

衛生福利部 函



10864

台北市萬華區長沙街二段73號3樓

機關地址：11558臺北市南港區忠孝東路6段488號
傳 真：(02)85906066
聯絡人及電話：江心怡(02)85906766
電子郵件信箱：hgduedue@mohw.gov.tw

受文者：中華民國儀器商業同業公會全國
聯合會

裝

發文日期：中華民國107年6月12日

發文字號：衛部保字第1071260272C號

速別：普通件

密等及解密條件或保密期限：

附件：發布令影本(含法規命令條文)、修正總說明及修正條文對照表之pdf檔各1份
(1071260272C-1.odt、1071260272C-2.pdf、1071260272C-3.pdf)

主旨：「全民健康保險藥物給付項目及支付標準」部分條文，業經本部於中華民國107年6月12日以衛部保字第1071260272號令修正發布，茲檢送發布令影本(含法規命令條文)、修正總說明及條文對照表各1份，請查照。

正本：台灣醫院協會、中華民國醫師公會全國聯合會、中華民國中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、中華民國西藥代理商業同業公會、臺灣製藥工業同業公會、中華民國製藥發展協會、中華民國開發性製藥研究協會、台北市西藥代理商業同業公會、台灣藥品行銷暨管理協會、中華民國西藥商業同業公會全國聯合會、中華民國學名藥協會、台灣研發型生技新藥發展協會、中華民國醫療器材商業同業公會全國聯合會、中華民國儀器商業同業公會全國聯合會、台北市美國商會醫療器材組、台北市歐洲商務協會、台灣醫療暨生技器材工業同業公會、台北市儀器商業同業公會、台北市進出口商業同業公會、台灣先進醫療科技發展協會

副本：衛生福利部中央健康保險署、衛生福利部食品藥物管理署、衛生福利部國民健康署、衛生福利部疾病管制署、本部全民健康保險會、本部全民健康保險爭議審議會、本部醫事司(均含附件)

部長陳時中

檔 號：
保存年限：

衛生福利部 令



發文日期：中華民國107年6月12日

發文字號：衛部保字第1071260272號

附件：「全民健康保險藥物給付項目及支付標準」部分條文修正條文1份

修正「全民健康保險藥物給付項目及支付標準」部分條文。

附修正「全民健康保險藥物給付項目及支付標準」部分條文

部長陳時中

全民健康保險藥物給付項目及支付標準部分條文修正 條文

第六條 有關保險人暫予收載之生效日期如下：

一、新建議收載之品項或增修之藥物給付規定：當月十五日前(含)同意者，於次月一日生效；當月十五日後同意者，於次次月一日生效。

二、已收載品項調整支付價格者：

(一) 依同意日起算，次次一季一日生效；惟屬配合本法第四十六條及本標準第三編第三章、第五編之藥物支付價格調整者，其時間不在此限。

(二) 個案特別處理案件，自通知新藥物價格至新藥物價格實施生效，給予一個月緩衝期。

三、經主管機關核定專案生效，或短缺藥物且具醫療急迫性者，得不受前二款限制。

第六條之一 本標準收載之藥物，其藥物許可證逾期或經主管機關註銷、廢止者，自保險人通知日之次次月一日起取消給付。但有下列情形之一者，依下列原則辦理：

一、有特殊醫療急迫性或無替代品者，經廠商檢附主管機關核定之文件後，延長給付日期至該品項最後一批之有效期限截止日之前一季第一個月一日。

二、許可證逾期之藥物，經廠商檢具許可證效期申請展延中、變更或涉及藥事法尚未辦理完成之文件者，自原訂取消給付日起延長給付六個月，必要時得再延長。

三、註銷或廢止原因如與藥物之安全或療效有關者，自主管機關公告註銷或廢止日起取消給付。

本標準收載之藥物，屬國內短缺藥物而專案進口或專案製造者，如逾給付期限仍有剩餘，且有替代品項，得依下列原則辦理：

一、該品項支付價格或點數小於等於其他已收載同成分劑型藥品、同功能或類似功能類別特殊材料者，得延長給付日期至該品項最後一批之有效期限截止日之前一季第一個月一日。

二、該品項支付價格或點數大於其他已收載同成分劑型藥品、同功能或類似功能類別特殊材料者，提藥物擬訂會議討論。

第十五條 原開發廠藥品之認定標準如下：

一、原開發公司係指該藥品之有效成分取得成分專利之公司。

二、同一原開發公司製造之產品，授權在臺由不同公司取得藥品許可證販售者。在臺製造或共同販售之公司，應提供原開發公司載明有效期間之書面授權文件，並須送交我國駐外單位簽證。

三、複方藥品之原開發公司必須為擁有全部有效成分之專利權或經專利權人授權者。

四、廠商應檢附下列相關文件之一，始得認定為原開發廠藥品：

(一) 該藥品之有效成分具專利之證明文件，以中華民國專利為優先，若非為中文版本，則需提供經政府立案之翻譯社所翻譯之中文譯本。

(二) The Merck Index最新版記載該公司為該品項成分專利權人之影本，如有必要，應提供專利證明文件。

第二十二條 新品項藥品支付價格之訂定原則如下：

- 一、同一成分劑型藥品之價格，以常用劑量為計算基準，當劑量為倍數時，其支付價格以不超過倍數之九成為原則。
- 二、屬藥物許可證換證之新品項：
 - (一) 於舊證註銷日三個月以內提出建議者：得延用舊證藥品之價格。
 - (二) 於舊證註銷日起超過三個月提出建議者：視同新品項，依本標準第四條之程序辦理。
- 三、建議收載之規格量，應以藥品許可證登載之「包裝種類」為限。
- 四、外用液劑、外用軟膏劑、口服液劑等劑型，非屬本標準已收載之規格量品項：
 - (一) 本標準已收載同一張許可證不同規格之品項者，依個別藥品之仿單、世界衛生組織(WHO)之ATC網站之每日劑量換算給付合理天數，作為是否收載之依據，但以仿單之用法、用量為優先，其支付價格以最近似之高低規格量換算，取最低價核算。
 - (二) 醫療必須使用之特殊規格，必要時提請臨床醫師及醫、藥專家提供專業認定。
 - (三) 屬新複方製劑，與已收載品項無同分組者，依新藥核價程序處理。
- 五、授權在臺製造或販售之原開發廠藥品，如經停止授權，應依其所屬藥品分類予以重新核價。
- 六、全靜脈營養輸液按醫療機構提供之全靜脈營養處方箋中，所使用本標準已收載品項之用量，乘以各品項每毫升之藥價單價，加總後之藥價，再換算該全靜脈營養輸液每毫升之藥價（四捨五入至小數點第二位）核算。
- 七、新品項核價參考品之價格所依據之時間點，依新品項預計之生效日為準；如其參考品之價格於該時間點已有後續即將調整價格之資訊時，核算二個先後生效之支付價格。
- 八、屬本標準第十四條第二款第二目，且為二種有效成分以上之複方製劑之核價原則如下：
 - (一) 新品項之單位含量組成與本標準已收載同成分劑型品項之單位含量組成，具比例關係且等於一時，依本標準第二十七條至第三十三條辦理。
 - (二) 新品項之單位含量組成與本標準已收載同成分劑型品項之單位含量組成，具比例關係且非等於一時，取下列條件之最低價：
 1. 單位含量組成具比例關係之同成分劑型品項最低價，以規格量換算後價格。
 2. 該品項或同單位含量組成之原開發廠藥品之十國藥價最低價。
 3. 同單位含量之各單方藥品最低價（各單方以同廠牌藥品之健保支付價優先）合計乘以百分之七十後價格。
 4. 廠商建議價格。
 - (三) 新品項之單位含量組成與已收載同成分劑型品項之單位含量組成，不具比例關係時，取下列條件之最低價：
 1. 該品項或同單位含量組成之原開發廠藥品之十國藥價最低價。
 2. 以同單位含量之各單方藥品最低價（各單方以同廠牌藥品之健保支付價優先）合計乘以百分之七十後價格。
 3. 廠商建議價格。
- 九、新品項屬成分性質或配方改變，經醫、藥專家認定與本標準已收載同成分劑型品項具

相同療效者，得依該核價參考品之療程劑量及單價，核算其支付價格。

十、新品項之成分、劑型，如與已收載之罕見疾病用藥相同，但其適應症非屬罕見疾病者，其核價參考品及核價方式得經醫、藥專家建議後，提藥物擬訂會議討論，併同檢討已收載之同成分、劑型藥品。

第三十二條之一 生物相似性藥品之核價方式如下：

一、有收載同成分規格生物相似性藥品或原開發廠藥品或參考藥品者，取下列條件之最低價：

- (一) 本標準已收載原開發廠藥品或參考藥品最低價之○・八五倍。
- (二) 原開發廠藥品或參考藥品在十國藥價中位數最低價之○・八五倍。
- (三) 該藥品在十國藥價中位數之○・八五倍。
- (四) 已收載生物相似性藥品之最低價。
- (五) 廠商建議價格。

二、未收載同成分規格生物相似性藥品、原開發廠藥品及參考藥品者，取下列條件之最低價：

- (一) 本標準已收載原開發廠藥品或參考藥品最低價規格量換算後價格之○・八五倍。
- (二) 原開發廠藥品或參考藥品在十國藥價中位數最低價之○・八五倍。
- (三) 該藥品在十國藥價中位數之○・八五倍。
- (四) 已收載生物相似性藥品規格量換算後之最低價。
- (五) 廠商建議價格。

第三十九條 藥品規格量換算法如下：

一、以高規格藥價換算低規格之藥價：高規格藥價乘以「低規格品項規格量（總含量）除以高規格品項規格量（總含量）」除以○・九。

二、以低規格藥價換算高規格之藥價：低規格藥價乘以「高規格品項規格量（總含量）除以低規格品項規格量（總含量）」乘以○・九。

本標準已收載同成分、同劑型屬多日用量包裝，改為經醫、藥專家認定具臨床意義之一日以內用量包裝者，得另行核價並提藥物擬訂會議討論。

第五十三條之二 必要或不可替代之特殊材料，因成本變動等因素致不敷成本，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。

前項特殊材料支付點數之訂定原則如下，得擇一訂定：

- 一、參考廠商進口或製造成本價。
- 二、參考醫事服務機構購買價。
- 三、同功能類別特殊材料有多家廠商可供應，採其中建議價最低者。

前項支付點數之訂定，得考量合理因素加算，最高加算百分之十。

屬非必要或有替代性之全額給付特殊材料，廠商以高於支付點數供應予本保險特約醫事服務機構，經保險人通知醫療器材許可證持有廠商限期改善，屆期仍未改善者，保險人應將該品項不列入本標準一年。

全民健康保險藥物給付項目及支付標準部分條文修正總說明

本次全民健康保險藥物給付項目及支付標準(以下稱本標準)之修正，為本(一百零七)年第二次修正，為使本標準規定之內容更能切合臨床需求及實務作業所需，針對短缺藥物、與已收載之罕見疾病用藥同成分、劑型，但其適應症非屬罕見疾病之品項、生物相似性藥品、具臨床意義一日以內用量包裝之藥品及特殊材料廠商售價高於健保支付點數之情事，增修其相關規定，爰修正本標準條文計七條，修正要點如下：

- 一、增訂主管機關核定專案生效，或短缺藥物且具醫療急迫性者之暫予收載生效日期，得不受現有生效日期之限制。(修正條文第六條)
- 二、為使因應藥物短缺而專案進口或專案製造者，不致因健保給付期限而無供應意願，如該類藥物逾給付期限仍有剩餘，且有替代品項者，增訂得延長或另定給付期限等相關規定。(修正條文第六條之一)
- 三、考量原開發廠藥品因授權於不同國家，或不同公司製造販售時，其商品名稱不相同之情形，修正其認定標準。(修正條文第十五條)
- 四、考量同成分、劑型之一般藥品與罕見疾病藥品之核價合理性，增訂其適應症為非屬罕見疾病之新品項核價程序。(修正條文第二十二條)
- 五、為使生物相似性藥品之核價方式更為明確，依據本標準是否收載同成分規格生物相似性藥品、原開發廠藥品及參考藥品，增修不同之核價方式。(修正條文第三十二條之一)
- 六、增訂大包裝規格改為經醫、藥專家認定具臨床意義之一日以內用量包裝者，得另行核價並提藥物擬訂會議討論。(修正條文第三十九條)
- 七、為避免醫事服務機構採購上之困難，針對特殊材料廠商有售價高於健保支付點數之情事，增訂廠商限期改善等相關規定。(修正條文第五十三條之二)

全民健康保險藥物給付項目及支付標準部分條文修正條文對照表

修正條文	現行條文	說明
<p>第六條 有關保險人暫予收載之生效日期如下：</p> <p>一、新建議收載之品項或增修之藥物給付規定：當月十五日前(含)同意者，於次月一日生效；當月十五日後同意者，於次次月一日生效。</p> <p>二、已收載品項調整支付價格者：</p> <p>(一) 依同意日起算，次次一季一日生效；惟屬配合本法第四十六條及本標準第三編第三章、第五編之藥物支付價格調整者，其時間不在此限。</p> <p>(二) 個案特別處理案件，自通知新藥物價格至新藥物價格實施生效，給予一個月緩衝期。</p> <p><u>三、經主管機關核定專案生效，或短缺藥物且具醫療急迫性者，得不受前二款限制。</u></p>	<p>第六條 有關保險人暫予收載之生效日期如下：</p> <p>一、新建議收載之品項或增修之藥物給付規定：當月十五日前(含)同意者，於次月一日生效；當月十五日後同意者，於次次月一日生效。</p> <p>二、已收載品項調整支付價格者：</p> <p>(一) 依同意日起算，次次一季一日生效；惟屬配合本法第四十六條及本標準第三編第三章、第五編之藥物支付價格調整者，其時間不在此限。</p> <p>(二) 個案特別處理案件，自通知新藥物價格至新藥物價格實施生效，給予一個月緩衝期。</p>	<p>一、考量短缺藥物之急迫性，為讓臨床醫療能及時因應，確保民眾用藥權益，以及配合主管機關政策推動之決定，爰修正經主管機關核定專案生效，或短缺藥物且具醫療急迫性者，得以及時生效。</p> <p>二、本條文所稱之短缺藥物，係以藥物主管機關公布者為主，必要時得洽詢保險醫事服務機構確認。</p>
<p>第六條之一 本標準收載之藥物，其藥物許可證逾期或經主管機關註銷、廢止者，自保險人通知日之次次月一起取消給付。但有下列情形之一者，依下列原則辦理：</p> <p>一、有特殊醫療急迫性或無替代品者，經廠商檢附主管機關核定之文件後，延長給付日期至該品項最後一批之有效期限截止日之前一季第一個月一日。</p>	<p>第六條之一 本標準收載之藥物，其藥物許可證逾期或經主管機關註銷、廢止者，自保險人通知日之次次月一起取消給付。但有特殊醫療急迫性或無替代品者，經廠商檢附主管機關核定之文件後，延長給付日期至該品項最後一批之有效期限截止日之前一季第一個月一日。</p> <p><u>前項許可證逾期之藥物，經廠商檢具許可證效期申請展延中、變更或涉及藥事</u></p>	<p>一、為使條文內容更為明確，將現行條文分列為修正條文第一項第一款至第三款。</p> <p>二、為使因應藥物短缺而專案進口或專案製造者，不致因健保給付期限而無供應意願，讓國內缺藥危機得以解決，爰增訂修正條文第二項，如該類藥物逾給付期限，仍有剩餘者，得延長其給付期限或提藥物擬訂會議討論。</p>

<p><u>二、許可證逾期之藥物</u>，經廠商檢具許可證效期申請展延中、變更或涉及藥事法尚未辦理完成之文件者，自原訂取消給付日起延長給付六個月，必要時得再延長。</p> <p><u>三、註銷或廢止原因</u>如與藥物之安全或療效有關者，自主管機關公告註銷或廢止日起取消給付。</p> <p><u>本標準收載之藥物</u>，屬國內短缺藥物而專案進口或專案製造者，如逾給付期限仍有剩餘，且有替代品項，得依下列原則辦理：</p> <p><u>一、該品項支付價格或點數</u> 小於等於其他已收載同成分劑型藥品、同功能或類似功能類別特殊材料者，得延長給付日期至該品項最後一批之有效期限截止日之前一季第一個月一日。</p> <p><u>二、該品項支付價格或點數</u> 大於其他已收載同成分劑型藥品、同功能或類似功能類別特殊材料者，提藥物擬訂會議討論。</p>	<p>法尚未辦理完成之文件者，自原訂取消給付日起延長給付六個月，必要時得再延長。</p> <p><u>第一項註銷或廢止原因</u>，如與藥物之安全或療效有關者，自主管機關公告註銷或廢止日起取消給付。</p>	<p><u>三、本條文所稱之短缺藥物</u>，係以藥物主管機關公布者為主，必要時得洽詢保險醫事服務機構確認。</p>
<p><u>第十五條 原開發廠藥品之認定標準</u>如下：</p> <p>一、原開發公司係指該藥品之有效成分取得成分專利之公司。</p> <p>二、同一原開發公司製造之產品，授權在臺由不同公司取得藥品許可證販售者。<u>在臺製造或共同販售之公司</u>，應提供原開發公司載明有效期間之書面授權文件，並須送交我國駐外單位簽證。</p> <p>三、複方藥品之原開發公司必須為擁有全部有效成</p>	<p><u>第十五條 原開發廠藥品之認定標準</u>如下：</p> <p>一、原開發公司係指該藥品之有效成分取得成分專利之公司。</p> <p>二、<u>倘</u>同一原開發公司製造之產品，授權在臺由不同公司取得藥品許可證販售，須為相同之英文品名。</p> <p>三、廠商<u>在向保險人提出核價建議之同時</u>，須檢附下列相關文件之一，始得認定為原開發廠藥品：</p> <p>(一) 該藥品之有效成分</p>	<p>一、考量有些原開發廠藥品因授權於不同國家或不同公司製造販售，其商品名稱不相同(但以學名藥上市者除外)之情形，為使原開發廠藥品之定義更符合實務所需，爰酌修第二款及第四款文字，原第四款內容併入第二款修正。</p> <p>二、另，目前多有原開發公司於健保收載時，無法即時取得國外授權之專利證明，於事後補授權台灣代理公司之情形發生，但此情形並不改變該藥品應屬「原開發廠藥品」之事實，</p>

<p>分之專利權或經專利權人授權者。</p> <p><u>四、廠商應檢附下列相關文件之一，始得認定為原開發廠藥品：</u></p> <p>(一) 該藥品之有效成分具專利之證明文件，以中華民國專利為優先，若非為中文版本，則需提供經政府立案之翻譯社所翻譯之中文譯本。</p> <p>(二) The Merck Index 最新版記載該公司為該品項成分專利權人之影本，如有必要，應提供專利證明文件。</p>	<p>具專利之證明文件，以中華民國專利為優先，若非為中文版本，則需提供經政府立案之翻譯社所翻譯之中文譯本。</p> <p>(二) The Merck Index 最新版記載該公司為該品項成分專利權人之影本，<u>認為有必要時</u>，應提供專利證明文件。</p> <p><u>四、倘為授權在臺製造或共同販售之公司，應提供原開發公司載明有效期間之書面授權文件，且文件上所刊載商品名稱應與原開發公司之藥品相同，該文件另須送交我國駐外單位簽證。若未提供上述相關資料，則不予認定。</u></p> <p><u>五、複方藥品之原開發公司必須為擁有全部有效成分之專利權或經專利權人授權者。</u></p>	<p>故原第三款酌修文字，順修為第四款。</p>
<p><u>第二十二條 新品項藥品支付價格之訂定原則如下：</u></p> <p><u>一、同一成分劑型藥品之價格，以常用劑量為計算基準，當劑量為倍數時，其支付價格以不超過倍數之九成為原則。</u></p> <p><u>二、屬藥物許可證換證之新品項：</u></p> <p>(一) 於舊證註銷日三個月以內提出建議者：得延用舊證藥品之價格。</p> <p>(二) 於舊證註銷日起超過三個月提出建議者：視同新品項，依本標準第四條之程序辦理。</p> <p><u>三、建議收載之規格量，應</u></p>	<p><u>第二十二條 新品項藥品支付價格之訂定原則如下：</u></p> <p><u>一、同一成分劑型藥品之價格，以常用劑量為計算基準，當劑量為倍數時，其支付價格以不超過倍數之九成為原則。</u></p> <p><u>二、屬藥物許可證換證之新品項：</u></p> <p>(一) 於舊證註銷日三個月以內提出建議者：得延用舊證藥品之價格。</p> <p>(二) 於舊證註銷日起超過三個月提出建議者：視同新品項，依本標準第四條之程序辦理。</p> <p><u>三、建議收載之規格量，應</u></p>	<p>考量同成分、劑型之一般藥品與罕見疾病藥品之差異，以及核價之合理性，爰增列第十款，同屬本標準已收載同成分、劑型之罕見疾病藥品，但其適應症非屬罕見疾病者，其核價參考品及核價方式得經醫、藥專家建議後，提藥物擬訂會議討論，併同檢討已收載之同成分、劑型藥品。</p>

<p>以藥品許可證登載之「 包裝種類」為限。</p> <p>四、外用液劑、外用軟膏劑 、口服液劑等劑型，非 屬本標準已收載之規格 量品項：</p>	<p>以藥品許可證登載之「 包裝種類」為限。</p> <p>四、外用液劑、外用軟膏劑 、口服液劑等劑型，非 屬本標準已收載之規格 量品項：</p>
<p>(一) 本標準已收載同一 張許可證不同規格 之品項者，依個別 藥品之仿單、世界 衛生組織(WHO)之 ATC網站之每日劑 量換算給付合理天 數，作為是否收載 之依據，但以仿單 之用法、用量為優 先，其支付價格以 最近似之高低規格 量換算，取最低價 核算。</p>	<p>(一) 本標準已收載同一 張許可證不同規格 之品項者，依個別 藥品之仿單、世界 衛生組織(WHO)之 ATC網站之每日劑 量換算給付合理天 數，作為是否收載 之依據，但以仿單 之用法、用量為優 先，其支付價格以 最近似之高低規格 量換算，取最低價 核算。</p>
<p>(二) 醫療必須使用之特 殊規格，必要時提 請臨床醫師及醫、 藥專家提供專業認 定。</p>	<p>(二) 醫療必須使用之特 殊規格，必要時提 請臨床醫師及醫、 藥專家提供專業認 定。</p>
<p>(三) 屬新複方製劑，與 已收載品項無同分 組者，依新藥核價 程序處理。</p>	<p>(三) 屬新複方製劑，與 已收載品項無同分 組者，依新藥核價 程序處理。</p>
<p>五、授權在臺製造或販售之 原開發廠藥品，如經停 止授權，應依其所屬藥 品分類予以重新核價。</p>	<p>五、授權在臺製造或販售之 原開發廠藥品，如經停 止授權，應依其所屬藥 品分類予以重新核價。</p>
<p>六、全靜脈營養輸液按醫療 機構提供之全靜脈營養 處方箋中，所使用本標 準已收載品項之用量， 乘以各品項每毫升之藥 價單價，加總後之藥價 ，再換算該全靜脈營養 輸液每毫升之藥價（四 捨五入至小數點第二位 ）核算。</p>	<p>六、全靜脈營養輸液按醫療 機構提供之全靜脈營養 處方箋中，所使用本標 準已收載品項之用量， 乘以各品項每毫升之藥 價單價，加總後之藥價 ，再換算該全靜脈營養 輸液每毫升之藥價（四 捨五入至小數點第二位 ）核算。</p>
<p>七、新品項核價參考品之價 格所依據之時間點，依 新品項預計之生效日為</p>	<p>七、新品項核價參考品之價 格所依據之時間點，依 新品項預計之生效日為</p>

<p>準；如其參考品之價格於該時間點已有後續即將調整價格之資訊時，核算二個先後生效之支付價格。</p> <p>八、屬本標準第十四條第二款第二目，且為二種有效成分以上之複方製劑之核價原則如下：</p> <p>(一) 新品項之單位含量組成與本標準已收載同成分劑型品項之單位含量組成，具比例關係且等於一時，依本標準第二十七條至第三十三條辦理。</p> <p>(二) 新品項之單位含量組成與本標準已收載同成分劑型品項之單位含量組成，具比例關係且非等於一時，取下列條件之最低價：</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 單位含量組成具比例關係之同成分劑型品項最低價，以規格量換算後價格。 2. 該品項或同單位含量組成之原開發廠藥品之十國藥價最低價。 3. 同單位含量之各單方藥品最低價（各單方以同廠牌藥品之健保支付價優先）合計乘以百分之七十後價格。 4. 廠商建議價格。 <p>(三) 新品項之單位含量組成與已收載同成分劑型品項之單位含量組成，不具比例關係時，取下列條件之最低價：</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 該品項或同單位含 	<p>準；如其參考品之價格於該時間點已有後續即將調整價格之資訊時，核算二個先後生效之支付價格。</p> <p>八、屬本標準第十四條第二款第二目，且為二種有效成分以上之複方製劑之核價原則如下：</p> <p>(一) 新品項之單位含量組成與本標準已收載同成分劑型品項之單位含量組成，具比例關係且等於一時，依本標準第二十七條至第三十三條辦理。</p> <p>(二) 新品項之單位含量組成與本標準已收載同成分劑型品項之單位含量組成，具比例關係且非等於一時，取下列條件之最低價：</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 單位含量組成具比例關係之同成分劑型品項最低價，以規格量換算後價格。 2. 該品項或同單位含量組成之原開發廠藥品之十國藥價最低價。 3. 同單位含量之各單方藥品最低價（各單方以同廠牌藥品之健保支付價優先）合計乘以百分之七十後價格。 4. 廠商建議價格。 <p>(三) 新品項之單位含量組成與已收載同成分劑型品項之單位含量組成，不具比例關係時，取下列條件之最低價：</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 該品項或同單位含
---	---

<p>量組成之原開發廠藥品之十國藥價最低價。</p> <p>2. 以同單位含量之各單方藥品最低價（各單方以同廠牌藥品之健保支付價優先）合計乘以百分之七十後價格。</p> <p>3. 廠商建議價格。</p> <p>九、新品項屬成分性質或配方改變，經醫、藥專家認定與本標準已收載同成分劑型品項具相同療效者，得依該核價參考品之療程劑量及單價，核算其支付價格。</p> <p><u>十、</u>新品項之成分、劑型，如與已收載之罕見疾病用藥相同，但其適應症非屬罕見疾病者，其核價參考品及核價方式得經醫、藥專家建議後，提藥物擬訂會議討論，併同檢討已收載之同成分、劑型藥品。</p>	<p>量組成之原開發廠藥品之十國藥價最低價。</p> <p>2. 以同單位含量之各單方藥品最低價（各單方以同廠牌藥品之健保支付價優先）合計乘以百分之七十後價格。</p> <p>3. 延長建議價格。</p> <p>九、新品項屬成分性質或配方改變，經醫、藥專家認定與本標準已收載同成分劑型品項具相同療效者，得依該核價參考品之療程劑量及單價，核算其支付價格。</p>	
<p><u>第三十二條之一 生物相似性藥品之核價方式如下：</u></p> <p><u>一、有收載同成分規格生物相似性藥品或原開發廠藥品或參考藥品者，取下列條件之最低價：</u></p> <p>(一) 本標準已收載原開發廠藥品或參考藥品最低價之○・八五倍。</p> <p>(二) 原開發廠藥品或參考藥品在十國藥價中位數最低價之○・八五倍。</p> <p>(三) 該藥品在十國藥價中位數之○・八五倍。</p> <p>(四) 已收載生物相似性藥品之最低價。</p> <p>(五) 廠商建議價格。</p>	<p><u>第三十二條之一 生物相似性藥品之核價方式，取下列條件之最低價：</u></p> <p><u>一、本標準已收載原開發廠藥品支付價之○・八五倍。</u></p> <p><u>二、原開發廠藥品在十國藥價中位數之○・八五倍。</u></p> <p><u>三、該藥品在十國藥價中位數之○・八五倍。</u></p> <p><u>四、廠商建議價格。</u></p>	<p>一、為使生物相似性藥品之核價方式更為完備，爰增訂第二款未收載同成分規格生物相似性藥品、原開發廠藥品及參考藥品者之核價原則。</p> <p>二、同時酌修第一款有收載同成分規格生物相似性藥品或原開發廠藥品或參考藥品者之內容。</p> <p>三、本條文所稱參考藥品，係指生物相似性藥品查驗登記基準中之參考藥品。</p>

<p><u>二、未收載同成分規格生物相似性藥品、原開發廠藥品及參考藥品者，取下列條件之最低價：</u></p> <p>(一) 本標準已收載原開發廠藥品或參考藥品最低價規格量換算後價格之○・八五倍。</p> <p>(二) 原開發廠藥品或參考藥品在十國藥價中位數最低價之○・八五倍。</p> <p>(三) 該藥品在十國藥價中位數之○・八五倍。</p> <p>(四) 已收載生物相似性藥品規格量換算後之最低價。</p> <p>(五) 廠商建議價格。</p>		
<p>第三十九條 藥品規格量換算法如下：</p> <p>一、以高規格藥價換算低規格之藥價：高規格藥價乘以「低規格品項規格量（總含量）除以高規格品項規格量（總含量）」除以○・九。</p> <p>二、以低規格藥價換算高規格之藥價：低規格藥價乘以「高規格品項規格量（總含量）除以低規格品項規格量（總含量）」乘以○・九。</p> <p>本標準已收載同成分、同劑型屬多日用量包裝，改為經醫、藥專家認定具臨床意義之一日以內用量包裝者，得另行核價並提藥物擬訂會議討論。</p>	<p>第三十九條 藥品規格量換算法如下：</p> <p>一、以高規格藥價換算低規格之藥價：高規格藥價乘以「低規格品項規格量（總含量）除以高規格品項規格量（總含量）」除以 0.9。</p> <p>二、以低規格藥價換算高規格之藥價：低規格藥價乘以「高規格品項規格量（總含量）除以低規格品項規格量（總含量）」乘以 0.9。</p>	<p>考量大包裝規格改為一日用量之核價合理性，爰增訂第二項，即本標準已收載成分、劑型多日用量包裝，改為經醫、藥專家認定具臨床意義之一日以內用量包裝者，得另行核價並提藥物擬訂會議討論。</p>
<p>第五十三條之二 必要或不可替代之特殊材料，因成本變動等因素致不敷成本，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</p>	<p>第五十三條之二 必要或不可替代之特殊材料，因成本變動等因素致不敷成本，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</p>	<p>為避免部分特殊材料廠商之售價高於健保支付點數，致特約醫事服務機構在採購上有其困難，爰參照本標準藥品相關規定之第十二條之一，增列第四項，並酌修第三項文字。</p>

<p>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。</p> <p>前項特殊材料支付點數之訂定原則如下，得擇一訂定：</p> <ul style="list-style-type: none"> 一、參考廠商進口或製造成本價。 二、參考醫事服務機構購買價。 三、同功能類別特殊材料有多家廠商可供應，採其中建議價最低者。 <p>前項<u>支付點數</u>之訂定，得考量合理因素加算，最高加算百分之十。</p> <p><u>屬非必要或有替代性之全額給付特殊材料，廠商以高於支付點數供應予本保險特約醫事服務機構，經保險人通知醫療器材許可證持有廠商限期改善，屆期仍未改善者，保險人應將該品項不列入本標準一年。</u></p>	<p>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。</p> <p>前項特殊材料支付點數之訂定原則如下，得擇一訂定：</p> <ul style="list-style-type: none"> 一、參考廠商進口或製造成本價。 二、參考醫事服務機構購買價。 三、同功能類別特殊材料有多家廠商可供應，採其中建議價最低者。 <p>前項價格之訂定，得考量合理因素加算，最高加算百分之十。</p>	
---	---	--