



醫院品質績效量測指標系統與落實品質改善第二階段計畫  
「指標通報獎補助方案-急性心肌梗塞(AMI)病人層級指標」  
提報作業說明

衛生福利部

中華民國 105 年 7 月

- 一、 獎補助對象：所有參與「醫院品質績效率量測指標系統與落實品質改善第二階段計畫」(以下簡稱二階計畫)之醫院，皆可辦理通報作業。
- 二、 急性心肌梗塞(AMI)指標執行期程：105 年 7 月 1 日至 105 年 12 月 31 日(提報月份之認定以病人出院日期為計)。
- 三、 二階計畫自 104 年 7 月 1 日起，已新增提報病人層級之「中風照護」及「肺炎照護」指標費用，經審查通過之中風照護指標核付 200 點/個案，肺炎照護指標核付 150 點/個案。另自 105 年 7 月 1 日起，新增提報病人層級之「急性心肌梗塞(AMI)」指標，經審查通過之指標核付 200 點/個案，105 年度經費上限為 11,250 千點，倘遇結算指標點值超過年度預算經費上限，則獎補助金額點值於各年底採浮動機制，至多以 1 元為上限。
- 四、 若遇 105 年度病人層級指標獎補助金額點值採浮動機制後小於 1 元，且二階計畫之其他獎補助項目點值容有餘額(即點值大於 1 元時)，則依二階計畫公告申請作業說明書所示規定，辦理各子項獎補助方案間費用勻支事宜。其勻支順序為先行勻撥「二階計畫指標通報費用-35 項指標通報費用」，遇有不足再行勻支「落實院內品質改善費用」、「跨院輔導費用」、「合作業務費用」等項目，最高仍以每點 1 元為限。反之亦同。
- 五、 「急性心肌梗塞(AMI)」指標提報說明：105 年 7 月份資料請於 105 年 9 月 30 日前完成提報(追溯至 105 年 7 月 1 日起計)。另

105 年 8 月之後各月資料，應於當月底結束日起 1 個月內完成提報(即 105 年 8 月資料至遲需於 105 年 9 月 30 日完成提報)。

- 六、 參與醫院提報資料後，若經系統提出警告或醫療品質指標管理中心通知資料有誤者，需於 7 個工作天內(不含假日)完成修改或提出異議，逾期提出疑義者，視為通報無效不得有議。
- 七、 「急性心肌梗塞(AMI)」指標填報規定：醫院必須先填寫「急性心肌梗塞」登錄表單(如[附件 1](#))中編號 1 至 7 的欄位(出生日期、出院 ICD-10-CM code、病人是否有加入人體試驗計畫、到急診時間、院外是否以確診為 AMI 病人、是否為住院期間發生的 AMI、住院及出院日期與出院情形)，經由病人層級指標系統初步檢測，此個案符合指標收案範圍(分母)，才需繼續填寫登錄表單編號 8 至 20 欄位。每項個案的欄位需填寫完整，並經審查通過後始核予點值。另指標定義如[附件 2](#)。
- 八、 經費核銷：本案 105 年 7 月至 12 月病人層級指標費用之請領，請併「二階計畫之第五期款」辦理核銷作業。前開作業皆需經機關查驗核可，無待解決事項後，辦理撥付作業，撥付款將按 105 年浮動點值，重新結算該年度撥付總金額。
- 九、 本計畫如有未盡事宜，得由本部視業務需要，再行補充或修正規定。有關計畫相關疑義，可逕向醫療品質指標管理中心洽詢，電話 (02) 8964-3000 分機 3017，Email: p4p@jct.org.tw。

附件 1：「急性心肌梗塞(AMI)」指標登錄表

|  |  |  |                            |
|--|--|--|----------------------------|
| 流水號：_____  | 性別<br><input type="checkbox"/> 男<br><input type="checkbox"/> 女 | 1. 出生日期：____年____月____日  | 2. 出院 ICD-10-CM code：_____ |
| 3. 病人是否有加入人體試驗計畫： <input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否  |  | 4. 到急診時間：____年____月____日____時____分                                     |                            |
| 5. 院外已確診為 AMI 病人： <input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否  |  | 6. 為住院期間發生的 AMI： <input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 |                            |
| 7. 住院日期：____年____月____日____時____分<br>住院病人出院日期：____年____月____日<br>住院病人出院情形：<br><input type="checkbox"/> 病情穩定出院(含長照機構)<br><input type="checkbox"/> 轉院繼續治療<br><input type="checkbox"/> 非病危自動出院(違抗醫囑自動出院)<br><input type="checkbox"/> 死亡(含病危自動出院)  |  |  |                            |
| 8. 是否為 OHCA： <input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否   |  |  |                            |
| 9. 危險因子：(可複選)<br><input type="checkbox"/> Hypertension <input type="checkbox"/> Diabetes <input type="checkbox"/> Hyperlipidemia <input type="checkbox"/> Smoking <input type="checkbox"/> None  |  |  |                            |
| 10. 預後因子(Killip 分類)：<br><input type="checkbox"/> I：無併發症、無心衰竭跡象：無肺囉音，無第三心音<br><input type="checkbox"/> II：輕到中度的心衰竭：肺基底部有囉音，或有第三心音<br><input type="checkbox"/> III：嚴重左心衰竭或肺水腫：肺部出現肺囉音區超過 50%，常有肺水腫<br><input type="checkbox"/> IV：心因性休克、收縮壓低於 90mmHg (以前血壓正常的病人)，少尿，且有其他組織灌注不足的證據，例如意識遲鈍。  |  |  |                            |
| 11. AMI 臨床分類： <input type="checkbox"/> STEMI <input type="checkbox"/> NSTEMI   |  |  |                            |
| <b>檢驗</b>  |  |  |                            |
| 12. LDL 抽血數值(回溯到院前 30 天至住院期間的報告)：_____   |  |  |                            |
| 13. 開立檢測心肌酶處方： <input type="checkbox"/> 是，第一次開立檢測處方時間：____年____月____日____時____分<br><input type="checkbox"/> 否<br>第一次檢測心肌酶的報告時間：____年____月____日____時____分<br>註：心肌酶是指 CK, CK-MB, Troponin I, Troponin T, Troponin C 任一項檢測  |  |  |                            |
| <b>治療情況</b>  |  |  |                            |
| 14. 經皮冠狀動脈介入術：<br><input type="checkbox"/> 是，____年____月____日____時____分；執行介入術成功： <input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否<br><input type="checkbox"/> 否，原因：<br><input type="checkbox"/> 病人已接受血栓溶解劑治療<br><input type="checkbox"/> 病人拒絕接受經皮冠狀動脈介入術治療<br><input type="checkbox"/> 病歷上有記載病人無法使用經皮冠狀動脈介入術<br><input type="checkbox"/> NSTEMI 病人<br><input type="checkbox"/> 非前述原因：_____ |  |  |                            |

若介入術延遲執行(D2B>90 分)其原因為：緊急鑑別診斷需要 急救過程過長 非前述原因

15. 到院是否給雙重血小板抑制劑：是，\_\_\_年\_\_\_月\_\_\_日\_\_\_時\_\_\_分  
(Aspirin+Clopidogrel 或 否，原因：病人拒絕接受雙重血小板抑制劑  
Aspirin + Ticagrelor) 病歷上有記載病人無法使用雙重血小板抑制劑  
到院前已接受任一血小板抑制劑治療  
非前述原因：
16. 住院是否持續給予雙重血小板抑制劑：是  
(Aspirin+Clopidogrel 或 否，原因：病人拒絕接受雙重血小板抑制劑  
Aspirin + Ticagrelor) 病歷上有記載病人無法使用雙重血小板抑制劑  
非前述原因：
17. 出院是否開立雙重血小板抑制劑：是  
(Aspirin+Clopidogrel 或 否，原因：病人拒絕接受雙重血小板抑制劑  
Aspirin + Ticagrelor) 病歷上有記載病人無法使用雙重血小板抑制劑  
死亡(含病危自動出院)  
非前述原因：
18. 住院是否有給予乙型阻斷劑：是  
否，原因：病人拒絕接受乙型阻斷劑治療  
病歷上有記載病人無法使用乙型阻斷劑  
病人有乙型阻斷劑之禁忌症  
非前述原因：
19. 出院是否有給予乙型阻斷劑：是  
否，原因：病人拒絕接受乙型阻斷劑治療  
病歷上有記載病人無法使用乙型阻斷劑  
病人有乙型阻斷劑之禁忌症  
死亡(含病危自動出院)  
非前述原因：
20. 出院是否開立 statins 類藥物：是  
否，原因：病人拒絕接受 statins 類藥物治療  
病歷上有記載病人無法使用 statins 類藥物治療  
死亡(含病危自動出院)  
非前述原因：

附件 2：急性心肌梗塞照護指標操作型定義

| 序號 | 群組       | 指標名稱                            | 收案說明   | 分子                  | 分母                      | 排除條件   | 計算單位 |
|----|----------|---------------------------------|--|---------------------|-------------------------|--|------|
| 1  | 評估<br>診斷 | 急性心肌梗塞(AMI)病人到院 6 小時內有接受心肌酶檢測比率 | <ol style="list-style-type: none"> <li>ICD-10 CM code 為 AMI (請參考附件)，包括 ST 段上升及非 ST 段上升之 AMI。</li> <li>時間計算依據抵達至急診時間計算。</li> <li>以病人到急診所做第一次檢驗心肌酶之抽血檢體為監測標的。</li> <li>心肌酶涵蓋 CK, CK-MB, Troponin I, Troponin T, Troponin C。</li> </ol> | 到急診 6 小時內有檢驗心肌酶的病人次 | 出院主診斷為 AMI 病人且為急診到院之病人次 | <ol style="list-style-type: none"> <li>以到達急診之 AMI 病人為收案對象，以下 7 項為共同排除因子： <ol style="list-style-type: none"> <li>小於 18 歲。</li> <li>到院前心跳停止病人。</li> <li>被納入為臨床試驗受試者：接受藥物、醫療器材及醫療技術的人體試驗受試者皆列入計算。但試驗內容為僅採取受試者生物檢體，而未進行藥物、器材及技術的試驗不列入排除因子。</li> <li>違抗醫囑自動出院的病人(left against medical advice)。</li> <li>病人未住院即轉至他院治療。</li> <li>住院期間發生 AMI 的病人。</li> <li>院外已確診為 AMI 之轉診(院)病人。</li> </ol> </li> </ol> | ×100 |

|   |  |   |  |                                     |                                      |  |             |
|---|--|---|--|-------------------------------------|--------------------------------------|--|-------------|
| 2 |  | <p>第一次心肌酶緊急檢驗報告時間小於 120 分鐘佔所有心肌酶緊急檢驗件數之比例</p> | <ol style="list-style-type: none"> <li>1. ICD-10 CM code 為 AMI (請參考附件), 包括 ST 段上升及非 ST 段上升之 AMI。</li> <li>2. 以病人到急診所做第一次檢驗心肌酶之抽血檢體為監測標的。</li> <li>3. 心肌酶涵蓋 CK, CK-MB, Troponin I, Troponin T, Troponin C。</li> <li>4. 報告時間係指醫囑開立至結果報告產出之時間。</li> </ol> | <p>病人到急診第一次心肌酶緊急檢驗報告時間小於 120 分鐘</p> | <p>出院主診斷為 AMI 病人到達急診時接受心肌酶檢測的病人次</p> | <ol style="list-style-type: none"> <li>1. 以到達急診之 AMI 病人為收案對象, 以下 7 項為共同排除因子:             <ol style="list-style-type: none"> <li>(1) 小於 18 歲。</li> <li>(2) 到院前心跳停止病人。</li> <li>(3) 被納入為臨床試驗受試者: 接受藥物、醫療器材及醫療技術的人體試驗受試者皆列入計算。但試驗內容為僅採取受試者生物檢體, 而未進行藥物、器材及技術的試驗不列入排除因子。</li> <li>(4) 違抗醫囑自動出院的病人(left against medical advice)。</li> <li>(5) 病人未住院即轉至他院治療。</li> <li>(6) 住院期間發生 AMI 的病人。</li> <li>(7) 院外已確診為 AMI 之轉診(院)病人。</li> </ol> </li> </ol> | <p>×100</p> |
|---|--|---|--|-------------------------------------|--------------------------------------|--|-------------|



|   |      |                                 |   |                                  |                                       |   |      |
|---|------|---------------------------------|---|----------------------------------|---------------------------------------|---|------|
| 3 | 治療處置 | STEMI 到急診 90 分鐘內施予直接經皮冠狀動脈介入術比率 | <ol style="list-style-type: none"> <li>1. ICD-10 CM code 為 STEMI (請參考附件)。</li> <li>2. 症狀發生 12 小時 (含) 內到院，ST 段上升或新發生左側束枝傳導阻斷 (LBBB) 的 STEMI 病人。</li> <li>3. 以抵達急診時間開始計算，直至介入術(氣球擴張術、支架或血栓抽吸導管)有梗塞血管血流通過(Door to Balloon time, D2B)之時間。</li> <li>4. 介入術成功但病人術後死亡者，須列入計算。</li> </ol> | STEMI 到急診 90 分鐘內施予緊急經皮冠狀動脈介入術病人次 | 出院主診斷為 STEMI 的病人到達急診時接受緊急經皮冠狀動脈介入術病人次 | <ol style="list-style-type: none"> <li>1. 以到達急診之 AMI 病人為收案對象，以下 7 項為共同排除因子： <ol style="list-style-type: none"> <li>(1) 小於 18 歲。</li> <li>(2) 到院前心跳停止病人。</li> <li>(3) 被納入為臨床試驗受試者:接受藥物、醫療器材及醫療技術的人體試驗受試者皆列入計算。但試驗內容為僅採取受試者生物檢體，而未進行藥物、器材及技術的試驗不列入排除因子。</li> <li>(4) 違抗醫囑自動出院的病人(left against medical advice)。</li> <li>(5) 病人未住院即轉至他院治療。</li> <li>(6) 住院期間發生 AMI 的病人。</li> <li>(7) 院外已確診為 AMI 之轉診(院)病人。</li> </ol> </li> <li>2. 在冠狀動脈介入術前，已使用任何血栓溶解劑者。</li> <li>3. 病人為 PCI 禁忌症。</li> <li>4. 介入術失敗者 (未能氣球擴張或支架置放成功，使血流再恢復者)。</li> <li>5. 因下列因素導致延遲介入術(D2B &gt;90 分)，需排除計算： <ol style="list-style-type: none"> <li>(1) 緊急鑑別診斷需要</li> <li>(2) 過長急救過程</li> </ol> </li> </ol> | ×100 |
|---|------|---------------------------------|---|----------------------------------|---------------------------------------|---|------|

|   |      |   |   |  |                         |  |      |
|---|------|---|---|--|-------------------------|--|------|
| 4 | 治療處置 | AMI 病人到急診 6 小時內給予雙重血小板抑制劑治療(阿斯匹靈+ADP 受體拮抗劑) | <ol style="list-style-type: none"> <li>1. ICD-10 CM code 為 AMI (請參考附件)，包括 ST 段上升及非 ST 段上升之 AMI。</li> <li>2. 以抵達急診時間開始計算至病人實際接受雙重血小板抑制劑治療之時間。</li> </ol> | 到急診 6 小時內給予雙重血小板抑制劑治療(阿斯匹靈+ADP 受體拮抗劑)的 AMI 病人次 | 出院主診斷為 AMI 病人且為急診到院之病人次 | <ol style="list-style-type: none"> <li>1. 以到達急診之 AMI 病人為收案對象，以下 7 項為共同排除因子： <ol style="list-style-type: none"> <li>(1) 小於 18 歲。</li> <li>(2) 到院前心跳停止病人。</li> <li>(3) 被納入為臨床試驗受試者:接受藥物、醫療器材及醫療技術的人體試驗受試者皆列入計算。但試驗內容為僅採取受試者生物檢體，而未進行藥物、器材及技術的試驗不列入排除因子。</li> <li>(4) 違抗醫囑自動出院的病人(left against medical advice)。</li> <li>(5) 病人未住院即轉至他院治療。</li> <li>(6) 住院期間發生 AMI 的病人。</li> <li>(7) 院外已確診為 AMI 之轉診(院)病人。</li> </ol> </li> <li>2. 到院前已給過任一血小板抑制劑。</li> <li>3. 病人留院時間小於 6 小時者。</li> <li>4. 病歷上有記載有特殊原因無法使用雙重血小板抑制劑治療。</li> <li>5. 病人拒絕接受雙重血小板抑制劑治療。</li> </ol> | ×100 |
|---|------|---|---|--|-------------------------|--|------|

|   |      |  |   |  |                  |   |      |
|---|------|--|---|--|------------------|---|------|
| 5 | 治療處置 | 急性心肌梗塞(AMI)病人於住院期間給予雙重血小板抑制劑治療(阿斯匹靈+ADP 受體拮抗劑) | <ol style="list-style-type: none"> <li>1. ICD-10 CM code 為 AMI (請參考附件)，包括 ST 段上升及非 ST 段上升之 AMI。</li> <li>2. AMI 病人在住院期間曾經接受雙重血小板抑制劑治療即視為住院期間有給雙重血小板抑制劑治療之病人</li> <li>3. 本指標不排除死亡或危自動出院個案</li> </ol> | 住院期間曾給予雙重血小板抑制劑治療處方(阿斯匹靈+ADP 受體拮抗劑)的 AMI 病人次 | 出院主診斷為 AMI 之出院人次 | <ol style="list-style-type: none"> <li>1. 以出院主診斷為 AMI 病人為收案對象，以下 4 項為共同排除因子： <ol style="list-style-type: none"> <li>(1) 小於 18 歲。</li> <li>(2) 被納入為臨床試驗受試者:接受藥物、醫療器材及醫療技術的人體試驗受試者皆列入計算。但試驗內容為僅採取受試者生物檢體，而未進行藥物、器材及技術的試驗不列入排除因子。</li> <li>(3) 違抗醫囑自動出院的病人(left against medical advice)。</li> <li>(4) 院外已確診為 AMI 之轉診(院)病人。</li> </ol> </li> <li>2. 病歷上有記載有特殊原因無法使用雙重血小板抑制劑治療。</li> <li>3. 病人拒絕接受雙重血小板抑制劑治療。</li> </ol> | ×100 |
|---|------|--|---|--|------------------|---|------|

|   |      |   |  |                          |                  |   |      |
|---|------|---|--|--------------------------|------------------|---|------|
| 6 | 治療處置 | 急性心肌梗塞(AMI)病人出院給予雙重血小板抑制劑治療處方(阿斯匹靈+ADP 受體拮抗劑) | 1. ICD-10 CM code 為 AMI (請參考附件)，包括 ST 段上升及非 ST 段上升之 AMI。 | 出院給予雙重血小板抑制劑治療處方 AMI 病人次 | 出院主診斷為 AMI 之出院人次 | <p>1. 以出院主診斷為 AMI 病人為收案對象，以下 4 項為共同排除因子：</p> <p>(1) 小於 18 歲。</p> <p>(2) 被納入為臨床試驗受試者：接受藥物、醫療器材及醫療技術的人體試驗受試者皆列入計算。但試驗內容為僅採取受試者生物檢體，而未進行藥物、器材及技術的試驗不列入排除因子。</p> <p>(3) 違抗醫囑自動出院的病人(left against medical advice)。</p> <p>(4) 院外已確診為 AMI 之轉診(院)病人。</p> <p>2. 死亡或病危自動出院個案。</p> <p>3. 病歷上有記載有特殊原因無法使用雙重血小板抑制劑治療。</p> <p>4. 病人拒絕接受雙重血小板抑制劑治療。</p> | ×100 |
|---|------|---|--|--------------------------|------------------|---|------|

|   |      |   |  |                       |                  |  |      |
|---|------|---|--|-----------------------|------------------|--|------|
| 7 | 治療處置 | 急性心肌梗塞(AMI)病人住院期間給予乙型阻斷劑( $\beta$ -Blocker) | <ol style="list-style-type: none"> <li>1. ICD-10 CM code 為 AMI (請參考附件)，包括 ST 段上升及非 ST 段上升之 AMI。</li> <li>2. AMI 病人在住院期間曾經接受乙型阻斷劑治療即視為住院期間有給予乙型阻斷劑之病人</li> <li>3. 本指標不排除死亡或危自動出院個案</li> </ol> | 住院期間接受乙型阻斷劑之 AMI 病人人次 | 出院主診斷為 AMI 之出院人次 | <ol style="list-style-type: none"> <li>1. 以出院主診斷為 AMI 病人為收案對象，以下 4 項為共同排除因子： <ol style="list-style-type: none"> <li>(1) 小於 18 歲。</li> <li>(2) 被納入為臨床試驗受試者：接受藥物、醫療器材及醫療技術的人體試驗受試者皆列入計算。但試驗內容為僅採取受試者生物檢體，而未進行藥物、器材及技術的試驗不列入排除因子。</li> <li>(3) 違抗醫囑自動出院的病人(left against medical advice)。</li> <li>(4) 院外已確診為 AMI 之轉診(院)病人。</li> </ol> </li> <li>2. 患者有 <math>\beta</math>-blocker 禁忌症無法使用 <math>\beta</math>-blocker <ol style="list-style-type: none"> <li>(1) 對乙型阻斷劑過敏</li> <li>(2) 心搏過緩 (心跳每分鐘小於 60 下)</li> <li>(3) 第二或第三度房室傳導阻斷而未接受節律器治療</li> <li>(4) 心衰竭需使用利尿劑</li> <li>(5) 有低血壓疑慮而不適用乙型阻斷劑的個案</li> <li>(6) 重度慢性阻塞性肺病</li> <li>(7) 氣喘</li> </ol> </li> <li>3. 病歷上記載有特殊原因無法使用乙</li> </ol> | ×100 |
|---|------|---|--|-----------------------|------------------|--|------|

|  |  |  |  |  |  |  |  |
|--|--|--|--|--|--|--|--|
|  |  |  |  |  |  | 型阻斷劑( $\beta$ -Blocker)。<br>4. 病人拒絕接受乙型阻斷劑( $\beta$ -Blocker)治療。 |  |
|--|--|--|--|--|--|--|--|

|   |      |  |   |                               |                  |   |      |
|---|------|--|---|-------------------------------|------------------|---|------|
| 8 | 治療處置 | 急性心肌梗塞(AMI)病人出院時給予乙型阻斷劑( $\beta$ -Blocker)給藥比率 | 1. ICD-10 CM code 為 AMI (請參考附件), 包括 ST 段上升及非 ST 段上升之 AMI。 | 出院時給予乙型阻斷劑( $\beta$ -Blocker) | 出院主診斷為 AMI 之出院人次 | <p>1. 以出院主診斷為 AMI 病人為收案對象, 以下 4 項為共同排除因子:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>(1) 小於 18 歲。</li> <li>(2) 被納入為臨床試驗受試者: 接受藥物、醫療器材及醫療技術的人體試驗受試者皆列入計算。但試驗內容為僅採取受試者生物檢體, 而未進行藥物、器材及技術的試驗不列入排除因子。</li> <li>(3) 違抗醫囑自動出院的病人(left against medical advice)。</li> <li>(4) 院外已確診為 AMI 之轉診(院)病人。</li> </ol> <p>2. 死亡或病危自動出院個案。</p> <p>3. 患者有 <math>\beta</math>-blocker 禁忌症無法使用 <math>\beta</math>-blocker</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>(1) 對乙型阻斷劑過敏</li> <li>(2) 心搏過緩 (心跳每分鐘小於 60 下)</li> <li>(3) 第二或第三度房室傳導阻斷而未接受節律器治療</li> <li>(4) 心衰竭需使用利尿劑</li> <li>(5) 有低血壓疑慮而不適用乙型阻斷劑的個案</li> <li>(6) 重度慢性阻塞性肺病</li> <li>(7) 氣喘</li> </ol> | ×100 |
|---|------|--|---|-------------------------------|------------------|---|------|

|   |      |  |   |                                 |                  |  |              |
|---|------|--|---|---------------------------------|------------------|--|--------------|
|   |      |  |   |                                 |                  | <p>4. 病歷上記載有特殊原因無法使用乙型阻斷劑(<math>\beta</math>-Blocker)。</p> <p>5. 病人拒絕接受乙型阻斷劑(<math>\beta</math>-Blocker)治療。</p>  |              |
| 9 | 治療處置 | 急性心肌梗塞(AMI)病人於出院時給予 HMG-CoA 還原酵素抑制劑(statins) | <p>1. ICD-10 CM code 為 AMI (請參考附件)，包括 ST 段上升及非 ST 段上升之 AMI。</p> <p>2. 到院前 30 天或住院期間 LDL 檢測 <math>\geq</math> 100 mg/dL。</p> | 出院時給予 HMG-CoA 還原酵素抑制劑 (statins) | 出院主診斷為 AMI 之出院人次 | <p>1. 以出院主診斷為 AMI 病人為收案對象，以下 4 項為共同排除因子：</p> <p>(1) 小於 18 歲。</p> <p>(2) 被納入為臨床試驗受試者:接受藥物、醫療器材及醫療技術的人體試驗受試者皆列入計算。但試驗內容為僅採取受試者生物檢體，而未進行藥物、器材及技術的試驗不列入排除因子。</p> <p>(3) 違抗醫囑自動出院的病人(left against medical advice)。</p> <p>(4) 院外已確診為 AMI 之轉診(院)病人。</p> <p>2. 死亡或病危自動出院個案。</p> <p>3. 病人到院前 30 天或住院期間 LDL 檢測 &lt; 100 mg/dL。</p> <p>4. 病歷上記載有特殊原因無法使用 ststins 治療的紀錄。</p> <p>5. 病人拒絕接受使用 ststins 治療。</p> | $\times 100$ |



|    |          |                 |   |                     |                  |  |      |
|----|----------|-----------------|---|---------------------|------------------|--|------|
| 10 | 預後<br>照護 | 住院中死亡率(含病危自動出院) | <ol style="list-style-type: none"> <li>1. ICD-10 CM code 為 AMI (請參考附件)，包括 ST 段上升及非 ST 段上升之 AMI。</li> <li>2. 住院期間之認定包含停留在急診之時間。</li> </ol> | AMI 住院死亡人數(含病危自動出院) | 出院主診斷為 AMI 之出院人次 | <ol style="list-style-type: none"> <li>1. 以出院主診斷為 AMI 病人為收案對象，以下 4 項為共同排除因子： <ol style="list-style-type: none"> <li>(1) 小於 18 歲。</li> <li>(2) 被納入為臨床試驗受試者:接受藥物、醫療器材及醫療技術的人體試驗受試者皆列入計算。但試驗內容為僅採取受試者生物檢體，而未進行藥物、器材及技術的試驗不列入排除因子。</li> <li>(3) 違抗醫囑自動出院的病人(left against medical advice)。</li> <li>(4) 院外已確診為 AMI 之轉診(院)病人。</li> </ol> </li> </ol> | ×100 |
|----|----------|-----------------|---|---------------------|------------------|--|------|