

副本

檔 號：
保存年限：

衛生福利部中央健康保險署 公告

104



42

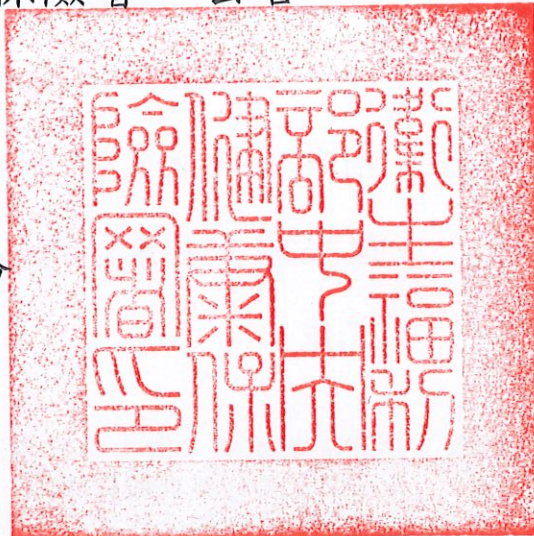
台北市中山區民權東路一段67號5樓

受文者：中華民國藥師公會全國聯合會

發文日期：中華民國112年1月31日

發文字號：健保審字第1120051298號

附件：「全民健康保險藥品新收載品項明細表」、
「全民健康保險藥品已收載品項異動明細表」及「藥品給付規定修訂對照表」各1份



主旨：公告暫予支付含treprostinil成分之罕見疾病藥品Remodulin INJ. 1.0MG/ML 20ML及Remodulin INJ 5.0MG/ML 20ML共計2品項暨取消專案進口Remodulin INJ. 1.0MG/ML 20ML及Remodulin INJ 5.0MG/ML 20ML共計2品項之健保給付及修訂其藥品給付規定。

依據：全民健康保險法第41條暨全民健康保險藥物給付項目及支付標準。

公告事項：

- 一、「全民健康保險藥品新收載品項明細表」如附件1及「全民健康保險藥品已收載品項異動明細表」如附件2。
- 二、修訂「全民健康保險藥物給付項目及支付標準—第六編第八十三條之藥品給付規定第2節 心臟血管及腎臟藥物

Cardiovascular-renal drugs 2.8.2.8.Treprostinil (如 Remodulin inj.、Tyvaso)」部分規定，給付規定修訂對照表如附件3。

三、附件電子檔已置於本署全球資訊網(<http://www.nhi.gov.tw>)，路徑為：首頁>健保法令>最新全民健保法規公告，請自行下載。

副本：行政院法規會、衛生福利部法規會、衛生福利部醫事司、衛生福利部心理健康司、衛生福利部口腔健康司、衛生福利部社會保險司、衛生福利部食品藥物管理署、衛生福利部全民健康保險會、衛生福利部全民健康保險爭議審議會、衛生福利部附屬醫療及社會福利機構管理會、地方政府衛生局、國防部軍醫局、台灣醫學資訊學會、台北市電腦商業同業公會、中華民國醫師公會全國聯合會、社團法人中華民國牙醫師公會全國聯合會、中華民國基層醫師協會、中華民國基層醫療協會、中華民國診所協會全國聯合會、中華民國藥師公會全國聯合會、中華民國藥劑生公會全國聯合會、中華民國開發性製藥研究協會、台灣藥品行銷暨管理協會、台灣製藥工業同業公會、中華民國製藥發展協會、台北市西藥代理商商業同業公會、中華民國西藥商業同業公會全國聯合會、中華民國西藥代理商商業同業公會、台灣研發型生技新藥發展協會、社團法人中華民國學名藥協會、台灣醫院協會、台灣私立醫療院所協會、台灣教會醫療院所協會、本署企劃組、本署醫務管理組、本署醫審及藥材組、本署各分區業務組、科懋生物科技股份有限公司

代理署長 李丞華

全民健康保險藥品新收載品項明細表

項次	健保代碼	藥品名稱	成分及含量	規格量	藥商名稱	原支付價	初核價格	初核說明	生效日期
1	VC00071238	REMODULIN INJ. 1.0MG/ML 20ML	TREPROSTIN IL SODIUM, 20MG	20ML	科懋生物 科技股份 有限公司	-	39,915	1.本案藥品屬罕見疾病藥品。 2.依據藥物給付項目及支付標準共同擬訂 會議藥品部分第58次會議結論辦理。 3.本品項為符合PIC/S GMP之品項。 4.給付規定：適用通則及2.8.2.8.規定。	112/3/01
2	VC00073238	REMODULIN INJ. 5.0MG/ML 20ML	TREPROSTIN IL SODIUM, 100MG	20ML	科懋生物 科技股份 有限公司	-	179,618	1.本案藥品屬罕見疾病藥品。 2.依據藥物給付項目及支付標準共同擬訂 會議藥品部分第58次會議結論辦理。 3.本品項為符合PIC/S GMP之品項。 4.給付規定：適用通則及2.8.2.8.規定。	112/3/01

全民健康保險藥品已收載品項異動明細表

項次	健保代碼	藥品名稱	成分及含量	規格量	藥商名稱	原支付價	初核價格	初核說明	生效日期
1	X000078238	REMODULIN INJ. 1.0MG/ML 20ML	TREPROSTIN IL SODIUM, 20MG	20ML	科懋生物 科技股份 有限公司	37,919	0	1.本案藥品屬罕見疾病藥品。 2.依據藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議藥品部分第58次會議結論辦理。 3.本藥品取得藥品許可證衛部罕藥輸字第000071號並已納入收載健保代碼為VC00071238，故本品項X000078238取消收載。	112/3/01
2	X000120238	REMODULIN INJ. 5.0MG/ML 20ML	TREPROSTIN IL SODIUM, 100MG	20ML	科懋生物 科技股份 有限公司	170,637	0	1.本案藥品屬罕見疾病藥品。 2.依據藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議藥品部分第58次會議結論辦理。 3.本藥品取得藥品許可證衛部罕藥輸字第000073號並已納入收載健保代碼為VC00073238，故本品項X000120238取消收載。	112/3/01

「藥品給付規定」修訂對照表

第2節 心臟血管及腎臟藥物 Cardiovascular-renal drugs

(自112年3月1日生效)

建議修訂給付規定	原給付規定
<p>2. 8. 2. 8. Treprostinil (如 Remodulin inj.、Tyvaso)：(109/1/1、<u>112/3/1</u>)</p> <p>1. 吸入劑：限用於治療 WHO Group I 原發性肺動脈高血壓合併 NYH A class III 症狀。</p> <p>2. 注射劑：限用於<u>特發性或遺傳性肺動脈高壓</u>(WHO functional class III 及 IV)。(112/3/1)</p> <p>3. 需經事前審查核准後使用。</p>	<p>2. 8. 2. 8. Treprostinil (如 Remodulin inj.、Tyvaso)：(109/1/1)</p> <p>1. 吸入劑：限用於治療 WHO Group I 原發性肺動脈高血壓合併 NYH A class III 症狀。</p> <p>2. 注射劑：限用於原發性肺高血壓之治療。</p> <p>3. 需經事前審查核准後使用。</p>

備註：畫底線部分為修訂之給付規定