿腔成型術氣球導管	110/3/18	組	19,834	19,834							21	437				
顱內動脈支架	110/9/1	CBN01GATEWSB	"波士頓科技"捷威經皮穿腔血管擴張術氣球導管	新增既有品項	組	19,834	19,834							42	874				
動脈鑽孔器、動脈切開套管	110/10/1	CHAT110016S6	"司堅倫"心臟血管外科器械(滅菌)：主動脈打孔器	110/7/15	支	1,122	1,122	無		2,661	2,751		561	1,125	1,324			487	
動脈鑽孔器、動脈切開套管	110/10/1	CHAT180271A9	奧圖旋轉式主動脈打孔器	110/7/15	支	1,122	1,122					【說明】 該類特材自健保開辦即納入給付，原支付918點，110/10/1起調整為1,122點，預估財務增加(1,122-918)*2,751=561,204點。	1,251	1,474					
動脈鑽孔器、動脈切開套管	110/10/1	CHAT1PUNCHG1	"吉生"主動脈打孔器(滅菌)	110/7/15	支	1,122	1,122							11	11				
重建型髖白護架(Cage)	110/10/1	FBHC20308NU0	"聯合"翻修人工髖關節-互鎖式髖白強化器	110/7/15	組	42,981	42,981	重建型髖白護架(Cage)		80	150	33,063	1,488	62	2,665			615	
彈性髓內釘	110/10/1	FBN0847592S1	"信迪思"彈性髓內釘植入物	110/7/15	組	8,165	8,165	無			500		371	170	1,439			157	
彈性髓內釘	110/10/1	FBN08004004J	"沃思坦"骨髓內釘系統 - TEN彈性髓內釘	110/7/15	組	8,165	8,165							1	9				
彈性髓內釘	110/10/1	FBN084579AY2	"亞太醫療"彈性髓內釘	110/7/15	組	8,165	8,165							29	245				
彈性髓內釘	110/10/1	FBN08001004K	"奧沛迪"髓內釘系統-彈性髓內釘	110/7/15	組	8,165	8,165							12	103				
彈性髓內釘	110/11/1	FBN0871571V2	"總欽"彈性髓內釘系統	新增既有品項	組	8,165	8,165												
人工電子耳-聲音處理器	110/11/1	FEC02CP1007C	"可立耳"核心系列第七代人工耳蝸聲音處理器及附件	110/7/15	組	271,309	271,309	人工電子耳-聲音處理器(含聲音處理器+線圈+連接線+電子除濕盒+其他配件及工具)		146	161	252,381	3,047	89	24,147			1,685	

報告案第4案 110年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件4】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材 共擬會議日期	單位	新功能特材 納入時支付 點數	新功能特材 現行支付點數 A (下列為0點係 指停止支付)	新功能特材 財務推估				新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -西醫基層		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -西醫基層	
									被替代品項 核價類別中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用量 (1)E=B*C*成長率 或 (2)E=共擬會議討論之推估量	被替代品項 支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 G	申報點數 H (千點)	申報使用量 I	申報點數 J (千點)	1.申報年度無調整支付點數： F=(A-Re)*G(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	1.申報年度無調整支付點數： F=(A-Re)*I(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)
19	腦血管夾 ANEURYSM CLIP	110/10/1	SCV02FE60NAE	雅氏腦血管夾-未分類型	110/7/15	支	2,908	2,908	無		941	275	413	1,256			182			
20	腦血管夾 ANEURYSM CLIP	110/10/1	SCV029400NM1	"瑞穗"腦動脈瘤夾-未分類型	110/7/15	支	2,908	2,908					【說明】 該類既有特材原支付2,256~2,908點，110/10/1起整併核價類別，原6類，調整為不分類1類，支付點數2,908點，預估財務支出增加共275,000點。	183	559			【說明】以原功能類別「腦血管夾ANEURYSM CLIP(鈷鉻合金)」，未分類型」，支付點數2,602點(市占率70%)為被替代支付點數計算。		
21	血管栓塞環	110/12/1	CMV0321759SB	"波士頓科技"內部鎖固纖維式IDC關閉系統	110/8/24	個	13,650	13,650	血管栓塞環 /EMBOLIZATION COIL(合金、白金、鈷環)		21,582	2,541	2,879	27,369	353	5,059			11,934	
22	血管栓塞環	110/12/1	CMV0324894SB	"波士頓科技"因特樂內部鎖固纖維式閉塞系統	110/8/24	個	13,650	13,650							138	1,978				
23	血管栓塞環	110/12/1	CMV03PVHLXV9	"思提愛"康絲朵分離式閉塞捲-PGLA	110/8/24	個	13,650	13,650							131	1,877				
24	血管栓塞環	110/12/1	CMV03NVHLXV9	"思提愛"康絲朵分離式閉塞捲-NYLON	110/8/24	個	13,650	13,650							448	6,418				
25	血管栓塞環	110/12/1	CMV03TRAC1CK	"曲克"立克塔可分離式栓塞環	110/8/24	個	13,650	13,650							38	545				
26	纜線固定系統 Cable System	110/10/1	FBA1419020JP	愛派司亞洲金屬鎖定骨釘骨板系統組/壓接器	110/8/24	個	4,000	4,000	STAINLESS CABLE SLEEVE(纜線套)		90	1800	1,707	4,127	75	311			3,997	
27	纜線固定系統 Cable System	110/10/1	FBA1400986GD	"廣慈"金屬纜索內固定系統-鎖緊扣	110/8/24	個	4,000	4,000							387	1,625				
28	纜線固定系統 Cable System	112/3/1	FBA1443722Y2	"亞太醫療"亞信纜線固定系統-纜線套	新增既有	個	4,000	4,000												
29	纜線固定系統 Cable System	110/10/1	FBA1417720EK	"漢奇"瑪羅鈦纜整合鎖定式鈦板系統-纜線及套管	110/8/24	個	5,414	5,414	STAINLESS CABLE SLEEVE(纜線套)+特殊材質纜線CABLE		90		3,121	【說明】 為特殊材質纜線及鈦合金纜線套組合，使用量及財務影響不重複計算。於112年3月共擬會議調整使用量1,800	846	4,802				
30	纜線固定系統 Cable System	111/1/1	FBA143510020	"克萊美"纜線	新增既有	個	5,414	5,414							435	2,459				
31	纜線固定系統 Cable System	110/10/1	FBA1440003SN	"史耐輝"雅歌鋼索系統-股骨轉子柄	110/8/24	個	62,000	62,000	STAINLESS CABLE BONE PLATE		8	1800	7,384	98,309	68	4,216			16,385	
32	纜線固定系統 Cable System	110/10/1	FBA143520020	"克萊美"纜線夾縮和骨板系統-纜線夾縮	110/8/24	個	62,000	62,000						【說明】 纜線骨板(D)與纜線夾縮器一體成型(C+D)為擇一使用。另纜線骨板分為鎖定及非鎖定，難以評估使用占率，爰以鎖定骨板(62,000)暫核點數高推估計算。	105	6,510				
33	纜線固定系統 Cable System	110/10/1	FBA1430105EK	"漢奇"瑪羅鈦纜整合鎖定式鈦板系統-單獨使用型纜線夾鉤普通板	110/8/24	個	62,000	62,000							93	5,766				
34	纜線固定系統 Cable System	110/10/1	FBA1430205EK	"漢奇"瑪羅鈦纜整合鎖定式鈦板系統-連接使用型纜線連接骨板系統	110/8/24	個	62,000	62,000							34	2,108				
35	纜線固定系統 Cable System	110/10/1	FBA1446150SN	"史耐輝"雅歌鋼索系統-鈦合金骨板	110/8/24	個	35,000	35,000							28	980			773	

報告案第4案 110年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件4】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材 共擬會議日期	單位	新功能特材 納入時支付 點數	新功能特材 現行支付點數 A (下列為0點係 指停止支付)	新功能特材 財務推估			新功能特材 生放日起 112年(截至9月)申報數 -醫院總額		新功能特材 生放日起 112年(截至9月)申報數 -西醫基層		新功能特材 生放日起 112年(截至9月)實際申報點數 -醫院總額		新功能特材 生放日起 112年(截至9月)實際申報點數 -西醫基層		
									被替代品項 核價類別中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用量 (1)E=B*C*成長率 或 (2)E-共擬會議討論之推估量	被替代品項 支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 G	申報點數 H (千點)	申報使用量 I	申報點數 J (千點)	1.申報年度無調整支付點數： F=(A-Re)*G(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	1.申報年度無調整支付點數： F=(A-Re)*I(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)
36	纜線固定系統 Cable System	112/3/1	FBA1443701Y2	“亞太醫療”亞信 纜線固定系統-壓 縮骨板	新增既有	個	35,000	35,000												
37	纜線固定系統 Cable System	110/10/1	FBA143522020	“克萊美”纜線夾縮 和骨板系統-互鎖式 骨板	110/8/24	個	62,000	62,000					23	1,426			3,769			
38	纜線固定系統 Cable System	110/10/1	FBA1430305EK	“漢奇”瑪羅鈦纜整 合鎖定式鈦板系統 -單獨使用型纜線 骨板	110/8/24	個	62,000	62,000												
39	纜線固定系統 Cable System	110/10/1	FBA1430306EK	“漢奇”瑪羅鈦纜整 合鎖定式鈦板系統 -單獨使用型纜線 夾骨板	110/8/24	個	62,000	62,000					46	2,852						
40	特殊材質生物組織 心臟瓣膜	110/11/1	FHVD11150AED	愛德華怡瑞詩乾式 瓣膜	110/8/24	個	43,613	43,613	特殊材質生物 組織心臟瓣膜 (牛心材質瓣膜)		665	【說明】 該類特材為自付差額 ，不會增加健保費用 支出。	159	6,934			不影響財務支出			
41	內視鏡自動血管夾	110/11/1	SCV03165LLVC	“邁斯科”拋棄式血 管夾-L:11mm/10釘	110/8/24	匣	1,980	1,980	無		60,898	34,865								
42	內視鏡自動血管夾	110/11/1	SCV03DC5BXQW	“台灣先進”拋棄式 血管夾(5mm)-10釘	110/8/24	匣	1,980	1,980			【說明】以(108年15釘 (6,518萬)及20釘(5,342 萬)之申報點數+申報方 式由釘換為匣之增加財 務(3,486萬))/1匣(15 釘)之最低支付點數 (2,520)，預估使用量為 60,898匣。	【說明】 原支付點數175/釘 ~200/釘，調整以 1,980/匣~3,360/匣。								
43	內視鏡自動血管夾	110/11/1	SCV03RC5BXQW	“台灣先進”血管夾 (減菌)-5mm;10釘	110/8/24	匣	1,980	1,980												
44	內視鏡自動血管夾	110/11/1	SCV03DCXLXQW	“台灣先進”拋棄式 血管夾-L:11mm;10 釘	110/8/24	匣	1,980	1,980												
45	內視鏡自動血管夾	110/11/1	SCV03RCXLXQW	“台灣先進”血管夾 (減菌)-L:11mm;10 釘	110/8/24	匣	1,980	1,980												
46	內視鏡自動血管夾	111/07/01	SCV03567MLVC	“邁斯科”拋棄式血 管夾(5mm);10釘	新增既有	匣	1,980	1,980												
47	內視鏡自動血管夾	110/11/1	SCV03EL5MLET	愛惜康5毫米腹腔 鏡多釘縫合器-15釘	110/8/24	匣	2,970	2,970					12,082	37,634			7,910			
48	內視鏡自動血管夾	110/11/1	SCV03625LL2C	“柯惠”內視鏡自動 血管夾-15釘	110/8/24	匣	2,970	2,970					7,058	22,013			【說明】以原功能類別「特 殊規格」申報件數24,636 件 (多使用15釘/匣之規格)，平 均每件約使用13釘(占率 63.03%)，以200點*13釘為 被替代支付點數計算。			
49	內視鏡自動血管夾	110/11/1	SCV03166LLVC	“邁斯科”拋棄式血 管夾-L:11mm/15釘	110/8/24	匣	2,970	2,970					2	6						
50	內視鏡自動血管夾	110/11/1	SCV03176632C	“柯惠”5mm內視鏡 自動血管夾-16釘	110/8/24	匣	2,970	2,970					2,120	6,608						
51	內視鏡自動血管夾	110/11/1	SCV03DC5B6QW	“台灣先進”拋棄式 血管夾(5mm)-16釘	110/8/24	匣	2,970	2,970					21	65						
52	內視鏡自動血管夾	110/11/1	SCV03RC5B6QW	“台灣先進”血管夾 (減菌)-5mm;16釘	110/8/24	匣	2,970	2,970												
53	內視鏡自動血管夾	111/07/01	SCV03568MLVC	邁斯科拋棄式血管 夾(5mm);15釘	新增既有	匣	2,970	2,970												
54	內視鏡自動血管夾	111/07/01	SCV03PL574AE	“雅氏”巧擒鈦金 屬氣動可重複使用 多發式縫合夾- 5mm;12釘	新增既有	匣	2,970	2,970					96	299						
55	內視鏡自動血管夾	110/11/1	SCV0300005ET	“愛惜康”多釘縫合 器:內視鏡自動血管 夾-L:11mm;20釘	110/8/24	匣	3,960	3,960					3,608	15,002			4,979			
56	內視鏡自動血管夾	110/11/1	SCV03DCXLYQW	台灣先進拋棄式血 管夾-L:11mm;20釘	110/8/24	匣	3,960	3,960					53	220			【說明】以原功能類別「特 殊規格」申報件數24,636 件 (多使用15釘/匣之規格)，平 均每件約使用13釘(占率 63.03%)，以200點*13釘為 被替代支付點數計算。			
57	內視鏡自動血管夾	110/11/1	SCV03RCXLYQW	“台灣先進”血管夾 (減菌)-L:11mm;20 釘	110/8/24	匣	3,960	3,960												

報4-26

報告案第4案 110年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件4】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材共擬會議日期	單位	新功能特材 納入時支付 點數	新功能特材 現行支付點數 A (下列為0點係 指停止支付)	新功能特材 財務推估				新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -西醫基層		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -西醫基層	
									被替代品項 核價類別中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用量 (1)E=B*C*成長率 或 (2)E=共擬會議討論之推估量	被替代品項 支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 G	申報點數 H (千點)	申報使用量 I	申報點數 J (千點)	1.申報年度無調整支付點數： F=(A-Re)*G(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	1.申報年度無調整支付點數： F=(A-Re)*I(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)
58	內視鏡自動血管夾	110/11/1	SCV03165MLVC	“邁斯科”拋棄式血管夾-10釘	110/8/24	匣	1,680	1,680											101	
59	內視鏡自動血管夾	110/11/1	SCV03DCXBXQW	"台灣先進"拋棄式血管夾"-10釘	110/8/24	匣	1,680	1,680												
60	內視鏡自動血管夾	110/11/1	SCV03RCXBXQW	“台灣先進”血管夾(減菌)-10釘	110/8/24	匣	1,680	1,680												
61	內視鏡自動血管夾	111/07/01	SCV03PL579AE	"雅氏"巧輪鈦金屬氣動可重複使用多發式縫合夾-10mm;8釘	新增既有品項	匣	1,680	1,680							57	101				
62	內視鏡自動血管夾	110/11/1	SCV031112CRG	"麥克嵐"內視鏡多發式可重複使用血管夾-19釘	110/8/24	匣	2,520	2,520							307	812			-193	
63	內視鏡自動血管夾	110/11/1	SCV03167MLVC	“邁斯科”拋棄式血管夾-15釘	110/8/24	匣	2,520	2,520											【說明】以原功能類別「一般規格」申報件數16,866 件(多使用20釘/匣之規格)，平均每件約使用18釘(占率60.62%)，以175點*18釘為被替代支付點數計算。	
64	內視鏡自動血管夾	110/11/1	SCV03615ML2C	"柯惠"內視鏡自動血管夾-20釘	110/8/24	匣	3,360	3,360							6,911	24,382			2,184	
65	內視鏡自動血管夾	110/11/1	SCV03ER320ET	"愛惜康"多釘縫合器:內視鏡自動血管夾-20釘	110/8/24	匣	3,360	3,360							3,459	12,203			【說明】以原功能類別「一般規格」申報件數16,866 件(多使用20釘/匣之規格)，平均每件約使用18釘(占率60.62%)，以175點*18釘為被替代支付點數計算。	
66	內視鏡自動血管夾	110/11/1	SCV03168MLVC	“邁斯科”拋棄式血管夾-20釘	110/8/24	匣	3,360	3,360							5	18				
67	內視鏡自動血管夾	110/11/1	SCV03DCXBYQW	"台灣先進"拋棄式血管夾"-20釘	110/8/24	匣	3,360	3,360							26	92				
68	內視鏡自動血管夾	110/11/1	SCV03RCXBYQW	“台灣先進”血管夾(減菌)-20釘	110/8/24	匣	3,360	3,360												
69	氣切套管/可調式	110/12/1	CRT09U60HAHJ	"史密斯"百弗納氣切套管與配件-可調整易彎型	110/9/16	支	11,344	11,344	無		600			6,806	71	844			844	
70	人工頸椎椎間盤	110/12/1	FBSFBCDPTS1C	"司佰特"頸椎椎間盤植入物	110/9/16	顆	233,658	233,658	無		1,000			233,658	62	14,487			49,535	
71	人工頸椎椎間盤	110/12/1	FBSFBMBC023K	"艾迪爾"莫比頸椎人工椎間盤	110/9/16	顆	233,658	233,658							4	935				
72	人工頸椎椎間盤	110/12/1	FBSFBMBC013K	"樂德爾"莫畢西頸椎植入物	110/9/16	顆	233,658	233,658							43	10,047				
73	人工頸椎椎間盤	110/12/1	FBSFB26323S1	"信迪思"波帝斯人工頸椎椎間盤	110/9/16	顆	233,658	233,658												
74	人工頸椎椎間盤	110/12/1	FBSFBPRESTM4	"美敦力"貝堤頸椎椎間盤系統	110/9/16	顆	233,658	233,658							29	6,776				
75	人工頸椎椎間盤	110/12/1	FBSFBSW289AE	"雅氏"人工頸椎椎間盤植入物	110/9/16	顆	233,658	233,658							3	701				
76	人工頸椎椎間盤	110/12/1	FBSFB11PDCL2	"阿伐泰克"頸椎椎間盤植入物	110/9/16	顆	233,658	233,658												
77	人工頸椎椎間盤	110/12/1	FBSFB3094128	"科瑞亞"頸椎椎間盤植入物	110/9/16	顆	233,658	0												
78	人工頸椎椎間盤	110/12/1	FBSFB3362005	"伸特耐-脊椎"波帝斯人工頸椎椎間盤	110/9/16	顆	233,658	233,658							67	15,655				
79	人工頸椎椎間盤	110/12/1	FBSFB5151329	"席奈斯"羅泰歐人工頸椎椎間盤	110/9/16	顆	233,658	233,658							4	935				
80	人工頸椎椎間盤	112/3/1	FBSFBMC5160L	“恩技”頸椎椎間盤植入物	新增既有品項	顆	233,658	233,658												
81	骨髓內固定釘組	110/12/1	FBN0541510W2	“瑞德”福勒踝關節內釘系統	110/9/16	組	71,970	71,970	無		100			7,197	16	1,152			9,500	

報告案第4案 110年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件4】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材共擬會議日期	單位	新功能特材 納入時支付 點數	新功能特材 現行支付點數 A (下列為0點係指停止支付)	新功能特材 財務推估				新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -西醫基層		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -西醫基層	
									被替代品項 核價類別中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用量 (1)E=B*C*成長率 或 (2)E=共擬會議討論之推估量	被替代品項 支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 G	申報點數 H (千點)	申報使用量 I	申報點數 J (千點)	1.申報年度無調整支付點數： F=(A-Re)*G(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	1.申報年度無調整支付點數： F=(A-Re)*I(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)
82	骨髓內固定釘組	110/12/1	FBN05EHAN0S1	“信迪思”萬向髓內釘後足關節固定系統/後足關節髓內釘	110/9/16	組	71,970	71,970												
83	骨髓內固定釘組	110/12/1	FBN0501016SN	“史耐輝”髓內釘系統-後跟髓內釘	110/9/16	組	71,970	71,970						116	8,349					
84	骨髓內固定釘組	110/12/1	FBN05FM492Z1	“捷邁”骨釘系統-股骨組	110/9/16	組	19,036	19,036	Stainless Interlocking Nail System(NAILX1+SCREW3)		1,039	2,519	7,671	28,628	281	5,608			15,150	
85	骨髓內固定釘組	110/12/1	FBN0537230SN	“史耐輝”髓內釘系統-轉子順行釘組	110/9/16	組	19,036	19,036												
86	骨髓內固定釘組	110/12/1	FBN0537232SN	“史耐輝”髓內釘系統-轉子順行釘組	110/9/16	組	19,036	19,036												
87	骨髓內固定釘組	110/12/1	FBN05A2FN0S1	“信迪思”第二代順行股骨髓內釘植入物-股骨順行髓內釘組	110/9/16	組	19,036	19,036							500	9,981				
88	骨髓內固定釘組	110/12/1	FBN05FRN00S1	“信迪思”股骨重建髓內釘(組)	110/9/16	組	19,036	19,036							59	1,179				
89	骨髓內固定釘組	110/12/1	FBN05UFN114J	“沃思坦”骨髓內釘系統-UFN股骨髓內釘II型	110/9/16	組	19,036	19,036												
90	骨髓內固定釘組	110/12/1	FBN052690FS9	“史賽克”股脛骨鎖定釘系統-股骨組	110/9/16	組	19,036	19,036							33	660				
91	骨髓內固定釘組	110/12/1	FBN0537330SN	“史耐輝”髓內釘系統-轉子順行針釘組	110/9/16	組	19,036	19,036							123	2,459				
92	骨髓內固定釘組	110/12/1	FBN053510X34	“西曼”骨髓內釘系統-西菲克斯解剖型股骨鎖定髓內釘組	110/9/16	組	19,036	19,036							137	2,729				
93	骨髓內固定釘組	110/12/1	FBN05RAFN0S1	“信迪思”萬向髓內釘股骨系統-中空逆行性股骨髓內釘	110/9/16	組	19,036	19,036							52	1,039				
94	骨髓內固定釘組	110/12/1	FBN0553018SN	“史耐輝”髓內釘系統-股骨逆行髓內釘組	110/9/16	組	19,036	19,036							97	1,938				
95	骨髓內固定釘組	110/12/1	FBN0553218SN	“史耐輝”髓內釘系統-股骨逆行髓內釘組	110/9/16	組	19,036	19,036												
96	骨髓內固定釘組	110/12/1	FBN053560X34	“西曼”骨髓內釘系統-西菲克斯逆行股骨鎖定髓內釘組	110/9/16	組	19,036	19,036							51	1,014				
97	骨髓內固定釘組	112/9/1	FBN05RFNA0S1	“信迪思”進階型逆行股骨髓內釘系統	新增既有品項	組	19,036	19,036												
98	骨髓內固定釘組	110/12/1	FBN053265X34	“西曼”骨髓內釘系統-西菲克斯解剖型脛骨鎖定髓內釘組	110/9/16	組	19,036	19,036	Stainless Interlocking Nail System(NAILX1+SCREW3)		1,039	2,780	7,671	31,595	155	3,085			12,820	
99	骨髓內固定釘組	110/12/1	FBN05TB495Z1	“捷邁”骨釘系統-脛骨組	110/9/16	組	19,036	19,036							173	3,445				
100	骨髓內固定釘組	110/12/1	FBN05ETN00S1	“信迪思”萬向脛骨髓內釘系統-中空脛骨髓內釘組	110/9/16	組	19,036	19,036							609	12,164				

報告案第4案 110年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件4】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材 共擬會議日期	單位	新功能特材 財務推估		新功能特材 生放日起 112年(截至9月)申報數 -醫院總額		新功能特材 生放日起 112年(截至9月)申報數 -西醫基層		新功能特材 生放日起 112年(截至9月)實際申報點數 -醫院總額		新功能特材 生放日起 112年(截至9月)實際申報點數 -西醫基層	
							新功能特材 納入時支付 點數	現行支付點數 A (下列為0點係 指停止支付)								
							被替代品項 核價類別中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用量 (1)E=B*C*成長率 或 (2)E=共擬會議討論之推估量	被替代品項 支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 G	申報點數 H (千點)	申報使用量 I	申報點數 J (千點)
101	骨髓內固定釘組	110/12/1	FBN05UTN114J	“沃思坦”骨髓內釘系統-UTN II脛骨髓內釘II型	110/9/16	組		19,036	19,036							
102	骨髓內固定釘組	110/12/1	FBN051SPTL4J	“沃思坦”骨髓內釘植入物-髓上技術鎖定型脛骨骨髓內釘組	110/9/16	組		19,036	19,036				1	20		
103	骨髓內固定釘組	110/12/1	FBN052690TS9	"史賽克"股脛骨鎖定釘系統/脛骨組	110/9/16	組		19,036	19,036				13	260		
104	骨髓內固定釘組	110/12/1	FBN0555016SN	“史耐輝”髓內釘系統-脛骨順行髓內釘組	110/9/16	組		19,036	19,036				82	1,638		
105	骨髓內固定釘組	110/12/1	FBN0555116SN	“史耐輝”髓內釘系統-脛骨順行髓內釘組	110/9/16	組		19,036	19,036							
106	骨髓內固定釘組	110/12/1	FBN0505728JP	愛派司亞洲脛骨髓內釘系統組	110/9/16	組		19,036	19,036				95	1,896		
107	骨髓內固定釘組	110/12/1	FBN0570722V2	“鑄鈹”骨髓內釘系統-脛骨髓內釘組	110/9/16	組		19,036	19,036							
108	骨髓內固定釘組	112/11/1	FBN05TNA00S1	信迪思進階型脛骨髓內釘系統	新增既有品項	組		19,036	19,036							
109	骨髓內固定釘組	110/12/1	FBN05EHN00S1	“信迪思”萬向肱骨髓內釘系統	110/9/16	組	Stainless Interlocking Nail System(NAILX1+SCREW3)		1,039	702	7,671	7,978	5	100		5,751
110	骨髓內固定釘組	110/12/1	FBN0570816SN	“史耐輝”髓內釘系統-肱骨髓內釘組	110/9/16	組		19,036	19,036				62	1,239		
111	骨髓內固定釘組	110/12/1	FBN05019768C	“艾克曼”肱骨骨髓內固定桿系統(組)	110/9/16	組		19,036	19,036				24	480		
112	骨髓內固定釘組	110/12/1	FBN0527824S9	"史賽克"肱骨/近端肱骨鎖定系統特材(組)	110/9/16	組		19,036	19,036				10	200		
113	骨髓內固定釘組	110/12/1	FBN053297X34	“西曼”骨髓內釘系統-西菲克斯解剖型肱骨鎖定髓內釘組	110/9/16	組		19,036	19,036				96	1,907		
114	骨髓內固定釘組	110/12/1	FBN05QHN8525	“卡伯菲”皮克羅髓內釘系統-肱骨髓內釘組	110/9/16	組		19,036	0							
115	骨髓內固定釘組	111/07/01	FBN05HMI14Z1	“捷邁”艾菲肱骨髓內釘系統	新增既有品項	組		19,036	19,036							
116	骨髓內固定釘組	110/12/1	FBN05MHN00S1	"信迪思"多方向鎖定肱骨髓內釘系統(組)	110/9/16	組		19,036	19,036				74	1,479		
117	骨髓內固定釘組	110/12/1	FBN05MHN01S1	"信迪思"多方向鎖定肱骨髓內釘系統(組)	110/9/16	組		19,036	19,036				233	4,644		
118	骨髓內固定釘組	110/12/1	FBN0570721V2	“鑄鈹”骨髓內釘系統-多方向交鎖式肱骨髓內釘組	110/9/16	組		19,036	19,036							
119	骨髓內固定釘組	110/12/1	FBN0501AHN4J	“沃思坦”骨髓內釘植入物-肱骨多維鎖定骨髓內釘組(搭配一支Multiloc Screw)	110/9/16	組		19,036	19,036				2	40		

報告案第4案 110年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件4】

新功能特材 財務推估										新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -西醫基層		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -西醫基層									
項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材 共擬會議日期	單位	新功能特材 納入時支付 點數	新功能特材 現行支付點數 A (下列為0點係 指停止支付)	被替代品項 核價類別中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用量 (1)E=B*C*成長率 或 (2)E=共擬會議討論之推估量	被替代品項 支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 G	申報點數 H (千點)	申報使用量 I	申報點數 J (千點)	1.申報年度無調整支付點數： F=(A-Re)*G(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	1.申報年度無調整支付點數： F=(A-Re)*I(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)					
120	骨髓內固定釘組	110/12/1	FBN0502AHN4J	“沃思坦”骨髓內釘植入物-胫骨多維鎖定骨髓內釘組(搭配2支MultiLoc Screw)	110/9/16	組	19,036	19,036																	
121	經導管置換肺動脈瓣膜套組	110/12/1	FHV0500000WH	柏世大經導管肺動脈瓣膜系統	110/9/16	組	980,000	980,000	無			30		29,400	18	17,640			17,640						
122	經導管置換肺動脈瓣膜套組	110/12/1	FHV05MPB10M4	“美敦力”美樂帝經導管肺動脈瓣膜及“美敦力”美樂帝經導管肺動脈瓣膜輸送系統	110/9/16	組	980,000	980,000																	
123	大腸支架	110/12/1	CFC01WFCLSSB	“波士頓科技”華勒斯腸道支架系統－結腸支架	110/10/12	組	48,878	48,878	無			333		16,276	49	2,395			6,256						
124	大腸支架	110/12/1	CFC01CXT18WH	“泰恬”結腸支架	110/10/12	組	48,878	48,878							32	1,564									
125	大腸支架	110/12/1	CFC0124748QS	“博娜”結直腸支架	110/10/12	組	48,878	48,878							33	1,613									
126	大腸支架	110/12/1	CFC01C0L02FG	“福萊克斯”十二指腸-結腸/直腸自擴張式支架系統	110/10/12	組	48,878	48,878																	
127	大腸支架	110/12/1	CFC01EV0C1CK	“曲克”愛佛盧迅十二指腸/直腸支架系統-直腸支架系統	110/10/12	組	48,878	48,878							2	98									
128	大腸支架	110/12/1	CFC01322179M	“美安科技”結腸/直腸支架	110/10/12	組	48,878	48,878							12	587									
129	硬腦膜外麻醉導管組	110/12/1	CAE01FM001ES	“艾飛斯”低阻力針筒	110/10/12	支	380	380	硬膜外麻醉針套(含NEEDLE+CATHETER+FILTER或SYRINGE)		13,456	30,886	149	7,135	60	24			14						
										【說明】 本案特材需搭配「硬膜外麻醉CATHETER」(103點)及「硬膜外麻醉針NEEDLE」(110點)使用，故推估財務以支付點數593點(380+103+110)計算，替代既有「硬膜外麻醉針套(含NEEDLE+CATHETER+FILTER或SYRINGE)」(362點)，且使用量高推估，增加財務231點*30,886件【(593-362)*30886】。															
130	液態栓塞系統	110/12/1	CMV07NLE15M4	“美敦力”奧尼斯液態周邊栓塞系統(1.5ml)	110/10/12	瓶	36,117	36,117	無			300		10,835					2,799						
131	液態栓塞系統	110/12/1	CMV07NLE60M4	“美敦力”奧尼斯液態周邊栓塞系統(6ml)	110/10/12	瓶	90,293	90,293							31	2,799									
132	微球粒栓塞物	110/12/1	CMW01EGGEL27	“伊格”明膠微粒栓塞物	110/10/12	瓶	2,718	2,718	無			8,450		22,967	4,383	12,509			12,509						
總計														675,619	382,169			203,087							

註1：資料來源：三代倉儲：特材主檔、門診、交付、住院明細及醫令檔(112.11.01擷取)
註2：申報資料範圍：總額內案件，不含本署代辦項目(如預防保健、勞保局職災案件)。
註3：被替代品項核價類別：被新特材取(替)代之健保類似品項核價類別。
註4：年替代率：如專家或文獻指出有明確替代情形，依該品項實際替代比例或其他方式計算。
註5：預估新功能特材年使用量：暫以該品項提案推估納入健保給付後，按成長率計算第3年使用量。
註6：本表新特材品項含後續納入給付之比照品項與既有品項，其共擬會議日期以「新增既有品項」註記。

報告案第4案 111年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件5】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材 共擬會議日期	單位	新功能特材 納入時支付 點數	新功能特材 現行支付點數 A (下列為0點係 指停止支付)	新功能特材 財務推估					新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -西醫基層		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -西醫基層	
									被替代品項 核價類別中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用量 (1)E=B*C*成長率 或 (2)E=共擬會議討論之推估 量	被替代品項 支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 G	申報點數 H (千點)	申報使用量 I	申報點數 J (千點)	1.申報年度無調整支付點數： f=(A-Re)*G(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	1.申報年度無調整支付點數： f=(A-Re)*I(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	
1	周邊靜脈支架系統	111/1/1	CBC09VE120AN	“安吉美爾德”巴德維尼弗靜脈支架系統(40:120mm)	110/10/12	組	51,700	51,700	無			300		15,510	37	1,913			6,980		
2	周邊靜脈支架系統	111/1/1	CBC09ABREVM4	“美敦力”艾博瑞靜脈自膨式支架系統	110/10/12	組	51,700	51,700							77	3,981					
3	周邊靜脈支架系統	111/1/1	CBC09WSTLVS	“波士頓科技”華斯登靜脈支架系統	110/10/12	組	51,700	51,700							20	1,034					
4	周邊靜脈支架系統	111/1/1	CBC093451238	“合約醫療”不老福靜脈支架系統(40:120mm)	110/10/12	組	51,700	51,700													
5	周邊靜脈支架系統	111/1/1	CBC09VE140AN	“安吉美爾德”巴德維尼弗靜脈支架系統(121mm以上)	110/10/12	組	51,700	51,700							1	52					
6	周邊靜脈支架系統	111/1/1	CBC093451538	“合約醫療”不老福靜脈支架系統(121mm以上)	110/10/12	組	51,700	51,700													
7	周邊靜脈支架系統	112/11/1	CBC09AB150M4	“美敦力”艾博瑞靜脈自膨式支架系統-121mm以上	新增既有品項	組	51,700	51,700													
8	電極導線	111/1/1	LEE0101CPRZ2	“卓爾”拋棄式去顫電極-電極貼片	110/11/18	組	1,992	1,992	非侵入性暫時心律調節之電極貼片(成人)		20,956	1,000	652	1,340	51	107			68		
9	延長式連結器	111/3/1	FBSF64813NS9	“史賽克”四點五喜爾脊椎系統-延長式連結器	111/1/20	支	12,179	12,179	TITANIUM SPINAL CROSSLINK(適用於兒童或體型嬌小者)		45	20	5,857	126	2	26			13		
10	雙迴路透析導管組	111/3/1	CKDD1XTP94M0	“美德康”短期血液透析導管與配件-小兒	111/1/20	組	2,031	2,031	無			180		116					18		
11	雙迴路透析導管組	111/3/1	CKDD1170092C	“柯惠”急性血液透析導管(C+N+G+D)-小兒	111/1/20	組	2,031	2,031													
12	雙迴路透析導管組	111/3/1	CKDD1390032C	“柯惠”急性血液透析導管(C+N+G+D)-小兒	111/1/20	組	2,031	2,031							6	13					
13	雙迴路透析導管組	111/3/1	CKDD1460012C	“柯惠”急性血液透析導管(C+N+G+D)-小兒	111/1/20	組	2,031	2,031							7	15					
14	雙迴路透析導管組	111/3/1	CKDD1390062C	“柯惠”急性血液透析導管(C+N+G+D)-小兒	111/1/20	組	2,031	2,031													
15	雙迴路透析導管組	111/3/1	CKDD1390012C	“柯惠”急性血液透析導管(C+N+G+D)-小兒	111/1/20	組	2,031	2,031							15	32					
16	雙迴路透析導管組	111/3/1	CKDD1HD001BQ	“邦特”血液透析導管組-小兒	111/1/20	組	2,031	2,031													

報告案第4案 111年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件5】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材共擬會議日期	單位	新功能特材 納入時支付 點數	新功能特材 現行支付點數 A (下列為0點係 指停止支付)	新功能特材 財務推估				新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -西醫基層		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -西醫基層	
									被替代品項 核價類別中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用量 (1)E=B*C*成長率 或 (2)E=共擬會議討論之推估 量	被替代品項 支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 G	申報點數 H (千點)	申報使用量 I	申報點數 J (千點)	1.申報年度無調整支付點數： f=(A-Re)*G(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	1.申報年度無調整支付點數： f=(A-Re)*I(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)
17	雙迴路透折導管組	111/3/1	CKDD2SL02PM0	"美德康"矽質血液透折導管與配件-小兒	111/1/20	組	6,040	6,040				40		101	16	159			40	
18	雙迴路透折導管組	111/3/1	CKDD2SL08PM0	"美德康"長期矽質血液透折導管與配件-小兒	111/1/20	組	6,040	6,040						【說明】 原支付點數3,509點，111/3/1拆分出兒童使用之功能核價類別，調整支付點數為6,040，財務支出共101,000點【6,040-3,509*40】。						
19	客製化電腦輔助型顱顏骨固定系統組(骨網片+骨釘)	111/4/1	FPP08KTGB465	"西安康拓"顱骨修補系統	111/1/20	組	108,893	108,893	客製化電腦輔助型顱顏骨固定系統組(骨網片面積 >=120*120mm;<300*300mm+骨釘)	15%	316	48	90,744	871	33	3,593			599	
20	青光眼引流裝置	111/4/1	FAD013422652	保羅青光眼房水引流植入物	111/1/20	組	28,855	28,855	青光眼房水引流裝置(含引流管及水庫體-聚丙烯)		5	60	19,900	537	36	1,091			546	
21	青光眼引流裝置	111/4/1	FAD01K120951	愛減青光眼用舒壓導流瓣膜	111/1/20	組	28,855	28,855							25	753				
22	肋骨固定骨板	111/5/1	FBPR1MTRPLS1	"信迪思"梅翠思肋骨固定系統-肋骨骨板	111/1/20	個	38,151	38,151	無			1,530		105,189	186	7,102			189,055	
23	肋骨固定骨板	111/5/1	FBPR1MXRPLS1	"信迪思"梅翠思肋骨固定系統-肋骨骨板	111/1/20	個	38,151	38,151				【說明】 每人給付3個骨板為限，預估使用量510人，預估年使用量1,530【510*3】。			948	36,167				
24	肋骨固定骨板	111/12/1	FBPR1RFBRPWR	"生邁"藍帶肋骨固定系統-肋骨骨板	111/1/20	個	38,151	0							3	114				
25	肋骨固定骨板	111/5/1	FBPR106178JP	愛派司肋骨固定系統-肋骨鎖定骨板	111/1/20	個	38,151	38,151							903	34,450				
26	肋骨固定骨板	111/5/1	FBPR17083253	鉋賽鐔固定系統-2.4mm 鎖定加壓骨板(肋骨)	111/1/20	個	38,151	38,151							3	114				
27	肋骨固定骨板	111/5/1	FBPR141106Y2	"亞太醫療"肋骨固定系統-肋骨骨板	111/1/20	個	38,151	38,151							21	801				
28	肋骨固定骨板	111/5/1	FBPR12950854	"奧澄"肋骨骨板系統-肋骨骨板	111/1/20	個	38,151	38,151							246	9,385				
29	肋骨固定骨板	111/5/1	FBPR10000156	"柯斯達"肋骨固定系統-肋骨鎖定骨板	111/1/20	個	38,151	38,151							260	9,923				
30	肋骨固定骨板	111/5/1	FBPR1RSRBP57	"芮思特"鈦金屬內固定系統-肋骨骨板	111/1/20	個	38,151	38,151							128	4,883				
31	肋骨固定骨板	111/9/1	FBPR173581V2	"鎡鈦"胸肋骨板系統-肋骨骨板	新增既有品項	個	38,151	38,151												

報告案第4案 111年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件5】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材共擬會議日期	單位	新功能特材 納入時支付 點數	新功能特材 現行支付點數 A (下列為0點係 指停止支付)	新功能特材 財務推估					新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -西醫基層		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -西醫基層	
									被替代品項 核價類別中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用量 (1)E=B*C*成長率 或 (2)E=共擬會議討論之推估 量	被替代品項 支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 G	申報點數 H (千點)	申報使用量 I	申報點數 J (千點)	1.申報年度無調整支付點數： F=(A-Re)*G(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	1.申報年度無調整支付點數： F=(A-Re)*I(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	
32	肋骨固定骨板	111/11/1	FBPR1S240P78	“潔和”亞理士胸骨及 肋骨固定系統-肋骨 骨板	新增既有 品項		38,151	38,151													
33	肋骨固定骨板	112/1/1	FBPR107504JP	愛派司加長解剖型 肋骨鎖定固定系統	新增既有 品項		38,151	38,151													
34	肋骨固定骨板	111/5/1	FBSR1MTRSCS1	“信迪思”梅翠思肋骨 固定系統-肋骨骨釘	111/1/20	支	5,100	5,100		9,180			1,102	5,901							
35	肋骨固定骨板	111/5/1	FBSR1MXRSCS1	“信迪思”梅翠思肋骨 固定系統-肋骨骨釘	111/1/20	支	5,100	5,100			【說明】 每人給付18支骨釘限， 預估使用量510人，預 估年使用量9,180 【510*18】。		5,770	30,762							
36	肋骨固定骨板	111/12/1	FBSR1RFBRSWR	“生邁”藍帶肋骨固定 系統-肋骨骨釘	111/1/20	支	5,100	0					18	96							
37	肋骨固定骨板	111/5/1	FBSR106178JP	愛派司肋骨固定系 統-肋骨鎖定螺釘	111/1/20	支	5,100	5,100					5,295	28,263							
38	肋骨固定骨板	111/5/1	FBSR17083353	鉋賽錫固定系統-肋 骨鎖定骨釘	111/1/20	支	5,100	5,100					18	96							
39	肋骨固定骨板	111/5/1	FBSR144207Y2	“亞太醫療”肋骨固定 系統-2.4,2.7,2.9鎖定 骨釘	111/1/20	支	5,100	5,100					126	675							
40	肋骨固定骨板	111/5/1	FBSR12950854	“奧澄”骨釘系統- 2.7mm互鎖骨釘	111/1/20	支	5,100	5,100					1,461	7,782							
41	肋骨固定骨板	111/5/1	FBSR10000256	“柯斯達”肋骨固定系 統-鎖定骨釘	111/1/20	支	5,100	5,100					1,584	8,469							
42	肋骨固定骨板	111/5/1	FBSR1RSRBS57	“芮思特”鈦金屬內固 定系統-肋骨鎖定骨 釘	111/1/20	支	5,100	5,100					760	4,070							
43	肋骨固定骨板	111/9/1	FBSR173582V2	“鎡鈦”胸肋骨板系 統-肋骨鎖定骨釘	新增既有 品項	支	5,100	5,100													
44	肋骨鎖定骨釘	111/11/1	FBSR1S2XLS78	“潔和”亞理士胸骨及 肋骨固定系統-肋骨 骨釘	新增既有 品項	支	5,100	5,100													
45	肋骨鎖定骨釘	112/7/1	FBSR1208SCS1	“信迪思”梅翠思肋骨 固定系統自鎖骨釘	新增既有 品項	支	5,100	5,100													
46	肋骨鎖定骨釘	112/7/1	FBSR14236554	“奧澄”肋骨固定 系統-2.7mm互鎖骨 釘	新增既有 品項	支	5,100	5,100													
47	冂形骨釘 BONE STAPLE	111/5/1	FBA02176228B	“拜歐博”冂型釘	111/3/17	個	19,551	19,551	鈷鉻鈦冂型骨釘、埋 頭中空加壓骨釘	100% 、50%	400 、360	1,000	978、 12,000	17,000					797		
48	冂形骨釘 BONE STAPLE	111/5/1	FBA0240120W2	“瑞德”夏勒足踝骨釘 骨板系統-爪型骨板 骨釘組	111/3/17	組	19,551	19,551			【說明】 替代健保冂型釘400 支、健保埋頭中空加壓 骨釘180支，另420支由 原使用自費醫材轉為使 用本特材。	【說明】 財務支出16,999,800 點 【(19,551- 978)*400+(19,551- 12,000)* 180+19,551*420】。									
49	冂形骨釘 BONE STAPLE	111/5/1	FBA0243110W2	“瑞德”夏勒足踝骨釘 骨板系統-加壓骨釘 (加壓騎馬釘)	111/3/17	組	19,551	19,551					35	715							
50	冂形骨釘 BONE STAPLE	111/5/1	FBA0240130W2	“瑞德”夏羅特足踝固 定系統-爪型骨板組	111/3/17	組	19,551	19,551													
51	冂形骨釘 BONE STAPLE	111/5/1	FBA0243111W2	“瑞德”夏羅特足踝固 定系統-加壓骨釘	111/3/17	個	19,551	19,551					4	82							
52	冂形骨釘 BONE STAPLE	111/5/1	FBA02294668C	“艾克曼”動力加壓式 骨板	111/3/17	組	19,551	19,551													

報告案第4案 111年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件5】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材共擬會議日期	單位	新功能特材納入時支付點數	新功能特材現行支付點數A (下列為0點係指停止支付)	新功能特材財務推估					新功能特材生效日起 112年(截至9月)申報數 -醫院總額		新功能特材生效日起 112年(截至9月)申報數 -西醫基層		新功能特材生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -醫院總額		新功能特材生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -西醫基層	
									被替代品項核價類別中文	年替代率B	被替代品項使用量C	預估新功能特材年使用量 (1)E=B*C*成長率 或 (2)E=共擬會議討論之推估量	被替代品項支付點數Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量G	申報點數H (千點)	申報使用量I	申報點數J (千點)	1.申報年度無調整支付點數： F=(A-Re)*G(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	1.申報年度無調整支付點數： F=(A-Re)*I(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	
53	周邊血管內套膜支架	111/6/1	CBC07BXA01GX	“戈爾”威爾棒球囊擴張式人工血管支架-含生物表面肝素塗層	111/1/20	組	87,800	87,800	周邊動脈血管支架及傳輸裝置-含生物表面肝素塗層(自膨式支架含人工血管，支架長25:99mm)、周邊動脈血管支架及傳輸裝置(球擴張覆膜支架，直徑5:11mm)、周邊動脈血管支架及傳輸裝置(球擴張覆膜支架，直徑12:16mm)	15%、90%、90%	2789、746、21	1,212	64,552、79,852、95,078	15,854	153	13,433			3,557		
									【說明】 被替代品項年使用量分別為418 【2789*15%*1%】、772 【746*90%*15%】、22【21*90%*15%】			【說明】 財務支出15,853,520點【(87,800-64,552)*418+(87,800-79,852)*772】。									
54	深層腦部刺激器之立體定位套組	111/6/1	FND04FM400M4	“美敦力”基準點標記物(5個)	111/3/17	組	30,600	30,600	無			283	21,996	32	979			5,696			
55	深層腦部刺激器之立體定位套組	111/6/1	FND04FC291M4	“美敦力”微目標新動驅動系統及“美敦力”微目標電極（植入管套組1組及微目標電極1個）	111/3/17	組	34,250	34,250				99		2	69						
56	深層腦部刺激器之立體定位套組	111/6/1	FND04FC292M4	“美敦力”微目標新動驅動系統及“美敦力”微目標電極（植入管套組1組及微目標電極2個）	111/3/17	組	54,050	54,050				184		86	4,648						
57	輸尿管組	111/7/1	CKD0103901CK	“曲克”舒笑列雙豬尾支架組-兒科	111/5/19	組	4,500	4,500	無			200	900	7	33			33			
58	顱內壓監測裝置	111/7/1	CPV01SPB01AE	雅氏-史密伯格 顱內壓監測器-測量探針	111/3/17	組	19,607	19,607	無			2,100	61,483	780	16,015			74,628			
59	顱內壓監測裝置	111/7/1	CPV0182631CM	“柯特曼”顱內壓監視器用監測裝置-顱內壓監測裝置基本組	111/3/17	組	19,607	19,607						383	7,885						
60	顱內壓監測裝置	111/7/1	CPV0182632CM	“柯特曼”顱內壓監視器用監測裝置-顱內壓監測裝置	111/3/17	組	19,607	19,607						813	16,737						
61	顱內壓監測裝置	111/7/1	CPV0182638CM	“柯特曼”顱內壓監視器用監測裝置-顱內壓監測裝置顱栓組	111/3/17	組	19,607	19,607													
62	顱內壓監測裝置	111/7/1	CPV011104G79	“納特思”凱米諾顱內壓監測導管	111/3/17	組	19,607	19,607						194	3,990						
63	顱內壓監測裝置	111/7/1	CPV019294692	“諾美德科”顱內監測器-導管(NEUROVENT-P/顱內壓)	111/3/17	組	19,607	19,607						997	20,525						
64	顱內壓監測裝置	111/7/1	CPV011104H79	“納特思”凱米諾顱內壓監測導管-具其他附加功能(引流)	111/3/17	組	22,565	22,565				900		58	1,374						
65	顱內壓監測裝置	111/7/1	CPV011CP82CM	“柯特曼”顱內壓監測系統-腦式室監測導管組	111/3/17	組	22,565	22,565						49	1,161						
66	顱內壓監測裝置	111/7/1	CPV01SPB02AE	雅氏-史密伯格 顱內壓監測器-測量探針套組	111/3/17	組	22,565	22,565						201	4,762						
67	顱內壓監測裝置	111/7/1	CPV019295692	“諾美德科”顱內監測器-導管(NEUROVENT/顱內壓+引流drainage)	111/3/17	組	22,565	22,565						92	2,179						

報告案第4案 111年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件5】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材共擬會議日期	單位	新功能特材 納入時支付 點數	新功能特材 現行支付點數 A (下列為0點係 指停止支付)	新功能特材 財務推估					新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -西醫基層		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -西醫基層	
									被替代品項 核價類別 中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用量 (1)E=B*C*成長率 或 (2)E=共擬會議討論之推估 量	被替代品項 支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 G	申報點數 H (千點)	申報使用量 I	申報點數 J (千點)	1.申報年度無調整支付點數： f=(A-Re)*G(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	1.申報年度無調整支付點數： f=(A-Re)*I(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	
68	脊椎骨水泥	111/7/1	FBA0318397DP	"帝富"康富脊椎骨水泥(7c.c.)	111/3/17	組	68,000	68,000	無			2,338		199,604					178,165		
69	脊椎骨水泥	111/7/1	FBA0318391DP	"帝富"康富脊椎骨水泥(11c.c.)	111/3/17	組	68,000	68,000							6	408					
70	脊椎骨水泥	111/7/1	FBA0328391DP	"帝富"康富脊椎骨水泥系統	111/3/17	組	68,000	68,000							1,130	76,854					
71	脊椎骨水泥	111/7/1	FBA03T321K63	"特科漢"海維佳脊椎骨水泥系統	111/3/17	組	68,000	68,000							365	24,820					
72	脊椎骨水泥	111/7/1	FBA0304066S9	"史賽克"高黏度脊椎骨水泥特材-20g	111/3/17	組	68,000	68,000							50	3,400					
73	脊椎骨水泥	111/7/1	FBA033426870	"脊而益"穩固椎體成形術高黏度骨水泥	111/3/17	組	68,000	68,000							13	884					
74	脊椎骨水泥	111/7/1	FBA03CX01AM4	"美敦力"愛派克骨水泥	111/3/17	組	68,000	68,000							12						
75	脊椎骨水泥	111/7/1	FBA033319380	"泰格瑞斯"曼帝克高密度骨水泥系統	111/3/17	組	68,000	68,000							238	16,116					
76	脊椎骨水泥	112/1/1	FBA03VA0025Y	"汎特海"椎體用高黏度骨水泥	新增既有品項	組	68,000	68,000													
77	脊椎骨水泥	112/7/1	FBA03VA0035Y	"汎特海"椎體用高黏度骨水泥系統13cc	新增既有品項	組	68,000	68,000													
78	脊椎骨水泥	112/7/1	FBA03VTFHV0A	"埃利埃"維替菲斯高黏度脊椎骨水	新增既有品項	組	68,000	68,000													
79	脊椎骨水泥	111/7/1	FBA03TM45263	"特科漢"椎體成形術骨水泥	111/3/17	組	20,000	20,000				2,031			392	8,225					
80	脊椎骨水泥	111/7/1	FBA0304062S9	"史賽克"顯影脊椎骨水泥	111/3/17	組	20,000	20,000							49	1,026					
81	脊椎骨水泥	111/7/1	FBA033427171	"脊而立"菲斯特椎體成形術骨水泥	111/3/17	組	20,000	20,000							77	1,616					
82	脊椎骨水泥	111/7/1	FBA03SPN0173	"泰克美"脊固骨水泥	111/3/17	組	20,000	20,000							521	10,897					
83	脊椎骨水泥	111/7/1	FBA033001464	"賀利氏"歐斯特保普樂斯脊椎骨水泥	111/3/17	組	20,000	20,000							5	105					
84	脊椎骨水泥	111/7/1	FBA032059164	"賀利氏"歐斯特保脊椎專用骨水泥	111/3/17	組	20,000	20,000							426	8,933					
85	脊椎骨水泥	111/7/1	FBA03012304T	"泰瑞斯"蒙締客脊椎用成形骨泥	111/3/17	組	20,000	20,000							252	5,281					
86	脊椎骨水泥	111/7/1	FBA0313C204T	"泰瑞斯"蒙締客脊椎用成形骨泥組	111/3/17	組	20,000	20,000													
87	脊椎骨水泥	111/7/1	FBA03BA0015Y	擎力美椎體骨水泥(滅菌)	111/3/17	組	20,000	20,000							279	5,859					
88	脊椎骨水泥	111/7/1	FBA03BA00167	琳榭椎體骨水泥	111/3/17	組	20,000	20,000													
89	脊椎骨水泥	111/7/1	FBA031031074	"艾普"邦恩斯脊椎專用骨水泥	111/3/17	組	20,000	20,000							113	2,373					
90	脊椎骨水泥	111/7/1	FBA03213BC83	"泰科妮美"歐瑟菲斯骨水泥	111/3/17	組	20,000	20,000													
91	脊椎骨水泥	111/7/1	FBA034129S19	"葛柔波絲"佛崔斯帕思骨水泥-脊椎用	111/3/17	組	20,000	20,000							4	84					
92	脊椎骨水泥	111/7/1	FBA03GUTW172	"強翼"脊固骨水泥	111/3/17	組	20,000	20,000							129	2,697					
93	脊椎骨水泥	111/7/1	FBA03BAR2075	"佰門"巴克萊骨水泥-脊椎用20g	111/3/17	組	20,000	20,000							13	273					
94	脊椎骨水泥	111/7/1	FBA03BAR3075	"佰門"巴克萊骨水泥-脊椎用30g	111/3/17	組	20,000	20,000													
95	脊椎骨水泥	111/7/1	FBA03CMV01WG	"台微醫"椎體成形術骨水泥	111/3/17	組	20,000	20,000							208	4,366					
96	脊椎骨水泥	111/7/1	FBA03333667E	"奧斯特"注射式脊椎骨水泥	111/3/17	組	20,000	20,000							188	3,948					
97	脊椎骨水泥	112/9/1	FBA03010ZZ08	"邦歐斯"注射式骨水泥	新增既有品項	組	20,000	20,000													

報告案第4案 111年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件5】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材共擬會議日期	單位	新功能特材 納入時支付 點數	新功能特材 現行支付點數 A (下列為0點係 指停止支付)	新功能特材 財務推估					新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -西醫基層		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -西醫基層	
									被替代品項 核價類別中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用量 (1)E=B*C*成長率 或 (2)E=共擬會議討論之推估 量	被替代品項 支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 G	申報點數 H (千點)	申報使用量 I	申報點數 J (千點)	1.申報年度無調整支付點數： f=(A-Re)*G(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	1.申報年度無調整支付點數： f=(A-Re)*I(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	
98	冠狀動脈前置導管	111/8/1	CGPG1T0R02AS	“朝日”通納斯支撐導管	111/5/19	條	11,536	11,536	無			200		2,307	97	1,175			10,357		
99	冠狀動脈前置導管	111/8/1	CGPG1T0R01AS	“朝日”微導管-Tornus	111/5/19	條	11,536	11,536							5	61					
100	冠狀動脈前置導管	111/11/1	CGPG1CS126AS	“朝日”科塞爾微導管	新增既有品項	條	11,536	11,536							756	9,121					
101	無導線心律調節器	111/8/1	FHP03MC1AVM4	“美敦力”脈克拉無導線房室傳導節律系統及“美敦力”脈克拉親水性塗層血管導引鞘	111/5/19	組	393,845	393,845	單腔無導線心律調節器(含導引鞘)			120	336,620	22,816	32	12,603			1,831		
102	跗瑪式骨髓內固定釘組 GAMA LOCKING NAIL SYSTEM	111/9/1	FBNG1P2170S1	“信迪思”長股骨髓內釘系統/上端長股骨髓內釘組(長度170mm)	111/5/19	組	45,000	45,000	TITANIUM Gamma 3 Locking Nail System(NAILX1+SCR EWX3)、DHS Compression Hip Screw System(PLATE+LAG SCREW+COM.SCREW)	2,177、1,907		1,960	19,036、6,796	54,072	149	6,705			12,125		
103	跗瑪式骨髓內固定釘組 GAMA LOCKING NAIL SYSTEM	111/9/1	FBNG1052729R	愛派司亞洲解剖型髓內釘系統組/亞洲解剖型前傾髖部髓內釘_XS(長度170mm)	111/5/19	組	45,000	45,000			【說明】 參考HTA報告，以本案特材納入給付後之使用佔率50%推估，替代TITANIUM Gamma 3 Locking Nail System(NAILX1+SCREWX3)1,700組及DHS Compression Hip Screw System(PLATE+LAG SCREW+COM.SCREW) 260組，預估年使用量為1,960組。			【說明】 財務支出54,071,840點【(45,000-19,036)*1,700+(45,000-6,796)*260】。	96	4,320					
104	跗瑪式骨髓內固定釘組 GAMA LOCKING NAIL SYSTEM	112/1/1	FBNG108PFA4J	沃思坦”骨髓內釘系統-PFNA(長度170mm)	新增既有品項	組	45,000	45,000													
105	跗瑪式骨髓內固定釘組 GAMA LOCKING NAIL SYSTEM	112/1/1	FBNG122APF4J	“沃思坦”亞洲型骨髓內釘系統- APFN亞洲型骨髓內釘組(長度170mm)	新增既有品項	組	45,000	45,000							10	450					
106	跗瑪式骨髓內固定釘組 GAMA LOCKING NAIL SYSTEM	112/1/1	FBNG17352253	鉑賽鐸股骨近端髓內釘系統-長度170mm搭配螺旋刀片	新增既有品項	組	45,000	45,000													
107	跗瑪式骨髓內固定釘組 GAMA LOCKING NAIL SYSTEM	112/4/1	FBNG1SBDTCS1	“信迪思”進階型股骨近端髓內釘系統-短髓內釘刀片組	自付差額轉全額給付	組	45,000	45,000							212	8,314					

報告案第4案 111年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件5】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材共擬會議日期	單位	新功能特材 納入時支付 點數	新功能特材 現行支付點數 A (下列為0點係 指停止支付)	新功能特材 財務推估					新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -西醫基層		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -西醫基層	
									被替代品項 核價類別 中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用量 (1)E=B*C*成長率 或 (2)E=共擬會議討論之推估 量	被替代品項 支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 G	申報點數 H (千點)	申報使用量 I	申報點數 J (千點)	1.申報年度無調整支付點數： F=(A-Re)*G(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	1.申報年度無調整支付點數： F=(A-Re)*I(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	
108	腦血管夾 ANEURYSM CLIP	111/9/1	SCV0208051AE	"雅氏"鈦合金腦血管瘤夾	111/7/21	支	11,500	11,500	腦血管夾ANEURYSM CLIP(鈦鉻合金),未分 類型	1,064	1,550	2,908	13,318	356	4,299			5,129			
109	腦血管夾 ANEURYSM CLIP	111/9/1	SCV0217001M1	"瑞穗"腦動脈瘤夾 (鈦合金)	111/7/21	支	11,500	11,500						241	2,910						
									【說明】 按106年至110年 健保申報量及自費申報 量之最高量推估，預估 年使用量1,550支。												
110	鈦金屬釘匣 (GIA 自動手術 縫合器用)	111/10/1	SAU0760AXT2C	"柯惠"內視鏡自動手術 縫合槍及縫合釘- tri-staple/黑釘(60mm 且釘閉合高度 >=3mm)	111/7/21	匣	6,774	6,774	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)	6%	80,092	4,810	5,891	4,247	2,670	18,974			4,124		
111	鈦金屬釘匣 (GIA 自動手術 縫合器用)	112/1/1	SAU07CNC60J8	南京邁迪欣一次性 階梯型腔鏡切割吻 合器和釘倉-縫合釘 (TRI-STAPLE/黑釘 (60mm且釘閉合高度 >=3mm))	新增既有 品項	匣	6,774	6,774						4	28						
112	鈦金屬釘匣 (GIA 自動手術 縫合器用)	111/10/1	SAU0745AXT2C	"柯惠"內視鏡自動手術 縫合槍及縫合釘- tri-staple/黑釘(45mm 且釘閉合高度 >=3mm)	111/7/21	匣	5,569	5,569	鈦金屬釘匣/旋轉式鈦 金屬釘匣(手術切割縫 合用)45mm～59mm(4 排釘/6排釘)					1,997	11,666						
									【說明】 按會議共識，以美敦力 全部釘匣年使用量 80,092之6%推估，預 估年使用量4,810匣。												
113	內視鏡自動手術 縫合器(直線 型)	111/10/1	SAU08PVE35ET	"愛惜康"愛喜龍可彎 式高階定位電動血管 縫合器	111/7/21	支	12,500	12,500	無		6,500		81,250	3,515	46,089			46,089			
114	人工真皮	111/10/1	WDD09PN00691	皮數美人工真皮 (20MM*30MM)PEL NAC ARTIFICIAL DERMIS	111/7/21	片	4,145	4,145	無		430		14,279					788			
115	人工真皮	111/10/1	WDD09TD006TM	"奧林柏斯泰爾茂" 貼得適人造真皮 (2.5CM*2.5CM)	111/7/21	片	4,145	4,145	無					1							
116	人工真皮	111/10/1	WDD09PN01291	皮數美人工真皮 (40MM*30MM)	111/7/21	片	4,620	4,620	無					4	19						
117	人工真皮	111/10/1	WDD09TD013TM	"奧林柏斯泰爾茂" 貼得適人造真皮 (2.5cm*5cm)	111/7/21	片	4,620	4,620	無					3	5						
118	人工真皮	112/1/1	WDD09KR0110E	可偕絲人工真皮 (3cm*3.5cm)	新增既有 品項	片	4,620	4,620	無												
119	人工真皮	111/10/01	WDD092021TN7 I	"苗特葛拉"真皮再生 模板(5cm*5cm)	111/7/21	片	9,714	9,714	無												
120	人工真皮	111/10/1	WDD0962021N7	"苗特葛拉"真皮再 生模板(5cm*5cm)	111/7/21	片	9,714	9,714	無												
121	人工真皮	111/10/1	WDD0982021N7	"苗特葛拉"真皮再生 模板(5cm*5cm)	111/7/21	片	9,714	9,714	無												
122	人工真皮	111/10/1	WDD09M2021N7	"苗特葛拉"真皮再生 模板(5cm*5cm)	111/7/21	片	9,714	9,714	無												
123	人工真皮	111/10/1	WDD09PN02491	皮數美人工真皮 (40mm*60mm)	111/7/21	片	9,714	9,714	無					1							
124	人工真皮	111/10/1	WDD09TD025TM	"奧林柏斯泰爾茂" 貼得適人造真皮 (5cm*5cm)	111/7/21	片	9,714	9,714	無												
125	人工真皮	112/1/1	WDD09KR0210E	可偕絲人工真皮 (3cm*7cm)	新增既有 品項	片	9,714	9,714	無												
126	人工真皮	111/10/1	WDD09PN04991	皮數美人工真皮 (82mm*60mm)	111/7/21	片	16,717	16,717	無												
127	人工真皮	111/10/1	WDD09PN07491	皮數美人工真皮 (82mm*90mm)	111/7/21	片	24,481	24,481	無												

報4-37

報告案第4案 111年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件5】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材 共擬會議日期	單位	新功能特材 現行支付點數 A (下列為0點係 指停止支付)	新功能特材 財務推估					新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -西醫基層		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -西醫基層	
								被替代品項 核價類別中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用量 (1)E=B*C*成長率 或 (2)E=共擬會議討論之推估 量	被替代品項 支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 G	申報點數 H (千點)	申報使用量 I	申報點數 J (千點)	1.申報年度無調整支付點數： f̄=(A-Re)*G(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	1.申報年度無調整支付點數： f̄=(A-Re)*I(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	
128	人工真皮	112/1/1	WDD09KR0700E	可仿緣人工真皮 (7cm*10cm)	新增既有 品項	片	24,481	24,481	無											
129	人工真皮	111/10/1	WDD09PN09891	皮數美人工真皮 (82mm*120mm)	111/7/21	片	33,208	33,208	無					23	764					
130	人工真皮	111/10/1	WDD09TD100TM	皮數美人工真皮 (82mm*120mm)	111/7/21	片	33,208	33,208	無											
131	人工真皮	111/10/1	WDD094051TN7	“箇特葛拉”真皮再生 模板(10cm*12.5cm)	111/7/21	片	35,841	35,841	無											
132	人工真皮	111/10/1	WDD0964051N7	“箇特葛拉”真皮再生 模板(10cm*12.5cm)	111/7/21	片	35,841	35,841	無											
133	人工真皮	111/10/1	WDD0984051N7	“箇特葛拉”真皮再生 模板(10cm*12.5cm)	111/7/21	片	35,841	35,841	無											
134	人工真皮	111/10/1	WDD09M4051N7	“箇特葛拉”真皮再生 模板(10cm*12.5cm)	111/7/21	片	35,841	35,841	無											
135	人工真皮	111/10/1	WDD094101TN7	“箇特葛拉”真皮再生 模板(10cm*25cm)	111/7/21	片	43,131	43,131	無											
136	人工真皮	111/10/1	WDD0964101N7	“箇特葛拉”真皮再生 模板(10cm*25cm)	111/7/21	片	43,131	43,131	無											
137	人工真皮	111/10/1	WDD0984101N7	“箇特葛拉”真皮再生 模板(10cm*25cm)	111/7/21	片	43,131	43,131	無											
138	人工真皮	111/10/1	WDD09M4101N7	“箇特葛拉”真皮再生 模板(10cm*25cm)	111/7/21	片	43,131	43,131	無											
139	人工真皮	111/10/1	WDD09PN28891	皮數美人工真皮 (120mm*240mm)	111/7/21	片	43,131	43,131	無											
140	人工真皮	111/10/1	WDD0968101N7	“箇特葛拉”真皮再生 模板(20cm*25cm)	111/7/21	片	81,611	81,611	無											
141	人工真皮	111/10/1	WDD0988101N7	“箇特葛拉”真皮再生 模板(20cm*25cm)	111/7/21	片	81,611	81,611	無											
142	人工真皮	111/10/1	WDD09M8101N7	“箇特葛拉”真皮再生 模板(20cm*25cm)	111/7/21	片	81,611	81,611	無											
143	人工真皮	111/10/1	WDD09PN48091	皮數美人工真皮 (200mm*240mm)	111/7/21	片	81,611	81,611	無											
144	腦室腹腔分流 術導管組(整組 式)	111/11/1	CDVPB12626N7	"英特佳"內植用腦 積水引流管組	111/9/15	組	53,000	53,000	腦室腹腔分流術導管 組(腦室引流管+腹腔 導管+CONTR RESERVOIR+CONX2)	95%	2,916	7,127	133,766	59	3,127			131,197		
145	腦室腹腔分流 術導管組(整組 式)	111/11/1	CDVPB18HPVCM	美的思柯特曼霍金 斯引流閥系統-可調 式引流閥	111/9/15	個	53,000	53,000						325	17,228					
146	腦室腹腔分流 術導管組(整組 式)	111/11/1	CDVPB23838CM	"柯特曼"霍金斯引 流閥系統-霍金斯可 調式引流閥	111/9/15	個	53,000	53,000						259	13,727					
147	腦室腹腔分流 術導管組(整組 式)	111/11/1	CDVPB28803CM	“美的思”柯特曼史特 斯引流閥-及配件及 抗菌導管	111/9/15	組	53,000	0												
148	腦室腹腔分流 術導管組(整組 式)	111/11/1	CDVPB42335M4	美敦力史卓塔腦脊 髓液可調式壓力閥- NSC	111/9/15	個	53,000	53,000						240	12,720					
149	腦室腹腔分流 術導管組(整組 式)	111/11/1	CDVPB423SSM4	"美敦力"史卓塔腦 脊髓液引流組- STRATA NSC 控制 閥	111/9/15	個	53,000	53,000						1,194	63,282					
150	腦室腹腔分流 術導管組(整組 式)	111/11/1	CDVPB80102CM	“美的思”柯特曼史特 斯引流閥-及配件及 導管	111/9/15	組	53,000	53,000						783	41,499					
	腦室腹腔分流 術導管組(整組 式)	112/11/1	CDVP328478AE	雅氏麥凱可調式腦 脊髓液分流系統(不 具重力閥門裝置)	新增既有 品項	組	53,000	53,000												

報告案第4案 111年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件5】

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項 中文品名	通過新特材共擬會議日期	單位	新功能特材 納入時支付 點數	新功能特材 現行支付點數 A (下列為0點係 指停止支付)	新功能特材 財務推估					新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)申報數 -西醫基層		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至9月)實際申報點數 -西醫基層	
									被替代品項 核價類別 中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用量 (1)E=B*C*成長率 或 (2)E=共擬會議討論之推估 量	被替代品項 支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 G	申報點數 H (千點)	申報使用量 I	申報點數 J (千點)	1.申報年度無調整支付點數： F=(A-Re)*G(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	1.申報年度無調整支付點數： F=(A-Re)*I(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	
151	修訂「胸主動脈支架系統」	111/7/1			111/5/19				70		27,615	119	19,330					19,330			
													【說明】 111/5/19共擬會議同意本案修訂給付規定以新功能特材預算支應，以平均1件之申報點數約394,493點，計算財務支出27,614,510點【394,493*70】。				【說明】 與前一年同期相比，增加19,330點。				
總計													794,297		772,991		691,166				

註1：資料來源：三代倉儲；特材主檔、門診、交付、住院明細及醫令檔(112.11.01擷取)
註2：申報資料範圍：總額內案件，不含本署代辦項目(如預防保健、勞保局職災案件)。
註3：被替代品項核價類別：被新特材取（替）代之健保類似品項核價類別。
註4：年替代率：如專家或文獻指出有明確替代情形，依該品項實際替代比例或其他方式計算。
註5：預估新功能特材年使用量：暫以該品項提案推估納入健保給付後，按成長率計算第3年使用量。
註6：本表新特材品項含後續納入給付之比照品項與既有品項，其共擬會議日期以「新增既有品項」註記。

報告案 5

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

報告案第 5 案

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

說明：

一、 113 年收載作業時程如下表：

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

健保署收文日期	暫訂提報共同擬訂會議日期
112 年 11 月 15 日(含)以前	113 年 1 月 18 日
113 年 1 月 15 日(含)以前	113 年 3 月 21 日
113 年 3 月 15 日(含)以前	113 年 5 月 16 日
113 年 5 月 15 日(含)以前	113 年 7 月 18 日
113 年 7 月 15 日(含)以前	113 年 9 月 19 日
113 年 9 月 15 日(含)以前	113 年 11 月 21 日

註：

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

報告案 6

有關全民健保尚未納入給付特材計 10 品項不納入健保給付案。

報告案第 6 案

案由：有關全民健保尚未納入給付特材計 10 品項不納入健保給付案。

說明：

- 一、依據 112 年 10 月份本保險特殊材料專家諮詢會議(以下稱特材專家會議)紀錄(詳附件 1，頁次：報 6-2~報 6-3)辦理。
- 二、本案 10 項特材自 103 年起陸續登載於「全民健保尚未納入給付特材品項表」，其臨床使用量少，爰重啟審議逕提上述特材專家會議討論，會議結論：
 - (一)項次 1~9「神經引導環帶」等 9 品項：依醫材許可證及仿單所載，可提供神經軸突再生時之引導及保護，適用於患者周邊神經受損修復重建使用。查至今均無院所申報使用量，且缺乏臨床實證療效，國內僅有零星使用經驗，**建議不納入健保給付。**
 - (二)項次 10「笙創白血球過濾器/輸血套-血漿用」：本案特材按醫材許可證仿單所載，為血漿用白血球過濾組，用於輸血時濾除血品內白血球，藉此減少過敏反應發生。查 108 年至 111 年均無院所申報使用量。與會專家表示，現行捐血中心提供之血品多數已過濾白血球，且新鮮血漿中白血球極少，不需再作過濾白血球的處置，本案特材不具臨床效益及臨床必要性，**建議不納入健保給付。**
- 三、綜上，本案 10 項特材建議不納入健保給付(附件 2，頁次：報 6-4)，後續依「全民健保尚未納入給付特材管理作業要點」辦理。

112年10月份特殊材料專家諮詢會議紀錄(節錄)

(時間：112年10月26日上午9時30分)

第3案：有關研議用於周邊神經損傷之「神經引導環帶」等9品項納入健保給付案，提請討論。

討論重點：

- (一) 建議廠商：台灣柏懷德有限公司、杏美有限公司、科司美有限公司。
- (二) 依醫材許可證及仿單所載，可提供神經軸突再生時之引導及保護，適用於患者周邊神經受損修復重建使用。惟查至今均無健保自費使用申報量。
- (三) 社團法人台灣神經外科醫學會、台灣整形外科醫學會與會代表及與會專家皆表示，本案特材缺乏臨床實證療效，國內僅有零星使用經驗，不建議納入健保給付。

結論：與會學會代表及與會專家共識，本案特材使用量少，不具臨床實證療效，不建議納入健保給付。

第 12 案：有關用於輸血時濾除血漿內白血球之「笙創白血球過濾器/輸血套」納入健保給付案，提請討論。

討論重點：

- (一) 建議廠商：笙創股份有限公司。
- (二) 本案特材按醫材許可證仿單所載，為血漿用白血球過濾器，用於輸血時濾除血品內白血球，藉此減少過敏反應發生。自102年起登載於健保尚未納入給付品項表，前經104年7月份藥物共同擬訂會議討論，結論為血漿置換時主要過敏原為其他不明蛋白，故使用白血球過濾器無法完全避免輸血之過敏反應，且新鮮血漿中白血球極少，而全血或血小板白血球過濾器亦可用於血漿製品，故不納入健保給付，另統計其108-111年申報量均為0。
- (三) 與會專家表示：現行捐血中心提供之血品多數已過濾白血球。且新鮮血漿中白血球極少，不需再作過濾白血球的處置，本案特材不具臨床效益及臨床必要性，不建議納入健保給付。

結論：經與會專家討論共識，本案特材使用量少且不具臨床必要性，不建議納入健保給付。

11210專家會議紀錄

項次	特材中文名稱	特材英文名稱	醫療器材許可證	廠商名稱	辦理依據
1	“保佳斯”優若可神經環帶(直徑1.5-3.0mm)	"Polyganics" NEUROLAC	衛部醫器輸字第035053號	科司美有限公司	112年10月份本保險特殊材料專家諮詢會議
2	“保佳斯”優若可神經環帶(直徑4.0-6.0mm)	"Polyganics" NEUROLAC	衛部醫器輸字第035053號	科司美有限公司	112年10月份本保險特殊材料專家諮詢會議
3	“保佳斯”優若可神經環帶(直徑7.0-10.0mm)	"Polyganics" NEUROLAC	衛部醫器輸字第035053號	科司美有限公司	112年10月份本保險特殊材料專家諮詢會議
4	"波儷凱尼"紐駱克神經引導環帶(薄壁)	"Polyganics" NEUROLAC	衛部醫器輸字第030975號	杏美有限公司	112年10月份本保險特殊材料專家諮詢會議
5	"波儷凱尼"紐駱克神經引導環帶(一般)	"Polyganics" NEUROLAC	衛部醫器輸字第030975號	杏美有限公司	112年10月份本保險特殊材料專家諮詢會議
6	“曲克”艾索佳神經連接器和保護器-神經連接器 1cm	“COOK” AxoGuard Nerve Protector and Connector-Nerve Protector(1cm)	衛部醫器輸字第030691號	台灣柏懷德有限公司	112年10月份本保險特殊材料專家諮詢會議
7	“曲克”艾索佳神經連接器和保護器-神經連接器 1.5cm	“COOK” AxoGuard Nerve Protector and Connector-Nerve Protector(1.5cm)	衛部醫器輸字第030691號	台灣柏懷德有限公司	112年10月份本保險特殊材料專家諮詢會議
8	“曲克”艾索佳神經連接器和保護器-神經保護器 2cm	“COOK” AxoGuard Nerve Protector and Connector-Nerve Connector(2cm)	衛部醫器輸字第030691號	台灣柏懷德有限公司	112年10月份本保險特殊材料專家諮詢會議
9	“曲克”艾索佳神經連接器和保護器-神經保護器 4cm	“COOK” AxoGuard Nerve Protector and Connector-Nerve Connector(4cm)	衛部醫器輸字第030691號	台灣柏懷德有限公司	112年10月份本保險特殊材料專家諮詢會議
10	笙創白血球過濾器/輸血套-血漿用	SAFETRAN Leukocyte Reduction Filter/Transfusion sets	衛署醫器製字第003428號	笙創股份有限公司	112年10月份本保險特殊材料專家諮詢會議