

副本

檔 號：
保存年限：

衛生福利部中央健康保險署 公告

104



42

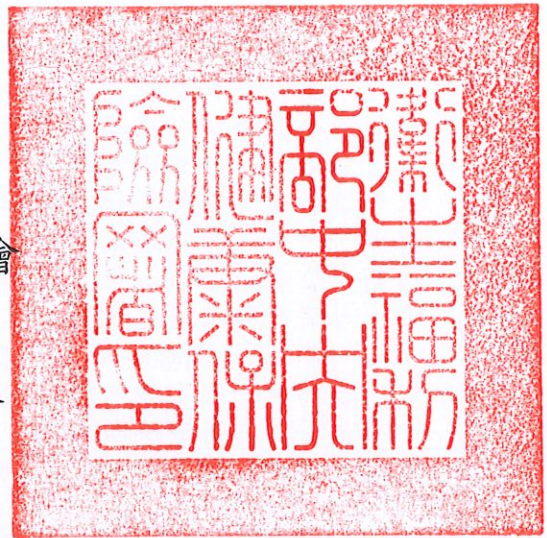
台北市中山區民權東路一段67號5樓

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12月11日

發文字號：健保審字第1120063410號

附件：藥品給付規定修訂對照表一份(請至本署全球資訊網擷取)



主旨：公告修訂含treprostinil成分藥品（如Remodulin）之藥品給付規定。

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：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。（附件電子檔已置於本署全球資訊網 (<https://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

署長 石崇良

「藥品給付規定」修訂對照表(草案)

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

(自 113 年 1 月 1 日生效)

修訂後給付規定	原給付規定
<p>2.8.2.8. Treprostinil (如 Remodulin inj.、Tyvaso)：(109/1/1、<u>112/3/1、113/1/1</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：限用於特發性或遺傳性肺動脈高壓(WHO functional class III 及 IV)，<u>並符合下列條件：</u> (112/3/1、<u>113/1/1</u>) <u>WHO 功能性分級第 III 級且非屬於 high risk 病人，須先經 iloprost 吸入劑或口服 ambrisentan、bosentan、macitentan、sildenafil、riociguat 或 selexipag 治療反應不佳或有禁忌症或有實證顯示疾病快速惡化或預後不佳。</u></p> <p>3. 需經事前審查核准後使用，<u>每次申請以 24 週為限，期滿須經再次申請核准後才得以續用。</u> (109/1/1、<u>113/1/1</u>)</p>	<p>2.8.2.8. Treprostinil (如 Remodulin inj.、Tyvaso)：(109/1/1、112/3/1)</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：限用於特發性或遺傳性肺動脈高壓(WHO functional class III 及 IV)。(112/3/1)</p> <p>3. 需經事前審查核准後使用。</p>

備註：劃線部分為新修訂規定