



臺北市立萬芳醫院 - 委託臺北醫學大學辦理

Taipei Municipal Wanfang Hospital (Managed by Taipei Medical University)

本院全民健康保險 自費特材品項

更新日期 | August, 2024

萬芳醫院自費特材品項表

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
1	2158730020	TKY029906W01	"ArthroCare" ArthroWand	"阿碩柯爾"關節用氣化棒	衛部醫器輸字第029906號	ARTHROCARE	EA	18,000	須搭配"阿碩科爾"主機使用,關節專用氣化棒,用於關節鏡與骨科手術之軟組織切除,氧化,熱縮和止血	須搭配"阿碩科爾"主機使用,關節專用氣化棒,用於關節鏡與骨科手術之軟組織切除,氧化,熱縮和止血	1.不可重複使用 2.須依照標準醫療程序,有關地方與國家規定予以處理。	一般電燒手術會有因醫師操作過程而傷及週邊組織的情況發生	無類似健保品項
2	2158730026	TKY017079007	EIC4845-01 ArthroCare Channelling ReFlex Ultra	"阿碩科爾"第二代耳鼻喉科手術系統與附件(含組合式電線軟組織氣化棒) EIC4845-01	衛署醫器輸字第017079號	ARTHROCARE	EA	15,600	低溫雙極冷觸氧化	本產品適用於耳鼻喉科手術(ENT)中軟組織之氧化、切除、凝固止血用	手術過程必須使用電導溶液,病人身上不能裝有心律調整器及其他電子植入器材	正常使用下無。	無健保品項故無法比較
3	2158730027	TKY017079009	EIC4857-01 ArthroCare ReFlex Ultra	"阿碩科爾"第二代耳鼻喉科手術系統與附件(含組合式電線軟組織氣化棒) EIC4857-01	衛署醫器輸字第017079號	ARTHROCARE	EA	15,600	低溫雙極冷觸氧化	本產品適用於耳鼻喉科手術(ENT)中軟組織之氧化、切除、凝固止血用	手術過程必須使用電導溶液,病人身上不能裝有心律調整器及其他電子植入器材	正常使用下無。	無健保品項故無法比較
4	2158730028	TKY017079001	EIC5872-01 ArthroCare Evac 70 Xtra Wand	"阿碩科爾"第二代耳鼻喉科手術系統與附件(含組合式電線軟組織氣化棒) EIC5872-01	衛署醫器輸字第017079號	ARTHROCARE	EA	16,000	低溫雙極冷觸氧化	本產品適用於耳鼻喉科手術(ENT)中軟組織之氧化、切除、凝固止血用	手術過程必須使用電導溶液,病人身上不能裝有心律調整器及其他電子植入器材	正常使用下無。	無健保品項故無法比較
5	2158730029	TKY017079004	EIC8898-01 ArthroCare PROcise maX	"阿碩科爾"第二代耳鼻喉科手術系統與附件(含組合式電線軟組織氣化棒)-EIC8898-01	衛署醫器輸字第017079號	ARTHROCARE	EA	20,800	低溫雙極冷觸氧化	本產品適用於耳鼻喉科手術(ENT)中軟組織之氧化、切除、凝固止血用	手術過程必須使用電導溶液,病人身上不能裝有心律調整器及其他電子植入器材	正常使用下無。	無健保品項故無法比較
6	2158730071	TKY035185W01	"Velocity" Velox RF Ablato	"維洛斯蒂"威樂士射頻氣化棒	衛部醫器輸字第035185號	VELOCTITY	EA	24,000	雙極一次性使用的高頻電極,適用於關節鏡手術中切割、氧化和凝結軟組織。	耳鼻喉科適應症: 喉、口、扁桃腺、腺樣體、鼻竇手術中軟組織之氧化、切除、凝固止血用 骨料: 用於關節鏡與骨科手術 適用於關節鏡手術中切割、氧化和凝結軟組織。	1.不可重複消毒使用 2.本產品需與帶有腳踏開關控制標準迴路電極連接的標準電力設備一起使用,並且僅當將電極浸至導電介質(例如標準食鹽水)中時才能啟動電極。	無	無
7	2171001951	SSZ032546001	C910001 "Stenis" Padlock Clip Defect Closure System	"史泰瑞"消化道止血夾系統 C910001	衛部醫器輸字第032546號	STERIS	EA	45,000	內視鏡標記病變止血。粘膜/黏膜下缺損。出血潰瘍。動脈<2mm。息肉直徑<1.5cm。結腸中的憩室。閉合胃腸道管腔<20mm可以保守治療之穿孔	本產品適用於軟式內視鏡檢查胃腸道組織加壓止血或治療胃腸器官壁損傷。	請勿嘗試重複使用 本產品以無菌包裝供應。本產品與各種胃鏡和結腸鏡相容。 。安裝前檢查以確保儀器的遠端尖端尺寸在 9.5mm 至 14mm 之內。 。手和手指遠端離輸送系統遠端尖端區域,以便夾子的意外釋放不會對醫務人員造成人身傷害。 非臨床試驗顯示本產品在特定情況下可安全置於 MRI。 。放置夾子患者可以立即安全地掃描於 3 特斯拉或更小的磁場中。	可能的併發症: 。位於食道中的病變和較小的胃彎曲可能難以用前視內窺鏡治療。 。夾住過硬或嚴重纖維化病變以止血可能更困難。 。若夾子在 24 小時內脫落,可能會發生再出血。 。在存在細菌污染的情況下使用夾子可能會增加或延長感染。 。雖然發生率低,但復發性出血,無效夾閉或內鏡併發症可能導致需要手術治療。	無品項可比較
8	2171001952	SSZ032546001	C913131 "Stenis" Padlock Clip Defect Closure System	"史泰瑞"消化道止血夾系統 C913131	衛部醫器輸字第032546號	STERIS	EA	45,000	內視鏡標記病變止血。粘膜/黏膜下缺損。出血潰瘍。動脈<2mm。息肉直徑<1.5cm。結腸中的憩室。閉合胃腸道管腔<20mm可以保守治療之穿孔	本產品適用於軟式內視鏡檢查胃腸道組織加壓止血或治療胃腸器官壁損傷。	請勿嘗試重複使用 本產品以無菌包裝供應。本產品與各種胃鏡和結腸鏡相容。 。安裝前檢查以確保儀器的遠端尖端尺寸在 9.5mm 至 14mm 之內。 。手和手指遠端離輸送系統遠端尖端區域,以便夾子的意外釋放不會對醫務人員造成人身傷害。 非臨床試驗顯示本產品在特定情況下可安全置於 MRI。 。放置夾子患者可以立即安全地掃描於 3 特斯拉或更小的磁場中。	可能的併發症: 。位於食道中的病變和較小的胃彎曲可能難以用前視內窺鏡治療。 。夾住過硬或嚴重纖維化病變以止血可能更困難。 。若夾子在 24 小時內脫落,可能會發生再出血。 。在存在細菌污染的情況下使用夾子可能會增加或延長感染。 。雖然發生率低,但復發性出血,無效夾閉或內鏡併發症可能導致需要手術治療。	無品項可比較
9	2171003002	CRY011476001	"BOSTON SCIENTIFIC" COMBO CATH CYTOLOGY BRUSH	"波士頓科技"康柏細胞刷	衛署醫器輸字第011476號	BOSTON	PC	6,750	1. 8Fr(2.7mm)雙管腔、導線式導管,且其導管上有 3mm 之細胞刷 2. 顯影劑可經由裝滿顯影劑的Luerc-Lock 的注射筒接在近端的Luerc-Lock,從近端管腔注射。 3. 導管遠端有不透光標記,可以幫助在X光透視靜下的監測及/或定位	本產品適用於在經內視鏡收集上腸胃道之細胞或用在獲取膽道系統之膽管影像	1. 本產品為無菌供應。若包裝打開或損害,切勿使用此產品 2. 本產品為設計成需配合工作管腔至少為2.8mm之內視鏡使用 3. 因為不同製造廠的導引線誤控管腔,因此建議使用波士頓科技0.035 in (0.90mm)的導引線 4. 通過X光透視鏡的觀察來監控導管的位置	穿孔 腸腸 胰臟炎 敗血症/感染 出血 腸管炎 對顯影劑的過敏反應	無對應的健保品項
10	2172054112	FSZ024613001	"Boston Scientific" Solys SIS System	"波士頓科技"鎖淋單一切口吊帶系統	衛署醫器輸字第024613號	BOSTON	SET	29,375	1. Sling中間有4cm 4cm-de-tang減少植入後學縮或過曲變形,並保護尿道避免刺激。 2. Device有mark做為記號,可確保2個植入sling恢復平衡	網狀植入物可作為尿道下吊索,治療(尿道)過度移動及/或內括的肌功能不足導致的壓力性尿失禁。	●為進行尿道下吊索手術以及處理受污染或感染的傷口,應遵循標準手術實務準則。 ●進行手術時,應非常小心,避免割傷任何尿管、神經、膀胱及陽子。 ●務必將網狀結構無張力置放在尿道中段下方。 ●使用本裝置必須瞭解,後續感染可能會導致須將網狀結構移除。 ●應由醫生判定每位病患適合恢復正常活動的時機。應提醒病患應在術後避免進行搬運重物、運動及性交。 ●應教導病患在萬一出現排尿困難、出血或其他問題時,立即與醫師聯絡。	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: ●疼痛;過敏反應;出血;新傷/血腫;陰道切口裂開;漏尿/肌不穩定;性交;水腫/血斑;促勃/曙光;攣縮;痛;出血;尿失禁;感染;發炎;刺激;	目前此SIS技術並無相對健保給付條件給付此材料。此產品與健保差異為體外無切開傷口放置吊帶,低疼痛感、恢復較快速。
11	2172054151	FSZ031551001	"CL Medical" I-STOP (MINI-STOP) Sling System	"西羅蒙帝卡"愛適達迷你懸吊手術系統	衛部醫器輸字第031551號	CL MEDICAL	SET	35,000	1.懸吊帶材質有抗變形的設計、採用無張力單取編織。2.網片邊緣無裁切缺口,不會經時間變化產生細小分子微粒產物。3.無切邊編織,手術過程較不會造成組織路徑被切口刺激。4.整段懸吊帶材質一致,可提供尿道良好支撐和穩固的定位。	本產品適用於治療女性尿失禁	使用者應為熟悉這些手術技術的外科醫生。本產品的使用過程應遵循適當的手術操作準則,包含處理受污染之傷口的處理過程。	醫療器材報告(MDRs)記載針對用於應力性尿失禁修護之手術用網片/懸吊帶類產品之常見併發症,依發生頻率為:疼痛、陰道侵蝕(暴露、擠出或突出)、感染、泌尿問題、經常性失禁、性交期間疼痛(性交疼痛)、出血、臟器穿孔、神經-肌肉問題和陰道疤痕。這些併發症大多需要額外的醫療介入,有時需要外科手術或住院治療。	EX: 歐碧翠系統(2個輸送裝置+1個網狀結構) 1. 相比現有品項,本產品懸吊帶採用抗變形編織、拉扯伸張不延展 2. 相比現有品項,本產品網片邊緣無裁切邊,不會產生分子微粒物質 3. 相比現有品項,本產品採無創環圈,不會造成組織被切口邊緣刺激 4. 相比現有品項,本產品整段懸吊帶材質一致,不會只有中段材質改變

萬芳醫院自費特材品項表

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
12	2172054181	FSZ033827001	"Altis" Single Incision Sling System (sterile)	"愛麗絲" 單一切口吊帶系統(滅菌)	南部醫器輸字第033827號	COLOPLAST	EA	34,500	本產品手術與健保手術差異為體外無開放式傷口，採用除道入口口放置懸吊帶，降低疼痛感，不影響外觀，能縮短術後恢復期。抗變形網格設計，等條細滑切邊，異物感降低，專利的調整鉤可在周圍邊緣滑動，有助於雙向精準定位吊索。整段懸吊帶材質一致，提供尿道良好支撐和更穩固的定位使病患安全性和效益性提升。	本產品是用於治療因尿道過度活動和/或有括約肌功能障礙(USD)導致的女性壓力性尿失禁(SUI)	使用本產品前請確認膀胱已排空，術後若有排尿困難、出血或其他問題時，立即與醫師聯絡	以下為安置尿道下吊索可能產生的併發症，但並不侷限於此：腰痛、過敏反應、出血、新傷/血腫、陰道切口裂開、泌尿肌不穩定、性交、水腫/紅斑、促熱/陽光、擠壓、痛、等	目前此SIS技術並無相對健保給付條件給付此材料。此產品與健保差異為體外無切開傷口放置吊帶，低疼痛感，恢復較快速。
13	2173015023	FBZ000849001	"Xi" an Kontour" PEEK Skull Fixation Systems	"西安康拓" 顱骨固定系統	南部醫器陸輸字第00849號	KONTOUR	EA	26,000	針對術後需要MRI追蹤的病人此產品在MRI下不會顯影，利於病情判斷。	開顱手術後，作為顱骨固定之器材。	本產品使用前應保存於原包裝中，無菌包裝應檢查其有效期及完整性，如包裝以打開或損壞，請勿使用。	對植入物會有過敏反應或對材料過敏	此產品在MRI下不會顯影
14	2173900003	TTZ020377001	"Baxter" Floseal Hemostatic Matrix 5ml	"百特" 伏血凝止血劑 5ml	衛署醫器輸字第020377號	BAXTER	EA	15,600	1. 為一種凝膠和凝血 基質，用於淨血到噴血狀況的止血。 2. 針對組織出血能快速有效的止血。 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。	除眼科手術外，伏血凝止血劑可作為手術過程中，當結紮止血法或傳統的止血方式都不可行時的止血輔助物。	1.勿注射或壓縮本產品入血管內。 2.皮膚切割口的密合縫隙中，請勿使用本產品，以免因凝膠的機械性介入而干擾皮膚邊緣的癒合。 3.已知對牛來源物質過敏的病人，勿使用本產品。	如同其他的血漿製品，極少數人有可能產生過敏反應。臨床試驗過程中，未曾有因使用相同人類凝血成份的不同產品，而產生不良反應的報告。輕微的不良反應可以抗組織胺來處理。嚴重低血壓反應需要立即以當前的休克處理準則介入處理。	止血棉：止血時間長易影響手術品質，移除後有再出血的疑慮。Floesal 能針對組織出血快速有止血止，需自費。
15	2173900006	TTZ025954002	"Baxter" Coesal Surgical Sealant 4ml	"百特" 克麥凝外科手術封合劑 4ml	衛署醫器輸字第025954號	BAXTER	SET	27,500	1. 一種全合成的手術密封劑及屏障，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、肺切面 3. 封合滲透壓力達660±150 mmHg，能穩固有效的封合吻合口 4. 所形成之hydrogel具彈性，不會限制正常的生理擴張 4. 可避免術後組織的沾粘發生 5. 產品可穩固停留於組織上7天 6. 符合生物相容性，在30天內被完全水解	沿動、靜脈重建手術縫合線之封合。 避免或降低心臟手術病人術後沾粘形成之發生率，嚴重度和範圍。 強化肺部切除手術中，縫合釘線之封合。 輔助經適當外科手術執行之剖腹式或腹腔鏡式的腹腔骨盆腔手術病患，降低其術後沾粘形成的發生率、嚴重度和範圍。對第三、四期子宮內膜異位接受手術治療者，無證據顯示可以達到降低術後沾粘之效果。	1.不得使用血管內，使用於血管內可能產生血栓性栓塞導致生命危險。 2.塗抹本產品時如果使用加壓氣體，可能伴隨潛在的風險如空氣栓塞，組織裂傷，或壓縮氣體滯留。	在 multicenter 臨床研究中沒有其他與本產品有關的不良反應事件被通報。	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。Coesal能快速封合人工血管吻合口，需自費。
16	2173900009	TTZ020377002	"Baxter" Floseal Hemostatic Matrix	"百特" 伏血凝止血劑 10ml	衛署醫器輸字第020377號	BAXTER	EA	25,000	1. 為一種凝膠和醫特凝血酶基質，用於淨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. 符合生理性，6至8週即可被人體吸收。	除眼科外，伏血凝止血劑可作為手術過程中，當結紮止血法或傳統的止血方式都不可行時的止血輔助物。(適用於各種形式止血)	1.勿注射或壓縮本產品入血管內。 2.皮膚切割口的密合縫隙中，請勿使用本產品，以免因凝膠的機械性介入而干擾皮膚邊緣的癒合。 對牛來源物質過敏的病人，勿使用本產品。	如同其他的血漿製品，極少數人有可能產生過敏反應。	止血棉（歸類於手術耗材）：止血時間長易影響手術品質，且移除後有再出血的疑慮。
17	2173900011	TTZ018401001	"Integra" DuraSeal Dural Sealant System	"茵特葛拉" 合成可吸收性硬腦膜組織黏膠	衛署醫器輸字第018401號	INTEGRA	EA	40,000	FDA唯一通過用於腦脊液止漏黏膠	腦部手術	1.勿注射或壓縮本產品入血管內。 2.請勿將合成可吸收性硬腦膜組織黏膠用於內有神經的狹窄骨頭結構中，因為凝膠的膨脹可能會造成神經壓迫(neural compression)。合成可吸收性硬腦膜組織黏膠可能朝任何方向膨脹至50%的大小。	無	無健保品項可比較
18	2173900018	TTZ034031001	"Terumo" AQUABRID Surgical Sealant	"泰爾茂" 爾凝得外科手術封合劑	南部醫器輸字第034031號	TERUMO	EA	35,000	可於術中縫合處與血管或血液中外份聚合即使在流血狀況下，立即達到止血的效果。	主動脈手術中，作為標準心血管外科修補方法的補充輔助。適用部位已縫合部位以及主動脈吻合，適用於剝離、破裂或動脈瘤。	本產品請使用最低要求量。(根據生物安全性試驗，考慮安全係數為10，對體重50 kg 的病患使用上限為5g。) 扶開本產品形成薄膜，並考慮薄膜吸水硬化後會膨脹 2到3倍。	沒有發現搭配使用本產品發生副作用的頻率比一般手術增加，但如同任何外科植入生物材料，仍有不良反應的潛在可能，包括感染、異物反應、及過敏反應。	無相同成分之健保給付品項
19	2173900033	TTZ034408003	"BioCER" HaemoCER PLUS haemostatic powder 3g	"百歐瑟" 宜莫斯加強型止血粉 3克	南部醫器輸字第034408號	BIOCER	SET	19,500	"百歐瑟" 止血粉吸水後會形成膠狀物並黏著在傷口上，可作為物理性屏障防止進一步出血。"百歐瑟" 止血粉的作用不受病人凝血狀態影響，且不需冷藏，差折封可立即使用，並在數天內及可被人體分解吸收，不會殘留體內。	本產品是作為手術過程中，當無法以施壓、結紮術或其他傳統止血方式對微血管、靜脈或小動脈止血時的止血輔助物。	本產品成份為植物澱粉，若對藥物過敏者，請勿使用，若術後有產生過敏現象，請儘速回診。	無	目前無健保給付止血粉
20	2173900035	TTZ034408004	"BioCER" HaemoCER PLUS haemostatic powder 5g	"百歐瑟" 宜莫斯加強型止血及防沾黏粉 5克	南部醫器輸字第034408號	BIOCER	SET	25,000	"百歐瑟" 止血粉吸水後會形成膠狀物並黏著在傷口上，可作為物理性屏障防止進一步出血。"百歐瑟" 止血粉的作用不受病人凝血狀態影響，且不需冷藏，差折封可立即使用，並在數天內及可被人體分解吸收，不會殘留體內。	本產品是作為手術過程中，當無法以施壓、結紮術或其他傳統止血方式對微血管、靜脈或小動脈止血時的止血輔助物。	本產品成份為植物澱粉，若對藥物過敏者，請勿使用，若術後有產生過敏現象，請儘速回診。	無	目前無健保給付止血粉
21	2173900036	TTZ034408006	"BioCER" HaemoCER PLUS haemostatic powder-Flex Applicator	"百歐瑟" 宜莫斯加強型止血及防沾黏粉-180mm投藥器	南部醫器輸字第034408號	BIOCER	EA	2,025	HaemoCER PLUS 內視鏡專用的Flex Applicator，管中有不銹鋼線，可固定彎曲角度，以符合醫師想噴灑之角度。	本產品是作為手術過程中，當無法以施壓、結紮術或其他傳統止血方式對微血管、靜脈或小動脈止血時的止血輔助物。	不可重複使用	無	目前無健保給付止血粉
22	2173900037	TTZ034408005	"BioCER" HaemoCER PLUS haemostatic powder-Universal applicator	"百歐瑟" 宜莫斯加強型止血及防沾黏粉-440mm投藥器	南部醫器輸字第034408號	BIOCER	EA	2,498	HaemoCER PLUS 內視鏡專用的Universal Applicator應用於各式腹腔鏡手術，其尖端特殊的"U型"設計，可確保噴頭不會被膠狀物堵塞，單手可操作的簡易開關系統亦可預防止血粉不停落入內視鏡投藥器中。	本產品是作為手術過程中，當無法以施壓、結紮術或其他傳統止血方式對微血管、靜脈或小動脈止血時的止血輔助物。	不可重複使用	無	目前無健保給付止血粉
23	2173900041	TTZ034001001	"Ethicon" SURGICEL Powder Absorbable Haemostatic Powder	"愛惜康" 斯爾止可吸收性止血粉	南部醫器輸字第034001號	ETHICON	EA	26,000	含氧化再生纖維素ORC止血粉	在傳統止血法不能實行或無效的時候，可用來協助控制微血管、靜脈、周邊小動脈的止血。	15到30 至室溫保存	無	無
24	2173900042	TTZ034020001	"Ethicon" SURGICEL Endoscopic Applicator	"愛惜康" 斯爾止內視鏡施藥器	南部醫器輸字第034020號	ETHICON	EA	3,998	可配合止血粉施作使用	止血粉施作輔助工具	供應的本產品配有一個柔性施藥器頭，設在剛性套管內，該剛性套管不能單獨使用。	無	無

備註：相關資料或金額如有異動，以電腦設定為準

萬芳醫院自費特材品項表

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
25	2173900056	THZ029023001	MS0010 SURGIFLO Hemostatic Matrix	斯爾弗止血劑 MS0010	衛部醫器輸字第 029023號	ETHICON	EA	20,800	本產品具有止血功能。在患者凝血機制系統正常的情况下，流體膠基質為血小板的黏附和聚集提供了一個環境。	用於手術(眼科手術除外)中，當使用加壓、缝合或其他傳統止血方式控制血管、靜脈和小動脈等出血時效果不彰或無效時止血，可以和凝血酶一同使用達成止血	本產品僅供單次使用。不得重複滅菌。應將打開包裝後未使用的本產品丟棄。目前已經證實，以膠原為主要成份的止血碎片可通過血液回收系統的40 μm 輸血過濾器。本產品不能和甲基內烯酸甲酯粘合劑一起使用。緣緣導，微纖維膠原會降低 將軟體裝置粘附到穿輪表面的甲基內烯酸甲酯粘附劑的強度。本產品不能用作凝血功能異常的第一線治療方法。	不得將本產品注入或壓入血管。由於使用本產品後有發生血栓栓塞、血管內凝血的風險，並且本產品會增加過敏反應的風險，因此不得在血管腔內使用 本產品。已知對透明膠過敏的患者不得使用本產品。缝合皮膚切口時不能使用本產品，否則可能會影響皮膚邊緣的癒合。這是明膠的機械性插入作用造成的，並非明膠對傷口癒合的內在干擾造成的。	無
26	2173900058	TTZ035833001	SURGIFLO Hemostatic Matrix Kit with Thrombin	斯爾弗含凝血酶止血基質組	南部醫器輸字第 035833號	FERROSAN	EA	37,000	具有止血特性。流動性明膠提供一個血小板黏附的環境，可在患者凝血功能正常的基礎上，促進血小板黏附聚集。	適用於手術中(眼科手術除外)，在以結紮或其他傳統止血方法未能控制出血(包括滲液到噴濺)或不可行時，用於輔助止血。	1.Surgiflo僅供單次使用，不得重複滅菌。2.Surgiflo不得與自體血液回收機一起使用。3.Surgiflo不得與甲基內烯酸甲酯黏合劑一起使用。	無	無健保品項產品
27	2173900061	TTZ031099001	"PlanTec" Absorbable hemostatic agent and dressing	"普蘭堤" 可吸收性止血劑及敷料 1g	衛部醫器輸字第 031099號	PLANTEC	EA	12,000	本品為可吸收性澱粉粉末，由植物來源純化澱粉所產生的親水性微粒構成，不含任何動物或人類來源成分。自由流動的特性使本產品可在手術中簡單、安全的運用。	本產品為輔助止血之器材，適用在手術中，創傷或無法以常規方式控制出血的小動脈、毛細血管或靜脈	在已知對澱粉或含澱粉物質不耐受的情況下，禁止使用本產品4DryField PH。包裝破損請勿使用，應始終保持無菌狀態。本產品僅供醫師使用，因此，說明書內容無法取代在特定手術情況下的醫療經驗和判斷。本產品無法代替像是縫合或其他常規措施的手術止血技術。本產品不適合用於凝血障礙的初步治療。	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)	無類似功能健保已給付品項
28	2173900062	TTZ031099002	"PlanTec" Absorbable hemostatic agent and dressing	"普蘭堤" 可吸收性止血劑及敷料 3g	衛部醫器輸字第 031099號	PLANTEC	EA	20,000	本品為可吸收性澱粉粉末，由植物來源純化澱粉所產生的親水性微粒構成，不含任何動物或人類來源成分。自由流動的特性使本產品可在手術中簡單、安全的運用。	本產品為輔助止血之器材，適用在手術中，創傷或無法以常規方式控制出血的小動脈、毛細血管或靜脈	在已知對澱粉或含澱粉物質不耐受的情況下，禁止使用本產品4DryField PH。包裝破損請勿使用，應始終保持無菌狀態。本產品僅供醫師使用，因此，說明書內容無法取代在特定手術情況下的醫療經驗和判斷。本產品無法代替像是縫合或其他常規措施的手術止血技術。本產品不適合用於凝血障礙的初步治療。	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)	無類似功能健保已給付品項
29	2173900063	TTZ031099003	"PlanTec" Absorbable hemostatic agent and dressing	"普蘭堤" 可吸收性止血劑及敷料 5g	衛部醫器輸字第 031099號	PLANTEC	EA	22,000	本品為可吸收性澱粉粉末，由植物來源純化澱粉所產生的親水性微粒構成，不含任何動物或人類來源成分。自由流動的特性使本產品可在手術中簡單、安全的運用。	本產品為輔助止血之器材，適用在手術中，創傷或無法以常規方式控制出血的小動脈、毛細血管或靜脈	在已知對澱粉或含澱粉物質不耐受的情況下，禁止使用本產品4DryField PH。包裝破損請勿使用，應始終保持無菌狀態。本產品僅供醫師使用，因此，說明書內容無法取代在特定手術情況下的醫療經驗和判斷。本產品無法代替像是縫合或其他常規措施的手術止血技術。本產品不適合用於凝血障礙的初步治療。	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)	無類似功能健保已給付品項
30	2173900064	TTZ031099004	"PlanTec" Absorbable hemostatic agent and dressing	"普蘭堤" 可吸收性止血劑及敷料 9g	衛部醫器輸字第 031099號	PLANTEC	EA	28,900	本品為可吸收性澱粉粉末，由植物來源純化澱粉所產生的親水性微粒構成，不含任何動物或人類來源成分。自由流動的特性使本產品可在手術中簡單、安全的運用。	本產品為輔助止血之器材，適用在手術中，創傷或無法以常規方式控制出血的小動脈、毛細血管或靜脈	在已知對澱粉或含澱粉物質不耐受的情況下，禁止使用本產品4DryField PH。包裝破損請勿使用，應始終保持無菌狀態。本產品僅供醫師使用，因此，說明書內容無法取代在特定手術情況下的醫療經驗和判斷。本產品無法代替像是縫合或其他常規措施的手術止血技術。本產品不適合用於凝血障礙的初步治療。	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)	無類似功能健保已給付品項
31	2173900065	TTZ031099005	"PlanTec" Absorbable hemostatic agent and dressing	"普蘭堤" 可吸收性止血劑及敷料-38cm塗佈器	衛部醫器輸字第 031099號	PLANTEC	EA	2,498	本品為“普蘭堤”可吸收性止血劑及敷料。輔助產品可在手術中簡單、安全的運用。	本產品為輔助止血之器材，適用在手術中，創傷或無法以常規方式控制出血的小動脈、毛細血管或靜脈	在已知對澱粉或含澱粉物質不耐受的情況下，禁止使用本產品4DryField PH。包裝破損請勿使用，應始終保持無菌狀態。本產品僅供醫師使用，因此，說明書內容無法取代在特定手術情況下的醫療經驗和判斷。本產品無法代替像是縫合或其他常規措施的手術止血技術。本產品不適合用於凝血障礙的初步治療。(請詳見仿單說明)	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)	無類似功能健保已給付品項
32	2173901001	FBZ030343001	"Fziomed" Medishield Anti-Adhesion Gel	"佛柔美德" 抗粘黏膠	衛署醫器輸字第 030343號	FZIOMED	SET	47,500	本產品是由聚氧化乙炔與纖維素膠組合而成之可吸收式流體凝膠用在患者硬膜外傷口組織處形成暫時性之機械屏障,分開相對應組織表面。	本產品適用於後腰椎椎板切除術(Laminectomy)、椎板間盤切除術(Laminotomy)等術後,可減少疼痛,降低神經根病變、下肢虛弱以及術後組織沾黏的發生、範圍擴大及惡化程度。	僅供專業人士使用因交叉汙染不當儲存無貨/處理 使用本產品必須依照原廠說明書的指示。本產品為已滅菌產品且僅供單次使用。若包裝破損或開啟請勿使用，不可重複滅菌使用。請捨棄已開啟或未用完的產品。目前尚無重複使用注射器及塗藥器之安全性及有效性的評估，重複使用可能因交叉汙染，不當儲存及/或處理而導致免疫學反應及/或感染。本產品不是硬膜密封器。使用前必須先修補硬膜的缺陷。目前尚無本產品與其他預防性組織沾黏產品合併使用的評估。目前尚無針對患有脊椎惡性腫瘤者使用本產品的評估。目前尚無本品用做止血劑之研究。目前尚無針對兒童或懷孕婦女使用本產品的評估。目前尚無針對懷孕第一個月婦女使用本產品的臨床研究，所以使用本產品之後的第一次月經	未知	無健保給付品項

備註：相關資料或金額如有異動,以電腦設定為準

萬芳醫院自費特材品項表

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
33	2176001001	CHZ009864001	"Terumo" Angio-Seal vascular closure device	"泰爾茂" 血管穿刺後止血器	衛署醫器輸字第009864號	TERUMO	EA	13,650	本裝置把動脈切口夾在其主要組件(固定端及膠原紗布)之間，並透過固定端及膠原紗布內外封堵切口的物理作用使血管切口閉合，再輔以膠原的凝血促進特性，達到止血效果。	Angio-Seal適用於閉合動脈穿刺而引起的動脈開口。Angio-Seal也適用於使病人在血管手術導引管(sheath)取出之後可早日下床活動。	本產品只應使用於已經使用時所夾閉的小的插入屬於Angio-Seal，以及使用時或更小的插入屬於Angio-Seal的診斷性血管攝影程序或介入性程序的範圍。 請使用單腔導引技術。請勿穿剌動脈的後壁。 如果病人新置置在病患體內超過8小時，在插入本產品前應考慮給予預防性抗生素使用。 本產品應在置入後於閉封1小時內使用，可與溶解性組件於接觸點處操作後開始安全化。 使用本產品應全程採取無菌技術。 本產品僅能單次使用，且不得以任何方式重複使用或重新消毒。本產品從設計上即無法重複使用。 本產品必須透過包裝中提供的插入軌進行插入。請勿替換其他任何套鞘。 請只使用包裝內附的動脈切口探針來定位動脈壁的穿刺位置。 包裝內附的導線只能使用於本產品手術。 關於病患的移動和出院請遵守醫囑。 如果本產品阻擋方向不正確或病患血管解剖問題而不能在動脈中固定，應從病患收回可吸收性組件和輸送系統，之後可以手壓斷力造成止血。 如果患者要在90天內在曾經使用本產品的相同位置重新穿刺，可以在近端於先前置入部位1cm處執行重新置入。如果目標動脈使用過其他任何血管關閉裝置，則出於預防的考量考慮到病患的植入卡。在考慮使用本產品前，應密切觀察血管的結構和血流。 一、醫師依據結果與病壯狀況選擇適當的安博新天騰微粒球尺寸和數量。 二、基本上，隨著治療的進行，動脈會接受更少的安博新天騰微粒球。當近端流量減緩或停止時，表示血管或病壯處已經充滿安博新天騰微粒球。必須藉助透視攝影進行密切監視。 三、執行微粒球塞時速度要慢。注射的速度與方式需要控制。注射過快可能造成材料的滯留而影響其他健康的血管。 四、每一包安博新天騰微粒球產品只可用於單一病患。 五、若安博新天騰微粒球注射筒或包裝似乎已被開啟或有損壞，不得使用。	無	無
34	2176001002	CNZ026215001	"Boston Scientific" Embosphere Tandem Microspheres 2ml	"波士頓科技" 安博新天騰微粒球 2ml	南部醫器輸字第026215號	BOSTON	EA	63,000	安博新天騰微粒球為球型微粒、體積精準準確、高生物相容性、無吸收性、塗有無機氟化聚合物(Polyzene-F)的水凝膠微粒，適合在一定範圍大小執行栓塞治療。	載藥微粒球塞治療惡性腫瘤，靜動脈畸形，子宮肌瘤，肝癌，多血管性腫瘤，出血與外傷	一、醫師依據結果與病壯狀況選擇適當的安博新天騰微粒球尺寸和數量。 二、基本上，隨著治療的進行，動脈會接受更少的安博新天騰微粒球。當近端流量減緩或停止時，表示血管或病壯處已經充滿安博新天騰微粒球。必須藉助透視攝影進行密切監視。 三、執行微粒球塞時速度要慢。注射的速度與方式需要控制。注射過快可能造成材料的滯留而影響其他健康的血管。 四、每一包安博新天騰微粒球產品只可用於單一病患。 五、若安博新天騰微粒球注射筒或包裝似乎已被開啟或有損壞，不得使用。	不良的回流或流動到病壯處鄰近的正常動脈，或經過病壯流到其他的動脈或動脈床。	健保無給付載藥栓塞微粒球
35	2176001005	FRZ023000001	HepaSphere Embolization Microspheres	海派栓塞微球體	衛署醫器輸字第023000號	BIOSPHERE	VIAL	54,600	海派栓塞微球具備靶向性、可吸收性、可變形性、可變形性。可視為新一代的TACE。吸收化療藥物的微粒，隨著血管形狀變形，紮實塞住腫瘤的微細血管網，切斷氧氣及養分的供給，並且持續在腫瘤部位釋放化療藥、毒殺腫瘤。	海派栓塞微球體適用於血管栓塞術，使用時可以選擇是否注入Doxorubicin-HCl，而為下列的處置做治療或術前準備：肝細胞癌腫瘤栓塞術轉移性肝癌栓塞術	副作用有噁心、嘔吐及輕微的下腹部疼痛 (18%)；2%的病患有肝臟發炎。除此之外手術風險及併發症近似於傳統TACE	相較於傳統TACE 術後肝指數上升有肝衰竭風險，HepaSphere沒有骨髓抑制的副作用且較不影響病患肝功能，適合用於對傳統TACE無法耐受的病人。	
36	2176001006	CMZ020976001	"Boston Scientific" DC Bead Embolic Drug-Eluting Bead	"波士頓科技" 邁西微珠藥物傳遞栓塞系統	衛署醫器輸字第020976號	BOSTON	EA	60,000	本產品具生物相容、親水、不可被吸收等特性。經過品確收正能填充腫瘤doxorubicin的水凝膠球體。可達成(1)在供應惡性腫瘤養分的增生血管內形成栓塞。(2)局部持續對腫瘤釋放一定劑量的doxorubicin。經過臨床實驗證實，可提高腫瘤壞死率，並且大量降低全身性或化療藥物引起之副作用	1.邁西微珠僅用於裝填doxorubicin HCl 以達成下列目的：-在供應惡性腫瘤養分的增生血管內形成栓塞。-局部持續對腫瘤釋放一定劑量的doxorubicin。2.邁西微珠可與藥品合併使用在病壯血管內形成栓塞。	1.若瓶身或包裝有破損情形時，請勿使用。 2.選擇適當尺寸與數量的邁西微珠來治療病症。 3.唯有曾接受特定部位栓塞治療訓練的醫師，才可使用。	不良的回流或流動到病壯處鄰近的正常動脈，或經過病壯流到其他的動脈或動脈床。	本產品可大幅改善健保給付品項所帶來之較高比例的全身性或化療藥物doxorubicin所引起的副作用。根據臨床實驗，對於病人的腫瘤治療反應也可大幅提升。治療後的3-5年存活率也較健保品項高，除可延長病患的存活時間，也可提高其生活品質。
37	2176001007	CMZ030763001	"Terumo" LifePearl drug-elution microspheres for embolisation	"泰爾茂" 賴美微球體	衛部醫器輸字第030763號	TERUMO	EA	69,960	1、微球具生物相容性期表面平整且尺寸精確 2、能在控制的條件下裝載和釋放藥物，讓醫師使用上快速且方便 3、微球懸浮時間長，有利於醫師操作	本產品微球體適用於血管栓塞，可用於肝臟的原發多血管性腫瘤或轉移的腫瘤。	為降低微生物的污染風險，本裝置置於無菌環境技術執行	血管痙攣、缺血性梗塞	無此類健保品
38	2176017103	CBZ031524001	"B. Braun" Lacrosse NSE ALPHA Coronary Dilatation Catheter	"柏朗" 恩喜阿法嵌入擴張氣球導管	衛部醫器輸字第031524號	B.BRAUN	EA	41,500	1. NSE ALPHA 刀片為Nylon材質，適嚮性好，可進行kissing適合用於開口病壯，分岔病壯等。 (1) 直徑2.5mm(含)以下之"NSE ALPHA"可通過5.5Fr之"第3代冠導導管"(Guideline V3)。 (2) 直徑3.5mm(含)以下之"NSE ALPHA"可通過6Fr之"第3代冠導導管"(Guideline V3)。 2. 刀片嵌入擴張能力強，且導管設計在擴張過後可以消腫成較小的profile，適合以低壓力反覆進行逐步擴張不易擴張的鈣化病壯。	使用本產品的目的為擴張因為動脈粥狀硬化阻塞，而常規POBA(球囊導管血管成型術)不易擴張的冠狀動脈區段，以改善冠狀動脈血流。(詳見仿單)	仿單並無載明病人術後須特別注意之事項，請遵循醫師指示留意。若病情有變化，應立刻諮詢醫師。	操作過程中，可能發生下列或下列以外的不良反應：急性心肌梗塞、內出血或血腫、心室纖維顫動包括心律不整等、冠狀動脈痙攣、冠狀動脈穿孔/阻滯、不穩定型心絞痛、心悸、心搏過速/過緩等(詳見仿單)	1. 使用NSE ALPHA進行病壯前處理的剩餘狹窄百分比較低，與Rotablator® 或 POBA (cutting balloon)相比，具有統計上明顯的差異 (Ref.: Circ J. 2018 Jul 25;82(8):2025-2031) 2. 減少病壯預備後需要進行balloon stenting的機率 與使用一般氣球相比，NSE ALPHA進行病壯前處理後的composite acute event比例較低，有統計上顯著的差異。(Ref.: Clin Res Cardiol. 2017 Oct;106(10):824-832; Table 5)。
39	2176019051	FHZ030303001	"Medtronic" Tyrx absorbable antibacterial Envelope	"美敦力" 泰瑞斯可吸收式抗菌網袋	衛部醫器輸字第030303號	MEDTRONIC	EA	38,500	本產品為完全可吸收性，已減低之抗菌裝置，用來安全地包圍心臟節律器或去顫器，當植人身體時，創造穩定的環境。 本產品由多級編織的網片所組成，其材質為glycolide, caprolactone及trimethylene carbonate之聚合物，其上並塗有一種生物可吸收性之polyacrylate聚合物。 本產品之生物可吸收性聚合物塗層中含有濃度10.2 μg/cm2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組材料之縫線編織而成，其上並塗有一種生物可吸收性之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90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、表皮葡萄球菌、肺炎鏈球菌、大腸桿菌、克雷伯氏菌、沙門氏菌、李斯特菌、沙眼衣原体、淋病奈瑟菌、梅毒螺旋體、白色念珠菌、曲霉、隱球菌、組織胞漿菌、卡氏肺囊蟲、肺孢子菌、肺結核分枝桿菌、非結核分枝桿菌、奴卡菌、放線菌、諾卡菌、微孢子蟲、弓形蟲、隱孢子蟲、等。	本產品適用於安全地包圍心臟節律器或去顫器，當植人身體時，創造穩定的環境。此抗菌網袋含有輔助藥物rifampicin及minocycline，已經證實可降低節律器或去顫器植入手術後的細菌感染。本裝置只可配合心臟節律器及植入式去顫器使用。	1. 本產品僅限合格之節律器及去顫器植入醫師使用。 2. 目前未有已知的rifampicin及minocycline交互作用。如同許多藥品，確鑿含碘溶液可能降低rifampicin及minocycline的效果。 3. 請勿改變局部或全身性抗生素在術前、術中、術後的一般用法。	本產品禁用於有以下狀況之病患 1. 對於下列藥物過敏或有敏感病史者: tetracycline, rifampicin or Glycyrene II 2. 全身性紅斑狼瘡 (SLE)病患，因minocycline證實會使其症狀惡化 3. 受污染或感染的傷口	無

萬芳醫院自費特材品項表

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
40	2176045055	SAZ020094001	"Abbott" StarClose SE Vascular Closure System	"亞培" 星狀血管閉合器系統	衛署醫器輸字第020094號	ABBOTT	SET	13,000	本產品設計於經皮介入性導管手術後，傳送一個Nitinol記憶合金(鉤狀)閉合夾，以封閉股動脈穿刺部位，因閉合夾是固定於血管壁外側，故不會置於血管壁內側，造成血栓之形成	本產品是用於導管手術後，經皮傳送血管夾以封閉股動脈之穿刺部位。	1.需由專業醫師使用。 2.手術癒合後的康復訓練應嚴格遵照。	無	1.癒合後，臥床時間較短。 2.三個月內可在同一人針處再次進行穿刺。
41	2176045371	HHZ026238001	"Straub" Mechanical Thrombectomy System-Rotarex S Catheter	"斯特勞布" 機械性血栓清除系統-Rotarex S導管	衛部醫器輸字第026238號	STRAUB	EA	121,000	"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高度組織化血栓形成物質	Rotarex S導管主要係用於心肺、冠狀動脈、與腦血管循環以外之血管新生、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。	搭配 "斯特勞布" 機械性血栓清除系統作為醫療驅動旋轉動力。動力式機械性血栓清除血栓，主要以旋轉導管頭進行血栓移除，透過側面切割開口將血栓形成物質以機械方式碎成碎片並將安全且有效的運出血管外。	可能的不良反應包括，但不限於：栓塞，特別是末梢血栓栓塞 不同嚴重程度的肺栓塞 血栓形成，特別是復發性的血栓形成 再次阻塞 血管壁受傷 血管剝離/穿孔/破裂 斑塊剝破血管壁所造成的穿孔 動靜脈瘻管假性動脈瘤 血腫、出血、大量出血 器官穿孔 穿刺位置的感染或壞疽 過敏反應 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，但不限於：應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、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	無
42	2176045372	HHZ026238002	"Straub" Mechanical Thrombectomy System-Aspirex S Catheter	"斯特勞布" 機械性血栓清除系統-Aspirex S導管	衛部醫器輸字第026238號	STRAUB	EA	110,000	"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高度組織化血栓形成物質	Aspirex S導管可用於心肺、冠狀動脈、與腦血管循環以外之血管新生血栓與血栓物質的經皮腔內移除。	搭配 "斯特勞布" 機械性血栓清除系統作為醫療驅動旋轉動力。動力式機械性血栓清除血栓，主要以螺旋導管進行血栓移除，透過側面切割開口將血栓形成物質以機械方式碎成碎片並將安全且有效的運出血管外。	可能的不良反應包括，但不限於：栓塞，特別是末梢血栓栓塞 不同嚴重程度的肺栓塞 血栓形成，特別是復發性的血栓形成 再次阻塞 血管壁受傷 血管剝離/穿孔/破裂 斑塊剝破血管壁所造成的穿孔 動靜脈瘻管假性動脈瘤 血腫、出血、大量出血 器官穿孔 穿刺位置的感染或壞疽 過敏反應 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，但不限於：應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、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	無
43	2176045437	HHZ034033001	"Boston Scientific" Sentinel Cerebral Protection System	"波士頓科技" 聖提諾腦保護系統	衛部醫器輸字第03403號	BOSTON	EA	107,813	本產品會將一組栓塞濾網送入頸動脈(近端濾網)，將另一組栓塞濾網送入左總頸動脈(遠端濾網)。完成手術程序後，濾網及組織碎片會被收入導管，再從患者體內取出。	本產品適合作為栓塞的防護裝置，用於隔離並移除進行血管內程序時可能進入頸部血管系統的栓塞物質(血栓/組織碎片)減少術中中風風險。	不可使用於禁忌症患者，包括不適合接受抗凝劑及抗血小板藥物療法、血管過度彎曲的患者、左總頸動脈或頭部動脈狹窄程度超過70%及頸動脈或左總頸動脈出現明顯狹窄、擴張、剝離，或者主動脈口或距其3公分範圍內出現動脈瘤的患者，易造成進入部位的併發症/傷害、心絞痛、出血、血管剝離、栓塞、血腫、局部缺血、感染、中風及血管損傷。	不可使用於不適合接受抗凝劑及抗血小板藥物療法、血管過度彎曲的患者、左總頸動脈或頭部動脈狹窄程度超過70%及頸動脈或左總頸動脈出現明顯狹窄、擴張、剝離，或者主動脈口或距其3公分範圍內出現動脈瘤的患者，易造成進入部位的併發症/傷害、心絞痛、出血、血管剝離、栓塞、血腫、局部缺血、感染、中風及血管損傷。	此品項適用於TAVI手術，置放於頸動脈及左總頸動脈，可同時保護三條血管(RVA+RCCA+LCCA)且不同於TAVR輸送系統，不會產生交互作用。為TAVI手術中更合適之選擇。現有健保品項需要兩條才能同時保護兩條血管(RCCA+LCCA)，路徑易與TAVR輸送系統產生交互作用，但可置放於冠狀動脈、左總頸動脈或右總頸動脈，適用於周邊血管系統、頸動脈、冠狀動脈及靜脈的血管閉塞或阻塞。
44	2176045438	HHZ028794002	"Boston Scientific" AngioJet Thrombectomy Set-Solent Dista , Solent Proxi , Solent Omni	"波士頓科技" 安傑特血栓清除導管組-Solent Dista , Solent Proxi , Solent Omni	衛部醫器輸字第028794號	BOSTON	SET	126,100	是AngioJet Ultra血栓清除系統組件之一。系統之另一組件為多用除AngioJet Ultra Console單獨包裝和銷售，僅能與AngioJet Ultra Console一起使用	與AngioJet Ultra控制台配合使用，用於分解並去除以下部位的血栓： *上肢與下肢周邊動脈血管直徑≥3.0mm *上肢周邊靜脈血管直徑≥3.0mm *膝股靜脈與下肢靜脈血管直徑≥3.0mm *動靜脈接合管直徑≥3.0mm	1.勿用於下列病患中：血管內手術禁忌的病患、使用導線無法到達病灶位置的病患、無法使用造影劑的病患 2.操作期間不要將導線縮入導管。導管設計需有導線存在下才可操作 3.不建議使用J型尖端導線，很有可能導線尖端會由導管遠端側孔穿出 4.遇到異常阻力，請勿牽引導管	已處理血管的突發閉合、心律異常、急性心肌梗塞、血腫、溶血、穿刺部位的感染、對造影劑起反應、血栓形成/阻塞	健保無類似產品
45	2176045439	HHZ028794003	"Boston Scientific" AngioJet Thrombectomy Set - Zelante DVT	"波士頓科技" 安傑特血栓清除導管組- Zelante DVT	衛部醫器輸字第028794號	BOSTON	SET	127,500	是AngioJet Ultra血栓清除系統組件之一。系統之另一組件為多用除AngioJet Ultra Console單獨包裝和銷售，僅能與AngioJet Ultra Console一起使用	目前市場上並無類似的產品可供使用，未用此耗材只能以藥物來治療	1.勿用於下列病患中：血管內手術禁忌的病患、使用導線無法到達病灶位置的病患、無法使用造影劑的病患 2.操作期間不要將導線縮入導管。導管設計需有導線存在下才可操作 3.不建議使用J型尖端導線，很有可能導線尖端會由導管遠端側孔穿出 4.遇到異常阻力，請勿牽引導管	已處理血管的突發閉合、心律異常、急性心肌梗塞、血腫、溶血、穿刺部位的感染、對造影劑起反應、血栓形成/阻塞	健保無類似產品
46	2176045441	HHZ032102001	"Penumbra" INDIGO Aspiration System-Aspiration Catheter	"彼羅波" 英迪高抽吸系統-抽吸導管	衛部醫器輸字第032102號	PENUMBRA	EA	134,992	作為本產品的一部份，INDIGO抽吸導管和分離器旨在從週邊動脈和靜脈系統血管中取出新鮮的軟栓子和血栓，以及治療靜栓塞。	本產品旨在透過機械地抽吸清除血管內的血栓	禁忌症：不得使用於冠狀動脈或神經血管	可能的併發症包括但不限於以下各項：因顯影劑造成的過敏反應(allergic reaction)和過敏症(anaphylaxis)；急性阻塞；空氣栓塞；心律不整；動靜脈瘻管；心臟損傷；心臟呼吸停止；死亡；裝置故障；遠端栓塞；栓塞；失血過多；假性動脈瘤形成；進入部位血腫或出血；無法完全清除血栓；感染；出血；缺血；顯影劑導致的腎損傷；神經功能缺損-包括中風；血管狹窄；血栓形成、剝離或穿孔；內膜破裂；急診手術；心臟纖維顫動；低血壓；嘔血；呼吸衰竭；血栓栓塞事件等。	提供機械式抽吸系統清除血栓,搭配上分離器,有別於健保手動抽吸導管清除效率高,日後再血栓阻塞的機率較低

備註：相關資料或金額如有異動,以電腦設定為準

萬芳醫院自費特材品項表

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
47	2176045442	HHZ032102002	"Penumbra" INDIGO Aspiration System-Separator	"彼娜波" 英迪高抽吸系統-分離器	南部醫器輸字第032102號	PENUMBRA	EA	72,000	本產品旨在透過機械地抽吸清除血管內的血栓	作為本產品的一部份，INDIGO抽吸導管和分離器旨在從週邊動脈和靜脈系統血管中取出新鮮的軟栓子和血栓，以及治療靜栓塞。	禁忌症：不得使用於冠狀動脈或肺動脈血管	可能的併發症包括但不限於以下各項：因關節劑造成的過敏反應(allergic reaction)和過敏症(anaphylaxis)；急性阻塞；空氣栓塞；心律不整；動靜脈瘻管；心臟損傷；心臟呼吸停止；死亡；裝置故障；遠端栓塞；栓塞；失血過多；假性動脈瘤形成；進入部位血腫或出血，無法完全清除血栓；感染；出血；缺血；腸繫膜導致的腎損傷；神經功能缺損包括中風；血管痙攣；血栓形成、剝離或穿孔；內膜破裂；急診手術；心房纖維顫動；低血壓；咳血；呼吸衰竭；血栓栓塞事件等。	無
48	2182908028	FBZ029716001	"Synthes"Arch Laminoplasty System/Plate	"信迪思" 亞克椎板成形術系統/骨板	南部醫器輸字第029716號	SYNTHESE	SET	26,000	本產品適用於下頸椎和上胸椎(C3-T3)的椎板成形術；可用來支撐施行椎板成形術所用的植骨，以避免植骨材料(graft material)被擠壓出或侵犯到脊椎神經。	本產品適用於下頸椎和上胸椎(C3-T3)的椎板成形術	醫師必須提醒病人在活動上的限制。否則會減緩骨骼癒合、植人物失敗、感染、血栓性靜脈炎。	植人物變形失敗肇因於植人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人物材質。癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。植人物而引起的疼痛。	無符合適應症之健保給付特材
49	2182908029	FBZ029716002	"Synthes"Arch Laminoplasty System/Screw	"信迪思" 亞克椎板成形術系統/骨釘	南部醫器輸字第029716號	SYNTHESE	SET	6,600	本產品適用於下頸椎和上胸椎(C3-T3)的椎板成形術；可用來支撐施行椎板成形術所用的植骨，以避免植骨材料(graft material)被擠壓出或侵犯到脊椎神經。	本產品適用於下頸椎和上胸椎(C3-T3)的椎板成形術	醫師必須提醒病人在活動上的限制。否則會減緩骨骼癒合、植人物失敗、感染、血栓性靜脈炎。	植人物變形失敗肇因於植人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人物材質。癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。植人物而引起的疼痛。	無符合適應症之健保給付特材
50	2185998032	TKY000307001	"MedSphere" Electrosurgical RF electrodes	"邁德斯菲爾" 電外科電極	南署醫器陸輸字第000307號	MEDSPHERE	EA	20,100	較不疼痛及流血量少	軟組織凝結。	1. 在對使用ICD或者心臟起搏器的患者進行電外科手術時必須特別注意。在進行手術之前，應先請教負責植入器械的專家。 2. 一次性使用，不可重複使用。	組織體積縮減，纖維化。	健保無相關給付品項
51	2185998035	TKY026604002	"MEDTRONIC" PEAK PlasmaBlade PS210-030S	"美敦力" 露克電漿手術刀 PS210-030S	南部醫器輸字第026604號	MEDTRONIC	EA	16,900	PEAK PlasmaBlade 3.0S 是僅供單次使用的單極射頻裝置。其與PULSAR主機一起使用，為PEAK手術系統的一部份。其可由內建的手控開關或PULSAR腳控開關操作。PEAK PlasmaBlade PLUS包含一個可彎曲的刀頭以及一個伸縮桿可以調整成標準或延長的長度。手指握把內含抽吸管腔以排出煙霧和液體。	PEAK手術系統適用於一般、整形及重建(包含但不限於皮膚切開術及皮膚移植術)、耳鼻喉、總科、骨科、關節內視鏡、脊椎和神經手術中，對軟組織進行切除及凝血。	1. 該電漿刀不能使用在身體上附屬軟體器官，如割包皮。 2. 電漿刀使用在裝有體內或體外的節律器是有潛在危險。電流的干擾可能引起節律器功能異常。手術進行前可詢問心臟節律器的製造商更進一步的資訊。 3. 電漿刀唯有受過外科專業訓練的醫生才能操作該設備。 4. 不能重複使用、重複減菌或重新處理 "限使用一次" 的標識配件，若重複減菌或重新處理可能無法正確執行而造成病人和使用者受傷發生。	健保無對應之品項 由於傳統的電燒刀是利用大量熱能將組織斷開，因此，其伴隨的高溫會破壞周圍組織，導致疼痛程度較大及延長術後復原時間。 而Plasma Blade在低溫下快速切割皮膚、腫瘤、脂肪等軟組織，刀頭高度凝結，由於溫度較低對病人軟組織的傷害減少，且兼具良好止血效果。減少住院天數、強化傷口癒合、減少疤痕產生、切割後組織較完善，對術後重建效果更好。因為低溫，切割及凝血時出煙量較電燒刀少，而且具有同步抽吸和止血的功能，醫師手術時視線更清晰。 Plasma Blade 為單次使用拋棄式切割及止血工具，無重複使用/交叉感染之問題。	健保無對應之品項 由於傳統的電燒刀是利用大量熱能將組織斷開，因此，其伴隨的高溫會破壞周圍組織，導致疼痛程度較大及延長術後復原時間。 而Plasma Blade在低溫下快速切割皮膚、腫瘤、脂肪等軟組織，刀頭高度凝結，由於溫度較低對病人軟組織的傷害減少，且兼具良好止血效果。減少住院天數、強化傷口癒合、減少疤痕產生、切割後組織較完善，對術後重建效果更好。因為低溫，切割及凝血時出煙量較電燒刀少，而且具有同步抽吸和止血的功能，醫師手術時視線更清晰。 Plasma Blade 為單次使用拋棄式切割及止血工具，無重複使用/交叉感染之問題。
52	2185998036	TKY026604001	"MEDTRONIC" PEAK PlasmaBlade PS300-001	"美敦力" 露克電漿手術刀 PS300-001	南部醫器輸字第026604號	MEDTRONIC	EA	15,600	PEAK PlasmaBlade Tonsil 是僅供單次使用的單極射頻裝置。由一個手握裝置及中段可彎曲刀頭組成。其與PULSAR主機一起使用，為PEAK手術系統的一部份。其可由內建的手控開關或PULSAR腳控開關操作。扁桃腺刀頭的中段可彎曲，可排出煙霧及液體，塑膠尖端具可彎曲的抽吸管腔，可排出組織、液體及煙霧，使用時，連接於手握裝置的抽吸桿。	PEAK PlasmaBlade Tonsil 僅適用於耳鼻喉科，對於軟組織進行切除及凝血，主要用於扁桃腺切除術(咽喉扁桃腺、耳咽管扁桃腺及顎扁桃腺)。	1. 該電漿刀不能使用在身體上附屬軟體器官，如割包皮。 2. 電漿刀使用在裝有體內或體外的節律器是有潛在危險。電流的干擾可能引起節律器功能異常。手術進行前可詢問心臟節律器的製造商更進一步的資訊。 3. 電漿刀唯有受過外科專業訓練的醫生才能操作該設備。 4. 不能重複使用、重複減菌或重新處理 "限使用一次" 的標識配件，若重複減菌或重新處理可能無法正確執行而造成病人和使用者受傷發生。	健保無對應之品項 由於傳統的電燒刀是利用大量熱能將組織斷開，因此，其伴隨的高溫會破壞周圍組織，導致疼痛程度較大及延長術後復原時間。 而Plasma Blade在低溫下快速切割皮膚、腫瘤、脂肪等軟組織，刀頭高度凝結，由於溫度較低對病人軟組織的傷害減少，且兼具良好止血效果。減少住院天數、強化傷口癒合、減少疤痕產生、切割後組織較完善，對術後重建效果更好。因為低溫，切割及凝血時出煙量較電燒刀少，而且具有同步抽吸和止血的功能，醫師手術時視線更清晰。 Plasma Blade 為單次使用拋棄式切割及止血工具，無重複使用/交叉感染之問題。	健保無對應之品項 由於傳統的電燒刀是利用大量熱能將組織斷開，因此，其伴隨的高溫會破壞周圍組織，導致疼痛程度較大及延長術後復原時間。 而Plasma Blade在低溫下快速切割皮膚、腫瘤、脂肪等軟組織，刀頭高度凝結，由於溫度較低對病人軟組織的傷害減少，且兼具良好止血效果。減少住院天數、強化傷口癒合、減少疤痕產生、切割後組織較完善，對術後重建效果更好。因為低溫，切割及凝血時出煙量較電燒刀少，而且具有同步抽吸和止血的功能，醫師手術時視線更清晰。 Plasma Blade 為單次使用拋棄式切割及止血工具，無重複使用/交叉感染之問題。
53	2185998037	TKY026604001	"MEDTRONIC" PEAK PlasmaBlade PS300-002	"美敦力" 露克電漿手術刀 PS300-002	南部醫器輸字第026604號	MEDTRONIC	EA	16,900	PEAK PlasmaBlade TnA 是僅供單次使用的單極射頻裝置。由一個手握裝置及兩個可互換的電極刀頭組成。其與PULSAR主機一起使用，為PEAK手術系統的一部份。其可由內建的手控開關或PULSAR腳控開關操作。扁桃腺刀頭的中段可彎曲，可排出煙霧及液體，塑膠尖端具可彎曲的抽吸管腔，可排出組織、液體及煙霧，使用時，兩個刀頭皆連接於手握裝置的抽吸桿。	PEAK PlasmaBlade TnA 僅適用於耳鼻喉科，對於軟組織進行切除及凝血，包括腺樣體切除術及扁桃腺切除術(扁桃腺、耳咽管扁桃腺及顎扁桃腺)。	1. 該電漿刀不能使用在身體上附屬軟體器官，如割包皮。 2. 電漿刀使用在裝有體內或體外的節律器是有潛在危險。電流的干擾可能引起節律器功能異常。手術進行前可詢問心臟節律器的製造商更進一步的資訊。 3. 電漿刀唯有受過外科專業訓練的醫生才能操作該設備。 4. 不能重複使用、重複減菌或重新處理 "限使用一次" 的標識配件，若重複減菌或重新處理可能無法正確執行而造成病人和使用者受傷發生。	健保無對應之品項 由於傳統的電燒刀是利用大量熱能將組織斷開，因此，其伴隨的高溫會破壞周圍組織，導致疼痛程度較大及延長術後復原時間。 而Plasma Blade在低溫下快速切割皮膚、腫瘤、脂肪等軟組織，刀頭高度凝結，由於溫度較低對病人軟組織的傷害減少，且兼具良好止血效果。減少住院天數、強化傷口癒合、減少疤痕產生、切割後組織較完善，對術後重建效果更好。因為低溫，切割及凝血時出煙量較電燒刀少，而且具有同步抽吸和止血的功能，醫師手術時視線更清晰。 Plasma Blade 為單次使用拋棄式切割及止血工具，無重複使用/交叉感染之問題。	健保無對應之品項 由於傳統的電燒刀是利用大量熱能將組織斷開，因此，其伴隨的高溫會破壞周圍組織，導致疼痛程度較大及延長術後復原時間。 而Plasma Blade在低溫下快速切割皮膚、腫瘤、脂肪等軟組織，刀頭高度凝結，由於溫度較低對病人軟組織的傷害減少，且兼具良好止血效果。減少住院天數、強化傷口癒合、減少疤痕產生、切割後組織較完善，對術後重建效果更好。因為低溫，切割及凝血時出煙量較電燒刀少，而且具有同步抽吸和止血的功能，醫師手術時視線更清晰。 Plasma Blade 為單次使用拋棄式切割及止血工具，無重複使用/交叉感染之問題。

備註：相關資料或金額如有異動,以電腦設定為準

萬芳醫院自費特材品項表

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
54	2185998038	TKY026604002	"MEDTRONIC" PEAK PlasmaBlade PS210-030P	"美敦力"薛克電漿手術刀 PS210-030P	衛部醫器輸字第026604號	MEDTRONIC	EA	16,900	PEAK PlasmaBlade PLUS 是僅供單次使用的單極射頻裝置。其與PULSAR主機一起使用，為PEAK手術系統的一部份。其可由內建的手控開關或PULSAR腳控開關操作。PEAK PlasmaBlade PLUS包含一個可彎曲的刀頭以及一個伸縮桿可以調整成標準或延長的長度。手指握把內含抽吸管腔以排出煙霧和液體。將CoagCap (球狀電極) 安裝在手指握把上。	PEAK手術系統適用於一般、整形及重建(包含但不限於皮膚切開術及皮膚移植術)、耳鼻喉、婦科、骨科、關節內視鏡、脊椎和神經手?中，對軟組織進行切除及凝血。	1. 該電漿刀不能使用在身體上附屬腔體器官，如割包皮。 2. 電漿刀使用在裝有體內或體外的節律器是有潛在危險。電流的干擾可能引起節律器功能異常。手術進行前可詢問心臟節律器的製造商更進一步的資訊。 3. 電漿刀唯有受過外科專業訓練的醫生才能操作該設備。 4. 不能重複使用，重複滅菌或重新處理 "限使用一次" 的標識配件，若重複滅菌或重新處理可能無法正確執行而造成病人和使用者受傷發生。	不置留人體，目前無臨床或研究資料顯示其副作用。	健保無對應之品項 由於傳統的電燒刀是利用大量熱能將組織斷開，因此，其伴隨的高溫會破壞周圍組織，導致疼痛程度較大及延長術後復原時間。 而Plasma Blade在低溫下快速切割皮膚、腫瘤、脂肪等軟組織，刀頭高度絕緣，由於溫度較低對病人軟組織的傷害減少，且兼具有良好的止血效果。減少住院天數，強化傷口癒合，減少疤痕產生，切割後組織較完善，對術後重建效果更佳。因為低溫，切割及凝血時出煙量較電燒刀少，而且具有同步抽吸和止血的功能，醫師手術時視線更清晰。另附調頭止血套，止血功能較好。 Plasma Blade 為單次使用拋棄式切割及止血工具，無重複使用/交叉感染之問題。
55	2185998042	TKZ025193001	"Boston Scientific" RF Generator Accessories-Electrodes (5、10、15、20cm)	"波士頓科技" 射頻電燒系統配件-電極(5、10、15、20公分)	衛部醫器輸字第025193號	BOSTON	EA	18,500	本產品藉由射頻電燒刀來舒緩疼痛，或在外科手術中燒灼神經組織以達到治療疼痛。可提供50瓦特的射頻功率，同時能夠持續監測組織阻抗(一至四個電極尖端的溫度，也能夠產生軌道變形。適用於下背痛、SIJ pain、OA、Knee、Discogenic Pain等大小手術。	高頻熱凝療法(神經阻斷)	此產品為單次使用，請勿重複使用，避免感染	無	健保給付可使用重複使用的電極，但如碰到高感染風險的病患，或其他有高風險感染疑慮的部位時，可用拋棄式的電極
56	2188048105	FBZ018914001	"Synthes" LCP plate 2.0/2.7mm	"信迪思" 鎖定加壓骨板 2.0/2.7mm	衛署醫器輸字第018914號	SYNTHES	SET	45,000	鎖定加壓骨板	掌骨與趾骨骨折	植人物變形失效原因於植人物選擇錯誤或內固定過度負荷 癒合遲緩原因於血液循環系統障礙 植人物而引起的疼痛 過敏反應原因於無法適應植人物材質	1.本產品具有鎖定加壓功能能有效提升骨折固定成功率。 2.材質為鈦合金生物相容性高。 3.本鋼板為人體解剖預塑形可有效降低手術時間	
57	2188048107	FBZ019735001	"Synthes" LCP Clavicle Hook Plate/Clavicle Hook Plates 3.5	"信迪思" 鎖定加壓鎖骨鉤骨板植人物3.5mm鎖骨鉤桿骨板	衛署醫器輸字第019735號	SYNTHES	SET	46,800	鎖定加壓骨板,側面附有鉤狀,可使脫位鎖骨壓回原位	外側鎖骨鉤創傷 肩鎖關節脫落	建議在患者接受MR 掃描時，仔細監控其對溫度及／或疼痛的感知	植人物變形失效原因於植人物選擇錯誤或內固定過度負荷 癒合遲緩原因於血液循環系統障礙 植人物而引起的疼痛 過敏反應原因於無法適應植人物材質	1.本產品具有鎖定加壓功能能有效提升骨折固定成功率。 2.材質為鈦合金生物相容性高。 3.本鋼板為人體解剖預塑形可有效降低手術時間
58	2188048110	FBZ019220002	"Synthes" LCP Olecranon 3.5	"信迪思" 鷹嘴鎖定加壓骨板 3.5mm	衛署醫器輸字第019220號	SYNTHES	EA	67,200	鈦合金材質,互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定骨折	近端尺骨骨折	勿重複使用植人物,小心改變植人物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
59	2188048112	FBZ019793003	"Synthes" LCP Tibia plate 4.5/5.0	"信迪思" 鎖定加壓脛骨骨板 4.5/5.0 mm	衛署醫器輸字第019793號	SYNTHES	SET	67,600	利用AO骨板技術所設計出的固定角度概念。固定角度概念提供骨質疏鬆或粉碎性骨折很好的優勢	側面脛骨平台之片狀骨折 側面片狀骨折合併凹陷 中間凹陷骨折 內側平台之片狀或凹陷骨折	勿重複使用植人物,小心改變植人物的表層可能使功能喪失	植人物變形失效原因於植人物選擇錯誤或內固定過度負荷 癒合遲緩原因於血液循環系統障礙 植人物而引起的疼痛 過敏反應原因於無法適應植人物材質	
60	2188048113	FBZ019220004	"Synthes" LCP Distal Humeral Plate 2.7/3.5	"信迪思" 肱骨下端鎖定加壓骨板 2.7/3.5mm	衛署醫器輸字第019220號	SYNTHES	EA	65,000	鈦合金材質,互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定骨折	遠端肱骨骨折	勿重複使用植人物,小心改變植人物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
61	2188048114	FBZ021824001	"Synthes" LCP Proximal Radius Plates 2.4	"信迪思" 鎖定加壓近端橈骨骨板 2.4mm	衛署醫器輸字第021824號	SYNTHES	EA	54,600	鈦合金材質,互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定骨折	遠端橈骨骨折	勿重複使用植人物,小心改變植人物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
62	2188048115	FBZ019261001	"Synthes" LCP DHS plate 25:38mm	"信迪思" 鷹嘴釘鎖定加壓骨板 25:38mm	衛署醫器輸字第019261號	SYNTHES	EA	47,500	鈦合金材質,互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定骨折	遠端股骨骨折	勿重複使用植人物,小心改變植人物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
63	2188048116	FBZ020428001	"Synthes" DHS blade (配合LCP DHS plate使用)	"信迪思" 髓骨用螺旋片 (配合LCP DHS plate使用)	衛署醫器輸字第020428號	SYNTHES	EA	24,500	鈦合金材質,互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定骨折	遠端股骨骨折	勿重複使用植人物,小心改變植人物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
64	2188048117	FBZ023616001	"SYNTHES" LCP Tibia Plates System (2.7/3.5mm)	"信迪思" 鎖定加壓脛骨骨板系統 (2.7/3.5mm)	衛署醫器輸字第023616號	"SYNTHES	EA	75,000	鈦合金材質,互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定骨折	遠端股骨骨折	勿重複使用植人物,小心改變植人物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
65	2188048118	FBZ024052001	"Synthes" LCP Distal Ulna Plates 2.0mm	"信迪思" 鎖定加壓遠端尺骨骨板 2.0mm	衛署醫器輸字第024052號	SYNTHES	EA	57,600	骨板遠端有兩個小勾,可以勾住遠端小骨折塊,以達固定加壓效果	適用於遠端尺骨骨折,小骨折塊	正確選擇植人物,正確的操作流程,避免造成感染	依病人情況可能造成感染，鬆脫	骨板遠端有兩個小勾,可以勾住遠端小骨折塊,以達固定加壓效果
66	2188048119	FBZ022269001	"Synthes" Locking Pelvic Bone Plate	"信迪思" 骨盤用骨板系統	衛署醫器輸字第022269號	SYNTHES	EA	80,000	鈦合金材質,互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定骨折	骨盆骨折	勿重複使用植人物,小心改變植人物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
67	2188048120	FBZ024458001	"Synthes" Variable Angle LCP Forefoot/midfoot Plate	"信迪思" 多角度鎖錠加壓足部骨板	衛署醫器輸字第024458號	SYNTHES	EA	55,000	鈦合金材質,互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定骨折	足部骨折	勿重複使用植人物,小心改變植人物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
68	2188048121	FBZ026602001	"SYNTHES" LCP Hook Plate System	"信迪思" 鎖定加壓鉤狀骨板系統	衛部醫器輸字第026602號	SYNTHES	SET	52,000	鈦合金材質,互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定骨折	遠端股骨骨折	勿重複使用植人物,小心改變植人物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
69	2188048124	FBZ026866001	"SYNTHES" VA LCP Elbow Plates System-LCP Plate	"信迪思" 多角度鎖定加壓臂肘骨骨板系統/鎖定加壓骨板	衛部醫器輸字第026866號	SYNTHES	SET	69,120	鈦合金材質,互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定骨折	遠端肱骨骨折	勿重複使用植人物,小心改變植人物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘

備註：相關資料或金額如有異動,以電腦設定為準

萬芳醫院自費特材品項表

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
70	2188048128	FBZ029721001	"Synthes" VA-LCP Proximal Tibial Plate	"信迪思" 多角度鎖定加壓脛骨近端骨板 3.5mm	衛部醫器輸字第029721號	SYNTHES	SET	94,990	包含低彎曲度及高彎曲度的骨板,以涵蓋廣泛的脛骨形狀,可涵蓋脛骨平台和脛幹詛端及伴隨骨折的骨折	用於繼端骨裂,塌陷或劈裂伴隨塌陷之骨折,雙鎖或純幹詛端骨折,伴隨幹詛端或骨折之骨折	正確選擇植入物,正確的操作流程,避免造成感染	依病人情況可能造成感染, 鬆脫	包含低彎曲度及高彎曲度的骨板,以涵蓋廣泛的脛骨形狀,可涵蓋脛骨平台和伴隨幹詛端及伴隨骨折的骨折
71	2188048129	FBZ030337001	"Synthes" VA-LCP Condylar Plate(4.5/5.0)	"信迪思" 多角度鎖定加壓股骨髁骨板	衛部醫器輸字第030337號	SYNTHES	EA	94,990	鈦合金材質,互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定骨折	遠端股骨骨折	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
72	218804812A	FBZ029721002	"Synthes" VA-LCP Proximal Tibial Plate/VA Locking Screw	"信迪思" 多角度鎖定加壓脛骨近端骨板/多角度互鎖骨釘	衛部醫器輸字第029721號	SYNTHES	EA	6,695	設計來支援內固定手術與矯正骨節變性,結合多角度鎖定技術與傳統接骨板技術,多角度鎖定螺釘可以針對骨質疏鬆或是需用橋式固定技術的多片段骨折	近端脛骨骨折	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,多角度互鎖式螺釘
73	218804812B	FBZ030337002	"Synthes" VA-LCP Condylar Plate/VA Locking Screw Stardrive(5.0mm)	"信迪思" 多角度鎖定加壓股骨髁骨板/多角度互鎖式骨釘	衛部醫器輸字第030337號	SYNTHES	EA	7,830	設計來支援內固定手術與矯正骨節變性,結合多角度鎖定技術與傳統接骨板技術,多角度鎖定螺釘可以針對骨質疏鬆或是需用橋式固定技術的多片段骨折	遠端股骨骨折	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,多角度互鎖式螺釘
74	2188048138	FBZ029214005	"Synthes" VA LCP Ankle Trauma System- Distal Tibia T- and L- Plate	"信迪思" 多角度鎖定加壓踝創傷系統-脛骨遠端T型板及L型板	衛部醫器輸字第029214號	SYNTHES	SET	83,980	鈦合金材質,互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定骨折	遠端脛骨骨折	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
75	2188048139	FBZ029214004	"Synthes" VA LCP Ankle Trauma System- Lateral Distal Fibula Plates	"信迪思" 多角度鎖定加壓踝創傷系統-外側腓骨遠端板	衛部醫器輸字第029214號	SYNTHES	SET	87,000	鈦合金材質,互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定骨折	遠端脛骨骨折	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
76	2188048140	FBZ029214003	"Synthes" VA LCP Ankle Trauma System- Anterolateral Distal Tibia Plates	"信迪思" 多角度鎖定加壓踝創傷系統-前外側脛骨遠端板	衛部醫器輸字第029214號	SYNTHES	SET	84,500	鈦合金材質,互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定骨折	遠端股骨骨折	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
77	2188048142	FBZ029214001	"Synthes" VA LCP Ankle Trauma System- Medial Distal Tibia Plates	"信迪思" 多角度鎖定加壓踝創傷系統-內側脛骨遠端板	衛部醫器輸字第029214號	SYNTHES	SET	91,000	遠端踝關節骨折	內外側遠端脛骨骨折,遠端腓骨骨折	選擇適當的骨板	無	鎖定螺釘孔在骨折處可達到更穩定的固定效果
78	2188048143	FBZ022596001	"Synthes" Variable Angle LCP Volar Distal Radius Plate 2.4	"信迪思" 多角度鎖定加壓遠端橈骨骨板 2.4	衛署醫器輸字第022596號	SYNTHES	EA	67,600	多角度鎖定釘可依不同骨折型態改變鎖定角度,釘子可變角度15度	適用於關節內外遠端橈骨骨折	正確選擇植入物,正確的操作流程,避免造成感染	依病人情況可能造成感染, 鬆脫	多角度鎖定釘可依不同骨折型態改變鎖定角度,釘子可變角度15度
79	2188048144	FBZ022596002	"Synthes" VA Locking screw 2.4mm	"信迪思" 多角度鎖定骨螺釘 2.4mm	衛署醫器輸字第022596號	SYNTHES	EA	3,240	多角度鎖定加壓骨釘,允許所有方向達15度	適用於關節內,關節外遠端橈骨骨折,以及遠端橈骨骨折術	需滅菌使用,如有毀損請更換骨釘	植入物引起相關疼痛	材質:鈦合金 功能:具有鎖定功能
80	2188048146	FBZ024782001	"Synthes" LCP Distal Fibula plates	"信迪思" 鎖定加壓遠端腓骨骨板	衛署醫器輸字第024782號	SYNTHES	SET	61,200	鈦合金材質,互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定骨折	遠端腓骨骨折	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
81	2188048147	FBZ020565001	"Synthes" LCP Clavicle Plate 3.5mm	"信迪思" 鎖定加壓鎖骨骨板系統 3.5mm	衛署醫器輸字第020565號	SYNTHES	SET	53,750	解剖型扭曲設計,符合人體工學,具有成角度及固定的片段	鎖骨股幹骨折,鎖骨癒合不良,鎖骨骨不癒合	正確選擇植入物,正確的操作流程,避免造成感染	依病人情況可能造成感染, 鬆脫	解剖型扭曲設計,符合人體工學,具有成角度及固定的片段
82	2188048149	FBZ023405001	"Synthes" LCP Clavicle Plate 3.5mm	"信迪思" 鎖定加壓鎖骨骨板系統 3.5mm	衛署醫器輸字第023405號	SYNTHES	SET	65,000	解剖型扭曲設計,符合人體工學,具有成角度及固定的片段	鎖骨股幹骨折,鎖骨癒合不良,鎖骨骨不癒合	正確選擇植入物,正確的操作流程,避免造成感染	依病人情況可能造成感染, 鬆脫	解剖型扭曲設計,符合人體工學,具有成角度及固定的片段
83	2188048156	FBZ029705001	"Synthes" VA LCP Midfoot / Hindfoot System - 2.7 mm Calcaneal Plate	"信迪思" 多角度鎖定加壓足/後足骨板系統 - 2.7 mm 跟骨骨板	衛部醫器輸字第029705號	SYNTHES	SET	82,800	鈦合金材質,互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定骨折	跟骨骨折	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
84	2188048157	FBZ032699001	"Synthes" Femoral Neck System-(SET)	"信迪思" 股骨頸系統-(組)	衛部醫器輸字第032699號	SYNTHES	SET	78,000	股骨頸系統是專用產品 Bolt用於固定股骨頸骨折並具有以下特點: • 提供角度穩定性(螺栓和 ARScrew之間的固定角度) • 動態設計(螺栓和 ARScrew一起滑動20毫米的距離),旨在減少側向突出 • 防轉螺絲(ARScrew) • 提供旋轉穩定性 (ARScrew和Bolt之間的差異設計) • 即使在股骨小頭中也可以放置栓上。	股骨頸骨折	不可重複使用,適用於骨質優良病患	傷口疼痛	穩定度更高,失敗率降低,傷口小,手術時間快效率高
85	21880481A6	FBZ019793001	"Synthes" LCP Tibia plate 3.5	"信迪思" 鎖定加壓脛骨骨板 3.5mm	衛署醫器輸字第019793號	SYNTHES	EA	75,000	鈦合金材質,互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定骨折	近端脛骨骨折	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
86	2188048201	FBZ029081001	"Biomet" DVR Crosslock Distal Radius Plating System/DVR Crosslock Plate	"邦美" 遠端橈骨交叉互鎖式骨板系統/遠端橈骨骨板	衛署醫器輸字第029081號	BIOMET	EA	65,000	1:關節面多向投射角度可以讓螺釘避開關節面且固定多個骨塊 2:可提供無紋螺釘,利用其3D結構能扎實固定腕骨關節面,減低二次骨折的可能性 3:內建FAST guide-插件,能大幅減少器械需求量,以提升手術效率 4:定位參考孔能將骨板定位在最符合的解剖位置,幫住復原腕骨關節傾角 5:可提供自攻螺釘,自由選擇骨板互鎖角度	複雜性或單純性遠端橈骨骨折	應遵照醫器醫囑使用,避免在骨折未癒合前,在沒有任何輔助下讓裝置接受最高承載	1:少數人可能產生發炎,對金屬產生敏感或有其他不良反應 2:骨折手術過程中可能發生對神經血管軟組織等傷害, 3:手術後傷口癒合不佳或感染以及植入物鬆脫與骨折癒合不良,無癒合等併發症可能"	1:此自費骨材材質為生物相容性較高的強化陽極處理鈦合金骨板的穩定性增強 2:提供骨材不具互鎖機制,本產品可以提供更強的固定效果 3:解剖型骨板設計,減少手術時間
87	2188048203	FBZ019220003	"Synthes" LCP Distal Radius Plate 2.4	"信迪思" 橈骨下端鎖定加壓骨板 2.4mm	衛署醫器輸字第019220號	SYNTHES	SET	50,000	鈦合金材質,互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定骨折	遠端股骨骨折	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
88	2188048204	FBZ031689001	"Synthes" Variable Angle LCP Two-Column Volar Distal Radius Plate System	"信迪思" 多角度鎖定加壓遠端橈骨骨板系統-加長型骨板	衛部醫器輸字第031689號	SYNTHES	EA	78,000	多角度螺釘設計及加長型板型設計能處理更多複雜性骨折	Radius Fracture	勿重複使用	無	板型符合人體工學,多角度鎖定螺釘增加骨折固定效果
89	2188048205	FBZ019220005	"Synthes" LCP PHILOS 3.5	"信迪思" 肱骨中端內側鎖定加壓骨板 3.5mm	衛署醫器輸字第019220號	SYNTHES	EA	66,000	鈦合金材質,互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定骨折	近端肱骨骨折	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘

備註：相關資料或金額如有異動,以電腦設定為準

萬芳醫院自費特材品項表

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
90	2188048206	FBZ029909001	"Biomet" A.L.P.S. Proximal Humerus Plating System/ Hi Position Locking Plate	"邦美" 阿爾卑斯系列近端肱骨骨板系統/高式互鎖式骨板	南部醫器輸字第02990號	BIOMET	EA	68,000	1.螺釘為135度走向可預防肘骨頭傾倒 2.Peg螺釘的設計可防止螺釘穿出的機率 3.內建FAST guide插件,能大幅減少器械需求量,以提升手術效率 4.定位參考孔能將骨板定位在最符合的解剖位置 5.可提供自攻螺釘,自由選擇骨板互鎖角度 6.此低位骨板,可讓病患手術上舉減少異物感	●複雜性或單純性近端肘骨骨折●粉碎性骨折●骨質缺乏或骨質疏鬆性質的骨折●病理性骨折●骨折合併骨質流失●股性關節、不癒合、癒合不正及延遲癒合骨折	1.請勿修改裝置或改變其外型,可能導致裝置故障 2.此植體專為暫時性用途設計,需待骨骼恢復正常功能後就應移除,由主治醫師決定是否移除植體 3.應遵照醫師醫囑使用,避免在骨折未癒合前,在沒有任何輔助下讓裝置接受最高承載	1.少數人可能產生發炎,對金屬產生敏感或有其他不良反應 2.骨折手術過程中可能發生對神經血管軟組織等傷害 3.手術後傷口癒合不佳或感染以及植入物鬆脫與骨折處癒合不良,無癒合等併發症可能	1.此自費骨材材質為生物相容性較高的強化陽極處理鈦合金骨板的穩定性增強 2.健保骨材不具互鎖機制,本產品可以提供更強的固定效果 3.解剖型骨板設計,減少手術時間
91	2188048207	FBZ029909002	"Biomet" A.L.P.S. Proximal Humerus Plating System/ Low Position Locking Plate	"邦美" 阿爾卑斯系列近端肱骨骨板系統/低式互鎖式骨板	南部醫器輸字第02990號	BIOMET	EA	68,000	1.螺釘為135度走向可預防肘骨頭傾倒 2.Peg螺釘的設計可防止螺釘穿出的機率 3.內建FAST guide插件,能大幅減少器械需求量,以提升手術效率 4.定位參考孔能將骨板定位在最符合的解剖位置 5.可提供自攻螺釘,自由選擇骨板互鎖角度	●複雜性或單純性近端肘骨骨折●粉碎性骨折●骨質缺乏或骨質疏鬆性質的骨折●病理性骨折●骨折合併骨質流失●股性關節、不癒合、癒合不正及延遲癒合骨折	1.請勿修改裝置或改變其外型,可能導致裝置故障 2.此植體專為暫時性用途設計,需待骨骼恢復正常功能後就應移除,由主治醫師決定是否移除植體 3.應遵照醫師醫囑使用,避免在骨折未癒合前,在沒有任何輔助下讓裝置接受最高承載	1.少數人可能產生發炎,對金屬產生敏感或有其他不良反應 2.骨折手術過程中可能發生對神經血管軟組織等傷害 3.手術後傷口癒合不佳或感染以及植入物鬆脫與骨折處癒合不良,無癒合等併發症可能	1.此自費骨材材質為生物相容性較高的強化陽極處理鈦合金骨板的穩定性增強 2.健保骨材不具互鎖機制,本產品可以提供更強的固定效果 3.解剖型骨板設計,減少手術時間
92	2188048326	FBZ021307001	"Linvatec" Paladin Suture Anchor	"靈威特" 帕拉丁縫合錨釘	衛署醫器輸字第021307號	LINVATEC	EA	20,800	本產品是生物可吸收性器材,配合高強度Hi-Poly線材,提供植入時以及整個治療階段所需前階段機械強度。	使用於關節鏡手術以及開創手術中,用來將軟組織如:韌帶、肌腱等重新縫合回骨頭上。	確保依據錨釘尺寸選擇正確自攻螺絲。植入前以及植入期間確保錨釘適當安裝於起子頭端。植入錨釘以及鬆開起子時須適當維持直線。	過敏症、組織過敏/發炎以及對器材材質的其他反應。	無
93	2188049008	FBZ020077002	AR-1588RT "Arthrex" Tight-Rope Syndesmosis Repair System/ACL/PCL/ABS Tightrope	AR-1588RT "艾思瑞斯" 泰若普肌腱固定懸吊鉗/十字韌帶懸吊鉗	衛署醫器輸字第020077號	ARTHREX	EA	26,250	1.產品縫線材質為FiberWire材質較為穩固。 2.可減少使用其他釘子固定,讓病患術後可盡早上床活動增加滿意度。 3.操作方便,減少手術時間。	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,此系統也可與外固定和長錨釘包含骨板合併,配合骨折支撐帶和石膏使用。 本產品可用於修復跟隨肌韌帶的破損,提供軟組織的固定生長,如肌腱韌帶重建。	1.本產品不可重複滅菌使用。 2.所有金屬植入裝置可能會配合其他的骨釘和骨板,而所有金屬植入器需使用相同的合金構造,因此可提供不同的材質供選擇。 3.手術後至完全癒合前,患處都須被保護。術後患者需依醫囑嚴格執行並保護傷處和本裝置,避免不良應力加壓在本裝置上。 4.手術前的作業過程,包含外科技術的知識和適當植入的選擇,對植入的成功是非常重要的考量。 5.本產品的限制與使用的詳細說明須詳盡告知病人。 6.本產品為單次使用裝置。開封後未使用完畢的縫線均應丟棄。	1.深層或表面的感染。 2.對植入物的材料過敏或有其它的反應。	健保品項無法使韌帶有效的旋轉及伸展且活動會有所限制,固定效果差
94	2188049009	FBZ020077003	"Arthrex" Tight-Rope Syndesmosis Repair System-AC Tightrope	"艾思瑞斯" 泰若普肌腱固定懸吊鉗-肩鎖關節懸吊鉗	衛署醫器輸字第020077號	ARTHREX	EA	45,000	此產品可供用於將韌帶固定在所附屬破裂骨端和關節端的小骨片段及肌腱韌帶重建,肩鎖關節懸吊鉗(AC Tightrope)用於肩鎖關節重建,軟喉脫手術和石膏使用。本產品可用於修復跟隨肌腱韌帶破損,提供軟組織的固定生長,如肌腱韌帶重建(肌腱韌帶破裂與Wchter B 和C和腳踝骨折)。	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,此系統也可與外固定和長錨釘包含骨板合併,配合骨折支撐帶和石膏使用。本產品可用於修復跟隨肌腱韌帶破損,提供軟組織的固定生長,如肌腱韌帶重建(肌腱韌帶破裂與Wchter B 和C和腳踝骨折)。	1.本產品不可重複滅菌使用。 2.所有金屬植入裝置可能會配合其他的骨釘和骨板,而所有金屬植入器需使用相同的合金構造,因此可提供不同的材質供選擇。 3.手術後至完全癒合前,患處都須被保護。術後患者需依醫囑嚴格執行並保護傷處和本裝置,避免不良應力加壓在本裝置上。 4.手術前的作業過程,包含外科技術的知識和適當植入的選擇,對植入的成功是非常重要的考量。 5.本產品的限制與使用的詳細說明須詳盡告知病人。 6.本產品為單次使用裝置。開封後未使用完畢的縫線均應丟棄。	1.深層或表面的感染。 2.對植入物的材料過敏或有其它的反應。	健保需要二次手術拔除且傷口較大
95	2188049010	FBZ020077002	AR-1588TN "Arthrex" Tight-Rope Syndesmosis Repair System/ACL/PCL/ABS Tightrope	AR-1588TN "艾思瑞斯" 泰若普肌腱固定懸吊鉗/十字韌帶懸吊鉗	衛署醫器輸字第020077號	ARTHREX	SET	30,750	1.產品縫線材質為FiberWire材質較為穩固。 2.可減少使用其他釘子固定,讓病患術後可盡早上床活動增加滿意度。 3.操作方便,減少手術時間。	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,此系統也可與外固定和長錨釘包含骨板合併,配合骨折支撐帶和石膏使用。 本產品可用於修復跟隨肌腱韌帶的破損,提供軟組織的固定生長,如肌腱韌帶重建。	1.本產品不可重複滅菌使用。 2.所有金屬植入裝置可能會配合其他的骨釘和骨板,而所有金屬植入器需使用相同的合金構造,因此可提供不同的材質供選擇。 3.手術後至完全癒合前,患處都須被保護。術後患者需依醫囑嚴格執行並保護傷處和植入物。 4.任何移除植入物的決策應考慮病人手術過程可能發生的潛在風險。植入物的移除應依照適當管理方法。 5.手術前的作業過程,包含外科技術的知識和適當植入的選擇,對植入的成功是非常重要的考量。 6.本產品為單次使用裝置。開封後未使用完畢的縫線均應丟棄。	1.深層或表面的感染。 2.對植入物的材料過敏或有其它的反應。	健保品項無法使韌帶有效的旋轉及伸展且活動會有所限制,固定效果差
96	2188049011	FBZ024051001	"Arthrex" Mini Tight-Rope Repair System	"艾思瑞斯" 迷你泰若普肌腱固定懸吊鉗	衛署醫器輸字第024051號	ARTHREX	EA	45,500	1. 產品縫線材質為FiberWire材質較為穩固。 2.可減少使用其他釘子固定,讓病患術後可盡早上床活動增加滿意度。 3.操作方便,減少手術時間。	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,此系統也可與外固定和長錨釘包含骨板合併,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,用於減少第一與第二趾骨間角度。	1.Mini TightRope的植入可能會配合其他的骨釘和骨板,而所有金屬植入器需使用相同的合金構造,因此可提供不同的材質供選擇。 2.手術後至完全癒合前,植入物都須被保護。術後患者需依醫囑嚴格執行並保護傷處和植入物。 3.植入物的限制與使用的詳細說明須詳盡告知病人。 4.任何移除植入物的決策應考慮病人手術過程可能發生的潛在風險。植入物的移除應依照適當管理方法。 5.手術前的作業過程,包含外科技術的知識和適當植入的選擇,對植入的成功是非常重要的考量。 6.任一內固定器材絕不可再次使用。	1.深層或表面的感染。 2.對植入物的材料過敏或其他反應。	1.保留拇指的部份活動範圍。 2.不需二次手術移除植入物,減少手術造成的組織破壞。
97	2188049012	FBZ020149002	"Arthrex" PushLock Suture Anchor-PEEK PushLock	"艾思瑞斯" 普仕拉克縫合錨釘-不可吸收普仕拉克縫合錨釘	衛署醫器輸字第020149號	ARTHREX	EA	26,875	適用於各種運動醫學傷害之韌帶修補,如用於Bankart、SLAP、Rotator cuff repair等。	本產品是用於將組織固定癒合至骨頭上之固定物,此產品適用腳、踝、膝、手、腕、肘、肩、髖。	1.手術後至完全癒合前,植入物都須被保護。術後患者需依醫囑或復健師指示避免對植入物造成過大壓力 2.植入物的限制與使用的詳細說明均需詳細告知病人。 3.移除植入物對於患者等於是二次手術,需詳細考慮潛在危險性。移除需依錯手術後的完整評估後進行。 4.手術前的作業過程,包含外科技術的知識和適當植入的選擇,對植入的成功是非常重要的考量。 5.體內植入物絕不可重複使用。 6.勿重複消毒。 7.最適合的Arthrex運送系統應該包含適當的植入物入器。	1.深層或表面的感染。 2.對物反應。 3.產生物可吸收材質PLA材質(PLLA)已有報告有過敏反應。發生此反應有時必須取出植入物。 (4)僅鈦金屬材質:肩關節脫位/半脫位。 (5)骨盆:過度矯正可能導致暫時或永久性下泌尿道阻塞。 (6)骨盆:萬一錨釘植入物引起膀胱穿孔,錨釘螺紋需要剪除或更換。	2. 不需二次手術移除植入物,減少手術造成的組織破壞。

備註：相關資料或金額如有異動,以電腦設定為準

萬芳醫院自費特材品項表

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
98	2188049022	FBZ023869001	"Arthrex" SwiveLock Suture Anchors	"艾思瑞斯" 思維拉克縫合錨釘	衛署醫器輸字第023869號	ARTHREX	EA	35,000	此產品由聚乳酸(Poly(L-Lactide))和或polyetheretherketone(PEEK)組成。 生物複合性材料為polylactic acid和tricalcium phosphate(TCP)組成。部分產品含有植體專用鈦合金製成之孔眼。	Arthrex產品系列中的Swivelock是用於將組織固定錨合至骨頭上之固定物。 此產品適用腳，踝，膝，手，腕，肘，肩，髖。	1.手術後至完全癒合前，植人物都須被保護。術後患者需依醫囑或復健師指示避免對植人物造成過大壓力。 2.植人物之限制與使用的詳細說明均需詳細告知病人。 3.移除植人物對於患者等於是二次手術，需詳細考慮潛在危險性。移除需依賴手術後的完整評估進行。 4.手術前的作業過程，包含外科技術人的知識和適當植人的選擇，對植人的成功是非常重要的考量。 5.體內植人物絕不可重複使用。 6.勿重複消毒。 7.最適合的Arthrex運送系統應該包含適當的植人物植入器。	1.深層或表面的感染。 2.對植人物之材料過敏或其它的反應。 3.有報告顯示部分患者可能對PLA材質會產生過敏反應。有些狀況需移除此植人物，患者植入時需考慮此一現象。	3. 微動固定，降低斷釘、位移及骨折鬆弛的潛在風險。
99	2188049032	FBZ020077002	"Arthrex" Tight-Rope Syndesmosis Repair System/ACL/PCL/ABS Tightrope	"艾思瑞斯" 泰若普肌腱固定懸吊鉗/十字韌帶懸吊鉗	衛署醫器輸字第020077號	ARTHREX	EA	35,000	金屬鉗：在手術過程兩種不同材質的金屬鉗可以選擇用來搭配植人物使用。 本產品為鈦金屬。 縫線：縫線材質為超高分子量聚乙烯（UHMWPE）、聚酰胺纖維及矽氧樹脂聚合物塗層，並可能包含尼龍。著色劑可能包含：D&C Blue No. 6 & Logwood Black。	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。 本產品可用於修復周圍肌腱韌帶的破壞，提供軟組織的固定生長，如肌腱韌帶重建。	使用前請務必詳閱原廠之使用說明書並遵照指示使用	1.深層或表面的感染。 2.對植人物之材料過敏或有其它的反應。	健保品項無法使韌帶有效的旋轉及伸張且活動會有所限制，固定效果差
100	2188049071	FBZ034414001	"Parcus" Synd-EZ Syndesmosis Repair Kit	"帕可適" 韌帶聯合關節修補工具	南部醫器輸字第034414號	PARCUS	EA	52,000	Parcus Synd-Ez主要是在股骨外側面的韌帶過程中提供固定如韌帶聯合 Syndesmosis的損傷	metaphyseal和周圍小碎骨的骨折修復輔助工具不包含螺釘,以及作用於外固定和骨髓內固定系統涉及骨板和連接桿	可以和骨折用骨板一起使用或分開用,但必須特別考慮骨折板的必要性以及植人物放置在其上的骨頭質量	無	無
101	2188262031	FBZ001396001	"UNITED" U2 TOTAL KNEE SYSTEM:XPE TIBIAL INSERT- GENERAL FLEXION KNEE	"聯合" 康膝人工膝關節: 高耐磨聚乙烯髌骨關節面襯墊-適用一般曲度	衛署醫器製字第001396號	UNITED	EA	56,000	XPE材料係建構於高交聯度聚乙烯材料之技術，提高聚乙烯材料分子鏈間的文聯(cross-link)程度。	適用於人工膝關節置換手術，經置換本產品後可減輕或解除關節疼痛。	應注意病人的選擇及可靠安全的手術判斷。所選擇的置換物組件需視病人之年齡，一般狀況，可使用骨骼之骨質狀況，是否以前通過手術或將動什麼手術等等而定，只有在病人擁有成熟之骨骼，才可進行置換手術。	同使用傳統襯墊之全人工膝關節置換手術可能的副作用: 植人不當、植人物或體內骨、韌帶的鬆弛而引起脫位、半脫位、轉動、腿的長度變長或變短。髌骨、股骨或髌骨的骨折:手術中的骨折和再次手術，先天性畸形或已有嚴重骨質疏鬆症有關。感染、傷口敗血症、神經性疼痛、心臟血管疾病、組織反應、皮膚結痂或傷口延遲癒合。	由於產品設計幾何外型並無不同，故在術後功能性表現的恢復與使用原舊有材料製作的產品雷同。 然而在長期使用下，使用XPE材料之元件具有強大的抗老化效果，除具有更優異的抗磨耗表現外，更因磨耗減少而降低骨溶解及元件鬆脫的風險，因此可長時間維持功能性表現。此外，XPE材料較高之機械強度，也降低元件因疲勞性損傷(fatigue fracture)造成手術失敗的風險。
102	2188262033	FBZ000663001	"UNITED" UKNEE TOTAL KNEE SYSTEM:XPE PATELLA	"聯合" 康膝人工膝關節: 高耐磨聚乙烯髌骨植人物	衛署醫器製字第000663號	UNITED	EA	40,375	骨植人物有嵌入式及平置式兩種。 E-XPE材料係建構於高交聯度聚乙烯材料上的技術。將維他命E混和進入原基材之中成型，並透過伽瑪射線(gamma ray)照射的方式，提高聚乙烯材料分子鏈間的文聯(cross-link)程度。 由於維他命E的特性，可持續中和材料內的自由基，避免材料氧化，且在植人體內後仍能持續消除於體內環境中產生的自由基，達到長期抵抗氧化的功效。 E-XPE材料有較佳機械強度及抗磨耗能力，是為大	1.風濕性關節炎。 2.外傷後的關節炎，或退化性關節炎患者。 3.截骨術失敗、半關節成形術。	手術後,醫師給病人的術後照顧及指示病人應注意事項是非常重要的，須依個人訂定不同之持重，不能持重或部分持重之標準。	同使用傳統全人工膝關節置換手術可能的副作用: 植人不當、植人物或體內骨、韌帶的鬆弛而引起脫位、半脫位、轉動、腿的長度變長或變短。髌骨、股骨或髌骨的骨折:手術中的骨折和再次手術，先天性畸形或已有嚴重骨質疏鬆症有關。感染、傷口敗血症、神經性疼痛、心臟血管疾病、組織反應、皮膚結痂或傷口延遲癒合。	傳統治療方式之超高分子聚乙烯墊片，仍有磨損之機會，材質由高交聯超高分子量聚乙烯製成，使用年限可延長4倍以上。可降低因磨耗導致的再置換率，降低再次置換的醫療成本外，整體經濟效益可大幅提升。
103	2188262037	FBZ0005480002	"United" U2 Total Knee System-E-XPE Tibial Insert-HIGH FLEXION KNEE	"聯合" 康膝人工膝關節- 抗氧化高耐磨聚乙烯髌骨關節面襯墊-適用高彎曲度	南部醫器製字第005480號	UNITED	EA	81,600	E-XPE材料係建構於高交聯度聚乙烯材料上的技術。將維他命E混和進入原基材之中成型，並透過伽瑪射線(gamma ray)照射的方式，提高聚乙烯材料分子鏈間的文聯(cross-link)程度。 由於維他命E的特性，可持續中和材料內的自由基，避免材料氧化，且在植人體內後仍能持續消除於體內環境中產生的自由基，達到長期抵抗氧化的功效。 E-XPE材料有較佳機械強度及抗磨耗能力，是為大	風濕性關節炎 外傷後的關節炎，或退化性關節炎患者。 截骨術、半關節置換手術失敗或是先前有置換過人工膝關節之病患。	1.術後移動病人需小心。	同使用傳統襯墊之全人工膝關節置換手術可能的副作用: 植人不當、植人物或體內骨、韌帶的鬆弛而引起脫位、半脫位、轉動、腿的長度變長或變短。髌骨、股骨或髌骨的骨折:手術中的骨折和再次手術，先天性畸形或已有嚴重骨質疏鬆症有關。感染、傷口敗血症、神經性疼痛、心臟血管疾病、組織反應、皮膚結痂或傷口延遲癒合。	E-XPE材料可持續中和材料內的自由基，避免材料氧化，且在植人體內後仍能持續消除於體內環境中產生的自由基。 由於建構於高交聯度聚乙烯材料上的技術，並透過伽瑪射線(gamma ray)照射的方式，提高聚乙烯材料分子鏈間的文聯(cross-link)程度，故有較佳抗磨耗能力。是為大幅提升醫療品質的優質選擇。
104	2188262038	FBZ0005480003	"United" U2 Total Knee System-E-XPE Patella	"聯合" 康膝人工膝關節- 抗氧化高耐磨聚乙烯髌骨植人物	南部醫器製字第005480號	UNITED	SET	65,000	E-XPE材料係建構於高交聯度聚乙烯材料上的技術。將維他命E混和進入原基材之中成型，並透過伽瑪射線(gamma ray)照射的方式，提高聚乙烯材料分子鏈間的文聯(cross-link)程度。 由於維他命E的特性，可持續中和材料內的自由基，避免材料氧化，且在植人體內後仍能持續消除於體內環境中產生的自由基，達到長期抵抗氧化的功效。 由於不需進行熱處理消滅自由基，E-XPE材料相較於XPE可提升20%的機械強度，且在老化測試下提升4倍的抗磨耗能力，是為大幅提升醫療品質的優質選擇。	風濕性關節炎 外傷後的關節炎，或退化性關節炎患者。 截骨術、半關節置換手術失敗或是先前有置換過人工膝關節之病患。	2.注意勿過度施壓於手術的關節。	同使用傳統襯墊之全人工膝關節置換手術可能的副作用: 植人不當、植人物或體內骨、韌帶的鬆弛而引起脫位、半脫位、轉動、腿的長度變長或變短。髌骨、股骨或髌骨的骨折:手術中的骨折和再次手術，先天性畸形或已有嚴重骨質疏鬆症有關。感染、傷口敗血症、神經性疼痛、心臟血管疾病、組織反應、皮膚結痂或傷口延遲癒合。	在長期使用下，使用E-XPE材料之元件具有強大的抗老化效果，除具有更優異的抗磨耗表現外，更因磨耗減少而降低骨溶解及元件鬆脫的風險，因此可長時間維持功能性表現。此外，E-XPE材料較高之機械強度，也降低元件因疲勞性損傷(fatigue damage)造成手術失敗的風險。
105	2188262041	FBZ0208690001	"DEPUY" ATTUNE KNEE SYSTEM-PATELLA	"帝富" 愛強全人工膝關節系統-髌骨(添加抗氧化劑之超高分子量聚乙烯)	南部醫器輸字第020869號	DEPUY	SET	25,000	含抗氧化劑高份子聚乙烯，解型設計，優化髌骨與膝關節的交互作用，減少摩擦與髌骨聲音，大大延長使用年限	人工膝關節置換，適用於骨關節炎、創傷後關節炎、類風濕關節炎等關節退化	3.術後需定期做X光檢查。	依病人情況可能造成感染，鬆脫，及假體脫位等	添加抗氧化劑後，減少聚乙烯的磨損，搭配增強系統，提供比健保品項更優化的運動學與舒適度，並且延長使用年限
106	2188262046	FBZ0208217001	"DEPUY" ATTUNE KNEE-SYSTEM- INSERT (UHMWPE)	"帝富" 愛強全人工膝關節系統-襯墊(添加抗氧化劑之超高分子量聚乙烯)	南部醫器輸字第020821號	DEPUY	SET	95,450	含抗氧化劑高份子聚乙烯，圓滑的中柱設計減少磨墊與股骨之間的硬力	人工膝關節置換，適用於骨關節炎、創傷後關節炎、類風濕關節炎等關節退化	4.聽從醫師指示，小心並限制活動。	依病人情況可能造成感染，鬆脫，及假體脫位等	添加抗氧化劑後，減少聚乙烯的磨損，搭配增強系統，提供比健保品項更優化的運動學與舒適度，並且延長使用年限

備註：相關資料或金額如有異動,以電腦設定為準

萬芳醫院自費特材品項表

項次	術材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
107	2188908302	FBZ019512001	"Stryker Leibinger" Hand Plating System	"史賽克 雷賓格爾" 手部骨板系統	衛署醫器輸字第019512號	STRYKER	EA	46,500	Stryker 手部骨板系統是由各式各樣基於適用範圍不同而組成的骨板及螺釘植體，其設計目的在於為手部及腕部的小骨進行治療並施行手術。這些骨板必須使用不同厚度及尺寸的螺釘固定在骨骼結構上。	Stryker 手部骨板系統的預定用途在於為手部及腕部的小骨施行內部固定手術。	1.外科醫師必須負起偵選病患、接受適當訓練、熟練植體的挑選及置入程序、以及決定應於術後留下或取出植體。 2.選擇使用正確的產品是十分重要的。產品應使用於正確的解剖位置，以符合公認的內部固定標準。 3.本產品需要受到妥善的保管。若植體收到任何刮傷或損傷，可能會造成本產品的強度及抗疲乏性大幅下降。 4.僅限單次使用的產品絕對不可以重複使用。 5.請告知病患若手術部位發生任何異常變化，應立即向外科醫師回報。 6.依據設計，螺釘和骨板植體必須等到骨骼復原之後才會開始發揮作用。 7.不建議在未使用深度測量儀確認深度的情況下，直接選擇適用於雙骨皮質情況的螺釘長度。 8.請務必清除微粒，以免發炎。請利用X光顯像技術來控制植體的置入過程。	1.未癒合或延遲癒合可能會造成植體斷裂。 2.緊固程度不足可能會導致植體脫落。 3.對金屬敏感或起過敏反應。 4.深淺部位的早發或遲發感染。	一體成型的設計，無須另外使用工具，減小手術傷口，減少失血。多種尺寸選擇，可提供最適宜患者手術植入物之尺寸。因無需使用工具做微創通洞，減少工具反覆消毒或未確實清洗後而造成的感染。
108	2188908402	FBZ022283001	NCB-PP "ZIMMER" NCB Polyaxial Locking Plate System—Locking Plate	NCB-PP "捷邁" 恩希比多軸性螺釘固定股骨骨板組—互鎖骨板	衛署醫器輸字第02283號	ZIMMER	EA	89,000	本產品包括近端骨骨骨板和遠端股骨骨板與彎曲骨板.NCB組所採用的技術，讓醫師能以多軸性的方式(30度的範圍)來安裝螺釘，並使用旋入骨板孔的鎖定螺帽固定螺釘,在此種固定方式下,NCB植體周圍骨板所扮演的角色為內固定器,骨板不須與骨髓表面接觸,可降低骨髓周圍血液供應不良的風險	植體周圍骨折,粉碎性骨折,骨質缺乏部位的骨折或是不癒合與癒合不正的骨折	應遵照醫師醫囑使用,避免在骨折未癒合前,在沒有任何輔助下讓裝置接受最高承載	1:少數人可能產生發炎，對金屬產生敏感或有其他不良反應 2:骨折手術過程中可能發生對神經血管軟組織等傷害。 3:手術後傷口癒合不佳或感染以及植人物體與骨折癒合不良，無癒合等併發症可能"	1:使用強化陽極處理鈦合金,骨板的穩定性增強 2:針對植體周圍可提供多角度(30度)圓錐狀的方向螺釘,並用互鎖螺帽固定,提供更佳的固定效果 3:骨板互鎖螺釘後,會降低與骨髓的接觸,避免血液供應不良的風險 4:可使用微創方式進行手術 5:可以提早自主活動，縮短住院天數，增進生活品質人體工學形狀,材質優於傳統健保給付材質。
109	2188908403	FBZ022283001	NCB-Shaft "ZIMMER" NCB Polyaxial Locking Plate System—Locking Plate	NCB-Shaft "捷邁" 恩希比多軸性螺釘固定股骨骨板組—互鎖骨板	衛署醫器輸字第02283號	ZIMMER	EA	63,600	本產品包括近端骨骨骨板和遠端股骨骨板與彎曲骨板.NCB組所採用的技術，讓醫師能以多軸性的方式(30度的範圍)來安裝螺釘，並使用旋入骨板孔的鎖定螺帽固定螺釘,在此種固定方式下,NCB植體周圍骨板所扮演的角色為內固定器,骨板不須與骨髓表面接觸,可降低骨髓周圍血液供應不良的風險	植體周圍骨折,粉碎性骨折,骨質缺乏部位的骨折或是不癒合與癒合不正的骨折	應遵照醫師醫囑使用,避免在骨折未癒合前,在沒有任何輔助下讓裝置接受最高承載	1:少數人可能產生發炎，對金屬產生敏感或有其他不良反應 2:骨折手術過程中可能發生對神經血管軟組織等傷害。 3:手術後傷口癒合不佳或感染以及植人物體與骨折癒合不良，無癒合等併發症可能"	1:使用強化陽極處理鈦合金,骨板的穩定性增強 2:針對植體周圍可提供多角度(30度)圓錐狀的方向螺釘,並用互鎖螺帽固定,提供更佳的固定效果 3:骨板互鎖螺釘後,會降低與骨髓的接觸,避免血液供應不良的風險 4:可使用微創方式進行手術 5:可以提早自主活動，縮短住院天數，增進生活品質人體工學形狀,材質優於傳統健保給付材質。
110	2188909266	FBZ005692006	"Megaspine" Spinal Stabilization System- Animate Standard Rod/Pre-bend(S)/PEEK/MIS	"兆峰" 脊椎固定系統-雅尼曼標準桿/預彎桿(短)PEEK/微創	衛部醫器製字第005692號	MEGASPINE	EA	41,250	PEEK的彈性模數較接近於人體骨骼，減少骨骼應力遮蔽現象	椎間盤退化症(由病患病史和放射線照片判定其下背痛是因椎間盤引起),一級脊椎滑脫，外傷(如骨折或脫臼)，脊椎狹窄症，脊椎彎曲(加脊椎側彎、後彎，或前彎)，腫瘤，假性關節炎，以及/或前次脊髓融合手術失敗。	植人物不可重複使用 關於脊椎融合,植人物不能沒有因體生物所支撐物而無限制的支撐脊椎,否則可能會產生各種缺陷,包括骨與植人物接合部位的缺陷,零件的斷裂或骨折	與其他類似脊椎固定系統所遭遇的及可能需要額外手術的情況是相同的,鬆動,脫離或破裂,由於零件疲勞造成植人物的破裂,金屬碎片的腐蝕所造成的感染,神經缺陷,融合部位生長的疾病,假關節,零件或及椎骨支撐物的損壞造成植人的凸起或移動,感染,血栓,心血管問題,血腫,神經壓迫,患者對使用材質的過敏	無健保品項可比較。
111	2188909268	FBZ005692008	"Megaspine" Spinal Stabilization System- Animate Cannulated Screw/MIS	"兆峰" 脊椎固定系統-雅尼曼中空螺釘/微創	衛部醫器製字第005692號	MEGASPINE	EA	26,875	尺寸多且齊全選擇性較多可配合各種體型使用，設計符合人體工學，系統面積小降低體內異物感，器械操作簡易可減少手術時間有效降低風險	椎間盤退化症(由病患病史和放射線照片判定其下背痛是因椎間盤引起),一級脊椎滑脫，外傷(如骨折或脫臼)，脊椎狹窄症，脊椎彎曲(加脊椎側彎、後彎，或前彎)，腫瘤，假性關節炎，以及/或前次脊髓融合手術失敗。	植人物不可重複使用 關於脊椎融合,植人物不能沒有因體生物所支撐物而無限制的支撐脊椎,否則可能會產生各種缺陷,包括骨與植人物接合部位的缺陷,零件的斷裂或骨折	與其他類似脊椎固定系統所遭遇的及可能需要額外手術的情況是相同的,鬆動,脫離或破裂,由於零件疲勞造成植人物的破裂,金屬碎片的腐蝕所造成的感染,神經缺陷,融合部位生長的疾病,假關節,零件或及椎骨支撐物的損壞造成植人的凸起或移動,感染,血栓,心血管問題,血腫,神經壓迫,患者對使用材質的過敏	無健保品項可比較。
112	2188909271	FBZ005692011	"Megaspine" Spinal Stabilization System-Mi6 Cannulated Screw/MIS	"兆峰" 脊椎固定系統-胡愛六微創中空螺釘/微創	衛部醫器製字第005692號	MEGASPINE	EA	22,500	尺寸多且齊全選擇性較多可配合各種體型使用，設計符合人體工學，系統面積小降低體內異物感，器械操作簡易可減少手術時間有效降低風險	椎間盤退化症(由病患病史和放射線照片判定其下背痛是因椎間盤引起),一級脊椎滑脫，外傷(如骨折或脫臼)，脊椎狹窄症，脊椎彎曲(加脊椎側彎、後彎，或前彎)，腫瘤，假性關節炎，以及/或前次脊髓融合手術失敗。	植人物不可重複使用 關於脊椎融合,植人物不能沒有因體生物所支撐物而無限制的支撐脊椎,否則可能會產生各種缺陷,包括骨與植人物接合部位的缺陷,零件的斷裂或骨折	與其他類似脊椎固定系統所遭遇的及可能需要額外手術的情況是相同的,鬆動,脫離或破裂,由於零件疲勞造成植人物的破裂,金屬碎片的腐蝕所造成的感染,神經缺陷,融合部位生長的疾病,假關節,零件或及椎骨支撐物的損壞造成植人的凸起或移動,感染,血栓,心血管問題,血腫,神經壓迫,患者對使用材質的過敏	無健保品項可比較。
113	2188909272	FBZ005692012	"Megaspine" Spinal Stabilization System-Mi6 Traction Pre-bend Rod(S)/MIS	"兆峰" 脊椎固定系統-胡愛六牽引預彎桿(短)微創	衛部醫器製字第005692號	MEGASPINE	EA	12,740	特殊設計微創預彎桿，提高手術精確性並極小化傷口，減少病患失血與恢復時間。	椎間盤退化症(由病患病史和放射線照片判定其下背痛是因椎間盤引起),一級脊椎滑脫，外傷(如骨折或脫臼)，脊椎狹窄症，脊椎彎曲(加脊椎側彎、後彎，或前彎)，腫瘤，假性關節炎，以及/或前次脊髓融合手術失敗。	植人物不可重複使用 關於脊椎融合,植人物不能沒有因體生物所支撐物而無限制的支撐脊椎,否則可能會產生各種缺陷,包括骨與植人物接合部位的缺陷,零件的斷裂或骨折	與其他類似脊椎固定系統所遭遇的及可能需要額外手術的情況是相同的,鬆動,脫離或破裂,由於零件疲勞造成植人物的破裂,金屬碎片的腐蝕所造成的感染,神經缺陷,融合部位生長的疾病,假關節,零件或及椎骨支撐物的損壞造成植人的凸起或移動,感染,血栓,心血管問題,血腫,神經壓迫,患者對使用材質的過敏	無健保品項可比較。
114	2188909273	FBZ005692013	"Megaspine" Spinal Stabilization System-Mi6 Traction Pre-bend Rod(L)/MIS	"兆峰" 脊椎固定系統-胡愛六牽引預彎桿(長)微創	衛部醫器製字第005692號	MEGASPINE	EA	22,500	特殊設計微創預彎桿，提高手術精確性並極小化傷口，減少病患失血與恢復時間。	椎間盤退化症(由病患病史和放射線照片判定其下背痛是因椎間盤引起),一級脊椎滑脫，外傷(如骨折或脫臼)，脊椎狹窄症，脊椎彎曲(加脊椎側彎、後彎，或前彎)，腫瘤，假性關節炎，以及/或前次脊髓融合手術失敗。	植人物不可重複使用 關於脊椎融合,植人物不能沒有因體生物所支撐物而無限制的支撐脊椎,否則可能會產生各種缺陷,包括骨與植人物接合部位的缺陷,零件的斷裂或骨折	與其他類似脊椎固定系統所遭遇的及可能需要額外手術的情況是相同的,鬆動,脫離或破裂,由於零件疲勞造成植人物的破裂,金屬碎片的腐蝕所造成的感染,神經缺陷,融合部位生長的疾病,假關節,零件或及椎骨支撐物的損壞造成植人的凸起或移動,感染,血栓,心血管問題,血腫,神經壓迫,患者對使用材質的過敏	無健保品項可比較。
115	2188909303	FBZ004676005	ReBorn Essence Nova Spinal Fixation System	"瑞寶德" 諾瓦脊椎固定系統-脊椎微創系統(內固定二節(SX4+RX2))	衛署醫器製字第004676號	REBORN	SET	87,975	本產品由中空骨釘與平滑桿組合而成，以提供脊椎融合手術後，脊椎融合前暫時的固定裝置。瑞寶德諾瓦脊椎固定系統有不同的長度尺寸。詳細的手術指南諾瓦脊椎固定系統，請參考技術手冊。	本產品用於成熟發展之骨骼，且患者有急性或慢性之症狀，提供固定及穩定效果。 1.椎體骨折與髓鞘切除後之固定 2.脊柱側彎與前彎 3.椎體滑脫(第1,2,3級) 4.椎間盤病變 5.脊椎不穩定	1.植入適當的尺寸、外型及材料可能影響內固定器的穩固，因此選擇植人物非常重要。 適當的植人物可將危險性降至最小，也因此植入物的尺寸、外型及材質強度都必須與人體骨骼新造才能達到最佳效果。 2.植人物可能因為荷重過重而塌陷進而置置延遲癒合或不癒合，因此在醫師檢查確定骨癒合正常發生前，內固定器必須以分擔負載方式承受負荷。 3.植入物絕不可重複使用，以植入過的融合器於移除後應予徹底拋棄。	1.神經受損 2.金屬過敏或對異物過敏 3.不癒合或延遲癒合 4.骨質便降低	一體成型的設計，無須另外使用工具，減小手術傷口，減少失血。多種尺寸選擇，可提供最適宜患者手術植入物之尺寸。因無需使用工具做微創通洞，減少工具反覆消毒或未確實清洗後而造成的感染。

備註：相關資料或金額如有異動,以電腦設定為準

萬芳醫院自費特材品項表

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
116	2188909304	FBZ004676006	ReBorn Essence Nova Spinal Fixation System	"瑞寶德" 諾瓦脊椎固定系統-脊椎微創系統(內固定三節(SX6+RX2))	衛署醫器製字第0046760號	REBORN	SET	132,000	本產品由中空骨釘與平滑桿組合而成，以提供脊椎融合手術後，骨融合前暫時的固定裝置。 瑞寶德諾瓦脊椎固定系統有不同的長度尺寸。詳細的手術植入諾瓦脊椎固定系統，請參考技術手冊。	本產品用於成熟發展之骨骼，且患者有急性或慢性之症狀，提供固定及穩定效果。 1.椎體骨折與腫瘤切除後之固定 2.脊柱側彎與前彎 3.脊椎滑脫(第1.2.3級) 4.椎間盤病變 5.脊椎不穩定	1.植入適當的尺寸、外型及材料都可能影響內固定器的穩固，因此選擇植人物非常重要。 適當的植人物可將危險性降至最小，也因此植入物的尺寸、外型及材質強度必須與人體骨骼新造才能達到最佳效果。 2.植人物可能因為荷重過重而塌陷進而導致延遲癒合或不癒合，因此在醫師檢查確定骨癒合正常發生前，內固定器必須以分擔負載方式承受負荷。 3.植人物絕不可重複使用，以植入過的融合器於移除後應予銷毀拋棄。	1.神經受損 2.金屬過敏或對異物過敏 3.不融合或延遲融合 4.骨密度降低	一體成型的設計，無須另外使用工具，減小手術傷口，減少失血。多種尺寸選擇，可提供最適宜患者手術植入物之尺寸。因無需使用工具做微創通道，減少工具反覆消毒或未能確實清洗後而造成的感染。
117	2188909305	FBZ004676001	ReBorn Essence Nova Spinal Fixation System	"瑞寶德" 諾瓦脊椎固定系統-脊椎微創系統(螺釘杯頭100MM)	衛署醫器製字第0046760號	REBORN	EA	22,000	本產品由中空骨釘與平滑桿組合而成，以提供脊椎融合手術後，骨融合前暫時的固定裝置。 瑞寶德諾瓦脊椎固定系統有不同的長度尺寸。詳細的手術植入諾瓦脊椎固定系統，請參考技術手冊。	本產品用於成熟發展之骨骼，且患者有急性或慢性之症狀，提供固定及穩定效果。 1.椎體骨折與腫瘤切除後之固定 2.脊柱側彎與前彎 3.脊椎滑脫(第1.2.3級) 4.椎間盤病變 5.脊椎不穩定	1.植入適當的尺寸、外型及材料都可能影響內固定器的穩固，因此選擇植人物非常重要。 適當的植人物可將危險性降至最小，也因此植入物的尺寸、外型及材質強度必須與人體骨骼新造才能達到最佳效果。 2.植人物可能因為荷重過重而塌陷進而導致延遲癒合或不癒合，因此在醫師檢查確定骨癒合正常發生前，內固定器必須以分擔負載方式承受負荷。 3.植人物絕不可重複使用，以植入過的融合器於移除後應予銷毀拋棄。	1.神經受損 2.金屬過敏或對異物過敏 3.不融合或延遲融合 4.骨密度降低	一體成型的設計，無須另外使用工具，減小手術傷口，減少失血。多種尺寸選擇，可提供最適宜患者手術植入物之尺寸。因無需使用工具做微創通道，減少工具反覆消毒或未能確實清洗後而造成的感染。
118	2188909307	FBZ004676004	ReBorn Essence Nova Spinal Fixation System	"瑞寶德" 諾瓦脊椎固定系統-脊椎微創系統(長型預彎桿)	衛署醫器製字第0046760號	REBORN	EA	35,000	本產品由中空骨釘與平滑桿組合而成，以提供脊椎融合手術後，骨融合前暫時的固定裝置。 瑞寶德諾瓦脊椎固定系統有不同的長度尺寸。詳細的手術植入諾瓦脊椎固定系統，請參考技術手冊。	本產品用於成熟發展之骨骼，且患者有急性或慢性之症狀，提供固定及穩定效果。 1.椎體骨折與腫瘤切除後之固定 2.脊柱側彎與前彎 3.脊椎滑脫(第1.2.3級) 4.椎間盤病變 5.脊椎不穩定	1.植入適當的尺寸、外型及材料都可能影響內固定器的穩固，因此選擇植人物非常重要。 適當的植人物可將危險性降至最小，也因此植入物的尺寸、外型及材質強度必須與人體骨骼新造才能達到最佳效果。 2.植人物可能因為荷重過重而塌陷進而導致延遲癒合或不癒合，因此在醫師檢查確定骨癒合正常發生前，內固定器必須以分擔負載方式承受負荷。 3.植人物絕不可重複使用，以植入過的融合器於移除後應予銷毀拋棄。	1.神經受損 2.金屬過敏或對異物過敏 3.不融合或延遲融合 4.骨密度降低	一體成型的設計，無須另外使用工具，減小手術傷口，減少失血。多種尺寸選擇，可提供最適宜患者手術植入物之尺寸。因無需使用工具做微創通道，減少工具反覆消毒或未能確實清洗後而造成的感染。
119	2188909331	FBZ029227003	"Aesculap" S4 Element MIS System - Short Rod	"雅氏" 雅士弗脊椎固定系統-短節固定桿(微創)	南部醫器輸字第029227號	AESCLAP	EA	16,938	1.本產品係用於胸腰椎脊椎變形的矯正。2.手術過程及器械使用簡單，減少併發症風險。術後傷口小，螺釘體積小，維持較佳人體組織結構，專利螺帽設計，強化產品穩定性。	以外科手術植入之植人物，可支持正常的癒合過程，並不可取代正常的身體結構，也可在尚未完全癒合或癒合緩慢時，做為長期的負重支撐。本產品適用於下列症狀：1.脊椎骨折。2.假關節或癒合遲滯。3.脫臼。4.退化性不穩定。5.椎間盤切除後症狀。6.脊椎滑脫症。7.脊椎後彎。8.脊椎側彎。9.脊椎狹窄症。10.外傷後不穩定。11.腫瘤。	1.植入適當的尺寸、外型及材料都可能影響內固定器的穩固，因此選擇植人物非常重要。2.本文件並未列舉外科手術的一般風險因子。3.執行醫師必須確實熟悉既有手術技術的實作和觀念。4.執行醫師必須完成成熟患者經驗訓練，包括神經、血管、肌肉、肌腱的路徑。5.執行醫師應負責植人物組件的接合及置放，不論是否使用骨水泥。6.如因誤用導致植人物、人體組織損傷、組件接合錯誤、手術技巧不正確、治療期限、無菌操作不當等因素引起併發症時，本公司概不負責。7.務必遵守本產品各項植人物組件及器械的使用說明。8.植人物組件與Aesculap組件結合，皆經過測試驗證。如果執行醫師選擇使用其他組合，須自行負責。9.在何種情況下，均不得使用不同類型之植人物組件。10.在何種情況下，均不得使用受損或手術移除的組件。11.使用過之植人物不得重複使用。12.癒合延遲時，可能因植人物變形而造成植人物斷裂。13.已植入之植人物組件是否需要移除，應由主治醫師決定。14.植人物承載結構如未受損，可能造成組件鬆脫、錯位、移位及其他嚴重的併發症。15.必須採用適當技術，定期檢查植體，以盡早發現這功能不良的原因。MRI檢查與植人物組件，磁場強度1.5及3.0 tesla的MRI檢查表，對於體內有植人物的患者不會增加額外的風險。MRI會造成	使用本產品或操作不當有下列風險：1.外力超載導致植人物損壞、歪曲、彎折、鬆脫。2.不當之固定。3.失敗或延遲癒合。4.感染。5.椎體骨折。6.對植人物材質之組織反應。7.血腫以及傷口癒合不全。8.神經根、脊索、血管或器官之傷害。9.正常脊椎前彎之改變。10.對腸胃、泌尿以及泌尿再生系統之傷害。11.疼痛及不適。12.黏液囊炎。13.免除外力負重導致骨密度降低。14.脊椎病灶段上方或下方的骨頭萎縮或骨折。15.有限的體能。16.所治療之症狀持續存在。17.死亡。	無相同性質健保產品比較
120	2188909332	FBZ029227004	"Aesculap" S4 Element MIS System - Long Rod	"雅氏" 雅士弗脊椎固定系統-長節固定桿(微創)	南部醫器輸字第029227號	AESCLAP	EA	24,875	1.本產品係用於胸腰椎脊椎變形的矯正。2.手術過程及器械使用簡單，減少併發症風險。術後傷口小，螺釘體積小，維持較佳人體組織結構，專利螺帽設計，強化產品穩定性。	以外科手術植入之植人物，可支持正常的癒合過程，並不可取代正常的身體結構，也可在尚未完全癒合或癒合緩慢時，做為長期的負重支撐。本產品適用於下列症狀：1.脊椎骨折。2.假關節或癒合遲滯。3.脫臼。4.退化性不穩定。5.椎間盤切除後症狀。6.脊椎滑脫症。7.脊椎後彎。8.脊椎側彎。9.脊椎狹窄症。10.外傷後不穩定。11.腫瘤。	1.植入適當的尺寸、外型及材料都可能影響內固定器的穩固，因此選擇植人物非常重要。2.本文件並未列舉外科手術的一般風險因子。3.執行醫師必須確實熟悉既有手術技術的實作和觀念。4.執行醫師必須完成成熟患者經驗訓練，包括神經、血管、肌肉、肌腱的路徑。5.執行醫師應負責植人物組件的接合及置放，不論是否使用骨水泥。6.如因誤用導致植人物、人體組織損傷、組件接合錯誤、手術技巧不正確、治療期限、無菌操作不當等因素引起併發症時，本公司概不負責。7.務必遵守本產品各項植人物組件及器械的使用說明。8.植人物組件與Aesculap組件結合，皆經過測試驗證。如果執行醫師選擇使用其他組合，須自行負責。9.在何種情況下，均不得使用不同類型之植人物組件。10.在何種情況下，均不得使用受損或手術移除的組件。11.使用過之植人物不得重複使用。12.癒合延遲時，可能因植人物變形而造成植人物斷裂。13.已植入之植人物組件是否需要移除，應由主治醫師決定。14.植人物承載結構如未受損，可能造成組件鬆脫、錯位、移位及其他嚴重的併發症。15.必須採用適當技術，定期檢查植體，以盡早發現這功能不良的原因。MRI檢查與植人物組件，磁場強度1.5及3.0 tesla的MRI檢查表，對於體內有植人物的患者不會增加額外的風險。MRI會造成	使用本產品或操作不當有下列風險：1.外力超載導致植人物損壞、歪曲、彎折、鬆脫。2.不當之固定。3.失敗或延遲癒合。4.感染。5.椎體骨折。6.對植人物材質之組織反應。7.血腫以及傷口癒合不全。8.神經根、脊索、血管或器官之傷害。9.正常脊椎前彎之改變。10.對腸胃、泌尿以及泌尿再生系統之傷害。11.疼痛及不適。12.黏液囊炎。13.免除外力負重導致骨密度降低。14.脊椎病灶段上方或下方的骨頭萎縮或骨折。15.有限的體能。16.所治療之症狀持續存在。17.死亡。	無相同性質健保產品比較
121	2188909336	FBZ029227001	"Aesculap" S4 Element MIS System - Polyaxial Screw	"雅氏" 雅士弗脊椎固定系統-多軸螺釘(微創)	南部醫器輸字第029227號	AESCLAP	EA	25,375	1.本產品係用於胸腰椎脊椎變形的矯正。2.手術過程及器械使用簡單，減少併發症風險。術後傷口小，螺釘體積小，維持較佳人體組織結構，專利螺帽設計，強化產品穩定性。	以外科手術植入之植人物，可支持正常的癒合過程，並不可取代正常的身體結構，也可在尚未完全癒合或癒合緩慢時，做為長期的負重支撐。本產品適用於下列症狀：1.脊椎骨折。2.假關節或癒合遲滯。3.脫臼。4.退化性不穩定。5.椎間盤切除後症狀。6.脊椎滑脫症。7.脊椎後彎。8.脊椎側彎。9.脊椎狹窄症。10.外傷後不穩定。11.腫瘤。	1.植入適當的尺寸、外型及材料都可能影響內固定器的穩固，因此選擇植人物非常重要。2.本文件並未列舉外科手術的一般風險因子。3.執行醫師必須確實熟悉既有手術技術的實作和觀念。4.執行醫師必須完成成熟患者經驗訓練，包括神經、血管、肌肉、肌腱的路徑。5.執行醫師應負責植人物組件的接合及置放，不論是否使用骨水泥。6.如因誤用導致植人物、人體組織損傷、組件接合錯誤、手術技巧不正確、治療期限、無菌操作不當等因素引起併發症時，本公司概不負責。7.務必遵守本產品各項植人物組件及器械的使用說明。8.植人物組件與Aesculap組件結合，皆經過測試驗證。如果執行醫師選擇使用其他組合，須自行負責。9.在何種情況下，均不得使用不同類型之植人物組件。10.在何種情況下，均不得使用受損或手術移除的組件。11.使用過之植人物不得重複使用。12.癒合延遲時，可能因植人物變形而造成植人物斷裂。13.已植入之植人物組件是否需要移除，應由主治醫師決定。14.植人物承載結構如未受損，可能造成組件鬆脫、錯位、移位及其他嚴重的併發症。15.必須採用適當技術，定期檢查植體，以盡早發現這功能不良的原因。MRI檢查與植人物組件，磁場強度1.5及3.0 tesla的MRI檢查表，對於體內有植人物的患者不會增加額外的風險。MRI會造成	使用本產品或操作不當有下列風險：1.外力超載導致植人物損壞、歪曲、彎折、鬆脫。2.不當之固定。3.失敗或延遲癒合。4.感染。5.椎體骨折。6.對植人物材質之組織反應。7.血腫以及傷口癒合不全。8.神經根、脊索、血管或器官之傷害。9.正常脊椎前彎之改變。10.對腸胃、泌尿以及泌尿再生系統之傷害。11.疼痛及不適。12.黏液囊炎。13.免除外力負重導致骨密度降低。14.脊椎病灶段上方或下方的骨頭萎縮或骨折。15.有限的體能。16.所治療之症狀持續存在。17.死亡。	無相同性質健保產品比較

萬芳醫院自費特材品項表

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
122	2188909341	FBZ004051011	"Paonan" Armstrong Posterior Spinal Fixation System - Multiaxial MISS Bone Cement Screw	"寶楠" 阿姆斯壯脊椎後路固定系統-萬向微創骨水泥釘	衛署醫器製字第004051號	PAONAN	EA	35,200	優於傳統脊椎固定手術，減少組織破壞，可減少疼痛、失血量、感染率且恢復較快。 本產品是為固定及穩定脊椎提供材料，協助提供胸椎、腰椎、或薦椎融合的輔助固定器材。 適用臨床症狀為：退化性脊椎滑脫（第I，II，III級）。壓迫性骨折。脊椎病變呈不穩定性。	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。 本產品是為固定及穩定脊椎提供材料，協助提供胸椎、腰椎、或薦椎融合的輔助固定器材。 適用臨床症狀為：退化性脊椎滑脫（第I，II，III級）。壓迫性骨折。脊椎病變呈不穩定性。	病患應當清楚了解金屬植入物不如正常、健康的骨骼一般強壯，如過度負荷將導致植入物彎曲、變形、鬆脫或斷裂，如因活躍、虛弱或心智失常，以致無法使用重量支撐裝置，可能會在術後復健期承受較大風險。 病患應當清楚了解金屬植入物不如正常、健康的骨骼一般強壯，如過度負荷將導致植入物彎曲、變形、鬆脫或斷裂，如因活躍、虛弱或心智失常，以致無法使用重量支撐裝置，可能會在術後復健期承受較大風險。	1.任何或全部零組件提早或延遲鬆脫。 2.因手術創傷造成神經受損。 3.對植入物之材質過敏。 4.不融合、延遲融合、融合異常。 5.術後脊椎彎度改變、矯正失效、身高改變等。	1.傷口小，癒合時間短，不必久臥病床。 2.以微創手術方式，減少組織破壞。
123	2188909342	FBZ004051012	"Paonan" Armstrong Posterior Spinal Fixation System - Curve Smooth Short Rod 40-100mm	"寶楠" 阿姆斯壯脊椎後路固定系統-彎型平滑桿(短節)(微創用)	衛署醫器製字第004051號	PAONAN	EA	15,900	優於傳統脊椎固定手術，減少組織破壞，可減少疼痛、失血量、感染率且恢復較快。 本產品是為固定及穩定脊椎提供材料，協助提供胸椎、腰椎、或薦椎融合的輔助固定器材。 適用臨床症狀為：退化性脊椎滑脫（第I，II，III級）。壓迫性骨折。脊椎病變呈不穩定性。	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。 本產品是為固定及穩定脊椎提供材料，協助提供胸椎、腰椎、或薦椎融合的輔助固定器材。 適用臨床症狀為：退化性脊椎滑脫（第I，II，III級）。壓迫性骨折。脊椎病變呈不穩定性。	病患應當清楚了解金屬植入物不如正常、健康的骨骼一般強壯，如過度負荷將導致植入物彎曲、變形、鬆脫或斷裂，如因活躍、虛弱或心智失常，以致無法使用重量支撐裝置，可能會在術後復健期承受較大風險。 病患應當清楚了解金屬植入物不如正常、健康的骨骼一般強壯，如過度負荷將導致植入物彎曲、變形、鬆脫或斷裂，如因活躍、虛弱或心智失常，以致無法使用重量支撐裝置，可能會在術後復健期承受較大風險。	1.任何或全部零組件提早或延遲鬆脫。 2.因手術創傷造成神經受損。 3.對植入物之材質過敏。 4.不融合、延遲融合、融合異常。 5.術後脊椎彎度改變、矯正失效、身高改變等。	1.傷口小，癒合時間短，不必久臥病床。 2.以微創手術方式，減少組織破壞。
124	2188909343	FBZ004051013	"Paonan" Armstrong Posterior Spinal Fixation System - Curve Smooth Long Rod 110-500mm	"寶楠" 阿姆斯壯脊椎後路固定系統-彎型平滑桿(長節)(微創用)	衛署醫器製字第004051號	PAONAN	EA	23,800	優於傳統脊椎固定手術，減少組織破壞，可減少疼痛、失血量、感染率且恢復較快。 本產品是為固定及穩定脊椎提供材料，協助提供胸椎、腰椎、或薦椎融合的輔助固定器材。 適用臨床症狀為：退化性脊椎滑脫（第I，II，III級）。壓迫性骨折。脊椎病變呈不穩定性。	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。 本產品是為固定及穩定脊椎提供材料，協助提供胸椎、腰椎、或薦椎融合的輔助固定器材。 適用臨床症狀為：退化性脊椎滑脫（第I，II，III級）。壓迫性骨折。脊椎病變呈不穩定性。	病患應當清楚了解金屬植入物不如正常、健康的骨骼一般強壯，如過度負荷將導致植入物彎曲、變形、鬆脫或斷裂，如因活躍、虛弱或心智失常，以致無法使用重量支撐裝置，可能會在術後復健期承受較大風險。 病患應當清楚了解金屬植入物不如正常、健康的骨骼一般強壯，如過度負荷將導致植入物彎曲、變形、鬆脫或斷裂，如因活躍、虛弱或心智失常，以致無法使用重量支撐裝置，可能會在術後復健期承受較大風險。	1.任何或全部零組件提早或延遲鬆脫。 2.因手術創傷造成神經受損。 3.對植入物之材質過敏。 4.不融合、延遲融合、融合異常。 5.術後脊椎彎度改變、矯正失效、身高改變等。	1.傷口小，癒合時間短，不必久臥病床。 2.以微創手術方式，減少組織破壞。
125	2188909523	FBZ011128001	"Medtronic" CD Horizon Legacy Spinal System - Screw	"美敦力" 雷格斯脊椎矯正系統 - 骨釘組(微創)	衛署醫器輸字第011128號	MEDTRONIC	EA	20,800	產品用途: "美敦力"思德福皮脊椎固定系統是為固定脊椎椎段，協助提供胸椎、腰椎、或薦椎融合的輔助固定器材。 產品敘述: 本產品是由多種形狀和尺寸的脊椎固定桿、骨釘、和鎖定螺絲組成，如同Medtronic其他脊椎系統的植入組件，可嵌入各式構造，並可依據個案的不同而量身訂做。 某些Medtronic 脊椎系統的植入組件在於用於非外科病況時，可與本系統並置配合使用，因某些組件的設計只專門適用於特定直徑的脊椎固定桿，而其他組件可以連接到多個直徑的脊椎固定桿，因此選用脊椎系統的正確組件時務必謹慎小心。 本產品材料為醫療等級钛金屬或钛合金製成，本公司不提供其他明示或暗示的保證，同時亦不提供特殊用途或使用的導向性與適用性，有關保證與用途之詳細資訊請參考MDT目錄說明。 絕不可將不銹鋼與钛金屬組件使用於相同的結構中，為得良好的效果，除非有特別指示，否則不可將本產品的任何零組件與其他系統	本產品是適用於非頸部固定在以下的適應症:椎間盤退化症(由病患病史和放射性照片判定其下頸痛是因椎間盤引起)、脊椎滑脫症、外傷(如骨折或脫臼)、脊椎狹窄症、脊椎彎曲(如脊椎側彎、後彎，或前彎)、腫瘤、假性關節炎、以及/或前次骨折融合手術失敗。	由於椎弓骨釘固定手術為具侵襲性的手術程序，對病患存在嚴重傷害危險，因此本器材需由熟悉本手術程序的醫師經特別訓練後進行。 不是在每一次手術中都可獲得成功的結果，事實上許多可以被緩解的狀況部可能影響其結果。本產品不足意圖作為提供脊椎穩定性的裝置，使用本產品如果不配合植骨或某些骨融合不生成的情況下，是不會成功、沒有脊椎植入人不需要骨骼的支撐而能承受身體的重量。這些情況下，包括：過度負荷導致發生彎曲、鬆脫、分離或斷裂。手術前與手術的程序，包括手術技巧的熟練、良好的脊椎復位、適當選擇與置放植入物是幫助成功使用本產品的重要因素。另外，選擇適合使用的病患和病患本身之配合程度會大大影響其結果。證據顯示治療病患能提高不融合發生的可能，這些病患應該被告知事實和警告後續的結果：過胖、營養不良、戒煙適度的病患是骨融合不適用於的對象；還有，肌肉張力和骨質不佳的病患或神經纖維也是骨融合不適用於的對象。 醫師注意：在使用本產品時，這份文件內所提及的適應症、禁忌症、警告和注意事項須傳達給病患知照。	神經系統下使用鋼絲網時作為骨融合固定手術的不良事件的可能性發生，在使用鋼絲網時，其潛在的不良事件可能包括，但不限於： 1.任何或全部零組件提早或延遲鬆脫。 2.任何或全部零組件分離、彎曲或斷裂。 3.對植入物、骨釘、或鎖定位產品發生在破口或傷口處，或一般性的組織產生異物過敏反應，包括金屬過敏反應、異物附著症、纖維增生、或可能炎症減少。 4.零組件的某些部位由於病患不良足夠的組織覆蓋以及钛金屬體位及周圍骨質的骨質吸收，產生疼痛、腫脹、紅腫、或感染。 5.壓迫性骨折引起的血流阻塞。 6.因不當的植入位置或放置器材造成神經或神經根受損。 7.術後脊柱彎度改變、矯正失效、身高改變、或可能高度減少。 8.感染。 9.硬組織痛、假性關節炎、關節炎、持續的硬組織疼痛、關節炎。 10.神經功能障礙和/或感覺運動神經系統完全或不完全的麻痺、感覺不良症、知覺過敏症、知覺麻木、手腳麻痺症、神經肌肉痙攣症、或持續產生疼痛、麻木、神經痛、痙攣、知覺喪失、刺痛、或感覺不足。 11.局部組織疼痛、神經痛、神經功能缺陷(如臂的或失力的)、下半身無力、或肌肉無力痛、刺痛、麻痺或、或肌肉無力痛。 12.尿失禁/尿留、膀胱失控制或其他的泌尿系統失調。 13.泌尿系統失調可能引起神經性失調，神經根症、神經根炎或痛。 14.骨折、關節骨折、骨折、組織損傷、發覺骨折包括關節、椎弓根或體或椎弓根或椎弓根或椎弓根以上/以下、椎弓根骨折以上/以下。 15.椎體骨折。 16.椎體骨折材料、手術部位處或其上下兩節間盤破壞或退化症。 17.不適合成形體、延遲融合、融合異常、18.手術部位的骨質停止任何可能生長。	無
126	2188909534	FBZ005887001	"EVA" Expandable Vertebral Augment System	"昌因" 可擴張椎體強化系統(植入物)	衛部醫器製字第005887號	EVA	EA	124,000	“昌因”可擴張椎體強化系統包括椎體植入物與其建立椎體內通道之手術操作器械，係設計應用於椎體擴張成形術的裝置，以緩解或消除骨折造成之疼痛。該植入物材料為醫療級钛合金(Ti-6Al-4V ELI)，符合ASTM F136之標準。 本產品適用於椎體壓迫性骨折之疼痛治療，可透過搭配經核准之脊椎專用骨水泥來提供穩固體成的效果。本產品以配合骨水泥使用為原則。本產品應以自椎弓根置入為原則。	本產品適用於椎體壓迫性骨折之疼痛治療，可透過搭配經核准之脊椎專用骨水泥來提供穩固體成的效果。本產品以配合骨水泥使用為原則。本產品應以自椎弓根置入為原則。	●本產品須由接受過完善訓練並徹底瞭解產品操作與限制的醫師使用，使用時務必遵照標準手術操作流程。 ●本產品之操作需搭配「台灣微創手術動力式手術器械(衛署醫器製字第003286 9號)。請勿使用已損壞或可能存存瑕疵的手術器械。 ●該術應依適應症排除不適宜的案例，採用適合病患的手術技術與植入物。 ●醫師應評估各病患之手術效果及危險機率，以專業經驗與相關醫療文獻知識為基礎提供治療及照護。 ●應告知病患手術相關的禁忌、潛在的副作用或併發症，可能影響手術成功的因素。 ●務必在X光監視下進行手術，以確認植入位置是否正確。 ●操作時應避免接觸可能造成本產品損毀的材質或器械。 ●本產品植入物不得重複使用，若移除植入物，則應立即以醫療廢棄物處理。	現有脊椎經椎體置入手術為椎體成形術及椎體擴張成形術，該手術無法在術中持續提供椎體支撐力及限制骨水泥流動範圍。“昌因”可擴張椎體強化系統可以在手術過程中藉由钛合金金屬支架擴張讓椎體復位，並利用自身構造限制骨水泥流動範圍防止骨水泥外洩。	術後傷口疼痛，手術部位痠痛等不適...
127	2188909535	FBZ006305001	"Tripod-Fix" Vertebral Body Augmentation System	"脊因立" 可擴張椎體強化系統	衛部醫器製字第006305號	TRIPOD-FIX	SET	128,000	本產品設計用於椎體擴張成形術，以緩解或消除椎體骨折造成的結構痛。本產品植入物符合ISO 5832及ASTM F1362醫療級钛合金(Ti-6Al-4V ELI)製成。 本產品適用於頸胸椎(T2-L5)椎體壓迫性骨折之疼痛治療，可透過搭配經核准之脊椎專用骨水泥來提供穩固體成的效果。本產品以配合骨水泥使用為原則。本產品應以自椎弓根置入為原則。	本產品適用於頸胸椎(T2-L5)椎體壓迫性骨折之疼痛治療，可透過搭配經核准之脊椎專用骨水泥來提供穩固體成的效果。本產品以配合骨水泥使用為原則。本產品應以自椎弓根置入為原則。	●本產品須由接受過完善訓練並徹底瞭解產品操作與限制的醫師使用，使用時務必遵照標準手術操作流程。 ●本產品之操作需搭配「台灣微創手術動力式手術器械(衛署醫器製字第003286 9號)。請勿使用已損壞或可能存存瑕疵的手術器械。 ●該術應依適應症排除不適宜的案例，採用適合病患的手術技術與植入物。 ●醫師應評估各病患之手術效果及危險機率，以專業經驗與相關醫療文獻知識為基礎提供治療及照護。 ●應告知病患手術相關的禁忌、潛在的副作用或併發症，可能影響手術成功的因素。 ●務必在X光監視下進行手術，以確認植入位置是否正確。 ●操作時應避免接觸可能造成本產品損毀的材質或器械。 ●本產品植入物不得重複使用，若移除植入物，則應立即以醫療廢棄物處理。	醫師應在手術前告知病患可能發生的不良影響。 潛在的併發症或副作用包括但不限於： • 對麻藥的不良反應。 • 過敏、發炎、感染。 • 疼痛或不適、無法進行日常生活。 • 血腫、出血、血栓、惡性高血壓、血管迷走神經性反應、心血管系統失調。 • 手術前造成的神經功能異常或喪失，如脊髓或神經根痛、癱瘓、癱瘓等。 • 組織損傷、手術部位鄰近椎體骨折、肋骨骨折。 • 骨水泥滲漏、植入物故障而需檢查或移除。 • 肺栓塞、呼吸困難。 • 死亡。	無

備註：相關資料或金額如有異動，以電腦設定為準

萬芳醫院自費特材品項表

項次	術材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
128	2188909536	FBZ0205050001	"Stryker" SpineJack Systems	"阿碩科爾"第二代耳鼻喉科手術系統與附件(含組合式電線軟組織氣化棒) EIC4857-01	衛署醫器輸字第020505號	STRYKER	EA	125,000	1.以微創手術進行傷口小、流血少、有效的進行類椎體的高度回復與終板重建;置入的植物於撐起後能有效的維持回復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、骨水泥沾染率低。 4.以微創手術進行傷口小、流血少、有效的進行類椎體的高度回復與終板重建;置入的植物於撐起後能有效的維持回復的狀態待骨水泥注入後更形穩固。 5.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、骨水泥沾染率低。	適應症:適用於骨質疏鬆症或輕度外傷造成之椎體骨折的椎體後位。本產品必須搭配適合的PMMA骨水泥置入，且在X光監視下置放於椎體內具有最小的內部直徑，狀況應經手術前CT-SCAN做確認。 ●產品置入時應以椎體之兩側椎弓置入為原則。		發炎、血腫、出血、過敏、血栓、骨折粉碎、肋骨骨折、無法承受外壓、肺栓塞、氣血胸、血管走位反應、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	目前健保無類似產品
129	2188909537	FBZ017369002	"Ulrich" Anterior Distraction Device(ADD Plus)	"歐立奇"椎體前側置換裝置(ADDPLUS)	衛署醫器輸字第017369號	ULRICH	EA	150,000	是一種可旋轉撐開的金屬椎間隔附有翼形結構供椎體固定，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脊柱伸張機制，以校正脊椎剖面並穩固前側脊柱椎骨穩定融合。	用於腫瘤、骨折、感染或退化後的椎間盤移除導致椎體破壞而進行完全或部分椎體切除術後造成的多發性不穩定的椎體替代裝置。	建議患者於術後使用開圈直到融合完成。	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,將會產生產品失效的疑慮。	健保無類似產品
130	2188909562	FBZ031635001	"Neo" Pedicle Screw System	"尼歐"堆弓螺釘系統-椎弓螺釘(配合微創手術使用)	衛部醫器輸字第031635號	NEO	SET	73,000	多機能背釘: 1.雙螺紋、骨鬆、中空、多軸、單軸、復位釘設計。 2.背釘不會接觸病人皮膚及肌肉，也不會接觸醫師及手術人員的手。 工具: 1.工具簡化，1組可以使用多功能釘於開放式手術及微創手術。 2.重量僅1.3kg。 3.自有閉孔器設計。 4.扭力板手設計在止付螺絲上，使用時不再用更換工具，直接上磅。 5.每一盒釘子工具都有貼紙，方便護理人員記錄清單。 6.扭力板手為一次性使用，沒有校正的問題。	●本產品適用於提供骨鬆或熟悉患者的脊椎節段之固定和穩定，使其作為融合術的輔助手段。本產品適用於以下適應的後方非頸椎固定：退化性椎間盤疾病、腰椎滑脫症、創傷、脊椎狹窄症、腫瘤、假關節和/或以前的融合失敗。 ●本產品適用於提供骨鬆或熟悉患者的脊椎節段之固定和穩定，使其作為融合術的輔助手段。本產品適用於以下適應的後方非頸椎固定：退化性椎間盤疾病、腰椎滑脫症、創傷、脊椎狹窄症、腫瘤、假關節和/或以前的融合失敗。	術前不亂服藥，保持身心狀況良好。 術後復健及保養需遵照醫師囑咐，在恢復期間不隨意使力或搬重物，以免植入物鬆脫、變形或位移。 ●本產品的植入只能由有經驗的脊椎外科醫生進行並且需要接受特殊的培訓。 1.釘子、工具不接觸醫師及手術人員之手，減少病人交叉感染。 2.工具設計減少手術步驟。 3.產品出廠時已消毒無菌包裝，院方可節省供應室使用成本及護理人員手術前後準備與清潔。 4.產品為一次性使用，減少交叉感染，請勿重複使用之。	術前不亂服藥，保持身心狀況良好。 術後復健及保養需遵照醫師囑咐，在恢復期間不隨意使力或搬重物，以免植入物鬆脫、變形或位移。 ●本產品的植入只能由有經驗的脊椎外科醫生進行並且需要接受特殊的培訓。 1.釘子、工具不接觸醫師及手術人員之手，減少病人交叉感染。 2.工具設計減少手術步驟。 3.產品出廠時已消毒無菌包裝，院方可節省供應室使用成本及護理人員手術前後準備與清潔。 4.產品為一次性使用，減少交叉感染，請勿重複使用之。	◎本家特材：為減少手術時因不同適應症需準備的大量堆弓螺釘以及不同手術方式需準備的多軸手術器械，本家特材之螺釘設計具備多重功能，並應用在微創手術，本家特材之多功能合一的設計，除可對到多種適應症上，也可減少使用者選擇上的不便。 ◎健保特材：健保收載特材的品項為單一設計，沒有辦法一種螺釘對應到多種適應症，因此在特材系統內會需要很多特材碼去對應各種適應症，所以同一台手術可能需要好幾種的螺釘，以符合使用者當下或配合患者狀況要使用的螺釘。
131	2188909567	FBZ031635006	"Neo" Pedicle Screw System-Rod 30-100mm	"尼歐"堆弓螺釘系統-固定桿 30-100mm(配合微創手術使用)	衛部醫器輸字第031635號	NEO	SET	21,580	多機能背釘: 1.雙螺紋、骨鬆、中空、多軸、單軸、復位釘設計。 2.背釘不會接觸病人皮膚及肌肉，也不會接觸醫師及手術人員的手。 工具: 1.工具簡化，1組可以使用多功能釘於開放式手術及微創手術。 2.重量僅1.3kg。 3.自有閉孔器設計。 4.扭力板手設計在止付螺絲上，使用時不再用更換工具，直接上磅。 5.每一盒釘子工具都有貼紙，方便護理人員記錄清單。 6.扭力板手為一次性使用，沒有校正的問題。	●本產品適用於提供骨鬆或熟悉患者的脊椎節段之固定和穩定，使其作為融合術的輔助手段。本產品適用於以下適應的後方非頸椎固定：退化性椎間盤疾病、腰椎滑脫症、創傷、脊椎狹窄症、腫瘤、假關節和/或以前的融合失敗。 ●本產品適用於提供骨鬆或熟悉患者的脊椎節段之固定和穩定，使其作為融合術的輔助手段。本產品適用於以下適應的後方非頸椎固定：退化性椎間盤疾病、腰椎滑脫症、創傷、脊椎狹窄症、腫瘤、假關節和/或以前的融合失敗。	術前不亂服藥，保持身心狀況良好。 術後復健及保養需遵照醫師囑咐，在恢復期間不隨意使力或搬重物，以免植入物鬆脫、變形或位移。 ●本產品的植入只能由有經驗的脊椎外科醫生進行並且需要接受特殊的培訓。 1.釘子、工具不接觸醫師及手術人員之手，減少病人交叉感染。 2.工具設計減少手術步驟。 3.產品出廠時已消毒無菌包裝，院方可節省供應室使用成本及護理人員手術前後準備與清潔。 4.產品為一次性使用，減少交叉感染，請勿重複使用之。	術前不亂服藥，保持身心狀況良好。 術後復健及保養需遵照醫師囑咐，在恢復期間不隨意使力或搬重物，以免植入物鬆脫、變形或位移。 ●本產品的植入只能由有經驗的脊椎外科醫生進行並且需要接受特殊的培訓。 1.釘子、工具不接觸醫師及手術人員之手，減少病人交叉感染。 2.工具設計減少手術步驟。 3.產品出廠時已消毒無菌包裝，院方可節省供應室使用成本及護理人員手術前後準備與清潔。 4.產品為一次性使用，減少交叉感染，請勿重複使用之。	◎本家特材：為減少手術時因不同適應症需準備的大量堆弓螺釘以及不同手術方式需準備的多軸手術器械，本家特材之螺釘設計具備多重功能，並應用在微創手術，本家特材之多功能合一的設計，除可對到多種適應症上，也可減少使用者選擇上的不便。 ◎健保特材：健保收載特材的品項為單一設計，沒有辦法一種螺釘對應到多種適應症，因此在特材系統內會需要很多特材碼去對應各種適應症，所以同一台手術可能需要好幾種的螺釘，以符合使用者當下或配合患者狀況要使用的螺釘。
132	2188909568	FBZ031635007	"Neo" Pedicle Screw System-Rod 130-300mm	"尼歐"堆弓螺釘系統-固定桿130-300mm(配合微創手術使用)	衛部醫器輸字第031635號	NEO	SET	31,590	多機能背釘: 1.雙螺紋、骨鬆、中空、多軸、單軸、復位釘設計。 2.背釘不會接觸病人皮膚及肌肉，也不會接觸醫師及手術人員的手。 工具: 1.工具簡化，1組可以使用多功能釘於開放式手術及微創手術。 2.重量僅1.3kg。 3.自有閉孔器設計。 4.扭力板手設計在止付螺絲上，使用時不再用更換工具，直接上磅。 5.每一盒釘子工具都有貼紙，方便護理人員記錄清單。 6.扭力板手為一次性使用，沒有校正的問題。	●本產品適用於提供骨鬆或熟悉患者的脊椎節段之固定和穩定，使其作為融合術的輔助手段。本產品適用於以下適應的後方非頸椎固定：退化性椎間盤疾病、腰椎滑脫症、創傷、脊椎狹窄症、腫瘤、假關節和/或以前的融合失敗。 ●本產品適用於提供骨鬆或熟悉患者的脊椎節段之固定和穩定，使其作為融合術的輔助手段。本產品適用於以下適應的後方非頸椎固定：退化性椎間盤疾病、腰椎滑脫症、創傷、脊椎狹窄症、腫瘤、假關節和/或以前的融合失敗。	術前不亂服藥，保持身心狀況良好。 術後復健及保養需遵照醫師囑咐，在恢復期間不隨意使力或搬重物，以免植入物鬆脫、變形或位移。 ●本產品的植入只能由有經驗的脊椎外科醫生進行並且需要接受特殊的培訓。 1.釘子、工具不接觸醫師及手術人員之手，減少病人交叉感染。 2.工具設計減少手術步驟。 3.產品出廠時已消毒無菌包裝，院方可節省供應室使用成本及護理人員手術前後準備與清潔。 4.產品為一次性使用，減少交叉感染，請勿重複使用之。	術前不亂服藥，保持身心狀況良好。 術後復健及保養需遵照醫師囑咐，在恢復期間不隨意使力或搬重物，以免植入物鬆脫、變形或位移。 ●本產品的植入只能由有經驗的脊椎外科醫生進行並且需要接受特殊的培訓。 1.釘子、工具不接觸醫師及手術人員之手，減少病人交叉感染。 2.工具設計減少手術步驟。 3.產品出廠時已消毒無菌包裝，院方可節省供應室使用成本及護理人員手術前後準備與清潔。 4.產品為一次性使用，減少交叉感染，請勿重複使用之。	◎本家特材：為減少手術時因不同適應症需準備的大量堆弓螺釘以及不同手術方式需準備的多軸手術器械，本家特材之螺釘設計具備多重功能，並應用在微創手術，本家特材之多功能合一的設計，除可對到多種適應症上，也可減少使用者選擇上的不便。 ◎健保特材：健保收載特材的品項為單一設計，沒有辦法一種螺釘對應到多種適應症，因此在特材系統內會需要很多特材碼去對應各種適應症，所以同一台手術可能需要好幾種的螺釘，以符合使用者當下或配合患者狀況要使用的螺釘。
133	2188909586	FBZ0206907001	"Medtronic" CD Horizon Solera Sextant Spinal System - Short Rod	"美敦力"索樂拉脊椎固定系統-短節固定桿(配合微創手術使用)	衛署醫器輸字第026907號	MEDTRONIC	EA	26,500	本產品是由多種形狀和尺寸的脊椎固定桿、背釘、鉗定螺絲組成，並利用產品微創工具達到組織破壞性小傷口比傳統傷口較小讓病患在手術後恢復速度較快以及出院日較快。以及醫師在手術後作上面工具導引在傷口極小下順利完成微創手術。 在材質上採用醫療級鈦金屬、鈦合金以及硬度較強的醫療級鈦絲-鈦合金製成來提升產品強度減少斷棒問題，由於硬度得提升使至產品植入物設計較小好讓瘦小的女性或是小朋友病患植入後不會有斷棒的問題。	脊椎滑脫、脊椎狹窄、椎間盤退化症、下背痛、關節變形、骨折、腰斷切除術、前次手術融合失敗等脊椎相關症狀。	請勿在活性發炎過程中或具明顯發炎危機者、局部發炎跡象、發燒或白血球增多、懷孕、精神疲勞、骨節結核因感染的異常嚴重扭曲、疑似因感染上曾有金屬過敏或不耐症、和病患不願意遵從術後指式者等相關脊椎疾病。	可能在術後長時間中發生零組件提早或延遲鬆脫、斷裂、對植入物過敏產生異物反應造成金屬源發炎、異物附著、腫瘤生成或自體免疫、骨質退化導致脊椎彎度改變、鄰近關節段發生椎骨病變退化。	無健保給付品項

備註：相關資料或金額如有異動以電腦設定為準

萬芳醫院自費特材品項表

項次	術材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
134	2188909588	FBZ026908001	"Medtronic" CD Horizon Solera Sextant Spinal System - Screw	"美敦力" 索樂拉脊椎固定系統-螺钉(配合微創手術使用)	衛署醫器輸字第026908號	MEDTROINC	EA	22,000	本產品係由多種形狀和尺寸的脊椎固定桿、螺钉、鎖定螺絲組成，並利用產品微創工具達到組織破壞性少傷口比傳統傷口較小讓病患在手術後恢復速度較快以及出院日較快，以及醫師在手術操作上藉由工具導引在導引極小範圍內完成微創手術。在材質上採用高強度鈦金屬、鈦合金以及度度致密的醫療級鈦-鋁-鋁合金製成來提升產品強度減少鎖釘斷棒問題，由於硬度得提升使至產品植入物設計較小好讓瘦小的女性或是小朋友病患植入後不會有壓迫品疼痛產生與骨質的脊椎固定桿及連結組件，其可牢固地固定於各式構造並可搭配"美敦力"索樂拉頸椎固定系統中螺钉使用，以符合個案需求，使用於非兒科病患時，某些美敦力脊椎系統的植物組件可與本系統產品配合使用，請注意，某些組件係經特別設計以連接特定直徑的固定桿，其他組件則可以連接到多種直徑的固定桿，請務必謹慎選擇正確的組件用於脊椎結構上。	脊椎滑脫、脊椎狹窄、椎間盤退化症、下背痛、椎體變形、骨折、腫瘤切除後、前次骨融合失敗等脊椎相關症狀。	請勿在活性發炎過程或具明顯發炎危機者、局部發炎跡象、發燒或白血球增多、懷孕、精神疾病、骨節結構先前的異常嚴重扭曲、疑似或記錄上曾有金屬過敏或不耐症、任和病患不願意遵從術後指示者等相關脊椎疾病。	可能在術後長時間中發生零組件提早或延遲鬆脫、斷裂，對植入物殘留產生易於反應造成金屬源發炎、異物所引起、腫脹生成或自體免疫反應、骨質退化導致骨柱吸收改變、鄰近關節發生脊椎病變退化。	無健保給付品項
135	2188909589	FBZ030108001	"Medtronic" CD HORIZON SOLERA VOYAGER Spinal System - Short Rod	"美敦力" 索樂拉領航脊椎固定系統-短節固定桿(配合微創手術使用)	衛署醫器輸字第030108號	MEDTROINC	EA	26,250	本產品適用於後方、非頸椎之固定，作為下列適應症的融合輔助:退化性椎間盤疾病(經病患病史及放射造影檢查確診為椎間盤退化造成的背痛)、脊椎滑脫症、外傷(如骨折或脫臼)、脊椎狹窄症、脊椎彎曲(如側彎、後彎或前彎)、腫瘤、假關節、及/或前次骨融合失敗。	本產品適用於後方、非頸椎之固定，作為下列適應症的融合輔助:退化性椎間盤疾病(經病患病史及放射造影檢查確診為椎間盤退化造成的背痛)、脊椎滑脫症、外傷(如骨折或脫臼)、脊椎狹窄症、脊椎彎曲(如側彎、後彎或前彎)、腫瘤、假關節、及/或前次骨融合失敗。	由於椎間盤骨釘固定手術為具技術性的手術程序，對病患存在嚴重傷害危險，因此本器材需由熟悉本手術程序的醫師經特別訓練後進行。並非每一次手術都能獲得成功的結果，許多難以避免的狀況可能會對結果有不良影響，脊椎手術尤其如此。本產品不可用於單獨支撐脊椎。使用本產品時若未搭配骨質或是發生不融合的狀況，會導致治療失敗。本產品若無骨質支撐，則無法承受身體重量，這種情況下最終將導致器材的彎曲、鬆脫、分離及/或斷裂。手術前與手術的程序，包括手術技術的知識、良好的脊椎復位、適當的選擇及置放植入物，都是外科醫師成功使用本產品的重要關鍵。另外，選擇合適的病患及病患本身的適應性對手術結果也有很大影響。證據顯示吸菸於病患發生不融合的機率較高，這些病患應被告知相關事實並警告可能發生的後果。肥胖、營養不良或酗酒病患也不適合接受脊椎融合手術。肌肉不全、骨質不佳及/或神經麻痺病患也同樣不適合接受脊椎融合手術。醫師注意事項:醫師乃廠商與病患之間的專業中間人，本文件內容提及的重要醫療資訊應傳達給病患知照。	所有未使用輔助裝置的脊椎融合手術相關的潛在不良事件均有可能發生，在使用輔助裝置下可能發生的不良事件包括，但不限於： - 任何或全部組件提早或延遲鬆脫、分離、彎曲或斷裂。 - 對植入物、碎屑、腐蝕後產物來自發痛、骨質吸收、骨質融合發生生物學反應、包括金屬源發炎、異物所引起、腫脹生成或自體免疫反應。 - 組件的某些部位由於患者組織不足以適當地固定植入物引起反應，可能會造成皮膚剝落、產生劇烈疼痛、膿液化、潰死或疼痛等。 - 硬組織發育、假性關節形成鬆動、癱瘓、持續性腦脊液漏(CSF)滲漏、腦膜炎。 - 神經功能喪失或感覺或運動神經，包括癱瘓(完全或不)、感覺不良、感覺遲鈍、刺痛感、絲綢感、肌肉直束。 - 在手術部位或其上下任何脊椎節包括側彎、椎弓根或椎體或骨折、或發育出該部位的骨折、斷裂骨折、骨折、組織損傷或刺穿。 - 不適合或(或)鬆動，延遲融合或融合異常。 - 脊椎的活動力或功能喪失或增加，無法進行日常生活活動。 - 腦部感染、胃炎、神經困倦或失眠，或其他類型的腦部系統失調。	無健保給付品項
136	2188909590	FBZ030109001	"Medtronic" CD HORIZON SOLERA VOYAGER Spinal System-Screw	"美敦力" 索樂拉領航脊椎固定系統-一螺钉組(配合微創手術使用)	衛署醫器輸字第030109號	MEDTROINC	EA	28,250	本產品適用於後方、非頸椎之固定，作為下列適應症的融合輔助:退化性椎間盤疾病(經病患病史及放射造影檢查確診為椎間盤退化造成的背痛)、脊椎滑脫症、外傷(如骨折或脫臼)、脊椎狹窄症、脊椎彎曲(如側彎、後彎或前彎)、腫瘤、假關節、及/或前次骨融合失敗。	本產品適用於後方、非頸椎之固定，作為下列適應症的融合輔助:退化性椎間盤疾病(經病患病史及放射造影檢查確診為椎間盤退化造成的背痛)、脊椎滑脫症、外傷(如骨折或脫臼)、脊椎狹窄症、脊椎彎曲(如側彎、後彎或前彎)、腫瘤、假關節、及/或前次骨融合失敗。	由於椎間盤骨釘固定手術為具技術性的手術程序，對病患存在嚴重傷害危險，因此本器材需由熟悉本手術程序的醫師經特別訓練後進行。並非每一次手術都能獲得成功的結果，許多難以避免的狀況可能會對結果有不良影響，脊椎手術尤其如此。本產品不可用於單獨支撐脊椎。使用本產品時若未搭配骨質或是發生不融合的狀況，會導致治療失敗。本產品若無骨質支撐，則無法承受身體重量，這種情況下最終將導致器材的彎曲、鬆脫、分離及/或斷裂。手術前與手術的程序，包括手術技術的知識、良好的脊椎復位、適當的選擇及置放植入物，都是外科醫師成功使用本產品的重要關鍵。另外，選擇合適的病患及病患本身的適應性對手術結果也有很大影響。證據顯示吸菸於病患發生不融合的機率較高，這些病患應被告知相關事實並警告可能發生的後果。肥胖、營養不良或酗酒病患也不適合接受脊椎融合手術。肌肉不全、骨質不佳及/或神經麻痺病患也同樣不適合接受脊椎融合手術。醫師注意事項:醫師乃廠商與病患之間的專業中間人，本文件內容提及的重要醫療資訊應傳達給病患知照。	所有未使用輔助裝置的脊椎融合手術相關的潛在不良事件均有可能發生，在使用輔助裝置下可能發生的不良事件包括，但不限於： - 任何或全部組件提早或延遲鬆脫、分離、彎曲或斷裂。 - 對植入物、碎屑、腐蝕後產物來自發痛、骨質吸收、骨質融合發生生物學反應、包括金屬源發炎、異物所引起、腫脹生成或自體免疫反應。 - 組件的某些部位由於患者組織不足以適當地固定植入物引起反應，可能會造成皮膚剝落、產生劇烈疼痛、膿液化、潰死或疼痛等。 - 硬組織發育、假性關節形成鬆動、癱瘓、持續性腦脊液漏(CSF)滲漏、腦膜炎。 - 神經功能喪失或感覺或運動神經，包括癱瘓(完全或不)、感覺不良、感覺遲鈍、刺痛感、絲綢感、肌肉直束。 - 在手術部位或其上下任何脊椎節包括側彎、椎弓根或椎體或骨折、或發育出該部位的骨折、斷裂骨折、骨折、組織損傷或刺穿。 - 不適合或(或)鬆動，延遲融合或融合異常。 - 脊椎的活動力或功能喪失或增加，無法進行日常生活活動。 - 腦部感染、胃炎、神經困倦或失眠，或其他類型的腦部系統失調。	無健保給付品項
137	2188914010	FBZ020605001	"Smith & Nephew" OsteoRaptor Suture and Accessories	"史耐輝" 縫合鉗釘	衛署醫器輸字第020605號	MITH & NEPHE	EA	24,375	1. 可吸收材質 2. 最大承受拉力37.8lbs 3. 帶兩根UltraBraid	用於重新連接軟組織與骨頭,如肘腕/手部,足踝部,腕關節,膝蓋,關節等	● 對植入物材質有過敏症者。若懷疑可能造成過敏反應，植人前應先做適當的檢驗排除過敏性。 ● 若病變者，如纖維化與骨質吸收等，可能影響軟組織的固定效果。 ● 需要修繕的軟組織已產生病變，會影響縫線固定效果者。 ● 若表面呈碎片狀，可能影響軟組織鉗釘的固定效果者。 ● 供血情況不良，或有感染現象等可能影響軟組織鉗釘的固定效果或延遲癒合者。	無	無類似健保品項
138	2188914016	FBZ026987001	"LinVatec" Genesys CrossFT Suture Anchor	"靈威特" 克洛特縫合固定鉗釘	衛署醫器輸字第026987號	LINVATEC	EA	29,500	本產品縫合鉗釘由聚乳酸共聚物 (PGA/PLA copolymer)及B-三鈣磷酸鹽 (B-TCP)製造而成，以滅菌預先裝配在單次使用的起子上並穿有 2 到 3 根 2 號帶針或不帶針 (S metric)H-R 線的形式提供。	本產品使軟組織重新附著於骨頭，當縫合鉗釘固定於骨頭以後，它可以用來將軟組織，例如韌帶、韌帶或關節囊，重新附著到骨頭上。	1. 確保依據鉗釘尺寸適當選擇起子。 2. 植入前以及植入期間，確保鉗釘適當安置於起子頂端。 3. 植入鉗釘以及鬆開起子時，須維持適當的直線。	1. 感染，包括深處與表面。 2. 過敏症、組織過敏/發炎以及對器材材質的其他反應。	自費品為可吸收鉗釘材質，健保品為金屬過敏，不會產生金屬過敏
139	2188914019	FBZ028833001	"LinVatec" Y-Knot Flex All-Suture Anchor	"靈威特" Y型全縫線縫合鉗釘	衛署醫器輸字第028833號	LINVATEC	EA	33,000	非可吸收縫線鉗釘是在骨科手術過程中用來將軟組織再連接到骨頭上治療癒合的術後固定，縫合鉗釘系統可以藉此使受損的軟組織更穩固。	本產品可用於在關節鏡或開放外科手術過程。當縫線被縫入骨頭後，可以用來再連接軟組織，如韌帶、肌腱或關節囊到骨頭上。	1. 使用時，不要過度施力於器械，以免受損或破裂。 2. 確保以適當的Y-Knot Drill Bit來製造Y導溝(口型號Y130適用型號Y130Drill Bit,型號Y1802適用型號Y180Drill Bit)。	1. 感染，包括深處與表面。 2. 過敏症、組織過敏/發炎以及對器材材質的其他反應。	健保品為金屬材質，自費品非可吸收縫線鉗釘材質，骨頭破壞性小，不會產生金屬過敏
140	2188914020	FBZ028843001	"LinVatec" Y-knot RC All-Suture Anchor	"靈威特" Y型縫合鉗釘	衛署醫器輸字第028843號	LINVATEC	EA	36,000	非可吸收縫線鉗釘是在骨科手術過程中用來將軟組織再連接到骨頭上。	本產品可用於在關節鏡或開放外科手術過程。當縫線被縫入骨頭後，可以用來再連接軟組織，如韌帶、肌腱或關節囊到骨頭上。	1. 使用時，不要過度施力於器械，以免受損或破裂。 2. 使用時，避免器械與其他手術器械有非必要的接觸，以免損壞或破裂。	1. 感染，包括深處與表面。 2. 過敏症、組織過敏/發炎以及對器材材質的其他反應。	健保品為金屬材質，自費品非可吸收縫線鉗釘材質，骨頭破壞性小，不會產生金屬過敏
141	2188914061	FBZ035082001	"Parcus" Knotless PEEK CF Push-in Suture Anchors	"帕可適" 那特立縫合鉗釘	衛署醫器輸字第035082號	PARCUS	EA	45,000	適用於肩膊、膝蓋、髖及腳踝、手及手腕等部位韌帶組織修復於骨頭上。	適用於肩膊、膝蓋、髖及腳踝、手及手腕等部位韌帶組織修復於骨頭上。	骨質或重量不足者縫合釘的性能與鉗釘放置的骨質需特別注意	無	無
142	2188914062	FBZ035188001	"Parcus" Draw Tight Suture-Based Anchors	"帕可適" 卓泰縫合鉗釘	衛署醫器輸字第035188號	PARCUS	EA	45,000	適用於肩膊、膝蓋、髖及腳踝、手及手腕等部位韌帶組織修復於骨頭上。	適用於肩膊、膝蓋、髖及腳踝、手及手腕等部位韌帶組織修復於骨頭上。	骨質或重量不足者縫合釘的性能與鉗釘放置的骨質需特別注意	無	無

萬芳醫院自費特材品項表

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
143	2188917217	FFZ005390017	"CUSMED" connectCMF Flap Fixator-Low Profile Replaceable Type , D15mm	"合碩" 顱骨固定夾-解剖可拆式, D15mm	衛部醫器製字第005390號	CUSMED	EA	29,625	PEEK材質具高度生物相容性, 因材質因素在X-RAY下可透光, 可清楚判斷術後狀況, 可提供病患二次手術時微調使用, 不會傷及產品本體。手術器械為減菌包裝單次使用, 開刀房內無需儲備大量工具反覆滅菌。本產品與器械為減菌包裝即開即用, 使用簡單易上手。	本產品適用於開顱手術後骨瓣的再固定或顱骨骨折的固定。	手術前主治醫師應向病患告知所有禁忌症、副作用、併發症及整體風險。僅可合併使用"合碩"顱骨固定系統的組件。本產品僅限單次使用, 且不可重複滅菌。植入物可於同一病患重複拆卸、微調。	與一般手術有關的風險, 如: 感染、神經損傷、血腫、傷口癒合不佳、遲緩或無表面固定及結締組織的形成。組織對植入物材質產生反應。	健保給付之顱骨固定夾為鈦合金, 在影像判斷上會有假影干擾, 對於病患後續病社狀況追蹤較困難。本產品為PEEK材質具高度生物相容性, 因材質因素在X-RAY下可透光, 可清楚判斷術後狀況, 且健保給付的鈦合金固定夾僅可單次使用, 若同一位病患須再次開顱手術時, 固定夾移除後將變形需全數換新, 不可再次利用, 可能造成醫療資源的浪費。本產品PEEK材質可提供病患二次手術時微調使用, 不會傷及產品本體。
144	2188922001	FBZ017775002	"DePuy Spine" Viper System-Short Rod	"帝富脊椎" 微博微創中空螺絲脊椎固定系統-短固定桿	衛署醫器輸字第017775號	DEPUY	EA	8,320	以微創方式植入並達到與傳統雙椎固定相同的手術效果。相較於傳統植入方式手術傷口小, 肌肉及組織破壞減少, 降低手術中失血量。縮短住院天數, 傷口癒合更快	VIPER脊椎系統適用於非頸椎椎弓根固定以及非椎弓根固定的如下適應症: 退化椎間盤疾病/脊椎前移/外傷/脊椎狹窄/彎曲/畸形/假性關節以及過去融合失敗的骨骺成熟患者。	植入物禁止重複消毒使用。正確處理並放置植入物。治療後應評估考量植入物的拆除。充份配合醫師衛教指示。	可能會過敏反應、異物感、相鄰節段退化病變, 手術過程造成神經傷害、硬膜撕裂	1.恢復期較短 2.維持脊椎正常動力
145	2188922007	FBZ017775001	"DePuy Spine" Viper System-Screw Inner Set Screw	"帝富脊椎" 微博微創中空螺絲脊椎固定系統-中空多軸螺絲(含固定螺絲帽)	衛署醫器輸字第017775號	DEPUY	EA	17,160	以微創方式植入並達到與傳統雙椎固定相同的手術效果。相較於傳統植入方式手術傷口小, 肌肉及組織破壞減少, 降低手術中失血量。縮短住院天數, 傷口癒合更快	VIPER脊椎系統適用於非頸椎椎弓根固定以及非椎弓根固定的如下適應症: 退化椎間盤疾病/脊椎前移/外傷/脊椎狹窄/彎曲/畸形/假性關節以及過去融合失敗的骨骺成熟患者。	植入物禁止重複消毒使用。正確處理並放置植入物。治療後應評估考量植入物的拆除。充份配合醫師衛教指示。	可能會過敏反應、異物感、相鄰節段退化病變, 手術過程造成神經傷害、硬膜撕裂	1.恢復期較短 2.維持脊椎正常動力
146	2188930571	FBZ022381001	"BM" Guardian Inflatable Bone Expander System/Single Catheter	"佰門" 骨撐開系統/單囊	衛署醫器輸字第022381號	BM	SET	61,250	將氣囊放置於脊椎壓迫性骨折節段, 利用加壓器將氣囊膨脹撐開椎體, 建立一個空間, 退出氣囊後, 再利用推進器將骨水泥注入。主要益處是減輕背部疼痛, 改善日常生活能力。	本產品是用於將骨水泥注入頸狀骨質及脊椎壓迫性骨折的部位。	不可將產品直接曝曬在陽光下, 溫度太高或太低及潮濕的環境中, 也避免存放在有化學及天然氣的場所。	神經損傷、血栓感染、疼痛等	1.相較傳統需往上下各兩節段植入骨釘所造成的大傷口, 佰門骨撐開器僅需約0.5cm傷口, 患者復原快, 一天就可回家療養。 2. 氣囊設計可有效將椎體壓迫骨折部位撐開, 恢復椎體正常高度與生理曲線, 解決患者疼痛問題。 3.相較於椎體成形術 (Vertebroplasty), 使用氣球擴張 (Kyphoplasty), 先將壓扁的椎體撐開一個空間, 再將骨水泥注入這空間, 其撐開效果較佳。同時骨水泥較不易亂流或漏出, 而減小破壞正常血流或漏出
147	2188930581	FBZ005379001	"CMT" Vesica Kyphoplasty System-Medium Balloon	"中央醫療" 微囊克球囊椎體成形術套組-中號球囊	衛部醫器製字第005379號	CMT	SET	66,000	1.最新微創治療, 只需局部麻醉, 降低麻醉及手術風險。 2.可將塌陷椎體撐開撐實, 骨質集中於球囊擴張空間, 不易外溢且可納較多骨泥形成一強力支柱, 復位後能承載人體重量, 不會形成另一節骨折。 3. 骨泥採椎管灌注, 有效控制流量。	治療骨質疏鬆性椎體壓迫性骨折 治療病理性椎體壓迫骨折(椎體轉移性腫瘤或血管瘤)	1.請在包裝標示的保存期限使用本產品已拆封或包裝破損時均不可使用 2.未接受適當訓練之外科醫師, 請勿使用本產品, 只有受過驗資骨髓球囊使用技巧訓練的醫生才可使用球囊 3.本產品為單次使用產品, 不得重複使用、重新處理或重複滅菌本產品, 無論使用任何清潔與重新滅菌方法, 重複使用這些產品有污染風險, 且可能會使病患遭受感染或交叉感染, 重新處理本產品可能導致病理性骨折 4.使用前應檢查球囊, 確認其功能性以及尺寸適合即將進行的程序 5.手術時應使用提供高品質影像放射線設備, 透過螢光透視觀察來操作球囊 6.僅可使用25ml容量的可控制式注入裝置含壓力表擴張球囊 7.僅可使用經核准之液態顯影劑填充球囊, 顯影劑的適應症、使用方法與注意事項, 應遵循廠家的使用說明 8.不得與任何金屬材料接觸或存在	1.神經傷害, 包括會導致神經根病變、輕癱、脊髓痙攣或神經根手術 2.脂肪栓塞、血栓或其他物質可能會導致症狀性肺栓塞或其他臨床後遺症 3.血胸或氣胸 4.意外形成穿刺傷口, 包括血管穿刺或硬膜撕裂 5.深層或表淺的傷口感染 6.球囊可填充部份破裂, 造成碎片停留在脊椎體內 7.球囊破裂會導致顯影劑滲漏, 可能會引起過敏反應或過敏性反應 8.流血、出血或血腫	1.本產品為最新微創手術, 傷口小可降低手術風險。 2.本產品不需破壞人體組織, 保留原本之骨質及肌肉組織, 病人復原期較短。
148	2188930584	FBZ030560001	"Surgi" Spino Balloon Kyphoplasty Balloon Catheter System	"舒吉" 球囊椎體成形術系統	衛署醫器輸字第030560號	SURGI	SET	88,000	以椎體成形術球囊導管系統恢復脊柱骨折, 確保骨折椎體節段中有足夠的空間後在其中利用球囊導管系統注入骨水泥	1.本產品一次性使用, 禁止重複使用或再次消毒 2.若無菌包破損, 請不要使用該產品 3.保存期限已過期, 請不要使用並丟棄 4.本產品由合格醫師進行操作 5.本產品損壞或缺陷, 請不要使用該產品	注射骨水泥於椎體中間, 不可太靠近前後方以免滲漏	無健保給付品項可比較之	
149	2188930586	FBZ027474001	"Imedicom" MADINAUT Kyphoplasty System	"愛美迪康" 美迪納氣球椎體成形術套組	衛署醫器輸字第027474號	IMEDICOM	EA	69,600	MEDINAUT-X (IBE System) 骨撐開系統。藉由在椎體中產生一個空間將骨水泥置入及使用骨水泥分配活塞。骨撐開系統包含氣球擴張管 (Balloon Expander) 及氣球導管 (Balloon Catheter)。ICD kit (MEDINAUT-L, MEDINAUT-V) 骨水泥分配系統, 為單次使用非動力式器材, 用來將骨水泥置入手術部位。骨水泥分配系統材質為不鏽鋼 (Acrylonitrile-Buadiene-Styrene)。為一次性使用器材。	MEDINAUT-X 氣球導管MEDINAUTTM-X (IBE System) 係在氣球椎體成形術中用做傳統骨囊擴張器, 在脊椎的鬆質骨中製造一空腔。MEDINAUT-L, MEDINAUT-V MEDINAUT-I 及 MEDINAUT-V 為用在手術部位置入骨水泥。	1.取用前請詳細閱讀此注意事項。 2.於包裝上標示之有效期間到期前使用氣球導管及骨撐開注射器。 3.請勿使用包裝毀損之產品。使用前請檢查氣球導管、骨撐開注射器及包裝, 確認無任何破損。 4.使用前請檢查氣球導管及骨撐開注射器的功能是否正常, 並確保氣球導管及骨撐開注射器的尺寸適合即將進行的手術程序。 5.本產品僅供受過骨髓球囊使用方式的專業醫師使用, 若沒有受過適當訓練, 請勿使用。使用本產品的醫師應充分了解手術部位解剖學構造之生理學和病理學。 6.本氣球導管的操作需要在可	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。 5.後遺的椎體骨折碎片可能引起脊髓或是神經根的損害而導致神經根病變、局部麻痺或麻痺。 6.出血或血腫。	此系列產品皆為自費, 尚無健保給付產品可比較

備註：相關資料或金額如有異動,以電腦設定為準

萬芳醫院自費特材品項表

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
150	2188930590	FBZ022346001	"Medtronic" KyphoPak Tray	"美敦力" 凱豐球囊椎體成形術套組	衛署醫器輸字第022346號	MEDTRONIC	SET	70,000	「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。 KYPHON 11 Gauge Bone Access Needle 用途：11口徑骨針僅適用於經皮膚穿刺至骨洞，包括使用於球囊椎體成形術。 KYPHON Osteo Introducer System KYPHON One-Step Osteo Introducer System 用途：本裝置僅適用於於皮下穿刺至骨洞，包含於球囊椎體成形術中使用。 KYPHON Xpander Inflatable Bone Tamps 用途：KYPHON XPANDER擴張骨球囊(IBT)適用於用作傳統式骨球囊，以降低骨折發生。和/或在骨折(包括在球囊椎體成形術中搭配KYPHON HV-4系統使用)，手部、肘骨、腕骨、及跟骨的海綿骨中製造空隙。 KYPHON Bone Filler Device 用途：KYPHON骨充填器適用於椎體成形術，包含初次骨折。	「美敦力」凱豐球囊椎體成形術套組，包含一般使用於球囊椎體成形術中的裝置。用以治療初次骨折。	KYPHON EXPRESS可填充骨球囊之單次使用裝置，專門用於椎體成形術。請勿重複使用。重新處理或重複滅菌。無論使用何種清潔與重新滅菌方法，重複使用這些裝置有汚染的風險。且可能會使病患遭受感染或交叉感染。重新處理亦可能讓裝置效能受損，進而導致病患受傷或死亡。 • 使用前請檢查IBT，確認其功能性以及尺寸適合即將進行的程序。 • 若未接受適當的訓練，請勿使用本產品。只有受過骨球囊使用技巧訓練的醫生，才可使用IBT。使用此裝置的醫生，應熟悉特定解剖區域的生理學及病理學。 • 僅可使用提供本品說明書之放射線設備，透過螢光透視觀察來操作IBT。 • 僅可使用20 ml容量的擴張針筒對IBT擴張。 • 僅可使用液態顯影劑來填充IBT。建議使用濃度60%的溶液。關於顯影劑的適應症，使用方法與注意事項，請讀透視設備的使用說明。 • 請勿使用空氣或其他氣體來填充IBT。 • IBT的可填充組件可能會因為接觸到骨碎片、骨水泥和/或手術器具而失效。	不良事件 使用IBT可能引發的不良事件包括： • 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。 • IBT可填充部份破裂，造成碎片停留在脊椎體內。 • IBT破裂會導致顯影劑滲漏，可能會引起過敏反應或過敏性反應。 • 深層或表淺的傷口感染。 • 向後擠壓的脊椎體間隙障礙可能會對脊髓或神經根造成傷害，導致神經根病變、輕癱或癱瘓。 • 出血或血腫 KYPHON Xpander Inflation Syringe 不良事件 使用此裝置可能引發不良事件包括： • 神經傷害，包括會導致神經根病變、輕癱或癱瘓脊髓或神經根穿刺 • 血栓或其他物質會導致症狀性肺栓塞或其他臨床後遺症 • 血胸或氣胸 • 深層或表淺之傷口感染 • 意外形成穿刺傷口，包括血管	無健保給付品項
151	2188930600	FBZ002964004	"Sunmax" Collagen Bone Graft Matrix-10mm*20mm	"双美" 膠原蛋白骨填料-ø10mm*20mm	衛署醫器製字第002964號	SUNMAX	EA	24,590	双美膠原蛋白骨填料是由100%膠原蛋白合成，並將產品製成橢圓形狀，方便手術中易於置入骨空腔中。	双美膠原蛋白骨填料可適用於填補非固有穩定性骨折結構處之骨裂縫，尤其當塗裹上自體骨瓣時。双美膠原蛋白骨填料應徐緩地填入骨裂縫處，可被用來填補四肢骨、脊椎、骨盆等骨骼系統的裂隙，及因手術或骨折外傷所產生的骨缺陷。	双美膠原蛋白骨填料使用於下列病患的安全性與效能性尚未經臨床評估：嚴重退化性骨折、因未接受醫療控制而導致四肢已有嚴重血管性或神經性疾患的糖尿病患者和酒精中毒者等，因免疫反應所導致具臨床徵兆的系統性或骨性疾病的系統性或骨性疾。双美膠原蛋白骨填料使用於懷孕、哺乳婦女或使用於小兒之安全性尚未經過評估。過敏反應有可能會發生，已有曾使用其他含糖膠原蛋白產品而導致過敏的個案。在植入部位的過敏反應包含紅斑、腫脹、硬化或癢癢。双美膠原蛋白骨填料係提供熟悉骨植入及內固技術之外科醫生使用，應避免植入處直接荷重。	可能的不良反應包括但不限於下列反應：未完全癒合植入物即全被吸收、接合不正、假性關節形成、過敏反應、骨髓抽取處出血、血栓性靜脈炎、血栓、四肢長度不等、固定不穩、神經性併發症。植入物骨折以及植入處變形。正如任何骨填補手術一般，手術傷口可能引起併發症，包括：血腫、水腫、腫脹、體液聚積、組織萎縮、感染及其他可能的手術併發症。	双美膠原蛋白骨填材料質較好、硬度較軟，方便手術中易於置入骨空腔中。
152	2188930601	FBZ002964003	"Sunmax" Collagen Bone Graft Matrix-8mm*15mm	"双美" 膠原蛋白骨填料-ø8mm*15mm	衛署醫器製字第002964號	SUNMAX	EA	14,249	双美膠原蛋白骨填料是由100%膠原蛋白合成，並將產品製成橢圓形狀，方便手術中易於置入骨空腔中。	双美膠原蛋白骨填料可適用於填補非固有穩定性骨折結構處之骨裂縫，尤其當塗裹上自體骨瓣時。双美膠原蛋白骨填料應徐緩地填入骨裂縫處，可被用來填補四肢骨、脊椎、骨盆等骨骼系統的裂隙，及因手術或骨折外傷所產生的骨缺陷。	双美膠原蛋白骨填料使用於下列病患的安全性與效能性尚未經臨床評估：嚴重退化性骨折、因未接受醫療控制而導致四肢已有嚴重血管性或神經性疾患的糖尿病患者和酒精中毒者等，因免疫反應所導致具臨床徵兆的系統性或骨性疾病的系統性或骨性疾。双美膠原蛋白骨填料使用於懷孕、哺乳婦女或使用於小兒之安全性尚未經過評估。過敏反應有可能會發生，已有曾使用其他含糖膠原蛋白產品而導致過敏的個案。在植入部位的過敏反應包含紅斑、腫脹、硬化或癢癢。双美膠原蛋白骨填料係提供熟悉骨植入及內固技術之外科醫生使用，應避免植入處直接荷重。	可能的不良反應包括但不限於下列反應：未完全癒合植入物即全被吸收、接合不正、假性關節形成、過敏反應、骨髓抽取處出血、血栓性靜脈炎、血栓、四肢長度不等、固定不穩、神經性併發症。植入物骨折以及植入處變形。正如任何骨填補手術一般，手術傷口可能引起併發症，包括：血腫、水腫、腫脹、體液聚積、組織萎縮、感染及其他可能的手術併發症。	双美膠原蛋白骨填材料質較好、硬度較軟，方便手術中易於置入骨空腔中。
153	2188930612	FBZ030978001	"Medtronic" ELEVATE Spinal System	"美敦力" 艾樂斐特脊椎系統	衛部醫器輸字第030978號	MEDTRONIC	EA	184,800	ELEVATE 脊椎系統為聚醚醚酮（PEEK）、鉗、及鈦合金材質的可撐開椎間盤裝置，有多種長度及初始高度，可置入兩側椎體或兩側椎體之間，在椎體間融合手術的過程中提供支撐及矯正功能。可延緩調整椎前凸凸角度及高度，以符合病人解剖結構。此植入物結構為中空設計，因此可放入自體移植骨。植入物可自身體後側或椎間孔以傳統切開術或微創手術植入。可由單側或雙側植入。本產品需搭配可重複使用專門器械進行植入。但植入物僅供單次使用。	本產品可搭配自體移植骨運用於椎間融合術，適用於L2至S1間一或二個連續節段的退化性椎間盤疾病（degenerative disc disease, DDD）病患。DDD病患的椎間盤也可能同時有1級脊椎滑脫症（spondylolisthesis）或脊椎後移滑脫（retrolisthesis）。病患的骨骼必須已成熟，且已接受6個月的非手術療法。這些植入物可由身體後側以傳統切開術或微創手術植入。植入物須搭配自體移植骨一起使用。本裝置適用於與經核准用於腰椎的輔助性固定器械使用。	試驗結果指出撐開裝置有助於達到簡單而安全的目標效果，但應避免過度撐開。研究顯示，吸菸病患的骨融合狀況較不理想。肥胖、營養不良及／或酒精、藥物濫用的病患，及肌肉品質不良及／或神經麻痺者，同樣為不理想的脊椎融合術接受者。 用於矯正變形時，植入物尺寸過小可能限制椎間盤終板的吻合，進而導致植入物移位及／或脫出。 植入物僅供單次使用。請勿進行再處理或重複使用有標示單次使用的裝置。再處理或重複使用單次使用裝置可能損壞裝置結構的完整性及／或增加裝置污染、感染或造成病患受傷、生病或死亡。 本裝置必須以植入物PEEK材質面朝向植入	• 植入物移位、裝置破損或感染。 • 術後脊椎曲度改變，矯正、高度、或復位喪失。 • 手術部位或其上、下方發生骨折或應力遮蔽現象。 • 神經功能喪失，出現神經根病變、硬膜囊破裂及／或引發疼痛。 • 神經血管受損，包括癱瘓、男性暫時性或永久性逆行性射精、或其他重度傷害；以及腦脊液滲漏。 • 椎間盤炎、蛛網膜炎及／或其他類型之發炎。 • 深層靜脈血栓形成、血栓性靜脈炎及／或肺栓塞。 • 在手術部位或其上下任何脊椎骨(包括薦骨、椎弓根或椎體)或植骨，或植骨取出部位的骨折、顯微骨折、骨折再吸收、損傷或穿刺。 • 手術部位或其上、下方之椎間盤膨出、椎間盤膨出或退縮。	無
154	2188931003	FBZ003123001	"WILTROM" SPINAL FIXATON SYSTEM: Cannulated Pedicle Screw Poly-Axial Reduction	"威創" 脊椎固定系統:微創脊椎骨釘-加長中空多軸向折斷U型	衛署醫器製字第003123號	WILTROM	SET	22,000	其材質特性為Ti6Al4V製成符合ASTM F136規範，微創脊椎骨釘-加長中空多軸向折斷U型系列可用於後路手術，亦可用於後路微創手術。	本產品適用於成熟發展之骨骼，且患者有急性或慢性之症狀，提供固定及穩定之效果。椎體骨折與顯微切除後之固定。脊柱側彎與前彎。脊椎滑脫（第I、II、III級）、椎間盤病變、脊椎不穩定。	本植入物使用前應先消毒滅菌後再使用，滅菌方法為高壓蒸氣滅菌。 在臨床使用前，手術醫師需充分了解該手術之各個層面，及脊椎固定系統之限制。本產品宜由熟悉術前/後處置、手術技術、注意事項及此類手術可能風險的醫師施行。醫師對於手術技術、適宜的復位、植入物的選擇與安裝、術前/後的病患照護處置等知識是否充分，被視為手術療效成功與否之基本要素。 本產品之微創脊椎骨釘-加長中空多軸向折斷U型系列用於後路微創手術時，不可同時用於具有退化性椎間盤疾病及L5-S1的嚴重脊椎滑脫(3、4級)或退化性脊椎滑脫之輔助融合治療，提供胸、腰、薦椎之椎節穩定及固定。植入物的選擇，需依照醫師的專業判斷進行。	可能不良影響： 1.出血或紅腫 2.感染 3.神經組織之併發症、麻痺 4.植入物引起之疼痛不適或異物感 5.植入物彎曲、變形、移位、斷裂或鬆脫 6.因吸收或壓力遮蔽效應造成骨質密度降低 7.延遲癒合或不癒合 8.滑囊炎、皮膚潰爛或其他併發症 9.未仔細切除椎間盤或將胸膈乳突新復位，使神經根壓迫或損傷 10.脊椎癒合發生變化 11.為矯正不良影響，額外的手術可能是必要的	本家特材為微創脊椎骨融合手術，因為減少肌肉與軟組織的破壞能夠加速病人的恢復，減少住院天數。 大幅降低住院期間費用 減少住院成本支出。 在術中能降低失血量，減少傷口大小，在術後能加速脊椎功能恢復。

備註：相關資料或金額如有異動，以電腦設定為準

萬芳醫院自費特材品項表

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
155	2188931004	FBZ003123002	"WILTROM" SPINAL FIXATON SYSTEM:Rod	"威創" 脊椎固定系統:微創連接桿 30-100MM	衛署醫器製字第003123號	WILTROM	SET	22,000	其材質特性為Ti64A4V5製成符合ASTMFI36規範。微創脊椎骨釘-加長中空多軸向折斷U型系列可用於後路手術,亦可用於後路微創手術。	本產品適用於成熟發經之骨骼,且患者有急性或慢性之症狀,提供固定及穩定之效果。椎體骨折與腫瘤切除後之固定。脊柱側彎與前彎。脊椎滑脫(第I、II、III級)。椎間盤病變、脊椎不穩定。	本植入物使用前應先消毒滅菌後再使用。滅菌方法為高壓蒸汽鍋滅菌。 在臨床使用前、手術醫師需充分了解該手術之各個層面,及脊椎固定系統之限制。本產品宜由熟悉術前/術後處置、手術技術、注意事項及此類手術可能風險的醫師施行。醫師對於手術技術、適宜的復位、植人物的選擇與安裝、術前/後的病患照護處置等知識是否充分,被視為手術療效成功與否之基本要素。 本產品之微創脊椎骨釘-加長中空多軸向折斷U型系列用於後路微創手術時,不可同時用於具有退化性椎間盤疾病及L5-S1的嚴重脊椎滑脫(G、4級)或退化性脊椎滑脫之輔助融合治療。提供胸、腰、薦椎之椎節穩定及固定。植人物的選擇,需依照醫師的專業判斷進行。	可能不良影響: 1.出血或紅腫 2.感染 3.神經組織之併發症、麻痺 4.植人物引起之疼痛不適或異物感 5.植人物彎曲、變形、移位、斷裂或鬆脫 6.因吸收或壓力遲緩反應造成骨質密度降低 7.延遲癒合或不癒合 8.滑囊炎、皮膚潰爛或其他併發症 9.未仔細切除椎間盤或將胸鎖乳突肌復位,使神經根壓迫或損傷 10.脊椎癒合發生變化 11.為矯正不良影響,額外的手術可能是必要的	本家特材為微創脊椎骨融合手術,因為減少肌肉與軟組織的破壞能夠加速病人的恢復,減少住院天數。 大幅降低住院期間費用 減少住院成本支出。 在術中能夠降低失血量,減少傷口大小,在術後能夠加速脊椎功能恢復。
156	2188931005	FBZ003123003	"WILTROM" SPINAL FIXATON SYSTEM:Rod	"威創" 脊椎固定系統:微創連接桿 110-300mm	衛署醫器製字第003123號	WILTROM	SET	16,250	其材質特性為Ti64A4V5製成符合ASTMFI36規範。微創脊椎骨釘-加長中空多軸向折斷U型系列可用於後路手術,亦可用於後路微創手術。	本產品適用於成熟發經之骨骼,且患者有急性或慢性之症狀,提供固定及穩定之效果。椎體骨折與腫瘤切除後之固定。脊柱側彎與前彎。脊椎滑脫(第I、II、III級)。椎間盤病變、脊椎不穩定。	本植入物使用前應先消毒滅菌後再使用。滅菌方法為高壓蒸汽鍋滅菌。 在臨床使用前、手術醫師需充分了解該手術之各個層面,及脊椎固定系統之限制。本產品宜由熟悉術前/術後處置、手術技術、注意事項及此類手術可能風險的醫師施行。醫師對於手術技術、適宜的復位、植人物的選擇與安裝、術前/後的病患照護處置等知識是否充分,被視為手術療效成功與否之基本要素。 本產品之微創脊椎骨釘-加長中空多軸向折斷U型系列用於後路微創手術時,不可同時用於具有退化性椎間盤疾病及L5-S1的嚴重脊椎滑脫(G、4級)或退化性脊椎滑脫之輔助融合治療。提供胸、腰、薦椎之椎節穩定及固定。植人物的選擇,需依照醫師的專業判斷進行。	可能不良影響: 1.出血或紅腫 2.感染 3.神經組織之併發症、麻痺 4.植人物引起之疼痛不適或異物感 5.植人物彎曲、變形、移位、斷裂或鬆脫 6.因吸收或壓力遲緩反應造成骨質密度降低 7.延遲癒合或不癒合 8.滑囊炎、皮膚潰爛或其他併發症 9.未仔細切除椎間盤或將胸鎖乳突肌復位,使神經根壓迫或損傷 10.脊椎癒合發生變化 11.為矯正不良影響,額外的手術可能是必要的	本家特材為微創脊椎骨融合手術,因為減少肌肉與軟組織的破壞能夠加速病人的恢復,減少住院天數。 大幅降低住院期間費用 減少住院成本支出。 在術中能夠降低失血量,減少傷口大小,在術後能夠加速脊椎功能恢復。
157	2188931008	FBZ007371001	"EZ MIS" Pedicle Screw Spinal System-7 cm , 10 cm Poly - axial Cannulated Long and S Long Arm Pedicle Screw	"益脊美" 椎弓螺釘系統-7公分、10公分多軸向中空長翼及斜長翼骨釘(微創手術用)	衛部醫器製字第007371號	EZ MIS	EA	28,000	本產品為一套用於脊椎手術之固定系統,具有各種不同尺寸可選用,以符合不同患者之需求。	1、椎節及退化性椎間盤疾病。2、脊椎滑脫。3、壓迫性骨折。4、脊椎病變呈不穩定。5、腫瘤。6、椎孔狹窄。7、假關節。8、脊柱畸形。	使用前後必詳閱原廠之使用說明書並遵照指示使用	可能發生的不良反應:1、硬脊膜破裂。2、感染。3、植人物彎曲或斷裂。4、對植人物材質引起過敏反應。5、因手術創傷,造成神經損傷。6、植人物之抗力作用,導致骨密度降低。7、早期植人物鬆脫。8、術後脊椎變形。9、神經受損。10、出血。11、影響日常生活行動。12、不融合或延遲融合。13、死亡。14、癱瘓。	健保開口較大,手術時間較長
158	2188931009	FBZ007371003	"EZ MIS" Pedicle Screw Spinal System-Rod	"益脊美" 椎弓螺釘系統-預彎連接桿(短桿)(微創手術用)	衛部醫器製字第007371號	EZ MIS	EA	16,600	本產品為一套用於脊椎手術之固定系統,具有各種不同尺寸可選用,以符合不同患者之需求。	1、椎節及退化性椎間盤疾病。2、脊椎滑脫。3、壓迫性骨折。4、脊椎病變呈不穩定。5、腫瘤。6、椎孔狹窄。7、假關節。8、脊柱畸形。9、骨質疏鬆。	使用前後必詳閱原廠之使用說明書並遵照指示使用	可能發生的不良反應:1、硬脊膜破裂。2、感染。3、植人物彎曲或斷裂。4、對植人物材質引起過敏反應。5、因手術創傷,造成神經損傷。6、植人物之抗力作用,導致骨密度降低。7、早期植人物鬆脫。8、術後脊椎變形。9、神經受損。10、出血。11、影響日常生活行動。12、不融合或延遲融合。13、死亡。14、癱瘓。	健保開口較大,手術時間較長
159	2188931011	FBZ002926001	"INTAI" SPINAL FIXATION SYSTEM(CANNULATE D PRDICLE SCREW POLY-AXIAL REDUCTION)	"鐮鈹" 脊椎固定系統(微創脊椎骨釘-加長中空多軸向折斷U型)	衛署醫器製字第002926號	INTAI	EA	25,625	本產品為一套用於脊椎手術之脊椎固定系統,是由連接鉤、橫向連接桿、椎弓相螺釘等組件構成。本產品組件樣式尺寸一應俱全,符合不同患者之需求。本產品之微創脊椎骨釘-加長中空多軸向折斷U型系列可用於後路手術,亦可用於後路微創手術。	1.椎體骨折與腫瘤切除後之固定 2.脊柱側彎與前彎 3.脊椎滑脫(第I II III級) 4.椎間盤病變 5.脊椎不穩定。	1.本植入物使用前應先消毒滅菌後再使用。滅菌方式為高壓蒸汽鍋滅菌。 2.本產品宜由熟悉術前/術後處置、手術技術、注意事項及此類手術可能風險的醫師施行。醫師對於手術技術、適宜的復位、植人物的選擇與安裝、術前/後的病患照護處置等知識是否充分,被視為手術療效成功與否的基本要素。 3.植人物的尺寸、外型及材質強度都必須與人體骨骼相近才能達到最佳效果。 4.植人物可能因負荷過重而塌陷,導致延遲癒合或不癒合。因此,在骨癒合正常發生前,植人物並須以分擔負重的方式承受荷重。 5.混合使用不同材質金屬的植人物,可能導致金屬腐蝕,使植人物疲勞性斷裂,因此內固定器與固定桿之材質必須一致或可相容,才不會引起腐蝕作用。建議本產品不與其他材質或來源及製造廠植人物混用。 6.研究吸煙患者不癒合發生率較低,但應請患者知照,理直自負。	1.硬脊膜破裂 2.因手術創傷造成神經受損 3.感染 4.延遲癒合或不癒合 5.對植人物之材質過敏 6.植人物之抗力作用使骨密度降低	健保品項目均無中空設計,無法使病人符合微創治療之目的
160	2188931012	FBZ002926002	"INTAI" SPINAL FIXATION SYSTEM (ROD)	"鐮鈹" 脊椎固定系統 (微創連接桿30-100MM)	衛署醫器製字第002926號	INTAI	EA	7,800	本產品為一套用於脊椎手術之脊椎固定系統,是由連接鉤、側連接桿、橫向連接鉤、橫向連接桿、椎弓相螺釘等組件構成。本產品組件樣式尺寸一應俱全,符合不同患者之需求。本產品之微創脊椎骨釘-加長中空多軸向折斷U型系列可用於後路手術,亦可用於後路微創手術。	1.椎體骨折與腫瘤切除後之固定 2.脊柱側彎與前彎 3.脊椎滑脫(第I II III級) 4.椎間盤病變 5.脊椎不穩定。	1.本植入物使用前應先消毒滅菌後再使用。滅菌方式為高壓蒸汽鍋滅菌。 2.本產品宜由熟悉術前/術後處置、手術技術、注意事項及此類手術可能風險的醫師施行。醫師對於手術技術、適宜的復位、植人物的選擇與安裝、術前/後的病患照護處置等知識是否充分,被視為手術療效成功與否的基本要素。 3.植人物的尺寸、外型及材質強度都必須與人體骨骼相近才能達到最佳效果。 4.植人物可能因負荷過重而塌陷,導致延遲癒合或不癒合。因此,在骨癒合正常發生前,植人物並須以分擔負重的方式承受荷重。 5.混合使用不同材質金屬的植人物,可能導致金屬腐蝕,使植人物疲勞性斷裂,因此內固定器與固定桿之材質必須一致或可相容,才不會引起腐蝕作用。建議本產品不與其他材質或來源及製造廠植人物混用。 6.研究吸煙患者不癒合發生率較低,但應請患者知照,理直自負。	1.硬脊膜破裂 2.因手術創傷造成神經受損 3.感染 4.延遲癒合或不癒合 5.對植人物之材質過敏 6.植人物之抗力作用使骨密度降低	目前健保品項之ROD均無預彎設計,無法使病人符合微創治療之目的

備註：相關資料或金額如有異動,以電腦設定為準

萬芳醫院自費特材品項表

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
161	2188931013	FBZ002926003	"INTAI" SPINAL FIXATION SYSTEM(ROD)	"鉗鈦" 脊椎固定系統 (微創連接桿110-300MM)	衛署醫器製字第002926號	INTAI	EA	15,449	本產品為一套用於脊椎手術之脊椎固定系統,是由連接桿,側連接桿,橫向連接鉤,橫向連接桿,椎弓根螺釘等組件構成。本產品組件樣式尺寸一應俱全,符合不同患者之需求。本產品之微創脊椎骨釘+加長中空多軸向折斷U型系列可用於後路手術,亦可用於前路微創手術。	1.椎體骨折與腫瘤切除後之固定 2.脊柱側彎與前彎 3.脊椎滑脫(第 I II III 級) 4.椎間盤病變 5.脊椎不穩定。	1.本植人物使用前應先消毒滅菌後再使用,滅菌方式為高壓滅菌滅菌。 2.本產品宜由熟悉術前,術後處置,手術技術,注意事項及此類手術可能風險的醫師施行,醫師對於手術技術,適宜的價位,植人物的選擇與安裝,術前/後的病患照應處置等知識是否充份,被視為手術療效成功與否的基本要素。 3.植人物的尺寸、外型及材質強度都必須與人體骨相近才能達到最佳效果。 4.植人物可能因負荷過重而塌陷,導致延遲癒合或不癒合,因此在骨癒合正常發生前,植人物並須以分擔負重的方式承受重力。 5.混合使用不同材質金屬的植人物,可能導致金屬腐蝕,使植人物疲勞性斷裂,因此內固定器與固定桿之材質必須一致或可相容,才不會引起腐蝕作用,建議本產品不與其他材質或來源長製造廠植人物人混用。 6.研究發現患者不癒合發生率較低,臨床應告知此項訊息。	1.硬骨膜破裂 2.因手術創傷造成神經受損 3.感染 4.延遲癒合或不癒合 5.對植人物之材質過敏 6.植人物之抗力作用使骨密度降低	目前健保品項之ROD均無預彎設計,無法使病人符合微創治療之目的
162	2188931014	FBZ007371004	"EZ MIS" Pedicle Screw Spinal System-Rod	"益脊美" 椎弓螺釘系統-預彎連接桿(長桿)(微創手術用)	衛部醫器製字第007371號	EZ MIS	EA	22,150	本產品為一套用於脊椎手術之固定系統,具有各種不同尺寸可選用,以符合不同患者之需求。	1、椎節及退化性椎間盤疾病。2、脊椎滑脫。3、壓迫性骨折。4、脊椎椎體呈不穩定。5、腫瘤。6、椎孔狹窄。7、假關節。8、脊柱畸形。9、骨質疏鬆。	使用前務必詳閱原廠之使用說明書並遵照指示使用	可能發生的不良反應：1、硬骨膜破裂。2、感染。3、植人物彎曲或斷裂。4、對植人物材質引起過敏反應。5、因手術創傷,造成神經損傷。6、植人物之抗力作用,導致骨密度降低。7、早期植人物鬆脫。8、術後脊椎變形。9、神經受損。10、出血。11、影響日常生活行動。12、不癒合或延遲癒合。13、死亡。14、癱瘓。	健保傷口較大,手術時間較長
163	2188931015	FBZ007371002	"EZ MIS" Pedicle Screw Spinal System-7cm, 10cm Poly –axial Cannulate Long and S Long Arm Bone Cement Screw	"益脊美" 椎弓螺釘系統-7公分、10公分多軸向中空長翼及斜長翼骨螺釘(微創手術用)	衛部醫器製字第007371號	EZ MIS	EA	28,000	本產品為一套用於脊椎手術之固定系統,具有各種不同尺寸可選用,以符合不同患者之需求。	1、椎節及退化性椎間盤疾病。2、脊椎滑脫。3、壓迫性骨折。4、脊椎椎體呈不穩定。5、腫瘤。6、椎孔狹窄。7、假關節。8、脊柱畸形。9、骨質疏鬆。	使用前務必詳閱原廠之使用說明書並遵照指示使用	可能發生的不良反應：1、硬骨膜破裂。2、感染。3、植人物彎曲或斷裂。4、對植人物材質引起過敏反應。5、因手術創傷,造成神經損傷。6、植人物之抗力作用,導致骨密度降低。7、早期植人物鬆脫。8、術後脊椎變形。9、神經受損。10、出血。11、影響日常生活行動。12、不癒合或延遲癒合。13、死亡。14、癱瘓。	健保傷口較大,手術時間較長
164	2188931021	FBZ019971003	"Medtronic" CENTERPIECE Plate Fixation System-I level	"美敦力" 正中置物骨板固定系統-單節	衛署醫器輸字第019971號	MEDTRONIC	SET	35,000	美敦力正中置物骨板固定系統的使用目的是提供一種工具,可以在完成椎板成形手術之後,避免植骨材料被擠壓出。	"美敦力" 正中置物骨板固定系統適用於在下頸椎及上胸椎(C3到T3)的椎板成形術;本系統可用來支撐施行椎板成形數所用的植骨,以避免植骨材料(Graftmaterial)被擠壓出或侵入到脊髓神經。	禁忌症包括,但不限於: 1.手術部位局部性感染。 2.發燒或白血球增多症。 3.病態的肥胖。 4.懷孕。 5.精神疾病。 6.任何會影響、阻礙脊椎植入手術的醫療或外科手術狀況,例如癱瘓或失天的異常。其他疾病所引發的元氣率提升、白血球數量(WBC)升高、或明顯的白血球分類計數左移現象。 7.急性腦部疾病、骨質吸收、骨質流失及/或骨質疏鬆。骨質疏鬆是一個相對性的禁忌症,因為這種情況會限制可達到的矯正角度、機械性固定的效果。 8.疑似或記錄上曾對金屬過敏或不耐症。 9.任何需要混合兩種不同金屬的組件的個案。 10.任何不需椎板成形手術的個案。 11.任何病患其手術部位不具足夠覆蓋組織或其骨本不足、骨質不良。 12.任何病患使用植人物會影響其身體結構或可預期的生理功效者。 13.任何不遵從術後指示的病症。	潛在的不良事件: 1.任何或全部組件提早或延遲鬆脫。 2.植人物移動。 3.任何或全部組件或工具分離、彎曲、鬆動、斷裂、及/或腐蝕。 4.對植人物產生異物反應,包括可能腫痛生成、自體免疫症、金屬源發炎症、及/或結疤。 5.組件的某些部位由於病患不具足夠的組織覆蓋,以致金屬顆粒皮膚層,很可能導致其穿破皮膚。植人物或植骨機壓穿過皮膚層、傷口得痊癒。 6.無法應付的發性彎度、矯正、高度、及/或脊椎縮小。 7.感染。 8.在手術部位上、或之下的骨折、或應力過載。 9.神經功能喪失、神經根病變、硬膜囊脫、及/或持續產生疼痛、危及神經血管。 10.危及腸胃、泌尿及生殖系統,包括不孕、陽萎、因/或成體功能協調性的喪失。 11.血質出血及/或血腫。 12.椎間盤炎、椎間膜炎、及/或其種類型的發炎。 13.深部靜脈血栓栓、血栓靜脈炎、及/或肺栓塞。 14.無法進行日常生活活動。 15.死亡。 注意: 為矯正部份這些預期潛在的不良事件可能需需要再一次動手術。	無健保給付品項
165	2188999085	FBZ007067001	ReBorn Essence Canis Lumbar Intervertebral Cage	"瑞寶德" 肯尼斯腰椎椎間融合器	衛部醫器製字第007067號	REBORN	EA	134,650	獨特的製程避免鈦金屬與PEEK兩個材質分離相繼的多孔表面增加抗脫出力,增加穩定性。鈦金屬具良好骨整合能力。多孔的組織表面可讓骨細胞較易附着。	用於第一腰椎至腰骶部(L1-S1)的椎間盤退化疾病、腰椎椎間盤退化疾病、椎間盤切除後所產生併發症的重建手術。假關節或失敗的關節節手術。退化性脊椎滑脫症。峽部脊椎滑脫症。峽部骨折。	本產品提供減菌包裝,不可重複滅菌。植人物僅能單次使用。植人物只有在所有其他治療、機械性固定、的後,經確認不適用後才應被考慮。	以下可能的有害事件是潛伏於任何手術的過程與器械的脊椎手術程序相關的,包括但並非只有在下列現象失去知覺藥物治療反應、感染、不明原因發燒、對於移植植人物、殘骸以及腐蝕物的異質身體反應(過敏)。	結合兩種材質優點,既可以促進骨融合率,又能降低彈性模數進而降低沉陷風險。獨特的製程強化兩種材質結合的穩定性,解決了目前市面上複合式融合器的問題。
166	2191999008	TBZ020301001	"FCI" Painless plugs	佛朗惜眼-普利式淚囊栓	衛署醫器輸字第020301號	FCI	EA	3,645	1.無菌包 2.One size fit all. 3.Precut plug. Ready use. 4.Material: Silicone.	乾眼症病人栓塞用。	請勿重複使用,室溫下保存,使用前請確認無菌包裝完整性。	無	無
167	2191999301	TKZ024669001	"OPHTEC" CAPSULAR TENSION RING	"歐斯提克" 囊袋擴張環 12MM ;13MM	衛署醫器輸字第024669號	OPHTEC	EA	9,100	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。	1.囊袋環狀擴張用。 2.降低人工水晶體脫離或位移的風險。 3.穩定懸吊帶有缺陷之囊袋。 4.協助穩定高度近視患者之囊袋。	1.需由專業眼科醫師使用。 2.手術後的照護應嚴格遵照。 3.若懸吊帶有嚴重缺陷之囊袋,使用囊袋擴張環仍有人工水晶體無法置放於後囊或人工水晶體位移之可能。	目前衛生福利部所核可之醫材材質,皆具備高生物相容性,長期穩定之特性,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。	目前無健保給付品
168	2200VLP015	SAY029245001	"Surgical Specialties" Quill PDO Knotless Tissue-Closure Device "	"思輯刻" 無結可吸收性聚對二氣環己酮外科縫合線 (僅適用於內視鏡手術)	衛署醫器輸字第02945號	JICAL SPECIAL	EA	2,700	可連續縫合,輔助止血效果	可吸收縫合線縫於軟組織	不適用於血管縫合或於易脆組織上縫合;單次使用,無法重消	可能有短暫發炎反應	無
169	2210156024	THZ020520001	"Ethicon" Surgicel Fibrillar Hemostat-1961	"愛惜康" 止血氧化纖維-1961	衛署醫器輸字第02052號	ETHICON	EA	1,958	本產品為無菌的可吸收性之編織纖維,材質強韌,可承受縫合或切割而不磨損,且性質穩定,可儲存人為控制之至溫暖環境中。	本產品可在手術中輔助止血方法:在縫合或其他常規止血方法不可行或效果不彰時,本產品可協助控制微血管、靜脈、小動脈出血,並可被切成內視鏡手術適用的尺寸。	使用本產品時僅須用取足以止血的份量,將其緊壓於出血位置,直到止血。手術縫合前應清除多餘血漬,以便組織癒合並降低引起異物反應的機率。在放射線照射下可能會造成假影,導致誤診及二次手術的可能。	過去曾有患者發生體液包裹與異物反應。	目前無類似健保給付產品

備註：相關資料或金額如有異動,以電腦設定為準

萬芳醫院自費特材品項表

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
170	2210156042	THZ020520005	"Ethicon" SURGICEL Absorbable Hemostat-1946	"愛惜康" 止血氧化纖維-1946	衛署醫器輸字第020520號	ETHICON	EA	4,500	本產品之纖維結構設計使於外科醫師以線子取出所需之份量，在特定出血部位完成止血，使得難以轉入或剝狀不規則部位的止血更為容易。	本產品可在手術中輔助止血，在縫合或其他常規止血方法不可行或效果不彰時，本產品可以協助控制微血管、靜脈、小動脈出血，並可就切成內視鏡手術適用尺寸。	使用本產品時僅需取用足以止血的份量，將其緊壓於出血位置，直到止血。手術縫合前應清除多餘產品，以便組織吸收並降低引起異物反應的機率。由於化學燒灼區域會妨礙產品的吸收，因此使用本產品前請勿塗抹硝酸銀或其他腐蝕性化學藥劑。	過去曾有患者發生體液封入與異物反應。本產品作為填塞物治療鼻血時，偶有患者出現「燒灼感」、「刺痛感」及打噴嚏等症狀，一般認為，應是本產品的微性特質所造成。	纖維結構加厚處理，增加纖維結構面積，提升止血效果。且其加厚處理後，此產品可用縫線縫合於組織上做固定。
171	2210156051	THZ034994004	"Emosist" Oxidized Regenerated Cellulose-10cm x 20cm	"易莫斯" 止血氧化纖維 10x20cm	南部醫器輸字第034994號	EMOSIST	EA	23,000	本產品具有止血功能，可用來止住毛細血管、靜脈和小動脈的出血，是一種可被吸收且具有止血作用的無菌織物。由植物纖維素的氧化再生而成，當產品吸收血液後，就會膨脹，並可以促進自身的止血機制，直到變成棕色或黑色的凝膠狀為止，加速凝血達到止血的效果。	當使用加壓、接合或其它傳統止血方式控制微血管、靜脈和小動脈等出血效果不彰或無效時止血。	1.僅供單次使用不得重覆減菌。2.添加凝血劑不能提高其止血效果，相反的產品pH值反而會降低凝血酶的作用。	僅使用止血所需的最少使用量的EMOSIST，並將其放置到出血處直到止血為止。在閉合傷口之前，請小心去除多餘的產品，以利於吸收降低風險並降低身體對異物發生不良反應的風險。	無健保等同品
172	2210156052	THZ034994001	"Emosist" Oxidized Regenerated Cellulose-1.25cm x 5cm	"易莫斯" 止血氧化纖維 1.25x5cm REF06125513	南部醫器輸字第034994號	EMOSIST	EA	5,500	本產品具有止血功能，可用來止住毛細血管、靜脈和小動脈的出血，是一種可被吸收且具有止血作用的無菌織物。由植物纖維素的氧化再生而成，當產品吸收血液後，就會膨脹，並可以促進自身的止血機制，直到變成棕色或黑色的凝膠狀為止，加速凝血達到止血的效果。	當使用加壓、接合或其它傳統止血方式控制微血管、靜脈和小動脈等出血效果不彰或無效時止血。	1.僅供單次使用不得重覆減菌。2.添加凝血劑不能提高其止血效果，相反的產品pH值反而會降低凝血酶的作用。	僅使用止血所需的最少使用量的EMOSIST，並將其放置到出血處直到止血為止。在閉合傷口之前，請小心去除多餘的產品，以利於吸收降低風險並降低身體對異物發生不良反應的風險。	無健保等同品
173	2210156053	THZ034994002	"Emosist" Oxidized Regenerated Cellulose-7.5cm x 5cm	"易莫斯" 止血氧化纖維-7.5cm x 5cm	南部醫器輸字第034994號	EMOSIST	EA	8,500	本產品具有止血功能，可用來止住毛細血管、靜脈和小動脈的出血，是一種可被吸收且具有止血作用的無菌織物。由植物纖維素的氧化再生而成，當產品吸收血液後，就會膨脹，並可以促進自身的止血機制，直到變成棕色或黑色的凝膠狀為止，加速凝血達到止血的效果。	當使用加壓、接合或其它傳統止血方式控制微血管、靜脈和小動脈等出血效果不彰或無效時止血。	1.僅供單次使用不得重覆減菌。2.添加凝血劑不能提高其止血效果，相反的產品pH值反而會降低凝血酶的作用。	僅使用止血所需的最少使用量的EMOSIST，並將其放置到出血處直到止血為止。在閉合傷口之前，請小心去除多餘的產品，以利於吸收降低風險並降低身體對異物發生不良反應的風險。	無健保等同品
174	2210156054	THZ034994003	"Emosist" Oxidized Regenerated Cellulose-35cm x 5cm	"易莫斯" 止血氧化纖維-35cm x 5cm	南部醫器輸字第034994號	EMOSIST	EA	17,498	本產品具有止血功能，可用來止住毛細血管、靜脈和小動脈的出血，是一種可被吸收且具有止血作用的無菌織物。由植物纖維素的氧化再生而成，當產品吸收血液後，就會膨脹，並可以促進自身的止血機制，直到變成棕色或黑色的凝膠狀為止，加速凝血達到止血的效果。	當使用加壓、接合或其它傳統止血方式控制微血管、靜脈和小動脈等出血效果不彰或無效時止血。	1.僅供單次使用不得重覆減菌。2.添加凝血劑不能提高其止血效果，相反的產品pH值反而會降低凝血酶的作用。	僅使用止血所需的最少使用量的EMOSIST，並將其放置到出血處直到止血為止。在閉合傷口之前，請小心去除多餘的產品，以利於吸收降低風險並降低身體對異物發生不良反應的風險。	無健保等同品
175	2233574112	TSZ010846002	"Applied" GelPort Laparoscopic Hand Access Device Alexis Wound Retractor C8312	"安培" 凝膠式腹腔鏡手術路裝置零配件(9-14cm) C8312	衛署醫器輸字第010846號	APPLIED	EA	2,700	有效完整撐開傷口，保持傷口濕潤，降低感染風險，術後復原快	用於手術時輔助建立通道撐開保護切口之用	包裝破損時請勿使用。本產品為一次性產品，使用後必須丟棄，請勿再次清潔。再次滅菌或重複使用本產品。殘留的污染和再滅菌失敗的風險會造成產品結構或功能完整性的破壞，進而造成病人的傷害、感染、疾病甚至死亡。	無	設計新穎，材質優異，操作簡易，故產品效能及療效均優於一般傳統品項
176	2233574113	TSZ010846005	"Applied" GelPort Laparoscopic Hand Access Device Alexis Wound Retractor	"安培" 凝膠式腹腔鏡手術路裝置零配件(2.5-6cm)	衛署醫器輸字第010846號	APPLIED	EA	2,760	有效完整撐開傷口，保持傷口濕潤，降低感染風險，術後復原快	用於手術時輔助建立通道撐開保護切口之用	包裝破損時請勿使用。本產品為一次性產品，使用後必須丟棄，請勿再次清潔。再次滅菌或重複使用本產品。殘留的污染和再滅菌失敗的風險會造成產品結構或功能完整性的破壞，進而造成病人的傷害、感染、疾病甚至死亡。	無	設計新穎，材質優異，操作簡易，故產品效能及療效均優於一般傳統品項
177	2233574114	TSZ010846004	"Applied" GelPort Laparoscopic Hand Access Device Alexis Wound Retractor	"安培" 凝膠式腹腔鏡手術路裝置零配件(5-9cm)	衛署醫器輸字第010846號	APPLIED	EA	3,080	有效完整撐開傷口，保持傷口濕潤，降低感染風險，術後復原快	用於手術時輔助建立通道撐開保護切口之用	包裝破損時請勿使用。本產品為一次性產品，使用後必須丟棄，請勿再次清潔。再次滅菌或重複使用本產品。殘留的污染和再滅菌失敗的風險會造成產品結構或功能完整性的破壞，進而造成病人的傷害、感染、疾病甚至死亡。	無	設計新穎，材質優異，操作簡易，故產品效能及療效均優於一般傳統品項
178	2233574115	TSZ010846002	"Applied" GelPort Laparoscopic Hand Access Device Alexis Wound Retractor C8303	"安培" 凝膠式腹腔鏡手術路裝置零配件(9-14cm) C8303	衛署醫器輸字第010846號	APPLIED	EA	4,050	有效完整撐開傷口，保持傷口濕潤，降低感染風險，術後復原快	用於手術時輔助建立通道撐開保護切口之用	包裝破損時請勿使用。本產品為一次性產品，使用後必須丟棄，請勿再次清潔。再次滅菌或重複使用本產品。殘留的污染和再滅菌失敗的風險會造成產品結構或功能完整性的破壞，進而造成病人的傷害、感染、疾病甚至死亡。	無	設計新穎，材質優異，操作簡易，故產品效能及療效均優於一般傳統品項
179	2233574116	TSZ010846003	Applied GelPort Laparoscopic Hand Access Device Alexis Wound Retractor	"安培" 凝膠式腹腔鏡手術路裝置零配件(11-17cm)	衛署醫器輸字第010846號	APPLIED	EA	4,600	有效完整撐開傷口，保持傷口濕潤，降低感染風險，術後復原快	用於手術時輔助建立通道撐開保護切口之用	包裝破損時請勿使用。本產品為一次性產品，使用後必須丟棄，請勿再次清潔。再次滅菌或重複使用本產品。殘留的污染和再滅菌失敗的風險會造成產品結構或功能完整性的破壞，進而造成病人的傷害、感染、疾病甚至死亡。	無	設計新穎，材質優異，操作簡易，故產品效能及療效均優於一般傳統品項
180	2233574151	TSZ028377005	"Applied" ALEXIS RETRACTORS (2.5-6cm)	"安培" 亞歷西斯牽引器 (2.5-6cm)	衛署醫器輸字第028377號	APPLIED	EA	2,835	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。	包括腹腔鏡直聯手術、開腹直聯手術、開腹式相關手術等。	依據病患狀況，由醫師判斷是否使用，屬於個人專屬拋棄式耗材，不宜與他人共用。	無	無類似功能之健保給付品項
181	2233574152	TSZ028377004	"Applied" ALEXIS RETRACTORS (5-9cm)	"安培" 亞歷西斯牽引器 (5-9cm)	南部醫器輸字第028377號	APPLIED	EA	3,105	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。	包括腹腔鏡直聯手術、開腹直聯手術、開腹式相關手術等。	依據病患狀況，由醫師判斷是否使用，屬於個人專屬拋棄式耗材，不宜與他人共用。	無	無類似功能之健保給付品項

備註：相關資料或金額如有異動,以電腦設定為準

萬芳醫院自費特材品項表

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
182	2233574153	TSZ028377002	"Applied" ALEXIS RETRACTORS (9~14cm)	"安培" 亞歷西斯牽引器 (9~14cm)	衛部醫器輸字第 028377號	APPLIED	EA	3,915	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。	包括腹腔鏡直聯手術、開腹直聯手術、開腹式相關手術等。	依據病患狀況，由醫師判斷是否使用，屬於個人專屬拋棄式耗材，不宜與他人共用。	無	無類似功能之健保給付品項
183	2233574154	TSZ028377003	"Applied" ALEXIS RETRACTORS (11~17cm)	"安培" 亞歷西斯牽引器 (11~17cm)	衛部醫器輸字第 028377號	APPLIED	EA	4,600	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。	包括腹腔鏡直聯手術、開腹直聯手術、開腹式相關手術等。	依據病患狀況，由醫師判斷是否使用，屬於個人專屬拋棄式耗材，不宜與他人共用。	無	無類似功能之健保給付品項
184	2233574155	TSZ028377006	"Applied" ALEXIS RETRACTORS 2~4cm C8312	"安培" 亞歷西斯牽引器 2~4cm C8312	衛部醫器輸字第 028377號	APPLIED	EA	2,430	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。	包括腹腔鏡直聯手術、開腹直聯手術、開腹式相關手術等。	依據病患狀況，由醫師判斷是否使用，屬於個人專屬拋棄式耗材，不宜與他人共用。	無	無類似功能之健保給付品項
185	2233574156	TSZ028377006	"Applied" ALEXIS RETRACTORS 1-3cm C8313	"安培" 亞歷西斯牽引器 1-3cm C8313	衛部醫器輸字第 028377號	APPLIED	EA	2,430	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。	包括腹腔鏡直聯手術、開腹直聯手術、開腹式相關手術等。	依據病患狀況，由醫師判斷是否使用，屬於個人專屬拋棄式耗材，不宜與他人共用。	無	無類似功能之健保給付品項
186	2238791261	TKY001884001	"LAGIS" ENDOSCOPE SCISSORS	"拉吉士" 內視鏡器械-剪刀	衛署醫器製字第 001884號	LAGIS	EA	3,500	為手術時方便操作且被剪處設計為可銳利微剪組織內層之功能。產品曾為E.O滅菌，為一次性使用之產品，確保每一次使用都能順利使用。	用於各種組織橫斷、分離和組織凝血之內視鏡操作。	消毒時，1.勿脫本產品外蓋，避免強光照射並保存於室內乾燥處。2.搬運保管時避免使之遭受撞擊。使用前：1.如滅菌袋已被污染請勿使用。2.從滅菌袋取出時須在清潔場所使用。	無	健保給付品項目前無一次性的器械產品。
187	2257072003	SAY020108001	PKS PLASMASORD MORCELLATOR 962000PK	"吉洛氏" 電燒系統-雙極電燒器械(粉碎器、抓取器及閉孔器)962000PK	衛署醫器輸字第 020108號	OLYMPUS	EA	66,000	切割和截取組織	婦科手術	無	無	無
188	2257072039	BBY012498001	"COVIDIEN" ENDOBAG 3*6"	"柯惠" 內視鏡專用檢體袋 3*6"	衛署醫器輸字第 012498號	COVIDIEN	EA	1,650	內視鏡手術適用之單次使用檢體袋	本產品用於內視鏡手術中，從腹腔取出切除的組織或碎片	用於內視鏡手術後將組織樣本取出	本產品請勿重複使用，對本產品在處理或滅菌，可能會引起污染及病患感染的風險。	更易操作並且規格更符合各種術中需求
189	2257072040	BBY012498001	"COVIDIEN" ENDOBAG 5*8"	"柯惠" 內視鏡專用檢體袋 5*8"	衛署醫器輸字第 012498號	COVIDIEN	EA	1,823	內視鏡手術適用之單次使用檢體袋	本產品用於內視鏡手術中，從腹腔取出切除的組織或碎片	用於內視鏡手術後將組織樣本取出	本產品請勿重複使用，對本產品在處理或滅菌，可能會引起污染及病患感染的風險。	更易操作並且規格更符合各種術中需求
190	2257072043	BBY001745002	"UNIMAX" ENDO POCKET FEP836080-857xxx	普威取物袋(記憶型) FEP836080-857xxx	衛署醫器製字第 001745號	UNIMAX	EA	2,200	利用藉由腹壁而導入的腹腔中的器官之器材，經由操作管使用機械及其袋體。此袋可對檢體產生及包裹，可減少術中標本漏出及污染。	腹腔?手術中用於取出切除的病變組織、標本、或器官	包裝如有破損請停止使用	無	無
191	2257072046	BBY001745002	"UNIMAX" ENDO POCKET FEP881080	普威取物袋(記憶型) FEP881080	衛署醫器製字第 001745號	UNIMAX	EA	3,105	內視鏡手術時，將欲切除的組織部位放入此一袋中並取出，避免組織外漏	腹腔鏡手術使用	包裝如有破損請停止使用	無	健保無此產品
192	2257072061	BBY020233001	"APPLIED" RETRIEVAL SYSTEM	"安培" 內視鏡專用檢體袋 10mm	衛署醫器輸字第 020233號	APPLIED	EA	4,523	用於內視鏡手術時作為放置及取出組織、器械以及結石之用。	用於內視鏡手術時作為放置及取出組織、器械以及結石之用。	* 本產品為一次性產品，請勿重複使用，再處理或再滅菌。重複使用，再處理再滅菌可能會改變結構或功能的完整性，而殘留物污染及再滅菌失敗的風險皆可能會導致患者的損傷、感染、疾病或死亡。 * 應注意避免袋子與鋒利的器械、粉碎機、切割裝置以及電燒和雷射儀器接觸。	無	設計新穎，材質優異，操作簡易，故產品效能及療效均優於一般傳統品項
193	2257072062	BBY020233002	"APPLIED" RETRIEVAL SYSTEM	"安培" 內視鏡專用檢體袋 (12/15mm)	衛署醫器輸字第 020233號	APPLIED	EA	6,210	用於內視鏡手術時作為放置及取出組織、器械以及結石之用。	用於內視鏡手術時作為放置及取出組織、器械以及結石之用。	* 本產品為一次性產品，請勿重複使用，再處理或再滅菌。重複使用，再處理再滅菌可能會改變結構或功能的完整性，而殘留物污染及再滅菌失敗的風險皆可能會導致患者的損傷、感染、疾病或死亡。 * 應注意避免袋子與鋒利的器械、粉碎機、切割裝置以及電燒和雷射儀器接觸。	無	設計新穎，材質優異，操作簡易，故產品效能及療效均優於一般傳統品項
194	2257074402	TKY021893001	"APPLIED" EPIX LAPAROSCOPIC SCISSORS	"安培" 腹腔鏡組織夾持鉗及剪刀-剪刀	衛署醫器輸字第 021893號	APPLIED	EA	4,725	在內視鏡手術時為夾持組織或器官之用	用於一般外科或腹腔鏡手術時剪取組織用	此屬於個人專屬拋棄式耗材，不宜與他人共用。遵醫囑指使用	無	無類似功能之健保給付品項
195	2257089035	NEZ035262001	"SenoRx" EnCor Probe-EnCor Probe	"聖芮絲" 安可兒探針-安可兒探針	衛部醫器輸字第 035262號	SENORX	EA	16,000	安可兒探針組末端包含一個用於刺入的銳利套管針尖以及一個用於組織取樣的振盪管狀切割器。可分離式的組織收集盒位在此裝置的近端組織收集盒包含了一條用於取得組織樣本與傳送的抽吸管，及一條生理食鹽水沖洗管線可選擇性用於沖洗盒內已取的樣本。	本產品適用於組織組織對乳房常做診斷性取樣	如果產品滅菌屏障系統或包裝受損，請勿使用本產品。使用前請仔細檢查其並未受如果產品明顯受損或針曲，請勿使用。	併發症可能包括(但限腫、出血、感染、鄰近組織受損、過敏反應以及從乳房取下裝置的過程內組織與探針發生沾黏(依例行切片程序，從乳房取出裝置時，可能必須切割沾黏於導管針或同輪管上的組織)。	真空輔助切片吸取樣本，多個樣本，一個切口。Triconcave Cutting Sharp Tip: 促進探針推進與控制，減少探針在穿刺時的壓力與阻力，增加病人舒適感。真空輔助切片系統，配合Encor儀器真空輔助切片，一圓切口吸取多次樣本，提升樣本診斷準確率。

備註：相關資料或金額如有異動,以電腦設定為準

萬芳醫院自費特材品項表

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
196	2257089402	SAY023875001	"COVIDIEN" V-LOC 1-0 0316	"柯惠"可吸收傷口縫合裝置(僅適用於內視鏡手術)	衛署醫器輸字第023875號	COVIDIEN	EA	1,755	V-Loc 180可吸收傷口縫合裝置包含一個鉤可吸收線一端配備手術針,另一端則是環狀作用器,倒鉤裝置和環狀端作用器的設計可使組織縫合不需進行手術線節結。	V-Loc 180可吸收傷口縫合裝置適用於縫合緣起點或終點不使用固定結的情況	勿打結,打結可能損害倒鉤,並降低倒鉤有效性,請勿重複減縮使用,V-Loc 180傷口縫合裝置僅適用連續縫合法,不建議使用於筋脈縫合,胃腸吻合,心血管手術,神經手術。	使用此產品可能產生的不良影響包括:傷口裂開;某些部位出現擴張、伸長或膨脹等情況時,無法對傷口提供足夠的支撐;如果患者罹患可能延緩傷口痊癒的疾病,無法對其傷口提供足夠的支撐;組織內芽生或纖維化;傷口化膿和出血,導致瘻管形成;如果皮膚縫合線保留7天或7天以上,出現局部發炎;長期接觸膿液形成結石;細菌感染性增強;輕微急性炎症反應;傷口部位疼痛、浮腫,出現紅斑。	無
197	2257089403	SAY023875001	"COVIDIEN" V-LOC 2-0 0315	"柯惠"可吸收傷口縫合裝置(僅適用於內視鏡手術)	衛署醫器輸字第023875號	COVIDIEN	EA	1,755	V-Loc 180可吸收傷口縫合裝置包含一個鉤可吸收線一端配備手術針,另一端則是環狀作用器,倒鉤裝置和環狀端作用器的設計可使組織縫合不需進行手術線節結。	V-Loc 180可吸收傷口縫合裝置適用於縫合緣起點或終點不使用固定結的情況	勿打結,打結可能損害倒鉤,並降低倒鉤有效性,請勿重複減縮使用,V-Loc 180傷口縫合裝置僅適用連續縫合法,不建議使用於筋脈縫合,胃腸吻合,心血管手術,神經手術。	使用此產品可能產生的不良影響包括:傷口裂開;某些部位出現擴張、伸長或膨脹等情況時,無法對傷口提供足夠的支撐;如果患者罹患可能延緩傷口痊癒的疾病,無法對其傷口提供足夠的支撐;組織內芽生或纖維化;傷口化膿和出血,導致瘻管形成;如果皮膚縫合線保留7天或7天以上,出現局部發炎;長期接觸膿液形成結石;細菌感染性增強;輕微急性炎症反應;傷口部位疼痛、浮腫,出現紅斑。	無
198	2257089404	SAY023875001	"COVIDIEN" V-LOC 3-0 0614	"柯惠"可吸收傷口縫合裝置(僅適用於內視鏡手術)	衛署醫器輸字第023875號	COVIDIEN	EA	1,755	V-Loc 180可吸收傷口縫合裝置包含一個鉤可吸收線一端配備手術針,另一端則是環狀作用器,倒鉤裝置和環狀端作用器的設計可使組織縫合不需進行手術線節結。	V-Loc 180可吸收傷口縫合裝置適用於縫合緣起點或終點不使用固定結的情況	勿打結,打結可能損害倒鉤,並降低倒鉤有效性,請勿重複減縮使用,V-Loc 180傷口縫合裝置僅適用連續縫合法,不建議使用於筋脈縫合,胃腸吻合,心血管手術,神經手術。	使用此產品可能產生的不良影響包括:傷口裂開;某些部位出現擴張、伸長或膨脹等情況時,無法對傷口提供足夠的支撐;如果患者罹患可能延緩傷口痊癒的疾病,無法對其傷口提供足夠的支撐;組織內芽生或纖維化;傷口化膿和出血,導致瘻管形成;如果皮膚縫合線保留7天或7天以上,出現局部發炎;長期接觸膿液形成結石;細菌感染性增強;輕微急性炎症反應;傷口部位疼痛、浮腫,出現紅斑。	無
199	2257089405	SAY023875001	"COVIDIEN" V-LOC 3-0 0814	"柯惠"可吸收傷口縫合裝置(僅適用於內視鏡手術)	衛署醫器輸字第023875號	COVIDIEN	EA	1,755	V-Loc 180可吸收傷口縫合裝置包含一個鉤可吸收線一端配備手術針,另一端則是環狀作用器,倒鉤裝置和環狀端作用器的設計可使組織縫合不需進行手術線節結。	V-Loc 180可吸收傷口縫合裝置適用於縫合緣起點或終點不使用固定結的情況	勿打結,打結可能損害倒鉤,並降低倒鉤有效性,請勿重複減縮使用,V-Loc 180傷口縫合裝置僅適用連續縫合法,不建議使用於筋脈縫合,胃腸吻合,心血管手術,神經手術。	使用此產品可能產生的不良影響包括:傷口裂開;某些部位出現擴張、伸長或膨脹等情況時,無法對傷口提供足夠的支撐;如果患者罹患可能延緩傷口痊癒的疾病,無法對其傷口提供足夠的支撐;組織內芽生或纖維化;傷口化膿和出血,導致瘻管形成;如果皮膚縫合線保留7天或7天以上,出現局部發炎;長期接觸膿液形成結石;細菌感染性增強;輕微急性炎症反應;傷口部位疼痛、浮腫,出現紅斑。	無
200	2257089406	SAY023875001	"COVIDIEN" V-LOC 3-0 0604	"柯惠"可吸收傷口縫合裝置(僅適用於內視鏡手術)	衛署醫器輸字第023875號	COVIDIEN	EA	1,755	V-Loc 180可吸收傷口縫合裝置包含一個鉤可吸收線一端配備手術針,另一端則是環狀作用器,倒鉤裝置和環狀端作用器的設計可使組織縫合不需進行手術線節結。	V-Loc 180可吸收傷口縫合裝置適用於縫合緣起點或終點不使用固定結的情況	勿打結,打結可能損害倒鉤,並降低倒鉤有效性,請勿重複減縮使用,V-Loc 180傷口縫合裝置僅適用連續縫合法,不建議使用於筋脈縫合,胃腸吻合,心血管手術,神經手術。	使用此產品可能產生的不良影響包括:傷口裂開;某些部位出現擴張、伸長或膨脹等情況時,無法對傷口提供足夠的支撐;如果患者罹患可能延緩傷口痊癒的疾病,無法對其傷口提供足夠的支撐;組織內芽生或纖維化;傷口化膿和出血,導致瘻管形成;如果皮膚縫合線保留7天或7天以上,出現局部發炎;長期接觸膿液形成結石;細菌感染性增強;輕微急性炎症反應;傷口部位疼痛、浮腫,出現紅斑。	無
201	2257089407	SAY023875001	"COVIDIEN" V-LOC 3-0 0804	"柯惠"可吸收傷口縫合裝置(僅適用於內視鏡手術)	衛署醫器輸字第023875號	COVIDIEN	EA	1,755	V-Loc 181可吸收傷口縫合裝置包含一個鉤可吸收線一端配備手術針,另一端則是環狀作用器,倒鉤裝置和環狀端作用器的設計可使組織縫合不需進行手術線節結。	V-Loc 181可吸收傷口縫合裝置適用於縫合緣起點或終點不使用固定結的情況	勿打結,打結可能損害倒鉤,並降低倒鉤有效性,請勿重複減縮使用,V-Loc 180傷口縫合裝置僅適用連續縫合法,不建議使用於筋脈縫合,胃腸吻合,心血管手術,神經手術。	使用此產品可能產生的不良影響包括:傷口裂開;某些部位出現擴張、伸長或膨脹等情況時,無法對傷口提供足夠的支撐;如果患者罹患可能延緩傷口痊癒的疾病,無法對其傷口提供足夠的支撐;組織內芽生或纖維化;傷口化膿和出血,導致瘻管形成;如果皮膚縫合線保留7天或7天以上,出現局部發炎;長期接觸膿液形成結石;細菌感染性增強;輕微急性炎症反應;傷口部位疼痛、浮腫,出現紅斑。	無
202	2257089408	SAY023875001	"COVIDIEN" V-LOC 3-0 LOCM 0604	"柯惠"可吸收傷口縫合裝置(僅適用於內視鏡手術)	衛署醫器輸字第023875號	COVIDIEN	EA	1,755	V-Loc 182可吸收傷口縫合裝置包含一個鉤可吸收線一端配備手術針,另一端則是環狀作用器,倒鉤裝置和環狀端作用器的設計可使組織縫合不需進行手術線節結。	V-Loc 182可吸收傷口縫合裝置適用於縫合緣起點或終點不使用固定結的情況	勿打結,打結可能損害倒鉤,並降低倒鉤有效性,請勿重複減縮使用,V-Loc 180傷口縫合裝置僅適用連續縫合法,不建議使用於筋脈縫合,胃腸吻合,心血管手術,神經手術。	使用此產品可能產生的不良影響包括:傷口裂開;某些部位出現擴張、伸長或膨脹等情況時,無法對傷口提供足夠的支撐;如果患者罹患可能延緩傷口痊癒的疾病,無法對其傷口提供足夠的支撐;組織內芽生或纖維化;傷口化膿和出血,導致瘻管形成;如果皮膚縫合線保留7天或7天以上,出現局部發炎;長期接觸膿液形成結石;細菌感染性增強;輕微急性炎症反應;傷口部位疼痛、浮腫,出現紅斑。	無
203	2257089516	SAY023891001	"COVIDIEN" V-Loc 180 Absorbable Wound Closure Device	"柯惠"可吸收傷口縫合裝置(僅適用於內視鏡手術)	衛署醫器輸字第023891號	COVIDIEN	EA	1,755	V-Loc 180可吸收傷口縫合裝置包含一個鉤可吸收線一端配備手術針,另一端則是環狀作用器,倒鉤裝置和環狀端作用器的設計可使組織縫合不需進行手術線節結。	1.V-Loc 180可吸收傷口縫合裝置適用於適合使用可吸收縫合線縫合的軟組織。 2.若用於筋脈縫合(腹壁、胸廓、肢體筋脈縫合)、胃腸吻合、心血管吻合、神經手術、眼科手術、矯形手術或關節手術。 V-Loc 180可吸收傷口縫合裝置的安全性和有效性尚未得到確認。	勿打結,打結可能損害倒鉤,並降低倒鉤有效性,請勿重複減縮使用,V-Loc 180傷口縫合裝置僅適用連續縫合法,不建議使用於筋脈縫合,胃腸吻合,心血管手術,神經手術。	使用此產品可能產生的不良影響包括:傷口裂開;某些部位出現擴張、伸長或膨脹等情況時,無法對傷口提供足夠的支撐;如果患者罹患可能延緩傷口痊癒的疾病,無法對其傷口提供足夠的支撐;組織內芽生或纖維化;傷口化膿和出血,導致瘻管形成;如果皮膚縫合線保留7天或7天以上,出現局部發炎;長期接觸膿液形成結石;細菌感染性增強;輕微急性炎症反應;傷口部位疼痛、浮腫,出現紅斑。	無
204	2257089700	TSZ026337001	"Covidien" AbsorbTack Fixation Device with Absorbable Tacks-15釘	"柯惠"單一使用可吸收固定釘-15釘	衛部醫器輸字第026337號	COVIDIEN	EA	18,200	1.適用於腹腔鏡或開放式手術,取代傳統縫線固定的角色。 2.待組織植入人工網膜強化後,本品於人體內的一年左右可完全被吸收,無異物留存體內。 3.整體拋棄式個人專屬設計,釘體染色及釘形於術中辨識度高,增加手術精確度。 4.植入大面積人工網膜mesh時,更能有效縮短手術時間。 5.減緩病人術後因使用傳統縫線易引起的疼痛。	本裝置可用於低張力性(微創)及開放手術(如氣管修復術),以將人造材料固定於軟組織上。	1.在應用固定釘前,請確保裝置的末端盡可能與目標組織垂直,以利適當的插入固定釘。應用固定釘後,請確認固定釘完全插入人工網膜或組織,固定釘的局部應與要固定材料的表面齊平。 2.只有熟悉內視鏡與開放式人造材料固定手術的合格醫務,才能進行這類手術。 3.再放置固定釘時,應在裝置握把上適當施力。過度施力會對組織、裝置及/或被固定的材料造成傷害。 4.本產品不得用於一般不會進行軟組織固定的手術中。 5.本產品不得用於需要永久固定	與本產品相關的不良反應和潛在的併發症可能包括但不限於血清腫,出血/血腫,復發,慢性疼痛,感染,過敏反應,發炎反應,內臟黏連,神經卡壓和小腸穿孔。	健保給付品項無此類產品。

萬芳醫院自費特材品項表

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
205	2257089721	SAZ024765001	"ETHICON" SECURESTRAP 5mm absorbable Strap Fixation Device	"愛惜康" 斯安釘可吸收帶固定裝置(12個)	衛署醫器輸字第024765號	ETHICON	EA	12,831	本產品含有12個人工合成的可吸收固定帶，預先裝置在30cm長的柄中。	本產品適合在各種微創手術和開放性手術中將假體材料固定到軟組織。	在手術中一起使用來自不同製造業者的裝置之前，應驗證其機械和電氣相容性。使用後檢查固定部位以確保止血。	潛在的不良反應通常與手術植入材料有關，但不限於短暫的局部刺激、短暫的炎症性異物反應、急性或慢性疼痛、出血、血腫、神經損傷和軟組織損傷。	目前無類似健保給付產品
206	2257449262	SSZ000797001	"Micro-Tech" Sterile Repositionable Hemostasis Clipping Device	"微創" 可旋轉重複閉閉軟組織夾 ROCC-D-26-230	衛部醫器輸字第000797號	MICRO-TECH	EA	1,000	1.夾身可重複閉閉。醫師可針對傷口關閉類型，關閉傷口較為簡易。 2.夾身可重複閉閉。醫師可確認傷口確實關閉或止血後再實施擊發，節省單位成本。 3.可旋轉特性：針對傷口位置較難關閉處可旋轉夾身進行止血或傷口閉合。 4.本產品單次使用以及一體成形已預裝止血夾，相較別牌須購買止血夾發射器，更可節省單位消毒、人力以及發射器成本。	1.內視鏡下微標記 2.用於下列組織止血：(a)直徑小於3cm的點狀/點狀下漏破損(b)出血性潰瘍(c)直徑小於1.5cm的息肉(d)結腸內的憩室 3.當腸胃道內腔壁的穿孔小於20mm，且可以進行保守治療時，可使用本器械作為輔助治療。	1.必須由經過培訓的醫師操作。 2.使用前請檢查產品有效日期，超過產品有效日期嚴禁使用。 3.產品只能一位病患單次使用，不得重複使用或者交叉使用。 4.操作過程中切勿用力操作產品，否則有損壞產品的可能。 5.操作時，務必觀察內視鏡內影像，確認本器械出現在影像中並且操作正常。如果夾子在釋放前從內視鏡中脫落，使用異物鉗將其取出。 6.使用前請確認內視鏡視野清晰。 7.使用後，按醫院、行政或地方政府的規定回收或處理產品和包裝。 8.術後應避醫藥，不宜過早進食，飲食不當、用力排便、咳嗽及其他一些增加腸蠕動的活動均會導致夾子強行脫落而出血。 9.根據有限的研究顯示，通過其體內壁可能很難治療食道和胃小腸內的病變。 10.根據有限的研究顯示，治療食道靜脈曲脈可能需要和硬化劑配合使用。 11.根據有限的研究顯示，對於破潰或嚴重纖維化化的病性，要使用夾子達到止血可能很難。 12.根據有限的研究顯示，止血所需的夾子數量取決於解剖位置、組織結構、胃上腔壓和胃酸、腸蠕動、患者處所有因素。準備充足的夾子。 13.根據有限的研究顯示，止血夾在止血處平均停留約4天。如果夾子在24小時內脫落，可能會引起再次出血。 14.根據有限的研究顯示，左在右側網線。	【副作用】：無，此為醫材 【可能發生的併發症】： 1.患者組織發炎、穿孔、出血或者黏膜損傷。 2.感染、敗血症等。 3.可能存在目前尚不知道或未觀察的併發症。	無
207	2260001012	CHZ035314001	Perclose ProStyle Suture-Mediated Closure and Repair System	普克斯戴爾經皮血管縫合與修復器系統	衛部醫器輸字第035314號	ABBOTT	EA	14,500	本產品用於患者診斷和介入性導管插入後的動脈切開術和靜脈切開術縫合時有更快的止血和離床時間以及與手術動脈相比更低的血管併發症發生率。	本產品可在術後經皮遞送縫線，以縫合經診斷或介入性導管治療手術之患者股總動脈及股總靜脈的穿刺部位。	1.該器械只可在經皮部位使用，用於治療成人股動脈、股靜脈、股總動脈和股總靜脈。不得用於心臟、大血管、下腔靜脈或肺動脈或股動脈及股靜脈。不得用於心臟手術或心臟手術後。不得用於心臟手術		

備註：相關資料或金額如有異動，以電腦設定為準

萬芳醫院自費特材品項表

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
212	2271001078	TKY030577001	"ERBE" APCApplicator	"艾柏" 氬氣電漿凝固探頭	衛部醫器輸字第030577號	ERBE	EA	27,500	氬氣電極在含氬氣或不含氬氣的情況下用於組織的單極電切和電凝，或用於電凝和通過氬氣電漿使組織失活。	它被用於開放手術或腹腔鏡檢查	使用時不得有易燃或易爆的物質存在，切勿將器械放在病患的身上。	在靠近神經組織時使用APC，電漿可能會引起神經刺激，須注意作動時間的長短。	N/A
213	2271001091	TKY018726004	"Gyrus" Electrosurgical Instruments for G400 Workstation	"吉洛氏" G400電燒專用器械 970010PC	衛署醫器輸字第018726號	GYRUS	EA	26,250	以電漿汽化同時 切割與止血	子宮切除術	本系統禁止用於裝有心律調整器或其他使用中移植物的患者。移植植物可能就此受損,或是其運作受到干擾	無	無
214	2272003031	CRY031077001	"Steris" Cytology Brush	"史泰瑞" 細胞取樣刷	衛部醫器輸字第031077號	STERIS	EA	7,500	一次性 Infinity ERCP 取樣裝置用於取回胃腸道中的細胞學細胞樣本。 本產品與內視鏡鏡腔使用	取樣裝置用於取回胃腸道中的細胞學細胞樣本。	- 不要強迫刷子通過內視鏡的通道。如果阻力過大，請減小內視鏡的角度。 - 請勿使用顯影劑注射裝置。顯影劑可能從短線接入孔漏出。 - 請勿快速拔下本設備。可能導致體液和碎片噴濺。 - 使用導線時，請在刷取細胞檢體時握住導線，否則導線可能會移動並導致患者受傷。 - 本設備不能用於除預期目的以外的任何用途。將本設備用於除預期目的之外的任何其他其他用途可能會導致患者受傷（例如穿孔，交叉污染，出血）。 - 使用後的產品可能是潛在的生物危害。請按照公認的醫療慣例和當地適用的法律法規處理和處置。	無	無
215	2272035011	HHZ023218001	"Boston Scientific" EkoSonic Endovascular System with Rapid Pulse Modulation – Drug delivery and Ekosonic Catheter	"波士頓科技" 艾科索尼血管用設備-藥物遞送及超聲波導管	衛署醫器輸字第023218號	BOSTON	EA	150,000	EkoSonic MACHA血管裝置係利用高頻(2-3 MHz)、低功率超音波協助遞送血液溶解藥物進入肺栓塞或末梢血管處。	用於肺栓塞：主要用於治療1條或2條肺主動脈或肺動脈內血塊負載≥ 50%，且依據右心室壓力或心電圖評估證實存在右心機能障礙的肺栓塞患者。用於末梢血管系統：主要用於將血栓溶解劑等藥物指定液體以調節與選擇性地方式注入末梢血管系統內。	1.進行介入程序前，以及每次從血管系統移除藥物遞送導管時，均必須沖洗藥物遞送導管 2.切勿融合及緊縮導管管件以進行流量限制或造成導管受損 3.艾科索尼血管用設備僅限於輸液以外的其他輸液類型(肝素生理食鹽水、顯影劑等)，並未完成搭配EkoSonic血管內裝置的使用評估。 4.在正常使用期間，超音波量可能會造成區域的溫度升高。導管表面的溫度最高溫度限制43度 5.若藥物遞送導管流量受限，切勿企圖以高壓輸注方式進行清洗。請移除藥物遞送導管，並判斷及移除造成堵塞的原因，或更換相同型號的新藥物遞送管 等，如位置	血管穿孔或破裂、末梢的血塊造成栓塞、血管破裂、出血、敗血症/感染、血栓性靜脈炎、藥物反應、顯影劑引起的過敏反應、氣胸、心臟心律不整。	傳統治療方式當給藥及使用CDT治療無效後，醫師會考慮使用手術取出血栓，傳統治療方式既費時費力又不一定能夠完全移除血栓，造成後續併發症的機率高。使用EkoSonic等能夠省時、省力又能夠完整清除血栓，大幅降低併發症的機率及死亡率。
216	2273001024	TTZ028015002	"BAXTER" HEMOPATCH SEALING HEMOSTAT	"百特" 血倍去封合止血貼片 45X45mm	南部醫器輸字第028015號	BAXTER	EA	9,450	本品由膠原和NHS-PEG構成。膠原與血液接觸時會使血小板聚集，當血小板在膠原結構上大量沉積，促進纖維蛋白形成。本品可提供立體結構以凝集。本品 NHS-PEG 塗層與血液接觸時，可提升血液的組織粘附性，並封合出血表面。按照推薦方法使用時，本品將於 6-8 週內被吸收，組織反應小。	擬在按壓、結紮術止血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。	1.本品不能使用在搏動、嚴重出血的部位。2.常有患腹中之感染時，不宜使用本品。	用於已知對牛蛋白或亮藍（FDMC 藍色 1 號、藍色 1 號）過敏的患者，可能會有過敏反應。	止血腫；止血時間長易影響手術品質，移除後有再出血的疑慮。Hemopatch貼合後不需移除，6-8週內被人體吸收。
217	2273001031	WWZ031648001	"Covidien" Veriset Hemostatic Patch	"柯惠" 梅麗仙特止血貼片 2cmX4cm	南部醫器輸字第031648號	COVIDIEN	EA	19,000	1.本品可黏附於組織上，迅速形成屏障阻止血液流動，達到血液阻斷的作用。 2.不需長時間加壓，可降低出血處與周圍組織的傷害，增加使用安全感。 3.本品止血速度快，於1分鐘即能控制住出血，減少病患出血量及組織的熱出血時間，也能縮短手術時間。 4.本品為可吸收材質，約28天後自體吸收。無添加人類及動物來源成分，減少過敏與疾病傳染發生之風險。	以壓力、結紮或其他傳統方式控制微血管、靜脈及動脈的出血效果不佳或不可行時，本產品適用於於在外科手術(不含神經科、骨科、眼科及呼吸科)中做為止血輔助物。	1.本產品不被預期當作精細外科技術及成適合使用其他傳統止血技術之替代物。 2.本產品不建議用於骨骼間隙或狹窄精細之手術，也不適用預防性抗生藥之取代物。 3.本產品供應方式為無菌，若包裝受損或開啟，請勿使用。 4.術後照應請聽從醫師護理人員指示。	本產品可能的不良反應為無法達到止血效果(出血、血腫)、無法完全止血、異物反應(感染、發燒、血清腫、癢管或/或疼痛)、組織反應(傷口刺激、發紅和/或腫脹)。另一常見於用於外科手術的止血製劑的不良反應為神經壓迫。	1.健保品項無類似可吸收止血貼片產品。 2.與健保止血紗布相比，本品針對組織出血，能快速凝血、短時間達到有效止血，且可被人體吸收，降低出血量、縮短手術時間，增進手術品質及病患的安全。 3.健保止血紗布：需加壓直到止血，耗時較久、延長手術時間，增加失血量，易影響手術安全性。 移除後有再出血的疑慮，需縫合固定，易有縫合不當等風險，導致術後產生滲血或其他併發症。
218	2273001032	WWZ031648002	"Covidien" Veriset Hemostatic Patch	"柯惠" 梅麗仙特止血貼片 5cmX10cm	南部醫器輸字第031648號	COVIDIEN	EA	38,000	1.本品可黏附於組織上，迅速形成屏障阻止血液流動，達到血液阻斷的作用。 2.不需長時間加壓，可降低出血處與周圍組織的傷害，增加使用安全感。 3.本品止血速度快，於1分鐘即能控制住出血，減少病患出血量及組織的熱出血時間，也能縮短手術時間。 4.本品為可吸收材質，約28天後自體吸收。無添加人類及動物來源成分，減少過敏與疾病傳染發生之風險。	以壓力、結紮或其他傳統方式控制微血管、靜脈及動脈的出血效果不佳或不可行時，本產品適用於於在外科手術(不含神經科、骨科、眼科及呼吸科)中做為止血輔助物。	1.本產品不被預期當作精細外科技術及成適合使用其他傳統止血技術之替代物。 2.本產品不建議用於骨骼間隙或狹窄精細之手術，也不適用預防性抗生藥之取代物。 3.本產品供應方式為無菌，若包裝受損或開啟，請勿使用。 4.術後照應請聽從醫師護理人員指示。	本產品可能的不良反應為無法達到止血效果(出血、血腫)、無法完全止血、異物反應(感染、發燒、血清腫、癢管或/或疼痛)、組織反應(傷口刺激、發紅和/或腫脹)。另一常見於用於外科手術的止血製劑的不良反應為神經壓迫。	1.健保品項無類似可吸收止血貼片產品。 2.與健保止血紗布相比，本品針對組織出血，能快速凝血、短時間達到有效止血，且可被人體吸收，降低出血量、縮短手術時間，增進手術品質及病患的安全。 3.健保止血紗布：需加壓直到止血，耗時較久、延長手術時間，增加失血量，易影響手術安全性。 移除後有再出血的疑慮，需縫合固定，易有縫合不當等風險，導致術後產生滲血或其他併發症。
219	2276011022	FHZ030764001	"Merit" HeRo Graft	"美瑞特" 英雄人工血管	衛部醫器輸字第030764號	MERIT	EA	152,900	是一種長期通路的解決方法，用於血管狹窄和導管依賴的患者。人工血管是一種皮下的人工植入物。它提供連續流出的動靜脈血管通路至中央靜脈系統。"美瑞特" 英雄人工血管穿過中心靜脈的狹窄處，可做為長期血液透析通路。	用於提供長期血液透析患者的血管通路，且這些患者已經用盡了其他所有通路途徑。 *已形成導管依賴或接近導管依賴。 *由於先前的通路失敗或靜脈掃描診斷的不良靜脈流出，不適用上肢動靜脈導管或人工血管的患者。 *由於先前的通路失敗或靜脈掃描診斷的不良靜脈流出，使用動靜脈導管或人工血管的患者。 *超音波或靜脈掃描診斷剩餘的靜脈通路位置不適用廢管或人工血管的患者。 *透過先前的通路失敗、中樞靜脈狹窄症狀(即通過手臂、頸部或面部腫脹)或靜脈掃描診斷的受損中樞靜脈系統或中樞靜脈狹窄的患者 *透過導管所接收的透析清除率不足的患者。	在以下條件下，不適合植入"美瑞特" 英雄人工血管： *主動脈或目標動脈內徑小於3毫米。 *內部頸靜脈或目標靜脈系統不能擴張以適應19F英雄人工血管的Venous Outflow Component *有明顯的動脈阻塞性疾病可能會阻止大血液透析通路的安全放置。 *已知或疑似對裝置的材料(即ePTFE, silicone, titanium, nitinol)產生過敏反應。 *患者有與植入部位相關的局部或皮下感染。 *患者已知或疑似全身感染、菌血症或敗血症。	仿單上無註明相關副作用	全自費品項。 "美瑞特" 英雄人工血管用於提供長期血液透析患者的血管通路，且這些患者已經用盡了其他所有通路途徑。

備註：相關資料或金額如有異動,以電腦設定為準

萬芳醫院自費特材品項表

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
220	2279096003	CDY011345001	"LINVATEC" FLUID SYSTEM	"靈威特" 關節鏡手術引水導管	衛署醫器輸字第011345號	LINVATEC	EA	3,105	提供穩定關節腔穩壓作用，抑制關節腔出血情形	在關節鏡與內視鏡手術	1.請搭配專用機器使用。 2.將水管組向下拉，並將管道拉過泵頭，將盒式磁帶放置在泵頭下方並卡入到位。 3.請確保水管連接好再按下「開始」鍵。	無	目前無健保替代品項可供比較
221	2280035036	NEZ032741001	"Boston Scientific" SpyBite Biopsy Forcep	"波士頓科技" 史拜畢德活體組織夾	衛部醫器輸字第032741號	BOSTON	EA	15,080	可經由最小的工作通道1.2mm進入膽管內採集組織檢體，進行組織學檢查	膽胰系統內採集組織檢體	本產品須由接受過內視鏡膽胰管探查術訓練的醫師或在其監督下使用	可能造成出血、穿孔、發炎等併發症	健保無膽胰專用切片夾
222	2280035037	CGZ027931001	"Boston Scientific" SpyScope DS Access and Delivery Catheter	"波士頓科技" 史拜史庫柏數位通道與遞送導管	衛部醫器輸字第027931號	BOSTON	EA	79,800	此產品為單次使用無菌內視鏡，可將配件遞送至膽胰管，並連接至主機顯示即時影像	專為膽胰管及肝管系統的內視鏡手術過程診療應用提供直接顯像，並引導操作	本產品只能與Spyglass DS Digital Controller配合使用	可能造成併發症包含觀察炎、穿孔、出血等	健保無膽胰專用切片夾
223	2289201108	WWZ004222008	HealiAid collagen wound dressing	癒立安膠原蛋白敷料20X40X3mm，30X30X3mm	衛部醫器製字第004222號	BMI	EA	14,000	一、促進血小板聚集,填補傷口處後,可防止血凝塊收縮引起的續發性裂。二、具有良好的生物相容性,有助於促進傷口癒合,可應用於各類傷口癒合。三、使用於外科手術上的止血,當結紮止血或傳統止血無效或無法控制時，作為止血的輔助品。	部分全層傷口、慢性血管潰瘍、傷口出血控制與細胞修護、糖尿病潰瘍、燒傷、靜脈性潰瘍、口腔手術、壓力性潰瘍/無副作用	一、有嚴重過敏史之患者或對牛膠原蛋白過敏者不適用。 二、使用產品之前請仔細清理汙染之傷口,避免感染。	無副作用	一般健保品項含銀抗菌敷料與癒立安傷口敷料最大差異在於癒立安傷口敷料不僅是當作傷口組織修復最大的基材及所謂的Scaffold以及具有止血功能,與一般含銀敷料,只是殺菌且敷料本身沒有辦法讓組織攀爬所以無法快速幫助患者對於傷口的癒口有明確的改善,但癒立安傷口敷料對於傷口的癒口有實質的成效,且可以經過幾週的時間完全降解,達到組織移入的連結體,且在傷口本身的出血部分也可以藉由產品的特性達到止血的效果
224	2289201109	WWZ004222009	HealiAid collagen wound dressing	癒立安膠原蛋白敷料50X50X3mm，40X50X3mm	衛部醫器製字第004222號	BMI	EA	22,000	一、促進血小板聚集,填補傷口處後,可防止血凝塊收縮引起的續發性裂。二、具有良好的生物相容性,有助於促進傷口癒合,可應用於各類傷口癒合。三、使用於外科手術上的止血,當結紮止血或傳統止血無效或無法控制時，作為止血的輔助品。	部分全層傷口、慢性血管潰瘍、傷口出血控制與細胞修護、糖尿病潰瘍、燒傷、靜脈性潰瘍、口腔手術、壓力性潰瘍/無副作用	一、有嚴重過敏史之患者或對牛膠原蛋白過敏者不適用。 二、使用產品之前請仔細清理汙染之傷口,避免感染。	無副作用	一般健保品項含銀抗菌敷料與癒立安傷口敷料最大差異在於癒立安傷口敷料不僅是當作傷口組織修復最大的基材及所謂的Scaffold以及具有止血功能,與一般含銀敷料,只是殺菌且敷料本身沒有辦法讓組織攀爬所以無法快速幫助患者對於傷口的癒口有明確的改善,但癒立安傷口敷料對於傷口的癒口有實質的成效,且可以經過幾週的時間完全降解,達到組織移入的連結體,且在傷口本身的出血部分也可以藉由產品的特性達到止血的效果
225	2289201110	WWZ004222015	HealiAid collagen wound dressing	癒立安膠原蛋白敷料5cc	衛部醫器製字第004222號	BMI	EA	31,000	一、促進血小板聚集,填補傷口處後,可防止血凝塊收縮引起的續發性裂。二、具有良好的生物相容性,有助於促進傷口癒合,可應用於各類傷口癒合。三、使用於外科手術上的止血,當結紮止血或傳統止血無效或無法控制時，作為止血的輔助品。	部分全層傷口、慢性血管潰瘍、傷口出血控制與細胞修護、糖尿病潰瘍、燒傷、靜脈性潰瘍、口腔手術、壓力性潰瘍/無副作用	一、有嚴重過敏史之患者或對牛膠原蛋白過敏者不適用。 二、使用產品之前請仔細清理汙染之傷口,避免感染。	無副作用	一般健保品項含銀抗菌敷料與癒立安傷口敷料最大差異在於癒立安傷口敷料不僅是當作傷口組織修復最大的基材及所謂的Scaffold以及具有止血功能,與一般含銀敷料,只是殺菌且敷料本身沒有辦法讓組織攀爬所以無法快速幫助患者對於傷口的癒口有明確的改善,且可以經過幾週的時間完全降解,達到組織移入的連結體,且在傷口本身的出血部分也可以藉由產品的特性達到止血的效果
226	2289201111	WWZ004222010	HealiAid collagen wound dressing	癒立安膠原蛋白敷料100X100X3mm	衛部醫器製字第004222號	BMI	EA	35,000	一、促進血小板聚集,填補傷口處後,可防止血凝塊收縮引起的續發性裂。二、具有良好的生物相容性,有助於促進傷口癒合,可應用於各類傷口癒合。三、使用於外科手術上的止血,當結紮止血或傳統止血無效或無法控制時，作為止血的輔助品。	部分全層傷口、慢性血管潰瘍、傷口出血控制與細胞修護、糖尿病潰瘍、燒傷、靜脈性潰瘍、口腔手術、壓力性潰瘍/無副作用	一、有嚴重過敏史之患者或對牛膠原蛋白過敏者不適用。 二、使用產品之前請仔細清理汙染之傷口,避免感染。	無副作用	一般健保品項含銀抗菌敷料與癒立安傷口敷料最大差異在於癒立安傷口敷料不僅是當作傷口組織修復最大的基材及所謂的Scaffold以及具有止血功能,與一般含銀敷料,只是殺菌且敷料本身沒有辦法讓組織攀爬所以無法快速幫助患者對於傷口的癒口有明確的改善,且可以經過幾週的時間完全降解,達到組織移入的連結體,且在傷口本身的出血部分也可以藉由產品的特性達到止血的效果
227	2289201113	WWZ004222013	HealiAid collagen wound dressing	癒立安膠原蛋白敷料1cc	衛部醫器製字第004222號	BMI	EA	9,400	一、促進血小板聚集,填補傷口處後,可防止血凝塊收縮引起的續發性裂。二、具有良好的生物相容性,有助於促進傷口癒合,可應用於各類傷口癒合。三、使用於外科手術上的止血,當結紮止血或傳統止血無效或無法控制時，作為止血的輔助品。	部分全層傷口、慢性血管潰瘍、傷口出血控制與細胞修護、糖尿病潰瘍、燒傷、靜脈性潰瘍、口腔手術、壓力性潰瘍/無副作用	一、有嚴重過敏史之患者或對牛膠原蛋白過敏者不適用。 二、使用產品之前請仔細清理汙染之傷口,避免感染。	無副作用	一般健保品項含銀抗菌敷料與癒立安傷口敷料最大差異在於癒立安傷口敷料不僅是當作傷口組織修復最大的基材及所謂的Scaffold以及具有止血功能,與一般含銀敷料,只是殺菌且敷料本身沒有辦法讓組織攀爬所以無法快速幫助患者對於傷口的癒口有明確的改善,且可以經過幾週的時間完全降解,達到組織移入的連結體,且在傷口本身的出血部分也可以藉由產品的特性達到止血的效果

備註：相關資料或金額如有異動,以電腦設定為準

萬芳醫院自費特材品項表

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
228	2289201114	WWZ004222014	HealiAid collagen wound dressing	癒立安膠原蛋白敷料2cc	衛部醫器製字第00422號	BMI	EA	15,000	一、促進血小板聚集,填補傷口處後,可防止出血凝塊吸收引起的腫發性裂。二、具有有良好的生物相容性,有助於促進傷口癒合,可應用於各類型傷口癒合。三、使用於外科手術上的止血,當結紮止血或傳統止血無效或無法控制時,作為止血的輔助品。	部分全層傷口、慢性血管潰瘍、傷口出血控制與輔助修護、糖尿病潰瘍、燒傷、靜脈性潰瘍、口腔手術、壓力性潰瘍無副作用	一、有嚴重過敏史之患者或對牛膠原蛋白過敏者不適用 二、使用產品之前請仔細清理汙染之傷口,避免感染。	無副作用	一般健保品項含銀抗菌敷料與癒立安傷口敷料最大差異在於癒立安傷口敷料不僅是當作傷口組織修復最大的基材及所謂的Scaffold以及具有止血功能,與一般含銀敷料,只是殺菌且敷料本身沒有辦法讓組織癒合所以無法快速幫助患者對於傷口的縮小有明確的改善,但癒立安傷口敷料對於傷口的縮小有實質的成效,且可以經過幾週的時間完全降解,達到組織移入的連結體,且在傷口本身的出血部分也可以藉由產品的特性達到止血的效果
229	2289201131	WWZ004686001	"Life Fusion" Collagen Wound Dressing	"耐敷吉" 膠原蛋白傷口敷料30X35mm	衛部醫器製字第00468號	LIFE FUSION	EA	3,500	由高純度膠原蛋白組成,有良好的生物可分解特性,減少更換頻率及傷口傷害之敷料。	可應用於潰瘍、褥瘡、淺層燒傷或手術傷口等。	1.本產品以放射線滅菌,不需重新滅菌,如發現包裝破損請停止使用。 2.產品保存於35℃以下乾燥環境,不可冷凍或暴露於高溫。	高純度之膠原蛋白,極少數及個別狀況下不排除有過敏反應。	膠原蛋白可降低傷口更換頻率及促進傷口修復,而健保無膠原蛋白敷料品項
230	2289201133	WWZ004686003	Life Fusion Collagen Wound Dressing	"耐敷吉" 膠原蛋白傷口敷料60X60mm	衛部醫器製字第00468號	LIFE FUSION	EA	6,500	由高純度膠原蛋白組成,有良好的生物可分解特性,減少更換頻率及傷口傷害之敷料。	可應用於潰瘍、褥瘡、淺層燒傷或手術傷口等。	1.本產品以放射線滅菌,不需重新滅菌,如發現包裝破損請停止使用。 2.產品保存於35℃以下乾燥環境,不可冷凍或暴露於高溫。	高純度之膠原蛋白,極少數及個別狀況下不排除有過敏反應。	膠原蛋白可降低傷口更換頻率及促進傷口修復,而健保無膠原蛋白敷料品項
231	2289201141	WWZ004212001	"Horien" Collagen Matrix-1.8 ml (powder)	"海昌" 膠原蛋白基質-1.8 ml(粉)	衛部醫器製字第00421號	HORIEN	EA	15,000	天然之膠原蛋白特性會促進血小板凝聚、活化,可吸收滲出之血液,提供供立體結構空間促進血塊凝集並加強其凝集強度,可協助傷口癒合、保護傷口表面,防止傷口受到感染。	適用於淺層傷口,保護術後傷口表面,協助傷口癒合;如潰瘍、褥瘡、第一、二級燒燙傷及創傷或手術傷口。若創傷或手術傷口已縫合或常規止血方法無效或效果不彰時,亦可用本產品輔助止血。	凡對自豬萃取的蛋白質過敏者應該避免使用。本產品須經醫師使用,勿重複使用,只供單次使用。若外包裝毀損或是產品受損,請勿使用。本產品勿使用在受感染或傷口部位。本產品禁止單獨使用於大量和急性的動脈或靜脈出血。本產品不適用於取代關閉外科傷口的皮膚癒合線。本產品不得使用於血管內,使用於血管內可能產生血栓性栓塞導致生命危險。	無	目前無類似健保給付產品
232	2289201142	WWZ004212002	"Horien" Collagen Matrix-4.5 ml (powder)	"海昌" 膠原蛋白基質-4.5 ml(粉)	衛部醫器製字第00421號	HORIEN	EA	28,670	天然之膠原蛋白特性會促進血小板凝聚、活化,可吸收滲出之血液,提供供立體結構空間促進血塊凝集並加強其凝集強度,可協助傷口癒合、保護傷口表面,防止傷口受到感染。	適用於淺層傷口,保護術後傷口表面,協助傷口癒合;如潰瘍、褥瘡、第一、二級燒燙傷及創傷或手術傷口。若創傷或手術傷口已縫合或常規止血方法無效或效果不彰時,亦可用本產品輔助止血。	凡對自豬萃取的蛋白質過敏者應該避免使用。本產品須經醫師使用,勿重複使用,只供單次使用。若外包裝毀損或是產品受損,請勿使用。本產品勿使用在受感染或傷口部位。本產品禁止單獨使用於大量和急性的動脈或靜脈出血。本產品不適用於取代關閉外科傷口的皮膚癒合線。本產品不得使用於血管內,使用於血管內可能產生血栓性栓塞導致生命危險。	無	目前無類似健保給付產品
233	2291999056	TBZ025363001	"OASIS" SOFT PLUG Extended Duration Plug	"歐雅西斯" 淚管塞	衛部醫器輸字第02536號	OASIS	對	1,680	本產品為短期式淚管塞(3個月內自行溶解),使用本產品將淚小管暫時性阻塞可緩解乾眼症症狀,本產品也可以用於眼部的併發症及提高眼周周圍藥物保留。	適用於緩解乾眼症狀	本產品可以增強眼用藥物治療眼睛的效用。依據藥物使用的類型,劑量可能需要相應減少。患者使用本產品後有,刺激感、感染或淚液情形時應移除本產品。不可重複使用。	無	發紅、灼熱感、反射性淚流、發癢、異物感。
234	2291999071	TKZ027257002	"Morchner" Capsular Tension Rings	"目爾馳" 晶體囊張力環-含注射器	衛部醫器輸字第02725號	MORCHER	EA	10,500	1.預載式注射器晶體張力環可方便植入2.推助器所附2.2mm推頭,適合白內障小切口手術,降低手術時間,增進成功率3.全世界標準設計有二尺寸,便利各病例採用4.專利淡藍色設計,目視操作方便	防止人工水晶體位移及囊袋萎縮狀況。	1.使用前應根據眼睛結構選擇不同尺寸張力環;2.需由專業眼科醫師使用3.術後保養請遵照醫師囑咐。	無	無
235	2291999072	TKZ027257001	"Morchner" Capsular Tension Rings	"目爾馳" 晶體囊張力環	衛部醫器輸字第02725號	MORCHER	EA	16,000	1.白內障摘除後穩定囊袋2.懸帶受損或缺乏時可用來穩定晶體囊;3.穩定高度近視者的晶體囊;4.可用於鞏膜縫合固定的張力環	白內障手術主要用來擴窄或穩定晶體囊-鞏膜固定	尚未在孕婦或哺乳期間婦女中對植入物進行臨床研究。考慮在此類患者中植入力環的眼科醫師/眼科醫師應在植入前仔細評估優勢—風險比。	▲小帶受損 ▲皮質清潔過程中造成的損傷 ▲後囊膜破裂時,人工晶狀體或囊袋可能脫位	無
236	2291999076	TKZ030606001	"Valeant Med" Capsular Tension Ring	"威明" 晶體囊張力環	衛部醫器輸字第030606號	VALEANT MED	EA	11,700	本產品(ACP-11)是一單件式晶體囊張力環,設計用於白內障手術時,植入晶體囊袋中。本產品是以高精度加工和拋光處理PMMA(polymethylmethacrylate)材質而製造,並預先裝載於注射針筒以利於植入。本產品直徑為11.0mm。	用於白內障手術,在以下情況: 1.術前或術中懸帶斷裂(pre- or intraoperative zonular disinsertion) 2.脆弱的懸帶帶(fragile zonules) 3.有囊袋收縮的風險(risk of capsular retraction),特別是有高度近視的病患	1.請勿重複滅菌 2.僅限單次使用 3.一旦從保護用紙盒打開,CTR必須立刻被使用 4.使用前請檢查外部無菌包裝的完整性 5.請勿使用未預裝於注射器內的CTR 6.本產品為易碎品,請小心使用避免其受影響 7.請勿在產品有效期間過後使用本產品	無	無健保給付品項
237	2296060002	TBZ028112001	"FCI" MASTERKA Lacrimal Intubation Sets	"佛朗惜眼" 馬斯特卡淚囊通管組	衛部醫器輸字第028112號	FCI	EA	9,875	1.矽質管直徑:0.9mm,支撐效果好2.Collar直徑:3mm,降低異物感3.自附導針單支架設計,導針將矽質管直接推入鼻淚管後移除,不會損傷鼻腔或黏膜,方便安全3.為全世界唯一設計	先天性淚管阻塞(Hasner式睪腺狹窄)的患者進行治療。(適用年齡為12個月以上之對象);鼻淚管阻塞斷裂可選用	1.矽質管直徑:0.9mm,支撐效果好2.Collar直徑:3mm,降低異物感3.自附導針單支架設計,導針將矽質管直接推入鼻淚管後移除,不會損傷鼻腔或黏膜,方便安全3.為全世界唯一設計	任何手術有因其使用材料所引起副作用	無
238	2296060006	TBZ027038001	"FCI" NUNCHAKU Lacrimal Intubation Sets	"佛朗惜眼" 努恰卡淚囊通管組	衛部醫器輸字第027038號	FCI	EA	8,500	1.雙矽質管直徑:1.0mm,支撐效果好2.自附導針單支架設計,導針將矽質管直接推入鼻淚管後移除,不會損傷鼻腔或黏膜,方便安全3.為全世界唯一設計	淚小管病變(狹窄、梗阻)、淚囊鼻腔吻合術(標準或鐮射)、先天性淚道阻塞	1.雙矽質管直徑:1.0mm,支撐效果好2.自附導針單支架設計,導針將矽質管直接推入鼻淚管後移除,不會損傷鼻腔或黏膜,方便安全3.為全世界唯一設計	無	無
239	2297001037	NEY029411W01	"Natus" TECA ELITE Disposable Concentric Needle Electrodes	"納特斯" 泰卡拋棄式同軸針狀電極	衛部醫器輸字第029411號	NATUS	EA	140	本產品搭配記錄、監控、刺激/記錄裝置,用於刺激/記錄生物電訊號,包含肌電圖及神經電訊號	肌肉病變	勿重複滅菌或重複使用	無	無健保給付品項

備註：相關資料或金額如有異動,以電腦設定為準

萬芳醫院自費特材品項表

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
240	2300000123	STZ010476001	"Covidien" Fixation Products with Helical Fasteners-ProTack	"柯惠" 人工網膜螺旋固定器-ProTack	衛署醫器輸字第010476號	COVIDIEN	LLIP	500	1.本產品主要應用於內視鏡修補手術彌補材料的固定及不同手術組織的拉合，例如疝氣手術。可減少人工網膜移位。進而提高人工網膜修補能力。 2.拋棄式釘槍，含30個釘子。增加手術精確度、安全且迅速，可有效縮短手術時間。 3.鈦金屬材質釘體，為螺旋狀尖形結構設計，對困難斜角度之固定更能發揮效率地固定組織上。 4.釘槍進入體內直徑僅5mm，傷口微小、恢復快。適用於腹腔鏡或開腹式手術，取代傳統縫線固定的角色。 5.植人大面積人工網膜mesh時，更能有效縮短手術時間。 6.減緩病人術後因使用傳統縫線引起的不適。	本產品應用於內視鏡修補手術彌補材料的固定及不同手術組織的拉合，例如疝氣修補。	1.內視鏡手術只能由受過適當訓練及熟悉內視鏡手術的醫師來施行。在進行任何內視鏡手術前，必須先查閱相關的文獻以了解手術的技巧、併發症及危險性等。 2.本產品為無菌包裝，只能用於同一個手術，請勿再次消毒使用。 3.術後照護請聽從醫護人員指示。	鈦金屬為外來物，因此病人未來可能有異物感，或沾黏的潛在發生。	1.健保給付品項無此類商品。 2.主要使用於腹腔鏡手術、縮短手術時間、病患傷口小、術後恢復快。
241	2338791247	SAY027143001	"Covidien" LigaSure Maryland Jaw Sealer/Divider One-step Sealing	"柯惠" 利嘉修爾馬里蘭鉗口單一步驟閉合器/分割器	衛部醫器輸字第027143號	COVIDIEN	EA	30,625	1."柯惠" 利嘉修爾馬里蘭鉗口單一步驟閉合器/分割器搭配FT10主機可利用AI運算偵測組織給予組織，或血管最適合能量輸出。 2.業界唯一專利奈米塗層Nano-coating專利可降低器械沾黏，增加手術效率與安全 3.單手操作組織燒融與分割，增加手術效率。	本產品為雙極電外科裝置，適用於需要結紮或分割血管、組織束及淋巴管的微創或開放式手術。本產品可被用於直徑7mm（含）以下的血管（動脈及靜脈）。本產品適用於一般外科手術及專科手術，例如泌尿科、血管科、胸腔科及婦科手術。手術可能包含但不限於氈式胃底摺疊手術（Nissen fundoplication）、結腸切除術（colectomy）、膽囊切除術（cholecystectomy）、沾黏剝離手術（adhesiolysis）、子宮切除術（hysterectomy）、卵巢切除術（oophorectomy）等。	利嘉修爾系統尚未被證實可有效用於輸卵管節育術（tubal sterilization）或輸卵管凝結術（tubal coagulation）之節育用途。	無	無類似品
242	2338791248	SAY030932001	"Covidien" LigaSure Blunt Tip Sealer / Divider Nano-coated	"柯惠" 利嘉修爾鈍頭含塗層閉合器/分割器 LF1837	衛部醫器輸字第030932號	COVIDIEN	EA	32,000	新一代LF1837將減少焦痂組織、加快閉合器清潔和使用上較不沾黏。	本產品為雙極電外科裝置適用於需要閉合或分割血管、組織束及淋巴管的微創或開腹手術。本產品可用於7mm（含）以下的血管（動脈及靜脈）。本產品可用於一般外科手術及專科手術（如：泌尿、血管、胸腔及婦科）。手術可能包含但不限於氈式胃底摺疊手術（Nissen fundoplication）、結腸切除術（colectomy）、膽囊切除術（cholecystectomy）、沾黏剝離手術（adhesiolysis）、子宮切除術（hysterectomy）及卵巢切除術（oophorectomy）等。	是，故請勿將利嘉修爾系統用於這些手術。	無	無
243	2338791249	SAY030932001	"Covidien" LigaSure Blunt Tip Sealer / Divider Nano-coated	"柯惠" 利嘉修爾鈍頭含塗層閉合器/分割器 LF1844	衛部醫器輸字第030932號	COVIDIEN	EA	32,000	新一代LF1844將減少焦痂組織、加快閉合器清潔和使用上較不沾黏。	本產品為雙極電外科裝置適用於需要閉合或分割血管、組織束及淋巴管的微創或開腹手術。本產品可用於7mm（含）以下的血管（動脈及靜脈）。本產品可用於一般外科手術及專科手術（如：泌尿、血管、胸腔及婦科）。手術可能包含但不限於氈式胃底摺疊手術（Nissen fundoplication）、結腸切除術（colectomy）、膽囊切除術（cholecystectomy）、沾黏剝離手術（adhesiolysis）、子宮切除術（hysterectomy）及卵巢切除術（oophorectomy）等。	為單次使用器械。	無	無
244	2338791250	SAY032513001	"Covidien" LigaSure Maryland Jaw Sealer/Divider One-step Sealing, Nano-coated	"柯惠" 利嘉修爾含塗層馬里蘭鉗口單一步驟閉合器/分割器 LF1937	衛部醫器輸字第032513號	COVIDIEN	EA	32,000	新一代含塗層利嘉修爾使用上減少焦痂組織，更易清理，提高手術效率。	適用於需要結紮／分割血管、組織束和淋巴管的微創／開放式手術。	使用前請務必詳閱原廠之使用說明書並遵照指示使用。	無	無類似健保給付品項
245	2338791251	SAY031704001	"Covidien" Ligasure Exact Dissector, Nano-coated	"柯惠" 利嘉修爾艾賽克含塗層分離器 LF2019	衛部醫器輸字第031704號	COVIDIEN	EA	32,000	本產品是一種雙極電外科器械與ForceTriad能量平台配合使用,用於血管與淋巴管需要結紮和切割的一般外科與婦科腹腔鏡手術。本產品藉由RF電燒能量，在本產品的鎖口處對血管組織(血管與淋巴)形成閉合。外科醫生可啟動器械內的刀片以分割組織。詳見仿單。	本產品適用於血管需要結紮和切割的一般腹腔鏡手術包括泌尿外科、血管外科、胸腔外科與胸腔內視鏡和婦科。這些手術包括採用腹腔鏡輔助之經陰道式子宮切除術、Nissen胃底包圍術、結腸切除術、粘連剝離術、卵巢切除手術等。詳見仿單。	本產品適用於直徑不超過7mm(包含7mm)的血管、淋巴管及組織束。詳見仿單。尚未證明Ligasure系統對結紮術中的輸卵管結紮或輸卵管凝合有效果。切勿在這些手術中使用Ligasure系統。本產品為為單次使用器械。本產品只在單次使用的情況下做過評估與試驗。尚未在重新處理或多次使用的情況下評估本產品的功能。將本產品重新處理或多次使用可能影響產品結構與組件,進而影響產品的功能。本產品只能用於Covidien ForceTriad能量平台，將本產品與Covidien的其它主機或 其它廠商所生產的主機一起使用可能無法獲得所期望的組織效果,並可能導致病人或手術人員受傷或造成器械損壞。	無	1. 減少手術中出血 2. 減少手術時間 3. 減少麻醉時間 4. 可閉合7mm以上血管 5.減少病患住院天數

備註：相關資料或金額如有異動,以電腦設定為準

萬芳醫院自費特材品項表

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
246	2338791254	SAY032674001	"Covidien" LigaSure Impact Curved ,Large Jaw, Open Sealer/Divider, Nano-coated	"柯惠" 利嘉修爾含塗層彎型大鉗口開放式手術閉合器/分割器 LF4418	衛部醫器輸字第032674號	COVIDIEN	EA	31,500	本產品是一種雙極電外科器械,與ForceTriad能量平台配合使用,用於血管與淋巴需要結紮和切割的一般外科與婦科腹腔鏡手術。本產品藉由RF電場能量,在本產品的鉗口處對血管組織(血管與淋巴)形成閉合。外科醫生可啟動器械內的刀片以分割組織。詳見仿單。	本產品適用於血管需要結紮和切割的一般腹腔鏡手術包括泌尿外科、血管外科、胸腔外科與胸腔內視鏡和婦科。這些手術包括採用腹腔鏡輔助之結除道式子宮切 除術、Nissen胃底包圍術、結腸切除術、結直腸分離術、卵巢切除手術等。詳見仿單。	本產品適用於直徑不超過7mm(包含7mm)的血管、淋巴管及組織束。詳見仿單。尚未證明Ligasure系統對結紮術中的輸卵管結紮或輸卵管凝合有效果。切勿在這些手術中使用Ligasure系統。本產品為為單次使用器械。本產品只在單次使用的情況下做過評估與試驗。尚未 在重新處理或多次使用的情況下評估本產品的功能。將本產品重新處理或多次使用可能影響產品結構與組件,進而影響產品的功能。本產品只能用於Covidien ForceTriad能量平台。將本產品與Covidien的其它主機或 其它廠商所生產的主機一起使用可能無法獲得所期望的組織效果,並可能導致病人或手術人員受傷或造成器械損壞。	無	1. 減少手術中出血 2. 減少手術時間 3. 減少麻醉時間 4. 可閉合7mm以上血管 5. 減少病患住院天數
247	2355A01001	CHY011966001	"Covidien" OxiMax Sensor	"柯惠" 傳感器-黏貼型	衛署醫器輸字第011966號	COVIDIEN	EA	812	1.數位晶片內含有校正所需要的資訊每個晶片的校正資訊都是獨一無二的,確保血氧飽和度的精確性2. 兒童可以使用	兒童需要接SPO2的傳感器		無	無
248	2360003011	TBZ015833001	OHK HemaClear Nonpneumatic Tourniquet (Sterile)-(Extra Large Black & White)	歐其克 非充氣式止血帶(滅菌)-(Extra Large Black & White)	衛部醫器輸壹字第015833號	OHK	EA	7,493	主要目的是做為提供一快速及有效的方式來將血液從患者四肢排除,並阻止血液再流入。	任何開刀部位於四肢且需止血之手術	1.請勿使用HemaClear於患肢有血液循環不良、水腫、深層靜脈栓塞之病人身上。請參考Wells Score System表以檢視深層靜脈栓塞之可能性。 2.請勿使用HemaClear於患肢已感染或有急性腫痛之人。3.請勿在病患四肢上使用HemaClear超過120分鐘。	壓力環下之皮膚會暫時性褐色 (<24小時) 止血帶固定處偶有餘留的疼痛感 - 最久可至七天(極少)	1.減少腫血不完整的風險,減少病患術中流失的血液,減少術後輸血的可能性 2.手術可能行的範圍增加,可使手術的準確率大大提高 3.適合各種體型的人使用,手術中不會滑動副作用 4.提供完全無菌的環境:減少能術處傷口感染 5.由於只能于最小的壓力於組織上,可減少或完全消除手術後遺症,如皮膚灼傷感、神經損傷、疼痛等
249	2360003012	TBZ015833002	OHK HemaClear Nonpneumatic Tourniquet (Sterile)-(Large-Blue、Orange、Brown)	歐其克 非充氣式止血帶(滅菌)-(Large-Blue、Orange、Brown)	衛部醫器輸壹字第015833號	OHK	EA	7,493	主要目的是做為提供一快速及有效的方式來將血液從患者四肢排除,並阻止血液再流入。	任何開刀部位於四肢且需止血之手術	1.請勿使用HemaClear於患肢有血液循環不良、水腫、深層靜脈栓塞之病人身上。請參考Wells Score System表以檢視深層靜脈栓塞之可能性。 2.請勿使用HemaClear於患肢已感染或有急性腫痛之人。3.請勿在病患四肢上使用HemaClear超過121分鐘。	壓力環下之皮膚會暫時性褐色 (<25小時) 止血帶固定處偶有餘留的疼痛感 - 最久可至七天(極少)	1.減少腫血不完整的風險,減少病患術中流失的血液,減少術後輸血的可能性 2.手術可能行的範圍增加,可使手術的準確率大大提高 3.適合各種體型的人使用,手術中不會滑動副作用 4.提供完全無菌的環境:減少能術處傷口感染 6.由於只能于最小的壓力於組織上,可減少或完全消除手術後遺症,如皮膚灼傷感、神經損傷、疼痛等
250	2360003013	TBZ015833003	OHK HemaClear Nonpneumatic Tourniquet (Sterile)-(Medium-Green、Red、Yellow)	歐其克 非充氣式止血帶(滅菌)-(Medium-Green、Red、Yellow)	衛部醫器輸壹字第015833號	OHK	EA	6,345	主要目的是做為提供一快速及有效的方式來將血液從患者四肢排除,並阻止血液再流入。	任何開刀部位於四肢且需止血之手術	1.請勿使用HemaClear於患肢有血液循環不良、水腫、深層靜脈栓塞之病人身上。請參考Wells Score System表以檢視深層靜脈栓塞之可能性。 2.請勿使用HemaClear於患肢已感染或有急性腫痛之人。3.請勿在病患四肢上使用HemaClear超過122分鐘。	壓力環下之皮膚會暫時性褐色 (<26小時) 止血帶固定處偶有餘留的疼痛感 - 最久可至七天(極少)	1.減少腫血不完整的風險,減少病患術中流失的血液,減少術後輸血的可能性 2.手術可能行的範圍增加,可使手術的準確率大大提高 3.適合各種體型的人使用,手術中不會滑動副作用 4.提供完全無菌的環境:減少能術處傷口感染 7.由於只能于最小的壓力於組織上,可減少或完全消除手術後遺症,如皮膚灼傷感、神經損傷、疼痛等
251	2360003014	TBZ015833004	OHK HemaClear Nonpneumatic Tourniquet (Sterile)-(Small Pink)	歐其克 非充氣式止血帶(滅菌)-(Small Pink)	衛部醫器輸壹字第015833號	OHK	EA	5,130	主要目的是做為提供一快速及有效的方式來將血液從患者四肢排除,並阻止血液再流入。	任何開刀部位於四肢且需止血之手術	1.請勿使用HemaClear於患肢有血液循環不良、水腫、深層靜脈栓塞之病人身上。請參考Wells Score System表以檢視深層靜脈栓塞之可能性。 2.請勿使用HemaClear於患肢已感染或有急性腫痛之人。3.請勿在病患四肢上使用HemaClear超過123分鐘。	壓力環下之皮膚會暫時性褐色 (<27小時) 止血帶固定處偶有餘留的疼痛感 - 最久可至七天(極少)	1.減少腫血不完整的風險,減少病患術中流失的血液,減少術後輸血的可能性 2.手術可能行的範圍增加,可使手術的準確率大大提高 3.適合各種體型的人使用,手術中不會滑動副作用 4.提供完全無菌的環境:減少能術處傷口感染 8.由於只能于最小的壓力於組織上,可減少或完全消除手術後遺症,如皮膚灼傷感、神經損傷、疼痛等
252	2360003015	TBZ015833005	OHK HemaClear Nonpneumatic Tourniquet (Sterile)-(Model A、Model F)	歐其克 非充氣式止血帶(滅菌)-(Model A、Model F)	衛部醫器輸壹字第015833號	OHK	EA	5,130	主要目的是做為提供一快速及有效的方式來將血液從患者四肢排除,並阻止血液再流入。	任何開刀部位於四肢且需止血之手術	1.請勿使用HemaClear於患肢有血液循環不良、水腫、深層靜脈栓塞之病人身上。請參考Wells Score System表以檢視深層靜脈栓塞之可能性。 4. "BioGlue" 只需常溫保存,不需要冷凍保存 5. "BioGlue" 打開即可使用,不需術前特別準備 6. "BioGlue" 是市面上唯一得到美國FDA認證,在dissection手術中可以注入腔腔內的凝膠產品	壓力環下之皮膚會暫時性褐色 (<28小時) 止血帶固定處偶有餘留的疼痛感 - 最久可至七天(極少)	1.減少腫血不完整的風險,減少病患術中流失的血液,減少術後輸血的可能性 2.手術可能行的範圍增加,可使手術的準確率大大提高 3.適合各種體型的人使用,手術中不會滑動副作用 4.提供完全無菌的環境:減少能術處傷口感染 9.由於只能于最小的壓力於組織上,可減少或完全消除手術後遺症,如皮膚灼傷感、神經損傷、疼痛等
253	2360006012	TTZ034242002	"CryoLife" BioGlue Surgical Adhesive	"克優萊" 白奧谷露手術凝膠-5ml	衛部醫器輸字第034242號	ARTIVION	EA	50,000	1.凝固快速,20-30秒開始凝固,2分鐘後完全凝固 2. "BioGlue" 抗壓力是其他相似品的3-4倍 3. "BioGlue" 使用後不會膨脹 4. "BioGlue" 只需常溫保存,不需要冷凍保存 5. "BioGlue" 打開即可使用,不需術前特別準備 6. "BioGlue" 是市面上唯一得到美國FDA認證,在dissection手術中可以注入腔腔內的凝膠產品	本產品適用於成人病患在開放性手術修復大血管時(如主動脈、股動脈及頸動脈),作為標準止血程序(如縫線、縫合釘)的輔助物	1.在使用位置盡量保持乾燥,使用時保持薄層而不是越厚越好(1mm-2mm) 3.注意不可流入血管中	潛在血栓及栓塞風險,除心血管修復相關的不良反應外,無特殊不良反應或副作用。	無相似健保品

備註：相關資料或金額如有異動,以電腦設定為準

萬芳醫院自費特材品項表

[illegible]

備註：相關資料或金額如有異動，以電腦設定為準

萬芳醫院自費特材品項表

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
263	2372001009	FSZ005261004	HANBIO BarriGel(5ml/支;濃度40mg/ml)	瀚醫生技防粘連可吸收膠(5ml/支;濃度40mg/ml)	衛部醫器製字第005261號	HANBIO	EA	7,930	BarriGEL 為天然高分子量玻尿酸，不需添加交聯劑即是高分子量，適用於避免或減少術後沾黏，高分子量玻尿酸易與組織良好操作好塗抹，不需回運即可使用，不影響手術時間。	用於避免或減少婦產科骨盆腔部位手術後組織沾黏的發生	1.本產品於拆封後建議立即使用 2.所有的產品組裝程序皆必須於無菌的狀態下操作 3.針筒僅能單次使用	無	無
264	2372001011	FSZ016580001	"MAST" SurgiWrap Bioresorbable Adhesion Barrier Film- 0.02*100*130mm	馬斯特 生物消溶阻黏膜	衛署醫器輸字第016580號	MAST	EA	12,376	本產品用於內視鏡手術中從腹腔取出切除的組織或碎片	1.隔離不同的組織及防止傷疤組織向內生長，並防止緊靠阻黏膜部分的組織形成重新形成黏連。 2.促成緊靠阻黏膜的組織形成手術的解剖面，有助於手術再次的進行。 3.防止緊靠阻黏膜部分的形成或重新形成黏連，並促成緊靠阻黏膜的組織形成便於進行手術的解剖面，包括下列解剖部位： a.心包、心外膜、胸骨後 b.腹腔、腹腔腔、大腸、盲腸、盲管 c.硬膜、脊椎硬膜、硬脊髓外、硬脊髓上 d.婦產科(如：女性骨盆、生殖器官、卵巢、子宮、輸卵管等) 4.增強軟組織的薄弱部位，或用於需要附加使用其它增強或搭橋材料才能達成期望的手術效果的疝氣或腔隙修補手術，用於需要臨時傷口支托的場合，這些應用包括但不限於下列手術：陰道托垂、結腸和直腸托垂、盆骨底部重建和陰道底部固定。 5.血腫、縫線拉出。	1.本醫療器材只限由醫師操作使用 2.不要曝露於攝氏49度以上	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.由於創型活動、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。	1.本產品可分解吸收。 2.本產品除可形成物理性隔離層外，更具防止組織沾黏之功能。 3.本產品使用部位及科別較廣。
265	2372001012	FSZ016580003	"MAST" SurgiWrap Bioresorbable Adhesion Barrier Film- 0.02*130*200mm	馬斯特 生物消溶阻黏膜	衛署醫器輸字第016580號	MAST	EA	16,900	本產品用於內視鏡手術中從腹腔取出切除的組織或碎片	1.隔離不同的組織及防止傷疤組織向內生長，並防止緊靠阻黏膜部分的組織形成重新形成黏連。 2.促成緊靠阻黏膜的組織形成手術的解剖面，有助於手術再次的進行。 3.防止緊靠阻黏膜部分的形成或重新形成黏連，並促成緊靠阻黏膜的組織形成便於進行手術的解剖面，包括下列解剖部位： a.心包、心外膜、胸骨後 b.腹腔、腹腔腔、大腸、盲腸、盲管 c.硬膜、脊椎硬膜、硬脊髓外、硬脊髓上 d.婦產科(如：女性骨盆、生殖器官、卵巢、子宮、輸卵管等) 4.增強軟組織的薄弱部位，或用於需要附加使用其它增強或搭橋材料才能達成期望的手術效果的疝氣或腔隙修補手術，用於需要臨時傷口支托的場合，這些應用包括但不限於下列手術：陰道托垂、結腸和直腸托垂、盆骨底部重建和陰道底部固定。 5.血腫、縫線拉出。	1.本醫療器材只限由醫師操作使用 2.不要曝露於攝氏49度以上	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.由於創型活動、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。	1.本產品可分解吸收。 2.本產品除可形成物理性隔離層外，更具防止組織沾黏之功能。 3.本產品使用部位及科別較廣。
266	2372001013	FSZ016580002	"MAST" SurgiWrap Bioresorbable Adhesion Barrier Film- 0.05*100*130mm	馬斯特 生物消溶阻黏膜	衛署醫器輸字第016580號	MAST	EA	18,197	適用於當需要控制出血及使熱傷害最小時之軟組織切割。本器材可被用為一般、整形、兒科、婦科、泌尿科、暴露骨科結構(例如脊柱及關節空間)及其他開腔或內視鏡手術中、及外科手術、雷射、鋼製手術刀之輔助物或取代物。索尼西迅零鉗無線音波刀器材可被用於凝結直徑小於5mm的獨立的血管。索尼西迅13cm的器材也適用於耳鼻喉科手術。	1.隔離不同的組織及防止傷疤組織向內生長，並防止緊靠阻黏膜部分的組織形成重新形成黏連。 2.促成緊靠阻黏膜的組織形成手術的解剖面，有助於手術再次的進行。 3.防止緊靠阻黏膜部分的形成或重新形成黏連，並促成緊靠阻黏膜的組織形成便於進行手術的解剖面，包括下列解剖部位： a.心包、心外膜、胸骨後 b.腹腔、腹腔腔、大腸、盲腸、盲管 c.硬膜、脊椎硬膜、硬脊髓外、硬脊髓上 d.婦產科(如：女性骨盆、生殖器官、卵巢、子宮、輸卵管等) 4.增強軟組織的薄弱部位，或用於需要附加使用其它增強或搭橋材料才能達成期望的手術效果的疝氣或腔隙修補手術，用於需要臨時傷口支托的場合，這些應用包括但不限於下列手術：陰道托垂、結腸和直腸托垂、盆骨底部重建和陰道底部固定。 5.血腫、縫線拉出。	1.本醫療器材只限由醫師操作使用 2.不要曝露於攝氏49度以上	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.由於創型活動、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。	1.本產品可分解吸收。 2.本產品除可形成物理性隔離層外，更具防止組織沾黏之功能。 3.本產品使用部位及科別較廣。
267	2372001020	FSZ019410002	Hyalobarrier Gel- Endo	亞諾貝爾生化可吸收膠-內視鏡用	衛署醫器輸字第019410號	ANIKA	EA	16,380	由文聯玻尿酸組成，安全性佳，效果良好。為凝膠狀，操作上更為方便，容易附著於體內之3D組織。經過認證可用於子宮鏡及內視鏡的防沾黏產品。可於未完全止血時使用。	用於避免或減少腹腔、骨盆腔部位手術後組織沾黏的發生。	對玻尿酸過敏者、欲使用部位有感染或污染者請勿使用	無副作用	無健保給付類似品
268	2372001021	FSZ019410001	Hyalobarrier Gel	亞諾貝爾生化可吸收膠	衛署醫器輸字第019410號	ANIKA	EA	16,380	由玻尿酸組成，安全性佳，效果良好。為凝膠狀，操作上更為方便，容易附著於體內之3D組織。經過認證可用於開放式手術的防沾黏產品。可於未完全止血時使用。	亞諾貝爾生化可吸收膠用於避免或減少婦產科骨盆腔部位手術後組織沾黏的發生。	對玻尿酸過敏者、欲使用部位有感染或污染者請勿使用	無	無無健保給付品項
269	2372001031	FFZ023001001	"Baxter" Adept	"百特" 克沾黏溶液	衛署醫器輸字第023001號	BAXTER	EA	15,925	1.Adept 為目前唯一通過美國FDA核准使用於婦科內視鏡手術的防沾黏產品，歐盟及台灣皆核准用於腹部手術之後的灌注以減少沾黏 2. Adept為目前唯一能提供腹腔全方位防沾黏的產品 (Broad coverage) 3. 使用方便，只需於術後關閉腹腔前，灌注1L Adept於腹腔中，不需改變手術流程	ADEPT 適用於成人腹腔腔的婦科腹腔鏡手術。	1.已知或可能對玉米澱粉衍生物或異麥芽糖不耐症，或肝膽障礙症患者 2. 腹腔腔出現明顯感染（如腹膜炎） 3. 腸切除或修補	1.在使用Adept後，患者可能會有腹脹感，但超過90%使用過的患者都表示症狀在可以接受的範圍之內，且在術後2-3天就會自行吸收緩解。 2.極少數患者在使用Adept後可能發生外陰部腫大、稍有不適感，但在術後2-3天就會自行吸收緩解。	防沾黏產品皆為自費品項，故無健保品項可對照

備註：相關資料或金額如有異動,以電腦設定為準

萬芳醫院自費特材品項表

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
270	2372001041	FSZ026881001	Hyaloglide Anti-adhesion Gel-1ml	亞諾葛米防沾黏生物膠-1ml	衛部醫器輸字第026881號	ANIKA	EA	16,520	在肌腱、周邊神經和關節等部位進行手術，常伴隨著沾黏和纖維組織的形成；這可能造成這些結構其正常的敏感度和活動功能的喪失或降低。為了預防術後沾黏的形成，建議局部使用本產品，形成一道防止鄰近組織彼此接觸的屏障，其並且會在局部停留一段時間以避免沾黏的形成。 本產品為國內目前唯一針對肌腱、周邊神經及關節手術的防沾黏產品，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。	本產品適用於預防或降低肌腱、周邊神經與關節手術鬆解手術，與組織間所產生之纖維化或沾黏的發生。		無	現無健保給付品項
271	2372001051	FSZ006164001	DEFEHERE Absorbable Adhesion Barrier	德撫德可吸收防沾黏凝膠-1ml	衛部醫器製字第006164號	科研	EA	19,000	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、周邊神經及關節手術鬆解手術後，組織間產生纖維化或沾黏的發生。 2.本品為使用專利 CHAP 自體酶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。	適用於預防或減少肌腱、周邊神經及關節手術鬆解手術後，組織間產生纖維化或沾黏的發生。	本品需冷藏貯存(2-8℃)，不可冷凍。	目前臨床，尚無不良反應事件報告。	目前尚無健保給付之同類品項
272	2372001052	FSZ006164003	DEFEHERE Absorbable Adhesion Barrier	德撫德可吸收防沾黏凝膠-1.5ml	衛部醫器製字第006164號	科研	EA	29,000	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、周邊神經及關節手術鬆解手術後，組織間產生纖維化或沾黏的發生。 2.本品為使用專利 CHAP 自體酶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。	適用於預防或減少肌腱、周邊神經及關節手術鬆解手術後，組織間產生纖維化或沾黏的發生。	本品需冷藏貯存(2-8℃)，不可冷凍。	目前臨床，尚無不良反應事件報告。	目前尚無健保給付之同類品項
273	2372001053	FSZ006164002	DEFEHERE Absorbable Adhesion Barrier	德撫德可吸收防沾黏凝膠-2ml	衛部醫器製字第006164號	科研	EA	38,000	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、周邊神經及關節手術鬆解手術後，組織間產生纖維化或沾黏的發生。 2.本品為使用專利 CHAP 自體酶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。	適用於預防或減少肌腱、周邊神經及關節手術鬆解手術後，組織間產生纖維化或沾黏的發生。	本品需冷藏貯存(2-8℃)，不可冷凍。	目前臨床，尚無不良反應事件報告。	目前尚無健保給付之同類品項
274	2372001061	FSZ001142001	MateRegen Gel	宮安康宮腔用可吸收防沾黏凝膠	衛部醫器陸輸字第001142號	BIOREGEN	EA	16,999	本產品為子宮腔手術部位專用防沾黏凝膠。	本產品用於子宮鏡和其他子宮腔手術後，預防或減少子宮腔術後沾黏形成，以利傷口自然癒合之過程。	在使用本產品治療後的第一個完整月經週期內應避免懷孕。使用本產品手術後可能有短暫感覺腹脹情形。	在已完成的臨床研究中沒有與本產品相關的不良事件報告。然而，就像任何外科植入的生物材料一樣，在極少數情況下，可能有潛在的不良反應，如感染、異物反應和過敏反應等。	與傳統(懸吊帶)健保手術相比，經腹部薦骨陰道固定術的持久性最好，可減少手術後同房疼痛的問題，有無保留子宮皆可使用。
275	23720010A1	WDZ007506002	"Interceed" (TC7) Absorbable Adhesion Barrier(4350XL)	"壯生" 安得喜(4350XL)	衛署醫器輸字第007506號	ETHICON	EA	15,600	主要目的是阻絕受傷的組織在腹部修復過程中，降低沾黏的發生	同產品特性	●只能使用專屬的本產品，多層或折疊並不會增強可吸收防沾黏膠的性能，卻會降低本產品的吸收速率。使用本產品時應特別小心，不要組織紅和皮膚破	無	無對應健保品項
276	2372002015	TKY032548001	"Covidien" Sonicision Curved Jaw Ultrasonic Dissection System	"柯惠" 索尼西迅彎鉗無線超音波刀系統-彎鉗無線超音波刀	衛部醫器輸字第032548號	COVIDIEN	SET	34,500	1."柯惠" 索尼西迅彎鉗無線超音波刀系統為世界第一支無線器械設計，無線超音波刀可增進手術效率，降地開刀房風險。 2.臨床醫師可單手使用雙模式能量按鈕控制超音波能量強度。最小功率模式以增強止血效果，最大功率模式可用於快速切割。	用於當需要控制出血及使熱傷害最小時之軟組織切割。本器材可被用為一般、整形、兒科、婦科、泌尿科、暴露骨科結構(例如脊柱及關節空間)及其他開放或內視鏡手術中、電外科手術、雷射、鑲製手術刀之輔助物或取代物。索尼西迅彎鉗無線超音波刀器材可被用於凝結直徑小於5mm的獨立的血管。索尼西迅13cm的器材也適用於耳鼻喉科手術。	超音波刀無法被適當清潔及滅菌而安全地重複使用，因此僅可單次使用。	無	無類似品
277	2372002033	TKY025996001	"OLYMPUS" Surgical Tissue Management System	"奧林柏斯" 外科手術系統組-雙極雷聲刀(手槍式及同軸握把) SB-0535PC,TB-0510IC	衛部醫器輸字第025996號	OLYMPUS	SET	25,000	適用於當需要控制出血及使熱傷害最小時之軟組織切割。本器材可被用為一般、整形、兒科、婦科、泌尿科、暴露骨科結構(例如脊柱及關節空間)及其他開放或內視鏡手術中、電外科手術、雷射、鑲製手術刀之輔助物或取代物。索尼西迅彎鉗無線超音波刀器材可被用於凝結直徑小於5mm的獨立的血管。索尼西迅13cm的器材也適用於耳鼻喉科手術。	開放式手術	在心臟鄰近區域內使用時應特別注意。通過心臟的電流或火花放電時整流器所產生的低頻率電流皆可能會引發心室纖維性顫動	無	無
278	2372002034	TKY030220001	"OLYMPUS" THUNDERBEAT Ultrasound electrosurgical instruments for open surgery	"奧林柏斯" 開放性手術用前端驅動握把音波電刀	衛部醫器輸字第030220號	OLYMPUS	PC	26,000	適用於當需要控制出血及使熱傷害最小時之軟組織切割。本器材可被用為一般、整形、兒科、婦科、泌尿科、暴露骨科結構(例如脊柱及關節空間)及其他開放或內視鏡手術中、電外科手術、雷射、鑲製手術刀之輔助物或取代物。索尼西迅彎鉗無線超音波刀器材可被用於凝結直徑小於5mm的獨立的血管。索尼西迅13cm的器材也適用於耳鼻喉科手術。	適用於開放性外科手術、腹腔鏡手術、婦科手術及內視鏡手術	在心臟鄰近區域內使用時應特別注意。通過心臟的電流或火花放電時整流器所產生的低頻率電流皆可能會引發心室纖維性顫動	無	無

備註：相關資料或金額如有異動,以電腦設定為準

萬芳醫院自費特材品項表

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
279	2372002051	TKY007518001	"Maxima" Cordless Ultrasonic Dissector	"久方" 無線超音波刀	衛部醫器製字第007518號	MAXIMA	EA	31,250	本產品適用於在需要控制出血及將熱傷害減輕到最低的情況下，將軟組織切開	如果有發高燒、傷口出現紅腫熱痛、有滲出液或出血現象，持續嘔吐、腹脹、大量腹瀉、劇烈腹痛、黃疸、呼吸困難、等情形時，請立即回醫院診治。	本產品不適用於切割骨骼。不適用以避孕為目的之輸卵管結紮。	無	目前無健保相同品項，故無法比較
280	23720020A3	TAY035174001	"Ethicon" Harmonic HD 1000i Shears	"愛惜康" 哈默尼克進階手術剪 HARHD36	衛部醫器輸字第035174號	ETHICON	EA	31,250	本產品包括夾鉗臂和塗層套管針，用於貫穿 5mm 的套管針，較大直徑套管針中的 5mm 轉換帽或未使用套管針的切口。本產品器械軸可以持續旋轉以便於目測觀察和進入組織目標。本產品上的 2 個記號用來表示相對血管大小，進階止血按鉗針對較大血管設計，適用於直徑 7mm 的血管，當進階止血按鉗使用時切除速度降低止血效果則最最佳。	本產品適用於在需要止血及需將灼傷程度降低時進行軟組織切割。本產品可用於一般外科、整形外科、小兒外科、婦產科、泌尿外科、胸外科、暴露骨性結構（如脊柱和關節腔）的手術、切口和避開淋巴管及其他開放和內視鏡手術中電外科器械、鐮刀刀和不銹鋼解剖刀的輔助品或替代品。	可凝固直徑最大不超過 7mm 的血管。本產品不適用於切割腎實質。本產品不可用於以避孕為目的的輸卵管結紮手術。	無	無
281	23720020A4	TKY027404001	"Ethicon" Harmonic ACE +7 Shears with Advanced Hemostasis HARH36	"愛惜康" 哈默尼克進階手術剪 HARH36	衛部醫器輸字第027404號	ETHICON	EA	28,125	本產品適用於需要止血及須將灼傷程度降低時進行軟組織切割。使用"進階止血"手控按鈕，可凝固直徑最大不超過7mm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。可當作電燒、雷射以及不銹鋼手術刀的輔助或替代物。	手術中及手術後，本產品刀片、夾鉗臂及軸遠端7mm處可能會很熱。要時刻避免不慎接觸組織、膚布和手術服。當本產品啟動時，應避免接觸任何物品及所有金屬或塑膠器械及本體。	不良副作用和風險包括潛在出血、因機械或熱損傷造成的組織受傷、形成未減菌表面或病原轉移、炎症或非預期組織反應、電擊、與異物或磁共振不相容以及財產或環境損壞。	1.作用溫度較低，側向熱傷害亦較小，保護周遭重要組織，術後復原效果佳。 2.使用"進階止血"手控按鈕，止血同時切割最高達7mm血管、淋巴管，術後引流量較低，進而減少引流管放置時間。 3.多功能器械節省多種器械更換與進出時間，節省手術時間與麻醉復原時間
282	23720020A5	TKY027404001	"Ethicon" Harmonic ACE +7 Shears with Advanced Hemostasis HARH23	"愛惜康" 哈默尼克進階手術剪 HARH23	衛部醫器輸字第027404號	ETHICON	EA	28,125	本產品適用於需要止血及須將灼傷程度降低時進行軟組織切割。使用"進階止血"手控按鈕，可凝固直徑最大不超過7mm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。可當作電燒、雷射以及不銹鋼手術刀的輔助或替代物。	手術中及手術後，本產品刀片、夾鉗臂及軸遠端7mm處可能會很熱。要時刻避免不慎接觸組織、膚布和手術服。當本產品啟動時，應避免接觸任何物品及所有金屬或塑膠器械及本體。	不良副作用和風險包括潛在出血、因機械或熱損傷造成的組織受傷、形成未減菌表面或病原轉移、炎症或非預期組織反應、電擊、與異物或磁共振不相容以及財產或環境損壞。	1.作用溫度較低，側向熱傷害亦較小，保護周遭重要組織，術後復原效果佳。 2.使用"進階止血"手控按鈕，止血同時切割最高達7mm血管、淋巴管，術後引流量較低，進而減少引流管放置時間。 3.多功能器械節省多種器械更換與進出時間，節省手術時間與麻醉復原時間
283	23720020A6	SAY019832002	"Ethicon" Harmonic FOCUS Curved Shears and Blue Hand Piece	"愛惜康" 哈默尼克福克斯器械-HAR9F;HAR17F	衛署醫器輸字第019832號	ETHICON	EA	27,885	Harmonic FOCUS 弧形剪刀是一個無菌、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 (MIN 代表最小能量，MAX 代表最大能量)。這個器械有一個彎型刀片及帶有鐵氟龍墊片 (Teflon pad) 的夾鉗臂。本器械長度為 9cm、活動刀長度為 16 mm。用於剪斷和凝固直徑為 5 mm 以內的血管。每個 Harmonic FOCUS 器械均附有一個藍供單一病患使用的無菌藍色轉矩扳手 (TWBLUE) 及輔助握柄。藍色轉矩扳手與輔助握柄只能與 Harmonic FOCUS器械配合使用。 Harmonic FOCUS器械是專門設計與 Harmonic Generator 300 (GEN04) 和 Harmonic 藍色手柄 (HPBLUE) 使用。使用前請參考 Harmonic Generator 300及 Harmonic 藍色手柄 (TPBLUE)使用手冊。	Harmonic FOCUS弧形剪刀適用於控制出血並且將熱傷害減輕到最低的情況下，將軟組織切開。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，並適用於一般外科、耳鼻喉外科、整形外科、小兒科、婦產科、泌尿科、骨科(暴露骨結構例如脊椎和關節腔)及其他開腹性手術。	本產品啟動時，應避免接觸任何物品及所有金屬或塑膠器械及本體	無	無
284	23720020C1	SAY032761001	"ETHICON" EnSeal X1 Tissue Sealer	"愛惜康" 安喜凝強化型組織密封器	衛部醫器輸字第032761號	ETHICON	EA	30,000	本產品是雙電外科器械，可與"愛惜康"複合式發生源(衛署醫器輸字第023022號)配套使用。在進行開放性手術的血管切割及封口，以及組織的切割、抓取及分割。	包括開放性常規、經科、泌尿、腸腔、整形重建與耳鼻喉科外科手術以及需要進行血管結紮（切割及密封）、組織抓取及分割操作的其他手術。（包括結腸切、子宮切除、膽囊切除術、Nissen 胃底折疊術、粘連、卵巢切除術）。	該設備可用於最大 7mm (含) 的血管，以及適用於本產品鉗口的組織夾。	出血，因機械或是熱傷害造成的組織損傷，形成非減菌表面或是病原轉移，發炎或是非預期組織反應，電擊與異物或是磁共振不相容以及財產損失或是環境損傷。另外，裝置啟動、裝置損壞或電磁干擾相關的問題有可能造成意外傷害、擴大手術或改變手術方式。	無健保相關產品可比較
285	2372054151	FSZ030301001	"Dynamesh" Mesh implants for female urinary incontinence	"黛娜美" 女性尿失禁手術用網片	衛部醫器輸字第030301號	FEI	EA	20,000	本產品為網狀植入性網片用於增強結締組織結構和韌帶。植人性網片本身無任何藥理學作用、無毒性。本產品由不能被吸收、非降解的整個二氯乙基單綠纖維編織而成。植人性網片編織結構和網片尺寸能應用於不同的應用領域。本產品材質為 PVPD(Polyvinylidene Fluoride)與目前所有網片材質PP(Poly Pylene)不同，具有生物相容性最高發炎反應只有P.P的一半，孔隙率最大，材質變異性小、穩定性較高，在高壓下不變形。	本產品用於增強結締組織結構和韌帶。治療女性因尿道過度鬆弛和/或因有括約肌機能不全造成的壓力性尿失禁。	1. 本產品由增強劑大體面，所以不可重複使用。重複使用的話可能會導致功能性喪失。2. 本產品需要由專業醫師或是有經驗的醫事人員使用。 3. 本產品不可以用於已經感染的傷口，可能會造成傷口再次復發。則必須移除網片，避免引發血管、神經、膀胱或腸組織受損。 4. 由植人性網片治療女性尿失禁手術必須要知道下列風險：壓爛、感染、疼痛、出血、性障礙、漏尿、損尿困難和網片可能引發下列的併發症：血腫、血塊、囊管的形成、發炎反應、復發或是潰瘍。 5. 執行手術時，必須要在無菌的狀態下執行手術。 6. 請不要使用受損的網片，並且請避免網片和尖銳物品接觸。 7. 本產品在下列情況下不可以使用：■ 網片過期保存期限。■ 包裝受損。■ 包裝未完整。 8. 尿道下網帶的過度校正可能引起術後膀胱殘尿尿排空障礙和網帶過緊引起的尿儲留。 9. 術後請提醒患者避免劇烈運動	本產品的材質尚未在文獻中有發現任何可能會產生的副作用。假如原本就存在的傷口可能會在術後有暫時性的局部刺激。	健保品項 "波士頓科技" 歐奇泰系統之材質支撐力較差，一般約5年材質約7年會變形。 "黛娜美" 女性尿失禁手術用網片穩定度佳、支撐力強、PVPDF材質7年不變形9年不變化。
286	2372054181	FSZ027976001	"NeoMedic" CONTASURE NEEDLELESS	"尼奧麥迪克" 妮都蕾斯無針式網片	衛部醫器輸字第027976號	NEOMEDIC	EA	34,375	本產品針對應力性尿失禁 (SUI)，提供相似於傳統網片之支撐面積，且無跟蹤部傷口。	本產品用於女性因尿道運動性尿失禁 (urethra hypermobility) 和/或內因性括約肌功能不足 (intrinsic sphincter deficiency) 而導致的應力性尿失禁 (SUI)。	本產品為滅菌產品，使用前必須確認產品無菌。產品拆裝前須檢查包裝是否有破損，若發現包裝已有破損，請勿使用。	假使病患因任何組成要件而罹患併發症，需立即移除此裝置。	無類似品項

備註：相關資料或金額如有異動,以電腦設定為準

萬芳醫院自費特材品項表

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
287	2376019141	CBZ030826001	SPECTRANETICS AngioSculpt PTCA Scoring Balloon Catheter	"史特勞斯" 安卓史考特冠 狀動脈血管網狀氣球導管	衛部醫器輸字第 030826號	PECTRANETIC	EA	33,800	本產品於氣球端有三條或 以上的雷射切割線結合金 網狀螺旋支架包裹，支那 會產生集中擴張力，可減 少氣球滑動並幫助狹窄動 脈的管腔擴張，適用於血 流動力學上顯著的冠狀動 脈狹窄治療，包括支架再 狹窄以改善心肌灌注。	本產品適用於血流動力學 上顯著的冠狀動脈狹窄治 療，包括支架再狹窄以改 善心肌灌注。	1.導管採無菌供應，以EO滅 菌，只提供單一病患一次手術 使用，不可以重複使用。 2.病患請配合醫護，導管操作 過程與心導管手術相同，不正 確的姿勢或晃動，會造成不可 預期之血管損傷。	無已知副作用。	PTCA (Dilatation) 品項 尚未有相似的產品，因 此參考健保給付品項之 療效比。本器材有雷射 切割線結合金網狀螺旋 支架包裹可以提供更好 的管腔擴張，以及減少 健保給付高壓氣球無法 處理的管腔與鈣化管腔 因為健保氣球導管所造 成的不可預期之血管損 傷。
288	2376999021	WDZ030732001	"Merit" Safeguard Compression Device	"美瑞特" 傷數佳加壓止血 器	衛部醫器輸字第 030732號	MERIT	EA	1,200	本產品是滅菌且一次性使 用的醫療器材。本產品包 含聚氨酯透明視窗和充氣 囊袋可供觀察穿刺部位， 且含聚氯乙烯透明彈性填 充管及對壓力敏感的自粘 式隔貼封膜。 填充管末端的閥門可與體 律會隔接頭和專門的注射 器連接，利用空氣使中央 充氣囊袋充氣/放氣以提 供壓力於經動脈穿刺部位。	本產品適用於經動脈穿 手術後輔助動脈止血。	須確認無出血情形	無	改善病人止血舒適度
289	2382897150	WDZ011522001	"Z-Medica" QUIKLOT DRESSING 183 1.5*1.5 英吋	"潔美" 快可敷片 183 1.5*1.5英吋	衛署醫器輸音字第 011522號	Z-MEDICA	EA	3,500	"快可" 止血敷片上黏附 有高凝土(為無藥物成份) 唯一兼具安全與有效的 快速身體內與身具有的凝 血連鎖反應機制達到止血 目的。 本產品使用時不會有灼熱 感，也沒有動物或人類蛋 白質成份。 直壓式理想的止血帶於出 血點上並給予一個向下的 壓力來達到壓迫效果。	傷口出血	同時血小板 與凝血功能 不全效果較差	無	1.使用後於幾分鐘內迅速 產生促凝作用 2.搭配使用傳統壓迫止血 法 3.止血更為快速 3.正在服用抗凝血藥物病 人，不會影響止血效果 4.提升病人舒適感 5.使用方便打開即可使 用,操作者無須額外的特 殊訓練 6.需要壓迫的時間短。 7.使用後於幾分鐘內迅速 產生促凝作用 2.搭配使用傳統壓迫止血 法 3.止血更為快速 3.正在服用抗凝血藥物病 人，不會影響止血效果 4.提升病人舒適感 5.使用方便打開即可使 用,操作者無須額外的特 殊訓練 6.需要壓迫的時間短。
290	2382897151	WDZ011522001	"Z-Medica" QUIKLOT DRESSING 458 2*2英吋	"潔美" 快可敷片 458 2*2 英吋	衛署醫器輸音字第 011522號	Z-MEDICA	EA	1,350	"快可" 止血敷片上黏附 有高凝土(為無藥物成份) 唯一兼具安全與有效的 快速身體內與身具有的凝 血連鎖反應機制達到止血 目的。 本產品使用時不會有灼熱 感，也沒有動物或人類蛋 白質成份。 直壓式理想的止血帶於出 血點上並給予一個向下的 壓力來達到壓迫效果。	傷口出血	同時血小板 與凝血功能 不全效果較差	無	1.使用後於幾分鐘內迅速 產生促凝作用 2.搭配使用傳統壓迫止血 法 3.止血更為快速 3.正在服用抗凝血藥物病 人，不會影響止血效果 4.提升病人舒適感 5.使用方便打開即可使 用,操作者無須額外的特 殊訓練 6.需要壓迫的時間短。
291	2382897152	WDZ011522001	"Z-Medica" QUIKLOT DRESSING 459 4*4吋	"潔美" 快可敷片 459 4*4 吋	衛署醫器輸音字第 011522號	Z-MEDICA	EA	8,500	產品中的高凝土成分在傷 口血液接觸時，會立即活 化人體血液的XIII因子， 幫助止血，加快人體凝血 作用能加速人體凝血功能 協助降低失血及輸血量。	用來控制外傷出血，用於 嚴重出血的傷口，如手術 傷口，創傷性損傷的臨時 治療，也可吸收傷口分泌 物或控制體液流失，避免 傷口摩擦、乾燥等。	無法被人體吸收，務必在傷口 閉合前自傷口上移除、避免接 觸眼睛，禁止重新消毒使用。 不可取代控制止血的精密外科 技術、無菌手術，與結紮線或 其他傳統手術的適當應用。產 品在傷口內的留置時間不可超 過24小時。	對高凝土成分過敏者禁用。	無相同成份之健保給付 品項
292	2382897153	WDZ011522001	"Z-Medica" QUIKLOT DRESSING 487 3x4ZF	"潔美" 快可敷片 487 3x4ZF	衛署醫器輸音字第 011522號	Z-MEDICA	EA	20,000	係指以美國藥典中高凝土 成分與甘油成分結合而成 形成幫助止血,加快凝血作 用的一種止血敷片。 高凝土成分在與血液接觸 ，立即活化XIII因子啟動凝 血過程。 這種反應導致XIII因子的 改造， 活化形成XIIa，並啟動後 續的凝血機制。	外科手術創傷敷料， 用來控制外傷出血。 它也可用於嚴重出血的傷 口， 如手術傷口， 創傷性損傷的臨時治療等	同時血小板 與凝血功能 不全效果較差	對高凝土成分過敏者禁用	高凝土可加快活化人體 凝血XIII因子 比相傳統紗布可減少 75%的加壓止血時間。 /無相同成分之健保品項
293	2382897154	WDZ011522001	"Z-Medica" QUIKLOT DRESSING 636 4*4吋	"潔美" 快可敷片 636 4*4 吋	衛署醫器輸音字第 011522號	Z-MEDICA	EA	3,900	可以有效的止住不同情況 的出血，包括正在使用抗 凝血藥物的病患。	用於出血的傷口，外傷或 體內或手術切口，亦可應 用於體內器官或組織的控 制出血和吸收液體。	(1) 本產品應被使用於實際 出血處，置於實際出血附近無 止血作用。(2)如果仍持續出血 ，應增加使用其他產品於傷口 處。	無	無
294	2382897171	TTZ028804001	"Baxter" Ostene Bone Hemostasis Material	"百特" 歐速停水溶性骨用 止血材-3.5g	衛部醫器輸字第 028804號	BAXTER	EA	10,290	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。本產品是水溶 性環氧烷共聚物混合的無 菌產品。	本產品為水溶性植入物， 以控制骨表面的出血。須 以無菌技術將本產品加熱 至所需的硬度。	1.本產品以無菌提供，僅供單 次使用，切勿再次滅菌。丟棄 任何已拆封未使用或包裝已破 損的產品。切勿使用已喪失無 菌狀態的器材。因有汙染之風 險，若滅菌範圍已遭到破壞， 則不得重複使用該器材。 2.本產品不應置於過熱的環 境。請存放於0度至32度(32F至 90F)的環 境中，並避免直接受熱(包括 陽光)。	目前無已知副作用	止血棉 (歸類於手術耗材) 止血時間長易影響手術 品質，且移除後有再出 血的疑慮。
295	2382897173	TTZ028804003	"Baxter" Ostene Bone Hemostasis Material	"百特" 歐速停水溶性骨用 止血材-1g	南部醫器輸字第 028804號	BAXTER	EA	4,286	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。本產品是水溶 性環氧烷共聚物混合的無 菌產品。	本產品為水溶性植入物， 以控制骨表面的出血。須 以無菌技術將本產品加熱 至所需的硬度。	1.本產品以無菌提供，僅供單 次使用，切勿再次滅菌。丟棄 任何已拆封未使用或包裝已破 損的產品。切勿使用已喪失無 菌狀態的器材。因有汙染之風 險，若滅菌範圍已遭到破壞， 則不得重複使用該器材。 2.本產品不應置於過熱的環 境。請存放於0度至32度(32F至 90F)的環 境中，並避免直接受熱(包括 陽光)。	目前無已知副作用	止血棉 (歸類於手術耗材) 止血時間長易影響手術 品質，且移除後有再出 血的疑慮。
296	2382897201	TSZ004087001	"AnsCare" ChitoClot Artery Compression Device	"安適康" 快寧動脈止血 器-止血墊(2 x 3cm)	衛署醫器製字第 00408號	BENQ	EA	4,050	安適康快寧動脈止血器適 用於穿刺手術後之動脈 口止血，穿刺手術可透過 機動脈進行。	安適康快寧動脈止血器適 用於穿刺手術後之機動脈 壓迫止血。	1.超過產品使用期限請勿使 用。 2.使用前檢視包裝和產品是否 有受損現象。產品或包裝如有 損壞切勿使用。 3.請於有醫護人員在場的情況 下使用止血器。 4.止血過程中可能會發生動脈 膨脹、皮下血腫、肢體麻木、 出血、疼痛等現象，請依病患 狀況調整止血器對傷口的壓力 程度。 5.如使用過程中或使用後，病 患出現不適，應立即諮詢醫生 給予適當處理。 6.本產品僅限單次使用，切勿 重複使用。重複使用本產品可 能造成感染或造成身體不適的 風險。	無	無健保替代品
297	2382897211	WDZ011522001	"Z-Medica" QUIKLOT DRESSING 475 3"*4ft	"潔美" 快可敷片 475 3吋 *4Ft(120cm)	衛署醫器輸音字第 011522號	Z-MEDICA	EA	4,300	安適康快寧動脈止血器附 有安適康快凝敷墊。	用於出血的傷口，外傷或 體內或手術切口，亦可應 用於體內器官或組織的控 制出血和吸收液體。	(1) 本產品應被使用於實際 出血處，置於實際出血附近無 止血作用。(2)如果仍持續出血 ，應增加使用其他產品於傷口 處。	無	無

萬芳醫院自費特材品項表

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
298	2382897226	WDZ032511001	"TRICOL" Hemcon Patch PRO	"創科" 漢爾康止血貼布 1.5X1.5英吋	南部醫器輸字第 032511號	TRICOL	EA	1,485	止血器可對手術傷口進行加壓止血，同時透過快速凝敷數層可協助控制出血並吸收傷口滲液，因而提高止血效果。	本產品是人體外用敷，緊急狀況下可暫時控制止血產品，本產品亦可用於洗腎，經皮針穿刺後或經皮導管留下之傷口止血。	1. 內含甲殼類動物如蝦殼萃取之幾丁聚糖，對該成份過敏者不宜使用。 3. 請在48小時內以生理食鹽水或清水沖洗移除止血貼布，並從止血貼布的邊角緩慢地將其移除。	潛在的手術併發症包括但不限於形成血腫，復發性出血，假性動脈瘤，血管血栓形成，將出血引入血管空間，感染和傷口裂開。請採用適當醫療措施妥善處理以上問題。	無健保品，與現行單純徒手加壓方式相比，能有效縮短凝血時間，降低人力負擔。
299	2382897227	WDZ032511002	"TRICOL" Hemcon Patch PRO	"創科" 漢爾康止血貼布 2X2英吋	南部醫器輸字第 032511號	TRICOL	EA	2,363	本產品是由幾丁聚糖(chitosan)所製成。經動物實驗結果顯示可提供一種抗菌屏障以抵抗多種革蘭氏陰性菌及陽性菌，包含葡萄球菌、腸球菌和梭狀不動桿菌。	本產品是人體外用敷，緊急狀況下可暫時控制止血產品，本產品亦可用於洗腎，經皮針穿刺後或經皮導管留下之傷口止血。	1. 勿以本產品覆蓋在眼睛部位。 2. 內含甲殼類動物如蝦殼萃取之幾丁聚糖，對該成份過敏者不宜使用。 3. 請在48小時內以生理食鹽水或清水沖洗移除止血貼布，並從止血貼布的邊角緩慢地將其移除。	潛在的手術併發症包括但不限於形成血腫，復發性出血，假性動脈瘤，血管血栓形成，將出血引入血管空間，感染和傷口裂開。請採用適當醫療措施妥善處理以上問題。	無健保品，與現行單純徒手加壓方式相比，能有效縮短凝血時間，降低人力負擔。
300	2382897231	TTZ030696001	"Bard" Arista AH Absorbable Hemostatic Particles 1g	"巴德" 亞瑞絲達可吸收止血顆粒-1g	南部醫器輸字第 030696號	BARD	EA	10,500	●來源為植物性澱粉，不含任何動物或人體成份●通常可在2天內吸收(其它產品約3-8週)●即時使用，不用預先調配或混合凝膠●可搭配40 μm直徑自體血液回收機使用●常溫保存不用冷凍(60度至零下40度範圍內)	當微血管，靜脈或小動脈出血時，可以使用Arista™AH作為輔助止血方法。本品為純植物性的可吸收止血粉末能加速凝血過程，進而在幾分鐘內快速和有效地進行凝血反應。	包裝檢驗：本產品為無菌產品，不得重新滅菌，任何未使用而己開封的產品，應予以棄置。其它使用細節請參照仿單說明	對於神經及眼科手術的安全性有效性尚未確立。在鼻孔、骨性邊緣部位、脊髓/視神經與視交叉等部位附近，使用止血劑的案例中，曾通報有癱瘓(paralysis)和神經損傷(nerve damage)。大多數通報案例與椎板切除術(laminectomy)有關。	健保無同類型止血產品
301	2382897232	TTZ030696002	"Bard" Arista AH Absorbable Hemostatic Particles	"巴德" 亞瑞絲達可吸收止血顆粒-3g	南部醫器輸字第 030696號	BARD	EA	21,000	●來源為植物性澱粉，不含任何動物或人體成份●通常可在2天內吸收(其它產品約3-8週)●即時使用，不用預先調配或混合凝膠●可搭配40 μm直徑自體血液回收機使用●常溫保存不用冷凍(60度至零下40度範圍內)	當微血管，靜脈或小動脈出血時，可以使用Arista™AH作為輔助止血方法。本品為純植物性的可吸收止血粉末能加速凝血過程，進而在幾分鐘內快速和有效地進行凝血反應。	包裝檢驗：本產品為無菌產品，不得重新滅菌，任何未使用而己開封的產品，應予以棄置。其它使用細節請參照仿單說明	對於神經及眼科手術的安全性有效性尚未確立。在鼻孔、骨性邊緣部位、脊髓/視神經與視交叉等部位附近，使用止血劑的案例中，曾通報有癱瘓(paralysis)和神經損傷(nerve damage)。大多數通報案例與椎板切除術(laminectomy)有關。	健保無同類型止血產品
302	2382897233	TTZ030696003	"Bard" Arista AH Absorbable Hemostatic Particles 5g	"巴德" 亞瑞絲達可吸收止血顆粒-5g	南部醫器輸字第 030696號	BARD	EA	35,000	●來源為植物性澱粉，不含任何動物或人體成份●通常可在2天內吸收(其它產品約3-8週)●即時使用，不用預先調配或混合凝膠●可搭配40 μm直徑自體血液回收機使用●常溫保存不用冷凍(60度至零下40度範圍內)	當微血管，靜脈或小動脈出血時，可以使用Arista™AH作為輔助止血方法。本品為純植物性的可吸收止血粉末能加速凝血過程，進而在幾分鐘內快速和有效地進行凝血反應。	包裝檢驗：本產品為無菌產品，不得重新滅菌，任何未使用而己開封的產品，應予以棄置。其它使用細節請參照仿單說明	對於神經及眼科手術的安全性有效性尚未確立。在鼻孔、骨性邊緣部位、脊髓/視神經與視交叉等部位附近，使用止血劑的案例中，曾通報有癱瘓(paralysis)和神經損傷(nerve damage)。大多數通報案例與椎板切除術(laminectomy)有關。	健保無同類型止血產品
303	2382897234	TTZ030696005	"Bard" Arista AH Absorbable Hemostatic Particles	"巴德" 亞瑞絲達可吸收止血顆粒-38cm塗佈器	南部醫器輸字第 030696號	BARD	EA	3,000	塗佈器可對手術部位創面及傷口(出血點)進行噴灑，可依臨床需要適度修飾長度	本產品為搭配("巴德")亞瑞絲達可吸收止血顆粒輔助止血之延長管，可搭配內視鏡或機器手術術專門使用。	限單次手術使用。本產品為無菌產品，不得重新滅菌	無	無健保給付品項
304	2382897251	WDZ007061002	"Coreleader" HEMO-Bandage X-ray detectable(Sterile)	"康力得" 急救填塞繃帶-含X光線(滅菌)(10X20cm)	南部醫器製字第 007061號	CORELEADER	EA	6,300	康力得幾丁聚糖傷口敷料由天然幾丁聚糖(Chitosan)所製成之幾丁聚糖敷料，其表面帶有正電離子(聚氨基葡萄糖；-NH3+)的獨特性質，可在5至8分鐘內，使動脈血管穿刺傷口止血，並可以不受抗凝血劑之影響，吸引紅血球以及血小板的負離子，促使他們快速聚集在出血口處，迅速形成血栓，以達到止血效果。幾丁聚糖目前已被證實對於細菌及其菌類都有部分抑制效果。而他們的抗菌方式是利用帶有正電荷的幾丁聚糖干擾細胞表面的負電質，改變細胞壁的通透性，使菌體內部的DNA釋放。康力得幾丁聚糖敷料由天然幾丁聚糖(Chitosan)所製成之幾丁聚糖敷料，其表面帶有正電離子(聚氨基葡萄糖；-NH3+)的獨特性質，可在5至8分鐘內，使動脈血管穿刺傷口止血，並可以不受抗凝血劑之影響，吸引紅血球以及血小板的負離子，促使他們快速聚集在出血口處，迅速形成血栓，以達到止血效果。幾丁聚糖目前已被證實對於細菌及其菌類都有部分抑制效果。而他們的抗菌方式是利用帶有正電荷的幾丁聚糖干擾細胞表面的負電質，改變細胞壁的通透性，使菌體內部的DNA釋放。	用於吸收傷口血液與分泌物，控制傷口中，重復出血狀況，提供傷口保護與良好的濕潤微環境。適用於開放性傷口、挫傷、撕裂傷、導管穿刺傷、手術流血傷口。	僅限單次使用。	目前無臨床或研究顯示其副作用。	健保品項僅由傳統止血方式-利用棉紗內紗布或棉花)加壓止血。
305	2382897252	WDZ007061003	"Coreleader" HEMO-Bandage X-ray detectable(Sterile)	"康力得" 急救填塞繃帶-含X光線(滅菌)(10X300cm)(7.5X400cm)(15X200cm)	南部醫器製字第 007061號	CORELEADER	EA	9,500	康力得幾丁聚糖傷口敷料由天然幾丁聚糖(Chitosan)所製成之幾丁聚糖敷料，其表面帶有正電離子(聚氨基葡萄糖；-NH3+)的獨特性質，可在5至8分鐘內，使動脈血管穿刺傷口止血，並可以不受抗凝血劑之影響，吸引紅血球以及血小板的負離子，促使他們快速聚集在出血口處，迅速形成血栓，以達到止血效果。幾丁聚糖目前已被證實對於細菌及其菌類都有部分抑制效果。而他們的抗菌方式是利用帶有正電荷的幾丁聚糖干擾細胞表面的負電質，改變細胞壁的通透性，使菌體內部的DNA釋放。	用於吸收傷口血液與分泌物，控制傷口中，重復出血狀況，提供傷口保護與良好的濕潤微環境。適用於開放性傷口、挫傷、撕裂傷、導管穿刺傷、手術流血傷口。	僅限單次使用。	目前無臨床或研究顯示其副作用。	健保品項僅由傳統止血方式-利用棉紗內紗布或棉花)加壓止血。
306	2382897253	WDZ007061001	"Coreleader" HEMO-Bandage X-ray detectable(Sterile)	"康力得" 急救填塞繃帶-含X光線(滅菌)(10X300cm)(7.5X400cm)(15X200cm)	南部醫器製字第 007061號	CORELEADER	EA	20,000	康力得幾丁聚糖傷口敷料由天然幾丁聚糖(Chitosan)所製成之幾丁聚糖敷料，其表面帶有正電離子(聚氨基葡萄糖；-NH3+)的獨特性質，可在5至8分鐘內，使動脈血管穿刺傷口止血，並可以不受抗凝血劑之影響，吸引紅血球以及血小板的負離子，促使他們快速聚集在出血口處，迅速形成血栓，以達到止血效果。幾丁聚糖目前已被證實對於細菌及其菌類都有部分抑制效果。而他們的抗菌方式是利用帶有正電荷的幾丁聚糖干擾細胞表面的負電質，改變細胞壁的通透性，使菌體內部的DNA釋放。	用於吸收傷口血液與分泌物，控制傷口中，重復出血狀況，提供傷口保護與良好的濕潤微環境。適用於開放性傷口、挫傷、撕裂傷、導管穿刺傷、手術流血傷口。	僅限單次使用。	目前無臨床或研究顯示其副作用。	健保品項僅由傳統止血方式-利用棉紗內紗布或棉花)加壓止血。
307	2384035151	FBZ006926001	XeliteMed CeraOss Bioactive Synthetic Putty-1cc	擎力美賽諾斯生物可吸收骨替代材料-1cc	南部醫器製字第 006926號	XELITEMED	BOT	35,000	生物活性玻璃，可釋放離子促進骨新生，骨親合性佳，無免疫反應，癒合完整	填補因手術、創傷、感染及腫瘤移除造成之骨空隙或缺損	僅供單次使用，使用時應保持在無菌環境下植入患者體內	當併發症產生時，可能需再次手術或取出植入物	不同組成，可階段式降解，與骨新生速度完美契合
308	2384035152	FBZ006926002	XeliteMed CeraOss Bioactive Synthetic Putty-2.5cc	擎力美賽諾斯生物可吸收骨替代材料-2.5cc	南部醫器製字第 006926號	XELITEMED	BOT	54,125	生物活性玻璃，可釋放離子促進骨新生，骨親合性佳，無免疫反應，癒合完整	填補因手術、創傷、感染及腫瘤移除造成之骨空隙或缺損	僅供單次使用，使用時應保持在無菌環境下植入患者體內	當併發症產生時，可能需再次手術或取出植入物	不同組成，可階段式降解，與骨新生速度完美契合
309	2384035153	FBZ006926003	XeliteMed CeraOss Bioactive Synthetic Putty-5cc	擎力美賽諾斯生物可吸收骨替代材料-5cc	南部醫器製字第 006926號	XELITEMED	BOT	82,080	生物活性玻璃，可釋放離子促進骨新生，骨親合性佳，無免疫反應，癒合完整	填補因手術、創傷、感染及腫瘤移除造成之骨空隙或缺損	僅供單次使用，使用時應保持在無菌環境下植入患者體內	當併發症產生時，可能需再次手術或取出植入物	不同組成，可階段式降解，與骨新生速度完美契合
310	2387897191	WDZ003710001	"AnsCare" ChitoClot Pad	"安適康" 快事敷墊(2cm x 3cm)	衛署醫器製字第 003710號	BENQ	EA	1,553	有效減少止血的時間及改善病人的不適感	針對出血的傷口止血	放入體內止血後，要移出體外。	無	此類無健保給付

萬芳醫院自費特材品項表

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
311	2388066015	FBZ029939001	"Biomet" Oxford Partial Knee System-Mobile Anatomic Meniscal Bearing	"邦美" 奧斯福單側人工膝關節系統-活動式襯墊組件	衛部醫器輸字第029939號	BIOMET	SET	70,000	可活動式墊片(Mobile Bearing)可減低磨損,改善術後滿意度,並延長單側人工膝關節使用年限。	單側人工膝關節置換用於符合適應症之病人(如單側室關節炎或缺血性骨壞死),可有效改善症狀,增加關節活動度及減少疼痛;此項可活動式墊片(Mobile Bearing)可有效降低磨損,改善術後滿意度,並延長使用年限。	此項設計僅適用於內側股骨髁骨關節面置換。術前有膝關節韌帶損傷、關節僵硬或感染等狀況不適用於此項手術。術後須遵隨醫師指示復健並定期回診。	極少數病人會有術後感染,植入物鬆脫等併發症。	健保產品為固定式墊片;可活動式墊片(Mobile Bearing)可有效降低磨損,改善術後滿意度,並延長使用年限。
312	2388360061	FBZ028342001	"DePuy Spine" Viper Cortical Fix Screw System-Dual Lead Cortical Fix Screw	"帝富脊椎" 微博皮質固定螺釘脊椎固定系統-雙軸線皮質固定螺釘(可搭配微創手術使用)	衛部醫器輸字第028342號	DEPUY	EA	30,000	由中空套管多軸螺絲及桿組成,為透過皮膚使用。目前材質為鈦合金,符合ASTMF-136規格。不同直徑的桿系統,組件無法交替使用。	適用於非頸椎椎弓根與非椎弓根固定,如:退化性椎間盤疾病,脊椎前移,外傷,脊椎狹窄,彎曲,腫瘤,假性關節及過去融合失敗之骨骼成熟患者。	植入物禁止重複消毒使用。正確處理並放置植入物。治療後應評估考量植入物的拆除。充份配合醫師術後指示。	無	目前無類似健保給付產品
313	2388360062	FBZ028342006	"DePuy Spine" Viper Cortical Fix Screw System - Cortical Fix Fenestrated Screw	"帝富脊椎" 微博皮質固定螺釘脊椎固定系統-皮質中空側孔固定螺釘(可配合微創手術使用)	衛部醫器輸字第028342號	DEPUY	EA	45,500	此螺釘可搭配Viper系統使用,可經皮膚直接微創植入螺釘,減少傷口大小及肌肉破壞。另此側孔螺釘可搭配骨水泥使用。	退化性椎間盤疾病、脊椎前移、脊椎外傷骨折或脫位、脊椎狹窄、彎曲、腫瘤、假性關節及過去融合失敗之骨骼成熟患者	只有曾接受椎弓根螺釘脊椎系統植入術特殊訓練且經驗成熟之脊椎外科醫生,才能執行椎弓根螺釘脊椎系統植入術。DepuySpine脊椎系統組件,不應與其他製造商生產的組件混合使用。	植入物彎曲或斷裂、植入物鬆脫、金屬鉗咬或對異物產生過敏反應、早期或晚期感染、未融合或延遲融合、因為應力遮蔽降低骨質密度,因為裝置存在產生疼痛不適或異物感	微創使用,降低手術失血與肌肉破壞。並且側孔可灌搭配骨水泥使用,增加固定效果。適用於骨鬆或腫瘤患者
314	2388800178	FBZ007815007	"Synthes" LCP reconstruction plate 3.5	"信迪思" 鎖定加壓重建骨板 3.5mm	衛署醫器輸字第007815號	SYNTHE	EA	37,500	鈦合金材質,互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定骨折	四肢骨折	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
315	2388800179	FBZ007815010	"Synthes" Tomofix Tibia plate	"信迪思" 上端脛骨鎖定骨板	衛署醫器輸字第007815號	SYNTHE	EA	69,120	鈦合金材質,互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定矯正骨折	高位脛骨矯正	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
316	2388800181	FBZ007815005	"Synthes" LC-LCP 4.5/5.0	"信迪思" 鎖定加壓骨板 4.5/5.0mm	衛署醫器輸字第007815號	SYNTHE	SET	51,600	鎖定加壓骨板	大骨骨折	建議在患者接受MR 掃描時,仔細監控其對溫度及/或疼痛的感知	植入物變形失效原因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷 癒合遲緩原因於血液循環系統障礙 植入物而引起的疼痛 過敏反應原因於無法適應植入物材質	1.本產品具有鎖定加壓功能有效提升骨折固定成功率。 2.材質為鈦合金生物相容性高。 3.本鋼板為人體解剖預塑型可有效降低手術時間
317	2388800182	FBZ007815004	"Synthes" LC-LCP 3.5mm	"信迪思" 鎖定加壓骨板 3.5	衛署醫器輸字第007815號	SYNTHE	SET	39,375	鎖定加壓骨板	大骨骨折	建議在患者接受MR 掃描時,仔細監控其對溫度及/或疼痛的感知	植入物變形失效原因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷 癒合遲緩原因於血液循環系統障礙 植入物而引起的疼痛 過敏反應原因於無法適應植入物材質	1.本產品具有鎖定加壓功能有效提升骨折固定成功率。 2.材質為鈦合金生物相容性高。 3.本鋼板為人體解剖預塑型可有效降低手術時間
318	2388800183	FBZ007815001	"Synthes" LISS Distal Femur Plate	"信迪思" LISS Distal Femur Plate	衛署醫器輸字第007815號	SYNTHE	SET	87,880	微創特殊器械輔助使用,使術後傷口更小	股骨骨幹骨折 股骨下端關節內外骨折	建議在患者接受MR 掃描時,仔細監控其對溫度及/或疼痛的感知	植入物變形失效原因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷 癒合遲緩原因於血液循環系統障礙 植入物而引起的疼痛 過敏反應原因於無法適應植入物材質	1.本產品具有鎖定加壓功能有效提升骨折固定成功率。 2.材質為鈦合金生物相容性高。 3.本鋼板為人體解剖預塑型可有效降低手術時間
319	2388800189	FBZ007815011	"Synthes" LCP Distal Tibia plate	"信迪思" 下端鎖定加壓脛骨骨板	衛署醫器輸字第007815號	SYNTHE	SET	70,000	鎖定加壓骨板	脛部骨幹	建議在患者接受MR 掃描時,仔細監控其對溫度及/或疼痛的感知	植入物變形失效原因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷 癒合遲緩原因於血液循環系統障礙 植入物而引起的疼痛 過敏反應原因於無法適應植入物材質	1.本產品具有鎖定加壓功能有效提升骨折固定成功率。 2.材質為鈦合金生物相容性高。 3.本鋼板為人體解剖預塑型可有效降低手術時間
320	2388800192	FBZ007815016	"Synthes" Locking calcaneal plate	"信迪思" 鎖定跟骨骨板	衛署醫器輸字第007815號	SYNTHE	SET	68,250	鎖定加壓骨板	腳踝部位預先造型鎖定	建議在患者接受MR 掃描時,仔細監控其對溫度及/或疼痛的感知	植入物變形失效原因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷 癒合遲緩原因於血液循環系統障礙 植入物而引起的疼痛 過敏反應原因於無法適應植入物材質	1.本產品具有鎖定加壓功能有效提升骨折固定成功率。 2.材質為鈦合金生物相容性高。 3.本鋼板為人體解剖預塑型可有效降低手術時間
321	2388800198	FBZ007815013	"Synthes" PHILOS proximal humerus plate 3.5	"信迪思" 肱骨上端鎖定骨板 3.5mm	衛署醫器輸字第007815號	SYNTHE	EA	67,600	鈦合金材質,互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定骨折	近端肱骨骨折	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
322	2388800199	FBZ007815015	"Synthes" LCP for Distal Femur	"信迪思" 遠端股骨鎖定加壓骨板	衛署醫器輸字第007815號	SYNTHE	SET	81,120	鈦合金材質,互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定骨折	遠端股骨骨折	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
323	2388800200	FBZ007815018	"Synthes" LCP Volar plate 2.4	"信迪思" 鎖定加壓掌狀骨板 2.4mm	衛署醫器輸字第007815號	SYNTHE	EA	52,000	鈦合金材質,互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定骨折	遠端腕骨骨折	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
324	2388800201	FBZ024032001	"Synthes" Variable Angle LCP Volar Distal Radius Plate 2.4	"信迪思" 多角度鎖定加壓遠端腕骨骨板 2.4mm	衛署醫器輸字第024032號	SYNTHE	SET	51,250	多角度鎖定釘可依照不同骨折型態改變鎖定角度,釘子可變角度15度	適用於關節內外遠端腕骨骨折	正確選擇植入物,正確的操作流程,避免造成感染	依病人情況可能造成感染,鬆脫	多角度鎖定釘可依照不同骨折型態改變鎖定角度,釘子可變角度15度
325	2388801227	FBZ017032012	"INION" OTPS Biodegradable Fixation System- Pin 1.5x50mm	"盈力恩" 生物可吸收性固定系統-針狀骨釘 1.5x50mm	衛署醫器輸字第017032號	INION	EA	9,975	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攝影,如:X光、核磁共振攝影、電腦斷層。	一般的海綿骨骨折、四肢及足踝、足部之骨折復位與固定、骨切開術或滑動關節部位配合傳統石膏或支架之固定。特殊適應症:踝的骨切開術或骨折。足踝骨折、尺骨、橈骨骨幹骨折。	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。	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。不會妨礙各類視像攝影,如X光、電腦斷層、磁共振攝影。	
326	2388801233	FBZ017032012	"INION" OTPS Biodegradable Fixation System- Pin 2.0x50mm	"盈力恩" 生物可吸收性固定系統-針狀骨釘 2.0x50mm	衛署醫器輸字第017032號	INION	EA	9,975	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攝影,如:X光、核磁共振攝影、電腦斷層。	一般的海綿骨骨折、四肢及足踝、足部之骨折復位與固定、骨切開術或滑動關節部位配合傳統石膏或支架之固定。特殊適應症:踝的骨切開術或骨折。足踝骨折、尺骨、橈骨骨幹骨折。	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。	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。不會妨礙各類視像攝影,如X光、電腦斷層、磁共振攝影。	
327	2388802006	FBZ032822001	"Zimmer" PERSONA The Personalized Knee System All-Poly Patella-Vivacit-E Highly Crosslinked Patella	"捷邁" 博邁耐人工膝關節系統髌骨組件-含維生素E高度交聯髌骨組件	衛部醫器輸字第032822號	ZIMMER	EA	56,000	此髌骨組件為E注射抗氧化的UHMWPE添加維生素E、 α -tocopherol超耐髌骨組件,可減少材質氧化及劣化,大幅減少磨損。	非發炎性退化性關節炎,包括骨關節炎和缺血性壞死、類風濕性關節炎;其他治療或裝置失敗的重建手術。	組件定位不良有重建手術的可能性。	喪失固定、外傷、排列不良、骨再吸收或過度活動,可能造成植入物鬆脫、移位或斷裂;可能發生早期或晚期手術後感染或過敏反應。	此髌骨組件為E注射抗氧化的UHMWPE添加維生素E、 α -tocopherol超耐髌骨組件,可減少材質氧化及劣化,大幅減少磨損。
328	2388802008	FBZ007513002	"ZIMMER" NEXGEN COMPLETE KNEE SOLUTION-PROLONG HIGHLY CROSSLINKED POLYETHYLENE INSERT	"西美" 人工膝關節-超高分子高度交叉連結聚乙烯墊片	衛署醫器輸字第007513號	ZIMMER	EA	56,250	能減少墊片磨耗,降低相關併發症,進而提高人工膝關節壽命。	非發炎性退化性關節炎,包括骨關節炎和缺血性壞死、類風濕性關節炎;其他治療或裝置失敗的重建手術。	組件定位不良有重建手術的可能性。	喪失固定、外傷、排列不良、骨再吸收或過度活動,可能造成植入物鬆脫、移位或斷裂;可能發生早期或晚期手術後感染或過敏反應。	能減少墊片磨耗,降低相關併發症,進而提高人工膝關節壽命。

備註：相關資料或金額如有異動,以電腦設定為準

萬芳醫院自費特材品項表

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
329	2388802032	FBZ009500003	"Zimmer" Periarticular Plating System—Locking Plate (Proximal Tibia)	"西美" 骨板系統—互鎖骨板(近端脛骨)	衛署醫器輸字第009500號	ZIMMER	EA	57,600	助於患者提早自主活動，提升術後生活品質。	近端脛骨骨折	應遵照醫師醫囑使用，避免在骨折未癒合前，在沒有任何輔助下讓裝置接受最高承載應注意事項及術後需要遵照專科醫師指示照護和復健	1.傷口感染:任何手術都可能發生感染,當嚴重時可先採取牽引術,待治癒後在採取骨內固定術治療 2.骨折延遲癒合與骨不癒合 3.應病患個體差異導致金屬過敏發炎	1.依照醫材人體工學量身訂做，減少角度調整時間，降低傷口感染機率。 2. 骨板近關節面較薄，降低軟組織刺激與傷害，骨折穩定效果佳。 3. 骨板與骨頭之間採間接接觸設計，避免阻礙血液供應，加快骨折癒合速度。 4. 使用22-13.5 Stainless steel材質，高硬度，經特殊強化處理，提升骨板韌性，骨板較不易斷裂。 5. 可以提早自主活動，縮短住院天數，增進生活品質 人體工學形狀,材料係給藥使用特材材料
330	2388802033	FBZ009500004	"Zimmer" Periarticular Plating System—Locking Plate (Distal Tibia)	"西美" 骨板系統—互鎖骨板(遠端脛骨)	衛署醫器輸字第009500號	ZIMMER	EA	57,600	助於患者提早自主活動，提升術後生活品質。	遠端脛骨骨折	應遵照醫師醫囑使用，避免在骨折未癒合前，在沒有任何輔助下讓裝置接受最高承載應注意事項及術後需要遵照專科醫師指示照護和復健	1.傷口感染:任何手術都可能發生感染,當嚴重時可先採取牽引術,待治癒後在採取骨內固定術治療 2.骨折延遲癒合與骨不癒合 3.應病患個體差異導致金屬過敏發炎	1.依照醫材人體工學量身訂做，減少角度調整時間，降低傷口感染機率。 2. 骨板近關節面較薄，降低軟組織刺激與傷害，骨折穩定效果佳。 3. 骨板與骨頭之間採間接接觸設計，避免阻礙血液供應，加快骨折癒合速度。 4. 使用22-13.5 Stainless steel材質，高硬度，經特殊強化處理，提升骨板韌性，骨板較不易斷裂。 5. 可以提早自主活動，縮短住院天數，增進生活品質 人體工學形狀,材料係給藥使用特材材料
331	2388802036	FBZ021444001	"Zimmer" Periarticular Locking Plating System—Locking Plate (Elbow)	"捷邁" 骨板系統-互鎖骨板 (肘部)	衛署醫器輸字第021444號	ZIMMER	EA	57,600	助於患者提早自主活動，提升術後生活品質。	遠端肱骨與近端尺骨骨折	應遵照醫師醫囑使用，避免在骨折未癒合前，在沒有任何輔助下讓裝置接受最高承載應注意事項及術後需要遵照專科醫師指示照護和復健	1.傷口感染:任何手術都可能發生感染,當嚴重時可先採取牽引術,待治癒後在採取骨內固定術治療 2.骨折延遲癒合與骨不癒合 3.應病患個體差異導致金屬過敏發炎	1.依照醫材人體工學量身訂做，減少角度調整時間，降低傷口感染機率。 2. 骨板近關節面較薄，降低軟組織刺激與傷害，骨折穩定效果佳。 3. 骨板與骨頭之間採間接接觸設計，避免阻礙血液供應，加快骨折癒合速度。 4. 使用22-13.5 Stainless steel材質，高硬度，經特殊強化處理，提升骨板韌性，骨板較不易斷裂。 5. 可以提早自主活動，縮短住院天數，增進生活品質 人體工學形狀,材料係給藥使用特材材料
332	2388802038	FBZ021444003	"Zimmer" Periarticular Locking Plating System—Locking Plate (Fibula)	"捷邁" 骨板系統—互鎖骨板 (腓骨)	衛署醫器輸字第021444號	ZIMMER	EA	57,600	助於患者提早自主活動，提升術後生活品質。	遠端腓骨骨折	應遵照醫師醫囑使用，避免在骨折未癒合前，在沒有任何輔助下讓裝置接受最高承載應注意事項及術後需要遵照專科醫師指示照護和復健	1.傷口感染:任何手術都可能發生感染,當嚴重時可先採取牽引術,待治癒後在採取骨內固定術治療 2.骨折延遲癒合與骨不癒合 3.應病患個體差異導致金屬過敏發炎	1.依照醫材人體工學量身訂做，減少角度調整時間，降低傷口感染機率。 2. 骨板近關節面較薄，降低軟組織刺激與傷害，骨折穩定效果佳。 3. 骨板與骨頭之間採間接接觸設計，避免阻礙血液供應，加快骨折癒合速度。 4. 使用22-13.5 Stainless steel材質，高硬度，經特殊強化處理，提升骨板韌性，骨板較不易斷裂。 5. 可以提早自主活動，縮短住院天數，增進生活品質 人體工學形狀,材料係給藥使用特材材料
333	2388802043	FBZ031552001	"Biomet" A.L.P.S. Distal Tibia Plating System-Medial and Anterolateral Locking Plates	"邦美" 阿爾卑斯系列遠端脛骨板系統-內側及前外側鎖定式骨板組	南部醫器輸字第031552號	BIOMET	EA	85,000	骨板材質:鈦合金 1.骨板可在骨骼上做3D多項微調，更符合患者骨骼形狀 2.內建FAST guide插件,能大幅減少器械需求量,以提升手術效率 3:可用自攻螺釘，針對標準鎖定抓不到的骨折部位，提供穩固的固定效果 4.遠端支翼可鎖上3.5mm和4.0mm非互鎖螺釘，匹配脛骨內側末端形狀 5.遠端脛骨提供前外側窄式與內側骨板	內側鎖定骨板適用於:遠端脛骨關節內骨折,高位內踝骨折,短截型旋轉性遠端關節外骨折骨折 前外側鎖定骨板適用於:遠端內脛骨骨折	應遵照醫師醫囑使用，避免在骨折未癒合前，在沒有任何輔助下讓裝置接受最高承載	1:少數人可能產生發炎，對金屬產生敏感或有其他不良反應 2.骨折手術過程中可能發生對神經血管軟組織等傷害， 3.手術後傷口癒合不佳或感染以及植人物鬆脫與骨折癒合不良，無癒合等併發症可能	1:此自費骨材材質為生物相容性較高的強化陽極處理鈦合金骨板的穩定性增強 2.提供骨材不具互鎖機制，本產品可以提供更強的固定效果 3.解剖型骨板設計,減少手術時間
334	2388802046	FBZ031702001	"Biomet" A.L.P.S. Elbow Fracture and Proximal Tibia Plating System-Elbow Fracture Locking Plate	"邦美" 阿爾卑斯系列肘骨板及近端脛骨板系統-肘部互鎖式骨板系統	南部醫器輸字第031702號	BIOMET	EA	80,000	骨板材質:鈦合金 1:依照解剖設計,有內外側,後外側,鷹嘴突,近端橈骨頭,喙狀突的骨板可選擇 2:內建FAST guide插件,能大幅減少器械需求量,以提升手術效率 3:可使用自攻螺釘，針對標準鎖定抓不到的骨折部位，提供穩固的固定效果 4:可在骨骼上做3D多向微調,更符合患者骨骼形狀.在骨板彎曲時保持相同強度	適用於肘骨、橈骨、尺骨、鷹嘴突、特別是骨質缺乏骨的骨折、融合、骨折開術和不癒合之固定	應遵照醫師醫囑使用，避免在骨折未癒合前，在沒有任何輔助下讓裝置接受最高承載	1:少數人可能產生發炎，對金屬產生敏感或有其他不良反應 2.骨折手術過程中可能發生對神經血管軟組織等傷害， 3.手術後傷口癒合不佳或感染以及植人物鬆脫與骨折癒合不良，無癒合等併發症可能	1:此自費骨材材質為生物相容性較高的強化陽極處理鈦合金骨板的穩定性增強 2.提供骨材不具互鎖機制，本產品可以提供更強的固定效果 3.解剖型骨板設計,減少手術時間
335	2388802047	FBZ031702002	"Biomet" A.L.P.S. Elbow Fracture and Proximal Tibia Plating System-Proximal Tibia Locking Plate	"邦美" 阿爾卑斯系列肘骨板及近端脛骨板系統-近端脛骨互鎖式骨板系統	南部醫器輸字第031702號	BIOMET	EA	85,000	骨板材質:鈦合金 1:依照解剖設計，可提供標準曲度與大曲線型的骨板來做最適合病患的選擇 2:內建FAST guide插件,能大幅減少器械需求量,以提升手術效率 3:可使用自攻螺釘，針對標準鎖定抓不到的骨折部位，提供穩固的固定效果 4.關節面提供7隻螺釘支撐	適用於治療近端脛骨的不癒合、骨折開術、癒合不良、骨質缺乏和各種骨折固定	應遵照醫師醫囑使用，避免在骨折未癒合前，在沒有任何輔助下讓裝置接受最高承載	1:少數人可能產生發炎，對金屬產生敏感或有其他不良反應 2.骨折手術過程中可能發生對神經血管軟組織等傷害， 3.手術後傷口癒合不佳或感染以及植人物鬆脫與骨折癒合不良，無癒合等併發症可能	1:此自費骨材材質為生物相容性較高的強化陽極處理鈦合金骨板的穩定性增強 2.提供骨材不具互鎖機制，本產品可以提供更強的固定效果 3.解剖型骨板設計,減少手術時間
336	2388802218	FBZ031709001	"Zimmer" PERSONA The Personalized Knee System-PS Vivacit-E Highly crosslinked Articular surface	"捷邁" 博通耐人工膝關節系統-PS含維生素E高度交聯襯墊	南部醫器輸字第031709號	ZIMMER	SET	130,000	關節面組件，由維他命E穩定化的高度交聯超高分子聚乙烯製成，此為後側穩定型墊片，不需保留前後十字韌帶。	本產品適用於關節退性關節炎、骨關節炎、創傷性關節炎、多發性關節炎、創傷後喪失關節結構性之病患。	避免刮痕、撞擊此骨材，必須搭配博通耐人工膝關節之股骨和脛骨裝置，以幫助確保手術植入之準確性。	人工膝關節組件鬆脫、軟組織夾擠造成之傷害、骨折、感染、腿長不一致、傷口癒合延遲、心血管疾病。	較健保襯墊更不容易產生磨損以及滑出的碎片造成的墊片剝落，大幅增加墊片使用年限。

備註：相關資料或金額如有異動，以電腦設定為準

萬芳醫院自費特材品項表

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛審許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
337	2388919009	FBZ010866002	"Wright" ALLOMATRIX Injectable Putty 1c.c	"瑞德" 艾羅麥人工骨骼替代品- 1c.c	衛審醫器輸字第010866號	WRIGHT	BOX	22,000	Allomatrix"艾羅麥"人工骨骼替代品是由"Allogro"廠牌人體去礦物質同質骨細胞與結合介質-calcium sulfate hemihydrate及carboxymethylcellulose所組成。每一批Allogro都在實驗室以組織確認具備有促進骨細胞生長的能力。每一包Allomatrix都包括定量的粉末及定量的溶液加上混合工具。	當粉末與溶液混合之後，所做出來的軟糖般填充物可以塑型並填充於適當的骨頭部位。Allomatrix"艾羅麥"人工骨骼替代品僅供用於填充骨空洞或骨髓腔，不是用來提供穩定骨架。Allomatrix"艾羅麥"人工骨骼替代品是被置放於骨骼系統的骨空洞或髓腔中。(也就是 四肢、骨盆及骨盆。)以及經由手術在骨頭上產生的空洞或外傷造成之骨頭缺陷。	本產品僅供單一病人使用。 包裝破損請勿使用。 未用完之產品請丟棄。 如果瓶子上有裂紋或破裂請勿使用。 千萬不要再消毒Allomatrix艾羅麥"人工骨骼替代品。	傷口可能的併發症包含：血腫、患處引流、骨折、感染及其他一般手術可能發生之併發症。 斷裂或過度填充而擠壓出的骨骼填充物可能產生顆粒碎屑。 患部骨骼變形。 如同一般任何的骨骼填充物，可能發生骨缺損處骨癒生長不完整或缺乏骨癒生長之情形。 若將填充物擠壓填充於閉鎖性的缺損處，可能導致脂肪栓塞及/或填充物栓塞、阻塞血液。	本產品為硫酸鈣及磷酸鈣特殊比例之混和配方，國內健保品人工骨僅含有一單一硫酸鈣或是單一磷酸鈣成分
338	2388919106	FBZ026494001	Pentax Refit Collagen Bone Matrix Implant-10*10*10mm	賓得士膠原基人工骨-10*10*10mm	南部醫器輸字第026494號	HOYA	EA	22,500	本產品由屬於骨骼中無機成分的低結晶性磷酸鈣及有機成分的膠原蛋白所構成，為孔隙度92-98%的白色多孔體。	具有良好的生物相容性，針對不同的骨缺損狀況充分填充		無	目前無類似健保給付產品
339	2388919119	FBZ019480002	"Osteotech" Grafton Demineralized Bone Matrix(DBM) Allograft Products-Gel 1cc	"奧斯特" 補骨洞去礦化異體植骨-凝膠1cc	衛審醫器輸字第019480號	OSTEOTECH	EA	21,450	補骨洞去礦化異體植骨含有去除礦物質後的人骨組織，經添加一種惰性物質後製成去礦化骨基質(DBM)的異體植骨產品。它具有不同的類型或操作的特性。補骨洞凝膠(Gel)是由粉狀的去礦化骨基質製成。補骨洞薄片填材(Flex)、泥膠(Putty)、基質(Matrix)、去骨粒泥膠(Crunch)是由去礦化骨基質凝結所製成。補骨洞去礦骨粒泥膠還含有去礦後的骨碎片或骨粒。補骨洞產品柔軟或其易塑性，可依填植入位置模製或切成不同尺寸和形狀使用。 本去礦化異體植骨產品是採集自捐贈的人骨體組織，以無菌手術技術取得組織並經微生物測試合格後使用。該組織處而在無菌環境下製造，並以抗生素(多黏桿菌素B硫酸鹽、枯草桿菌素和/或健大霉素)處理，用70%酒精清洗，經界面活性劑處理，再以淨化水和超音波沖淨。連續的去礦化過程所產生的鈣磷鹽含量，符合美國組織庫協會(AATB)的標準。	補骨洞去礦化骨基質的用途是作為植骨延伸物、植骨替代物、和填充骨空洞或骨路上不會影響結構穩定的骨裂縫處(即脊柱、骨盆和四肢)。這些骨頭上的空洞和裂縫可能是手術製造出來的或因外傷造成的。 補骨洞是可以如自體植骨或異體骨塊去礦化冷凍乾骨般單獨使用，或與異體植骨或自體植骨或骨蠟混合成植骨塊來使用。 補骨洞只能在填補不致影響骨結構穩定的空洞或裂縫處。 補骨洞能在癒合過程中被宿主骨頭吸收、重塑並取代之。 注意：補骨洞去礦骨粒泥膠(Crunch)內的骨粒大小約為3mm x3mm x3mm，使用在小範圍缺損時，要注意其適切性。	禁忌症: 移植部位存有感染。 治療骨性機能不全的骨折。 注意事項: 本異體植骨可能含有微量的抗生素(多黏桿菌素B硫酸鹽、枯草桿菌素、健大霉素)、優德、界面活性劑和其他製程中所使用的溶液。要注意病患是否對這些抗生素或化學藥品過敏。	無健保給付品項	無
340	2388919121	FBZ019480005	"Osteotech" Grafton Demineralized Bone Matrix(DBM) Allograft Products-Putty 0.5cc	"奧斯特" 補骨洞去礦化異體植骨-泥膠0.5cc	衛審醫器輸字第019480號	OSTEOTECH	BOT	16,445	補骨洞去礦化異體植骨含有去除礦物質後的人骨組織，經添加一種惰性物質後製成去礦化骨基質(DBM)的異體植骨產品。它具有不同的類型或操作的特性。補骨洞凝膠(Gel)是由粉狀的去礦化骨基質製成。補骨洞薄片填材(Flex)、泥膠(Putty)、基質(Matrix)、去骨粒泥膠(Crunch)是由去礦化骨基質凝結所製成。補骨洞去礦骨粒泥膠還含有去礦後的骨碎片或骨粒。補骨洞產品柔軟或其易塑性，可依填植入位置模製或切成不同尺寸和形狀使用。 本去礦化異體植骨產品是採集自捐贈的人骨體組織，以無菌手術技術取得組織並經微生物測試合格後使用。該組織處而在無菌環境下製造，並以抗生素(多黏桿菌素B硫酸鹽、枯草桿菌素和/或健大霉素)處理，用70%酒精清洗，經界面活性劑處理，再以淨化水和超音波沖淨。連續的去礦化過程所產生的鈣磷鹽含量，符合美國組織庫協會(AATB)的標準。	補骨洞去礦化骨基質的用途是作為植骨延伸物、植骨替代物、和填充骨空洞或骨路上不會影響結構穩定的骨裂縫處(即脊柱、骨盆和四肢)。這些骨頭上的空洞和裂縫可能是手術製造出來的或因外傷造成的。 補骨洞是可以如自體植骨或異體骨塊去礦化冷凍乾骨般單獨使用，或與異體植骨或自體植骨或骨蠟混合成植骨塊來使用。 補骨洞只能在填補不致影響骨結構穩定的空洞或裂縫處。 補骨洞能在癒合過程中被宿主骨頭吸收、重塑並取代之。 注意：補骨洞去礦骨粒泥膠(Crunch)內的骨粒大小約為3mm x3mm x3mm，使用在小範圍缺損時，要注意其適切性。	禁忌症: 移植部位存有感染。 治療骨性機能不全的骨折。 注意事項: 本異體植骨可能含有微量的抗生素(多黏桿菌素B硫酸鹽、枯草桿菌素、健大霉素)、優德、界面活性劑和其他製程中所使用的溶液。要注意病患是否對這些抗生素或化學藥品過敏。	無健保給付品項	無
341	2388919122	FBZ019480006	"Osteotech" Grafton Demineralized Bone Matrix(DBM) Allograft Products- Putty 1cc	"奧斯特" 補骨洞去礦化異體植骨-泥膠1cc	衛審醫器輸字第019480號	OSTEOTECH	EA	27,300	補骨洞去礦化異體植骨含有去除礦物質後的人骨組織，經添加一種惰性物質後製成去礦化骨基質(DBM)的異體植骨產品。它具有不同的類型或操作的特性。補骨洞凝膠(Gel)是由粉狀的去礦化骨基質製成。補骨洞薄片填材(Flex)、泥膠(Putty)、基質(Matrix)、去骨粒泥膠(Crunch)是由去礦化骨基質凝結所製成。補骨洞去礦骨粒泥膠還含有去礦後的骨碎片或骨粒。補骨洞產品柔軟或其易塑性，可依填植入位置模製或切成不同尺寸和形狀使用。 本去礦化異體植骨產品是採集自捐贈的人骨體組織，以無菌手術技術取得組織並經微生物測試合格後使用。該組織處而在無菌環境下製造，並以抗生素(多黏桿菌素B硫酸鹽、枯草桿菌素和/或健大霉素)處理，用70%酒精清洗，經界面活性劑處理，再以淨化水和超音波沖淨。連續的去礦化過程所產生的鈣磷鹽含量，符合美國組織庫協會(AATB)的標準。	補骨洞去礦化骨基質的用途是作為植骨延伸物、植骨替代物、和填充骨空洞或骨路上不會影響結構穩定的骨裂縫處(即脊柱、骨盆和四肢)。這些骨頭上的空洞和裂縫可能是手術製造出來的或因外傷造成的。 補骨洞是可以如自體植骨或異體骨塊去礦化冷凍乾骨般單獨使用，或與異體植骨或自體植骨或骨蠟混合成植骨塊來使用。 補骨洞只能在填補不致影響骨結構穩定的空洞或裂縫處。 補骨洞能在癒合過程中被宿主骨頭吸收、重塑並取代之。 注意：補骨洞去礦骨粒泥膠(Crunch)內的骨粒大小約為3mm x3mm x3mm，使用在小範圍缺損時，要注意其適切性。	禁忌症: 移植部位存有感染。 治療骨性機能不全的骨折。 注意事項: 本異體植骨可能含有微量的抗生素(多黏桿菌素B硫酸鹽、枯草桿菌素、健大霉素)、優德、界面活性劑和其他製程中所使用的溶液。要注意病患是否對這些抗生素或化學藥品過敏。	無健保給付品項	無
342	2388919147	FBZ025605002	"Baxter" Actifuse Shape Bone Graft Substitute-Medium Cylinder	"百特" 艾融骨替代物(可塑形)-中型柱狀	南部醫器輸字第025605號	BAXTER	EA	31,500	1.新一代具生物相容性、骨引導性及骨、刺激性的磷酸鈣骨移植替代物，增加骨母細胞附著，加速骨生成。 2.不需調配，可直接單獨使用。 3.與自體骨移植效果相當。 4.抗沖水性，能持續作用於使用部位。 5.吸收時間與骨生成時間一致，持續骨生長作用直到被新生骨取代。 6.病人體質不利骨銘新生時(骨質疏鬆、吸菸、年老耆)，可加速骨銘。 1.移植骨替代材料可用於替代皮膚海綿骨，或海綿骨的異體或自體移植骨。 2.移植骨替代材質應用在外科手術的典型範例有： (1)填補小空洞：例如摘除小型骨腫瘤或接下來進行骨折復位術，或用於截骨術。 (2)骨柱融合術，須有椎體護架(cage)或螺釘固定器材來舒緩植骨部位的生理負荷。	1.本產品用途須在低負荷或低壓迫型的力學環境使用。 2.本產品不得用在必須承受張力、扭力、壓迫力、剪力或彎曲的部位。使用傳統植入裝置(如：螺釘、固定桿)能保護植入骨塊免於此類負荷力。 3.本產品不應使用在體積不受限制的部位(以避免植骨材料位移或流失)。 4.額外的混合用容器與攪拌器於使用前必須先消毒滅菌。	使用本產品的風險(如：感染、植骨塊鬆動、植骨塊無法融合、融合延遲、重覆手術)與異體移植骨的風險相同。但本產品沒有傳染疾病的風險。 具有骨引導，和骨刺激功能。抗沖水性佳，能持續作用於使用部位不會隨水或血液流失，且特珠含砂比例，可增加蛋白質吸收及骨母細胞分化和增值，並透過骨細胞吸收而重塑，與自然骨生成時間一致，相較於傳統合成骨粉之吸收時間過於快速，無法提供足夠的支撐直到骨細胞再生為止。		

備註：相關資料或金額如有異動,以電腦設定為準

萬芳醫院自費特材品項表

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛審許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
343	2388919148	FBZ025605001	"Baxter" Actifuse Shape Bone Graft Substitute-Small Cylinder	"百特" 艾融骨替代物(可塑形)- 小型柱狀	南部醫器輪字第025605號	BAXTER	EA	23,000	1.新一代具生物相容性、骨引導性及骨、刺激性的矽磷酸鈣骨移植替代物，增加骨母細胞附著，加速骨生成。 2.不須調配，可直接單獨使用。 3.與自體骨移植效果相當 4.抗沖水性，能持續作用於使用部位。 5.吸收時間與骨生成時間一致，持續骨生長作用直到被新生骨取代。 6.病人體質不利骨銘新生時（骨質疏鬆、吸菸、年老者），可刺激骨銘生長。	1.移植骨替代材料可用於替代皮質海綿骨、或海綿骨的異體或自體移植骨。 2.移植骨替代材料應用在外科手術的典型範例有： (1)填補小空洞：例如摘除小型骨腫瘤或接下進行骨折復位術，或用於截骨術。 (2)骨柱融合術，須有椎體護架 (cage) 或螺釘固定器材來紓減植骨部位的生理負荷。	1.本產品用途須在低負荷或低壓力的力學環境使用。 2.本產品不得用在必須承受張力、扭力、壓迫力、剪力或彎曲的部位。使用傳統植人裝置 (如：螺釘、固定棒) 能保植人骨塊免於此類負荷力。 3.本產品不應使用在體積不受限制的部位 (以避免植骨材料位移或流失)。 4.額外的混合用容器與攪拌器於使用前必須先消毒滅菌。	使用本產品的風險 (如：感染、植骨塊鬆動、植骨塊無法融合、融合延遲、不得用在必須承受張力、扭力、壓迫力、剪力或彎曲部位) 與異體移植骨的風險相同。但本產品沒有傳染疾病的風險。	具有骨引導、和骨刺激功能,抗沖水性佳，能持續作用於使用部位不會有水或血液流失，且特殊含鈣比例，可增加蛋白質吸收及骨母細胞分化和增值，並透過植骨細胞吸收而重塑，與自然骨生成時間一致，相較於保康合或骨粉之吸收時間過於快速，無法提供足夠的支撐直到骨細胞再生為止。
344	2388919157	FBZ002884001	Osteo-G Bone Void Filler Device-PG Series(1.5 ml)	奧斯古骨填充裝置-鈣鹽-氬氣基磷灰石1.5ml	衛審醫器製字第002884號	OSTEO-G	EA	16,500	可朔型，配合各不同部位之形狀	骨缺損及需長骨之病人	本產品限制單次使用	植入部位組織萎縮或骨骼變形	健保品項無法明型，且無法支撐骨缺損部位
345	2388919158	FBZ002884002	Osteo-G Bone Void Filler Device-PG Series(3.0 ml)	奧斯古骨填充裝置-鈣鹽-氬氣基磷灰石3.0ml	南審醫器製字第002884號	OSTEO-G	EA	28,000	可朔型，配合各不同部位之形狀	骨缺損及需長骨之病人	本產品限制單次使用	植入部位組織萎縮或骨骼變形	健保品項無法朔型，且無法支撐骨缺損部位
346	2388919191	FBZ027409001	"Exactech" Optecure Allgraft Demineralized Bone Matrix-1cc.	美精技悠補骨補骨材料-1cc.	南部醫器輪字第027409號	EXACTECH	EA	28,500	悠補膏(Optecure)補骨材料皆為一套組，內含去礦物質化骨基質(Demineralized Bone Matrix, DBM)混合粉劑和標準混合溶液，以及用於混合時的所有必要工具。悠補膏(含異體骨片)(Optecure +CCC)補骨材料皆為一套組，內含去礦物質化骨基質與異體骨片(Cortical and Cancellous Bone Chips, CCC)的混合粉劑和標準混合溶液，以及用於混合時的所有必要工具。當粉劑與溶液混合後，即可應用生成的泥狀物，將其填入適當的骨質裂縫或缺口中。本產品會在痊癒過程中逐漸被吸收，且被新生骨所取代。	(1)本產品與自體骨混合後可適用於作為骨骼替代品 (四肢、脊椎與骨盆) 與不影響骨性結構穩定性的骨骼系統之骨裂縫或缺口的骨裂縫填充物 (四肢與骨盆)。 (2)這些缺損可能為手術所造成的骨質缺損或是由於外傷所導致造成的骨質缺損。 (3)本產品使用時可混入自體骨髓。 (4)本產品亦能與穩固固定系統(rigid fixation systems) 搭配使用。	在包裝未开封或受損的情況下，本產品的無菌品質是安全無虞。請於接收後	(1)本產品不適合在痊癒過程中作為提供結構支撐的用途。因此，對於在痊癒過程中需倚靠支撐物作為骨骼系統提供結構支撐用途之個案而言，則不應使用本產品。 (2)此兩種異體移植物不應植人現患有感染病症之區域。 (3)處理移植物過程中所使用的硫酸多黏素B與枯草桿菌素會有微量的殘留。 (4)針對可能產生過敏反應之個人，由於無法量其嚴重性，因此對於已知的過敏性患者，應禁止使用本產品。	健保品項為骨片製成，會有病毒感染風險，來源具有不確定性
347	2388919212	FBZ005273002	Pross Injectable Bone Void Filler(Including instrument kit)-3cc	保諾士可注射型人工骨填充物(含操作工具)-3cc	南部醫器製字第005273號	PROSS	SET	34,000	"保諾士" 可注射型人工骨填充物用於填補骨骼裂縫/缺損。當 PROSS 的粉劑與液劑均與攪拌成泥狀物後，可利用注射或是直接填補的方式應用於骨骼裂縫/缺損中，材料硬化後即可暫時支撐骨缺損，避免二次傷害，但不具有穩定骨骼結構之功能。PROSS 在骨癒癒合過程中會被人體所吸收，並同時被新生骨所取代。	保諾士(PROSS)為骨缺損之暫時填補材，可用於風濕補因外科手術、外來應力撞擊造成之創傷以及腫瘤處理等原因所造成骨骼裂縫/缺損。 PROSS能提供骨缺損暫時性的支撐，而不具有穩定骨骼結構之功能。 PROSS在骨骼癒合過程中會被人體所吸收，並同時被新生骨所取代。 PROSS為已滅菌產品且僅提供單一患者使用。	1.PROSS為滅菌產品,若發現包裝已開啟或損壞，切勿使用。 2.若配件套組及內容物有任何破裂髒污，請勿使用。 3.PROSS僅提供單一患者使用。不可二次滅菌，重複使用會有產品劣化、污染以及交叉感染等風險。 4.本產品應放置於清潔乾燥的室內環境，並避免陽光直射。 5.攪拌時加入抗生素，生長因目前未知，故不建議使用。 6.使用PROSS的過程中，應採用無菌操作技術。 7.PROSS僅提供專業醫師使用。 8.若現產品已超過保存期限,請立即停止使用。	可能之副作用包括但不限於：1.發生一般手術常見之症狀，如傷口血腫、流膿、骨折或是感染等。 2.可能造成骨癒合不完全。 3.斷傷血筋時。 4.材料加壓入骨缺損中，有可能會造成脂肪或材料碎屑所造成的栓塞。	當PROSS的粉劑與液劑均與攪拌成泥狀物後，可利用注射或是直接填補的方式應用於骨骼裂縫/缺損中，材料硬化後即可暫時支撐骨缺損，避免二次傷害。特殊結構之硫酸鈣與異體骨粉未顯微可以增強，及延長人工骨之吸收期間，適當的固化時間讓醫師能夠有充足時間填充人工骨至骨缺損處。等待固化後提供較佳抗壓強度，能提供適當的骨支撐性。產品不溶於水，不會造成不必要的耗損，以及可在X-ray下顯影
348	2388919261	FBZ005916003	AEON INJECTABLE BONE VOID FILLER-5cc	亞恩波亞博可注射型人工骨填充物 -5cc	南部醫器製字第005916號	AEON	EA	55,000	亞恩波亞博可注射型人工骨填充物用於填補骨骼裂縫或缺損,當粉劑與液劑均與攪拌成為泥狀物後,可用注射或是直接填補方式應用於骨骼裂縫或缺損中;待材料硬化後即可暫時支撐骨缺損,本產品在骨癒癒合過程中會被人體吸收,並同時被新生骨取代。	本產品為骨缺損之暫時填補材,可用於填補因外科手術、外來應力撞擊造成之創傷以及腫瘤處理等原因所造成之骨骼裂縫或缺損。	1.本產品僅提供單一患者使用。不可二次滅菌,重複使用會有產品劣化、汙染以及交叉感染等風險。 4.攪拌時加入抗生素,生長因子或是血液所造成之影響,目前未知,故不建議使用。 5.使用本產品過程,應採用無菌操作技術,並僅提供專業醫師使用。	可能之副作用包括但不限於：1.發生一般手術常見之症狀,如傷口血腫、流膿、骨折或是感染等。 2.可能造成骨癒合不完全 3.斷傷血筋時 4.材料加壓入骨缺損中,有可能會造成脂肪或材料碎屑所造成的之栓塞	目前健保品項注射式人工骨填充物會有攪拌後液體與粉狀成分分離狀況，本產品並不會有此類情形發生
349	2388919263	FBZ002884003	Osteo-G Bone Void Filler Device-PGSeries(6.0 ml)	奧斯古骨填充裝置-鈣鹽-氬氣基磷灰石6.0ml	衛審醫器製字第002884號	OSTEO-G	EA	46,250	可朔型，配合各不同部位之形狀	骨缺損及需長骨之病人	本產品限制單次使用	植入部位組織萎縮或骨骼變形	健保品項無法朔型，且無法支撐骨缺損部位
350	2388919291	FBZ029071001	"Cellumed" Rafugen DBM-GEL 1cc	"瑟諾美" 瑞輔生去礦化異體植骨-泥膠 1cc	南部醫器輪字第029071號	CELLUMED	EA	33,500	本產品乃用於填補各種不同大小之骨缺損,以促進骨生長及骨癒合	本產品適用於成為不影響骨結構性或穩定性之骨缺損或空陷的骨填補物	注意病患是否對抗生素或化學藥劑過敏且本品只能單次使用	無	由去礦物質的人骨基質和具生物相容的載體 Carboxymethyl Cellulose、澱粉以及甘油所組成比健保品項使骨癒癒合更為有效快速
351	2388919292	FBZ029071002	"Cellumed" Rafugen DBM-GEL 0.5cc	"瑟諾美" 瑞輔生去礦化異體植骨-泥膠 0.5cc	南部醫器輪字第029071號	CELLUMED	EA	21,250	本產品乃用於填補各種不同大小之骨缺損,以促進骨生長及骨癒合	本產品適用於成為不影響骨結構性或穩定性之骨缺損或空陷的骨填補物	注意病患是否對抗生素或化學藥劑過敏且本產品只能單次使用	無	由去礦物質的人骨基質和具生物相容的載體 Carboxymethyl Cellulose、澱粉以及甘油所組成比健保品項使骨癒癒合更為有效快速
352	2388930596	FBZ0277795001	"Medtronic" Capstone PTC Spinal System-Titanium coated peck cage	"美敦力" 蓋普斯鈦塗層脊椎系統-融合器(側開型，鈦塗層PEEK)(配合微创手術使用)	南部醫器輪字第027795號	MEDTRONIC	EA	107,000	Capstone PTC由鈦鈦(CP Titanium)塗層的聚醚醚酮(PEEK)材質融合器所構成。它同時擁有聚醚醚酮(PEEK)材質如人骨組織相近的彈性係數，與鈦金屬利於骨能黏貼之優點。這些術後增加骨癒癒合率以及預防因材質造成術後融合器下陷與椎體內，造成二次傷害，且因聚醚醚酮(PEEK)材質在光學檢測下不受干擾，利於醫生在術後追蹤，提高病人安全性。	本產品適用於L2至S1患有1或2節段退化性椎間盤疾病(DDD)且接受椎間盤融合並搭配自體植骨的病患。這些DDD病患也可能合併有1級脊椎滑脫症或椎體後移滑脫。DDD的定義是經病史與放射線檢查確認為椎間盤原因性背痛與椎間盤退化。這些病患的骨齡必須以成熟，且接受6個月以上的非手術療法。這些植人物可以開放性或微創性後側手術進行植人，或者也可經由前側開孔或經椎體提升(transforaminal)手術進行植人。這些植人物將搭配自體植骨一起使用，這些器材可搭配補強性固定儀器共同用於腰椎。	請勿重複使用或在處理標示為僅供單次使用的器材。重複使用或再處理僅供單次使用的器材可能會破壞器材的結構完整性及預期功能，而導致病患受傷。並不是每一個手術案與都會有成功的節。事實上，脊椎手術的結果可能會特別受到病患之其他病情所影響。本產品若未與植骨搭配使用或未出現骨癒癒合的情況，將導致失敗。 手術前以及手術中的程序，包括外科技術，良好植入物與人的正確選擇與置放等知識，為外科醫師、進一步而言，病人的臨床選擇與其適當應用將對結果產生重大的影響。目前已證實植骨病患會降低其骨癒癒合的機率。病患應告知此事實，並緊告知相關後果。 ●骨癒癒合不良或植骨物未能應用之病患，以及肌力和骨質不足及神經麻痺之病患，亦適宜進行脊椎手術，可能和過去曾經進行其手術的病患產生不同的臨床結果。 醫師注意事項:雖然醫師是公與病人之間的中間認知者，然此說明書所述之重要醫療資訊也請傳達與病人知悉。	潛在的不良事件 ●對於植人物之異物反應，包括可能的縫縮形成、自體免疫疾病和疤痕形成。 ●未癒合(或假性關節融合)。 ●失去神經功能，出現神經根病變、腦膜破裂和產生疼痛。 ●腦脊液漏出參漏。 ●血管出血和血腫。 ●椎間盤炎、蜘蛛膜炎和/或其他形式的發炎反應。 ●深層靜脈栓塞、血栓性靜脈炎和肺栓塞。 ●任何脊椎骨(包括胸骨、椎弓根及椎體)及椎骨或位於手術部位、上方或下方的椎骨突出部位之骨折、顯微骨折、再吸收、損害或骨折。 ●植骨後移。 ●位於手術部位，上方或下方的縫縮脫出，椎間盤破裂或退化。 ●喪失或增加脊椎的移動能力或功能。 ●脊椎手術部位停止任何可能的成長。 ●死亡。	無健保給付品項

萬芳醫院自費特材品項表

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
353	2388930597	FBZ032231001	"Medtronic" CORNERSTONE-SR Ti-Coated Cervical Fusion System	"美敦力" 科能鈦塗層椎間融合系統- 頸椎 Ti-Coated PEEK CAGE	南部醫器輸字第032231號	MEDTROINC	SET	65,000	本裝置用途為頸椎疾病矯正手術後用於穩定及正常癒合過程中促進骨融合。本裝置包括各式寬度、高度及形狀的椎間融合器，由純鈦塗層的聚醚醚酮(PEEK)所製成，可在椎間融合術時置入在兩個頸椎椎體間，提供支撐及矯正。植入物的中空構造可以填入如自體移植骨及骨替代物等材料，可使用額外的輔助器械。	本裝置一般適用於： •退化性椎間盤疾病及不穩定 •初次手術用於特定退化性椎間盤疾病或大範圍的前開減壓 •修正手術用於椎間盤吸收失敗、狹窄及/或手術後不穩定 •假性關節或關節固定術失敗	並不是每一個手術案例都會有成功的節。事實上，脊椎手術的結果可能會特別受到病患之其他病症所影響。本產品若未與植骨搭配使用或未出現骨連結的情況，將導致失敗。	• 不良事件可能發生在使用或未使用相關器械時，未使用相關器械時，不良事件的風險可能因移動或不穩定性而提高，潛在不良事件包含但不限於： • 裝置早期或晚期鬆動或移動， • 對植入物產生異物反應，包括可能形成腫瘤、自體免疫疾病、及/或疤痕。 • 周圍組織或器官壓力，可能導致食道或氣管縮短或骨折，因沒有足夠組織覆蓋置植人物，植入物或移植骨擠壓可能導致喉管併發症。 • 喪失適當的脊椎彎曲度，矯正度、身高、及/或後位程度。 • 在手術部位，其上方、或下方發生骨折或應力遮蔽。 • 骨骼不癒合（non-union）（或假性關節）。 • 喪失神經功能、神經根病變跡象，硬膜囊炎、及/或產生疼痛。 • 神經血管壓迫包括癱瘓或其他類型的嚴重損傷。 • 腦脊液滲漏。 • 出血及/或血腫。 • 脊椎融合處停止生長。 • 椎間盤炎、蛛網膜炎、及/或其他形式的發炎反應。 • 深層靜脈血栓形成，血栓靜脈炎、及/或肺栓塞。 • 移植骨取出部位的併發症。 • 無法維持自然彎曲。	
354	2388999026	FBZ018422001	COFLEX INTERSPINOUS IMPLANTS	可復適脊突間植人物	衛署醫器輸字第018422號	PARADIGM	EA	105,800	可提供病人脊椎原有最自然的活動角度、位置，不使椎間盤高度降低，亦可維持神經孔洞空間。	椎間盤突出 (Herniated Inter Vertebral Disc)、神經孔洞狹窄 (Stenosis)、減輕後維持脊椎的穩定度、相關脊椎病因、腰椎退變、纖維環破裂、椎骨骨折增生、韌帶增厚、ligament、骨性關節炎（關節突關節增大）。	手術前以及手術中的程序，包括外科技術、良好選擇與植入物的正確選擇與置放等知識，為外科醫師成功利用此系統的重要考量。進一步而言，病人的適當選擇與其適當彎曲性將對結果產生重大的影響。目前已證實抽煙病患會降低其骨融合的機會。病患應告知此事實，並緊告知相關後果。肥胖、營養不良或酒精/藥物濫用之病患，以及肌力和骨質不足及神經麻痺之病患，亦適合進行脊椎手術。可能和過去曾經進行其他手術的病患產生不同的臨床結果。	• 對金屬有過敏反應，及術後可能有感染之風險。	提供給付提供足傳統之椎弓跟釘棒固定融合系統。本產品可提供第一階段脊椎治療，保留病人脊椎原有的生理活動度，維持病人脊椎的完整性及接近身體自然伸展彎曲。維持椎間一定高度及穩定性、破壞小、似微創治療（傷口小）、針對有問題節段做適當手術，不會對其他部位造成過度治療，更可以對鄰近節段有預防性治療，早期的融合手術易造成鄰近節段提早病變及退化，如病患若干年後無法有其他治療方法，僅能加長固定節段，會致使病人加速其他病症的產生。
355	2388999063	FBZ032704001	"GLOBUS" COLONIAL ACDF TPS Spacer	"葛柔波絲" 可柔尼頸椎融合器	南部醫器輸字第032704號	GLOBUS	EA	87,998	本產品為椎體融合裝置，可用於提供骨性成熟的患者其他椎體結構穩定，能達成永久設計。更符合理解解剖角度，椎體表面有鈦合金噴塗處理，能提高骨癒合速度，提高手術成功率。	適用於骨性成熟的患者在頸椎（C2-T1）患有退化性椎間盤疾病（DDD）、退化性椎間盤疾病是指椎間盤退化化所引起的椎間盤源性腰痛。	醫師注意事項:雖然醫師是公司與病人之間的中介知者，然該說明書所述之重要醫療資訊也請傳與病人知悉。	退化性椎體或潛在生理條件如頸尿管、頸椎退縮性關節炎或骨質鬆，可能改變癒合過程，因而增加植入物或椎骨斷裂的風險。	產品由可透射線的PEEK聚合物製成，且不透射線標記為鈦合金或鉗，另外本產品也具有鈦合金電鍍塗層，能提高骨癒合速度，提高手術成功率。
356	2388999077	FBZ003878001	Combo Lumbar Disc Cage	康鉅腰椎椎間盤融合器每節置放2顆(鈦合金+PEEK)	衛署醫器號字第003878號	A SPINE	EA	63,450	康鉅腰椎椎間盤融合器為椎體間植人物，由聚醚醚酮(PEEK)製成，並適用符合ISO5832-3之鈦合金(Ti6Al4V)材料為X-ray顯影之用，並取用2H1為噴砂處理及H1為拋光處理做區分，所使用之器械針對植人物而特別設計。	第二腰椎至第一薦椎(L2-S1)椎間盤退變之脊椎後路手術，椎間盤摘除減壓、神經孔擴大成型等。• 脊柱二次手術或脊柱不穩定施行椎間盤固定手術，• 腰椎間隙狹窄或假性關節炎。• 脊柱椎體滑脫、缺部骨折、或退化造成不穩定，經使用椎弓根釘固定後之椎間盤填充用。	建議以脊椎內固定器加以固定，穩定性更佳。 • 可在兩個融合器之間隙植骨，在椎體融合後或後側方植骨融合術。醫師亦可依術前狀況當interbody fusion使用。	可能的不良反應： • 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 • 對植人物之材質過敏 • 植入物之抗力作用使骨密度降低	無
357	2388999080	FBZ007719001	ReBorn Essence Venus Cervical Intervertebral Cage	"瑞寶德" 維納斯頸椎椎間融合器-瑞寶德維納斯頸椎椎間融合器	南部醫器輸字第007719號	REBORN	EA	120,000	獨特的製程避免鈦金屬與PEEK兩個材質產生分離的多孔表面增加抗脫出力，增加穩定性。鈦金屬具良好骨整合能力。多孔的粗糙表面可讓骨細胞較易附著。	用於頸椎C2至C7節段的椎間盤退化疾病-椎椎椎間盤退化疾病和脊柱不穩定、退化性脊椎滑脫症	本產品提供滅菌包裝，不可重複滅菌。植人物僅能單次使用。植人物只有在所有其他治療的可能性已被仔細衡量過並確認不適用後才應該考慮。	以下可能的有害事件是潛伏於任何手術的過程與器械的脊椎手術程序相關的，包括但並非只有在下列現象:失去知覺/藥物治療反應、感染、不明原因發熱、對於移植物體、殘餘以及腐蝕物的異質身體反應(過敏)。	結合兩種材質優點，既可以促進骨融合率，又能降低骨質性鬆動進而降低沉降風險。獨特的製程強化兩種材質結合的穩定性，解決了目前市面上下複合式融合器的問題。
358	2388999175	FBZ003255001	"INTAI" INTERBODY FUSION SYSTEM (PEEK)(TLIF)	"鉻鈦" 高分子複合/鈦合金材料椎間融合系統 (脊椎微創手術用)	衛署醫器製字第003255號	INTAI	EA	60,060	胸腰椎椎體為聚醚醚酮(Ti6Al4V)材質，符合國際標準ASTM F2026-08/ASTM F136。	(1)第二腰椎至第一薦椎椎間盤退變之脊椎後路手術，如椎間盤摘除減壓、神經孔擴大成型等。 (2)脊柱二次手術或脊柱不穩定施行椎間盤固定手術。 (3)腰椎間隙狹窄或假性關節病變。 (4)脊柱椎體滑脫、碎骨骨折、或退化造成不穩定，經使用椎弓根釘固定後之椎間盤填充用。	(1)植人物需要曾經接受必要脊椎手術訓練之醫師施行植入，且符合適應症、禁忌症、不良影響及注意事項之敘述。 (2)建議以脊椎內固定器加以固定，穩定性更佳，亦可兩個填塞之椎間隙植骨。• 作椎體融合術或後側方植骨融合術。醫師也可依術前狀況當Space用。 (3)植人物不得重複使用，植人物於移除後應立即予以拋棄。 (4)手術過程中應使用X-Ray及其他輔助定位、復位以減少併發症。 (5)如病患之職業或活動會對植人物招致過度之應力，可能會導致植人物之失敗。	(1)硬脊膜破裂 (2)因手術創傷造成神經受損 (3)感染 (4)延遲癒合或不癒合 (5)對植人物之材質過敏 (6)植人物之抗力作用使骨密度降低	此系列產品皆為自費，尚無健保給付產品可比較
359	2388999203	FBZ019987001	"Cousin" DIAM Prosthesis	"庫欣" 活動式椎間輔助穩定植人物	南部醫器輸字第019987號	COUSIN	EA	110,400	庫欣" 活動式椎間輔助穩定植人物為骨突穩定及椎間輔助器材。適應症及用途 本產品適用於患有下背痛且保守治療超過6個月仍難以根治，或下背痛且出現坐骨神經痛超過2個月之腰椎手術，適用椎間盤突出或相關疾病及腰椎孔狹窄。	本產品適用於患有下背痛且保守治療超過6個月仍難以根治，或下背痛且出現坐骨神經痛超過2個月之腰椎手術，適用椎間盤突出或相關疾病及腰椎孔狹窄。	排除條件(確病患為下列情況應予以排除) • 飽覽或脊椎後彎畸形 • 嚴重的椎間盤退縮 • 變形性脊椎關節前病 • 自主性肌肉張力異常 • 因脆弱的心裡情境與受損所引起的代償失調 • 禁忌症 請勿在病患無法耐受矽化合物、乙氧基二胺鹽或鈦金屬的情況下，植入"庫欣" 活動式椎間輔助穩定植人物。請勿將本產品使用於仍在成長中的兒童。 請勿將本產品用在偏環或若發生敗血症的區域。 本產品不建議植入兒童體內。本產品只能由受過訓練的專業醫師植入。 本產品來源非出自人體或動物。 醫師應注意之事項：雖然醫師在公司和患者之間扮演媒介的角色，文件所包含重要的醫療資訊亦應清楚的告知患者。請勿重複使用。	可能出現的繼發性反應 發炎反應 永久對帶損傷 韌帶撕裂 植人物的移除	無健保給付品項
360	2388999253	FBZ031571001	"EIT" Cellular Titanium Cervical Cage	"艾易特" 頸椎融合器	南部醫器輸字第031571號	EIT	EA	115,000	本產品為使用雷射粉末燒結製成的鈦合金植人物，可放置自體或人工骨粉提升融合效率，並提供不同尺寸可供選擇	本產品為椎間融合器，提供椎間盤退化或不穩定所致多個椎體神經根、脊髓病變或疼痛的骨節融合。	每位患者的紀錄應載明使用的植人物、術前評估、術後描述、(或批號)	因植人物的存在而疼痛或異物感	植骨骨孔洞設計提供更好的融合率，且提供更多角度設計

備註：相關資料或金額如有異動，以電腦設定為準

萬芳醫院自費特材品項表

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
361	2388999254	FBZ031383001	"EIT" Cellular Titanium PLIF Cage	"艾易特" 腰椎融合器	衛部醫器製字第 03183號	EIT	EA	135,000	本產品為使用雷射粉末燒結(Selective Laser Melting)製成的鈦合金植人物，用於經椎間孔腰部椎間盤切除融合手術(TLDP)提供椎管柱的後路的穩定性，有不同樣式及尺寸之植人物可供選擇，以考慮適用於不同病理的患者。	本產品適用於骨質發育成熟患者的椎間盤退化性疾病(指經病史及影像學研究證實椎間盤源性退化)和一個或多個腰椎不穩定性、椎間盤破裂或突出，和假關節(Pseudarthrosis)或失敗的關節手術(Failed spondylectomy)。本產品用於恢復椎間高度和椎體(L2-S1)椎間體融合，經由椎間孔後路放置。	1.使用前，請仔細閱讀使用說明書，並熟悉手術技術。 2.保持所有工作人員都能夠使用說明書。 3.手術醫師須具備全面指示操作和建立概念性方面的操作技術，妥善的執行植人物，手術是手術醫師的責任。 4.嚴禁不正確對於下正確的诊断，不正確的诊断植人物，不正確的操作技術，不利於治療方法或設備要求不足均將不利於併發症的責任。 5.每位患者的紀錄應說明使用的植人物，病歷號碼、病況描述和地點。 6.在術後階段，醫師保持患者術後執行要緊的充分了解是特別重要的部分。 7.嚴重結構的破壞可能產生運動，腫脹和移位以及其他併發症。植人物在術後有預期到的以適當的技術檢查，以確保適當引發植人物功能障礙的因素可能早檢測出來。 8.有發性手術病變的患者與沒有手術病變的患者在術後結果可能會有不同的等級。 9.切勿重複使用植人物，儘管植人物可能不顯示損傷，先前應用可能已經造成不可見損傷或腐蝕。 10.如果包裝破損，切勿使用本產品，包裝的破損可能損壞到植人物本身，因此這可能導致腐蝕或感染。 11.切勿使用過期的植人物。 12.患者應在手術前有至少6週的非手術治療。 13.強烈建議進行後路輔助固定(例如使用椎弓根鉤)並進行後路後路手術。	1.因體骨、鬆動、磨損、骨折、失去固定、脫出及/或移位造成的臨床失敗。 2.因植人物的存在而疼痛、不適和/或感覺異常。 3.新發性和/或繼發性感染。 4.對異物或植人物材料的過敏性造成的過敏反應。 5.因手術創傷或產品的存在而造成的神經性損傷，包括神經束神經、肌、神經和/或感覺異常。 6.椎骨或其他結構骨折。 7.因應力遮蔽效應(Stress shielding)造成骨質減少。 8.鄰近椎體融合後發生退化的退化性骨質遮蔽效應的不穩定。 9.硬組織融合手術可能會導致導致需要進一步的硬組織修復手術，使植人物在骨質形成和/或以及可能的臨牀失的手術。 10.血管、神經和器官損傷；大動脈或大靜脈的植人物可能促進這些血管，並在術後晚期造成災難性出血。 11.植人物形成或引起腦部、機械性的植人物可能會產生磨損，大多數類型磨損的磨損速率與骨質溶解的潛在性，磨損也會引起其他可能的局部或全身性不良反應。 12.反射性交感神經失調症(Relax sympathetic dysrhythmia, RSD) 13.血腫或形成二重融合缺血性出血 14.形成靜脈血栓、肺栓塞、心絞痛 15.不適合或延遲癒合 16.發熱 17.遺棄率	本產品是以3D 列印技術製成多孔性之椎體籠架，結構與人體骨組織相近(人體骨組織孔隙大小約的600-800 μm，本產品的約500 μm)，不需填充人工骨或植骨即有良好的bone co-growth及骨長入(bone in-growth)效果
362	2388999271	FBZ006350001	"Paonan" NEST-C Interbody System	"寶楠" 耐髓頸椎三維多孔鈦合金椎間融合器	衛部醫器製字第 00635號	PAONAN	EA	115,000	本產品為使用金屬層壓製造技術製成的鈦合金固定物，其包含實心與連通多孔的組成結構，是用於前路頸部椎間切跡融合單一或多個鄰近椎間(C2-T1)的椎體間融合裝置，主要目的為支撐椎間盤高度並提供骨融合效果。	本產品可搭配自體骨移植和/或同種異體骨移植使用。患者必須是患有退化性椎間盤疾病(DDD)且骨質發育成熟，並有六個月以上的非手術治療。	1. 醫師務必給予清楚術後指示和警告，病患也必須遵從醫囑。 2. 應對病患詳細解說本器材的用途和限制。必須提醒病患過度或提前負重、過度的肌肉活動、突然跌倒或重擊脊椎部位皆可能造成器材的鬆脫和斷裂等併發症。 3. 本產品為植入人體器材，適用於在正常融合過程中固定手術部位。 4. 應告知病患骨椎融合處無法癒合，並指指病患如何限制這些身體動作的水久性物理限制。 5. 骨融合已牢固並經放射線檢查確認認為重要，若持續不融合或組件鬆脫、移位或斷裂，應在重大傷害發生前，	和所有外科手術一樣，都可能發生某些併發症，包含：因本產品引起之疼痛及/或異物感、併發性感染及/或腐蝕性的底面，因手術創傷造成神經受損、延遲癒合或不癒合、對本產品之材質過敏、本產品斷裂/鬆動/移位、鄰近疾病、對麻醉的不良反應、植入人體時骨質或椎骨骨折、滑囊炎、切口疝氣/疼痛、椎管狹窄，也有可能發生預期外的其他併發症，為了矯正不良作用可能需要再次手術。	相較於健保給付項目，本產品的優勢為：1.彼此連通多孔結構及表面微薄的氧化鈦層大幅增加與骨組織的接觸表面積，且鈦合金有較高骨親和性，提供廣充讓骨細胞貼附增長；2.高親和氧化鈦層表面可增加椎間盤融合固定力，接觸面較寬實PEEK cage高至少1.7倍，減少移位及沉降的風險；3.較大尺寸孔結構調整結構剛性與椎體相仿。
363	2388999311	FBZ032857001	"GLOBUS" SUSTAIN Radiolucent TPS Spacer	"葛柔波絲" 瑟斯登腰椎融合器	衛部醫器輸字第 032857號	GLOBUS	EA	134,998	產品為頸椎融合裝置，可用於提供骨性成熟的患者的其他體結構穩定，且產品具有多種高度及外型可滿足各種患者解剖需求。產品軸心中空，可讓骨移植材料放置其中，此外產品上下表面皆有突起紋，可抓住椎面骨突起紋以防止脫出。本產品可由透射線的PEEK聚合物製成，且有不透射線標記為鈦合金或鉭，此外其塗層為純鈦電鍍噴塗。	本產品適用於腰椎(L1-S1)患有退化性疾病的腰椎間融合治療。本產品的設計用於即使較長時間沒有融合的情況下也能提供前側骨椎支撐。	椎體融合裝置的植入只能由有經驗的醫師來執行，因為這是一項要求嚴格技術的手術，可能對患者造成嚴重傷害。選擇植人物尺寸考量到術前規劃和患者解剖構造。手術植入物請物重複使用。	退化性疾病或潛在生理條件如糖尿病、類風濕性關節炎或骨質疏鬆，可能改變癒合過程，因而增加植人物或椎骨斷裂的風險。	產品可由透射線的PEEK聚合物製成，且不透射線標記為鈦合金或鉭，另外本產品也具有純鈦電鍍噴塗層，能提高骨癒合速度，提高手術成功率。
364	2388999336	FBZ030113001	"B. Braun" Aesculap CoSPACE XP Anterior Cervical Interbody Fusion System	"柏朗" 雅氏頸椎前路椎間融合系統	衛部醫器輸字第 030113號	AESCULAP	SET	88,000	1.本產品透過前路，用於單節段、多節段椎間融合術以穩定頸椎和胸椎。2.B.Braun有多孔狀雙層塗佈技術，加強植人物穩定性及術後具有有良好的癒合及骨融合效果。	適應症：1.退化性不穩。2.椎間滑脫。3.椎間盤切除術後不穩。4.創傷後不穩定。本產品可提供正常癒合過程支撐，不可用取代正常身體結構，亦不可作為未癒合之處的永久負重支撐。	完全無事使用，1.使用高頻手術器械會損壞本產品，避免在植人物鄰近的區域使用高頻手術器械。若植人物被損壞：請移除植人物。2.由手術醫師負責確認手術程序是否適當執行。3.基於此文件中說明與手術相關的一般風險因素。4.手術醫師必須能完全掌握已確立手術技術的實做與概念層面。5.手術醫師必須完全熟悉骨質解剖結構，包括神經、血管、肌肉、與軟帶等。6.對於任何由錯誤診斷、選擇錯誤的植人物、錯誤地結合植人物組件和/或操作技術、治療方法的限制、或無預期或意外所引起併發症，廠廠皆不承擔任何負責。7.必須讀取說明書以瞭解植人物組件的使用說明。8.植人物組件已經過測試及核准與原廠組件結合。若使用其他組合，則應由手術醫師為此行為負責。9.任何情況下，請勿組合來自不同原廠的植人物組件。10.任何情況下，請勿使用已損壞或經手術切除的組件。11.已使用過的植人物不可重複使用。12.應由主治醫師決定是否移植已使用的植人物組件。13.磁振攝影(MRI)與植人物組件之間的交互作用1.使用1.5及3.0 tesla 磁場的MRI檢查並不會對植人物穿戴者造成任何額外風險。MRI會造成非關鍵性的局部升溫。植人物會產生熱效應，但對植人物本身無害。	副作用及交互作用，除手術相關風險外，與椎間盤手術有關潛在的併發症包括，但不僅限於：1.植人物位置不正、斷裂、鬆動、位移/錯位。2.植人物破裂、假關節形成。融合不足。3.由於健康骨質移除所造成的椎間盤高度損失。4.骨質密度改變，相鄰椎體區域內的退化性變化。5.異物反應、過敏。6.感染。7.神經系統的併發症造成神經根或硬膜的過度牽引或創傷。8.持續性疼痛。	無相同質性健保產品比較
365	2388999337	FBZ032544001	"B.Braun" Aesculap PROSPACE XP Posterior Interbody Fusion System	"柏朗" 雅氏後路椎間盤融合系統	衛部醫器輸字第 032544號	AESCULAP	SET	100,000	1.本產品經後路途徑，用於單節段、及多節段椎間融合術以穩定頸椎和胸椎。2.B.Braun有多孔狀雙層塗佈技術，加強植人物穩定性及術後具有有良好的癒合及骨融合效果。	適應症：1.退化性不穩。2.椎間滑脫。3.椎間盤切除術後不穩。4.創傷後不穩定。本產品可提供正常癒合過程支撐，不可用取代正常身體結構，亦不可作為未癒合之處的永久負重支撐。	完全無事使用，1.使用高頻手術器械會損壞本產品，避免在植人物鄰近的區域使用高頻手術器械。若植人物被損壞：請移除植人物。2.由手術醫師負責確認手術程序是否適當執行。3.基於此文件中說明與手術相關的一般風險因素。4.手術醫師必須能完全掌握已確立手術技術的實做與概念層面。5.手術醫師必須完全熟悉骨質解剖結構，包括神經、血管、肌肉、與軟帶等。6.對於任何由錯誤診斷、選擇錯誤的植人物、錯誤地結合植人物組件和/或操作技術、治療方法的限制、或無預期或意外所引起併發症，廠廠皆不承擔任何負責。7.必須讀取說明書以瞭解植人物組件的使用說明。8.植人物組件已經過測試及核准與原廠組件結合。若使用其他組合，則應由手術醫師為此行為負責。9.任何情況下，請勿組合來自不同原廠的植人物組件。10.任何情況下，請勿使用已損壞或經手術切除的組件。11.已使用過的植人物不可重複使用。12.應由主治醫師決定是否移植已使用的植人物組件。13.磁振攝影(MRI)與植人物組件之間的交互作用1.使用1.5及3.0 tesla 磁場的MRI檢查並不會對植人物穿戴者造成任何額外風險。MRI會造成非關鍵性的局部升溫。植人物會產生熱效應，但對植人物本身無害。	副作用及交互作用，除手術相關風險外，與椎間盤手術有關潛在的併發症包括，但不僅限於：1.植人物位置不正、斷裂、鬆動、位移/錯位。2.植人物破裂、假關節形成。融合不足。3.由於健康骨質移除所造成的椎間盤高度損失。4.骨質密度改變，相鄰椎體區域內的退化性變化。5.異物反應、過敏。6.感染。7.神經系統的併發症造成神經根或硬膜的過度牽引或創傷。8.持續性疼痛。	8.Braun有多孔狀雙層塗佈技術，加強植人物穩定性及術後具有有良好的癒合及骨融合效果。

萬芳醫院自費特材品項表

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
366	2394014038	CMZ020976001	"Boston Scientific" DC Bead Embolic Drug-Eluting Bead	"波士頓科技" 邁西微珠藥物傳遞栓塞系統	衛署醫器輸字第020976號	BOSTON	IAL	60,000	本產品具生物相容、親水、不可被吸收等特性。經過品確校正能填充塑膠doxorubicin的水膠微球體。可達成(1)在供應惡性腫瘤養分的增生血管內形成栓塞。(2)局部持續釋放藥物釋放一定劑量的doxorubicin。經臨床實驗證實，可提高腫瘤壞死率，並且大量降低全身或化療藥物引起之副作用	1.邁西微珠僅用於裝填doxorubicin HCl以達成下列目的：-在供應惡性腫瘤養分的增生血管內形成栓塞。-局部持續對腫瘤釋放一定劑量的doxorubicin。2.邁西微珠可不與藥品合併使用在病灶血管內形成栓塞。	1.若瓶身或包裝有破損情形時，請勿使用。 2.選擇適當尺寸與數量的邁西微珠來治療病症。 3.唯有曾接受特定部位栓塞治療訓練的醫師，才可使用。	不良的回流或流動到病灶處鄰近的正常動脈，或經過病灶流到其他的動脈或動脈床。	本產品可大幅改善健保給付品項所帶來之較高比例的全身性或化療藥物doxorubicin所引起的副作用。根據臨床實驗，對於病人的腫瘤治療反應也可大幅提升。治療後的3-5年存活率也較健保品項高。除可延長病患的存活時間，也可提高其生活品質。
367	2394041511	CEZ029038001	"Angiodroid" The CO2 Injector-Single Use Adaptor for ANGIODROID	"安卓德" 二氧化碳血管攝影注射系統-血管攝影用單次使用轉接器	衛署醫器輸字第029038號	ANGIODROID	SET	11,200	此血管攝影用單次使用轉接器可連接二氧化碳血管攝影注射系統與病人血管路，本產品可作為攝影劑使用之二氧化碳(CO2)按照所設定之壓力及體積注入血管	無禁忌症者皆可適用，原廠特別建議有下述情況的患者使用本產品： • 腎衰竭(肌酸酐大於2.0 mg/dL；腎小球過濾率低於60 ml/min)的患者 • 對含碘顯影劑無耐受(力過敏)的患者。 • 高血壓患者。 • 糖尿病患者。 • 動靜脈瘻管(arteriovenous fistula)的放射顯影。 • 內出血的放射顯影。	1.每次注射之間建議等待至少兩(2)分鐘。 2.如果靜脈的二氧化碳過量(氣體進入右心室或肺動脈幹)，使患者呈左側臥左側在下、右側在上。 3.如果二氧化碳淤滯(例如在主動脈瘤內)，變換患者的位置使氣體流入末梢區域。	可能副作用 • 噁心 • 疼痛 • 頭暈 • 心悸過速 • 醫源性中毒	無相似健保給付品項 傳統血管攝影常注射含碘顯影劑來形成血管攝影，但對於腎功能不佳或糖尿病的病人，可能導致會引起相關的腎病變。"安卓德"二氧化碳血管攝影注射系統，提供病患另一種選擇，採用無碘無毒的二氧化碳為顯影劑，降低腎病變的可能
368	2396009015	FSZ018782001	"Bard" Composix L/P Mesh(11.4CM/10.8X15.9 CM)	"巴德" 康柏斯輕質型修補網(11.4CM/10.8X15.9CM)	衛署醫器輸字第018782號	BARD	EA	19,688	使用於腹部切口疝氣，可直接置入腹腔，可用於腹腔鏡。下層為單層ePTE材質補片，可與腹腔內器官直接接觸，不引發沾黏；上層為單層單股聚丙烯材質大網孔補片，並有縫補片可強化組織。XL規格有附一隻捲網片支架，以便置入。	適用於在脆弱的地方加強軟組織，例如修補疝氣與胸壁缺陷	1.產品無菌供應，使用前請檢查確認包裝是完整且沒有損壞。 2.產品只能單次使用，不要重複減菌或重複使用。打開後，請丟棄未使用的未使用部分。 3.使用任何永久性的網片或補片，在受污染或感染的傷口上，可能會導致瘻管的形成，同時/或彌補物被拒排。 4.只有合格的醫師並擁有適當的外科技術下才能使用此彌補物。	可能的併發症為血清腫，發炎，血腫，沾黏，擠壓或管	可直接植入腹腔修補疝氣，並預防網膜與臟器發生沾黏
369	2396009016	FSZ018782002	"Bard" Composix L/P Mesh(15.9-18.4CMX21.0-26.1CM)	"巴德" 康柏斯輕質型修補網(15.9-18.4CMX21.0-26.1CM)	衛署醫器輸字第018782號	BARD	EA	30,469	使用於腹部切口疝氣，可直接置入腹腔，可用於腹腔鏡。下層為單層ePTE材質補片，可與腹腔內器官直接接觸，不引發沾黏；上層為單層單股聚丙烯材質大網孔補片，並有縫補片可強化組織。XL規格有附一隻捲網片支架，以便置入。	適用於在脆弱的地方加強軟組織，例如修補疝氣與胸壁缺陷	1.產品無菌供應，使用前請檢查確認包裝是完整且沒有損壞。 2.產品只能單次使用，不要重複減菌或重複使用。打開後，請丟棄未使用的未使用部分。 3.使用任何永久性的網片或補片，在受污染或感染的傷口上，可能會導致瘻管的形成，同時/或彌補物被拒排。 4.只有合格的醫師並擁有適當的外科技術下才能使用此彌補物。	可能的併發症為血清腫，發炎，血腫，沾黏，擠壓或管	可直接植入腹腔修補疝氣，並預防網膜與臟器發生沾黏
370	2396009017	FSZ018782003	"Bard" Composix L/P Mesh(21.0-26.1CMX26.1-36.2CM)	"巴德" 康柏斯輕質型修補網(21.0-26.1CMX26.1-36.2CM)	衛署醫器輸字第018782號	BARD	EA	29,375	使用於腹部切口疝氣，可直接置入腹腔，可用於腹腔鏡。下層為單層ePTE材質補片，可與腹腔內器官直接接觸，不引發沾黏；上層為單層單股聚丙烯材質大網孔補片，並有縫補片可強化組織。XL規格有附一隻捲網片支架，以便置入。	適用於在脆弱的地方加強軟組織，例如修補疝氣與胸壁缺陷	1.產品無菌供應，使用前請檢查確認包裝是完整且沒有損壞。 2.產品只能單次使用，不要重複減菌或重複使用。打開後，請丟棄未使用的未使用部分。 3.使用任何永久性的網片或補片，在受污染或感染的傷口上，可能會導致瘻管的形成，同時/或彌補物被拒排。 4.只有合格的醫師並擁有適當的外科技術下才能使用此彌補物。	可能的併發症為血清腫，發炎，血腫，沾黏，擠壓或管	可直接植入腹腔修補疝氣，並預防網膜與臟器發生沾黏
371	2396009022	FSZ017697002	"Ethicon" ULTRAPRO Hernia System(L)	"愛惜康" 優全補疝氣系統(L)	衛署醫器輸字第017697號	ETHICON	EA	13,143	本產品可用來修補需要額外支撐的腹股疝氣，它具有先進的形狀，此形狀被設計來貼合腹股溝疝氣。	本產品適用於腹壁疝氣缺陷的開放式修補方式，且需要加上補強材料來達成理想手術結果。	不得切割或修剪裝置的底層網片，因為產品可能無法如預期運作。 尚未針對本產品確立使用腹腔鏡的安全性和有效性。	潛在的不良反應通常與可透過手術植入的材料有關，包含感染、免疫過敏反應、急性或慢性疼痛、網片周圍組織的過度收縮或萎縮，以及網片故障/疝氣復發。	此為輕質量部分可吸收人工網膜，臨床表現佳，復發率小且病患舒適性較高
372	2396009087	FSZ019507001	"Covidien" Sofradim PARIETENE Proprip Meshes	"柯惠" 舒法定帕瑞挺寶格麗編網	衛署醫器輸字第019507號	COVIDIEN	EA	13,000	1.本品包含可自體吸收的Polylactic Acid形成似魔鬼氈效果的固定系統，取代了縫線的角色，提供全面均勻的固定效應。 2.本品只分左右，不分成大小，操作簡單且固定迅速，可減少縫線操作時間、手術時間與痛苦。 3.此產品提供組強病人免縫線固定機制，減低病人因縫線固定的不適感或慢性疼痛感。 4.植入15個月後，本網膜自體吸收重量減少一半，病人異物感更低。	透過前開無張力技術進行鼠蹊部疝氣修補手術。	尚未針對本產品確立使用腹腔鏡的安全性和有效性。	使用本產品後，也可能出現因使用網狀貼布進行腹部層層重建所引起的相關併發症。這些併發症包括(但不局限於)： (1)血清腫、(2)復發、(3)慢性疼痛、(4)感染、(5)內臟沾黏、(6)對產品成分產生過敏反應	"魔鬼氈" 設計的網膜： (1)縮短手術時間 (2)減少病人住院天數 (3)病人可免縫線固定而疼痛感減少、恢復快 (4)為部分可吸收材質，15個月後，整體重量減少一半，病人異物感更低。
373	2396009092	FSZ019640001	"COOK" Biodesign hernia graft(13X15CM)	"曲克" 拜爾迪賽疝氣支撐物(13X15CM)	衛署醫器輸字第019640號	COOK	EA	35,200	1.可以抗感染(切開病人可以使用)。2.不會造成組織沾黏。3.不會刺破腸子或磨破腸子。4.腹部關不起來。可以用Biodesign先覆蓋在腹腔上維持生命現象。減少水分散失。5.癌症病人可以使用。6.直腸脫垂可以用來固定。7.肛門不保留手術可以用來做強化作用。8.休格貝克手術可以用在強化作用上。	1.幫助腹壁疝氣修補。2.可用在切除器官的疝氣修補上。3.癌症病人要做二次手術或放化療皆可使用在病人的疝氣或強化上面。4.腹部關不起來病人可暫時使用維持生命現象。減少水分散失。	無	無	無
374	2396009093	FSZ019640002	"COOK" Biodesign hernia graft(13X22CM)	"曲克" 拜爾迪賽疝氣支撐物(13X22CM)	衛署醫器輸字第019640號	COOK	EA	40,000	1.可以抗感染(切開病人可以使用)。2.不會造成組織沾黏。3.不會刺破腸子或磨破腸子。4.腹部關不起來。可以用Biodesign先覆蓋在腹腔上維持生命現象。減少水分散失。5.癌症病人可以使用。6.直腸脫垂可以用來固定。7.肛門不保留手術可以用來做強化作用。8.休格貝克手術可以用在強化作用上。	1.幫助腹壁疝氣修補。2.可用在切除器官的疝氣修補上。3.癌症病人要做二次手術或放化療皆可使用在病人的疝氣或強化上面。4.腹部關不起來病人可暫時使用維持生命現象。減少水分散失。	無	無	無
375	2396009094	FSZ019640003	"COOK" Biodesign hernia graft(20X20CM)	"曲克" 拜爾迪賽疝氣支撐物(20X20CM)	衛署醫器輸字第019640號	COOK	EA	64,000	1.Biodesign為生物性材質，無外來物反應。2.可使用於感染病人。3.不易沾黏。降低復發率及感染發生機率，避免二次手術	腹壁疝氣修補術	本產品用豬來源做原料，不得用在對豬來源材質過敏的病患。	無	無
376	2396009095	FSZ019640004	"COOK" Biodesign hernia graft(20X30CM)	"曲克" 拜爾迪賽疝氣支撐物(20X30CM)	衛署醫器輸字第019640號	COOK	EA	94,900	1.Biodesign為生物性材質，無外來物反應。2.可使用於感染病人。3.不易沾黏。降低復發率及感染發生機率，避免二次手術	腹壁疝氣修補術	本產品用豬來源做原料，不得用在對豬來源材質過敏的病患。	無	無

備註：相關資料或金額如有異動，以電腦設定為準

萬芳醫院自費特材品項表

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
377	2396009097	FSZ018591002	"COOK" Biodesign 4-layer tissue Graft-7x10CM	"曲克" 拜爾迪賽4層支撐物-7x10CM	衛署醫器輸字第018591號	COOK	EA	21,000	軟組織術後由於組織覆蓋不足，造成重建植人物僅存皮膚覆蓋，可使用本品減少術後疼痛及併發症，完全自體重建為血管化組織。	軟組織重建	本產品用豬來源做原料，不得用在對豬來源材質過敏的病患。	無	無
378	2396009098	FSZ018591003	"COOK" Biodesign 4-layer tissue Graft-7x20CM	"曲克" 拜爾迪賽4層支撐物-7x20CM	衛署醫器輸字第018591號	COOK	EA	30,000	軟組織術後由於組織覆蓋不足，造成重建植人物僅存皮膚覆蓋，可使用本品減少術後疼痛及併發症，完全自體重建為血管化組織。	軟組織重建	本產品用豬來源做原料，不得用在對豬來源材質過敏的病患。	無	無
379	2396009099	FSZ018591001	"COOK" Biodesign 4-layer tissue Graft-4x7CM	"曲克" 拜爾迪賽4層支撐物-4x7CM	衛署醫器輸字第018591號	COOK	EA	19,500	軟組織術後由於組織覆蓋不足，造成重建植人物僅存皮膚覆蓋，可使用本品減少術後疼痛及併發症，完全自體重建為血管化組織。	軟組織重建	本產品用豬來源做原料，不得用在對豬來源材質過敏的病患。	無	無
380	2396009102	FSZ024080002	TiO2Mesh Surgical mesh implant (MFP111)	"百歐瑟" 二氧化鈦氈氣修補網(MFP111)	衛署醫器輸字第0240809號	BIOCER	EA	12,000	二氧化鈦塗層可有組織維母細胞生長，親水性表面有自我吸附性及自我開闢特性，方便開闢操作及節省手術時間	本品為修復腹腔壁組織缺陷使用。使用網片前，醫師須確認氈氣缺陷部位大小，並確保網片能有效覆蓋。為盡量減少植入後併發症及復發，網片必須充分貼上。若因需開闢而裁切網片，須注意可能會造成小傷口。	本品只能由相關熟悉手術的醫師使用。使用網片前，醫師須確認氈氣缺陷部位大小，並確保網片能有效覆蓋。為盡量減少植入後併發症及復發，網片必須充分貼上。若因需開闢而裁切網片，須注意可能會造成小傷口。	使用本品可能產生的副作用包括血清腫，血腫，復發，感染，內臟沾黏，網片移位及瘻管形成。如同其他異物，本品對已感染或污染的傷口可能有不良影響。	全球唯一100%二氧化鈦塗層，有利纖維母細胞生長，且親水性表面有自我吸附性且節省內視鏡手術時間；自我吸附性及自我開闢特性方便內視鏡手術操作，並可減少固定需求，避免因使用固定材料而引起之併發症。
381	2396009103	FSZ024080003	TiO2Mesh Surgical mesh implant (MFP121)	"百歐瑟" 二氧化鈦氈氣修補網(MFP121)	衛署醫器輸字第0240809號	BIOCER	EA	12,000	二氧化鈦塗層可有組織維母細胞生長，親水性表面有自我吸附性及自我開闢特性，方便開闢操作及節省手術時間	本品為修復腹腔壁組織缺陷使用。使用網片前，醫師須確認氈氣缺陷部位大小，並確保網片能有效覆蓋。為盡量減少植入後併發症及復發，網片必須充分貼上。若因需開闢而裁切網片，須注意可能會造成小傷口。	本品只能由相關熟悉手術的醫師使用。使用網片前，醫師須確認氈氣缺陷部位大小，並確保網片能有效覆蓋。為盡量減少植入後併發症及復發，網片必須充分貼上。若因需開闢而裁切網片，須注意可能會造成小傷口。	使用本品可能產生的副作用包括血清腫，血腫，復發，感染，內臟沾黏，網片移位及瘻管形成。如同其他異物，本品對已感染或污染的傷口可能有不良影響。	全球唯一100%二氧化鈦塗層，有利纖維母細胞生長，且親水性表面有自我吸附性且節省內視鏡手術時間；自我吸附性及自我開闢特性方便內視鏡手術操作，並可減少固定需求，避免因使用固定材料而引起之併發症。
382	2396009132	FSZ022249001	"Bard" Ventry Hernia Patch(8x12CM/7.6CM)	"巴德" 凡萃歐氈氣補片(8x12CM/7.6CM)	衛署醫器輸字第022249號	BARD	EA	15,180	1.腹部開放性氈氣修補手術使用 2.應用於低侵入性無張力氈氣修補技術。 3.獨創"完全可吸收"防捲記憶環設計，使修補網片定型並維持開闢的狀態，置放容易且不需要過多的縫合加以固定。 4.雙面材質：a.上層為兩層單股聚丙烯材質，可使組織容易向內增生避免補片位移，因而可以降低復發率。b.腹面內層為延展性聚四氟乙烯(ePTFE)材質，可以形成阻隔以減少腹腔組織與植人物發生黏黏的情況。因不需要於腹膜前開闢進行切口，因而減少手術時間且病人恢復也比較快。	適用於軟組織缺陷的重建，例如氈氣的修補	本產品不適用於嬰幼兒。使用前請參照使用手冊，僅限為外科技術合格醫師使用，固定過程中不要切開POD單纖維	可能的併發症為血清腫，發炎，血腫，沾黏，瘻管或壞管	健保品項無此類防沾黏產品
383	2396009136	FSZ022249002	"Bard" Ventry Hernia Patch(11x14CM)	"巴德" 凡萃歐氈氣補片(11x14CM)	衛署醫器輸字第022249號	BARD	EA	28,380	1.直接置入腹腔。下層為單層ePTFE材質補片，可與腹腔內器官直接接觸，不引發沾黏；上層為雙層單股聚丙烯材質大網孔補片，聚內層補片可強化組織，並有固定補片之功能。補片外層具有防捲記憶環；XL規格為雙層記憶環，記憶環為PDO完全可吸收材質，可提供置入時補片平整，方便穩定，於6-8個月可完全吸收	適用於軟組織缺陷的重建，例如氈氣的修補	無	可能的併發症為血清腫，發炎，血腫，沾黏，瘻管或管	可直接置入腹腔修補氈氣，並自網膜與臟器發生沾黏
384	2396009219	FSZ018055002	"Covidien" Sofradim PARIETEX Composite Meshes (15x10cm)	"柯惠" 舒法定帕瑞得複合式人工編網(15x10cm)	衛署醫器輸字第018055號	COVIDIEN	EA	36,125	1. 本品採用IPOM術式治療腹部氈氣。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，有效降低腹部氈氣併發症、復發率。 2. 產品由3D多股聚丙烯人工網及可吸收的膠原蛋白組成。 3. 3D多股聚丙烯人工網，可用於補強壁層，其具高親水性，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。	本產品可於外科修復時用來補強組織，其適用於治療切口氈氣、修補腹壁及補強腔壁(由與壁層相關的組織。 不可吸收的三維聚丙烯人工編網可提供軟組織長期的補強功能。另一方面，可吸收的親水性薄膜可在直接接觸內臟時，減少組織附著於人工編網的情況。	1. 本產品限由有經驗的醫師於他們的職務範圍內使用。 2. 本產品用於懷孕婦女的有效性尚未被確立，對於未來有計畫要懷孕的婦女，外科醫師應注意本產品無法隨病性成長而大幅地延展。 3. 術後照護請聽從醫師護理人員指示。	使用本產品之後，亦可觀察到因使用補強材料進行壁層重建所引起的併發症。 這些併發症包含但不限於：血清腫/血腫/復發/沾黏/慢性疼痛/感染/發炎/對本產品成分產生過敏反應。	1. 有效減低腹部氈氣病人的復發率。 2. 植入口可防止組織沾黏並自體吸收。 3. 植入口能部份自體吸收；依人體力學彈性編織，有效減少病人的不適、疼痛感。 4. 可以微創腹腔鏡術式治療。
385	2396009220	FSZ018055004	"Covidien" Sofradim PARIETEX Composite Meshes-PCO2015F(20x15cm)	"柯惠" 舒法定帕瑞得複合式人工編網-PCO2015F(20x15cm)	衛署醫器輸字第018055號	COVIDIEN	EA	40,338	1. 本品採用IPOM術式治療腹部氈氣。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，有效降低腹部氈氣併發症、復發率。 2. 產品由3D多股聚丙烯人工網及可吸收的膠原蛋白組成。 3. 3D多股聚丙烯人工網，可用於補強壁層，其具高親水性，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。	本產品可於外科修復時用來補強組織，其適用於治療切口氈氣、修補腹壁及補強腔壁(由與壁層相關的組織。 不可吸收的三維聚丙烯人工編網可提供軟組織長期的補強功能。另一方面，可吸收的親水性薄膜可在直接接觸內臟時，減少組織附著於人工編網的情況。	1. 本產品限由有經驗的醫師於他們的職務範圍內使用。 2. 本產品用於懷孕婦女的有效性尚未被確立，對於未來有計畫要懷孕的婦女，外科醫師應注意本產品無法隨病性成長而大幅地延展。 3. 術後照護請聽從醫師護理人員指示。	使用本產品之後，亦可觀察到因使用補強材料進行壁層重建所引起的併發症。 這些併發症包含但不限於：血清腫/血腫/復發/沾黏/慢性疼痛/感染/發炎/對本產品成分產生過敏反應。	1. 有效減低腹部氈氣病人的復發率。 2. 植入口可防止組織沾黏並自體吸收。 3. 植入口能部份自體吸收；依人體力學彈性編織，有效減少病人的不適、疼痛感。 4. 可以微創腹腔鏡術式治療。
386	2396009223	FSZ031023001	"Covidien" ProGrip Laparoscopic Self-Fixating Mesh	"柯惠" 普羅固力腹腔鏡自固吸收網狀編網	衛署醫器輸字第031023號	COVIDIEN	EA	27,000	1.腹腔鏡氈氣手術專用mesh，材質為聚丙烯，親水性佳，有促進細胞生長的特性。 2.網膜有一面是聚乳酸微孔，有自固定功能，不需使用釘子再固定人工網膜，最理想會透過水解在體內自行分解和吸收。 3.網膜另一面為可吸收膠原蛋白薄層，可使網膜更容易拿取和置放。 4.有左右邊及符合解剖構造的設計，更服貼於腹股溝區域。	本產品可在腹腔鏡手術中修復腹股溝氈氣傷口時強化軟組織。	1. 如果包裝上的溫度標記點是黑色的，請勿使用本產品。本產品不應暴露於高溫下（44°C(111°F)）。 2. 請勿將網片與內臟直接接觸，直接接觸內臟可能導致粘連，形成瘻管和腸胃的風險。請勿將網片植入於腹膜內，於腹膜前位置植入時，應將網片的一面面向肌肉筋膜覆蓋，並且應使網膜完全蓋住網片。 3. 本產品不適用於修補骨盆盆腔器官嚴重以及治療慢性尿失禁。 4. 若解剖網片經過修整，應謹慎保留縫切處，以抑制復發的風險。 5. 針對計畫懷孕的婦女，外科醫師應了解產品無法隨著病患生長而充足延展。 6. 本產品僅限有經驗的執業醫師使用，並非技術培訓和認證。	使用本產品相關的可能併發症為：典型與手術植入口材料相關的併發症：血清腫、血腫、復發、感染、發炎、急性與慢性疼痛、瘻管/腹膜、及/或對本產品成分產生過敏反應。可能會產生外科手術固有的其它可能的併發症，包括但不限於穿刺部位氈氣和器官損傷。 併發症的發生率和嚴重程度可能取決於許多因素，包括但不限於：缺陷的類型和大小、網片固定方式、手術技術和病患相關因素(如合併症)。	1. 本品為半可吸收的網膜，其單股聚丙烯不僅能固定網膜在組織上，植入後再透過水解在體內自行分解和吸收。 2. 不需使用釘子固定，可減少因釘子引起的疼痛感。 3. 聚乳酸固定面可加強以固定不測的血管、神經區，增加氈氣修補的安全性。 4. 健保品項為平面無特殊設計的人工網膜，且建議須使用釘子固定網膜，防止移位。

備註：相關資料或金額如有異動,以電腦設定為準

萬芳醫院自費特材品項表

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
387	2396009231	FSZ028556001	"Bard" OnFlex and Modified OnFlex Mesh	"巴德" 歐福力斯及改良歐福力斯網片	衛部醫器輸字第028556號	BARD	EA	9,960	1、網片採用輕質大孔設計，專為經蓋潛在缺損區域而設計。 2、中間的記憶環6-8個月後可被人體吸收，並且增加放置穩定性。	修補腹股溝疝氣。	1.產品包裝請仔細檢查確認包裝是完整且沒有損壞。 2.產品只能單次使用，不要重複滅菌或重複使用。打開後，請丟棄彌補物的未使用部分。 3.使用任何永久性的網片或補片，在受污染或感染的傷口上，可能會導致膿瘍的形成，同時或彌補物被推擠。 4.只有合格的醫師並擁有適當的外科技術下才能使用此彌補物。	可能的併發症為血清腫，發炎，血腫，沾黏，擠壓或管	健保品無雙under lay 及含可吸收記憶環補片。
388	2441802501	TKY014509001	"INTEGRA" ULTRASONIC SURGICAL ASPIRATOR SYSTEM ACCESSORIES-MANIFOLD TUBING	"英特佳" 超音波外科抽取系統配件-沖洗導管	衛署醫器輸字第014509號	INTEGRA	SET	7,499	超音波震碎儀沖水、吸引專用配件，為一次性使用配件，為搭配INTEGRA超音波震碎儀	切肝手術、肝移植手術、腦瘤移除手術、脊椎腫瘤移除手術	需使用原廠INTEGRA裝置，不可重複使用	無	搭配超音波震碎儀使用，無健保給付品項
389	2441802502	TKY014509003	"INTEGRA" ULTRASONIC SURGICAL ASPIRATOR SYSTEM ACCESSORIES-CEM nosecone	"英特佳" 超音波外科抽取系統配件-電燒頭	衛署醫器輸字第014509號	INTEGRA	EA	6,000	超音波震碎儀止血專用配件，為一次性使用配件，可搭配腦腔鏡手術，達到手術時即時止血效果	切肝手術、肝移植手術、腦瘤移除手術、脊椎腫瘤移除手術	需使用原廠INTEGRA裝置，不可重複使用	無	搭配超音波震碎儀使用，無健保給付品項
390	2441802503	TKY014509002	"INTEGRA" ULTRASONIC SURGICAL ASPIRATOR SYSTEM ACCESSORIES-Surgical Tip	"英特佳" 超音波外科抽取系統配件-探頭	衛署醫器輸字第014509號	INTEGRA	EA	21,385	超音波震碎儀震碎組織專用配件，為一次性使用配件，為搭配INTEGRA超音波震碎儀	切肝手術、肝移植手術、腦瘤移除手術、脊椎腫瘤移除手術	需使用原廠INTEGRA裝置，不可重複使用	無	搭配超音波震碎儀使用，無健保給付品項
391	2700000015	WDY015399002	"Stryker" NasoPore Nasal Dressing (Sterile)	"史賽克" 那梭波鼻用敷料 (5400-020-008；008ITL)	衛部醫器輸字第015399號	STRYKER	PC	3,434	可降低術後因填塞造成的壓迫或疼痛及吞嚥時的異物感。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。	鼻出血、鼻息肉、鼻竇炎、鼻中膈彎曲、鼻成形術、肥厚型鼻炎、鼻甲切除術、鼻矯正、鼻整形	保存於 4℃ 以下環境。	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，需再補填塞。	免二次移除，造成傷口沾黏及二度創傷；降低疼痛。
392	2700000016	WDY015399001	"Stryker" NasoPore Nasal Dressing (Sterile)	"史賽克" 那梭波鼻用敷料 (5400-030-008；008ITL)	衛部醫器輸字第015399號	STRYKER	PC	3,900	可降低術後因填塞造成的壓迫或疼痛及吞嚥時的異物感。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。	鼻出血、鼻息肉、鼻竇炎、鼻中膈彎曲、鼻成形術、肥厚型鼻炎、鼻甲切除術、鼻矯正、鼻整形	保存於 4℃ 以下環境。	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，需再補填塞。	免二次移除，造成傷口沾黏及二度創傷；降低疼痛。
393	2700000017	WDY015399003	"Stryker" NasoPore Nasal Dressing (Sterile)	"史賽克" 那梭波鼻用敷料 (減菌)-(5400—020—108ITL)	衛部醫器輸字第015399號	STRYKER	EA	8,700	1. 材質柔軟，提高舒適性，減輕病患術後腫脹疼痛感。 2. 填塞後36-48小時內，提供傷口優良的止血效果。 3. 術後自行碎化成膠狀物質覆蓋在傷口表面，可預防傷口沾黏的併發症，並避免移除敷料時的疼痛與再出血。 4. 更快速的碎化速度：5-7天即可完全碎化，大幅縮短病患填塞時間。 5. 可作為局部藥物釋放載體，幫助傷口修復。	用於鼻部手術時之填塞止血，適應於內視鏡功能鼻竇手術、多齶副鼻竇手術、全副鼻竇切除術、鼻中膈鼻道成形術等術式使用，用於控制鼻內的出血。	術後同一般鼻部手術照護流程，無特別注意事項	無	無健保品
394	270000001A	WDY030124003	"Hemostasis" PosiSepX Hemostat Dressing/Intranasal Splint	"荷摩史黛絲" 波仕克止血敷料/鼻腔內固定夾板	衛部醫器輸字第030124號	HEMOSTASIS	EA	4,428	天然材質，生物可相容性。可快速自動降解(36小時)。產品注水後成果凍狀，病患鼻腔較舒適且無脹痛感。具防沾黏及抗菌功能。傷口結痂少，癒合速度快		本產品對既有的感染不具抑菌作用，亦無法預防新感染的發生。若不慎感染，請尋求適當的治療方法。 在罕見的情況下，不論有沒有鼻腔填塞，凡是與鼻腔手術有關的物理化學條件都可能存在中毒性休克症候群的風險。若長時間出血不止，請就醫。請勿吞食，請勿吸入。本產品尚未進行與其他設備或藥物共同使用的測試。請勿吞食，請勿吸入。本產品僅限於局部使用。	無	天然材質，生物可相容性。可快速自動降解(36小時)。產品注水後成果凍狀，病患鼻腔較舒適且無脹痛感。具防沾黏及抗菌功能。傷口結痂少，癒合速度快。

備註：相關資料或金額如有異動,以電腦設定為準.