

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051) 自費特材項目公告

品項代碼	名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	應注意事項	健保替代醫材	自費價
BBY012498001	Endo Bag #250-40	衛署醫器輸字第012498號	可以防止滲漏以及隔離並裝感感染性檢體	無相同之健保給付品項	請勿經由穿刺套管或器械握柄拉出檢體袋	此器械是針對單一病患所設計,重覆使用或對此器械加工,可能會引起器械失效或因此傷害病患,也可能引起汙染及病患感染的風險	無	1,350
CDY001592002	Suction Irrigation Probe 32cm SI-320CT 多功能沖吸管+盪器	衛署醫器輸字第001592號	以醫療級之原料所製造,沖吸本體外觀主要是以圓錐設計為主,保持使用者之握是握持感,沖吸按鈕區別設計為:吸按鈕-紅色、沖按鈕-藍色,另該產品之氣密設計,可承受高壓力之使	以醫療級之原料所製造,沖吸本體外觀主要是以圓錐設計為主,保持使用者之握是握持感,沖吸按鈕區別設計為:吸按鈕-紅色、沖按鈕-藍色,另該產品之氣密設計,無類似健保品項	無	1.本產品已經滅菌處理,且為單次使用,使用後即需拋棄之。 2.保管時:請不使本產品淋濕,避免強光照射,並保存於室內乾燥處。 搬運保管時請避免使之遭受撞擊。	無	1,885
CDY001724001	Suction irrigation set 5mm/33cm 10sets/box 沖吸管組	衛署醫器輸字第001724號	材質堅韌管徑大,順應不同抽吸壓力,有效避免異物堵塞或血水回流,大幅降低感染風險。可直接接上電插件進行電機動作,操作方便	無類似健保品項	無	1.拋棄式的灌洗套管組只能使用一次,所以在使用後不要清洗,消毒,再消毒或再使用,並請於使用後適當地丟棄。 2.本套管組只適用於相關適應症,勿使用於子宮鏡手術。	無	1,690
CDY0111345001	Arthroscopy inflow tube set 10x100 關節鏡灌洗水沖洗管	衛署醫器輸字第0111345號	在關節內視鏡及腹腔內視鏡手術中, Linvatec 10k 灌洗系統提供液體擴張作用的控制及手術位置的灌洗。	無健保給付品項可比較	無副作用	1.拋棄式的灌洗套管組只能使用一次,所以在使用後不要清洗,消毒,再消毒或再使用,並請於使用後適當地丟棄。 2.本套管組只適用於相關適應症,勿使用於子宮鏡手術。	無	2,500
FBZ002074013	Reconstruction Locking Plate INTAI BONE SCREW and BONE PLATE IMPLATE 鎖鈦骨	衛署醫器輸字第002074號	其形狀更加符合骨節關節面形狀,可得到更佳之固定效果及減少對骨節產生局部壓迫損傷之現象	本產品為根據人體骨節解剖外型設計製作,由於其形狀更加符合骨節關節面形狀,可得到更佳之固定效果及減少對骨節產生局部壓迫損傷之現象,同時可減少醫師在	1.植入物可能造成不舒服的感覺 2.因個人體質差異,有可能發生延遲癒合的情形 3.某些患者可能對植入物產生排斥現象	本產品需採用驗證過的滅菌方法	無	50,000
FBZ002074014	Dynamic compression plate INTAI BONE SCREW and BONE PLATE IMPLATE 鎖鈦骨	衛署醫器輸字第002074號	其形狀更加符合骨節關節面形狀,可得到更佳之固定效果及減少對骨節產生局部壓迫損傷之現象	本產品為根據人體骨節解剖外型設計製作,由於其形狀更加符合骨節關節面形狀,可得到更佳之固定效果及減少對骨節產生局部壓迫損傷之現象,同時可減少醫師在	1.植入物可能造成不舒服的感覺 2.因個人體質差異,有可能發生延遲癒合的情形 3.某些患者可能對植入物產生排斥現象	本產品需採用驗證過的滅菌方法	無	50,000
FBZ002884010	Osteo-G Bone Void Filler Device (Bio-X) 10ml 奧斯吉骨填充裝置-拜麗艾斯	衛署醫器輸字第002884號	骨傳導性;骨誘導性,可注射;內聚力強;無機鹽類	具備骨傳導性、骨誘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節變形	1.不得使用於正處於感染中區域或鄰近範圍的手術部位 2.周圍骨骼無法存活或無法支撐植入物的部位 3.不會或不能遵照指示的患者	無	40,000
FBZ003103003	NuOss Injectable Bone Graft 5cc NIB550 尼諾諾注射式人工骨替代物	衛署醫器輸字第003103號	此為液態注射式人工骨替代物,健保目前並未有相關給付。 1.均勻混合粉劑與水期。 2.根據應用作後,可暫時提供支撐力,甚至提供部分黏著力	自費: 1.可注射使用,減少病患不適即感染風險 2.灌入人體後,由於症狀可塑形,故可與鈦板面緊	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: 1.植入物脫落 2.傷口感染;任何手術都有可能發生感染;當有嚴重感染時,應放棄手術內固定治療而改用牽引術,待傷口感染治療後再用骨內固定治療。	1.本產品僅供單次施用,切勿重複灌滿使用或使用已開封之餘料 2.本產品開封後會因潮濕空氣而降低其療效,請在開封後立即施用 3.粉劑和水劑混合後,十分鐘內需施完,材料固化過程中避免劇烈	無	38,400
FBZ003129016	0602-0000-02(2H,74mm) 愛派司"腓骨遠端外側鎖定骨板 (Lyd)Distal Fibula Double	衛署醫器輸字第003129號	1.專利型鉤狀設計 2.亞洲骨節解剖曲率尺寸設計 3.獨特鉗帶聯合處螺釘(SynDesmotic Screw)設計	本產品為根據人體骨節解剖外型設計製作,由於其形狀更加符合骨節關節面形狀,可得到更佳之固定效果及減少對骨節產生局部壓迫損傷之現象	1.傷口感染;任何手術都有可能發生感染;當有嚴重感染時,應放棄手術內固定治療而改用牽引術,待傷口感染治療後再用骨內固定治療。	●本產品不可重複使用。 ●產品標示不清,請勿使用。 ●若產品包裝不完整,請勿使用。	無	61,200
FBZ003994002	SYNTEC Locking plate SYSTEM-Titanium small locking plate system 亞大醫	衛署醫器輸字第003994號	本產品使用為醫療及鈦,鈦合金是符合ISO5832-2與 ASTM F138,ASTM F136標準規範之要求 自費 LOCK PLATE 鎖鈦板設計專用於人體各部位之關節,手術	本產品為根據人體骨節解剖外型設計製作,由於其形狀更加符合骨節關節面形狀,可得到更佳之固定效果及減少對骨節產生局部壓迫損傷之現象	1.身體狀況會抵消固定物的支撐或造成延遲癒合等現象,如骨質不佳,則有感染之 2.注意病患是否有金屬過敏 3.本產品不可與其他材料混合使用,不鑄鋼產品不能與鈦產品一起使用,手術中產品損壞則不可使用,次產品不重複使用於人體內	●患者有金屬過敏性或過度肥胖者,不得使用本產品 2.本產品不可與其他材料混合使用,不鑄鋼產品不能與鈦產品一起使用,手術中產品損壞則不可使用,次產品不重複使用於人體內	無	38,000
FBZ004530001	INTAI ANATOMY PLATE SYSTEM 鎖鈦解剖型骨板系統	衛署醫器輸字第004530號	其形狀更加符合骨節關節面形狀,可得到更佳之固定效果及減少對骨節產生局部壓迫損傷之現象	本產品為根據人體骨節解剖外型設計製作,由於其形狀更加符合骨節關節面形狀,可得到更佳之固定效果及減少對骨節產生局部壓迫損傷之現象,同時可減少醫師在	1.植入物可能造成不舒服的感覺 2.因個人體質差異,有可能發生延遲癒合的情形 3.某些患者可能對植入物產生排斥現象	本產品需採用驗證過的滅菌方法	無	57,000
FBZ004530003	Proximal Tibial Plate INTAI ANATOMY PLATE SYSTEM 鎖鈦解剖型骨板系統	衛署醫器輸字第004530號	其形狀更加符合骨節關節面形狀,可得到更佳之固定效果及減少對骨節產生局部壓迫損傷之現象	本產品為根據人體骨節解剖外型設計製作,由於其形狀更加符合骨節關節面形狀,可得到更佳之固定效果及減少對骨節產生局部壓迫損傷之現象,同時可減少醫師在	1.植入物可能造成不舒服的感覺 2.因個人體質差異,有可能發生延遲癒合的情形 3.某些患者可能對植入物產生排斥現象	本產品需採用驗證過的滅菌方法	無	67,000
FBZ004530006	Metaphyseal Plate INTAI ANATOMY PLATE SYSTEM 鎖鈦解剖型骨板系統	衛署醫器輸字第004530號	其形狀更加符合骨節關節面形狀,可得到更佳之固定效果及減少對骨節產生局部壓迫損傷之現象	本產品為根據人體骨節解剖外型設計製作,由於其形狀更加符合骨節關節面形狀,可得到更佳之固定效果及減少對骨節產生局部壓迫損傷之現象,同時可減少醫師在	1.植入物可能造成不舒服的感覺 2.因個人體質差異,有可能發生延遲癒合的情形 3.某些患者可能對植入物產生排斥現象	本產品需採用驗證過的滅菌方法	無	67,000
FBZ004530008	Proximal Humeral Plate type INTAI ANATOMY PLATE SYSTEM 鎖鈦解剖型骨板系統	衛署醫器輸字第004530號	其形狀更加符合骨節關節面形狀,可得到更佳之固定效果及減少對骨節產生局部壓迫損傷之現象	本產品為根據人體骨節解剖外型設計製作,由於其形狀更加符合骨節關節面形狀,可得到更佳之固定效果及減少對骨節產生局部壓迫損傷之現象,同時可減少醫師在	1.植入物可能造成不舒服的感覺 2.因個人體質差異,有可能發生延遲癒合的情形 3.某些患者可能對植入物產生排斥現象	本產品需採用驗證過的滅菌方法	無	65,000
FBZ004530012	Distal Femoral Plate INTAI ANATOMY PLATE SYSTEM 鎖鈦解剖型骨板系統	衛署醫器輸字第004530號	其形狀更加符合骨節關節面形狀,可得到更佳之固定效果及減少對骨節產生局部壓迫損傷之現象	本產品為根據人體骨節解剖外型設計製作,由於其形狀更加符合骨節關節面形狀,可得到更佳之固定效果及減少對骨節產生局部壓迫損傷之現象,同時可減少醫師在	1.植入物可能造成不舒服的感覺 2.因個人體質差異,有可能發生延遲癒合的情形 3.某些患者可能對植入物產生排斥現象	本產品需採用驗證過的滅菌方法	無	67,000
FBZ004530014	Distal Volar Radius Locking Plate INTAI ANATOMY PLATE SYSTEM 鎖鈦解剖型骨板系統	衛署醫器輸字第004530號	其形狀更加符合骨節關節面形狀,可得到更佳之固定效果及減少對骨節產生局部壓迫損傷之現象	本產品為根據人體骨節解剖外型設計製作,由於其形狀更加符合骨節關節面形狀,可得到更佳之固定效果及減少對骨節產生局部壓迫損傷之現象,同時可減少醫師在	1.植入物可能造成不舒服的感覺 2.因個人體質差異,有可能發生延遲癒合的情形 3.某些患者可能對植入物產生排斥現象	本產品需採用驗證過的滅菌方法	無	57,000
FBZ007815004	Synthes LC-LCP sys. 3.5mm 鎖定加壓骨板組	衛署醫器輸字第007815號	STNTHES 植入物標識所標示是為支撐接合骨節與矯正骨節變性而設計,它能改善: 1.降低鬆動和/或骨碎片或骨節斷段之重建	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。 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。	1.植入物變形失效或因植入物選擇錯誤或內固定過度負荷 2.過敏反應無因無法適應植入物材質 3.融合遲緩無因於血液循環系統障礙	1.保護存放中的植入物與器械免於機械性傷害 2.所有的組合物件均以個別包裝供應 3.使用植入物或器械物之前,打開原包裝,要求合格人員執行完整的清潔	無	32,160
FBZ007815005	Synthes LC-LCP 4.5/5.0mm 鎖定加壓骨板組	衛署醫器輸字第007815號	STNTHES 植入物標識所標示是為支撐接合骨節與矯正骨節變性而設計,它能改善: 1.降低鬆動和/或骨碎片或骨節斷段之重建	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。 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。	1.植入物變形失效或因植入物選擇錯誤或內固定過度負荷 2.過敏反應無因無法適應植入物材質 3.融合遲緩無因於血液循環系統障礙	1.保護存放中的植入物與器械免於機械性傷害 2.所有的組合物件均以個別包裝供應 3.使用植入物或器械物之前,打開原包裝,要求合格人員執行完整的清潔	無	32,160
FBZ007815012	Synthes LCP Distal Humeral Plate sys. 3.5mm 肘骨下端鎖定加壓骨板組	衛署醫器輸字第007815號	STNTHES 植入物標識所標示是為支撐接合骨節與矯正骨節變性而設計,它能改善: 1.降低鬆動和/或骨碎片或骨節斷段之重建	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。 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。	1.植入物變形失效或因植入物選擇錯誤或內固定過度負荷 2.過敏反應無因無法適應植入物材質 3.融合遲緩無因於血液循環系統障礙	1.保護存放中的植入物與器械免於機械性傷害 2.所有的組合物件均以個別包裝供應 3.使用植入物或器械物之前,打開原包裝,要求合格人員執行完整的清潔	無	55,000
FBZ007815013	Synthes Philos proximal humerus plate sys. 3.5mm 肘骨上端鎖定加壓骨板組	衛署醫器輸字第007815號	STNTHES 植入物標識所標示是為支撐接合骨節與矯正骨節變性而設計,它能改善: 1.降低鬆動和/或骨碎片或骨節斷段之重建	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。 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。	1.植入物變形失效或因植入物選擇錯誤或內固定過度負荷 2.過敏反應無因無法適應植入物材質 3.融合遲緩無因於血液循環系統障礙	1.保護存放中的植入物與器械免於機械性傷害 2.所有的組合物件均以個別包裝供應 3.使用植入物或器械物之前,打開原包裝,要求合格人員執行完整的清潔	無	55,000
FBZ007815015	Synthes LCP for Distal Femur sys. 遠端股骨鎖定加壓骨板組	衛署醫器輸字第007815號	STNTHES 植入物標識所標示是為支撐接合骨節與矯正骨節變性而設計,它能改善: 1.降低鬆動和/或骨碎片或骨節斷段之重建	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。 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。	1.植入物變形失效或因植入物選擇錯誤或內固定過度負荷 2.過敏反應無因無法適應植入物材質 3.融合遲緩無因於血液循環系統障礙	1.保護存放中的植入物與器械免於機械性傷害 2.所有的組合物件均以個別包裝供應 3.使用植入物或器械物之前,打開原包裝,要求合格人員執行完整的清潔	無	78,000
FBZ008395011	LARS 人工關節#P001	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,同時可俾韌帶在癒合時,不會受到拉扯,使病人能早日恢復運動功能	健保目前無給付品項,一般健保人工關節都是合成骨植入患部,主要是填補骨缺損當作骨頭的關節的傳導機能,並沒有任何誘導骨生成功能; Grafton Putty 是從人	無	1.保護存放中的植入物與器械免於機械性傷害 2.所有的組合物件均以個別包裝供應 3.使用植入物或器械物之前,打開原包裝,要求合格人員執行完整的清潔	無	68,198
FBZ019006001	Howmedica Antibiotic simplex bone cement 41g 特靈素抗生素骨水泥	衛署醫器輸字第019006號	本產品為一種廣效顯著劑,可充當填充劑,用來填補置換物與骨頭間空隙。抗生素骨水泥作用能特別針對手術局部產生效果,且全身性給藥更能有效降低感染風險,尤其本公司採用特殊本產品是含有去除藥物後的人骨組織,經添加無水甘油油製成去礦化骨基質 (DBM) 的異體骨產品,本產品是以無菌技術採取自捐贈的人骨組織,經常生物測試合格後製造,並以	已預先混合好的特靈素的抗生素 Simplex 骨水泥,和手術中另外將抗生素混入骨水泥中調配,預拌好的抗生素骨水泥在 tensile stress 的表現,比另外加入抗生素	血壓暫時性下降; 血栓性靜脈炎; 出血及血腫; 股骨骨髓滑囊炎。	混合時,應將瓶蓋安妥及整裝粉末全部倒出,液態骨體和粉末的攪拌均勻時間至少需四分鐘; 植入骨水泥時病人血壓可能突然下降,這點應特別注意和觀察。	無	21,000
FBZ019480005	Osteotek GRAFTON Demineralized Bone Matrix Allograft Products 0.5cc 植骨	衛署醫器輸字第019480號	本產品是含有去除藥物後的人骨組織,經添加無水甘油油製成去礦化骨基質 (DBM) 的異體骨產品,本產品是以無菌技術採取自捐贈的人骨組織,經常生物測試合格後製造,並以	本產品屬健保不給付品項,一般健保人工關節都是合成骨植入患部,主要是填補骨缺損當作骨頭的關節的傳導機能,並沒有任何誘導骨生成功能; Grafton Putty 是從人	無	本真體骨可能含有微量的抗生素、碘、界面活性劑和其他製程中所使用的溶液,要注意病患是否對這些抗生素或化學藥品過敏。	無	12,500

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	應注意事項	健保替代醫材	自費價
FBZ024032001	(04.115.750-851 Synthes)VA-LCP Volar Rim Radius plate 2.4多角度鎖定加Arthrex Mini Tight-Rope	衛署醫器輸字第024032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.維持骨鬆與軟組織的血流供應	鎖定式鋼板與傳統鋼板不同的是，洞口上有螺紋，跳脫傳統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、健保給付類似品項FBW01LX38NAE	1.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 2.過敏反應因無法適應植入物材質 3.融合遲緩肇因於血液循環系統障礙	1. Mini TightRope的植入可能會配合其他的骨釘和骨板，而所有金屬金屬屬植入器，需使用相同的合金構造，因此我們可提供不同的材質供選擇。	無	63,000
FBZ024051001	Neos Surgery Cranial Loop 16mm LFC050100 環狀韌帶固定器	衛署醫器輸字第024668號	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。	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。	1.不當使用會造成顱骨凹陷 2.與一般手術有關的風險例如感染	不可重消	無	13,000
FBZ024782001	Synthes LCP Distal Fibula plates sys. 鎖定加壓遠端腓骨骨板組	衛署醫器輸字第024782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.維持骨鬆與軟組織的血流供應	鎖定式鋼板與傳統鋼板不同的是，洞口上有螺紋，跳脫傳統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、目前尚無類似健保品項。	1.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 2.過敏反應因無法適應植入物材質 3.融合遲緩肇因於血液循環系統障礙	患者須注意修復術的侷限性，在未達到足夠的固定和癒合程度之前，患者須保護植入物不支撐全部體重。 需告知患者該裝置無法達到正常的健康關節的靈活性、強度、可靠性或注意產品有損或取滅請勿使用 請務必在X光下操作此產品 避免發生危險	無	55,000
FBZ024932002	Howmedica Restoration MDM Hip Shell 雙動式關節鋼骨	衛署醫器輸字第024932號	Restoration MDM鋼臼杯:本產品塗有HA的金屬外殼和聚乙烯內襯這兩個部件構成。 MDM襯墊:本產品是有Trident固定機能的高度拋光襯墊。	此品項健保無此品項 此品項植入千斤頂支撐壓迫性骨折或爆裂性骨折病患 恢復椎體高度 防止恥骨 恢復椎體止痛達到治療效果	1.患者對微顆粒物質產生排斥現象反應，植入假體周圍或遠處可能會出現無症狀的局部進行性骨質吸收(骨質溶解)。 2.一些患者在關節置換術後可能導致對植入物材料的過敏反應，但較發突 出血 暫時性疼痛	患者須注意修復術的侷限性，在未達到足夠的固定和癒合程度之前，患者須保護植入物不支撐全部體重。 需告知患者該裝置無法達到正常的健康關節的靈活性、強度、可靠性或注意產品有損或取滅請勿使用 請務必在X光下操作此產品 避免發生危險	無	79,500
FBZ025050001	Vexim SpineJack Sys. KE001-006;TC05003-005;KP001-006 史派節椎體支撐系	衛署醫器輸字第025050號	可讓肋骨與骨頭之間做整個面的緊密結合，提供患者肋骨癒後的強度及肩關節活動程度的恢復。	1.PEEK材質，與人體骨體生物相容性佳，加速病患復原時間 2.X光照射下不顯影	可能發生輕微發炎現象。	輕微發炎反應、外來異物的反應 深層與淺層的感染 過敏反應	無	125,000
FBZ025163001	(72203378 Smith&Nephew) Healcoil PK suture anchor 4.5mm中空層關節軟組織固定	衛署醫器輸字第025163號	本產品適用於以脊椎成形手術來治療的脊椎病理性骨折，作為椎體填充物。	使用一般健保骨水泥，或自費低溫骨水泥，傳統方法無法將椎體撐開，骨水泥無法再繼續灌入。	過敏反應	骨水泥的操作會受手術室中環境或使用器械情況影響，包括手術室內溫度、骨水泥成分在混合前的溫度、濕度、混合裝置的形狀、混合所花的時間、及攪拌裝置的形狀，這些情況的任何改變均會影響本產品。 患者須注意修復術的侷限性，在未達到足夠的固定和癒合程度之前，患者須保護植入物不支撐全部體重。 需告知患者該裝置無法達到正常的健康關節的靈活性、強度、可靠性或注意產品有損或取滅請勿使用 請務必在X光下操作此產品 避免發生危險	無	30,000
FBZ025597001	HOWMEDICAN OSTEOCENTRIATHLON X3 TOTAL KNEE	衛署醫器輸字第25597號	減少人工膝關節置換後的磨損，增進人工關節的使用期限。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，是導致骨溶解是人工關節鬆脫、失敗的最主要原因。	減少人工膝關節置換後的磨損，增進人工關節的使用期限。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，是導致骨溶解是人工關節鬆脫、失敗的最主要原因。	1.患者對微顆粒物質產生排斥現象反應，植入假體周圍或遠處可能會出現無症狀的局部進行性骨質吸收(骨質溶解)。 2.一些患者在關節置換術後可能導致對植入物材料的過敏反應，但較發突 出血 暫時性疼痛	患者須注意修復術的侷限性，在未達到足夠的固定和癒合程度之前，患者須保護植入物不支撐全部體重。 需告知患者該裝置無法達到正常的健康關節的靈活性、強度、可靠性或注意產品有損或取滅請勿使用 請務必在X光下操作此產品 避免發生危險	無	38,000
FBZ025611001	Teknimed Cohesion Bone Cement CM0300 克西鈣鉀骨水泥(不含鉛)	衛署醫器輸字第025611號	1.高黏稠 2.低溫 3.無顯影	此品項骨水泥黏稠度高 造成外滲降低 溫度低 介於55-65度間 防止神經燙傷 高顯影度 可使骨水泥灌入後即能知道骨泥位置 防止亂造成不必要傷害	1.發突 2.出血 3.發癢	1.混合兩種混合物時 避免過度的暴露濃度的揮發物質 免於造成呼吸吸道眼睛不適甚至影響肝臟 適當的通風環境已降低液體揮發物質 2.不熟工作人員戴防護眼鏡接近或執行混合骨水泥	無	28,000
FBZ026601001	(3910-200-035 STRYKER) 5.5mm PEEK Zip Anchor史賽克利普縫線固定錨釘	衛署醫器輸字第026601號	本錨釘設計為全中空式錨釘，主要用於旋轉袖肌斷裂傷癒合術，全中空錨釘可讓骨髓液完全進入錨釘內部直達癒合後的旋轉袖肌，增強術後骨質之增生，提升破裂之旋轉袖肌與骨頭的癒合。目前無類似健保給付品項，故僅能選擇傳統保守治療方式。	本錨釘設計為全中空式錨釘，主要用於旋轉袖肌斷裂傷癒合術，全中空錨釘可讓骨髓液完全進入錨釘內部直達癒合後的旋轉袖肌，增強術後骨質之增生，提升破裂之旋轉袖肌與骨頭的癒合。目前無類似健保給付品項，故僅能選擇傳統保守治療方式。	1.目前出現縫線或錨釘斷裂的情況。 2.癒合期間可能出現固定失敗或錨釘拉出。 3.病人可能出現感染或疼痛感。	1.應向病人告知本裝置的詳細用途及限制。 2.應在一段時間內避免錨釘固定部位承受重力或其它無支撐負荷，直到癒合/軟組織癒合。	無	25,000
FBZ026652002	MartixRIB right pre-contoured plate 梅翠思預成型右側肋骨板	衛署醫器輸字第026652號	本系統用於穩定固定正常及骨質疏鬆的肋骨，產品材質為鈦合金(TAN)，骨釘為鎖定骨釘與加壓骨板更能緊密結合穩固，骨板依肋骨不同節段的曲度作為設計，減少手術時間並與肋骨癒合。	目前無類似健保給付品項，故僅能選擇傳統保守治療方式。	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。 過敏反應肇因於無法適應植入物材質。 融合遲緩肇因於血液循環系統障礙。	切勿勿重複使用植入物。 選擇適合尺寸的植入物非常重要，選擇適合尺寸和形狀的植入物可增加成功的機會。	無	55,000
FBZ026652003	MartixRIB right universal plate 梅翠思通用型肋骨板	衛署醫器輸字第026652號	本系統用於穩定固定正常及骨質疏鬆的肋骨，產品材質為鈦合金(TAN)，骨釘為鎖定骨釘與加壓骨板更能緊密結合穩固，骨板依肋骨不同節段的曲度作為設計，減少手術時間並與肋骨癒合。	目前無類似健保給付品項，故僅能選擇傳統保守治療方式。	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。 過敏反應肇因於無法適應植入物材質。 融合遲緩肇因於血液循環系統障礙。	切勿勿重複使用植入物。 選擇適合尺寸的植入物非常重要，選擇適合尺寸和形狀的植入物可增加成功的機會。	無	55,000
FBZ026652004	MartixRIB intramedullary split 梅翠思肋骨髓內夾	衛署醫器輸字第026652號	本系統用於穩定固定正常及骨質疏鬆的肋骨，產品材質為鈦合金(TAN)，骨釘為鎖定骨釘與加壓骨板更能緊密結合穩固，骨板依肋骨不同節段的曲度作為設計，減少手術時間並與肋骨癒合。	目前無類似健保給付品項，故僅能選擇傳統保守治療方式。	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。 過敏反應肇因於無法適應植入物材質。 融合遲緩肇因於血液循環系統障礙。	切勿勿重複使用植入物。 選擇適合尺寸的植入物非常重要，選擇適合尺寸和形狀的植入物可增加成功的機會。	無	55,000
FBZ026652005	MartixRIB lock screw 梅翠思肋骨鎖定骨釘(1支裝)	衛署醫器輸字第026652號	本系統用於穩定固定正常及骨質疏鬆的肋骨，產品材質為鈦合金(TAN)，骨釘為鎖定骨釘與加壓骨板更能緊密結合穩固，骨板依肋骨不同節段的曲度作為設計，減少手術時間並與肋骨癒合。	目前無類似健保給付品項，故僅能選擇傳統保守治療方式。	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。 過敏反應肇因於無法適應植入物材質。 融合遲緩肇因於血液循環系統障礙。	切勿勿重複使用植入物。 選擇適合尺寸的植入物非常重要，選擇適合尺寸和形狀的植入物可增加成功的機會。	無	5,150
FBZ026866001	Synthes VA LCP Elbow Plates Synthes04.117.003:113;04.10.7.401:510.04.107.202:308	衛署醫器輸字第026866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.維持骨鬆與軟組織的血流供應	鎖定式鋼板與傳統鋼板不同的是，洞口上有螺紋，跳脫傳統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、健保給付類似品項FBW01LX38NAE	1.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 2.過敏反應因無法適應植入物材質 3.融合遲緩肇因於血液循環系統障礙	使用前需滅菌	無	76,000
FBZ026888001	Teknimed Opacity Radiopaque Bone Cement T0403202 歐配普不透明線	衛署醫器輸字第026888號	含有hydroxyapatite，藉由hydroxyapatite所具有的 osteo-conductive 特性，讓 Opacity+比一般傳統的骨水泥具有更佳的身體相容性，而位於骨水泥表面的 hydroxyapatite 層，可與骨質緊密結合，減少螺釘鬆脫。	含有hydroxyapatite，藉由hydroxyapatite所具有的 osteo-conductive 特性，讓 Opacity+比一般傳統的骨水泥具有更佳的身體相容性，而位於骨水泥表面的 hydroxyapatite 層，可與骨質緊密結合，減少螺釘鬆脫。	1.患者對微顆粒物質產生排斥現象反應，植入假體周圍或遠處可能會出現無症狀的局部進行性骨質吸收(骨質溶解)。 2.一些患者在關節置換術後可能導致對植入物材料的過敏反應，但較發突 出血 暫時性疼痛	本產品係已滅菌之包裝且僅供單次使用，請勿切重覆使用，重新組裝或另行滅菌處理。	無	33,000
FBZ026907001	Medtronic CD Horizon Solera Sextant Spinal short rod 索樂拉脊椎短節固定桿	衛署醫器輸字第026907號	多種不同形狀與尺寸的回定桿和骨釘，屬於雙螺牙設計，可與緊密跟骨頭結合，減少螺釘鬆脫。	多種不同形狀與尺寸的回定桿和骨釘，屬於雙螺牙設計，可與緊密跟骨頭結合，減少螺釘鬆脫。	可能發生的不良事件： 1.感染 2.位於手術部位上方或下方的骨折或應力遮蔽效應	由於椎弓根骨釘固定手術為極具技術性的手術程序，有使患者受到嚴重傷害的風險，因此本器材需由接受過椎弓根骨釘固定系統的專門訓練，而且經驗豐富的脊椎外科醫師進行植入手術。	無	20,000
FBZ026908001	Medtronic CD Horizon Solera Sextant Spinal screw 索樂拉脊椎固定釘	衛署醫器輸字第026908號	多種不同形狀與尺寸的回定桿和骨釘，屬於雙螺牙設計，可與緊密跟骨頭結合，減少螺釘鬆脫。	多種不同形狀與尺寸的回定桿和骨釘，屬於雙螺牙設計，可與緊密跟骨頭結合，減少螺釘鬆脫。	可能發生的不良事件： 1.感染 2.位於手術部位上方或下方的骨折或應力遮蔽效應	由於椎弓根骨釘固定手術為極具技術性的手術程序，有使患者受到嚴重傷害的風險，因此本器材需由接受過椎弓根骨釘固定系統的專門訓練，而且經驗豐富的脊椎外科醫師進行植入手術。	無	21,000
FBZ027149001	(72201881 smith&nephew)2.0mm DYNOMITE suture anchors	衛署醫器輸字第027149號	1.2.0mm微創手術專用，PEEK材質 2.提供2-0 Ultrabraid縫線，強度佳	無	1.對植入物有過敏者。 2.供血情況不良或有感染現象等之可能影響軟組織癒合錨釘的固定效果或延遲癒合者。	消毒包裝，限單次使用	無	32,000
FBZ027380006	2.7mm - 4 Hole Hook Plate - 336-2744 - 2.7mm - 1st MTP Fusion Plate Left - 10° - 336-4.5mm (3910-600-062 Stryker) ReelX STT Suture Anchor史賽克瑞利斯縫合錨釘	衛署醫器輸字第027380號	1.可沿錨骨板，產生加壓效果 2.特殊扣環固定骨釘設計 3.錨釘植入角度可變	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.錨融合效果比一般健保DIATE為佳	過敏反應、疼痛	醫師必須提醒病人在活動上的限制，違反者會減緩骨癒合、植入物故障、發炎、或傷口血腫	無	70,000
FBZ027391001	3910-200-1020 - 35-200-1030 - 35-200-1040 KINAMED SuperCable Grip	衛署醫器輸字第027391號	本錨釘設計為無結式縫合錨釘，癒合後無需打結即可固定於骨髓腔內，術後病患不會產生異物感。主要用於旋轉袖肌斷裂傷癒合術，針對較大程度斷裂傷患者能進行有效的癒合。目前錨釘為鈦合金材質與市面不銹鋼組件相比生物相容性較高	本錨釘設計為無結式縫合錨釘，癒合後無需打結即可固定於骨髓腔內，術後病患不會產生異物感。主要用於旋轉袖肌斷裂傷癒合術，針對較大程度斷裂傷患者能進行有效的癒合。目前錨釘為鈦合金材質與市面不銹鋼組件相比生物相容性較高	1.可能出現縫線或錨釘斷裂的情況。 2.癒合時可能出現固定失敗。 3.疼痛或表面腐蝕	1.應向病人告知本裝置的詳細用途及限制。 2.本產品所提供的固定應在手術後予以保護，應嚴格遵守醫生限定的手術後康復計畫以防止植入物不良反應的產生。 不得重複使用本產品	無	25,000
FBZ027412001	1.4mm(3910-500-512 Stryker)ICONIX Suture Anchor 史賽克艾康尼斯縫合錨	衛署醫器輸字第027420號	1.錨釘孔洞距有互鎖式螺釘設計 固定力較強 2.螺釘孔洞距有互鎖式螺釘設計 固定力較強 3.設計為生理解剖型古板 較市面骨板符合股骨取率	1.本產品採用鈦合金設計 生物相容性較傳統不銹鋼為佳 2.本案產品設計螺釘孔洞可搭配互鎖式螺釘 固定力較傳統頂端角度為5°可避免因亞洲人骨體較小以致骨頭劈裂，搭配葉片式骨釘能達成穩定角度結構，絕不會鬆動。	1.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 2.過敏反應因無法適應植入物材質 3.融合遲緩肇因於血液循環系統障礙	1.保護存放中的植入物與器械免受機械性傷害 2.所有的組合物均以個別包裝供應 3.使用植入物或器械物之前，打開原包裝，要求合格人員執行完整的清	無	83,000

漢基基督教醫院 (代號：1137010051) 自費特材項目公告

品項代碼	名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	應注意事項	健保替代醫材	自費價
FBZ027634001	HOWMEDICAN OSTEOONICS TRIATHLON X3 TIBIAL INSERT好美得韋士奧斯得寧三項 (22mm*8mm;36mm*12mm)	衛部醫器輸字第027634號	減少人工關節置換後的磨損，增進人工關節的使用期限、三次超耐磨處理，增加耐磨度聚乙稀裝入人體後長期磨損所產生的碎屑，是導致骨質溶解解離人工關節脫落，失敗的最主要原因。具有多種寬度與高度，由純鈦金屬的PEEK融合器所構成，它可置入兩個腰椎或薦椎椎體之間，以在腰椎間融合手術的過程中提供支撐與矯正。此植入物呈中空線圈形狀，因此可與自	減少人工關節置換後的磨損，增進人工關節的使用期限、三次超耐磨處理，增加耐磨度聚乙稀裝入人體後長期磨損所產生的碎屑，是導致骨質溶解解離人工關節脫落，失敗的最主要原因。具有多種寬度與高度，由純鈦金屬的PEEK融合器所構成，它可置入兩個腰椎或薦椎椎體之間，以在腰椎間融合手術的過程中提供支撐與矯正。此植入物呈中空線圈形狀，因此可與自	1.患者對微粒物質產生排斥現象反應，植入假體周圍或遠處可能會出現無症狀的局部進行性骨質吸收(骨質溶解)。2.一些患者在關節置換後可能導致對植入物材料的過敏反應，但較可能發生的不良事件：1.感染。位於手術部位上方或下方的骨折和/力過載反應3.未癒合4.失去神經功能，出現神經病變、硬膜撕裂和/或產生疼痛5.血管出血和/或血腫。等	患者須注意修復術的侷限性，在未达到足夠的固定和癒合程度之前，患者須保護植人物不受支撐全部體重。患者須注意修復術無法達到正常的健康關節的靈活性、強度、可靠性或在任何情況下，曾被植入的器材可能不可重複使用、再處理或再滅菌。採用無菌包裝的產品也絕對不可以再滅菌。重複使用。	無	59,600
FBZ027795001	Medtronic Capstone PT Spinal System	衛部醫器輸字第027795號	1.Stenofix屬於治療早期脊椎退化之患者使用，其適應症如下(1).中度至重度的腰椎管狹窄，且/或無伴隨下背痛症狀患者(2).須於一般或聽微減壓手術後植入，可於L1-S1節段一個或	1.健保品項之聽微減壓手術，並不包含植入物，植入物於此階段的最大功效為支撐椎間盤或椎間隙高度，並有效減輕後方小關節之壓力。於現代脊椎手術中本產品確實	1.植入物變形失敗原因於植入物選擇錯誤，或內固定過度負荷。2.過敏反應原因於無法適應植入物材質。3.癒合遲緩原因於血液循環系統障礙。4.植入物而引起的疼痛。	醫師必須提醒病人在活動上的限制，否則會導致骨質癒合、植入物失敗、感染、血栓靜脈炎。	無	112,000
FBZ028166001	8mm "Synthes" StenoFix Interspinous Implants "信迪思" 史丹諾雷可適椎間植入物	衛部醫器輸字第028166號	1.本產品所需之混合時間短，可減少骨水泥滲漏的機會。2.本產品之黏性高，可減少產生滲漏的發生。	1.本產品可用於椎體後凸成形術(Kyphoplasty) 或椎體成形術(Vertebroplasty)，使用一般健骨水泥，或自置低溫	1.過敏反應、疼痛2.植入物彎曲斷裂或鬆脫3.感染、未癒合、延遲癒合4.因為應力過載降低骨質密度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 骨質斷裂或相鄰脊椎的不	無	無	115,200
FBZ028224001	DePuy Confidence Spinal Cement System 帝高康富脊椎骨水泥系統	衛部醫器輸字第028224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，亦可使用於脊椎椎體退化的病人。	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。	1.過敏反應、疼痛2.植入物彎曲斷裂或鬆脫3.感染、未癒合、延遲癒合4.因為應力過載降低骨質密度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 骨質斷裂或相鄰脊椎的不	無	無	98,000
FBZ028342001	DePuy Spine Viper Dual Lead cortical fix screw 微博雙軸線皮質固定螺釘(可搭配微創手術	衛部醫器輸字第028342號	本產品是含有去除礦物質後的人骨組織，經添加無水甘油油製成去礦化骨質(DBM)的異體植骨產品。本產品是以無菌技術採集自捐贈的人骨組織，經微生物測試合格後製成，並以	本產品是含有去除礦物質後的人骨組織，經添加無水甘油油製成去礦化骨質(DBM)的異體植骨產品。本產品是以無菌技術採集自捐贈的人骨組織，經微生物測試合格後製成，並以	無	無	無	26,000
FBZ028342006	"DePuy Spine" Viper Cortical Fix Screw System-	衛部醫器輸字第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，亦可使用於脊椎椎體退化的病人。	本產品是含有去除礦物質後的人骨組織，經添加無水甘油油製成去礦化骨質(DBM)的異體植骨產品。本產品是以無菌技術採集自捐贈的人骨組織，經微生物測試合格後製成，並以	無	無	無	46,080
FBZ028346001	Wright INFINITY Total Ankle System 艾飛特全踝系列	衛部醫器輸字第028346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，亦可使用於脊椎椎體退化的病人。	無類似產品	1.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 目前手術方式以融合方式將關節面固定，術後關節活動範圍受限，早發行走勢	1術中精準的測量與定位影響植入物的裝置平衡及乘載正確受力 2告知患者重建術的侷限性，在充分固定及癒合前，必須保護植人物，避免過度負重之行為 3.癒合遲緩原因於血液循環系統障礙	無	419,000
FBZ028600001	0.5cc Gel / SG05 SurFuse Demineralized Bone Matrix / 迅弗斯去礦物質骨質骨質骨質	衛部醫器輸字第028600號	1.骨誘導及傳導能力 富含活性骨形態發生蛋白質，促進成骨細胞的分化，並可為骨再生提供必要的生空間。	健保給付品項的成份大多以磷酸鈣鹽類高溫燒結而成，以化學結合成的方式製造，植入後周圍組織易成酸性現象，過酸會抑制骨頭的生長。	無	請避免在密閉腔體內加壓，容易形成脂肪栓塞或其他裝置進入血液而造成血栓；患部或周圍組織損傷的可能。	無	20,000
FBZ028600002	1cc Gel / SG1 SurFuse Demineralized Bone Matrix / 迅弗斯去礦物質骨質骨質骨質	衛部醫器輸字第028600號	1.骨誘導及傳導能力 富含活性骨形態發生蛋白質，促進成骨細胞的分化，並可為骨再生提供必要的生空間。	健保給付品項的成份大多以磷酸鈣鹽類高溫燒結而成，以化學結合成的方式製造，植入後周圍組織易成酸性現象，過酸會抑制骨頭的生長。	無	請避免在密閉腔體內加壓，容易形成脂肪栓塞或其他裝置進入血液而造成血栓；患部或周圍組織損傷的可能。	無	30,000
FBZ028600003	3cc Gel / SG3 SurFuse Demineralized Bone Matrix / 迅弗斯去礦物質骨質骨質骨質	衛部醫器輸字第028600號	1.骨誘導及傳導能力 富含活性骨形態發生蛋白質，促進成骨細胞的分化，並可為骨再生提供必要的生空間。	健保給付品項的成份大多以磷酸鈣鹽類高溫燒結而成，以化學結合成的方式製造，植入後周圍組織易成酸性現象，過酸會抑制骨頭的生長。	無	請避免在密閉腔體內加壓，容易形成脂肪栓塞或其他裝置進入血液而造成血栓；患部或周圍組織損傷的可能。	無	55,000
FBZ028600004	0.5cc Putty / SP05 SurFuse Demineralized Bone Matrix / 迅弗斯去礦物質骨質骨質骨質	衛部醫器輸字第028600號	1.骨誘導及傳導能力 富含活性骨形態發生蛋白質，促進成骨細胞的分化，並可為骨再生提供必要的生空間。	健保給付品項的成份大多以磷酸鈣鹽類高溫燒結而成，以化學結合成的方式製造，植入後周圍組織易成酸性現象，過酸會抑制骨頭的生長。	無	請避免在密閉腔體內加壓，容易形成脂肪栓塞或其他裝置進入血液而造成血栓；患部或周圍組織損傷的可能。	無	15,000
FBZ028600005	1cc Putty / SP1 SurFuse Demineralized Bone Matrix / 迅弗斯去礦物質骨質骨質骨質	衛部醫器輸字第028600號	1.骨誘導及傳導能力 富含活性骨形態發生蛋白質，促進成骨細胞的分化，並可為骨再生提供必要的生空間。	健保給付品項的成份大多以磷酸鈣鹽類高溫燒結而成，以化學結合成的方式製造，植入後周圍組織易成酸性現象，過酸會抑制骨頭的生長。	無	請避免在密閉腔體內加壓，容易形成脂肪栓塞或其他裝置進入血液而造成血栓；患部或周圍組織損傷的可能。	無	25,000
FBZ028600006	3cc Putty / SP3 SurFuse Demineralized Bone Matrix / 迅弗斯去礦物質骨質骨質骨質	衛部醫器輸字第028600號	1.骨誘導及傳導能力 富含活性骨形態發生蛋白質，促進成骨細胞的分化，並可為骨再生提供必要的生空間。	健保給付品項的成份大多以磷酸鈣鹽類高溫燒結而成，以化學結合成的方式製造，植入後周圍組織易成酸性現象，過酸會抑制骨頭的生長。	無	請避免在密閉腔體內加壓，容易形成脂肪栓塞或其他裝置進入血液而造成血栓；患部或周圍組織損傷的可能。	無	55,000
FBZ028701001	Paste with cancellous 1cc+84238001+Zimmer "AlloSource" Puros	衛部醫器輸字第028701號	具備BMP(骨型蛋白)可引誘骨頭生長，DBM兼具骨傳導(Osteoconductive)及骨引導(Osteoinductive)，生長因子能誘導骨生長修復，骨生長能力較強，有效的促進bone	1.健康人工骨不含骨型蛋白，無法誘導骨頭生成，只能提供支架，支撐骨生長所需空間。2.本產品由RPM作為骨型蛋白的介質，使其易於依照	無	由於與承重骨節和關節連結表面的結構支撐有關，故，患有嚴重血管或神經學上的疾病，不受控制的糖尿病，高血鈣症，嚴重骨質退化之患者不建議使用。	無	24,600
FBZ028701002	Putty 2.5cc+84038002+Zimmer "AlloSource" Puros	衛部醫器輸字第028701號	具備BMP(骨型蛋白)可引誘骨頭生長，DBM兼具骨傳導(Osteoconductive)及骨引導(Osteoinductive)，生長因子能誘導骨生長修復，骨生長能力較強，有效的促進bone	1.健康人工骨不含骨型蛋白，無法誘導骨頭生成，只能提供支架，支撐骨生長所需空間。2.本產品由RPM作為骨型蛋白的介質，使其易於依照	無	由於與承重骨節和關節連結表面的結構支撐有關，故，患有嚴重血管或神經學上的疾病，不受控制的糖尿病，高血鈣症，嚴重骨質退化之患者不建議使用。	無	45,600
FBZ028701003	Putty 5cc+84038005+Zimmer "AlloSource" Puros	衛部醫器輸字第028701號	具備BMP(骨型蛋白)可引誘骨頭生長，DBM兼具骨傳導(Osteoconductive)及骨引導(Osteoinductive)，生長因子能誘導骨生長修復，骨生長能力較強，有效的促進bone	1.健康人工骨不含骨型蛋白，無法誘導骨頭生成，只能提供支架，支撐骨生長所需空間。2.本產品由RPM作為骨型蛋白的介質，使其易於依照	無	由於與承重骨節和關節連結表面的結構支撐有關，故，患有嚴重血管或神經學上的疾病，不受控制的糖尿病，高血鈣症，嚴重骨質退化之患者不建議使用。	無	65,400
FBZ028701008	Putty with Chips 5cc+84338005+Zimmer "AlloSource" Puros	衛部醫器輸字第028701號	具備BMP(骨型蛋白)可引誘骨頭生長，DBM兼具骨傳導(Osteoconductive)及骨引導(Osteoinductive)，生長因子能誘導骨生長修復，骨生長能力較強，有效的促進bone	1.健康人工骨不含骨型蛋白，無法誘導骨頭生成，只能提供支架，支撐骨生長所需空間。2.本產品由RPM作為骨型蛋白的介質，使其易於依照	無	由於與承重骨節和關節連結表面的結構支撐有關，故，患有嚴重血管或神經學上的疾病，不受控制的糖尿病，高血鈣症，嚴重骨質退化之患者不建議使用。	無	81,600
FBZ028701010	Paste with cancellous 1cc+84238001+Zimmer "AlloSource" Puros	衛部醫器輸字第028701號	具備BMP(骨型蛋白)可引誘骨頭生長，DBM兼具骨傳導(Osteoconductive)及骨引導(Osteoinductive)，生長因子能誘導骨生長修復，骨生長能力較強，有效的促進bone	1.健康人工骨不含骨型蛋白，無法誘導骨頭生成，只能提供支架，支撐骨生長所需空間。2.本產品由RPM作為骨型蛋白的介質，使其易於依照	無	由於與承重骨節和關節連結表面的結構支撐有關，故，患有嚴重血管或神經學上的疾病，不受控制的糖尿病，高血鈣症，嚴重骨質退化之患者不建議使用。	無	35,400
FBZ028701011	Paste with cancellous 3cc+84238003+Zimmer "AlloSource" Puros	衛部醫器輸字第028701號	具備BMP(骨型蛋白)可引誘骨頭生長，DBM兼具骨傳導(Osteoconductive)及骨引導(Osteoinductive)，生長因子能誘導骨生長修復，骨生長能力較強，有效的促進bone	1.健康人工骨不含骨型蛋白，無法誘導骨頭生成，只能提供支架，支撐骨生長所需空間。2.本產品由RPM作為骨型蛋白的介質，使其易於依照	無	由於與承重骨節和關節連結表面的結構支撐有關，故，患有嚴重血管或神經學上的疾病，不受控制的糖尿病，高血鈣症，嚴重骨質退化之患者不建議使用。	無	60,600
FBZ028833001	1.8mm (Y1802 CONMED) "Linivace" Y-Knot Flex All-Suture Anchor "靈威特" Y型	衛部醫器輸字第028833號	1.比骨硬度低，減少骨髓腫脹和變成流離體的可能。2.新型All suture設計，使可吸收式錨釘的固定力強於傳統性金屬錨釘(380N V.S.170N)	1.健康人工骨不含骨型蛋白，無法誘導骨頭生成，只能提供支架，支撐骨生長所需空間。2.本產品由RPM作為骨型蛋白的介質，使其易於依照	1.感染，包括深處與表面。 2.過敏症、組織過敏 / 發炎以及對器材材質的其他反應。	1.使用前，檢查器械以確保狀態良好。不能有鬆脫、損壞或錯位的零件。 2.小心使用，以減少劃傷或彎曲負荷。	無	35,000
FBZ028843001	2.8mm (YRC02 CONMED) "Linivace" Y-Knot Kc All-Suture Anchor "靈威特" Y型	衛部醫器輸字第028843號	本產品為目前市面上針對肩胛肌袖縫補手術所使用的縫合錨釘尺寸最小的錨釘。尺寸只有2.8mm，對骨頭的破壞極小，可加速病人術後骨頭癒合及再生時間，縮短術後恢復期。	1.健康人工骨不含骨型蛋白，無法誘導骨頭生成，只能提供支架，支撐骨生長所需空間。2.本產品由RPM作為骨型蛋白的介質，使其易於依照	1.感染，包括深處與表面。 2.過敏症、組織過敏 / 發炎以及對器材材質的其他反應。	1.使用前，檢查器械以確保狀態良好。不能有鬆脫、損壞或錯位的零件。 2.小心使用，以減少劃傷或彎曲負荷。	無	38,000
FBZ029081001	Biomet DVR Crosslock Distal Radius Plating System邦美遠端腕骨交叉互鎖式骨板系統	衛部醫器輸字第029081號	1.互鎖螺釘的套筒於出廠時就鎖在骨板上，可節省尋找互鎖螺釘角度的時間，較其他傳統互鎖式骨板使用上更為直接。2.鎖螺釘互鎖方向為第一排和第三排相互交叉，可更有效鎖住	1.健康人工骨不含骨型蛋白，無法誘導骨頭生成，只能提供支架，支撐骨生長所需空間。2.本產品由RPM作為骨型蛋白的介質，使其易於依照	無	原發或轉移性惡性腫瘤，使骨質無法提供螺釘固定所需要的足夠支撐力，除非使用輔助性固定或穩定法	無	63,500
FBZ029617001	Orthopediatrics PEDI IntraMedial Nailing System 奧沛迪小兒骨質內釘系	衛部醫器輸字第029617號	依照小兒解剖外型設計，專門使用於小兒患者和身材矮小之人患者，以穩定股骨幹骨折、粗隆下骨折、同側髕骨/髕骨骨折、瀕臨臨理性骨折的預防性錨釘固定。不兼容及癒合不良。	1.健康人工骨不含骨型蛋白，無法誘導骨頭生成，只能提供支架，支撐骨生長所需空間。2.本產品由RPM作為骨型蛋白的介質，使其易於依照	1.植入物變形或失效的起因在於規格選擇錯誤或內固定過度負荷。 2.過敏反應起因於無法適應植入物材質。 3.產品包裝不完整，請勿使用。	醫師必須提醒病人在活動上的限制，否則會導致骨質癒合、植入物失敗、感染、血栓靜脈炎。	無	95,000
FBZ029716001	Synthes Arch Laminoplasty System-Plate信迪思亞克椎板成形術系統-骨板	衛部醫器輸字第029716號	本產品適用於下頸椎和上胸椎(C3-T3)的椎板成形術；可用來支撐施行椎板成形術所用的植骨，以避免植骨材料(graft material)被擠壓出或侵犯到脊髓神經。	1.健康人工骨不含骨型蛋白，無法誘導骨頭生成，只能提供支架，支撐骨生長所需空間。2.本產品由RPM作為骨型蛋白的介質，使其易於依照	1.植入物變形或失效的起因在於規格選擇錯誤或內固定過度負荷。 2.過敏反應起因於無法適應植入物材質。 3.產品包裝不完整，請勿使用。	醫師必須提醒病人在活動上的限制，否則會導致骨質癒合、植入物失敗、感染、血栓靜脈炎。	無	28,000

漢基基督教醫院 (代號: 1137010051) 自費特材項目公告

品項代碼	名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	應注意事項	健保替代醫材	自費價
FBZ031571001	CEI4070S 7mm "EIT" Cellular Titanium Cervical Cage "艾易特" 頸椎融合器	衛部醫器輸字第031571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	無	無	1.本產品係以無菌,只能單次使用,不要重新消毒滅菌,過期時請不要使用,請丟棄開封未使用之產品 2.使用前,請檢視產品的包裝是否完整,如果外層無菌包的封條破了,或是本產品應該由熟悉骨質內固定及外固定技術的外科醫生使用	無	115,200
FBZ031647001	"0W1009/Volume: 0.7cc,Cube: 9*9*9mm/DepuySynthes / 壯	衛部醫器輸字第031647號	本產品是一種具有骨生長特性的生物活性材料,可單獨使用,也可以與自體骨或異體骨混合使用	1.100%的人工合成,可以完全被人體吸收 2.無毒性,不會造成過敏反應 3.具有骨刺激,和骨傳導	過敏反應、疼痛	本產品應該由熟悉骨質內固定及外固定技術的外科醫生使用	無	75,000
FBZ031647004	"0W1015/Volume: 3.4cc,Cube: 15*15*15mm/DepuySynthes	衛部醫器輸字第031647號	本產品是一種具有骨生長特性的生物活性材料,可單獨使用,也可以與自體骨或異體骨混合使用	1.100%的人工合成,可以完全被人體吸收 2.無毒性,不會造成過敏反應 3.具有骨刺激,和骨傳導	過敏反應、疼痛	本產品應該由熟悉骨質內固定及外固定技術的外科醫生使用	無	126,000
FBZ031647005	"0W1017/Volume: 4.9cc,Cube: 17*17*17mm/DepuySynthes	衛部醫器輸字第031647號	鈦金屬為最近類質骨特性的材質,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,能邊骨癒快邊生長於鈦金屬椎體替代器材上進而達到長期的融合	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 採螺釘與鋼板互鎖,適合粉碎性/骨質疏松骨折使用,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。	身體對異物的過敏反應	聽從手術醫師的衛教	無	168,000
FBZ031696001	FC050400 Cranial Cover,10-12mm 顱骨孔洞覆蓋器-小	衛署醫器輸字第031696號	鍍鉻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面固定力,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	本產品適用於骨到骨固定或軟組織到骨固定的固定性、分配橋接器,或用於前交叉十字韌帶(ACL)和後交叉十字韌帶(PCL)修復和重建時分配繼續張力。	無	1.本產品需按醫師指示搭配骨折關節面開放性復位術亦或是微創手術使用。 2.鋼板固定僅著重於骨折處增加穩定固定,需依照醫師指示推而增	無	32,400
FBZ032247001	Reverse Tensioning 234-102-060 ("Stryker" Procinch	衛部醫器輸字第032247號	本產品適用於骨到骨固定或軟組織到骨固定的固定性、分配橋接器,或用於前交叉十字韌帶(ACL)和後交叉十字韌帶(PCL)修復和重建時分配繼續張力。	HPS為Dynamic Coupler設計可上下Dampening 2mm 伸展/壓縮功能有效耗散動力且有前/後約2mm位移功能讓術後椎體活動自然,保護上下關節facet	1.深度或淺度感染。 2.對設備材料過敏或產生其它反應。 3.釘扣扣或聚合物環可能產生斷裂 不良反應:1由於植入物造成,如痛或可異物感,原發性或後續性的感染3對ACL/PCL類,應4神經性損傷5,骨折	1.本產品是可植入的體內固定設備,僅限單次使用。請丟棄任何打開或未使用的產品。 2.應向病人告知本裝置的詳細使用指適及限制。 3.切勿使用有刮痕、缺口或經無意彎曲之植入物。 4.僅可合併使用於個別之器械。 5.只可使用擬定器械來彎曲螺桿。 6.使用轉矩扳手搭配反扭矩器械,可在鎖緊期間避免彎曲斷結和椎弓根螺釘的移動。 7.5. 雙體板板手頭承載結構的損壞可能促成組成零件的鬆脫、位移以及其他併發症,病患須定期回診檢查	無	30,000
FBZ032252001	110024772(直)Biomet/Biomat Juggertsch Biomet Repair Device(Straight)邦美	衛部醫器輸字第032252號	上下外部支撐盤為鈦合金,插入蓋為:鈦鎢合金,表面覆蓋一層鈦化,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	若無法避免過度負重,則不應該使用植入物	無	7,200
FBZ033620001	"伸特創-脊推" 波帝斯人工頸椎椎間盤Centinel Spine / 伸特創-脊推5M-7XLD	衛部醫器輸字第033620號	上下外部支撐盤為鈦合金,插入蓋為:鈦鎢合金,表面覆蓋一層鈦化,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	若無法避免過度負重,則不應該使用植入物	無	255,000
FEX013236001	STRYKER 5540-011-305 0.5mm加長型鑽石鑽頭 Extended Fine Diamond	衛署醫器輸字第013236號	1.鈦合金材質製成,與骨頭生物相容性高,提供課關節融合手術穩固鎖定位系統 2.本產品適用於課關節融合術,其組合為鈦合金體內骨釘,鈦	健保NAIL不銹鋼材質,非專門足踝解剖部位設計,無左右腳設計,只有兩個Saw hole,螺絲刀位置,在單一平面上	● 移部位感染、疼痛、腫脹、發熱 ● 骨鬆動或脫臼而需手術修復 ● 骨吸收或生成過度 ● 出血、暫時性疼痛	若無法避免過度負重,則不應該使用植入物	無	7,200
FEZ025135001	ZX6 0.5x40x50mm PDS Flexible Plate Johnson & Johnson 壯生普迪斯片-可吸	衛署醫器輸字第025135號	微創方式,無須傳統受術大破壞1公分小傷口,達到治療目的,高度止痛防止駝背,造成心肺功能不舒暢	此項實保無此品項,品項僅在,頂支撐螺絲釘等,此項或裂性骨折病患,後椎體骨折,止痛較為有效,但此項並無顯著效果	發熱、出血、暫時性疼痛	注意產品有或損壞請勿使用 請務必在X光下操作此產品,避免發生危險	無	15,500
FFZ005390017	(D15 CUSMED)connect CMF Flap Fixator-Low Profile Replaceable Type D15合頓麗	衛部醫器製字第005390號	1.PEEK材質具高度生物相容性,CT/MRI影像不受干擾 (Artifact free) 無術後磁場	此項給付之體骨固定夾,鈦合金,影像判斷上有假影,攝片對於攝後攝片狀況追蹤較困難,本產品為參考用途,設計,磁場干擾,可重複拆卸,但不影響此項材質具高度生物相容性,因材質因素在X-RAY下,鈦合金材質為不可吸收,仍會有異物存在感	與一般手術有關的風險,如:感染、神經損傷、血腫、傷口癒合不佳、遲緩或無裂面固定及結締組織的形成,組織對植入物材質產生反應,植入物組件可能移位、鬆脫或損壞	手術前主治醫師應向病患告知所有禁忌症、副作用、併發症及整體風險,僅可合併使用"合頓麗"系統組成的組件,本產品僅限單次使用,且不可重複滅菌,植入物可於同一病患重複拆卸、備用。	無	28,000
FFZ019440001	CARNIOFIX ABSORBABL CLAMP STERILE 11MM	衛署醫器輸字第019440號	可以吸收材料,取出時,可提供穩定的支撐力,固定,體骨後會分解成,無毒體代謝	此項給付之體骨固定夾,鈦合金,影像判斷上有假影,攝片對於攝後攝片狀況追蹤較困難,本產品為參考用途,設計,磁場干擾,可重複拆卸,但不影響此項材質具高度生物相容性,因材質因素在X-RAY下,鈦合金材質為不可吸收,仍會有異物存在感	與一般手術有關的風險,如:感染、神經損傷、血腫、傷口癒合不佳、遲緩或無裂面固定及結締組織的形成,組織對植入物材質產生反應,植入物組件可能移位、鬆脫或損壞	1.使用前應注意包裝外物指示計顏色應為銀色,若變為黑色則是材質過熱無法使用 2.為確保穩定度,至少應使用3顆可吸收螺絲固定釘	無	15,000
FFZ023001001	Baxter Adept 4% Icodextrin Solution 1500ml/袋 克沾黏溶液	衛署醫器輸字第023001號	1.Adept為目前唯一經FDA核准,以使用在婦科內視鏡手術的防沾黏劑,2.Adept為目前唯一能提供腰骨盆腔全方位防沾黏的藥品(Broader coverage) 3.使用方便,只需於術後關閉腹腔	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,暫時隔離腫脹表面,有效達到	1.傷口小 2.術後復原力較快 3.降低傷口感染率	滴注Adept液體至腰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。	無	15,000
FHZ024787001	Terumo VirtuoSaph 5mm Endoscopic Vessel Harvesting sys 新一代維特斯	衛部醫器輸字第024787號	本系統用於穩定固定正常及骨質疏松的肋骨,產品材質為鈦合金(TAN),骨釘為鎖定骨釘與加壓板更能緊密結合體間,骨板依肋骨不同節段的曲度作為設計,減少手術時間並與肋骨用於神經手術過程中提供固定參考點	目前無類似健保給付品項,故僅能選擇傳統保守治療方式。	1.傷口小 2.術後復原力較快 3.降低傷口感染率	避免過多co2的灌入	無	66,000
FHZ029037001	(MC1VR01 Medtronic) Micra Transcatheter Leadless Pacemaker System 美敦力脈	衛部醫器輸字第29037號	本系統用於穩定固定正常及骨質疏松的肋骨,產品材質為鈦合金(TAN),骨釘為鎖定骨釘與加壓板更能緊密結合體間,骨板依肋骨不同節段的曲度作為設計,減少手術時間並與肋骨用於神經手術過程中提供固定參考點	無健保品項可比較	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,過敏反應肇因於無法適應植入物材質,遲滯遲滯肇因於血液循環系統障礙。	切勿重複使用植入物。 選擇適合的植入物非常重要,選擇適合尺寸和形狀的植入物可增加成功的機率。 僅供單次使用	無	340,000
FHZ030143001	(FM-4010 medtronic)Unibody Bone Fiducials 基准點標記物	衛部醫器輸字第030143號	本系統用於穩定固定正常及骨質疏松的肋骨,產品材質為鈦合金(TAN),骨釘為鎖定骨釘與加壓板更能緊密結合體間,骨板依肋骨不同節段的曲度作為設計,減少手術時間並與肋骨用於神經手術過程中提供固定參考點	無健保品項可比較	使用本產品引起的不良反應,與於功能性神經手術中進行微型電極記錄及導線置放所引起者相同。	僅供單次使用	無	50,000
FHZ030598001	(FC1036 medtronic)Single Electrode Insertion tube 單電擊套管組	衛部醫器輸字第030598號	本系統用於穩定固定正常及骨質疏松的肋骨,產品材質為鈦合金(TAN),骨釘為鎖定骨釘與加壓板更能緊密結合體間,骨板依肋骨不同節段的曲度作為設計,減少手術時間並與肋骨用於神經手術過程中提供固定參考點	無健保品項可比較	使用本產品引起的不良反應,與於功能性神經手術中進行微型電極記錄及導線置放所引起者相同。	本產品請勿與未經核准的立體定位系統轉接器,插入套管或其他醫療或電子器材搭配使用。	無	100,000
FNX011402001	Legend 10 cm, 1.7 mm Match Head Diamond 10MH17D火紫型鑽石面鑽頭	衛署醫器輸字第011402號	1.鈦合金材質,與市面不銹鋼鉗件相比生物相容性較高 2.螺釘孔洞距有互鎖式螺釘設計,固定力較強 3.設計為生理解剖型古板,較市面骨板符合脫骨取率	1.本產品採用鈦合金數設計,生物相容性較傳統不銹鋼為佳 2.本產品設計螺釘孔洞可搭配互鎖式螺釘,固定力較傳統健保給付方案:1.使用低連續及手搖鎖增加開刀失敗風險。2.需要消耗較長手術時間。	無	不得重複使用本產品	無	5,100
FNX011461001	A-CRN-S 2.15mm x 22mm Spiral Router 螺針型鑽頭	衛署醫器輸字第011461號	切割溝紋設計,可從多種入口角度有效移除金屬物質、陶瓷物質及其他生物材料;可應用於切割骨桿、骨針、骨盤、植入物、骨釘等。	無	無	鑽頭及鋸片皆只能使用一次不可重複再使用	無	4,700
FNX016944001	Legend 9 cm, 5.5 mm Oval Fluted 9OV5S 橢圓鑽頭	衛署醫器輸字第016944號	非拋棄式Legend 連接裝置用途與規格說明 Legend連接裝置可為轉動中的切割工具提供支撐及穩定性。	無健保給付品項	Nil	請勿使用將其他非雷動的切割工具與雷動馬達同時使用。 雷動切割工具僅限單次使用。	無	5,100
FNX022173001	Legend 10 cm, 5.0 mm Cylinder Barrel 10CY50BR 圓柱狀鑽頭	衛署醫器輸字第022173號	非拋棄式Legend 連接裝置用途與規格說明 Legend連接裝置可為轉動中的切割工具提供支撐及穩定性。	無健保給付品項	Nil	請勿使用將其他非雷動的切割工具與雷動馬達同時使用。 雷動切割工具僅限單次使用。	無	5,100
FNX025309001	(MC30 Medtronic) Legend 3 mm Metal Cutter Carbide 金屬切割器	衛部醫器輸字第025309號	切割溝紋設計,可從多種入口角度有效移除金屬物質、陶瓷物質及其他生物材料;可應用於切割骨桿、骨針、骨盤、植入物、骨釘等。	無健保給付品項	Nil	請勿使用將其他非雷動的切割工具與雷動馬達同時使用。 雷動切割工具僅限單次使用。	無	14,400
FNY029869001	(DB2040 Medtronic)Nexframe Stereotactic System 美敦力奈	衛部醫器輸字第029869號	搭配美敦力StealthStation導引系統使用,為無框架立體定位系統,用於顱內手術	無健保給付品項可比較	使用本產品引起的不良反應,與於功能性神經手術中進行微型電極記錄及導線置放所引起者相同。	儲存溫度-本產品的元件或配件,儲存或運送時的溫度不可超過57度C至-34度C間的範圍。若超出上述溫度範圍,可能會損壞裝置元件。	無	100,000
FNY029869002	(M-2000 Medtronic)Nexframe stereotactic system 奈克斯德	衛部醫器輸字第029869號	搭配美敦力StealthStation導引系統使用,為無框架立體定位系統,用於顱內手術	無健保品項可比較	使用本產品引起的不良反應,與於功能性神經手術中進行微型電極記錄及導線置放所引起者相同。	儲存溫度-本產品的元件或配件,儲存或運送時的溫度不可超過57度C至-34度C間的範圍。若超出上述溫度範圍,可能會損壞裝置元件。	無	77,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	應注意事項	健保替代醫材	自費價
FNZ010906001	Aesculap-Spiegelberg ICP Monitoring FV534P顱內壓監測器(含腦壓力系統監測)	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裝360度立即監測病患顱內壓值。	無相同性質健保產品比較		1.僅供單次使用 2.請勿重複消毒 3.請勿灌注生理食鹽水或其他液體	無	26,000
FNZ010906002	Aesculap-Spiegelberg ICP Monitoring probe 3XL FV533P 顱內壓監測器(壓力+)	衛署醫器輸字第010906號	"利用探針尖端雙層內腔裡的空氣囊裝測量腦室內壓力。第一層空腔用以傳送壓力至腦壓監測器。第二層空腔是用以引流腦脊液。在尖端處有兩個引流孔。還有兩個孔在空氣囊上方。"	無相同性質健保產品比較	無	1. 僅供單次使用 2. 請勿重複消毒 3. 請勿灌注生理食鹽水或其他液體	無	28,000
FNZ011170001	Microsensor ICP Bolt Kit 826632 "柯特曼" 微創顱內壓感測器	衛署醫器輸字第011170號	"柯特曼"顱內壓感測變換器是一條一端載有微小的矽高感度壓電式壓力感測器及另一端有電連接的導管。感測器結合顱內壓監測器或介面控制組時。可用於各種顯示顱內壓波形或結合	現行健保給付之顱內壓監測裝置。需利用手動方法來計算顱內壓力。本品皆由電子式24小時監測。可即時反應病患顱內壓力的變化。		從顱骨、皮質或硬腦膜處植入感測器時。可能會發生出血。在插入前應檢查病患的血液凝血因子。	無	23,500
FNZ011414001	Microsensor Ventricular Catheter Kit with ICP transducer 826653 柯特曼微	衛署醫器輸字第011414號	"柯特曼"顱內壓感測變換器是一條一端載有微小的矽高感度壓電式壓力感測器及另一端有電連接的導管。感測器結合顱內壓監測器或介面控制組時。可用於各種顯示顱內壓波形或結合	現行健保給付之顱內壓監測裝置。需利用手動方法來計算顱內壓力。本品皆由電子式24小時監測。可即時反應病患顱內壓力的變化。		從顱骨、皮質或硬腦膜處植入感測器時。可能會發生出血。在插入前應檢查病患的血液凝血因子。	無	30,000
FNZ014449001	Transducers 110-4G 顱內壓檢測探頭	衛署醫器輸字第014449號	即時性顱內壓監測,提供診斷使用。	目前無健保給付品	感染,血栓,顱內出血	1.需由專業外科醫師使用。 2.手術後的照護應嚴格遵照。	無	25,000
FNZ014449002	Pressure Temperature Monitoring Kit#110-4BT	衛署醫器輸字第14449號	即時性顱內壓及腦溫度監測,提供診斷使用。	目前無健保給付品	感染,血栓,顱內出血	1.需由專業外科醫師使用。 2.手術後的照護應嚴格遵照。	無	27,000
FNZ014449003	Micro Ventricular Kit#110-4HM	衛署醫器輸字第014449號	即時性顱內壓/腦溫度監測及腦脊液引流,提供診斷使用。	目前無健保給付品	感染,血栓,顱內出血	1.需由專業外科醫師使用。 2.手術後的照護應嚴格遵照。	無	31,000
FNZ016650001	Licox Brain Oxygen Monitoring system 腦組織氧濃度監測系統	衛署醫器輸字第016650號	即時性顱內組織氧氣濃度監測,提供診斷使用。	目前無健保給付品	感染,血栓,顱內出血	1.需由專業外科醫師使用。 2.手術後的照護應嚴格遵照。	無	54,900
FNZ029947002	(FC2003 medtronic)Micro Target Electrode微目標電極	衛署醫器輸字第029947號	限單一患者使用	無健保產品可比較	不適宜長期植入	請勿重複使用	無	50,000
FRZ022129001	Sirtex Sir-Spheres Yttrium-90 Microspheres 釷-90微球體	衛署醫器輸字第022551號	選擇性體內放射治療的辦法將放射性核素(35m,半衰期僅三小時)的釷-90微球體注入腫瘤。微球體聚集在腫瘤內。當腫瘤的細胞死亡時。微球體仍留在腫瘤中。在海派特微球體中。可吸收性。可變形性。可視為新生物。CE-吸收化療藥物。隨著血管形狀變形。實業伴隨的微細血管群。切斷氧氣及養分的供給。並	肝臟患者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。但體外放療為了避免全身肝臟受損。很難給足劑量。海派特微球體可讓治療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:衰弱,骨髓抑制,心臟毒性		必須由受過特別訓練、具有治療肝臟腫瘤經驗的醫師來進行。SIR-Spheres療法必須由受過特別訓練、具有治療肝臟腫瘤經驗的醫師來進行。這項程度通常是在放射科進行手術。需要局部麻醉。	無	480,000
FRZ023000001	海派特微球體 50-100um)25mg/vial HepaSphere Embolization	衛署醫器輸字第023000號	Barrigel是透明且黏稠的大分子玻尿酸凝膠不同於另一個產品它是小分子需要靠人體溫度讓它產生自凝結。所以barrigel不受溫度影響較好推擠及塗抹且動物實驗的防沾黏效果是優於Barrigel	無類似品健保給付		1.有嚴重過敏症或有過敏症病史的病人時,必須由醫師審慎斟酌使用2.本產品本身沒有抑菌或殺菌的效果3.本產品與其他抗組織沾黏的產品或是腹腔注射液併用的效果尚未確立4.本產品使用在癌症患者的安全性尚未	無	55,000
FSZ005261002	HANBIO BarriGel 10cc 濃度 40mg/ml 防粘連可吸收膠	衛署醫器製字第005261號	Barrigel是透明且黏稠的大分子玻尿酸凝膠不同於另一個產品它是小分子需要靠人體溫度讓它產生自凝結。所以barrigel不受溫度影響較好推擠及塗抹且動物實驗的防沾黏效果是優於Barrigel	無類似品健保給付		1. 本產品單次使用量不得超過 40 毫升。 2. 有汙染或感染患者不可使用本產品。 3. 限一次性使用。剝離部分禁止重複使用。	無	15,000
FSZ005261004	HANBIO BarriGel 5cc 濃度 40mg/ml 防粘連可吸收膠	衛署醫器製字第005261號	Barrigel是透明且黏稠的大分子玻尿酸凝膠不同於另一個產品它是小分子需要靠人體溫度讓它產生自凝結。所以barrigel不受溫度影響較好推擠及塗抹且動物實驗的防沾黏效果是優於Barrigel	無類似品健保給付		1. 本產品單次使用量不得超過 40 毫升。 2. 有汙染或感染患者不可使用本產品。 3. 限一次性使用。剝離部分禁止重複使用。	無	8,500
FSZ005697001	(10ml)PROTAHERE Absorbable Adhesion Barrier 玻璃纖維可吸收防沾黏膠	衛署醫器製字第005697號	本產品為專利CHAP酶交聯技術製成。4%透明質酸凝膠(10 mL /支)。無色、透明、黏稠、無菌且無熱原之凝膠填充於塑膠注射針筒內。臨床使用操作簡便。用於手術患者黏附性	無相似之健保給付品	無	1. 對本品不正確的選擇、置放、定位和固定將導致非預料的效果。外科醫師應在做手術之前熟悉瞭解本品及其操作程序。 2. 本品可因劇烈活動或創傷而導致撕裂或損壞。導致使用本品失敗。並可 1. 對本品不正確的選擇、置放、定位和固定將導致非預料的效果。外科醫師應在做手術之前熟悉瞭解本品及其操作程序。 2. 本品可因劇烈活動或創傷而導致撕裂或損壞。導致使用本品失敗。並可	無	18,000
FSZ006164001	Absorbable Adhesion Barrier?德維德可吸收防沾黏膠 (2ml科斯)DEFEHERE	衛署醫器製字第006164號	1.本品為無色、透明、黏稠、無菌且無熱原之交聯型透明質酸凝膠(6%)。適用於預防或減少肌腱、周邊神經及關節韌帶鬆解手術後。組織間產生纖維化或沾黏的發生。	目前無健保給付之類似品。	目前臨床使用上。尚未有不良反應事件報告。	請將產品回溫至室溫後。再使用。	無	18,000
FSZ006164002	Absorbable Adhesion Barrier 德維德可吸收防沾黏膠 (2ml科斯)DEFEHERE	衛署醫器製字第006164號	1.本品為無色、透明、黏稠、無菌且無熱原之交聯型透明質酸凝膠(6%)。適用於預防或減少肌腱、周邊神經及關節韌帶鬆解手術後。組織間產生纖維化或沾黏的發生。	目前無健保給付之類似品。	目前臨床使用上。尚未有不良反應事件報告。	請將產品回溫至室溫後。再使用。	無	33,500
FSZ006164003	(1.5 ml科斯)DEFEHERE Absorbable Adhesion Barrier?德維德可吸收防沾黏膠	衛署醫器製字第006164號	1.本品為無色、透明、黏稠、無菌且無熱原之交聯型透明質酸凝膠(6%)。適用於預防或減少肌腱、周邊神經及關節韌帶鬆解手術後。組織間產生纖維化或沾黏的發生。	目前無健保給付之類似品。	目前臨床使用上。尚未有不良反應事件報告。	請將產品回溫至室溫後。再使用。	無	25,500
FSZ010567001	Modified Kugel patch 7.6cm(3") #0115808	衛署醫器輸字第010567號	用於無張力疝氣修補手術,放置於腹股前腔處,特點:1.獨創防捲膜(memory recoil)設計及口袋與背帶之設計,可完全避免補片皺折並確保補片可完全於腹股前腔內長期覆蓋整個腹股溝包含	目前健保有給付之疝氣修補網片皆為聚丙烯材質,平面设计,平鋪於缺陷處之部位需多針縫合固定於周邊之肌體或筋膜上,疼痛感較大,手術時間及恢復時間較長,目前防沾黏產品無健保給付品	可能的併發症包括感染、黏著、血腫、發炎、擠壓突出、糜爛形成以及疝氣或軟組織缺陷的復發	不可使用在嬰幼兒或兒童身上。聚丙烯材質面不可放置與腸子或內臟有接觸。避免造成黏著之情形。	無	9,500
FSZ016580001	SurgiWrap Bioresorbable adhesion barrier film 25202-01 100*130*0.02mm 生物膠	衛署醫器輸字第016580號	美國FDA及歐盟CE認證。適用全外科及婦產科。最接近物理性隔離效果的防沾黏膜。聚乳酸材質於人體臨床使用超過40年。被人體吸收後自然分解成水及二氧化碳。無任何副作用	防沾黏產品無健保給付品	可能產生的副作用1.感染可能使治療失敗。2.由於手術創傷可使神經血管受傷。3.由於劇烈活動。創傷或載荷過重可引起本品曲折、鬆脫。應擦或固定位置移動。4.儘管罕見。但是植入異物可引起炎症或	1.對本品不正確的選擇、置放、定位和固定將導致非預料的效果。外科醫師應在做手術之前熟悉瞭解本品及其操作程序。 2. 本品可因劇烈活動或創傷而導致撕裂或損壞。導致使用本品失敗。並可	無	13,000
FSZ016580003	SurgiWrap Bioresorbable adhesion barrier film 25204-01 130*200*0.02mm 生物膠	衛署醫器輸字第016580號	美國FDA及歐盟CE認證。適用全外科及婦產科。最接近物理性隔離效果的防沾黏膜。聚乳酸材質於人體臨床使用超過40年。被人體吸收後自然分解成水及二氧化碳。無任何副作用	防沾黏產品無健保給付品	可能產生的副作用1.感染可能使治療失敗。2.由於手術創傷可使神經血管受傷。3.由於劇烈活動。創傷或載荷過重可引起本品曲折、鬆脫。應擦或固定位置移動。4.儘管罕見。但是植入異物可引起炎症或	1. 對本品不正確的選擇、置放、定位和固定將導致非預料的效果。外科醫師應在做手術之前熟悉瞭解本品及其操作程序。 2. 本品可因劇烈活動或創傷而導致撕裂或損壞。導致使用本品失敗。並可	無	17,000
FSZ017338001	(VM96 ETHICON) 8.5*10.5cm Vicryl Mesh網片	衛署醫器輸字第017338號	由於其組成結構的特性。Vicryl Mesh可以暫時性支持新生的組織。已減輕傷口癒合過程中的壓力。其網狀結構確保液體的流通與組織的向內生長。	Vicryl Mesh的組成材質為Polyglactin910。由90%的乙交酯(Glycolide)和10%的L-丙交酯(Lactide)共聚物製成。其分子式為(C2H2O2)n(C3H4O2)n。此Mesh由	使用本產品相關的不良影響包括暫時性局部傷口刺激反應和戰時性異物發炎反應。	此Mesh不適合老年人。營養不良或身體虛弱者。或其及病會延長傷口癒合過程的病人。處理被汙染或被感染的傷口時。應遵循適當的外科操作規範。	無	3,000
FSZ017436001	無Slit 15x10cm(TECT1510AL Covidien) Sofradim Parietex Meshes 柯里舒法定帕瑞得人工	衛署醫器輸字第017436號	1.前腹股股腔鏡術式(TEP)專用的手工編網。以最佳符合解剖上的結構。分左、右邊供病患使用	1.專為先進之前腹股股腔鏡術式使用。病患傷口小。術後恢復快。		1. 本產品之禁忌症:所有關於壁層強化使用的一般禁忌症皆適用於本產品的使用。這些包括(但不侷限於): (1)病態正處於成長階段。人工編網的有限延展性可能無法適應孩童的成 1.本網片的襯底與覆蓋補片必須與缺陷處的每一側充分重疊。讓邊緣處	無	15,750
FSZ017697001	UHS#1 Ultrapro Hernia System med 優全補疝氣系統	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氣體的缺損處。進而可在癒後的傷口癒合期間提供較長的支持作用。網片的可吸收性Polyolefin部分可保持整個結構的堅硬	此為輕質量部分可吸收人工網膜臨床效果佳,覆蓋率小且病患舒適性較高。	可能發生的不良反應通常與手術植入的材質有關。包括暫時發炎性異物反應、形成血腫、感染惡化、沾黏、糜爛的行程與突出	2. 避免在手術期間對網片造成任何損害。如使用尖銳儀器、發熱裝置所造成	無	12,100
FSZ017697002	UHS#1 Ultrapro Hernia System Lrg 優全補疝氣系統	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氣體的缺損處。進而可在癒後的傷口癒合期間提供較長的支持作用。網片的可吸收性Polyolefin部分可保持整個結構的堅硬	此為輕質量部分可吸收人工網膜臨床效果佳,覆蓋率小且病患舒適性較高。	可能發生的不良反應通常與手術植入的材質有關。包括暫時發炎性異物反應、形成血腫、感染惡化、沾黏、糜爛的行程與突出	2. 避免在手術期間對網片造成任何損害。如使用尖銳儀器、發熱裝置所造成	無	12,100

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	應注意事項	健保替代醫材	自費價	
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，進而可在術後的傷口癒合期間提供較長的支持作用。網片上的可吸收性Polyolefin部分可保持聚丙稀結構的堅韌。	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、形成血腫、感染惡化、粘黏、腹管的行程與突出	1.本網片的襯底與覆蓋補片必須與缺損處的每一側充分重疊，讓邊緣適當固定。 2.避免在手術期間對網片造成任何摺疊，如使用尖銳儀器、發熱裝置所造成	無	12,100	
FSZ018055002	Covidien Sofradim PARIETEX Composite Meshes -15x10cm 舒法定帕瑞得複合式人工編網	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。 2.2D聚酯人工網，具高親水性，植入後黏貼組織性佳，組織長的好。	1.有效減低腹部疝氣病人的復發率。 2.植入品可防止組織粘黏並自體吸收。 3.植入品能部份自體吸收,依人體功能彈性編織，有效減低	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.血腫、血腫、2.復發、3.感染、4.內臟粘黏、5.對產品成分產生	1.禁忌症:所有關於壁層強化使用的一般禁忌症皆適用於本產品。這些包括(但不侷限於): *病患正處於成長階段,本產品的有限延展性可能無法滿足孩童成長速度。 1.禁忌症:所有關於壁層強化使用的一般禁忌症皆適用於本產品。這些包括(但不侷限於): *病患正處於成長階段,本產品的有限延展性可能無法滿足孩童成長速度。	無	32,000	
FSZ018055004	Covidien Sofradim PARIETEX Composite Meshes -20x15cm 舒法定帕瑞得複合式人工編網	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。 2.2D聚酯人工網，具高親水性，植入後黏貼組織性佳，組織長的好。	1.有效減低腹部疝氣病人的復發率。 2.植入品可防止組織粘黏並自體吸收。 3.植入品能部份自體吸收,依人體功能彈性編織，有效減低	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.血腫、血腫、2.復發、3.感染、4.內臟粘黏、5.對產品成分產生	1.禁忌症:所有關於壁層強化使用的一般禁忌症皆適用於本產品。這些包括(但不侷限於): *病患正處於成長階段,本產品的有限延展性可能無法滿足孩童成長速度。 1.禁忌症:所有關於壁層強化使用的一般禁忌症皆適用於本產品。這些包括(但不侷限於): *病患正處於成長階段,本產品的有限延展性可能無法滿足孩童成長速度。	無	36,000	
FSZ018055005	Covidien Sofradim PARIETEX Composite Meshes -25x20cm 舒法定帕瑞得複合式人工編網	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。 2.2D聚酯人工網，具高親水性，植入後黏貼組織性佳，組織長的好。	1.有效減低腹部疝氣病人的復發率。 2.植入品可防止組織粘黏並自體吸收。 3.植入品能部份自體吸收,依人體功能彈性編織，有效減低	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.血腫、血腫、2.復發、3.感染、4.內臟粘黏、5.對產品成分產生	1.禁忌症:所有關於壁層強化使用的一般禁忌症皆適用於本產品。這些包括(但不侷限於): *病患正處於成長階段,本產品的有限延展性可能無法滿足孩童成長速度。 1.禁忌症:所有關於壁層強化使用的一般禁忌症皆適用於本產品。這些包括(但不侷限於): *病患正處於成長階段,本產品的有限延展性可能無法滿足孩童成長速度。	無	50,000	
FSZ018591001	4x7cm COOK Biodesign 4-layer tissue Graft 曲克拜爾疝	衛署醫器輸字第018591號	完全自體重建為血管化組織。	無健保給付品項可比較	無	請以無菌操作技術拿取本品，盡量減少本品和乳膠手套之接觸。	無	17,800	
FSZ018591002	Cook Biodesign Surgisis 4-layer tissue graft C-SLH-4S-7x10cm 慕集喜司4層支撐物	衛署醫器輸字第018591號	完全自體重建為血管化組織。	無健保相似品項可比較。	無	請以無菌操作技術拿取本品，盡量減少本品和乳膠手套之接觸。	無	20,000	
FSZ018591003	Cook Biodesign Surgisis 4-layer tissue graft C-SLH-4S-7x20cm 慕集喜司4層支撐物	衛署醫器輸字第018591號	完全自體重建為血管化組織。	無健保相似品項可比較。	無	請以無菌操作技術拿取本品，盡量減少本品和乳膠手套之接觸。	無	30,000	
FSZ018915001	Gemzyme Seprafilm Adhesion Barrier 5*6 (13*15 cm) 生化可吸收膠(10片/盒)	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、半透明的粘黏阻層膜，由玻尿酸(HA)與聚胺基纖維素(CMC)兩種陰離子多醣類組合而成，同時藉由活化劑FDC (I)-(3)	無給付品項	與對照組間無統計學差異	1. 在剖腹手術進行腹腔盆腔癒合之前立即使用 2. 在使用前應確保膜的乾燥 3. 手術部位，特別是欲放置的位置應儘可能保持乾燥，完全去除多餘的	無	15,000	
FSZ018915002	Gemzyme Seprafilm Adhesion Barrier 3*5*(7*13cm) 6片/包 生化可吸收膠	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、半透明的粘黏阻層膜，由玻尿酸(HA)與聚胺基纖維素(CMC)兩種陰離子多醣類組合而成，同時藉由活化劑FDC (I)-(3)	無給付品項	與對照組間無統計學差異	1. 在剖腹手術進行腹腔盆腔癒合之前立即使用 2. 在使用前應確保膜的乾燥 3. 手術部位，特別是欲放置的位置應儘可能保持乾燥，完全去除多餘的	無	28,000	
FSZ019410001	Hyalo barrier gel 40mg/亞諾貝爾生化可吸收膠	衛署醫器輸字第019410號	1.亞諾貝爾生化可吸收膠已經實驗證實能有效降低手術後感染的發生率與減輕嚴重程度，提高術後癒合率，並能於術後完全止血時使用。	目前無同類健保品項	無	1.本產品沒有抑菌或殺菌效果。 2.本產品折封後建議立即使用。 3.注射針筒僅能單次使用，未使用部分不能重複使用。	無	16,500	
FSZ019410002	Hyalo barrier gel endo 30mg/ml亞諾貝爾生化可吸收膠	衛署醫器輸字第019410號	1.亞諾貝爾生化可吸收膠已經實驗證實能有效降低手術後感染的發生率與減輕嚴重程度，提高術後癒合率，並能於術後完全止血時使用。	目前無同類健保品項	無	1.本產品沒有抑菌或殺菌效果。 2.本產品折封後建議立即使用。 3.注射針筒僅能單次使用，未使用部分不能重複使用。	無	16,500	
FSZ019507001	Sofradim Parietene progrid meshes PP1208DL 12*8cm(左側)帕瑞得普格羅維編織	衛署醫器輸字第019507號	備有兩種規格：1.預先裁切的網狀狀貼布附黏膠，分為左邊及右邊。2.未預先裁切的單位	目前無相似之健保品項	可能出現因使用網狀貼布進行腹部壁層重建引起的相關併發症	建議將產品至於下列環境:室溫,遠離光線	無	12,800	
FSZ019640001	Cook Biodesign Surgisis Hernia Graft 13*15cm G36032 拜爾曲克拜爾慕集喜司疝	衛署醫器輸字第019640號	1.可吸收材料，無外來物反應 2.可使用在腹內或腹外的單位 3.單層組織再	本品健保皆無給付。 Cook Biodesign Surgisis Hernia Graft 13*15cm G36032 拜爾曲克拜爾慕集喜司疝氣支撐物	無	1.不可重新滅菌，未使用完的部分必須丟棄。 2.超過保存期限後必須丟棄，不可使用。 3.把超過一個以上的產品釘住或縫合可能降低其功效。	無	37,000	
FSZ022205001	Bard 3DMAX Light Mesh 0117312 立維輕質型修補網(左/右/大)	衛署醫器輸字第022205號	具有1.水性塗層之導引劑,能提供一個有彈性且能止血的管道,將血管內裝置置入靜脈系統以減少失血。	具有1.水性塗層之導引劑,能提供一個有彈性且能止血的管道,將血管內裝置置入靜脈系統以減少失血。	失血,出血或血腫 栓塞 感染 血管創傷	擴張器僅能與0.035in之導引線相容	無	8,500	
FSZ023882001	Ventrio ST Hernia Patch 8*12cm 5950030 凡萃歌斯提疝氣修補片	衛署醫器輸字第023882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，不引發粘黏；上層為雙層單脫聚丙稀材料管大網孔補片，聚丙稀補片可強化組織，並有同	無健保給付之相關品項	可能的併發症為血腫、發炎、血腫、沾連、擠壓或?管	使用前請參照使用手冊，僅限為外科技術合格醫師使用。固定過程中不要切割POD單纖維	無	11,900	
FSZ023882002	Ventrio ST Hernia Patch 13.8*17.8cm 5950050 凡萃歌斯提疝氣修補片	衛署醫器輸字第023882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，不引發粘黏；上層為雙層單脫聚丙稀材料管大網孔補片，聚丙稀補片可強化組織，並有同	健保無給付相關產品	可能的併發症為血腫、發炎、血腫、沾連、擠壓或?管	使用前請參照使用手冊，僅限為外科技術合格醫師使用。固定過程中不要切割POD單纖維	無	26,000	
FSZ024060003	Ventrialex ST Hernia Patch 6.4cm L 5950008 凡提拉斯特疝氣修補網	衛署醫器輸字第024060號	使用於腹部切口疝氣，可直接置入腹腔。下層為下層為聚甘醇酸(PGA)纖維，可與腹腔內器官直接接觸，不引發粘黏。此層表面具有生物可吸收性塗層，30天內即可從部位吸收；上層為雙層單脫	無	可能的併發症，包括血腫、粘黏、血腫、發炎、擠壓、?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，可能引發腫脹或皮膚穿孔。	使用前請參照使用手冊，僅限為外科技術合格醫師使用。固定過程中不要切割POD單纖維，並可利用網片上之聚丙稀端定位綁帶進行固定	無	13,000	
FSZ024613001	Boston Scientific Solyx SIS sys M0068507000 鎮淋單一切口閉尿系統	衛署醫器輸字第024613號	1.Sling有4cm de-tang減少植入後彎縮或縮曲變形 2.Device有mark兩側中心點記號，可確保2側植入sling長度平衡	此類醫療材料無相對健保給付品項	以下為安置尿道下尿管可能產生的併發症，但並不侷限於此：與所有植入物一樣，傷口可能會出現局部不適及/或異物反應	使用前請務必詳閱原廠之使用說明書並遵照指示使用	無	30,000	
FSZ024945001	Ventralight ST Mesh 4*6*(10.2*15.2cm) 5954460 凡萃拉絲提網片	衛署醫器輸字第024945號	使用於腹部切口疝氣，可直接置入腹腔，用於腹腔鏡。下層為聚甘醇酸(PGA)纖維，可與腹腔內器官直接接觸，不引發粘黏，為生物可吸收塗層，30天內即可從部位吸收；上層為雙層單脫	健保無給付相關產品	可能的併發症，包括血腫、粘黏、血腫、發炎、擠壓、?管形成和疝氣復發或軟組織缺損。	1.使用前請詳閱原廠使用說明書所有指示。 2.只有具備相關外科技術資格的醫師才可使用本人工修復物。	無	15,200	
FSZ024945002	Ventralight ST Mesh 7*9*(17.8*22.9cm) 5954790 凡萃拉絲提網片	衛署醫器輸字第024945號	使用於腹部切口疝氣，可直接置入腹腔，用於腹腔鏡。下層為聚甘醇酸(PGA)纖維，可與腹腔內器官直接接觸，不引發粘黏，為生物可吸收塗層，30天內即可從部位吸收；上層為雙層單脫	健保無給付相關產品	可能的併發症，包括血腫、粘黏、血腫、發炎、擠壓、?管形成和疝氣復發或軟組織缺損。	1.使用前請詳閱原廠使用說明書所有指示。 2.只有具備相關外科技術資格的醫師才可使用本人工修復物。	無	39,000	
FSZ024945003	Ventralight ST Mesh 8*10*(20.3*25.4cm) 5954810 凡萃拉絲提網片	衛署醫器輸字第024945號	使用於腹部切口疝氣，可直接置入腹腔，用於腹腔鏡。下層為聚甘醇酸(PGA)纖維，可與腹腔內器官直接接觸，不引發粘黏，為生物可吸收塗層，30天內即可從部位吸收；上層為雙層單脫	健保無給付相關產品	可能的併發症，包括血腫、粘黏、血腫、發炎、擠壓、?管形成和疝氣復發或軟組織缺損。	1.使用前請詳閱原廠使用說明書所有指示。 2.只有具備相關外科技術資格的醫師才可使用本人工修復物。	無	43,000	
FSZ025630001	Promedon OPHIRA Mini Sling System 博美敦歌菲拉迷你懸吊帶系統	衛署醫器輸字第025630號	本產品有多點式固定?比起一般兩點式固定?提供更大的握固力，而且不同產品有不同的設計，能給醫師針對不同病人選擇合適的產品，增加手術安全性。	相較健保給付品項，本產品僅需單一一切口就能進行安裝。術中出血量小，且對於膀胱及腸子損傷的風險較小，由於僅為單一小傷口，所以術後恢復期較短，安全性較	無	術後不久感覺到陰道疼痛，其他可能的併發症包括切口處感染、尿道炎或陰道侵蝕、陰道發炎等。	使用本產品時須小心謹慎，避免使用尖銳、鋸齒、或銳利的器械來操作。	無	32,000
FSZ026881001	Hyaloglide Anti-adhesion Gel 1ml 亞諾葛來防粘黏生物膠	衛署醫器輸字第026881號	本產品為國內目前唯一針對肌腱、周邊神經及關節韌帶手術的防粘黏產品。其成分取自於天然玻尿酸，生物相容性佳，安全性高。內容物形態為3D凝膠狀，容易黏附於手術切口或關節	現無健保品項	無	依據臨床前研究結果，本產品在難以止血的狀況下仍然具有防粘黏的效能，因此是否使用在凝血、嚴重過敏，或先有過敏性反應狀況發生的患者身上，由外科醫師自行決定。	無	17,000	
FSZ026881002	Hyaloglide Anti-adhesion Gel 2ml 亞諾葛來防粘黏生物膠	衛署醫器輸字第026881號	Hyaloglide為無菌、透明、高黏度的凝膠，其以ACP(自體交叉連結多醣)為基質，此ACP是由濃縮玻尿酸而得，而玻尿酸是人體的結締組織、上皮組織及間皮組織的重要組成成份。	可有效改善粘黏相關併發症：減少術後疼痛，快速恢復患部活動力及功能，改善生活品質。此外，可提供患者更舒適、少疼痛的復健品質，有助於術後復健。	無	依據臨床前研究結果，本產品在難以止血的狀況下仍然具有防粘黏的效能，因此是否使用在凝血、嚴重過敏，或先有過敏性反應狀況發生的患者身上，由外科醫師自行決定。	無	32,000	

漢銘基督教醫院 (代號: 1137010051) 自費特材項目公告

品項代碼	名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	應注意事項	健保替代醫材	自費價
FSZ027776003	100*100*0.15mm NV-L-015G Gunze(Neoveil Absorbable Polyglycolic Acid Stapler(Echelon45) NV-ET-M45E-2 Gunze(Neoveil Absorbable Polyglycolic Acid Stapler(Echelon60) NV-ET-M60E-2 Gunze(Neoveil Absorbable Polyglycolic Acid Stapler(Endo GIA45) NV-ET-M45A-2 Gunze(Neoveil Absorbable Polyglycolic Acid Stapler(Endo GIA60) NV-ET-M60A-2 Gunze(Neoveil Absorbable Polyglycolic Acid Bard Modified OnFlex Mesh 8.6*14.2cm 0115610 改良歐福力斯網片-中	衛部醫器輸字第027776號	本產品是一個可吸收性補強材料，使用於不需長時間癒合的位置，並經臨床使用證實。 (1)本產品為柔軟且彈性的不織布	目前並無用於此類功能的相似品	無	在使用前應閱讀禁忌症、警告以及以下資訊。 1.使用注意： 使用在虛弱的病人或需長時間癒合的傷口時應考慮其可行性	無	28,000
FSZ027776006	100*100*0.15mm NV-L-015G Gunze(Neoveil Absorbable Polyglycolic Acid Stapler(Echelon45) NV-ET-M45E-2 Gunze(Neoveil Absorbable Polyglycolic Acid Stapler(Echelon60) NV-ET-M60E-2 Gunze(Neoveil Absorbable Polyglycolic Acid Stapler(Endo GIA45) NV-ET-M45A-2 Gunze(Neoveil Absorbable Polyglycolic Acid Stapler(Endo GIA60) NV-ET-M60A-2 Gunze(Neoveil Absorbable Polyglycolic Acid Bard Modified OnFlex Mesh 8.6*14.2cm 0115610 改良歐福力斯網片-中	衛部醫器輸字第027776號	本產品是一個可吸收性補強材料，使用於不需長時間癒合的位置，並經臨床使用證實。 (1)本產品為柔軟且彈性的不織布	無類似健保品	無	在使用前應閱讀禁忌症、警告以及以下資訊。 1.使用注意： 使用在虛弱的病人或需長時間癒合的傷口時應考慮其可行性	無	10,500
FSZ027776007	100*100*0.15mm NV-L-015G Gunze(Neoveil Absorbable Polyglycolic Acid Stapler(Echelon45) NV-ET-M45E-2 Gunze(Neoveil Absorbable Polyglycolic Acid Stapler(Echelon60) NV-ET-M60E-2 Gunze(Neoveil Absorbable Polyglycolic Acid Stapler(Endo GIA45) NV-ET-M45A-2 Gunze(Neoveil Absorbable Polyglycolic Acid Stapler(Endo GIA60) NV-ET-M60A-2 Gunze(Neoveil Absorbable Polyglycolic Acid Bard Modified OnFlex Mesh 8.6*14.2cm 0115610 改良歐福力斯網片-中	衛部醫器輸字第027776號	本產品是一個可吸收性補強材料，使用於不需長時間癒合的位置，並經臨床使用證實。 (1)本產品為柔軟且彈性的不織布	無類似健保品	無	在使用前應閱讀禁忌症、警告以及以下資訊。 1.使用注意： 使用在虛弱的病人或需長時間癒合的傷口時應考慮其可行性	無	10,500
FSZ027776008	100*100*0.15mm NV-L-015G Gunze(Neoveil Absorbable Polyglycolic Acid Stapler(Echelon45) NV-ET-M45E-2 Gunze(Neoveil Absorbable Polyglycolic Acid Stapler(Echelon60) NV-ET-M60E-2 Gunze(Neoveil Absorbable Polyglycolic Acid Stapler(Endo GIA45) NV-ET-M45A-2 Gunze(Neoveil Absorbable Polyglycolic Acid Stapler(Endo GIA60) NV-ET-M60A-2 Gunze(Neoveil Absorbable Polyglycolic Acid Bard Modified OnFlex Mesh 8.6*14.2cm 0115610 改良歐福力斯網片-中	衛部醫器輸字第027776號	本產品是一個可吸收性補強材料，使用於不需長時間癒合的位置，並經臨床使用證實。 (1)本產品為柔軟且彈性的不織布	無類似健保品	無	在使用前應閱讀禁忌症、警告以及以下資訊。 1.使用注意： 使用在虛弱的病人或需長時間癒合的傷口時應考慮其可行性	無	10,500
FSZ027776009	100*100*0.15mm NV-L-015G Gunze(Neoveil Absorbable Polyglycolic Acid Stapler(Echelon45) NV-ET-M45E-2 Gunze(Neoveil Absorbable Polyglycolic Acid Stapler(Echelon60) NV-ET-M60E-2 Gunze(Neoveil Absorbable Polyglycolic Acid Stapler(Endo GIA45) NV-ET-M45A-2 Gunze(Neoveil Absorbable Polyglycolic Acid Stapler(Endo GIA60) NV-ET-M60A-2 Gunze(Neoveil Absorbable Polyglycolic Acid Bard Modified OnFlex Mesh 8.6*14.2cm 0115610 改良歐福力斯網片-中	衛部醫器輸字第027776號	本產品是一個可吸收性補強材料，使用於不需長時間癒合的位置，並經臨床使用證實。 (1)本產品為柔軟且彈性的不織布	無類似健保品	無	在使用前應閱讀禁忌症、警告以及以下資訊。 1.使用注意： 使用在虛弱的病人或需長時間癒合的傷口時應考慮其可行性	無	10,500
FSZ028556001	8.6*14.2cm 0115610 改良歐福力斯網片-中	衛部醫器輸字第028556號	用於無張力疝氣修補手術，放置於腹腔可覆蓋整個腹腔包含直接疝氣，間接疝氣，和股疝氣。 特點:1.獨創防擠環，採用SORBAFLEX記憶技術，具備記憶和堆積NON DEFORMABLE	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邊之肌動或筋膜上，疼痛感較大，手術時間及恢復時間較長。	可能產生的併發症包括但不限於血腫、沾粘、水腫、疼痛、感染、發炎、突出、糜爛、網片位移、形成瘻管以及疝氣或軟組織缺損復發。如果SORBAFLEX PDO單絲被切斷或損壞，可能引起其他併發症	1.開始使用前請先閱讀所有說明。 2.祇有掌握適當外科技能的合格醫生才能使用本產品。 3.應小心拿取和操作，避免切斷或劃傷SORBAFLEX PDO單絲。 *本產品為無菌包裝，僅限單次使用。 *單次使用，切勿重複滅菌。 *已開封但未使用過的裝置請棄置	無	12,000
FSZ031551001	(IS-M1 CL Medical) I-STOP (MINI-STOP) Sling System西羅蒙索卡嬰適迷速你懸吊手術	衛部醫器輸字第031551號	抗變形網格設計，採用特殊編織，可抗組織拉扯力。	目前此SIS單一切口懸吊帶產品特材，並無相對健保條件給付，故為自費品項。此產品與健保差異為體外無切口開傷口放置吊帶，降低疼痛感。手術後恢復較快速。	無	醫務器材報告(SDRs)，記載針對用於應力性尿失禁 (stress urinary incontinence, SUI) 修護之手術用網片/懸吊帶類產品之常見併發症。	無	35,000
FSZ031574001	"FC-09006/3ML/FzioMed + 佐美 / 佐美" 防粘黏膠 "FzioMed" Adhesion	衛部醫器輸字第031574號	非拋棄式Legend連接裝置用途與規格說明Legend連接裝置可為轉動中的切割工具提供支撐及穩定性。	無健保給付品項	無	請勿使用將其非雷動的切割工具與雷動馬達同時使用。 雷動切割工具僅限單次使用。	無	52,000
FTZ007768001	新象浮動環(57mm)(14603)(5片/盒)	衛部醫器輸字第007768號	1.兩片式浮動環：底座可與造口袋分開 2.柔軟及舒適的人工皮材質，保護造口周圍皮膚 3.視野清楚，容易操作，方便評估造口及執行造口護理	1.兩片式浮動環：底座可與造口袋分開 2.柔軟及舒適的人工皮材質，保護造口周圍皮膚 3.視野清楚，容易操作，方便評估造口及執行造口護理	患者對產品材質過敏者，可能導致皮膚過敏之現象	1.本產品屬單次使用 2.對底座材料過敏者不可使用	無	230
FTZ007768003	新象可剪式墊高環 15803(50mm)(5片/盒)	衛部醫器輸字第007768號	1.柔軟及舒適的墊高兩片式人工皮底座，提供造口周圍適度的壓力 2.把造口四周皮膚向下壓，以產生造口處往上凸出之效果	適用於造口不夠高、造口凹陷者、造口周圍皮膚紅腫或不平者之特殊病患使用	患者對產品材質過敏者，可能導致皮膚過敏之現象	1.本產品屬單次使用 2.對底座材料過敏者不可使用	無	270
HHZ023218001	EkoSonic MACH4 endovascular device 智慧型超聲波輔助血栓溶解導管	衛部醫器輸字第023218號	EkoSonic MACH4血管裝置利用高頻(2-3MHz)、低功率超音波協助溶解血栓進入肺栓或末梢血管。 EkoSonic MACH4血管裝置係由一個單次使用之藥物傳送	無。	1.血管穿孔或破裂。 2.新的血塊造成栓塞。 3.血管阻塞。	1.此裝置僅能由醫師使用。 2.使用前，請先仔細閱讀所有使用說明，遵守這些說明中提及的所有警告事項與注意事項。無法遵守的話將會造成併發症。 *主要由受過訓練且具備經皮腔內移除個別目標血管新生的至高高度組織化血塊或血栓之診斷與介入治療經驗的專業人員操作。	無	150,000
HHZ026238001	ROTAREX S動脈 6F,8F,10F/110cm,135cm; 85cm / 80208 - 80201	衛部醫器輸字第026238號	用於心臟、冠狀動脈、與腦血管領域以外的原生血管或支架、支架移植、或人工冠繞道移植物的管腔血栓清除	此系統提供動力支持，具可塑性血栓清除，有別於徒手抽吸導管，清除效率高。日後防止阻塞的機率低。	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 ● 不同程度的肺栓塞 ● 血栓形成，特別是復發性的血栓形成	無	125,000	
HHZ028794001	(105039-003) AngioJet AVX OVER-THE-WIRE Thrombectomy Set 波士頓科	衛部醫器輸字第028794號	AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組運用高流速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。	AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組運用高流速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。	可能與使用AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組有關的潛在不良事件類似於那些與其他介入治療相關的不良事件。這些不良事件包括但不限於： ● 血栓吸入到導管中，並被高速射流擊碎並排出體外。	● 在使用之前先目視檢查AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組，以確保在運輸期間沒有發生損壞。如果導管彎曲或扭結，不要嘗試弄直或使用它。否則可能會導致導管破裂。請不要將	無	120,000
HHZ028794002	(111303-003) AngioJet Solent Distal OVER-THE-WIRE Thrombectomy Set 波士頓科	衛部醫器輸字第028794號	AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組運用高流速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。	AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組運用高流速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。	可能與使用AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組有關的潛在不良事件類似於那些與其他介入治療相關的不良事件。這些不良事件包括但不限於： ● 血栓吸入到導管中，並被高速射流擊碎並排出體外。	● 在使用之前先目視檢查AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組，以確保在運輸期間沒有發生損壞。如果導管彎曲或扭結，不要嘗試弄直或使用它。否則可能會導致導管破裂。請不要將	無	120,000
HHZ028794003	(114610-002) AngioJet Zelante DVT OVER-THE-WIRE Thrombectomy Set 波士頓科	衛部醫器輸字第028794號	AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組運用高流速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。	AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組運用高流速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。	可能與使用AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組有關的潛在不良事件類似於那些與其他介入治療相關的不良事件。這些不良事件包括但不限於： ● 血栓吸入到導管中，並被高速射流擊碎並排出體外。	● 在使用之前先目視檢查AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組，以確保在運輸期間沒有發生損壞。如果導管彎曲或扭結，不要嘗試弄直或使用它。否則可能會導致導管破裂。請不要將	無	120,000
HHZ029279001	(106553-004) Boston Scientific AngioJet Thrombectomy Set 波士頓科	衛部醫器輸字第029279號	AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組運用高流速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。	AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組運用高流速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。	可能與使用AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組有關的潛在不良事件類似於那些與其他介入治療相關的不良事件。這些不良事件包括但不限於： ● 血栓吸入到導管中，並被高速射流擊碎並排出體外。	● 在使用之前先目視檢查AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組，以確保在運輸期間沒有發生損壞。如果導管彎曲或扭結，不要嘗試弄直或使用它。否則可能會導致導管破裂。請不要將	無	136,000
HHZ032102001	6Fr. 135cm Penumbra INDIGO Aspiration Catheter (CAT6) 英迪高抽吸系統-抽吸	衛部醫器輸字第032102號	非拋棄式Legend連接裝置用途與規格說明Legend連接裝置可為轉動中的切割工具提供支撐及穩定性。	無健保給付品項	無	請勿使用將其非雷動的切割工具與雷動馬達同時使用。 雷動切割工具僅限單次使用。	無	130,000
HHZ032102002	Penumbra INDIGO Separator 6 (SEP6) 英迪高抽吸系統-分離器	衛部醫器輸字第032102號	非拋棄式Legend連接裝置用途與規格說明Legend連接裝置可為轉動中的切割工具提供支撐及穩定性。	無健保給付品項	無	請勿使用將其非雷動的切割工具與雷動馬達同時使用。 雷動切割工具僅限單次使用。	無	65,000
NBZ010260001	MMT-332A 儲藥筒3.0ml 10支/盒	衛部醫器輸字第010260號	無	無	無	1.填充儲藥筒之前應先置於室溫下。2.填滿儲藥筒後應立即使用，請勿存放。3.更換儲藥筒和輸液袋後應檢查有無滲漏。4.請於醫療專業人員在場情況下進行首次設置。	無	100
NBZ013852001	MMT-378 輸液套60cm 10支/盒	衛部醫器輸字第013852號	無	無	無	1.不當的插入及輸注部位維護，可能會造成藥物不正確、感染及/或輸注部位刺激。請依據專業醫護人員之指示選擇部位。2.請於醫療專業人員在場情況下進行首次設置。3.每48-72小時更換輸液套或依據專業醫護人員	無	500
NBZ013853001	MMT-396 輸液套110cm, 9mm 10支/盒	衛部醫器輸字第013853號	無	無	無	1.不當的插入及輸注部位維護，可能會造成藥物不正確、感染及/或輸注部位刺激。請依據專業醫護人員之指示選擇部位。2.請於醫療專業人員在場情況下進行首次設置。3.每48-72小時更換輸液套或依據專業醫護人員	無	500
NDZ025369002	B.Braun Surecan Safety II With Ultrastit Y 04447028: 40 安全型注射針	衛部醫器輸字第025369號	1.耐高壓 325psi 2.選配耐高壓正壓免針注射安全閥。 3.25psi耐高壓正壓免針安全閥，可高壓注射顯劑，或免針	目前健保給付針具為非耐高壓安全針且無選配耐高壓正壓之免針注射安全閥，當病患需做電腦斷層掃描腦瘤治療狀況時需另外於週邊血管植入導管高壓注射顯劑影響拋棄式肌電圖針，單一病患使用，無感染的風險	無	本產品及配件不得重複使用。重複使用必然會損害產品的效能及安全性。切勿修改本產品。	無	710
NEY024955W01	拋棄式肌電圖用針長 37mm*26G	衛部醫器輸字第024955號	無	無	無	1.勿重複滅菌或重複使用 2.勿將電極針垂直向上插入集線器	無	350
NEY026798W01	(533631.Inomed) SDN electrode BU/BK 15/1000 stainless steel 因諾美皮下針電	衛部醫器輸字第026798號	絞線式針電極可以降低干擾，提高肌電訊號靈敏度	目前健保並未給付「手術中肌電訊號監視」之項目，但臨床為手術中神經導航及避免造成無法復原之神經傷害，需要使用。	無	1.使用前檢查配件是否損壞 2.嚴禁使用損壞的配件 3.需在醫師指示下使用	無	1,400

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051) 自費特材項目公告

品項代碼	名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	應注意事項	健保替代醫材	自費價
NEZ018571001	Suros ATEC Breast Biopsy System 愛特科乳房切片檢查系統	衛署醫器輸字第018571號	乳房穿刺檢查 1.快速 安全 簡單 準確	健保給付用之穿刺針口徑較小、不易刺中目標且要多次穿刺才能正確取樣，十分費時且病患需多刺幾針。	無	1.ATEC乳房組織切片裝置僅可受過經皮組織切片程序訓練的醫師使用。 2.將ATEC乳房組織切片裝置用於除乳癌患者時，應進行健全的當在執行注射針注射時，須確認注射材料沒有接觸到非目標區。當目標區是很多位置時，每一位置更新新器材。請參看標籤得知該產品所需要之最小通道尺寸。 避免未經滅菌而重複使用	無	18,000
NEZ022416001	25G Cook EchoTip Procore HD Ultrasound Biopsy Needle (FNB) 曲克艾可波科波(Te/S50721-002 Technomed Europe) 24支/盒 Subdermal Needle Electrodes 針克諾美德	衛署醫器輸字第022416號	1.本產品具獨特針頭設計，增加樣本量及提高組織學樣本的收集。 2.針頭之凹點提高超聲下可視性。	目前無健保給付。	無。	當此裝置的穿刺套管尖端接近胸腔壁或皮膚邊緣時請務必小心。本產品可能溶出塑化劑鄰苯二甲酸二(2-乙基己基)酯 (Di(2-ethylhexyl)phthalate, DEHP)，男嬰、孕或產後婦女、青春期男性。 1.當術刀應於穿刺套管尖端刺入前預先切開皮膚。 2.請勿重複滅菌拋棄式的探針。 這些裝置可在以下條件下使用： 當術刀應於穿刺套管尖端刺入前預先切開皮膚。 請勿重複滅菌拋棄式的探針。 這些裝置可在以下條件下使用： 需由醫師執行	無	12,600
NEZ022567001	衛署醫器輸字第029454號	利用針電極紀錄生理電訊號	將針扎至該刺激的神經以及紀錄的肌肉上 主要為神經電訊號的刺激與紀錄針電極	無	無	無	無	300
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號	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安可兒MRI乳房切片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MRI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	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小腫瘤。 2.真空(vacuum)系統輔助抽吸，減少瘀血與出血。	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。	當此裝置的穿刺套管尖端接近胸腔壁或皮膚邊緣時請務必小心。本產品可能溶出塑化劑鄰苯二甲酸二(2-乙基己基)酯 (Di(2-ethylhexyl)phthalate, DEHP)，男嬰、孕或產後婦女、青春期男性。 1.當術刀應於穿刺套管尖端刺入前預先切開皮膚。 2.請勿重複滅菌拋棄式的探針。 這些裝置可在以下條件下使用： 當術刀應於穿刺套管尖端刺入前預先切開皮膚。 請勿重複滅菌拋棄式的探針。 這些裝置可在以下條件下使用： 需由醫師執行	無	13,000
NEZ024626002	SenoRx EnCor MRI probe 10Ga ECPMR0110G MRI 探針 (含vacuum、vacuum+ rinse)	衛署醫器輸字第024626號	將安可兒MRI附件套組放置於MRI影像上呈現之乳房異常處做定位及引導安可兒MRI乳房切片探針放置正確位置，將MRI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。	2.真空(vacuum)系統輔助抽吸，減少瘀血與出血。 3.10G的粗針抽取，樣本較大增加取樣的準確度。每扎無	使用安可兒MRI乳房切片探針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。	當此裝置的穿刺套管尖端接近胸腔壁或皮膚邊緣時請務必小心。本產品可能溶出塑化劑鄰苯二甲酸二(2-乙基己基)酯 (Di(2-ethylhexyl)phthalate, DEHP)，男嬰、孕或產後婦女、青春期男性。 1.當術刀應於穿刺套管尖端刺入前預先切開皮膚。 2.請勿重複滅菌拋棄式的探針。 這些裝置可在以下條件下使用： 當術刀應於穿刺套管尖端刺入前預先切開皮膚。 請勿重複滅菌拋棄式的探針。 這些裝置可在以下條件下使用： 需由醫師執行	無	15,000
NEZ024626003	EnCor MRI Probe Introducer 10G ECMRINTLOC 附件套組	衛署醫器輸字第024626號	此醫材是用來移除部份或完整切除診斷後異常的乳房組織，以提供進行組織學檢查。真空輔助活檢的原理是將切片針組，並附加真空抽吸之切割	提供可提升改善其醫療治療方式。	受檢者可能會有局部乳房發炎情形，暫時性之乳房淤青或瘀血，但在一週後會好轉。	當此裝置的穿刺套管尖端接近胸腔壁或皮膚邊緣時請務必小心。本產品可能溶出塑化劑鄰苯二甲酸二(2-乙基己基)酯 (Di(2-ethylhexyl)phthalate, DEHP)，男嬰、孕或產後婦女、青春期男性。 1.當術刀應於穿刺套管尖端刺入前預先切開皮膚。 2.請勿重複滅菌拋棄式的探針。 這些裝置可在以下條件下使用： 當術刀應於穿刺套管尖端刺入前預先切開皮膚。 請勿重複滅菌拋棄式的探針。 這些裝置可在以下條件下使用： 需由醫師執行	無	11,500
NEZ028014001	MHUS10(內含組織收集器MSMB1210)戴維科麥瑪通乳房活體組織切片檢查系統-組織取	衛署醫器輸字第028014號	醫師不用動手術就能取得足量的乳房組織進行診斷，切片疼痛感輕微，能在門診診間完成。透過實體X光或超音波影像將探針移到病灶點，取得多點組織樣本。	Mammatome(麥瑪通)微創乳房診斷系統是一項改良、更新，讓醫師不用動手術就能取得足量的乳房組織進行確定診斷，且以現行之治療方式可提升改善其診斷。	任何侵入性的檢查有可能發生局部腫脹的狀況，但傷口小，機率	抗凝血治療，有出血疾病的病人，有較高風險。	無	16,000
NEZ029871001	Europe subdermal needle electrodes 針克若美德螺旋針	衛署醫器輸字第029871號	醫師不用動手術就能取得足量的乳房組織進行診斷，切片疼痛感輕微，能在門診診間完成。	Mammatome(麥瑪通)微創乳房診斷系統是一項改良、更新，讓醫師不用動手術就能取得足量的乳房組織進行確定診斷，且以現行之治療方式可提升改善其診斷。	任何侵入性的檢查有可能發生局部腫脹的狀況，但傷口小，機率	抗凝血治療，有出血疾病的病人，有較高風險。	無	550
NTZ011331001	Mammatome ST Probe 11G MST11 麥瑪通立體定位探針	衛署醫器輸字第011331號	醫師不用動手術就能取得足量的乳房組織進行診斷，切片疼痛感輕微，能在門診診間完成。	Mammatome(麥瑪通)微創乳房診斷系統是一項改良、更新，讓醫師不用動手術就能取得足量的乳房組織進行確定診斷，且以現行之治療方式可提升改善其診斷。	任何侵入性的檢查有可能發生局部腫脹的狀況，但傷口小，機率	抗凝血治療，有出血疾病的病人，有較高風險。	無	11,140
NTZ011331002	Mammatome HH Probe 8G MHH8 麥瑪通立體定位探針	衛署醫器輸字第011331號	醫師不用動手術就能取得足量的乳房組織進行診斷，切片疼痛感輕微，能在門診診間完成。	Mammatome(麥瑪通)微創乳房診斷系統是一項改良、更新，讓醫師不用動手術就能取得足量的乳房組織進行確定診斷，且以現行之治療方式可提升改善其診斷。	任何侵入性的檢查有可能發生局部腫脹的狀況，但傷口小，機率	抗凝血治療，有出血疾病的病人，有較高風險。	無	11,140
S8026992	(SP087826.180) SPINENDOS Bipolar Electrode+Handle+Shaft MULTIFIRE ENDO TA 30-2.5 STPLR 010901 複發性胸腺自動縫合器(含1針)	衛署醫器輸字第026992號	雙極電極電極為一次使用的產品，可與雙極電極系統共同使用。雙極電極系統只能與雙極產生器(Generator)共同使用。	目前無相同之健保給付項	複發式內視鏡胸腺自動縫合器在單一內視鏡手術中可重新裝填七發釘匣，即每次可擊發八次，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。	1.不要與標準電單位一起使用。2.當通電時請不要觸碰雙極電極尖端。3.當通電時請不要將雙極電極移出電極系統。4.使用前，請詳細閱讀警告、注意和使用說明。5.高電壓電極系統的安全性和有效性不取決於該使用該器械於組織上，請務必評估組織的厚度並選擇適合的縫釘規格。	無	68,000
SAY010682001	(HAR17F Ethicon) Harmonic FOCUS Curved Shears and Blue Hand Piece 愛惜康哈默敦尼 Ligasure 5mm blunt tip lap 彎型小鉗口手術鑷合器/分割器 (Covidien LF1212)	衛署醫器輸字第010682號	1.提供一個三排交互交錯的鉗齒，縫釘的釘大小取決於縫釘的縫釘規格為2.5mm或3.5mm。2.提供一個3.5mm的穿刺套管連同刀頭。	目前無相同之健保給付項	超音波刀並無直接之副作用，如同其它能量器械，需注意勿將剛作用完之刀面直接接觸重要神經血管以免除溫影響組織。	1. 本器械禁止使用於骨骼之切割 2. 本器械不適用於作為避孕用途的輸卵管結紮 3. 本產品為一無菌、僅供單一病患使用的器械。使用後應丟棄。建議不可作重複消毒使用	無	18,500
SAY019832002	(HAR17F Ethicon) Harmonic FOCUS Curved Shears and Blue Hand Piece 愛惜康哈默敦尼 Ligasure 5mm blunt tip lap 彎型小鉗口手術鑷合器/分割器 (Covidien LF1212)	衛署醫器輸字第019832號	1.提供一個三排交互交錯的鉗齒，縫釘的釘大小取決於縫釘的縫釘規格為2.5mm或3.5mm。2.提供一個3.5mm的穿刺套管連同刀頭。	目前無相同之健保給付項	超音波刀並無直接之副作用，如同其它能量器械，需注意勿將剛作用完之刀面直接接觸重要神經血管以免除溫影響組織。	1. 本器械禁止使用於骨骼之切割 2. 本器械不適用於作為避孕用途的輸卵管結紮 3. 本產品為一無菌、僅供單一病患使用的器械。使用後應丟棄。建議不可作重複消毒使用	無	26,350
SAY023037001	V-LOC 180 Device 3-0 CV-23 30CM VLOCLO814 優施西可吸收傷口縫合裝置	衛署醫器輸字第023037號	USFDA 核准規定尺寸適用於在倒勾作用前之V-Loc 180 可吸收傷口縫合裝置材料。在作用之後，V-Loc 180 可吸收傷口縫合裝置的尺寸將縮小至縫合線。	1. 作用溫度較低，側向熱傷害亦較小，保護周邊重要組織。術後復原效果佳。 2. 止血同時切割最高達5mm血管、淋巴管。術後引流	在裝有體內或體外起搏器的情况下應謹慎使用此系統	1. 本器械禁止使用於骨骼之切割 2. 本器械不適用於作為避孕用途的輸卵管結紮 3. 本產品為一無菌、僅供單一病患使用的器械。使用後應丟棄。建議不可作重複消毒使用	無	27,000
SAY023875001	ENSEAL Tissue Sealing Device(NSLG2545 ETHICON) 安喜凝組織密封裝置	衛署醫器輸字第023875號	1.本產品是一種供單患者使用的無菌手術器械/用於凝固和離斷直徑最大7公釐(含7公釐)的血管以及組織和/或血管束。 2.此器械僅適用於軟組織。	1.此器械可用來處理直徑最大7公釐(含7公釐)的血管。 2.可處理較大的車和器械鉗口的血管束。	使用此產品可能產生的不良影響包括：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癒合的疾病，無法對其傷口提供足夠的支撐；組織肉並無直接之副作用，本產品對於輸卵管結紮術或輸卵管凝固無證據表明有效，請將本產品用於這些手術。	V-Loc180 可吸收傷口縫合裝置適用於適合使用可吸收縫合線縫合的軟組織。 使用禁忌 1.本產品的包裝和滅菌僅供一次性使用，不能重複使用、再加工或再次滅菌。 2.請勿在直徑超過7公釐的血管上使用本產品。	無	1,700
SAY025101001	(HAR36 Ethicon) Harmonic ACE+ 5mm Lap shear 36cm 愛惜康哈默敦尼克手術剪	衛署醫器輸字第025101號	1.多功能使用器械減少器械進出頻率，節省手術時間進而降低麻醉劑量的使用與風險。 2.精細設計的作用面符合高強度創手術精確度的要求。	1.作用溫度較低，側向熱傷害亦較小，保護周邊重要組織。術後復原效果佳。 2.止血同時切割最高達5mm血管、淋巴管。術後引流	超音波刀並無直接之副作用，如同其它能量器械，需注意勿將剛作用完之刀面直接接觸重要神經血管以免除溫影響組織。	1. 本產品為一無菌、僅供單一病患使用的器械。使用後應丟棄。外科手術切割軟組織、剪斷及縫閉5mm以內之血管。 2. 本器械禁止使用於骨骼之切割。	無	25,000
SAY026490001	Ethicon spiral PDO 2-0 1/2 26mm 雙圓針 14x14cm SXP2D8414 可吸收傷口吻合器 (12枚/盒) Ethicon spiral PDO 3-0 3/8 19mm 單角針 45cm SXP1B100 可吸收傷口吻合器	衛署醫器輸字第026490號	本產品帶有雙向倒刺的縫合材料來鑑定組織，因此無須打結即可縫合組織	本產品與一般手術縫線不同，一般手術必須打結，本產品為免打結裝置，提供傷口一致性的壓力和抗張強度，對於組織吻合的安全性更高，由於免打結也提高了手術效率	本產品對人體來說可能是一個暫時性異物，處理感染或被汙染的傷口時，必須遵循可以接受的外科操作規範	1. 不可在縫線的倒刺階段打結會損壞倒刺，並且可能降低縫線的抗張強度和倒刺的有效性。2.為了形成雙向拉力減低裝置操作正常，本產品的二側必須完全在組織中完成置入後，為了將裝置鎖定到位，還需在傷口止點側右側	無	1,680
SAY026490002	Ethicon Flex powered vasculer stapler 320mm PVE35A 可變式高階定位電動	衛署醫器輸字第026490號	本產品帶有雙向倒刺的縫合材料來鑑定組織，因此無須打結即可縫合組織	本產品與一般手術縫線不同，一般手術必須打結，本產品為免打結裝置，提供傷口一致性的壓力和抗張強度，對於組織吻合的安全性更高，由於免打結也提高了手術效率	本產品對人體來說可能是一個暫時性異物，處理感染或被汙染的傷口時，必須遵循可以接受的外科操作規範	1. 不可在縫線的倒刺階段打結會損壞倒刺，並且可能降低縫線的抗張強度和倒刺的有效性。2.為了形成雙向拉力減低裝置操作正常，本產品的二側必須完全在組織中完成置入後，為了將裝置鎖定到位，還需在傷口	無	1,680
SAY027803001	PSEE60A, 60mm, 桿身長 340mm ETHICON ECHELON FLEX POWERED PLUS	衛署醫器輸字第027803號	狹窄空間血管釘合及止血	1.為電動方式進行血管切割釘合，減少健保手術操作搖晃誤差，提供更好的釘合效果	無	1. 使用前請詳細閱讀產品說明書及注意事項避免與其有關危險 2. 使用前請注意包裝完整性 3. 使用前請詳細看量感患情況及任何術前治療是否導致組織狀況改變	無	23,000
SAY027964001	PSEE45A, 45mm, 桿身長 340mm ETHICON ECHELON FLEX POWERED PLUS	衛署醫器輸字第027964號	可搭配縫合釘或組織支撐材料共同使用。	目前市面上無健保之相關產品	NA	1.本產品經過包裝和滅菌，僅限一次性使用。不要重複使用、再加工或再次滅菌。重複使用、再加工或再次滅菌可能會影響本產品的結構完整性，並/或導致本產品故障，從而造成患者受傷、患處或死亡。對本產品	無	21,000
SAY030353001	PSEE45A, 45mm, 桿身長 340mm ETHICON ECHELON FLEX POWERED PLUS	衛署醫器輸字第030353號	可搭配縫合釘或組織支撐材料共同使用。	目前市面上無健保品項	NA	1.本產品經過包裝和滅菌，僅限一次性使用。不要重複使用、再加工或再次滅菌。重複使用、再加工或再次滅菌可能會影響本產品的結構完整性，並/或導致本產品故障，從而造成患者受傷、患處或死亡。對本產品	無	21,000
SAY030571001	SXMP1B107; 3-0, 線長45cm, 未染色, PS-2, Reverse Cutting; 3/8C;	衛署醫器輸字第030559號	1.前腹膜腔腔鏡術式(TEP)專用的人工編網，以最佳符合解剖上的結構，分左右、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，同時增進對於血管、淋巴管、組織束作閉合及切割	1.專為先進之前腹膜腔腔鏡術式使用，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，使得本產品與健保給付尚無此功能療效	使用本產品後，也可能出現因使用人工編網進行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)水腫、血腫(2)復發(3)慢性疼痛(4)感染(5)內臟沾黏(6)對	1. 本產品之禁忌症：所有關於壁層強化使用的一般禁忌症皆適用於本產品的使用。這些包括(但不侷限於): (1)病患正處於成長階段、人工編網的有限延展性可能無法滿足孩童的成	無	1,800
SAY030932001	(LF1837 Covidien) Ligasure 5mm sealer/divider with Nano-Coating 37cm	衛署醫器輸字第030932號	1.前腹膜腔腔鏡術式(TEP)專用的人工編網，以最佳符合解剖上的結構，分左右、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，同時增進對於血管、淋巴管、組織束作閉合及切割	1.專為先進之前腹膜腔腔鏡術式使用，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，使得本產品與健保給付尚無此功能療效	在裝有體內或體外起搏器的情况下應謹慎使用此系統	1. 本產品之禁忌症：所有關於壁層強化使用的一般禁忌症皆適用於本產品的使用。這些包括(但不侷限於): (1)病患正處於成長階段、人工編網的有限延展性可能無法滿足孩童的成	無	27,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051) 自費特材項目公告

品項代碼	名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	應注意事項	健保替代醫材	自費價
SAY031704001	(LF2019 Covidien) 21CM LIGASURE Exact Dissector Nano-Coating柯惠利嘉修膠艾	衛署醫器輸字第031704號	結紮開放手術中7mm以內的血管,淋巴結及組織束	能結紮7mm以內血管及組織束,降低病患出血量及提供手術安全性,器械鉗口加有Nano-Coated塗層有效減少焦痂及器械鉗口的沾黏	若經過重新處理或多次使用,可能會對器械結構和部位造成不良影響,從而影響器械的工作效能。	1.不建議結紮7mm以上的血管 2.包裝若已打開或損壞則不可使用	無	30,030
SAY032513001	(LF1923 COVIDIEN)23CM LIGASURE MARYLAND JAW柯惠利嘉修膠馬里蘭鉗口單一	衛署醫器輸字第027143號	結紮7MM以內血管,淋巴管及組織束	能結紮7MM以內血管及組織束,降低病患出血量提高手術安全性	若經過重新處理或多次使用,可能會對器械結構和部位造成不良影響,從而影響器械的工作效能。	1.不能結紮大於7mm 血管 2.包裝若已打開或損壞則不可使用	無	28,500
SAY032674001	Ligasure Impact Nano-Coating Sealer/Divider LF4418	衛署醫器輸字第032674號	節紮7MM以內的血管,淋巴結及組織束	節紮7MM以內之血管,淋巴管及組織束	若經過重新處理或多次使用,可能會對器械結構和部位造成不良影響,從而影響器械的工作效能。	1.不能節紮大於7MM以上的血管 2.包裝若已打開或損壞則不可使用	無	30,000
SAZ009521001	PPH痔瘡環狀切割吻合器	衛署醫器輸字第009521號	縫合線使用於齒狀線(dentate line)上方。此外,圓形肛門擴張器還可用來幫助直腸肛門圓型吻合器插入肛管中,縫合線穿引器(Suture Threader)可在縫合時,方便縫合線的抽動	NA	1.不要用於擠壓後厚度超過1.5mm的組織,或者是內徑無法容納本器械及配件的直腸。如果將本器械用於厚度超過1.5mm的組織時,將會造成黏膠修復不完全及無法完全止血 2.微創性器械的管徑可能會因製造斷面而異。手術過程中如果同時使用該器械於組織上,請務必評估組織的厚度並選擇適合的縫釘規格	1.唯有具有足夠訓練及熟悉微創技術的人方可進行微創手術。在進行任何微創手術前,請先查閱有關技術,併發症及危險性之醫學文獻 2.微創性器械的管徑可能會因製造斷面而異。手術過程中如果同時使用該器械於組織上,請務必評估組織的厚度並選擇適合的縫釘規格	無	15,000
SAZ010682001	MULTIFIRE ENDO TA 30-2.5 DLU 010911H 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.器械長度為10mm	目前無相同之健保給付品項	無	1.請注意於三天內避免劇烈運動,避免泡澡與游泳。 2.觀察傷口是否有異狀,如:紅腫、疼痛、腫塊分泌物。	無	6,480
SAZ020094001	Abbott StarClose SE Vascular Closure System (14679-02) 亞培單狀血管閉合器系統	衛署醫器輸字第020094號	本產品是用於導管手術後,經皮傳送血管夾以封閉股動脈之穿刺劑。降低術後因長時間止血壓迫所產生不適感,避免因止血不慎引起血腫等併發症,推進病患術後回復品質,縮短臥床時	無健保品項。	無	1.請注意於三天內避免劇烈運動,避免泡澡與游泳。 2.觀察傷口是否有異狀,如:紅腫、疼痛、腫塊分泌物。	無	12,000
SAZ022546001	Closure Device #The closer 2 針	衛署醫器輸字第022546號	1.術後於病床上平躺兩小時,病患可於床上活動。 2.請注意於三天內避免劇烈運動,避免泡澡與游泳。 3.觀察傷口是否有異狀,如:紅腫、疼痛、腫塊分泌物。	無其他健保給付品項	無	1.股動脈鈣化嚴重的病人不適合使用。 2.股動脈血管直徑的大小,小於5毫米不適合使用。	無	11,880
SAZ024765001	(STRAP 12 ETHICON)SECURESTRAP 5mm absorbable Strap	衛署醫器輸字第024765號	本產品含有12或25個人工合成的可吸收固定帶,預先裝置在36cm長的柄中。在設計上,本裝置透過5mm或更大的腹腔镜穿刺孔,專為人體使用。	本產品含有12或25個人工合成的可吸收固定帶,預先裝置在36cm長的柄中。在設計上,本裝置透過5mm或更大的腹腔镜穿刺孔,專為人體使用。	與使用本裝置有關的不良反應包括植入部分短暫的局部刺激及異物發炎反應。如同所有異物裝置,潛在的副作用可能包括發炎和與手術相關的感染增加。	1.應根據工作的外科技術,手術要求及假體材料的使用說明確定和假體裝置的固定方法。2.只有訓練有素且熟悉內視鏡技術的醫師才能進行內視鏡操作。為了避免傷及使用裝置者和/或患者,需要徹底理解使用內	無	12,500
SCZ026161001	Covidien Lapro-Clip Absorbable Clip 8mm*6 發/包內視鏡雙層可吸收性血管夾	衛署醫器輸字第026161號	1.可重複閉合設計,確保每次擊發成功率 2.適用於MR影像掃描,於3.0T磁共振系統下掃描,溫度上升約<1.5度,影像失真範圍約<25mm	釘匣為可吸收性材質,外層:Dexon,內層:Maxon,可於手術後達到完全吸收的功能,不會在病人體內有foreign body 目前健保品項皆為鈦金屬材質,為不可吸收材質	1.未完全壓下按鈕可能導致夾子變形,導致未完全閉合及無法止血。 2.在一個高壓環境下,每個器械可能包含多個器械,確保沒有超出滅菌包裝的器械。	1.可重複使用的血管夾擊發器是以非無菌方式提供,在使用前必須進行清潔及滅菌。 2.請確保需要繫結的組織完全位於閉合的夾子內	無	10,800
SCZ026161002	Covidien Lapro-Clip Absorbable Clip 12mm*2 發/包內視鏡雙層可吸收性血管夾	衛署醫器輸字第026161號	1.可重複閉合設計,確保每次擊發成功率 2.適用於MR影像掃描,於3.0T磁共振系統下掃描,溫度上升約<1.5度,影像失真範圍約<25mm	釘匣為可吸收性材質,外層:Dexon,內層:Maxon,可於手術後達到完全吸收的功能,不會在病人體內有foreign body 目前健保品項皆為鈦金屬材質,為不可吸收材質	1.未完全壓下按鈕可能導致夾子變形,導致未完全閉合及無法止血。 2.在一個高壓環境下,每個器械可能包含多個器械,確保沒有超出滅菌包裝的器械。	1.可重複使用的血管夾擊發器是以非無菌方式提供,在使用前必須進行清潔及滅菌。 2.請確保需要繫結的組織完全位於閉合的夾子內	無	3,750
SSZ000797001	Micro-Tech Sure Clip 16mm (ROCC-F-26-230-C) 微創可旋轉重複閉合軟組織夾	衛署醫器輸字第000797號	1.可重複閉合設計,確保每次擊發成功率 2.適用於MR影像掃描,於3.0T磁共振系統下掃描,溫度上升約<1.5度,影像失真範圍約<25mm	釘匣為可吸收性材質,外層:Dexon,內層:Maxon,可於手術後達到完全吸收的功能,不會在病人體內有foreign body 目前健保品項皆為鈦金屬材質,為不可吸收材質	1.術後不宜過早飲食,以免不潔,引起便秘及其他一些增加腹壓活動,造成夾子變形,導致出血 2.止血後止血處,均存留9-4天,如果夾子在24小時內脫落,可能引起	1.使用前先檢查包裝有無破損,包裝破損嚴禁使用 2.確認滅菌有效期後打開包裝 3.請勿使用有任何損壞或可疑的問題的器械	無	5,000
SSZ005963002	B.Braun Histoacryl 0.5ML/AMP 組織黏膠-藍色	衛署醫器輸字第005963號	產品特性: 1.黏合後的組織具有高度密封強度 2.良好的黏合效果不留疤痕 3.包裝方便	無其他健保品項可供比較	無	除既定用途外請勿將本器械移作他用	無	1,670
SSZ016876001	Rotatable clip fixing device 135度 #HX-610-135 40cpcs/box 可旋轉止血夾	衛署醫器輸字第016876號	一般手術及內科手術中用於縫合、修補組織	目前健保品項並無給付此品項	操作不當易造成傷口出血		無	400
SSZ028574001	030925 COR-KNOT 5mm 可納特組織縫合裝置系統 Diameter 5mm Shaft	衛署醫器輸字第028574號	一般手術及內科手術中用於縫合、修補組織	無	敏感組織結構 直接接觸異物可導致組織損傷或損害如組織侵蝕 如同任何異物 縫合線與鹽溶液(如尿液或汁)長期接觸可能導致結石形成	請勿擠壓裝置內的紫色拉桿 確保障礙物不會干擾裝置的啟動	無	30,000
SSZ028574002	030950 COR-KNOT 可納特緊固圈(單包) Diameter 0.080 inch Length 0.130 inch	衛署醫器輸字第028574號	一般手術及內科手術中用於縫合、修補組織	無	敏感組織結構 直接接觸異物可導致組織損傷或損害如組織侵蝕 如同任何異物 縫合線與鹽溶液(如尿液或汁)長期接觸可能導致結石形成	請勿擠壓裝置內的紫色拉桿 確保障礙物不會干擾裝置的啟動	無	5,000
STZ010476001	Protack 5mm instrument 174006 30釘/支 人工網膜螺旋固定器	衛署醫器輸字第010476號	內含 0個鈦金屬螺旋固定針,每個螺旋針的直徑約為3.9mm,高度4mm	無相同之健保給付品項	無	此器械均為無菌包裝,且設計適用於單一手術,使用後請丟棄,不可重複消毒使用	無	600
STZ022153001	33MM Haemorrhoid 3.5mm staple HEM3335 環狀痔瘡切除套組	衛署醫器輸字第022153號	縫釘採用DST series,可置入圓形雙層交錯的鈦製DST吻合器,並安全的取出組織樣本	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,可能會造成滲漏或收縮。	1.使用本產品時,荷包縫合必須緊密穿過鐵釘中柱上的其中一個孔。 2.若再擊發後無法確認是否恰當完成止血,請勿使用吻合器	無	15,000
TAY029894001	(HARHD20) "Ethicon" Harmonic HD1000i Shears 愛惜康哈爾斯尼吉進階手術剪	衛署醫器輸字第029894號	1.多功能使用器械減少器械進出頻率,節省手術時間進而降低麻酔劑量的使用與風險。 2.精細設計的作用面符合高階微創手術精細度的要求。	1.作用溫度較低,側向熱傷害亦較小,保護周邊重要組織,術後復原效果佳。 2.止血同時切割最高達5mm血管、淋巴管,術後引流無	超音波刀並無直接之副作用,如同其它能量器械,需注意勿將剛作用完之刀面直接碰觸重要神經血管以免餘溫影響組織。	1.本產品為一無菌、僅單一病患使用的器械,使用後應丟棄。外科手術切割軟組織、剪斷及凝閉5mm以內之血管。 2.本器械禁止使用於骨質之切割。	無	34,000
TBZ010549003	(S13522 FCI)Monoka Lacrimal intubation sets-perforated plugs佛朗明眼藥	衛署醫器輸字第010549號	淚點阻礙常引起溢淚,可利用手術剪開淚管或用單側或雙側淚管管夾來擴張淚管,比較後發現使用淚管管夾比手術剪開淚管有較多優點	無	任何手術都有因其使用材料所引起的副作用	使用前請確認無菌包裝的完整性,勿重覆使用	無	4,050
TBZ020301001	FCI Painless Plugs S2.4002 佛朗明眼藥管式淚囊栓	衛署醫器輸字第020301號	砂質淚囊栓,包含1.額圈2.圓筒主幹3.圓狀體 不需要擴張淚管,淚囊栓可直接嵌入淚管	無	任何手術有因其使用材料所引起副作用	請勿重覆使用,式溫下保存,使用前請確認無菌包裝完整性	無	3,770
TBZ025363001	(6404 OASIS) SOFT PLUG Extended Duration PLUG淚管塞-3個月內可溶型	衛署醫器輸字第25363號	本產品為中效性淚管塞-3個月內自行溶解,使用本產品將淚小管暫時性阻塞可緩解乾眼症狀,本產品也可用於眼部手術後,防止乾眼症引起的併發症及提高眼部周圍藥物保留。	無健保品項可替代	發紅、灼熱感、反射性淚流、發癢、異物感。	本產品可以增強眼用藥物治療眼睛的效用,依據藥物使用的類型,劑量可能需要相應減少。患者使用本產品後有刺激感、感染或溢淚情形時應移除本產品,不可重覆使用。	無	1,750
TBZ027038001	FCI Nunchaku Lacrimal Intubation Set S1.1361 & S1.1371 眼剪哈卡淚囊通管組	衛署醫器輸字第027038號	淚囊病變(狹窄、梗阻) 淚囊鼻腔吻合術(標準或鑲射) 先天性淚道阻塞	無	在任何類型的手術中,都存在與材料和或最初病理的進展相關的淺在風險		無	8,800
TBZ028112001	30mm(S1.1608 FCI)MasterKa Lacrimal Intubation Sets佛朗明眼藥馬斯特卡淚囊通管組	衛署醫器輸字第028112號	1.兩片式浮動環:底座可與造口袋分開 2.柔軟及舒適的人工皮材質,保護造口周圍皮膚 3.視野清楚,容易操作,方便評估造口及執行造口護理	1.兩片式浮動環:底座可與造口袋分開 2.柔軟及舒適的人工皮材質,保護造口周圍皮膚 3.視野清楚,容易操作,方便評估造口及執行造口護理	患者對產品材質過敏者可能導致皮膚過敏之現象	1.本產品屬單次使用 2.對底座材料過敏者不可使用	無	9,880
THZ013975001	Ferrosan Spongostan power MS0008 1g 菲羅素止血凝膠粉	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	對豬膠原過敏	泌尿科及眼科除外	無	14,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051) 自費特材項目公告

品項代碼	名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	應注意事項	健保替代醫材	自費價
THZ020520001	Ethicon止血氧化纖維 1*2*#1961 Surgicel Fibrillar hemostat 10包/盒	衛署醫器輸字第020520號	本產品為無菌的吸水性纖維，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	手術縫台前應清除多餘產品，以便組織吸收並降低引起異物反應的機率。	無	1,800
THZ020520002	Ethicon止血氧化纖維2*4* #1962 Surgicel Fibrillar hemostat 10包/盒	衛署醫器輸字第020520號	本產品為無菌的吸水性纖維，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。	無	手術縫台前應清除多餘產品，以便組織吸收並降低引起異物反應的機率。	無	3,200
THZ020520005	Surgicel Nu-Knit #1946 6*9*9	衛署醫器輸字第020520號	本產品為無菌的吸水性纖維，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，帶有些微類似焦糖的氣味。本產品材質強韌，可承受縫合或切割而不變形。且性質所隔非止血劑是一種滅菌、可吸收的豬凝膠液體基質，可針對組織不平整與深處出血點進行止血，優於傳統止血效果，術中可放置8小時時間，適用於長時間手術。本產品在4-6週內完全吸收。	1.抑菌：對多種細菌:MRSA,PRSP,VRE,MRSE等有殺菌效果	無法使用在血管內,勿使用神經上方,勿使用在長骨生長處,勿使用大出血處	無法使用在血管內,勿使用神經上方,勿使用在長骨生長處,勿使用大出血處	無	4,300
THZ024036002	Ethicon Surgical SNoW Hemostat 5x10.2cm #2082 10片/盒(可吸收抗菌止血氧化)	衛署醫器輸字第024036號	本產品為無菌的吸水性纖維，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，帶有些微類似焦糖的氣味。本產品材質強韌，可承受縫合或切割而不變形。且性質所隔非止血劑是一種滅菌、可吸收的豬凝膠液體基質，可針對組織不平整與深處出血點進行止血，優於傳統止血效果，術中可放置8小時時間，適用於長時間手術。本產品在4-6週內完全吸收。	1.SNoW 為非編織結構，比傳統止血棉接觸出血點表面更服貼，止血效果快43% 2.不會沾黏器械，操作更容易，可重複置放於出血部位	偶而患者出現刺痛感和灼熱感等症狀，一般認為應為本產品之酸特質所造成	使用本產品時僅需取用足以止血的份量，將其緊壓於止血位置，直到止血，手術縫台前應清除多餘產品，以便組織吸收並降低引起異物反應的機率	無	3,000
THZ029023001	(MS0010 Ferrosan)8ml SURGIFLO Hemostatic Matrix 斯露弗止血劑	衛部醫器輸字第029023號	本產品為無菌的吸水性纖維，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，帶有些微類似焦糖的氣味。本產品材質強韌，可承受縫合或切割而不變形。且性質所隔非止血劑是一種滅菌、可吸收的豬凝膠液體基質，可針對組織不平整與深處出血點進行止血，優於傳統止血效果，術中可放置8小時時間，適用於長時間手術。本產品在4-6週內完全吸收。	1.可吸收止血液體明顯。 2.獨特流體性狀，顆粒小於1mm，基質更加粘稠精確定位及用量。	縫合皮膚切口時不使用本產品，否則可能會影響皮膚的癒合。這是因為其纖維性插入傷口造成的，並非阻礙癒合的內在干擾造成的。	1.本產品僅供單次使用，不得重複滅菌。 2.當本產品封閉於血凝塊中時，一旦接觸到其它液體，可能會膨脹約20%。	無	20,000
TKY002764001	DISI-33S/LAGIS 大言士拋棄式電燒器械(不含沖吸管)Lagis Disposable Endoscopic Scissors-CoreBio	衛署醫器製字第002764號	是一種多角度可操控的腹腔鏡手術器材	本產品主要用於手術中在手術部位進行沖洗、抽吸	NA	不可用於輸卵管組織的避孕電凝，但可用於輸卵管斷離後之止血。	無	3,600
TKY006007001	Laparoscopic Instrument合新內視鏡手術用器械-剪刀	衛部醫器製字第006007號	是一種多角度可操控的腹腔鏡手術器材	單次使用且具多角度旋轉和可轉彎功能	NA	1.任何形式的腹腔內視鏡手術均應由具備經驗的外科醫師執行。 2.如果產品無法輕易地執行夾取、切割、剝離等功能，請勿使用。 3.如果鎖定功能失效，請勿使用；本產品必須在所有的功能都正常的情況下使用。	無	7,500
TKY006007002	Bowel Clamp, Short-CoreBio Laparoscopic Instrument合新內視鏡手術用器械-短腸鉗	衛部醫器製字第006007號	是一種多角度可操控的腹腔鏡手術器材	單次使用且具多角度旋轉和可轉彎功能	NA	1.任何形式的腹腔內視鏡手術均應由具備經驗的外科醫師執行。 2.如果產品無法輕易地執行夾取、切割、剝離等功能，請勿使用。 3.如果鎖定功能失效，請勿使用；本產品必須在所有的功能都正常的情況下使用。	無	7,500
TKY006007003	Curved Dissector-CoreBio Laparoscopic Instrument合新內視鏡手術用器械-小腸鉗	衛部醫器製字第006007號	是一種多角度可操控的腹腔鏡手術器材	單次使用且具多角度旋轉和可轉彎功能	NA	1.任何形式的腹腔內視鏡手術均應由具備經驗的外科醫師執行。 2.如果產品無法輕易地執行夾取、切割、剝離等功能，請勿使用。 3.如果鎖定功能失效，請勿使用；本產品必須在所有的功能都正常的情況下使用。	無	7,500
TKY014509001	(德陽)CUSA Tubing Set 23Fr.C3600手機抽吸管組	衛署醫器輸字第014509號	超聲波外科用，以多種附件用於內視鏡手術，用於震碎、沖洗、抽吸	無	無	超聲波外科抽吸器專用導管 不得共用 為必須耗材，若使用其牌相似產品，會導致汚血外漏、感染	無	6,500
TKY021893002	5mm*35cm (C4130 APPLIED MEDICAL) Epix Laparoscopic Grasper 腹腔鏡組織夾持鉗	衛署醫器輸字第021893號	腹腔鏡用，以多種附件用於內視鏡手術，用於震碎、沖洗、抽吸	無	無	因為使用不當會引起局部創傷及組織壞死。	無	5,500
TKY023677001	(MXB-53 MISONIX)Ultrasonic osteosurgery bone scalpel	衛署醫器輸字第023677號	可應用於外科手術中對於硬化組織的震盪移除，而不傷害周圍神經及血管，和進行精密切骨手術，而切骨面完整減少手術中骨細胞破壞和血液的流失，並有效減少手術時間。	1.使用骨鉗、骨鑿進行切骨所產生的間隙大，骨流失多，且易破壞骨細胞及組織造成出血量多和骨細胞壞死，術後發生長遲緩修復較慢及潛在骨質塌陷的風險	1.使用中需保持沖水，沖水流量不足尖端的溫度可能會造成組織的灼傷或壞死 2.操作使用不當會造成尖端斷裂，斷裂的鋒面可能會造成組織的灼傷或壞死	1.此產品為單次使用滅菌包裝，使用前請檢查外包裝上有效日期、外觀完整性。 2.此產品需搭配超聲波手術系統、沖洗管路共同使用，使用過程中不可關閉此產品為單次使用滅菌包裝，使用前請檢查外包裝上有效日期、外觀完整性。	無	31,250
TKY023677002	BoneScalpel Irrigation tube MXB-T 超聲波刀沖洗管路	衛署醫器輸字第023677號	可應用於外科手術中對於硬化組織的震盪移除，而不傷害周圍神經及血管，和進行精密切骨手術，而切骨面完整減少手術中骨細胞破壞和血液的流失，並有效減少手術時間。	1.使用骨鉗、骨鑿進行切骨所產生的間隙大，骨流失多，且易破壞骨細胞及組織造成出血量多和骨細胞壞死，術後發生長遲緩修復較慢及潛在骨質塌陷的風險	1.使用骨鉗、骨鑿進行切骨所產生的間隙大，骨流失多，且易破壞骨細胞及組織造成出血量多和骨細胞壞死，術後發生長遲緩修復較慢及潛在骨質塌陷的風險	2.操作使用不當會造成尖端斷裂，斷裂的鋒面可能會造成組織損傷 不植入人體，目前無臨床或研究資料顯示其副作用。	無	6,250
TKY025748001	(23-12L-1 Medtronic) Aquamantys Epidural Vein Sealer, AQM EVS 掛單式雙極TB-0535FC OLYMPUS直徑5mm,工作長度35cm,尖頭,360度旋轉 THUNDERBEAT/雷聲	衛部醫器輸字第025748號	Simultaneous RF power and saline delivery Power settings from 20-200 watts Automatic settings for saline flow rate based on power 可同時輸出超聲波刀與雙極電燒	無	無	此裝置不適用於避孕性輸卵管凝結(女性永久性絕育)。除非已有生理食鹽水流動且接觸到欲治療的組織，否則請勿使用本裝置。	無	35,000
TKY025996002	5mm,工作長度35cm,尖頭,360度旋轉 THUNDERBEAT/雷聲	衛部醫器輸字第025996號	Simultaneous RF power and saline delivery Power settings from 20-200 watts Automatic settings for saline flow rate based on power 可同時輸出超聲波刀與雙極電燒	無	無	此裝置不適用於避孕性輸卵管凝結(女性永久性絕育)。除非已有生理食鹽水流動且接觸到欲治療的組織，否則請勿使用本裝置。	無	26,870
TKY026604001	PEAK Plasma Blade Tonsil PS300-001 扁桃腺電燒刀片	衛部醫器輸字第026604號	本系統適用於在一般、整形與重建(包括但不限於皮膚切開術和皮瓣移植術)、耳鼻喉科、產科、骨科、關節鏡檢查、脊柱和泌尿外科等醫療手術中，對軟組織進行切割與止血。	無	無	1.勿將本系統用於身體上附屬肢體器官，例如手指外科或割包皮。 2.在使用體內或體外心律節律器的病患身上進行電燒手術，具有潛在的危險性。電流分流的干擾可能會使節律器故障。在進行此手術前，請向	無	16,000
TKY026604002	Medtronic Peak plasma Blade plus 3mm PS210-030P 露克雷諾手術刀-可伸縮	衛部醫器輸字第026604號	本系統適用於在一般、整形與重建(包括但不限於皮膚切開術和皮瓣移植術)、耳鼻喉科、產科、骨科、關節鏡檢查、脊柱和泌尿外科等醫療手術中，對軟組織進行切割與止血。	無	無	1.勿將本系統用於身體上附屬肢體器官，例如手指外科或割包皮。 2.在使用體內或體外心律節律器的病患身上進行電燒手術，具有潛在的危險性。電流分流的干擾可能會使節律器故障。在進行此手術前，請向	無	15,600
TKY027404001	(HAR23 Ethicon)Harmonic ACE+ 7 with Advancing Hemostasis 愛惜康哈德尼克連	衛部醫器輸字第027404號	1.多功能使用器械減少器械進入頻率，節省手術時間並降低麻醉劑量的使用與風險。 2.精確設計的作用面符合高階創手術精確度的要求。	1.作用溫度較低，側向熱傷害亦較小，保護周邊重要組織，術後復原效果佳。 2.止血同時切割最高達7mm血管、淋巴管、術後引流	過低的給水速率可能造成組織的灼傷	1.此產品為單次使用滅菌包裝，使用前請檢查外包裝上有效日期、外觀完整性。 2.此產品需搭配超聲波手術裝置、探頭共同使用，使用過程中不可關閉沖	無	4,700
TKY028994001	(宏勝)(MXA-HF MISONIX) Tubing set for aspiration probe tray超聲波手術裝置-沖	衛部醫器輸字第028994號	於外科手術程序中對於腫瘤組織的震盪移除，而不傷害周圍神經及血管，減少手術中正常組織的破壞，尤其是肝臟及膽道組織，並有效減少手術時間。	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小腫瘤。2.真空(vacuum)系統輔助抽吸，減少瘀血與出血。3.7G、	過低的給水速率可能造成組織的灼傷	1.此產品為單次使用滅菌包裝，使用前請檢查外包裝上有效日期、外觀完整性。 2.此產品需搭配超聲波手術裝置、沖洗導管共同使用，使用過程中不可關閉此裝置的穿刺管尖端接近胸腔腔壁或皮膚邊緣時請務必小心。本產品可能溶出塑化劑鄰苯二甲酸(2-乙基己基)酯 (D(2) ethylhexylphthalate, DEHP)。男嬰、懷孕或授乳婦女、青春期男性插入探針可能導致病人嚴重危險的任何情況	無	46,800
TKY030930001	7209509"美敦力"祝可麗組織切除器材-INCISOR PLUS	衛部醫器輸字第030930號	1.不需使用刀片 2.較少的皮膚灼傷 3.單次，單針，可做3cm~4.2cm的腫瘤電灼	目前無相同產品	無	不可重消和使用過期或包裝損壞之產品，儲存環境不可高於40度。	無	60,000
TKZ024669002	(376BT1G OPHTEC) Capsular Tension Ring 囊袋擴張環	衛署醫器輸字第024669號	1.環形擴張及穩定囊袋。2.協助懸韌帶裂開區域之人工水晶体中心定位。3.防止囊袋收縮後人工水晶体鬆脫。4.穩定白內障乳石化後情形。5.降低囊袋纖維化風險。	目前無相同產品	無	不可重消和使用過期或包裝損壞之產品，儲存環境不可高於40度。	無	9,000
TKZ027257002	Compressed(open)size-10(12.3)mm Type 13 Morcher EYEJET Capsular	衛部醫器輸字第027257號	1.懸韌帶受損或缺乏時可用來穩定水晶体囊袋； 2.穩定高度近視者的水晶体囊袋； 3.可以穩定手術狀況提高品質	無	任何產品都有副作用存在性	1.使用前應根據眼睛結構選擇不同尺寸張力環； 2.需由專業眼科醫師使用； 3.術後保養請遵照醫師指示	無	10,500
TKZ029477001	Coolief Kit (TDK2-17-150-6) 脊椎切口探針組	衛部醫器輸字第029477號	冷凝射頻切口探針組提供病患微創性一項選擇，對手術治療溫度低或已有年紀之病患提供另一項選擇，透過水冷式系統降溫可擴大燒灼範圍達1公分以上，且在進行治療時，局部麻醉	傳統的脊椎椎間盤切除手術切口很大，需打開脊椎板旁	使用本器材操作不當可能導致相關之潛在併發症但也不僅限於：感染、神經損傷、疼痛感增加、內臟損傷、功能障礙、癱瘓和死亡。	不可重消和使用過期或包裝損壞之產品，儲存環境不可高於40度。	無	66,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051) 自費特材項目公告

品項代碼	名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	應注意事項	健保替代醫材	自費價
TKZ030606001	ACPI-11 ("Valeant Med" Capsular Tension Ring "威明" 晶體囊張力環)	衛部醫器輸字第030606號	醫師不用動手術就能取得足量的乳房組織進行診斷、切片疼痛感輕微，不需縫線，能在門診診間完成。	Mammotome(麥瑪透)微創乳房診斷系統是一項科技革新，讓醫師不用動手術就能取得足量的乳房組織進行穩定診斷，且以現行之治療方式，可提升改善其醫療治	任何侵入性的檢查有可能發生瘀傷和腫脹的狀況，但傷口小，機率低。	抗凝血治療，有出血疾病的病人，有較高風險。	無	10,500
TNZ011058001	GI Spot Endoscopic Make 吉史班特內視鏡記錄號	衛署醫器輸字第011058號	史班特是用來經由內視鏡在腸胃道(如惡性腫瘤或息肉)做記號，當內視鏡醫師預期此處需在30天內以外科切除。	無健保品項	臨床研究中並無不良的作用或不舒服的報導。	破顏色的沉澱是正常的使用前先行先搖一搖。	無	1,500
TSZ003566009	Lagi-Port Kit TRL-0210 (5mm*2; 5~12mm*1) 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，因傷口周邊有攔阻保護器，可避免檢體外漏或溢組織。	無健保給付	無	1.本產品為單次使用，使用後應妥善丟棄，請勿重複使用，重複滅菌。 2.使用前，請先注意包裝外之有效期限，若本產品或滅菌袋已破損及汙染時，不得使用之	無	14,200
TSZ003566010	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，因傷口周邊有攔阻保護器，可避免檢體外漏或溢組織。	無健保給付	無	1.本產品為單次使用，使用後應妥善丟棄，請勿重複使用，重複滅菌。 2.使用前，請先注意包裝外之有效期限，若本產品或滅菌袋已破損及汙染時，不得使用之	無	19,500
TSZ010846001	Gelport Laparoscopic Hand Access Device 10mm C8X2 凝膠式腹腔鏡手術路裝置	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	避醫囑使用	無	10,125
TSZ014425002	16cm (PS1160 ZIPLINE MEDICAL)? removable skin staple (Sterile)利廉夾可拆除式	衛部醫器輸字第014425號	Zipline為非侵入式手術傷口皮膚癒合裝置，避免由於縫線穿刺皮膚造成額外的創傷，並能將因手術而分開的皮膚靠攏，使皮膚在穩定的狀況下癒合。	Zipline為拋棄式非侵入式手術傷口皮膚癒合裝置，具簡易操作性，提高手術效率，並減少傷口因縫線穿刺刺激導致的感染機會。	無特別副作用	請遵守原廠指示規範，使用者必須對此產品技術有經驗，並嚴格遵守手術無菌相關法規。	無	9,000
TSZ014425003	8cm (PS2080 ZIPLINE MEDICAL) removable skin staple (Sterile)利廉夾可拆除式	衛部醫器輸字第014425號	Zipline為非侵入式手術傷口皮膚癒合裝置，避免由於縫線穿刺皮膚造成額外的創傷，並能將因手術而分開的皮膚靠攏，使皮膚在穩定的狀況下癒合。	Zipline為拋棄式非侵入式手術傷口皮膚癒合裝置，具簡易操作性，提高手術效率，並減少傷口因縫線穿刺刺激導致的感染機會。	無特別副作用	請遵守原廠指示規範，使用者必須對此產品技術有經驗，並嚴格遵守手術無菌相關法規。	無	7,600
TSZ026337001	15針(ABSTACK15 Covidien) AbsorbaTack Fixation Device with Absorbable Tacks 阿惠畢	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.係組織植入人工網膜強化後，本品於體內約一年左右可完全吸收，無異物留存體內。	健保給付品項無此類品項。	無	1.禁忌症: (1) 本產品不適用於禁用人造材料固定的情況。(2) 請勿將本品用在無法以目測方式檢查是否止血的組織上。(3) 本產品不得用於與大血管構造有直接接觸關係的組織上。這包括在進行橫膈疝氣修復術時。	無	18,000
TSZ026337002	30針(ABSTACK30 Covidien) AbsorbaTack Fixation Device with Absorbable Tacks 阿惠畢	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.係組織植入人工網膜強化後，本品於體內約一年左右可完全吸收，無異物留存體內。	健保給付品項無此類品項。	無	1.禁忌症: (1) 本產品不適用於禁用人造材料固定的情況。(2) 請勿將本品用在無法以目測方式檢查是否止血的組織上。(3) 本產品不得用於與大血管構造有直接接觸關係的組織上。這包括在進行橫膈疝氣修復術時。	無	24,000
TSZ026478001	(M 431AM Nelis)NELIS Glove Port 奈利斯腹腔镜用端口	衛部醫器輸字第026478號	1. 無疤痕，無疼痛。 2. 有S、L、R三種尺寸，可讓各種尺寸器官出血。 3. 標準設計，可與各種器械配合。	無類似健保給付品項	無	1. 請勿使用包裝有缺損的產品，產品需滅菌。 2. 注意使用期限 3. 插入尖銳器械時請注意產品沒有撕裂	無	25,000
TSZ028377001	Applied ALEXIS O RETRACTORS C8405 17~25cm 安培亞歷西斯O型產	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	避醫囑使用	無	6,600
TSZ028377002	Alexis Wound Retractor L(9-14cm)5片/盒C8303腹壁撐開器	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	避醫囑使用	無	3,650
TSZ028377003	Alexis Wound Retractor XL(11-17cm)5片/盒C8304腹壁撐開器	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	避醫囑使用	無	4,870
TSZ028377004	Alexis Wound Retractor M(5-9cm)5片/盒C8302腹壁撐開器	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	避醫囑使用	無	3,100
TSZ028377005	Alexis Wound Retractor S(2.5-6cm)5片/盒C8301腹壁撐開器	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	避醫囑使用	無	2,530
TSZ028377006	Alexis Wound Retractor XS(2-4cm)5片/盒C8312腹壁撐開器	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	避醫囑使用	無	2,150
TSZ028702002	GelPOINT mini advanced access platformCNGL3 70mm 焦點腹腔鏡通路裝置	衛部醫器輸字第028702號	可協助醫師在腹腔鏡手術中器械在腹腔活動自如，且保持腹腔積氣不散失	無類似健保給付品項	表面損害 血管受損 血腫 腹壁受損及腹膜炎等	本產品為滅菌包裝，勿重複使用	無	24,000
TSZ028720001	(SXP1A201) ETHICON)no.1; 1/2circle; 36mm 魚針; 線長45cm (CNB11 Applied)GelPOINT Path Transanal Access Platform安培焦點腹腔鏡經肛	衛部醫器輸字第028720號	Stratafix Symmetric PDS Plus 和裝置的材質配方經過設計，具有兩項重要特徵:可維持體內抗拉強度(tensile strength retention)，降低體內吸收速度(absorption rate)，因此可支在腹腔鏡手術中將器械透過肛門進入腹腔活動自如，且保持腹腔積氣不散失	Stratafix Symmetric PDS Plus 抗菌對稱行免打結傷口縫合裝置是一種抗腐材質的單股可吸收合(二氧環己酮)外科縫合線裝置，由聚醯胺(poly-dioxanone)製成。可能引起表面損害 血管受損 失血 血腫 腹壁受損	目前尚未確認Stratafix Symmetric PDS Plus縫合裝置應用於神經組織、心血管組織、陰道黏膜組織、顯微手術或眼科手術時的安全性及效能。	目前並未針對以間斷縫合法(interrupted suture)使用Stratafix Symmetric PDS Plus縫合裝置進行研究。 皮下縫合要盡可能縫得深，使其被吸收時產生的紅腫和硬結情形降至最低	無	2,520
TSZ032229001	(CNB11 Applied)GelPOINT Path Transanal Access Platform安培焦點腹腔鏡經肛	衛部醫器輸字第032229號	可協助醫師在腹腔鏡手術中器械在腹腔活動自如，且保持腹腔積氣不散失	無類似健保給付品項	表面損害 血管受損 失血 血腫 腹壁受損	本產品為滅菌包裝，勿重複使用	無	45,000
TTZ018401001	Confluent®DuraSeal Sealant System 康福安特合成可吸收性硬腦膜組織	衛署醫器輸字第018401號	防止CSF滲漏&防沾黏	目前健保品項無防止CSF滲漏&防沾黏之品項	無	一天之內會膨脹50%，不宜噴灑過量。	無	41,000
TTZ020377001	Floseal Hemostatic Matrix 5ml (1503350 Baxter) 伏血凝止劑5ml	衛署醫器輸字第020377號	1.一種凝膠和凝血?基質，用於淨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.針對凝血異常患者也能達到有效的止血效果。	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，且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。	1.為避免產生致死性的過敏性反應及血栓性栓塞的風險，請勿將本產品注射到血管或組織中。 2.皮膚切割口的密合縫隙中，請勿使用本產品，以免因凝膠的機械性介入而干擾皮膚邊緣的癒合。	無	14,600
TTZ020377002	Floseal Hemostatic Matrix 10ml (1503352 Baxter) 伏血凝止劑10ml	衛署醫器輸字第020377號	1.一種凝膠和凝血?基質，用於淨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.針對凝血異常患者也能達到有效的止血效果。	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，且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。	本產品注射到血管或組織中。 2.皮膚切割口的密合縫隙中，請勿使用本產品，以免因凝膠的機械性介入而干擾皮膚邊緣的癒合。	無	27,500
TTZ025954001	Baxter Coseal Surgical Sealant 2ml 934073 克滲凝外科手術封合劑	衛部醫器輸字第025954號	1.一種全合成的手術密封劑及黏著屏障，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。	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。Coseal能快速封合人工血管吻合口，需自費。	在 multicenter 臨床研究中沒有其他與本產品有關的不良反應事件被通報。	1.避免任何管線、導管或電極導線在會跳動器官(如心臟、肺或腸子)的表面被封合住，無論是在使用本產品之後放置這些管路或抬起這些器材在組織表面直接使用本產品。	無	21,500
TTZ025954002	Baxter Coseal Surgical Sealant 4ml 934074 克滲凝外科手術封合劑	衛部醫器輸字第025954號	1.為一種全合成的手術密封劑及黏著屏障，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。	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。Coseal能快速封合人工血管吻合口，需自費。	無	1.Coseal的安全性與效果並未在兒童及孕婦得到證實。 2.在臨床研究中，為了有效封合一個典型的血管，每一個病患所使用的Coseal的劑量範圍可從2ml到16ml。	無	30,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051) 自費特材項目公告

品項代碼	名稱	醫療器材許可證號	商品特色	療效比較	副作用	應注意事項	健保替代醫材	自費價
TTZ026197002	TissueMed TissuePatchDural TD-02 硬腦膜/硬脊膜組織黏合貼	衛部醫器輸字第026197號	可緊密黏貼於組織滲漏處，具備佳抗滲漏壓效果。避免手術後腦脊液、血液滲漏併發症。	與健保給付DURAGEN DURAL GRAFT MATRIX修補硬腦膜缺損功能類似。	無	1.使用必須考量到患者個別之狀況。不可用在已知對本品的所有組成成份過敏或敏感的患者。 2.不應作為主要的處置方式。它是用來做為輔助物，提供暫時性的支持	無	39,200
TTZ028015002	45x45mm/1506256/Baxter SA/Baxter Hemopatch Sealing Hemostat百特血倍去	衛部醫器輸字第028015號	本品由膠原蛋白和NHS-PEG構成，膠原蛋白與血液接觸時會使血小板活化並聚集，當血小板在膠原蛋白的3D結構上大量累積時，促使纖維蛋白形成。本品可提供立體結構以促進凝血	Spongostan sponge：止血時間長，且移除後有再出血的疑慮。 Hemopatch：止血時間長，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。	1.本品不能用在搏動、嚴重出血的部位。 2.當有進展中之感染時，不宜使用本品。	無	9,450
TTZ028015003	45x90mm/1505181/Baxter AG/Baxter Hemopatch Sealing Hemostat百特血倍去 (206520 Integra) DuraSeal Exact Spine Sealant System硬脊膜組織黏膠	衛部醫器輸字第028015號	本品由膠原蛋白和NHS-PEG構成，膠原蛋白與血液接觸時會使血小板活化並聚集，當血小板在膠原蛋白的3D結構上大量累積時，促使纖維蛋白形成。本品可提供立體結構以促進凝血 此產品為合成可吸收性組織黏膠，作為開脊椎手術後立即修補物，提供防止滲漏防滲血及防止沾黏，以避免術後發炎、感染或組織沾黏。	Spongostan sponge：止血時間長，且移除後有再出血的疑慮。 Hemopatch：止血時間長，且移除後有再出血的疑慮。 此物品無任何健保替代品，故無法比較。	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。 經人體內(九~十二週)代謝 無神經毒素、無副作用	1.本品不能用在搏動、嚴重出血的部位。 2.當有進展中之感染時，不宜使用本品。 噴灑後3秒內凝結，形成凝膠密封，可立即防止CSF之滲漏	無	16,470
TTZ029348001	(SM0005- Bard)1g Bard Arista AH Absorbable Hemostatic Particles 巴德亞瑞絲達可吸收	衛部醫器輸字第029348號	1.來源為植物性澱粉，不含任何動物或人體成份 2.通常可在2天內吸收 (其它止血劑約4~8週) 3.立即可使用、不用預先調配或混合凝膠	●此類止血劑目前無健保給付品項。 目前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，可彌補其他止血劑之不足。	對於神經外科及眼科手術的安全性和有效性尚未確立。	本產品不得用於控制產後出血或月經過多。	無	51,600
TTZ030696001	(SM0002- Bard) 3g "Bard" Arista AH Absorbable Hemostatic Particles "巴德"亞	衛部醫器輸字第030696號	1.來源為植物性澱粉，不含任何動物或人體成份 2.通常可在2天內吸收 (其它止血劑約4~8週) 3.立即可使用、不用預先調配或混合凝膠	●此類止血劑目前無健保給付品項。 目前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，可彌補其他止血劑之不足。	對於神經外科及眼科手術的安全性和有效性尚未確立。	本產品不得用於控制產後出血或月經過多。	無	10,500
TTZ030696002	(SM0007- Bard) 5g "Bard" Arista AH Absorbable Hemostatic Particles "巴德"亞	衛部醫器輸字第030696號	1.來源為植物性澱粉，不含任何動物或人體成份 2.通常可在2天內吸收 (其它止血劑約4~8週) 3.立即可使用、不用預先調配或混合凝膠	●此類止血劑目前無健保給付品項。 目前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，可彌補其他止血劑之不足。	對於神經外科及眼科手術的安全性和有效性尚未確立。	本產品不得用於控制產後出血或月經過多。	無	21,000
TTZ030696003	(AM0004 Bard)FlexiTip Applicator 14cm X2 Bard Arista AH Absorbable	衛部醫器輸字第030696號	本塗佈器延長管僅搭配"巴德"亞瑞絲達可吸收止血劑專屬使用,可配合各項內視鏡操作。	●此類止血劑目前無健保給付品項。 本塗佈器延長管僅搭配"巴德"亞瑞絲達可吸收止血劑專屬使用!	對於神經外科及眼科手術的安全性和有效性尚未確立。	限單次使用.塗佈器長度可視手術狀況修剪。	無	35,000
TTZ030696004	(AM0005 Bard)FlexiTip XL Applicator 38cm Bard Arista AH Absorbable Hemostatic	衛部醫器輸字第030696號	本塗佈器延長管僅搭配"巴德"亞瑞絲達可吸收止血劑專屬使用,可配合各項內視鏡操作。	●此類止血劑目前無健保給付品項。 本塗佈器延長管僅搭配"巴德"亞瑞絲達可吸收止血劑專屬使用!	對於神經外科及眼科手術的安全性和有效性尚未確立。	限單次使用.塗佈器長度可視手術狀況修剪。	無	2,574
TTZ030696005	Ethicon Dermabond Topical Skin Adhesive 0.7ml ANX6 得美棒皮膚黏膠劑	衛部醫器輸字第014384號	DERMABOND ADVANCE(以下簡稱,本產品)是一種由血液凝結的皮膚黏膠,含有單體(4-羧基-ε-羧基-ε-羧基)以及雙重劑D&C藍色二號。本產品以一種可撕除的包裝(applicator),且以那梭波是一種聚氣氫包埋。手術後會分解而由自然的黏液從鼻腔排出,不需手術移除。	新的配方為非活性及立體強度，使傷口維持密閉，提升患者舒適度。起始劑可在各種情況及皮膚類型中，維持一致的凝結時間(setting time)。1.只需塗抹一層2.凝結時1.可剪裁敷料為適當大小填塞於手術傷口上，敷料本身吸附血液達到優良的壓迫止血效果。 2.敷料會自行硬化吸收不須移除，可避免移除時的劇烈痛苦。	任何手術都有因其使用材料所引起的副作用	請勿將液體或軟膏藥物或其他物質塗抹於經本產品封閉的傷口。因為這些物質會使聚合薄膜的作用減弱。本產品經外用藥滲透的情形尚未經研究確定。目前對於本產品經液體滲透的情形仍不甚瞭解。也尚未經試驗那梭波操作使用者應當是受過適當的鼻腔疾病培訓的醫生。 PolyganicsBV 公司不承擔因使用者未經過培訓所引起的任何直接或間接果性的損害或費用之責任。	無	1,455
WDY015399001	"史賽克"那梭波鼻用敷料(滅菌)"Stryker"NasoPore Nasal Dressing(Sterile) 5400-030-7.6cm*3.7m (Z-Fold) Z-MEDICA)QuikClot Dressing(Sterile) 潔美快可敷	衛部醫器輸字第015399號	自附導針將砂質管帶入鼻淚管,後移除; collar固定於punctun. 2) 4M以鑷子移除; Collar) 3mm.*砂管徑0.9mm,不須剪斷。手術時間短	目前無健保品項	無	使用前確認無菌包裝的完整性,勿重覆使用	無	3,700
WDZ011522001	Interceed Absorbable Adhesion 3*4"#4350防沾粘安得喜布	衛部醫器輸字第011522號	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	1.不適用於有明顯感染之部位 2.不適用於作為止血用途	無	20,000
WDZ014171001	Pelnac artificial dermis 30*40mm PN-F40030 SSS (加強型)皮數美人工真皮	衛部醫器輸字第014171號	1.能夠遮蓋住暴露的骨和肌腱。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、癢癢、色素沉著	促進肉芽生長，較不易產生學縮症；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。	1.能夠遮蓋住暴露的骨和肌腱，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、癢癢、色素沉著少。	無	8,800
WDZ021041001	Pelnac artificial dermis 40*60mm PN-F40060 SS (加強型)皮數美人工真皮	衛部醫器輸字第021041號	1.能夠遮蓋住暴露的骨和肌腱。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、癢癢、色素沉著	促進肉芽生長，較不易產生學縮症；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。	(1) 本產品本身無抗菌作用因此須預防細菌感染。特?是本產品適用部位或者是週邊存在感染創面時，手術過程中務必進行充分消毒，萬一產生感染時須對感染症做相應的處理。	無	6,960
WDZ021041002								13,000

最新修訂日期：110年09月24日

註：價格如有異動，以現場收費價格為準。