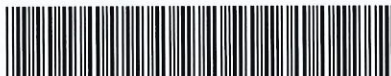


副本

檔 號：  
保存年限：

衛生福利部中央健康保險署 公告

104028



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113年8月15日

發文字號：健保審字第1130671938號

附件：「全民健康保險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(請至本  
署全球資訊網下載)

主旨：公告異動 surfactant 製劑藥品 Survanta 200mg/8mL/vial  
intratracheal suspension 支付價格暨修訂其給付規定。

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、「全民健康保險已收載品項異動明細表」如附件1。
- 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6節呼吸道藥物 Respiratory tract  
drugs 6.2.1. Surfactant (如 Survanta、Curosurf)」給付規  
定，給付規定修訂對照表如附件2。(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/最新消  
息/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、社團法人台灣醫學資訊學會、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業同業公會、社團法人中華民國學名藥協會、台灣研發型生技新藥發展協會、台灣藥物基因體學會、台灣醫藥品法規學會、台灣醫院協會、社團法人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、瑞士商艾伯維藥品有限公司台灣分公司、和聯生技藥業股份有限公司、台灣新生兒科醫學會

署長 石崇良 出國  
副署長 龐一鳴 代行



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
1	BC19595426	SURVANTA 200MG/8ML/VIAL INTRATRACHEAL SUSPENSION	phospholipid 25 mg bovine lung lipids 0 q.s. dipalmitoyl phosphatidylcholine 0 q.s. disaturated phosphatidylcholine 11.5 mg	8 ML	瑞士商艾 伯維藥品 有限公司 台灣分公 司	13,787	13,600	1.依全民健康保險藥物給付項目及支付標準 共同擬訂會議藥品部分第70次會議紀錄辦 理。 2.本案藥品擴增給付範圍，廠商同意調整支 付價格為每支13,600元。 3.給付規定：適用通則及6.2.1.規定。

全民健康保險藥品已收載品項異動明細表

生效日期
113/9/1

「藥品給付規定」修訂對照表  
 第6節 呼吸道藥物 Respiratory tract drugs  
 (自113年9月1日生效)

修訂後給付規定	原給付規定
<p>6.2.1 Surfactant (如 Survanta、Curosurf) : (85/1/1、113/9/1)</p> <p>1. <u>用於新生兒(包含早產兒)因表面張力素不足引起的呼吸窘迫症候群 (respiratory distress syndrome, RDS)。</u>  <u>(113/9/1)</u></p> <p>2. <u>符合下列治療條件之一：</u><u>(113/9/1)</u></p> <p>(1) <u>需使用非侵襲性陽壓呼吸治療且氧氣(FiO<sub>2</sub>)設定於30%以上者。</u></p> <p>(2) <u>使用侵襲性呼吸輔助器者。</u></p> <p>3. <u>使用時機：</u><u>(113/9/1)</u></p> <p>(1) <u>Survanta</u>：出生後48小時內最多使用4劑量，第一劑量建議在出生後8小時內使用。</p> <p>(2) <u>Curosurf</u> : <u>(113/9/1)</u></p> <p>I. <u>起始劑量最多每公斤使用200mg。</u></p> <p>II. <u>重複劑量以每12小時，可額外再給予最高兩次每公斤100mg的重複劑量(最高總量為每公斤400mg)。</u>  <u>(113/9/1)</u></p> <p>4. <u>Survanta 與 Curosurf 兩藥品不得併用。</u><u>(113/9/1)</u></p>	<p>6.2.1.Surfactant (如 Exosurf；Survanta) : (85/1/1)</p> <p>1. 新生兒 <u>hyaline membrane disease</u> 引起的呼吸窘迫症候群 (respiratory distress syndrome)。</p> <p>2. 治療條件：<u>患有 hyaline membrane disease</u> 引起呼吸窘迫症候群的新生兒，需使用人工呼吸器，且 FIO<sub>2</sub> 設定於40 % 以上，仍無法維持 blood gas PaO<sub>2</sub> 大於 80 mmHg 以上或 O<sub>2</sub> artery/O<sub>2</sub> alveoli 小於 0.2，並排除其他原因，如肺炎所引起的呼吸窘迫情況。</p> <p>3. 使用時機：出生後48小時內最多使用4劑量，第一劑量建議在出生後8小時內使用。</p>

備註：劃線部份為新修訂之規定。