

114年6月衛生福利部新實施攸關民眾權益之重大政策或措施填報表

署司	政策或措施	具體內容	影響評估	備註
中央健康保險署	新增全民健康保險居家血液透析試辦計畫	居家血液透析比照門診血液透析採包裹支付，每次治療給付3,912點，另提供居家訪視1,200點及視訊訪視420點。病人需自付透析機與水處理設備，費用全年最高12萬元。	推估第一年居家血液透析使用人數約50人，健保挹注全年約12萬元。	預計114年5月下旬公告，6月1日生效。
中央健康保險署	於114年6月1日藥品給付規定公告生效	公告暫予支付含tadalafil成分藥品Adcirca Film-Coated Tablets 20 mg及其藥品給付規定。	<ol style="list-style-type: none"> 受益對象：用於成人治療肺動脈高壓。 臨床意義：現行健保已給付用多項肺動脈高壓藥品，又與本品同作用機轉藥品含sildenafil成分藥品(商品名Revatio)每日須服用3次，而本藥品為長效劑型，每日僅須服用1次，可提供臨床治療多一項選擇。 說明：本品於114年6月1日起生效，預估治療人數預估第1年約111人，至第5年約1,722人，預估藥費約0.14億元至2.22億元，扣除取代 	

署 司	政策或措施	具體內容	影響評估	備 註
			藥費，預估財務影響為第1年節省0.1億元至第5年節省1.5億元。	
中央健康保險署	於114年6月1日藥品給付規定公告生效	公告異動含niraparib成分藥品Zejula Capsules及Zejula tablets 100mg共2品項支付價格及修訂其藥品給付規定。	<ol style="list-style-type: none"> 受益對象：具同源重組缺陷(HRD)陽性且BRCA wild type之高度惡性卵巢、輸卵管或原發性腹膜癌病人。 臨床意義：依臨床試驗結果可延長無惡化存活期11.4個月(19.6個月vs 8.2個月)，且三大主要HTA組織皆建議給付。 說明：於114年6月1日起生效，預估治療人數預估第1年至第5年約79人~198人，預估藥費約0.66億元~1.70億元。 	
中央健康保險署	於114年6月1日藥品給付規定公告生效	公告異動含 olaparib 成分藥品 Lynparza film-coated tablets 100mg、200mg 共 2 品項及含 bevacizumab 成分藥品 Alymsys 40mL 支付價暨修訂其藥品給付規定。	<p>卵巢癌部分：</p> <ol style="list-style-type: none"> 受益對象：用於第三或第四期、對第一線含鉑化療合併 bevacizumab 有完全或部分反應，且具 HRD(包括致病性或疑似致病性 BRCA 突變或基因體不穩定)之病人。 臨床意義： 	

署 司	政策或措施	具體內容	影響評估	備註
			<p>(1) 依據第三期臨床試驗 PAOLA-1 結果，可延長整體存活期中位數 17.9 個月 (75.2 個月 vs 57.3 個月)。</p> <p>(2) 本案藥品組合證據等級屬 Category 1，主要醫療科技評估組織 PBAC 及 NICE 皆建議給付，接軌國際治療指引。</p> <p>3. 說明：預計於 114 年 6 月 1 日起生效，預估治療人數預估第 1 年至第 5 年約 101 人~328 人，預估藥費約 2.36 億元~5.89 億元。</p> <p>乳癌部分：</p> <p>1. 受益對象：用於早期乳癌病人若已接受前導或術後輔助化療，並具 germline BRCA1/2 突變、HER2 陰性且高復發風險之術後輔助治療。</p> <p>2. 臨床意義：</p> <p>(1) 依據第三期臨床試驗 Olympia 結果，可顯著降低 42% 侵襲性疾病及 43%</p>	

署司	政策或措施	具體內容	影響評估	備註
			<p>遠端疾病的發生風險。</p> <p>(2) 本案藥品證據等級 Category 1 及首選治療，且三大主要 HTA 組織皆建議給付，接軌國際治療指引。</p> <p>3. 說明：預計於 114 年 6 月 1 日起生效，預估治療人數預估第 1 年至第 5 年約 123 人~152 人，預估藥費約 1.08 億元~2.23 億元。</p>	
中央健康保險署	於 114 年 6 月 1 日藥品給付規定公告生效	公告修訂 B 型肝炎及 C 型肝炎藥品給付規定。	<p>1. 受益對象：懷孕滿 27 週後至產後 4 週之懷孕婦女，啟動 B 型肝炎藥物治療。</p> <p>2. 臨床意義：依據臨床試驗結果及真實世界研究資料，tenofovir alafenamide 能有效降低孕婦 HBV 病毒量及阻斷母體垂直感染，且無重大不良反應，並將啟動治療病毒量濃度由 HBV DNA \geq 106 IU/mL 調降至 \geq 2x105 IU/mL。</p> <p>3. 說明：於 114 年 6 月 1 日起生效，預</p>	

署 司	政策或措施	具體內容	影響評估	備 註
			估治療人數預估第1年至第5年約405人~365人，預估藥費約432萬元~419萬元。	
中央健康保險署	於114年6月1日藥品給付規定公告生效	公告暫予支付含palivizumab成分藥品Synagis暨其藥品給付規定。	<ol style="list-style-type: none"> 受益對象：出生時，懷孕週數滿33週但未滿36週之早產兒。 臨床意義： Synagis為用於預防RSV疾病高危險群之幼兒感染之藥品，可降低感染RSV之風險，並減少因感染RSV而住院之比例。 說明：預計於114年6月1日起生效，預估治療人數第1年至第5年約4,393人至4,354人，預估藥費約2.12億元至2.10億元。 	
中央健康保險署	於114年6月1日藥品給付規定公告生效	公告暫予支付含idebenone成分藥品Raxone 150 mg film-coated tablet及其藥品給付規定。	<ol style="list-style-type: none"> 受益對象：用於治療12歲以上病人因雷伯氏遺傳性視神經病變(Leber's Hereditary Optic Neuropathy, LHON)造成之視力障礙。 臨床意義： 顯示LHON病人在早期及長期使用可以 	

署 司	政策或措施	具體內容	影響評估	備 註
			<p>促使視力進步</p> <p>3. 說明：預計於 114 年 6 月 1 日起生效，預估治療人數預估第 1 年至第 5 年約 45 人~58 人，預估藥費約 7,362 萬元~9,325 萬元。</p>	
中央健康保險署	於 114 年 6 月 1 日藥品給付規定公告生效	公告修訂含 pembrolizumab 成分藥品、含 carboplatin 成分藥品及含 paclitaxel 成分藥品之給付規定。	<p>1. 受益對象：用於非鱗狀非小細胞肺癌第一線、轉移性大腸直腸癌第一線及早期三陰性乳癌。</p> <p>2. 臨床意義：</p> <p>(1) 在所有轉移性非鱗狀非小細胞肺癌第一線治療，可顯著延長整體存活期中位數 11.4 個月(22.0 個月 vs. 10.6 個月)。</p> <p>(2) 在早期三陰性乳癌，可顯著改善術後病理學完全療效反應率達 13.6% (64.8% vs 51.2%)。</p> <p>(3) 在高微衛星不穩定性(MSI-H)或錯誤配對修復功能不足(dMMR)無法切除或轉移性大腸直腸癌第一線治療，可顯著延長整體存活期中位數 40.8 個月</p>	免疫療法藥費支應癌症暫時性支付專款

署 司	政策或措施	具體內容	影響評估	備註
			<p>(77.5 個月 vs 36.7 個月)。</p> <p>3. 說明：預計於 114 年 6 月 1 日起生效，預估治療人數第 1 年至第 5 年約 2,682 人至 3,414 人，預估藥費約 29.24 億元 35.77 億元。</p>	
中央健康保險署	114 年 5 月 28 日全國性醫療費用資訊平台上線	依 2023 BTC 總體建議，健保署與醫事司共提科發基金「建置全國性醫療費用資訊平台計畫」，由中央設立平台，簡化審查流程。	<p>1. 受益對象：地方政府衛生局、醫療院所、廠商及一般民眾。</p> <p>2. 平台建置功能包含(1)廠商產品登錄/收費項目申請、(2)審核結果登錄、(3)申請進度查詢、(4)公告資料查詢、(5)管理統計等 5 大功能。</p> <p>3. 說明：114 年 5 月 28 日起，可一站式查詢 22 縣市已核定醫療項目收費之歷史資料，新申請案件可透過線上作業，簡化行政程序，促使資料公開透明。</p>	