

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68次（113年1月）會議紀錄

時間：113年1月11日（星期四）上午9時30分

地點：衛生福利部中央健康保險署18樓禮堂

主席：林教授啟禎

紀錄：蔡宛君

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	徐紹勛	黃莉茵
吳美環	張忠毅（請假）	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（徐珮軒代理）	連哲震	簡俊仁
邱榮鵬	陳石池	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）

王志鴻	黃慧夫
賴彥君	
台灣耳鼻喉頭頸外科醫學會	陳信傑
台灣消化系醫學會	
台灣消化系內視鏡醫學會	許文峰
中華民國大腸直腸外科醫學會	賴正大
台灣小兒消化醫學會	劉明發
中華民國心臟學會	高憲立
台灣介入性心臟血管醫學會	柯文欽

列席人員：（敬稱略）

藥物提供者團體代表：李永川（請假）、汪鼎華、林立婷

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：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、宋宛蓁、張淑宜、蔡宛君

財團法人醫藥品查驗中心：蔡欣芸

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：有關用於耳科手術修復之「“曲克”拜爾迪賽耳科修補片」納入健保給付案。

一、說明：

(一) 詳附錄會議資料討論案第1案之報告內容。

(二) 學會代表表示：

1. 臨床上可從耳前、耳後及耳道軟骨膜取自體筋膜，只有極少數 revision 或不想有傷口的案例須使用本案醫材，不易訂定困難取自體筋膜的**操作定義**，且若有年齡限制也擔心臨床不易執行，故不建議納入健保給付。
2. 耳膜修復手術使用自體筋膜的**成功率高達9成以上**，本案異體材質特材的**效益與自體筋膜差不多**，但考量異體材質比較容易吸收或可能長肉芽，故臨床會優先取自體筋膜，倘本案特材納入健保給付，應不會全面取代自體筋膜。

(三) 與會代表表示，考量兒童的體型較小，臨床上可能有不易取自體筋膜之情形，仍有臨床必要性，建議本案特材優先給付兒童病患。但考量12~18歲的體型較易取自體筋膜，故建議本案特材限12歲以下兒童使用，並建議應逐案審查。又「5.0×5.0cm」的耳科修補片用於12歲以下兒童相對較大，建議不納入健保給付。

二、決議：

- (一) 本案特材對於自體筋膜無法滿足兒童耳膜修補手術時，有臨床必要性，建議納入健保給付。
- (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4目以國際價格中位數除以浮動點值，參採澳洲價格除以108年四季結算之醫院總額部門浮動點值之平均值(0.8823)，「0.4×0.6cm」、「0.6×0.9cm」、「2.5×2.5cm」以7,614點暫予支付。
- (四) 給付規定：
 - 1. 十二歲以下兒童，且不易取自體筋膜，須進行耳膜修補手術者。
 - 2. 事後逐案審查。
- (五) 預估年使用量：200片。

第2案：有關搭配特材「內視鏡記號液」使用之「內視鏡注射器」計4品項納入健保給付案。

一、說明：詳附錄會議資料討論案第2案之報告內容。

二、決議：

- (一) 本案特材為執行「內視鏡記號液」必需搭配使用醫材，同意先暫以特材收載納入健保給付。
- (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，採公立醫院及醫學中心兩者合併之採購決標價格之中位數735元除以108年四季結算之醫院總額部門浮動點值之平均值(0.8823)，以833點納入健保給付。
- (四) 給付規定：
 - 1. 限併同申報「內視鏡記號液」(E208-1)使用。
 - 2. 每次限申報一組。
- (五) 預估年使用量：9,000支。

第3案：有關用於監測、輸液、注射之「舒鈦中心靜脈導管組(CVC)-一般型(四腔/五腔)」納入健保給付案。

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) 本案特材對於複雜密集輸液與投藥治療及對「具抗感染處理之中央靜脈導管組」過敏之病人有必要性，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：同意依「中央靜脈導管-三腔」支付點數加計20%，四腔及五腔均以1,020點暫予支付。

(四) 給付規定：比照「具抗感染處理之中央靜脈導管-四腔」之給付規定(E201-8)，並酌修給付規定名稱為「中央靜脈導管組-四腔以上(一般型及抗感染型)」(如附件1)。

(五) 預估年使用量：5,295組。

第4案：有關用於顱內動脈狹窄之「“艾爾貝提克”伊路特斯三紫杉醇塗藥球囊導管」納入健保給付案。

一、說明：詳附錄會議資料討論案第4案之報告內容。

二、決議：

(一) 本案特材可抑制血管內膜增生，治療顱內血管狹窄，治療地位類比於「顱內動脈支架」，兩者互相競合，且有文獻支持其臨床效益，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4目及第7目規定，以販售地德國與本國 GDP 校正換算除以浮動點值之94,450點為原則，不超過廠商建議價格120,000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：如附件2。

(五) 預估年使用量：39組。

第5案：有關研議修訂健保給付特材「單腔微導管/用於冠狀動脈完全阻塞(CTO)」給付規定(A225-6)案。

一、說明：

(一) 詳附錄會議資料討論案第5案之報告內容。

(二) 學會代表及與會專家表示：

1. 冠狀動脈慢性完全阻塞(Coronary CTO)的病例數大約1,300~1,400，成長有限。單腔微導管研議納入健保給付時，僅預估「通納斯支撐導管(TORNUS)」使用量為200條，並未計算後續之比照品「科塞爾微導管(CORSAIR)」量。CTO的病人並未增加，而是因為CORSAIR納入健保給付後，以前無法治療的病人可以治療，造成申報數增加。
2. 單腔微導管的種類眾多，難以訂定絕對適應症，很難用血管攝影報告直接判定要用何種單腔微導管，如果規定要先用簡單便宜的微導管，可能因為通不過而還要再用第二支導管，反而造成醫療浪費及病人風險。

(三) 與會代表表示：

1. 共擬會議代表原則上都尊重專業意見，請學會及專家審慎提供正確的訊息，避免後續需要修正。
2. 本案特材使用量從原本預估200條增加到1,300條，應使用今年的預算額度補足。

(四) 健保署說明：本案特材給付規定改變之預算來源為113年度醫院醫療給付費用總額及其分配之保險給付項目及支付標準改變(特材給付規定改變)預算。

二、決議：

(一) 同意修訂「單腔微導管/用於冠狀動脈完全阻塞(CTO)」給付規定(A225-6)，原給付規定中載明「冠狀動脈」慢性完全阻塞(Coronary CTO)，並檢附心導管血管攝影報告中增列「含冠狀動脈疾病血管複雜分數(SYNTAX Score)評估」，且每次限使用一條為原則。

(二) 給付規定：如附件3。

肆、報告事項：

第1案：會議決議辦理情形追蹤。

一、說明：本次會議無追蹤事項。

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78項：(1)新增既有功能類別特材品項40項/第2-1~2-5頁；項次1~40。(2)新增既有功能類別特材自付差額品項15項/第2-6~2-8頁；項次41~55。(3)新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號23項/第2-9~2-12頁；項次56~78。

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13項：

(1)醫療器材許可證註銷及刪除品項12項/第3-1~3-2頁；項次1~12。(2)恢復特材代碼品項1項/第3-3頁；項次13。

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：洽悉。

第5案：有關全民健保尚未納入給付特材計5品項不納入健保給付案。

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。

伍、臨時動議：特材專家諮詢會議及共同擬訂會議兩者的性質與議事規則不同，請健保署於會前提醒與會專家，以利會議進行及議事效率。

陸、散會（11時41分）

給付規定修正對照表
給付規定分類碼：E201-8

修正後給付規定	原給付規定
<p>E201-8「<u>中央靜脈導管組-四腔以上</u> (<u>一般型及抗感染型</u>)」</p> <p>成年或體重大於40公斤之加護病房患者使用(限於加護病房置放需要密集醫療照護之重症病患需靜脈壓監測、投予注射藥物、大量輸血、頻繁採血。或經緊急置放後當日轉入加護病房或死亡者)，並符合下列情況之一：</p> <p><u>一、嚴重燒燙傷病患 TBSA>40%)。</u></p> <p><u>二、多處重大外傷病患、兩種以上臟器移植手術。</u></p> <p><u>三、身上多處外傷或皮膚病灶，缺乏可用的周邊靜脈部位和中央靜脈部位，血流動力學不穩定(更需要多管腔的靜脈導管)。</u></p>	<p>E201-8「具抗感染處理之中央靜脈導管-四腔」</p> <p>成年或體重大於40公斤之加護病房患者使用(限於加護病房置放需要密集醫療照護之重症病患需靜脈壓監測、投予注射藥物、大量輸血、頻繁採血。或經緊急置放後當日轉入加護病房或死亡者)，並符合下列情況之一：</p> <p>(一)嚴重燒燙傷病患(TBSA>40%)。</p> <p>(二)多處重大外傷病患、兩種以上臟器移植手術。</p> <p>(三)身上多處外傷或皮膚病灶，缺乏可用的周邊靜脈部位和中央靜脈部位，血流動力學不穩定(更需要多管腔的靜脈導管)。</p>

給付規定修正對照表
給付規定分類碼：I203-20

附件2

修正後給付規定	原給付規定
<p>一、執行醫師資格：需符合以下二項規定：</p> <p>(一)限放射線(診斷)專科醫師、神經外科或神經科專科醫師執行。</p> <p>(二)限接受並通過下列任一學會之相關腦神經血管內介入治療專長訓練與認證之醫師執行：1. 中華民國放射線醫學會授權之中華民國神經放射線醫學會。2. 台灣神經外科醫學會授權之台灣神經血管外科與介入治療醫學會。3. 台灣神經學會授權之台灣腦中風學會。</p> <p>二、需事前審查。</p> <p>三、需符合主要適應症：</p> <p>(一)已進行積極性藥物治療，仍有動脈硬化性血管管徑狹窄(75%以上)並有明顯的血液循環障礙。</p> <p>(二)腦缺血或中風之區域非屬穿通枝型。</p> <p>(三)距最近一次中風超過7天之病人，且接受治療時之雷氏修正量表小於等於3分。</p> <p>四、<u>同一次手術中顱內動脈支架及塗藥球囊導管限擇一使用。</u></p>	<p>一、執行醫師資格：需符合以下二項規定：</p> <p>(一)限放射線(診斷)專科醫師、神經外科或神經科專科醫師執行。</p> <p>(二)限接受並通過下列任一學會之相關腦神經血管內介入治療專長訓練與認證之醫師執行：1. 中華民國放射線醫學會授權之中華民國神經放射線醫學會。2. 台灣神經外科醫學會授權之台灣神經血管外科與介入治療醫學會。3. 台灣神經學會授權之台灣腦中風學會。</p> <p>二、需事前審查。</p> <p>三、需符合主要適應症：</p> <p>(一)已進行積極性藥物治療，仍有動脈硬化性血管管徑狹窄(75%以上)並有明顯的血液循環障礙。</p> <p>(二)腦缺血或中風之區域非屬穿通枝型。</p> <p>(三)距最近一次中風超過7天之病人，且接受治療時之雷氏修正量表小於等於3分。</p>

給付規定修正對照表
給付規定分類碼：A225-6

修正後給付規定	原給付規定
<p>一、<u>冠狀動脈慢性完全阻塞(Coronary CTO)</u>，檢附心導管血管攝影報告含冠狀動脈疾病血管複雜分數(SYNTAX Score)評估備查。</p> <p>二、<u>每次限使用一條為原則。</u></p>	<p>慢性完全阻塞(CTO)，檢附心導管血管攝影報告備查。</p>

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 68 次（113 年 1 月）會議議程

時間：113 年 1 月 11 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：有關用於耳科手術修復之「“曲克”拜爾迪賽耳科修補片」納入健保給付案。

第 2 案：有關搭配特材「內視鏡記號液」使用之「內視鏡注射器」計 4 品項納入健保給付案。

第 3 案：有關用於監測、輸液、注射之「舒鈦中心靜脈導管組(CVC)-一般型(四腔/五腔)」納入健保給付案。

第 4 案：有關用於顱內動脈狹窄之「“艾爾貝提克”伊路特斯三紫杉醇塗藥球囊導管」納入健保給付案。

第 5 案：有關研議修訂健保給付特材「單腔微導管/用於冠狀動脈完全阻塞(CTO)」給付規定(A225-6)案。

肆、報告事項：

第 1 案：會議決議辦理情形追蹤：無。

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 78 項：(1)新增既有功能類別特材品項 40 項/第 2-1~2-5 頁；項次 1~40。(2)新增既有功能類別特材自付差額品項 15 項/第 2-6~2-8 頁；項次 41~55。(3)新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號 23 項/第 2-9~2-12 頁；項次 56~78。

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 13 項：(1)醫療器材許可證註銷及刪除品項 12 項/第 3-1~3-2 頁；項次 1~12。(2)恢復特材代碼品項 1 項/第 3-3 頁；項次 13。

第 4 案：112 年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：有關全民健保尚未納入給付特材計 5 品項不納入健保給付案。

討論案 1

有關用於耳科手術修復之「“曲克”拜爾迪賽耳科修補片」納入健保給付案。

用於耳科手術修復之 耳科修補片

藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議
特材部分第68次(113年01月)會議
113年01月11日

提案摘要(1)

案由：有關用於耳科手術修復之「“曲克”拜爾迪賽耳科修補片」
納入健保給付案。

建議廠商：台灣曲克股份有限公司。

辦理依據：112年11月份本保險特殊材料專家諮詢會議結論辦理。

說明：

- 一. 本案特材按醫療器材許可證仿單所載，為衍伸自豬小腸黏膜下層組織之膠原蛋白基質組成的多孔性生物材料，用於協助手術修復之植入材料使用，以及在耳科學程序之自然癒合過程做為搭配使用。

提案摘要(2)

二. 台灣耳鼻喉頭頸外科醫學會與會代表表示：

1. 本案醫材主要用於耳膜修補手術使用，目前執行耳膜修補術以取自體筋膜居多，成功率達9成。僅少數修補後復發之再次手術者因有舊傷口難取自體筋膜或兒童因筋膜少耳道小，不易取自體筋膜有本醫材使用需求。
2. 雖本案醫材臨床使用排斥少，但兒童家長仍較偏好使用自體筋膜，且現行抗生素使用廣泛，兒科耳部手術愈來愈少，相對的耳膜修補手術更少，若給付於兒童使用量應該不多，預估使用量可按18歲以下兒童申報耳膜修補手術之申報件數188件推估(54007C耳膜紙成形術 + 84017B鼓膜成形術 + 84018B鼓室成形術-不包括乳突鑿開術 + 84019B鼓室成形術-包括乳突鑿開術)。

3

提案摘要(3)

112年11月份本保險特殊材料專家諮詢會議結論：

- 一. 考量本案特材對於自體筋膜無法滿足兒童耳膜修補手術時，有臨床必要性，建議納入健保給付：屬創新功能特材。
- 二. 建議健保支付點數：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1款第4目以國際價格中位數除以浮動點值，採澳洲價格「5.0x5.0cm」10,170元，「0.4x0.6cm」、「0.6x0.9cm」、「2.5x2.5cm」6,718元除以浮動點值後之支付點數與廠商進行溝通。
- 三. 給付規定：十八歲以下兒童不易取自體筋膜，須進行耳膜修補手術者。
- 四. 預估年使用量：200片。

本案品項

廠商	項次	品名
曲克	1	“曲克”拜爾迪賽耳科修補片

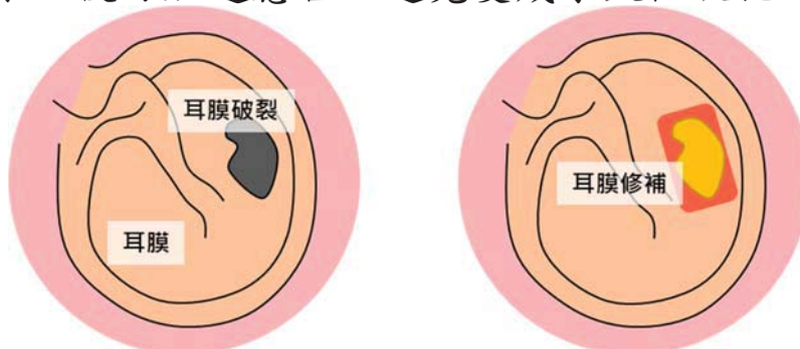
本案特材相關資料詳簡報第16頁

5

治療方式簡介

□ 耳膜紙成形術

📖 「耳膜紙成形術」係指使用沾濕的紙片貼住耳膜破孔，讓捲曲的穿孔緣或是懸垂瓣固定，使得表皮細胞能沿著同一個平面生長，使破裂的耳膜經自然癒合而修復，使聽力恢復正常；發生耳膜破裂，越早治療越有利於癒合，若超過8天以上，鼓膜瓣的皺縮就會非常嚴重而不易攤平復位，如果能夠儘速處理，把鼓膜瓣復位，讓破孔變小，便可加速癒合，避免變成永久性破孔。

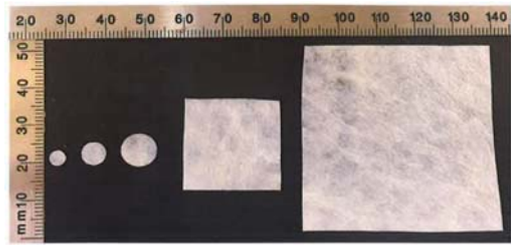


本案特材簡介(1)

□“曲克”拜爾迪賽耳科修補片

📖 本品特材是一種由衍生自豬小腸黏膜下層(SIS)之層壓細胞外膠原蛋白基質組成的多孔性生物材料；SIS是從小腸中取得，在取得過程中保留了基質分子的天然組成，例如膠原蛋白(第 I、III、VI 型)、醣胺聚醣(玻尿酸、硫酸軟骨素A和B、肝素與硫酸乙醯肝素)、蛋白聚糖及纖維接合素。做為協助手術修復之植入材料使用，以及在各種耳科學程序的自然癒合過程做為搭配使用。

Biodesign®
OTOLOGIC REPAIR GRAFT



圖片出處：本案特材仿單

7

本案特材簡介(2)

□本案特材與傳統治療方式之比較

比較項目	本案特材	傳統治療方式
	“曲克”拜爾迪賽耳科修補片	傳統開刀手術
適應症	本產品是做為協助手術修復之植入材料使用，以及在各種耳科學程序的自然癒合過程做為搭配使用，包括但不限於鼓膜成形術及鼓室成形術。	修復鼓膜。
手術方式	本案產品生物合成無自體免疫問題。	取耳後筋膜替代。
手術時間	可減少手術和麻醉時間半小時。	增加手術時間半小時。
副作用及發生率	無任何傷口。	多一個傷口，病人會疼痛且增加感染風險。

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
“曲克”拜爾迪賽 耳科修補片 (0.4x0.6cm ²)	9,316元	新特材年度 使用人數	72人	108人	144人	216人	338人
		新特材年度 使用數量	72片	108片	144片	216片	338片
		新特材年度 費用預估	67萬元	101萬元	134萬元	201萬元	315萬元
“曲克”拜爾迪賽 耳科修補片 (0.6x0.9cm ²)	11,077元	新特材年度 使用人數	120人	180人	240人	360人	564人
		新特材年度 使用數量	120片	180片	240片	360片	564片
		新特材年度 費用預估	133萬元	199萬元	266萬元	399萬元	625萬元

資料來源：廠商建議書

9

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
“曲克”拜爾迪賽 耳科修補片 (2.5x2.5cm ²)	13,385元	新特材年度 使用人數	288人	432人	576人	864人	1,354人
		新特材年度 使用數量	288片	432片	576片	864片	1,354片
		新特材年度 費用預估	385萬元	578萬元	771萬元	1,156萬元	1,812萬元
“曲克”拜爾迪賽 耳科修補片 (5x5cm ²)	16,615元	新特材年度 使用人數	1人	1人	1人	1人	1人
		新特材年度 使用數量	1片	1片	1片	1片	1片
		新特材年度 費用預估	16,615元	16,615元	16,615元	16,615元	16,615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
54007C	耳膜紙成形術	Paper tympanoplasty	590
84017B	鼓膜成形術	Myringoplasty	5,930
84018B	鼓室成形術- 不包括乳突鑿開術	Tympanoplasty - without mastoidectomy	11,522
84019B	鼓室成形術- 包括乳突鑿開術	Tympanoplasty - with mastoidectomy	15,000

資料來源：廠商建議書

11

相關參考價格彙整

□ 國際價格

 澳洲支付：

- 「5.0×5.0cm」 10,170元。
- 「0.4×0.6cm」、「0.6×0.9cm」、「2.5×2.5cm」 6,718元。

建議支付點數

參考112年11月份本保險特材專家諮詢會議結論之建議支付點數(見簡報第4頁)，建議採計方式：以國際價格(澳洲)中位數除以浮動點值(0.8823)價格納入健保給付，「5.0x5.0cm」支付點數11,527點，「0.4x0.6cm」、「0.6x0.9cm」、「2.5x2.5cm」支付點數7,614點。

13

建議給付規定

- 十八歲以下兒童不易取自體筋膜，須進行耳膜修補手術者。

健保署財務預估

- 倘本會議決議健保支付點數「5.0×5.0cm」11,527點，「0.4×0.6cm」、「0.6×0.9cm」、「2.5×2.5cm」7,614點，高推估財務影響如下：

品項	暫予支付點數 (A)	預估使用量 (B)	財務評估 C=A*B
“曲克”拜爾迪賽耳科修補片	11,527 (高推估)	200	2,305,400

註：1. 預估使用量：參考學會意見及健保署統計數據，預估年使用量200片。

2. 健保財務：以最大面積之支付點數11,527點進行高推估，預估財務影響約230.5萬點【11,527*200】。

15

特材基本資料

特材名稱	“曲克”拜爾迪賽耳科修補片 “Cook” Biodesign Otologic repair graft		
許可證字號	衛部醫器輸字第036299號	發證日期	112/02/06
廠商名稱	台灣曲克股份有限公司		
製造廠名稱	COOK BIOTECH INCORPORATED	製造國別	美國
特材大類碼	人工機能代用類(F)	特材小類碼	耳鼻喉科類(E)
使用科別	外科、耳鼻喉科。		
規格	尺寸：0.4×0.6cm、0.6×0.9cm、2.5×2.5cm、5.0×5.0cm。		
材質	衍生自豬小腸黏膜下層(small intestinal submucosa, SIS)之層壓細胞外膠原蛋白基質組成的多孔性生物材料。		
適應症	本產品是做為協助手術修復之植入材料使用，以及在各種耳科學程序的自然癒合過程做為搭配使用，包括但不限於鼓膜成形術及鼓室成形術。		
廠商建議價	0.4×0.6cm：9,316元/片，0.6×0.9cm：11,077元/片， 2.5×2.5cm：13,385元/片，5.0×5.0cm：16,615元/片。(112年5月)		

112年11月份特殊材料專家諮詢會議紀錄(摘錄)

(時間：112年11月23日上午9時30分)

壹、 討論提案

第1案：案由：有關用於耳科手術修復之「“曲克”拜爾迪賽耳科修補片」納入健保給付案，提請討論。

討論重點：

(一) 建議廠商：台灣曲克股份有限公司。

(二) 本案特材按醫材許可證仿單所載，為衍伸自豬小腸黏膜下層組織之膠原蛋白基質組成的多孔性生物材料，用於協助手術修復之植入材料使用，以及在耳科學程序之自然癒合過程做為搭配使用。

(三) 台灣耳鼻喉頭頸外科醫學會與會代表表示：

1. 本案醫材主要用於耳膜修補手術使用，目前執行耳膜修補術以取自體筋膜居多，成功率達9成。僅少數修補後復發之再次手術者，因有舊傷口難取自體筋膜，或兒童因筋膜少耳道小，不易取自體筋膜，有本醫材使用需求。

2. 雖本案醫材臨床使用排斥少，但兒童家長仍有所考量，較喜歡自體筋膜，且現行抗生素使用廣泛，兒科耳部手術愈來愈少，相對的耳膜修補手術更少，若給付於兒童使用量應該不多，預估使用量可按18歲以下兒童申報耳膜修補手術之申報件數188件推估(54007C 耳膜紙成形術+84017B 鼓膜成形術+84018B 鼓室成形術—不包括乳突鑿開術+84019B 鼓室成形術—包括乳突鑿開術)。

(四) 健保署說明：考量兒童因體型因素不易取自體筋膜，建議可考量給付於18歲以下兒童且自體筋膜無法滿足者使用。

結論：經與會專家討論共識：

(一) 考量本案特材對於自體筋膜無法滿足兒童耳膜修補手術時，有臨床必要性，建議納入健保給付，屬創新功能特材。

(二) 建議支付點數：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1款第4目以國際價格中位數除以浮動點值，採澳洲價格

「5.0x5.0cm」10,170元，「0.4x0.6cm」、「0.6x0.9cm」、「2.5x2.5cm」6,718元，除以浮動點值後之支付點數與廠商進行溝通。

(三) 建議給付規定：十八歲以下兒童不易取自體筋膜，須進行耳膜修補手術者。

(四) 預估年使用量：參考學會意見及健保署統計數據，預估年使用量200片。

11211專家會議紀錄

討論案 2

有關搭配特材「內視鏡記號液」使用之「內視鏡注射器」計 4 品項納入健保給付案。

有關搭配特材「內視鏡記號液」 使用之「內視鏡注射器」

藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議
特材部分第68次(113年01月)會議
113年01月11日

提案摘要(1)

案由：有關搭配特材「內視鏡記號液」使用之「內視鏡注射器」計4品項納入健保給付案。

建議單位：衛生福利部中央健康保險署。

辦理依據：112年11月份本保險特殊材料專家諮詢會議結論。

說明：

- 一. 健保特材「內視鏡記號液」自112年8月1日起納入健保給付，訂有給付規定，限用於胃癌或大腸直腸癌內視鏡手術術前定位，或超過2公分之大腸息肉內視鏡手術術前定位，每次手術前限申報1支，支付點數1,200點。

提案摘要(2)

- 二. 健保署陸續接獲國立臺灣大學醫學院附設醫院、長庚醫療財團法人林口長庚紀念醫院、台灣醫學中心協會及中華民國區域醫院協會反映，此特材需搭配單次用注射器使用，惟執行「內視鏡記號液」之相關診療項目如28016C「上消化道泛內視鏡檢查(支付點數1,575點)」等未包含本醫材成本，致醫療院所不敷成本，爰建請健保署重新評估前述支付標準之支付點數或將「單次用注射器」納入健保給付。

3

提案摘要(3)

112年11月份本保險特殊材料專家諮詢會議結論：

- 一. 考量本案特材為執行「內視鏡記號液」必需搭配使用醫材，建議先暫以特材收載納入健保給付：屬創新功能特材。
- 二. 建議健保支付點數：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1款第1目採公立醫院及醫學中心採購價中位數735元除以浮動點值以833點納入健保給付。
- 三. 給付規定：1.限併同申報「內視鏡記號液」(E208-1)使用。2.每次限申報1組。
- 四. 預估年使用量：9,000組(同E208-1預估使用量)。

提案摘要(4)

五. 附帶決議：為利臨床使用及維護民眾權益，本案醫材暫以特材收載納入健保給付。另考量本案醫材為內視鏡治療過程中使用之醫材，基於支付一致性原則，後續倘醫療院所或專科醫學會提出新增「內視鏡消化道標記」之處置診療項目申請，於研議診療項目時，應併同將本案醫材成本移列包裹於醫療服務支付標準。

5

本案品項

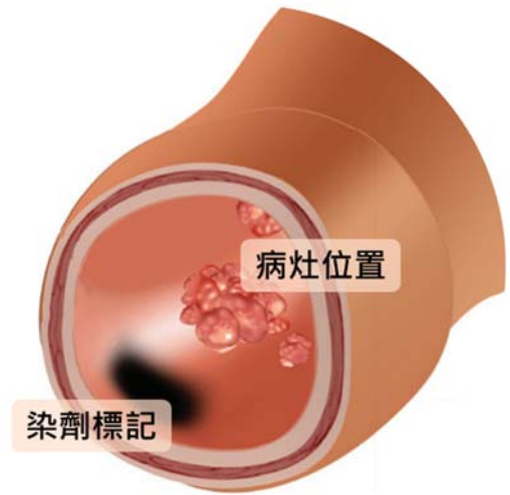
廠商	項次	品名
元利儀器	1	“奧林柏斯”單次用注射器
元利儀器	2	“奧林柏斯”單次用注射器
艾柏生技	3	“南微醫學”一次性使用注射針
台灣特浦	4	“特浦”消化管內視鏡用穿刺針

本案特材相關資料詳簡報第20頁~第23頁

治療方式簡介

□ 內視鏡病灶部位標記

📖 醫師藉由內視鏡輔助下，使用內視鏡注射針注射記號液於腸胃道病灶附近進行標記，以利胃腸道內病變或特定部位的精確定位，對於隨後的外科手術、內視鏡治療以及術後追蹤，皆可藉由內視鏡染劑定位可以讓切除範圍最小化並保留大部分正常的組織器官。



圖片出處：
https://f.hubspotusercontent20.net/hubfs/394074/Spot%20Ex/G-1657-03_New_Guidelines_for_Endoscopic_Tattooing_Summary.pdf

7

本案特材簡介(1)

□ “奧林柏斯”單次用注射器

📖 本品特材是配合OLYMPUS內視鏡使用而設計的，在消化道執行內視鏡靜脈或黏膜下注射。



圖片出處：本案特材仿單

本案特材簡介(2)

□“奧林柏斯”單次用注射器

📖 本品特材是配合OLYMPUS內視鏡使用而設計的，在食道與胃的靜脈曲張，以及消化道黏膜下層，進行注射。除既定用途外，請勿將本器械用於其他目的。



圖片出處：本案特材仿單

9

本案特材簡介(3)

□“南微醫學”一次性使用注射針

📖 本品特材是一次性使用醫材，搭配內視鏡到達手術部位，用於注射適當的藥物進入胃腸道。



圖片出處：本案特材仿單

本案特材簡介(4)

□“特浦”消化管內視鏡用穿刺針

📖 本品特材經由內視鏡插入到上部、下部消化管，在內視鏡的直視下，將藥劑等注入到患部或黏膜下的局部注射針。



圖片出處：本案特材仿單

11

本案特材簡介(5)

□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
	內視鏡注射器	無
適應症	搭配內視鏡使用，在消化道執行內視鏡靜脈或黏膜下注射。	--
材質	不鏽鋼，醫用塑膠。	--
組件	握把、外套管、注射針、內視鏡通道。	--

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
“奧林柏斯” 單次用注射器 (衛部醫器輸字 第028453號)	3,103元	新特材年度 使用人數	4,500人	4,500人	4,500人	4,500人	4,500人
		新特材年度 使用數量	4,500組	4,500組	4,500組	4,500組	4,500組
		新特材年度 費用預估	1,396萬元	1,396萬元	1,396萬元	1,396萬元	1,396萬元
“奧林柏斯” 單次用注射器 (衛署醫器輸字 第021731號)	2,212元	新特材年度 使用人數	4,500人	4,500人	4,500人	4,500人	4,500人
		新特材年度 使用數量	4,500組	4,500組	4,500組	4,500組	4,500組
		新特材年度 費用預估	995萬元	995萬元	995萬元	995萬元	995萬元

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
“南微醫學” 一次性使用 注射針	700元	新特材年度 使用人數	2,737人	2,737人	2,737人	2,737人	2,737人
		新特材年度 使用數量	2,737組	2,737組	2,737組	2,737組	2,737組
		新特材年度 費用預估	192萬元	192萬元	192萬元	192萬元	192萬元
“特浦”消化管 內視鏡用 穿刺針	780元	新特材年度 使用人數	2,700人	2,700人	2,700人	2,700人	2,700人
		新特材年度 使用數量	2,700組	2,700組	2,700組	2,700組	2,700組
		新特材年度 費用預估	211萬元	211萬元	211萬元	211萬元	211萬元

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
28016C	上消化道泛內視鏡檢查	Upper GI panendoscopy	1,575
28017C	大腸鏡檢查	Colonoscopy	2,363
28011C	直腸鏡檢查	Rectoscopy	642
28013C	S狀結腸鏡檢查	Sigmoidoscopy	1,069

資料來源：廠商建議書

15

相關參考價格彙整

項次	品項	公立醫院及醫學中心採購價				國際價格(換算台幣)			
		家數	中位數	平均數	最低價	美國	日本	韓國	澳洲
1	“奧林柏斯”單次用注射器	14	1,100	1,075	610	1,180	--	1,035 (50%=518)	--
2	“奧林柏斯”單次用注射器	19	1,000	1,076	820	792	--	1,035 (50%=518)	--
3	“南微醫學”一次性使用注射針	14	460	476	400	--	--	1,035 (50%=518)	--
4	“特浦”消化管內視鏡用穿刺針	29	640	682	520	--	--	1,035 (50%=518)	--
合計		76	735	815	400	--	--	--	--

建議支付點數

依照112年11月份本保險特材專家諮詢會議結論，本案創新功能特材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1款第1目採公立醫院及醫學中心採購價中位數735元除以浮動點值(0.8823)，以833點納入健保給付。

17

建議給付規定

- 限併同申報「內視鏡記號液」(E208-1)使用。
- 每次限申報1組。

健保署財務預估

□ 倘本會議決議支付點數採833點暫予支付，財務預估如下：

品項	暫予支付點數 (A)	預估使用量 (B)	財務評估 C=A*B
內視鏡注射器	833	9,000	7,497,000

註：

1. 預估使用量：依照112年5月份特材共擬會議「"吉愛"史斑特內視鏡記號液」之年使用量推估，預估本案特材年使用量約9,000組。

19

特材基本資料(1)

特材名稱	“奧林柏斯”單次用注射器 “OLYMPUS” Single Use Injector NM600/610		
許可證字號	衛部醫器輸字第028453號	發證日期	99/11/23
廠商名稱	元利儀器股份有限公司		
製造廠名稱	AOMORI OLYMPUS CO., LTD.	製造國別	日本
特材大類碼	針具類(N)	特材小類碼	針帶軟管(ND)
使用科別	腸胃科、健檢科、直腸肛門科。		
規格	工作長度：1,650-2,300mm，插入部直徑：2.6mm。		
材質	Stainless，Polytetrafluoroethylene(PTFE)，ABS。		
適應症	在消化道執行內視鏡靜脈或黏膜下注射。		
廠商建議價	3,103元/組。(112年8月)		

特材基本資料(2)

特材名稱	“奧林柏斯”單次用注射器 “OLYMPUS” Single Use Injector		
許可證字號	衛署醫器輸字第021731號	發證日期	105/07/01
廠商名稱	元利儀器股份有限公司		
製造廠名稱	AOMORI OLYMPUS CO., LTD.	製造國別	日本
特材大類碼	針具類(N)	特材小類碼	針帶軟管(ND)
使用科別	腸胃科、健檢科、直腸肛門科。		
規格	工作長度：1,650-2,700mm，插入部直徑：1.9-2.6mm。		
材質	不鏽鋼，醫用塑膠。		
適應症	在食道與胃的靜脈曲張，以及消化道黏膜下層，進行注射。		
廠商建議價	2,212元/組。(112年8月)		

21

特材基本資料(3)

特材名稱	“南微醫學”一次性使用注射針 “Micro-Tech” Injection Needle		
許可證字號	衛部醫器陸輸字第000830號	發證日期	106/08/03
廠商名稱	艾柏生技有限公司		
製造廠名稱	Micro-Tech (Nanjing) Co., Ltd.	製造國別	中國大陸
特材大類碼	針具類(N)	特材小類碼	針帶軟管(ND)
使用科別	消化內科。		
規格	工作長度：1,800-2,300mm，插入部直徑：2.8mm。		
材質	不鏽鋼，塑膠。		
適應症	本產品用於注射適當的藥物進入胃腸道。		
廠商建議價	700元/組。(112年8月)		

特材基本資料(4)

特材名稱	“特浦”消化管內視鏡用穿刺針 “Top” Endoscopic Puncture Needle Digestive Tract		
許可證字號	衛署醫器輸字第011083號	發證日期	94/03/08
廠商名稱	台灣特浦股份有限公司		
製造廠名稱	TOP CORPORATION SHIMOTSUMA FACTORY	製造國別	日本
特材大類碼	針具類(N)	特材小類碼	針帶軟管(ND)
使用科別	腸胃科、泌尿科。		
規格	工作長度：1,600-2,200mm，插入部直徑：3-5mm。		
材質	不鏽鋼，PEEK，PA，PC，PP。		
適應症	1.經由內視鏡插入到上部、下部消化管，在內視鏡的直視下，將藥劑等注入到患部或黏膜下的局部注射針。 2.消化管黏膜下的藥液注射。		
廠商建議價	780元/組。(112年10月)		

23

112年11月份特殊材料專家諮詢會議紀錄(節錄)

(時間：112年11月23日上午9時30分)

貳、 討論提案

第3案：有關搭配特材「內視鏡記號液」使用之「內視鏡注射器」計4品項納入健保給付案，提請討論。

討論重點：

- (一) 提案單位：衛生福利部中央健康保險署。
- (二) 健保特材「內視鏡記號液」自112年8月1日起納入健保給付，訂有給付規定，限用於胃癌或大腸直腸癌內視鏡手術術前定位，或超過2公分之大腸息肉內視鏡手術術前定位，每次手術前限申報1支，支付點數1,200點。健保署陸續接獲國立臺灣大學醫學院附設醫院、長庚醫療財團法人林口長庚紀念醫院、台灣醫學中心協會及中華民國區域醫院協會反映，此特材需搭配單次用注射器使用，惟執行「內視鏡記號液」之相關診療項目如28016C「上消化道泛內視鏡檢查(支付點數1,575點)」等未包含本醫材成本，致醫療院所不敷成本，爰建請健保署重新評估前述支付標準之支付點數或將「單次用注射器」納入健保給付。
- (三) 台灣消化系醫學會、台灣消化系內視鏡醫學會、中華民國大腸直腸外科醫學會及台灣小兒消化醫學會與會代表及與會專家皆表示：
 1. 「內視鏡記號液」必需搭配本案「內視鏡注射器」使用，惟健保未給付注射器費用，致醫院不敷成本，建議將本案「內視鏡注射器」納入健保給付。
 2. 目前臨床使用主要是以「“奧林柏斯” 單次用注射器」2項為主，另「“南微醫學” 一次性使用注射針」及「"特浦" 消化管內視鏡用穿刺針」2項價格較便宜，本類品項於公立醫院及醫學中心採購價格差異大。
- (四) 與會專家表示及健保署說明：「內視鏡記號液」已自112年8月1日起納入健保給付，但必需搭配使用之本案「內視鏡注射器」，健保未給付，建議現在可先暫以特材收載，但後續應將「內視鏡記號液」及「內視鏡注射器」合併新增一個診療項目代碼，包裹於醫療服務支付標準辦理。
- (五) 健保署說明：

1. 本案特材係搭配「內視鏡記號液」使用，故給付條件應「限併同申報『內視鏡記號液』(E208-1)使用」，且「每次限申報一組」。
2. 因本案特材為「內視鏡記號液」必要使用醫材，建議採公立醫院及醫學中心採購價中位數，以逕予核價納入給付。有關與會學會代表表示支付點數差異很大部分，依全民健康保險藥物給付項目及支付標準第53條規定，具有同功能類別之特殊材料，依同功能類別品項之最低支付點數核價。查本案4品項依衛生福利部食品藥物管理署之醫材分類分級及鑑別範圍均歸屬同類，故4品項功能相同，健保核定支付價格亦應相同。

結論：經與會專家討論共識：

- (一) 考量本案特材為執行「內視鏡記號液」必需搭配使用醫材，建議先暫以特材收載納入健保給付，屬創新功能特材。
- (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1款第1目，採公立醫院及醫學中心採購價中位數735元除以浮動點值以833點納入健保給付。
- (三) 建議給付規定：
 1. 限併同申報「內視鏡記號液」(E208-1)使用。
 2. 每次限申報1組。
- (四) 預估年使用量：9,000組(同E208-1預估使用量)。
- (五) 附帶決議：為利臨床使用及維護民眾權益，本案醫材暫以特材收載納入健保給付。另考量本案醫材為內視鏡治療過程中使用之醫材，基於支付一致性原則，後續倘醫療院所或專科醫學會提出新增「內視鏡消化道標記」之處置診療項目申請，於研議診療項目時，應併同將本案醫材成本移列包裹於醫療服務支付標準。

討論案 3

有關用於監測、輸液、注射之「舒鈦中心靜脈導管組 (CVC)-一般型(四腔/五腔)」納入健保給付案。

用於監測、輸液、注射之中央靜脈導管組-一般型(四腔/五腔)

藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議
特材部分第68次(113年01月)會議
113年01月11日

提案摘要(1)

案由：有關用於監測、輸液、注射之「舒欽中心靜脈導管組(CVC)-一般型(四腔/五腔)」納入健保給付案。

建議廠商：台灣柏朗股份有限公司。

辦理依據：112年11月份本保險特殊材料專家諮詢會議結論辦理。

說明：

- 一. 本案特材按許可證仿單所載，採用賽爾丁格技術將導管置入上腔靜脈，用於長期輸液治療或腸道外營養治療。相較現行健保給付「一般型CVC」1~3腔，額外再多具備1~2腔管路至四腔及五腔。
- 二. 臺灣燒傷暨傷口照護學會與會代表表示，燒傷病人全身傷口，難有合適注射部位，又該類病人需進行多種藥物及輸液治療，故有需求性。使用本醫材，亦會減少現行健保「中心靜脈導管組」之使用量，建議五腔可比照四腔之支付點數納入健保給付。

提案摘要(2)

- 三. 與會專家表示，加護病房病人會有多項藥物(如升壓藥、利尿劑等)單獨管路輸注需求，故本項醫材對於複雜密集輸液與投藥治療及對「具抗感染處理之中央靜脈導管組」過敏之病人有必要性。惟為避免臨床濫用，建議比照「具抗感染處理之中央靜脈導管-四腔」(E201-8)之給付規定。

112年11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：本案(含四腔、五腔)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目及第4目，以「中央靜脈導管-三腔」之支付點數850點再加算臨床有效性及能降低病人侵襲性合計15%~20%以 977點~1,020點範圍內，與廠商溝通。

3

提案摘要(3)

112年11月份本保險特殊材料專家諮詢會議結論：

- 三. 給付規定：同「具抗感染處理之中央靜脈導管-四腔」(E201-8)給付規定。
- 四. 預估年使用量：本案特材將取代「一般型中央靜脈導管組-三腔」20%之使用量，推估約5,295組。

本案品項

廠商	項次	品名
台灣柏朗	1	舒鈦中心靜脈導管組(CVC)-一般型(四腔/五腔)

本案特材相關資料詳簡報第14頁

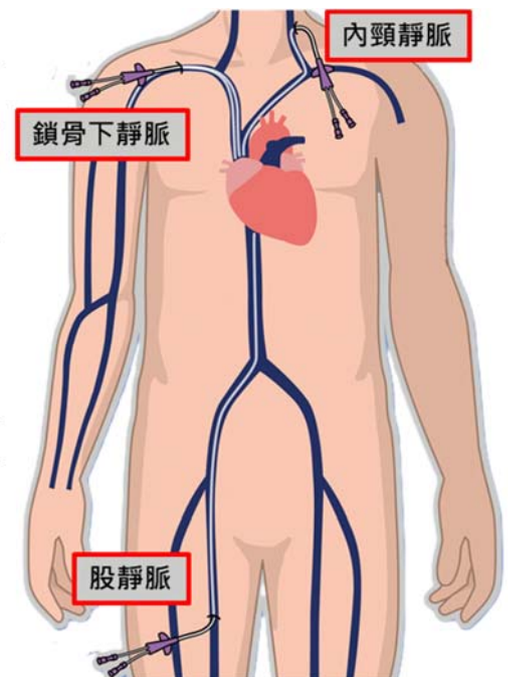
5

治療方式簡介

□ 中心靜脈導管置放

📖 中心靜脈導管係使用較粗的導管置入靠近心臟的大靜脈血管，用於滴注較有刺激性(化療藥物、升血壓藥物、高濃度全靜脈營養製劑)藥物時，以避免因經由造周邊表淺靜脈輸注而成血管受傷，嚴重時甚至導致血管壞死。

📖 中心靜脈導管亦可用於觀察危急病人體內水分是否充足、大量血液/點滴輸液輸注...等。常見放置的大靜脈血管，包括有頸部的內頸靜脈、胸部的鎖骨下靜脈和鼠蹊部的股靜脈。



本案特材簡介(1)

舒鈦中心靜脈導管組(CVC)-一般型(四腔/五腔)

本品特材是具有4、5個管腔的靜脈導管組，採用賽爾丁格技術(經皮穿刺)將導管置入上腔靜脈。包括由聚氨酯類物質製成的不透明導管、可彎曲的J型抗扭結鈦鎳導線，與協助導管定位的心房心電圖電極線。



圖片出處：本案特材仿單

7

本案特材簡介(2)

本案特材與健保已給付特材之比較

	本案特材	健保給付類似特材
比較項目	舒鈦中心靜脈導管組(CVC) -一般型(四腔/五腔)	一般型中央靜脈導管組-三腔
建議價格/ 支付價	廠商建議價：1,020元	健保價：850點
管腔數	4個/5個。	3個。
因應多重 輸注需求	單獨使用一組導管即可滿足多重照護臨床需求。	若有四、五重輸注需求，需同時置入兩組中心靜脈導管湊合成足數使用的多管靜脈管路，或額外置入周邊靜脈管路。

資料來源：廠商建議書

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
舒鈦中心靜脈導管組 (CVC)-一般型 (四腔/五腔)	1,020元	新特材年度使用數量	28組	377組	743組	1,127組	1,562組
		新特材年度費用預估	3萬元	38萬元	76萬元	115萬元	159萬元

資料來源：廠商建議書

9

相關診療項目

診療項目代碼	中文項目名稱	英文項目名稱	支付點數
47015B	中央靜脈導管置入術	C.V.P. catheter intubation	1,470

資料來源：廠商建議書

建議支付點數

- 一. 參考112年11月份本保險特材專家諮詢會議結論之建議支付點數(見簡報第3頁)與本案廠商進行溝通，廠商表示，公司總部今年因成本變動更新各產品供貨訂價，故無法以原建議價1,020點進行供貨，且本特材尚未進口台灣，亦無成本等文件資料佐證。
- 二. 建議採計方式：考量112年9月1日公告生效之「抗感染中央靜脈導管(CVC)-四腔」，其支付點數係以「抗感染中央靜脈導管-三腔」之支付點數加算20%納入健保給付，基於支付一致性，建議採相同原則辦理。本案(四、五腔)依「中央靜脈導管-三腔」支付點數加計20%，以1,020點(850*1.2)暫予支付。

11

建議給付規定

- 同「具抗感染處理之中央靜脈導管-四腔」(E201-8)給付規定。

成年或體重大於40公斤之加護病房患者使用(限於加護病房置放需要密集醫療照護之重症病患需靜脈壓監測、投予注射藥物、大量輸血、頻繁採血。或經緊急置放後當日轉入加護病房或死亡者)，並符合下列情況之一：

- 一. 嚴重燒燙傷病患(TBSA>40%)。
- 二. 多處重大外傷病患、兩種以上臟器移植手術。
- 三. 身上多處外傷或皮膚病灶，缺乏可用的周邊靜脈部位和中央靜脈部位，血流動力學不穩定(更需要多管腔的靜脈導管)。

健保署財務預估

□ 倘本會議決議本案特材支付點數採1,020點暫予支付，財務預估如下：

品項	暫予支付點數	既有特材支付點數	預估使用量	財務評估
舒鈦中心靜脈導管組(CVC)-一般型(四腔/五腔)	A	B	C	$D=(A-B)*C$
	1,020	850	5,295	900,150

- 註：
- 1、**預估使用量**：依照112年11月本保險特材專家諮詢會議結論，取代健保「中央靜脈導管-三腔」20%之使用量，約5,295組(111年「中央靜脈導管-三腔」申報量:26,465組*20%)。
 - 2、**健保財務**：扣除健保「中央靜脈導管-三腔」支點數850點，預估財務增加約90萬點。

13

特材基本資料

特材名稱	舒鈦中心靜脈導管組(CVC)-一般型(四腔/五腔) Certofix Central Venous Catheter – Quattro/Quinto		
許可證字號	衛署醫器輸字第021570號	發證日期	99/10/14
廠商名稱	台灣柏朗股份有限公司		
製造廠名稱	B. Braun Melsungen AG	製造國別	德國
特材大類碼	管套類(C)	特材小類碼	壓力監測類(P)
使用科別	內科、外科、急重症科。		
規格	管腔×4，導管管徑8Fr；管腔×5，導管管徑12Fr。		
材質	鎳鈦合金導管。		
適應症	採用賽爾丁格技術將導管置入上腔靜脈，用於長期輸液治療或腸道外營養治療，給予高滲透液體或強靜脈刺激液體，持續或間斷性監測中心靜脈壓，在休克、肢體損傷或周邊靜脈缺血以致無法進行周邊靜脈穿次採血時使用。		
廠商建議價	1,020元/組。(112年9月)		

112年11月份特殊材料專家諮詢會議紀錄(節錄)

時間：112年11月23日上午9時30分

第5案：有關用於監測、輸液、注射之「舒鈦中心靜脈導管組-一般型(四腔、五腔)」納入健保給付案，提請討論。

討論重點：

- (一) 建議廠商：台灣柏朗股份有限公司。
- (二) 本案特材按許可證仿單所載，採用賽爾丁格技術將導管置入上腔靜脈，用於長期輸液治療或腸道外營養治療，本品屬一般型中心靜脈導管組。健保收載類似功能特材係為「一般型中央靜脈導管組 CVC」(1~3腔)及「具抗感染處理之中央靜脈導管組」(1~4腔)2大類別。
- (三) 臺灣燒傷暨傷口照護學會與會代表表示：燒傷病人全身傷口，難有合適注射部位，又該類病人需進行多種藥物(如鎮靜劑、營養劑、止痛藥、抗生素等)及輸液治療，有本案多管路中心靜脈導管組之需求。若使用本醫材，亦會減少現行健保「中心靜脈導管組」之使用量，建議五腔可比照四腔之支付點數納入健保給付。
- (四) 與會專家表示：加護病房病人亦會多項藥物(如升壓藥、利尿劑等)單獨管路輸注需求，再加上有部分病人有血管問題(如靜脈血栓、靜脈狹窄)，故加護病房病人也有使用本案醫材之需求。為避免臨床濫用，建議本案醫材比照「具抗感染處理之中央靜脈導管-四腔」(E201-8)給付規定。

結論：經與會專家討論共識：

- (一) 本項對於複雜密集輸液與投藥治療及對「具抗感染處理之中央靜脈導管組」過敏之病人有必要性，建議納入健保給付，屬功能改善特材。

- (二) 建議支付點數：本案(含四腔、五腔)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目及第4目，以「中央靜脈導管-三腔」之支付點數850點再加算臨床有效性及能降低病人侵襲性合計15%~20%以 977點~1,020點範圍內之價格，與廠商進行溝通。
- (三) 建議給付規定：同「具抗感染處理之中央靜脈導管-四腔」(E201-8)給付規定。
- (四) 預估年使用量：5,295組(以「一般型中央靜脈導管組-三腔」年使用量之20%計算)。

11211專家會議紀錄

討論案 4

有關用於顱內動脈狹窄之「“艾爾貝提克”伊路特斯三紫杉醇塗藥球囊導管」納入健保給付案。

用於顱內動脈狹窄之 紫杉醇塗藥球囊導管

藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議
特材部分第68次(113年01月)會議
113年01月11日

提案摘要(1)

案由：有關用於顱內動脈狹窄之「艾爾貝提克」伊路特斯三紫杉醇塗藥球囊導管」納入健保給付案。

建議廠商：元誠醫療器材有限公司。

辦理依據：112年8月份本保險特殊材料專家諮詢會議結論辦理。

說明：

一. 本案醫材按仿單所載，可用於包括顱內區的主動脈血管，係屬快速交換的經皮腔內血管成形術(PTA)導管，塗有紫杉醇活性藥物。適用於治療動脈粥狀硬化病變，例如狹窄、剝離內膜瓣或動脈再狹窄，以及包含顱內區的主動脈上血管再狹窄。

二. 與會專家表示：

(一)本案醫材可抑制血管內膜增生，治療顱內血管狹窄。健保類似特材為「顱內動脈支架」及「顱內動脈氣球導管」，本案醫材治療地位類比於「顱內動脈支架」，兩者互相競合，且有文獻支持其臨床效益，預估取代率為20%。

提案摘要(2)

- (二)面對高度狹窄的血管，仍須先使用一般的顱內動脈氣球導管預擴，再使用塗藥球囊導管，且對比心臟冠狀動脈血管，顱內血管較彎曲且血管較小，在過彎時，塗藥球囊導管比沒有塗藥的氣球導管硬，故無法完全取代「顱內動脈氣球導管」。
- (三)建議給付規定限制與「顱內動脈支架」只能擇一使用。並建議限制執行醫師資格應受過相關教育訓練及認證，並需事前審查。

112年8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2款第4目之原則，以對健保最有利之價格方式與廠商溝通。

3

提案摘要(3)

112年8月份本保險特殊材料專家諮詢會議結論：

- 三. 給付規定：同健保給付「顱內動脈支架」給付規定，並增列同一次手術中顱內動脈支架及塗藥球囊導管限擇一使用。
- 四. 預估年使用量：經統計111年「顱內動脈支架」申報量184組，參採專家意見以20%取代率及成長率5%，高推估本案特材使用量約為39組。

本案品項

廠商	項次	品名
元誠	1	“艾爾貝提克”伊路特斯三紫杉醇塗藥球囊導管

本案特材相關資料詳簡報第14頁

5

治療方式簡介

□ 經皮血管腔內血管成形術

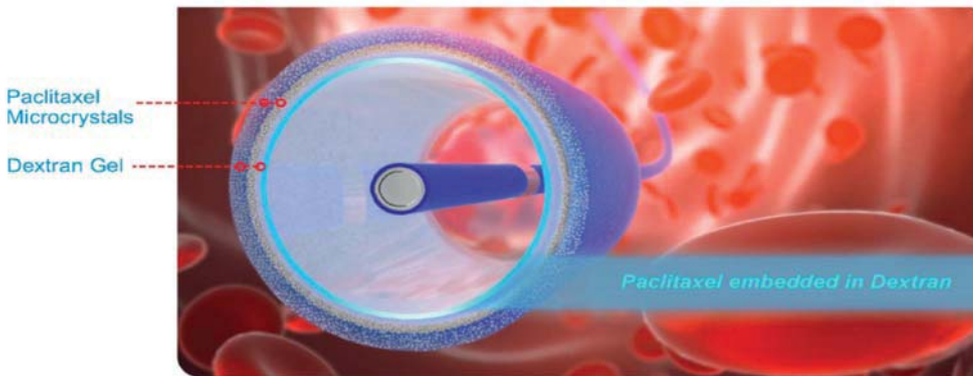
(Percutaneous Transluminal Angioplasty, P.T.A.)

-  P.T.A.是一種利用血管攝影以確立診斷找出確切的病灶，再使用遠端具有球囊的導管擴張阻塞之血管；當球囊擴張時，壓力使動脈壁的阻塞變扁平，血管的物理擴張能改善血管的灌流。
-  顱內血管治療會於病人全身麻醉下進行，進行股動脈穿刺，放入導引器、微導絲及微導管進入顱內導管，隨後更換為球囊導管進行血管狹窄處擴張。

本案特材簡介(1)

□“艾爾貝提克”伊路特斯三紫杉醇塗藥球囊導管

📖 本品特材是用於快速交換的經皮腔內血管成形術(P.T.A.)的導管；本產品之球囊塗有 $2.2\mu\text{g}/\text{mm}^2$ 紫杉醇活性藥物，以及 $0.7\mu\text{g}$ 右旋糖酐/ mm^2 作為賦形劑。最大球囊可使用的最大紫杉醇劑量可達 $2,262\mu\text{g}$ 。



圖片出處：本案特材廠商建議資料

7

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
		“艾爾貝提克”伊路特斯三紫杉醇塗藥球囊導管
建議價格/支付價	廠商建議價：120,000元	健保支付價：134,886點
材質	聚乙烯、尼龍。	鎳鈦合金。
特性	利用氣球導管，將紫杉醇藥物塗在血管病變處，進而阻止血管再阻塞之發生。血管無金屬植入物，不會有金屬斷裂的風險，且有利於病變處再次進行治療。	塗藥血管支架是在裸金屬支架上塗上可以抑制細胞增生或組織增生的藥物，金屬植入物將留置於血管內，不被人體吸收。

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
“艾爾貝提克” 伊路特斯三 紫杉醇塗藥 球囊導管	120,000元	新特材年度 使用人數	10人	25人	50人	100人	150人
		新特材年度 使用數量	10組	25組	50組	100組	150組
		新特材年度 費用預估	120萬元	300萬元	600萬元	1,200萬元	1,800萬元

資料來源：廠商建議書

9

相關診療項目

診療項目代碼	中文項目名稱	英文項目名稱	支付點數
33074B	單純性血管整形術	P.T.A. (percutaneous transluminal angioplasty): simple	10,800

資料來源：廠商建議書

建議支付點數

- 依112年8月份本保險特殊材料專家諮詢會議結論之建議支付點數(詳簡報第3頁)以廠商建議價格120,000元，依販售地德國與本國之國內生產毛額比值(1.44)校正換算，再考量浮動點值(0.8823)，以83,333點至94,450點與廠商溝通。
- 廠商回復表示本案醫材為新產品，目前僅於德國、瑞士等歐洲國家販售，臺灣為亞洲區販售的第一站。並提具進口成本分析表，建議價格為120,000元。
- 建議採計方式：有鑑臺灣為本案醫材市場准入亞洲首站，經校正廠商提具之進口總成本約121,747元。考量其治療地位類比於健保特材「顱內動脈支架」(支付點數134,886點)，以及後續有價量調查機制，建議以對健保最具優勢之核價方式，依藥物給付項目及支付標準第52-2條第1項第2款第4目及第7目，以販售地德國與本國GDP校正換算除以浮動點值之94,450點及廠商建議價格120,000點之間，提請討論。

11

建議給付規定

同「顱內動脈支架」及「顱內動脈氣球導管」給付規定(I203-20)並增列第四點：

一、執行醫師資格：需符合以下二項規定：

(一)限放射線(診斷)專科醫師、神經外科或神經科專科醫師執行。

(二)限接受並通過下列任一學會之相關腦神經血管內介入治療專長訓練與認證之醫師執行：

1. 中華民國放射線醫學會授權之中華民國神經放射線醫學會。

2. 台灣神經外科醫學會授權之台灣神經血管外科與介入治療醫學會。

3. 台灣神經學會授權之台灣腦中風學會。

二、需事前審查。

三、需符合主要適應症：

(一)已進行積極性藥物治療，仍有動脈硬化性血管管徑狹窄(75%以上)並有明顯的血液循環障礙。

(二)腦缺血或中風之區域非屬穿通枝型。

(三)距最近一次中風超過7天之病人，且接受治療時之雷氏修正量表小於等於3分。

四、同一次手術中顱內動脈支架及塗藥球囊導管限擇一使用。

健保署財務預估

品項	方案	暫予支付點數	既有類似功能特材支付點數	預估使用量
“艾爾貝提克”伊路特斯三紫杉醇塗藥球囊導管	一	94,450	134,886	39
	二	120,000		

註：

1. 預估使用量：經統計111年「顱內動脈支架」申報量184組，參採專家意見以20%取代率及成長率5%，高推估本案醫材年使用量約為39組(184*0.2*1.05)。
2. 財務預估：本案醫材與健保類似功能特材「顱內動脈支架」適用於相同範圍且屬相互競合，倘以上述方案一、二納入，不增加健保財務支出。

13

特材基本資料

特材名稱	“艾爾貝提克”伊路特斯三紫杉醇塗藥球囊導管 “AR Baltic” ELUTAX 3 Paclitaxel eluting Balloon Catheter		
許可證字號	衛部醫器輸字第034625號	發證日期	111/10/06
廠商名稱	元誠醫療器材有限公司		
製造廠名稱	AR Baltic Medical UAB	製造國別	立陶宛
特材大類碼	管套類(C)	特材小類碼	氣球擴張導管(B)
使用科別	神經放射科。		
規格	近端直徑：2.2F，遠端直徑：2.6F，長度：114~155cm。		
材質	Pebax，Nylon。		
適應症	適用於治療動脈粥狀硬化病變，例如狹窄、剝離內膜瓣或動脈再狹窄，以及包含顱內區的主動脈上血管再狹窄。		
廠商建議價	120,000元。(112年5月)		

112年8月份特殊材料專家諮詢會議紀錄(節錄)

時 間：112年8月24日上午9時30分

第10案：有關用於顱內動脈狹窄之「“艾爾貝提克”伊路特斯三紫杉醇塗藥球囊導管」納入健保給付案，提請討論。

討論重點：

(一) 建議廠商：元誠醫療器材有限公司。

(二) 本案特材按其仿單所載，可用於包括顱內區的主動脈血管，係屬快速交換的經皮腔內血管成形術(PTA)導管，塗有紫杉醇活性藥物。適用於治療動脈粥狀硬化病變，例如狹窄、剝離內膜瓣或動脈再狹窄，以及包含顱內區的主動脈上血管再狹窄。廠商表示本案球囊表面含紫杉醇，可抑制血管內膜增生，用於治療顱內血管狹窄，相較健保收載類似功能特材「顱內動脈支架」，無須事先擴張及置放支架，且血管再狹窄率較低。

(三) 與會專家表示：

1. 本案特材為塗藥的氣球導管，可用於顱內粥狀動脈硬化75%以上血管高度狹窄，經過藥物治療無效，再次中風的病人，且當次中風屬非穿通枝型。健保類似特材為「顱內動脈支架」及「顱內動脈氣球導管」，其治療地位類比於「顱內動脈支架」，兩者互相競合，且有文獻支持其臨床效益。本案特材倘納入健保給付，建議於給付規定限制與「顱內動脈支架」只能擇一使用。
2. 面對高度狹窄的血管，仍須先使用一般的顱內動脈氣球導管預擴，再使用塗藥球囊導管，且對比心臟冠狀動脈血管，顱內血管較彎曲且血管較小，在過彎時，塗藥球囊導管比沒有塗藥的氣球導管硬，故無法完全取代「顱內動脈氣球導管」。
3. 本案特材建議限制執行醫師資格應受過相關教育訓練及認證，並需事前審查。
4. 另本案醫材亦可用於治療頸動脈支架再狹窄，頸動脈支架再狹窄率約2~5%，目前臨床治療頸動脈支架再狹窄，係請病人自費使用冠狀動脈塗藥球囊導管。考量「藥物釋放型冠狀動脈氣球導管」健保支付點數為47,000點，而本案醫材之廠商報價為12萬元，治療部位相

同，而醫材產品價格卻有差異。健保署說明，本案醫材使用範圍優勢係顱內區主動脈上血管，建議優先用於顱內區血管。針對頸動脈支架再狹窄使用塗藥氣球擴張導管，會優先盤點「藥物釋放型冠狀動脈氣球導管」之仿單適應症範圍，並朝放寬給付規定適應症進行研議。

結論：經與會專家討論共識，

- (一) 考量本案特材可抑制血管內膜增生，可治療顱內血管狹窄，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4目之原則，以對健保最有利之價格方式與廠商溝通。
- (三) 給付規定：同健保給付「I203-20」項下之規定，並增列同一次手術中顱內動脈支架及塗藥球囊導管限擇一使用。
- (四) 預估年使用量：經統計 111 年「顱內動脈支架」申報量 184 組，參採專家意見以 20% 取代率及成長率 5%，高推估本案特材使用量約為 39 組。
- (五) 附帶決議：有關頸動脈再狹窄的治療，考量「藥物釋放型冠狀動脈氣球導管」單價較低(支付點數 47,000 點)，建議先確認其仿單適應症範圍，並朝放寬給付規定適應症進行研議。

壹、 臨時動議：無

貳、 散會（下午12時17分）

討論案 5

有關研議修訂健保給付特材「單腔微導管/用於冠狀動脈完全阻塞(CTO)」給付規定(A225-6)案。

討論案第 5 案

案由：有關研議修訂健保給付特材「單腔微導管/用於冠狀動脈完全阻塞(CTO)」給付規定(A225-6)案，提請討論。

說明：

- 一、辦理依據：112 年 11 月份本保險特殊材料專家諮詢會議結論(附件 1，頁次：討 5-3 ~ 討 5-5)辦理。
- 二、建議單位：衛生福利部中央健康保險署。
- 三、健保給付微導管包含「單腔微導管」(7,237 點)及本案「用於 CTO 單腔微導管」(11,536 點)2 大類，其中「用於 CTO 單腔微導管」自 111 年 8 月 1 日納入健保給付，目前有效品項計 3 項，訂有給付規定(A225-6)「慢性完全阻塞(CTO)，檢附心導管血管攝影報告備查」。健保署經監控本案特材納入給付後之使用情形，112 年 1 月~9 月使用量共 858 條，推估全年約 1,145 條，已超過原預估使用量 200 條。故徵詢中華民國心臟學會、台灣介入性心臟血管醫學會及臨床專家，就使用量超出預算數及監控措施等提供專業意見。
- 四、提至 112 年 11 月本保險特殊材料專家諮詢會議討論，重點摘要如下：
 - (一)目前健保給付 2 大類微導管，其共通適應症占 8 成。可能導致臨床使用會優先選擇功能更好更貴的微導管，及有 2 成至 3 成病人需用 2 條微導管，故使用量大幅成長。
 - (二)本案特材現已給付 1 年時間，現行 CTO 申報使用量應已趨穩定，後續成長有限，會有成長率部分，主要為早年冠狀動脈繞道手術病人或冠狀動脈繞道手術失敗病人，再嘗試介入治療，其成長率約 15%。若以 112 年全年使用量 1,145 條加計前揭成長率，預估年使用量調整為 1,317 條【=1,145*(1+15%)】。
 - (三)與會專家共識：建議修訂給付規定如下：
 1. 原給付規定中載明「冠狀動脈」慢性完全阻塞(Coronary CTO)，並檢附心導管血管攝影報告中增列「含冠狀動脈疾病血管複雜分數(SYNTAX Score)評估」。
 2. 增訂第 2 點規定「每次限使用一條為原則」。

五、考量本會議定期於報告案第 4 案報告「新功能類別特材申報情形及預算支用結果」，目前 108 年~112 年新收載特材實際申報點數未超出導入預算，爰擬持續監控本案特材使用情形。

擬辦：本案經討論如獲同意，擬修訂「單腔微導管/用於冠狀動脈完全阻塞(CTO)」之給付規定(A225-6) (詳附件 2，頁次：討 5-6)，並依程序辦理暫予公告實施。

112年11月份特殊材料專家諮詢會議紀錄(節錄)

(時間：112年11月23日上午9時30分)

第2案：有關研議修訂健保給付特材「單腔微導管/用於冠狀動脈完全阻塞(CTO)」給付規定(A225-6)案，提請討論。

討論重點：

(一) 提案單位：衛生福利部中央健康保險署。

(二) 本案特材自111年8月1日納入健保給付，目前有效品項計3項，為「朝日」通納斯支撐導管(“ASAHI”TORNUS SUPPORT CATHETER)、「朝日」微導管(“ASAHI”MICRO CATHETER-Tornus)及「朝日」科塞爾微導管(“ASAHI” CORSAIR MICRO CATHETER)，支付點數11,536點，訂有給付規定(A225-6)「慢性完全阻塞(CTO)，檢附心導管血管攝影報告備查」。經健保署監控本案112年1~9月使用量共858條(推估全年約1,145條)，已超出原預估使用量200條，爰提案討論。

(三) 中華民國心臟學會與會代表表示：

1. 本案醫材都是用在冠狀動脈「慢性完全阻塞(CTO)」，可載明「冠狀動脈」使用。
2. 另健保給付「單腔微導管」，在部分極度鈣化冠狀動脈病灶無法支撐進行導絲交換，建議增訂用於「冠脈旋磨前導絲交換時」可使用。
3. 針對「冠狀動脈疾病血管複雜分數(SYNTAX Score)」是否可代表CTO手術困難度及是否可做CTO仍存有爭議，國際上或國內之報告均是用CTO Score來評估CTO手術困難度。SYNTAX Score可規範整個冠狀動脈手術複雜程度，但用來規範本案醫材是否可使用及使用量並不合適。

(四) 台灣介入性心臟血管醫學會與會代表表示：本案醫材具有打通血管功能，因由自費轉健保，故使用量增加，但冠狀動脈完全阻塞病灶之病人比例固定成長有限。另當時給付僅預估「通納斯支撐導管(TORNUS)」使用量，並未計算後續之比照品「科塞爾微導管(CORSAIR)」量，故導致申報量增加。

(五) 與會專家表示：

1. 本案醫材臨床使用的目的即用於心臟冠狀動脈，建議修訂給付規定增列「冠狀動脈」文字更為明確。
2. 執行「冠脈旋磨」手術，臨床實務上不曾因沒有「科塞爾微導管(CORSAIR)」，無法達成手術。「冠脈旋磨」手術，用於極度鈣化扭曲病灶只是作為交換導絲之功能，現行健保給付另類「單腔微導管」(7,237點)，如“泰爾茂”梵蔻思麥奇冠狀動脈微導引導管(“TERUMO”FINECROSS MG Coronary Micro-Guide Catheter)、“埃普特”微導管(“APT” Microcatheter)等已絕對足夠提供這個術式功能上之需求。又考量自112年12月1日起「冠脈旋磨切除系統導管」開始健保給付，若增列此給付條件勢必會有增加一定使用量，不建議現階段增列用於「冠脈旋磨前導絲交換時」給付條件。
3. 目前健保給付2大類微導管，含「單腔微導管」(7,237點)及「用於CTO 單腔微導管」(本案醫材，11,536點)，此2類共通適應症占8成。導致使用量快速成長可能原因，為臨床使用會優先選擇功能更好更貴的微導管，及有2成至3成病人需用2條微導管，故導致使用量大量成長。
4. 本案特材現已給付1年時間，現行 CTO 申報使用量應已趨穩定，後續成長有限，會有成長率部分，主要為早年冠狀動脈繞道手術病人或冠狀動脈繞道手術失敗病人，再嘗試介入治療，此部分成長率約15%，以現行112年全使用量1,145條加算成長率約15%來預估年使用量1,317條，應是合理。另每次介入治療會用本類醫材2條機率不超過20%，建議增訂「每次限使用一條」之規定，以避免濫用。
5. 「冠狀動脈疾病血管複雜分數(SYNTAX Score)評估」可來規範經皮冠狀動脈介入治療(PCI)手術複雜程度，SYNTAX Score 大於32分，屬嚴重程度，不適合介入治療，但是否可用於評估 CTO 手術尚有爭議，且有做過冠狀動脈繞道手術病人，此評估並不適用。另 CTO 手術難易度係以 CTO 嚴重程度(CTO Score)評估，其中約有1/4~1/5病人為繞道手術失敗後的慢性再阻塞病人，故以 SYNTAX Score 分數來做為本案醫材是否可使用條件並不合適。倘認為需要在給付規定中敘明評估，建議可於檢附心導管血管攝影報告中併附「冠狀動脈疾病血管複雜分數(SYNTAX Score)評估」。

(六) 健保署說明：健保最先給付本案特材為「通納斯支撐導管(TORNUS)」，該仿單明訂用於 CTO，後另一特材「科塞爾微導管(CORSAIR)」經專家書面審查同意其功能可比照該醫材納入健保給付，惟前述醫材之臨床使用於 CTO 族群相同，並不會因為產品納入健保給付而影響適用族群，倘若為收載本案特材時低估使用量，建議應重新調整本案醫材之預估年使用量。

結論：經與會專家討論共識：

(一) 建議修訂給付規定：

1. 原給付規定中載明「冠狀動脈」慢性完全阻塞(Coronary CTO)，並於檢附心導管血管攝影報告中增列「含冠狀動脈疾病血管複雜分數(SYNTAX Score)評估」。
2. 增訂第2點規定「每次限使用一條為原則」。

(二) 預估年使用量：參考學會、專家意見及健保統計數據，重新調整預估年使用量為1,317條(=1,145條加計成長率15%)

給付規定修正對照表

給付規定分類碼：A225-6

修正給付規定	現行給付規定
<p><u>一、冠狀動脈慢性完全阻塞(Coronary CTO)，檢附心導管血管攝影報告含冠狀動脈疾病血管複雜分數(SYNTAX Score)評估備查。</u></p> <p><u>二、每次限使用一條為原則。</u></p>	<p>慢性完全阻塞(CTO)，檢附心導管血管攝影報告備查。</p>

報告案 1

會議決議辦理情形追蹤：無。

報告案第1案

案由：會議決議辦理情形追蹤。

說明：本次無追蹤事項。

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 78 項：(1)新增既有功能類別特材品項 40 項/第 2-1~2-5 頁；項次 1~40。(2)新增既有功能類別特材自付差額品項 15 項/第 2-6~2-8 頁；項次 41~55。(3)新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號 23 項/第 2-9~2-12 頁；項次 56~78。

一、新增既有功能類別特材品項共40項(項次1~項次40, 詳頁次2-1~2-5)

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	初核支付點數	初核結果說明	截至113年01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	CBB03AMD21M4	"美敦力"安菲允血管治療導管	"Medtronic" AMPHIRION DEEP PTA Catheter-D:2.0:4.0mm, L:120:210mm	AMD-020;025;030;035;040-120;150-002;152;AMD-225;253;335;354-210-002;152	支	衛署醫器輸字第019728號	美敦力	9,999	原特材代碼CBB03AMD21F2, 因更改廠牌, 故變更特材代碼。	35	A220-5	113/03/01
2	CBB03AMD80M4	"美敦力"安菲允血管治療導管	"Medtronic" AMPHIRION DEEP PTA Catheter-D:2.0:4.0mm, L:40:80mm	AMD-020;025;030;035;040-040;080-002;152	條	衛署醫器輸字第019728號	美敦力	7,849	原特材代碼CBB03AMD80F2, 因更改廠牌, 故變更特材代碼。	30	A220-5	113/03/01
3	CDD1012005P2	"太平洋"帶針胸管(滅菌)(導管+穿刺針)	"PAHSCO" Thoracic Catheter with Trocar (Sterile)	I12001;I12002;I12003;I12004;I12005;I12007;I12008;I12009;I12011;I12013;I12042;I12043;I12044;I12045;I12046;I12047;I12048;I12049;I12847;I12848;I12849;I12983;I12984;I12985;I12986;I12987;I12988;I12989;I12990;I12991;I12992;I12993	組	衛署醫器製壹字第000909號	太平洋	259	依CDD10A1(肋間穿刺套針導管/附穿刺針)同功能類別品項(如特材代碼CDD10211202C)之支付點數暫予支付。	5	無	113/03/01
4	CEE01D1000U2	"愛喜優"迪高無針導管裝置	"ICU" TEGO Connector	011-D1000	個	衛部醫器輸字第028012號	森昌	37.7	依CEE02D1(無針式接頭/不含DEHP+與脂質相容)同功能類別品項(如特材代碼CEE01C3300U2)之支付點數暫予支付。	13	無	113/03/01
5	CFD02N2TZZOR	"美實"胃管(滅菌)	"MEDSI" STOMACH (GASTRIC) TUBE (Sterile)	MDST-1-14FR120;MDST-1-16FR120;MDST-1-18FR120;MDST-1-20FR120	條	衛部醫器製字第007868號	瀛海砂康	63.6	依CFD02A1(成人矽質胃管-14FR(含)以上)同功能類別品項(如特材代碼CFD0202308P2)之支付點數暫予支付。	6	E204-3	113/03/01
6	CGPW1PP1R0AS	"朝日"格萊迪斯周邊血管導引線	"ASAHI" Peripheral Guide Wire(0.014";0.018"190CM)	PP14R003S;PP14R003P;PP14R004S;PP14R004P;PP18R004S;PP18R004P	條	衛部醫器輸字第036598號	日商朝日英達科	2,256	依GWBA410(GUIDEWIRE(PTCA/D<=0.014"或SmallVessel/不鏽鋼, D=0.014"-0.018"), L<=200CM, 有塗層)同功能類別品項(如特材代碼CGPW143092AS)之支付點數暫予支付。	43	無	113/03/01
7	CGPW1PP1R3AS	"朝日"格萊迪斯周邊血管導引線	"ASAHI" Peripheral Guide Wire(0.014";0.018"235CM;300CM)	PP14R203S;PP14R203P;PP14R303S;PP14R303P;PP14R204S;PP14R204P;PP14R304S;PP14R304P;PP18R204S;PP18R204P;PP18R304S;PP18R304P	條	衛部醫器輸字第036598號	日商朝日英達科	2,721	依GWBA310(GUIDEWIRE(PTCA/D<=0.014"或SmallVessel/不鏽鋼, D=0.014"-0.018"), L>=201CM, 有塗層)同功能類別品項(如特材代碼CGPW143392AS)之支付點數暫予支付。	23	無	113/03/01
8	CGS01A1MDSAB	"雅培"縱裂式內導管	"Abbott" CPS AIM SL Slittable Inner Catheter	DS2N021-59;DS2N021-65;DS2N022-59;DS2N022-65;DS2N023-59;DS2N023-65;DS2N024-65;DS2N025-65	組	衛署醫器輸字第022042號	雅培	1,575	原特材代碼CGS01A1MDSST, 因更改廠牌, 故變更特材代碼。	1	無	113/03/01
9	CGS01RH016GJ	"吉生"導引鞘組	"JSM" Sheath Kit	05-RH0516-00;05-RH0616-00;05-RH0716-00;05-RH0516-SD;05-RH0616-SD;05-RH0716-SD	組	衛署醫器製字第003429號	吉生	1,323	依CGA2A23(SHEATH(w/dilator)/長度16-40cm, side+v, gw(radiology), needle/有親水性塗層/抗彎折)同功能類別品項(如特材代碼CGS01GSS16TM)之支付點數暫予支付。	1	無	113/03/01
10	CGS01RHU16GJ	"吉生"導引鞘組	"JSM" Sheath Kit	05-RH0505-00;05-RH0507-00;05-RH0511-00;05-RH0605-00;05-RH0607-00;05-RH0611-00;05-RH0705-00;05-RH0707-00;05-RH0711-00;05-RH0505-SD;05-RH0507-SD;05-RH0511-SD;05-RH0605-SD;05-RH0607-SD;05-RH0611-SD;05-RH0705-SD;05-RH0707-SD;05-RH0711-SD	組	衛署醫器製字第003429號	吉生	834	依CGA1A21(SHEATH(w/dilator)/長度<16cm, side+v, gw(radiology), needle)同功能類別品項(如特材代碼CGS01GSS16TM)之支付點數暫予支付。	22	無	113/03/01

一、新增既有功能類別特材品項共40項(項次1~項次40, 詳頁次2-1~2-5)

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	初核支付點數	初核結果說明	截至113年01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
11	CGS04SSPC4SB	“波士頓科技”導線輸送導管(特殊心律調節導線使用)	“Boston Scientific” SSPC Delivery Catheter	9181(SSPC1);9182(SSPC2);9183(SSPC3);9184(SSPC4)	支	衛部醫器輸字第036605號	荷商波士頓	2,171	依CGS04A1(特殊心律調節導線使用之可調彎導管)同功能類別品項(如特材代碼CGS04CC315M4)之支付點數暫予支付。	4	B101-2	113/03/01
12	CMV01FVTSVMR	“美瑞特”芳登尖端止血閥灌輸系統(含輸注導管/導線/止血閥)	“Merit” Fountain ValveTip Infusion Systems	(IS4-135-5;10;20;30;40;50-V);(IS4-45-10;20-V);(IS4-90-5;10;20;30;40;50-V);(IS5-135-5;10;20;30;40;50-V);(IS5-45-10;20-V);(IS5-90-5;10;20;30;40;50-V)	組	衛部醫器輸字第036613號	美瑞特	13,400	依CMV01A1(血管栓塞導管套組/MICRO CATH(INFUSION CATH)+MICRO GUIDE WIRE+HEMASTATIC)同功能類別品項(如特材代碼CMV01SQ135MR)之支付點數暫予支付。	17	I203-17	113/03/01
13	CPC01PTT14BB	舒鈦中心靜脈導管組-抗菌四腔(C+N+D+G+S)	Certofix Central Venous Catheter-Quattro Protect	4167767P;4167775P;4167783P	組	衛署醫器輸字第021570號	台灣柏朗	2,281	依CPC01C9(ANTISEPTIC FOUR-LUMEN CVP CATHETER/SET(C+N+D+G+S))同功能類別品項(如特材代碼CPC0122854AR)之支付點數暫予支付。	1	E201-8	113/03/01
14	CVA0136619SB	“波士頓科技”血管攝影導管	“Boston Scientific” Balloon Catheter	6714;6747	條	衛部醫器輸字第036619號	荷商波士頓	1,750	依CVA01A2(特殊心臟(氣球式)血管攝影導管/BERMAN ANGIOGRAPHIC CATHETER)同功能類別品項(如特材代碼CVA0107130AR)之支付點數暫予支付。	1	無	113/03/01
15	CXE02KLE10BK	“百多力”赫里斯環圈電生理導管(包括配件)-10極	“BIOTRONIK” Khelix Loop Electrophysiology Catheter incl. Accessories-10 pole	CCD0069	條	衛部醫器輸字第036604號	百多力	28,605	依CXE02F5(環形10極(≤10極)以下)同功能類別品項(如特材代碼CXE02PV101JV)之支付點數暫予支付。	7	B104-4	113/03/01
16	CXE02KLE20BK	“百多力”赫里斯環圈電生理導管(包括配件)-20極	“BIOTRONIK” Khelix Loop Electrophysiology Catheter incl. Accessories-20 pole	CCD0040	條	衛部醫器輸字第036604號	百多力	39,537	依CXE02F6(環形>10極(不含)以上)同功能類別品項(如特材代碼CXE02D1343WE)之支付點數暫予支付。	4	B104-4	113/03/01
17	FBA03SBTVPMR	“美瑞特”史達挺椎體成形術骨水泥系統與史達挺骨水泥骨折套組	“Merit” StabiliT VP Vertebroplasty System & StabiliT VP Fracture Kits	VP-0010A;VP-1110L;VP-1110S	組	衛部醫器輸字第035811號	美瑞特	68,000	依FBA03A1(高黏度脊椎骨水泥)同功能類別品項(如特材代碼FBA0328391DP)之支付點數暫予支付。	11	D111-5	113/03/01
18	FBHC11307NU0	“聯合”雙動頭髌臼系統-雙動頭髌臼杯	“United” Dual Mobility Acetabular System-Dual Mobility Acetabular Cup	(1307-10;12;30;50;52-42;44;46;48;50;52;54;56;58;60;62;64);(1307-10;12;50;52-66;68);(screw 5107-10-25;30;35;40;45;50;55;60;65)	個	衛部醫器製字第006541號	聯合	10,334	依FBHC1A1(全人工髌關節髌臼杯 TOTAL HIP ACETABULAR CUP)同功能類別品項(如特材代碼FBHC10214NBM)之支付點數暫予支付。	14	無	113/03/01
19	FBHL120716U0	“聯合”雙動頭髌臼系統-高耐磨聚乙烯活動髌臼襯墊	United” Dual Mobility Acetabular System-XPE Mobile Liner	(1207-14-42;44;46;48;50;52;54;56;58;60;62;64);(1207-16-46;48;50;52;54;56;58;60;62;64)	個	衛部醫器製字第006541號	聯合	4,018	依FBHL1A1(人工髌關節髌臼杯內襯 TOTAL HIP ACETABULAR INSERT)同功能類別品項(如特材代碼FBHL11236NS2)之支付點數暫予支付。	18	無	113/03/01

一、新增既有功能類別特材品項共40項(項次1~項次40, 詳頁次2-1~2-5)

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	初核支付點數	初核結果說明	截至113年01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
20	FBHPAU2SDMU0	“聯合”雙動頭髖白系統	“United” Dual Mobility Acetabular System	搭配以下產品組合:FBHS11104NU0;FBHH1201XNU0;FBHH1206XNU0;FBHC11307NU0;FBHL120716U0	組	衛部醫器製字第006541號+衛署醫器製字第000884號+衛部醫器製字第005712號+衛署醫器製字第000587號	聯合	39,396	依FBHPAA1(全人工髖關節組(PRIMARY HIP SYSTEM/STEM+HEAD+CUP+INSERT))同功能類別品項(如特材代碼FBHPA7000NU0)之支付點數暫予支付。	19	無	113/03/01
21	FBHPAUTFDMU0	“聯合”雙動頭髖白系統(楔型骨柄)	“United” Dual Mobility Acetabular System(UTF Stem)	搭配以下產品組合:FBHS1UTF1NU0;FBHH1201XNU0;FBHH1206XNU0;FBHC11307NU0;FBHL120716U0	組	衛部醫器製字第006541號+衛署醫器製字第003335號+衛部醫器製字第005712號+衛署醫器製字第000587號	聯合	39,396	依FBHPAA1(全人工髖關節組(PRIMARY HIP SYSTEM/STEM+HEAD+CUP+INSERT))同功能類別品項(如特材代碼FBHPA7000NU0)之支付點數暫予支付。	19	無	113/03/01
22	FBHRA7000NU0	“聯合”雙動頭髖白系統-重建型	“United” Dual Mobility Acetabular System-Revision	搭配以下產品組合:FBHS11104RU0;FBHH1201XNU0;FBHH1206XNU0;FBHC11307NU0;FBHL120716U0	組	衛部醫器製字第006541號+衛署醫器製字第000884號+衛部醫器製字第005712號+衛署醫器製字第000587號	聯合	52,796	依FBHRAA1(重建型全人工髖關節組 REVISIONHIPSYSTEM/重建型 STEM+HEAD+CUP+INSERT)同功能類別品項(如特材代碼FBHRA6000NU0)之支付點數暫予支付。	7	無	113/03/01
23	FBS0105505Y2	“亞太醫療”鈦合金顏面骨釘	“SYNTEC” Titanium Craniomaxillofacial Screw 2.0mm, 2.3mm	(PTS-20-020; 030; 035; 040; 050; 060; 070; 080; 090; 100; 110; 120; 130; 140; 150; 160; 170; 180; 190; 200; 210; 220; 230; 240; 250; 260; 270; 280; 290; 300); (PTS-23-020; 030; 035; 040; 050; 060; 070; 080; 090; 100; 110; 120; 130; 140; 150; 160; 170; 180; 190; 200; 210; 220; 230; 240; 250; 260; 270; 280; 290; 300)	支	衛部醫器製字第004218號	亞太醫療	293	依FPS02AS(MINI SCREW(ANY SIZE))同功能類別品項(如特材代碼FPS0120220EJ)之支付點數暫予支付。	12	D301-1	113/03/01
24	FBS0105506Y2	“亞太醫療”鈦合金顏面骨釘/自攻自鑽骨釘	“SYNTEC” Titanium Craniomaxillofacial Screw— Self-Tapping Screw 2.3mm	PTS-23-030;035;040;050;060;070;080;090;100;110;120;130;140;150;160;170;180;190;200;210;220;230;240;250;260;270;280;290;300-SD	支	衛部醫器製字第004218號	亞太醫療	572	依FPS03SB(MRS SELF-TAPPING SCREW(ANY SIZE))同功能類別品項(如特材代碼FPS012340NLE)之支付點數暫予支付。	19	D301-1	113/03/01
25	FBSF581155M4	"美敦力" 雷格斯脊椎矯正系統-CROSSLINK骨板	"MEDTRONIC" CD HORIZON LEGACY SPINAL SYSTEM-CROSSLINK Plate	8115-516;519;522;525;528;530;534;536;539;545;558	支	衛署醫器輸字第011128號	美敦力	6,108	依FBSF5TC(TITANIUM SPINAL CROSSLINK)同功能類別支付品項(如特材代碼FBSF5811XNDA)之支付點數暫予支付。	45	D112-1	113/03/01

一、新增既有功能類別特材品項共40項(項次1~項次40, 詳頁次2-1~2-5)

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	初核支付點數	初核結果說明	截至113年01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
26	FHFCDQMP33AB	"雅培"克卓亞速拉多點式植入式心律去顫器	"Abbott" Quadra Assura MP Implantable Cardioverter Defibrillator	CD3371-40;CD3371-40C;CD3371-40Q;CD3371-40QC	個	衛部醫器輸字第027278號	雅培	586,077	原特材代碼FHFCDQMP33ST,因更改廠牌,故變更特材代碼,並依醫療器材許可證變更中英文品名。	12	B103-2	113/03/01
27	FHPCDDR359AB	"雅培"幅地法亞速拉植入式心律去顫器	"Abbott" Fortify Assura Implantable Cardioverter Defibrillator	CD2359-40;CD2359-40C;CD2359-40Q;CD2359-40QC	個	衛部醫器輸字第027035號	雅培	456,363	原特材代碼FHPCDDR359ST,因更改廠牌,故變更特材代碼,並依醫療器材許可證變更中英文品名。	5	B103-1	113/03/01
28	FHPCDVR359AB	"雅培"幅地法亞速拉植入式心律去顫器	"Abbott" Fortify Assura Implantable Cardioverter Defibrillator	CD1359-40;CD1359-40C;CD1359-40Q;CD1359-40QC	個	衛部醫器輸字第027035號	雅培	322,477	原特材代碼FHPCDVR359ST,因更改廠牌,故變更特材代碼,並依醫療器材許可證變更中英文品名。	6	B103-1	113/03/01
29	FHX04AG717WU	"優樂"氧合器與體外循環管路組	"Eurosets" ECMO Modules and perfusion tubing set	AG7176;AG7495;AG7496	組	衛部醫器輸字第034755號	優達	42,355	依FHX04AP(長人工心肺套W/長效型人工心肺+TUBINGSET(ECMO)+TRANSDUCER+CUVETTE)同功能類別品項(如特材代碼FHX0432802GJ)之支付點數暫予支付。	1	B201-2	113/03/01
30	LEE01NEDZZOQ	"台醫"去顫用電擊貼片	"TPMT" Defibrillation Electrode	NED-A1000;A3000;A4000;A5000	PAIR	衛部醫器製字第007427號	台灣醫藥	652	依LEE01A2(非侵入性暫時心律調節之電極貼片(成人))同功能類別品項(如特材代碼LEE01PADSTZ2)之支付點數暫予支付。	7	無	113/03/01
31	NES01ABNZZOJ	"伽奈維"全自動組織切片器	"CuraWay" Automatic Core Biopsy Instrument	ABN-12;14;16;18;20-08;10;13;16;20;25	支	衛部醫器陸輸字第001490號	冠維	633	依NES01A1(全自動軟組織切片針)同功能類別品項(如特材代碼NES010201NBA)之支付點數暫予支付。	13	無	113/03/01
32	NES04ACNZZOJ	"伽奈維"全自動組織切片器-含同軸針	"CuraWay" Automatic Core Biopsy Instrument with coaxial	ABN-CBN-12;14;16;18;20-08;10;13;16;20;25	支	衛部醫器陸輸字第001490號	冠維	1,350	依NES01A5(同軸庫可取樣針組(同軸導引針+自動軟組織切片針))同功能類別品項(如特材代碼NES04MCTR2BA)之支付點數暫予支付。	14	A215-1	113/03/01
33	TSS0100017G8	好生活血糖檢測系統-血糖試片(罐裝25片/50片、鋁箔包25片/50片/100片、盒裝100片)	GoodLife Blood Glucose Monitoring System-GLUCOSE TEST STRIP	GV01	片	衛部醫器製字第007569號	厚美德	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TSS0100016G8)之支付點數暫予支付。	70	T101-1	113/03/01
34	TSS0100018G8	測利得血糖檢測系統-血糖試片(罐裝25片/50片、鋁箔包25片/50片/100片、盒裝100片)	GlucoLeader Blood Glucose Monitoring System-GLUCOSE TEST STRIP	GV01	片	衛部醫器製字第007570號	厚美德	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TSS0100016G8)之支付點數暫予支付。	70	T101-1	113/03/01
35	TSS01046854X	優安康血糖試紙(25片、2x25片、50片)	Contour TS Blood Glucose Test Strips	25strips;2x25strips;50strips	片	衛部醫器輸字第033553號	泰先齡	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TSS01270874X)之支付點數暫予支付。	70	T101-1	113/03/01

一、新增既有功能類別特材品項共40項(項次1~項次40, 詳頁次2-1~2-5)

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	初核支付點數	初核結果說明	截至113年01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	FHFCDUA33MAB	"雅培"優你法亞速拉植入式心律去顫器	"Abbott" Unify Assura Implantable Cardioverter Defibrillator	CD3361-40;40C;40Q;40QC	個	衛部醫器輸字第026376號	雅培	548,074	原特材代碼FHFCDUA33MST, 因更改廠牌, 故變更特材代碼, 並依醫療器材許可證變更中英文品名。	2	B103-2	113/03/01
37	CHT01EU475WU	"優樂"心臟麻痺液熱交換器	EU4754 HEAT EXCHANGER FOR CARDIOPLEGIA (CARDAD 4:1 W/MISTR. MEDOLLAI)	EU4754	PCE	食品藥物管理署112年12月4日衛授食字第1120730436號專案進口同意函	優達	4,120	1. 本案特材獲食品藥物管理署112年12月4日衛授食字第1120730436號函同意專案進口供國內緊急公共衛生使用, 共1,400個(PCE), 同意函有效日期迄日為113年6月14日。2. 考量本案特材屬醫療急迫性品項, 為解決缺材問題及病人醫療需要, 故專案暫予支付, 支付點數4,120點/PCE, 自113年1月1日生效, 並於114年1月1日停止給付。3. 因本項特材相較現行健保同功能「BLOOD CARDIOPLEGIA (BLOOD MIXING +CONDUCTER +COIL TUBING+MP4, PRES+TEM)具自動熱交換功能」類別特材支付點數3,173點, 高出947點, 預估增加健保財務影響1.33百萬點【(4,120-3,173)*1,400】。	0	無	113/01/05
38	CXE02PV201JV	"日本來富恩"利柏羅環形電極導管(7F./20極)	"Japan Lifeline" Ring Electrophysiology Catheter(7F./20 Electrodes)	PV2015-110;PV2020-110;PV2022.5-110;PV2025-110;PV2027.5-110;PV2032.5-110	條	衛署醫器輸字第022461號	理工科技	39,537	依CXE02F6(環形>10極(不含)以上)同功能類別品項(如特材代碼CXE02ADVSEAB)之支付點數暫予支付。	4	B104-4	113/02/01
39	CXE02LSEC2ST	"聖猷達"可控式生理電極導管	"SJM" Livewire Steerable Electrophysiology Catheter	401904;401905;401908;401914;401932	條	衛署醫器輸字第021565號	雅培	39,537	依CXE02F6(環形>10極(不含)以上)同功能類別品項(如特材代碼CXE02ADVSEAB)之支付點數暫予支付。	4	B104-4	113/02/01
40	CXE02D1349WE	"百歐森偉伯司特"萊梭導航安可環狀標測導管	"Biosense Webster" LASSO NAV eco Catheter	D134902;D134904;D134906	條	衛部醫器輸字第027233號	壯生	39,537	依CXE02F6(環形>10極(不含)以上)同功能類別品項(如特材代碼CXE02D1343WE)之支付點數暫予支付。	4	B104-4	113/02/01

二、新增既有功能類別特材自付差額品項共15項(項次41~項次55, 詳頁次2-6~2-8)

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	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
41	CBP06BMA259J	"賽諾" 藥物塗層冠狀動脈支架系統	"SINO" HT Supreme Drug Coated Coronary Stent System	(BMA--2.50;2.75;3.00;3.25;3.50;4.00-10);(BMA--2.50;2.75;3.00;3.25;3.50;4.00-15);(BMA--2.50;2.75;3.00;3.25;3.50;4.00-20);(BMA--2.50;2.75;3.00;3.25;3.50;4.00-25);(BMA--2.50;2.75;3.00;3.25;3.50;4.00-30);(BMA--2.50;2.75;3.00;3.25;3.50;4.00-35);	組	衛部醫器陸輸字第001460號	科達	長度較長,可減少病人傳統方式治療之手術時間。	14,099	自付差額品項,依CBP06A1(冠狀動脈塗藥支架)近似功能類別品項(如特材代碼CBP06ELUT5M4)之支付點數暫予支付。	A213-2N	113/03/01
42	CBP06ELUT8AB	"雅培" 賽恩斯天際艾諾莉萊斯冠狀動脈塗藥支架系統	"Abbott" XIENCE Skypoint Everolimus Eluting Coronary Stent System	(1800200-08;12;15;18;23;28;33;38);(1800225-08;12;15;18;23;28;33;38);(1800250-08;12;15;18;23;28;33;38);(1800275-08;12;15;18;23;28;33;38);(1800300-08;12;15;18;23;28;33;38);(1800325-08;12;15;18;23;28;33;38);(1800350-08;12;15;18;23;28;33;38);(1800400-08;12;15;18;23;28;33;38)	組	衛部醫器輸字第036600號	雅培	長度較長,可減少病人傳統方式治療之手術時間。	14,099	自付差額品項,依CBP06A2冠狀動脈塗藥支架(雙抗血小板藥物3個月以下)近似功能類別品項(如特材代碼CBP06ELUT6M4)之支付點數暫予支付。	A213-2N	113/03/01
43	CBP06ELUT8M4	"美敦力" 歐尼克斯拓荒者冠狀動脈塗藥支架系統	"Medtronic" Onyx Frontier Zotarolimus-Eluting Coronary Stent System	(ONYXNG-225;250;275;300;350;400-08;12;15;18;22;26;30;34;38-X);(ONYXNG200-08;12;15;18;22;26;30-X);(ONYXNG-450;500-12;15;18;22;26;30-X)	組	衛部醫器輸字第036624號	美敦力	長度較長,可減少病人傳統方式治療之手術時間。	14,099	自付差額品項,依CBP06A2(冠狀動脈塗藥支架(雙抗血小板藥物3個月以下))近似功能類別品項(如特材代碼CBP06ELUT6M4)之支付點數暫予支付。	A213-2N	113/03/01
44	CXE05TFSEDAB	卡帝弗雷瑟感應式電燒導管	TactiFlex Ablation Catheter, Sensor Enabled	A-TFSE-D;F;J;DD;FF;JJ;DF;FJ	條	衛部醫器輸字第036643號	雅培	具有提供導管尖端與心壁之間接觸力測量功能,可有效降低射頻電燒及X光透視之時間。	70,200	依CXE05B2(具壓力感應功能之立體定位(3D)灌注冷卻式診斷電燒紀錄導管(需搭配定位裝置))同功能類別品項(如特材代碼CXE05TACSEAB)之支付點數暫予支付。	B104-2	113/03/01

二、新增既有功能類別特材自付差額品項共15項(項次41~項次55, 詳頁次2-6~2-8)

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	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
45	FBHLCCERA2BM	"邦美"今適穩人工髖關節系統陶瓷髖白襯墊	"Biomet" G7 Acetabular System Ceramic Acetabular Liner	1100036-16;19;21;23;25;29;31;34;36	個	衛部醫器輸字第032755號	捷邁	1. 增加耐久性。2. 陶瓷人工髖關節系統, 可增加使用年限。	4,018	自付差額品項, 依FBHLCB2(複合物強化陶瓷髖白杯內襯)近似功能類別品項(如特材代碼FBHLCCERA2Z1)之支付點數暫予支付。	無	113/03/01
46	FBHLE20736U0	"聯合"雙動頭髖白系統-抗氧化高耐磨聚乙烯活動髖白襯墊	"United" Dual Mobility Acetabular System-E-XPE Mobile Liner	(1207-34-42;44;46;48;50;52;54;56;58;60;62;64);(1207-36-46;48;50;52;54;56;58;60;62;64)	個	衛部醫器製字第006541號	聯合	添加抗氧化劑之超高分子量聚乙烯全髖白內襯, 可增加使用年限。	4,018	自付差額品項, 依FBHLEB1(添加抗氧化劑之超高分子量聚乙烯全髖白內襯)近似功能類別品項(如特材代碼FBHLE30568Z1)之支付點數暫予支付。	無	113/03/01
47	FBHPCU2SDMU0	"聯合"雙動頭髖白系統(Delta陶瓷球頭)	"United" Dual Mobility Acetabular System(Delta Head)	搭配以下產品組合:FBHS11104NU0;FBHCCERA5U0;FBHC11307NU0;FBHL120716U0	組	衛部醫器製字第006541號+衛署醫器製字第000884號+衛署醫器製字第003331號	聯合	複合物強化陶瓷股骨頭之人工髖關節系統, 可增加使用年限。	39,396	自付差額品項, 依FBHPCB2(全人工髖關節整組(複合物強化陶瓷股骨頭+健保給付髖白杯、髖白杯內襯、股骨柄))近似功能類別品項(如特材代碼FBHPC7000NU0)之支付點數暫予支付。	無	113/03/01
48	FBHPCUTFDMU0	"聯合"雙動頭髖白系統(Delta陶瓷球頭+楔型骨柄)	"United" Dual Mobility Acetabular System(Delta Head+UTF Stem)	搭配以下產品組合:FBHS1UTF1NU0;FBHCCERA5U0;FBHC11307NU0;FBHL120716U0	組	衛部醫器製字第006541號+衛署醫器製字第003335號+衛署醫器製字第003331號	聯合	複合物強化陶瓷股骨頭之人工髖關節系統, 可增加使用年限。	39,396	自付差額品項, 依FBHPCB2(全人工髖關節整組(複合物強化陶瓷股骨頭+健保給付髖白杯、髖白杯內襯、股骨柄))近似功能類別品項(如特材代碼FBHPCUTF1XU0)之支付點數暫予支付。	無	113/03/01
49	FBHPEDMVC1U0	"聯合"雙動頭髖白系統(抗氧化高耐磨聚乙烯活動髖白襯墊+Delta陶瓷球頭)	"United" Dual Mobility Acetabular System(E-XPE Mobile Liner+Delta Head)	搭配以下產品組合:FBHS11104NU0;FBHCCERA5U0;FBHC11307NU0;FBHLE20736U0	組	衛部醫器製字第006541號+衛署醫器製字第000884號+衛署醫器製字第003331號	聯合	添加抗氧化劑髖白內襯+複合物強化陶瓷股骨頭之人工髖關節系統, 可增加使用年限。	39,396	自付差額品項, 依FBHPEC3(全人工髖關節整組(複合物強化陶瓷股骨頭+添加抗氧化劑髖白內襯+健保給付之髖白杯、股骨柄))近似功能類別品項(如特材代碼FBHPEVTMA3BM)之支付點數暫予支付。	無	113/03/01
50	FBHPEDMVC2U0	"聯合"雙動頭髖白系統(抗氧化高耐磨聚乙烯活動髖白襯墊+Delta陶瓷球頭+楔型骨柄)	"United" Dual Mobility Acetabular System(E-XPE Mobile Liner+Delta Head+UTF Stem)	搭配以下產品組合:FBHS1UTF1NU0;FBHCCERA5U0;FBHC11307NU0;FBHLE20736U0	組	衛部醫器製字第006541號+衛署醫器製字第003335號+衛署醫器製字第003331號	聯合	添加抗氧化劑髖白內襯+複合物強化陶瓷股骨頭之人工髖關節系統, 可增加使用年限。	39,396	自付差額品項, 依FBHPEC3(全人工髖關節整組(複合物強化陶瓷股骨頭+添加抗氧化劑髖白內襯+健保給付之髖白杯、股骨柄))近似功能類別品項(如特材代碼FBHPEVTMA3BM)之支付點數暫予支付。	無	113/03/01
51	FBHPEU2SDMU0	"聯合"雙動頭髖白系統(抗氧化高耐磨聚乙烯活動髖白襯墊)	"United" Dual Mobility Acetabular System(E-XPE Mobile Liner)	搭配以下產品組合:FBHS11104NU0;FBHH1201XNU0;FBHH1206XNU0;FBHC11307NU0;FBHLE20736U0	組	衛部醫器製字第006541號+衛署醫器製字第000884號+衛部醫器製字第005712號+衛署醫器製字第000587號	聯合	添加抗氧化劑之超高分子量聚乙烯全髖白內襯之人工髖關節系統, 可增加使用年限。	39,396	自付差額品項, 依FBHPEB1(全人工髖關節整組(添加抗氧化劑髖白內襯+健保給付之髖白杯、股骨頭、股骨柄))近似功能類別品項(如特材代碼FBHPEVTMB2BM)之支付點數暫予支付。	無	113/03/01

二、新增既有功能類別特材自付差額品項共15項(項次41~項次55, 詳頁次2-6~2-8)

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	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
52	FBHPEUTFDMU0	“聯合”雙動頭髌白系統(抗氧化高耐磨聚乙烯活動髌白襯墊+楔型骨柄)	“United” Dual Mobility Acetabular System(E-XPE Mobile Liner+UTF Stem)	搭配以下產品組合:FBHS1UTF1NU0;FBHH1201XNU0;FBHH1206XNU0;FBHC11307NU0;FBHLE20736U0	組	衛部醫器製字第006541號+衛署醫器製字第003335號+衛部醫器製字第005712號+衛署醫器製字第000587號	聯合	添加抗氧化劑之超高分子量聚乙烯全髌白內襯之人工髌關節系統,可增加使用年限。	39,396	自付差額品項,依FBHPEB1(全人工髌關節整組(添加抗氧化劑髌白內襯+健保給付之髌白杯、股骨頭、股骨柄))近似功能類別品項(如特材代碼FBHPEVTMB2BM)之支付點數暫予支付。	無	113/03/01
53	FBHRC7000NU0	“聯合”雙動頭髌白系統-重建型(Delta陶瓷球頭)	“United” Dual Mobility Acetabular System-Revision (Delta Head)	搭配以下產品組合:FBHS11104RU0;FBHHCERA5U0;FBHC11307NU0;FBHL120716U0	組	衛部醫器製字第006541號+衛署醫器製字第000884號+衛署醫器製字第003331號	聯合	複合物強化陶瓷股骨頭之人工髌關節系統,可增加使用年限。	52,796	自付差額品項,依FBHRCB2(重建型人工髌關節整組(複合物強化陶瓷股骨頭+健保給付髌白杯、髌白杯內襯、重建型股骨柄))近似功能類別品項(如特材代碼FBHRC6000NU0)之支付點數暫予支付。	無	113/03/01
54	FBHRE7000NU0	“聯合”雙動頭維他命E髌白系統-重建型(抗氧化高耐磨聚乙烯活動髌白襯墊)	“United” Dual Mobility Acetabular System-Revision(E-XPE Mobile Liner)	搭配以下產品組合:FBHS11104RU0;FBHH1201XNU0;FBHH1206XNU0;FBHC11307NU0;FBHLE20736U0	組	衛部醫器製字第006541號+衛署醫器製字第000884號+衛部醫器製字第005712號+衛署醫器製字第000587號	聯合	添加抗氧化劑之超高分子量聚乙烯全髌白內襯之人工髌關節系統,可增加使用年限。	52,796	自付差額品項,依FBHREB1(重建型人工髌關節整組(添加抗氧化劑髌白內襯+健保給付、髌白杯、股骨頭、重建型股骨柄))近似功能類別品項(如特材代碼FBHREVTMB2BM)之支付點數暫予支付。	無	113/03/01
55	FBHRE8000NU0	“聯合”雙動頭髌白系統-重建型(抗氧化高耐磨聚乙烯活動髌白襯墊+Delta陶瓷球頭)	“United” Dual Mobility Acetabular System-Revision(E-XPE Mobile Liner+Delta Head)	搭配以下產品組合:FBHS11104RU0;FBHHCERA5U0;FBHC11307NU0;FBHLE20736U0	組	衛部醫器製字第006541號+衛署醫器製字第000884號+衛署醫器製字第003331號	聯合	添加抗氧化劑髌白內襯+複合物強化陶瓷股骨頭之人工髌關節系統,可增加使用年限。	52,796	自付差額品項,依FBHREC2(重建型人工髌關節整組(複合物強化陶瓷股骨頭+添加抗氧化劑髌白內襯+健保給付髌白杯、重建型股骨柄))近似功能類別品項(如特材代碼FBHREVTMA3BM)之支付點數暫予支付。	無	113/03/01

三、新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號共23項(項次56~項次78, 詳頁次2-9~2-12)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	支付點數	說明	給付規定	健保給付生效起日
56	ACS011VN40Q4	“尼得立斯”藥物準備系統輸液接頭-塑膠三極栓	“Needleless” Drug Preparation System and Needleless Injection Access Device-3way stopcock	IVN401;IVN402;(IVN403自1110901生效);(IVN404自1130301生效)	個	衛部醫器製字第005723號	尼得立斯	7	擴增產品型號IVN404。	無	113/03/01
57	CEE01E001VPW	“普惠” T型延長管-免針安全型	“PERFECT” T-TYPE EXTENSION TUBE-NEEDLELESS	E01:03;(E32;E33;E34自1130301生效)	支	衛部醫器輸字第029785號	普惠	37.7	擴增產品型號E32;E33;E34。	無	113/03/01
58	CGPG1HW100AS	“朝日”海伯利安冠狀血管導引導管	“ASAHI”Hyperion Coronary Guide Catheter	請參考圖檔(詳頁次2-13~2-19)	條	衛部醫器輸字第030277號	日商朝日英達科	1,500	擴增產品型號, 請參考圖檔。	無	113/03/01
59	CGS01SHK1TGJ	“吉生”導引鞘組	“JSM”SHEATH KIT	05-RS-50:90-18;20-00;(05-RS-50;60;70;80;90-19-00自1130301生效);(型號重整為05-RS5018-00;05-RS6018-00;05-RS7018-00;05-RS8018-00;05-RS9018-00;05-RS5019-00;05-RS6019-00;05-RS7019-00;05-RS8019-00;05-RS9019-00;05-RS5020-00;05-RS6020-00;05-RS7020-00;05-RS8020-00;05-RS9020-00自1130301生效)	組	衛署醫器製字第003429號	吉生	715	擴增產品型號05-RS-50;60;70;80;90-19-00, 並重新整理產品型號。	無	113/03/01
60	CGS01SHKLAGJ	“吉生”導引鞘組	“JSM”SHEATH KIT	05-RS-50:90-18;20-SD;(05-RS-50;60;70;80;90-19-SD自1130301生效);(型號重整為05-RS5018-SD;05-RS6018-SD;05-RS7018-SD;05-RS8018-SD;05-RS9018-SD;05-RS5019-SD;05-RS6019-SD;05-RS7019-SD;05-RS8019-SD;05-RS9019-SD;05-RS5020-SD;05-RS6020-SD;05-RS7020-SD;05-RS8020-SD;05-RS9020-SD自1130301生效)	組	衛署醫器製字第003429號	吉生	875	擴增產品型號05-RS-50;60;70;80;90-19-SD, 並重新整理產品型號。	無	113/03/01
61	CMB01SFR44M4	“美敦力”舒麗特爾艾克斯顱內血管重建裝置	“Medtronic” Solitaire X Revascularization Device	SFR4-4-20-05;SFR4-4-20-10;SFR4-4-40-10;SFR4-6-20-10;SFR4-6-24-06;SFR4-6-40-10(SFR4-3-20-10;SFR4-3-40-10自1130301生效)	組	衛部醫器輸字第033454號	美敦力	122,698	擴增產品型號SFR4-3-20-10;SFR4-3-40-10。	I203-12	113/03/01
62	CXE0536316SB	“波士頓科技”冷凍消融導管及配件-冷凍消融導管	“Boston Scientific” Cryoablation balloon catheter and accessories	M004CRBS2000;M004CRBS2100;(M004CRBS2060;M004CRBS2160自1130301生效)	條	衛部醫器輸字第036316號	荷商波士頓	70,200	擴增產品型號M004CRBS2060;M004CRBS2160。	B104-3	113/03/01

三、新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號共23項(項次56~項次78, 詳頁次2-9~2-12)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	支付點數	說明	給付規定	健保給付生效起日
63	FBHPCERA3Z1	"捷邁"百優人工髖關節系統:陶瓷HEAD+陶瓷LINER	"ZIMMER" BIOLOX CERAMIC FEMORAL HEADS: BIOLOX TOTAL HIP SYSTEM(CERAMIC)	由以下特材代碼組合: 合:FBHLCERA2Z1;FBHCCERA2Z1;(FBHS16010NZ1;FBHC18755NZ1自1040501生效)(CUP與STEM按傳統組件型號);(FBHC18753NZ1;FBHS17862NZ1;FBHS17711NZ1;FBHS12900NZ1;FBHS17850NZ1;FBHS17857NZ1自1070101生效);(FBHC10214NBM;FBHL19866NBM;FBHCCERA1BM自1070301生效);(FBHS11924NBM自1070701生效);(FBHS16010NZ1;FBHC18755NZ1自1090501刪除);(FBHS15592NZ1自1120101生效);(FBHS11924NBM自1120701刪除);(FBHLCERA2BM自1130301生效)(型號重整,由以下特材代碼組合: FBHLCERA2Z1;FBHCCERA2Z1;FBHC18753NZ1;FBHS17862NZ1;FBHS17711NZ1;FBHS12900NZ1;FBHS17850NZ1;FBHS17857NZ1;FBHC10214NBM;FBHL19866NBM;FBHCCERA1BM;FBHS15592NZ1;FBHLCERA2BM自1130301生效)	組	衛署醫器輸字第021835號+衛署醫器輸字第022415號+衛署醫器輸字第008736號+衛署醫器輸字第011510號+衛署醫器輸字第014133號+衛部醫器輸字第030214號+衛部醫器輸字第029866號+衛部醫器輸字第030202號+衛部醫器輸字第035592號+衛部醫器輸字第032755號	捷邁	39,396	擴增產品型號FBHLCERA2BM,並重新整理產品型號。	無	113/03/01
64	FBHPCERA4Z1	"捷邁"康內特人工髖關節系統:陶瓷全人工髖關節組(陶瓷HEAD+陶瓷LINER)(搭配組合式股骨柄)	"ZIMMER" M/L TAPER HIP PROSTHESIS W/KINECTIV TECHNOLOGY	由以下特材代碼組合: 合:FBHC18753NZ1;FBHLCERA2Z1;FBHCCERA2Z1;FBHS1KTV1NZ1;(FBHC18755NZ1自1040501生效);(FBHC10214NBM;FBHL19866NBM;FBHCCERA1BM自1070301生效);(FBHC18755NZ1自1090501刪除);(FBHLCERA2BM自1130301生效)(型號重整,由以下特材代碼組合: FBHC18753NZ1;FBHLCERA2Z1;FBHCCERA2Z1;FBHS1KTV1NZ1;FBHC10214NBM;FBHL19866NBM;FBHCCERA1BM;FBHLCERA2BM自1130301生效)	組	衛署醫器輸字第021835號+衛署醫器輸字第022415號+衛署醫器輸字第019267號+衛署醫器輸字第022215號+衛部醫器輸字第030214號+衛部醫器輸字第029866號+衛部醫器輸字第030202號+衛部醫器輸字第032755號	捷邁	49,319	擴增產品型號FBHLCERA2BM,並重新整理產品型號。	無	113/03/01
65	FBHPCERR7Z1	"捷邁"百優人工髖關節系統:陶瓷HEAD+陶瓷LINER	"ZIMMER" BIOLOX CERAMIC FEMORAL HEADS: BIOLOX OPTION TOTAL HIP SYSTEM	由以下特材代碼組合: FBHCCERR3Z1;FBHC18753NZ1;FBHLCERA2Z1;FBHS17862NZ1;FBHS17711NZ1;FBHS12900NZ1;FBHS17850NZ1(FBHS16010NZ1;FBHC18755NZ1自1040501生效);(FBHS17857NZ1;FBHC10214NBM;FBHL19866NBM;FBHCCERA2BM自1070301生效);(FBHS11924NBM自1070701生效);(FBHS16010NZ1;FBHC18755NZ1自1090501刪除);(FBHL19866NBM自1100101刪除);(FBHS15592NZ1自1120101生效);(FBHS11924NBM自1120701刪除);(FBHLCERA2BM自1130301生效)(型號重整,由以下特材代碼組合: FBHCCERR3Z1;FBHC18753NZ1;FBHLCERA2Z1;FBHS17862NZ1;FBHS17711NZ1;FBHS12900NZ1;FBHS17850NZ1;FBHS17857NZ1;FBHC10214NBM;FBHCCERA2BM;FBHS15592NZ1;FBHLCERA2BM自1130301生效)	組	衛署醫器輸字第021835號+衛署醫器輸字第022415號+衛署醫器輸字第008736號+衛署醫器輸字第011510號+衛署醫器輸字第014133號+衛部醫器輸字第030214號+衛部醫器輸字第030202號+衛部醫器輸字第035592號+衛部醫器輸字第032755號	捷邁	39,396	擴增產品型號FBHLCERA2BM,並重新整理產品型號。	無	113/03/01

三、新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號共23項(項次56~項次78, 詳頁次2-9~2-12)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	支付點數	說明	給付規定	健保給付生效起日
66	FBHRCCERA3Z1	"捷邁"百優人工髖關節系統:重建型(陶瓷HEAD+陶瓷LINER)	"ZIMMER" BIOLOX CERAMIC FEMORAL HEADS: BIOLOX DELTA CERAMIC REVISION HIP SYSTEM	由以下特材代碼組合: FBHLCCERA2Z1; FBHCCERA2Z1 (FBHC18755NZ1自1040501生效)(CUP與STEM按傳統組件型號); (FBHS30102NZ1; FBHC18753NZ1自1070101生效); (FBHC10214NBM; FBHL19866NBM; FBHCCERA1BM自1070301生效); (FBHC18755NZ1自1090501刪除); (FBHLCCERA2BM自1130301生效)(型號重整, 由以下特材代碼組合: FBHLCCERA2Z1; FBHCCERA2Z1; FBHS30102NZ1; FBHC18753NZ1; FBHC10214NBM; FBHL19866NBM; FBHCCERA1BM; FBHLCCERA2BM自1130301生效)	組	衛署醫器輸字第021835號+衛署醫器輸字第022415號+衛署醫器輸字第023407號+衛部醫器輸字第030214號+衛部醫器輸字第029866號+衛部醫器輸字第030202號+衛部醫器輸字第032755號	捷邁	52,796	擴增產品型號FBHLCCERA2BM, 並重新整理產品型號。	無	113/03/01
67	FBKPA2000PSN	"史耐輝"全膝關節系統(高彎曲度)	"SMITH & NEPHEW" GENESIS TOTAL KNEE SYSTEM: PS-FLEX	7142-0096:0126; 0862:0892; 0928:0958; 0160:0191; 0192:0222; 1501:1528; 0566:0572; 0582:0588; 0574:0580(自1060901型號重新整理, 由以下特材代碼組合: FBKF10096PSN; FBKT10160NSN; FBKL11501PSN; FBKP10566NSN); (FBKT1201G2SN; FBKF1200G2SN自1060901生效); (FBKF114222SN; FBKF114202SN自1090501生效); (FBKT1201G2SN; FBKF1200G2SN自1130301刪除)	組	衛署醫器輸字第008694號+衛署醫器輸字第023689號	史耐輝	51,297	刪除產品型號 FBKT1201G2SN; FBKF1200G2SN	D108-1	113/03/01
68	FBN05RFNA0S1	"信迪思"進階型逆行股骨髓內釘系統	"Synthes" RFN-Advanced Retrograde Femoral Nailing System (RFNA)	請參考圖檔(詳頁次2-20~2-21)	組	衛部醫器輸字第036428號	壯生	19,036	擴增型號, 請參考圖檔。	D101-8	113/03/01
69	FBN05TNA00S1	"信迪思"進階型脛骨髓內釘系統	"SYNTHES" TIBIAL NAIL ADVANCED SYSTEM	請參考圖檔(詳頁次2-22~2-24)	組	衛部醫器輸字第036474號	壯生	19,036	擴增型號, 請參考圖檔。	D101-1	113/03/01
70	FBSF4CSSCWZ6	"美瑞世"中空螺釘脊椎固定系統: 中空螺釘	"MERRIES" CANNULATED SPINAL SYSTEM: CANNULATED PEDICLE SCREW	CS6045:6055; CS6535:6555; CS7035:7055; CS7540:7555; (CS6040自103.07.01生效)(CS5530; CS5535; CS5540; CS5545; CS5550; CS6035自1041101生效)【(LCS55-30; 35; 40; 45; 50); (LCS60-35; 40; 45; 50; 55); (LCS65-35; 40; 45; 50; 55); (LCS70-35; 40; 45; 50; 55); (LCS75-40; 45; 50; 55)自107.09.01生效】; 【Pedicle screw: (YBCP-45-30; 35; 40; 45; 50; 55; 60); (YBCP-50-30; 35; 40; 45; 50; 55; 60); (YBCP-55-40; 45; 50; 55; 60; 65; 70); (YBCP-60-40; 45; 50; 55; 60; 65; 70); (YBCP-65-40; 45; 50; 55; 60; 65; 70); (YBCP-70-40; 45; 50; 55; 60; 65; 70); (LYBCP-45-30; 35; 40; 45; 50; 55; 60); (LYBCP-50-30; 35; 40; 45; 50; 55; 60); (LYBCP-55-40; 45; 50; 55; 60; 65; 70); (LYBCP-60-40; 45; 50; 55; 60; 65; 70); (LYBCP-65-40; 45; 50; 55; 60; 65; 70); (LYBCP-70-40; 45; 50; 55; 60; 65; 70); Set screw: NUT-27自113.03.01生效】	支	衛署醫器製字第003572號	傑奎	11,812	擴增產品型號【Pedicle screw: (YBCP-45-30; 35; 40; 45; 50; 55; 60); (YBCP-50-30; 35; 40; 45; 50; 55; 60); (YBCP-55-40; 45; 50; 55; 60; 65; 70); (YBCP-60-40; 45; 50; 55; 60; 65; 70); (YBCP-65-40; 45; 50; 55; 60; 65; 70); (YBCP-70-40; 45; 50; 55; 60; 65; 70); (LYBCP-45-30; 35; 40; 45; 50; 55; 60); (LYBCP-50-30; 35; 40; 45; 50; 55; 60); (LYBCP-55-40; 45; 50; 55; 60; 65; 70); (LYBCP-60-40; 45; 50; 55; 60; 65; 70); (LYBCP-65-40; 45; 50; 55; 60; 65; 70); (LYBCP-70-40; 45; 50; 55; 60; 65; 70); Set screw: NUT-27】	D112-5	113/03/01

三、新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號共23項(項次56~項次78, 詳頁次2-9~2-12)

項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	支付點數	說明	給付規定	健保給付生效起日
71	TKP03700LJ3R	“安吉優戴爾美德”微波手術燒灼系統及附件-燒灼探針	“AngioDynamics” Solero Microwave Tissue Ablation (MTA) System-Applicator	MTA Applicator Standard/14cm(REF:H787700106001US0);MTA Applicator Intermediate/19cm(REF:H787700106002US0);(刪除 MTA Applicator Intermediate/19cm(REF:H787700106002US0自1130301生效)	組	衛部醫器輸字第032339號	吉富	45,120	刪除產品型號MTA Applicator Intermediate/19cm(REF:H787700106002US0)	E210-4	113/03/01
72	TKP03700XL3R	“安吉優戴爾美德”微波手術燒灼系統及附件-燒灼探針	“AngioDynamics” Solero Microwave Tissue Ablation (MTA) System-Applicator	MTA Applicator Long/29cm(REF:H787700106003US0);(MTA Applicator Intermediate/19cm(REF:H787700106002US0)自1130301生效)	組	衛部醫器輸字第032339號	吉富	30,080	擴增產品型號MTA Applicator Intermediate/19cm(REF:H787700106002US0)	E210-3	113/03/01
73	WBB0402050C7	"中衛"醫用繃帶:2"×5Y(2311CM2)	"CSD" MEDICAL BANDAGE:2"×5Y(2311CM2)	"2" X5Y";(10000537自1130301生效)	ROLL	衛署醫器製壹字第000167號	中國衛材	5.3	擴增產品型號10000537	E309-1	113/03/01
74	WBB0403050C7	"中衛"醫用繃帶:3"×5Y(3467CM2)	"CSD" MEDICAL BANDAGE:3"×5Y(3467CM2)	B052062810PB;3" X5Y;(10000538自1130301生效)	ROLL	衛署醫器製壹字第000167號	中國衛材	11	擴增產品型號10000538	E309-1	113/03/01
75	WBB0404050C7	"中衛"醫用繃帶:4×5Y(4622CM2)	"CSD" MEDICAL BANDAGE:4×5Y(4622CM2)	"4" X5Y";(B532062820PH自1130301生效)	ROLL	衛署醫器製壹字第000167號	中國衛材	11	擴增產品型號B532062820PH	E309-1	113/03/01
76	WBB0406050C7	"中衛"醫用繃帶:6×5Y(6934CM2)	"CSD" MEDICAL BANDAGE:6×5Y(6934CM2)	"6" X5Y;B052062840PB;(B532062840PH自1130301生效)	ROLL	衛署醫器製壹字第000167號	中國衛材	17.7	擴增產品型號B532062840PH	E309-1	113/03/01
77	CXE02D1343WE	"百歐森偉伯斯特"萊梭導航安可調式環狀標測導管	"Biosense Webster" LASSO 2515 NAV eco Variable Catheter	D134302(D134301自1130201生效)	條	衛部醫器輸字第027234號	壯生	39,537	擴增產品型號D134301。	B104-4	113/02/01
78	CXE02LN125WE	"百歐森偉伯司特"萊梭導航可調式環狀標測導管	"Biosense Webster" LASSO 2515 Nav Variable Catheter	LN122515CT(LN222515CT自1130201生效)	條	衛署醫器輸字第023762號	壯生	39,537	擴增產品型號LN222515CT。	B104-4	113/02/01

項次58

特材代碼：CGPG1HW100AS

中文品名：“朝日”海伯利安冠狀血管導引導管

英文品名：“ASAHI” Hyperion Coronary Guide Catheter

許可證字號：衛部醫器輸字第 030277 號

產品型號：

自 113 年 3 月 1 日生效，擴增產品型號如下：

形狀代碼	長度	6Fr 導引導管	7Fr 導引導管	8Fr 導引導管
JL3.0	100cm	HW60JL300P10000	HW70JL300P10000	HW80JL300P10000
JL3.0 ST	100cm	HW60JL300P10001	HW70JL300P10001	HW80JL300P10001
JL3.0 SH	100cm	HW60JL302P10000	HW70JL302P10000	HW80JL302P10000
JL3.0 STSH	100cm	HW60JL302P10001	HW70JL302P10001	HW80JL302P10001
JL3.5	90cm	HW60JL350P09000	HW70JL350P09000	HW80JL350P09000
JL3.5 SH	90cm	HW60JL352P09000	HW70JL352P09000	HW80JL352P09000
JL3.5 STSH	90cm	HW60JL352P09001	HW70JL352P09001	HW80JL352P09001
JL3.5	100cm	已收載型號，請參考以前收載之歷史資料		HW80JL350P10000
JL3.5 ST	100cm			HW80JL350P10001
JL3.5 SH	100cm			HW80JL352P10000
JL3.5 STSH	100cm			HW80JL352P10001
JL4.0	90cm	HW60JL400P09000	HW70JL400P09000	HW80JL400P09000
JL4.0 SH	90cm	HW60JL402P09000	HW70JL402P09000	HW80JL402P09000
JL4.0 STSH	90cm	HW60JL402P09001	HW70JL402P09001	HW80JL402P09001
JL4.0	100cm	已收載型號，請參考以前收載之歷史資料		HW80JL400P10000
JL4.0 ST	100cm			HW80JL400P10001
JL4.0 SH	100cm			HW80JL402P10000
JL4.0 STSH	100cm			HW80JL402P10001
JL4.5	100cm			HW80JL450P10000
JL4.5 ST	100cm			HW80JL450P10001
JL4.5 SH	100cm			HW80JL452P10000
JL4.5 STSH	100cm	HW80JL452P10001		
JL5.0	100cm	HW60JL500P10000	HW70JL500P10000	HW80JL500P10000
JL5.0 ST	100cm	HW60JL500P10001	HW70JL500P10001	HW80JL500P10001
JL5.0 SH	100cm	HW60JL502P10000	HW70JL502P10000	HW80JL502P10000
JL5.0 STSH	100cm	HW60JL502P10001	HW70JL502P10001	HW80JL502P10001
JR3.5	90cm	HW60JR350P09000	HW70JR350P09000	HW80JR350P09000
JR3.5 SH	90cm	HW60JR352P09000	HW70JR352P09000	HW80JR352P09000
JR3.5	100cm	已收載型號，請參考以前收載之歷史資料		HW80JR350P10000

形狀代碼	長度	6Fr 導引導管	7Fr 導引導管	8Fr 導引導管
JR3.5 SH	100cm	已收載型號，請參考以前收載之歷史資料		HW80JR352P10000
JR4.0	90cm	HW60JR400P09000	HW70JR400P09000	HW80JR400P09000
JR4.0 SH	90cm	HW60JR402P09000	HW70JR402P09000	HW80JR402P09000
JR4.0	100cm	已收載型號，請參考以前收載之歷史資料		HW80JR400P10000
JR4.0 SH	100cm			HW80JR402P10000
JR4.5	100cm	HW60JR450P10000	HW70JR450P10000	HW80JR450P10000
JR4.5 SH	100cm	HW60JR452P10000	HW70JR452P10000	HW80JR452P10000
JR5.0	100cm	HW60JR500P10000	HW70JR500P10000	HW80JR500P10000
JR5.0 SH	100cm	HW60JR502P10000	HW70JR502P10000	HW80JR502P10000
AL0.75	90cm	HW60AL070P09000	HW70AL070P09000	HW80AL070P09000
AL0.75 SH	90cm	HW60AL072P09000	HW70AL072P09000	HW80AL072P09000
AL0.75	100cm	已收載型號，請參考以前收載之歷史資料		HW80AL070P10000
AL0.75 SH	100cm			HW80AL072P10000
AL1.0	90cm	HW60AL100P09000	HW70AL100P09000	HW80AL100P09000
AL1.0 SH	90cm	HW60AL102P09000	HW70AL102P09000	HW80AL102P09000
AL1.0	100cm	已收載型號，請參考以前收載之歷史資料		HW80AL100P10000
AL1.0 SH	100cm			HW80AL102P10000
AL1.5	90cm	HW60AL150P09000	HW70AL150P09000	HW80AL150P09000
AL1.5 SH	90cm	HW60AL152P09000	HW70AL152P09000	HW80AL152P09000
AL1.5	100cm	已收載型號，請參考以前收載之歷史資料		HW80AL150P10000
AL1.5 SH	100cm			HW80AL152P10000
AL2.0	100cm			HW80AL200P10000
AL2.0 SH	100cm			HW80AL202P10000
SAL0.75	90cm	HW60AL070P09002	HW70AL070P09002	HW80AL070P09002
SAL0.75 SH	90cm	HW60AL072P09002	HW70AL072P09002	HW80AL072P09002
SAL0.75	100cm	已收載型號，請參考以前收載之歷史資料		HW80AL070P10002
SAL0.75 SH	100cm			HW80AL072P10002
SAL1.0	90cm	HW60AL100P09002	HW70AL100P09002	HW80AL100P09002
SAL1.0 SH	90cm	HW60AL102P09002	HW70AL102P09002	HW80AL102P09002
SAL1.0	100cm	已收載型號，請參考以前收載之歷史資料		HW80AL100P10002
SAL1.0 SH	100cm			HW80AL102P10002
SAL1.5	90cm	HW60AL150P09002	HW70AL150P09002	HW80AL150P09002
SAL1.5 SH	90cm	HW60AL152P09002	HW70AL152P09002	HW80AL152P09002
SAL1.5	100cm	已收載型號，請參考以前收載之歷史資料		HW80AL150P10002
SAL1.5 SH	100cm			HW80AL152P10002

形狀代碼	長度	6Fr 導引導管	7Fr 導引導管	8Fr 導引導管
SAL2.0	90cm	HW60AL200P09002	HW70AL200P09002	HW80AL200P09002
SAL2.0 SH	90cm	HW60AL202P09002	HW70AL202P09002	HW80AL202P09002
SAL2.0	100cm	HW60AL200P10002	HW70AL200P10002	HW80AL200P10002
SAL2.0 SH	100cm	HW60AL202P10002	HW70AL202P10002	HW80AL202P10002
AR1.0	100cm	已收載型號，請參考以前收載之歷史資料		HW80AR100P10000
AR1.0 SH	100cm			HW80AR102P10000
AR2.0	100cm			HW80AR200P10000
AR2.0 SH	100cm			HW80AR202P10000
PB3.0	90cm	HW60PB300P09000	HW70PB300P09000	HW80PB300P09000
PB3.0 SH	90cm	HW60PB302P09000	HW70PB302P09000	HW80PB302P09000
PB3.0	100cm	已收載型號，請參考以前收載之歷史資料		HW80PB300P10000
PB3.0 SH	100cm			HW80PB302P10000
PB3.5	90cm	HW60PB350P09000	HW70PB350P09000	HW80PB350P09000
PB3.5 SH	90cm	HW60PB352P09000	HW70PB352P09000	HW80PB352P09000
PB3.5	100cm	已收載型號，請參考以前收載之歷史資料		HW80PB350P10000
PB3.5 SH	100cm			HW80PB352P10000
PB4.0	90cm	HW60PB400P09000	HW70PB400P09000	HW80PB400P09000
PB4.0 SH	90cm	HW60PB402P09000	HW70PB402P09000	HW80PB402P09000
PB4.0	100cm	已收載型號，請參考以前收載之歷史資料		HW80PB400P10000
PB4.0 SH	100cm			HW80PB402P10000
SPB3.0	90cm	HW60SP300P09000	HW70SP300P09000	HW80SP300P09000
SPB3.0 SH	90cm	HW60SP302P09000	HW70SP302P09000	HW80SP302P09000
SPB3.0	100cm	已收載型號，請參考以前收載之歷史資料		HW80SP300P10000
SPB3.0 SH	100cm			HW80SP302P10000
SPB3.5	90cm	HW60SP350P09000	HW70SP350P09000	HW80SP350P09000
SPB3.5 SH	90cm	HW60SP352P09000	HW70SP352P09000	HW80SP352P09000
SPB3.5	100cm	已收載型號，請參考以前收載之歷史資料		HW80SP350P10000
SPB3.5 SH	100cm			HW80SP352P10000
SPB3.75	100cm			HW80SP370P10000
SPB3.75 SH	100cm			HW80SP372P10000
SPB4.0	90cm	HW60SP400P09000	HW70SP400P09000	HW80SP400P09000
SPB4.0 SH	90cm	HW60SP402P09000	HW70SP402P09000	HW80SP402P09000
SPB4.0	100cm	已收載型號，請參考以前收載之歷史資料		HW80SP400P10000
SPB4.0 SH	100cm			HW80SP402P10000
RB0.75	100cm	已收載型號，請參考以前收載之歷史資料		HW80RB070P10000

形狀代碼	長度	6Fr 導引導管	7Fr 導引導管	8Fr 導引導管
RB0.75 SH	100cm	已收載型號，請參考以前收載之歷史資料		HW80RB072P10000
RB1.0	100cm			HW80RB100P10000
RB1.0 SH	100cm			HW80RB102P10000
SC3.5	100cm	已收載型號，請參考以前收載之歷史資料		HW80SC350P10000
SC3.5 SH	100cm			HW80SC352P10000
SC4.0	100cm			HW80SC400P10000
SC4.0 SH	100cm			HW80SC402P10000
HS01	100cm	已收載型號，請參考以前收載之歷史資料		HW80HS010P10000
HS01 SH	100cm			HW80HS012P10000
HS02	100cm			HW80HS020P10000
HS02 SH	100cm			HW80HS022P10000
IM	100cm	已收載型號，請參考以前收載之歷史資料		HW80IM000P10000
IM SH	100cm			HW80IM002P10000
MP01	100cm	已收載型號，請參考以前收載之歷史資料		HW80MP010P10000
MP01 SH	100cm			HW80MP012P10000
MP02	100cm			HW80MP020P10000
MP02 SH	100cm			HW80MP022P10000
SA 3.5	100cm	HW60SA350P10000	HW70SA350P10000	HW80SA350P10000
SA 3.5 SH	100cm	HW60SA352P10000	HW70SA352P10000	HW80SA352P10000
SA 4.0	100cm	HW60SA400P10000	HW70SA400P10000	HW80SA400P10000
SA 4.0 SH	100cm	HW60SA402P10000	HW70SA402P10000	HW80SA402P10000
CP 1.0	100cm	HW60CP100P10000	HW70CP100P10000	HW80CP100P10000
CP 1.5	100cm	HW60CP150P10000	HW70CP150P10000	HW80CP150P10000
CP 2.0	100cm	HW60CP200P10000	HW70CP200P10000	HW80CP200P10000
CP 2.5	100cm	HW60CP250P10000	HW70CP250P10000	HW80CP250P10000
CP 2.75	100cm	HW60CP270P10000	HW70CP270P10000	HW80CP270P10000
CP 3.0	100cm	HW60CP300P10000	HW70CP300P10000	HW80CP300P10000
CP 3.25	100cm	HW60CP320P10000	HW70CP320P10000	HW80CP320P10000
CP 3.5	100cm	HW60CP350P10000	HW70CP350P10000	HW80CP350P10000

特材代碼：CGPG1HW100AS

中文品名：“朝日”海伯利安冠狀血管導引導管

英文品名：“ASAHI” Hyperion Coronary Guide Catheter

許可證字號：衛部醫器輸字第 030277 號

產品型號：

以下為 113 年 2 月 28 日以前收載之歷史資料：

形狀代碼	長度	6Fr 導引導管	7Fr 導引導管
JL3.5	100cm	HW60JL350P10000	HW70JL350P10000
JL3.5 ST	100cm	HW60JL350P10001	HW70JL350P10001
JL3.5 SH	100cm	HW60JL352P10000	HW70JL352P10000
JL3.5 STSH	100cm	HW60JL352P10001	HW70JL352P10001
JL4.0	100cm	HW60JL400P10000	HW70JL400P10000
JL4.0 ST	100cm	HW60JL400P10001	HW70JL400P10001
JL4.0 SH	100cm	HW60JL402P10000	HW70JL402P10000
JL4.0 STSH	100cm	HW60JL402P10001	HW70JL402P10001
JL4.5	100cm	HW60JL450P10000	HW70JL450P10000
JL4.5 ST	100cm	HW60JL450P10001	HW70JL450P10001
JL4.5 SH	100cm	HW60JL452P10000	HW70JL452P10000
JL4.5 STSH	100cm	HW60JL452P10001	HW70JL452P10001
JR3.5	100cm	HW60JR350P10000	HW70JR350P10000
JR3.5 SH	100cm	HW60JR352P10000	HW70JR352P10000
JR4.0	100cm	HW60JR400P10000	HW70JR400P10000
JR4.0 SH	100cm	HW60JR402P10000	HW70JR402P10000
AL0.75	100cm	HW60AL070P10000	HW70AL070P10000
AL0.75 SH	100cm	HW60AL072P10000	HW70AL072P10000
AL1.0	100cm	HW60AL100P10000	HW70AL100P10000
AL1.0 SH	100cm	HW60AL102P10000	HW70AL102P10000
AL1.5	100cm	HW60AL150P10000	HW70AL150P10000
AL1.5 SH	100cm	HW60AL152P10000	HW70AL152P10000
AL2.0	100cm	HW60AL200P10000	HW70AL200P10000
AL2.0 SH	100cm	HW60AL202P10000	HW70AL202P10000
SAL0.75	100cm	HW60AL070P10002	HW70AL070P10002
SAL0.75 SH	100cm	HW60AL072P10002	HW70AL072P10002
SAL1.0	100cm	HW60AL100P10002	HW70AL100P10002
SAL1.0 SH	100cm	HW60AL102P10002	HW70AL102P10002
SAL1.5	100cm	HW60AL150P10002	HW70AL150P10002

形狀代碼	長度	6Fr 導引導管	7Fr 導引導管
SAL1.5 SH	100cm	HW60AL152P10002	HW70AL152P10002
AR1.0	100cm	HW60AR100P10000	HW70AR100P10000
AR1.0 SH	100cm	HW60AR102P10000	HW70AR102P10000
AR2.0	100cm	HW60AR200P10000	HW70AR200P10000
AR2.0 SH	100cm	HW60AR202P10000	HW70AR202P10000
PB3.0	100cm	HW60PB300P10000	HW70PB300P10000
PB3.0 SH	100cm	HW60PB302P10000	HW70PB302P10000
PB3.5	100cm	HW60PB350P10000	HW70PB350P10000
PB3.5 SH	100cm	HW60PB352P10000	HW70PB352P10000
PB4.0	100cm	HW60PB400P10000	HW70PB400P10000
PB4.0 SH	100cm	HW60PB402P10000	HW70PB402P10000
SPB3.0	100cm	HW60SP300P10000	HW70SP300P10000
SPB3.0 SH	100cm	HW60SP302P10000	HW70SP302P10000
SPB3.5	100cm	HW60SP350P10000	HW70SP350P10000
SPB3.5 SH	100cm	HW60SP352P10000	HW70SP352P10000
SPB3.75	100cm	HW60SP370P10000	HW70SP370P10000
SPB3.75 SH	100cm	HW60SP372P10000	HW70SP372P10000
SPB4.0	100cm	HW60SP400P10000	HW70SP400P10000
SPB4.0 SH	100cm	HW60SP402P10000	HW70SP402P10000
RB0.75	100cm	HW60RB070P10000	HW70RB070P10000
RB0.75 SH	100cm	HW60RB072P10000	HW70RB072P10000
RB1.0	100cm	HW60RB100P10000	HW70RB100P10000
RB1.0 SH	100cm	HW60RB102P10000	HW70RB102P10000
SC3.5	100cm	HW60SC350P10000	HW70SC350P10000
SC3.5 SH	100cm	HW60SC352P10000	HW70SC352P10000
SC4.0	100cm	HW60SC400P10000	HW70SC400P10000
SC4.0 SH	100cm	HW60SC402P10000	HW70SC402P10000
HS01	100cm	HW60HS010P10000	HW70HS010P10000
HS01 SH	100cm	HW60HS012P10000	HW70HS012P10000
HS02	100cm	HW60HS020P10000	HW70HS020P10000
HS02 SH	100cm	HW60HS022P10000	HW70HS022P10000
IM	100cm	HW60IM000P10000	HW70IM000P10000
IM SH	100cm	HW60IM002P10000	HW70IM002P10000
MP01	100cm	HW60MP010P10000	HW70MP010P10000
MP01 SH	100cm	HW60MP012P10000	HW70MP012P10000

形狀代碼	長度	6Fr 導引導管	7Fr 導引導管
MP02	100cm	HW60MP020P10000	HW70MP020P10000
MP02 SH	100cm	HW60MP022P10000	HW70MP022P10000

項次68

特材代碼：FBN05RFNA0S1

中文品名：“信迪思”進階型逆行股骨髓內釘系統

英文品名：“Synthes”RFN-Advanced Retrograde Femoral Nailing System (RFNA)

許可證字號：衛部醫器輸字第036428號

自113年3月1日生效，擴增產品型號

Screws:滅菌(Tube Packaging)

04.045.026TS ; 04.045.028TS ; 04.045.030TS ; 04.045.032TS ; 04.045.034TS ; 04.045.036TS ;
04.045.038TS ; 04.045.040TS ; 04.045.042TS ; 04.045.044TS ; 04.045.046TS ; 04.045.048TS ;
04.045.050TS ; 04.045.052TS ; 04.045.054TS ; 04.045.056TS ; 04.045.058TS ; 04.045.060TS ;
04.045.062TS ; 04.045.064TS ; 04.045.066TS ; 04.045.068TS ; 04.045.070TS ; 04.045.072TS ;
04.045.074TS ; 04.045.076TS ; 04.045.078TS ; 04.045.080TS ; 04.045.082TS ; 04.045.084TS ;
04.045.086TS ; 04.045.088TS ; 04.045.090TS ; 04.045.095TS ; 04.045.100TS ; 04.045.105TS ;
04.045.110TS ; 04.045.115TS ; 04.045.120TS

04.045.326TS ; 04.045.328TS ; 04.045.330TS ; 04.045.332TS ; 04.045.334TS ; 04.045.336TS ;
04.045.338TS ; 04.045.340TS ; 04.045.342TS ; 04.045.344TS ; 04.045.346TS ; 04.045.348TS ;
04.045.350TS ; 04.045.352TS ; 04.045.354TS ; 04.045.356TS ; 04.045.358TS ; 04.045.360TS ;
04.045.362TS ; 04.045.364TS ; 04.045.366TS ; 04.045.368TS ; 04.045.370TS ; 04.045.372TS ;
04.045.374TS ; 04.045.376TS ; 04.045.378TS ; 04.045.380TS ; 04.045.382TS ; 04.045.384TS ;
04.045.386TS ; 04.045.388TS ; 04.045.390TS ; 04.045.395TS ; 04.045.400TS ; 04.045.405TS ;
04.045.410TS ; 04.045.415TS ; 04.045.420TS

特材代碼：FBN05RFNA0S1

中文品名：“信迪思”進階型逆行股骨髓內釘系統

英文品名：“Synthes”RFN-Advanced Retrograde Femoral Nailing System (RFNA)

許可證字號：衛部醫器輸字第036428號

以下為113年2月29日前收載之產品型號

Nail:

Ø 9 mm

04.233.916S ; 04.233.920S ; 04.233.924S ; 04.233.928S ; 04.233.930S ; 04.233.932S ; 04.233.934S ;
04.233.936S ; 04.233.938S ; 04.233.940S ; 04.233.942S ; 04.233.944S ; 04.233.946S ; 04.233.948S ;
04.233.917S ; 04.233.921S ; 04.233.925S ; 04.233.929S ; 04.233.931S ; 04.233.933S ; 04.233.935S ;
04.233.937S ; 04.233.939S ; 04.233.941S ; 04.233.943S ; 04.233.945S ; 04.233.947S ; 04.233.949S ;

Ø 10 mm

04.233.016S ; 04.233.020S ; 04.233.024S ; 04.233.028S ; 04.233.030S ; 04.233.032S ; 04.233.034S ;
04.233.036S ; 04.233.038S ; 04.233.040S ; 04.233.042S ; 04.233.044S ; 04.233.046S ; 04.233.048S ;
04.233.017S ; 04.233.021S ; 04.233.025S ; 04.233.029S ; 04.233.031S ; 04.233.033S ; 04.233.035S ;
04.233.037S ; 04.233.039S ; 04.233.041S ; 04.233.043S ; 04.233.045S ; 04.233.047S ; 04.233.049S ;

Ø 11 mm

04.233.116S ; 04.233.120S ; 04.233.124S ; 04.233.128S ; 04.233.130S ; 04.233.132S ; 04.233.134S ;
04.233.136S ; 04.233.138S ; 04.233.140S ; 04.233.142S ; 04.233.144S ; 04.233.146S ; 04.233.148S ;
04.233.117S ; 04.233.121S ; 04.233.125S ; 04.233.129S ; 04.233.131S ; 04.233.133S ; 04.233.135S ;
04.233.137S ; 04.233.139S ; 04.233.141S ; 04.233.143S ; 04.233.145S ; 04.233.147S ; 04.233.149S

Ø 12 mm

04.233.216S ; 04.233.220S ; 04.233.224S ; 04.233.228S ; 04.233.230S ; 04.233.232S ; 04.233.234S ;
04.233.236S ; 04.233.238S ; 04.233.240S ; 04.233.242S ; 04.233.244S ; 04.233.246S ; 04.233.248S ;
04.233.217S ; 04.233.221S ; 04.233.225S ; 04.233.229S ; 04.233.231S ; 04.233.233S ; 04.233.235S ;
04.233.237S ; 04.233.239S ; 04.233.241S ; 04.233.243S ; 04.233.245S ; 04.233.247S ; 04.233.249S

Ø 14 mm

04.233.428S ; 04.233.430S ; 04.233.432S ; 04.233.434S ; 04.233.436S ; 04.233.438S ; 04.233.440S ;

04.233.442S ; 04.233.444S ; 04.233.446S ; 04.233.448S

Endcap: 04.233.000S ; 04.233.005S ; 04.233.010S

Nut and Washers: 04.045.780S ; 04.045.781S ; 04.045.782S

Screws:未滅菌

04.045.026 ; 04.045.028 ; 04.045.030 ; 04.045.032 ; 04.045.034 ; 04.045.036 ; 04.045.038 ;
04.045.040 ; 04.045.042 ; 04.045.044 ; 04.045.046 ; 04.045.048 ; 04.045.050 ; 04.045.052 ;
04.045.054 ; 04.045.056 ; 04.045.058 ; 04.045.060 ; 04.045.062 ; 04.045.064 ; 04.045.066 ;
04.045.068 ; 04.045.070 ; 04.045.072 ; 04.045.074 ; 04.045.076 ; 04.045.078 ; 04.045.080 ;
04.045.082 ; 04.045.084 ; 04.045.086 ; 04.045.088 ; 04.045.090 ; 04.045.095 ; 04.045.100 ;
04.045.105 ; 04.045.110 ; 04.045.115 ; 04.045.120 ; 04.045.326 ; 04.045.328 ; 04.045.330 ;
04.045.332 ; 04.045.334 ; 04.045.336 ; 04.045.338 ; 04.045.340 ; 04.045.342 ; 04.045.344 ;
04.045.346 ; 04.045.348 ; 04.045.350 ; 04.045.352 ; 04.045.354 ; 04.045.356 ; 04.045.358 ;
04.045.360 ; 04.045.362 ; 04.045.364 ; 04.045.366 ; 04.045.368 ; 04.045.370 ; 04.045.372 ;
04.045.374 ; 04.045.376 ; 04.045.378 ; 04.045.380 ; 04.045.382 ; 04.045.384 ; 04.045.386 ;
04.045.388 ; 04.045.390 ; 04.045.395 ; 04.045.400 ; 04.045.405 ; 04.045.410 ; 04.045.415 ;
04.045.420

滅菌

04.045.026S ; 04.045.028S ; 04.045.030S ; 04.045.032S ; 04.045.034S ; 04.045.036S ; 04.045.038S ;
04.045.040S ; 04.045.042S ; 04.045.044S ; 04.045.046S ; 04.045.048S ; 04.045.050S ; 04.045.052S ;
04.045.054S ; 04.045.056S ; 04.045.058S ; 04.045.060S ; 04.045.062S ; 04.045.064S ; 04.045.066S ;
04.045.068S ; 04.045.070S ; 04.045.072S ; 04.045.074S ; 04.045.076S ; 04.045.078S ; 04.045.080S ;
04.045.082S ; 04.045.084S ; 04.045.086S ; 04.045.088S ; 04.045.090S ; 04.045.095S ; 04.045.100S ;
04.045.105S ; 04.045.110S ; 04.045.115S ; 04.045.120S ; 04.045.326S ; 04.045.328S ; 04.045.330S ;
04.045.332S ; 04.045.334S ; 04.045.336S ; 04.045.338S ; 04.045.340S ; 04.045.342S ; 04.045.344S ;
04.045.346S ; 04.045.348S ; 04.045.350S ; 04.045.352S ; 04.045.354S ; 04.045.356S ; 04.045.358S ;
04.045.360S ; 04.045.362S ; 04.045.364S ; 04.045.366S ; 04.045.368S ; 04.045.370S ; 04.045.372S ;
04.045.374S ; 04.045.376S ; 04.045.378S ; 04.045.380S ; 04.045.382S ; 04.045.384S ; 04.045.386S ;
04.045.388S ; 04.045.390S ; 04.045.395S ; 04.045.400S ; 04.045.405S ; 04.045.410S ; 04.045.415S ;
04.045.420S

頂次69

特材代碼：FBN05TNA00S1

中文品名："信迪思"進階型脛骨髓內釘系統

英文品名："SYNTHES" TIBIAL NAIL ADVANCED SYSTEM

許可證字號：衛部醫器輸字第036474號

自113年3月1日生效，擴增產品型號

Screws:滅菌(Tube Packaging)

04.045.218TS ; 04.045.220TS ; 04.045.222TS ; 04.045.224TS ; 04.045.226TS ; 04.045.228TS ;
04.045.230TS ; 04.045.232TS ; 04.045.234TS ; 04.045.236TS ; 04.045.238TS ; 04.045.240TS ;
04.045.242TS ; 04.045.244TS ; 04.045.246TS ; 04.045.248TS ; 04.045.250TS ; 04.045.252TS ;
04.045.254TS ; 04.045.256TS ; 04.045.258TS ; 04.045.260TS ; 04.045.262TS ; 04.045.264TS ;
04.045.266TS ; 04.045.268TS ; 04.045.270TS ; 04.045.272TS ; 04.045.274TS ; 04.045.276TS ;
04.045.278TS ; 04.045.280TS

04.045.518TS ; 04.045.520TS ; 04.045.522TS ; 04.045.524TS ; 04.045.526TS ; 04.045.528TS ;
04.045.530TS ; 04.045.532TS ; 04.045.534TS ; 04.045.536TS ; 04.045.538TS ; 04.045.540TS ;
04.045.542TS ; 04.045.544TS ; 04.045.546TS ; 04.045.548TS ; 04.045.550TS ; 04.045.552TS ;
04.045.554TS ; 04.045.556TS ; 04.045.558TS ; 04.045.560TS ; 04.045.562TS ; 04.045.564TS ;
04.045.566TS ; 04.045.568TS ; 04.045.570TS ; 04.045.572TS ; 04.045.574TS ; 04.045.576TS ;
04.045.578TS ; 04.045.580TS

特材代碼：FBN05TNA00S1

中文品名："信迪思"進階型脛骨髓內釘系統

英文品名："SYNTHES" TIBIAL NAIL ADVANCED SYSTEM

許可證字號：衛部醫器輸字第036474號

以下為113年2月29日前收載之產品型號

Nail:

滅菌型號 Ø 8 mm (Light Green and Blue)	滅菌型號 Ø 9 mm (Light Green)	滅菌型號 Ø 10 mm (Light Green)
04.043.005S	04.043.105S	04.043.205S
04.043.010S	04.043.110S	04.043.210S
04.043.015S	04.043.115S	04.043.215S
04.043.020S	04.043.120S	04.043.220S
04.043.025S	04.043.125S	04.043.225S
04.043.030S	04.043.130S	04.043.230S
04.043.035S	04.043.135S	04.043.235S
04.043.040S	04.043.140S	04.043.240S
04.043.045S	04.043.145S	04.043.245S
04.043.050S	04.043.150S	04.043.250S
04.043.055S	04.043.155S	04.043.255S
04.043.060S	04.043.160S	04.043.260S
04.043.065S	04.043.165S	04.043.265S
04.043.070S	04.043.170S	04.043.270S
04.043.075S	04.043.175S	04.043.275S

滅菌型號 Ø 11 mm (Light Green)	滅菌型號 Ø 12 mm (Light Green)	滅菌型號 Ø 13 mm (Light Green)
04.043.305S	04.043.405S	04.043.505S
04.043.310S	04.043.410S	04.043.510S
04.043.315S	04.043.415S	04.043.515S
04.043.320S	04.043.420S	04.043.520S
04.043.325S	04.043.425S	04.043.525S
04.043.330S	04.043.430S	04.043.530S
04.043.335S	04.043.435S	04.043.535S
04.043.340S	04.043.440S	04.043.540S
04.043.345S	04.043.445S	04.043.545S
04.043.350S	04.043.450S	04.043.550S
04.043.355S	04.043.455S	04.043.555S
04.043.360S	04.043.460S	04.043.560S
04.043.365S	04.043.465S	04.043.565S
04.043.370S	04.043.470S	04.043.570S
04.043.375S	04.043.475S	04.043.575S

End Cap:

滅菌型號
04.045.850S
04.045.855S
04.045.860S
04.045.865S

Locking Screw:

未滅菌型號	滅菌型號
04.045.218	04.045.218S
04.045.220	04.045.220S
04.045.222	04.045.222S
04.045.224	04.045.224S
04.045.226	04.045.226S
04.045.228	04.045.228S
04.045.230	04.045.230S
04.045.232	04.045.232S
04.045.234	04.045.234S
04.045.236	04.045.236S
04.045.238	04.045.238S
04.045.240	04.045.240S
04.045.242	04.045.242S
04.045.244	04.045.244S
04.045.246	04.045.246S
04.045.248	04.045.248S
04.045.250	04.045.250S
04.045.252	04.045.252S
04.045.254	04.045.254S
04.045.256	04.045.256S
04.045.258	04.045.258S
04.045.260	04.045.260S
04.045.262	04.045.262S
04.045.264	04.045.264S
04.045.266	04.045.266S
04.045.268	04.045.268S
04.045.270	04.045.270S
04.045.272	04.045.272S
04.045.274	04.045.274S
04.045.276	04.045.276S
04.045.278	04.045.278S
04.045.280	04.045.280S

未滅菌型號	滅菌型號
04.045.518	04.045.518S
04.045.520	04.045.520S
04.045.522	04.045.522S
04.045.524	04.045.524S
04.045.526	04.045.526S
04.045.528	04.045.528S
04.045.530	04.045.530S
04.045.532	04.045.532S
04.045.534	04.045.534S
04.045.536	04.045.536S
04.045.538	04.045.538S
04.045.540	04.045.540S
04.045.542	04.045.542S
04.045.544	04.045.544S
04.045.546	04.045.546S
04.045.548	04.045.548S
04.045.550	04.045.550S
04.045.552	04.045.552S
04.045.554	04.045.554S
04.045.556	04.045.556S
04.045.558	04.045.558S
04.045.560	04.045.560S
04.045.562	04.045.562S
04.045.564	04.045.564S
04.045.566	04.045.566S
04.045.568	04.045.568S
04.045.570	04.045.570S
04.045.572	04.045.572S
04.045.574	04.045.574S
04.045.576	04.045.576S
04.045.578	04.045.578S
04.045.580	04.045.580S

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 13 項：(1)醫療器材許可證註銷及刪除品項 12 項/第 3-1~3-2 頁；項次 1~12。(2)恢復特材代碼品項 1 項/第 3-3 頁；項次 13。

一、醫療器材許可證註銷及刪除品項共12項(項次1~項次12, 詳頁次3-1~3-2)

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113年01月同功能核價類別之有效品項數	健保給付生效起日
1	CBB03AMD21F2	"英泰克"安菲允血管治療導管	"INVATEC" AMPHIRION DEEP PTA BALLOON CATHETER-D:2.0:4.00mm, L:120:210mm	AMD-020:040-120;150-002;152:RX2;AMD-225;253;335;354-210-002;152:RX2(刪除AMD-020:040-120;150-RX2;AMD-225;253;335;354-210-RX2自1071101生效)	支	衛署醫器輸字第019728號	美敦力	廠牌代碼變更,變更特材代碼,故取消原特材代碼。	35	113/07/01
2	CBB03AMD80F2	"英泰克"安菲允血管治療導管	"INVATEC" AMPHIRION DEEP PTA BALLOON CATHETER-D:1.5:4.00mm L:20:80mm	AMD-015-020-001:002;151;152;AMD-020:040-040;080-002;152:RX2(刪除AMD-020:040-040;080-RX2自1071101生效)	條	衛署醫器輸字第019728號	美敦力	廠牌代碼變更,變更特材代碼,故取消原特材代碼。	30	113/07/01
3	CGS01A1MDSST	"聖猷達"縱裂式內導管	"SJM" CPS AIM SL SLITTABLE INNER CATHETER	DS2N021:DS2N023-59;DS2N021:DS2N025-65	組	衛署醫器輸字第022042號	雅培	廠牌代碼變更,變更特材代碼,故取消原特材代碼。	1	113/07/01
4	CKDD1K3500VC	"瓦氏凱斯"透析導管	"VAS-CATH"DIALYSIS CATHETERS	DLK-3500/(5678125自950401生效);DLK-4000/(5678150自950401生效);DLK-4424/(5678240自950401生效)	SET	衛署醫器輸字第008537號	巴德	廠商來函表示許可證到期騰餘庫存品5個,最後一批庫存效期為113年5月31日。尊重廠商銷售權益及庫存有效期限,考量該特材用於血液透析、血液灌注及分離輸血治療,有其臨床需求之必要性,依本保險藥物給付項目及支付標準第6-1條第1項第1款規定,延長給付日期至該品項最後一批之有效期限截止日之前1季第1個月1日。爰本案特材支付點數調整為0,延後至113年1月2日生效。	16	113/01/02
5	CKDD2D4400BA	"瓦氏凱斯"透析導管	"VAS-CATH"DIALYSIS CATHETERS	DLC4400/(5577175自950401生效)	EA	衛署醫器輸字第008537號	巴德	廠商來函表示許可證到期騰餘庫存品6個,最後一批庫存效期為113年5月31日。尊重廠商銷售權益及庫存有效期限,考量該特材用於血液透析、血液灌注及分離輸血治療,有其臨床需求之必要性,依本保險藥物給付項目及支付標準第6-1條第1項第1款規定,延長給付日期至該品項最後一批之有效期限截止日之前1季第1個月1日。爰本案特材支付點數調整為0,延後至113年1月2日生效。	16	113/01/02
6	CKDD2L4424VC	"瓦氏凱斯"透析導管	"VAS-CATH"DIALYSIS CATHETERS	DLC-4424/(5577180自950401生效)	EA	衛署醫器輸字第008537號	巴德	廠商來函表示許可證到期騰餘庫存品3個,最後一批庫存效期為113年9月30日。尊重廠商銷售權益及庫存有效期限,考量該特材用於血液透析、血液灌注及分離輸血治療,有其臨床需求之必要性,依本保險藥物給付項目及支付標準第6-1條第1項第1款規定,延長給付日期至該品項最後一批之有效期限截止日之前1季第1個月1日。爰本案特材支付點數調整為0,延後至113年4月2日生效。	3	113/04/02

一、醫療器材許可證註銷及刪除品項共12項(項次1~項次12, 詳頁次3-1~3-2)

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113年01月同功能核價類別之有效品項數	健保給付生效起日
7	CKS0257071CK	"曲克"輸尿管及尿道內置管組	"COOK" URETERAL AND URETHRAL STENTS	025707;025807	SET	衛署醫器輸字第007557號	曲克	廠商建議取消健保給付, 已有同類替代品, 故同意取消給付。	1	113/07/01
8	CLPA14132NBA	"巴德"皮優導管組	"BARD" PER-Q-CATH BASIC TRAY	4132105	組	衛署醫器輸字第008636號	巴德	廠商來函表示許可證到期贖餘庫存品269個, 最後一批庫存效期為116年1月31日。尊重廠商銷售權益及庫存品有效期限, 考量該特材為小兒用中央靜脈導管(尺寸為2Fr), 有其臨床需求之必要性, 依本保險藥物給付項目及支付標準第6-1條第1項第1款規定, 延長給付日期至該品項最後一批之有效期限截止日之前1季第1個月1日。爰本案特材支付點數調整為0, 延後至115年10月2日生效。	5	115/10/02
9	FHPCDQMP33ST	"聖猷達"克卓亞速拉多點式植入式心律去顫器(四極)	"SJM"Quadra Assura MP Implantable Cardioverter Defibrillator	CD3371-40;CD3371-40C;CD3371-40Q;CD3371-40QC	個	衛部醫器輸字第027278號	雅培	廠牌代碼變更, 變更特材代碼, 故取消原特材代碼。	12	113/07/01
10	FHFCDUA33MST	"聖猷達"優你法亞速拉植入式心律去顫器	"SJM"Unify Assura Implantable Cardioverter Defibrillator	CD3361-40;40C;40Q;40QC	個	衛部醫器輸字第026376號	雅培	廠牌代碼變更, 變更特材代碼, 故取消原特材代碼。	2	113/07/01
11	FHPCDDR359ST	"聖猷達"幅地法亞速拉植入式心律去顫器((射頻雙腔型))	"SJM"Fortify Assura Implantable Cardioverter Defibrillator	CD2359-40;CD2359-40C;CD2359-40Q;CD2359-40QC	個	衛部醫器輸字第027035號	雅培	廠牌代碼變更, 變更特材代碼, 故取消原特材代碼。	5	113/07/01
12	FHPCDVR359ST	"聖猷達"幅地法亞速拉植入式心律去顫器(射頻單腔型)	"SJM"Fortify Assura Implantable Cardioverter Defibrillator	CD1359-40;CD1359-40C;CD1359-40Q;CD1359-40QC	個	衛部醫器輸字第027035號	雅培	廠牌代碼變更, 變更特材代碼, 故取消原特材代碼。	6	113/07/01

二、恢復特材代碼品項共1項（項次13，詳頁次3-3）

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	健保支付點數	核價說明	健保刪除生效日期
13	CDD11STPB06G	“康健”穿刺器(穿刺針1+外管1+可變式轉接頭1)	“AMD” ENDO-PORT Trocar With Cannula	AST-PB80P0;AST-PB10P0;AST-LD70A0;AST-LD10A0;AST-LE70A0;AST-LE10A0;AST-TD07A0;AST-TD10A0;AST-TE07A0;AST-TE10A0	組	衛部醫器製字第005149號	康健生醫	1,379	本品項為3年無申報量特材品項，原訂於113年4月1日刪除生效，考量已有醫院購買本品項，為避免影響醫院使用，故維持原特材代碼，不予刪除。	113/04/01

備註：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第66次(112年)會議決議，本署調查109年至111年連續3年特約醫事服務機構無申報量之特材品項，經會議確認同意刪除品項計210品項，確認保留品項計408品項。

報告案 4

112 年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「新醫療科技」項目新增新功能特材預算，醫院總額部門為 6.32 億元，西醫基層未編列預算。
- 二、 112 年度本會議通過之新特材計 94 品項，至同年 12 月 31 日已完成公告生效新特材計 87 品項，高推估預算約 6.35 億元，。
- 三、 整體新增品項經扣減被替代品項點數後，112 年 1 月至 10 月實際申報點數約 0.48 億點，推估全年約 0.58 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 4-2~報 4-6）。
- 四、 另餘 7 品項推估預算約 0.32 億元，由 113 年預算支應，刻依程序辦理相關事宜。

報告案第4案 112年起收載新功能特材申報情形報告案

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材中文品名	通過新特材共擬會議日期	單位	新功能特材納入時支付點數	新功能特材現行支付點數 A (下列為0點係指停止支付)	新功能特材財務推估				新功能特材生效日起		新功能特材生效日起		新功能特材生效日起					
									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)	112年(截至10月)申報數 -醫院總額		112年(截至10月)申報數 -西醫基層		112年(截至10月)實際申報點數 -醫院總額		112年(截至10月)實際申報點數 -西醫基層	
															D	E	F	G	H=(A1-Re)*D(千點)	I=(A1-Re)*F(千點)	J=申報年度有調整支付點數: (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	K=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	BBB0107322ZH	“史密斯”儲液卡匣+“史密斯”延長管(含0.2 MICRON過濾網)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	1,000	1,575			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)		
2	經頸靜脈肝穿刺組	112/01/01	CDP04RTPSICK	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	CDP04RUPSICK	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	113/01/01	FBPT1P080157	“苜思特”鈦金屬胸骨固定系統-8孔II型鎖固骨板	新增既有	個	23,461	23,461	無													
14	胸骨固定骨釘	113/01/01	FBPT1P080257	“苜思特”鈦金屬胸骨固定系統-8孔T型鎖固骨板	新增既有	個	23,461	23,461	無													
15	胸骨固定骨釘	113/01/01	FBPT1P120157	“苜思特”鈦金屬胸骨固定系統-12孔軌道型鎖固骨板	新增既有	個	23,461	23,461	無													
16	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			
17	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													
18	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													
19	胸骨固定骨釘	113/01/01	FBST1RSSBS57	“苜思特”鈦金屬胸骨固定系統-胸骨骨釘	新增既有	個	2,720	2,720	無													
20	矯正骨板	112/02/01	FBP06PD108S1	“信迪思”鎖定加壓小兒髖骨骨板系統	111/11/17	組	44,900	44,900	Angled Blade Plates for Baby, Child, Teenager		300	2,130		12,831	63	2,829			2,829			
21	矯正骨板	112/02/01	FBP06X1083Y2	“亞太醫療”正童小兒骨板系統-髖骨鎖定骨板	111/11/17	組	44,900	44,900	Angled Blade Plates for Baby, Child, Teenager													
22	矯正骨板	112/02/01	FBP06X1084Y2	“亞太醫療”正童小兒骨板系統-髖骨鎖定骨板	111/11/17	組	44,900	44,900	Angled Blade Plates for Baby, Child, Teenager													
23	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													
24	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								

79

報告案第4案 112年起收載新功能特材申報情形報告案

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項中文品名	通過新特材共擬會議日期	單位	新功能特材納入時支付點數	新功能特材現行支付點數A (下列為0點係指停止支付)	新功能特材財務推估				新功能特材生效日起		新功能特材生效日起		新功能特材生效日起		
									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)	112年(截至10月)實際申報點數-醫院總額 H=(A1-Re)*D(千點)
25	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(鎖定骨板)										
26	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							
27	矯正骨板	112/09/01	FBP06PDTX3Y2	“亞太醫療”正童小兒骨板系統-I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)										
28	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	1,822	19,801			2,460	
29	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	4,235	48,469			13,724	
30	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					2,988	34,197				
31	伽瑪式骨髓內固定釘組 GAMA LOCKING NAIL	112/04/01	FBNG1TRMCVSI	“信迪思”骨科增強用骨水泥	112/01/12	組	20,000	20,000	無		445		8,900	559	11,723			11,723	
32	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	1,210	219			699	
33	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					20	4				
34	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										
35	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				
36	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					1,004	181				
37	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					66	12				
38	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					34	6				
39	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					1,491	269				
40	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					17	3				
41	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	133	30			63		
42	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					100	22				
43	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					47	11				
44	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器及縫合釘-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	22,710	993	6,500			2,775		
45	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)				1,261	8,237					

80

報告案第4案 112年起收載新功能特材申報情形報告案

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材 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10月)申報數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至10月)申報數 -西醫基層		新功能特材 生效日起 112年(截至10月)實際申報點數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 112年(截至10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 (千點)	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)
46	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						
47	橫膈膜電位導管	112/07/01	CRD01EDCATQM	“邁柯唯”橫膈膜電位導管	112/5/18	組	14,961	14,961	無			200		2,992	6	94			94	
48	人工觀關節強化 桿	112/07/01	FBHS61910NU0	“聯合”骨水泥觀關節塑模- 強化桿	112/5/18	組	19,000	19,000	無			120	1,000	2,160	1	20			20	
49	延伸導引導管	112/07/01	CGPG2TP678VS	法斯樂舒順理萊爾導管	112/5/18	條	20,939	20,939	延伸導引導管	20%		2,096	18,208	5,724						
50	血管內壓力監 測感應組	112/07/01	CBT07A1QS8ED	“愛德華”精準感測器	112/05/18	個	8,593	8,593	血管內壓力監測感應組			9,290	6,138	22,807	33	298			81	
51	藥物準備系統	112/07/01	CEE03CJ390U2	愛喜優”克萊福膀胱藥物準 備系統組件-刻度克萊福接 頭	112/5/18	個	70	70	無			26,770		1,874	973	72			72	
52	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	21,436	18	282			1,448	
53	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				
54	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						14	219				
55	抗生素骨水泥	112/08/01	FBA06GMV40DP	“希富”適髓骨水泥	112/5/18	組	14,898	14,898	關節骨水泥						8	125				
56	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											
57	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						32	497				
58	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											
59	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				
60	桡骨頭系統	112/08/01	FBEB100049W2	“瑞德”伊凡乎桡骨頭系統- 鈷鉻合金	112/05/18	組	55,000	55,000	無			100		5,500	3	165			165	
61	桡骨頭系統	112/08/01	FBEB100496W2	瑞德依芙桡骨頭系統/鈷鉻 合金(組)	112/05/18	組	55,000	55,000	無											
62	桡骨頭系統	112/08/01	FBEB1198678C	艾克曼解剖型桡骨頭系統/ 組	112/05/18	組	55,000	55,000	無											
63	內視鏡記號液	112/08/01	CFM01G45ZZ03	吉愛史班特內視鏡記號液	112/05/18	支	1,200	1,200	無			9,000		10,800	425	533			533	
64	雙動式人工觀關 節-金屬襯墊	112/09/01	FBHL3DM244BM	“邦美”今適穩雙動式人工觀 關節-金屬襯墊	112/07/20	個	71,404	71,404	無			100		7,140	10	714			928	
65	雙動式人工觀關 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/組配型觀關 節重建組件-金屬內墊	112/07/20	個	71,404	71,404	無						3	214				
66	全人工觀關節 髌臼杯	112/09/01	FBHC1TM620Z1	“捷邁”人工觀關節白杯-鈦 金屬髌臼外杯	112/07/20	個	58,824	58,824	全人工觀關節髌臼杯			810	10,334	39,277	12	706			1,891	
67	全人工觀關節 髌臼杯	112/09/01	FBHC1SSETSBM	“邦美”今適穩人工觀白系 統-鈦骨髌臼杯(3D列印)	112/07/20	個	58,824	58,824	全人工觀關節髌臼杯						22	1,294				
68	全人工觀關節 髌臼杯	112/09/01	FBHC150002S2	“好美得卡 奧斯得寧”人工觀 白組件系統-Titanium 髌白 杯	112/07/20	個	58,824	58,824	全人工觀關節髌臼杯						1	59				
69	全人工觀關節 髌臼杯	112/09/01	FBHC150902S2	“好美得卡 奧斯得寧”采登特 髌白系統-Titanium 髌白杯	112/07/20	個	58,824	58,824	全人工觀關節髌臼杯						3	176				
70	全人工觀關節 髌臼杯	112/09/01	FBHC150203S2	“好美得卡 奧斯得寧”人工觀 白組件系統-Titanium 髌白 杯	112/07/20	個	58,824	58,824	全人工觀關節髌臼杯						1	59				
71	全人工觀關節 髌臼杯	112/09/01	FBHC170029S2	“史賽克”采登特第二代髌白 系統-Titanium 髌白杯	112/07/20	個	58,824	58,824	全人工觀關節髌臼杯											
72	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	8,959						

報告案第4案 112年起收載新功能特材申報情形報告案

項次	功能類別	生效日期	特材代碼	新功能特材品項中文品名	通過新特材共擬會議日期	單位	新功能特材納入時支付點數	新功能特材現行支付點數A (下列為0點係指停止支付)	新功能特材財務推估				新功能特材生效日起		新功能特材生效日起		新功能特材112年(截至10月)實際申報點數		新功能特材112年(截至10月)實際申報點數		
									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)	
73	經頭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
74	經頭靜脈肝臟穿刺取樣組	112/09/01	NET01TL18NAG	“亞康思”提雷伯經頭靜脈肝切片系統	112/07/20	組	29,500	29,500	無					2	62						
75	留置性導便裝置	112/09/01	BBP0641800F4	“康威”康舒穩大便失禁套件(未滅菌)-1組套件(盒)+3個袋子	112/07/20	組	9,690	9,690	無			58	562	3	31						31
76	半月板軟骨修補系統	112/10/01	FBKMR23008SN	“史耐輝”半月板修補系統-不可吸收半月板快速縫合釘360(直型, 彎型, 逆彎型)	112/07/20	組	14,287	14,287	無			2,700	38,575	217	3,255						3,375
77	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												
78	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												
79	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												
80	半月板軟骨修補系統	112/10/01	FBKMRAR450AW	艾思瑞斯半月板骨縫合修補器	112/07/20	組	14,287	14,287	無												
81	半月板軟骨修補系統	112/10/01	FBKMRAR451AW	“艾思瑞斯”半月板骨縫合修補器	112/07/20	組	14,287	14,287	無					8	120						
82	半月板軟骨修補系統	112/10/01	FBKMRJUGSTBM	“邦美”傑格半月板修復系統	112/07/20	組	18,573	18,573	無			1,350	25,074	142	2,763						3,443
83	半月板軟骨修補系統	112/10/01	FBKMRSBDZZ0E	“奧古羅”連續縫半月板修補系統	112/07/20	組	18,573	18,573	無					35	681						
84	半月板軟骨修補系統	113/01/01	FBKMRFBSSZZ0M	“迪艾基”半月板骨縫合修補器	新增既有	組	18,573	18,573	無												
85	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	14	286						286
86	半月板軟骨修補系統	113/01/01	FBKMR10837SN	史耐輝 半月板修補系統-可吸收半月板快速縫合釘ULTRA AB(直型、彎型、逆彎型)	新增既有	組	19,458	19,458	無												
87	半月板軟骨修補系統	112/10/01	FBKMRMR004LV	“靈威特”半月板骨連續縫合修補器(四植體)	112/07/20	組	22,500	22,500	無			940	21,150	53	1,252						1,252
88	門形骨釘 STAPLE	112/11/01	FBA02176258B	“拜歐博”門型釘(中小尺寸)	112/09/21	個	24,594	24,594				300	19,551	1,513							
89	端對端電動吻合器	112/12/01	SAST6CDHXPET	“愛惜康”愛喜龍環形電動吻合器(含釘)	112/09/21	支	17,000	17,000				3,280	5,196	38,717							
90	十二指腸支架	112/12/01	CFD03EV0DICK	“曲克”愛佛盧迅十二指腸/直腸支架系統	112/09/21	組	44,580	44,580	無			242		10,788							
91	十二指腸支架	112/12/01	CFD03WFX12SB	“波士頓科技”華勒斯腸道支架系統-十二指腸支架	112/09/21	組	44,580	44,580	無												
92	十二指腸支架	112/12/01	CFD0324450QS	博娜十二指腸/幽門支架	112/09/21	組	44,580	44,580	無												
93	十二指腸支架	112/12/01	CFD03303279M	“美安科技”十二指腸/幽門支架	112/09/21	組	44,580	44,580	無												
94	十二指腸支架	112/12/01	CFD0331287WH	“泰悟”幽門/十二指腸支架	112/09/21	組	44,580	44,580	無												
95	冠狀動脈氣球擴張導管	112/12/01	CBP0132620SB	“波士頓科技”沃芙靈切割氣球導管	112/09/21	支	19,834	19,834				9,490	6,217	129,225							
96	冠狀動脈鈣化去除導管	112/12/01	CBP0332893SB	“波士頓科技”羅塔普洛旋磨系統導管與推進器	112/09/21	支	45,336	45,336				1,280	6,217	56,527							
97	冠狀動脈鈣化去除導管	112/12/01	CBP0310939SB	“波士頓科技”羅塔塔特旋轉血管成形系統--導管與推進器	112/09/21	支	45,336	45,336													

82

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		新功能特材 生效日起		
									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 (千點)
98	冠狀動脈鈣化 去除導管	112/12/01	CBP0311289SB	波士頓科技 羅塔培特旋轉 血管成型系統導引線	112/09/21	支	5,043	5,043	冠狀動脈氣球擴張導管								
總計												635,843	148,701			48,851	

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(112.12.4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

有關全民健保尚未納入給付特材計 5 品項不納入健保給付案。

報告案第 5 案

案由：有關全民健保尚未納入給付特材計 5 品項不納入健保給付案。

說明：

- 一、依據 112 年 11 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 5-2~報 5-3)辦理。
- 二、本案 5 項特材(附件 2，頁次：報 5-4)自 102 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 1~4「**階梯式安全擴張器錐形固定器/擴張器**」計 4 品項：本案特材與健保給付穿刺套組均為提供器械進入體腔的通道，僅進入胸腹腔內之操作方式不同，尚無實證佐證優於現行健保給付之穿刺套組，且統計 109 年至 111 年院所申報使用量少，無臨床必要性及必需性，**建議不納入健保給付。**
 - (二)項次 5「**“艾斯爾斯 麥迪克”史班那導尿支架組**」：本案醫材為置放於膀胱頸及攝護腺尿道之間的前段尿道支架，是短暫期的支架，臨床上無法徹底改善攝護腺肥大造成的阻塞，尚無實證佐證優於健保給付導尿管，且統計 109 年至 112 年 8 月均無院所申報使用量，無臨床必要性及需求性，**建議不納入健保給付。**
- 三、綜上，本案 5 項特材建議不納入健保給付(同附件 2，頁次：報 5-4)，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11月份特殊材料專家諮詢會議紀錄(節錄)

(時間：112年11月23日上午9時30分)

第6案：有關用於胸腔、腹腔鏡手術中提供通道之「階梯式安全擴張器錐形固定器/擴張器」計4項納入健保給付案，提請討論。

討論重點：

- (一)建議廠商：美敦力醫療產品股份有限公司。
- (二)本案特材按許可證仿單所載，應用在胸、腹腔鏡手術和婦產科手術中提供器械進入體腔的通道，自102年11月起登載於健保署「健保尚未納入給付特材品項表」已超過10年，經統計109年至111年院所申報使用量分別為66、123、152組。
- (三)台灣外科醫學會、台灣胸腔及心臟血管外科學會、台灣消化系外科醫學會及台灣泌尿科醫學會與會代表表示：本案特材係以擴張撐開的方式進入腹腔及胸腔內並提供通道，非以傳統切割組織方式進入，臨床使用不方便，無具體實證文獻可加速恢復效果，沒有明確的好處，且使用比例不高，均不建議納入健保給付。
- (四)台灣婦產科醫學會與會代表表示：為避免穿刺肌肉的切斷、撕裂及出血等合併症，其實正確性選擇穿刺部位就可避免，除極少數個案沾黏很嚴重的病人可能會用到本案醫材，但使用 Mini-laparoscopy 就可代替，且本案醫材昂貴，不建議納入健保給付。

結論：經與會學會代表及專家討論共識，本案特材與健保給付穿刺套組均為提供器械進入體腔的通道，僅進入胸腹腔內之操作方式不同，無臨床必要性及必需性，且尚無實證佐證優於現行健保給付之穿刺套組，爰不建議納入健保給付。

第8案：有關「“艾斯爾斯 麥迪克” 史班那導尿支架組」納入健保給付案，提請討論。

討論重點：

(一) 建議廠商：稚庭企業股份有限公司。

(二) 本案醫材廠商於108年10月來函申請納入健保給付，前經全民健康保險藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議特材部分第43次（109年3月）會議討論，結論為此醫材設計是置放於膀胱頸及攝護腺尿道之間的前段尿道之支架，是短暫期的支架，臨床上無法徹底改善攝護腺肥大造成的阻塞，和現行導尿管相較無明顯臨床好處，置放與移除本支架也需較高技術性與複雜度，且攝護腺手術後之病人，使用健保全額給付之導尿管已可達到引流尿液的效果，無需再使用本案特材，爰暫不納入健保給付。統計109年至112年8月之院所申報使用量均為0。

(三) 台灣泌尿科醫學會與會代表表示：本案醫材為短期攝護腺尿道支架，與健保給付導尿管之功能類似，沒有很明確可降低併發症的可能性，此醫材臨床上在攝護腺肥大的治療成效與導尿管相較無顯著差異，故不建議納入健保給付。

結論：經與會學會代表及專家討論共識，考量本案醫材尚無實證佐證優於健保給付導尿管，且統計109年至112年8月均無院所申報使用量，無臨床必要性及需求性，爰不建議納入健保給付。

本案特材品項表

附件2

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	“柯惠” 階梯式安全擴張器錐形固定器 (MS100703;MS101003)	“Covidien” Step Single Use System	衛署醫器輸字第011491號	美敦力醫療產品股份有限公司	112年11月份本保險特殊材料專家諮詢會議
2	“柯惠” 階梯式安全擴張器錐形固定器 (MS101008)	“Covidien” Step Single Use System	衛署醫器輸字第011491號	美敦力醫療產品股份有限公司	112年11月份本保險特殊材料專家諮詢會議
3	"柯惠"階梯式安全擴張器	“Covidien” VersaStep Single-Use Access System	衛署醫器輸字第022417號	美敦力醫療產品股份有限公司	112年11月份本保險特殊材料專家諮詢會議
4	"柯惠"階梯式安全擴張器	“Covidien” VersaStep Single-Use Access System	衛署醫器輸字第024930號	美敦力醫療產品股份有限公司	112年11月份本保險特殊材料專家諮詢會議
5	“艾斯爾斯 麥迪克” 史班那導尿支架組	“SRS Medical” The Spanner	衛部醫器輸字第032717號	稚庭企業股份有限公司	112年11月份本保險特殊材料專家諮詢會議