

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
BBY002663001	1.袋口有帶線抽繩，醫師將檢體放入袋內後，可利用留置肚子外的線端配合將袋口束起來，以避免檢體外漏感染組織。待手術最後再將取物袋拉出即可。 2.本產品袋口抽繩材質為鋼絲線，具有良好之彈性，放入腹腔內後可自行開口，以使用。	無	無	使用本產品須有充分操作知識的了解及接受過充分培訓的醫師(合格醫師)來使用之。	無	1,100
BBY012498001	可以防止濺漏以及隔離並裝盛感染性檢體	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是因此傷害病患,也可能引起汙染及病患感染的風險	無	1,350
BBY017393001	可以防止濺漏以及隔離並裝盛感染性檢體	操作簡易,使用方便,確保檢體取出不汙染,目前無相似之健保品項	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是因此傷害病患,也可能引起汙染及病患感染的風險	無	7,200
BBY020233001	用於傳統腹腔鏡手術時之由腹腔中取出檢體或器官之用	無類似健保品項	表面或內部血管受損 出血 血腫 腹壁受損,感染和腹膜炎	遵醫囑使用	無	4,375
BBY020233002	用於傳統腹腔鏡手術時之由腹腔中取出檢體或器官之用	無類似健保品項	表面或內部血管受損 出血 血腫 腹壁受損,感染和腹膜炎	遵醫囑使用	無	6,500
CBZ010939001	"波士頓科技"羅塔培特旋轉血管成形系統是以導管為基礎的血管成型術用產品，利用彈性的縱橫管身尖端，以鑽石包覆成橢圓形鑽頭。導引線上共軸軌跡每秒轉速高達190,000次，橢圓形鑽頭可將無彈性之板塊除去且不影響健康的人體網狀內皮組織系統。羅塔培特旋轉血管成形系統推進器及導管以無菌、無熱原包裝，除非包裝已遭打開或損壞。此產品僅限單次手術使用。切勿企圖重新使用或重新滅菌。	臨床需使用且無同類特材 1. 本特材用於傳統氣球導管擴張術無法擴張的血管嚴重鈣化阻塞。透過本特材帶有鑽石的高速鑽頭研磨將嚴重鈣化的病灶清除後，才能繼續施以傳統氣球導管擴張術及支架置放，以治療血管狹窄。 根據文獻顯示臨床上約有4) 5%的患者為高度鈣化的病灶，無法直接使用傳統氣球擴張術將病灶打通做進一步治療，需先透過本特材將病灶修整清除後，方能後續傳統氣球導管擴張術及支架置放的治療。	1. 阻塞區無法通過導引線者。 2. 僅留的血管危及左心室功能者。 3. 隱靜脈血管者。 4. 用羅塔培特旋轉血管成形系統來處理前，經血管攝影證明其血管有纖維化之患者。其病患已經經由溶血性之藥物治療(如: UroKinase)，其纖維化已被解決2) 4週後，其阻塞區可用羅塔培特系統來處理。 5. 經血管攝影證明其欲之處置部位有嚴重裂開現象之患者。病人經由有效的處理並治療，血管分割後約4週者，其阻塞區可用羅塔培特系統來處理。	"警告" ● 在任何情況下均不得使用氧氣作為羅塔培特旋轉血管成形系統的推進劑。切勿將調節器接到氧氣瓶。氧氣與系統中的油料或其他易燃品混合可能會引起爆炸。 ● 本裝置不可使用在有可燃性麻醉劑的場所。 ● 如果控制台發出嘶嘶聲，請進行必要的檢查，以便確保提供至氣體或氮氣連接器的氣體壓力沒有超過110psi (7.6 bar)。控制臺內配置有一隻減壓閥，以期對控制台提供保護，不會出現過高的進氣壓力。氣壓超出110psi (7.6 bar)的情況下切勿操作羅塔培特控制台，因為這樣可能會導致壓縮氣體軟管破裂。 ● 如果需要對病患進行除顫處理，醫生應採取適當的防護措施以保護自己不被除顫器電傷。 注意事項 ● 應特別謹慎避免不慎將溶液或其他液體潑入控制台中。溶液潑入控制台中可能會導致腐蝕或電氣危險。 ● 使用者將控制台與其他醫療	無	42,900
CBZ011289001	導引線 能配合冠狀動脈血管研磨鑽系統的導引線有： A型,C型,Floppy型、Floppy Gold型、標準型、輔助型以及附屬輔助型等羅塔培特導引線。 這些導引線直徑為.009英寸、長度大體上為325公分。其區別在於彈性尖端長度、近側管身至彈性尖端間的硬度以及不透X光性。	臨床需使用且無同類特材 1.為羅塔培特旋轉血管成型系統特別設計的導引線，材質柔軟，以利於在施行旋磨術時能讓旋磨球維持在血管腔的正同心圓的位置，可以將病灶做360度的旋轉。	當旋轉鑽頭高速旋轉時勿讓其維持在同一處，如此導引線會有磨損之處，小心推進或縮回旋轉鑽頭高速旋轉當其時高速旋轉動作進行時，在很多情況下當除去的工作需進行較長時間，特別是在鈣化、角狀病變的情況下，需重置導引線並露出之前未使用的部份或者更換導引線以防毀損。	多處中心登記評估當使用獨立作業裝置或配合PTCA之冠狀動脈研磨鑽系統的安全性和效能。以下資料來源是基於至1993年4月為止來自22家臨床試驗機關所得之資料(手術2, 953件，3, 717處病變)： 主要併發症 好發率 血管攝影併發症 好發率 死亡 1.0% 顯影劑顯示之內膜血管解離(With Dye Stain) 3.1% Q波心肌梗塞 1.2% 非顯影劑顯示之內膜血管解離(Without Dye Stain) 10.6% 冠狀動脈繞道移植術 2.5% 急性血管閉鎖 5.1% 血管穿孔或破裂 0.8% 心律不整 3.1% 其它多於以上登記處所列舉之併發症亦可能包括：非Q波心肌梗塞、傘狀支架支撐、治療部位的大量出血、末梢部位栓塞、心室穿孔、對顯影劑敏感、中風、血流緩慢、無血流和心包填塞。併發症的發生也可能和導引線的變形、扭結或斷裂亦或是身體狀況變壞或所使用之產品故障，種種的原因可能導致病人受傷或死亡。	無	7,160

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	商品特色	療效比較	副作用	應注意事項	健保替代器材	自費價
CBZ011645001	本切割氣球適用於緊急需要但同時也可接受冠狀動脈血管繞道接手術之冠狀動脈血管疾病患者。除此之外，目標病灶區應具有以下特徵：局部性(長度小於15釐米)或為管狀(長度為10至20釐米)；病灶血管直徑(RVD)為2.00釐米至4.00釐米；本器材可容易進入到病灶區；血管部位輕度至中度扭曲；病灶區無錐角(小於45度)；血管造影影像清晰；血管造影法沒有發現可見之鈣化或栓塞。	無	可能發生的副作用如下： 死亡、急性心肌梗塞、冠狀動脈斷裂、破裂、穿孔或損壞、動脈瘤、已擴張血管的再狹窄、不規則的心絞痛、栓塞、心律不整、伴隨心室纖維顫動、高/低血壓、冠狀動脈痙攣、出腫或出血、動靜脈漏管、藥物反應、過敏反應、感染、中風、血管複雜化、不連貫地關閉	限由專科醫師使用	無	26,000
CBZ019137001	100%矽膠	無	無	本產品單次使用	無	1,530
CDY001724001	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燒動作，操作方便	無類似健保品項	無	遵醫囑使用	無	1,690
CDY011345001	在關節內視鏡及腹腔內視鏡手術中，Linivatec 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。 3.不可使管線皺折。	無	2,500
CDY011468001	內視鏡的輔助下利用其擴張直徑三段式依序逐漸擴張至較大的直徑來消化道的良性或惡性的狹窄，一旦氣球穿過狹窄部位至適當位置，按照氣球擴張之使用說明來擴張氣球。另外利用此產品來擴張十二指腸乳突開口，以便做有關膽道方面疾病的治療。此產品分別為消化道各部為設計專屬適合的氣球。	健保給付之通條必須多次進出漸次膨脹，CRE則可在一次進入後漸次膨脹，膨脹原理為Radial force而非通條的Axial force，可以減少出血等併發症	消化道氣球擴張手術可能引起的併發症包括以下，但並不僅限於此： 穿孔、出血、血腫、敗血症/感染及因顯影劑而引起的過敏性副作用。	●如果在手術中遇到阻力的產生，在未確認阻力起因及採取補救措施之前，切勿將繼續推進導管。 ●不可使用氣體為膨脹媒介	無	9,560
CDZ003620001	1.本產品為透明矽膠材質，並具備扣環固定器，使狹長傷口撐開至預期大小，更能便利醫師手術之器械靈活度，提升手術安全與時效。	經審核不納入健保給付品項	無	1.本裝置專供臨床醫師和合格醫療人員使用 2.本產品為單次使用，請勿重複使用，請勿重複滅菌 3.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或汙染時，不得使用之	無	1,950
CDZ003620002	1.本產品為透明矽膠材質，並具備扣環固定器，使狹長傷口撐開至預期大小，更能便利醫師手術之器械靈活度，提升手術安全與時效。 2.當檢體要拿出時，因傷口周遭有撐開保護器，避免檢體外漏感染組織。	無健保給付品項	不得用於腹腔鏡置入術為禁忌症之病患	1.本裝置專供臨床醫師和合格醫療人員使用 2.本產品為單次使用，請勿重複使用，請勿重複滅菌 3.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或汙染時，不得使用之	無	2,150
CDZ003620003	1.本產品為透明矽膠材質，並具備扣環固定器，使狹長傷口撐開至預期大小，更能便利醫師手術之器械靈活度，提升手術安全與時效。	經審核不納入健保給付品項	無	1.本裝置專供臨床醫師和合格醫療人員使用 2.本產品為單次使用，請勿重複使用，請勿重複滅菌 3.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或汙染時，不得使用之	無	2,500
CDZ003620004	1.本產品為透明矽膠材質，並具備扣環固定器，使狹長傷口撐開至預期大小，更能便利醫師手術之器械靈活度，提升手術安全與時效。	經審核不納入健保給付品項	無	1.本裝置專供臨床醫師和合格醫療人員使用 2.本產品為單次使用，請勿重複使用，請勿重複滅菌 3.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或汙染時，不得使用之	無	3,000
CDZ003620005	1.本產品為透明矽膠材質，並具備扣環固定器，使狹長傷口撐開至預期大小，更能便利醫師手術之器械靈活度，提升手術安全與時效。	經審核不納入健保給付品項	無	1.本產品為透明矽膠材質，並具備扣環固定器，使狹長傷口撐開至預期大小，更能便利醫師手術之器械靈活度，提升手術安全與時效。	無	3,600
CDZ003620006	1.本產品為透明矽膠材質，並具備扣環固定器，使狹長傷口撐開至預期大小，更能便利醫師手術之器械靈活度，提升手術安全與時效。	經審核不納入健保給付品項	無	1.本裝置專供臨床醫師和合格醫療人員使用 2.本產品為單次使用，請勿重複使用，請勿重複滅菌 3.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或汙染時，不得使用之	無	4,300

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
CDZ004839001	手術中可減少醫生的手術時間	與傳統腹腔鏡手術相較之下可減少傷口大小與數目、術後疼痛感減少、疤痕小甚至無疤痕、降低傷口感染機會、減少住院時間以及提早回復正常生活。	無	1.本產品為一次性使用 2.本產品僅能與大吉士傷口撐開器配合使用 3.產品因穿刺而產生的缺口無法自然閉合達到氣密性，請勿於手術中直接拔除穿刺套管。 4.使用來自於不同製造商的穿刺套管時，於操作開始前，請先確認其共同使用間的相容性。	無	3,200
CDZ004839002	手術中可減少醫生的手術時間	與傳統腹腔鏡手術相較之下可減少傷口大小與數目、術後疼痛感減少、疤痕小甚至無疤痕、降低傷口感染機會、減少住院時間以及提早回復正常生活。	無	1.本產品為一次性使用 2.本產品僅能與大吉士傷口撐開器配合使用 3.產品因穿刺而產生的缺口無法自然閉合達到氣密性，請勿於手術中直接拔除穿刺套管。 4.使用來自於不同製造商的穿刺套管時，於操作開始前，請先確認其共同使用間的相容性。	無	4,020
CDZ011491002	利用擴張撐開的方式可減少筋膜的損傷,降低術後病人疼痛,或產生切口疝氣的機率	1.本產品為配合擴張式袖套已達到橫向撐開的方式進入腹腔,可以對筋膜的損傷達到最小,病人術後的疼痛感小,目前無相似的健保品項 2.配合使用之擴張式袖套為特殊設計,僅配合該系列的內管使用	如同其他腹腔鏡器械及穿刺套管一樣,使用內視鏡階梯式安全擴張器導入病患腹腔時需有適當之技巧,以避免傷害到體內器官	在將內視鏡階梯式安全擴張器內外管導入內視鏡階梯式安全擴張袖套時,必須從內視鏡階梯式安全擴張袖套上專的正中央導入,並且施力方向需與內視鏡階梯式安全擴張袖套平行.若在導入外管時與袖套產生角度,則會造成袖套破裂.若發現破裂,請更換一個新的擴張式袖套.	無	9,600
CDZ013677001	利用擴張撐開的方式進入腹腔及胸腔內,減少穿刺套管垂直向下的壓力造成腹壁的創傷	對病人之筋膜(Fascia)的損傷比健保給付之Trocar為小,可讓術後病人的疼痛感大為減少。	穿刺過程中應避免穿刺於血管密度較高的區域造成出血,以及過度用力造成腹腔內其他組織的創傷	在腹部中,若無法建立或維持腹腔內充氣,會減少可利用空間,這會阻礙穿刺套管的前進,並增加內部組織受傷之風險	CDD11NB12F2C	4,030
CDZ018163001	Rotatability & Stiffer Wire Loop ; 容易使用 ; 操作方便	本項無其他健保給付品項	無相關特別之研究	在使用此產品前，先行對實行步驟上技術的原理，充分的瞭解。	無	3,300
CDZ022887001	無	健保品項為無壓力產品,自費品項為可調五段式壓力的產品,可符合病人不同的壓力差,作為調整	使用CSF系統時所引起併發症,堵塞,感染	無	CDLP146418M4	148,000
CHY011966001	單一病人使用，減少院內交叉感染。不含乳膠。使用 Nellcor OxiMax技術。當與支援OxiMax的儀器相連接時，使用OxiMax技術，提供額外的高級傳感器功能。並能提供更精準的血氧脈搏數值，以提供給臨床照護人員參考。對臨床監護提供準確的數值。	單一病人使用，減少院內交叉感染。不含乳膠。使用 Nellcor OxiMax技術。當與支援OxiMax的儀器相連接時，使用OxiMax技術，提供額外的高級傳感器功能。OXiMax技術能提供精準的血氧脈搏數值，在70）100%區間，提供正負2%的精準度，且支援LOSAT技術，可將準確度下修到60）80%亦有正負3%之準確度。· 以提供給臨床照護人員參考，對臨床監護提供準確的數值。若搭配使用NAT軟體，可將Nellcor機器中所紀錄之趨勢資料，接上mini) USB傳輸線，將資料下在到電腦或筆電中。	N/A	這種傳感器只能與Nellcor儀器和帶有Nellcor脈搏血氧飽和度測定儀，或授權使用Nellcor傳感器(Nellcor相容儀器)的儀器一起使用。	無	780
CHZ009864001	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	(1)如果需要在90天?同側位置必須再次穿刺，並使用Angio) seal，兩次位置相差在1cm以上是安全的。但是在使用前，必須要做造影檢查。 (2)打開包裝後1小時?必須使用，避免陽光及紫外線的照射 (3)血管直徑需>4mm	無	12,000
CHZ024140001	血管壁外面止血，無異物存留血管內，聚乙醇酸 (polyglycolic acid) 60~90天分解成水跟二氧化碳	無	穿刺部位血腫	本產品須由血管插管技術經驗醫師操作並接受產品充分訓練	無	11,500

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
CKZ000934001	1.徹底解決結石返流問題 2.有效降低腔內壓力 3.保持視野清晰 4.增加手術效率，能立即取出結石。 5.避免使用取石器械。	傳統健保泌尿道結石手術: 1.沒有一進一出的良好水流，手術過程中患者的腔內壓力較大。 2.沒有持續性的進水及出水，手術過程中視野較差。 3.取石方式採用取石網，須反覆進進出取出石，手術時間較長。 4.若是遇到患者的結石過大，清石成功率往往較低。 威德泌尿道清石導管: 1.擁有一進一出的良好水流，手術過程中患者的腔內壓力低。 2.有持續性的進水及出水，手術過程中視野較佳。 3.取石方式採用清石導管，藉由水流循環及導管的吸力，可將大部份之結石吸除乾淨，無須不斷進進出出夾取結石，手術時間短。 4.不論大小結石，皆可在短時間內清除結石，清石成功率高。	無	1.手術操作之內視鏡需比清石鞘小3Fr。2.清石鞘必須放置在距離石頭約5) 10毫米之內，如果能接觸到石頭可提高效率。3.持續性負壓調至150) 200毫米汞柱。4.使用連續性壓力泵衝水，控制速度範圍每分鐘50) 100毫升。5.先開通持續負壓吸引器，再開壓力泵經鏡內衝水。	無	40,000
CKZ007557002	舒適柔軟，有適合小朋友使用之大小長度。	健保給付品項僅提供成人使用之輸尿管及尿道內置管組。此品項為兒童使用之產品，尚未提供給付。	使用輸尿管內置導管所可能引起之併發症已於文獻上有充分說明，故使用本產品前應針對所帶給病患的危險性及利益為考量因素，考慮何者為重。必須利用使用者同意書來使患者配合度達最高，確實做到定期追蹤。	無	無	6,260
CKZ011821001	內有TFC塗層可保護器械及輸尿管鏡進出，外有親水塗層可協助置放及保護病人。	無健保品項	仿單內無	無	無	9,800
CKZ012748001	本產品是無菌帶溫度探頭的導尿管	無	無	單次使用勿重複使用	無	2,500
CMZ020976001	"本產品具生物相容、親水、不可被吸收等特性。經過精確校正能填充鹽類doxorubicin的水膠微球體。可達成(1)在供應惡性腫瘤養分的增生血管內形成栓塞；(2)局部持續對腫瘤釋放一定劑量的doxorubicin。	● 遞西微珠不可與藥物合併使用在病灶血管內形成栓塞。 ● 使用高劑量卻無嚴重副作用，且效果比傳統療效好 療效比較： ● 本產品可大幅改善健保給付品項所帶來之較高比例的全身性或化療藥物doxorubicin所引起的副作用。根據臨床實證，對於病人的腫瘤治療反應也可大幅提升。治療後的3) 5年存活率也較健保品項高，除可延長病患的存活時間，也可提高其生活品質。	● 發生遞西微珠逆流，或穿透至標的病灶相鄰正常動脈，或經由病灶流經其他動脈或動脈床arterial bed的副作用。● 在非治療標的處形成栓塞。● 肺部栓塞。● 在非預期部位形成缺血。● 微血管床飽和及組織損傷。● 缺血性中風或缺血性梗塞。● 血管或病灶破裂並出血。● 神經性缺損包 括顱神經麻痺。● 血管痙攣。● 死亡。● 血管再通。● 外來物質引起身體反應而需要醫療介入治療。● 感染而需要醫療介入治療。● 在導管尖端形成血塊而隨後的移位造成動脈血栓後遺症。	注意事項：不可應用於下述情況： (1)對非惡性腫瘤進行栓塞治療 (2)在大口徑的動靜脈引流處進行栓塞治療(也就是說血液不是順著動脈/微血管/靜脈輸送，而是直接由動脈瘤至靜脈) (3)任何可能是遞西微珠栓塞劑直接流入內頸動脈或其他非標的區域的血管系統(vasculature) 遞西微珠僅適合填裝Doxorubicin HCL。微脂體配方(liposome formulations)不適合裝填。 關於存放： (1)已裝填doxorubicin的遞西微珠，如已加入非離子性顯影劑，可於2) 8°C的冰箱中存放最多7天。 (2)如未加入非離子性顯影劑，可於2) 8°C的冰箱存放最多14天	無	59,800
CMZ024475001	導管前端設計為可以截斷式導管	健保品項無類似產品	穿刺部位血腫、疼痛與觸痛、血管穿孔、血栓溶解病變、神經病變,包括中風和死亡、出血	應由經過合格認證之醫師進行操作	無	34,000
CMZ026661001	具有易於輸送、精準、展開受控、增加病灶處的致栓性(thrombogenicity)、多種微導管兼容性、大範圍的尺寸和長度以及可追?性	功能或效果優於同類特材，摘要說明： 康絲朵分離式閉塞捲系統相較於裸白金線圈，具有易於輸送、精準、展開受控、增加病灶處的致栓性(thrombogenicity)、多種微導管兼容性、大範圍的尺寸和長度以及可追?性(trackability)等優點。其重新定位線圈的能力以及其柔軟性質可以消除線圈位移與非目標血管栓塞，並可增加填塞的緻密程度，減少線圈被壓縮與栓塞後重新灌流，減少手術失敗和節省醫療開支。	潛在併發症: 1.穿刺部位血腫 2.血管穿孔 3.血管栓塞	單次使用 溫度指示器若顯示紅色,表示產品已暴露於超過50度C之環境,可能會對病人造成危害	無	25,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
CMZ026662001	具有易於輸送、精準、展開受控、增加病灶處的致栓性(thrombogenicity)、多種微導管兼容性、大範圍的尺寸和長度以及可追?性(trackability)等優點。	功能或效果優於同類特材。摘要說明： 康絲朵分離式閉塞捲系統相較於裸白金線圈，具有易於輸送、精準、展開受控、增加病灶處的致栓性(thrombogenicity)、多種微導管兼容性、大範圍的尺寸和長度以及可追?性(trackability)等優點。其重新定位線圈的能力以及其柔軟性質可以消除線圈位移與非目標血管栓塞，並可增加填塞的緻密程度，減少線圈被壓縮與栓塞後重新灌流，減少手術失敗和節省醫療開支。	潛在併發症: 1.穿刺部位血腫 2.血管穿孔 3.血管栓塞	單次使用 溫度指示器若顯示紅色,表示產品已暴露於超過50度C之環境,可能會對病人造成危害	無	25,000
CMZ030763001	1.微球體懸浮時間長 2.微球體大小均勻 3.可搭載4種藥物 4.用針筒裝載使用方便	1.微球體懸浮時間長 2.微球體大小均勻 3.可搭載4種藥物 4.對於狀況差的病患(肝不好,病程嚴重)微球栓塞比傳統栓塞的治療效果要好	在動靜脈吻合術，如果已從目標血管區域出來，或栓塞術前不顯著的分支血管出現時，可能導致非標的栓塞，引起病人產生嚴重併發症。	在整個裝載過程中，應避免將氣泡引進系統，一旦發生必須去除。本產品可以注入化療藥物。如要選擇注入藥品時，則必須遵照醫師指示、選擇和職責，以病人最有利的藥物類型和劑量為依據。	無	60,000
CNZ026215001	微球體積小，精確，高生物相容性，可減少發炎反應。	微球小數量多，可裝載較高劑量化學藥物，且載藥前後顆粒均勻，化學藥物在腫瘤中可有效而緩慢的釋放，並同時完成腫瘤血管之栓塞，安博新天騰微粒球可為病人帶來更好治療效果，更低副作用。	血腫、瘀傷、動脈瘤、靜脈、栓塞、肺栓塞、組織損傷、感染、過敏。	血管栓塞是依高風險的程序，其過程應由受訓過有經驗的專業醫師執行。	無	63,800
CNZ026215002	微球體積小，精確，高生物相容性，可減少發炎反應。	微球小數量多，可裝載較高劑量化學藥物，且載藥前後顆粒均勻，化學藥物在腫瘤中可有效而緩慢的釋放，並同時完成腫瘤血管之栓塞，安博新天騰微粒球可為病人帶來更好治療效果，更低副作用。	血腫、瘀傷、動脈瘤、靜脈、栓塞、肺栓塞、組織損傷、感染、過敏。	血管栓塞是依高風險的程序，其過程應由受訓過有經驗的專業醫師執行。	無	90,800
CRY000824001	本產品為無菌包裝且一次性使用。本產品不含天然乳膠。	無	無	使用前先檢查包裝有無破損及合適產品規格。	無	790
CRY011476001	本產品僅供單次使用。請勿重複使用、重新處理或重新滅菌。	NA	潛在的併發症包含，但不限於： ·穿孔、出血 ·血腫、膽管炎 ·胰臟炎、對顯影劑的過敏反應 ·敗血症/感染	使用前，詳細檢查包裝縫線以確保產品為無菌狀態，如果包裝已被拆開，請勿使用本產品。 1.從包裝中取出產品並檢查是否有所損壞。 2.若需注入顯影劑，在通過內視鏡放入導管前須先將注入顯影劑時在導引線管腔產生之氣泡排出。 3.放置前請先將保護套取下。 4.確定快速交換固定系統已經接到內視鏡。	無	6,500
FBZ002074013	其形狀更加符合骨骼關節面形狀，可得到更佳之固定效果及減少對骨骼產生局部壓迫損傷之現象	本產品為根據人體骨骼解剖外型設計製作，由於其形狀更加符合骨骼關節面形狀，可得到更佳之固定效果及減少對骨骼產生局部壓迫損傷之現象，同時可減少醫師在手術時調整骨板形狀的時間，進而減少手術時間，減少感染機會，讓受損骨頭組織回復本產品以Ti6Al14V或316L不鏽鋼製成。	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	FBP0324302V2	50,000
FBZ002074014	其形狀更加符合骨骼關節面形狀，可得到更佳之固定效果及減少對骨骼產生局部壓迫損傷之現象	本產品為根據人體骨骼解剖外型設計製作，由於其形狀更加符合骨骼關節面形狀，可得到更佳之固定效果及減少對骨骼產生局部壓迫損傷之現象，同時可減少醫師在手術時調整骨板形狀的時間，進而減少手術時間，減少感染機會，讓受損骨頭組織回復本產品以Ti6Al14V或316L不鏽鋼製成。	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	FBP0224350V2	50,000
FBZ002884003	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	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 4.切勿重複使用與消毒	FBA04PB005YG	45,000

漢路基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ002884010	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 4.切勿重複使用與消毒	FBA040C10BWG	40,000
FBZ002908001	PEEK材質與人骨之彈性係數接近 PEEK材質兼具支撐性及彈性·力學測試可耐彎折20萬次不斷裂 表面平滑·不易附著細菌	1.可採融合及非融合混合式脊椎固定·改善術後脊椎活動角度減少。 2.增加椎間融合率並縮短骨生長所需時間	1.出血或血腫 2.感染 3.神經組織之併發症、麻痺 4.植入物引起之疼痛、不適或異常感 5.植入物彎曲、變形、移位、斷裂或鬆脫 6.對植入物之金屬材料過敏 7.植入物周圍出現金屬微屑 8.因吸收或壓力遮蔽效應造成骨密度降低 9.延遲癒合或不癒合 10.潰瘍炎、皮膚潰爛或其他併發症 11.未仔細切除椎間盤或將胸鎖乳突肌等肌肉復位·使神經根受壓迫或損傷 12.脊椎癒合發生變化	1.出血或血腫 2.感染 3.神經組織之併發症、麻痺 4.植入物引起之疼痛、不適或異常感 5.植入物彎曲、變形、移位、斷裂或鬆脫 6.對植入物之金屬材料過敏 7.植入物周圍出現金屬微屑 8.因吸收或壓力遮蔽效應造成骨密度降低 9.延遲癒合或不癒合 10.潰瘍炎、皮膚潰爛或其他併發症 11.未仔細切除椎間盤或將胸鎖乳突肌等肌肉復位·使神經根受壓迫或損傷 12.脊椎癒合發生變化	FBSF2ASLR1AQ	35,000
FBZ002908002	PEEK材質與人骨之彈性係數接近 PEEK材質兼具支撐性及彈性·力學測試可耐彎折20萬次不斷裂 表面平滑·不易附著細菌	1.可採融合及非融合混合式脊椎固定·改善術後脊椎活動角度減少。 2.增加椎間融合率並縮短骨生長所需時間。	1.出血或血腫 2.感染 3.神經組織之併發症、麻痺 4.植入物引起之疼痛、不適或異常感 5.植入物彎曲、變形、移位、斷裂或鬆脫 6.對植入物之金屬材料過敏 7.植入物周圍出現金屬微屑 8.因吸收或壓力遮蔽效應造成骨密度降低 9.延遲癒合或不癒合 10.潰瘍炎、皮膚潰爛或其他併發症 11.未仔細切除椎間盤或將胸鎖乳突肌等肌肉復位·使神經根受壓迫或損傷 12.脊椎癒合發生變化	1.出血或血腫 2.感染 3.神經組織之併發症、麻痺 4.植入物引起之疼痛、不適或異常感 5.植入物彎曲、變形、移位、斷裂或鬆脫 6.對植入物之金屬材料過敏 7.植入物周圍出現金屬微屑 8.因吸收或壓力遮蔽效應造成骨密度降低 9.延遲癒合或不癒合 10.潰瘍炎、皮膚潰爛或其他併發症 11.未仔細切除椎間盤或將胸鎖乳突肌等肌肉復位·使神經根受壓迫或損傷 12.脊椎癒合發生變化	FBSF2ASLR1AQ	45,000
FBZ002955001	空心的連結桿·可搭配微動的連結桿使用	傳統治療方式：移除受到影響的椎間盤·並將上下脊椎骨融合在一起·使這段脊椎無法自由的活動·從而減緩疼痛。先鋒凱得系統有別於一般傳統融合固定·微動性連結桿能靈活應用材料特性·術後能夠限制不穩定節段異常運動·讓脊椎呈現撐開減壓減緩病灶並達到穩定狀態·使脊椎手術達到更完整的治療效果·更因微動性來緩衝身體彎曲、旋轉的力量·減緩椎間盤或小關節的負荷·減少鄰近節段退化併發症·為椎間盤修復創造有利環境·解除壓迫的空間·亦保有脊椎固定節段原有之生理功能與活動度。	硬脊膜破裂·因手術創傷造成神經受損·感染·對植入物產生過敏·植入物彎曲或斷裂·延遲癒合或不癒合·因植入物之抗力作用使骨密度降低·潰瘍炎	骨科與神經外科醫師應對此植入物及技術手冊有充份研究與訓練·方能確實了解此植入物的限制因素及病患之影響·建議以脊椎內固定器加以固定·穩定性更佳·可在兩個融合器之間隙植骨·作椎體融合術或後側方植骨融合術·醫師可依病情狀況當spacer用·可能影響安全及療效包括：過度肥胖·冠心病·孕婦·未經復位手術之第二級以上之椎體滑脫·全身或未梢疾病·嚴重的骨質疏松症患者或軟骨症·需使用類固醇治療或全身藥物濫用者·本植入物接觸人體組織或體液後絕不能再回收重複使用·手術相關器械於使用前需經高溫高壓滅菌後方可使用。	FBS014001NS3	20,000
FBZ003103001	此為液態注射式人工替代骨。 1.均勻混合粉劑與水劑。 2.根據患固後·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	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	1.本產品僅供單次施用·切勿重複滅菌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·十分鐘內需施用完畢·材料固化過程中避免劇烈碰觸植入部位。 4.施用前應將材料均混合·粉劑若與其它溶液(血液或抗生素等)進行配製·使用效果尚不清楚。 5.若患部為大量出血之傷口·應待出血狀況控制後再予以施用·否則過多體液容易影響療效。 6.本產品僅可使用在骨科修補處理上·且各階段處理步驟皆需採用無菌操作技術。 7.乾燥保存可延長使用期限·避免保存於潮濕或溫度過高之環境中。	FBA041004551	24,960

漢路基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ003103002	<p>此為液態注射式人工替代骨。</p> <ol style="list-style-type: none"> 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 	<p>自費:</p> <ol style="list-style-type: none"> 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 	<p>發現任何併發症的產生，可能需要再次手術或取出植入物。</p> <p>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</p>	<ol style="list-style-type: none"> 1.本產品僅供單次施用，切勿重複滅菌使用或使用已開封之餘料 2.本產品開封後會因潮濕溼空氣而降低其療效，請在開封後立即施用 3.粉劑和水劑混合後，十分鐘內需施用完畢，材料固化過程中避免劇烈碰觸植入部位。 4.施用前應將材料均?混合，粉劑若與其它溶液(血液或抗生素等)進行調配，使用效果尚不清楚。 5.若患部為大量出血之傷口，應待出血狀況控制後再予以施用，否則過多體液容易影響療效。 6.本產品僅可使用在骨科修補處理上，且各階段處理步驟皆需採用無菌操作技術。 7.乾燥保存可延長使用期限，避免保存於潮濕或溫度過高之環境中。 	FBA0410045S1	32,640
FBZ003103003	<p>此為液態注射式人工替代骨。</p> <ol style="list-style-type: none"> 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 	<p>自費:</p> <ol style="list-style-type: none"> 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 <p>健保:</p> <ol style="list-style-type: none"> 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。 	<p>發現任何併發症的產生，可能需要再次手術或取出植入物。</p> <p>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</p>	<ol style="list-style-type: none"> 1.本產品僅供單次施用，切勿重複滅菌使用或使用已開封之餘料 2.本產品開封後會因潮濕溼空氣而降低其療效，請在開封後立即施用 3.粉劑和水劑混合後，十分鐘內需施用完畢，材料固化過程中避免劇烈碰觸植入部位。 4.施用前應將材料均?混合，粉劑若與其它溶液(血液或抗生素等)進行調配，使用效果尚不清楚。 5.若患部為大量出血之傷口，應待出血狀況控制後再予以施用，否則過多體液容易影響療效。 6.本產品僅可使用在骨科修補處理上，且各階段處理步驟皆需採用無菌操作技術。 7.乾燥保存可延長使用期限，避免保存於潮濕或溫度過高之環境中。 	FBA04B03161U	38,400
FBZ003103004	<p>此為液態注射式人工替代骨。</p> <ol style="list-style-type: none"> 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 	<p>自費:</p> <ol style="list-style-type: none"> 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 <p>健保:</p> <ol style="list-style-type: none"> 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。 	<p>發現任何併發症的產生，可能需要再次手術或取出植入物。</p> <p>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</p>	<ol style="list-style-type: none"> 1.本產品僅供單次施用，切勿重複滅菌使用或使用已開封之餘料 2.本產品開封後會因潮濕溼空氣而降低其療效，請在開封後立即施用 3.粉劑和水劑混合後，十分鐘內需施用完畢，材料固化過程中避免劇烈碰觸植入部位。 4.施用前應將材料均?混合，粉劑若與其它溶液(血液或抗生素等)進行調配，使用效果尚不清楚。 5.若患部為大量出血之傷口，應待出血狀況控制後再予以施用，否則過多體液容易影響療效。 6.本產品僅可使用在骨科修補處理上，且各階段處理步驟皆需採用無菌操作技術。 7.乾燥保存可延長使用期限，避免保存於潮濕或溫度過高之環境中。 	FBA04HT043PQ	41,280
FBZ003103005	<p>此為液態注射式人工替代骨。</p> <ol style="list-style-type: none"> 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 	<p>自費:</p> <ol style="list-style-type: none"> 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 <p>健保:</p> <ol style="list-style-type: none"> 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。 	<p>發現任何併發症的產生，可能需要再次手術或取出植入物。</p> <p>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</p>	<ol style="list-style-type: none"> 1.本產品僅供單次施用，切勿重複滅菌使用或使用已開封之餘料 2.本產品開封後會因潮濕溼空氣而降低其療效，請在開封後立即施用 3.粉劑和水劑混合後，十分鐘內需施用完畢，材料固化過程中避免劇烈碰觸植入部位。 4.施用前應將材料均?混合，粉劑若與其它溶液(血液或抗生素等)進行調配，使用效果尚不清楚。 5.若患部為大量出血之傷口，應待出血狀況控制後再予以施用，否則過多體液容易影響療效。 6.本產品僅可使用在骨科修補處理上，且各階段處理步驟皆需採用無菌操作技術。 7.乾燥保存可延長使用期限，避免保存於潮濕或溫度過高之環境中。 	FBA040C10BWG	67,200

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ003129042	用於成人和小兒患者的小骨和長骨骨折固定，以及已經以外科手術（截骨術）處理過，準備接受畸形矯正術或關節固定術的骨頭固定。 可接Cable進行加壓固定，使其不會鬆脫，進而促進骨折的復位與術後穩定性	本產品為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用骨折固定用醫材。本螺絲釘系統具備以下特性： 1.能預防非預期之鬆脫 2.由TI 6AL 4V製成，可防止骨板骨釘斷裂	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。 2.神經與血管損傷：植入關節骨板時，應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時，應採取相應補救措施並更換骨板位置。 3.骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當，可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重，而又未採取相應治療措施時，則更易發生骨折不癒合。 4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。因此，拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時，寧可晚一些時間再拆除。 5.植入物破壞：可能因不當之外力或活動，導致植入物斷裂或變形。	1. 注意消毒及無菌觀念，避免感染。 2. 調整選擇適合的骨板長度及螺釘長度，需注意勿牽動到周圍軟組織。	FBS07219XNS1	7,000
FBZ003167001	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	注意病患是否對金屬植入物過敏	FBA011103N6A	68,000
FBZ003167002	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	注意病患是否對金屬植入物過敏	FBA011103N6A	136,000
FBZ003196004	可單獨或與自體骨、骨髓混合使用。 骨修復時間與自體骨相同。 減少病人醫療費用及取自體骨後的傷口發病率。 互相聯通的孔洞結構為股生長提供連續的通路。 高生物相容性、無免疫排斥及疾病傳染問題。 滅菌包裝產多型態多樣化（顆粒狀、片狀、塊狀）。 容易儲存，操作處理與混合過程無特別要求。	觀即安膠原蛋白骨骼填補物是一合成骨填料，含有高度純化的第一型膠原蛋白及兩相陶瓷顆粒（氫氧基磷灰石及三鈣磷酸鹽）。產品植入前可添加患者之骨髓液，使混合物能刺激骨質新生。觀即安模擬身體骨基質組成，具極佳的生物相容性，對於骨質新生提供了良好的骨引導性。當骨髓與產品混合後，觀即安兼具骨引導性及骨誘導性，可替代自體骨填補物。觀即安是由牛筋純化之第一型膠原蛋白，再加入由氫氧基磷灰石及β型三鈣磷酸鹽燒結而成的兩相陶瓷（直徑為0.5）1mm之不規則顆粒）所組成，以提供骨質新生所需的基質。在人體內，膠原蛋白及β型三鈣磷酸鹽可被吸收並逐漸被新生骨質取代，其吸收及新生修復的速度與自體骨骼相似。	患者有嚴重過敏病史或對牛膠原蛋白過敏，正在進行肉類產品減敏治療的患者、小孩及孕婦、手術傷口有發炎性骨疾病如骨髓炎等患者、骨折板骨折者、骨填補處近端有嚴重的血管性神經性損傷者、代謝性或系統性骨垢疾病患者、傷口有急性或慢性感染者不可使用本產品。	觀即安含有牛的膠原蛋白，不可用於具有牛膠原蛋白過敏病史的患者，包括但不限於：曾施用可注射性膠原蛋白、膠原蛋白植入物、止血棉或縫合線等膠原蛋白產品而產生過敏者。患者可能會因觀即安內含牛的膠原蛋白而產生過敏症狀，在植入部位的過敏反應包含紅斑、腫脹、硬化或蕁麻疹。 對於荷重部位的應用而言，觀即安不具有足夠的機械強度。應確保填補部位有標準之內固定器械支撐，單獨使用外固定器械不足以支撐填補部位之荷重。	FBA04FM05CLB	38,000
FBZ003326001	運用於椎體融合術式中。提供初期穩定性及加速骨融合！ 微動的形式讓植入物中央的異體骨/自體骨的部分受到壓力而有骨增生的刺激來增加骨融合的速度。	運用於椎體融合術式中。提供初期穩定性及加速骨融合！ 微動的形式讓植入物中央的異體骨/自體骨的部分受到壓力而有骨增生的刺激來增加骨融合的速度。	硬脊膜破裂、因手術創傷造成神經受損、感染、延遲癒合或不癒合、對植入物之材質過敏、植入物之抗力作用使骨密度降低	嚴重的骨質疏鬆症、創傷或病灶之椎體有活動期之感染	FBSFAF0002RK	61,000
FBZ003330001	運用於椎體融合術式中。提供初期穩定性及加速骨融合！ 微動的形式讓植入物中央的異體骨/自體骨的部分受到壓力而有骨增生的刺激來增加骨融合的速度。	藉由沃夫定律透彈性椎體的設計帶來力量，促進骨增生，彈簧式的設計運用在椎體融合術中，除提供初期穩定性及加速骨融合，微動的形式讓植入物中央的異體骨和自體骨的生長會受到力學刺激影響而改變其結構得以促進骨質密度增加。	硬脊膜破裂、因手術創傷造成神經受損、感染、延遲癒合或不癒合、對植入物之材質過敏、植入物之抗力作用使骨密度降低。	過度肥胖、冠心病、孕婦、未經復位手術之第二級以上之椎體滑脫、全身或未梢疾病、嚴重的骨質疏鬆症患者或軟骨症、需使用類固醇治療或全身藥物濫用者等因素，都有可能影響安全及療效。	FBSFAF0003RK	75,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ003456004	<p>本產品使用為醫療及純鈦,鈦合金是符合ISO5832) 2與ASTMF138,ASTMF136標準規範之要求</p> <p>自費LOCK PLATE 鋼板設計更服貼於人體各部位之關節,手術中選定不同部位鋼板,密合骨折部位,達到穩定固定效果,好恢復活動。</p>	<p>骨釘骨板是最常由於科技的進步,新一代的骨用來治療骨折的內固定物,尤其是靠近關節或延伸至關節內的骨折,隨著~骨質疏鬆的患者增加,常因車禍,跌倒...等意外造成粉碎性骨折,骨質的疏鬆及骨折的粉碎均明顯使手術變得困難,傳統骨釘骨板:無螺紋互鎖式功能,厚度較厚,需要人工凹折骨板來符合股頭形狀,傳統鋼板與骨頭密合度常無法完全適合固定這一類的骨折...</p> <p>釘骨板在近幾年陸續研發出來,它們至少包括以下或多個特點~1.鎖定式設計2:符合骨頭解剖學上的形狀3:以鈦合金材質製成,較符合骨頭的物理特性輕薄低觸感的骨節3D解剖形狀,區分左右不同骨骼構造,依據骨折部位選擇需求長度及解剖寬窄的尺寸植入;可避免凹折骨板造成金屬鍊結的破壞,因此可維持最高強度的結構剛性,專屬人體骨節鎖定鋼板,採用 美國 德國醫療用鈦合金材質製成,生物相容性最高,可避免異物感,多角度螺釘抓取,具有固定強度並有錐型功能,螺釘採用漸進式螺紋間距設計,大幅提升骨頭抓附能力,乘載強度,穩定骨折,用於人體各部位骨折,粉碎性骨折,爆裂性骨,可達到最佳固定效果,搭配輕薄低觸感結構容許不二次手術移除</p>	<p>1.身體狀況會抵消固定物的支架或造成延遲癒合等現象 如骨質不佳 先 前有感染者</p> <p>2.注意病患是否有金屬過敏</p> <p>3.骨髓未成熟之病患</p>	<p>1:患者有金屬過敏性或過度肥胖者,不得使用本產品</p> <p>2:本產品不可與其他廠牌混合使用,不鏽鋼產品不能與鈦產品一起使用,手術中,產品損傷則不可使用,次產品不重複使用於人體內</p>	FBP03027XNY2	60,000
FBZ003456006	<p>本產品使用為醫療及純鈦,鈦合金是符合ISO5832) 2與ASTMF138,ASTMF136標準規範之要求</p> <p>自費LOCK PLATE 鋼板設計更服貼於人體各部位之關節,手術中選定不同部位鋼板,密合骨折部位,達到穩定固定效果,好恢復活動。</p>	<p>傳統型骨釘螺絲鎖頭較大,無漸進式螺紋牙處理,針對部位骨折,粉碎性骨折,爆裂性骨折,傳統骨釘與骨板使其密合度不佳,服貼度不佳,若是傷部皮膚較薄,容易明顯有異物感,密合度不佳,螺釘抓附力不夠,易鬆脫</p> <p>由於科技的進步,新一代的骨釘骨板在近幾年陸續研發出來,它們至少包括以下或多個特點~1.鎖定式設計2:符合骨頭解剖學上的形狀3:以鈦合金材質製成,較符合骨頭的物理特性輕薄低觸感的骨節3D解剖形狀,本品採用醫療用鈦合金材質, 又高抗疲勞強度,高孔隙強度,生物相容性最高,用於人體各部位骨折,粉碎性骨折,爆裂性骨折,可依據骨折部位選擇需求長度及解剖寬窄的尺寸植入,融合度佳,螺釘採用漸進式螺紋間距設計,大幅提升骨頭抓附能力,與鎖定鋼板互搭使骨頭密合服貼度高乘載強度,穩定骨折,可達到最佳固定效果</p>	<p>1.身體狀況會抵消固定物的支架或造成延遲癒合等現象 如骨質不佳 先 前有感染者</p> <p>2.注意病患是否有金屬過敏</p> <p>3.骨髓未成熟之病患</p>	<p>1:患者有金屬過敏性或過度肥胖者,不得使用本產品</p> <p>2:本產品不可與其他廠牌混合使用,不鏽鋼產品不能與鈦產品一起使用,手術中,產品損傷則不可使用,次產品不重複使用於人體內</p>	FBF01038XNY2	2,000
FBZ003457008	<p>微動系統可有效減少鄰近節段的耗損 多種尺寸可符合病患各種需求使用</p>	<p>微動系統可有效減少鄰近節段的耗損 多種尺寸可符合病患各種需求使用</p>	<p>可能發生的不良影響： 所有有關不使用輔助器材作為脊椎融合手術的不良事件均可能發生。</p>	<p>醫師在使用本產品時，這份文件內所提及的適應症、禁忌症、警告和注意事項須傳達給病患知道。</p>	FBSF180002RK	118,000
FBZ003457009	<p>1.重建脊椎活動功能。 2.分散椎間盤受力。 3.促進椎間盤再生。 4.減輕脊椎關節受力。 5.延緩鄰近節段退化。 6.保護上下椎體活動度。</p>	<p>本產品是為固定及穩定脊椎椎段，協助提供脊椎融合的輔助固定器材。因為一般健保給付雖可穩定脊椎固定，但是術後會喪失脊椎間的活動力，而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，且能維持脊椎間正常活動，以及讓脊椎呈現撐開減壓減緩病症並達到穩定的狀態。先鋒脊椎固定系統)天梯系列適用於腰椎，椎體L1~S1節段。</p>	<p>零組件可能提早或延遲鬆脫；零組件的某些部位由於病患不具足夠的組織覆蓋，以致金屬壓迫到皮膚導致金屬物穿越表皮，產生刺激感、纖維化、壞疽、或疼痛。另外，壓迫皮膚引起黏液囊炎，或因不適當的植入位置或放置工具使組織或神經受損。</p>	<p>使用者必須完全熟悉本產品其使用的方法，為每一病患選擇適當尺寸、形狀、和設計之植入器材是手術成功的關鍵。椎弓骨釘脊椎系統，僅確定應用在脊椎有嚴重的機械性不穩或變形，需要以工具來輔助其骨融合的情況下為安全與有效；某些先鋒脊椎固定系統的單獨植入組件可與本系統產品配合使用，請注意某些組件是連接尺寸的脊椎固定桿，選用脊椎系統的正確組件時務必要謹慎小心。</p>	FBSF180002RK	113,000
FBZ003457010	<p>微動系統可有效減少鄰近節段的耗損 多種尺寸可符合病患各種需求使用</p>	<p>微動系統可有效減少鄰近節段的耗損 多種尺寸可符合病患各種需求使用</p>	<p>可能發生的不良影響： 所有有關不使用輔助器材作為脊椎融合手術的不良事件均可能發生。</p>	<p>醫師在使用本產品時，這份文件內所提及的適應症、禁忌症、警告和注意事項須傳達給病患知道。</p>	FBSF180001RK	172,000

漢絡基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ003457011	<ol style="list-style-type: none"> 重建脊椎活動功能。 分散椎間盤受力。 促進椎間盤再生。 減輕脊椎關節受力。 延緩鄰近節段退化。 保護上下椎體活動度。 	<p>本產品是為固定及穩定脊椎椎段，協助提供脊椎融合的輔助固定器材。因為一般健保給付雖可穩定脊椎固定，但是術後會喪失脊椎間的活動力，而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，且能維持脊椎間正常活動，以及讓脊椎呈現撐開減壓減緩病症並達到穩定的狀態。先鋒脊椎固定系統)天梯系列適用於腰椎，椎體L1~S1節段。</p>	<p>零組件可能提早或延遲鬆脫；零組件的某些部位由於病患不具足夠的組織覆蓋，以致金屬壓迫到皮膚導致金屬物穿越表皮、產生刺激感、纖維化、壞疽、或疼痛。另外，壓迫皮膚引起黏液囊炎，或因不適當的植入位置或放置工具使組織或神經受損。</p>	<p>使用者必須完全熟悉本產品其使用的方法，為每一病患選擇適當尺寸、形狀、和設計之植入器材是手術成功的關鍵。椎弓骨釘脊椎系統，僅確定應用在脊椎有嚴重的機械性不穩或變形，需要以工具來輔助其骨融合的情況下為安全與有效；某些先鋒脊椎固定系統的單獨植入組件可與本系統產品配合使用，請注意某些組件是連接尺寸的脊椎固定桿，選用脊椎系統的正确組件時務必謹慎小心。</p>	FBSF180001RK	182,000
FBZ003457012	<p>微動系統可有效減少鄰近節段的耗損 多種尺寸可符合病患各種需求使用</p>	<p>微動系統可有效減少鄰近節段的耗損 多種尺寸可符合病患各種需求使用</p>	<p>可能發生的不良影響： 所有有關不使用輔助器材作為脊椎融合手術的不良事件均可能發生。</p>	<p>醫師在使用本產品時，這份文件內所提及的適應症、禁忌症、警告和注意事項須傳達給病患知道。</p>	FBSF180002RK	212,000
FBZ003457016	<p>微動系統可有效減少鄰近節段的耗損 多種尺寸可符合病患各種需求使用</p>	<p>微動系統可有效減少鄰近節段的耗損 多種尺寸可符合病患各種需求使用</p>	<p>可能發生的不良影響： 所有有關不使用輔助器材作為脊椎融合手術的不良事件均可能發生。</p>	<p>醫師在使用本產品時，這份文件內所提及的適應症、禁忌症、警告和注意事項須傳達給病患知道。</p>	FBSF180002RK	252,000
FBZ003878001	<p>由聚醚醚酮製成，並使用鈦合金材料為X) RAY顯影之用，並取尾碼2H為噴砂處理及8H為陽極處理做區分</p>	<p>可縮短骨融合所須時間，增加骨融合成功率 可避免植入物因骨質不佳所產生下陷問題</p>	<p>若術後無法配合醫護人員的照護指示，將有產品失效的疑慮</p>	<p>植入物需做嚴謹的評估給病人用最適當的尺寸，以免產品失效</p>	FBSFAALS01AQ	48,000
FBZ003962002	<p>本產品使用為醫療及純鈦,鈦合金是符合ISO5832) 2與ASTMF138,ASTMF136標準規範之要求 自費LOCK PLATE 鋼板設計更服貼於人體各部位之關節,手術中選定不同部位鋼板,密合骨折部位,達到穩定固定效果,好恢復活動。</p>	<p>骨釘鋼板是最常用來治療骨折的內固定物,尤其是靠近關節或延伸至關節內的骨折,隨著~骨質疏鬆的患者增加,常因車禍,跌倒...等意外造成粉碎性骨折,骨質的疏鬆及骨折的粉碎均明顯使手術變得困難,傳統骨釘鋼板:無螺紋互鎖式功能,厚度較厚,需要人工凹折鋼板來符合股頭形狀,傳統鋼板與骨頭密合度常無法完全適合固定這一類的骨折... 由於科技的進步,新一代的骨釘鋼板在近幾年陸續研發出來,它們至少包括以下或多個特點~1:鎖定式設計2:符合骨頭解剖學上的形狀3:以鈦合金材質製成,較符合骨頭的物理特性輕薄低觸感的骨骼3D解剖形狀,區分左右不同骨骼構造,依據骨折部位選擇需求長度及解剖寬窄的尺寸植入,可避免凹折鋼板造成金屬鍊結的破壞,因此可維持最高強度的結構剛性,專屬人體骨骼鎖定鋼板,採用 美國 德國醫療用鈦合金材質製成,生物相容性最高,可避免異物感,多角度螺釘抓取,具有固定強度並有塑型功能,螺釘採用漸進式螺紋間距設計,大幅提升骨頭抓附能力,乘載強度,穩定骨折,用於人體各部位骨折,粉碎性骨折,爆裂性骨,可達到最佳固定效果,搭配輕薄低觸感結構容許不二次手術移除</p>	<ol style="list-style-type: none"> 身體狀況會抵消固定物的支架或造成延遲癒合等現象 如骨質不佳 先前有感染者 注意病患是否有金屬過敏 骨骼未成熟之病患 	<ol style="list-style-type: none"> 患者有金屬過敏性或過度肥胖者,不得使用本產品 本產品不可與其他廠牌混合使用,不鏽鋼產品不能與鈦產品一起使用,手術中,產品損傷則不可使用,次產品不重複使用於人體內 	FBP03017NNY2	60,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ003994001	<p>本產品使用為醫療及純鈦,鈦合金是符合ISO5832) 2與ASTMF138,ASTMF136標準規範之要求 自費LOCK PLATE 鋼板設計更服貼於人體各部位之關節,手術中選定不同部位鋼板,密合骨折部位,達到穩定固定效果,好恢復活動。</p>	<p>骨釘鋼板是最常用來治療骨折的內固定物,尤其是靠近關節或延伸至關節內的骨折,隨著~骨質疏鬆的患者增加,常因車禍,跌倒...等意外造成粉碎性骨折,骨質的疏鬆及骨折的粉碎均明顯使手術變得困難,傳統骨釘鋼板:無螺紋互鎖式功能,厚度較厚,需要人工凹折鋼板來符合股頭形狀,傳統鋼板與骨頭密合度常無法完全適合固定這一類的骨折...由於科技的進步,新一代的骨釘鋼板在近幾年陸續研發出來,它們至少包括以下或多個特點~1:鎖定式設計2:符合骨頭解剖學上的形狀3:以鈦合金材質製成,較符合骨頭的物理特性輕薄低觸感的骨節3D解剖形狀,區分左右不同骨節構造,依據骨折部位選擇需求長度及解剖寬窄的尺寸植入,可避免凹折鋼板造成金屬鍊結的破壞,因此可維持最高強度的結構剛性,專屬人體骨節鎖定鋼板,採用 美國 德國醫療用鈦合金材質製成,生物相容性最高,可避免異物感,多角度螺釘抓取,具有固定強度並有塑型功能,螺釘採用漸進式螺紋間距設計,大幅提升骨頭抓附能力,乘載強度,穩定骨折,用於人體各部位骨折,粉碎性骨折,爆裂性骨,可達到最佳固定效果,搭配輕薄低觸感結構容許不二次手術移除</p>	<p>1.身體狀況會抵消固定物的支架或造成延遲癒合等現象 如骨質不佳 先 前有感染者 2.注意病患是否有金屬過敏 3.骨節未成熟之病患</p>	<p>1:患者有金屬過敏性或過度肥胖者,不得使用本產品 2:本產品不可與其他廠牌混合使用,不鏽鋼產品不能與鈦產品一起使用,手術中,產品損傷則不可使用,次產品不重複使用於人體內</p>	FBP03023XNY2	60,000
FBZ003994002	<p>本產品使用為醫療及純鈦,鈦合金是符合ISO5832) 2與ASTMF138,ASTMF136標準規範之要求 自費LOCK PLATE 鋼板設計更服貼於人體各部位之關節,手術中選定不同部位鋼板,密合骨折部位,達到穩定固定效果,好恢復活動。</p>	<p>骨釘鋼板是最常用來治療骨折的內固定物,尤其是靠近關節或延伸至關節內的骨折,隨著~骨質疏鬆的患者增加,常因車禍,跌倒...等意外造成粉碎性骨折,骨質的疏鬆及骨折的粉碎均明顯使手術變得困難,傳統骨釘鋼板:無螺紋互鎖式功能,厚度較厚,需要人工凹折鋼板來符合股頭形狀,傳統鋼板與骨頭密合度常無法完全適合固定這一類的骨折...由於科技的進步,新一代的骨釘鋼板在近幾年陸續研發出來,它們至少包括以下或多個特點~1:鎖定式設計2:符合骨頭解剖學上的形狀3:以鈦合金材質製成,較符合骨頭的物理特性輕薄低觸感的骨節3D解剖形狀,區分左右不同骨節構造,依據骨折部位選擇需求長度及解剖寬窄的尺寸植入,可避免凹折鋼板造成金屬鍊結的破壞,因此可維持最高強度的結構剛性,專屬人體骨節鎖定鋼板,採用 美國 德國醫療用鈦合金材質製成,生物相容性最高,可避免異物感,多角度螺釘抓取,具有固定強度並有塑型功能,螺釘採用漸進式螺紋間距設計,大幅提升骨頭抓附能力,乘載強度,穩定骨折,用於人體各部位骨折,粉碎性骨折,爆裂性骨,可達到最佳固定效果,搭配輕薄低觸感結構容許不二次手術移除</p>	<p>1.身體狀況會抵消固定物的支架或造成延遲癒合等現象 如骨質不佳 先 前有感染者 2.注意病患是否有金屬過敏 3.骨節未成熟之病患</p>	<p>1:患者有金屬過敏性或過度肥胖者,不得使用本產品 2:本產品不可與其他廠牌混合使用,不鏽鋼產品不能與鈦產品一起使用,手術中,產品損傷則不可使用,次產品不重複使用於人體內</p>	FBP03022XNY2	38,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ003994003	<p>本產品使用為醫療及純鈦,鈦合金是符合ISO5832) 2與ASTMF138,ASTMF136標準規範之要求 自費LOCK PLATE 鋼板設計更服貼於人體各部位之關節,手術中選定不同部位鋼板,密合骨折部位,達到穩定固定效果,好恢復活動。</p>	<p>骨釘鋼板是最常用來治療骨折的內固定物,尤其是靠近關節或延伸至關節內的骨折,隨著~骨質疏鬆的患者增加,常因車禍,跌倒...等意外造成粉碎性骨折,骨質的疏鬆及骨折的粉碎均明顯使手術變得困難,傳統骨釘鋼板:無螺紋互鎖式功能,厚度較厚,需要人工凹折鋼板來符合股頭形狀,傳統鋼板與骨頭密合度常無法完全適合固定這一類的骨折...由於科技的進步,新一代的骨釘鋼板在近幾年陸續研發出來,它們至少包括以下或多個特點~1:鎖定式設計2:符合骨頭解剖學上的形狀3:以鈦合金材質製成,較符合骨頭的物理特性輕薄低觸感的骨節3D解剖形狀,區分左右不同骨骼構造,依據骨折部位選擇需求長度及解剖寬窄的尺寸植入,可避免凹折鋼板造成金屬鍊結的破壞,因此可維持最高強度的結構剛性,專屬人體骨節鎖定鋼板,採用 美國 德國醫療用鈦合金材質製成,生物相容性最高,可避免異物感,多角度螺釘抓取,具有固定強度並有塑型功能,螺釘採用漸進式螺紋間距設計,大幅提升骨頭抓附能力,乘載強度,穩定骨折,用於人體各部位骨折,粉碎性骨折,爆裂性骨,可達到最佳固定效果,搭配輕薄低觸感結構容許不二次手術移除</p>	<p>1.身體狀況會抵消固定物的支架或造成延遲癒合等現象 如骨質不佳 先 前有感染者 2.注意病患是否有金屬過敏 3.骨骼未成熟之病患</p>	<p>1:患者有金屬過敏性或過度肥胖者,不得使用本產品 2:本產品不可與其他廠牌混合使用,不鏽鋼產品不能與鈦產品一起使用,手術中,產品損傷則不可使用,次產品不重複使用於人體內</p>	FBP03229XNY2	60,000
FBZ003994004	<p>本產品使用為醫療及純鈦,鈦合金是符合ISO5832) 2與ASTMF138,ASTMF136標準規範之要求 自費LOCK PLATE 鋼板設計更服貼於人體各部位之關節,手術中選定不同部位鋼板,密合骨折部位,達到穩定固定效果,好恢復活動。</p>	<p>骨釘鋼板是最常用來治療骨折的內固定物,尤其是靠近關節或延伸至關節內的骨折,隨著~骨質疏鬆的患者增加,常因車禍,跌倒...等意外造成粉碎性骨折,骨質的疏鬆及骨折的粉碎均明顯使手術變得困難,傳統骨釘鋼板:無螺紋互鎖式功能,厚度較厚,需要人工凹折鋼板來符合股頭形狀,傳統鋼板與骨頭密合度常無法完全適合固定這一類的骨折...由於科技的進步,新一代的骨釘鋼板在近幾年陸續研發出來,它們至少包括以下或多個特點~1:鎖定式設計2:符合骨頭解剖學上的形狀3:以鈦合金材質製成,較符合骨頭的物理特性輕薄低觸感的骨節3D解剖形狀,區分左右不同骨骼構造,依據骨折部位選擇需求長度及解剖寬窄的尺寸植入,可避免凹折鋼板造成金屬鍊結的破壞,因此可維持最高強度的結構剛性,專屬人體骨節鎖定鋼板,採用 美國 德國醫療用鈦合金材質製成,生物相容性最高,可避免異物感,多角度螺釘抓取,具有固定強度並有塑型功能,螺釘採用漸進式螺紋間距設計,大幅提升骨頭抓附能力,乘載強度,穩定骨折,用於人體各部位骨折,粉碎性骨折,爆裂性骨,可達到最佳固定效果,搭配輕薄低觸感結構容許不二次手術移除</p>	<p>1.身體狀況會抵消固定物的支架或造成延遲癒合等現象 如骨質不佳 先 前有感染者 2.注意病患是否有金屬過敏 3.骨骼未成熟之病患</p>	<p>1:患者有金屬過敏性或過度肥胖者,不得使用本產品 2:本產品不可與其他廠牌混合使用,不鏽鋼產品不能與鈦產品一起使用,手術中,產品損傷則不可使用,次產品不重複使用於人體內</p>	FBP03023XNY2	60,000
FBZ003994005	<p>本產品使用為醫療及純鈦,鈦合金是符合ISO5832) 2與ASTMF138,ASTMF136標準規範之要求 自費LOCK PLATE 鋼板設計更服貼於人體各部位之關節,手術中選定不同部位鋼板,密合骨折部位,達到穩定固定效果,好恢復活動。</p>	<p>骨釘鋼板是最常用來治療骨折的內固定物,尤其是靠近關節或延伸至關節內的骨折 骨質疏鬆的患者增加,常因車禍,跌倒...等意外造成粉碎性骨折,骨質的疏鬆及骨折的粉碎均明顯使手術變得困難,傳統骨釘鋼板常無法完全適合固定這一類的骨折 由於科技的進步,新一代的骨釘鋼板在近幾年陸續研發出來,它們至少包括以下或多個特點~ 1:鎖定式設計2:身體可吸收材質3:符合骨頭解剖學上的形狀4:可以微創手術方法進行5:以鈦合金材質製成,較符合骨頭的物理特性 就單以鎖定鋼板為例~螺絲頭及骨板都有螺紋,可以將螺絲直接鎖在鋼板上,使骨折的固定更堅固,不像傳統的設計,螺絲容易鬆脫,如此一來針對粉碎性骨折或骨質疏鬆患者,可以得到較好的固定</p>	<p>1.身體狀況會抵消固定物的支架或造成延遲癒合等現象 如骨質不佳 先 前有感染者 2.注意病患是否有金屬過敏 3.骨骼未成熟之病患</p>	<p>1:患者有金屬過敏性或過度肥胖者,不得使用本產品 2:本產品不可與其他廠牌混合使用,不鏽鋼產品不能與鈦產品一起使用,手術中,產品損傷則不可使用,次產品不重複使用於人體內</p>	FBP03023XNY2	38,000



漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ003994006	<p>本產品使用為醫療及純鈦,鈦合金是符合ISO5832) 2與ASTMF138,ASTMF136標準規範之要求</p> <p>自費LOCK PLATE 銅板設計更服貼於人體各部位之關節,手術中選定不同部位鋼板,密合骨折部位,達到穩定固定效果,好恢復活動。</p>	<p>骨釘骨板是最常用來治療骨折的內固定物,尤其是靠近關節或延伸至關節內的骨折</p> <p>骨質疏鬆的患者增加,常因車禍,跌倒...等意外造成粉碎性骨折,骨質的疏鬆及骨折的粉碎均明顯使手術變得困難,傳統骨釘骨板常無法完全適合固定這一類的骨折</p> <p>由於科技的進步,新一代的骨釘骨板在近幾年陸續研發出來,它們至少包括以下或多個特點~</p> <p>1:鎖定式設計2:身體可吸收材質3:符合骨頭解剖學上的形狀4:可以微創手術方法進行5:以鈦合金材質製成,較符合骨頭的物理特性</p> <p>就單以鎖定骨板為例~螺絲頭及骨板都有螺紋,可以將螺絲直接鎖定在骨板上,使骨折的固定更堅固,不像傳統的設計,螺絲容易鬆脫,如此一來針對粉碎性骨折或骨質疏鬆患者,可以得到較好的固定</p>	<p>1.身體狀況會抵消固定物的支架或造成延遲癒合等現象 如骨質不佳 先 前有感染者</p> <p>2.注意病患是否有金屬過敏</p> <p>3.骨骼未成熟之病患</p>	<p>1:患者有金屬過敏性或過度肥胖者,不得使用本產品</p> <p>2:本產品不可與其他廠牌混合使用,不鏽鋼產品不能與鈦產品一起使用,手術中,產品損傷則不可使用,次產品不重複使用於人體內</p>	FBP03022XNY2	38,000
FBZ004058001	<p>本產品藉由翼狀結構設計·支撐脊突結構。本植入物使用符合ASTM F2026 醫療等級之聚醚醚酮 (Polyetheretherketone(PEEK))材質·並且所使用之器械均針對本植入物而特別設計·技術手冊內亦有說明。</p>	<p>無相似健保品項</p>	<p>因植入物引起之疼痛及異物感·原發性及續發性的感染·因手術創傷造成神經受損·延遲癒合或不癒合·對植入物之材質過敏。</p>	<p>使用前請詳閱原廠仿單與手術技術資料·且保存仿單·以供助理人員使用·骨科與神經外科醫師應對此植入物及技術手冊有充份之研究與訓練·方能確實瞭解對此植入物的限制因素及對病患之影響·製造商不對任何錯綜複雜起因於診斷錯誤·選錯植入物·開刀技術的錯誤·處理方法或不充分的無菌處理等負責任·必須對使用植入物的每一病人的基本資料做紀錄(姓名·型號·批號)·絕不重複使用植入物·儘管這植入物看起來沒有損害·但先前的加壓可能已經造成不清晰的損傷·這將導致植入失敗。</p>	無	108,000
FBZ004063001	<p>本產品為鈦合金(Ti) 6Al) 4V)製成,此人工椎體融合器有取代原人體脊椎椎間支柱之效能。</p>	<p>亞哥椎間融合器~</p> <p>亞哥骨小量金屬材料具有高度多孔結構的支柱結構,透過骨向內生長潛力,為骨植入物建立初期是配度和長期生物性附著,骨小梁金屬材料是卓越的骨科植入物固定表面,臨床使用證明,這種創新技術提供卓越的初期是配度和長期的穩定固定系統,無任何其他多孔材料,能具有與小梁骨如此相似的結構,功能,和生理機能,應用在脊椎手術中,鈦金屬表面粗糙具有促進骨生長的作用,效果最好的椎體護架CAGE材料,在設計上提供了完美的似骨特性不管是立體結構,開孔率或是彈性係數,使骨頭能成功的長入其所提供的骨架中,能使骨頭生長效果好,縮短病患穿戴背架的時間</p> <p>健保融合器~</p> <p>表面度光滑沒有多孔性結構,材質軟,除了小面積植骨外,如果沒有徹底做好清除容易成骨融合失敗,而需要再進行2次手術</p>	<p>血腫、繫帶疲勞性鬆弛、感染、植體移位</p>	<p>1本內固定器只是在使用過程中,暫時支撐體重內固定器,而且患者必須根據醫生指示</p> <p>2請正確選擇所需之產品大小或固定方式,感染或過敏則必須警慎使用</p>	FBSFA82501Y2	75,000
FBZ004070001	<p>融合器材質為聚醚醚酮製成·並使用鈦合金材料為X) ray顯影之用·並取尾碼2H為噴砂處理及8H為陽極處理做區分</p>	<p>可縮短骨融合所需時間,增加骨融合成功率</p> <p>可避免植入物因骨質不佳所產生下陷問題</p>	<p>若術後無法配合醫護人員的照護指示·將有產品失效的疑慮</p>	<p>植入物需做嚴謹的評估給病人用最適當的尺寸·以免產品失效</p>	FBSFAALS01AQ	48,000
FBZ004530001	<p>其形狀更加符合骨骼關節面形狀·可得到更佳之固定效果及減少對骨骼產生局部壓迫損傷之現象</p>	<p>本產品為根據人體骨骼解剖外型設計製作·由於其形狀更加符合骨骼關節面形狀·可得到更佳之固定效果及減少對骨骼產生局部壓迫損傷之現象·同時可減少醫師在手術時調整骨板形狀的時間,進而減少手術時間·減少感染機會·讓受損骨頭組織回復本產品以Ti6Al4V或316L不鏽鋼製成。</p>	<p>1.植入物可能造成不舒服的感覺</p> <p>2.因個人體質差異·有可能發生延遲癒合的情形</p> <p>3.某些患者可能對植入物產生排斥現象</p>	<p>本產品需採用驗證過的滅菌方法</p>	FBP0324302V2	57,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ004530003	其形狀更加符合骨骼關節面形狀,可得到更佳之固定效果及減少對骨骼產生局部壓迫損傷之現象	本產品為根據人體骨骼解剖外型設計製作,由於其形狀更加符合骨骼關節面形狀,可得到更佳之固定效果及減少對骨骼產生局部壓迫損傷之現象,同時可減少醫師在手術時調整骨板形狀的時間,進而減少手術時間,減少感染機會,讓受損骨頭組織回復本產品以Ti6Al4V或316L不鏽鋼製成。	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	FBP0324031V2	67,000
FBZ004530006	其形狀更加符合骨骼關節面形狀,可得到更佳之固定效果及減少對骨骼產生局部壓迫損傷之現象	本產品為根據人體骨骼解剖外型設計製作,由於其形狀更加符合骨骼關節面形狀,可得到更佳之固定效果及減少對骨骼產生局部壓迫損傷之現象,同時可減少醫師在手術時調整骨板形狀的時間,進而減少手術時間,減少感染機會,讓受損骨頭組織回復本產品以Ti6Al4V或316L不鏽鋼製成。	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	FBP0222400V2	67,000
FBZ004530008	其形狀更加符合骨骼關節面形狀,可得到更佳之固定效果及減少對骨骼產生局部壓迫損傷之現象	本產品為根據人體骨骼解剖外型設計製作,由於其形狀更加符合骨骼關節面形狀,可得到更佳之固定效果及減少對骨骼產生局部壓迫損傷之現象,同時可減少醫師在手術時調整骨板形狀的時間,進而減少手術時間,減少感染機會,讓受損骨頭組織回復本產品以Ti6Al4V或316L不鏽鋼製成。	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	其形狀更加符合骨骼關節面形狀,可得到更佳之固定效果及減少對骨骼產生局部壓迫損傷之現象	本產品為根據人體骨骼解剖外型設計製作,由於其形狀更加符合骨骼關節面形狀,可得到更佳之固定效果及減少對骨骼產生局部壓迫損傷之現象,同時可減少醫師在手術時調整骨板形狀的時間,進而減少手術時間,減少感染機會,讓受損骨頭組織回復本產品以Ti6Al4V或316L不鏽鋼製成。	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	其形狀更加符合骨骼關節面形狀,可得到更佳之固定效果及減少對骨骼產生局部壓迫損傷之現象	本產品為根據人體骨骼解剖外型設計製作,由於其形狀更加符合骨骼關節面形狀,可得到更佳之固定效果及減少對骨骼產生局部壓迫損傷之現象,同時可減少醫師在手術時調整骨板形狀的時間,進而減少手術時間,減少感染機會,讓受損骨頭組織回復本產品以Ti6Al4V或316L不鏽鋼製成。	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	FBP0324623V2	57,000
FBZ004676001	本產品螺釘與杯頭一體成型,更符合微創手術的定義,手術使用過程中更為順利。	健保無相關類似品項	神經受損。感染。出血。延遲癒合或不合。硬脊膜破裂。骨密度降低。零組件鬆脫、彎曲或破壞。影響日常生活行動。不融合或延遲融合。金屬過敏或對異物過敏。滑囊炎。死亡。癱瘓。	植入物適當的尺寸、外形及材質都可能影響內固定器的穩固,因此選擇植入物非常重要。適當的植入物可將危險性降至最小。植入物可能因負荷過重而塌陷進而導致延遲癒合或不癒合。植入物絕不可重複使用。手術過程中應使用X) Ray輔助定位、復位,以減少併發症。混合使用不同材質金屬的植入物可能導致金屬腐蝕。	FBSF4BA001RK	19,500
FBZ004676002	本產品螺釘與杯頭一體成型,更符合微創手術的定義,手術使用過程中更為順利,收費價格較低。	健保無相關類似品項	神經受損。感染。出血。延遲癒合或不合。硬脊膜破裂。骨密度降低。零組件鬆脫、彎曲或破壞。影響日常生活行動。不融合或延遲融合。金屬過敏或對異物過敏。滑囊炎。死亡。癱瘓。	植入物適當的尺寸、外形及材質都可能影響內固定器的穩固,因此選擇植入物非常重要。適當的植入物可將危險性降至最小。植入物可能因負荷過重而塌陷進而導致延遲癒合或不癒合。植入物絕不可重複使用。手術過程中應使用X) Ray輔助定位、復位,以減少併發症。混合使用不同材質金屬的植入物可能導致金屬腐蝕。	FBSF4B0009RK	16,500
FBZ004676003	本產品平滑桿專為諾瓦脊椎固定系統設計,組裝過程簡便,使手術得以順利快速的進行。	健保無相關類似品項	神經受損。感染。出血。延遲癒合或不合。硬脊膜破裂。骨密度降低。零組件鬆脫、彎曲或破壞。影響日常生活行動。不融合或延遲融合。金屬過敏或對異物過敏。滑囊炎。死亡。癱瘓。	植入物適當的尺寸、外形及材質都可能影響內固定器的穩固,因此選擇植入物非常重要。適當的植入物可將危險性降至最小。植入物可能因負荷過重而塌陷進而導致延遲癒合或不癒合。植入物絕不可重複使用。手術過程中應使用X) Ray輔助定位、復位,以減少併發症。混合使用不同材質金屬的植入物可能導致金屬腐蝕。	FBSF2BA001RK	8,500

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ004676005	本產品由中空骨釘與平滑桿組合成，以提供脊椎融合手術後，骨融合前暫時的固定裝置。	健保無相關類似品項	神經受損。感染。出血。延遲癒合或不合。硬脊膜破裂。骨密度降低。零組件鬆脫、彎曲或破壞。影響日常生活行動。不融合或延遲融合。金屬過敏或對異物過敏。湯囊炎。死亡。癱瘓。	植入物適當的尺寸、外形及材質都可能影響內固定器的穩固，因此選擇植入物非常重要。適當的植入物可將危險性降至最小。植入物可能因負荷過重而塌陷進而導致延遲癒合或不癒合。植入物絕不可重複使用。手術過程中應使用X) Ray輔助定位、復位，以減少併發症。混合使用不同材質金屬的植入物可能導致金屬腐蝕。	無	93,000
FBZ004676006	本產品由中空骨釘與平滑桿組合成，以提供脊椎融合手術後，骨融合前暫時的固定裝置。	健保無相關類似品項	神經受損。感染。出血。延遲癒合或不合。硬脊膜破裂。骨密度降低。零組件鬆脫、彎曲或破壞。影響日常生活行動。不融合或延遲融合。金屬過敏或對異物過敏。湯囊炎。死亡。癱瘓。	植入物適當的尺寸、外形及材質都可能影響內固定器的穩固，因此選擇植入物非常重要。適當的植入物可將危險性降至最小。植入物可能因負荷過重而塌陷進而導致延遲癒合或不癒合。植入物絕不可重複使用。手術過程中應使用X) Ray輔助定位、復位，以減少併發症。混合使用不同材質金屬的植入物可能導致金屬腐蝕。	FBSF180002RK	130,000
FBZ004836001	1.合成陶瓷材料：良好的生物相容性、低感染風險、具有骨傳導性且可被人體吸收。 2.於12~15分鐘內恆溫固化：降低對組織的熱傷害，提供合適的操作時間。 3.顯影效果佳：易於術後影像追蹤觀察。 4.優良的機械性質：高抗壓強度(>20MPa)、耐沖刷性。	除了與健保有成份的差異性，此自費產品的固化時間於12~15分鐘，降低對組織的熱傷害，提供合適的操作時間；且顯影效果佳，高抗壓強度(>20MPa)和耐沖刷性。	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。	1.本產品僅供單次施用，切勿重複滅菌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，請再開封後立即施用。 3.粉劑和水劑混合後，十分鐘內需施用完畢，材料固化過程中避免劇烈碰觸植入部位。 4.施用前應將材料均勻混合，粉劑若與其他溶液(血液或抗生素等)進行調配，使用效果尚不清楚。 5.若患部為大量出血之傷口，應待出血狀況控制後再予以施用，否則過多體液容易影響療效。 6.避免保存於潮濕或溫度過高之環境中。	FBA04HT020PQ	20,000
FBZ004836002	1.合成陶瓷材料：良好的生物相容性、低感染風險、具有骨傳導性且可被人體吸收。 2.於12~15分鐘內恆溫固化：降低對組織的熱傷害，提供合適的操作時間。 3.顯影效果佳：易於術後影像追蹤觀察。 4.優良的機械性質：高抗壓強度(>20MPa)、耐沖刷性。	除了與健保有成份的差異性，此自費產品的固化時間於12~15分鐘，降低對組織的熱傷害，提供合適的操作時間；且顯影效果佳，高抗壓強度(>20MPa)和耐沖刷性。	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。	1.本產品僅供單次施用，切勿重複滅菌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，請再開封後立即施用。 3.粉劑和水劑混合後，十分鐘內需施用完畢，材料固化過程中避免劇烈碰觸植入部位。 4.施用前應將材料均勻混合，粉劑若與其他溶液(血液或抗生素等)進行調配，使用效果尚不清楚。 5.若患部為大量出血之傷口，應待出血狀況控制後再予以施用，否則過多體液容易影響療效。 6.避免保存於潮濕或溫度過高之環境中。	FBA04HT020PQ	35,000
FBZ004836003	1.合成陶瓷材料：良好的生物相容性、低感染風險、具有骨傳導性且可被人體吸收。 2.於12~15分鐘內恆溫固化：降低對組織的熱傷害，提供合適的操作時間。 3.顯影效果佳：易於術後影像追蹤觀察。 4.優良的機械性質：高抗壓強度(>20MPa)、耐沖刷性。	除了與健保有成份的差異性，此自費產品的固化時間於12~15分鐘，降低對組織的熱傷害，提供合適的操作時間；且顯影效果佳，高抗壓強度(>20MPa)和耐沖刷性。	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。	1.本產品僅供單次施用，切勿重複滅菌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，請再開封後立即施用。 3.粉劑和水劑混合後，十分鐘內需施用完畢，材料固化過程中避免劇烈碰觸植入部位。 4.施用前應將材料均勻混合，粉劑若與其他溶液(血液或抗生素等)進行調配，使用效果尚不清楚。 5.若患部為大量出血之傷口，應待出血狀況控制後再予以施用，否則過多體液容易影響療效。 6.避免保存於潮濕或溫度過高之環境中。	FBA04HT020PQ	45,000
FBZ004836008	*合成陶瓷材料：良好的生物相容性、低感染風險、具有骨傳導性且可被人體吸收。 *於12~15分鐘內恆溫固化：降低對組織的熱傷害，提供合適的操作時間。 *顯影效果佳：易於術後影像追蹤觀察。 *優良的機械性質：高抗壓強度(>20MPa)、耐沖刷性。	除了與健保有成份的差異性，此自費產品的固化時間於12~15分鐘，降低對組織的熱傷害，提供合適的操作時間；且顯影效果佳，高抗壓強度(>20MPa)和耐沖刷性。	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。	1.本產品僅供單次施用，切勿重複滅菌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，請再開封後立即施用。 3.粉劑與適量食鹽水混合攪拌後，十分鐘內需施用完畢，材料固化過程中避免劇烈碰觸植入部位。 4.若添加之生理食鹽水與建議量相差甚多，將會影響其物理性質及施用便利性。 5.施用前應將材料均勻混合，粉劑若與其他溶液(血液或抗生素等)進行調配，使用效果尚不清楚。 6.若患部為大量出血之傷口，應待出血狀況控制後再予以施用，否則過多體液容易影響療效。 7.避免保存於潮濕或溫度過高之環境中。	FBA04B09163V	38,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ005273002	當PROSS的粉劑與液劑均勻攪拌成泥狀物後，可利用注射或是直接填補的方式施用於骨骼裂縫/缺損中，材料硬化後即可暫時支撐骨缺損，避免二次傷害，但不具有穩定骨骼結構之功能。PROSS在骨骼癒合過程中會被人體所吸收，並同時備新生骨所取代。	保諾士可注射式人工骨產品用於填補股缺損與裂縫。其成份為硫酸鈣混合磷酸鈣粉末。其特殊製程方式可在產品混合後成型變硬，其抗壓強度為市售產品的 10倍，能提供最佳初期穩定性，且其專利技術可延長人工骨降解時間約 4~6個月，增加病人穩定與安全性。搭配之手術器械可以用於小傷口微創手術。	一般手術常見之症狀，如傷口血滲、流膿、骨折或是感染等；可能癒合不完全；瞬態高血鈣症；材料加壓入骨缺損中，有可能會造成脂肪或材料碎屑所造成之栓塞。	PROSS為滅菌產品，若發現包裝已開啟或損壞，請勿使用。若配件套組及內容物有任何破裂髒污，請勿使用。PROSS僅提供單一患者使用，不可二次滅菌，重覆使用會有產品劣化、污染以及交叉感染等風險。本產品應放置於清潔乾燥的室內環境，並避免陽光直射。攪拌時加入抗生素、生長因子或是血液所造成之影響，目前未知，故不建議使用。使用PROSS的過程中，應採用無菌操作技術。PROSS僅提供專業醫師使用。若發現產品已超過保存期限，請立即停止使用。	無	34,000
FBZ005273003	當PROSS的粉劑與液劑均勻攪拌成泥狀物後，可利用注射或是直接填補的方式施用於骨骼裂縫/缺損中，材料硬化後即可暫時支撐骨缺損，避免二次傷害，但不具有穩定骨骼結構之功能。PROSS在骨骼癒合過程中會被人體所吸收，並同時備新生骨所取代。	保諾士可注射式人工骨產品用於填補股缺損與裂縫。其成份為硫酸鈣混合磷酸鈣粉末。其特殊製程方式可在產品混合後成型變硬，其抗壓強度為市售產品的 10倍，能提供最佳初期穩定性，且其專利技術可延長人工骨降解時間約 4~6個月，增加病人穩定與安全性。搭配之手術器械可以用於小傷口微創手術。	一般手術常見之症狀，如傷口血滲、流膿、骨折或是感染等；可能癒合不完全；瞬態高血鈣症；材料加壓入骨缺損中，有可能會造成脂肪或材料碎屑所造成之栓塞。	PROSS為滅菌產品，若發現包裝已開啟或損壞，請勿使用。若配件套組及內容物有任何破裂髒污，請勿使用。PROSS僅提供單一患者使用，不可二次滅菌，重覆使用會有產品劣化、污染以及交叉感染等風險。本產品應放置於清潔乾燥的室內環境，並避免陽光直射。攪拌時加入抗生素、生長因子或是血液所造成之影響，目前未知，故不建議使用。使用PROSS的過程中，應採用無菌操作技術。PROSS僅提供專業醫師使用。若發現產品已超過保存期限，請立即停止使用。	無	50,000
FBZ005382001	本產品是一種由人體可吸收之膠原蛋白添加β型三鈣磷酸鹽之混和物。為生物可降解，其降解產物能被人體重組以形成新骨礦物質，利於骨沉積之發生。本產品為無菌，無致熱原，限單次使用，立即可用的可植入式醫療器材，適用於骨缺損處。	本產品是一種由人體可吸收之膠原蛋白添加β型三鈣磷酸鹽之混和物。為生物可降解，其降解產物能被人體重組以形成新骨礦物質，利於骨沉積之發生。本產品為無菌，無致熱原，限單次使用，立即可用的可植入式醫療器材，適用於骨缺損處。本產品使用前可混和患者自體血液相關產物如骨髓等，使混和物具有骨誘導性，以刺激骨缺損處骨質新生。	本產品植入後不具有維持骨骼結構穩定性的功能，若用於荷重部位則需藉內外固定器謝支持其力學結構。	本產品植入後不具有維持骨骼結構穩定性的功能，若用於荷重部位則需藉內外固定器謝支持其力學結構。	無	15,000
FBZ005382002	本產品是一種由人體可吸收之膠原蛋白添加三鈣磷酸鹽之混和物。為生物可降解，其降解產物能被人體重組以形成新骨礦物質，利於骨沉積之發生。本產品為無菌，無致熱原，限單次使用，立即可用的可植入式醫療器材，適用於骨缺損處。	本產品是一種由人體可吸收之膠原蛋白添加β型三鈣磷酸鹽之混和物。為生物可降解，其降解產物能被人體重組以形成新骨礦物質，利於骨沉積之發生。本產品為無菌，無致熱原，限單次使用，立即可用的可植入式醫療器材，適用於骨缺損處。本產品使用前可混和患者自體血液相關產物如骨髓等，使混和物具有骨誘導性，以刺激骨缺損處骨質新生。	本產品植入後不具有維持骨骼結構穩定性的功能，若用於荷重部位則需藉內外固定器謝支持其力學結構。	本產品植入後不具有維持骨骼結構穩定性的功能，若用於荷重部位則需藉內外固定器謝支持其力學結構。	無	25,200
FBZ007513002	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	與一般健保給付之人工膝關節襯墊植入方式同	FBKL15960NZ1	51,000
FBZ007815003	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	治療肩峰鎖骨關節脫位或是鎖骨骨折的病患	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	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過程，並用134度高壓消毒滅菌	無	32,160

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ007815004	STNTHES植入物標籤所標示是為支援接合骨頭與矯正骨節變性而設計，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.維持骨節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，且與骨節接觸面採小面積接觸設計，可減輕對外骨膜的壓迫、加速骨節癒合，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	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過程，並用134度高壓消毒鍋滅菌	FBP023215NS9	32,160
FBZ007815005	STNTHES植入物標籤所標示是為支援接合骨頭與矯正骨節變性而設計，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.維持骨節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，且與骨節接觸面採小面積接觸設計，可減輕對外骨膜的壓迫、加速骨節癒合，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	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過程，並用134度高壓消毒鍋滅菌	FBP02224NNS1	32,160
FBZ007815012	STNTHES植入物標籤所標示是為支援接合骨頭與矯正骨節變性而設計，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.維持骨節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，且與骨節接觸面採小面積接觸設計，可減輕對外骨膜的壓迫、加速骨節癒合，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	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過程，並用134度高壓消毒鍋滅菌	FBP032418NS1	55,000
FBZ007815013	STNTHES植入物標籤所標示是為支援接合骨頭與矯正骨節變性而設計，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.維持骨節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，且與骨節接觸面採小面積接觸設計，可減輕對外骨膜的壓迫、加速骨節癒合，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	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過程，並用134度高壓消毒鍋滅菌	FBP023205NS9	55,000
FBZ007815014	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.維持骨節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，且與骨節接觸面採小面積接觸設計，可減輕對外骨膜的壓迫、加速骨節癒合，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.植入物而引起的不適	使用前需滅菌	FBP032405NS1	78,000
FBZ007815015	STNTHES植入物標籤所標示是為支援接合骨頭與矯正骨節變性而設計，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.維持骨節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，且與骨節接觸面採小面積接觸設計，可減輕對外骨膜的壓迫、加速骨節癒合，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	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過程，並用134度高壓消毒鍋滅菌	FBP023205NS9	78,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ008395011	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	不建議使用於處於感染狀態下的病人	FBW0106324M1	68,198
FBZ008700001	用於骨科重建手術中肌腱或韌帶的固定	傳統健保給付的Bioscrew與韌帶置入股骨洞口，對於術後復建固定效果較不佳，需等韌帶與股骨癒合方可復健，癒合時間較長	無	1.對固定器金屬，過敏者懷疑過敏需在植入前測試 2.骨質密度極差的患者勿使用 3.循環問題或以感染影響癒合者勿使用	FBS0801768SN	17,500
FBZ009500008	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，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，減低臥床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節功能。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，減低臥床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節功能。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	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骨塊加強穩定固定，需依照醫師指示進而增加重量負載，過早重量負載或患處不當搬運將可能造成植入物之斷裂。 3.切勿重覆使用，本裝置僅供單一病人使用，重覆使用可能不利於裝置的效能。 4.在帶螺紋的孔洞處或周圍，切勿描繪或折彎薄板，因為它可能使帶螺紋的孔洞產生變形，而無法定位螺絲配對。	FBP033220NS9	45,000
FBZ009846001	前十字韌帶重建手術可以區分為單束及雙束方式進行。單束手術方式，其結果為保存前內束的功能；而雙束手術方式，則可同時保存前內束及後外束的功能。故雙束手術方式，除在實驗室數據上有較佳的旋轉穩定度外，亦在相關臨床研究中指出雙束較單束手術方式有更佳的膝關節活動及生物力學。本產品可用於前十字韌帶雙束重建手術，提供最佳的膝關節活動及生物力學，且提供較佳的固定強度。	依據相關之研究報告，指出INTRAFIX的強度及剛度均較前面式骨釘固定為佳，可提供更穩定之固定能力，且前面式骨釘不建議使用於前十字韌帶雙束重建手術	聚合物植入裝置的不良反應包括發炎反應與異物反應	股骨錐形螺釘及股骨鞘以滅菌包裝供貨，本產品限單次使用，不可重複使用/重複消毒。再處理可能會導致材料特性改變，例如變形或材質劣化，影響裝置強度並減低效能。再處理單次使用裝置也可能引起交叉污染，導致病患受感染。以上風險可能會影響病患安全，INTRAFIX 套管和螺釘適用於配合使用，而且決不可與其他套管或螺釘配合使用。	FBS0801768SN	35,000
FBZ009878001	STINTHES植入物標籤所標示是為支撐接合骨頭與矯正骨體變性而設計，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.維持骨體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。	因選擇錯誤值人物，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。	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過程，並用134度高壓消毒鍋滅菌	FBPN12921NY2	10,000
FBZ009879001	本品使用與cage不同，本品的使用是當椎體有如下的適應症發生時候，椎體移除後，本品替代椎體功能，撐起重重，不致因為椎體(骨頭)消失而產生塌陷。適用於前路手術在植入胸椎T5) T12，植入腰椎L1~L4。	1.可取代原椎體(不必再取病人骨頭) 2.比自己骨頭更具有支撐性及穩定性 3.操作簡單縮短手術時間減少出血量 4.規格尺寸最齊全	過敏反應、疼痛	醫師必須提醒病人在活動上的限制，違反者會減緩骨體癒合、植入物故障、發炎、或傷口腫痛	FBA041002NS1	100,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ010389001	<p>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。</p>	<p>無相似健保品項可比較</p> 	<p>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、殘劑、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膚導致金屬物穿越表皮、產生刺激感、纖維化、壞疽、或疼痛。另外，壓迫皮膚引起黏液囊炎，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、假性腦脊髓膜膨出、痛管、持續的腦脊髓液滲漏、腦膜炎。8. 神經功能喪失(如知覺或運動神經)包括完全或不完全的癱瘓、感覺不良症、知覺過敏症、知覺麻木、手腳麻痺症、神經根病變跡象、或持續產生疼痛、麻木、神經痛、痙攣、知覺喪失、刺痛、或視覺不足。9. 馬尾症候群、神經病變、神經功能缺損(短暫的或永久的)、下半身癱瘓、反射功能缺損、刺痛感、蛛網膜炎、或肌肉張力消失。10. 尿液佇留、膀胱失控或其他的泌尿系統失調。11. 結疤的生成可能引起神經性失調、神經附近被壓迫或疼痛。12. 骨折、顯微骨折、骨溶解、組織損傷、脊椎骨鬆(包括薦骨、椎弓根或椎體)或植骨或植骨獲取部位或其上下組織、刺穿手術部位下方組織、植骨後移。13. 椎間盤髓核突出、手術部位處或其上下的椎間盤破壞或退化症。14. 不融合(或假關節)、延遲融合、融合異常。15. 手術部位的脊椎停止任何可能的生長。16. 脊椎活動力和功能的喪失或增加。17. 無法進行日常生活活動。18. 骨本喪失或骨密度降低，可能是因為應力遮蔽所造成。19. 植骨損出部位的併發症包括疼痛、骨折、或傷口癒合困難。20. 腸道阻塞、胃炎、排便困難、失禁或其他種類之腸胃系統失調。21. 出血、血腫、阻塞、組織液堆積、水腫、高血壓、栓塞、中風、流血過多、靜脈炎、傷口組織壞死、傷口組織裂開、血管受傷、或其他種類之心血管系統失調。22. 生殖系統失調，包括無菌狀態或組織流失、性障礙。23. 產生呼吸困難，如肺栓塞、肺膨脹不全、支氣管炎、肺炎等。24. 神經狀態改變。25. 死亡。</p>	<p>注意事項目前仍不清楚本器材應用於有下述情形時，病患的安全性和有效性：1. 僅有軸向頸部疼痛單一症狀。2. 骨齡尚未成熟。3. 曾接受過頸椎手術，包括於指標椎節進行的手術。4. 與脊椎椎體相關的脊椎關節病變。5. 惡性腫瘤。6. 佩吉特氏病、軟骨症或其他代謝性骨疾病。7. 慢性或急性腎衰竭，或有腎臟疾病的病史。8. 服用已知可能會影響骨骼軟組織癒合的藥物(例如：類固醇)。9. 懷孕。10. 不穩定的心臟病。11. 需要進行每日胰島素治療的糖尿病患。12. 按美國國家衛生研究院(NIH)臨床指引之身體質量指數(BMI)定義為過度肥胖(即：BMI≥40)。在至少6週之保守療法失敗後之病患，或持續接受非手術照護但仍有惡化徵兆或脊髓神經/神經根壓迫之病患，尚未建立此器材的安全性和有效性。植入物的金屬合金會將金屬離子釋放到體內，這些離子對身體的長期影響目前仍未知。</p>	無	39,000
FBZ010866001	<p>1. 新一代特材成份為醫療級硫酸鈣及經美國組織銀行經密確認一定具有骨誘導作用的人體去礦物質化骨基質(DBM)·DBM中富含多種骨成長蛋白及骨誘導生長因子，例如：BMP) 2, BMP) 4, IGF) 1, TGF) B1等，以黃金比例組合而成，具有良好骨質誘導效果，可促進骨修復生長。 2. 黏土般提供強大的操作特性，任何形狀之骨缺損均可輕易填補，節省手術時間。</p>	<p>●為黏土狀，可注射或塑形讓患部維持包覆的環境 ●目前健保給付品項為硫酸鈣材質之人工代用骨，僅具有骨傳導之功效，雖可提供一架構供骨細胞附著生長，填補其缺損處，但對於骨質不良患者或血流不良骨缺損患者來說，長骨效果仍然有限。</p>	手術部位之感染及併發症。	不適用於填補與骨骼結構穩定有關之缺損部位。	FBA04HS001Z6	10,800
FBZ010866002	<p>1. 新一代特材成份為醫療級硫酸鈣及經美國組織銀行經密確認一定具有骨誘導作用的人體去礦物質化骨基質(DBM)·DBM中富含多種骨成長蛋白及骨誘導生長因子，例如：BMP) 2, BMP) 4, IGF) 1, TGF) B1等，以黃金比例組合而成，具有良好骨質誘導效果，可促進骨修復生長。 2. 黏土般提供強大的操作特性，任何形狀之骨缺損均可輕易填補，節省手術時間。</p>	<p>●為黏土狀，可注射或塑形讓患部維持包覆的環境 ●目前健保給付品項為硫酸鈣材質之人工代用骨，僅具有骨傳導之功效，雖可提供一架構供骨細胞附著生長，填補其缺損處，但對於骨質不良患者或血流不良骨缺損患者來說，長骨效果仍然有限。</p>	手術部位之感染及併發症。	不適用於填補與骨骼結構穩定有關之缺損部位。	FBA04HS001Z6	18,800
FBZ010928001	使用可吸收PLLA材質的錨釘，用於肩關節Rotator Cuff破裂時之縫合用	無	無	本產品係以無菌提供，只能單次使用，不可重新消毒滅菌，過其實請勿使用。	FBS086101NLV	17,500

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ011128001	<p>本產品材料為醫療等級不銹鋼或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。同時不暗示保證特殊用途或使用的適銷性與適用性。有關保證與信用度之詳細資訊請參考MSD目錄說明。</p>	<p>無健保品項可比較</p> 	<p>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、殘劑、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膚導致金屬物穿越表皮、產生刺激感、纖維化、壞疽、或疼痛。另外，壓迫皮膚引起黏液囊炎。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、假性腦脊髓膜膨出、漏管、持續的腦脊髓液滲漏、腦膜炎。8. 神經功能喪失(如知覺或運動神經)包括完全或不完全的癱瘓、感覺不良症、知覺過敏症、知覺麻木、手腳麻痺症、神經根病變跡象、或持續產生疼痛、麻木、神經痛、痙攣、知覺喪失、刺痛、或視覺不足。9. 馬尾症候群、神經病變、神經功能缺損(短暫的或永久的)、下半身癱瘓、反射功能缺損、刺痛感、蛛網膜炎、或肌肉張力消失。10. 尿液佇留、膀胱失控或其他的泌尿系統失調。11. 結疤的生成可能引起神經性失調、神經附近被壓迫或疼痛。12. 骨折、顯微骨折、骨溶解、組織損傷、脊椎骨髓(包括薦骨、椎弓根或椎體)或植骨或植骨獲取部位或其上下組織、刺穿手術部位下方組織、植骨後移。13. 椎間盤髓核突出、手術部位處或其上下的椎間盤破壞或退化症。14. 不融合(或假關節)、延遲融合、融合異常。15. 手術部位的脊椎停止任何可能的生長。16. 脊椎活動力和功能的喪失或增加。17. 無法進行日常生活活動。18. 骨本喪失或骨密度降低。可能是因為應力遮蔽所造成。19. 植骨損出部位的併發症包括疼痛、骨折、或傷口癒合困難。20. 腸道阻塞、胃炎、排便困難、失禁或其他種類之腸胃系統失調。21. 出血、血腫、阻塞、組織液堆積、水腫、高血壓、栓塞、中風、流血過多、靜脈炎、傷口組織壞死、傷口組織裂開、血管受傷、或其他種類之心血管系統失調。22. 生殖系統失調。包括無菌狀態或組織流失、性障礙。23. 產生呼吸困難。如肺栓塞、肺膨脹不全、支氣管炎、肺炎等。24. 神經狀態改變。25. 死亡。</p>	<p>椎弓骨釘脊椎固定系統僅確定應用在脊椎有嚴重的機械性不穩或變形需要以工具來輔助其骨融合的情況下為安全與有效。這種機械性不穩或變形起因於胸椎、腰椎、或薦椎退化性脊椎滑脫。並客觀證據顯示具神經性損傷、骨折、脫臼、側彎、後彎、脊椎腫瘤、和之前之骨融合失敗(假關節)。在其他狀況下本產品之安全性與有效性則不詳。</p>	無	13,500
FBZ013894001	<ul style="list-style-type: none"> 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。 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。 	<p>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。</p>	無	<ol style="list-style-type: none"> 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。 鋼板固定僅著重於骨折處骨塊加強穩定固定，需依照醫師指示進而增加重量負載。過早重量負載或患處不當搬運將可能造成植入物之斷裂。 切勿重覆使用。本裝置僅供單一病人使用。重覆使用可能不利於裝置的效能。 在帶螺紋的孔洞處或周圍，切勿描繪或折彎薄板。因為它可能使帶螺紋的孔洞產生變形，而無法定位螺絲配對。 	FBP02226NNS1	72,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ014186001	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。	告誡病人手術後應控制各種活動量，保護手術部位不受過度重力的影響，並遵循醫生術後護理	FBA04PB005YG	38,000
FBZ014381002	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。	身體對異物的過敏反應	聽從手術醫師的衛教	FBSF14985NS1	78,000
FBZ014381003	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	聽從手術醫師的衛教	FBSF1495XNS1	98,000
FBZ017032007	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 感染會導致手術失敗 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。	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。	FBS014001NS3	10,224
FBZ017032012	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。	提供病患詳細的手術後護理資料，手術後護理有助於傷口的痊癒，使用額外的固定方式，(如：適當的管型支架支撐)有助於骨頭的痊癒，臨床抗生素酌量使用，骨板用於骨折復位時可能會造成植入物斷裂或鬆脫。	FBS014001NS3	10,224
FBZ017369001	“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椎柱骨穩定融合。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	建議患者於術後使用頸圈直到骨融合完成	FBSFAALS01AQ	120,000
FBZ017369002	“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椎柱骨穩定融合。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	建議患者於術後使用頸圈直到骨融合完成	FBSFAALS01AQ	150,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ017413001	為一個獨立的前方腰椎融合植入物。本品整合了前路內固定鋼板及放射線椎體替代物優點。設計創建一零配置結構。包括四個鎖螺絲。提供前路內固定和穩定。	1.前路內固定與融合器合而為一 2.目前健保融合器為後路置入 3.健保內固定與融合器要分開使用	過敏反應、疼痛	植入物調整外形、彎曲或切割時，應特別小心。改變植入物的表層，都可能會減損其功能。	FBSFA0001NS1	125,000
FBZ017437001	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,且一體成型設計亦適合多重韌帶斷裂患者使用	健保並無人造韌帶品項	避免術後立即激烈運動造成鬆脫	植入物只作單次使用	無	78,000
FBZ017542001	上下外部支撐盤為鈦合金所組成。表面覆蓋一層純鈦。核心為聚乙稀	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	承重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	225,000
FBZ017775001	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.適用於穩定下崙之後開微創手術。	1.無健保類似產品 2.手術傷口較小	過敏反應、疼痛	醫師必須選擇適當的植入物。病人必須限制任何會對於植入物施壓或活動的骨折部位的身體活動。	FBSF44995NS1	17,000
FBZ017775002	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	醫師必須選擇適當的植入物。病人必須限制任何會對於植入物施壓或活動的骨折部位的身體活動。	FBSF2A3R2NXA	7,000
FBZ017980001	本產品主要使用於前側胸椎及腰椎骨頭病變雙重建手術。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。	病人是否有過對金屬過敏的經歷	FBSFAALS01AQ	145,000
FBZ018297003	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。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	聽從手術醫師的衛教	FBSFA1000NZ1	57,600
FBZ018350001	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。	1.選擇錯誤的植入物或骨接合術超過負荷所導致的植入物失敗。 2.過敏反應肇因於無法適應植入物材質。 3.癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。 4.植入物而引起的疼痛。	醫師必須提醒病人在活動上的限制。違反者會減緩骨骼癒合。植入物故障、發炎、或傷口血腫。	FBSFC4871NS1	42,000
FBZ018350002	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	醫師必須提醒病人在活動上的限制。違反者會減緩骨骼癒合。植入物故障、發炎、或傷口血腫	FBSFC4871NS1	54,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ018350003	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	醫師必須提醒病人在活動上的限制·違反者會減緩骨融合·植入物故障·發炎·或傷口血腫	FBSFC487XNS1	68,000
FBZ018350004	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	醫師必須提醒病人在活動上的限制·違反者會減緩骨融合·植入物故障·發炎·或傷口血腫	FBSFC487XNS1	70,000
FBZ018509001	此類產品為前開手術置入之椎間隙融合器,材質分為鈦合金及PEEK·與一般後開手術置入的融合器最大不同之處有:1.植入物體積大,放入人工骨之空間大,術後融合率效果更好 2.因為體積大,術後不產生沉降,可以有有效的解決病患的問題.	1.置入的人工骨體積多,骨融合率提高 2.體積大,不沉降 3.前後縱韌帶未被破壞,植入後不會脫位移位	過敏反應及植入物引起的疼痛	醫師必須提醒病人在活動上的限制·違反者會減緩骨融合·植入物故障·發炎·或傷口血腫	FBSFA0001NS1	83,000
FBZ018775001	鎖定加壓骨板有組合雙孔洞·皮質骨釘和海綿質骨釘可以鎖入未有螺紋孔洞·或讓螺紋頭鎖入另一個孔洞。	※健保品適應症少且無鎖定功能·易造成螺絲鬆脫· ※採用鈦金屬材質·質輕·具強度且人體生物相容性·較不銹鋼材質高。	·避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。 ·(過敏性)當懷疑對植入物有所過敏·適當的測試是必要的·來選擇適當的植入物。 ·癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。 ·植入物而引起的疼痛。 ·植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。	切勿重複使用植入物·雖然植入物的外觀並無損壞·都可能會減損其功能 植入物若在手術時被體液觸碰或汙染·請勿重複使用。 ·(體重)過重或是肥胖的病人可能對產品施壓而導致失敗·甚至顛覆手術效果。	FBN05004XNY2	78,100
FBZ018785001	PFNA) II是一種專為亞洲人設計 末端鎖定選項 1.長股骨髓內釘器械提供一般和小尺寸髓內釘之靜態或動態鎖定 2.長版長股骨髓內釘同樣有動態的設計·可選擇性打第二根螺釘於狹長孔	頂端角度為5°可避免因亞洲人骨骼較小以致骨頭劈開·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	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過程·並用134度高壓消毒鍋滅菌	FBNG118785S1	72,000
FBZ019006001	本產品為一種廣效黏著劑·也可充當填充劑·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·比全身性給藥更能有效降低感染風險。尤其本公司採用特微素作為抗生素·其效果和市面使用之抗生素相較·特微素抗菌範圍較廣·釋出效果較佳·並且毒性副作用較低·使用本產品能有助於病人術後復原良好。	已預先混合好的特微素的抗生素Simple x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 stree上的表現·比另外加入抗生素的骨水泥·幾乎多出50%。因此·當再次植入implant時·可以減少日後因骨水泥強度問題造成的failure。	血壓暫時性下降;血栓性靜脈炎;出血及血腫;股骨粗隆滑囊炎。	混合時·應將整瓶安培及整袋粉末全部倒出·液態單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處理;	FBA0110001H1	21,000
FBZ019068001	可控制眼球因房水產生之壓力不過高且也不過低·具有調節功能。	此自費品項與之健保品項作用比較在臨床理論上是相同的·因為材質上的優勢上在對組織的契合度相對較高·能有效降低術後的併發症·因此在長期使用上產生併發症的比率較低·而在完成手術後患者對植入物較不會產生異物感·因健保品項具有健保限制原因需要經過傳統小樑手術過後及事前專案申請過才得以使用·因此手術視野環境遭到破壞再植入此瓣膜手術的成功率及併發症上的控制將大幅降低·且須等待長時間之前專案申請·且嚴重症狀患者無法經過長時間等待。	可能於手術進行中或終了時產生併發症或副作用如:角膜浮腫·角膜損傷·虹膜炎·虹膜粘連。	使用本品之前·執刀之外科醫生應對青光眼手術及房液導流裝置有相當的了解·手術後之觀察及照料是必要的。	FAD01000S2ZJ	46,000
FBZ019240003	1.具自行鑽洞(self) drilling)·自行攻牙(self) tapping)特色·使手術更快更方便 2.尖端特別設計·使鑽入更方便 3.可搭配pin driver使用·讓手術進行更快 4.螺釘把柄折斷後·表面平整避免感染 5.剪斷工具可直接剪斷螺釘·不影響骨頭下的螺紋結構	健保有頭中空螺釘·螺釘頭部不會埋入骨頭內·可能會異物感·亦無把柄設計·在某些手術操作有困難度 SNAP OFF SCREW螺釘具有把柄設計·方便醫師針對小骨頭手術時固定操作·螺釘把柄折斷後·表面平整避免感染·剪斷工具可直接剪斷螺釘·不影響骨頭下的螺紋結構。	1.移植部位感染或疼痛·腫脹或發炎 2.本產品鬆動或脫位而需實修復術 3.骨質吸收或生成過度 4.對本產品材料產生過敏反應 5.有巨噬細胞和纖維母細胞參與的難以處理的組織反應 6.磨損碎屑顆粒移位,可能引起身體反應 7.栓塞	遵循仿單用法	FBA0228690SN	10,625

漢諾基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ019242001	本產品組件為螺釘、固定桿、鎖緊螺母選擇適合之尺寸植入	無	儘管很難估計脊椎植入物組件的預期壽命，但其使用壽命是有限的。植入物組件的彎曲、鬆脫、斷裂。植入物金屬疲乏斷裂包托骨釘和桿。植入術後造成的疼痛等不適或其他異常現象。因植入物上有不適當的皮膚覆蓋導致組件對皮膚產生壓力，甚至可能穿透皮膚而突出。需要手術修復的脊椎硬膜損壞。脊椎接合部分停止生長，喪失正常的脊椎曲度、矯正、高度和變形。接合延滯或不適合。可能發生植入物鬆動情況。周邊神經病變、損壞。由於擠壓引起骨質密度降低。	儘管很難估計脊椎植入物組件的預期壽命，但其使用壽命是有限的。植入物組件的彎曲、鬆脫、斷裂。植入物金屬疲乏斷裂包托骨釘和桿。植入術後造成的疼痛等不適或其他異常現象。因植入物上有不適當的皮膚覆蓋導致組件對皮膚產生壓力，甚至可能穿透皮膚而突出。需要手術修復的脊椎硬膜損壞。脊椎接合部分停止生長，喪失正常的脊椎曲度、矯正、高度和變形。接合延滯或不適合。可能發生植入物鬆動情況。周邊神經病變、損壞。由於擠壓引起骨質密度降低。	無	16,200
FBZ019242002	適用於經皮後路非頸椎的退化性椎間盤病變、脊椎滑脫、假性關節及先前融合失敗	無	儘管很難估計脊椎植入物組件的預期壽命，但其使用壽命是有限的。植入物組件的彎曲、鬆脫、斷裂。植入物金屬疲乏斷裂包托骨釘和桿。植入術後造成的疼痛等不適或其他異常現象。因植入物上有不適當的皮膚覆蓋導致組件對皮膚產生壓力，甚至可能穿透皮膚而突出。需要手術修復的脊椎硬膜損壞。脊椎接合部分停止生長，喪失正常的脊椎曲度、矯正、高度和變形。接合延滯或不適合。可能發生植入物鬆動情況。周邊神經病變、損壞。由於擠壓引起骨質密度降低。	任何影響正常骨質矯正之畸形表徵，包括但不限制嚴重的骨質增生包括脊骨、骨吸收、骨質稀少、初級或變形性腫瘤包括脊椎、部位感染或某些影響骨生成的新陳代謝紊亂。可能抑制鋼性裝置固定的骨質不良或數量不足。有感染病史。嚴重的局部發炎、開放性創傷、肥胖。患者的手術組織覆蓋不全。妊娠。高齡、精神疾病或物質濫用情況。排斥反應。	無	14,500
FBZ019242003	本產品組件為螺釘、固定桿、鎖緊螺母選擇適合之尺寸植入	無	儘管很難估計脊椎植入物組件的預期壽命，但其使用壽命是有限的。植入物組件的彎曲、鬆脫、斷裂。植入物金屬疲乏斷裂包托骨釘和桿。植入術後造成的疼痛等不適或其他異常現象。因植入物上有不適當的皮膚覆蓋導致組件對皮膚產生壓力，甚至可能穿透皮膚而突出。需要手術修復的脊椎硬膜損壞。脊椎接合部分停止生長，喪失正常的脊椎曲度、矯正、高度和變形。接合延滯或不適合。可能發生植入物鬆動情況。周邊神經病變、損壞。由於擠壓引起骨質密度降低。	儘管很難估計脊椎植入物組件的預期壽命，但其使用壽命是有限的。植入物組件的彎曲、鬆脫、斷裂。植入物金屬疲乏斷裂包托骨釘和桿。植入術後造成的疼痛等不適或其他異常現象。因植入物上有不適當的皮膚覆蓋導致組件對皮膚產生壓力，甚至可能穿透皮膚而突出。需要手術修復的脊椎硬膜損壞。脊椎接合部分停止生長，喪失正常的脊椎曲度、矯正、高度和變形。接合延滯或不適合。可能發生植入物鬆動情況。周邊神經病變、損壞。由於擠壓引起骨質密度降低。	無	26,800
FBZ019366001	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構。和傳統墊片相比，由於史賽克專利製程特別將加熱溫度控制在熔點以下，因此在抗氧化能力測試的結果下，證實新型超耐磨高彎曲墊片擁有最好的抗氧化能力。預防往後聚乙烯襯墊在人體內腐蝕，減少再進行第二次置換手術的機率。讓患者擁有更好的生活品質新型超耐磨墊片更耐磨並且抗氧化能力更好，因此整體關節的活動力也提高許多。最新超耐磨關節內襯不僅降低未來再置換的機率，更能幫助患者恢復到以往的生活品質，讓患者走得更輕鬆、蹲得更放心。	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構。和傳統墊片相比，由於史賽克專利製程特別將加熱溫度控制在熔點以下，因此在抗氧化能力測試的結果下，證實新型超耐磨高彎曲墊片擁有最好的抗氧化能力。預防往後聚乙烯襯墊在人體內腐蝕，減少再進行第二次置換手術的機率。讓患者擁有更好的生活品質新型超耐磨墊片更耐磨並且抗氧化能力更好，因此整體關節的活動力也提高許多。最新超耐磨關節內襯不僅降低未來再置換的機率，更能幫助患者恢復到以往的生活品質，讓患者走得更輕鬆、蹲得更放心。	全人工膝關節置換手術後對生活的影響是很難評估的。植入各種材質的組件是為了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。可能產生末梢神經炎、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。這些併發症包括產生生殖泌尿、腸胃、血管、心肺方面等疾病，甚至死亡。有文獻報告指出植入聚乙烯組件可能與骨吸收、鬆脫、與感染有關。關節置換曾有金屬過敏反應報告。嚴重的副作用可能需要重新手術，做關節固定術或截肢。	醫師在使用前需徹底瞭解植入物的使用方式及特性，並給予患者正確的衛教。患者需清楚體重過重或過度活動造成的負荷。如果走路、跑步、高舉或使用肌肉過度，則易導致植入物失敗。適當的選擇、置放與固定全人工膝關節組件是植入物組件使用壽命的關鍵，因此請確實依照指示之適應症、禁忌症、及所有注意事項，以延長植入物之使用壽命。丟棄受損或處理不當的植入物。切勿重覆使用植入物(即使看不出有損壞)。圓潤的內墊部分避免接觸硬物和粗糙物。組合前須確保植入物清潔並避免碎物沾染。不要改變金屬植入物的外形弧度以避免金屬疲勞。脛骨內墊上的金屬線在組件裝配時很重要，不可任意移除它，須小心手套不要被有銳角的植入物穿透。好美得卡 奧斯得寧 [®] 全人工膝關節組件不可與其他廠牌全人工膝關節組件併用。本公司對上述混合植入物功效不承擔責任“好美得卡 奧斯得寧 [®] ”全人工膝關節組件不可與其他廠牌骨螺釘併用。若有必要移除全人工膝關節組件植入物，必須小心使用銳利的磨銼、細窄的骨刀，並小心使力。若有必要移除已磨損的塑膠脛骨內墊時，必須小心不要刮傷金屬脛骨組件表面。移除緊密的精緻結構型植入物，必須使用特殊器械來分離與植入物的接觸面。	FBKL18200NS2	54,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ019480005	<p>本產品是含有去除礦物質後的人骨組織，經添加無水甘油後製成去礦化骨基質（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造，並以抗生素（Gentamycin）處理，用70%酒精清洗，經界面活性劑處理，再以純水和超音波沖淨。本產品由專利的病毒去活性製程生產，經確效可去活性的病毒包括：HIV）I型愛滋病毒、B型肝炎、C型肝炎、CMV巨細胞病毒、小兒麻痺病毒。藉由本組織產品散播病毒的可能性非常低，因為嚴格執行多重防護措施，包括對捐贈者進行篩選、各種實驗室測試和原料製造過程的控管。本產品含生長因子可促進骨增生，能在癒合過程中被宿主骨頭吸收、重塑並取代之，達到非常好的骨融合生成率。</p>	<p>本產品屬健保不給付品項，一般健保人工骨都是合成骨植入患部，主要是填補骨缺損當作骨頭之間的傳導橋樑，並沒有任何誘導骨生成功能；Grafton Putty是從人骨萃取無菌製成保留了微量BMP，除了提供橋樑傳導外還有骨誘導性可增加骨生成提高融合率。</p>	無	<p>本異體植骨可能含有微量的抗生素、優碘、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。</p>	FBA04HT021PQ	12,500
FBZ019480006	<p>本產品是含有去除礦物質後的人骨組織，經添加無水甘油後製成去礦化骨基質（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造，並以抗生素（Gentamycin）處理，用70%酒精清洗，經界面活性劑處理，再以純水和超音波沖淨。本產品由專利的病毒去活性製程生產，經確效可去活性的病毒包括：HIV）I型愛滋病毒、B型肝炎、C型肝炎、CMV巨細胞病毒、小兒麻痺病毒。藉由本組織產品散播病毒的可能性非常低，因為嚴格執行多重防護措施，包括對捐贈者進行篩選、各種實驗室測試和原料製造過程的控管。本產品含生長因子可促進骨增生，能在癒合過程中被宿主骨頭吸收、重塑並取代之，達到非常好的骨融合生成率。</p>	<p>本產品屬健保不給付品項，一般健保人工骨都是合成骨植入患部，主要是填補骨缺損當作骨頭之間的傳導橋樑，並沒有任何誘導骨生成功能；Grafton Putty是從人骨萃取無菌製成保留了微量BMP，除了提供橋樑傳導外還有骨誘導性可增加骨生成提高融合率。</p>	無	<p>本異體植骨可能含有微量的抗生素、優碘、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。</p>	FBA041000NS1	24,300
FBZ019480007	<p>本產品是含有去除礦物質後的人骨組織，經添加無水甘油後製成去礦化骨基質（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造，並以抗生素（Gentamycin）處理，用70%酒精清洗，經界面活性劑處理，再以純水和超音波沖淨。本產品由專利的病毒去活性製程生產，經確效可去活性的病毒包括：HIV）I型愛滋病毒、B型肝炎、C型肝炎、CMV巨細胞病毒、小兒麻痺病毒。藉由本組織產品散播病毒的可能性非常低，因為嚴格執行多重防護措施，包括對捐贈者進行篩選、各種實驗室測試和原料製造過程的控管。本產品含生長因子可促進骨增生，能在癒合過程中被宿主骨頭吸收、重塑並取代之，達到非常好的骨融合生成率。</p>	<p>本產品屬健保不給付品項，一般健保人工骨都是合成骨植入患部，主要是填補骨缺損當作骨頭之間的傳導橋樑，並沒有任何誘導骨生成功能；Grafton Putty是從人骨萃取無菌製成保留了微量BMP，除了提供橋樑傳導外還有骨誘導性可增加骨生成提高融合率。</p>	無	<p>本異體植骨可能含有微量的抗生素、優碘、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。</p>	FBA0410045S1	52,000
FBZ019480008	<p>本產品是含有去除礦物質後的人骨組織，經添加無水甘油後製成去礦化骨基質（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造，並以抗生素（Gentamycin）處理，用70%酒精清洗，經界面活性劑處理，再以純水和超音波沖淨。本產品由專利的病毒去活性製程生產，經確效可去活性的病毒包括：HIV）I型愛滋病毒、B型肝炎、C型肝炎、CMV巨細胞病毒、小兒麻痺病毒。藉由本組織產品散播病毒的可能性非常低，因為嚴格執行多重防護措施，包括對捐贈者進行篩選、各種實驗室測試和原料製造過程的控管。本產品含生長因子可促進骨增生，能在癒合過程中被宿主骨頭吸收、重塑並取代之，達到非常好的骨融合生成率。</p>	<p>本產品屬健保不給付品項，一般健保人工骨都是合成骨植入患部，主要是填補骨缺損當作骨頭之間的傳導橋樑，並沒有任何誘導骨生成功能；Grafton Putty是從人骨萃取無菌製成保留了微量BMP，除了提供橋樑傳導外還有骨誘導性可增加骨生成提高融合率。</p>	無	<p>本異體植骨可能含有微量的抗生素、優碘、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。</p>	FBA04PB005YG	78,750

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ019642001	<p>本產品材料為醫療等級不銹鋼或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。同時不暗示保證特殊用途或使用的適銷性與適用性。有關保證與信用度之詳細資訊請參考MSD目錄說明。</p>	<p>無健保品項可比較</p> 	<p>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、殘劑、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膚導致金屬物穿透表皮、產生刺激感、纖維化、壞疽、或疼痛。另外，壓迫皮膚引起黏液囊炎。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、假性腦脊髓膜膨出、漏管、持續的腦脊髓液滲漏、腦膜炎。8.神經功能喪失(如知覺或運動神經)包括完全或不完全的癱瘓、感覺不良症、知覺過敏症、知覺麻木、手腳麻痺症、神經根病變跡象、或持續產生疼痛、麻木、神經瘤、痙攣、知覺喪失、刺痛、或視覺不足。9.馬尾症候群、神經病變、神經功能缺損(短暫的或永久的)、下半身癱瘓、反射功能缺損、刺痛感、蛛網膜炎、或肌肉張力消失。10.尿液存留、膀胱失控或其他的泌尿系統失調。11.結疝的生成可能引起神經性失調。神經附近被壓迫或疼痛。12.骨折、顯微骨折、骨溶解、組織損傷、脊椎骨骼(包括薦骨、椎弓根或椎體)或植骨或植骨獲取部位或其上下組織、刺穿手術部位下方組織、植骨後移。13.椎間盤髓核突出、手術部位處或其上下的椎間盤破壞或退化症。14.不融合(或假關節)、延遲融合、融合異常。15.手術部位的脊椎停止任何可能的生長。16.脊椎活動力和功能的喪失或增加。17.無法進行日常生活活動。18.骨本喪失或骨密度降低。可能是因為應力遮蔽所造成。19.植骨損出部位的併發症包括疼痛、骨折、或傷口癒合困難。20.腸道阻塞、胃炎、排便困難、失禁或其他種類之腸胃系統失調。21.出血、血腫、阻塞、組織液堆積、水腫、高血壓、栓塞、中風、流血過多、靜脈炎、傷口組織壞死、傷口組織裂開、血管受傷、或其他種類之心血管系統失調。22.生殖系統失調。包括無菌狀態或組織流失、性障礙。23.產生呼吸困難。如肺栓塞、肺膨脹不全、支氣管炎、肺炎等。24.神經狀態改變。25.死亡。</p>	<p>椎弓骨釘脊椎固定系統僅確定應用在脊椎有嚴重的機械性不穩或變形需要以工具來輔助其骨融合的情況下為安全與有效。這種機械性不穩或變形起因於胸椎、腰椎、或薦椎退化性脊椎滑脫。並客觀證據顯示具神經性損傷、骨折、脫臼、側彎、後彎、脊椎腫瘤、和之前之骨融合失敗(假關節)。在其他狀況下本產品之安全性與有效性則不詳。</p>	<p>無</p>	<p>14,500</p>

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ019642002	<p>本產品材料為醫療等級不銹鋼或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。同時不暗示保證特殊用途或使用的適銷性與適用性。有關保證與信用度之詳細資訊請參考MSD目錄說明。</p>	<p>無健保品項可比較</p> 	<p>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、殘劑、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膚導致金屬物穿越表皮、產生刺激感、纖維化、壞疽、或疼痛。另外，壓迫皮膚引起黏液囊炎。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、假性腦脊髓膜膨出、痛管、持續的腦脊髓液滲漏、腦膜炎。8.神經功能喪失(如知覺或運動神經)包括完全或不完全的癱瘓、感覺不良症、知覺過敏症、知覺麻木、手腳麻痺症、神經根病變跡象、或持續產生疼痛、麻木、神經瘤、痙攣、知覺喪失、刺痛、或視覺不足。9.馬尾症候群、神經病變、神經功能缺損(短暫的或永久的)、下半身癱瘓、反射功能缺損、刺痛感、蛛網膜炎、或肌肉張力消失。10.尿液佇留、膀胱失控或其他的泌尿系統失調。11.結疤的生成可能引起神經性失調、神經附近被壓迫或疼痛。12.骨折、顯微骨折、骨溶解、組織損傷、脊椎骨髓(包括薦骨、椎弓根或椎體)或植骨或植骨獲取部位或其上下組織、刺穿手術部位下方組織、植骨後移。13.椎間盤髓核突出、手術部位處或其上下的椎間盤破壞或退化症。14.不融合(或假關節)、延遲融合、融合異常。15.手術部位的脊椎停止任何可能的生長。16.脊椎活動力和功能的喪失或增加。17.無法進行日常生活活動。18.骨本喪失或骨密度降低。可能是因為應力遮蔽所造成。19.植骨損出部位的併發症包括疼痛、骨折、或傷口癒合困難。20.腸道阻塞、胃炎、排便困難、失禁或其他種類之腸胃系統失調。21.出血、血腫、阻塞、組織液堆積、水腫、高血壓、栓塞、中風、流血過多、靜脈炎、傷口組織壞死、傷口組織裂開、血管受傷、或其他種類之心血管系統失調。22.生殖系統失調。包括無菌狀態或組織流失、性障礙。23.產生呼吸困難。如肺栓塞、肺膨脹不全、支氣管炎、肺炎等。24.神經狀態改變。25.死亡。</p>	<p>椎弓骨釘脊椎固定系統僅確定應用在脊椎有嚴重的機械性不穩或變形需要以工具來輔助其骨融合的情況下為安全與有效。這種機械性不穩或變形起因為胸椎、腰椎、或薦椎退化性脊椎滑脫。並客觀證據顯示具神經性損傷、骨折、脫臼、側彎、後彎、脊椎腫瘤、和之前之骨融合失敗(假關節)。在其他狀況下本產品之安全性與有效性則不詳。</p>	<p>無</p>	<p>21,000</p>
FBZ019750001	<p>此固定系統採用純鈦材質製成。生物相容性最高。可避免異物感。輕薄低觸感的骨骼3D解剖形狀。區分左右手。依據骨折部位選擇需求長度及解剖彎曲角度的尺寸植入。可避免凹折骨板造成金屬鏈結的破壞。因此可維持最高強度的結構剛性。專屬於前臂的鎖定固定系統。兼具固定強度並有塑型功能。</p>	<p>健保給付品為一般不銹鋼材質重建骨板。厚度較厚。生物相容性不足。異物感明顯。無互鎖功能。抵抗pull out強度薄弱。需要凹折骨板來符合骨頭形狀。金屬鏈結容易破壞影響植入後的強度。尺寸選擇性少。而本系統具備完整解剖形狀。可針對不同骨折程度選擇適合骨板植入。幾乎避免凹折骨板機會。維持金屬最佳結構剛性。提升植入後承載強度。且多角度抓取可以維持關節面完整。確保術後關節活動能力的恢復。純鈦材質。生物相容性最高。異物感最低。搭配輕薄低觸感結構容許不二次手術移除。</p>	<p>過多的活動量。植入時的拖延。或對植入物有過大的外力壓迫。皆有可能導致植入物的破裂移位鬆脫。手術過程中所產生的傷口可能造成神經細胞或軟組織的損害。</p>	<p>植入物不可重複使用。使用器械使用前皆須經嚴格檢視及消毒。避免植入物的刮傷與裂痕諸如此類的缺陷。</p>	<p>FBP022235NS1</p>	<p>59,900</p>
FBZ019750004	<p>此固定系統採用純鈦材質製成。生物相容性最高。可避免異物感。輕薄低觸感的骨骼3D解剖形狀。區分左右手。依據骨折部位選擇需求長度及解剖彎曲角度的尺寸植入。可避免凹折骨板造成金屬鏈結的破壞。因此可維持最高強度的結構剛性。專屬於指骨/掌骨的鎖定固定系統。兼具固定強度並有塑型功能。</p>	<p>健保給付品為一般不銹鋼材質重建骨板。厚度較厚。生物相容性不足。異物感明顯。無互鎖功能。抵抗pull out強度薄弱。需要凹折骨板來符合骨頭形狀。金屬鏈結容易破壞影響植入後的強度。尺寸選擇性少。而本系統具備完整解剖形狀。可針對不同骨折程度選擇適合骨板植入。幾乎避免凹折骨板機會。維持金屬最佳結構剛性。提升植入後承載強度。且多角度抓取可以維持關節面完整。確保術後關節活動能力的恢復。純鈦材質。生物相容性最高。異物感最低。搭配輕薄低觸感結構容許不二次手術移除。</p>	<p>過多的活動量。植入時的拖延。或對植入物有過大的外力壓迫。皆有可能導致植入物的破裂移位鬆脫。手術過程中所產生的傷口可能造成神經細胞或軟組織的損害。</p>	<p>植入物不可重複使用。使用器械使用前皆須經嚴格檢視及消毒。避免植入物的刮傷與裂痕諸如此類的缺陷。</p>	<p>FBP03026XNY2</p>	<p>52,500</p>

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ019766001	此固定系統採用鈦合金材質製成，生物相容性最高，可避免異物感，具備恥骨骨節3D解剖形狀，依據骨折部位選擇需求長度及直徑的尺寸，採微創方式植入固定，大幅減少軟組織的破壞，可運用在斷多載或不適合開放性手術的患者(洗腎/糖尿病/老年人/女性等等)，專屬於恥骨的髓內固定系統，兼具固定強度並有塑型功能。	健保給付品為一般不銹鋼材質重建骨板，厚度較厚，生物相容性不足，異物感明顯，無互鎖功能，抵抗pull out強度薄弱，需要凹折骨板來符合骨頭形狀，金屬鍵結容易破壞影響植入後的強度，尺寸選擇性少，而本系統具備完整解剖形狀，可針對不同骨折程度選擇適合尺寸採微創內固定方式植入，完全不破壞血供，提升植入後癒合能力，且採微創方式降低軟組織破壞，鈦合金生物相容性最高，異物感最低，容許不二次手術移除。	過多的活動量，植入時的拖延，或對植入物有過大的外力壓迫，皆有可能導致植入物的破裂移位鬆脫，手術過程中所產生的傷口可能造成神經細胞或軟組織的損害。	植入物不可重複使用。	FBP026028NSN	80,000
FBZ019775001	1.鈦鎳鎢合金表面高度拋光，減少軟骨磨損 2.可替代原本的橈骨頭，讓手部回復機能，又能確保結構的穩定性 3.髓內植入，植入物直接至於橈骨頭上，可將負荷傳導至骨節上，降低應力遮蔽及骨質流失。 4.無需骨水泥固定，減少骨水泥會帶來的副作用	健保為骨板 1.須準確對齊，打上骨釘骨板，手術所需的時間較長，且目前給付品項中並無針對橈骨頭設計的骨板，故穩合度及耐用度較差 2.橈骨頭粉碎性骨折碎裂情況過嚴重的話，骨板根本無法固定	手術部位感染、發炎	植入前請選擇正確尺寸	FBP03203085H	63,000
FBZ019793001	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.維持骨節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，且與骨節接觸面採小面積接觸設計，可減輕對外骨膜的壓迫、加速骨節癒合，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於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷 2.過敏反應肇因於無法適應植入物材質 3.癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙 4.植入物而引起的不適	使用前需滅菌	FBP032418NS1	55,000
FBZ019793003	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.維持骨節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，且與骨節接觸面採小面積接觸設計，可減輕對外骨膜的壓迫、加速骨節癒合，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於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷 2.過敏反應肇因於無法適應植入物材質 3.癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙 4.植入物而引起的不適	使用前需滅菌	FBP032401NS1	55,000
FBZ019867001	stem採用鈦合金材質製成，生物相容性最高，可避免異物感，Head具備骨節3D解剖形狀，可減少軟骨的磨損降低病人日後疼痛的現象，術後可大幅提升肘關節的穩定度。	無健保給付品項	過多的活動量,植入時的拖延,不完全的癒合,或是植入時對植入物有過大的壓力壓迫皆有可能導致植入物的破裂移位與鬆脫，病人可能產生對植入物(外來物質)的過敏或排斥現象，疼痛不舒服或是對植入物產生異樣感，受術過程中所產生的傷口或是植入物可能造成神經細胞或是軟組織傷害，壞疽骨疽或是傷口不充分的癒合現象亦可能產生	植入物不可重複使用，使用器械使用前皆須經嚴格檢視及消毒，避免植入物的刮傷與裂痕諸如此類的缺陷。	無	110,000
FBZ019987001	庫欣”活動式椎間輔助穩定植入物為脊突穩定及椎間輔助器材。 適應症及用途 本產品適用於患有下背痛且保守治療超過6個月仍難以根治，或下背痛且出現坐骨神經痛超過2個月之腰椎手術，適用椎間盤突出或相關疾病及腰椎孔狹窄。	本產品屬健保不給付項目；一般傳統治療後側手術，傷口大、失血量大，病人術後需復健治療長期穿背架。DIAM屬微創手術傷口小、失血量低，對於脊椎結構破壞極少，術後效果明確。	可能出現的繼發性反應 發炎反應 永久韌帶損傷 韌帶斷裂 植入物的移除	1.排除條件(唯病患為下列情況應予以排除) 側彎或脊椎後彎畸形、嚴重的椎間盤塌陷、變形性脊椎關節面病、自主性肌肉張力異常、因脆弱的心行情境與受損所引起的代償失調、 2.醫師應注意之事項：雖然醫師在公司和患者之間扮演媒介的角色，文件所包含重要的醫療資訊亦應清楚的告知患者。 3.請勿重覆使用。	無	106,250

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ020069001	此固定系統採用鈦合金材質製成，生物相容性最高，可避免異物感，具備前臂骨骼3D解剖形狀，依據骨折部位選擇需求長度及直徑的尺寸，採微創方式植入固定，大幅減少軟組織的破壞，可運用在斷多截或不適合開放性手術的患者(洗腎/糖尿病/老年人/女性等等)，專屬於前臂的髓內固定系統，兼具固定強度並有塑型功能。	健保給付品為一般不銹鋼材質重建骨板，厚度較厚，生物相容性不足，異物感明顯，無互鎖功能，抵抗pull out強度薄弱，需要凹折骨板來符合骨頭形狀，金屬鏈結容易破壞影響植入後的強度，尺寸選擇性少，而本系統具備完整解剖形狀，可針對不同骨折程度選擇適合尺寸採微創內固定方式植入，避免凹折骨板機會，完全不破壞血供，提升植入後癒合能力，且採微創方式降低軟組織破壞，鈦合金生物相容性最高，異物感最低，容許不二次手術移除。	多的活動量，植入時的拖延，或對植入物有過大的外力壓迫，皆有可能導致植入物的破裂移位鬆脫，手術過程中所產生的傷口可能造成神經細胞或軟組織的損害。	植入物不可重複使用，使用器械使用前皆須經嚴格檢視及消毒，避免植入物的刮傷與裂痕諸如此類的缺陷。	FBP023002NS9	43,000
FBZ020077001	此產品可用於脛骨與腓骨間syndesmosis之微動固定，植體植入後不需要再次拔除，病患可較早落地負重，斷釘及骨釘鬆弛的風險較小，脛骨腓骨分離風險較小，減低不正常復位的風險，病患術後復原較快。	 使用傳統的syndesmosis screw，植體植入六週後，骨釘需要再拔除，因此需要二次手術，在完全負重的狀態下斷釘及骨釘鬆弛的風險較大，所以脛骨腓骨分離風險較大。	1.深層或表面的感染，2.對植入的材料過敏或有其他的反應。	1.Tightrope的植入可能會配合其他的骨釘和骨板，而所有金屬植入器需使用相同的冶金構造，因此我們可提供不同的材質供選擇。 2.手術後直到癒合，患處是必須完全被保護的，手術後應遵守由醫師所規定指示且應該嚴格執行並保護傷處和植入物。 3.植入物的限制和使用的詳細說明需詳盡告知病人。 4.任何移除植入物的決策應考慮病人手術過程可能發生的潛在風險，植入物的移除應該依照適當管理方法。 5.手術前作業過程，包含外科技術的知識和適當植入的選擇，對植入的成功是非常重要的考量。 6.任一內固定器材絕不可再次使用。 7.植入物不可重覆滅菌使用。 8.請使用Arthrex提供的每項植入物相關配合工具。 9.已植入的固定物不可以重複使用。 10.請勿將縫線部分暴露於有加熱器材上或受熱。	FBP09510SNY2	42,000
FBZ020077003	1.本特材除可以單獨使用於肩鎖關節重建，亦可搭配locking plate一同使用，其效果優於單獨使用locking plate，可增加骨折癒合率。 2.使用本特材對軟組織傷害小，無夾擊症候群之副作用，以外亦不需再次開刀拔除植入物。	使用傳統骨板搭配骨螺絲固定：1.傷口破壞大，組織破壞多。2.異物感較重，易造成肩膀僵硬活動度降低，且需再次開刀移除植入物。3.負載力較差，可能因過度負重或二次撞擊而造成植入物錯位	1.深層或表面的感染 2.對植入的材料過敏或有其他的反應。	1.Tightrope的植入可能會配合其他的骨釘和骨板，而所有金屬植入器的需要使用相同的冶金構造，因此我們可提供不同的材質供選擇。 2.手術後直到癒合，患處是必須完全被保護的，手術後應遵守由醫師所規定指示且應該嚴格執行並保護傷處和植入物。 3.植入物的限制和使用的詳細說明需詳盡告知病人。 4.任何移除植入物的決策應考慮病人手術過程可能發生的潛在風險，植入物的移除應該依照適當管理方法。 5.手術前作業過程，包含外科技術的知識和適當植入的選擇對植入的成功是非常重要的考量。 6.任一內固定器材絕不可再次使用。 7.植入物不可重覆滅菌使用。 8.請使用Arthrex提供的每項植入物相關配合工具。 9.已植入的固定物不可以重複使用。 10.請勿將縫線部分暴露於有加熱器材上或受熱。	FBS01037XNY2	45,000
FBZ020179001	是一個使用單側椎孔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	醫師必須提醒病人在活動上的限制，違反者會減緩骨骼癒合、植入物故障、發炎、或傷口血腫	FBSFA0001NS1	78,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ020276001	<p>*髓內釘專為亞洲人設計,頂端角度為5°可避免因亞洲人骨髓較小以致骨頭劈開, 搭配鎖定骨釘能達成穩定角度結構, 絕不會鬆動。</p> <p>*針對骨質疏鬆或粉碎的骨折塊, 具有良好的牢固效果。</p> <p>*採用鈦金屬材質, 質輕、具強度且人體生物相容性, 較不銹鋼材質高。</p>	<p>此系列骨板能在骨折部位提供比健保產品更好的固定效果。材質上健保品項為不銹鋼材質, 此自費骨板材質為與生物相容性較高的鈦合金材質。</p>	<p>·避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。</p> <p>·(過敏性) 當懷疑對植入物有所過敏, 適當的測試是必要的, 來選擇適當的植入物。</p> <p>·癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。</p> <p>·植入物而引起的疼痛。</p> <p>·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。</p>	<p>·切勿重複使用植入物, 雖然植入物的外觀並無損壞, 都可能會減損其功能</p> <p>·植入物若在手術時被體液觸碰或汙染, 請勿重複使用。</p> <p>·(體重) 過重或是肥胖的病人可能對產品施壓而導致失敗, 甚至顛覆手術效果。</p>	FBN05003XNY2	72,000
FBZ020346001	<p>本產品為不透輻射的快凝骨水泥, 內有葉綠素被用來史變成綠色, 使骨水泥在手術區域清晰可見。</p>	<p>本產品為不透輻射的骨水泥, 其中家有作為抗生素的硫酸慶大黴素。</p>	<p>暫時性血壓降低, 肺栓塞。</p>	<p>本產品勿再將水溶液(抗生素)加入, 這樣會損壞骨水泥得力學性質。</p>	FBA04HT021PQ	22,000
FBZ020418001	<p>1.降低解剖和/或骨折碎片或骨頭節段之重建</p> <p>2.依照局部生物性機械要求, 穩定內部接合</p> <p>3.維持骨骼與軟組織的血液供應</p> <p>4.促進手腳早日活動</p>	<p>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。</p>	<p>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</p> <p>2.過敏反應肇因於無法適應植入物材質</p> <p>3.癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙</p> <p>4.植入物而引起的不適</p>	<p>使用前需滅菌</p>	無	60,000
FBZ020503001	<p>此固定系統採用鈦合金材質製成, 生物相容性最高, 可避免異物感, 具備骨骼3D解剖形狀, 依據骨折部位選擇需求尺寸, 微創方式植入固定, 大幅減少軟組織的破壞, 可運用在下肢骨折或矯正手術的患者, 兼具固定強度並有塑型功能。</p>	<p>健保給付品為一般不銹鋼材質重建骨板, 厚度較厚, 生物相容性不足, 異物感明顯, 無互鎖功能, 抵抗pull out強度薄弱, 需要凹折骨板來符合骨頭形狀, 金屬連結容易破壞影響植入後的強度, 尺寸選擇性少, 而本系統具備完整解剖形狀, 可針對不同骨折程度選擇適合尺寸採微創內固定方式植入, 避免凹折骨板機會, 提升植入後癒合能力, 且採微創方式降低軟組織破壞, 鈦合金生物相容性最高, 異物感最低, 容許不二次手術移除。</p>	<p>過多的活動量, 植入時的拖延, 或對植入物有過大的外力壓迫, 皆有可能導致植入物的破裂移位鬆脫, 手術過程中所產生的傷口可能造成神經細胞或軟組織的損害。</p>	<p>植入物不可重複使用, 使用器械使用前皆須經嚴格檢視及消毒, 避免植入物的刮傷與裂痕諸如此類的缺陷。</p>	FBP023215NS9	59,900
FBZ020525001	<p>可以提供脊椎之自然活動, 藉由於兩個近乎平行之翼狀, 可允許椎體伸展彎曲至自然之位置。</p>	<p>傷口較小, 融合部位主要於椎間盤, 其他部位骨頭破壞較少, 固恢復期可比以往傳統手術時間較為縮短。</p>	<p>對植入物材質過敏, 脊椎或脊突斷裂, 融合失敗, 傷口癒合受損, 出血。</p>	<p>過度的負荷磨損和感染可能使植入物失敗, 融合失敗, 矯正手術是必須的。</p>	FBSF1495XNS1	98,000
FBZ020565002	<p>1.降低解剖和/或骨折碎片或骨頭節段之重建</p> <p>2.依照局部生物性機械要求, 穩定內部接合</p> <p>3.維持骨骼與軟組織的血液供應</p> <p>4.促進手腳早日活動</p>	<p>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。</p>	<p>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</p> <p>2.過敏反應肇因於無法適應植入物材質</p> <p>3.癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙</p> <p>4.植入物而引起的不適</p>	<p>使用前需滅菌</p>	無	55,000
FBZ020591001	<p>1.填充與穩定椎體配合椎體填充工具使用。2.用於緩解和消除椎體壓迫性骨折、椎體瘤(癌症或骨髓瘤), 以及椎體血管瘤的疼痛。3.產品加入葉綠素使手術區域清晰可見, 二氧化鈣使骨水泥有更高顯影效果。</p>	<p>1. 產品聚合度較高, 注入椎體較安全。</p> <p>2. 顯影度較高, 術中較容易以X光機監控。</p> <p>3. 聚合時溫度較適合做為注射脊椎之用, 較不會對週邊組織造成傷害。</p> <p>4. 硬度較低彈性較高, 較不會壓碎脊椎End Plate。</p>	<p>單體汽可刺激呼吸道和眼睛, 可能對肝造成傷害, 且應避免在手術室內配戴隱形眼鏡。</p>	<p>1.須配合X光機監測的使用2.本醫療器材只限由醫師操作使用3.須要經認可的椎體填充工具, 且操作者必須要熟悉工具的使用</p>	FBA04HT043PQ	35,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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	
FBZ020605001	1.PLLA混合25%的HA材質，較單純PLLA材質硬，可吸收微顯影，可綜合酸性，人體較易吸收，降低發炎機率 2.帶兩條Ultradraid 3.最大承受拉力37.8lbs	1.PLLA混合25%的HA材質，較單純PLLA材質硬，可吸收微顯影，可綜合酸性，人體較易吸收，降低發炎機率 2.癒合效果比肩關節軟組織固定錨釘TwinFix Ti更快 3.帶兩條Ultradraid	可能發生輕微發炎現象		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。	無	26,000
FBZ021080001	Variax骨板具有type 2 anodization(第二級電鍍)可以防止軟組織包覆植體，容易拔除植體；擁有最齊全的各式骨板設計以及尺寸(universal、anatomical plate)來符合病患的狀況做選擇使用；骨板的骨螺釘固定孔，可以選擇想要固定骨螺釘的角度，使骨板與骨骼更密合，癒後效果更好。	Variax骨板具有type 2 anodization(第二級電鍍)的設計使其可以易於拔除；骨板更薄且骨板更符合人體的橈骨形狀，使其植體與橈骨骨骼更密合，術後癒合效果更好；具有齊全的骨釘(locking & non locking)以及骨板(universal、anatomical plate..)可供醫師選擇適合尺寸使用。	本系統可能造成的負面效應大多源自於臨床治療，而非植體，對金屬過敏或起過敏反應；未癒合或延遲癒合可能會造成植體斷裂；緊固程度不足可能導致植體鬆脫；不穩定粉碎性骨折造成骨折部位周圍的纖維組織反應增加。		本產品需要受到妥善的保管，若植體受到任何刮傷或損傷，可能會造成本產品的強度及抗疲乏性大幅下降；僅限單次使用的產品絕對不可以重複使用；依據設計，螺釘和骨板植體必須等到骨骼復原之後才會開始發揮作用，延遲復原，未癒合或後續的骨骼消融或創傷可能會在植體上造成過大的應力，並導致植體鬆脫、彎曲、斷裂或碎裂。	FBP033220NS9	49,500
FBZ021307001	本產品錨釘是採用Self Reinforced 96L/4D poly (lactic acid) copolymer材料製造而成；以滅菌、預先裝配在單次使用的起子上以及預先穿有Hi) Fi操作線的形式提供；錨釘具生物可吸收性。上述材料提供插入時以及整個治療階段(大約12周)所需的前階段機械強度。該材料吸收特性可以使錨釘逐漸地失去強度，並且經過幾年的時間以後被身體吸收。	現行健保給付項目材質為金屬錨釘，為不可吸收性，會影響術後以MRI之判讀；且若術後發生錨釘脫落之情形，會在體內成流離體，造成病患疼痛，長期將破壞關節組織。 本產品為生物可吸收性錨釘，其特性如下： 1.比骨硬度低，減少骨髓擴張而變成流離體的可能。 2.用新型雕刻科技，使可吸收式錨釘的固定力強於傳統性金屬錨釘。(本產品540N.v.s 健保品450N) 3.可利用MRI對病患做術後做長期追蹤。 4.無術後有流離體發生的可能，減少因錨釘所造成的關節破壞。 5.若病患發生軟組織再次損傷，可重複植入之前的錨釘位置。	1.深層與表面的感染。 2.過敏、組織刺激/發炎，與其它對裝置材質產生的過敏反應。	1.確保依據錨釘尺寸適當地選擇自攻螺鑽(self) drilling tap)。 2.植入前以及植入期間，須確保錨釘適當地安裝於起子頂端。 3.確保操作線的鬆開端穩固地安裝於操作線以保留起子把手的機械作用。 4.當插入本產品時，避免從側邊插入。 5.插入錨釘以及鬆開起子時，須維持適當的直線。 6.當要通過軟組織來進行接近時，為了避免撕裂產生，應以旋轉錨釘方式而非前推方式來通過組織。 7.為了最佳的操作線管理，操作線必須從後面穿到前面。 8.詳閱說明書可以減少植入時本產品損壞的風險。 9.適當選擇和放置植體是成功使用本產品的重要考量因素。 10.植入本產品期間，為了使錨釘損壞的可能性減到最小，儀器的適當定位和校正是重要的，以下情形可能造成本產品損壞： a.螺鑽沒有插入到適當的深度。 b.本產品沒有適當的與導引孔校直。 c.本產品鬆脫或沒有穩固地鎖在起子上。 d.本產品插入器被拿來做撬槓使用。 e.本產品被推得太深。 f.旋轉把手時，沒有稍微旋壓推進。	FBP033220NS9	15,000	
FBZ021308001	懸吊固定裝置是用來將肌腱固定到骨頭的單次使用鈦植體。本產品並包含一個以 Dyneema Purity 超高分子量聚乙烯材質製成的連續環線 (continuous loop), 有各種不同尺寸以提供不同的骨通道長度使用來方便將軟組織固定到本裝置。XO Button 裝置預先裝配5號聚酯及3) 4號 Hi) Fi操作線。	健保目前不給付懸吊固定裝置，傳統前後十字韌帶重建手術只依靠健保給付之螺絲將自體移植植物固定於股骨鬆質骨隧道內，此固定方式常發生術後移植植物容易鬆脫之情形；而懸吊固定裝置乃是將自體移植植物置於懸吊固定裝置之連續環線上，再以操作線將懸吊固定裝置拉至股骨皮質外固定，可減少術後移植植物易鬆脫之情形發生！故建議使用自費懸吊固定裝置。	1.潛在手術感染，包括深處與表面。 2.潛在過敏以及其他對鈦、聚乙烯或聚酯的過敏或反應。	1.假如外側皮膚到通道孔距離少於30mm，請勿使用懸吊固定裝置。 2.在實施第二次手術期間，任何移除固定器材決定必須考量額外的手術程序對病患的潛在風險，移除植體後必須進行適當的術後管理。 3.必須給病患關於懸吊固定裝置的詳細使用說明和限制。 4.請勿使用過期的產品。 5.正確測量骨通道槽的深度是必須的，以確保骨槽?餘足夠的軟組織供治療。	FBP033220NS9	15,000	
FBZ021482001	1.圓錐型符合人體解剖學設計，植入於附骨竇內，避免距骨過度位移，特別針對扁平足患者設計。2.適用微創手術 3.純且深的螺紋設計避免刺激周圍骨頭導致術後疼痛。4.螺紋中的孔洞促使軟組織生長進入達到長期固定的效果。	此特材係阻斷距骨過度位移，達到矯正扁平足之目的而設計，目前健保給付品項並無類似特材。	手術部位可能有紅腫、感染、疼痛、發炎之情形。		外科醫師必須具備合理的判斷能力以選擇對特定適應症所需使用的植入物大小，並應考慮到骨質、骨骼型態、功能負荷、軟組織緊張狀態和過程對生物力學的影響，以及患者手術後的目標和順從性。 患者應確實遵照醫囑。	無	44,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ021578001	<p>1.含有HA具有骨誘導特性，比一般傳統的骨水泥具有更佳的生體相容性</p> <p>2.有衛署許可證，專門用在椎體成形術</p> <p>3.凝固時溫度較低，骨水泥注入時較安全</p> <p>4.凝固時間較長，有充足時間將骨水泥注入</p> <p>5.已含銀劑，能有效掌握骨水泥流向</p> <p>6.低黏稠度，較易灌入脊椎椎體</p>	<p>1.含有HA具有骨誘導特性，比一般傳統的骨水泥具有更佳的生體相容性</p> <p>2.有衛署許可證，專門用在椎體成形術</p> <p>3.凝固時溫度較低，骨水泥注入時較安全</p> <p>4.凝固時間較長，有充足時間將骨水泥注入</p> <p>5.已含銀劑，能有效掌握骨水泥流向</p> <p>6.低黏稠度，較易灌入脊椎椎體</p>	<p>心跳停止、腦血管病變、肺栓塞、心肌梗塞、猝死、動脈壓降低、短暫的心臟傳導障礙。</p> <p>其他與椎體成型術執行過程有關的副作用包括：</p> <p>肺炎、肋間神經痛、由於骨質疏鬆症而引起充填部位的鄰側椎體崩塌、氣胸、骨水泥外滲至軟組織、椎根骨折。</p> <p>肋骨斷裂並伴有彌漫性骨質缺乏，尤其是在進行胸椎體成型手術期間，可能係由於插入針頭時所產生強大的向下力量所引起。</p> <p>壓迫到脊髓神經並到伴有觸感麻痺或喪失。</p> <p>骨水泥滲漏至椎間盤間。</p> <p>與其它產品的交互作用：目前尚無發現。</p>	<p>施行外科手術的醫師必須接受有關脊回(Spine) Fix操作技巧的訓練且須仔細遵循，因而在此敬請操作者深入了解本須知所提供由製造場廠遵議之各階段準備所需的時間，如未能確實遵循本須知操作，就可能有不不良作用的發出。</p> <p>脊回(Spine) Fix骨水泥的各操作階段係使用“泰克美(Teknimed)”公司所建議的注射系統來訂定的，因此如使用其他的注射系統也許會有所不同。</p> <p>在使用脊回(Spine) Fix時，放射線器的監視是很重要的，操作者藉由它來追蹤充填的過程，萬一發現些微的骨水泥滲漏時，就可立即停止操作。</p> <p>在操作前，必須對病人進行透徹的手術前身體檢查。</p> <p>確定手術室的通風系統正常運作以儘量排除液狀單體溶液所散發出的氣味，該溶液是一種具揮發性、易燃的液體，曾有因在手術室內靠近正在植入骨水泥旁使用電烙器而引燃液狀單體溶液所散發氣體的案例。</p> <p>如在手術後又在組織中開刀植入其他的物體，則可能會增加受感染的一</p>	FBA011105N6A	33,000
FBZ021630001	<p>利用射頻(Radiofrequency)使組織產生高速離子震動與摩擦，造成局部組織的凝固性壞死(Coagulation necrosis)，進而對血管或組織進行凝固止血及切割。</p>	<p>Habib 4x能在平均8秒內完成1cm x 4 cm深範圍的凝固效果(coagulation)，一次操作可凝固大至3mm的血管。可以在外科(開放/腹腔鏡)手術時，用於切除病變器官(如肺臟、肝臟、腎臟)過程中的止血，以增加手術的安全性、減少出血、降低手術併發症與減少住院(ICU)時間。</p> <p>本品項無其它相同健保給付品項。</p>	<p>即肝臟手有關的潛在副作用：麻醉相關問題、膽汁滲露、肝臟膿瘍、肝衰竭、傷口裂開、傷口感染等。</p>	<p>裝有內植電子律動器之患者</p>	無	40,000
FBZ021701001	<p>本特材成份為醫療級硫酸鈣及經美國組織銀行確認具有骨誘導作用的人體去礦物質化骨基質(DBM)·DBM中富含多種骨成長蛋白及骨誘導生長因子，例如:BMP) 2· BMP) 4· IGF) 1· TGF) B1等，以黃金比例組合而成，具有良好骨質誘導效果，可促進骨骼修復生長。</p>	<p>一般健保品項無添加人體去礦物質化骨基質，本品為顆粒狀並添加人體去礦物質化骨基質，富含生長因子，能有效誘導骨生長修復。</p>	<p>未有任何嚴重的副作用發生，少數的患者可能會產生手術部位之感染及併發症等</p>	<p>不適用於填補與骨骼結構穩定有關之缺損部位。</p>	FBA04HT043PQ	46,000
FBZ021707001	<p>適用於L1~L5取代腰椎椎間盤和融合相鄰節段椎體</p>	<p>1.置入的人工骨體積多，骨融合率提高</p> <p>2.體積大，不沉降</p> <p>3.前後縱韌帶未破壞，植入後不會脫位移位</p>	<p>過敏反應及植入物引起的疼痛</p>	<p>1.選擇適合尺寸和外型的植入物，相對的可以增加成功的可能性</p> <p>2.切勿重複使用植入物</p>	FBSFA0001NS1	128,000
FBZ021710001	<p>此固定系統採用純鈦材質製成，生物相容性最高，可避免異物感，輕薄低觸感的骨骼3D解剖形狀，區分左右手，依據骨折部位選擇需求長度及解剖彎曲角度的尺寸植入，可避免凹折骨板造成金屬鏈結的破壞，因此可維持最高強度的結構剛性，專屬於遠端尺骨的內展鎖定固定系統，兼具固定強度並有塑型功能。</p>	<p>健保給付品為一般不銹鋼材質T型骨板，厚度較厚，生物相容性不足，異物感明顯，無互鎖功能，抵抗pull out強度薄弱，需要凹折骨板來符合骨頭形狀，金屬鏈結容易破壞影響植入後的強度，尺寸選擇性少，而本系統具備完整解剖形狀，可針對不同骨折程度選擇適合骨板植入，幾乎避免凹折骨板機會，維持金屬最佳結構剛性，提升植入後承載強度，且多角度抓取可以維持關節面完整，確保術後關節活動能力的恢復，純鈦材質，生物相容性最高，異物感最低，搭配輕薄低觸感結構容許不二次手術移除。</p>	<p>過多的活動量，植入時的拖延，或對植入物有過大的外力壓迫，皆有可能導致植入物的破裂移位鬆脫，手術過程中所產生的傷口可能造成神經細胞或軟組織的損傷。</p>	<p>植入物不可重複使用，使用器械使用前皆須經嚴格檢視及消毒，避免植入物的刮傷與裂痕諸如此類的缺陷。</p>	FBP033220NS9	52,500

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ021711001	歐特美手部骨板系統使用生物相容性高，符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統，多重角度式的互鎖設計，可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度，穩定固定位移之骨塊，並能在不影響關節活動的狀況下，協助復位固定關節周圍之骨折。藉由最適角度的鎖定，便能穩固固定絕大多數的骨折型態，包括骨質疏松性骨折、粉碎雙膝骨折等不穩定的骨折及複雜性骨折，手部便能及早恢復活動，不影響生活品質。	歐特美手部骨板系統使用生物相容性高，符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統，運用多重角度式的互鎖設計，可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度，穩定固定位移之骨塊，並能在不影響關節活動的狀況下，協助復位固定關節周圍之骨折。藉由最適角度的鎖定，便能穩固固定絕大多數的骨折型態，包括骨質疏松性骨折、粉碎雙膝骨折等不穩定的骨折及複雜性骨折，手部便能及早恢復活動，不影響生活品質。 健保給付品項(骨板：FBP022431NS1、骨釘：FBS01211NNS1；廠牌名稱：SYNTHES)並無互鎖設計，復位固定效果不佳，更無法用於複雜性骨折及骨質疏松病人。健保骨板無人體解剖學設計，與近關節面的服貼性不佳，易造成固定失敗；接近關節處的骨折，可能於健保骨板固定後，會限制關節之活動度大小，延長癒合時間，復健期長，影響生活品質。	無副作用	1.外科醫師必須經過特別訓練、經驗，並且能夠充份熟悉內在剛性固定手術器材的使用、手術技巧與術後的照護。病人須遵循他們的外科醫生術後的說明。 2.外科醫師必須能合理的判斷以決定於特定的適應症使用何種植入器材和器械。 3.本系統不適於承受過多異常的機能性應力。 4.本系統僅提供暫時性的固定，直到骨頭生成。 5.每一次的手術都可能需要使用到本系統所有的植入器材和器械。在每一個植入操作階段，若無法使用專屬和特定的器械，可能影響植入物的完整性，而造成器材的提早失敗及對病人的後續傷害。失敗的器材會需要再次手術與移除。 6.使用之前，必須小心地檢視本系統植入器材。 7.於每一個手術前、後，必須檢視器械以確保它們是在合適的操作狀態，不應使用不良、受損或可疑的器械。它們應被替換並送回原廠處置或修補。 8.鑽頭、骨板放置容器和K) 鋼線為僅供單次使用器械。使用適當的引導鑽來鑽孔。 9.多次以螺絲起子頭銜接骨螺釘的十字槽，可能引起其留存力的喪失。	FBP03246NNS1	45,000
FBZ021824001	SYNTHES植入物標識所標示是為支撐接合骨頭與矯正骨節變性而設計，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。傳統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、不易鬆脫，且與骨板接觸面積小面積接觸設計，可減輕對外骨膜的壓迫、加速骨癒合，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	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	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過程，並用134度高壓消毒鍋滅菌	FBP0324319S1	52,500
FBZ021913001	本產品可以提供脊椎自然的活動。藉由兩個近乎平行的翼片，允許椎體做自然位置的彎曲及伸展。	此產品僅適當去除了小部分上方脊突的下方骨頭，使接觸面積更大更為穩固，置於脊突上下空間，用以搭配特殊設計工具，使植入物與脊突緊密結合。除可達到減壓效果外，比其傳統治療還可保留關節面至少50%，關節部位仍可維持部份活動度及功能及傷口面積較少，可有效降低術後感染率。	1.疼痛且/或異物感2.原發性且/或 續發性的感染3.對植入物材質的過敏反應4.神經損傷5.血管、神經及器官的損傷6.血腫 且/或 傷口癒合受損;出血7.死亡	確認滅菌包裝是否完整及並檢查液品是否在有限期限內。	無	103,500
FBZ022156001	使用高強度聚合物福音鏈合錨釘，可讓韌帶與骨頭之間做整個面的緊密結合，提供患者韌帶癒後的強度及術後關節活動程度的恢復。	1.無類似健保品項 2.PEEK材質，與人體骨骼生物相容性佳，加速病患復原時間 3.X光不顯影 4.雙非固定效果更強	可能發生輕微發炎現象。	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鏈合錨釘的固定效果或延遲癒合者。	無	20,000
FBZ022213001	髓內釘系統是由一整系列的金屬植入物組成，其中包含了互鎖式髓內釘、互鎖式結合釘與骨釘釘帽。在髓內釘的近端與遠端上，分別有著固定螺絲專用的螺絲孔，且較符合人體骨骼的設計搭配史耐徽設計的工具再手術植入的過程更加的方便輕鬆	髓內釘系統是由一整系列的金屬植入物組成，其中包含了互鎖式髓內釘、互鎖式結合釘與骨釘釘帽。在髓內釘的近端與遠端上，分別有著固定螺絲專用的螺絲孔，且較符合人體骨骼的設計搭配史耐徽設計的工具再手術植入的過程更加的方便輕鬆	部分患者對金屬材質可能會有過敏現象，包含深層及淺層 可能性不大	金屬外科植入物絕對不可重複使用	FBN051722NS9	86,000
FBZ022237001	此固定系統採用純鈦材質製成，生物相容性最高，可避免異物感，輕薄低觸感的骨節3D解剖形狀，區分左右手，依據骨折部位選擇需求長度及解剖彎曲角度的尺寸植入，可避免凹折骨板造成金屬鏈結的破壞，因此可維持最高強度的結構剛性，尤其末端J型多角度外展鎖定抓取方向為獨家設計，特別適用在粉碎性骨折患者使用，兼具固定強度並有塑型功能。	健保給付品為一般不銹鋼材質重建骨板，厚度較厚，生物相容性不足，異物感明顯，無互鎖功能，抵抗pull out強度薄弱，需要凹折骨板來符合骨頭形狀，金屬鏈結容易破壞影響植入後的強度，尺寸選擇性少，而本系統具備完整解剖形狀，可針對不同骨折程度選擇適合骨板植入，幾乎避免凹折骨板機會，維持金屬最佳結構剛性，提升植入後承載強度，且多角度抓取可以維持關節面完整，確保術後關節活動能力的恢復，純鈦材質，生物相容性最高，異物感最低，搭配輕薄低觸感結構容許不二次手術移除。	過多活動量，植入時的拖延，或植入時對植入物有過大外力壓迫，移位，鬆脫，避免術後立即激烈/過渡活動造成可能的延遲癒合或癒合不良。	植入物不可重複使用。	FBP023215NS9	59,900

漢諾基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	商品特色	療效比較	副作用	應注意事項	健保替代器材	自費價
FBZ022251001	本產品是採用PolyEtherEtherKetone(PEEK)材料製造而成，以單次使用，滅菌以及預先裝配在?棄式的起子上的形式提供。本產品以兩種形式提供：預先裝配的錨釘(CKP) 3500和CKP4500)或預先裝配的錨釘並附有Hi) Fi縫線包 (CKP) 3501和(CKP) 4502)的形式提供。錨釘和?棄式起子是採Gamma滅菌，Hi) Fi縫線包是採EO滅菌。	PopLok縫合錨釘是最新型縫合錨釘，採無結式縫合技術，術後病人不會產生異物感。健保給付品項須打結於關節腔內，病人會有異物感。 材質為PEEK類骨式塑膠材質，該材質於術人對病患進行MRI追蹤時不會產生金屬反應干擾訊號；健保給付品項為金屬材質會產生訊號干擾。 使用此縫合錨釘，針對病患撕裂部位可進行交叉式雙列修補，可使受損之軟組織大面積的覆蓋於骨頭上，大幅增加術後癒合率；健保給付品項只能進行單列修補術，術後癒合率差。	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.確保錨釘大小與骨頭選擇有打孔器 2.當插入本產品時，避免從側邊插入。 3.插入錨釘以及鬆開起子時，須維持適當的直線。 4.詳閱說明書可以減少植入時本產品損壞的風險。 5.適當選擇和放置植體是成功使用本產品的重要考量因素。 6.植入本產品期間，為了使錨釘損壞的可能性減到最小，儀器的適當定位和校正是重要的。以下情形可能造成本產品損壞： a.骨打孔器沒有插入到適當的深度。 b.本產品沒有當地與導引孔校直。 c.本產品插入器被拿來做撬槓使用。 7.在達到適當的植入位置以及確保緊度之前，請勿壓下錨釘器安裝本產	FBS086101HLV	18,000
FBZ022269001	1.降低解剖和/或骨折碎片或骨頭段之重建 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，用微创手術傷口小，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鬆弛加劇的程度。	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.植入物而引起的不適	使用前需滅菌	FBP032453NS1	55,000
FBZ022283001	斜 3個 Screw Hole 設計： 左右Screw Hole可讓螺釘橫跨關節植入物鎖在骨頭上。 中間Screw Hole可鎖半螺釘再搭配鋼纜固定。 螺釘有30度的角度可以選擇，可以避免打到關節植入物。 螺釘由2個機制構成：先加壓再鎖定。 鋼板也可以避免直接加壓於骨外膜上，減少傷害骨外膜，增加骨癒合速度。	斜 3個 Screw Hole 設計： 左右Screw Hole可讓螺釘橫跨關節植入物鎖在骨頭上。 中間Screw Hole可鎖半螺釘再搭配鋼纜固定。 螺釘有30度的角度可以選擇，可以避免打到關節植入物。 螺釘由2個機制構成：先加壓再鎖定。 鋼板也可以避免直接加壓於骨外膜上，減少傷害骨外膜，增加骨癒合速度。	無	無	FBP023215NS9	88,000
FBZ022346001	“美敦力” 凱豐球囊椎體成形術套組，包含一般使用於球囊椎體成形術中的裝置。用以治療初次骨折。	本產品屬健保不給付品項，一般健保穿刺針管徑小壓力大，骨水泥滲漏機率高且滲漏後容易造成神經血管損傷；凱豐所附之球囊可將塌陷之椎體撐開並形成空腔，配合骨水泥低壓灌注器可安全將骨水泥注入椎體，減少骨水泥滲漏。	不良事件 使用此裝置可能引發不良事件包括： ·神經傷害，包括會導致神經根病變、輕癱或癱瘓脊髓或神經根穿刺 ·血栓或其他物質會導致症狀性肺栓塞或其他臨床後遺症 ·胸痛或氣胸 ·深層或表淺之傷口感染 ·意外形成穿刺傷口，包括血管穿刺與硬膜撕裂。 ·流血或出血 ·血腫 ·疼痛	·本裝置為單次使用，適用於接觸身體組織。請勿重複使用、重新處理、或重複滅菌。無論何種清潔及重新滅菌的方法，重複使用有受汙染的風險且可能造成病人感染或交叉感染。因重新處理而使得裝置效能變差的風險增加，可能導致病人受傷或死亡。 ·在操作裝置前，詳細閱讀使用說明與以下注意事項，這點相當重要。 ·若包裝已打開或毀損，請勿使用，因為產品完整性(包括無菌狀態)可能已遭破壞。 ·請在包裝標示的使用期限前，使用此裝置。 ·請勿使用已損壞之產品。使用前，請檢查裝置與包裝，確認並未出現毀損。 ·若未接受適當使用訓練，請勿使用本產品。使用此裝置之醫生，應熟悉特定解剖構造的生理學與病理學，並已接受特定外科技術訓練。 ·僅可使用提供高品質影像放射線設備，透過螢光透視觀察來操作此裝置。 ·椎弓根的寬度至少需要5公釐，方可經由椎弓根進入椎體。插入器械時，需經由核磁共振造影(MRI)、電腦斷層(CT)掃描或其他造影方法，確實瞭解插入部位之大小。 ·請勿將本裝置接上任何電源(或任何其他電力來源)來操作。僅限使用手動操作本裝置。 ·明確禁止所有供日後使用的修理、翻修、修復、改良裝置或重新滅菌。	無	78,000
FBZ022381001	通過FDA 認可，Number：K111593(附件)。 氣囊設計可有效將椎體壓迫骨折部位撐開，恢復椎體正常高度與生理曲線，解決患者疼痛問題。 小切口手術達到良好的穩定脊椎效果，可幫助脊椎骨折處回復部分高度，降低脊椎畸形的角度。	相較傳統需往上下各兩節段植入骨釘所造成的大傷口，佰門骨撐開器僅需約0.5cm傷口，手術中以導管注入骨水泥，可安全的引導骨水泥準確注入患部，避免骨水泥外漏。	無	不可將產品置於溫度太高或太低的環境中，避免存放在有化學或天然氣的場所	無	56,000

漢絡基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ022572001	<ol style="list-style-type: none"> 人體工學曲率 互鎖式螺釘固定 交叉式近端螺釘 優異力學表現 	<ol style="list-style-type: none"> 微創手術，傷口較小。 人體工學曲率。 置入於骨髓內，患者無異物感。 生物力學優勢，患者可提早活動。 互鎖式螺釘固定。 可治療不穩定型腕關節骨折。 專利遠端互鎖式設計螺釘，防止遠端螺釘鬆脫。 一體成型，操作簡易的器械，提高手術效率。 高強度鈦合金。 交叉式近端螺釘固定效果佳。 	無	感染、因先前骨折或腫瘤而閉塞的髓管	FBD005963NS9	77,100
FBZ022596001	<ol style="list-style-type: none"> 降低解剖和/或骨折碎片或骨頭節段之重建 依照局部生物性機械要求，穩定內部接合 維持骨骼與軟組織的血液供應 促進手腳早日活動 	<p>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，使骨釘拴連骨頭後，可與骨板緊緊鎖住，分擔骨頭支撐力，結構穩定、不易鬆脫，且與骨板接觸面採小面積接觸設計，可減輕對外骨膜的壓迫，加速骨癒合，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。</p>	<ol style="list-style-type: none"> 植入物變形失效肇因植入物選擇錯誤或內固定過度負荷 過敏反應肇因無法適應植入物材質 癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙 植入物而引起的不適 	使用前需滅菌	FBP032411NS1	55,000
FBZ023008001	<ol style="list-style-type: none"> 全內置方式，由內而外縫合 表面無多餘傷口 各種方向裂縫皆可修補 修補打結一次完成 可吸收材質 採UltraBraid線 	無	無	<ol style="list-style-type: none"> 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 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，或是無菌封包破損了，要把產品當作不是無菌的而且不要使用 產品依定要在原來封裝的鋁箔包中 使用前醫師應熟悉適當的手術技巧 使用前請詳閱使用說明 錨釘沒有完全插進會造成錨釘的固定功能不佳 植入前，若植入點沒有用擴張器準備好，軟組織錨釘就有可能會斷掉 不要嘗試將錨釘植入在生長軟骨板內或非骨質的組織 絕對不要重新消毒或重新使用錨釘，縫線，插入裝置，螺旋擴張器或導線 在使用後，本裝置可能具有潛在的生物危害，應該要依據可接受的醫學臨床應用以及當地及國家的要求下來處理此裝置 	無	17,500
FBZ023019001	<p>本品項兼具骨傳導及骨誘導，生長因子能誘導骨生長修復，骨生長能力較佳，另添加磷酸三鈣之多孔架構供骨細胞附著生長。</p>	<p>使用含有人體去礦物質骨基質(DBM)的人工代用骨可與骨小樑結合，同時具備骨傳導及骨誘導之效果，能加速骨骼生長重現，對於骨不癒合及血流不良骨缺損患者，能大大提高成功率加速骨癒合時間，長出更佳之骨質。</p>	<p>未有任何嚴重的副作用發生，少數的患者可能會產生手術部位之感染及併發症等</p>	<p>不適用於填補與骨骼結構穩定有關之缺損部位。</p>	FBA0410045S1	46,500
FBZ023027001	<ol style="list-style-type: none"> 副有高抗力特性 獨家粉狀gentamicin抗生素特性穩定 使用時間拉長，醫師得以更專注於術中細節 	<p>本產品為添加gentamicin sulphant的快速固化塑料，可應用於骨科手術，混合兩種不同的無菌成份後，形成具可塑性的骨水泥，硬化後可固定植入物，並將活動時所產生的應力均勻轉移至骨骼組織。添加的gentamicin sulphant可保護植入體與周邊組織，使其避免孳生gentamicin敏感性病原。本產品之粉末含有不具溶解性的二氧化鋁，可做為X光顯影劑。本產品不會發出訊號，在核磁共振環境中也不構成安全風險。</p>	無	術中使用注意工作時間	FBA0110001H1	20,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ023041006	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	<ol style="list-style-type: none"> 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.具有骨激發,和骨傳導 4.不需預冷製備,有四年的保存期限 5.可以和自體骨或異體骨相互混合使用 6.不需再加入緩衝液混合製備,即拆即用 7.可以填充到骨缺損中各種形狀的缺陷處 8.有抗菌及止血作用且有30年臨床證實骨癒合效果好 9.比目前現行的人工骨更方便使用 	過敏反應、疼痛	本產品應該由熟悉植骨,內固定及外固定技術的外科醫生使用	FBA0410045S1	28,000
FBZ023041007	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	<ol style="list-style-type: none"> 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.具有骨激發,和骨傳導 4.不需預冷製備,有四年的保存期限 5.可以和自體骨或異體骨相互混合使用 6.不需再加入緩衝液混合製備,即拆即用 7.可以填充到骨缺損中各種形狀的缺陷處 8.有抗菌及止血作用且有30年臨床證實骨癒合效果好 9.比目前現行的人工骨更方便使用 	過敏反應、疼痛	本產品應該由熟悉植骨,內固定及外固定技術的外科醫生使用	FBA0400104W2	43,000
FBZ023041008	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	<ol style="list-style-type: none"> 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.具有骨激發,和骨傳導 4.不需預冷製備,有四年的保存期限 5.可以和自體骨或異體骨相互混合使用 6.不需再加入緩衝液混合製備,即拆即用 7.可以填充到骨缺損中各種形狀的缺陷處 8.有抗菌及止血作用且有30年臨床證實骨癒合效果好 9.比目前現行的人工骨更方便使用 	過敏反應、疼痛	本產品應該由熟悉植骨,內固定及外固定技術的外科醫生使用	FBA0410045S1	35,000
FBZ023041009	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	<ol style="list-style-type: none"> 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.具有骨激發,和骨傳導 4.不需預冷製備,有四年的保存期限 5.可以和自體骨或異體骨相互混合使用 6.不需再加入緩衝液混合製備,即拆即用 7.可以填充到骨缺損中各種形狀的缺陷處 8.有抗菌及止血作用且有30年臨床證實骨癒合效果好 9.比目前現行的人工骨更方便使用 	過敏反應、疼痛	本產品應該由熟悉植骨,內固定及外固定技術的外科醫生使用	FBA0400104W2	55,000
FBZ023041010	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	<ol style="list-style-type: none"> 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.具有骨激發,和骨傳導 4.不需預冷製備,有四年的保存期限 5.可以和自體骨或異體骨相互混合使用 6.不需再加入緩衝液混合製備,即拆即用 7.可以填充到骨缺損中各種形狀的缺陷處 8.有抗菌及止血作用且有30年臨床證實骨癒合效果好 9.比目前現行的人工骨更方便使用 	過敏反應、疼痛	本產品應該由熟悉植骨,內固定及外固定技術的外科醫生使用	FBA040C10BWG	75,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ023047001	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，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。	<p>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</p> <p>與人體骨最相似，生物適應性良好 與人體骨最相似，產生良好生長介面 摩擦係數高，融合初期固定融合效果好 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</p>	身體對異物的過敏反應	聽從手術醫師的衛教	FBSFAC000NZ1	63,000
FBZ023048001	<p>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。</p> <p>·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。</p> <p>·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功能。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。</p> <p>·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。</p> <p>·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。</p> <p>·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功能。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。</p>	 <p>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。</p>	無	<p>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。</p> <p>2.鋼板固定僅著重於骨折處骨塊加強穩定固定，需依照醫師指示進而增加重量負載，過早重量負載或患處不當搬運將可能造成植入物之斷裂。</p> <p>3.切勿重覆使用，本裝置僅供單一病人使用，重覆使用可能不利於裝置的效能。</p> <p>4.在帶螺紋的孔洞處或周圍，切勿描繪或折彎薄板，因為它可能使帶螺紋的孔洞產生變形，而無法定位螺絲配對。</p>	FBP033220NS9	58,000
FBZ023405001	<p>1.降低解剖和/或骨折碎片或骨頭節段之重建</p> <p>2.依照局部生物性機械要求，穩定內部接合</p> <p>3.維持骨骼與軟組織的血液供應</p> <p>4.促進手腳早日活動</p>	<p>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，使骨釘挂進骨頭後，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。</p>	<p>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</p> <p>2.過敏反應肇因無法適應植入物材質</p> <p>3.癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙</p> <p>4.植入物而引起的不適</p>	使用前需滅菌	FBP032451NS1	55,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ023551001	本裝置分七植體及四植體，可針對不同程度之撕裂傷進行一次性修復。	本裝置乃針對膝半月軟骨修補術所設計，可對不同程度之撕裂傷進行一次性的修補。 現行健保並無對半月板修補術實施健保給付之品項！	1.感染，包括深處與表面。 2.過敏症：組織過敏 / 發炎以及對植體或器械材質的其他反應。 3.瞬間局部積水或形成竇道，關節炎疼痛或畸形和僵硬。	1.本產品只能與前述指定手術器械搭配使用。 2.使用前請檢查產品是否損壞，請勿使用損壞的產品。 3.手術前適當的熟悉用本產品是外科醫生的責任。 4.遵循操作說明可減少提早失效的風險。 5.在插入前及手術過中請勿彎曲裝置上的針，否則可能會影響正常的插入或損壞植體或縫線。本產品不應該被當作控制桿使用。 6.不正確的插入方法可能導致裝置、植體或縫線的破損或提早失效。 7.不要重裝鉗釘到裝置，重載鉗釘可能導致修補裝置或植體損壞。在意外部置植體時，請參考以下說明更改入口或開始一組新的針腳。 8.本產品使用後必須依照醫院有關處理尖銳器械的政策及程序丟棄。 9.依法律規定，本產品僅能售予醫生。 10.本產品還沒有被評估為安全或兼容性於核磁共振環境。 11.本產品還沒有經過測試用於加熱或移動的核磁共振環境。	無	24,000
FBZ023551002	本裝置為四植體，可針對不同程度之撕裂傷進行一次性修復。	本裝置乃針對膝半月軟骨修補術所設計，可對不同程度之撕裂傷進行一次性的修補。 現行健保並無對半月板修補術實施健保給付之品項！	1.感染，包括深處與表面。 2.過敏症：組織過敏 / 發炎以及對植體或器械材質的其他反應。 3.瞬間局部積水或形成竇道，關節炎疼痛或畸形和僵硬。	1.本產品只能與前述指定手術器械搭配使用。 2.使用前請檢查產品是否損壞，請勿使用損壞的產品。 3.手術前適當的熟悉用本產品是外科醫生的責任。 4.遵循操作說明可減少提早失效的風險。 5.在插入前及手術過中請勿彎曲裝置上的針，否則可能會影響正常的插入或損壞植體或縫線。本產品不應該被當作控制桿使用。 6.不正確的插入方法可能導致裝置、植體或縫線的破損或提早失效。 7.不要重裝鉗釘到裝置，重載鉗釘可能導致修補裝置或植體損壞。在意外部置植體時，請參考以下說明更改入口或開始一組新的針腳。 8.本產品使用後必須依照醫院有關處理尖銳器械的政策及程序丟棄。 9.依法律規定，本產品僅能售予醫生。 10.本產品還沒有被評估為安全或兼容性於核磁共振環境。 11.本產品還沒有經過測試用於加熱或移動的核磁共振環境。	無	18,000
FBZ023691001	本產品用於單節段或多節段胸椎和腰椎固定支持融合手術。	HPS為Dynamic Coupler設計可上下Dampening 2mm 伸展/壓縮功能有效抵銷應力且有前/後側約2mm位移功能讓術後椎體活動自然，保護上下節段facet joint 及椎體不受碰撞、減低退變發生。健保品項之ROD並無前/後側位移功能並且限制Axial Rotation，應力易集中於植入物造成斷裂，術後病人活動不自然且受限。	不良反應：1由於植入物造成的疼痛和/或異物感2原發性和/或繼發性的感染3對植入物材質的過敏反應4神經性損傷5脊椎骨折	1.切勿使用有刮痕、缺口或經無意彎曲之植入物。2.只可使用適用於個別之器械。3.只可使用擬定器械來彎曲螺桿。4.使用轉矩扳手搭配反扭矩器械，可在鎖緊期間避免彎曲聯結和椎弓根螺釘的移動。5.當轉矩扳手顯示所須之扭矩時，則須達到其合適之鎖緊扭矩。6.使用牽引和/或壓縮器械以取得值人物之矢狀面排列。	無	45,000
FBZ023691002	本產品用於單節段或多節段胸椎和腰椎固定支持融合手術。	HPS為Dynamic Coupler設計可上下Dampening 2mm 伸展/壓縮功能有效抵銷應力且有前/後側約2mm位移功能讓術後椎體活動自然，保護上下節段facet joint 及椎體不受碰撞、減低退變發生。健保品項之ROD並無前/後側位移功能並且限制Axial Rotation，應力易集中於植入物造成斷裂，術後病人活動不自然且受限。	不良反應：1由於植入物造成的疼痛和/或異物感2原發性和/或繼發性的感染3對植入物材質的過敏反應4神經性損傷5脊椎骨折	1.切勿使用有刮痕、缺口或經無意彎曲之植入物。2.只可使用適用於個別之器械。3.只可使用擬定器械來彎曲螺桿。4.使用轉矩扳手搭配反扭矩器械，可在鎖緊期間避免彎曲聯結和椎弓根螺釘的移動。5.當轉矩扳手顯示所須之扭矩時，則須達到其合適之鎖緊扭矩。6.使用牽引和/或壓縮器械以取得值人物之矢狀面排列。	無	8,000
FBZ023691003	本產品用於單節段或多節段胸椎和腰椎固定支持融合手術。	HPS為Dynamic Coupler設計可上下Dampening 2mm 伸展/壓縮功能有效抵銷應力且有前/後側約2mm位移功能讓術後椎體活動自然，保護上下節段facet joint 及椎體不受碰撞、減低退變發生。健保品項之ROD並無前/後側位移功能並且限制Axial Rotation，應力易集中於植入物造成斷裂，術後病人活動不自然且受限。	不良反應：1由於植入物造成的疼痛和/或異物感2原發性和/或繼發性的感染3對植入物材質的過敏反應4神經性損傷5脊椎骨折	1.切勿使用有刮痕、缺口或經無意彎曲之植入物。2.只可使用適用於個別之器械。3.只可使用擬定器械來彎曲螺桿。4.使用轉矩扳手搭配反扭矩器械，可在鎖緊期間避免彎曲聯結和椎弓根螺釘的移動。5.當轉矩扳手顯示所須之扭矩時，則須達到其合適之鎖緊扭矩。6.使用牽引和/或壓縮器械以取得值人物之矢狀面排列。	無	10,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ023869001	<p>1.本特材以knotless技術修復，可避免打結時因拉扯所造成的受損。</p> <p>2.SwiveLock Suture Anchor具有較高的破壞負載能力，穩定性較高，能減少醫源性損傷的機率。</p>	<p>FBS08ARWSFAW</p> <p>1.在力學測試上發現傳統型的錨釘，連接線與錨釘間發生斷裂因而導致脫落或是手術失敗。</p> <p>2.使用健保給付縫合錨釘其縫合後所殘留的線結可能會引起磨耗與組織反應問題。</p>	<p>1.深層或表面的感染。</p> <p>2.對植入的材料過敏或有其他的反應。</p> <p>3.有報告顯示部分患者可能對PLA材質(PLLA；PLDLA)會產生過敏反應。有些狀況需移除此植入物，患者植入時需考慮此一現象</p>	<p>1.手術後至完全癒合前，植入物都需要被保護。術後患者需依醫囑或復健師指示避免對植入物造成過大壓力。</p> <p>2.植入物的限制與使用的詳細說明均須詳細告知病人。</p> <p>3.移除植入物對患者等於是二次手術，需詳細考率潛在危險性。移除須依循手術後的完整評估進行。手術前和手術中的作業過程，包含外科技術的知識和適當植入的選擇，對植入物的成功是非常重要的考量。</p> <p>4.手術前和手術中的作業過程，包含外科技術的知識和適當植入的選擇，對植入的成功是非常重要的考量。</p> <p>5.對外物過敏性反應者，懷疑對材質敏感者需先做過敏性測試後方能植入。</p> <p>6.體內植入物絕不可重複使用。</p> <p>7.勿重覆滅菌。</p> <p>8.最適合的Arthrex運送系統應該包括適當的植入物植入器。</p>	FBS0872200SN	31,500
FBZ023869003	<p>1.本特材以knotless技術修復，可避免打結時因拉扯所造成的受損。</p> <p>2.SwiveLock Suture Anchor具有較高的破壞負載能力，穩定性較高，能減少醫源性損傷的機率。</p>	<p>1.在力學測試上發現傳統型的錨釘，連接線與錨釘間發生斷裂因而導致脫落或是手術失敗。</p> <p>2.使用健保給付縫合錨釘其縫合後所殘留的線結可能會引起磨耗與組織反應問題。</p>	<p>1.深層或表面的感染。</p> <p>2.對植入的材料過敏或有其他的反應。</p> <p>3.有報告顯示部分患者可能對PLA材質(PLLA；PLDLA)會產生過敏反應。有些狀況需移除此植入物，患者植入時需考慮此一現象</p>	<p>1.手術後至完全癒合前，植入物都需要被保護。術後患者需依醫囑或復健師指示避免對植入物造成過大壓力。</p> <p>2.植入物的限制與使用的詳細說明均須詳細告知病人。</p> <p>3.移除植入物對患者等於是二次手術，需詳細考率潛在危險性。移除須依循手術後的完整評估進行。手術前和手術中的作業過程，包含外科技術的知識和適當植入的選擇，對植入物的成功是非常重要的考量。</p> <p>4.手術前和手術中的作業過程，包含外科技術的知識和適當植入的選擇，對植入的成功是非常重要的考量。</p> <p>5.對外物過敏性反應者，懷疑對材質敏感者需先做過敏性測試後方能植入。</p> <p>6.體內植入物絕不可重複使用。</p> <p>7.勿重覆滅菌。</p> <p>8.最適合的Arthrex運送系統應該包括適當的植入物植入器。</p>	FBS0872200SN	45,000
FBZ024032001	<p>1.降低解剖和/或骨折碎片或骨頭節段之重建</p> <p>2.依照局部生物性機械要求，穩定內部接合</p> <p>3.維持骨骼與軟組織的血液供應</p>	<p>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。</p>	<p>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</p> <p>2.過敏反應肇因無法適應植入物材質</p> <p>3.癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙</p> <p>4.植入物而引起的不適</p>	<p>使用前需滅菌</p>	FBP032411NS1	63,000
FBZ024051001	<p>此產品可供腳掌拇指外翻之手術矯正及手掌trapezial resection術後拇指使力之支撐，且較傳統手術相比，傷口破壞較少，術後恢復較快，活動舒適度較佳，併發症發生也較少。</p>	<p>健保給付類似品項FBW01LX38NAE</p>	<p>1.深層或表面的感染。2.對植入的材料過敏或有其他的反應。</p>	<p>1. Mini TightRope的植入可能需配合其他的骨釘和骨板，而所有金屬金屬植入器，需使用相同的冶金構造，因此我們可提供不同的材質供選擇。</p> <p>2.手術後至完全癒合前，植入物都需被保護。術後患者需醫囑嚴格執行並保護傷處和植入物。</p> <p>3.植入物的限制與使用的詳細說明須詳盡告知病人。</p> <p>4.任何移除植入物的決策應考慮病人手術過程可能發生的潛在風險。植入物的移除應該依照適當管理方法。</p> <p>5.手術前作業過程，包含外科技術的知識和適當植入的選擇對植入的成功是非常重要的考量。</p> <p>6.任一內固定器材絕不可再次使用。</p> <p>7.植入物不可重覆滅菌使用。</p> <p>8.請使用Arthrex提供的每項植入物相關配合工具。</p> <p>9.已植入的固定物不可以重複使用。</p> <p>10.請勿將縫線部分暴露於有加熱器材上或受熱。</p>	FBW0129101Y2	35,000
FBZ024668001	<p>1.不用另外配置安裝器械，可快速及簡易安裝。</p> <p>2.百分之百的PEEK材質製造，此材質可與CT及MRI相容。</p> <p>3.高張力及高安全性設計，機械式雙重固定。</p> <p>4.二度空間調整，確保是最小的側面空間。</p>	<p>2.百分之百的PEEK材質製造，此材質可與CT及MRI相容。</p> <p>3.高張力及高安全性設計，機械式雙重固定。</p> <p>4.二度空間調整，確保是最小的側面空間。</p>	<p>1.不當使用會造成顛骨凹陷</p> <p>2.與一般手術有關的風險例如感染</p>	<p>不可重消</p>	FPP07FF490AE	13,000

漢諾基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ024668002	1.不用另外配置安裝器械，可快速及簡易安裝。 2.百分之百的PEEK材質製造，此材質可與CT及MRI相容。 3.高張力及高安全性設計，機械式雙重固定。 4.二度空間調整，確保是最小的側面空間。	1.不用另外配置安裝器械，可快速及簡易安裝。 2.百分之百的PEEK材質製造，此材質可與CT及MRI相容。 3.高張力及高安全性設計，機械式雙重固定。 4.二度空間調整，確保是最小的側面空間。	1.不當使用會造成顛骨凹陷 2.與一般手術有關的風險例如感染	不可重消	FPP07FF490AE	13,000
FBZ024668003	1.不用另外配置安裝器械，可快速及簡易安裝。 2.百分之百的PEEK材質製造，此材質可與CT及MRI相容。 3.高張力及高安全性設計，機械式雙重固定。 4.二度空間調整，確保是最小的側面空間。	1.不用另外配置安裝器械，可快速及簡易安裝。 2.百分之百的PEEK材質製造，此材質可與CT及MRI相容。 3.高張力及高安全性設計，機械式雙重固定。 4.二度空間調整，確保是最小的側面空間。	1.不當使用會造成顛骨凹陷 2.與一般手術有關的風險例如感染	不可重消	FPP07FF490AE	13,000
FBZ024782001	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	鎖定式鋼板與傳統鋼板不同的是，洞口上有螺紋，跳脫傳統僅靠骨釘與骨板間摩擦方式固定，使骨釘銜進骨頭後，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，加速骨癒癒合，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.植入物而引起之不適	使用前需滅菌	無	55,000
FBZ024783001	1.鈦合金材質製成，與骨頭生物相容性高，提供踝關節融合手術穩固鎖定期系統 2.本產品適用於踝關節融合術，其組合為鈦合金髓內骨釘、鈦合金骨釘及其他附隨組件。	健保NAIL不鏽鋼材質，非專門足踝解剖位置設計，無左右腳設計，只有上下各兩個screw hole，釘子置入位置在同一平面 VALOR NAIL鈦合金材質，根據左右腳足踝解剖結構設計不同rob，共有5個screw hole(rob大於200mm有第六個screw hole)，釘子置入位置為三維解剖空間設計，增強穩定度	●移植部位感染或疼痛、腫脹或發炎 ●本產品鬆動或脫位而需實修復術 ●骨質吸收或生成過度 ●對本產品材料產生過敏反應 ●有巨噬細胞和纖維母細胞參與的難以處理的組織反應 ●磨損碎屑顆粒移位，可能引起身體反應 ●栓塞	若無法避免過度負重，則不應該使用植入物	FBS0944110W2	150,000
FBZ024811001	Pro) Toe趾關節固定植入物具有葉片端及螺紋端，並提供多種尺寸大小及葉片角度。	健保有頭中空螺釘，螺釘頭部不會埋入骨頭內，可能會異物感，穩定度亦較差。 普羅多趾關節固定系統 專門設計給趾關節固定之植入物，應用於橈狀指等臨床疾病，產品可完全沒入患部關節中，葉片面設計提供良好穩定度。	1.明顯的骨缺損、嚴重的骨質疏鬆、或無法充分固定植入物之修復手術。 2.可能影響骨頭形成之代謝性疾病。 3.骨鬆軟化症。 4.傷口癒合預後不良因素,如:褥瘡、糖尿病末期、嚴重蛋白質缺乏和/或不良。 5.任何外科手術通常都會考量預先存在的狀況，包含:出血性疾病、長期類固醇治療、免疫抑制治療或高劑量放射治療。	選擇正確植入物尺寸非常重要，植入物須謹慎置入且有足夠的骨支撐	FBS0421180WG	38,000
FBZ024834001	1.增加術後胸骨及肋骨穩定性，降低病患疼痛感提升舒適度。 2.加速骨癒癒合，降低感染。 3.骨板為純鈦材質，生物相容性佳，骨板厚度僅1.6mm，減少異物及不舒適感。	胸骨方面有別於傳統鋼絲，能提供胸骨抵抗較大的橫向及縱向的力量，使的骨頭斷端比較不容易分開，進而讓胸骨癒癒合較好、術後恢復期較快、疼痛感較低、及感染風險降低的優點。而肋骨方面則不同於傳統多採取保守不處置方式，能提供積極的處置，使肋骨癒癒合較快速、大幅降低疼痛感、儘快恢復日常作息及避免因肋骨癒癒合不佳造成的長期慢性疼痛。	可能造成急性感染。	不可重複使用，並小心且儘量減少彎折次數。	FBW01292NNS1	15,000
FBZ024834002	1.增加術後胸骨及肋骨穩定性，降低病患疼痛感提升舒適度。 2.加速骨癒癒合，降低感染。 3.骨板為純鈦材質，生物相容性佳，骨板厚度僅1.6mm，減少異物及不舒適感。	胸骨方面有別於傳統鋼絲，能提供胸骨抵抗較大的橫向及縱向的力量，使的骨頭斷端比較不容易分開，進而讓胸骨癒癒合較好、術後恢復期較快、疼痛感較低、及感染風險降低的優點。而肋骨方面則不同於傳統多採取保守不處置方式，能提供積極的處置，使肋骨癒癒合較快速、大幅降低疼痛感、儘快恢復日常作息及避免因肋骨癒癒合不佳造成的長期慢性疼痛。	可能造成急性感染。	不可重複使用，並小心且儘量減少彎折次數。	FBW01292NNS1	15,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ024834003	1.增加術後胸骨及肋骨穩定性，降低病患疼痛感提升舒適度。2.加速骨癒合，降低感染。3.骨板為純鈦材質，生物相容性佳，骨板厚度僅1.6mm，減少異物及不舒適感。	胸骨方面有別於傳統鋼絲，能提供胸骨抵抗較大的橫向及縱向的力量，使的骨頭斷端比較不容易分開，進而讓胸骨癒合較好、術後恢復期較快、疼痛感較低、及感染風險降低的優點。而肋骨方面則不同於傳統多採取保守不處置方式，能提供積極的處置，使肋骨癒合較快速、大幅降低疼痛感、儘快恢復日常作息及避免因肋骨癒合不佳造成的長期慢性疼痛。	可能造成急性感染。	不可重複使用，並小心且儘量減少彎折次數。	FBW01292NNS1	15,000
FBZ024834004	1.增加術後胸骨及肋骨穩定性，降低病患疼痛感提升舒適度。2.加速骨癒合，降低感染。3.骨板為純鈦材質，生物相容性佳，骨板厚度僅1.6mm，減少異物及不舒適感。	胸骨方面有別於傳統鋼絲，能提供胸骨抵抗較大的橫向及縱向的力量，使的骨頭斷端比較不容易分開，進而讓胸骨癒合較好、術後恢復期較快、疼痛感較低、及感染風險降低的優點。而肋骨方面則不同於傳統多採取保守不處置方式，能提供積極的處置，使肋骨癒合較快速、大幅降低疼痛感、儘快恢復日常作息及避免因肋骨癒合不佳造成的長期慢性疼痛。	可能造成急性感染。	不可重複使用，並小心且儘量減少彎折次數。	FBW01292NNS1	3,510
FBZ024834005	1.增加術後胸骨及肋骨穩定性，降低病患疼痛感提升舒適度。2.加速骨癒合，降低感染。3.骨板為純鈦材質，生物相容性佳，骨板厚度僅1.6mm，減少異物及不舒適感。	胸骨方面有別於傳統鋼絲，能提供胸骨抵抗較大的橫向及縱向的力量，使的骨頭斷端比較不容易分開，進而讓胸骨癒合較好、術後恢復期較快、疼痛感較低、及感染風險降低的優點。而肋骨方面則不同於傳統多採取保守不處置方式，能提供積極的處置，使肋骨癒合較快速、大幅降低疼痛感、儘快恢復日常作息及避免因肋骨癒合不佳造成的長期慢性疼痛。	可能造成急性感染。	不可重複使用，並小心且儘量減少彎折次數。	FBW01292NNS1	30,000
FBZ024834006	1.增加術後胸骨及肋骨穩定性，降低病患疼痛感提升舒適度。2.加速骨癒合，降低感染。3.骨板為純鈦材質，生物相容性佳，骨板厚度僅1.6mm，減少異物及不舒適感。	胸骨方面有別於傳統鋼絲，能提供胸骨抵抗較大的橫向及縱向的力量，使的骨頭斷端比較不容易分開，進而讓胸骨癒合較好、術後恢復期較快、疼痛感較低、及感染風險降低的優點。而肋骨方面則不同於傳統多採取保守不處置方式，能提供積極的處置，使肋骨癒合較快速、大幅降低疼痛感、儘快恢復日常作息及避免因肋骨癒合不佳造成的長期慢性疼痛。	可能造成急性感染。	不可重複使用，並小心且儘量減少彎折次數。	FBW01292NNS1	30,000
FBZ024834007	1.增加術後胸骨及肋骨穩定性，降低病患疼痛感提升舒適度。2.加速骨癒合，降低感染。3.骨板為純鈦材質，生物相容性佳，骨板厚度僅1.6mm，減少異物及不舒適感。	胸骨方面有別於傳統鋼絲，能提供胸骨抵抗較大的橫向及縱向的力量，使的骨頭斷端比較不容易分開，進而讓胸骨癒合較好、術後恢復期較快、疼痛感較低、及感染風險降低的優點。而肋骨方面則不同於傳統多採取保守不處置方式，能提供積極的處置，使肋骨癒合較快速、大幅降低疼痛感、儘快恢復日常作息及避免因肋骨癒合不佳造成的長期慢性疼痛。	可能造成急性感染。	不可重複使用，並小心且儘量減少彎折次數。	FBW01292NNS1	30,000
FBZ024834008	1.增加術後胸骨及肋骨穩定性，降低病患疼痛感提升舒適度。2.加速骨癒合，降低感染。3.骨板為純鈦材質，生物相容性佳，骨板厚度僅1.6mm，減少異物及不舒適感。	胸骨方面有別於傳統鋼絲，能提供胸骨抵抗較大的橫向及縱向的力量，使的骨頭斷端比較不容易分開，進而讓胸骨癒合較好、術後恢復期較快、疼痛感較低、及感染風險降低的優點。而肋骨方面則不同於傳統多採取保守不處置方式，能提供積極的處置，使肋骨癒合較快速、大幅降低疼痛感、儘快恢復日常作息及避免因肋骨癒合不佳造成的長期慢性疼痛。	可能造成急性感染。	不可重複使用，並小心且儘量減少彎折次數。	FBW01292NNS1	45,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ024834009	1.增加術後胸骨及肋骨穩定性，降低病患疼痛感提升舒適度。2.加速骨癒合，降低感染。3.骨板為鈦鈦材質，生物相容性佳，骨板厚度僅1.6mm，減少異物及不舒適感。	胸骨方面有別於傳統鋼絲，能提供胸骨抵抗較大的橫向及縱向的力量，使的骨頭斷端比較不容易分開，進而讓胸骨癒合較好、術後恢復期較快、疼痛感較低、及感染風險降低的優點。而肋骨方面則不同於傳統多採取保守不處置方式，能提供積極的處置，使肋骨癒合較快速、大幅降低疼痛感、儘快恢復日常工作及避免因肋骨癒合不佳造成的長期慢性疼痛。	可能造成急性感染。	不可重複使用，並小心且儘量減少彎折次數。	FBW01292NNS1	45,000
FBZ024932002	Restoration MDM髌臼杯:本產品塗有HA的金屬外殼和聚乙烯內襯這兩個組件構成。 MDM襯墊:本產品是有Trident固定機能的高度拋光襯墊。 髌臼內墊:髌臼杯內墊可在杯內自由移動。	目前尚無類似健保品項。	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術後可能導致對植入物材料的過敏反應，但較為罕見。 3.植入物組件位置不良或移動可能引起植入物的脫位或半脫位。 4.外傷或固定失敗可能引起植入物鬆弛或移位。 5.感染可能導致關節置換術失敗。	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持全部體重。 需告誡患者該裝置無法達到正常的健康關節的靈活性、強度、可靠性或耐久性，植入物會由於過度活動或創傷而斷裂或損壞，而且裝置的使用壽命有限，未來可能需要更換。	無	79,500
FBZ025050001	微創方式 無須傳統手術大破壞1公分小傷口 達到治療穩定 椎體高度 止痛防止駝背 造成心肺 功能不舒服	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 防止駝背 恢復椎體 止痛達到治療效果	發炎 出血 暫時性疼痛	注意產品有或損或瑕疵請勿使用 請務必在x光下操作此產品 避免發生危險	無	125,000
FBZ025163001	可讓韌帶與骨頭之間做整個面的緊密結合，提供患者韌帶癒後的強度及肩關節活動程度的恢復。	1.PEEK材質，與人體骨骼生物相容性佳，加速病患復原時間 2.X光照射下不顯影 3.癒合效果比肩關節軟組織固定錨釘TwinFix Ti更快	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	30,000
FBZ025324001	前十字韌帶重建手術可以區分為單束及雙束方式進行。單束手術方式，其結果為保存前內束的功能；而雙束手術方式，則可同時保存前內束及後外束的功能。 故雙束手術方式，除在實驗室數據上有較佳的旋轉穩定度外，亦在相關臨床研究中指出雙束較單束手術方式有更佳的膝關節活動及生物力學。 本產品可用於前十字韌帶雙束重建手術，提供最佳的膝關節活動及生物力學，且提供較佳的固定強度。	依據相關之研究報告，指出INTRAFIX的強度及剛度均較界面式骨釘固定為佳，可提供更穩定之固定能力，且界面式骨釘不建議使用於前十字韌帶雙束重建手術	聚合物植入裝置的不良反應包括發炎反應與異物反應	股骨錐形螺釘及股骨鞘以滅菌包裝供貨，本產品限單次使用，不可重複使用/重複消毒。再處理可能會導致材料特性改變，例如變形或材質劣化，影響裝置強度並減低效能。再處理單次使用裝置也可能引起交叉污染，導致病患受感染。以上風險可能會影響病患安全， INTRAFIX 套管和螺釘適用於配合使用，而且決不可與其他套管或螺釘配合使用。	FBS0801768SN	33,750
FBZ025333001	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、及傳送裝置的形狀，這些情況的任何改變均會影響本產品。	FBA0110001H1	88,000
FBZ025419001	“美敦力”貝堤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”貝堤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”貝堤頸椎椎間盤系統。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。	並不是每一個手術病例都會有成功的結果，手術前的症狀可能不會得到減緩，也有反而加劇的可能。事實上，因為脊椎手術包含許多可斟酌體諒之情況因素，所以前述狀況更有可能發生。手術前的計畫與手術程序，包括對手術技術的知識，是讓外科醫師成功使用“美敦力”貝堤頸椎椎間盤系統的重要因素。進一步而言，適當的選擇病患與病患的遵從醫囑性將對結果產生重大影響。	無	250,000
FBZ025518001	包括多種寬度與高度的peek融合器，且含有鉀標誌，它可置入於兩個腰椎或椎體之間，以在腰椎體間融合手術的過程中提供支持與矯正。此植入物呈中空幾何形狀，因此可與自體移植骨質體相互包裹。	本產品屬於脊椎側開手術，適用L2~S1退化性椎間盤疾病，和一般後側PLIF或TLIF CAGE 比較，手術置放方式更為簡單且植骨面積大，尺寸選擇多，更符合人體曲線設計，對退化性椎間盤疾病治療更直接及有效。	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3.未癒合4.失去神經功能，出現神經根病變、硬膜撕裂和/或產生疼痛5.血管出血和/或血腫。等	本產品若未與骨質植體搭配使用或未出現骨癒合的情況，將無法成功。病患若曾於治療部位施行脊椎手術，可能產生不同的臨床結果。	無	128,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ025597001	減少人工膝關節置換後的磨損，增進人工膝關節的使用期限。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，超耐磨墊片提高了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，超耐磨墊片確實能夠保有最佳的分子結構。和傳統墊片相比，由於史賽克專利製程特別將加熱溫度控制在熔點以下，因此在抗氧化能力測試的結果下，證實超耐磨墊片擁有最好的抗氧化能力，預防住後聚乙烯爛墊在人體內腐蝕，減少再進行第二次置換手術的機率。讓患者擁有更好的生活品質超耐磨墊片更耐磨並且抗氧化能力更好，更能幫助患者恢復到以往的生活品質，讓患者走得更輕鬆，行得更放心。	減少人工髖關節置換後的磨損，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，超耐磨墊片提高了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，超耐磨墊片確實能夠保有最佳的分子結構。和傳統墊片相比，由於史賽克專利製程特別將加熱溫度控制在熔點以下，因此在抗氧化能力測試的結果下，證實超耐磨墊片擁有最好的抗氧化能力，預防住後聚乙烯爛墊在人體內腐蝕，減少再進行第二次置換手術的機率。讓患者擁有更好的生活品質超耐磨墊片更耐磨並且抗氧化能力更好，因此整體關節的活動力也提高許。超耐磨墊片不僅降低未來再置換的機率，更能幫助患者恢復到以往的生活品質，讓患者走得更輕鬆，行得更放心。	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術後可能導致對植入物材料的過敏反應，但較為罕見。 3.植入物組件位置不良或移動可能引起植入物的脫位或半脫位。 4.外傷或固定失敗可能引起植入物鬆弛或移位。 5.感染可能導致關節置換術失敗。	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。 需告誡患者該裝置無法達到正常的健康關節的靈活性、強度、可靠性或耐久性，植入物會由於過度活動或創傷而斷裂或損壞，而且裝置的使用壽命有限，未來可能需要更換。	FBKP15500NH1	38,000
FBZ025611001	1.高黏稠 2.低溫 3.高顯影	此品骨水泥黏稠度高 造成外滲濾降低 溫度介於55~65度間 防止神經變傷 高顯影度 可使骨水泥灌注後明確知道骨泥位置 防止亂流造成不必要傷害 健保之骨水泥黏稠度低 造成外滲濾高 溫度介於90度以上 容易造成神經損上 等傷害 不顯影 故灌注入椎體 無法確認骨水泥流向 容易造成肺栓塞 等等心血管疾病 等風險	1.發炎 2.出血 3.發燒	1.混合兩種混合物時 避免過度的暴露濃度高的揮發物質 免於造成呼吸道 眼睛不適甚至影響肝臟 適當的通風工作環境已降低液體揮發物質 2.不許工作人員戴隱形眼鏡接近或執行混合骨水泥	FBA011200A2Z	28,000
FBZ025622001	Bio Mini) Revo錨釘是一種較軟組織附著於骨頭上的SR) 96L/4D複合乳酸(PLLA)含縫線錨釘，此Bio Mini) Revo錨釘為一個擁有多重螺紋的3.1毫米螺絲，且其設計可旋轉固定於骨頭。	現行健保給付項目材質為金屬錨釘，為不可吸收性，會影響術後以MRI之判讀；且若術後發生錨釘脫落之情事，會在體內成流離體，造成病患疼痛，長期將破壞肩關節組織。 本產品為生物可吸收性錨釘，其特性如下： 1.比骨硬度低，減少骨隧道擴張而變成流離體的可能。 2.用新型雕刻科技，使可吸收性錨釘的固定力強於傳統性金屬錨釘。(本產品201N v.s 健保品170N) 3.可利用MRI對病患做術後做長期追蹤(傳統性金屬錨釘會有訊號干擾 / 反光，使MRI無法做術後追蹤)。 4.無術後有流離體發生的可能，減少因錨釘所造成的關節破壞。 5.若病患發生軟組織再次撕損損傷，可重複植入之前的錨釘位置。	1.深層與表面的感染。 2.過敏、組織刺激 / 發炎，與其它對裝置材質產生的過敏反應。	1.應提供患者有關裝置用法與限制的詳細說明。 2.藉由下述列出的流程說明，降低Bio Mini) Revo錨釘在植入期間發生破損的風險。 3.為成功運用此裝置，植入物的適當挑選與放置重要的考量因素。 4.在植入Bio Mini) Revo過程中，將錨釘破損之可能性降至最低的重要步驟為裝置的適當定與校準。Bio Mini) Revo可能發生破損，如果： a.鑽孔的深度不足。 b.螺公的插入深度不足。 c.錨釘與鑽孔的校準有誤。 d.釘入器上的錨釘鬆脫或不牢固。 e.其用法未依據貨號為C6171或C6172的Bio Mini) Revo鑽孔導引。 f.用錨釘插入器鑽探。 g Bio Mini) Revo植入物推得太深。 5.勿重複消毒本裝置。 6.未認可本裝置可用於子宮頸、胸廓、或腰椎後端元素的螺釘附著或固定。	FBS086101NLV	18,000
FBZ025775001	1.鈦金屬材質與骨小樑物理性質同利於骨質長 2.高摩擦力與骨頭介面不易脫落 3.高開孔率血液容易流通骨質生長快	1.生物適應性較佳 2.骨質生長速度快 3.開孔率高血液循環較好	無	與一般健保給付之髖臼杯植入方式同	FBHC16200NZ1	65,200
FBZ026187001	●手術中立即強度及暫時性固定(醫生手術中的第三隻手) ●可承受金屬植入物 ●注射型可用於微创手術	本特材最大的特性在於可在體內硬化，展現立即的強度及硬度，提供短期性的支撐，如果處理複雜的壓迫性骨折時，可如同強力膠般將破碎的骨骼黏回，如同醫師的第三隻手，使複雜的手術變的極為容易。	手術部位之感染及併發症。	不適用於填補與骨骼結構穩定有關之缺損部位。	FBA0400104W2	40,000
FBZ026323001	上下外部支撐盤為鈦合金，插入蓋為：鈷鉻鉍合金，表面覆蓋一層鈦，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	承重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	FBSFA8992NS1	255,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ026601001	本錨釘設計為全中空式錨釘。主要用於旋轉袖肌撕裂傷縫合術。全中空錨釘可讓骨髓液完全進入錨釘內部直通縫合後的旋轉袖肌。增強術後骨質之增生。提升破裂之旋轉袖肌與骨頭之癒合及強度。	本錨釘設計為全中空式錨釘。主要用於旋轉袖肌撕裂傷縫合術。全中空錨釘可讓骨髓液完全進入錨釘內部直通縫合後的旋轉袖肌。增強術後骨質之增生。提升破裂之旋轉袖肌與骨頭之癒合及強度。	1.可能出現縫線或錨釘斷裂的情況。 2.縫合期間可能出現固定失敗或錨釘拉出。 3.病人可能出現深度或表淺感染。 4. 病人可能對裝置材料過敏或產生其它不適反應。	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。直到骨骼/軟組織康復。 3.切勿在軟骨生長板或骨骼突起內植入本裝置。 4.臨時體內固定裝置僅限一位病人單次使用。切勿重複使用。 5.切勿對本產品重複滅菌。一旦打開包裝。必須立即使用本裝置。否則應將其丟棄。 6.切勿使用已超過標籤所示有效日期的裝置。	FBS086101NLV	25,000
FBZ026602001	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。且與骨骼接觸面積小面積接觸設計。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於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷 2.過敏反應肇因於無法適應植入物材質 3.癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙 4.植入物而引起的不適	使用前需滅菌	FBP012413NS1	56,700
FBZ026652001	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緊密貼合。	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。 癒和遲緩肇因於血液循環系統障礙。 植入物引起的疼痛。	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。 慎選病患。例如：體重過胖的病人、衰老、精神病患或酗酒、退化性及抽煙的病人。因容易忽略必要的限制及預防措施。往往造成手術的失敗及產生其它併發症。	無	55,000
FBZ026652002	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緊密貼合。	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。 癒和遲緩肇因於血液循環系統障礙。 植入物引起的疼痛。	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。 慎選病患。例如：體重過胖的病人、衰老、精神病患或酗酒、退化性及抽煙的病人。因容易忽略必要的限制及預防措施。往往造成手術的失敗及產生其它併發症。	無	55,000
FBZ026652003	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緊密貼合。	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。 癒和遲緩肇因於血液循環系統障礙。 植入物引起的疼痛。	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。 慎選病患。例如：體重過胖的病人、衰老、精神病患或酗酒、退化性及抽煙的病人。因容易忽略必要的限制及預防措施。往往造成手術的失敗及產生其它併發症。	無	55,000
FBZ026652004	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緊密貼合。	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。 癒和遲緩肇因於血液循環系統障礙。 植入物引起的疼痛。	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。 慎選病患。例如：體重過胖的病人、衰老、精神病患或酗酒、退化性及抽煙的病人。因容易忽略必要的限制及預防措施。往往造成手術的失敗及產生其它併發症。	無	55,000
FBZ026652005	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緊密貼合。	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。 癒和遲緩肇因於血液循環系統障礙。 植入物引起的疼痛。	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。 慎選病患。例如：體重過胖的病人、衰老、精神病患或酗酒、退化性及抽煙的病人。因容易忽略必要的限制及預防措施。往往造成手術的失敗及產生其它併發症。	無	5,150

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ026866001	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，使骨釘栓進骨頭後，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鬆軟加劇的程度。	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.植入物而引起的不適	使用前需滅菌	FBP032451NS1	76,000
FBZ026888001	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生體相容性，而位於骨水泥表面的 hydroxyapatite 微粒，更可增進人體造骨細胞 (osteoblasts)的活性，並可降低發炎反應，以減少患者因脊椎椎體受損而產生的慢性疼痛	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生體相容性。含有Hydroxyapatite及高濃度顯影劑，可以讓醫師更容易在電腦斷層或X光透視定位下，確保手術正確性及安全性，具有低黏性及可延遲骨水泥的硬化速度至12~20分鐘左右，可以讓醫師有更充裕的時間(於開始攪拌混合後4~12分鐘)注入脊椎體內，尤其適於注入多節的脊椎體內；另亦降低了人工骨水泥外漏導致肺栓塞或神經功能缺損等併發症之危險性。	心跳停止、腦血管病變、肺栓塞、心肌梗塞、猝死、血壓降低、短暫的心臟傳導障礙。肺炎、肋間神經痛、氣胸、椎根骨折。	本產品系已滅菌之包裝且僅供單次使用，請切勿重複使用、重新組裝或另行滅菌處理。	無	33,000
FBZ026907001	多種不同形狀與尺寸的固定桿和骨釘。屬於雙螺牙設計可以更緊密跟骨頭結合，減少螺釘鬆脫。	健保骨釘屬於單螺牙設計，本產品屬於雙螺牙設計可以更緊密跟骨頭結合，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3.未癒合4.失去神經功能，出現神經根病變、硬膜撕裂和/或產生疼痛5.血管出血和/或血腫。等	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脊椎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	多種不同形狀與尺寸的固定桿和骨釘。屬於雙螺牙設計可以更緊密跟骨頭結合，減少螺釘鬆脫	健保骨釘屬於單螺牙設計，本產品屬於雙螺牙設計可以更緊密跟骨頭結合，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3.未癒合4.失去神經功能，出現神經根病變、硬膜撕裂和/或產生疼痛5.血管出血和/或血腫。等	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脊椎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	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	本鎖定加壓足部骨板系統專為符合人體前足部解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統組，多重角度式的互鎖設計，可使骨螺釘穩固固定骨折達到解剖學最適位置，促進骨折癒合，手術傷口小，復原期縮短，足部骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱、韌帶有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復承重量及活動度。利於促進關節融合及固定骨折。 Hole Hook Plate 固定第五趾骨基部骨折，保留骨頭，穩固固定 1st MTP Fusion Plate 背曲10°設計，符合人體解剖學，減少後遺症發生	健保品材質為不鏽鋼，並無互鎖設計，缺乏人體前足解剖學設計，矯正復位固定效果不佳，可能導致癒合時間增加，復健期拉長，並可能有較明顯之異物感。 本鎖定加壓足部骨板系統專為符合人體前足部解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統組，多重角度式的互鎖設計，可使骨螺釘穩固固定骨折達到解剖學最適位置，促進骨折癒合，手術傷口小，復原期縮短，足部骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱、韌帶有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復承重量及活動度。利於促進關節融合及固定骨折。	可能的副作用：植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙。	1.建議使用本產品於有足夠骨質的病患，以維持硬式固定的有效性和優勢。 2.在高機械性應力的部位，如果使用較小尺寸的植入物，有可能會引起植入物斷裂和失效。 3.骨板、骨螺釘、金屬線或其他不相似的金屬材料，不可以在植入部位內或附近共同使用。 4.過度或多次彎曲會讓骨板變弱，進而引起植入物的失效。 5.把骨螺釘鑽進高密度的骨頭，在鑽進骨頭時，可能會引起植入物的破裂或失效。 6.當放置額外的骨螺釘時，須確保隨後放置的骨螺釘不會干擾到先前已放置的骨螺釘。 7.建議在手術過程中，須從病患取出任何斷裂植入物。若無法取出，須告知病患。 8.在加壓螺絲孔固定前，從骨頭碎片移除K) wires和Holding Taks，因為它會阻礙加壓螺絲孔的功能。 9.合適的多角度鎖定骨螺釘導引器必須用在每次使用多角度鎖定骨螺釘鑽入時，以確保鎖定角度在垂直±20度。 10.過度的或非正軸心的扭力可能危及骨螺釘和骨板的機械性鎖定。 11.過度的非鎖定骨螺釘鑽入角度可能會導致過多的骨螺釘頭突出於骨板，骨螺釘頭突出可能會引起軟組織發炎。 12.鑽孔使用合適的前導鑽。註：當鑽孔時，可使用沖洗。 13.多角度鎖定骨螺釘多次鑽入相同螺絲孔可能危及骨螺絲和骨板鎖定能力，如需額外鑽入，骨螺釘鑽入骨板的能力可能會降低，可選擇非鎖定骨螺釘於骨板螺絲孔，或如果需要鎖定功能醫師可選擇新的螺絲孔放置。	FBP02015XNY2	70,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ027391001	<p>本錨釘設計為無結式縫合錨釘，縫合後無需打結即可固定於骨髓道內，術後病患不會產生異物感。主要用於旋轉軸肌撕裂傷縫合術，針對較大幅度撕裂傷患者能進行有效的縫合，且錨釘之固定處為皮質骨層，對於骨質密度較差之患者，能進行有效的固定。</p> <p>使用此縫合錨釘，針對病患軟組織撕裂部位可進行交叉式雙列修補，可使受損之軟組織大面積的覆蓋於骨頭上，大幅增加術後癒合率。</p>	<p>本錨釘設計為無結式縫合錨釘，縫合後無需打結即可固定於骨髓道內，術後病患不會產生異物感。主要用於旋轉軸肌撕裂傷縫合術，針對較大幅度撕裂傷患者能進行有效的縫合，且錨釘之固定處為皮質骨層，對於骨質密度較差之患者，能進行有效的固定。</p> <p>使用此縫合錨釘，針對病患軟組織撕裂部位可進行交叉式雙列修補，可使受損之軟組織大面積的覆蓋於骨頭上，大幅增加術後癒合率。</p>	<ol style="list-style-type: none"> 1. 可能出現縫線或錨釘斷裂的情況。 2. 縫合時可能出現固定失敗。 3. 深度或表層感染。 4. 對裝置材料過敏或產生其它不適反應。 	<ol style="list-style-type: none"> 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。 3. 任何取出固定錨釘的決定均應考慮固定錨釘取出以及到二次外科手術的潛在危險，應在取出固定錨釘後採取適度的術後管理措施。 4. 術前及術後程序，包括外科技術知識以及正確選擇及放置植入物是使用本裝置的重要考慮事項。 5. 若已超過有效期，切勿使用本裝置。 6. 切勿對本產品進行重複滅菌。 7. 重新處理本單次性產品可能導致其性能降低或功能不完整，重複使用本單次性產品可能導致其受病毒、細菌、真菌、或病毒病原體感染，原本可行的用於重新處理其他設備的清潔和滅菌方法及指導不適用本產品。本產品不適合被清潔、消毒或滅菌。 8. 本產品尚未在核磁共振(MR)環境中的安全性和兼容性進行評估，對其在核磁共振(MR)環境中的產熱或遷移也尚未測試。 	FBS086101NLV	25,000
FBZ027412001	<ol style="list-style-type: none"> 1. 鈦合金材質 與市面不銹鋼組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 較市面骨板符合股骨取率 	<ol style="list-style-type: none"> 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. 本案產品設計螺釘孔洞可搭配互鎖式螺釘 固定力較傳統加壓式螺釘強 3. 設計維生理解剖型骨板 較市面骨板符合股骨取率4.位移/延遲癒合力低 復原程度高 	與一般手術同樣須避免感染	不得重複使用本產品	FBA142301NH1	83,000
FBZ027412003	<ol style="list-style-type: none"> 1. 鈦合金材質 與市面不銹鋼組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 較市面骨板符合股骨取率佳 	<ol style="list-style-type: none"> 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. 本案產品設計螺釘孔洞可搭配互鎖式螺釘 固定力較傳統加壓式螺釘強 3. 設計維生理解剖型骨板 較市面骨板符合股骨取率 4. 位移/延遲癒合力低 復原程度高 	與一般手術同樣要避免感染	不得彎曲本骨板或用非本骨板搭配之金屬纜線	FBA142300NH1	62,000
FBZ027420001	<p>本產品用於將軟組織固定的一種設備，帶有推進設計，透過拋棄式插入器使用。這些錨釘由鞘管結構所組成，鞘管本身含有一條或多條工作縫線，將錨釘放置到骨頭中進行固定時，鞘管會收成一束。</p>	<p>此縫合錨釘為全縫線式錨釘，錨釘尺寸比健保給付品項小(本品項1.4mm v.s. 健保品項2.7mm) 所以對患者骨頭的創傷極小，固定力量較大，若患者軟組織撕裂部份範圍較大，則醫師在處置過程中可施打錨釘的選擇點會比健保品項多一倍以上，能增加韌帶或軟組織與骨頭的癒合接觸面積，進而提升術之癒合效果。</p>	<ol style="list-style-type: none"> 1. 病人可能出現深度或淺度感染。 2. 病人可能裝置材料過敏或產生其它不適反應。 3. 可能出現縫線或錨釘斷裂的情況。 4. 手術期間可能出現固定失敗或錨釘拉出。 	<ol style="list-style-type: none"> 1. 需要使用適當的Stryker輸送系統，以確保植入物的正確插入。 2. 本產品是暫時性的體內固定設備，僅限單次使用，請丟棄任何打開或未使用的產品。 3. 在準備固定部位時，對骨髓皮質層的過度移除可能會導致錨釘被拉出。 4. 本產品必須在插入後再展開，以便使錨釘壓向骨皮質。 5. 應向病人告知本裝置的詳細使用指導及限制。 6. 切勿向錨釘施加過度拉力或超過錨釘負荷，以免拉出設備或扯斷縫線。 7. 應嚴格遵守醫生制定的手術後康復計畫以防止植入物不良反應的產生。 8. 限制術後早期運動範圍，為骨髓軟組織提供癒合時間。 9. 手術後，傷口沒有完全癒合前，本設備提供的固件必須受到保護，與所有縫合技術一樣，縫合的目的是將軟組織附著到骨骼上，其時間長度應足以保證軟組織與骨骼完成生物附著。 <p>本產品並非用於提供無限期的生物力學完整性。拆除錨釘的任何決定均應考慮到二次外科手術對病人的潛在危險，植入物拆除後應充份做好術後康護照顧。</p>	FBS086101NLV	25,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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	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，超耐磨墊片提高了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，確實能夠保有最佳的分子結構。由於史賽克專利製程特別將加熱溫度控制在熔點以下，因此在抗氧化能力測試的結果下，證實超擁有最好的抗氧化能力，預防往後聚乙烯襯墊在人體內腐蝕，減少再進行第二次置換手術的機率。讓患者擁有更好的生活品質更耐磨並且抗氧化能力更好，更能幫助患者恢復到以往的生活品質，讓患者走得更輕鬆，行得更放心。	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，超耐磨提高了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，超耐磨確實能夠保有最佳的分子結構。和傳統墊片相比，由於史賽克專利製程特別將加熱溫度控制在熔點以下，因此在抗氧化能力測試的結果下，證實超耐磨墊片擁有最好的抗氧化能力，預防往後聚乙烯襯墊在人體內腐蝕，減少再進行第二次置換手術的機率。讓患者擁有更好的生活品質更耐磨並且抗氧化能力更好，因此整體關節的活動力也提高許。不僅降低未來再置換的機率，更能幫助患者恢復到以往的生活品質，讓患者走得更輕鬆，行得更放心。	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，但較為罕見。 3.植入物組件位置不良或移動可能引起植入物的脫位或半脫位。 4.外傷或固定失敗可能引起植入物鬆弛或移位。 5.感染可能導致關節置換術失敗。	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。 需告誡患者該裝置無法達到正常的健康關節的靈活性、強度、可靠性或耐久性，植入物會由於過度活動或創傷而斷裂或損壞，而且裝置的使用壽命有限，未來可能需要更換。	FBKL15500NH1	59,600
FBZ027795001	具有多種寬度與高度，由純鈦塗層的PEEK融合器所構成，它可置入兩個腰椎或腰薦椎體之間，以在腰椎體間融合手術的過程中提供支持與矯正。此植入物呈中空幾何形狀，因此可與自體植骨相互包覆。	本產品與健保PEEK材質最大差異：我們結合兩種複合材料，保留了健保PEEK的優點(彈性係數與骨組織相近)，另加上純鈦(CP-Ti)塗層。與健保品項相比更能促進骨細胞附著及增加融合率，達到椎間最佳穩定性。	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3.未癒合4.失去神經功能：出現神經根病變、硬膜撕裂和/或產生疼痛5.血管出血和/或水腫。等	在任何情況下，曾被植入的器材均不可重覆使用、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、重覆使用。	無	112,000
FBZ028224001	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)或椎體成型術(Vertebroplasty)，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。 2.本產品之黏性高，可減少產生滲漏的發生。 3.本產品所需之混合時間短，可減少骨水泥滲漏的機會。本骨水泥在混合後的前2分鐘內，其黏性就達到1000PaS，且可維持在1000~1500PaS約9分鐘，因此在混合後，共可提供醫師約11分鐘的作業時間。	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、及傳送裝置的形狀，這些情況的任何改變均會影響本產品。	FBA0110001H1	98,000
FBZ028342001	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，亦可使用於脊椎退化的病人。 2.皮質固定螺釘(Cortical screw)無論是搭配CBT或傳統trajectory的置入方式，其固定力皆較使用鬆質骨螺釘的固定力強。	1.雙軸線的設計(上端螺紋間距較密)增加了接觸面積，使拉出所需的力(pull out)也增加，因此可提供較穩固的固定。 2.可用於CBT(Cortical Bone Trajectory)手術，提供更強的固定力。此處所指的CBT手術與傳統CBT手術不同，在於傳統的CBT手術是水平將螺釘斜向(右後至左前、左後至右前)置入椎體，即螺釘固定於鬆質骨及皮質骨；此處所指CBT的手術方式，是將螺釘由下斜向上沿皮質骨置入椎體以進行固定，即整支螺釘固定於皮質骨，較使用傳統的方式置入鬆質骨螺釘的固定力顯著較高。	1.過敏反應、疼痛 2.植入物彎曲斷裂或鬆脫3.感染、未融合、延遲融合4.因為應力遮蔽降低骨質密度5.手術傷口或裝置可能造成神經或血管傷害、點液囊炎、硬膜撕裂、損害淋巴管、脊髓傷害、骨節斷裂或相鄰脊椎的不穩固等副作用。	1.手術植入物絕對禁止重複使用 2.正確處理及放置極為重要 3.癒合後拆除，植入物的考量 4.充份指導病人，術後活動限制	FBSF4A3S1NXA	26,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ028346001	<ol style="list-style-type: none"> 1.替代踝部關節屈曲與伸展運動 2.保留病患足踝關節活動範圍恢復 3.疼痛減除 	<p>無類似產品</p> <p>目前手術只以骨融合方式將關節面固定，術後關節活動範圍受限，呈跛行姿勢</p> <p>INFINITY 足踝置換系統提供有效的疼痛緩解，矯正變形的足踝、恢復踝關節的屈伸運動。關節面幾何形狀的設計，增加冠狀面穩定性，而卻又不會過度限制踝關節的活動性。固定的軸承設計穩定性高、更符合人體解剖學的關節運動，減少植入物的微位移，避免使距骨組件的運動因無法約束所造成的潛在可能的踝應力疼痛。保留最多的患者本身的脛骨骨量。產品使用壽命增加</p>	<ol style="list-style-type: none"> 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 2置入人工踝關節組件，因選擇、植入、定位和固定不當，導致不正常的應力狀況，而縮短組件的使用年限 	<ol style="list-style-type: none"> 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，必須保護植入物，避免過度負重之行為 	無	419,000
FBZ028600001	<ol style="list-style-type: none"> 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需的生空間。 2.良好的生物相容性可自然降解，免疫原性極低，無毒副作用。 3.良好的操作性有凝膠狀及膏狀兩種劑型，可根據患者的情況或者醫生的意圖選擇使用。 4.原材料的安全性標準嚴謹苛刻，絕對保證產品的安全。 	<p>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。</p> <p>本產品則是由去礦物質的人骨組織（DBM）混合可吸收性的載體carboxymethylcellulose組合而成。作為穩定骨之缺損或空腔的骨填補物，提供成骨過程必須之生長架構及生長因子。</p>	<p>本產品依據核准之適應症以及劑量狀況下使用，尚無已知之不良反應。</p>	<p>請避免在密閉空腔內加壓，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。</p>	FBA04B01141U	15,000
FBZ028600002	<ol style="list-style-type: none"> 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需的生空間。 2.良好的生物相容性可自然降解，免疫原性極低，無毒副作用。 3.良好的操作性有凝膠狀及膏狀兩種劑型，可根據患者的情況或者醫生的意圖選擇使用。 4.原材料的安全性標準嚴謹苛刻，絕對保證產品的安全。 	<p>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。</p> <p>本產品則是由去礦物質的人骨組織（DBM）混合可吸收性的載體carboxymethylcellulose組合而成。作為穩定骨之缺損或空腔的骨填補物，提供成骨過程必須之生長架構及生長因子。</p>	<p>本產品依據核准之適應症以及劑量狀況下使用，尚無已知之不良反應。</p>	<p>請避免在密閉空腔內加壓，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。</p>	FBA04B01141U	25,000
FBZ028600003	<ol style="list-style-type: none"> 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需的生空間。 2.良好的生物相容性可自然降解，免疫原性極低，無毒副作用。 3.良好的操作性有凝膠狀及膏狀兩種劑型，可根據患者的情況或者醫生的意圖選擇使用。 4.原材料的安全性標準嚴謹苛刻，絕對保證產品的安全。 	<p>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。</p> <p>本產品則是由去礦物質的人骨組織（DBM）混合可吸收性的載體carboxymethylcellulose組合而成。作為穩定骨之缺損或空腔的骨填補物，提供成骨過程必須之生長架構及生長因子。</p>	<p>本產品依據核准之適應症以及劑量狀況下使用，尚無已知之不良反應。</p>	<p>請避免在密閉空腔內加壓，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。</p>	FBA04B02151U	55,000
FBZ028600004	<ol style="list-style-type: none"> 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需的生空間。 2.良好的生物相容性可自然降解，免疫原性極低，無毒副作用。 3.良好的操作性有凝膠狀及膏狀兩種劑型，可根據患者的情況或者醫生的意圖選擇使用。 4.原材料的安全性標準嚴謹苛刻，絕對保證產品的安全。 	<p>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。</p> <p>本產品則是由去礦物質的人骨組織（DBM）混合可吸收性的載體carboxymethylcellulose組合而成。作為穩定骨之缺損或空腔的骨填補物，提供成骨過程必須之生長架構及生長因子。</p>	<p>本產品依據核准之適應症以及劑量狀況下使用，尚無已知之不良反應。</p>	<p>請避免在密閉空腔內加壓，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。</p>	FBA04B01141U	15,000
FBZ028600005	<ol style="list-style-type: none"> 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需的生空間。 2.良好的生物相容性可自然降解，免疫原性極低，無毒副作用。 3.良好的操作性有凝膠狀及膏狀兩種劑型，可根據患者的情況或者醫生的意圖選擇使用。 4.原材料的安全性標準嚴謹苛刻，絕對保證產品的安全。 	<p>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。</p> <p>本產品則是由去礦物質的人骨組織（DBM）混合可吸收性的載體carboxymethylcellulose組合而成。作為穩定骨之缺損或空腔的骨填補物，提供成骨過程必須之生長架構及生長因子。</p>	<p>本產品依據核准之適應症以及劑量狀況下使用，尚無已知之不良反應。</p>	<p>請避免在密閉空腔內加壓，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。</p>	FBA04B01141U	25,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ028600006	<p>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需的生空間。</p> <p>2.良好的生物相容性可自然降解，免疫原性極低，無毒副作用。</p> <p>3.良好的操作性有凝膠狀及膏狀兩種劑型，可根據患者的情況或者醫生的意圖選擇使用。</p> <p>4.原材料的安全性材標準嚴謹苛刻，絕對保證產品的安全。</p>	<p>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。</p> <p>本產品則是由去礦物質的人骨組織（DBM）混合可吸收性的載體carboxymethylcellulose組合而成。作為穩定骨之缺損或空隙的骨填補物，提供成骨過程必須之生長架構及生長因子。</p>	<p>本產品依據核准之適應症以及劑量狀況下使用。尚無已知之不良反應。</p>	<p>請避免在密閉空腔內加壓，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。</p>	FBA04802151U	55,000
FBZ028833001	<p>1. 比骨硬度低，減少骨隧道擴張而變成流離體的可能</p> <p>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）</p> <p>3. 可利用MRI對病患做長期追蹤（傳統性金屬錨釘會有訊號干擾/反光，使MRI無法做術後追蹤）</p> <p>4. 無術後有流離體發生的可能，減少因錨釘所造成的關節破壞</p>	<p>1.健保錨釘尺寸為2.7mm，需移除較多的骨頭方可將錨釘植入，固定強度為160~175N，材質為金屬材質會影響MRI的訊號，術後追蹤報告判讀不易，增加對再次性肩關節不穩定手術的困難性。關節盂面積狹小，初次實施肩關節不穩定修補手術能施打錨釘固定韌帶大致為3、4、5、6點鐘位置（取決於盂唇韌帶撕脫位置）。而再次性撕脫性損傷的病患，將只能施打在3點半、4點半、5點半的位置，但可能因與初次錨釘位置太接近而造成骨崩或無法施打錨釘，造成關節盂的嚴重破壞。</p> <p>2.釘錨尺寸1.8mm遠小於健保金屬錨釘。</p> <p>3.新型的All suture全縫線錨釘，固定強度優於健保錨釘（380N V.S. 170N）。</p> <p>4.可利用MRI對病患做長期追蹤（傳統性金屬錨釘會有訊號干擾/反光，使MRI無法做術後追蹤）。</p> <p>5.無術後有流離體發生的可能，減少因錨釘所造成的關節破壞。</p> <p>6.若病患發生再次撕脫損傷，需再進行手術： *無需移除流離體（高張力縫韌線，可以支撐在硬質骨底下380N）。</p> <p>*可重複植入之前的錨釘位置（傳統健保金屬錨釘則無法），由於大面積錨釘破壞。</p> <p>*可利用MRI在手術前確認，盂唇韌帶是否撕脫（傳統金屬會影響MRI影響，術前無法確認。）（MRI是診斷盂唇韌帶是否撕脫的主要方式）。</p>	<p>1.感染，包括深處與表面。</p> <p>2.過敏症、組織過敏 / 發炎以及對器材材質的其他反應。</p>	<p>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。</p> <p>2.小心使用，以減少側邊或彎曲負荷。</p> <p>3.使用時，不要過度施力於器械以避免損壞或破損。</p> <p>4.使用時，避免器械與其他手術器械有非必要的碰觸以避免損壞或破損。</p> <p>5.使用後請檢查器械是否有損壞。</p> <p>6.本器械僅能由有經驗的外科醫師使用，外科醫師需充分理解使用技術。</p> <p>7.確保以適當的Y Knot Drill Bit來製造引導洞口（型號Y1301適用型號Y3D的Drill Bit，型號Y1802適用型號Y18D的Drill Bit）。</p> <p>8.確保有參閱使用手冊。</p> <p>9.植入前以及植入期間，須確保錨釘適當地安裝於起子頂端。</p> <p>10.當插入Y Knot時，避免從側邊載入。</p> <p>11.插入錨釘以及鬆開起子時，須維持適當的直線。</p> <p>12.適當選擇和放置植體是成功使用本產品的重要考量因素。</p> <p>13.本產品尚未評估於電磁相容環境的安全性和相容性，本產品尚未經過於電磁相容環境的加熱或移動的測試。</p>	FBS086101NLV	35,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ028843001	本產品為目前市面上針對肩旋肌肌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。	<ol style="list-style-type: none"> 1. 健保錨釘尺寸為5.0mm，需移除較多的骨頭方可將錨釘植入，固定強度為392N，材質為金屬材質會影響MRI的訊號，術後追?報告判斷不易。增加對再次性肩旋轉袖肌破裂縫補手術的困難性。肩關節肱骨大結節面積狹小，只能容納二支至三支健保錨釘的大小。若針對再次性撕裂傷的病患，可能因與初次錨釘位置太接近而造成骨崩或無法施打錨釘，造成肩關節肱骨大結節的嚴重破壞。 2. 本錨釘尺寸為2.8mm，遠小於健保金屬錨釘。 3. 新型的All suture全縫線錨釘，固定強度優於健保錨釘(575N V.S. 392N)。 4. 可利用MRI對病患做長期追蹤(傳統性金屬錨釘會有訊號干擾/反光，使MRI無法做術後追蹤)。 5. 無術後有流離體發生的可能，減少因錨釘所造成的關節破壞。 6. 若病患發生再次撕脫損傷，需再進行手術： <ul style="list-style-type: none"> *無需移除流離體(高張力縫線線，可以支撐在硬質鈣底下575N)。 *可重複植入之前的錨釘位置(傳統健保金屬錨釘則無法)，由於大面積錨釘破壞。 *可利用MRI在手術前確認，孟唇韌帶是否撕脫(傳統金屬會影響MRI影響，術前無法確認。)(MRI是診斷孟唇韌帶是否撕脫的主要方式)。 	<ol style="list-style-type: none"> 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。 	<ol style="list-style-type: none"> 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，以減少側邊或彎曲負荷。 3. 使用時，不要過度施力於器械以避免損壞或破損。 4. 使用時，避免器械與其他手術器械有非必要的碰觸以避免損壞或破損。 5. 使用後請檢查器械是否有損壞。 6. 本器械僅能由有經驗的外科醫師使用，外科醫師需充分理解使用技術。 7. 植入前以及植入期間，須確保錨釘適當地安裝於起子頂端。 8. 當插入Y) Knot時，避免從側邊載入。 9. 插入錨釘以及鬆開起子時，須維持適當的直線。 10. 手術室內每個人員需配戴眼瞼防護裝備。 11. 適當選擇和放置植體是成功使用本產品的重要考量因素。 12. 本產品尚未評估於電磁相容環境的安全性和相容性，本產品尚未經過於電磁相容環境的加熱或移動的測試。 13. 本產品為單次使用，需依照醫院正規處理程序丟棄。 	FBS086101NLV	38,000
FBZ028857001	是一種專為亞洲人設計末端鎖定選項。 <ol style="list-style-type: none"> 1. 長股骨髓內釘器械提供一般和小尺寸髓內釘之靜態或動態鎖定 2. 長版長股骨髓內釘同樣有動態的設計，可選擇性打第二根螺釘於狹長孔。 	頂端角度為5°可避免因亞洲人骨幹較小以致骨頭劈開，搭配葉片式骨釘能達成穩定角度結構，絕不會鬆動。	<ul style="list-style-type: none"> - 避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。 - 過敏性) 當懷疑對植入物有所過敏，適當的測試是必要的，來選擇適當的植入物。 - 癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。 - 植入物而引起的疼痛。 - 植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。 	<ul style="list-style-type: none"> - 切勿重複使用植入物，雖然植入物的外觀並無損壞，都可能會減損其功能 - 植入物若在手術時被體液觸碰或汙染，請勿重複使用。 - 體重) 過重或是肥胖的病人可能對產品施壓而導致失敗，甚至顛覆手術效果。 	FBNG118785S1	93,000
FBZ029081001	<ol style="list-style-type: none"> 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. 遠端螺釘互鎖方向為第一排和第二排相互交叉,可更有效抓住鬆質骨,大幅降低骨板鬆脫機率 	<ol style="list-style-type: none"> 1. 解剖型設計,讓骨板能夠貼合於骨骼上,降低異物感和軟組織與植入物之間的磨擦 2. 鈦合金構成,與人體排斥性較低 3. 互鎖螺釘設計,有效固定骨折部位 	無	原發或轉移性惡性腫瘤,使骨骼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	FBP03024XNY2	63,500
FBZ029465001	髓腔狹窄或植入物需具有撓性的長骨幹骨折之固定。這包括所有患者的上肢骨折和小兒患者或身材矮小患者的下肢骨折。在小兒患者中，可使其插入定點時不會干擾或破壞生長板。	<ol style="list-style-type: none"> 1. 7種(多4.5mm)鈦合金髓內釘直徑選擇，提供醫師術中彈性選擇，並提供良好骨折固定支撐。 2. 特殊的“parabolic ski” 釘頭設計可以幫助髓內釘穿過骨折區域達到定位。 3. 末端蓋設計(End caps)提供髓內釘剪截後的末端保護，避免軟組織磨損受傷或是術後不舒適感。 	<ol style="list-style-type: none"> 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. 骨癒合延緩起因於血液循環障礙。 4. 植入物引起的疼痛或不適感。 	<ol style="list-style-type: none"> 1. 本產品不可重複使用。 2. 產品標示不清，請勿使用。 3. 產品包裝不完整，請勿使用。 4. 醫師須了解相關手術技術。 5. 不當的術後活動可能造成植入物破壞，術後請依循醫囑活動。 6. 對產品有任何疑問，請聯絡愛派司生物科技股份有限公司。 	FBP02015XNY2	18,000
FBZ029617001	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成人患者，以穩定股骨幹骨折、粗隆下骨折、同側骨頭/骨幹骨折、瀕臨病理性骨折的預防性骨釘固定、不癒合及癒合不良、已經以外科手術(截骨術)處理過，準備接受畸形矯正術的股骨固定。	<p>規格從7mm到10mm，長度從200mm到400mm最齊全。</p> <p>外側入點相較於一般髓內釘入點也比較不會傷害到梨狀窩血管(Fossa artry)造成股骨球頭壞死。</p> <p>近端9mm設計，擴孔需求僅9.5mm，可以避免過多骨頭移除也可以避免擴孔過大傷害到梨狀窩血管(Fossa artry)。</p>	<ol style="list-style-type: none"> 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. 骨癒合延緩起因於血液循環障礙。 4. 植入物引起的疼痛或不適感。 	<ol style="list-style-type: none"> 1. 本產品不可重複使用。 2. 產品標示不清，請勿使用。 3. 產品包裝不完整，請勿使用。 4. 醫師須了解相關手術技術。 5. 不當的術後活動可能造成植入物破壞，術後請依循醫囑活動。 6. 對產品有任何疑問，請聯絡愛派司生物科技股份有限公司。 	FBNG14003NS9	95,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ029716001	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柱神經。	ARCHE功能: 1.重建椎管使脊髓不再受壓迫 2.維持頸椎六種向度的活動 3.創傷性較小,屬於非融合手術,病患恢復速度較快 健保給付品項: 1.破壞性較大手術,病患恢復期非常長 2.使用骨釘固定,頸椎活動度受限 3.適應症範圍較廣 其最大差異為: ARCH以多節段椎管狹窄為主要適應症,手術破壞頸椎結構較少	植入物而引起的疼痛 過敏反應肇因於無法適應植入物材質 癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙	醫師必須提醒病人在活動上的限制。否則會減緩骨骼癒合、植入物失敗、感染、血栓性靜脈炎。	FBSFCSR957S1	25,000
FBZ029716002	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柱神經。	ARCHE功能: 1.重建椎管使脊髓不再受壓迫 2.維持頸椎六種向度的活動 3.創傷性較小,屬於非融合手術,病患恢復速度較快 健保給付品項: 1.破壞性較大手術,病患恢復期非常長 2.使用骨釘固定,頸椎活動度受限 3.適應症範圍較廣 其最大差異為: ARCH以多節段椎管狹窄為主要適應症,手術破壞頸椎結構較少	植入物而引起的疼痛 過敏反應肇因於無法適應植入物材質 癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙	醫師必須提醒病人在活動上的限制。否則會減緩骨骼癒合、植入物失敗、感染、血栓性靜脈炎。	FBSFC08318S1	4,200
FBZ029721001	包含低彎曲度及高彎曲度的骨板。以涵蓋廣泛的脛骨形狀。尺寸提供4到14孔。範圍自87mm到237mm。可涵蓋脛骨平台和伴隨幹端及伴隨骨幹的骨折。	此系列骨板能在骨折部位提供比健保產品更好的固定效果。材質上健保品項為不鏽鋼材質。此自費骨板材質為與生物相容性較高的鈦合金材質。	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.過敏反應肇因於無法適應植入物材質 3.癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙 4.植入物而引起的不適	使用前需滅菌	FBP032401NS1	90,000
FBZ029731001	“美敦力” 凱豐球囊椎體成形術套組。包含一般使用於球囊椎體成形術中的裝置。用以治療初次骨折。	本產品屬健保不給付品項。一般健保穿刺針管徑小壓力大。骨水泥滲漏機率高且滲漏後容易造成神經血管損傷;凱豐所附之球囊可將塌陷之椎體撐開並形成空腔。配合骨水泥低壓灌注器可安全將骨水泥注入椎體。減少骨水泥滲漏。	不良事件 使用此裝置可能引發不良事件包括: ·神經傷害。包括會導致神經根病變、輕癱或癱瘓脊髓或神經根穿刺 ·血栓或其他物質會導致症狀性肺栓塞或其他臨床後遺症 ·血胸或氣胸 ·深層或表淺之傷口感染 ·意外形成穿刺傷口。包括血管穿刺與硬膜撕裂。 ·流血或出血 ·血腫 ·疼痛	·本裝置為單次使用。適用於接觸身體組織。請勿重複使用、重新處理、或重複滅菌。無論何種清潔及重新滅菌的方法。重複使用有受污染的風險且可能造成病人感染或交叉感染。因重新處理而使得裝置效能變差的風險增加。可能導致病人受傷或死亡。 ·在操作裝置前。詳細閱讀使用說明與以下注意事項。這點相當重要。 ·若包裝已打開或毀損。請勿使用。因為產品完整性(包括無菌狀態)可能已遭破壞。 ·請在包裝標示的使用期限前。使用此裝置。 ·請勿使用已損壞之產品。使用前。請檢查裝置與包裝。確認並未出現毀損。 ·若未接受適當使用訓練。請勿使用本產品。使用此裝置之醫生。應熟悉特定解剖構造的生理學與病理學。並已接受特定外科技術訓練。 ·僅可使用提供高品質影像放射線設備。透過螢光透視觀察來操作此裝置。 ·椎弓根的寬度至少需要5公釐。方可經由椎弓根進入椎體。插入器械時。需經由核磁共振造影(MRI)、電腦斷層(CT)掃描或其他造影方法。確實瞭解插入部位之大小。 ·請勿將本裝置接上任何電源(或任何其他電力來源)來操作。僅限使用手動操作本裝置。 ·明確禁止所有供日後使用的修理、翻修、修復、改良裝置或重新滅菌。	無	118,000
FBZ029909001	1.解剖型設計。讓骨板能夠貼合於骨骼上。降低異物感和軟組織與植入物之間的磨擦 2.鈦合金構成。與人體排斥性較低 3.互鎖螺釘設計。有效固定骨折部位 4.在工廠包裝出貨前已鎖上一次性套筒。減少手術時間 5.多方向設計。使互鎖骨板不易受外力脫離骨幹表面	本產品為鈦合金解剖型骨板和鎖定式骨釘互鎖的方式固定骨折部位。相較於健保骨板與骨釘貼附在骨折部位之固定。有螺釘滑脫之風險發生。失敗機率高。	手術部位的感染、疼痛、紅腫、發炎	1.植入物斷裂或鬆脫需要再次手術。 2.骨吸收或骨過度增生。	FBP03023XNY2	69,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ029909003	1.解剖型設計，讓骨板能夠貼合於骨骼上，降低異物感和軟組織與植入物之間的磨擦 2.鈦合金構成，與人體排斥性較低 3.互鎖螺釘設計，有效固定骨折部位 4.在工廠包裝出貨前已鎖上一次性套筒，減少手術時間 5.多方向設計，使互鎖骨板不易受外力脫離骨幹表面	本產品為鈦合金解剖型骨板和鎖定式骨釘互鎖的方式固定骨折部位，相較於健保骨板與骨釘貼附在骨折部位之固定，有螺釘滑脫之風險發生，失敗機率高。	手術部位的感染、疼痛、紅腫、發炎	1.植入物斷裂或鬆脫需要再次手術。 2.骨吸收或骨過度增生。	FBS02039XNY2	2,875
FBZ029939001	可活動性的墊片組件，可提升患者膝關節活動及旋轉的幅度，改善患者膝關節疼痛的不適，搭配高分子聚乙烯超耐磨墊片，更可以提升單側人工膝關節組件的使用年限，降低二次手術的機率	和原健保品相較之下，改版為可活動式墊片，使患者在膝關節的活動舒適度更為提升，搭配高分子量聚乙烯墊片，更能提升人工膝關節組件的使用年限，降低二次手術的機率，提升患者術後的生活品質	有極少數病患對金屬有過敏反應者	脛骨組件適用於外側脛骨，需搭配骨水泥植入 股骨組件適用於搭配外側脛骨組件，需搭配骨水泥植入	FBUL15842NZ1	66,000
FBZ030048001	由無心袖套構造和縫線組合而成，本產品設計目的是，藉由細綁於骨骼以固定軟組織	相較於健保品： 1.傷口小，破壞少，降低感染風險 2.穩定度佳 3.減少體內植人物體積 4.可處理小骨韌帶 5.材質讓血液可以流通 6.術中操作簡單	1.癒合不足2.植入物鬆脫3.對異物過敏反應4.造成神經傷害	僅限單次使用	無	32,000
FBZ030102001	由無心袖套構造和縫線組合而成，本產品設計目的是，藉由細綁於骨骼以固定軟組織	相較於健保品： 1.傷口小，破壞少，降低感染風險 2.穩定度佳 3.減少體內植人物體積 4.可處理小骨韌帶 5.材質讓血液可以流通 6.術中操作簡單	1.癒合不足2.植入物鬆脫3.對異物過敏反應4.造成神經傷害	僅限單次使用	無	32,000
FBZ030118001	由無心袖套構造和縫線組合而成，本產品設計目的是，藉由細綁於骨骼以固定軟組織	相較於健保品： 1.傷口小，破壞少，降低感染風險 2.穩定度佳 3.減少體內植人物體積 4.可處理小骨韌帶 5.材質讓血液可以流通 6.術中操作簡單	1.癒合不足2.植入物鬆脫3.對異物過敏反應4.造成神經傷害	僅限單次使用	無	32,000
FBZ030212004	傳統針對肋骨骨折多採取保守不處置方式，藍帶肋骨固定系統能提供積極的處置，使肋骨癒合較快速、大幅降低疼痛感、減少感染及肺炎發生等併發症、儘快恢復日常作息及避免因肋骨癒合不佳造成的長期慢性疼痛。	無健保品項，因為傳統肋骨骨折採取自然癒合不治療的保守方式，所以病人因為高度疼痛而影響日常作息，也易產生感染及肺炎等併發症，甚至可能因為肋骨癒合不良導致長期慢性疼痛。使用藍帶肋骨固定系統能使肋骨癒合較快速、大幅降低疼痛感、減少感染及肺炎發生等併發症、儘快恢復日常作息及避免因肋骨癒合不佳造成的長期慢性疼痛。	可能的不良反應如下： (1) 對植入物的材質會產生金屬過敏反應 (2) 植入物發生移位、彎曲、斷裂或鬆開 (3) 因應力遮蔽效應降低骨頭密度 (4) 因植入物所產生的疼痛、不舒服、異物感或可觸摸感 (5) 骨折處或植入物周圍纖維狀組織增生 (6) 癒合不完全 (7) 除上述不良反應外，任何外科手術皆有可能產生之併發症例如(但不僅止於此)感染、神經受損及疼痛，而並非與本產品有關。	因屬自費衛材，需自費使用，對金屬過敏者不可使用。	無	42,000
FBZ030212005	傳統針對肋骨骨折多採取保守不處置方式，藍帶肋骨固定系統能提供積極的處置，使肋骨癒合較快速、大幅降低疼痛感、減少感染及肺炎發生等併發症、儘快恢復日常作息及避免因肋骨癒合不佳造成的長期慢性疼痛。	無健保品項，因為傳統肋骨骨折採取自然癒合不治療的保守方式，所以病人因為高度疼痛而影響日常作息，也易產生感染及肺炎等併發症，甚至可能因為肋骨癒合不良導致長期慢性疼痛。使用藍帶肋骨固定系統能使肋骨癒合較快速、大幅降低疼痛感、減少感染及肺炎發生等併發症、儘快恢復日常作息及避免因肋骨癒合不佳造成的長期慢性疼痛。	可能的不良反應如下： (1) 對植入物的材質會產生金屬過敏反應 (2) 植入物發生移位、彎曲、斷裂或鬆開 (3) 因應力遮蔽效應降低骨頭密度 (4) 因植入物所產生的疼痛、不舒服、異物感或可觸摸感 (5) 骨折處或植入物周圍纖維狀組織增生 (6) 癒合不完全 (7) 除上述不良反應外，任何外科手術皆有可能產生之併發症例如(但不僅止於此)感染、神經受損及疼痛，而並非與本產品有關。	因屬自費衛材，需自費使用，對金屬過敏者不可使用。	無	6,800

漢諾基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ030311001	手術目標為利用相鄰椎體間融合以穩定頸部脊椎。本產品的溝槽設計允許可微動最大2°	本產品可促進融合更加迅速,上下可允許2°微動。上下夾角4°可與上下終板更為緊密,縮短融合時間,減少失敗率。	副作用可能包括：●因彎曲、鬆動、磨損和撕裂、植入物斷裂、失去固定、脫出和/或移位造成的臨床失敗(像是疼痛或受傷)●因植入物的存在而疼痛、不適和/或感覺異常●原發性和/或續發性感染●對植入材料有過反應●神經損傷●腰椎骨折●血管、神經和器官的損傷●血腫和/或傷口癒合缺陷、出血●形成靜脈血栓、肺栓塞、心跳驟停●死亡	不可將本產品在以下情形使用：●會排除脊椎植入手術之可能益處等其他醫療或手術情況●急性或慢性的系統性、脊髓或局部感染●不受控制的全身和代謝性疾病●肥胖●懷孕●藥品依賴、濫用藥物或酗酒●病患不願意配合●對植入材料表現出異體敏感性●嚴重的機械性不穩定●骨質疏鬆症●顯著骨質疏鬆症●腰椎骨折和/或腫瘤	FBSFACCAGE1A	88,000
FBZ030311002	手術目標為利用相鄰椎體間融合以穩定頸部脊椎。本產品的溝槽設計允許可微動最大2°	本產品可促進融合更加迅速,上下可允許2°微動。上下夾角4°可與上下終板更為緊密,縮短融合時間,減少失敗率。	副作用可能包括：●因彎曲、鬆動、磨損和撕裂、植入物斷裂、失去固定、脫出和/或移位造成的臨床失敗(像是疼痛或受傷)●因植入物的存在而疼痛、不適和/或感覺異常●原發性和/或續發性感染●對植入材料有過反應●神經損傷●腰椎骨折●血管、神經和器官的損傷●血腫和/或傷口癒合缺陷、出血●形成靜脈血栓、肺栓塞、心跳驟停●死亡	不可將本產品在以下情形使用：●會排除脊椎植入手術之可能益處等其他醫療或手術情況●急性或慢性的系統性、脊髓或局部感染●不受控制的全身和代謝性疾病●肥胖●懷孕●藥品依賴、濫用藥物或酗酒●病患不願意配合●對植入材料表現出異體敏感性●嚴重的機械性不穩定●骨質疏鬆症●顯著骨質疏鬆症●腰椎骨折和/或腫瘤	FBSFACCAGE1A	88,000
FBZ030337001	結合多角度鎖定技術與傳統接骨板技術。多角度鎖定螺釘可以針對骨質疏鬆或是需用橋式固定技術的多片段骨折，提供固定的成角，以達較佳的治療效果，也可彈性在固定螺釘之前選擇鎖定的角度。	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，使骨釘推進骨頭後，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. 植入物變形失效或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. 癒合延緩肇因於血液循環系統障礙 4. 植入物而引起的疼痛	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過程，並用134度高壓消毒鍋滅菌	FBP032407NS1	90,000
FBZ030343001	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	本凝膠為無菌產品，僅供單次使用不可重複消毒，本凝膠並非硬脊膜密封劑，使用前必需先修補硬脊膜的缺損	無	42,000
FBZ030570002	OrthoPediatics PediPlate系統應依指示用於成人和小兒患者的骨盆、小骨和長骨骨折固定，以及已經以外科手術(截骨術)處理過，準備接受畸形矯正術或關節固定術的骨頭固定。適應症包括脛骨、腓骨、股骨、骨盆、髌臼骨、掌骨、趾骨、腕骨、尺骨、橈骨、中手骨和中足骨的骨折；跟骨的治療；髌關節固定術；臨時孔固定；以及長骨生長角度重新定向。這有助於逐漸矯正發育中兒童的成角畸形。	1. 矯正角度相較於Orthofix) 8 plate可以多40度(Max. 70?)。 2. 釘頭部分相較於傳統釘頭高度縮減1.5mm，減少病人異物感不舒適。 3. 釘板的尺寸規格為目前所有小兒跨四肢骨生長板畸形最齊全的。 4. 提供實心骨螺釘，降低斷釘風險疑慮。	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. 骨癒合延緩起因於血液循環障礙。 4. 植入物引起的疼痛或不適應。	1. 本產品不可重複使用。 2. 產品標示不清，請勿使用。 3. 產品包裝不完整，請勿使用。 4. 醫師須了解相關手術技術。 5. 不當的術後活動可能造成植入物破壞，術後請依循醫囑活動。 6. 對產品有任何疑問，請聯絡愛派司生物科技股份有限公司。	FBP06GP200RT	69,000
FBZ030680001	本產品由生物可吸收高分子材料poly(L lactide) co) glycolide) (PLGA) 製成。這種高分子在醫療領域具有很長的安全使用歷史，它在生物體內水解為可被身體代謝的α羧基酸。這種產品的製造流程使其具有很高的初始機械強度和硬度。	手術植入後會在約10~12週開始降解，2年內完全被人體吸收。	1. 感染，包括與手術相關的深層和表面感染 2. 對麻醉劑和本產品過敏和其他反應 3. 外科手術可能引起神經損傷 4. 使用百優生物可吸收性骨釘骨針系統(或者其他相似的固定器械) 作體內修復，可能會引起暫時性局部積液或形成囊腫	1. 癒合過程中採用適當的額外固定方法(如，合適的石膏、護具和/或拐杖)。 2. 為患者提供詳細術後護理說明。 3. 術後承重和恢復方法取決於骨折類型。 4. X射線對照、CT或MRI可用於評估骨癒合情況。百優生物可吸收性骨釘骨針系統可安全用於MR檢查。	FBS04402NNS1	35,000
FBZ030680002	本產品由生物可吸收高分子材料poly(L lactide) co) glycolide) (PLGA) 製成。這種高分子在醫療領域具有很長的安全使用歷史，它在生物體內水解為可被身體代謝的α羧基酸。這種產品的製造流程使其具有很高的初始機械強度和硬度。	手術植入後會在約10~12週開始降解，2年內完全被人體吸收。	1. 感染，包括與手術相關的深層和表面感染 2. 對麻醉劑和本產品過敏和其他反應 3. 外科手術可能引起神經損傷 4. 使用百優生物可吸收性骨釘骨針系統(或者其他相似的固定器械) 作體內修復，可能會引起暫時性局部積液或形成囊腫	1. 癒合過程中採用適當的額外固定方法(如，合適的石膏、護具和/或拐杖)。2. 為患者提供詳細術後護理說明。 3. 術後承重和恢復方法取決於骨折類型。 4. X射線對照、CT或MRI可用於評估骨癒合情況。百優生物可吸收性骨釘骨針系統可安全用於MR檢查。	FBS04402NNS1	28,000
FBZ031084001	軟組織壓進骨頭裡固定,藉此期望再生長	1. 健保品固定不佳，線材強度不佳，缺size問題，加上缺乏精準器械難以操作 2. 兩段式固定讓軟組織得以加倍固定，術後再次生長機率提升 3. 市面上無金屬前頭錨釘得以使用，唯一可以最準確單一次植入的錨釘	感染、過敏	使用原廠器械做植入手術	無	25,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FBZ031182001	微創手術使用，可減少手術時間及失血；不致壓迫骨膜，患部血液供應無礙。	健保無類似產品	·避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。 ·(過敏性) 當懷疑對植入物有所過敏，適當的測試是必要的，來選擇適當的植入物。 ·癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。 ·植入物而引起的疼痛。	·切勿重複使用植入物，雖然植入物的外觀並無損壞，都可能減損其功能植S ·植入物若在手術時被體液觸碰或汙染，請勿重複使用。 ·(體重) 過重或是肥胖的病人可能對產品施壓而導致失敗，甚至顛覆手術效果。	FBN05403HSY2	78,100
FBZ032247001	本產品適用於骨到骨固定或軟組織到骨固定的固定柱、分配橋接器，或用於前交叉十字韌帶(ACL)和後交叉韌帶(PCL)修復和重建時分配縫線張力。 本產品為固定股骨硬質骨外，可有效避免上述健保骨釘所發生之情事。 本產品為可調節式環線，醫師可依照術中病人之需求，調整環線以決定肌腱植入之長度。	本產品適用於骨到骨固定或軟組織到骨固定的固定柱、分配橋接器，或用於前交叉十字韌帶(ACL)和後交叉韌帶(PCL)修復和重建時分配縫線張力。 本產品為固定股骨硬質骨外，可有效避免上述健保骨釘所發生之情事。 本產品為可調節式環線，醫師可依照術中病人之需求，調整環線以決定肌腱植入之長度。	1.深度或淺度感染。 2.對設備材料過敏或產生其它反應。 3.鈦鈕扣或聚合物環可能會發生斷裂。	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導及限制。 3.應嚴格遵守醫生制定的手術後康復計劃以防止植入物不良反應的產生。 4.限制術後早期運動範圍，為骨骼軟組織提供癒合時間。 5.手術後，傷口沒有完全癒合前，本設備提供的固件必須受到保護。本設備用於將軟組織附著到骨骼上或將骨骼附著到骨骼，其時間長度應足以保證軟組織與骨骼完成生物附著。本產品並非用於提供無限期的生物力學完整性。 6.拆除植入物的任何決定應考慮到二次外科手術對病人的潛在危險。植入物拆除後應充分做好術後康復照顧。 7.必須特別小心，以確保植入物不會脫落到無菌手術區域以外，特別是在將植入物穿過環和部署鈕扣時。 8.在測量植入物直徑時如果未計算植入環的厚度，則可能會增加手術時間或增加調節環的難度。 9.未清潔與植入物相互作用的骨隧道邊緣可能會增加手術時間或增加調節環的難度。 10.未測量和指示總隧道長度和槽長度可能會增加手術時間或導致植入物在槽內的長度不合適。 11.在確認鈕扣退出隧道之前拉動旋轉縫線可能會導致鈕扣卡在隧道內，從而造成手術時間增加。 12.在將鈕扣部署到皮質時，請小心謹慎以防止它與軟組織相互作用，否則會導致軟組織卡在鈕扣和皮質表面之間。通過使用關節鏡從隧道一側查看鈕扣的部署情況也可以降低這種風險。 13.應始終通過穩定拉動被附著的軟組織或骨骼來確定鈕扣和環的固定。 14.如果未能使用可調環長度相等，則會導致環的長度未能達到最佳的最小長度，並減少植入物在槽內的可能長度。 15.在切割尾梢時，有必要留下超過4mm的尾梢長度(相對於鈕扣上方)。	FBS080023452	30,000
FEX013236001	醫療級不銹鋼，提供最好的切割效率。 滅菌包裝，一次性使用，能有效減少感染風險。	健保給付品項為重複使用式鋸片，有感染之疑慮。 健保給付品項為重複使用式鋸片，影響切割效率。	無	本產品使用者必須為耳鼻喉科專科醫師。	無	6,000
FEZ025135001	本產品適用於鼻腔軟組織與軟骨重建之暫時性支撐或組織連結，本產品的吸收期大約為180天。多種薄膜厚度可供使用。	無，健保無相同或類似品項	可能的不良反應為與手術植入材料有關的典型不良反應，包括慢性發炎性異物反應、血清腫形成、感染增強以及裝置被排擠。	為能安全有效地使用本裝置，外科醫生應熟悉本應用的相關手術步驟。病患、裝置選擇不當；放置、定位或固定不當，均可能會引起不良反應。用於修復寬度超過2公分且面積大於2.5平方公分之框底骨缺損時，可能會導致修復結果欠佳。 可吸收的裝置能提供暫時性的強化與連接作用，但無法替代正常的健康骨頭或軟骨，請勿在需要永久支撐部位使用。	無	15,500
FFZ005390017	1.PEEK材質具高度生物相容性，做CT及MRI影像不受干擾(Artifact free)，以利術後追蹤。 2.重複拆卸設計，病患二次手術時可重複拆卸或微調，不需更換新植體。 3.不用另外配置安裝器械，開刀房內無需儲備大量工具反覆滅菌。 4.本產品與器械為滅菌包裝即開即用 5.操作簡易，可快速安裝。	健保給付之顱骨固定夾為鈦合金，在影像判讀上會有假影干擾，對於病患後續病灶狀況追蹤較困難，本產品為PEEK材質具高度生物相容性，因材質因素在X) RAY下可透光，可清楚判斷術後狀況，且健保給付的鈦合金固定夾僅可單次使用，若同一位病患須再次開顱骨手術時，固定夾移除後將變形需全數換新，不可再次利用，可能造成醫療資源的浪費，本產品PEEK材質可提供病患二次手術時微調使用，不會傷及產品本體。	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、遲緩或無裂面固化及結締組織的形成，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“合碩”顱骨固定系統的組件。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、微調。	FPP074902YXU	28,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FFZ005390019	<p>1.PEEK材質具高度生物相容性，做CT及MRI影像不受干擾(Artifact free)，以利術後追蹤。</p> <p>2.重複拆卸設計，病患二次手術時可重複拆卸或微調，不需更換新植體。</p> <p>3.不用另外配置安裝器械，開刀房內無需儲備大量工具反覆滅菌。</p> <p>4.本產品與器械為滅菌包裝即開即用</p> <p>5.操作簡易，可快速安裝。</p>	<p>健保給付之顱骨固定夾為鈦合金，在影像判讀上會有假影干擾，對於病患後續病狀狀況追蹤較困難。本產品為PEEK材質具高度生物相容性，因材質因素在X) RAY下可透光，可清楚判斷術後狀況，且健保給付的鈦合金固定夾僅可單次使用，若同一位病患須再次開顱骨手術時，固定夾移除後將變形需全數換新，不可再次利用，可能造成醫療資源的浪費。本產品PEEK材質可提供病患二次手術時微調使用，不會傷及產品本體。</p>	<p>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、遲緩或無裂面固化及結締組織的形成。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。</p>	<p>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"合碩"顱顏骨固定系統的組件。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、微調。</p>	FFP074902YXU	35,100
FFZ005390021	<p>1.PEEK材質具高度生物相容性，做CT及MRI影像不受干擾(Artifact free)，以利術後追蹤。</p> <p>2.重複拆卸設計，病患二次手術時可重複拆卸或微調，不需更換新植體。</p> <p>3.不用另外配置安裝器械，開刀房內無需儲備大量工具反覆滅菌。</p> <p>4.本產品與器械為滅菌包裝即開即用</p> <p>5.操作簡易，可快速安裝。</p>	<p>健保給付之顱骨固定夾為鈦合金，在影像判讀上會有假影干擾，對於病患後續病狀狀況追蹤較困難。本產品為PEEK材質具高度生物相容性，因材質因素在X) RAY下可透光，可清楚判斷術後狀況，且健保給付的鈦合金固定夾僅可單次使用，若同一位病患須再次開顱骨手術時，固定夾移除後將變形需全數換新，不可再次利用，可能造成醫療資源的浪費。本產品PEEK材質可提供病患二次手術時微調使用，不會傷及產品本體。</p>	<p>1.PEEK材質具高度生物相容性，做CT及MRI影像不受干擾(Artifact free)，以利術後追蹤。</p> <p>2.重複拆卸設計，病患二次手術時可重複拆卸或微調，不需更換新植體。</p> <p>3.不用另外配置安裝器械，開刀房內無需儲備大量工具反覆滅菌。</p> <p>4.本產品與器械為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、遲緩或無裂面固化及結締組織的形成。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，滅菌包裝即開即用</p> <p>5.操作簡易，可快速安裝。</p>	<p>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"合碩"顱顏骨固定系統的組件。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、微調。</p>	FFP074902YXU	60,000
FFZ005390023	<p>1.PEEK材質具高度生物相容性，做CT及MRI影像不受干擾(Artifact free)，以利術後追蹤。</p> <p>2.重複拆卸設計，病患二次手術時可重複拆卸或微調，不需更換新植體。</p> <p>3.不用另外配置安裝器械，開刀房內無需儲備大量工具反覆滅菌。</p> <p>4.本產品與器械為滅菌包裝即開即用</p> <p>5.操作簡易，可快速安裝。</p>	<p>健保給付之顱骨固定夾為鈦合金，在影像判讀上會有假影干擾，對於病患後續病狀狀況追蹤較困難。本產品為PEEK材質具高度生物相容性，因材質因素在X) RAY下可透光，可清楚判斷術後狀況，且健保給付的鈦合金固定夾僅可單次使用，若同一位病患須再次開顱骨手術時，固定夾移除後將變形需全數換新，不可再次利用，可能造成醫療資源的浪費。本產品PEEK材質可提供病患二次手術時微調使用，不會傷及產品本體。</p>	<p>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、遲緩或無裂面固化及結締組織的形成。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。</p>	<p>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"合碩"顱顏骨固定系統的組件。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、微調。</p>	FFP074902YXU	69,300
FFZ019440001	<p>可吸收材質在癒合期內提供穩定性的支撐力固定骨瓣，而後會分解成微粒在體內代謝</p>	<p>鈦合金材質為不可吸收，仍會有異物存在感</p>	<p>植入物移位,鬆脫或斷裂</p>	<p>"1.使用前應注意包裝外部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顆可吸收顱骨固定釘 3.此產品不得重複滅菌使用"</p>	FFP07FF490AE	15,000
FFZ023001001	<p>1.Adept為目前唯一通過FDA核准可以使用在婦科內視鏡手術的防沾黏產品 2.Adept為目前唯一能提供腹骨盆腔全方位防沾黏的產品(Broad coverage) 3.使用方便，只需於術後關閉腹腔前，灌注1L Adept於腹腔中，不需改變手術流程</p>	<p>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，暫時隔離腹膜表面，有效達到全方位防沾黏的效果。</p>	<p>滴注Adept液體至腹骨盆腔會發生自限性外陰腫大的副作用。大部分可在一星期內復原，若外陰腫大合併尿滯留時，則必須放置導尿管。</p>	<p>腸切除或修補：已有臨床案例報告,使用Adept於腸切除或修補手術時會發生手術吻合口癒合不全、腸阻塞及腹膜炎。</p>	無	15,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FGZ028560002	本產品為一治療陰部器官脫垂症狀的系統。本產品能夠作為骨盆底部的支持結構。 本產品設計為單次使用的裝置。	本產品為一治療陰部器官脫垂症狀的系統。本產品能夠作為骨盆底部的支持結構。 可利用Anchor將脫垂組織固定於SSL治療脫垂。無須切除子宮及可治療子宮脫垂。	1.穿引針可能導致血管、神經、膀胱、尿道或腸系統的發炎或糜爛。損傷的修復可能需要手術介入。 2.異物反應可能會造成周圍組織的發炎。這些反應可能包含?管形成、及/或發炎反應。 3.作為一種相對於身體組織間的外來異物，本產品可能促發已先行存有的感染風險。 4.假使病患因任何組成要件而罹患併發症，需立即移植出此裝置。 5.本產品上的網狀組織如承受太大的張力，可能會導致尿滯留。 6.本產品可能會導致疼痛、黏膜或其他組織糜爛、及/或位移可能導致此裝置失敗，再出現器官脫垂及/或尿失禁問題。	1. 本產品只能經由受過本產品置放訓練的的醫生所使用，且必須徹底瞭解本產品的作用機制。 2. 本產品的植入須由具有執行手術技術資格之醫師進行。 3. 本產品為滅菌產品，且於使用前必須維持滅菌狀態。產品拆裝前須檢查包裝是否有毀損，若發現包裝已有毀損，請勿使用。 4. 本產品不可重複使用，也不可重複滅菌。不可使用任何無完整包裝或拆封之本產品。 5. 本產品為植入性裝置，在手術過程中，必須嚴格進行無菌量測。 6. 需告知病患若有解尿疼痛、血尿或其他問題需盡快與手術人員溝通。 7. 本產品植入需搭配正確手術程序及適當之受污或感染傷口治療。 8. 術後可能出現的恥骨出血現象，在病患出院前必須詳細觀察其症狀，進行風險評估。 9. 於穿引針手術執行後，須進行膀胱鏡檢查以確認膀胱系統的完整性。 10. 建議患者在術後至少3至4週不要進行激烈運動（例如騎自行車、慢跑等），也建議在手術後一個月避免從事性行為。	無	37,700
FHZ020318001	雙馬鞍設計,更能符合瓣膜環狀結構	健保環屬單一平面設計,此環屬於雙馬鞍設計,更能符合瓣膜環狀結構	個別病患對植人物之反應	限單一患者使用	FHVR104450ED	41,000
FHZ024787001	本產品主要適用於病患因冠狀動脈繞道手術施行前,微創擷取腿部血管(陽靜脈)手術的使用。	1.傷口小 2.術後復原能力較快 3.降低傷口感染率	無	避免過多co2的灌入	無	66,000
FHZ029037001	具有親水性塗層之導引鞘,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.	本產品為一個單次使用,拋棄式,具有親水性塗層之導引鞘,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之導引導線相容	無	365,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FHZ029410001	<p>美敦力CoreValve Evolut R System是可收回的經導管主動脈瓣膜植入系統。此生物性瓣膜乃設計用於取代原生或外科生物性主動脈心臟瓣膜，且無需進行開心手術亦無需手術取出功能不全的瓣膜。其支架由鎳鈦合金 (Nitinol) 製成，具多重層級、自動展開的特性，且不透放射線。此生物性瓣膜是由豬心包膜取得的瓣葉及裙狀物縫製而成的三瓣葉結構所製成。</p> <p>此生物性瓣膜經由 α 氨基油酸 (alpha) amino oleic acid, AOA) 處理，AOA是由油酸衍生的複合物，是一種天然形成之長鏈脂肪酸。AOA是一種能減少早期和晚期瓣膜鈣化之抗礦化處理。</p>	無健保品	無	<p>*本手術僅可以在能立即執行緊急主動脈瓣膜手術的場所中進行。*仔細確認有關病患的解剖參數是否在表1列出的規格內。*切勿冷凍生物性瓣膜。冷凍會破壞生物性瓣膜。請檢查放在標示紙盒內的冷凍指示劑。如果本產品暴露在凍融的環境下，指示劑玻璃瓶就會破裂，並導致染劑溢出，使襯紙染上顏色。若察覺此現象或其他冷凍的跡象，請勿使用此生物性瓣膜。*包裝內容物皆為無菌。若包裝受損請勿使用。*生物性瓣膜容器外側和導管套袋的外表面，以及裝載系統外層套袋，皆非無菌，不可放置在無菌區域。*本裝置設計僅限單一病患使用。請勿重複使用、再處理或重新消毒本產品。重複使用、再處理或重新消毒都可能損壞本器材的結構完整性及/或造成器材污染風險，並因而導致病患受傷、罹病或死亡。*若從病患體內取出生物性瓣膜和導管，請棄置該生物性瓣膜及導管；請勿試圖重複使用任何組件。必須將生物性瓣膜和導管，更換為新的無菌組件。*在確定植入及尺寸前不得開啟包裝內容物。*不得以銳利或尖頭物接觸或操作生物性瓣膜。*請在有效期限之前使用。*存放生物性瓣膜的溫度為室溫。*從包裝取出導管時，請格外小心以免導管糾結。*在將生物性瓣膜裝載入導管之前，請執行生物性瓣膜沖洗程序（請參照原廠使用說明書7.3）。*在生物性瓣膜裝載入導管後，將裝有生物性瓣膜的導管遠端浸於冰冷（0°C至8°C [32°F至46°F]）的無菌生理食鹽水，直到植入前。*使用展開旋鈕展開及收回生物性瓣膜。請勿使用扳機展開或收回，以免導致無法準確放置生物性瓣膜。*輸送導管系統及/或配件如果出現機械性故障，可能會導致病患出現併發症。*並未在血性惡液質（blood dyscrasias）病患族群中評估使用主動脈瓣膜置換術的生物性瓣膜安全性及有效性，這類病患定義如下：白血球減少（WBC <1000 cells/mm³）、血小板減少（血小板計數 <50,000 cells/mm³）、出血體質（bleeding diathesis）或凝血功能障礙，或高凝固狀態（hypercoagulable states）。</p>	無	1,200,000
FHZ030143001	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	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。	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
FLZ024866001	植入式監控探頭，提高皮瓣存活率	無健保相似品項可比較	無	避免在靠近Cook）Swartz都卜勒探頭或延長導線附近施加電外科手術能量以免監測儀受損。	無	29,600
FNX011402001	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	請勿使用將其他非雷勁的切割工具與雷勁馬達同時使用。雷勁切割工具僅限單次使用。	無	5,100
FNX011461001	切割	健保給付方案：1.使用低速鑽及手搖鑽增加開刀失敗風險。2.需要消耗較長手術時間。	無	鑽頭及鋸片皆只能使用一次不可重覆再使用	無	4,700
FNX016944001	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	請勿使用將其他非雷勁的切割工具與雷勁馬達同時使用。雷勁切割工具僅限單次使用。	無	5,100
FNX022173001	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	請勿使用將其他非雷勁的切割工具與雷勁馬達同時使用。雷勁切割工具僅限單次使用。	無	5,100



漢銘基督教醫院
Hanming Christian Hospital

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FNX025309001	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	無	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
FNY000623W01	顯微手術保持開刀區域完全無菌狀態並增加醫師開刀部位能見度	自行消毒的塑膠袋，無法規認證之無菌品質。	無	不可重複使用	無	910
FNY029869001	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	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	70,000
FNY029947002	限單一患者使用	無健保品項可比較	不適合長期植入	請勿重複使用	無	50,000
FRZ022129001	選擇性體內放射治療有辦法將帶有高放射性源(35μm, 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輻射劑量 (>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。但體外放療為了避免正常肝組織受損，很難給足輻射劑量，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(35μm, 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輻射劑量 (>100Gy)，達到明顯的腫瘤縮小及延緩疾病的惡化時間。	鈇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，鈇90 微球體栓後副作用輕微許多。 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。 高放射能量可能引起的罕見嚴重併發症，儘管嚴重不良事件較為少見，不過與治療相關的併發症發生率為急性胰臟炎 < 0.1%、放射性肺炎 < 0.1%、急性胃炎5) 10%(嚴重者約1) 2%)、放射性肝炎 < 1%、急性膽囊炎 < 1%。	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，這項程序通常是在放射科進行手術，需要局部麻醉。	無	480,000
FRZ023000001	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，讓微球僅堵塞住腫瘤附近血管(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	必須由具有治療肝臟腫瘤經驗的放射科醫師來進行。	無	55,000
FSZ005261002	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鏈結，所以barrigel不受溫度影響較好推擠及塗抹且動物實驗的防沾粘效果是優於競爭者。	類似品無健保給付	無	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黏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確立5.本產品不建議使用孕婦,因為安全性資料尚未確立,並建議在使用本產品後,於第一個完整月經週期間避免懷孕6.本產品以填充於注射針筒內,限單次使用.為防止污染與方便於手術房中使用,外層在加上保護用的包裝袋7.本產品於拆封後建議立即使用8.所有的產品組裝程序皆必須於無菌的狀態下操作9.注射針筒能單次使用,未使用部分不能重複使用10.使用後的容器要妥善地處理丟棄11.將本產品放置於兒童不易取得之處12.若包裝有破損,請勿使用,並與本公司聯絡13.本產品過期後請勿使用	無	15,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FSZ005261004	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粘效果是優於競爭者。	無類似品健保給付	無	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.本產品用在癌症患者的安全性尚未確立5.本產品不建議使用孕婦，因為安全性資料尚未確立，並建議在使用本產品後，於第一個完整月經週期期間避免懷孕6.本產品以填充於注射針筒內，限單次使用，為防止污染與方便於手術房中使用，外層在加上保護用的包裝袋7.本產品於拆封後建議立即使用8.所有的產品組裝程序皆必須於無菌的狀態下操作9.注射針筒能單次使用，未使用部分不能重複使用10.使用後的容器要妥善地處理丟棄11.將本產品放置於兒童不易取得之處12.若包裝有破損，請勿使用，並與本公司聯絡13.本產品過期後請勿使用	無	8,500
FSZ005697001	本產品為專利CHAP酯交聯技術製造，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，用於手術處黏附性高、不易位移，有效避免沾黏組織產生。可應用於臨床開腹手術及腹腔鏡手術使用，用途較廣。	無相似之健保給付品項	無	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，剩餘部分禁止重複使用。	無	18,000
FSZ006164001	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、周邊神經及關節攣縮鬆解手術後，組織間產生纖維化或沾黏的發生。 2.本品為使用專利 CHAP 自體酯交聯技術製造之透明質酸凝膠，具有高黏稠性及高延展性的凝膠，可附著於塗抹的組織表面，形成一層抗組織沾黏的屏障，以減少手術後組織的沾黏。無額外添加劑，生物相容性高，不易產生過敏反應。	目前無健保給付之類似品項。	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	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、周邊神經及關節攣縮鬆解手術後，組織間產生纖維化或沾黏的發生。 2.本品為使用專利 CHAP 自體酯交聯技術製造之透明質酸凝膠，具有高黏稠性及高延展性的凝膠，可附著於塗抹的組織表面，形成一層抗組織沾黏的屏障，以減少手術後組織的沾黏。無額外添加劑，生物相容性高，不易產生過敏反應。	目前無健保給付之類似品項。	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.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、周邊神經及關節攣縮鬆解手術後，組織間產生纖維化或沾黏的發生。 2.本品為使用專利 CHAP 自體酯交聯技術製造之透明質酸凝膠，具有高黏稠性及高延展性的凝膠，可附著於塗抹的組織表面，形成一層抗組織沾黏的屏障，以減少手術後組織的沾黏。無額外添加劑，生物相容性高，不易產生過敏反應。	目前無健保給付之類似品項。	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	用於無張力疝氣修補手術，放置於腹膜前腔處，特點：1.獨創防捲環(memory recoil)設計及口袋與背帶之設計，可完全避免補片彎折並確保補片可完全於腹膜前腔內開展覆蓋整個腹股溝包含直接疝氣，間接疝氣，和股疝氣，手術傷口小且只需少針縫合固定，使復發或修補不完全的風險降至最低。2.材質為單股聚丙烯，可促進組織快速巷內生長。此種無張力修補手術可以減少疝氣缺損周圍肌肉與韌帶組織的張力或拉力，且縫合固定針數少進而減緩了手術後的疼痛，恢復時間縮短	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	可能的併發症包括瘀癢、黏著、血腫、發炎、擠壓突出、廢管形成以及疝氣或軟組織缺陷的復發	不可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。	FSP6101177BA	9,500

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FSZ016580001	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，無任何副作用安全有效。可任意裁剪、包覆、移動、縫合，不浪費材料。	防沾黏產品無健保給付品項	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、磨擦或固定位置移動。4.儘管罕見，但是植入異物可引起炎症或過敏反應。5.血腫。6.縫線拉出。	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遭撕裂或損壞，導致使用本品失敗，並可能另作手術把它去除。	無	13,000
FSZ016580003	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，無任何副作用安全有效。可任意裁剪、包覆、移動、縫合，不浪費材料。	防沾黏產品無健保給付品項	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、磨擦或固定位置移動。4.儘管罕見，但是植入異物可引起炎症或過敏反應。5.血腫。6.縫線拉出。	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遭撕裂或損壞，導致使用本品失敗，並可能另作手術把它去除。	FHP1112120GX	17,000
FSZ017338001	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。在一個老鼠腹部傷口縫合研究中，比較了用4) 0可吸收縫線閉合傷口與用可吸收縫線閉合傷口外加Vicryl Mesh加強的傷口支撐力。在動物試驗中，有Mesh支持的切口張力明顯大於只用縫線縫合的切口張力。Vicryl Mesh植入體內14天後期抗裂強度仍有原來的80%，在60到90天內才被完全吸收。	Vicryl Mesh的組成材質為Polyglactin910，由90%的乙交酯(Glycolide)和10%的L) 丙交酯(Lactide)共聚合物製成。其分子式為(C ₂ H ₂ O ₂) _m (C ₃ H ₄ O ₂) _n 。此Mesh由無塗層和未染色的纖維編織而成。該纖維成份與Vicryl縫線相同。Vicryl縫線為無化學活性、無抗原性、無熱原性；在吸收過程中只產生輕微的組織反應。	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。 因為是一種可吸收材質，Vicryl Mesh可能暫時性作用如同異物。	無	3,000
FSZ017436001	1. 前腹膜腹腔鏡術式(TEP)專用的人工編網，以最佳符合解剖上的結構，分左、右邊供病患使用。 2. 獨特以2D + 3D編織構造，強化2D部分的修補結構，同時增加手術操控性、加強病灶修補的功能。而柔軟的3D解剖性編織結構，更能保護重要血管組織等的敏感地帶。 3. 獨特採親水性polyester材質，與組織服貼性佳，更能促進細胞生長植入，真正強化修補效果。 4. 材料屬性較不易皺縮、移位，也因而疼痛感降低。	1. 專為先進之前腹膜腹腔鏡術式使用，病患傷口小，術後恢復快。 2. 特有之親水性材質與獨特的編織方式，使得本產品與組織服貼性佳、促進細胞生長效率。 3. 符合解剖上修補原理的設計，可同時覆蓋直疝、斜疝與股疝發生的位置。	使用本產品後，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) 血清腫、血腫 (2) 復發 (3) 慢性疼痛 (4) 感染 (5) 內臟沾粘 (6) 對產品成分產生過敏反應	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長速度。(2) 在受感染或受汙染的處所進行手術。 2. 當植入於腹膜前部位時，腹膜移補術的人工編網在手術最後應儘可能維持完整。 3. 另外本產品以雙層滅菌包裝方式提供。建議於使用本產品時，在打開內層包裝，並使用乾淨的手套和器械握住貼布末端。	FSP6101170BA	15,750
FSZ017697001	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共聚合物在植入後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、尿管的行程與突出	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損害，如使用尖銳儀器、發熱裝置所造成的損害。 3.覆蓋補片應適度固定(如縫線或釘子)以避免邊緣捲起或折疊，並可將疝氣的復發機率降到最道。建議固定點與網片邊緣至少保持1公分(0.4英吋)的距離。	FSP6264625BB	12,100
FSZ017697002	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共聚合物在植入後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、尿管的行程與突出	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損害，如使用尖銳儀器、發熱裝置所造成的損害。 3.覆蓋補片應適度固定(如縫線或釘子)以避免邊緣捲起或折疊，並可將疝氣的復發機率降到最道。建議固定點與網片邊緣至少保持1公分(0.4英吋)的距離。	FSP6264625BB	12,100

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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	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,覆蓋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、尿管的行程與突出	<ol style="list-style-type: none"> 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損害，如使用尖銳儀器、發熱裝置所造成的損害。 3.覆蓋補片應適度固定(如縫線或釘子)以避免邊緣捲起或折疊，並可將疝氣的復發機率降到最道，建議固定點與網片邊緣至少保持1公分(0.4英吋)的距離。 	FSP6264625BB	12,100
FSZ018055002	<ol style="list-style-type: none"> 1.產品組成：3D聚酯人工網 + 可吸收的膠原蛋白。 2.3D聚酯人工網，具高親水性，植入後黏貼組織性佳，組織長的好。 3.可吸收的膠原蛋白，植入後12天開始被吸收，20天後完全被吸收，有效防止組織沾黏。 4.防沾粘膠原薄膜滲透超過網片編織基礎層，緊密連接，唯一不分層的複合網片，不脫落。 5.產品透視度極佳，可確認 Defect 被完整適當覆蓋。 6.附有固定線(亦可自行增加)，方便mesh懸吊定位。 7.本品可以防止腹內組織沾黏，有效降低腹部疝氣併發症、復發率。 	 <ol style="list-style-type: none"> 1.有效減低腹部疝氣病人的復發率。 2.植入品可防止組織沾黏並自體吸收。 3.植入品能部份自體吸收;依人體功學彈性編織，有效減少病人的不適、疼痛感。 4.可以微創腹腔鏡術式治療。 	<p>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):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.血清腫、血腫， 2.復發， 3.感染， 4.內臟沾黏， 5.對產品成分產生過敏反應。 	<ol style="list-style-type: none"> 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。 *在受感染的或受污染的處所進行手術。 2. 本產品是以無菌包裝方式提供，使用前請檢查包裝是否有任何損壞。如果包裝已開啟或已損毀，則請勿使用本產品。 3. 建議使用未經裁剪之完整本產品，這樣可以確保保護邊緣的薄膜完整無缺。 4. 為了維持本產品的伸縮性和多孔性，建議使用本產品時不要過度拉扯人工編網，不管使用方向為何，僅需適度均等的拉緊本產品即可。 5. 因為滑石粉具有發炎引發特性，所以建議在處理本產品的過程中，使用無滑石粉之手套或經過充分沖洗過的手套。 6. 本產品是以雙層無菌包裝方式提供，而非雙層包裝則置於一非無菌鋁包中，建議僅在需要使用本產品時打開內層包裝，並使用乾淨的手套和器械握住本產品末端。 7. 本產品為一單次使用之器材，已使用伽馬輻射消毒。 8. 建議將產品置於下列環境:儲存在溫度介於 +2°C / +25°C (36/77°F) 且乾燥的環境。然而，此產品能在 40°C (104°F) 溫度下保存兩個月。 	無	32,000
FSZ018055004	<ol style="list-style-type: none"> 1.產品組成：3D聚酯人工網 + 可吸收的膠原蛋白。 2.3D聚酯人工網，具高親水性，植入後黏貼組織性佳，組織長的好。 3.可吸收的膠原蛋白，植入後12天開始被吸收，20天後完全被吸收，有效防止組織沾黏。 4.防沾粘膠原薄膜滲透超過網片編織基礎層，緊密連接，唯一不分層的複合網片，不脫落。 5.產品透視度極佳，可確認 Defect 被完整適當覆蓋。 6.附有固定線(亦可自行增加)，方便mesh懸吊定位。 7.本品可以防止腹內組織沾黏，有效降低腹部疝氣併發症、復發率。 	<ol style="list-style-type: none"> 1.有效減低腹部疝氣病人的復發率。 2.植入品可防止組織沾黏並自體吸收。 3.植入品能部份自體吸收;依人體功學彈性編織,有效減少病人的不適、疼痛感。 4.可以微創腹腔鏡術式治療。 	<p>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):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.血清腫、血腫， 2.復發， 3.感染， 4.內臟沾黏， 5.對產品成分產生過敏反應。 	<ol style="list-style-type: none"> 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。 *在受感染的或受污染的處所進行手術。 2. 本產品是以無菌包裝方式提供，使用前請檢查包裝是否有任何損壞。如果包裝已開啟或已損毀，則請勿使用本產品。 3. 建議使用未經裁剪之完整本產品，這樣可以確保保護邊緣的薄膜完整無缺。 4. 為了維持本產品的伸縮性和多孔性，建議使用本產品時不要過度拉扯人工編網，不管使用方向為何，僅需適度均等的拉緊本產品即可。 5. 因為滑石粉具有發炎引發特性，所以建議在處理本產品的過程中，使用無滑石粉之手套或經過充分沖洗過的手套。 6. 本產品是以雙層無菌包裝方式提供，而非雙層包裝則置於一非無菌鋁包中，建議僅在需要使用本產品時打開內層包裝，並使用乾淨的手套和器械握住本產品末端。 7. 本產品為一單次使用之器材，已使用伽馬輻射消毒。 8. 建議將產品置於下列環境:儲存在溫度介於 +2°C / +25°C (36/77°F) 且乾燥的環境。然而，此產品能在 40°C (104°F) 溫度下保存兩個月。 	無	36,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FSZ018055005	<p>1.產品組成：3D聚酯人工網 + 可吸收的膠原蛋白。</p> <p>2.3D聚酯人工網，具高親水性，植入後黏貼組織性佳，組織長的好。</p> <p>3.可吸收的膠原蛋白，植入後12天開始被吸收，20天後完全被吸收，有效防止組織沾黏。</p> <p>4.防沾粘膠原膜滲透超過網片編織基礎層，緊密連接，唯一不分層的複合網片，不脫落。</p> <p>5.產品透視度極佳，可確認 Defect 被完整適當覆蓋。</p> <p>6.附有固定線(亦可自行增加)，方便mesh懸吊定位。</p> <p>7. 本品可以防止腹內組織沾黏，有效降低腹部疝氣併發症、復發率。</p>	<p>1.有效減低腹部疝氣病人的復發率。</p> <p>2.植入品可防止組織沾黏並自體吸收。</p> <p>3.植入品能部份自體吸收;依人體功學彈性編織，有效減少病人的不適、疼痛感。</p> <p>4.可以微創腹腔鏡術式治療。</p>	<p>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):</p> <p>1.血清腫、血腫。2.復發。3.感染。4.內臟沾黏。5.對產品成分產生過敏反應。</p>	<p>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):</p> <p>*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。</p> <p>*在受感染的或受污染的處所進行手術。</p> <p>2. 本產品是以無菌包裝方式提供，使用前請檢查包裝是否有任何損壞。如果包裝已開啟或已損毀，則請勿使用本產品。</p> <p>3. 建議使用未經裁剪之完整本產品，這樣可以確保保護邊緣的薄膜完整無缺。</p> <p>4. 為了維持本產品的伸縮性和多孔性，建議使用本產品時不要過度拉扯人工編網，不管使用方向為何，僅需適度均等的拉緊本產品即可。</p> <p>5. 因為滑石粉具有發炎引發特性，所以建議在處理本產品的過程中，使用無滑石粉之手套或經過充分沖洗過的手套。</p> <p>6. 本產品是以雙層無菌包裝方式提供，而此雙層包裝則置於一非無菌鋁包中。建議僅在需要使用本產品時打開內層包裝，並使用乾淨的手套和器械握住本產品末端。</p> <p>7. 本產品為一單次使用之器材，已使用伽馬輻射消毒。</p> <p>8. 建議將產品置於下列環境:儲存在溫度介於 +2°C /+25°C (36/77°F) 且乾燥的環境。然而，此產品能在 40°C (104°F)溫度下保存兩個月。</p>	無	50,000
FSZ018591001	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	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	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	<p>Seprafilm防粘黏薄膜是一種無菌、生物可吸收、半透明的粘黏阻隔膜，由玻尿酸鈉(HA)與羧酸甲基纖維素(CMC)兩種陰離子多醣類組合而成，同時藉由活化劑EDC (1) (3 dimethylaminopropyl) – 3) ethylcarbodiimide hydrochloride)將上述生化聚合物做化學上的修改而成。</p>	無給付項目	與對照組間無統計上顯著差異	<p>1. 在剖腹手術進行腹骨盆腔縫合之前立即使用</p> <p>2. 在使用前應確保膜的乾燥</p> <p>3. 手術部位，特別是欲放置的位置應儘可能保持乾燥，完全去除多餘的體液。</p> <p>4. 臨用前將鋁箔包裝打開，將覆有本品的內部無菌托片放置在消毒後的手術區域。</p> <p>5. 自內部消毒套移開含有本品的支持套。</p> <p>6. 將薄膜以剪刀裁切成適當形狀及大小。</p> <p>7. 小心以乾燥器械(或/與)乾手套處理。</p> <p>8. 將膜自支持套開口拉出 1) 2 cm。</p> <p>9. 適度彎曲薄膜或支持套以幫助置入腹腔。</p> <p>10. 使用時，在放置於使用部位前應避免接觸其他部位組織表面。若不慎接觸，適當利用適量沖洗液將薄膜慢慢沖離非目標放置部位的組織表面。</p> <p>11. 首次放置於目標位置後，可用乾燥手套輕微按壓，使薄膜使與組織或器官黏貼，然後抽出支持套。</p> <p>12. 可適度延展薄膜，使其可超過組織創傷的部位以達到適當地被覆。</p> <p>13. 如需要，可用灌注液輕微潤滑薄膜，使其更易于覆蓋組織或器官邊緣。</p> <p>14. 可允許在同一部位以薄膜重疊附蓋或連續覆蓋住傷口的組織表面，以確保達到完全覆蓋。</p>	無	15,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FSZ018915002	Seprafilm防粘黏薄膜是一種無菌、生物可吸收、半透明的粘黏阻隔膜，由玻尿酸鈉(HA)與羧酸甲基纖維素(CMC)兩種陰離子多醣類組合而成，同時藉由活化劑EDC (1) (3 dimethylaminopropyl) - 3) ethylcarbodiimide hydrochloride)將上述生化聚合物做化學上的修改而成。	無給付項目 	與對照組間無統計上顯著差異	<ol style="list-style-type: none"> 1. 在剖腹手術進行腹骨盆縫合之前立即使用 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，完全去除多餘的體液。 4. 臨用前將鋁箔包裝打開，將覆有本品的內部無菌托片放置在消毒後的手術區域。 5. 自內部消毒套移開含有本品的支持套。 6. 將薄膜以剪刀裁切成適當形狀及大小。 7. 小心以乾燥器械(或/與)乾手套處理。 8. 將膜自支持套開口拉出 1) 2 cm。 9. 適度彎曲薄膜或支持套以幫助置入腹腔。 10. 使用時，在放置於使用部位前應避免接觸其他部位組織表面。若不慎接觸，適量利用適量沖洗液將薄膜慢慢沖離非目標放置部位的組織表面。 11. 首次放置於目標位置後，可用乾燥手套輕微按壓，使薄膜使與組織或器官黏貼，然後抽出支持套。 12. 可適度延展薄膜，使其可超過組織創傷的部位以達到適當地被覆。 13. 如需要，可用灌注液輕微濕潤薄膜，使其更易於覆蓋組織或器官邊緣。 14. 可允許在同一部位以薄膜重疊附蓋或連續覆蓋住傷口的組織表面，以確保達到完全覆蓋。 	無	28,000
FSZ019410001	<ol style="list-style-type: none"> 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沾黏的發生率與減輕嚴重程度、提高術後懷孕率，並能於未完全止血時使用。 2. 3D凝膠狀的規格使它有別於其他防沾粘產品，能完整包覆不規則組織或器官，形成一層屏障。 3. 開放式與內視鏡手術皆有專門設計的規格包裝，醫師能更方便的選用並簡單操作。且凝膠狀的劑型是目前唯一可用於子宮鏡手術後的防沾粘產品。 	目前無同類健保品項	無	<ol style="list-style-type: none"> 1. 本產品沒有抑菌或殺菌效果。 2. 本產品拆封後建議立即使用。 3. 注射針筒僅能單次使用，未使用部分不能重複使用。 4. 插管僅能單次使用，請勿滅菌後重複使用。 	無	16,500
FSZ019410002	<ol style="list-style-type: none"> 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沾黏的發生率與減輕嚴重程度、提高術後懷孕率，並能於未完全止血時使用。 2. 3D凝膠狀的規格使它有別於其他防沾粘產品，能完整包覆不規則組織或器官，形成一層屏障。 3. 開放式與內視鏡手術皆有專門設計的規格包裝，醫師能更方便的選用並簡單操作。且凝膠狀的劑型是目前唯一可用於子宮鏡手術後的防沾粘產品。 	目前無同類健保品項	無	<ol style="list-style-type: none"> 1. 本產品沒有抑菌或殺菌效果。 2. 本產品拆封後建議立即使用。 3. 注射針筒僅能單次使用，未使用部分不能重複使用。 4. 插管僅能單次使用，請勿滅菌後重複使用。 	無	16,500
FSZ019507001	<ol style="list-style-type: none"> 1. 預先裁剪的橢圓型網狀貼布附長條帶，分為左邊及右邊。 2. 長方形網狀貼布 	Mesh本身具備有可吸收聚乳酸單絲可吸收鈎子 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	FSP6110650BB	12,800
FSZ019640001	<ol style="list-style-type: none"> 1. 可吸收材質，無外來物反應 2. 可使用在受汙染的部位 3. 完整組織再生 4. 再生組織具長期強度 	本品健保皆無給付。 Cook Biodesign Surgisis Hernia Graft 13*15cm G36032 拜爾迪賽瑟集喜司疝氣支撐物	無	<ol style="list-style-type: none"> 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。 	FSP63CHM01CK	37,000
FSZ022205001	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	可能的併發症包括瘀癢、黏著、血腫、發炎、擠壓突出、尿管形成以及疝氣或軟組織缺陷的復發	不可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。	FSP6101170BA	8,500

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FSZ023882001	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。補片外圍具有單圈記憶環；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	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	FSP6264625BB	11,900
FSZ023882002	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。補片外圍具有單圈記憶環；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	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	FSP6264625BB	26,000
FSZ024060003	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，不引發沾黏此層表面具有生物可吸收性塗層,30天可逐步被吸收；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。補片外圍具有單圈記憶環；記憶環為PDO完全可吸收材質，可提供置入時補片平整，於6~8個月可完全吸收。	無	可能的併發症，包括血清腫、粘黏、血腫、發炎、推擠、?管形成、感染、過敏性反應以及疝氣復發或軟組織缺損。如果在插入或固定過程中，SorbaFlex PDO單纖維被切斷或受損，可能引發腸道或皮膚穿孔以及感染等其他併發症	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烯定位綁帶進行固定	FSP6111266DV	13,000
FSZ024613001	1.Sling有4cm de) tang減少植入後攣縮或彎曲變形 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	以下為安置尿道下吊索可能產生的併發症，但並不僅限於此：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	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，不引發沾黏，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。	健保無給付相關產品	可能的併發症，包括血清腫、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。	FSP6264625BB	15,200
FSZ024945002	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，不引發沾黏，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。	健保無給付相關產品	可能的併發症，包括血清腫、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。	FSP6264625BB	39,000
FSZ024945003	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，不引發沾黏，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。	健保無給付相關產品	可能的併發症，包括血清腫、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。	FSP6264625BB	43,000
FSZ025630001	本產品有多點式固定?比起一般兩點式固定?提供更強的穩固力，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，本產品僅需單一切口就能進行安裝，術中出血量小，且對於膀胱及腸子損害的風險較小。由於僅為單一小傷口，所以術後恢復期較短，安全性較高。	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。	FSP71KDM015N	32,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FSZ026881001	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沾黏產品。其成分取自天然玻尿酸，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內組織，對臨床醫師使用上相當方便。停留於作用部位時間長達10天，可有效改善沾黏組織的形成。	現無健保品項	無	<ul style="list-style-type: none"> 》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沾黏的效能，因此是否使用在凝血、嚴重過敏，或先前有過敏性反應狀況發生的患者身上，由外科醫師自行決定。 》本產品不具有抑菌或殺菌的活性。 》與其他防沾黏醫材伴隨使用之效果尚未被評估。 》本產品使用在有惡性腫瘤的部位之安全性尚未被評估。 》打開封袋後，建議立即使用於針劑和插管。 》於手術過程，本產品全部的組裝過程都必須要在無菌環境下操作。 》針劑僅限單次使用，未用完的部分必須丟棄。 》插管僅限單次使用，請勿滅菌後再使用。 》如果重複使用未用完的凝膠和/或使用一次後的插管，會造成病患感染之風險。 》使用完的容器依照醫療廢棄物相關法規進行處理。 》若保護袋破損，請勿使用本產品，並和當地的銷售人員聯絡。 》超過包裝上的使用期限時，請勿使用本產品。 	無	17,000
FSZ026881002	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。Hyaloglide能完全黏附在組織表面歸因於它的黏彈性，在手術後的修復期間，形成防沾黏的屏障以隔開鄰近的組織，其後隨著時間能被人體完全吸收。Hyaloglide的效能和耐受性已由臨床和臨床前研究報告得到證實。	可有效改善沾黏相關併發症；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。Hyaloglide防沾生物膠為目前台灣市場上，唯一註冊許可的防沾生物膠可適用於預防或降低肌腱，周邊神經，關節手術後沾黏或纖維化的發生。	無	<ul style="list-style-type: none"> 》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沾黏的效能，因此是否使用在凝血、嚴重過敏，或先前有過敏性反應狀況發生的患者身上，由外科醫師自行決定。 》本產品不具有抑菌或殺菌的活性。 》與其他防沾黏醫材伴隨使用之效果尚未被評估。 》本產品使用在有惡性腫瘤的部位之安全性尚未被評估。 》打開封袋後，建議立即使用於針劑和插管。 》在手術階段後，本產品全部的組裝過程都必須要在無菌環境下操作。 》針劑僅限單次使用，未用完的部分必須丟棄。 》插管僅限單次使用，請勿滅菌後再使用。 》如果重複使用未用完的凝膠和/或使用一次後的插管，未滅菌產品會有造成病患感染之風險。 》使用完的容器依照各國法規進行處理。 》若保護袋破損，請勿使用本產品，並和當地的銷售人員聯絡。 》超過包裝上的使用期限時，請勿使用本產品。 	無	32,000
FSZ027776003	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)本產品為柔軟具彈性的不織布 (2)本產品約15週可被吸收，如同可吸收的PGA縫合材料，所以適合使用在不需長時間癒合的傷口。 (3)本產品為綠色，使用時可與組織作區別。	目前並無用於此類功能的相似品	無	<p>在使用前應閱讀禁忌症、警告以及以下真訊。</p> <ol style="list-style-type: none"> 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 2.重要基礎照護：發生術後感染時，移除本產品並採取清創處置 3.不良反應，依本產品特性，可能會有以下狀況： *本產品長時間與輸尿管及膽道接觸可能會造成結石。 *因過高的張力而無法支持作用位置 *在老年、虛弱病人或傷口需要長時間癒合時無法支持作用位置 *輕微的急性組織發炎 *發炎或是部分材料壓迫伴隨延遲吸收或是物理性刺激(使用在只有少量血流或是靠近皮膚的位置時) *由於溶解後未代謝材料的堆積而使局部pH下降，並進而造成發炎(使用在只有少量血流或是靠近皮膚的位置時) 4.使用於老年病人： 使用於老年病人時應考慮本產品特性 5.使用於懷孕或哺乳婦女： 本產品使用在懷孕、哺乳及可能懷孕的婦女時應考慮本產品特性 6.使用於兒童： 目前並沒有使用在兒童的充分資訊，因此本產品使用在兒童時應考慮本產品特性 	無	28,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FSZ027776006	<p>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：</p> <p>(1)本產品為柔軟具彈性的不織布</p> <p>(2)本產品約15週可被吸收，如同可吸收的PGA縫合材料，所以適合使用在不需長時間癒合的傷口。</p> <p>(3)本產品為綠色，使用時可與組織作區別。</p>	無類似健保品	無	<p>在使用前應閱讀禁忌症、警告以及以下真訊。</p> <p>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</p> <p>2.重要基礎照護：發生術後感染時，移除本產品並採取清創處置</p> <p>3.不良反應，依本產品特性，可能會有以下狀況：</p> <p>*本產品長時間與輸尿管及膽道接觸可能會造成結石。</p> <p>*因過高的張力而無法支持作用位置</p> <p>*在老年、虛弱病人或傷口需要長時間癒合時無法支持作用位置</p> <p>*輕微的急性組織發炎</p> <p>*發炎或是部分材料壓迫伴隨延遲吸收或是物理性刺激(使用在只有少量血流或是靠近皮膚的位置時)</p> <p>*由於溶解後未代謝材料的堆積而使局部pH下降，並進而造成發炎(使用在只有少量血流或是靠近皮膚的位置時)</p> <p>4.使用於老年病人：</p> <p>使用於老年病人時應考慮本產品特性</p> <p>5.使用於懷孕或哺乳婦女：</p> <p>本產品使用在懷孕、哺乳及可能懷孕的婦女時應考慮本產品特性</p> <p>6.使用於兒童：</p> <p>目前並沒有使用在兒童的充分資訊，因此本產品使用在兒童時應考慮本產品特性</p>	無	10,500
FSZ027776007	<p>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：</p> <p>(1)本產品為柔軟具彈性的不織布</p> <p>(2)本產品約15週可被吸收，如同可吸收的PGA縫合材料，所以適合使用在不需長時間癒合的傷口。</p> <p>(3)本產品為綠色，使用時可與組織作區別。</p>	無類似健保品項	無	<p>在使用前應閱讀禁忌症、警告以及以下真訊。</p> <p>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</p> <p>2.重要基礎照護：發生術後感染時，移除本產品並採取清創處置</p> <p>3.不良反應，依本產品特性，可能會有以下狀況：</p> <p>*本產品長時間與輸尿管及膽道接觸可能會造成結石。</p> <p>*因過高的張力而無法支持作用位置</p> <p>*在老年、虛弱病人或傷口需要長時間癒合時無法支持作用位置</p> <p>*輕微的急性組織發炎</p> <p>*發炎或是部分材料壓迫伴隨延遲吸收或是物理性刺激(使用在只有少量血流或是靠近皮膚的位置時)</p> <p>*由於溶解後未代謝材料的堆積而使局部pH下降，並進而造成發炎(使用在只有少量血流或是靠近皮膚的位置時)</p> <p>4.使用於老年病人：</p> <p>使用於老年病人時應考慮本產品特性</p> <p>5.使用於懷孕或哺乳婦女：</p> <p>本產品使用在懷孕、哺乳及可能懷孕的婦女時應考慮本產品特性</p> <p>6.使用於兒童：</p> <p>目前並沒有使用在兒童的充分資訊，因此本產品使用在兒童時應考慮本產品特性</p>	無	10,500



漢銘基督教醫院
Hanming Christian Hospital

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FSZ027776008	<p>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：</p> <p>(1)本產品為柔軟具彈性的不織布</p> <p>(2)本產品約15週可被吸收，如同可吸收的PGA縫合材料，所以適合使用在不需要長時間癒合的傷口。</p> <p>(3)本產品為綠色，使用時可與組織作區別。</p>	無類似健保品項	無	<p>在使用前應閱讀禁忌症、警告以及以下真訊。</p> <p>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</p> <p>2.重要基礎照護：發生術後感染時，移除本產品並採取清創處置</p> <p>3.不良反應，依本產品特性，可能會有以下狀況：</p> <p>*本產品長時間與輸尿管及膽道接觸可能會造成結石。</p> <p>*因過高的張力而無法支持作用位置</p> <p>*在老年、虛弱病人或傷口需要長時間癒合時無法支持作用位置</p> <p>*輕微的急性組織發炎</p> <p>*發炎或是部分材料壓迫伴隨延遲吸收或是物理性刺激(使用在只有少量血流或是靠近皮膚的位置時)</p> <p>*由於溶解後未代謝材料的堆積而使局部pH下降，並進而造成發炎(使用在只有少量血流或是靠近皮膚的位置時)</p> <p>4.使用於老年病人：</p> <p>使用於老年病人時應考慮本產品特性</p> <p>5.使用於懷孕或哺乳婦女：</p> <p>本產品使用在懷孕、哺乳及可能懷孕的婦女時應考慮本產品特性</p> <p>6.使用於兒童：</p> <p>目前並沒有使用在兒童的充分資訊，因此本產品使用在兒童時應考慮本產品特性</p>	無	10,500
FSZ027776009	<p>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：</p> <p>(1)本產品為柔軟具彈性的不織布</p> <p>(2)本產品約15週可被吸收，如同可吸收的PGA縫合材料，所以適合使用在不需要長時間癒合的傷口。</p> <p>(3)本產品為綠色，使用時可與組織作區別。</p>	無類似健保品項	無	<p>在使用前應閱讀禁忌症、警告以及以下真訊。</p> <p>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</p> <p>2.重要基礎照護：發生術後感染時，移除本產品並採取清創處置</p> <p>3.不良反應，依本產品特性，可能會有以下狀況：</p> <p>*本產品長時間與輸尿管及膽道接觸可能會造成結石。</p> <p>*因過高的張力而無法支持作用位置</p> <p>*在老年、虛弱病人或傷口需要長時間癒合時無法支持作用位置</p> <p>*輕微的急性組織發炎</p> <p>*發炎或是部分材料壓迫伴隨延遲吸收或是物理性刺激(使用在只有少量血流或是靠近皮膚的位置時)</p> <p>*由於溶解後未代謝材料的堆積而使局部pH下降，並進而造成發炎(使用在只有少量血流或是靠近皮膚的位置時)</p> <p>4.使用於老年病人：</p> <p>使用於老年病人時應考慮本產品特性</p> <p>5.使用於懷孕或哺乳婦女：</p> <p>本產品使用在懷孕、哺乳及可能懷孕的婦女時應考慮本產品特性</p> <p>6.使用於兒童：</p> <p>目前並沒有使用在兒童的充分資訊，因此本產品使用在兒童時應考慮本產品特性</p>	無	10,500



漢銘基督教醫院
Hanming Christian Hospital

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
FSZ027976001	<p>1. 為一種低侵入性的治療尿失禁手術，僅對陰道做一單一切口(Single incision)，無須經由鼠蹊部或是腰部做牽引。(Cabrera J et al,2008)</p> <p>2. 手術過程平均只要9分鐘(4) 12 min)·僅要做局部麻醉·手術完當天患者確認無任何不適後·當天就可以回家休養。(Navazo et al, 2009)</p>	<p>副作用顯著低於同類特材，比較Needleless (Neomeedic) 及TVT) O (Gynecare)。使用Needleless治療對於手術疼痛感小於TVT) O·達到顯著的差異。(p<.05) (M. Rogers IV, 2011)</p> 	<p>1. 在牽引網片時可能會造成靜脈、神經、膀胱或尿道的穿孔。可能需要手術的介入來治療。</p> <p>2. 異物反應可能會造成周圍組織的發炎。這些反應可能包含瘻管形成、及/或發炎反應。</p> <p>3. 作為一種相對於身體組織間的外來異物，本產品可能促發已先行存有的感染風險。</p> <p>4. 假使病患因任何組成要件而罹患併發症，需立即移植出此裝置。</p> <p>5. 本產品上的網狀組織如承受太大的張力，可能會導致尿滯留。</p> <p>6. 本產品可能會導致疼痛、黏膜或其他組織糜爛、及/或位移可能導致此裝置失敗，再出現器官脫垂及/或尿失禁問題。</p>	<p>1. 本產品為滅菌產品，使用前必須確認產品無菌。產品拆裝前須檢查包裝是否有毀損，若發現包裝已有毀損，請勿使用。</p> <p>2. 本產品不可重複使用，也不可重複滅菌。拒絕使用任何無完整包裝或拆封之本產品。</p> <p>3. 產品為植入性裝置，在手術過程中，必須嚴格進行無菌量測。</p> <p>4. 適當的手術過程，必須包含執行植入本產品，以及包含傷口污染或感染的處理治療。</p> <p>5. 術後可能出現的後恥骨出血現象，在病患出院前必須詳細觀察其症狀進行風險評估。</p> <p>6. 需告知病患若有解尿困難或疼痛、血尿或陰部出血、持續性的骨盆或腹股溝疼痛等其他問題需盡快事先與醫師溝通。</p> <p>7. 建議患者在術後至少2個月不要進行激烈運動(例如騎自行車、慢跑等)。也建議在手術後2個月避免從事性行為。</p> <p>8. 必須諮詢患者在無網片及控制失禁的手術中做選擇，並且必須解釋選擇「1」網片的原因。</p> <p>9. 必須獲得患者同意且清楚告知網片手術可能會引發術後風險及潛在的併發症。</p> <p>10. 與諮詢患者內容必須包含網片植入後會形成永久的植入物，及伴隨著可能的併發症。嚴重時須由額外的手術來改善併發症。</p> <p>11. 手術後務必移除植入牽引器。</p>	FSP71KDM015N	32,000
FSZ028556001	<p>用於無張力疝氣修補手術，放置於腹膜可覆蓋整個腹股溝包含直接疝氣、間接疝氣、和股疝氣。</p> <p>特點:1.獨創防捲環)採用SORBAFLEX記憶技術，具備記憶和增強穩定特性，使網片的初次插入和正確放置更容易完成。SORBAFLEX記憶技術為可吸收之聚二氧六環酮(extruded polydioxanone) (PDO)·6~8個月可完全被人體吸收</p> <p>2.材質:採用輕質大孔設計的單股聚丙烯，可促進網膜空隙之中產生纖維母細胞反應。此種無張力修補手術可以減少疝氣缺損周圍肌肉與韌帶組織的張力或拉力，且縫合固定針數少進而減緩了手術後的疼痛，恢復時間縮短</p> <p>3.改良ONFLEX網片包含兩個囊袋，便於插入和定位該裝置，另該網片還提供多條綁帶，便於定位和固定本產品故只需少針縫合固定</p> <p>4. 改良ONFLEX網片還隨附一個尺寸固定的補片外層，可依據外科醫師的偏好選用。</p> <p>5. 此種無張力修補手術可以減少疝氣缺損周圍肌肉與韌帶組織的張力或拉力，且縫合固定針數少進而減緩了手術後的疼痛，恢復時間縮短，且能將復發或修補不完全的風險降至最低。</p>	<p>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</p>	<p>可能產生的併發症包括但不限於血清腫、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，包括但不限於腸道或皮膚穿孔和感染。</p>	<p>1.開始使用前請先閱讀所有說明。</p> <p>2.只有掌握適當外科技能的合格醫生才能使用本產品。</p> <p>3.應小心拿取和操作，避免切斷或劃傷SORBAFLEX PDO單絲。</p> <p>4.使用固定裝置時，應注意確認網片是否已完全固定。必要時，請另外用緊固件和/或以縫線縫合。</p>	FSP6264625BB	12,000
FSZ031551001	<p>抗變形網格設計，採用特殊編織，可抗組織拉扯張力。</p> <p>◎ADJUSTABLE ANCHORS 專利的調整錨可在環圍邊緣切割，有助於雙向精吊索。</p> <p>◎SLING ONLY 整段懸吊帶材質一致，提供尿道良好支撐和更穩固的定位。</p>	<p>目前此SIS單一一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開傷口放置吊帶，降低疼痛感，手術後恢復較快速。</p>	<p>醫療器材報告(MDRs)，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。</p>	<p>◎本產品為無菌包裝，僅限單次使用。</p> <p>◎單次使用，切勿重複滅菌。</p> <p>◎已開啟但未使用過的裝置請棄置</p> <p>◎若包裝已開啟或毀壞，請勿使用。</p> <p>◎勿以任何釘針、夾子或鉗子碰觸懸吊帶。</p>	FSP710BTR25B	35,000
FTZ007768001	<p>1.兩片式浮動環：底座可與造口袋分開</p> <p>2.柔軟及舒適的人工皮材質，保護造口周圍皮膚</p> <p>3.視野清楚，容易操作，方便評估造口及執行造口護理</p>	<p>1.兩片式浮動環：底座可與造口袋分開</p> <p>2.柔軟及舒適的人工皮材質，保護造口周圍皮膚</p> <p>3.視野清楚，容易操作，方便評估造口及執行造口護理</p>	<p>患者對產品材質過敏者可能導致皮膚過敏之現象</p>	<p>1.本產品屬單次使用 2.對底座材料過敏者不可使用</p>	無	230

漢諾基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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	
FTZ007768003	1.柔軟及舒適的墊高型兩片式人工皮底座，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 3.底座貼上後，造口袋可調整方向 4.視野清楚，容易操作，方便評估造口及執行造口護理	適用於造口不夠高、造口凹陷者、造口周圍皮膚鬆弛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血管裝置利用高頻(2) 3MHz)、低功率超音波協助遞送血栓溶解藥物進入肺栓塞或末梢血管處。EkoSonic MACH4血管裝置係由一個限單次使用之藥物遞送導管(IDDC)及MicroSonic裝置(MSD)組成。此裝置可遞送血栓溶解劑及超音波於治療位置。	無。	1.血管穿孔或破裂。2.末梢的血塊造成栓塞。3.血管瘻?。4.出血。5.血腫。6.疼痛與壓痛。7.敗血症/感染。8.血栓性靜脈炎。9.三尖瓣與肺瓣瓣膜損傷。10.因為尖端位移及自發性插入、空氣栓塞、抑或血栓性栓塞所造成的肺部梗塞。11.右束支傳導受阻及完全性心臟傳導受阻。12.內膜分裂。13.動脈剝離。14.血管血栓形成。15.藥物反應。16.顯影劑引起的過敏反應。17.動靜脈瘻管。18.血栓性栓塞疾病。19.截肢。20.氣胸。21.肺動脈穿孔。22.心臟心律不整)最常發生於置入移除、或後續置換右心室時。	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。遵守這些使用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。 3.此裝置僅供單次使用。 4.此裝置採無菌包裝且無致熱原。使用前，請仔細檢查裝置以確保無菌包裝及內容物未於運輸過程中受損。請勿使用包裝已開啟或受損、密封狀態遭破壞的產品，因為其內容物可能已非無菌且可能會造成患者感染。 5.導入前，應先沖洗IDDC。 6.如果遇到阻力且一開始利用X光透視檢查時並未偵測到阻力原因的話，請勿往前推進。因遇阻力而過度用力可能會造成裝置或血管系統受損。 7.如果亦遇IDDC之血流受阻的話，切勿利用高壓輸液將其暢通。請移除IDDC(及MSD，如果有的話)或更換相同型號的全新IDDC以確定並排除阻塞原因。 8.置入裝置前，請先將導線穿過目標治療區。	無	150,000	
HHZ026238001	用於心肺、冠狀動脈、與腦血管循環以外的原生血管或裝有支架、支架移植、或人工繞道移植物的血管血栓清除	此系統提供動力式機械性血栓清除血栓，有別於健保手動抽吸導管，清除效率高。日後再血栓阻塞的機率較低	可能的不良反應包括，但不僅限於：栓塞，特別是末梢血栓性栓塞，不同嚴重程度的肺栓塞，血栓形成，特別是復發性的血栓形成，再次阻塞，血管壁受傷，血管剝離/穿孔/破裂，斑塊剝離血管壁所造成的穿孔，動靜脈瘻管/假性動脈瘤，血腫、出血、大量出血，器官穿孔，穿刺位置的感染或壞死，過敏反應，導管誘發的敗血症	主要由受過訓練且具備經皮腔內移除個別目標血管內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	125,000	
HHZ026238002	用於心肺、冠狀動脈、與腦血管循環以外的原生血管或裝有支架、支架移植、或人工繞道移植物的血管血栓清除	此系統提供動力式機械性血栓清除血栓，有別於健保手動抽吸導管，清除效率高。日後再血栓阻塞的機率較低	可能的不良反應包括，但不僅限於：栓塞，特別是末梢血栓性栓塞，不同嚴重程度的肺栓塞，血栓形成，特別是復發性的血栓形成，再次阻塞，血管壁受傷，血管剝離/穿孔/破裂，斑塊剝離血管壁所造成的穿孔，動靜脈瘻管/假性動脈瘤，血腫、出血、大量出血，器官穿孔，穿刺位置的感染或壞死，過敏反應，導管誘發的敗血症	主要由受過訓練且具備經皮腔內移除個別目標血管內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	112,500	
HHZ02794001	AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組運用高速鹽水在導管尖端形成一個低壓區。血栓被吸入到導管中，並被高速射流擊碎並排出體外。健保目前使用方式，主要使用CDT的方式進行溶栓需視患者情形靜置3~24小時，在進行人力空針取栓，不但效率低，耗時較久，對患者較不利，安傑特血栓清除導管組則能快速清除血栓，大大改善效果及效率。	AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組運用高速鹽水在導管尖端形成一個低壓區。血栓被吸入到導管中，並被高速射流擊碎並排出體外。健保目前使用方式，主要使用CDT的方式進行溶栓需視患者情形靜置3~24小時，在進行人力空針取栓，不但效率低，耗時較久，對患者較不利，安傑特血栓清除導管組則能快速清除血栓，大大改善效果及效率。	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： ●已處理血管的突發閉合 ●急性心肌梗塞 ●急性腎衰竭 ●心律異常 ●穿刺部位出血 ●腦血管意外狀況 ●死亡 ●剝離 ●近端或遠端栓塞 ●血腫 ●溶血 ●需要輸血的出血 ●低血壓/高血壓 ●穿刺部位的感染 ●疼痛 ●胰臟炎 ●穿孔 ●假性動脈瘤 ●對造影劑起反應 ●血栓形成/阻塞 ●已處理血管的整體閉合 ●血管瘻 ●血管瘻 ●血管壁或瓣膜損壞	<ul style="list-style-type: none"> ●在使用之前先仔細檢查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。請不要將已損壞的AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組用於病患治療。 ●操作期間不要將導線縮入導管。導管設計需有導線存在才可操作。 ●不建議使用引型尖端導線，很有可能導線尖端會由導管遠端側孔穿出。 ●如果在推進AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組至病灶部位期間感覺到阻力，請不要過度強壓或扭轉導管，因為這樣可能導致尖端組件變形，從而降低導管效能。 ●遇到異常阻力，請勿牽引導管。如果在清除導管時感覺阻力增加，請將導管與導引鞘或導引導管作為一個裝置一起取下，以免尖端脫落。 ●可經由導管多管道接頭連接埠旋塞閥使用手動輸注來輸送造影劑，當經由旋塞閥輸注液體時需依照步驟移除導管中的空氣。 ●只可在醫師指導下輸注液體，並應根據製造廠使用說明書準備所有藥液。 ●AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組的廢液管腔額定壓力為50 psi，以較大的力量輸送手動輸注造影劑將產生高於50 psi的輸注壓力，可能會造成導管的廢液管腔發生液漏。 ●切勿經由導管旋塞閥使用動力輸注來輸送造影劑，動力輸注將產生高於50 psi的壓力，可能會造成導管的廢液管腔發生液漏。 ●某些液體(如造影劑)如存留時間過長會在導管管腔中變稠，並影響導管正常操作，導致導管工作異常。注射 15 分鐘內，應對導管進行液體清除。 	CGPG1102645B	120,000	

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
HHZ028794002	<p>AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組運用高速鹽水在導管尖端形成一個低壓區。血栓被吸入到導管中，並被高速射流擊碎並排出體外。</p>	<p>AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組運用高速鹽水在導管尖端形成一個低壓區。血栓被吸入到導管中，並被高速射流擊碎並排出體外。健保目前使用方式：主要使用CDT的方式進行溶栓需視患者情形靜置3~24小時，在進行人力空針取栓，不但效率低，耗時較久，對患者較不利，安傑特血栓清除導管組則能快速清除血栓，大大改善效果及效率。</p> 	<p>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：</p> <ul style="list-style-type: none"> ●已處理血管的突發閉合 ●急性心肌梗塞 ●急性腎衰竭 ●心律異常 ●穿刺部位出血 ●腦血管意外狀況 ●死亡 ●剝離 ●近端或遠端栓塞 ●血腫 ●溶血 ●需要輸血的出血 ●低血壓/高血壓 ●穿刺部位的感染 ●疼痛 ●胰臟炎 ●穿孔 ●假性動脈瘤 ●對造影劑起反應 ●血栓形成/阻塞 ●已處理血管的整體閉合 ●血管痙攣 ●血管痙攣 ●血管壁或瓣膜損壞 	<p>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。請不要將已損壞的AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組用於病患治療。</p> <ul style="list-style-type: none"> ●操作期間不要將導線縮入導管，導管設計需有導線存在下才可操作。 ●不建議使用J型尖端導線，很有可能導線尖端會由導管遠端側孔穿出。 ●如果在推進AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組至病灶部位期間感覺到有阻力，請不要過度強壓或扭轉導管，因為這樣可能導致尖端組件變形，從而降低導管效能。 ●遇到異常阻力，請勿牽引導管。如果在清除導管時感覺阻力增加，請將導管與導引鞘或導引導管作為一個裝置一起取下，以免尖端脫落。 ●可經由導管多管道接頭連接埠旋塞閥使用手動輸注來輸送造影劑，當經由旋塞閥輸注液體時需依照步驟移除導管中的空氣。 ●只能在醫師指導下輸注液體，並應根據製造廠使用說明書準備所有藥液。 <p>AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組的廢液管腔額定壓力為50 psi，以較大的力量輸送手動輸注造影劑將產生高於50 psi的輸注壓力，可能會造成導管的廢液管腔發生液漏。</p> <ul style="list-style-type: none"> ●切勿經由導管旋塞閥使用動力輸注來輸送造影劑，動力輸注將產生高於50 psi的壓力，可能會造成導管的廢液管腔發生液漏。 ●某些液體(如造影劑)如存留時間過長會在導管管腔中變稠，並影響導管正常操作，導致導管工作異常。注射 15 分鐘內，應對導管進行液體清除。 	CGPG110264SB	120,000
HHZ028794003	<p>AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組運用高速鹽水在導管尖端形成一個低壓區。血栓被吸入到導管中，並被高速射流擊碎並排出體外。</p>	<p>AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組運用高速鹽水在導管尖端形成一個低壓區。血栓被吸入到導管中，並被高速射流擊碎並排出體外。健保目前使用方式：主要使用CDT的方式進行溶栓需視患者情形靜置3~24小時，在進行人力空針取栓，不但效率低，耗時較久，對患者較不利，安傑特血栓清除導管組則能快速清除血栓，大大改善效果及效率。</p>	<p>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：</p> <ul style="list-style-type: none"> ●已處理血管的突發閉合 ●急性心肌梗塞 ●急性腎衰竭 ●心律異常 ●穿刺部位出血 ●腦血管意外狀況 ●死亡 ●剝離 ●近端或遠端栓塞 ●血腫 ●溶血 ●需要輸血的出血 ●低血壓/高血壓 ●穿刺部位的感染 ●疼痛 ●胰臟炎 ●穿孔 ●假性動脈瘤 ●對造影劑起反應 ●血栓形成/阻塞 ●已處理血管的整體閉合 ●血管痙攣 ●血管痙攣 ●血管壁或瓣膜損壞 	<p>●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。請不要將已損壞的AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組用於病患治療。</p> <ul style="list-style-type: none"> ●操作期間不要將導線縮入導管，導管設計需有導線存在下才可操作。 ●不建議使用J型尖端導線，很有可能導線尖端會由導管遠端側孔穿出。 ●如果在推進AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組至病灶部位期間感覺到有阻力，請不要過度強壓或扭轉導管，因為這樣可能導致尖端組件變形，從而降低導管效能。 ●遇到異常阻力，請勿牽引導管。如果在清除導管時感覺阻力增加，請將導管與導引鞘或導引導管作為一個裝置一起取下，以免尖端脫落。 ●可經由導管多管道接頭連接埠旋塞閥使用手動輸注來輸送造影劑，當經由旋塞閥輸注液體時需依照步驟移除導管中的空氣。 ●只能在醫師指導下輸注液體，並應根據製造廠使用說明書準備所有藥液。 <p>AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組的廢液管腔額定壓力為50 psi，以較大的力量輸送手動輸注造影劑將產生高於50 psi的輸注壓力，可能會造成導管的廢液管腔發生液漏。</p> <ul style="list-style-type: none"> ●切勿經由導管旋塞閥使用動力輸注來輸送造影劑，動力輸注將產生高於50 psi的壓力，可能會造成導管的廢液管腔發生液漏。 ●某些液體(如造影劑)如存留時間過長會在導管管腔中變稠，並影響導管正常操作，導致導管工作異常。注射 15 分鐘內，應對導管進行液體清除。 	CGPG110264SB	120,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
HHZ029279001	AngioJet Spiroflex血栓清除導管組運用高速鹽水在導管尖端形成一個低壓區。血栓被吸入到導管中，並被高速射流擊碎並排出體外。	健保目前使用方式，多是使用導管在病灶處盡興酵素溶栓 需視患者情形靜置3~24小時，在進行人力空針取栓，不但效率低，耗時較久，對患者較不利，安傑特血栓清除導管組則能快速清除血栓，大大改善效果及效率。	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： ●已處理血管的突發閉合●急性心肌梗塞●急性腎衰竭●心律異常●穿刺部位出血●腦血管意外狀況●死亡●剝離●近端或遠端栓塞●血腫●溶血●需要輸血的出血●低血壓/高血壓●穿刺部位的感染●疼痛●胰臟炎●穿孔●假性動脈瘤●對造影劑起反應●血栓形成/阻塞●已處理血管的整體閉合●血管瘤●血管痙攣●血管壁或瓣膜損壞	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： ●已處理血管的突發閉合●急性心肌梗塞●急性腎衰竭●心律異常●穿刺部位出血●腦血管意外狀況●死亡●剝離●近端或遠端栓塞●血腫●溶血●需要輸血的出血●低血壓/高血壓●穿刺部位的感染●疼痛●胰臟炎●穿孔●假性動脈瘤●對造影劑起反應●血栓形成/阻塞●已處理血管的整體閉合●血管瘤●血管痙攣●血管壁或瓣膜損壞	無	136,000
NAZ016767001	柔軟。後端具注射接座。	無健保品項	無	限單次使用。	無	1,500
NBZ010260001	無	無	無	1.填充儲藥桶之前胰島素應先置於室溫下。2.填充儲藥桶後應立即使用，請勿存放。3.更換儲藥桶和輸液套後應檢查有無滲漏。4.請於醫療專業人員在場情況下進行首次設置。	無	100
NBZ013852001	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之指示。	無	500
NBZ013853001	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之指示。	無	500
NDZ025369002	1. 耐高壓 325psi 2. 選配耐高壓正壓免針注射安全閥： ※ 325psi 耐高壓正壓免針安全伐，可高壓注射顯劑，或免針注射額外藥物 ※ 預防醫護人員針扎或注射時接口清潔不完全造成病人感染 ※ 特殊正壓設計：當免針注射結束拔出針筒時，會有一正壓將化療注射管路中的注射液推出針頭不會將血液倒抽回化療注射針內，可避免化療注射針頭凝血阻塞 3. 蝶翼設計輔助操作 ※ 人體工學使操作者能完全掌握，避免啟動安全機制 ※ 蝶翼設計方便輔助服貼固定 4. 襯墊圍型基座：服貼穩固，輸注藥物不會意外翻轉，病人舒適度高 5. 目視安全基制啟動：基座會出現綠色指示點確認針具已安全移除 6. 針頭與旋轉安全基座固定卡榫：避免無預警啟動安全機制，避免醫療資源浪費	目前健保給付針具為非耐高壓安全針且無選配耐高壓且正壓之免針注射安全閥，當病患需做電腦斷層掃描腫瘤治療狀況時需另外於週邊血管植入導管高壓注射顯劑，常因顯影劑腐蝕性造成後續再植入導管不易，且病患受苦。本產品可直接高壓注射顯劑，選配耐高壓且正壓之免針注射安全閥者亦可經由此閥直接高壓注射，無需另行植入週邊導管，無論醫護人員或病患皆能有效率且安全舒適地處置。	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。 高流速/高壓注射警語: 務必確認植入之注射座適用於加壓注射。開始輸注藥物前，務必經由注射座或導管回抽 2mL 血液進入注射筒，並注入 5mL 0.9% 氯化鈉(NaCl)溶液，確認注射座及導管功能正常。不可超出廠商建議壓力(325psi) 22.4 bar)及注射座最大流速，以免導致裝置故障。不可超出針頭通用之最大壓力 (325psi)。 詳請見仿單	NDN0244470BB	710
NEY024955W01	無	拋棄式肌電圖針，單一病患使用，無感染的風險	無	1.勿重覆滅菌或重複使用 2.勿將電極針垂直向上插入集線器	無	350

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
NEY026798W01	絞線式針電極可以降低干擾，提高肌電訊號靈敏度	<p>目前健保並未給付「手術中肌電圖訊號監視」之項目，但臨床為了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。</p> <p>多個肌電圖針通常被放置到待檢查的肌肉。幾乎任何肌肉都可監視，包括顏面、舌頭和括約肌。肌電圖是以一個低雜訊放大器進行連續性記錄，包含波型顯示和可提供聲音回饋的麥克風錄音記錄，因此可以看到和聽到肌肉電性活動的任何變化。當周邊神經進行手術中定位，會與無菌的刺激探頭一起使用。一般採用紀錄的訊號有末端標的肌肉的肌源性(Myogenic) MEP，以及在脊髓端的D) wave。</p> <p>D) wave對於運動肌力的監測具有代表性。若是D) wave訊號變化大於30%則被視為可能對術後神經功能產生影響。若是D) wave訊號變弱超過60%則視為具有不可逆轉的長期傷害。自發性肌電圖活動的記錄提供末梢神經支配的肌肉的狀態訊息。神經壓迫或伸展，以及低溫和缺血使得軸突去極化，造成自發性動作電位的產生。隨後，這些動作電位產生的肌纖維的收縮，然後以放置在肌肉的電極記錄。在手術中，自發性肌電圖使用於監測相對應的神經根的神經支配肌肉的活動。雖然這種技術不須刺激即可進行監測，但是手術操作過程如拉利、伸展或壓迫神經，會產生神經放電導致相對應的神經支配肌肉產生活動。利用EMG肌電圖監測可以確認椎弓根螺釘的正確定位(包含經皮和開放式椎弓根螺釘置入)，避免椎弓根內側穿孔的風險發生。越大的刺激電流才能引發由脊髓神經支配肌肉的肌電圖訊號，表示椎弓根壁破裂未發生。手術沒有不利的狀況發生。</p>	無	<ol style="list-style-type: none"> 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
NEZ018571001	乳房穿刺檢查 1.快速 安全 簡單 準確	<p>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。</p> <p>本裝置口徑較大，使用真空輔助切片及吸取，一次可以採集多條檢體，縮短切片時間並可以正確採集檢體。</p>	無	<ol style="list-style-type: none"> 1.ATEC乳房組織切片裝置僅可由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隆乳病患時，應進行健全的專業判斷。 3.避免操作人員或用品接觸到ATEC乳房組織切片裝置的套管針外鞘部分。 4.勿重新消毒及/或重複使用ATEC乳房組織切片裝置。 	無	18,000
NEZ022567001	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	避免未經滅菌而重複使用	無	300

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
NEZ024626001	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。	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。時間較傳統取得樣本之準確度。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。	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、懷孕或授乳婦女、青春期男性等敏感族群使用本產品時，請醫療專業人員將DEHP之健康風險疑慮納入臨床治療之考量因素。	NES010201NBA	13,000
NEZ024626002	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，以提供組織病理檢查。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. 手術簡單易於操作。時間較傳統取得樣本之準確度。5. 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。6. 安可兒MRI乳房切片探針為MRI下專用之活檢探針	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。	1.當術刀應於穿刺套管尖端刺入前預先切開皮膚。 2.請勿重覆滅菌拋棄式的探針。 這些裝置可在以下條件下使用： 1.3或1.5特斯拉(Tesla)的靜磁場 2.200 高斯/公分(Gause/cm)或更小的空間梯度磁場	無	15,000
NEZ024626003	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。。此安可兒MRI附件套組能引導安可兒MRI乳房切片探針放置於MRI影像呈現異常的乳房組織之正確位置以進行部分或完整切除異常組織以進行組織學的檢	無	包含了皮膚、血管、肌肉、器官的受傷、出血、血腫及感染。	當術刀應於穿刺套管尖端刺入前預先切開皮膚。 請勿重覆滅菌拋棄式的探針。 這些裝置可在以下條件下使用： 1.3或1.5特斯拉(Tesla)的靜磁場 2.200 高斯/公分(Gause/cm)或更小的空間梯度磁場	無	11,500
NEZ028014001	此醫材是用來移除部份或完整切除經診斷後異常的乳房組織，以提供進行組織學檢查。 真空輔助旋切活檢的原理是將切片針加粗，並附加真空抽吸之功能，故具有「真空抽吸」及「切取」雙重功能。可取出更多倍的檢體量，並可視影像表現以不同的方向進行切片取樣。經過病理化驗後，可協助醫師進行下一階段的治療計劃，達成精確診斷的目標。其所配置之探針是一種滅菌、限單一病人使用的醫材，能搭配使用影像指引設備(如：超音波、X光攝影及電腦斷層等)，以利取得診斷用檢體進行檢查，且可在不移除針頭情況下取得多個檢體。	提供可提升改善其醫療治療術式。	受檢者可能會有局部乳房發炎情形，暫時性之乳房淤青或出血，但在一週後會好轉。	需由醫師執行	無	13,000
NEZ029871001	利用針電極紀錄生理電訊號，且螺旋針較為穩固	在腦神經及脊椎手術過程中監測神經生理電訊號，將此種針扎於皮下分別作訊號的刺激與紀錄端	無副作用，僅做為紀錄刺激接收神經生理電訊號	避免未經滅菌而重複使用	無	550

漢銘基督教醫院

Hanming Christian Hospital

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
NTZ011331001	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。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。	Mammotome(麥瑪通)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確定診斷。且以現行之治療方式。可提升改善其醫療治療。更可降低患者在術後的不適感。Mammotome(麥瑪通)能針對一些可能是初期癌化的徵兆之微小鈣化病灶進行組織取樣。以便早期發現並儘早做出正確診斷。所做出的診斷結果很可靠。因為Mammotome(麥瑪通)乳房組織切片診斷系統的設計可針對早期的乳癌進行最正確的診斷。切片過程中會覺得很輕鬆。因為Mammotome(麥瑪通)切片疼痛感輕微。不需縫線縫合。且能在門診診間迅速完成。透過實體X光(Stereotactic)(從兩個角度照X光)或超音波(音波)影像。將Mammotome(麥瑪通)探針移到病灶部位。就能取得多點組織的取樣標本。	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	11,140
NTZ011331002	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(麥瑪通)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確定診斷。且以現行之治療方式。可提升改善其醫療治療。更可降低患者在術後的不適感。Mammotome(麥瑪通)能針對一些可能是初期癌化的徵兆之微小鈣化病灶進行組織取樣。以便早期發現並儘早做出正確診斷。所做出的診斷結果很可靠。因為Mammotome(麥瑪通)乳房組織切片診斷系統的設計可針對早期的乳癌進行最正確的診斷。切片過程中會覺得很輕鬆。因為Mammotome(麥瑪通)切片疼痛感輕微。不需縫線縫合。且能在門診診間迅速完成。透過實體X光(Stereotactic)(從兩個角度照X光)或超音波(音波)影像。將Mammotome(麥瑪通)探針移到病灶部位。就能取得多點組織的取樣標本。	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	11,140
S2016969	術中創建出手術所需通道,利於接下來的減壓手術進行	功能是用於腰椎內視鏡手術。主要於高風險手術(如脊椎內視鏡手術等)使用。目的是術中創建出手術所需通道,利於接下來的減壓手術進行。使用本產品可『預防』過程中造成患者神經永久性傷害	需由專業醫師建議	本醫療器材及手術方式只限專業醫師使用	無	3,890
S2017351	搭配使用LISA RevoLix I20瓦雷射。用於攝護腺組織之切割氣化。可於手術過程中取得攝護腺組織送檢,避免全部氣化而無法進行篩檢攝護腺癌之問題。	以傳統之方式進行經尿道攝護腺切除術。利用電燒及內視鏡之電切環。在蒸餾水的沖洗下將攝護腺一一刮除。病人恢復期長且手術風險性高(尤其是心肺功能不佳者)	國外文獻指出優於傳統電刀手術。	術後護理同傳統電刀術式。恢復期更短。	無	150,000
S2019205	雷射手術中用於切割、凝結、或蒸發軟組織	無	極少有膀胱頸攣縮之比率	需由專業外科醫師使用	無	150,000
S2020054	1.雷射光纖搭配的多波光主機可由腳踏板獨立控制。腳踏板同時具有汽化鍵(黃色)。凝固鍵(藍色)。 2.多波光主機系統透過光纖傳輸能產生1940奈米及1470奈米波長的雷射光。可應用在外科手術治療。依照不同的手術方式。可以切割、凝固。 3.本系統的切割及凝固兩種治療模式:切割模式可以選擇採用1940奈米波長或1470奈米波長雷射光。凝固模式則採用1470奈米波長的雷射光。	傳統為「經尿道電刀攝護腺切除術」。以電刀經尿道將多餘攝護腺組織一片一片刮除。使尿道暢通。但是。攝護腺周圍血管多。因此刮除時會導致較多出血量;另外。手術過程中也較容易對組織底部神經造成影響。特別如勃起神經。或是因破壞膀胱出口結構。而後造成逆行性射精等狀況。 而多波光雷射則是利用1940奈米及1470奈米雷射治療攝護腺肥腫切割術。透過1940um雷射以切割與汽化的方式將攝護腺體積變小。並使用1470um雷射減低出血的情形。在手術過程中因止血狀況較好。不會傷害到較深層的組織。副作用少、恢復快。	與一般傳統雷射治療的併發症及危險相同。包括但不限於下列項目: 1.疼痛 2.發燒及白血球增多 3.出血 4.敗血症 5.穿孔 6.其他	1.使用雷射系統的醫師。必須經過完整的雷射手術課程、指導實習及經過其他熟悉雷射使用者的指導。 2.和傳統非雷射手術過程一樣。雷射系統並不保證可完全去除疾病部位。有可能需重複治療或使用其他治療方式。 3.醫師在使用多波光雷射系統前。必須完全了解此系統的所有功用。包括:凝結作用、穿透深度及切割強度等。 4.開機前。室內的操作人員及病患。必須佩戴適用於雷射波長範圍的雷射專用護目鏡。	無	150,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
S2020267	醫用二極體雷射系統用於汽化、凝固、切割軟組織，可搭配膀胱鏡，施行雷射經尿道攝護腺切除術。	無 此治療屬於全自費之診療項目(請參考台北市院所收費標準)，且不符合健保局定義之特殊材料範圍(請參考健保局支付標準第八部特殊耗材之定義)。	在攝護腺雷射治療後可能立即短暫疼痛感，症狀會在1)2天後消失。	1.此類機器僅限醫師使用 2.操作此雷射系統之醫師須熟讀並瞭解熟悉操作手冊內容。 3.使用雷射時，目標組織需清晰可見。 4.手術範圍內人員須配戴護目鏡。	無	150,000
S2022615	經由脊椎內視鏡配合特殊高頻止血氣化儀及脊椎內視鏡器械，解決因椎間盤突出導致之坐骨神經疼痛及下背部之疼痛麻木。	「微創腰椎內視鏡椎間盤切除手術」之醫材，上開手術非屬現行支付標準表列診療項目，且已列入醫療科技評估(HTA)，所以，此手術為健保不給付項目，必須由病患自費。	1.可能造成某些神經受損而影響下肢行動能力；一般而言，傷及神經之機率不高，但無法保證絕對不會傷及神經，術後可能有短暫期間下肢之麻木、無力，傷口感染、大小便困難、甚或永久性下肢麻木、無力、疼痛、溫度感覺不良與下背痛，復發性椎間盤突出，大血管傷害。 2.術中之出血量一般在10cc以內，內視鏡手術比傳統手術出血率低。 3.術後傷口可能有感染的機會，但機率不高，也可能有傷口不易癒合或延遲癒合的情形。 4.手術中有可能造成腦脊髓液滲漏，嚴重時導致中樞神經感染，但機率極低。	1.本醫療器材及手術方式只限專業醫師使用 2.如果此手術之醫療器材任何包裝在使用前有任何破損，請勿使用。	無	63,000
S2030346	微創內視鏡椎間盤切除術	無	併發症或手術周遭部位發炎、發燒、過敏、任何在未使用說明提及的狀況、傷害到週邊軟組織、傷害到大血管或神經結構。	警告及注意事項：操作使用本產品人員需有適當訓練，且需詳閱操作說明書與瞭解操作說明。 注意：不可用超音波池做預處理。 使用清潔/消毒劑浸泡，無法替代清潔後之滅菌/消毒說明。 完成安裝或清潔或滅菌後，檢查所有組件是否完整、功能是否正常、是否有腐蝕、表面是否完整清潔、電纜是否完好無彎曲。 非原廠產品請勿與本產品共同連線使用。 Letago 單極手柄最大允許電壓為 3200Vp (在峰值超過 4.7 時最大輸出電壓不可超過 1250 Vp)。 Letago雙極手柄最大允許電壓為850Vp (在峰值小於1.7時最大輸出電壓不可超過 490 Vp)。 請勿使用於心臟外科手術。 請勿使用於已有電子植體植入的病患。 使用過之電極應以醫療廢棄物處理。 為維護產品的清潔請注意預處理及滅菌/消毒說明。 單極/雙極手柄未經滅菌，使用前需依說明滅菌。 使用前需檢查主機功率不得大於手術所需 (詳見使用說明)。 每次使用前需藉由放大或使用高檢測絕緣裝置檢查電纜是否毀損，特別是絕緣層。	無	80,000
S8026992	雙極電燒電極為一次性使用的產品，可與雙極電燒系統之手機共同使用。雙極電燒系統只能與雙極產生器(Generator)共同使用。	目前沒有，使用脊椎內視鏡為全自費。	正確操作不會有副作用	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燒系統。4.使用前，請詳細閱讀警告、注意和使用說明。5.高頻電燒電極系統的安全性和有效性不僅取決於設備的設計，使用者的正確使用更為重要。6.使用前請先確認雙極電極已與雙極電燒之手機正確連接上。7.不要讓液體接觸雙極電燒系統的近端。8.開啟電源前務必確認接線與雙極電燒手機完全連接。9.使用最低功率設定達到預期的效果。	無	68,000
SAY010682001	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。	目前無相同之建保給付品項	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	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	18,500
SAY019832002	Harmonic FOCUS弧形剪刀適用於控制出血並且將熱傷害減輕到最低的情況下，將軟組織切開。	電燒,Harmonic FOCUS Plus無電流通過病人人體	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。	無	26,350

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
SAY021046002	能對於血管,淋巴管,組織束作閉合	健保給付尚無此功能療效	在裝有體內或體外起博器的情況下應謹慎使用此系統	建議不可作重複消毒使用	無	7,000
SAY023037001	能對於血管,淋巴管,組織束作閉合及切割	健保給付尚無此功能療效	在裝有體內或體外起博器的情況下應謹慎使用此系統	建議不可作重複消毒使用	無	27,000
SAY023875001	USP 的直徑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。在倒勾作用之後，V) Loc 180 可吸收傷口縫合裝置的尺寸將小於非倒勾型縫合線。	V) Loc180 可吸收傷口縫合裝置包含一組倒勾可吸收線，一端配備手術針，另一端則是環狀作用器。倒勾裝置和環狀端作用器的設計可使組織縫合不需進行手術線結節。	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痊癒的疾病，無法對其傷口提供足夠的支撐；組織肉芽化或纖維化；傷口化膿和出血，導致瘻管形成；如果皮膚縫合線保留 7 天或 7 天以上，出現局部發炎；長期接觸鹽液形成結石；細菌感染性增強；輕微急性炎症反應；傷口部位疼痛、浮腫，出現紅斑。) 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) Loc 180 可吸收傷口縫合裝置不得用於已知對其成分敏感或有過敏反應的患者。) Loc 180 可吸收傷口縫合裝置不應用於需要在壓力下長期縫合的組織部位 (超過三週)，或用於固定永久性心臟血管義體或合成植入物。	無	1,700
SAY024338001	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. 可處理較大的事和器械鉗口的血管束。	並無直接副作用,本產品對於輸卵管結紮術或輸卵管凝固尚無證據表明有效,請勿將本產品用於這些手術。	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。 3. 本產品進行縫合及離斷後，始終檢查組織是否已止血，如果尚未止血，應採取適當的措施止血。 4. 請勿將缺口頭浸入液體(包括鹽溶液)中進行清洗。	無	23,625
SAY025101001	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階微創手術精細度的要求。 3. 對周遭組織帶來最小的側向熱傷害，保護重要神經血管不受損傷。	1.作用溫度較低，側向熱傷害亦較小，保護周遭重要組織，術後復原效果佳。 2.止血同時切割最高達5mm血管，淋巴管，術後引流量較低進而減少引流量放置時間。 3.多功能器械節省多種器械更換與進出時間，節省手術時間與麻醉復原時間。	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、剪斷及凝閉5mm以內之血管。 2.本器械禁止使用於骨骼之切割。 3.本器械不適用於作為避孕用途的輸卵管結紮。	無	25,000
SAY025753001	節紮7MM以內的血管,淋巴結及組織束	節紮7MM以內的血管,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	31,500
SAY026490001	本產品帶有雙向倒刺得縫合材料來錨定組織,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.不可在縫線的倒刺節段打劫會損壞倒刺,並且可能降低縫線的抗張強度和倒刺的有效性2.為了形成雙向拉力喊使裝置操作正常,本產品的二側必須嵌合在組織中3.完成置入後,為了將裝置鎖定定位,還須在傷口止點側方額外倒縫一針或穿透組織一次	無	1,680
SAY026490002	本產品帶有雙向倒刺得縫合材料來錨定組織，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.不可在縫線的倒刺節段打劫會損壞倒刺，並且可能降低縫線的抗張強度和倒刺的有效性2.為了形成雙向拉力喊使裝置操作正常，本產品的二側必須嵌合在組織中3.完成置入後，為了將裝置鎖定定位，還須在傷口止點側方額外倒縫一針或穿透組織一次	無	1,680
SAY027964001	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	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、患病或死亡。對本產品進行再加工或再次滅菌還可能有污染的危險，並/或導致患者感染或交叉感染，包括但不限於從一個患者向另一個患者傳播傳染性疾病。本產品受到污染可導致患者受傷、患病或死亡。	SAU08ECFLEET	21,000
SAY030353001	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	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、患病或死亡。對本產品進行再加工或再次滅菌還可能有污染的危險，並/或導致患者感染或交叉感染，包括但不限於從一個患者向另一個患者傳播傳染性疾病。本產品受到污染可導致患者受傷、患病或死亡。	SAU08ECFLEET	21,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
SAY030932001	能對於血管,淋巴管,組織束作閉合及切割	健保給付尚無此功能療效	在裝有體內或體外起博器的情況下應謹慎使用此系統	建議不可作重複消毒使用	無	27,000
SAY031704001	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塗層有效減少焦灼及器械鉗口的沾粘。	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	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
SAZ009521001	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, 方便縫合線的拉動.	NA	 <p style="text-align: center;">漢銘基督教醫院 Hanming Christian Hospital</p> <p>1. 不要用於擠壓後總厚度超過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, 將會造成黏膜修復不完全及無法完全止血. 2. 不要將本器械用於缺血或壞死的組織</p>	<p>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. 微創性器械的直徑可能會因製造廠商而異, 手術過程中如果同時使用不同製造商之微創性器械及配件時, 在手術開始前, 請先檢查是否相容. 3. 徹底了解有關雷射, 電刀及超音波手術的原理及技術, 是避免病人和醫護人員發生電擊及灼傷危害, 以及避免對裝置或其他醫療器械造成損壞之最基本要務. 確認電流絕緣或接地未損壞. 除非儀器本來就需要浸泡, 否則不要將電刀儀器浸於液體中 4. 在器械準備好擊發之前, 不要試著鬆開保險(保險應該在橘色指針位於綠色範圍內之後才可鬆開) 5. 不要將PROXIMATE PPH直腸肛門圓型吻合器及其配件浸泡在酒精或任何第四級氨類溶液中. 6. 經常檢查吻合線是否已止血. 吻合部位中所含的金屬夾, 釘, 或縫合線可能會影響吻合後黏膜修復的完整性. 如果需要時, 可作一些矯正動作, 如使用縫合線或電燒器. 7. 確認組織厚度在指定的範圍內, 且均勻地分佈在器械中. 過多組織聚集在同一邊可能會造成不合意的吻合形成, 而且會造成吻合線出現漏洞. 8. 在擊發前, 請確認橘色指針是在缺口設定尺上的綠色範圍內 9. 請確定已完全扣下擊發把手, 以確保形成適當之吻合及切割組織 10. 扣下擊發把手會使刀片露出. 從內部的圓刀取出切下來的組織之前, 請先確認已啟動紅色保險 11. 吻合線要保持在齒狀線上方至少2公分以上 12. 不要擴張太大 13. 避免將下面的肌肉層併入切除或吻合線 14. 碰到體液的器械或裝置可能需要特殊之廢棄處理, 以避免生物性污染. 15. 不論使用過或未使用者, 將所有已開封知器械丟棄不用. 在丟棄吻合器前, 請先確認保險是啟動的. 不可重複滅菌PROXIMATE PPH直腸肛門</p>	無	15,000
SAZ010682001	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	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	6,480
SAZ020094001	本產品是用於導管手術後, 經皮傳送血管夾以封閉動脈之穿刺部, 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, 增進病患術後回復品質, 縮短臥床時間, 故予申請提供於病患更好醫療品質。	無健保品。	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	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

漢路基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
SAZ024765001	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·本裝至透過5mm或更大的腹腔鏡穿刺孔套導入和使用。	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·本裝至透過5mm或更大的腹腔鏡穿刺孔套導入和使用。	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·潛在的不良事件也可能包括發炎和與手術相關的感染加劇。	1.應該根據工的外科技術、手術要求及假體材料的使用說明確定任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/貨患者·需要徹底理解使用內視鏡方法所涉及的手術原則、風險益處比及危險。	無	12,500
SCZ008051001	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	為排除損壞,不正常運作及不正常夾面閉合力等現象: 1. 使用合適的腦血管瘤夾鉗 2. 切勿使用其他製造廠之腦血管瘤夾鉗	SCV02FE60NAE	18,000
SCZ026161001	1.Maxon/Dexon的吸收特性受到廣泛的研究與記載,水解作用可使本體中的兩種聚合物分解。 2.握柄直徑:10mm 3.可吸收性血管釘匣有兩種size:ML/L,夾子以每個單次使用釘匣以一個夾子的方式提供,每個滅菌包裝有六個或兩個釘匣	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.未完全壓下握把可能造成夾子變形,導致未完全閉合及無法止血。 2.在一個高溫高壓處理循環中為多個器材滅菌時,須確保沒有超出滅菌器製造商指定的最大負載量。	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.請確保需要結紮的組織完全位於閉合的夾子內。 3.避免長期暴露於高溫中	SCV03625LL2C	10,800
SCZ026161002	1.Maxon/Dexon的吸收特性受到廣泛的研究與記載,水解作用可使本體中的兩種聚合物分解。 2.握柄直徑:10mm 3.可吸收性血管釘匣有兩種size:ML/L,夾子以每個單次使用釘匣以一個夾子的方式提供,每個滅菌包裝有六個或兩個釘匣	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.未完全壓下握把可能造成夾子變形,導致未完全閉合及無法止血。 2.在一個高溫高壓處理循環中為多個器材滅菌時,須確保沒有超出滅菌器製造商指定的最大負載量。	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.請確保需要結紮的組織完全位於閉合的夾子內。 3.避免長期暴露於高溫中	SCV03625LL2C	3,750
SSZ000797001	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 3.一體成形無須額外添購手柄器械 4.即拆即用無須再安裝止血釘 5.大開口16mm強力止血釘設計可應用於更多臨床緊急需求 6.中心旋轉絲設計可使手柄與止血釘進行1:1等比例旋轉	無	1.術後不宜過早進食,飲食不當,用力排便,咳嗽及其他一些增加腹壓活動會造成夾子強行脫落後出血 2.止血夾於止血處平均存留9.4天,如果夾子在24小時內脫落,可能引起再次出血	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	產品特性: 1.黏合後的組織具有高度密合強度 2.良好的整容效果不留疤痕 3.不需要使用局部麻醉 4.數秒之間馬上聚合黏住 5.省時	無相關產品可供比較。	無。	與Lipiodol / 顯影劑混合。	無	1,670
SSZ016876001	填裝方便	目前健保局並無給付此品項	操作不當易造成傷口出血	除既定用途外請勿將本器械移作他用	無	400
SSZ028574001	一般手術及心血管手術中用於緊固及修剪縫合線	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?)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	一般手術及心血管手術中用於緊固及修剪縫合線	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?)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
SSZ030122001	液態 2) 辛基氟基內烯酸酯(n butyl) 2) cyanoacrylate) 組織黏膠單體被預先裝載在玻璃安瓶內·之後玻璃安瓶被壓破在固定器握把中的填充裝置。黏膠通過過濾器後流入握把中的活塞裝置。每按壓一次握柄上的板機,便會從軸桿前端送出 12.5mg 的黏膠。本產品含有的黏膠·可供至少 33 次使用。固定器側面有量規指示·可得知已使用的	無	與大部分植入物相同·使用本產品的不良反應可能包括在植入部位的暫時性局部刺激和暫時性發炎的異物反應。	本產品須以原包裝存放 僅能放置於 5°C 至 25°C 超過有效期間(18 個月)後請勿使用	無	20,000
STZ010476001	內含30個鈦金屬螺旋固定針,每個螺旋針的直徑約為3.9mm,高度4mm	無相同之健保給付的品項	一次性使用之產品請勿重消後使用,有可能造成病人的感染	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,不可重覆消毒使用	SCV03EL5MLET	600
STZ022153001	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,可能會造成漏液或收縮。	1.使用本產品時,荷包縫合術必須緊密穿過鐵砧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

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
TAY029894001	本產品適用於在需要止血急需將斷傷程度降低時進行軟組織切割。本產品可用於一般外科、整形外科、小兒外科、婦產科、泌尿外科、胸外科、暴露骨性結構(如脊柱和關節腔)的手術、切割和凝閉淋巴管及其他開放和內視鏡手術中電外科器械、鐳射刀和不銹鋼解剖刀的輔助品或替代品。可凝固直徑最大不超過7mm的血管。	1. Tip Teflon coating) 刀頭包覆特氟龍,減少手術使用時的組織沾黏,縮短鉗口清潔頻率,增加手術效率 2. Refined Blade design) 更精緻的刀片設計能做更精細的組織撥離,增加手術安全性 3. Adaptive Tissue Technology) 器械本身具運算能力,提供最適當能量配置) 絕佳的溫度控制,減少手術中的側向熱損傷及降低手術中水氣) 無電流通過人體,避免電流通過人體造成神經及肌肉的刺激 4. Advanced Hemostasis) 可凝結及截斷7mm血管	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、僅供單一病患使用的器械,使用後應丟棄。以外科手術切割軟組織、剪斷及凝閉7mm以內之血管 2.本器械禁止使用於骨骼之切割。 3.本器械不適用於作為避孕用途的輸卵管結紮。	無	34,000
TBZ010549003	淚點阻塞常引起溢淚,可利用手術剪開淚點或使用單側或雙側淚管栓來擴張淚點,比較後發現使用淚管栓比手術切開淚點有較多優勢。	無	任何手術都有因其使用材料所引起的副作用	使用前確認無菌包裝的完整性,勿重覆使用	無	4,050
TBZ020301001	矽質淚囊栓,包含1.頷圈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	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症狀,本產品也可以用於眼部手術後,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、反射性流淚、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,不可重複使用。	無	1,750
TBZ027038001	淚小管病變(狹窄、梗阻) 淚囊鼻腔吻合術(標準或鐳射) 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	必須在無菌狀態下拆包和處理	無	8,800
TBZ028112001	自附導針將矽質管帶入鼻淚管,後移除; collar固定於punctun. 2) 4M以鑷子移除; Collar) 3mm.*矽管徑0.9mm,不須鉤鼻子,手術時間短	無	任何手術都有因其使用材料所引起的副作用	使用前確認無菌包裝的完整性,勿重覆使用	無	9,880
THZ013975001	本產品是一種無菌、不溶於水、可展延、豬凝膠製造、可被吸收的海綿狀物質,呈灰白色,外表有許多小孔,用於表層出血的止血	傳統手術只用一般止血棉直接加壓止血。本產品是一種無菌、不溶於水、可展延、豬凝膠製造、可被吸收的海綿狀物質,呈灰白色,外表有許多小孔,用於表層出血的止血。本產品如果使用數量適當,會在4至6星期內完全被吸收。使用於黏膜出血時,會在2至5日內溶解。	對豬膠原過敏	泌尿科及眼科除外	WDD08C0505VJ	14,000
THZ020520001	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	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映的機率。	無	1,600
THZ020520002	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	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映的機率。	無	3,200

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
THZ020520005	氧化止血纖維可被人體吸收	1.抑菌：對多種細菌:MRSA,PRSP,VRE,MRSE等有殺菌效果 2.有效止血：比起原來止血纖維快速36%,時間省超過一半,約2~3.5min 3.編織致密：編織密度多三倍,使血小板容易聚集,使傷口部位止血更容易 4.快速吸收：吸收時間7~14天,人體吸收,植物成分	無法用在血管內,勿使用神經上方,勿用在長骨生長處,勿使用大出血處	無法用在血管內,勿使用神經上方,勿用在長骨生長處,勿使用大出血處	無	4,300
THZ024036002	本產品為無菌的吸收性編織纖維,以再生纖維速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磨損,且性質穩定,可儲存人為控制之室溫環境中,存放一段時間後可能會略有變色,但其效能不受影響,本產品除具有局部止血功能外,在體內亦具有抗菌作用,可抑制多種格蘭氏陽性及陰性細菌(包括好氧菌及厭氧菌)	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,一般認為應是本產品的酸特質所造成	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,手術縫合前應清除多餘產品,以便組織吸收並降低引起異物反應的機率	無	3,000
THZ029023001	斯爾弗止血劑是一種滅菌、可吸收的豬凝膠流體基質。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週內完全被吸收。	1.可吸收止血流體明膠。 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。 3.適應各類複雜創面、深部腔隙。難以觸及或直視、不規則創面、大面積滲血等。 4.導管精確定位止血點。用量可控。	縫合皮膚切口時不能使用本產品。否則可能會影響皮膚的邊緣的癒合。這是明膠的機械性插入作用造成的。並非明膠對傷口的內在干擾造成的。	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%。 3.本產品不能用做凝血功能異常的第一線治療方法。	無	20,000
TKY006007001	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折器械	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才能正常使用。產品上如有任何部份功能失效就不應該繼續使用本產品。 4.無論任何原因的拆解或修改產品都是不被允許的。 5.重新再次滅菌是不允許的。單次使用後請直接丟棄本產品。 6.在嬰幼兒身上使用本產品的安全性是未確認的。	無	5,000
TKY006007002	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折器械	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才能正常使用。產品上如有任何部份功能失效就不應該繼續使用本產品。 4.無論任何原因的拆解或修改產品都是不被允許的。 5.重新再次滅菌是不允許的。單次使用後請直接丟棄本產品。 6.在嬰幼兒身上使用本產品的安全性是未確認的。	無	5,000
TKY006007003	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折器械	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才能正常使用。產品上如有任何部份功能失效就不應該繼續使用本產品。 4.無論任何原因的拆解或修改產品都是不被允許的。 5.重新再次滅菌是不允許的。單次使用後請直接丟棄本產品。 6.在嬰幼兒身上使用本產品的安全性是未確認的。	無	5,000
TKY011006001	容易安裝及拆卸拋棄式的器械投。可接到單極電燒機	無	無	器械頭尚未接觸組織時。不要開始通電	無	3,500

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
TKY014509001	超音波外科抽取系統配件用於外科手術，用於震碎、沖洗、抽吸時使用	無健保品項	超音波外科抽吸器 專用導管 不得共用 為必須耗材，若使用其牌相似產品，會導致出血外漏、感染	建議勿重複多次消毒使用	無	6,500
TKY021893002	腹腔鏡拋棄式組織夾,可使用於所有腹腔鏡手術,前端墊片可保護所夾取的組織不受傷害,握把處可輕易拆裝,操作簡單適合所有人使用。	無	因為使用不當會引起局部創傷及組織壞死。	本產品不可再次滅菌。本產品包裝破損時不可使用。	無	5,500
TKY023677001	於手術中對於硬組織的磨除及骨的精密截骨或磨骨，而不傷害周圍的組織,血管,神經，減少手術中血液的流失,骨細胞的壞死，並有效減少手術時間，降低醫院人事成本,增進病患術後的復原	1.使用骨鋸,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，術後骨生長遲緩復原較慢及潛在骨裂塌陷的風險 2.骨鑽於骨研磨,切割高速運轉下所產生的高溫會使骨細胞壞死,螺旋效應會使周為神經血管損傷，增加出血量,手術時間 3.使用一般手動器械速度慢手術時間長，出血量更多	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損傷	此產品為單次使用滅菌裝，使用前請檢查外包裝上有效日期,外觀完整性	無	31,250
TKY023677002	於手術中對於硬組織的磨除及骨的精密截骨或磨骨，而不傷害周圍的組織,血管,神經，減少手術中血液的流失,骨細胞的壞死，並有效減少手術時間，降低醫院人事成本,增進病患術後的復原	1.使用骨鋸,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，術後骨生長遲緩復原較慢及潛在骨裂塌陷的風險 2.骨鑽於骨研磨,切割高速運轉下所產生的高溫會使骨細胞壞死,螺旋效應會使周為神經血管損傷，增加出血量,手術時間 3.使用一般手動器械速度慢手術時間長，出血量更多	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損傷	此產品為單次使用滅菌裝，使用前請檢查外包裝上有效日期,外觀完整性	無	6,250
TKY024631001	本系統為利用電腦化控制氬氣冷凍/電子式解凍及氬氣冷凍/氬氣解凍之雙重外科手術系統，具特殊設計之針頭(直徑1.47毫米)能進行微侵入性之低溫冷凍手術。	傳統肺部之部份切除手術，以直接切口方式或配和胸腔鏡手術，對於正常肺部組織的傷害較大且影響病人的肺部功能，能夠進行治療的任況和次數有限。新式微創冷凍微針治療，治療傷口小且可精準控制切除範圍，降低正常肺部組織的傷害，對於其他方式治療復發病人也可使用冷凍微針重複治療。 療效比較： 微侵入性手術，傷口小(僅針孔插針治療)，失血量少(平均10) 30c.c.)、手術流程簡單、迅速、節省手術時間、病患麻醉時間縮短、住院時間縮短、術後恢復期縮短，早日回復日常生活、癌症控制效果好，並且重覆治療	無	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、懷孕或授乳婦女、青春期男性等敏感族群使用本產品時，請醫療人員將DEHP之健康風險疑慮納入臨床治療之考量因素	無	42,000
TKY025996002	可同時輸出超音波刀與雙極電燒	本產品與Ligasure相似,也與Harmonic相似,擁有雙極電燒功能同時也擁有超音波刀功能,可以將雙功能同時輸出在切割上,切割完之後組織也達到良好的密封止血,可降低出血機會,也可以單獨使用雙極電燒做密封止血。	無相關研究	超過本器械滅菌包裝上之有效期限請勿使用	無	26,870
TKY026604001	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、脊椎和神經外科等醫療手術中，對軟組織進行割除與止血。	無健保已給付品項	在開始進行任何電燒手術前，醫師應先熟悉與電燒手術相關的醫學文獻、併發症、及危險性。若誤用電燒手術，病患或工作人員以及其他設備會造成損傷。	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，請向心律節律器製造廠瞭解更多資訊。為降低對心律節律器造成干擾的可能性，放置病患回路電極時，請將電燒手術電流路徑盡量遠離節律器導線。	無	16,000
TKY026604001	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、脊椎和神經外科等醫療手術中，對軟組織進行割除與止血。	無健保已給付品項	在開始進行任何電燒手術前，醫師應先熟悉與電燒手術相關的醫學文獻、併發症、及危險性。若誤用電燒手術，病患或工作人員以及其他設備會造成損傷。	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，請向心律節律器製造廠瞭解更多資訊。為降低對心律節律器造成干擾的可能性，放置病患回路電極時，請將電燒手術電流路徑盡量遠離節律器導線。	無	16,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
TKY027404001	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階微創手術精細度的要求。 3. 對周邊組織帶來最小的側向熱傷害，保護重要神經血管不受損傷。	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，術後引流量較低進而減少引流管放置時間。 3.多功能器械節省多種器械更換與進出時間，節省手術時間與麻醉復原時間。	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、剪斷及凝閉7mm以內之血管。 2.本器械禁止使用於骨骼之切割。 3.本器械不適用於作為避孕用途的輸卵管結紮。	無	29,150
TKY028994001	於外科手術程序中對於腫瘤組織的振盪移除，而不傷害周圍神經及血管，減少手術中正常組織的破壞，尤其是肝臟及腦部組織，並有效減少手術時間。	傳統手術需要手術時間長，手術治療面不規則正常組織被破壞多、失血量多，有潛在不安定的危險及併發症；如進行腫瘤組織的移除時，可能造成正常組織破壞及周圍神經及血管受損等風險。	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.此產品需搭配超音波手術裝置）探頭共同使用，使用過程中不可關閉沖水	無	4,700
TKY028994002	於外科手術程序中對於腫瘤組織的振盪移除，而不傷害周圍神經及血管，減少手術中正常組織的破壞，尤其是肝臟及腦部組織，並有效減少手術時間。	傳統手術需要手術時間長，手術治療面不規則正常組織被破壞多、失血量多，有潛在不安定的危險及併發症；如進行腫瘤組織的移除時，可能造成正常組織破壞及周圍神經及血管受損等風險。	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.此產品需搭配超音波手術裝置）沖洗導管共同使用，使用過程中不可關閉沖水	無	34,500
TKZ022760001	1.不需使用貼片及冷卻系統 2.較少的皮膚灼傷 3.單次，單針，可做4cm~6cm的腫瘤燒灼 4.快速(14G=>13min vs. 40min or more;16G=>5MIN VS.30min or more)	無健保品項可比較	除了典型的與一般手術電氣灼傷相關的不良反應之外，無已知的其他不良反應，潛在的不良反應可能包括但不限於，非目標群組織的熱損傷，形成不需要的傷疤組織，和/或對於臨近神經/血管和器官組織的傷害。	無	無	84,000
TKZ022760002	1.不需使用貼片 2.較少的皮膚灼傷 3.單次，單針，可做3cm~4.2cm的腫瘤燒灼 4.快速(5min vs. 30min or more)	無健保品項可比較	無	插入探針可能導致病人嚴重危險的任何情況	無	60,000
TKZ024669002	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體中心定位。3.防止囊袋收縮後人工水晶體鬆脫。4.穩定白內障乳化術後情形。5.減低囊袋纖維化風險。	目前無相同產品	囊袋破裂	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
TKZ025193001	本產品搭配“科士曼”射頻電燒系統可產生大範圍燒灼體積，適用於椎間盤突出與薦椎神經病變之治療，且此產品為拋棄式，可避免病人因重複使用而發生感染之風險。	無	無	此產品為單次使用，請勿重複使用，避免感染	無	17,680
TKZ027257002	1.懸韌帶受損或缺乏時可用來穩定晶體囊； 2.穩定高度近視者的晶體囊； 3.可以穩定手術狀況提高品質 4.使折疊式人工水晶體更安全簡便； 5.防止人工水晶體脫位； 6.使晶體囊環型擴張。	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囑咐。	無	10,500
TKZ029477001	冷凝射頻切口探針組提供病患微創性治療方法，對手術治療接受度低之病患提供另一項選擇，透過水冷式系統可擴大燒灼範圍達1公分以上，在進行治療時可採局部麻醉術後不需縫合，門診手術不需住院可降低醫院成本	新一代之微創手術，經由表皮插入一內含水冷系統的探針，而對病患疼痛部位之疼痛感受器進行干擾破壞的一種非手術性治療，冷凝射頻切口探針較傳統的射頻治療針不同，可產生約八倍大、球型的燒灼範圍，針對特殊部位的疼痛可以有較佳的疼痛緩解效果。手術只需皮下局部麻醉，傷口小術後恢復快，手術時間約35~60分鐘，可降低手術室使用時間及醫療人員工作時數，門診手術不需住院降低醫院成本，且術後患者即可正常工作故病患接受度高。	操作不當可能導致併發症包括但不僅限於:感染、神經損傷、疼痛感增加、內臟損傷、功能障礙、癱瘓和死亡	1.不可彎折導管 2.治療時勿抽離導管	無	61,000
TNZ011058001	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。	碳顏色的沉澱是正常的使用前行先搖一搖。	無	1,500

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
TSZ003566009	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	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。 3.本裝置專供臨床醫師和合格醫療人員使用。使用前，務必詳閱原廠說明書並遵照指示使用；或參閱與產品相關之警語、禁忌症及併發症等醫學文獻。 4.使用來自不同製造商之微創手術器械與配件時，於操作開始前，請先確認其共同使用間之相容性。	CDD11BASXCET	14,200
TSZ003566010	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	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。 3.本裝置專供臨床醫師和合格醫療人員使用。使用前，務必詳閱原廠說明書並遵照指示使用；或參閱與產品相關之警語、禁忌症及併發症等醫學文獻。 4.使用來自不同製造商之微創手術器械與配件時，於操作開始前，請先確認其共同使用間之相容性。	無	19,500
TSZ010846001	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	遵照醫囑使用	無	10,125
TSZ014425002	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為拋棄式非侵入性手術傷口皮膚癒合裝置，具簡易操作性，提高手術效率，並減少傷口因皮膚縫合穿刺導致的感染機率。	無特殊副作用	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則。	無	9,000
TSZ014425003	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為拋棄式非侵入性手術傷口皮膚癒合裝置，具簡易操作性，提高手術效率，並減少傷口因皮膚縫合穿刺導致的感染機率。	無特殊副作用	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則。	無	7,600
TSZ026337001	1.適用於腹腔鏡或開腹式手術，取代傳統縫線固定的角色。 2.待組織植入人工網膜強化後，本品於人體內約一年左右可完全被吸收，無異物留存體內。 3.整體拋棄式個人專屬設計，釘體深色及釘形於術中辨識度高，增加手術精確度。 4.植入大面積人工網膜mesh時，更能有效縮短手術時間。 5. 減緩病人術後因使用傳統縫線易引起的疼痛。	健保給付品項無此類商品。	與本產品相關的不良反應和潛在的併發症可能包括但不限於血腫、出血/血腫、復發、慢性疼痛、感染、過敏反應、發炎反應、內臟黏連、神經卡壓和小腸穿孔。	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側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解剖關係的組織上。這包括在進行橫膈膜疝氣修復術時，將固定釘施用在鄰近心包、主動脈或後大靜脈附近的橫膈上。(4)請勿用於缺血或壞死的組織上。 2.在施用固定釘前，請確定裝置的末梢尖端與目標組織呈正確角度，以助適當的插入固定釘。施用固定釘後，請確認固定釘完全的插入網狀編織和或組織中，固定釘的肩部應與固定材料的表面齊平。 3.骨骼、血管或內臟上必須至少有4.2公釐厚的組織，才能與固定釘完全接合。使用本裝置前，應仔細評估組織表面(包含欲固定之材料)到下方骨骼、血管或內臟的總厚度。 4.過厚的人工材料(超過1.0公釐)會影響到固定釘完全咬合的能力。使用前請仔細計算材料厚度。 5.在放置固定釘時，應在裝置握把上適當施力。過度施力會對組織、裝置和/或要固定的材料造成傷害。 6.本裝置不可用於非進行軟組織固定的手術中。 7.本裝置不可用於要永久固定的位置上 8.請務必檢查固定部位，已確定該部位已止血。輕微止血可使用電灼法或其他適當的方法來控制。 9.本產品為一單次使用之器材，已使用環氧乙烷消毒。 10.內視鏡手術只能由受過適當訓練及熟悉內視鏡手術的醫師來施行。在進行任何內視鏡手術前，必須先查閱相關的文獻以了解手術的技巧、併發症及危險性等。 11. 請存放於室溫，避免長期曝露於高溫下。請勿曝露於 49°C (120°F) 以上的高溫中。	無	18,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
TSZ026337002	<p>1.適用於腹腔鏡或開腹式手術，取代傳統縫線固定的角色。</p> <p>2.待組織植入人工網膜強化後，本品於人體內約一年左右可完全被吸收，無異物留存體內。</p> <p>3.整體拋棄式個人專屬設計，釘體深色及釘形於術中辨識度高，增加手術精確度。</p> <p>4.植入大面積人工網膜mesh時，更能有效縮短手術時間。</p> <p>5. 減緩病人術後因使用傳統縫線易引起的疼痛。</p>	<p>健保給付品項無此類商品。</p> 	<p>與本產品相關的不良反應和潛在的併發症可能包括但不限於血清腫、出血/血腫、復發、慢性疼痛、感染、過敏反應、發炎反應、內臟黏連、神經卡壓和小腸穿孔。</p>	<p>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側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解剖關係的組織上。這包括在進行橫膈膜疝氣修復術時，將固定釘施用在鄰近心包、主動脈或後大靜脈附近的橫膈上。(4)請勿用於缺血或壞死的組織上。</p> <p>2.在施用固定釘前，請確定裝置的末梢尖端與目標組織呈正確角度，以助適當的插入固定釘。施用固定釘後，請確認固定釘完全的插入網狀編織和或組織中，固定釘的肩部應要與固定材料的表面齊平。</p> <p>3.骨骼、血管或內臟上必須至少有4.2公釐厚的組織，才能與固定釘完全接合。使用本裝置前，應仔細評估組織表面(包含欲固定之材料)到下方骨骼、血管或內臟的總厚度。</p> <p>4.過厚的人工材料(超過1.0公釐)會影響到固定釘完全咬合的能力。使用前請仔細計算材料厚度。</p> <p>5.在放置固定釘時，應在裝置握把上適當施力。過度施力會對組織、裝置和/或要固定的材料造成傷害。</p> <p>6.本裝置不可用於非進行軟組織固定的手術中。</p> <p>7.本裝置不可用於要永久固定的位置上</p> <p>8.請務必檢查固定部位，已確定該部位已止血。輕微止血可使用電灼法或其他適當的方法來控制。</p> <p>9.本產品為一單次使用之器材，已使用環氧乙烷消毒。</p> <p>10.內視鏡手術只能由受過適當訓練及熟悉內視鏡手術的醫師來施行。在進行任何內視鏡手術前，必須先查閱相關的文獻以了解手術的技巧、併發症及危險性等。</p> <p>11. 請存放於室溫，避免長期曝露於高溫下。請勿曝露於49°C (120°F)以上的高溫中。</p>	無	24,000
TSZ026478001	<p>1. 無疤痕或降低傷口數</p> <p>2. 有S、M、L 3種直徑，可讓各種尺寸器官取出</p> <p>3. 排煙端口設計</p> <p>4. 可與達文西機器手臂直式器械配合使用</p>	無疤痕或降低傷口數，患者恢復較快	無	<p>1. 請勿使用包裝有缺損的產品，產品需滅菌</p> <p>2. 注意使用期限</p> <p>3. 插入尖銳器械時注意產品沒有撕裂</p> <p>4. 請勿加熱產品</p> <p>5. 請勿重複使用產品</p> <p>6. 依照程序處置廢棄產品</p>	無	25,000
TSZ028377001	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	遵醫囑使用	無	6,600
TSZ028377002	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	遵醫囑使用	無	3,650
TSZ028377003	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	遵醫囑使用	無	4,870
TSZ028377004	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	遵醫囑使用	無	3,100
TSZ028377005	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	遵醫囑使用	無	2,530
TSZ028377006	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	遵醫囑使用	無	2,150
TSZ028702002	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

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
TSZ028720001	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)，因此可支撐傷口度過較長的癒合期間。Stratafix Symmetric PDS Plus 縫合裝置在植入後210天之前便會被身體完全吸收。	Stratafix Symmetric PDS Plus 抗菌對稱免打結傷口縫合裝置是一種抗菌材質的單股可吸收合成(二氧環己酮)外科縫合線裝置；由聚脂poly(p) dioxzone)製成。共聚物的分子式為(C4H6O3)x。本裝置含有廣效抗菌劑Irgacare® MP(triclosan)，含量不超過2360µg/m。Stratafix Symmetric PDS Plus 抗菌染色縫合線以D&C Violet No.2染色。 Stratafix Symmetric PDS Plus縫合裝置的組成為一條具有單向倒鉤(barb)的單股縫合線，一端裝有手術縫針(surgical needle)，另一端則為固定片(fixation tab)倒鉤及固定片的設計能讓操作者直接拉近縫合組織，不需打手術結。 目前證實二氧環己酮共聚物無抗原性且無致熱性，吸收過程中只引起輕微組織反應。	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。 某些情況下(特別是骨科手術)，醫生可能要自行判斷是否利用體外支撐物進行固定。 本裝置不可再次滅菌或重複使用。重複使用本裝置(或裝置的部分)可能會產生產品分解及交叉污染的風險，進而導致感染或將經血液傳染病原傳播給患者或使用。丟棄拆開的包裝及未使用的裝置，並丟棄包裝已經破損或開啟的產品。切勿使用超過有效期限的產品。Stratafix Symmetric PDS Plus縫合裝置僅供單一患者使用。	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。 目前並未針對將Stratafix Symmetric PDS Plus縫合裝置應用於結紮血管或管腔構造進行研究。如同使用任何縫合線，操作時應小心，避免損壞縫合線。避免因使用手術器械(如鉗子和持針器)擠壓或扭曲縫合線，除了在器械打結時抓取縫合線的自由端之外。	無	2,520
TSZ032229001	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	無類似健保品項	可能引起表面損害 血管受損 失血 血腫 腹壁受損	避器囁使用	無	45,000
TTZ018401001	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	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，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。 3.已知對牛來源物質過敏的病人，勿使用本產品。	無	14,600
TTZ020377002	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，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。 3.已知對牛來源物質過敏的病人，勿使用本產品。	無	27,500
TTZ025954001	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。 3.文獻上顯示能預防術後組織的沾粘發生。 4.產品會在30天內被完全吸收，並維持彈性，不會限制正常的生理擴張。	止血棉：止血時間長易影響手術品質，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。	在多中心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)的表面上被封合住，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。 2.放置植入物在聚合的克滲凝外科手術封合劑上面之前，需要60秒的聚合時間。 3.當本產品用於抗沾黏時，需使用克滲凝噴霧導管套組或其他與本產品相容的噴霧器材。 4.手持噴霧器，距離施加區域5到10 cm，在治療區域均勻地塗上一層。 5.本產品的安全與有效性並未在兒童及孕婦得到證實。	無	21,500
TTZ025954002	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。 3.文獻上顯示能預防術後組織的沾粘發生。 4.產品會在30天內被完全吸收，並維持彈性，不會限制正常的生理擴張。	止血棉：止血時間長易影響手術品質，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。 3.Coseal的安全性並未對使用超過16ml的病患做過評估。 4.請盡量使用有效之最低用量。	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	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	可緊密黏貼於組織滲漏處，具極佳抗滲漏壓效果。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的狀況，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，提供暫時性的支持作用。 3.本品並非是血栓形成之止血劑，不可用來控制動脈出血，但可輔助性地用來控制低壓性滲血/出血。 4.本品不可用於皮膚上。 5.若手術部位有感染現象，就不可使用本品。 6.本品的黏附性，會因接觸到含碘的溶液而受影響。 7.當本品包裝上溫度指示劑變成黑色時，就不得使用，表示本品	FNP9107575N7	39,200
TTZ028015002	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機制。	Spongostan sponge：止血時間長，且移除後有再出血的疑慮。 Hemopatch： 1.可穩固的附著於組織上。 2.有柔韌性的設計。(柔韌性的Collagen方便手術中操作) 3.快速有效的止血。	用於已知對牛蛋白或亮藍 (FD&C 藍色 1 號；藍色 1 號) 過敏的患者， ·可能有過敏反應。	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	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機制。 本品 NHS) PEG 塗層與組織接觸時，可提升組織黏附性，並封合出血表面。 按照推薦方法使用時，本品將於 6) 8 週內被吸收，組織反應小。	Spongostan sponge：止血時間長，且移除後有再出血的疑慮。 Hemopatch： 1.可穩固的附著於組織上。 2.有柔韌性的設計。(柔韌性的Collagen方便手術中操作) 3.快速有效的止血。	用於已知對牛蛋白或亮藍 (FD&C 藍色 1 號；藍色 1 號) 過敏的患者， ·可能有過敏反應。	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	16,470
TTZ029348001	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。	此物品無任何健保替代品，故無法比較。	經人體內(九~十二週)代謝 無神經毒素、無副作用。	於噴撒後3秒內凝結，形成凝膠密封劑，可立即防止CSF之滲漏	無	51,600
TTZ030696001	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 4.無論患者的凝血狀態，迅速形成屏障達成止血 5.可搭配40μm直徑自體血液回收機使用 6.代謝過程PH值為中性，減少刺激及異物反應 7.粉劑對不規則創面止血優於凝膠劑型產品 8.常溫保存不用冷凍 (不用冰箱不用解凍) 9.搭配不同延長管可使用開腹手術及內視鏡手術	●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，可彌補其他止血劑劑型材質的不足。 產品特性: 本產品為植物澱粉來源生物相容性高、加速凝血機制，對瀰漫性出血、血管出血、微創手術精準控制出血皆適宜。 本產品由純化植物澱粉組成(親水顆粒粉末)，不含人體及動物成份，吸收時間48小時 (通常1~2天) 大幅快於其它凝膠型可吸收止血劑。	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	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 4.無論患者的凝血狀態，迅速形成屏障達成止血 5.可搭配40μm直徑自體血液回收機使用 6.代謝過程PH值為中性，減少刺激及異物反應 7.粉劑對不規則創面止血優於凝膠劑型產品 8.常溫保存不用冷凍 (不用冰箱不用解凍) 9.搭配不同延長管可使用開腹手術及內視鏡手術	●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，可彌補其他止血劑劑型材質的不足。 產品特性: 本產品為植物澱粉來源生物相容性高、加速凝血機制，對瀰漫性出血、血管出血、微創手術精準控制出血皆適宜。 本產品由純化植物澱粉組成(親水顆粒粉末)，不含人體及動物成份，吸收時間48小時 (通常1~2天) 大幅快於其它凝膠型可吸收止血劑。	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

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
TTZ030696003	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 4.無論患者的凝血狀態，迅速形成屏障達成止血 5.可搭配40μm直徑自體血液回收機使用 6.代謝過程PH值為中性，減少刺激及異物反應 7.粉劑對不規則創面止血優於凝膠劑型產品 8.常溫保存不用冷凍 (不用冰箱不用解凍) 9.搭配不同延長管可使用開腹手術及內視鏡手術	●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，可彌補其他止血劑劑型材質的不足。 產品特性: 本產品為植物澱粉來源生物相容性高、加速凝血機制，對瀰漫性出血、血管出血、微創手術精準控制出血皆適宜。 本產品由純化植物澱粉組成(親水顆粒粉末)，不含人體及動物成份，吸收時間48小時 (通常1~2天) 大幅快於其它凝膠型可吸收止血劑。	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	35,000
TTZ030696004	本塗佈器延長管僅搭配“巴德”亞瑞絲達可吸收止血顆粒專屬使用,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顆粒專屬使用！	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	3,000
TTZ030696005	本塗佈器延長管僅搭配“巴德”亞瑞絲達可吸收止血顆粒專屬使用	●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顆粒專屬使用！	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	3,000
TTZ032338003	穩血凝可溶性止血紗布(WoundClot)是一種水溶性纖維素紗布。紗布是完全生物相容性且無菌。當與液體接觸時，紗布會擴張形成一種凝膠，並粘附在傷口控制出血,能夠在3分鐘內快速停止所有類型的出血包括嚴重及大動脈的出血,Surgical產品放置於體內七天會被吸收代謝。	1.健保品項止血紗布為氧化纖維素紗布碰上血液容易被沖散,Woundclot 為市場上唯一非氧化纖維素紗布利用分子內共價鍵結原理讓血小板能夠集中形成Clot達到快速止血效果。 2.健保品項止血時需要人工加壓或使用加壓止血帶協助止血,Woundclot 使用時只需輕輕將其覆蓋於傷口上方不需要加壓即可迅速達到止血效果保持止血穩定。 3.健保品項只能吸收其紗布本身重量5倍之液體,Woundclot 可以吸收其本身重量之25倍液體。	無	使用穩血凝可溶性止血紗布前請用清水洗滌傷口，如有瘙癢、灼傷、皮疹或感染的跡象如發燒、疼痛或紅腫，應尋求專業醫護人員協助。	無	19,500
WDY000621001	那梭波是一種聚氨酯泡棉，在幾天後會分解而經由自然的黏液從鼻腔排出，不需整塊移除。	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.敷料會自行碎化吸收不須移除，可避免移除時的劇烈疼痛及二次傷口出血。 3.自行碎化不須移除的特性，可預防傷口組織沾黏之術後併發症。 4.敷料可做為局部藥物釋放之載體，幫助傷口修復。 5.較舒適無壓迫感的醫療品質。	可能存在(但不限於)下列不良反應: .感染 .過敏 .中毒休克綜合症	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結果性的損害或費用之責任。	無	3,700

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
WDY004663001	<p>1.水分會加速本產品的聚合，且可能會影響傷口閉合的效果。在使用本產品前以乾燥的無菌紗布輕拍傷口表面，以確保皮膚上無多餘水分殘留。</p> <p>2.本產品是一種無菌、液態、單次使用的皮膚黏著劑。</p> <p>3.本產品在塗抹後可於數分鐘內完成聚合作用。</p> <p>4.聚合後可在手術切口上形成一道防水的屏障。</p> <p>5.當聚合層保持完好時，可以防止微生物的滲透。</p> <p>6.TissueAid 荷美數組織黏著劑產品，有無痛、無疤與低感染等特色，醫美領域對這類高品質產品有極高評價。</p>	<p>1.荷美數高黏度組織黏著劑，屬於健保不給付或已受理審核中項目。</p> <p>2.健保產品特性：</p> <p>(a)一般縫線縫合。</p> <p>(b)一般縫線可以分為可吸收的縫線及不可吸收的縫線，一般通常可吸收的縫線主要用在組織或是皮下，縫合後不需拆線；不可吸收的縫線主要是用在皮膚的縫合，傷口癒合後需要拆線。疤痕較明顯，感染發生率較高，應考慮縫合部位美觀因素。</p> <p>3.特材荷美數高黏度組織黏著劑</p> <p>(1)黏著劑黏合</p> <p>(2)經消毒、止血、塗抹並乾燥後可迅速癒合傷口，疼痛少，且傷口美觀。只要在皮膚傷口上塗抹一層，乾燥後一分鐘就黏住傷口，效果就像快乾膠一樣。特別是無法靜下來的兒童，或是緊急狀況的處置。無副作用。</p>	<p>1.對氰基丙烯酸酯或甲醛過敏的患者可能會產生不良反應。</p> <p>2.本產品接觸眼睛時，患者可能會產生不良反應。</p>	<p>品前以乾燥的無菌紗布輕拍傷口表面，以確保皮膚上無多餘水分殘留。</p> <p>2.若需使用如乾燥紗布或繃帶等去保護傷口，應於本產品完全乾燥後使用。6</p> <p>3.為了防止本產品意外黏附於身體其他部份，傷口應保持水平，且應於傷口正上方塗抹本產品。</p> <p>4.應囑咐患者不可破壞本產品聚合層，這個動作可能導致黏合失敗或傷口裂開。</p> <p>5.應囑咐患者在本產品聚合層自行脫落前(約5)10天)，只能在有必要時讓患部碰到水。</p> <p>6.患者可在醫生的指示下立即淋浴或洗澡，但患部不應該被擦洗、浸泡，或長時間暴露於潮濕狀態下。直到本產品聚合層自行脫落且醫生已經確定傷口充分癒合。</p> <p>7.患者不應在使用本產品期間游泳。如必需去除本產品的聚合層，應小心的使用凡士林或丙酮，去軟化本產品聚合層，小心的將本產品聚合層從皮膚上剝開而非拉開，避免使傷口的皮膚撕裂。</p> <p>8.本為皮膚表面傷口黏著專用，不應接觸眼睛或皮膚下的組織。</p> <p>9.本產品是一種快速凝固型黏著劑，能黏附於大部份的身體組織及許多材質上，例如乳膠手套及不銹鋼。應避免接觸任何身體組織或不易被丙酮等溶劑清潔之器具表面。</p> <p>10.本產品的聚合速度可能會因遇水或含酒精的液體而加速；本產品不可塗抹於過於潮濕的傷口。若本產品不慎接觸眼睛，應以大量的清水或生理鹽水沖洗眼睛。如有任何黏著劑殘留，可使用外用眼藥膏予以軟化，並立即聯繫眼科醫生。</p>	無	3,600
WDY014384001	<p>DERMABOND 皮膚黏膠適用於局部塗抹，使手術切開(包括微創手術的穿刺，以及簡易且經徹底清潔的撕裂性外傷)之傷口的鄰近皮膚邊緣容易密合。研究結果顯示使用本產品後能產生屏障作用，預防微生物滲入癒合中的傷口。</p>	<p>目前無健保給付同類品項</p>	<p>1.對氰基丙烯酸酯或甲醛過敏之病患可能會發生不良反應</p> <p>2.本產品在皮膚上聚合時會釋放少量熱能，而使得一些病患感到灼熱或不適</p> <p>3.本產品若接觸眼睛可能會有不良反應</p>	<p>1.請勿用於任何有明顯感染、瘡疽或褥瘡性傷口。</p> <p>2.請勿用於黏膜表面或黏膜及皮膚的接合線(如口腔、鼻)，或可能經常接觸體液或毛髮濃密處的皮膚。</p> <p>3.請勿用於已知對氰基丙烯酸酯(cyanoacrylate)或甲醛過敏的病人。</p> <p>4.本產品是一種快速凝固型黏膠，能黏附於大部份的身體組織及許多材質上，例如乳膠手套及不銹鋼。因此應避免不慎接觸任何身體組織，或任何非拋棄式或無法使用溶劑清洗的設備表面或器械。</p> <p>5.水或含酒精的異體可能加速DERMABOND的聚合作用；請勿將本產品塗抹於潮濕的傷口。</p> <p>6.請勿將本產品用於眼睛部位，若使用在接近眼睛部位的傷口時，應適當調整病人姿勢，使用紗布或凡士林塗抹在眼睛周圍提供機械性障礙或屏障，以避免溢流的黏膠流入眼睛。</p> <p>7.本產品不應用於皮膚以下的組織，因為聚合的物質無法被組織吸收，並且可能引起異物反應。</p> <p>8.本產品不應用於高皮膚張力區域，或橫越皮膚張力增加的區域，例如指關節、手肘或膝蓋，除非關節在皮膚癒合期間受到固定而無法移動，或再使用之前先施用其他傷口閉合裝置(如縫合線或皮膚釘)移除皮膚張力</p> <p>9.DERMABOND僅限用於經清理，且依據標準手術程序清理過後的傷口，且不適用於可能重複或長時間接觸水分或產生摩擦的傷口部位。</p> <p>10.本產品需要以多層薄膜(至少兩層)方式塗抹在乾燥傷口上，並且在兩次塗抹間等候一段時間讓黏膠聚合。11.本產品包裝僅供單一病人使用，完成每一個傷口封閉步驟之後請將未用完的剩餘材料丟棄，請勿重覆減薄。</p>	無	1,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
WDY014384002	DERMABOND ADVANCE(以下簡稱本產品)是一種無菌液態的皮膚黏膠，含有單體(2) 辛基氟基丙烯酸酯)結構，以及著色劑D&C紫色二號。本產品為單劑裝塗抹器 (applicator)，且以外加透明塑膠裝的方式供貨。鋼筆式的塗抹器包括一個可由一個可壓碎的玻璃安瓶，裝於塑膠瓶內。塗抹於皮膚時，液體的黏性如同糖漿一般，數分鐘後會完成聚合作用。研究結果顯示使用本產品之後，能產生屏障作用，預防微生物滲入癒合中的傷口。	新的配方夾彈性及立體強度，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.凝結時間加快一倍3.黏性增加4倍4.8項美國專利。	在臨床研究中，感染的現象之判定是由觀察傷口紅腫大於3) 5mm，腫脹，化膿，疼痛，皮膚溫度增加，發燒，或其他症狀顯示，目前尚未固定獲得確實的培養菌。百分之五十疑似感染的病例皆為12歲以下的病患，並接受創傷裂傷之治療；接受DERMABOND黏著劑治療者如疑似感染，傷口有百分之六十的可能美觀效果較不佳。	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，也尚未經試驗確定。液體狀態本產品具有和糖漿一樣的黏度。為了防止液態本產品意外黏附於非計畫中的區域(1)應使傷口保持水平位置，並且從傷口上方塗抹本產品，以及(2)本產品應以多層(至少兩層)薄膜方式塗抹，而非少數較大的幾滴。握住塗抹器並遠離自己及病人，在靠近安瓶的中央部分將其一次壓破。請勿重複壓碎塗抹器管狀部分的內容物，因為二次操作可能使玻璃碎片穿過外管。壓破玻璃安瓶後就應立即使用本產品，因為液體黏膠在幾分鐘後就無法自由流動。意外黏著未受損肌膚時，已剝而非拉的方式將皮膚分開。凡士林或丙酮或許能幫助鬆開黏著部位。其他如水、生理食鹽水或肥皂等媒介均無法立即使黏著部位鬆開。將本產品用於罹患周邊血管疾病、胰島素依賴型糖尿病、凝血障礙、具有癩癧形成(keloid formation)或肥大(hypertrophy)之個人病史或家族史的病人傷口，或放射性破裂傷口的安全性及效果尚未經研究確定本產品用於下列傷口的安全性及效果尚未經研究確定:動物或人類咬傷、穿刺傷或刀傷。經本產品治療後長時間暴露於直接日曬或太陽燈(tanning)之傷口的安全性及效果尚未經研究確定。將本產品用於朱紅色皮膚表面傷口的安全性及效果尚未經研究確定。	無	1,455
WDY020029002	1. 適於局部塗抹，使手術切開之傷口的鄰近皮膚邊緣容易密合(包括微創手術的穿刺，以及簡單且經徹底清潔之撕裂性外傷)，亦可與縫線搭配使用。 2.Ethyl) 2) cyanoacrylate 單體時為液態狀，當與組織液或水分接觸後很快地會變為聚合物形態，所以少量的本品即可使治療傷口緊黏合在一起。	易乾、快乾，可安定傷口並防止感染，無針線管道和緊繃的疼痛，所以對傷口有減輕疼痛的效果，減少紅斑，縮短恢復期；病患能立即恢復每日的個人衛生(如淋浴)，並且可照往常工作或者玩樂，方便、經濟、安全。	塗抹太厚或太廣泛時，可能會對皮膚產生過敏或傷害表皮組織。	1. 應避免沾黏眼睛，僅使用於外部傷口。 2. 應用於新鮮傷口(不超過6小時)，等傷口完全止血，並將傷口清潔，黏合前，勿使用藥膏或乳劑等。 3. 不能用於感染、發炎的組織及嚴重污染或大量滲液的傷口。 4. 使用前，拉合傷口，確保傷口平整，皮膚沒有皺摺。 5. 本品須存放於避光之速凍冷藏處存放。開啟後，須直立放置。	無	1,305
WDY027119001	1.自粘網片與液體黏合劑的結合使用，形成一道微生物屏障並維持皮膚對合。 2.有效防止細菌感染。 3.患者可於術後立即沖澡。	健保給付產品)傳統縫線，傷口不可碰水並需要天天換藥，增加相關醫療人員之負擔，須於術後5) 7天拆線。	感染、發炎、出血、過度發癢	傷口經DERMABOND PRINEO處理後，不能接觸其他藥液、藥膏或其他物質，因為這些物質能削弱已聚合的薄膜，造成傷口裂開。	無	16,000
WDZ001308001	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。	尚在審核中，無法填寫。	無	1.使用初期，可能因紅腫現象減輕以致傷口外擴，此屬正常現象。 2.使用初期，可能會有滲出液增加之情形。 3.如有過度紅腫、疼痛、腫脹、水泡等現象時，請停止使用此產品並通知醫護人員。 4.請儲存於攝氏27度以下。	無	1,000
WDZ007506002	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	16,000
WDZ008900001	獨家技術—無抗原性膠原蛋白 生物相容性最佳—無紅腫、發熱、疼痛、傷口長時間不癒等反應 易止血，減輕疼痛，保護傷口 促進骨質增生，維持齒槽骨高度 預防牙周病 操作簡易，隨時可用、不需手術前處理 室溫儲存、方便性高	此類產品無類似健保	無	1.勿使用於過敏病患，若有感染或相關反應請先處理，若有Allergic 反應，請立即停止使用。 2.常溫保存，避免過熱。 3.打開後需立即使用，不可重覆、重新消毒使用。 4.當包裝有損壞或染污時請勿使用。	無	4,500
WDZ008900002	不須取自己皮減少疼痛和傷口	無	發臭	勿使用在過敏病患	無	8,500
WDZ008900003	不需取自己皮	無	發臭	勿使用在過敏病患	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	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
WDZ009010001	本產品其為一種可被吸收的局部止血劑,是牛的真皮中的膠原蛋白質所製成的一種乾燥、無菌、具纖維性且局部不溶於水的鹽酸鹽類之纖維膠原蛋白質.本產品與流血表面接觸時,會吸引血小板粘著在纖維蛋白上,進而使血小板凝集並行成血栓(thrombi),防止再流血。84天內完全吸收	無健保給付之產品	曾有較嚴重的副作用報告指出,可能與使用本產品有關,例如潛在性的感染包括膿腫(abscess)形成,血腫(hematoma),傷口裂開,和縱膈炎(mediastinitis)。還有其他的副作用可能與粘著形成,過敏反應,異物反應和帽狀腱膜下的漿膜(subgaleal seroma)(這只是一個單一個案)有關。在牙科拔牙後將本產品放在齒槽,會增加齒槽炎(alveolgia)的發病率。抽吸乾的本產品的會發生暫時性的喉痙攣(laryngospasm)。有報導指出使用本產品進行扁桃腺體截除(tonsillectomy)手術也會發生暫時性喉痙攣。	僅用止血所需之量,幾分鐘之後,除去多餘的產品且不會再引起主動出血。但沒有將多餘的產品清除時,可能會引起腸粘結或壓迫到輸尿管而造成傷害。在耳鼻喉科的外科手術,勿使用抽吸及經過咽喉用沖洗方式來移除多餘的產品。本產品含少量但仍可測出牛的血清蛋白。使用本產品後曾發現抗牛血清白蛋白(Anti) Bovine Serum Albumin)效價會增加。大約2/3的個案會因攝取以牛的製品來當食品來源而顯出抗體力價。在真皮測試中,偶有一些個案會顯示出對牛血清白蛋白(Bovine Serum Albumin)或對本產品有微弱的陽性反應。但這與免疫球蛋白IgG(Immunoglobulin G)效價和牛血清白蛋白(BSA)無相互的關係。在臨床上無法證明出使用本產品,可誘出抗牛血清白蛋白(BAS)的免疫球蛋白IgE(Immunoglobulin E)類之抗體。使用時應避免用沒有出血的表面,特別是在腹部及胸腔的器官。本產品不可與自體血液回收的迴路一併使用,因為本產品可能會通過過濾系統。本產品曾被發現其碎片可能會通過血液排除系統的過濾器,因此使用過本產品治療的手術位置,應避免再將血液注回。不織布型式的本產品不可用在表層敷料,除非是要立即控制出血。避免本產品在空腔中塞的太緊,特別是被骨頭所包圍的中樞神經系統(CNS)或其他相對較堅硬的空腔之內,當產品膨脹時,可能會干擾一般正常功能或可能發生組織壞死。本產品不建議對牛的膠原蛋白有過敏之反應的病人來使用。	無	3,390
WDZ009010003	本產品其為一種可被吸收的局部止血劑,是牛的真皮中的膠原蛋白質所製成的一種乾燥、無菌、具纖維性且局部不溶於水的鹽酸鹽類之纖維膠原蛋白質.本產品與流血表面接觸時,會吸引血小板粘著在纖維蛋白上,進而使血小板凝集並行成血栓(thrombi),防止再流血。84天內完全吸收	無健保給付之產品	曾有較嚴重的副作用報告指出,可能與使用本產品有關,例如潛在性的感染包括膿腫(abscess)形成,血腫(hematoma),傷口裂開,和縱膈炎(mediastinitis)。還有其他的副作用可能與粘著形成,過敏反應,異物反應和帽狀腱膜下的漿膜(subgaleal seroma)(這只是一個單一個案)有關。在牙科拔牙後將本產品放在齒槽,會增加齒槽炎(alveolgia)的發病率。抽吸乾的本產品的會發生暫時性的喉痙攣(laryngospasm)。有報導指出使用本產品進行扁桃腺體截除(tonsillectomy)手術也會發生暫時性喉痙攣。	僅用止血所需之量,幾分鐘之後,除去多餘的產品且不會再引起主動出血。但沒有將多餘的產品清除時,可能會引起腸粘結或壓迫到輸尿管而造成傷害。在耳鼻喉科的外科手術,勿使用抽吸及經過咽喉用沖洗方式來移除多餘的產品。本產品含少量但仍可測出牛的血清蛋白。使用本產品後曾發現抗牛血清白蛋白(Anti) Bovine Serum Albumin)效價會增加。大約2/3的個案會因攝取以牛的製品來當食品來源而顯出抗體力價。在真皮測試中,偶有一些個案會顯示出對牛血清白蛋白(Bovine Serum Albumin)或對本產品有微弱的陽性反應。但這與免疫球蛋白IgG(Immunoglobulin G)效價和牛血清白蛋白(BSA)無相互的關係。在臨床上無法證明出使用本產品,可誘出抗牛血清白蛋白(BAS)的免疫球蛋白IgE(Immunoglobulin E)類之抗體。使用時應避免用沒有出血的表面,特別是在腹部及胸腔的器官。本產品不可與自體血液回收的迴路一併使用,因為本產品可能會通過過濾系統。本產品曾被發現其碎片可能會通過血液排除系統的過濾器,因此使用過本產品治療的手術位置,應避免再將血液注回。不織布型式的本產品不可用在表層敷料,除非是要立即控制出血。避免本產品在空腔中塞的太緊,特別是被骨頭所包圍的中樞神經系統(CNS)或其他相對較堅硬的空腔之內,當產品膨脹時,可能會干擾一般正常功能或可能發生組織壞死。本產品不建議對牛的膠原蛋白有過敏之反應的病人來使用。	無	4,650
WDZ01152001	高嶺土成分在與血液接觸,立即活化XII因子啟動凝血過程,加速人體凝血功能,達到止血作用	1.潔美快可數片等於結合了紗布與surgicel之類的產品有促進身體凝血因子作用的機轉,能夠更快更有效率的達到止血效果。2.潔美快可數片有效取代傳統紗布,術中重複使用,應用面積大。3.潔美快可數片被證實是安全的,並無動、植物蛋白質或人類蛋白質成分引起過敏、沾黏。4.潔美快可數片比起傳統紗布有效減少75%的止血加壓時間,快速、有效、易於使用。5.潔美快可數片可依出血/手術部位需求進行裁剪,帶X光偵測線。	對高嶺土成分過敏者禁用	1.產品無法被人體吸收,因此必須在傷口閉合前自傷口上移除。2.潔美快可數片不可取代控制止血的精密外科技術,無菌手術,與結紮線或其他傳統手術的適當應用。3.潔美快可數片在傷口內的留置時間不可超過24小時。4.避免接觸眼睛。	無	20,000
WDZ014171001	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	8,800



漢銘基督教醫院

Hanming Christian Hospital

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
WDZ021041001	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、瘢痕、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。	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、瘢痕、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。	無	6,960
WDZ021041002	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、瘢痕、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。	2.基本注意事項 (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對應的處理。 (2)使用於關節等可動部位時，與普通植皮一樣對本品進行嚴格地固定。 (3)誤用、損壞或被污染的情?下，請立即丟棄本品。 (4)如出現過度滲液、出血、急性腫脹或感染時，在病情得到控制之前請勿使用本品。 (5)務必完全清除有可能引起感染的壞死組織。 (6)發生感染、傷口感染擴散並侵入體內、敗血症、慢性炎症（初期可能表現為短暫性的、溫和的局部炎症等）、過敏反應、發紅或疼痛等併發症時，請除去本產品。 (7)本產品為無菌產品，開封後請立即使用。 (8)本產品未確認二次滅菌後的品質及安全性，請避免二次滅菌使用。 (9)本產品鋁袋包裝被損壞時，請勿使用本品。	無	13,000
WDZ021041003	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、瘢痕、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。	(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對應的處理。 (2) 使用於關節等可動部位時，與普通植皮一樣對本品進行嚴格地固定。 (3) 誤用、損壞或被污染的情?下，請立即丟棄本品。 (4) 如出現過度滲液、出血、急性腫脹或感染時，在病情得到控制之前請勿使用本品。 (5) 務必完全清除有可能引起感染的壞死組織。 (6) 發生感染、傷口感染擴散並侵入體內、敗血症、慢性炎症（初期可能表現為短暫性的、溫和的局部炎症等）、過敏反應、發紅或疼痛等併發症時，請除去本產品。	無	18,000
WDZ021041004	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、瘢痕、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。	(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對應的處理。 (2) 使用於關節等可動部位時，與普通植皮一樣對本品進行嚴格地固定。 (3) 誤用、損壞或被污染的情?下，請立即丟棄本品。 (4) 如出現過度滲液、出血、急性腫脹或感染時，在病情得到控制之前請勿使用本品。 (5) 務必完全清除有可能引起感染的壞死組織。 (6) 發生感染、傷口感染擴散並侵入體內、敗血症、慢性炎症（初期可能表現為短暫性的、溫和的局部炎症等）、過敏反應、發紅或疼痛等併發症時，請除去本產品。	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	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
WDZ021041005	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、瘢痕、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，較不易產生孿縮症；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。特別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對應的處理。 (2)使用於關節等可動部位時，與普通植皮一樣對本品進行嚴格地固定。 (3)誤用、損壞或被污染的情?下，請立即丟棄本品。 (4)如出現過度滲液、出血、急性腫脹或感染時，在病情得到控制之前請勿使用本品。 (5)務必完全清除有可能引起感染的壞死組織。 (6)發生感染、傷口感染擴散並侵入體內、敗血症、慢性炎症（初期可能表現為短暫性的，溫和的局部炎症等）、過敏反應、發紅或疼痛等併發症時，請除去本產品。	無	36,000
WDZ024437001	其材料經臨床實證，是目前能有效降低傷口過高蛋白質的活性反應及有效控制發炎反應，加速傷口癒合	目前無類似健保已給付之品項	無	當明顯為感染性傷口時，應考慮系統性抗菌治療。本產品可以被使用，但必須在醫療監督下，並配合使用系統性之抗生素。	無	1,440
WDZ024437002	其材料經臨床實證，是目前能有效降低傷口過高蛋白質的活性反應及有效控制發炎反應，加速傷口癒合	目前無類似健保已給付之品項	無	當明顯為感染性傷口時，應考慮系統性抗菌治療。本產品可以被使用，但必須在醫療監督下，並配合使用系統性之抗生素。	無	3,260
WDZ024438001	其材料經臨床實證，是目前能有效降低傷口過高蛋白質的活性反應及有效控制發炎反應，加速傷口癒合	目前無類似健保已給付之品項	無	治療過程中懷疑有感染現象，應使用適當的抗菌敷料，或使用系統性的治療。目前為止在壓瘡，靜脈潰瘍，含糖尿病潰瘍，還未見不安全的因素出現。	無	1,148
WDZ024438002	其材料經臨床實證，是目前能有效降低傷口過高蛋白質的活性反應及有效控制發炎反應，加速傷口癒合	目前無類似健保已給付之品項	無	治療過程中懷疑有感染現象，應使用適當的抗菌敷料，或使用系統性的治療。目前為止在壓瘡，靜脈潰瘍，含糖尿病潰瘍，還未見不安全的因素出現。	無	2,450
WDZ025143003	1) Biatain Ibu 泡綿敷料具有Ibuprofen (0.5 mg/ cm ²)。 2) 本敷料能為傷口提供濕潤的癒合環境，並提供有效的滲出液護理。 3) 接觸到傷口滲出液時，會將Ibuprofen釋放至傷口床 (wound bed)。能為傷口提供濕潤的癒合環境，並可能降低因組織損傷所造成的傷口疼痛。	本產品能為傷口提供濕潤的癒合環境，並可能降低因組織損傷所造成的傷口疼痛。	無	1) 在臨床指示下，Biatain Ibu 泡綿敷料可連續使用6週。 2) 對於12歲以下的孩童，除醫師建議，否則請勿使用Biatain Ibu 泡綿敷料。 3) Biatain Ibu 泡綿敷料的最大使用量為1200 cm ² (例如，每次3個20x20 cm的敷料)。該敷料每日的更換次數不應超過兩次，相當於每日最大使用量2400 cm ² 。	無	640
WDZ025413002	1) Biatain Ibu 泡綿敷料具有Ibuprofen (0.5 mg/ cm ²)。 2) 本敷料能為傷口提供濕潤的癒合環境，並提供有效的滲出液護理。 3) 接觸到傷口滲出液時，會將Ibuprofen釋放至傷口床 (wound bed)。能為傷口提供濕潤的癒合環境，並可能降低因組織損傷所造成的傷口疼痛。	Yes, 品項代碼：4110) WDZ025143001, 4115) WDZ025143002, 4142) WDZ025143003，建議自費價 (市場價)：4110) 400元, 4115) 750元, 4142) 600元。	無	1) 在臨床指示下，Biatain Ibu 泡綿敷料可連續使用6週。 2) 對於12歲以下的孩童，除醫師建議，否則請勿使用Biatain Ibu 泡綿敷料。 3) Biatain Ibu 泡綿敷料的最大使用量為1200 cm ² (例如，每次3個20x20 cm的敷料)。該敷料每日的更換次數不應超過兩次，相當於每日最大使用量2400 cm ² 。	無	672

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
WDZ026887001	<p>療效特性) 它刺激肉芽組織生長並且有利癒合) 透過恢復皮膚的脂質屏障和生產的膠原蛋白和彈性蛋白； 並靠刺激上皮細胞、角膜基質細胞和血管內皮細胞確保有利的micriclimate癒合。 經由刺激殘餘上皮細胞·增加深部傷口上皮化作用。 促進新血管形成。 抗發炎作用和吸收過量分泌物可在初期的清創用。 抗菌作用) 1.被證?有制菌作用對抗多種耐受性細菌： Staphylococcus aureus, Steptococcus pyogenes gr. A, Enterococcus, E.Coli, Klebsiella pneumoniae, Klebsiella oxytoca, Enterobacter cloacae, Enterobacter aerogenes, Providentia stuartii, Proteus mirabilis, Pseudomonas aeruginosa. 2.局限的殺菌劑: Staphylococcus aureus and Steptococcus pyogenes gr. 抗真菌活性: Candida albicans, Aspergillus niger 特別是降低疼痛的舒適性,因此允許即早使用。 它有利於優質上皮化細胞發展。不沾粘傷口容易移除不會造成創傷。 容易用於困難的傷口區(例如·解剖褶皺、皮膚黏膜交界處等)。</p>	<p>目前健保品項尚無相同成份及特性產品</p> 	<p>在敷上後立即局部熱熱的或不舒服感覺·有時可能出現周圍充血；此現象在30至40分鐘內消失。 在癒合過程中·會出現輕微的癢·在這種情況下應避免抓傷表皮·為了不損傷新形成的皮膚·必要時可尋求醫生的意見。 對軟膏中的成份如果有局部過敏副作用·可問問你的醫生或藥劑師。</p>	<p>如果有局部感染的跡象·要醫生的允許下才可繼續敷用此產品。 儲存溫度在25?下·原廠包裝有防潮、光和熱。 使用前檢查包裝的完整性；產品包裝有損壞便不可使用。</p>	無	1,100
WDZ026887002	<p>療效特性) 它刺激肉芽組織生長並且有利癒合) 透過恢復皮膚的脂質屏障和生產的膠原蛋白和彈性蛋白； 並靠刺激上皮細胞、角膜基質細胞和血管內皮細胞確保有利的micriclimate癒合。 經由刺激殘餘上皮細胞·增加深部傷口上皮化作用。 促進新血管形成。 抗發炎作用和吸收過量分泌物可在初期的清創用。 抗菌作用) 1.被證?有制菌作用對抗多種耐受性細菌： Staphylococcus aureus, Steptococcus pyogenes gr. A, Enterococcus, E.Coli, Klebsiella pneumoniae, Klebsiella oxytoca, Enterobacter cloacae, Enterobacter aerogenes, Providentia stuartii, Proteus mirabilis, Pseudomonas aeruginosa. 2.局限的殺菌劑: Staphylococcus aureus and Steptococcus pyogenes gr. 抗真菌活性: Candida albicans, Aspergillus niger 特別是降低疼痛的舒適性,因此允許即早使用。 它有利於優質上皮化細胞發展。不沾粘傷口容易移除不會造成創傷。 容易用於困難的傷口區(例如·解剖褶皺、皮膚黏膜交界處</p>	<p>前健保品項尚無相同成份及特性產品</p>	<p>在敷上後立即局部熱熱的或不舒服感覺·有時可能出現周圍充血；此現象在30至40分鐘內消失。 在癒合過程中·會出現輕微的癢·在這種情況下應避免抓傷表皮·為了不損傷新形成的皮膚·必要時可尋求醫生的意見。 對軟膏中的成份如果有局部過敏副作用·可問問你的醫生或藥劑師。</p>	<p>如果有局部感染的跡象·要醫生的允許下才可繼續敷用此產品。 儲存溫度在25度下·原廠包裝有防潮、光和熱。 使用前檢查包裝的完整性；產品包裝有損壞便不可使用。</p>	無	2,150

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
WDZ026887003	<p>療效特性) 它刺激肉芽組織生長並且有利癒合) 透過恢復皮膚的脂質屏障和生產的膠原蛋白和彈性蛋白； 並靠刺激上皮細胞、角膜基質細胞和血管內皮細胞確保有利的micriclimate癒合。 經由刺激殘餘上皮細胞·增加深部傷口上皮化作用。 促進新血管形成。 抗發炎作用和吸收過量分泌物可在初期的清創用。 抗菌作用)</p> <p>1.被證?有制菌作用對抗多種耐受性細菌： Staphylococcus aureus, Steptococcus pyogenes gr. A, Enterococcus, E.Coli, Klebsiella pneumoniae, Klebsiella oxytoca, Enterobacter cloacae, Enterobacter aerogenes, Providentia stuartii, Proteus mirabilis, Pseudomonas aeruginosa.</p> <p>2.局限的殺菌劑: Staphylococcus aureus and Steptococcus pyogenes gr.</p> <p>抗真菌活性: Candida albicans, Aspergillus niger 特別是降低疼痛的舒適性,因此允許即早使用。 它有利於優質上皮化細胞發展。不沾粘傷口容易移除不會造成創傷。 容易用於困難的傷口區(例如·解剖褶皺、皮膚黏膜交界處等)。</p>	<p>前健保品項尚無相同成份及特性產品</p> 	<p>在敷上後立即局部熱熱的或不舒服感覺·有時可能出現周圍充血；此現象在30至40分鐘內消失。 在癒合過程中·會出現輕微的癢·在這種情況下應要避免抓傷表皮·為了不損傷新形成的皮膚·必要時可尋求醫生的意見。 對軟膏中的成份如果有局部過敏副作用·可問問你的醫生或藥劑師</p>	<p>如果有局部感染的跡象·要醫生的允許下才可繼續敷用此產品。 儲存溫度在25度下·原廠包裝有防潮、光和熱。 使用前檢查包裝的完整性；產品包裝有損壞便不可使用。</p>	無	3,500
WDZ026887004	<p>療效特性) 它刺激肉芽組織生長並且有利癒合) 透過恢復皮膚的脂質屏障和生產的膠原蛋白和彈性蛋白； 並靠刺激上皮細胞、角膜基質細胞和血管內皮細胞確保有利的micriclimate癒合。 經由刺激殘餘上皮細胞·增加深部傷口上皮化作用。 促進新血管形成。 抗發炎作用和吸收過量分泌物可在初期的清創用。 抗菌作用)</p> <p>1.被證?有制菌作用對抗多種耐受性細菌： Staphylococcus aureus, Steptococcus pyogenes gr. A, Enterococcus, E.Coli, Klebsiella pneumoniae, Klebsiella oxytoca, Enterobacter cloacae, Enterobacter aerogenes, Providentia stuartii, Proteus mirabilis, Pseudomonas aeruginosa.</p> <p>2.局限的殺菌劑: Staphylococcus aureus and Steptococcus pyogenes gr.</p> <p>抗真菌活性: Candida albicans, Aspergillus niger 特別是降低疼痛的舒適性,因此允許即早使用。 它有利於優質上皮化細胞發展。不沾粘傷口容易移除不會造成創傷。 容易用於困難的傷口區(例如·解剖褶皺、皮膚黏膜交界處等)。</p>	<p>前健保品項尚無相同成份及特性產品</p>	<p>在敷上後立即局部熱熱的或不舒服感覺·有時可能出現周圍充血；此現象在30至40分鐘內消失。 在癒合過程中·會出現輕微的癢·在這種情況下應要避免抓傷表皮·為了不損傷新形成的皮膚·必要時可尋求醫生的意見。 對軟膏中的成份如果有局部過敏副作用·可問問你的醫生或藥劑師。</p>	<p>如果有局部感染的跡象·要醫生的允許下才可繼續敷用此產品。 儲存溫度在25度下·原廠包裝有防潮、光和熱。 使用前檢查包裝的完整性；產品包裝有損壞便不可使用。</p>	無	12,000

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
WDZ026887005	<p>療效特性) 它刺激肉芽組織生長並且有利癒合) 透過恢復皮膚的脂質屏障和生產的膠原蛋白和彈性蛋白； 並靠刺激上皮細胞、角膜基質細胞和血管內皮細胞確保有利的micriclimate癒合。 經由刺激殘餘上皮細胞·增加深部傷口上皮化作用。 促進新血管形成。 抗發炎作用和吸收過量分泌物可在初期的清創用。 抗菌作用) 1.被證?有制菌作用對抗多種耐受性細菌： Staphylococcus aureus, Steptococcus pyogenes gr. A, Enterococcus, E.Coli, Klebsiella pneumoniae, Klebsiella oxytoca, Enterobacter cloacae, Enterobacter aerogenes, Providentia stuartii, Proteus mirabilis, Pseudomonas aeruginosa. 2.局限的殺菌劑: Staphylococcus aureus and Steptococcus pyogenes gr. 抗真菌活性: Candida albicans, Aspergillus niger 特別是降低疼痛的舒適性,因此允許即早使用。 它有利於優質上皮化細胞發展。不沾粘傷口容易移除不會造成創傷。 容易用於困難的傷口區(例如·解剖褶皺、皮膚黏膜交界處等)。</p>	<p>前健保品項尚無相同成份及特性產品</p> 	<p>在敷上後立即局部熱熱的或不舒服感覺·有時可能出現周圍充血；此現象在30至40分鐘內消失。 在癒合過程中·會出現輕微的癢·在這種情況下應要避免抓傷表皮·為了不損傷新形成的皮膚·必要時可尋求醫生的意見。 對軟膏中的成份如果有局部過敏副作用·可問問你的醫生或藥劑師。</p>	<p>如果有局部感染的跡象·要醫生的允許下才可繼續敷用此產品。 儲存溫度在25度下·原廠包裝有防潮、光和熱。 使用前檢查包裝的完整性；產品包裝有損壞便不可使用。</p>	無	1,100
WDZ026887006	<p>療效特性) 它刺激肉芽組織生長並且有利癒合) 透過恢復皮膚的脂質屏障和生產的膠原蛋白和彈性蛋白； 並靠刺激上皮細胞、角膜基質細胞和血管內皮細胞確保有利的micriclimate癒合。 經由刺激殘餘上皮細胞·增加深部傷口上皮化作用。 促進新血管形成。 抗發炎作用和吸收過量分泌物可在初期的清創用。 抗菌作用) 1.被證?有制菌作用對抗多種耐受性細菌： Staphylococcus aureus, Steptococcus pyogenes gr. A, Enterococcus, E.Coli, Klebsiella pneumoniae, Klebsiella oxytoca, Enterobacter cloacae, Enterobacter aerogenes, Providentia stuartii, Proteus mirabilis, Pseudomonas aeruginosa. 2.局限的殺菌劑: Staphylococcus aureus and Steptococcus pyogenes gr. 抗真菌活性: Candida albicans, Aspergillus niger 特別是降低疼痛的舒適性,因此允許即早使用。 它有利於優質上皮化細胞發展。不沾粘傷口容易移除不會造成創傷。 容易用於困難的傷口區(例如·解剖褶皺、皮膚黏膜交界處等)。</p>	<p>前健保品項尚無相同成份及特性產品</p>	<p>在敷上後立即局部熱熱的或不舒服感覺·有時可能出現周圍充血；此現象在30至40分鐘內消失。 在癒合過程中·會出現輕微的癢·在這種情況下應要避免抓傷表皮·為了不損傷新形成的皮膚·必要時可尋求醫生的意見。 對軟膏中的成份如果有局部過敏副作用·可問問你的醫生或藥劑師。</p>	<p>如果有局部感染的跡象·要醫生的允許下才可繼續敷用此產品。 儲存溫度在25度下·原廠包裝有防潮、光和熱。 使用前檢查包裝的完整性；產品包裝有損壞便不可使用。</p>	無	550
WWZ003709002	<p>有效減少止血的時間及縮短住院時間及改善病人不適感</p>	<p>此類無健保品項 和類似自費品相比·此產品使病人在介入性手術後得到快速止血·進而提供病人有更好的醫療品質</p>	無	<p>如對此成份有過敏者不建議使用</p>	無	1,250

漢銘基督教醫院
Hanming Christian Hospital

漢銘基督教醫院 (代號：1137010051)自費特材項目公告

品項代碼	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
WWZ005730003	以超臨界二氧化碳(scCO2)萃取技術，將動物器官組織中脂肪、細胞及雜質清除乾淨，並保留完整膠原蛋白支架結構。 台灣專利證明。美國 F D A Approval 1.無狂牛症或其他病毒傳染風險。 2.良好的生物相容性。 3.操作簡單且準備時間短。 4.可應用於不同傷口類型。 5.具生物可吸收性，不需二次手術取出。	無健保品 純天然膠原蛋白敷料 以超臨界二氧化碳(scCO2)萃取技術，將動物器官組織中脂肪、細胞及雜質清除乾淨，並保留完整膠原蛋白支架結構。新品(TFDA2017年台灣上市核准，2017年取得台灣專利證明。2017年美國 F D A Approval，各醫學中心及醫院都在進用中	可能的不良反應與併發症包括但不限於下列反應：感染、過敏反應。如發生以上症狀，立即停止使用並通知醫療人員。	1.禁止重複使用 2.禁止重複滅菌 3.如包裝有破損情形，則禁止使用 4.需於產品有效期限內使用	無	10,650
WWZ005730005	以超臨界二氧化碳(scCO2)萃取技術，將動物器官組織中脂肪、細胞及雜質清除乾淨，並保留完整膠原蛋白支架結構。 台灣專利證明。美國 F D A Approval 1.無狂牛症或其他病毒傳染風險。 2.良好的生物相容性。 3.操作簡單且準備時間短。 4.可應用於不同傷口類型。 5.具生物可吸收性，不需二次手術取出。	無健保品 純天然膠原蛋白敷料 以超臨界二氧化碳(scCO2)萃取技術，將動物器官組織中脂肪、細胞及雜質清除乾淨，並保留完整膠原蛋白支架結構。新品(TFDA2017年台灣上市核准，2017年取得台灣專利證明。2017年美國 F D A Approval，各醫學中心及醫院都在進用中	可能的不良反應與併發症包括但不限於下列反應：感染、過敏反應。如發生以上症狀，立即停止使用並通知醫療人員。	1.禁止重複使用 2.禁止重複滅菌 3.如包裝有破損情形，則禁止使用 4.需於產品有效期限內使用	無	19,800

最新修訂日期：109年06月29日

註：價格如有異動，以現場收費價格為準。



漢銘基督教醫院
Hanning Christian Hospital