

童綜合醫療社團法人童綜合醫院 自費特材品項公告

異動日期: 113.04.16

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
1	10K100	CDY011345001	10K100 Pump tube set 沖洗管 Linvatec	衛署醫器輸字第 011345 號	安裝簡易、方便。	此品項為手術內含品項。	無。	3,000
2	4450A01	CRY011476001	M00545000 康柏細胞刷(膽道組織刷子 200cm)"波士	衛署醫器輸字第 011476 號	本產品為雙管腔,導線是導管,且其導管上有 3mm 之細胞刷	無健保給付同類品可比較	潛在的併發症包含,但不限於穿孔、出血、血腫、膽管炎、胰臟炎、對顯影劑噁的過敏反應、敗血症/感染	4,200
3	C8301	TSZ028377005	C8301 2.5~6cm 腹壁牽引器 有拉繩 Applied	衛部醫器輸第 028377 號	有效完整撐開傷口,保持傷口濕潤,降低感染風險,術後復原快,疼痛少	無類似健保給付品項	如仿單說明	3,000
4	C8302	TSZ028377004	C8302 5~9cm 腹壁牽引器 Applied	衛部醫器輸第 028377 號	有效完整撐開傷口,保持傷口濕潤,降低感染風險,術後復原快,疼痛少	無類似健保給付品項	如仿單說明	3,200
5	C8304	TSZ028377003	C8304 11~17cm 腹壁牽引器 Applied(OR 寄 2)	衛部醫器輸第 028377 號	有效完整撐開傷口,保持傷口濕潤,降低感染風險,術後復原快,疼痛少	無類似健保給付品項	如仿單說明	4,550
6	CRA017	FRZ022129001	S5ST0 射鈹菲爾鈹-90 微球體 Sirtex	衛署醫器輸字第 022129 號	無。	無。	無。	480,000
7	CRA018	FRZ029436001	990700.SPE 特鈹菲爾鈹-90 玻璃微球系統 Biocompa	衛部醫器輸第 029436 號	無。	無。	無。	508,000
8	CRA056	WDZ003710004	CS-212-4 3x3cm AnsCare ChitoClot Pad 安適康快	衛署醫器制字第 003710 號	有效減少止血的時間及縮短住院時間及改善病人不適感	此類的產品都為自費	無。	1,600
9	CRA074	CHZ009864001	610133 8Fr DAIG Angio-Seal Vascular Closure D	衛署醫器輸字第 009864 號	1.針對經由股動脈穿刺的導管手術後的傷口可以有立即性止血的效果,約 20 分鐘即可下床進行輕微活動 2.且約 90 天內,置於病人體內的元件可被人體自然吸收,代謝立即性,快速止血的效果	因目前市面上尚無其他廠商有類似產品,故暫無法比較。	Angio-Seal 血管閉合物質可以完全被人體吸收,讓患者在手術後可以更早開始活動,免除不必要的不適與痛苦。但需注意術後修復,如當打噴嚏、咳嗽、上廁所或會用力時,請以適當的力量按住(扶住)傷口部位。	14,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
10	CRA085	CHZ009864001	610132 6Fr DAIG Angio-Seal Vascular Closure	衛署醫器輸字 第 009864 號	無。	無。	無。	14,000
11	CRF034	CBZ030826001	2200-2006:3515 D:2.0-3.5mm 安 卓史考特冠狀動	衛部醫器輸第 030826 號	本產品適用於血流動力學上顯著的冠狀動脈狹窄治療包括支架再狹窄以改善心肌灌注。	PTCA Balloon 現有品項尚未有相似的產品。本器材有雷射切割鎳鈦合金網狀螺旋支架包覆可以提供更好的管腔擴張,以及減少健保給付高壓氣球無法處理的管腔與鈣化管腔因為健保氣球爆裂所造成的不可預期之血管損傷。	無。	33,500
12	CRF035	CBZ029432002	2215:2290-20100:60200 D:2-6mm L:100/200mm 安 卓	衛部醫器輸第 029432 號	適用於擴張髂動脈、股動脈、髂股動脈、膕動脈、膝下動脈和腎動脈的病灶,以及適用於治療自體或人工的動靜脈透析瘻管的阻塞病灶,不適用於冠狀動脈或神經血管。	該品項為獨家產品,其規格/型號與目前現有健保碼產品皆不儘相同,故無法提供相對應的健保替代碼。	1.無 2.不適用於冠狀動脈或神經血管。	44,000
13	CRF036	CBZ029432001	2039:2334-2010:8040 D:2-8mm L:10-40mm 安 卓史考	衛部醫器輸第 029432 號	適用於擴張髂動脈、股動脈、髂股動脈、膕動脈、膝下動脈和腎動脈的病灶,以及適用於治療自體或人工的動靜脈透析瘻管的阻塞病灶,不適用於冠狀動脈或神經血管。	該品項為獨家產品,其規格/型號與目前現有健保碼產品皆不儘相同,故無法提供相對應的健保替代碼。	1.無 2.不適用於冠狀動脈或神經血管。	33,600
14	CRH040	CDZ010197001	10:12mm L:19:59mm Palmaz Genesis Transhepatic	衛署醫器輸字 第 010197 號	本產品需由氣囊擴張、是以 316L 不鏽鋼材質雷射切割而成。此支架提供三種長度：30mm、40mm、50mm。此支架可擴張到直徑 10mm。	無健保給付同類品可比較	無。	40,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
15	CRXA095	FRZ023000001	V225HS(30-60 μ m) PVA-SA Polyvinyl alcohol sod	衛署醫器輸字第 023000 號	海派栓塞微球體是基於專有技術製程的一種栓塞劑,用來控制並使栓塞形成於標的位置。使用時可以在海派栓塞微球體內裝填 Doxorubicin-HCl,然後微球體在栓塞形成處會局部地釋放藥效。海派栓塞微球體具生物相容性、親水性、不可吸收性、可膨脹性,接觸水性溶液後會膨脹並具適應性。	為獨特的栓塞微球,無健保品項的產品可相對應比較	副作用有噁心、嘔吐及輕微的下腹部疼痛 (18%); 2%的病患衍生有胰臟炎。除此之外手術風險及併發症近似於傳統 TACE	54,000
16	CRXA096	FRZ023000001	V325HS(50-100 μ m) PVA-SA Polyvinyl alcohol so	衛署醫器輸字第 023000 號	海派栓塞微球體是基於專有技術製程的一種栓塞劑,用來控制並使栓塞形成於標的位置。使用時可以在海派栓塞微球體內裝填 Doxorubicin-HCl,然後微球體在栓塞形成處會局部地釋放藥效。海派栓塞微球體具生物相容性、親水性、不可吸收性、可膨脹性,接觸水性溶液後會膨脹並具適應性。	為獨特的栓塞微球,無健保品項的產品可相對應比較	副作用有噁心、嘔吐及輕微的下腹部疼痛 (18%); 2%的病患衍生有胰臟炎。除此之外手術風險及併發症近似於傳統 TACE	54,000
17	CRXD038	CMZ020976001	DC2V103 100~300 μ m 遞 西微珠藥物傳遞栓塞系 統 Dc	衛署醫器輸字第 020976 號	1)提高腫瘤內的化療藥物濃度,使其對於治療腫瘤有較好的效果 2)減少化療藥物帶來的副作用 3)減少對肝功能的影響 4)降低栓塞後所產生的併發症(因目前已有健保給付類似治療惡性腫瘤之項目可使用,且此產品價格太高,故不給付	健保給付品項之副作用較明顯,例如:發燒及疼痛,對於肝功能也會有一定程度的影響。治療效果也比較有限使用上述自費產品較健保給付品項為優:1)提高腫瘤內的化療藥物濃度,使其對於治療腫瘤有較好的效果 2)減少化療藥物帶來的副作用 3)減少對肝功能的影響 4)降低栓塞後所產生的併發症	副作用:可能包括但不限於下列情況:非治療標的處栓塞、組織損傷、非預期部位形成缺血、缺血性梗塞、肺部栓塞、過敏	59,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
18	CRXD039	CMZ020976001	DC2V305 300~500 μ m 遞西微珠藥物傳遞栓塞系統 Dc	衛署醫器輸字第 020976 號	1)提高腫瘤內的化療藥物濃度,使其對於治療腫瘤有較好的效果 2)減少化療藥物帶來的副作用 3)減少對肝功能的影響 4)降低栓塞後所產生的併發症(因目前已有健保給付類似治療惡性腫瘤之項目可使用,且此產品價格太高,故不給付)	” 健保給付品項之副作用較明顯,例如：發燒及疼痛,對於肝功能也會有一定程度的影響。治療效果也比較有限使用上述自費產品較健保給付品項為優： 1)提高腫瘤內的化療藥物濃度,使其對於治療腫瘤有較好的效果 2)減少化療藥物帶來的副作用 3)減少對肝功能的影響 4)降低栓塞後所產生的併發症”	副作用：可能包括但不限於下列情況：非治療標的處栓塞、組織損傷、非預期部位形成缺血、缺血性梗塞、肺部栓塞、過敏”	59,000
19	CRXD040	CMZ020976001	DC2V001 70~150 μ m 遞西微珠藥物傳遞栓塞系統 Dc B	衛署醫器輸字第 020976 號	1.提高腫瘤內的化療藥物濃度,使其對於治療腫瘤有較好的效果 2.減少化療藥物帶來的副作用 3.減少對肝功能的影響 4.降低栓塞後所產生的併發症(因目前已有健保給付類似治療惡性腫瘤之項目可使用,且此產品價格太高,故不給付)	健保給付品項之副作用較明顯,例如：發燒及疼痛,對於肝功能也會有一定程度的影響。治療效果也比較有限使用上述自費產品較健保給付品項為優：1.提高腫瘤內的化療藥物濃度,使其對於治療腫瘤有較好的效果 2.減少化療藥物帶來的副作用 3.減少對肝功能的影響 4.降低栓塞後所產生的併發症	副作用：可能包括但不限於下列情況：非治療標的處栓塞、組織損傷、非預期部位形成缺血、缺血性梗塞、肺部栓塞、過敏	59,000
20	CV-004	FHZ030303001	CMRM6122:6133INT Tyrx absorbable antibacteria	衛部醫器輸第 030303 號	降低感染率	無。	沾黏/裝置穿出	37,900
21	CVS-01	TTZ020467001	Baxter Coseal Spray Set 百特克滲凝噴霧導管套	衛署醫器輸字第 020467 號	克滲凝噴霧導管套組的設計是為了配合克滲凝外科手術封合劑”百特”益術噴調壓器之應用。本噴霧導管套組特別適用於較大的手術面積上,以噴霧的方式可更均勻的將克滲凝 外科手術封合劑應用在各種型態的手術表面。	只適用於主產品 Coseal surgical sealant。	無。	580

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
22	CVS-02	TTZ025954001	934073 2ml Coseal Surgical Sealant 克滲凝外科	衛部醫器輸字第 025954 號	1.一種全合成的手術密合劑及黏著屏障,不包含人類血液來源的添加物。 2.能快速封合人工血管吻合口。 3.文獻上顯示能預防術後組織的沾粘發生。 4.產品會在 30 天內被完全吸收,並維持彈性,不會限制正常的生理擴張。	止血棉:止血時間長易影響手術品質。Coseal 能快速封合人工血管吻合口,需自費。	無。	21,600
23	CVS-03	TTZ020377001	1503350 5ml Floseal 凝止血劑 Baxter OR 寄 15 D	衛署醫器輸字第 020377 號	1.一種凝膠和凝血基質,用於滲血到噴血狀況的止血。 2.針對組織出血能快速有效的止血。 3.不須身體凝血因子就能達到止血效果。 4.只限用於止血功能。 5.符合生理性,6至8週即可被人體吸收。	止血棉:止血時間長易影響手術品質,且移除後有再出血的疑慮。Floleal 能針對組織出血快速有效止血,需自費。	如同其他的血漿製品,極少數人有可能產生過敏反應。臨床試驗過程中,未曾有因使用相同人類凝血成份的不同產品,而產生不良反應的報告。輕微的不良反應可以抗組織胺來處理。嚴重低血壓反應需要立即以當前的休克處理準則介入處理。	16,100
24	CVS-04	TTZ025954002	934074 4ml Coseal Surgical Sealant 克滲凝外科	衛部醫器輸字第 025954 號	1.一種全合成的手術密合劑及黏著屏障,不包含人類血液來源的添加物。2.能快速封合人工血管吻合口。 3.文獻上顯示能預防術後組織的沾粘發生。4.產品會在 30 天內被完全吸收,並維持彈性,不會限制正常的生理擴張。	止血棉:止血時間長易影響手術品質。Coseal 能快速封合人工血管吻合口,需自費。	目前無已知副作用。	29,500
25	CVS-05	TTZ021182001	7cm Baxter Coseal Surgical Sealant Applicator	衛署醫器輸字第 021182 號	本品用於混合及傳送 CoSeal 外科手術封合劑之兩種成分。	僅適用於主產品 Coseal 使用。	無。	580
26	CVS-06	TTZ021182002	22cm Baxter Coseal Surgical Sealant Applicato	衛署醫器輸字第 021182 號	本品用於混合及傳送 CoSeal 外科手術封合劑之兩種成分。	只適用於主產品 Coseal surgical sealant。	無。	580

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
27	CVS-07	SAZ022546001	12673-05 Perclose ProGlide Suture-Mediated Cl	衛署醫器輸字第 022546 號	<p>1.縫線之特性,提供較值得信賴的血管壁閉合效果,傳統手壓式止血或填塞式止血並未真正將傷口閉合。</p> <p>2.使用止血器止血法可降低患者傷口感染機率及併發症發生(如穿刺部位的大出血,血管栓塞,嚴重夾層,假性動脈瘤,動靜脈瘻管或相關外周血管栓塞)</p> <p>3.一般手壓方式,病患需平躺至少六小時,使用 Proglide 後只需躺兩小時觀察即可出院,減少導管病患留院時間四小時以上;可有效運用醫療資源,避免多一天住院觀察需要,如此將減少住院天數進而減少導管病患住院支出</p> <p>4.止血效果迅速,降低併發症風險</p>	目前健保無類似產品	如仿單說明	12,800
28	CVS-103	HHZ026238001	Rotarex S(GW+Cath.+bag)Mechanical Thrombectomy	衛部醫器輸第 026238 號	用於心肺、冠狀動脈、與腦血管循環以外的原生血管或裝有支架、支架移植、或人工繞道移植物的血管血栓移除	此系統提供動力式機械性血栓清除血栓,有別於健保手動抽吸導管,清除效率高。日後再血栓阻塞的機率較低	可能的不良反應包括,但不僅限於: 栓塞,特別是末梢血栓栓塞、不同嚴重程度的肺栓塞、血栓形成,特別是復發性的血栓形成、再次阻塞、血管壁受傷、血管剝離/穿孔/破裂、斑塊劃破血管壁所造成的穿孔、動靜脈瘻管/假性動脈瘤、血腫、出血、大量出血、器官穿孔、穿刺位置的感染或壞死、過敏反應、導管誘發的敗血症	125,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
29	CVS-104	HHZ026238002	Aspirex S(GW+Cath.+bag)Mechanical Thrombectom	衛部醫器輸第 026238 號	用於心肺、冠狀動脈、與腦血管循環以外的原生血管或裝有支架、支架移植、或人工繞道移植物的血管血栓移除	此系統提供動力式機械性血栓清除，有別於健保手動抽吸導管，清除效率高。日後再血栓阻塞的機率較低	可能的不良反應包括，但不僅限於：栓塞，特別是末梢血栓栓塞、不同嚴重程度的肺栓塞。血栓形成，特別是復發性的血栓形成再次阻塞血管壁受傷、血管剝離/穿孔/破裂、斑塊劃破血管壁所造成的穿孔、動靜脈瘤管/假性動脈瘤、血腫、出血、大量出血器官穿孔、穿刺位置的感染或壞死、過敏反應、導管誘發的敗血症	112,500
30	CVS-115	HHZ028794002	109676:111-003:4 90/120/145cm AngioJet Solent	衛部醫器輸第 028794 號	AngioJet ZelanteDVT 血栓清除導管組運用高速鹽水在導管尖端形成一個低壓區。血栓被吸入到導管中，並被高速射流擊碎並排出體外。廢液管則會將血栓的碎片從導管傳輸至廢液收集袋以進行最終丟棄。	目前無類似健保給付產品	血管內手術禁忌的病患 ●使用導線無法到達病灶位置的病患 ●無法使用造影劑的病患	123,000
31	CVS-116	HHZ028794003	114610-002 105cm AngioJet ZelanteDVT OTW Thro	衛部醫器輸第 028794 號	AngioJet ZelanteDVT 血栓清除導管組運用高速鹽水在導管尖端形成一個低壓區。血栓被吸入到導管中，並被高速射流擊碎並排出體外。廢液管則會將血栓的碎片從導管傳輸至廢液收集袋以進行最終丟棄。	目前無類似健保給付產品	血管內手術禁忌的病患 ●使用導線無法到達病灶位置的病患 ●無法使用造影劑的病患	123,000
32	CVS-136	SSZ028574001	031400 D:4mm COR-KNOT Device Kit Quick Load(衛部醫器輸第 028574 號	COR-KNOT QUICK LOAD 裝置搭配上緊固圈共同使用可以在心臟瓣膜手術中加速瓣膜縫合速度以及更牢固的固定住瓣膜，並且也可以使用在達文西機器人心臟手術以及微創心臟瓣膜手術	無可比較之產品	與使用手術縫合線和鈦金屬相關的副作用包括但不限於：切口裂開、血栓形成、栓塞、尿道和膽道結石形成、傷口感染、輕微急性炎症組織反應，以及短暫的局部刺激。外科用鈦金屬不被人體吸收，而且通常不引起炎症反應。	32,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
33	CVS-137	SSZ028574002	030950 D:0.08" L:0.13" COR-KNOT Device Kit Qu	衛部醫器輸第 028574 號	COR-KNOT QUICK LOAD 裝置搭配上緊固圈共同使用可以在心臟瓣膜手術中加速瓣膜縫合速度以及更牢固的固定住瓣膜,並且也可以使用在達文西機器人心臟手術以及微創心臟瓣膜手術。	無可比較之產品	與使用手術縫合線和鈦金屬相關的副作用包括但不限於:切口裂開、血栓形成、栓塞、尿道和膽道結石形成、傷口感染、輕微急性炎性組織反應,以及短暫的局部刺激。外科用鈦金屬不被人體吸收,而且通常不引起炎性反應。	5,000
34	CVS-142	SSZ028574001	030925 D:5mm COR-KNOT Device Kit Quick Load(2	衛部醫器輸第 028574 號	參照仿單及使用說明	無可比較之產品	參照仿單及使用說明	32,000
35	CVS-159	HHZ032102001	CAT8XTORQ115 導管 8,特轉矩管,1 英迪高抽 吸系	衛部醫器輸第 032102 號	無。	無。	無。	130,000
36	CVS-160	HHZ032102002	SEP8 8, 0.068INCH x 150CM 英迪高抽吸系 統-I	衛部醫器輸第 032102 號	無。	無。	無。	65,000
37	CVS-173	CGZ029136001	408309;408310;G408324 可控式導引導管 SJM	衛部醫器輸第 029136 號	可控導引鞘除了可控制前端彎曲程度外,本產品特點是安裝有遠端排放孔,這有助於排放操作和減少空穴現象,另外,所提供的不透射線的尖端標記物可提高螢光鏡的可見性	此產品手柄帶旋轉控制環,可使尖端順時針偏轉大於 180 度,逆時針偏轉大於 90 度,可協助醫師操作導管時,能夠提供更大的操控範圍,並提升電燒效率與穩定度	不良反應(但不一定會發生)氣體栓塞 感染內膜撕裂血腫穿孔血栓	59,000
38	CVS-184	TTZ034031001	MAB2G-01 爾凝得外 科手術封合劑 Terumo (OR 寄 3	衛部醫器輸第 034031 號	1.與水反應機制,適用於潮濕表面及流血狀況 2.100%全合成,無生物源或感染風險 3.材質凝固後會有彈性,於高壓環境中可以保持黏合/密封	無。	無。	37,650
39	CVS-185	FHZ033868001	ECH060020W 6mm*20cm 愛可塞爾血 管移植植物 GORE	衛部醫器輸第 033868 號	無。	無。	無。	38,850

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
40	CVS-186	FHZ033868002	ECH060040W 6mm*40cm 愛可塞爾血管移植物 GORE	衛部醫器輸第033868 號	無。	無。	無。	64,300
41	CVS-187	FHZ029690004	HT066080W 6mm*60cm*80cm 普羅帕騰血管移植物 (衛部醫器輸第029690 號	無。	無。	無。	92,730
42	CVS-188	FHZ029690004	HT087080W 8mm*70cm*80cm 普羅帕騰血管移植物 (衛部醫器輸第029690 號	無。	無。	無。	92,730
43	CVS-189	FHZ029690006	IRTH064040W 6mm*40cm*40cm 普羅帕騰血管移植物	衛部醫器輸第029690 號	無。	無。	無。	44,600
44	CVS-190	FHZ029690006	IRTH084040W 8mm*40cm*40cm 普羅帕騰血管移植物	衛部醫器輸第029690 號	無。	無。	無。	44,600
45	CVS-191	FHZ029690008	IRH473845W 4-7mm*38cm*45cm 普羅帕騰血管移植	衛部醫器輸第029690 號	無。	無。	無。	41,200
46	CVS1946	THZ020520005	1946 6"X9" 止血氧化纖維 Surgicel Fibrillar Eth	衛署醫器輸字第 020520 號	該產品為無菌的吸收性纖維,以再生纖維素經控制的氧化作用處理後製成。纖維成白色,表面有淺黃色敷料,帶有些類似焦糖的氣味。材質強韌,可承受縫合或切割而不磨損,且性質穩定,可儲存人為控制之室溫環境中。產品存放一段時間後可能會略為變色,但其效能不受影響。	目前健保無類似產品	在鼻息肉或痔瘡切除術後使用本產品時,曾有患者表示出現灼熱感;此外,用於流鼻血止血及其他鼻科手術時,曾有患者出現頭痛、灼熱感、刺痛、打噴嚏等症狀;將本產品貼於表面傷口(靜脈曲張潰瘍、磨皮處汲取移植部位)時會造成刺痛感。	4,300

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
47	CVS1961	THZ020520001	1961 1"X2" Surgicel Fibrillar 止血棉 Ethicon	衛署醫器輸字第 020520 號	本產品可在手術中輔助止血,在縫合或其他止血方法不可行或效果不彰時,本產品可協助控制微血管、靜脈、小動脈出血,並可裁切成內視鏡手術適用尺寸。	無。	無。	1,800
48	CVS1962	THZ020520002	1962 2"X4" Surgicel Fibrillar 止血棉 Ethicon	衛署醫器輸字第 020520 號	本產品可在手術中輔助止血,在縫合或其他止血方法不可行或效果不彰時,本產品可協助控制微血管、靜脈、小動脈出血,並可裁切成內視鏡手術適用尺寸。	無。	無。	2,400
49	CVS1963	THZ020520003	1963 4"X4" Surgicel Fibrillar 止血棉 Ethicon	衛署醫器輸字第 020520 號	無。	無。	無。	3,360
50	CVS-63	FHZ020318001	5200 二尖瓣膜修補環 Annuloplasty Ring Edwards	衛署醫器輸字第 020318 號	成型環形態、馬鞍狀結構	有健保價	無大靜脈血栓合併症,二次手術,心內膜炎或者死亡	42,500
51	CVS-69	FHZ024787001	VSP550 VirtuoSaph Plus Endoscopic Vessel Harv	衛署醫器輸字第 024787 號	血管熱傷害較低 可微創擷取大隱靜脈與橈動脈	無。	無。	66,000
52	CVS-93	HHZ023218001	L:106~135cm EkoSonic MACH4 Endovascular Devic	衛署醫器輸字第 023218 號	用於肺栓爰主要用於治療 1 條或 2 條肺主動脈或肺動脈內血塊負載 50%，依據右心室座力（肺動脈平均座力 25mmHg)或心電圖評估璨實存在右心機能幸礙的肺栓珽患者。	本系?可透過控制裝置祈彥生之無線電頻率(RF)的壓電林換,於治療區庄生超音波能壘。從治療區發出的放射 1 大超音波可進入並通過位於患者周邊血子內的血液、血栓、或治療區周回的銀織,促進遞送治療區域之溶液的散佈	內服分裂動脈剝離血荖止才全形成籐勃反愿顯彩賚」引是的過敏反愿	150,000
53	CVS-98	CEZ029038001	CO200001 CO2 Injector-Single Use Adaptor for	衛部醫器輸第 029038 號	無。	目前健保無類似產品	可能副作用：1.噁心 2.疼痛 3.頭暈 4.心搏過快 5.醫源性酸中毒	12,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
54	D102-13	FBZ008395003	L041005 Artitcinl Ligament PPLY100 後十字人工	衛署醫器輸字第 008395 號	1.人體關節內十字韌帶具有右腳順時鐘與左腳逆時鐘旋轉結構,而 LARS 人工韌帶仿效人體具有相同結構。 2.革命性的結構 free fibers,裝置於關節內部,讓殘留的字體韌帶更容易攀附而達到最佳的穩定和固定性	健保無類似產品 ,本產品特色 1.人體關節內十字韌帶具有右腳順時鐘與左腳逆時鐘旋轉結構,而 LARS 人工韌帶仿效人體具有相同結構。 2.革命性的結構 free fibers,裝置於關節內部,讓殘留的字體韌帶更容易攀附而達到最佳的穩定和固定性	術後傷口會因出血疼痛,而造成短期內關節活動困難。	60,000
55	D102-15	FBZ008395001	L021001 Artitcinl Ligament AC1002BL L'T 前十	衛署醫器輸字第 008395 號	1. 人體關節內十字韌帶具有右腳順時鐘與左腳逆時鐘旋轉結構,而 LARS 人工韌帶仿效人體具有相同結構。2.革命性的結構 free fibers,裝置於關節內部,讓殘留的字體韌帶更容易攀附而達到最佳的穩定和固定性	健保無類似產品,本產品特色 1.人體關節內十字韌帶具有右腳順時鐘與左腳逆時鐘旋轉結構,而 LARS 人工韌帶仿效人體具有相同結構。 2.革命性的結構 free fibers,裝置於關節內部,讓殘留的字體韌帶更容易攀附而達到最佳的穩定和固定性	術後傷口會因出血疼痛,而造成短期內關節活動困難。	60,000
56	D102-16	FBZ008395001	L021002 AC1002BR Artitcinl Ligament R'T 前十	衛署醫器輸字第 008395 號	1.人體關節內十字韌帶具有右腳順時鐘與左腳逆時鐘旋轉結構,而 LARS 人工韌帶仿效人體具有相同結構。 2.革命性的結構 free fibers,裝置於關節內部,讓殘留的字體韌帶更容易攀附而達到最佳的穩定和固定性	健保無類似產品,本產品特色 1.人體關節內十字韌帶具有右腳順時鐘與左腳逆時鐘旋轉結構,而 LARS 人工韌帶仿效人體具有相同結構。 2.革命性的結構 free fibers,裝置於關節內部,讓殘留的字體韌帶更容易攀附而達到最佳的穩定和固定性	術後傷口會因出血疼痛,而造成短期內關節活動困難。	60,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
57	D102-18	FBZ008395015	L400305 肩肘人工韌帶 Artificial Ligament LAC 30	衛署醫器輸字第 008395 號	1. L A R S 人工韌帶是為提供關節內或關節外韌帶斷裂重建使用。 2. 韌帶裝入人體後不影響關節活動度,故不需要移除。 3. 手術時間短,故發炎機率降低。	無類似品項。健保給付之十字韌帶重建為將自體健康之韌帶取下,以健保之介面骨釘做重建,恢復期間較久,不可過早做載重活動	手術仍有一定程度的感染風險。	72,000
58	D102-19	FBZ008395014	L060305 人工韌帶 Artificial Ligament MCL32 "LAR	衛署醫器輸字第 008395 號	1. L A R S 人工韌帶是為提供關節內或關節外韌帶斷裂重建使用。 2. 韌帶裝入人體後不影響關節活動度,故不需要移除。 3. 手術時間短,故發炎機率降低。	無健保給付替代品項。	無特別副作用,但任何手術皆有部位感染的機率。	72,000
59	D111A01	FBZ026187001	高強度注射型人工骨 MIIF X3 5ml WRIGHT (核備)	衛部醫器輸第 026187 號	本特材成份為醫療級硫酸鈣,為一高強度注射型之代用骨,放熱溫度低,不傷周邊組織;於手術中可讓骨板骨釘直接穿過,做為暫時固定或支撐之作用,不僅填補了骨缺損更具復位的作用。	傳統健保品項為顆粒型態,填補效果有限,且顆粒與顆粒間有空隙,無法填補於較細微的骨缺損;此外顆粒型態無法作為術中暫時固定或提供支撐性。	未有任何嚴重的副作用發生,少數的患者可能會產生手術部位之感染及併發症等	37,500
60	D111A02	FBZ026187002	高強度注射型人工骨 MIIF X3 15ml WRIGHT	衛部醫器輸第 026187 號	本特材成份為醫療級硫酸鈣,為一高強度注射型之代用骨,放熱溫度低,不傷周邊組織;於手術中可讓骨板骨釘直接穿過,做為暫時固定或支撐之作用,不僅填補了骨缺損更具復位的作用。	傳統健保品項為顆粒型態,填補效果有限,且顆粒與顆粒間有空隙,無法填補於較細微的骨缺損;此外顆粒型態無法作為術中暫時固定或提供支撐性。	未有任何嚴重的副作用發生,少數的患者可能會產生手術部位之感染及併發症等	75,000
61	D111A05	FBZ010866002	Wright Allomatrix 人工骨骼替代物 1ml	衛署醫器輸字第 010866 號	本特材成份為醫療級硫酸鈣及經美國組織銀行確認具有骨誘導作用的人體去礦物質化骨基質(DBM),DBM 中富含多種骨成長蛋白及骨誘導生長因子,例如:BMP-2, BMP-4,IGF-1,TGF-B1 等,以黃金比例組合而成,具有良好骨質誘導效果,可促進骨骼修復生長。	一般健保品項僅具骨傳導功效,本品項兼具骨傳導及骨誘導,生長因子能誘導骨生長修復,骨生長能力較佳。	未有任何嚴重的副作用發生,少數的患者可能會產生手術部位之感染及併發症等	20,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
62	D111A06	FBZ010866003	Wright Allomatrix 人工骨骼替代物 5ml	衛署醫器輸字第 010866 號	本特材成份為醫療級硫酸鈣及經美國組織銀行確認具有骨誘導作用的人體去礦物質化骨基質(DBM),DBM中富含多種骨成長蛋白及骨誘導生長因子,例如:BMP-2, BMP-4,IGF-1,TGF-B1 等,以黃金比例組合而成,具有良好骨質誘導效果,可促進骨骼修復生長。	一般健保品項僅具骨傳導功效,本品項兼具骨傳導及骨誘導,生長因子能誘導骨生長修復,骨生長能力較佳。	未有任何嚴重的副作用發生,少數的患者可能會產生手術部位之感染及併發症等	70,000
63	D111A07	FBZ018878001	87SR-XX04 4ml 人工代用骨 Wright	衛署醫器輸字第 018878 號	本特材成份為醫療級硫酸鈣及磷酸鈣,吸收期長達六個月;為 FDA 唯一認證較自體骨生長更快、強度更強、骨質更密。	一般健保品項之人工骨吸收期僅兩個月,對於長骨較慢患者易造成骨不癒合,本特材經美國 FDA 認可較自體骨生長良好之人工代用骨,且吸收期長達六個月。	未有任何嚴重的副作用發生,少數的患者可能會產生手術部位之感染及併發症等	60,000
64	D111A08	FBZ018878002	87SR-XX10 10ml 人工代用骨 Wright (OR 沒	衛署醫器輸字第 018878 號	本特材成份為醫療級硫酸鈣及磷酸鈣,吸收期長達六個月;為 FDA 唯一認證較自體骨生長更快、強度更強、骨質更密。	一般健保品項之人工骨吸收期僅兩個月,對於長骨較慢患者易造成骨不癒合,本特材經美國 FDA 認可較自體骨生長良好之人工代用骨,且吸收期長達六個月。	未有任何嚴重的副作用發生,少數的患者可能會產生手術部位之感染及併發症等	88,000
65	D111A09	FBZ023041006	HF0602 NovaBone bioglass Putty 2.5cm3 諾亞	衛署醫器輸字第 023041 號	1.可單獨使用,也可以與自體或異體骨混合使用 2.高度可塑形的連續多孔結構,易於填充任何缺陷部位的大小和形狀,開放式結構允許血管快速生長擴散,並完全吸收生長成新骨頭。 3.堅固質地具防水性,手術後沖洗傷口不會在沖洗過程中導致流失移動,確保針對骨缺損部位發揮最佳作用。 4.方便使用原廠無菌包裝打開直接使用。	提供骨頭更加的生長因子 促進骨頭生長	本產品使用過程中出現的併發症與使用自體骨過程相同。在軟組織和硬組織長於骨缺損之前,不具備足夠的機械強度來承重。在骨折需要固定的病人中,必須採用標準的內固定或外固定技術,以便在所有的平面內體可以堅強的固定效果。手術後可能引起的併發症包括淺表傷口感染、深部傷口感染、深部傷口感染伴隨骨髓延遲癒合、復位中骨質流失無法融合、失去骨移植替代物、移植替代物前突和或移位,一般併發症也可能因麻醉或手術而出現。	28,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
66	D111A10	FBZ023041007	HF0605 NovaBone bioglass Putty 5.0cm3 諾亞	衛署醫器輸字第 023041 號	<p>1.可單獨使用,也可以與自體或異體骨混合使用</p> <p>2.高度可塑形的連續多孔結構,易於填充任何缺陷部位的大小和形狀,開放式結構允許血管快速生長擴散,並完全吸收生長成新骨頭。</p> <p>3.堅固質地具防水性,手術後沖洗傷口不會在沖洗過程中導致流失移動,確保針對骨缺損部位發揮最佳作用。</p> <p>4.方便使用原廠無菌包裝打開直接使用。</p>	提供骨頭更加的生長因子 促進骨頭生長	本產品使用過程中出現的併發症與使用自體骨過程相同。在軟組織和硬組織長於骨缺損之前,不具備足夠的機械強度來承重。在骨折需要固定的病人中,必須採用標準的內固定或外固定技術,以便在所有的平面內體可以堅強的固定效果。手術後可能引起的併發症包括淺表傷口感染、深部傷口感染、深部傷口感染伴隨骨髓延遲癒合、復位中骨質流失無法融合、失去骨移植替代物、移植替代物前突和或移位,一般併發症也可能因麻醉或手術而出現。	45,000
67	D111A11	FBZ023041008	HF1602 NovaBone bioglass Putty 2.5cm3 諾亞	衛署醫器輸字第 023041 號	<p>1.可單獨使用,也可以與自體或異體骨混合使用</p> <p>2.高度可塑形的連續多孔結構,易於填充任何缺陷部位的大小和形狀,開放式結構允許血管快速生長擴散,並完全吸收生長成新骨頭。</p> <p>3.堅固質地具防水性,手術後沖洗傷口不會在沖洗過程中導致流失移動,確保針對骨缺損部位發揮最佳作用。</p> <p>4.方便使用原廠無菌包裝打開直接使用。</p>	提供骨頭更加的生長因子 促進骨頭生長	本產品使用過程中出現的併發症與使用自體骨過程相同。在軟組織和硬組織長於骨缺損之前,不具備足夠的機械強度來承重。在骨折需要固定的病人中,必須採用標準的內固定或外固定技術,以便在所有的平面內體可以堅強的固定效果。手術後可能引起的併發症包括淺表傷口感染、深部傷口感染、深部傷口感染伴隨骨髓延遲癒合、復位中骨質流失無法融合、失去骨移植替代物、移植替代物前突和或移位,一般併發症也可能因麻醉或手術而出現。	35,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
68	D111A12	FBZ023041009	HF1605 NovaBone bioglass Putty 5.0cm3 諾亞	衛署醫器輸字第 023041 號	<p>1.可單獨使用,也可以與自體或異體骨混合使用</p> <p>2.高度可塑形的連續多孔結構,易於填充任何缺陷部位的大小和形狀,開放式結構允許血管快速生長擴散,並完全吸收生長成新骨頭。</p> <p>3.堅固質地具防水性,手術後沖洗傷口不會在沖洗過程中導致流失移動,確保針對骨缺損部位發揮最佳作用。</p> <p>4.方便使用原廠無菌包裝打開直接使用。</p>	提供骨頭更加的生長因子 促進骨頭生長	本產品使用過程中出現的併發症與使用自體骨過程相同。在軟組織和硬組織長於骨缺損之前,不具備足夠的機械強度來承重。在骨折需要固定的病人中,必須採用標準的內固定或外固定技術,以便在所有的平面內體可以堅強的固定效果。手術後可能引起的併發症包括淺表傷口感染、深部傷口感染、深部傷口感染伴隨骨髓延遲癒合、復位中骨質流失無法融合、失去骨移植替代物、移植替代物前突和或移位,一般併發症也可能因麻醉或手術而出現。	55,000
69	D111A13	FBZ023041010	HF1610 NovaBone bioglass Putty 10.0cm3 諾亞	衛署醫器輸字第 023041 號	<p>1.可單獨使用,也可以與自體或異體骨混合使用</p> <p>2.高度可塑形的連續多孔結構,易於填充任何缺陷部位的大小和形狀,開放式結構允許血管快速生長擴散,並完全吸收生長成新骨頭。</p> <p>3.堅固質地具防水性,手術後沖洗傷口不會在沖洗過程中導致流失移動,確保針對骨缺損部位發揮最佳作用。</p> <p>4.方便使用原廠無菌包裝打開直接使用。</p>	提供骨頭更加的生長因子 促進骨頭生長	本產品使用過程中出現的併發症與使用自體骨過程相同。在軟組織和硬組織長於骨缺損之前,不具備足夠的機械強度來承重。在骨折需要固定的病人中,必須採用標準的內固定或外固定技術,以便在所有的平面內體可以堅強的固定效果。手術後可能引起的併發症包括淺表傷口感染、深部傷口感染、深部傷口感染伴隨骨髓延遲癒合、復位中骨質流失無法融合、失去骨移植替代物、移植替代物前突和或移位,一般併發症也可能因麻醉或手術而出現。	75,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
70	D111A14	FBZ019480005	0.5cc GARFTON Demineralized Bone Matrix (DBM)	衛署醫器輸字第 019480 號	最新植骨產品,提供健保人工骨不含,但成骨過程必需之生長因子,大幅提高困難手術的植骨成功率,避免術後因為脊椎不融合、骨折不癒合等,而需再次手術的可能。	目前健保無類似產品	使用去礦化異體植骨在植骨手術上,風險與傳統使用人工骨基本相同,這是因為兩種手術的主要步驟完全相同。	13,500
71	D111A15	FBZ019480006	1.0cc GARFTON Demineralized Bone Matrix (DBM)	衛署醫器輸字第 019480 號	最新植骨產品,提供健保人工骨不含,但成骨過程必需之生長因子,大幅提高困難手術的植骨成功率,避免術後因為脊椎不融合、骨折不癒合等,而需再次手術的可能。	目前健保無類似產品	使用去礦化異體植骨在植骨手術上,風險與傳統使用人工骨基本相同,這是因為兩種手術的主要步驟完全相同。	25,200
72	D111A16	FBZ019480007	2.5cc GARFTON Demineralized Bone Matrix (DBM)	衛署醫器輸字第 019480 號	最新植骨產品,提供健保人工骨不含,但成骨過程必需之生長因子,大幅提高困難手術的植骨成功率,避免術後因為脊椎不融合、骨折不癒合等,而需再次手術的可能。	目前健保無類似產品	使用去礦化異體植骨在植骨手術上,風險與傳統使用人工骨基本相同,這是因為兩種手術的主要步驟完全相同。	51,800
73	D111A17	FBZ019480008	5.0cc GARFTON Demineralized Bone Matrix (DBM)	衛署醫器輸字第 019480 號	最新植骨產品,提供健保人工骨不含,但成骨過程必需之生長因子,大幅提高困難手術的植骨成功率,避免術後因為脊椎不融合、骨折不癒合等,而需再次手術的可能。	目前健保無類似產品	使用去礦化異體植骨在植骨手術上,風險與傳統使用人工骨基本相同,這是因為兩種手術的主要步驟完全相同。	87,500

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
74	D111A18	FBZ023688001	309010 1.0cc OsteoSelect DBM Putty 歐特選去礦	衛署醫器輸字第 023688 號	此一骨填充物是從使用無菌手術技術處理的捐贈人組織所製備的。本品由去礦化的人骨基質和具生物相容性與生物可吸收性的載體 Carboxymethylcellulose 所組成。方便操作使用,不易被水沖散,可服貼於骨缺損處,有效成骨。本品具有骨傳導性與骨頭誘導生成潛力。每批經 Gamma 放射滅菌的本品經測試已證實其骨誘導的潛力。	本特材來自人骨組織,本身已具骨傳導性,去礦化後保留了人骨自然的生長因子,維持了生物活性,更能發揮骨誘導的潛能,易生成新骨。兼具骨頭生長之必備要素一骨引導性及骨誘導性,能提供成骨過程必需之生長架構及生長因子,可提高手術的植骨成功率,避免術後因為骨頭不癒合,而需再次手術的可能風險。健保品項僅有骨傳導性,無生長因子,吸收過快可能導致空腔,骨不癒合。	副作用：可能包括但僅限於以下的副作用：軟組織或/及骨頭感染(骨髓炎)、發燒、手術部位變型、骨生長不完全、延遲性骨癒合或骨癒合、高鈣血症或暫時性高鈣血症、新生骨的疾病傳染及免疫反應廣泛的篩檢程用於選擇捐贈者,即使在謹慎的選擇及血清測試下,HIV 或肝炎等傳染病仍有可能發生。任何疑似因本品所引起的疾病傳染或潛在性的反應必須向製造廠通報。	22,500
75	D111A19	FBZ023688002	309025 2.5cc OsteoSelect DBM Putty 歐特選去礦	衛署醫器輸字第 023688 號	此一骨填充物是從使用無菌手術技術處理的捐贈人組織所製備的。本品由去礦化的人骨基質和具生物相容性與生物可吸收性的載體 Carboxymethylcellulose 所組成。方便操作使用,不易被水沖散,可服貼於骨缺損處,有效成骨。本品具有骨傳導性與骨頭誘導生成潛力。每批經 Gamma 放射滅菌的本品經測試已證實其骨誘導的潛力。	本特材來自人骨組織,本身已具骨傳導性,去礦化後保留了人骨自然的生長因子,維持了生物活性,更能發揮骨誘導的潛,易生成新骨。兼具骨頭生長之必備要素一骨引導性及骨誘導性,能提供成骨過程必需之生長架構及生長因子,可提高手術的植骨成功率,避免術後因為骨頭不癒合,而需再次手術的可能風險。健保品項僅有骨傳導性,無生長因子吸收過快可能導致空腔,骨不癒合。	副作用：可能包括但僅限於以下的副作用：軟組織或/及骨頭感染(骨髓炎)、發燒、手術部位變型、骨生長不完全、延遲性骨癒合或骨癒合、高鈣血症或暫時性高鈣血症、新生骨的疾病傳染及免疫反應廣泛的篩檢程用於選擇捐贈者,即使在謹慎的選擇及血清測試下,HIV 或肝炎等傳染病仍有可能發生。任何疑似因本品所引起的疾病傳染或潛在性的反應必須向製造廠通報。”	48,000
76	D111A20	FBZ027131001	TPUT01 1cc Optium DBM 奧普天脫鈣基質泥/膠	衛部醫器輸字第 027131 號	奧普天脫鈣骨基質泥膠是由冷凍乾燥的脫鈣骨基質組成,用 LNH 的技術和甘油處理,甘油更為長效,能增加骨引導的時間。	一般健保品項僅具骨傳導功效。	甘油可能導致血糖過高症。臨床醫師在移植含甘油的骨空隙填充物後指出有個案發生尿道吻合、腳部浮腫、發燒、術區感染和移植失敗。	27,500

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
77	D111A21	FBZ027131002	TPUT02 2.5cc Optium DBM 奧普天脫鈣基質泥/膠	衛部醫器輸字第 027131 號	奧普天脫鈣骨基質泥/膠是由冷凍乾燥的脫鈣骨基質組成,用 LNH 的技術和甘油處理,甘油更為長效,能增加骨引導的時間。	一般健保品項僅具骨傳導功效。本產品可提供骨空隙填補以重新塑形接受者的骨骼系統。	甘油可能導致血糖過高症。臨床醫師在移植含甘油的骨空隙填充物後指出有個案發生尿道吻合、腳部浮腫、發燒、術區感染和移植失敗。	55,000
78	D112012	FBZ022573001	Stryker Ogival Interbody Cage 腰椎椎間融合器	衛署醫器輸字第 022573 號	產品設計部分,在植入物的上下表面具有鋸齒設計,能提高產品於病患體內之穩定程度,並且於植入物中埋入不透射線標誌,便於醫師在術中術後能清楚查看位置,確保最佳手術結果。	無。	骨融合延遲或植骨不融合和假關節。周圍神經病變、神經損傷、患者骨化、血管和神經的障礙,包括癱瘓。體表或深部感染和炎症	73,500
79	D112328	FBZ002799001	連結桿(腰椎內固定系統)Connection Rod 350-500	衛署醫器制字第 002799 號	不須拔除病人身上原有的脊椎固定系統,即可再延長施做脊椎固定術,減少手術時間以及手術傷口,且無論是 5.5mm 或是 6.0mm 系統,皆可與本產品連接	無同類型健保品	硬脊膜破裂。因手術創傷造成神經受損。感染。延遲癒合或不癒合。對於植入物之金屬材質過敏。植入物之抗力作用使骨密度降低	36,000
80	D112329	FBZ002776002	ProtII Peek Spinal(Screw*4+Rod*2)Merries 脊椎	衛署醫器制字第 002776 號	椎骨後方之不穩定,椎體滑落,骨折及腫瘤	已是健保品	1.早期植入物鬆脫、2.發炎、3.術後脊椎變形、4.植入物變形、5.對異物反應、6.神經受損、7.骨頭不癒合	93,500
81	D112332	FBZ002776001	Prot II Spinal Peek Rod 45~105mm Merries 脊椎	衛署醫器制字第 002776 號	椎體後方之不穩定,椎體滑落,骨折及腫瘤(適用植入椎節數為 T1-S5)。	椎體後方之不穩定,椎體滑落,骨折及腫瘤(適用植入椎節數為 T1-S5)。	1 早期植入物鬆脫。2.發炎。3.術後脊椎變形。4.植入物變形。5.對異物反應。6.神經受損。7.骨頭不癒合或延遲癒合。	39,000
82	D112333	FBZ002776005	Prot II Spinal Peek Rod 125~250mmMerries 脊椎	衛署醫器制字第 002776 號	椎體後方之不穩定,椎體滑落,骨折及腫瘤(適用植入椎節數為 T1-S5)。	目前健保無類似產品	1 早期植入物鬆脫。2.發炎。3.術後脊椎變形。4.植入物變形。5.對異物反應。6.神經受損。7.骨頭不癒合或延遲癒合。	49,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
83	D112334	FBZ023691001	ParadigmSpine HPS System-Rod Coupler 派瑞德賀	衛署醫器輸字第 023691 號	可於因脊椎固定後而發生臨近節段之病患,無需更換原有骨釘,且可提供脊椎穩定,並有限度保留椎體活動度及減少鄰近節段的退變。	除椎間盤融合外,動態 Coupler 可允許些許活動,關節保有部份功能,使病人術後能有較優於傳統手術更高之活動度。	由於彎曲、鬆弛、磨損、植入物斷裂、固定失敗、錯位或移位所造成的臨床失敗(疼痛或損傷)·游於植入物造成的疼痛或異物感·原發性或續發性的感染·對植入物材質的過敏反應·神經性損傷·脊椎骨折·血管、神經或器官損傷	45,000
84	D112335	FBZ023691002	ParadigmSpine HPS System-Prebent Rod(20~40mm)	衛署醫器輸字第 023691 號	本產品適用於脊椎 T4-S1 具有退化性椎間盤疾病(DDD)或椎間盤或關節疼痛節段退化之骨性成熟的患者。DDD 是指經由患者疾病史及放射性攝影確認具有椎間盤退化的椎間盤性背部疼痛。	除椎間盤融合外,動態 Coupler 可允許些許活動,關節保有部份功能,使病人術後能有較優於傳統手術更高之活動度。	<ul style="list-style-type: none"> 彎曲、鬆弛、磨損、植入物斷裂、固定失敗、錯位或移位所造成的臨床失敗(疼痛或損傷) 游於植入物造成的疼痛或異物感 原發性或續發性的感染 對植入物材質的過敏反應 神經性損傷·脊椎骨折·血管、神經或器官損傷 	6,000
85	D112336	FBZ023691003	ParadigmSpine HPS System-Prebent Rod(50mm 以上)	衛署醫器輸字第 023691 號	可於因脊椎固定後而發生臨近節段之病患,無需更換原有骨釘,且可提供脊椎穩定,並有限度保留椎體活動度及減少鄰近節段的退變。	除椎間盤融合外,動態 Coupler 可允許些許活動,關節保有部份功能,使病人術後能有較優於傳統手術更高之活動度。	半剛性固定禁忌·超過 1 級的退化性脊椎滑脫症或峽部脊椎滑脫症·超過 15 度的退化性脊椎側彎·發育不良型脊椎滑脫·骨折·腫瘤·感染·嚴重不穩定	10,000
86	D112337	FBZ022146001	Paradigm DSS Stabilization System (Screw*4+Ro	衛署醫器輸字第 022146 號	本產品適用於脊椎 T4-S1 具有退化性椎間盤疾病(DDD)或椎間盤或關節疼痛節段退化之骨性成熟的患者。DDD 是指經由患者疾病史及放射性攝影確認具有椎間盤退化的椎間盤性背部疼痛。	除椎間盤融合外,動態 Coupler 可允許些許活動,關節保有部份功能,使病人術後能有較優於傳統手術更高之活動度。	<ul style="list-style-type: none"> 彎曲、鬆弛、磨損、植入物斷裂、固定失敗、錯位或移位所造成的臨床失敗(疼痛或損傷) 游於植入物造成的疼痛或異物感 原發性或續發性的感染 對植入物材質的過敏反應 神經性損傷·脊椎骨折·血管、神經或器官損傷 	119,500

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
87	D112338	FBZ022146002	Paradigm DSS Stabilization System (Screw*6+Ro	衛署醫器輸字第 022146 號	本產品適用於脊椎 T4-S1 具有退化性椎間盤疾病(DDD)或椎間盤或關節疼痛節段退化之骨性成熟的患者。DDD 是指經由患者疾病史及放射性攝影確認具有椎間盤退化的椎間盤性背部疼痛。	除椎間盤融合外,動態 Coupler 可允許些許活動,關節保有部份功能,使病人術後能有較優於傳統手術更高之活動度。	<ul style="list-style-type: none"> • 彎曲、鬆弛、磨損、植入物斷裂、固定失敗、錯位或移位所造成的臨床失敗(疼痛或損傷) • 游於植入物造成的疼痛或異物感 • 原發性或續發性的感染 • 對植入物材質的過敏反應 • 神經性損傷 • 脊椎骨折 • 血管、神經或器官損傷 	169,500
88	D112A01	FBZ014381002	Zimmer Dynesys Spinal System 2 節	衛署醫器輸字第 022385 號	較輕微症狀之脊椎節段以動態方式固定,保留脊椎活動度,同時保護鄰近椎節的初、中期椎間盤退化。利用非金屬性植入物達成腰椎受力分散效果,降低椎間盤內部壓力。	較輕微症狀之脊椎節段以動態方式固定,保留脊椎活動度,同時保護鄰近椎節的初、中期椎間盤退化,利用非金屬性植入物達成腰椎受力分散效果,降低椎間盤內部壓力。	失去知覺；感染；對於移植物體、殘骸以及腐蝕物的異質身體反應；呼吸問題；	78,000
89	D112A02	FBZ014381003	Zimmer Dynesys Spinal System 3 節	衛署醫器輸字第 022385 號	較輕微症狀之脊椎節段以動態方式固定,保留脊椎活動度,同時保護鄰近椎節的初、中期椎間盤退化。利用非金屬性植入物達成腰椎受力分散效果,降低椎間盤內部壓力。	較輕微症狀之脊椎節段以動態方式固定,保留脊椎活動度,同時保護鄰近椎節的初、中期椎間盤退化,利用非金屬性植入物達成腰椎受力分散效果,降低椎間盤內部壓力。	失去知覺；感染；對於移植物體、殘骸以及腐蝕物的異質身體反應；呼吸問題；	99,000
90	D112A08	FBZ014381006	Zimmer Dynesys LIS Stabilizing Cord 捷邁丹妮絲	衛署醫器輸字第 022385 號	專為先進脊椎外科手術需求所研發,同時是下背及腿部疼痛治療的新概念。本產品結合了原本熟悉的背部端操作方法與動態固定概念。具有彈性的材質能穩定脊椎做為融和的銜接物並能同時維持原本的解剖構造。	傳統脊椎手術多為後側脊椎固定術,丹妮絲提供初期退化之脊椎患者新的手術方式,並可預防椎間盤退化,丹妮絲為全球使用之產品並有最多的相關文獻,相較於健保品提供更多元的治療方式。	身體對異物的過敏反應。	25,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
91	DE33010	FBZ010866001	8600-0050 0.5cc AlloMatrix Wright 艾羅麥人工骨	衛署醫器輸字第 010866 號	本特材成份為醫療級硫酸鈣及經美國組織銀行確認具有骨誘導作用的人體去礦物質化骨基質(DBM),DBM中富含多種骨成長蛋白及骨誘導生長因子,例如:BMP-2, BMP-4,IGF-1,TGF-B1 等,以黃金比例組合而成,具有良好骨質誘導效果,可促進骨骼修復生長。”	一般健保品項僅具骨傳導功效,本品項兼具骨傳導及骨誘導,生長因子能誘導骨生長修復,骨生長能力較佳。	未有任何嚴重的副作用發生,少數的患者可能會產生手術部位之感染及併發症等	12,000
92	DVC0003	BBY017393001	173050G 10mm Endo Catch 2.5"x6" 組織置入袋 Tyc	衛署醫器輸字第 017393 號	1. 獨特設計彈性金屬圈支撐開口、 2. 袋長:15.24CM,直徑:6.35CM、3. 29CM 長的器械桿、4. 注射型把手、 5. 黃色環型保護裝置	目前健保無類似產品	無。	4,200
93	E309-15	BBY001745001	UNIMAX Endo Bag 60mm 3"x6" FEP23610	衛署醫器制字第 001745 號	無。	目前健保無類似產品	無。	1,560
94	E309-16	BBY001745001	UNIMAX Endo Bag 100mm 5"X7" FEP25710	衛署醫器制字第 001745 號	無。	目前健保無類似產品	無。	1,560
95	E309-23	BBY001745001	975910 7.5"x9" 12mm Detachable Endo Pocket 內	衛署醫器制字第 001745 號	袋體可承受約 500KG 之拉力	目前健保無類似產品	目前無已知副作用	6,600
96	E309-24	BBY001745001	936100 3"x6" Detachable Endo Pocket 內視鏡分離	衛署醫器制字第 001745 號	袋體可承受約 500KG 之拉力	目前健保無類似產品	目前無已知副作用	3,900
97	E309-25	BBY020233002	CD004 Inzii 12:15mm Retrieval System Applied	衛署醫器輸字第 020233 號	內視鏡手術檢體袋使用,使用手術過程更加順遂,檢體取出更加確實安全	無類似健保品項	無。	6,800
98	E309-26	BBY020233001	CD001 Inzii 10mm Retrieval System Applied 內視	衛署醫器輸字第 020233 號	內視鏡手術檢體袋使用,使用手術過程更加順遂,檢體取出更加確實安全	無類似健保品項	如仿單說明	4,500
99	E309-27	BBY001745001	136080 3"x6"(10mm) UNIMAX Endo pouch with int	衛署醫器制字第 001745 號	本產品係由導引管組、袋體、收口線及導引內管組組合而成,再以泡殼封裝。	已詳細說明健保品項與自費品項之療效比較	無。	800

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
100	E309-29	BBY024821001	CD003 Inzii 5mm Retrieval System Applied 內視	衛署醫器輸字第 024821 號	內視鏡手術檢體袋使用,使用手術過程更加順遂,檢體取出更加確實安全	無類似健保給付品項	無。	4,500
101	EMGNED	NEY024955W01	拋棄式肌電圖針 DCN50 Red MEDTRONIC EMG NEEDL	衛署醫器輸字第 024955 號	本產品搭配紀錄、監控、刺激/紀錄裝置,用於刺激紀錄生物電訊號	目前健保無類似產品	無。	250
102	ENT017	NEY026798W01	6~9mm 喉返神經監測電極組(電極 x1+探頭 x1+接地線 x	衛部醫器輸第 026798 號	1.薄膜電極可使用於醫院開刀房內常用的任何尺寸喉管,在臨床上可依實際需求做靈活的運用。薄膜電極上有 8 個接觸點,可接收 360 度喉頭肌肉收縮的訊號,手術中不需要刻意調整角度及上下移動喉管,不會有肌電圖訊號突然消失的問題,有效提高手術的安全性。 2.Inomed 薄膜電極的訊號敏感度為醫院現有電極的 5 倍以上,在尋找神經方面快速,不易漏掉任何微弱的訊號,有效避免神經傷害的發生。	健保無此給付項目	無。	28,000
103	ENT024	TTZ028015002	1506256 45x45mm(中)Baxter Hemopatch Sealing H	衛部醫器輸第 028015 號	本品由膠原和 NHS-PEG 構成。膠原與血液接觸時會使血小板聚集,當血小板在膠原結構上大量沉積,促使纖維蛋白形成。本品可提供立體結構以凝血。本品 NHS-PEG 塗層與血液接觸時,可提升血液的組織粘附性,並封合出血表面。按照推薦方法使用時,本品將於 6-8 週內被吸收,組織反應小。	止血棉:止血時間長易影響手術品質,且移除後有再出血的疑慮。	用於已知對牛蛋白或亮藍 (FD&C 藍色 1 號,藍色 1 號)過敏的患者,可能有過敏反應。	9,600

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
104	ENT025	TTZ028015003	1506253 45x90mm(大)Baxter Hemopatch Sealing H	衛部醫器輸第 028015 號	本品由膠原和 NHS-PEG 構成。膠原與血液接觸時會使血小板聚集,當血小板在膠原結構上大量沉積,促使纖維蛋白形成。本品可提供立體結構以凝血。本品 NHS-PEG 塗層與血液接觸時,可提升血液的組織粘附性,並封合出血表面。按照推薦方法使用時,本品將於 6-8 週內被吸收,組織反應小。	止血棉:止血時間長易影響手術品質,且移除後有再出血的疑慮。	用於已知對牛蛋白或亮藍 (FD&C 藍色 1 號,藍色 1 號)過敏的患者,可能會有過敏反應。	16,200
105	ENT026	SAY029924001	RS-1001Q,3-0 16x16cm Tpaer 圓針 18mm 思輯 刻無	衛部醫器輸第 029924 號	可吸收倒刺縫合線,應用於腹腔鏡手術或達文西機器人手術,縮短手術時間,降低出血量,提升病人術後生活品質。	無。	本產品可能產生的副作用有傷口崩裂;對傷口縫合處因產生擴張、伸展或是膨脹現象而未能提供足夠支撐;對年老、營養不良或虛弱患者,以及患者苦於傷口癒合延誤,無法提供適當的傷口支撐,感染;軟組織有輕微急性發炎現象;皮膚表層縫線留置超過七日後產生的局部刺激;因組織血流供應不良而致縫線外露且吸收遲緩;長時間地與與含鹽液體(如:尿液、膽汁)接觸,於尿道或是膽道會產生結石,以及如同傷口處,出現暫時性的局部感染。針頭斷裂可能造成手術時間延長、再次手術,或是異物的殘留。使用受汙染的手術針進行不當的縫合時可能引發血液感染性病原體地散播。	2,660

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
106	ENT027	SAY029924001	VLM-2008,4-0 30cm Tpaer 角針 19mm 思輯 刻無結可	衛部醫器輸第 029924 號	可吸收倒刺縫合線,應用於腔鏡手術 或達文西機器人手術,縮短手術時 間,降低出血量,提升病人術後生活 品質。	無。	使用本產品可能產生的副作用有傷口 崩裂;對傷口縫合處因產生擴張、伸 展或是膨脹現象而未能提供足夠支 撐;對年老、營養不良或虛弱患者, 以及患者苦於傷口癒合延誤,無法提 供適當的傷口支撐,感染;軟組織有輕 微急性發炎現象;皮膚表層縫線留置 超過七日後產生的局部刺激;因組織 血流供應不良而致縫線外露且吸收遲 緩;長時間地與與含鹽液體(如:尿 液、膽汁)接觸,於尿道或是膽道會產 生結石,以及如同傷口處,出現暫時性 的局部感染。針頭斷裂可能造成手術 時間延長、再次手術,或是異物的殘 留。使用受汙染的手術針進行不當的 縫合時可能引發血液感染性病原體地 散播。	2,660
107	ENT-12	TKY026604001	PS300-001:002 PlasmaBlade Tonsil/TnA Medtroni	衛部醫器輸第 026604 號	PEAK 手術系統適用於一般、整形及 重建(包含但不限於皮膚切開術及皮 瓣移植術)、耳鼻喉、婦科、骨科、 關節內視鏡、脊椎和神經手術中,對 軟組織進行切除及凝血。	健保無類似品項	如同電外科手術的後果,可能會發生 醫源性傷害而傷及周圍組織。	16,500

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
108	ENT-15	TKY026604001	PS210:030P PlasmaBlade Tonsil/TnA Medtronic(衛部醫器輸第 026604 號	PEAK 手術系統適用於一般、整形及重建(包含但不限於皮膚切開術及皮瓣移植術)、耳鼻喉、婦科、骨科、關節內視鏡、脊椎和神經手術中,對軟組織進行切除及凝血。	健保無類似品項	如同電外科手術的後果,可能會發生醫源性傷害而傷及周圍組織。	16,500
109	ENT-1-7	WDY015399001	5400-030-008ITL NasoPore Nasal Dressing" Stryk	衛部醫器輸壹 第 015399 號	提供鼻術後傷口止血及支撐壓力 不需再塞紗布使用後 2-7 天會自行 碎化如黏液自然排出體外	可降低術後因填塞造成的壓迫或 疼痛感及吞嚥時的異物感生物科 技材質可自行碎化免於抽除紗條 時的疼痛及傷口再出血	可能存在但不限於以下副作用：感 染、過敏、中毒性休克綜合症	3,900
110	ENT-2-2	WDY015399003	5400-020-108ITL 8cm 那梭波鼻用敷料 Stryke	衛部醫器輸壹 第 015399 號	無。	無。	無。	8,500
111	ENT-29	WWZ004222008	HA204030 20X40X3mm 癒立安膠原蛋白敷料 HealiAid	衛部醫器制第 004222 號	無。	無。	無。	16,000
112	ENT-30	WWZ004222009	HA505030 50X50X3mm 癒立安膠原蛋白敷料 HealiAid	衛部醫器制第 004222 號	無。	無。	無。	23,000
113	ES-13	CGZ027931001	(免 5)M00546610 SpyScope DS Access and Deliver	衛部醫器輸第 027931 號	無。	無。	無。	71,000
114	ES-14	NEZ009786001	(免 5)M00546270 SpyBite Single Use Non-electri	衛署醫器輸壹 字第 009786 號	無。	無。	無。	16,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
115	ES-24	SSZ000797001	ROCC-D-26-230-C 11mm Repositionable Hemostasi	衛部醫器陸輸 第 000797 號	可旋轉重複開閉軟組織夾為單次使用止血器械,避免重複使用交叉感染的問題,產品重複開合特性可重複確認出血點後再擊發尤其是狹窄處,內視鏡已經極度彎曲,可重複開合確認、內視鏡彎曲不受影響、狹小空間容易操作。傷口癒合後,組織夾會自行脫落透過消化系統排出,無須再次手術拔除。	可旋轉重複開閉軟組織夾為單次使用止血器械,避免重複使用交叉感染的問題,產品重複開合特性可重複確認出血點後再擊發尤其是狹窄處,內視鏡已經極度彎曲,可重複開合確認、內視鏡彎曲不受影響、狹小空間容易操作。傷口癒合後,組織夾會自行脫落透過消化系統排出,無須再次手術拔除。	無特殊副作用	900
116	ES-28	SSZ000797001	ROCC-F-26-230-C 16mm Repositionable Hemostasi	衛部醫器陸輸 第 000797 號	無。	無。	無。	900
117	EYE-006	TKZ027257001	type13;13A;13B 晶體囊 張力環 目爾艷 Capsular Te	衛部醫器輸第 027257 號	1.懸韌帶受損或缺乏時可用來穩定晶體囊 2.穩定高度近視者的晶體囊 3.可以穩定手術狀況提高品質 4.使折疊式人工水晶體更安全簡便 5.防止人工水晶體脫 6.使晶體囊環型擴張.	目前健保無類似產品	任何產品都有副作用存在性	10,500
118	EYE-007	TKZ024669001	275001G 12mm 歐斯提克 囊袋擴張環 OPHTEC Capsular	衛署醫器輸字 第 024669 號	特點如下: 1.保持囊袋內持續的擴張與穩定。 2.保持 IOL 於囊袋內的安全與中心定位。 3.防止 IOL 偏位與後囊萎縮。 4.在晶體置換術中保持穩定的操作空間。 5.降低囊纖維化的風險。 6.提高更好的術後視力品質。	目前確實無健保給付品項	目前衛生福利部所核可之醫材材質,皆具備高度生物相容性,長期眼內穩定的特性,人工水晶體材質及光學設計在臨床研究中並無明顯之副作用。	10,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
119	EYE-008	TKZ024669001	276001G 13mm 歐斯提克 囊袋擴張環 OPHTEC Capsular	衛署醫器輸字第 024669 號	特點如下: 1.保持囊袋內持續的擴張與穩定。 2.保持 IOL 於囊袋內的安全與中心定位。 3.防止 IOL 偏位與後囊萎縮。 4.在晶體置換術中保持穩定的操作空間。 5.降低囊纖維化的風險。 6.提高更好的術後視力品質。	目前確實無健保給付品項	目前衛生福利部所核可之醫材材質,皆具備高度生物相容性,長期眼內穩定的特性,人工水晶體材質及光學設計在臨床研究中並無明顯之副作用。	10,000
120	EYE-121	TBZ028112001	S1.1608:1610 FCI MasterKa Lacrimal Intubation	衛部醫器輸第 028112 號	自附導針將矽質管帶入鼻淚管.後移除;collar 固定於 puntun.2-4M 以鑷子移除;Collar-3mm.*矽管徑 0.9mm,不須鉤鼻子,手術時間短	無。	任何手術都有因其使用材料所引起的副作用	10,000
121	EYE-129	TKZ030606001	ACPi-11 晶體囊張力環 Valeant Med	衛部醫器輸第 030606 號	預先裝載式,降低植入放置的風險	健保無給付	無相關研究副作用	12,500
122	EYE-137	TBZ033950001	1638 0.4mm 中長效 可 降解型淚管塞 Lacrimedics	衛部醫器輸第 033950 號	無。	無。	無。	1,700
123	EYE-138	TBZ034491001	CP4 0.4mm 短效型淚 管塞 Lacrimedics	衛部醫器輸第 034491 號	無。	無。	無。	270
124	FCI-M	TBZ020301001	S2-4002 FCI Painless Plug 普卡淚囊栓	衛署醫器輸字第 020301 號	為一小型矽質淚囊栓,包含:1.領圈 2.圓筒主幹 3.圓狀體。不需擴張淚管, 淚囊栓可直接嵌入淚管。	目前健保無類似產品	栓子脫出	3,200
125	GI-04	CDZ023568001	Bonastent Biliary Stent 博 娜膽道支架	衛署醫器輸字第 023568 號	膽道支架上共有三處的白金製成的 不透線標記分別在支架的兩端及正 中間處。其特殊的管腔及矽膠覆膜 設計可以用來預防腫瘤向內生長。 兩端都有凸緣的設計加強固定支架 的位置並有效防止支架置放的位移 情況發生。	無健保給付同類品可比較,整體可 降低感染之風險與降低檢查治療 次數與風險。	無相關特別之研究,可能發生的併發 症包括流血、發燒、穿孔、敗血症等 等	63,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
126	GI-05	CDZ025758001	EVO-FC-10-11-6-B COOK 曲克愛佛盧迅膽道支架(全)	衛部醫器輸第025758 號	具彈性,自展性金屬支架由單一編織,白金核心鎳鈦合金不透射導線。支架兩端有突出邊緣避免無被覆支架在被植入後移位。支架設計上縮短,在內導管上的不透射線帶可以看到總長,也就是名義上的支架直徑的真正長度。支架是無菌的,單次使用。	本產品適用於惡性腫瘤的壓迫所產生的膽道狹窄或阻塞的病人。	內視鏡逆行膽胰攝影潛在併發症,包括但不限於:胰臟炎,膽管炎,膽囊炎,膽汁淤積,抽吸,穿孔,出血,感染,敗血症,對顯影劑過敏,低血壓,呼吸抑制或中止,心律不整或停搏。其他伴隨膽道支架置入之併發症包括但不限於:膽道或十二指腸損壞,穿孔,胰管阻塞,腫瘤向內生長,腫瘤向外生長,或增生組織,腫瘤過度生長,支架移位,疼痛,發熱,噁心,發炎,再發阻塞性黃疸,膽道潰瘍,死亡(非正常疾病所致)。	56,500
127	GI-19	CDZ011257001	B01005:012(無薄膜)L:6~10cm W:1.0cm Biliary St	衛部醫器輸第011257 號	雙層支架外端再包覆一支支架,增強支架的擴張力將腫瘤完全撐開,支架外端有薄膜的設計,可防止腫瘤長進膽道支架內.支架材質為 Nitinol,病人在接受核磁共振診斷時,不受核磁共振的干擾.本產品擁有獨家設計-記憶性材質,可依膽道弧度置入	無。	無。	51,600
128	GI-20	CDZ025758001	EVO-FC-10-11-4-B COOK 曲克愛佛盧迅膽道支架(全)	衛部醫器輸第025758 號	具彈性,自展性金屬支架由單一編織,白金核心鎳鈦合金不透射導線。支架兩端有突出邊緣避免無被覆支架在被植入後移位。支架設計上縮短,在內導管上的不透射線帶可以看到總長,也就是名義上的支架直徑的真正長度。支架是無菌的,單次使用。	本產品適用於惡性腫瘤的壓迫所產生的膽道狹窄或阻塞的病人。	內視鏡逆行膽胰攝影潛在併發症,包括但不限於:胰臟炎,膽管炎,膽囊炎,膽汁淤積,抽吸,穿孔,出血,感染,敗血症,對顯影劑過敏,低血壓,呼吸抑制或中止,心律不整或停搏。其他伴隨膽道支架置入之併發症包括但不限於:膽道或十二指腸損壞,穿孔,胰管阻塞,腫瘤向內生長,腫瘤向外生長,或增生組織,腫瘤過度生長,支架移位,疼痛,發熱,噁心,發炎,再發阻塞性黃疸,膽道潰瘍,死亡(非正常疾病所致)。	56,500

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
129	GI-21	CDZ025758001	EVO-PC-10-11-6-B COOK 曲克愛佛盧迅膽道支架(半	衛部醫器輸第025758 號	具彈性,自展性金屬支架由單一編織,白金核心鎳鈦合金不透射導線。支架兩端有突出邊緣避免無被覆支架在被植入後移位。支架設計上縮短,在內導管上的不透射線帶可以看到總長,也就是名義上的支架直徑的真正長度。支架是無菌的,單次使用。	本產品適用於惡性腫瘤的壓迫所產生的膽道狹窄或阻塞的病人。	內視鏡逆行膽胰攝影潛在併發症,包括但不限於:胰臟炎,膽管炎,膽囊炎,膽汁淤積,抽吸,穿孔,出血,感染,敗血症,對顯影劑過敏,低血壓,呼吸抑制或中止,心律不整或停搏。其他伴隨膽道支架置入之併發症包括但不限於:膽道或十二指腸損壞,穿孔,胰管阻塞,腫瘤向內生長,腫瘤向外生長,或增生組織,腫瘤過度生長,支架移位,疼痛,發熱,噁心,發炎,再發阻塞性黃疸,膽道潰瘍,死亡(非正常疾病所致)。	56,500
130	GI-22	CDZ025758001	EVO-PC-10-11-4-B COOK 曲克愛佛盧迅膽道支架(半	衛部醫器輸第025758 號	具彈性,自展性金屬支架由單一編織,白金核心鎳鈦合金不透射導線。支架兩端有突出邊緣避免無被覆支架在被植入後移位。支架設計上縮短,在內導管上的不透射線帶可以看到總長,也就是名義上的支架直徑的真正長度。支架是無菌的,單次使用。	本產品適用於惡性腫瘤的壓迫所產生的膽道狹窄或阻塞的病人。	內視鏡逆行膽胰攝影潛在併發症,包括但不限於:胰臟炎,膽管炎,膽囊炎,膽汁淤積,抽吸,穿孔,出血,感染,敗血症,對顯影劑過敏,低血壓,呼吸抑制或中止,心律不整或停搏。其他伴隨膽道支架置入之併發症包括但不限於:膽道或十二指腸損壞,穿孔,胰管阻塞,腫瘤向內生長,腫瘤向外生長,或增生組織,腫瘤過度生長,支架移位,疼痛,發熱,噁心,發炎,再發阻塞性黃疸,膽道潰瘍,死亡(非正常疾病所致)。	56,500
131	GI-23	CDZ022137001	ZILBS-635-6:10-4:12 麗而服膽道支架 COOK	衛署醫器輸字第 022137 號	本支架是自展式,鎳鈦金屬絲製成的末端開放式圓筒。本支架的設計可承受徑向擠壓易於適應膽道的彎曲,不會因擠壓而崩塌損壞。支架兩端均有不透射線標記以利於用螢光鏡觀察支架的位置。這支架可透過乳突從肝內通到膽管分文。本器材建議成人使用	本器材用於緩解膽道惡性腫瘤的症狀。	潛在併發症與經內視鏡逆行性膽胰管攝影術(ERCP)有關可能的不良事件,包括但不限於:對顯影劑或藥物的過敏反應、吸入、心律不整或心跳驟停、膽管炎、膽囊炎、膽汁鬱積、出血、低血壓、成染、肝膿瘍、胰臟炎、穿孔、呼吸抑制或驟停、敗血症。	45,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
132	GS-003	TKY014509002	C4601S(GS) CUSA 23KHZ 震擊頭 INTEGRA	衛署醫器輸字第 014509 號	超音波震碎儀震碎癌組織專用配件	保護血管神經等重要組織,並減少病人術中出血。	無。	21,500
133	GS-014	TKY012497002	174317 5mm Endo Clinch Auto-suture Covidien 黃	衛署醫器輸字第 012497 號	在進行內視鏡手術時,針對組織或小管狀結構的暫時性抓取鉗,該設備有一個直徑為 5mm 可旋轉的絕緣軸,軸長度為 31cm,設計通過任意大小的內視鏡套管鉗口最大張口為 23mm,手柄上的旋轉鈕可 360 度旋轉	手柄有棘齒功能可自由轉換固定鉗口,單次使用	無。	5,400
134	GS-016	TKY012497002	173030 5mm Endo Grasp Auto-suture Covidien 藍	衛署醫器輸字第 012497 號	在進行內視鏡手術時,針對組織或小管狀結構的暫時性抓取鉗,該設備有一個直徑為 5mm 可旋轉的絕緣軸,軸長度為 31cm,設計通過任意大小的內視鏡套管鉗口最大張口為 23mm,手柄上的旋轉鈕可 360 度旋轉	手柄有棘齒功能可自由轉換固定鉗口,單次使用	無。	5,400
135	GS-017	TKY014509002	C4614S(NS) 36KHZ 加長 彎型手機探頭 INTEGRA (108	衛署醫器輸字第 014509 號	超音波震碎儀震碎癌組織專用配件。	保護血管神經等重要組織,並減少病人術中出血。	無。	31,200
136	GS-019	NEZ035262001	ECP0110G 10G 聖芮絲 安可兒探針 SenoRx	衛部醫器輸第 035262 號	無。	無。	無。	15,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
137	GS-08	STZ010476001	174006 5mm 內視鏡人工網膜螺旋固定針 Covidien Pr	衛署醫器輸字第 010476 號	1.本產品主要應用於內視鏡修補手術彌補材料的固定及不同手術組織的拉合,例如疝氣手術。可減少人工網膜移位、進而提高人工網膜修補能力。2.拋棄式釘槍,含 30 個釘子。增加手術精確度、安全且迅速,可有效縮短手術時間。3.鈦金屬材質釘體,為螺旋狀尖形結構設計,對困難斜角度之固定更能發揮效率地固定組織上。4.釘槍進入體內直徑僅 5mm,傷口微小、恢復快。適用於腹腔鏡或開腹式手術,取代傳統縫線固定的角色。5.植入大面積人工網膜 mesh 時,更能有效縮短手術時間。6.減緩病人術後因使用傳統縫線易引起的疼痛。	目前健保無類似產品	鈦金屬為外來物,因此病人未來可能會有異物感、或沾黏的潛在發生。	14,500
138	GS-09F	FSZ018055001	PCO9F:12F 9:12cm Sofradim Mesh Covidien(圓形)	衛署醫器輸字第 018055 號	1.產品組成:3D 聚酯人工網+可吸收的膠原蛋白。 2.3D 聚酯人工網,具高親水性,植入後黏貼組織性佳,組織長的好。 3.可吸收的膠原蛋白,植入後 12 天開始被吸收,20 天後完全被吸收,有效防止組織沾粘。 4.防沾粘膠原薄膜滲透超過網片編織基礎層,緊密連接,唯一不分層的複合網片,不脫落。 5.產品透視度極佳,可確認 Defect 被完整適當覆蓋。 6.附有固定線(亦可自行增加),方便 mesh 懸吊定位。 7.本品可以防止腹內組織沾黏,有效降低腹部疝氣併發症、復發率。	1.有效減低腹部疝氣病人的復發率。 2.植入品可防止組織沾黏並自體吸收。 3.植入品能部份自體吸收;依人體功學彈性編織,有效減少病人的不適、疼痛感。 4.可以微創腹腔鏡術式治療。	使用本產品之後,也可能出現因使用本產品腹壁層重建所引起的相關併發症。這些併發症包括(但不侷限於):1.血清腫、血腫。 2.復發。 3.感染。 4.內臟沾黏。 5.對產品成分產生過敏反應。	29,900

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
139	GS-103	TKY024212001	20132-220 FiAPC Probe 1500A 1.5mm,flexible,le	衛署醫器輸字第 024212 號	經由離子化的氫氣電漿來傳導高週波的電流,不直接接觸組織	無類似健保給付品項	1、再出血(9-15%)：術後若有吐血、解黑便,則可能是發生在出血,需安排另一次內視鏡治療。2、腹痛或僵硬：術後會有少許腹脹、腹痛,通常會逐漸改善,若有嚴重腹痛、僵硬或發燒,則須懷疑腸胃道穿孔(0.3%)應立即處理。3、呼吸困難或胸痛：極少見的氣體血栓及肺動脈栓塞(0.01%),應立即就醫	10,200
140	GS-104	TKY024212001	20132-221 FiAPC Probe 1500A 1.5mm,flexible,le	衛署醫器輸字第 024212 號	經由離子化的氫氣電漿來傳導高週波的電流,不直接接觸組織	無類似健保給付品項	1、再出血(9-15%)：術後若有吐血、解黑便,則可能是發生在出血,需安排另一次內視鏡治療。2、腹痛或僵硬：術後會有少許腹脹、腹痛,通常會逐漸改善,若有嚴重腹痛、僵硬或發燒,則須懷疑腸胃道穿孔(0.3%)應立即處理。3、呼吸困難或胸痛：極少見的氣體血栓及肺動脈栓塞(0.01%),應立即就醫	10,200
141	GS-107	TKY033176001	FT3000 Valleylab 專用 塗層功率調整式電燒筆 Co	衛部醫器輸第 033176 號	無。	無。	無。	3,250

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
142	GS-109	WWZ004222010	HA101030 100X100X3mm 癒立安 膠原蛋白敷料 He	衛部醫器制第 004222 號	1.具有高孔隙度,優異的生物相容性 與吸收性 2.保護傷口免除感染的風 險並避免發炎反應 3.可迅速止血,穩 定血液凝集 4.可快速並有效地增進 手術後的傷口癒合	本產品效益:1.具有高孔隙度,優異 的生物相容性與吸收性 2.保護傷 口免除感染的風險並避免發炎反 應 3.可迅速止血,穩定血液凝集 4. 可快速並有效地增進手術後的傷 口癒合 健保給付品項選項:1.加 壓:延長徒手加壓及沙袋壓迫時 間。2.電燒:高溫易破壞周圍組織 及神經,增加疼痛度與延長術後復 原時間。3.紗布:止血時間長易影 響手術品質,且移除後有再出血的 疑慮。4.臘膜:可用於止血,但無組 織增生與傷口癒合之療效。	無。	38,000
143	GS-11	TKY021893001	CB030 Disposable Scissors 拋棄式剪刀 Applied	衛署醫器輸字 第 021893 號	為內視鏡器械組織剪刀	無類似健保給付品項	無。	5,400
144	GS-110	WWZ004222013	HA-G01 1cc 癒立安 膠原蛋白敷料 HealiAid	衛部醫器制第 004222 號	1.具有高孔隙度,優異的生物相容性 與吸收性 2.保護傷口免除感染的風 險並避免發炎反應 3.可迅速止血,穩 定血液凝集 4.可快速並有效地增進 手術後的傷口癒合	與健保給付品項療效比較說明書 (限 500 字) 本產品效益:1.具有高孔 隙度,優異的生物相容性與吸收性 2. 保護傷口免除感染的風險並避免發 炎反應 3.可迅速止血,穩定血液凝集 4.可快速並有效地增進手術後的傷 口癒合 健保給付品項選項:1.加壓: 延長徒手加壓及沙袋壓迫時間。2. 電燒:高溫易破壞周圍組織及神經, 增加疼痛度與延長術後復原時間。 3.紗布:止血時間長易影響手術品 質,且移除後有再出血的疑慮。4.臘 膜:可用於止血,但無組織增生與傷 口癒合之療效。	無。	9,700

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
145	GS-111	WWZ004222014	HA-G02 2cc 癒立安 膠原蛋白敷料 HealiAid	衛部醫器制第 004222 號	1.具有高孔隙度,優異的生物相容性與吸收性 2.保護傷口免除感染的風險並避免發炎反應 3.可迅速止血,穩定血液凝集 4.可快速並有效地增進手術後的傷口癒合	與健保給付品項療效比較說明書(限 500 字) 本產品效益:1.具有高孔隙度,優異的生物相容性與吸收性 2.保護傷口免除感染的風險並避免發炎反應 3.可迅速止血,穩定血液凝集 4.可快速並有效地增進手術後的傷口癒合 健保給付品項選項:1.加壓:延長徒手加壓及沙袋壓迫時間。2.電燒:高溫易破壞周圍組織及神經,增加疼痛度與延長術後復原時間。3.紗布:止血時間長易影響手術品質,且移除後有再出血的疑慮。4.臘膜:可用於止血,但無組織增生與傷口癒合之療效。	無。	15,000
146	GS-112	WWZ004222015	HA-G05 5cc 癒立安 膠原蛋白敷料 HealiAid	衛部醫器制第 004222 號	1.具有高孔隙度,優異的生物相容性與吸收性 2.保護傷口免除感染的風險並避免發炎反應 3.可迅速止血,穩定血液凝集 4.可快速並有效地增進手術後的傷口癒合	本產品效益:1.具有高孔隙度,優異的生物相容性與吸收性 2.保護傷口免除感染的風險並避免發炎反應 3.可迅速止血,穩定血液凝集 4.可快速並有效地增進手術後的傷口癒合 健保給付品項選項:1.加壓:延長徒手加壓及沙袋壓迫時間。2.電燒:高溫易破壞周圍組織及神經,增加疼痛度與延長術後復原時間。3.紗布:止血時間長易影響手術品質,且移除後有再出血的疑慮。4.臘膜:可用於止血,但無組織增生與傷口癒合之療效。	無。	32,500

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
147	GS-113	FSZ017338001	VM95 26.5*34cm 薇喬網片 JOHNSON	衛署醫器輸字第 017338 號	無。	無。	無。	12,000
148	GS-114	FSZ017338001	VM96 8.5*10.5cm 薇喬網片 JOHNSON	衛署醫器輸字第 017338 號	無。	無。	無。	3,400
149	GS-115	TTZ034020001	3133SPEA 斯爾止內視鏡施藥器 Ethicon	衛部醫器輸第 034020 號	用於內視鏡及達文西手術,搭配“愛惜康”斯爾止可吸收性止血粉使用。	無。	無。	2,250
150	GS-116	TTZ034001001	3023SP 3g 斯爾止可吸收性止血粉 Ethicon	衛部醫器輸第 034001 號	可作為控制局部出血的止血輔助劑。可在外科手術中用於協助控制微血管、靜脈及小動脈出血。止血粉的低 pH 特性,本產品具抑制病原微生物之效果。隨拆即用。完全滲入出血點確實達到止血效果。	無。	偶有患者出現刺痛感及灼熱感等症狀,一般認為應是本產品的酸性特質所造成。	25,000
151	GS-12	TKY021893001	C4130 Disposable Grasper 組織夾持鉗 5mmX35cmX2	衛署醫器輸字第 021893 號	用於外科或腹腔鏡手術中握取組織及處理組織	無類似健保品項	無。	5,400
152	GS-121	NEZ035262001	ECP017G 7G 聖芮絲安可兒探針 SenoRx	衛部醫器輸第 035262 號	無。	無。	無。	15,000
153	GS-125	TKY007356001	UDA39 拋棄式無線超音波刀 Maxima	衛部醫器制第 007356 號	久方”無線超 音波刀可被用於開放式手術或與相容的 5mm 的穿刺套管 (Trocar) 搭配用於內視 鏡手術。	相較於傳統電燒,超音波刀是由電能轉換成超音波能量,所以超音波刀在使用時,不會有電流經過人體,對於組織安全更為保障。	無。	32,000
154	GS-126	TKY007356001	UDA26 拋棄式無線超音波刀 Maxima	衛部醫器制第 007356 號	久方”無線超 音波刀可被用於開放式手術或與相容的 5mm 的穿刺套管 (Trocar) 搭配用於內視 鏡手術。	相較於傳統電燒,超音波刀是由電能轉換成超音波能量,所以超音波刀在使用時,不會有電流經過人體,對於組織安全更為保障。	無。	32,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
155	GS-127	TKY007356001	UDA13 拋棄式無線超音波刀 Maxima	衛部醫器制第007356 號	久方” 無線超音波刀可被用於開放式手術或與相容的 5mm 的穿刺套管(Trocar)搭配用於內視鏡手術。	相較於傳統電燒,超音波刀是由電能轉換成超音波能量,所以超音波刀在使用時,不會有電流經過人體,對於組織安全更為保障。	無。	32,000
156	GS-129	SAY035848001	EB211 Voyant 5mm 及馬里蘭式組織凝結刀 Appl	衛部醫器輸第035848 號	無。	無。	無。	28,500
157	GS-13	SCZ026161001	8886848808 8mm/6 發/包 M/L Lapro Clip Absorbab	衛部醫器輸第026161 號	1.三大安全設計:(1)雙層夾閉: 柔軟內層將血管”包”住,保護血管並避免 ligate 時的高壓力造成血管壁的受傷。堅硬外層”扣”在內層的軟墊上,並提供了比 titanium 更強的 ligate 強度。(2)雙向防滑:位於內層軟墊上的”防滑溝槽”,可增加摩擦力,防止 clip 橫向及縱向的滑動,達到防止位移及滑脫的目的。(3)雙鎖固定:”雙層固定卡榫”設計,可讓內外層緊扣,增加 clip 安全性。2. “遠端閉合”設計(Distal End Closure):可以精準施夾,使得在閉合的過程中,血管不會被擠出 clip 外。3.本品成分為聚甘醇酸(Polyglycolic acid = Dexon、90 天完全吸收)及聚甘醇碳酸(Polyglyconate = Maxon、180 天完全吸收)。4.本品因為生物可吸收特點,因此術後無異物殘留、避免結石與發炎反應產生、不會干擾 X-ray 或 CT/MRI 等檢查、不導電(避免意外的電損傷)、不怕燙(受熱後不影響閉合安全性)。	1.健保給付止血夾皆不可吸收。2.可吸收夾閉合血管範圍大(約可閉合 1-8 mm 血管及組織),安全可靠、價格合理。3.可吸收夾可完全吸收、無異物殘留、不會干擾 X-ray 或 CT/MRI 等檢查、不導電、不怕燙。健保給付品項為鈦金屬材質,難以達到上述目的。4.可吸收夾的安全設計,使 clip 較不易從血管或組織上滑脫。	目前無文獻特別報告之。	10,500

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
158	GS-130	SAY035848001	EB216 Voyant5mm*44cm 及馬里蘭式組織凝結刀 Ap	衛部醫器輸第035848 號	無。	無。	無。	28,500
159	GS-131	SAY035848001	EB217 Voyant 5mm*23cm 及馬里蘭式組織凝結刀	衛部醫器輸第035848 號	無。	無。	無。	28,500
160	GS-132	TAY035174001	HAR1120 Harmonic 1100 Shears “愛惜康” 哈默尼	衛部醫器輸第035174 號	無。	無。	無。	38,000
161	GS-133	TAY035174001	HAR1136 Harmonic 1100 Shears 哈默尼克超音波能	衛部醫器輸第035174 號	無。	無。	無。	38,000
162	GS-134	SAY029706001	PL718SU L:240mm,diameter:5mm CAIMAN Vessel Se	衛部醫器輸第029706 號	無。	無。	無。	27,100
163	GS-135	SAY029706001	PL720SU L:360mm,diameter:5mm CAIMAN Vessel Se	衛部醫器輸第029706 號	無。	無。	無。	27,100
164	GS-136	SAY029706002	PL721SU L:360mm,diameter:5mm CAIMAN Vessel Se	衛部醫器輸第029706 號	無。	無。	無。	33,600
165	GS-137	SAY029706001	PL750SU L:360mm,diameter:5mm CAIMAN Vessel Se	衛部醫器輸第029706 號	無。	無。	無。	27,100
166	GS-138	SAY029706002	PL751SU L:360mm,diameter:5mm CAIMAN Vessel Se	衛部醫器輸第029706 號	無。	無。	無。	33,600

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
167	GS-14	SCZ026161001	8886848882 8mm/2 發/包 M/L Lapro Clip Absorbab	衛部醫器輸第 026161 號	<p>1.三大安全設計:(1)雙層夾閉:柔軟內層將血管”包”住,保護血管並避免 ligate 時的高壓力造成血管壁的受傷。堅硬外層”扣”在內層的軟墊上,並提供了比 titanium 更強的 ligate 強度。(2)雙向防滑:位於內層軟墊上的”防滑溝槽”,可增加摩擦力,防止 clip 橫向及縱向的滑動,達到防止位移及滑脫的目的。(3)雙鎖固定:”雙層固定卡榫”設計,可讓內外層緊扣,增加 clip 安全性。2. “遠端閉合”設計(Distal End Closure):可以精準施夾,使得在閉合的過程中,血管不會被擠出 clip 外。3.本品成分為聚甘醇酸(Polyglycolic acid = Dexon、90 天完全吸收)及聚甘醇碳酸(Polyglyconate = Maxon、180 天完全吸收)。4.本品因為生物可吸收特點,因此術後無異物殘留、避免結石與發炎反應產生、不會干擾 X-ray 或 CT/MRI 等檢查、不導電(避免意外的電損傷)、不怕燙(受熱後不影響閉合安全性)。</p>	<p>1.健保給付止血夾皆不可吸收。2.可吸收夾閉合血管範圍大(約可閉合 1-8 mm 血管及組織),安全可靠、價格合理。3.可吸收夾可完全吸收、無異物殘留、不會干擾 X-ray 或 CT/MRI 等檢查、不導電、不怕燙。健保給付品項為鈦金屬材質,難以達到上述目的。4.可吸收夾的安全設計,使 clip 較不易從血管或組織上滑脫。</p>	目前無文獻特別報告之。	4,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
168	GS-15	SCZ026161002	8886848812 12mm/6發/包 L Lapro Clip Absorbabl	衛部醫器輸第 026161 號	<p>1.三大安全設計: (1)雙層夾閉: 柔軟內層將血管”包”住,保護血管並避免 ligate 時的高壓力造成血管壁的受傷。堅硬外層”扣”在內層的軟墊上,並提供了比 titanium 更強的 ligate 強度。(2)雙向防滑:位於內層軟墊上的”防滑溝槽”,可增加摩擦力,防止 clip 橫向及縱向的滑動,達到防止位移及滑脫的目的。(3)雙鎖固定:”雙層固定卡榫”設計,可讓內外層緊扣,增加 clip 安全性。2.”遠端閉合”設計(Distal End Closure):可以精準施夾,使得在閉合的過程中,血管不會被擠出 clip 外。3.本品成分為聚甘醇酸(Polyglycolic acid = Dexon、90 天完全吸收)及聚甘醇碳酸(Polyglyconate = Maxon、180 天完全吸收)。4.本品因為生物可吸收特點,因此術後無異物殘留、避免結石與發炎反應產生、不會干擾 X-ray 或 CT/MRI 等檢查、不導電(避免意外的電損傷)、不怕燙(受熱後不影響閉合安全性)。</p>	<p>1.健保給付止血夾皆不可吸收。2.可吸收夾閉合血管範圍大(約可閉合 1-8mm 血管及組織),安全可靠、價格合理。3.可吸收夾可完全吸收、無異物殘留、不會干擾 X-ray 或 CT/MRI 等檢查、不導電、不怕燙。健保給付品項為鈦金屬材質,難以達到上述目的。4.可吸收夾的安全設計,使 clip 較不易從血管或組織上滑脫。</p>	目前無文獻特別報告之。	10,500

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
169	GS-1510	FSZ018055002	Parietex PCO1510F 15x10cm Mesh(防沾黏)Covidie	衛署醫器輸字第 018055 號	1.產品組成:3D 聚酯人工網+可吸收的膠原蛋白。2.3D 聚酯人工網,具高親水性,植入後黏貼組織性佳,組織長的好。3.可吸收的膠原蛋白,植入後 12 天開始被吸收,20 天後完全被吸收,有效防止組織沾黏。4.防沾粘膠原薄膜滲透超過網片編織基礎層,緊密連接,唯一不分層的複合網片,不脫落。5.產品透視度極佳,可確認 Defect 被完整適當覆蓋。6.附有固定線(亦可自行增加),方便 mesh 懸吊定位。7.本品可以防止腹內組織沾黏,有效降低腹部疝氣併發症、復發率。	1.有效減低腹部疝氣病人的復發率。2.植入品可防止組織沾黏並自體吸收。3.植入品能部份自體吸收;依人體功學彈性編織,有效減少病人的不適、疼痛感。4.可以微創腹腔鏡術式治療。	使用本產品之後,也可能出現因使用本產品腹壁層重建所引起的相關併發症。這些併發症包括(但不侷限於):1.血清腫、血腫。2.復發。3.感染。4.內臟沾黏。5.對產品成分產生過敏反應。	29,500

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
170	GS-16	SCZ026161002	8886848813 12mm/2發/包 L Lapro Clip Absorbabl	衛部醫器輸第 026161 號	<p>1.三大安全設計:(1)雙層夾閉:柔軟內層將血管”包”住,保護血管並避免ligate時的高壓力造成血管壁的受傷。堅硬外層”扣”在內層的軟墊上,並提供了比 titanium 更強的 ligate 強度。(2)雙向防滑:位於內層軟墊上的”防滑溝槽”,可增加摩擦力,防止 clip 橫向及縱向的滑動,達到防止位移及滑脫的目的。(3)雙鎖固定:”雙層固定卡榫”設計,可讓內外層緊扣,增加 clip 安全性。2. “遠端閉合”設計(Distal End Closure):可以精準施夾,使得在閉合的過程中,血管不會被擠出 clip 外。3.本品成分為聚甘醇酸(Polyglycolic acid = Dexon、90 天完全吸收)及聚甘醇碳酸(Polyglyconate = Maxon、180 天完全吸收)。4.本品因為生物可吸收特點,因此術後無異物殘留、避免結石與發炎反應產生、不會干擾 X-ray 或 CT/MRI 等檢查、不導電(避免意外的電損傷)、不怕燙(受熱後不影響閉合安全性)。</p>	<p>1.健保給付止血夾皆不可吸收。2.可吸收夾閉合血管範圍大(約可閉合 1-8 mm 血管及組織),安全可靠、價格合理。3.可吸收夾可完全吸收、無異物殘留、不會干擾 X-ray 或 CT/MRI 等檢查、不導電、不怕燙。健保給付品項為鈦金屬材質,難以達到上述目的。4.可吸收夾的安全設計,使 clip 較不易從血管或組織上滑脫。</p>	目前無文獻特別報告之。	4,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
171	GS-2015	FSZ018055004	PCO2015F Parietex 20x15cm Mesh(防沾黏)Covidie	衛署醫器輸字第 018055 號	1.產品組成: 3D 聚酯人工網+可吸收的膠原蛋白。2.3D 聚酯人工網, 具高親水性,植入後黏貼組織性佳,組織長的好。3.可吸收的膠原蛋白,植入後 12 天開始被吸收,20 天後完全被吸收,有效防止組織沾粘。4.防沾粘膠原薄膜滲透超過網片編織基礎層,緊密連接,唯一不分層的複合網片,不脫落。5.產品透視度極佳,可確認 Defect 被完整適當覆蓋。6.附有固定線(亦可自行增加),方便 mesh 懸吊定位。7.本品可以防止腹內組織沾黏,有效降低腹部疝氣併發症、復發率。	1.有效減低腹部疝氣病人的復發率。2.植入品可防止組織沾黏並自體吸收。3.植入品能部份自體吸收;依人體功學彈性編織,有效減少病人的不適、疼痛感。4.可以微創腹腔鏡術式治療。	使用本產品之後,也可能出現因使用本產品腹壁層重建所引起的相關併發症。這些併發症包括(但不侷限於):1.血清腫、血腫。2.復發。3.感染。4.內臟沾黏。5.對產品成分產生過敏反應。	32,500

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
172	GS-2019	SAY031704001	LF2019 利嘉修爾艾賽克含塗層分離器 Covidien	衛部醫器輸第031704 號	<p>本產品為雙極電外科,適用於需要結紮或分割血管、組織束及淋巴管的開放式手術。本產品可被用於直徑 7 mm(含)以下的血管(動脈及靜脈)。本產品適用於一般外科手術及專科手術,例如泌尿科、胸腔科、整形及重建手術。手術可能包含但不限於腸切除術(bowel resections)、膽囊手術(gall bladder procedures)、尼式胃底摺疊手術(Nissenfundoplication)、沾黏剝離手術(adhesiolysis)等。本裝置亦適用於成人的開放式耳鼻喉的手術(甲狀腺切除術、根治性頸部淋巴廓清術、腮腺切除術和扁桃體切除術),可在距離非目標熱敏感結構(如神經及副甲狀腺)2-3mm 的位置,結紮及分割血管、淋巴管及組織束。利嘉修爾系統尚未被證實可有效用於輸卵管節育術(tubalsterilization)或輸卵管凝結術(tubalcoagulation)之節育用途,故請勿將利嘉修爾系統用於這些手術。</p>	目前市場上,健保品相沒有任何 LigaSure 功能的產品在銷售。	<p>本產品無法被使用者適當地清潔及人或滅菌而達到安全地重複使用的結果,故僅限單次使用。在無適當的法規授權下,試圖清潔或滅菌這些器材可能對病患造成生物不相容、感染或產品失效等風險。-此僅適用於與列於原廠說明書首頁之柯惠設備搭配使用。將此裝置與其他主機搭配使用可能無法產生需要的組織效果,可能會導致病患或手術團隊受傷,或可能導致此裝置損壞。除非已受過將本產品用於即將執行的特定手術之適當訓練,否則請勿使用利嘉修爾系統。未受訓即使用本設備可能導致嚴重非預期的病患傷害。在有體內或體外心臟節律器或其他植入式器材的情況下應謹慎使用本系統。電外科設備產生的干擾可能導致心臟節律器或其他器材進入不安全的模式或永久性地損壞該器材。當計劃用於體內有植入醫療器材之病患時,請諮詢器材製造商或負責的醫院部門了解進一步資訊。啟用中裝置的電極與任何金屬物質(如:止血鉗、釘子、夾子、牽引器等)接觸,可能增強電流而導致非預期</p>	30,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
173	GS-23A	SAY024846001	PCE45A Echelon Flex45 Compact PWDR Ethicon(短	衛署醫器輸字第 024846 號	本產品提供單一患者使用的已滅菌器械。在切割組織的同時會有六排交錯列的縫釘,切割線各有三排。	使用電動槍跟手動槍相比,可降低手術中手不擊發手部晃動造成的出血。成釘方式為電動輸出,力道跟手動槍相比較一致	無。	22,800
174	GS-25	FSZ019640001	C-SLH-8H 13x15cm Biodesign Hernia Graft Cook	衛署醫器輸字第 019640 號	1.完整組織再生,可吸收,無異物殘留體內。2.不易造成組織沾黏。3.降低術後復發率。4.可的使用在汙染的病人。	無。	無。	36,500
175	GS-2520	FSZ018055005	PCO2520F 25x20cm Mesh(防沾黏) Parietex Covidi	衛署醫器輸字第 018055 號	1.產品組成:3D 聚酯人工網+可吸收的膠原蛋白。2.3D 聚酯人工網,具高親水性,植入後黏貼組織性佳,組織長的好。3.可吸收的膠原蛋白,植入後 12 天開始被吸收,20 天後完全被吸收,有效防止組織沾黏。4.防沾粘膠原薄膜滲透超過網片編織基礎層,緊密連接,唯一不分層的複合網片,不脫落。5.產品透視度極佳,可確認 Defect 被完整適當覆蓋。6.附有固定線(亦可自行增加),方便 mesh 懸吊定位。7.本品可以防止腹內組織沾黏,有效降低腹部疝氣併發症、復發率。	1.有效減低腹部疝氣病人的復發率。2.植入品可防止組織沾黏並自體吸收。3.植入品能部份自體吸收;依人體功學彈性編織,有效減少病人的不適、疼痛感。4.可以微創腹腔鏡術式治療。	使用本產品之後,也可能出現因使用本產品腹壁層重建所引起的相關併發症。這些併發症包括(但不侷限於):1.血清腫、血腫。2.復發 3.感染。4.內臟沾黏。5.對產品成分產生過敏反應。	45,500
176	GS-26	FSZ019640002	C-SLH-8H 13x22cm Biodesign Hernia Graft 拜耳	衛署醫器輸字第 019640 號	1.完整組織再生,可吸收,無異物殘留體內。2.不易造成組織沾黏。3.降低術後復發率。4.可的使用在汙染的病人。	無。	如仿單說明	45,800
177	GS-27	FSZ019640004	C-SLH-8H 20x30cm Biodesign Hernia Graft 拜耳	衛署醫器輸字第 019640 號	1.完整組織再生,可吸收,無異物殘留體內。2.不易造成組織沾黏。3.降低術後復發率。4.可的使用在汙染的病人。	無。	如仿單說明	97,500

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
178	GS-29	TSZ026337001	ABSTACK15 Absorbable Fixation Tack Covidien15	衛部醫器輸字第 026337 號	1.適用於腹腔鏡或開腹式手術,取代傳統縫線固定的角色。2.待組織植入人工網膜強化後,本品於人體內約一年左右可完全被吸收,無異物留存體內。3.整體拋棄式個人專屬設計,釘體深色及釘形於術中辨識度高,增加手術精確度。4.植入大面積人工網膜 mesh 時,更能有效縮短手術時間。5.減緩病人術後因使用傳統縫線易引起的疼痛。	健保給付品項無此類商品。	與本產品相關的不良反應和潛在的併發症可能包括但不限於血清腫,出血,血腫,復發,慢性疼痛,感染,過敏反應,發炎反應,內臟黏連,神經卡壓和小腸穿孔。	20,000
179	GS-3020	FSZ018055005	Parietex PCO3020F 30x20cm Mesh(防沾黏)Covidie	衛署醫器輸字第 018055 號	1.產品組成: 3D 聚酯人工網+可吸收的膠原蛋白。2.3D 聚酯人工網,具高親水性,植入後黏貼組織性佳,組織長的好。3.可吸收的膠原蛋白,植入後 12 天開始被吸收,20 天後完全被吸收,有效防止組織沾黏。4.防沾粘膠原薄膜滲透超過網片編織基礎層,緊密連接,唯一不分層的複合網片,不脫落。5.產品透視度極佳,可確認 Defect 被完整適當覆蓋 6.附有固定線(亦可自行增加),方便 mesh 懸吊定位。7.本品可以防止腹內組織沾黏,有效降低腹部疝氣併發症、復發率。	1.有效減低腹部疝氣病人的復發率。2.植入品可防止組織沾黏並自體吸收。3.植入品能部份自體吸收;依人體功學彈性編織,有效減少病人的不適、疼痛感。4.可以微創腹腔鏡術式治療。	使用本產品之後,也可能出現因使用本產品腹壁層重建所引起的相關併發症。這些併發症包括(但不侷限於):1.血清腫、血腫。2.復發。3.感染。4.內臟沾黏。5.對產品成分產生過敏反應。	54,500
180	GS-41	FSZ019640003	C-SLH-8H 20x20cm Biodesign Hernia Graft Cook	衛署醫器輸字第 019640 號	1..完整組織再生,可吸收,無異物殘留體內。2.不易造成組織沾黏。3.降低術後復發率。4.可使用在汙染的病人。	無。	無。	64,000
181	GS-42	TKY014509003	C6623 超音波外科抽取系統配件--電燒頭 INTEGR	衛署醫器輸字第 014509 號	無。	無。	無。	12,250

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
182	GS-45	FSZ024080002	MPF111 10x15cm TiO2Mesh Surgical mesh implant	衛署醫器輸字第 024080 號	唯一 100% 二氧化鈦塗層★二氧化鈦具良好生物相容性,原廠實驗顯示二氧化鈦塗層網片有利於纖維母細胞生長。★二氧化鈦塗層將疏水性之網片轉變為親水性,使網片具自我吸附性,方便內視鏡手術操作並可減少固定需求。依據歐洲使用經驗,直徑 3cm 以下缺損之內視鏡手術可不須固定。★使用組織膠固定效果佳。	1.大孔徑 - 利於纖維母細胞生長,漸少異物反應造成之網片攣縮,並可在手術中提供良好視野 2.輕質量高張力 - 減少異物感及術後疼痛,增加網片彈性 3.高彈性 - 縱向及橫向都有良好彈性及延展性,更容易修補缺損處,可均勻分散傷口癒合或腹部運動產生的拉力 4.雷射裁切 - 雷射裁切鈍端,避免刺激或造成小傷口 5.可自我開展 (self-inflation) - 方便內視鏡手術使用	使用本品所可能產生副作用包括血清腫(seroma)、血腫、復發、感染、內臟沾黏、網片移位及 管形成。如同其他異物,本品對已感染或汙染的傷口可能有不良影響。	12,000
183	GS-47	TKY014509001	C3600 GS 用 23KHZ (綠色)Manifold tubing INTEGRA	衛署醫器輸字第 014509 號	超音波震碎儀沖水吸廢液專用配件。	獨特沖吸兩用矽膠管路。	無。	6,600
184	GS-48	TKY014509001	C3601 NS 用 36HZ (藍色)Manifold tubing INTEGRA	衛署醫器輸字第 014509 號	超音波震碎儀沖水吸廢液專用配件。	獨特沖吸兩用矽膠管路。	無。	6,600
185	GS-60	SAZ022345001	0113115 Enhanced SorbaFix LAP 15TA Bard 速巴定	衛署醫器輸字第 022345 號	為一次性使用的滅菌器材,可傳遞 15 或 30 個合成的可吸收性固定扣。	無。	與固定裝置(例如速巴定可吸收性固定系統)有關的不良反應與潛在的併發症,包括但不限於:出血;傷口部位疼痛浮腫與紅斑;對聚(D,L)乳酸過敏反應;敗血症/感染;疝氣復發/傷口綻裂。	11,500
186	GS-68	FSZ022205001	0117311 4.1"x6.2" 3DMAX Light Mesh Large Left	衛署醫器輸字第 022205 號	由聚丙烯單纖維所編織組成具大型孔洞設計,該結構可快速使纖維母細胞經由修補網的孔洞反應。3D 設計符合腹股溝解剖構造。	無。	可能的併發症,包括血清腫、沾黏、血腫、發炎、推擠、屢管形成以及疝氣復發或軟組織缺損。	9,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
187	GS-69	FSZ022205001	0117310 3.1"x5.3" 3DMAX Light Mesh Medium Lef	衛署醫器輸字第 022205 號	由聚丙烯單纖維所編織組成具大型孔洞設計,該結構可快速使纖維母細胞經由修補網的孔洞反應。3D 設計符合腹股溝解剖構造。	無。	可能的併發症,包括血清腫、沾黏、血腫、發炎、推擠、屢管形成以及疝氣復發或軟組織缺損。	9,000
188	GS-70	FSZ022205001	0117312 4.8"x6.7" 3DMAX Light Mesh Extra Larg	衛署醫器輸字第 022205 號	由聚丙烯單纖維所編織組成具大型孔洞設計,該結構可快速使纖維母細胞經由修補網的孔洞反應。3D 設計符合腹股溝解剖構造。	無。	可能的併發症,包括血清腫、沾黏、血腫、發炎、推擠、屢管形成以及疝氣復發或軟組織缺損。	9,000
189	GS-71	FSZ022205001	0117320 3.1"x5.3" 3DMAX Light Mesh Medium Rig	衛署醫器輸字第 022205 號	由聚丙烯單纖維所編織組成具大型孔洞設計,該結構可快速使纖維母細胞經由修補網的孔洞反應。3D 設計符合腹股溝解剖構造。	無。	可能的併發症,包括血清腫、沾黏、血腫、發炎、推擠、屢管形成以及疝氣復發或軟組織缺損。	9,000
190	GS-72	FSZ022205001	0117321 4.1"x6.2" 3DMAX Light Mesh Large Righ	衛署醫器輸字第 022205 號	由聚丙烯單纖維所編織組成具大型孔洞設計,該結構可快速使纖維母細胞經由修補網的孔洞反應。3D 設計符合腹股溝解剖構造。	無。	可能的併發症,包括血清腫、沾黏、血腫、發炎、推擠、屢管形成以及疝氣復發或軟組織缺損。	9,000
191	GS-73	FSZ022205001	0117322 4.8"x6.7" 3DMAX Light Mesh Extra Larg	衛署醫器輸字第 022205 號	由聚丙烯單纖維所編織組成具大型孔洞設計,該結構可快速使纖維母細胞經由修補網的孔洞反應。3D 設計符合腹股溝解剖構造。	無。	可能的併發症,包括血清腫、沾黏、血腫、發炎、推擠、屢管形成以及疝氣復發或軟組織缺損。	9,000
192	GS-76	FSZ024060002	5950008 2.5"x2.5" Ventrex ST Hernia Patch M	衛署醫器輸字第 024060 號	視一種自膨是生物可吸收塗料、部分可吸收性的無菌人工修復物,包含兩種可區分的層面,以 PTFE 單纖維縫合,形成定位袋和綁帶。	無。	可能的併發症包括血清腫、粘黏、血腫、發言、推擠、屢管形成、感染、過敏性反應以及疝氣復發或軟組織缺損。如果在插入或固定過程中,SorbaFlex PDO 單纖維被切斷或受損,可能引發腸道或皮膚穿孔以及感染等其他併發症。	15,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
193	GS-77	FSZ024060003	5950009 3.2"x3.2" Ventralex ST Hernia Patch M	衛署醫器輸字第 024060 號	由聚丙烯單纖維所編織組成具大型孔洞設計,該結構可快速使纖維母細胞經由修補網的孔洞反應。3D 設計符合腹股溝解剖構造。	無。	可能的併發症,包括血清腫、沾黏、血腫、發炎、推擠、瘻管形成以及疝氣復發或軟組織缺損。	15,000
194	GS-78	FSZ024060002	5950007 1.7"x1.7" Ventralex ST Hernia Patch M	衛署醫器輸字第 024060 號	無。	無。	無。	15,000
195	GS-82	SAY032674001	LF4418 LigaSure Impact Curved, Large Jaw, Open	衛部醫器輸第 032674 號	無。	無。	無。	30,000
196	GS-83	SAY032513001	(印)LF1937 LigaSure Maryland Jaw Sealer/Divid	衛部醫器輸第 032513 號	無。	無。	無。	30,000
197	GS-84	SAY025101001	HAR23 23CM HARMONIC ACE 手術 剪 Ethicon	衛署醫器輸字第 025101 號	本產品是一個無菌、供單一病患使用的器械。這個器械包括一個配有手動控制按鈕、符合人體工學的手握式箱體有一個集成的聲音和觸覺機械裝置,可指示觸發器完全關閉。本產品具有刀臂和嵌入式彎曲刀片,可用來搭配穿過 5mm 套管針,或附有 5mm 縮小蓋的較大直徑套管穿刺針,或是通過非套管穿刺針形成的開口。本產品允許直徑小於及等於 5mm 的血管凝結。	無類似品項。	如同各種手術疾病和術式的風險。	28,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
198	GS-85	SAY025101001	HAR36 36CM HARMONIC ACE 手術剪 Ethicon (原 ACE	衛署醫器輸字第 025101 號	本產品是一個無菌、供單一病患使用的器械。這個器械包括一個配有手動控制按鈕、符合人體工學的手握式箱體有一個集成的聲音和觸覺機械裝置,可指示觸發器完全關閉。本產品具有刀臂和嵌入式彎曲刀片,可用來搭配穿過 5mm 套管針,或附有 5mm 縮小蓋的較大直徑套管穿刺針,或是通過非套管穿刺針形成的開口。本產品允許直徑小於及等於 5mm 的血管凝結。	無類似品項。	如同各種手術疾病和術式的風險。	28,000
199	GS-86	SAY019832002	HAR9F “愛惜康” 哈默 尼克福克斯器械 “Ethicon	衛署醫器輸字第 019832 號	本產品是一個無菌、供單一病患使用的器械,有一個軟性剪刀式把手以及兩個手動控制按鈕。這個器械有一個彎型刀片及帶有鐵夫龍墊片的夾鉗臂。本器械長度為 9cm、活動刀長度為 16mm。用於剪斷和凝固直徑為 5mm 及 5mm 以內的血管。適用於控制出血並且將熱傷害減輕到最低的情況下,將軟組織切開。	無健保替代品項;不使用自費品時,請依各醫師專業判斷,選擇可替代之器械。	無。	28,000
200	GS-87	TAY029894001	HARHD20 Harmonic HD 1000i Shears Ethicon 愛惜	衛部醫器輸第 029894 號	進階款超音波手術刀適用於在需要止血及需將灼傷程度降低時進行軟組織切割和淋巴管凝閉,可凝固直徑最大不超過 7mm 血管。採用超音波刀機械能能量輸出,同時切割止血,因完全無電流作用於組織,相較於電能外科器械,對於組織、神經刺激較少,增加手術安全性。	無健保給付替代品項。不使用時,依照醫師臨床上經驗及專業判斷,使用相關血管結紮技術或改傳統手術術式。	如同各種手術疾病和術式的風險。	38,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
201	GS-88	TAY029894001	HARHD36 Harmonic HD 1000i Shears Ethicon 愛惜	衛部醫器輸第 029894 號	進階款超音波手術刀適用於在需要止血及需將灼傷程度降低時進行軟組織切割和淋巴管凝閉,可凝固直徑最大不超過 7mm 血管。採用超音波刀機械能能量輸出,同時切割止血,因完全無電流作用於組織,相較於電能外科器械,對於組織、神經刺激較少,增加手術安全性。	無健保給付替代品項。不使用時,依照醫師臨床上經驗及專業判斷,使用相關血管結紮技術或改傳統手術術式。	如同各種手術疾病和術式的風險。	38,000
202	GU-100	TTZ030696003	SM0007-USA Arista AH 5g Bard 巴德亞瑞絲達可吸	衛部醫器輸第 030696 號	本產品是一種親水性分子篩顆粒,可以將血小板,紅血球,血漿蛋白等血中固體成份濃縮於顆粒表面形成凝膠基質來增強自體止血機制.不論患者的凝血功能如何,本產品都可以形成濃縮凝膠基質,提供屏障防止血液繼續流失.凝血因子和血小板在 1 凝膠中濃縮後,可以增強正常凝血反應,並形成穩定的止血栓.	使用傳統外科手術止血耗材(如健保給付止血棉),止血時間較長需等自體凝血,且止血棉移除後有再出血的疑慮,影響手術品質。而其它自費性止血劑產品只有凝膠劑型和敷料棉片,本產品為粉末顆粒(新劑型),具有臨床上各種優勢,可彌補其他止血劑劑型材質的不足。	最常見的不良事件包括與手術有關的疼痛,貧血,噁心,化驗值超出正常範圍. 詳細資訊請參閱核定仿單內容.	35,000
203	GU-1001	FSZ016580001	25202-01 0.02X100X130MM 聚乳酸防沾粘膜 MAST(衛署醫器輸字第 016580 號	最接近物理性隔離效果的防沾粘膜,臨床應用效果最佳。聚乳酸材料與可吸收縫線相同,已使用在人體臨床上超過 45 年,產品最終會被人體分解成水及二氧化碳,無任何副作用安全有效。	目前健保無類似產品	若發生感染可能導致治療失敗、由於手術創傷可能使神經血管受到損傷、由於劇烈活動等可能導致本品位移,植入異物可能引起炎症或過敏反應,血腫、縫線拉出。	13,000
204	GU-1002	FSZ016580003	25204-01 0.02X130X200MM 聚乳酸防沾粘膜 SurgiWra	衛署醫器輸字第 016580 號	最接近物理性隔離效果的防沾粘膜,臨床應用效果最佳。聚乳酸材料與可吸收縫線相同,已使用在人體臨床上超過 45 年,產品最終會被人體分解成水及二氧化碳,無任何副作用安全有效。	目前健保無類似產品	若發生感染可能導致治療失敗、由於手術創傷可能使神經血管受到損傷、由於劇烈活動等可能導致本品位移,植入異物可能引起炎症或過敏反應,血腫、縫線拉出。	18,200

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
205	GU-101	TTZ030696004	AM0004 Arista AH 14cm Bard 巴德塗佈器 x2	衛部醫器輸第 030696 號	本產品是一種親水性分子篩顆粒,可以將血小板,紅血球,血漿蛋白等血中固體成份濃縮於顆粒表面形成凝膠基質來增強自體止血機制.不論患者的凝血功能如何,本產品都可以形成濃縮凝膠基質,提供屏障防止血液繼續流失.凝血因子和血小板在 1 凝膠中濃縮後,可以增強正常凝血反應,並形成穩定的止血栓.	使用傳統外科手術止血耗材(如健保給付止血棉),止血時間較長需等自體凝血,且止血棉移除後有再出血的疑慮,影響手術品質。而其它自費性止血劑產品只有凝膠劑型和敷料棉片,本產品為粉末顆粒(新劑型),具有臨床上各種優勢,可彌補其他止血劑劑型材質的不足。	最常見的不良事件包括與手術有關的疼痛,貧血,噁心,化驗值超出正常範圍.詳細資訊請參閱核定仿單內容.	2,700
206	GU-102	TTZ030696005	AM0005 Arista AH 38cm Bard 巴德塗佈器	衛部醫器輸第 030696 號	本產品是一種親水性分子篩顆粒,可以將血小板,紅血球,血漿蛋白等血中固體成份濃縮於顆粒表面形成凝膠基質來增強自體止血機制.不論患者的凝血功能如何,本產品都可以形成濃縮凝膠基質,提供屏障防止血液繼續流失.凝血因子和血小板在 1 凝膠中濃縮後,可以增強正常凝血反應,並形成穩定的止血栓..	使用傳統外科手術止血耗材(如健保給付止血棉),止血時間較長需等自體凝血,且止血棉移除後有再出血的疑慮,影響手術品質。而其它自費性止血劑產品只有凝膠劑型和敷料棉片,本產品為粉末顆粒(新劑型),具有臨床上各種優勢,可彌補其他止血劑劑型材質的不足。	最常見的不良事件包括與手術有關的疼痛,貧血,噁心,化驗值超出正常範圍.詳細資訊請參閱核定仿單內容.	2,700

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
207	GU-111	FSZ027976001	NL-01 NeoMedic CONTASURE NEEDLELESS 尼奧麥迪 克	衛部醫器輸第 027976 號	手術過程平均只要 9 分鐘(4-12min), 僅要做局部麻醉,手術完當天患者確 認無任何不適後,當天就可以回家休 養。(Navazo et al,2009)為一種低侵入 性的治療尿失禁手術,僅對陰道做一 單一切口(Single incision),無須經由 鼠蹊部或是腹部做牽引。(Cabrera J et al,2008)	手術過程平均只要 9 分鐘(4-12 min),僅要做局部麻醉,手術完當天 患者確認無任何不適後,當天就可 以回家休養。(Navazo et al, 2009) 為一種低侵入性的治療尿失禁手 術,僅對陰道做一單一切口(Single incision),無須經由鼠蹊部或是腹部 做牽引。(Cabrera J et al,2008)	在牽引網片時可能會造成靜脈、神 經、膀胱或尿道的穿孔。可能需要手 術的介入來治療。2.異物反應可能 造成周圍組織的發炎。這些反應可能 包含瘻管形成、及/或發史反應。3.作 為一種相對於身體組織間的外來異 物,本產品可能促發已先行存有的感 染風險。4.假使病患因任何組成要件 而罹患併發症,需立即移植出此裝置。 5.本產品上的網狀組織如承受太大的 張力,可能會導致尿滯留。6.本產品可 能會導致疼痛,黏膜或其他組織糜 爛、及/或位移可能導致此裝置失敗, 再出現器官脫垂及/或尿失禁問題。	32,000
208	GU-115	FSZ031551001	IS-M1 愛適達迷你懸吊 手術系統 APIS	衛部醫器輸第 031551 號	本產品具有可調整錨扣的設計,能依 調整病人體型調整合適張力。	健保給付產品作為尿道下吊索,治 療(尿道)過度移動及/或內因性括 約肌功能障礙導致的壓力性尿失 禁。傳統健保給付女性懸吊帶在恥 骨兩側、肚皮、陰道壁等處會有 0.5~1.5 公分之傷口,可能影響患者 術後修復期生活品質。	醫療器材報告(MDRs)記載針對用於 應力性尿失禁修護之手術用網片/懸 吊帶類產品之常見併發症依發生頻率 為：疼痛、陰道侵蝕（暴露、擠出或 突出）、感染、泌尿問題、經常性失 禁、性交期間疼痛（性交疼痛）、出 血、臟器穿孔、神經－肌肉問題和陰 道疤痕。這些併發症大多需要額外的 醫療介入,有時需要外科手術或住院 治療。參詳仿單。	34,500
209	GU-154	SAY035848001	EB210 Blunt tip 5mm 及馬里蘭式組織凝結刀 Ap	衛部醫器輸第 035848 號	無。	無。	無。	28,500
210	GU-155	SAY035848001	EB215 Maryland tip 馬 里蘭式組織凝結刀 Appl	衛部醫器輸第 035848 號	無。	無。	無。	28,500

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
211	GU-156	SAY036020001	EB230 精細式組織凝結刀 Applied	衛部醫器輸第036020 號	無。	無。	無。	28,500
212	GU-157	SAY035710001	EB240 開放式手術融合器械 Applied	衛部醫器輸第035710 號	無。	無。	無。	28,500
213	GU-159	TTZ031099001	SK0001-EU 1g 可吸收性止血劑及敷料 PlantTec	衛部醫器輸第031099 號	無。	無。	無。	11,200
214	GU-160	TTZ031099002	SK0003-EU 3g 可吸收性止血劑及敷料 PlantTec	衛部醫器輸第031099 號	無。	無。	無。	20,000
215	GU-161	TTZ031099003	SK0005-EU 5g 可吸收性止血劑及敷料 PlantTec	衛部醫器輸第031099 號	無。	無。	無。	23,000
216	GU-162	TTZ031099004	SK0009-EU 9g 可吸收性止血劑及敷料 PlantTec	衛部醫器輸第031099 號	無。	無。	無。	30,300
217	GU-163	TTZ031099005	LA0038-EU 38cm 塗佈器可吸收性止血劑及敷料 PI	衛部醫器輸第031099 號	無。	無。	無。	2,500
218	GU-18	CDY011315001	EPS01 34cm Probe plus II hook J&J"愛惜康"安德	衛署醫器輸字第 011315 號	提供 4 種手把及 13 種操作柄的選擇, 使得把手及操作柄的組合能滿足醫師的需求。把手及操作柄可互換, 使各種操作柄皆能適用把手。操作柄式器械 EPS01 至 EPS09 及 EPS13 須搭配直徑 5mm 之安德派思外科手術套管或直徑大於 5mm 之導引管 (reducer)。操作柄器械 EPS10 至 EPS12 搭配直徑 10mm 之安德派思外科手術套管。安德派思電灼手術器械與一般普遍使用的沖洗, 抽吸及單極電燒儀器 (ESU) 相容。	健保無類似品項。	如同各種手術疾病和術式的風險。	5,600

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
219	GU-19	CDY011315001	EPH04 Handle plus II J&J"愛惜康"安德派思電灼	衛署醫器輸字第 011315 號	提供 4 種手把及 13 種操作柄的選擇,使得把手及操作柄的組合能滿足醫師的需求。把手及操作柄可互換,使各種操作柄皆能適用把手。操作柄式器械 EPS01 至 EPS09 及 EPS13 須搭配直徑 5mm 之安德派思外科手術套管或直徑大於 5mm 之導引管 (reducer)。操作柄器械 EPS10 至 EPS12 搭配直徑 10mm 之安德派思外科手術套管。安德派思電灼手術器械與一般普遍使用的沖洗,抽吸及單極電燒儀器 (ESU) 相容。	健保無類似品項。	如同各種手術疾病和術式的風險。	8,400
220	GU-33	FSZ024613001	M0068507000 波士頓科技鎖淋單一切口吊帶系統 Bost	衛署醫器輸字第 024613 號	1.Sling 中間有 4cm de-tang 減少植入後攣縮或繆曲變形,並保護尿道避免刺激; 2.Device 有 mark 做為記號,可確保 2 側植入 sling 長度平衡	目前此 SIS 技術並無相對健保給付條件給付此材料。此產品與健保差異為體外無切開傷口放置吊帶,低疼痛感,恢復較快速。	以下為安置尿道下吊索可能產生的併發症,但並不僅限於此:膿瘍;過敏反應;出血;瘀傷;血腫;陰道切口裂開;逼尿肌不穩定	32,500
221	GU-35	FSZ017436001	TECT1510ADP-2L(左側.帶線)15x10cm Sofradim Par	衛署醫器輸字第 017436 號	1.前腹膜腹腔鏡術式(TEP)專用的人工編網,以最佳符合解剖上的結構,分左、右邊供病患使用。2.獨特以 2D + 3D 編織構造:強化 2D 部分的修補結構,同時增加手術操控性、加強病灶修補的功能。而柔軟的 3D 解剖性編織結構,更能保護重要血管組織等的敏感地帶。3.獨特採親水性 polyester (聚酯) 材質,與組織服貼性佳,更能促進細胞生長植入,真正強化修補效果。4.材料屬性較不易皺縮、移位,也因而疼痛感降低。5.產品帶伸縮線,術中易於精確置放。	1.專為先進之前腹膜腹腔鏡術式使用,病患傷口小、術後恢復快。2.特有之親水性材質與獨特的編織方式,使得本產品與組織服貼性佳、促進細胞生長效率。3.符合解剖上修補原理的設計,可同時覆蓋直疝、斜疝與股疝發生的位置。	使用人工編網進行腔壁修補引發的併發症亦可見於使用本產品之後。這些併發症包括但不限於:血清腫/血腫/復發/沾黏/慢性疼痛/感染/發炎/對產品成分產生過敏反應。	18,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
222	GU-36	FSZ017436001	TECT1510ADP-2R(右側.帶線)15x10cm Sofradim Par	衛署醫器輸字第 017436 號	1.前腹膜腹腔鏡術式(TEP)專用的人工編網,以最佳符合解剖上的結構,分左、右邊供病患使用。2.獨特以2D+3D 編織構造:強化 2D 部分的修補結構,同時增加手術操控性、加強病灶修補的功能。而柔軟的 3D 解剖性編織結構,更能保護重要血管組織等的敏感地帶。3.獨特採親水性 polyester (聚酯) 材質,與組織服貼性佳,更能促進細胞生長植入,真正強化修補效果。4.材料屬性較不易皺縮、移位,也因而疼痛感降低。5.產品帶伸縮線,術中易於精確置放。	1.專為先進之前腹膜腹腔鏡術式使用,病患傷口小、術後恢復快。2.特有之親水性材質與獨特的編織方式,使得本產品與組織服貼性佳、促進細胞生長效率。3.符合解剖上修補原理的設計,可同時覆蓋直疝、斜疝與股疝發生的位置。	使用人工編網進行腔壁修補引發的併發症亦可見於使用本產品之後。這些併發症包括但不限於:血清腫/血腫/復發/沾黏/慢性疼痛/感染/發炎/對產品成分產生過敏反應。	18,000
223	GU-37	FSZ010567001	0115814 8cmx12cm Modified Kugel Hernia Patch	衛署醫器輸字第 010567 號	該產品是一自我擴展、不易被吸收、無菌的聚丙烯單纖維修補網,且此修補網含有狀似容器的口袋、背帶與彈性記憶環。	無。	可能的併發症包括血清腫、黏著、血腫、發炎、凸出、形成屢管及疝氣復發或軟組織缺損。如果感染並未解決,則需要移除修補網。	9,500
224	GU-38	TSZ010846001	C8XX2 120mm Gelport System 凝膠式腹腔鏡手通路	衛署醫器輸字第 010846 號	方便執行內視鏡手術時可用手輔助器械操作,保持腹腔氣體不流失,縮短手術時間,減少風險	無類似健保給付品項	無。	25,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
225	GU-43	FSZ019507001	PP1208DR 12x8cm(R)Sofradim PAIETENE Progrid M	衛署醫器輸字第 019507 號	1.本品包含可自體吸收的 Polylactic Acid 形成似魔鬼氈效果的固定系統,取代了縫線的角色,提供全面均勻的固定效應。2.本品只分左、右邊,不分大小,操作簡單且固定迅速。可減少縫線操作時間、手術時間縮短。3.此產品提供疝氣病人免縫線固定機制,減低病人因縫線固定的不舒適感與慢性疼痛感。4.植入 15 個月後,本網膜自體吸收重量減少一半,病人異物感更低。	“魔鬼氈”設計的網膜:(1)縮短手術時間(2)減少病人住院天數(3)病人可免縫線固定而疼痛感減少、恢復快(4)為部分可吸收材質,15 個月後,整體重量減少一半,病人異物感更低。	使用本產品後,也可能出現因使用網狀貼布進行腹部壁層重建所引起的相關併發症。這些併發症包括(但不侷限於):(1)血清腫、血腫(2)復發(3)慢性疼痛(4)感染(5)內臟沾粘(6)對產品成分產生過敏反應	12,000
226	GU-45	FSZ017436001	TECT1510AL (左側,不帶線)15x10cm Sofradim Pari	衛署醫器輸字第 017436 號	1.前腹膜腹腔鏡術式(TEP)專用的人工編網,以最佳符合解剖上的結構,分左、右邊供病患使用。2.獨特以 2D+3D 編織構造:強化 2D 部分的修補結構,同時增加手術操控性、加強病灶修補的功能。而柔軟的 3D 解剖性編織結構,更能保護重要血管組織等的敏感地帶。3.獨特採親水性 polyester (聚酯) 材質,與組織服貼性佳,更能促進細胞生長植入,真正強化修補效果。4.材料屬性較不易皺縮、移位,也因而疼痛感降低。	1.專為先進之前腹膜腹腔鏡術式使用,病患傷口小、術後恢復快。2.特有之親水性材質與獨特的編織方式,使得本產品與組織服貼性佳、促進細胞生長效率。3.符合解剖上修補原理的設計,可同時覆蓋直疝、斜疝與股疝發生的位置。	使用人工編網進行腔壁修補引發的併發症亦可見於使用本產品之後。這些併發症包括但不限於:血清腫/血腫/復發/沾黏/慢性疼痛/感染/發炎/對產品成分產生過敏反應。	18,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
227	GU-46	FSZ017436001	TECT1510AR(右側,不帶線)15x10cm Sofradim Parie	衛署醫器輸字第 017436 號	1.前腹膜腹腔鏡術式(TEP)專用的人工編網,以最佳符合解剖上的結構,分左、右邊供病患使用。2.獨特以2D+3D 編織構造:強化 2D 部分的修補結構,同時增加手術操控性、加強病灶修補的功能。而柔軟的 3D 解剖性編織結構,更能保護重要血管組織等的敏感地帶。3.獨特採親水性 polyester (聚酯) 材質,與組織服貼性佳,更能促進細胞生長植入,真正強化修補效果。4.材料屬性較不易皺縮、移位,也因而疼痛感降低。	1.專為先進之前腹膜腹腔鏡術式使用,病患傷口小、術後恢復快。2.特有之親水性材質與獨特的編織方式,使得本產品與組織服貼性佳、促進細胞生長效率。3.符合解剖上修補原理的設計,可同時覆蓋直疝、斜疝與股疝發生的位置。	使用人工編網進行腔壁修補引發的併發症亦可見於使用本產品之後。這些併發症包括但不限於:血清腫/血腫/復發/沾黏/慢性疼痛/感染/發炎/對產品成分產生過敏反應。	18,000
228	GU-47	FSZ019507001	PP1208DL 12x8cm(L)Sofradim PAIETENE Progrid M	衛署醫器輸字第 019507 號	1.本品包含可自體吸收的 Polylactic Acid 形成似魔鬼氈效果的固定系統,取代了縫線的角色,提供全面均勻的固定效應。2.本品只分左、右邊,不分大小,操作簡單且固定迅速。可減少縫線操作時間、手術時間縮短。3.此產品提供疝氣病人免縫線固定機制,減低病人因縫線固定的不舒適感與慢性疼痛感。4.植入 15 個月後,本網膜自體吸收重量減少一半,病人異物感更低。	“魔鬼氈”設計的網膜:(1)縮短手術時間(2)減少病人住院天數(3)病人可免縫線固定而疼痛感減少、恢復快(4)為部分可吸收材質,15 個月後,整體重量減少一半,病人異物感更低。	使用本產品後,也可能出現因使用網狀貼布進行腹部壁層重建所引起的相關併發症。這些併發症包括(但不侷限於):(1)血清腫、血腫(2)復發(3)慢性疼痛(4)感染(5)內臟沾黏(6)對產品成分產生過敏反應	12,000
229	GU-48	SAY026490001	SXPD2B414 14x14cm USP2/0 DBLE Spiral PDO Knot	衛部醫器輸第 026490 號	採用帶倒刺的縫合材料製成,一端連有手術縫針,另一段則有一個環,或兩端連有手術縫針。由於帶倒刺,故無需打結即可縫合組織。	產品的倒刺結構相比於無倒刺結構的相同尺寸縫合材料的抗張強度有所降低,但是無倒刺結構的縫和材料在打結後期有效抗張程度也會降低。因此本產品的強度符合美國藥典規範的無倒刺縫線的打結後強度是相當的。	無。	1,600

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
230	GU-98	TTZ030696001	SM0005-USA Arista AH 1g Bard 巴德亞瑞絲達可吸	衛部醫器輸字第 030696 號	本產品是一種親水性分子篩顆粒,可以將血小板,紅血球,血漿蛋白等血中固體成份濃縮於顆粒表面形成凝膠基質來增強自體止血機制.不論患者的凝血功能如何,本產品都可以形成濃縮凝膠基質,提供屏障防止血液繼續流失.凝血因子和血小板在 1 凝膠中濃縮後,可以增強正常凝血反應,並形成穩定的止血栓.	使用傳統外科手術止血耗材(如健保給付止血棉),止血時間較長需等自體凝血,且止血棉移除後有再出血的疑慮,影響手術品質。而其它自費性止血劑產品只有凝膠劑型和敷料棉片,本產品為粉末顆粒(新劑型),具有臨床上各種優勢,可彌補其他止血劑劑型材質的不足。	最常見的不良事件包括與手術有關的疼痛,貧血,噁心,化驗值超出正常範圍.詳細資訊請參閱核定仿單內容.	10,500
231	GU-99	TTZ030696002	SM0002-USA Arista AH 3g Bard 巴德亞瑞絲達可吸	衛部醫器輸字第 030696 號	本產品是一種親水性分子篩顆粒,可以將血小板,紅血球,血漿蛋白等血中固體成份濃縮於顆粒表面形成凝膠基質來增強自體止血機制.不論患者的凝血功能如何,本產品都可以形成濃縮凝膠基質,提供屏障防止血液繼續流失.凝血因子和血小板在 1 凝膠中濃縮後,可以增強正常凝血反應,並形成穩定的止血栓.	使用傳統外科手術止血耗材(如健保給付止血棉),止血時間較長需等自體凝血,且止血棉移除後有再出血的疑慮,影響手術品質。而其它自費性止血劑產品只有凝膠劑型和敷料棉片,本產品為粉末顆粒(新劑型),具有臨床上各種優勢,可彌補其他止血劑劑型材質的不足。	最常見的不良事件包括與手術有關的疼痛,貧血,噁心,化驗值超出正常範圍.詳細資訊請參閱核定仿單內容.	21,000
232	HAND-1	TSZ019089002	Hand Port DK2 J&J 手助	衛署醫器輸字第 019089 號	蜜蜂蓋組件為無菌單次單一病人使用的腹腔通知器材,由固定與可轉動的塑膠圈環所組成,兩者藉氨基甲酸酯薄膜互相連結;整個結構的作用唯恐竟可調整的瞳孔式閥門封口。	無。	無。	13,650
233	I-20	CHY011966001	#MAX-N NELLCOR OxiMax Sensor 普奈特傳感器	衛署醫器輸字第 011966 號	1.材質柔軟舒適可長時間使用 2.拋棄式的血氧濃度導線,單一病人使用 3.OxiMax 技術讓量測更準確 4.無菌包裝	無。	固定於同一部位超過兩小時可能會造成紅腫	840

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
234	LF1537	SAY030932001	LF1837 5mm 37cm Ligasure Blunt Tip with Nano-	衛部醫器輸第 030932 號	”組織,血管封合止血切割”	目前健保無類似產品	需單一使用,否則造成器械沾黏,無法有效止血	27,000
235	MS0008	THZ013975001	MS0008 斯龐嘉止血粉 Spongostan Powder Kit (OR 寄	衛署醫器輸字 第 013975 號	本產品是一種無菌、不溶於水、可展延、豬凝膠製造、可被吸收的海綿狀物質,呈灰白色,外表有許多小孔,用於表層出血的止血	傳統手術只用一般止血棉直接加壓止血。本產品是一種無菌、不溶於水、可展延、豬凝膠製造、可被吸收的海綿狀物質,呈灰白色,外表有許多小孔,用於表層出血的止血。本產品如果使用數量適當,會在 4 至 6 星期內完全被吸收。使用於黏膜出血時,會在 2 至 5 日內溶解。	對豬膠原過敏	14,000
236	NS-004	FBZ017077002	18-30mm Synthes SyMesh(含 CAPx2)錐體 置換物	衛署醫器輸字 第 017077 號	1.多樣設計及高度之純鈦植入物,能讓醫師選擇最適合病患的尺寸・長度可視實際需求再剪裁而定・2.植入自費脊椎椎體替換支架通常接觸面積較大且骨融合及穩定結構性較佳	1.可取代原椎體(不必再取病人骨頭)・2.比自己骨頭更具有支撐性及穩定性・3.操作簡單縮短手術時間減少出血量・4.規格尺寸最齊全	過敏反應、疼痛	90,520
237	NS-005	FBZ017077001	31-50mm Synthes SyMesh(含 CAPx2)錐體 置換物	衛署醫器輸字 第 017077 號	1.多樣設計及高度之純鈦植入物,能讓醫師選擇最適合病患的尺寸・長度可視實際需求再剪裁而定・2.植入自費脊椎椎體替換支架通常接觸面積較大且骨融合及穩定結構性較佳	1.可取代原椎體(不必再取病人骨頭)・2.比自己骨頭更具有支撐性及穩定性・3.操作簡單縮短手術時間減少出血量・4.規格尺寸最齊全	過敏反應、疼痛	117,260
238	NS-018	TTZ018401001	202050 Dural Sealant System 5ml Confluent Int	衛署醫器輸字 第 018401 號	FDA 唯一通過用於腦脊髓液止漏凝膠。	無健保品項可比較。	無。	40,000
239	NS-036	FBZ003326002	(大)瑞寶億里貝斯腰椎 椎間融合器 Reborn Essence	衛署醫器制字 第 003326 號	1.藉由沃夫定律透過彈性椎體的設計帶來力量,促進骨增生。2.彈簧式設計,骨骼的生長會受到力學刺激影響而改變其結構得以促進骨質密度增加。	具備彈性變形能力,側向截面呈 Z 字型,提供治療部位的椎間盤自然的活動能力與運動範圍,填充塊可自行調適成適合的高度,立即產生吸收震盪及壓力的作用。	無。	100,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
240	NS-037	FBZ003330001	瑞寶億里貝斯頸椎椎間融合器 Reborn Essence Z-Br	衛署醫器制字第 003330 號	1.藉由沃夫定律透過彈性椎體的設計帶來力量,促進骨增生。2.彈簧式設計,骨骼的生長會受到力學刺激影響而改變其結構得以促進骨質密度增加。	具備彈性變形能力,側向截面呈 Z 字型,提供治療部位的椎間盤自然的活動能力與運動範圍,填充塊可自行調適成適合的高度,立即產生吸收震盪及壓力的作用。	無。	75,000
241	NS-041	FBZ003326001	(小)里貝斯腰椎椎間融合器 Reborn Essence Z-Brac	衛署醫器制字第 003326 號	本產品是鈦合金材質,中間放自己骨頭以促進融合。鈦合金為較好的抑菌材質,可使骨頭增生較不受細菌阻擾,且透過里貝斯彈性椎體設計帶來的力量促進骨增生快速融合,故推薦使用。	相較於健保品項,里貝斯彈性椎體設計可分散活動受力使椎體更穩定,造就良好的骨增生空間,且里貝斯是較好的鈦合金材質,可使骨頭增生較不受細菌阻擾。	1.過敏排斥。2.感染。	72,000
242	NS-111	FBZ004058001	Rocker Interspinous Process System Panan 洛克	衛署醫器制字第 004058 號	“寶楠”洛克馬脊突間減壓系統材質與骨頭彈性模量接近,不會導致骨性吸收,且可分散小關節面及椎間盤的受力,手術後效果穩定,傷口小復原迅速,能減少對脊椎的傷害。	“寶楠”洛克馬脊突間減壓系統手術過程比傳統簡單快速,傷口小復原迅速,能減少對脊椎的傷害,維持的正常活動,術後能夠有效阻止退化的繼續發生且降低併發症的機率,健保品項手術時間較長,手術傷口大,恢復時間較長。	1.因手術創傷造成神經受損 2.因植入物引起之疼痛或異物感	108,000
243	NS-112	FBZ028228002	26:30mm TMT TM Ardis Interbody System(TLIF)So	衛部醫器輸第 028228 號	鈿金屬為最近鬆質骨特性的材質,其開孔比率、硬度、摩擦係數及使骨頭生長的效率皆大於一般金屬材質的椎體替代器材,在體內初期穩固的效果明顯優於其它金屬或 carbon 等材質的替代器材,如此能讓骨頭快速生長於鈿金屬椎體替代器材上進而達到長期的融合固定效果。	鈿金屬為最近鬆質骨特性的材質,其開孔比率、硬度、摩擦係數及使骨頭生長的效率皆大於一般金屬材質的椎體替代器材,在體內初期穩固的效果明顯優於其它金屬或 carbon 等材質的替代器材,如此能讓骨頭快速生長於鈿金屬椎體替代器材上進而達到長期的融合固定效果。	身體對異物的過敏反應。	93,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
244	NS-113	FBZ022176001	T-PAL Transforaminal posterior Atraumatic Lum	衛署醫器輸字第 022176 號	T-PAL 用於取代 L1-S1 腰椎椎間盤,並且以融合方式將椎體融合。本品設計從椎間孔(Transforminal)植入,僅能以微創手術方式進行。	1.細小鈍頭設計,有利使用者更輕易置入椎間隙。2.特殊斜面設計,有利使用者將產品置入合適位置後,運用器械將本品 90 度轉向的技術恢復脊椎角度,同時保護病患的上下 endplate 不致遭破壞,使術後融合率更高。其他產品均已敲擊置入方式將產品置入,易破壞 Endplate,於術後可能產生產品沉降入椎體中,造成病患疼痛更劇而需再次手術。	過敏反應、疼痛。	97,000
245	NS-115	FBZ028342001	D:4.35~9mm L:20~55mm Viper Cortical Fix Screw	衛部醫器輸第 028342 號	1.雙軸線的設計(上端螺紋間距較密)增加了接觸面積,使拉出所需的力(pull out)也增加,因此可提供較穩固的固定。2.皮質固定螺釘(Cortical screw)無論是搭配 CBT 或傳統 trajectory 的置入方式,其固定力皆較使用鬆質骨螺釘的固定力強。	1.雙軸線的設計(上端螺紋間距較密)增加了接觸面積,使拉出所需的力(pull out)也增加,因此可提供較穩固的固定。2.可用於 CBT(Cortical Bone Trajectory)手術,提供更強的固定力。此處所指的 CBT 手術與傳統 CBT 手術不同,在於傳統的 CBT 手術是水平將螺釘斜向(右後至左前、左後至右前)置入椎體,即螺釘固定於鬆質骨及皮質骨;此處所指 CBT 的手術方式,是將螺釘由下斜向上沿皮質骨置入椎體以進行固定,即整支螺釘固定於皮質骨,較使用傳統的方式置入鬆質骨螺釘的固定力顯著較高。	1.過敏反應、疼痛 2.植入物彎曲斷裂或鬆脫 3.感染,未融合,延遲融合 4.因為應力遮蔽降低骨質密度 5.手術傷口或裝置可能造成神經或血管傷害,黏液囊炎,硬膜撕裂,損害淋巴管,脊髓傷害,骨骼斷裂或相鄰脊椎的不穩固等副作用。	26,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
246	NS-116	TKZ029477001	CRK-17-75-4：17G、L:75mm、Tip:4mm COOLIEF Coo	衛部醫器輸第029477號	對於慢性椎盤神經疼痛能即時緩解。因水冷式射頻切口探針組的 Lesion 大小為傳統 RF 的八倍大,對於慢性神經疼痛能即時緩解。	無。	與使用本器材相關之潛在併發症包括但不僅限於；感染、神經損傷、疼痛感增加、內臟損傷、功能障礙、癱瘓和死亡	67,500
247	NS-117	TKZ029477001	CRK-17-100-4：17G、L:100mm、Tip:4mm COOLIEF C	衛部醫器輸第029477號	對於慢性神經疼痛能即時緩解。因水冷式射頻切口探針組的 Lesion 大小為傳統 RF 的八倍大,對於慢性神經疼痛能即時緩解。利用此特製水冷式射頻切口探針組,藉影像導引準確置入引起慢性疼痛的部位(如 Knee, HIP, SIJ, Lumbar 等神經病變)後,施行治療受損病灶,去除神經的壓迫,以達到疼痛緩解。	無。	與使用本器材相關之潛在併發症包括但不僅限於；感染、神經損傷、疼痛感增加、內臟損傷、功能障礙、癱瘓和死亡	67,500
248	NS-118	TKZ029477001	TDK2-17-150-6：17G、L:150mm、Tip:6mm COOLIEF	衛部醫器輸第029477號	冷凝射頻切口探針組產品可緩解膝蓋、腕部及薦椎關節疼痛或其他慢性神經變性疼痛,具水冷循環及絕緣庇護作用。	目前確實無健保給付品項	使用本裝置之併發症與其他手術進行時,所使用藥物及麻醉時之併發症相類似	67,500
249	NS-119	FBZ028166001	04.630.508S:516S 8-16mm StenoFix Interspinous	衛部醫器輸第028166號	本產品植入後,預期效果為 1.維持椎間孔高度之高度。2.減少對小面關節之應力。3.減少對後環帶之壓力。	植入物於此階段的最大功效為支撐椎間盤或支撐椎間隙高度有效減壓後方 m 小 m 關節之壓力。為非融合手術。m 傷口較小,恢復較快。m 病患接受此類手術之最大目的在限縮向後屈身之動作。	1.植入物而引起的疼痛。2.過敏反應肇因於無法適應植入物材質。3.癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。4.植入物變形失效肇因於植入選擇錯誤或內固定過度負荷。	115,000
250	NS-120	TTZ029348001	20-6520 5ml DuraSeal Exact Spine Sealant Syst	衛部醫器輸第029348號	無。	無。	無。	51,000
251	NS-121	FBZ006305001	T2:L5 Vertebral Body Augmentation System Tri	衛部醫器制第006305號	本產品撐開採用三點式撐開,可以有效預防撐破 Endplate,且有兩個規格可以選擇,可有效幫助椎體完整復位。	健保無此撐開器品項,與其差異在於可以將椎體做撐開復位,幫助椎體恢復到原先的高度作用。	無。	125,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
252	NS-123	FSZ031574001	3ml FPC-09006 Adhesion Barrier Gel FzioMed 佐	衛部醫器輸第031574 號	無。	無。	無。	52,000
253	NS-124	FBZ031571001	CEI4050:4100;S:L 頸椎融合器 EIT	衛部醫器輸第031571 號	本產品為使用雷射粉末燒結(Selective Laser Melting)製成的鈦合金植入物,用於前路頸部椎間盤切除融合手術(ACDF)提供頸椎前路的穩定性。有不同樣式及尺寸的植入物可供選用,以考慮適用於不同病理的患者。	1.結構比 PEEK 更像鬆質骨。2.誘導骨生成細胞快速聚積, 骨融合速度更快。3.最新製程技術創新。	1.植入物而引起的疼痛、不適和或感覺異常。2.對異物或植入材料的敏感性造成的過敏反應。3.因手術創傷或產品的存在而造成的神經損傷、組織傷疤限制神經、肌肉無力和感覺異常。	115,000
254	NS-125	FBZ030113001	SO0244P:278P 雅氏頸椎前路椎間融合系統 B. Brau	衛部醫器輸第030113 號	1. 透過前路,用於單節段,及多節段椎間融合術,穩定頸椎 C2-T1. 2. 採用特殊 PLASAMAPORE XP 技術,在植體 (PEEK) 表面塗層純鈦,可促進骨生長,達到早期骨融合效果;同時,植體端面呈波浪狀,再覆以純鈦塗層,具高摩擦係數,可增加融合器的穩定度,提升植入物之安全性。3.植入材質軟硬度與人體皮質骨近似,可減低融合器術後下沉的風險。4.融合器中間鏤空用以填補自體骨或人工骨,可促進上、下椎體完全融合。5.內嵌不透 X 光射線的鉬金屬,做為標記定位之用;且雖表面塗層純鈦,但不會在 CT 及 MRI 等儀器顯影時造成偽影,有助提升術中、術後檢查與觀察時的精準度。	1.自費品項運用特殊技術 PLASAMAPORE XP, 在植體 PEEK 表面塗層純鈦。純鈦材質除了可促進骨生長外,本自費品項之塗層形成粗糙表面,提供更大範圍的融合面積,早期骨融合效果明顯優於健保給付品項。2.自費品項之表面粗糙,摩擦係數高,可大大提高植入物的穩定度,減少術後植入物位移問題,增加植入物安全性。3.相較於健保給付品項,自費品項之彈性係數與人體皮質骨更為近似,可降低融合術後下沉的風險。	除手術相關風險外,與椎間盤手術有關潛在的併發症包括(但不限於): 植入物位置不正、斷裂、鬆動、位移/錯位; 植入物滑脫、假關節形成、融合不足; 因移除健康骨質而造成的椎間盤高度損失; 骨質密度改變、相鄰椎體區域的退化性變化; 異物反應、過敏; 感染; 神經系統的併發症造成神經根或硬膜的過度牽引或創傷; 持續性疼痛等。	88,000
255	NS-127	FBZ031566001	03.182-03.301 頸椎前路椎間融合器 Orthobion	衛部醫器輸第031566 號	無。	無。	無。	84,900

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
256	NS-128	FBZ032991002	05.740-05.754 長度 28mm 腰椎後側路椎間融合	衛部醫器輸第032991 號	無。	無。	無。	108,000
257	NS-129	FBZ006675001	藍晶多孔式椎間融合器(頸椎) BlueLab	衛部醫器制第006675 號	無。	無。	無。	95,000
258	NS-130	FBZ031383001	PEI4:9-07:16-02:30 腰椎融合器 EIT	衛部醫器輸第031383 號	無。	無。	無。	120,000
259	NS-34	FBZ023047001	TM-S(頸椎)23mm Zimmer Metal System 西美多孔鈦	衛署醫器輸字第 023047 號	鈦金屬為最近鬆質骨特性的材質,其開孔比率、硬度、摩擦係數及使骨頭生長的效率皆大於一般金屬材質的椎體替代器材,在體內初期穩固的效果明顯優於其它金屬或 carbon 等材質的替代器材,如此能讓骨頭快速生長於鈦金屬椎體替代器材上進而達到長期的融合固定效果。	鈦金屬為最近鬆質骨特性的材質,其開孔比率、硬度、摩擦係數及使骨頭生長的效率皆大於一般金屬材質的椎體替代器材,在體內初期穩固的效果明顯優於其它金屬或 carbon 等材質的替代器材,如此能讓骨頭快速生長於鈦金屬椎體替代器材上進而達到長期的融合固定效果。	身體對異物的過敏反應。	61,500
260	NS-35	FBZ018297002	TM-400 Zimmer Metal System (側置型)	衛署醫器輸字第 018297 號	Trabecular Metal 脊椎椎體替代系統 乃用來作為椎體替代器材,以替代因腫瘤或外傷(骨折)而塌陷、受損或不穩固的椎體。	鈦金屬為最近鬆質骨特性的材質,其開孔比率、硬度、摩擦係數及使骨頭生長的效率皆大於一般金屬材質的椎體替代器材,在體內初期穩固的效果明顯優於其它金屬或 carbon 等材質的替代器材,如此能讓骨頭快速生長於鈦金屬椎體替代器材上進而達到長期的融合固定效果。	身體對異物的過敏反應。	105,500

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
261	NS-39	FBZ018422001	Coflex 脊突間植入物	衛署醫器輸字第 018422 號	本植入物可提供脊柱之自然活動,藉由於兩個近乎平行之翼狀,可允許椎體伸展彎曲置自然之位置。	本產品是後路,非椎弓輔助固定設備是用於永久植入融合腰椎(L1~L5)兩個相鄰關節的輔助物傷口較小,融合部位主要於椎間盤,其他部位骨頭破壞較少,故恢復期可比以往傳統手術時間較為縮短。	對植入物產生過敏反應;神經損傷;脊椎斷裂;傷口癒合受損;出血;靜脈血栓	98,000
262	NS-41	FBZ019987001	DIAM Spinal Stabilization System(Cousin)"庫欣	衛署醫器輸字第 019987 號	排除條件(唯病患為下列情況應予以排除;側彎或脊椎後彎畸形;嚴重的椎間盤塌陷;變形性脊椎關節面病;自主性肌肉張力異常;因脆弱的心理情境與受損所引起的代償失調	目前健保無類似產品	此特材為矽化物·聚乙烯苯二酸鹽(聚酯)·鈦金屬組成,共同 4 個尺寸由使用醫師幫忙患者挑選最適合的尺寸。	118,000
263	NS-56	FBZ028228001	TMT TM Ardis 22mm(PLIF)Interbody Replacement	衛部醫器輸第 028228 號	鈦金屬為最近鬆質骨特性的材質,其開孔比率、硬度、摩擦係數及使骨頭生長的效率皆大於一般金屬材質的椎體替代器材,在體內初期穩固的效果明顯優於其它金屬或 carbon 等材質的替代器材,如此能讓骨頭快速生長於鈦金屬椎體替代器材上進而達到長期的融合固定效果。	鈦金屬為最近鬆質骨特性的材質,其開孔比率、硬度、摩擦係數及使骨頭生長的效率皆大於一般金屬材質的椎體替代器材,在體內初期穩固的效果明顯優於其它金屬或 carbon 等材質的替代器材,如此能讓骨頭快速生長於鈦金屬椎體替代器材上進而達到長期的融合固定效果。	身體對異物的過敏反應。	61,500
264	NS-58	FBZ018350001	Synthes(Vectra-T Plate)可移動式頸椎骨板 2 節(2	衛署醫器輸字第 018350 號	1.可微縮骨板,產生加壓效果、2.特殊扣環固定骨釘設計、3.骨釘植入角度可變、4.植入後可微動(semi rigid)、5.自攻螺釘設計	1 健保給付骨板為不會產生微距縮短, 骨釘角度變化比較受限、2 骨融合效果比一般健保 PLATE 為佳	過敏、疼痛	45,000
265	NS-59	FBZ018350002	Synthes(Vectra-T Plate)可移動式頸椎骨板 3 節(3	衛署醫器輸字第 018350 號	1.可微縮骨板,產生加壓效果、2.特殊扣環固定骨釘設計、3.骨釘植入角度可變、4.植入後可微動(semi rigid)、5.自攻螺釘設計	1 健保給付骨板為不會產生微距縮短, 骨釘角度變化比較受限、2 骨融合效果比一般健保 PLATE 為佳	過敏、疼痛	55,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
266	NS-60	FBZ018350003	Synthes Vectra-T Plate 可移動式頸椎骨板 4 節(4le)	衛署醫器輸字第 018350 號	1.可微縮骨板,產生加壓效果、2.特殊扣環固定骨釘設計、3.骨釘植入角度可變、4.植入後可微動(semi rigid)、5.自攻螺釘設計	1 健保給付骨板為不會產生微距縮短, 骨釘角度變化比較受限、2 骨融合效果比一般健保 PLATE 為佳	過敏、疼痛	65,000
267	NS-61	FBZ018350004	Synthes Vectra-T Plate 可移動式頸椎骨板 5 節 (5le)	衛署醫器輸字第 018350 號	1.可微縮骨板,產生加壓效果、2.特殊扣環固定骨釘設計、3.骨釘植入角度可變、4.植入後可微動(semi rigid)、5.自攻螺釘設計	1 健保給付骨板為不會產生微距縮短,骨釘角度變化比較受限、2 骨融合效果比一般健保 PLATE 為佳	過敏、疼痛	75,000
268	NS-73	FBZ002746001	UK050 3ml(5g)注射式人工骨粉 (Merries)UNI-K-PHA	衛署醫器制字第 002746 號	優凱飛人工骨是用來填補手術或者創傷造成的骨缺陷,此缺陷所在之位置,不能影響固有骨骼結構之穩定	硫酸鈣人工骨,僅提供骨傳導功能,不具有任何生長因子。	使用任何補骨材料可能會造成的潛在併發症,包括感染、骨折、血腫、蜂窩組織炎、畸形、不癒合、癒合不良。	29,500
269	NS-74	FBZ002746002	UK100 5ml(10g)注射式人工骨粉(Merries)	衛署醫器制字第 002746 號	優凱飛人工骨是用來填補手術或者創傷造成的骨缺陷,此缺陷所在之位置,不能影響固有骨骼結構之穩定	硫酸鈣人工骨,僅提供骨傳導功能,不具有任何生長因子。	使用任何補骨材料可能會造成的潛在併發症,包括感染、骨折、血腫、蜂窩組織炎、畸形、不癒合、癒合不良。	39,500
270	NS-93	FBZ024624001	TMT TM Ardis Interbody System(TLIF)Zimmer 多孔	衛署醫器輸字第 024624 號	Trabecular Metal 脊椎椎體替代系統乃用來作為椎體替代器材,以替代因腫瘤或外傷(骨折)而塌陷、受損或不穩固的椎體。	鈿金屬為最近鬆質骨特性的材質,其開孔比率、硬度、摩擦係數及使骨頭生長的效率皆大於一般金屬材質的椎體替代器材,在體內初期穩固的效果明顯優於其它金屬或 carbon 等材質的替代器材,如此能讓骨頭快速生長於鈿金屬椎體替代器材上進而達到長期的融合固定效果。	身體對異物的過敏反應。	130,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
271	NS-94	FBZ024668003	FC050200(XL) 22mm Surgery Cranial Loop Neos 尼	衛署醫器輸字第 024668 號	本產品為顱骨固定系統, 具備有以下的產品特性: 1.不用另外配置安裝器械,可快速及簡易安裝。2.百分之百的 PEEK 材質製造,此材質可與 CT 及 MRI 相容。3.高張力及高安全性設計,機械式雙重固定。4.三度空間調整,確保是最小的側面空間。	現有顱骨切除術針對顱骨固定所使用之產品均為金屬製品,病人植入後因長時間擺放,可能因固定不完整造成頭蓋骨復原後頭骨不平整,或導致長期影像攝影的干擾而造成判讀錯誤,使病人診療上更高成本的健保給付。本產品由 PEEK 材質製成,在 CT 及 MRI 下不會對影像造成干擾。	感染、神經損傷、血腫、傷口癒合不佳。對材質產生發炎反應。植入物組件可能移位,鬆脫或是損壞。	12,800
272	NS-95	FBZ024668002	FC050100(L) 16mm Surgery Cranial Loop Neos 尼	衛署醫器輸字第 024668 號	本產品為顱骨固定系統, 具備有以下的產品特性: 1.不用另外配置安裝器械,可快速及簡易安裝。2.百分之百的 PEEK 材質製造,此材質可與 CT 及 MRI 相容。3.高張力及高安全性設計,機械式雙重固定。4.三度空間調整,確保是最小的側面空間。	現有顱骨切除術針對顱骨固定所使用之產品均為金屬製品,病人植入後因長時間擺放,可能因固定不完整造成頭蓋骨復原後頭骨不平整,或導致長期影像攝影的干擾而造成判讀錯誤,使病人診療上更高成本的健保給付。本產品由 PEEK 材質製成,在 CT 及 MRI 下不會對影像造成干擾。	感染、神經損傷、血腫、傷口癒合不佳。對材質產生發炎反應。植入物組件可能移位,鬆脫或是損壞。	12,800
273	NS-96	FBZ024668001	FC050000 12mm Surgery Cranial Loop Neos 尼歐	衛署醫器輸字第 024668 號	本產品為顱骨固定系統, 具備有以下的產品特性: 1.不用另外配置安裝器械,可快速及簡易安裝。2.百分之百的 PEEK 材質製造,此材質可與 CT 及 MRI 相容。3.高張力及高安全性設計,機械式雙重固定。4.三度空間調整,確保是最小的側面空間。	目前無健保給付品	感染、神經損傷、血腫、傷口癒合不佳。對材質產生發炎反應。植入物組件可能移位,鬆脫或是損壞。	12,800

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
274	NS-97	FBZ003457008	先鋒動態脊椎固定系統三節(天梯系列)STEP Series	衛署醫器制字第 003457 號	先鋒脊椎固定系統在維持腰椎一定活動度和脊椎間隙平衡的條件下可以有效的減少椎間盤和小關節的負荷,手術風險小,一定程度下保持了脊柱的生理狀態,保護病變節段的快速退變,術後患者的滿意度較高。	先鋒脊椎固定系統在維持腰椎一定活動度和脊椎間隙平衡的條件下可以有效的減少椎間盤和小關節的負荷,保護病變節段的快速退變·而健保品項屬於傳統手術治療方法,使用螺釘及平滑桿固定於脊椎相鄰椎節,融合成一整塊骨頭,固定的節段同時也限制了脊椎的活動,椎體受力改變,也較易退化·	1.任何或全部零組件提早或延遲鬆脫。2.感染。	109,000
275	NS-98	FBZ003457007	先鋒動態脊椎固定系統二節(天梯系列)STEP Series	衛署醫器制字第 003457 號	先鋒脊椎固定系統在維持腰椎一定活動度和脊椎間隙平衡的條件下可以有效的減少椎間盤和小關節的負荷,手術風險小,一定程度下保持了脊柱的生理狀態,保護病變節段的快速退變,術後患者的滿意度較高。	先鋒脊椎固定系統在維持腰椎一定活動度和脊椎間隙平衡的條件下可以有效的減少椎間盤和小關節的負荷,保護病變節段的快速退變·而健保品項屬於傳統手術治療方法,使用螺釘及平滑桿固定於脊椎相鄰椎節,融合成一整塊骨頭,固定的節段同時也限制了脊椎的活動,椎體受力改變,也較易退化·	1.任何或全部零組件提早或延遲鬆脫。2.感染。	90,000
276	NS-OPAL	FBZ020179001	OPAL 斜向無損傷可旋轉復位脊椎 Cage(Synthes)	衛署醫器輸字第 020179 號	具有兩個針狀 X 光線標記可觀察植入物植入情形	1.兩種造型選擇,兩種置入方式(微創手術及傳統手術)、2.置入後可原地轉 90 度撐起椎間高度、3.兩側抓取,不易掉落且易於重新調整位置、4.上下表面為凸面設計符合人體脊椎結構、5.規格尺寸最齊全 6.操作簡單,縮短手術時間	過敏反應、疼痛	78,000
277	OBS-13	TSZ028377002	C8303 9-14cm 腹壁牽引器 Applied	衛部醫器輸第 028377 號	有效完整撐開傷口,保持傷口濕潤,降低感染風險,術後復原快,疼痛少	無類似健保給付品項	如仿單說明	3,800
278	OBS-16	TSZ028377006	C8312 2~4cm 腹壁牽引器有拉繩(Applied) OR 寄 2	衛部醫器輸第 028377 號	用於手術時輔助建立通道撐開保護切口之用	無類似健保給付品項	如仿單說明	3,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
279	OBS-19	TSZ028377006	C8313 腹壁牽引器 1~3cm(Applied)	衛部醫器輸第 028377 號	1.提供 360 度環型的傷口保護及傷口支撐。2.醫療級 PE 製過,材質柔軟平順。3.協助醫師在腹腔鏡手術中手部在內活動,且保持腹腔積氣不流失	目前健保無類似產品	如仿單說明	3,000
280	OBS-20	FSZ019410002	長 30mg 10ml/EA 內視鏡 用 亞諾貝爾膠 飛迪雅 附鐵	衛署醫器輸字 第 019410 號	由玻尿酸組成,安全性佳,良好的生物相容性,在體內滯留時間約 7 天。其後會於體內自然分解,主要由肝臟自然代謝,分解為 CO2 與 H2O 排出體外。使用時僅需塗抹薄薄一層薄膜,約幾公釐的厚度,便具有預防術後沾粘的作用 10ml 的凝膠塗抹面積可達 100cm ² 。凝膠狀的形態讓醫師操作上更為方便,容易附著於體內之 3D 組織。經過認證可用於開放式手術的防沾粘產品。可於未完全止血時使用。	無健保給付品項。本產品為唯一凝膠狀防沾黏產品,可有效避免術後沾黏的發生,方便塗抹於 3D 立體不規則表面,於開放式,子宮鏡,及內視鏡手術皆可使用。亦可於未完全止血時使用。	無已知副作用,本產品能自然的於體內分解代謝,不會殘留在人體中。安全性試驗及臨床試驗皆顯示不具生物毒性。	14,000
281	OBS-21	FSZ019410001	短 40mg 10ml/EA 開腹式 用 亞諾貝爾膠 飛迪雅	衛署醫器輸字 第 019410 號	由玻尿酸組成,安全性佳,良好的生物相容性,在體內滯留時間約 7 天。其後會於體內自然分解,主要由肝臟自然代謝,分解為 CO2 與 H2O 排出體外。使用時僅需塗抹薄薄一層薄膜,約幾公釐的厚度,便具有預防術後沾粘的作用 10ml 的凝膠塗抹面積可達 100cm ² 。凝膠狀的形態讓醫師操作上更為方便,容易附著於體內之 3D 組織。經過認證可用於開放式手術的防沾粘產品。可於未完全止血時使用。	無健保給付品項,本產品為唯一凝膠狀防沾黏產品,可有效避免術後沾黏的發生,方便塗抹於 3D 立體不規則表面,於開放式,子宮鏡,及內視鏡手術皆可使用。亦可於未完全止血時使用	無已知副作用,本產品能自然的於體內分解代謝,不會殘留在人體中。安全性試驗及臨床試驗皆顯示不具生物毒性。	14,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
282	OBS-23	SAY023875001	VLOCL0316 180Device GS-21 30CM 可吸收傷口 縫合	衛署醫器輸字第 023875 號	1.倒勾;抓附力更強,專利雙角度切割 vs 單角度切割,抓附力增加 80% 2.線體張力更強,雙角度切割保留最大主體支撐線徑。3.倒勾;採 3D 放射狀排列 vs 螺旋狀排列,確保每個角度皆能抓取組織。4.每公分 20 個倒勾; vs 8 個倒勾; (目前進口品)。5.圓盤包裝設計,降低線體記憶並方便取用。	目前健保無類似產品	如仿單說明	1,800
283	OBS-26	FFZ023001001	Baxter Adept4% Icodextrin Solution 百特克沾黏	衛署醫器輸字第 023001 號	Adept 為目前唯一通過 FDA 核准可以使用在婦科內視鏡手術的防沾黏產品,Adept 為目前唯一能提供腹骨盆腔全方位防沾黏的產品(Broad coverage),使用方便,只需於術後關閉腹腔前,灌注 1 L Adept 於腹腔中,不需改變手術流程	所有防沾黏產品均無健保給付,Adept 是目前市面上唯一適用於內視鏡手術的 m 防沾黏產品,在纖維蛋白生成和間皮細胞再生的關鍵期,暫時隔離腹膜表面,m 有效達到全方位防沾黏的效果	滴注 Adept 液體至腹骨盆腔會發生自限性外陰腫大的副作用。大部分可在一星期內復原。若外陰腫大合併尿液滯留時,則必須放置導尿管	14,000
284	OBS-27	SAY023875001	VLOCL0315 180Device 2-0 GS-21 30CM 可吸收 傷口	衛署醫器輸字第 023875 號	1.倒勾;抓附力更強,專利雙角度切割 vs 單角度切割,抓附力增加 80% 2.線體張力更強,雙角度切割保留最大主體支撐線徑。3.倒勾;採 3D 放射狀排列 vs 螺旋狀排列,確保每個角度皆能抓取組織。4.每公分 20 個倒勾; vs 8 個倒勾; (目前進口品)。5.圓盤包裝設計,降低線體記憶並方便取用。	無類似產品	如仿單說明	1,800

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
285	OBS-28	SAY023875001	VLOCL0614 180Device 3-0 V-20 30CM 1/2Circle 2	衛署醫器輸字第 023875 號	可吸收傷口縫合裝置由倒鉤可吸收線所組成,一端附有手術針,另一端有環狀作用器。報溝裝置與環狀作用器的設計可縫合組織且不需要綁上手術線結。	無。	使用本產品可能造成的不良影響包括傷口裂開;某些部位出現擴張、伸長、貨膨脹等情況時,無法對傷口提供足夠的支撐;如果患者罹患可能延緩傷口痊癒的疾病,無法對其傷口提供足夠的支撐;組織肉芽化或纖維化;傷口化膿或出血;形成靜脈竇;如果皮膚縫合線保留 7 天或 7 天以上,會出現局部發炎;長期接觸鹽液會形成結石;細菌感染性增強;輕微急性炎症反應;傷口部位疼痛、浮腫,出現紅斑。	1,800
286	OBS-29	SAY023891001	VLOCM0023 90Device 4-0 P-12 45CM 可吸收傷口縫	衛署醫器輸字第 023891 號	包含一組倒鉤可吸收線,一端配備手術針,另一端則是環狀作用器。倒鉤裝置和環狀端作用器的設計可使組織縫合不需進行手術線結節。	無。	使用本產品可能造成的不良影響包括傷口裂開;某些部位出現擴張、伸長、貨膨脹等情況時,無法對傷口提供足夠的支撐;如果患者罹患可能延緩傷口痊癒的疾病,無法對其傷口提供足夠的支撐;組織肉芽化或纖維化;傷口化膿或出血;形成靜脈竇;如果皮膚縫合線保留 7 天或 7 天以上,會出現局部發炎;長期接觸鹽液會形成結石;細菌感染性增強;輕微急性炎症反應;傷口部位疼痛、浮腫,出現紅斑。	1,820

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
287	OBS-2A	SAY023875001	VLOCL0604 180 Device 3-0 V-20 15CM 可吸收傷口	衛署醫器輸字第 023875 號	可吸收傷口縫合裝置提供未染色與綠色兩種形式。此材料呈無菌、惰性、採用非膠原材料,且不具抗原性。	健保無此品項	傷口裂開；某些部位出現擴張、伸長或膨脹等情況時,無法對傷口提供足夠的支撐；如患者罹患可能延緩傷口痊癒的疾病,無法對其傷口提供足夠的支撐；組織肉芽化或纖維化；傷口化膿和出血,導致靜脈竇形成；如皮膚縫合線保留 7 天或 7 天以上,出現局部發炎；長期接觸鹽液形成結石；細菌感染性增強；輕微急性炎症反應；傷口部位疼痛、浮腫、出現紅斑。	1,800
288	OBS-2B	SAY023875001	VLOCL0804 180 Device 3-0 CV-23 15CM 可吸收傷	衛署醫器輸字第 023875 號	三個特性描述可吸收縫合線的體內效能：抗拉強度保留、大量和組織反應的吸收可吸收傷口縫合裝置提供未染色與綠色兩種形式。此材料呈無菌、惰性、採用非膠原材料,且不具抗原性。	健保無此品項	傷口裂開；某些部位出現擴張、伸長或膨脹等情況時,無法對傷口提供足夠的支撐；如患者罹患可能延緩傷口痊癒的疾病,無法對其傷口提供足夠的支撐；組織肉芽化或纖維化；傷口化膿和出血,導致靜脈竇形成；如皮膚縫合線保留 7 天或 7 天以上,出現局部發炎；長期接觸鹽液形成結石；細菌感染性增強；輕微急性炎症反應；傷口部位疼痛、浮腫、出現紅斑。	1,800
289	OBS-2C	SAY023875001	VLOCL0814 180 Device 3-0 CV-23 30CM 可吸收傷	衛署醫器輸字第 023875 號	三個特性描述可吸收縫合線的體內效能：抗拉強度保留、大量和組織反應的吸收可吸收傷口縫合裝置提供未染色與綠色兩種形式。此材料呈無菌、惰性、採用非膠原材料,且不具抗原性。	健保無此品項。	傷口裂開；某些部位出現擴張、伸長或膨脹等情況時,無法對傷口提供足夠的支撐；如患者罹患可能延緩傷口痊癒的疾病,無法對其傷口提供足夠的支撐；組織肉芽化或纖維化；傷口化膿和出血,導致靜脈竇形成；如皮膚縫合線保留 7 天或 7 天以上,出現局部發炎；長期接觸鹽液形成結石；細菌感染性增強；輕微急性炎症反應；傷口部位疼痛、浮腫、出現紅斑。	1,800

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
290	OBS-2D	SAY023875001	VLOCL0803 180 Device 4-0 CV-23 15CM 可吸收傷口	衛署醫器輸字第 023875 號	三個特性描述可吸收縫合線的體內效能：抗拉強度保留、大量和組織反應的吸收可吸收傷口縫合裝置提供未染色與綠色兩種形式。此材料呈無菌、惰性、採用非膠原材料,且不具抗原性。	健保無此品項。	傷口裂開；某些部位出現擴張、伸長或膨脹等情況時,無法對傷口提供足夠的支撐；如患者罹患可能延緩傷口痊癒的疾病,無法對其傷口提供足夠的支撐；組織肉芽化或纖維化；傷口化膿和出血,導致靜脈竇形成；如皮膚縫合線保留 7 天或 7 天以上,出現局部發炎；長期接觸鹽液形成結石；細菌感染性增強；輕微急性炎症反應；傷口部位疼痛、浮腫、出現紅斑。	1,800
291	OBS-30	SAY023891001	VLOCM0123 90Device 4-0 P14 45CM 3/8Circle 24m	衛署醫器輸字第 023891 號	包含一組倒鉤可吸收線,一端配備手術針,另一端則是環狀作用器。倒鉤裝置和環狀端作用器的設計可使組織縫合不需進行手術線結節。	無。	使用本產品可能造成的不良影響包括傷口裂開；某些部位出現擴張、伸長或膨脹等情況時,無法對傷口提供足夠的支撐；如果患者罹患可能延緩傷口痊癒的疾病,無法對其傷口提供足夠的支撐；組織肉芽化或纖維化；傷口化膿或出血；形成靜脈竇；如果皮膚縫合線保留 7 天或 7 天以上,會出現局部發炎；長期接觸鹽液會形成結石；細菌感染性增強；輕微急性炎症反應；傷口部位疼痛、浮腫,出現紅斑。	1,820

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
292	OBS-39	SAY023891001	VLOCM0804 90Device 3-0 VIO 15CM CV23 可吸收傷	衛署醫器輸字第 023891 號	1.倒勾;抓附力更強,專利雙角度切割 vs 單角度切割,抓附力增加 80%2.線體張力更強,雙角度切割保留最大主體支撐線徑。3.倒勾;採 3D 放射狀排列 vs 螺旋狀排列,確保每個角度皆能抓取組織。4.每公分 20 個倒勾; vs 8 個倒勾; (目前進口品)。5.圓盤包裝設計,降低線體記憶並方便取用。	無類似產品	無。	1,820
293	OBS-40	SAY023891001	VLOCM0814 90Device 3-0 CV23 30CM 可吸收傷口縫	衛署醫器輸字第 023891 號	三個特性描述可吸收縫合線的體內效能：抗拉強度保留、大量和組織反應的吸收可吸收傷口縫合裝置提供未染色與綠色兩種形式。此材料呈無菌、惰性、採用非膠原材料,且不具抗原性。	無。	傷口裂開；某些部位出現擴張、伸長或膨脹等情況時,無法對傷口提供足夠的支撐；如患者罹患可能延緩傷口痊癒的疾病,無法對其傷口提供足夠的支撐；組織肉芽化或纖維化；傷口化膿和出血,導致靜脈竇形成；如皮膚縫合線保留 7 天或 7 天以上,出現局部發炎；長期接觸鹽液形成結石；細菌感染性增強；輕微急性炎症反應；傷口部位疼痛、浮腫、出現紅斑。	1,820
294	OBS-49	TSZ028702002	CNGL3 70mm Gelpoint System 腹腔鏡通路裝置 Appli	衛部醫器輸第 028702 號	提供醫師一個穩定操作的平台,大幅降低腹腔鏡器械在單一小傷口中操作上的困難,而結合了 Alexis 傷口保護裝置的設計,更進一步在器械進出或取出標本的過程中,有效保護傷口及組織	無類似健保品項	如仿單說明	26,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
295	OBS-4A	SAY023891001	VLOCM0614 90Device 3-0 V20 30CM 可吸收傷口縫	衛署醫器輸字第 023891 號	可吸收傷口縫合裝置提供為染色與紫色兩種形式。此材料呈無菌、惰性、採用非膠原材料,且不具抗原性。	目前並無健保品可供比較,可吸收傷口縫合裝置不需使用一般外科縫合方式結節	傷口裂開；某些部位出現擴張、伸長或膨脹等情況時,無法對傷口提供足夠的支撐；如患者罹患可能延緩傷口痊癒的疾病,無法對其傷口提供足夠的支撐；組織肉芽化或纖維化；傷口化膿和出血,導致靜脈竇形成；如皮膚縫合線保留 7 天或 7 天以上,出現局部發炎；長期接觸鹽液形成結石；細菌感染性增強；輕微急性炎症反應；傷口部位疼痛、浮腫、出現紅斑。	1,820
296	OBS-4B	SAY023891001	VLOCM0013 90Device 4-0 P-12 30CM 可吸收傷口縫	衛署醫器輸字第 023891 號	可吸收傷口縫合裝置提供未染色與紫色兩種形式。此材料呈無菌、惰性、採用非膠原材料,且不具抗原性。	目前並無健保品可供比較,可吸收傷口縫合裝置不需使用一般外科縫合方式結節	傷口裂開；某些部位出現擴張、伸長或膨脹等情況時,無法對傷口提供足夠的支撐；如患者罹患可能延緩傷口痊癒的疾病,無法對其傷口提供足夠的支撐；組織肉芽化或纖維化；傷口化膿和出血,導致靜脈竇形成；如皮膚縫合線保留 7 天或 7 天以上,出現局部發炎；長期接觸鹽液形成結石；細菌感染性增強；輕微急性炎症反應；傷口部位疼痛、浮腫、出現紅斑。	1,820

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
297	OBS-4C	SAY023891001	VLOCM0024 90Device 3-0 P-12 45CM 可吸收傷口縫	衛署醫器輸字第 023891 號	可吸收傷口縫合裝置提供未染色與紫色兩種形式。此材料呈無菌、惰性、採用非膠原材料,且不具抗原性。	目前並無健保品可供比較,可吸收傷口縫合裝置不需使用一般外科縫合方式結節	傷口裂開；某些部位出現擴張、伸長或膨脹等情況時,無法對傷口提供足夠的支撐；如患者罹患可能延緩傷口痊癒的疾病,無法對其傷口提供足夠的支撐；組織肉芽化或纖維化；傷口化膿和出血,導致靜脈竇形成；如皮膚縫合線保留 7 天或 7 天以上,出現局部發炎；長期接觸鹽液形成結石；細菌感染性增強；輕微急性炎症反應；傷口部位疼痛、浮腫、出現紅斑。	1,820
298	OBS-4D	SAY023891001	VLOCM0625 90Device 2-0 V20 45CM 可吸收傷口縫	衛署醫器輸字第 023891 號	可吸收傷口縫合裝置提供未染色與紫色兩種形式。此材料呈無菌、惰性、採用非膠原材料,且不具抗原性。	目前並無健保品可供比較,可吸收傷口縫合裝置不需使用一般外科縫合方式結節	傷口裂開；某些部位出現擴張、伸長或膨脹等情況時,無法對傷口提供足夠的支撐；如患者罹患可能延緩傷口痊癒的疾病,無法對其傷口提供足夠的支撐；組織肉芽化或纖維化；傷口化膿和出血,導致靜脈竇形成；如皮膚縫合線保留 7 天或 7 天以上,出現局部發炎；長期接觸鹽液形成結石；細菌感染性增強；輕微急性炎症反應；傷口部位疼痛、浮腫、出現紅斑。	1,820

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
299	OBS-4E	SAY023891001	VLOCM0604 90 Device 3-0 V-20 15CM 可吸收傷口	衛署醫器輸字第 023891 號	可吸收傷口縫合裝置提供為染色與紫色兩種形式。此材料呈無菌、惰性、採用非膠原材料,且不具抗原性。	目前並無健保品可供比較,可吸收傷口縫合裝置不需使用一般外科縫合方式結節	傷口裂開；某些部位出現擴張、伸長或膨脹等情況時,無法對傷口提供足夠的支撐；如患者罹患可能延緩傷口痊癒的疾病,無法對其傷口提供足夠的支撐；組織肉芽化或纖維化；傷口化膿和出血,導致靜脈竇形成；如皮膚縫合線保留 7 天或 7 天以上,出現局部發炎；長期接觸鹽液形成結石；細菌感染性增強；輕微急性炎症反應；傷口部位疼痛、浮腫、出現紅斑。	1,820
300	OBS-4F	SAY023891001	VLOCM0124 90 Device 3-0 P-14 45CM 可吸收傷口	衛署醫器輸字第 023891 號	可吸收傷口縫合裝置提供未染色與紫色兩種形式。此材料呈無菌、惰性、採用非膠原材料,且不具抗原性。	目前並無健保品可供比較,可吸收傷口縫合裝置不需使用一般外科縫合方式結節	傷口裂開；某些部位出現擴張、伸長或膨脹等情況時,無法對傷口提供足夠的支撐；如患者罹患可能延緩傷口痊癒的疾病,無法對其傷口提供足夠的支撐；組織肉芽化或纖維化；傷口化膿和出血,導致靜脈竇形成；如皮膚縫合線保留 7 天或 7 天以上,出現局部發炎；長期接觸鹽液形成結石；細菌感染性增強；輕微急性炎症反應；傷口部位疼痛、浮腫、出現紅斑。	1,820
301	OBS-50	TSZ028702001	CNGL2 100mm Gelpoint System 腹腔鏡通路裝置 Appl	衛部醫器輸第 028702 號	提供醫師一個穩定操作的平台,大幅降低腹腔鏡器械在單一小傷口中操作上的困難,而結合了 Alexis 傷口保護裝置的設計,更進一步在器械進出或取出標本的過程中,有效保護傷口及組織	無類似健保品項	無。	40,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
302	OBS-60	TSZ028377002	C8403 9-14cm 腹壁牽引器 Alexis O wound retracto	衛部醫器輸字第 028377 號	有效完整撐開傷口,保持傷口濕潤,降低感染風險,術後復原快,疼痛少	無類似健保給付品項	無。	3,800
303	OBS-61	FSZ005261002	40mg/ml 10ml/EA HANBIO Barrigel 瀚醫防沾黏可吸	衛部醫器制第 005261 號	Barrigel 是透明且黏稠的大分子玻尿酸凝膠 1.避免手術後沾粘產生的後遺症如腸阻塞.不孕.骨盆腔疼痛。2.操作簡易方便,包含 C/S 及腹腔鏡及子宮腔鏡手術之預防沾黏。3.比起片狀的防沾黏產品更能節省收刀時間。	此品項完全自費,沒有健保替代品項。	無。	15,000
304	OBS-62	FSZ005261004	40mg/ml 5ml/EA HANBIO Barrigel 瀚醫防沾黏可吸	衛部醫器制第 005261 號	Barrigel 是透明且黏稠的大分子玻尿酸凝膠 1.避免手術後沾粘產生的後遺症如腸阻塞.不孕.骨盆腔疼痛。2.操作簡易方便,包含 C/S 及腹腔鏡及子宮腔鏡手術之預防沾黏。3.比起片狀的防沾黏產品更能節省收刀時間。	此品項完全自費,沒有健保替代品項。	無。	8,500
305	OBS-65	FSZ005697001	40mg/10ml/EA Protahere Absorbable Adhesion Ba	衛部醫器制第 005697 號	本品利用專利 CHAP 酯交聯技術製造,具有高黏稠性及高延展性的凝膠,可附著於塗抹的組織表面,形成一層抗組織沾黏的屏障,以減少手術後組織的沾黏。可應用於臨床開腹手術及腹腔鏡手術使用,用途較廣。	無。	目前尚無臨床不良反應事件發生。	18,000
306	OBS-71	TKY021893002	C4140 5mmX40cmX20mm Disposable Grasper 組織夾	衛署醫器輸字第 021893 號	無。	無。	無。	5,400
307	OBS-72	TKY021893001	CB040 5mmX45cm Disposable Scissors 拋棄式剪刀	衛署醫器輸字第 021893 號	無。	無。	無。	5,400

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
308	OBS-74	TSZ026478001	422:440-AS:L-2W Glove Port NELIS 奈利斯腹腔鏡	衛部醫器輸第026478 號	本產品為手動牽開器,適用於腹腔鏡手術,可牽開手術切口邊緣,並通過產品端口將手術器械及內視鏡插入體內。本產品為自費品項,較傳統腹腔鏡手術(或機器人手術),不僅可降低傷口數及傷口大小、減輕術後疼痛感或自然孔洞無疤痕手術,病患術後恢復快及美容外觀。目前無類似健保給付品項。而傳統腹腔鏡手術(或機器人手術)需要多個切口,傷口數較多、多疤痕較不美觀,患者恢復較慢且術後疼痛感較高。	無類似健保給付品項本產品為自費品項,較傳統腹腔鏡手術(或機器人手術),不僅可降低傷口數及傷口大小、減輕術後疼痛感或自然孔洞無疤痕手術,病患術後恢復快及美容外觀。目前無類似健保給付品項。而傳統腹腔鏡手術(或機器人手術)需要多個切口,傷口數較多、多疤痕較不美觀,患者恢復較慢且術後疼痛感較高。	無特別副作用(見仿單)	25,500
309	OBS-76	FSZ001142001	II-5ml 宮安康宮腔用可吸收防沾黏凝膠 BioRege	衛部醫器陸輸第001142 號	本產品用於子宮鏡和其他子宮腔手術後,預防或減少子宮腔術後沾黏形成,以利傷口自然癒合之過程。	本產品為防沾黏產品無類似健保給付品。	不良事件報告的類型和頻率與一般手術後發生一致。在已完成的臨床研究中沒有與本產品相關的不良事件報告。然如同任何外科植入的生物材料,在極少數情況下,可能會有潛在的不良反應,如感染、異物反應和過敏反應等。	17,000
310	OBS-79	WDZ011522001	#487 7.6cm*3.7M QuikClot Dressing 快可敷片	衛署醫器輸壹字第011522 號	無。	無。	無。	21,000
311	OBS-80	WDZ011522001	#460 30cm*30cm QuikClot Dressing 快可敷片 (衛署醫器輸壹字第011522 號	無。	無。	無。	21,000
312	OBS-81	TKY001884001	EI-330S 拉吉士拋棄式內視鏡剪刀 LAGIS	衛署醫器制字第001884 號	無。	無。	無。	3,300
313	OBS-84	BBY031894001	GTB14 14CM-3400ml 安培亞歷西斯檢體袋 Applied	衛部醫器輸第031894 號	無。	無。	無。	5,720

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
314	OBS-85	BBY031894002	GTB17 17CM-6500ml 安培亞歷西斯檢體袋 Applied	衛部醫器輸字第 031894 號	無。	無。	無。	7,000
315	OBS-9	FSZ020649001	J&J Gynemesh 10x15cm 不吸收軟性網	衛署醫器輸字第 020649 號	在動物研究中,植入“伯倫軟性網”網膜僅會引發極輕微的暫時發炎反應,接著會形成薄薄一層纖維組織,從網膜孔隙中長出,網膜就和周遭的組織連在一起。網膜可保持柔軟強韌,也不會妨礙正常的傷口癒合,這種材料部會被吸收,也不會受到組織酵素破壞。	無。	與一般外科植入物質可能產生的反應相同,包括可能出現感染、發炎、粘黏形成(adhesion formation)、瘻管形成(fistula formation)及凸出(extrusion)。	10,200
316	OBS-91	FSZ030302004	PV350323F1 女性骨盆底修復網片 3*23cm Dynamesh	衛部醫器輸字第 030302 號	本產品材質為 PVDF(Polyvinylidene Fluoride)與目前所有網片材質 PP(Poly Pylene)不同,具有生物相容性最高發炎反應只有 P.P 的一半,孔隙網孔率最大,材質變異性小、穩定性較高,在高腹壓下不變形。	無。	1.本產品的材質 PVDF 尚未在文獻中有大型研究發現其可能會產生的副作用。2. 與所有異物植入物一樣,對原本就存在的感染可能有不良反應且導致暫時性的局部刺激,或加重感染,請參考禁忌症。	35,000
317	OBS-93	FSZ032685001	P-STOP-8 PELVI-STOP Pelvic Floor Mesh 倍樂適	衛部醫器輸字第 032685 號	無。	無。	無。	55,000
318	OBS-94	FSZ030302001	PV780315F1 3cmx15cm Mesh for Female Pelvic Fl	衛部醫器輸字第 030302 號	無。	無。	無。	59,000
319	OBSHALO	TKY018726001	HACF0533 HALO 新型脈衝汽化組織止血切開器械 OL	衛署醫器輸字第 018726 號	能穿過 5 公釐腹腔鏡插管。醫師在觀看腹腔鏡之下,能使用電刀高熱來達到凝血效果。本產品能搭配 GyruS ACMI G400 主機使用。	無。	無。	30,000
320	OL-2030	TKZ018008001	WB990150 射頻雙極電燒腫瘤治療組 Olympus	衛署醫器輸字第 018008 號	套管及電擊絕緣部皆為耐熱衝擊之熱塑性塑膠	治療大腫瘤效果較好,燒灼較平均	無	38,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
321	ORTH-01	FBZ007815014	LCP proximal Tibia plate"Synthes""信迪思"上端	衛署醫器輸字第 007815 號	針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。過敏性-當懷疑對植入物有所過敏,適當的測試是必要的,來選擇適當的植入物。癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。植入物而引起的疼痛。植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。	82,000
322	ORTH01F	FBZ007815015	LCP for Distal Femur "Synthes""信迪思"遠端股	衛署醫器輸字第 007815 號	針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。過敏性-當懷疑對植入物有所過敏,適當的測試是必要的,來選擇適當的植入物。癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。植入物而引起的疼痛。植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。	82,000
323	ORTH-02	FBZ007815013	3.5mm (LPHP)PHILOS proximal humerus plate"Syn	衛署醫器輸字第 007815 號	針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。過敏性-當懷疑對植入物有所過敏,適當的測試是必要的,來選擇適當的植入物。癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。植入物而引起的疼痛。植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。	57,000
324	ORTH02A	FBZ019735001	3.5mm LCP Clavicle Hook plate"Synthes"信迪思 3	衛署醫器輸字第 019735 號	鎖骨外側骨折,肩峰鎖骨關節脫位使用,彎曲勾桿設計提供有效的固定	目前健保無類似產品	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。過敏性-當懷疑對植入物有所過敏,適當的測試是必要的,來選擇適當的植入物。癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。植入物而引起的疼痛。植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。	57,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
325	ORTH02B	FBZ023405001	3.5mm LCP Clavicle plate"Synthes"信迪思 3.5mm	衛署醫器輸字第 023405 號	針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。過敏性-當懷疑對植入物有所過敏,適當的測試是必要的,來選擇適當的植入物。癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。植入物而引起的疼痛。植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。	57,000
326	ORTH02C	FBZ021824001	2.4mm LCP Proximal Radius Plates"Synthes"信迪	衛署醫器輸字第 021824 號	針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。過敏性-當懷疑對植入物有所過敏,適當的測試是必要的,來選擇適當的植入物。癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。植入物而引起的疼痛。植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。	57,000
327	ORTH02D	FBZ007815017	2.4mm LCP plate "Synthes"信迪思"2.4mm 鎖定加	衛署醫器輸字第 007815 號	針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。過敏性-當懷疑對植入物有所過敏,適當的測試是必要的,來選擇適當的植入物。癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。植入物而引起的疼痛。植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。	57,000
328	ORTH02E	FBZ007815018	2.4mm LCP Volar plate "Synthes""信迪思"2.4mm	衛署醫器輸字第 007815 號	針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。過敏性-當懷疑對植入物有所過敏,適當的測試是必要的,來選擇適當的植入物。癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。植入物而引起的疼痛。植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。	57,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
329	ORTH02F	FBZ019220003	2.4mm LCP Distal Radius Plate "Synthes""信迪	衛署醫器輸字第 019220 號	針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。過敏性-當懷疑對植入物有所過敏,適當的測試是必要的,來選擇適當的植入物。癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。植入物而引起的疼痛。植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。	57,000
330	ORTH02G	FBZ019220002	3.5mm LCP Olecranon "Synthes""信迪思"3.5mm 鷹	衛署醫器輸字第 019220 號	針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。過敏性-當懷疑對植入物有所過敏,適當的測試是必要的,來選擇適當的植入物。癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。植入物而引起的疼痛。植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。	57,000
331	ORTH02H	FBZ019220004	2.7/3.5mm 外側 LCP Distal Humeral Plate "Synthe	衛署醫器輸字第 019220 號	針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。過敏性-當懷疑對植入物有所過敏,適當的測試是必要的,來選擇適當的植入物。癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。植入物而引起的疼痛。植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。	57,000
332	ORTH02I	FBZ007815012	3.5mm 內側 LCP Distal Humeral Plate "Synthes""	衛署醫器輸字第 007815 號	針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	避免術後立即激烈過度活動造成延遲癒合或癒合不良。過敏性-當懷疑對植入物有所過敏,適當的測試是必要的,來選擇適當的植入物。癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。植入物而引起的疼痛。植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。	57,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
333	ORTH02J	FBZ019793001	3.5mm LCP Tibia plate "Synthes""信迪思"3.5mm	衛署醫器輸字第 019793 號	針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供更良好的固定效果。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。過敏性-當懷疑對植入物有所過敏,適當的測試是必要的,來選擇適當的植入物。癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。植入物而引起的疼痛。植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。	57,000
334	ORTH02K	FBZ023616001	2.7/3.5mm LCP Tibia plate "Synthes""信迪思"2.	衛署醫器輸字第 023616 號	針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。過敏性-當懷疑對植入物有所過敏,適當的測試是必要的,來選擇適當的植入物。癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。植入物而引起的疼痛。植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷	57,000
335	ORTH02L	FBZ019793003	4.5/5.0mm LCP Tibia plate "Synthes""信迪思"4.	衛署醫器輸字第 019793 號	針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。過敏性-當懷疑對植入物有所過敏,適當的測試是必要的,來選擇適當的植入物。癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。植入物而引起的疼痛。植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷	57,000
336	ORTH02M	FBZ007815011	LCP Distal Tibia plate"Synthes""信迪思"下端鎖	衛署醫器輸字第 007815 號	針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。過敏性-當懷疑對植入物有所過敏,適當的測試是必要的,來選擇適當的植入物。癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。植入物而引起的疼痛。植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。	57,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
337	ORTH02N	FBZ007815016	Locking calcaneal plate"Synthes""信迪思"鎖定	衛署醫器輸字第 007815 號	針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。過敏性-當懷疑對植入物有所過敏,適當的測試是必要的,來選擇適當的植入物。癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。植入物而引起的疼痛。植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。	57,000
338	ORTH02P	FBZ023405003	04.112.090:095 2.7/3.5mm 鎖定加壓鎖骨骨板系統	衛署醫器輸字第 023405 號	1.降低解剖或骨折碎片或骨頭節段之重建 2.依照局部生物性機械要求,穩定內部接合 3.維持骨骼與軟組織的血液供應 4.促進手腳早日活動	健保為一般骨釘,較易斷釘及脫落,固定效果較差。因固定力較弱,患者臥床時間加長,住院時間較長。健保為平行螺釘固定,自費為多方向固定。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。過敏性-當懷疑對植入物有所過敏適當的測試是必要的來選擇適當的植入物。	57,000
339	ORTH-05	FBZ007815005	Synthes 4.5/5.0mm LC-LCP Broad Plate	衛署醫器輸字第 007815 號	針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。過敏性-當懷疑對植入物有所過敏,適當的測試是必要的,來選擇適當的植入物。癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。植入物而引起的疼痛。植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。	35,400
340	ORTH-06	FBZ007815005	Synthes 4.5/5.0mm LC-LCP Narrow Plate	衛署醫器輸字第 007815 號	針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。過敏性-當懷疑對植入物有所過敏,適當的測試是必要的,來選擇適當的植入物。癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。植入物而引起的疼痛。植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。	35,400

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
341	ORTH061	FBZ002926001	INTAI Spinal Fixation Sys(Cannulated Prdice S	衛署醫器制字第 002926 號	本產品之微創脊椎骨釘為多軸向長翼設計,提供最佳視野,尾翼連結設計提供導航功能,可於穿 Rod 時快速移除配合器械可快速移除長翼、螺釘含中空與骨鬆釘側孔設計、配合微創器械與預彎 Rod 可有效縮短手術時間並大幅降低失血量。	傷口縮小,減少肌肉破壞,降低出血量,降低感染機率,減少病人術後疼痛不適,提高術後恢復效果。	出血或血腫,植入物引起之疼痛,不適,異常感。	19,000
342	ORTH062	FBZ002926002	INTAI Spinal Fixation Sys(Rod 30~100mm)經皮連	衛署醫器制字第 002926 號	此微創連接管可搭配鏡鈦微創系統達到小傷口及減少破壞肌肉之效果,進而達到良好術後恢復效果。	傷口縮小,減少肌肉破壞,降低出血量,降低感染機率,減少病人術後疼痛不適,提高術後恢復效果。	出血或血腫,植入物引起之疼痛,不適,異常感。	8,000
343	ORTH063	FBZ003255001	TLIF INTAI Interbody Fusion Sys(Peek Cage 微創	衛部醫器制第 005475 號	微創融合手術可減少病患在術中之失血量以及脊椎肌肉的破壞,在表皮的傷口也較一般傳統手術小,並且使病患在術後可在更迅速的時間內達到日常活動的功能。	使用較小傷口進行手術,失血量相對傳統融合手術較少,肌肉破壞較小以至於病人術後恢復較快。	人和精神性或神經肌肉性之障礙,可能在術後對植入物有不可避免的影響,造成手術失敗或併發症。	70,000
344	ORTH-07	FBZ007815005	Synthes 4.5/5.0mm LCP T-Plate	衛署醫器輸字第 007815 號	針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。過敏性-當懷疑對植入物有所過敏,適當的測試是必要的,來選擇適當的植入物。癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。植入物而引起的疼痛。植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。	35,400
345	ORTH-08	FBZ007815005	Synthes 4.5/5.0mm LCP T-Buttress Plate	衛署醫器輸字第 007815 號	針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。過敏性-當懷疑對植入物有所過敏,適當的測試是必要的,來選擇適當的植入物。癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。植入物而引起的疼痛。植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。	35,400

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
346	ORTH-09	FBZ007815005	Synthes 4.5/5.0mm LCP L-Butteress Plate L&R	衛署醫器輸字第 007815 號	針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。過敏性-當懷疑對植入物有所過敏,適當的測試是必要的,來選擇適當的植入物。癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。植入物而引起的疼痛。植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。	35,400
347	ORTH-11	FBZ007815004	Synthes 3.5mm LC-LCP	衛署醫器輸字第 007815 號	針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。過敏性-當懷疑對植入物有所過敏,適當的測試是必要的,來選擇適當的植入物。癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。植入物而引起的疼痛。植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。	31,600
348	ORTH-12	FBZ007815004	Synthes 3.5mm LCP T-Plate L&R	衛署醫器輸字第 007815 號	針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	避免術後立即激烈過度活動造成延遲癒合或癒合不良。過敏性-當懷疑對植入物有所過敏,適當的測試是必要的,來選擇適當的植入物。癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。植入物而引起的疼痛。植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。	31,600
349	ORTH-13	FBZ007815007	Synthes 3.5mm LCP Reconstruction Plate	衛署醫器輸字第 007815 號	針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	避免術後立即激烈過度活動造成延遲癒合或癒合不良。過敏性-當懷疑對植入物有所過敏,適當的測試是必要的,來選擇適當的植入物。癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。植入物而引起的疼痛。植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。	35,400

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
350	ORTH-21	FBZ007513002	Zimmer Prolong Highly Crosslink Polyethylene	衛署醫器輸字第 007513 號	關節包含股骨、脛骨、髌骨以及墊片,其中墊片及髌骨材質為聚乙烯,在膝關節中墊片及髌骨功用為維持膝關節的穩定度、保持膝關節活動順暢度以及影響著膝關節壽命的長短,膝關節的活動模式較為複雜,相對的聚乙烯材質的耐磨程度也就備受重視。	具有高度抗耐磨之特性與健保給付之品項減少 80%磨損率	長期臨床上顯示,高聚乙烯襯墊磨損產生的細微粒子恐造成骨質溶解	54,000
351	ORTH-23	FBZ013894001	Zimmer NCB 股骨遠端多軸性螺釘固定骨板組	衛署醫器輸字第 013894 號	NCB 植體周圍股骨多軸性螺釘股定骨板組是一系列的多軸性螺釘股定骨板,用於治療股骨骨折,尤其植體周圍的股骨骨折。NCB 組所採用的技術,讓醫師能以多軸性方式(30 度)的圓錐安裝螺釘,並使用旋入骨板孔的鎖定螺帽固定螺釘。在此種固定方式下,NCB 植體周圍股板扮演的是內固定的角色,骨板不需與骨骼表面接觸,可降低骨骼周圍血液供應不良的風險	目前健保給付品項主要是以健保給付骨釘骨板進行關節固定術,但患者活動能力會受限,鋼板型式不一。骨釘及鋼板間固定僅靠相對摩擦力固定,相對於骨質較差或粉碎性骨折患者,骨釘鬆脫風險相對提高,增加固定失敗率,及骨未癒合之風險。	手術部位的感染、疼痛、紅腫、發炎,植入物斷裂或鬆脫導致再次手術。	84,000
352	ORTH-24	FBZ023048001	Zimmer NCB 肱骨近端多軸性螺釘固定骨板組	衛署醫器輸字第 023048 號	NCB 植體周圍股骨多軸性螺釘股定骨板組是一系列的多軸性螺釘股定骨板,用於治療股骨骨折,尤其植體周圍的股骨骨折。NCB 組所採用的技術,讓醫師能以多軸性方式(30 度)的圓錐安裝螺釘,並使用旋入骨板孔的鎖定螺帽固定螺釘。在此種固定方式下,NCB 植體周圍股板扮演的是內固定的角色,骨板不需與骨骼表面接觸,可降低骨骼周圍血液供應不良的風險	目前健保給付品項主要是以健保給付骨釘骨板進行關節固定術,但患者活動能力會受限,鋼板型式不一。骨釘及鋼板間固定僅靠相對摩擦力固定,相對於骨質較差或粉碎性骨折患者,骨釘鬆脫風險相對提高,增加固定失敗率,及骨未癒合之風險。	手術部位的感染、疼痛、紅腫、發炎,植入物斷裂或鬆脫導致再次手術。	59,500

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
353	ORTH-30	FBZ009500003	Proximal Tibia PT 近端脛骨 Zimmer Periarticulr	衛署醫器輸字第 009500 號	一、此系統各式骨板採醫療級 22-13-5 不鏽鋼或316L不鏽鋼製成符合國家級醫療規範。二、解剖型骨板為符合橈骨遠端骨頭形狀,可更貼近復位形狀做有效固定。三、本身為鎖定式骨板(Locking Plate),可搭配鎖定式骨釘(Locking screw),在不穩定的骨折復位後,增加較強穩定度,增加骨痂之生成,達到頭生長之目的。四、可提早進行復健或自主活動,防止術後關節僵硬,並能縮短住院天數,增進生活品質。	目前健保給付品項主要是以健保給付骨釘骨板進行關節固定術,但患者活動能力會受限,鋼板型式不一。骨釘及鋼板間固定僅靠相對摩擦力固定,相對於骨質較差或粉碎性骨折患者,骨釘鬆脫風險相對提高,增加固定失敗率,及骨未癒合之風險。	手術部位的感染、疼痛、紅腫、發炎,植入物斷裂或鬆脫導致再次手術。	70,000
354	ORTH-31	FBZ009500002	Zimmer Periarticulr Locking Screw	衛署醫器輸字第 009500 號	一、此系統各式骨板採醫療級 22-13-5 不鏽鋼或316L不鏽鋼製成符合國家級醫療規範。二、解剖型骨板為符合橈骨遠端骨頭形狀,可更貼近復位形狀做有效固定。三、本身為鎖定式骨板(Locking Plate),可搭配鎖定式骨釘(Locking screw),在不穩定的骨折復位後,增加較強穩定度,增加骨痂之生成,達到頭生長之目的。四、可提早進行復健或自主活動,防止術後關節僵硬,並能縮短住院天數,增進生活品質。	目前健保給付品項主要是以健保給付骨釘骨板進行關節固定術,但患者活動能力會受限,鋼板型式不一。骨釘及鋼板間固定僅靠相對摩擦力固定,相對於骨質較差或粉碎性骨折患者,骨釘鬆脫風險相對提高,增加固定失敗率,及骨未癒合之風險。	手術部位的感染、疼痛、紅腫、發炎,植入物斷裂或鬆脫導致再次手術。	2,500
355	ORTH-35	FBZ017775001	DEPUY VIPER 微創 Screw(6x35mm~7x55mm) “帝富脊椎	衛署醫器輸字第 017775 號	採用內外雙鎖固定,最佳化螺紋設計,屬小傷口型之手術方式,藉由定位件導引件,多數不同直徑套管等手術器械,達成手術目標,手術中易於操作,手術後組織復原良好。	與傳統鈦製固定桿相較,除較有彈性外,亦可提供動態融合(dynamic fusion)的作用,增加脊椎前側承受力約 21%,並減少後側 50%的負荷。整體而言,本產品可減少約 70%固定螺絲與骨頭接觸面的負荷,且固定效果良好。	過敏、疼痛	18,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
356	ORTH-36	FBZ017775002	DEPUY VIPER 微創短 Rod 固定桿 (35mm~90mm) “帝富脊	衛署醫器輸字第 021009 號	採用內外雙鎖固定,最佳化螺紋設計,屬小傷口型之手術方式,藉由定位件導引件,多數不同直徑套管等手術器械,達成手術目標,手術中易於操作,手術後組織復原良好。	與傳統鈦製固定桿相較,除較有彈性外,亦可提供動態融合 (dynamic rnfusion)的作用,增加脊椎前側承受力約 21%,並減少後側 50%的負荷。整 rn 體而言,本產品可減少約 70%固定螺絲與骨頭接觸面的負荷,且固定效果良 rn 好。	過敏、疼痛	6,000
357	ORTH-3A	FBZ009500004	Distal Tibia DT 遠端脛骨 Zimmer Periarticulr Lo	衛署醫器輸字第 009500 號	一、此系統各式骨板採醫療級 22-13-5 不鏽鋼或 316L 不鏽鋼製成,符合國家級醫療規範。二、解剖型骨板為符合橈骨遠端骨頭形狀,可更貼近復位形狀做有效固定。三、本身為鎖定式骨板 (Locking Plate),可搭配鎖定式骨釘 (Locking screw),在不穩定的骨折復位後,增加較強穩定度,增加骨癒之生成,達到頭生長之目的。四、可提早進行復健或自主活動,防止術後關節僵硬,並能縮短住院天數,增進生活品質。	目前健保給付品項主要是以健保給付骨釘骨板進行關節固定術,但患者活動能力會受限,鋼板型式不一。骨釘及鋼板間固定僅靠相對摩擦力固定,相對於骨質較差或粉碎性骨折患者,骨釘鬆脫風險相對提高,增加固定失敗率,及骨未癒合之風險。	手術部位的感染、疼痛、紅腫、發炎,植入物斷裂或鬆脫導致再次手術。	70,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
358	ORTH-3B	FBZ009500005	Distal Femur DF 遠端股骨 Zimmer Periarticulr Lo	衛署醫器輸字第 009500 號	一、此系統各式骨板採醫療級 22-13-5 不鏽鋼或 316L 不鏽鋼製成,符合國家級醫療規範。二、解剖型骨板為符合橈骨遠端骨頭形狀,可更貼近復位形狀做有效固定 三、本身為鎖定式骨板(Locking Plate),可搭配鎖定式骨釘(Locking screw),在不穩定的骨折復位後,增加較強穩定度,增加骨痂之生成,達到頭生長之目的。 四、可提早進行復健或自主活動,防止術後關節僵硬,並能縮短住院天數,增進生活品質。	目前健保給付品項主要是以健保給付骨釘骨板進行關節固定術,但患者活動能力會受限,鋼板型式不一。骨釘及鋼板間固定僅靠相對摩擦力固定,相對於骨質較差或粉碎性骨折患者,骨釘鬆脫風險相對提高,增加固定失敗率,及骨未癒合之風險。	手術部位的感染、疼痛、紅腫、發炎,植入物斷裂或鬆脫導致再次手術。	70,000
359	ORTH-3C	FBZ009500006	Proximal Humeral PH 近端肱骨 Zimmer Periarticul	衛署醫器輸字第 009500 號	一、此系統各式骨板採醫療級 22-13-5 不鏽鋼或 316L 不鏽鋼製成,符合國家級醫療規範。二、解剖型骨板為符合橈骨遠端骨頭形狀,可更貼近復位形狀做有效固定 三、本身為鎖定式骨板(Locking Plate),可搭配鎖定式骨釘(Locking screw),在不穩定的骨折復位後,增加較強穩定度,增加骨痂之生成,達到頭生長之目的。 四、可提早進行復健或自主活動,防止術後關節僵硬,並能縮短住院天數,增進生活品質。	目前健保給付品項主要是以健保給付骨釘骨板進行關節固定術,但患者活動能力會受限,鋼板型式不一。骨釘及鋼板間固定僅靠相對摩擦力固定,相對於骨質較差或粉碎性骨折患者,骨釘鬆脫風險相對提高,增加固定失敗率,及骨未癒合之風險。	手術部位的感染、疼痛、紅腫、發炎,植入物斷裂或鬆脫導致再次手術。	70,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
360	ORTH-3D	FBZ021009001	DEPUY VIPER2 微創長 Rod 固定桿 95mm~480mm 帝富脊椎	衛署醫器輸字第 021009 號	VIPER 是一種用來做微創手術工具,由中空套管多軸螺釘及桿組成,使軟組織傷口最小化,並用來固定胸腰椎椎弓根,執行後開之脊椎手術。	脊椎微創手術傷口小更可以減少對組織的破壞,故術後復原較快,傳統手術 m 會造成很長的傷口,肌肉層必須切開,需較長的復原時間。	過敏反應、疼痛	6,000
361	ORTH-3E	FBZ029909001	110030300:110030404 阿爾卑斯系列近端肱骨 骨板	衛部醫器輸第 029909 號	1.採放射式螺釘排列與鋼板互鎖設計,提供更穩定的骨折固定。2.特殊材質 CoCrMo 鈷鉻鉬合金製造,與鋼板形成多軸式互鎖螺釘,提供更穩定的關節骨折固定。3.本產品採用 TiMax 強化處理鈦合金使用 Ti6Al4V,陽極處理鈦合金,超越一般鈦合金的金屬強度。4.骨板提供專利拋棄式照準器輔助,可縮短手術耗時,降低感染風險,提升手術效能。	1.此自費骨材鈦合金材質生物相容性較高,提供高、低位設計骨板可供術中選擇,減少病人術後活動異物感,提升術後滿意度 2.健保骨材不具互鎖機制,本產品可以提供更強的固定效果 3.解剖型骨板設計,減少手術時間	1.不癒合或延遲癒合會導致植入物破壞。2.因應力遮蔽效應引起的骨密度減少。3.由於裝置所引起的疼痛、不適、或者異常感覺。	70,000
362	ORTH-3F	FBZ029909002	110030100:110030204 阿爾卑斯系列近端肱骨 骨板	衛部醫器輸第 029909 號	1.採放射式螺釘排列與鋼板互鎖設計,提供更穩定的骨折固定。2.特殊材質 CoCrMo 鈷鉻鉬合金製造,與鋼板形成多軸式互鎖螺釘,提供更穩定的關節骨折固定。3.本產品採用 TiMax 強化處理鈦合金使用 Ti6Al4V,陽極處理鈦合金,超越一般鈦合金的金屬強度。4.骨板提供專利拋棄式照準器輔助,可縮短手術耗時,降低感染風險,提升手術效能。	1.此自費骨材鈦合金材質生物相容性較高,提供高、低位設計骨板可供術中選擇,減少病人術後活動異物感,提升術後滿意度 2.健保骨材不具互鎖機制,本產品可以提供更強的固定效果 3.解剖型骨板設計,減少手術時間	1.不癒合或延遲癒合會導致植入物破壞。2.因應力遮蔽效應引起的骨密度減少。3.由於裝置所引起的疼痛、不適、或者異常感覺。	70,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
363	ORTH414	FBZ023854001	VBR-S 11X14 頸椎 (小)Zimmer Trabecular Metal V	衛署醫器輸字第 023854 號	Trabecular Metal 脊椎椎體替代系統 乃用來作為椎體替代器材,以替代因腫瘤或外傷(骨折)而塌陷、受損或不穩固的椎體。	鈿金屬為最近鬆質骨特性的材質,其開孔比率、硬度、摩擦係數及使骨頭生長的效率皆大於一般金屬材質的椎體替代器材,在體內初期穩固的效果明顯優於其它金屬或 carbon 等材質的替代器材,如此能讓骨頭快速生長於鈿金屬椎體替代器材上進而達到長期的融合固定效果。	身體對異物的過敏反應。	135,500
364	ORTH415	FBZ018297006	VBR-21 胸腰椎 (大)Zimmer Trabecular Metal Veteb	衛署醫器輸字第 018297 號	Trabecular Metal 脊椎椎體替代系統 乃用來作為椎體替代器材,以替代因腫瘤或外傷(骨折)而塌陷、受損或不穩固的椎體。	鈿金屬為最近鬆質骨特性的材質,其開孔比率、硬度、摩擦係數及使骨頭生長的效率皆大於一般金屬材質的椎體替代器材,在體內初期穩固的效果明顯優於其它金屬或 carbon 等材質的替代器材,如此能讓骨頭快速生長於鈿金屬椎體替代器材上進而達到長期的融合固定效果。	身體對異物的過敏反應。	168,000
365	ORTH416	FBZ022283001	03263:4 9H:21H Zimmer NCB Periprosthetic Polya	衛署醫器輸字第 022283 號	NCB 植體周圍股骨多軸性螺釘股定骨板組是一系列的多軸性螺釘股定骨板,用於治療股骨骨折,尤其植體周圍的股骨骨折。NCB 組所採用的技術,讓醫師能以多軸性方式(30 度)的圓錐安裝螺釘,並使用旋入骨板孔的鎖定螺帽固定螺釘。在此種固定方式下,NCB 植體周圍股板扮演的是內固定的角色,骨板不需與骨骼表面接觸,可降低骨骼周圍血液供應不良的風險	目前健保給付品項主要是以健保給付骨釘骨板進行關節固定術,但患者活動能力會受限,鋼板型式不一。骨釘及鋼板間固定僅靠相對摩擦力固定,相對於骨質較差或粉碎性骨折患者,骨釘鬆脫風險相對提高,增加固定失敗率,及骨未癒合之風險。	手術部位的感染、疼痛、紅腫、發炎,植入物斷裂或鬆脫導致再次手術。	92,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
366	ORTH422	FBZ003167001	170-02255 飛梭囊袋錐體復位固定系統(單囊)Vessel	衛署醫器制字第 003167 號	飛梭囊袋復位固定系統為長條形椎體植入物,為符合 ASTM F136 規範醫療等級之鈦合金 Ti6Al4V 及 PET(Polyethylene Terephthalate)製成。此產品專為 VCF 病患而設計,提供一安全可靠不易發生傷害的植入物。	健保給付之骨水泥灌漿系統,無囊袋設計,在灌骨水泥之時會有骨水泥外流的疑慮	對植入物過敏之病患,請謹慎考慮使用	70,000
367	ORTH424	FBZ021710001	手腕骨-上下肢固定加壓骨板系統 Acumed	衛署醫器輸字第 021710 號	此固定系統採用鈦合金材質製成,生物相容性最高,可避免異物感,輕薄低觸感的骨骼 3D 解剖形狀,區分左右手,依據骨折部位選擇需求長度及解剖寬窄的尺寸植入,可避免凹折骨板造成金屬鏈結的破壞,因此可維持最高強度的結構剛性,專屬於遠端橈骨的鎖定固定系統,多角度的螺釘抓取,兼具固定強度並有塑型功能。	健保給付品為一般不	避免術後立即激烈/過渡活動造成可能的延遲癒合或癒合不良。	57,000
368	ORTH425	FBZ019750001	肱骨-上下肢固定加壓骨板系統 Acumed	衛署醫器輸字第 019750 號	此固定系統採用鈦合金材質製成,生物相容性最高,可避免異物感,輕薄低觸感的骨骼 3D 解剖形狀,區分左右手,依據骨折部位選擇需求長度及解剖彎曲角度的尺寸植入,可避免凹折骨板造成金屬鏈結的破壞,因此可維持最高強度的結構剛性,專屬於肱骨的鎖定固定系統,兼具固定強度並有塑型功能。	健保給付品為一般不	避免術後立即激烈過渡活動造成可能的延遲癒合或癒合不良。	58,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
369	ORTH426	FBZ019750001	橈骨頭-上下肢固定加壓骨板系統 Acumed	衛署醫器輸字第 019750 號	此固定系統採用鈦合金材質製成,生物相容性最高,可避免異物感,輕薄低觸感的骨骼 3D 解剖形狀,依據骨折部位選擇需求長度的尺寸植入,可避免凹折骨板造成金屬鏈結的破壞,因此可維持最高強度的結構剛性,專屬於橈骨頭骨的鎖定固定系統,兼具固定強度並有塑型功能。	健保給付品為一般不	避免術後立即激烈過渡活動造成可能的延遲癒合或癒合不良。	57,000
370	ORTH427	FBZ021855001	肩胛骨-上下肢固定加壓骨板系統 Acumed	衛署醫器輸字第 021855 號	此固定系統採用鈦合金材質製成,生物相容性最高,可避免異物感,輕薄低觸感的骨骼 3D 解剖形狀,區分左右手,依據骨折部位選擇需求長度及解剖彎曲角度的尺寸植入,可避免凹折骨板造成金屬鏈結的破壞,因此可維持最高強度的結構剛性,專屬於肩夾骨的鎖定固定系統,兼具固定強度並有塑型功能。	健保給付品為一般不	避免術後立即激烈/過渡活動造成可能的延遲癒合或癒合不良。	58,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
371	ORTH428	FBZ019738001	肘關節-上下肢固定加壓骨板系統 Acumed	衛署醫器輸字第 019738 號	此固定系統採用純鈦材質製成,生物相容性最高,可避免異物感,輕薄低觸感的骨骼 3D 解剖形狀,區分左右手,依據骨折部位選擇需求長度及解剖彎曲角度的尺寸植入,可避免凹折骨板造成金屬鏈結的破壞,因此可維持最高強度的結構剛性,專屬於遠端外側肱骨的鎖定固定系統,兼具固定強度並有塑型功能。	健保給付品為一般不	避免術後立即激烈過渡活動造成可能的延遲癒合或癒合不良。	58,000
372	ORTH429	FBZ020503001	下肢骨-上下肢固定加壓骨板系統 Acumed	衛署醫器輸字第 020503 號	此系統具備完整解剖形狀,可針對不同骨折部位選擇適合骨板植入,幾乎避免凹折骨板機會,維持金屬最佳結構剛性,提升植入後承載強度,專屬於跟骨踝骨的鎖定固定系統,確保腳踝關節面的支撐強度,純鈦材質,生物相容性最高,異物感最低,搭配輕薄低觸感結構容許不二次手術移除。	健保給付品為一般不	避免術後立即激烈過渡活動造成可能的延遲癒合或癒合不良。	57,000
373	ORTH432	FBZ004070001	Combo Cervical Disc Cage 康鉑頸椎椎間盤融合器(衛署醫器制字第 004070 號	康鉑頸椎椎間盤融合器為脊椎手術的植入裝置,用於作為頸椎椎間的填充塊,有支撐與穩定脊椎之功效,康鉑頸椎椎間盤融合器為圓方體中央有上下方向的孔洞,可填入骨頭或骨替代物,促進脊椎融合。	康鉑頸椎椎間盤融合器可有效縮短骨融合時間,增加骨融合成功率 康鉑頸椎椎間盤融合器可避免植入物因骨質不佳所產生下陷問題	若術後無法配合醫護人員的照護指示,將有產品失效的疑慮	48,000
374	ORTH433	FBZ003878001	Combo Lumbar Disc Cage 康鉑腰椎椎間盤融合器 (材	衛署醫器制字第 003878 號	康鉑腰椎椎間盤融合器為椎體間植入物,由聚醚醚酮製成,並使用鈦合金材料為 X-ray 顯影之用,並取尾碼 2H 為噴砂處理及 8H 為陽極處理做區分	康鉑腰椎椎間盤融合器可有效縮短骨融合時間,增加骨融合成功率 康鉑腰椎椎間盤融合器可避免植入物因骨質不佳所產生下陷問題	若術後無法配合醫護人員的照護指示,將有產品失效的疑慮	48,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
375	ORTH437	FBZ004676001	Nova Spinal Fixation Screw(螺釘杯頭側邊 100) R	衛部醫器制第 004676 號	提供脊椎融合手術後,骨融合前暫時的固定裝置,術後傷口較小。	一體成型的設計,無須另外使用工具,減小手術傷口,減少失血。多種尺寸選擇,可提供最適宜患者手術植入物之尺寸。因無需使用工具做微創通道,減少工具反覆消毒或未確實清洗後而造成的感染。	神經受損、感染、出血、延遲癒合或不癒合、硬脊膜破裂、骨密度降低、金屬過敏或對異物過敏、零組件鬆脫、彎曲或破壞、影響日常生活行動。	19,500
376	ORTH438	FBZ004676002	Nova Spinal Fixation Screw(螺釘杯頭側邊 60) Re	衛部醫器制第 004676 號	提供脊椎融合手術後,骨融合前暫時的固定裝置,術後傷口較小。	一體成型的設計,無須另外使用工具,減小手術傷口,減少失血。多種尺寸選擇,可提供最適宜患者手術植入物之尺寸。因無需使用工具做微創通道,減少工具反覆消毒或未確實清洗後而造成的感染。	病態的肥胖(增加植入物的負荷,導致手術失敗)、懷孕、患者目前為全身性感染或植入部份、異物過敏、嚴重骨質疏鬆、病患的職業與生活型態(造成植入物不當力量)	16,500
377	ORTH439	FBZ004676003	Nova Spinal Fixation Rod(短 40:100mm) ReBorn E	衛部醫器制第 004676 號	提供脊椎融合手術後,骨融合前暫時的固定裝置,術後傷口較小。	一體成型的設計,無須另外使用工具,減小手術傷口,減少失血。多種尺寸選擇,可提供最適宜患者手術植入物之尺寸。因無需使用工具做微創通道,減少工具反覆消毒或未確實清洗後而造成的感染。	神經受損、感染、出血、延遲癒合或不癒合、硬脊膜破裂、骨密度降低、金屬過敏或對異物過敏、零組件鬆脫、彎曲或破壞、影響日常生活行動。	8,500
378	ORTH440	FBZ004676004	Nova Spinal Fixation Rod(長>110mm) ReBorn Ess	衛部醫器制第 004676 號	提供脊椎融合手術後,骨融合前暫時的固定裝置,術後傷口較小。	一體成型的設計,無須另外使用工具,減小手術傷口,減少失血。多種尺寸選擇,可提供最適宜患者手術植入物之尺寸。因無需使用工具做微創通道,減少工具反覆消毒或未確實清洗後而造成的感染。	神經受損、感染、出血、延遲癒合或不癒合、硬脊膜破裂、骨密度降低、金屬過敏或對異物過敏、零組件鬆脫、彎曲或破壞、影響日常生活行動。	15,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
379	ORTH441	FBZ004676005	Nova Spinal Fixation System 2 節微創脊椎內固定	衛部醫器制第 004676 號	提供脊椎融合手術後,骨融合前暫時的固定裝置,術後傷口較小。	一體成型的設計,無須另外使用工具,減小手術傷口,減少失血。多種尺寸選擇,可提供最適宜患者手術植入物之尺寸。因無需使用工具做微創通道,減少工具反覆消毒或未確實清洗後而造成的感染。	神經受損、感染、出血、延遲癒合或不癒合、硬脊膜破裂、骨密度降低、金屬過敏或對異物過敏、零組件鬆脫、彎曲或破壞、影響日常生活行動。	93,000
380	ORTH442	FBZ004676006	Nova Spinal Fixation System 3 節微創脊椎內固定	衛部醫器制第 004676 號	提供脊椎融合手術後,骨融合前暫時的固定裝置,術後傷口較小。	一體成型的設計,無須另外使用工具,減小手術傷口,減少失血。多種尺寸選擇,可提供最適宜患者手術植入物之尺寸。因無需使用工具做微創通道,減少工具反覆消毒或未確實清洗後而造成的感染。	神經受損、感染、出血、延遲癒合或不癒合、硬脊膜破裂、骨密度降低、金屬過敏或對異物過敏、零組件鬆脫、彎曲或破壞、影響日常生活行動。	130,000
381	ORTH443	FBZ023395001	7145-3201:3237 Legion PS High Flex XLPE Inser	衛署醫器輸字第 023395 號	本產品用於全膝關節重建術中,近測端設計用於連結 Genesis II 或 Legion 的股骨植入物,下側端的特點為用來與 Genesis II 或 Legion 的脛骨基底座連結的鎖扣設計。超耐磨脛骨關節面襯墊比傳統脛骨關節面襯墊可以降低 42-73% 的磨損率,意即可延長將近一至四倍的使用年限,可避免未來膝關節重建所需之醫療支出和社會經濟成本損失。	1.由於高交聯的技術使襯墊分子較細,表面更光滑,因此可以減少磨耗,增加 m 使用年限。2.高彎曲設計,膝關節可彎曲至 155 度,身體活動度不受限制。3.m 超高分子聚乙烯襯墊每年磨耗為 0.031mm,一般聚乙烯墊片每年磨耗為 m0.141mm,可以減少 78% 的磨耗率與降低 50% 骨溶解發生機率。	1.植入物的組件的鬆動、彎曲、裂縫、或斷裂。植入物斷裂可能在創傷、劇烈活動、不適當的對準或使用壽命期間發生。2.急性術後感染或深部感染或滑膜炎。3.脛骨、股骨或骨斷裂。4.全關節置換後使用膝蓋置換組件的關節聚乙烯表面磨損已被發表。較高的磨損率可由水泥、金屬或其他碎片分子造成,而導致關節表面磨損。5.錯位、半脫位、過度旋轉、活動範圍降低、腿變長或縮短、組件鬆脫、不尋常的壓力集中等,皆可能由創傷、不當植入物選擇、不當固定及/或組件位移等因素造成。	52,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
382	ORTH445	FBZ024742001	Romeo2 Pad Posterior Axial Device SpinaArt 司	衛署醫器輸字第 024742 號	1.可取代傳統採用椎弓釘進行融合手術 2.30 度多軸向鈦合金固定板緊密貼和脊突,不必使用椎弓釘即可達到穩固效過。	1.可取代傳統採用椎弓釘進行融合手術、2.30 度多軸向鈦合金固定板緊密貼和脊突,不必使用椎弓釘即可達到穩固效過。	手術時:凝血的問題,神經系統的損傷導致暫時貨永久的缺現,疼痛或功能障礙,骨折。手術後:靜脈血栓及肺栓塞,感染,心血管疾病,水腫及延緩癒合。	150,000
383	ORTH449	FBZ003129016	0602-0000:0001-02:14:00 Distal Fibula Double	衛署醫器制字第 003129 號	本系統為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用骨折固定用醫材,由 Ti6AL4V 製成。	相對於健保給付的傳統骨釘骨板,自費的「鎖定式骨板」的洞口具,有螺紋骨釘栓進骨頭後,可與骨板緊緊鎖住,明顯分擔骨頭的支撐力,結構角度穩定、不易鬆脫。其與骨骼接觸面採小面積接觸設計,可減輕對外骨膜的壓迫、保存血液供應、加速骨骼癒合,大幅降低住院時間。目前健保不給付鎖定式加壓骨釘骨板。	1.傷口感染:任何手術都有可能發生感染;當有嚴重感染時,應放棄骨內固定治療而改用牽引術,待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷:植入關節骨板時,應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時,應採取相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折遲延癒合與骨不癒合:骨板固定的應用不當,可能造成骨折不癒合;但原始創傷嚴重,而又未採取相應治療措施時,則更易發生骨折不癒合。4.再骨折:對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。對於拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時,寧可晚一些時間再拆除。5.植入物破壞:因不當之外力、活動或在常規下骨折不癒合等情況下,會導致植入物斷裂或變形。	60,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
384	ORTH450	FBZ003129019	1515-0000:0001-03:07:00 Anatomical Arch-Y Pla	衛署醫器制字第 003129 號	本系統為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用骨折固定用醫材,由 Ti6AL4V 製成。	相對於健保給付的傳統骨釘骨板,自費的「鎖定式骨板」的洞器具,有螺紋骨釘栓進骨頭後,可與骨板緊緊鎖住,明顯分擔骨頭的支撐力,結構角度穩定、不易鬆脫。其與骨骼接觸面採小面積接觸設計,可減輕對外骨膜的壓迫、保存血液供應、加速骨骼癒合,大幅降低住院時間。目前健保不給付鎖定式加壓骨釘骨板。	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時,應放棄骨內固定治療而改用牽引術,待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷：植入關節骨板時,應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時,應採取相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當,可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重,而又未採取相應治療措施時,則更易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。對於拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時,寧可晚一些時間再拆除。5.植入物破壞：因不當之外力、活動或在常規下骨折不癒合等情況下,會導致植入物斷裂或變形。	65,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
385	ORTH451	FBZ003129020	0002-0000:01-02:14/001 5-1500:1501-05:11 遠端鎖	衛署醫器制字第 003129 號	本系統為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用骨折固定用醫材,由 Ti6AL4V 製成。	相對於健保給付的傳統骨釘骨板,自費的「鎖定式骨板」的洞器具,有螺紋骨釘栓進骨頭後,可與骨板緊緊鎖住,明顯分擔骨頭的支撐力,結構角度穩定、不易鬆脫。其與骨骼接觸面採小面積接觸設計,可減輕對外骨膜的壓迫、保存血液供應、加速骨骼癒合,大幅降低住院時間。目前健保不給付鎖定式加壓骨釘骨板。	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時,應放棄骨內固定治療而改用牽引術,待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷：植入關節骨板時,應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時,應採取相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當,可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重,而又未採取相應治療措施時,則更易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。對於拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時,寧可晚一些時間再拆除。5.植入物破壞：因不當之外力、活動或在常規下骨折不癒合等情況下,會導致植入物斷裂或變形。	59,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
386	ORTH452	FBZ003129014	0401-0000:0001-02:20:00Standard Distal Radius	衛署醫器制字第 003129 號	本系統為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用骨折固定用醫材,由 Ti6AL4V 製成。	相對於健保給付的傳統骨釘骨板,自費的「鎖定式骨板」的洞口具,有螺紋骨釘栓進骨頭後,可與骨板緊緊鎖住,明顯分擔骨頭的支撐力,結構角度穩定、不易鬆脫。其與骨骼接觸面採小面積接觸設計,可減輕對外骨膜的壓迫、保存血液供應、加速骨骼癒合,大幅降低住院時間。目前健保不給付鎖定式加壓骨釘骨板。	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時,應放棄骨內固定治療而改用牽引術,待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷：植入關節骨板時,應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時,應採取相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當,可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重,而又未採取相應治療措施時,則更易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。對於拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時,寧可晚一些時間再拆除。5.植入物破壞：因不當之外力、活動或在常規下骨折不癒合等情況下,會導致植入物斷裂或變形。	56,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
387	ORTH453	FBZ003129015	1400-0000:01-02:12/041 5-1400:1401-01:11 橈尺骨	衛署醫器制字第 003129 號	本系統為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用骨折固定用醫材,由 Ti6AL4V 製成。	相對於健保給付的傳統骨釘骨板,自費的「鎖定式骨板」的洞口具,有螺紋骨釘栓進骨頭後,可與骨板緊緊鎖住,明顯分擔骨頭的支撐力,結構角度穩定、不易鬆脫。其與骨骼接觸面採小面積接觸設計,可減輕對外骨膜的壓迫、保存血液供應、加速骨骼癒合,大幅降低住院時間。目前健保不給付鎖定式加壓骨釘骨板。	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時,應放棄骨內固定治療而改用牽引術,待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷：植入關節骨板時,應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時,應採取相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當,可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重,而又未採取相應治療措施時,則更易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。對於拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時,寧可晚一些時間再拆除。5.植入物破壞：因不當之外力、活動或在常規下骨折不癒合等情況下,會導致植入物斷裂或變形。	56,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
388	ORTH454	FBZ003129017	0202:0700-0705:0806-04 16:0622Femur ABS Lockin	衛署醫器制字第 003129 號	本系統為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用骨折固定用醫材,由 Ti6AL4V 製成。	相對於健保給付的傳統骨釘骨板,自費的「鎖定式骨板」的洞器具,有螺紋骨釘栓進骨頭後,可與骨板緊緊鎖住,明顯分擔骨頭的支撐力,結構角度穩定、不易鬆脫。其與骨骼接觸面採小面積接觸設計,可減輕對外骨膜的壓迫、保存血液供應、加速骨骼癒合,大幅降低住院時間。目前健保不給付鎖定式加壓骨釘骨板。	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時,應放棄骨內固定治療而改用牽引術,待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷：植入關節骨板時,應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時,應採取相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當,可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重,而又未採取相應治療措施時,則更易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。對於拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時,寧可晚一些時間再拆除。5.植入物破壞：因不當之外力、活動或在常規下骨折不癒合等情況下,會導致植入物斷裂或變形。	58,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
389	ORTH455	FBZ003129022	1600-1215-03:04:00 Mini Plate Cranial & Hand	衛署醫器制字第 003129 號	本系統為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用骨折固定用醫材,由 Ti6AL4V 製成。	相對於健保給付的傳統骨釘骨板,自費的「鎖定式骨板」的洞器具,有螺紋骨釘栓進骨頭後,可與骨板緊緊鎖住,明顯分擔骨頭的支撐力,結構角度穩定、不易鬆脫。其與骨骼接觸面採小面積接觸設計,可減輕對外骨膜的壓迫、保存血液供應、加速骨骼癒合,大幅降低住院時間。目前健保不給付鎖定式加壓骨釘骨板。	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時,應放棄骨內固定治療而改用牽引術,待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷：植入關節骨板時,應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時,應採取相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當,可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重,而又未採取相應治療措施時,則更易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。對於拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時,寧可晚一些時間再拆除。5.植入物破壞：因不當之外力、活動或在常規下骨折不癒合等情況下,會導致植入物斷裂或變形。	42,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
390	ORTH456	FBZ003129023	1600-1216-05:07:00 Mini Plate Cranial & Hand	衛署醫器制字第 003129 號	本系統為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用骨折固定用醫材,由 Ti6AL4V 製成。	相對於健保給付的傳統骨釘骨板,自費的「鎖定式骨板」的洞器具,有螺紋骨釘栓進骨頭後,可與骨板緊緊鎖住,明顯分擔骨頭的支撐力,結構角度穩定、不易鬆脫。其與骨骼接觸面採小面積接觸設計,可減輕對外骨膜的壓迫、保存血液供應、加速骨骼癒合,大幅降低住院時間。目前健保不給付鎖定式加壓骨釘骨板。	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時,應放棄骨內固定治療而改用牽引術,待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷：植入關節骨板時,應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時,應採取相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當,可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重,而又未採取相應治療措施時,則更易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。對於拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時,寧可晚一些時間再拆除。5.植入物破壞：因不當之外力、活動或在常規下骨折不癒合等情況下,會導致植入物斷裂或變形。	42,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
391	ORTH457	FBZ003129024	1600-1217-08 Mini Plate Cranial & Hand System	衛署醫器制字第 003129 號	本系統為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用骨折固定用醫材,由 Ti6AL4V 製成。	相對於健保給付的傳統骨釘骨板,自費的「鎖定式骨板」的洞器具,有螺紋骨釘栓進骨頭後,可與骨板緊緊鎖住,明顯分擔骨頭的支撐力,結構角度穩定、不易鬆脫。其與骨骼接觸面採小面積接觸設計,可減輕對外骨膜的壓迫、保存血液供應、加速骨骼癒合,大幅降低住院時間。目前健保不給付鎖定式加壓骨釘骨板。	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時,應放棄骨內固定治療而改用牽引術,待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷：植入關節骨板時,應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時,應採取相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當,可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重,而又未採取相應治療措施時,則更易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。對於拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時,寧可晚一些時間再拆除。5.植入物破壞：因不當之外力、活動或在常規下骨折不癒合等情況下,會導致植入物斷裂或變形。	42,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
392	ORTH458	FBZ003129025	1600-1218-04 Mini Plate Cranial & Hand System	衛署醫器制字第 003129 號	本系統為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用骨折固定用醫材,由 Ti6AL4V 製成。	相對於健保給付的傳統骨釘骨板,自費的「鎖定式骨板」的洞器具,有螺紋骨釘栓進骨頭後,可與骨板緊緊鎖住,明顯分擔骨頭的支撐力,結構角度穩定、不易鬆脫。其與骨骼接觸面採小面積接觸設計,可減輕對外骨膜的壓迫、保存血液供應、加速骨骼癒合,大幅降低住院時間。目前健保不給付鎖定式加壓骨釘骨板。	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時,應放棄骨內固定治療而改用牽引術,待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷：植入關節骨板時,應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時,應採取相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當,可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重,而又未採取相應治療措施時,則更易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。對於拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時,寧可晚一些時間再拆除。5.植入物破壞：因不當之外力、活動或在常規下骨折不癒合等情況下,會導致植入物斷裂或變形。	42,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
393	ORTH459	FBZ003129026	1600-1219-04 Mini Plate Cranial & Hand System	衛署醫器制字第 003129 號	本系統為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用骨折固定用醫材,由 Ti6AL4V 製成。	相對於健保給付的傳統骨釘骨板,自費的「鎖定式骨板」的洞器具,有螺紋骨釘栓進骨頭後,可與骨板緊緊鎖住,明顯分擔骨頭的支撐力,結構角度穩定、不易鬆脫。其與骨骼接觸面採小面積接觸設計,可減輕對外骨膜的壓迫、保存血液供應、加速骨骼癒合,大幅降低住院時間。目前健保不給付鎖定式加壓骨釘骨板。	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時,應放棄骨內固定治療而改用牽引術,待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷：植入關節骨板時,應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時,應採取相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當,可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重,而又未採取相應治療措施時,則更易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。對於拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時,寧可晚一些時間再拆除。5.植入物破壞：因不當之外力、活動或在常規下骨折不癒合等情況下,會導致植入物斷裂或變形。	42,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
394	ORTH460	FBZ003129027	1600-1313-04:12:00 Mini Plate Foot System(迷	衛署醫器制字第 003129 號	本系統為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用骨折固定用醫材,由 Ti6AL4V 製成。	相對於健保給付的傳統骨釘骨板,自費的「鎖定式骨板」的洞口具,有螺紋骨釘栓進骨頭後,可與骨板緊緊鎖住,明顯分擔骨頭的支撐力,結構角度穩定、不易鬆脫。其與骨骼接觸面採小面積接觸設計,可減輕對外骨膜的壓迫、保存血液供應、加速骨骼癒合,大幅降低住院時間。目前健保不給付鎖定式加壓骨釘骨板。	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時,應放棄骨內固定治療而改用牽引術,待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷：植入關節骨板時,應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時,應採取相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當,可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重,而又未採取相應治療措施時,則更易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。對於拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時,寧可晚一些時間再拆除。5.植入物破壞：因不當之外力、活動或在常規下骨折不癒合等情況下,會導致植入物斷裂或變形。	42,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
395	ORTH461	FBZ003129028	1600-1314-04:07:00 Mini Plate Foot System(迷	衛署醫器制字第 003129 號	本系統為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用骨折固定用醫材,由 Ti6AL4V 製成。	相對於健保給付的傳統骨釘骨板,自費的「鎖定式骨板」的洞口具,有螺紋骨釘栓進骨頭後,可與骨板緊緊鎖住,明顯分擔骨頭的支撐力,結構角度穩定、不易鬆脫。其與骨骼接觸面採小面積接觸設計,可減輕對外骨膜的壓迫、保存血液供應、加速骨骼癒合,大幅降低住院時間。目前健保不給付鎖定式加壓骨釘骨板。	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時,應放棄骨內固定治療而改用牽引術,待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷：植入關節骨板時,應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時,應採取相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當,可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重,而又未採取相應治療措施時,則更易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。對於拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時,寧可晚一些時間再拆除。5.植入物破壞：因不當之外力、活動或在常規下骨折不癒合等情況下,會導致植入物斷裂或變形。	42,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
396	ORTH462	FBZ003129029	1600-1315-03:04:00 Mini Plate Foot System(迷	衛署醫器制字第 003129 號	本系統為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用骨折固定用醫材,由 Ti6AL4V 製成。	相對於健保給付的傳統骨釘骨板,自費的「鎖定式骨板」的洞器具,有螺紋骨釘栓進骨頭後,可與骨板緊緊鎖住,明顯分擔骨頭的支撐力,結構角度穩定、不易鬆脫。其與骨骼接觸面採小面積接觸設計,可減輕對外骨膜的壓迫、保存血液供應、加速骨骼癒合,大幅降低住院時間。目前健保不給付鎖定式加壓骨釘骨板。	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時,應放棄骨內固定治療而改用牽引術,待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷：植入關節骨板時,應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時,應採取相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當,可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重,而又未採取相應治療措施時,則更易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。對於拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時,寧可晚一些時間再拆除。5.植入物破壞：因不當之外力、活動或在常規下骨折不癒合等情況下,會導致植入物斷裂或變形。	42,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
397	ORTH463	FBZ003129030	1600-1316-05:07:00 Mini Plate Foot System(迷	衛署醫器制字第 003129 號	本系統為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用骨折固定用醫材,由 Ti6AL4V 製成。	相對於健保給付的傳統骨釘骨板,自費的「鎖定式骨板」的洞口具,有螺紋骨釘栓進骨頭後,可與骨板緊緊鎖住,明顯分擔骨頭的支撐力,結構角度穩定、不易鬆脫。其與骨骼接觸面採小面積接觸設計,可減輕對外骨膜的壓迫、保存血液供應、加速骨骼癒合,大幅降低住院時間。目前健保不給付鎖定式加壓骨釘骨板。	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時,應放棄骨內固定治療而改用牽引術,待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷：植入關節骨板時,應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時,應採取相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當,可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重,而又未採取相應治療措施時,則更易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。對於拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時,寧可晚一些時間再拆除。5.植入物破壞：因不當之外力、活動或在常規下骨折不癒合等情況下,會導致植入物斷裂或變形。	42,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
398	ORTH464	FBZ003129031	1600-1317-08 Mini Plate Foot System 跟骨外側 弧	衛署醫器制字 第 003129 號	本系統為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用骨折固定用醫材,由 Ti6AL4V 製成。	相對於健保給付的傳統骨釘骨板,自費的「鎖定式骨板」的洞口具,有螺紋骨釘栓進骨頭後,可與骨板緊緊鎖住,明顯分擔骨頭的支撐力,結構角度穩定、不易鬆脫。其與骨骼接觸面採小面積接觸設計,可減輕對外骨膜的壓迫、保存血液供應、加速骨骼癒合,大幅降低住院時間。目前健保不給付鎖定式加壓骨釘骨板。	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時,應放棄骨內固定治療而改用牽引術,待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷：植入關節骨板時,應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時,應採取相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當,可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重,而又未採取相應治療措施時,則更易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。對於拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時,寧可晚一些時間再拆除。5.植入物破壞：因不當之外力、活動或在常規下骨折不癒合等情況下,會導致植入物斷裂或變形。	42,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
399	ORTH465	FBZ003129032	1600-1318-04 Mini Plate Foot System 跟骨外側 H	衛署醫器制字第 003129 號	本系統為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用骨折固定用醫材,由 Ti6AL4V 製成。	骨板與骨釘有互鎖功能以達到最佳的固定效果	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時,應放棄骨內固定治療而改用牽引術,待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷：植入關節骨板時,應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時,應採取相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當,可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重,而又未採取相應治療措施時,則更易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。對於拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時,寧可晚一些時間再拆除。5.植入物破壞：因不當之外力、活動或在常規下骨折不癒合等情況下,會導致植入物斷裂或變形。	42,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
400	ORTH466	FBZ003129033	1600-1319-04 Mini Plate Foot System 跟骨外側 X	衛署醫器制字第 003129 號	本系統為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用骨折固定用醫材,由 Ti6AL4V 製成。	相對於健保給付的傳統骨釘骨板,自費的「鎖定式骨板」的洞口具,有螺紋骨釘栓進骨頭後,可與骨板緊緊鎖住,明顯分擔骨頭的支撐力,結構角度穩定、不易鬆脫。其與骨骼接觸面採小面積接觸設計,可減輕對外骨膜的壓迫、保存血液供應、加速骨骼癒合,大幅降低住院時間。目前健保不給付鎖定式加壓骨釘骨板。	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時,應放棄骨內固定治療而改用牽引術,待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷：植入關節骨板時,應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時,應採取相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當,可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重,而又未採取相應治療措施時,則更易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。對於拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時,寧可晚一些時間再拆除。5.植入物破壞：因不當之外力、活動或在常規下骨折不癒合等情況下,會導致植入物斷裂或變形。	42,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
401	ORTH468	FBZ026334001	Alphatec Osseofix Spinal Fracture Reduction S	衛部醫器輸第026334 號	1、使用本產品 Osseofix 膨脹做出椎體空間,減少使用骨水泥的量,及骨水泥任意流竄的機率。2、可膨脹的鈦植入物,採取 3D 式的球狀支撐,幫助回復椎體的高度,並保持骨水泥穩定性。3、微創手術傷口小,降低出血狀況與感染機率、縮小術後疤痕,減少肌肉萎縮的情況。減少組織破壞,讓正常組織傷害降到最低,進而減少手術後疼痛。4、盡可能的減少麻醉、住院及恢復的時間。	傳統治療方式：椎體成形術-直接灌入骨水泥於椎體中 1、骨水泥使用量多,骨水泥硬性高,導致鄰近節再病變機率高。 2、骨水泥控制不當會造成亂流或漏出椎體而造成神經損害且易導致鄰近節段的壓力而產生退化性疾病。 3、針對疼痛的減輕,對於恢復脊椎骨的高度和脊椎殘疾並無太大效用。	1.手術部位疼痛、出血、2.表面(軟組織)或深部感染、3.手術部位旁的骨頭骨折、4.軟組織血液凝塊(血腫)、5.脊髓損傷、6.心血管阻塞等。(註：沒有任何手術(或醫療處置)是完全沒有風險的,以上所列的風險已被認定,但仍有可能一些醫師無法預期的風險未列出；且特殊體質或病況會有不同的風險,請務必告訴醫師您完整的病例。)	128,000
402	ORTH470	FBZ025050001	KE004 Φ4.2mm Vexim SpineJack Implant System(衛署醫器輸字第 025050 號	1.以微創手術進行傷口小、流血少、有效的進行傾頹椎體的高度回昇與終板重建,置入的植入物於撐起後能有效的維持回昇的狀態待骨水泥注入後更形穩固。2.恢復快,適用於單純骨折或年邁患者。3.骨小樑的破壞程度低、利於骨再生;注入骨水泥的需求量較少、骨水泥滲漏率較低。	目前健保無類似產品	發炎、血腫、出血、過敏、血栓、脊椎粉碎、肋骨粉碎、無法承受外露、肺栓塞極、高血壓/血管迷走性反應、無法耐受骨水泥、暫時性局部劇痛、暫時性反射性痛、腦神經方面的併發症	112,000
403	ORTH471	FBZ025050001	KE001 Φ5.0mm Vexim SpineJack Implant System(衛署醫器輸字第 025050 號	1.以微創手術進行傷口小、流血少、有效的進行傾頹椎體的高度回昇與終板重建,置入的植入物於撐起後能有效的維持回昇的狀態待骨水泥注入後更形穩固。2.恢復快,適用於單純骨折或年邁患者。3.骨小樑的破壞程度低、利於骨再生;注入骨水泥的需求量較少、骨水泥滲漏率較低。	目前健保無類似產品	發炎、血腫、出血、過敏、血栓、脊椎粉碎、肋骨粉碎、無法承受外露、肺栓塞極、高血壓/血管迷走性反應、無法耐受骨水泥、暫時性局部劇痛、暫時性反射性痛、腦神經方面的併發症	112,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
404	ORTH488	FBZ028701002	(Zimmer)84038002 2.5cc DBM Puros Demineralize	衛部醫器輸第028701 號	puros 為去礦物化骨基質並使用反式鏈結載體,具有疏水性並在低溫可塑型高溫提高附著度,降低病人因體內血液及水份流動導致因子流動進而減少骨生長機會,並含有高濃度骨生長因子增加成骨機率。	健保人工骨為化學模擬材料,由磷酸鈣及硫酸鈣居多,僅具備骨傳導功用,去礦物化骨基質提供骨傳導及骨引導,引導骨生成細胞加速成骨作用,效率與健保品項有顯著臨床差異。	1.本公司提供外科技術,以指導操作者正確使用儀器及部位準備工作,儀器則可依尺寸作為植入組件之用。	49,500
405	ORTH491	FBZ029939001	Mobile Anatomic Meniscal Bearing Component Bi	衛部醫器輸第029939 號	無。	目前健保無類似產品	無。	68,500
406	ORTH492	FBZ022269001	02.100.004:367 Locking Pelvic Bone Plate Synt	衛署醫器輸字第 022269 號	無。	無。	無。	58,000
407	ORTH494	FBZ028701001	(Zimmer)84038001 1cc DBM Puros Demineralized	衛部醫器輸第028701 號	無。	無。	無。	25,500
408	ORTH495	FBZ028701003	(Zimmer)84038005 5cc DBM Puros Demineralized	衛部醫器輸第028701 號	無。	無。	無。	85,000
409	ORTH496	FBZ028701010	(Zimmer)84238001 1cc DBM Puros Demineralized	衛部醫器輸第028701 號	無。	無。	無。	33,000
410	ORTH497	FBZ028701011	(Zimmer) 84238003 3cc DBM Puros Demineralized	衛部醫器輸第028701 號	無。	無。	無。	65,000
411	ORTH498	FBZ028701008	(Zimmer)84338005 5cc DBM Puros Demineralized	衛部醫器輸第028701 號	無。	無。	無。	95,000
412	ORTH-61	FBZ025742001	Zimmer Patella 超耐磨聚乙烯人工髌骨 NexGen Pro	衛部醫器輸第025742 號	1.本產品為超高分子聚乙烯有高度抗耐磨的特性 2.可明顯減少 80%的磨損 3.本品為髌骨植入物	具有高度抗耐磨之特性與健保給付之品項減少 80%磨損率	長期臨床上顯示,高聚乙烯襯墊磨損產生的細微粒子恐造成骨質溶解	45,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
413	ORTH-62	FBZ022237001	鎖骨-固定加壓骨板系統 Acumed	衛署醫器輸字第 022237 號	此固定系統採用純鈦材質製成,生物相容性最高,可避免異物感,輕薄低觸感的骨骼 3D 解剖形狀,區分左右手,依據骨折部位選擇需求長度及解剖彎曲角度的尺寸植入,可避免凹折骨板造成金屬鏈結的破壞,因此可維持最高強度的結構剛性,尤其末端 J 型多角度外展鎖定抓取方向為獨家設計,特別適用在粉碎性骨折患者使用,兼具固定強度並有塑型功能。	健保給付品為一般不	避免術後立即激烈過渡活動造成可能的延遲癒合或癒合不良。	58,000
414	ORTH-64	FBZ019574001	5ml 富茂骨膠原蛋白骨骼填補物 Formagraft Collag	衛署醫器輸字第 019574 號	富茂骨膠原蛋白骨骼填補物含有高度純化的第一型膠原蛋白及兩相陶瓷顆粒(氫氧基磷灰石及三鈣磷酸鹽)。富茂骨提供了良好的骨引導性。可替代自體骨填補物,以減少二次手術所產生的併發症及痛楚。	目前國內現有的人工代用骨產品,成份皆只有陶瓷粉,而本產品富茂骨之成份為第一型膠原蛋白,再加入由氫氧基磷灰石及β型三鈣磷酸鹽燒結而成的兩相陶瓷,富茂骨模擬身體骨基質組成,具有生物相容性,可加速骨質新生。	正如任何骨填補手術過程,手術傷口可能引起併發症,包括:血腫、水腫、腫脹、體液聚積、組織萎縮、感染及其他可能的手術併發症。	36,000
415	ORTH660	FBZ008694001	Oxinium Femoral Components Total Knee Sys.Smi	衛署醫器輸字第 008694 號	獨家專利的 Oxinium 陶瓷合金股骨組件,具有超耐磨、抗括損的特性,能有效減少與聚乙烯塑膠組件之間的磨損,以提高人工膝關節使用年限。	1.發展有 155 度高彎曲度,可提高膝關節活動度。2.獨家專利的 Oxinium 陶瓷合金股骨組件,具有超耐磨、抗括損的特性,能有效減少與聚乙烯塑膠組件之間的磨損,以提高人工膝關節使用年限。3.Oxinium 超耐磨之特性,降低聚乙烯塑膠組件因磨損產生微小碎片,而造成術後骨溶解或聚乙烯墊片鬆脫的機率。	表層或深層的感染	150,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
416	ORTH661	FBZ025050001	KE058 Φ5.8mm Vexim SpineJack Implant System(衛署醫器輸字第 025050 號	1.以微創手術進行傷口小、流血少、有效的進行傾頹椎體的高度回昇與終板重建;置入的植入物於撐起後能有效的維持回昇的狀態待骨水泥注入後更形穩固。2.恢復快,適用於單純骨折或年邁患者。3.骨小樑的破壞程度低、利於骨再生;注入骨水泥的需求量較少、骨水泥滲漏率較低。	目前健保無類似產品	發炎、血腫、出血、過敏、血栓、脊椎粉碎、肋骨粉碎、無法承受外露、肺栓塞極、高血壓/血管迷走性反應、無法耐受骨水泥、暫時性局部劇痛、暫時性反射性痛、腦神經方面的併發症	120,000
417	ORTH665	FBZ003129018	HTO Tibia Locking Plate APS 脛骨近端內側鎖定骨	衛署醫器制字第 003129 號	” 鈦合金鎖定式骨板,針對亞洲人的骨頭曲率,不同角正角度的形狀做選擇,再搭配客製化 3D 列印導引切割版,配合術前針對不同患者的規劃,用來精確切割骨頭.可減少手術中拍攝 X-ray 的次數,以及手術中醫師反覆量測所消耗的時間,加上精密計算的角度 切位 深度,可大幅提高手術後患者結果的穩定性 ”	相對於健保給付的傳統骨釘骨板,自費的「鎖定式骨板」的洞口具,有螺紋骨釘栓進骨頭後,可與骨板緊緊鎖住,明顯分擔骨頭的支撐力,結構角度穩定、不易鬆脫。其與骨骼接觸面採小面積接觸設計,可減輕對外骨膜的壓迫、保存血液供應、加速骨骼癒合,大幅降低住院時間。目前健保不給付鎖定式加壓骨釘骨板。	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時,應放棄骨內固定治療而改用牽引術,待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷：植入關節骨板時,應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時,應採取相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當,可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重,而又未採取相應治療措施時,則更易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。對於拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時,寧可晚一些時間再拆除。5.植入物破壞：因不當之外力、活動或在常規下骨折不癒合等情況下,會導致植入物斷裂或變形。	150,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
418	ORTH666	FBZ003255002	PLIF INTAI Interbody Fusion Sys(Peek Cage)+膠	衛部醫器制第005475 號	微創融合手術可減少病患在術中之失血量以及脊椎肌肉的破壞,在表皮的傷口也較一般傳統手術小,並且使病患在術後可在更迅速的時間內達到日常活動的功能。	使用較小傷口進行手術,失血量相對傳統融合手術較少,肌肉破壞較小以至於病人術後恢復較快。	人和精神性或神經肌肉性之障礙,可能在術後對植入物有不可避免的影響,造成手術失敗或併發症。	70,000
419	ORTH668	TKY029906W01	ASC 4250-01 3.75mm 90度 Quantum2 System Arthr	衛部醫器輸第029906 號	1. 前端 90 度設計,可較緊貼組織,移除時使用 2. 即時吸引功能,能將組織與氣泡同時吸出,保持關節鏡視野清晰	不適用	如同電刀手術的結果,因治療隨同發生的侵害可能會損害周遭組織	21,000
420	ORTH730	FBZ021080001	VariAx Distal Radius Locking Plate System Str	衛署醫器輸字第 021080 號	VariAx 遠端橈骨固定系統適用於小型骨骨折的內部固定,主要用於遠端橈骨骨折及遠端橈骨重建。	無。	多數案例中,可能造成的副作用大多源自於臨床治療,而非植體。1.對金屬敏感或起過敏反應。2.手術創傷造成身經損壞。3.不穩定粉碎性骨折造成骨折部位周圍的纖維組織反應增加。	52,000
421	ORTH734	FBZ030118001	1.4:2.9mm JuggerKnot Soft Anchors Biomet “邦	衛部醫器輸第030118 號	本產品屬於軟性全縫線錨釘,不帶硬質組件,避免傳統硬性錨釘位移等後遺症。且錨釘直徑小,能大幅減少手術造成的骨骼缺損,亦允許多點軟組織固定。也能應用於手指和手腕等骨骼與韌帶皆較精細的部位。	“邦美”傑格縫合錨釘的直徑較小,小口徑的錨釘之排列間格可比傳統錨釘更緊密,而高密度排列的錨釘可提升總體抗拉力,利於手術成功和術後癒合。且應用範圍廣,除傳統之肩部、膝與髖部外尚能針對較精細部位之修補或重建,如手和手腕(含副韌帶修補,舟月韌帶重建,指骨肌腱移位術與掌板重建)、肘(尺側或橈側副韌帶重建,肱骨外上髁炎修補與二頭肌腱再連結)與腳和腳踝(內/外側修補和重建,腳中段和前段修補,拇趾外翻重建,蹠韌帶/肌腱修補或重建與跟腱修補)。	患者可能會對異物有過敏反應。手術中或手術後骨折及/或術後疼痛。	33,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
422	ORTH735	FBZ030102001	912082 1.0mm JuggerKnot Mini Soft Anchor Biom	衛部醫器輸第030102 號	本產品屬於軟性全縫線錨釘,不帶硬質組件,避免傳統硬性錨釘位移等後遺症。且錨釘直徑小,能大幅減少手術造成的骨骼缺損,亦允許多點軟組織固定。也能應用於手指和手腕等骨骼與韌帶皆較精細的部位。	“邦美”傑格迷你縫合錨釘的直徑僅 1mm,可針對手和腕關節之尺側或外側副韌帶重建,副韌帶的修補/重建,以及所有指骨的近端指間關節,遠端指間關節,掌指關節的伸肌和屈肌腱與舟月韌帶重建。亦能應用於肩部之班卡氏病變,腳中段重建,姆趾外翻重建。與 TMJ 關節軟骨盤之穩定手術中,下顎骨軟組織、韌帶和肌肉的修補、重定位或再連接。	患者可能會對異物有過敏反應。手術中或手術後骨折及/或術後疼痛。	33,000
423	ORTH736	FBZ006190001	Spear Locking Plate-矛型 微型鎖定骨板 APS Spear	衛部醫器制第006190 號	無。	無。	無。	52,000
424	ORTH745	FBZ031709001	42-5124:5224-004:11-10:2 0 PS Vit-E Hightly Cr	衛部醫器輸第031709 號	添加維生素 E 抗氧化的超耐磨墊片是從 2010 年發明出來的,自實驗室與臨床的測試使用都顯示它的結果相當的好。在人工膝關節的加速老化的測試中,它 m 可以減少 86% 的墊片磨損率,對於強度與抗氧化的效果也比傳統的墊片要好。另 m 外它對於細菌的附著力也有對抗的作用,因此比較不容易造成細菌的感染。除此 m 之外這種墊片的磨損碎屑的生物活性也比較低,因此不容易造成骨頭的溶解,所以人工關節的壽命可以更長	添加維生素 E 抗氧化的超耐磨墊片是從 2010 年發明出來的,自實驗室與臨床的測試使用都顯示它的結果相當的好。在人工膝關節的加速老化的測試中,它可以減少 86 m 的墊片磨損率,對於強度與抗氧化的效果也比傳統的墊片要好。另外它對於細菌的附著力也有對抗的作用,因此比較不容易造成細菌 的感染。 除此之外 這種墊片的磨損碎屑的生物活性也比較低,因此不容易造成 骨頭的溶解,所以人工關節的壽命可以更長。	聚乙烯關節面磨損對磨損碎屑的異物反應造成的進行性骨再吸收(骨溶解)人工膝關節組件鬆脫,人工膝關節組件斷裂/損壞軟組織夾擠或傷害關節脫臼或不穩定/人工膝關節組件排列不、骨折、神經傷害、腫脹、感染、腿長不一致、關節活動度不佳、傷口癒合延遲、暫時或永久性神經病變、疼痛、心血管疾患,包括靜脈血栓、肺栓塞或心肌梗塞、組織學反應導致發炎、金屬過敏、金屬組件腐蝕(重要性與長期意義不明,有待進一步臨床證據和評估)	129,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
425	ORTH748	FBZ029607001	72203708 5.5mm Healicol Regenesorb Suture Anc	衛部醫器輸第029607 號	1.全新螺紋設計,鎖入 Bone 裡更強的 Pullout 力度達 35ibf 2.錨釘唯一使用 Ultratape 縫線,提供更寬更多的接觸面積 3.加入硫酸鈣成份比起 PLLA-HA 讓病人術後骨質吸收更快更完整。	用傳統軟組織縫合錨釘,縫合破損的旋轉肌韌帶,讓韌帶只有縫合的點與骨頭的點做結合,影響患者韌帶癒後的強度及恢復的活動程度。	1.輕微發炎反應的可能性發生。2.過敏反應的可能性。3.深層及淺層感染的可能性。	40,000
426	ORTH749	FBZ030017001	72290003 Ultrabutton Adjustable Fixation Devi	衛部醫器輸第030017 號	1.以線卡線方式,提供更好的固定效果,亦能減少骨質流失 2.可調式設計,操作簡單減少手術麻醉時間 3.使用高耐磨性 UHMWPE 縫合線固定,強度更佳 4.縫線獨特加強變寬設計,可降低移植植物因縫線太細而切斷受損的機會	用傳統固定螺絲,縫合破損的旋轉肌韌帶,讓韌帶只有縫合的點與骨頭的點做結合,影響患者韌帶癒後的強度及恢復的活動程度。	1.輕微發炎反應的可能性發生。2.過敏反應的可能性。3.深層及淺層感染的可能性	33,500
427	ORTH750	FBZ030225001	72290001 MultiFix S Ultra 5.5mm Knotless Sut	衛部醫器輸第030225 號	1. 雙環設計,可達四條帶線功能,植入操作快速又穩固。2.主體正反轉旋入,錨釘內部雙層固定構造設計,拉力度更強。	用傳統軟組織縫合錨釘,縫合破損的旋轉肌韌帶,讓韌帶只有縫合的點與骨頭的點做結合,影響患者韌帶癒後的強度及恢復的活動程度。	1.輕微發炎反應的可能性發生。2.過敏反應的可能性。3.深層及淺層感染的可能性	33,500
428	ORTH751	FBZ025163001	72203378/79 4.5/5.5mm HEALICOIL PK Suture Anc	衛署醫器輸字第 025163 號	1.獨家中空設計,減少 36%材質 2.在鎖入 screw 的同時也將 bone 鎖入,增加癒合速度 3.雙條不同顏色縫線方便在關節鏡中操作 4.提供 Ultrabraid 縫線,強度佳	用傳統軟組織縫合錨釘,縫合破損的旋轉肌韌帶,讓韌帶只有縫合的點與骨頭的點做結合,影響患者韌帶癒後的強度及恢復的活動程度。	1.輕微發炎反應的可能性發生。2.過敏反應的可能性。3.深層及淺層感染的可能性	33,000
429	ORTH752	FBZ028336001	25-1800/2800 1.8/2.8mm Q-Fix All-Suture Ancho	衛部醫器輸第028336 號	1.1.8mm/2.8mm All suture anchor 帶兩條二號高分子量聚乙烯編織縫線,強度佳,固定效果更好 2.減少異物感,球狀植入物設計平均 pull out 受力面積 3.依照病人 Bone quality 去擴大增強固定效果 4.全部可承受 145N 的 pull out 強度	用傳統軟組織縫合錨釘,縫合破損的旋轉肌韌帶,讓韌帶只有縫合的點與骨頭的點做結合,影響患者韌帶癒後的強度及恢復的活動程度。	1.輕微發炎反應的可能性發生。2.過敏反應的可能性。3.深層及淺層感染的可能性	33,500

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
430	ORTH753	FBZ019512001	Hand Plating System Stryker-mini plating(含 Sc	衛署醫器輸壹 字第 002843 號	Stryker 的手部骨板系統的預定用途在於為手部及腕部的骨骼施行內部固定手術。這些程序的實例可能包括(但不限於)再植術、拉力螺釘技術、關節接合、切骨整形和骨折治療。	無。	多數案例中,可能造成的副作用大多源自於臨床治療,而非植體。1.對金屬敏感或起過敏反應。2.手術創傷造成身經損壞。3.不穩定粉碎性骨折造成骨折部位周圍的纖維組織反應增加。	43,750
431	ORTH754	FBZ019512002	Hand miniPlating System-Screw Stryker 手 部骨板	衛署醫器輸壹 字第 002843 號	Stryker 的手部骨板系統的預定用途在於為手部及腕部的骨骼施行內部固定手術。這些程序的實例可能包括(但不限於)再植術、拉力螺釘技術、關節接合、切骨整形和骨折治療。	無。	多數案例中,可能造成的副作用大多源自於臨床治療,而非植體。1.對金屬敏感或起過敏反應。2.手術創傷造成身經損壞。3.不穩定粉碎性骨折造成骨折部位周圍的纖維組織反應增加。	3,200
432	ORTH755	FBZ032704001	365.305:808CS H:5mm:8mm 可柔尼頸椎 融合器 GLO	衛部醫器輸第 032704 號	無。	無。	無。	90,180
433	ORTH756	FBZ032704001	365.805:8CS 14mm*16mm (0°),H:5mm:8mm 可柔尼 頸	衛部醫器輸第 032704 號	無。	無。	無。	90,180
434	ORTH757	FBZ032857001	304.008:813CS H: 8mm:13mm 瑟斯登腰椎 融合器 G	衛部醫器輸第 032857 號	無。	無。	無。	130,680

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
435	ORTH758	FBZ032857001	304.808:13CS 10x30mm; H: 8mm:13mm 瑟斯登 腰椎	衛部醫器輸第 032857 號	本產品由可透射線的 PEEK 聚合物製成,且不透射線標記為鈦合金或鈹。另外具有純鈦電漿噴塗塗層,可用於提供骨性成熟的患者其椎體結構穩定。本產品具有多種高度和外型可滿足各種患者的解剖需求。本產品軸心中空,可讓骨移植材料放置其中。本產品上下表面皆有突起處,可抓住相鄰椎骨終板以防止脫出。	1.本產品由可透射線的 PEEK 聚合物製成,且不透射線標記為鈦合金或鈹。2.鈦合金電漿塗層可以刺激造骨細胞,並抑制破骨作用,從而促進骨性結合。3.椎籠成矢狀設計,更符合人體解剖角度。4.器械特殊設計能符合市場微創需求。	1.裝置組件斷裂 2.固定失效 3.無法癒合 4.錐體斷裂 5.神經損傷 6.血管或內臟損傷 7.某些退化性疾病或潛在生理條件如糖尿病、類風濕性關節炎或骨質疏鬆,可能改變癒合過程,因而增加植入物或椎骨斷裂的風險。	130,680
436	ORTH759	FBZ030680001	2.0:4.5mmX10:90mm Bioretec Activa Bioabsorbab	衛部醫器輸第 030680 號	1.Bioretec 植入物可自體吸收,不像金屬植入物需要二次手術移除,可減少病人感染風險。2..Bioretec 植入物質人體內後,8 到 12 週開始降解 2 年內可完全吸收,植入物再降解期間慢慢失去強度,病人骨骼強度慢慢增強。3.材質為 PGLA,擁有良好的強度與延展性,最主要有自動加壓及自鎖功能兩項技術。	產品為生物可吸收,無須二次手術取出,縮短手術時間與增加病人術後生活方便性。惟骨幹部及高受力部位之骨骼仍建議以金屬植入物固定。	感染,包括與手術相關的深層和表面感染· 對麻醉劑和本產品過敏和其他反應· 外科手術可能引起神經損傷· 使用百優生物可吸收性骨釘骨針系統(或者其他相似的固定器械) 作體內修復,可能會引起暫時性局部積液或形成囊腫	35,000
437	ORTH760	FBZ030680002	1.5:2.0mmX10:70mm Bioretec Activa Bioabsorbab	衛部醫器輸第 030680 號	1.Bioretec 植入物可自體吸收,不像金屬植入物需要二次手術移除,可減少病人感染風險。2..Bioretec 植入物質人體內後,8 到 12 週開始降解 2 年內可完全吸收,植入物再降解期間慢慢失去強度,病人骨骼強度慢慢增強。3.材質為 PGLA,擁有良好的強度與延展性,最主要有自動加壓及自鎖功能兩項技術。	產品為生物可吸收,無須二次手術取出,縮短手術時間與增加病人術後生活方便性。惟骨幹部及高受力部位之骨骼仍建議以金屬植入物固定。	感染,包括與手術相關的深層和表面感染· 對麻醉劑和本產品過敏和其他反應· 外科手術可能引起神經損傷· 使用百優生物可吸收性骨釘骨針系統(或者其他相似的固定器械) 作體內修復,可能會引起暫時性局部積液或形成囊腫	28,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
438	ORTH761	TKY030129W01	AR-9811/AR-9825 電燒系統-探頭 Arthrex	衛部醫器輸第030129號	1.一體成型設計,不會有在手術中剝落的風險。2.採用手控與腳控設計,便於手術中使用,降低手術時間。3.提供不同探頭選擇,因應不同患處使用,有特殊勾狀探頭,可用於較小關節面,使病患獲得最佳治療。4.使用時表面會形成電漿層。5.bipolar 功率強,可有效降低關節內溫度,不易產生煙霧影響手術進行。6.不需使用電極貼片,在探頭接收電極不會造成功率喪失。7.帶有多個端口的吸氣探頭,進行有效的吸力管理。	無健保替代品	表面或深層的感染	26,000
439	ORTH762	TKY030129W01	AR-9825 電燒系統-探頭 Arthrex	衛部醫器輸第030129號	無。	無。	無。	26,000
440	ORTH764	FBZ034401002	雷芙固定系統-長節固定桿 GLOBUS	衛部醫器輸第034401號	無。	無。	無。	15,000
441	ORTH765	FBZ034401001	雷芙固定系統-短節固定桿 GLOBUS	衛部醫器輸第034401號	無。	無。	無。	10,000
442	ORTH766	FBZ034401003	雷芙固定系統-螺釘 GLOBUS	衛部醫器輸第034401號	無。	無。	無。	25,500
443	ORTH771	TKY022963001	ESA-5336 關節鏡手術用電極 CONMED	衛署醫器輸字第022963號	無。	無。	無。	13,200
444	ORTH774	FBZ024352005	3301-1+3505-4530:7650 開創者脊椎微創系統-螺釘	衛署醫器輸字第024352號	無。	無。	無。	20,000
445	ORTH775	FBZ024352006	3510-030:100;3512-100:160 開創者脊椎微創系統	衛署醫器輸字第024352號	無。	無。	無。	21,250
446	ORTH776	FBZ029081001	遠端橈骨交叉互鎖式骨板系統 Biomet	衛部醫器輸第029081號	無。	無。	無。	63,500

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
447	ORTH777	FBZ006659001	2500-0020:9804-01-145 愛派司動力加壓髌骨鎖定	衛部醫器制第 006659 號	本系統為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用骨折固定用醫材,由 Ti6AL4V 製成。	相對於健保給付的傳統骨釘骨板,自費的「鎖定式骨板」的洞口具,有螺紋骨釘栓進骨頭後,可與骨板緊緊鎖住,明顯分擔骨頭的支撐力,結構角度穩定、不易鬆脫。其與骨骼接觸面採小面積接觸設計,可減輕對外骨膜的壓迫、保存血液供應、加速骨骼癒合,大幅降低住院時間。目前健保不給付鎖定式加壓骨釘骨板。	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時,應放棄骨內固定治療而改用牽引術,待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷：植入關節骨板時,應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時,應採取相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當,可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重,而又未採取相應治療措施時,則更易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。對於拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時,寧可晚一些時間再拆除。5.植入物破壞：因不當之外力、活動或在常規下骨折不癒合等情況下,會導致植入物斷裂或變形。	77,000
448	ORTH778	FBZ024458001	04.211.201:266 多角度鎖定加壓足部骨板系統 S	衛署醫器輸字第 024458 號	無。	無。	無。	58,000
449	ORTH781	FBZ003129015	0315-0000:0001-01:03 愛派司亞洲金屬鎖定骨釘	衛署醫器制字第 003129 號	無。	無。	無。	58,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
450	ORTH782	FBZ003129019	0315-0000:0001-01:03 愛派司亞洲金屬鎖定骨釘骨	衛署醫器制字第 003129 號	本系統為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用骨折固定用醫材,由 Ti6AL4V 製成。	相對於健保給付的傳統骨釘骨板,自費的「鎖定式骨板」的洞口具,有螺紋骨釘栓進骨頭後,可與骨板緊緊鎖住,明顯分擔骨頭的支撐力,結構角度穩定、不易鬆脫。其與骨骼接觸面採小面積接觸設計,可減輕對外骨膜的壓迫、保存血液供應、加速骨骼癒合,大幅降低住院時間。目前健保不給付鎖定式加壓骨釘骨板。	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時,應放棄骨內固定治療而改用牽引術,待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷：植入關節骨板時,應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時,應採取相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當,可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重,而又未採取相應治療措施時,則更易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。對於拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時,寧可晚一些時間再拆除。5.植入物破壞：因不當之外力、活動或在常規下骨折不癒合等情況下,會導致植入物斷裂或變形。	65,000
451	ORTH785	FBZ032822001	42-5400:5402-000-26:41 人工膝關節系統髌骨組	衛部醫器輸第 032822 號	無。	無。	無。	54,000
452	ORTH786	FBZ028833001	Y1301/Y1802 1.3mm/1.8mm Y 型全縫線縫合錨釘 Li	衛部醫器輸第 028833 號	無。	無。	無。	30,000
453	ORTH787	FBZ024782001	04.112.136:145 鎖定加壓遠端腓骨骨板系統 SYN	衛署醫器輸字第 024782 號	無。	無。	無。	57,000
454	ORTH788	FBZ028843001	YRC02:03R Y 型縫合錨釘 Linatec	衛部醫器輸第 028843 號	無。	無。	無。	34,500

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
455	ORTH789	FBZ026987001	CFBC-4502:6503 克洛特縫合固定錨釘 Linvatec	衛部醫器輸第026987號	無。	無。	無。	26,000
456	ORTH-79	FBZ019838001	鎖定式骨板系統/前腳 (Wright 雷得)	衛署醫器輸字第019838號	鎖定式骨板設計,螺釘上有特殊螺紋,可與骨板內螺紋完全結合;骨板不壓迫骨骼,骨膜仍有血液供應,加速癒合時間。骨板中央的襯墊及階梯狀的特殊設計便於手術植入,可縮短手術時間,降低患者手術中的風險。	並非特別針對前足設計,貼合度較差。穩定度較差,可矯正的角度較不足,後續手術失效或併發症的發生率較高	手術部位的感染、疼痛、紅腫、發炎,植入物斷裂或鬆脫導致再次手術。	44,000
457	ORTH790	FBZ022251001	GKP-2801:CKP-45002 帕普洛縫合錨釘 Linvatec	衛署醫器輸字第022251號	無。	無。	無。	19,500
458	ORTH793	FBZ032699001	04.168.075S:130S 股骨頸系統 Synthes	衛部醫器輸第032699號	1.對於骨質疏或粉碎性骨折患者,此產品可提供最佳固定效果並減少軟組織破壞 2.傳統中空釘治療,僅能提供抗旋轉穩定,新型態股骨頸系統,能有效提供成角穩定,增加穩定性。	健保為一般骨釘,較易斷釘及脫落,固定效果較差。因固定力較弱,患者臥床時間加長,住院時間較長。骨板骨釘角度單一方向設計,骨塊復位效果較差。新增品項優勢:1.減少手術時間 2.傷口小 3.術後恢復快 4.材質為鈦合金,生物相容性高	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。過敏性-當懷疑對植入物有所過敏適當的測試是必要的來選擇適當的植入物。	73,500
459	ORTH794	FBZ029721001	02.127.210:361 多角度鎖定加壓脛骨近端骨板 S	衛部醫器輸第029721號	1.降低解剖和/或骨折碎片或骨頭節段之重建 2.依照局部生物性機械要求,穩定內部接合 3.維持骨骼與軟組織的血液供應 4.促進手腳早日活動	健保為一般骨釘,較易斷釘及脫落,固定效果較差。因固定力較弱,患者臥床時間加長,住院時間較長。健保為平行螺釘固定,自費為多方向固定。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。過敏性-當懷疑對植入物有所過敏適當的測試是必要的來選擇適當的植入物。	93,500

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
460	ORTH796	FBZ031024001	904754：110005090 繫鎖固定系統（可調） Biome	衛部醫器輸字第031024號	本產品為不可吸收系統,用於幫助因傷害或退化性疾病而需要軟組織固定的關節鏡和骨科重建手術。此系統包含多種組件,包括：ToggleLoc and ToggleLoc XL with ZipLoop Technology、ToggleLoc with Continuous Loops、ToggleLoc and ToggleLoc XL with ZipLoop Inline 及 ZipTight Fixation Devices。	健保的項目術後復建固定效果較不佳,需等韌帶與股骨癒合方可復健,癒合時間較長	1.不癒合或癒合延遲,可能導致植入物破損。2.植入物彎曲或斷裂。3.植入物鬆脫或移位。4.金屬敏感或對異物的過敏反應。5.因裝置存在造成的疼痛、不適或異常感覺。6.手術創傷造成的神經傷害。7.骨骼或組織壞死。8.癒合不完全。9.手術中或手術後骨折及	41,000
461	ORTH797	FBZ031024002	904720:904727 15mm：50mm 繫鎖固定系統(固定)	衛部醫器輸字第031024號	本產品為不可吸收系統,用於幫助因傷害或退化性疾病而需要軟組織固定的關節鏡和骨科重建手術。此系統包含多種組件,包括：ToggleLoc and ToggleLoc XL with ZipLoop Technology、ToggleLoc with Continuous Loops、ToggleLoc and ToggleLoc XL with ZipLoop Inline 及 ZipTight Fixation Devices。	健保的項目術後復建固定效果較不佳,需等韌帶與股骨癒合方可復健,癒合時間較長	1.不癒合或癒合延遲,可能導致植入物破損。2.植入物彎曲或斷裂。3.植入物鬆脫或移位。4.金屬敏感或對異物的過敏反應。5.因裝置存在造成的疼痛、不適或異常感覺。6.手術創傷造成的神經傷害。7.骨骼或組織壞死。8.癒合不完全。9.手術中或手術後骨折及	41,000
462	ORTH798	FBZ019261001	04.224.202:386 鎖定加壓腕部骨板系統 Synthes	衛署醫器輸字第019261號	無。	無。	無。	66,800
463	ORTH799	FBZ023160001	INTRACAL08:16 8:16mm 茵特史斑活動式椎間輔助穩	衛署醫器輸字第023160號	無。	無。	無。	129,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
464	ORTH-80	FBZ019838002	達可鎖定式骨板系統/後腳(Wright 雷得)Darco Lock	衛署醫器輸字第 019838 號	” 鎖定式骨板設計,螺釘上有特殊螺紋,可與骨板內螺紋完全結合;骨板不壓迫骨骼,骨膜仍有血液供應,加速癒合時間。骨板中央的襯墊及階梯狀的特殊設計便於手術植入,可縮短手術時間,降低患者手術中的風險。”	並非特別針對中後足設計,貼合度較差。穩定度較差,可矯正的角度較不足,後續手術失效或併發症的發生率較高	手術部位的感染、疼痛、紅腫、發炎,植入物斷裂或鬆脫導致再次手術。	51,000
465	ORTH800	FBZ030978001	77708:1128:32 艾樂斐特脊椎系統 Medtronic	衛部醫器輸第 030978 號	本產品為椎間融合器材,使用目的為在手術矯正及脊椎疾病後之正常癒合過程中,提供穩定作用並促進骨頭融合。	本產品為椎間融合器材,使用目的為在手術矯正及脊椎疾病後之正常癒合過程中,提供穩定作用並促進骨頭融合。	手術以及手術中的程序,包括外科技術、良好的復原與植入物的正確選擇與置放等知識,為外科醫師成功利用此系統的重要考量之外,病人的適當選擇與其遵醫囑性將對結果產生重大影響,目前已證實抽煙患者會降低其骨融合的機率,病患應被告知此事實,並警告相關後果。肥胖、營養不良。	180,000
466	ORTH-81	FBZ019838002	達可鎖定式跟骨骨板(Wright 雷得)Darco Locking B	衛署醫器輸字第 019838 號	” 鎖定式骨板設計,螺釘上有特殊螺紋,可與骨板內螺紋完全結合;骨板不壓迫骨骼,骨膜仍有血液供應,加速癒合時間。骨板中央的襯墊及階梯狀的特殊設計便於手術植入,可縮短手術時間,降低患者手術中的風險。”	並非特別針對後足設計,貼合度較差。穩定度較差,可矯正的角度較不足,後續手術失效或併發症的發生率較高	手術部位的感染、疼痛、紅腫、發炎,植入物斷裂或鬆脫導致再次手術。	60,000
467	ORTH812	FBZ004836003	NIBS50 5CC Injectable Bone Graft Substitute V	衛部醫器制第 004836 號	本產品適用於填充骨缺陷,其強度足以支撐患部避免凹陷,但不具有穩定骨骼之功效。填補於骨缺陷後能快速固化,且在骨癒合期間能被人體吸收取代。	1.抗壓強度較強。2.適當的固化時間,以利醫生操作。3.體外降解率低。4.耐沖蝕性極佳,不容易被血水沖掉。	發現任何併發症的產生,可能需要再次手術或取出植入物。併發症包括但不限於:植入物毀損游移。外觀輪廓變形。植入部位組織萎縮。水腫、紅腫及發炎反應。	45,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
468	ORTH813	FBZ012620001	50500 30CM 組合性固定裝置系統-骨痲刺激延長器	衛署醫器輸字第 012620 號	無。	無。	無。	175,000
469	ORTH814	FBZ012620001	50515 23CM 組合性固定裝置系統-骨痲刺激延長器	衛署醫器輸字第 012620 號	無。	無。	無。	175,000
470	ORTH815	FBZ028992001	90/30mm~250/60mm 骨釘/ HA 塗層骨釘 Orthofix	衛部醫器輸第 028992 號	無。	無。	無。	9,000
471	ORTH817	FBZ031702001	阿爾卑斯系列肘骨板及近端脛骨板系統-肘部互鎖式	衛部醫器輸第 031702 號	無。	無。	無。	76,800
472	ORTH818	FBZ031702002	阿爾卑斯系列肘骨板及近端脛骨板系統-近端脛骨互	衛部醫器輸第 031702 號	無。	無。	無。	88,000
473	ORTH819	FBZ029912001	1312-20-151:157 阿爾卑斯系列手部骨板系統/互鎖	衛部醫器輸第 029912 號	無。	無。	無。	50,000
474	ORTH820	FBZ029912002	1312-20-252:254 阿爾卑斯系列手部骨板系統/互鎖	衛部醫器輸第 029912 號	無。	無。	無。	50,000
475	ORTH822	FBZ031084001	CM-9129:55 快特連免打結縫合錨釘 Cayenne	衛部醫器輸第 031084 號	無。	無。	無。	28,500
476	ORTH823	FBZ033192001	CM-9255BG:9265BGS 快特艾克斯寬帶縫線錨釘 Ca	衛部醫器輸第 033192 號	無。	無。	無。	28,000
477	ORTH824	FBZ033647001	帝博萊脊椎融合系統-側位腰椎椎間融合器 Zimmer	衛部醫器輸第 033647 號	無。	無。	無。	140,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
478	ORTH828	FBZ028701005	84138001 普洛斯去礦 化骨填充物-骨膠 1cc AlloS	衛部醫器輸第 028701 號	無。	無。	無。	39,000
479	ORTH829	FBZ020077004	AR-2270;2271 泰若普肌 腱固定懸吊鈕/狗骨頭懸 吊	衛署醫器輸字 第 020077 號	無。	無。	無。	75,000
480	ORTH-83	FBZ002884003	DBVF-PG106 拜爾鋇 Bio-Sr 人工骨 6ml(Osteo-G)博宇	衛署醫器制字 第 002884 號	骨傳導性,骨誘導性,可注射,內聚力 強,無機鹽類	具骨誘導性,骨導性及高強度等特 性,可同時促進骨質修復及骨生長	傷口併發症,植入部位組織的萎縮或 骨骼變形	45,000
481	ORTH832	FBZ020077001	AR-8926SS;8926T;8924T “艾思瑞斯”泰若普肌 腱	衛署醫器輸字 第 020077 號	無。	無。	無。	42,000
482	ORTH-87	FBZ003129002	4.0 上肢骨系列-Proximal Humeral Locking Plate	衛署醫器制字 第 003129 號	本系統為依據解剖學及骨折恢復原 理設計之簡單易用骨折固定用醫材, 由 Ti6AL4V 製成。	相對於健保給付的傳統骨釘骨板, 自費的「鎖定式骨板」的洞口具, 有螺紋骨釘栓進骨頭後,可與骨板 緊緊鎖住,明顯分擔骨頭的支撐力, 結構角度穩定、不易鬆脫。其與骨 骼接觸面採小面積接觸設計,可減 輕對外骨膜的壓迫、保存血液供 應、加速骨骼癒合,大幅降低住院 時間。目前健保不給付鎖定式加壓 骨釘骨板。	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感 染；當有嚴重感染時,應放棄骨內固定治 療而改用牽引術,待傷口感染治癒後再 用骨內固定治療。2.神經與血管損傷： 植入關節骨板時,應避開神經、血管。術 中、術後發現神經與血管損傷時,應採取 相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折 遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用 不當,可能造成骨折不癒合；但原始創傷 嚴重,而又未採取相應治療措施時,則更 易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折 癒合的強度判斷不準確時會發生再骨 折。對於拆除關節骨板時要準確判斷骨 折癒合。不能確定時,寧可晚一些時間再 拆除。5.植入物破壞：因不當之外力、 活動或在常規下骨折不癒合等情況下, 會導致植入物斷裂或變形。	61,500

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
483	ORTH-88	FBZ003129011	4.0 上肢骨 Distal Posterior Humeral Locking Plate	衛署醫器制字第 003129 號	本系統為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用骨折固定用醫材,由 Ti6AL4V 製成。	相對於健保給付的傳統骨釘骨板,自費的「鎖定式骨板」的洞口具,有螺紋骨釘栓進骨頭後,可與骨板緊緊鎖住,明顯分擔骨頭的支撐力,結構角度穩定、不易鬆脫。其與骨骼接觸面採小面積接觸設計,可減輕對外骨膜的壓迫、保存血液供應、加速骨骼癒合,大幅降低住院時間。目前健保不給付鎖定式加壓骨釘骨板。	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時,應放棄骨內固定治療而改用牽引術,待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷：植入關節骨板時,應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時,應採取相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當,可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重,而又未採取相應治療措施時,則更易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。對於拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時,寧可晚一些時間再拆除。5.植入物破壞：因不當之外力、活動或在常規下骨折不癒合等情況下,會導致植入物斷裂或變形。	61,500

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
484	ORTH-89	FBZ003129001	5.0 下肢骨 Distal Lateral Femoral Locking Plate	衛署醫器制字第 003129 號	本系統為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用骨折固定用醫材,由 Ti6AL4V 製成。	相對於健保給付的傳統骨釘骨板,自費的「鎖定式骨板」的洞口具,有螺紋骨釘栓進骨頭後,可與骨板緊緊鎖住,明顯分擔骨頭的支撐力,結構角度穩定、不易鬆脫。其與骨骼接觸面採小面積接觸設計,可減輕對外骨膜的壓迫、保存血液供應、加速骨骼癒合,大幅降低住院時間。目前健保不給付鎖定式加壓骨釘骨板。	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時,應放棄骨內固定治療而改用牽引術,待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷：植入關節骨板時,應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時,應採取相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當,可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重,而又未採取相應治療措施時,則更易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。對於拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時,寧可晚一些時間再拆除。5.植入物破壞：因不當之外力、活動或在常規下骨折不癒合等情況下,會導致植入物斷裂或變形。	63,500

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
485	ORTH-90	FBZ003129010	5.0 下肢骨 Proximal Lateral Tibial LockingPlate	衛署醫器制字第 003129 號	本系統為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用骨折固定用醫材,由 Ti6AL4V 製成。	相對於健保給付的傳統骨釘骨板,自費的「鎖定式骨板」的洞口具,有螺紋骨釘栓進骨頭後,可與骨板緊緊鎖住,明顯分擔骨頭的支撐力,結構角度穩定、不易鬆脫。其與骨骼接觸面採小面積接觸設計,可減輕對外骨膜的壓迫、保存血液供應、加速骨骼癒合,大幅降低住院時間。目前健保不給付鎖定式加壓骨釘骨板。	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時,應放棄骨內固定治療而改用牽引術,待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷：植入關節骨板時,應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時,應採取相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當,可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重,而又未採取相應治療措施時,則更易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。對於拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時,寧可晚一些時間再拆除。5.植入物破壞：因不當之外力、活動或在常規下骨折不癒合等情況下,會導致植入物斷裂或變形。	63,500

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
486	ORTH-91	FBZ003129009	5.0 下肢骨 Proximal Medial Tibial Locking Plate	衛署醫器制字第 003129 號	本系統為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用骨折固定用醫材,由 Ti6AL4V 製成。	相對於健保給付的傳統骨釘骨板,自費的「鎖定式骨板」的洞口具,有螺紋骨釘栓進骨頭後,可與骨板緊緊鎖住,明顯分擔骨頭的支撐力,結構角度穩定、不易鬆脫。其與骨骼接觸面採小面積接觸設計,可減輕對外骨膜的壓迫、保存血液供應、加速骨骼癒合,大幅降低住院時間。目前健保不給付鎖定式加壓骨釘骨板。	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時,應放棄骨內固定治療而改用牽引術,待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷：植入關節骨板時,應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時,應採取相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當,可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重,而又未採取相應治療措施時,則更易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。對於拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時,寧可晚一些時間再拆除。5.植入物破壞：因不當之外力、活動或在常規下骨折不癒合等情況下,會導致植入物斷裂或變形。	63,500

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
487	ORTH-92	FBZ003129008	5.0 下肢骨 Distal Lateral Tibial Locking Plate	衛署醫器制字第 003129 號	本系統為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用骨折固定用醫材,由 Ti6AL4V 製成。	相對於健保給付的傳統骨釘骨板,自費的「鎖定式骨板」的洞口具,有螺紋骨釘栓進骨頭後,可與骨板緊緊鎖住,明顯分擔骨頭的支撐力,結構角度穩定、不易鬆脫。其與骨骼接觸面採小面積接觸設計,可減輕對外骨膜的壓迫、保存血液供應、加速骨骼癒合,大幅降低住院時間。目前健保不給付鎖定式加壓骨釘骨板。	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時,應放棄骨內固定治療而改用牽引術,待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷：植入關節骨板時,應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時,應採取相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當,可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重,而又未採取相應治療措施時,則更易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。對於拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時,寧可晚一些時間再拆除。5.植入物破壞：因不當之外力、活動或在常規下骨折不癒合等情況下,會導致植入物斷裂或變形。	63,500

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
488	ORTH-93	FBZ003129007	5.0 下肢骨 Distal Medial Tibial Locking Plate	衛署醫器制字第 003129 號	本系統為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用骨折固定用醫材,由 Ti6AL4V 製成。	相對於健保給付的傳統骨釘骨板,自費的「鎖定式骨板」的洞口具,有螺紋骨釘栓進骨頭後,可與骨板緊緊鎖住,明顯分擔骨頭的支撐力,結構角度穩定、不易鬆脫。其與骨骼接觸面採小面積接觸設計,可減輕對外骨膜的壓迫、保存血液供應、加速骨骼癒合,大幅降低住院時間。目前健保不給付鎖定式加壓骨釘骨板。	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時,應放棄骨內固定治療而改用牽引術,待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷：植入關節骨板時,應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時,應採取相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當,可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重,而又未採取相應治療措施時,則更易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。對於拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時,寧可晚一些時間再拆除。5.植入物破壞：因不當之外力、活動或在常規下骨折不癒合等情況下,會導致植入物斷裂或變形。	63,500

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
489	ORTH-94	FBZ003129012	小型骨系列- Distal Radial Locking Plate (含 Sc	衛署醫器制字第 003129 號	本系統為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用骨折固定用醫材,由 Ti6AL4V 製成。	相對於健保給付的傳統骨釘骨板,自費的「鎖定式骨板」的洞口具,有螺紋骨釘栓進骨頭後,可與骨板緊緊鎖住,明顯分擔骨頭的支撐力,結構角度穩定、不易鬆脫。其與骨骼接觸面採小面積接觸設計,可減輕對外骨膜的壓迫、保存血液供應、加速骨骼癒合,大幅降低住院時間。目前健保不給付鎖定式加壓骨釘骨板。	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時,應放棄骨內固定治療而改用牽引術,待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷：植入關節骨板時,應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時,應採取相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當,可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重,而又未採取相應治療措施時,則更易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。對於拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時,寧可晚一些時間再拆除。5.植入物破壞：因不當之外力、活動或在常規下骨折不癒合等情況下,會導致植入物斷裂或變形。	46,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
490	ORTH-95	FBZ003129003	小型骨系列- Distal Medial Humeral Locking P	衛署醫器制字第 003129 號	本系統為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用骨折固定用醫材,由 Ti6AL4V 製成。	相對於健保給付的傳統骨釘骨板,自費的「鎖定式骨板」的洞口具,有螺紋骨釘栓進骨頭後,可與骨板緊緊鎖住,明顯分擔骨頭的支撐力,結構角度穩定、不易鬆脫。其與骨骼接觸面採小面積接觸設計,可減輕對外骨膜的壓迫、保存血液供應、加速骨骼癒合,大幅降低住院時間。目前健保不給付鎖定式加壓骨釘骨板。	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時,應放棄骨內固定治療而改用牽引術,待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷：植入關節骨板時,應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時,應採取相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當,可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重,而又未採取相應治療措施時,則更易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。對於拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時,寧可晚一些時間再拆除。5.植入物破壞：因不當之外力、活動或在常規下骨折不癒合等情況下,會導致植入物斷裂或變形。	46,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
491	ORTH-96	FBZ003129004	DCP-Dymanic Compression Locking Plate (骨幹	衛署醫器制字 第 003129 號	本系統為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用骨折固定用醫材,由 Ti6AL4V 製成。	相對於健保給付的傳統骨釘骨板,自費的「鎖定式骨板」的洞口具,有螺紋骨釘栓進骨頭後,可與骨板緊緊鎖住,明顯分擔骨頭的支撐力,結構角度穩定、不易鬆脫。其與骨骼接觸面採小面積接觸設計,可減輕對外骨膜的壓迫、保存血液供應、加速骨骼癒合,大幅降低住院時間。目前健保不給付鎖定式加壓骨釘骨板。	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時,應放棄骨內固定治療而改用牽引術,待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷：植入關節骨板時,應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時,應採取相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當,可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重,而又未採取相應治療措施時,則更易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。對於拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時,寧可晚一些時間再拆除。5.植入物破壞：因不當之外力、活動或在常規下骨折不癒合等情況下,會導致植入物斷裂或變形。	40,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
492	ORTH-97	FBZ003129013	DCP-Distal Clavicle Hook Locking Plate 鎖骨	衛署醫器制字第 003129 號	本系統為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用骨折固定用醫材,由 Ti6AL4V 製成。	相對於健保給付的傳統骨釘骨板,自費的「鎖定式骨板」的洞口具,有螺紋骨釘栓進骨頭後,可與骨板緊緊鎖住,明顯分擔骨頭的支撐力,結構角度穩定、不易鬆脫。其與骨骼接觸面採小面積接觸設計,可減輕對外骨膜的壓迫、保存血液供應、加速骨骼癒合,大幅降低住院時間。目前健保不給付鎖定式加壓骨釘骨板。	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時,應放棄骨內固定治療而改用牽引術,待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷：植入關節骨板時,應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時,應採取相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當,可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重,而又未採取相應治療措施時,則更易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。對於拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時,寧可晚一些時間再拆除。5.植入物破壞：因不當之外力、活動或在常規下骨折不癒合等情況下,會導致植入物斷裂或變形。	40,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
493	ORTH-98	FBZ003129005	Calcaneus Locking Plate 跟骨(含 Screw) APS1202-	衛署醫器制字第 003129 號	本系統為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用骨折固定用醫材,由 Ti6AL4V 製成。	相對於健保給付的傳統骨釘骨板,自費的「鎖定式骨板」的洞口具,有螺紋骨釘栓進骨頭後,可與骨板緊緊鎖住,明顯分擔骨頭的支撐力,結構角度穩定、不易鬆脫。其與骨骼接觸面採小面積接觸設計,可減輕對外骨膜的壓迫、保存血液供應、加速骨骼癒合,大幅降低住院時間。目前健保不給付鎖定式加壓骨釘骨板。	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時,應放棄骨內固定治療而改用牽引術,待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷：植入關節骨板時,應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時,應採取相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當,可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重,而又未採取相應治療措施時,則更易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。對於拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時,寧可晚一些時間再拆除。5.植入物破壞：因不當之外力、活動或在常規下骨折不癒合等情況下,會導致植入物斷裂或變形。	54,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
494	PS-030	FBZ021711001	1.6mm 6 Hole Straight Locking Hand Plating Sy	衛署醫器輸字第 021711 號	<p>歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,多重角度式的互鎖設計,可使骨螺釘固定骨折達到最佳人體解剖學角度,骨板有加壓和鎖定孔洞的設計,搭配各式骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位,縮小手術傷口,促進骨折處癒合。專利的解剖型骨板搭配多重角度的鎖定骨螺釘,固定後不影響關節的活動範圍。骨板採鏡面拋光處理,薄型及圓弧狀之設計,可避免傷害軟組織,並讓肌腱有順暢的活動,減少併發症,避免異物感,且可及早回復活動度。</p>	<p>健保給付品項並無互鎖設計,復位固定效果不佳,無法用於複雜性骨折及骨質疏鬆病人。無人體解剖學設計,易影響手部肌腱正常活動,與近關節面的服貼性不佳,易造成固定失敗;接近關節處的骨折,傳統健保骨板固定後,可能會限制關節之活動度大小,延長癒合時間,復健期拉長。歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,運用多重角度式的互鎖,可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度,穩定固定位移之骨塊,並能在不影響關節活動的狀況下,協助復位固定關節周圍之骨折。藉由最適角度的鎖定,便能穩固固定絕大多數的骨折型態,包括骨質疏鬆性骨折、粉碎雙髌骨折等不穩定的骨折及複雜性骨折,手部便能及早恢復活動,不影響生活品質。</p>	<p>可能的副作用：植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙。</p>	46,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
495	PS-031	FBZ021711002	1.6mm 12Hole Straight Locking Hand Plating Sy	衛署醫器輸字第 021711 號	<p>歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,多重角度式的互鎖設計,可使骨螺釘固定骨折達到最佳人體解剖學角度,骨板有加壓和鎖定孔洞的設計,搭配各式骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位,縮小手術傷口,促進骨折處癒合。專利的解剖型骨板搭配多重角度的鎖定骨螺釘,固定後不影響關節的活動範圍。骨板採鏡面拋光處理,薄型及圓弧狀之設計,可避免傷害軟組織,並讓肌腱有順暢的活動,減少併發症,避免異物感,且可及早回復活動度。</p>	<p>健保給付品項並無互鎖設計,復位固定效果不佳,無法用於複雜性骨折及骨質疏鬆病人。無人體解剖學設計,易影響手部肌腱正常活動,與近關節面的服貼性不佳,易造成固定失敗;接近關節處的骨折,傳統健保骨板固定後,可能會限制關節之活動度大小,延長癒合時間,復健期拉長。歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,運用多重角度式的互鎖,可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度,穩定固定位移之骨塊,並能在不影響關節活動的狀況下,協助復位固定關節周圍之骨折。藉由最適角度的鎖定,便能穩固固定絕大多數的骨折型態,包括骨質疏鬆性骨折、粉碎雙髌骨折等不穩定的骨折及複雜性骨折,手部便能及早恢復活動,不影響生活品質。</p>	<p>可能的副作用:植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙。</p>	46,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
496	PS-032	FBZ021711003	1.6mm Y Plate, Locking Hand Plating System Os	衛署醫器輸字第 021711 號	<p>歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,多重角度式的互鎖設計,可使骨螺釘固定骨折達到最佳人體解剖學角度,骨板有加壓和鎖定孔洞的設計,搭配各式骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位,縮小手術傷口,促進骨折處癒合。專利的解剖型骨板搭配多重角度的鎖定骨螺釘,固定後不影響關節的活動範圍。骨板採鏡面拋光處理,薄型及圓弧狀之設計,可避免傷害軟組織,並讓肌腱有順暢的活動,減少併發症,避免異物感,且可及早回復活動度。</p>	<p>健保給付品項並無互鎖設計,復位固定效果不佳,無法用於複雜性骨折及骨質疏鬆病人。無人體解剖學設計,易影響手部肌腱正常活動,與近關節面的服貼性不佳,易造成固定失敗;接近關節處的骨折,傳統健保骨板固定後,可能會限制關節之活動度大小,延長癒合時間,復健期拉長。歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,運用多重角度式的互鎖,可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度,穩定固定位移之骨塊,並能在不影響關節活動的狀況下,協助復位固定關節周圍之骨折。藉由最適角度的鎖定,便能穩固固定絕大多數的骨折型態,包括骨質疏鬆性骨折、粉碎雙髌骨折等不穩定的骨折及複雜性骨折,手部便能及早恢復活動,不影響生活品質。</p>	<p>可能的副作用:植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙。</p>	46,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
497	PS-033	FBZ021711004	1.6mm L Plate,Left/Right Locking Hand Plating	衛署醫器輸字第 021711 號	<p>歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,多重角度式的互鎖設計,可使骨螺釘固定骨折達到最佳人體解剖學角度,骨板有加壓和鎖定孔洞的設計,搭配各式骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位,縮小手術傷口,促進骨折處癒合。專利的解剖型骨板搭配多重角度的鎖定骨螺釘,固定後不影響關節的活動範圍。骨板採鏡面拋光處理,薄型及圓弧狀之設計,可避免傷害軟組織,並讓肌腱有順暢的活動,減少併發症,避免異物感,且可及早回復活動度。</p>	<p>健保給付品項並無互鎖設計,復位固定效果不佳,無法用於複雜性骨折及骨質疏鬆病人。無人體解剖學設計,易影響手部肌腱正常活動,與近關節面的服貼性不佳,易造成固定失敗;接近關節處的骨折,傳統健保骨板固定後,可能會限制關節之活動度大小,延長癒合時間,復健期拉長。歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,運用多重角度式的互鎖,可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度,穩定固定位移之骨塊,並能在不影響關節活動的狀況下,協助復位固定關節周圍之骨折。藉由最適角度的鎖定,便能穩固固定絕大多數的骨折型態,包括骨質疏鬆性骨折、粉碎雙髌骨折等不穩定的骨折及複雜性骨折,手部便能及早恢復活動,不影響生活品質。</p>	<p>可能的副作用:植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙。</p>	46,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
498	PS-034	FBZ021711005	1.6mm 3x8 T Plate, Locking Hand Plating Syste	衛署醫器輸字第 021711 號	<p>歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,多重角度式的互鎖設計,可使骨螺釘固定骨折達到最佳人體解剖學角度,骨板有加壓和鎖定孔洞的設計,搭配各式骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位,縮小手術傷口,促進骨折處癒合。專利的解剖型骨板搭配多重角度的鎖定骨螺釘,固定後不影響關節的活動範圍。骨板採鏡面拋光處理,薄型及圓弧狀之設計,可避免傷害軟組織,並讓肌腱有順暢的活動,減少併發症,避免異物感,且可及早回復活動度。</p>	<p>健保給付品項並無互鎖設計,復位固定效果不佳,無法用於複雜性骨折及骨質疏鬆病人。無人體解剖學設計,易影響手部肌腱正常活動,與近關節面的服貼性不佳,易造成固定失敗;接近關節處的骨折,傳統健保骨板固定後,可能會限制關節之活動度大小,延長癒合時間,復健期拉長。歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,運用多重角度式的互鎖,可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度,穩定固定位移之骨塊,並能在不影響關節活動的狀況下,協助復位固定關節周圍之骨折。藉由最適角度的鎖定,便能穩固固定絕大多數的骨折型態,包括骨質疏鬆性骨折、粉碎雙髌骨折等不穩定的骨折及複雜性骨折,手部便能及早恢復活動,不影響生活品質。</p>	<p>可能的副作用:植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙。</p>	46,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
499	PS-035	FBZ021711006	1.6mm 4x8 T Plate, Locking Hand Plating Syste	衛署醫器輸字第 021711 號	可能的副作用：植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙。	健保給付品項並無互鎖設計,復位固定效果不佳,無法用於複雜性骨折及骨質疏鬆病人。無人體解剖學設計,易影響手部肌腱正常活動,與近關節面的服貼性不佳,易造成固定失敗；接近關節處的骨折,傳統健保骨板固定後,可能會限制關節之活動度大小,延長癒合時間,復健期拉長。歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,運用多重角度式的互鎖,可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度,穩定固定位移之骨塊,並能在不影響關節活動的狀況下,協助復位固定關節周圍之骨折。藉由最適角度的鎖定,便能穩固固定絕大多數的骨折型態,包括骨質疏鬆性骨折、粉碎雙髌骨折等不穩定的骨折及複雜性骨折,手部便能及早恢復活動,不影響生活品質。	可能的副作用:植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙。	46,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
500	PS-036	FBZ021711007	1.6mm Subcondylar Plate, Locking Hand Plating	衛署醫器輸字第 021711 號	<p>歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,多重角度式的互鎖設計,可使骨螺釘固定骨折達到最佳人體解剖學角度,骨板有加壓和鎖定孔洞的設計,搭配各式骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位,縮小手術傷口,促進骨折處癒合。專利的解剖型骨板搭配多重角度的鎖定骨螺釘,固定後不影響關節的活動範圍。骨板採鏡面拋光處理,薄型及圓弧狀之設計,可避免傷害軟組織,並讓肌腱有順暢的活動,減少併發症,避免異物感,且可及早回復活動度。</p>	<p>健保給付品項並無互鎖設計,復位固定效果不佳,無法用於複雜性骨折及骨質疏鬆病人。無人體解剖學設計,易影響手部肌腱正常活動,與近關節面的服貼性不佳,易造成固定失敗;接近關節處的骨折,傳統健保骨板固定後,可能會限制關節之活動度大小,延長癒合時間,復健期拉長。歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,運用多重角度式的互鎖,可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度,穩定固定位移之骨塊,並能在不影響關節活動的狀況下,協助復位固定關節周圍之骨折。藉由最適角度的鎖定,便能穩固固定絕大多數的骨折型態,包括骨質疏鬆性骨折、粉碎雙髌骨折等不穩定的骨折及複雜性骨折,手部便能及早恢復活動,不影響生活品質。</p>	<p>可能的副作用:植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙。</p>	46,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
501	PS-037	FBZ021711011	2.0mm 6 Hole Straight Locking Hand Plating Sy	衛署醫器輸字第 021711 號	<p>歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,多重角度式的互鎖設計,可使骨螺釘固定骨折達到最佳人體解剖學角度,骨板有加壓和鎖定孔洞的設計,搭配各式骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位,縮小手術傷口,促進骨折處癒合。專利的解剖型骨板搭配多重角度的鎖定骨螺釘,固定後不影響關節的活動範圍。骨板採鏡面拋光處理,薄型及圓弧狀之設計,可避免傷害軟組織,並讓肌腱有順暢的活動,減少併發症,避免異物感,且可及早回復活動度。</p>	<p>健保給付品項並無互鎖設計,復位固定效果不佳,無法用於複雜性骨折及骨質疏鬆病人。無人體解剖學設計,易影響手部肌腱正常活動,與近關節面的服貼性不佳,易造成固定失敗;接近關節處的骨折,傳統健保骨板固定後,可能會限制關節之活動度大小,延長癒合時間,復健期拉長。歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,運用多重角度式的互鎖,可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度,穩定固定位移之骨塊,並能在不影響關節活動的狀況下,協助復位固定關節周圍之骨折。藉由最適角度的鎖定,便能穩固固定絕大多數的骨折型態,包括骨質疏鬆性骨折、粉碎雙髌骨折等不穩定的骨折及複雜性骨折,手部便能及早恢復活動,不影響生活品質。</p>	<p>可能的副作用:植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙。</p>	46,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
502	PS-038	FBZ021711012	2.0mm 12Hole Straight Locking Hand Plating Sy	衛署醫器輸字第 021711 號	<p>歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,多重角度式的互鎖設計,可使骨螺釘固定骨折達到最佳人體解剖學角度,骨板有加壓和鎖定孔洞的設計,搭配各式骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位,縮小手術傷口,促進骨折處癒合。專利的解剖型骨板搭配多重角度的鎖定骨螺釘,固定後不影響關節的活動範圍。骨板採鏡面拋光處理,薄型及圓弧狀之設計,可避免傷害軟組織,並讓肌腱有順暢的活動,減少併發症,避免異物感,且可及早回復活動度。</p>	<p>健保給付品項並無互鎖設計,復位固定效果不佳,無法用於複雜性骨折及骨質疏鬆病人。無人體解剖學設計,易影響手部肌腱正常活動,與近關節面的服貼性不佳,易造成固定失敗;接近關節處的骨折,傳統健保骨板固定後,可能會限制關節之活動度大小,延長癒合時間,復健期拉長。歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,運用多重角度式的互鎖,可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度,穩定固定位移之骨塊,並能在不影響關節活動的狀況下,協助復位固定關節周圍之骨折。藉由最適角度的鎖定,便能穩固固定絕大多數的骨折型態,包括骨質疏鬆性骨折、粉碎雙髌骨折等不穩定的骨折及複雜性骨折,手部便能及早恢復活動,不影響生活品質。</p>	<p>可能的副作用:植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙。</p>	46,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
503	PS-039	FBZ021711013	2.0mm Y Plate, Locking Hand Plating System Os	衛署醫器輸字第 021711 號	<p>歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,多重角度式的互鎖設計,可使骨螺釘固定骨折達到最佳人體解剖學角度,骨板有加壓和鎖定孔洞的設計,搭配各式骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位,縮小手術傷口,促進骨折處癒合。專利的解剖型骨板搭配多重角度的鎖定骨螺釘,固定後不影響關節的活動範圍。骨板採鏡面拋光處理,薄型及圓弧狀之設計,可避免傷害軟組織,並讓肌腱有順暢的活動,減少併發症,避免異物感,且可及早回復活動度。</p>	<p>健保給付品項並無互鎖設計,復位固定效果不佳,無法用於複雜性骨折及骨質疏鬆病人。無人體解剖學設計,易影響手部肌腱正常活動,與近關節面的服貼性不佳,易造成固定失敗;接近關節處的骨折,傳統健保骨板固定後,可能會限制關節之活動度大小,延長癒合時間,復健期拉長。歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,運用多重角度式的互鎖,可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度,穩定固定位移之骨塊,並能在不影響關節活動的狀況下,協助復位固定關節周圍之骨折。藉由最適角度的鎖定,便能穩固固定絕大多數的骨折型態,包括骨質疏鬆性骨折、粉碎雙髌骨折等不穩定的骨折及複雜性骨折,手部便能及早恢復活動,不影響生活品質。</p>	<p>可能的副作用:植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙。</p>	46,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
504	PS-040	FBZ021711014	2.0mm L Plate,Left/Right Locking Hand Plating	衛署醫器輸字第 021711 號	<p>歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,多重角度式的互鎖設計,可使骨螺釘固定骨折達到最佳人體解剖學角度,骨板有加壓和鎖定孔洞的設計,搭配各式骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位,縮小手術傷口,促進骨折處癒合。專利的解剖型骨板搭配多重角度的鎖定骨螺釘,固定後不影響關節的活動範圍。骨板採鏡面拋光處理,薄型及圓弧狀之設計,可避免傷害軟組織,並讓肌腱有順暢的活動,減少併發症,避免異物感,且可及早回復活動度。</p>	<p>健保給付品項並無互鎖設計,復位固定效果不佳,無法用於複雜性骨折及骨質疏鬆病人。無人體解剖學設計,易影響手部肌腱正常活動,與近關節面的服貼性不佳,易造成固定失敗;接近關節處的骨折,傳統健保骨板固定後,可能會限制關節之活動度大小,延長癒合時間,復健期拉長。歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,運用多重角度式的互鎖,可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度,穩定固定位移之骨塊,並能在不影響關節活動的狀況下,協助復位固定關節周圍之骨折。藉由最適角度的鎖定,便能穩固固定絕大多數的骨折型態,包括骨質疏鬆性骨折、粉碎雙髌骨折等不穩定的骨折及複雜性骨折,手部便能及早恢復活動,不影響生活品質。</p>	<p>可能的副作用:植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙。</p>	46,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
505	PS-041	FBZ021711015	2.0mm 2x8 T Plate, Locking Hand Plating Syste	衛署醫器輸字第 021711 號	<p>歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,多重角度式的互鎖設計,可使骨螺釘固定骨折達到最佳人體解剖學角度,骨板有加壓和鎖定孔洞的設計,搭配各式骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位,縮小手術傷口,促進骨折處癒合。專利的解剖型骨板搭配多重角度的鎖定骨螺釘,固定後不影響關節的活動範圍。骨板採鏡面拋光處理,薄型及圓弧狀之設計,可避免傷害軟組織,並讓肌腱有順暢的活動,減少併發症,避免異物感,且可及早回復活動度。</p>	<p>健保給付品項並無互鎖設計,復位固定效果不佳,無法用於複雜性骨折及骨質疏鬆病人。無人體解剖學設計,易影響手部肌腱正常活動,與近關節面的服貼性不佳,易造成固定失敗;接近關節處的骨折,傳統健保骨板固定後,可能會限制關節之活動度大小,延長癒合時間,復健期拉長。歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,運用多重角度式的互鎖,可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度,穩定固定位移之骨塊,並能在不影響關節活動的狀況下,協助復位固定關節周圍之骨折。藉由最適角度的鎖定,便能穩固固定絕大多數的骨折型態,包括骨質疏鬆性骨折、粉碎雙髌骨折等不穩定的骨折及複雜性骨折,手部便能及早恢復活動,不影響生活品質。</p>	<p>可能的副作用:植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙。</p>	46,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
506	PS-042	FBZ021711016	2.0mm 3x8 T Plate, Locking Hand Plating Syste	衛署醫器輸字第 021711 號	<p>歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,多重角度式的互鎖設計,可使骨螺釘固定骨折達到最佳人體解剖學角度,骨板有加壓和鎖定孔洞的設計,搭配各式骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位,縮小手術傷口,促進骨折處癒合。專利的解剖型骨板搭配多重角度的鎖定骨螺釘,固定後不影響關節的活動範圍。骨板採鏡面拋光處理,薄型及圓弧狀之設計,可避免傷害軟組織,並讓肌腱有順暢的活動,減少併發症,避免異物感,且可及早回復活動度。</p>	<p>健保給付品項並無互鎖設計,復位固定效果不佳,無法用於複雜性骨折及骨質疏鬆病人。無人體解剖學設計,易影響手部肌腱正常活動,與近關節面的服貼性不佳,易造成固定失敗;接近關節處的骨折,傳統健保骨板固定後,可能會限制關節之活動度大小,延長癒合時間,復健期拉長。歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,運用多重角度式的互鎖,可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度,穩定固定位移之骨塊,並能在不影響關節活動的狀況下,協助復位固定關節周圍之骨折。藉由最適角度的鎖定,便能穩固固定絕大多數的骨折型態,包括骨質疏鬆性骨折、粉碎雙髌骨折等不穩定的骨折及複雜性骨折,手部便能及早恢復活動,不影響生活品質。</p>	<p>可能的副作用:植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙。</p>	46,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
507	PS-043	FBZ021711017	2.0mm Subcondylar Locking Hand Plating System	衛署醫器輸字第 021711 號	<p>歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,多重角度式的互鎖設計,可使骨螺釘固定骨折達到最佳人體解剖學角度,骨板有加壓和鎖定孔洞的設計,搭配各式骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位,縮小手術傷口,促進骨折處癒合。專利的解剖型骨板搭配多重角度的鎖定骨螺釘,固定後不影響關節的活動範圍。骨板採鏡面拋光處理,薄型及圓弧狀之設計,可避免傷害軟組織,並讓肌腱有順暢的活動,減少併發症,避免異物感,且可及早回復活動度。</p>	<p>健保給付品項並無互鎖設計,復位固定效果不佳,無法用於複雜性骨折及骨質疏鬆病人。無人體解剖學設計,易影響手部肌腱正常活動,與近關節面的服貼性不佳,易造成固定失敗;接近關節處的骨折,傳統健保骨板固定後,可能會限制關節之活動度大小,延長癒合時間,復健期拉長。歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,運用多重角度式的互鎖,可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度,穩定固定位移之骨塊,並能在不影響關節活動的狀況下,協助復位固定關節周圍之骨折。藉由最適角度的鎖定,便能穩固固定絕大多數的骨折型態,包括骨質疏鬆性骨折、粉碎雙髌骨折等不穩定的骨折及複雜性骨折,手部便能及早恢復活動,不影響生活品質。</p>	<p>可能的副作用:植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙。</p>	46,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
508	PS-044	FBZ021711008	2.4mm 2x8 T Plate, Locking Hand Plating Syste	衛署醫器輸字第 021711 號	<p>歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,多重角度式的互鎖設計,可使骨螺釘固定骨折達到最佳人體解剖學角度,骨板有加壓和鎖定孔洞的設計,搭配各式骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位,縮小手術傷口,促進骨折處癒合。專利的解剖型骨板搭配多重角度的鎖定骨螺釘,固定後不影響關節的活動範圍。骨板採鏡面拋光處理,薄型及圓弧狀之設計,可避免傷害軟組織,並讓肌腱有順暢的活動,減少併發症,避免異物感,且可及早回復活動度。</p>	<p>健保給付品項並無互鎖設計,復位固定效果不佳,無法用於複雜性骨折及骨質疏鬆病人。無人體解剖學設計,易影響手部肌腱正常活動,與近關節面的服貼性不佳,易造成固定失敗;接近關節處的骨折,傳統健保骨板固定後,可能會限制關節之活動度大小,延長癒合時間,復健期拉長。歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,運用多重角度式的互鎖,可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度,穩定固定位移之骨塊,並能在不影響關節活動的狀況下,協助復位固定關節周圍之骨折。藉由最適角度的鎖定,便能穩固固定絕大多數的骨折型態,包括骨質疏鬆性骨折、粉碎雙髌骨折等不穩定的骨折及複雜性骨折,手部便能及早恢復活動,不影響生活品質。</p>	<p>可能的副作用:植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙。</p>	46,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
509	PS-045	FBZ021711010	2.4mm 3x8 T Plate, Locking Hand Plating Syste	衛署醫器輸字第 021711 號	<p>歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,多重角度式的互鎖設計,可使骨螺釘固定骨折達到最佳人體解剖學角度,骨板有加壓和鎖定孔洞的設計,搭配各式骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位,縮小手術傷口,促進骨折處癒合。專利的解剖型骨板搭配多重角度的鎖定骨螺釘,固定後不影響關節的活動範圍。骨板採鏡面拋光處理,薄型及圓弧狀之設計,可避免傷害軟組織,並讓肌腱有順暢的活動,減少併發症,避免異物感,且可及早回復活動度。</p>	<p>健保給付品項並無互鎖設計,復位固定效果不佳,無法用於複雜性骨折及骨質疏鬆病人。無人體解剖學設計,易影響手部肌腱正常活動,與近關節面的服貼性不佳,易造成固定失敗;接近關節處的骨折,傳統健保骨板固定後,可能會限制關節之活動度大小,延長癒合時間,復健期拉長。歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,運用多重角度式的互鎖,可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度,穩定固定位移之骨塊,並能在不影響關節活動的狀況下,協助復位固定關節周圍之骨折。藉由最適角度的鎖定,便能穩固固定絕大多數的骨折型態,包括骨質疏鬆性骨折、粉碎雙髌骨折等不穩定的骨折及複雜性骨折,手部便能及早恢復活動,不影響生活品質。</p>	<p>可能的副作用:植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙。</p>	46,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
510	PS-046	FBZ021711018	2.4mm Subcondylar Locking Hand Plating System	衛署醫器輸字第 021711 號	<p>歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,多重角度式的互鎖設計,可使骨螺釘固定骨折達到最佳人體解剖學角度,骨板有加壓和鎖定孔洞的設計,搭配各式骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位,縮小手術傷口,促進骨折處癒合。專利的解剖型骨板搭配多重角度的鎖定骨螺釘,固定後不影響關節的活動範圍。骨板採鏡面拋光處理,薄型及圓弧狀之設計,可避免傷害軟組織,並讓肌腱有順暢的活動,減少併發症,避免異物感,且可及早回復活動度。</p>	<p>健保給付品項並無互鎖設計,復位固定效果不佳,無法用於複雜性骨折及骨質疏鬆病人。無人體解剖學設計,易影響手部肌腱正常活動,與近關節面的服貼性不佳,易造成固定失敗;接近關節處的骨折,傳統健保骨板固定後,可能會限制關節之活動度大小,延長癒合時間,復健期拉長。歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,運用多重角度式的互鎖,可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度,穩定固定位移之骨塊,並能在不影響關節活動的狀況下,協助復位固定關節周圍之骨折。藉由最適角度的鎖定,便能穩固固定絕大多數的骨折型態,包括骨質疏鬆性骨折、粉碎雙髌骨折等不穩定的骨折及複雜性骨折,手部便能及早恢復活動,不影響生活品質。</p>	<p>可能的副作用:植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙。</p>	46,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
511	PS-047	FBZ021711021	2.4mm 6 Hole Straight Locking Hand Plating Sy	衛署醫器輸字第 021711 號	<p>歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,多重角度式的互鎖設計,可使骨螺釘固定骨折達到最佳人體解剖學角度,骨板有加壓和鎖定孔洞的設計,搭配各式骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位,縮小手術傷口,促進骨折處癒合。專利的解剖型骨板搭配多重角度的鎖定骨螺釘,固定後不影響關節的活動範圍。骨板採鏡面拋光處理,薄型及圓弧狀之設計,可避免傷害軟組織,並讓肌腱有順暢的活動,減少併發症,避免異物感,且可及早回復活動度。</p>	<p>健保給付品項並無互鎖設計,復位固定效果不佳,無法用於複雜性骨折及骨質疏鬆病人。無人體解剖學設計,易影響手部肌腱正常活動,與近關節面的服貼性不佳,易造成固定失敗;接近關節處的骨折,傳統健保骨板固定後,可能會限制關節之活動度大小,延長癒合時間,復健期拉長。歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,運用多重角度式的互鎖,可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度,穩定固定位移之骨塊,並能在不影響關節活動的狀況下,協助復位固定關節周圍之骨折。藉由最適角度的鎖定,便能穩固固定絕大多數的骨折型態,包括骨質疏鬆性骨折、粉碎雙髌骨折等不穩定的骨折及複雜性骨折,手部便能及早恢復活動,不影響生活品質。</p>	<p>可能的副作用:植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙。</p>	46,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
512	PS-048	FBZ021711022	2.4mm 12Hole Straight Locking Hand Plating Sy	衛署醫器輸字第 021711 號	<p>歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,多重角度式的互鎖設計,可使骨螺釘固定骨折達到最佳人體解剖學角度,骨板有加壓和鎖定孔洞的設計,搭配各式骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位,縮小手術傷口,促進骨折處癒合。專利的解剖型骨板搭配多重角度的鎖定骨螺釘,固定後不影響關節的活動範圍。骨板採鏡面拋光處理,薄型及圓弧狀之設計,可避免傷害軟組織,並讓肌腱有順暢的活動,減少併發症,避免異物感,且可及早回復活動度。</p>	<p>健保給付品項並無互鎖設計,復位固定效果不佳,無法用於複雜性骨折及骨質疏鬆病人。無人體解剖學設計,易影響手部肌腱正常活動,與近關節面的服貼性不佳,易造成固定失敗;接近關節處的骨折,傳統健保骨板固定後,可能會限制關節之活動度大小,延長癒合時間,復健期拉長。歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,運用多重角度式的互鎖,可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度,穩定固定位移之骨塊,並能在不影響關節活動的狀況下,協助復位固定關節周圍之骨折。藉由最適角度的鎖定,便能穩固固定絕大多數的骨折型態,包括骨質疏鬆性骨折、粉碎雙髌骨折等不穩定的骨折及複雜性骨折,手部便能及早恢復活動,不影響生活品質。</p>	<p>可能的副作用:植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙。</p>	46,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
513	PS-049	FBZ021711023	2.4mm Y Plate, Locking Hand Plating System Os	衛署醫器輸字第 021711 號	<p>歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,多重角度式的互鎖設計,可使骨螺釘固定骨折達到最佳人體解剖學角度,骨板有加壓和鎖定孔洞的設計,搭配各式骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位,縮小手術傷口,促進骨折處癒合。專利的解剖型骨板搭配多重角度的鎖定骨螺釘,固定後不影響關節的活動範圍。骨板採鏡面拋光處理,薄型及圓弧狀之設計,可避免傷害軟組織,並讓肌腱有順暢的活動,減少併發症,避免異物感,且可及早回復活動度。</p>	<p>健保給付品項並無互鎖設計,復位固定效果不佳,無法用於複雜性骨折及骨質疏鬆病人。無人體解剖學設計,易影響手部肌腱正常活動,與近關節面的服貼性不佳,易造成固定失敗;接近關節處的骨折,傳統健保骨板固定後,可能會限制關節之活動度大小,延長癒合時間,復健期拉長。歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,運用多重角度式的互鎖,可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度,穩定固定位移之骨塊,並能在不影響關節活動的狀況下,協助復位固定關節周圍之骨折。藉由最適角度的鎖定,便能穩固固定絕大多數的骨折型態,包括骨質疏鬆性骨折、粉碎雙踝骨折等不穩定的骨折及複雜性骨折,手部便能及早恢復活動,不影響生活品質。</p>	<p>可能的副作用:植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙。</p>	46,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
514	PS-050	FBZ021711024	2.4mm L Plate,Left/Right Locking Hand Plating	衛署醫器輸字第 021711 號	<p>歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,多重角度式的互鎖設計,可使骨螺釘固定骨折達到最佳人體解剖學角度,骨板有加壓和鎖定孔洞的設計,搭配各式骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位,縮小手術傷口,促進骨折處癒合。專利的解剖型骨板搭配多重角度的鎖定骨螺釘,固定後不影響關節的活動範圍。骨板採鏡面拋光處理,薄型及圓弧狀之設計,可避免傷害軟組織,並讓肌腱有順暢的活動,減少併發症,避免異物感,且可及早回復活動度。</p>	<p>健保給付品項並無互鎖設計,復位固定效果不佳,無法用於複雜性骨折及骨質疏鬆病人。無人體解剖學設計,易影響手部肌腱正常活動,與近關節面的服貼性不佳,易造成固定失敗;接近關節處的骨折,傳統健保骨板固定後,可能會限制關節之活動度大小,延長癒合時間,復健期拉長。歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,運用多重角度式的互鎖,可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度,穩定固定位移之骨塊,並能在不影響關節活動的狀況下,協助復位固定關節周圍之骨折。藉由最適角度的鎖定,便能穩固固定絕大多數的骨折型態,包括骨質疏鬆性骨折、粉碎雙髌骨折等不穩定的骨折及複雜性骨折,手部便能及早恢復活動,不影響生活品質。</p>	<p>可能的副作用:植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙。</p>	46,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
515	PS-051	FBZ021711025	1.6/2.0/2.4mm Offset Grid (L/R)Locking Hand P	衛署醫器輸字第 021711 號	<p>歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,多重角度式的互鎖設計,可使骨螺釘固定骨折達到最佳人體解剖學角度,骨板有加壓和鎖定孔洞的設計,搭配各式骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位,縮小手術傷口,促進骨折處癒合。專利的解剖型骨板搭配多重角度的鎖定骨螺釘,固定後不影響關節的活動範圍。骨板採鏡面拋光處理,薄型及圓弧狀之設計,可避免傷害軟組織,並讓肌腱有順暢的活動,減少併發症,避免異物感,且可及早回復活動度。</p>	<p>健保給付品項並無互鎖設計,復位固定效果不佳,無法用於複雜性骨折及骨質疏鬆病人。無人體解剖學設計,易影響手部肌腱正常活動,與近關節面的服貼性不佳,易造成固定失敗;接近關節處的骨折,傳統健保骨板固定後,可能會限制關節之活動度大小,延長癒合時間,復健期拉長。歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,運用多重角度式的互鎖,可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度,穩定固定位移之骨塊,並能在不影響關節活動的狀況下,協助復位固定關節周圍之骨折。藉由最適角度的鎖定,便能穩固固定絕大多數的骨折型態,包括骨質疏鬆性骨折、粉碎雙髌骨折等不穩定的骨折及複雜性骨折,手部便能及早恢復活動,不影響生活品質。</p>	<p>可能的副作用:植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙。</p>	46,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
516	PS-052	FBZ021711026	1.6/2.0/2.4mm Condylar (L/R) Locking Hand Plat	衛署醫器輸字第 021711 號	<p>歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,多重角度式的互鎖設計,可使骨螺釘固定骨折達到最佳人體解剖學角度,骨板有加壓和鎖定孔洞的設計,搭配各式骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位,縮小手術傷口,促進骨折處癒合。專利的解剖型骨板搭配多重角度的鎖定骨螺釘,固定後不影響關節的活動範圍。骨板採鏡面拋光處理,薄型及圓弧狀之設計,可避免傷害軟組織,並讓肌腱有順暢的活動,減少併發症,避免異物感,且可及早回復活動度。</p>	<p>健保給付品項並無互鎖設計,復位固定效果不佳,無法用於複雜性骨折及骨質疏鬆病人。無人體解剖學設計,易影響手部肌腱正常活動,與近關節面的服貼性不佳,易造成固定失敗;接近關節處的骨折,傳統健保骨板固定後,可能會限制關節之活動度大小,延長癒合時間,復健期拉長。歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,運用多重角度式的互鎖,可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度,穩定固定位移之骨塊,並能在不影響關節活動的狀況下,協助復位固定關節周圍之骨折。藉由最適角度的鎖定,便能穩固固定絕大多數的骨折型態,包括骨質疏鬆性骨折、粉碎雙髌骨折等不穩定的骨折及複雜性骨折,手部便能及早恢復活動,不影響生活品質。</p>	<p>可能的副作用:植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙。</p>	46,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
517	PS-053	FBZ021711027	2.0/2.4mm Z Locking Hand Plating System Osteo	衛署醫器輸字第 021711 號	<p>歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,多重角度式的互鎖設計,可使骨螺釘固定骨折達到最佳人體解剖學角度,骨板有加壓和鎖定孔洞的設計,搭配各式骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位,縮小手術傷口,促進骨折處癒合。專利的解剖型骨板搭配多重角度的鎖定骨螺釘,固定後不影響關節的活動範圍。骨板採鏡面拋光處理,薄型及圓弧狀之設計,可避免傷害軟組織,並讓肌腱有順暢的活動,減少併發症,避免異物感,且可及早回復活動度。</p>	<p>健保給付品項並無互鎖設計,復位固定效果不佳,無法用於複雜性骨折及骨質疏鬆病人。無人體解剖學設計,易影響手部肌腱正常活動,與近關節面的服貼性不佳,易造成固定失敗;接近關節處的骨折,傳統健保骨板固定後,可能會限制關節之活動度大小,延長癒合時間,復健期拉長。歐特美手部骨板系統使用生物相容性高,符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統,運用多重角度式的互鎖,可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度,穩定固定位移之骨塊,並能在不影響關節活動的狀況下,協助復位固定關節周圍之骨折。藉由最適角度的鎖定,便能穩固固定絕大多數的骨折型態,包括骨質疏鬆性骨折、粉碎雙髌骨折等不穩定的骨折及複雜性骨折,手部便能及早恢復活動,不影響生活品質。</p>	<p>可能的副作用:植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙。</p>	46,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
521	PS-059	FSZ026881001	Hyaloglide 1ml 亞諾葛來防沾黏生物膠(1ml 凝膠注	衛部醫器輸字第026881號	無。	無。	無。	18,000
522	PS-060	FSZ026881002	Hyaloglide 2ml Anika 亞諾葛來防沾黏生物膠(2ml	衛部醫器輸字第026881號	無。	無。	無。	31,000
523	PS-061	FSZ018591002	SLH-4S-7x10 7x10cm Biodesign 4-layer tissue	衛署醫器輸字第018591號	1.完整組織再生,可吸收,無異物殘留體內。2.不易造成組織沾黏。3.降低術後復發率。4.可使用的病人。	無。	無。	20,000
524	PS-062	FSZ018591003	SLH-4S-7x20 7x20cm Biodesign 4-layer tissue	衛署醫器輸字第018591號	1.完整組織再生,可吸收,無異物殘留體內。2.不易造成組織沾黏。3.降低術後復發率。4.可使用的病人。	無。	無。	30,000
525	PS-063	SAY029245001	VLP-1004,1-0 45cm Tpaer 1/2 圓 36mm 思輯刻無結	衛部醫器輸字第029245號	無。	無。	對傷口縫合處因產生擴張、伸展或式膨脹現象而未能提供足夠支撐；對年老、營養不良或虛弱患者,以及患者苦於傷口癒合延誤,無法提供適當的傷口支撐,感染；軟組織有輕微的急性發炎現象；皮膚表層縫線留置超過七日後產生的局部刺激；因組織血流供應不良而致縫線外露且吸收遲緩；長時間地與與含鹽液體(如尿液、膽汁)接觸,於尿道或是膽道會產生結石,以及如童傷口處,出現暫時性的局部感染。針頭斷裂可能造成手術時間延長、再次手術,或是異物的殘留。使用受汙染的手術針進行不當的縫合時可能引發血液感染性病原體地散播。	2,660

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
526	PS-064	SAY029245001	VLP-2001,2-0 45cm RC 3/8 圓 19mm 思輯刻無 結可吸	衛部醫器輸第 029245 號	無。	無。	對傷口縫合處因產生擴張、伸展或式膨脹現象而未能提供足夠支撐；對年老、營養不良或虛弱患者，以及患者苦於傷口癒合延誤，無法提供適當的傷口支撐，感染；軟組織有輕微的急性發炎現象；皮膚表層縫線留置超過七日後產生的局部刺激；因組織血流供應不良而致縫線外露且吸收遲緩；長時間地與與含鹽液體(如尿液、膽汁)接觸，於尿道或是膽道會產生結石，以及如童傷口處，出現暫時性的局部感染。針頭斷裂可能造成手術時間延長、再次手術，或是異物的殘留。使用受污染的手術針進行不當的縫合時可能引發血液感染性病原體地散播。	2,660

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
527	PS-065	SAY029245001	RA-1004Q,1 14x14cm RC 1/2 圓 26mm 思輯 刻無結可	衛部醫器輸第 029245 號	無。	無。	對傷口縫合處因產生擴張、伸展或式膨脹現象而未能提供足夠支撐；對年老、營養不良或虛弱患者,以及患者苦於傷口癒合延誤,無法提供適當的傷口支撐,感染;軟組織有輕微的急性發炎現象;皮膚表層縫線留置超過七日後產生的局部刺激;因組織血流供應不良而致縫線外露且吸收遲緩;長時間地與與含鹽液體(如尿液、膽汁)接觸,於尿道或是膽道會產生結石,以及如童傷口處,出現暫時性的局部感染。針頭斷裂可能造成手術時間延長、再次手術,或是異物的殘留。使用受汙染的手術針進行不當的縫合時可能引發血液感染性病原體地散播。	2,660

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
528	PS-067	SAY029245001	(免出)RA-1020Q-0,2-0 14x14cm RC 3/8 圓 26mm 思	衛部醫器輸第 029245 號	可吸收倒刺縫合線,應用於腹腔鏡手術或達文西機器人手術,縮短手術時間,降低出血量,提升病人術後生活品質。	無。	對傷口縫合處因產生擴張、伸展或式膨脹現象而未能提供足夠支撐;對年老、營養不良或虛弱患者,以及患者苦於傷口癒合延誤,無法提供適當的傷口支撐,感染;軟組織有輕微的急性發炎現象;皮膚表層縫線留置超過七日後產生的局部刺激;因組織血流供應不良而致縫線外露且吸收遲緩;長時間地與與含鹽液體(如尿液、膽汁)接觸,於尿道或是膽道會產生結石,以及如童傷口處,出現暫時性的局部感染。針頭斷裂可能造成手術時間延長、再次手術,或是異物的殘留。使用受汙染的手術針進行不當的縫合時可能引發血液感染性病原體地散播。	2,660

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
529	PS-069	SAY029245001	RX-1069Q,0 1-0 14x14cm Taper 1/2 圓 36mm 思輯刻	衛部醫器輸第 029245 號	無。	無。	對傷口縫合處因產生擴張、伸展或式膨脹現象而未能提供足夠支撐；對年老、營養不良或虛弱患者,以及患者苦於傷口癒合延誤,無法提供適當的傷口支撐,感染；軟組織有輕微的急性發炎現象；皮膚表層縫線留置超過七日後產生的局部刺激；因組織血流供應不良而致縫線外露且吸收遲緩；長時間地與與含鹽液體(如尿液、膽汁)接觸,於尿道或是膽道會產生結石,以及如童傷口處,出現暫時性的局部感染。針頭斷裂可能造成手術時間延長、再次手術,或是異物的殘留。使用受汙染的手術針進行不當的縫合時可能引發血液感染性病原體地散播。	2,660
530	PS-070	SAY029245001	VLP-1006,1-0 30cm RC 1/2 圓 36mm 思輯刻無結 可吸	衛部醫器輸第 029245 號	可吸收倒刺縫合線,應用於腹腔鏡手術或達文西機器人手術,縮短手術時間,降低出血量,提升病人術後生活品質。	無。	對傷口縫合處因產生擴張、伸展或式膨脹現象而未能提供足夠支撐；對年老、營養不良或虛弱患者,以及患者苦於傷口癒合延誤,無法提供適當的傷口支撐,感染；軟組織有輕微的急性發炎現象；皮膚表層縫線留置超過七日後產生的局部刺激；因組織血流供應不良而致縫線外露且吸收遲緩；長時間地與與含鹽液體(如尿液、膽汁)接觸,於尿道或是膽道會產生結石,以及如童傷口處,出現暫時性的局部感染。針頭斷裂可能造成手術時間延長、再次手術,或是異物的殘留。使用受汙染的手術針進行不當的縫合時可能引發血液感染性病原體地散播。	2,660

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
531	PS-071	SAY029245001	VLP-2015,1-0 30cm Tpaer 1/2 圓 36mm 無結可吸收	衛部醫器輸第029245 號	無。	無。	對傷口縫合處因產生擴張、伸展或式膨脹現象而未能提供足夠支撐；對年老、營養不良或虛弱患者,以及患者苦於傷口癒合延誤,無法提供適當的傷口支撐,感染；軟組織有輕微的急性發炎現象；皮膚表層縫線留置超過七日後產生的局部刺激；因組織血流供應不良而致縫線外露且吸收遲緩；長時間地與與含鹽液體(如尿液、膽汁)接觸,於尿道或是膽道會產生結石,以及如童傷口處,出現暫時性的局部感染。針頭斷裂可能造成手術時間延長、再次手術,或是異物的殘留。使用受汙染的手術針進行不當的縫合時可能引發血液感染性病原體地散播。	2,660
532	PS-072	SAY029245001	VLP-2021,2-0 15cm Tpaer 1/2 圓 26mm 思輯刻無結	衛部醫器輸第029245 號	無。	無。	對傷口縫合處因產生擴張、伸展或式膨脹現象而未能提供足夠支撐；對年老、營養不良或虛弱患者,以及患者苦於傷口癒合延誤,無法提供適當的傷口支撐,感染；軟組織有輕微的急性發炎現象；皮膚表層縫線留置超過七日後產生的局部刺激；因組織血流供應不良而致縫線外露且吸收遲緩；長時間地與與含鹽液體(如尿液、膽汁)接觸,於尿道或是膽道會產生結石,以及如童傷口處,出現暫時性的局部感染。針頭斷裂可能造成手術時間延長、再次手術,或是異物的殘留。使用受汙染的手術針進行不當的縫合時可能引發血液感染性病原體地散播。	2,660

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
533	PS-073	SAY029245001	VLP-2022,2-0 15cm Tpaer 1/2 圓 17mm 思輯刻無結	衛部醫器輸第 029245 號	可吸收倒刺縫合線,應用於腹腔鏡手術或達文西機器人手術,縮短手術時間,降低出血量,提升病人術後生活品質。	無。	使用本產品可能產生的副作用有傷口崩裂；對傷口縫合處因產生擴張、伸展或是膨脹現象而未能提供足夠支撐；對年老、營養不良或虛弱患者,以及患者苦於傷口癒合延誤,無法提供適當的傷口支撐,感染；軟組織有輕微急性發炎現象；皮膚表層縫線留置超過七日後產生的局部刺激；因組織血流供應不良而致縫線外露且吸收遲緩；長時間地與與含鹽液體(如:尿液、膽汁)接觸,於尿道或是膽道會產生結石,以及如同傷口處,出現暫時性的局部感染。針頭斷裂可能造成手術時間延長、再次手術,或是異物的殘留。使用受汙染的手術針進行不當的縫合時可能引發血液感染性病原體地散播。	2,660

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
534	PS-074	SAY029924001	VP-2000Q,2-0 16x16cm Tpaer 1/2 圓 17mm 思輯刻無	衛部醫器輸第029924 號	可吸收倒刺縫合線,應用於腹腔鏡手術或達文西機器人手術,縮短手術時間,降低出血量,提升病人術後生活品質。	無。	使用本產品可能產生的副作用有傷口崩裂;對傷口縫合處因產生擴張、伸展或是膨脹現象而未能提供足夠支撐;對年老、營養不良或虛弱患者,以及患者苦於傷口癒合延誤,無法提供適當的傷口支撐,感染;軟組織有輕微急性發炎現象;皮膚表層縫線留置超過七日後產生的局部刺激;因組織血流供應不良而致縫線外露且吸收遲緩;長時間地與含鹽液體(如:尿液、膽汁)接觸,於尿道或是膽道會產生結石,以及如同傷口處,出現暫時性的局部感染。針頭斷裂可能造成手術時間延長、再次手術,或是異物的殘留。使用受汙染的手術針進行不當的縫合時可能引發血液感染性病原體地散播。	2,660
535	PS-077	SAY029245001	VLP-2010,2-0 70cm Tpaer 1/2 圓 48mm 無結可吸收	衛部醫器輸第029245 號	以德國 FSSB 鋼針持續穩定縫合形成水密屏障提高病人術後生活品質	無。	輕微急性發炎反應	2,660
536	PS-081	SAY029245001	VLP-2014,1-0 45cm Tpaer 1/2 圓 36mm 無結可吸收	衛部醫器輸第029245 號	德國鋼針可以連續縫合縮短手術時間形成水密屏障提高術後生活品質	無。	短暫輕微發炎反應	2,660
537	PS-102	FSZ006164001	1ml 德撫癒可吸收防沾黏凝膠 DEFEHERE(1ml 凝膠注	衛部醫器制第006164 號	本品為使用專利 CHAP 自體酯交聯技術製造之透明質酸凝膠,具有高黏稠性及高延展性的凝膠,可附著於塗抹的組織表面,形成一層抗組織沾黏的屏障,以減少手術後組織的沾黏。無額外添加劑,生物相容性高,不易產生過敏反應。	目前尚無健保給付之類似品項。	目前臨床上,尚無不良反應事件報告。	18,500

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
538	PS-103	FSZ006164002	2ml 德撫癒可吸收防沾黏凝膠 DEFEHERE(2ml 凝膠注	衛部醫器制第 006164 號	本品為使用專利 CHAP 自體酯交聯技術製造之透明質酸凝膠,具有高黏稠性及高延展性的凝膠,可附著於塗抹的組織表面,形成一層抗組織沾黏的屏障,以減少手術後組織的沾黏。無額外添加劑,生物相容性高,不易產生過敏反應。	目前尚無健保給付之類似品項。	目前臨床上,尚無不良反應事件報告。	35,500
539	REH001	FBZ032978001	1.2 ml 禾伸堂舒健玻尿酸注射液 SportVis	衛部醫器輸第 032978 號	無。	無。	無。	15,000
540	SCD391	TKY025123001	SCD391 5mm/39cm Sonicision U/S Dissector Covi		與可重複使用主機喊可重複使用電池組連接在一起。無限超音波刀設備凝結直徑長達 5 毫米的血管。用於內視鏡手術時,它還能通過相容的 5 毫米套管插入和抽出。	無。	無。	40,000

序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
541	SEPRA-L	FSZ018915001	(大)4301-02 13X15cm Genzyme seprafilm 健臻 防沾	衛署醫器輸字第 018915 號	” Seprafilm 防粘黏薄膜是一種無菌、生物可吸收、半透明的粘黏阻隔膜,由玻尿酸鈉(HA)與羧酸甲基纖維素(CMC)兩種陰離子多醣類組合而成,同時藉由活化劑 EDC (1-(3-dimethylaminopropyl) -3-ethylcarbodiimide hydrochloride)將上述生化聚合物做化學上的修改而成。Seprafilm 在包裝的期限內須儲存於 36~86°F(2~30°C)下。“健臻”防粘黏薄膜用於暫時阻隔組織表面之粘黏發生,該薄膜在正常組織修復過程進行時分隔了易發生粘黏組織。使用時,‘健臻’防粘黏薄膜可在腹部骨盆腔中減少粘黏發生的機會。在放置約 24 至 48 小時後,薄膜將轉變成含水膠,緩慢地於一週內會被吸收;所有成分在 28 天內會被排出體外。”	目前無健保給付品項:1. 在腹腔研究中,對照組中有 94% (n=85)在中央切口出現粘黏的情形,使用本產品的實驗組中則為 49% (n=42)出現粘黏的情形。本產品組的病人在放置後,有 51%(n=43)未發生粘黏,而對照組僅 6% (n=5) 。粘黏的平均程度(涵蓋切口的長度百分比)在本產品組病人為 23%(n=85),對照組為 63% (n=90)。在粘黏嚴重度*比較分析中顯示,有比較分析中顯示,有比較分析中顯示,有比較分析中顯示,有 58% (n=52) 的對照組病人與使用本薄騏有的% (n= 13) 病人出現緊密粘黏的情形。整體來說, 本產品組病人出現粘黏的情形顯著較對照組為低。2. 子宮發生的粘黏(腹骨盆腔粘黏至于宮的位置數),本產品組為 4.98 (n=49) 明顯少於對照組的 7.88 (n=48)7.88 (n=48)7.88 (n=48)。粘黏的嚴重程度 1) 自對照組的 2.43 (n=65) 減少至本產品組的 1.94 (n=54) 。在程度方面,評分由對照組的 1 .68 (n=65) 降至本產品組的 1.23 (n=54) 。子宮伴隨有粘黏的面積由對照組的 18.72 (n=54) 降低為本產品組的 13.23 (n=65) 。附屬器官官與子宮後側發生粘黏的病人	目前無任何研究報告指出 Seprafilm 防粘黏薄膜的禁忌症。長期臨床結果,如慢性疼痛、不孕及小腸阻塞等在臨床研究中並未發現。	12,000

						比例,則由對照組的 69% (n=45) 降至本產品組的 52% (n=28)。		
序號	院內代碼	自費品項代碼	材料名稱	衛署許可證字號	產品特性	與健保給付品項之療效比較	副作用	價格
542	ZMD858	SSZ016876001	HX-610-090L 內視鏡止血夾"OLYMPUS"(40 支/盒)OLYM	衛署醫器輸字第 016876 號	單次用超合金,X 光下可見	與現行止血方法更安全,便利	沒有	450