

## 預防接種受害救濟

我國預防接種受害的紀錄可溯自民國75年王姓小弟於桃園一家診所接受口服小兒麻痺疫苗後，引起類似小兒麻痺之症狀，引起社會各界重視接種疫苗者權益之保障，該案當時雖無法確證係由小兒麻痺疫苗病毒株所引起，但供應該疫苗之廠家，仍和該個案家屬達成和解。行政院衛生署為建立預防接種受害救濟制度，特於77年6月30日，公告「預防接種傷害救濟基金設置要點」，該要點雖規定疫苗供應廠家之捐贈為基金來源，但對於救濟金給付之程序、標準均未有明確規定，僅提及每案最高給付為新台幣壹佰萬元。該設置要點實施以後，雖然個案均經本署預防接種受害救濟審議小組就個案就醫紀錄詳細審閱，但有少部分個案因未送往醫療設備完善之大醫院診治及檢查，且死亡個案缺乏病理解剖資料，以致難以確定其死因與預防接種之因果相關性，致影響民眾對預防接種之信心。行政院衛生署嗣於81年9月3日修正公告「預防接種受害救濟要點」，明確規定申請受害救濟之程序，給付範圍包含死亡、殘障、嚴重疾病等狀況及其標準，另外對於疑似預防接種後死亡之個案，規定應予解剖，以便釐清其死因是否與預防接種有關。但實施至八十二年四月底，尚無資料顯示個案死因確由預防接種直接引起，但有多起則確認係其他原因致死者(外傷、先天性疾病、其他感染症)；為鼓勵死亡個案接受病理解剖，給予喪葬補助費新台幣壹拾伍萬元。

自民國77年6月30日至90年5月本署共受理個案142件，其中經審議後，因不能排除與疫苗的關連而決定予以救濟者有76件，其中DPT(包括DTP + IPV) 46件約60.5%、MMR(包括德國麻疹)4件約5.3%，其他疫苗類(日本腦炎、B型肝炎、小兒麻痺等)26件約34.2%(最新資料請參考本局網站：[www.cdc.gov.tw](http://www.cdc.gov.tw))，這情況與美國預防接種傷害資料(截至1997年12月31日)計5134件，DPT類73%，小兒麻痺類10%，MMR類15%，其他疫苗類2%之數據相比，顯示兩國資料有類似之處。又由於傳染病防治法業於民國八十八年六月二十三日公布施行，本署爰依該法第十八條第三項之規定，正研擬訂定「預防接種受害救濟基金收支保管及運用辦法」，未來並將廢止「預防接種受害救濟要點」。

由於預防接種為公共衛生中重要的一環，天花能自全世界根除，即依賴牛痘疫苗的普遍施打；又如霍亂疫苗以往每年夏季來臨前施打，但世界衛生組織評估其接種者能產生保護效果僅50%，且僅維持3-6個月，故目前這兩種疫苗各地衛生所均已不再提供。政府目前實施的常規免費預防接種項目(附件一)，除考量各該疾病在台灣地區的流行狀況，疾病的嚴重程度，疫苗的免疫保護力、安全性、經濟成本效益等因素外，且透過多重管道提高接種率如進入國小、幼稚園、托兒所的兒童檢查其預

防接種卡紀錄，為未完成者設法補接種，以提高群體免疫力，避免傳染病爆發。而完善的預防接種受害救濟制度，有助於保障接種者的權益，可進一步提高疫苗接種完成率，此為政府制定預防接種受害救濟要點的初衷。

檢附我國預防接種受害救濟要點(附件二)，及美國兒童疫苗受害法通報及救濟表(National Childhood Vaccine Injury Act Reporting and Compensation Tables)(附件三)供參考。

# 附件一

我國預防接種時程及紀錄表

適合接種年齡	接種疫苗種類	
* 出生 24 小時內	B 型肝炎免疫球蛋白	— 劑
出生滿 24 小時以後	卡介苗	第 一 劑
出生滿 3~5 天	B 型肝炎遺傳工程疫苗	第 一 劑
出生滿 1 個月	B 型肝炎遺傳工程疫苗	第 二 劑
出生滿 2 個月	白喉百日咳破傷風混合疫苗	第 一 劑
	小兒麻痺口服疫苗	第 一 劑
出生滿 4 個月	白喉百日咳破傷風混合疫苗	第 二 劑
	小兒麻痺口服疫苗	第 二 劑
出生滿 6 個月	B 型肝炎遺傳工程疫苗	第 三 劑
	白喉百日咳破傷風混合疫苗	第 三 劑
	小兒麻痺口服疫苗	第 三 劑
出生滿 9 個月	麻疹疫苗	— 劑
出生滿 1 年 3 個月	麻疹腮腺炎德國麻疹混合疫苗	— 劑
	日本腦炎疫苗 (每年 3 月至 5 月接種)	第 一 劑
	日本腦炎疫苗 (每年 3 月至 5 月接種)	隔 二 週 第 二 劑
出生滿 1 年 6 個月	白喉百日咳破傷風混合疫苗	追 加
	小兒麻痺口服疫苗	追 加
出生滿 2 年 3 個月	日本腦炎疫苗 (每年 3 月至 5 月接種)	第 三 劑
國小 1 年級	破傷風、減量白喉混合疫苗	追 加
	小兒麻痺口服疫苗	追 加
	日本腦炎疫苗 (每年 3 月至 5 月接種)	追 加
	卡介苗疤痕普查 (無疤或疤痕過小且測驗陰性者補種)	

\* B 型肝炎高傳染者(B 型肝炎血清標誌檢驗結果為 e 抗原陽性(+)或表面抗原(HBsAg)效價 $\geq$ 2560)

## 附件二

### 預防接種受害救濟要點

民國八十一年九月三日衛署防字第八一四三八六三號函公告修正

- 一、行政院衛生署(以下簡稱本署)為促進國人健康，推行防疫政策，期使因預防接種而導致嚴重疾病、殘障、死亡者能迅速獲得救濟，特訂定本要點。
- 二、本要點所稱預防接種，係指依照本署防疫政策所推行或提供之預防接種措施。
- 三、預防接種受害救濟金之來源如下：

(一)各級衛生機關及公立醫療機構採購預防接種疫苗時，代收得標廠商提供之捐款。

該項捐款應載明於疫苗採購須知及合約書中；捐款金額，按劑計算，每劑疫苗售價在新台幣(以下同)十元以上者，收繳一元；未滿十元者，以百分之十計算。

(二)私立醫療機構採購疫苗時，比照前款規定提供之捐款。

(三)社會各界之捐款。

- 四、救濟金之保管、運用，由本署設立專戶辦理，但未設立專戶前得委請本署指定之衛生財團法人設立專戶保管，並應定期向本署提出會計報告。

- 五、預防接種救濟之對象如下：

(一)死亡者為依民法規定之繼承人。

(二)殘障及嚴重疾病者為本人或其法定代理人。

- 六、預防接種救濟給付標準如下：

(一)死亡救濟：

1. 經病理解剖鑑定，確認係因預防接種致死者，最高為一百萬元。
2. 經病理解剖鑑定，無法確認係由其他原因致死者，在前款額度內，從優給付。
3. 經病理解剖鑑定，確認係其他原因致死者，給付喪葬補助費十五萬元。

(二)殘障救濟：

1. 極重度殘障者最高為九十萬元。
2. 重度殘障者最高為八十萬元。
3. 中度殘障者最高為六十萬元。
4. 輕度殘障者最高為四十萬元。

(三)嚴重疾病救濟以至各醫療院所診療，所支出必要醫療費用，而有正式收據者，最多以三十萬元為限。

依本要點所為之救濟原因競合時，應給付最高額之救濟，其已給付較低額之救濟者，應補足其差額。

該項病理解剖及殘障鑑定費用均由本救濟金支付。

殘障等級之認定，準用殘障福利法施行細則規定之殘障等級表。

七、預防接種救濟，由本署設置審議小組審議之。

八、預防接種救濟之申請及審議程序如下：

(一) 受害救濟之對象，應於接種日起一年內，向預防接種地之衛生局提出救濟之申請。

(二) 衛生局受理申請後，應於一週內就預防接種受害情形進行調查，檢具調查報告，連同申請書、醫療院所診斷證明書、就醫過程、接種前曾就醫紀錄及出生時健康狀況等資料，循行政體系轉送本署審議。

(三) 審議小組對於申請救濟案件，得先送請國內外醫學中心或學術機構提供意見，並得派員會同當地衛生局進行調查。

(四) 審議結果由本署以審議書通知申請人，並副知當地衛生主管機關。

(五) 經審議符合救濟規定者，由本救濟金撥付。

九、預防接種救濟業務結束時，其賸餘救濟金屬國庫。

### 附件三

美國兒童疫苗受害法通報及救濟表(1998,10,22生效)

疫苗種類	不良反應類別	接種後至反應出現時間	
		通報	救濟
I.含破傷風類毒素之疫苗 (如, DTaP, DTP, DT, Td, 或 TT)	A、過敏或過敏性休克	0-7 天	0-4 小時
	B、臂叢神經炎	0-28 天	2-28 天
	C、上述反應的任何急性合併 症或後遺症(包括死亡)	無限制	無限制
	D、廠商仿單記載的不適合接 種下一劑的反應	無限制	不適用本表
II.含百日咳抗原之疫苗 (如, DTaP, DTP, P, DTP- Hib)	A、過敏或過敏性休克	0-7 天	0-4 小時
	B、腦症(或腦炎)	0-7 天	0-72 小時
	C、上述反應的任何急性合併 症或後遺症(包括死亡)	無限制	無限制
	D、廠商仿單記載的不適合接 種下一劑的反應	無限制	不適用本表
III.任何混合麻疹,腮腺炎 或德國麻疹病毒之疫 苗(如, MMR,MR,M,R)	A、過敏或過敏性休克	0-7 天	0-4 小時
	B、腦症(或腦炎)	0-15 天	5-15 天
	C、上述反應的任何急性合併 症或後遺症(包括死亡)	無限制	無限制
	D、廠商仿單記載的不適合接 種下一劑的反應	無限制	不適用本表
IV.含德國麻疹病毒疫苗 (如, MMR,MR,R)	A、慢性關節炎	0-42 天	7-42 天
	B、上述反應的任何急性合併 症或後遺症(包括死亡)	無限制	無限制

	C、廠商仿單記載的不適合接種下一劑的反應	無限制	不適用本表
V.含麻疹病毒之疫苗 (如, MMR,MR,M)	A、血小板減少性紫斑症	0-30 天	7-30 天
	B、免疫不全個案之疫苗株麻疹病毒感染	0-6 月	0-6 月
	C、上述反應的任何急性合併症或後遺症(包括死亡)	無限制	無限制
	D、廠商仿單記載的不適合接種下一劑的反應	無限制	不適用本表
VI.含活小兒麻痺病毒之疫苗(OPV)	A、麻痺性小兒麻痺症		
	1.非免疫不全者	0-30 天	0-30 天
	2.免疫不全者	0-6 月	0-6 月
	3.疫苗相關之個案	無限制	無限制
	B、疫苗株小兒麻痺病毒感染		
	1.非免疫不全者	0-30 天	0-30 天
	2.免疫不全者	0-6 月	0-6 月
	3.疫苗相關之個案	無限制	無限制
	C、上述反應的任何急性合併症或後遺症(包括死亡)	無限制	無限制
	D、廠商仿單記載的不適合接種下一劑的反應	無限制	不適用本表
VII.含去活性小兒麻痺病毒之疫苗(如, IPV)	A、過敏或過敏性休克	0-7 天	0-4 小時
	B、上述反應的任何急性合併症或後遺症(包括死亡)	無限制	無限制
	C、廠商仿單記載的不適合接種下一劑的反應	無限制	不適用本表
VIII.含 B 肝抗原之疫苗	A、過敏或過敏性休克	0-7 天	0-4 小時

	B、上述反應的任何急性合併症或後遺症(包括死亡)	無限制	無限制
	C、廠商仿單記載的不適合接種下一劑的反應	無限制	不適用本表
IX. Hib 多醣體疫苗 (非結合型)	A、早期發作之 b 型嗜血桿菌(Hib)疾病	0-7 天	0-7 天
	B、上述反應的任何急性合併症或後遺症(包括死亡)	無限制	無限制
	C、廠商仿單記載的不適合接種下一劑的反應	無限制	不適用本表
X. Hib 多醣體結合疫苗	A、救濟無特定之條件	不適用本表	不適用本表
	B、廠商仿單記載的不適合接種下一劑的反應	無限制	不適用本表
XI. 含水痘帶狀疱疹病毒之疫苗	A、無特定之條件	不適用本表	不適用本表
	B、廠商仿單記載的不適合接種下一劑的反應	無限制	不適用本表
XII. 經衛生服務部秘書處公佈後，由疾病管制局建議使用於兒童常規接種之任何新疫苗	A、無特定之條件	不適用本表	不適用本表
	B、廠商仿單記載的不適合接種下一劑的反應	無限制	不適用本表
<hr/>			
* 日本腦炎疫苗 (台灣兒童常規接種疫苗)	A、過敏反應	0-14 天	
	B、痙攣	0-3 天	0-3 天
	C、腦膜炎或腦症	0-2 星期	0-2 星期
	D、多發性神經炎	0-2 星期	0-2 星期
<hr/>			