

**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71次（113年7月）會議紀錄**

時 間：113年7月18日（星期四）上午9時30分

地 點：健保署18樓禮堂

主 席：林教授啓禎

紀錄：丁安安

出席代表：（依姓名筆畫數排列，敬稱略）

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

出席專家及學會代表：（敬稱略）

詹志洋	
中華民國骨科醫學會	潘建州、林峻正
社團法人神經外科醫學會	林乾閔
台灣胸腔及心臟血管外科學會	林佳勳
台灣血管外科學會	柯宏彥
中華民國心臟學會	邱正安、謝明哲
台灣兒童心臟學會	邱舜南
台灣介入性心臟血管醫學會	周柏青
中華民國心律醫學會	黃嵩豪

列席人員：（敬稱略）

藥物提供者團體代表：李永川(張明正代理)、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、
袁美霞、簡淑蓮、裴倩倩、丁安安、宋宛蓁、
江錦欣、楊佩綺、蔡宛君、鄭碧恩、張淑宜、
黃楷婷

財團法人醫藥品查驗中心：蔡欣宜、林維昱、邱藍儀、劉師妤、賴美祁

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：有關研議修訂健保給付特材「脊椎前方固定桿鉤組」給付規定
(D112-2)再提會案。**

一、說明：

- (一) 詳附錄會議資料討論案第1案之報告內容。
- (二) 與會代表表示，有關本次修正給付規定造成使用量增加仍會有財務上影響。
- (三) 健保署說明：經統計112年申報量42件，倘修訂給付規定，參考學會意見，以112年申報量增加5%成長率計算約44件，預估年使用量約增加2件，倘有財務影響，預算將以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）支應。

二、決議：

- (一) 同意修訂「脊椎前方固定桿鉤組」給付規定(D112-2)，以符合臨床使用現況。
- (二) 給付規定：如附件1。
- (三) 預估年使用量：擴增給付規定後推估增加年使用量2組。

第2案：有關研議修訂健保給付特材「經導管置換主動脈瓣膜套組-TAVI(整組含導引線)」給付規定(B102-8)案。

一、說明：

- (一) 詳附錄會議資料討論案第2案之報告內容。
- (二) 與會學會代表表示經導管主動脈瓣膜置換(ViV-TAVI)相較傳統開心手術進行主動脈瓣膜置換(redo-SAVR)在治療主動脈瓣人工瓣膜毀損，有實證佐證其臨床效果較佳，顯著減少手術風險。因生物性人工瓣膜受限於使用年限，在置換10年後或更久，心臟瓣膜可能出現毀損產生狹窄或造成閉鎖不全進而心臟衰竭，以往瓣膜置換二次手術僅能以傳統開心手術進行 redo-SAVR，對於主動脈瓣人工瓣膜毀損高風險病人以 ViV-TAVI 治療相較 redo-SAVR 手術風險低，減少傳統開心手術之併發症並可降低住院天數及相關醫療費用支出。
- (三) 與會代表表示針對本次給付規定放寬用於治療主動脈瓣人工瓣膜毀損病人之年使用量是否有低估之虞，倘臨床有需要應寬估避免排擠其他特材支出。
- (四) 與會學會代表表示預估使用量未包含已用 TAVI 病人未來還需要使用 TAVI 進行2次手術的病人，爰建議修正年使用量為30組。

二、決議：

- (一) 同意「經導管置換主動脈瓣膜套組-TAVI(整組含導引線)」給付規定(B102-8)增列適應症用於主動脈瓣人工瓣膜毀損。
- (二) 給付規定：如附件2。
- (三) 預估年使用量：擴增給付規定後推估增加年使用量30組。

第3案：有關用於冠狀動脈病灶之既有功能類別特材「"海斯凱"泰坦歐德邁冠狀動脈支架系統(塗層)」(TiNO 塗層支架)另列功能核價類別案。

一、說明：

- (一) 詳附錄會議資料討論案第3案之報告內容。
- (二) 與會學會代表表示本案特材為 TiNO 塗層支架與塗藥支架不同，現行 TiNO 塗層支架臨床實證效果及證據力尚未及塗藥支架，建議另列「塗層支架」功能核價類別。

- 二、決議：同意另列「塗層支架」功能核價類別，健保支付上限與極端值範圍比照「冠狀動脈塗藥支架」功能核價類別。

第4案：有關用於心律去顫之「“波士頓科技”安博倫磁振造影皮下植入式心律去顫器」及「“波士頓科技”安博倫皮下電極」納入健保給付案。

一、說明：

- (一) 詳附錄會議資料討論案第4案之報告內容。
- (二) 與會學會代表表示本案醫材對於惡性心律不整且無適當血管通路、具高感染風險無法以靜脈植入去顫器治療病人有其臨床必要性及不可替代性，尤其是兒童，且相較傳統去顫器不會有血管阻塞問題，在沒有本案醫材以前是沒有適當且安全之醫材可以使用。
- (三) 與會代表表示，建議給付規定應明確適應症條件，文字修正如下：
 1. 第1點適應症中敘明符合心內去顫器適應症「之一」。
 2. 第2點(一)3.更明確敘明存有動靜脈血液透析瘻管「且對側血管阻塞」為沒有適當血管通路者。
 3. 第2點(二)「沒有適當血管通路」，小於18歲的兒童，且體重小於35公斤。

二、決議：

- (一) 同意納入健保給付。
- (二) 功能類別：屬創新功能特材。
- (三) 支付點數：依全民健康保險藥物給付項目及支付標準第52條之2第1項第1款第1目規定，公立醫院及醫學中心(含準醫學中心)採購決標價格中位數868,000元除以浮動點值(0.9114)，以整組952,380點暫予支付或以整組868,000點至952,380點與廠商進行溝通。
- (四) 給付規定：如附件3。
- (五) 預估年使用量：30組。

第5案：有關手術過程用於防滲漏之「"壯生"薇喬網片(8.5*10.5cm)」納入健保給付案。

一、說明：

- (一) 詳附錄會議資料討論案第5案之報告內容。
- (二) 與會專家代表表示本案醫材為可吸收材質網片，可用於好發於青少年之原發自發性氣胸病人，並由台大與林口長庚醫院團隊於2013至2016年期間進行本土臨床研究共收案2百多例，其結論於原發自發性氣胸手術後縫上4片本案醫材，可有效降低術後沾黏及氣胸復發情形。考量台灣人口數逐年減少且原發自發性氣胸發生率全世界相當，每年使用人數350例為高推估。
- (三) 與會代表表示，有關本案特材健保署預估年使用量為1,400片與廠商預估逐年成長不同。
- (四) 健保署說明：廠商預估年使用數量係依其建議書建議用於肺臟胸壁及腹壁之修補範圍，健保署預估年使用量係依113年5月專家諮詢會議訂定之給付規定，以 ICD-10-CM 為 J93.11(原發性自發性氣胸)併報診療項目為「67051B 胸腔鏡肺楔狀或部分切除術」或「67048B 胸腔鏡肋膜黏合術」分析健保申報資料，近3年申報量呈負成長，爰年使用量以1,400組為高推估進行計算，與專家代表推估一致。

二、決議：

- (一) 同意納入健保給付。
- (二) 功能類別：屬功能改善特材。
- (三) 支付點數：依全民健康保險藥物給付項目及支付標準第52條之2第1項第2款第1目規定，以公立醫院及醫學中心合併之採購決標價中位數1,800元除以浮動點值(0.9114)，以支付點數1,974點暫予支付。
- (四) 給付規定：如附件4。
- (五) 預估年使用量：1,400片。

第6案：有關調高既有功能「骨外固定系統」等8個次功能核價類別計23品項支付點數案。

一、說明：

- (一) 詳附錄會議資料討論案第6案之報告內容。
- (二) 與會專家表示本次調整類別屬骨外固定系統之最基本外固定特材，臨

床上可用於第一時間無法用內固定之嚴重性開放骨折、骨盆骨折、多重創傷伴隨腦部、腹部或胸部等部位受傷及複雜性之關節骨折加強復位，的確骨外固定特材有其臨床必要及不可替代性。

(三) 健保署說明：預算以113年3月份本會議報告案第5案之全民健康保險特材112年價量調查調整支付點數節省費用5,713萬點支應。

二、決議：

(一) 本案特材為骨外固定使用，具臨床必要性及不可替代性，為維持健保特材供應穩定，同意調高8個次功能核價類別計23品項之支付點數。

(二) 支付點數：依全民健康保險藥物給付項目及支付標準第53條之2第1項、第2項第1款及第3項規定，以校正製造成本最高加算15%後，除以浮動點值(0.9114)，調整支付點數如下：

1. 「Connecting Smooth Rod」：393 點【 $311.62 \times (1+15\%) / 0.9114$ 】。
2. 「Articulation Coupling」：571 點【 $453.3 \times (1+15\%) / 0.9114$ 】。
3. 「Universal Ball Joint」：1,067 點【 $845.98 \times (1+15\%) / 0.9114$ 】。
4. 「Half Pin-4mm」：557 點【 $441.62 \times (1+15\%) / 0.9114$ 】。
5. 「Half Pin-5mm」：864 點【 $685.45 \times (1+15\%) / 0.9114$ 】。
6. 「Tattnium Half Pin-3mm」：732 點【 $580.66 \times (1+15\%) / 0.9114$ 】。
7. 「Tattnium Half Pin-4mm」：:773 點【 $613.18 \times (1+15\%) / 0.9114$ 】。
8. 「Full Pin 3-6mm(粗細兩截)」：1,154 點【 $914.72 \times (1+15\%) / 0.9114$ 】。

肆、報告事項：

第1案：會議決議辦理情形追蹤。

一、說明：詳附錄會議資料報告案第1案之報告內容。

二、決議：洽悉。

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84項：(1)新增既有功能類別特材品項38項/第2-1~2-5頁；項次1~38。(2)新增既有功能類別特材自付差額品項3項/第2-6頁；項次39~41。(3)新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號43項/第2-7~2-18頁；項次42~84。

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15項：(1)醫療器材許可證註銷及刪除品項14項/第3-1~3-2頁；項次1~14。(2)已達價量協議數量調整支付點數品項1項/第3-3頁；項次15。

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：113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23品項不列入本保險特材支付標準收載案。

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：無。

陸、散會：下午12時00分。

全民健康保險特殊材料給付規定修正對照表
給付規定分類碼：D112-2

附件1

修正後給付規定	原給付規定
一、<u>前方固定適應症為：</u> (一)<u>脊椎外傷造成爆裂性骨折、屈曲牽張性骨折、骨折合併脫臼。</u> (二)<u>脊椎腫瘤手術執行椎體切除術。</u> (三)<u>脊椎椎節不穩定，且僅有最大不超過 Meyerding classification grade I 之椎間滑脫或反向滑脫（向後移位）。</u> (四)<u>脊椎畸形矯正手術（側彎 SCOLIOSIS、駝背 KYPHOSIS、前凸 LORDOSIS）。</u> (五)<u>脊椎假關節融合固定手術或初次脊椎融合手術失敗或有後遺症而需再次手術時。</u> 二、<u>禁忌症：急性細菌性感染（排除結核性或黴菌性脊椎炎）。</u>	自 1070901 起生效 前方固定適應症為：限脊椎骨折、腫瘤、脊椎感染須作前方固定術者。

全民健康保險特殊材料給付規定修正對照表
給付規定分類碼：B102-8

附件2

修正後給付規定	原給付規定
B102-8「經導管置換主動脈瓣膜套組-TAVI(整組含導引線)」 一、符合全民健康保險醫療服務給付項目及支付標準診療項目68040B「經導管主動脈瓣膜置換術」所訂醫院資格及醫師條件等支付規範。 二、適用於嚴重主動脈狹窄病人，須具備以下二項條件： (一)必要條件：(此四項條件須全部具備) 1.有 New York Heart Association Function Class II-IV 之心衰竭症狀。 2.以心臟超音波測量主動脈開口面積$<0.8\text{cm}^2$、$<0.6\text{cm}^2/\text{m}^2$、經主動脈瓣壓力差$\geq 40\text{mmHg}$或主動脈瓣血流流速$\geq 4.0\text{m/sec}$。 3.必須至少二位心臟外科專科醫師判定無法以傳統開心手術進行主動脈瓣膜置換或開刀危險性過高。 4.臨床判定病人至少有一年以上之存活機率。 (二)同時具備以下條件之一： 1.無法接受開刀進行主動脈瓣膜置換或開刀危險性過高，STS Score$>10\%$，或 Logistic EuroSCORE I$>20\%$。 2.有以下情形之一者：先前接受過	B102-8「經導管置換主動脈瓣膜套組-TAVI(整組含導引線)」 一、符合全民健康保險醫療服務給付項目及支付標準診療項目68040B「經導管主動脈瓣膜置換術」所訂醫院資格及醫師條件等支付規範。 二、適用於嚴重主動脈狹窄病人，須具備以下二項條件： (一)必要條件：(此四項條件須全部具備) 1.有 New York Heart Association Function Class II-IV 之心衰竭症狀。 2.以心臟超音波測量主動脈開口面積$<0.8\text{cm}^2$、$<0.6\text{cm}^2/\text{m}^2$、經主動脈瓣壓力差$\geq 40\text{mmHg}$或主動脈瓣血流流速$\geq 4.0\text{m/sec}$。 3.必須至少二位心臟外科專科醫師判定無法以傳統開心手術進行主動脈瓣膜置換或開刀危險性過高。 4.臨床判定病人至少有一年以上之存活機率。 (二)同時具備以下條件之一： 1.無法接受開刀進行主動脈瓣膜置換或開刀危險性過高，STS Score$>10\%$，或 Logistic EuroSCORE I$>20\%$。 2.有以下情形之一者：先前接受過

心臟手術(冠狀動脈繞道、心臟瓣膜手術)、嚴重主動脈鈣化(porcelain aorta)、胸腔燒灼後遺症,不可進行開心手術、曾接受過縱膈放射療法、嚴重結締組織疾病,導致不可進行手術、肝硬化(Child 分級 A 或 B),以及肺功能不全:FEV<1公升。

三、適用於嚴重主動脈人工生物瓣膜

損壞病人,須具備以下二項條件:

(一)必要條件:(此四項條件須全部具備)

1.有 New York Heart Association Function Class II-IV 之心衰竭症狀。

2.需具備以下條件之一:

(1)狹窄以心臟超音波測量主動脈開口面積 < 0.8cm²、< 0.6cm²/m²、經主動脈瓣平均壓力差 ≥ 40mmHg 或主動脈瓣血流流速 ≥ 4.0m/sec。

(2)返流的必要項目(不得加計瓣膜旁漏之返流量):寬或多重的都卜勒噴射返流,加上以下重度返流的測量之一:

A.Vena contracta width ≥ 6mm。

B. Vena contracta area ≥ 30mm²。

C. Jet width at origin ≥ 60% of LVOT。

D.Holo-diastolic flow reversal in proximal descending aorta

3.必須至少二位心臟外科專科醫師判定無法以傳統開心手術進

心臟手術(冠狀動脈繞道、心臟瓣膜手術)、嚴重主動脈鈣化(porcelain aorta)、胸腔燒灼後遺症,不可進行開心手術、曾接受過縱膈放射療法、嚴重結締組織疾病,導致不可進行手術、肝硬化(Child 分級 A 或 B),以及肺功能不全:FEV<1公升。

<u>行主動脈瓣膜置換或開刀危險性過高。</u> <u>4.臨床判定病人至少有一年以上之存活機率。</u> <u>(二)同時具備以下條件之一：</u> <u>1.無法接受開刀進行主動脈瓣膜置換或開刀危險性過高，STS Score>10%，或 Logistic EuroSCORE I>20%。</u> <u>2.有以下情形之一者：先前接受過心臟手術(冠狀動脈繞道、心臟瓣膜手術)、嚴重主動脈鈣化(porcelain aorta)、胸腔燒灼後遺症，不可進行開心手術、曾接受過縱膈放射療法、嚴重結締組織疾病，導致不可進行手術、肝硬化(Child 分級 A 或 B)，以及肺功能不全：FEV<1公升。</u> <u>二→四、完成個案登錄系統且須送特殊專案審查核准後使用。</u> <u>四→五、個案完成植入手術後需三十天內及第十二個月內於登錄系統登錄追蹤狀況。未如期登錄，核刪本項申請之特材費用。</u>	三、完成個案登錄系統且須送特殊專案審查核准後使用。 四、個案完成植入手術後需三十天內及第十二個月內於登錄系統登錄追蹤狀況。未如期登錄，核刪本項申請之特材費用。
---	---

全民健康保險特殊材料給付規定修正對照表
給付規定分類碼：○○○

附件3

修正給付規定	現行給付規定
一、 符合心內去顫器適應症之一： (一) 嚴重心室頻脈、心室顫動導致猝死可能或昏迷。 (二) 反覆發作之持續性心室頻脈。 (三) 高危險性心臟血管疾病，如：曾經心肌梗塞併左心室射出分率$\leq 40\%$，肥厚性心肌症，擴張性心肌症，且合併心室快速不整脈者。 (四) 高危險性心臟遺傳性疾病，如 long QT syndrome，short QT syndrome，Brugada syndrome，idiopathic ventricular fibrillation，arrhythmogenic right ventricular dysplasia，catecholaminergic polymorphic ventricular tachycardia 等，且合併心室快速不整脈或合併猝死症之家族史者。 二、 上開適應症，沒有因心搏過緩或心臟再同步化治療而有電刺激需求者，且有下列情況之一： (一) 沒有適當血管通路者，係指下列幾款之一： 1. 兩側鎖骨下靜脈阻塞。 2. 上腔靜脈阻塞($>25\%$)。 3. 存有動靜脈血液透析瘻管且對側血管阻塞。	無。

4. 血液透析人工導管。
5. 化療人工血管。
6. 其他疾病造成胸前軟組織損傷，包括前胸壁裝置區曾囊袋感染接受清創手術、胸前腫瘤切除術、放射治療、胸前重大燒燙傷等，而無法植入傳統節律器者。

(二) 沒有適當血管通路，小於 18 歲的兒童，且體重小於 35 公斤。

(三) 先天性心臟病患者不適合裝置心內去顫器。

(四) 曾裝置心內去顫器感染之病患。

(五) 需要更換電池的已置放皮下植入式心內去顫器者。

三、 完成個案登錄系統且須送事前審查核准。

四、 個案完成植入手術後需三十天內及第十二個月內於登錄系統登錄追蹤狀況，未如期登錄，核刪本項申請之特材費用。

全民健康保險特殊材料給付規定修正對照表
給付規定分類碼：○○○

附件4

修正給付規定	現行給付規定
一、需同時符合以下條件： （一）ICD-10-CM 為 J93.11 原發性自發性氣胸。 （二）診療項目為「67051B 胸腔鏡肺楔狀或部分切除術」或「67048B 胸腔鏡肋膜黏合術」。 二、每次手術限使用 4 片。	無。

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 71 次（113 年 7 月）會議議程

時間：113 年 7 月 18 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：有關研議修訂健保給付特材「脊椎前方固定桿鉤組」給付規定(D112-2)再提會案。

第 2 案：有關研議修訂健保給付特材「經導管置換主動脈瓣膜套組-TAVI(整組含導引線)」給付規定(B102-8)案。

第 3 案：有關用於冠狀動脈病灶之既有功能類別特材「"海斯凱"泰坦歐德邁冠狀動脈支架系統(塗層)」(TiNO 塗層支架)另列功能核價類別案。

第 4 案：有關用於心律去顫之「“波士頓科技”安博倫磁振造影皮下植入式心律去顫器」及「“波士頓科技”安博倫皮下電極」納入健保給付案。

第 5 案：有關手術過程用於防滲漏之「"壯生"薇喬網片(8.5*10.5cm)」納入健保給付案。

第 6 案：有關調高既有功能「骨外固定系統」等 8 個次功能核價類別計 23 品項支付點數案。

肆、報告事項：

第 1 案：會議決議辦理情形追蹤。

第 2 案：全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告共 84 項：(1)新增既有功能類別特材品項 38 項/第 2-1~2-5 頁；項次 1~38。(2)新增既有功能類別特材自付差額品項 3 項/第 2-6 頁；項次 39~41。(3)新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號 43 項/第 2-7~2-18 頁；項次 42~84。

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 15 項：(1)醫療器材許可證註銷及刪除品項 14 項/第 3-1~3-2 頁；項次 1~14。(2)已達價量協議數量調整支付點數品項 1 項/第 3-3 頁；項次 15。

第 4 案：113 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 23 品項不列入本保險特材支付標準收載案。

討論案 1

有關研議修訂健保給付特材「**脊椎前方固定桿鉤組**」
給付規定(D112-2)再提會案。

討論案第 1 案

案由：有關研議修訂健保給付特材「脊椎前方固定桿鉤組」給付規定(D112-2)再提會案，提請討論。

說明：

- 一、辦理依據：113 年 3 月本會議決議辦理(詳附件 1，頁次：討 1-3)。
- 二、建議單位：台灣捷威醫療器材有限公司。
- 三、案係台灣捷威醫療器材有限公司來函表示，本案特材仿單所載禁忌症包含「急性或慢性感染、術處感染」，似與該特材現行給付規定適應症「限脊椎骨折、腫瘤、脊椎感染須作前方固定術者」不一致，前經提 113 年 3 月本會議討論，與會代表同意修訂給付規定及修訂後之內容，惟對於修訂給付規定似有放寬適應症之虞，爰會議決議暫保留，請相關學會對修訂後給付規定使用範圍，預估使用量及是否造成財務影響再確認後，供健保署評估是否有財務影響(同附件 1，頁次：討 1-3)。
- 四、經函詢中華民國骨科醫學會及社團法人台灣神經外科醫學會意見，摘要如下(詳附件 2，頁次：討 1-4~討 1-5)：
 - (一)中華民國骨科醫學會：
 1. 脊椎前方融合手術適用於多項診斷，可以是單一手術或是前後手術的一部份。脊椎前方內固定適用於單一前方融合手術(除急性化膿性感染外)，或是前後手術擔心穩定性不足時使用。
 2. 脊椎前方手術適應症雖多，但脊椎前方固定器使用量不會太多。
 - (二)社團法人台灣神經外科醫學會：雖然修訂給付規定適應症改變，增加一些結核菌及黴菌感染個案，但比例相當少，增加量應不到 5%。
- 五、給付規定：同 113 年 3 月本會議建議內容，如下：
 - (一)前方固定適應症為：
 1. 脊椎外傷造成爆裂性骨折、屈曲牽張性骨折、骨折合併脫臼。
 2. 脊椎腫瘤手術執行椎體切除術。

3. 脊椎椎節不穩定，且僅有最大不超過 Meyerding classification grade I 之椎間滑脫或反向滑脫（向後移位）。
4. 脊椎畸形矯正手術（側彎 SCOLIOSIS、駝背 KYPHOSIS、前凸 LORDOSIS）。
5. 脊椎假關節融合固定手術或初次脊椎融合手術失敗或有後遺症而需再次手術時。

(二)禁忌症：急性細菌性感染（排除結核性或黴菌性脊椎炎）。

六、財務影響：查「脊椎前方固定桿鉤組」自健保 84 年開辦即納入給付，經統計 100 年申報量 145 件，112 年申報量 42 件，倘修訂給付規定，參考學會意見，以 112 年申報量增加 5%成長率計算約 44 件，未超過 100 年申報量，爰本案修正給付規定，為符合臨床使用現況，費用已在醫院部門總額基期內。

擬辦：本案經討論如獲同意，擬修訂「脊椎前方固定桿鉤組」之給付規定 (D112-2) (詳附件 3，頁次：討 1-6)，並依程序辦理暫予公告實施。

全民健康保險藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議（節錄）
特材部分第69次（113年3月）會議紀錄

第5案：有關研議修訂健保給付特材「脊椎前方固定桿鉤組」給付規定
(D112-2)案。

一、說明：

(一) 詳附錄會議資料討論案第5案之報告內容。

(二) 本案特材之仿單所載禁忌症包含「急性或慢性感染、術處感染」，似與健保收載「脊椎前方固定桿鉤組」給付規定之適應症「限脊椎骨折、腫瘤、脊椎感染須作前方固定術者」不一致，經提至113年1月本保險特殊材料專家諮詢會議討論，囿於本項給付規定適應症訂定時間久，已不合時宜，爰建議明訂具體明確之給付規定如下：

1.前方固定適應症為：

- (1)脊椎外傷造成爆裂性骨折、屈曲牽張性骨折、骨折合併脫臼。
- (2)脊椎腫瘤手術執行椎體切除術。
- (3)脊椎椎結不穩定，且僅有最大不超過 Meyerding classification grade I 之椎間滑脫或反向滑脫（向後移位）。
- (4)脊椎畸形矯正手術（側彎 SCOLIOSIS、駝背 KYPHOSIS、前凸 LORDOSIS）。
- (5)脊椎假關節融合固定手術或初次脊椎融合手術失敗或有後遺症而需再次手術時。

2.禁忌症：急性細菌性感染（排除結核性或黴菌性脊椎炎）。

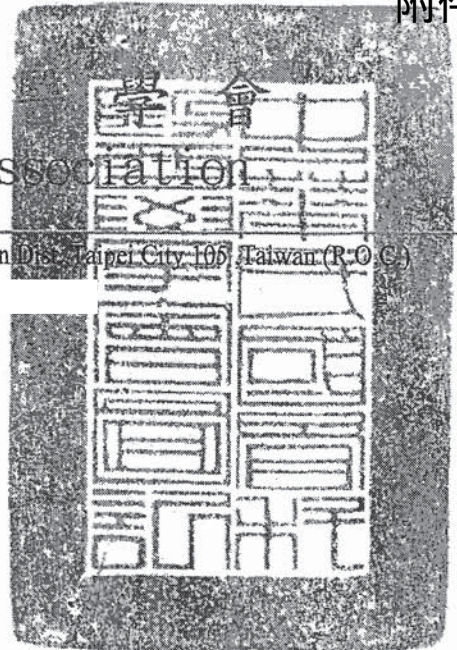
(三) 惟與會代表表示，本案修訂給付規定似有放寬適應症之虞，請相關學會再精確評估其使用量。

二、決議：本案暫保留，對修訂後給付規定使用範圍，預估使用量及是否造成財務影響，請相關醫學會確認後，健保署重新評估是否有財務影響，請相關醫學會確認後，健保署重新評估是否有財務影響。



中華民國骨科

Taiwan Orthopaedic Association



105 台北市松山區南京東路5段31號3樓3F., No.31, Sec.5, Nanjing E.Rd., Songshan Dist., Taipei City 105, Taiwan (R.O.C.)

Tel:

Fax:

Email:

中華民國骨科醫學會 (函)

發文日期：中華民國 113 年 04 月 26 日

發文字號：(113)骨醫聖字第 028 號

速 別：

受 文 者：衛生福利部中央健康保險局

主 旨：函覆 貴署健保審字第 1130670996 號公文，詳見說明段。

說 明：

- 一、脊椎前方融合手術適用於多項診斷，包括退化疾病、脊椎滑脫、脊椎畸形矯正、脊椎感染或其他發炎性疾病造成的骨缺損、腫瘤、創傷、融合失敗或其他原因需再次手術者。
- 二、脊椎前方融合手術可以是單一手術或是前後手術的一部分。脊椎前方內固定適用於單一前方融合手術（除急性化膿性感染外），或是前後手術擔心穩定性不足時使用。
- 三、因此脊椎前方手術之適應症雖多，但是脊椎前方固定器使用量，如同之前提供的資料，應該不會太多。

理事長

詹益聖



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

社團法人台灣神經外科醫學會 (函)

立案證書字號:台(82)內社字第 8224377 號
地址:10687 台北市大安區仁愛路4段266巷19弄1號7樓
傳真: e-mail:
聯絡人及電話: 傳真:

受文者: 衛生福利部中央健康保險署

日期:中華民國 113 年 6 月 3 日

發文字號:(113)神外醫祺字第 017 號

速別:普通件

密等及解密條件或保密期限:普通

附件:

主旨:有關來函詢問有關有關脊椎前方固定感溝組特材給付規定案,本會意見如說明二。

說明:

- 一、依 4 月 10 日健保審字第 1130670996 號函辦理。
- 二、雖然因為適應症而改變,增加了一些結核菌及黴菌感染的個案,但比例相當少,本會認為增加量不到 5%。

正本:衛生福利部中央健康保險署

副本:本會秘書處(存查)

社團法人台灣神經外科醫學會理事長

沈炯祺



給付規定修正對照表

給付規定分類碼：D112-2

修正給付規定	現行給付規定
<u>一、前方固定適應症為：</u> (一) <u>脊椎外傷造成爆裂性骨折、屈曲牽張性骨折、骨折合併脫臼。</u> (二) <u>脊椎腫瘤手術執行椎體切除術。</u> (三) <u>脊椎椎節不穩定，且僅有最大不超過 Meyerding classification grade I 之椎間滑脫或反向滑脫（向後移位）。</u> (四) <u>脊椎畸形矯正手術（側彎 SCOLIOSIS、駝背 KYPHOSIS、前凸 LORDOSIS）。</u> (五) <u>脊椎假關節融合固定手術或初次脊椎融合手術失敗或有後遺症而需再次手術時。</u> <u>二、禁忌症：急性細菌性感染（排除結核性或黴菌性脊椎炎）。</u>	自 1070901 起生效 前方固定適應症為：限脊椎骨折、腫瘤、脊椎感染須作前方固定術者。

討論案 2

有關研議修訂健保給付特材「經導管置換主動脈瓣膜套組-TAVI(整組含導引線)」給付規定(B102-8)案。

討論案第 2 案

案由：有關研議修訂健保給付特材「經導管置換主動脈瓣膜套組-TAVI(整組含導引線)」給付規定(B102-8)案，提請討論。

說明：

- 一、辦理依據：按 113 年 4 月份本保險特殊材料專家諮詢會議結論(附件 1，頁次：討 2-4~討 2-7)辦理。
- 二、建議單位：台灣胸腔及心臟血管外科醫學會(下稱胸心外學會)。
- 三、本案特材「經導管置換主動脈瓣膜套組」(TAVI)為搭配診療項目 68040B「經導管主動脈瓣膜置換術」使用，自 110 年 2 月 1 日起納入健保給付，為「主動脈瓣膜套組」(1,002,035 點、1,035,735 點)加上「導引線」(19,095 點)，訂有給付規定(B102-8，詳附件 2，頁次：討 2-8~討 2-11)。
- 四、胸心外學會 110 年 9 月 10 日來函，建議本案特材搭配之診療項目 68040B「經導管主動脈瓣膜置換術」(TAVI)增列適應症用於主動脈瓣人工瓣膜毀損，並請財團法人醫藥品查驗中心進行醫療科技評估(HTA)後，提至 113 年 4 月份本保險特殊材料專家諮詢會議討論，結論摘要如下：
 - (一)有關臨床療效部分，查多數統合分析研究結果，經導管主動脈瓣中瓣置換(ViV-TAVI)相較於再次以外科手術進行主動脈瓣瓣膜置換(redo-SAVR)，統計上可顯著減少術後30天的全死因死亡率及心血管死亡率，且可減少急性腎損傷的發生率。
 - (二)胸心外學會表示，生物性人工瓣膜優點為不須持續服用抗凝血藥物，但年限到了必須置換，現行的牛或豬心包膜材質瓣膜約可以維持 15~18 年，以往瓣膜置換二次手術僅能以傳統開心手術進行，而經導管主動脈瓣膜置換術風險較開心手術低，故建議本案特材於現行給付規定下，增列適應症用於主動脈人工瓣膜毀損，並建議參考美國 AHA Guideline，先放寬用於經評估為 redo 開心手術為高風險的病人。
 - (三)建議於現行給付規定下增列之給付規定如下：

適用於嚴重主動脈人工生物瓣膜損壞病人，須具備以下二項條件：

 1. 必要條件：(此四項條件須全部具備)

(1) 有 New York Heart Association Function Class II-IV 之心衰竭症狀。

(2) 需具備以下條件之一：

A. 狹窄以心臟超音波測量主動脈開口面積 $< 0.8\text{cm}^2$ 、 $< 0.6\text{cm}^2/\text{m}^2$ 、經主動脈瓣平均壓力差 $\geq 40\text{mmHg}$ 或主動脈瓣血流流速 $\geq 4.0\text{m/sec}$ 。

B. 返流的必要項目(不得加計瓣膜旁漏之返流量)：寬或多重的都卜勒噴射返流，加上以下重度返流的測量之一：

(A) Vena contracta width $\geq 6\text{mm}$ 。

(B) Vena contracta area $\geq 30\text{mm}^2$ 。

(C) Jet width at origin $\geq 60\%$ of LVOT。

(D) Holo-diastolic flow reversal in proximal descending aorta。

(3) 必須至少二位心臟外科專科醫師判定無法以傳統開心手術進行主動脈瓣膜置換或開刀危險性過高。

(4) 臨床判定病人至少有一年以上之存活機率。

2. 同時具備以下條件之一：

(1) 無法接受開刀進行主動脈瓣膜置換或開刀危險性過高，STS Score $> 10\%$ ，或 Logistic Eu-roSCORE I $> 20\%$ 。

(2) 有以下情形之一者：先前接受過心臟手術(冠狀動脈繞道、心臟瓣膜手術)、嚴重主動脈鈣化 (porcelain aorta)、胸腔燒灼後遺症，不可進行開心手術、曾接受過縱膈放射療法、嚴重結締組織疾病，導致不可進行手術、肝硬化 (Child 分級 A 或 B)，以及肺功能不全：FEV < 1 公升。

(四) 預估年使用量：以107年至111年健保給付人工生物組織心臟瓣膜申報量為基礎以及平均成長率推估，第1年至第5年約2,010人至第5年2,060人，並參考專家意見總申報量中約60%為主動脈瓣位，並預估6%病人主動脈瓣膜毀損需進行再置換後，再加入每年平均25例先前接受自費 TAVI 病人，並參考專家意見約20%符合本次給付條件族群，故推估每年使用量約20人。

(五)財務影響：以【球擴式 TAVI(支付點數 1,035,735 點)+導引線(支付點數 19,095 點)=1,054,830 點】，並扣除替代健保特材生物組織瓣膜(含全額給付/自付差額特材，支付點數均為 43,613 點)，財務影響約增加 2,022.4 萬點【(1,054,830 點-43,613 點)*20 人次】。

五、預算來源：以 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（藥品及特材給付規定改變）預算支應。

擬辦：本案經討論如獲同意，擬修訂「經導管置換主動脈瓣膜套組-TAVI(整組含導引線)」給付規定(B102-8)(同附件 2，頁次：討 2-8~討 2-11)，並依程序辦理暫予公告實施。

113年4月份特殊材料專家諮詢會議紀錄

(時間：113年4月25日上午9時30分)

貳、 討論提案

第1案：有關研議修訂健保給付特材「經導管置換主動脈瓣膜套組-TAVI(整組含導引線)」給付規定(B102-8)案，提請討論。

討論重點：

(一) 建議單位：台灣愛德華生命科學股份有限公司(下稱愛德華公司)、台灣胸腔及心血管外科醫學會(下稱胸心外學會)。

(二) 本案係愛德華公司來函建議增列適應症用於二尖瓣外科人工生物瓣膜功能衰竭；台灣胸腔及心血管外科醫學會建議增列適應症用於主動脈瓣人工瓣膜毀損，因前述學會預估擴增本案給付規定之健保財務衝擊超過3千萬，爰健保署函請財團法人醫藥品查驗中心辦理醫療科技評估(下稱 HTA)。

(三) HTA 評估結果：

1. 主動脈人工瓣膜毀損：

(1) 療效評估：多數統合分析研究結果，ViV-TAVI(經導管主動脈瓣中瓣置換)相較於 redo-SAVR(再次以外科手術進行主動脈瓣膜置換)，統計上可顯著減少術後30天的全死因死亡率及心血管死亡率，且可減少急性腎損傷的發生率；但在中長期無統計上顯著差異。

(2) 經濟評估：以107年至111年健保給付人工生物組織心臟瓣膜申報量為基礎，並參考專家意見，推估未來5年需再置換主動脈瓣膜病患約每年100人，再考量應有部分族群已符合現行 TAVI 診療項目之規定，爰推估未來5年目標族群數約每年20 人，扣除由原使用人工生物組織心臟瓣膜(支付點數43,613點)轉而使用本特材，財務影響約每年2,000萬點。

2. 二尖瓣外科人工生物瓣膜毀損：

(1) 療效評估：1項大型統合分析結果，ViV-TMVR(經導管二尖瓣中瓣置換)相較於 redo-SMVR(再次以外科手術進行二尖瓣瓣膜置換)，統計上可減少住院死亡率，但在術後其他時間點的死亡率無統計上顯著差異。另依美國多中心縱向研究，ViV-TMVR 相較於 redo-

SMVR，統計上可顯著減少術後30、90及180天的主要發病率，術後30、90及180天死亡率，ViV-TMVR 及 redo-SMVR 並無差異。

(2) 經濟評估：以107年至111年健保給付人工生物組織心臟瓣膜申報量為基礎，並參考專家意見，推估無法接受 redo-SMVR 族群與手術高風險族群人數，未來5年使用人數約第1年65人至第5年85人。財務影響約為第1年6,780萬點~第5年8,640萬點。

(四) 台灣胸腔及心臟血管外科學會與會代表表示：生物性人工瓣膜優點為不須持續服用抗凝血藥物，但年限到了必須置換，現行的牛或豬心包膜材質瓣膜約可以維持15~18年，以往二次手術僅能以傳統開心手術進行，但近期發展的經導管主動脈瓣膜置換術為一項很好的再置換手術方式，風險較開心手術低。因手術方式較新，目前尚無證據力較強的大型 RCT 研究。建議參考美國 AHA Guideline，用於 redo 開心手術評估為高風險的病人。

(五) 台灣血管外科學會與會代表表示：

1. 本案特材適用二尖瓣或主動脈瓣膜毀損逆流，需要再次心臟手術置換瓣膜的高風險病人，但現行的給付規定限用於主動脈嚴重狹窄的病人，尚無法照顧到其他需要使用的高風險病人。惟本案放寬2項適應症之預估使用量似有低估情形。依過去的使用經驗，越年輕的生物瓣膜如牛瓣使用年限約只有7~8年，可能會在計算使用量上產生偏誤。

2. 倘本案僅放寬用於主動脈瓣人工瓣膜毀損，使用量與HTA預估差不多。

(六) 與會心臟科專家表示：

1. 因現行臨床多使用 Logistic Eu-roSCORE II 評估風險，建議原給付規定 Logistic Eu-roSCORE 「I>20%」修正為「II>10%」，用於主動脈瓣膜毀損再置換，建議新增禁忌症 endocarditis。

2. 本案放寬2項適應症之使用量預計會較 HTA 評估量多很多。倘僅放寬用於主動脈瓣人工瓣膜毀損，其使用量與HTA預估使用量不會相差太多。

(七) 另有與會專家表示：

1. 依據 HTA 報告，ViV-TMVR(經導管二尖瓣中瓣膜置換)相較於 redo-SMVR(再次以外科手術進行二尖瓣瓣膜置換)術後30、90及180天死亡並無差異。考量二尖瓣瓣中瓣置換之臨床實證療效證據力尚不充分，建議暫緩增列本項適應症，俟有更多臨床實證佐證療效後再行研議。

2. 參考 HTA 報告及學會意見，本案特材用於主動脈人工瓣膜毀損具臨床實證效益，建議增列適應症。惟給付規定之必要條件等細項尚需釐清，建請中華民國心臟學會、台灣介入性心臟血管醫學會、台灣胸腔及心臟血管外科學會及台灣血管外科學會於會後再行確認並提供本案修訂之給付規定。

結論：建議本案特材增列適應症用於主動脈瓣人工瓣膜毀損，會後中華民國心臟學會、台灣介入性心臟血管醫學會、台灣胸腔及心臟血管外科學會及台灣血管外科學會提供給付規定建議如下：

(一) 適用於嚴重主動脈人工生物瓣膜損壞病人，須具備以下二項條件：

1. 必要條件：(此四項條件須全部具備)

(1) 有 New York Heart Association Function Class II-IV 之心衰竭症狀。

(2) 需具備以下條件之一：

A. 狹窄以心臟超音波測量主動脈開口面積 $< 0.8\text{cm}^2$ 、 $< 0.6\text{cm}^2/\text{m}^2$ 、經主動脈瓣平均壓力差 $\geq 40\text{mmHg}$ 或主動脈瓣血流流速 $\geq 4.0\text{m/sec}$ 。

B. 返流的必要項目(不得加計瓣膜旁漏之返流量)：寬或多重的都卜勒噴射返流，加上以下重度返流的測量之一：

(A) Vena contracta width $\geq 6\text{mm}$ 。

(B) Vena contracta area $\geq 30\text{mm}^2$ 。

(C) Jet width at origin $\geq 60\%$ of LVOT。

(D) Holo-diastolic flow reversal in proximal descending aorta

(3) 必須至少二位心臟外科專科醫師判定無法以傳統開心手術進行主動脈瓣膜置換或開刀危險性過高。

(4) 臨床判定病人至少有一年以上之存活機率。

2. 同時具備以下條件之一：

(1) 無法接受開刀進行主動脈瓣膜置換或開刀危險性過高，STS Score $> 10\%$ ，或 Logistic Eu-roSCORE I $> 20\%$ 。

(2) 有以下情形之一者：先前接受過心臟手術(冠狀動脈繞道、心臟瓣膜手術)、嚴重主動脈鈣化(porcelain aorta)、胸腔燒灼後遺症，不可進行開心手術、曾接受過縱膈放射療法、嚴重結締

組織疾病，導致不可進行手術、肝硬化（Child 分級 A 或 B），
以及肺功能不全：FEV<1公升。

(二) 預估年使用量：20人次。

(三) 附帶決議：本案增列適應症用於嚴重主動脈人工生物瓣膜損壞病人，涉診療項目68040B「經導管主動脈瓣膜置換術」支付規範，爰送請本署醫務管理組研處，後續與本案給付規定併同修訂。

參、 臨時動議：無

肆、 散會（上午12時05分）

11304專家會議紀錄

給付規定修正對照表

給付規定分類碼：B102-8

修正給付規定	現行給付規定
B102-8「經導管置換主動脈瓣膜套組-TAVI(整組含導引線)」 一、符合全民健康保險醫療服務給付項目及支付標準診療項目68040B「經導管主動脈瓣膜置換術」所訂醫院資格及醫師條件等支付規範。 二、適用於嚴重主動脈狹窄病人，須具備以下二項條件： (一)必要條件：(此四項條件須全部具備) 1.有 New York Heart Association Function Class II-IV 之心衰竭症狀。 2.以心臟超音波測量主動脈開口面積$<0.8\text{cm}^2$、$<0.6\text{cm}^2/\text{m}^2$、經主動脈瓣壓力差$\geq 40\text{mmHg}$或主動脈瓣血流流速$\geq 4.0\text{m/sec}$。 3.必須至少二位心臟外科專科醫師判定無法以傳統開心手術進行主動脈瓣膜置換或開刀危險性過高。 4.臨床判定病人至少有一年以上之存活機率。 (二)同時具備以下條件之一： 1.無法接受開刀進行主動脈瓣膜	B102-8「經導管置換主動脈瓣膜套組-TAVI(整組含導引線)」 一、符合全民健康保險醫療服務給付項目及支付標準診療項目68040B「經導管主動脈瓣膜置換術」所訂醫院資格及醫師條件等支付規範。 二、適用於嚴重主動脈狹窄病人，須具備以下二項條件： (一)必要條件：(此四項條件須全部具備) 1.有 New York Heart Association Function Class II-IV 之心衰竭症狀。 2.以心臟超音波測量主動脈開口面積$<0.8\text{cm}^2$、$<0.6\text{cm}^2/\text{m}^2$、經主動脈瓣壓力差$\geq 40\text{mmHg}$或主動脈瓣血流流速$\geq 4.0\text{m/sec}$。 3.必須至少二位心臟外科專科醫師判定無法以傳統開心手術進行主動脈瓣膜置換或開刀危險性過高。 4.臨床判定病人至少有一年以上之存活機率。 (二)同時具備以下條件之一： 1.無法接受開刀進行主動脈瓣膜

修正給付規定	現行給付規定
置換或開刀危險性過高，STS Score>10%，或 Logistic EuroSCORE I>20%。 2.有以下情形之一者：先前接受過心臟手術（冠狀動脈繞道、心臟瓣膜手術）、嚴重主動脈鈣化（porcelain aorta）、胸腔燒灼後遺症，不可進行開心手術、曾接受過縱膈放射療法、嚴重結締組織疾病，導致不可進行手術、肝硬化（Child 分級 A 或 B），以及肺功能不全：FEV<1公升。	置換或開刀危險性過高，STS Score>10%，或 Logistic EuroSCORE I>20%。 2.有以下情形之一者：先前接受過心臟手術（冠狀動脈繞道、心臟瓣膜手術）、嚴重主動脈鈣化（porcelain aorta）、胸腔燒灼後遺症，不可進行開心手術、曾接受過縱膈放射療法、嚴重結締組織疾病，導致不可進行手術、肝硬化（Child 分級 A 或 B），以及肺功能不全：FEV<1公升。
<u>三、適用於嚴重主動脈人工生物瓣膜損壞病人，須具備以下二項條件：</u> <u>(一)必要條件：(此四項條件須全部具備)</u> <u>1.有 New York Heart Association Function Class II-IV 之心衰竭症狀。</u> <u>2.需具備以下條件之一：</u> <u>(1)狹窄以心臟超音波測量主動脈開口面積<0.8cm²、<0.6cm²/m²、經主動脈瓣平均壓力差≥40mmHg 或主動脈瓣血流流速≥4.0m/sec。</u> <u>(2)返流的必要項目(不得加計</u>	

修正給付規定	現行給付規定
<u>瓣膜旁漏之返流量)：寬或多重的都卜勒噴射返流，加上以下重度返流的測量之一：</u> <u>A.Vena contracta width $\geq$ 6mm。</u> <u>B. Vena contracta area $\geq$ 30mm²。</u> <u>C. Jet width at origin $\geq$ 60% of LVOT。</u> <u>D.Holo-diastolic flow reversal in proximal descending aorta</u> <u>3.必須至少二位心臟外科專科醫師判定無法以傳統開心手術進行主動脈瓣膜置換或開刀危險性過高。</u> <u>4.臨床判定病人至少有一年以上之存活機率。</u> <u>(二)同時具備以下條件之一：</u> <u>1.無法接受開刀進行主動脈瓣膜置換或開刀危險性過高，STS Score>10%，或 Logistic EuroSCORE I>20%。</u> <u>2.有以下情形之一者：先前接受過心臟手術（冠狀動脈繞道、心臟瓣膜手術）、嚴重主動脈鈣化（porcelain aorta）、胸腔燒灼後遺症，不可進行開心手</u>	

修正給付規定	現行給付規定
<u>術、曾接受過縱膈放射療法、嚴重結締組織疾病，導致不可進行手術、肝硬化（Child 分級 A 或 B），以及肺功能不全：FEV<1公升。</u> 三→<u>四</u>、完成個案登錄系統且須送特殊專案審查核准後使用。 四→<u>五</u>、個案完成植入手術後需三十天內及第十二個月內於登錄系統登錄追蹤狀況。未如期登錄，核刪本項申請之特材費用。	三、完成個案登錄系統且須送特殊專案審查核准後使用。 四、個案完成植入手術後需三十天內及第十二個月內於登錄系統登錄追蹤狀況。未如期登錄，核刪本項申請之特材費用。

討論案 3

有關用於冠狀動脈病灶之既有功能類別特材「"海斯凱"泰坦歐德邁冠狀動脈支架系統(塗層)」(TiNO 塗層支架)另列功能核價類別案。

討論案第 3 案

案由：有關用於冠狀動脈病灶之既有功能類別特材「"海斯凱"泰坦歐德邁冠狀動脈支架系統(塗層)」(TiNO 塗層支架)另列功能核價類別案。

說明：

- 一、辦理依據：依 113 年 4 月 19 日自付差額類別特材「冠狀動脈塗藥支架」納入健保全額給付案之溝通會議結論。
 - 二、建議廠商：凱薩琳企業有限公司、鐸姓企業有限公司。
 - 三、本案特材自 106 年 3 月 1 日起納入健保自付差額類別特材，屬「冠狀動脈塗藥支架」功能核價類別，廠商來函表示，本案特材為生物活性支架(bioactive stents)，建議從原塗藥支架類別中重新再分類。
 - 四、經提 113 年 4 月 19 日自付差額類別特材「冠狀動脈塗藥支架」納入健保全額給付案之溝通會議討論，中華民國心臟學會、臺灣介入性心臟血管醫學會代表及與會專家表示，TiNO(Titanium Nitride Oxide，氮氧化鈦)塗層支架不是塗藥支架，且現行證據係表示塗藥支架優於裸金屬支架，而非前述塗層支架，建議將塗層支架拆分類。結論建議 TiNO 塗層支架另列特材功能類別。
 - 五、再於上開會議後徵詢中華民國心臟學會、臺灣介入性心臟血管醫學會意見，建議另列類別名稱為「塗層支架」。
 - 六、本案倘另列功能核價類別，其健保支付上限與極端值範圍比照「冠狀動脈塗藥支架」功能核價類別，不影響健保財務與院所極端值範圍。
- 擬辦：本案經討論如獲同意，本案特材擬依上開會議結論，另列功能核價類別，並依程序辦理暫予公告實施。

討論案 4

有關用於心律去顫之「“波士頓科技”安博倫磁振造影皮下植入式心律去顫器」及「“波士頓科技”安博倫皮下電極」納入健保給付案。

用於心律去顫之 皮下植入式心律去顫器

藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議
特材部分第71次(113年07月)會議
113年07月18日

提案摘要(1)

案由：有關用於心律去顫之「”波士頓科技”安博倫磁振造影皮下植入式心律去顫器」及「”波士頓科技”安博倫皮下電極」納入健保給付案。

建議單位：荷商波士頓科技有限公司台灣分公司、
台灣兒童心臟學會。

辦理依據：113年2月及5月份本保險特殊材料專家諮詢會議結論辦理。
說明：

- 一. 本案醫材為皮下植入式心律去顫器(S-ICD)，與現行健保已收載經靜脈植入式心律去顫器(TV-ICD)植入方式不同，按醫材許可證仿單所載，用於進行心臟除顫療法，治療危及生命的心室頻脈。

提案摘要(2)

- 二. 中華民國心臟學會及台灣兒童心臟學會與會代表表示：依據「2017年AHA/ACC/HRS心室性心律不整及預防心因性猝死臨床指引」，對於符合使用心臟去顫器(ICD)適應症但無適當血管通路或具高感染風險的病人建議使用皮下植入式心律去顫器(Class I)，且因本案醫材係由皮下放置，對於靜脈血管通路異常或較小孩童可透過皮下去顫器治療，亦可減少經靜脈血管植入感染導致心內膜炎的風險，建議對於兒童、無適當血管通路病人或過去曾因置放經靜脈去顫器發生感染病人給付皮下植入式去顫器。
- 三. 中華民國心律醫學會與會代表表示：針對高感染的成人如洗腎、鎖骨下靜脈阻塞或有放置人工血管建議可放置皮下植入式去顫器。
- 四. 與會專家表示：皮下植入式去顫器有其臨床必要性及經濟效益，可減少相關併發症，建議納入健保給付，比照歐美Class I臨床指引給付於無適當血管通路或具高感染風險的病人，考量兒童使用量少，一年不超過10例，建議18歲以下即納入給付。

3

提案摘要(3)

會議結論，建議：

- 一. 本案醫材對於無適當血管通路、具高感染風險無法以靜脈植入去顫器治療病人有其臨床必要性，屬創新功能特材，建議納入健保給付。
- 二. 建議支付點數：依全民健康保險藥物給付項目及支付標準第52-2條第1項第1款第1目，以公立醫院及醫學中心採購價中位數與廠商溝通。
- 三. 建議給付規定：
 1. 符合心內去顫器適應症：
 - (1)嚴重心室頻脈、心室顫動導致猝死可能或昏迷。
 - (2)反覆發作之持續性心室頻脈。
 - (3)高危險性心臟血管疾病，如：曾經心肌梗塞併左心室射出分率 $\leq 40\%$ ，肥厚性心肌症，擴張性心肌症，且合併心室快速不整脈者。
 - (4)高危險性心臟遺傳性疾病，如long QT syndrome，short QT syndrome，Brugada syndrome，idiopathic ventricular fibrillation，arrhythmogenic right ventricular dysplasia，catecholaminergic polymorphic ventricular tachycardia等，且合併心室快速不整脈或合併猝死症之家族史者。

提案摘要(4)

2.上開適應症，沒有因心搏過緩或心臟再同步化治療而有電刺激需求者，且有下列情況之一：

(1)沒有適當血管通路者係指下列幾款之一：

A.兩側鎖骨下靜脈阻塞。

B.上腔靜脈阻塞(>25%)。

C.存有動靜脈血液透析瘻管。

D.血液透析人工導管。

E.化療人工血管。

F.其他疾病造成胸前軟組織損傷，包括前胸壁裝置區曾囊袋感染接受清創手術、胸前腫瘤切除術、放射治療、胸前雙側燒燙傷等，而無法植入傳統去顫器者。

(2)小於18歲的兒童，且體重小於35公斤。

(3)先天性心臟病患者不適合裝置心內去顫器。

(4)曾裝置心內去顫器感染之病患。

(3)需要更換電池的已置放皮下植入式心內去顫器者。

四. 預估年使用量：30組。

5

本案品項

廠商	項次	品名
波士頓	1	“波士頓科技”安博倫磁振造影皮下植入式心律去顫器
	2	“波士頓科技”安博倫皮下電極

本案特材相關資料詳簡報第18頁

治療方式簡介

□ 全皮下植入式心臟除顫器(S-ICD)

- 📖 植入S-ICD系統無需接觸心臟及血管，因為它將電極直接置於皮下，無需使用植入心臟的電極，即可施予電擊。
- 📖 當出現突發心動停止時，S-ICD系統可施予救生除顫治療(電擊)；當S-ICD偵測到心律快達至危險程度時，會向心臟傳送強烈的電流脈衝，讓心律回復正常。

7

本案特材簡介(1)

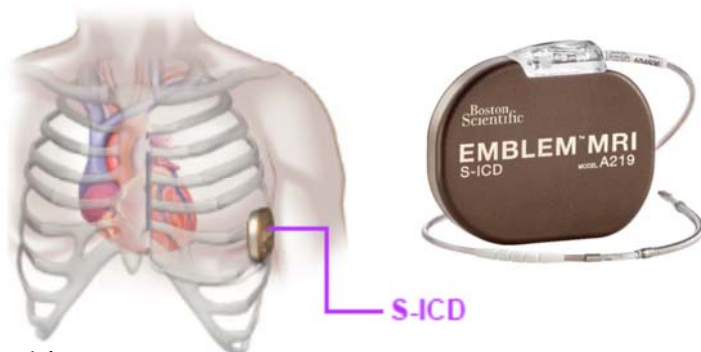
□ “波士頓科技”安博倫磁振造影皮下植入式心律去顫器+皮下電極

- 📖 本產品由1組脈衝產生器與1組電極導線組成，透過手術在胸部左側(鄰近肋骨處)劃一道小切口，在皮膚下方形成一個囊袋用來放置S-ICD去顫器；在胸骨稍微靠左處劃兩個小切口，讓電極放在皮膚下方並將電極連接至S-ICD。

圖片出處：本案特材仿單



EMBLEM™ MRI S-ICD System
Subcutaneous Implantable Defibrillator



本案特材簡介(2)

□ 本案特材與傳統治療方式之比較

比較項目	本案特材	健保給付類似特材
	皮下植入式心律去顫器+電極	經靜脈導線植入式心臟去顫器
適應症	作為治療危及生命之心室頻脈的除顫療法，適用對象為沒有緩脈症狀、持續型心室頻脈，或經常復發之自發性心室頻脈已利用抗頻脈節律確實終結的患者。	嚴重心室頻脈、心室顫動導致猝死可能或昏迷。反覆發作之持續性心室頻脈。高危險性心臟血管疾病。高危險性心臟遺傳性疾病且合併心室快速不整脈或合併猝死症之家族史者。
手術方式	在胸部近肋骨處皮膚下方，劃一道切口形成囊袋放置去顫器及電極。	透過X光造影技術，將導線經靜脈放入心臟，並穿過心瓣膜於心臟內放入導線，定位後連接至心壁。
導線併發症	低(風險降低約86%)	高
死亡率	低(無統計顯著差異)	低
不適當電擊發生率	低(無統計顯著差異)	低

資料來源：廠商建議書

9

廠商建議資料

品項	廠商建議價格	廠商預估	第一年	第二年	第三年	第四年	第五年
“波士頓科技” 安博倫磁振造影 皮下植入式 心律去顫器+皮下電極	106萬元	新特材年度使用人數	7人	13人	20人	28人	36人
		新特材年度使用數量	7組	13組	20組	28組	36組
		新特材年度費用預估	742萬元	1,378萬元	2,120萬元	2,986萬元	3,816萬元

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
68012B	插入或置換永久性節律器-單導線	Insertion or replacement of permanent pacemaker-Single electrode catheter	5,484

相關參考價格彙整

項次	品項	公立醫院及醫學中心採購價				醫材比價網				國際價格(換算台幣)			
		家數	中位數	平均數	最低價	家數	中位數	平均數	最低價	美國	日本	韓國	澳洲
1	“波士頓科技”安博倫磁振造影皮下植入式心律去顫器	6	770,000	760,000	690,000	11	966,000	917,636	800,000	-	686,400	532,991	588,123
2	“波士頓科技”安博倫皮下電極	6	98,000	97,666	89,000	11	125,000	120,354	100,000	-	132,440	62,518	-
合計		6	868,000	857,666	779,000	11	1,091,000	1,037,990	900,000	-	818,840	595,509	-

建議支付點數

- 依113年2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4頁)以公立醫院及醫學中心採購價中位數868,000點與廠商溝通。
- 廠商回復建議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目公立醫院及醫學中心採購價中位數868,000元除以浮動點值(0.8823) 983,792點訂定支付點數。
- 建議採計方式:考量本案為創新功能特材，對於無適當血管通路、具高感染風險無法以靜脈植入去顫器治療病人有其臨床必要性，列舉下列建議方案供本會議討論，並依本會議決議辦理：
 - ① 方案一:採公立醫院及醫學中心採購價中位數868,000點納入。
 - ② 方案二:依支付標準第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(868,000元)除以收載時最近四季結算之醫院總額部門浮動點值之平均值(0.9114)952,380點。

13

建議給付規定(1)

一. 符合心內去顫器適應症：

- (1)嚴重心室頻脈、心室顫動導致猝死可能或昏迷。
- (2)反覆發作之持續性心室頻脈。
- (3)高危險性心臟血管疾病，如：曾經心肌梗塞併左心室射出分率 $\leq 40\%$ ，肥厚性心肌症，擴張性心肌症，且合併心室快速不整脈者。
- (4)高危險性心臟遺傳性疾病，如long QT syndrome，short QT syndrome，Brugada syndrome，idiopathic ventricular fibrillation，arrhythmogenic right ventricular dysplasia，catecholaminergic polymorphic ventricular tachycardia等，且合併心室快速不整脈或合併猝死症之家族史者。

建議給付規定(2)

二. 上開適應症，沒有因心搏過緩或心臟再同步化治療而有電刺激需求者，且有下列情況之一：

(1)沒有適當血管通路者係指下列幾款之一：

A.兩側鎖骨下靜脈阻塞。

B.上腔靜脈阻塞(>25%)。

C.存有動靜脈血液透析瘻管。

D.血液透析人工導管。

E.化療人工血管。

F.其他疾病造成胸前軟組織損傷，包括前胸壁裝置區曾囊袋感染接受清創手術、胸前腫瘤切除術、放射治療、胸前雙側燒燙傷等，而無法植入傳統去顫器者。

(2)小於18歲的兒童，且體重小於35公斤。

(3)先天性心臟病患者不適合裝置心內去顫器。

(4)曾裝置心內去顫器感染之病患。

(5)需要更換電池的已置放皮下植入式心內去顫器者。

15

建議給付規定(3)

三. 完成個案登錄系統且須送事前審查核准。

四. 個案完成植入手術後需三十天內及第十二個月內於登錄系統登錄追蹤狀況，未如期登錄，核刪本項申請之特材費用。

說明：

本案特材為皮下植入式心律去顫器，與健保已收載之無導線心律調節器同用於無適當血管通路者，且同屬新醫療科技及高醫療費用，經113年4月11日郵件取得台灣兒童心臟學會、中華民國心臟學會及中華民國心律醫學會比照無導線心律調節器建置登錄系統並分別於113年6月3日、113年6月12日及113年6月20日函同意亦同比照無導線心律調節器給付規定增列上述三、四點。

健保署財務預估

品項	方案	暫核 支付點數	學會預估年 使用量	財務評估
		(A)	(B)	(C=A*B)
“波士頓科技” 安博倫磁振造影 皮下植入式 心律去顫器+皮下電 極	一	868,000	30	26,040,000
	二	952,380 _(註1)	30	28,571,400

註1:依支付標準第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(868,000元)
除以收載時最近四季結算之醫院總額部門浮動點值之平均值(0.9114)，計952,380點。

註2: 預算來源由113年醫院總額部門新醫療科技項目新增新功能特材預算支應。

17

特材基本資料

特材名稱	“波士頓科技”安博倫磁振造影皮下植入式心律去顫器 “波士頓科技”安博倫皮下電極		
許可證字號	衛部醫器輸字第031525號 衛部醫器輸字第031519號	發證日期	107/09/13 107/09/08
廠商名稱	荷商波士頓科技有限公司臺灣分公司		
製造廠名稱	Boston Scientific	製造國別	去顫器：愛爾蘭 電極：波多黎各
特材大類碼	人工機能代用類(F)	特材小類碼	心臟科心臟血管類(H)
使用科別	心臟內科、兒童心臟科。		
規格	去顫器：83.1×69.1×12.7mm；電極：45cm。		
材質	鈦金屬，氮化鈦，鋰-二氧化錳，鎳鈷合金，聚碳酸酯聚氨酯。		
適應症	作為治療危及生命之心室頻脈的除顫療法，適用對象為沒有緩脈症狀；沒有持續型心室頻脈；沒有已確實利用抗頻脈節律(ATP)終止的經常性復發自發性心室頻脈患者。		
廠商建議價	1,060,000元。		

113年2月份特殊材料專家諮詢會議紀錄(節錄)

(時間：113年2月22日上午9時30分)

第4案：有關用於心律去顫之「“波士頓科技”安博倫磁振造影皮下植入式心律去顫器」及「“波士頓科技”安博倫皮下電極」納入健保給付案，提請討論。

討論重點：

- (一) 提案單位：荷商波士頓科技有限公司台灣分公司、台灣兒童心臟學會。
- (二) 本案醫材為皮下植入式心律去顫器(S-ICD)，與現行健保已收載經靜脈植入式心律去顫器(TV-ICD)植入方式不同，按醫材許可證仿單所載，用於進行心臟除顫療法，治療危及生命的心室頻脈。台灣兒童心臟學會來函表示，植入式心臟去顫器是預防兒童心因性猝死的重要醫材，但兒童或先天性心臟病病人，因先天解剖學限制或手術矯正因素缺乏正常血管通路，無法以傳統經靜脈植入式心臟去顫器治療，故建議將皮下植入式心律去顫器納入健保。
- (三) 中華民國心臟學會及台灣兒童心臟學會與會代表表示：
 1. 依據「2017年AHA/ACC/HRS心室性心律不整及預防心因性猝死臨床指引」，對於符合使用心臟去顫器(ICD)適應症但無適當血管通路或具高感染風險的病人建議使用皮下植入式心律去顫器(Class I)。
 2. 本案醫材與主流使用經靜脈植入導線的刺激器不同，係由皮下放置，對於靜脈血管通路異常或較小孩童可透過皮下去顫器治療，且兒童裝置皮下去顫器亦可減少經靜脈血管植入感染導致心內膜炎的風險，因此相關研究亦建議兒童為皮下去顫器的首選族群。
 3. 對於過去長時間裝置經靜脈植入式心臟去顫器病人血管容易發生阻塞，更換刺激器時無法再經由靜脈血管植入，因此皮下植入去顫器亦可避免因長期放置經靜脈去顫器產生血管阻塞相關併發症。
 4. 過去沒有皮下植入式去顫器臨床只能以經靜脈去顫器縫在心臟外使用，但為仿單外適應症使用，因此學會建議對於兒童(體重小於35公斤)、無適當血管通路病人或過去曾因置放經靜脈去顫器發生感染病人可給付皮下植入式去顫器，給付規定比照歐美Class I臨床指引。
- (四) 中華民國心律醫學會與會代表表示：針對高感染的成人如洗腎、鎖骨下靜脈阻塞或有放置人工血管(Port- A)建議可放置皮下植入式去顫器，

使用人數參考過去亞太心律學會置放人數並參考過去無導線心律調節器人數推估，一年約20組。

- (五) 與會專家表示：皮下植入式去顫器有其臨床必要性及經濟效益，可減少相關併發症，建議納入健保給付，比照歐美 Class I 臨床指引給付於無適當血管通路或具高感染風險的病人為合適作法，考量兒童使用量少，一年不超過10例，難以定義無適當血管通路，建議18歲以下即納入給付。

結論：

- (一) 本案醫材對於無適當血管通路、具高感染風險無法以靜脈植入去顫器治療病人有其臨床必要性，建議納入健保給付，屬創新功能特材。
- (二) 建議支付點數：依全民健康保險藥物給付項目及支付標準第52-2條第1項第1款第1目，以公立醫院及醫學中心採購價中位數與廠商溝通。
- (三) 建議給付規定：會後經與相關學會與會代表確認給付規定文字，如下。
1. 符合心內去顫器適應症：
 - (1) 嚴重心室頻脈、心室顫動導致猝死可能或昏迷。
 - (2) 反覆發作之持續性心室頻脈。
 - (3) 高危險性心臟血管疾病，如：曾經心肌梗塞併左心室射出分率 $\leq 40\%$ ，肥厚性心肌症，擴張性心肌症，且合併心室快速不整脈者。
 - (4) 高危險性心臟遺傳性疾病，如 long QT syndrome，short QT syndrome，Brugada syndrome，idiopathic ventricular fibrillation，arrhythmogenic right ventricular dysplasia，catecholaminergic polymorphic ventricular tachycardia 等，且合併心室快速不整脈或合併猝死症之家族史者。
 2. 上開適應症，沒有因心搏過緩有起搏需求者，且有下列情況之一：
 - (1) 沒有適當血管通路者且符合下列條件之一：
 - A. 小於十八歲的兒童，體重小於三十五公斤。
 - B. 先天性心臟病患者。
 - (2) 曾裝置心內去顫器感染之病患。
 - (3) 需要更換電池的已置放皮下植入式心內去顫器者。
- (四) 預估年使用量，參採學會預估使用量及計算方式約23組。

1. 沒有適當血管通路的十八歲以下兒童及先天性心臟病患者：考量無適當血管通路無明確操作定義可以健保申報資料計算病人數，故參採學會意見，無適當血管通路的十八歲以下兒童年使用量約3組；無適當血管通路的先天性心臟病患者年使用量約3組。
2. 曾裝置心內去顫器感染有裝置皮下去顫器需求病患：以111年心臟去顫器申報量838組，感染發生率高推估約2%，推估為16組($838 \times 2\% = 16$)。
3. 需更換電池已置放皮下植入式心內去顫器者：以111年本案特材申報量7組，又考量去顫器電池壽命約7年，故年使用量約1組($7/7 = 1$)。

11302專家會議紀錄

113年5月份特殊材料專家諮詢會議紀錄(節錄)

時 間：113年5月23日上午9時30分

第1案：有關用於心律去顫之「“波士頓科技”安博倫磁振造影皮下植入式心律去顫器」及「“波士頓科技”安博倫皮下電極」納入健保給付再提會案，提請討論。

討論重點：

(一) 建議單位：中華民國心律醫學會。

(二) 本案前經113年2月本會議討論，本案醫材對於無適當血管通路、具高感染風險無法以靜脈植入去顫器治療病人有其臨床必要性，建議納入健保給付，屬創新功能特材，預估年使用量約23組，會後經與相關學會與會代表確認給付規定文字，惟中華民國心律醫學會建議本案醫材之給付規定另列無適當血管通路者，並將原沒有適當血管通路者的符合條件「小於十八歲兒童，體重小於三十五公斤」，改列為條件之一，並刪除先天性心臟病患者。

(三) 中華民國心律醫學會與會代表表示：

1. 參考無導線心律調節器之給付規定中「沒有適當血管通路」之定義，並訂於本醫材給付規定中，使執行醫師與事前審查時有操作型定義可依循。
2. 「小於十八歲兒童，體重小於三十五公斤」雖不符合「沒有適當血管通路」之定義，但其血管較細不適合放置心內去顫器，爰建議列為給付條件之一。

(四) 台灣兒童心臟學會與中華民國心臟學會與會代表表示：先天性心臟病有些情形為血管是通的但無法連到心臟，爰無法把心內去顫器放到心臟，爰建議將先天性心臟病列為給付條件之一。

結論：

(一) 建議給付規定：

1. 符合心內去顫器適應症：

- (1) 嚴重心室頻脈、心室顫動導致猝死可能或昏迷。
- (2) 反覆發作之持續性心室頻脈。
- (3) 高危險性心臟血管疾病，如：曾經心肌梗塞併左心室射出分率 $\leq 40\%$ ，肥厚性心肌症，擴張性心肌症，且合併心室快速不整脈者。

- (4)高危險性心臟遺傳性疾病，如 long QT syndrome，short QT syndrome，Brugada syndrome，idiopathic ventricular fibrillation，arrhythmogenic right ventricular dysplasia，catecholaminergic polymorphic ventricular tachycardia 等，且合併心室快速不整脈或合併猝死症之家族史者。
- 2.上開適應症，沒有因心搏過緩或心臟再同步化治療而有電刺激需求者，且有下列情況之一：
- (1)沒有適當血管通路者係指下列幾款之一：
- A.兩側鎖骨下靜脈阻塞。
 - B.上腔靜脈阻塞(>25%)。
 - C.存有動靜脈血液透析瘻管。
 - D.血液透析人工導管。
 - E.化療人工血管。
 - F.其他疾病造成胸前軟組織損傷，包括前胸壁裝置區曾囊袋感染接受清創手術、胸前腫瘤切除術、放射治療、胸前雙側燒燙傷等，而無法植入傳統去顫器者。
- (2)小於18歲的兒童，且體重小於35公斤。
- (3)先天性心臟病患者不適合裝置心內去顫器。
- (4)曾裝置心內去顫器感染之病患。
- (5)需要更換電池的已置放皮下植入式心內去顫器者。
- (二) 預估年使用量：30組。

討論案 5

有關手術過程用於防滲漏之「"壯生"薇喬網片(8.5*10.5cm)」納入健保給付案。

手術過程用於防滲漏之 “壯生”薇喬網片

藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議
特材部分第71次(113年07月)會議
113年07月18日

提案摘要(1)

案由：有關手術過程用於防滲漏之「“壯生”薇喬網片(8.5*10.5cm)」
納入健保給付案。

建議廠商：壯生醫療器材股份有限公司。

辦理依據：113年5月份本保險特殊材料專家諮詢會議結論辦理。

說明：

- 一. 本案醫材為可吸收材質網片，多用於修補胸壁缺陷時使用，目前台大與林口長庚醫院團隊已有本土臨床實證文獻，於原發自發性氣胸手術後縫上4片本案醫材，可以有效降低術後沾黏及復發情形。

提案摘要(2)

二. 台灣胸腔外科醫學會、台灣胸腔及心臟血管外科學會與會代表及與會專家皆表示：

1. 本案醫材用於自發性氣胸，一般對於自發性氣胸可直接切除，但某些於術中找不到明顯氣泡或氣泡太多、分布太廣，沒有辦法全部切除的病人，則建議使用本案醫材。而依據本案醫材之研究結果，每人使用量為1-4片。
2. 自發性氣胸的病人雖然很多，但實際上執行手術並未太多，且自發性氣胸好發於青少年，數量只會逐漸減少，爰建議給付時應限定診療項目，另臨床上如找不到明顯的氣泡亦會直接使用本案醫材，不一定會切除，故建議診療項目為67051B(胸腔鏡肺楔狀或部分切除術)及67048B(胸腔鏡肋膜黏合術)。

3

提案摘要(3)

會議結論，建議：

- 一. 納入健保給付：本案醫材對於自發性氣胸可有效降低術後沾黏及復發情形，屬功能改善特材。
- 二. 支付點數：建議參考全民健康保險藥物給付項目及支付標準第52-2條第1項第2款第1目，採公立醫院及醫學中心採購價中位數除以浮動點值(0.8823)納入健保給付。
- 三. 給付規定：
 1. 需同時符合以下條件：
 - (1)ICD-10-CM為J93.11原發性自發性氣胸。
 - (2)診療項目為「67051B胸腔鏡肺楔狀或部分切除術」或「67048B胸腔鏡肋膜黏合術」。
 2. 每次手術限使用4片。
- 四. 預估年使用量：1,400片。

本案品項

廠商	項次	品名
壯生	1	“壯生”薇喬網片

本案特材相關資料詳簡報第14頁

5

治療方式簡介

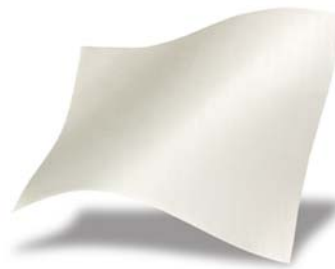
□ 氣胸及相關治療

-  無外因自然發作，而空氣積在肋膜腔中使肺葉受壓迫，而造成肺塌陷的一種胸腔疾病，有胸痛、呼吸急促等症狀，稱為自發性氣胸；若因外傷、手術、或是醫療過程導致，則為外傷性氣胸。
-  治療方式包括觀察、胸管引流術再加上化學性肋膜沾黏固定，主要取決於氣胸的程度、吸收恢復的情形、有無合併症，以及手術的風險評估等。
-  如有第一次發作：持續漏氣 5-7 天，肺臟無法擴張、兩側氣胸、大量氣血胸、職業性需求(飛行員、潛水夫)、居處偏遠，無法緊急就近醫療、張力性氣胸、發現有大型肺泡、同側或對側復發...等情況，則可考慮使用更積極性的手術治療，如：胸腔鏡輔助肺葉楔狀切除手術。

本案特材簡介(1)

□“壯生”薇喬網片

📖 本案特材為材質以Polyglactin 910製成，由乙交酯(Glycolide)和L-丙交酯(lactide)組成，為可吸收之材質，可被人體完全吸收，可以暫時性支持新生的組織，再癒合過程中作為支撐物，以減輕傷口癒合過程中的壓力。



圖片出處：本案特材仿單

7

廠商建議資料

品項	廠商建議價格	廠商預估	第一年	第二年	第三年	第四年	第五年
“壯生” 薇喬網片	2,500元	新特材年度 使用人數	1,550人	1,581人	1,613人	1,645人	1,678人
		新特材年度 使用數量	1,550組	1,58組1	1,613組	1,645組	1,678組
		新特材年度 費用預估	387萬元	395萬元	403萬元	411萬元	419萬元

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
67048B	胸腔鏡肋膜黏合術	Thoracoscopic Pleurodesis	11,039
67051B	胸腔鏡肺楔狀或部分 切除術	Thoracoscopic wedge or Partial resection of the Lung	25,404

資料來源：廠商建議書

9

相關參考價格彙整

項次	品項	公立醫院及醫學中心採購價				醫材比價網				國際價格(換算台幣)			
		家數	中位數	平均數	最低價	家數	中位數	平均數	最低價	美國	日本	韓國	澳洲
1	“壯生” 薇喬網片	12	1,800	1,970	1,560	26	2,600	2,738	2,160	--	--	624	--

建議支付點數

- 參考113年5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：依全民健康保險藥物給付項目及支付標準第52-2條第1項第2款第1目，採公立醫院及醫學中心採購價中位數1,800元除以收載時最近四季結算之醫院總額部門浮動點值之平均值(0.9114)，以1,974點納入健保給付。

11

建議給付規定

一. 需同時符合以下條件：

(一)ICD-10-CM為J93.11原發性自發性氣胸。

(二)診療項目為「67051B胸腔鏡肺楔狀或部分切除術」或「67048B胸腔鏡肋膜黏合術」。

二. 每次手術限使用4片。

健保署財務預估

品項	暫核支付 點數	預估年使用量	財務評估
	(A)	(B)	(C=A*B)
“壯生” 薇喬網片	1,974	1,400	2,763,600

註:

1. 預估使用量：依113年5月份本保險特材專家諮詢會議結論，以112年申報主診斷「原發性自發性氣胸(J93.11)」且併報手術項目67051B或67048B之人數，及每次使用4片推估，年使用量為1,400片(350*4)。
2. 財務預估：約276萬點。
3. 預算來源：113年醫院總額部門新醫療科技項目新增新功能特材預算支應。

13

特材基本資料

特材名稱	“壯生”薇喬網片 “Johnson” Vicryl Mesh		
許可證字號	衛署醫器輸字第017338號	發證日期	95/10/05
廠商名稱	壯生醫療器材股份有限公司		
製造廠名稱	Johnson & Johnson Medical GMBH	製造國別	德國
特材大類碼	人工機能代用類(F)	特材小類碼	外科類(S)
使用科別	一般外科、胸腔外科。		
規格	8.5 × 10.5cm。		
材質	乙交酯、L-丙交酯。		
適應症	適用於需要暫時地傷口或器官支撐部位，尤其是需順應性和牽拉支撐的部位。		
廠商建議價	2,500元。(102年2月)		

113年5月份特殊材料專家諮詢會議紀錄(節錄)

時 間：113年5月23日上午9時30分

第6案：有關手術過程用於防滲漏之「“壯生” 薇喬網片(8.5*10.5cm)」
納入健保給付再提會案，提請討論。

討論重點：

(一) 本案醫材為可吸收材質網片，前經提113年1月本會議討論，此項醫材用途與其他可吸收補強修補片不同，並未搭配縫合釘使用，多用於修補胸壁缺陷時使用，且台大與林口長庚醫院團隊已針對本案特材用於自發性氣胸手術，進行 clinical control trial 雙盲試驗證實，原發自發性氣胸術後縫上4片此 fibrin mesh，可以有效降低術後沾黏及復發情形，故應納入健保給付。建議諮詢台灣胸腔外科醫學會及台灣胸腔及心臟血管外科學會意見。

(二) 台灣胸腔外科醫學會、台灣胸腔及心臟血管外科學會與會代表及與會專家皆表示：

1. 本案醫材用於自發性氣胸，一般對於自發性氣胸可直接切除，但某些於術中找不到明顯氣泡或氣泡太多、分布太廣，沒有辦法全部切除的病人，則建議使用本案醫材。而依據本案醫材之研究結果，平均每人使用量每人使用1-4片。
2. 自發性氣胸的病人雖然很多，但實際上執行手術的沒有這麼多，且自發性氣胸好發於青少年，數量只會逐漸減少，爰建議給付應限定診療項目，但臨床上如找不到明顯的氣泡就會直接使用本案醫材，不一定會切除，爰不建議需同時符合診療項目67051B(胸腔鏡肺楔狀或部分切除術)與67048B(胸腔鏡肋膜黏合術)。

結論：

- (一) 本案醫材對於自發性氣胸可有效降低術後沾黏及復發情形，建議納入健保給付，屬功能改善特材。

(二) 建議支付點數：參考全民健康保險藥物給付項目及支付標準第52-2條第1項第2款第1目，採公立醫院及醫學中心採購價中位數除以浮動點值(0.8823)與廠商進行溝通。

(三) 建議給付規定：

1. 需同時符合以下條件：

(1) ICD-10-CM 為 J93.11 原發性自發性氣胸。

(2) 診療項目為67051B 胸腔鏡肺楔狀或部分切除術或67048B 胸腔鏡肋膜黏合術。

2. 每次手術限使用4片。

(四) 預估年使用量：1,400片。

11305 專家會議紀錄

討論案 6

有關調高既有功能「骨外固定系統」等 8 個次功能核價類別計 23 品項支付點數案。

討論案第 6 案

案由：有關調高既有功能「骨外固定系統」等 8 個次功能核價類別計 23 品項支付點數案，提請討論。

說明：

- 一、辦理依據：寶楠生技股份有限公司（下稱寶楠公司）112 年 8 月 18 日及 113 年 2 月 15 日寶企字第 20230818001 號函及第 20240215001 號函、傑奎科技股份有限公司（下稱傑奎公司）112 年 8 月 16 日及 112 年 11 月 16 日傑奎南(函)字第 112081601 號函及第 112111601 號函、寶億生技股份有限公司（下稱寶億公司）112 年 8 月 30 日及 113 年 2 月 16 日寶字第 1120830001 號函及第 1130216001 號函（詳附件 1，頁次：討 6-3~討 6-9）辦理。
- 二、建議單位：寶楠公司、傑奎公司、寶億公司。
- 三、上開 3 家廠商前同於 112 年 8 月期間來函表示健保給付之「骨外固定系統」類特材，因近年原料、營運及人力成本上漲，已不敷成本，建議本署考量生產成本調高健保給付特材「骨外固定系統」，以維護國內供應穩定，經彙整 3 家廠商建議，計有 34 個次功能核價類別共 63 品項。查「骨外固定系統」類特材有 7 家廠商供應，本案 3 家廠商市占率達 97%。惟皆未提具相關成本和銷售利潤分析，爰本署於 112 年 10 月 11 日函復廠商應提供調整支付點數之成本和銷售利潤分析及證明文件，以利後續研議。
- 四、3 家廠商分別於 112 年 11 月 16 日及 113 年 2 月 15 日、16 日來函提供相關成本和銷售利潤分析，經彙整後計有「骨外固定系統」10 個次功能核價類別共 15 品項，建議調幅比率為 100%~600%。查前開 10 個次功能核價類別特材陸續自 84 年 3 月 1 日起納入健保給付，僅「Half Pin-5mm」於 112 年 2 月 1 日由 767 點調升支付點數為 775 點，其餘 9 類功能核價類別特材已 9 年未調整支付點數。該 10 類申報占整體骨外固定系統特材達 90%，其核價類別、支付點數、有效品項數及近 3 年申報量詳附件 2，頁次：討 6-10。
- 五、依全民健康保險藥物給付項目及支付標準（下稱支付標準）第 53 條之 2 第 1 項規定，必要或不可替代之特殊材料，因成本變動相關因素致不敷成本，且屬相同功能類別者，亦無廠商可依現行健保支付點數供應時，該醫療器材許可證之持有廠商得提出該特殊材料調高健保支付點數之建議，由保險人提藥物擬訂會議討論。研擬調整骨外固定系統特材說明如下：

- (一) 本署考量市占率達 97%之 3 家廠商檢具成本提出調整支付點數建議，經詢臨床專家表示本案特材具必要並有其不可替代之功用，如開放性骨折或骨盆骨折等暫時固定、兒童骨折(因不宜使用鋼釘鋼板或髓內釘破壞兒童骨膜、生長板或具造血功能骨髓)及肢體延長或矯正手術。
- (二) 考量近年原料、營運及人力成本上漲，為使骨外固定類特材臨床供貨穩定，維護民眾醫療權益，依支付標準第 53 條之 2 第 2 項第 1 款規定，參考廠商製造成本價格訂定支付點數，同條第 3 項規定，得考量合理因素加算，最高加算 15%。故為利臨床供貨穩定，避免廠商不敷成本退出市場，維護民眾醫療權益，建議加算 15%。
- (三) 再考量特材與藥品點值 1 點 1 元不同，支付點數受浮動點值影響恐造成院所不敷採購成本，為避免特約院所採購特材困難，影響民眾就醫權益，建議支付點數依前開成本加計 15%後，考量點值浮動，爰再除以最近四季結算之醫院總額部門浮動點值之平均值(0.9114)。雖廠商提出 10 個次功能類別調整建議，惟經校正廠商提具之製造成本並依前開原則計算，僅 8 個次功能類別符合支付點數調整，爰研擬調整 8 個次功能核價類別特材，調幅為 4%~230%，調整點數如下(調整品項彙整表如詳附件 3，頁次：討 6-11~討 6-12)：

1. 「Connecting Smooth Rod」：393 點 $【311.62*(1+15\%)/0.9114】$ 。
2. 「Articulation Coupling」：571 點 $【453.3*(1+15\%)/0.9114】$ 。
3. 「Universal Ball Joint」：1,067 點 $【845.98*(1+15\%)/0.9114】$ 。
4. 「Half Pin-4mm」：557 點 $【441.62*(1+15\%)/0.9114】$ 。
5. 「Half Pin-5mm」：864 點 $【685.45*(1+15\%)/0.9114】$ 。
6. 「Tattinium Half Pin-3mm」：732 點 $【580.66*(1+15\%)/0.9114】$ 。
7. 「Tattinium Half Pin-4mm」：:773 點 $【613.18*(1+15\%)/0.9114】$ 。
8. 「Full Pin3-6mm(粗細兩截)」：1,154 點 $【914.72*(1+15\%)/0.9114】$ 。

六、財務影響：以近 3 年申報量最高件數推估年使用量，健保財務增加約 583 萬 $【(393-97.9)點*6,578 個+(571-274)點*10,386 個+(1,067-688)點*1,444 個+(557-519)點*1,520 個+(864-775)點*137 個+(732-541)點*226 個+(773-612)點*482 個+(1,154-1,114)點*1,765 個=5,834,407 點】$ 。

七、預算來源：112 年全民健康保險特材價量調查調整支付點數之節省費用 5,713 萬點支應。

擬辦：本案經討論後如獲同意，擬依會議決議調整「骨外固定系統」等 8 個次功能核價類別之支付點數，並依程序辦理暫予公告實施。

檔號：
保存年限：

寶楠生技股份有限公司 函

地址：台北市內湖區瑞光路 258 巷 50 號 3 樓

承辦人：

聯絡電話：

受文者：衛生福利部中央健康保險署

發文日期：112 年 08 月 18 日

發文字號：寶企字第 20230818001 號

速別：

密等及解密條件或保密期限：

附件：如說明。

主旨：擬再次向 貴署建議調整「骨外固定」健保特材，特材前五碼：FBEF1-FBEF6、FBEFP」之支付點數，詳如說明，請 查照惠復。

說明：

- 一、攸關旨揭特材，我司最早於民國 96 年申請納入健保給付，陸續納入包含特材功能類別前 5 碼：「FBEF1-FBEF6 及 FBEFP」之相關產品計 26 項(附件一)，爰健保核定支付點數多次調降，我司秉持負起社會責任之觀念，以不高於健保支付點數供貨為義務，配合 貴署及醫療院所需求供應骨外固定特材，然近年來原料、貨運及人事成本接連上升，我司已不敷成本，無以為繼，預計未來將難以提供醫院使用。

- 二、經查 貴署公告「110 年度特材功能類別前 5 碼使

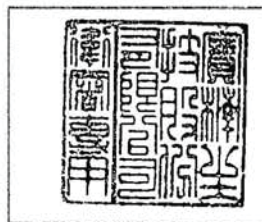
用數量分析」(附件二)，旨揭特材年使用量共 32,686 例，可見使用端需求量大，若取消供貨，對於四肢開放性骨折，抑或者是需清創之外傷骨折之病患，將無法進行體外暫時性固定以穩定骨折部位，僅能注射止痛劑以減緩疼痛。故為維護民眾就醫權利，我司再次提出調升健保支付點數的請求。

- 三、 懇請 貴署能再次考慮將支付點數修正至建議支付點數，以合理價格維持我司基本營運，協力保障民眾就醫權利。

隨函檢附相關附件：

- 一、 寶楠生技骨外固定健保特材總表，1 份。
- 二、 110 年度特材功能類別前 5 碼使用數量分析，1 份

負責人：葉安時



檔號：
保存年限：

寶楠生技股份有限公司 函

地址：台北市內湖區瑞光路 258 巷 50 號 3 樓

承辦人：

聯絡電話：

受文者：衛生福利部中央健康保險署

發文日期：113 年 02 月 15 日

發文字號：寶企字第 20240215001 號

速別：

密等及解密條件或保密期限：

附件：如說明。

主旨：有關再次向 貴署建議調整「骨外固定」健保特材，

特材前五碼：FBEF1-FBEF6、FBEFP」之支付點數事

宜，詳如說明，復請 查照辦理。

說明：

一、 復貴署 112 年 10 月 11 日健保審字第 1120060589

號函。

二、 修正部分特材建議調整給付價格(附件 1)，並提供

本案代表特材之生產製造成本及銷售利潤分析資料

(附件 2)及相關成本證明文件(附件 3)。

隨函檢附相關附件：

- 一、 寶楠生技骨外固定健保特材總表，1 份。
- 二、 本案代表特材之生產製造成本及銷售利潤分析資料，4 份。
- 三、 相關成本證明文件，1 份。

負責人：葉安時



檔號：
保存年限：

傑奎科技股份有限公司南科分公司 函

地址：82151高雄市路竹區路科二路65號3樓

承辦人：

電話：

傳真：

郵件：

10634 台北市大安區信義路三段140號

受文者：衛生福利部中央健康保險署

發文日期：中華民國112年08月16日

發文字號：傑奎南(函)字第112081601號

速別：無

密等及解密條件或保密期限：普通

附件：如文

主旨：有關『骨外固定針及固定器零件，功能類別(5碼)分別為FB EF1-FB EF5及 FB EF P』貴署收載事宜，本公司敬表意見如說明，敬請查照並函復。

說明：

- 一、依據貴署近三年(2019-2022)特材申報量統計表顯示，功能類別(5碼)骨外固定器零件(FB EF1~5)與骨外固定(針、線、螺絲)(FB EF P)每年合計均有3萬多申報量(附件1：2019-2021特材申報量統計表)，顯示在臨床使用上仍有不可替代性。
- 二、多年來本公司秉持初衷以全民醫療福祉為宗旨，不計成本配合貴署及醫療院所需求提供特材(附件2：傑奎科技股份有限公司骨外固定健保特材總表)；但近三年來國際原物料及生產成本不斷上漲，尤其原料及人力費用更是逐年遞增。我司已難以負擔高昂的生產成本，況且國產同業對此支付情況也萌生退意，望請貴署調漲『骨外固定健保特材支付點數』，以維護該項未來國內供應的穩定性及傾聽國內業者的心聲。

正本：衛生福利部中央健康保險署

傑奎科技股份有限公司南科分公司

負責人：竇忠先



(蓋印)



檔號：
保存年限：

傑奎科技股份有限公司南科分公司 函

地址：82151 高雄市路竹區路科二路65號3樓

承辦人：

電話：

傳真：

郵件：

106²¹¹ 台北市大安區信義路三段140號

受文者：衛生福利部中央健康保險署

發文日期：中華民國112年11月16日

發文字號：傑奎南(函)字第112111601號

速別：無

密等及解密條件或保密期限：普通

附件：如文

主旨：復本署112年10月11日字號『健保審字第1120060589B 號』，
建議調整給付特材『骨外固定系統』乙案，隨函檢附附件
供研議參考。

附件：

- 一、國內特材製造成本及銷售利潤分析表乙式。
- 二、醫療器材生產（進口）成本及銷售利潤分析提供確認單
- 三、成本變化說明與相關憑證。

正本：衛生福利部中央健康保險署

傑奎科技股份有限公司南科分公司

負責人：竇忠先（蓋印）



正本

寶億生技股份有限公司

地址：新北市五股區中興路一段6號6樓

聯絡方式：

傳真：

e-mail：

10634

台北市大安區信義路三段140號

受文者：衛生福利部中央健康保險署

發文日期：中華民國112年08月30日

發文字號：寶字第1120830001號

密等及解密條件或保密期限：普通

附件：1. 附件一、110年度特材功能類別前5碼使用數量分析

2. 附件二、寶億生技骨外固定健保特材總表

主旨：關於『骨外固定健保給付特材 FBEF1-FBEF6、FBEFP』之收載事宜，本公司敬表意見如說明，敬請查照。

說明：

- 一、台灣骨外固定系統發展成熟，產品零件繁雜，固定組合自由度高，可配合複雜性創傷病患達到固定癒合的效果，依『110年度特材功能類別前5碼使用數量分析』健保特材代碼 FBEF1-FBEF6、FBEFP 共有 32,686 例使用數量，可見骨外固定產品於臨床使用具有不可替代性。
- 二、然骨外固定健保特材長期不被重視，健保特材支付點數低廉，我司秉持初心，不計成本配合貴署及醫療院所需求，長期供應骨外固定特材，然原料成本、人工成本、營運成本…等費用節節升高，我司無以為繼，唯恐退出台灣骨外固定醫材市場，建請 貴署調漲骨外固定健保特材支付點數。

正本：衛生福利部中央健康保險署

副本：



地址：新北市五股區中興路一段6號6樓
聯絡方式：
傳真：
e-mail：

10634

台北市大安區信義路三段140號

受文者：衛生福利部中央健康保險署

發文日期：中華民國113年02月16日

發文字號：寶字第1130216001號

密等及解密條件或保密期限：普通

附件：1. 附件一、寶億生技骨外固定健保特材總表
2. 附件二、國內特材製造生產成本及銷售利潤分析表
3. 附件三、成本事證及證明文件
4. 附件四、醫療器材生產（進口）成本及銷售利潤分析提供確認單

主旨：回覆『骨外固定健保給付特材 FBEF1-FBEF6、FBEFP』之收載事宜，本公司敬表意見如說明，敬請 查照。

說明：

- 一、依據 中央健康保險署 112 年 10 月 11 日健保審字第 1120060589A 號來函辦理。
- 二、骨外固定產品品項繁多，固定組合選擇性高，無法將全部組合產品的成本利潤分析表逐一列出，經我司考量，選擇『針夾、結合器、連結桿』三項銷售量最高的產品為骨外固定系統產品代表，並更正『結合器、連結桿』之擬調整健保支付點數，更新寶億生技骨外固定健保特材總表。
- 三、提供上開三項產品之製造成本及銷售利潤分析表、相關成本事證及證明文件，並切結所提送之成本資料無誤，懇請 貴署調漲骨外固定健保特材

正本：衛生福利部中央健康保險署

副本：



寶楠、傑奎、寶億公司檢具成本資料建議調升「骨外固定系統」10個次功能核價類別特材申報現況

核價類別	支付點數	有效品項數 (113.6.30)	申報量		
			110年	111年	112年
(一) Connecting Smooth Rod	97.9	3	6,043	6,578	6,485
(二) Articulation Coupling	274	3	9,341	10,386	10,154
(三) Universal Ball Joint	688	1	1,444	1,443	1,325
(四) Half Pin-4mm	519	3	1,165	1,216	1,520
(五) Half Pin-5mm	775	5	112	137	82
(六) Half Pin-4-5mm;5-6mm(粗細兩截)	1,023	6	4,928	5,251	5,473
(七) Tattinium Half Pin-3mm	541	2	226	184	205
(八) Tattinium Half Pin-4mm	612	2	437	455	482
(九) Full Pin3-6mm(粗細兩截)	1,114	4	1,540	1,765	1,674
(十) 針夾/Pin Holder Clamp	627	2	3,408	3,686	3,697
總計		31	28,644	31,101	31,097

調整健保收載特材「骨外固定系統」8個次功能核價類別計23品項彙整表

核價類別	項次	特材代碼	中文品名	英文品名	給付規定	廠商簡稱	現行支付點數	擬調整點數	調幅比率
(一)Connecting Smooth Rod	1	FBEF50018ND1	壯衛士骨外固定器:連結桿	TRAUMA-FIX EXTERNAL FIXATION SYSTEM:CONNECTING ROD	D203-1	寶楠	97.9	393	230%
	2	FBEF50018NZ6	"美瑞世" 外固定架:骨外連接桿	"MERRIES" EXTERNAL FIXATION SYSTEM:CONNECTING ROD	D203-1	傑奎			
	3	FBEF50018NRK	瑞寶億骨外固定系統:連結桿	REBORN ESSENCE EXTERNAL FIXATION SYSTEM:CONNECTING ROD	D203-1	寶億			
(二)Articulation Coupling	4	FBEF50014NZ6	"美瑞世" 外固定架:多向外固定器	"MERRIES" EXTERNAL FIXATION SYSTEM:ARTICULATION COUPLING	D203-1	傑奎	274	571	63%
	5	FBEF50008ND1	壯衛士骨外固定器:結合器	TRAUMA-FIX EXTERNAL FIXATION SYSTEM:ARTICULATION COUPLING	D203-1	寶楠			
	6	FBEF50001NRK	瑞寶億骨外固定系統:結合器	REBORN ESSENCE EXTERNAL FIXATION SYSTEM:ARTICULATION COUPLING	D203-1	寶億			
(三)Universal Ball Joint	7	FBEF50001NZ6	"美瑞世" 外固定架:五洞外固定器	"MERRIES" EXTERNAL FIXATION SYSTEM:5HOLE UNIVERSAL BALL JOINT	D203-1	傑奎	688	1,067	55%
(四) Half Pin - 4mm	8	FBEFPA5002RK	瑞寶億骨外固定系統:半骨針	REBORN ESSENCE EXTERNAL FIXATION SYSTEM:HALF PIN	D203-1	寶億	519	557	7%
	9	FBEFPHP017Y2	"亞太醫療" 骨外固定針-扁平式骨針3;4MM	"SYNTEC" Fixation Pin-Half Pin 3;4MM	D203-1	亞太醫療			
	10	FBEFPPN040D1	壯衛士骨外固定器:半針	TRAUMA-FIX EXTERNAL FIXATION SYSTEM:HALF PIN	D203-1	寶楠			
(五)Half Pin - 5mm	11	FBEF55150NZ6	"美瑞世" 固定針:半針	"MERRIES" FIXATION PIN:STAINLESS HALP PIN	D203-1	傑奎	775	864	11%
	12	FBEFPA9003RK	瑞寶億骨外固定系統:半骨針	REBORN ESSENCE EXTERNAL FIXATION SYSTEM:HALF PIN	D203-1	寶億			
	13	FBEFPHP005Y2	"亞太醫療" 骨外固定針-半針(一段直徑)5MM	"SYNTEC" Fixation Pin-Half Pin 5MM	D203-1	亞太醫療			
	14	FBEFPHP016Y2	"亞太醫療" 骨外固定針-三角尖端骨骼用骨	"SYNTEC" Fixation Pin-Skeletal Traction 5MM	D203-1	亞太醫療			
	15	FBEFPHP018Y2	"亞太醫療" 骨外固定針-扁平式骨針5MM	"SYNTEC" Fixation Pin-Half Pin 5MM	D203-1	亞太醫療			

核價類別	項次	特材代碼	中文品名	英文品名	給付規定	廠商簡稱	現行支付點數	擬調整點數	調幅比率
(六)Tattnium Half Pin - 3mm	16	FBEFP3109NZ6	"美瑞世" 固定針:半針	"MERRIES" FIXATION PIN:TITANIUM HALF PIN	D203-1	傑奎	541	732	35%
	17	FBEFPH007Y2	“亞太醫療” 骨外固定針-半針(一段直徑)3MM	“SYNTEC” Fixation Pin-Titanium Half Pin 3MM	D203-1	亞太醫療			
(七)Tattnium Half Pin - 4mm	18	FBEFP4031NZ6	"美瑞世" 固定針:半針	"MERRIES" FIXATION PIN:TITANIUM HALF PIN	D203-1	傑奎	612	773	26%
	19	FBEFPH008Y2	“亞太醫療” 骨外固定針-半針(一段直徑)4MM	“SYNTEC” Fixation Pin-Titanium Half Pin 4MM	D203-1	亞太醫療			
(八)Full Pin-dia. 3-6mm(粗細兩截)	20	FBEFP3059NZ6	"美瑞世" 固定針:兩截全針	"MERRIES" FIXATION PIN:STAINLESS FULL PIN	D203-1	傑奎	1,114	1,154	4%
	21	FBEFPAC006RK	瑞寶億骨外固定系統:全骨針	REBORN ESSENCE EXTERNAL FIXATION SYSTEM:FULL PIN	D203-1	寶億			
	22	FBEFPFUP1ND1	壯衛士骨外固定器:全針	TRAUMA-FIX EXTERNAL FIXATION SYSTEM:FULL PIN	D203-1	寶楠			
	23	FBEFPH009Y2	“亞太醫療” 骨外固定針-全針3-6MM	“SYNTEC” Fixation Pin-Full Pin 3-6MM	D203-1	亞太醫療			

報告案 1

會議決議辦理情形追蹤

報告案第1案

案由：會議決議辦理情形追蹤。

說明：擬繼續列管計1案，解除列管計1案。

序號	編號	會議日期	案由	決定(結論)事項	辦理單位	辦理情形	列管建議	
							解除列管	繼續列管
1	10903_討3	109.03.19	有關用於穩定椎體及促進融合之「脊椎間體護架」共計61項，以民眾自付差額方式納入健保給付案。	決議： 一、屬「健保尚未收載置放路徑所需CAGE」或「與健保相同置放路徑，但具臨床實證佐證其fusion rate優於健保品項」，同意採「自付差額」方式納入健保給付，健保給付比例為20%。 二、屬「與健保相同置放路徑，但臨床實證及醫材仿單無法區分與健保品項之臨床效果差異」，同意暫以「既有特材」納入給付，並調整Ti CAGE回收載時之支付點數。	醫審及藥材組	一、依110年11月本會議紀錄，因本案特材迄今尚未生效，且為民眾關注之重要案件，爰繼續列管。 二、查人工頸椎椎間盤(頸椎AD)自110年12月1日生效，考量脊椎間體護架(CAGE)和人工頸椎椎間盤(頸椎AD)兩者具替代性，人工頸椎椎間盤(頸椎AD)已收載滿一年以上，刻正通盤評估合宜之CAGE收載方式再行研議。		V 例行性列管
2	11305_討2	113.05.16	有關用治療淚小管阻塞之「“佛朗惜眼”史塔露瓊氏管」納入健保給付案。	決議： (一) 同意納入健保給付。 (二) 功能類別：屬功能改善特材。 (三) 支付點數：依全民健康保險藥物給付項目及支付標準第52條之2第1項第2款第7目規定，以廠商建議價26,500點暫予支付。 (四) 給付規定：無。 (五) 預估年使用量：100支。 (六) 附帶決議：列入114年價量調查品項。	醫審及藥材組	本案特材自113年7月1日起公告生效，後續將依附帶決議列入114年價量調查品項。	V	

報告案 2

全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告

共 84 項：(1)新增既有功能類別特材品項 38 項/第 2-1~2-5 頁；項次 1~38。(2)新增既有功能類別特材自付差額品項 3 項/第 2-6 頁；項次 39~41。(3)新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號 43 項/第 2-7~2-18 頁；項次 42~84。

報告案第2案 全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告

一、新增既有功能類別特材品項共38項(項次1~項次38，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07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	
14	CMV02SGS83A7	“埃普特”山而彎引導導管鞘	“APT” Sailwire Guiding Sheath	請參考圖檔(詳頁次2-19-2-20)	組	衛部醫器陸輸字第001524號	蘭波灣	6,351	依CMV01D1(血管介入導引管 Guidingcatheter/含Sheath及 Guidingcatheter功能或神經血管使用)同功能類別品項(如特材代碼CMV02KSAW3CK)之支付點數暫予支付。	10	I203-17	113/09/01	
15	CRG0240001E3	"美銳"嬰兒持續正壓通氣鼻部管路組及配件	"medin" nCPAP Generator and accessories	【Miniflow (4000;4000-10)】+【Minifoam(4030)】+【Prong(1200-01:03;21;22;32;33)】+【Mask(1200-04:08)】+【Bonnet(1213;1220-10)】	組	衛部醫器輸字第036766號	嘉杏	1,216	依CRG02C1(嬰兒正壓呼吸輔助系統半套(含面罩系統：嬰兒頭帽帶、鼻管及鼻插管)/規範使用)同功能類別品項(如特材代碼CRG02AN002QD)之支付點數暫予支付。	4	A214-6	113/09/01	
16	CRG03851UCUC	愛治喘噴藥輔助器	AeroChamber Vent Chamber	851001	個	衛部醫器輸字第036935號	銓鼎	636	依CRG03A1(定量噴霧呼吸輔助器-呼吸器或氣切用)同功能類別品項(如特材代碼CRG0311356TL)之支付點數暫予支付。	1	A214-8	113/09/01	
17	CRT0257000VK	"旭邦"維多特氣切管	"Vitaltec" Venti-Trach Tracheostomy Tube	5700600;5700700;5700750;5700800;5700850;5700900;5701000;5710600;5710700;5710750;5710800;5710850;5710900;5711000	組	衛部醫器製字第008056號	旭邦	332	依CRT02T1(氣切套管(單管，有氣囊))同功能類別品項(如特材代碼CRT0253065VK)之支付點數暫予支付。	11	無	113/09/01	
18	CRT0258000VK	"旭邦"維多特氣切管	"Vitaltec"Venti-Trach Tracheostomy Tube	5800600;5800700;5800750;5800800;5800850;5800900;5801000;5810600;5810700;5810750;5810800;5810850;5810900;5811000	組	衛部醫器製字第008056號	旭邦	325	依CRT02T2(氣切套管(單管，無氣囊))同功能類別品項(如特材代碼CRT0254060VK)之支付點數暫予支付。	7	無	113/09/01	
19	CVA01PCPVUMR	“美瑞特”普瑪導管	“Merit” Performa Catheters	PV412538U1;PV512538U1;PV512538U1SH;PV612538U1;PV412538U2;PV512538U2SH;PV612538U2;PV412538U3;PV512538U3SH;PV612538U3;PV412538U4;PV512538U4SH;PV412538U45;PV512538U45SH;PV612538U45;PV412538BERN;PV512538BERN;PV411038PIG;PV512538PIG;PV612538PIG;PV412538MP1;PV512538MP1;PV412538MP2SH;PV512538MP2SH;PV612538MP2SH;PV512538REN;PV512538COB2	條	衛部醫器輸字第029278號	美瑞特	543	依CVA01A1(房室,心臟血管及周邊血管攝影導管／ANGIOGRAPHIC CATHETER ANY CURVE)同功能類別品項(如特材代碼CVA017779AMR)之支付點數暫予支付。	56	無	113/09/01	
20	CXE0278754AB	“雅培”電生理診斷導管	“Abbott” Inquiry Electrophysiology Diagnostic Catheter	IBI-81540;IBI-81542	條	衛部醫器輸字第027877號	雅培	11,666	原特材代碼CXE0278754ST，因變更廠牌，故變更特材代碼，並同步擴增產品型號IBI-81542。	8	無	113/09/01	
21	FAV05369402D	"賓可"可視藍眼用染劑	"DORC"VisionBlue Tissue Staining Agent	VBL-10-S	支	衛部醫器輸字第036940號	樺瑩	3,635	依FAV05A1(眼用染劑(白內障手術用))同功能類別品項(如特材代碼FAV05316048K)之支付點數暫予支付。	2	H206-2	113/09/01	
22	FBHS17138NBM	"邦美"特佩人工髖關節股骨柄	"BIOMET" TAPERLOC COMPLETE HIP JOINT REPLACEMENT PROSTHESES	(51-120-04:18-0);(51-121-05:18-0)	個	衛部醫器輸字第037138號	捷邁	20,692	依FBHS1A1(人工髖關節股骨柄(TOTAL HIP STEM 或 BIPOLAR HIP STEM))同功能類別品項(如特材代碼FBHS17711NZ1)之支付點數暫予支付。	22	無	113/09/01	

報告案第2案 全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告

一、新增既有功能類別特材品項共38項(項次1~項次38，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07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
23	FBS04LTSCAAP	"艾彼"雷克特鎖定骨釘骨板系統-中空釘	"AAP"LOQTEQ PLATE AND SCREW TRAUMA SYSTEM-SCREW	(SC2030-17;20;22;24-2);(SC2050-08;10;20;22;24-2);(SC2704-10;12;14;16-2);(SC2705-18;20;22-2);(SC2706-14;24;26;28;30-2);(SC2707-16-2);(SC2708-18-2);(SC2709-20-2);(SC2710-22;24-2);(SC2712-26;28-2);(SC2714-30;32-2);(SC3500-10;12;14;16;18;20;22;24;26;28;30;32;34;36;38;40;42;44;46;48;50;55;60-2);(SC3504-10;12-2);(SC3505-14;16-2);(SC3506-18-2);(SC3507-20;22-2);(SC3508-24;26-2);(SC3509-28-2);(SC3510-30;32;34;36;38;40;42;44;46;48;50-2);(SC3530-55;60-2);(SC4000-10;12;14;16;18;20;22;24;26;28;30;32;34;36;38;40;42;44;46;48;50;55;60-2);(SC4005-10;12;14-2);(SC4006-16-2);(SC4007-18-2);(SC4008-20-2);(SC4009-22-2);(SC4010-24-2);(SC4012-26-2);(SC4014-28;30-2);(SC4015-32;34;36-2);(SC4016-38;40;42-2);(SC4017-44;46-2);(SC4018-48;50-2);(SC4030-55;60-2);(SC4500-20;22;24;26;28;30;32;34;36;38;40;42;44;46;48;50;52;54;56;60;64;72-2);(SC4506-20;22;24;26;28;30;32;34;36;38;40;42;44;46;48;50;52;54;56;60;64;68;72-2);(SC4507-20;22-2);(SC4508-24-2);(SC4509-26;28-2);(SC4510-30-2);(SC4511-32;34-2);(SC4512-36-2);(SC4513-38;40-2);(SC4514-42-2);(SC4515-44;46-2);(SC4516-48;50-2);(SC4517-52-2);(SC4518-54-2);(SC4519-56-2);(SC4520-60-2);(SC4521-64-2);(SC4523-68-2);(SC4524-72-2);(SC5816-00;30;35;40;45;50;55;60;65;70;75;80;85;90;95-2);(SC6500-00;04;35;40;45;50;55;60;65;70;75;80;85;90;95-2);(SC6516-00;04;35;40;45;50;55;60;65;70;75;80;85;90;95-2);(SC6532-00;04;45;50;55;60;65;70;75;80;85;90;95-2);(SC7500-00;06;30;35;40;45;50;55;60;65;70;75;80;85;90;95-2);(SC7508-00;06;30;35;40;45;50;55;60;65;70;75;80;85;90;95-2);(SC7516-00;06;30;35;40;45;50;55;60;65;70;75;80;85;90;95-2);(SC7532-00;06;45;50;55;60;65;70;75;80;85;90;95-2)	支	衛部醫器輸字第036879號	聖那美	1,824	依FBS04T1(TITANIUM CANNULATED SCREW(中空-導引針))同功能類別品項(如特材代碼FBS05602XNS9)之支付點數暫予支付。	8	無	113/09/01
24	FHP01SVRSRBK	“百多力”舒維萊磁振造影植入式心律調節器(單腔)	“BIOTRONIK” Solvia Rise Implantable Cardiac Pacemakers with a conditional intended use in a MRI environment	Solvia Rise SR-T	個	衛部醫器輸字第036393號	百多力	79,200	依FHP01D2(單腔心律調節器/SSIR(含VVIR,AAIR)，有Auto-capture及核磁共振相容功能)同功能類別品項(如特材代碼FHP01ENTSRBK)之支付點數暫予支付。	12	B101-1	113/09/01
25	FHP03MCEAVM4	"美敦力"脈克拉第二代無導線節律系統-雙腔+"美敦力"脈克拉親水性塗層血管導引鞘	"Medtronic" Micra AV2/VR2 Transcatheter Leadless Pacing System-Dual Chamber+"Medtronic" Micra Introducer Sheath with Hydrophilic Coating	MC2AVR1+MI2355A	組	衛部醫器輸字第036961號+衛部醫器輸字第028626號	美敦力	393,845	依FHP03B1[雙腔無導線心律調節器(含導引鞘)]同功能類別品項(如特材代碼FHP03MC1AVM4)之支付點數暫予支付。	1	B101-4	113/09/01
26	FHP03MCEVRM4	"美敦力"脈克拉第二代無導線節律系統-單腔+"美敦力"脈克拉親水性塗層血管導引鞘	"Medtronic" Micra AV2/VR2 Transcatheter Leadless Pacing System-Single Chamber+"Medtronic" Micra Introducer Sheath with Hydrophilic Coating	MC2VR01+MI2355A	組	衛部醫器輸字第036961號+衛部醫器輸字第028626號	美敦力	336,620	依FHP03A1[單腔無導線心律調節器(含導引鞘)]同功能類別品項(如特材代碼FHP03MC1VRM4)之支付點數暫予支付。	2	B101-3	113/09/01

報告案第2案 全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告

一、新增既有功能類別特材品項共38項(項次1~項次38，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07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
27	FHPHFAVEHFBK	"百多力"艾維安磁振造影植入式心律調節器(三腔)	"BIOTRONIK" Amvia Edge Implantable Cardiac Pacemakers with a conditional intended use in a MRI environment(CRT-P)	Amvia Edge HF-T QP	個	衛部醫器輸字第036391號	百多力	189, 396	依FHPHFA2[心房同步雙心室節律器(二極;四極;多點式)-具監測早期體內積水或具MRI相容功能]同功能類別品項(如特材代碼FHPHFENTHQBK)之支付點數暫予支付。	8	B104-1	113/09/01
28	FHPHFAVSHFBK	“百多力”艾維凱磁振造影植入式心律調節器(三腔)	“BIOTRONIK” Amvia Sky Implantable Cardiac Pacemakers with a conditional intended use in a MRI environment	Amvia Sky HF-T;Amvia Sky HF-T QP	個	衛部醫器輸字第036394號	百多力	189, 396	依FHPHFA2(心房同步雙心室節律器(二極;四極;多點式)-具監測早期體內積水或具MRI相容功能)同功能類別品項(如特材代碼FHPHFENTHFBK)之支付點數暫予支付。	8	B104-1	113/09/01
29	FND04MT1ZZ1F	“弗亥西”微塔立體定位用插入管及“弗亥西”微塔立體定位電極(植入管套組1個及微目標電極1個)	“FHC” microtargeting Insertion Tubes and “FHC” microTargeting Electrodes	整組合【插入管套組66-IT-AR;(66-IT-01;09;13;05;07;14;03);(66-IT-01P;09P;13P;05P;07P;14P;03P);(66-IT-BP8P;AR5P;AR4P);(66-IT-1018;1019;4000;3000;7100);70-IT-AR;70-IT-ARP;70-IT-AR5P;70-IT-04;(70-IT-3007;7107);70-IT-7147LI;MER-6000+立體定位電極(5005;5705;5035;5735-L);(22675;34685;44975;22635;34625;44935-L);(5005;5705;5035;5735-Z);(22375;22675;25375;35385;34685;34385;45375;44375;44975;22335;22635;25335;35325;34625;34325;45335;44335;44935-Z);(5000;5700;5030;5730-R);(44970;44930-R);MER-5000T】	組	衛部醫器輸字第037103號+衛部醫器輸字第036124號	埃默高	34, 250	依FND04A2(深層腦部刺激器之植入管套組(1個)及微目標電極(1個))同功能類別品項(如特材代碼FND04FC291M4)之支付點數暫予支付。	2	I203-8	113/09/01
30	FND04MT2ZZ1F	“弗亥西”微塔立體定位用插入管及“弗亥西”微塔立體定位電極(植入管套組1個及微目標電極2個)	“FHC” microtargeting Insertion Tubes and “FHC” microTargeting Electrodes	整組合【插入管套組66-IT-AR;(66-IT-01;09;13;05;07;14;03);(66-IT-01P;09P;13P;05P;07P;14P;03P);(66-IT-BP8P;AR5P;AR4P);(66-IT-1018;1019;4000;3000;7100);70-IT-AR;70-IT-ARP;70-IT-AR5P;70-IT-04;(70-IT-3007;7107);70-IT-7147LI;MER-6000+立體定位電極(5005;5705;5035;5735-L);(22675;34685;44975;22635;34625;44935-L);(5005;5705;5035;5735-Z);(22375;22675;25375;35385;34685;34385;45375;44375;44975;22335;22635;25335;35325;34625;34325;45335;44335;44935-Z);(5000;5700;5030;5730-R);(44970;44930-R);MER-5000T】	組	衛部醫器輸字第037103號+衛部醫器輸字第036124號	埃默高	54, 050	依FND04A3(深層腦部刺激器之植入管套組(1個)及微目標電極(2個))同功能類別品項(如特材代碼FND04FC292M4)之支付點數暫予支付。	2	I203-8	113/09/01
31	HHM01M13X1M4	"美敦力"莫瑪極致腦血管保護裝置	"Medtronic" MO. MA ULTRA Cerebral Protection Device	MOM0130068X5;MOM0130069X6	組	衛部醫器輸字第026123號	美敦力	31, 733	原特材代碼HHM01M13X1F2，因更改廠牌，故變更特材代碼。	2	B301-2	113/09/01
32	NDN04146ZZ1E	“寶美迪”保利旭安全機制靜脈留置針	“Poly Medicure” Polyshield ADVA Safety IV Catheter with Spring	14G;16G;17G;18G;20G;22G;24G;26G	支	衛部醫器輸字第036980號	勤達	19. 6	依NDN04A3(安全性靜脈導管(SAFETY IV CATHETER))同功能類別品項(如特材代碼NDN043818ABD)之支付點數暫予支付。	9	無	113/09/01
33	SAS03001ZZ1A	“江蘇臣諾”一次性使用管形吻合器(D:21:34mm)	“Jiangsu Channel Med” Disposable Circular Staplers	CN-CS21;CS23;CS25;CS29;CS32;CS34;CSA21;CSA23;CSA25;CSA29;CSA32;CSA34;CSE21;CSE23;CSE25;CSE29;CSE32;CSE34	組	衛部醫器陸輸字第001548號	美康	5, 196	依SAST31C(端對端自動縫合器附鈦金屬縫釘/彎型, 21-33MM)同功能類別品項(如特材代碼SAS03CDHXBET)之支付點數暫予支付。	6	A101-4	113/09/01
34	SAU07003ZZ1A	“江蘇臣諾”一次性電動內視鏡直線型切割縫合器及釘匣-釘匣45MM	“Channel Med” Disposable Powered Articulating Endoscopic Linear Cutter Stapler & Reloads-Reloads	CNER-SA45;SW45;SB45;SY45;SG45;SH45;PA45;PW45;PB45;PY45;PG45;PH45;LA45;LW45;LB45;LY45;LG45;LH45	匣	衛部醫器陸輸字第001545號	美康	4, 843	依SAU07A2(鈦金屬釘匣/旋轉式鈦金屬釘匣(手術切割縫合用)45mm~59mm(4排釘/6排釘))同功能類別品項(如特材代碼SAU07PAF4593)之支付點數暫予支付。	16	無	113/09/01
35	SAU07004ZZ1A	“江蘇臣諾”一次性電動內視鏡直線型切割縫合器及釘匣-釘匣60MM	“Channel Med” Disposable Powered Articulating Endoscopic Linear Cutter Stapler & Reloads-Reloads	CNER-SA60;SW60;SB60;SY60;SG60;SH60;PA60;PW60;PB60;PY60;PG60;PH60;LA60;LW60;LB60;LY60;LG60;LH60	匣	衛部醫器陸輸字第001545號	美康	5, 891	依SAU07A3(鈦金屬釘匣/旋轉式鈦金屬釘匣(手術切割縫合用)≥60mm(4排釘/6排釘))同功能類別品項(如特材代碼SAU07PAF6093)之支付點數暫予支付。	14	無	113/09/01

一、新增既有功能類別特材品項共38項(項次1~項次38，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07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	SAU07S30ZZ1C	“善彤醫療”一次性電動腔鏡直線型切割吻合器及組件-縫合釘>=30MM	“ShanTong Medical” Disposable Endoscopic Motorized Linear Cutting Staplers and Reloads	SDG-30M;30W;30B;30D;30G;30H	支	衛部醫器陸輸字第001536號	邵博士	4,000	依SAU07A1(鈦金屬釘匣/旋轉式鈦金屬釘匣(手術切割縫合用)30mm~44mm(4排釘/6排釘))同功能類別品項(如特材代碼SAU07SR30BEG)之支付點數暫予支付。	5	無	113/09/01
37	SAU07S45ZZ1C	“善彤醫療”一次性電動腔鏡直線型切割吻合器及組件-縫合釘>=45MM	“ShanTong Medical” Disposable Endoscopic Motorized Linear Cutting Staplers and Reloads	SDG-45M;45W;45B;45D;45G;45H;SDG-60M;60W;60B;60D;60G;60H	支	衛部醫器陸輸字第001536號	邵博士	4,843	依SAU07A2(鈦金屬釘匣/旋轉式鈦金屬釘匣(手術切割縫合用)45mm~59mm(4排釘/6排釘))同功能類別品項(如特材代碼SAU07SDU45EG)之支付點數暫予支付。	16	無	113/09/01
38	SAU08002ZZ1A	“江蘇臣諾”一次性電動內視鏡直線型切割縫合器及釘匣-基礎型	“Channel Med” Disposable Powered Articulating Endoscopic Linear Cutter Stapler & Reloads-Stapler	CNEBS-45;60;CNEBM-45;60;CNEBL-45;60;CNEPS-45;60;CNEPM-45;60;CNEPL-45;60	支	衛部醫器陸輸字第001545號	美康	9,000	依SAU08C4(電動型縫合器-基礎型)同功能類別品項(如特材代碼SAU08P456093)之支付點數暫予支付。	3	A101-5	113/09/01

二、新增既有功能類別特材自付差額品項共3項(項次39~項次41，詳頁次2-6)												
項次	特材代碼	特材中文品名	特材英文品名	產品型號/規格	單位	許可證字號	廠商簡稱	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
39	FHP02AVSDRBK	“百多力” 艾維凱磁振造影植入式心律調節器(雙腔)	“BIOTRONIK” Amvia Sky Implantable Cardiac Pacemakers with a conditional intended use in a MRI environment	Amvia Sky DR-T	個	衛部醫器輸字第036394號	百多力	改善心房心室緩脈，具速率調整和核磁共振相容功能。	93,833	自付差額品項，依FHP02A3(雙腔型人工心律調節器(DDDR+MRI+運動調節功能+其他臨床助益特殊功能))近似功能類別品項(如特材代碼FHP02ENTDRBK)之支付點數暫予支付。	B101-1	113/09/01
40	FHP02SVRDRBK	“百多力” 舒維萊磁振造影植入式心律調節器(雙腔)	“BIOTRONIK” Solvia Rise Implantable Cardiac Pacemakers with a conditional intended use in a MRI environment	Solvia Rise DR-T	個	衛部醫器輸字第036393號	百多力	改善心房心室緩脈，具速率調整和核磁共振相容功能。	93,833	自付差額品項，依FHP02A3(雙腔型人工心律調節器(DDDR+MRI+運動調節功能+其他臨床助益特殊功能))近似功能類別品項(如特材代碼FHP02ENTDRBK)之支付點數暫予支付。	B101-1	113/09/01
41	FHP02AVEDRBK	"百多力" 艾維安磁振造影植入式心律調節器(雙腔)	"BIOTRONIK" Amvia Edge Implantable Cardiac Pacemakers with a conditional intended use in a MRI environment(DR-T)	Amvia Edge DR-T	個	衛部醫器輸字第036391號	百多力	改善心房心室緩脈，具速率調整和核磁共振相容功能。	93,833	自付差額品項，依FHP02A3(雙腔型人工心律調節器(DDDR+MRI+運動調節功能+其他臨床助益特殊功能))近似功能類別品項(如特材代碼FHP02ENTDRBK)之支付點數暫予支付。	B101-1	113/09/01

報告案第2案 全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告

三、新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號共43項(項次42~項次84，詳頁次2-7~2-18)											
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
42	CBP06ELUT13X	"上海微創"火鷹雷帕 徽素冠狀動脈塗藥支 架系統	"Shanghai MicroPort"Firehawk Rapamycin Target Eluting Coronary Stent System	RV-22;25;27;30;35;40-13;16;18;21;23;RV- 25;27;30;35;40-26;29;31;33;RV-30;35-35;38;(RV22- 26;29;RV-27;40-35;38自1130901生效)	組	衛部醫器陸輸字第000882號	科舉	14,099	擴增產品型號RV22-26;29;RV- 27;40-35;38。	A213-2N	113/09/01
43	CDVP328478AE	雅氏麥凱可調式腦脊 髓液分流系統(不具 重力閥門裝置)	Aesculap-Miethke ProGAV 2.0 Adjustable Shunt System (without Gravitational unit)	FX424T;FX445T;(FX431T;FX580T;FX690T自1130901生效)	組	衛部醫器輸字第028478號	台灣柏 朗	53,000	擴增產品型號 FX431T;FX580T;FX690T	I203-11	113/09/01
44	CDVPBPGAV2BB	雅氏麥凱可調式腦脊 髓液分流系統(具重 力閥門裝置)	Aesculap-Miethke ProGAV 2.0 Adjustable Shunt System(with Gravitational unit)	FX424T;FX430T;FX445T;FX451T;(FX425T;FX426T;FX427T;FX4 28T;FX429T;FX446T;FX447T;FX448T;FX449T;FX450T自 1060701生效);(刪除FX424T;FX445T自1121101生效);(FX- 640:645;646:651;664:669;671:676;377:382;677:682;383:3 88;684:689;652:657;658:663;600:605;549:554;607:612;55 6:561;574:579;627:632;581:586;634:639;562:567;614:619 ;568:573;620:625;588:593;537:542;594:599;543:548-T自 1130901生效)【重整型號為FX- 425:430;446:451;640:645;646:651;664:669;671:676;377:3 82;677:682;383:388;684:689;652:657;658:663;600:605;54 9:554;607:612;556:561;574:579;627:632;581:586;634:639 ;562:567;614:619;568:573;620:625;588:593;537:542;594: 599;543:548-T自1130901生效】	組	衛部醫器輸字第028478號	台灣柏 朗	7,127	擴增產品型號(FX- 640:645;646:651;664:669;67 1:676;377:382;677:682;383: 388;684:689;652:657;658:66 3;600:605;549:554;607:612; 556:561;574:579;627:632;58 1:586;634:639;562:567;614: 619;568:573;620:625;588:59 3;537:542;594:599;543:548- T)並重整型號。	無	113/09/01
45	CEE01BV701BQ	“邦特”輸液套※適 應症請見備註欄	“BIOTEQ” Intravenous Set (I.V. Set)	BI-137Y;BI-137DY;BI-137FDY;BI-137FY;BI-137BDY;BI- 137BY;BI-137BFDY;BI-137BFY;(BI-137BDY;BI-137BY;BI- 137BFDY;BI-137BFY自1130901刪除)	組	衛部醫器輸字第030264號	邦特	29.7	刪除產品型號BI-137BDY;BI- 137BY;BI-137BFDY;BI- 137BFY。	無	113/09/01
46	CEE01Q5101BD	"BD"延長型無針式輸 液套接頭	"BD"Q-SYTE LUER ACCESS SITE EXTENSION SETS	385101;(385151自1130901生效)	個	衛署醫器輸字第019235號	必帝	37.7	擴增產品型號385151，並依醫 療器材許可證變更中文品名。	無	113/09/01
47	CGPG1LA006M4	"美敦力"浪曲導引導 管	"MEDTRONIC" LAUNCHER GUIDE CATHETERS	請參考圖檔(詳頁次2-21~2-26)	條	衛署醫器輸字第010246號	美敦力	1,435	併入特材代碼CGPG1LA501M4、 CGPG1LA502M4、 CGPG1LA701M4、 CGPG1LA702M4、 CGPG1LA801M4、CGPG1LA802M4 之產品型號，並重整型號。	無	113/09/01
48	CGPG3579CRSB	“波士頓科技”艾地 可冠狀動脈攝影導 管-血管內超音波導 管及橈型板	“Boston Scientific ” OptiCross Coronary Imaging Catheter WITH SLED	(H749518100;H74939405030)+H749A70200; 【(H749518130+H749A70200);(H7495181360+H749A70200)自 1130501生效;(H74939405030+H749A70200)自1130501刪除】; 【型號重整為 (H749518100+H749A70200);(H749518130+H749A70200);(H749 5181360+H749A70200)自1130501生效】; 【(H749518130+H749A70200);(H7495181360+H749A70200)自 1130901刪除】;【型號重整為(H749518100+H749A70200)自 1130901生效】	組	衛部醫器輸字第025429號+ 衛部醫器輸字第035790號	荷商波 士頓	19,456	刪除產品型號 (H749518130+H749A70200);(H 7495181360+H749A70200)，並 重整型號。	A225-1	113/09/01

三、新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號共43項(項次42~項次84，詳頁次2-7~2-18)												
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	
49	CGPG3579HDSB	“波士頓科技”艾地可冠狀動脈攝影導管-血管內超音波導管及橈型板	“Boston Scientific” OptiCross HD Coronary Imaging Catheter WITH SLED	(H74939352030;H74939354070)+H749A70200;【(H74939352050+H749A70200);(H74939354090+H749A70200)自1130501生效】;【型號重整為(H74939352030+H749A70200);(H74939354070+H749A70200);(H74939352050+H749A70200);(H74939354090+H749A70200)自1130501生效】;【(H74939352050+H749A70200);(H74939354090+H749A70200)自1130901刪除】;【型號重整為(H74939352030+H749A70200);(H74939354070+H749A70200)自1130901生效】	組	衛部醫器輸字第032291號+衛部醫器輸字第035790號	荷商波士頓	19,456	刪除產品型號(H74939352050+H749A70200);(H74939354090+H749A70200)，並重整型號。	A225-1	113/09/01	
50	CMB01EMBT3CM	“賽瑞諾華斯”恩柏翠三代血管重建裝置	“Cerenovus” EmboTrap III Revascularization Device	ET307522;ET307537;(ET307645自1130901生效)	組	衛部醫器輸字第035822號	壯生	122,698	擴增產品型號ET307645。	I203-12	113/09/01	
51	CRB01000282C	"柯惠"雪莉支氣管內管	"Covidien"Shiley Endobronchial tube	125-28：125-39;126-35：126-39(125028;125032;125035;125037;125039;126035;126037;126039 自1061101生效);(刪除125-28;125-32;125-35;125-37;125-39;126-35;126-37;126-39 自1130901生效)	個	衛署醫器輸字第011803號	美敦力	1,490	刪除產品型號 125-28;125-32;125-35;125-37;125-39;126-35;126-37;126-39	無	113/09/01	
52	CRT04C678MHJ	"史密斯"百弗納氣切套管與配件	"SMITHS" BIVONA TRACHEOSTOMY TUBE AND ACCESSORIES	670160;670165;670170;670175;670180;(670185;670190;670195;自99.1.1.生效)(670150自104.07.01.生效);(擴增產品型號750150;750160;750170;750180;750190;750195自1130901生效);(刪除670165;670195自1130901生效);【型號重整為(670150;670160;670170;670175;670180;670185;670190);(750150;750160;750170;750180;750190;750195)自1130901生效】	個	衛署醫器輸字第013726號	誼昇	3,800	擴增產品型號750150;750160;750170;750180;750190;750195及刪除產品型號670165;670195，並重新整理產品型號。	A214-4	113/09/01	
53	FBHC19090NBM	"邦美"羅克固雙極式人工髖關節:髖白杯+內襯	"BIOMET" RINGLOC BI-POLAR ACETABULAR PROSTHESES:CUP+INSERT	(11-1652-06;08;10;12;14;16;18;20;22;24;26;28;30;32;34;36;38;40;42;44;46);(CP1554-78:80自1130901生效)	個	衛部醫器輸字第029090號	捷邁	10,151	擴增產品型號CP1554-78:80。	無	113/09/01	

報告案第2案 全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告

三、新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號共43項(項次42~項次84，詳頁次2-7~2-18)											
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
54	FBHPA4000TZ1	"西美"威士人工髖關節:全人工髖關節組	"ZIMMER" VERSYS HIP SYSTEM:PRIMARY HIP SYSTEM	按組件型號組合(產品型號重新整理，由以下特材代碼組合:FBHC16200NZ1;FBHL16305NZ1;FBHC18753NZ1;FBHC18755NZ1;FBHL18751NZ1;FBHS17862NZ1;FBHS17850NZ1;FBHS17857NZ1;FBHH18018NZ1;FBHC10214NBM;FBHL19866NBM;FBHH19915NBM自1070301生效);(FBHC18755NZ1自1090501刪除);【自1110301起型號重整，由以下特材代碼組合:FBHC16200NZ1;FBHL16305NZ1;FBHC18753NZ1;FBHL18751NZ1;FBHS17862NZ1;FBHS17850NZ1;FBHS17857NZ1;FBHH18018NZ1;FBHC10214NBM;FBHL19866NBM;FBHH19915NBM;(FBHH18022N40;FBHL10568NBM;FBHL134998Z1自1110301生效)】;(FBHS15592NZ1自1120101生效);(FBHL17044NZ1自1130701生效);(FBHS17138NBM自1130901生效);【型號重整為Cup(FBHC16200NZ1;FBHC18753NZ1;FBHC10214NBM)+Liner(FBHL16305NZ1;FBHL18751NZ1;FBHL19866NBM;FBHL10568NBM;FBHL134998Z1;FBHL17044NZ1)+Head(FBHH18018NZ1;FBHH19915NBM;FBHH18022N40)+Stem(FBHS17862NZ1;FBHS17850NZ1;FBHS17857NZ1;FBHS15592NZ1;FBHS17138NBM)自1130901生效】	組	衛署醫器輸字第021835號+衛署醫器輸字第021851號+衛署醫器輸字第008736號+衛部醫器輸字第025775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029915號+衛部醫器輸字第034829號+衛部醫器輸字第030568號+衛部醫器輸字第034998號+衛部醫器輸字第035592號+衛部醫器輸字第037044號+衛部醫器輸字第037138號	捷邁	39,396	擴增產品型號FBHS17138NBM並型號重整。	無	113/09/01
55	FBHPA6000NZ1	"西美"席萊斯股骨系統:全人工髖關節組	"ZIMMER" CLS SPOTORNO SYSTEM	29.00.09:59-050:200;01.00295.;005:020;6305;6310;6320;6341;6200+FBHH18018NZ1;(產品型號重新整理，由以下特材代碼組合:FBHH18018NZ1;FBHC16200NZ1;FBHL16305NZ1;FBHC18753NZ1;FBHC18755NZ1;FBHL18751NZ1;FBHS12900NZ1;FBHS17850NZ1;FBHS17857NZ1;FBHC10214NBM;FBHL19866NBM;FBHH19915NBM自1070301生效)(FBHH18022N40;FBHL10568NBM;FBHL134998Z1自1110301生效);(FBHS15592NZ1自1120101生效);(FBHL17044NZ1自1130701生效);(FBHS17138NBM自1130901生效);【型號重整為Cup(FBHC16200NZ1;FBHC18753NZ1;FBHC18755NZ1;FBHC10214NBM)+Liner(FBHL16305NZ1;FBHL19866NBM;FBHL10568NBM;FBHL134998Z1;FBHL17044NZ1;FBHL18751NZ1)+Head(FBHH18018NZ1;FBHH19915NBM;FBHH18022N40)+Stem(FBHS12900NZ1;FBHS17850NZ1;FBHS17857NZ1;FBHS15592NZ1;FBHS17138NBM)自1130901生效】	組	衛署醫器輸字第021835號+衛署醫器輸字第021851號+衛署醫器輸字第008736號+衛署醫器輸字第014133號+衛部醫器輸字第025775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029915號+衛部醫器輸字第034829號+衛部醫器輸字第030568號+衛部醫器輸字第034998號+衛部醫器輸字第035592號+衛部醫器輸字第037044號+衛部醫器輸字第037138號	捷邁	39,396	擴增產品型號FBHS17138NBM並型號重整。	無	113/09/01

三、新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號共43項(項次42~項次84，詳頁次2-7~2-18)											
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	FBHPA8000TZ1	"西美"人工髖關節系統	"ZIMMER" TOTAL HIP SYSTEM	由以下特材代碼組合:FBHC16200NZ1;FBHL16305NZ1;FBHH18018NZ1;FBHS17711NZ1;(FBHC18753NZ1;FBHC18755NZ1;BHL18751NZ1;FBHS17850NZ1;FBHS17857NZ1;FBHC10214NBM;FBHL19866NBM;FBHH19915NBM自1070301生效);(FBHC18755NZ1自1090501刪除);(FBHH18022N40;FBHL10568NBM;FBHL134998Z1自1110301生效);(FBHS15592NZ1自1120101生效);(FBHL17044NZ1自1130701生效);(FBHS17138NBM自1130901生效);【型號重整為Cup(FBHC16200NZ1;FBHC18753NZ1;FBHC10214NBM)+Liner(FBHL16305NZ1;BHL18751NZ1;FBHL19866NBM;FBHL10568NBM;FBHL134998Z1;FBHL17044NZ1)+Head(FBHH18018NZ1;FBHH19915NBM;FBHH18022N40)+Stem(FBHS17711NZ1;FBHS17850NZ1;FBHS17857NZ1;FBHS15592NZ1;FBHS17138NBM)自1130901生效)】	組	衛署醫器輸字第021835號+衛署醫器輸字第021851號+衛署醫器輸字第008736號+衛署醫器輸字第011510號+衛部醫器輸字第025775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029915號+衛部醫器輸字第034829號+衛部醫器輸字第030568號+衛部醫器輸字第034998號+衛部醫器輸字第035592號+衛部醫器輸字第037044號+衛部醫器輸字第037138號	捷邁	39,396	擴增產品型號FBHS17138NBM並型號重整。	無	113/09/01
57	FBHPA9000TZ1	"捷邁"隆傑艾提全人工髖關節組	"ZIMMER" LONGEVITY IT TOTAL HIP SYSTEM	由以下特材代碼組合:FBHC18753NZ1;FBHH18018NZ1;FBHS17862NZ1;FBHS17711NZ1;FBHS12900NZ1;FBHS17850NZ1;FBHL18751NZ1(FBHC16200NZ1;FBHL16305NZ1自103.11.01生效);(FBHS16010NZ1;FBHC18755NZ1自1040501生效);(FBHS17857NZ1;FBHC10214NBM;FBHL19866NBM;FBHH19915NBM自1070301生效);(FBHS11924NBM自1070701生效);(FBHS16010NZ1;FBHC18755NZ1自1090501刪除);【自1110301產品型號重整，由以下特材代碼組合:FBHC18753NZ1;FBHH18018NZ1;FBHS17862NZ1;FBHS17711NZ1;FBHS12900NZ1;FBHS17850NZ1;FBHL18751NZ1;FBHC16200NZ1;FBHL16305NZ1;FBHS17857NZ1;FBHC10214NBM;FBHL19866NBM;FBHH19915NBM;FBHS11924NBM;(FBHH18022N40;FBHL10568NBM;FBHL134998Z1自1110301生效)】;(FBHS15592NZ1自1120101生效);(FBHS11924NBM自1120701刪除);(FBHL17044NZ1自1130701生效);(FBHS17138NBM自1130901生效);【型號重整為Cup(FBHC18753NZ1;FBHC16200NZ1;FBHC10214NBM)+Liner(FBHL18751NZ1;FBHL16305NZ1;FBHL19866NBM;FBHL10568NBM;FBHL134998Z1;FBHL17044NZ1)+Head(FBHH18018NZ1;FBHH19915NBM;FBHH18022N40)+Stem(FBHS17862NZ1;FBHS17711NZ1;FBHS12900NZ1;FBHS17850NZ1;FBHS17857NZ1;FBHS15592NZ1;FBHS17138NBM)自1130901生效)】	組	衛署醫器輸字第021835號+衛署醫器輸字第021851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025775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029915號+衛部醫器輸字第034829號+衛部醫器輸字第030568號+衛部醫器輸字第034998號+衛部醫器輸字第035592號+衛部醫器輸字第037044號+衛部醫器輸字第037138號	捷邁	39,396	擴增產品型號FBHS17138NBM並型號重整。	無	113/09/01

三、新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號共43項(項次42~項次84，詳頁次2-7~2-18)

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
58	FBHPCCERA1Z1	"西美"西羅索高分子 背架陶瓷髖臼植入 物:陶瓷HEAD+陶瓷 LINER	"ZIMMER" CERASUL POLY BACK OF CERAMIC LINER: CERAMIC TOTAL HIP SYSTEM	01.00010.609:617;407.0101:0103;(STEM及CUP依傳統組件型號);(型號重新整理，由以下特材代碼組合:FBHC16200NZ1;FBHL16305NZ1;FBHC18753NZ1;FBHC18755NZ1;FBHL18751NZ1;FBHS17862NZ1;FBHS17711NZ1;FBHS12900NZ1;FBHS16010NZ1;FBHS17850NZ1;FBHS17857NZ1;FBHCCERA1Z1;FBHCCERA3Z1;FBHC14262NZ1;FBHLCCERA1Z1;FBHC10214NBM;FBHL19866NBM自1070301生效);(FBHC18755NZ1;FBHLCCERA1Z1;FBHS16010NZ1自1100101刪除);【自1110301產品型號重整，由以下特材代碼組合:FBHC16200NZ1;FBHL16305NZ1;FBHC18753NZ1;FBHL18751NZ1;FBHS17862NZ1;FBHS17711NZ1;FBHS12900NZ1;FBHS17850NZ1;FBHS17857NZ1;FBHCCERA3Z1;FBHC10214NBM;FBHCCERA1Z1;FBHL19866NBM;(FBHC14262NZ1自1110301刪除;FBHL10568NBM;FBHL134998Z1自1110301生效)】;(FBHCCERA3Z1自1110901刪除);(FBHS15592NZ1自1120101生效);(FBHL17044NZ1自1130701生效);(FBHS17138NBM自1130901生效);【型號重整為Cup(FBHC16200NZ1;FBHC18753NZ1;FBHC10214NBM)+Liner(FBHL16305NZ1;FBHL18751NZ1;FBHL19866NBM;FBHL10568NBM;FBHL134998Z1;FBHL17044NZ1)+Head(FBHCCERA1Z1)+Stem(FBHS17862NZ1;FBHS17711NZ1;FBHS12900NZ1;FBHS17850NZ1;FBHS17857NZ1;FBHS15592NZ1;FBHS17138NBM)自1130901生效】	組	衛署醫器輸字第021835號+ 衛署醫器輸字第021851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+ 衛署醫器輸字第014436號+ 衛部醫器輸字第025775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030568號+ 衛部醫器輸字第034998號+ 衛部醫器輸字第035592號+ 衛部醫器輸字第037044號+ 衛部醫器輸字第037138號	捷邁	39,396	擴增產品型號FBHS17138NBM並 型號重整。	無	113/09/01

報告案第2案 全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告

三、新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號共43項(項次42~項次84，詳頁次2-7~2-18)

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
59	FBHPCCERA3Z1	"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:FBHLCCERA2Z1;FBHHCCERA2Z1;(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;FBHHCCERA1BM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);(FBHLCCERA2BM自1130301生效)(型號重整，由以下特材代碼組合:FBHLCCERA2Z1;FBHHCCERA2Z1;FBHC18753NZ1;FBHS17862NZ1;FBHS17711NZ1;FBHS12900NZ1;FBHS17850NZ1;FBHS17857NZ1;FBHC10214NBM;FBHL19866NBM;FBHHCCERA1BM;FBHS15592NZ1;FBHLCCERA2BM自1130301生效);(FBHL19866NBM自1130901刪除);(FBHS17138NBM自1130901生效);【型號重整為Cup(FBHC18753NZ1;FBHC10214NBM)+Liner(FBHLCCERA2Z1;FBHLCCERA2BM)+Head(FBHHCCERA2Z1;FBHHCCERA1BM)+Stem(FBHS17862NZ1;FBHS17711NZ1;FBHS12900NZ1;FBHS17850NZ1;FBHS17857NZ1;FBHS15592NZ1;FBHS17138NBM)自1130901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+衛部醫器輸字第037138號	捷邁	39,396	擴增產品型號FBHS17138NBM及刪除產品型號FBHL19866NBM並型號重整。	無	113/09/01
60	FBHPCCERA4Z1	"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:FBHC18753NZ1;FBHLCCERA2Z1;FBHHCCERA2Z1;FBHS1KTV1NZ1;(FBHC18755NZ1自1040501生效);(FBHC10214NBM;FBHL19866NBM;FBHHCCERA1BM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:FBHC18753NZ1;FBHLCCERA2Z1;FBHHCCERA2Z1;FBHS1KTV1NZ1;FBHC10214NBM;FBHL19866NBM;FBHHCCERA1BM;FBHLCCERA2BM自1130301生效);(FBHL19866NBM自1130901刪除);【型號重整為Cup(FBHC18753NZ1;FBHC10214NBM)+Liner(FBHLCCERA2Z1;FBHLCCERA2BM)+Head(FBHHCCERA2Z1;FBHHCCERA1BM)+Stem(FBHS1KTV1NZ1)自1130901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030202號+衛部醫器輸字第032755號	捷邁	49,319	刪除產品型號FBHL19866NBM並型號重整。	無	113/09/01

三、新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號共43項(項次42~項次84，詳頁次2-7~2-18)											
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
61	FBHPCCERA5BM	"邦美"今適穩陶瓷人工髖關節系統	"Biomet"G7 Ceramic Total Hip System	由以下特材代碼組合:FBHC10214NBM;FBHL19866NBM;FBHHCERA1BM;FBHC16200NZ1;FBHL16305NZ1;FBHHCERA2Z1;FBHS17862NZ1;FBHS17711NZ1;FBHS12900NZ1;FBHC18753NZ1;FBHL18751NZ1;FBHS17850NZ1;FBHS16010NZ1;FBHC18755NZ1;FBHS17857NZ1;(FBHS11924NBM自1070701生效);(FBHS16010NZ1;FBHC18755NZ1自1090501刪除);(FBHL10568NBM;FBHL134998Z1自1110301生效);(FBHS15592NZ1自1120101生效);(FBHS11924NBM自1120701刪除);(FBHL17044NZ1自1130701生效);(FBHS17138NBM自1130901生效);【型號重整為Cup(FBHC10214NBM;FBHC16200NZ1;FBHC18753NZ1)+Liner(FBHL19866NBM;FBHL16305NZ1;FBHL18751NZ1;FBHL10568NBM;FBHL134998Z1;FBHL17044NZ1)+Head(FBHHCERA1BM;FBHHCERA2Z1)+Stem(FBHS17862NZ1;FBHS17711NZ1;FBHS12900NZ1;FBHS17850NZ1;FBHS17857NZ1;FBHS15592NZ1;FBHS17138NBM)自1130901生效】	組	衛署醫器輸字第021835號+衛署醫器輸字第021851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025775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030568號+衛部醫器輸字第034998號+衛部醫器輸字第035592號+衛部醫器輸字第037044號+衛部醫器輸字第037138號	捷邁	39,396	擴增產品型號FBHS17138NBM並型號重整。	無	113/09/01
62	FBHPCCERA5Z1	"捷邁"百優人工髖關節系統:陶瓷全人工髖關節組(陶瓷HEAD)	"ZIMMER" BIOLOX CERAMIC FEMORAL HEADS: BIOLOX DELTA CERAMIC TOTAL HIP SYSTEM	由以下特材組合:FBHC16200NZ1;FBHL16305NZ1;FBHHCERA2Z1;FBHS17862NZ1;FBHS17711NZ1;FBHS12900NZ1(FBHC18753NZ1;FBHL18751NZ1;FBHS17850NZ1自1030301生效);(FBHS16010NZ1;FBHC18755NZ1自1040501生效);(FBHS17857NZ1;FBHC10214NBM;FBHL19866NBM;FBHHCERA1BM自1070301生效);(FBHS11924NBM自1070701生效);(FBHS16010NZ1;FBHC18755NZ1自1090501刪除);【自1110301產品型號重整，由以下特材代碼組合:FBHC16200NZ1;FBHL16305NZ1;FBHHCERA2Z1;FBHS17862NZ1;FBHS17711NZ1;FBHS12900NZ1;FBHC18753NZ1;FBHL18751NZ1;FBHS17850NZ1;FBHS17857NZ1;FBHC10214NBM;FBHL19866NBM;FBHHCERA1BM;FBHS11924NBM;(FBHL10568NBM;FBHL134998Z1自1110301生效)】;(FBHS15592NZ1自1120101生效);(FBHS11924NBM自1120701刪除);(FBHL17044NZ1自1130701生效);(FBHS17138NBM自1130901生效);【型號重整為Cup(FBHC16200NZ1;FBHC18753NZ1;FBHC10214NBM)+Liner(FBHL16305NZ1;FBHL18751NZ1;FBHL19866NBM;FBHL10568NBM;FBHL134998Z1;FBHL17044NZ1)+Head(FBHHCERA2Z1;FBHHCERA1BM)+Stem(FBHS17862NZ1;FBHS17711NZ1;FBHS12900NZ1;FBHS17850NZ1;FBHS17857NZ1;FBHS15592NZ1;FBHS17138NBM)自1130901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+衛署醫器輸字第021851號+衛部醫器輸字第025775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030568號+衛部醫器輸字第034998號+衛部醫器輸字第035592號+衛部醫器輸字第037044號+衛部醫器輸字第037138號	捷邁	39,396	擴增產品型號FBHS17138NBM並型號重整。	無	113/09/01

報告案第2案 全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告

三、新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號共43項(項次42~項次84，詳頁次2-7~2-18)

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	FBHPCCERR7Z1	"捷邁"百優人工髖關節系統:陶瓷HEAD+陶瓷LINER	"ZIMMER" BIOLOX CERAMIC FEMORAL HEADS: BIOLOX OPTION TOTAL HIP SYSTEM	由以下特材代碼組合： FBHHCERR3Z1;FBHC18753NZ1;FBHLCERA2Z1;FBHS17862NZ1;FBHS17711NZ1;FBHS12900NZ1;FBHS17850NZ1(FBHS16010NZ1;FBHC18755NZ1自1040501生效);(FBHS17857NZ1;FBHC10214NBM;FBHL19866NBM;FBHHCERA2BM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： FBHHCERR3Z1;FBHC18753NZ1;FBHLCERA2Z1;FBHS17862NZ1;FBHS17711NZ1;FBHS12900NZ1;FBHS17850NZ1;FBHS17857NZ1;FBHC10214NBM;FBHHCERA2BM;FBHS15592NZ1;FBHLCERA2BM自1130301生效);(FBHS17138NBM自1130901生效);【型號重整為Cup(FBHC18753NZ1;FBHC10214NBM)+Liner(FBHLCERA2Z1;FBHLCERA2BM)+Head(FBHCERR3Z1;FBHHCERA2BM)+Stem(FBHS17862NZ1;FBHS17711NZ1;FBHS12900NZ1;FBHS17850NZ1;FBHS17857NZ1;FBHS15592NZ1;FBHS17138NBM)自1130901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+衛部醫器輸字第037138號	捷邁	39, 396	擴增產品型號FBHS17138NBM並型號重整。	無	113/09/01
64	FBHPEVTMA1BM	"邦美"今適穩維他命E陶瓷人工髖關節系統	"Biomet" G7 Vitamin E Ceramic Total Hip System	由以下特材代碼組合:FBHC10214NBM;FBHLE29866Z1;FBHHCERA1BM;FBHHCERA2Z1;FBHS17862NZ1;FBHS17711NZ1;FBHS12900NZ1;FBHS17850NZ1;FBHS17857NZ1;FBHS11924NBM;(FBHLE34998Z1自1110301生效);(FBHS15592NZ1;FBHLE30568Z1自1120101生效);(FBHS11924NBM自1120701刪除);(FBHLE37044Z1自1130701生效);(FBHS17138NBM自1130901生效);【型號重整為Cup(FBHC10214NBM)+Liner(FBHLE29866Z1;FBHLE34998Z1;FBHLE30568Z1;FBHLE37044Z1)+Head(FBHHCERA1BM;FBHHCERA2Z1)+Stem(FBHS17862NZ1;FBHS17711NZ1;FBHS12900NZ1;FBHS17850NZ1;FBHS17857NZ1;FBHS15592NZ1;FBHS17138NBM)自1130901生效】	組	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034998號+衛部醫器輸字第035592號+衛部醫器輸字第030568號+衛部醫器輸字第037044號+衛部醫器輸字第037138號	捷邁	39, 396	擴增產品型號FBHS17138NBM並型號重整。	無	113/09/01
65	FBHPEVTMA2BM	"邦美"今適穩維他命E陶瓷人工髖關節系統-Option	"Biomet" G7 Vitamin E Ceramic Total Hip System - Option	由以下特材代碼組合:FBHC10214NBM;FBHLE29866Z1;FBHHCERA2BM;FBHCERR3Z1;FBHS17862NZ1;FBHS17711NZ1;FBHS12900NZ1;FBHS17850NZ1;FBHS17857NZ1;FBHS11924NBM;(FBHLE34998Z1自1110301生效);(FBHS15592NZ1;FBHLE30568Z1自1120101生效);(FBHS11924NBM自1120701刪除);(FBHLE37044Z1自1130701生效);(FBHS17138NBM自1130901生效);【型號重整為Cup(FBHC10214NBM)+Liner(FBHLE29866Z1;FBHLE34998Z1;FBHLE30568Z1;FBHLE37044Z1)+Head(FBHHCERA2BM;FBHCERR3Z1)+Stem(FBHS17862NZ1;FBHS17711NZ1;FBHS12900NZ1;FBHS17850NZ1;FBHS17857NZ1;FBHS15592NZ1;FBHS17138NBM)自1130901生效】	組	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034998號+衛部醫器輸字第035592號+衛部醫器輸字第030568號+衛部醫器輸字第037044號+衛部醫器輸字第037138號	捷邁	39, 396	擴增產品型號FBHS17138NBM並型號重整。	無	113/09/01

三、新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號共43項(項次42~項次84，詳頁次2-7~2-18)											
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	FBHPEVTMA3BM	"邦美"今適穩雙動式維他命E陶瓷人工髖關節系統	"Biomet"G7 Dual Mobility Vitamin E Ceramic Total Hip System	由以下特材代碼組合:FBHC10214NBM;FBHLE30568Z1;FBHHCCEA1BM;FBHHCCEA2Z1;FBHS17862NZ1;FBHS17711NZ1;FBHS12900NZ1;FBHS17850NZ1;FBHS17857NZ1;FBHS11924NBM;(FBHS15592NZ1自1120101生效);(FBHS11924NBM自1120701刪除);(FBHLE37044Z1自1130701生效);(FBHS17138NBM自1130901生效);【型號重整為Cup(FBHC10214NBM)+Liner(FBHLE30568Z1;FBHLE37044Z1)+Head(FBHHCCEA1BM;FBHHCCEA2Z1)+Stem(FBHS17862NZ1;FBHS17711NZ1;FBHS12900NZ1;FBHS17850NZ1;FBHS17857NZ1;FBHS15592NZ1;FBHS17138NBM)自1130901生效】	組	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030568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037044號+衛部醫器輸字第037138號	捷邁	39,396	擴增產品型號FBHS17138NBM並型號重整。	無	113/09/02
67	FBHPEVTMA4BM	"邦美"今適穩雙動式維他命E陶瓷人工髖關節系統-Option	"Biomet" G7 Dual Mobility Vitamin E Ceramic Total Hip System-Option	由以下特材代碼組合:FBHC10214NBM;FBHLE30568Z1;FBHHCCEA2BM;FBHHCCEA2Z1;FBHS17862NZ1;FBHS17711NZ1;FBHS12900NZ1;FBHS17850NZ1;FBHS17857NZ1;FBHS11924NBM;(FBHS15592NZ1自1120101生效);(FBHS11924NBM自1120701刪除);(FBHLE37044Z1自1130701生效);(FBHS17138NBM自1130901生效)【型號重整為Cup(FBHC10214NBM)+Liner(FBHLE30568Z1;FBHLE37044Z1)+Head(FBHHCCEA2BM;FBHHCCEA2Z1)+Stem(FBHS17862NZ1;FBHS17711NZ1;FBHS12900NZ1;FBHS17850NZ1;FBHS17857NZ1;FBHS15592NZ1;FBHS17138NBM)自1130901生效】	組	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030568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037044號+衛部醫器輸字第037138號	捷邁	39,396	擴增產品型號FBHS17138NBM並型號重整。	無	113/09/01
68	FBHPEVTMB1BM	"邦美"今適穩維他命E人工髖關節系統	"Biomet" G7 Vitamin E Total Hip System	由以下特材代碼組合:FBHC10214NBM;FBHLE29866Z1;FBHH19915NBM;FBHH18018NZ1;FBHS17862NZ1;FBHS17711NZ1;FBHS12900NZ1;FBHS17850NZ1;FBHS17857NZ1;FBHS11924NBM;(FBHH18022N40;FBHLE34998Z1自1110301生效);(FBHS15592NZ1;FBHLE30568Z1自1120101生效);(FBHS11924NBM自1120701刪除);(FBHLE37044Z1自1130701生效);(FBHS17138NBM自1130901生效);【型號重整為Cup(FBHC10214NBM)+Liner(FBHLE29866Z1;FBHLE34998Z1;FBHLE30568Z1;FBHLE37044Z1)+Head(FBHH19915NBM;FBHH18018NZ1;FBHH18022N40)+Stem(FBHS17862NZ1;FBHS17711NZ1;FBHS12900NZ1;FBHS17850NZ1;FBHS17857NZ1;FBHS15592NZ1;FBHS17138NBM)自1130901生效】	組	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029915號+衛部醫器輸字第034829號+衛部醫器輸字第034998號+衛部醫器輸字第035592號+衛部醫器輸字第030568號+衛部醫器輸字第037044號+衛部醫器輸字第037138號	捷邁	39,396	擴增產品型號FBHS17138NBM並型號重整。	無	113/09/01
69	FBHPEVTMB2BM	"邦美"今適穩雙動式維他命E人工髖關節系統	"Biomet" G7 Dual Mobility Vitamin E Total Hip System	由以下特材代碼組合:FBHC10214NBM;FBHLE30568Z1;FBHH19915NBM;FBHH18018NZ1;FBHS17862NZ1;FBHS17711NZ1;FBHS12900NZ1;FBHS17850NZ1;FBHS17857NZ1;FBHS11924NBM;(FBHS15592NZ1自1120101生效);(FBHS11924NBM自1120701刪除);(FBHLE37044Z1自1130701生效);(FBHS17138NBM自1130901生效);【型號重整為Cup(FBHC10214NBM)+Liner(FBHLE30568Z1;FBHLE37044Z1)+Head(FBHH19915NBM;FBHH18018NZ1)+Stem(FBHS17862NZ1;FBHS17711NZ1;FBHS12900NZ1;FBHS17850NZ1;FBHS17857NZ1;FBHS15592NZ1;FBHS17138NBM)自1130901生效】	組	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030568號+衛部醫器輸字第029915號+衛部醫器輸字第035592號+衛部醫器輸字第037044號+衛部醫器輸字第037138號	捷邁	39,396	擴增產品型號FBHS17138NBM並型號重整。	無	113/09/01

報告案第2案 全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告

三、新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號共43項(項次42~項次84，詳頁次2-7~2-18)											
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
70	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;FBHHCERA2Z1(FBHC18755NZ1自1040501生效)(CUP與STEM按傳統組件型號);(FBHS30102NZ1;FBHC18753NZ1自1070101生效);(FBHC10214NBM;FBHL19866NBM;FBHHCERA1BM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;FBHHCERA2Z1;FBHS30102NZ1;FBHC18753NZ1;FBHC10214NBM;FBHL19866NBM;FBHHCERA1BM;FBHLCCERA2BM自1130301生效);(FBHL19866NBM自1130901刪除);【型號重整為Cup(FBHC18753NZ1;FBHC10214NBM)+Liner(FBHLCCERA2Z1;FBHLCCERA2BM)+Head(FBHHCERA2Z1;FBHHCERA1BM)+Stem(FBHS30102NZ1)自1130901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030202號+衛部醫器輸字第032755號	捷邁	52,796	刪除產品型號FBHL19866NBM並型號重整。	無	113/09/01
71	FBKF10096PSN	"史耐輝"全膝關節系統:股骨	"SMITH & NEPHEW" GENESIS TOTAL KNEE SYSTEM:FEMORAL COMPONENTS	7142-0096;0126;7142-0862;0892;7142-0928:0958(刪除7142-0928:0958自1130901生效);(型號重整為7142-0096;0098;0100;0102;0104;0106;0108;0110;0112;0114;0116;0118;0120;0122;0124;0126;0862;0864;0866;0868;0870;0872;0874;0876;0878;0880;0882;0884;0886;0888;0890;0892自1130901生效)。	個	衛署醫器輸字第008694號	史耐輝	18,197	刪除產品型號7142-0928:0958，並重整型號。	D108-1	113/09/01
72	FBN05MFSNZ55	“聖那美”邁捷髓內釘系統-股骨髓內釘組	“Sanatmetal” Magic nailing system-Magic Femur System	【Nail(2973-09:15-300;320;340;360;380;400;420;440;460;480);(3973-09:15-300;320;340;360;380;400;420;440;460;480)】+【Screw(364048-025;026;028;030;032;034;035;036;038;040;042;044;045;046;048;050;052;054;055;056;058;060;064;065;068;070;072;076;080;085;090;095;100);(922148-025;026;028;030;032;034;035;036;038;040;042;044;045;046;048;050;052;054;055;056;058;060;064;065;068;070;072;076;080;085;090;095;100)】+【End-cap(29700000-3:6);(39700000-1:3:6);(928700008)】【新增【Nail(3991-09-300;320;340;360;380;420;440;460);(3991-10:14-300;320;340;360;380;400;420;440;460);(3992-09:14-300;320;340;360;380;400;420;440;460)】+【Screw(364048-062;066;075);(364065-050;055;060;065;070;075;080;085;090;095;100;105;110;115;120;125;130)】+【End-cap(39940000-1:5)】自1130901生效】	組	衛部醫器輸字第036738號	聖那美	19,036	擴增型號【Nail(3991-09-300;320;340;360;380;420;440;460);(3991-10:14-300;320;340;360;380;400;420;440;460);(3992-09:14-300;320;340;360;380;400;420;440;460)】+【Screw(364048-062;066;075);(364065-050;055;060;065;070;075;080;085;090;095;100;105;110;115;120;125;130)】+【End-cap(39940000-1:5)】	D101-1	113/09/01
73	FBN0847592S1	“信迪思”彈性髓內釘植入物	“Synthes” Elastic Nail Implants	【(475.9-20;25;30;35;40);475.900】;【新增Nail(475.915);(475.9-15;20;25;30;35;40-S)自1130901生效】【型號重整為【Nail(475.9-15;20;25;30;35;40);(475.9-15;20;25;30;35;40-S)】+【End Cap(475.900)】自1130901生效】	組	衛署醫器輸字第009878號+衛署醫器輸字第019129號	壯生	8,165	擴增型號【Nail(475.915);(475.9-15;20;25;30;35;40-S)】並型號重整	D101-6	113/09/01

報告案第2案 全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告

三、新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號共43項(項次42~項次84，詳頁次2-7~2-18)											
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
74	FHV02EPSAMST	"聖猷達"豬組織瓣膜	"SJM" EPIC VALVE	ESP100-19;21;23;25;27;29;(自98.10.1.刪除);(ESP100-19;21;23;25;27;29自103.03.01生效);E100-21A;23A;25A;27A;29A;EL-31A;E100-25M;27M;29M;31M;33M;【刪除EL-31A自1130901生效;擴增(E200-21A;23A;25A;27A;29A;25M;27M;29M;31M;33M);(ESP200-19;21;23;25;27)自1130901生效)】【型號重整為(ESP100-19;21;23;25;27;29);(E100-21A;23A;25A;27A;29A;25M;27M;29M;31M;33M);(E200-21A;23A;25A;27A;29A;25M;27M;29M;31M;33M);(ESP200-19;21;23;25;27)自1130901生效)】	EA	衛署醫器輸字第010467號	雅培	43,613	刪除產品型號EL-31A，擴增產品型號(E200-21A;23A;25A;27A;29A;25M;27M;29M;31M;33M);(ESP200-19;21;23;25;27)，並重新整理產品型號。	無	113/09/01
75	FHVR1M3DRC59	“康心”環狀成形術環(二尖瓣環)-具測量人工腱索尺寸功能	“Corcym” Memo Annuloplasty Ring	MRCS-24;26;28;30;32;34;36;38;(4DM-24;26;28;30;32;34;36;38;40;42自1130901生效)	個	衛部醫器輸字第026000號	中訊	45,372	擴增產品型號4DM-24;26;28;30;32;34;36;38;40;42，並修改英文品名。	B102-5	113/09/01
76	FPP11P5050W0	奧世博骨骼填充物-眼眶骨網片	Osteopore PCL Scaffold Bone Filler-Orbital floor omesh	PTSH-050-050-001-P;PTSH-050-050-001-P2;PTSH-050-050-001-P5;PTSH-050-050-002-P;(PC11(50,50,1);PC11(50,50,1.25)自1120901生效);(刪除PTSH-050-050-001-P;PTSH-050-050-001-P2;PTSH-050-050-001-P5;PTSH-050-050-002-P自1130901生效);【擴增PC30(30,25,1,0);PC30(30,25,1.25,0)自1130901生效)】【型號重整為PC11(50,50,1);PC11(50,50,1.25);PC30(30,25,1,0);PC30(30,25,1.25,0)自1130901生效)】	個	衛部醫器輸字第031196號	理維醫材	31,164	刪除產品型號PTSH-050-050-001-P;PTSH-050-050-001-P2;PTSH-050-050-001-P5;PTSH-050-050-002-P及擴增產品型號PC30(30,25,1,0);PC30(30,25,1.25,0)，並重整型號，並修正中、英文品名。	D201-4	113/09/01
77	FSP61B06118D	“狄柏密”外科修護片-基本修護片	“Dipromed” Mesh Surgical-Basic mesh	BM0510;BM0611;BULEV0611UL;BULEVB0611;BULEV0611(BULEV0611UL;BULEVB0611;BULEV0611自1130901刪除)	片	衛部醫器輸字第033652號	宜利興	791	刪除產品型號BULEV0611UL;BULEVB0611;BULEV0611。	無	113/09/01
78	FSP61B10158D	“狄柏密”外科修護片-基本修護片	“Dipromed” Mesh Surgical-Basic mesh	BM0815;BM1012;BM1015;BULEV0815UL;BULEVB0815;BULEV0815;BULEV1015UL;BULEV1015B;BULEV1015;BULEV1215(BULEV0815UL;BULEVB0815;BULEV0815;BULEV1015UL;BULEV1015B;BULEV1015;BULEV1215自1130901刪除)	片	衛部醫器輸字第033652號	宜利興	1,459	刪除產品型號BULEV0815UL;BULEVB0815;BULEV0815;BULEV1015UL;BULEV1015B;BULEV1215。	無	113/09/01
79	FSP61B15158D	“狄柏密”外科修護片-基本修護片	“Dipromed” Mesh Surgical-Basic mesh	BM1515;BULEV1515UL;BULEVB1515;BULEV1515(BULEV1515UL;BULEVB1515;BULEV1515自1130901刪除)	片	衛部醫器輸字第033652號	宜利興	1,603	刪除產品型號BULEV1515UL;BULEVB1515;BULEV1515。	無	113/09/01
80	FSP61B30308D	“狄柏密”外科修護片-基本修護片	“Dipromed” Mesh Surgical-Basic mesh	BM3030;BULEVB3030;BULEV3030UL;BULEV2636;BULEV3030(BULEVB3030;BULEV3030UL;BULEV2636;BULEV3030自1130901刪除)	片	衛部醫器輸字第033652號	宜利興	2,699	刪除產品型號BULEVB3030;BULEV3030UL;BULEV2636;BULEV3030。	無	113/09/01

報告案第2案 全民健康保險既有功能類別特材之初核情形報告

三、新增既有功能類別特材擴增及刪除產品型號共43項(項次42~項次84，詳頁次2-7~2-18)											
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
81	NAN141822NCK	"曲克"拋棄式經皮穿刺針	"COOK" DISPOSABLE PERCUTANEOUS ENTRY NEEDLES	BSDN-XX-XX(BSDN;SDN-22;21;20;20XT;19;19XT;19UT;18-2.5;4.0;5.0;7.0;9.0自1050501生效)【型號重整BSDN-(18-4.0;5.0;7.0;9.0)(19UT-4.0;7.0;9.0)(20-2.5;4.0;5.0)(21-2.5;4.0;5.0;7.0)自1090101生效)】【擴增產品型號SDN-(18-2.5;4.0;5.0;7.0;9.0)(19-4.0;5.0;7.0)(19UT-4.0;5.0;7.0;9.0)(20-2.5;4.0;5.0;7.0)(21-2.5;4.0;5.0;7.0;9.0)(22-2.5;4.0;7.0)自1090501生效) (SDN-19UT-4.0;SDN-19UT-5.0;SDN-19UT-9.0;SDN-20-5.0;SDN-20-7.0;SDN-21-5.0;SDN-21-9.0;SDN-22-2.5;SDN-22-4.0;SDN-22-7.0自1120101刪除);【BSDN-18-(4.0;5.0);BSDN-19UT-(4.0;9.0);BSDN-20-(2.5;4.0;5.0);BSDN-21-(2.5;4.0;5.0;7.0);SDN-18-(2.5;4.0);SDN-19-(4.0;5.0;7.0)自1130901刪除】;【型號重整BSDN-18-(7.0;9.0);BSDN-19UT-7.0;SDN-18-(5.0;7.0;9.0);SDN-19UT-7.0;SDN-20-(2.5;4.0);SDN-21-(2.5;4.0;7.0)自1130901生效】	支	衛署醫器輸字第010738號	曲克	97.6	刪除產品型號BSDN-18-(4.0;5.0);BSDN-19UT-(4.0;9.0);BSDN-20-(2.5;4.0;5.0);BSDN-21-(2.5;4.0;5.0;7.0);SDN-18-(2.5;4.0);SDN-19-(4.0;5.0;7.0)並重新整理產品型號。	無	113/09/01
82	NAN15DCM18CK	"曲克"拋棄式經皮穿刺針	"COOK" DISPOSABLE PERCUTANEOUS ENTRY NEEDLES	DCM-18;22-2.5;9.0;(DCM-18-15.0自103.11.01生效)(型號重整DCM-18-5.0;7.0;9.0;15.0自1090101生效);(DCM-18-5.0;9.0;15.0自1130901刪除);(型號重整為DCM-18-7.0自1130901生效)	支	衛署醫器輸字第010738號	曲克	124	刪除產品型號DCM-18-5.0;9.0;15.0並重新整理產品型號。	無	113/09/01
83	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:H787700106003USO);(MTA Applicator Intermediate/19cm(REF:H787700106002USO)自1130301生效);(刪除MTA Applicator Long/29cm(REF:H787700106003USO)自1130901生效)	組	衛部醫器輸字第032339號	吉富	30,080	刪除產品型號MTA Applicator Long/29cm (REF:H787700106003USO)。	E210-3	113/09/01
84	TKP03CRFU10F	“康橋”射頻手術電極系統-射頻電極(15G/17G)	“Cambridge” CRF Electrode System-Slim/Standard Tip	CRF-U1520;U1530;U2020;U2030;(CRF-U1520L;U1530L;U2020L;U2030L自1130901生效)	支	衛部醫器輸字第035468號	奇裕	18,800	擴增產品型號CRF-U1520L;U1530L;U2020L;U2030L。	E210-2	113/09/01

項次14

特材代碼： CMV02SGS83A7

中文品名：“埃普特”山而彎引導導管鞘

英文品名：“APT” Sailwire Guiding Sheath

許可證字號：衛部醫器陸輸字第 001524 號

產品型號：

830403001	830404001	830404501	830405001	830405501	830406001	830406501
830407001	830408001	830409001	830410001	830411001	830503001	830504001
830504501	830505001	830505501	830506001	830506501	830507001	830508001
830509001	830510001	830511001	835503001	835504001	835504501	835505001
835505501	835506001	835506501	835507001	835508001	835509001	835510001
835511001	830603001	830604001	830604501	830605001	830605501	830606001
830606501	830607001	830608001	830609001	830610001	830611001	836503001
836504001	836504501	836505001	836505501	836506001	836506501	836507001
836508001	836509001	836510001	836511001	830703001	830704001	830704501
830705001	830705501	830706001	830706501	830707001	830708001	830709001
830710001	830711001	837503001	837504001	837504501	837505001	837505501
837506001	837506501	837507001	837508001	837509001	837510001	837511001
830803001	830804001	830804501	830805001	830805501	830806001	830806501
830807001	830808001	830809001	830810001	830811001	830903001	830904001
830904501	830905001	830905501	830906001	830906501	830907001	830908001
830909001	830910001	830911001	831003001	831004001	831004501	831005001
831005501	831006001	831006501	831007001	831008001	831009001	831010001
831011001	831203001	831204001	831204501	831205001	831205501	831206001
831206501	831207001	831208001	831209001	831210001	831211001	830504511
835504511	830604511	836504511	830704511	837504511	830504521	830509021
835504521	835509021	830604521	830609021	836504521	836509021	830704521
830709021	837504521	837509021	830504531	835504531	830604531	836504531
830704531	837504531	830504541	835504541	830604541	836504541	830704541
837504541	830504051	835504051	830604051	836504051	830704051	837504051
830804051	830504561	830509061	835504561	835509061	830604561	830605561
830609061	836504561	836505561	836509061	830704561	830705561	837504561
837505561	830804561	830904561	831004561	831204561	830504571	835504571
830604571	830605571	836504571	836505571	830704571	830705571	837504571
837505571	830604581	836504581	830409091	830411091	830509091	830511091
835509091	835511091	830608091	830609091	836508091	836509091	830708091
830709091	837508091	837509091	830809091	83040909A	83041109A	83050909A
83050909B	83050909C	83050909D	83050909E	83050909F	83060909A	83060909B
83060909C	83060909D	83060909E	830403002	830404002	830404502	830405002

830405502	830406002	830406502	830407002	830408002	830409002	830410002
830411002	830503002	830504002	830504502	830505002	830505502	830506002
830506502	830507002	830508002	830509002	830510002	830511002	835503002
835504002	835504502	835505002	835505502	835506002	835506502	835507002
835508002	835509002	835510002	835511002	830603002	830604002	830604502
830605002	830605502	830606002	830606502	830607002	830608002	830609002
830610002	830611002	836503002	836504002	836504502	836505002	836505502
836506002	836506502	836507002	836508002	836509002	836510002	836511002
830703002	830704002	830704502	830705002	830705502	830706002	830706502
830707002	830708002	830709002	830710002	830711002	837503002	837504002
837504502	837505002	837505502	837506002	837506502	837507002	837508002
837509002	837510002	837511002	830803002	830804002	830804502	830805002
830805502	830806002	830806502	830807002	830808002	830809002	830810002
830811002	830903002	830904002	830904502	830905002	830905502	830906002
830906502	830907002	830908002	830909002	830910002	830911002	831003002
831004002	831004502	831005002	831005502	831006002	831006502	831007002
831008002	831009002	831010002	831011002	831203002	831204002	831204502
831205002	831205502	831206002	831206502	831207002	831208002	831209002
831210002	831211002	830504512	835504512	830604512	836504512	830704512
837504512	830504522	835504522	830509022	835509022	830604522	830609022
836504522	836509022	830704522	830709022	837504522	837509022	830504532
835504532	830604532	836504532	830704532	837504532	830504542	835504542
830604542	836504542	830704542	837504542	830504052	835504052	830604052
836504052	830704052	837504052	830804052	830504562	830509062	835504562
835509062	830604562	830605562	830609062	836504562	836505562	836509062
830704562	830705562	837504562	837505562	830804562	830904562	831004562
831204562	830504572	835504572	830604572	830605572	836504572	836505572
830704572	830705572	837504572	837505572	830604582	836504582	830409092
830411092	830509092	830511092	835509092	835511092	830608092	830609092
836508092	836509092	830708092	830709092	837508092	837509092	830809092
83040909B	83041109B	83050909G	83050909H	83050909I	83050909J	83050909K
83050909L	83060909F	83060909G	83060909H	83060909I	83060909J	

特材代碼：CGPG1LA006M4

中文品名："美敦力"浪曲導引導管

英文品名："MEDTRONIC" LAUNCHER GUIDE CATHETERS

許可證字號：衛署醫器輸字第 010246 號

產品型號：

併入特材代碼 CGPG1LA501M4、CGPG1LA502M4、CGPG1LA701M4、CGPG1LA702M4、CGPG1LA801M4、CGPG1LA802M4 之產品型號，自 1130901 型號重整如下：

LEFT CORONARY CURVES					Backup Support Left
Left Standard	Short Left	JCL	Amplatz Left	Short Amplatz Left	EBU
LA5JL20	LA5SL30	LA5JCL15	LA5AL75	LA5SAL75	LA5EBU20
LA5JL30	LA5SL35	LA5JCL30	LA5AL10	LA5SAL10	LA5EBU30
LA5JL35	LA5SL40	LA5JCL35	LA5AL15	LA5SAL15	LA5EBU35
LA5JL40	LA5SL45	LA5JCL40	LA5AL20	LA5SAL20	LA5EBU375
LA5JL45	LA5SL50	LA5JCL45	LA5AL25	LA5SAL25	LA5EBU40
LA5JL50		LA5JCL50	LA5AL30	LA5SAL30	LA5EBU45
LA5JL60			LA5AL40	LA5SAL40	LA5EBU50
RIGHT CORONARY CURVES					
Right Standard	Short Right	JCR	Amplatz Right	Shepherd's Crook Right	Backup Support Right
LA5JR30	LA5SR30	LA5JCR35	LA5AR10	LA5SCR35	LA5RBU35
LA5JR35	LA5SR35	LA5JCR40	LA5AR20	LA5SCR40	LA5RBU40
LA5JR40	LA5SR40	LA5JCR45	LA5ALR12	LA5SCR50	
LA5JR45	LA5SR50				ECR
LA5JR50	LA5SR60		Short Amplatz Right		LA5ECR35
LA5JR60			LA5SAR10		LA5ECR40
			LA5SAR20		LA5ECR45
					3-Dimensional
					LA53DRIGHT
OTHER CURVES					
Multipurpose	MAC (Multi-Aortic)	Bypass	Champ	Radial Specialty	MAC3030
LA5MB1	LA5MAC30	LA5IMA	LA5CHAMP05	LA5LARA	LA5MAC3030
LA5MB2	LA5MAC35	LA5IMAD	LA5CHAMP10	LA5MRADIAL	
LA5MPST	LA5MAC375	LA5LCB	LA5CHAMP15	LA5MRESS	Easy Radial Left
LA5HSI	LA5MAC40	LA5RCB	LA5CHAMP20	LA5RRAD	LA5ERADL
LA5HSII	LA5MAC45	LA5RCBII	LA5CHAMP25		LA5ERADLLT
LA5HSIII	LA5MAC50	LA5RCBD	LA5CHAMP30	NOTO	LA5ERADLST
LA5HSREL			LA5CHAMP35	LA5NOTO	
			LA5CHAMP40		Easy Radial Right
				EL GAMAL	LA5ERADR
				LA5ELGAMAL	LA5ERADRST

LEFT CORONARY CURVES					Backup Support Left
Left Standard (JL)	Short Left (SL)	JCL	Amplatz Left	Short Amplatz Left	EBU
LA6JL25	LA6SL30	LA6JCL30	LA6AL75	LA6SAL75	LA6EBU30
LA6JL30	LA6SL30SH	LA6JCL30SH	LA6AL75SH	LA6SAL75SH	LA6EBU30SH

LA6JL30SH	LA6SL35	LA6JCL35	LA6AL10	LA6SAL10	LA6EBU325
LA6JL35	LA6SL35SH	LA6JCL35SH	LA6AL10SH	LA6SAL10SH	LA6EBU325SH
LA6JL35SH	LA6SL40	LA6JCL40	LA6AL15	LA6SAL15	LA6EBU35
LA6JL40	LA6SL40SH	LA6JCL40SH	LA6AL15SH	LA6SAL15SH	LA6EBU35SH
LA6JL40SH	LA6SL45	LA6JCL45	LA6AL175	LA6SAL20	LA6EBU375
LA6JL40P (Posterior)	LA6SL45SH	LA6JCL45SH	LA6AL175SH	LA6SAL20SH	LA6EBU375SH
LA6JL45	LA6SL50	LA6JCL50	LA6AL20	LA6SAL25	LA6EBU40
LA6JL45SH	LA6SL50SH	LA6JCL50SH	LA6AL20SH	LA6SAL25SH	LA6EBU40SH
LA6JL50	LA6SL60		LA6AL25	LA6SAL30	LA6EBU45
LA6JL50SH	LA6SL60SH		LA6AL25SH	LA6SAL30SH	LA6EBU45SH
LA6JL60			LA6AL30	LA6SAL40	LA6EBU50
LA6JL60SH			LA6AL30SH	LA6SAL40SH	LA6EBU50SH
LA6JL35D			LA6AL40		LA6EBU30D
LA6JL40D	Left Standard (FL)	Short Left (FLST)	LA6AL40SH		LA6EBU35D
LA6JL40SHD	LA6FL35	LA6FL35ST	LA6AL50		LA6EBU35SHD
	LA6FL35SH	LA6FL40ST	LA6AL10D		LA6EBU375D
	LA6FL40	LA6FL45ST	LA6AL10SHD		LA6EBU40D
	LA6FL40SH	LA6FL50ST	LA6AL15D		LA6EBU40SHD
	LA6FL40GSH (Anterior)		LA6AL15SHD		
			LA6AL20D		
			LA6AL20SHD		
			LA6AL75D		
			LA6AL75SHD		
RIGHT CORONARY CURVES					
Right Standard	Short Right	JCR	Amplatz Right	Shepherd's Crook Right	Backup Support Right
LA6JR30	LA6SR30	LA6JCR35	LA6AR10	LA6SCR35	LA6RBU35
LA6JR30SH	LA6SR30SH	LA6JCR35SH	LA6AR10SH	LA6SCR35SH	LA6RBU35SH
LA6JR35	LA6SR35	LA6JCR40	LA6AR20	LA6SCR40	LA6RBU40
LA6JR35SH	LA6SR35SH	LA6JCR40SH	LA6AR20SH	LA6SCR40SH	LA6RBU40SH
LA6JR40	LA6SR40	LA6JCR45	LA6ALR12	LA6SCR40K	LA6RBU45
LA6JR40SH	LA6SR40SH	LA6JCR45SH	LA6ALR12SH	LA6SCR50	LA6RBU45SH
LA6JR40P (Posterior)	LA6SR45	LA6JCR50	LA6AR10D	LA6SCR50SH	
LA6JR45	LA6SR45SH	LA6JCR50SH	LA6AR20D		
LA6JR45SH	LA6SR50				
LA6JR50	LA6SR50SH	Right Standard (FR)	Short Amplatz Right	3-Dimensional	ECR
LA6JR50SH	LA6SR60	LA6FR35	LA6SAR10	LA63DRC	LA6ECR30
LA6JR60	LA6SR60SH	LA6FR35SH	LA6SAR10SH	LA63DRCSH	LA6ECR35
LA6JR60SH		LA6FR40	LA6SAR20	LA63DRIGHT	LA6ECR35SH
LA6JR35D		LA6FR40SH	LA6SAR20SH	LA63DRIGHTSH	LA6ECR40
LA6JR40D				LA63DRCD	LA6ECR40SH
LA6JR40MOD					LA6ECR45
LA6JR40RAD					LA6ECR45SH
LA6JR40SHD					
LA6JR50D					
OTHER CURVES					
Multipurpose	MAC (Multi- Aortic)	Bypass	Champ	Peripheral	Radial Specialty
LA6MB1	LA6MAC30	LA6LCB	LA6CHAMP05	LA6CHAMP15K	LA6LARA
LA6MB1SH	LA6MAC30SH	LA6LCBSH	LA6CHAMP05SH	LA6CHAMP20K	LA6MRADIAL

LA6MB2	LA6MAC35	LA6LCBD	LA6CHAMP10	LA6CHAMP25K	LA6MRESS
LA6MP1	LA6MAC35SH	LA6LCBSHD	LA6CHAMP10SH	LA6IMAK	LA6MRESSSH
LA6MP1SH	LA6MAC375	LA6RCB	LA6CHAMP15	LA6JR40K	LA6RRAD
LA6MP2	LA6MAC375SH	LA6RCBSH	LA6CHAMP15SH	LA6MP1K	LA6RRADSH
LA6MPST	LA6MAC40	LA6RCBD	LA6CHAMP20	LA6MPHK	
LA6HSI	LA6MAC40SH	LA6RCBSHD	LA6CHAMP20SH	LA6PK1W	NOTO
LA6HSISH	LA6MAC45	LA6RCBII	LA6CHAMP25	LA6RDCK	LA6NOTO
LA6HSII	LA6MAC45SH	LA6RCBIISH	LA6CHAMP25SH		LA6NOTOSH
LA6HSIISH		LA6IMA	LA6CHAMP30		
LA6RMHSII		LA6IMASH	LA6CHAMP30SH		EL GAMAL
LA6HSIII		LA6IMAD	LA6CHAMP35		LA6ELGAMAL
LA6HSIIISH		LA6IMASHD	LA6CHAMP35SH		LA6ELGAMALSH
LA6HSISHD			LA6CHAMP40		
LA6MB1D			LA6CHAMP40SH		
LA6MB1SHD					
LA6MP1D					
LA6MP1SHD					
MAC3030	Easy Radial Left	Easy Radial Right	Arani Type		
LA6MAC3030	LA6ERADL	LA6ERADR	LA6ARA7526		
	LA6ERADLSH	LA6ERADRS			
	LA6ERADLLT	LA6ERADRST			
	LA6ERADLLTSH	LA6ERADRSTSH			
	LA6ERADLST				
	LA6ERADLSTSH				

LEFT CORONARY CURVES					Backup Support Left
Left Standard (JL)	Short Left (SL)	JCL	Amplatz Left	Short Amplatz Left	EBU
LA7JL30	LA7SL30	LA7JCL30	LA7AL75	LA7SAL75	LA7EBU30
LA7JL30SH	LA7SL30SH	LA7JCL30SH	LA7AL75SH	LA7SAL75SH	LA7EBU30SH
LA7JL35	LA7SL35	LA7JCL35	LA7AL10	LA7SAL10	LA7EBU30D
LA7JL35SH	LA7SL35SH	LA7JCL35SH	LA7AL10SH	LA7SAL10SH	LA7EBU35
LA7JL35G (Anterior)	LA7SL40	LA7JCL40	LA7AL10D	LA7SAL15	LA7EBU35SH
LA7JL35P (Posterior)	LA7SL40SH	LA7JCL40SH	LA7AL10SHD	LA7SAL15SH	LA7EBU35D
LA7JL40	LA7SL45	LA7JCL45	LA7AL15	LA7SAL20	LA7EBU35SHD
LA7JL40SH	LA7SL45SH	LA7JCL45SH	LA7AL15SH	LA7SAL20SH	LA7EBU375
LA7JL40D	LA7SL50	LA7JCL50	LA7AL20	LA7SAL25	LA7EBU375SH
LA7JL40SHD	LA7SL50SH	LA7JCL50SH	LA7AL20SH	LA7SAL25SH	LA7EBU40
LA7JL40P (Posterior)	LA7SL60		LA7AL20D	LA7SAL30	LA7EBU40SH
LA7JL45			LA7AL20SHD	LA7SAL30SH	LA7EBU40D
LA7JL45SH			LA7AL25	LA7SAL40	LA7EBU40SHD
LA7JL50			LA7AL25SH		LA7EBU45
LA7JL50SH			LA7AL30		LA7EBU45SH
LA7JL60			LA7AL30SH		LA7EBU50
LA7JL60SH			LA7AL40		LA7EBU50SH
			LA7AL40SH		
RIGHT CORONARY CURVES					
Right Standard	Short Right	JCR	Amplatz Right	Shepherd's Crook Right	Backup Support Right
LA7JR30	LA7SR30	LA7JCR35	LA7AR10	LA7SCR35	LA7RBU35
LA7JR30SH	LA7SR35	LA7JCR35SH	LA7AR10SH	LA7SCR35SH	LA7RBU35SH
LA7JR35	LA7SR35SH	LA7JCR40	LA7AR10D	LA7SCR40	LA7RBU40

LA7JR35SH	LA7SR40	LA7JCR40SH	LA7AR10SHD	LA7SCR40SH	LA7RBU40SH
LA7JR40	LA7SR40SH	LA7JCR45	LA7AR20	LA7SCR50	
LA7JR40SH	LA7SR45	LA7JCR50	LA7AR20SH	LA7SCR50SH	ECR
LA7JR40D	LA7SR50		LA7AR20D		LA7ECR35
LA7JR40SHD	LA7SR60		LA7AR20SHD		LA7ECR35SH
LA7JR40P (Posterior)			LA7ALR12		LA7ECR40
LA7JR45			LA7ALR12SH		LA7ECR40SH
LA7JR45SH					LA7ECR45
LA7JR50			Short Amplatz Right		LA7ECR45SH
LA7JR50SH			LA7SAR10		
LA7JR60			LA7SAR10SH		3-Dimensional
LA7JR60SH			LA7SAR20		LA73DRC
FCR			LA7SAR20SH		LA73DRC5H
LA7FCR35					LA73DRIGHT
LA7FCR35SH					LA73DRIGHTSH
LA7FCR40					
LA7FCR40SH					
OTHER CURVES					
Multipurpose	MAC (Multi- Aortic)	Bypass	Champ	Peripheral	NOTO
LA7HSI	LA7MAC30	LA7IMA	LA7CHAMP05	LA7CHAMP15K	LA7NOTO
LA7HSISH	LA7MAC30SH	LA7IMASH	LA7CHAMP05SH	LA7CHAMP20K	LA7NOTOSH
LA7HSII	LA7MAC35	LA7IMAD	LA7CHAMP05D	LA7CHAMP25K	
LA7HSIISH	LA7MAC35SH	LA7IMASHD	LA7CHAMP10	LA7IMAK	EL GAMAL
LA7RMHSII	LA7MAC375	LA7LCB	LA7CHAMP10SH	LA7JR40K	LA7ELGAMAL
LA7RMHSIISH	LA7MAC375SH	LA7LCBSH	LA7CHAMP15	LA7MPHK	LA7ELGAMALSH
LA7HSIII	LA7MAC40	LA7LCBD	LA7CHAMP15SH	LA7MP1K	
LA7HSIIISH	LA7MAC40SH	LA7LCBSHD	LA7CHAMP20	LA7PK1W	
LA7HSIV	LA7MAC45	LA7RCB	LA7CHAMP20SH	LA7RDCK	
LA7MB1	LA7MAC50	LA7RCBSH	LA7CHAMP25	LA7SCR40K	
LA7MB1SH		LA7RCBD	LA7CHAMP25SH		
LA7MB2		LA7RCBSHD	LA7CHAMP30		
LA7MB2SH		LA7RCBII	LA7CHAMP30SH		
LA7MP1			LA7CHAMP35		
LA7MP1SH			LA7CHAMP40		
LA7MP1D					
LA7MPST					

LEFT CORONARY CURVES					Backup Support Left
Left Standard (JL)	Short Left (SL)	JCL	Amplatz Left	Short Amplatz Left	EBU
LA8JL30	LA8SL30	LA8JCL30	LA8AL75	LA8SAL75	LA8EBU30
LA8JL30SH	LA8SL30SH	LA8JCL30SH	LA8AL75SH	LA8SAL75SH	LA8EBU30SH
LA8JL35	LA8SL35	LA8JCL35	LA8AL10	LA8SAL10	LA8EBU35
LA8JL35SH	LA8SL35SH	LA8JCL35SH	LA8AL10SH	LA8SAL10SH	LA8EBU35SH
LA8JL40	LA8SL40	LA8JCL35D	LA8AL10D	LA8SAL15	LA8EBU35D
LA8JL40SH	LA8SL40SH	LA8JCL40	LA8AL10SHD	LA8SAL15SH	LA8EBU35SHD
LA8JL40D	LA8SL45	LA8JCL40SH	LA8AL15	LA8SAL20	LA8EBU375
LA8JL40SHD	LA8SL45SH	LA8JCL40D	LA8AL15SH	LA8SAL20SH	LA8EBU375SH
LA8JL45	LA8SL50	LA8JCL45	LA8AL20	LA8SAL30	LA8EBU40
LA8JL45SH	LA8SL60	LA8JCL45SH	LA8AL20SH	LA8SAL40	LA8EBU40SH
LA8JL50		LA8JCL45D	LA8AL20D		LA8EBU40D

LA8JL50SH		LA8JCL50	LA8AL20SHD		LA8EBU40SHD
LA8JL60		LA8JCL50SH	LA8AL25		LA8EBU45
LA8JL60SH			LA8AL25SH		LA8EBU45SH
			LA8AL30		LA8EBU50
			LA8AL30SH		LA8EBU50SH
			LA8AL40		
			LA8AL40SH		
			LA8AL50		
RIGHT CORONARY CURVES					
Right Standard	Short Right	JCR	Amplatz Right	Shepherd's Crook Right	Backup Support Right
LA8JR30	LA8SR30	LA8JCR35	LA8AR10	LA8SCR35	LA8RBU35
LA8JR30SH	LA8SR30SH	LA8JCR35SH	LA8AR10SH	LA8SCR35SH	LA8RBU35SH
LA8JR35	LA8SR35	LA8JCR40	LA8AR20	LA8SCR40	LA8RBU40
LA8JR35SH	LA8SR35SH	LA8JCR40SH	LA8AR20SH	LA8SCR40SH	LA8RBU40SH
LA8JR35D	LA8SR40	LA8JCR45	LA8ALR12	LA8SCR50SH	LA8RBU40D
LA8JR35SHD	LA8SR40SH		LA8ALR12SH		
LA8JR40	LA8SR60				
LA8JR40SH			Short Amplatz Right		ECR
LA8JR40D			LA8SAR10		LA8ECR35
LA8JR40SHD			LA8SAR10SH		LA8ECR35SH
LA8JR45			LA8SAR20		LA8ECR40
LA8JR45SH					LA8ECR40SH
LA8JR50					
LA8JR50SH					3-Dimensional
LA8JR60					LA83DRC
LA8JR60SH					LA83DRC SH
OTHER CURVES					
Multipurpose	MAC (Multi-Aortic)	Bypass	Champ	Peripheral	NOTO
LA8HSI	LA8MAC30	LA8IMA	LA8CHAMP05	LA8CARL3D	LA8NOTO
LA8HSISH	LA8MAC30SH	LA8IMASH	LA8CHAMP10	LA8CARLD	LA8NOTOSH
LA8HSII	LA8MAC35	LA8IMAD	LA8CHAMP10SH	LA8CHAMP15K	
LA8HSIISH	LA8MAC35SH	LA8IMASHD	LA8CHAMP15	LA8CHAMP20K	EL GAMAL
LA8RMHSII	LA8MAC375SH	LA8LCB	LA8CHAMP15SH	LA8CHAMP25K	LA8ELGAMAL
LA8RMHSIISH	LA8MAC40	LA8LCBSH	LA8CHAMP20	LA8IMAK	LA8ELGAMALSH
LA8HSIII	LA8MAC40SH	LA8LCBD	LA8CHAMP20SH	LA8JR40K	
LA8HSIIISH	LA8MAC45	LA8LCBSHD	LA8CHAMP25	LA8MP1K	
LA8MB1	LA8MAC50	LA8RCB	LA8CHAMP25SH	LA8PK1W	
LA8MB1SH		LA8RCBSH	LA8CHAMP30	LA8RDCK	
LA8MB1D		LA8RCBD	LA8CHAMP30SH		
LA8MB1SHD		LA8RCBSHD	LA8CHAMP35		
LA8MB2		LA8RCBII	LA8CHAMP40		
LA8MB2SH					
LA8MB2D					
LA8MP1					
LA8MP1SH					
LA8MPST					

特材代碼：CGPG1LA006M4

中文品名："美敦力"浪曲導引導管

英文品名："MEDTRONIC" LAUNCHER GUIDE CATHETERS

許可證字號：衛署醫器輸字第 010246 號

以下為 113 年 8 月 31 日前收載之產品型號

LA6XXX:LA6XXXXXXXX;(LA6-

RBU35:40;3DRC;RMHSII;PK1W;MPHK;RDCK;SCR40K;MP1K;CHAMP15K 自 961001 生效);(重整為 LA6XXX:LA6XXXXXXXX;自 1030701 生效)

報告案 3

全民健康保險已給付特殊材料支付標準異動之 初核情形報告

共 15 項：(1)醫療器材許可證註銷及刪除品項 14 項/第 3-1~3-2 頁；項次 1~14。 (2)已達價量協議數量調整支付點數品項 1 項/第 3-3 頁；項次 15。

報告案第3案 全民健康保險已給付特材支付標準異動之初核情形報告

一、醫療器材許可證註銷及刪除品項共14項(項次1~項次14，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07月同功能核價類別之有效品項數	健保給付生效起日
1	CGPG1LA501M4	"美敦力"浪曲導引導管	"MEDTRONIC" LAUNCHER GUIDE CATHETERS	LA5-JL;JCL;SL;AL;SAL;EBU;JR;JCR;SR;AR;ALR;SAR;SCR;MAC;CHAMP-05:60;375;75;(LA5-RBU;ECR-35;40;LA5-ECR45;3DRIGHT自1030701生效)	條	衛署醫器輸字第010246號	美敦力	產品型號已併至另一特材代碼CGPG1LA006M4，故刪除原特材代碼。	25	113/09/01
2	CGPG1LA502M4	"美敦力"浪曲導引導管	"MEDTRONIC" LAUNCHER GUIDE CATHETERS	LA5-MB1:2;HSI:III;ELGAMAL;LCB;RCB(D);IMA(D);MPST;MRADIAL;HSREL;NOTO;(LA5-RCBII;LARA;MRESS;RRAD;MAC3030;ERADL(LT;ST);ERADR(ST);自1030701生效)	條	衛署醫器輸字第010246號	美敦力	產品型號已併至另一特材代碼CGPG1LA006M4，故刪除原特材代碼。	25	113/09/01
3	CGPG1LA701M4	"美敦力"浪曲導引導管	"MEDTRONIC" LAUNCHER GUIDE CATHETERS	LA7-JL;JCL;SL;AL;SAL;EBU;JR;JCR;SR;AR;ALR;SAR;SCR;ECR;MAC;CHAMP-05:60;375;75-(SH);(重整為LA7XXX:LA7XXXXXXXXXX;自1030701生效)	條	衛署醫器輸字第010246號	美敦力	產品型號已併至另一特材代碼CGPG1LA006M4，故刪除原特材代碼。	25	113/09/01
4	CGPG1LA702M4	"美敦力"浪曲導引導管	"MEDTRONIC" LAUNCHER GUIDE CATHETERS	LA7-MB1:2;HSI:III;ELGAMAL;LCB;RCB(D);IMA(D);NOTO;PK1W;MPHK;RDCK;SCR40K;MP1K;CHAMP15:25K-(SH)	條	衛署醫器輸字第010246號	美敦力	產品型號已併至另一特材代碼CGPG1LA006M4，故刪除原特材代碼。	25	113/09/01
5	CGPG1LA801M4	"美敦力"浪曲導引導管	LAUNCHER GUIDE CATHETER	LA8-JL;JCL;SL;AL;SAL;EBU;JR;JCR;SR;AR;ALR;SAR;SCR;ECR;MAC;CHAMP;RBU-05:60;375;75-(SH);(重整為LA8XXX:LA8XXXXXXXXXX;自1030701生效)	條	衛署醫器輸字第010246號	美敦力	產品型號已併至另一特材代碼CGPG1LA006M4，故刪除原特材代碼。	25	113/09/01
6	CGPG1LA802M4	"美敦力"浪曲導引導管	LAUNCHER GUIDE CATHETER	LA8-MB1:2;HSI:III;ELGAMAL;LCB;RCB(D);IMA(D);NOTO;3DRC;PK1W;MPHK;RDCK;SCR40K;MP1K-(SH)	條	衛署醫器輸字第010246號	美敦力	產品型號已併至另一特材代碼CGPG1LA006M4，故刪除原特材代碼。	25	113/09/01
7	CHV0132L406R	恩多寇福列克斯兩段式靜脈導管	AndoCor Flex Line Two Stage Venous Catheter	01V-(32L-40;40FB;34L-46;46FB;36L-46;51;46FB;51FB;32L-401;401FB;34L-461;461FB;36L-461;511;461FB;511FB;32L-402;402FB;34L-462;462FB;36L-462;512;462FB;512FB)	支	衛部醫器輸字第032073號	連鎰	廠商來函表示許可證到期賸餘品均於113年2月以前售予醫院，院方預計於113年12月用罄，爰申請展延賸餘品給付至113年12月。經調查本類特材未具主機專一性且市場無供貨不穩情形，惟考量本案特材係用於體外循環將右心房或下腔靜脈血液引流，具特殊醫療需求性，爰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，本案特材支付點數調整為0，延後至114年1月1日生效。	4	114/01/01
8	CMV01951052E	"麥克思"遠端導引導管	"Micrus" ENVOY Distal Access Guiding Catheter	6712-6095;5895;6005;5805;5695;5605-D;DB	組	衛部醫器輸字第027024號	壯生	廠牌代碼變更，變更特材代碼，故取消原特材代碼。	12	114/01/01

報告案第3案 全民健康保險已給付特材支付標準異動之初核情形報告

一、醫療器材許可證註銷及刪除品項共14項(項次1~項次14，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07月同功能核價類別之有效品項數	健保給付生效起日
9	CPM0420233F4	"巫諾"腹內壓力量測系統(滅菌)-含精密尿袋	"Unomedical"Unometer AbdoPressure Intra-Abdominal Pressure (IAP) Measuring System (Sterile)	158100910190	組	衛部醫器輸壹字第020233號	康威特	廠商來函表示許可證到期賸餘庫存品52個，最後一批庫存效期為114年4月1日。尊重廠商銷售權益及庫存品有效期限，考量該特材僅1家1品項，具特殊醫療必要性，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，本案特材支付點數調整為0，延後至114年1月2日生效。	1	114/01/02
10	CRT02U00452C	“柯惠”雪莉氣切套管-小兒用	“Covidien” Shiley Tracheostomy Cannulae	3.0NEO;3.5NEO;4.0NEO;4.5NEO;3.0PED;3.5PED;4.0PED;4.5PED;5.0PED;5.5PED	支	衛署醫器輸字第012495號	美敦力	本特材代碼所含產品型號均已註銷，故取消原特材代碼。	5	114/01/01
11	CRT04C750MHJ	"史密斯"百弗納氣切套管與配件	"SMITHS" BIVONA TRACHEOSTOMY TUBE AND ACCESSORIES	750150;750160;750170;750180;750190;750195	個	衛署醫器輸字第013726號	誼昇	產品型號已併至另一特材代碼CRT04C678MHJ，故刪除原特材代碼。	3	114/01/01
12	CXE0278754ST	“聖猷達”電生理診斷導管	“SJM” Inquiry Electrophysiology Diagnostic Catheter	IBI-81540	條	衛部醫器輸字第027877號	雅培	廠牌代碼變更，變更特材代碼，故取消原特材代碼。	8	114/01/01
13	HEF030P008AS	"旭"血漿分離器	"ASAHI" PLASMAFLO(PLASMA FILTER)	OP-02W(L);OP-08W(L)(OP-05W(L)自1050901生效)	支	衛署醫器輸字第007045號	佳醫	廠商來函表示許可證到期賸餘庫存品235個，最後一批庫存效期為114年12月1日。尊重廠商銷售權益及庫存品有效期限，並考量該特材為用於血漿置換術使用之必要使用醫材，具特殊醫療必要性，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，本案特材支付點數調整為0，延後至114年7月2日生效。	8	114/07/02
14	HHM01M13X1F2	"英泰克"莫瑪極致腦血管保護裝置	"INVATEC" MO.MA ULTRA Cerebral Protection Device	MOM0130068X5;MOM0130069X6;MOM0130008X5	組	衛部醫器輸字第026123號	美敦力	廠牌代碼變更，變更特材代碼為HHM01M13X1M4，故取消原特材代碼。	2	114/01/01

二、已達價量協議數量調整支付點數共1項(項次15，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	原支付點數	調整後支付點數	核價說明	給付規定	健保給付生效起日
15	FEC02CP1007C	“科利耳”核心系列第七代人工耳蝸聲音處理器及附件	“Cochlear”Nucleus 7 Sound Processor & Accessories	CP1000；CR310(含以下品項1. 聲音處理器;2. 線圈;3. 連接線;4. 電子除濕盒;5. 其他配件及工具等)	組	衛部醫器輸字第033399號	科利耳	271,309	263,169	依價量協議約定，「人工電子耳-聲音處理器-具手機無線串流功能(含聲音處理器+線圈+連接線+電子除濕盒+其他配件及工具)」功能特材，112年申報量達137組，已達價量協議第二階段數量，按原支付點數97%計算，支付點數調整為263,169點。	H301-1	113/10/01

報告案 4

113 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：113 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、113 年醫院總額部門「新醫療科技」項目新增新功能特材預算為 10 億元，西醫基層未編列預算。
- 二、本會議通過收載新功能特材計 60 品項，推估預算約 3.93 億元，113 年 7 月完成公告生效計 56 品項，推估預算約 2.95 億元，其餘 4 品項刻依程序辦理相關事宜。
- 三、統計至 113 年 4 月上開 56 項新功能特材經扣減被替代品項點數後，實際申報點數約 598 萬點，推估全年約 1,793 萬點，未超出預算數。113 年西醫基層未編列預算，亦無申報量（詳附件，頁次：報 4-2~報 4-4）。

報告案第4案 113年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件】

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 113年(截至4月)申報數		新功能特材 生效日起 113年(截至4月)申報數		新功能特材 生效日起 113年(截至4月)實際申報點數		新功能特材 生效日起 113年(截至4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)	
1	液態栓塞系統	113/01/01	CMV0724475V9	“恩提愛”阿波羅歐尼斯顱內輸送微導管	112/11/16	支	25,700	25,700	液態栓塞系統之輸送微導管				1,020	11,283	14,705	28	756			404	
2	電極導管	113/01/01	CXE01F8552JV	“日本來富思”菲克斯固定彎電極導管	112/11/16	支	39,669	39,669	無				20		793						
3	可控式電極導管	113/02/01	CXE02SC3DCBK	“百多力”聖凱斯心臟電生理影像及定位導管	112/11/16	支	39,537	39,537	「環形10極(≤10極)以下」/「環形>10極(不含)以上」				1,215	28,605/39,537	13,730					4,665	
4	可控式電極導管	113/02/01	CXE0227612SB	“波士頓科技”因特拉高解析度定位導管	112/11/16	支	39,537	39,537								18	712				
5	可控式電極導管	113/02/01	CXE02AVHD6AB	雅德拜斯高密度網格定位導管	112/11/16	支	39,537	39,537								45	1,779				
6	可控式電極導管	113/02/01	CXE02BWPENWE	“百歐森偉伯司特”奔銳導航安可高密度標測導管	112/11/16	支	39,537	39,537								44	1,740				
7	可控式電極導管	113/02/01	CXE02BWCTAWE	“百歐森偉伯司特”歐塔瑞高密度標測導管	112/11/16	支	39,537	39,537								11	435				
8	可控式電極導管	113/02/01	CXE02BWPTRWE	“百歐森偉伯斯特”歐普瑞爾高密度標測導管	112/11/16	支	39,537	39,537													
9	顱內動脈支架	113/03/01	CBN01NUBZZ0L	“艾爾貝提克”伊路特斯三紫杉醇塗藥球囊導管	113/1/11	支	120,000	120,000	顱內動脈支架				39	134,886						不影響財務支出	
10	內視鏡注射器	113/03/01	CFN0128453LY	“奧林柏斯”單次用注射器	113/1/11	個	833	833					9,000		7,497	29	25			227	
11	內視鏡注射器	113/03/01	CFN0121731LY	“奧林柏斯”單次用注射器	113/1/11	個	833	833								150	39				
12	內視鏡注射器	113/03/01	CFN011N122HF	“南微醫學”一次性使用注射針	113/1/11	個	833	833								111	18				
13	內視鏡注射器	113/03/01	CFN0111083TP	特浦 消化管內視鏡用穿刺針	113/1/11	個	833	833								253	144				
14	內視鏡注射器	113/07/01	CFN01296214G	“美迪格”單次使用內視鏡注射針	新增既有	個	833	833													
15	心內超音波導管	113/04/01	CGPG4VXD83ST	“聖猷達”心內超音波導管	113/3/21	支	97,500	97,500					195		19,013	4	390			683	
16	心內超音波導管	113/04/01	CGPG4SNSTRWE	“百歐森偉伯司特”聲速達立體診斷用超音波導管	113/3/21	支	97,500	97,500													
17	心內超音波導管	113/04/01	CGPG4SNS43WE	“百歐森偉伯司特”聲速達易可診斷用超音波導管	113/3/21	支	97,500	97,500								3	293				
18	心內超音波導管	113/04/01	CGPG4ACUNVWE	“百歐森偉伯司特”診斷用超音波導管	113/3/21	支	97,500	97,500													
19	心內超音波導管	113/04/01	CGPG4001ZZ0Y	“西門子”診斷用超音波導管	113/3/21	支	97,500	97,500													
20	心內超音波導管	113/04/01	CGPG4002ZZ0Y	“西門子”診斷用超音波導管	113/3/21	支	97,500	97,500													
21	中央靜脈壓導管組	113/05/01	CPC010FV4L8F	“艾貝爾”中心靜脈導管組-四腔(CATHETER+DILATOR+GUIDEWIRE+NEEDLE+SYRINGE)	113/1/11	組	1,020	1,020	中央靜脈導管-三腔				5,295	850	900						
22	貼環	113/05/01	BBP0541180F4	康威 新舒穩可塑形保護皮(未滅菌)	113/03/21	片	197	197	平面型造口貼環				8,200	172	205						
23	貼環	113/05/01	BBP0542103F4	康威 益舒穩彈性環(未滅菌)-可塑形	113/03/21	片	197	197													
24	神經外科術中神經功能監測(IONM)	113/05/01	FNM01746ZZ12	“安寶”雙引線皮下針電極	113/03/21	支	198	198					20,200		4,000						
25	神經外科術中神經功能監測(IONM)	113/05/01	FNM01745ZZ12	“安寶”皮下針電極	113/03/21	支	198	198													
26	神經外科術中神經功能監測(IONM)	113/05/01	FNM01TECZZ13	“鈦克諾美德”皮下針狀電極	113/03/21	支	198	198													
27	神經外科術中神經功能監測(IONM)	113/05/01	FNM01TESZZ13	“鈦克諾美德”皮下針狀電極	113/03/21	支	198	198													

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 113年(截至4月)申報數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 113年(截至4月)申報數 -西醫基層		新功能特材 生效日起 113年(截至4月)實際申報點數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 113年(截至4月)實際申報點數 -西醫基層	
									被替代品項 核價類別中文	年替代 率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用 量 E=B*C*成長率	被替代品項 支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 D	申報點數 E (千點)	申報使用量 F	申報點數 G (千點)	1.申報年度無調整支付點數： H=(A1-Re)*D(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	1.申報年度無調整支付點數： H=(A1-Re)*F(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	
28	神經外科術中神經功能監測(IONM)	113/05/01	FNM01NEUZZ14	“紐倫帥”皮下針狀電極	113/03/21	支	198	198													
29	神經外科術中神經功能監測(IONM)	113/05/01	FNM01R01ZZ15	“瑞斯林肯”拋棄式雙引線皮下針狀電極	113/03/21	支	198	198													
30	神經外科術中神經功能監測(IONM)	113/05/01	FNM01R02ZZ15	“瑞斯林肯”拋棄式皮下針狀電極	113/03/21	支	198	198													
31	神經外科術中神經功能監測(IONM)	113/05/01	FNM01R03ZZ15	“瑞斯林肯”拋棄式皮下針狀電極	113/03/21	支	198	198													
32	神經外科術中神經功能監測(IONM)	113/05/01	FNM01NE1ZZ16	“因諾美”皮下針電極	113/03/21	支	198	198													
33	神經外科術中神經功能監測(IONM)	113/05/01	FNM01C21ZZ16	“因諾美”神經監測儀及其配件-皮下針電極	113/03/21	支	198	198													
34	神經外科術中神經功能監測(IONM)	113/05/01	FNM01SPEZZ17	“絲蓓思美迪卡”刺激探頭	113/03/21	支	5,610	5,610				1,190		6,676							
35	神經外科術中神經功能監測(IONM)	113/05/01	FNM01C22ZZ16	“因諾美”神經監測儀及其配件-拋棄式刺激探頭	113/03/21	支	5,610	5,610													
36	神經外科術中神經功能監測(IONM)	113/05/01	FNM01ALMZZ16	“因諾美”外科用神經刺激器/定位器-ALM喉管	113/03/21	支	17,840	17,840				50		892							
37	神經外科術中神經功能監測(IONM)	113/05/01	FNM01ADSZZ18	“艾迪鈦克”皮質電極(1x4、1x6)	113/03/21	支	21,365	21,365				400		8,546							
38	神經外科術中神經功能監測(IONM)	113/05/01	FNM01ADGZZ18	“艾迪鈦克”皮質電極(4x5)	113/03/21	支	56,103	56,103				100		5,610							
39	雙迴路透析導管組	113/05/01	CKDD1GDK61GA	小兒雙腔腎臟透析導管	113/03/21	組	4,760	4,760				50	2,031	136							
40	膽道/胰管支架	113/06/01	CDP0323568QS	“博娜”膽道支架	113/03/21	組	45,336	45,336	膽道支架套組:含導入導引組(或推進導管)+支架			4,699	4,400	173,034							
41	膽道/胰管支架	113/06/01	CDP03WFXRXSB	“波士頓科技”華勒斯膽道支架系統	113/03/21	組	45,336	45,336													
42	膽道/胰管支架	113/06/01	CDP03WFXBSSB	“波士頓科技”華勒斯膽道支架系統	113/03/21	組	45,336	45,336													
43	膽道/胰管支架	113/06/01	CDP03EPCBSSB	波士頓科技 艾柏克膽道支架	113/03/21	組	45,336	45,336													
44	膽道/胰管支架	113/06/01	CDP0330330WH	“泰悟”膽道支架	113/03/21	組	45,336	45,336													
45	膽道/胰管支架	113/06/01	CDP03ZBS01CK	“曲克”麗而服膽道支架	113/03/21	組	45,336	45,336													
46	膽道/胰管支架	113/06/01	CDP03EVB01CK	“曲克”愛佛盧迅膽道支架系統-半覆蓋和全覆蓋	113/03/21	組	45,336	45,336													
47	膽道/胰管支架	113/06/01	CDP03EVB02CK	“曲克”愛佛盧迅膽道支架系統	113/03/21	組	45,336	45,336													
48	膽道/胰管支架	113/06/01	CDP03303239M	“美安科技”膽道支架	113/03/21	組	45,336	45,336													
49	膽道/胰管支架	113/06/01	CDP03PG10BCD	考迪斯 帕瑪傑斯膽道支架	113/03/21	組	45,336	45,336													
50	膽道/胰管支架	113/06/01	CDP0334510CD	“考迪斯”帕瑪士膽道支架	113/03/21	組	45,336	45,336													
51	周邊血管內套膜支架	113/07/01	CBC07BXA79GX	“戈爾”威爾棒球囊擴張式人工血管支架-79mm	113/05/16	組	96,580	96,580				500	87,800	4,390							

報4-3

報告案第4案 113年起收載新功能特材申報情形報告案

【附件】

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 113年(截至4月)申報數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 113年(截至4月)申報數 -西醫基層		新功能特材 生效日起 113年(截至4月)實際申報點數 -醫院總額		新功能特材 生效日起 113年(截至4月)實際申報點數 -西醫基層		
									被替代品項 核價類別 中文	年替代率 B	被替代品項 使用量 C	預估新功能特材年使用量 E=B*C*成長率	被替代品項 支付點數 Re	推估增加財務支出 F=(A-Re)*E (千點)	申報使用量 D	申報點數 E (千點)	申報使用量 F	申報點數 G (千點)	1.申報年度無調整支付點數： H=(A1-Re)*D(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)	1.申報年度無調整支付點數： H=(A1-Re)*F(千點) 2.申報年度有調整支付點數： (當時支付點數-Re)*申報量(千點)
52	人工踝關節	113/07/01	FBGA1NBTA1W2	“瑞德”印鵬全踝系統	113/05/16	組	272,016	272,016				130	71,970	32,700						
53	人工踝關節	113/07/01	FBGA1NBTA2W2	“瑞德”穎朋全踝系列	113/05/16	組	272,016	272,016												
54	人工踝關節	113/07/01	FBGA1NFYTAW2	“瑞德”艾飛特全踝系列	113/05/16	組	272,016	272,016												
55	人工踝關節	113/07/01	FBGA1TMA83Z1	“捷邁”多孔鈮金屬全踝關節	113/05/16	組	272,016	272,016												
56	鼻淚管通條 C.I.S. TUBE	113/07/01	TBCT1S17301Z	“佛朗惜眼”史塔露瓊氏管	113/05/16	個	26,500	26,500	結膜淚囊導管			100	6,816	1,968						
總計														294,795	6,330			5,978		

註1：資料來源：四代倉儲：特材主檔、門診、交付、住院明細及醫令檔(113.6.3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 23 品項不列入本保險特材支付標準收載案。

報告案第 5 案

案由：有關全民健保尚未納入給付特材計 23 品項不列入本保險特材支付標準收載案。

說明：

- 一、辦理依據：依 113 年 5 月份、6 月份本保險特殊材料專家諮詢會議(下稱特材專家會議)紀錄(詳附件 1，頁次：報 5-3~報 5-5)辦理。
- 二、建議單位：埃默高有限公司、荷商波士頓科技有限公司台灣分公司、台灣柏朗股份有限公司、鐸蛙企業有限公司、六霖企業有限公司、美敦力醫療產品股份有限公司、科妍生物科技股份有限公司、雅力信股份有限公司、友信行股份有限公司、欣展貿易有限公司、毅有生技醫藥股份有限公司、成悅生技有限公司。
- 三、本案特材 23 品項 (附件 2，頁次：報 5-6~報 5-7)自 101 年 12 月起陸續登載於「全民健保尚未納入給付特材品項表」，經上述特材專家會議討論，其會議結論如下：
 - (一)項次 1~2「釷 90 微球體」計 2 品項：本案醫材按仿單所載為含釷-90(放射線同位素)的微球體，利用導管透過肝動脈植入肝臟腫瘤，適應症為以介入性栓塞或及化學治療後腫瘤無法控制之原發性結腸直腸癌肝移轉；適用於治療不適合根治性治療(手術切除或射頻消融)之肝細胞癌。考量本案特材之療效目前尚無大規模隨機臨床實證充分佐證優於健保已給付之 TACE、標靶治療 sorafenib(蕾莎瓦)等治療方式，不建議列入特材支付標準收載。
 - (二)項次 3~5 用於擴張冠狀動脈硬化阻塞之「氣球擴張導管」計 3 項：本案醫材仿單所載，用於擴張冠狀動脈狹窄病灶，改善冠狀動脈血流。臨床實證尚不足以支持與健保給付之「PTCA CUTTING BALLOON CATHETER」臨床療效相同，不建議列入特材支付標準收載。
 - (三)項次 6~23 用於腰椎椎板切開等手術之「防沾黏凝膠或薄膜」計 18 項：本案醫材按仿單所載，用於預防或減少肌腱、周邊神經、關節攣縮鬆解、腰椎椎板切除等手術後沾黏的發生。目前臨床預防手

術後沾黏，治療方式以疤痕沾黏鬆解手術及持續復健治療為主，本案醫材使用占率低，尚無臨床實證可預防或減少術後沾黏發生，不建議列入特材支付標準收載。

擬辦：本案 23 品項不建議列入特材支付標準收載(同附件 2)。

113年5月份特殊材料專家諮詢會議紀錄(節錄)

時 間：113年5月23日上午9時30分

壹、 討論提案

第4案：有關用於治療肝細胞癌之特材「"社得思"射釷菲爾釷90微球體」及「“百而康”特釷菲爾釷-90玻璃微球系統」共2項納入健保給付再提會案，提請討論。

討論重點：

- (一) 建議廠商：埃默高有限公司、荷商波士頓科技有限公司台灣分公司。
- (二) 本案前經提112年10月本會議討論，考量本案特材提供肝癌最後一線治療，請台灣消化系醫學會就現行臨床標準治療指引下，仍治療無效等特殊條件，提供納入健保給付意見。
- (三) 台灣消化系醫學會與會代表表示：本案特材非治療肝腫瘤之不可替代治療，且無大規模臨床試驗證明其用於肝癌之治療效果優於 TACE(經動脈化學治療血管栓術)，且價格為 TACE 的5至10倍，故不建議納入健保給付。
- (四) 台灣肝癌醫學會與會代表表示：本案特材在晚期肝癌療效與 sorafenib(蕾莎瓦)相當，沒有優於現有治療，雖為肝癌晚期治療的一種選擇，但現在臨床上可使用標靶治療、免疫治療等方法，非不可取代，待後續有大型隨機臨床試驗等證據再考慮是否值得給付，爰暫不建議納入健保給付。
- (五) 中華民國放射線醫學會與會代表表示：本案特材目前臨床上證據沒有非常明確，要等到後續有更多更有效益的臨床證據再來考慮是否納入健保給付。如未來考慮納入健保給付，建議操作本案特材之醫師需要有認證機制，另目前韓國是以部分負擔方式納入健保給付，一方面可降低病人負擔又不至於全額給付。

結論：考量本案特材之療效目前尚無大規模隨機臨床實證充分佐證優於健保已給付之 TACE、標靶治療 sorafenib(蕾莎瓦)等治療方式，不建議納入健保給付。

113年6月份特殊材料專家諮詢會議紀錄(節錄)

時間：113年6月27日上午9時30分

壹、討論提案

第3案：有關用於腰椎椎板切開等手術之「防沾黏凝膠或薄膜」等18品項納入健保給付案。

討論重點：

- (一) 建議廠商：美敦力醫療產品股份有限公司、科妍生物科技股份有限公司、雅力信股份有限公司、友信行股份有限公司、欣展貿易有限公司、毅有生技醫藥股份有限公司、成悅生技有限公司。
- (二) 本案醫材依仿單所載用於預防或減少肌腱、周邊神經、關節攣縮鬆解、腰椎椎板切除等手術後沾黏的發生，自104年起陸續登載於「尚未納入健保給付特殊材料品項表」，迄今以8年以上。
- (三) 社團法人台灣神經外科醫學會及中華民國骨科醫學會與會代表表示：本案醫材用於肌腱、周邊手術、關節手術及腰椎椎間盤手術，僅可協助症狀改善，尚無臨床實證可預防或減少術後沾黏發生，文獻資料主要為動物實驗研究，亦非臨床治療 guideline。目前臨床預防手術後沾黏，治療方式以疤痕沾黏鬆解手術及持續復健治療為主，本案非臨床必要醫材，不建議納入健保給付。

結論：考量本案醫材尚無臨床實證可預防或減少術後沾黏發生，非臨床治療指引必要醫材，爰不建議納入健保給付。

第6案：有關用於擴張冠狀動脈狹窄病灶之「擴適達蓋樂普氣球擴張導管」等3項納入健保給付案，提請討論。

討論重點：

- (一) 建議廠商：台灣柏朗股份有限公司、鐸銓企業有限公司、六霖企業有限公司。
- (二) 本案醫材用於擴張冠狀動脈狹窄病灶，改善冠狀動脈血流。台灣柏朗股份有限公司表示其「"柏朗"恩喜阿法嵌入擴張氣球導管」具刻痕設計，可隨球囊擴張時刻劃斑塊減少球囊滑脫，優於傳統球囊導管，建議以新功能類

別特材納入健保，爰盤點登載於「尚未納入健保給付特材品項表」類似功能之2項醫材併同研議。

(三) 中華民國心臟學會及臺灣介入性心臟血管醫學會與會代表表示:本案3項醫材，適用於擴張動脈鈣狀硬化病灶，可以增加病灶的成功率，建議納入健保給付，惟3品項皆無證據支持其優於健保 PTCA CUTTING BALLOON CATHETER。

(四) 與會專家表示：

1. 本案3項醫材對於治療鈣化性病變及支架內再狹窄其臨床實證尚不足以證明其等於或優於健保 PTCA CUTTING BALLOON CATHETER，建議待實證資料更充足再討論納入健保給付。
2. 另1位專家表示: 本案3項醫材具有刻痕元件或防滑設計，惟僅項次2「“柏朗”恩喜阿法嵌入擴張氣球導管」有切劃的效果，但治療效果尚不及健保給付的 PTCA CUTTING BALLOON CATHETER。

結論：本案 3 項醫材臨床實證尚不足以支持與健保給付之「PTCA CUTTING BALLOON CATHETER」臨床療效相同，暫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	"社得思"射鈹菲爾鈹90微球體	"Sirtex" Sir-spheres Yttrium-90 Microspheres	衛署醫器輸字第022129號	埃默高有限公司	113年5月份本保險特殊材料專家諮詢會議
2	"百而康"特鈹菲爾鈹-90玻璃微球系統	"Biocompatibles" TheraSphere Yttrium-90 Glass Microspheres	衛部醫器輸字第029436號	荷商波士頓科技有限公司台灣分公司	113年5月份本保險特殊材料專家諮詢會議
3	"擴適達"蓋樂普氣球擴張導管	"Acrostak" GRIP PTCA Balloon Catheter	衛署醫器輸字第024273號	鐸姓企業有限公司	113年6月份本保險特殊材料專家諮詢會議
4	"柏朗"恩喜阿法嵌入擴張氣球導管	"B. Braun" Lacrosse NSE ALPHA Coronary Dilatation Catheter	衛部醫器輸字第031524號	台灣柏朗股份有限公司	113年6月份本保險特殊材料專家諮詢會議
5	"史特勞斯"安卓史考特冠狀動脈血管網狀氣球導管	"Spectranetics" AngioSculpt PTCA Scoring Balloon Catheter	衛部醫器輸字第030826號	六霖企業有限公司	113年6月份本保險特殊材料專家諮詢會議
6	"佛柔美德"抗粘黏凝膠	"Fziomed" Medishield Anti-Adhesion Gel	衛部醫器輸字第030343號	美敦力醫療產品股份有限公司	113年6月份本保險特殊材料專家諮詢會議
7	德撫癒可吸收防沾黏凝膠-1ml	DEFEREHERE Absorbable Adhesion Barrier	衛部醫器製字第006164號	科妍生物科技股份有限公司	113年6月份本保險特殊材料專家諮詢會議
8	德撫癒可吸收防沾黏凝膠-2ml	DEFEREHERE Absorbable Adhesion Barrier	衛部醫器製字第006164號	科妍生物科技股份有限公司	113年6月份本保險特殊材料專家諮詢會議
9	德撫癒可吸收防沾黏凝膠-1.5ml	DEFEREHERE Absorbable Adhesion Barrier	衛部醫器製字第006164號	科妍生物科技股份有限公司	113年6月份本保險特殊材料專家諮詢會議
10	亞諾葛來防沾黏生物膠-1ml	Hyaloglide Anti-adhesion Gel-1ml	衛部醫器輸字第026881號	雅力信股份有限公司	113年6月份本保險特殊材料專家諮詢會議
11	亞諾葛來防沾黏生物膠-2ml	Hyaloglide Anti-adhesion Gel-1ml	衛部醫器輸字第026881號	雅力信股份有限公司	113年6月份本保險特殊材料專家諮詢會議
12	"佐美"防粘黏凝膠	"FzioMed" Adhesion Barrier Gel	衛部醫器輸字第031574號	友信行股份有限公司	113年6月份本保險特殊材料專家諮詢會議
13	"馬適得"可吸收防沾黏薄膜-25x35x0.02mm	"MAST" Orthowrap Bioresorbable Adhesion Barrier Film	衛部醫器輸字第031626號	欣展貿易有限公司	113年6月份本保險特殊材料專家諮詢會議
14	"馬適得"可吸收防沾黏薄膜-25x50x0.02mm	"MAST" Orthowrap Bioresorbable Adhesion Barrier Film	衛部醫器輸字第031626號	欣展貿易有限公司	113年6月份本保險特殊材料專家諮詢會議

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
15	“馬適得”可吸收防沾黏薄膜-25x70x0.02mm	“MAST” Orthowrap Bioresorbable Adhesion Barrier Film	衛部醫器輸字第031626號	欣展貿易有限公司	113年6月份本保險特殊材料專家諮詢會議
16	“馬適得”可吸收防沾黏薄膜-35x50x0.02mm	“MAST” Orthowrap Bioresorbable Adhesion Barrier Film	衛部醫器輸字第031626號	欣展貿易有限公司	113年6月份本保險特殊材料專家諮詢會議
17	“馬適得”可吸收防沾黏薄膜-50x70x0.02mm	“MAST” Orthowrap Bioresorbable Adhesion Barrier Film	衛部醫器輸字第031626號	欣展貿易有限公司	113年6月份本保險特殊材料專家諮詢會議
18	“馬適得”可吸收防沾黏薄膜-50x70x0.05mm	“MAST” Orthowrap Bioresorbable Adhesion Barrier Film	衛部醫器輸字第031626號	欣展貿易有限公司	113年6月份本保險特殊材料專家諮詢會議
19	好護舒防粘黏阻隔凝膠-1.5ml	HyFence Adhesion Barrier	衛部醫器輸字第035947號	毅有生技醫藥股份有限公司	113年6月份本保險特殊材料專家諮詢會議
20	好護舒防粘黏阻隔凝膠-3ml	HyFence Adhesion Barrier	衛部醫器輸字第035947號	毅有生技醫藥股份有限公司	113年6月份本保險特殊材料專家諮詢會議
21	“比恩熙”荷貝莉防沾黏阻隔凝膠-1.5ml	“BNC” Hibarry Anti-Adhesion Barrier Gel	衛部醫器輸字第035808號	成悅生技有限公司	113年6月份本保險特殊材料專家諮詢會議
22	“比恩熙”荷貝莉防沾黏阻隔凝膠-3.0ml	“BNC” Hibarry Anti-Adhesion Barrier Gel	衛部醫器輸字第035808號	成悅生技有限公司	113年6月份本保險特殊材料專家諮詢會議
23	“比恩熙”荷貝莉防沾黏阻隔凝膠-5.0ml	“BNC” Hibarry Anti-Adhesion Barrier Gel	衛部醫器輸字第035808號	成悅生技有限公司	113年6月份本保險特殊材料專家諮詢會議