

副本

衛生福利部中央健康保險署 公告



104
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107年8月14日

發文字號：健保審字第1070059507號

附件：給付規定對照表及明細表各一份(請自本署全球資訊網擷取)

裝

主旨：公告修訂含dabigatran (如Pradaxa)成分藥品之藥品給付規定暨支付價格異動共1品項。

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、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 2.1.5.」部分規定，給付規定修訂對照表如附件1。
- 二、「全民健康保險藥品新已收載品項異動明細表」如附件2。(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>公告，請自行下載)。

訂

副本：行政院全及官會民、劑會業公院登本區股
政、民社兵、國中、公會協本署業務格
院衛生輔台牙華公會、會署臺務輸
法生康福導北醫公會、台、全北組股
規福保利委市師國全製中灣台業、份
會利險機員電公診國藥華研發私訊組署限
衛生、管、商全協合業國型立網(南公
生品衛理國業國會同西生醫)請區司
福藥生會防同聯全、業藥技療、轉業
利物福、部業合國中商新院本知務
部管利臺軍公會聯華會業藥所署轄組
法理部北醫會、合民、同發協企區、
規署全市局、中會國中業展會劃醫本
會、民政、中華、開華公協、組事署
、衛健府連華民中發民會台(機高
衛生康衛江民國華性國全、灣請構屏
生福保生縣國基民製製國社教刊、業
福利險局政醫層國藥藥聯團會登以務
部心議高、公師師醫藥研發合法醫健下組
事及議市門全會會會中會中華所子、署
司口會政縣國、全、華民協報本東
、腔、府政聯中國台台台民國學、北業
衛健衛衛府合華聯灣北國學、本區務
生康生、會民合藥市西名本本本區務
福司福局台、國會品西藥藥署署業組
利、利、灣社基、行藥代協會訊務組台
部衛生附軍學法醫華醫理商、組管、灣
保利醫除訊中協國理業同灣請組署靈
險部療役學華會藥協同業醫刊、中佳

衛生福利部中央健康保險署核對章(4)

署長李伯璋

線

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	藥商名稱	原支付價	初核價格	初核說明	生效日期
1	BC26233100	PRADAXA CAPSULES 75MG	dabigatran 75mg	台灣百靈 佳般格翰 股份有限 公司	27.1	21.9	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 32次（107年6月）會議紀錄辦理。 2. 本案屬擴增給付範圍案，廠商同 意降價。3. 修訂2.1.5. DABIGATRAN(如PRADAXA)給付規定。	107/9/1

「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107年9月1日生效)

修訂後給付規定	原給付規定
<p>2.1.5. 直接凝血酶抑制劑(Direct thrombin inhibitors)： <u>Dabigatran(如 Pradaxa)</u> (101/6/1、104/12/1、<u>107/9/1</u>)</p> <p>1. <u>用於非瓣膜性心房纖維顫動病患：</u></p> <p>(1) 須符合下列條件之一：</p> <p>I. <u>曾發生中風或全身性栓塞。</u></p> <p>II. <u>左心室射出分率小於40%。</u></p> <p>III. <u>有症狀之心臟衰竭：收案前依紐約心臟協會衰竭功能分級為第二級或以上。</u></p> <p>IV. <u>年齡75歲(含)以上。</u></p> <p>V. <u>年齡介於65歲至74歲且合併有糖尿病、高血壓或冠狀動脈疾病。</u></p> <p>(2) <u>150mg 或110mg 膠囊，每日2次，每次限1粒；75mg 膠囊每日2次，每次限2粒(107/9/1)</u></p> <p>(3) 排除標準：</p> <p>I. <u>病人曾有嚴重心臟瓣膜疾病。</u></p>	<p>2.1.5. 直接凝血酶抑制劑(Direct thrombin inhibitors (101/6/1、104/12/1)</p> <p><u>2.1.5.1. Dabigatran 110mg 及150mg</u> <u>(如 Pradaxa 110mg 及150mg)</u> <u>(101/6/1、104/12/1)</u></p> <p>1. <u>限用於非瓣膜性心房纖維顫動病患，且須符合下列條件之一：</u></p> <p>(1) <u>曾發生中風或全身性栓塞。</u></p> <p>(2) <u>左心室射出分率小於40%。</u></p> <p>(3) <u>有症狀之心臟衰竭：收案前依紐約心臟協會衰竭功能分級為第二級或以上。</u></p> <p>(4) <u>年齡75歲(含)以上。</u></p> <p>(5) <u>年齡介於65歲至74歲且合併有糖尿病、高血壓或冠狀動脈疾病。</u></p> <p>2. 排除標準：</p> <p>(1) <u>病人曾有嚴重心臟瓣膜疾病。</u></p>

修訂後給付規定	原給付規定
<p><u>II.</u> 14 天內發生中風。</p> <p><u>III.</u> 收案前的6個月內發生嚴重中風。</p> <p><u>IV.</u> 有增加出血風險的情況。</p> <p><u>V.</u> 肌酸酐清除率小於30mL/min。</p> <p><u>VI.</u> 活動性肝病和懷孕。</p> <p><u>2.</u> 用於靜脈血栓高危險病患，接受人工髖或膝關節置換術或再置換術時，預防其術後之靜脈血栓栓塞症(VTE)。</p> <p><u>(1)</u> 須符合下列條件之一：</p> <p><u>I.</u> 曾發生有症狀之靜脈血栓症病史（須於病歷詳細說明發生之時間與診療過程）之病患。</p> <p><u>II.</u> 經靜脈超音波檢查（Venous ultrasonography）、靜脈攝影（Venography）或血中 D-dimer 檢測，診斷為靜脈血栓症之病患。</p> <p><u>(2)</u> 限用75mg，每日至多二粒，人工髖關節手術術後治療，最多5週；人工膝關節手術術後治療，最多2週。</p> <p><u>(3)</u> 排除標準：</p> <p><u>I.</u> 病人曾有嚴重心臟瓣膜疾</p>	<p><u>(2)</u> 14 天內發生中風。</p> <p><u>(3)</u> 收案前的6個月內發生嚴重中風。</p> <p><u>(4)</u> 有增加出血風險的情況。</p> <p><u>(5)</u> 肌酸酐清除率小於30 mL/min。</p> <p><u>(6)</u> 活動性肝病和懷孕。</p> <p><u>2.1.5.2.</u> <u>Dabigatran 75mg（如 Pradaxa 75mg）（104/12/1）</u></p> <p><u>1.</u> <u>限用於靜脈血栓高危險（符合下列條件之一）病患，接受人工髖或膝關節置換術或再置換術時，預防其術後之靜脈血栓栓塞症（VTE），限用75mg，每日至多二粒，人工髖關節手術術後治療，最多5週；人工膝關節手術術後治療，最多2週：</u></p> <p><u>(1)</u> 曾發生有症狀之靜脈血栓症病史（須於病歷詳細說明發生之時間與診療過程）之病患。</p> <p><u>(2)</u> 經靜脈超音波檢查（Venous ultrasonography）、靜脈攝影（Venography）或血中 D-dimer 檢測，診斷為靜脈血栓症之病患。</p>

修訂後給付規定	原給付規定
<p>病。</p> <p><u>II.</u> 14 天內發生中風。</p> <p><u>III.</u> 收案前的6個月內發生嚴重中風。</p> <p><u>IV.</u> 有增加出血風險的情況。</p> <p><u>V.</u> 肌酸酐清除率小於 30mL/min。</p> <p><u>VI.</u> 活動性肝病和懷孕。</p> <p><u>3. 治療深部靜脈血栓與肺栓塞：</u> <u>(107/9/1)</u></p> <p><u>(1) 須經影像學或血管超音波檢查診斷。</u></p> <p><u>(2) 接受至少5日注射型抗凝血劑治療後，開始每日兩次，每次限 150mg 以下，持續治療6個月。</u></p>	<p><u>2.</u> 排除標準：</p> <p><u>(1)</u> 病人曾有嚴重心臟瓣膜疾病。</p> <p><u>(2)</u> 14天內發生中風。</p> <p><u>(3)</u> 收案前的6個月內發生嚴重中風。</p> <p><u>(4)</u> 有增加出血風險的情況。</p> <p><u>(5)</u> 肌酸酐清除率小於 30 mL/min。</p> <p><u>(6)</u> 活動性肝病和懷孕。</p>

備註：劃線部分為新修訂之規定。

日期	8/20	收發文	專員	專員	秘書	總幹事	
編號	107B-0644						
承辦人	公告	網站連結			常務理事	常務監事	理事長