

건강보험심사평가원 공고 제2025 - 212호

「국민건강보험법 시행규칙」 제20조제4항 및 「요양급여비용 심사·지급 업무 처리기준」 제4조에 따라 심사지침을 다음과 같이 신설 및 개정 · 공고합니다.

2025년 9월 26일
건강보험심사평가원장

「심사지침」 신설·개정

심사지침을 다음과 같이 신설 및 개정한다.

심사지침 제 · 개정사항

□ 심사지침 신설 (총 1항목)

○ 제9장 처치 및 수술료 등

항 목	제 목	내 용
자301 치핵수술	「치핵수술시 수가 산정 방법」에서 만성 치열의 인정기준	<p>「치핵수술시 수가 산정방법」에서 만성 치열은 다음과 같은 소견 중 하나 이상인 경우에 인정함.</p> <p style="text-align: center;">- 다 음 -</p> <p>가. 수술 전 진료기록부 등에서 1)~2) 중 하나 이상이 확인된 경우</p> <p>1) 항문관 궤양과 이에 동반된 피부꼬리</p> <p>2) 항문관 궤양과 이에 동반된 비후성 항문 돌기</p> <p>나. 상기 가. 이외에도 수술 전 항문내압검사를 통해 만성 치열이 확인된 경우</p>

□ 심사지침 개정 (총 1항목)

○ 약제

구 분	세부인정기준 및 방법
<p>[심사지침]</p> <p>생물학적제제 및 소분자억제제 투여 전 잠복결핵감염 진단검사 시행 시기</p>	<p>류마티스 관절염, 강직성 척추염, 염증성 장질환 등 면역매개 염증성 질환에 생물학적제제^{주1)} 및 소분자억제제^{주2)}를 투여하는 경우에는 활동성 결핵 발병 위험이 있으므로 약제별 고시에 따라 잠복결핵감염 진단검사를 시행하여야 하며, 이때 검사는 해당 약제 투여 전 1년 이내의 결과를 인정함.</p> <p>주1) 생물학적제제: Adalimumab, Etanercept, Golimumab, Infliximab, Ixekizumab, Secukinumab, Bimekizumab, Ustekinumab, Guselkumab, Risankizumab, Abatacept, Tocilizumab, Vedolizumab</p> <p>주2) 소분자억제제: Abrocitinib, Baricitinib, Deucravacitinib, Filgotinib, Tofacitinib, Upadacitinib</p>

부 칙

이 심사지침은 2025년 10월 1일 진료분부터 적용한다.

심사지침 신구조문 대비표

현 행			개 정			비 고
항목	제목	내용	항목	제목	내용	
제9장 처치 및 수술료 등			제9장 처치 및 수술료 등			
<u><신설></u>	<u><신설></u>	<u><신설></u>	자301 치핵수술	「치핵 수술시 수가 산정 방법」에서 만성 치열의 인정기준	「치핵수술시 수가 산정방법」에서 만성 치열은 다음과 같은 소견 중 하나 이상인 경우에 인정함. - 다 음 - 가. 수술 전 진료기록부 등에서 1)~2) 중 하나 이상이 확인된 경우 1) 항문관 궤양과 이에 동반된 피부꼬리 2) 항문관 궤양과 이에 동반된 비후성 항문 돌기 나. 상기 가. 이외에도 수술 전 항문내압검사를 통해 만성 치열이 확인된 경우	(제개정 사유) 「치핵 수술시 수가 산정 방법」 개정에 다른 치열수술 적응증인 만성 치열의 인정기준 신설

현행		개정		비고
구분	세부인정기준 및 방법	구분	세부인정기준 및 방법	
약제		약제		
<p>[심사지침]</p> <p>생물학적 제제 및 소분자 억제제 투여 전 잠복결핵감염 진단검사 시행 시기</p>	<p>류마티스 관절염, 강직성 척추염, 염증성 장질환 등 면역 매개 염증성 질환에 <u>생물학적제제</u> 및 <u>소분자억제제</u>를 투여하는 경우에는 활동성 결핵 발병 위험이 있으므로 약제별 고시에 따라 잠복결핵감염 진단검사를 시행하여야 하며, 이때 검사는 해당 약제 투여 전 1년 이내의 결과를 인정함.</p> <p>※ 생물학적제제: Adalimumab, Etanercept, Golimumab, Infliximab, Ixekizumab, Secukinumab <u><신설></u></p> <p>※ 소분자억제제: Abrocitinib, Baricitinib, Deucravacitinib, Filgotinib, Tofacitinib, Upadacitinib</p>	<p>[심사지침]</p> <p>생물학적 제제 및 소분자 억제제 투여 전 잠복결핵감염 진단검사 시행 시기</p>	<p>류마티스 관절염, 강직성 척추염, 염증성 장질환 등 면역 매개 염증성 질환에 <u>생물학적제제^{주1)}</u> 및 <u>소분자억제제^{주2)}</u>를 투여하는 경우에는 활동성 결핵 발병 위험이 있으므로 약제별 고시에 따라 잠복결핵감염 진단검사를 시행하여야 하며, 이때 검사는 해당 약제 투여 전 1년 이내의 결과를 인정함.</p> <p><u>주1)</u> 생물학적제제: Adalimumab, Etanercept, Golimumab, Infliximab, Ixekizumab, Secukinumab, <u>Bimekizumab, Ustekinumab, Guselkumab, Risankizumab, Abatacept, Tocilizumab, Vedolizumab</u></p> <p><u>주2)</u> 소분자억제제: Abrocitinib, Baricitinib, Deucravacitinib, Filgotinib, Tofacitinib, Upadacitinib</p>	<p>(제개정서류 고시제도에 따른 심사지침 개정)</p>