

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
FGZ019125001	"AMS" Perigee Transoburator Anterior Prolapse Repair System "艾梅斯" 陰道前壁脫垂修補系統	衛署醫器輸字第019125號	對於治療膀胱脫垂有很好支撐療效	1.比傳統手術簡單,安全,治療效果佳 2.無健保品項	極少數網膜曝露於陰道外	34360
FGZ019204001	"AMS" Apogee Repair System "艾梅斯" 陰道後壁脫垂修補系統	衛署醫器輸字第019204號	對因陰道頂,小腸,直腸脫垂所造成陰道後壁脫垂,在使用之後可使脫垂器官回復正常位置,不會有下垂感,可恢復正常生活	手術最方便,效果好治療女性陰道後壁(陰道頂,小腸及直腸脫垂)的手術方法	極少數網膜曝露在陰道壁外	28000
FGZ021329001	AMS Elevate Anterior Prolapse Repair System 720093-01 陰道前壁脫垂修補系統	衛署醫器輸字第021329號	為治療女性陰道前壁脫垂,皮膚無傷口的手術方式	1.為目前侵入性最小的骨盆器官脫垂的手術方式,僅單一陰道傷口 2.可同時解決前壁脫垂及陰道頂問題 3.病人皮膚表面無傷口,較無疼痛感	極少數網膜曝露於陰道壁上	42000
FGZ021329002	AMS Elevate Posterior Prolapse Repair System 720127-01 陰道後壁脫垂修補系統	衛署醫器輸字第021329號	為目前侵入性最小的骨盆器官脫垂的手術方式	1.為目前侵入性最小的骨盆器官脫垂的手術方式 2.可解決後壁脫垂及陰道頂的問題 3.病人皮膚表面無傷口,較無疼痛感,恢復較快	極少數網膜曝露於陰道壁外	35000
WDZ011522001	QuikClot Dressing (Sterile) 型號 376(TraumaPad) 潔美 快可止血敷片(10片/盒)	衛署醫器輸壹字第011522號	遇大量出血不會崩解,如有吃抗凝血藥物也可以達到止血效果	目前健保無相關品項之給付	無	6030
FSZ017452001	Dumon Stent CF type stent-straight 杜門氣管與支氣管支架系統	衛署醫器輸字第017452號	矽膠支架放置容易,且可調整位置以達到最佳效果;可長期置放,於療程完成後取出;取除容易,不會傷害患者組織	無	無	32000

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
FRZ022129001	Sirtex Sir-Spheres Yttrium-90 Microspheres 釷-90微球體	衛署醫器輸 字第022129號	選擇性體內放射治療有辦法將帶有高放射性源(35 μ m, 毛髮直徑的三分之一)的極小微球注入肝動脈, 微球可遠端集中分佈在腫瘤肝動脈的微細血管中, 給與較體外放射治療高過十倍的幅射劑量 (>100Gy), 達到明顯的腫瘤縮小及延緩疾病的惡化時間。	肝臟腫瘤若對化療仍反應不佳或肝動脈化療栓塞術 (TACE) 效果不佳, 只能求助體外放療及其它治療, 但體外放療爲了避免正常肝組織受損, 很難給足幅射劑量, 此時唯有此種選擇性體內放射治療有辦法將帶有高放射性源(35 μ m, 毛髮直徑的三分之一) 的極小微球注入肝動脈, 微球可突破大腸直腸肝轉移瘤的血管性低, 遠端集中分佈在腫瘤肝動脈的微細血管中, 給與較體外放射治療高過十倍的幅射劑量 (>100Gy), 達到明顯的腫瘤縮小及延緩疾病的惡化時間。	釷90 微球體輸注過程中, 患者可能出現些許疼痛, 此時醫生會提供藥物以減輕不適。 栓塞後副作用(疼痛、噁心、發燒等): 症狀通常在治療後七天內出現, 少數患者可能有持續數星期的發燒 及噁心症狀, 但這種痛楚會逐漸消失, 用藥皆可得到緩解。多數病患反應相較於一般動脈栓塞(TACE) 後嚴重 疼痛、發燒及壓迫感的不適, 釷90 微球體栓塞後副作用輕微許多。 疲倦與胃口不佳: 在2 周內是常見現象, 疲倦感持續時間可能更長。 腹痛: 手術實施後, 患者可能會出現持續數小時的腹痛, 醫師會以藥物減輕您的不適。	480000
FSZ017452002	Dumon Stent Y type stent 杜門氣管與支氣管支架系統	衛署醫器輸 字第017452號	矽膠支架放置容易,且可調整位置以達到最佳效果 可長期置放,於療程完成後取出 取除容易,不會傷害患者組織	無	無	63000
FSZ017452001	Dumon Stent TD type stent-straight杜門氣管與 支氣管支架系統	衛署醫器輸 字第017452號	矽膠支架放置容易,且可調整位置以達到最佳效果; 可長期置放,於療程完成後取出; 取除容易,不會傷害患者組織	無	無	32000
FSZ017452001	Dumon Stent TF type stent-straight 杜門氣管與 支氣管支架系統	衛署醫器輸 字第017452號	矽膠支架放置容易, 且可調整位置以達到最佳效果; 可長期置放, 於療程完成後取出; 取除容易, 不會傷害患者組織	無	無	32000

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
FBZ019496001	Comperession Acutrak Bone Screw 艾克曼"全螺紋尖椎體可變式加壓螺絲系統"	衛署醫器輸字第019496號	鈦合金材質製成，具備全螺紋漸進式螺紋間距設計，大幅提升骨頭抓取強度及承載強度，無頭式結構不會造成軟組織異物感及摩擦感，因此可以選擇不用二次手術移除，中空結構在適合併症上可以採微創經皮穿刺方式植入，大幅縮小手術傷口，提升愈合成效	健保給付品項並無全螺紋加壓螺釘，惟有 Herbert Screw 屬前後端螺紋加壓螺釘，但抓取強度薄弱，藉由力學測試顯示，全螺紋且採漸進式間距設計之艾克曼加壓螺釘可給予最強大且穩定固定，加速癒合，且為鈦合金材質可不需二次手術移除，size 選擇性亦是最完整的系統	過多活動量，植入時的拖延，或對植入物有過大外力壓迫，皆有可能導致植入物的破裂位移鬆脫，且避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良	22500
FBZ014381001	Dynesys Spinal System 2 節丹妮絲脊椎系統	衛署醫器輸字第014381號	丹妮絲脊椎系統螺釘是由鈦合金屬、spacer 是由 PCU 材質，Cord 則是由人工韌帶所製造，生物相容性較高，較不易產生排斥現象。	丹妮絲脊椎系統可以治療初期或中期的椎間盤退化，“丹妮絲”保值脊椎活動功能，避免脊椎僵硬，提高病患術後生活品質。傳統健保手術只能進行脊椎融合手術，術後必須要穿硬式背架長達 6~12 個月，降低病患術後生活品質。傳統健保手術脊椎融合後將造成其他鄰近節退化的速度，容易再次進行其他鄰近節的手術。	身體對異物的過敏反應	78000
FBZ014381001	Dynesys Spinal System 3 節丹妮絲脊椎系統	衛署醫器輸字第014381號	丹妮絲脊椎系統螺釘是由鈦合金屬、spacer 是由 PCU 材質，Cord 則是由人工韌帶所製造，生物相容性較高，較不易產生排斥現象。	丹妮絲脊椎系統可以治療初期或中期的椎間盤退化，“丹妮絲”保值脊椎活動功能，避免脊椎僵硬，提高病患術後生活品質。傳統健保手術只能進行脊椎融合手術，術後必須要穿硬式背架長達 6~12 個月，降低病患術後生活品質。傳統健保手術脊椎融合後將造成其他鄰近節退化的速度，容易再次進行其他鄰近節的手術。	身體對異物的過敏反應	98000
FBZ007513002	Prolong Highly Crosslinked Polyethylene Surface 超耐磨膝關節襯墊	衛署醫器輸字第007513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.本品為十字韌帶取代型襯墊	具有高度抗耐磨之特性與健保給付之品項減少80%磨損率	無	51000

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
FBZ020311001	Gamma3 System(long gamma)Stryker伽碼三股骨固定系統	衛署醫器輸字第020311號	本產品主要用於股骨骨折斷端或骨碎片的暫時穩定直到骨骼癒合為止。產品尺寸及角度更符合亞洲人需求。手術採用微創技術，手術時間短幫助病人恢復迅速。Gamma3 長骨釘系統強度較骨板型產品更強穩定性更高，有效延長產品使用年限。	同等規格無健保給付品項	在很多情況下，不良反應與臨床相關但與內植物無關以下是與骨折內固定裝置使用相關最常見之副作用:骨折部位延遲癒合或不癒合。由於骨折延遲癒合或不癒合造成負荷增加，這些植入物可能會斷裂。內固定器是分荷裝置是使骨斷端保持對位以促使其癒合。若延遲或無法癒合該裝置會因金屬疲勞而斷裂。承重以及病人的活動度對裝置產生的負荷將決定植入物壽命。骨不癒合，骨質鬆動、骨軟化、糖尿病、血管再形成不良、骨質形成不足之疾病會導致植入物的鬆動、變形、裂縫或折斷或過早失去與骨骼之間有效固定。對齊不良會導致植入物異常結合或彎裂開曲或斷折。	76000
FBZ019366001	Scorpio*3 Flex Tibia Insert1 高彎曲高耐磨全人工膝關節脛骨內襯	衛署醫器輸字第019366號	減少人工全膝關節置換後的磨損，增進人工全膝關節的使用期限。三次超耐磨處理，增加耐磨度聚乙烯裝入人體後長期磨損所產生的碎屑，是導致骨頭溶解是人工關節鬆脫、失敗的最主要原因，因此提高聚乙烯墊片的強度是當前最重要的課題之一。經由史賽克專利超耐磨處理，和傳統墊片相比，新型超耐磨高彎曲墊片提高了80%耐磨程度，能夠確實延長人工關節使用年限。特殊加熱方式，增加抗氧化能力另外聚乙烯可能因為氧化而使得原有強度不在，因此抗氧化能力是另一個延長使用年限考量的因素，經過強度測試證實，新型超耐磨高彎曲墊片確實能夠保有最佳的分子結	減少人工全膝關節置換後的磨損，增進人工全膝關節的使用期限。	植入各種材質的組件是為恢復關節功能或減輕患者疼痛；然而，由於許多生物學上、力學上、物理化學上的因素影響內植物，植入組件無法承受如健康正常的骨頭一樣的活動負荷。患者不正常的活動，創傷或其他生物力學的因素而造成植入物脫位。鬆脫。早期鬆脫可能由於固定不當、潛伏性感染而造成鬆脫，後期鬆脫可能因為創傷、感染、併發症、包括骨質溶解、力學問題而鬆脫，接著可能會造成骨頭磨損及疼痛。有極少數因金屬疲乏而造成植入物斷裂。可能產生末稍神經炎、神經傷害、循環損害與骨頭形成異位。嚴重的併發症可能與任何全關節置換手術有關。這些併發	54000

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
CDZ010178001	Wallstent Covered Biliary Endoprosthesis#43070(8*40mm)	衛署醫器輸字第010178號	本產品為永久性植入的擴張型金屬支架，用以支撐管腔內部，保持膽道內壁的通暢。組成的配件為配有擴張型金屬支架上的彈性遞送導管。	膽道金屬支架可維持較穩定且長期的膽道通暢，相較於健保給付之塑膠支架(平均三個月內堵塞)，可避免病人多次接受侵入性膽道內視鏡之痛苦及風險,有助於提升病人在療程中或末期治療的生活品質	與於健保給付之塑膠支架相同,可能併發症包括支架滑脫,支架堵塞等	48660
CFZ014016001	WallFlex Enteral Stent with Anchor Lock Delivery System華勒斯腸道支架系統	衛署醫器輸字第014016號	本產品為永久性植入的擴張型金屬支架，用以支撐管腔內部，保持腸道內壁的通暢。組成的配件為配有擴張型金屬支架上的彈性遞送導管。	腸道內視鏡支架治療,目前健保並無替代性之品項.病人可接受手術或緩和安寧治療	腸道內視鏡支架為內視鏡治療方式,適用於治療惡性腫瘤引起的腸道狹窄	70000
CLZ009310001	Toray Anthron P-U Catheter 安適龍 P-U導管	衛署醫器輸字第009310號	"(1)表面塗上肝素化親水性材料Anthon不僅短期使用上有抗血栓的效果,長期使用亦可發揮優越的抗血栓效果。(2)導管的材料使用Polyester(聚酯型)的Polyurethane(聚氨基甲酸酯),插入時有適當的硬度,插入血管後因體溫而變軟,所以在血管內的操作上具有優良的性能。"	無相仿健保給付品項	無	30000
CHZ009864001	Angio-Seal Hemostatic Puncture Closure Device 8Fr戴格血管穿刺後止血器(610133)	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	目前健保給付範圍尚無針對股動脈穿刺後止血的耗材給付,故無法比較	無	12000

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
FRZ023000001	海派栓塞微球體 HepaSphere Embolization Microspheres	衛署醫器輸 字第023000號	海派栓塞微球具標靶性、可吸收性、可膨脹性、可變形性，可視為新一代的TACE。吸收化療藥物的微球，隨著血管形狀變形，紮實塞住腫瘤的微細血管群，切斷氧氣及養分的供給，並且持續在腫瘤部位釋放化療藥，毒殺腫瘤。	海派微球可讓化療藥集中在腫瘤處緩慢釋放，減少藥物進入全身血液循環的濃度，所以降低化療引起的副作用包括：落髮、骨髓抑制、心臟毒性。海派微球尺寸小，放射科醫師可以超選擇地投與到肝動脈，讓微球僅栓塞住腫瘤附近血管(遠端栓塞)，保留多數肝臟血流，如此一來，病人肝功能就較不受影響，腹痛也相較減輕不少。	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	55000
CDZ018600001	Aesculap-Miethke Pro-GAV Adjustable Shunt Syst em#FV427T雅氏麥凱可調式腦脊髓液分流系統	衛署醫器輸 字第018600號	包含1.可調式閥門與抗重力閥門 2.閥門為鈦合金材質 3.不受磁性環境影響,執行核磁共振攝影後不須再作調整 4.可調整閥門範圍0-20cmH2O,共20段	無相同性質健保產品比較	無	75000
FBZ021608001	Medtronic Bryan Cervical Disc System美敦力人工椎間盤	衛署醫器輸 字第021608號	本產品為頸椎椎間盤置換器材，由下列組件構成的：兩個鈦製外殼、兩條鈦製固定線、一個聚碳酸酯聚氨酯髓核、一個多醚聚氨酯護套，兩個鈦製密封螺絲。此器材的連接面材料為聚氨酯與鈦。	無健保品項可比較	1. 任何或全部零組件提早或延遲鬆脫。2. 任何或全部零組件分離、彎曲、或斷裂。3. 對植入物、殘削、腐蝕性產品(發生在破口或磨損處、或一般性的生鏽)產生異物(過敏)反應，包括金屬源發炎症、異物附著症、腫瘤生成、或自體免疫症。4. 零組件的某些部位由於病患不具足夠的組織覆蓋以致金屬壓迫到皮層導致金屬物穿越表皮、產生刺激感、纖維化、壞疽、或疼痛。另外，壓迫皮層引起黏液囊炎，或因不適當的植入位置或放置工具使組織或神經受損。5. 術後脊柱彎度改變、矯正失效、身高改變、或脊椎長度短少。6. 感染。7. 硬膜撕裂、	268400
FBZ021270001	佛柔美德抗沾黏凝膠"FzioMed"Medishield anti-adhesion gel	衛署醫器輸 字第021270號	本產品是一種流動性凝膠由聚氧化乙烯與纖維素膠組合而成的無菌、可吸收性的凝膠。	無健保品項可比較	臨床前動物實驗中並未發現任何副作用	42000

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
FBZ010561001	Medtronic"CD Horizon M8 Sextant Percutaneous Spinal System 美敦力思迪M8經皮脊椎固定系統	衛署醫器輸字第010561號	本產品是由多種形狀和尺寸的脊椎固定桿，骨釘、和鎖定螺絲組成，如同Medtronic Sofamor Danek其他脊椎系統的植入組件，可嵌入各式構造，並可依據個案的不同而量身訂做。某些Medtronic脊椎系統的植入組件可與本系統產品配合使用。請注意某些組件是特別設計連接3.5mm、4.5mm、5.5mm或6.35mm的脊椎固定桿，而其它組件同時可以連接5.5mm及6.35mm的脊椎固定桿。選用脊椎系統的正确組件時務必要謹慎小心。本產品材料為醫療等級鈦金屬或鈦合金製成。不提供其他明示或暗示的保證，同時不暗	無相似健保品項可比較	1. 任何或全部零組件提早或延遲鬆脫。2. 任何或全部零組件分離、彎曲、或斷裂。3. 對植入物、殘削、腐蝕性產品(發生在破口或磨損處、或一般性的生鏽)產生異物(過敏)反應，包括金屬源發炎症、異物附著症、腫瘤生成、或自體免疫症。4. 零組件的某些部位由於病患不具足夠的組織覆蓋以致金屬壓迫到皮層導致金屬物穿越表皮、產生刺激感、纖維化、壞疽、或疼痛。另外，壓迫皮層引起黏液囊炎，或因不適當的植入位置或放置工具使組織或神經受損。5. 術後脊柱彎度改變、矯正失效、身高改變、或脊椎長度短少。6. 感染。7. 硬膜撕裂、	79000
FBZ010561002	Medtronic"CD Horizon M8(3節) Sextant Percutaneous Spinal System 美敦力思迪M8經皮脊椎固定	衛署醫器輸字第010561號	本產品是由多種形狀和尺寸的脊椎固定桿，骨釘、和鎖定螺絲組成，如同Medtronic Sofamor Danek其他脊椎系統的植入組件，可嵌入各式構造，並可依據個案的不同而量身訂做。某些Medtronic脊椎系統的植入組件可與本系統產品配合使用。請注意某些組件是特別設計連接3.5mm、4.5mm、5.5mm或6.35mm的脊椎固定桿，而其它組件同時可以連接5.5mm及6.35mm的脊椎固定桿。選用脊椎系統的正确組件時務必要謹慎小心。本產品材料為醫療等級鈦金屬或鈦合金製成。不提供其他明示或暗示的保證，同時不暗	無相似健保品項可比較	1. 任何或全部零組件提早或延遲鬆脫。2. 任何或全部零組件分離、彎曲、或斷裂。3. 對植入物、殘削、腐蝕性產品(發生在破口或磨損處、或一般性的生鏽)產生異物(過敏)反應，包括金屬源發炎症、異物附著症、腫瘤生成、或自體免疫症。4. 零組件的某些部位由於病患不具足夠的組織覆蓋以致金屬壓迫到皮層導致金屬物穿越表皮、產生刺激感、纖維化、壞疽、或疼痛。另外，壓迫皮層引起黏液囊炎，或因不適當的植入位置或放置工具使組織或神經受損。5. 術後脊柱彎度改變、矯正失效、身高改變、或脊椎長度短少。6. 感染。7. 硬膜撕裂、	120000
FBZ017542001	Prodisc-L 人工腰椎椎間盤	衛署醫器輸字第017542號	上下外部支撐盤為鈷鉻合金所組成，表面覆蓋一層純鈦，核心為聚乙烯	1.健保均為融合手術 2.可保有原活動角度及空間	過敏反應、疼痛	255000

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
FHZ021213001	Model DBS Quadripolar Lead #3389-40 深層腦部刺激導線	衛署醫器輸字第021213號	為神經刺激裝置的組件,應用於深腦部刺激治療	無同等之健保品項	1. 對移植材料之過敏或免疫反應 2. 感染 3. 立即或延遲性顱內出血 4. 導線,延伸裝置,與神經刺激器腐蝕或移位 5. 導線與延伸裝置斷裂	56360
FHZ020608001	導線固定蓋"Medtronic" Stimloc Burr Hole Cover	衛署醫器輸字第020608號	14mm鑽孔之基座環, 10mm螺釘, 支撐座等材質皆為尼龍	無	無	75000
TTZ020377001	Floseal Hemostatic Matrix 5ml伏血凝止血劑5ml	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.針對組織出血能在90秒達到止血效果。3.針對凝血異常病患也能達到有效的止血效果。4.符合生理性,6至8週即可被人體吸收。	Floseal產品能針對組織出血快速有效止血,需自費。止血棉:止血時間長易影響手術品質,移除後有再出血的疑慮。	如同其他的血漿製品,極少數人有可能產生過敏反應。	14600
CMZ020976001	Biocompatibles DC bead drug delivery embolisation system微珠藥物傳遞栓塞系統DC2V305	衛署醫器輸字第020976號	在供應惡性腫瘤養分的增加血管內形成栓塞,局部持續對腫瘤釋放一定劑量的Doxorubicin,使遞西微珠由具有生物相容、親水、不被吸收(nonresorbable)等特性,且經過精確校正並僅能夠裝填鹽類doxorubicin的水凝膠微球體構成。遞西微珠以聚乙烯醇(polyvinyl alcohol)製造。在裝填doxorubicin後,遞西微珠尺寸會略微縮小。當裝填濃度為25 mg/mL時,可縮小達20%。	無	發燒、腹痛嘔吐。TACE所造成的副作用,皆有可能發生。	59800
CGZ022087002	Asahi Neo's PTCA Guide Wire 朝日冠狀動脈導引線 Fielder XT 300	衛署醫器輸字第022087號	"1. 均勻的軸鋼性,兼具支持性(Support)以及Tip的柔軟性 2. Tip擁有很好的Shaping memory 3. 外層為Polymer Sleeve上加親水性塗層 4. 前端為taper設計(0.009") 5. 建議應用於Retrograde approach, Sub-total occlusion, Long diffused lesions, Acute-angled side branches等特殊case"	目前無同類品之健保品項	無	13000

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
HHZ020085001	Medrad DVX Thrombectomy Set(6F 90cm 6-20mm)遞適血栓清除導管組	衛署醫器輸字第020085號	經由生理食鹽水輸送管將一袋已滅菌的肝素生理食鹽水（非內含於本產品包裝）輸送到幫浦；幫浦加壓生理食鹽水。本產品運用高速生理食鹽水噴流，在導管的遠側端處製造了一個局部低壓帶；血栓因而流入導管且被打碎，然後排出人體。排放管將血栓碎片送到收集袋以便丟棄。	目前健保無相關給付產品	因使用本產品而可能產生的潛在副作用與那些其他介入性手術的副作用類似，包含但不限於下列項目： 病灶血管突然閉塞、穿刺部位感染、急性心肌梗塞、疼痛、急性腎衰竭、胰臟炎、穿刺部位出血、穿孔、腦血管意外事件、假性動脈瘤、死亡，對顯影劑有反應作用、血管剝離、血栓/閉塞、血栓形成 - 近側或遠側、病灶血管完全閉塞、血腫、血管動脈瘤、血球溶解、血管痙攣、出血 - 需要輸血、血管壁或瓣膜損害、低/高血壓	92000
HHZ019780001	Medrad Spirpflex Rheolytic Thrombectomy CatheterA(4F 135cm 2-5mm)派諾克血栓清除導管	衛署醫器輸字第019780號	經由生理食鹽水輸送管將一袋已滅菌的肝素生理食鹽水（未包含於包裝內）輸送到幫浦；幫浦傳輸送生理食鹽水。本產品運用高速生理食鹽水噴流，在導管的遠側端處製造了一個局部低壓帶；血栓因而被吸入導管並被高速噴流打碎，然後排出人體。排放管將血栓碎片送到收集袋以丟棄。	目前健保無相關品項之給付	因使用本產品而可能產生的潛在副作用與那些其他介入性手術的副作用類似，包含但不限於下列項目： 病灶血管突然閉塞、穿刺部位感染、急性心肌梗塞、心肌性缺血、急性腎臟病變、疼痛、心律不整，包括VF和VT、胰臟炎、穿刺部位出血、穿孔、腦血管意外事件、假性動脈瘤、死亡、對顯影劑有反應作用、血管剝離、中風、腦血管意外事件、血栓形成 - 近側或遠側、血栓/閉塞、緊急冠狀動脈繞道手術、病灶血管完全閉塞、血腫、血管動脈瘤、血球溶解、血管痙攣、出血 - 需要輸血、血管壁或瓣膜損害	98000

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
HHZ019824001	Medrad Xpeedior Thrombectomy Set(6F 120cm-6-20mm)快捷血栓清除導管組	衛署醫器輸字第019824號	經由生理食鹽水輸送管將一袋已滅菌的肝素生理食鹽水（未包含於包裝內）輸送到幫浦；幫浦傳輸送生理食鹽水。本產品運用高速生理食鹽水噴流，在導管的遠側端處製造了一個局部低壓帶；血栓因而被吸入導管並被高速噴流打碎，然後排出人體。排放管將血栓碎片送到收集袋以丟棄。	目前健保無相關品項之給付	因使用本產品而可能產生的潛在副作用與那些其他介入性手術的副作用類似，包含但不限于下列項目： 病灶血管突然閉塞 髒 穿刺部位感染 急性心肌梗塞 髒 心肌性缺血 急性腎臟病變 髒 疼痛 心律不整，包括VF和VT 胰臟炎 穿刺部位出血 髒 穿孔 腦血管意外事件 髒 假性動脈瘤 死亡 髒 對顯影劑有反應作用 血管剝離 髒 中風/ 腦血管意外事件 血栓形成 - 近側或遠側 血栓/ 閉塞 緊急冠狀動脈繞道手術 病灶血管完全閉塞 血腫 髒 血管動脈瘤 血球溶解 髒 血管痙攣 出血 - 需要輸血 髒 血管壁或瓣膜損害	88000
FSZ017452001	Dumon Stent BB type stent-straight 杜門氣管與支氣管支架系統	衛署醫器輸字第017452號	矽膠支架放置容易,且可調整位置以達到最佳效果 可長期置放,於療程完成後取出 取除容易,不會傷害患者組織	無	無	32000
FSZ017452002	Dumon Stent ST type stent Y型 杜門氣管與支氣管支架系統	衛署醫器輸字第017452號	矽膠支架放置容易,且可調整位置以達到最佳效果; 可長期置放,於療程完成後取出; 取除容易,不會傷害患者組織	無	無	63000
FBZ008395011	LARS人工韌帶#PL001	衛署醫器輸字第008395號	提供關節內或關節外斷裂韌帶重建。同時能合併於下列狀況使用：(1)韌帶急性斷裂時，斷裂韌帶斷段時縫合使用，同時可使韌帶在癒合時，不會受到拉扯，使病人能夠即早恢復關節功能。(2)或同時與自己的韌帶重建之使用，此方法與上項有相同之好處；或者(3)用於關節外重建，例如使用於後十字韌帶及肌腱之修補，如Achilles,patellar tendon,AC Joint	健保產品須取自己其它部位的肌腱來取代斷裂處的韌帶，傷口大同時韌帶與骨頭癒合時間長，因此復健時間也會拖很長，人工韌帶可直接取代斷裂處的韌帶，傷口小隔天病人就能開始復健甚至下床走路。	無	65880

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
FSZ022249001	Bard Ventrio Hernia Patch 8*12cm #0010211凡萃歐疝氣修補片	衛署醫器輸字第022249號	使用於腹部切口疝氣，可直接置入腹腔。下層為單層ePTFE材質補片，可與腹腔內器官直接接觸，不引發沾黏；上層為雙層單股聚丙烯材質大網孔補片，聚丙烯補片可強化組織，並有固定補片之功能。補片外圈具有單圈記憶環；XL規格為雙圈記憶環，記憶環為PDO完全可吸收材質，可提供置入時補片平整、方便穩定，於6~8個月可完全吸收	無健保給付之相關品項	可能的併發症為血清腫，發炎，血腫，沾連，擠壓或?管	15000
FSZ022249002	Bard Ventrio Hernia Patch 13.8*17.8cm #0010212 凡萃歐疝氣修補片	衛署醫器輸字第022249號	使用於腹部切口疝氣，可直接置入腹腔。下層為單層ePTFE材質補片，可與腹腔內器官直接接觸，不引發沾黏；上層為雙層單股聚丙烯材質大網孔補片，聚丙烯補片可強化組織，並有固定補片之功能。補片外圈具有單圈記憶環；XL規格為雙圈記憶環，記憶環為PDO完全可吸收材質，可提供置入時補片平整、方便穩定，於6~8個月可完全吸收	健保無給付相關產品	可能的併發症為血清腫，發炎，血腫，沾連，擠壓或?管	26000
TSZ010846001	Gelport Laparoscopic Hand Access Device 10mm C8XX2凝膠式腹腔鏡手通路裝置	衛署醫器輸字第010846號	用於手術時輔助建立通道保護切口之用	無類似健保給付品項	無	6000
FBZ007815005	Large LCP大組鎖定加壓骨板	衛署醫器輸字第007815號	STNTHESES植入物標籤所標示是為支援接合骨頭與矯正骨骼變性而設計，它能改善：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	鎖定式鋼板與傳統骨板不同的是，洞口上有螺紋，跳脫傳統僅靠骨釘與骨板間摩擦方式固定，使骨釘控進骨頭後，可與骨板緊緊鎖住，分擔骨頭支撐力，結構穩定、不易鬆脫，且與骨骼接觸面採小面積接觸設計，可減輕對外骨膜的壓迫、加速骨骼癒合，用微創手術傷口小，降低住院時間，手術後即可開始復健活動，降低長時間固定而導致骨質疏鬆加劇的程度。	1.植入物變形失效肇因植入物選擇錯誤或內固定過度負荷 2.過敏反應肇因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.植入物而引起的疼痛	32160

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
FBZ007815004	Small LCP小組鎖定加壓骨板	衛署醫器輸字第007815號	STNTHESES植入物標籤所標示是為支援接合骨頭與矯正骨骼變性而設計，它能改善：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	鎖定式鋼板與傳統骨板不同的是，洞口上有螺紋，跳脫傳統僅靠骨釘與骨板間摩擦方式固定，使骨釘拴進骨頭後，可與骨板緊緊鎖住，分擔骨頭支撐力，結構穩定、不易鬆脫，且與骨骼接觸面採小面積接觸設計，可減輕對外骨膜的壓迫、加速骨骼癒合，用微創手術傷口小，降低住院時間，手術後即可開始復健活動，降低長時間固定而導致骨質疏鬆加劇的程度。	1.植入物變形失效肇因植入物選擇錯誤或內固定過度負荷 2.過敏反應肇因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.植入物而引起的疼痛	32160
FBZ007815015	Liss DF System 股骨下端之微創骨折內固定系統	衛署醫器輸字第007815號	STNTHESES植入物標籤所標示是為支援接合骨頭與矯正骨骼變性而設計，它能改善：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	鎖定式鋼板與傳統骨板不同的是，洞口上有螺紋，跳脫傳統僅靠骨釘與骨板間摩擦方式固定，使骨釘拴進骨頭後，可與骨板緊緊鎖住，分擔骨頭支撐力，結構穩定、不易鬆脫，且與骨骼接觸面採小面積接觸設計，可減輕對外骨膜的壓迫、加速骨骼癒合，用微創手術傷口小，降低住院時間，手術後即可開始復健活動，降低長時間固定而導致骨質疏鬆加劇的程度。	1.植入物變形失效肇因植入物選擇錯誤或內固定過度負荷 2.過敏反應肇因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.植入物而引起的疼痛	78000

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
FBZ010389002	PyraMesh 10mm*30mm 905-103:133派羅米脊椎 鈦質骨鈦網系統	衛署醫器輸 字第010524號	派羅米鈦質骨網是一圓柱形植入器材， 兩端開放式，中空，外壁為菱形網紋， 壁孔與中空部份為放置植骨材料以協助 達到堅固的骨融合效果之用。等高平切 的兩端開口緊抓上下椎體的終板，可防 止植入裝置被排擠推出。本器材骨網由 符合ASTM F67醫療等級純鈦製成；其他 小零件如尾端圓環和小螺絲則由符合 ASTM F136醫療等級鈦合金製成。備有各 種尺寸以配合病患生理結構上的需要。 「派羅米鈦質骨網系統」是作為脊椎固 定系統的輔助器材，適用於胸腰椎段。	無相似健保品項可比較	1. 任何或全部零組件提早或延遲鬆 脫。2. 任何或全部零組件分離、彎 曲、或斷裂。3. 對植入物、殘削、 腐蝕性產品(發生在破口或磨損處、 或一般性的生鏽)產生異物(過敏)反 應，包括金屬源發炎症、異物附著 症、腫瘤生成、或自體免疫症。4. 零組件的某些部位由於病患不具足 夠的組織覆蓋以致金屬壓迫到皮層 導致金屬物穿越表皮、產生刺激 感、纖維化、壞疽、或疼痛。另外 ，壓迫皮層引起黏液囊炎，或因不 適當的植入位置或放置工具使組織 或神經受損。5. 術後脊柱彎度改 變、矯正失效、身高改變、或脊椎 長度短少。6. 感染。7. 硬膜撕裂、	56360
FBZ010389001	PyraMesh 10mm,13mm*8~20mm(未 含30mm)905-108:320派 羅米脊椎鈦質骨鈦網系 統	衛署醫器輸 字第010524號	派羅米鈦質骨網是一圓柱形植入器材， 兩端開放式，中空，外壁為菱形網紋， 壁孔與中空部份為放置植骨材料以協助 達到堅固的骨融合效果之用。等高平切 的兩端開口緊抓上下椎體的終板，可防 止植入裝置被排擠推出。本器材骨網由 符合ASTM F67醫療等級純鈦製成；其他 小零件如尾端圓環和小螺絲則由符合 ASTM F136醫療等級鈦合金製成。備有各 種尺寸以配合病患生理結構上的需要。 「派羅米鈦質骨網系統」是作為脊椎固 定系統的輔助器材，適用於胸腰椎段。	無相似健保品項可比較	1. 任何或全部零組件提早或延遲鬆 脫。2. 任何或全部零組件分離、彎 曲、或斷裂。3. 對植入物、殘削、 腐蝕性產品(發生在破口或磨損處、 或一般性的生鏽)產生異物(過敏)反 應，包括金屬源發炎症、異物附著 症、腫瘤生成、或自體免疫症。4. 零組件的某些部位由於病患不具足 夠的組織覆蓋以致金屬壓迫到皮層 導致金屬物穿越表皮、產生刺激 感、纖維化、壞疽、或疼痛。另外 ，壓迫皮層引起黏液囊炎，或因不 適當的植入位置或放置工具使組織 或神經受損。5. 術後脊柱彎度改 變、矯正失效、身高改變、或脊椎 長度短少。6. 感染。7. 硬膜撕裂、	39000

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
FBZ023026001	Prodisc-C Nova 04.820.225S:04.820.277S 信迪思新一代人工頸椎椎間盤	衛署醫器輸字第023026號	上下外部支撐盤為鈦合金，插入蓋為：鈦銻鉬合金，表面覆蓋一層純鈦，核心為聚乙烯	1.健保均為融合手術 2.可保有原活動角度及空間	過敏反應、疼痛	255000
FBZ023047001	Zimmer-TMT Trabecular Metal-S TM-S(Cervical) 多孔鈦金屬人工頸椎椎體	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。	多孔鈦金屬 立體結構最接近骨頭，骨頭生長效果好 平均開孔率80%骨頭生長空間更多、抓的更牢、長的更穩 與人體骨最相似，生物市適應性良好 與人體骨最相似，產生良好生長介面 摩擦係數高，融合初期固定磨合效果好 傳統材質 和骨頭結構差異大，骨頭不易生長 孔隙比較60%以下或無孔隙，且分布不平均 硬度太高，骨頭不易生長 彈性不像骨頭，生長介面 摩擦係數低，固定效果不好	身體對異物的過敏反應	63000
CDZ014308001	Medtronic Starta Shunt#42866史卓塔腦脊隨引流組	衛署醫器輸字014308	目前無臨床或研究資料顯示其副作用。	無健保已給付之品項	目前無臨床或研究資料顯示其副作用。	72000
CDZ014308002	Medtronic NSC Starta Shunt small #42355史卓塔腦脊髓液引流組	衛署醫器輸字014308	目前無臨床或研究資料顯示其副作用。	無健保已給付之品項	目前無臨床或研究資料顯示其副作用。	72000
FSZ018782001	Composix L/P Mesh 4.2*6.2(10.8*15.9cm)#0134460康柏斯輕質型修補網	衛署醫器輸字018782	可能的併發症為血清腫，發炎，血腫，沾連，擠壓或?管	健保無給付相關產品	可能的併發症為血清腫，發炎，血腫，沾連，擠壓或?管	12200
FSZ018782002	Composix L/P Mesh 6.2*8.2(15.9*21.0cm)#0134680康柏絲輕質型修補網	衛署醫器輸字018782	可能的併發症為血清腫，發炎，血腫，沾連，擠壓或?管	健保無給付相關產品	可能的併發症為血清腫，發炎，血腫，沾連，擠壓或?管	19900

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
FSZ010567001	Modified Kugel patch 7.6cm(3")	衛署醫器輸字010567	可能的併發症包括漿瘤、黏著、血腫、發炎、擠壓突出、瘻管形成以及疝氣或軟組織缺陷的復發	目前健保有給付之疝氣修補網片皆為聚丙烯材質,平面設計,平鋪於缺陷處之部位需多針縫合固定於周遭之肌腱或筋膜上,疼痛感較大,手術時間及恢復時間較長,且臨床復發率較高	可能的併發症包括漿瘤、黏著、血腫、發炎、擠壓突出、瘻管形成以及疝氣或軟組織缺陷的復發	9500
FSZ010567001	Modified Kugel patch 10.2cm(4")	衛署醫器輸字010567	可能的併發症包括漿瘤、黏著、血腫、發炎、擠壓突出、瘻管形成以及疝氣或軟組織缺陷的復發	目前健保有給付之疝氣修補網片皆為聚丙烯材質,平面設計,平鋪於缺陷處之部位需多針縫合固定於周遭之肌腱或筋膜上,疼痛感較大,手術時間及恢復時間較長,且臨床復發率較高	可能的併發症包括漿瘤、黏著、血腫、發炎、擠壓突出、瘻管形成以及疝氣或軟組織缺陷的復發	9500
FSZ010567001	Modified Kugel patch 8cm*12cm	衛署醫器輸字010567	可能的併發症包括漿瘤、黏著、血腫、發炎、擠壓突出、瘻管形成以及疝氣或軟組織缺陷的復發	目前健保有給付之疝氣修補網片皆為聚丙烯材質,平面設計,平鋪於缺陷處之部位需多針縫合固定於周遭之肌腱或筋膜上,疼痛感較大,手術時間及恢復時間較長,且臨床復發率較高	可能的併發症包括漿瘤、黏著、血腫、發炎、擠壓突出、瘻管形成以及疝氣或軟組織缺陷的復發	9500
STZ022153001	33MM Haemorrhoid 3.5mm staple HEM3335 環狀痔瘡切除套組	衛署醫器輸字022153	應檢查組織樣本(Donut)確認以包含所有要吻合的組織層,若樣本不完整,可能會造成漏液或收縮.	無相似之健保品項	應檢查組織樣本(Donut)確認以包含所有要吻合的組織層,若樣本不完整,可能會造成漏液或收縮.	15000
STZ022153001	33MM Haemorrhoid 4.8mm staple HEM3348 環狀痔瘡切除套組	衛署醫器輸字022153	應檢查組織樣本(Donut)確認以包含所有要吻合的組織層,若樣本不完整,可能會造成漏液或收縮.	無相同之健保品項	應檢查組織樣本(Donut)確認以包含所有要吻合的組織層,若樣本不完整,可能會造成漏液或收縮.	15000
CFZ009234001	Ultraflex Esophageal Stent System #1310~1462 食道金屬支架	衛署醫器輸字009234	無相關研究,可能併發症包括而不限於滑脫,再堵塞等	本產品可長期支撐,避免病人多次回院使用內視鏡通條增加痛苦,對於合併化療與放療病人,食道支架可維持較穩定且長期的食道通暢,較易達成口服進食,有助於提升病人在療程中或末期治療的生活品質	無相關研究,可能併發症包括而不限於滑脫,再堵塞等	60000

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
CBZ022257001	Codman Enterprise stent 柯特曼安德普顱內血管 動脈瘤支架	衛署醫器輸 字第022257	可以值入式支架由鎳鈦材料製成，並採用閉環設計。支架的每一端都有四個標記，外表塗有一層聚合物。傳送導絲由帶有不透X光線標記的鎳鈦導絲芯構成。導入器由遠端錐形的聚合物構成。	目前無類似健保給付產品	血管血栓	136215
CDZ007778001	CHPV System With Prechamber #823100可調 式引流閥	衛署醫器輸 字第007778	壓力設定由30mmH2O~200mmH2O，每10mmH2O為一段共18段可供醫生做選擇，當病患因壓力問題而產生不舒服的症狀時，可直接由體外做調整。	現行健保給付之導管皆為固定壓力，若病患術後因為壓力問題而產生不舒服的症狀，如：頭痛、頭暈、嗜睡、嘔吐等，需變更導管壓力時，病患需再次手術更換不同壓力之導管，體外可調式腦室腹腔導管組可解決這個問題，免除病患需再次手術的風險。	無	60000
TBZ010549001	Self-Threading Monoka #S1.1820 蒙那可通條 (3 支/盒)	衛署醫器輸 字第010549	單孔淚管穿通	單孔鼻淚管穿通支架: 可減低對病患侵入性及降低手術時間	感染、偶有淚管脫出、發炎等	7500
FSZ017697002	UHSL1 Ultrapro Hernia System Lrg 優全補疝氣 系統	衛署醫器輸 字第017697	UHS是一種部分可吸收性網片，可用來強化或橋接腹壁疝氣的缺損處，進而在爾後的傷口癒合期間提供較長的支撐作用。網片的可吸收性Polyglecaprone部分可保持聚丙烯結構的堅硬度，使其於手術進行中更容易將網片定位，在動物實驗中Polyglecaprone-25共聚物在植入後84天完全吸收。本裝置僅會引起暫時性中度或輕度的異物反應，在反應之後即會形成三維的膠原纖維網路。殘餘的聚丙烯網片不會阻礙本過程之進行。而由於有寬廣的網狀結構，得以避免儲存過多的結締組織與產生有害的疤痕。	此為輕質量部分可吸收人工網膜臨床效果佳,覆發率小且病患舒適性較高。	可能發生的不良反應通常都與手術植入的材質有關，包括暫時發炎性異物反應、形成血清腫、感染惡化、沾黏、屢管的行程與突出	9800

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
FSZ017697001	UHSM1 Ultrapro Hernia System med 優全補疝氣系統	衛署醫器輸字第017697	UHS是一種部分可吸收性網片，可用來強化或橋接腹壁疝氣的缺損處，進而在爾後的傷口癒合期間提供較長的支撐作用。網片的可吸收性Polyglecaprone部分可保持聚丙烯結構的堅硬度，使其於手術進行中更容易將網片定位，在動物實驗中Polyglecaprone-25共聚物在植入後84天完全吸收。本裝置僅會引起暫時性中度或輕度的異物反應，在反應之後即會形成三維的膠原纖維網路。殘餘的聚丙烯網片不會阻礙本過程之進行。而由於有寬廣的網狀結構，得以避免儲存過多的結締組織與產生有害的疤痕。	此為輕質量部分可吸收人工網膜臨床效果佳,覆發率小且病患舒適性較高。	可能發生的不良反應通常都與手術植入的材質有關，包括暫時發炎性異物反應、形成血清腫、感染惡化、沾黏、屢管的行程與突出	9800
CBZ021340001	彼娜波 彼娜波系統(顱內血栓去除術導管)再灌注導管	衛署醫器輸字第021340	Penumbra System專用於病患患有繼發急性缺血性中風，症狀開始8小時內患顱內大血管閉塞性疾病(內頸動脈、中大腦動脈-M1和M2段、基底動脈和椎動脈內)的血管再造	目前健保無類似給付項目	可能發生的併發症包括但不限於：對顯影劑的過敏及無防禦性反應、導入部位血腫或出血、急性阻塞、無法完全清除血栓、空氣栓塞、感染、動靜脈瘻管、顱內出血、死亡、缺血、器材故障、顯影劑使腎臟受損、遠端栓塞、神經功能缺損，包括中風、栓塞、血管痙攣、血栓、剝離或穿孔、形成假性動脈瘤	70000
CBZ021340001	彼娜波 彼娜波系統(顱內血栓去除術導管)分離器	衛署醫器輸字第021340	Penumbra System專用於病患患有繼發急性缺血性中風，症狀開始8小時內患顱內大血管閉塞性疾病(內頸動脈、中大腦動脈-M1和M2段、基底動脈和椎動脈內)的血管再造	目前健保無類似給付項目	可能發生的併發症包括但不限於：對顯影劑的過敏及無防禦性反應、導入部位血腫或出血、急性阻塞、無法完全清除血栓、空氣栓塞、感染、動靜脈瘻管、顱內出血、死亡、缺血、器材故障、顯影劑使腎臟受損、遠端栓塞、神經功能缺損，包括中風、栓塞、血管痙攣、血栓、剝離或穿孔、形成假性動脈瘤	70000

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
CBZ021340001	彼娜波 彼娜波系統(顱內血栓去除術導管) 抽吸管	衛署醫器輸字第021340	Penumbra System專用於病患患有繼發急性缺血性中風，症狀開始8小時內患顱內大血管閉塞性疾病(內頸動脈、中大腦動脈-M1和M2段、基底動脈和椎動脈內)的血管再造	目前健保無類似給付項目	可能發生的併發症包括但不限於：對顯影劑的過敏及無防禦性反應、導入部位血腫或出血、急性阻塞、無法完全清除血栓、空氣栓塞、感染、動靜脈瘻管、顱內出血、死亡、缺血、器材故障、顯影劑使腎臟受損、遠端栓塞、神經功能缺損，包括中風、栓塞、血管痙攣、血栓、剝離或穿孔、形成假性動脈瘤	40000
CHZ009864001	Angio-Seal Hemostatic Puncture Closure Device 6Fr戴格血管穿刺後止血器(610132)	衛署醫器輸字第009864	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。	目前健保給付範圍尚無針對股動脈穿刺後止血的耗材給付，故無法比較	無	12000
CHZ019837001	AndraSnare system血管內娥頸取回器(一般)20mm	衛署醫器輸字第019837	本產品是具彈性之捕圈器材	本產品為自費品項,目前無健保給付之相關產品	無	20000
CHZ019837001	AndraSnare system血管內娥頸取回器(微型)4mm	衛署醫器輸字第019837	本產品是具彈性之捕圈器材	本產品為自費品項,目前無健保給付之相關產品	無	33750
FUZ020258001	Deflux 1ml Syring Without Needle#10-92201 逆福仕植體	衛署醫器輸字第020258	Deflux治療是利用內視鏡由尿道進入膀胱，在輸尿管進入膀胱的入口下緣，注射Deflux來阻止尿液的逆流。・此治療只需耗時30分鐘而且病童可以當天出院。通常孩童回到家中以後不需要特別的照顧，並且可以馬上返回學校繼續上課。・此種治療可以幫助病童在初期時就能改善逆流的現象，而且病童不需要接受抗生素長期的治療	無健保給付比較品項	臨床觀察上發現低於1%接受治療的患者出現手術後上泌尿道尿滯留而擴張，然其會於數天後自動消除。	31000

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
NAZ021636001	Deflux Metal Needle#10-35799逆福仕專用針	衛署醫器輸字第021636	此針乃是配合Deflux 植體用於治療膀胱輸尿管逆流之內視鏡治療所設計專用注射針，針尖部位設計特殊標示以利 Deflux植體注入適當部位，達到治療效果1,2。 1.其長度設計為配合膀胱內視鏡可深達缺陷部位注入植體。 2.本注射針之管徑大小之設計 a.使其能伸入兒童專用膀胱內視鏡之管徑(working channel)。 b.讓Deflux植體之顆粒狀主成份能經由針管通過，而輕鬆注入患部。 3.針體之針尖部位標有特殊標誌3，以便醫師在操作針時，當插入輸尿管壁時可經由內視鏡看清楚插入時之適當深淺度(因插太深而穿透時，植體會流失；插太淺未達管壁之黏膜下層時，植體無法聚集形成隆起之火山狀瓣膜而有移位之現象，兩者皆無法達到治療效果)，將植體注入管壁黏膜下層形成火山狀隆起之人造瓣膜，以達阻止尿逆流現象。	無相同健保給付品項	無	4200
TBZ010825001	FCI Production Purified Silicone OIL S5.7570 補利服矽油	衛署醫器輸字第010825	被當作暫時填充物的內在機械器材，促使網膜貼回脈絡膜而復元。	無	1.植入時引發合併症:眼球高張力 2.於手術後引發合併症:脈絡膜剝離，角膜上皮細包水腫，續發性網膜剝離，囊狀黃斑部水腫，感染，眼內炎，隅角閉鎖性青光眼，角膜翳，白內障及後期乳化。	10000
FBZ017437001	Cortical Femoral Anchor L30mm十字韌帶固定扣	衛署醫器輸字第017437	高強度PET高強韌材質製成，採專利側向編織設計，提升強度及耐用度，可提供與自體韌帶接合的懸吊強度，並搭配 Titanium鈕扣	健保並無此類型固定鈕扣品項，相近品項為可吸收韌帶介面骨釘，採用此固定鈕扣可確保韌帶重建後股骨端固定強度，亦使韌帶100%與骨碎道接合，提升韌帶癒合強度，避免建免骨釘鎖入造成韌帶磨損建弱術後韌帶功能機轉的強度	避免術後立即激烈運動造成鬆脫	14000

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
FBZ019480005	Osteotech GRAFTON Demineralized Bone Matrix Allograft Products 0.5cc補骨洞去礦化異體 植骨	衛署醫器輸 字第019480	"補骨洞"凝膠(Gel)是由粉狀的去礦化骨 基質製成。"捕骨洞"薄片填材(Flex)、泥 膠(Putty)、基質(Matrix)、去骨粒泥膠 (Crunch)是由去礦化骨基質纖維所製 成。"補骨洞"去礦骨粒泥膠還含有去礦 後的骨碎片或骨粒。"補骨洞"產品柔軟 或其易塑性，可依據植入位置模製或切 成不同尺寸和形狀使用。本去礦化異體 植骨產品是採集自捐贈的人骨屍體組織 ，以無菌手術技術取得組織並經微生物 測試合格後使用，該組織進而在無菌環 境下製造，並以抗生素(多黏桿菌素B硫 酸鹽、枯草桿菌素和/或健大黴素)處理 ，用70%酒精清洗，經界面活性劑處理 ，再以淨化水和超音波沖淨。連續的去礦 化過程所產生的鈣磷酸鹽含量，符合美 國組織庫協會(AATB)的標率。"補骨洞" 去礦化骨基質是用符合美國藥典的無水 甘油混合(Grafton)。最終包裝的產品使 用現行美國藥典的規範進行無菌測試。	無相似健保品項可比較	無	12500

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
FBZ019480006	Osteotech GRAFTON Demineralized Bone Matrix Allograft Products 1cc補骨洞去礦化異體 植骨	衛署醫器輸 字第019480	<p>"補骨洞"凝膠(Gel)是由粉狀的去礦化骨基質製成。"捕骨洞"薄片填材(Flex)、泥膠(Putty)、基質(Matrix)、去骨粒泥膠(Crunch)是由去礦化骨基質纖維所製成。"補骨洞"去礦骨粒泥膠還含有去礦後的骨碎片或骨粒。"補骨洞"產品柔軟或其易塑性，可依據植 入位置模製或切成不同尺寸和形狀使用。本去礦化異體植骨產品是採集自捐贈的人骨屍體組織，以無菌手術技術取得組織並經微生物測試合格後使用，該組織進而在 無菌環境下製造，並以抗生素(多黏桿菌素B硫酸鹽、枯草桿菌素和/或健大黴素)處理，用70%酒精清洗，經界面活性劑處理，再以淨化水和超音波沖淨。連續的去礦化過程所產生的鈣磷酸鹽含量，符合美國組織庫協會(AATB)的標率。"補骨洞"去礦化骨基質是用符合美國藥典的無水甘油混合(Grafton)。最終包裝的產品使用現行美國藥典的規範進行無菌測試。</p>	無相似健保品項可比較	無	22500

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
FBZ019480007	Osteotech GRAFTON Demineralized Bone Matrix Allograft Products 2.5cc補骨洞去礦化異體 植骨	衛署醫器輸 字第019480	"補骨洞"凝膠(Gel)是由粉狀的去礦化骨基質製成。"捕骨洞"薄片填材(Flex)、泥膠(Putty)、基質(Matrix)、去骨粒泥膠(Crunch)是由去礦化骨基質纖維所製成。"補骨洞"去礦骨粒泥膠還含有去礦後的骨碎片或骨粒。"補骨洞"產品柔軟或其易塑性，可依據植入位置模製或切成不同尺寸和形狀使用。本去礦化異體植骨產品是採集自捐贈的人骨屍體組織，以無菌手術技術取得組織並經微生物測試合格後使用，該組織進而在無菌環境下製造，並以抗生素(多黏桿菌素B硫酸鹽、枯草桿菌素和/或健大黴素)處理，用70%酒精清洗，經界面活性劑處理，再以淨化水和超音波沖淨。連續的去礦化過程所產生的鈣磷酸鹽含量，符合美國組織庫協會(AATB)的標率。"補骨洞"去礦化骨基質是用符合美國藥典的無水甘油混合(Grafton)。最終包裝的產品使用現行美國藥典的規範進行無菌測試。	無相似健保品項可比較	無	47500

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
FBZ019480008	Osteotech GRAFTON Demineralized Bone Matrix Allograft Products 5cc補骨洞去礦化異體 植骨	衛署醫器輸 字第019480	"補骨洞"凝膠(Gel)是由粉狀的去礦化骨基質製成。"捕骨洞"薄片填材(Flex)、泥膠(Putty)、基質(Matrix)、去骨粒泥膠(Crunch)是由去礦化骨基質纖維所製成。"補骨洞"去礦骨粒泥膠還含有去礦後的骨碎片或骨粒。"補骨洞"產品柔軟或其易塑性，可依據植入位置模製或切成不同尺寸和形狀使用。本去礦化異體植骨產品是採集自捐贈的人骨屍體組織，以無菌手術技術取得組織並經微生物測試合格後使用，該組織進而在無菌環境下製造，並以抗生素(多黏桿菌素B硫酸鹽、枯草桿菌素和/或健大黴素)處理，用70%酒精清洗，經界面活性劑處理，再以淨化水和超音波沖淨。連續的去礦化過程所產生的鈣磷酸鹽含量，符合美國組織庫協會(AATB)的標率。"補骨洞"去礦化骨基質是用符合美國藥典的無水甘油混合(Grafton)。最終包裝的產品使用現行美國藥典的規範進行無菌測試。	無相似健保品項可比較	無	78750
FBZ017032003	1.5mm OTPS 4~10H Plate #FRF1005~1036 盈 力恩骨科4~10洞骨板	衛署醫器輸 字第017032	生物可吸收性材質，約2-4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	本品含專利成份的可吸收性材質及專利的製程技術，屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆，在X光及MRI底下不會顯影，不會造成視像判讀的阻礙。	會因過早的壓力、活動、或負荷而斷裂或鬆開。若感染會導致手術失敗。外科創傷會導致神經血管的損傷。外來的植入物可能會造成發炎或過敏，或無菌性膿瘍。	16320
FBZ017032009	2.0*5mm~3.1*40mm Screw #FRF1224~1271盈 力恩骨釘(多支裝)	衛署醫器輸 字第017032	生物可吸收性材質，約2-4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	本品含專利成份的可吸收性材質及專利的製程技術，屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆，在X光及MRI底下不會顯影，不會造成視像判讀的阻礙。	會因過早的壓力、活動、或負荷而斷裂或鬆開。若感染會導致手術失敗。外科創傷會導致神經血管的損傷。外來的植入物可能會造成發炎或過敏，或無菌性膿瘍。	14318

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
FBZ017032005	1.5*15mm~3.1*18mm Screw #FRF1232~1270盈力恩骨釘(單支裝)	衛署醫器輸字第017032	生物可吸收性材質，約2－4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	本品含專利成份的可吸收性材質及專利的製程技術，屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆，在X光及MRI底下不會顯影，不會造成視像判讀的阻礙。	會因過早的壓力、活動、或負荷而斷裂或鬆開。若感染會導致手術失敗。外科創傷會導致神經血管的損傷。外來的植入物可能會造成發炎或過敏，或無菌性膿瘍。	6778
FBZ017032013	4.5*20~55mmMalleolar Screw #FRF1235~1278盈力恩腳踝骨釘(單支)	衛署醫器輸字第017032	生物可吸收性材質，約2－4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	本品含專利成份的可吸收性材質及專利的製程技術，屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆，在X光及MRI底下不會顯影，不會造成視像判讀的阻礙。	會因過早的壓力、活動、或負荷而斷裂或鬆開。若感染會導致手術失敗。外科創傷會導致神經血管的損傷。外來的植入物可能會造成發炎或過敏，或無菌性膿瘍。	17068
FBZ017032014	4.5*90mm Syndesmosis Screw #FRF1275盈力恩中空骨釘(單支裝)	衛署醫器輸字第017032	生物可吸收性材質，約2－4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	本品含專利成份的可吸收性材質及專利的製程技術，屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆，在X光及MRI底下不會顯影，不會造成視像判讀的阻礙。	會因過早的壓力、活動、或負荷而斷裂或鬆開。若感染會導致手術失敗。外科創傷會導致神經血管的損傷。外來的植入物可能會造成發炎或過敏，或無菌性膿瘍。	24735
FBZ017032001	2.8mm OTPS 6~8H Ankle Plate #FRF1050~1057盈力恩左(右)側腳	衛署醫器輸字第017032	生物可吸收性材質，約2－4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	本品含專利成份的可吸收性材質及專利的製程技術，屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆，在X光及MRI底下不會顯影，不會造成視像判讀的阻礙。	會因過早的壓力、活動、或負荷而斷裂或鬆開。若感染會導致手術失敗。外科創傷會導致神經血管的損傷。外來的植入物可能會造成發炎或過敏，或無菌性膿瘍。	34553
FBZ017032007	2*9mm~2.8*23mm Screw #FRF1284~1262盈力恩骨釘(2支裝)	衛署醫器輸字第017032	生物可吸收性材質，約2－4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	本品含專利成份的可吸收性材質及專利的製程技術，屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆，在X光及MRI底下不會顯影，不會造成視像判讀的阻礙。	會因過早的壓力、活動、或負荷而斷裂或鬆開。若感染會導致手術失敗。外科創傷會導致神經血管的損傷。外來的植入物可能會造成發炎或過敏，或無菌性膿瘍。	10224

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
FBZ014186001	Genex Synthetic Resorbable Bone Graft 5cc吉萊骨粉#900-	衛署醫器輸字第014186	本產品美國FDA認證是以鈣離子為主之無機結構體所組成，經由生物工程製成使與人類骨頭極為類似，這是很簡單使用合成可被吸收材料，設計成在骨骼受傷時可促進骨骼再生，該組成要素之一可以正常在身體內找到並具有高度生物相容性，在新的骨組織被取代前，其中一個組成要素被吸收時可預防軟組織成長，另一個組成要素則可充當新骨頭的成長支架。另產品成分中以負電離子概念處理製程，以增加骨質細胞的依附性及融合速率;此外本產品在被吸收的過程會形成動態孔洞結構，與骨頭生長速率相匹配，因材料具有高純度，材料被吸收後無異物殘留的疑慮。	健保的人工骨吸收速度較無法與成骨速度匹配，純度與本產品相比較不足，再吸收後仍有異物殘存的疑慮	膏狀物質的注射與加壓封閉的空腔有關，有可能導致脂肪栓塞或材料在血流中栓塞。曾經有國外報導過，手術後可能出現不明的神經損傷等現象，可能是由於手術創傷所致。病人手術後對材料的過敏反應的報導極為少見，組織對異物的移植可能會導致包括巨噬細胞和纖維母細胞的組織病理反應。該作用的臨床意義上不清楚，在感染時也可能出現類似的現象，進而導致填充物的失敗或排斥。	38000
FBZ017032010	2.0~2.5mm Mesh Plate 7*7H #MSH1032~1034盈力恩可吸收性重建固定	衛署醫器輸字第017032	生物可吸收性材質，約2 - 4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	本品含專利成份的可吸收性材質及專利的製程技術，屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆，在X光及MRI底下不會顯影，不會造成視像判讀的阻礙。	會因過早的壓力、活動、或負荷而斷裂或鬆開。若感染會導致手術失敗。外科創傷會導致神經血管的損傷。外來的植入物可能會造成發炎或過敏，或無菌性膿瘍。	38760
FBZ017032011	2.0~2.5mm Mesh Plate 14*14H #MSH1033~1035盈力恩可吸收性重建	衛署醫器輸字第017032	生物可吸收性材質，約2 - 4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	本品含專利成份的可吸收性材質及專利的製程技術，屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆，在X光及MRI底下不會顯影，不會造成視像判讀的阻礙。	會因過早的壓力、活動、或負荷而斷裂或鬆開。若感染會導致手術失敗。外科創傷會導致神經血管的損傷。外來的植入物可能會造成發炎或過敏，或無菌性膿瘍。	66810

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
FBZ003103002	NuROs Injectable Bone Graft 3cc NIBS30 尼諾斯注射式人工骨替代	衛署醫器製字第003103	此為液態注射式人工替代骨，健保目前並未有相關給付。1.均勻混合粉劑與水劑。2.根據患固化後，可暫時提供支撐力，甚至提供部分黏著力3.部需求不同，以塗抹或注射的方式填補使用。4.因其操作時為泥狀，可填補於骨裂、粉碎性骨折5.可注射使用，減少病患不適即感染風險	自費: 1.可注射使用，減少病患不適即感染風險 2.填補入骨缺損後，由於泥狀可塑形，故可與缺損面緊密連接 3.降解時間可達6個月，降解部位漸漸被新生骨所取代 4.可完全降解，被人體吸收 健保: 1.需製造開放性傷口直接填補 2.顆粒填補後，無法與缺損面緊密貼合，易有空隙 3.使用時有材料體積使用限制 4.僅2個月即完全降解，此時新生骨尚未完全生長，造成的空洞會增生軟組織，強度不足易產生二度傷害。	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	32640
FBZ003103002	NuROs Injectable Bone Graft 5cc NIBS50 尼諾斯注射式人工骨替代	衛署醫器製字第003103	此為液態注射式人工替代骨，健保目前並未有相關給付。1.均勻混合粉劑與水劑。2.根據患固化後，可暫時提供支撐力，甚至提供部分黏著力3.部需求不同，以塗抹或注射的方式填補使用。4.因其操作時為泥狀，可填補於骨裂、粉碎性骨折5.可注射使用，減少病患不適即感染風險	自費: 1.可注射使用，減少病患不適即感染風險 2.填補入骨缺損後，由於泥狀可塑形，故可與缺損面緊密連接 3.降解時間可達6個月，降解部位漸漸被新生骨所取代 4.可完全降解，被人體吸收 健保: 1.需製造開放性傷口直接填補 2.顆粒填補後，無法與缺損面緊密貼合，易有空隙 3.使用時有材料體積使用限制 4.僅2個月即完全降解，此時新生骨尚未完全生長，造成的空洞會增生軟組織，強度不足易產生二度傷害。	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	38400
FBZ003103001	NuROs Injectable Bone Graft 1.5cc NIBS15 尼諾斯注射式人工骨	衛署醫器製字第003103	此為液態注射式人工替代骨，健保目前並未有相關給付。1.均勻混合粉劑與水劑。2.根據患固化後，可暫時提供支撐力，甚至提供部分黏著力3.部需求不同，以塗抹或注射的方式填補使用。4.因其操作時為泥狀，可填補於骨裂、粉碎性骨折5.可注射使用，減少病患不適即感染風險	自費: 1.可注射使用，減少病患不適即感染風險 2.填補入骨缺損後，由於泥狀可塑形，故可與缺損面緊密連接 3.降解時間可達6個月，降解部位漸漸被新生骨所取代 4.可完全降解，被人體吸收 健保: 1.需製造開放性傷口直接填補 2.顆粒填補後，無法與缺損面緊密貼合，易有空隙 3.使用時有材料體積使用限制 4.僅2個月即完全降解，此時新生骨尚未完全生長，造成的空洞會增生軟組織，強度不足易產生二度傷害。	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	24960

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
FBZ017032015	Fixation System Small Set #PCK9001S 可吸收性骨釘骨板固定組	衛署醫器輸字第017032	生物可吸收性材質，約2－4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	本品含專利成份的可吸收性材質及專利的製程技術，屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆，在X光及MRI底下不會顯影，不會造成視像判讀的阻礙。	會因過早的壓力、活動、或負荷而斷裂或鬆開。若感染會導致手術失敗。外科創傷會導致神經血管的損傷。外來的植入物可能會造成發炎或過敏，或無菌性膿瘍。	62135
FBZ017032018	Fixation System 4H Set #PCK4H 可吸收性骨釘骨板固定組4H	衛署醫器輸字第017032	生物可吸收性材質，約2－4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	本品含專利成份的可吸收性材質及專利的製程技術，屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆，在X光及MRI底下不會顯影，不會造成視像判讀的阻礙。	會因過早的壓力、活動、或負荷而斷裂或鬆開。若感染會導致手術失敗。外科創傷會導致神經血管的損傷。外來的植入物可能會造成發炎或過敏，或無菌性膿瘍。	34085
FBZ017032019	Fixation System 6H Set #PCK6H 可吸收性骨釘骨板固定組6H	衛署醫器輸字第017032	生物可吸收性材質，約2－4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	本品含專利成份的可吸收性材質及專利的製程技術，屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆，在X光及MRI底下不會顯影，不會造成視像判讀的阻礙。	會因過早的壓力、活動、或負荷而斷裂或鬆開。若感染會導致手術失敗。外科創傷會導致神經血管的損傷。外來的植入物可能會造成發炎或過敏，或無菌性膿瘍。	43435
FBZ017032020	Fixation System 8H Set #PCK8H 可吸收性骨釘骨板固定組8H	衛署醫器輸字第017032	生物可吸收性材質，約2－4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	本品含專利成份的可吸收性材質及專利的製程技術，屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆，在X光及MRI底下不會顯影，不會造成視像判讀的阻礙。	會因過早的壓力、活動、或負荷而斷裂或鬆開。若感染會導致手術失敗。外科創傷會導致神經血管的損傷。外來的植入物可能會造成發炎或過敏，或無菌性膿瘍。	52785
FBZ017032012	1.5*20mm~2.0*50mm Pin #PIN 1520~2050 盈力恩針狀骨釘(單支裝)	衛署醫器輸字第017032	生物可吸收性材質，約2－4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	本品含專利成份的可吸收性材質及專利的製程技術，屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆，在X光及MRI底下不會顯影，不會造成視像判讀的阻礙。	會因過早的壓力、活動、或負荷而斷裂或鬆開。若感染會導致手術失敗。外科創傷會導致神經血管的損傷。外來的植入物可能會造成發炎或過敏，或無菌性膿瘍。	10224

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
FBZ017369001	Ulrich Anterior Distraction Device for cervical"歐立	衛署醫器輸字第017369	“歐立奇”椎體前側置換裝置是一種可旋轉撐開的金屬椎間籠脊椎固定系統，若患者需實施頸椎切除術，可於術後用來做椎體連結，椎體前側置換裝置植入物提供前側及駐伸展機制，以校正脊椎剖面並穩固前側脊柱植骨穩定融合。椎體前側置換裝置經由前側頸椎手術植入於椎間並撐開鄰近椎體，以恢復生理正確間距	健保產品無類似品	(1)若病人對金屬植入物有過敏，可能會引發不正常的免疫反應(2)病人若無法於術後配合醫護人員做正確的照護及復健，將會有產品失效的疑慮	120000
FBZ017980001	Ulrich Anterior Distraction Device for Lumber"歐立奇"	衛署醫器輸字第017980	本產品主要使用於前側胸椎及腰椎骨頭病變隻重建手術。為了達到重建的效果，植入物是放置於相關椎體之間。病變處連接是藉由撐開植入物及重新排列曲線。本產品提供不同外徑與不同撐開高度的尺寸，是由中央塊及終板所組成，當中央塊旋轉時，螺牙會反向撐開，植入物調整到適當高度時可以加以固定	健保產品無類似品	急性感染、對植入物的材質過敏。若病患的心理及生理狀況不好，在植入物手術應用中可能會惡化，必須謹慎評估。	145000
FBZ017369002	Ulrich Anterior Distraction Device PLUS"歐立奇"頸椎椎體前側	衛署醫器輸字第017369	“歐立奇”椎體前側置換裝置是一種可旋轉撐開的金屬椎間籠附有翼形結構供脊椎固定，若患者需實施頸椎切除術，可於術後用來做椎體連結，椎體前側置換裝置植入物提供前側及駐伸展機制，以校正脊椎剖面並穩固前側脊柱植骨穩定融合。椎體前側置換裝置經由前側頸椎手術植入於椎間並撐開鄰近椎體，以恢復生理正確間距。此調整後高度可由 grub螺釘鎖定，椎體前側置換裝置的翼形結構，可以鬆質骨螺釘鎖定鄰近椎體，必要時椎間籠可植入植骨塊。	健保產品無類似品	(1)若病人對金屬植入物有過敏，可能會引發不正常的免疫反應(2)病人若無法於術後配合醫護人員做正確的照護及復健，將會有產品失效的疑慮	145000
THZ020520001	Ethicon止血氧化纖維 1*2"#1961 Surgicel Fibrillar hemostat 10包/盒	衛署醫器輸字第009567	本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。外科醫師以鑷子取出所需份量，在特定出血部位完成止血。	目前無類似健保給付產品	無	1600

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
THZ020520002	Ethicon止血氧化纖維 2*4" #1962 Surgicel Fibrillar hemostat 10包/盒	衛署醫器輸 字第009567	本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。外科醫師以鑷子取出所需份量，在特定出血部位完成止血。	取用足以止血的份量敷用於出血處，或緊壓於出血位置，約2~3分鐘，經由止血氧化纖維成分所釋出的glucuronic acid能促使血管收縮、加速血小板凝結作用，達到快速止血效果。使用量需視流血的性質與出血量而定。愛惜康止血氧化纖維的止血能力以乾燥的情況下效果最佳。	無	3200
CLZ023865001	SyncroMed II Infusion Pump Wwith filter 8367- 20/40植入型脊注式可調 藥物幫浦	衛署醫器輸 字第023865	本系統適用於需要長期輸注藥品的病患治療	無健保給付品項之同等品可以比較	藥物相關併發症：發炎腫塊 感染 出血	450000
CLZ009380001	In Dura 1P Intraatecal catheter 8709/8731植入型 藥物幫浦用脊軟管	衛署醫器輸 字第009380	與美敦力植入式幫浦一起使用	無健保給付品項之同等品可比較	因為導管彎曲,導管脫落,滲漏,斷裂,導管部分或完全的阻塞造成藥物中斷,或對脊隨傷害	30000
CDZ014308002	Medtronic NSC Starta Shunt regular #42365史卓 塔腦脊髓液引流組	衛署醫器輸 字第014308	Strata NSC控制閥包含了一球形及一錐形壓力控制閥。球形及錐型壓力控制閥的阻力可用來進行流量控制。控制閥的功効特色取決於阻力的大小。球形及錐形壓力控制閥可以避免血液逆流。小型或一般型Strata控制閥可以提供一系列的功効等級：0.5、1.0、1.5、2.0及2.5。	無健保已給付之品項	目前無臨床或研究資料顯示其副作用。	72000
SAZ022861001	EGIA 45 VASCULAR MED SULU 棕色 2~3mm 內視鏡自動手術縫合釘	衛署醫器輸 字第022861	1.剖切線任一端上提供三排遞增高度的縫釘.2.0mm/2.5mm/3.0mm 2.內層2.0mm提供更佳的止血效果 3.外層3.0mm避免組織因過度的壓力造成撕裂	提供兩邊各三排逐漸遞增的縫釘釘腿高度,短釘腿可提供更佳的止血效果及外圍較高的釘腿提供更好的血液供應 目前無相同的健保品項	若未將釘匣完全擊發,將會導致刀片切割不完全及縫釘成型不良,有可能導致止血效果不佳	9400

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
NEZ024626001	Encor Breast biopsy probe ECP01-7G 11.4cm 安可兒乳房取樣針	衛署醫器輸字第024626	<p>可兒活檢裝置適用於截取組織以便對乳房異常進行診斷。一個安可兒活檢探針需搭配一可重複使用驅動器使用(另外販售與包裝)。活檢探針的末端具有一個用於刺入的銳利穿刺套管以及一個用於組織截取的振盪管狀切割器。一個可分離式的組織收集盒位在此裝置的近端，組織收集盒包含了一條用於組織樣本截取與傳送的抽吸管線及一條用於沖洗盒內已取樣本的生理食鹽水沖洗管線。此裝置設計成一個手攜式單位，用於超音波導引活檢及架設在俯臥式平台(Fischer/Mammotest, Lorad/Hologic)或直立式平台(Lorad/Hologic, Siemens/Mammomat, GE/Senograph)上。可由一個注射器接合器對活檢部位注入麻醉劑或進行生理食鹽水沖洗。</p>	<p>1. 用於採取乳房組織檢體，用以提供組織病理檢查。真空抽吸方式以微創手術切除較小腫瘤。2. 真空(vacuum)系統輔助抽吸，減少瘀血與出血。3. 7G、10G及12G的粗針抽取，樣本較大增加取樣的準確度。每扎針一次可取到十幾個組織樣本。免於多次穿刺之恐懼並提高取得樣本之準確度。4. 醫院醫務執行效率較佳：組織取樣方式，此產品除了超音波(Ultrasound)以外，亦可以透過立體定位(Stereotactic)與核磁共振(MRI)下執行，可快速且同時確定取得樣本的成功率。5. 手術簡單易於操作，時間較傳統取樣快速。時間約為20分鐘~ 30分鐘。6. 用於超音波導引取樣時，可架設於俯臥式平台(Fischer/Mammotest; Lorad/Hologic)或直立式平台(Lorad/Hologic; Siemens/Mammomat; GE/Senograph)上。7. 探針末端具有一個用於刺入的銳利穿刺套管以及一個用於組織截取的振盪管狀切割器。8. 外科可經由此技術直接將較小的腫瘤真空輔助切除病灶組織。此稱之乳房腫瘤微創手術，此技術於國際醫療已相當普及。</p>	<p>使用安可兒活檢裝置的相關併發症與使用其他活檢裝置的相關併發症相同。這些併發症可能包含了皮膚、血管、肌肉、器官的受傷，出血、血腫及感染。</p>	12000

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
NEZ024626001	Encor Biopsy probe ECP01-10G 11.3cm 安可 兒乳房取樣針	衛署醫器輸 字第024626	<p>可兒活檢裝置適用於截取組織以便對乳房異常進行診斷。一個安可兒活檢探針需搭配一可重複使用驅動器使用(另外販售與包裝)。活檢探針的末端具有一個用於刺入的銳利穿刺套管以及一個用於組織截取的振盪管狀切割器。一個可分離式的組織收集盒位在此裝置的近端，組織收集盒包含了一條用於組織樣本截取與傳送的抽吸管線及一條用於沖洗盒內已取樣本的生理食鹽水沖洗管線。此裝置設計成一個手攜式單位，用於超音波導引活檢及架設在俯臥式平台(Fischer/Mammotest, Lorad/Hologic)或直立式平台(Lorad/Hologic, Siemens/Mammomat, GE/Senograph)上。可由一個注射器接合器對活檢部位注入麻醉劑或進行生理食鹽水沖洗。</p>	<p>1.用於採取乳房組織檢體，用以提供組織病理檢查。真空抽吸方式以微創手術切除較小腫瘤。2. 真空(vacuum)系統輔助抽吸，減少瘀血與出血。3. 7G、10G及12G的粗針抽取，樣本較大增加取樣的準確度。每扎針一次可取到十幾個組織樣本。免於多次穿刺之恐懼並提高取得樣本之準確度。4. 醫院醫務執行效率較佳：組織取樣方式，此產品除了超音波(Ultrasound)以外，亦可以透過立體定位(Stereotactic)與核磁共振(MRI)下執行，可快速且同時確定取得樣本的成功率。5. 手術簡單易於操作，時間較傳統取樣快速。時間約為20分鐘~ 30分鐘。6. 用於超音波導引取樣時，可架設於俯臥式平台(Fischer/Mammotest; Lorad/Hologic)或直立式平台(Lorad/Hologic; Siemens/Mammomat; GE/Senograph)上。7. 探針末端具有一個用於刺入的銳利穿刺套管以及一個用於組織截取的振盪管狀切割器。8. 外科可經由此技術直接將較小的腫瘤真空輔助切除病灶組織。此稱之乳房腫瘤微創手術，此技術於國際醫療已相當普及。</p>	<p>使用安可兒活檢裝置的相關併發症與使用其他活檢裝置的相關併發症相同。這些併發症可能包含了皮膚、血管、肌肉、器官的受傷，出血、血腫及感染。</p>	12000

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
NEZ024626001	Encor Breast biopsy probe ECP01-12G 11.2cm 安可兒乳房取樣	衛署醫器輸字第024626	安可兒活檢探針適用於截取組織對乳房異常做診斷性取樣。此器械適用於將影像呈現異常的乳房組織部分或完整切除以進行組織學的檢驗。組織學異常的範圍無法由乳房攝影的顯現確實地判定，因此一個影像呈現異常的切除範圍並無法預期是一個組織學異常的切除範圍，例如惡性腫瘤。當樣本異常不屬於良性組織時，必須用標準外科手術檢查組織邊緣，以確定組織異常已完全切除。	1. 用於採取乳房組織檢體，用以提供組織病理檢查。真空抽吸方式以微創手術切除較小腫瘤。2. 真空(vacuum)系統輔助抽吸，減少瘀血與出血。3. 7G、10G及12G的粗針抽取，樣本較大增加取樣的準確度。每扎針一次可取到十幾個組織樣本。免於多次穿刺之恐懼並提高取得樣本之準確度。4. 醫院醫務執行效率較佳：組織取樣方式，此產品除了超音波(Ultrasound)以外，亦可以透過立體定位(Stereotactic)與核磁共振(MRI)下執行，可快速且同時確定取得樣本的成功率。5. 手術簡單易於操作，時間較傳統取樣快速。時間約為20分鐘~ 30分鐘。6. 用於超音波導引取樣時，可架設於俯臥式平台(Fischer/Mammotest; Lorad/Hologic)或直立式平台(Lorad/Hologic; Siemens/Mammomat; GE/Senograph)上。7. 探針末端具有一個用於刺入的銳利穿刺套管以及一個用於組織截取的振盪管狀切割器。8. 外科可經由此技術直接將較小的腫瘤真空輔助切除病灶組織。此稱之乳房腫瘤微創手術，此技術於國際醫療已相當普及。	使用安可兒活檢裝置的相關併發症與使用其他活檢裝置的相關併發症相同。這些併發症可能包含了皮膚、血管、肌肉、器官的受傷，出血、血腫及感染。	12000
FSZ022249002	Bard Ventrio Hernia Patch 11*14cm #0010215 凡萃歐疝氣修補片	衛署醫器輸字第022249	使用於腹部切口疝氣，可直接置入腹腔。下層為單層ePTFE材質補片，可與腹腔內器官直接接觸，不引發沾黏；上層為雙層單股聚丙烯材質大網孔補片，聚丙烯補片可強化組織，並有固定補片之功能。補片外圈具有單圈記憶環；XL規格為雙圈記憶環，記憶環為PDO完全可吸收材質，可提供置入時補片平整、方便穩定，於6~8個月可完全吸收	健保無給付相關產品	可能的併發症為血清腫，發炎，血腫，沾連，擠壓或?管	22000
FSZ017452001	Dumon Stent BD type stent-straight 杜門氣管與支氣管支架系統	衛署醫器輸字第017452	矽膠支架放置容易,且可調整位置以達到最佳效果；可長期置放,於療程完成後取出；取除容易,不會傷害患者組織	無	無	32000

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
FSZ009255001	3D Max Mesh Lt "L" 腹腔鏡用疝氣修補片 #DV0115311	衛署醫器輸字第022205	腹腔鏡疝氣修補手術專用,為單股聚丙烯(Monofilament Polypropylene)材質編織易使組織向內增生,獨創“立體構造”完全符合人體鼠蹊部之構造設計,於腹腔鏡疝氣修補手術下容易操作,彈性佳 且只需1~2釘或不需固定釘固定,降低手術時間及病人術後之疼痛感.	目前健保有給付之疝氣修補網片皆為聚丙烯材質,平面設計,於腹腔鏡疝氣修補手術下不易操作及鋪平且只需多支固定釘固定	可能的併發症包括漿瘤、黏著、血腫、發炎、擠壓突出、瘻管形成以及疝氣或軟組織缺陷的復發	8500
FSZ009255001	3D Max Mesh Rt "R" 腹腔鏡用疝氣修補片 #DV0115321	衛署醫器輸字第022205	腹腔鏡疝氣修補手術專用,為單股聚丙烯(Monofilament Polypropylene)材質編織易使組織向內增生,獨創“立體構造”完全符合人體鼠蹊部之構造設計,於腹腔鏡疝氣修補手術下容易操作,彈性佳 且只需1~2釘或不需固定釘固定,降低手術時間及病人術後之疼痛感.	目前健保有給付之疝氣修補網片皆為聚丙烯材質,平面設計,於腹腔鏡疝氣修補手術下不易操作及鋪平且只需多支固定釘固定	可能的併發症包括漿瘤、黏著、血腫、發炎、擠壓突出、瘻管形成以及疝氣或軟組織缺陷的復發	8500
FSZ009651002	Prolene Hernia System#PHSL1(1片/盒)	衛署醫器輸字第009651	伯倫倫疝氣系統用不可吸收網是用來補強或橋接腹股溝疝氣缺損,以在傷口癒合期間及之後提供加強的支持。動物研究顯示此材質的植入只會引起極少至輕微的暫時性發炎反應,隨後會有一薄層的纖維組織沉積並長入網格中,使本網合併入周圍的組織中。本網將保持柔軟易彎特性正常的傷口癒合將不會受到不良影響。材質不會被吸收,也不易於被組織酵素作用而分解或削弱。	1. 手術時間短,研究顯示有效降低手術時間約4.2分鐘。2. 復發程度低: 依據研究指出,使用PHS之術後復發率約為0%~2%。3. 恢復身體正常活動時間短:(2002) 的研究指出,使用PHS病患,三天內可恢復正常活動比率高達84.5%,遠高於傳統Lichtenstein patch病患。4. 術後當天疼痛程度低: 使用PHS病患較Lichtenstein patch病患,在術後當天,可明顯降低疼痛感。(PHS 19.2 vs. patch 28.1),增加病患舒適性。優於比目前健保給付的品項。	可能的副作用即為那些與外科植入物相關的典型副作用,包括可能的感染、發炎、粘連的行程、瘻管的形成及凸出。	8800

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
FSZ009651001	Prolene Hernia System#PHSM1(1片/盒)	衛署醫器輸字第009651	伯倫倫疝氣系統用不可吸收網是用來補強或橋接腹股溝疝氣缺損，以在傷口癒合期間及之後提供加強的支持。動物研究顯示此材質的植入只會引起極少至輕微的暫時性發炎反應，隨後會有一薄層的纖維組織沉積並長入網格中，使本網合併入周圍的組織中。本網將保持柔軟易彎特性正常的傷口癒合將不會受到不良影響。材質不會被吸收，也不易於被組織酵素作用而分解或削弱。	1. 手術時間短,研究顯示有效降低手術時間約4.2分鐘。2. 復發程度低：依據研究指出，使用PHS之術後復發率約為0%~2%。3. 恢復身體正常活動時間短：(2002) 的研究指出，使用PHS病患，三天內可恢復正常活動比率高達84.5%，遠高於傳統Lichtenstein patch病患。4. 術後當天疼痛程度低：使用PHS病患較Lichtenstein patch病患，在術後當天，可明顯降低疼痛感。(PHS 19.2 vs. patch 28.1),增加病患舒適性。優於比目前健保給付的品項。	可能的副作用即為那些與外科植入物相關的典型副作用，包括可能的感染、發炎、粘連的行程、瘻管的形成及凸出。	8800
FSZ016899003	Ethicon ultrapro mesh30x30cm # UML1愛惜康優全補網片	衛署醫器輸字第016899	ULTROPRO用以提供腹壁筋膜結構所需的組織強化及持久穩固作用。可吸收的polygelcaprone部分促使聚丙烯結構堅硬不易彎曲，因而使手術中的操作與網片定位更加容易。聚丙烯網片於polygelcaprone-25成分被吸收後繼續留存，留存網片的結構及尺寸經特別設計，用以提供腹壁所需的生理應力。	此新一代輕質量可吸收的材質，但因臨床運用上可降低病患抱怨異物感及術後疼痛感，增加疾病患舒接適度，優於比目前健保給付的品項。	如同其他網片一般，使用ULTROPRO MESH的相關不良反應包括：傷口部位暫時性發炎反應，以及暫時性異物發炎反應(如血清腫形成)；如同其他異物一般，亦可能使既有感染惡化。	10000
CNZ010177001	栓塞球微粒子栓塞球	衛署醫器輸字第010177	Embosphere微粒子為生化相容性、親水性、非分解性的精密規格化微粒子球體，採用ACRLIC POLYMER材質結合PORCINE GELATIN製成。	目前尚無與健保給付品項類似產品，故無法比較。	潛在併發症: 1.因動脈管的靜脈分支引起肺栓塞 2.造成局部缺血 3.侵入微血管網造成組織受損 4.血管破裂或血腫 5.過敏反應或疼痛	7300
WDZ014171001	Interceed Absorbable Adhesion 3*4"#4350防沾粘安得喜布	衛署醫器輸字第014171	用於腹腔鏡手術,一般腹腔及婦科手術之發炎表面,可減少骨盆手術的沾黏情況.降低手術後腹腔組織沾黏的發生.	目前無健保品項	目前為止,無因使用安得喜而導致不良反應的報告	8800

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
FBZ025419001	Medtronic Prestige LP Cervical Disc System 貝提頸椎椎間盤系統	衛署醫器輸字第025419號	“美敦力”貝提頸椎椎間盤系統的目的是治療頸椎椎間盤疾病，維持患部的活動。本器材為鈦合金/鈦碳化物組成。	無相似之健保品項	有關使用“美敦力”貝提頸椎椎間盤系統的風險包含：1)一般任何手術相關的風險；2)特別與頸椎前方植入手術相關的風險；以及3)與脊椎植入物相關的風險，即包括“美敦力”貝提頸椎椎間盤系統。同時，此外科手術可能有無效、無法減緩或甚至加劇手術前症狀的風險。	250000
WDZ011522001	QuikClot Dressing (Sterile)型號197 (4*4紗布) 潔美 快可止血敷片 (10片/盒)	衛署醫器輸壹字第011522號	可減少護理人員工作量，服用抗凝血藥物也有相同效果	目前健保無相關品項之給付	無任何副作用	2880
WDZ011522001	QuikClot Dressing (Sterile)型號196 (2*2紗布) 潔美 快可止血敷片 (10片/盒)	衛署醫器輸壹字第011522號	可減少護理人員工作量，服用抗凝血藥物也有相同效果	目前健保無相關品項之給付	無任何副作用	1270
WDZ011522001	QuikClot Dressing (Sterile)型號150 (紗布捲) 潔美 快可止血敷片	衛署醫器輸壹字第011522號	可減少護理人員工作量，服用抗凝血藥物也有相同效果	目前健保無相關品項之給付	無任何副作用	4400
FFZ018653001	BioEnterics Intra-gastric Balloon, BIB system#B-40800胃內水球系統	衛署醫器輸字第018653號	填入食鹽水的水球功能如同異物，可以在胃內自由地滾動。胃內水球系統的水球具有膨脹特性，置入胃內後便可灌入400cc到700cc的食鹽水，而其自動封閉活栓可以與外部導管分離。	無同類之特材	水球造成的腸阻塞。	75000
TSZ010846002	Alexis Wound Retractor C8313 ES 1~3cm 5片/盒 腹壁撐開器	衛署醫器輸字第010846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	1950
FBZ002884003	Osteo-G Bone Void Filler Device (Bio-Sr) 6ml DBVF-PG106 奧斯吉骨填充裝置-拜爾鋇	衛署醫器製字第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	48000
FBZ002884010	Osteo-G Bone Void Filler Device (Bio-X) 10ml 奧斯吉骨填充裝置-拜爾艾斯	衛署醫器製字第002884號	骨傳導性，骨誘導性，可注射，內聚力強，顯影效果佳，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，並為脊椎提供立即強度	傷口併發症，植入部位組織的萎縮或骨骼變形	40000

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
FBZ020179001	OPAL Oplique Posterior Atraumatic Lumbar Cage system 斜後側微創腰椎椎間盤支架	衛署醫器輸字第020179號	是一個使用單側椎孔椎椎間融合術的植入系統。本產品的設計允許自體撐開。上下表面為凸面設計符合人體脊椎結構	1.兩種造型選擇，兩種置入方式(微創手術及傳統手術) 2.置入後可原地旋轉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	78000
FFZ010181001	1.5mm CPS Baby 4 H Plate 兒用骨板#PLT-1000	衛署醫器輸字第010181號	生物可吸收性材質，約2-4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	本品含有專利TMC成份:可增加骨板的延展性及強度,便於塑型及不易斷裂,可提供穩固的固定。本品具專利的製程技術及專利的荷葉邊設計可服貼於骨骼上面。植入後吸收時間為2-4年。本品屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆，在X光及MRI底下不會顯影，不會造成視像判讀的阻礙。健保品無專利,其吸收時間為3-6年。	若感染會導致手術失敗、外科創傷會導致神經血管的損傷，外來的植入物會造成發炎反應或過敏。在無菌環境中可能會發生局部液體蓄積。	9347
FBZ018350002	Vectra-T Transatlantal Anterior Cervical Plate System 3L 可移動式前制骨板系統3節	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	過敏反應、疼痛	60000
FBZ018350001	Vectra-T Transatlantal Anterior Cervical Plate System 2L 可移動式前制骨板系統2節	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	過敏反應、疼痛	54000
FBZ019891001	SYNTHES SpiRIT Rod 思皮瑞皮質桿及鎖定蓋	衛署醫器輸字第019891號	思皮瑞質桿是一種用來做微創手術工具。此工具以質桿深入軟組織，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。	1.無健保類似產品 2.手術傷口較小	過敏反應、疼痛	7000
FBZ023590001	Zero-P cervical ACIF device 利洛挺頸椎融合支架併內固定器	衛署醫器輸字第023590號	1.不透光的標記可辨識融合器後緣位置 2.醫療等級PEEK材質 3.融合器上有齒狀凸出物，提供初始的?定	1.前路內固定與融合器合而為一 2.健保內固定與融合器要分開使用 3.融合率較高 4.可縮短戴頸圈時間	過敏反應、疼痛	74000
FBZ018483003	Axon Screw(32MM~)"艾可索"前側頸椎固定骨釘	衛署醫器輸字第018483號	Synthes後螺釘-固定桿系統，能使頸椎或頸椎和枕骨頸椎結合處穩定並促進融合。	1.目前健保為骨索wire固定 2.骨釘固定力及融合率較骨索wire佳 3.置入時不觸及神經，安全性較高	過敏反應、疼痛	19500

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
FBZ018394001	Axon Occiput Rod 艾可索枕骨固定骨桿	衛署醫器輸字第018394號	Synthes枕頸椎融合系統結合Synthes後螺釘-固定桿系統，能使頸椎和枕骨頸椎結處穩定並促進融合。	1.目前健保為骨索wire固定 2.骨釘固定力及融合率較骨索wire佳 3.置入時不觸及神經,安全性較高	過敏反應、疼痛	33800
SCZ020173001	Heartstring III Proximal Seal System HSK-3043,3038心索第三代近端血管吻合系統	衛署醫器輸字第020173號	心索第三代近端吻合器改良了傳統手動捲線之不良率。利用自動捲線按鈕即可完成自動捲線。主動脈打洞器更以螺旋傳動之方式快速打動可打出完整之洞口，以利快速植體縫合。並可降低部分血管鉗的使用及減少主動脈手術過程中操作之風險	目前無同類品之健保品項	無	29700
FHZ000596001	Acrobat off-Pump System XP-4000阿克貝心臟不停跳穩定器系統	衛署醫器輸壹字第000596號	強力懸臂與多角度調整功能以及Low-profile提供更穩定與更深層之心肌固定和萬用夾之設計提供方便位置之調整以及提供更寬廣之手術區的視野。真空吸引橡膠杯對心臟吸引具彈性設計與旋轉設計使之符合心臟跳動模式。	目前無同類品之健保品項	無	39000
FSZ016899001	Ethicon ultrapro mesh 6x11cm # UMS1愛惜康優全補網片	衛署醫器輸字第016899號	ULTROPRO用以提供腹壁筋膜結構所需的組織強化及持久穩固作用。可吸收的polygelcaprone部分促使聚丙烯結構堅硬不易彎曲，因而使手術中的操作與網片定位更加容易。聚丙烯網片於polygelcaprone-25成分被吸收後繼續留存，留存網片的結構及尺寸經特別設計，用以提供腹壁所需的生理應力。	此新一代輕質量可吸收的材質,但因臨床運用上可降低病患抱怨異物感及術後疼痛感,增加疾病患舒接適度,優於比目前健保給付的品項。	如同其他網片一般，使用ULTROPRO MESH的相關不良反應包括：傷口部位暫時性發炎反應，以及暫時性異物發炎反應(如血清腫形成)；如同其他異物一般，亦可能使既有感染惡化。	3000
FSZ016899002	Ethicon ultrapro mesh15x15cm # UMM1愛惜康優全補網片	衛署醫器輸字第016899號	ULTROPRO用以提供腹壁筋膜結構所需的組織強化及持久穩固作用。可吸收的polygelcaprone部分促使聚丙烯結構堅硬不易彎曲，因而使手術中的操作與網片定位更加容易。聚丙烯網片於polygelcaprone-25成分被吸收後繼續留存，留存網片的結構及尺寸經特別設計，用以提供腹壁所需的生理應力。	此新一代輕質量可吸收的材質,但因臨床運用上可降低病患抱怨異物感及術後疼痛感,增加疾病患舒接適度,優於比目前健保給付的品項。	如同其他網片一般，使用ULTROPRO MESH的相關不良反應包括：傷口部位暫時性發炎反應，以及暫時性異物發炎反應(如血清腫形成)；如同其他異物一般，亦可能使既有感染惡化。	4000

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
TSZ003566003	LAGIS Lagi-Port Kit TRL-0211(0220)*4個洞, 複埠式導入套管組	衛署醫器製 字第003566號	此複埠式導入套管組用於腹腔鏡手術中,降低手術傷口數量,並可使2~4個器械同時通過。當檢體要拿出時,因傷口周遭有撐開保護器,可避免檢體外漏感染組織。	無健保給付	無	19500
FSZ017697003	UHSOV1 Ultrapro Hernia System Oval 10 優全補 疝氣	衛署醫器輸 字第017697號	UHS是一種部分可吸收性網片,可用來強化或橋接腹壁疝氣的缺損處,進而在爾後的傷口癒合期間提供較長的支撐作用。網片的可吸收性Polyglecaprone部分可保持聚丙烯結構的堅硬度,使其於手術進行中更容易將網片定位,在動物實驗中Polyglecaprone-25共聚物在植入後84天完全吸收。本裝置僅會引起暫時性中度或輕度的異物反應,在反應之後即會形成三維的膠原纖維網路。殘餘的聚丙烯網片不會阻礙本過程之進行。而由於有寬廣的網狀結構,得以避免儲存過多的結締組織與產生有害的疤痕。	此為輕質量部分可吸收人工網膜臨床效果佳,覆發率小且病患舒適性較高。	可能發生的不良反應通常都與手術植入的材質有關,包括暫時發炎性異物反應、形成血清腫、感染惡化、沾黏、瘻管的行程與突出	9800
TKZ017649001	V-Mark Breast Biopsy Site Marker 15G*10.8cm 威瑪乳房組織切片針追蹤器	衛署醫器輸 字第017649號	(1)V- Mark 為雙錨設計,大幅降低移位之發生。(2)錨狀金屬追蹤器,材質為鈦金屬(Titanium),可永久性置入於乳房組織內,用以定期追蹤組織變化。(3)透明狀置入塞,材質為PGA/PLA聚合物,於置入組織後六週逐漸由自體吸收。(4)V-Mark可於乳線X光攝影、超音波與核磁共振下顯影。	此品項無健保給付	無	4800

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
SSZ009808001	Hemo-Lok ML Polymer Clip 14排/盒,6釘/排 #544230	衛署醫器輸字第009808號	Hem-o-lok 血管結紮夾材質係屬生物相容性高的聚合物，不同一般金屬血管夾，並可適用於直徑2-13mm的血管和組織結構結紮。Hem-o-lok血管結紮夾為不可吸收的多聚合物材料，無組織反應性，可透X線，CT檢查無散射、偽影，熱傳導低；具有一體化防滑齒、安全扣鎖、弓形釘腿及彈性合葉等獨特設計，具備結紮範圍廣，結紮後無任何方向滑動，夾閉力度均勻，無組織切割等優點。特別在動靜脈血管、輸尿管、輸精管、肝膽消化道(如膽管、胰管及闌尾)及淋巴腺管的結紮，不會有組織粘連、焦伽、發炎反應。	無	無	550
SSZ009808001	Hemo-Lok Mlx Polymer Ceip (pilling/weck)14排/盒,6釘/排	衛署醫器輸字第009808號	Hem-o-lok 血管結紮夾材質係屬生物相容性高的聚合物，不同一般金屬血管夾，並可適用於直徑2-13mm的血管和組織結構結紮。Hem-o-lok血管結紮夾為不可吸收的多聚合物材料，無組織反應性，可透X線，CT檢查無散射、偽影，熱傳導低；具有一體化防滑齒、安全扣鎖、弓形釘腿及彈性合葉等獨特設計，具備結紮範圍廣，結紮後無任何方向滑動，夾閉力度均勻，無組織切割等優點。特別在動靜脈血管、輸尿管、輸精管、肝膽消化道(如膽管、胰管及闌尾)及淋巴腺管的結紮，不會有組織粘連、焦伽、發炎反應。	無	無	295

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
FBZ003103004	NuROs Injectable Bone Graft 6cc NIBS60 尼諾斯注射式人工骨替代	衛署醫器製字第003103號	此為液態注射式人工替代骨，健保目前並未有相關給付。1.均勻混合粉劑與水劑。2.根據患固化後，可暫時提供支撐力，甚至提供部分黏著力3.部需求不同，以塗抹或注射的方式填補使用。4.因其操作時為泥狀，可填補於骨裂、粉碎性骨折5.可注射使用，減少病患不適即感染風險	自費: 1.可注射使用，減少病患不適即感染風險 2.填補入骨缺損後，由於泥狀可塑形，故可與缺損面緊密連接 3.降解時間可達6個月，降解部位漸漸被新生骨所取代 4.可完全降解，被人體吸收 健保: 1.需製造開放性傷口直接填補 2.顆粒填補後，無法與缺損面緊密貼合，易有空隙 3.使用時有材料體積使用限制 4.僅2個月即完全降解，此時新生骨尚未完全生長，造成的空洞會增生軟組織，強度不足易產生二度傷害。	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	41280
FBZ003103005	NuROs Injectable Bone Graft 10cc NIBS100 尼諾斯注射式人工骨	衛署醫器製字第003103號	此為液態注射式人工替代骨，健保目前並未有相關給付。1.均勻混合粉劑與水劑。2.根據患固化後，可暫時提供支撐力，甚至提供部分黏著力3.部需求不同，以塗抹或注射的方式填補使用。4.因其操作時為泥狀，可填補於骨裂、粉碎性骨折5.可注射使用，減少病患不適即感染風險	自費: 1.可注射使用，減少病患不適即感染風險 2.填補入骨缺損後，由於泥狀可塑形，故可與缺損面緊密連接 3.降解時間可達6個月，降解部位漸漸被新生骨所取代 4.可完全降解，被人體吸收 健保: 1.需製造開放性傷口直接填補 2.顆粒填補後，無法與缺損面緊密貼合，易有空隙 3.使用時有材料體積使用限制 4.僅2個月即完全降解，此時新生骨尚未完全生長，造成的空洞會增生軟組織，強度不足易產生二度傷害。	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	67200
SAY006799001	ENDO GIAII 12mm Disposable Instrument #030449	衛署醫器輸字第006799號	自動縫合器可配合使用第二代內視鏡自動縫合釘匣,可彎型旋轉式胃腸自動縫合釘匣及Tri staple新式自動縫合釘匣	無相同之健保給付品項	若未將釘匣完全擊發,將會導致刀片切割不完全及縫釘成型不良,有可能導致止血效果不佳	9410
SCZ008051001	Titanium Aneurysmen clip system 鈦金屬腦血管瘤夾#FT597T-FT833T	衛署醫器輸字第008051號	鈦合金Ti6Al4V, ISO 5832-3標準 鈦合金為非強磁性,符合ISO9713標準,可於3Tesla核磁共振攝影下使用而不會有危險發生。	鈷鉻鎳合金腦血管瘤夾於核磁共振攝影下之軌影假象較嚴重,影響術後判讀治療。	無	18000
WDZ008900003	Terudermis TD-M025SJ 5*5cm 貼得適人造真皮	衛署醫器輸字第008900號	不需取自己皮	無	發臭	14000
WDZ008900002	Terudermis TD-M013SJ 2.5*5cm 貼得適人造真皮	衛署醫器輸字第008900號	不須取自己皮減少疼痛和傷口	無	發臭	8500

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
FBZ009500008	NCB Polyaxial Looking Radius Plate System多軸性螺釘固定骨板組	衛署醫器輸字第009500號	互鎖式鋼板使用具螺紋的螺釘與鋼板相結合，達成有強於傳統鋼板的骨折創傷固定力。針對骨折疏鬆/粉碎性骨折，互鎖式鋼板提供傳統鋼板四倍以上固定力，減少鬆脫，延遲癒合/不癒合等常見併發症，為不可替代之療效。且可搭配微創手術，減少術中血流量以及對於軟組織的傷害。捷邁關節面解剖型互鎖式骨版系統採用22-13-5特殊鋼材，強度為健保316L鋼材3倍，為同產品鈦合金強度1.5-2倍，同時此鋼材不帶有鈦金屬螺釘拔除不易之臨床問題互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早下床進行復健/回復正常生活，減低臥病床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感。互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早下床進行復健/回復正常生活，減低臥病床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感。	採螺釘與鋼板互鎖，適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用，固定力強。可提早進行復健運動，術後關節活動較佳。患者可及早下床活動，亦可搭配微創手術，住院時間較短。採近關節面解剖設計，關節處較薄，較不易有異物感。	無	45000
FBZ009878001	Titanium Elastic Nail 鈦合金彈性水髓內釘	衛署醫器輸字第009878號	STNTHESES植入物標籤所標示是為支援接合骨頭與矯正骨骼變性而設計，它能改善：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	彈性的骨髓內釘主要是用於固定骨髓腔較狹窄或植入釘可彎曲的長骨骨幹骨折。因為其彈性可避開生長板來固定兒童長骨幹骨折，故而常應用於兒童骨折。同樣也可使用於骨架較小的下肢骨折或某些成人的上肢骨折。	因選擇錯誤植入物、與/或內部接合過度負荷或關節置換等移植失敗。因無法適應植入物，因而引起過敏反應。因血管障礙而引起的延緩性癒合。因移植而引起的疼痛。	10000

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
FFZ010181008	1.5mm * 6mm(5)+2.0 x 7 mm E(1) Screw (Baby) 兒用骨釘5+E支/包 #SCR-1221	衛署醫器輸字第010181號	生物可吸收性材質，約2 – 4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	本品含有專利TMC成份:可增加骨板的延展性及強度,便於塑型及不易斷裂,可提供穩固的固定。本品具專利的製程技術及專利的荷葉邊設計可服貼於骨骼上面。植入後吸收時間為2-4年。本品屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆，在X光及MRI底下不會顯影，不會造成視像判讀的阻礙。健保品無專利,其吸收時間為3-6年。	若感染會導致手術失敗、外科創傷會導致神經血管的損傷，外來的植入物會造成發炎反應或過敏。在無菌環境中可能會發生局部液體蓄積。	19215
FFZ010181008	1.5mm * 4mm(5)+2.0 * 5 mm E(1) Screw (Baby) 兒用骨釘5+E支/包 #SCR-1220	衛署醫器輸字第010181號	生物可吸收性材質，約2 – 4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	本品含有專利TMC成份:可增加骨板的延展性及強度,便於塑型及不易斷裂,可提供穩固的固定。本品具專利的製程技術及專利的荷葉邊設計可服貼於骨骼上面。植入後吸收時間為2-4年。本品屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆，在X光及MRI底下不會顯影，不會造成視像判讀的阻礙。健保品無專利,其吸收時間為3-6年。	若感染會導致手術失敗、外科創傷會導致神經血管的損傷，外來的植入物會造成發炎反應或過敏。在無菌環境中可能會發生局部液體蓄積。	19215
FFZ010181007	2.0mm * 7mm Screw (Baby) 兒用骨釘5支/包 #SCR-1211	衛署醫器輸字第010181號	生物可吸收性材質，約2 – 4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	本品含有專利TMC成份:可增加骨板的延展性及強度,便於塑型及不易斷裂,可提供穩固的固定。本品具專利的製程技術及專利的荷葉邊設計可服貼於骨骼上面。植入後吸收時間為2-4年。本品屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆，在X光及MRI底下不會顯影，不會造成視像判讀的阻礙。健保品無專利,其吸收時間為3-6年。	若感染會導致手術失敗、外科創傷會導致神經血管的損傷，外來的植入物會造成發炎反應或過敏。在無菌環境中可能會發生局部液體蓄積。	16241

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
FFZ010181007	2.0mm x 5mm Screw (Baby) 兒用骨釘5支/包 #SCR-1210	衛署醫器輸字第010181號	生物可吸收性材質，約2－4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	本品含有專利TMC成份:可增加骨板的延展性及強度,便於塑型及不易斷裂,可提供穩固的固定。本品具專利的製程技術及專利的荷葉邊設計可服貼於骨骼上面。植入後吸收時間為2-4年。本品屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆,在X光及MRI底下不會顯影,不會造成視像判讀的阻礙。健保品無專利,其吸收時間為3-6年。	若感染會導致手術失敗、外科創傷會導致神經血管的損傷,外來的植入物會造成發炎反應或過敏。在無菌環境中可能會發生局部液體蓄積。	16241
FFZ010181006	1.5mm CPS Baby Mesh Plate, 14 * 14 H 兒用網狀骨板#PLT-1029	衛署醫器輸字第010181號	生物可吸收性材質，約2－4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	本品含有專利TMC成份:可增加骨板的延展性及強度,便於塑型及不易斷裂,可提供穩固的固定。本品具專利的製程技術及專利的荷葉邊設計可服貼於骨骼上面。植入後吸收時間為2-4年。本品屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆,在X光及MRI底下不會顯影,不會造成視像判讀的阻礙。健保品無專利,其吸收時間為3-6年。	若感染會導致手術失敗、外科創傷會導致神經血管的損傷,外來的植入物會造成發炎反應或過敏。在無菌環境中可能會發生局部液體蓄積。	88612
FFZ010181005	1.5mm CPS Baby Mesh Plate 7 * 7 H 兒用網狀骨板#PLT-1028	衛署醫器輸字第010181號	生物可吸收性材質，約2－4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	本品含有專利TMC成份:可增加骨板的延展性及強度,便於塑型及不易斷裂,可提供穩固的固定。本品具專利的製程技術及專利的荷葉邊設計可服貼於骨骼上面。植入後吸收時間為2-4年。本品屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆,在X光及MRI底下不會顯影,不會造成視像判讀的阻礙。健保品無專利,其吸收時間為3-6年。	若感染會導致手術失敗、外科創傷會導致神經血管的損傷,外來的植入物會造成發炎反應或過敏。在無菌環境中可能會發生局部液體蓄積。	69771

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
FFZ010181004	1.5mm CPS Baby X-Plate ， 7 H 兒用X型骨板 #PLT1003	衛署醫器輸 字第010181號	生物可吸收性材質，約2－4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	本品含有專利TMC成份:可增加骨板的延展性及強度,便於塑型及不易斷裂,可提供穩固的固定。本品具專利的製程技術及專利的荷葉邊設計可服貼於骨骼上面。植入後吸收時間為2-4年。本品屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆，在X光及MRI底下不會顯影，不會造成視像判讀的阻礙。健保品無專利,其吸收時間為3-6年。	若感染會導致手術失敗、外科創傷會導致神經血管的損傷，外來的植入物會造成發炎反應或過敏。在無菌環境中可能會發生局部液體蓄積。	16091
FFZ010181003	1.5mm CPS Baby C- Plate ， 7H 兒用C型骨板 #PLT-1002	衛署醫器輸 字第010181號	生物可吸收性材質，約2－4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	本品含有專利TMC成份:可增加骨板的延展性及強度,便於塑型及不易斷裂,可提供穩固的固定。本品具專利的製程技術及專利的荷葉邊設計可服貼於骨骼上面。植入後吸收時間為2-4年。本品屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆，在X光及MRI底下不會顯影，不會造成視像判讀的阻礙。健保品無專利,其吸收時間為3-6年。	若感染會導致手術失敗、外科創傷會導致神經血管的損傷，外來的植入物會造成發炎反應或過敏。在無菌環境中可能會發生局部液體蓄積。	14754
FFZ010181002	1.5mm CPS Baby 20 H Plate 兒用骨板#PLT- 1001	衛署醫器輸 字第010181號	生物可吸收性材質，約2－4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	本品含有專利TMC成份:可增加骨板的延展性及強度,便於塑型及不易斷裂,可提供穩固的固定。本品具專利的製程技術及專利的荷葉邊設計可服貼於骨骼上面。植入後吸收時間為2-4年。本品屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆，在X光及MRI底下不會顯影，不會造成視像判讀的阻礙。健保品無專利,其吸收時間為3-6年。	若感染會導致手術失敗、外科創傷會導致神經血管的損傷，外來的植入物會造成發炎反應或過敏。在無菌環境中可能會發生局部液體蓄積。	17429
SAY010682001	MULTFIRE ENDO TA 30-2.5 STPLR 010901 複 發性胸腹自動縫合器 (含1釘)	衛署醫器輸 字第010682號	1.提供一個三排交互交錯的鈦金屬縫釘,縫釘的大小取決於選擇的縫釘規格為2.5mm或3.5mm,透過適當大小的穿刺套管進入體腔. 2.器械桿可旋轉360度,可以藉由旋轉白色的旋轉環來調整器械口使其達到最佳的辨識度,再次旋轉白色的旋轉環前,器械口會固定在此位置.	目前無相同之健保給付品項	複發式內視鏡胸腹自動縫合器在單一內視鏡手術中可重新裝填七發釘匣,即共可擊發八次,若超過八次擊發可能會影響到縫釘線的完整性而導致縫釘線的滲漏或破裂	18500

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
SAZ010682001	MULTIFIRE ENDO TA 30-2.5 DLU 010911L 複發性胸腹自動縫合釘匣	衛署醫器輸字第010682號	1.提供一個三排交互交錯的鈦金屬縫釘,縫釘的大小取決於選擇的縫釘規格為2.5mm或3.5mm,透過適當大小的穿刺套管進入體腔。2.器械桿可旋轉360度,可以藉由旋轉白色的旋轉環來調整器械口使其達到最佳的辨識度,再次旋轉白色的旋轉環前,器械口會固定在此位置。	目前無相同之健保給付品項	複發式內視鏡胸腹自動縫合器在單一內視鏡手術中可重新裝填七發釘匣,即共可擊發八次,若超過八次擊發可能會影響到縫釘線的完整性而導致縫釘線的滲漏或破裂	6480
FNZ010906002	"雅氏-史密伯格"顱內壓監測器(Aesculap-Spiegelberg"ICP Monitoring)	衛署醫器輸字第010906號	利用探針尖端之雙層內腔室裡的空氣囊袋360度立即監測病患顱內壓值。	無相同性質健保產品比較	無	26000
FBZ018297003	Trabecular Metal Vetebral Body Replacement System 西美多孔鈦金屬人工椎體 TM-500	衛署醫器輸字第018297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。	多孔鈦金屬 立體結構最接近骨頭,骨頭生長效果好 平均開孔率80%骨頭生長空間更多、抓的更牢、長的更穩 與人體骨最相似,生物市適應性良好 與人體骨最相似,產生良好生長介面 摩擦係數高,融合初期固定磨合效果好 傳統材質 和骨頭結構差異大,骨頭不易生長 孔隙比較60%以下或無孔隙,且分布不平均 硬度太高,骨頭不易生長 彈性不像骨頭,生長介面 摩擦係數低,固定效果不好	身體對異物的過敏反應	57600
FBZ018350003	Vectra-T Transaltional Anerior Cervical Plate System 4L 可移動式前制骨板系統4節	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	過敏反應、疼痛	70000
SAY018805001	ENDO GIA II 12mm Disposable Instrument XL 通用加長型內視鏡自動吻合器	衛署醫器輸字第018805號	1.自動縫合器可配合使用第二代內視鏡自動縫合釘匣,可彎型旋轉式胃腸自動縫合釘匣及Tri staple新式自動縫合釘匣 2.加長型槍桿,適用於肥胖型病人	無相同品項之健保品項	若未將釘匣完全擊發,將會導致刀片切割不完全及縫釘成型不良,有可能導致止血效果不佳	10100
FBZ019169001	SYNTHESES Click'X Pedicle 克里斯椎弓根中空雙螺紋螺釘	衛署醫器輸字第019169號	1微創手術傷口小,組織破壞性較少 2手術時間短,恢復較快 3適用於穩定下背之後開微創手術。	1.無健保類似產品 2.手術傷口較小	過敏反應、疼痛	17000

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
FFZ019440001	雅氏可吸收性顱骨固定釘FF016 CARNIOFIX ABSORBABL CLAMP STERILE 11MM	衛署醫器輸字第019440號	可吸收材質在癒合期內提供穩定性的支撐力固定骨辦,而後會分解成微粒在體內代謝	鈦合金材質為不可吸收,仍會有異物存在感	植入物移位,鬆脫或斷裂	15000
SAY019742001	Endopath Endoscopic Liner Cutters EC45愛喜龍45安德派思縫合器(Ethicon)	衛署醫器輸字第019742號	本產品為供單一病患使用的無菌器械,可在擊入縫合釘的同時,於兩側縫釘之間切斷組織. Echelon 45器械的白色,藍色,金色和綠色縫合釘匣可擊出2排三行交錯的縫合釘. 本產品的安全鎖定功能可防止誤擊已使用過的縫合釘匣. 本產品縫合釘線長度約45mm,切割線長度約42mm. 釘匣上的縫合釘固定器可於發貨及運輸過程中保護釘腿尖端. 本產品於供應時未裝配縫合釘,需在使用前自行安裝. 僅限使用指定的縫合釘匣. Echelon 45縫合釘匣可在所有Echelon 45系列切割縫合器中互換使用. 請勿將Echelon 45系列縫合釘匣用於Echelon 45系列切割縫合器以外的手術器械. 請勿重新裝填縫合釘超過12次以上,器械最高擊發次數為12次. 與縫合線支撐材料共用可能會減少擊發次數.	無	1. 請勿將裝有白色縫合釘的器械用於任何需要過度施力才能將厚度壓縮至1.0mm的組織, 或任何輕易即可將厚度壓縮至小於1.0mm的組織 2. 請勿將裝有藍色縫合釘的器械用於任何需要過度施力才能將厚度壓縮至1.5mm的組織, 或任何輕易即可將厚度壓縮至小於1.5mm的組織 3. 請勿將裝有金色縫合釘的器械用於任何需要過度施力才能將厚度壓縮至1.8mm的組織, 或任何輕易即可將厚度壓縮至小於1.8mm的組織 4. 請勿將裝有綠色縫合釘的器械用於任何需要過度施力才能將厚度壓縮至2.0mm的組織, 或任何輕易即可將厚度壓縮至小於2.0mm的組織 5. 不可用於主動脈. 6. 不可用於缺血或壞死組織. 7. 在缺乏充分控制的情況下(遠端或近端), 請勿使用於大血管. 8. 本產品不可用於實心的器官如肝臟脾臟, 因嘗試施壓會造成器官損害. 9. 本產品不可用於禁用外科釘合器的手術	15800
FBZ019830001	Axon Screw"艾可索"後側頸椎固定骨釘	衛署醫器輸字第019830號	Synthes後螺釘-固定桿系統, 能使頸椎或頸椎和枕骨頸椎結合處穩定並促進融合.	1.目前健保為骨索wire固定 2.骨釘固定力及融合率較骨索wire佳 3.置入時不觸及神經, 安全性較高	過敏反應、疼痛	15800
CHZ019837002	AndraSnare system血管內娥頸取回器(微型)4mm	衛署醫器輸字第019837號	本產品是具彈性之捕圈器材	本產品為自費品項,目前無健保給付之相關產品	無	33750

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
SAY020468001	Echelon Flex 45*340mm EC45A 愛喜龍弗雷斯安德派思可彎式縫合器	衛署醫器輸字第020468號	可彎式內視鏡用線型切割縫合器為無菌, 僅供單一病患使用, 可同時切割與縫合組織. 內含六排交錯的縫合釘, 切割線兩側各有三排. 器械的縫合釘線約45公厘長, 切割線約42公厘長, 連桿可任意往兩個方向旋轉, 關節機制可將連桿遠端部分當成樞軸, 以便從側邊接進手術部位. 本器械供貨時不含釘匣, 使用前必須先裝入釘匣. 釘匣上的縫合釘擋片可在運送與搬運過程中保護縫合釘的釘腳, 器械的"鎖定"功能可避免使用過的釘匣再次擊發. 注意: 器械最多只能擊發12次, 填裝釘匣次數請勿超過12次. 本器械搭配縫合釘補強材料使用時, 擊發次數可能會減少. 型號規格: EC45A, 長度340MM ECHELON縫合釘規格 注意: ECHELON Flex器械只能與ECHELON 釘匣搭配使用	無	1. 不可用於主動脈. 2. 不可用於缺血或壞死組織. 3. 在缺乏充分控制的情況下, 請勿於大血管使用線型切割縫合器. 4. 以縫合器縫合前, 應審慎評估組織厚度. 有關組織壓縮的要求, 請參考下方「ETHICON 釘匣產品型號表」中所列的各種縫合釘尺寸(閉合縫合釘高度欄). 若無法輕易將組織壓縮至閉合縫合釘高度以下, 或極輕易便可將組織壓縮至閉合縫合釘的高度以下, 則該組織不適用於此器械; 該組織對於選用的縫合釘尺寸而言, 可能過厚或過薄. 5. 不適用於禁用手術縫合釘的用途	18200
SAY020468001	Echelon Flex 60*340mm EC60A 愛喜龍弗雷斯安德派思可彎式縫合器	衛署醫器輸字第020468號	可彎式內視鏡用線型切割縫合器為無菌, 僅供單一病患使用, 可同時切割與縫合組織. 內含六排交錯的縫合釘, 切割線兩側各有三排. 器械的縫合釘線約45公厘長, 切割線約42公厘長, 連桿可任意往兩個方向旋轉, 關節機制可將連桿遠端部分當成樞軸, 以便從側邊接進手術部位. 本器械供貨時不含釘匣, 使用前必須先裝入釘匣. 釘匣上的縫合釘擋片可在運送與搬運過程中保護縫合釘的釘腳, 器械的"鎖定"功能可避免使用過的釘匣再次擊發. 注意: 器械最多只能擊發12次, 填裝釘匣次數請勿超過12次. 本器械搭配縫合釘補強材料使用時, 擊發次數可能會減少. 型號規格: EC45A, 長度340MM ECHELON縫合釘規格 注意: ECHELON Flex器械只能與ECHELON 釘匣搭配使用	無	1. 不可用於主動脈. 2. 不可用於缺血或壞死組織. 3. 在缺乏充分控制的情況下, 請勿於大血管使用線型切割縫合器. 4. 以縫合器縫合前, 應審慎評估組織厚度. 有關組織壓縮的要求, 請參考下方「ETHICON 釘匣產品型號表」中所列的各種縫合釘尺寸(閉合縫合釘高度欄). 若無法輕易將組織壓縮至閉合縫合釘高度以下, 或極輕易便可將組織壓縮至閉合縫合釘的高度以下, 則該組織不適用於此器械; 該組織對於選用的縫合釘尺寸而言, 可能過厚或過薄. 5. 不適用於禁用手術縫合釘的用途	18200

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
WDZ021041001	Pelnac artificial dermis 82*120mm PN-F82120 L (加強型)皮膚美人工真皮	衛署醫器輸 字第021041號	1.能夠遮蓋住暴的骨和肌腱。可增加組織厚度，達到降低該植皮區易因摩擦或外力而造成新傷口之機率。2.促進真皮樣組織的生長，術後創面收縮、癢痕、色素沉著少。3.二次植皮生長良好，美容效果佳。4.採用薄的表皮，取皮部位損傷小。	促進肉芽生長，較不易產生攣縮疤；只須取薄皮即可，植皮成功率高。	在上市前進行的60例臨床試驗和上市後監察研究的807例病例中均未發現不良反應。	35100
WDZ021041001	Pelnac artificial dermis 82*90mm PN-R82090 M (一般型)皮敷美人工真皮	衛署醫器輸 字第021041號	1.能夠遮蓋住暴的骨和肌腱。可增加組織厚度，達到降低該植皮區易因摩擦或外力而造成新傷口之機率。2.促進真皮樣組織的生長，術後創面收縮、癢痕、色素沉著少。3.二次植皮生長良好，美容效果佳。4.採用薄的表皮，取皮部位損傷小。	促進肉芽生長，較不易產生攣縮疤；只須取薄皮即可，植皮成功率高。	在上市前進行的60例臨床試驗和上市後監察研究的807例病例中均未發現不良反應。	25900
WDZ021041001	Pelnac artificial dermis 82*60mm PN-R82060 S (一般型)皮敷美人工真皮	衛署醫器輸 字第021041號	1.能夠遮蓋住暴的骨和肌腱。可增加組織厚度，達到降低該植皮區易因摩擦或外力而造成新傷口之機率。2.促進真皮樣組織的生長，術後創面收縮、癢痕、色素沉著少。3.二次植皮生長良好，美容效果佳。4.採用薄的表皮，取皮部位損傷小。	促進肉芽生長，較不易產生攣縮疤；只須取薄皮即可，植皮成功率高。	在上市前進行的60例臨床試驗和上市後監察研究的807例病例中均未發現不良反應。	17400
WDZ021041001	Pelnac artificial dermis 82*120mm PN-R82120 L (一般型)皮膚美人工真皮	衛署醫器輸 字第021041號	1.能夠遮蓋住暴的骨和肌腱。可增加組織厚度，達到降低該植皮區易因摩擦或外力而造成新傷口之機率。2.促進真皮樣組織的生長，術後創面收縮、癢痕、色素沉著少。3.二次植皮生長良好，美容效果佳。4.採用薄的表皮，取皮部位損傷小。	促進肉芽生長，較不易產生攣縮疤；只須取薄皮即可，植皮成功率高	在上市前進行的60例臨床試驗和上市後監察研究的807例病例中均未發現不良反應。	34200
WDZ021041001	Pelnac artificial dermis 82*90mm PN-F82090 M (加強型)皮敷美人工真皮	衛署醫器輸 字第021041號	1.能夠遮蓋住暴的骨和肌腱。可增加組織厚度，達到降低該植皮區易因摩擦或外力而造成新傷口之機率。2.促進真皮樣組織的生長，術後創面收縮、癢痕、色素沉著少。3.二次植皮生長良好，美容效果佳。4.採用薄的表皮，取皮部位損傷小。	促進肉芽生長，較不易產生攣縮疤；只須取薄皮即可，植皮成功率高。	在上市前進行的60例臨床試驗和上市後監察研究的807例病例中均未發現不良反應。	26500

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
WDZ021041001	Pelnac artificial dermis 82*60mm PN-F82060 S (加強型)皮敷美人工真皮	衛署醫器輸 字第021041號	1.能夠遮蓋住暴的骨和肌腱。可增加組織厚度，達到降低該植皮區易因摩擦或外力而造成新傷口之機率。2.促進真皮樣組織的生長，術後創面收縮、癢痕、色素沉著少。3.二次植皮生長良好，美容效果佳。4.採用薄的表皮，取皮部位損傷小。	促進肉芽生長，較不易產生攣縮疤；只須取薄皮即可，植皮成功率高。	在上市前進行的60例臨床試驗和上市後監察研究的807例病例中均未發現不良反應。	17700
WDZ021041001	Pelnac artificial dermis 40*60mm PN-F40060 SS (加強型)皮敷美人工真皮	衛署醫器輸 字第021041號	1.能夠遮蓋住暴的骨和肌腱。可增加組織厚度，達到降低該植皮區易因摩擦或外力而造成新傷口之機率。2.促進真皮樣組織的生長，術後創面收縮、癢痕、色素沉著少。3.二次植皮生長良好，美容效果佳。4.採用薄的表皮，取皮部位損傷小。	促進肉芽生長，較不易產生攣縮疤；只須取薄皮即可，植皮成功率高。	在上市前進行的60例臨床試驗和上市後監察研究的807例病例中均未發現不良反應。	11700
WDZ021041001	Pelnac artificial dermis 30*40mm PN-F40030 SSS (加強型)皮敷美人工真皮	衛署醫器輸 字第021041號	1.能夠遮蓋住暴的骨和肌腱。可增加組織厚度，達到降低該植皮區易因摩擦或外力而造成新傷口之機率。2.促進真皮樣組織的生長，術後創面收縮、癢痕、色素沉著少。3.二次植皮生長良好，美容效果佳。4.採用薄的表皮，取皮部位損傷小。	促進肉芽生長，較不易產生攣縮疤；只須取薄皮即可，植皮成功率高。	在上市前進行的60例臨床試驗和上市後監察研究的807例病例中均未發現不良反應。	6960
FSZ021920001	Bard PerFix Light Plug M 3.3*3.9CM 0117060 巴德 珀菲斯輕質網塞	衛署醫器輸 字第021920號	使用於腹股溝疝氣，為立體錐形，外層為預先構型花朵般六波浪型摺葉；可平鋪於疝氣缺孔之下層；即置放於腹壁前腔。網塞中間為片狀複葉形花瓣，主要目的為支撐疝氣缺損處孔洞；另有一片覆蓋於肌肉層外之平片網片，目的為雙重補強缺損。材質為輕質量之單股聚丙烯、大網孔柔軟，減低病人異物感，增加舒適性。	質量輕，網孔大，病人異物感少	使用前請參照使用手冊，僅限為外科技術合格醫師使用。	7000

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
FSZ021920001	Bard PerFix Light Plug L 4.1*4.8CM 0117070 巴德珀菲斯輕質網塞	衛署醫器輸字第021920號	使用於腹股溝疝氣，為立體錐形，外層為預先構型花朵般六波浪型摺葉；可平鋪於疝氣缺口之下層；即置放於腹壁前腔。網塞中間為片狀複葉形花瓣，主要目的為支撐疝氣缺損處孔洞；另有一片覆蓋於肌肉層外之平片網片，目的為雙重補強缺損。材質為輕質量之單股聚丙烯、大網孔柔軟，減低病人異物感，增加舒適性。	質量輕，網孔大，病人異物感少	使用前請參照使用手冊，僅限為外科技術合格醫師使用。	7000
FSZ021920001	Bard PerFix Light Plug XL 3.8*5.2CM 0117080 巴德珀菲斯輕質網塞	衛署醫器輸字第021920號	使用於腹股溝疝氣，為立體錐形，外層為預先構型花朵般六波浪型摺葉；可平鋪於疝氣缺口之下層；即置放於腹壁前腔。網塞中間為片狀複葉形花瓣，主要目的為支撐疝氣缺損處孔洞；另有一片覆蓋於肌肉層外之平片網片，目的為雙重補強缺損。材質為輕質量之單股聚丙烯、大網孔柔軟，減低病人異物感，增加舒適性。	質量輕，網孔大，病人異物感少	使用前請參照使用手冊，僅限為外科技術合格醫師使用。	7000
SAY022861001	EGIA 4 HANDLE XL內視鏡自動手術縫合槍加長型	衛署醫器輸字第022861號	1.自動縫合器可配合使用第二代內視鏡自動縫合釘匣，可彎型旋轉式胃腸自動縫合釘匣及Tri staple新式自動縫合釘匣 2.加長型槍桿，適用於肥胖型病人	無相同品項之健保給付	若未將釘匣完全擊發，將會導致刀片切割不完全及縫釘成型不良，有可能導致止血效果不佳	9400
SAY022861001	EGIA 4 HANDLE STANDARD內視鏡自動手術縫合槍	衛署醫器輸字第022861號	自動縫合器可配合使用第二代內視鏡自動縫合釘匣，可彎型旋轉式胃腸自動縫合釘匣及Tri staple新式自動縫合釘匣	無相同品項之健保給付	若未將釘匣完全擊發，將會導致刀片切割不完全及縫釘成型不良，有可能導致止血效果不佳	9400
FBZ010837001	Ultra Fsate-Fix AB-直 72201493 可吸收半月板軟骨快速縫合錨釘	衛署醫器輸字第023008號	1.??全內置方式，由內而外縫合 2.??表面無多餘傷口 3.??各種方向裂縫皆可修補 4.??修補打結一次完成 5.??可吸收材質 6.採Ultrabraid?線	無	無	17500
FBZ010837001	Ultra Fsate-Fix AB-彎 72201494 可吸收半月板軟骨快速縫合錨釘	衛署醫器輸字第023008號	1.全內置方式，由內而外縫合 2.表面無多餘傷口 3.各種方向裂縫皆可修補 4.修補打結一次完成 5.可吸收材質 6.採Ultrabraid線	無	無	17500

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
FBZ023048001	NCB Polyaxial Looking Humeral Plate sys非接觸式多軸性螺釘固定骨板組	衛署醫器輸字第023048號	互鎖式鋼板/恩希比多軌互鎖式鋼板採用Ti6Al4V鈦合金素材,並使用新一代多軌互鎖式機制,與第一代互鎖式機制相較具有±15度多軌式活動機制,力學證實較第一代有更強的固定力,且臨床靈活度提高。同時可搭配微創手術專用器械使用,減少手術時間,傷口大小,以及手術失血量。互鎖式鋼板因固定力較強,患者可提早下床進行復健/回復正常生活,減低臥病床時間,早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計,患者植入時間較不易感到異物感。互鎖式鋼板使用具螺紋的螺釘與鋼板相結合,達成有強於傳統鋼板的骨折創傷固定力。針對骨折疏鬆/粉碎性骨折,互鎖式鋼板提供傳統鋼板四倍以上固定力,減少鬆脫,延遲癒合/不癒合等常見併發症,為不可替代之療效。且可搭配微創手術,減少術中血流量以及對於軟組織的傷害	採螺釘與鋼板互鎖,適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用,固定力強。可提早進行復健運動,術後關節活動較佳。患者可及早下床活動,亦可搭配微創手術,住院時間較短。採近關節面解剖設計,關節處較薄,較不易有異物感。	無	58000
FSZ021920001	Bard PerFix Light Plug S 2.5*3.4CM 0117050 巴德珀菲斯輕質網塞	衛署醫器輸字第021920號	使用於腹股溝疝氣,為立體錐形,外層為預先構型花朵般六波浪型摺葉;可平鋪於疝氣穿孔之下層;即置放於腹壁前腔。網塞中間為片狀複葉形花瓣,主要目的為支撐疝氣缺損處孔洞;另有一片覆蓋於肌肉層外之平片網片,目的為雙重補強缺損。材質為輕質量之單股聚丙烯、大網孔柔軟,減低病人異物感,增加舒適性。	質量輕,網孔大,病人異物感少	使用前請參照使用手冊,僅限為外科技術合格醫師使用。	7000
TSZ010846001	Alexis Wound Retractor S(2-4cm)5片/盒C8312腹壁撐開器	衛署醫器輸字第010846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	1950
TSZ010846001	Alexis Wound Retractor M(5-9cm)5片/盒C8302腹壁撐開器	衛署醫器輸字第010846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	無類似健保品項	無	2925

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
TSZ010846001	Alexis Wound Retractor L(9-14cm)5片/盒C8303 腹壁撐開器	衛署醫器輸字第010846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	3510
TSZ010846001	Alexis Wound Retractor XL(11-17cm)5片/盒C8304腹壁撐開器	衛署醫器輸字第010846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	無類似健保品項	無	4810
TBZ010377003	佛朗惜眼鞏膜環扣物 Scleral Buckling Implants S5.6335(506) 3EA/盒	衛署醫器輸字第010377號	網膜剝離鞏膜環扣用 可促使脈絡膜貼回網膜	無類似品	術後網膜剝離 鞏膜潰爛	3300
TBZ010377003	Scleral Buckling Implants S5.6357(507) 3EA/盒佛朗惜眼鞏膜環扣物	衛署醫器輸字第010377號	網膜剝離鞏膜環扣物	無類似品	鞏膜細薄 結膜炎 壞死	3300
FHZ010008001	Model Extention Lead Kit #7482-51延長導線	衛署醫器輸字第023393號	為神經刺激器裝置組件，應用深腦部刺激器治療。	無相同健保之品項	對植入物材質產生過敏或免疫反應、感染、植入物脫離原位、血腫、感覺異常等	48800
FHZ009693001	DBS Kinetra System Kit 雙側深部腦刺激器套組	衛署醫器輸字第023376,023393,023855號	提供巴金森氏病人除了藥物另外提供電刺激治療治療術	無相同健保之品項	對植入物材質產生過敏或免疫反應、感染、植入物脫離原位、腦內出血、血腫、感覺異常等	890000
FHZ009720001	DBS Solettra System Kit 單側深部腦刺激器套組	衛署醫器輸字第023376,023393,023855號	提供巴金森病人除了藥物另外提供電刺激治療	無相同健保之品相	對植入物材質產生過敏或免疫反應、感染、植入物脫離原位、腦內出血、血腫、感覺異常等	440000
FHZ009720001	Model Solettra Neurostimulator #7426 單側脈衝產生器	衛署醫器輸字第023376號	提供巴金森病人除了藥物另外提供電刺激治療	無相同健保之品相	對植入物材質產生過敏或免疫反應、感染、植入物脫離原位、腦內出血、血腫、感覺異常等	317200
FHZ009693001	Model Kinetra Neurostimulator #7428 雙側脈衝產生器	衛署醫器輸字第023376號	提供巴金森氏病人除了藥物另外提供電刺激治療治療術	無健保品可以比較	對植入物材質產生過敏或免疫反應、感染、植入物脫離原位、腦內出血、血腫、感覺異常等	634400
CGZ018630001	Terumo Finecross MG Coronary Micro-Guide Catheter冠狀動脈微導引導管	衛署醫器輸字第018630號	有輻射線不能透視的標誌，親水性聚合物塗層，	目前健保無相關品項之?付	可能併發症有:急性心肌梗塞，冠狀動脈完全阻塞，心肌缺血，低血壓，心律不整，遠端血栓，冠狀動脈血栓及阻塞.....等等	19000

品項代碼	本院收費碼名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	自費價
FBZ003167001	Vessel-X Bone Filling Container Unit Kit 飛梭囊袋椎體復位固定系統--單件組	衛署醫器製字第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	68000
WDZ021041001	Pelnac artificial dermis 40*60mm PN-S40060 SS-size 單層皮敷美人工真皮	衛署醫器輸字第021041號	1.能夠遮蓋住暴露的骨和肌腱。2.促進真皮樣組織的生長，術後創面收縮、癢痕、色素沉著少。3.二次植皮生長良好，美容效果佳。4.採用薄的表皮，取皮部位損傷小。	目前無健保給付品項	在上市前進行的60例臨床試驗和上市後監察研究的807例病例中均未發現不良反應。	11700
BBY017393001	Covidien Specimen Retrieval bag 10mm 173050G 內視鏡組織置入袋	衛署醫器輸字第017393號	可以防止濺漏以及隔離並裝盛感染性檢體	無相同品項之健保給付	請勿經由穿刺套管或器械握柄拉出檢體袋	5000
WDZ001324001	Medifil蜜迪膚 5ml MF1010	衛署醫器製字第001324號	可透氣、減輕發炎、水腫和結痂。	無	無	1000
WDZ001324002	Medifil蜜迪膚 10ml MF1020	衛署醫器製字第001324號	可透氣、減輕發炎、水腫和結痂	無	無	1800
WDZ001308001	Skin Temp司金敷布 2*3"	衛署醫器製字第001308號	快速且長時間附著，低過敏性，無毒、具生物相容性，人體能代謝與脾膚相當液體控制功能，可降低水份、電解質及熱量喪失，有伸縮性，易調整、有彈性、耐用容易保存，低併發症的罹患率。	無	無	1000