

正本

檔 號：
保存年限：

衛生福利部 函

地址：115204 台北市南港區忠孝東路6段488號
聯絡人：江小姐
聯絡電話：(02)8590-6766
傳真：(02)8590-6048
電子郵件：hgduedue@mohw.gov.tw

10846



台北市萬華區長沙街二段73號3樓

受文者：台北市儀器商業同業公會

發文日期：中華民國109年6月8日
發文字號：衛部保字第1091260217C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

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109年6月8日以衛部保字第1091260217號令修正發布，茲檢送發布令影本(含法規命令條文)1份、修正總說明及修正條文對照表各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、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、中華民國儀器商業同業公會全國聯合會、中華民國醫療器材商業同業公會全國聯合會、台北市美國商會醫療器材組、歐洲在臺商務協會、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

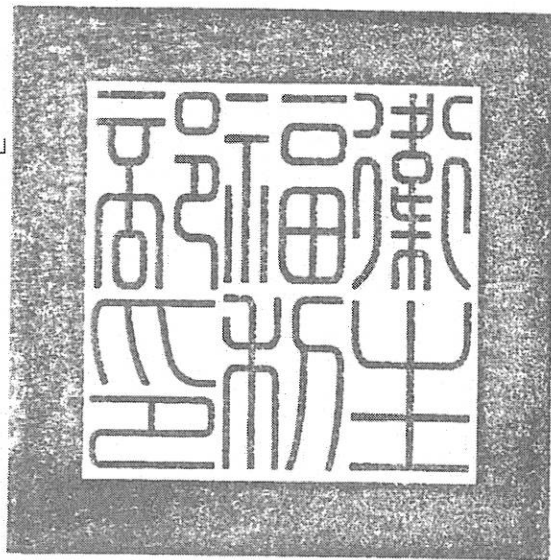
副本：衛生福利部中央健康保險署、衛生福利部食品藥物管理署、衛生福利部國民健康署、衛生福利部疾病管制署、本部全民健康保險爭議審議會、本部全民健康保險會、本部醫事司(均含附件)

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109年6月8日
發文字號：衛部保字第1091260217號
附件：「全民健康保險藥物給付項目及支付標準」
部分條文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

第四條 本標準未收載之品項，由藥物許可證之持有廠商或保險醫事服務機構，檢具本保險藥物納入給付建議書，向保險人建議收載。新藥及新功能類別特殊材料品項者，其建議書應含財務衝擊分析資料，經保險人同意後，始得納入支付品項。前述未收載品項，保險人應依本標準之收載及支付價格訂定原則，並經全民健康保險藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議（以下稱藥物擬訂會議）擬訂後，暫予收載。

前項屬本標準附件三所列不分廠牌別編列代碼之特殊材料者，藥物許可證之持有廠商或保險醫事服務機構無須向保險人建議收載；保險醫事服務機構按其所提供之特殊材料類別，不分廠牌，依本標準所列代碼申報費用。

未符合國際醫藥品稽查協約組織藥品優良製造規範（以下稱 PIC/S GMP）之藥品，不得建議收載。

中藥藥品項目收載及異動，應由中藥相關藥業公會於每年四月十五日及十月十五日前向保險人提出建議，經每半年於藥物擬訂會議擬訂後，由保險人暫予收載。

依第三十三條之二以同分組藥品之支付價格核價者，得不經藥物擬訂會議，由保險人暫予收載。

藥品取得主管機關核發之查驗登記技術與行政資料審核通過核准函者，可先行向保險人建議收載。

未領有藥物許可證且屬特殊藥品、罕見疾病藥物或屬國內短缺藥物，經主管機關核准專案進口或專案製造之藥物，可向保險人建議收載。

保險人每年將暫予收載結果，報請主管機關公告收載於本標準中。

第十一條 可建議納入全民健康保險給付之藥品如下：

- 一、主管機關核准通過查驗登記並取得藥品許可證之藥品，且其許可證類別為下列之一者：
 - （一）限由醫師使用。
 - （二）須由醫師處方使用。
 - （三）由醫師或檢驗師使用。

- (四) 限由牙醫師使用。
- (五) 限由麻醉醫師使用。
- (六) 限由眼科醫師使用。
- (七) 限由醫師及牙醫師使用。

二、醫師指示用藥依法不在全民健康保險給付範圍，原前公、勞保核准使用之指示用藥，經醫師處方暫予支付。但保險人應逐步檢討並縮小該類品項之給付範圍。

三、中藥藥品：

- (一) 依中藥新藥查驗登記須知之規定，依「藥品優良臨床試驗規範(GCP)」進行臨床試驗，且通過新藥查驗登記(NDA)各項審查作業，取得主管機關核發藥品許可證之新藥。
- (二) 主管機關核准經由藥品優良製造規範(GMP)中藥廠製造之「調劑專用」及「須由醫師(中醫師)處方使用」之濃縮中藥為限，但屬調劑或調配專用之非濃縮中藥，經藥物擬訂會議同意者，不在此限。

前項中藥藥品支付應依據全民健康保險醫療服務給付項目及支付標準規定辦理。

第四編 事前審查與特殊審查

第六十二條 對於高危險、昂貴或易浮濫使用之特殊材料及藥品，保險人應依本標準規定辦理事前審查。

第十二條第一項第四款之特殊病例事前審查或藥物給付規定之特殊專案審查，保險人應依本標準規定辦理特殊審查。

保險醫事服務機構應依前二項規定申請事前審查及特殊審查。

第六十三條 保險醫事服務機構向保險人申請事前審查時，應檢附下列文件：

- 一、事前審查申請書。
- 二、足供審查判斷之病歷及相關資料。
- 三、前條第一項應事前審查項目規定之必備文件資料。

保險醫事服務機構向保險人申請特殊病例事前審查時，應檢附下列文件：

- 一、特殊病例事前審查申請書。
- 二、病人同意書。

三、治療計畫書。

四、人體試驗審查委員會(Institutional Review Board, IRB)證明非人體試驗或研究性質專案聲明書。

五、最近至少一年相關之門、住診病歷影本。

六、傳統治療無效評估報告，包含品名、用法用量、用藥期間。如為續用病人，應另提供使用療效評估報告。

七、最近五年內之佐證文獻報告。

保險醫事服務機構向保險人申請特殊專案審查時，應檢附下列文件：

一、特殊專案審查申請表。

二、足供審查判斷之病歷及相關資料。

三、本標準規定應特殊專案審查項目規定之必備文件資料。

事前審查申請書及特殊病例事前審查申請書如附件一；特殊專案審查申請表依本標準藥物給付規定定之。

第六十四條 事前審查案件，保險人應於收到保險醫事服務機構送達申請文件起二週內完成核定。

特殊審查案件，保險人應於收到保險醫事服務機構送達申請文件起三週內完成核定。

前二項逾期未核定者，視同完成審查。但資料不全經保險人通知補件者，保險人核定期間重新起算。

第六十五條 依規定應事前審查項目，保險醫事服務機構如因事出緊急，得以網路或書面說明電傳保險人報備後，先行處理治療，並立即備齊應附文件補件審查。

第六十六條 依規定應事前審查及特殊審查項目，保險醫事服務機構未於事前提出申請或報備，或未經保險人核定即施予者，得依程序審查不支付費用。

事前審查案件，因急迫需要於報備後未及經審查回復即施行者，應依專業審查核定結果辦理。

<input type="checkbox"/> 藥品 <input type="checkbox"/> 事前審查申請書 <input type="checkbox"/> 特殊材料 <input type="checkbox"/> 特殊病例事前審查申請書 (不符藥品許可證所載適應症及藥品給付規定)		<input type="checkbox"/> 送核 <input type="checkbox"/> 補件 <input type="checkbox"/> 申復 <input type="checkbox"/> 資料異動		受理日期 編 號	受 理 人 姓 名 身 分 證 號
醫事服務機構名稱及代號	保險對象姓名 身分證號 出生年月日	原編預實施日期 原 號 定 期	主治醫師姓名 身分證號 身分證號	國際疾病分類碼	國際疾病分類碼
傷病名稱、傷病情形及使申理由或復理由	保險人核定欄				
項次	項目編號	項 目 名 稱	規 格、劑 型 及 用 法	廠 牌	數 量
送件 <input type="checkbox"/> 1. 病歷影本 <input type="checkbox"/> 2. X光片 <input type="checkbox"/> 3. 心臟等移植個案診斷紀錄表 <input type="checkbox"/> 4. 細菌培養檢驗報告 <input type="checkbox"/> 5. 病歷摘要 <input type="checkbox"/> 6. 心電圖 <input type="checkbox"/> 7. 治療計劃 <input type="checkbox"/> 8. 超音波影像 <input type="checkbox"/> 9. 白內障術前檢查紀錄 <input type="checkbox"/> 10 手術同意書 <input type="checkbox"/> 11. 其他:	保險人核定欄 <input type="checkbox"/> 同意備查。 <input type="checkbox"/> 不予同意，理由： <input type="checkbox"/> 依病情不符使用_____之規定，請改用_____。 <input type="checkbox"/> 依病情同意其手術，但特材改採_____項，數量核定為_____，理由： <input type="checkbox"/> 請改用相同療效，價格較廉之藥品或特材。 <input type="checkbox"/> 項目代碼與名稱不符。 <input type="checkbox"/> 手術僅同意_____側，另側款難同意，理由： <input type="checkbox"/> 論病例計劃案件同意其手術，特材改採_____。 <input type="checkbox"/> 保險人審慎研議中，俟決議後再行函復。 <input type="checkbox"/> 請補送附件第_____項 (參閱檢送附件欄)，或補件名稱：_____，理由： <input type="checkbox"/> 其他				
注 意 事 項	1. 本申請書一式二聯，限一人一案，由保險醫事服務機構填報，不必備文。 2. 「原受理編號」申復時填寫，初次送核不須填寫。 3. 應事前審查之項目未依規定事前申請核准者，不予給付費用；事前申請核准之個案，日後如經審定該保險對象或醫事服務機構有不符合全民健康保險給付規定者，亦不予給付費用。 4. 醫事服務機構填報藥品、特材價格經核定後，如該醫療費用申報時價格已調降，則依保險人公告之藥物給付項目及支付標準支付。 5. 對核定結果如有異議，得於收到核定通知之日起六十日內，重行填寫乙份申請書(應勾註申復，並填明原受理編號)向原核定單位申請覆核；對申復審查結果如有異議，得於收到申復核定通知之日起60日內向全民健康保險爭議審議會申請爭議審議。 6. 本申請書得由保險醫事服務機構自行印製，並依申請項目需要作成例式特訂項目申請書使用。				
醫事服務機構印	承 辦 人	複 核 人	核 科	長 決	行
醫 師 負 責 醫 師 章	申 請 日 期 : 年 月 日	日期章 保險人			

緊急傳真日期(特殊病例事前審查案件不適用):

第二聯：核定通知聯

<input type="checkbox"/> 藥品 <input type="checkbox"/> 事前審查申請書 <input type="checkbox"/> 特殊材料 <input type="checkbox"/> 特殊病例事前審查申請書 (不符藥品許可證所載適應症及藥品給付規定)		<input type="checkbox"/> 送核 <input type="checkbox"/> 補件 <input type="checkbox"/> 申復 <input type="checkbox"/> 資料異動	受理 日期 編號
醫事服務機構名稱及代號 傷病名稱、傷病情況及使用理由或復理由	姓名 身分證號 保險對象 生 出 年 月 日 科 別 預 實 地 日 期	主治醫師 姓名 身分證號 分 編 證 號	國際疾病分類 疾病碼
項次 項目編號 項目名稱 規格、劑型及用法 廠牌 數量	檢驗附件 1. 病歷影本 2. X光片 3. 心臟等移植個案診斷紀錄表 4. 細菌培養檢驗報告 5. 病歷摘要 6. 心電圖 7. 治療計劃 8. 超音波影像 9. 白內障術前檢查紀錄 10. 手術同意書 11. 其他 ※申請特殊病例事前審查應檢附文件依「全民健康保險醫事服務機構填報，不必備文。」	保險人核定欄 同意備查。 不予同意，理由： 依病情不符使用 依病情同意其手術，但特材改採 項次第 請改用相同療效，價格較廉之藥品或特材。 項目代碼與名稱不符。 手術僅同意 論病例計劃案件同意其手術，特材改採 保險人審慎研議中，俟決議後再行函復。 請補送附件第 由： 其他	保險人 日期章戳
注意事項 1. 本申請書一式二聯，限一人一案，由保險醫事服務機構填報，不必備文。 2. 「原受理編號」申復時填寫，初次送核不須填寫。 3. 應事前審查之項目未依規定事前申請核准者，不予給付費用；事前申請核准之個案，日後如經審定該保險對象或醫事服務機構有不符合全民健康保險給付規定者，亦不予給付費用。 4. 醫事服務機構報藥品、特材價格經核定後，如該醫療費用申報時價格已調降，則依保險人公告之藥物給付項目及支付標準支付。 5. 對核定結果如有異議，得於收到核定通知之日起六十日內，重行填寫乙份申請書(應勾註申復，並填明原受理編號)向原核定單位申請覆核；對申復審查結果如有異議，得於收到申復核定通知之日起60日內向全民健康保險爭議審議會申請爭議審議。 6. 本申請書得由保險醫事服務機構自行印製，並依申請項目需要作成例行之特式特項申請書使用。	申請日期： 年 月 日	醫事服務機構 負責醫師：	印 章

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(一百零九)年第四次修正。

本次修正係為配合藥事法實施西藥專利連結制度，增進學名藥納入全民健康保險給付之速度，提升臨床中藥之用藥選擇與多元化，以及增列本標準特殊病例及特殊專案審查案件之審查規範。爰修正條文共七條，並修正第四編名稱，其修正要點如下：

- 一、配合藥事法第四十八條之十五及西藥專利連結施行辦法第十四條規定，擴大「以查驗登記技術與行政資料審核通過核准函先行向保險人建議收載」之適用範圍。(修正條文第四條)
- 二、配合臨床中藥之管理及增進本保險收載給付臨床中藥之用藥選擇與多元化，修正「調劑專用」及「須由醫師(中醫師)處方使用」之濃縮中藥，均可建議納入本標準，並增訂屬調劑或調配專用之非濃縮中藥，經全民健康保險藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議同意者，亦可收載。(修正條文第十一條)
- 三、增訂本標準規範之特殊病例，及藥物給付規定所列之特殊專案審查案件之相關審查規定，並配合修正第四編「事前審查」之編名為「事前審查與特殊審查」。(修正條文第六十二條至第六十六條)

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>第四條 本標準未收載之品項，由藥物許可證之持有廠商或保險醫事服務機構，檢具本保險藥物納入給付建議書，向保險人建議收載。新藥及新功能類別特殊材料品項者，其建議書應含財務衝擊分析資料，經保險人同意後，始得納入支付品項。前述未收載品項，保險人應依本標準之收載及支付價格訂定原則，並經全民健康保險藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議（以下稱藥物擬訂會議）擬訂後，暫予收載。</p> <p>前項屬本標準附件三所列不分廠牌別編列代碼之特殊材料者，藥物許可證之持有廠商或保險醫事服務機構無須向保險人建議收載；保險醫事服務機構按其所提供之特殊材料類別，不分廠牌，依本標準所列代碼申報費用。</p> <p>未符合國際醫藥品稽查協約組織藥品優良製造規範（以下稱 PIC/S GMP）之藥品，不得建議收載。</p> <p>中藥藥品項目收載及異動，應由中藥相關藥業公會於每年四月十五日及十月十五日前向保險人提出建議，經每半年於藥物擬訂會議擬訂後，由保險人暫予收載。</p> <p>依第三十三條之二以同分組藥品之支付價格核價者，得不經藥物擬訂會議，由保險人暫予收載。</p> <p>藥品取得主管機關核發</p>	<p>第四條 本標準未收載之品項，由藥物許可證之持有廠商或保險醫事服務機構，檢具本保險藥物納入給付建議書，向保險人建議收載。新藥及新功能類別特殊材料品項者，其建議書應含財務衝擊分析資料，經保險人同意後，始得納入支付品項。前述未收載品項，保險人應依本標準之收載及支付價格訂定原則，並經全民健康保險藥物給付項目及支付標準共同擬訂會議（以下稱藥物擬訂會議）擬訂後，暫予收載。</p> <p>前項屬本標準附件三所列不分廠牌別編列代碼之特殊材料者，藥物許可證之持有廠商或保險醫事服務機構無須向保險人建議收載；保險醫事服務機構按其所提供之特殊材料類別，不分廠牌，依本標準所列代碼申報費用。</p> <p>未符合國際醫藥品稽查協約組織藥品優良製造規範（以下稱 PIC/S GMP）之藥品，不得建議收載。</p> <p>中藥藥品項目收載及異動，應由中藥相關藥業公會於每年四月十五日及十月十五日前向保險人提出建議，經每半年於藥物擬訂會議擬訂後，由保險人暫予收載。</p> <p>依本標準第三十三條之二以同分組藥品之支付價格核價者，得不經藥物擬訂會議，由保險人暫予收載。</p> <p>新藥取得主管機關核發</p>	<p>配合藥事法第四十八條之十五及西藥專利連結施行辦法第十四條規定，學名藥藥品許可證申請人接獲中央衛生主管機關通知完成審查程序者，得向健保署申請藥品收載及支付價格核價，爰修正第六項，藥品取得主管機關核發之查驗登記技術與行政資料審核通過核准函者，可先行向保險人建議收載。</p>

<p>之查驗登記技術與行政資料審核通過核准函者，可先行向保險人建議收載。</p> <p>未領有藥物許可證且屬特殊藥品、罕見疾病藥物或屬國內短缺藥物，經主管機關核准專案進口或專案製造之藥物，可向保險人建議收載。</p> <p>保險人每年將暫予收載結果，報請主管機關公告收載於本標準中。</p>	<p>之查驗登記技術與行政資料審核通過核准函者，可先行向保險人建議收載。</p> <p>未領有藥物許可證且屬特殊藥品、罕見疾病藥物或屬國內短缺藥物，經主管機關核准專案進口或專案製造之藥物，可向保險人建議收載。</p> <p>保險人每年將暫予收載結果，報請主管機關公告收載於本標準中。</p>	
<p>第十一條 可建議納入全民健康保險給付之藥品如下：</p> <p>一、主管機關核准通過查驗登記並取得藥品許可證之藥品，且其許可證類別為下列之一者：</p> <p>(一) 限由醫師使用。</p> <p>(二) 須由醫師處方使用。</p> <p>(三) 由醫師或檢驗師使用。</p> <p>(四) 限由牙醫師使用。</p> <p>(五) 限由麻醉醫師使用。</p> <p>(六) 限由眼科醫師使用。</p> <p>(七) 限由醫師及牙醫師使用。</p> <p>二、醫師指示用藥依法不在全民健康保險給付範圍，原前公、勞保核准使用之指示用藥，經醫師處方暫予支付。但保險人應逐步檢討並縮小該類品項之給付範圍。</p> <p>三、中藥藥品：</p> <p>(一) 依中藥新藥查驗登記須知之規定，依「藥品優良臨床試驗規範(GCP)」進行臨床試驗，且通過新藥查驗登記(NDA)各項審查作業，取得主管機關核發藥品許可證之新藥。</p>	<p>第十一條 可建議納入全民健康保險給付之藥品如下：</p> <p>一、主管機關核准通過查驗登記並取得藥品許可證之藥品，且其許可證類別為下列之一者：</p> <p>(一) 限由醫師使用。</p> <p>(二) 須由醫師處方使用。</p> <p>(三) 由醫師或檢驗師使用。</p> <p>(四) 限由牙醫師使用。</p> <p>(五) 限由麻醉醫師使用。</p> <p>(六) 限由眼科醫師使用。</p> <p>(七) 限由醫師及牙醫師使用。</p> <p>二、醫師指示用藥依法不在全民健康保險給付範圍，原前公、勞保核准使用之指示用藥，經醫師處方暫予支付。但保險人應逐步檢討並縮小該類品項之給付範圍。</p> <p>三、<u>可建議納入全民健康保險給付之中藥藥品：</u></p> <p>(一) 依中藥新藥查驗登記須知之規定，依「藥品優良臨床試驗規範(GCP)」進行臨床試驗，且通過新藥查驗登記(NDA)各項審查作業，取得主管機關核發藥品許可證之新藥。</p>	<p>一、考量我國中藥廠已全面符合GMP制度，為提升臨床上中藥之用藥選擇及多元化，爰修正第一項第三款第二目規定，刪除濃縮中藥廠之「濃縮」及「複方濃縮中藥並應列屬主管機關整編之臨床常用中藥方劑基準方」文字。</p> <p>二、另外，增訂但書如屬調劑或調配專用之非濃縮中藥，經藥物擬訂會議同意者，亦可納入本保險給付項目。</p>

<p>(二) 主管機關核准經由藥品優良製造規範(GMP)中藥廠製造之「調劑專用」及「須由醫師(中醫師)處方使用」之濃縮中藥為限。但屬調劑或調配專用之非濃縮中藥，經藥物擬訂會議同意者，不在此限。</p> <p>前項中藥藥品支付應依據全民健康保險醫療服務給付項目及支付標準規定辦理。</p>	<p>。</p> <p>(二) 主管機關核准經由GMP中藥濃縮廠製造之「調劑專用」及「須由醫師(中醫師)處方使用」之濃縮中藥為限；複方濃縮中藥並應列屬主管機關整編之「臨床常用中藥方劑基準方」。</p> <p>前項中藥藥品支付應依據全民健康保險醫療服務給付項目及支付標準規定辦理。</p>	
<p>第四編 事前審查與特殊審查</p>	<p>第四編 事前審查</p>	<p>配合增訂特殊審查條文，修正編名。</p>
<p>第六十二條 對於高危險、昂貴或易浮濫使用之特殊材料及藥品，保險人應依本標準規定辦理事前審查。</p> <p><u>第十二條第一項第四款之特殊病例事前審查或藥物給付規定之特殊專案審查，保險人應依本標準規定辦理特殊審查。</u></p> <p>保險醫事服務機構應依前二項規定申請事前審查及特殊審查。</p>	<p>第六十二條 對於高危險、昂貴或易浮濫使用之特殊材料及藥品，保險人應依本標準規定辦理事前審查。</p> <p>保險醫事服務機構應依前項規定申請事前審查。</p>	<p>一、增訂第二項特殊審查之案件：</p> <p>(一)屬第十二條第一項第四款之「特殊病例」案件。</p> <p>(二)屬附件六(藥品給付規定)及附件七(特殊材料給付規定)，所規定之「特殊專案審查」案件。</p> <p>二、現行條文第二項移列為第三項，並酌修文字。</p>
<p>第六十三條 保險醫事服務機構向保險人申請事前審查時，應檢附下列文件：</p> <p>一、事前審查申請書。</p> <p>二、足供審查判斷之病歷及相關資料。</p> <p>三、前條第一項應事前審查項目規定之必備文件資料。</p> <p><u>保險醫事服務機構向保險人申請特殊病例事前審查時，應檢附下列文件：</u></p> <p><u>一、特殊病例事前審查申請書。</u></p> <p><u>二、病人同意書。</u></p> <p><u>三、治療計畫書。</u></p>	<p>第六十三條 保險醫事服務機構向保險人申請事前審查時，應檢附下列文件：</p> <p>一、事前審查申請書。</p> <p>二、足供審查判斷之病歷及相關資料。</p> <p>三、前條第一項應事前審查項目規定之必備文件資料。</p> <p>前項第一款事前審查申請書如附件一。</p>	<p>一、第二項及第三項增訂說明特殊病例事前審查及特殊專案審查等兩種特殊審查所應檢附文件。</p> <p>二、現行條文第二項移列為第四項，並修正附件一申請書內容，以及訂定特殊專案審查申請表依本標準藥物給付規定定之。</p>

<p>四、<u>人體試驗審查委員會 (Institutional Review Board, IRB) 證明非人體試驗或研究性質專案聲明書。</u></p> <p>五、<u>最近至少一年相關之門、住診病歷影本。</u></p> <p>六、<u>傳統治療無效評估報告，包含品名、用法用量、用藥期間。如為續用病人，應另提供使用療效評估報告。</u></p> <p>七、<u>最近五年內之佐證文獻報告。</u></p> <p><u>保險醫事服務機構向保險人申請特殊專案審查時，應檢附下列文件：</u></p> <p>一、<u>特殊專案審查申請表。</u></p> <p>二、<u>足供審查判斷之病歷及相關資料。</u></p> <p>三、<u>本標準規定應特殊專案審查項目規定之必備文件資料。</u></p> <p><u>事前審查申請書及特殊病例事前審查申請書如附件一；特殊專案審查申請表依本標準藥物給付規定定之。</u></p>		
<p>第六十四條 <u>事前審查案件，保險人應於收到保險醫事服務機構送達申請文件起二週內完成核定。</u></p> <p><u>特殊審查案件，保險人應於收到保險醫事服務機構送達申請文件起三週內完成核定。</u></p> <p><u>前二項逾期未核定者，視同完成審查。但資料不全經保險人通知補件者，保險人核定期間重新起算。</u></p>	<p>第六十四條 保險人應於收到保險醫事服務機構送達事前審查申請文件起二週內完成核定，逾期未核定者，視同完成事前審查。但資料不全經保險人通知補件者，<u>不在此限。</u></p>	<p>將現行條文分項規範，前段內容列為第一項，規範事前審查案件之審查時程，第二項增訂特殊審查案件之審查時程。現行條文後段內容移列至第三項，並酌修文字。</p>
<p>第六十五條 <u>依規定應事前審查項目，保險醫事服務機構如因事出緊急，得以網路或書面說明電傳保險人報備後，先行處理治療，並立即備齊應附文件補件審查。</u></p>	<p>第六十五條 保險醫事服務機構如因事出緊急，得以書面說明電傳保險人報備後，先行處理治療，並立即備齊應附文件補件審查。</p>	<p>明確規範僅有事前審查之案件得經緊急報備後先行處理治療病人。</p>

<p>第六十六條 依規定應事前審查及特殊審查項目，保險醫事服務機構未於事前提出申請或報備，或未經保險人核定即施予者，得依程序審查不支付費用。</p> <p>事前審查案件，<u>因急迫需要於報備後未及經審查回復即施行者</u>，應依專業審查核定結果辦理。</p>	<p>第六十六條 依規定應事前審查項目，保險醫事服務機構未於事前提出申請或報備，或未經保險人核定即施予者，得依程序審查不支付費用。</p> <p>事前審查案件，<u>申請或報備後未及經審查回復即因急迫需要而施行者</u>，應依專業審查核定結果辦理。</p>	<p>說明事前審查及特殊審查支付之原則。</p>
--	--	--------------------------

附件一修正對照表

修正		現行		說明	
<p>附件一 緊急傳真日期(特種病例事前審查案件不適用):</p> <p>第一聯: 保險人審查聯</p> <p>全民健康保險藥品及特種材料 <input type="checkbox"/> 藥品 <input type="checkbox"/> 事前審查申請書 <input type="checkbox"/> 送核 <input type="checkbox"/> 補件 <input type="checkbox"/> 資料異動 <input type="checkbox"/> 特種材料 <input type="checkbox"/> 特種病例事前審查申請書 <input type="checkbox"/> 中復 <input type="checkbox"/> 資料異動</p> <p>(不符藥品許可證所載適應症及藥品給付規定)</p>					
<p>醫事服務機構名稱及代號</p> <p>傷病名稱、傷病情形及使中復理由</p>		<p>姓名、身分證號、出生年月日、性別、科別</p> <p>受保人姓名、身分證號、出生年月日、性別、科別</p>		<p>受理日期</p> <p>主治醫師</p> <p>姓名、身分證號、醫師統一編號</p> <p>日期</p>	
<p>項目名稱</p> <p>項目編號</p> <p>規格、劑型及用法</p> <p>廠牌</p> <p>數量</p>		<p>項目名稱</p> <p>項目編號</p> <p>規格、劑型及用法</p> <p>廠牌</p> <p>數量</p>		<p>保險人核定欄</p>	
<p>送件</p> <p>1. 病歷影本 <input type="checkbox"/> 2. X光片 <input type="checkbox"/> 3. 心臟移植個案診斷紀錄表</p> <p>4. 細細培養檢體報告 <input type="checkbox"/> 7. 治療計劃 <input type="checkbox"/> 8. 超音波影像</p> <p>5. 病理報告 <input type="checkbox"/> 6. 心电图 <input type="checkbox"/> 7. 治療計劃 <input type="checkbox"/> 8. 超音波影像</p> <p>9. 白內障術前檢查紀錄 <input type="checkbox"/> 10. 手術同意書</p> <p>11. 其他:</p>		<p>送件</p> <p>1. 病歷影本 <input type="checkbox"/> 2. X光片 <input type="checkbox"/> 3. 心臟移植個案診斷紀錄表</p> <p>4. 細細培養檢體報告 <input type="checkbox"/> 7. 治療計劃 <input type="checkbox"/> 8. 超音波影像</p> <p>5. 病理報告 <input type="checkbox"/> 6. 心电图 <input type="checkbox"/> 7. 治療計劃 <input type="checkbox"/> 8. 超音波影像</p> <p>9. 白內障術前檢查紀錄 <input type="checkbox"/> 10. 手術同意書</p> <p>11. 其他:</p>		<p>保險人核定欄</p> <p>同意備查。 <input type="checkbox"/> 不予同意,理由: <input type="checkbox"/> 依病情不符使用 <input type="checkbox"/> 依病情同意其手術,但特材改為 <input type="checkbox"/> 項,數量核定 <input type="checkbox"/> 項,理由: <input type="checkbox"/> 請改用相同廠牌,價格較廉之藥品或特材。 <input type="checkbox"/> 手術僅同意 <input type="checkbox"/> 論病例計劃案件同意其手術,特材改 <input type="checkbox"/> 保險人審核研議中,俟決議後再行送復。 <input type="checkbox"/> 請補送附件第 項(李開送附件 <input type="checkbox"/> 其他</p>	
<p>注意事項</p> <p>1. 本申請書一式二聯,限一人一案,由保險醫事服務機構填報,不必備交。 申請心腔移植、肺臟移植、肝臟移植、泌尿系統器官移植、骨髓移植及立 體定植等手術等不在此限。 2. 「原受理編號」中復時填寫,初次送核不須填寫。 3. 屬事實審查之項目未依規定申請或醫事服務機構有不符全民健康保險 規定者,亦不予給付費用。 4. 醫事服務機構填報藥品、特材價格經核定後,如該醫療費用申報時價格已調 降,則依保險人公告之藥物給付項目及支付標準支付。 5. 對核定結果如有異議,得於收到核定通知之日起六十日內,重行填寫乙份 申請書(應勾註中復,並填明原受理編號)向原核定單位申請覆核;對中復 覆查結果如有異議,得於收到中復核定通知之日起60日內向全民健康保 險爭議評議委員會申請爭議。 6. 本申請書得由保險醫事服務機構自行印製,並依申請項目需要作成何種式 樣,在項目申請書使用。</p>		<p>注意事項</p> <p>1. 本申請書一式二聯,限一人一案,由保險醫事服務機構填報,不必備交。 申請心腔移植、肺臟移植、肝臟移植、泌尿系統器官移植、骨髓移植及立 體定植等手術等不在此限。 2. 「原受理編號」中復時填寫,初次送核不須填寫。 3. 屬事實審查之項目未依規定申請或醫事服務機構有不符全民健康保險 規定者,亦不予給付費用。 4. 醫事服務機構填報藥品、特材價格經核定後,如該醫療費用申報時價格已調 降,則依保險人公告之藥物給付項目及支付標準支付。 5. 對核定結果如有異議,得於收到核定通知之日起六十日內,重行填寫乙份 申請書(應勾註中復,並填明原受理編號)向原核定單位申請覆核;對中復 覆查結果如有異議,得於收到中復核定通知之日起60日內向全民健康保 險爭議評議委員會申請爭議。 6. 本申請書得由保險醫事服務機構自行印製,並依申請項目需要作成何種式 樣,在項目申請書使用。</p>		<p>日期章戳</p> <p>保險人</p> <p>日期章戳</p>	
<p>醫事服務機構印</p> <p>醫師</p> <p>申請日期: 年 月 日</p>		<p>醫事服務機構印</p> <p>醫師</p> <p>申請日期: 年 月 日</p>		<p>承辦人</p> <p>核科</p> <p>長決</p>	

(新增) 附件二

緊急傳真日期：

全民健康保險藥品及特殊材料
 藥品
 事前審查申請書
 特殊材料

送核 補件
 原受理 資料異動
 原受理 實地日期
 原受理 實地日期

受日期
 編號
 姓名
 身分證
 醫師
 國際
 分類
 國分
 疾病
 類別

全民健康保險藥品及特殊材料
 藥品
 事前審查申請書
 特殊材料

送核 補件
 原受理 資料異動
 原受理 實地日期
 原受理 實地日期

受日期
 編號
 姓名
 身分證
 醫師
 國際
 分類
 國分
 疾病
 類別

項目編號	項目名稱	規格、劑型及用法	廠牌	數量	保險人核定欄
項次					

項目編號	項目名稱	規格、劑型及用法	廠牌	數量	保險人核定欄
項次					

同意備置。
 不予同意，理由：
 依病情不符使用
 依病情同意其手術，但特材改採
 項次第 項，數量核定為 項，理由：
 請改用相同藥效，價格較廉之藥品或特材。
 項目代碼與名稱不符。
 手術僅同意 例，另制款項同意，理由：
 檢病例計劃案件同意其手術，特材改採
 項次第 項，數量核定為 項，理由：
 保險人審慎研議中，依決議後再行函復。
 請補送附件第 項（參閱後送附件圖），或補
 件名稱：
 其他

同意備置。
 不予同意，理由：
 依病情不符使用
 依病情同意其手術，但特材改採
 項次第 項，數量核定為 項，理由：
 請改用相同藥效，價格較廉之藥品或特材。
 項目代碼與名稱不符。
 手術僅同意 例，另制款項同意，理由：
 檢病例計劃案件同意其手術，特材改採
 項次第 項，數量核定為 項，理由：
 保險人審慎研議中，依決議後再行函復。
 請補送附件第 項（參閱後送附件圖），或補
 件名稱：
 其他

醫師負責醫師：
 日期章戳
 申請日期：年 月 日

醫師負責醫師：
 日期章戳
 申請日期：年 月 日