

光田醫療社團法人光田綜合醫院(代號：0936050029)【自費醫材品項】

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
WDZ014171001	INTERCEED "GYNECARE" (M4350)	衛署醫器輸字第014171號	7200	減少手術後沾黏的發生	無	無	
FSZ018915001	Seprafilm Adhesion Barrier防粘黏薄膜(13*15cm)"GENZYME"	衛署醫器輸字第018915號	13000	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(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	與對照組間無統計上顯著差異	
FBZ018422001	Coflex Intersponous Implants 可復適脊突間植入物★	衛署醫器輸字第018422號	100350	本產品是後路，非椎弓輔助固定設備適用於永久植入融合腰椎(L1-L5)兩個相鄰關節的輔助物。	微創小傷口，動態穩定，健保品為不可動。	植入物斷裂固定失敗錯位或移位。癒合或自發融合的失敗。由於植入物造成的疼痛或異物感。脊突斷裂。脊髓硬膜的損傷。靜脈血栓肺栓塞及心搏停止。	
SAY023875001	V-LOC*180 DEVICE(0/GS-21 30cm)VLOCL0316"USS"	衛署醫器輸字第021210號	1800	可吸收縫合裝置	無	無	
FSZ019410002	亞諾貝爾生化可吸收膠(Hyalobarrier gel--Endo)30mg/ml	衛署醫器輸字第019410號	14800	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。	無	無	
FSZ019410001	亞諾貝爾生化可吸收膠(Hyalobarrier gel--傳統手術)	衛署醫器輸字第019410號	14800	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。	無	無	
FNZ014449002	ICP trasducer110-4BT(測溫)	衛署醫器輸字第014449號	27000	即時性顱內壓及腦溫度監測, 提供診斷使用.	無	感染, 血栓, 顱內出血	
SAY025753001	LigaSure Impact(彎型大鉗口開放式手術分割器 / LF4318)★	衛署醫器輸字第025753號	7000	可閉合最大達7mm的脈管、淋巴管、軟組織束，本產品只能用於ForceTriad主機	無健保比較品	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ018785001	PFNA II Implant股骨髓內釘系統(長度170mm / 472.104S:107S)"Synthes"★	衛署醫器輸字第018785號	70000	針對股骨近端骨質疏鬆嚴重病患及粉碎性骨折病人，提供較穩定之髓內釘組，能夠使患者早期安全地活動。	可提供股骨近端、中段、遠端粉碎性骨折或骨質疏鬆病患提供良好的穩定效果	無	
WDY014384001	DERMABOND	衛署醫器輸字第014384號	1000	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。	無	1. 對氯丙烯酸酯或甲醛過敏之病患可能會發生不良反應 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3. 本產品若接觸眼睛可能會有不良反應	
TTZ025954002	Coseal Surgical Sealant 4ml(7cm)"Baxter"	衛部醫器輸字第025954號	29000	1. 一種全合成的手術密合劑及黏著屏障，不包含人類血液來源的添加物。2. 能快速封合人工血管吻合口。3. 文獻上顯示能預防術後組織的沾粘發生。4. 產品會在30天內被完全吸收，並維持彈性，不會限制正常的生理擴張。	止血棉：止血時間長易影響手術品質，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。	1. 在支氣管袖式切除手術中不可將本產品用於支氣管殘餘部分的封合，或用於肺膜剝脫區域之封合。2. 不可將本產品用於胸膜黏合較適宜的手術中。	
FBZ007815005	4.5 LCP 大骨	衛署醫器輸字第007815號	35000	針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	無	
FBZ007815004	3.5 LCP小組首型	衛署醫器輸字第007815號	32000	針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	無	
FBZ020179001	Oplique Posterior Atraumatic Lumbar Cage	衛署醫器輸字第020179號	70000	是一個使用單側椎孔椎椎間融合術的植入系統。本產品的設計允許自體撐開。上下表面為凸面設計符合人體脊椎結構	1. 兩種造型選擇，兩種置入方式(微創手術及傳統手術)2. 置入後可原地旋轉90度撐起椎間高度3. 兩側抓取，不易掉落且易於重新調整位置4. 上下表面為凸面設計符合人體脊椎結構5. 規格尺寸最齊全6. 操作簡單，縮短手術時間	過敏反應、疼痛	
FBZ003096001	瑞寶億歐森可動式連結桿二節(自費)	衛署醫器製字第003096號	85000	本產品分為不同尺寸之可動式彈性螺桿，依每一患者之情況做適當選擇。本產品為醫療級之鈦合金(Ti-6Al-4V)所製成	無	手術醫師術前須告知病患將可能發生之不良之影響： *硬脊膜破裂	
FBZ003096002	瑞寶億歐森可動式連結桿三節(自費)	衛署醫器製字第003096號	110000	本產品分為不同尺寸之可動式彈性螺桿，依每一患者之情況做適當選擇。本產品為醫療級之鈦合金(Ti-6Al-4V)所製成	無	手術醫師術前須告知病患將可能發生之不良之影響： *硬脊膜破裂	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ014380001	MENDEC SPINE "TECRES" 低溫骨水泥(含穿刺針)	衛署醫器輸字第014380號	26000	用於骨質稀鬆所造成的壓縮性骨折，轉移及骨髓瘤(脊椎成形術)，作為椎骨體填充物。	"健保骨水泥是用在一般四肢骨頭，並非使用於脊椎，故專用於脊椎的自費骨水泥並無健保給付。"	過敏性反應	
FRZ013644001	栓塞粉(PVA-100/200/300)"Cook"	衛署醫器輸字第013644號	7000	1、用於血管過度分佈之腫瘤及動靜脈畸形之血管栓塞，包括用於顱內栓塞，將血管迅速且緊密栓塞。2、栓塞粉定量使用之穩定度非常高。每一粒子皆呈現不規則形狀，易於在互相接觸碰撞時將血管迅速且緊密栓塞。每一瓶的粒子量皆為足量1c.c.，且每一粒子差距大小差異不大。產品呈現乾燥粉末狀，易於保存及穩定度高。"	此品適用於在血管末端和微小血管的栓塞。健保品項適用於一般血管和血管瘤的栓塞。	如同任何栓塞系統的使用，病人可能發生的傷害：栓塞粉逆流進入正常的血管分佈，包刮動脈床，如內頸動脈，肺或冠狀循環造成正常組織的傷害，再發性出血或血管痙攣，血管管道再形成需再治療等。	
SSZ005963002	組織黏膠(1050052 / 0.5ml / 藍色)	衛署醫器輸字第005963號	1650	快速對出血點進行止血	無	無	
FBZ023551002	Sequent Meniscus Repair Device 7植入物 縫合修補器(彎15度 /MR007C) "Conmed"★	衛署醫器輸字第023551號	28000	材質：PEEK。 適應症：半月軟骨破裂。為7個Stitch	無相同產品	潛在過敏以及其他對產品材質的過敏反應。	
FNZ011170002	ICP MicroSensor Skull Bolt Kit顱內壓監測器 (826632)"Codman"★	衛署醫器輸字第011170號	20000	感測器結合顱內壓監測器或介面控制組時，可用於各種顯示顱內壓波形或結合顱內壓結果與其他生命徵象資訊的病人監測系統。	無	無	
CMY012816001	顯微栓塞推進安全導線 (CP-18-180)	衛署醫器輸字第012816號	8400	推管,推0.018inch的coil用	無	無	
TTZ020377001	Floseal Hemostatic Matrix (5ml / 1503350)"Baxter"★	衛署醫器輸字第020377號	17000	1. 一種凝膠和凝血酶基質，用於滲血到噴血狀況的止血。2. 針對組織出血能快速有效的止血。3. 不須身體凝血因子就能達到止血效果。4. 只限用於止血功能。5. 符合生理性，6至8週即可被人體吸收。	止血棉：止血時間長易影響手術品質。Floseal 能針對組織出血快速有速止血，需自費	如同其他的血漿製品，極少數人有可能產生過敏反應。臨床試驗過程中，未曾有因使用相同人類凝血酶成份的不同產品，而產生不良反應的報告。輕微的不良反應可以抗組織胺來處理。嚴重低血壓反應需要立即以當前的休克處理準則介入處理。	
FNZ014449003	ICP Monitoring and Drainage Kit(110-4HM)★	衛署醫器輸字第014449號	32500	即時性顱內壓監測及腦脊髓液引流,提供診斷使用.	無	感染,血栓,顱內出血	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
CHY011966001	血氧濃度導線含晶片(傳導器/ Nellcor MAX-N)"Covidien"	衛署醫器輸字第011966號	760	針對進行連續的動脈血氧和脈搏頻率檢測時，可以使用單個患者用的Nellcor OxiMax 新生兒/成人血氧傳感器。使用單一病患使用的傳感器偵測動脈血氧時，能有效降低交叉感染率，並縮短住院天數，減少醫療健保支出。(可提供臨床文獻佐證)	1. 低血氧精確度經ISO 9919認證優於其他一般材料，能將特定校正曲線儲存在傳感器中，以提高傳感器的精確度及可靠性，病患血氧脈搏於低灌注能時提供更精確的讀數：60-80%±3%。 2. 相較於其他產品傳感器，本品項內建記憶晶片，能隨時記錄儲存病患低血氧事件方便臨床醫護人員追蹤。	無	
FBZ007815018	LDRP(單側)	衛署醫器輸字第007815號	53000	針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	無	
FBZ007815017	LDRP(雙側)	衛署醫器輸字第007815號	77000	針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	無	
FSZ016580002	SurgiWrap聚乳酸防沾粘膜(0.05*100*130mm)	衛署醫器輸字第016580號	16800	1. 最接近物理性隔離效果的防沾黏膜，臨床應用效果最佳。2. 聚乳酸材料與縫線相同，已使用在人體臨床上超過45年，被人體分解成水及二氧化碳，無任何副作用安全有效。	無	1. 若發生感染可能導致治療失敗。2. 由於手術創傷可能使神經血管受到損傷。3. 由於劇烈活動、創傷或載荷過重可能導致本品彎曲、破裂、鬆脫、摩擦或固定位置移動。4. 儘管罕見，但是植入異物可能引起炎症或過敏反應。5. 血腫。縫線拉出。	
FSZ016580004	SurgiWrap聚乳酸防沾粘膜(0.05*130*200mm)	衛署醫器輸字第016580號	21600	1. 最接近物理性隔離效果的防沾黏膜，臨床應用效果最佳。2. 聚乳酸材料與縫線相同，已使用在人體臨床上超過45年，被人體分解成水及二氧化碳，無任何副作用安全有效。	無	1. 若發生感染可能導致治療失敗。2. 由於手術創傷可能使神經血管受到損傷。3. 由於劇烈活動、創傷或載荷過重可能導致本品彎曲、破裂、鬆脫、摩擦或固定位置移動。4. 儘管罕見，但是植入異物可能引起炎症或過敏反應。5. 血腫。縫線拉出。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
CMZ020976001	DC Bead Drug Delivery Embolisation System藥物傳遞栓塞系統	衛署醫器輸字第020976號	63000	遞西微珠由具有生物相容、親水、不被吸收(nonresorbable)等特性，且經過精確校正並僅能夠裝填鹽類doxorubicin的水凝膠微球體構成。遞西微珠以聚乙烯醇(polyvinyl alcohol)製造。在裝填doxorubicin後，遞西微珠尺寸會略微縮小。當裝填濃度為25 mg/mL時，可縮小達20%。	無	發燒、腹痛嘔吐。TACE所造成的副作用，皆有可能發生。	
FBZ010837001	FAST-FIX Meniscal Repair System(直)	衛署醫器輸字第010837號	18000	用於縫合線的保持裝置，以協助經皮或內視鏡軟組織手術，如半月板修補。	無	無	
FBZ010837001	FAST-FIX Meniscal Repair System(彎)	衛署醫器輸字第010837號	18000	用於縫合線的保持裝置，以協助經皮或內視鏡軟組織手術，如半月板修補。	無	無	
TTZ021182001	Coseal Surgical Sealant Applicator" Baxte	衛署醫器輸字第021182號	600	本品用於混合及傳送CoSeal外科手術封合劑之兩種成分。	只適用於主產品Coseal。	無	
FBZ023551001	4植入物(彎15度) MR004C "CONMED/LINVATEC"	衛署醫器輸字第023551號	26000	材質：PEEK。 適應症：半月軟骨破裂。為4個Stitch	無相同產品	潛在過敏以及其他對產品材質的過敏反應。	
FBZ023041006	NovaBone bioglass Putty 2.5 cm3(HF0602)	衛署醫器輸字第023041號	28000	可單獨使用，或配合自體或異體骨使用的骨替代材料，用於非結構性骨缺損患。	具有骨激發，和骨傳導，有抗菌及止血作用且有30年臨床證實骨癒合效果好	過敏反應	
FBZ023041007	NovaBone bioglass Putty 5 cm3(HF0605)	衛署醫器輸字第023041號	44000	可單獨使用，或配合自體或異體骨使用的骨替代材料，用於非結構性骨缺損患。	具有骨激發，和骨傳導，有抗菌及止血作用且有30年臨床證實骨癒合效果好	過敏反應	
FBZ023041008	NovaBone Syringe Putty 2.5 cm3(HF1602)	衛署醫器輸字第023041號	36000	可單獨使用，或配合自體或異體骨使用的骨替代材料，用於非結構性骨缺損患。(含注射器)	具有骨激發，和骨傳導，有抗菌及止血作用且有30年臨床證實骨癒合效果好	過敏反應	
FBZ023041009	NovaBone Syringe Putty 5 cm3(HF1605)	衛署醫器輸字第023041號	55000	可單獨使用，或配合自體或異體骨使用的骨替代材料，用於非結構性骨缺損患。(含注射器)	具有骨激發，和骨傳導，有抗菌及止血作用且有30年臨床證實骨癒合效果好	過敏反應	
FBZ023041010	NovaBone Syringe Putty10 cm3(HF1610)	衛署醫器輸字第023041號	75000	可單獨使用，或配合自體或異體骨使用的骨替代材料，用於非結構性骨缺損患。(含注射器)	具有骨激發，和骨傳導，有抗菌及止血作用且有30年臨床證實骨癒合效果好	過敏反應	
FBZ019480005	"Osteotech" grafton DBM Putty 0.5cc	衛署醫器輸字第019480號	14000	最新植骨產品，提供健保人工骨不含，但成骨過程必需之生長因子，大幅提高困難手術的植骨成功率，避免術後因為脊椎不融合、骨折不癒合等，而需再次手術的可能。	術後可大幅提高植骨的成功率，避免因為植骨品質不佳，造成術後脊椎不融合、骨折不癒合等，而需再次手術的可能。	使用去礦化異體植骨在植骨手術上，風險與傳統使用人工骨基本相同，這是因為兩種手術的主要步驟完全相同。	
FBZ019480006	"Osteotech" grafton DBM Putty 1.0cc	衛署醫器輸字第019480號	26000	最新植骨產品，提供健保人工骨不含，但成骨過程必需之生長因子，大幅提高困難手術的植骨成功率，避免術後因為脊椎不融合、骨折不癒合等，而需再次手術的可能。	術後可大幅提高植骨的成功率，避免因為植骨品質不佳，造成術後脊椎不融合、骨折不癒合等，而需再次手術的可能。	使用去礦化異體植骨在植骨手術上，風險與傳統使用人工骨基本相同，這是因為兩種手術的主要步驟完全相同。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ019480007	"Osteotech" grafton DBM Putty 2.5cc	衛署醫器輸字第019480號	52000	最新植骨產品，提供健保人工骨不含，但成骨過程必需之生長因子，大幅提高困難手術的植骨成功率，避免術後因為脊椎不融合、骨折不癒等等，而需再次手術的可能。	術後可大幅提高植骨的成功率，避免因為植骨品質不佳，造成術後脊椎不融合、骨折不癒等等，而需再次手術的可能。	使用去礦化異體植骨在植骨手術上，風險與傳統使用人工骨基本相同，這是因為兩種手術的主要步驟完全相同。	
FBZ019480008	"Osteotech" grafton DBM Putty 5cc	衛署醫器輸字第019480號	88000	最新植骨產品，提供健保人工骨不含，但成骨過程必需之生長因子，大幅提高困難手術的植骨成功率，避免術後因為脊椎不融合、骨折不癒等等，而需再次手術的可能。	術後可大幅提高植骨的成功率，避免因為植骨品質不佳，造成術後脊椎不融合、骨折不癒等等，而需再次手術的可能。	使用去礦化異體植骨在植骨手術上，風險與傳統使用人工骨基本相同，這是因為兩種手術的主要步驟完全相同。	
FSZ016580001	SurgiWrap聚乳酸防沾粘膜(0.02*100*130mm)	衛署醫器輸字第016580號	13500	1. 最接近物理性隔離效果的防沾黏膜，臨床應用效果最佳。2. 聚乳酸材料與縫線相同，已使用在人體臨床上超過45年，被人體分解成水及二氧化碳，無任何副作用安全有效。	無	1. 若發生感染可能導致治療失敗。2. 由於手術創傷可能使神經血管受到損傷。3. 由於劇烈活動、創傷或載荷過重可能導致本品彎曲、破裂、鬆脫、摩擦或固定位置移動。4. 儘管罕見，但是植入異物可能引起炎症或過敏反應。5. 血腫。縫線拉出。	
FSZ016580003	SurgiWrap聚乳酸防沾粘膜(0.02*130*200mm)	衛署醫器輸字第016580號	17500	1. 最接近物理性隔離效果的防沾黏膜，臨床應用效果最佳。2. 聚乳酸材料與縫線相同，已使用在人體臨床上超過45年，被人體分解成水及二氧化碳，無任何副作用安全有效。	無	1. 若發生感染可能導致治療失敗。2. 由於手術創傷可能使神經血管受到損傷。3. 由於劇烈活動、創傷或載荷過重可能導致本品彎曲、破裂、鬆脫、摩擦或固定位置移動。4. 儘管罕見，但是植入異物可能引起炎症或過敏反應。5. 血腫。縫線拉出。	
FBZ007815004	3.5 LCP 小骨	衛署醫器輸字第007815號	32000	針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	無	
FBZ007815014	LISS FEMUR PLATE	衛署醫器輸字第007815號	78000	針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果，微創小傷口可減少術中血流，對軟組織破壞少，使病人恢復較快。	無	
FBZ007815013	LPHP	衛署醫器輸字第007815號	55000	針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ007815020	TROCHANTER STABILIZING PLATE	衛署醫器輸字第007815號	12000	轉子間骨折為老年人常見，可針對骨質疏鬆嚴重病患及粉碎性骨折病人，提供較穩定之鋼板，能夠使患者早期安全地活動。	健保無提供此項目	無	
FBZ020134003	"Ulrich" Segmental Spinal Correction Syst	衛署醫器輸字第020134號	26000	傳統治療釘子無動態設計;新增特材動態設計,可避免鄰近節的提早退化情形發生	無	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	
FBZ020134001	"Ulrich" Segmental Spinal Correction 2節	衛署醫器輸字第020134號	110000	傳統治療釘子無動態設計;新增特材動態設計,可避免鄰近節的提早退化情形發生	無	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	
FBZ002884003	Osteo-G BoneVoidFiller Device(Bio-Sr)6ml	衛署醫器製字第002884號	45000	骨傳導性,骨誘導性,可注射,內聚力強,無機鹽類	無	傷口併發症,植入部位組織的萎縮或骨骼變形	
FBZ002884008	Osteo-G BoneVoidFiller Device(Bio-X)6ml	衛署醫器製字第002884號	30000	骨傳導性,骨誘導性,可注射,內聚力強,顯影效果佳,無機鹽類	無	傷口併發症,植入部位組織的萎縮或骨骼變形	
FBZ002884009	Osteo-G BoneVoidFiller Device(Bio-X)8ml	衛署醫器製字第002884號	38000	骨傳導性,骨誘導性,可注射,內聚力強,顯影效果佳,無機鹽類	無	傷口併發症,植入部位組織的萎縮或骨骼變形	
FBZ021308001	XO BUTTON WITH CONTINUOUS LOOP 15mm-60mm	衛署醫器輸字第021308號	18000	材質:鈦合金。 適應症:使用於前後十字韌帶修補術上,可增加韌帶的固定力	固定修復之韌帶效果優於單純使用健保給付之可吸收骨釘,因它是將韌帶懸吊固定在骨頭上。	潛在過敏以及其他對鈦金屬或聚乙烯的過敏反應。	
FBZ008700001	ENDO BUTTON CL ULTRA15MM:40MM	衛署醫器輸字第008700號	22000	用於骨科重建手術中肌腱或韌帶的固定,如十字韌帶重建手術	無	無	
FBZ001396001	XPE TIBAL INSERT(XPS) #1-9MM-#6-18MM	衛署醫器製字第001396號	60000	本公司實際膝關節模擬磨耗試驗結果也明顯證實高交聯超高分子量聚乙烯墊片較傳統墊片減少了76%的磨損,假設病患在其他條件都不改變的情況下,以同樣的生活習慣、運動模式對膝關節磨耗面做活動,墊片的使用年限可延長4倍以上。可降低因磨耗導致的再置換率,除降低再次置換的醫療成本外,整體經濟效益可大幅提升。	傳統治療方式之超高分子量聚乙烯墊片,仍有磨損之機會,尤其是年輕及活動量大的族群,新增之高交聯超高分子量聚乙烯墊片,可以減少76%的磨損,除降低病人對襯墊磨損之虞慮,提高病人運動之意願,達到提高病人代謝及增加病人之術後滿意度。	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
THZ020520001	surgicel fibrillat hemostat(1961)2.5*5.1	衛署醫器輸字第020520號	1800	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 方便、有效、抗菌的止血氧化纖維，且7-14 天由人體吸收，有效降低異物存於體內所造成感染的風險。</li> <li>2. 可消滅最易造成SSI的抗藥性菌種，有效預防併發症感染</li> <li>3. 快速止血，減少因出血相關併發症及輸血所造成的經濟與生理負擔</li> </ol>	目前無健保給付同類品項	過去曾有患者發生體液封入 (Encapsulation) 與異物反應。在血管手術中將 本產品當作包裹物使用時，曾有患者出現血管狹窄情形 (stenotic effect)。雖然並未確定狹窄情形與使用 本產品 有直接關聯，但仍須謹慎，以本產品當作包裹物時，請避免包紮過緊。本產品用於骨骼孔洞、骨骼邊緣區域、脊椎及／或視神經及視交叉部位、周圍或附近區域時，曾造成患者麻痺及神經損傷。雖然這些案例大多與椎板切除術有關，但進行其他手術時也曾出現本產品造成患者麻痺的情形。透過手術修補左額葉撕裂傷時，將本產品置於前顱窩後	
THZ020520004	surgicel NU KNIT(1943)7.6*10.2CM	衛署醫器輸字第020520號	2000	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 方便、有效、抗菌的止血氧化纖維，且7-14 天由人體吸收，有效降低異物存於體內所造成感染的風險。</li> <li>2. 可消滅最易造成SSI的抗藥性菌種，有效預防併發症感染</li> <li>3. 快速止血，減少因出血相關併發症及輸血所造成的經濟與生理負擔</li> </ol>	目前無健保給付同類品項	過去曾有患者發生體液封入 (Encapsulation) 與異物反應。在血管手術中將 本產品當作包裹物使用時，曾有患者出現血管狹窄情形 (stenotic effect)。雖然並未確定狹窄情形與使用 本產品 有直接關聯，但仍須謹慎，以本產品當作包裹物時，請避免包紮過緊。本產品用於骨骼孔洞、骨骼邊緣區域、脊椎及／或視神經及視交叉部位、周圍或附近區域時，曾造成患者麻痺及神經損傷。雖然這些案例大多與椎板切除術有關，但進行其他手術時也曾出現本產品造成患者麻痺的情形。透過手術修補左額葉撕裂傷時，將本產品置於前顱窩後	



品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
THZ020520005	surgicel NU KNIT(1946)15.2*22.9CM	衛署醫器輸字第020520號	3700	<p>1. 方便、有效、抗菌的止血氧化纖維，且7-14天由人體吸收，有效降低異物存於體內所造成感染的風險。</p> <p>2. 可消滅最易造成SSI的抗藥性菌種，有效預防併發症感染</p> <p>3. 快速止血，減少因出血相關併發症及輸血所造成的經濟與生理負擔</p>	目前無健保給付同類品項	過去曾有患者發生體液封入(Encapsulation)與異物反應。在血管手術中將本產品當作包裹物使用時，曾有患者出現血管狹窄情形(stenotic effect)。雖然並未確定狹窄情形與使用本產品有直接關聯，但仍須謹慎，以本產品當作包裹物時，請避免包紮過緊。本產品用於骨骼孔洞、骨骼邊緣區域、脊椎及／或視神經及視交叉部位、周圍或附近區域時，曾造成患者麻痺及神經損傷。雖然這些案例大多與椎板切除術有關，但進行其他手術時也曾出現本產品造成患者麻痺的情形。透過手術修補左額葉撕裂傷時，將本產品置於前顱窩後	
FBZ010389002	PYRAMESH 10-25MM*60, 70MM	衛署醫器輸字第010389號	92000	<p>使用目的：「派羅米鈦質骨網系統」是專門為置換椎體以協助骨科矯正手術及脊椎固定之用。本系統只適用在胸腰椎段。產品說明：派羅米鈦質骨網是一圓柱形植入器材，兩端開放式，中空，外壁為菱形網紋，壁孔與中空部份為放置植骨材料以協助達到堅固的骨融合效果之用。等高平切的兩端開口緊抓上下椎體的終板，可防止植入裝置被排擠推出。本器材骨網由符合ASTM F67醫療等級純鈦製成；其他小零件如尾端圓環和小螺絲則由符合ASTM F136醫療等級鈦合金製成。備有各種尺寸以配合病患生理結構上的需要。「派羅米鈦質骨網系統」是作為脊</p>	無	潛在的不良反應：所有與不使用輔助器材的脊椎融合手術有關的不良反應或併發症均可能發生。在使用輔助器材下，其潛在的不良事件或併發症包括，但不限於以下所列：1. 組件提早或延遲鬆脫，植入器材遷移。2. 任何或全部組件分離、彎曲、或斷裂。3. 對植入物產生異物(過敏)反應。殘削、已腐蝕產品，包括金屬源發炎、異物附著症、腫瘤生成、或自體免疫症。4. 感染。5. 硬膜撕裂、假性腦脊髓膜膨出、癩管、持續的腦脊髓液滲漏、腦膜炎。6. 組織或神經損傷、刺激感、或由於植入器材或工具不當的置放方向或位置造成疼痛。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ010389003	PYRAMESH 13-25MM*90, 100MM	衛署醫器輸字第010389號	120000	使用目的：「派羅米鈦質骨網系統」是專門為置換椎體以協助骨科矯正手術及脊椎固定之用。本系統只適用在胸腰椎段。產品說明：派羅米鈦質骨網是一圓柱形植入器材，兩端開放式，中空，外壁為菱形網紋，壁孔與中空部份為放置植骨材料以協助達到堅固的骨融合效果之用。等高平切的兩端開口緊抓上下椎體的終板，可防止植入裝置被排擠推出。本器材骨網由符合ASTM F67醫療等級純鈦製成；其他小零件如尾端圓環和小螺絲則由符合ASTM F136醫療等級鈦合金製成。備有各種尺寸以配合病患生理結構上的需要。「派羅米鈦質骨網系統」是作為脊	無	潛在的不良反應：所有與不使用輔助器材的脊椎融合手術有關的不良反應或併發症均可能發生。在使用輔助器材下，其潛在的不良事件或併發症包括，但不限於以下所列：1. 組件提早或延遲鬆脫，植入器材遷移。2. 任何或全部組件分離、彎曲、或斷裂。3. 對植入物產生異物(過敏)反應。殘劑、已腐蝕產品，包括金屬源發炎症、異物附著症、腫瘤生成、或自體免疫症。4. 感染。5. 硬膜撕裂、假性腦脊髓膜膨出、癩管、持續的腦脊髓液滲漏、腦膜炎。6. 組織或神經損傷、刺激感、或由於植入器材或工具不當的置放方向或位置造成疼痛。	
FBZ010866002	ALLOMATRIX ICC	衛署醫器輸字第010866號	20000	高含量生長因子，誘導骨生長修復	兼具骨傳導及骨誘導，骨生長能力較佳。	手術部位之感染及併發症等	
SAZ022546001	Perclose Proglide 6F. 經皮縫合裝置	衛署醫器輸字第022546號	12000	1. 縫線之特性，提供較值得信賴的血管壁閉合效果，傳統手壓式止血或填塞式止血並未真正將傷口閉合。2. 使用止血器止血法可降低患者傷口感染機率及併發症發生(如穿刺部位的大出血，血管栓塞，嚴重夾層，假性動脈瘤，動靜脈瘻管或相關外周血管栓塞)。3. 一般手壓方式，病患需平躺至少六小時，使用Proglide後只需躺兩小時觀察即可出院，減少導管病患留院時間四小時以上；可有效運用醫療資源，避免多一天住院觀察需要，如此將減少住院天數進而減少導管病患住院支出。4. 止血效果迅速，降低併發症風險。	無	無	
FNZ014449001	ICP TRANSDUCERS 110-4G(無測溫)	衛署醫器輸字第014449號	26000	即時性顱內壓監測, 提供診斷使用.	無	感染, 血栓, 顱內出血	
CHZ009864001	血管穿刺後止血器 (610132:610133 / 6F;8F)"Terumo" ★	衛署醫器輸字第009864號	14000	可吸收性血管縫合器	無	無	
FBZ009878001	TEN NAIL 3MM	衛署醫器輸字第009878號	7800	其彈性可避開生長板來固定兒童長骨幹骨折，故而常應用於兒童骨折	健保無提供此項目	無	
FBZ009878001	TEN NAIL 4MM	衛署醫器輸字第009878號	7800	其彈性可避開生長板來固定兒童長骨幹骨折，故而常應用於兒童骨折	健保無提供此項目	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
CBZ011645001	斐斯通切割氣球 (2.25:4mm*10mm / H749RB4225100:400100) ★	衛署醫器輸字 第011645號	34000	經皮冠狀動脈血管修復術專用血栓切割器	無	動脈斷裂.血管痙攣.穿孔.栓塞.血栓.出血.中風.死亡等	
WDZ008900001	貼得適人造真皮 2.5*2.5cm	衛署醫器輸字 第008900號	5500	1.讓病人本身的細胞自己重建類真皮組織。 2.完全附著於患部，減輕疼痛。 3.可用於深部傷口。	無	無	
WDZ008900002	貼得適人造真皮2.5*5cm	衛署醫器輸字 第008900號	10000	1.讓病人本身的細胞自己重建類真皮組織。 2.完全附著於患部，減輕疼痛。 3.可用於深部傷口。	無	無	
WDZ008900003	貼得適人造真皮5*5cm	衛署醫器輸字 第008900號	18000	1.讓病人本身的細胞自己重建類真皮組織。 2.完全附著於患部，減輕疼痛。 3.可用於深部傷口。	無	無	
FBZ009878001	TEN NAIL 2MM	衛署醫器輸字 第009878號	7800	其彈性可避開生長板來固定兒童長骨幹骨折，故而常應用於兒童骨折	健保無提供此項目	無	
SAZ009521001	痔瘡環狀切割吻合器 (PPH03)	衛署醫器輸字 第009521號	22000	1. PROXIMATE PPH 直腸肛門圓形吻合器(PPH03)只有33mm直徑大小一種.本器械可使外科醫師經由關閉的吻合器高度大小來控制組織的擠壓.本器械的設計專用於脫垂及痔瘡的手術(PPH)2.圓形肛門擴張器(Circular Anal Dilator)及縮口縫合線肛門鏡(Purse-string Suture Anoscope)是用來幫助縮口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	無	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	
FBZ007815004	3.5 LCP T型骨板	衛署醫器輸字 第007815號	32000	針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用.對骨折部位提供良好的固定效果。	無	
FBZ007815005	3.5 LCP小骨重建型骨板	衛署醫器輸字 第007815號	32000	針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用.對骨折部位提供良好的固定效果。	無	
FBZ007815004	3.5 LCP 小組小斜T型	衛署醫器輸字 第007815號	32000	針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用.對骨折部位提供良好的固定效果。	無	
FBZ007815005	4.5 LCP 大骨斜T型	衛署醫器輸字 第007815號	34000	針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用.對骨折部位提供良好的固定效果。	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ007815005	4.5 LCP大骨L型右側	衛署醫器輸字第007815號	34000	針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	無	
FBZ007815005	4.5 LCP 大骨T型	衛署醫器輸字第007815號	34000	針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	無	
FBZ007815005	4.5 LCP 大組L型左側	衛署醫器輸字第007815號	34000	針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	無	
FBZ007815005	4.5 LCP 大組 T型	衛署醫器輸字第007815號	34000	針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	無	
FBZ007815005	4.5 LCP大組窄板	衛署醫器輸字第007815號	34000	針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	無	
FBZ007815014	LISS TIBIAL PLATE	衛署醫器輸字第007815號	78000	針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	無	
FBZ018878001	PRO-DENSE INJECTABLE GRAFT 4CC	衛署醫器輸字第018878號	57500	FDA(510K)唯一認證比自體骨生長更快、強度更強、骨質更密，且吸收期長達六個月	唯一經由美國FDA認可較自體骨生長良好之人工代用骨，且吸收期長達六個月	手術部位之感染及併發症等	
FBZ017369002	Ulrich Anterior Distraction Device PLUS	衛署醫器輸字第017369號	155000	“歐立奇”椎體前側置換裝置是一種可旋轉撐開的金屬椎間籠附有翼形結構供脊椎固定，若患者需實施頸椎切除術，可於術後用來做椎體連結，椎體前側置換裝置植入物提供前側及駐伸展機制，以校正脊椎剖面並穩固前側脊柱植骨穩定融合。椎體前側置換裝置經由前側頸椎手術植入於椎間並撐開鄰近椎體，以恢復生理正確間距。此調整後高度可由grub螺釘鎖定，椎體前側置換裝置的翼形結構，可以鬆質骨螺釘鎖定鄰近椎體，必要時椎間籠可植入植骨塊。	無	(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	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ017369001	Ulrich Anterior Distraction頸椎椎體前	衛署醫器輸字第017369號	135000	“歐立奇”椎體前側置換裝置是一種可旋轉撐開的金屬椎間籠脊椎固定系統,若患者需實施頸椎切除術,可於術後用來做椎體連結,椎體前側置換裝置植入物提供前側及駐伸展機制,以校正脊椎剖面並穩固前側脊柱植骨穩定融合。椎體前側置換裝置經由前側頸椎手術植入於椎間並撐開鄰近椎體,以恢復生理正確間距。	無	(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	
FBZ017980001	Ulrich Anterior Distraction腰椎椎體前側	衛署醫器輸字第017980號	155000	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	無	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。	
CXZ021565001	Livewire EP Catheter 可控20極電生理導管★	衛署醫器輸字第021565號	11000	專門用於心房撲動(Atrial Flutter)之診斷,可測量並記錄inferior vena cava與tricuspid valve isthmus之間的電位,進而以電燒導管治療	無	無	
FBZ020134002	Ulrich Segmental Spinal Correction System (SSCS) 3節★	衛署醫器輸字第020134號	130000	非融合脊椎內固定	無健保給付產品	急性感染、對材質過敏無法使用	
WDZ009010001	Avitene Microfibrillar Collagen Hemostat(MCH / 35*35*1mm / 1010080)"Bard"	衛署醫器輸字第009010號	1800	牛膠原蛋白萃取乾燥無菌之粉狀止血劑,艾維停微纖維膠原止血劑被使用在外科手術上的止血,當結紮止血或傳統的止血方法無效或無法控制時,作為止血的輔助品。	無健保給付之相關品項	曾有較嚴重的副作用報告指出,可能與使用艾維停微纖維膠原止血劑有關,例如血腫(hematoma),傷口裂開,和縱膈炎(mediastinitis)	
WDZ009010001	Avitene (MCH) 70*35*1mm 1010090 "BARD"	衛署醫器輸字第009010號	3000	牛膠原蛋白萃取乾燥無菌之粉狀止血劑,艾維停微纖維膠原止血劑被使用在外科手術上的止血,當結紮止血或傳統的止血方法無效或無法控制時,作為止血的輔助品。	無健保給付之相關品項	曾有較嚴重的副作用報告指出,可能與使用艾維停微纖維膠原止血劑有關,例如血腫(hematoma),傷口裂開,和縱膈炎(mediastinitis)	
FBZ021896002	Dynesys DTO Spinal Implan(四節)"Zimmer"★	衛署醫器輸字第021022號	190000	丹妮絲第提歐植入物用於骨骼成熟的病人,提供脊椎校直及動態再穩定治療使用。	降低脊椎破壞和術後僵硬,保持術後脊椎活動度,維持椎間盤正常高度、避免神經壓迫,利用非金屬植入物達成腰椎受例分散效果,降低椎間盤內部壓力,有機會促進椎間盤軟骨再生	身體對異物的過敏反應	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ021896001	Dynesys DTO Spinal Implan(三節)"Zimmer"★	衛署醫器輸字第021022號	160000	丹妮絲第提歐植入物用於骨骼成熟的病人，提供脊椎校正及動態再穩定治療使用。	降低脊椎破壞和術後僵硬，保持術後脊椎活動度，維持椎間盤正常高度、避免神經壓迫，利用非金屬植入物達成腰椎受例分散效果，降低椎間盤內部壓力，有機會促進椎間盤軟骨再生	身體對異物的過敏反應	
FBZ023616001	LCP Tibia Plate 3.5(04.112.510-531)	衛署醫器輸字第023616號	64000	針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	無	
FBZ014381001	Dynesys Spinal System (一節)"Zimmer"★	衛署醫器輸字第014381號	40000	較輕微症狀之脊椎節段以動態方式固定，保留脊椎活動度，同時保護鄰近椎節的初、中期椎間盤退化。利用非金屬性植入物達成腰椎受力分散效果，降低椎間盤內部壓力。	較輕微症狀之脊椎節段以動態方式固定，保留脊椎活動度，同時保護鄰近椎節的初、中期椎間盤退化，利用非金屬性植入物達成腰椎受力分散效果，降低椎間盤內部壓力，已證實可修復椎間盤退化，促進椎間盤軟骨再生。	身體對異物的過敏反應	
FBZ008395015	Artificial Ligament LAC30CK "LARS"★	衛署醫器輸字第008395號	69000	可用於急性與慢性病人，此產品裝上患處後不會影響肩關節活動度，因此無需在將其移除取出開第二次刀	無	無	
TSZ010846001	GelPort System凝膠式內視鏡手助套環系統(C8XX2/120mm)"Applied"	衛署醫器輸字第010846號	32000	方便執行內視鏡手術時可用手輔助器械操作，保持腹腔氣體不流失，縮短手術時間，減少風險	無類似健保給付品項	無	
FBZ023025001	ISOBAR TTL Vertebral Connection Rod(短)	衛署醫器輸字第023025號	41250	本產品在脊椎連接桿上，0.8 mm專利套墊設計，提供彎曲/伸展/側彎4.5°，具可壓縮空間，能減緩鄰近節段之退化發生和舒緩原本脊椎病變所帶來的疼痛並維持日常生活機能。自動調整脊柱的旋轉中心點，以加強前脊柱分擔壓力，避免椎體後側植入物負荷過大，造成骨釘鬆脫或斷裂。	健保給付為傳統脊椎融合性手術，1.手術後，脊椎融合之節段無法活動，且無法再恢復。2.手術時需採用手動工具，調整骨板彎曲角度，生理曲線角度不易掌握及回復，可能加重鄰近節段的壓力而產生退化性病變。3.傳統椎間融合器及固定骨板組時，每節段至少需用2支骨釘，方能達到穩固效果。	1.感染2.對本產品材質不耐3.元件的塌陷、變形及/或斷裂4.毗鄰骨接合處脊椎間盤的損傷5.硬膜及/或神經根損傷	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ023025002	ISOBAR TTL Vertebral Connection Rod(長)	衛署醫器輸字第023025號	49500	本產品在脊椎連接桿上，0.8 mm專利套墊設計，提供彎曲/伸展/側彎4.5°，具可壓縮空間，能減緩鄰近節段之退化發生和舒緩原本脊椎病變所帶來的疼痛並維持日常生活機能。自動調整脊柱的旋轉中心點，以加強前脊柱分擔壓力，避免椎體後側植入物負荷過大，造成骨釘鬆脫或斷裂。	健保給付為傳統脊椎融合性手術，1. 手術後，脊椎融合之節段無法活動，且無法再恢復。2. 手術時需採用手動工具，調整骨板彎曲角度，生理曲線角度不易掌握及回復，可能加重鄰近節段的壓力而產生退化性病變。3. 傳統椎間融合器及固定骨板組時，每節段至少需用2支骨釘，方能達到穩固效果。	1. 感染2. 對本產品材質不耐3. 元件的塌陷、變形及/或斷裂4. 毗鄰骨接合處脊椎間盤的損傷5. 硬膜及/或神經根損傷	
CDY001592001	double tube irrigation set	衛署醫器製字第001592號	1800	"本產品用途為腹腔鏡手術沖吸功能之器械，可達氣密之功效、可承受高壓力之使用，亦不會有管折之情況發生。"	本產品為單次使用，於腹腔鏡手術進行時，可沖洗食鹽水並抽吸廢液。	無	
TBZ010560001	永久淚管栓塞(2支/組)smart plug	衛署醫器輸字第010560號	4500	• 革命性材質，經美國FDA 通過核准 • 植入容易，無尺寸之分 • 患者植入後無異物感 • 長效型，一次解決乾眼症狀	無	無	
FBZ012620001	LRS short Kit肢體延長器組(50515 / 23cm Long) "Orthofix"	衛署醫器輸字第012620號	130000	1. 特性:採用可操控的的漸進式延長，避免延長時骨骼癒合不佳2. 可協助治療關節之肌肉變形症狀，採可操控的的漸進式延長，效果佳"	無	無	
TKY023677001	BoneScalpel 超音波手術系統-骨刀震盪頭	衛署醫器輸字第023677號	33000	可使用於外科手術程序中對於硬化組織的振盪移除，而不傷害周圍神經及血管，和進行精密截骨手術，而切骨面完整減少手術中骨細胞破壞和血液的流失，並有效減少手術時間。	術中失血量少，骨頭流失少，手術時間較短，骨頭受損傷害較小，安全性高，減少病患神經、血管、骨細胞的受損；降低使用者的職業傷害。	過低的給水速率可能造成組織的灼傷	
TKY028994002	CUSA 超音波手術裝置-探頭(MXA-D212:D228/S002/S004)"Misonix"★	衛署醫器輸字第028994號	14000	可使用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，尤其是腦部組織，並有效減少手術時間。	術中失血少，正常組織破壞輕微，手術時間可減少20-90分鐘，安全性高，減少病患神經、血管及正常組織細胞的受損。	過低的給水速率可能造成組織的灼傷	
TKY023243001	CUSA 超音波手術裝置-沖洗導管 (MXA-PA)"Misonix"	衛署醫器輸字第023243號	6000	可使用於外科手術程序中與超音波手術裝置-探頭搭配使用，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，尤其是腦部組織，並有效減少手術時間。	術中失血少，正常組織破壞輕微，手術時間可減少20-90分鐘，安全性高，減少病患神經、血管及正常組織細胞的受損。	過低的給水速率可能造成組織的灼傷	
CGZ021465001	CORSAIR Micro Catheter 135cm/150cm-ASAHI	衛署醫器輸字第021465號	25000	1. 以10條wire纏繞方式所形成之特殊導管 2. 內外管均具樹脂塗層 3. 外壁具60cm親水性塗層以8條wire纏繞方式所形成之特殊導管	目前此品項無健保給付相關產品。	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
CBZ010939001	Rotablator Rotalink Plus 旋轉血管成形系統 "Boston" ★	衛署醫器輸字第010939號	65000	"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，利用彈性的操縱管身尖端，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	死亡、急性心肌梗塞、冠狀動脈斷裂、破裂或損壞、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、血腫或出血、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	
CBZ011289001	Rotablator Rotational Angioplasty Guide Wire導引線 "Boston"	衛署醫器輸字第011289號	7000	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形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度的旋磨。	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虞。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。	
FBZ008395003	Artificial Ligament PPLY110 "LARS" ★	衛署醫器輸字第008395號	69000	1. LARS人工韌帶是為提供關節內或關節外韌帶斷裂重建使用。2. 人體關節內十字韌帶，具有右腳順時針旋轉與左腳逆時針旋轉的結構，而LARS人工韌帶仿效人體帶具有相同結構。3. 革命性的結構free fibers, 裝置於關節內部，讓殘留的自體韌帶更容易攀附而達到最佳的穩定和固定性。	1. 需要取自己的韌帶。2. 需要較長的復健時間。3. 傷口較大，手術時間較長，增加發炎機率。	術後傷口會因出血疼痛，而造成短期內膝關節活動困難。	
FBZ008395002	Artificial Ligament AC100 Left "LARS" ★	衛署醫器輸字第008395號	69000	1. LARS人工韌帶是為提供關節內或關節外韌帶斷裂重建使用。2. 人體關節內十字韌帶，具有右腳順時針旋轉與左腳逆時針旋轉的結構，而LARS人工韌帶仿效人體帶具有相同結構。3. 革命性的結構free fibers, 裝置於關節內部，讓殘留的自體韌帶更容易攀附而達到最佳的穩定和固定性。	1. 需要取自己的韌帶。2. 需要較長的復健時間。3. 傷口較大，手術時間較長，增加發炎機率。	術後傷口會因出血疼痛，而造成短期內膝關節活動困難。	
FBZ008395001	Artificial Ligament (AC100) Right "LARS" ★	衛署醫器輸字第008395號	69000	1. LARS人工韌帶是為提供關節內或關節外韌帶斷裂重建使用。2. 人體關節內十字韌帶，具有右腳順時針旋轉與左腳逆時針旋轉的結構，而LARS人工韌帶仿效人體帶具有相同結構。3. 革命性的結構free fibers, 裝置於關節內部，讓殘留的自體韌帶更容易攀附而達到最佳的穩定和固定性。	1. 需要取自己的韌帶。2. 需要較長的復健時間。3. 傷口較大，手術時間較長，增加發炎機率。	術後傷口會因出血疼痛，而造成短期內膝關節活動困難。	



品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
WDZ003710004	Chitoclot Pad(3*3cm)"Anscare"	衛署醫器製字第003710號	1750	產品是使用幾丁聚醣所製成，適用於出血性傷口護理，具有快速使血小板將傷口凝固，降低傷口感染機會，可使用在穿刺傷及經皮血管穿刺術等傷口。	健保品項為一般紗布，所以必須靠病人本身的凝血機制使傷口凝固，而此自費產品是使用幾丁聚醣所製成，具有快速使血小板將傷口凝固，所以對傷口止血會加快，使病患得到較好的醫療品質。	無，但對產品成份有嚴重過敏者，建議不使用。	
FBZ025742001	超耐磨聚乙烯人工髌骨(NexGen Prolong All-Poly Patella 26/29/32/35mm)★	衛部醫器輸字第025742號	45000	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	具有高度抗耐磨之特性與健保給付之品項減少80%磨損率	身體對異物的過敏反應	
FBHPCERA1S2	CERAMIC ACETABULAR SYSTEM (補差額)	衛署醫器輸字第010293號	69000	醫療用高級陶瓷，人體相容性較佳陶瓷產品磨損顆粒少，且陶瓷為鈍性元素，較不易與人體起過敏反應延長人工關節使用壽命：磨損率可降到0.0001mm/年以下，非常堅硬耐磨，不易因磨損變形和骨溶解須再次手術	台灣每年有超過10,000名患者接受人工髖關節手術，過去傳統塑膠耐磨材質，雖然有健保全額補助，但因為長期使用可能造成磨損及鬆脫，嚴重者需要再進行第二次置換手術。另一種金屬人工髖關節，耐磨度比傳統塑膠好，但日後可能會在摩擦後產生金屬微粒進入人體，不適合體質對金屬過敏、孕婦或腎臟病患者使用。最近新一代「陶瓷人工髖關節」，比金屬更耐磨，延長人工髖關節使用時間。	全人工髖關節置患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脫位。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、創傷、或過早給內植物負荷而造成鬆脫。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，並接著可能會造成骨頭磨損及疼痛 在一小部分案例中，曾有關於陶製組件破裂情況報告 植入手術中可能造成股骨柄、髌白窩、或大轉子的裂縫、穿孔。而術後的骨折可能導因於外傷、骨質不佳、或原有的骨缺損	除由衛生福利部中央健康保險署支付39,396元外，其餘差額由立同意書人負擔。

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
TKZ024669001	CTR Capsular Tension Ring(12-13mm)Ophtec	衛署醫器輸字第024669號	11000	<p>囊袋擴張環是一種放入囊袋內的眼科器材，為PMMA材質，在取出囊外白內障或水晶體超音波乳化術時，與植入人工水晶體併用，輔助支撐囊袋。病人於手術前或過程中發現後囊明顯鬆弛時，使用囊袋擴張環(CTR)，可降低白內障手術所產生之風險。其特點如下：1. 保持囊袋內持續的擴張與穩定。2. 保持IOL於囊袋內的安全與中心定位。3. 防止IOL偏位與後囊萎縮。4. 在晶體置換術中保持穩定的操作空間。5. 降低囊纖維化的風險。6. 提高更好的術後視力品質。</p>	目前無相同功能之健保品向	目前衛生福利部所核可之醫器材質，皆具備高度生物相容性，長期眼內穩定的特性，人工水晶體材質及光學設計在臨床研究中並無明顯之副作用。	
FBHLCCEAIU0	CERAMIC FEMORAL INSERT 補差額	衛署醫器製字第002396號	30000	<p>陶瓷全髖白內襯成分為氧化鋁(ISO 6474)，氧化鋁是一種鋁氧化物，屬陶瓷材料，具有高的硬度與極佳的磨耗抵抗能力，有效降低磨耗量。內襯有不同內徑，可搭配不同外徑與不同頸長的陶瓷股小球，套在股骨柄上與髖白的內襯互動形成關節活動。</p>	<p>可克服因磨耗顆粒所引起之骨溶蝕的問題，製造技術的精進，氧化鋁陶瓷機械性質越來越好，加上手術技術的提升、手術器具的完備，都提高了使用陶瓷股小球之全髖關節置換術的可靠度。由於陶瓷材料具有極佳的硬度與磨耗抵抗能力，故與傳統內襯相比，陶瓷髖白內襯可降低磨耗量，延長人工關節的使用年限。</p>	<p>1. 髖關節置換植入物的預期使用壽命很難估計，但肯定是有限度的。這些植入物是用人工材料製造的，將其植入患者體內，以期恢復患者的活動能力或減少疼痛。然而，由於這些植入物受到諸多生物學、力學和物理化學因素的影響，而對這些影響又無法作體內評定，因此不能期望這些植入物能無限承受正常健康骨骼的活動程度和負荷。2. 患者活動不當、外傷或其他生物力學原因都可引起髖關節植入物脫位。3. 可能會出現髖關節植入物鬆動的情形。植入物的早期鬆動可能是由於初始固定不當、潛伏性感染、植入物過早承載或外傷導致。植入物的晚期鬆動可能是由於外傷、感染、包括骨質溶解在內的生物學併發症或者力學問題而引起，並有可能進而導致骨侵蝕和/或疼痛。4. 在一小部分案例中，曾有關於陶瓷股小球破裂情形的報告。5. 可能會發生外周神經疾病、神經損傷、循環受損和異位骨化之形成。6. 任何關節置換手術都可能引起嚴重的併發症。這些併發症包括，但不限於：</p>	除由衛生福利部中央健康保險署支付4,018元外，其餘差額由立同意書人負擔。

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBHHCERA1U0	Ceramic Femoral Head 補差額	衛署醫器製字第001397號	37430	具有極佳的磨耗抵抗能力與生物相容性，用來克服因磨耗顆粒所引起之骨溶蝕的問題。	可克服因磨耗顆粒所引起之骨溶蝕的問題，製造技術的精進，氧化鋁陶瓷機械性質越來越好，加上手術技術的提升、手術器具的完備，都提高了使用陶瓷股小球之全髖關節置換術的可靠度。由於陶瓷材料具有極佳的硬度與磨耗抵抗能力，故與金屬股小球相比，陶瓷股小球可降低內襯的磨耗量，延長人工關節的使用年限。	1. 髖關節置換植入物的預期使用壽命很難估計，但肯定是有限度的。這些植入物是用人工材料製造的，將其植入患者體內，以期恢復患者的活動能力或減少疼痛。然而，由於這些植入物受到諸多生物學、力學和物理化學因素的影響，而對這些影響又無法作體內評定，因此不能期望這些植入物能無限承受正常健康骨骼的活動程度和負荷。2. 患者活動不當、外傷或其他生物力學原因都可引起髖關節植入物脫位。3. 可能會出現髖關節植入物鬆動的情形。植入物的早期鬆動可能是由於初始固定不當、潛伏性感染、植入物過早承載或外傷導致。植入物的晚期鬆動可能是由於外傷、感染、包括骨質溶解在內的生物學併發症或者力學問題而引起，並有可能進而導致骨侵蝕和/或疼痛。4. 在一小部分案例中，曾有關於陶瓷股小球破裂情形的報告。5. 可能會發生外周神經疾病、神經損傷、循環受損和異位骨化之形成。6. 任何關節置換手術都可能引起嚴重的併發症。這些併發症包括，但不限於：	除由衛生福利部中央健康保險署支付4,352元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBHPCERA3Z1	百優螺釘固定式陶瓷全人工髖關節組(補差額)	衛署醫器輸字第022415號	115000	此產品其股骨頭與襯墊皆為最新第四代超耐磨強化陶瓷，先進陶瓷科技處理，比以往的陶瓷產品更光滑堅硬，同時具巨股骨頭的設計更接近人體原來大小。	陶瓷人工髖關節，此產品其股骨頭與襯墊皆為最新第四代超耐磨強化陶瓷，先進陶瓷科技處理。比健保幾付之聚乙烯襯墊與鉬合金股骨頭更耐磨、表面處理更光滑，可減降低磨損情況發生。	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付39,396元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBHLCERA2Z1	百優螺釘固定式陶瓷髖白內杯(補差額)	衛署醫器輸字第022415號	45000	此產品其股骨頭與襯墊皆為最新第四代超耐磨強化陶瓷，先進陶瓷科技處理，比以往的陶瓷產品更光滑堅硬，同時具巨股骨頭的設計更接近人體原來大小。	陶瓷人工髖關節，此產品其股骨頭與襯墊皆為最新第四代超耐磨強化陶瓷，先進陶瓷科技處理。比健保幾付之聚乙烯襯墊與鉬合金股骨頭更耐磨、表面處理更光滑，可減降低磨損情況發生。	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付4,018元外，其餘差額由立同意書人負擔。

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBHHCERA2Z1	"ZIMMER"百優螺釘固定式陶瓷股球(補差額)	衛署醫器輸字第022415號	64500	此產品其股骨頭與襯墊皆為最新第四代超耐磨強化陶瓷，先進陶瓷科技處理，比以往的陶瓷產品更光滑堅硬，同時具巨股骨頭的設計更接近人體原來大小。	陶瓷人工髖關節，此產品其股骨頭與襯墊皆為最新第四代超耐磨強化陶瓷，先進陶瓷科技處理。比健保幾付之聚乙烯襯墊與鈮合金股骨頭更耐磨、表面處理更光滑，可減降低磨損情況發生。	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付4,352元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBHRCCERA3Z1	REVISION BIOLOX DELTA HIP SYSTEM(補差額)	衛署醫器輸字第022415號	120000	此產品其股骨頭與襯墊皆為最新第四代超耐磨強化陶瓷，先進陶瓷科技處理，比以往的陶瓷產品更光滑堅硬，同時具巨股骨頭的設計更接近人體原來大小。	陶瓷人工髖關節，此產品其股骨頭與襯墊皆為最新第四代超耐磨強化陶瓷，先進陶瓷科技處理。比健保幾付之聚乙烯襯墊與鈮合金股骨頭更耐磨、表面處理更光滑，可減降低磨損情況發生。	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付52,796元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBHPCERA4Z1	KINECTIV CERAMIC TOTAL HIP (補差額)	衛署醫器輸字第022215號	110000	此產品其股骨頭與襯墊皆為最新第四代超耐磨強化陶瓷，先進陶瓷科技處理，比以往的陶瓷產品更光滑堅硬，同時具巨股骨頭的設計更接近人體原來大小。	陶瓷人工髖關節，此產品其股骨頭與襯墊皆為最新第四代超耐磨強化陶瓷，先進陶瓷科技處理。比健保幾付之聚乙烯襯墊與鈮合金股骨頭更耐磨、表面處理更光滑，可減降低磨損情況發生。	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付49,319元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FHP02A3DR1M4	MRI Surescan Pacemaker(補差額)	衛署醫器輸字第023118號	62000	本產品系統適用於恢復生理性心跳速率、改善心輸出量、適用於需要速率反應來進行節律的病患使用	增加自動控制心跳功能，幫助病人有更好的心輸出量。在符合Medtronic MRI SureScan 技術手冊內的規範內，則可接受MRI 掃描。	一、經由鎖骨下靜脈植入，約有1-3%發生氣胸或血胸之風險，亦可能有栓塞、血腫、感染之情形發生。二、心律不整：心室頻脈、心房早期收縮、心室早期收縮、右側束支傳導障礙。三、心臟破裂或心包填塞。四、心律調節器失能。	除由衛生福利部中央健康保險署支付93,833元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FALSNWAVE4A2	Tecnis前導波非球面人工水晶體ZCB000-差額	衛署醫器輸字第019321號	30000	1.專利 $-0.27\mu$ 非球面像差矯正值 2.採用第二代厭水性材質，晶體無香櫟氣泡現象。 3.三點支撐角度設計，術後度數更穩定。 4.360度晶體邊緣方邊設計，降低二次白內障發生機率。	1. 可提高影像聚焦力。2. 提升色彩對比敏銳度。3. 防止眩光產生。4. 搭配小切口植入器植入(傷口小於2.2mm)	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付2,744元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FALSNWAVE1A1	Alcon Acrysof HOASingleIOL(SN60WF)補差額	衛署醫器輸字第012467號	30000	非球面設計降低球面像差 除了一般標準可過濾紫外線外，“愛爾康”可舒視明人工水晶體還可降低藍光穿透率	非球面設計降低球面像差 除了一般標準可過濾紫外線外，“愛爾康”可舒視明人工水晶體還可降低藍光穿透率	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付2,744元外，其餘差額由立同意書人負擔。

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FALSNTORC1A1	Alcon(Toric IOL SN60T3-SN60T5)-補差額	衛署醫器輸字第018269號	44000	非球面設計降低球面像差, Toric 設計可以矯正散光, 除了一般標準可過濾紫外線外, “愛爾康”可舒視明人工水晶體還可降低藍光穿透率	非球面設計降低球面像差, Toric 設計可以矯正散光, 除了一般標準可過濾紫外線外, “愛爾康”可舒視明人工水晶體還可降低藍光穿透率	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付2,744元外, 其餘差額由立同意書人負擔。
FALSNEWAVE1RY	Rayner(970C/920H)補差額	衛署醫器輸字第018578號	29000	增加對比敏感度、提供夜間視力品質及夜間活動安全性。	無	繼發性青光眼、角膜水腫、虹膜萎縮等	除由衛生福利部中央健康保險署支付2,744元外, 其餘差額由立同意書人負擔。
FALSNUMULTA1	Alcon ReSTOR Toric SND1T2-5-補差額	衛署醫器輸字第024669號	90000	非球面設計降低球面像差, Toric 設計可以矯正散光, Apodized 設計可矯正老花演問題, 除了一般標準可過濾紫外線外, “愛爾康”可舒視明人工水晶體還可降低藍光穿透率	非球面設計降低球面像差, Toric 設計可以矯正散光, Apodized 設計可矯正老花演問題, 除了一般標準可過濾紫外線外, “愛爾康”可舒視明人工水晶體還可降低藍光穿透率	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付2,744元外, 其餘差額由立同意書人負擔。
FALSNUMULT3A2	單片型多焦點人工水晶體"AMO"ZMB00-補差額	衛署醫器輸字第021060號	60000	1. 專利 -0.27 $\mu$ 非球面像差矯正值 2. 採用第二代厭水性材質, 晶體無香檳氣泡現象. 3. 三點支撐角度設計, 術後度數更穩定. 4. 360度晶體邊緣方邊設計, 降低二次白內障發生機率. 5. +4.0 D Add power擁有絕佳的視近焦距.	1. 可提高影像聚焦力。2. 提升色彩對比敏銳度。3. 增加視近距離, 改善術後老花眼問題。4. 搭配小切口植入器植入(傷口小於2.2mm)	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付2,744元外, 其餘差額由立同意書人負擔。
FALSNUMULT2A1	Alcon(RESTOR SA6AD3)-補差額	衛署醫器輸字第020423號	60000	非球面設計降低球面像差, Apodized 設計可矯正老花演問題, 除了一般標準可過濾紫外線外, “愛爾康”可舒視明人工水晶體還可降低藍光穿透率	非球面設計降低球面像差, Apodized 設計可矯正老花演問題, 除了一般標準可過濾紫外線外, “愛爾康”可舒視明人工水晶體還可降低藍光穿透率	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付2,744元外, 其餘差額由立同意書人負擔。
FALSNEWAVE7B9	恩視非球面人工水晶體MX60-補差額	衛署醫器輸字第024772號	30856	1. 一體成型的高強度壓克力材質2. 市場上唯一通過美國FDA認證絕無液泡的人工水晶體3. 2.2mm微創傷口4. 360後表面方邊設計, 減少二次白內障發生	1. 生活或工作中需極佳遠視力患者2. 提供夜間駕車活動者, 晨間運動, 及一般駕駛人3. 提供高對比敏感度之差別	無特殊不良反應之副作用	除由衛生福利部中央健康保險署支付2,744元外, 其餘差額由立同意書人負擔。
CDZ003620002	傷口撐開器Wound Retractor(WR-60ES / 20-40mm)"Lagis"	衛署醫器製字第003620號	2150	用於腹腔鏡手術中, 建立一個允許多支器械同時進出的手術通道, 並協助拉開和維持切口大小, 以及避免傷口遭受污染	無	無	
TSZ003566009	複埠式導入套管組(傷口撐開器+套管組/TRL-0210R)"Lagis"	衛署醫器製字第003566號	16500	此複埠式導入套管組用於腹腔鏡手術中, 須配合大吉士傷口撐開器使用, 降低手術傷口數量, 並可使多個器械同時通過。並透過扣環組讓主本體可360度旋轉, 讓器械操作範圍更廣大。	無	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ023160001	IntraSpine活動式輔助穩定植入物(Intracal 08:16)"Cousin"★	衛署醫器輸字第023160號	125000	本產品為具有緩衝效應的椎層間彈性支撐器。椎層間的植入使得本產品能更靠近脊椎的轉動中心，能更有效的保持椎層活動性(Segmental Mobility)及矢狀面平衡(Sagittal Balance)，而藉由後側之楔形物的彈性，從而對棘間韌帶的結構產生了緩衝效應並提供張力。	目前無類似健保給付品項，故僅能選擇椎間盤切除顯微手術(Microdisectomy)或椎弓板切除術(Laminectomy)，脊椎退化及再復發之機率會因個人生活習慣、工作、姿勢等因素影響而有所不同。	植體產生感染現象. 繫帶斷裂. 心臟血管方面的困擾. 繫帶疲勞性鬆弛. 靜脈血栓與栓塞. 血腫	
CDZ022887001	NSP LP Shunt with closed Tip Lumbar Catheter(44420)	衛署醫器輸字第022887號	150000	美敦力神經外科(Medtronic Neurosurgery)的PS Medical Strata NSC 腰椎腹膜閥以手術植入後，對水腦症治療提供一種非侵入性方法，以滿足患者不斷改變的需求。閥門設計，可讓醫師使用磁性調整工具，調整閥門壓力/效能水平。此設計有助於確保閥門的效能水平能夠抵抗非預期性的變化。Strata NSC 腰椎腹膜閥內建了球體與圓錐體壓力閥門。流動則透過球體與圓錐體的阻力來控制。阻力的大小，決定了閥門的效能特性。球體與圓錐體可防止逆流。Strata NSC 腰椎腹膜閥可提供完整範圍的效能水平：0.5、1.0、1.5、2.0、2.5。可透過使用StrataVarius調整系統或以X光攝影確認，辨識目前的效能水平設定。	無	導管接觸到體內結構，其尖端可能會發生扭結或阻斷(例如：遠端導管尖端進入大網膜或彎曲腸道)。因為嬰兒或兒童的成長或是身體活動造成分流系統組件脫落或遠端導管從其預期引流位置縮回，分流系統可能發生阻塞。系統組件脫落，或是導管扭結及/或纏繞，也可能發生阻塞。如此可能使遠端導管容易移位至腹膜或其他有植入導管的結構。分流阻塞可能會引起多種併發症。若水腦症未獲代償，將會出現顱內高血壓並導致臨床徵兆與症狀。分流至腹腔時，可能會因為導管被彎曲腸道或大網膜包圍而失敗。曾有腹腔導管造成腸道穿孔後形成腹膜炎的病例之報告。腦脊髓液過度引流可能會使腦脊髓液壓過度降低，並容易發生硬腦膜下水腫或水瘤。過度引流可能會因為大腦導水管阻塞及姿勢型頭痛，而從交通性水腦症轉變為阻塞性水腦症。對嬰兒來說，這種壓力過度降低的情形會造成前囟門明顯凹陷、顱骨重疊，而且可能使交通性水腦症轉變成阻塞性水腦症。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
TTZ020377002	Floseal Hemostatic Matrix (10ml / 1503352)"Baxter"★	衛署醫器輸字第020377號	28000	1. 為一種凝膠和凝血酶基質，用於滲血到噴血狀況的止血。2. 針對組織出血能快速有效的止血。3. 不須身體凝血因子就能達到止血效果。4. 只限用於止血功能。5. 符合生理性，6至8週即可被人體吸收。	止血棉：止血時間長易影響手術品質，且移除後有再出血的疑慮。Floseal 能針對組織出血快速有速止血，需自費。	如同其他的血漿製品，極少數人有可能產生過敏反應。臨床試驗過程中，未曾有因使用相同人類凝血酶成份的不同產品，而產生不良反應的報告。輕微的不良反應可以抗組織胺來處理。嚴重低血壓反應需要立即以當前的休克處理準則介入處理。	
TKY012497002	ENDO GRASP(173030)(R)	012497	1800	1. 器械可360度角度旋轉2. 器械標準長度為31cm3. 其器械咬齒較平滑,可用於抓持一般的組織	無健保品,無法比較	無	
TKY012497002	ENDO CLINCH(174317)(R)	衛署醫器輸字第012497號	1800	1. 器械可360度角度旋轉2. 器械標準長度為31cm3. 其器械咬齒較大,可用於抓持較滑的組織	無健保品,無法比較	無	
CDY012782001	Surgiwand II (178083)	衛署醫器輸字第012782號	4500	1. 器械可360度角度旋轉2. 器械標準長度為31cm3. 沖與吸皆可隨易操作	無健保品,無法比較	無	
BBY012498001	ENDO PUNCH (3吋*6吋/25030)	衛署醫器輸字第012498號	1000	1. 採上寬下窄設計，容易置入，且取出標本時不會卡開洞口！2. 材質堅韌，置入標本時不易破裂！3. 管狀置袋設計，容易於任何手術中操作！節省手術時間！	無	無	
BBY012498001	ENDO PUNCH (5吋*8吋/25040)	衛署醫器輸字第012498號	1000	1. 採上寬下窄設計，容易置入，且取出標本時不會卡開洞口！2. 材質堅韌，置入標本時不易破裂！3. 管狀置袋設計，容易於任何手術中操作！節省手術時間！	無	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ022283001	NCB Polyaxial Locking Plate System "ZIMMER" ★	衛署醫器輸字第022283號	90000	<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。</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</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。	無	
FEY004229002	Rad Frontal Finesse Bur, High-Speed (3mm / 1883262HS)" Medtronic"	衛署醫器輸字第004229號	10200	搭配于耳鼻喉科電動手術鑽的附件，用以切開或除去耳、鼻或喉部的骨頭。此器材用於乳突手術、前額竇手術及顏面神經手術。及手術中用來檢查及治療支氣管、食道、氣管、喉、咽、鼻副鼻竇及耳的各種器材。	健保無類似品項。	不植入人體，目前無臨床或研究資料顯示其副作用。	
FEY004229001	Mini-Trephination Set, Complete / 2mm Drill (1882900)" Medtronic"	衛署醫器輸字第004229號	9960	搭配于耳鼻喉科電動手術鑽的附件，用以切開或除去耳、鼻或喉部的骨頭。此器材用於乳突手術、前額竇手術及顏面神經手術。及手術中用來檢查及治療支氣管、食道、氣管、喉、咽、鼻副鼻竇及耳的各種器材。	健保無類似品項。	不植入人體，目前無臨床或研究資料顯示其副作用。	
FEY004229002	Skimmer Angle-Tip Blade, 2.9mm, M4 Rotatable(1882924HRE)" Medtronic" ★	衛署醫器輸字第004229號	14040	搭配于耳鼻喉科電動手術鑽的附件，用以切開或除去耳、鼻或喉部的骨頭。此器材用於乳突手術、前額竇手術及顏面神經手術。及手術中用來檢查及治療支氣管、食道、氣管、喉、咽、鼻副鼻竇及耳的各種器材。	健保無類似品項。	不植入人體，目前無臨床或研究資料顯示其副作用。	



品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FEY004229002	Curved Dcr Bur, High-Speed (2.5mm /15° / 1882569HS)" Medtronic" ★	衛署醫器輸壺字第004229號	13200	搭配于耳鼻喉科電動手術鑽的附件，用以切開或除去耳、鼻或喉部的骨頭。此器材用於乳突手術、前額竇手術及顏面神經手術。及手術中用來檢查及治療支氣管、食道、氣管、喉、咽、鼻副竇及耳的各種器材。	健保無類似品項。	不植入人體，目前無臨床或研究資料顯示其副作用。	
FEY004229001	Rad Enoid Pediatric Blade (40mm / 1884008)" Medtronic"	衛署醫器輸壺字第004229號	6600	搭配于耳鼻喉科電動手術鑽的附件，用以切開或除去耳、鼻或喉部的骨頭。此器材用於乳突手術、前額竇手術及顏面神經手術。及手術中用來檢查及治療支氣管、食道、氣管、喉、咽、鼻副竇及耳的各種器材。	健保無類似品項。	不植入人體，目前無臨床或研究資料顯示其副作用。	
FEY004229002	Tapered Diamond Bur (4mm / 70°*13cm / 1883672HS)" Medtronic"	衛署醫器輸壺字第004229號	13200	搭配于耳鼻喉科電動手術鑽的附件，用以切開或除去耳、鼻或喉部的骨頭。此器材用於乳突手術、前額竇手術及顏面神經手術。及手術中用來檢查及治療支氣管、食道、氣管、喉、咽、鼻副竇及耳的各種器材。	健保無類似品項。	不植入人體，目前無臨床或研究資料顯示其副作用。	
FEY004229001	Maxillary Trephination Drill Bit (5mm / 1884501)" Medtronic"	衛署醫器輸壺字第004229號	4920	搭配于耳鼻喉科電動手術鑽的附件，用以切開或除去耳、鼻或喉部的骨頭。此器材用於乳突手術、前額竇手術及顏面神經手術。及手術中用來檢查及治療支氣管、食道、氣管、喉、咽、鼻副竇及耳的各種器材。	健保無類似品項。	不植入人體，目前無臨床或研究資料顯示其副作用。	
TKY017079001	扁桃腺氣化棒Evac 70X-tra Wand(EIC 5872-01) ★	衛署醫器輸壺字第017079號	17000	無線射頻冷觸氣化儀利用射頻能量激發鈉離子產生低溫電漿層，電漿層所接觸到之蛋白質組織會變性分解，產生組織切割、組織縮小與止血之目的，疼痛感輕微，恢復快。	無	正常使用下，無	
FBZ025050001	Spine Jack System 史派節克椎體支撐系統-單側 "Vexim" ★	衛署醫器輸壺字第025050號	112000	1. 以微創手術進行傷口小、流血少、有效的進行傾頹椎體的高度回昇與終板重建;置入的植入物於撐起後能有效的維持回昇的狀態待骨水泥注入後更形穩固。2. 恢復快，適用於單純骨折或年邁患者。3. 骨小樑的破壞程度低、利於骨再生;注入骨水泥的需求量較少、骨水泥滲漏率較低。	SpineJack:有效撐開塌陷骨板，骨水泥不易外洩、傷口小、流血少、恢復快、安全性最高。適用於單純骨折或年邁患者。傳統骨釘骨板治療:傷口大、流血多、麻醉久、手術時間SpineJack:有效撐開塌陷骨板，骨水泥不易外洩、傷口小、流血少、恢復快、安全性最高。適用於單純骨折或年邁患者。傳統骨釘骨板治療:傷口大、流血多、麻醉久、手術時間長、恢復慢、較不安全。適用於骨折合併神經壓迫患者。	發炎、血腫、出血、過敏、血栓、脊椎粉碎、肋骨粉碎、無法承受外露、肺栓塞極、高血壓/血管迷走性反應、無法耐受骨水泥、暫時性局部劇痛、暫時性反射性痛、腦神經方面的併發症	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FEY004229002	Rad 60 Curved Blade, M4 Rotatable(1884016HR)" Medtronic"	衛署醫器輸壹字第004229號	8400	搭配于耳鼻喉科電動手術鑽的附件，用以切開或除去耳、鼻或喉部的骨頭。此器材用於乳突手術、前額竇手術及顏面神經手術。及手術中用來檢查及治療支氣管、食道、氣管、喉、咽、鼻副竇及耳的各種器材。	健保無類似品項。	不植入人體，目前無臨床或研究資料顯示其副作用。	
FEY004229002	Rad 40 Curved Blade, 4mm M4 Rotatable(1884006HR)" Medtronic"	衛署醫器輸壹字第004229號	8400	搭配于耳鼻喉科電動手術鑽的附件，用以切開或除去耳、鼻或喉部的骨頭。此器材用於乳突手術、前額竇手術及顏面神經手術。及手術中用來檢查及治療支氣管、食道、氣管、喉、咽、鼻副竇及耳的各種器材。	健保無類似品項。	不植入人體，目前無臨床或研究資料顯示其副作用。	
FEY004229001	Tricut Blades (4mm / 1884004)" Medtronic"	衛署醫器輸壹字第004229號	5280	搭配于耳鼻喉科電動手術鑽的附件，用以切開或除去耳、鼻或喉部的骨頭。此器材用於乳突手術、前額竇手術及顏面神經手術。及手術中用來檢查及治療支氣管、食道、氣管、喉、咽、鼻副竇及耳的各種器材。	健保無類似品項。	不植入人體，目前無臨床或研究資料顯示其副作用。	
FEY004229002	Rad Frontal Finesse Bur, High-Speed (3mm / 40° / 1883070HS)" Medtronic"	衛署醫器輸壹字第004229號	9480	搭配于耳鼻喉科電動手術鑽的附件，用以切開或除去耳、鼻或喉部的骨頭。此器材用於乳突手術、前額竇手術及顏面神經手術。及手術中用來檢查及治療支氣管、食道、氣管、喉、咽、鼻副竇及耳的各種器材。	健保無類似品項。	不植入人體，目前無臨床或研究資料顯示其副作用。	
FEY004229002	Curved Dcr Bur, High-Speed (4mm / 1884068HS)" Medtronic"	衛署醫器輸壹字第004229號	10560	搭配于耳鼻喉科電動手術鑽的附件，用以切開或除去耳、鼻或喉部的骨頭。此器材用於乳突手術、前額竇手術及顏面神經手術。及手術中用來檢查及治療支氣管、食道、氣管、喉、咽、鼻副竇及耳的各種器材。	健保無類似品項。	不植入人體，目前無臨床或研究資料顯示其副作用。	
FEY004229001	Inferior Turbinate Blade (2.9mm / 1882940)" Medtronic"	衛署醫器輸壹字第004229號	9360	搭配于耳鼻喉科電動手術鑽的附件，用以切開或除去耳、鼻或喉部的骨頭。此器材用於乳突手術、前額竇手術及顏面神經手術。及手術中用來檢查及治療支氣管、食道、氣管、喉、咽、鼻副竇及耳的各種器材。	健保無類似品項。	不植入人體，目前無臨床或研究資料顯示其副作用。	
FEY004229001	Rad 60 X-Treme Curved Blade (60° / 1884016)" Medtronic"	衛署醫器輸壹字第004229號	6600	搭配于耳鼻喉科電動手術鑽的附件，用以切開或除去耳、鼻或喉部的骨頭。此器材用於乳突手術、前額竇手術及顏面神經手術。及手術中用來檢查及治療支氣管、食道、氣管、喉、咽、鼻副竇及耳的各種器材。	健保無類似品項。	不植入人體，目前無臨床或研究資料顯示其副作用。	
FEY004229001	Rad 120 Curved Blade (3.5mm / 1883517)" Medtronic" ★	衛署醫器輸壹字第004229號	12960	搭配于耳鼻喉科電動手術鑽的附件，用以切開或除去耳、鼻或喉部的骨頭。此器材用於乳突手術、前額竇手術及顏面神經手術。及手術中用來檢查及治療支氣管、食道、氣管、喉、咽、鼻副竇及耳的各種器材。	健保無類似品項。	不植入人體，目前無臨床或研究資料顯示其副作用。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FEY004229001	Rad 40 Curved Blad (4mm / 40° / 1884006)"Medtronic"	衛署醫器輸字第004229號	6600	搭配于耳鼻喉科電動手術鑽的附件，用以切開或除去耳、鼻或喉部的骨頭。此器材用於乳突手術、前額竇手術及顏面神經手術。及手術中用來檢查及治療支氣管、食道、氣管、喉、咽、鼻副竇及耳的各種器材。	健保無類似品項。	不植入人體，目前無臨床或研究資料顯示其副作用。	
TKY017079010	喉顯微手術氣化棒Evac 70-Xtra cable(EIC-7070-01)★	衛署醫器輸字第017079號	27500	無線射頻冷觸氣化儀利用射頻能量激發鈉離子產生低溫電漿層，電漿層所接觸到之蛋白質組織會變性分解，產生組織切割、組織縮小與止血之目的，疼痛感輕微，恢復快。	無	正常使用下，無	
SSZ016876001	止血夾(HX-610-090L)	衛署醫器輸字第016876號	390	90度，可旋轉		無	
SSZ016876001	止血夾(HX-610-135)	衛署醫器輸字第016876號	390	135度，可旋轉		無	
FBZ017032007	SCREW 2.5*10M:23MM(FRF-1248:FRF-1253)	衛署醫器輸字第017032號	13000	生物可吸收性材質，可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外，代謝時間約2-4年。非金屬材質不會產生微量金屬元素。本品不會妨礙各類視像造影，如：X光、核磁共振攝影、電腦斷層。	本品為可吸收性的材質，材質及製程技術具有專利。屬非金屬材質不會產生金屬離子，可為人體吸收代謝。不會妨礙各類視像造影，如X光、電腦斷層、磁振造影。	該裝置會因過早的壓力、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。植入物可能會造成發炎或過敏，在無菌環境中可能會發生局部短暫的液體蓄積及組織增生。若有上述現象請速回診就醫。	
FBZ017032012	PIN 1.5*20MM:50MM(PIN-1520:PIN-1550)	衛署醫器輸字第017032號	13000	生物可吸收性材質，可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外，代謝時間約2-4年。非金屬材質不會產生微量金屬元素。本品不會妨礙各類視像造影，如：X光、核磁共振攝影、電腦斷層。	本品為可吸收性的材質，材質及製程技術具有專利。屬非金屬材質不會產生金屬離子，可為人體吸收代謝。不會妨礙各類視像造影，如X光、電腦斷層、磁振造影。	該裝置會因過早的壓力、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。植入物可能會造成發炎或過敏，在無菌環境中可能會發生局部短暫的液體蓄積及組織增生。若有上述現象請速回診就醫。	
FBZ017032012	PIN 2.0*20MM:50MM(PIN-2020:PIN-2050)	衛署醫器輸字第017032號	13000	生物可吸收性材質，可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外，代謝時間約2-4年。非金屬材質不會產生微量金屬元素。本品不會妨礙各類視像造影，如：X光、核磁共振攝影、電腦斷層。	本品為可吸收性的材質，材質及製程技術具有專利。屬非金屬材質不會產生金屬離子，可為人體吸收代謝。不會妨礙各類視像造影，如X光、電腦斷層、磁振造影。	該裝置會因過早的壓力、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。植入物可能會造成發炎或過敏，在無菌環境中可能會發生局部短暫的液體蓄積及組織增生。若有上述現象請速回診就醫。	
CDY001592001	Irrigation Set(SI-360C)	衛署醫器製字第001592號	1800	本產品主要用途為腹腔科手術沖吸功能之器械	無	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
CGZ018630001	Fineross MG Coronary Micro-GuideCatheter	衛署醫器輸字第018630號	19700	能增加導線支撐力，進而通過慢性阻塞病灶	無	無	
FBZ003167001	Vessel-X Bone Filling Container Unit飛梭	衛署醫器製字第003167號	68000	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	
FBZ003326001	Z-Brace Lumbar Intervertebral Cage(PLIF)	衛署醫器製字第003326號	68000	瑞寶億里貝斯腰椎椎間融合器為椎體間植入物，脊椎固定用之植入器材，用於脊椎矯正。	手術醫師手術前將可能發生之不良影響告知病患*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。	手術醫師手術前將可能發生之不良影響告知病患*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。	
FBZ003326002	Z-Brace Lumbar Intervertebral Cage(TLIF)	衛署醫器製字第003326號	98000	瑞寶億里貝斯腰椎椎間融合器為椎體間植入物，脊椎固定用之植入器材，用於脊椎矯正。	手術醫師手術前將可能發生之不良影響告知病患*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。	手術醫師手術前將可能發生之不良影響告知病患*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。	
FBZ003330001	Z-Brace Cervical Intervertebral Cage	衛署醫器製字第003330號	78000	瑞寶億里貝斯頸椎椎間融合器為椎體間植入物，脊椎固定用之植入器材，用於脊椎矯正。	手術醫師手術前將可能發生之不良影響告知病患*第二至第七頸椎椎間盤退變之脊椎前路手術。*脊柱二次手術脊柱不穩定施行椎間盤固定手術。*神經孔間隙狹窄或假性關節病變。*脊柱椎體滑脫、峽部骨折、或退化造成不穩定，經使用頸椎骨板、頸椎螺釘固定後之椎間盤填充用。	手術醫師手術前將可能發生之不良影響告知病患*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。*對植入物之金屬材質過敏。*植入物之抗力作用使骨密度降低。	
FBZ017077002	SynMesh Implants(4mm~30mm)"SYNTHESE"	衛署醫器輸字第017077號	78000	1. 多樣設計及高度之純鈦植入物，能讓醫師選擇最適合病患的尺寸。長度可視實際需求再剪裁而定 2. 植入自費脊椎椎體替換支架通常接觸面積較大且骨融合及穩定結構性較佳	1. 可取代原椎體(不必再取病人骨頭)2. 比自己骨頭更具有支撐性及穩定性3. 操作簡單縮短手術時間減少出血量4. 規格尺寸最齊全	過敏、疼痛	
FBZ021896004	Dynesys DTO Spinal Implant(一節)"Zimmer"★	衛署醫器輸字第021896號	40000	丹妮絲第提歐植入物用於骨骼成熟的病人，提供脊椎校直及動態再穩定治療使用。	降低脊椎破壞和術後僵硬度，保持術後脊椎活動度，維持椎間盤正常高度、避免神經壓迫，利用非金屬植入物達成腰椎受例分散效果，降低椎間盤內部壓力，有機會促進椎間盤軟骨再生。	身體對異物的過敏反應	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ026187001	MIIG X3 5CC	衛署醫器輸字第008723號	37000	1. 本產品成份為醫療級硫酸鈣，為注射型態及最小侵入式手術，可注射並填補於骨缺損處，達到固定的效果，減少術後疼痛感，並提早進行復健。 2. 本特材最大的特性在於可展現立即的強度及硬度，提供暫時性的支撐，處理複雜的壓迫性骨折時，可將破碎的骨骼黏回，如同醫師術中第三隻手。 3. 本特材於使用時，可直接打上骨釘骨板，固定效果佳，而與骨水泥相較之下，本特材强度高但放熱溫度較低，不傷害週邊軟組織。 4. 使用醫療級硫酸鈣為基底，可完全為人體所吸收，無須擔心填充物溢出的問題。	傳統上之代用骨多使用顆粒狀之硫酸鈣或磷酸鈣，顆粒型態因受限於其形狀容易產生填補不足的問題。而本特材為高強度注射型，對於複雜性的骨折處理可提供一暫時性之固定，提升手術方便性及提供良好穩定性，且放熱溫度低，不傷害周邊組織。	未有任何嚴重副作用，極少數患者可能會有患處紅腫，或其他一般手術會碰到的副作用。	
NTZ011331001	MMT 11G ST PROBE(MST11)探針	衛署醫器輸字第011331號	12000	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。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。	無	任何侵入性的檢查程序有可能發生瘀傷和腫脹的狀況，但傷口很小，機率是十分低的，而感染則是另一種罕見的副作用。你的醫生會評估你的乳房，以確保一切正常。	
NTZ011331001	MMT 8G ST PROBE(MST8)探針	衛署醫器輸字第011331號	12000	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。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。	無	任何侵入性的檢查程序有可能發生瘀傷和腫脹的狀況，但傷口很小，機率是十分低的，而感染則是另一種罕見的副作用。你的醫生會評估你的乳房，以確保一切正常。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
TKY017079003	小兒扁桃腺氯化棒 PROCISE XP(EIC 8875-01)	衛署醫器輸字第017079號	20000	無線射頻冷觸氣化儀利用射頻能量激發鈉離子產生低溫電漿層，電漿層所接觸到之蛋白質組織會變性分解，產生組織切割、組織縮小與止血之目的，疼痛感輕微，恢復快。	無	正常使用下，無	
FBZ021444001	Distal Humeral Locking Plate System "ZIMMER" ★	衛署醫器輸字第021444號	63000	互鎖式鋼板使用具螺紋的螺釘與鋼板相結合，達成有強於傳統鋼板的骨折創傷固定力。針對骨折疏鬆/粉碎性骨折，互鎖式鋼板提供傳統鋼板四倍以上固定力，減少鬆脫，延遲癒合/不癒合等常見併發症，為不可替代之療效。且可搭配微創手術，減少術中血流量以及對於軟組織的傷害。捷邁關節面解剖型互鎖式骨版系統採用22-13-5特殊鋼材，強度為健保316L鋼材3倍，為同產品鈦合金強度1.5-2倍，同時此鋼材不帶有鈦金屬螺釘拔除不易之臨床問題互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早下床進行復健/回復正常生活，減低臥病床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感。互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早下床進行復健/回復正常生活，減低臥病床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感	採螺釘與鋼板互鎖，適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用，固定力強。可提早進行復健運動，術後關節活動較佳 患者可及早下床活動，亦可搭配微創手術，住院時間較短。採近關節面解剖設計，關節處較薄，較不易有異物感。	無	
FBZ021444001	Proximal Ulnar Locking Plate System "ZIMMER" ★	衛署醫器輸字第021444號	63000	互鎖式鋼板使用具螺紋的螺釘與鋼板相結合，達成有強於傳統鋼板的骨折創傷固定力。針對骨折疏鬆/粉碎性骨折，互鎖式鋼板提供傳統鋼板四倍以上固定力，減少鬆脫，延遲癒合/不癒合等常見併發症，為不可替代之療效。且可搭配微創手術，減少術中血流量以及對於軟組織的傷害。捷邁關節面解剖型互鎖式骨版系統採用22-13-5特殊鋼材，強度為健保316L鋼材3倍，為同產品鈦合金強度1.5-2倍，同時此鋼材不帶有鈦金屬螺釘拔除不易之臨床問題互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早下床進行復健/回復正常生活，減低臥病床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感。互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早下床進行復健/回復正常生活，減低臥病床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感	採螺釘與鋼板互鎖，適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用，固定力強。可提早進行復健運動，術後關節活動較佳 患者可及早下床活動，亦可搭配微創手術，住院時間較短。採近關節面解剖設計，關節處較薄，較不易有異物感。	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ021444003	Distal Lateral Fibular Locking Plate System "ZIMMER" ★	衛署醫器輸字第021444號	63000	<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>• 捷邁關節面解剖型互鎖式骨版系統採用22-13-5特殊鋼材，強度為健保316L鋼材3倍，為同產品鈦合金強度1.5-2倍，同時此鋼材不帶有鈦金屬螺釘拔除不易之臨床問題。互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早下床進行復健/回復正常生活，減低臥病床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感。</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。</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	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ013894001	NCB Femur and Tibial Locking Plate System "ZIMMER" ★	衛署醫器輸字第013894號	68000	<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。</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</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。	無	



品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ024648001	NCB Straight Narrow Shaft Plate System "ZIMMER" ★	衛署醫器輸字第024648號	69000	<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。</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</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。	無	
FBZ017077001	椎間植入物 二節(31mm以上)"SYNTHES"	衛署醫器輸字第017077號	100000	<p>1.多樣設計及高度之純鈦植入物，能讓醫師選擇最適合病患的尺寸。長度可視實際需求再剪裁而定</p> <p>2.植入自費脊椎椎體替換支架通常接觸面積較大且骨融合及穩定結構性較佳</p>	<p>1.可取代原椎體(不必再以傳統治療的方式取自體骨)</p> <p>2.比自己骨頭更具有支撐性及穩定性</p> <p>3.操作簡單縮短手術時間減少出血量</p> <p>4.規格尺寸最齊全"</p>	過敏、疼痛	
CDZ003620003	傷口撐開器Wound Retractor(WR-80S / 30~60mm)"Lagis"	衛署醫器製字第003620號	2400	保護傷口避免感染	無	不可用於以腹腔鏡置入術之禁忌症的病患	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ003129016	Distal Fibula Double Hook Locking Plate 脛骨遠端外側鎖定骨板(雙鈎型)"APS"★	衛署醫器製字第003129號	60750	針對亞洲人設計之解剖型之互鎖式固定骨板，及針對關節面之粉碎骨折及重建型骨折或癒合不正之骨折矯正使用，而此產品乃使用美國藥物食品管理局所核可ASTM-F136之Ti64金屬。針對人體骨骼四肢而經由骨骼參數而設計而成之Locking Plate，其客戶為全台各區域中小醫院及教學醫院，其Ti64金屬之生物相容性為所有金屬之最高級，針對骨折之病患可在體內有最久之生物適應性	依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度鈦合金材質，ASTM F136 ELI醫療等級的六鋁四鈮(6Al4VTi)鈦合金1. 具有高抗疲勞強度2. 高生物相容性，可長期置入體內。3. 在人體內有高抗腐蝕強度4. 在體液中鈦合金表面會形成TiO2具有加強抗腐蝕性的效果	1. 傷口感染:任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2. 神經與血管損傷3. 骨折延遲癒合與骨不癒合: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。	
FBZ003129020	Clavicle Anatomical Sprial Locking Plate 遠端/中段鎖骨鎖定骨板"APS"	衛署醫器製字第003129號	60750	亞洲人骨骼曲率3D螺旋型貼合設計，避免鎖骨中段靜脈與動脈傷害風險的設計。	依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度。鈦合金材質，ASTM F136 ELI醫療等級的六鋁四鈮(6Al4VTi)鈦合金 1. 具有高抗疲勞強度 2. 高生物相容性，可長期置入體內 3. 在人體內有高抗腐蝕強度 4. 在體液中鈦合金表面會形成TiO2具有加強抗腐蝕性的效果	無副作用。	
FBZ003129014	RAF Locking Plate 橈骨遠端內側斜骨板(解剖斜T標準型)"APS"★	衛署醫器製字第003129號	57000	針對亞洲人設計之解剖型之互鎖式固定骨板，及針對關節面之粉碎骨折及重建型骨折或癒合不正之骨折矯正使用，而此產品乃使用美國藥物食品管理局所核可ASTM-F136之Ti64金屬。針對人體骨骼四肢而經由骨骼參數而設計而成之Locking Plate，其客戶為全台各區域中小醫院及教學醫院，其Ti64金屬之生物相容性為所有金屬之最高級，針對骨折之病患可在體內有最久之生物適應性	依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度鈦合金材質，ASTM F136 ELI醫療等級的六鋁四鈮(6Al4VTi)鈦合金1. 具有高抗疲勞強度2. 高生物相容性，可長期置入體內。3. 在人體內有高抗腐蝕強度4. 在體液中鈦合金表面會形成TiO2具有加強抗腐蝕性的效果	1. 傷口感染:任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2. 神經與血管損傷3. 骨折延遲癒合與骨不癒合: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。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ003129015	RAF Small Locking plate 橈骨遠端內側小型斜骨板(解剖斜T小型)	衛署醫器製字第003129號	57000	針對亞洲人設計之解剖型之互鎖式固定骨板，及針對關節面之粉碎骨折及重建型骨折或癒合不正之骨折矯正使用，而此產品乃使用美國藥物食品管理局所核可ASTM-F136之Ti64金屬。針對人體骨骼四肢而經由骨骼參數而設計而成之Locking Plate，其客戶為全台各區域中小醫院及教學醫院，其Ti64金屬之生物相容性為所有金屬之最高級，針對骨折之病患可在體內有最久之生物適應性	依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度鈦合金材質，ASTM F136 ELI醫療等級的六鋁四鈦(6Al4VTi)鈦合金1. 具有高抗疲勞強度2. 高生物相容性，可長期置入體內。3. 在人體內有高抗腐蝕強度4. 在體液中鈦合金表面會形成TiO2具有加強抗腐蝕性的效果	1. 傷口感染:任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2. 神經與血管損傷3. 骨折延遲癒合與骨不癒合: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。	
FBZ003129017	Femur ABS Locking Plate加壓骨板(大型DCP鎖定/直式大/直/寬直/弓形)"APS"	衛署醫器製字第003129號	59400	針對亞洲人設計之解剖型之互鎖式固定骨板，及針對關節面之粉碎骨折及重建型骨折或癒合不正之骨折矯正使用，而此產品乃使用美國藥物食品管理局所核可ASTM-F136之Ti64金屬，其Ti64金屬之生物相容性為所有金屬之最高級，針對骨折之病患可在體內有最久之生物適應性。	1. 依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。2. 骨板分成左右邊不同，更細分為內外側使用，符合人體骨頭需求。3. 無需彎曲骨板，可減少手術時間，降低感染機會。4. 骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度，可提早自主活動，增進生活品質。	無副作用。	
FBZ003129005	Calcaneal Locking Plate跟骨外側骨板(章魚型)"APS" ★	衛署醫器製字第003129號	59400	針對亞洲人設計之解剖型之互鎖式固定骨板，及針對關節面之粉碎骨折及重建型骨折或癒合不正之骨折矯正使用，而此產品乃使用美國藥物食品管理局所核可ASTM-F136之Ti64金屬。針對人體骨骼四肢而經由骨骼參數而設計而成之Locking Plate，其客戶為全台各區域中小醫院及教學醫院，其Ti64金屬之生物相容性為所有金屬之最高級，針對骨折之病患可在體內有最久之生物適應性	依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度鈦合金材質，ASTM F136 ELI醫療等級的六鋁四鈦(6Al4VTi)鈦合金1. 具有高抗疲勞強度2. 高生物相容性，可長期置入體內。3. 在人體內有高抗腐蝕強度4. 在體液中鈦合金表面會形成TiO2具有加強抗腐蝕性的效果	1. 傷口感染:任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2. 神經與血管損傷3. 骨折延遲癒合與骨不癒合: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。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ003129012	Distal Radial Medial Locking Plate 橈骨遠端內側骨板(正三角形)	衛署醫器製字第003129號	50000	針對亞洲人設計之解剖型之互鎖式固定骨板，及針對關節面之粉碎骨折及重建型骨折或癒合不正之骨折矯正使用，而此產品乃使用美國藥物食品管理局所核可ASTM-F136之Ti64金屬。針對人體骨骼四肢而經由骨骼參數而設計而成之Locking Plate，其客戶為全台各區域中小醫院及教學醫院，其Ti64金屬之生物相容性為所有金屬之最高級，針對骨折之病患可在體內有最久之生物適應性	依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度鈦合金材質，ASTM F136 ELI醫療等級的六鋁四鈦(6Al4V Ti)鈦合金1. 具有高抗疲勞強度2. 高生物相容性，可長期置入體內。3. 在人體內有高抗腐蝕強度4. 在體液中鈦合金表面會形成TiO2具有加強抗腐蝕性的效果	1. 傷口感染:任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2. 神經與血管損傷3. 骨折延遲癒合與骨不癒合: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。	
FBZ003129004	DCP Locking Plate直式加壓鎖定骨板(小型DCP鎖定)"APS" ★	衛署醫器製字第003129號	40500	針對亞洲人設計之解剖型之互鎖式固定骨板，及針對關節面之粉碎骨折及重建型骨折或癒合不正之骨折矯正使用，而此產品乃使用美國藥物食品管理局所核可ASTM-F136之Ti64金屬。針對人體骨骼四肢而經由骨骼參數而設計而成之Locking Plate，其客戶為全台各區域中小醫院及教學醫院，其Ti64金屬之生物相容性為所有金屬之最高級，針對骨折之病患可在體內有最久之生物適應性	依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度鈦合金材質，ASTM F136 ELI醫療等級的六鋁四鈦(6Al4V Ti)鈦合金1. 具有高抗疲勞強度2. 高生物相容性，可長期置入體內。3. 在人體內有高抗腐蝕強度4. 在體液中鈦合金表面會形成TiO2具有加強抗腐蝕性的效果	1. 傷口感染:任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2. 神經與血管損傷3. 骨折延遲癒合與骨不癒合: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。	
FBZ003129021	Reconstruction Locking Plate 肱骨遠端內側骨板(重建鎖定型)	衛署醫器製字第003129號	40500	針對亞洲人設計之解剖型之互鎖式固定骨板，及針對關節面之粉碎骨折及重建型骨折或癒合不正之骨折矯正使用，而此產品乃使用美國藥物食品管理局所核可ASTM-F136之Ti64金屬。針對人體骨骼四肢而經由骨骼參數而設計而成之Locking Plate，其客戶為全台各區域中小醫院及教學醫院，其Ti64金屬之生物相容性為所有金屬之最高級，針對骨折之病患可在體內有最久之生物適應性	依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度鈦合金材質，ASTM F136 ELI醫療等級的六鋁四鈦(6Al4V Ti)鈦合金1. 具有高抗疲勞強度2. 高生物相容性，可長期置入體內。3. 在人體內有高抗腐蝕強度4. 在體液中鈦合金表面會形成TiO2具有加強抗腐蝕性的效果	1. 傷口感染:任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2. 神經與血管損傷3. 骨折延遲癒合與骨不癒合: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。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ003129013	Distal Clavicle Hook Locking Plate鎖骨勾遠端骨板(肩峰鉤扣型)	衛署醫器製字第003129號	40500	針對亞洲人設計之解剖型之互鎖式固定骨板，及針對關節面之粉碎骨折及重建型骨折或癒合不正之骨折矯正使用，而此產品乃使用美國藥物食品管理局所核可ASTM-F136之Ti64金屬。針對人體骨骼四肢而經由骨骼參數而設計而成之Locking Plate，其客戶為全台各區域中小醫院及教學醫院，其Ti64金屬之生物相容性為所有金屬之最高級，針對骨折之病患可在體內有最久之生物適應性	依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度鈦合金材質，ASTM F136 ELI醫療等級的六鋁四鈦(6Al4V Ti)鈦合金1. 具有高抗疲勞強度2. 高生物相容性，可長期置入體內。3. 在人體內有高抗腐蝕強度4. 在體液中鈦合金表面會形成TiO2具有加強抗腐蝕性的效果	1. 傷口感染:任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2. 神經與血管損傷3. 骨折延遲癒合與骨不癒合: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。	
FBZ003129001	Distal Lateral Femur Locking Plate股骨遠端外側骨板(湯匙九孔)	衛署醫器製字第003129號	63500	針對亞洲人設計之解剖型之互鎖式固定骨板，及針對關節面之粉碎骨折及重建型骨折或癒合不正之骨折矯正使用，而此產品乃使用美國藥物食品管理局所核可ASTM-F136之Ti64金屬。針對人體骨骼四肢而經由骨骼參數而設計而成之Locking Plate，其客戶為全台各區域中小醫院及教學醫院，其Ti64金屬之生物相容性為所有金屬之最高級，針對骨折之病患可在體內有最久之生物適應性	依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度鈦合金材質，ASTM F136 ELI醫療等級的六鋁四鈦(6Al4V Ti)鈦合金1. 具有高抗疲勞強度2. 高生物相容性，可長期置入體內。3. 在人體內有高抗腐蝕強度4. 在體液中鈦合金表面會形成TiO2具有加強抗腐蝕性的效果	1. 傷口感染:任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2. 神經與血管損傷3. 骨折延遲癒合與骨不癒合: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。	
FBZ003129009	Proximal Medial Tibia Locking Plate脛骨近端內側骨板(解剖T型)	衛署醫器製字第003129號	63500	針對亞洲人設計之解剖型之互鎖式固定骨板，及針對關節面之粉碎骨折及重建型骨折或癒合不正之骨折矯正使用，而此產品乃使用美國藥物食品管理局所核可ASTM-F136之Ti64金屬。針對人體骨骼四肢而經由骨骼參數而設計而成之Locking Plate，其客戶為全台各區域中小醫院及教學醫院，其Ti64金屬之生物相容性為所有金屬之最高級，針對骨折之病患可在體內有最久之生物適應性	依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度鈦合金材質，ASTM F136 ELI醫療等級的六鋁四鈦(6Al4V Ti)鈦合金1. 具有高抗疲勞強度2. 高生物相容性，可長期置入體內。3. 在人體內有高抗腐蝕強度4. 在體液中鈦合金表面會形成TiO2具有加強抗腐蝕性的效果	1. 傷口感染:任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2. 神經與血管損傷3. 骨折延遲癒合與骨不癒合: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。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ003129010	Proximal Lateral Tibia Locking Plate 脛骨近端外側骨-解剖鑷刀	衛署醫器製字第003129號	63500	針對亞洲人設計之解剖型之互鎖式固定骨板，及針對關節面之粉碎骨折及重建型骨折或癒合不正之骨折矯正使用，而此產品乃使用美國藥物食品管理局所核可ASTM-F136之Ti64金屬。針對人體骨骼四肢而經由骨骼參數而設計而成之Locking Plate，其客戶為全台各區域中小醫院及教學醫院，其Ti64金屬之生物相容性為所有金屬之最高級，針對骨折之病患可在體內有最久之生物適應性	依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度鈦合金材質，ASTM F136 ELI醫療等級的六鋁四鈮(6Al4V Ti)鈦合金1. 具有高抗疲勞強度2. 高生物相容性，可長期置入體內。3. 在人體內有高抗腐蝕強度4. 在體液中鈦合金表面會形成TiO2具有加強抗腐蝕性的效果	1. 傷口感染:任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2. 神經與血管損傷3. 骨折延遲癒合與骨不癒合: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。	
FBZ003129007	Distal Medial Tibia Locking Plate 脛骨遠端內側骨板-湯匙九孔	衛署醫器製字第003129號	63500	針對亞洲人設計之解剖型之互鎖式固定骨板，及針對關節面之粉碎骨折及重建型骨折或癒合不正之骨折矯正使用，而此產品乃使用美國藥物食品管理局所核可ASTM-F136之Ti64金屬。針對人體骨骼四肢而經由骨骼參數而設計而成之Locking Plate，其客戶為全台各區域中小醫院及教學醫院，其Ti64金屬之生物相容性為所有金屬之最高級，針對骨折之病患可在體內有最久之生物適應性	依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度鈦合金材質，ASTM F136 ELI醫療等級的六鋁四鈮(6Al4V Ti)鈦合金1. 具有高抗疲勞強度2. 高生物相容性，可長期置入體內。3. 在人體內有高抗腐蝕強度4. 在體液中鈦合金表面會形成TiO2具有加強抗腐蝕性的效果	1. 傷口感染:任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2. 神經與血管損傷3. 骨折延遲癒合與骨不癒合: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。	
FBZ003129008	Distal Lateral Tibia Locking Plate 脛骨遠端外側骨板-湯匙五孔	衛署醫器製字第003129號	63500	針對亞洲人設計之解剖型之互鎖式固定骨板，及針對關節面之粉碎骨折及重建型骨折或癒合不正之骨折矯正使用，而此產品乃使用美國藥物食品管理局所核可ASTM-F136之Ti64金屬。針對人體骨骼四肢而經由骨骼參數而設計而成之Locking Plate，其客戶為全台各區域中小醫院及教學醫院，其Ti64金屬之生物相容性為所有金屬之最高級，針對骨折之病患可在體內有最久之生物適應性	依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度鈦合金材質，ASTM F136 ELI醫療等級的六鋁四鈮(6Al4V Ti)鈦合金1. 具有高抗疲勞強度2. 高生物相容性，可長期置入體內。3. 在人體內有高抗腐蝕強度4. 在體液中鈦合金表面會形成TiO2具有加強抗腐蝕性的效果	1. 傷口感染:任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2. 神經與血管損傷3. 骨折延遲癒合與骨不癒合: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。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ003129002	Proximal Humerus Locking Plate肱骨近端外側骨板-湯匙九點共構	衛署醫器製字第003129號	59400	針對亞洲人設計之解剖型之互鎖式固定骨板，及針對關節面之粉碎骨折及重建型骨折或癒合不正之骨折矯正使用，而此產品乃使用美國藥物食品管理局所核可ASTM-F136之Ti64金屬。針對人體骨骼四肢而經由骨骼參數而設計而成之Locking Plate，其客戶為全台各區域中小醫院及教學醫院，其Ti64金屬之生物相容性為所有金屬之最高級，針對骨折之病患可在體內有最久之生物適應性	依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度鈦合金材質，ASTM F136 ELI醫療等級的六鋁四鈦(6Al4VTi)鈦合金1. 具有高抗疲勞強度2. 高生物相容性，可長期置入體內。3. 在人體內有高抗腐蝕強度4. 在體液中鈦合金表面會形成TiO2具有加強抗腐蝕性的效果	1. 傷口感染:任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2. 神經與血管損傷3. 骨折延遲癒合與骨不癒合: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。	
FBZ003129019	HAY Elbow Locking Plate肱骨遠端後側骨板(解剖Y鎖定拱型)	衛署醫器製字第003129號	59400	針對亞洲人設計之解剖型之互鎖式固定骨板，及針對關節面之粉碎骨折及重建型骨折或癒合不正之骨折矯正使用，而此產品乃使用美國藥物食品管理局所核可ASTM-F136之Ti64金屬。針對人體骨骼四肢而經由骨骼參數而設計而成之Locking Plate，其客戶為全台各區域中小醫院及教學醫院，其Ti64金屬之生物相容性為所有金屬之最高級，針對骨折之病患可在體內有最久之生物適應性	依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度鈦合金材質，ASTM F136 ELI醫療等級的六鋁四鈦(6Al4VTi)鈦合金1. 具有高抗疲勞強度2. 高生物相容性，可長期置入體內。3. 在人體內有高抗腐蝕強度4. 在體液中鈦合金表面會形成TiO2具有加強抗腐蝕性的效果	1. 傷口感染:任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2. 神經與血管損傷3. 骨折延遲癒合與骨不癒合: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。	
CDVPB18HPVCM	CHPV System with Prechamber(823100)補差額	衛署醫器輸字第007778	52000	當病患因壓力問題而產生不舒服的症狀時，可直接由體外做調整。	現行健保給付之導管皆為固定壓力，若病患術後因為壓力問題而產生不舒服的症狀，如:頭痛、頭暈、嗜睡、嘔吐等，需變更導管壓力時，病患需再次手術更換不同壓力之導管，體外可調式腦室腹腔導管組可解決這個問題，免除病患需再次手術的風險。	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付7,127元外，其餘差額由立同意書人負擔。

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
CDVPB423SSM4	Strata Shunts-Strata Nsc Value(SMALL/42355/無抗虹吸)補差額	衛署醫器輸字第014308號	58000	1. 體外調壓工具經美國FDA認證，無需調壓後再照射X-Ray確認壓力位置，避免二次手術創傷，更減少了病人的手術費用、創傷及風險。2. 術前術後體外調壓工具，可多重確認壓力，確保患者安全。需經醫師許可調壓，預約後可於病房、門診或急診調整。可變壓力範圍15- 220 mm H2O (5階段)。壓力變換模式:磁石式專用工具 (不需要電源無斷電疑慮)。	1. 避免多次手術，因此減少病人創傷機率及增加住院醫療費用2. 體外調壓，不需多次手術，故減少侵入性手術死亡發生機率較低	阻塞及感染	除由衛生福利部中央健康保險署支付7,127元外，其餘差額由立同意書人負擔。
CDVPB423SSM4	Strata Shunts-Strata Nsc Value(REGULAR/42365/無抗虹吸)補差額	衛署醫器輸字第014308號	58000	1. 體外調壓工具經美國FDA認證，無需調壓後再照射X-Ray確認壓力位置，避免二次手術創傷，更減少了病人的手術費用、創傷及風險。2. 術前術後體外調壓工具，可多重確認壓力，確保患者安全。需經醫師許可調壓，預約後可於病房、門診或急診調整。可變壓力範圍15- 220 mm H2O (5階段)。壓力變換模式:磁石式專用工具 (不需要電源無斷電疑慮)。	1. 避免多次手術，因此減少病人創傷機率及增加住院醫療費用2. 體外調壓，不需多次手術，故減少侵入性手術死亡發生機率較低	阻塞及感染	除由衛生福利部中央健康保險署支付7,127元外，其餘差額由立同意書人負擔。
CDVPB12626N7	Hydrocephalus Valve Systems&Accessories(0 SV V-P Shunt)補差額	衛署醫器輸字第012626號	52000	自動且人性化調節水腦症病人顱內腦脊髓液	健保產品為定壓式，不符合長期植入變動原則	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付7,127元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FHVD1CSTRCST	翠翡塔組織瓣膜(補差額)	衛署醫器輸字第023516號	122000	1. 本組織瓣膜是由一種三葉片的支架組織瓣膜2. 瓣膜架主要由聚酯包覆之鈦支架所組成; 而葉片由牛心包組織所組成。3. 適用於病人因生病、受損、或失去功能的主動脈瓣而需要替換，也可適用於替換已經在先前植入的人工心臟主動脈瓣。	1. 有比較好的EOA 所以比較不會造成PPM(患者和瓣膜不合狀況) 2. 血管壓力差較小，病人術後恢復較佳	心絞痛、心律不整、心內膜炎、心臟衰竭、溶血、溶血性貧血、出血、經瓣膜或瓣膜周圍滲漏、心肌梗塞、非結構性功能障礙、移植植物閉鎖不全、休克、構造惡化、血栓、瓣膜血栓	除由衛生福利部中央健康保險署支付43,613元外，其餘差額由立同意書人負擔。
THZ013975001	Spongostan Powder(止血粉/1g/MS0008)"Ferrosan"★	衛署醫器輸字第013975號	14000	用於表層出血的止血	止血效果快速，能深入至不規則的創傷面，膨脹係數較小，不易對神經組織造成影響，三種使用方式可依照使用者需求靈活調整	以知對豬源性產品過敏者	
FBZ010928001	Twinfix AB5.0mm Suture Anchor(可吸收/72200777)-Smith&Nephew	衛署醫器輸字第010928號	17500	史耐輝(Smith & Nephew)的TwinFix TMAB軟組織錨釘包含裝有不可吸收縫線的軟組織錨釘。此軟組織錨釘是設計用來將軟組織牢固的連接回骨頭的。依手術醫生的決定來施行軟組織的連接。	可吸收肩關節軟組織固定錨釘為可吸收性，術後一至兩年將會被自體吸收，對病患無任何負擔，採用兩條Ultrabraid線，提供最大拉力	無	



品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ014394001	Bioraptor 2.9mm Suture Anchor(可吸收/72200775)-Smith&Nephew	衛署醫器輸字第014394號	17500	本產品含有可吸收縫合錨釘，不可吸收縫線及置入裝置。為無菌包裝、限單次使用之產品	可吸收肩關節軟組織固定錨釘為可吸收性，術後一至兩年將會被自體吸收，對病患無任何負擔，採用兩條Ultrabraid線，提供最大拉力	無	
FBZ022156001	Footpring PK4.5mm Suture Anchor不可吸收72202901-Smith&Nephew	衛署醫器輸字第022156號	19000	重新連接軟組織與骨頭、肩關節	可吸收肩關節軟組織固定錨釘為可吸收性，術後一至兩年將會被自體吸收，對病患無任何負擔，採用兩條Ultrabraid線，提供最大拉力	無	
SAY020108001	PLASMASORD Morcellator(962000PK) "GYRUS" ★	衛署醫器輸字第020108號	10000	本裝置由無線射頻電燒手術組織粉碎器、專用且持續連結的抓取器及閉孔器所組成。當使用Gyrus ACMI G400主機時，此裝置可從手術位置移除組織，藉由使用抓取器穿過粉碎器作用通道，抓取目標組織拉進粉碎器，同時啟動rf切割能量。	無(傳統手術是由手術器械將組織切成碎塊後取出體外)	無	
FBZ023691001	HPS System Coupler"Paradigm" 賀福司固定系統動態連接器	衛署醫器輸字第023691號	45000	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。	有可能引發不良反應。不良反應詳如仿單	
FBZ023691002	HPS System Rod(40-110mm)"Paradigm" 賀福司固定系統連接桿(短)	衛署醫器輸字第023691號	12000	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。	有可能引發不良反應。不良反應詳如仿單	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ023691003	HPS System Rod賀福司固定系統連接桿(長/150-300mm)"Paradigm"★	衛署醫器輸字第023691號	15000	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。	有可能引發不良反應。不良反應詳如仿單	
CDVPBPGAVIAE	Progav Adjustable Shunt System 可調式腦脊髓液分流系統 (FV425T:FV427T)★補差	衛署醫器輸字第018600號	64000	1. 包含可調式閥門與抗重力閥門2. 閥門為鈦合金材質3. 不受磁性環境影響，執行核磁共振攝影後不須再作調整. 可調整閥門範圍0-20cmH2O, 共20段	固定壓力，無法根據病患狀況隨時做調整	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付7,127元外，其餘差額由立同意書人負擔。
SAY023037001	LigaSure(利嘉修爾彎型小鉗口手術閉合器 / LF1212)★	衛署醫器輸字第023037號	7000	本器材適用於血管、組織束和淋巴管進行結紮和切斷的開放式普通外科手術	無健保比較品	無	
TKY029906W01	關節用氫化棒(3.0mm*50度/ASC2530-01/含suction功能)"ArthroCare"★	衛署醫器輸字第029906號	21000	用於關節鏡手術中軟組織氫化收縮與切除、止血	無健保給付之品項目前院內的使用方式是用shaver去清除關節內的滑膜絨毛	此設備是用於關節鏡手術中軟組織氫化收縮與切除、止血。並不會留於人體內，因而並不會產生任何的副作用	
TKY029906W01	關節用氫化棒(3.0mm*30度/AC4330-01)"ArthroCare"★	衛署醫器輸字第029906號	21000	用於關節鏡手術中軟組織氫化收縮與切除、止血	無健保給付之品項目前院內的使用方式是用shaver去清除關節內的滑膜絨毛	此設備是用於關節鏡手術中軟組織氫化收縮與切除、止血。並不會留於人體內，因而並不會產生任何的副作用	
TSZ003566010	複埠式導入套管組(傷口撐開器+4個套管/TRL-0220R)"Lagis"★	衛署醫器製字第003566號	19500	此複埠式導入套管組用於腹腔鏡手術中，需配合大吉士傷口撐開器使用，降低手術傷口數量，並可使2-4個器械同時通過。並透過扣環組，讓主本體可360度旋轉，讓器械操作範圍更廣大。	以前醫師都用TROCAR開多孔手術時都沒有開單孔手術，沒有類似產品輔助開刀，傷口數量只有一個，對病人術後復原較快也較美觀	無	
CDZ003620004	傷口撐開器Wound Retractor(WR-110M / 50-90mm)"Lagis"	衛署醫器製字第003620號	2800	此傷口撐開器用於腹腔鏡手術中，建立一個允許多支器械同時進出的手術通道，並協助拉開和維持切口大小，以及避免傷口遭受汙染	以前醫師在開OPEN手術時都沒有用相關耗材來輔助	無	
CDZ003620005	傷口撐開器Wound Retractor(WR-160L / 90-140mm)"Lagis"	衛署醫器製字第003620號	3600	此傷口撐開器用於腹腔鏡手術中，建立一個允許多支器械同時進出的手術通道，並協助拉開和維持切口大小，以及避免傷口遭受汙染	以前醫師在開OPEN手術時都沒有用相關耗材來輔助	無	
CDZ003620006	傷口撐開器Wound Retractor(WR-190EL / 110-170mm)"Lagis"	衛署醫器製字第003620號	4100	此傷口撐開器用於腹腔鏡手術中，建立一個允許多支器械同時進出的手術通道，並協助拉開和維持切口大小，以及避免傷口遭受汙染	以前醫師在開OPEN手術時都沒有用相關耗材來輔助	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
TSZ028377006	Alexis Wound Retractor腹壁牽引器 (C8312 / 20-40mm/含繩環)"Applied"	衛部醫器輸字第028377號	2170	1. 醫療級PE製造，材質柔軟平順，利用上下兩個軟環固定在腹壁上，使其提供360度環型的保護與傷口支撐，在醫師取得良好的手術視野的同時，亦大幅減少手術過程中對傷口的拉扯。2. 因其材質的特性可將傷口完整的包覆住，能減少血水回流至體內，有效降低傷口沾黏的發生率。	無類似功能之健保給付品項。	無。	
TSZ028377004	Alexis Wound Retractor腹壁牽引器 (C8302 / 50-90mm)"Applied"	衛部醫器輸字第028377號	3190	1. 醫療級PE製造，材質柔軟平順，利用上下兩個軟環固定在腹壁上，使其提供360度環型的保護與傷口支撐，在醫師取得良好的手術視野的同時，亦大幅減少手術過程中對傷口的拉扯。2. 因其材質的特性可將傷口完整的包覆住，能減少血水回流至體內，有效降低傷口沾黏的發生率。	無類似功能之健保給付品項。	無。	
TSZ028377005	Alexis Wound Retractor腹壁牽引器 (C8301 / 25-60mm/含繩環)"Applied"	衛部醫器輸字第028377號	2650	1. 醫療級PE製造，材質柔軟平順，利用上下兩個軟環固定在腹壁上，使其提供360度環型的保護與傷口支撐，在醫師取得良好的手術視野的同時，亦大幅減少手術過程中對傷口的拉扯。2. 因其材質的特性可將傷口完整的包覆住，能減少血水回流至體內，有效降低傷口沾黏的發生率。	無類似功能之健保給付品項。	無。	
TSZ028377002	Alexis Wound Retractor腹壁牽引器 (C8303 / 90-140mm)"Applied"	衛部醫器輸字第028377號	3620	1. 醫療級PE製造，材質柔軟平順，利用上下兩個軟環固定在腹壁上，使其提供360度環型的保護與傷口支撐，在醫師取得良好的手術視野的同時，亦大幅減少手術過程中對傷口的拉扯。2. 因其材質的特性可將傷口完整的包覆住，能減少血水回流至體內，有效降低傷口沾黏的發生率。	無類似功能之健保給付品項。	無。	
TSZ028377003	Alexis Wound Retractor腹壁牽引器 (C8304 / 110-170mm)"Applied"	衛部醫器輸字第028377號	4200	1. 醫療級PE製造，材質柔軟平順，利用上下兩個軟環固定在腹壁上，使其提供360度環型的保護與傷口支撐，在醫師取得良好的手術視野的同時，亦大幅減少手術過程中對傷口的拉扯。2. 因其材質的特性可將傷口完整的包覆住，能減少血水回流至體內，有效降低傷口沾黏的發生率。	無類似功能之健保給付品項。	無。	
FBZ018775001	Expert Tibia Nail System(04. 004. 231-273)"Synthes"★	衛署醫器輸字第018775號	68000	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	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果	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植入物而引起的疼痛	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ020276001	Exper A2FN Femoral Nail System(04.009.236S-773S)"Synthes"★	衛署醫器輸字第020276號	67000	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	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果	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植入物而引起的疼痛	
FBZ018914001	LCP compact Hand & Foot(447.344-350)"Synthes"★	衛署醫器輸字第018914號	45000	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	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果	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植入物而引起的疼痛	
FBZ020565002	LCP Anterior Clavicle Plate(04.112.006-021)"Synthes"★	衛署醫器輸字第020565號	58000	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	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果	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植入物而引起的疼痛	
FBZ024782001	LCP Distal Fibula Plate(04.112.138-145)"Synthes"★	衛署醫器輸字第024782號	57500	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	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果	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植入物而引起的疼痛	
FBZ004070001	Cervical Disc Cage(165-25128H-20148H)"Combo"	衛署醫器製字第004070號	48000	康鉑腰椎椎間盤融合器為椎體間植入物，由聚醚醚酮製成，並使用鈦合金材料為X-ray顯影之用，並取尾碼2H為噴砂處理及8H為陽極處理做區分	康鉑腰椎椎間盤融合器可有效縮短骨融合時間，增加骨融合成功率。康鉑腰椎椎間盤融合器可避免植入物因骨質不佳所產生下陷問題	若術後無法配合醫護人員的照護指示，將有產品失效的疑慮	
FBZ003878001	Lumbar Disc Cage(595-08248H-14248H)"Combo"	衛署醫器製字第003878號	48000	康鉑腰椎椎間盤融合器為椎體間植入物，由聚醚醚酮製成，並使用鈦合金材料為X-ray顯影之用，並取尾碼2H為噴砂處理及8H為陽極處理做區分	康鉑腰椎椎間盤融合器可有效縮短骨融合時間，增加骨融合成功率。康鉑腰椎椎間盤融合器可避免植入物因骨質不佳所產生下陷問題	若術後無法配合醫護人員的照護指示，將有產品失效的疑慮	
FBZ003878002	Combo Lumbar Disc Cage (598-07288H-14288H)"Rainboo"	衛署醫器製字第003878號	88000	康鉑頸椎椎間盤融合器為脊椎手術的植入裝置，用於作為頸椎椎間的填充塊，有支撐與穩定脊椎之功效，康鉑頸椎椎間盤融合器為圓方體中央有上下方向的孔洞，可填入骨頭或骨替代物，促進脊椎融合。	康鉑頸椎椎間盤融合器可有效縮短骨融合時間，增加骨融合成功率。康鉑頸椎椎間盤融合器可避免植入物因骨質不佳所產生下陷問題	若術後無法配合醫護人員的照護指示，將有產品失效的疑慮。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FHVD173TFXED	Magna Ease(3300TFX/7300TFX/牛心)"Edwards"補差額	衛署醫器輸字第018210號	136000	由一種牛心包膜所組成的三葉型瓣膜、保存於戊二醛緩衝溶液內、並固定在彈性框架上。框架為Elgiloy合金包覆Polyester纖維	"1、優良的血流動力學(hemodynamic)表現：A、瓣膜開口面積(EOA)大，比傳統豬瓣膜的開口大23%，能提供更大的血流通過面積。B、壓力差小，增加瓣膜使用年。2、使用年長：目前已有20年的良好臨床表現報告，有92.6%的病人裝了牛瓣20年後尚不需要開刀重換。3、採用最新專利抗鈣技術(ThermaFix)，能有效延長瓣膜使用年：全球唯一抗鈣化技術移除兩個主要鈣離子的附著點：不穩定的戊二醛(unstable glutaraldehyde)及磷酸脂(phospholipids)。4、採用電腦工程輔助設計，確保瓣膜品質一致。"	狹窄、穿過閉鎖不全瓣膜的逆流、瓣膜周圍的滲漏、心內膜炎、溶血、血栓栓塞、血栓性阻塞、使用抗凝血療法的相關出血性疾病。	除由衛生福利部中央健康保險署支付43,613元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBZ019512001	Leibinger Hand Plating Screw System" Stryker"	衛署醫器輸字第019512號	43750	產品符合病患需求，提升醫病滿意度 1. $\pm 10$ degrees polyaxial locking萬象螺釘，鎖定角度更符合人體本身結構 2. 特殊鎖定專利設計，無需加鎖金屬環，骨板厚度較他廠品牌薄 3. 特殊電鍍設計，骨折癒合後拔除容易 4. 骨板規格齊全，並且有專為特殊骨折設計之骨板"	健保療程一般多用柯氏骨鋼針作內固定，術後用石膏托固定。史賽克雷賓格爾具有許多特種鎖定鋼板，對於骨折的治療與重建更能在手術中提供更多幫助。	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。未癒合或延遲癒合可能會成植體斷裂。緊固程度不足可能導致植體鬆脫。對金屬敏感或起過敏反應。嚴重的植體彎曲及斷裂。骨質壞死、骨質疏鬆症、血管暢通性受到抑制、骨骼消融及造骨功能不良可能造成固件過早脫落，從而導致傷口無法癒合。手術創傷造成神經損傷。深淺部位的早發或遲發感染。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。	
FSZ026881002	Hyaloglide Anti-adhesion Gel(2ml)防生物膠	衛部醫器輸字第026881號	30000	本產品為國內目前唯一針對肌腱、周邊神經及關節攣縮手術的防沾黏產品。其成分取自於天然玻尿酸，生物相容性佳，安全性高。內容物形態為3D凝膠狀，容易黏附於手術切口或關節內組織，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。	目前仍仰賴醫師的手術技巧，以避免術後沾黏的發生。然而即便成功的手術介入後，術後依舊存在沾黏發生的機會。	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FSZ026881001	Hyaloglide Anti-adhesion Gel(1ml)防沾粘生物膠	衛部醫器輸字第026881號	18000	本產品為國內目前唯一針對肌腱、周邊神經及關節攣縮手術的防沾黏產品。其成分取自於天然玻尿酸，生物相容性佳，安全性高。內容物形態為3D凝膠狀，容易黏附於手術切口或關節內組織，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。	目前仍仰賴醫師的手術技巧，以避免術後沾黏的發生。然而即便成功的手術介入後，術後依舊存在沾黏發生的機會。	無	
FBZ019793001	LCP Tibia Plate 3.5(441.440:441.457)"SYNTHES" 脛骨鎖定加壓骨板★	衛署醫器輸字第019793號	64000	針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	無	
FBZ019793003	LCP Tibia Plate 4.5/5.0	衛署醫器輸字第019793號	64000	針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	無	
FBZ007513002	超耐磨聚乙烯膝關節襯墊(CD/EF)	衛署醫器輸字第007513號	56000	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	身體對異物的過敏反應	
FBZ023027001	Hi-Fatigue G Bone Cement (1121-141-01)"ZIMMER" 高抗力骨水泥(含抗生素)★	衛署醫器輸字第023027號	24000	1. 高抗力特性可維持骨水泥長期的受壓並穩定顯著人工植入物。 2. 內含gentamycin抗生素，可保護植入物與周邊組織，使其避免滋生gentamicin 敏感性病原。	與健保骨水泥比較有5倍抗疲勞強度。含抗生素可減少感染率。	1. 完成植入部位的準備處理後，以及敷用骨水泥與植入後不久，髓管壓力升高可能導致血壓暫時降低。在某些罕見的病例中，曾出現肺栓塞與心肌梗塞。2. 本產品所含的gentamicin可能引發部分患者過敏反應。	
FNZ010906001	ICP Monitoring System 顱內壓監測器(FV534P)"Aesculap" ★	衛署醫器輸字第010906號	20500	利用探針尖端之雙層內腔室裡的空氣囊袋360度立即監測病患顱內壓值。	無相同性質健保產品比較	無	
FBZ007815016	Calcanwal Locking Plate3.5 SYNTHES	衛署醫器輸字第007815號	56000	針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	無	
FBZ023047001	Trabecular Metal System(TM-S / C-Spine)"Zimmer" ★	衛署醫器輸字第023047號	58000	Trabecular Metal 脊椎椎體替代系統乃用來作為椎體替代器材，以替代因腫瘤或外傷(骨折)而塌陷、受損或不穩固的椎體	鈦金屬為最近鬆質骨特性的材質，其開孔比率、硬度、摩擦係數及使骨頭生長的效率皆大於一般金屬材質的椎體替代器材，在體內初期穩固的效果明顯優於其它金屬或carbon等材質的替代器材，如此能讓骨頭快速生長於鈦金屬椎體替代器材上進而達到長期的融合固定效果。	身體對異物的過敏反應	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ009500005	Distal Femoral Locking Plate System" Zimmer" ★	衛署醫器輸字第009500號	63000	" · 互鎖式鋼板使用具螺紋的螺釘與鋼板相結合，達成有強於傳統鋼板的骨折創傷固定力。針對骨折疏鬆/粉碎性骨折，互鎖式鋼板提供傳統鋼板四倍以上固定力，減少鬆脫，延遲癒合/不癒合等常見併發症，為不可替代之療效。且可搭配微創手術，減少術中血流量以及對於軟組織的傷害。 · 捷邁關節面解剖型互鎖式骨版系統採用22-13-5特殊鋼材，強度為健保316L鋼材3倍，為同產品鈦合金強度1.5-2倍，同時此鋼材不帶有鈦金屬螺釘拔除不易之臨床問題互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早下床進行復健/回復正常生活，減低臥病床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感。 · 互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早下床進行復健/回復正常生活，減低臥病床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感"	採螺釘與鋼板互鎖，適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用，固定力強。可提早進行復健運動，術後關節活動較佳 患者可及早下床活動，亦可搭配微創手術，住院時間較短。採近關節面解剖設計，關節處較薄，較不易有異物感。	無	
FBZ009500004	DISTAL TIBIAL LOCKING PLATE SYSTEM	衛署醫器輸字第009500號	63000	" · 互鎖式鋼板使用具螺紋的螺釘與鋼板相結合，達成有強於傳統鋼板的骨折創傷固定力。針對骨折疏鬆/粉碎性骨折，互鎖式鋼板提供傳統鋼板四倍以上固定力，減少鬆脫，延遲癒合/不癒合等常見併發症，為不可替代之療效。且可搭配微創手術，減少術中血流量以及對於軟組織的傷害。 · 捷邁關節面解剖型互鎖式骨版系統採用22-13-5特殊鋼材，強度為健保316L鋼材3倍，為同產品鈦合金強度1.5-2倍，同時此鋼材不帶有鈦金屬螺釘拔除不易之臨床問題互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早下床進行復健/回復正常生活，減低臥病床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感。 · 互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早下床進行復健/回復正常生活，減低臥病床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感"	採螺釘與鋼板互鎖，適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用，固定力強。可提早進行復健運動，術後關節活動較佳 患者可及早下床活動，亦可搭配微創手術，住院時間較短。採近關節面解剖設計，關節處較薄，較不易有異物感。	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ009500003	Proximal Tibial Locking Plate System" Zimmer" ★	衛署醫器輸字第009500號	63000	" · 互鎖式鋼板使用具螺紋的螺釘與鋼板相結合，達成有強於傳統鋼板的骨折創傷固定力。針對骨折疏鬆/粉碎性骨折，互鎖式鋼板提供傳統鋼板四倍以上固定力，減少鬆脫，延遲癒合/不癒合等常見併發症，為不可替代之療效。且可搭配微創手術，減少術中血流量以及對於軟組織的傷害。 · 捷邁關節面解剖型互鎖式骨版系統採用22-13-5特殊鋼材，強度為健保316L鋼材3倍，為同產品鈦合金強度1.5-2倍，同時此鋼材不帶有鈦金屬螺釘拔除不易之臨床問題互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早下床進行復健/回復正常生活，減低臥病床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感。 · 互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早下床進行復健/回復正常生活，減低臥病床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感"	採螺釘與鋼板互鎖，適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用，固定力強。可提早進行復健運動，術後關節活動較佳 患者可及早下床活動，亦可搭配微創手術，住院時間較短。採近關節面解剖設計，關節處較薄，較不易有異物感。	無	
FBZ009500007	Distal Radial Volar Locking Plate System" Zimmer" ★	衛署醫器輸字第009500號	38000	" · 互鎖式鋼板使用具螺紋的螺釘與鋼板相結合，達成有強於傳統鋼板的骨折創傷固定力。針對骨折疏鬆/粉碎性骨折，互鎖式鋼板提供傳統鋼板四倍以上固定力，減少鬆脫，延遲癒合/不癒合等常見併發症，為不可替代之療效。且可搭配微創手術，減少術中血流量以及對於軟組織的傷害。 · 捷邁關節面解剖型互鎖式骨版系統採用22-13-5特殊鋼材，強度為健保316L鋼材3倍，為同產品鈦合金強度1.5-2倍，同時此鋼材不帶有鈦金屬螺釘拔除不易之臨床問題互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早下床進行復健/回復正常生活，減低臥病床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感。 · 互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早下床進行復健/回復正常生活，減低臥病床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感"	採螺釘與鋼板互鎖，適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用，固定力強。可提早進行復健運動，術後關節活動較佳 患者可及早下床活動，亦可搭配微創手術，住院時間較短。採近關節面解剖設計，關節處較薄，較不易有異物感。	無	



品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ009500006	Proximal Humeral Locking Plate System" Zimmer" ★	衛署醫器輸字第009500號	63000	"· 互鎖式鋼板使用具螺紋的螺釘與鋼板相結合，達成有強於傳統鋼板的骨折創傷固定力。針對骨折疏鬆/粉碎性骨折，互鎖式鋼板提供傳統鋼板四倍以上固定力，減少鬆脫，延遲癒合/不癒合等常見併發症，為不可替代之療效。且可搭配微創手術，減少術中血流量以及對於軟組織的傷害。· 捷邁關節面解剖型互鎖式骨版系統採用22-13-5特殊鋼材，強度為健保316L鋼材3倍，為同產品鈦合金強度1.5-2倍，同時此鋼材不帶有鈦金屬螺釘拔除不易之臨床問題互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早下床進行復健/回復正常生活，減低臥病床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感。· 互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早下床進行復健/回復正常生活，減低臥病床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感"	採螺釘與鋼板互鎖，適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用，固定力強。可提早進行復健運動，術後關節活動較佳 患者可及早下床活動，亦可搭配微創手術，住院時間較短。· 採近關節面解剖設計，關節處較薄，較不易有異物感。	無	
CFZ014016001	華勒斯腸道支架系統(結腸支架)"Boston Scientific" ★	衛署醫器輸字第014016號	64000	支撐力大不易滑脫	無相似健保給付品項，因此無法比較	無	
FHP02EMDRBK	Evia Pacemakers DR ProMRI "Biotronik"(補差額)	衛署醫器輸字第024158號	45000	1. 本產品是雙腔房室生理感應型心臟節律器，可自動監測並調控病患的心跳速率，依據單腔或雙腔速率反應來提供緩脈的治療。2. 本產品可自動偵測心房及心室閾值，延長心臟節律器使用年限。3. 本產品自動感應：裝置後全自動量測P與R波之幅度，並以記錄幅度之變化。4. 本產品有獨特CLS功能：使用生理阻抗測量法以偵測出心輸出增加之需求，可自動啟動適當的心律，並加以最佳化。5. 本產品VP Suppression(Vp抑制功能)：藉由增進自發性的傳導，以避免不必要的心室節律。在自發的傳導情況時，本產品即切換至DDD(R)←→ADI(R)模式。	本產品DDDR-MRI 是核磁共振兼容雙腔心臟節律器，可依生理活動自動加速或減緩心跳反應器，較符合正常生理反應。· 健保品項DDD為基礎雙腔心臟節律器沒有生理活動自動加速反應器及不可接受核磁共振掃描檢查。	手術併發症：心律不整、心臟傳導阻滯、血栓、閾值過高、瓣膜受損等..請詳洽主治醫師。	除由衛生福利部中央健康保險署支付93,833元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FHP02EN1DRM4	Ensura DR MRI SureScan Implantable(EN1DR01/雙腔)補差額	衛署醫器輸字第024382號	45000	為雙腔型永久性心臟節律器，並且具有速率反應功能，可掃描核磁共振影像醫學檢查	可掃描核磁共振影像醫學檢查	正常使用情形下無明顯副作用	除由衛生福利部中央健康保險署支付93,833元外，其餘差額由立同意書人負擔。

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FSZ024613001	Solyx SIS System 鎖淋單一切口吊帶系統 (M0068507000) "Boston Scientific"	衛署醫器輸字第024613號	32500	1. Sling有4cm de-tag減少植入後攣縮或彎曲變形。2. Device有mark記號，可確保2側植入Sling長度平衡。	此自費材料無表皮傷口，健保品項有體外傷口，故癒合時間較長。	以下為安置尿道下吊索可能產生的併發症，但並不僅限於此：膿瘍、過敏反應、出血、瘀傷/血腫、陰道切口裂開、逼尿肌不穩定、性交、水腫/紅斑、侵蝕/曝光、擠壓、痛。	
FBZ027474001	Madinaut Kephoplasty System 氣球椎體成型術套組(IBE-15)" IMedicom"★	衛署醫器輸字第027474號	69200	1. 導管無須搭配Guide pin 使用，降低術中球囊之風險。2. 顯影劑注射器為三向閥設計，有效控制顯影劑灌注。3. 利用球體擴張術來恢復椎體的高度，之後將球體取出，利用球體擴張所製造的空腔灌注骨水泥來保持穩定性，並可藉此矯正受壓迫的椎體。此方法的優點在可以控制骨水泥流動方向，避免因骨質破損後骨水泥外漏造成神經、血管損傷。	傳統成形術：術後椎體依然是塌陷未能復位，有骨小樑阻擋，過壓力易將骨泥溢出椎體外危險性高，骨泥只能少量注入骨小樑間之狹縫，無法有效支撐椎體，注射筒方式灌注過壓力過大，骨泥極可能溢出椎體外。 ※微創球囊擴張成型術：可將塌陷椎體撐開復位，避免影響心肺功能，骨泥集中於椎體球囊擴張空間內使骨泥不易外溢，安全性高，椎體內可容納較多之骨泥並且形成一強力支柱，骨泥採推管方式灌注，能有效控制流量。	1. 脂肪栓塞，血栓或物質導致有症狀的肺動脈栓塞的其他臨床後遺症。2. 氣球導管可充氣部份破裂會導致碎片遺留在椎體內。3. 氣球導管破裂會引起的顯影劑曝露可能導致過敏或過敏性反應。4. 深層或是表淺的傷口感染。	
CBC04APDCBM4	Paclitaxel-eluting PTA Balloon Catheter" Medtronic" 補差額	衛部醫器輸字第026423號	47000	適用於周邊動脈狹窄的患者的經皮腔內血管成形術	無健保給付品項	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付28,773元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBZ019867001	Anatomic Radial Head System(TR-H200L-S/TR-S0600-S) "ACUMED "	衛署醫器輸字第019867號	110000	解剖型橈骨頭系統，跟原本人體一樣是屬於橢圓形體，可以對肱骨橈骨有準確接合，重塑原本的關節面，透過stem高度去回復橈骨長度，最能保有最完整的橈骨頭的結構，在材質上鈦合金材質製成，且上面有噴砂，可以讓骨頭更容易附著與長入，另外有可以測量Stem高度的器械，可以讓醫生更方便且精準的測量需要的橈骨頭長度，頭和Stem選擇數目也是業界最多，並且分左右手可提供醫師針對不同需求做選擇。	無健保替代品，傳統處置方式為切除	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ022346001	KYPHOPAK TRAY(KPT1502)" Medtronic" 凱豐球囊成型組	衛署醫器輸字第022346號	75000	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，套組包含以下所述之組件，用以治療初次骨折。	目前健保給付品項中並無相同特性或取代特材。傳統手術使用椎根螺釘做長節的固定及脊椎融合，傷口大、失血多，不論是麻醉或手術，風險都很高，術後的併發症如螺釘鬆脫和骨折不癒合等也不少，只能當作是一種不得已的作法。	脂肪栓塞、血栓或其他物質會導致症狀性肺栓塞或其他臨床後遺症	
FBZ019750001	Congruent Bone Plate System(貼附骨釘/骨板) 小組 "ACUMED "	衛署醫器輸字第019750號	58000	第四等級純鈦材質製成，具備骨骼3D解剖形狀，依部位區分左右手，具有不同長度及解剖角度的size選擇性，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。多角度螺釘抓取方向大幅提升。	健保給付品項材質為不銹鋼材質，與純鈦材質相較之下生物相容性較低，且不為解剖型設計針對粉碎性骨折較無法得到較好的塑型與固定效果。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。	
FBZ022251001	帕普洛縫合錨釘(PopLok / 2.8/3.3/3.5/4.5mm)" Linvatec"	衛署醫器輸字第022251號	19200	此螺釘是由Poly Ether Ether Ketone(PEEK) 聚醚醚酮；可透光材質，搭配韌性最強 Hi-Fi 縫線，以不用打結(Knotless)方式，針對軟組織撕裂損傷，使軟組織重新附著於骨上之修補。適用於韌帶、肌腱、肩盂唇、旋轉袖…等，重新附著到骨頭。	此螺釘是由Poly Ether Ether Ketone(PEEK) 聚醚醚酮；可透光材質製成優於健保給付之金屬材質，可免除人體對金屬之過敏反應。無需綁線設計，減少手術時間，埋線設計，減低線斷裂機會，最低位移可至1.6mm，可使修補的旋轉袖肌增加60%的接觸面積，增快復原速度。	1. 深層或表淺感染。2. 過敏或材質反應。	
CDY011345001	Irrigation Set 10K100 "ConMed/Linvatec"	衛署醫器輸字第011345號	2500	關節鏡穩壓注水機器，可維持手術中關節腔的壓力穩定，配合的注水管線(Tubing)感應器，可穩定提供關節腔室壓力。	無健保已給付品項。	無。	
FBZ022621001	Natural Nail System(Antegrade Femoral)Zimmer	衛署醫器輸字第022621號	75000	1. 本髓內釘針對股骨曲率參數設計前傾曲線，且髓內釘長度改變，使髓內釘服貼度提高，降低患者不適，以及遠端股骨前端穿刺問題。2. 互鎖式螺釘固定，使螺紋與髓內釘孔洞互鎖。3. 提供多元化的螺釘選項，包括市場獨有的股骨近端螺釘交叉設計。4. 在鈦合金表面進行強化型陽極處理，提供較一般鈦合金高出15%的整體強度。	1. 較符合亞洲人股骨曲率，健保單一曲率。2. 有互鎖式螺釘固定，健保無。3. 有多元方限性選擇，健保較少。4. 強度較健保強。	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ022621002	Natural Nail System(Tibia)"Zimmer"	衛署醫器輸字第022621號	75000	1. 本髓內釘針對股骨曲率參數設計前傾曲線，且髓內釘長度改變，使髓內釘服貼度提高，降低患者不適，以及遠端股骨前端穿刺問題。2. 互鎖式螺釘固定，使螺紋與髓內釘孔洞互鎖。3. 提供多元化的螺釘選項，包括市場獨有的股骨近端螺釘交叉設計。4. 在鈦合金表面進行強化型陽極處理，提供較一般鈦合金高出15%的整體強度。	1. 較符合亞洲人股骨曲率，健保單一曲率。 2. 有互鎖式螺釘固定，健保無。 3. 有多元方限性選擇，健保較少。 4. 強度較健保強。	無	
CDZ004839001	Troca LapBase Cap (60mm / CP-60ES)"LAGIS"	衛部醫器製字第004839號	3200	1. 自由選擇Trocar數量與位置，且減少port的飄浮感，加強支點平衡。2. 手術結束後，可直接打開Cap拿取檢體，減少手術時間。3. 搭配Trc-小頭Trocar，讓器械操作更加順手4. 減少醫療成本，病人自費負擔部分更能接受。	無	無	
FBZ025622001	派瑞斯縫合固定錨釘 (Press FT / 2.1/2.6mm)"Linvatec"	衛部醫器輸字第025622號	18000	材質為聚乳酸共聚物(96L/4D PLA co-polymer)及β三鈣磷酸鹽(β-TCP)製造而成，搭配1-2條不可吸收編織縫線。針對軟組織撕裂損傷，使軟組織重新附著於骨上之修補。適用於韌帶、肌腱、肩盂唇、旋轉袖…等，重新附著到骨頭。	1. 為生物可吸收性並增加β三鈣磷酸鹽(β-TCP)軟組織固定錨釘，提供了一個最佳的平衡力量(在最初的術後癒合期)以減輕疼痛及恢復正常的肩關節功能，更可加強吸收。2. 健保給付材質為鈦合金人體無法吸收。	1. 深層或表淺感染。2. 過敏或材質反應。	
FBZ026987001	克洛特縫合固定錨釘 (Cross FT / 4.5/5.5/6.5mm)"Linvatec"	衛部醫器輸字第026987號	26000	材質為聚乳酸共聚物(96L/4D PLA co-polymer)及β三鈣磷酸鹽(β-TCP)製造而成，搭配1-2條不可吸收編織縫線。針對軟組織撕裂損傷，使軟組織重新附著於骨上之修補。適用於韌帶、肌腱、肩盂唇、旋轉袖…等，重新附著到骨頭。	1. 為生物可吸收性並增加β三鈣磷酸鹽(β-TCP)軟組織固定錨釘，提供了一個最佳的平衡力量(在最初的術後癒合期)以減輕疼痛及恢復正常的肩關節功能，更可加強吸收。2. 健保給付材質為鈦合金人體無法吸收。"	1. 深層或表淺感染。2. 過敏或材質反應。	
FBZ025611001	Cohesion Bone Cement 克西鈞脊固骨水泥(含灌注器)"Teknimed"★	衛部醫器輸字第025611號	29000	1. 具有高黏度350 PAS的骨水泥，在注入時會形成球形的凝聚狀，且有較長的注入時間，使得骨水泥的可控性與安全性較佳。2. 具有高顯影性的氧化鋇顯影劑、相容於人體，無須另外添加顯影劑，骨水泥注入過程可由施作者全程監控安全性較佳。3. 填充與穩定椎體配合椎體填充工具使用。4. 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。	COHESION BONE CEMENT: 材質丙烯酸 (PMMA)、具有高黏度的骨水泥，在注入時，其黏度最低可達到350 PAS，注入椎體內，會形成球形的凝聚狀，骨水泥的可控性較佳；具有高顯影性的氧化鋇顯影劑，骨水泥注入過程的管控性較佳。 OSTEOBOND COPOLYMER BONE CEMENT: 材質對苯二酚 (HYDROQUINONE) 非高黏度骨水泥、注入椎體內無法控制其流向且較易外漏、與造成其他病變。	椎體整形手術可直接或間接的造成下列的併發症： Methylmethacrylate已證實在一些過敏體質的病患上會造成急性過敏甚至導致嚴重的過敏反應。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FSZ019507001	Parietene Progrid Meshes (12x8cm/PP1208DR/右側)"Sofradim"	衛署醫器輸字第019507號	12000	1. 帕瑞挺寶格麗編網 (Progrid)是包含可自體吸收的Polylactic Acid形成似魔鬼氈效果的固定系統，取代了縫線的角色，深入組織 0.5mm以提供全面均勻的固定效應。2. Progrid只分左、右邊，不分size，操作簡單且固定迅速(60秒)。3. 此產品提供疝氣病人免縫線固定機制，減低病人因縫線固定的不舒適感與慢性疼痛感。住院病人約1天便可出院。平均5.5天可恢復日常生活、更快速回到工作崗位。4. 植入15個月後，本網膜自體吸收重量減少一半，病人異物感更低。	“魔鬼氈”設計的網膜：(1)大量減短手術時間 (2)減少病人住院天數 (3)病人可免縫線固定而疼痛感減少、恢復快 (4)為部分可吸收材質，15個月後，整體重量減少一半，病人異物感更低。	使用本產品後，也可能出現因使用網狀貼布進行腹部壁層重建所引起的相關併發症。這些併發症包括(但不侷限於)：(1)血清腫、血腫 (2)復發 (3)慢性疼痛 (4)感染 (5)內臟沾粘 (6)對產品成分產生過敏反應。	
FSZ019507001	Parietene Progrid Meshes (12x8cm/PP1208DL/左側)"Sofradim"	衛署醫器輸字第019507號	12000	1. 帕瑞挺寶格麗編網 (Progrid)是包含可自體吸收的Polylactic Acid形成似魔鬼氈效果的固定系統，取代了縫線的角色，深入組織 0.5mm以提供全面均勻的固定效應。2. Progrid只分左、右邊，不分size，操作簡單且固定迅速(60秒)。3. 此產品提供疝氣病人免縫線固定機制，減低病人因縫線固定的不舒適感與慢性疼痛感。住院病人約1天便可出院。平均5.5天可恢復日常生活、更快速回到工作崗位。4. 植入15個月後，本網膜自體吸收重量減少一半，病人異物感更低。	“魔鬼氈”設計的網膜：(1)大量減短手術時間 (2)減少病人住院天數 (3)病人可免縫線固定而疼痛感減少、恢復快 (4)為部分可吸收材質，15個月後，整體重量減少一半，病人異物感更低。	使用本產品後，也可能出現因使用網狀貼布進行腹部壁層重建所引起的相關併發症。這些併發症包括(但不侷限於)：(1)血清腫、血腫 (2)復發 (3)慢性疼痛 (4)感染 (5)內臟沾粘 (6)對產品成分產生過敏反應。	
FBHPCERA6Z1	KINECTIV BioloX Delta Ceramic Total Hip System(補差額)		65000	此產品其股骨頭為最新第四代超耐磨強化陶瓷，先進陶瓷科技處理，比以往的陶瓷產品更光滑堅硬，同時具巨股骨頭的設計更接近人體原來大小。	陶瓷人工髖關節，此產品其股骨頭皆為最新第四代超耐磨強化陶瓷，先進陶瓷科技處理。比健保給付之聚乙烯襯墊與鈳合金股骨頭更耐磨、表面處理更光滑，可減降低磨損情況發生。	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付49,319元外，其餘差額由立同意書人負擔。
CBP06ELUT2TM	Ultimaster Sirolimus Eluting Coronary Stent System"Terumo"(	衛署醫器輸字第021226號	57900	80 μm CoCr5支架材質、混合PLCL圖層材質	院內的產品藥物是biolimus A9，釋放藥物的時間需要9個月到一年。新的DES 藥物sirolimus，藥物釋放約3-4個月	發燒、噁心和嘔吐、血腫	除由衛生福利部中央健康保險署支付14,099元外，其餘差額由立同意書人負擔。

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBHPC7100NU0	U-Motion II DELTA Ceramic Hip System "UNITED" 補差額		115000	第四代的陶瓷球頭(Delta)改進了組成分，維持了陶瓷優異的生物相容性及潤滑度，在機械性質硬度及韌性上都增強，彎曲強度(Bending strength)更達兩倍以上。不僅如此，更光滑堅硬的表面，使得磨耗較第三代陶瓷更為將低，避免因為磨屑造成的骨融蝕，增加人工關節的使用年限，減少再置換的機率，進而減少病患的痛苦。規格選擇上較第三代陶瓷球頭更多元，可適用於不同條件的病人。此陶瓷球頭可搭配聯合全髖/半髖系統。	第四代的陶瓷球頭(Delta)改進了組成分，維持了陶瓷優異的生物相容性及潤滑度，在機械性質硬度及韌性上都增強，彎曲強度(Bending strength)更達兩倍以上。不僅如此，更光滑堅硬的表面，使得磨耗較第三代陶瓷更為將低，避免因為磨屑造成的骨融蝕，增加人工關節的使用年限，減少再置換的機率。故與金屬股小球相比，陶瓷股小球可降低內襯的磨耗量，延長人工關節的使用年限。	可能的副作用:1. 髖關節置換之植入物的預期使用壽命很難估計，但肯定是有限的。這些植入物是用人工材料製造的，將其植入患者體內，以期恢復患者的活動能力或減少疼痛。然而，由於這些植入物受到諸多生物學、力學和物理化學因素的影響，而對這些影響又無法作體內評定，因此不能期望這些植入物能無限承受正常健康骨骼的活動程度和負荷。2. 患者活動不當、外傷或其他生物力學原因都可引起髖關節植入物脫位。3. 可能會出現髖關節植入物鬆動的情形。植入物的早期鬆動可能是由於初始固定不當、潛伏性感感染、植入物過早承載或外傷導致。植入物的晚期鬆動可能是由於外傷、感染、包括骨質溶解在內的生物學併發症或者力學問題而引起，並有可能進而導致骨侵蝕和/或疼痛。4. 極少數情況下，陶瓷內襯會於體內發生破裂。5. 曾有關於全髖白外帽破裂情形的報告，最可能發生在體重過重，活動度高的病患，或因對側關節的不穩定導致體重不均勻的分佈在重建側	除由衛生福利部中央健康保險署支付39,396元外，其餘差額由立同意書人負擔。

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBHLC406XNU0	U-Motion II Ceramic Liner "UNITED" 補差額		55000	第四代的陶瓷球頭(Delta)改進了組成分，維持了陶瓷優異的生物相容性及潤滑度，在機械性質硬度及韌性上都增強，彎曲強度(Bending strength)更達兩倍以上。不僅如此，更光滑堅硬的表面，使得磨耗較第三代陶瓷更為將低，避免因為磨屑造成的骨融蝕，增加人工關節的使用年限，減少再置換的機率，進而減少病患的痛苦。規格選擇上較第三代陶瓷球頭更多元，可適用於不同條件的病人。此陶瓷球頭可搭配聯合全髖/半髖系統。	第四代的陶瓷球頭(Delta)改進了組成分，維持了陶瓷優異的生物相容性及潤滑度，在機械性質硬度及韌性上都增強，彎曲強度(Bending strength)更達兩倍以上。不僅如此，更光滑堅硬的表面，使得磨耗較第三代陶瓷更為將低，避免因為磨屑造成的骨融蝕，增加人工關節的使用年限，減少再置換的機率。故與金屬股小球相比，陶瓷股小球可降低內襯的磨耗量，延長人工關節的使用年限。	可能的副作用:1. 髖關節置換之植入物的預期使用壽命很難估計，但肯定是有限的。這些植入物是用人工材料製造的，將其植入患者體內，以期恢復患者的活動能力或減少疼痛。然而，由於這些植入物受到諸多生物學、力學和物理化學因素的影響，而對這些影響又無法作體內評定，因此不能期望這些植入物能無限承受正常健康骨骼的活動程度和負荷。2. 患者活動不當、外傷或其他生物力學原因都可引起髖關節植入物脫位。3. 可能會出現髖關節植入物鬆動的情形。植入物的早期鬆動可能是由於初始固定不當、潛伏性感染、植入物過早承載或外傷導致。植入物的晚期鬆動可能是由於外傷、感染、包括骨質溶解在內的生物學併發症或者力學問題而引起，並有可能進而導致骨侵蝕和/或疼痛。4. 極少數情況下，陶瓷內襯會於體內發生破裂。5. 曾有關於全髖白外帽破裂情形的報告，最可能發生在體重過重，活動度高的病患，或因對側關節的不穩定導致體重不均勻的分佈在重建側	除由衛生福利部中央健康保險署支付4,018元外，其餘差額由立同意書人負擔。

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBHHCERA5U0	Delta Ceramic Femoral Head "UNITED" 補差額		75000	第四代的陶瓷球頭(Delta)改進了組成分，維持了陶瓷優異的生物相容性及潤滑度，在機械性質硬度及韌性上都增強，彎曲強度(Bending strength)更達兩倍以上。不僅如此，更光滑堅硬的表面，使得磨耗較第三代陶瓷更為將低，避免因為磨屑造成的骨融蝕，增加人工關節的使用年限，減少再置換的機率，進而減少病患的痛苦。規格選擇上較第三代陶瓷球頭更多元，可適用於不同條件的病人。此陶瓷球頭可搭配聯合全髖/半髖系統。	第四代的陶瓷球頭(Delta)改進了組成分，維持了陶瓷優異的生物相容性及潤滑度，在機械性質硬度及韌性上都增強，彎曲強度(Bending strength)更達兩倍以上。不僅如此，更光滑堅硬的表面，使得磨耗較第三代陶瓷更為將低，避免因為磨屑造成的骨融蝕，增加人工關節的使用年限，減少再置換的機率。故與金屬股小球相比，陶瓷股小球可降低內襯的磨耗量，延長人工關節的使用年限。	可能的副作用:1. 髖關節置換之植入物的預期使用壽命很難估計，但肯定是有限的。這些植入物是用人工材料製造的，將其植入患者體內，以期恢復患者的活動能力或減少疼痛。然而，由於這些植入物受到諸多生物學、力學和物理化學因素的影響，而對這些影響又無法作體內評定，因此不能期望這些植入物能無限承受正常健康骨骼的活動程度和負荷。2. 患者活動不當、外傷或其他生物力學原因都可引起髖關節植入物脫位。3. 可能會出現髖關節植入物鬆動的情形。植入物的早期鬆動可能是由於初始固定不當、潛伏性感染、植入物過早承載或外傷導致。植入物的晚期鬆動可能是由於外傷、感染、包括骨質溶解在內的生物學併發症或者力學問題而引起，並有可能進而導致骨侵蝕和/或疼痛。4. 極少數情況下，陶瓷內襯會於體內發生破裂。5. 曾有關於全髖白外帽破裂情形的報告，最可能發生在體重過重，活動度高的病患，或因對側關節的不穩定導致體重不均勻的分佈在重建側	除由衛生福利部中央健康保險署支付4,352元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBZ027514001	Inbone Total Ankle System(全踝)"Wright"	衛部醫器輸字第027514號	275000	全踝關節置換術的目的是透過減輕疼痛、恢復對位和替代踝部關節的屈曲與伸展運動，來恢復患者的部分行動能力，全踝關節置換術用於因嚴重風濕性關節炎、外傷後、或變性關節炎造成的嚴重踝關節損傷。	無類似產品，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	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	



品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
CBP06ELUT6M4	Resolute Onyx Zotarolimus-Eluting Coronary Stent Syste"Medtronic" 補差額	衛部醫器輸字第028393號	60000	Resolute Onyx 支架系統適用於適合接受經皮冠狀動脈成形術(PTCA)之病患，其基準血管直徑介於2.0 mm至4.0 mm。Resolute Onyx 支架適用於治療以下病患和病灶類型	血管支架區分為一般支架與塗藥支架。新一代的血管支架塗上特殊藥物，植入後藥物會緩慢釋放到血管壁上。與一般支架比較，塗藥支架可以減少病灶發生再狹窄的機率，也就是減少再次心導管檢查或治療的機會。但是對於心肌梗塞或死亡率與一般支架相似。另外塗藥支架需服用較長期的雙重抗血小板藥物(6-12個月)，其中昂貴的抗血小板藥物"保栓通"(Plavix)超過健保給付期限後，需由患者自費負擔。	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付14,099元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FALSNWAVE3HY	植入器預載式單片非球面黃色人工水晶體(XY1)"HOYA" ★補差額	衛部醫器輸字第028520號	30856	1. 植入器預載式 (Pre-loaded)2. 非球面設計3. 過濾部分藍光	1. 植入器預載式 (Pre-loaded)2. 非球面設計3. 過濾部分藍光	可能出現的併發症如下:角膜水腫、角膜炎、角膜內皮損傷、急性角膜代償失調、後彈力層剝離、結膜炎/結膜下出血、前房出血、前房積膿、虹膜損傷、紅膜炎、虹膜沾黏、虹膜脫出、瞳孔異常、葡萄膜炎、睫狀小帶斷裂、睫狀體炎、後囊破損、續發性白內障、玻璃體炎、玻璃體出血/混濁、玻璃體脫出、視網膜組織剝離/圓孔/裂孔等、脈絡膜剝離、脈絡膜出血、黃斑部水腫/變性、猛爆性出血、眼內炎、纖維蛋白析出、續發性青光眼、眼壓升高、低眼壓、色視症、視力功能降低(視力、對比敏感度)、屈光度預測誤差、傷口癒合不全。	除由衛生福利部中央健康保險署支付2,744元外，其餘差額由立同意書人負擔。

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ027412001	SuperCable Grip and Plate System(骨板35-200-1010/1020/1030+纜線35-100-1010)"Kinamed"	衛部醫器輸字第027412號	84000	1.鈦合金材質，與市面不鏽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.設計為生理解剖型骨板，較市面骨板符合股骨取率。	1.本產品採用鈦合金設計，生物相容性較傳統不鏽鋼為佳。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.設計為生理解剖型骨板，較市面骨板符合股骨取率。4.位移/延遲癒合比例低，復原程度高。	除了對鈦合金過敏之患者會有不適，其餘並無副作用。	
FBZ033620001	Prodisc-C Vivo Cervical Disc Prosthesis "Synthes"★	衛部醫器輸字第033620號	270000	利用人工椎間盤穩定椎體，維持椎間盤正常高度，配合減壓手術，改善神經壓迫症狀。	住院時間較短，通常隔日可自由活動，可不必戴頸圈，和傳統手術相比，術後能維持脊椎正常活動角度，較快回復正常生活作息。	過敏反應、疼痛。	
FHP02MR72MST	Assurity Pulse Generator心臟節律器(雙腔/DDDR-MRI / PM2272)"SJM"★(補差)	衛部醫器輸字第026582號	45000	1.有 CorVue™ Congestion Monitoring功能可監測了解病患肺水腫的狀態2.心室自動奪獲功能:Beat by Beat自動監測心室奪獲，當無奪獲時會給予5v的備用刺激，可確保病患安全。	無	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付93,833元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBHBCERA4Z1	M/L Taper Bipolar Hip Prosthesis W/KINECTIV"Zimmer"(補差額)	衛署醫器輸字第022215號+019267號+009975號	65000	此產品其股骨頭為最新第四代超耐磨強化陶瓷，先進陶瓷科技處理，比以往的陶瓷產品更光滑堅硬，同時具巨股骨頭的設計更接近人體原來大小。	陶瓷人工髖關節，此產品其股骨頭皆為最新第四代超耐磨強化陶瓷，先進陶瓷科技處理。比健保給付之聚乙烯襯墊與鈷合金股骨頭更耐磨、表面處理更光滑，可減降低磨損情況發生。	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付45,118元外，其餘差額由立同意書人負擔。
TNZ011058001	內視鏡記號液(Spot Endoscopic Marker / GIS-44 / 5cc)"GI"	衛署醫器輸字第011058號	2000	"SPOT 史班特"是一種懸浮液包含高純度的碳微粒生物相容劑。這個碳微粒將會存在注射點的次黏膜上成為記號。可經由內視鏡在腸胃道(如惡性腫瘤或息肉)做記號。此產品為目前唯一由衛生署核准可經由在腸胃道做記號的。	無健保品項/目前使用產品為甲基藍。甲基藍為藍色液體，著色度不佳。	臨床研究中並無不良的作用的報告。	
TKZ029477001	脊椎切口探針組(17G*150mm*2+水管*2 / TDK2-17-150-6)	衛部醫器輸字第029477號	65000	新一代之微創手術，用於治療椎間盤退化而造成長期下背痛病患，為一種侵入性極低的治療方式，使用特製的水冷式熱療探針，利用射頻電燒灼器控制熱能，治療受損的椎間盤神經壓迫，以達到減壓止痛的目的。	無類似健保品項。	使用本裝置之併發症與其他手術進行時，所使用藥物及麻醉時之併發症相類似；應小心仔細進行滅菌程序，否則可能導致椎間盤之感染。	
TKZ029477001	冷凝射頻切口探針組(17G*7/10cm探針 / TRK-17-75/100-4)	衛部醫器輸字第029477號	65000	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。	無類似健保品項	與使用本器材相關之潛在併發症包括但不僅限於:感染、神經損毀、疼痛感增加、內臟損傷、功能障礙、癱瘓和死亡。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ003129023	1.5mm Mini Y Locking Plate "APS" 直式加壓Y型骨板(迷你型)	衛署醫器製字第003129號	42000	適用小骨粉碎性骨折，骨不癒合、矯正。	無LOCKING固定效果不佳，健保長度不足。	無副作用。	
FBZ003129027	2mm Mini Straight Locking Plate "APS" 跟骨外側一型骨板(迷你型)	衛署醫器製字第003129號	42000	適用小骨粉碎性骨折，骨不癒合、矯正。	無LOCKING固定效果不佳，健保長度不足。	無副作用。	
FBZ019750001	Congruent Bone Plate System(貼附骨釘/骨板)大組 "ACUMED "	衛署醫器輸字第019750號	66250	第四等級純鈦材質製成，具備骨骼3D解剖形狀，依部位區分左右手，具有不同長度及解剖角度的size選擇性，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。多角度螺釘抓取方向大幅提升。	健保給付品項材質為不銹鋼材質，與純鈦材質相較之下生物相容性較低，且不為解剖型設計針對粉碎性骨折較無法得到較好的塑型與固定效果。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。	
FBZ028342001	微博皮質固定螺釘脊椎固定系統-雙軸皮質固定螺釘"DePuy Spine"	衛署醫器輸字第028342號	26000	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。	此為雙軸線設計，且固定力較強，也可用於CBT手術。	1. 植入物彎曲或斷裂。2. 金屬敏感或對異物產生過敏反應。	
SAY021046001	LigaSure Max Handswitching( LS3092 / 23cm)"Covidien"	衛署醫器輸字第021046號	6000	可閉合最大7mm的血管、淋巴管和組織束。	可閉合最大7mm的血管且對於組織熱傷害較低。	無。	
WDY027119001	得美棒皮膚接合自黏網片系統(CLR602 / 網片+粘劑)"Ethicon"	衛署醫器輸字第027119號	16000	1. 自粘網片與液體粘劑的結合使用，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。	只有接合效果，無防水性。	感染、發炎、出血、過度發癢。	
CDZ011491002	階梯式安全擴張器錐形固定器(MS101008 / 7/8mm Cannula)"Covidien"	衛署醫器輸字第011491號	9600	相對傳統CAPD手術，本產品能使手術時間大幅縮短，減少脫管風險。	1. 手術時間縮短，從40min縮短至10min。2. 感染風險大幅降低。3. 脫管機率低。	無。	
FBZ028224001	Confidence Spinal Cement System(高黏度骨水泥11cc / 283910000)"DePuy"	衛署醫器輸字第028224號	97000	超黏稠性骨水泥，病患安全有保障。	1. 療效較佳2. 骨水泥攪拌後無需再等待即可實施灌注，縮短手術時間。	過敏性反應。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
WDY004663001	荷美敷高度組織黏著劑 (PT-0015 / 0.8g)"TissueAid"	衛部醫器製字第004663號	4100	保護傷口,預防感染。	荷美敷高黏度組織黏著劑:1.使用方法,蓋子旋入即可使用,黏合傷口操作方便。2.使用黏著劑在傷口上形成一保護層,並可在術後沖澡,提升術後生活品質,且傷口不易受到感染。3.傷口癒合較不易留疤痕。4.使用荷美敷高黏度組織黏著劑後,傷口不需更換藥,降低護理員的作業及病患換藥時的不適感。	注意過敏。	
FBZ028701001	Puros Demineralized Bone Matrix去礦化骨填充物(DBM / 骨泥/Putty 1cc)"AlloSource"	衛部醫器輸字第028701號	25000	DBM 為去除礦物質後的人骨組織BMP(股塑型蛋白),經添加一種RPM carrier 的添加劑,製成去礦化骨基質(DBM)的異體移植產品。	一般健保品項僅具有骨傳導功能,本產品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。	手術部位之感染及併發。	
FBZ028701002	Puros Demineralized Bone Matrix去礦化骨填充物(DBM / 骨泥/Putty 2.5cc)"AlloSource"	衛部醫器輸字第028701號	53000	DBM 為去除礦物質後的人骨組織BMP(股塑型蛋白),經添加一種RPM carrier 的添加劑,製成去礦化骨基質(DBM)的異體移植產品。	一般健保品項僅具有骨傳導功能,本產品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。	手術部位之感染及併發。	
FBZ028701003	Puros Demineralized Bone Matrix去礦化骨填充物(DBM / 骨泥/Putty 5cc)"AlloSource"	衛部醫器輸字第028701號	82000	DBM 為去除礦物質後的人骨組織BMP(股塑型蛋白),經添加一種RPM carrier 的添加劑,製成去礦化骨基質(DBM)的異體移植產品。	一般健保品項僅具有骨傳導功能,本產品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。	手術部位之感染及併發。	
FBZ028701011	Puros去礦化骨填充物 (DBM/Paste with Cancellous 3cc)"AlloSource"	衛部醫器輸字第028701號	62000	DBM 為去除礦物質後的人骨組織BMP(股塑型蛋白),經添加一種RPM carrier 的添加劑,製成去礦化骨基質(DBM)的異體移植產品。	一般健保品項僅具有骨傳導功能,本產品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。	手術部位之感染及併發。	
FBZ028701010	Puros去礦化骨填充物 (DBM/Paste with Cancellous 1cc)"AlloSource"	衛部醫器輸字第028701號	34000	DBM 為去除礦物質後的人骨組織BMP(股塑型蛋白),經添加一種RPM carrier 的添加劑,製成去礦化骨基質(DBM)的異體移植產品。	一般健保品項僅具有骨傳導功能,本產品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。	手術部位之感染及併發。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ022269001	Low Profile Pelvic System(骨盤用骨板系統 / 3.5*39-260mm)"Synthes"	衛署醫器輸字第022269號	55000	骨盤用骨板系統是用於骨盤和髖臼之重建手術。	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	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. 植入物而引起的疼痛。	
WDZ011522001	快可數片(7.6cm*3.7m / #487 Z-Fold)"Z-Medica"	衛署醫器輸字第011522號	20000	1. 外科手術創傷敷料，用於臨時外用來控制外傷出血。2. 醫院止血敷料，用作傷口出血如割傷，撕裂傷和擦傷局部敷料。3. 它也可用於嚴重出血的傷口，如手術傷口（術前，術中）。4. 創傷性損傷的臨時治療等。	高嶺土可加快活化人體凝血XII因子，比起傳統紗布可減少75%的加壓止血時間，並可於3-5分鐘內，達到85%的止血效果/無相同成分之健保給付品項。	對高嶺土成分過敏者禁用。	
WDZ011522001	快可數片(30cm*30cm / #460 TraumaPad)"Z-Medica"	衛署醫器輸字第011522號	20000	1. 外科手術創傷敷料，用於臨時外用來控制外傷出血。2. 醫院止血敷料，用作傷口出血如割傷，撕裂傷和擦傷局部敷料。3. 它也可用於嚴重出血的傷口，如手術傷口（術前，術中）。4. 創傷性損傷的臨時治療等。	高嶺土可加快活化人體凝血XII因子，比起傳統紗布可減少75%的加壓止血時間，並可於3-5分鐘內，達到85%的止血效果/無相同成分之健保給付品項。	對高嶺土成分過敏者禁用。	
FBZ029024001	Libar Inflatable Bone Expander System利普爾椎體骨擴張成型術組"Seawon"	衛部醫器輸字第029024號	66000	經皮穿刺利用球囊擴張產生壓迫性骨折之椎體，再注入骨水泥以固定並回復椎體形狀。微創球囊椎體成型術經證實為有效及安全之治療方式之一。	1. 此產品無健保類似品項。2. 此產品能將受損椎體撐開，恢復原椎體高度並製造較多空間以置入骨泥。	過敏反應、疼痛。	
SAY023037001	LigaSure(利嘉修爾彎型小鉗口手術閉合器 / LF1212)★單次	衛署醫器輸字第023037號	35000	本器材適用於血管、組織束和淋巴管進行結紮和切斷的開放式普通外科手術。	與傳統手術比較可減少術中出血量，病人手術及麻醉時間。	無。	
SAY025753001	LigaSure Impact(彎型大鉗口開放式手術分割器/LF4318)單次	衛部醫器輸字第025753號	32400	使用於血管，組織束及淋巴結結紮。	與傳統手術比較可減少術中出血量，病人手術及麻醉時間。	無。	
SAY027143001	LigaSure Maryland Jaw 37cm(馬里蘭鉗口閉合器 / LF1737)★	衛部醫器輸字第027143號	7000	可閉合最大7mm的血管、淋巴管和組織束。	可閉合最大7mm的血管且對於組織熱傷害較低。	無。	
SAY027143001	LigaSure Maryland Jaw 37cm(馬里蘭鉗口閉合器 / LF1737)★單次	衛部醫器輸字第027143號	35000	可閉合最大7mm的血管、淋巴管和組織束。	可閉合最大7mm的血管且對於組織熱傷害較低。	無。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
CBC04Z1SV6CK	Zilver PTX Drug Eluting Peripheral Stent周邊血管支架"Cook"補差額	衛部醫器輸字第028752號	51000	適用於治療膝上股動脈的症狀性血管病變，提供帶有紫杉醇藥物塗層的機械性支撐，使血管內之血流能穩定持續性的供應。本產品適用於治療膝上股動脈的症狀性血管病變，但該動脈需有4至7mm的參考血管直徑。為避免累及股總動脈，支架的近端必須置於股淺動脈起使部位以下至少1cm處。為避免累及膝下動脈，支架的遠端必須置於股骨上髌平面以上位置。	1、利弗爾周邊血管支架是一種由鎳鈦合金製成的自膨式支架，上面帶有紫杉醇藥物塗層。2、適用於治療膝上股動脈的症狀性血管病變，提供帶有紫杉醇藥物塗層的機械性支撐，使血管內之血流能穩定持續性的供應。3、它是一個有溝槽且易彎曲的管道，在血管內展開時，既有支撐功能，又能保持柔韌性。4、支架展開後對血管內腔將產生一種向外的徑向張力，從而在支架置放區域保持血管通暢。5、用旋轉的方式置放支架，不會有位移和支架縮短的問題，紫杉醇平均分佈在支架上，能有效防止內膜增生，5年的通暢率達到72%。健保品項(健保碼:CBC04Z1SV6CK)的置放方式為手拉式，支架位置需注意是否位移，需謹慎操作置放。容易有支架再狹窄的機會，2年的通暢率雖然不錯，但逐年下降。	可能發生的潛在不良反應事件包括，但不限於以下情況：對抗凝劑與/或抗血栓治療或造影劑發生過敏反應，對鎳鈦合金的過敏反應，粥樣栓塞(藍趾綜合症)，動脈瘤，動脈破裂，動脈血栓症，動靜脈瘤，死亡，栓塞，血腫/出血，超敏反應，感染，通路部位發生感染/膿腫，局部缺血需要干預治療(分流術，或切除趾、足或下肢)，假性動脈瘤形成，腎衰竭，動脈被植入支架後重新發生狹窄，支架栓塞，支架位置不當，支架移位，支架撐杆斷裂，血管穿孔或破裂，跛行/靜止性疼痛…等。	除由衛生福利部中央健康保險署支付28,773元外，其餘差額由立同意書人負擔。
TSZ032229001	焦點腹腔鏡經肛門通路裝置(凝膠密閉蓋+通道+套管/CN011)"Applied"	衛部醫器輸字第032229號	45000	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。	無健保品項。無使用此自費產品時，醫生用傳統腹腔鏡完成手術。	可能引起表面損害、血管受損、失血、血腫、腹壁受損。	
FBZ029081001	DVR Crosslock Distal Radius Plating System遠端橈骨"Biommet"	衛部醫器輸字第029081號	60000	1. 無螺紋釘的3D結構能扎實固定橈骨關節面並降低二次骨折的可能性2. 多向投射角度讓螺紋釘能避開關節面固定多個骨塊3. 使用Distal first technique, DVR能輕鬆的復位橈骨傾角(volar tilt)4. 定角參考孔能將骨板定位在最符合的解剖位置幫忙復原橈骨關節傾角5. 與watershed line相符的骨板末端能擴大覆蓋範圍，提供精確的弧度做參考6. 低姿態的末端設計能避免干擾肌腱降低術後活動的不適7. 左綠右紅的顏色辨識，方向不混淆8. 內建F. A. S. T guede能大幅減少器械需求量提升手術效率	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。	1. 骨螺釘、骨板、螺釘-板組合的鬆脫、彎曲、裂縫或斷裂，或因不癒合、骨質疏鬆、顯著的不穩定性粉碎骨折造成骨固定喪失。2. 不癒合或癒合不良，造成喪失旋轉或角度上的解剖位置。深層或表淺性感染。3. 對裝置材料過敏及其他反應。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
CBP06ELUT7M4	Resolute Onyx Zotarolimus-Eluting Stent補差額	衛部醫器輸字第027315號	63751	Resolute Onyx支架由鈷合金和鈦鉍合金的合成材質製造而成，支架標稱直徑(mm):4.5-5.0；最大支架內徑(mm):5.75	健保品項支架並無該尺寸規格	1. 下列副作用/併發症可能與佐他莫司(Zotarolimus)的使用(但不限於)相關：貧血/口周感覺異常/腹瀉/皮膚乾燥/頭痛/尿血/感染/疼痛(腹痛或關節痛)/皮疹 2. BioLinx 聚合物的副作用/併發症與其他支架塗層相同，可能包括但不限於以下各項：支架植入部位出現局部性炎症/植入支架的動脈再狹窄/過敏反應	除由衛生福利部中央健康保險署支付14,099元外，其餘差額由立同意書人負擔。
TKY029906W01	關節用氯化棒 (3.75mm*90度/ASC4250-01/含suction功能) "ArthroCare" ★	衛部醫器輸字第029906號	21000	阿碩科爾關節專用氯化棒用於關節鏡與手術之軟組織切除、氯化、熱縮和止血。	無健保品項。	不適合執行關節鏡手術的病患。有裝置心律調整器或其他電子植入式器材的病患。	
FEX004229001	Round Tool Steel Bur (Long / $\phi$ 1.0~4.0mm x 72mm / 31311071~3131468U)" Medtronic"	衛署醫器輸壺字第004229號	4080	本產品適用於一般耳鼻咽喉、頭頸及耳神經手術之骨骼和組織的切開或移除。	無。	無已知的禁忌症。	
FEX004229001	Round Tool Steel Bur (Long / $\phi$ 5.0~7.0mm x 64mm / 31315059U~31317057U)" Medtronic"	衛署醫器輸壺字第004229號	4080	本產品適用於一般耳鼻咽喉、頭頸及耳神經手術之骨骼和組織的切開或移除。	無。	無已知的禁忌症。	
FEX004229001	Round Fine Diamond Bur ( $\phi$ 5.0~6.0mm x 64mm / 31136059~31136058)" Medtronic"	衛署醫器輸壺字第004229號	4680	本產品適用於一般耳鼻咽喉、頭頸及耳神經手術之骨骼和組織的切開或移除。	無。	無已知的禁忌症。	
FEX004229001	Round Fine Diamond Bur ( $\phi$ 0.5~4.0mm x 72mm / 31130571~31134068)" Medtronic"	衛署醫器輸壺字第004229號	4680	本產品適用於一般耳鼻咽喉、頭頸及耳神經手術之骨骼和組織的切開或移除。	無。	無已知的禁忌症。	
FEX004229001	Cochleostomy Curved Fluted Bur ( $\phi$ 0.5~1.5mm x 98mm / 31180598E~31151598E)" Medtronic" ★	衛署醫器輸壺字第004229號	15240	本產品適用於一般耳鼻咽喉、頭頸及耳神經手術之骨骼和組織的切開或移除。	無。	無已知的禁忌症。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
TSZ028702002	焦點腹腔鏡通路裝置(凝膠密封蓋+通道+套管/CNGL3)"Applied"	衛部醫器輸字第028702號	25000	此產品通道部分特色為凝膠式，故凝膠的優點如氣密以及手術上讓醫師能自由因應病人狀況不同而改變穿刺套管位置，氣密功能達到更高，進而使手術能更順遂進行。	無類似功能之健保給付品項。	無	
FALSNMULT3A1	Acrysof遠中近三焦點老花矯正軟式人工水晶體(TFNT00)"Alcon"補差額	衛部醫器輸字第029127號	85000	本產品為可同時過濾紫外線及藍光的軟式可折疊多焦點人工水晶體(IOL)。此人工水晶體為單片型設計，具有1個中央視盤與2個支持腳。其視盤是由獨有的高折射率疏水性丙烯酸(acrylic)材質所構成，內含可過濾藍光的發色團，可模擬人類的水晶體，過濾波長範圍在400 - 475奈米的藍光(Boettner及Wolter, 1962年)。視盤呈雙凸面型並由軟質acrylic材質製成，可於植入眼前被折疊，因此植入所需的切口會比人工水晶體的視盤直徑更小。視盤直徑為6.0毫米，而人工水晶體的全長為13.0毫米。現有的屈光度範圍為6.0至30.0 D，度數以0.5 D遞增，以及31.0 D至34.0 D，度數以1.0 D遞增。經手術植入眼內後，人工水晶體將緩慢展開，回復其該有的形狀。視盤繞射結構位於視盤的中央4.5毫米部分，可將入射光分離以產生+2.17 D的中距離及+3.25 D的近距離老花度數。前端表面設計為負球面像差，以代償角膜的正球面像差。此種非球面設計特性的影響還未經過臨床評估。	本產品是用來植入眼睛後房的囊袋中，以矯正有、無老花眼之成人患者摘除白內障水晶體後無水晶體的狀況，並期望近、中及遠距離視力以及降低對眼鏡依賴的患者。	1. 某些視力預期可能會因對焦與未對焦的多重影像互相重疊而受到影響。這些影響可能包括夜間點狀光源周圍出現光暈或發散光線(星芒)、眩光及複視。如同其他的多焦點IOL，有可能這些視力症狀會嚴重到讓患者要求移除多焦點IOL。2. 部分患者可能在使用後，出現對比敏感度低於使用單焦點IOL的狀況，而且在亮度較低的環境下更常發生。因此，在夜間或視線不佳的環境中駕駛時，植入多焦點IOL的患者應特別小心。	除由衛生福利部中央健康保險署支付2,744元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBZ028228001	TM Ardis Interbody System Solid多孔鈦金屬實心椎間融合(後開型/PLIF)"Zimmer-	衛部醫器輸字第028228號	67000	鈦金屬材質，開放性結構、與人體海綿骨極為相似，更適合人體骨頭生長，平均開孔率達80%骨頭生長空間更多抓得更牢固，容易讓生長股附著生長。	表面粗糙增加摩擦力，加強初期融合效果，早期骨融合率高，可能2-3個月內恢復正成生活。	無	
FBZ028228002	TM Ardis Interbody System Solid多孔鈦金屬實心椎間融合(側開型/TLIF)"Zimmer-	衛部醫器輸字第028228號	93000	鈦金屬材質，開放性結構、與人體海綿骨極為相似，更適合人體骨頭生長，平均開孔率達80%骨頭生長空間更多抓得更牢固，容易讓生長股附著生長。	表面粗糙增加摩擦力，加強初期融合效果，早期骨融合率高，可能2-3個月內恢復正成生活。	手術部位之感染及併發。	
FBZ019261001	髌螺釘鎖定加壓骨板系統(LCP DHS Plate + Screw / 135度)"Synthes"	衛署醫器輸字第019261號	66000	近端股骨解剖型骨板，骨板可搭配螺旋刀頭及中空加壓螺絲釘做使用，另外可以加裝TSP系統，針對轉子上之骨折有更好的固定效果。	1. 骨板可搭配螺旋刀頭及中空加壓螺絲釘做使用，另外可以加裝TSP系統，針對轉子上之骨折，有更好的固定效果。2. LCP結合孔:成角穩定。3. 鎖定式的螺釘有更好的固定效果。4. 材質為生物相容性較高的鈦合金材質。	1. 金屬植入物在體內可能有感染風險，骨折癒合後需視臨床狀況，再決定是否手術取出。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。	



品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ024032001	Variable Angle LCP多角度鎖定加壓遠端橈骨骨板系統 (Plate+Screw)"Synthes"	衛署醫器輸字第024032號	60000	骨板骨釘設計採微創手術，術後傷口小，故失血量少，有效降低感染風險及加速骨折癒合。	提供角穩定性，對骨質酥鬆或粉碎性骨折提高固定穩定度，病患可提早活動，避免併發。	過敏反應肇因於無法適應植入物材質。	
FBNG120311S9	Gamma3 System(Long Gamma3)"Stryker"補差額	衛署醫器輸字第020311號	57000	1.本產品主要用於股骨骨折斷端或骨碎片的暫時穩定直到骨骼癒合為止。2.產品尺寸及角度更符合亞洲人需求。3.手術採用微創技術，手術時間短幫助病人恢復迅速。4.Gamma3長骨釘系統強度較骨板型產品更強穩定性更高，有效延長產品使用。	Nail的長度較長，固定效果較佳，直徑有 $\phi$ 10mm。	骨不癒合，骨質鬆動、骨軟化、糖尿病、血管再形成不良、骨質形成不足之疾病會導致植入物的鬆動、變形、裂縫或折斷或過早失去與骨骼之間有效固定。對齊不良會導致植入物異常結合或彎裂開曲或斷折。	除由衛生福利部中央健康保險署支付19,036元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBZ029939001	Oxford Anatomic Meniscal Bearing膝關節活動式襯墊"Biomet	衛署醫器輸字第029939號	68200	本產品為超高分子量聚乙烯有高度抗耐磨的特性。	具有高度抗耐磨之特性： 0.03mm/年；健保給付之品項： 0.15mm/年。	無	
SAY023875001	V-LOC 180 Device可吸收傷口縫合裝置 (3-0 V-20 15cm / VLOCL0604)"Covidien"	衛署醫器輸字第023875號	1800	1.縫合傷口與線體可自體吸收。2.單股可吸收，三週高張力強度。(線體部份為六週)3.具倒鉤裝置及尾端環狀作用器設計，不需打結(Knotless)，180天吸收完畢。	1.不需打結。2.三週高張力強度。(線體部份為六週)3.180天吸收完畢。	1.不得使用於已知對其成分敏感或有過敏反應的患者。2.不應用於超過三週縫合的部位，或固定永久性心臟血管或合成植入物。3.不適用於結紮血管或結紮管腔結構。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
HHZ026238001	機械式血栓清除系統-Rotarex S導管(動脈用)"Straub"	衛部醫器輸字第026238號	125000	斯特勞布機械性血栓清除系統可確保持續穩定的強力抽吸。導管配備有專利導管尖端，可有效破碎並安全取出目標血管新生的至高度組織化血栓形成物質。	現行健保施作方式有以下幾種:1. 透過血栓溶解劑(Thrombolytic drugs)例如Urokinase，此法溶栓效果有限，且有出血風險，本產品無需施打血栓溶解劑。2. 透過氣囊導管法取栓，此法效果不彰，遇到栓塞較嚴重的病人，此法經常失敗。本產品導管將順著導引線進入血管內，透過導管內線圈轉動產生渦流，將血栓吸入移除，效果良好且安全。	可能的不良反應包括，但不僅限於: 1. 栓塞，特別是末梢血栓栓塞。2. 不同嚴重程度的肺栓塞。3. 血栓形成，特別是復發性的血栓形成。4. 再次阻塞。5. 血管壁受傷。6. 血管剝離/穿孔/破裂。7. 斑塊劃破血管壁所造成的穿孔。8. 動靜脈瘤管/假性動脈瘤。9. 血腫、出血、大量出血。10. 器官穿孔。11. 穿刺位置的感染或壞死。12. 過敏反應。13. 導管誘發的敗血症。警告: 手術過程中，無法預知之技術或醫療併發症導致可能必須採取未經計劃的額外緊急措施，例如，但不僅限於: 施用血栓溶解劑或手術介入治療。植入物如支架，支架植入物，繞道植入物受損、鈎住、脫落導管破裂: 碎片殘留體內對導管材質產生過敏反應死亡。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
HHZ026238002	機械式血栓清除系統-Aspirex S導管(靜脈用/6:8F*85:135cm/80226:80232)"Straub"	衛部醫器輸字第026238號	112500	用以清除血管新生、亞急性、與慢性阻塞處血栓、血栓栓塞、與動脈血栓物質的經皮腔內移除。	現行健保施作方式有以下幾種:1. 透過血栓溶解劑(Thrombolytic drugs)例如Urokinase, 此法溶栓效果有限, 且有出血風險, 本產品無需施打血栓溶解劑。2. 透過氣囊導管法取栓, 此法效果不彰, 遇到栓塞較嚴重的病人, 此法經常失敗。本產品導管將順著導引線進入血管內, 透過導管內線圈轉動產生渦流, 將血栓吸入移除, 效果良好且安全。	可能的不良反應包括, 但不僅限於: 1. 栓塞, 特別是末梢血栓栓塞。2. 不同嚴重程度的肺栓塞。3. 血栓形成, 特別是復發性的血栓形成。4. 再次阻塞。5. 血管壁受傷。6. 血管剝離/穿孔/破裂。7. 斑塊劃破血管壁所造成的穿孔。8. 動靜脈痛管/假性動脈瘤。9. 血腫、出血、大量出血。10. 器官穿孔。11. 穿刺位置的感染或壞死。12. 過敏反應。13. 導管誘發的敗血症。警告: 手術過程中, 無法預知之技術或醫療併發症導致可能必須採取未經計劃的額外緊急措施, 例如, 但不僅限於: 施用血栓溶解劑或手術介入治療。植入物如支架, 支架植入物, 繞道植入物受損、鉤住、脫落導管破裂: 碎片殘留體內對導管材質產生過敏反應死亡。	
FBZ003129018	HTO Tibia Locking Plate脛骨近端內側鎖定骨板+骨釘(含3D導引板)"Aplus"	衛署醫器製字第003129號	145800	鈦合金鎖定式骨板, 針對亞洲人的骨頭曲率, 不同角正角度的形狀做選擇, 再搭配客製化3D列印導引切割版, 配合術前針對不同患者的規劃, 用來精確切割骨頭, 可減少手術中拍攝X-ray的次數, 以及手術中醫師反覆量測所消耗的時間, 加上精密計算的角度切位深度, 可大幅提高手術後患者結果的穩定性。	健保品項無鎖定功能, 無法有效支撐矯正後的骨頭, 需長時間打石膏搭配助行器。	無副作用。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FSZ027976001	Contasure Needleless 無針式網片(導引器*1+聚丙稀懸吊帶*1 / NL-01)"NeoMedic"	衛部醫器輸字第027976號	32000	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腹部做牽引。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。	本產品僅需做陰部單一切口；健保品項需由鼠蹊部或是腹部做牽引。本產品手術過程中僅需做局部麻醉並且手術過程平均時間僅需9分鐘，手術完當天患者確認無任何不適後，當天就可以回家休養；健保品項需半身或全身麻醉，手術時間較長並且患者通常需住院觀察。	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。2. 異物反應可能會造成周圍組織的發炎。這些反應可能包含膿管形成、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。	
FBZ030118001	Juggerknot Soft Anchors傑格縫合錨釘(Dia 1.4:2.9mm)"Biomet"	衛部醫器輸字第030118號	32000	1. 能處理傳統錨釘無法處理的case。2. 為市面上唯一擁有追蹤報告的all suture anchor，擁有最齊全的尺寸適用於各種體型之病患。3. 能使用curve guide處理困難傷口。4. 短版設計適合mini open全身各處軟組織縫合，包含肩、肘、膝、髖、足踝、腕、手指。	產品特性之敘述，健保錨釘皆無法做到。	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	
FBZ030102001	Juggerknot Mini Soft Anchor傑格迷你縫合錨釘(Dia 1.0mm)"Biomet"	衛署醫器輸字第030102號	32000	1. 能處理傳統錨釘無法處理的case。2. 為市面上唯一擁有追蹤報告的all suture anchor，擁有最齊全的尺寸適用於各種體型之病患。3. 短版設計適合mini open全身各處軟組織縫合，包含腕、手指。	手術內含耗材K pin固定或者保守治療。	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	
STZ022153001	EEA Haemorrhoid Staple環狀痔瘡切除套組 (HEM3335/HEM3348)"Covidien"	衛署醫器輸字第022153號	16500	適用於肛管，以便對痔瘡進行手術治療，亦可用於消化道末梢上，已建立端對端極端對側的吻合手術。	疼痛感較大，復發率較高。	無	
FEX004229001	Round Tool Steel Bur (X-Long / $\phi$ 2.0mm x 77mm / 31312075)"Medtronic"	衛署醫器輸字第004229號	6375	本產品適用於一般耳鼻咽喉、頭頸及耳神經手術之骨骼和組織的切開或移除。	無。	無已知的禁忌症。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FEX004229001	Round Tool Steel Bur (X-Long / $\phi$ 3.0-4.0mm x 78mm / 31313075UE-31314075UE)"Medtronic"	衛署醫器輸字第004229號	6375	本產品適用於一般耳鼻咽喉、頭頸及耳神經手術之骨骼和組織的切開或移除。	無。	無已知的禁忌症。	
TTZ028015002	Hemopatch Sealing Hemostat止血貼片 (45*45mm/1505182/可吸收)"Baxter"	衛部醫器輸字第028015號	9450	擬在按壓、結紮術止血法或傳統的止血方式都無法有效控制出血或不能實行時，用作外科手術中的止血輔助物。	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，可提升組織粘附性，並封合出血表面。按照推薦方法使用時，本品將於 6-8 週內被吸收，組織反應小。	用於已知對牛蛋白或亮藍 (FD&C 藍色 1 號，藍色 1 號) 過敏的患者，可能會有過敏反應。	
TTZ028015003	Hemopatch Sealing Hemostat止血貼片 (45*90mm/1505181/可吸收)"Baxter"	衛部醫器輸字第028015號	16200	擬在按壓、結紮術止血法或傳統的止血方式都無法有效控制出血或不能實行時，用作外科手術中的止血輔助物。	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，可提升組織粘附性，並封合出血表面。按照推薦方法使用時，本品將於 6-8 週內被吸收，組織反應小。	用於已知對牛蛋白或亮藍 (FD&C 藍色 1 號，藍色 1 號) 過敏的患者，可能會有過敏反應。	
FBZ025518001	Clydesdale Spinal椎間融合器(OLIF/腰椎 /H8:14mm*L40:50mm)"Medtronic"	衛署醫器輸字第025518號	128000	本產品為PEEK 椎間融合器材在矯正脊椎疾病後之正常癒合過程中提供穩定作用並促進骨頭融合	健保傷口大,恢復不易	植入物移動,器材毀損,植入物異體反應,感染	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
SAY027964001	ECHELON Endoscopic Linear Cutter電動縫合槍"Ethicon"	衛部醫器輸字第027964號	23600	可用於截斷、切除及(或)建立吻合。應用於多種開放性或微創性一般外科、婦科、泌尿科、胸腔外科、和小兒外科的手術、可搭配縫合釘線補強血管系統和膽道結構)、胰臟、腎臟及脾臟。本產品在切割組織的同時進行縫合，共有六排交錯排列的縫釘，切割線的兩側各有三排。器械杆可雙向自由旋轉，而裝置始杆的末端部份能夠轉動，以便於側向進入手術部位。機械式電力縫合切割，可減少因鉗口晃動而造成對組織牽拉、損傷。	健保可選擇：腔鏡直線型可彎式縫合器，手動縫合切割於鉗口易造成對組織過度牽拉而造成損傷的風險。電動槍鏡直線型切割縫合器相較於健保品項提供單一穩定的切割力量，可減少鉗口晃動率約88%，降低周邊組織損傷的風險，且加強型可彎式電動腔鏡直線型縫合器更適用於厚組織或張力較大組織。	如同各種手術疾病和術式的風險。	
CBP06ELUT5AB	Xpedition Everolimus Eluting Coronary Stent(L48mm)"Abbott補差額	衛部醫器輸字第025945號	59000	因原發性(de novo)冠狀動脈血管病灶所引發缺血性心臟病症狀之患者。為回復急性心肌梗塞病患發作後12小時內的冠狀動脈血流，治療的患者合併有糖尿病、急性冠心病、雙重血管病灶(兩處病灶在不同的心外膜血管)、冠狀動脈小血管病灶；治療老年患者(年齡≥65)、男性和女性。治療有慢性冠狀動脈完全阻塞之病灶(定義為冠狀動脈病灶TIMI灌流為0且持續超過3個月)、冠狀動脈分叉部位病灶的患者。所有接受治療的病灶長度皆應小於額定支架長度(48mm)，參考血管徑≥2.5mm且≤3.5mm。	1.提供更好的預後結果，使血管再狹窄率降低。2.增進血管內壁功能性之癒合。3.提供更好的輸送性，使心導管手術成功率提高，減短手術時間。	如有對於艾諾莉萊斯藥物過敏或是對金屬鈷鉻鎳鎢有嚴重過敏者禁用。	除由衛生福利部中央健康保險署支付14,099元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FALSNTORC1B9	恩視非球面散光矯正人工水晶體(MX60T)"Bausch&Lomb"補差額	衛部醫器輸字第025945號	45000	採用專利區域折射設計多焦點人工水晶體，焦距轉換區域極小化，低光損失，高影像品質。單一光軸，獨特得光學設計，均衡的遠、中、近視力，夜間仍有良好的近視力，減少術後眩光及光暈，縮短術後適應期，減低配鏡的需求，高對比敏感度。	提供均衡遠、中、近程視力，減少術後老花眼鏡需求，改善一般功能水晶體術後喪失調節能力的缺點。	角膜失氧，角膜水腫，黃斑囊樣水腫，眼房扁平，青光眼，虹膜脫垂，眼內感染，視往膜剝離.....等。	除由衛生福利部中央健康保險署支付2,744元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FALSNMULT14L	多焦點人工水晶體(LS313MF15/MF30)"Lentis"補差額	衛部醫器輸字第025945號	60000	矯正散光及減低像差。可增加視覺敏銳度、減少夜間或光線不足時所產生的眩光。	健保品項為球面設計，此品項為單片型非球面散光設計，有效矯正散光及減低病患植入術後眼球的像差程度，提供較佳視覺品質。	無。	除由衛生福利部中央健康保險署支付2,744元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBNG118785S1	PFNA II Implant長股骨髓內釘系統(長度200mm:420mm)"Synthes"★補差額	衛部醫器輸字第025945號	47000	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。針對骨質疏鬆或粉碎的骨折塊，具有良好的牢固效果。	健保：因固定力較弱，患者臥床時間加長，住院時間較長。自費：因固定力較強，患者臥床時間短，住院時間較短。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。	除由衛生福利部中央健康保險署支付19,036元外，其餘差額由立同意書人負擔。

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ017775001	"DePuy "Spine Viper System-Screw	衛署醫器輸字第017775號	16500	VIPER是一種用來做微創手術工具，由中空套管多軸螺釘及桿組成，使軟組織傷口最小化，並用來固定胸腰椎椎弓根，執行後開之脊椎手術。	脊椎微創手術傷口小更可以減少對組織的破壞，故術後復原較快，傳統手術會造成很長的傷口，肌肉層必須切開，需較長的復原時間。	過敏反應、疼痛。	
CBZ030010001	Bard Venovo Venous Stent System靜脈支架 (Dia 12:20*L40:160mm)" Angiomed"	衛部醫器輸字第030010號	72000	專為髂股靜脈設計的支架，用於髂股靜脈的狹窄與閉塞的治療，比一般周邊動脈支架更強化：向外徑向力、支撐力、柔軟度及血管順應性。支架釋放採雙速撥輪方式，可準確定位及操控支架置放。	目前健保給付品項只適用於動脈，支架支撐力道較不足，新增品項為專為髂股靜脈設計的支架，對靜脈支撐力道更足，支架尺寸足，最大到 20MM。	包括(但不限於):過敏/類過敏反應、截肢、動脈瘤、動靜脈瘻管、手術致死、非手術致死、剝離、靜脈栓塞、支架栓塞、外滲、發燒、需要輸血的出血/流血、遠處部位血腫出血、穿刺部位血腫出血、低血壓/高血壓、因支架定位不正確，而需進一步置入支架或進行手術、內膜損傷/剝離、組織/器官缺血或梗塞、局部感染、位置異常。	
FBZ029721001	VA-LCP Proximal Tibial Plate多角度鎖定加壓脛骨近端骨板 (3.5mm)"Synthes"	衛部醫器輸字第029721號	93500	1. 鎖定骨板針對於骨質疏鬆部位及粉碎性骨折，可提供最佳固定效果強度比傳統骨板增加90%。2. 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，也可以彈性在固定螺釘之前選擇鎖定的角度。3. 鎖定式的螺釘有更好的固定效果。	健保為一般骨釘，較易斷釘及脫落，固定效果較差。因固定力較弱，患者臥床時間加長，住院時間較長。骨板骨釘角度單一方向設計，骨塊復位效果較差。	1. 避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。2. 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。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。	
FBZ030337001	VA-LCP Condylar Plate多角度鎖定加壓股骨髁骨板 (4.5/5.0mm)"Synthes"	衛部醫器輸字第030337號	93500	1. 鎖定骨板針對於骨質疏鬆部位及粉碎性骨折，可提供最佳固定效果強度比傳統骨板增加90%。2. 包含低彎曲及高彎曲度的骨板，以涵蓋廣泛的脛骨形狀。3. 鎖定式的螺釘有更好的固定效果。4. 亦可涵蓋脛骨平台和伴隨幹骹端及伴隨骨幹的骨折。	健保為一般骨釘，較易斷釘及脫落，固定效果較差。因固定力較弱，患者臥床時間加長，住院時間較長。骨板骨釘角度單一方向設計，骨塊復位效果較差。	1. 避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。2. 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。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。	
FBZ030212004	24孔彎形骨板(Plate / 76-2604)"Biomet"	衛部醫器輸字第030212號	42000	穩定及固定胸壁之骨折，包括肋骨重建術。	無。	詳見仿單之可能之不良反應。	
FBZ030212005	肋骨固定系統骨釘 (Screw Dia 2.4:2.7 * L7:16mm / 76-2407:2416/76-2707:2716)"Biomet"	衛部醫器輸字第030212號	7000	穩定及固定胸壁之骨折，包括肋骨重建術。	無。	詳見仿單之可能之不良反應。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ026888001	Opacity Radiopaque Bone Cement骨水泥 (T040320Z / 含HA成份)"Teknimed"	衛部醫器輸字第026888號	33000	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(於開始攪拌混合後第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。	
FBZ027419001	Mobi-C Implants莫畢西頸椎植入物 (MB2354:2997 / H4.5:7*D13:19*W15:19mm)"LDR"	衛部醫器輸字第027419號	270000	Mobi- C是用於頸椎間盤置換的單次使用裝置，用於C3至C7的一級或兩級連續級別。Mobi-C有專利移動核心設計，能模擬正常頸椎間盤的活動度和緩沖振蕩的功能，從而保持了頸椎的活動度和穩定性。此產品是少數FDA有approval可以使用一節跟兩節的產品。	健保特材材質為聚醚醚酮 (PEEK)提供頸椎前側固定融合手術使用,術後頸椎活動角度受限。	手術部位之感染及併發症。	



品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ025050001	Spine Jack System 史派節克椎體支撐系統-單側(KE058 / 5.8mm) "Vexim"★	衛署醫器輸字第025050號	124000	1.以微創手術進行傷口小、流血少、有效的進行傾頹椎體的高度回昇與終板重建;置入的植入物於撐起後能有效的維持回昇的狀態待骨水泥注入後更形穩固。2.恢復快,適用於單純骨折或年邁患者。3.骨小樑的破壞程度低、利於骨再生;注入骨水泥的需求量較少、骨水泥滲漏率較低。	SpineJack Implant System:是一項以微創手術進行,植入類似千斤頂的裝置,到達定位後,由施作者在影像的監控下,逐步的上下撐起受傷(塌陷變型)的椎體;1.能確實有效且理想的回昇不同類型的受傷椎體的高度(包括Sagittal矢狀面與Coronal冠狀面)。2.由Pedical植入後,能重建塌陷的椎體終板,也使得椎間盤能恢復較正常的狀態。3.完成上述二樣重要的手術要求後,能使脊椎回復到較好的生命作動狀態,可有效的進行駝背整型,可減緩鄰近節椎體骨折的發生,亦可降低椎間盤的相關病變。4.不僅能有效的治療骨質疏鬆性的椎體壓迫性骨折(年紀較長的病患),亦能有效治療急性的、創傷性的椎體壓迫性骨折(年紀較輕的病患)。傳統骨釘骨板治療:傷口大、流血多、麻醉久、手術時間長、恢復慢、較不安全。適用於骨折合併神經壓迫患者。	發炎、血腫、出血、過敏、血栓、脊椎粉碎、肋骨粉碎、無法承受外露、肺栓塞極、高血壓/血管迷走性反應、無法耐受骨水泥、暫時性局部劇痛、暫時性反射性痛、腦神經方面的併發症。	
TKY030220001	雙極雷聲刀S型(槍型握把/5.5*200mm / TB-0520FCS)-單次"Olympus"	衛部醫器輸字第030220號	26000	雙極凝血及超音波切割。	止血效果好、快速切割7MM血管密封。	無。	
TKY030220001	雙極雷聲刀S型(槍型握把/5.5*200mm / TB-0520FCS)(R)"Olympus"	衛部醫器輸字第030220號	7000	雙極凝血及超音波切割。	止血效果好、快速切割7MM血管密封。	無。	
TKY030220001	雙極雷聲刀S型(槍型握把/5.5*350mm / TB-0535FCS)-單次"Olympus"	衛部醫器輸字第030220號	26000	雙極凝血及超音波切割。	止血效果好、快速切割7MM血管密封。	無。	
TKY030220001	雙極雷聲刀S型(槍型握把/5.5*450mm / TB-0545FCS)-單次"Olympus"	衛部醫器輸字第030220號	26000	雙極凝血及超音波切割。	止血效果好、快速切割7MM血管密封。	無。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
TKY030220001	雙極雷聲刀S型(槍型握把/5.5*350mm / TB-0535FCS)(R)"Olympus"	衛部醫器輸字第030220號	7000	雙極凝血及超音波切割。	止血效果好、快速切割7MM血管密封。	無。	
TKY030220001	雙極雷聲刀S型(槍型握把/5.5*450mm / TB-0545FCS)(R)"Olympus"	衛部醫器輸字第030220號	7000	雙極凝血及超音波切割。	止血效果好、快速切割7MM血管密封。	無。	
TKY028993001	雙極雷聲刀細嘴型(TB-00090F)-單次"Olympus"	衛部醫器輸字第028993號	26000	雙極凝血及超音波切割。	止血效果好、快速切割7MM血管密封。	無。	
TKY028993001	雙極雷聲刀細嘴型(TB-00090F)(R)"Olympus"	衛部醫器輸字第028993號	7000	雙極凝血及超音波切割。	止血效果好、快速切割7MM血管密封。	無。	
TKY025996001	雙極雷聲刀(同軸握把 Inline Grip/5.5*100mm / TB-0510IC)-單次"Olympus"	衛部醫器輸字第025996號	26000	雙極凝血及超音波切割。	止血效果好、快速切割7MM血管密封。	無。	
TKY025996001	雙極雷聲刀(同軸握把 Inline Grip/5.5*100mm / TB-0510IC)(R)"Olympus"	衛部醫器輸字第025996號	7000	雙極凝血及超音波切割。	止血效果好、快速切割7MM血管密封。	無。	
FBZ025605002	Actifuse Shape Bone Graft Substitute艾融骨替代物 (2.6ml)"Baxter"	衛部醫器輸字第025605號	30700	1.獨特使用0.8% Si取代的CaP 具有表面帶負電的特性，可吸引蛋白質的聚集，促使骨生成細胞附著於Actifuse表面，以及80%的孔洞，95%的聯繫力，透過這些互相連結的孔洞，使新生血管，骨母細胞及人體骨髓幹細胞得以附著並穿透其架構，快速形成骨骼。2.艾融骨的吸收時間適當，是透過噬骨細胞吸收而重塑，與骨骼生成的時間一致，可避免上述情況的發生。3.產品操作性質優異，不需調配，拆包即可使用，且具良好可塑性、與黏性，抗沖水，能持續作用於使用部位。	同時具有骨引導性與骨刺激性。吸收方式為人體骨骼生成時被取代，不會過快被分解。使用術式較廣泛，不單局限於後外側方植骨融合術。替代骨成份不會變硬，不會造成術後骨骼變形，硬化後破裂或突出等副作用。即使患者有腎臟疾病或高血糖、高血脂、高血壓等仍可使用。	目前無已知副作用。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ025623001	Actifuse Shape Bone Graft Substitute艾融骨替代物 (7.5ml)"Baxter"	衛部醫器輸字第025623號	55300	1.獨特使用0.8% Si取代的CaP 具有表面帶負電的特性，可吸引蛋白質的聚集，促使骨生成細胞附著於Actifuse表面，以及80%的孔洞，95%的聯繫力，透過這些互相連結的孔洞，使新生血管，骨母細胞及人體骨髓幹細胞得以附著並穿透其架構，快速形成骨骼。2.艾融骨的吸收時間適當，是透過噬骨細胞吸收而重塑，與骨骼生成的時間一致，可避免上述情況的發生。3.產品操作性質優異，不需調配，拆包即可使用，且具良好可塑性、與黏性，抗沖水，能持續作用於使用部位。4.配有微創手術適用的傳遞系統，可在各種臨床應用時有效放置於欲促進骨骼生長的地方。	同時具有骨引導性與骨刺激性。吸收方式為人體骨骼生成時被取代，不會過快被分解。使用術式較廣泛，不單局限於後外側方植骨融合術。替代骨成份不會變硬，不會造成術後骨骼變形，硬化後破裂或突出等副作用。即使患者有腎臟疾病或高血糖、高血脂、高血壓等仍可使用。	目前無已知副作用。	
FBZ022213001	TriGen IM Nail System 後跟髓內釘(HFN / HindFoot Fusion Nail)"Smith&Nephew"	衛署醫器輸字第022213號	80000	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微設計的工具再手術植入的過程更加的方便輕鬆。	健保品沒有符合人體工學設計，固定效果相對來說不佳。	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。	
FBZ022213002	TriGen IM Nail System 股骨逆行髓內釘(Meta Retrograde Femoral Nails)"Smith&Nephew"	衛署醫器輸字第022213號	85000	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微設計的工具再手術植入的過程更加的方便輕鬆。	健保品沒有符合人體工學設計，固定效果相對來說不佳。	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。	
FBZ022213003	TriGen IM Nail System 脛骨順行髓內釘(Meta Tibial Nail)"Smith&Nephew"	衛署醫器輸字第022213號	85000	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微設計的工具再手術植入的過程更加的方便輕鬆。	健保品沒有符合人體工學設計，固定效果相對來說不佳。	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。	
FBZ022213005	TriGen IM Nail System(髖部 /InterTAN/Proximal Femoral Nail)"Smi	衛署醫器輸字第022213號	85000	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微設計的工具再手術植入的過程更加的方便輕鬆。	健保品沒有符合人體工學設計，固定效果相對來說不佳。	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。	
FBZ022213006	TriGen IM Nail System 轉子順行針釘組(TAN / Femoral Nail)"Smith&Nephew"	衛署醫器輸字第022213號	85000	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微設計的工具再手術植入的過程更加的方便輕鬆。	健保品沒有符合人體工學設計，固定效果相對來說不佳。	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。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ022213007	TriGen IM Nail System 肱骨髓內釘(Humeral Antegrade Nail)"Smith&Nephew"	衛署醫器輸字第022213號	85000	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微設計的工具再手術植入的過程更加的方便輕鬆。	健保品沒有符合人體工學設計,固定效果相對來說不佳。	部分患者對金屬材質可能有過敏現象,包含深層及淺層可能性不大。	
HHZ028794002	AngioJet Solent Proxi/Ommi OTW Thrombectomy Set血栓清除導管"Boston	衛署醫器輸字第028794號	130000	本產品與AngioJet Ultra Console 配合一起使用,進行氣球擴張血管成形術或支架置放之清除病患患有症狀的動靜脈病灶處血栓。	AngoJet可以直接把血栓清除。	淺在不良事件血管閉塞、血栓發作。	
HHZ028794002	AngioJet Solent Dista OTW Thrombectomy Set 血栓清除導管"Boston"	衛署醫器輸字第028794號	130000	本產品與AngioJet Ultra Console 配合一起使用,進行氣球擴張血管成形術或支架置放之清除病患患有症狀的動靜脈病灶處血栓。	AngoJet可以直接把血栓清除。	淺在不良事件血管閉塞、血栓發作。	
HHZ028794003	AngioJet ZelanteDVT OTW Thrombectomy Set 血栓清除導管"Boston"	衛署醫器輸字第028794號	130000	本產品與AngioJet Ultra Console 配合一起使用,進行氣球擴張血管成形術或支架置放之清除病患患有症狀的動靜脈病灶處血栓。	AngoJet可以直接把血栓清除。	淺在不良事件血管閉塞、血栓發作。	
HHZ029279001	AngioJet Spiroflex Monorail Thrombectomy Set 血栓清除導管"Boston"	衛署醫器輸字第029279號	140000	本產品與AngioJet Ultra Console 配合一起使用,進行氣球擴張血管成形術或支架置放之清除病患患有症狀的動靜脈病灶處血栓。	AngoJet可以直接把血栓清除。	淺在不良事件血管閉塞、血栓發作。	
FBZ029893001	Comprehensive Reverse Shoulder System反置式肩關節系統組"Biomet"	衛署醫器輸字第029893號	193750	反置式肩關節,病人在無旋轉韌帶的支撐仍可施力恢復日常生活。	1.目前健保給付之品項對於旋轉韌帶破損的病人無法維持手臂日常功能。2.健保品為骨水泥固定,本產品可使用或不使用骨水泥。	無	
FBZ029893003	Comprehensive Reverse Shoulder System-Tray 球頭視墊托盤(肱骨端組件)"Biomet"★	衛署醫器輸字第029893號	55180	反置式肩關節,病人在無旋轉韌帶的支撐仍可施力恢復日常生活。	1.目前健保給付之品項對於旋轉韌帶破損的病人無法維持手臂日常功能。2.健保品為骨水泥固定,本產品可使用或不使用骨水泥。	無	
FBZ029893004	Comprehensive Reverse Shoulder System-Line 球頭視墊(肱骨端組件)"Biomet"★	衛署醫器輸字第029893號	26980	反置式肩關節,病人在無旋轉韌帶的支撐仍可施力恢復日常生活。	1.目前健保給付之品項對於旋轉韌帶破損的病人無法維持手臂日常功能。2.健保品為骨水泥固定,本產品可使用或不使用骨水泥。	無	
FBZ029893006	Comprehensive Reverse Shoulder System-Glenosphere肩盂球頭(肩盂端組件)"Biomet"★	衛署醫器輸字第029893號	39240	反置式肩關節,病人在無旋轉韌帶的支撐仍可施力恢復日常生活。	1.目前健保給付之品項對於旋轉韌帶破損的病人無法維持手臂日常功能。2.健保品為骨水泥固定,本產品可使用或不使用骨水泥。	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ029893007	Comprehensive Reverse Shoulder System-Baseplate肩盂基座(肩盂端組件)"Biomet"★	衛部醫器輸字第029893號	72350	反置式肩關節，病人在無旋轉韌帶的支撐仍可施力恢復日常生活。	1.目前健保給付之品項對於旋轉韌帶破損的病人無法維持手臂日常功能。2.健保品為骨水泥固定，本產品可使用或不使用骨水泥。	無	
FBZ024352001	PathFinder NXT Minimally Invasive Pedicle Screw System(二節)"Z	衛署醫器輸字第024352號	112500	用於小傷口使用自體移植或異體移植發展牢固融合時提供固定。在胸腰椎和薦椎的急慢性不穩定或畸型治療中做為微創型融合的輔助，並可針對退化性椎間盤疾病、神經缺損客觀證據的退化性脊椎滑脫、骨折、脫臼、畸形或彎曲、腫瘤和前次融合失敗。	微創系統肌肉組織破壞大幅少於傳統健保手術，術後恢復速度快、疼痛感相對較低，術中失血量皆少於傳統治療方式。	手術部位之感染及併發症。	
FBZ024352002	PathFinder NXT Minimally Invasive Pedicle Screw System(三節)"Z	衛署醫器輸字第024352號	147500	用於小傷口使用自體移植或異體移植發展牢固融合時提供固定。在胸腰椎和薦椎的急慢性不穩定或畸型治療中做為微創型融合的輔助，並可針對退化性椎間盤疾病、神經缺損客觀證據的退化性脊椎滑脫、骨折、脫臼、畸形或彎曲、腫瘤和前次融合失敗。	微創系統肌肉組織破壞大幅少於傳統健保手術，術後恢復速度快、疼痛感相對較低，術中失血量皆少於傳統治療方式。	手術部位之感染及併發症。	
FBZ021707001	Oracle Cage System椎間植入物(OLIF/腰椎高度9:15mm)"Synthes"	衛署醫器輸字第021707號	129600	適用於L1~L5取代腰椎椎間盤和融合相鄰節段椎體。	本項產品療效更佳，因為體積更大，選擇適當尺寸後，絕不發生植入物沉降，無須因故再做二次手術。	過敏反應及植入物引起的疼痛。	
FBZ001627001	Pillar Vertebral Spacer椎體支柱塊(PC-0718:1330/PS-0718:1330 / H7:13*L18:30mm)"Aaxter"	衛署醫器製字第001627號	49000	1.置入定位時，扭轉中間推進桿，可將前端撐高並卡位牢固。2.可防止鬆脫，螺紋面卡入椎體時，可防止滑脫。3.採用鈦合金製造，術後可用CT或MRI檢視骨融合之狀況。	此產品植入後可再撐高，使其錐體骨折處更加密合。	過敏反應及植入物引起的疼痛。	
SAY030932001	LigaSure Blunt Tip With Nano-coated(37cm / LF1837)★"Covidien"	衛部醫器輸字第030932號	7000	可搭配科內LIGASURE主機使用，有效減少手術時間及麻醉時間，患者術後恢復快。熱傷害小於2mm。FDA許可結紮7mm以內的血管。	用電燒及縫線，手術時間長，感染風險較高。	重消使用會有功率不足的問題。	
SAY030932001	LigaSure Blunt Tip With Nano-coated(37cm/LF1837)★"Covidien"單次	衛部醫器輸字第030932號	26600	可搭配科內LIGASURE主機使用，有效減少手術時間及麻醉時間，患者術後恢復快。熱傷害小於2mm。FDA許可結紮7mm以內的血管。	用電燒及縫線，手術時間長，感染風險較高。	重消使用會有功率不足的問題。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FHZ030303001	Tyrx Absorbable Antibacterial Envelope可吸收式抗菌網袋"Medtronic"	衛部醫器輸字第030303號	37600	本產品為完全可吸收性、已滅菌之抗菌裝置，用來安全地包覆心臟節律器或去顫器，當植入身體時，創造穩定的環境。本產品由多股編織的網片所組成，其材質為glycolide, caprolactone及trimethylene carbonate之聚合物，其上並塗有一層生物可吸收性之polyacrylate聚合物。本產品之生物可吸收性聚合物塗層中含有濃度102 $\mu$ g/cm <sup>2</sup> 的輔助藥物rifampicin及minocycline。本產品是由標準的生物可吸收性縫線材料(glycolide, caprolactone及trimethylene carbonate組合材質)之絲線編織而成，其上並塗有一層生物可吸收性之polyacrylate聚合物，此塗層的目的是為了協助網片的植入，輔助藥物則分佈於其中。動物試驗資料顯示本產品約在9週時被吸收。本產品會釋出輔助藥物rifampicin及minocycline，並降低節律器或去顫器植入手術後的細菌感染。體外試驗的結果顯示，本產品可對下列菌種有抗菌活性：金黃色葡萄球菌、抗藥性金黃色葡萄球菌(MRSA)、表皮葡萄球菌、路鄧葡萄球菌、大腸桿菌及鮑氏不動桿菌。	無	目前尚未有長期資料證實本產品的組織反應是否與Parsonnet pacemaker pouch相當。如同任何植入節律器及去顫器的手術，可能的併發症包括：血清腫、沾黏、血腫、發炎、裝置穿出或漏管形成。若開始有感染現象，請依標準程序積極治療，包括移除裝置(若病患適合)。	
TAY029894001	Harmonic Hd 1000i Shears弧型手術剪(endo用 / HARHD20 / HARHD36)"Ethicon"	衛部醫器輸字第029894號	38000	本產品適用於需要止血且降低將灼傷程度之軟組織切割。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(如脊椎和關節腔)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血管。適用於控制出血並且將熱傷害減輕到最低的情況下將軟組織切開此器械可以當作電燒、雷射以及不銹鋼手術刀的輔助或替代物。可凝固直徑最大不超過7mm血管。	無健保替代品項；不使用自費品時，依各醫師專業判斷，選擇可替代之傳統能量器械。	如同各種手術疾病和術式的風險。	
SAZ024765001	Securestrap 5mm absorbale Strap可吸收帶固定裝置 (STRAP12)"Ethicon"	衛署醫器輸字第024765號	12500	本產品適合在各種微創手術和開放性手術(例如疝氣修補術)中將假體材料固定到軟組織。	1. 操作Scope手術時減少手術及麻醉時間。2. 可吸收材質，不易有排斥。3. 多種角度固定，方便醫師操作。4. 體積小、表面積小，減少內臟跟外來物質接觸。5. 固定放置力道，釘子穩固。	與使用本裝置有關的不良反應包括植入部位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。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FSZ017436001	Sofradim Parietex Meshes(TECT1510ADP2L / 左側 15*10cm)"Covidien"	衛署醫器輸字第017436號	16300	1.前腹膜腹腔鏡術式(TEP)專用的人工編網,以最佳符合解剖上的結構,分左、右邊供病患使用。2.獨特以2D + 3D編織構造:強化2D部分的修補結構,同時增加手術操控性、加強病灶修補的功能。而柔軟的3D解剖性編織結構,更能保護重要血管組織等的敏感地帶。3.獨特採親水性polyester(聚酯)材質,與組織服貼性佳,更能促進細胞生長植入,真正強化修補效果。4.材料屬性較不易皺縮、移位,也因而疼痛感降低。5.產品帶伸縮線,術中易於精確置放。	1.專為先進之前腹膜腹腔鏡術式使用,病患傷口小、術後恢復快。2.特有之親水性材質與獨特的編織方式,使得本產品與組織服貼性佳、促進細胞生長效率。3.符合解剖上修補原理的設計,可同時覆蓋直疝、斜疝與股疝發生的位置。	使用人工編網進行腔壁修補引發的併發症亦可見於使用本產品之後。這些併發症包括但不限於:血清腫/血腫/復發/沾黏/慢性疼痛/感染/發炎/對產品成分產生過敏反應。	
FSZ017436001	Sofradim Parietex Meshes(TECT1510ADP2R / 右側 15*10cm)"Covidien"	衛署醫器輸字第017436號	16300	1.前腹膜腹腔鏡術式(TEP)專用的人工編網,以最佳符合解剖上的結構,分左、右邊供病患使用。2.獨特以2D + 3D編織構造:強化2D部分的修補結構,同時增加手術操控性、加強病灶修補的功能。而柔軟的3D解剖性編織結構,更能保護重要血管組織等的敏感地帶。3.獨特採親水性polyester(聚酯)材質,與組織服貼性佳,更能促進細胞生長植入,真正強化修補效果。4.材料屬性較不易皺縮、移位,也因而疼痛感降低。5.產品帶伸縮線,術中易於精確置放。	1.專為先進之前腹膜腹腔鏡術式使用,病患傷口小、術後恢復快。2.特有之親水性材質與獨特的編織方式,使得本產品與組織服貼性佳、促進細胞生長效率。3.符合解剖上修補原理的設計,可同時覆蓋直疝、斜疝與股疝發生的位置。	使用人工編網進行腔壁修補引發的併發症亦可見於使用本產品之後。這些併發症包括但不限於:血清腫/血腫/復發/沾黏/慢性疼痛/感染/發炎/對產品成分產生過敏反應。	
FBZ014381002	Dynesys Spinal System (二節)"Zimmer"★	衛署醫器輸字第014381號+022385號	77000	較輕微症狀之脊椎節段以動態方式固定,保留脊椎活動度,同時保護鄰近椎節的初、中期椎間盤退化。利用非金屬性植入物達成腰椎受力分散效果,降低椎間盤內部壓力。	較輕微症狀之脊椎節段以動態方式固定,保留脊椎活動度,同時保護鄰近椎節的初、中期椎間盤退化,利用非金屬性植入物達成腰椎受力分散效果,降低椎間盤內部壓力,已證實可修復椎間盤退化,促進椎間盤軟骨再生。	身體對異物的過敏反應。	
FBZ014381003	Dynesys Spinal System (三節)"Zimmer"★	衛署醫器輸字第014381號+022385號	98000	較輕微症狀之脊椎節段以動態方式固定,保留脊椎活動度,同時保護鄰近椎節的初、中期椎間盤退化。利用非金屬性植入物達成腰椎受力分散效果,降低椎間盤內部壓力。	較輕微症狀之脊椎節段以動態方式固定,保留脊椎活動度,同時保護鄰近椎節的初、中期椎間盤退化,利用非金屬性植入物達成腰椎受力分散效果,降低椎間盤內部壓力,已證實可修復椎間盤退化,促進椎間盤軟骨再生。	身體對異物的過敏反應。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
CXZ021565001	Livewire EP Catheter 可控20極電生埋導管★	衛署醫器輸字第021565號	63600	專門用於心房撲動(Atrial Flutter)之診斷，可測量並記錄inferior vena cava與tricuspid valve isthmus之間的電位，進而以電燒導管治療	無	無	
TKY028994002	CUSA 超音波手術裝置-探頭(MXA-D212:D228/S002/S004)"Misonix"★	衛署醫器輸字第028994號	44000	可使用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，尤其是腦部組織，並有效減少手術時間。	術中失血少，正常組織破壞輕微，手術時間可減少20-90分鐘，安全性高，減少病患神經、血管及正常組織細胞的受損。	過低的給水速率可能造成組織的灼傷	
SAY020108001	PLASMASORD Morcellator(962000PK) "GYRUS"★	衛署醫器輸字第020108號	78000	本裝置由無線射頻電燒手術組織粉碎器、專用且持續連結的抓取器及閉孔器所組成。當使用Gyrus ACMI G400主機時，此裝置可從手術位置移除組織，藉由使用抓取器穿過粉碎器作用通道，抓取目標組織拉進粉碎器，同時啟動rf切割能量。	無(傳統手術是由手術器械將組織切成碎塊後取出體外)	無	
FBZ028600001	去礦物質骨基質骨骼替代品(DBM / SG05 / Gel / 0.5cc)"SurFuse"	衛部醫器輸字第028600號	16500	1. 具有骨誘導、骨引導作用，以達到骨生長效果。2. 無論硬骨或鬆質骨，使用DFDBA(本特材)其長骨情形與自體骨最雷同。3. 本特材因含有微量骨形成蛋白，可加速成骨作用。4. 不須為了植骨而於另處取骨補骨缺損。	1. 骨組織生長速度較快。2. 患處不易有軟組織長入。	若保存不當成骨速度較不如預期。	
FBZ028600002	去礦物質骨基質骨骼替代品DBM / SG1 / Gel / 1cc)"SurFuse"	衛部醫器輸字第028600號	27000	1. 具有骨誘導、骨引導作用，以達到骨生長效果。2. 無論硬骨或鬆質骨，使用DFDBA(本特材)其長骨情形與自體骨最雷同。3. 本特材因含有微量骨形成蛋白，可加速成骨作用。4. 不須為了植骨而於另處取骨補骨缺損。	1. 骨組織生長速度較快。2. 患處不易有軟組織長入。	若保存不當成骨速度較不如預期。	
FBZ028600003	去礦物質骨基質骨骼替代品(DBM / SG3/ Gel / 3cc)"SurFuse"	衛部醫器輸字第028600號	67500	1. 具有骨誘導、骨引導作用，以達到骨生長效果。2. 無論硬骨或鬆質骨，使用DFDBA(本特材)其長骨情形與自體骨最雷同。3. 本特材因含有微量骨形成蛋白，可加速成骨作用。4. 不須為了植骨而於另處取骨補骨缺損。	1. 骨組織生長速度較快。2. 患處不易有軟組織長入。	若保存不當成骨速度較不如預期。	
FBZ028600004	去礦物質骨基質骨骼替代品(DBM / SP05/ Putty / 0.5cc)"SurFuse"	衛部醫器輸字第028600號	16500	1. 具有骨誘導、骨引導作用，以達到骨生長效果。2. 無論硬骨或鬆質骨，使用DFDBA(本特材)其長骨情形與自體骨最雷同。3. 本特材因含有微量骨形成蛋白，可加速成骨作用。4. 不須為了植骨而於另處取骨補骨缺損。	1. 骨組織生長速度較快。2. 患處不易有軟組織長入。	若保存不當成骨速度較不如預期。	
FBZ028600005	去礦物質骨基質骨骼替代品DBM / SP1/ Putty / 1cc)"SurFuse"	衛部醫器輸字第028600號	27000	1. 具有骨誘導、骨引導作用，以達到骨生長效果。2. 無論硬骨或鬆質骨，使用DFDBA(本特材)其長骨情形與自體骨最雷同。3. 本特材因含有微量骨形成蛋白，可加速成骨作用。4. 不須為了植骨而於另處取骨補骨缺損。	1. 骨組織生長速度較快。2. 患處不易有軟組織長入。	若保存不當成骨速度較不如預期。	



品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ028600006	去礦物質骨基質骨骼替代品(DBM / SP3/ Putty / 3cc)"SurFuse"	衛部醫器輸字第028600號	67500	1. 具有骨誘導、骨引導作用，以達到骨生長效果。2. 無論硬骨或鬆質骨，使用DFDBA(本特材)其長骨情形與自體骨最雷同。3. 本特材因含有微量骨形成蛋白，可加速成骨作用。4. 不須為了植骨而於另處取骨補骨缺損。	1. 骨組織生長速度較快。2. 患處不易有軟組織長入。	若保存不當成骨速度較不如預期。	
TKY006007002	Laparoscopic Instrument-Grasper拋棄式抓鉗(1軸 / MAS. L30. 506:508-1)"CoreBio"	衛部醫器製字第006007號	3500	此產品可以應用在泌尿科、婦產科與一般性的腹腔內視鏡手術。它可用以夾取、切割或分離組織。	拋棄式優勢：(一)以安全性考量，減少手術風險。(二)便利性，隨時因應開刀需求，不需等器械消毒滅菌，減少工作人員需清洗器械，消毒滅菌等工作量。(三)前瞻性，經濟成本，生活水平提高，民眾對醫療安全的要求，會趨於個人化及拋棄式物品會慢慢被接受跟推廣。	無	
CDVPB428SSM4	Strata Shunts-Strata II VALVE(REGULAR/42866/含抗虹吸)補差額	衛署醫器輸字第014308號	64000	1. 體外調壓工具經美國FDA認證，無需調壓後再照射X-Ray確認壓力位置，避免二次手術創傷，更減少了病人的手術費用、創傷及風險。2. 術前術後體外調壓工具，可多重確認壓力，確保患者安全。需經醫師許可調壓，預約後可於病房、門診或急診調整。可變壓力範圍15- 220 mm H2O (5階段)。壓力變換模式:磁石式專用工具 (不需要電源無斷電疑慮)。專利抗虹吸裝置(型號:42866, 42856, 42836)：控制閥具有抗虹吸裝置，避免腦脊液過度引流及腦室隙縫症候群。治療水腦需裝置顱內分流管，但站立時由於壓力差增加將會導致過度引流，需有抗虹吸裝置消彌此壓力差，無論病人處於何種體位(躺、坐、臥、站)，均可維持顱內壓(ICP)在正常生理範圍內，大大提高患者的生活品質及安全。	1. 避免多次手術，因此減少病人創傷機率及增加住院醫療費用2. 體外調壓，不需多次手術，故減少侵入性手術死亡發生機率較低	阻塞及感染	除由衛生福利部中央健康保險署支付7,127元外，其餘差額由立同意書人負擔。

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
CDVPB428SSM4	Strata Shunts-Strata II VALVE(SMALL/42856/含抗虹吸)補差額	衛署醫器輸字第014308號	64000	1. 體外調壓工具經美國FDA認證，無需調壓後再照射X-Ray確認壓力位置，避免二次手術創傷，更減少了病人的手術費用、創傷及風險。2. 術前術後體外調壓工具，可多重確認壓力，確保患者安全。需經醫師許可調壓，預約後可於病房、門診或急診調整。可變壓力範圍15- 220 mm H2O (5階段)。壓力變換模式:磁石式專用工具 (不需要電源無斷電疑慮)。專利抗虹吸裝置(型號:42866, 42856, 42836)：控制閥具有抗虹吸裝置，避免腦脊液過度引流及腦室隙縫症候群。治療水腦需裝置顱內分流管，但站立時由於壓力差增加將會導致過度引流，需有抗虹吸裝置消彌此壓力差，無論病人處於何種體位(躺、坐、臥、站)，均可維持顱內壓(ICP)在正常生理範圍內，大大提高患者的生活品質及安全。	1. 避免多次手術，因此減少病人創傷機率及增加住院醫療費用2. 體外調壓，不需多次手術，故減少侵入性手術死亡發生機率較低	阻塞及感染	除由衛生福利部中央健康保險署支付7,127元外，其餘差額由立同意書人負擔。
SAY019832002	Harmonic Focus Curved Shears弧型手術剪(HAR9F / HAR17F)"Ethicon"	衛署醫器輸字第019832號	33000	本產品是一個無菌、供單一病患使用的器械，有一個軟性剪刀式把手以及兩個手動控制按鈕。這個器械有一個彎型刀片及帶有鐵夫龍墊片的夾鉗臂。本器械工作長度為9cm/17cm、活動刀長度為16mm。用於剪斷和凝固直徑為5mm及5mm以內的血管。適用於控制出血並且將熱傷害減輕到最低的情況下，將軟組織切開。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此器械可以當作電燒、雷射以及不鏽鋼手術刀的輔助或替代物。	無健保替代品項；不使用自費品時，依各醫師專業判斷，選擇可替代之傳統能量器械。	如同各種手術疾病和術式的風險。	
SAY025101001	Harmonic Ace Shear弧型手術剪(endo用/HAR23/36)"Ethicon"	衛署醫器輸字第025101號	38300	本產品是一個無菌、供單一病患使用的器械。這個器械包括一個配有手動控制按鈕、符合人體工學的手握式箱體有一個集成的聲音和觸覺機械裝置，可指示觸發器完全關閉。本儀器具有刀臂和嵌入式彎曲刀片，可用來搭配穿過5mm套管針，或附有5mm縮小蓋的較大直徑套管穿刺針，或是通過非套管穿刺針形成的開口。本產品允許直徑不低於5mm的血管凝結。本產品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。此器械可以當作電燒、雷射以及不鏽鋼手術的輔助或替代物，並運用於一般外科、小兒科、婦產科、泌尿科以及其他開腹性及內視鏡手術。	無健保替代品項；不使用自費品時，依各醫師專業判斷，選擇可替代之傳統能量器械。	如同各種手術疾病和術式的風險。	
BBY017393001	Endo Catch Gold Specimen Pouch取物袋(10mm / 173050G)"Covidien"	衛署醫器輸字第017393號	6700	方便取出組織標本，避免污染腹腔。	無	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
BBY017393001	Endo Catch II Specimen Pouch取物袋 (15mm / 173049)"Covidien"	衛署醫器輸字第017393號	7000	方便取出組織標本檢體袋容量1900cc，避免污染腹腔。	無	無	
CDZ004839002	LapBase Cap for Wond Retractor傷口撐開器氣密蓋(80mm / CP-80S)"Lagis"	衛部醫器製字第004839號	4000	需搭配大吉士傷口撐開器做使用，可作為穿刺套管的穿刺平台，並保持腹腔積氣不散失，進行單孔腹腔鏡手術。	無健保替代品項。	截至目前為止，並未有任何因使用於人體而產生副作用的報告。	
TKY021893002	Epix laparoscopic graspers腹腔鏡組織夾持鉗(Dia 5mm*L45cm / C4140)"Applied"	衛署醫器輸字第021893號	5600	在內視鏡手術時為夾持組織或器官之用。	無類似功能之健保給付品項。	無。	
SAY030353001	Echelon 可彎式電動縫合槍 (PSEE45A)"Ethicon"	衛部醫器輸字第030353號	23600	可用於截斷、切除及(或)建立吻合。應用於多種開放性或微創性一般外科、婦科、泌尿科、胸腔外科、和小兒外科的手術、可搭配縫合釘線補強材料使用。還可用於截斷和切除肝實體組織(肝臟血管系統和膽道結構)、胰臟、腎臟及脾臟。本產品在切割組織的同時進行縫合，共有六排交錯排列的縫釘，切割線的兩側各有三排。器械杆可雙向自由旋轉，而裝置始杆的末端部份能夠轉動，以便於側向進入手術部位。機械式電力縫合切割，可減少因鉗口晃動而造成對組織牽拉、損傷。	改良型槍體閉合式走刀槽，尤其適用在厚組織時能減少厚組織對槍體造成的張力、變形，減少手術中成釘不全情況，增加手術安全性。採取電池驅動擊發，可有效減少鉗口對組織的牽拉造成之創傷，減少手術風險。	如同各種手術疾病和術式的風險。	
FBZ027790003	Charlotte Foot&Ankle System使立斷骨釘(Dia 2.0:2.7mm)"Wright"	衛部醫器輸字第027790號	11500	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 剪斷工具可直接剪斷螺釘，不影響骨頭下的螺紋結構。	有頭中空螺釘，螺釘不會埋入骨頭內，可能會異物感，不鏽鋼材質。	●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●堵塞	
FBZ018297002	多孔鈦金屬椎體替代系統(TM-400 / 21*32*H8:15mm)"Zimmer"	衛署醫器輸字第018297號	107400	替代腰椎因腫瘤或外傷(骨折)而塌陷、受損或不穩定的椎體。	健保品只能後方做較小的減壓放入cage，但TM400可以從前方手術放入較大顆的cage做減壓也可以避開一些組織的沾粘對中樞神經的傷害。	身體對異物的過敏反應；需經醫師建議後使用。	
FBZ024458001	Variable Ankle LCP Forefoot/Midfoot多角度鎖定加壓足部骨板系統"Synthes"	衛署醫器輸字第024458號	55000	矯正足部融合手術	更加穩定、手術時間縮短	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
TSZ014425003	Removable Skin Staple 皮膚縫合釘(可拆除式 / 長度8cm / PS2080)"Zipline"	衛部醫器輸字 字第014425號	7500	Zipline為非侵入式手術傷口皮膚癒合裝置可用於手術切開時或切開後皮膚傷口之癒合，能將因手術而分開的皮膚接近並靠攏使其達到皮膚癒合的效果。	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。	
TSZ014425002	Removable Skin Staple 皮膚縫合釘(可拆除式 / 長度16cm / PS1160)"Zipline"	衛部醫器輸字 字第014425號	9200	Zipline為非侵入式手術傷口皮膚癒合裝置可用於手術切開時或切開後皮膚傷口之癒合，能將因手術而分開的皮膚接近並靠攏使其達到皮膚癒合的效果。	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。	
THZ029023001	Hemostatic Matrix止血劑(8ml / Hemostatic Matrix止血劑(8ml / MS0010)"Surgiflo"	衛部醫器輸字 第029023號	19500	1. 是一種用於手術傷口出血止血的醫療耗材。2. 由高度親水的微粒組成，由高純度澱粉製成，不含動物成分。3. 具有生物相容性，極低熱原和過敏原。4. 除了傳統開腹手術外，即使在腹腔鏡和機器人手術中，粉末的優異流動性也使得在外科手術過程中的應用簡單且安全。5. 高度親水的粉末可以在幾秒鐘內吸收多倍於自身血液與水分。6. 沒有細胞毒性。7. 不會增強腫瘤細胞系的活力。8. 即使在高劑量下也能很好地耐受。9. 主要在幾天內吸收。10. 無/燒灼止血保護含有毛囊的組織。11. 也可用於大面積瀰漫性出血。12. 即使在稀釋性凝血病的情況下，也顯著增加凝血速度和凝塊硬度。	無類似建保品項	在極少數情況下，發現使用本產品後幾天內C反應蛋白(CRP)的選擇性增加，而在幾天後下降到正常範圍的水平。(請詳見仿單說明)	
BBY020233001	Inzii Retrieval System內視鏡用檢體袋(孔道 10mm/CD001)"Applied"	衛署醫器輸字 第020233號	4500	用於內視鏡手術時作為放置及取出組織，器官以及結石之用。	無類似功能之健保給付品項	無	
BBY020233002	Inzii Retrieval System內視鏡用檢體袋(孔道 12mmCD004)"Applied"	衛署醫器輸字 第020233號	6000	用於內視鏡手術時作為放置及取出組織，器官以及結石之用。	無類似功能之健保給付品項	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
CDZ025758001	Evolution Biliary Stent膽道支架系統(半覆蓋/EVO-PC-10-11-4/6/8-B)"Cook	衛部醫器輸字第025758號	56500	具彈性，自展性金屬支架由單一編織，白金核心鍍鈦合金不透射線導線。支架兩端有突出邊緣避免無披覆支架在被植入後移位。支架設計上縮短，在內導管上的不透射線帶可以看到總長，也就是名義上的支架直徑的真正長度。支架是無菌的，單次使用。試圖再處理，再滅菌和/或重複使用可能導致器材失效和/或傳染疾病。	因內徑大小的差異性，病人約1-3個月回院治療。	禁忌症包刮對上腸胃道內視鏡檢查和任何支架置入相關過程特定的禁忌症。其他禁忌症包刮，但不限於：狹窄而無法讓導線和支架通過狹窄區域，膽道良性瘤狹窄處，可能要手術切除者，膽道狹窄無法進行內視鏡膽道攝影者，近期膽道穿孔，任何對內視鏡的禁忌症，凝血疾病，近期膽結石，肝內管非常小者，或者除了適應症以外的用途。	
TSZ027371001	SurgiSleeve Wound Protector傷口保護套(WPXSM24 / WPSM256/20-40mm/25-60mm)"Covidien"	衛部醫器輸字第027371號	2800	透過無損傷性撐開切口進入腹腔或胸腔內，能避免傷口過度拉扯以及防止傷口汙染造成感染。	無	無	
FHZ029690003	Propaten Vascular Graft血管移植(肝素塗層/HT064050W/084050W)"Gore"	衛部醫器輸字第029690號	65600	此血管添加肝素，增加血管暢通率與保肢率。	增加血管暢通率與保肢率。	無	
FHZ029690004	Propaten Vascular Graft血管移植(肝素塗層/HT066080W/087080W)"Gore"	衛部醫器輸字第029690號	91800	此血管添加肝素，增加血管暢通率與保肢率。	增加血管暢通率與保肢率。	無	
FHZ029690008	Propaten Vascular Graft血管移植(肝素塗層/IRH473845W)"Gore"	衛部醫器輸字第029690號	41000	此血管添加肝素，增加血管暢通率與保肢率。	增加血管暢通率與保肢率。	無	
SAY032674001	LigaSure Impact Nano-Coating彎型開放式閉合分割器(LF4418)"Covidien"	衛部醫器輸字第032674號	7000	用於外科手術時，組織及血管的止血及切割。	病人出血較少，手術時間縮短，術後恢復較快。	正常使用下無副作用。	
SAY032674001	LigaSure Impact Nano-Coating彎型開放式閉合分割器(LF4418)"Covidien"單次	衛部醫器輸字第032674號	30000	用於外科手術時，組織及血管的止血及切割。	病人出血較少，手術時間縮短，術後恢復較快。	正常使用下無副作用。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
SAY031704001	LigaSure Exact Dissector Nano-Coated 分離器(含塗層 /LF2019)"Covidien" ★	衛部醫器輸字第031704號	7000	用於開放式手術時，組織的止血及切割。	病人出血較少，手術時間縮短，術後恢復較快。	正常使用下無副作用。	
SAY031704001	LigaSure Exact Dissector Nano-Coated 分離器(含塗層 /LF2019)"Covidien" ★	衛部醫器輸字第031704號	30000	用於開放式手術時，組織的止血及切割。	病人出血較少，手術時間縮短，術後恢復較快。	正常使用下無副作用。	
SAY032513001	LigaSure Marryland Nano-Coating閉合分割器(含塗層 /37cm/LF1937)"Covidien" ★	衛部醫器輸字第032513號	7000	用於腹腔鏡手術時，組織的止血及切割。	病人出血較少，手術時間縮短，術後恢復較快。	正常使用下無副作用。	
SAY032513001	LigaSure Marryland Nano-Coating閉合分割器(含塗層 /37cm/LF1937)"Covidien" ★	衛部醫器輸字第032513號	30000	用於腹腔鏡手術時，組織的止血及切割。	病人出血較少，手術時間縮短，術後恢復較快。	正常使用下無副作用。	
SAY032513001	LigaSure Marryland Nano-Coating閉合分割器(含塗層 /23cm/LF1923)"Covidien" ★	衛部醫器輸字第032674號	30000	用於腹腔鏡手術時，組織的止血及切割。	病人出血較少，手術時間縮短，術後恢復較快。	正常使用下無副作用。	
SAY032513001	LigaSure Marryland Nano-Coating閉合分割器(含塗層 /23cm/LF1923)"Covidien" ★	衛部醫器輸字第032674號	7000	用於腹腔鏡手術時，組織的止血及切割。	病人出血較少，手術時間縮短，術後恢復較快。	正常使用下無副作用。	
SAY031706001	LigaSure Retractable L-Hook閉合分割器(LF5637)"Covidien"	衛部醫器輸字第031706號	7000	用於腹腔鏡手術時，組織的止血及切割。	病人出血較少，手術時間縮短，術後恢復較快。	正常使用下無副作用。	
SAY031706001	LigaSure Retractable L-Hook閉合分割器(LF5637)"Covidien" 單次	衛部醫器輸字第032868號	32000	用於腹腔鏡手術時，組織的止血及切割。	病人出血較少，手術時間縮短，術後恢復較快。	正常使用下無副作用。	
FBZ024051001	Mini Tight-Rope Repair System迷你肌腱固定懸吊鈕"Arthrex"	衛署醫器輸字第024051號	42000	本產品是用於將韌帶固定在所附屬破裂骨端和關節端的小骨片段，此處多無法用骨螺絲固定，此系統也可以與外固定和長髓釘包含骨板合併，配合骨折支撐帶和石膏使用。本產品可用於下列癒合過程，提供固定之用：如Hallux Valgus重建(矯正)，用於減少第一與第二趾骨間角度。	1. 此特材與技術屬於微創手術(Minimally invasive system)，傷口小，失血量少，可減少病患住院天數，復原期短。2. 使用MiniTightRope 不需要第二次開刀拔除此特材。	1. 深層或表面的感染。2. 對植入材料過敏或有其他的反應。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ020077001	Tight-Rope Syndesmosis Repair System肌鍵固定懸吊鈕 (Dia 3.5mm / AR-8926SS)"Arthrex"	衛署醫器輸字第020077號	42000	本產品是用於將韌帶固定在所附屬破裂骨端和關節端的小骨片段，此處多無法用骨螺絲固定，此系統也可以與外固定和長髓釘包含骨板合併，配合骨折支撐帶和石膏使用。本產品可用於修復跟髓肌腱韌帶破損的提供軟組織的固定生長，如肌腱韌帶重建(肌腱韌帶破裂)與Weber B和C和腳踝骨折。	1. 研究結果顯示相較於使用 Syndesmosis Screw固定，TightRope提供了更準確的方式來穩定Syndesmosis。2. 使用TightRope除了提供更準確的方式來固定Syndesmosis，亦不需再次開刀拔除implant。3. 使用TightRope的好處為快速，可縮短手術時間；同時使用TightRope可為minimally invasive。4. 術後兩週即可恢復50%的Weight bearing，6週可恢復完整的Weight bearing。	1. 深層或表面的感染。2. 對植入材料過敏或有其他的反應。	
FBZ023869002	SwiveLock Suture Anchors With FiberTape高鋼性縫合帶縫合錨釘"Arthrex"	衛署醫器輸字第023869號	40000	使用SwiveLock Suture進行全關節鏡下suprapectora方法，除了具有穩固與安全的優點之外，還可避免接觸肱二頭肌肌腱上方的軟組織，使其維持良好的血液與神經供應，避免機械性刺激；且具有較高的破壞負載能力。	使用SwiveLock(思維拉客縫合錨釘)進行全關節鏡手術，除了比傳統縫線錨釘具有穩固與安全的優點之外，還可避免接觸肱二頭肌肌腱上方的軟組織，使其維持良好的血液與神經供應，避免機械性刺激。且Anchor(錨釘)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。	1. 深層或表面的感染。2. 對植入材料過敏或有其他的反應。	
FBZ023869003	SwiveLock Suture Anchors-Tenodesis Suture肌鍵固定式縫合錨釘"Arthrex"	衛署醫器輸字第023869號	45000	用於外科手術上將軟組織固定縫合至骨頭上，運用多種縫合方式(如單排縫合、雙排縫合等)做修復與固定。	使用SwiveLock(思維拉客縫合錨釘)進行全關節鏡手術，除了比傳統縫線錨釘具有穩固與安全的優點之外，還可避免接觸肱二頭肌肌腱上方的軟組織，使其維持良好的血液與神經供應，避免機械性刺激。且Anchor(錨釘)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。	1. 深層或表面的感染。2. 對植入材料過敏或有其他的反應。	
WDZ024437001	Promogran Prisma Wound Balancing Matrix傷口抗菌覆蓋基材 (PS2028/28cm2)"Systagenix"	衛署醫器輸字第024437號	1300	使用生物可吸收的膠原蛋白/氧化再生纖維/含銀的氧化再生纖維成份，針對傷口上過高的蛋白酶活性進行調製，以降低細菌的生長、保護並群聚自身生長因子，促進血管及上皮細胞、肉芽組織的生長，幫助傷口癒合。適用於處理所有有感染風險，滲出液較多，且明顯壞死組織的二期癒合傷口。	無	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
TSZ026478001	Glove Port腹腔鏡用端口 (S/M/L)"Nelis" ★	衛部醫器輸字第026478號	25000	本產品可牽開手術切口邊緣，並通過產品端口將手術器械及內視鏡(機器人手術器械及機器人鏡頭)插入體內，進行微創侵入性手術，可降低傷口數及傷口大小、減輕術後疼痛感或自然孔洞無疤痕手術，病患術後恢復快及美容外觀。	本產品為自費品項，較傳統腹腔鏡手術(或機器人手術)，不僅可降低傷口數及傷口大小、減輕術後疼痛感或自然孔洞無疤痕手術，病患術後恢復快及美容外觀。目前無類似健保給付品項。而傳統腹腔鏡手術(或機器人手術)需要多個切口，傷口數較多、多疤痕較不美觀，患者恢復較慢且術後疼痛感較高。	無	
TTZ031099001	可吸收性止血劑 (1g/4DruField PH/SK0001-EU)"PlanTec"	衛部醫器輸字第031099號	11200	1. 是一種用於手術傷口出血止血的醫療耗材。2. 由高度親水的微粒組成，由高純度澱粉製成，不含動物成分。3. 具有生物相容性，極低熱原和過敏原。4. 除了傳統開腹手術外，即使在腹腔鏡和機器人手術中，粉末的優異流動性也使得在外科手術過程中的應用簡單且安全。5. 高度親水的粉末可以在幾秒鐘內吸收多倍於自身血液與水分。6. 沒有細胞毒性。7. 不會增強腫瘤細胞系的活力。8. 即使在高劑量下也能很好地耐受。9. 主要在幾天內吸收。10. 無/燒灼止血保護含有毛囊的組織。11. 也可用於大面積瀰漫性出血。12. 即使在稀釋性凝血病的情況下，也顯著增加凝血速度和凝塊硬度。	無類似健保品項。	在極少數情況下，發現使用本產品後幾天內C反應蛋白(CRP)的選擇性增加，而在幾天後下降到正常範圍的水平。	
TTZ031099002	可吸收性止血劑 (3g/4DruField PH/SK0003-EU)"PlanTec"	衛部醫器輸字第031099號	19500	1. 是一種用於手術傷口出血止血的醫療耗材。2. 由高度親水的微粒組成，由高純度澱粉製成，不含動物成分。3. 具有生物相容性，極低熱原和過敏原。4. 除了傳統開腹手術外，即使在腹腔鏡和機器人手術中，粉末的優異流動性也使得在外科手術過程中的應用簡單且安全。5. 高度親水的粉末可以在幾秒鐘內吸收多倍於自身血液與水分。6. 沒有細胞毒性。7. 不會增強腫瘤細胞系的活力。8. 即使在高劑量下也能很好地耐受。9. 主要在幾天內吸收。10. 無/燒灼止血保護含有毛囊的組織。11. 也可用於大面積瀰漫性出血。12. 即使在稀釋性凝血病的情況下，也顯著增加凝血速度和凝塊硬度。	無類似健保品項。	在極少數情況下，發現使用本產品後幾天內C反應蛋白(CRP)的選擇性增加，而在幾天後下降到正常範圍的水平。	



品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
TTZ031099003	可吸收性止血劑 (5g/4DruField PH/SK0005- EU)"PlanTec"	衛部醫器輸字 第031099號	22100	1. 是一種用於手術傷口出血止血的醫療耗材。 2. 由高度親水的微粒組成，由高純度澱粉製成，不含動物成分。 3. 具有生物相容性，極低熱原和過敏原。 4. 除了傳統開腹手術外，即使在腹腔鏡和機器人手術中，粉末的優異流動性也使得在外科手術過程中的應用簡單且安全。 5. 高度親水的粉末可以在幾秒鐘內吸收多倍於自身血液與水分。 6. 沒有細胞毒性。 7. 不會增強腫瘤細胞系的活力。 8. 即使在高劑量下也能很好地耐受。 9. 主要在幾天內吸收。 10. 無/燒灼止血保護含有毛囊的組織。 11. 也可用於大面積瀰漫性出血。 12. 即使在稀釋性凝血病的情況下，也顯著增加凝血速度和凝塊硬度。	無類似健保品項。	在極少數情況下，發現使用本產品後幾天內C反應蛋白(CRP)的選擇性增加，而在幾天後下降到正常範圍的水平。	
TTZ031099004	可吸收性止血劑 (9g/4DruField PH/SK0009- EU)"PlanTec"	衛部醫器輸字 第031099號	30300	1. 是一種用於手術傷口出血止血的醫療耗材。 2. 由高度親水的微粒組成，由高純度澱粉製成，不含動物成分。 3. 具有生物相容性，極低熱原和過敏原。 4. 除了傳統開腹手術外，即使在腹腔鏡和機器人手術中，粉末的優異流動性也使得在外科手術過程中的應用簡單且安全。 5. 高度親水的粉末可以在幾秒鐘內吸收多倍於自身血液與水分。 6. 沒有細胞毒性。 7. 不會增強腫瘤細胞系的活力。 8. 即使在高劑量下也能很好地耐受。 9. 主要在幾天內吸收。 10. 無/燒灼止血保護含有毛囊的組織。 11. 也可用於大面積瀰漫性出血。 12. 即使在稀釋性凝血病的情況下，也顯著增加凝血速度和凝塊硬度。	無類似健保品項。	在極少數情況下，發現使用本產品後幾天內C反應蛋白(CRP)的選擇性增加，而在幾天後下降到正常範圍的水平。	
TTZ031099005	可吸收性止血劑塗佈器 (L38cm / LA0038- EU)"PlanTec"	衛部醫器輸字 第031099號	2400	1. 是一種用於手術傷口出血止血的醫療耗材。 2. 由高度親水的微粒組成，由高純度澱粉製成，不含動物成分。 3. 具有生物相容性，極低熱原和過敏原。 4. 除了傳統開腹手術外，即使在腹腔鏡和機器人手術中，粉末的優異流動性也使得在外科手術過程中的應用簡單且安全。 5. 高度親水的粉末可以在幾秒鐘內吸收多倍於自身血液與水分。 6. 沒有細胞毒性。 7. 不會增強腫瘤細胞系的活力。 8. 即使在高劑量下也能很好地耐受。 9. 主要在幾天內吸收。 10. 無/燒灼止血保護含有毛囊的組織。 11. 也可用於大面積瀰漫性出血。 12. 即使在稀釋性凝血病的情況下，也顯著增加凝血速度和凝塊硬度。	無類似健保品項。	在極少數情況下，發現使用本產品後幾天內C反應蛋白(CRP)的選擇性增加，而在幾天後下降到正常範圍的水平。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
SAY029245001	Quill PDO Knotless Tissue-Closure Device 縫合線(無結可吸收)	衛部醫器輸字第029245號	2660	可連續縫合，輔助止血效果。	1. 形成水密屏障。2. 在腹腔鏡微創手術下，密閉手術空間縫合使用方便。3. 傷口癒合效果佳。4. 降低傷口蟹足腫發生。	可能有短暫發炎反應。	
CBP06ELUT1BK	歐禧樂西羅莫司冠狀動脈塗藥支架系統"Biotronik"補差額	衛部醫器輸字第025217號	55100	一、Orsiro擁有市面上最薄僅有60µm的支架厚度及優異的支架設計，加上百多力獨家專利『EFT』設計、可大幅增加支架的推送能力，面對較為困難的手術、可更輕易且迅速地抵達病灶位置、增加手術成功機率。二、Orsiro屬於新一代的混合型塗藥支架、擁有proBIO及BIolute兩種專利塗層、其中proBIO可以減少金屬游離子釋放、可大幅降低96%血管或組織對金屬的過敏反應、另外BIolute則是有生物可吸收[PLLA]對人體來說是相當安全的物質、可以減少對人體造成的負擔。三、Orsiro在許多國際上的臨床實驗都擁有相當優異且最安全的結果。	冠狀動脈塗藥支架為冠狀動脈血管支架幾年後發展出來的支架，係在支架塗上一層聚合物以及抑制細胞增生的藥物，可降低支架置放後血管再次狹窄機率，進而減少患者再度接受冠狀動脈介入術的機會。其置放過程與金屬支架相同，冠狀動脈塗藥支架置放後再狹窄率可降低至小於10%。	一、心導管冠狀動脈介入性治療之副作用或併發症，裝置塗藥支架均可能發生。二、裝置塗藥支架後一個月內支架內血栓之發生率不到1%。但晚期支架內血栓，即使在6-12個月之後也可能發生(發生率約0.5%)。三、塗藥支架可顯著降低血管再狹窄機率，但仍有10%左右會發生血管再狹窄。	除由衛生福利部中央健康保險署支付14,099元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBZ006190001	Spear Locking Plate 矛型微型鎖定骨板系統 (Plate + Screw)"APS"	衛部醫器製字第006190號	50000	矛型微型鎖定骨板系統，螺絲頭及骨板上都有螺紋，可以將螺絲直接鎖定在骨板上，使骨折的固定更堅固，不像傳統的克氏針(K-pin)容易鬆脫向後退出，或是埋頭式螺釘的抗拗扭轉力不足，如此針對蹠骨矯正、骨折固定等，可以得到較好的固定。	健保品無鎖定功能，傷口大，強度不足，矯正角度不足，無法有效支撐矯正後的骨頭。	無副作用。	
CBP06ELUT7AB	XIENCE Sierra Coronary Stent 塗藥支架"Abbott"補差額	衛部醫器輸字第031533號	59000	Xience 塗藥支架為鈷鉻合金製成，質地薄易與血管內壁貼合，支架支撐韌度比傳統不銹鋼支架更強，病患術後可立即進行MRI掃描，不受影響。	健保支架系統，血管再阻塞發生約20-30%塗藥支架系統，血管再阻塞發生率約5%。	除一般塗藥支架之潛在副作用外，無其他副作用。	除由衛生福利部中央健康保險署支付14,099元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBZ029623001	A. L. P. S Small Fragment Plating System 小骨型互鎖式骨板系統"Biomat"	衛部醫器輸字第029623號	46800	1. Timax強化處理鈦合金使用Ti6Al4V, Type II 陽極處理鈦合金，擁有超越一般鈦合金的金屬強度。2. 多種螺釘選擇。3. 極簡化器械。	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。	對裝置材料過敏及其他反應。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ029891002	A. L. P. S Total Foot System/Large Foot足部骨板系統(大型)"Biomet"	衛部醫器輸字第029891號	62400	1. Timax強化處理鈦合金使用Ti6Al4V, Type II陽極處理鈦合金, 擁有超越一般鈦合金的金屬強度。2. 多種螺釘選擇, 有Polyaxial多角度螺釘設計, 便於螺釘方向選擇。3. 極簡化器械, 多種骨板選擇。4. 內建F. A. S. T guide能大幅減少器械需求量提升手術效率。5. ALPS的設計, 利用F. A. S. T guide的槓桿, 我們將Bender設計精緻且最小化, 且可在骨板置入後, 再進行Bending調整, 讓骨板更服貼。	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。	對裝置材料過敏及其他反應。	
FBZ029891003	A. L. P. S Total Foot System足部骨板系統(跟骨)"Biomet"	衛部醫器輸字第029891號	66000	1. Timax強化處理鈦合金使用Ti6Al4V, Type II陽極處理鈦合金, 擁有超越一般鈦合金的金屬強度。2. 多種螺釘選擇, 有Polyaxial多角度螺釘設計, 便於螺釘方向選擇。3. 極簡化器械, 多種骨板選擇。4. 內建F. A. S. T guide能大幅減少器械需求量提升手術效率。5. ALPS的設計, 利用F. A. S. T guide的槓桿, 我們將Bender設計精緻且最小化, 且可在骨板置入後, 再進行Bending調整, 讓骨板更服貼。6. 左綠右紅的顏色辨識, 方向不混淆。	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。	對裝置材料過敏及其他反應。	
FBZ029909001	A. L. P. S Proximal Humerus Plating System近端肱骨骨板組(高式互鎖)"Biomet"	衛部醫器輸字第029912號	69000	1. Timax強化處理鈦合金使用Ti6Al4V, Type II陽極處理鈦合金, 擁有超越一般鈦合金的金屬強度。2. 多種螺釘選擇, 有Polyaxial多角度螺釘設計, 便於螺釘方向選擇。3. 極簡化器械, 高低位骨板選擇。4. 135度Neck-shaft Angle骨板中央設計K-pin hold, 與骨板為135度仰角, 可幫助確認肱骨與骨幹間最理想的固定角度。5. 內建F. A. S. T guide能大幅減少器械需求量提升手術效率。6. 左綠右紅的顏色辨識, 方向不混淆。	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。	對裝置材料過敏及其他反應。	
FBZ029912002	A. L. P. S Hand Fracture System手部骨板系統(2.5mm)"Biomet"	衛部醫器輸字第029912號	49500	1. Timax強化處理鈦合金使用Ti6Al4V, Type II陽極處理鈦合金, 擁有超越一般鈦合金的金屬強度。2. 多種螺釘選擇, 有Polyaxial多角度螺釘設計, 便於螺釘方向選擇。3. 極簡化器械, 多種骨板選擇。4. 內建F. A. S. T guide能大幅減少器械需求量提升手術效率。5. ALPS的設計, 利用F. A. S. T guide的槓桿, 我們將Bender設計精緻且最小化, 且可在骨板置入後, 再進行Bending調整, 讓骨板更服貼。	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。	對裝置材料過敏及其他反應。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ029891001	A. L. P. S Total Foot System/Small足部骨板系統(小型)"Biomet"	衛部醫器輸字第029891號	49500	1. Timax強化處理鈦合金使用Ti6Al4V, Type II陽極處理鈦合金, 擁有超越一般鈦合金的金屬強度。2. 多種螺釘選擇, 有Polyaxial多角度螺釘設計, 便於螺釘方向選擇。3. 極簡化器械, 多種骨板選擇。4. 內建F. A. S. T guide能大幅減少器械需求量提升手術效率。5. ALPS的設計, 利用F. A. S. T guide的槓桿, 我們將Bender設計精緻且最小化, 且可在骨板置入後, 再進行Bending調整, 讓骨板更服貼。	採螺釘與鋼板互鎖, 適合粉碎性/骨質疏松骨折使用, 固定力強。可提早進行復健運動, 術後關節活動較佳患者可及早下床活動, 亦可搭配微創手術, 住院時間較短。採近關節面解剖設計, 關節處較薄, 較不易有異物感。	對裝置材料過敏及其他反應。	
FBZ029909002	A. L. P. S Proximal Humerus Plating System近端肱骨骨板組(低式互鎖)"Biomet"	衛部醫器輸字第029909號	69000	1. Timax強化處理鈦合金使用Ti6Al4V, Type II陽極處理鈦合金, 擁有超越一般鈦合金的金屬強度。2. 多種螺釘選擇, 有Polyaxial多角度螺釘設計, 便於螺釘方向選擇。3. 極簡化器械, 高低位骨板選擇。4. 135度Neck-shaft Angle骨板中央設計K-pin hold, 與骨板為135度仰角, 可幫助確認肱骨與骨幹間最理想的固定角度。5. 內建F. A. S. T guide能大幅減少器械需求量提升手術效率。6. 左綠右紅的顏色辨識, 方向不混淆。	採螺釘與鋼板互鎖, 適合粉碎性/骨質疏松骨折使用, 固定力強。可提早進行復健運動, 術後關節活動較佳患者可及早下床活動, 亦可搭配微創手術, 住院時間較短。採近關節面解剖設計, 關節處較薄, 較不易有異物感。	對裝置材料過敏及其他反應。	
FBZ029912001	A. L. P. S Hand Fracture System手部骨板系統(1.5mm)"Biomet"	衛部醫器輸字第029912號	49500	1. Timax強化處理鈦合金使用Ti6Al4V, Type II陽極處理鈦合金, 擁有超越一般鈦合金的金屬強度。2. 多種螺釘選擇, 有Polyaxial多角度螺釘設計, 便於螺釘方向選擇。3. 極簡化器械, 多種骨板選擇。4. 內建F. A. S. T guide能大幅減少器械需求量提升手術效率。5. ALPS的設計, 利用F. A. S. T guide的槓桿, 我們將Bender設計精緻且最小化, 且可在骨板置入後, 再進行Bending調整, 讓骨板更服貼。	採螺釘與鋼板互鎖, 適合粉碎性/骨質疏松骨折使用, 固定力強。可提早進行復健運動, 術後關節活動較佳患者可及早下床活動, 亦可搭配微創手術, 住院時間較短。採近關節面解剖設計, 關節處較薄, 較不易有異物感。	對裝置材料過敏及其他反應。	
FBZ031709001	Persona The Personalized Knee System-PS Vivacit-E襯墊"Zimmer"	衛部醫器輸字第031709號	129000	最高耐磨度、超強抗氧化耐撞擊維他命E襯墊, 可防止襯墊碎裂, 減少磨損產生。	股骨組件基本設計 股骨型號從原本4mm一個尺寸進階到2mm一個尺寸, 提供病人更合適的選擇襯墊組件 一般健保墊片 可搭配超強抗氧化耐撞擊維他命E襯墊, 避免襯墊磨損, 並提供PS與CR兩種墊片模式供選擇脛骨組件 基本設計 脛骨個人化解剖型設計, 在最大的表面覆蓋下維持最佳的方向較準, 減少術後膝前痛的機率。	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ031709002	Persona The Personalized Knee System-MC Vivacit-E襯墊"Zimmer"	衛部醫器輸字第031709號	129000	最高耐磨度、超強抗氧化耐撞擊維他命E襯墊，可防止襯墊碎裂，減少磨損產生。	股骨組件基本設計 股骨型號從原本4mm一個尺寸進階到2mm一個尺寸，提供病人更合適的選擇襯墊組件 一般健保墊片 可搭配超強抗氧化耐撞擊維他命E襯墊，避免襯墊磨損，並提供PS與CR兩種墊片模式供選擇脛骨組件 基本設計 脛骨個人化解剖型設計，在最大的表面覆蓋下維持最佳的方向較準，減少術後膝前痛的機率。	無	
CDY011468001	Cre Balloon Dilatation Catheter導管 (M00558380/18mm*8cm)"Boston"	衛署醫器輸字第011468號	10560	1. 專利PEBAX材質，圓肩設計，可精準地在三種不同大氣壓力下達到三種不同尺寸的氣球直徑，完成臨床消化道狹窄擴張的需求。2. 本產品的擴張直徑為三段式，依序逐漸擴張至較大的直徑。特定的氣球尺寸皆印在每一個包裝及軸的標籤上。3. 本產品穿過內視鏡的工作管腔和接受一條0.035 in. /0.89 mm導引線通過它的導引腔。此導管的包裝內包括一條0.035 in. (0.89 mm)的軟尖端導管，此導管已預先放置於導引腔內。自導管管身末端起算，導引線比導管長25cm，從導管管身末端起出。4. 導引線的固定裝置與導管的導引線軸。固定裝置在包裝中應為" OFF" 或是未鎖定的狀態。當固定裝置為" OFF" 狀態時，導引線只能從導管推進或是移除。當固定裝置為" ON" 的狀態時，導引線則被固定在導管中適當的位置。	無健保替代品項；不使用自費品時，依各醫師專業判斷，選擇適當之診療方式。	1. 尚未知悉禁忌症。2. 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副作用。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
CDY025513001	Cre Balloon Dilatation Catheter導管 (M00558620/10mm*5.5cm)"Bost	衛部醫器輸字第025513號	10560	<p>1. 專利PEBAX材質，圓肩設計，可精準地在三種不同大氣壓力下達到三種不同尺寸的氣球直徑，完成臨床消化道狹窄擴張的需求。</p> <p>2. 本產品的擴張直徑為三段式，依序逐漸擴張至較大的直徑。特定的氣球尺寸皆印在每一個包裝及軸的標籤上。</p> <p>3. 本產品穿過內視鏡的工作管腔並接受一條0.035 in. (0.89 mm)導引線通過它的導引腔而發揮功效。此導管的包裝內包括一條0.035 in. (0.89 mm)的軟尖端導管，此導管已預先放置於導引腔內。自導管管身末端起算，導引線比導管長25cm。除了 18-19-20 (M00558650&amp;M00558710) 的所有型號，兩個不透射線標記位於導管的球囊節段下方，可通過X光透視為球囊在狹窄部位中的定位提供可視基準點。對於 18-19-20 (240cm) 配置 (M00558710)，單個不透射線標記位於球囊近端。對於 18-19-20 (180cm) 配置 (M00558650)，未提供不透射線標記。導引線的固定裝置與導管的導引線軸相連接。固定裝置在包裝中應為" OFF" 或是未鎖定的狀態。當固定裝置為" OFF" 狀態時，導引線只能從導管推進或是移除。當固定裝置為" ON" 的狀態時，導引線固定則被在導管中適當的位置。</p>	無健保替代品項；不使用自費品時，依各醫師專業判斷，選擇適當之診療方式。	1. 無已知禁忌症。2. 消化道氣球擴張術可能引起的不良事件包括但不限於：穿孔、出血、血腫、敗血症/感染、對顯影劑過敏、疼痛和壓痛。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
CDY025513001	Cre Balloon Dilatation Catheter導管 (M00558630/12mm*5.5cm)"Bost	衛部醫器輸字第025513號	10560	<p>1. 專利PEBAX材質，圓肩設計，可精準地在三種不同大氣壓力下達到三種不同尺寸的氣球直徑，完成臨床消化道狹窄擴張的需求。</p> <p>2. 本產品的擴張直徑為三段式，依序逐漸擴張至較大的直徑。特定的氣球尺寸皆印在每一個包裝及軸的標籤上。</p> <p>3. 本產品穿過內視鏡的工作管腔並接受一條0.035 in. (0.89 mm)導引線通過它的導引腔而發揮功效。此導管的包裝內包括一條0.035 in. (0.89 mm)的軟尖端導管，此導管已預先放置於導引腔內。自導管管身末端起算，導引線比導管長25cm。除了 18-19-20 (M00558650&amp;M00558710) 的所有型號，兩個不透射線標記位於導管的球囊節段下方，可通過X光透視為球囊在狹窄部位中的定位提供可視基準點。對於 18-19-20 (240cm) 配置 (M00558710)，單個不透射線標記位於球囊近端。對於 18-19-20 (180cm) 配置 (M00558650)，未提供不透射線標記。導引線的固定裝置與導管的導引線軸相連接。固定裝置在包裝中應為" OFF" 或是未鎖定的狀態。當固定裝置為" OFF" 狀態時，導引線只能從導管推進或是移除。當固定裝置為" ON" 的狀態時，導引線固定則被在導管中適當的位置。</p>	無健保替代品項；不使用自費品時，依各醫師專業判斷，選擇適當之診療方式。	1. 無已知禁忌症。2. 消化道氣球擴張術可能引起的不良事件包括但不限於：穿孔、出血、血腫、敗血症/感染、對顯影劑過敏、疼痛和壓痛。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
CDY025513001	Cre Balloon Dilatation Catheter導管 (M00558640/15mm*5.5cm)"Bost	衛部醫器輸字第025513號	10560	<p>1. 專利PEBAX材質，圓肩設計，可精準地在三種不同大氣壓力下達到三種不同尺寸的氣球直徑，完成臨床消化道狹窄擴張的需求。</p> <p>2. 本產品的擴張直徑為三段式，依序逐漸擴張至較大的直徑。特定的氣球尺寸皆印在每一個包裝及軸的標籤上。</p> <p>3. 本產品穿過內視鏡的工作管腔並接受一條0.035 in. (0.89 mm)導引線通過它的導引腔而發揮功效。此導管的包裝內包括一條0.035 in. (0.89 mm)的軟尖端導管，此導管已預先放置於導引腔內。自導管管身末端起算，導引線比導管長25cm。除了 18-19-20 (M00558650&amp;M00558710) 的所有型號，兩個不透射線標記位於導管的球囊節段下方，可通過X光透視為球囊在狹窄部位中的定位提供可視基準點。對於 18-19-20 (240cm) 配置 (M00558710)，單個不透射線標記位於球囊近端。對於 18-19-20 (180cm) 配置 (M00558650)，未提供不透射線標記。導引線的固定裝置與導管的導引線軸相連接。固定裝置在包裝中應為" OFF" 或是未鎖定的狀態。當固定裝置為" OFF" 狀態時，導引線只能從導管推進或是移除。當固定裝置為" ON" 的狀態時，導引線固定則被在導管中適當的位置。</p>	無健保替代品項；不使用自費品時，依各醫師專業判斷，選擇適當之診療方式。	1. 無已知禁忌症。2. 消化道氣球擴張術可能引起的不良事件包括但不限於：穿孔、出血、血腫、敗血症/感染、對顯影劑過敏、疼痛和壓痛。	



品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
CDY025513001	Cre Balloon Dilatation Catheter導管 (M00558650/18mm*5.5cm)"Bost	衛部醫器輸字第025513號	10560	1. 專利PEBAX材質，圓肩設計，可精準地在三種不同大氣壓力下達到三種不同尺寸的氣球直徑，完成臨床消化道狹窄擴張的需求。2. 本產品的擴張直徑為三段式，依序逐漸擴張至較大的直徑。特定的氣球尺寸皆印在每一個包裝及軸的標籤上。3. 本產品穿過內視鏡的工作管腔並接受一條0.035 in. (0.89 mm)導引線通過它的導引腔而發揮功效。此導管的包裝內包括一條0.035 in. (0.89 mm)的軟尖端導管，此導管已預先放置於導引腔內。自導管管身末端起算，導引線比導管長25cm。除了 18-19-20 (M00558650&M00558710) 的所有型號，兩個不透射線標記位於導管的球囊節段下方，可通過X光透視為球囊在狹窄部位中的定位提供可視基準點。對於 18-19-20 (240cm) 配置 (M00558710)，單個不透射線標記位於球囊近端。對於 18-19-20 (180cm) 配置 (M00558650)，未提供不透射線標記。導引線的固定裝置與導管的導引線軸相連接。固定裝置在包裝中應為" OFF" 或是未鎖定的狀態。當固定裝置為" OFF" 狀態時，導引線只能從導管推進或是移除。當固定裝置為" ON" 的狀態時，導引線固定則被在導管中適當的位置。	無健保替代品項；不使用自費品時，依各醫師專業判斷，選擇適當之診療方式。	1. 無已知禁忌症。2. 消化道氣球擴張術可能引起的不良事件包括但不限於：穿孔、出血、血腫、敗血症/感染、對顯影劑過敏、疼痛和壓痛。	
TKY021893002	Epix laparoscopic graspers腹腔鏡組織夾持鉗(Dia 5mm*L35cm / C4130)"Applied"	衛署醫器輸字第021893號	5600	在內視鏡手術時為夾持組織或器官之用。	無類似功能之健保給付品項。	無。	
FSZ027776005	Neoveil 可吸收性組織修補片(NV-M-015G/100*50*0.15mm)"G UNZE"	衛部醫器輸字第027776號	21700	1. 補強不需長時間癒合的部位。2. 補強脆弱器官的縫合處，如肺、支氣管、肝及消化道。	無類似功能之健保給付品項。	無。	
FSZ027776003	Neoveil 可吸收性組織修補片(NV-L-015G/100*100*0.15mm)"GUNZE"	衛部醫器輸字第027776號	28300	1. 補強不需長時間癒合的部位。2. 補強脆弱器官的縫合處，如肺、支氣管、肝及消化道。	無類似功能之健保給付品項。	無。	
FBZ006178002	Rib Fixation System肋骨星型鎖定螺釘 (2.9mm/0829-1302-06:14/0929-1302-10:12)"APS"	衛部醫器製字第006178號	4550	鈦合金材質，生物相容性高置入體內不易產生過敏反應，螺釘前端為自攻牙設計，可減少手術開刀時間，螺釘頭為扁平設計，可平貼於骨頭上減少異物感產生。	健保無鎖定功能，無法有效支撐矯正後的骨頭，不銹鋼316L低抗疲勞強度，在人體內低抗腐蝕性，低生物相容性。	無。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ006178001	Rib Fixation System肋骨鎖定骨板(8H:12H / 2700-1405-08:12)"APS"	衛部醫器製字第006178號	58800	骨板為解剖設計，符合大多數亞洲人骨型，純鈦材質生物相容性高，置入人體不易產生過敏反應，可長期置於體內，免於再次手術取出。	健保無鎖定功能，骨法有效支撐矯正後的骨頭，不鏽鋼316L低抗疲勞強度，在人體內低抗腐蝕性，低生物相容性。	無。	
CBZ022592001	Wingspan Stent System 支架系統(Dia 2.5:4.5*L9:20mm / M003WE0250090:0450200)"Stryker"	衛署醫器輸字第022592號	160000	專用於無法透過藥物治療、顱內血管阻塞程度的顱內動脈70-99%粥狀硬化狹窄且本支架系統可進入治療；治療前24小時無任何新的神經症狀，治療前7日無中風症狀；目標血管直徑為2-4.5mm，目標病兆長度不大於14mm的病患，用來增加其腦動脈血管的管徑。	無。	動脈瘤、腦缺血、凝血病變、對顯影劑或抗血小板藥物所產生的藥物過敏反應、栓塞(空氣、組織或血栓性組織)、低血壓、血管內膜剝離、缺血/梗塞、支架內血管再狹窄、偽動脈瘤、支架移位-誤放-阻塞-血栓、血管痙攣-剝離-穿孔-破裂、血管受傷而須以外科手術修復或介入性治療、死亡。	
CBZ021382001	Gateway PTA Balloon Catheter氣球導管(Dia 1.5:4.0*L9:20mm)"Stryker"	衛署醫器輸字第021382號	21000	專用於顱內動脈狹窄部分的氣球擴張，以期增加其腦動脈血管的管徑，藉以改善顱內灌流的情形。	無。	可能副作用動脈瘤、腦缺血、凝血病變、對顯影劑或抗血小板藥物所產生的藥物過敏反應、栓塞(空氣、組織或血栓性組織)、於穿刺進入處發生血腫與疼痛、感染或出血、低血壓/高血壓、血量過多、缺血與梗塞、神經症狀疼痛、再狹窄、癲癇、中風、昏厥、血栓栓塞反應短暫性缺血發作(TIA)、血管內膜剝離、偽動脈瘤、血管痙攣-剝離-穿孔-破裂、需手術修復或介入性治療的血管創傷、死亡。	
TKY023677002	BoneScalpel 超音波手術系統-沖洗管路	衛署醫器輸字第023677號	6000	可使用於外科手術程序中與超音波手術系統-骨刀震盪頭共同使用，對於硬化組織的振盪移除，而不傷害周圍神經及血管，和進行精密截骨手術，而切骨面完整減少手術中骨細胞破壞和血液的流失，並有效減少手術時間。	無。	過低的給水速率可能造成組織的灼傷。	
FBHLE29866Z1	G7 Liner人工髌白系統 聚乙烯襯墊-E1抗氧化超耐磨襯墊補差額	衛部醫器輸字第029866號	108000	最高耐磨度、超強抗氧化耐撞擊維他命E襯墊，可防止襯墊碎裂，無陶瓷摩擦異音。	高度抗磨損能力並可搭配大size陶瓷頭達到更大的活動角度。髌白杯可搭配健保品項與OsseoTi髌白杯(3D列印)自費品項並有特殊陽極變色處理方便辨識。	無。	除由衛生福利部中央健康保險署支付4,018元外，其餘差額由立同意書人負擔。

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBHPEVTMA5BM	G7 Kinectiv Vitamin E Ceramic陶瓷人工髖關節系統補差額	衛署醫器輸字第022415+019267+022215+030214+029866號	168100	最高耐磨度、超強抗氧化耐撞擊維他命E襯墊，可防止襯墊碎裂，無陶瓷摩擦異音。	高度抗磨損能力並可搭配大size陶瓷頭達到更大的活動角度。髖臼杯可搭配健保品項與OsseoTi髖臼杯(3D列印)自費品項並有特殊陽極變色處理方便辨識。	無。	除由衛生福利部中央健康保險署支付49,319元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBHPEVTMA1BM	G7 Vitamin E Ceramic陶瓷人工髖關節系統補差額	衛署醫器輸字第022415+008736+01151+030214+029866號	165000	最高耐磨度、超強抗氧化耐撞擊維他命E襯墊，可防止襯墊碎裂，無陶瓷摩擦異音。	高度抗磨損能力並可搭配大size陶瓷頭達到更大的活動角度。髖臼杯可搭配健保品項與OsseoTi髖臼杯(3D列印)自費品項並有特殊陽極變色處理方便辨識。	無。	除由衛生福利部中央健康保險署支付39,396元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBHREVTMA1BM	G7 Vitamin E Ceramic陶瓷重建型人工髖關節系統補差額	衛署醫器輸字第022415+023407+030214+029866號	175000	最高耐磨度、超強抗氧化耐撞擊維他命E襯墊，可防止襯墊碎裂，無陶瓷摩擦異音。	高度抗磨損能力並可搭配大size陶瓷頭達到更大的活動角度。髖臼杯可搭配健保品項與OsseoTi髖臼杯(3D列印)自費品項並有特殊陽極變色處理方便辨識。	無。	除由衛生福利部中央健康保險署支付52,796元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBZ030214001	G7 Acetabular System-Osseo Ti Shell鈦骨髖臼杯(3D Printing/110010239:278)"Biomet"	衛部醫器輸字第030214號	80000	非炎症退化性關節疾病(NIDJD)，包括骨關節炎和缺血性壞死。類風溼性關節炎。矯正功能畸形。治療其他技術無法處理的不癒合股骨頭骨折及股骨頭近端股骨轉子骨折。其他治療或修正先前失敗的髖關節置換術。可搭配維他命E墊片使用。	可搭配維他命E墊片使用與大size陶瓷頭達到抗磨損與大活動角度之效果。OsseoTi髖臼杯(3D列印)自費品項有特殊陽極變色處理方便辨識。	無。	
TTZ028804003	Ostene Bone Hemostasis Material水溶性骨用止血材(1.0g / 1503833)"Baxter"	衛部醫器輸字第028804號	4190	本產品是一種水溶性手術用植入物，可提供物理性屏障之功能，以控制骨表面之出血，並非屬生化作用。本產品是水溶性環氧烷共聚物混合的無菌產品。	1. 手術輔助止血。2. 不可用於骨骼缺陷處，如骨折，因可能會干擾組織形成並可能形成囊腫。3. 不論手術類型，均應盡量移除產品。4. 產品接觸血液後膨脹135% 體積，用於骨骼孔洞、骨骼邊緣區域、脊椎時，必須移除以免額外壓力造成麻痺及神經損傷。	目前無已知副作用。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
TTZ028804001	Ostene Bone Hemostasis Material水溶性骨用止血材(3.5g / 1503831)"Baxter"	衛部醫器輸字第028804號	9770	本產品是一種水溶性手術用植入物，可提供物理性屏障之功能，以控制骨表面之出血，並非屬生化作用。本產品是水溶性環氧烷共聚物混合的無菌產品。	1. 手術輔助止血。2. 不可用於骨骼缺陷處，如骨折，因可能會干擾組織形成並可能形成囊腫。3. 不論手術類型，均應盡量移除產品。4. 產品接觸血液後膨脹135% 體積，用於骨骼孔洞、骨骼邊緣區域、脊椎時，必須移除以免額外壓力造成麻痺及神經損傷。	目前無已知副作用。	
HHZ023218001	EkoSonic Endovascular System-Mach4藥物遞送及超聲波導管"EKOS"	衛署醫器輸字第023218號	152000	EkoSonic MACH4 血管裝置係利用高頻(2-3MHz)、底功率超音波協助遞送血栓溶解藥物進入血栓或末梢血管處。	健保治療由於過量消耗血液中pg，所以又易發生再栓塞。	1. 出血。2. 疼痛。	
FBZ031084001	Quattro Link Knotless Anchor免打結縫合錨釘(不可吸收)"Cayenne"	衛部醫器輸字第031084號	26000	1. 具有獨特孔洞設計，可同時通過8股錨釘縫線，增加肌腱修補之穩定性。2. 具獨家金屬尖端設計，能減少骨頭鑽孔次數，保留更多骨本，增加手術安全性。3. 植入器具獨特設計，可重新調整縫線鬆緊度並維持張力，增加手術的安全性。	產品特性之敘述，健保錨釘皆無法做到。	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。	
FALSNUMULT4A1	PanOptixToric遠中近三焦點散光老花矯正軟式人工水晶體(TFNT20:60)補差額	衛部醫器輸字第030620號	120000	本產品為可同時過率紫外線及藍光的軟式可折疊多焦點人工水晶體。此IOL具雙凸面型視盤，其前端表面包含非球面設計及繞射結構，可將入射光分離，因此可提供遠、中、近範圍的視力。並含可過濾藍光的發色團，可模擬人類的水晶體。	提供多焦點老花矯正增加脫鏡率。並可過濾紫外線和部分藍光。前端表面設計為負球面像差，以代償角膜的正球面像差，具有矯正散光效果。	如同其他一般手術也具有危險性，白內障手術與水晶體植入術可能引發的併發症如下(但不限於下列反應):角膜內皮細胞受損、眼內炎、視網膜剝離、玻璃體炎、囊狀黃斑部水腫、角膜水腫、瞳孔閉鎖、睫狀體炎、虹膜脫出、前房積膿、易變性或持續性青光眼。	除由衛生福利部中央健康保險署支付2,744元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBZ030998001	MatrixRIB Pre-Contoured Plate助骨預成型骨板(左/右)"Synthes"	衛部醫器輸字第030998號	55000	用於正常和骨質疏鬆骨肋骨和胸骨骨折、骨融合和截骨手術後的固定和穩定，已及胸壁的重建	無健保品項可使用	1. 植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定固度負荷。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故障。4. 植入物引起疼痛。	
FBZ030998002	MatrixRIB Fixation-Universal Plate肋骨板(8 Hole)"Synthes"	衛部醫器輸字第030998號	55000	用於正常和骨質疏鬆骨肋骨和胸骨骨折、骨融合和截骨手術後的固定和穩定，已及胸壁的重建	無健保品項可使用	1. 植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定固度負荷。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故障。4. 植入物引起疼痛。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ030998003	MatrixRIB Fixation-Intramedullary Splints髓內夾板"Synthes"	衛部醫器輸字第030998號	55000	用於正常和骨質疏鬆骨肋骨和胸骨骨折、骨融合和截骨手術後的固定和穩定，已及胸壁的重建	無健保品項可使用	1. 植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定固度負荷。 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故障。 4. 植入物引起疼痛。	
FBZ030998004	MatrixRIB Fixation-Locking Screw助骨鎖定骨釘(Dia 2.9mm)"Synthes"	衛部醫器輸字第030998號	5150	用於正常和骨質疏鬆骨肋骨和胸骨骨折、骨融合和截骨手術後的固定和穩定，已及胸壁的重建	無健保品項可使用	1. 植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定固度負荷。 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故障。 4. 植入物引起疼痛。	
FBZ003994002	Titanium Small Locking Plate System 鈦金屬小骨鎖定骨板"Syntec"	衛署醫器製字第003994號	38000	本產品材料為符合國際標準，設計骨骼3D解剖形狀，區分左右不同骨位選擇需求長度及解剖寬窄的尺寸之骨板，可避免凹折骨板造成金屬連結的高強度的結構剛性，專屬人體骨骼鎖定鋼板，多角度螺釘抓取，具有固定強度採用漸進式螺紋間距設計，大幅度提升骨頭抓附能力，乘載強度，穩地骨折，達到人體各部位骨折，粉碎性骨折，爆裂性骨折，可達到最佳固定效果	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，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，釘抓附力不夠，易鬆脫，可能造成患者需要再進行二次手術風險	避免術後立即激烈、過度活動造成延遲癒合或癒合不良	
FBZ003962002	Titanium LOWER extremity locking Plate-鈦金屬下肢鎖定骨板	衛署醫器製字第003962號	59300	本產品材料為符合國際標準，設計骨骼3D解剖形狀，區分左右不同骨位選擇需求長度及解剖寬窄的尺寸之骨板，可避免凹折骨板造成金屬連結的高強度的結構剛性，專屬人體骨骼鎖定鋼板，多角度螺釘抓取，具有固定強度採用漸進式螺紋間距設計，大幅度提升骨頭抓附能力，乘載強度，穩地骨折，達到人體各部位骨折，粉碎性骨折，爆裂性骨折，可達到最佳固定效果	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，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，釘抓附力不夠，易鬆脫，可能造成患者需要再進行二次手術風險	避免術後立即激烈、過度活動造成延遲癒合或癒合不良	
FBZ003994003	Titanium Locking Plate System鈦金屬鎖定骨板(4.5mm)"Syntec"	衛署醫器製字第003994號	60000	本產品材料為符合國際標準，設計骨骼3D解剖形狀，區分左右不同骨位選擇需求長度及解剖寬窄的尺寸之骨板，可避免凹折骨板造成金屬連結的高強度的結構剛性，專屬人體骨骼鎖定鋼板，多角度螺釘抓取，具有固定強度採用漸進式螺紋間距設計，大幅度提升骨頭抓附能力，乘載強度，穩地骨折，達到人體各部位骨折，粉碎性骨折，爆裂性骨折，可達到最佳固定效果	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，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，釘抓附力不夠，易鬆脫，可能造成患者需要再進行二次手術風險	避免術後立即激烈、過度活動造成延遲癒合或癒合不良	
CBP06ELUT2HC	Premounted Coronary Stent冠狀動脈支架系統(塗層/Dia 2:5mm)"Hexacath"補差額	衛部醫器輸字第028148號	56200	1. 鈦金屬：阻斷重金屬釋出毒性減少血管發炎，與人體沒有排斥性 2. NO塗層：有效的降低再狹窄與內皮細胞增厚減少血小板與纖維蛋白沉澱發炎反應降至最低血栓形成機率降至最低調節血管張力加速內皮細胞癒合	特殊塗層血管支架」的好處是雙重抗血小板藥物（阿斯匹靈與保栓通）只需服用3個月，且血管再狹窄率和塗藥支架接近，臨床上相對安全。	可能發生的不良事件：動脈血栓、動脈剝離…等等。	除由衛生福利部中央健康保險署支付14,099元外，其餘差額由立同意書人負擔。

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FSZ018055004	Sofradim PARIETEX Composite Meshes人工編網 (20x15cm)"Covidien"	衛署醫器輸字第018055號	32500	1. 本品採用IPOM術式治療腹部疝氣。將網膜置放於腹腔內（一般開腹術式、腹腔鏡術式皆可），其具有防沾黏的特性，有效降低腹部疝氣併發症、復發率。 2. 產品組成：3D聚酯人工網 + 可吸收的膠原蛋白（防沾黏層）。 3. 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。 4. 可吸收的膠原蛋白，植入後12天開始被吸收，20天後完全被吸收，有效防止組織沾粘。 5. 防沾粘膠原薄膜滲透超過網片編織基礎層，緊密連接，不會有脫落分離的風險。 6. 產品透視度極佳，可確認 Defect 被完整適當覆蓋。 7. 附有固定線(亦可自行增加)，方便mesh懸吊定位。	1. 有效減低腹部疝氣病人的復發率。 2. 植入品可防止組織沾黏並自體吸收。 3. 植入品能部份自體吸收;依人體功學彈性編織,有效減少病人的不適、疼痛感。 4. 可以微創腹腔鏡術式治療。	使用本產品之後，也可能出現因使用本產品腹壁層重建所引起的相關併發症。這些併發症包括(但不侷限於): 1. 血清腫、血腫。 2. 復發。 3. 感染。 4. 內臟沾黏。 5. 對產品成分產生過敏反應。	
FSZ018055005	Sofradim PARIETEX Composite Meshes人工編網 (25x20cm)"Covidien"	衛署醫器輸字第018055號	48500	1. 本品採用IPOM術式治療腹部疝氣。將網膜置放於腹腔內（一般開腹術式、腹腔鏡術式皆可），其具有防沾黏的特性，有效降低腹部疝氣併發症、復發率。 2. 產品組成：3D聚酯人工網 + 可吸收的膠原蛋白（防沾黏層）。 3. 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。 4. 可吸收的膠原蛋白，植入後12天開始被吸收，20天後完全被吸收，有效防止組織沾粘。 5. 防沾粘膠原薄膜滲透超過網片編織基礎層，緊密連接，不會有脫落分離的風險。 6. 產品透視度極佳，可確認 Defect 被完整適當覆蓋。 7. 附有固定線(亦可自行增加)，方便mesh懸吊定位。	1. 有效減低腹部疝氣病人的復發率。 2. 植入品可防止組織沾黏並自體吸收。 3. 植入品能部份自體吸收;依人體功學彈性編織,有效減少病人的不適、疼痛感。 4. 可以微創腹腔鏡術式治療。	使用本產品之後，也可能出現因使用本產品腹壁層重建所引起的相關併發症。這些併發症包括(但不侷限於): 1. 血清腫、血腫。 2. 復發。 3. 感染。 4. 內臟沾黏。 5. 對產品成分產生過敏反應。	
FSZ028563003	Hermesh Surgical Mesh 賀邁奇網片(15*15cm / H71515)"Herniamesh"	衛部醫器輸字第028563號	12000	質地輕薄、大孔徑、高張力，降低患者術後異物感與不適，以及減少復發率與疼痛感受。	降低患者術後異物感與不適，以及減少復發率與疼痛感受	潛在的不良反應與其他手術植入器材相伴的不良反應類似。可能包括感染、發炎、沾黏、瘻管形成和擠壓。	
FBZ004051005	Amstrong Posterior Spinal Fixation 脊椎後路微創釘系統(二節)"Ponan"	衛署醫器製字第004051號	90600	本品項以微創手術方式固定及穩定脊椎椎體，協助提供胸、腰椎及薦椎融合之輔助固定器材，較傳統脊椎手術其傷口小、組織破壞較少亦可降低出血率與感染率，進而患者恢復力儘快提高。	傳統健保脊椎手術視需要手術範圍施作劃開傷口大、組織破壞較多易引較高出血量及患者疼痛感提高；脊椎微創手術視依手術的椎體數，開數個小洞，因為傷口小，因此組織破壞較少術中失血量較少，進而患者恢復力儘快提高。	因植入物引起之疼痛或異物感、對植入物材質過敏。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ003457007	Trend Spinal Fixation System-STEP Series 脊椎固定系統-天梯(二節)"Ponan"	衛署醫器製字第003457號	90000	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。	傳統健保脊椎手術視需要手術範圍施作劃開傷口大、組織破壞較多易引較高出血量及患者疼痛感提高；脊椎微創手術視依手術的椎體數，開數個小洞，因為傷口小，因此組織破壞較少術中失血量較少，進而患者恢復力儘快提高。	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，以致金屬壓迫到皮層導致金屬物穿越表皮、產生刺激感、纖維化、壞疽、或疼痛。另外，壓迫皮膚引起黏液囊炎，或因不適當的植入位置或放置工具使組織或神經受損。	
FBZ004051006	Amstrong Posterior Spinal Fixation 脊椎後路微創釘系統(三節)"Ponan"	衛署醫器製字第004051號	124300	本品項以微創手術方式固定及穩定脊椎椎體，協助提供胸、腰椎及薦椎融合之輔助固定器材，較傳統脊椎手術其傷口小、組織破壞較少亦可降低出血率與感染率，進而患者恢復力儘快提高。	傳統健保脊椎手術視需要手術範圍施作劃開傷口大、組織破壞較多易引較高出血量及患者疼痛感提高；脊椎微創手術視依手術的椎體數，開數個小洞，因為傷口小，因此組織破壞較少術中失血量較少，進而患者恢復力儘快提高。	因植入物引起之疼痛或異物感、對植入物材質過敏。	
FBZ003457008	Trend Spinal Fixation System-STEP Series 脊椎固定系統-天梯(三節)"Ponan"	衛署醫器製字第003457號	107800	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。	傳統健保脊椎手術視需要手術範圍施作劃開傷口大、組織破壞較多易引較高出血量及患者疼痛感提高；脊椎微創手術視依手術的椎體數，開數個小洞，因為傷口小，因此組織破壞較少術中失血量較少，進而患者恢復力儘快提高。	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，以致金屬壓迫到皮層導致金屬物穿越表皮、產生刺激感、纖維化、壞疽、或疼痛。另外，壓迫皮膚引起黏液囊炎，或因不適當的植入位置或放置工具使組織或神經受損。	
FBZ003994001	Titanium Upper Extremity Locking Plate System 上肢鎖定骨板"Syntec"	衛署醫器製字第003994號	58200	本產品材料為符合國際標準，設計骨骼3D解剖形狀，區分左右不同骨位選擇需求長度及解剖寬窄的尺寸之骨板，可避免凹折骨板造成金屬連結的高強度的結構剛性，專屬人體骨骼鎖定鋼板，多角度螺釘抓取，具有固定強度採用漸進式螺紋間距設計，大幅度提升骨頭抓附能力，乘載強度，穩地骨折，達到人體各部位骨折，粉碎性骨折，爆裂性骨折，可達到最佳固定效果	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，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，釘抓附力不夠，易鬆脫，可能造成患者需要再進行二次手術風險	避免術後立即激烈、過度活動造成延遲癒合或癒合不良	
TKY025123001	Sonicision Cordless Ultrasonic Dissection System 索尼西迅無線超音波刀"Covidien"	衛署醫器輸字第025123號	30000	不須外接大型主機，以無限方式執行手術	無	此設備不可用於切割骨骼，此設備不可用於輸卵管	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
TTZ030696004	Arista AH可吸收止血顆粒-塗佈器(L14cm*2 / AM0004)"Bard"	衛部醫器輸字第030696號	2700	亞瑞絲達可吸收止血顆粒專用，加長型塗佈器，於內視鏡(Laparoscopic)或機器人(Robotic)器械手術使用	無健保給付品項	無	
TTZ030696005	Arista AH可吸收止血顆粒-塗佈器(L38cm*1 / AM0005)"Bard"	衛部醫器輸字第030696號	2700	亞瑞絲達可吸收止血顆粒專用，加長型塗佈器，於內視鏡(Laparoscopic)或機器人(Robotic)器械手術使用	無健保給付品項	無	
SAZ030139002	Endo GIA Tri-Staple三階梯式縫合釘匣(含補強材料/釘匣L60mm/紫/黑)"Covidien"	衛部醫器輸字第030139號	28700	亞瑞絲達可吸收止血顆粒專用，加長型塗佈器，於內視鏡(Laparoscopic)或機器人(Robotic)器械手術使用	無健保給付品項	無	
FBZ005887001	EVA System Assembly可擴張椎體強化系統(20/23mm / CG 708-9090/9011)"EVA"	衛部醫器製字第005887號	124000	亞瑞絲達可吸收止血顆粒專用，加長型塗佈器，於內視鏡(Laparoscopic)或機器人(Robotic)器械手術使用	無健保給付品項	無	
TTZ032338003	WoundClot Surgical Hemostatic穩可疑可溶性手術止血紗布(10*10cm)	衛部醫器輸字第032338號	21100	亞瑞絲達可吸收止血顆粒專用，加長型塗佈器，於內視鏡(Laparoscopic)或機器人(Robotic)器械手術使用	無健保給付品項	無	
TTZ032338004	WoundClot Surgical Hemostatic穩可疑可溶性手術止血紗布(5*7.5cm)	衛部醫器輸字第032338號	15700	亞瑞絲達可吸收止血顆粒專用，加長型塗佈器，於內視鏡(Laparoscopic)或機器人(Robotic)器械手術使用	無健保給付品項	無	
TTZ032338005	WoundClot Surgical Hemostatic穩可疑可溶性手術止血紗布(5*5cm)	衛部醫器輸字第032338號	11300	亞瑞絲達可吸收止血顆粒專用，加長型塗佈器，於內視鏡(Laparoscopic)或機器人(Robotic)器械手術使用	無健保給付品項	無	
TTZ032338001	WoundClot Trauma Hemostatic穩可疑可溶性創傷止血紗布(8*100cm)	衛部醫器輸字第032338號	22000	亞瑞絲達可吸收止血顆粒專用，加長型塗佈器，於內視鏡(Laparoscopic)或機器人(Robotic)器械手術使用	無健保給付品項	無	
TTZ032338002	WoundClot Trauma Hemostatic穩可疑可溶性創傷止血紗布(8*20cm)	衛部醫器輸字第032338號	10900	由生物性再生纖維素所組成的水溶性紗布	無健保給付品項	無	
WDZ011522001	QuikClot Dressing快可敷片(3.8*3.8cm / 183)"Z-Medica"	衛署醫器輸壹字第011522號	3750	此產品為QuikClot Interventional敷片與3M Tegaderm膠粘繃帶所組成。該敷片是一種柔軟的白色無菌親水性特殊成分(高嶺土)之止血敷片，可於短時間內將體表出血止住，增加患者術後止血舒適度。經皮導管或導管使用12Fr導管鞘。或至多7Fr用於藥物/誘發抗凝治療的患者。		視個人體質，會有血腫及滲血可能性。	



品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
TTZ030696001	Arista AH Absorbale Hemostatic可吸收止血顆粒(1g / SM0005)"Bard"	衛部醫器輸字第030696號	10500	本產品為植物澱粉來源生物相容性高、加速凝血機制，對彌漫性出血、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)	若無此自費醫材，經手術縫合和電燒後仍無法止血時，此時使用傳統外科手術止血療法(如健保給付止血棉)，止血時間較長需等自體凝血，且止血棉移除後有再出血的疑慮，影響手術品質。本產品為粉末顆粒止血劑(新劑型)，具有臨床上各種優勢，可降低手術中突發狀況風險。	本產品對於神經及眼科手術的安全性和有效性尚未確立。	
TTZ030696002	Arista AH Absorbale Hemostatic可吸收止血顆粒(3g / SM0002)"Bard"	衛部醫器輸字第030696號	21000	本產品為植物澱粉來源生物相容性高、加速凝血機制，對彌漫性出血、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)	使用傳統外科手術止血療法(如健保給付止血棉)，止血時間較長需等自體凝血，且止血棉移除後有再出血的疑慮，影響手術品質。本產品為粉末顆粒止血劑(新劑型)，具有臨床上各種優勢，可降低手術中突發狀況風險。	本產品對於神經及眼科手術的安全性和有效性尚未確立。	
TTZ030696003	Arista AH Absorbale Hemostatic可吸收止血顆粒(5g / SM0007)"Bard"	衛部醫器輸字第030696號	35000	本產品為植物澱粉來源生物相容性高、加速凝血機制，對彌漫性出血、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)	使用傳統外科手術止血療法(如健保給付止血棉)，止血時間較長需等自體凝血，且止血棉移除後有再出血的疑慮，影響手術品質。本產品為粉末顆粒止血劑(新劑型)，具有臨床上各種優勢，可降低手術中突發狀況風險。	本產品對於神經及眼科手術的安全性和有效性尚未確立。	
FSZ006164001	Absorbable Adhesion Barrier德撫癒可吸收防沾黏凝膠(1ml)"Defehere"	衛部醫器製字第006164號	18100	1. 本品為無色、透明、黏稠、無菌且無熱源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。	目前尚無健保給付之同類品	目前臨床上，尚無不良反應事件報告。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FSZ006164003	Absorbable Adhesion Barrier德撫癒可吸收防沾黏凝膠 (1.5ml)"Defehere"	衛部醫器製字第006164號	26470	1.本品為無色、透明、黏稠、無菌且無熱源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。	目前尚無健保給付相同類型之同等品	目前臨床上，尚無不良反應事件報告。	
FSZ006164002	Absorbable Adhesion Barrier德撫癒可吸收防沾黏凝膠 (2ml)"Defehere"	衛部醫器製字第006164號	35000	1.本品為無色、透明、黏稠、無菌且無熱源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。	目前尚無健保給付之同等品	目前臨床上，尚無不良反應事件報告。	
FBZ006043001	Bone Cement強翼脊固骨水泥(20g粉劑+ 8.5g安瓶 / GUTW001+GUTW002)"Strong Wing"	衛部醫器製字第006043號	48000	強翼脊固骨水泥之黏性是特別為椎體成形術所設計的骨水泥，並帶來下列優點 良好的流動性提供最佳的注射時間並給予使用者輕鬆簡單的使用流程。 當隨著建議的使用時段，強翼脊固骨水泥於黏稠階段時可提供： 1. 良好的穿透進入骨質疏鬆骨內且不洩漏 2. 擁有可進入椎體骨內優化分配的骨水泥	低黏度之高溫骨水泥因非專為脊椎設計之骨水泥，其水狀滲透率雖好，可快速填充骨缺損，但卻增加骨水泥外漏或洩漏的風險，且因需另加顯影劑，無法掌握正確顯影劑的量，增加術中X光監測的難度，如有洩漏無法清楚掌握，故是安全性較低的骨水泥。	使用本產品時，可能出現如下的副作用，外科醫生應熟悉並做好對此的應對。與丙烯酸樹脂無直接相關，但可能發生暫時的血壓下降、短時間心臟的不規則跳動、骨水泥露出脊椎體外部[周邊動脈(肺栓塞)、脊椎症(障礙)神經根疾患]、心跳停止、心肌梗塞、肺栓塞、出血及血症、手術部位表面/深層部位的感染、猝死等。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FALSNWAVE4A1	Clareon IOL Aspheric Hydrophobic可銳清非球面疏水性壓克力水晶體"補差額	衛部醫器輸字第030771號	38200	1. 無菌、可過濾紫外線和藍光、壓克力材質、軟式、單片型後房式水晶體2. Autonomie預載式植入系統	1. 保護視網膜藍光就是可見光中最靠近紫外線,能量最高的部分,其波長介於400~500nm之間。人類的水晶體本身具有過濾此段波長的功能。一旦移除人類水晶體,同時也就移除了一層天然的保護效果。且藍光的來源遍佈日常生活中,如電腦、人工照明、氙氣燈...等。一般單純抗UV IOL相較下,AcrySof Natural的光穿透曲線與人類水晶體相近。隨年紀增加,Retinal Pigment Epithelium (RPE)會累積代謝廢物(Lipofiscin)。當RPE吸收藍光後,藍光會與Lipofiscin中的A2E反應,引發自由基形成。而這些自由基會導致RPE細胞衰亡。當PER細胞衰亡,就無法供給photoreceptor(感光細胞)足夠養分,而造成視力受損。所以,若能有效阻絕藍光,可降低視力受損的機率。水晶體具濾光(UV與blue light)的效果,可保護retina不受傷害。且隨著年紀增加,濾blue light的能力也會跟著提昇(因為水晶體由澄清透明逐漸偏黃)。根據研究顯示,AcrySof IQ具有過濾藍光效果,可降低	如同其他一般手術也具有危險性,白內障手術與水晶體植入術可能引發的併發症如下(但不限於下列反應):角膜內皮細胞受損、眼內炎、視網膜剝離、玻璃體炎、囊狀黃斑部水腫、角膜水腫、瞳孔閉鎖、睫狀體炎、虹膜脫出、前房積膿、易變性或持續性青光眼。	除由衛生福利部中央健康保險署支付2,744元外,其餘差額由立同意書人負擔。
TTZ026651003	TissuePatch組織黏合貼(可吸收/50*100mm)"Tissue Med"	衛部醫器輸字第026651號	46400	本品為一多層結構的產品, Poly(lactide-co-glycolide) 薄膜在整個貼片中作為一凝聚間架,且在上層表面上作為防沾黏的阻隔薄膜。當貼敷至組織上, TissueBond薄膜會變得有黏著性,且會藉由離子和共價鍵之交互作用立即附著於組織,作為防止洩漏的黏合劑。本品雖然會慢慢降解直到大幅度地被吸收,但仍然會維持在其所放置的部位。	無健保給付類似品		

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
TTZ026651004	TissuePatch組織黏合貼(可吸收/100*100mm)"Tissue Med"	衛部醫器輸字第026651號	58100	本品為一多層結構的產品，Poly(lactide-co-glycolide) 薄膜在整個貼片中作為一凝聚間架，且在上層表面上作為防沾黏的阻隔薄膜。當貼敷至組織上，TissueBond薄膜會變得有黏著性，且會藉由離子和共價鍵之交互作用立即附著於組織，作為防止洩漏的黏合劑。本品雖然會慢慢降解直到大幅度地被吸收，但仍然會維持在其所放置的部位。	無健保給付類似品		
FSZ018055001	Sofradim PARIETEX Composite Meshes人工編網(圓形9/12cm)"Covidien"	衛署醫器輸字第018055號	29900	1. 本品採用IPOM術式治療疝氣。將網膜置放於腹腔內(一般開腹術式、腹腔鏡術式皆可)，其具有防沾黏的特性，有效降低腹部疝氣併發症、復發率。2. 產品組成：3D聚酯人工網+可吸收的膠原蛋白(防沾黏層)。3. 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。4. 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。5. 防沾黏膠原薄膜滲透超過網片編織基礎層，緊密連接，不會有脫落分離的風險。6. 產品透視度極佳，可確認 Defect 被完整適當覆蓋。7. 附有固定線(亦可自行增加)，方便mesh懸吊定位。	1. 有效減低腹部疝氣病人的復發率。2. 植入品可防止組織沾黏並自體吸收。3. 植入品能部份自體吸收;依人體功學彈性編織，有效減少病人的不適、疼痛感。4. 可以微創腹腔鏡術式治療。	使用本產品之後，也可能出現因使用本產品腹壁層重建所引起的相關併發症。這些併發症包括(但不侷限於): 1. 血清腫、血腫。2. 復發。3. 感染。4. 內臟沾黏。5. 對產品成分產生過敏反應。	
FSZ018055002	Sofradim PARIETEX Composite Meshes人工編網(15x10cm)"Covidien"	衛署醫器輸字第018055號	31700	1. 本品採用IPOM術式治療腹部疝氣。將網膜置放於腹腔內(一般開腹術式、腹腔鏡術式皆可)，其具有防沾黏的特性，有效降低腹部疝氣併發症、復發率。2. 產品組成：3D聚酯人工網+可吸收的膠原蛋白(防沾黏層)。3. 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。4. 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。5. 防沾黏膠原薄膜滲透超過網片編織基礎層，緊密連接，不會有脫落分離的風險。6. 產品透視度極佳，可確認 Defect 被完整適當覆蓋。7. 附有固定線(亦可自行增加)，方便mesh懸吊定位。	1. 有效減低腹部疝氣病人的復發率。2. 植入品可防止組織沾黏並自體吸收。3. 植入品能部份自體吸收;依人體功學彈性編織，有效減少病人的不適、疼痛感。4. 可以微創腹腔鏡術式治療。	使用本產品之後，也可能出現因使用本產品腹壁層重建所引起的相關併發症。這些併發症包括(但不侷限於): 1. 血清腫、血腫。2. 復發。3. 感染。4. 內臟沾黏。5. 對產品成分產生過敏反應。	
FBZ003994004	Titanium Calcaneus Locking Plate System 鈦金屬跟骨鎖定骨板	衛署醫器製字第003994號	60000	本產品材料為符合國際標準，設計骨骼3D解剖形狀，區分左右不同骨位選擇需求長度及解剖寬窄的尺寸之骨板，可避免凹折骨板造成金屬連結的高強度的結構剛性，專屬人體骨骼鎖定鋼板，多角度螺釘抓取，具有固定強度採用漸進式螺紋間距設計，大幅度提升骨頭抓附能力，乘載強度，穩地骨折，達到人體各部位骨折，粉碎性骨折，爆裂性骨折，可達到最佳固定效果	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，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，釘抓附力不夠，易鬆脫，可能造成患者需要再進行二次手術風險	避免術後立即激烈、過度活動造成延遲癒合或癒合不良	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ004051004	Amstrong Multiaxial MISS Screw萬向微創釘 (Dia 5.5:7.0)"Ponan"	衛署醫器製字第004051號	20200	本品項以微創手術方式固定及穩定脊椎椎體，協助提供胸、腰椎及薦椎融合之輔助固定器材，較傳統脊椎手術其傷口小、組織破壞較少亦可降低出血率與感染率，進而患者恢復力儘快提高。	傳統健保脊椎手術視需要手術範圍施作劃開傷口大、組織破壞較多易引較高出血量及患者疼痛感提高；脊椎微創手術視依手術的椎體數，開數個小洞，因為傷口小，因此組織破壞較少術中失血量較少，進而患者恢復力儘快提高。	因植入物引起之疼痛或異物感、對植入物材質過敏。	
FBZ032252001	JuggerStitch Meniscal Repair Dievice邦美傑格半月板修復系統"Biomet"	衛署醫器輸字第032252號	27000	1.採用All Inside術式需搭配特別設計過的植入物，而市面上常見的植入皆物為硬質地的植入物(如PEEK)。許多文獻皆指出硬質地的植入物可能造成軟骨受損等術後併發症。2.本系統採用軟性設計-全縫線材質，降低對半月板表面的磨損。3.本產品配置ZipLoop免打結系統，避免因縫線節而產生的術後併發症如:軟骨磨損與滑膜炎。	本項無其他健保給付品項	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。	
FBZ014067001	Accord Cable System-Plate史耐輝雅歌鋼索系統(Titanium Plate)"Smith&Nephew"	衛署醫器輸字第014067號	36700	治療用途說明：一般骨科修補程序，包括：膝蓋骨骨折、一般環紮術、股骨。轉子重接(全人工髖關節置換術、重建術或使用前外側或側像方式的任何手術)、股骨及脛骨骨折、結紮圈、鷹嘴突骨折、踝關節骨折、結合髓內釘及螺絲固定術之螺旋性骨折固定。	無健保替代品項	部分患者對金屬材質可能會有過敏現象，包含深層及淺層 可能性不大以及可能會有異物感	
FBZ014067002	Accord Cable System-Grip史耐輝雅歌鋼索系統(Small Troch Grip)"Smith&Nephew"	衛署醫器輸字第014067號	48500	"治療用途說明：一般骨科修補程序，包括：膝蓋骨骨折、一般環紮術、股骨。轉子重接(全人工髖關節置換術、重建術或使用前外側或側像方式的任何手術)、股骨及脛骨骨折、結紮圈、鷹嘴突骨折、踝關節骨折、結合髓內釘及螺絲固定術之螺旋性骨折固定。"	無健保替代品項	部分患者對金屬材質可能會有過敏現象，包含深層及淺層 可能性不大以及可能會有異物感	
FBZ014067003	Accord Cable System-Cable史耐輝雅歌鋼索系統(Cocr Cable W/Camp)"Smith&Nephew"	衛署醫器輸字第014067號	12000	"治療用途說明：一般骨科修補程序，包括：膝蓋骨骨折、一般環紮術、股骨。轉子重接(全人工髖關節置換術、重建術或使用前外側或側像方式的任何手術)、股骨及脛骨骨折、結紮圈、鷹嘴突骨折、踝關節骨折、結合髓內釘及螺絲固定術之螺旋性骨折固定。	無健保替代品項	部分患者對金屬材質可能會有過敏現象，包含深層及淺層 可能性不大以及可能會有異物感	
FBZ014067003	Accord Cable鋼索夾(Cocr Cable Grips/Plates)"Smith&Nephew"	衛署醫器輸字第014067號	5200	"治療用途說明：一般骨科修補程序，包括：膝蓋骨骨折、一般環紮術、股骨。轉子重接(全人工髖關節置換術、重建術或使用前外側或側像方式的任何手術)、股骨及脛骨骨折、結紮圈、鷹嘴突骨折、踝關節骨折、結合髓內釘及螺絲固定術之螺旋性骨折固定。	無健保替代品項	部分患者對金屬材質可能會有過敏現象，包含深層及淺層 可能性不大以及可能會有異物感	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ012620003	Modulsystem-Mini Rail/Wrist Fixator小關節延長器 (Minirail)"Orthofix"	衛署醫器輸字第012620號	45200	延長固定	無	無	
FBZ005728001	Tibia Nail System脛骨髓內釘系統組(Dia 8:12mm*L260:420mm)"AP S"	衛部醫器製字第005728號	74100	愛派司亞洲脛骨髓內釘具有優於傳統髓內釘的斜行交鎖螺釘固定，即成角穩定交鎖系統(ASLS)，可以同時增強骨折斷端軸向和橫向的穩定性。治療脛骨複雜骨折具有固定牢靠，手術創傷小，手術時間短等優點，是治療脛骨複雜骨折比較理想的內固定方法。	依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度。鈦合金材質，ASTM F136 ELI醫療等級的六鋁四鈦(6Al4V Ti)鈦合金 1.具有高抗疲勞強度 2.高生物相容性，可長期置入體內 3.在人體內有高抗腐蝕強度 4.在體液中鈦合金表面會形成TiO2具有加強抗腐蝕性的效果	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. 骨癒合延緩起因於血液循環障礙。3. 植入物引起的疼痛或不適感。	
FFZ005390017	connectCMF Flap Fixator顱骨固定夾-解剖可拆式 (D15mm/9903.0001.15S)"Cusmed"	衛部醫器製字第005390號	28000	本產品由上蓋、下蓋、螺帽、起子組成，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。重複拆卸設計，病患手術時可重複拆卸或微調。不需儲備工具反覆滅菌。無菌包裝即開即用。操作簡易，可快速安裝。		植入物組件可能移位、鬆脫或損壞。	
FBZ028166001	StenoFix Interspinous Implants史丹諾富可適椎間植入物 (04.630.508S:516S)"Synthes"	衛部醫器輸字第028166號	115500	本產品植入後，預期效果為：1.維持椎間孔高度之高度。2.減少對小面關節之應力。3.減少對後環帶之壓力。	1. 健保品項之顯微減壓手術，並不包含植入物，植入物於此階段的最大功效為支撐椎間盤或之稱椎間隙高度，並有效減壓後方小關節之壓力，於現代脊椎手術中本產品確實有必要。 2. 健保品項之融合手術，是將活動節段融合，而非保留，為不同的手術，無法比較。	1. 植入物而引起的疼痛。2. 過敏反應肇因於無法適應植入物材質。3. 癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。4. 植入物變形失效肇因於植入選擇錯誤或內固定過度負荷。	
WDY030124003	PosiSepX Hemostat止血敷料(鼻棉 1.8cm*8cm)"Hemostasis"	衛部醫器輸字第030124號	4400	A. 本產品適用於接受鼻腔/鼻竇手術的患者，作為鼻腔內固定夾板和止血物以達到：1. 隔離手術創傷所破壞的組織或結構。2. 隔離和防止鼻腔內黏膜表面之間的黏著。3. 手術或創傷後，有助於控制和減少出血。4. 藉由填塞效應、出血吸收及血小板聚集以控制和減少因手術或鼻腔創傷後而引起的出血。B. 本產品用於鼻止血以治療鼻出血。	無	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
SSZ000797001	可旋轉重複開閉軟組織止血夾(無覆膜/11mm/ROCC-D-26-230)"Micro-Tech"	衛部醫器陸輸字第000797號	930	使用特性1.可旋轉重複開合縫合傷口使用2.傷口癒合後，組織夾會自行脫落透過消化系統排出，無須再次手術拔除。使用原因:1.可用於內視鏡標記。2.進行內視鏡治療之後，預防性關閉傷口，防止延後破洞及出血，可作用於下列組織止血:(1)直徑小於3cm之黏膜/黏膜下層破損(2)出血性潰瘍(3)直徑小於1.5cm的瘻肉(4)結腸內憩室(5)腸胃道內3.當腸胃道內腔壁的穿孔小於20mm，且可以進行保守治療時，可使用本器械做為輔助工具	無可比較健保品	可能發生的併發症:1. 患者組織發炎、穿孔或黏膜損傷2. 感染、敗血症等..3. 可能存在目前尚不知道或未觀察到之併發症	
SSZ000797001	可旋轉重複開閉軟組織止血夾(有覆膜/11mm)"Micro-Tech"	衛部醫器陸輸字第000797號	2240	使用特性1.可旋轉重複開合縫合傷口使用2.傷口癒合後，組織夾會自行脫落透過消化系統排出，無須再次手術拔除。使用原因:1.可用於內視鏡標記。2.進行內視鏡治療之後，預防性關閉傷口，防止延後破洞及出血，可作用於下列組織止血:(1)直徑小於3cm之黏膜/黏膜下層破損(2)出血性潰瘍(3)直徑小於1.5cm的瘻肉(4)結腸內憩室(5)腸胃道內3.當腸胃道內腔壁的穿孔小於20mm，且可以進行保守治療時，可使用本器械做為輔助工具	無可比較健保品	可能發生的併發症:1. 患者組織發炎、穿孔或黏膜損傷2. 感染、敗血症等..3. 可能存在目前尚不知道或未觀察到之併發症	
FBZ006021001	Variable Angle LCP Plate多角度鎖定加壓遠端橈骨骨板"Syntec"	衛部醫器製字第006021號	55000	本產品材料為符合國際標準，設計骨骼3D解剖形狀，區分左右不同骨位選擇需求長度及解剖寬窄的尺寸之骨板，可避免凹折骨板造成金屬連結的高強度的結構剛性，專屬人體骨骼鎖定鋼板，多角度螺釘抓取，具有固定強度採用漸進式螺紋間距設計，大幅度提升骨頭抓附能力，乘載強度，穩地骨折，達到人體各部位骨折，粉碎性骨折，爆裂性骨折，可達到最佳固定效果	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，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，釘抓附力不夠，易鬆脫，可能造成患者需要再進行二次手術風險	避免術後立即激烈、過度活動造成延遲癒合或癒合不良	
FBZ021711018	Hand Plating System手部骨板系統(2.4mm Subcondylar Plate Locking/333-2410)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	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，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	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	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ021711021	Hand Plating手部骨板系統(2.4mm 6 Hole Straight Plate)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	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，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	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	
FBZ021711022	Hand Plating手部骨板系統(2.4mm 12 Hole Straight Plate)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	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，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	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	
FBZ021711023	Hand Plating System手部骨板系統(2.4mm Y Plate Locking/333-2403)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	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，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	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	



品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ021711024	Hand Plating手部骨板系統(2.4mm L Plate Left/Right)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	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，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	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	
FBZ021711025	Hand Plating手部骨板系統(1.6:2.4mm Offset Grid Plate)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	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，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	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	
FBZ021711027	Hand Plating System手部骨板系統(2.0/2.4mm Z Plate)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	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，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	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	
FBZ027513001	MultiLoc Humeral Nailing System多方向鎖定肱骨髓內釘系統"Synthes"	衛部醫器輸字第027513號	81000	肱骨近端髓內釘設計為釘中釘設計，可在肱骨頭提供多面向的穩定，直行的髓內釘設計可避免對肱骨關節盂的傷害。	採釘中釘設計，固定力較強，適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用。	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。</li> <li>• 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。</li> </ul>	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ012620001	Modulsystem-Procallus/LRS Fixator system肢體延長器組(50500)"Orthofix"	衛署醫器輸字第012620號	163500	延長固定	無	無	
FBZ012620001	Modulsystem-Procallus/LRS Fixator system肢體延長器組(50510)"Orthofix"	衛署醫器輸字第012620號	173700	延長固定	無	無	
FBZ021711001	Hand Plating System手部骨板系統(1.6mm 6 Hole Straight)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	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，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	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	
FBZ021711002	Hand Plating System手部骨板系統(1.6mm 12 Hole Straigh)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	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，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	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	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ021711003	Hand Plating System手部骨板系統(1.6mm Y Plate Locking/333-1603)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	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，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	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	
FBZ021711004	Hand Plating System手部骨板系統(1.6mm L Plate)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	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，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	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	
FBZ021711005	Hand Plating System手部骨板系統(1.6mm 3x8 T Plate Locking/333-1606)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	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，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	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	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ021711006	Hand Plating System手部骨板系統(1.6mm 4x8 T Plate Locking/333-1607)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	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，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	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	
FBZ021711007	Hand Plating System手部骨板系統(1.6mm Subcondylar Plate Locking/333-1620)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	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，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	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	
FBZ021711008	Hand Plating System手部骨板系統(2.4mm 2x8 T Plate Locking/333-2406)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	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，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	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	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ021711010	Hand Plating System手部骨板系統(2.4mm 3x8 T Plate Locking/333-2407)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	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，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	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	
FBZ021711011	Hand Plating手部骨板系統(2.0mm 6 Hole Straight Plate)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	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，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	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	
FBZ021711012	Hand Plating手部骨板系統(2.0mm 12 Hole Straight Plate)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	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，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	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	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ021711013	Hand Plating System手部骨板系統(2.0mm Y Plate Locking/333-2003)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	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，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	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	
FBZ021711014	Hand Plating System手部骨板系統(2.0mm L Plate Left/Right)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	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，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	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	
FBZ021711015	Hand Plating System手部骨板系統(2.0mm 2x8 T Plate Locking/333-2006)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	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，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	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	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ021711016	Hand Plating System手部骨板系統(2.0mm 3x8 T Plate Locking/333-2007)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	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，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	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	
FBZ021711017	Hand Plating System手部骨板系統(2.0mm Subcondylar Plate Locking/333-2010)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	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，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	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	
FBZ003729001	Locking Screw System-Titanium locking screw鎖定骨板系統-鈦鎖定螺釘"Syntec"	衛署醫器製字第003729號	2100	醫療用鈦合金材質，又高抗疲勞強度，高亢腐朽強度，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	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，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，釘抓附力不夠，易鬆脫，可能造成患者需要再進行二次手術風險	避免術後立即激烈、過度活動造成延遲癒合或癒合不良	
FBZ026901002	T2 Nailing System-Tibial Nail脛骨鎖定釘系統(L24:36cm)"Stryker"	衛署醫器輸字第026901號	76900	本產品材質為Ti6Al4V(鈦合金)相較於健保材質Stainless Steel 316LVM(不鏽鋼材質)，鈦合金產品髓內釘強度更高。	與健保品相比，本產品的髓內釘近端與遠端的骨螺釘孔選擇性更多，可依臨床需求選擇合適的骨螺釘孔固定，復位固定效果更佳。	由於骨折延遲癒合或不癒合造成負荷增加，這些植入物可能會斷裂。內固定器是分荷裝置是使骨斷端保持對位以促使其癒合。若延遲或無法癒合該裝置會因金屬疲勞而斷裂。承重以及病人的活動度對裝置產生的負荷將決定植入物壽命。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ026901001	T2 Nailing System-Femoral Nail股骨鎖定釘系統(L24-48cm)"Stryker"	衛部醫器輸字第026901號	80300	本產品材質為Ti6Al4V(鈦合金)相較於健保材質Stainless Steel 316LVM(不鏽鋼材質),鈦合金產品髓內釘強度更高。	與健保品相比,本產品的髓內釘近端與遠端的骨螺釘孔選擇性更多,可依臨床需求選擇合適的骨螺釘孔固定,復位固定效果更佳。	由於骨折延遲癒合或不癒合造成負荷增加,這些植入物可能會斷裂。內固定器是分荷裝置是使骨斷端保持對位以促使其癒合。若延遲或無法癒合該裝置會因金屬疲勞而斷裂。承重以及病人的活動度對裝置產生的負荷將決定植入物壽命。	
FBZ021080001	VariAx Distal Radius Locking Plate 遠端橈骨骨板(L54:96mm)"Stryker"	衛署醫器輸字第021080號	51000	VariAx遠端橈骨固定系統及基礎系統適用於小型骨骨折的內部固定,主要用於遠端橈骨骨折。骨板採用陽極氧化二極處理,提升骨板強度以及易於拔除。	健保給付:骨頭固定強度及承載強度較弱。自費品項:骨頭固定強度及承載強度較強。	•本系統可能造成的負面效應大多源自於臨床治療,而非植體未癒合或延遲癒合可能會成植體斷裂。	
FBZ027128002	OTPS Freedom Screw可吸收性骨釘(2.0*20/2.7*16/2.7*40mm)"Inion"	衛部醫器輸字第027128號	29100	1. 為生物可吸收性植入物,由含有L-乳酸和D-乳酸的可吸收性共聚物和三甲烯碳酸鹽製成。2. 植入後維持其初始強度,達12週之後逐漸失去強度,生物吸收會在2-4年內發生。3. 可被人體吸收,不須二次手術移除,減少感染機率。4. 針對外傷和重建手術,維持骨折、切骨術、關節固定術或骨移植之固定。	1. 需二次手術移除。2. 復原效果一般。3. 患者需小心照顧以免骨螺絲斷裂。	1. 感染可能導致手術失敗。2. 手術創傷可能導致神經與血管傷害。3. 異體植入物可能誘發發炎或過敏反應。無菌環境中可能發生暫時性局部液體蓄積。	
FBZ027128003	OTPS Freedom Screw可吸收性骨釘(3.5*30-45mm)"Inion"	衛部醫器輸字第027128號	29000	1. 為生物可吸收性植入物,由含有L-乳酸和D-乳酸的可吸收性共聚物和三甲烯碳酸鹽製成。2. 植入後維持其初始強度,達12週之後逐漸失去強度,生物吸收會在2-4年內發生。3. 可被人體吸收,不須二次手術移除,減少感染機率。4. 針對外傷和重建手術,維持骨折、切骨術、關節固定術或骨移植之固定。	1. 需二次手術移除。2. 復原效果一般。3. 患者需小心照顧以免骨螺絲斷裂。	1. 感染可能導致手術失敗。2. 手術創傷可能導致神經與血管傷害。3. 異體植入物可能誘發發炎或過敏反應。無菌環境中可能發生暫時性局部液體蓄積。	
FBZ027128005	OTPS Freedom Screw可吸收性骨釘(4.5*35-55mm)"Inion"	衛部醫器輸字第027128號	29200	1. 為生物可吸收性植入物,由含有L-乳酸和D-乳酸的可吸收性共聚物和三甲烯碳酸鹽製成。2. 植入後維持其初始強度,達12週之後逐漸失去強度,生物吸收會在2-4年內發生。3. 可被人體吸收,不須二次手術移除,減少感染機率。4. 針對外傷和重建手術,維持骨折、切骨術、關節固定術或骨移植之固定。	1. 需二次手術移除。2. 復原效果一般。3. 患者需小心照顧以免骨螺絲斷裂。	1. 感染可能導致手術失敗。2. 手術創傷可能導致神經與血管傷害。3. 異體植入物可能誘發發炎或過敏反應。無菌環境中可能發生暫時性局部液體蓄積。	
FBZ027784001	Inion Freedom Pin銀聯生物可吸收性固定骨針"Inion"	衛部醫器輸字第027784號	21400	1. 結合適當的固定輔具的使用,針對外傷和重建手術,維持骨折、切骨術、關節固定術或骨移植之固定。2. 為生物可吸收性植入物,免二次手術移除。3. 會在2-4年被人骨完全吸收。	1. 需二次手術移除。2. 復原效果一般。3. 患者需小心照顧以免骨螺絲斷裂。	1. 深層或表面的感染。2. 過早承受負重、活動可能導致植入物折彎、鬆脫、斷裂或移動。應注意事項:1. 相同於任何外科手術,小心的術後管理對於理想的康復至關重要。2. 癒合期間使用適當的額外輔具或骨癒合時固定。	



品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ028833001	Y-Knot Flex All-Suture Anchor全縫線縫合錨釘(Dia 1.2:1.8)"Linvatec"	衛部醫器輸字第028833號	29400	此錨釘為軟性釘，size較小，材質為全縫線比較安全。	對組織破壞性相比健保品項更小也不須器械輔助使用。	深層或表面的感染。	
FBZ028843001	Y-knot RC All-Suture Anchor Y型縫合錨釘(Dia 2.9mm / YRC02/YRC03)"Linvatec"	衛部醫器輸字第028843號	33200	此錨釘為軟性釘，size較小，材質為全縫線比較安全。	對組織破壞性相比健保品項更小也不須器械輔助使用。	深層或表面的感染。	
FBZ030036001	Y-Knot RC with Tape All-Suture Anchor Y型寬版線縫合錨釘"Linvatec"	衛部醫器輸字第030036號	38600	此錨釘為軟性釘，size較小，材質為全縫線比較安全。	對組織破壞性相比健保品項更小也不須器械輔助使用。	深層或表面的感染。	
TKY030554W01	Edge Arthroscopic Energy Probes關節鏡用電燒探頭"Conmed"	衛部醫器輸字第030554號	21000	可在關節鏡和外科手術中用於軟組織的切除、消融和電凝以及血管止血。	無	若用於心臟起搏器或其他植入物患者可能會干擾損害電燒主機、起搏器或是患者本身。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FHZ029037001	脈克拉無導線節律系統+親水性塗層血管導引鞘"Medtronic"	衛部醫器輸字第028626號	380000	本產品為經導管植入之單腔節律系統，使用SureScan技術，為磁振造影條件性相容之裝置。此可程控的心臟裝置用於監測和調控病患的心跳速率，提供依據右心室心跳速率做出反應的緩脈節律。本裝置利用由鈦金屬膠囊包覆的感應和節律電極，以感應病患心臟的電氣活動，可監測心律是否過緩，並根據程控的節律參數提供緩脈節律治療。本裝置具備速率反應功能，透過心臟活動感測裝置進行控制，並可提供診斷與監測資訊做為節律系統評估及病患照護的指引。+單次使用、拋棄式、具親水性塗層之導引鞘，能提供一個有彈性且能止血的管道，用以將血管內裝置置入靜脈系統以減少失血。本產品包括2個部分：一個可容納0.035 in (0.89 mm) 導引導線的擴張器(dilator)和一個導引器(introducer)。此擴張器是不透射線的，帶有一個錐形且具彈性的尖端，有助於經由血管進行無創傷追蹤。擴張器把柄的近端，有一個錐體母接頭(female luer)。擴張器把柄的遠端帶有螺紋，能夠使擴張器固定於外鞘密封殼(seal housing)。導引器是由一個具親水性塗層、經線圈強化的外鞘(sheath)組成，此外鞘連接於堅硬且帶有止血閥之密封殼上。密封殼與具有三向閥的側孔延伸組件永久相連。外鞘遠端有一個不透射線標記。導引器還帶有一個縫合環以便使用時固定於病患身上，和一個可防止外鞘和密封殼連接處發生扭結彎曲之應力緩解組件。	“美敦力”脈克拉無導線心臟節律系統與傳統經靜脈導線植入式心臟節律系統相比1. 研究數據顯示術後12個月期間能減少48%的併發症；2. 體積減少93%，且直接安裝於右心室，因此體表無明顯傷口或突起物；3. 沒有外接導線，所以不需於術後急性期限制手部動作。4. 手術成功率達99.2%，與傳統節律器植入術式無顯著差異。5. 手術相關風險與傳統節律器植入術式無顯著差異。	使用本產品可能引發的不良事件，包括但不限於：空氣栓塞、動脈瘤或假性動脈瘤(pseudoaneurysm)、流血或血腫、心臟或血管外傷，例如心臟穿孔、切開、破裂或撕裂，並可能導致心包填塞或動靜脈瘻管、裝置脫落或移動、裝置栓塞(device embolization)、心內膜炎、體液聚積、一般手術伴隨的風險及併發症，如低血壓、呼吸困難、暈厥、肺炎、高血壓、心臟衰竭、腎衰竭、貧血及死亡。心臟、血管或瓣膜組織損害，包括冠狀動脈收縮、因裝置引起的心臟功能不良、切口部位併發症，如過度的纖維組織增生、切口部位感染或其他感染、誘發心律不整或加速其發生，包括心傳導阻滯、無效的速率反應、心肌受損、神經受損、神經或心外刺激、過度感測、感測不足或無法進行節律治療、節律器症候群(pacemaker syndrome)、進入部位(access site)或胸部疼痛、心包炎、心包膜積水、心包摩擦音、周邊缺血、裝置壽命縮短一較預期時間提早更換裝置，且可能因	
TKY018487W01	RF Ablation System射頻切除系統-電極探針(90度)"Stryker"	衛署醫器輸字第018487號	20000	可用於軟組織的切除、消融和凝血，以及接受膝、肩、踝、髖、肘以及腕關節鏡手術病人的血管止血。	本品項無相對應健保替代品。	無特別註記之副作用。	
FBHLCCERA1S2	Ceramic Hip System-Insert陶瓷髖白內襯墊(28;36mm)"Stryker"★補差額	衛署醫器輸字第010293號	38100	醫療用高級陶瓷，人體相容性較佳，陶瓷產品磨損顆粒少，且陶瓷為鈍性元素，較不易與人體起過敏反應，延長人工關節使用壽命；磨損率可降到0.0001mm/年以下，非常堅硬耐磨。	目前最耐磨的陶瓷科技，改善疼痛狀況且耐磨，增加高達50%之硬度。	脫位。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。	除由衛生福利部中央健康保險署支付4,018元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBHHCERA1S2	Ceramic Hip System-Head陶瓷股骨頭(26;36mm)"Stryker"★補差額	衛署醫器輸字第010293號	18200	本產品為第三代陶瓷，人體相容性較佳，陶瓷產品磨損顆粒少，且陶瓷為鈍性元素，較不易與人體起過敏反應，延長人工關節使用壽命。	目前最耐磨的陶瓷科技，改善疼痛狀況且耐磨，增加高達50%之硬度。	脫位。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。	除由衛生福利部中央健康保險署支付4,352元外，其餘差額由立同意書人負擔。

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBNG122572Z1	Natural Nail System(Cephalomedullary nail)"Zimmer"補差額	衛署醫器輸字第022572號	55964	1.本髓內釘針對股骨曲率參數設計前傾曲線，且髓內釘長度改變，使髓內釘服貼度提高，降低患者不適，以及遠端股骨前端穿刺問題。2.互鎖式螺釘固定，使螺紋與髓內釘孔洞互鎖。3.提供多元化的螺釘選項，包括市場獨有的股骨近端螺釘交叉設計。4.在鈦合金表面進行強化型陽極處理，提供較一般鈦合金高出15%的整體強度。	1.較符合亞洲人股骨曲率，健保單一曲率。2.有互鎖式螺釘固定，健保無。3.有多元方限制性選擇，健保較少。4.強度較健保強。	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付19,036元外，其餘差額由立同意書人負擔。
WDY015399001	NasoPoreNasal Dressing 鼻用敷料 (Stryker / 5400-030-008ITL) "Stryker"	衛部醫器輸壹字第015399號	3650	為高分子聚合物，如乳膠狀，不需再填塞紗布，直接附著在傷口上而止血，可降低手術後鼻腔內填塞所造成的壓迫或疼痛感，較無脹痛及吞嚥異物感，使用後2~7天會自行碎化如黏液自然排出體外，不須取出，不會有抽出時疼痛及再出血，組織修復良好，依使用需求使用兩條或以上。	新功能類別，無相似之健保給付品，且可降低術後因填塞造成的壓迫或疼痛感及吞嚥時的異物感。生物科技材質可自行碎化，免於抽除紗條時的疼痛及傷口再出血。較無組織沾黏風險，傷口修復良好。	極少數患者因容易出血之特殊體質，造成術後傷口出血情形，須再補填塞。	
SAY029924001	Quill Monoderm Knotless Tissue-Closure Device無結可吸收性縫合線	衛部醫器輸字第029924號	3000	可連續縫合，輔助止血效果。	1.形成水密屏障。2.在腹腔鏡微創手術下，密閉手術空間縫合使用方便。3.傷口癒合效果佳。4.降低傷口蟹足腫發生。	可能有短暫發炎反應。	
FBZ030680001	Activa Bioabsorbable Screw可吸收性螺釘"Bioretec"	衛部醫器輸字第030680號	35000	1.Bioretec植入物可自體吸收，不像金屬植入物需要二次手術移除，可減少病人感染風險。2.Bioretec植入物植入體內後，8到12週開始降解2年內可完全吸收，植入物再降解期間慢慢失去強度，病人骨骼強度慢慢增強。3.材質為PGLA，擁有良好的強度與延展性，最主要有自動加壓及自鎖功能兩項技術。全球超過15萬次手術僅有<5例與Bioretec植入物有關疑似併發症，病人有排斥現象與不良反應的風險趨近於0。	八週後骨傷基本痊癒，百優生物可吸收性骨釘骨針系統在體內逐漸被吸收，吸收時間為兩年，因此不需要再次手術將骨植入物取出。	感染，包括與手術相關的深層和表面感染、對麻醉劑和本產品過敏和其他反應，外科手術可能引起神經損傷，使用百優生物可吸收性骨釘骨針系統作體內修復，可能會引起暫時性局部積液或形成囊竇。	
FBZ030680002	Activa Bioabsorbable Pin and Nail可吸收性骨針及骨釘"Bioretec"	衛部醫器輸字第030680號	28500	1.Bioretec植入物可自體吸收，不像金屬植入物需要二次手術移除，可減少病人感染風險。2.Bioretec植入物植入體內後，8到12週開始降解2年內可完全吸收，植入物再降解期間慢慢失去強度，病人骨骼強度慢慢增強。3.材質為PGLA，擁有良好的強度與延展性，最主要有自動加壓及自鎖功能兩項技術。全球超過15萬次手術僅有<5例與Bioretec植入物有關疑似併發症，病人有排斥現象與不良反應的風險趨近於0。	八週後骨傷基本痊癒，百優生物可吸收性骨釘骨針系統在體內逐漸被吸收，吸收時間為兩年，因此不需要再次手術將骨植入物取出。	感染，包括與手術相關的深層和表面感染、對麻醉劑和本產品過敏和其他反應，外科手術可能引起神經損傷，使用百優生物可吸收性骨釘骨針系統作體內修復，可能會引起暫時性局部積液或形成囊竇。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ030870001	High V+ Spinal Cement System 脊椎骨水泥 (T040321K/高黏度)"Teknimed"	衛部醫器輸字第030870號	105200	本產品為高濃稠低溫骨水泥，骨水泥灌入椎體相較一般低溫骨水泥安全，骨水泥不易外漏。本產品內含促進長骨機制的HA成分，能促進骨頭生長融合，加強術後療效，增加椎體穩定度。	1. 健保骨水泥在C-arm的X光底下無法顯影，手術過程無法監測流向較危險 2. 健保骨水泥溫度過高且為低黏稠骨水泥，灌注時容易會流出椎體外，容易造成神經之損害。	無	
FBZ006161001	BondFix Bone Cement 擊力美椎體骨水泥(P10/中黏度)"XeliteMed"★	衛部醫器製字第006161號	31700	32%(w/w)BaSO4高顯影配方，提升手術中顯影效果，增加安全性，中黏度骨水泥，黏度適中，可降低骨水泥洩漏風顯，BPO為一強氧化劑，具強烈的刺激和致敏作用，BondFix含量僅0.22%，可降低患者致敏風顯，固化時間短，可縮短骨水泥聚合固化期間對周圍骨組織釋放的毒性，減少對骨組織的傷害。	1. 本醫材為椎體成形或椎體矯正術專用骨水泥，可注射時間較健保品長，適合用於經皮注射手術。2. 健保品顯影劑含量僅10-15%，本醫材含高顯影劑含量(BaSO4 32%)，可幫助在經皮穿刺手術時清楚辨別骨水泥充填於椎體內之情況，避免洩漏情況發生。3. 聚合溫度較健保品項低，可減少熱傷害風險。	一般認定骨水泥會直接引起下併發症狀：心跳停止，腦血管病變，肺栓塞…如仿單註明。	