

# 本院全民健康保險 自費特材品項

更新日期 | September, 2024

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	113.09.01 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	衛部醫器輪字第 029906號	ARTHROCARE	EA	18,000		須搭配"阿碩科爾 "主機使用,關節專用氣化棒,用於關節藥用氣化棒,用於 關節鏡與骨科手術之軟組 鏡切除,氣化,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	低温雙極冷觸氣化	本產品適用於耳鼻喉科手 術(ENT)中軟組織之氣 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 及其他電子植人器材	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	低溫雙極冷觸氣化	本產品適用於耳鼻喉科手 術(ENT)中軟組鐵之氣 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	低溫雙極冷觸氣化	本產品適用於耳鼻喉科手 術(ENT)中軟組鐵之氣 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 及其他電子植人器材	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	低溫雙極冷觸氣化	本產品適用於耳鼻喉科手 術(ENT)中軟組鐵之氣 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" 威樂式射頻氣 化棒	衡部醫器輪字第 035185號	VELOCITY	EA	24,000	雙極一次性使用的高頻電 極, 適用於關 節競手衛中切割,氣化和 凝結軟組織。	體、鼻竇手術中軟組織之 氣化、切除、凝固止血用	1.不可重複消毒使用 2.本產品需與帶有腳踏開關控 網和標準國路電極連接的標準 電力設備一起使用,並且僅高 將電極浸入場電介質(例如標 準食鹽水)中時才能做動電 極。	無	無
7	2171001951	SSZ032546001	C910001 "Steris" Padlock Clip Defect Closure System	"史泰瑞" 消化道止血夾系 統 C910001	衛部陽陽輪子第 032546號	STERIS	EA	45,000	本產品適用於軟式內視鏡 檢查貿易超組與加壓止血 或治療貿易潛管壁損傷。	內視鏡標記病變止血 - 點原結算下結損 - 出血溶瘍 - 動脈之加 - 息肉質能(1.5m - 息肉質能(1.5m - 結聯中的密室 閉合胃腸道管整(2.0mm 可以保守治療之學孔	請勿嘗試重複使用 本產品以無舊也裝供應。 本產品與各種可變和結腸鏡相 等一次裝前檢查以確保機器的的選 端尖端尺寸在9.5mm 至 14mm 之內。 一手和干插應遠離輸送系統遠 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。 非鑑於流過載而本是在特定 情况下可安全實於 MRI。 成實學不是者可以立即安全 地提相於 3 特斯拉或更小的磁 場中。	可能的併發症: - 位於6雄中的病變和較小的胃等 曲可能難以用前視內窺線治療。 - 次住地硬或變重纖維化病變以止 面可能更困難。- 若夾千在 24 小時內服落,可能 會發生用出血。- 在存在細胞污染的情况下使用夾 干可能會增加或延長破漆。 雖然發生學化。但複發性出血, 無效來閉或內鏡併發症可能導致 簡治療。	無品項可比較
8	2171001952	SSZ032546001	C913131 "Steris" Padlock Clip Defect Closure System	"史泰瑞" 消化道止血夾系 統 C913131	術部警器輸子第 032546號	STERIS	EA	45,000	本產品適用於軟式內視鏡 檢查貿聯盟組織加壓止血 或治療貿聯署官壁損傷。	內視鏡標記荷變止血 - 點即起頭下缺損 - 出血溶解 - 動脈 - 動脈 - 色胸質配 - 5次 - 色胸質配 - 5次 - 6部時中形態室 所含胃腸症 - 5次 - 5次 - 5次 - 5次 - 5次 - 5次 - 5次 - 5次	請勿嘗試重複使用 本產品以無循便裝供應。 本產品與無循便裝供應。 本產品與各種剪鍵和結腸鏡相 它。一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一	可能的併發症: - 位於食道中的病變和較小的胃喘 曲可能離以用前視內殘錢治療。 - 次任語便或鹽鐵維化病變以止 血可能更困難。 - 老灰子在 24 小時內脫落。可能 會發生用出血。 - 在存在細菌污染的情况下使用夾 于可能會增加或延長破染。 - 雖然發生形化。 一 雖然發生形化。 一 無效失閉或內鏡併發症可能導致 需要手 衛治療。	無品項可比較
9	2171003002	CRY011476001	"BOSTON SCIENTIFIC" COMBO CATH CYTOLOGY BRUSH	"波士頓科技" 康柏細胞剛	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之組即起。 2. 顯影劑可經由裝滿關影 期的Lucr-Lock 的注射简 接在近端部(1.ucr-Lock 、從 近端管整注射。 3. 導管複雜有下懸光標記 。可以幫助在X光透視靜 下的監測及成定位	本產品適用於在絕內視鏡 收集上腸胃道之細胞或用 在獲取糖道系統之體管X 光像	1. 本產品為無額供應。若包裝 打開或損害。切勿使用針產品 2.本產品為設計成關配台工作 管整至少為2.8mm之內稅規變 用。 3. 因為不同製追廠的導引錄誤 差值並不相同,只建議使用波 士頓料核0.035 in (0.90mm)的導 引線 4. 通過水分透視鏡的觀察來監 控導管的位置	穿孔 血糖 胰腺炎 股血症形 以出血 治 给管 多 對關影劑呢的過敏反應	無對應的健保品項
10	2172054112	FSZ024613001	"Boston Scientific" Solyx SIS System	"波士頓科技" 鎖淋單一切 口吊帶系統	衛署醫器輪字第 024613號	BOSTON	SET	29,375	1. Sling中間有4cm dc-tang 減少植人後睾酶汞溶細-變 形,並尿硬原道整免刺 2. Deviceffmark做為記號 可確保足側植人sling長 度平衡	網狀植人物可作為尿道下 吊案。治療保證的過度移 數及或內括約即功能不 足導致的壓力性尿失禁。	●為進行尿道下吊索手術以及 處理理受汗染或版除的傷口,應 遵循維手有實務等單子有實務等單子 遵循維行手術性。歷史 神經、 發 後 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一	以下為安置尿道下吊素可能產生 的併發症,但並不確限於此: 繼傷;過域反應:出血:新肠血: 服:除達切四親門 遏原與不穩 定:性交;水融紅斑;侵蝕哪 光:擠壓;蟲出血;尿失禁; 脈染:發炎;刺激;	目前此SIS技術並無相對 健陳給付條件給付此材料 料, 此產品與健保差異為體 外無切開傷口放置吊帶 小應移編感,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	衛部醫器輪字第 031551號	CL MEDICAL	SET	35,000	1.懸吊帶材質有抗變形的 設計、採用無密力單股弱 礦。溫利達縣裁切除 口,不會經期開變化產生 組分子實驗主義 3.無切壞編線,手術幾便 口可數 數 4.整段影用帶材質 一致 可提供採道良好支撑和穩 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 程應適額適節中海操作率到 包含處理受汙染之傷口的處置 過程。	(暴露、擠出或突出)、感染、 泌尿問題、經常性失禁、性交期	EX: 歐霉學系統/@簡輸 达裝置+1個網環 1. 相比明有品項 1. 相比明有品項 隨、拉紅伸張不延延 網片增多無裁切增。 看電生分子級中衛之 相比現有品項。 中國 和電子 和電子 和電子 和電子 和電子 和電子 和電子 和電子

	1												113.09.01
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 )	術部腎器輪字第 033827號	COLOPLAST	EA	34,500	本產品手術與健保、完全 異為體外無關於式物型 帶,降低來確認、不影響 清切過數差納性的理解 持切過數差納性的調整納性性的 引力過數差納性性的 可能 可能 可能 可能 可能 可能 可能 可能 可能 可能	過度活動和/固有括約肌	使用本產品前請確認粉就已排 空:術後若有排尿困難、出血 或其他問題時、立即與醫師聯 結	以下為安置尿道下吊索可能產生 的併發症,但並不低股於此: 蘇痛、強敵短,於形如 腫、除道切口裂間、温尿則不穩 定、性交、水聽紅斑、侵蝕/曝 光、擠壓、編…等	目前此SIS技術並無相擊 健保验付條件給付此件 為整外無切開傷口放置 吊帶、低疼痛威,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	衡部醫器陸輪字第 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 顯影利於病情判讀。	開顧手術後,作為顧骨固定 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。	對植人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 遊費,用於渗血到噴血狀況 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 通過上血效果。 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, 當時 生 血方式都不可行時的止血 輔助物。	1.勿注射或壓縮本產品人血管 內。 2.皮膚切割口的密合縫除中, 請勿使用本產品。以免因凝膠 的缩合。 3.已知對十來源物質過數的病 人,勿使用本產品。	如同其他的血漿製品,極少數人 有可能產生過數反應。臨床試驗 過程中,未曾有因使用相同。類 減血"或的的不同產品,而產生不 巨反應的雜年。輕度的不見使不 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 理準明介人處理。	止血棉:止血時間長易 影響手術品質,移除後 有再出血的凝極。 Floscal 能針對組織出血 快速有速止血,需自 費。
15	2173900006	TTZ025954002	"Baxter" Coseal Surgical Sealant 4ml	"百特"克洛凝外科手術封 合劑 4ml	衡署醫器輸子第 025954號	BAXTER	SET	27,500	1. 一種全台成的手術密合 台灣及屏障,不包納 類面液化源的大工血管 动向口、排射切面力速66位 150 mmHg,能種固有效 的對台灣化分數位 4. 可形成之即執可以 4. 可避免術後組織的沾 結發生 5. 產品可穩固停留 5. 行行生物相容性,在20 天內被完全不解	沿數主導生術館合 線之對合。 與美學生素 術像之時的低心,與手針率、 數徵化原統的原本。 數徵化原統的原本。 數徵化原統的原本。 數徵化原統的原本。 數徵化原統。 數徵化原統。 數學生產, 數數一數。 數學 , 數學 , 數學 , 數學 , 數學 , 數 一 數 一 數 一 數 一 數 一 數 一 。 一 。 一 。 一 。 一	1.不持使用血管内,使用於血管內可能產生血栓性栓塞導致 生命危險。 2.全抹本產品時如果使用加壓 氣難,可能特陽潛在的風險如 空氣栓塞,組織殺傷,或壓縮 氣體滯留。	在多中心臨床研究中沒有其他與本產品有關的不良反應事件被通報。	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。 Coscal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	術署醫器輸字第 020377號	BAXTER	EA	25,000	1. 為一種凝釋和獨特凝血 酶基質,用於滲血到資血 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 可作為手術遊程中,當結 紫衛止血法或傳統的止血 方面, 這個用於各種形式 止血)	1.勿注射或壓縮本產品人血管 內。 2.皮膚切割口的密合縫除中, 請勿使用本產品,以免因凝膠 的機械性介入而干擾皮膚變緣 的縮合。對牛來源物質過敏的 賴人,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	衛署醫器輪字第 018401號	INTEGRA	EA	40,000	FDA唯一通過用於顯脊髓液止漏凝膠	腦部手術	1. 一次性使用,請勿重複使用 2. 請勿將合成可吸收性硬膜組 臟影響用於內有神能的狹窄層 頭結構中,包含為羅豬的影響 能會強起神經歷紅向cural compression,合成可吸收性硬 膜組織點釋可能朝任何方向膨 服至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	衛部醫器輪字第 034031號	TERUMO	EA	35,000	可於術中縫合處與 血管或血液中水份 聚合即使在流血狀況下, 立即達到止血的效果。	方輔助。適用部位已縫合部位以及主動脈吻合,適	數為10時,對體重50kg的病患	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, 但如同任何外科植人生物材料, 仍有不良反應的潛在可能,包括 歐染、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	衛部醫器輪子第 034408號	BIOCER	SET	19,500	"百歐瑟" 止血粉吸水後 會形成膠狀物並點差在傷 口上,可作為物理性屏障 防止進一步坦血。"百雪 瑟"止血粉的作用不受病 人凝疏狀態影響,且不須 人凝減、整折封可立即使用,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, 高無法以施壓。結紮做 或其他傳統止血方式對極 血管、静脈或小動脈止血 時的止血輔助物。	本產品成份為植物藏粉,若對 濕粉過敏者:蔣勿使用,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	術部醫器輸字第 034408號	BIOCER	SET	25,000	"百歐琴" 止血粉吸水後 會形成糊狀物並點著在傷 口上,可作為物理性屏障 防止進一步出血。 "百雪 瑟" 止血粉的作用不受病 人凝血狀態影響,且不須 冷藏,差許封可立即使用,並在數天內及可被人體 分解吸收,不會殘留體 內。	本應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。	本產品成份為植物藥粉,若對 藥粉過數者: 蔣勿使用,若衡 後有產生過數現象, 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 血及防沾粘粉-180mm投 藥器	衛部醫器輪字第 034408號	BIOCER	EA	2,025	HaemoCer PLUS 內視鏡專 用的Flex Applicator,管中 有不銹鋼絲,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治黏粉-440mm投 藥器	衛部醫器輪字第 034408號	BIOCER	EA	2,498	HacmoCer PLUS 內視鏡專用的Universal Applicator應用於各式艱煙鏡干術,其 央端的特殊"U型"設計,可確於領頭不會被膠外物堵塞。單手可操作的簡易開關系統亦可預防止個 易開關系統亦可預防止例。	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	衛部醫器輪字第 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 で室温保存	無	無

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	邁應症	注意事項	副作用	113.09.01 與健保給付品項之 療效比較
24	2173900042	TTZ034020001	"Ethicon" SURGICEL Endoscopic Applicator	"愛惜康" 斯爾止內視鏡施 藥器	衛部醫器輪字第 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。	<del>fit</del>	<del>M</del>
25	2173900056	THZ029023001	MS0010 SURGIFLO Homostatic Matrix	斯爾弗止血劑 MS0010	術部醫器輸字第 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。激動明膠基質為 血小板 的結射和蒸集提 供了一個環境。	其他傳統止血方式控制血	本產品僅供單次使用。不得重 複減菌。應將打開包裝後越渡 用的本產品差獎。目前已經止 實,以膠原品生或成份的統 網解計了頒獎加速回收系統的 均加 輸加速國人 的加工 能和財惠所統與中曆結合劑一 起使用。錄報等、微纖維膠所 會會降低,將經過複數程所對著劑 的強度。本產品不用作複 會 會的強度。本產品不 的強度。 可能 可能 可能 可能 可能 可能 可能 可能 可能 可能 可能 可能 可能	座品曾增加總數 (	無
26	2173900058	TTZ035833001	SURGIFLO Haemostatic Matrix Kit with Thrombin		衛部醫器輸字第 035833號	FERROSAN	EA	37,000	具有止血特性。流動性明 膠提供一個血小板點附的 環境,可在患者凝血功能 正常的基礎下,促進血小 板點附凝集。	除外),在以結紮或其他 傳統止血方法未能控制出	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—起使用。 3.Surgiflo不得與甲基丙烯酸甲 酯黏合劑—起使用。	無	無健保品項產品
27	2173900061	TTZ031099001	"PlanTec" Absorbable hemostatic agent and dressing	"音蘭堤"可吸收性止血劑 及敷料 1g	術部醫器輪字第 031099號	PLANTEC	EA	12,000	本品為可吸收性運粉粉款本 ,由植物來源純化凝粉析 產生的觀外性酸粒構成。 不含任何動物或人類來源 成分。自由述數位 本產品可在手術中簡單、 安全的運用	的小動脈、毛細血管或靜	在已知對凝粉或含藏粉物質不 耐受的情况下,禁止使用本產 品少仍於但时,應於終除 持統國政態。本品區供醫師 使用,因此,說明書內容無法 或驗和判斷。 本產品無法代營學是婚合政 就驗和判斷。 本產品無法代營學是婚合政 也不再進行,不 數 和 數 和 數 和 數 和 數 和 數 和 數 和 數 和 數 和 數	在極少數情況下,發現使用本產 品後機天內C原應蛋白(CP)的短 彈性增加。而在幾大後下跨到 常範圍的水平。(講詳見仿單起期)	無賴似功能健保已給付 品項
28	2173900062	TTZ031099002	"PlanTec" Absorbable hemostatic agent and dressing	"音蘭堤"可吸收性止血劑 及敷料 3g	術部醫器輪字第 031099號	PLANTEC	EA	20,000	本品為可吸收性運粉粉款 ,由植物來源純化凝粉析 產生的觀外性微粒構成。 不含任何動物或人類來源 使分。自由述與 本產品可在手術中簡單、 安全的運用。	,適用在手術中、創傷或 無法以常規方式控制出血	在已知對凝粉或含藏粉物質不 耐受的情况下,禁止使用本產 品少仍於但时,應於終保 持統國就應。本品。僅假醫師 使用,因此,說明書內容無法 或級和判斷。 本產品無法代替像是雖合或其 也不應 就發和判斷。 本產品無法代替像是雖合或其 他常規措施的手術止血技術。 本產品一種台對於凝血障礙的 助步治療。	在極少數情況下,發現使用本產 品後幾天內C原應蛋白(CP)的勞羅 揮性增加,而在幾天後下跨頭 常範圍的水平。(請詳見仿單說明)	無賴似功能健保已給付 品項
29	2173900063	TTZ031099003	"PlanTec" Absorbable hemostatic agent and dressing	"音蘭堤"可吸收性止血劑 及敷料 5g	術部醫器輸字第 031099號	PLANTEC	EA	22,000	本品為可吸收性運粉粉粉末 ,由植物來源純化凝粉析 產生的觀外性微粒構成。 不含任何動物或人類來源 成分。自由述與不使使 本產品可在手術中簡單、 安全的運用	, 適用在手術中、創傷或 無法以常規方式控制出血	在已知對藥粉或含素粉物質不 耐受的情况下、禁止使用本產 品名功於品 时,應給終解 持無菌狀態,本產品僅供醫師 使用,因此,或學用者內容無 或代在特定手術情況下的醫療 經驗和判斷, 營產品無法代替像是雖合或其 也常規措施的手術止血技術。 本產品無法代替像是雖合或其 也常規推施的手術止血技術。 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(CR)的透 擇性增加,而在幾天後下降到正 常範圍的水平。(講詳見仿單說明)	無賴似功能健保已給付品項
30	2173900064	TTZ031099004	"PlanTec" Absorbable hemostatic agent and dressing	"音蘭堤"可吸收性止血劑 及敷料 9g	術部醫器輪字第 031099號	PLANTEC	EA	28,900	本品為可吸收性運粉粉款 ,由植物來源純化凝粉所 產生的觀外性酸粒構成。 不含任何動物成人類來提 成分。自由該及分類來提 本產品可在手術中簡單、 安全的運用。		在已知對藥粉或含素粉物質不 耐受的情况下。禁止使用本產 品句於所以 門。 最出的於此 內 持無菌於態。本產品僅與情醫師 使用,因此。 與用,因此。 與用,因此。 或 或 化在特定手術情况下的醫療 經驗和判斷。 也常與指施的手術止血技術。 本產品無法代替像是體合或其 也常與指施的手術。 也常與指施的手術。 如 也常與指施的 如 如 的 如 的 的 的 的 的 的 的 的 的 的 的 的 的		無類似功能健保已給付品項
31	2173900065	TTZ031099005	"PlanTec" Absorbable hemostatic agent and dressing	"音蘭堤"可吸收柱止血劑 及敷料-38cm塗佈器	術部醫器輸字第 031099號	PLANTEC	EA	2,498		,適用在手術中、創傷或	在已知對凝粉或含潔粉物質不 耐受的情况下,禁止使用本產 品心仍下贴出时。 包裝破損請勿使用,應於終保 持無簡就態。本產品條供醫師 使用,因此,說明書內容無 取代在特定手續情况下的醫療 經驗和判斷。 本產品無法代替便是雖合資報, 本產品不適合用於凝血障礙的 物步治療。 (鑄詳見仿單說明)	在極少數情況下,發現使用本產 品後幾天內C原應蛋白(CR)的原 揮性增加,而在幾天後下降到正 常範圍的水平。(講詳見仿單說明)	
32	2173901001	FBZ030343001	"Fziomed" Medishield Anti-Adhesion Gel	"佛柔美德" 抗粘粘凝膠	術習醫器輸子第 030343號	FZIOMED	SET	47,500	本產品是由聚氧化乙烯與 機維素解組令而成之可吸 機如素解組令而成之可吸 服外傷口組織處形成暫時 性之機械肝障,分開相對應 組織表面。	板切開術(Laminotomy)或 椎間盤切除術(discectomy) 等術後,可減少疼痛,降低 神經根病變、下肢虚弱以	第八等東入工児川区2人7率十 部停年第6億円年産品公 須依照短期前的計二、本産 品与記蔵確差以間能的が使用。 市場の重要を 最大型のでは、 市場のでは、 では、 では、 では、 では、 では、 では、 では、	未知	無健保給付品項

_				ı					1	I		I	113.09.01
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	衛署醫器輸子第 009864號	TERUMO	EA	13,650	本裝置把動廠切口夾在其 主要組件(固定攝法螺原 診布那之間於亦透過間定 切合,理解的不動性 同合,再稱此實的基血 促進特性,達到止血效 果。	Angio-Scal選用於閉合動 競字朝而引起的影動照開 口。Angio-Scal 使病人在血管手術導引管 (sheath)取出之後可早日下 尿活動。	本高品工程的中的。24 以及使用的分配的分配的分配的分配的分配的分配的分配的分配的分配的分配的分配的分配的分配的	無	無
34	2176001002	CNZ026215001	"Boston Scientific" Embozene Tandem Microspheres 2ml	"波士頓科技" 安博新天騰 微粒球 2ml	新部署活輸子第 026215號	BOSTON	EA	63,000	安博新天鵝微粒球為球型 矮性、攤樓將香華確、高 生物相容性、無吸收性、 達有無機氣化聚合物 (Polyzun-Pip/A建膠微 ,適合在一定範圍大小執 行栓塞治療。	載雜微球栓塞治療恶性腫 瘤,靜動態維形。子宫肌 瘤,肝癌。多血管性腫瘤 ,出血與外傷	一、醫師依據結果與病故和於 選擇獨當的安博斯天臟微 是一、動脈也 是一、動脈也 是一、動脈也 是一、動脈也 是一、動脈也 是一、動脈也 是一、動脈也 是一、動脈也 是一、動脈也 是一、動脈也 是一、動脈也 是一、動脈也 是一、動脈也 是一、動脈也 是一、動脈 是一、一、一、一、一、一 一、一、一、一 一、一、一 一、一 一、一 一、一 一	不良的回流或流動到網灶處鄰近 的正常動脈、或經過網灶流到其 他的動脈或動脈床。	健保無給付載藥栓塞做球
35	2176001005	FRZ023000001	HepaSphere Embolization Microspheres	海派栓塞微球體	衛署醫器輸子第 02300號	BIOSPHERE	VIAL	54,600	海派检塞做球具標配性、可吸收性、可能聚性、可吸收性、可能聚性、可能聚性、可能不使的使形性、可能系统一代的 医在一次中 通客 计算器 化二甲基甲基甲基甲基甲基甲基甲基甲基甲基甲基甲基甲基甲基甲基甲基甲基甲基甲基甲基	海派栓塞微球體適用於血 管栓塞角,使用時可以還 環在否注人为公如的。 HC1·而為下列的處 質效治療疫病的準備: 肝細胞睡離栓塞術 轉移性肝癌栓塞術	1932年2月1日 (1932年) 日本	副作用有哪心、嘔吐及輕微的下 聽能疼痛 (18%): 2%的被患行生 有膨脹炎。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 肝指數上升有肝液機區 條,HopaSphen之科實 體和剛的圖作用且較不 開於對傳統TACE無法 耐受的病人。
36	2176001006	CMZ020976001	"Boston Scientific" DC Bead Embolic Drug- Eluting Bead	"波士頓科技" 越西微珠藥 物傳越栓塞系統	衛署醫器輸字第 020976號	BOSTON	EA	60,000	本產品具生物相容、觀水、不可被吸收等特性。 經過品確保定能與充變 體。可能做小往供應受於 體。可達成小往供應受於 校檢案:(2)局部并續對體 個釋放一定開墾的 必如助於前。經歷來實驗 證實,可提高縣極期度先率 化。條條所可能之關作用	1.遞西敞珠億用於裝填 daxouhisin HCI 以建成下 列目的: 在供應恶性難 編養分的增生血管內形成 栓塞。局部持續對難續 釋放一定賴點分 daxouhisin。2.總西敞珠可 不與藥品合物使用在賴灶 血管內形成栓塞。	1.若態身或包裝有破損情形時 ,請勿使用。 2.選擇醫當尺寸與數量的幾四 微珠來治療病症。 3.唯有曾接受特定郎位栓塞治 療訓練的醫師,才可使用。	不良的回流或流動到網灶處鄰近 的正常動脈、或經過網灶流到其 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 比例的全身性或化緩慢 例如koxonbicin所引提的 副作用。根據臨沂實證 ,對於領人的繼續治療 療後的35年存活率也故 懷保品項高,與可延長 領患的存活時間,也可 提高其生活品質。
37	2176001007	CMZ030763001	"Terumo" LifePearl drug- elution microspheres for embolisation	"泰爾茂" 籟美微球體	衛部醫器輪字第 030763號	TERUMO	EA	69,960	1、微球具生物相容性期 表面平整且尺寸精细。 2、能在控制的條件下裝 載和釋放樂劑,讓歸師使 用上快速且方便 3、微球懸浮時間長,有 利於醫師操作	本產品徵球體適用於血管 栓塞,可用於肝臟的原發 多血管性腫瘤或轉移的腫 瘤。	為降低微生物的汗染風險,本裝置請於無簡環境技術執行	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	新部署器輸子第 031524號	B.BRAUN	EA	41,500	L.NSE ALPHAJIH 為 Nykn材質,通響性好,可應行法sisni或合用於同 可應行於sisni或合用於同 口的質定之mm(含以下之 () 直徑之mm(含以下之 之"第5代冠建導管 (Guidchier V3)。 之 第63.5mm(含以下之 之"第5代冠建導管 (Guidchier V3)。 之 第63.5mm(含以下之 之"第5代冠建導管 (Guidchier V3)。 之 7月嵌入欄架能力強。 且導管或於土板架配換。 之 7月嵌入欄架能力強。 可以消偏成較小价如6时。 場合以低壓別以覆端行逐 場合以低壓別以覆端行逐 域。	而常規POBA(球囊導管血	留意。若病情有變化,應立刻	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。室線搶顫動包 禁心,往不整定,就放動脈旋等或狀動脈破擊 動脈穿孔,指傷,不穩定型心紋稱, 心學心,排過速,/過緩等(詳見(仿單)	

													113.09.01
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
39	2176019051	FHZ030303001	"Medtronic" Tyrx absorbable antibacterial Envelope	"美致力"泰瑞斯可吸收式 抗菌網袋	新印整部輪子第 030303號	MEDTRONIC	EA	38,500	縫線材料(glycolide, caprolactone 及trimethylene carbonate組合材質) 之綠綠編織而成,其上並塗有一 層生物可吸收性之polyacrylate聚 合物,此漆層的目的是為了協助	and the second second second	1. 本產品值限合核之節律器及 去顯器值、陽節使用。 2. 目前未有巨知的 riampicin及 minocycling之實用,如同許 多嫌品。碰觸奇佛治液可能降 低 fiampicing Minocycline的效果。 3. 請勿改變局部或全身性抗生 素在衡前、術中、術後的一般 用法。	本產品禁用於有以下就況之賴患 1.對於下列藥物過數或有數處稱 史書: tetra-yclin, rifampcin 或 Gycoptene II 至 全身性紅斑狼瘡 (SLD)賴患,因 minocyclina證實會使其極狀惡化 3. 受污染或感染的傷口	無
40	2176045055	SAZ020094001	"Abbott" StarClose SE Vascular Closure System	"亞培"星狀血管閉合器系統	衛署醫器輪字第 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(錄鈦)閉 合夾,以封閉殷動脈穿刺 部位,因閉合夾是固定於 血管壁外側,故不會置於 血管壁内側,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.手術縫合後的康復訓練應嚴 格遵照。	無	1.総合後・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	衛部醫器輸子第 026238號	STRAUB	EA	121,000	"斯特努布"機械性血栓清 除系統可確保持續穩定的 強力抽吸。等管配備可專 對學空東出租等 等空東出租機化血栓形成 的至高度組織化血栓形成 物質	Rotarex S導管主要係用於 心肺、充狀動脈、與無性。 亞急性、與慢性阻塞處血 栓、血栓栓塞。與動脈血 栓物質的極皮腔內移除。	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。動力式機械性血栓海除 人。動力式機械性血栓海除血 栓。主要以旋轉導管頭進行血 栓移除, 透過側面切削開口將降成形成 等变 全且有效如底的成形的 等全 且有效如此血管外。 用於去除上髮與下股周邊動脈 血管之血管标生。亞栓栓塞、 與與動脈血栓物質的極及整內移 除。 專列轉管大豐。可有效破碎並高 發出緩供排機形成的對力抽吸, 更 質組織仁血栓形成物質 度 程 個個血栓短 所	可能的不良反應包括,但不僅限於: 栓塞、特别是未构血栓栓塞 不同應重程度的肺栓塞 血栓形成, 特别是復發性的血 ቝ形成 中环定塞 血管裂變等項孔破裂 斑塊錯碳血管壁性動脈栓 動作緊急管壁性動脈栓 症管線性管壁性動脈栓 動情解熱性血管性性動脈栓 動情解熱性 一個十一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個	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	新部署器輸子第 026238號	STRAUB	EA	110,000	利導管尖端,可有效破碎	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"斯特努布"機械性血極 清除系統作為醫療驅動旋轉動 力。動力式機性血栓消除血 检,主要以應應導管進行血栓 移除 通過質以機動所或碎碎分。 用於去除下取過極影和面栓並游 安全且有效的頭組血管分。 用於去除下取過極影和面管 並、血栓栓塞的磁並安全取出 能 等 能 運 等	可能的基 中界股惠包括。但不僅限於: 栓塞 特别提来构施 栓栓塞 不同覆距型的助栓塞 血化形成,特别是復發性的血 化形成 再为短 医一种 电影响 医多种原子 化碳 医现象 医皮肤	無
43	2176045437	HHZ034033001	"Boston Scientific" Sentinel Cerebral Protection System	"波士頓科技" 聖疑諾떎保 護系統	衡部醫器輸子第 034033號	BOSTON	EA	107,813	本產品會將一組栓塞連網 述人頭緊動脈位弧濃線的 ,將另一組栓塞連網送人 左總頭動脈虛弧湍建網, 完成手術程序後、連網安 組織碎片會被一線 再從患者體內取出。	裝置,用於攔截並移除進 行血管內程序時可能進入 腦部血管系統的栓塞物質	不可使用於禁忌症患者。包括 不適合接受抗激制及抗血小板 藥物療法、血管過度彎曲的患 者、左總頭動脈及頭點動脈決 卒程度超简次與耶動脈沿 左總頸動脈出現身關疾等、續 張、劉雕、或主動脈口或更 其公公分縮關內出現動脈網的 患者,易這改是,然他的一個 多種,是 多種,因 的 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個	不可使用於不適合接受抗凝劑及 抗血小板藥物療法、血管過度等 由的患者、左經頭動脈或或眼動 服疾空程度超過70%及頭點動脈或 左總頸動脈出即開旗來等 網 張、劉雕,或者主動脈口或距其3 公分範圍內出現動脈前的患者。 公公範圍內出現動脈前的患者。 心必羅、出血。血管剝離、栓 心心經稱、出血。血管剝離、栓 風及血管損傷。	此品項總用於TAVI手 係,實效於郭默鄉民 技術,實效於郭默鄉 民 (RV4本RCCA+LCCA)且 不同於TAV納號多統 不同於TAV納號多統 不可於TAV納號多統 等。現有能民亞用馬 首本 日本 日本 日本 日本 日本 日本 日本 日本 日本 日本 日本 日本 日本
44	2176045438	HHZ028794002	"Boston Scientific" Angiolet 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	術部醫器輸字第 028794號	BOSTON	SET	126,100	是AngioJet Ultra血栓清除 系統起件之一,系統之另 一组件為多用除AngioJet Ultra Console單獨包裝和 銷售,僅無與AngioJet Ultra Console一起使用	與Angiolet Ultra控制台配合使用。用於分解並去除 以下部位的血栓: 上肢與下肢因遭動脈血 管直徑≥3.0mm -上核周邊靜脈血管直徑 ≥3.0mm -*髂股靜脈與下肢靜脈血 管直徑≥3.0mm 	1.勿用於下列轉患中:血管內 手術繁進的模態,使用導線無 法到達賴於拉爾的轉態,無法 使用追診鄉的頻息 2.操作即即不受將導線輸入導 管。導管設計館有導線存在下 3.不建線使用型火端導線,很 有可能導線尖端會由導管遠端 關孔穿出 4.週到異常阻力,請勿牽引導	已處理血管的突發閉合、心律異常、急性心肌梗塞、血難、溶血 。 穿刺部的原染,對遠影刺起反應、血栓形成阻塞	健保無類以產品
45	2176045439	HHZ028794003	"Boston Scientifie" AngioJet Thrombectomy Set - Zelante DVT	"波士頓科技" 安傑特血栓 清除導管組 - Zelante DVT	術部醫器輸字第 028794號	BOSTON	SET	127,500	是Angiolet Ultrafiit 经消除 系統组件之一,系统之另 一组件為多用除Angiolet Ultra Console 理解也發析 銷售,僅能與Angiolet Ultra Console —起使用	目前市場上並無類似的產 品可供使用,未用此耗材 只能以辦物來治療	1.勿用於下列病患中:血管內 手術禁忌的痕患,使用導線無 法到達明社位置的病患、無法 使用追逐網等原患 2.操作期間不要將導線部人導 管。導管設計艦有導線存在下 才可操作 3.不建識使用型尖端導線,很 有可能導線決減會由導管遠端 網孔穿出 4.數列菜幣因力,請勿牽引導 等	已處理血管的突發閉合、心律異 常、急性心肌梗塞、血糖、溶 血、穿刺部份的威染、對塩影劑 起反應、血栓形成阻塞	健保無賴以產品

_												I	113.09.01
項	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	2176045441	HHZ032102001	"Penumbra" INDIGO Aspiration System- Aspiration Catheter	"彼娜波" 英迪高抽吸系 統-抽吸導管	術部整器輸子等 032102號	PENUMBRA	EA	134,992	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, INDICO由吸導管和分離 圖目在從與國動能和靜脈 系統血管中取出新鮮的軟 栓子和血栓,以及治療肺 栓塞。	禁忌症: 不得使用於冠狀動脈 或神経血管	可能的併發症包括但不限於以下 各項:包期影劑造成的過數反應 (allergic reaction)和過敏症 (allergic reaction)和過敏症 應用的人工學 (allergic reaction)和過敏症 基等。化性阻塞:变無栓 整度的 电過多;假性動脈瘤形成:進入 部位血趨或出血:無法完全消除 血栓;販涼:出血:缺血、細 型。相位性,販涼:出血:缺血、細 性。 一個性, 一個性, 一個性, 一個性, 一個性, 一個性, 一個性, 一個性,	提供機械式抽吸系統清 除血栓搭配上分離感。 有別於健保手動抽吸導 香消除效率面, 改译师血 检阻塞的機率較低
47	2176045442	HHZ032102002	"Penumbra" INDIGO Aspiration System- Seperator	"彼娜波" 英迪高抽吸系 統-分離器	衡部醫營輸子第 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抽皮導管和分離 層目在從與塑動脈和靜脈 系統血管中取出新鲜的軟 全 全 基 生 生 生 生 生 生 生 生 生 生 生 生 生 、 以 及 治 權 等 中 取 出 新 等 中 、 工 他 等 等 中 取 也 等 等 等 中 工 他 等 等 工 他 等 中 工 他 生 等 工 生 的 生 生 的 生 生 生 生 生 生 生 生 生 生 生 生 生 生	禁忌症: 不得使用於短軟動脈 或神経血管	可能的併發症包括但不限於以下 各項:短關影劑結束的過敏反應 (allergic reaction)過敏反應 (allergic reaction)過敏反應 (anaphylaxis):急性阻塞:空氣栓 壓損傷;心器呼吸停止:死亡; 裝置故障:遠端栓塞:大死亡; 裝置故障:遠端栓塞:栓塞:大 部位血維汞出血;無法完定海際。 加栓;延续:出血:缺血:顯影 劑等致的腎損傷;神經功能缺損 包括中風;血管痙攣:血栓形 。利爾或穿孔;內類破裂 。診手衛;心房纖維頭動:低血 整: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" 亞克維板成形術 系統/骨板	衛部醫器輸字第 029716號	SYNTHES	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。		醫師必須提醒病人在活動上的 限制。否則會減緩勞酪糖合、 植入物失敗、感染、血栓性靜 服支。	植人物變形失效肇因於植人物磨 擇蟾誤或內固定過度負荷。 過敏反能錄因於無法適應植人物 材質。 卷合雖緩肇因於血液循環系統障 礙。 植人物而引起的疼痛。	無符合適應能之健保給付特材
49	2182908029	FBZ029716002	"Synthes"Arch Laminoplasty System/Screw	"信迪思" 亞克維板成形術 系統/骨釘	衛部醫器輸字第 029716號	SYNTHES	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。以變 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	醫師必須提醛網人在活動上的 限制。否則會減緩骨骼應合、 植入物失敗、感染、血栓性靜 服支。	植人物變形失效肇因於惟人物選擇銷誤或內固定過度負荷。 過載反應肇因於無法適應植人物材質。 過載在應單因於無法適應植人物材質。 場合選緩肇因於血液循環系統障 嚴。 植人物而引起的疼痛。	無符合邁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	衛署醫器陸輸字第 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 ,應先請教負責值人器検的專 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
5 5	2185998035	TKY026604002	"MEDTRONIC" PEAK PlasmaBlade PS210-030S	"美敦力" 霹克電漿手術刀 PS210-030S	新部署25%年字第 026604號	MEDTRONIC	EA	16,900	建的手控開關或PULSAR 腳控開關操作。PEAK PlasmaBlade PLUS包含一	PEAK手術系統適用於一般、整形及直建(包含但 般、整形及直建(包含但 不限於女郎開係及皮蘭 移植術》,耳為哪、婚 材、背外,即而內視線、 身椎和神經手7中,對軟 組織進行切除及凝血。	1. 該電樂刀不能使用在身體上 財藥股體器官、如期包皮。 2. 電號刀使用在接有體內或能 2. 外的節律認管在移露在危險。 3. 电影響, 5. 不動物。 5. 不動物。 5. 不動物。 5. 不能重確使用, 5. 不能重確使用, 5. 不能重確使用, 5. 不能重確使用, 5. 不能重確使用, 5. 不能重確使用, 5. 不能重確 5. 不能重整 5. 不能更多 5. 不能要 5. 不能更多 5. 不能是一定。 5. 不是一定。 5. 不是一定 5. 不是一定 5. 不是一定 5. 不是一定 5. 不是一定 5. 不是一定 5. 不是一。 5. 不是一。 5. 不是一。 5.	不留置人體,目前無臨床或研究 資料顯示其副作用。	使原無無統的電燒用是用用用所與
5:2	2185998036	TKY026604001	"MEDTRONIC" PEAK PlasmaBlade PS300-001	"美敦力" 霹克電漿手術刀 PS300-001	辦部整部輸字第 026604號	MEDTRONIC	EA	15,600	一部份。其可由內建的手 控開關或PULSAR腳控開 關操作。扁桃腺刀頭弧形 维針刀頭的由血有關口,	PEAK PlasmaBlade Tonsil 僅邁用於耳鼻喉科,對於 松組織症行即除及凝血。 工學用於維繫,耳項管扁桃腺及 調扁桃腺,耳項管扁桃腺及 頭扁桃腺)。	1. 該電漿刀不能使用在身體上 籽漏較離器官 如期包皮。 2. 電漿刀使用性身體內皮險。電 5. 電漿刀使用性影響內面, 5. 電漿刀庫有壓的可動用的心臟 5. 電漿刀庫有壓的學生,可能 5. 電漿刀庫有壓的學生,可能 4. 不施里有便用,重複或 4. 不施里有便用,實複或 5. 電號程 5. 電影四十二次 6. 可能 5. 可能	不留置人體,目前無臨床或研究 資料顯示其副作用。	健原無餘於內電燒用 是用用用用用用 医破损 医克克克 医克克克克 医克克克克克 医克克克克克克克克克克克克克克克克

項书	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	期健保給付品項之 療效比較
53	2185998037	TKY026604001	"MEDTRONIC" PEAK PlasmaBlade PS300-002	"美敦力" 譯克電漿手術刀 PS300-002	衡部醫器輸字第 026604號	MEDTRONIC	EA	16,900	PEAK PlasmaBlade TnA A 頻 報告 PEAK PlasmaBlade TnA A 頻 報告 PEAK PlasmaBlade TnA A 頻 程置 PEAK PlasmaBlade TnA A 頻 程度 PEAK PlasmaBlade TnA A E W PEAK PlasmaBlade TnA A E PEAK PlasmaBlade TnA Plas	適用於耳鼻喉科,對於軟	1. 該電裝刀不能使用在身體上 射腦較響器官、如制包皮。 2. 電裝刀使用在裝有體內或體 外的節律器是任務在危險。功能 類高,是一個一個一個一個一個一個 3. 電戰刀唯有空場分等。 3. 電戰刀唯有空場分等。 4. 不能重單使用,重複次層 4. 不能重單使用,或複減 量。 4. 不能重單使用,或複減 量。 4. 不能重單使用,或複減 量。 5. 工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工	不留置人體,目前無臨床或研究 資料概示其副作用。	使所是
54.4	2185998038	TKY026604002	"MEDTRONIC" PEAK PlasmaBlade PS210-030P	"美数力"霹克電漿手術刀 PS210-030P	衡部醫器輸字第 026604號	MEDTRONIC	EA	16,900	PEAK PasmaBlade PLUS 是條供單文使用的單極射 頻裝置。共與PULSAR主 新系統的一部的。其可由 內建的手型的關係的。其可由 內型的一個的。 PULSAR對相關操作。 全一個可轉曲的7項以歷數成 準或延長的長度。手指握 轉和次體,將CoacCap (終 款電極)安裝在手指握把 上。	PEAK手術系統碼用於一般、整形及實達(4)合伯 稅、整形及實達(4)合伯 不同於內據的開新及皮膜 移植術》,耳鼻喉、蝎 科、資料、關節內視鏡、 材框和神經子中,對軟 組織維行切除及凝血。	1. 該電號刀不能使用在身體上 射腦軟體潛性,如割包皮。 2. 電電力使用在裝有體內或體 物。 1. 电電力使用在裝有體和 分面的非認能可能用 一個 5. 電電力 5. 電電力 5. 電電力 5. 電電力 5. 電電力 5. 電電力 5. 電電力 5. 电子 5. 电子 5	不留置人體,目的無臨床或研究資料概示其副作用。	應於自然學生,但是一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個
55	2185998042	TKZ025193001	"Boston Scientific" RF Generator Accessories- Electrodes (5 \cdot 10 \cdot 15 \cdot 20cm)	"波士頓科技"射頻電燒系 統配件-電極(5、10、15、 20公分)	術部醫器輸字第 025193號	BOSTON	EA	18,500	本產品藉由射頻電境均來 舒緩疼循。或在外科手術 中境均沖壓結線以達到治 發稅循。可提供50瓦特的 材頻功率。阿拉馬斯特持 監測組織組狀和一至四個 種極尖端的温度 產生刺激皮形。適用於下 勞循、3J 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,避免鹹染	無	為之期間。 健保給付可使用重複使 用型的電極,但知能到 其此有高風險國外變地 其此有高風險國外變態 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	衛署醫器輸子第 018914號	SYNTHES	SET	45,000	鏡定加壓骨阪	李骨與趾骨骨折	植人物變形失效輸因於植人物 選擇錯誤或內固定過度負荷	植人物變形失效解因於植人物選 擇錯誤或內固定過度負荷 穩合選緩壓因於血液循環系統障 礙 植人物而引起的疼痛 過敏反應單因於無去邁應植人物 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.本黨板為人體解剖預 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 骨板植入物/3.5mm鎖骨鉤 桿骨板	衛署醫器輸字第 019735號	SYNTHES	SET	46,800	鎖定加壓骨阪,側面附有鉤 狀,可使脫位鎖骨壓回原位	外側鎖骨鉤削傷 局鎖關節脫落	建議在患者接受MR 掃描時, 行細監控其對温度及/或疼痛 的感知	植人物變形失效擊因於植人物瑪 擇銷誤或內固定過度負荷 鄉合壓緩肇因於血液循環系統障 礙 植人物而引起的疼痛 過敏反應肇因於無法適應植人物 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	衛署醫器輪字第 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	衛署醫器輪字第 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 鬆或粉碎行骨折很好的優 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	植人物變形失效肇因於惟人物選擇銷誤或內固定過度負荷 鄉台運緩肇因於血液循環系統障 礙 植人物而引起的疼痛 過敏反應肇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	衛署醫器輪字第 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	植人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	衛署醫器輪字第 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" 欖螺釘鎖定加壓 骨板 25:38mm	衛署醫器輪字第 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" 髋骨用螺旋片 (配合LCP DHS plate使用)	衛署醫器輪字第 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)	衛署醫器輪字第 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

	1		1	T	ı			ı	r	1	1	T	113.09.01
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
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	骨板遠端有兩個小幻,可以 勾住 遠端小骨折塊,以達固定加 壓效果		正確選擇植人物,正確的操作流程,避免造成感染	依病人情况可能造成感染,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	植人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	衛部醫器輪字第 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	植人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	衛部醫器輪字第 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
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	衛部醫器輪字第 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,可涵蓋脛骨平台和伴 隨幹詬端及伴隨骨幹的骨 折	用於繼端劈裂、塌陷或劈裂 伴随 塌陷之骨折,雙踝或纯幹詬 端骨 折,伴随幹詬端或骨幹之骨 折	正確選擇植人物,正確的操作流程,避免造成感染	依病人情况可能造成感染,鬆脫	包含低彎曲度及高彎曲 度的骨板,以涵蓋廣泛的 時骨形狀,可涵蓋脛骨平 台和伴隨幹詬端及伴隨 骨幹的骨折
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
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	衛部醫器輪字第 029721號	SYNTHES	EA	6,695	設計來支援內固定手術與 順正骨骼變性,結合多角 度鎖定技術與傳統接骨板 技術,多角度銷定螺釘可 以針對骨質疏鬆或是需用 備式固定技術的多月段骨 折	近端脛骨骨折	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	植人失敗可能導致骨不速。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	衛部醫器輪字第 030337號	SYNTHES	EA	7,830	設計來支援內固定手術與 順正骨骼變性,結合身角 度鎖定技術與傳統接對可 技術,多角度鎖定裝 支衛,多角度鎖是需用 人針對骨質疏鬆或是需用 備式固定技術的多月段骨 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	植人失敗可能導致骨不速,血栓或血腱	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
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	衛部醫器輪字第 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
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	衛部醫器輪字第 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
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	内外側遠端脛骨骨折,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	衛署醫器輪字第 022596號	SYNTHES	EA	67,600	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橈骨骨折	正確選擇植人物,正確的操作流程,避免造成感染	依病人情况可能造成感染,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
79	2188048144	FBZ022596002	"Synthes" VA Locking screw 2.4mm	"信迪思" 多角度鎖定骨螺 釘 2.4mm	衛署醫器輪字第 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,以及遠端橈骨切 除術	需滅菌使用,如有毀損請更換骨 釘	植人物引起相關疼痛	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	衛署醫器輪字第 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	勿重複使用植人物,小心改變植 人物的表層可能使功能喪失	植人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	良,	正確選擇植人物,正確的操作流程,避免造成感染	依病人情况可能造成感染,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	良,	正確選擇植人物,正確的操作流程,避免造成感染	依病人情况可能造成感染,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	衛部醫器輪字第 029705號	SYNTHES	SET	82,800	欽合金材質,互鎖定螺釘, 成角穩定,有效固定骨折	跟骨骨折	勿重複使用植人物,小心改變植 人物的表層可能使功能喪失	植人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)	"信妯思"股骨頭系統(組)	衛部醫器輸子第 032699號	SYNTHES	SET	78,000	なら男球が見かずかない。 の自用性図上等等できます。 並具有以下等像: 推 使用度極速性線性和 ARScrew 之間的固定角度 動態設計機能和 ARScrew 起源動の逐半 的更顕動 が重要が が展現しません。 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、	股勞頭得折	不可重複使用,適用於骨質優 長病患	傷口疼縮	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

					ı		ı .		l				113.09.01
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
86	2188048201	FBZ029081001	"Biomet" DVR Crosslock Distal Radius Plating System/DVR Crosslock Plate	"邦美"遠端總骨交叉互鎮 式骨板系統/遠端橈骨骨 板	新習習器輸子第 029081號	BIOMET	EA	65,000	1期節面多向投射角度可 以讓維到整開關節面且因 定多個勞權 之可提供能於維別利用其 可給構能扎實固定機勞關 節面減能二次特所的可能 生力機能不及特所的可能 大相減少。恐怖需求是以提 人定位参引能將勞板置 但在履行合的解例位置 程 使可提供自攻壓負債 揮 提 有 提 有 提 有 有 有 有 有 有 有 有 有 有 有 有 有 有	複雜性或單純性遠端練骨骨折	應總照醫師醫囑使用.避免在 勞折未應合所,在沒有任何輔助 下讓裝置接受賣高季較	1.少數人可能產生發淡、對金屬 產生敏感或有其他不良反應 2.資析手板過程中可能發生對神 接血管軟型鎮等傷害。 3.手術後傷口帶合不但或底染以 及植人物鄉就與資析處離合不良 ,無鄉合等併發症可能。	上此自費骨材材質為生 物框容性較高的強止陽 極處理鈦合金骨板的穩 定性增強 之性保育材不具互鎖機 制,本產品可以提供更 3的固定效果 3種則型骨板設計,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	衛署醫器輪字第 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
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	衛部醫器輪字第 031689號	SYNTHES	EA	78,000	多角度螺釘設計及加長型 版型設計能處理更多複雜 性骨折	Radius Fracture	勿重複使用	無	版型符合人體工學,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" 肱骨中端内側鎖 定加壓骨板 3.5mm	衛署醫器輪字第 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
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 脓骨骨板系統/高式互鎖 式骨板	衡部醫器輪子第 029909號	BIOMET	EA	68,000		●複雜性或率結性更端數 所質析●粉碎性所析●粉 質數之或膏質複點性質的 勞析●開建性勞析●勞新 原理性勞析●勞動性關 節、不觸合・細合不正及 延繼縮合對折	L:請勿修改裝置或改變其外型。 可能導致植體所采受的壓力變 人:導致裝置效性用途設計, 通常勞格核但需功能後就能 經常解核便正均能後就能 移除由主治醫師決定是百移除 植鄉 3.悉趣照留師醫囑使用 避免在 勞折未穩合納,在沒有任何輔助 下讓裝置接受賣高來報	1.少數人可能產生發炎,對金屬 產生敏威或有其他不良反應 2.背折手術過程中可能發生對神 穩血管軟組織等傷害 3.手術後隨口衛告不佳或感染以 及植人物點狀與背折處擔合不良 ,無縮合等併發症可能	1.此自費骨材材質為生物相容性較高的強化場 極處理鈦合金骨板的穩定性增強。 定性增強。 可以提供更 物,本產品可以提供更 等的固定效果。 3.解例型骨板設計,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 股份骨板系統/低式互鎖 式骨板	術部醫器輸字第 029909號	BIOMET	EA	68,000	1螺釘為135度走向可預防 脓骨頸傾倒 245c螺剪的設計可防止螺 37內建FAST guids插件,能 大幅減少器檢索求量,以提 4字值次學所能將對板近 位在最符合的解剖位置 5.可提供內球虧負由選 擇骨板互鎖角度	●複雜性或單純性近端點 學勞折●粉碎性勞折●質 對於乏或營質疏鬆性質的 勞析學質素 原質是各數 節、不確合・複合不正及 逐應各身折 逐進經合身折	1.請勿修立裝置或改變其外型。可能導致植態所承受的壓力變 可能導致植態所承受的壓力變 大導致裝置故障 选出植蘭等為暫時任用途設計。 國常勞絡恢復正常功能後就應 移除由主治醫師於是用卷度在 營門未繼合前。在沒有任何輔助 下讓裝置接受賣高來載	1:少數人可能產生發表,對金屬 產生敏感或有其他不良反應 2:齊折手術過程中市能發生對神 經面管報起轉等傷害 3:手術後傷口瘤合不包或感染以 及植人物類似身對底瘤合不良 ,無縮合等併發框可能	1.此自費得材材質為生 物相容性較高的強化獨 協處理就合金骨板的穩 定性增強 2.健保滑面可以提供更 強的固定效果 3.解例型骨板設計,減少 手術時間
92	2188048326	FBZ021307001	"Linvatec" Paladin Suture Anchor	"靈威特" 帕拉丁縫合錨釘	衛署醫器輪字第 021307號	LINVATEC	EA	20,800	本產品是生物可吸收性器 材,配合高強度H-Fi線材 ,提供值人時以及整個治 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: 韧帶、肌腱等重新縫 合回骨頭上。	確保依據錯釘尺寸選擇正確自 攻螺鑽。植入前以及植入期間 確保錯釘適當安裝於起子頂 端。植入錯釘以及鬆開起子時 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 若普别雞因定聽吊鈕/十 字朝帶懸吊鈕	衡署醫器輸字第 020079號	ARTHREX	EA	26,250	FiberWire材質較為穩固。 2.可減少使用其他釘子固	本產品是用於將朝帶問屆 在所附屬於與與實端和關聯 這用可懷地多數 這用可與外因於 也會稱和否則 可與外因於 的一會稱和在配合 對本 在 一會 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一	1.本產品不可重複減菌使用。 2.所有金屬植人裝置可能會配 4.所有金屬植人裝置可能會配 6.其簡化的資料和勞財相同的分質 機造,因此可提供不同的分為質 3.手術後至完全輸合的,患處 8.3.手術後至完全輸合的,患處 8.須被风速。補後患者密依在被 夏上亞。什么便動力加壓在本被 是上。 4.手前的作業過度當植人的 2.4.并被術的知識分類。 4.手前的作業過度當植人愈 類別, 2.5.本產品包限制與使用的詳細 1.5.本產品品單次使用裝置。開 對實業等。 5.本產品品單次使用裝置。開 對實業等的關係。 1.5.本產品品單次使用裝置。開 對後來使用光準的隨線均需丟 乘。	1.深層或表面的威染。 2.對植人物的材料過敏或有其它的 反應。	健佩品項無法使射帶有 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"泰若普肌腱固定整吊鈕-肩鎖關節懸吊 鈕	衡署醫器輸字第 020077號	ARTHREX	EA	45,000	定在所附屬破裂骨端和關 節端的小骨片段及肌腱轫 帶重建,局鎖關節懸吊鈕 (AC Tightrope)用於局鎖關 節重建,較傳統手術相比 ,此可採用微創手術,對	所附屬破裂骨端和關節端阳 的小勞片段此處多無法用 質好為固定,此系統也可含 例固定和長觸金釘包膏 板合併配合骨折支輔帶和 石膏使用。本產品可附 形修後跟閱顧別聽朝帶破損, 提供軟組織的固定生長如	1.本產品本可重複減菌使用。 2.所有金屬植人裝置可能會配 台其能的剪乳和解析 照同的分量 機造,因此可提供不同的分量 機造,因此可提供不同的分量 3.手術後完完全體合色者需依在裝 電氣強於關係。後後患者需依本裝 實工。 4.手術的作業過壓在本本裝 場上。前的的作業過壓結構、包含外 擇,對值人何派功及此一的重要 5.本產品品解制與使用的詳細 19.4年來的時間, 19.4年來的 19.4年來	1.深層或表面的威染。 2.對植人物的材料過敏或有其他的 反應。	健保需要二次手術技除 且修口軟大
95	2188049010	FBZ020077002	AR-1588TN "Arthrex"Tight- RopeSyndesmosis Repair/System/ACL/PCL/ ABS Tightrope	AR-1588TN "艾思瑞斯" 泰 若普肌腱固定懸吊鈕什 字朝帝懸吊鈕	衛署醫器輪子第 020077號	ARTHREX	SET	30,750	採活動增加滿意度。 3.操作方便,減少手術時 間。	本產品是用於將朝帶問屆 在所附屬破裂等端和關聯 經的小學片獎,此處多集 进用勞解結固定,但於到它 支出勞解和而用於修復開 等都和而用於修復開陳軟組 本產品帶的被 與 如 動 動 動 動 動 動 動 動 動 動 動 動 動	1.本產品本可重複減菌使用。 2.所有企業性人裝置可能會配 台其他的勢計兩條。 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個	1.深層或表面的膨胀。 2.對植人物的材料趨敏或有其它的 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

													113.09.01
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
96	2188049011	FBZ024051001	"Arthrex" Mini Tight- Rope Repair System	"艾思瑞斯" 述你泰若普肌 腱固定懸吊鈕	衛署醫器輸子第 024051號	ARTHREX	EA	45,500	1. 產品維維材質為 FiberWire材實施為體固。 2.可減少使用其他釘子固 定,讓病患病使可盡早下 採活動增加減少于衝時 間。	本產品是用於將朝帶閱讀 在所附屬破穀資端處 或部的小勞片度,此處多系統包 或多統包 是一個 是一個 是一個 與一個 是一個 與一個 是一個 與一個 是一個 與一個 與一個 與一個 與一個 與一個 與一個 與一個 與	I.Mini TubuRope的植人可能會配合其他的剪彩和對相可能會配合其他的剪彩和對相可能可所分全觸值。因此可提供不同的材金機值。因此可提供不同的材金機值。因此可提供不同的材金機值。是一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個	1.深層或表面的膨染。 2.對植人物的材料趨敏或其他反 應。	1. 保留拇指的部份活動 範圍。 2. 不需二文手術路餘位 入物、減少手術造成的 組織發環。 3. 飲動固定,降低斷 3. 釘、位移及骨釘繫她的 潛在風臉。
97	2188049012	FBZ020149002	"Arthrex" PushLock Suture Anchor-PEEK PushLock	"艾思瑞斯" 普仕拉克縫合 縮釘-不可吸收普仕拉克 縫合貓釘	衛署醫器輸字第 020149號	ARTHREX	EA	26,875	適用於各種運動醫學傷害 之朝帶修補。如用於 Bankart、SLAP、Rotator cuff repair等。	本產品是用於將組織固定 轄合至列頭上之固定物。 此產品週用腳、踝、膝、 手、腕、肘、阀、髋。	1.手術後至完全權合前,植入物都須旋保護,術後患者需依 物都須旋保護,術後患者需依 物造成過大壓力。 2.他人物的原始大壓力。 2.他人物的原始大學的 3.他人物對於患者等於是 2.一次手術,簡新等他的 2.一次手術,動物的作業過程。 4.手術的作業過程。 4.手術的作業過程。 6.多 4.手術的作業過程。 6.多 4.等 6.3 6.3 6.3 6.3 6.3 6.3 6.3 6.3 6.3 6.3	1.深層或表面的膨染。 2.對外物反應。 2.對外物反應。 (PLA)已有報告有過數反應。與 使上紅反應有對必須取出性人物。 (4)億数全屬材質:瞬關節取化/半 股位。 (5)資盆:過度矯正可能導致暫時或永久生下泌尿增阻壓。 (6)資盆:通一纖數 (6)資益:第一纖數 (6)資益:第一纖數 (6)資益:第一纖數	2. 不需二次手術移除植 人物、減少手術造成的 組織破壞。
98	2188049022	FBZ023869001	"Arthrex" SwiveLock SutureAnchors	"艾思瑞斯"思維拉克維合 貓釘	衛署醫器輸子第 023869號	ARTHREX	EA	35,000	此產品由聚乳酸Poly(L- Lartide)和域 polythertethrefactonc(PEEK) 組成。 生物複合性材料為 polylactic acid和tricalcium phosphate(TCP)型框。部分 產品含有植體專用致合金 製成之孔眼。	Arthrex產品系列中的 Swivelock是用於將組織因 定維合至例領上之固定 物。 此產品週用鄉、踝、膝、 手、腕、肘、胸、髋。	1.手術後至完全權合前,植 物都源於保護,術後患者需依 物造成過大壓力。 2.他人勢的原則所上彈免對他 的地域過大壓力。 2.他人勢的原則與使用的詳細 設明与潔詳細告知明人。 2.一次手術。簡新傳統的一 發生,移線酯能簡手術後的完 整評估施行。 4.手術的作業雖堪當惟人的 4.手術的作業地質當惟人的 數性, 4.手術的作業地質 權,對他人的成功是非常重要 的考量。 5.體內也 5.如 5.如 6.勿 6.如 6.勿 6.如 6.如 6.如 6.如 6.如 6.如 6.如 6.如 6.如 6.如	1.深層或表面的膨染。 2.對植人物的材料過數或其它的反應。 3.有報告顯示部分患者可能對凡A 材質會產生過敏反應。有些狀況 需移除此惟人物,患者植人時需 考慮此一現象。	3. 微動固定,降低斷 訂、位移及骨釘驗她的 潛在風險。
99	2188049032	FBZ020077002	"Arthrex" Tight-Rope Syndesmosis Repair System/ACL/PCL/ABS Tightrope	"艾思瑞斯" 泰若普肌雞固 定懸吊鈕/十字韌帶懸吊 鈕	衛署醫器輸字第 020077號	ARTHREX	EA	35,000	UHIMWPE)、聚酯纖維 及矽氣樹脂聚合物塗層,	本產品是用於將制帶固定 在所附屬破裂勞端和關節 確的小勞片段。此處多無 法用脅螺經過定,此条統 也可與外固定和長續釘包 合質板合併。配合勞折支 排帶和石膏使用。 本產品可用於修復機關則 聽到帶的極度 機則 動的固定生長,如肌腱韌 帶重建。	使用前誘務必詳悶原廠之使用 說明書並纏熙指示使用	1.深層或表面的帳梁。 2.對賴人物的材料過敏或有其它的 反應。	健保品項無法使靭帶有 效的旋轉及伸要 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	衛部醫器輪字第 034414號	PARCUS	EA	52,000	Parcus Synd-Ez主要是在股 骨外傷後的癒合過程中提 供固定如韌帶聯合 Syndesmosis的損傷	metaphyscal和周圍小碎骨 的骨折修復輔助工具不包 含螺釘,以及作用外固定和 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用 骨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" 康縣人工縣關節: 高耐磨聚乙烯脛骨關節面 複整-適用一般曲度	衛署醫商製子第 001396號	UNITED	EA	56,000	XPE材料係建構於高交聯 度聚乙烯材料上的技術, 提高聚乙烯材料分種間 的交聯(cross-link)程度。	適用於人工縣關節置換手 衡、經置換本產品後可減 輕或解除關節疼痛。	爾注意轄人的選擇及可靠安全 的手術刑斷,所選擇的置換物 組件需視明人工幹齡,一般光 況,可使用樹龍之骨質狀況, 是否以前動場市或與動所便 手術等等而定。只有在轄人權 有成熟之脅虧,才可進行置換 手術。	同使用傳統觀墊之全人工膝關節 質換手術可能的副作用 他人不當、他人物或體內骨、朝 帶的驗變而引起脫位、半夥位、 轉費、股骨或嚴脅的骨折、手術中的 骨折和再次手術,先天性輔持或 次、傷口敗血症、神經性疾病、 心機血管疾病、組織反應、皮膚 結痂或傷口延遲緩合。	由於產品設計幾何條如 並無不同,故在術後如 能性表現的恢復則使用 原舊有材料製物作的產品 新而在長期使用下身上 與其外,更因此可作具有 與其外,更是及一樣的抗糖減少 所 與其外,更能及元件縣數 的服驗。因此可長期外, XPE材料效高。機够 頻 % 數度,也 等 所 數度, 以 所
102	2188262033	FBZ000663001	"UNITED" UKNEE TOTAL KNEE SYSTEM:XPE PATELLA	"聯合" 康滕人工滕關節: 高耐磨聚乙烯髂骨植人物	衛署醫器製字第 000663號	UNITED	EA	40,375	延長4倍以上。可降低因	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		同使用傳統全人工縣關節置換手 術可能的副作用: 植人不當、植人物成體內骨、朝 帶的繁型而引起脫位、半脫位、 擊骨、肥骨或驚骨的骨折,手術中的 气力, 一十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十	傳統治療方式人 包高角磨 內子 医皮肤 人名西克 人名西克 人名西克 人名西克 人名西克 人名西克 人名西克 人名西克

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	113.09.01 與健保給付品項之 療效比較
103	2188262037	FBZ005480002	"United" U2 Total Knee System-E-XPE Tibial Insert-HIGH FLEXION KNEE	"聯合"康滕人工滕陽節- 抗氧化高耐槽聚乙烯經費 關節面複墊-適用高彎曲 度	新部醫器製字第 005480號	UNITED	EA	81,600	EXPENTAY (基础 )	風、選性關節炎 外傷後的關節炎,或退化 性關節炎患者。 執對衡、半期節置幾手術 失敗或是先前的實驗通人 工事關節之納基。	1.術後移動稱人器小心。	同使用傳統觀整之全人工膠關節 置换手術可能的副作用: 植人不富、植人物或體內骨、朝 育的繫楚而見距脫立、華取位、 轉動、魁的長度變長或變短,歷 學,股骨或變短,歷 一子有壓重骨的骨折手術中的 一一子輕重骨如繁症,將 一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一	E-XPE材料可持續實中和 材料內的自由基、豐仓 材料內的自由基、豐仓 材料系化,且在租人體 內接切能持續消除於體 內環境中產生的自由 基。 由於建材料上的技術,並 透過伽那排線(amma >>>>>>>>>>>>>>>>>>>>>>>>>>>>>>>>>>
104	2188262038	FBZ005480003	"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	新部醫器製字第 005480號	UNITED	SET	65,000	EXIPAH有係建構於高交 車度聚乙烯材料上的技 研,將維他也認用,並與 所是植之中成型,並與 所是植之中成型,並與 所是植之中成型,並與 所是植之中成型,並與 所是植 分子總則的分類域(mmm ray)解材 分子總則分數域(mss) 由於續中和針線氣梯,由 由於續中和針線氣梯, 通 與 與 與 與 與 與 與 與 與 與 與 與 與	外傷後的關節炎,或退化 性關節炎患者。 截骨衛、半關節置換手術 失敗或是先前有置換過人	2.注意勿過度施壓於手術的膝 關節 -	同使用傳統觀墊之全人工縣關節 置換手術可能的創作用 植入不當、植人物或觀內骨、朝 帶的驗態而引起脫位、半既位、 轉動、觀的長度要長或變短,歷 學,股骨或變短,經 學,股骨或變短,經 一 子有戰重費的增新·手納中的 受折和再次手術,先先生納形或 己有戰重費和蘇維在相關 涼、傷口敗血症、神經性樂解、 心臟血管疾時、組織反應、皮膚 結痂或傷口延遲緩合。	在長期使用下,使用E XPE材料之元件具有強 大的抗老性效果,除具 有更優異的抗磨练表現 外,更短陽紅減少而降 低虧溶能及元件點限的 持功能性表現。此外。 光質性表現。此外。 光質性其態人而之機械 營性其態体面之機械 學性損態体面 由加級。 組織 與 與 與 與 與 與 與 與 與 與 與 與 與 與 與 與 與 與
105	2188262041	FBZ028690001	"DEPUY" ATTUNE KNEE SYSTEM- PATELLA	"帝富" 愛強全人工膝關節 系統-驚骨(添加抗氧化劑 之超高分子量聚乙烯)	衛部醫器輪字第 028690號	DEPUY	SET	25,000	含抗氧化劑高分子聚乙烯 ,解剖型設計,優化驚骨 與縣關節的交互作用,減 少摩擦與驚骨異音,大大 延長使用年限		3.術後需定期做X光檢查。	依病人情况可能造成威染,聚脱 ,及假體脫位等	添加抗氧化劑後,減少 聚乙烯的磨損,搭配愛 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	FBZ028217001	"DEPUY" ATTUNE KNEE-SYSTEM - INSERT (UHMWPE)	"帝富" 愛強全人工膝關節 系統 - 複墊(添加抗氧化劑 之超高分子量聚乙烯)	衛部醫器輪字第 028217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複 墊與股骨之間的硬力		4.聽從醫師指示,小心並限制 活動。	依病人情况可能造成感染,鬆脫 ,及假體脫位等	添加抗氧化劑後,減少 聚乙烯的磨損,搭配愛 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
107	2188908302	FBZ019512001	"Stryker Leibinger" Hand Plating System	"史賽克·雷賓格爾" 手部 骨板系統	衛署醫器輸子第 019512號	STRYKER	EA	46,500			1.外科醫師必須負起慎應销趣、接受調富訓練、熟練相體的 想、接受調富訓練、熟練相體的 於護度置入程序以及決定 應於衛後留下東東出相體。 显釋使用工廠的產品是一班的 重要的。產品應使用於三班的 固定標準。要受到妥善的傷或強 及抗疲乏性大輔下降。絕對不 之。可能自然不產品的發生 及抗疲乏性大輔下降。絕對不 因為一類不 多。可能自然不產品的強度 及抗疲乏性大輔下降。絕對不 可能自然不產品的 是。可能自然不產品的 是。可能自然不產品的 是。可能自然 是,可能自然不產品的 是。 是,可能自然不產品的 是。 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是	1.未縮合或延攤縮合可能會造成椎 虧斷程。 2.緊固程度不足可能會導致性體稅 落。 3.對金屬敏歐或起緣反應。 4.深淺部位的早發或應發感染。	一體成型的設計,無須 另外使用工具,減小手 將傷口。選學可以提供最適 日本。 這一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一
108	2188908402	FBZ022283001	NCB-PP "ZIMMER" NCB Polyaxial Locking Plate System—Locking Plate	NCB-PP "捷邁" 恩希比多 輸性螺釘固定股骨骨板组 一互鎖骨板	衛署醫器輸子第 022283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 級人NE與用採用收接, 讓醫節能以多軸性的方式 並使用旋入身板孔的鎮定 方式下ACB植瓣地侧骨板 方式下ACB植瓣地侧骨板 可降低旁絡被固定螺钉,可降低 等 板不須與背骼被面接觸 可降低齊絡層 一	是不癒合與癒合不正的骨	應連照醫師醫屬使用,避免在 質折未屬合則,在沒有任何輔助 下讓裝置接受被高承載	1.少數人可能產生發表,對金屬 產生敏感或有其他不良反應 2.曾折手術過程中切能發生對神 該血管軟組織等傷害, 3.手術後傷口糖合不住或感染以 及植人物雞服與對抗礦瘡合不良, 無繼合等併發症可能。	1.使用强化隔極展開致。 企会與核的操作性增強 2.針對相關周圍可提供 多角度(3)使關鍵於 方向螺針,並用互鎖經濟 表。 3.對板互鎖螺續 後、會降 從與轉縮的接觸。避免血 溶供應不良的周茂 溶供應不良的別方式進行 手術 5.可以提早自主活動, 縮短往便天數學形狀材 質優於 傳統使保統社 發於 可能 發展 發展 影響 所 所 所 所 所 所 所 所 所 所 所 所 所
109	2188908403	FBZ022283001	NCB-Shaft "ZIMMER" NCB Polyaxial Locking Plate System—Locking Plate	NCB-Shafi "捷邁" 思希比 多軸性螺釘固定股骨骨板 组一互鎖骨板	衛署醫器輪字第 022233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 (KNCB值所採用的技術、 調整簡能以多軸性的方式, 這使用版人學核和的能定 方式下NCB值體剛圖會板 有粉減的角色為內固定 對板不與傳統面接機 可降低骨骼侧 不良的應機	是不癒合與癒合不正的骨 折	應 總照醫師醫屬使用,避免在 資折未緩合前,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 產生敏感或有其他不良反應 2:資折手術過程中可能發生對神 适血管軟組續等傷害, 3:手術後傷口糖合不住或磁冷以 及植人物雜與勞析處離合不良, 無縮合等併發症可能。	1使用強化磷酸基理数 合金。增板的穩定性增強 之對對植體周圍可提供 多角度(吸取關維定) 另角度(吸取關維定) 3. 背板互鏈維針(整定) 3. 背板互鏈維針(整定) 2. 背板互鏈維對(整定) 2. 背板互鏈維對(重定) 2. 背板互鏈維對(重定) 1. 增加 2. 增加 2. 增加 2. 增加 2. 增加 2. 增加 2. 增加 3. 增加 3. 增加 3. 增加 3. 增加 3. 增加 3. 增加 3. 增加 3. 增加 3. 增加 4. 增加 5. 增加 5. 增加 5. 增加 5. 增加 6. 性 6. 性 6. 性 6. 性 6. 性 6. 性 6. 性 6. 性
110	2188909266	FBZ005692006	"Megaspine" Spinal Stabilization System- Animate Standard Rod/Pre- bend(S)/PEEK/MIS	"兆峰" 脊椎固定系統-雅 尼曼標準排/預彎桿 (短)PEEK/微創	術部醫器製字第 005692號	MEGASPINE	EA	41,250	PEEK的彈性模數較接近 於人體背格·減少背格應 力遮蔽現象	椎間盤退化症(由病患病 史和放射性照片列定其下 資稱起因椎間盤(昆)、 一級資椎(潛能,外傷)切 骨扩致脱口,勞椎疾难 症、爭椎彎曲/加穿椎側 뻏、後彎、皮前彎、腿 瘤、假性關節炎、以及/ 或前、含酶次升級	植人物不可重複使用 關於脊椎融合植、物不能沒有 固體生物所支援物而無限的 支撑脊椎。否则能愈胜各種 缺陷、包括骨與植人物接合部位 的缺陷。零件的斷模設脅折	與其他類似身推固定系統所遭遇 的及可能需要額外手術的情况是 相同的,影動,影雕或確或從由於零件 較勞造成惟人物的破裂。金屬幹片 的腐蝕所造成的數處,神經缺陷。融 之都位生包的疾病,假關而等 及惟骨支撑物的損壞造成惟人的 凸起或移動,越染血栓。心血管問 題如,無無,數件塞,患者對使用材質的 揚敏	無健係品項可比較。

													113.09.01
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
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 可配合合各種體型使用,設 計符合人體工學,系統面 模小降低酶內契物飯, 蘭 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 史和放射性照片 利定其下 資報是互椎間短引起、 一級等椎環境、外傷切 骨折或配臼)、脊椎狭窄 症、脊椎彎曲加脊椎側 等、後彎、皮前彎、腿 瘤、假性關節炎、以及/ 或前、今醫合手術失敗。	植人物不可重確使用 關於脊椎融合。植人物不能沒有 固體生物所支坡物而無限期的 支撑脊椎。否則能愈產生各種 缺陷,包括骨與植人物接合部位 的缺陷。零件的斷段或聲折	的腐蝕所造成的墩感,神經缺陷,融 合部位生長的疾病,假關節,零件或	無健保品項可比較。
112	2188909271	FBZ005692011	"Megaspine" Spinal Stabilization System-MI6 Cannulated Screw/MIS	"兆蜂" 脊椎固定系統 萌愛六微創中空螺釘/微創	術部醫器製字第 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 模小降低體內與物威,器 機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 史和放射性照片列定其下 資新足因惟閒盤目起下。 一級資格情潛說,外傷如帶 勞折發起口,發椎軟起口,發椎機侧 變 後彎 或刺彎,雕 髓 ,假性關節炎,以及 或前次臂離右手術失敗。	植人物不可重複使用 關於脊椎融合植。物不能沒有 固體生物所支援物而無限期的 支援物。西則可能產生各種 缺陷。包括勞與植、物理各部位 的缺陷。零件的斷裂或聲折	與其他類以脊椎固定系統所遭遇 的及可能需要額外+病的情况是 相同的、縣勢,脫離或破裂。由於等件 被勞強放植人物的破裂。血解於日 的腐蝕所強成性人物的破裂。如解於日 全部位生長的疾執,假關而等件或 皮椎骨支撑物的排壞造成植。外 因此或移動,既涂,血栓心血管問 題血應無,即栓塞,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-萌 愛六牽引預彎桿(短/微創	術部醫器製字第 005692號	MEGASPINE	EA	12,740	特殊設計 微創預等資 桿, 提高手銜藉確性並極小化 傷口,減少病患失血與恢 復時間。	椎間盤撥化症由病患病 史和放射性照片列定其下 資新是因椎間盤引起、一般資格 骨折突起四、脊椎狭窄 症、脊椎等能一切脊椎狭窄 症、脊椎弯曲加脊椎側 等、後等、或前等、雕 瘤、假性關節炎、以及/ 或前次骨融合手術失敗。	植人物不可重複使用 關於脊椎融合植、物不能沒有 固體生物所支援物而無限期的 支撑脊椎。否則可能會是各種 缺陷。包括骨與植、物態合節位 的缺陷。零件的斷模或骨折	的腐蝕所造成的墩威、神經缺陷、融合部位生長的疾病、假關節、零件或	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-萌 愛六牽引預彎桿(長/微創	術部醫器製字第 005692號	MEGASPINE	EA	22,500	特殊設計微創預彎滑桿, 提高子維精確性並極小化 傷口:減少病患失血與恢 復時間。	椎間盤岩化症由病患病 史和放射性照片列定其下 資新足因椎間盤引起、一 一級脊椎滑配、外傷如 骨折淡配口、脊椎狭面 症、脊椎物性加脊椎側 等、後彎、皮前彎、脚 瘤、假性關節炎、以及 或前、等離失敗。	植人物不可重複使用 關於脊椎融合植。物不能沒有 固體生物所支援物而無經與期的 支撑脊椎。否則無經是各種 缺陷。包括骨與植人物接合節位 的缺陷。零件的斷級或勞折	與其他類似脊椎固定系統所遭遇 的及可能需要個外手術的情况是 相同的、影動、影響或破裂、由於零件 被勞造放植人物的破裂。全屬終片 的兩極所造成的數處,裡逐點的 台部位生長的疾病假關而零件或 及惟今支撑物的擬寬海或性 人起或來動。威染。血栓心。血管問 題。血維,那栓塞、患者對使用材質的 婚數	無健保品項可比較。
115	2188909303	FBZ004676005	ReBorn Essence Nova Spinal Fixation System	"瑞寶億" 諾瓦勞椎固定系 統-勞稚歲削系統(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 棒組合手術後,跨絡白輔 等的固定裝置。 等機合有數度,對於自 等的固定裝置。 等價值第百數件個配定系統 有不同的長度尺寸。詳細 的子極值、諸瓦幹惟固定 系統,請参考技術手冊。	之症狀,提供固定及穩定	I.植人屬當的尺寸、外型及材料都可能影響的固定圈的種因 知此選擇性分射非常重要。 屬當的植人物可將色節性降至 ,學型及材質的便能必須與人 ,中型及材質的便能必須與人 ,學型及材質的便能必須與人 ,學型及材質的便能必須與人 。 一個一個一個一個一個一個一個 所述 , 一個一個一個一個一個一個 一個一個一個一個一個一個 一個一個一個一個一	1.神經受損 2.全屬過數或對無物過敏 3.不融合或透應融合 4.骨密度降低	一體成型的設計,無須 另外使用工具,減小手 新傷口,減少失血。多 續足可差性病之尺 立。 包建一般, 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個
116	2188909304	FBZ004676006	ReBorn Essence Nova Spinal Fixation System	"瑞寶億" 諾瓦勞椎固定系 統-勞椎敵創系統(內固定 三節(SX6+RX2))	衛署醫器製字第 004676號	REBORN	SET	132,000	本產品由中空骨釘與平滑 棒組合手術後,跨越合前衛 總合手術後,跨越合前衛 時的預度於置。 第6 有不同的長度尺寸,詳固 的手術植人站瓦幹惟固定系統 有不同的長度尺寸。詳固 系統,請参考技術手冊。	之症狀,提供固定及穩定	1.植人醬當的尺寸、外型及材料都可能影響的超因 料都可能影響的固定器的穩固 风肚选擇电人物非常重要。 增當的植人物可將危險性降至, 外型及材質強度都必須效果。 起人物可定因過程可能 高地。而因實達經過一個一個一個 高地。而固定透緩一面是一個一個 一個一個一個一個一個一個 一個一個一個一個一個一個一個 一個一個一個一個一個一個一個 一個一個一個一個一個一個一個 一個一個一個一個一個一個一個 個人場的融合國於移除後應予 新致拋棄。	1.神經受損 2.金屬過敏或對無物過敏 3.不融合或近應融合 4.骨密度降低	一體成型的設計,無須 另外使用工具,減小手 新傷口,減少失血。多 續足,或少失血。多 續 程之 岩手無常使用工具反 可,包則通道本確實清洗後而 遠成的感染。
117	2188909305	FBZ004676001	ReBorn Essence Nova Spinal Fixation System	"瑞寶億" 諾瓦勞椎固定系 統-勞椎敵創系統(螺釘杯 頭100MM)	衛署醫器製字第 004676號	REBORN	EA	22,000		1.椎體骨折與腫瘤切除後 之固定	I.植人屬當的尺寸、外型及材料都可能影響內固定器的種因 以出此選擇也分帥常萬要。 屬當的他因此指於一次 學型及村質地區。 一個人物可將免險性降至 學型及村質地區, 學都新通生推過到歲性與不 是 在 人。 一個人 一個人 一個人 一個人 一個人 一個人 一個人 一個人 一個人 一個人	1.神經受損 2.全屬過數或對異物過敏 3.不融合或延遲融合 4.背密度降低	一體成型的設計,無須 另外使用工具,減小手 新傷口,減少失血。多 構尽可差性分泌 可,包括無常使用工具反 可,包值通道流流實力,是使 沒 這 這 完 所 完 所 的 所 所 所 所 所 所 所 所 所 所 所 所 所 所 所
118	2188909307	FBZ004676004	ReBorn Essence Nova Spinal Fixation System	"瑞寶億" 諾瓦券椎固定系統-	集署醫過製字第 004676號	REBORN	EA	35,000	桿組合而成,以提供脊椎 融合手術後,骨融合前暫 時的因家裝置。	效果。 1.椎體骨折與腫瘤切除後 之固定 2.脊柱側彎與前彎	1.植人屬當的尺寸、外型及材料都可能影響所固定器的絕因 风胜选择电人物非常重要。 屬當的植人物可溶化染性降至 據小、也因此人物的尺寸。 外型及材質強度能必須與人體 勞筋新進才能讓到微性效果。 2.植人物可是还屬合河與人間 路進而間質逐緩屬心預與人關 時上,因此在醫師檢查確定對後須以 分類換種一次 一次 一次 一次 一次 一次 一次 一次 一次 一次 一次 一次 一次 一	1.神經受損 2.全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 程長里、岩手所植人物之尺 寸。因循環中間处形之尺 寸。因循環域上具長 酸消毒或未確實力消洗後而 遠成的脈染。

													113.09.01
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
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)	衛部醫器輸字第 029227號	AESCULAP	EA	16,938	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	適用於下列症狀:1.脊椎骨 折。2.假關節或癒合遲	1. 如 2. 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	使用本產品或操作不當有下列風 除:1.外力超戰等效性人物損壞 适曲、彎折、戰能,2.不當之組 東對、戰能,2.不當之組 就是,3.失敗或延驅餘之。4.皈執 金。8.時職份等於他等級 一個等級 一個等級 一個等級 一個等級 一個等 一個等 一個等 一個等 一個等 一個等 一個等 一個等 一個等 一個等	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)	術部醫器輸字第 029227號	AESCULAP	EA	24,875	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	適用於下列症狀:1.脊椎骨 折。2.假關節或癒合遲	東大学年級的能力、資金等。有限計 等級方子。上次大型路径。 最初一、地域的研究。上次大型路径。 在東京地域市与市场、市场、市场、市场、市场、市场、市场、市场、市场、市场、市场、市场、市场、市	使用本產品或操作不當有下列風 險:1.外力超處需要植人物组壞 壶曲、彎折、螺龍。2.不當之固 定。3.失败或壓離合。4.級染。 5.椎體例折。6.對植人物材質之组 級反應。7.血肥及人傷口傷污不管 全。8.神經根、勞索、血管或營 [10.對解腎、泌尿以及成两甲毛系统 產者。13.免除外力負重導致得害 度降低。14.等椎病就及上两 度降低。14.等椎病就及大肠 ,15.有限的 衛衛。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)	衛部醫器輸子第 029227號	AESCULAP	EA	25,375	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	適用於下列症狀:1.脊椎骨 折。2.假關節或癒合遲	部分一般無偿到了、1.\$% 对整路必要 在實施系统并有规格的资产和现金 企业 4.\$% 对整部必要 在现金 8.5% 对影响必要 6.5% 可以 9.5%	使用本產品或操作不當有下列風 險:1.外力超載導度性人物損壞 歪曲、彎折、鬆脫。2.不當之固 定。3.失败或壓體企。4.低咳。 5.椎體骨折。6.對植人物材質之組 歲反應。7.血難以及傷口瘤台不 2.傷害。9.正常等椎師跨型之改變。 記多排房。9.正常等椎師跨型之變。 2.傷害。9.正常等椎師跨型之變。 6.多時度。11.疼痛及不適。12.點常 實達。13.免%分力負重等適。12.對常 方的骨頭萎縮或骨折。15.有限的 體能。14.脊椎蜗灶段上方或下 方的骨頭萎縮或骨折。15.有限的 體能。17.死亡。	無相同性質健保產品比 較
122	2188909341	FBZ004051011	"Paonan" Armstrong Posterier Spinal Fixation System - Multiaxial MISS Bone Cement Screw	"寶楠" 阿姆斯壯齊椎後路 固定系統-萬向微創骨水 泥釘	衡署醫部製字第 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, 既執率且恢 復較快,	本產品是由多種形狀和尺 寸的資格問題是得 骨質如 可的與此 使資格系統的他、組件。 使的 使的 使的 在 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是	病患應當清楚了解金屬惟人物 不如正常、健康的骨骼一般強 社、如趙度負荷等毀難人分 物體由、變形、緊急或而等與 也 包活躍、處部人。智失常、以 致無法使用重數支權裝置,可 能 做 。	1.任何或全部零組件提早或延遲點 稅、 2.因手術創傷造成神經受損。 3.對租人物之材質逾報。 4.不融合、延遲融合、融合異常。 5.兩後身椎變度改變、矯正失效、 身高改變等。	1.傷口小、搬合時間短 ,不必久思病床。 2.以微削手稿方式,減 少組織破壞。
123	2188909342	FBZ004051012	"Paonan" Armstrong Posterier Spinal Fixation System - Curve Smooth Short Rod 40-100mm	"寶楠" 阿姆斯壯齊惟後路 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, 底染率且恢 復軟快,	本產品是由多種形狀和尺 寸的資權固定得。增到了 和觀定螺絡結構。如何其 他資権系統別息、組件。 據國案的不同而重身訂 被應案的不同而重身訂 機應案的不同而重身訂 極性度,協助提供胸權 則因混翻材。 國別用臨床起於的輔助 國別用臨床起於。 發化 養化。 亦能 等性 等稅(第1),III 明 明 明 明 明 明 明 明 明 明 明 明 明	病患應當清楚了解金屬惟人物 不如正常、健康的穿脂一般強 社、如趙度負務等發惟人物 增出、變形、緊點或斷裂,如 包話器、虚數心心學失常。以 致無法使用重數支牌裝置,可 能會在術後複健期承受較大風 檢。	1.任何或全部零組件提早或延遲點 配。 2.因手術創傷造成神經受損。 3.對植人物之材質過報。 4.不融合、延遲融合、融合異常。 5.術後莽稚蟹度改變、矯正失效、 身高改變等。	1.傷口小,獲合時間短 ,不必久息病床。 2.以微制手術方式,減 少組織破壞。
124	2188909343	FBZ004051013	"Paonan" Armstrong Posterier Spinal Fixation System - Curve Smooth Long Rod 110-500mm	"寶楠" 阿與斯壯勞推後路 固定系統:彎型平滑桿(長 節)(微創用)	衛署醫領製字第 004051號	PAONAN	EA	23,800	痛、失血量、	本產品是由多種形狀和、 可的穿極固定桿。勞釘呵其 可的資極的 動態定螺絲組成 起射可 可做人各式機能量 最身況 能穿極人發展 能可能因此 能可能 能可能 能可能 能可能 能可能 能可能 能可能 能可	壯,如過度負荷將導致植入物	1.任何或全部零組件提早或延遲點 限- 2.因手術創傷造成神經受損。 3.對植人物之材質過數 4.不融合、遊羅融合、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 ・不必久息病床。 2.以微削手術方式・減 少組織破壞。
備計:	相關全類武姿	料如有異動,以現場	いけずい等も油				995 13	頁,共46頁	4				

項グ	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	113.09.01 與健保給付品項之 療效比較
125	2188909523	FBZ011128001	"Medtronic" CD Horizon Legacy Spinal System – Screw	"美歌力" 雷格斯脊椎矯正 糸統 - 骨釘組(微創)	衛署醫器輸子第 011128號	MEDTRONIC	EA	20,800	學品用意 "表別"型總質皮育機能至為能 是為固定資權機及,協助經濟解 權、實施、或度傳統合的輸回器 產品或之間,等等等。 是是自己。 是是。 是是一	和放射性照片判定其下背痛是四椎間盤引起,脊椎清配症、脊椎狭窄症、脊椎狭窄症、脊椎等的 大野球 大野椎 動物 大腿 一种 大腿 计 计 计 计 计 计 计 计 计 计 计 计 计 计 计 计 计 计	可以下方型的型块区面 供用于有限。因此,本部种的别则。 等高格曼、因此,本部种的别则。 等高格曼、因此,本部种的别则。 等高格曼、因此,本部种的别则。 等一个大手模性的影响。 等一个大手模性的影响。 是一个大手模性的影响。 是一个大手模性的影响。 是一个大手模性的影响。 是一个大手模性的影响。 是一个大手模性的影响。 是一个大手模性的影响。 是一个大手模性的影响。 是一个大手模性的影响。 是一个大手模性的影响。 是一个大手模性的影响。 是一个大手模性的影响。 是一个大手模型。 是一个一个大手模型。 是一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个	日本日本中で中央機関の対対下は中国機関である。 は、各種中中の主張を、企成中機能が高が下、大 は、各種中の主要を、ないでは、自然を は、し、自然を は、し、自然を は、し、し、し、し、し、し、し、し、し、し、し、し、し、し、し、し、し、し、し	無
1266	2188909534	FBZ005887001	"EVA" Expandable Vertebral Augment System	"昌固" 可擴張椎體強化系 統(植人物)	新部醫器製字第 005887號	EVA	EA	124,000	"昌固"可擴張椎體強其 系統包括指體配人物與其 定立椎體內區之手術維 作器械、保設計應用於 線緩解或消除者打造成之疼 碳 等。該他人對於 分 之 之 不 等	本產品適用於惟觀壓迫性 勞折之疼確治療。可透過 使用本產品特配,質利氏 。 歐斯特房等惟等用身。本 產品適用範圍於惟節[2]。 1.5,不適用於頸椎植人。	源下內20 3 利用對對找到進入惟弓根的字 刺點。能能之位置。 內州與對於政能之位置。 內非經齡計學管及長針刺人惟體 內 5 mm 處。 內非接對於經歷計學管 中期	衞後傷口疼痛,手術部位痠補等 不適…。	現有脊椎經皮複位手術 為成於有效性態球 養成形在及性態次 養成形在中持時期 等。 在海中持時期份水上流頻 性力度。 "品层可以在手 接近。" 品层。 "品层。" 品层。 "品层。" 是 一层。 一层。 一层。 一层。 一层。 一层。 一层。 一层。 一层。 一层。
1277	2188909535		"Tripod-Fix" Vertebral Body Augmentation System	"勞固立" 可擴張椎體強化 系統	術部醫器製字第 006305號	TRIPOD-FIX	SET	128,000	本產品設計用於推體擴張 成型衡,及網索內除權 體質折造成的採縮。本意 品值人物由市50 S82 及ASTM F13C 醫療級數 及金(T-6Al-4V ELD)製 成。	痛治療,可透過搭配經核 准之脊椎專用骨水泥來提 供穩固椎體的效果。	醫器製壹字第003286 號)。請勿 使用已損壞或 可能存在瑕疵的手術器械。 ●醫師應依適應症排除不適宜 的案例,採用適合病患的手術	溶在的併發症或副作用包括但不限於:	無
128	2188909536	FBZ025050001	"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	衡署醫調輸字第 025050號	STRYKER	EA	125,000	1.以微劍手術應行傷口 小、流應如少,有效的塊容 特點推應的底便回昇與於 掉起能達有效的維持便 , 形種因。 選用於難得對不過患者 於所或生態患者 。 對所或性學 一種 一種 一種 一種 一種 一種 一種 一種 一種 一種 一種 一種 一種	適用於骨質微鬆症或輕度 物傷造成生體與骨折的維 適合的PAMA骨本水區 適合的PAMA骨本水區 適合的PAMA骨水區 源合於上海 經過 是在 表次 是在 表次 是 表 是 表 是 。 是 。 是 。 是 。 是 。 是 。 是 。 是 。 是 。 。 是 。 。 是 。 。 。 是 。 。 。 是 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。	本悉是使用網索必使說完善專藥 並需是認品的本 本學規模則都必須行金須屬於有 大學規模則都必須行金須屬於有 大學規模則不 本高級的手稿關股別具有能數。 大學的手屬服別是具有能數。 大學的手屬服別是一系數數。 大學的手屬原理,一系數數。 大學的一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個	管迷走性反應、無法耐受骨水	目前健保無類似產品
129	2188909537		"Ulrich" Anterior Distraction Device(ADD Plus)	"歐江奇" 椎體前側置換裝置(ADDPLUS)	衛署醫器輸子第 017369號	ULRICH	EA	150,000	是一種可能轉掉期的全屬 惟四龍科有翼形結構供幹 惟固定、若患者滿實施頭 權切降餘,可於滿後用來 發椎間建結。惟體前側等 接裝置值人物提供前側等 柱中壓機制,以校正等惟 剖面並穩固前側等柱值勞 穩定融合。	作膻吸壞同場口元主以即 分椎體切除術後造成的多 發性不穩定的椎體替代裝	生 連 連 連 連 連 連 音 於 術 後 使 用 頸 圈 直 到 骨 融 台 完 成 成 。 。	1.若病人對金屬植人物有遊戲,可 能會引發不正常的免疫反應。 2.病人若無法於愈後配合智護人員 做正確的照應及復健,將會有產品 失效的疑慮。	健保無類似產品

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	113.09.01 與健保給付品項之 療效比較
130	2188909562	FBZ031635001	"Neo" Pedicle Screw System	"尼歐" 堆弓螺釘系統 椎弓螺釘系統 椎弓螺釘 配合微削手術使用)	衛部署部輸子第 031635號	NEO	SET	73,000	多功能勞舒: 1. 雙螺紋 "骨鬆、中空、 多軸、單軸、復位釘設 計2. 骨對不會排機與似 及及手術、人員的手。 上 具 動 (上) 是 一	本產品適用於提供齊絡成 熟患者的發性師說之固定 和穩定,使其作為融適而 於以下適應的後方非磷性 國底疾病、腰原形態症、制 國疾病、腰原形態症、制 低、脊椎狹窄 脈瘤 長數 大東、	商前不亂壓藥,保持身心狀況 信好。 高後復健及保養需週期醫師囑 時,在恢復期間不屬意使力成 翻重物,以及他人物鬆脫、變 形或位移。他人均輸配人物鬆脫、變 形或位移。他人均輸配人可能由有經驗的 受特殊的培訓。 1. 對子、工具平接觸醫師及手 個人更生,減少朝人交叉威 來。 2. 工具沒持減少手術步驟整。 表 來。 2. 工具沒有無無簡配成本 於方可斷省供應室使用成本 素。 表 、院 西人員手衛前後 不 養 不 是 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、	「日本日本 - 19月1年間中間では、中心で、19月1年日本日本 - 19月1年日本日本日本 - 19月1年日本日本日本日本日本日本日本日本日本日本日本日本日本日本日本日本日本日本日本	②本案特材:為減濟率 術時段子 術時時不同時經能辯如 使的大量係實質的 有所有所 有所 有所 有所 有所 有所 有所
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)	衡部醫器輪字第 031635號	NEO	SET	21,580	多功能對於一學報、中空、 多功能對於一學報、中空、 多軸、單軸,復位釘設 計。 2. 例對不會社經網校 及是有於一個一個一個一個一個 及是有數 1. 工具的同個的 是一個一個一個 是一個一個一個 一個一個 一個一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個	本產品適用於提供資格成 熟患者的學動節段為融合的 超數定,使其學 的動師手段。本產品適用 的動師手段。本產品適用 對以下適應的後力性動間 塑性,對應的後力性動物 觀性,等性數學 最終 發展,等性數學 使 數 是 與 數 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是	商前不亂壓藥,保持身心狀況 良好。 衛後復胜及保密灣期間部屬 對一在恢復期間不屬意使力或變 形或位形。 學世外於的指別 1. 釘子。工具工接觸的及 第一人是三手。工具工接觸的及 第一人是三十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二	斯有與年建級立于與有關以關國國使用 所有與年經濟學學。 對對議國國使用 用在在其事件包括但不限於: 是在有其所包括性不限於: 上阿克州有關中的時期 一個動相似成園 經報的反一個類影的 的景明 (總數) 反應 但對為國外的一個 與他人物一個 如此 是一個 與他人物一個 與他人物一個 與他人物一個 是一個 與他人物一個 與他人物一個 與他人物一個 是一個 與他人物一個 是一個 與他人物一個 是一個 與他人物一個 是一個 與他人物一個 是一個 與他人物一個 與他人物一個 是一個 與他人物一個 與他人物一個 與一個 與一個 與一個 與一個 與一個 與一個 與一個 與	②本案特材:為減速需及少率率 網時內一個。 網時內一個。 一個。 一個。 一個。 一個。 一個。 一個。 一個。 一個。 一個。
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)	衛部署溫輸子第 031635號	NEO	SET	31,590	多功能對於一學報、中空、 多功能對於一學報、中空、 多數、單輔一復位打設 計。 2. 學對不會計學,但可說 及見具,稱人良尚手。 1. 工 另功能對所開於式 是是, 是是, 是是, 是是, 是是, 是是 是是, 是是 是是 是是 是是	本產品適用於提供勞絡成 熱思種定,使其所 的輔助手段、本產品導用 於以下邁應的基礎 與所 類型 經	術前不亂壓藥,保持身心狀況 良好。 術後複捷及保養需週期醫師囑 財。在恢復期期不隨意使力 財。在快度期期不隨意使力 對量的性人只能由有經驗的 身惟外無別信別。 1. 訂子。工具工接觸關政長 景。 3. 產品上級時長清嘉監使用成克 3. 產品上級時長清嘉監使用成克 及透理人員手術前後準備與清 第, 4. 產品為一次性使用,減少交 又遞染。 2. 或條 3. 產品為一次性使用,減少交 3. 產品為一次性使用,減少交 3. 產品為一次性使用,減少交 3. 產品為一次性使用,減少交	馬尾神經症候群(Cauda equina syndrome)、 神經前變(neuropathy)、神經缺陷(短暫性 或永久性)、截轍(paraplepia)、下肢輕難 (paraparesis)、反射缺陷、刺激、蛛網膜炎 (paraphositisis)和定即用使組織	多符列場公封總各種灣 應症,所以開一台手術 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
133	2188909586	FBZ026907001	"Medtronic" CD Horizon Solera Sextant Spinal System – Short Rod	"美敦力" 豪樂拉脊椎固定 系統-短節固定桿(配合微 創手衛使用)	衛署醫器輸子第 026907號	MEDTROINC	EA	26,500	工具導引在傷口極小下順 利完成微創手術。	後、前次骨融合失敗等脊	請勿在活性發炎過程中或具明 關發炎危機者。局部發炎跡 象、發練或口腔增多、懷 學、转排映研,學豁結構因先 无的異常嚴重相。疑似或 途上曾有金驅動檢或不耐症、 任和賴思、配實變能術後指式 奢等相關發性疾病。	可能在衞後長時期中發生零組件 提早或逐舉點脫、斷裂。對惟人 特別關產生易物反應處所企屬原 發支能、與和所各能、關權上成 或自鄰免投能、勞質退化海與時 柱態度改變、鄰近關節段發生幹 權利變退化。	無健保給付品項
134	2188909588	FBZ026908001	"Medtronic" CD Horizon Solera Sextant Spinal System – Screw	"美敦力" 索樂拉脊椎固定 系統-滑釘(配合微創手術 使用)	衛署醫器輸子第 026908號	MEDTROINC	EA	22,000	工具導引在傷口極小下順 利完成微創手術。	育惟有脱、育惟疾华、惟 問盤退化症、下背痛、脊 椎變形、骨折、腫瘤切除 後、前次骨融合失敗等脊	請勿在活性發支過程中或具明 關發变危機者。局部發支跡 象、發接或白血球增多。極 等結結構成 天的異等嚴重拍曲、疑切或記 法上曾有金屬被或不耐症。 任和病患不願意選從衛後指式 當等相關脊椎疾病。	可能在術後長時間中發生零組件 提早或延運驗配、斷裂、對植人 物殘固產生易物反應造成金屬源 發支框、異物附者能、歸籍出政 或自體免疫症、異物附者能、解婚出政 柱畸度改變、鄰近關節的發生脊 惟病變退化。	無健保給付品項

													113.09.01
項	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
13	5 2188909589	FBZ030108001	"Medtronic" CD HORIZON SOLERA VOYAGER Spinal System - Short Rod	"美敦力" 索樂拉領航脊椎 固定系统 短節固定桿配 合微創手術使用)	衡部醫器輸字第 030108號	MEDTROINC	EA	26,250	本高品含多種形狀及尺寸均質機 固定程序建稳组件,其可率级的 现定各次项限金额在是一次 可加速各次项限金额在一次 可加速各次项限金额。 等时便,以对金额等等。 实工程序,是一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个	推之固定,作為下列國應 症的融合輔助:退化性椎 問盤疾病(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	由於他工程對於 如此 如 動性的手術程序,對成態存留由熟 能推的手術學 在 動性的手術學 表地子學 表地子學 表地子學 表地子學 大學 大學 大學 大學 大學 大學 大學 大學 大學 大	所有未使用辅助设置的等价值会产生、在使用辅助设置。可能多性的工程。  "原理在代基中等可能会生态,在使用辅助设置。可能多性的不是特性包括。但不限  在一种可能全部的不是特性包括。但不限  生物、增加、原理、有效的主要。  "是一种一种一种一种一种一种一种一种一种一种一种一种一种一种一种一种一种一种一种	無健保給付品項
133	5 2188909590	FBZ030109001	"Medtronic" CD HORIZON SOLERA VOYAGER Spinal System-Screw	"美敦力" 索樂拉領航脊椎 固定系统一勞釘組配合 微創手衛使用)	術部緊急輸子第 030109號	MEDTROINC	EA	28,250	本商品介多種形狀及下寸的分離 如混构企业组织作、其中可能处 如混构企业组织作、其中可能处 或现价全水槽处理的基本设 力发现色级转槽级压缩处 使用产产及目标整计,基本安全 使用产产及目标整计,基本安全 使用产产及目标整计,基本安全 基础是基础的用一面上重,实 基础是基础的用一面上重,实 是是一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一	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	無知道。  由於他平規學計算。對何認力 動性的一樣的學生,對何認可能  動性的一樣的學生,對何認可能  是一樣的學生,可能  是一樣的一樣的  是一樣的  是一樣的	中華大生和報酬政策の存储地台、準相開始 即源在下息率特等可能免性。在美術開始 即源在下息率特等可能免性。在成不限 5. 任何点金部组件是平成延耀戰較、分 等。他成功等2. 研放性系统、实品型 14. 特別或者。 研放性系统、实品型 14. 特別或者。 研放性系统、实品型 14. 特別或者。 研放性系统、实品型 14. 特別或者。 研放性系统、实品型 14. 特別或者。 研放性系统、实品型 14. 特別或者。 研放性系统、现象性、实现 2. 电线型基本模型、一种发现 2. 电影响性,可能会是一个现象。 14. 电影响性,可能会是一个现象。 14. 电影响性,一个现象。 14. 电影响性,一个现象。 14. 电影响性,一个现象。 14. 电影响性,一个多级形式。 15. 电影响性,一个多级形式。 16. 电影响性,一个多数形式。 16. 电影响性,一个多数形式。	無健保給付品項
13	7 2188914010	FBZ020605001	"Smith & Nephew" OsteoRaptor Suture and Accessories	"史耐輝" 縫合錯釘	衡署醫營輸子第 020605號	MITH & NEPHE	EA	24,375	1. 可吸收材質 2. 最大承受拉力37.8lbs 3. 带带條Ultrabraid	用於重新連接軟組織與實 頭,如用: 100/手能,足便那. 親關節. 群蓋.詢關節等	●對植人物材質有場敏能者。 若懷疑可能或成場較反應,值 人前應先做當高的檢驗排除過 軟性。 ● 荷病變者,如萬種變化與骨 蛛損空洞等。可能影響軟組與已產生病 變,會影響極線固定效果者。 ● 考查面呈碎片狀、可能影響 軟組織論前的固定效果者。 ◆ 供血情况不良,或有感染現 來等可能影響線網	無	無類似健保品項
13	3 2188914016	FBZ026987001	"Linvate" Genesys CrossFT Suture Anchor	"靈威特" 克洛特維合固定 錨釘	衛部醫器輪字第 026987號	LINVATEC	EA	29,500	本產品縫合錨釘由聚乳酸 共聚物(96/4D PLA co- polymer)及目三勞磷酸鹽 (B-TCP)製造而成,以減 茵?預先裝配在單次使用 的超子上並穿有2到3根 2號帶的或不帶針(5 metric)Hi-Fi'線的形式提 供。	本產品使軟組織重新附著 於骨頭。當縫合舗釘固定 到骨頭以後,它可以用來 將紅組織,例如: 如帶、 雖或者關節囊, 重新附著 到骨頭	1. 確保依據編訂尺寸適當地選 擇打润器。 2. 植人前以及植人期間須確保 編釘適當地安裝於起于頂端。 3. 插人編釘以及繫開起于時,須 維持適當的直線。	1. 威染,包括深處與表面。 2. 遺敏症、組織遺物份炎以及對 器材材質的其他反應。	自費品為可吸收端釘材 質。健保品為金屬材質, 不會產生金屬過敏
13	2188914019	FBZ028833001	"Linvatec" Y-Knot Flex All-Suture Anchor	"靈威特" Y型全縫線縫合 錨釘	衛部醫器輪字第 028833號	LINVATEC	EA	33,000	織再連接到骨頭上,治療期	開放外科手術過程。當縫 線被錨固在骨頭後,可以 用來再連接軟組織,如韌	1. 使用時,不要過度施力於器械 以避免損壞或破損。 2. 確保以適當的Y-Knot Drill Bit 來製造引導洞口(型號Y1301號 用型號Y13050 Drill Bit,型號 Y1802適用型號Y18D的Drill Bit)。	1. 感染·包括深處與表面。 2. 適敏症:組織播散療炎以及對 器材材質的其他反應。	健保品為金屬材質,自 費品非可吸收縫線鑑釘 材質,骨頭破壞性小,不 會產生金屬過敏
14	2188914020	FBZ028843001	"Linvatec" Y-knot RC All-Suture Anchor	"靈威特" Y型縫合錨釘	衛部醫器輪字第 028843號	LINVATEC	EA	36,000	非可吸收縫線錨釘是在骨 科手術過程中用來將軟組 鐵再連接到骨頭上。	本產品可用於在關節鏡或 開放外科手術過程。當縫 線被錨固在骨頭後,可以 用來再連接軟組織,如朝 帶,肌腱或關節囊到骨頭 上。	1. 使用時,不要過度施力於器械 以避免損壞或破損。 2. 使用時,避免器械與其他手術 器械有非必要的碰觸以避免損 壞或破損。		健保品為金屬材質,自 費品非可吸收縫線錯釘 材質,骨頭破壞性小,不 會產生金屬過敏
14	2188914061	FBZ035082001	"Parcus" Knotless PEEK CF Push-in Suture Anchors	"帕可適" 那特立縫合錨釘	衛部醫器輪字第 035082號	PARCUS	EA	45,000	用於將軟組織附著在骨骼上	適用於肩膀、膝蓋、腳及 腳踝、手及手腕等各部位 韌帶組織修復於骨骼上	骨質或量不足者,縫合釘的性能 與錨釘放置的骨質需特別注意	<u>∰</u>	<del>Mi</del>
14	2 2188914062	FBZ035188001	"Parcus" Draw Tight Suture-Based Anchors	"帕可適" 卓泰縫合錨釘	衛部醫器輸字第 035188號	PARCUS	EA	45,000	用於將軟組織附著在骨骼上	適用於局榜、膝蓋、腳及 腳踝、手及手腕等各部位 朝帶組織修復於骨骼上	骨質或量不足者,縫合釘的性能 與錨釘放置的骨質需特別注意	無	無健保給付之顧骨固定夾為
14	3 2188917217	FFZ005390017	"CUSMED" connectCMF Flap Fixator-Low Profile Replaceable Type ' D15mm	"合碩" 顧骨固定夾- 解剖 可拆式, D15mm	衡部醫器製字第 005399號	CUSMED	EA	29,625	會傷及產品本體。手術器		手術前主治醫節應向病患告所 有禁忌症、副作用、併發症及 整體風險。僅可合併使用合 碩範國勞固定系統的組件。 本產品優限單次使用。且不可 重複減舊,也人物可於同一病 患重複減舊,也人物可於同一病 患重複折卸。微調。	與一般手術有關的風險,如:威 強、沖輕指揮。血難 傳耳號台 不佳。 環境或影響面因几及結 組織的形成。組織對植人物材質 產生反應。	經濟部了二顯青加工學有 抗合金。在影響即開建會 有程影子響。對於中亞校 本學造為學歷大學的一個 本學造為學歷大學的一個 是一個 是一個 是一個 是一個 是一個 是一個 是一個 是

									T				113.09.01
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
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	衛署醫器輪字第 017775號	DEPUY	EA	8,320	傳統腰椎固定相同的手術 效果。相較於傳統植入方	弓根固定的如下適應症: 退化椎間盤疾病;脊椎前 移;外傷;脊椎狭窄;彎曲;腫	植人物禁止重複消毒使用。正確處理並放置植人物。治療後 應評估均量植人物的拆除。充 份配台醫師衛教指示。	可能會過敏反應、異物威、相鄰 節段退化病變,手術過程造成神 態傷害、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-Screwand 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)	衛署醫器輪字第 017775號	DEPUY	EA	17,160	以微創方式植人並達到與 傳統腰椎固定相同的手術 效果。相較於傳統植人方 式手術傷口小,肌肉及組 鐵破壞少,降低手術中失 血量、縮短住院天數,傷 口纏合更快	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;脊椎狭窄;彎曲;腫	植人物禁止重複消毒使用。正確處理並於置植人物。治療後 應評估等最植人物的拆除。充 份配台醫師衛教指示。	可能會遊敏反應、異物感、相鄰 節段退化病變,手術過程造成神 態傷害、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	衛署醫器輸子第 022381號	ВМ	SET	61,250	將氣囊放置於脊椎壓迫性 骨折節段,利用加壓器將 氧纖膨胀抑開機動, 個空間,退出負囊後, 再利用推進器將骨水泥注 人。主要益減是減輕背部 採桶,改善日常活動能 力。	本產品是用於將背水泥注 人機取消質及穿植壓縮性 骨折的部位。	不可將產品直接暴職在陽光下 及溫度太高坡太低及潮濕的環 壞中,也避免铲放在有化學及 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 前節段程人另外所造成的大傷口,信門骨牙附 前的大傷口,信門骨牙神期 影響後原校。 一個大學 一個大學 一個大學 一個大學 一個大學 一個大學 一個大學 一個大學
147	2188930581	FBZ005379001	"CMT" Vesica Kyphoplasty System- Medium Balloon	"中央醫療" 微賽克球囊維 體成形術套組-中號球囊	新部署溫製子第 005379號	CMT	SET	66,000	1.最新做創治療,只需局 部麻醉,降低輻射及手術 型檢查。2.可得場為相繼導開廣收之 ,勞不思外改善與力支柱。 可者是於一致力力支柱。 可者是於一致力力支柱。 每形成一致力力支柱。 每形成形分一致力支柱。 有形成形本等。 一致不够不够不够不够不够不够不够不够不够不够不够不够不够不够不够不够不够不够不够	治療病理性椎體壓迫骨折 (椎體轉移性腫瘤或血管	語在包裝帶內部的年期接前使 用本產品上日前就包裝廠做時的 不可使用 人主转受機會部制定之外科醫師訓 的使用本產品、只有受機整質骨擴 物使用本產品、只有受機質骨積 可使用收養 或來養便用於可以使用應品、不得 種性用。最新處理或使複類的 國使用,也新處理或使用這些處面有別決 或及又認成。他新處理或使用或經過或 國方法。這使使用這些處面有別決 或及又認成。他新處理或在最初別決 或及不是成也,他們可以他是 與成化 一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個	1.神經傷害.包括會導致神經根病 變、軽纖、脊髓纖藻或神經程穿 刺 2.脂肪栓塞、血栓或束他動深 後遭症 3.血胸或震胸 4.意外形成穿刺傷口、包括血管穿 刺或硬脂撕裂 5.深層或炎姿均傷口、低涂 6.球裏可填充部份被吸。過太碎片 停留在脊椎觀效圖影響為滿面 衛會引起幾敗反應或過數性反應 8.流血、出血或血糖	1.本產品為最新做創手 術,傷口小可降低手術 壓線。 足本產品不需破壞人體 組織、保留原本之勞駱 規則與組織,病人復原 期較短。
148	2188930584	FBZ030560001	"Surgi" Spino Balloon Kyphoplasty Balloon Catheter System	"舒吉"球囊椎體成形衝系統	衛署醫器輸字第 030560號	SURGI	SET	88,000	椎聰壓迫性骨折	以推體成形術球囊導管系統恢復脊柱導折、確保骨 折脊椎面與中有足夠的空 間後 在其中利用球囊導管系統 注入骨水泥	骨碎片、骨水泥和/或手術器具而 生物 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	注射骨水泥於錐體中間,不可太 靠近前後方以免渗漏	無健保給付品項可比較
149	2188930586	FBZ027474001	"Imedicom" MADINAUT Kyphoplasty System	"愛美迪康" 美迪纳氣球稚 體成形術套組	衛署醫器輸字第 027474號	IMEDICOM	EA	69,600	MEDINAUT-X (IBE System)骨撑開系統。藉由 存推體中產生— 健空開發 水泥分及但用對 水泥分配还整。 對韓開系 被包含氣味讓齊管 (Balloon Expander)及氣球 導管(Balloon Expander)及氣球 導管(Balloon Catheter)。 (ICD bit (MEDINAUT-I, MEDINAUT-V)對水泥光的 配系統。為單下終對 北定置人手衛配企。對水泥型人等。 北定置人手衛配企。對水泥型人等。 北京區外上衛星。 北京區外上衛衛、 北京區外上衛衛、 北京區外上衛衛、 北京區外上衛衛、 北京區外上衛衛、 北京區外上衛衛、 北京區外上衛衛、 北京區外上衛衛、 北京區外上衛衛、 北京區外上衛衛, 北京區外上衛衛, 北京區外上衛衛、 北	MEDINAUT-X 氯球導管MEDINAUTIM- X (BE System)條在氯苯酸 蘇亞斯森中型地立空除。 MEDINAUT-I, MEDINAUT-I, MEDINAUT-I 及 MEDINAUT-I 及 MEDINAUT-I 及 MEDINAUT-I 及 MEDINAUT-I 及 MEDINAUT-I 及	1.使用前請詳細此注意事項。 2.於包裝上標示之有效期限到 期前使用氣球等医及骨據開注 計響。 3.請勿使用包裝裝積之產品。 使用前請檢查氣球導管。 另樣 4.使用前請檢查氣球導管。 另樣 4.使用前請檢查氣球導管及骨據開注 對應之功能是否正常計 並確保氣球導等及骨據開注 3.並確保氣球導等及身據可能 5.本產品僅受過衡球囊的理,若沒有 受過適當前轉。請勿使用,若沒有 受過適當前轉。請勿使用,若沒有 便用本產品的醫師應之之生理學 所 就理 有 數理 有 數理 有 數理 有 數理 有 數理 有 數理 有 數理 有	1.脂肪栓塞,血栓或物質導致有症 於的肺動脈栓塞的其他臨床後遭 症。 2.氣球導管可充氣部分破裂會導致 碎片理留在椎體內。 氯球導管或殺官可能的顯影劑曝 露可能導足多效的排馬破性反應。 4.表现的椎體勞類碎片可能引起脊 轉或是神經則分損害而導致神經 根賴變、局部麻痺或麻痺。 6.出血或血難。	向無陸保給り産品りCC 較
150	2188930590	FBZ022346001	"Medtronic" KyphoPak Tray	"美敦力" 凱豐 珠囊稚體成 形術套組	衛署醫器輸字第 022346號	MEDTRONIC	SET	70,000	平级人」 武是平线性超级。  F格赛提一位含一般使用势 建筑性量级。 1 中	"美敦力" 凱豐珍養稚 體成形術套組 包含一般 使用於球藥能體成形術中 的裝置。用以治療初次背 折,	上弦元格;加丁	不良事件使用IBT可能引發的不良事件包括:  · 脂肪栓塞、血栓或其难物質會導致症狀性肺栓塞或其他態狀後 增致症狀性肺栓塞或其他態狀後 遺症。 · IBT可填充部份破裂。遠成碎片停留在骨板侧内。 · IBT破裂會導致關影劑湯漏,可能會引起過数反應或過敏性反應。 · 向後傳歷的勞權離勞頭容陽可,能會對勞解或內經是與依勝等。 · 四位與歷的勞推體勞頭容陽可,能會對勞解或內經上級假醫,当他或此種 张YPHON Xpander Inflation Syring不良事件。但託會導取過級廣衡, · 神經循傳。包括會導致神經根 持變、輕癱或變廣, · 神經循傳,包括會導致神經根 等學則 · 神經循傳,包括會導致神經根 等學則 · 神經循傳,包括會導致神經根 等學則 · 神經循傳,包括會導致神經根 等學則 · 神經循傳,包括會導致神經根 等學則 · 經歷表達之傷口 販染 查於形成時期間, 之經析實 · 經析學出版。	無健保給付品項

			<b></b>										113.09.01 與健保給付品項之
項	欠 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	療效比較
15	1 2188930600	FBZ002964004	"Sunmax" Collagen Bone Graft Matrix- 10mm*20mm	"双美" 膠原蛋白骨填料- <b>ø</b> 10mm*20mm	衛署醫器製字第 002964號	SUNMAX	EA	24,590	双美攀原蛋白骨填料是由 100%醫療蛋白合成,並 粉產品製成酶關形狀,方 便手術中易於實人資空整 中。	船結構處之骨裂縫,尤其 當塗裹上自體骨觸時。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	原蛋白骨填料使用於懷孕、哺 乳婦女或使用於小孩之安全性 尚未經過評估。過敏反應有可 能會發生,己有曾使用其他含 豬膠原蛋白產品而導致過敏的	吸收、接合不正、保性關節形 成、通敏性原態、角髓抽取离出 放反應、角髓抽取离出 放大型。 表现在一个。 表现在一个。 成性的一个。 表现在一个。 表现在一个。 是度不等。 是度不等。 是度不等。 是度不等。 是度不够。 是一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个	双美穆原蛋白骨填料材 質較好、硬便較軟,方 便手術中易於置人骨空 腔中
15	2 2188930601	FBZ002964003	"Sunmax" Collagen Bone Graft Matrix-8mm*15mm	"双美" 膠原蛋白骨填料-0 8mm*15mm	衛署醫溫製字第 002964號	SUNMAX	EA	14,249	双英聯原蛋白骨填料是由 100%健原蛋白白成、並 將產品製成酶關形狀、方 按手術中易於實入骨空整 中。		原蛋白骨填料使用於懷孕、哺 乳婦女或使用於小孩之安全性 尚未經過評估。過敏反應有可 能會發生,己有曾使用其他含 豬膠原蛋白產品而導致過敏的	吸收、接合不正、保性關節形 成、通敏性原態、多質輔和取處出 放、通敏性原態、炎、血栓、 長度不等、因为原元種。 持續、 表達、正如口可能引起併奏症, 是成一致。 是一、 是一、 是一、 是一、 是一、 是一、 是一、 是一、	双美羅原蛋白骨填料材 質軟好、硬度軟軟、方 便手術中易於置人骨空 腔中
15.5	3 2188930612	FBZ030978001	"Medtronic" ELEVATE Spinal System	"美敦力" 艾樂斐特脊椎系統	新部署 四輪子第 030978號	MEDTRONIC	EA	184,800	ELEVATE 脊椎系統為聚 極致於自然 (PEEK) 人類 原型 (PEEK) 人類 原型 (阿里斯里 東國 (阿里斯里 東國 (阿里斯里 東國 (阿里斯里 東國 (阿里斯里 東國 (阿里斯里 東國 (阿里斯里 東國 (阿里斯里 東國 (阿里斯里 東國 (阿里斯里 斯里 東國 (阿里斯里 東國 (阿里斯里 西國 (阿里斯里	節段的魁北住他剛盤疾病 (degenerative disc disease, DDD) 病患 DDD病患的 腦病節股也可能同時有1 緩發維滑散度 (vredisc) 或脊椎 吃後冷清散 (vredisc) - 病患此身 絡必須已成熟 - 且已接受 他因月的非手術療法 - 這 些植人物可由身體後側傾 人。 植人物類形在自體移	受傷、生病或死亡。	。衛後幹維曲度改變,矯正、高度、或度也疾失。 - 手術能化束抹上、下方發生勢 打攻進于逐點形象。 - 神能功能喪失、出現神經根納 要機能學受損, 包括繼續, - 神經功能喪失。以及神經根納 要機能學受損, 包括繼續, 2条種。 2条種。 是他與自己 是一個人 是一個一 是一個人 是一個一 是一個一 是一個一 是一個一 是一個一 是一個一 是一個一 是一個一 是一個一 是一個一 是一個一 是一個一 是一個一 是一個一 是一個一 是一個一 是一個一 是一個一 是一一 是一	無
155	4 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0型	衛署醫器製字第 003123號	WILTROM	SET	22,000	某材質特性為Ti6A4VS製 成符合ASTMF156規範。 多軸向對新聞可用於多軸向對新型與系列可用 於後路手術。亦可用於後路 機創手術。	本產品適用於成熟發展之 骨部、且患者有急性或及穩 性之症状,提供關定與履 經切跡後之固定。脊柱 響與前等。脊椎;附低間 等與前等。脊椎;附低間 点、 所養、脊椎不穩定。	風險的醫節施行。醫師對於手 術技術、選宜的復位、植人物 的選擇與安裝、衛前後的病患 照德庭置等知識是否充分,被 視為手術療效成功與否之基本 要素。 本產品之徵創於權勞紅加長中 至多軸向折斷印型系列用於後 路徵創手術時,不可同時用於	13.4出血或紅麗 2.4底染 3.神經組織之併發症、麻痺或異物感 5.4位,於衛生、變形、移位、斷礎 近點線 近點線 6.4位 5.4分離一、變形、移位、斷礎 近點線 6.5分離一次 5.4分離一次 5.4分離一次 6.5分 6.5分 6.5分 6.5分 6.5分 6.5分 6.5分 6.5分 6.5分 6.5分 6.5分 6.5分 6.5分 6.5 6.5 6.5 6.5 6.5 6.5 6.5 6.5	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
15.5	5 2188931004	FBZ003123002	"WILTROM" SPINAL FIXATON SYSTEM:Rod	"峽創" 脊椎固定系統:微 創連接桿 30-100MM	衛署醫器製子第 003123號	WILTROM	SET	22,000	多軸向折斷U型系列以用	本產品適用於成熟發展之 骨部、且患者有急性或是 骨性之能於,提供問定及穩 報切除後之固定。脊柱側 彎與前線。身權清稅。門 場與前數。外權 以,以 所 數 , 所 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一	本性人物使用前應先消毒減菌 後再減極。 使用使用。減虧方法為高壓蒸 氣能臨床使用的,手術醫師而,是 在分了解說手載之各個層面,及 是直由熟悉新的使處型,手術接 重直熱感素前的使處型,等 無大速等更足類手術可對於 風險的醫髓施行,醫館的複份,被 服養的醫髓施行,醫館, 服養的子 與是與學與學及 與是與學的 與是有 所養的, 最高 是有 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是	3.种珍地域。2.钟安能:縣畔 4.植人物等出。安排不速或是物感 5.植人物等出。變形、移位、斷裂 或點點 6.因吸收或壓力遮蔽效應這成骨質 密度降低 8.滑囊炎、皮膚潰瘍症其他併發症 9.未仔細即條相壓起奔等輪鎖乳突 期。複位使神經相壓起奔等輪乳突 到。	因與軟組織的恢壞能夠 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。 在衛中能夠降低失血量 。 減少

			<b></b>										113.09.01 與健保給付品項之
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	療效比較
156	2188931005	FBZ003123003	"WILTROM" SPINAL FIXATON SYSTEM:Rod	"威創" 脊椎固定系統:微 創建接桿 110-300mm	衛署醫器製字第 003123號	WILTROM	SET	16,250	其材質特性為Ti6A4VS製 成符合ASTMF136與範。 成符合ASTMF136與範。 微削野權商訂,加定中空 動削的計劃定列可用 於後路手賴,亦可用於後路 做創手術。	本產品適用於政與發展之 質性之症软,且患者有急性或受 使之症软,是性固定及種 成之效果,他國門有與植 爾則所後,因別 等與則,則 ,則 , 則 , 對 、 對	本植人物使用前懷先·清香滅菌 使再使用,滅循方法為高壓蒸 氣能減速, 使用使用,或循方法為高壓蒸 在臨床使用前,左各個層面。 方針,在在 一十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二	可能不良影響: 1.出血或紅麵 2.返染 3.神經組織之併鈴症、顯確 4.植人物引起之疼痛不適或異物酸 5.植人物明起之疼痛不適或異物酸 5.植人物明 趣 變形、移位、斷裂 破點配 6.四吸收或壓力遮蔽效應追成骨質 落度降低 7.延遲循台或不鄉台。2.沙球或水水水水水水水水水水水水水水水水水水水水水水水水水水水水水水水水水水水水	本案特材為微創育椎骨 協合主義。因為減少期 與軟組織效策無夠 加速院天敬。 七末腳降低生除即開發用 減少住院氏本支出。 在海中能夠降低失血量 減少性與成本支出。 減少傷口大小、在衝 後能夠加壓射椎功能恢 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 長蟹及科長螺骨釘(微創 手衛用)	衡部醫器製字第 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 不同尺寸可塑用,以符合 不同患者之需求。	壓迫性骨折。4、脊椎病	使用前務必評閱原廠之使用說明書並雖照指示使用	可能發生的不良反應:1、硬脊膜 破裂。2. 酸碳。3. 植人物增出 或斷裂。4. 對植人物材質引起過 坡反應。5. 因手術創傷,造成神 能損傷。6. 植人物之抗力作用, 擊毀骨密度形態。7. 早期植人物 聲影。8. 衛後穿椎變形。9. 神 輕空損。10. 出血。11. 影響 電空損。10. 出血。11. 影響 離空者。13. 死亡。14. 癱瘓 融合。33. 死亡。14. 癱瘓	健保傷口較大,手術時 間較長
158	2188931009	FBZ007371003	"EZ MIS" Pedicle Screw Spinal System-Rod	"益勞美" 推弓螺釘系統- 預彎連接桿(短桿)(微創手 衛用)	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 衛之固定系統,具有各種 不同尺寸可選用,以符合 不同患者之酷求。		使用前務必詳閱原廠之使用說明書並繼照指示使用	可能發生的不良反應:1、硬勞膜破裂。2、歐染。3、植入物物出 皮動戰2。4、對植入物質引起過 坡反應。5、因手術創態,造成內 等損貨6。6、植入物之抗力作用, 物製資營密度降低。7、早期值, 整配。8、衝後發推變形。9、神 鐵空損。10、出血。11、影響日 常生活行動。12、不嚴合或逐墜 融合。13、死亡。14、癱瘓。	健保傷口較大,手術時 間較長
159	2188931011	FBZ002926001	"INTAI" SPINAL FIXATION SYSTEMICANNULATE D PRDICLE SCREW POLY-AXIAL REDUCTION)	"總鈦" 脊椎固定系統(微 創脊椎骨釘)加長中空多 軸向折斷(U型)	術習醫器製字第 002926號	INTAI	EA	25,625	本產品為一套用於資權手 一套用於資權 一套性固定系統是由按 與所被的建併標 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個	1.椎體骨折與腫瘤切除後 之固定 2.脊柱側彎與前彎	1.本植人物使用前應先消毒凝 簡後再使用減菌方式為高壓減 簡後再使用減菌方式為高壓減 12.本產品自由熟悉病前海後處 手術可能思檢時醫節能行能的 對於手術按據單位領位 战 人物的選擇與安裝·精前條的 對於手術按據單位領位 战 被說為手術療效效功與五個 實際 以 實施	1.硬脊縣破裂 2.因手術創傳遊成神經受損 3.感染 4.延遲癒台或不癒台 5.對惟人物之材質過敏 6.惟人物之抗力作用使骨密度降低	健保品項目前均無中空 設計,無法使病人符合 微創治療之目的
160	2188931012	FBZ002926002	"INTAI" SPINAL FIXATION SYSTEM (ROD)	"總鈦" 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	本產品為一些用於聲惟手 衛之聲惟固定系統是由連 接桿-側連接桿-機向內建接 勢,構等組件順一。機能,一個一個一個 特學組件,在一個一個一個一個 一個一個一個一個一個一個 一個一個一個一個一個 一個一個一個一個一個 一個一個一個一個 一個	1.椎體骨折與腫瘤切除後 之固定 2.脊柱側彎與前彎 3.脊椎源距(管 I II III III III III III III III III	1.本植、物使用前應先消毒滅 簡後再使用減適方式為高麗減 間後再使用減適方式為高麗減 自2.本產品面由熟悉病前,術後處 手術可能與檢濟醫師能行性的 於手術技術上意事項及片醫師 對於手術技術工作等的能行性的 使用與照據應對或能可的模位 份能裡為手術療效成功與否的基 不要素。 3.植人物的運程與大學協議 提出到機宜 提出到機宜 與人體會 新學及經歷的 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個	2.四十兩副兩定成件經支損 3.感染 4.延遲癒合或不癒合 5.對結上物之材質過敏	目前健保品項之ROD均 無預霉設計:無法使朝 人符合微制治療之目的

			T	T	1	1	r		T	T	r	T	113.09.01
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)	"鏡鈦" 脊椎固定系統 (微 創連接桿110~300MM)	新署醫溫製字第 002926號	INTAI	EA	15,449	本產品為一条用於脊椎手 務之脊椎固定系統是由連 務之脊椎固定系統是由連 約横衛與件順一線 時期 中 標本 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一	1.推體學打與聽縮切除後 之固定 公身柱關機與前等 3.等推學提(第 1 II II 級) 4.推明越程 5.勞推不穩定。	1.本植人物使用前應先消毒減 菌後再使用減菌方式為高壓減 菌後再使用減菌方式為高壓減 高減菌。2.本產品自由熟悉病前液後 另一個大量的工作。 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1	1.硬脊膜破裂 2.因手術削傷虛成神經受損 3.威染 4.延遲盛合或不虧合 5.對性人物之對質過數 6.他人物之抗力作用使穿密度降低	目前健保品項之ROD均 無預階設計,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 衛用)	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 術之因定字可鑑用。以符合 不同患者之需求。	1、椎節及退化性椎間盤 疾病。2、脊椎滑脱。3、 壓延性骨折。4、脊椎病 變星不穩定。5、腫瘤。 6、椎孔狭窄。7、假關 節・8、脊柱畸形。9、骨 質鏡鬆。	使用前務必幹関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、歐珠-3、他人物瘤由或斷裂-4、對性人物材質引起過數反應-5、因手術前態,造成对線接傷-6、他人物之抗力作用,轉致勞密度所能。7、早期稅-7、中華發型。8、新後奏権變形。9、神雜受損-10、出血。11、影響日常生活行動。12、不融合或逐壓融合。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 長翼及斜長翼骨鬆釘(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 術之因定身6號,具有各種 術之因之身5號用,以符合 不同患者之需求。		使用前務必詳閱原廠之使用說明書並雖照指示使用	可能發生的不良反應:1、硬脊膜破裂。2、酸%:3、植入物劑由 或斷裂。4、對植入物材質引起動 放反應。5、因手術卻傷,追成市 總損傷。6。惟人物之抗力作用, 轉致骨密度時低。7、早期稅。7、申 輸受損。10、出血。11、影響日 常生活行動。12、不融合或延驅 融合。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-1 level	"美敏力" 正中置物骨板固定系統-單節	衛署醫器輸子第 019971號	MEDTRONIC	SET	35,000	美数力正中翼物學板固定 系統的使用目的是提供一 種工具。可以在完成他板 成形術之後,避免值骨材 材被擠壓出。		二手指定心局部性感染。 2. 發達在山地球等底。 2. 發達在山地球等底。 2. 發達在山地球等底。 2. 对整线序段。 2. 对整线序段。 2. 对常线序段。 2. 对常线序段。 2. 对常线序段。 2. 对常线序段。 2. 对常线序段。 2. 对常线序段。 2. 计模型设计 有效 计算数 计 2. 经收购的 对 2. 计模型  2. 经收购的  3. 计模型  3. 计算量  4. 计算	第五的方、电事件:  1. 任何東全部國門根學東及延麗戰敗  2. 植、外形動  3. 任何東全部國門後早東及延麗戰敗  2. 植、外形動  4. 任何東全部國門传及工具分離。噴曲、截  超、海海。及成斯德  4. 我们人物產來。全國海營美企、及成  4. 如此外海外區。包括可能維縮  生成。自體免疫吃、金國海營美企、及成  4. 如此外海外區。包括可能維致  生效。自體免疫、金國海營美企、及成  4. 如此外海外區。包括可能維致  生球、自體免疫、金國海營美企、及成  4. 如此外海外區。包括可能維致  其等程度增,他如此發  4. 如此時報度,然可,或應力  3. 在手術地位上、或之下的資价,或應力  3. 在手術地位上、或之下的資价,或應力  3. 在身份。  3. 在身份。  3. 在身份。  4. 在身份。  3. 在身份。  3. 在身份。  4. 如此時代時期數。、便關  数等人及於特殊更大  3. 由  1. 如此時期增加。  1. 如此時期增加	無健保給付品項
165	2188999085	FBZ007067001	ReBorn Essence Canis Lumbar Intervertebral Cage	"瑞寶億" 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兩個材質分離粗糙 的多孔表面增加抗 股出力,增加穩定性。鈦 金屬具良好骨整合能力。 多孔的粗糙表面可 讓背细胞較易附著。	用於第一腰椎至腰骶郎 (L1-S1)的椎間盤退化疾 病:腰椎椎間盤退化疾 病:腰椎椎間盤退化疾 病:象椎間盤切除後所產生 病:或失敗的關節手術。退 化性等椎消散症。峽部脊折。	本產品提供減隨包裝,不可重 覆減簡 植人物保能單次使 用,植人物只有在所有其他治 酸的可能性已被仔细陶量過速 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發推手術 程序相關的,包括但並非只有在 下列现象:失去知覺/賴物治療反 態、越染、不明原因發燒。對於 移植物體、殘骸以及腐蝕物的異 質身體反應(戀敏)。	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 低沉降風險。獨特的製 程 使之性,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.Preload plug. Ready use. 4.Material: Silicone.	乾眼症病人栓塞用.	請勿重覆使用,室温下保存, 使用前請確認無菌包裝完整 性。	無	無
167	2191999301	TKZ024669001	"OPHTEC" CAPSULAR TENSION RING	"奥斯提克" 賽袋擴張環 12MM ;13MM	衛署醫器輪字第 024669號	ОРНТЕС	EA	9,100	囊袋擴張艰是一種放人囊 袋內的眼科都外為PMMA 材質在取出囊件口內障與 人工作品體的工作。 一個人工作品的 動程中身現後實明顯驗 動程中身現後實明顯驗 一個人工作品的 一個人工作品的 一個人工作品的 一個人工作品的 一個人工作品的 一個人工作品 一個工作品 一一工作品 一工作品	1.囊袋環狀擴張用。 2.降低人工水品體脫離或 位於的短險。 3.穩定體制帶有缺陷之囊 袋。 4.協助穩定高度近視患者 之囊袋。	1.關由專案眼科醫師使用。 2.手術後的照應應嚴格遵照。 3.若戀師潛解重故附名/囊疫 使用囊後與環仍有人工水 品體無法故質放於後囊或人工 水品體位移之可能。	目前衛生福利部所核可之醫材材質,皆具備高度生物相容性,長 實期內種 定的特性,人工水品體材質及光 學說計在臨床研究中並無明顯之 關作用。	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 對二氧環已酮外科縫合線 (僅適用於內視鏡手術)	衛署醫器輸字第 029245號	GICAL SPECIAI	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 鐵上縫合;單次使用,無法重 消	可能有短暫發炎反應	無

											A		113.09.01 與健保給付品項之
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	療效比較
169	2210156024	THZ020520001	"Ethicon" Surgicel Fibrillar Hemostat-1961	"愛惜康" 止血氧化纖維- 1961	衛署醫器輪字第 020520號	ETHICON	EA	1,958	本產品為無菌的可吸收性 的編織纖維,材質強制, 可承受雖合或切割而不磨 損,且性質穩定,可儲存 人為控制之室温環境中。	血方法不可行或效果不彰 時,本產品可協助控制微	使用本產品時僅須取用足以止 血的行量,將其繁壓於出血位 買。直到止血。手術藝台前應 清除多餘產品。以便組織吸收 並降低引起異物反應的機率, 如產品經體液包囊,在放射線 照射下可能會造成假影,導致 誤齡及二次手術的可能。	過去曾有患者發生體液包囊與異 物反應。	目前無類似健保給付產品
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便 於外科醫師以屬于取出所 需之份量,在特定出血面 位完成止血。使将難以伸 人或形狀不規則部位的止 血更為容易。	本產品可在手術中輔助止 血、在縫台或其他常規止 血方法不可行或效果不彰 時、本產品可以協助控制 徵血管、靜脈、小動脈出 血、並可载切成內視鏡手 術適用尺寸。	使用本產品等僅需取用足以止血的份量,將其緊壓於出血位 實。直到止血。手術達台前應 清除多餘產品。以便組織吸收 站降低引起架約反應的機由 由於化學燒於區域會妨礙產品 的吸收、因此使用本產品前請 勿塗抹積酸模或其他腐蝕性化 學藥劑。	過去曾有患者發生體液對人與異物反應。 本產品作為填塞物治療液鼻血時 傷有患者出現"燒灼感"、" 刺痛感"及打噴嚏等症状,一般 認為,應是本產品的酸性特質所 遊成。	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	衛部醫器輪字第 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 素的氧化再生而成後,就會影響 。並可以促發自身的止血 機制,直到變成條色或黑 色的凝釋狀為止,加速凝 血罐到止血的效果。	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.添加凝血酶性提高其 止血效果,相應內確是的低四 值反而會降低凝血酶的作用。	極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, 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	衡部醫器輪字第 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量 素的氧化甲生而成,常 素的氧化甲生而成,常 。並可以促發自身的止血 機制,直到變成除色或 。 也的凝釋狀為止,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滅 菌。2.添加蒸血酶非提高其 止血效果,相好的產品的低別 值反而會降低凝血酶的作用。	係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 ,請小心法務多餘的產品。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	衛部醫器輸字第 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 可被吸收且有止血作用 的無菌織物,由植物纖維 素的氧化再生而成,當會 品吸收血液後,就會膨胀 ,並可以促發自身的止血 機制,直到變成除色速氣 色的凝釋狀為止,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.添加減血酶环維提高其 止血效果,相反的露品的低知 值反而會降低減血酶的作用。	係使用止血所需的最少使用量的 EMOSIST,並將其改質到出血處 直到止血為止。在閉合傷口之前 ,請小心去務今餘的產品, 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	衛部醫器輸字第 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 可被吸收且其有止血作用 的無菌臟物,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 ,並可以促發自身的止血 機制,直到變成除色速氣 色的凝釋狀為止,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.添加減血酶环維提高其 止血效果,相反的露品的低知 值反而會降低減血酶的作用。	德使用止血所需的最少使用量的 EMOSIST,並將其改質到出血處 直到止血為止。在閉合傷口之前 ,請小心去務今餘的產品, 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" 凝膠式腹腔鏡手通 路裝置零配件(9-14cm) C8312	衛署醫器輪字第 010846號	APPLIED	EA	2,700	有效完整撐開傷口,保持 傷口濕潤,降低威染風險 ,衛後復熙快	用於手術時輔助建立通道 撐開保護切口之用	包裝破掛時請勿使用。 本產品為一次性產品,使用後 必須丟棄,請勿再次清潔、再 次減陷或重複使用本產品。 殘 留的污染和再減 管失敗的風險 會可完成品結構或功能完整性 的破壞,進而遊成賴人的傷 害、脈染、疾病甚至死亡。	無	設計新顧,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" 凝膠式腹腔鏡手通 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,降低威染風險 ,衛後復原快	用於手術時輔助建立通道 撐開保護切口之用	包裝破掛時請勿使用。 本產品為一次性產品,使用後 必須丟藥、請勿再次清潔、再 次減陷或重複使用本產品。殘 留的污染和再減簡失敗的風險 會 實施 數 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一	無	設計新顧,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"凝膠式腹腔鏡手通 路裝置零配件(5-9cm)	衛署醫器輪字第 010846號	APPLIED	EA	3,080	有效完整撐開傷口,保持 傷口湿潤,降低威染風險 ,衛後復原快	用於手術時輔助建立通道 撐開保護切口之用	包裝破掛時請勿使用。 本產品為一次性產品,使用後 必須丟賽。蔣沙爾文清潔、再 大滅菌或重複使用本產品。殘 質的污染和再滅菌失敗的風險 會遠成產品結構或功能完整性 的破壞,維而遊成榜,仍傷 害、感染、疾病甚至死亡。	無	設計新顧,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" 凝膠式腹腔鏡手通 路裝置零配件(9-14cm) C8303	衛署醫器輪字第 010846號	APPLIED	EA	4,050	有效完整撐開傷口,保持 傷口濕潤,降低威染風險 ,衛後復原快	用於手術時輔助建立通道 撐開保護切口之用	包裝破掛時請勿使用。 本產品為一次性產品,使用後 必須丟藥、請勿再次清潔、再 次減菌或重複使用本產品。殘 留的污染和再減菌失敗的風險 會可完成品結構或功能完整性 的破壞、進而遊成病人的傷 害、感染、疾病甚至死亡。	無	設計新顧,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" 凝膠式腹腔鏡手通 路裝置零配件(11-17cm)	衛署醫器輪字第 010846號	APPLIED	EA	4,600	有效完整撐開傷口,保持 傷口濕潤,降低威染風險 ,衛後復原快	用於手術時輔助建立通道 撐開保護切口之用	包裝破掛時請勿使用。 本產品為一次性產品,使用後 必須丟藥。請勿再次清潔、再 大減簡或重複使用本產品。 殘 留的污染和再減簡失敗的風險 會這成產品結構或功能完整性 的破壞,維而造成稱人的傷 害、感染、疾病甚至死亡。	無	設計新顧,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)	衛部醫器輪字第 028377號	APPLIED	EA	2,835	1.醛療級PC製施,材質柔軟平解。利用上下兩個軟 軟平解。利用上下兩個軟 個固定在硬壁。使其提 供多0度聚型的尿應與傷 口支撑,在醫師取得良好 編減少手術過程中對傷口 的拉扯。 2.因其材質的特性可將傷 口完整的包履住。能減少 不有效降 低傷口沾點的發生率。	包括擬腔鏡直腳手術、開腹式相關 手術等。		無	無額似功能之健保給付品項

													113.09.01 與健保給付品項之
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	療效比較
181	2233574152	TSZ028377004	"Applied" ALEXIS RETRACTORS (5-9cm)	"安培" 亞歷西斯牽引器 (5-9cm)	衛部醫器輸字第 028377號	APPLIED	EA	3,105	1.監察級PL學與查、材質系 數平顯,利用上下兩個軟 環固定在類壁上,使其幾 供360度環型的保護與48 口支撑。在整節取得長少 的手術視野的同時,亦大 幅減少手續過程中對傷口 的拉扯。 2.因其材質的特性可將傷 口完整的包覆性。他減少 血水回流至體內,有效降 低傷口沾點的發生率。	脂古胆子海、即脂量和即	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	無賴似功能之健保給付品項
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製癌,材質系 軟平順,利用上下兩個軟 類固定在數壁上,使其變 供360度環型的保護與傷 口支撑,在醫師取得良好 的手術限對的同時,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 口完整的包攬住,能減少 血水回流至應內,有效降 低傷口沾點的發生率。	腹直腸手術、盟腹式相關	依據病患狀況,由醫師判斷是 否使用。屬於個人專腦拋棄式 耗材,不直與他人共用。	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)	術部醫器輸字第 028377號	APPLIED	EA	4,600	1.醫療級PP製態,材質柔 較平關。利用上下兩個軟 個別定在硬壓。 使其提 供3.6%度環型的保急與限 可支撑,在醫師取得長數 有 對一次整的包攬往。 是因其材質的特性可將 以 加工配流至顯 或 他 所	脂古眼毛術、思脂量和即	依據病患狀況,由醫部判斷是 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	術部醫器輸字第 028377號	APPLIED	EA	2,430	1.醫療級PP製癌,材質柔 較平關、利用上下兩個數 類固定在觀壁上,使其提 供5.6度環型的保護與順 口支撑,在醫師取得長勢 有工 的拉址。 2.因其材質的特性可將傷 口完整的包攬住。 推成 1.在 1.在 1.在 1.在 1.在 1.在 1.在 1.在 1.在 1.在	脂古胆子海、即脂量和即	依據病患狀況,由醫部判斷是 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PP型炮,材質柔軟平期,利用上下兩個軟軟 利用上下兩個軟 机工下兩個軟 四支撑,在醫師取得長獎,在醫師取得長季,在醫師取得長學,在醫師取得長學,在醫師取得長學,有關於上 "是是其對質的神性可將傷口完整的包攬住"。 有效降低傷口沾點的發生率,有效降低傷口沾點的發生率。	也拉胺肛院且勝于兩、用 酶 古關王術、開酶 計和關	依據病患狀況,由醫師判斷是 否使用。屬於個人專腦拋棄式 耗材,不直與他人共用。	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裁剪 處設計為可銳利裁剪組織 內購之功能。產品皆為 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。	保管時:1.勿使本產品淋濕, 避免強光照射並保存於室內乾 燒處。2.撒運保管時避免使之 遭受撞擊。使用前:1.如滅菌 發色破損污染請勿使用。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 MORCELLATON 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	<del>////</del>
188	2257072039	BBY012498001	"COVIDIEN" ENDOBAG 3*6"	"柯惠" 內視鏡專用檢體袋 3*6"	衛署醫器輪字第 012498號	COVIDIEN	EA	1,650	内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,可能會引起汙染 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,可能會引起汙染 及病患感染的風險。	更易操作並且規格更符 合各種衞中需求
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		除的病變組織,標本,或器	包裝如有破損請停止使用	無	<del>////</del>
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	内視鏡手術時,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	衛署醫器輪字第 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。	*本產品為一头性產品,請勿 重複使用,再處理或再減菌。 重複使用,再處理或再減菌。 重復使用。再處理或用減菌。 重復使對應可效能的完發整 ,而機管可能等及用減菌失政 ,所機可可能等或患者的損 傷。緩染,疾病或死亡。 *應注意變免免于與蜂利的 簡數,粉碎機、粉碎機、粉碎機、粉碎機、粉碎機 機、粉碎機、粉碎機、粉碎機	無	設計新額,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)	術習醫器輸字第 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,滯械以及結 石之用。	*本產品為一次性產品,請勿 重複使用,再處理或再減菌。 重複使用,再處理或再減菌。 重複使用,再處理或再減菌。 能會改變結實效比的完潔整性 ,而驗管可能等以及再減菌失敗 ,所數等可效患者的損 傷,緩染,疾病或死亡。 *應注意量免免于與蜂利的器 候,粉碎機、粉碎機、粉碎機 級粉件機	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	衛署醫器輪字第 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数組織用	此屬於個人專屬拋棄式耗材, 不宜與他人共用。遊醫囑指使 用	無	無類似功能之健保給付品項

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	<b>廠</b> 牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	113.09.01 與健保給付品項之 療效比較
195	2257089035	NEZ035262001	"SenoRx" EnCor Probe- EnCor Probe	"聖芮絲" 安可兒探針-安 可兒探針	術部醫器輪字第 035262號	SENORX	EA	16,000	安可兒採針組末端包含一個用於刺人的淚利套管針 火以及一個用於刺人的淚利套管針 火以及一個用於組織取構 勝五的組織收集盒位在此 發置的近端組織收集盒包 在了一條用於近端組織收集盒包 本與傳送的抽麼管及一幅 生理食鹽水子陰線可 煙性用於沖洗盒內已取的 樣本。	本產品適用於截取組織對 乳房異常做診斷性取樣。	如果產品減菌屏解系統或包裝 受損請勿使用本產品。使用 削請仔細檢查實其並未受如果 產品明顯受和或針曲,請勿使 用。	併發權可能包括(但限難、出血、 較減、鄰近組織受損、過敏反應 以及從乳房取下裝置的過程中組 鎮與探針發生活點依例行切片程 序。從乳房取性實際可能必 都法結於通管針或可軸管上的組 鐵),	真空輸助切片吸取樣本,多個樣本,一個切口。Ticoncave Cuting、 上海下下。 上海下下。 上海下下, 上海下, 上海下, 上海下, 上海下, 上海下, 上海下, 上海下
196	2257089402	SAY023875001	"COVIDIEN" V-LOC 1-0 0316	"柯惠"可吸收傷口缝合裝置(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可吸收傷口離合 裝置包含一個鉤可吸收線 一端配備手術計另一端即 是環狀作用器 倒鼻裝置和 環狀端作用器分子 組織鍵合不廣進行手術線 節結.		勿打結打結可能損害倒夠.並 降低倒夠有效性.請的雖複凝菌 使用.YL.a. I 國 實 優 選用連續雖合法.不建讓使用 於筋顆維合,習腳吻合,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;某些那位出現 擴張,但長茲縣聚等情別學 決書情回上提供足夠的支撑;如果 患者權思可能延緩傷口徑確的疾 撐;組織肉穿化或纖維化:傷口提供更夠的支 撐;組織肉穿化或纖維化:傷口 皮膚纖色線保留了天或7天以上 、出現局部後支;長期將侧線 形成結石;細菌威染性增強;輕 稅歲往交雅反應;傷口那位疼 鄉;浮離,出起直延。	無
197	2257089403	SAY023875001	"COVIDIEN" V-LOC 2-0 0315	"柯惠" 可吸收傷口缝合裝置(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可吸收修口罐合 整置包含一侧岭可吸收線 一端配偶手術計另一端即 是環狀作用器。開始裝置和 環狀循作用器的設計可 組鐵鐵壁合不簡進行手術線 節結		勿打結,打結可能損害倒約,並 降低倒夠有效性,請勿或權減 使用,早人应,180 僅適用,建磷雙合法,不是讓使用 於筋膜縫合,於那酸合,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:傷口裂關:無差的位地無 經濟、伸長或關於壓等情況時, 注對傷口提供足夠的支撑;如果 主者唯重可能經續日 医梅帕特 時,無法對其傷口提供足夠的支撑;如果 反廣離台途保留了天成了天以上 比現局配營企線保留 7 天成了天以上 出現局配登之。長期接觸聽被 形成在石:細節區級性增強,輕 酸金性炎症反應。傷口那位來 痛、浮騰,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)	衡署醫器輸字第 023875號	COVIDIEN	EA	1,755	V-Loc 180可吸收傷口歸合 整置包含一個將可吸收線 一端配價手術計另一端即 現款端作用器的設計可模 號端作用器的設計可使 組織離合不關進行手術線	裝置適用於縫合線起點或	勿打結打結可能損害倒約並 降低例約有效性為砂量視滅菌 使用火Lex 180 電適用連續雖合法不幸讓使用 於筋膜融合,必心血 管手術,神經手術。	使用此產品可能產生的不良影響 包括:傷口裂間:聚等情况時,無 深有, 伸長或膨脹等情况時,無 決對傷口提供足夠的支撑;如果 等情, 無法對其傷口提供足夠的支撑;如果 等; 組織成時化或繼維化學的方 口 化膿和出血,導致實形成; 如果 及廣離合緣保留了天或, 子以上 出現局部發髮、長期接觸鹽液 形成結石:組體面級於性增強,輕 酸金性炎症促進。傷口那位疼 痛、浮騰,出現紅斑。	無
199	2257089405	SAY023875001	"COVIDIEN" V-LOC 3-0 0814	"柯惠" 可吸收傷口難合裝 置(僅適用於內視鏡手術)	衛署醫器輸字第 023875號	COVIDIEN	EA	1,755		V-Lo: 180可吸收傷口雖合 裝置適用於雖合線起點或 終點不使用固定結的情況	勿打結打結可能損害倒夠,並 降低倒夠有效性,請勿或權滅菌 使用,又上。280 僅適用,建讀雖合法,不幸讓使用 於筋膜驗合, 於筋膜驗合, 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:傷口製開.裝飾工物時, 練玩,伸長或膨脹等情况時, 注對個口提供足夠的支撑;如果 達者僅更可能是便是與的支撑;如果 時, 報:組織內芽化或纖維化. 個工程 ( 上 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一	無
200	2257089406	SAY023875001	"COVIDIEN" V-LOC 3-0 0604	"柯惠"可吸收傷口缝合裝置(僅適用於內視鏡手術)	衛署醫器輪字第 023875號	COVIDIEN	EA	1,755	是環狀作用器.倒鉤裝置和	V-Lc: 180可吸收傷口雖合 裝置適用於體合線起點或 終點不使用固定絲的情況	勿打結,打結可能損害倒夠,並 降低倒夠有效性,請勿或養殖 使用,又Loz 180 億選用連續辦合之法,不達讓使用 於形擬縫合,即稱吻合,心血 管手術,神經手術.	排;組織肉芽化或纖維化;傷口 / ####################################	無
201	2257089407	SAY023875001	"COVIDIEN" V-LOC 3-0 0804	"柯惠"可吸收傷口缝合裝置(僅適用於內視鏡手術)	衛署醫器輪字第 023875號	COVIDIEN	EA	1,755	是環狀作用器.倒鉤裝置和	V-Loc 181可吸收傷口體合 装置適用於體合緣起點或 終點不使用固定結的情况	勿打結打結可能損害倒夠.並 降低倒夠有效性.請の雖後減隨 使用.V.L.a 28 28 管 透明理鍵壁合法.不建線使用 於筋膜缝合、剪腳吻合,心血 管手術,神經手術.	病,無公到共陽口促供足夠可又 撐;組織肉芽化或纖維化;傷口 化購和出血,道劲塞形成;加里	無
202	2257089408	SAY023875001	"COVIDIEN" V-LOC 3-0 LOCM 0604	"柯惠"可吸收傷口難合裝置(僅適用於內視鏡手術)	衛署醫器輸字第 023875號	COVIDIEN	EA	1,755	是環狀作用器.倒鉤裝置和	V-Lc: 182可吸收傷口離合 裝置適用於雖合線起點或 終點不使用固定館的情況	勿打結打結可能損害倒約或 降低倒夠有效性請勞或性適勞 使用.V.L.a. 180 僅適用連續雖合法不幸讓使用 於筋膜維合,於那經合,心血 管手術,神經手術.	病,無法對共勝口提供定例的沒 達:組織內於化或繼結((傷口 化膿和出血,導致實形成;如果 皮膚繼台線保留了天或了天以上 ,出現局部發炎;長期接觸鹽液 形成結石:細菌威染性增強;輕 微急性炎症反應;傷口部位疼 攝、浮腫,出現紅斑。	無
203	2257089516	SAY023891001	"COVIDIEN" V-Loc 180 Absorbable Wound Closure Device	"柯惠" 可吸收傷口缝合装 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可吸收傷口體合 整實包含一個約可吸收線 一端配價手術計另一端則 現款端作用器的設計可使 組織離合不需進行手術線 節節結		勿打結打結可能損害倒夠,並 降低倒鉤有效性,請勿重複滅簡 使用、VLcu 認例。回過台後質 僅適用連續體台法不達讓使用 於筋膜融合,必 管手術,神經手術。	病,無法對共物口提供定夠的支 撐;組織肉芽化或纖維化;傷口 心味和山血,增致實形成。如果	無

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	113.09.01 與健保給付品項之
204	2257089700	TSZ026337001	"Covidien" AbsorbaTack Fixation Device with Absorbable Tacks-15釘	"柯惠" 單一使用可吸收固定釘-15釘	衡部緊恐輸子第 026337號	COVIDIEN	EA	18,200	1. 適用於觀點線或開觀式 手術。取代傳統縫線固定 的角色。 2. 持組織性人工網際地 化後,本品於金融吸收,無 異物馆都便內。 3. 整體拋棄之及前於污虧 一種。 一種, 一種, 一種, 一種 一種 一種 一種 一種 一種 一種 一種 一種 一種 一種 一種 一種		上在施用固定釘前,請確保裝置官,以利應當的插入固定釘。 與用國定釘分據。補確認固定釘。 使用固定釘分。 補確認固定對 定益針人人工編輯或組織。因 定釘的局部應與要固定材料的 表面青平。 2.只有熱勢內視鏡與開放式人 最材料固定手術的合格醫師 才能進行這個手術 引限質閱述手術的合格醫師 提把上週當施力,趨度能力 數組織、裝置及被固定的材料 對組織。機可及被固定的 有一个有數組織。 使用 有一个有數組織 是一个一个一个一个一个一个一个一个 是一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个	與本產品相關的不良反應和潛在 的併發框可能包括在內限/血清 關、出血血腫、復發、慢性疼痛 、感染、過敏反應、旁及反應、 內服計進、神經下壓和小腸穿 孔。	療效比較 機保給付品項無此期商 品。
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)	衛署醫器輪字第 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36cm長的柄中。			潛在的不良反應通常與手術植人 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、血難、 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"可旋轉重複開閉軟 組織來 ROCC-D-26-230	術部醫器陸輸字第 000797號	міско-тесн	EA	1,000	1.夾身可重複開閉器響師可針對陽回關門型型,關閉 個日較為隨思。 2.夾身可重複開閉器師可 後再實施學數,節音單位 被本。 3.實軟難問題可能轉列的 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個	1.內視疑下做標記 2.用於下列組織止血: (a) 直徑小於2m的結構結構 百徑小於2m的結構結構 直徑小於1.5m的現域 3.高關單個內數理的穿孔 3.高關單個內數理的穿孔 內於20mm 目可以維行 保守治療時,可使用本器 核作為輔助治療。	公司加工基础到面深知的原则。 这是种的融速检查和专业目标,通过最后转位 11期 规划 是由标位 11期 规划 是由标位 11期 规划 是由标位 11期 规划 是由标位 11期 机 11 规划 是由标位 11期 机 11 规划 是由标位 11期 机 11 规划 是由标位 11 规划 11 和划 1	【副作用】:無,此為賢材 【可能發生的併發症】: 1.患者組織發炎、穿孔、出血或者 彩服損傷。 2.威殊、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 與修復語系統	衡部醫器輸字第 035314號	ABBOTT	EA	14,500	本產品用於患者診斷和介 人性導管插入後的動脈切 開衛和聯級切開廠組向所 更快的上面解 以及與手動加壓相比更低 的血管併發症發生率。	本產品可在術後經皮變送 避線以繼合經過輸或介入 性導管治療子術之患者股 發動脈及股總靜脈的穿刺 部位。	「日本の日本の企業を含め、自然を対していません。」では、「日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日	無	市場上相關的股動、靜 酸止血器產品。均未納 人健保給付項目。
208	2260001016	SSZ028574001	COR-KNOT Device Kit & Quick Load-COR- KNOT Device Kit	可納特組織縫合裝置系 統一縫合裝置(每支)( 非達文西手術)	衛部醫器輪字第 028574號	LSI	EA	34,375	操作簡易/能有效減短手 術時間/有便於微創與達 文西手術		裝置從傷口縫合部位拉開前,完 全鬆開紫色拉桿。檢查每個緊 固圈。	無	無
209	2260001018	SSZ028574002	COR-KNOT Device Kit & Quick Load-COR- KNOT Quick Load	可納特組織縫合裝置系 統-緊固圈(每個)(非 達文西手術)	衛部醫器輪字第 028574號	LSI	EA	5,400	操作簡易/能有效減短手 術時間/有便於微創與違 文西手術	本裝置適用於一般手術與 心血管手術中用於緊固及 修剪縫合線	裝置緊固圈時應要小心,以避免 損壞。	無	無
210	2271001068	TKY026604001	"MEDTRONIC" PEAK Plasma Blade PS200- 040 × 001	"美敦力" 霹克電漿手術刀 PS200-040、001	新部緊恐輸子第 026604號	MEDTRONIC	EA	15,600	PEAK PlasmaBlade Needle/ 4の是條件單次使用的單 稀針頻裝置,其與 PULSAR主權用。起使用, 為PEAF有系統第一部 例。其可由於即手柱開 關或PULSAR聯柱開關操 作。	PEAK手術系統適用於一般、整形及重進包含但 不限於皮蘭切削術及皮膚 移植衛外、耳線噴、蜡 移植衛外、耳線噴、蜡 穿椎和中域是"2中"對軟 組織進行切除及凝血。	1. 該電漿型刀不能使用在身體上 於腦軟體器官。如期包皮。 2. 電漿刀使用化裝有體內或體 外的節律器是有來危險。 第二 等一數。 第二 等一數。 第二 等一數。 一數。 一數。 一數。 一數。 一數。 一數。 一數。	不留置人體,目前無臨床或研究實料顯示其副作用。	使原無數據的電塊用是相用 由於傳統的電塊用是相用 內因此,其样腳的高導致 疼痛使原動,其學腳的高導致 疼痛便較大及基氏 面型點面 Blade在低温下 患點等發組織。列頭高 動型數學,且數是軟化 數學的,且數是軟化 數學的,且數是軟化 數學的,是數學的 對例上 數學的 數學的 是數學的 對學的 是一數學的 對學的 是一數學的 對學的 是一數學 對學的 是一數學 對學 是一數學 對學 是一數學 更一一數 更一一數 更一一數 更一一數 一一數 更一一數 更一一數 更一一一數 更一一一數 更一一一一數 更一一一一一一一一一一

項	( 衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	軍位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	113.09.01 與健保給付品項之
49.5	149.49.1 (1999	四四八八四十	兴义即石	<b>平</b> 文即石	<b>胸有町り匝</b> 派	殿冲	年111	日黄亚胡	<b>座即村庄</b>	<b>週</b> 膝此	1. 為一-大性滅困疾而。 2. 建藏使	BUTF/H	療效比較
211	2271001077	TKY024212001	"ERBE" FiAPC probe	"艾柏" 氨氯雌子凝结用探 頭	衡署醫器輸宁第 024212號	ERBE	EA	10,800	FIAPC探網用於ERBE的無 氯電漿止血機,他用 APC連接VIO電外科系 統。	脈異常增生、西瓜胃、巴 珠氏管、放療性陽多、治	用後不要用進行加工。再加工恐 影響其材料性能所以效力處,導致 不能便用。3.操作者領受過醫療 等業測線或由無數學植物性, 如果您是幾悉處理解採頭庫推到 個別的意氣電影。請只使用APC採頭。4 8在不便用在有數的或與學性的對 質 5.起不放置過機在所人身 上。高減保驗基品不受任時間 器掛牌。勿亂丟、勿使用鹽力。 若它有額級及有數報的產品 上,如果學其供能定方式。 請勿歸立處將其機能定方式。 請勿歸立處將其機能宣方式。 這一個一個一個一個一個一個一個一個一個 一個一個一個一個一個一個一個一個 上,如果學其供能定方式。 請勿歸立處將其機數等國則應品 日,如果學其供能定方式。 一個一個一個一個一個一個一個一個一個 一個一個一個一個一個一個一個一個 一個一個一個一個一個一個一個 一個一個一個一個一個一個一個 一個一個一個一個一個一個 便用一個一個一個一個一個一個 使用可能包件可能的可能可能 更有 更有 即應可能可能 更有 即應可能 使用一個色件可能 即應可能 使用一個色件可能 使用一個色件 即應 即應 使用一個色件 即應 即應 即應 即應 即應 即應 即應 即應 即應 即應 即應 即應 即應	未依正確操作使用將可能導致延 塑性出血、穿孔、氣栓等風險。	無
212	2271001078	TKY030577001	"ERBE" APCapplicator	"艾柏" 氫氣電漿凝固探頭	衛部醫器輪字第 030577號	ERBE	EA	27,500	氫氧電極在含氫氣或不含 氫氣的情况下用於組織的 單極電切和電凝,或用於 電凝和通過氫氣電漿使組 纖失活。	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		N/A
21:	2271001091	TKY018726004	"Gyrus" Electrosurgical Instruments for G400 Workstation	"吉洛氏" G400電燒專用器 戫 970010PC	衛署醫器輪字第 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思者。 移植物可能就此受損,或是其運 作受到干擾	無	<del>Mari</del>
21-	2272003031	CRY031077001	"Steris" Cytology Brush	"史泰瑞" 細胞取樣制	衡部醫器輸子第 031077號	STERIS	EA	7,500	一次性 Infinity ERCP 取樣 裝置用於范官爾繼中的 插眼學細胞結晶。 本產品與內複線搭配使用	取樣裝置用於取回胃腸追 中的細胞學細胞樣品。	· 不要強迫刷子雖竭內積疑的 頭道。如果且」增大、診滅小 內視鏡的角度。 · 語勿使用觀影例注射變置。 觀影劑可能從短線接入孔漏 · 語勿快速放下本設備。可能 · 使用導線時。諸在開即導線 · 使用導線時。諸在開即導線 · 使用導線時。諸在開即導線 · 使用等線時。 · 使用等線時。 · 使用等線時。 · 被明 · 被明 · 被明 · 使用 · 是 · 使用 · 使用 · 是 · 使用 · 是 · 使用 · 是 · 是 · 是 · 是 · 是 · 是 · 是 · 是	無	無
21:	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	衡署醫器輸字第 023218號	BOSTON	EA	150,000	EkoSonic MACH4血管裝置 係利用高頻(2-3 MHz)、低 功率超音波協助遞送血栓 溶解藥物進人肺栓塞或末 柄血管處。	電圖評估證實存在右心機	1.進行介入程序前,以及每次 從血管系統移除藥物經送導管 時,均必須非決無物經送場等管 62 130 7m8 146 24 25 21 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25	血管穿孔或破裂、末梢的血塊造 成栓塞、血管硬擘、出血、皮血 低低冰、血栓性静服炎、蝉物反應、氟影解引起的過敏反應、氣 腾、粗影解引起的過敏反應、氣 胸、心臟心律不整。	傳統治療方式當給藥及使用CDT治療療效後, 使用CDT治療療效後, 即能會考慮性所有。 即血能等力不一定能 核囊研究企物線症的機能 夠完實等費力又能夠能够能夠 時,省力又能夠完整研 時,從用EKOS等便夠完整研 能的機率及死亡學。
216	2273001024		"BAXTER" HEMOPATCH SEALING HEMOSTAT	"百特" 血倍去封合止血贴 片-45X45mm	術部醫器輸字第 028015號	BAXTER	EA	9,450	近便概准重日形成。 平田 可提冊立體社繕1/125台。	有效控制出血或不能實行	1.本品不能使用在搏動、嚴重 出血的部位、2.當有進模中之 版染時,不宜使用本品。	用於已知對牛蛋白或完藍(FD&C 藍色1號,藍色1號,過敏的患 者,可能 會有過敏反應。	止血棉:止血時間長易 影響手病品質,移称後 影響于病品質,移称後 用用血的影響。 Hemopatch贴合後不需移 除,6-8週內被人體吸 收。
21'	2273001031	WWZ031648001	"Covidien" Veriset Hemostatic Patch	"柯惠" 梅羅仙特止血貼片 2cmX4cm	衡部緊恐輸子第 031648號	COVIDIEN	EA	19,000	1.本品可能附於組織上、 迅速形成屏碑阻止血液液 動,達到血池原理師的作 用。 2.不備長時間加壓,可降 係出血處與問題組織的。 3.本品上血螺旋快,除沙 供思出血壓使快,除沙 供思出血壓使快,於沙 供思出血壓地,減少 供思出血壓的, 此是 此 此 此 此 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是	方式控制微血管、静脈及動脈的出血效果不佳或不可行時,本產品適用於在 外科手術(不含神經科、	1.本產品不被預期當作精細外 料技術及成連合使用其他傳統 止血技術之替代物。 2.本產品不建識用於勞葡間隊 被來時賴起了事前,也不適用 預防性抗生素之取代納應 1.在產品供應了為無菌,若 包裝受損或開放,請勿使用。 4. 負指示。	本產品可能的不良反應為無法達 到止血效果出血、血融、無法完 全止血、異物反應感染、發燒、 应消潛、壞管和或疼傷、組織反 應傷口刺激、發紅和皮腫脹)。 另一常見於用於外科手能的止血 製劑的不良反應為神經戲拍。	1. 健保血吸出 2. 與健康 2. 與國際 2. 以國際

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	113.09.01 與健保給付品項之 療效比較
218	2273001032	WWZ031648002	"Covidien" Veriset Hemostatic Patch	"柯惠" 梅麗仙特止血貼片 5cmX10cm	衡部緊恐輸子第 031648號	COVIDIEN	EA	38,000	1本品可點附於組織上, 迅速形成評解阻止血液度 期,達到血液阻斷的作 用。 2.不需是時間加壓,可降 低出血速與問期組織的傷 苦,增加使用至。 3.本品止血速度快,於1分 續即能過程,經過 時間,也能驗短手稱 由時間,也能驗短手稱時 4.本品自一數學數學 4.本品的學校的 4.本品的學校的 5.人類及動物於源成分,減 2.人類及動物於源成分, 三、是 一、是 一、是 一、是 一、是 一、是 一、是 一、是 一、是 一、是 一	方式控制微血管、静脈及 動脈的出血效果不佳或不 可行時,本產品適用於在	1.本產品不被預期當作精細外 料技術及成適合使用其他傳統 止血技術之營作物。 2.本產品-环建輔用於肾虧間除 或狹窄精細之子稿,也不適用 預防性抗生素之取代物。 3.本產品/根東方為無菌,若 包裝受損或開放、請勿使用。 4.術後期歲請聽從醫師護理人 員指示。	本產品可能的不良反應為無法罐 到止血效果出血、血糖、無法完 全止血、異物反應感染、發曉、 应血消釋、變管和成疼衛、組織反 感傷。剛德、麥紅和皮藤服。 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。項無關似可吸收止血胀計畫語。相比計畫語。相比計畫語。如此血能計畫語的有相比。本法理範則由關鍵則可能是對對超級地間的學數,與可能最多的數學,與可能是一個學數學,可以可能是一個學數學,可以可能是一個學數學,可以可能是一個學數學,可以可能是一個學數學,可以可以可以可以可以可以可以可以可以可以可以可以可以可以可以可以可以可以可以
219	2276011022	FHZ030764001	"Merit" HeRO Graft	"美瑞特" 英雄人工血管	衡部緊恐輸子第 030764號	MERIT	EA	152,900	是一種長期邁路的解決方 法,開於血管栓塞和重管 於上,解於血管栓塞和重管 使在 一種皮供維維與工戶靜脈 血管 通券選時 藥業時 等。 一種 東 動學 動學 動學 動學 動學 動學 動學 動學 動學 動學	麼管或人工血管的患者。 "由於先前的通路失敗或 靜脈掃描確診的不良靜脈 流出,使用動靜脈 使用動靜脈 少工血管的患者。 "超音波或靜脈掃描確診 剩餘的靜脈通路位置不適	在以下條件下,不適合性人 "美瑞特"英雄人工血管: "推動解或目標動脈內極小於3 毫米。 "外面頭靜脈或目標靜脈管系 統不能擴張以遠應19字建庫人工血管的Yengo Outflow Component "有明期的動脈閉塞性疾病可 能會阻止上數加潔透析媚路的 安全放置。 "已知或解似對裝置的材料便 "已知或解似對裝置的材料 "是者在到數模反應" "患者在到數模似全身歐染, 随而能或收取血能。 "患者在到或凝似全身歐染, 随而能或收取血能。	仿單上無註明相關副作用	全自費品項。 "美瑞特"英雄人工血 管用於提供長期血流頻 析態患者的血管網路,且 這些者的血管網路,且 使所有通路途徑。
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	提供穩定關節整穩壓作用 ,抑制關節腔出血情形	在關節鏡與內視鏡手術	1.謫搭配專用機器使用。 2.將水管組向下拉、並將管道 拉邊聚頭。將盒式磁帶放置在 聚頭下方並卡人到位。 3.鎬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	衛部醫器輪字第 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 鐵檢體,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裝 管探查衡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 發整	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	術部醫器輸字第 027931號	BOSTON	EA	79,800	視鏡,可將配件遞送至膽	專為膽賊管及肝管系統的 內視鏡手術過程診療應用 提供直接顯像,並引導附 件操作	本產品只能與Spyglass DS Digital Controller配合使用	可能造成的併發症包含胰腺炎、 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	ВМІ	EA	14,000	具有良好的生物相容性,有 助於促進傷口癒合,可應用	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	一、有嚴重過敏史之患者或對 牛聯原蛋白過敏者不適用。 、使用產品之前請仔細清理 汙染之傷口,避免歐染。	無翻作用	一般健保品項含組成的 數科與基立安語。數字 起數學與基立安語。 也數科學基本僅是常常的 的數學,也可能 如數學,也可能 對於 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是
224	2289201109	WWZ004222009	HealiAid collagen wound dressing	· 總立安穩原蛋白敷料 50X50X3mm 40X50X3mm	新部醫器製字第 004222號	ВМІ	EA	22,000	助於促進傷口癒合,可應用 於各類傷口癒合。三、使	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	一、有嚴重過敏史之患者或對 牛聯原蛋白過極者不適用。 二、使用產品之前請仔細清理 汙染之傷口,避免威染。	無副作用	一般健保品項合銀放舊 數科與施立架間區 现在 最大差異在序離立实間 口數料不僅是常作與 口數料不僅是常作與 所謂的Sacfold以及具有 所謂的Sacfold以及具有 所謂的Sacfold以及具有 與分類數。 與分類數。 與公司數 與公司數 以為二次 與國 與 數 以 數 是 以 是 與 的 等 則 數 是 。 。 是 。 。 是 。 。 是 。 。 是 。 。 是 。 。 是 。 。 是 。 。 是 。 。 。 是 。 。 。 。 是 。 。 。 。 是 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。
225	2289201110	WWZ004222015	HealiAid collagen wound dressing	癒立安膠原蛋白敷料Scc	術部醫器製字第 00422號	ВМІ	EA	31,000	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	傷、靜脈性潰瘍、口腔手 術、壓力性潰瘍/無副作	牛膠原蛋白過敏者不適用。 二、使用產品之前請仔細清理	無副作用	一般健保品項含銀成菌 數科與確立安協區 安保 起大差異在序離立安協 口敷料不僅是當作的 口數料不僅是當作的 時期的 於對於 對於 以無法快速幫助患者對 對於 別的婚祖,可明確的 以經過度 對於 則的時間完全降解,達到 對於 關立的組血部分也可 以藉由產品的的組 可 此 或 則 以 動 也 的 時間 的 時間 的 時間 的 時間 的 時間 的 時間 的 所置的 就 一 數 是 的 數 是 的 所 就 的 是 所 其 的 所 就 一 的 就 一 的 就 一 的 就 一 的 就 一 的 就 一 的 的 成 的 是 的 的 的 的 的 的 的 的 的 的 的 的 的

_	- 1			T	T		1			I			I	113.09.01
項	湙	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	軍位	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
22	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 縮引起的調整性器。二大 動於促進傷事者一三、使 動於促進傷事者一三、使 用於外科手術上的止血無 或無法控動。作為止 血的輔助品。	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	一、有嚴重過敏史之患者或對 牛驛原蓝白過極者不適用。 二、使用產品之前請仔細清理 汙染之傷口,避免威染。	無副作用	一般健保品項合鐵坑菌 教料與超立安倍工數料 最大差異在歷史音化 可數料學歷史音化 可數料學歷史音化 對所謂的24百位以及具身 料,只是数萬且數料和 沒有辦24百歲 沒有辦24百歲 對於傷口的縮口有明確數 對於傷口的縮口有明確數 對於傷口的縮口場明確 對於傷口的指 與數學 則 數 則 數 以 對 數 十 , 以 對
22	227	2289201113	WWZ004222013	HealiAid collagen wound dressing	癒立安膠原蛋白敷料1cc	術部醫器製字第 004222號	вмі	EA	9,400	具有良好的生物相容性,有 助於促進傷口癒合,可應用	傷、靜脈性潰瘍、口腔手 術、壓力性潰瘍/無副作	一、有嚴重過敏史之患者或對 牛膠原蛋白過恆者不適用。 二、使用產品之前請仔細清理 汙染之傷口,避免威染。	無副作用	一般健與品頭含銀丸值 數科與確立定性。較終 數大差異在於確定立等個 口數構於不僅差當作點及 內數構然的。 一數與 一數與 一數 一數 一數 一數 一數 一數 一數 一數 一數 一數 一數 一數 一數
22	228	2289201114	WWZ004222014	HealiAid collagen wound dressing	續立安膠原蛋白敷料2cc	術部醫器製子第 004222號	BMI	EA	15,000		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	一、有嚴重過敏史之患者或對 牛膠原蛋白變壞者不適用。 二、使用產品之的請好細濟理 汗染之傷口,避免賦染。	無副作用	一般健保品項金銀打菌 數料與確立安傷二數料 或大差異在形態立安傷 口數料不僅經常作動 口數料不僅經常作動 的所謂的SaffodU及具身 料,只是沒值且數料本身 沒有辦法課組辦應裡所 以無法快速幫助患者對 對於傷口的輸出時間報的 的時間完全降解,雖夠組 額核 人的建設機變 即 的時間完全降解,雖夠組 個核 人的建設機變 則 如由的組 而的化 而的 加 可 上 一 工 本 的 上 一 工 本 是 一 工 本 是 一 、 一 工 本 是 一 、 一 、 一 、 一 、 一 、 一 、 一 、 一 、 一 、 一
22	29	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 004686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°C以下乾燥環 境,不可冷凍或暴露於高溫。	高纯度之黲原蛋白,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
23	30	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 004686號	LIFE FUSION	EA	6,500	由高鈍度膠原蛋白組成, 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。		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°C以下乾燥環 境,不可冷凍或學鄭於高溫。	高纯度之謬原蛋白,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
23	31	2289201141	WWZ004212001	"Horien" Collagen Matrix-1.8 ml (powder)	"海昌" 膠原蛋白基質-1.8 ml(粉)	術部醫器製字第 004212號	HORIEN	EA	15,000	<b>解果业加蚀共凝果浊歧。</b>	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	凡對自醫萃取的蛋產的 審該避免使用,本產品有與用,只使 可與一次使用,只使用,只使 次使用,每一次 使用在受壓%的傷口部 產品與計。請你們用。不產品分 產品與計。 一次 一次 一次 一次 一次 一次 一次 一次 一次 一次 一次 一次 一次	無	目前無類似健保給付產品
23	32	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 004212號	HORIEN	EA	28,670	天然之鄰原蛋白特性會促 - 细血小板凝聚、活化,可 吸收滲出之加硼液、提 化口硼結構四低血血塊 凝集並加強其凝集強度。 可協助應日鄉台、保護傷 口表面、防止傷口受到威 染。	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	凡對自醫萃取的蛋產與 應該避免使用,本產品與使用,只接 該使用、勿其使用,只供 次使用。每一次 使用在受壓終的獨口部位 產品榮此單級使用於 產品榮此單級使用於 產品與此單級使用於 不適用於取代關閉外科個口的 不適用於取代場間的,使用的 使用於 使用於 一次 一次 一次 一次 一次 一次 一次 一次 一次 一次 一次 一次 一次	無	目前無類似健保給付產品
22	33	2291999056	TBZ025363001	"OASIS" SOFT PLUG Extended Duration Plug	"歐雅西斯" 淚管塞	衛部醫器輪字第 025363號	OASIS	對	1,680	本產品為短期性淚管塞(3 個月內自行溶解),使用 本產品將淚小管時時性 塞可緩解乾眼症症狀,本 產品也可以用於眼症引起的併 後,防止乾眼症引起的併 發症及提高眼部周圍藥物 侵留。	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 激威、威染或液淚情形時應移 除本產品。不可重複使用。	發紅、灼熱感、反射性流淚、發 癢、異物感。	<del>fine</del>
22	34	2291999071	TKZ027257002	"Morcher" Capsular Tension Rings	"目爾艷" 晶體囊張力環 - 含注射器	衛部醫器輪字第 027257號	MORCHER	EA	10,500	1.預載式注射器品體張力 環可方便植人2.推助器所 附2.2mm推顕,適合白內	囊萎缩狀況。	1.使用前應根據眼睛結構選择 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 醫節囑咐.	無	<del>Sec</del>
23	35	2291999072	TKZ027257001	"Morcher" Capsular Tension Rings	"目爾艷" 晶體囊張力環	衛部醫器輪字第 027257號	MORCHER	EA	16,000	1.白內障摘除後穩定囊 袋.2.懸韧帶受損或缺乏時 可用來穩定品體囊;3.穩 定高度近視者的品體囊;4. 可用於鞏膜縫合固定的張 力環	白內障手術主要用來擴張 或穩定品體囊-鞏膜固定	尚未在孕婦或哺乳期婦女中對 植人物進行臨床研究。考慮在 此類患者中植人張力環的眼科 醫師/眼外科醫師應在植人前 仔细評估優勢-風險比。	▲小帶受損 ▲皮質清潔過程中追成的損傷 ▲後囊類撕裂時,人工晶狀體或 囊袋可能配位	無

			Т	T				ı	T	T	1	T	113.09.01
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
236	2291999076	TKZ030606001	"Valeant Med" Capsular Tension Ring	"威朗" 品體賽張力環	術部醫器輸字第 030606號	VALEANT MEI	EA	11,700	本產品(ACPi-11)是一單件 式品體養預力環,設計用 於白內障手術時,植人品 體養從中,本產品是以高 精度加工都光處理 PMMA(polymethylmethacryl ate)材質而製造,並預先 整軟於注射分前以利於植 人。本產品宣徑為 11.0mm	(pre- or intraopertaive zonular disinsertion) 2.脆弱的懸韌帶(fragile	1.請勿重複滅菌 2.值限單文使用 3.旦投除處期抵急打開, CTR必須立刻接使用 4使用前請檢查外部無菌包裝 的完整性 6.本產品為易碎品,請小心使 用避免其空影響 7.請勿在產品有效期限過後使 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	衛部醫器輪字第 028112號	FCI	EA	9,875	1.砂質管直徑: 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.導針將砂質管直接推人鼻淚管後移除.不會損傷鼻整或黏膜.方便安全3.為全世界唯一設計	式瓣膜狹窄)的患者進行 治療。(適用年齡為12個月 以上之對象);鼻淚管組	1.砂質管直徑: 0.9mm,支撐效果 好-2.Collar直徑:3mm降低異物 感、白酐導針單支架設計,導針 將矽質管直接推人鼻淚管後移 除、不會損傷鼻腔或黏膜,方便 安全3.為全世界唯一設計		無
238	2296060006	TBZ027038001	"FCI" NUNCHAKU Lacrimal Intubation Sets	"佛朗惜眼" 努恰卡淚囊通 管組	衛部醫器輪字第 027038號	FCI	EA	8,500	1.雙矽質管直徑:1.0mm,支 排效果好.2.自附導針單支 架設計.導針將矽質管直接 推人鼻淚管後移除.不會損 傷鼻腔或黏膜.方便安全.3. 為全世界唯一設計	阻)、淚囊鼻腔吻合術(標 準或鐳射)、先天性淚道	1.雙矽質管直徑:1.0mm,支撑效果好公自附導計單支架設計,導 計將矽質管直接推入鼻淚管後 移除不會損傷鼻腔或點點,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	本產品搭配紀錄、監控、 刺激紀錄裝置,用於刺 激紀錄生物電訊號,包 含肌電關及神經電訊號	肌肉病變	勿重覆滅菌或重複使用	無	無健保給付品項
240	2300000123	STZ010476001	"Covidien" Fixation Products with Helical Fasteners-ProTack	"柯惠"人工網膜螺旋固定器-ProTack	衛署醫器輸子第 010476號	COVIDIEN	LIP	500	1.本面由土東鄉門的內稅與 結補手續編結的拉合,例如 有同手報編結的拉合,例如 移位、數值接高人工網線 移位、數值提高人工網線 移位、數值提高人工網線 方面,如何 3.社金屬材質到體,多如個到 3.社金屬材質到體,對機能終 均度定值級上、有效 4.有值金人品、恢復終 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個	本產品應用於內視線修補 手術彌補材料的固定及不 同手術組織的拉台,例如 紅氣修補。	1.內視線手術只能由受過廣當 訓練及熟悉內稅線手術的醫師 來施行。在進行任何內視線手 術前的。必須先建度相關的文獻 以了解手術的支寸。 持發程及 危險性等。 之本產品為無語包裝,只能用 於同一個手術,請勿再次消毒 使用 3.術後隔鏡請聽從醫師護理人 與指示。	欽金屬為外來物,因此稱人未來 可能會有異物感、或沾黏的潛在 發生。	1.健保給付品項無扎類 商品。 2.主要使用於艱營與手 術,縮短手術時間、病 轉傷口小、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	衡部醫器輪字第 027143號	COVIDIEN	EA	30,625	1."村惠"利高修爾馬里蘭 第口軍一步擊階合部分 割器搭配FI10主機可利用 AI運算值期組織於予組施 2. 業界庫一專帕索米從過 M成五路、增加于衝效率與 安全 3. 單手操作組織燒騰與分 割,增加手衝效率。	胃底摺疊手術 (Nissen	利嘉修關系統尚未被證實可有 效用於輸卵管節勞解(tubal stenlization)或輪卵管凝結衛 (tubal coagulation)之節利用	無	無難似品
242	2338791248	SAY030932001	"Covidien" LigaSure Blunt Tip Sealer / Divider Nano-coated	"柯惠" 利嘉修爾美頭合塗 屬閉合器/分割器 LF1837	衡部腎調輸字第 030952號	COVIDIEN	EA	32,000	新一代LF1837將減少焦縮 組織、加快用合器清潔和 使用上較不沾黏。	底摺疊手術 (Nissen fundoplication)、結腸切除術 (colectomy)、胎囊切除術 (cholecystectomy)、沾點 剥雕手術 (adhesiolysis)、子宮切除術 (hysterectomy) 及卵巢 切除術 (ophorectomy) 葉 。	途,故謂勿將利嘉修開系統用 於這些手術。	無	無
243	2338791249	SAY030932001	"Covidien" LigaSure Blunt Tip Sealer / Divider Nano-coated	"柯惠" 利嘉修爾純頭合途 屬閉合器/分割器 LF1844	新部醫器輸字第 030932號	COVIDIEN	EA	32,000	新一代LF1844將減少焦縮 組織、加快周合器清潔和 使用上較不沾黏。	不能品与装能型外书类型 國用於需要附合或分割的 管、組織及之种巴管品的 管、细胞及分种的微 同或開展于衡、本產品的血 管(期限及排解)。本度 專科手術(如:溶尿 等,则能及排解的)。本度 專科手術(如:溶尿 后,胸腔及解解)。 定。 原體是有術(Nissen Inndopitation)。 結構的 於衛(Colectomy)、 能數 使的 使的 使的 使的 使的 使的 使的 使的 影影及解解)。 本度 和 影影及解解)。 本度 和 影影及 所 所 所 的 。 和 影影及 所 所 的 。 和 所 所 的 。 的 影響 的 。 所 所 的 。 的 。 所 的 。 的 。 所 的 。 的 。 所 的 。 的 。 所 所 的 。 的 。 所 的 。 的 。 所 的 。 的 。 所 。 的 。 所 。 的 。 的 。 。 的 。 的 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。	為軍次使用器械。	無	無
244	2338791250	SAY032513001	"Covidien" LigaSure Maryland Jaw Sealer\Divider One-step Sealing, Nano-coated	"柯惠" 利嘉修爾含塗屬馬 里蘭鉗口單一步驟閉合器 /分割器 LF1937	衛部醫器輪字第 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。		使用前請務必詳関原廠之使用 說明書並遵照指示使用。	無	無類似健保給付品項

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	113.09.01 與健保給付品項之 療效比較
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	衡部醫器輸子第 031704號	COVIDIEN	EA	32,000	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電燒能量,	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 包鏡和婦科。這些手術 陰雄式子官切除術 Nissen胃底包覆術、結腸	本產品適用於直徑不超過  7mm(包含7mm的加管 淋巴 管及組織率 主非反單。 尚未證明I_iasame 系统對抗繁佈 尚未證明I_iasame 系统對抗繁佈 中的輸卵管站來聯卵管基合 有效果。切勿在這 些手術中使 用Liasame 系统要,可是一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个	無	1. 減少手術中出血 2. 減 少手術時間 3. 減少編節 開場 可閉合加以上 血管 5.減少病患住院天 數
246	2338791254	SAY032674001	"Covidien" LigaSure Impact Curved "Large Jaw, Open Sealer/Divider, Nano-coated	"柯惠"利嘉修爾合淦層彎型大鉗口開放式子術閉合器/分割器 LF4418	術部緊恐輸子第 032674號	COVIDIEN	EA	31,500	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電燒能量, 在本產品的銷口處對血管	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 内視鏡和蟾科。這些手術 包鏡和蟾科。這些手術 陰道式子官切除術 Nisser胃底包覆術、結腸	本產品適用於直徑不超過 7mm(包含7mm的加管 淋巴 管及組織來 非形戊單。 尚未認即Ljussure 為經數結繁佈 中的輸卵管就來晚鄉的管題合 有效果。初勿在這 墊手術中使 用Ljussure,為經 本產品為為事文使用的情況下散 鐵評估與試驗。尚未 在重新處 理或多次使用時間。 理或多次使用時態等產品的功能。 本產品內功能。將本產品要產品 體與組件,應的 能學是是一個 是一個 是一個 是一個 是一個 是一個 是一個 是一個	無	1.減少手術中出血 2.減 少手術時間 3.減少縮萨 時間 4.可開合加瓜上 血管 5.減少網惠住院天 數
247	2355A01001	CHY011966001	"Covidien" OxiMax Sensor	"柯惠" 傳威器-點點型	衡署醫器輸字第 011966號	COVIDIEN	EA	812	1.數位品片內含有較正所 需要的資訊每個品片的校 正資訊都是第一無二的確 际血氣藝和度的精確性. 2.兒童可以使用.	兒童需要接血氣濃度 (SPO2的)傳載器	1. 有大量色素沉積的皮肤 、血管内的免染剂或金属的皮肤 在外部的有色物質成金侧如 的非理油、染剂或有颜色的 的乳糖。 也是一种,或形像形式 能。在追賴情況、請盡量極感 更換到比較不會活。動的位 宽、請勿變更或修改本產品,如 此可能影響其效能或準確性。 此可能影響其效能或準確性。	無	無
248	2360003011	TBZ015833001	OHK HemaClear Nonpneumatic Tourniquet (Sterile)-Œxtra Large Black & White)	歐其克 非充氣式止血帶 (滅菌)-(Extra Large Black & White)	衛節醫器輸壹字第 015833號	ОНК	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 血液再流人。		1.請勿使用HemaClear於患胺有血液循环尺。 水糖、深層靜 既格單項人是 : 該會等 Wells Score System表以檢視深 國靜縣往案。 70m能性。 2.請勿使用HemaClear於患數已 感染或有哪任解離之人。 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褪色 (<24小時) 止血帶固定處偶有餘留的疼痛販 - 嚴久可至七天(極少)	1.被少驅血不完整的風 險,減少網維不完整的風 險,減少病患病中流失 的可能性 2.手術可能行動範圍增 加,可使手術的準確率 大人 5.直然一致, 5.直然一致, 5.直然一致, 5.直然是 5.直然是 5.直然是 5.直然是 5.直然是 5.直然是 5.直然是 5.直然是 5.直然是 5.直然是 5.直然是 5.直然是 5.直然是 5.直然是 5.直然是 5.直然是 5.有效是 5.直然是 5.有效是
249	2360003012	TBZ015833002	OHK HemaClear Nonpneumatic Tourniquet (Sterile)-(Large-Blue \ Orange \ Brown)	歐其克 非充氣式止血帶 (波蘭)-(Large-Blue、 Orange、Brown)	術部醫器輸壹字第 015833號	ОНК	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 從患者四點排除,並阻止 血液再流人。	任何開刀部位於四駿且需 止血之手術	1.請勿使用HemaClear於患肢有 血液循環不良、水體、深層靜 胀怪塞之頃人身上:請參考 Wells Score System表以檢視深 個靜脈性應之了部性。 2.請勿使用HemaClear於患數已 感染或有居性驗證之人。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褪色 (<25小場) 止血帶固定處偶有餘留的疼痛販 - 嚴久可至七天(極少)	1.被少驅血不完整的風 檢、減少驅血不完整的風 檢、減少隔差條中流失 的可可能性 2.1 無可能 2.1 無可能 2.1 無可 2.1 無可 3.通合各幅體型的人使 用 4.提供 2.1 無可 4.提供 6.由於包 2.1 無可 2.1 無可 2.2 是 3.通令 6.由於包 2.2 是 2.2 是 3.通令 6.由於包 2.2 是 2.2 是 3.通令 6.由於包 2.2 是 2.2 是 3.通令 6.由於包 2.2 是 2.2 是 3.是 3.是 3.是 3.是 3.是 3.是 3.是 3.是 3.是 3.
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)	術部醫器輸壹字第 015833號	ОНК	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 血液再流人。		1.請勿使用HemaClear於患肢有 加液循環不良、水髓、深層静 胀栓塞之頃人身上: 請參考 Wells Score System表以檢視深 個靜脈栓塞之了空能性。 2.請勿使用HemaClear於患散已 感染或有居性解型之人。3請 勿在病患四肢上使用HemaClear 超過122分鐘。	壓力項下之皮膚會暫時性褪色 (<26小場) 止血帶固定處偶有餘留的疼痛感 - 最久可至七天(極少)	1.被少驅血不完整所完整的風險,被少驅血不完整所有完整所有完整的風險,被少稱患病中消失動的可等。 1.使用,使手術的學不可能與一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個

													113.09.01
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
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	ОНК	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 血液再流人。	任何開刀部位於四股且需止血之手術	1.請勿使用HemaClear於患肢有 血液循環环段、水糖、深層靜 概定在學界上。請參考 Wells Score System 表以檢視深 個靜脈往塞。70章性 2.請勿使用HemaClear於患肢已 低效或有恶性無菌之人。3.請 勿在病患四肢上使用HemaClear 超過123分鐘。	壓力項下之皮膚會暫時性褪色 (-27/4等) 止血帶部定應個有餘留的疼痛感 一般久可至七天(極少)	1.被少驅血不完整的風 險,減少帽患病中消失 的可能性 2.手術可能作動 的可能性 2.手術可能行前範圍增 加,可使手術的準確率 3.3億合各個體型的人使 用,手術中不會增費局 4.提供完全無菌的環境 級少能兩處形成 8.由於引展形,可波少或 2.克生殖的原域 8.由於到極手術後難症 均 6.存在 2.存在 2.存在 2.存在 2.存在 2.存在 2.存在 2.存在 2
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)	衛部醫器輸賣字第 015833號	ОНК	EA	5,130	主要目的是做為提供一快 建及有效的方式來將血液 從患者四肢排除,並阻止 血液再流人。	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 加液簡單不良、水體、深層靜 胀栓塞之頃人身上。請參考 Wells Score System 表以檢視深 個靜脈栓塞之了。可能性。 2.請勿使用HemaClear於患肢已 感效或有形形解離之人。3請 勿在病患四肢上使用HemaClear 超過124分鐘。	壓力彈下之皮膚會暫時性褪色 (28/4%) 止血帶部定應偶有餘留的疼痛感 一般久可至七天(極少)	1.減少驅血不完整的無 險,減少屬與精里病中流失 向血液,減少病患病中流失 向的可能性 2.5年病可能行的範圍增 加,可使手術的準確率 大人權為 3.適合各種體型的人使 用,手相中不會濟療過 以中的疾患等 以中的疾患等 以中的疾患 致力能到驗手術後連症, 致皮皮膚 類等 致皮皮膚 類等 致皮皮膚 類等 類 數 等
253	2360006012	TTZ034242002	"CryoLife" BioGlue Surgical Adhesive	"克優萊" 白奥谷露手術凝 膠-5ml	衛部警器輪子第 034242號	ARTIVION	EA	50,000	1.凝固快速 20-30秒開始 減固,2分瘫後完全凝固 2. "BisGlue" 机壓力是其 他相似品码3-4倍 3. "BisGlue" 使用後不會 整響 4. "BisGlue" 只需常温保 存 · 不需要冷凍限即 用 · 不需與物源機 用 · 不需如多線 一個到數學 一個到數學 一個到數學 一個到數學 一個到數學 一個到數學 一個到數學 一個到數學 一個到數學 一個到數學 一個到數學 一個到數學 一個到數學 一個到數學 一個到數學 一個到數學 一個數學 一個數學 一個數學 一個數學 一個數學 一個數學 一個數學 一個		2.使用時保持薄層而不是越厚 越好(1mm~2mm)	潛在加栓及栓塞風險、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。	無相以健保品
254	2360039011	NBZ013853001	"Medtronic" Quick-Set Infusion Set	"美敦力" 圓形輸液套	衛署醫器輸字第 018853號	MEDTROINC	EA	605	本產品適用於從輸液幫浦 進行概島豪皮下注射。	糖尿病患者使用輸液幫浦 惠冇羰島素皮下注射。	· 輸液套中不應存有空氣。請確 認輸液套中不應存有空氣。請確 認知能及整理的。 · 前提得經過經過十分解記。 · 有數學應過一分, · 有數學應過一分, · 在電局。 · 在電局。 · 在電局。 · 在電局。 · 在電局。 · 在電局。 · 查達。 · 查查。 · 查。 · 查。	無	
255	2360039013	NBZ010260001	"Medtronic MiniMed" Medication Reservoir	"美敦力述你美" 儲榮器	衛署醫器輸字第 010260號	MEDTROINC	EA	122	本產品適用於從胰島素幫 消胰島素儲存用。	及輸液套。	填充儲藥器之前胰島素應先回 溫。 塩滿儲藥器後,應立即使用。	無	
256	2360058014	CKZ012748001	"Covidien" Mon-a-therm Foley Catheter with Temperature Probe	"柯惠"曼爾頓導尿管附溫 度歐應採針	術署醫器輸字第 012748號	COVIDIEN	EA	2,430	本產品包裝上顆有傳感器 類型和裝置尺寸。導尿管 自矽膠製成,上面塑棉件 即採管尺寸的供養體積 非實充盈条按對接約它低 達部頭端附近個個温度 傳感器。每便與指數個過程便傳感看可 重度使用的電鐵。電鐵由 Covidion 或授權經銷廟出 售。	適用於導尿阿時倫測器就 溫度變化常用於器裝煙 需鐵無法自動排尿或 骨盆器的最輕受陽或手 術後,也可幫助到量原失禁 病患的排尿量。	正如其他所有温度採頭一樣。 在電外料手術園整中使用正確 的醫療手法的於降低採頭 為射頻應宣旗開頭追述外燒間 少應包括。 上面解於更度反正手術部位 技。 整全將患者觀溫監測儀的電纜 財工。 整全將患者觀溫監測儀的電纜 財工。 一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個	認尿導転泳、導尿管意外拉扯導 致尿虛製傷、拔除導尿管後的尿 失禁	測量温度
257	2360073151	HHZ030450001	Aspire Mechanical Thrombectomy system	阿斯拜爾機械式血栓清除 導管系統	新部署23146子第 030450號	ZIEN	EA	41,250	自動單向稱序臺閣 - 可單的從導管流入順身 - 防止排棄物再注人 - 防止排棄物再注人 - 結合往塞關改善吸氣控 制 自動單向社主器關 - 排空氣物 - 排空氣物 - 直接繼接到 250ml Drainage Bag (符合人體工程學的手柄 機械優勢,以控制附屬 - 彈子操作 - 減少,點放 - 具屬鑿回饋	阿斯拜爾MAX系列灣管 週用於移除周邊血管系統 中新鲜的、張敬的栓塞及 住:阿斯拜爾RX-LY。導 管適用於移除法狀動脈及 前動血管系統 動動。 新 軟 的 的 、 表 軟 軟 的 栓 整 及 血 栓 。	中本部の場合の企業を対す。 中本の場合を表現を表現を表現を表現を表現を表現を表現を表現を表現を表現を表現を表現を表現を	急性心思梗塞。 越北鄉 手精索中所使用之藥物 成本臺灣科科所或之場極或共校 一心準不整,包含论及生金程度的 需要外科手術或強血的出血。 程如會特學中導。沒也暫任認執血 發作。 並成惟人支养指環或位移 死亡 疾在。如性組織或裝置的栓塞 緊急・血栓組織或裝置的栓塞 緊急・有效或皮式介入性手術 治血 脈染 起始線或裝置的栓塞 獨自或能夠能血性梗塞 過或使伸中重空血周回或變模或 则定使	1. 可以經由微創手術施 行,快速將伽桂移出 2. 降低血栓移鄉時,再 度進入血管別 3. 可以同時清餘大量血 栓

													113.09.01
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
258	2372001001	WDZ014171001	"GYNECARE Interceed" (TC7) Absorbable Adhesion Barrier	"蓋那客" 安得喜	衛署醫器輸字第 014171號	ETHICON	EA	8,500	主要目的是阻絕受傷的組 織在腹膜修復過程中,降 低沾點的發生	同產品特性	●只能使用單層的本產品。多 層或折疊並不會增強可吸收防 沾點點的性能、卻會降低本產 品的吸收速率。使用本產品時 應特別小心、不要擠壓和束縛 骨盆腔器官。	無	無對應健保品項
259	2372001002	FSZ018915001	Genzyme Seprafilm Adhesion Barrier(13*15cm,單片)	"健臻" 防粘粘薄膜 (13*15cm,單月)	衛署醫器輸字第 018915號	GENZYME	EA	14,175	是一種無菌、生物可吸收、半透明的粘黏阻隔膜。	壁與下方的臟器(如網 膜、小腸、膀胱與胃)之	"健康" 防私陆海职是無菌產品,請勿用減值,不管吻合術 是石轉移。"經濟" 防粘點海 原不可直接包體於"吻合術接色, 原不可直接包體於"吻合術接色, 原文顯示,直接使用" 健康" 防粘點海膜包敷於吻合術接合 高或縫線上時,發生與吻合術 海湖相關的複點不良事件之風 險會提高。	無	目前無類以健保給付品
260	2372001003	FSZ005697001	PROTAHERE Absorbable Adhesion Barrier	玻達癒可吸收防沾黏凝 膠-10ml	衛部醫器製字第 005697號	科妍	EA	18,000	本品為專利CHAP衝交聯技術製造。4条透明質酸凝膠。具有高黏稠性皮高延 歷度性的凝膠。 具有高黏稠性皮高延 医性的凝膜。 可附著於途 抹的組織表面,形成一層 抗組織法緒的屏障。 以減 少手術後組織的沾貼。 於 開腹手術及腹腔鏡手術 皆可使用本產品。	骨盆腔部位手術後組織沾	本品需貯存於 2-8°C:使用前 ,請回溫至室溫再使用。	目前臨床上無嚴重不良反應事件 發生。	目前臨床上無健保給付之品項。
261	2372001004	FSZ005697002	PROTAHERE Absorbable Adhesion Barrier	玻達癒可吸收防沾黏凝 膠-5 ml、6ml	衛部醫器製字第 005697號	科妍	EA	13,650	本品為專利(HAP衝突聯技術製造、4%透明質酸凝膠。具有高黏稠性皮高延 歷。具有高黏稠性皮高延 歷生的減變。可附著於塗 抹的組織表面,形成一層 抗組織法計的屏障。以減 少手術後組織的法點。於 開腹手術及腹腔鏡手術皆 可使用本產品。	骨盆腔部位手術後組織沾	本品需貯存於 2-8°C:使用的 ・請回選至室選再使用。	目前臨床上無嚴重不良反應事件發生。	目前臨床上無健保給付之品項。
262	2372001007	FSZ005261002	HANBIO BarriGel(10ml/ 支;濃度40mg/ml)	瀚醫生技防粘連可吸收膠 (10ml/支;濃度40mg/ml)	衛部醫器製字第 005261號	HANBIO	EA	13,390	BarriGEL為天然高分子量 坡尿酸、不需添加乙醇劑 即是高分子量、適用於整 免或減少術後法基・高分 子量技尿酸與與纖維的 好操作好塗抹、不需回温 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點 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 需於無菌的狀態下操作3.針筒 僅能單次使用	無	<del>****</del>
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)	術部醫器製字第 005261號	HANBIO	EA	7,930		用於壁兔或減少婦產科骨 盆腔部位手術後組織沾點 的發生	1.本產品於折封後建議立即使 用2.所有的產品組裝程序皆必 需於無菌的狀態下操作3.針筒 僅能單次使用	無	<del>*************************************</del>
264	2372001011	FSZ016580001	"MAST" SurgiWrap Bioresorbable Adhesion Barrier Film- 0.02*100*130mm	馬斯特 生物消溶阻黏膜	衡署醫器輸字第 016580號	MAST	EA	12,376	本產品用於內複鏡手術中, 從觀察取出切除的組織或 碎片	1.隔離不同的組織及防止情報 與組織的內生生。於此生 類似其態而分的組織形成 更加, 是一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個 是一個一個一個一個一個一個一個一個 是一個一個一個一個一個一個一個一個一個 是一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個 是一個一個一個一個一個一個一個一個一個 是一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個 是一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個 是一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個	1.本醫療器材只限由醫師操作 使用 2.不要聯繫於攝氏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沖經血管受 到插傷。 3.由於刺烈活動、創傷或軟荷過重 可能導致本品鳴曲。破裂、緊 影觀致本品鳴曲。破裂、緊 影響、即原位宜移動。 4.儘管罕見,但是相人異物可能引 起支症或過數反應。 5.血腫,雖繰拉出。	1.本產品可分解吸收。 2.本產品除可形成物理 日鄉港區外,更具的止 組織法私之功能。 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	術習醫器輸子第 016580號	MAST	EA	16,900	本產品用於內被線手術中, 從親腔取出切除的組織或 等月	1局離不同的組織及的止傷 地組織向內生長、並的止繁 帶限整期部分的組織形成重 新形成粘達。 之能成繁線與黏解的組織形 成手術的解詞面,有助於手 3.3防止緊螂與黏膜的的形 成重新形成黏連,並使便於 重性行手衡的關固。包括下 列解的關密的。 小外縣、胸骨後 、小外縣、胸骨後	1.本醫療器材只限由醫師操作 使用 2.不要聯繫於擴氏49度以上	1.若發生脈染可能導致治療失敗 2.由於手術創傷可能使沖經血管受 對抵傷。 3.由於刺烈活動、創傷或軟荷過重 可能導致本品鳴曲。破裂、緊 聚學級或固定位置移動。 4.儘管罕見,但是恒人異物可能引 起炎症或過數反應。 5.血腫・離繰如出。	1.本產品可分解吸收。 2.本產品同分解吸收。 2.本產品除可形成物理 組織品稅之功能。 3.本產品使用部位及科 別軟廣。

													113.09.01
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
266	2372001013	FSZ016580002	"MAST" SurgiWrap Bioresorbable Adhesion Barrier Film- 0.05*100*130mm	馬斯特 生物消溶阻黏膜	術習賢調輸字第 016580號	MAST	EA	18,197	適用於當審要於創出血及 使熟傷害最小時之軟組織 切削。本器材可能用為一 般、整於、兒科、鄉科 (例如尊往及關節空即)後 使用學等也可能的形態	1. 湖南本中原岩區及乃正陽 把組織的內生長。並約上號 新形成故場。 公此聚繁和組制形成 成手術的解剖面 - 有助於手 3.3的上號鄉組制那的組織形 成者所於解剖面 - 有助於手 3.3的上號鄉組制那的組織形成 聚鄉組結聯的組織形成會所 - 並能成 聚鄉組結聯的組織時效便於 可辨明配位: 血心包。心外稱, 胸骨後 b腹隔, 腹關整 定。反應所, 另惟經歷, 使勞開 、必要所, 受精經歷, 使勞開 、必要所, 受精經歷, 使勞開 、必要所, 受精經歷, 使勞開 、必要所, 受精經歷, 使勞開 、必要所, 受精經歷, 受養所 、必要所, 受養所 、必要所, 受養所 、必要所, 受養所 、必要所, 受養所 、必要所, 受養所 、必要所, 受養所 、必要所, 受養所 、必要所, 受養所 、必要所 必要所 、必要所 、必要所 、必要所 、必要所 、必要所 、必要所 、必要所 、必要所 、必要所 、必要所 、必要所 、必要所 、必要所 、必要所 、必可 、必	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.由於手術削陽可能使神經血管受 到損傷。 3.由於刺烈活動,創傷或較可過重 可能導致本品彎曲,或較可過 服、摩條或因定位置移動。 4億管罕見,但是他人異物可能引 起支症或過敏反應。 5.血腫,縫線拉出。	療效比較  1.本產品可分解吸收。 2.本產品可分解吸收。 2.本產品經可形成物理性隔離層外。更終前止組織法能之功能。 3.本產品使用那位及科別較廣。
267	2372001020	FSZ019410002	Hyalobarrier Gel- Endo	亞諾貝爾生化可吸收膠- 內視鏡用	衛署醫器輪字第 019410號	ANIKA	EA	16,380	由交擊坡尿酸組成,安全 性佳,效果良好。 為凝鬱狀,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 內視鏡的防沾粘產品。 可於未完全止血時使用。	用於避免或減少觀腔、骨 盆腔部位手術後組織沾點 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	衛署醫器輪字第 019410號	ANIKA	EA	16,380	便, 空見附葉於離功之2D	於避免或減少婦產科骨盆	對玻尿酸過敏者、欲使用部位 有感染或污染者請勿使用	無	現無健保給付品項
269	2372001031	FFZ023001001	"Baxter" Adept	"百特" 克沾黏溶液	衛署醫器輪子第 023001號	BAXTER	EA	15,925	LAdet 為目前唯一通過美 調PDA核准使用於煙料內 或製手術的的決點產品。 歐盟及台灣皆核可用於腹 方能 2. Adep為目前唯一維提 雙骨盆整全方位的法點的 產品(Bond coverage) 3. 使用方便、實驗的確 與問題整前、灌注 L 人生戶機	ADEPT 適用於成人類盆 腔的鄉科複歷鏡手術。	1.已知或可能對玉米凝粉衍生 聚合物,Lodextin過酸,麥芽 糖效與麥芽糖 的症。或形態 儲積症患者 足與骨盆腔出現明糊感染(如 腹膜炎) 3.腸切除或移補	1.在使用Adex後,患者可能會有 腹胀級,但超過90%使用過的患者 都老不能狀态可以接受价瘤的觀念 內,且在術後2-3天就會自行吸收 線解, 2.極少數患者在使用Adex後可能 發生外陰部離大,稍有不適嚴。 但在術後2-3天就會自行吸收緩 解。	防沾黏產品皆為自 <b>教</b> 品 項,故無健保品項可對 照
270	2372001041	FSZ026881001	Hyaloglide Anti-adhesion Gel-1ml	亞諾葛來防沾黏生物膠- Iml	衛部警器輸子第 026881號	ANIKA	EA	16,520	在那壁、周邊神經 不清極 內	本產品適用於預防或降低 別難、周邊神能與關節學 簡點解手術,與組織問所 在主。 企 生 。		無	現無健保給付品項
271	2372001051	FSZ006164001	DEFEHERE Absorbable Adhesion Barrier	德撫鄉可吸收防沾黏凝 膠-1ml	新部醫器製字第 006164號	科妍	EA	19,000	1.本品為無色、透明、盐 網、無菌且無常為之文整 透明門質數基節(外): 適 用的作用的或減少則酸, 用 原子研防或減少則酸, 用 原子研防或減少則酸, 用 所 所 所 所 所 所 所 所 所 所 所 所 所 所 所 所 所 所 所	王術後, 組織閉底生纖維	本品鑑冷藏貯存(2-8°C)・不可冷凍。	目前臨床上,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	德撫維可吸收防沾黏凝膠-1.5ml	新部醫器製字第 006164號	科妍	EA	29,000	L本品為無色、透明、乾 網、無菌且無熱源之交離 超過明預數鏈級份約:周 場中經及關節學地解點解子 所於預防或與關節學地解點解 液後、組織的發生 。或志能的發生 。之本品為使用專利CHAP 自體體交離技術知識差面, 用質及高速接來的組織表面, 解於一層抗迫機多面, 解除一層抗迫機多面, 解除一個抗迫 等。不 影響、 等。 等。 等。 等。 等。 等。 等。 等。 等。 等。 等。 等。 等。	王紡後,組織閉塞生鑑維	本品需冷藏町存 (2-8 °C),不可冷凍。	目前臨床上,尚無不良反應事件報告。	目前尚無健保給付之同類品項

													113.09.01 與健保給付品項之
項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	<b>廠</b> 牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	療效比較
273	2372001053	FSZ006164002	DEFEHERE Absorbable Adhesion Barrier	德撫維可吸收防沾黏凝 膠-2ml	衡部緊急製子等 006164號	科妍	EA	38,000	1.本品為無色、透明、盐 相、無菌 医黑热亚之 彩 型頭明質 酸凝凝化 別號 開 附於 可以 別號 別號 解析 化 以 過 別號 別號 解析 化 上本品為使用專利 CHAP 明質 酸凝硬的 或號 與有為關表 可質 酸凝硬的 就是 明質 的 以 減少 不 能力 以 數 一 以 以 如 是 所 以 就 如 是 就 如 的 是 就 如 的 是 就 可 的 是 。 就 可 的 是 。 就 可 的 是 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。	適用於預防或減少肌難、 周邊神經及賴而學縮點解 手術後、組織閒產生纖維 化或沾黏的發生。	本品鑑冷藏町存 (2-8℃),不可冷凍。	目前臨床上,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	衡部醫器陸輸字第 001142號	BIOREGEN	EA	16,999	本產品為子宮腔手術部位 専用防沾黏凝繆	本產品用於子宫鏡和其他 子宫整手術後,預防或減 少子宮整術後沾黏形成, 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會有短 暫威雙艱脹情形。	在已完成的鑑床研究中沒有與本 產品相關的不良事件報告。然而 ,就像任何外科植人的生物材料 一樣,在極少數情况下,可能會 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衛 的持久性最好, 可滅少手術後同房疼痛 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 鐵在腹膜修復過程中,降 低沾點的發生	同產品特性	●只能使用單層的本產品,多 層或折疊並不會增強可吸收的 法點腳的性能,卻會降低本產 品的吸收速率。使用本產品時 應特別小心,不要擠壓和束縛 勞盆較器官。	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	衡部醫器輸字第 032548號	COVIDIEN	SET	34,500	2.臨床醫師可単于使用雙	般、整形、兒科、婦科 泌尿科、暴露骨科結構 (例如脊柱及開節空間)及 中、電外科手術、雷射、 鋼製手術刀之輔助物或取	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	無類以品
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	衛部醫營輸子第 025996號	OLYMPUS	SET	25,000	適用於富密便控制出血驗 使熟傷事級小學之軟組為一 稅、整計,與一數一數一數 稅、整計,與一數一數一數 稅、整計,與一數一數一數 份例的對往及關節控則及 依們如於其子稱、雷計, 代代的。案尼西迅鳴對無線結 質定小於一點一數一數一數一數 管管。選用於互稱學知道如 管管。選用於互稱學科手術。	開放式手術	在心臟鄰近區域內使用時應特別注意,加達心臟前確流或火花 放電時整度網所產生的低頻率 電流管可能會引發心室纖維性 關動	無	無
278	2372002034	TKY030220001	"OLYMPUS" THUNDERBEAT Ultrasound electrosurgical instruments for open surgery	"奧林帕斯" 開放性手術用 前端驅動握把音波電刀	衡部整器輪字第 030220號	OLYMPUS	PC	26,000	適用於當審要控制出血及 使禁傷害最小時之就組織 於整形。本層材可能出為一 於整形。另所科 始解	適用於開放性外科手術、 腹腔鏡手術。 婚科手術及 內視鏡手術	在心臟鄰近區於內使用時應特 別注意通過心臟的電流或火花 放電時整流獨所產生的低頻率 電流管可能會引發心室纖維性 觀動	無	無
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、有渗出液或出 血現象,持續嘔吐、腹 脹、大量腹瀉、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勞幣。 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	"爱惜康" 哈默尼克進階手 術剪 HARHD36	衡部緊恐輸子第 035174號	ETHICON	EA	31,250	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 屬械軸可以持續旋轉以 於自測觀察和提集組織目 標。本產品上的 2 個記號	及需將约德程度降低時進 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 等 質性結構、包爾特和制體開 港 的手術、切科和變開 淋巴管及其他開放和內視 競手術中電外科器械、歸 特刀和不養綱解別刀的編 特	骨質。本產品不可用於以避孕	無	無
281	23720020A4	TKY027404001	"Ethicon" Harmonic ACE +7 Shears with Advanced Hemostasis HARH36	"爱惜康" 哈默尼克進階手 術剪 HARH36	衡部整器輸字第 027404號	ETHICON	EA	28,125	本產品適用於需要止血及 須將外傷程度後低時進行 軟組織切割,使用"蘭格 也血"手控發制。可凝固 直径最大不超過7mm的血 管。	將軟組織切開。可當作電	手術中及手術後,本產品刀 片。疾對響及極端端"mm處可 片。疾對響及極端端 無作和手術服。 當本產品做動時,應避免接觸 任何物品及所有金屬或型繆獨 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、形成未滅菌衣面或病原轉 移、支症或其預期組織反應 擊、與異物或磁共振不相容以及 財產或環境損壞。	1.作用温度較低、侧向 熱傷害亦較小、保護 時遭重要組織、痛後復 原效果住。 2.使用"維隆止血"手 拉發鍵,止血间時切 制最高緩/加血管, 世管,微後可流量軟 低、進而減少引流管數 置時間。 3.多功能器械節含多種 器械使多手術時間與顯離 復原時間 個原時間

													113.09.01 與健保給付品項之
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	療效比較
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	衛部醫器輪字第 027404號	ETHICON	EA	28,125	本產品屬用於需要止血及 領將的傳程度降低時進行 軟組織切開,使用"連將 止血"于2按据。可凝固 直程最大不超過7mm的血 管。	傷害減輕到最低的情況下 將軟組織切開。可當作電	手術中及手術後、本產品刀 片、夾鉗臂及軸端端/mm處可 貼會很熱。要時刻壁全个慎接 網組織、擁市戶術歷。 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、形成未滅菌表面或病原轉 移、支征或非預期組織反應、電 擊、與異物或其振不相容以及 財產或環境損壞。	1.作用温度較低、侧崎島 熱傷害亦較化、侧邊 熱傷害亦較化、保護 局邊重要組織、係後復 足使用"無限止血"手 持續系達/man山管、淋 巴管、術後河山流量較 散等時間。3.多功能器較而省多種 熱便更換與進出時間 納節為強煙,與地間與興 動物,與 動物,與 動物, 動物, 動物, 動物, 動物, 動物, 動物, 動物,
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	衡密醫器輸子第 019832號	ETHICON	EA	27,885	Harmonic POCUS 乳形剪  刀是一個無菌,供單一病 起使用的溶解,有一個等 對於網接組代表表 小能量。MAX 代表表人 所代表表 小能量。MAX 代表表人 片 (Tethon pad) 的次對等 片 (Tethon pad) 的次對等 的不過度。每 Max 对表 形型 (Tethon pad) 的次對等  形型 (Tethon pad) 的次對等  形型 (Tethon pad) 的次對等  是數學 (Tethon pad) 的次對  是數學 (Tethon pad) 的次對  是數學 (Tethon pad) 的次對  是數學 (Tethon pad) 的次對  是數學 (Tethon pad) 的表  是數學 (Tethon pad)   是	傷害減輕到最低的情況下 ,將軟組織切開。此器 成當作電燒、電射以及 不鏽鋼手術刀的軸即或替 代物,並運用於一般外外 科、耳鼻喉外科、整形外 科、小兒科、鄉產科、泌 尿科、勞科暴露對結構	京大亳品的查验。 斯蒙克姆爾住州物品比州有金属 化四醇四唑及毛糖。	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	本產品是雙急電外科器械 ,可與"愛情謝"複合式 發生器傳著醫器輸字第 25022號原法使用。在連 行開放性手術的血管切斷 及封口,以及組織的切 割,抓取及分割。	包括開放性常規、婦科、	誅設備可用於最大 7mm (含)的 血管,以及適用於本產鉗口的 組織來。	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 頻潔轉移,發美或是非預期組織 反應、電擊與異物或是核磁共振 不相容以及對產損失或是理損 傷。另外,裝置做動,裝置損壞 或電磁干擾相關的問題有可能造 成意外傷害、擴大手術或次變手 術方式。	無健保相關產品可比較
285	2372054151	FSZ030301001	"Dynamesh" Mesh implants for female urinary incontinence	"嫁娜美"女性尿失禁手術 用網片	術 80% 20% 20% 20% 20% 20% 20% 20% 20% 20% 2	FEG	EA	20,000	本產品為網狀相人性網別 帶。他人性網別 帶。他人性網片 不能	本產品用於增強結節組織 結構和初帶。治療女性因 尿道過度緩免和原因有 都的肌機能-企處成的壓 力性尿失禁。	(1) 中國 (1) 中国 (	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。	能原品項"波士頓科技 "歐密學系統之材質支 博力較差,他PP網片 特質的消的優別。 "盧錦克"女性尿失禁手 新用網片穩度 等。 東中 東市 東市 東市 東市 東市 東市 東市 東市 東市 東市 東市 東市 東市
286	2372054181	FSZ027976001	"NeoMedic" CONTASURE NEEDLELESS	"尼奥麥迪克" 妮都蕾斯無 針式網片	衛部醫器輪字第 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 月之支撑面積,且無银蹊 部傷口。	hypermobility) 和/或內因性 括約肌功能不足 (intrinsic	本產品為減菌產品,使用前必 須確認產品無菌。產品拆裝前 須檢查包裝 是否有毀損,若發現包裝已有 毀損,請勿使用。	假使病患因任何組成要件而罹患 併發症,需立即移植出此裝置。	無類似品項
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	術部醫器輸字第 030826號	PECTRANETIC	EA	33,800	本產品於無時端有三條或 以上的審計切測徵於合金 類於媒能支來包覆。支架 會產生集中職能力可減 少氣球等動並幫助放客 到的管整機服。規則於 與一個等的程 與一個 與一個 與一個 與一個 與一個 與一個 與一個 與一個 與一個 與一個	att André de transmission na ma	1. 導管採無錯供應,以EO滅 菌。只提供單一病患一次手術 使用,不可以實實使用。 2. 病患諸氏治療。導管操作 過程與心導管手術相同,不正 確的姿勢或見動,會造成不可 預期之血管損傷。	無已知顧作用。	PTCA Ballcon現有品項 尚未有相似的產品,因 此急等健保給付品項品,因 此急等健保給付品項 切割與雖合金經知來賦 切別與雖是 使限給付高壓氣水無法 處理的管整線球 原因為健保氣 所 的項 可 可 可 可 可 可 可 可 可 可 可 可 可 可 管 門 等 性 等 管 等 等 等 等 等 等 等 等 等 等 等 等 等 等 等 等
288	2376999021	WDZ030732001	"Merit" Safeguard Compression Device	"美瑞特" 傳敷佳加壓止血 器	衛部醫營輸子第 030732號	MERIT	EA	1,200	本產品是減值且一次性使 用的醫療器材 · 本產品包 產業每可供觀察學劇部化 上含聚氣點切實驗的 之含聚氣點切壞驗的學學性 大管與對權 或獨於智報。 或獨於智報。 與一項 與一項 與一項 與一項 與一項 與一項 與一項 與一項	本產品適用於經模動服子 術後輔助模動服止血。	須確認無出血情形	無	改善病人止血舒適度

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	113.09.01 與健保給付品項之
74.7	HELVO I CHAR	DD-341 Ama	<b>天</b> 文師名	十人叫石		MOUNT	- 中世		<b>座</b> 即77 庄	7516 JE.	Z874	mult/D	療效比較 1.使用後於幾分鐘內迅
289	2382897150	WDZ011522001	"Z-Medica" QUIKCLOT DRESSING 183 1.5*1.5 英時	"潔美" 快可敷片 183 1.5*1.5美时	衛署暨器輸壹字第 011522號	Z-MEDICA	EA	3,500	"快可"止血數月上貼附 有高端上為無關物成的 快速身體內與人具有的延 時期, 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個	(修口出血	同時血小板 與凝血功能 不全效果較差	無	速產 生促凝作用 2.4搭使用傳統壓迫止 血法 止血更為快速 3.正在服用抗凝血藥物 损人不會影響止血效果 4.提升所及舒護服 5.使用方使有無 5.使用方使者無 5.可以 6.须要壓迫的時間短, 大極減少手的腹 分臭獎
290	2382897151	WDZ011522001	"Z-Medica" QUIKCLOT DRESSING 458 2*2英吋	"潔美" 快可敷片 458 2*2 英时	衛署醫器輸音字第 011522號	Z-MEDICA	EA	1,350	"快可"止血數片上點對 有高端土(為無硼物成份) 唯一維具有安全與有效的 加達姆区應機制度到 加達姆区應機制度到 由面達姆区應機制度到 由本產品使用時等會有均數 6 可成份 可成份 可成份 可成份 即的止血偏向 所 所 的 形 中 的 形 中 的 形 中 的 形 的 形 的 形 的 形 的 形 的	傷口出血	同時血小板 與凝血功能 不全效果較差	無	1.使用後於幾分鋪內迅 速產 生促凝作用傳統壓迫止 血法 上血更為快速 3.正在服用抗凝血藥物 榜 人,不會影響止血效果 4.提升解人舒邁跋 5.使用方條打預即可使 用,操作者無須爾外的特 疾訓練 6.須要服迫的時間短 , 大網減少手的複勞與 理人員工作負擔
291	2382897152	WDZ011522001	"Z-Medica" QUIKCLOT DRESSING 459 4*4 <sup>ft</sup>	"潔美" 快可敷片 459 4*4 时	衛署醫器輸壹字第 011522號	Z-MEDICA	EA	8,500	/L J Mittin Width VIII PLZ	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	無法被人體吸收,務必在傷口 閉合前自傷口上移除、避免接 關眼睛、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 其他傳統手術的鐵營應用 品在傷口內的留置時間不可超 竭24小時。	對高嶺土成分過敏者禁用。	無相同成份之健保給付品項
292	2382897153	WDZ011522001	"Z-Medica" QUIKCLOT DRESSING 487 3x4ZF	"潔美" 快可數片 487 3x4ZF	衛署醫器輸壹字第 011522號	Z-MEDICA	EA	20,000	係指以美國藥典中高強土 成分與甘油皮分結合而成 形成幫助止加快凝血作 用的一種止血敷片。 高端上皮分在與血液接觸, 立即活化XII因子啟動凝 血過程。 這種反應導致XII因子的 改造, 适任形成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。 它也可用於數重出血的傷 口, 如手術傷口。 如手術傷口。 前傷性損傷的醯時治療等	阿時血小板 與凝血功能 不全效果軟差	對高嶺土成分通敏者禁用	高嶺土可加快活化人體 凝血XIIB子 比起傳統鈔布可減少 7%的加壓上血時間. /無相同成分之健保品項
293	2382897154	WDZ011522001	"Z-Medica" QUIKCLOT DRESSING 636 4*4町	"潔美" 快可敷片 636 4*4 时	衛署醫器輸壹字第 011522號	Z-MEDICA	EA	3,900	可以有效的止住不同情况 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	<del>***</del>
294	2382897171	TTZ028804001	"Baxter" Ostene Bone Hemostasis Material	"百特"歐速停水溶性骨用 止血材-3.5g	術部醫器輸字第 028804號	BAXTER	EA	10,290	本產品是一種水溶性手術 用植人物,可提供物理性 肝藥之功能,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。			目前無已知顧作用	止血棉 個雜原手術耗材) 止血時間長易影響手術 品質,且移除後有再出 血的凝慮。
295	2382897173	TTZ028804003	"Baxter" Ostene Bone Hemostasis Material	"百特"歐速停水溶性骨用 止血材-1g	衛部醫器輸字第 028804號	BAXTER	EA	4,286	本產品是一種水溶性手術 用植人物。可提供物理性 屏障之功能,與控制勞查 面之出血。本產品是水溶 性環氣烷共聚物混合的無 菌產品。	以控制骨表面的出血。須 以無菌技術將本產品加熱	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)。	目前無已知耐作用	止血糖 (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 血的疑應。
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 004087號	BENQ	EA	4,050	安·邁康狀,凝動脈止血器通用於穿刺手術後之動脈傷 用於穿刺手術後之動脈傷 口止血,穿刺手術可透過 機動脈進行,	安國康快等動脈止血器適 用於穿刺手術後之機動脈 壓迫止血。		無	無健保替代品
297	2382897211	WDZ011522001	"Z-Medica" QUIKCLOT DRESSING 475 3"*4ft	"潔美" 快可敷片 475 3时 *4Ft(120cm)	衛署醫器輸壹字第 011522號	Z-MEDICA	EA	4,300	安適康快凝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 開內或手術切口,亦可應 用於體內器官或組織的控 制出血和吸收液體。	風做。 (1)本產品應被使用於實際 出血應,實於實際出血附近無 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
298	2382897226	WDZ032511001	"TRICOL" Hemcon Patch PRO	"創科" 漢爾康止血貼布 1.5X1.5英时	衛部醫器輪字第 032511號	TRICOL	EA	1,485	加壓止血,同時安適康快 凝敷墊可協助控制出血並	本產品是人體外數用,緊 念狀況下可暫時控制止血 產品 本產品亦可用於洗 賢,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. 內含甲殼類動物魚蝦殼>萃 取之幾丁聚酯。對該成份過敏 者不宜使用。 3. 有工度使用。 3. 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	落在的手術併發症包括但不限於 形成血雕。複發性出血。假性動 服備,血管血栓形成。將出血引 人血管空間,感染和傷口裂開。 請採用端當醫療措施妥營應理以 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。

													113.09.01
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
299	2382897227	WDZ032511002	"TRICOL" Hemcon Patch PRO	"創料" 漢爾康止血貼布 2X2英时	衛部醫器輪字第 032511號	TRICOL	EA	2,363	抗菌屏障以抵抗多種革蘭	本產品是人體外數用,緊 急狀況下可暫時控制止血 產品,本產品亦可用於洗 質,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 取之燒了蒸糖,對該成份過敏 著不宜使用。 3. 請在44小場內以生理食鹽水 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,複發性出血,段性動 髂續,如管空間,緩染和傷口裂間, 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	術部醫器輪字第 030096號	BARD	EA	10,500	●來源為植物性凝粉,不 含任何動物或人體或份● 通常可在2天內吸收(其它 產品約5-8週)●即時性使 用、不用程/圖配或配。 戶間 回應一次回收機使用●常 温保停不用冷凍(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Anista rwAH作為輔助性止血方 法。本品為鈍植物性的可 吸收止血粉末能加速凝血 動程。維而後分離內快 速和有效地進行凝血反 應。	包裝檢驗:本產品為無菌產品 市同時的產品,應予以使用 而同時的產品,應予以 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和 有效性尚未確立。祝育礼。對性 邊緣配位、容髓、經典程文字等部位附近,使用止 血劑的家例中,曾通報有麻痺( partiestalla, 當人在中心 一個, 一個, 一個, 一個, 一個, 一個, 一個, 一個, 一個, 一個,	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	術部醫器輪字第 030096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)●即時性使 用、不用預先調配或混合 複響●可搭配40加頁徑 自體血液回收機使用●常 還保存不用冷凍 (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 PAH作為輔助性止血方 法,本品為純植物性的可 吸收止血粉素 動程。維而在幾分鐘內快 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 而已開封的產品。應予以棄 實。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和 有效性尚未確立。在導孔、勞性 邊緣能位、脊髓/一視神 飯與視交叉等部位附近,使用止 血劑的家例中,曾通報有麻痺( partiell 言(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	衛部醫器輪字第 030696號	BARD	EA	35,000	●來源為植物性凝粉,不 含任何動物或人體成份● 頻常可在天內吸收 (其它 產品約3.8週) ●即時性使 用、不用預先調節或混合 複響。可搭配40 / 加直徑 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作為輔助性止血方 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 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 而已開封的產品,應予以棄 置。其它使用細節講參照仿單 說明	對於神經及眼科手術的安全性和 有效性尚未確立。在導孔、對性 總緣節位、對衡一視神 經錄節位、對衡一視神 經與模交叉等部位附近,使用止 血劑的家例中。曾通數有稱庫 害(nerve damage)。大多數通報 案例與惟板切除術( 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	衛部醫器輸字第 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剪長 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 搭配內視鏡或機器人器械 手術專門使用。	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光綠(滅菌)-(10X20cm)	術部醫器製字第 007061號	CORELEADER	EA	6,300	,吸引紅血球以及血小板	物,控制傷口中、重度出 血狀況,提供傷口保護與	循限單次使用。	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 - 利用格約約布 玻棉花加壓止血。
305	2382897252	WDZ007061003	"Coreleader" HEMO- Bandage X-ray detectable(Sterile)	"康力得"急款填塞繃帶-含 X光綠(滅舊)-(10X40cm)	術部醫器製字第 007061號	CORELEADER	EA	9,500		用於吸收傷口血液與分泌物,控制傷口中、重度山 物,控制傷口中、重度山 起於兄、提供原保護與 良好的混測艦台環境。適 無解殺傷、導管穿刺傷、手 無效傷、導管穿刺傷、手	<b>個限單次使用。</b>	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、利用納分診布 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)(7.5X300cm)(7. 5X400cm)(15X200cm)	術部醫器製字第 007061號	CORELEADER	EA	20,000	康力得幾丁聚醣傷口敷料 由天然幾丁聚醣( Chitosan)所製成之幾丁 聚糖數料,抹表面帶有正 電離子(聚氨基葡萄 糖・NH3+)的腳特性質 ,可在至第分續內,使動 脈血管穿刺傷口止血,並 可以不受抗凝血劑之影響 、吸引能加球以及血小板	物,控制傷口中、重度出 血狀況,提供傷口保護與 良好的濕潤癒合環境。 理於開放性傷口、挫傷、 撕裂傷、導管穿刺傷、手	循限單次使用。	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、利用格約移布 液棉花加壓止血。
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	衛部醫器製字第 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 及腫縮移除造成之骨空隙 或缺損	僅供單次使用,使用時應保持 在無菌環境下植人患者體內	當併發症產生時,可能需再次手 衝或取出植人物	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	衛部醫器製字第 006926號	XELITEMED	ВОТ	54,125	生物活性玻璃,可釋放離 子促進骨新生,骨积合性 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 在無菌環境下植人患者體內	當併發症產生時,可能需再次手術或取出植人物	不同組成,可階段式降 解,與骨新生速度完美 契合

												T	113.09.01
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
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	衛部醫器製字第 006926號	XELITEMED	ВОТ	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 或糾損	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人物	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" 快寧敷墊(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 善病人的不適威	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
311	2388066015	FBZ029939001	"Biomet" Oxford Partial Knee System-Mobile Anatomic Meniscal Bearing	"邦美"奥斯福單側人工膝 關節系統·活動式襯墊組 件	衛部醫器輪字第 029939號	BIOMET	SET	70,000	可活動式整片(Mobile Bearing)可減低磨損,改 善術後滿意度,並延 長 單側人工驟欄節使用年 限	單側人工縣關節置換用於 符合邁應能之病人如單 整空關節炎或缺 血性脅壞死),可有效改 善症狀、增加關節活動 式墊片 (Mobile Bearing)可有效路 低磨損、改善術後滿意度 ,並延長使用年限。	此項設計僅應用於內側影骨輕 骨關節面置換,術前有縣關節 韧帶損 傷、關節個輕減處染等狀況不 續用於此項子。循後須遵循 醫師指示復健並定期回 診。	極少數稱人會有術後越染,植人 物鬆脱等併發症。	健保產品為固定式整 片:可活動式整片 (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 螺釘脊椎固定螺釘(可搭配 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。	適用於非頸椎惟弓根與非 椎弓根固定,如:現化性 椎間盤疾病,脊椎前移, 外傷,脊椎狭窄,彎曲, 腱瘤,假性關節及過去融 合失敗之骨骼成熟患者。	植人物禁止重複消毒使用。正 確處理並放置植人物。治癒後 應評估考量植人物的拆除。充 份配合醫師衛教指示。	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)	衛部醫器輪字第 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人螺釘,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、脊椎外傷骨折或脱 位、脊椎狭窄、彎曲,腫 瘤。假性關節及過去融合 失敗之骨骼成熟患者	只有曾接受權弓模螺釘脊椎系 統值人術特殊訓練且經驗成熟 之脊椎外科醫生、才能執行椎 弓根螺釘脊椎系統值人術。 DepuySpine脊椎系統組件,不 應與其他製造商生產的組件混 合使用。	植人物鹫曲或斯裂、植人物翳 脱、全屬敏威或對異物產生趙敏 反應、早期或後期威染、未融合 或延遲融合、因為應力應耐溶降低 臂質密度、因為裝置存在產生疼 痛不適或異物威	微創使用,降低手術失 血與肌肉破壞。並且具 側孔可灌搭配骨水泥使 用,增加固定效果,適 用於骨鬆或腫縮患者
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	SYNTHES	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
315	2388800179	FBZ007815010	"Synthes" Tomofix Tibia plate	"信迪思" 上端脛骨鎖定骨 板	衛署醫器輪字第 007815號	SYNTHES	EA	69,120	鈦合金材質,互鎖定螺釘, 成角穩定,有效固定矯正的 骨頭	高位脛骨矯正	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	植入失败可能導致肾不速,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	衛署醫器輪字第 007815號	SYNTHES	SET	51,600	鎖定加壓骨版	大骨骨折	建議在患者接受MR 掃描時, 仔細監控其對温度及/或疼痛 的感知	植人物變形失效肇因於植人物磨 擇錯誤或內固定過度負荷 縮合壓緩肇因於血液循環系統障 積 植人物而引起的疼痛 過敏反應肇因於無法適應植人物 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 塑形可有效降低手術時 間
317	2388800182	FBZ007815004	"Synthes" LC-LCP 3.5mm	"信迪思"鎖定加壓骨板 3.5	衛署醫器輪字第 007815號	SYNTHES	SET	39,375	鎖定加壓骨版	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	植人物變形失效肇因於植人物選擇 排端讓或內固定過度負荷 縮合壓緩肇因於血液循環系統障 橫 植人物而引起的疼痛 過敏反應肇因於無法邁應植人物 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 塑形可有效降低手術時 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	SYNTHES	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, 仔細監控其對温度及/或疼痛 的感知	植人物變形失效肇因於植人物選 擇錯誤或內固定過度負荷 縮合疆線肇因於血液循環系統障 職 植人物而引起的疼痛 過數反應肇因於無法適應植人物 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 塑形可有效降低手術時 間
319	2388800189	FBZ007815011	"Synthes" LCP Distal Tibia plate	"信迪思"下端鎖定加壓脛 骨骨板	衛署醫器輪字第 007815號	SYNTHES	SET	70,000	鎖定加壓骨版	慰部骨幹	建議在患者接受MR 掃描時, 仔細監控其對温度及/或疼痛 的威知	植人物變形失效肇因於植人物選 擇錯誤或內固定過度負荷 鄉台遷娛肇因於血液循環系統障 職 植人物而引起的疼痛 過敏反應肇因於無法適應植人物 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 塑形可有效降低手術時 間
320	2388800192	FBZ007815016	"Synthes" Locking calcaneal plate	"信迪思" 鎖定跟骨骨板	衛署醫器輪字第 007815號	SYNTHES	SET	68,250	鎖定加壓骨版	腳踝部位預先這型鎖定	建議在患者接受MR 掃描時, 仔細監控其對温度及/或疼痛 的感知	植人物變形失效肇因於植人物選 擇蟾誤或內固定過度負荷 縮合選緩肇因於血液循環系統障 職 植人物而引起的疼痛 過敏反應肇因於無法適應植人物 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 塑形可有效降低手術時 間
321	2388800198	FBZ007815013	"Synthes" PHILOS proximal humerus plate 3.5	"信迪思" 肱骨上端鎖定骨 板 3.5mm	衛署醫器輪字第 007815號	SYNTHES	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
322	2388800199	FBZ007815015	"Synthes" LCP for Distal Femur	"信迪思" 遠端股股鎖定加 壓骨板	衛署醫器輸字第 007815號	SYNTHES	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	勿重複使用植人物,小心改變植 人物的表層可能使功能喪失	植入失败可能導致骨不連,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	衛署醫器輪字第 007815號	SYNTHES	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
324	2388800201	FBZ024032001	"Synthes" Variable Angle LCP Volar Distal Radius Plate 2.4	"信迪思" 多角度鎖定加壓 遠端撓骨骨板 2.4mm	衛署醫器輸字第 024032號	SYNTHES	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橈骨骨折	正確選擇植人物,正確的操作流程,避免造成威染	依病人情况可能造成感染,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 Biodegrable Fixation System- Pin 1.5x50mm	"盈力恩" 生物可吸收性固定系統針狀骨釘 1.5x50mm	衛署醫器輪字第 017032號	INION	EA	9,975		與固定。骨切開術或滑動 關節部位配合傳統石膏或		該裝置會因過早的壓力、活動、 或負荷而斷裂或解開。若酸%會 導致于衛失敗。外科利傷等導致 持線低管的損傷。值人物可能會 遠成變支或過報。在無簡單接中 可能會發生局部短暫的液體蓄積 及組織增生。若有上處現象論逐 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 產生金屬難子,可為人 體安如代謝。不可為人 體安如代謝。不如X 光、電腦斷層、磁振造 影。
326	2388801233	FBZ017032012	"INION" OTPS Biodegrable 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	產生微量金屬元素。本品 不會妨礙各類視像照影,	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		該裝置會因過早的壓力、活動、 或負荷而斷裂或鬆開。若越決會 導致子衛失敗。外科和傷傷等效 中經紅管的規係。值人物可能會 追成發發生局腦短極的或體蓄積 更是 及組織增生。若有上處現象請逐 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 各類視像照影,如 光、電腦斷層、磁振造 影。

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	113.09.01 與健保給付品項之 療效比較
327	2388802006	FBZ032822001	"Zimmer" PERSONA The Personlized Knee System All-Poly Patella-Vivacit-E Highly Crosslinked Patella	"捷邁"博適耐人工膝關節 系統髕骨組件-含維生素E 高度交聯髕骨組件	術部醫器輪字第 032822號	ZIMMER	EA	56,000	此驚骨組件為EI注人抗氧 化劑(UHMWPE添加維生 素E· a-tocophero)超耐磨 髌骨组件: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、類風溼性關節炎;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 人物鬆脫、移位或斷裂;可能發 生早期或晚期手術後感染或過敏 反應。	此驚骨組件為E1注人抗 氧化劑(UHMWPE添加 维生素E,在-tocopherol) 超耐磨繁勞組件,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	衛署醫器輪字第 007513號	ZIMMER	EA	56,250	能滅少墊片磨耗,降低相 關併發症,進而提高人工 膝關節壽命。		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、肾 再吸收或過度活動,可能造成植 人物緊觀、移位或斷裂;可能強 生早期或晚期手術後脈染或過敏 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。
329	2388802032	FBZ009500003	"Zimmer" Periarticular Plating System—Locking Plate (Proximal Tibia)	"西美" 骨板系統一互鎖骨板(近端脛骨)	衛署醫器輸子第 009500號	ZIMMER	EA	57,600	助於患者提單自主活動,提升術後生活品質、	近端壁骨骨折	應連照醫師醫屬使用,避免在骨 打水穩合前,在沒有任何輔助下 课裝置接受最高本載應注意事 項及術後需要經典專科醫師指 示照護和復健	取象、畠敢里時可允採収率与何、付 治癒後在採取骨内固定術治療	1. 佐照骨架人體工學報 身訂做,減少角度調整 事。 2. 骨板短關助面軟薄。 時低軟組織刺激與傳等 , 旁折機更效果值。 3. 骨板與衛型,與他因 接接觸設計,變化與 使用22.13-5 Stainless steel材質,高硬硬、經 使用22.13-5 Stainless steel材質,高硬硬、經 板期性。骨板較不易斷 3. 可以程單自主活動, 1. 后面質人體工學形狀材 質優。 1. 同樣保險的材 質。
330	2388802033	FBZ009500004	"Zimmer" Periarticular Plating System—Locking Plate (Distal Tibia)	"西美" 骨板系統一互鎖骨 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,提升衝後生活品質。	遠端脛骨骨折	應續照醫師醫屬使用,整免在骨 折未續合前,在沒有任何賴助下 實裝置接受數高乘穩應注意。 項及術後需要應照專科醫師指 示照護和復健	治癒後在採取骨内固定術治療 2:骨折延遲癒合與骨不癒合	1. 依照齊架人體工學量 學和 身計能,減少角度測變 事。 2. 骨板近關師動較薄, 時間,降低傷頭動刺來與 。 3. 骨板頭側刺來與 。 3. 骨板網 與 。 3. 骨板網 。 3. 骨板 與 。 4. 使用 之 1. 2. 2. 3. 2. 3. 2. 3. 2. 3. 2. 3. 2. 3. 2. 3. 2. 3. 2. 3. 2. 3. 2. 3. 3. 2. 3. 3. 3. 3. 3. 3. 3. 3. 3. 3. 3. 3. 3.
331	2388802036	FBZ021444001	"Zimmer" Periarticular Locking Plating System —Locking Plate (Elbow)	"捷邁" 骨板系統-互鎖骨板 (射部)	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。	遠端點,骨與近端尺骨骨折	應續照醫部醫屬使用,避免在骨 折未屬合前,在沒有任何輔助下 彈裝置接受最高承騰應注意事 項及術後需要纏照專科醫師指 示照護和復捷	1:傷口威染·任何手術都可能發生 酸浓·高麗重時可先採取率引施持 治糖後在採取肾內固定術治療 2等折延應每克與有不動合。 3.應病患個體差異導致金屬過敏 發支	具。 化原因骨架人體工學嚴 身訂做。減少角度調整 事情、減少角度調整 事情、減少角度調整 事情、減少角度調整 等所係傷口或決機 等所機能之效果佳。 2. 脅板組制加坡與海 。 脅板與關一加快會斯 過程機能,加快會斯 也達度。 4. 使用22.3.5 Sainless seel材質。高速度、經 特殊強力處理、延升層 發現一 等時期性。對成大衛 發現一 等時期性。對成大衛 影響, 等時期性。對成大衛 影響, 等時期性。對成大衛 等時期性。對於 等時期性。對於 等時期性,
332	2388802038	FBZ021444003	"Zimmer" Periarticular Locking Plating System —Locking Plate (Fibula)	"捷邁" 骨板系統一互鎖骨 板 (腓骨)	衛署醫器輸子第 021444號	ZIMMER	EA	57,600	助於患者提早自主活動,接升衝後生活品質。	遠端腓骨骨折	應週期醫師醫屬使用,睾免在骨 折未複合前,在沒有任何輔助下 調裝置接受級高本報應注意事 項及術後需要應照專科醫師指 示照護和復健	図線,	社、佐照骨架人體工學量 身訂衡、減少角度測整 事用、降低傷口底決機 事。2. 勞板延關節面較薄, 時低數組度之, 勞板與領土 ,勞析過定效果住。 3. 授核網定效果住。 3. 授核網定計,避免阻衡 被使用2.1.3.5 Stainless stock材質,高硬度、缩 数等強強性。提升學 板動性。費板較不易斷 裂。 可以提早巨數,增生主活動。 指為區質人體工學形狀材 質價 質價 質價
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	衛部醫器輪子第 031552號	BIOMET	EA	85,000	骨板材質試合金 上骨板可在骨骼上做3D多 增微調,更符合患者骨骼 形状 之內建序AST guide插件能 共幅減少層帳需求重见對標 轉動定抓不動的骨折部位 ,提供機固的固定效果 和40mm非互銷螺釘,匹 在鐵準支架可則末端形外 形式 5.5a端隔骨骨板的削淬 式與內側骨板	內侧鎖定骨板適用於: 結準器骨關節內對系為 內膜骨折距對延轉性域 端關節外骨幹增折 前外側鎖定骨板適用於: 遠端內脛骨骨折	應連照醫師醫屬使用,避免在骨 折未穩合前,在沒有任何輔助下 讓裝置接受嚴高承載	1:少數人可能產生發炎,對金屬 產生敏威或有其他不良反應 2:對折手術題程中可能發生對神 這血管軟組織等傷害。 3:手術後傷口標合不佳或感染以 及惟人物難脫與骨折慮癒合不良 ,無癒合等併發症可能	上此自費哥材材質為生 物相容性較高的強化陽 機處理試合金勇放的穩 之建保勞材不具互銀便 2.建保勞材不具互銀便 强的固定效果 5.所屬型學板設計,減少 手術時間

	,		T	T					1	T			113.09.01
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
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 板及近端腭骨板系统-射 部互鎖式骨板系統	衡部醫器輪字第 031702號	BIOMET	EA	80,000	勞板村質 鈦合金 1.依照解劑試計,有內外側, 條外側,應嘴突,近端條勞 以內維尼AST guids指揮,以 升手術效率 3.可使用自攻螺釘,針對 轉帶線矩派下到的另析部 少,提供機固的因定效效 頭,更符合患者對影形状。 在費板彎曲門等原特相同 強度	骨、鷹嘴禿、特別是骨質 缺乏骨的骨折、融合、骨	應遊照醫師醫囑使用,避免在骨 折未緩合前,在沒有任何輔助下 灑裝置接受最高來載	1:少數人可能產生發炎,對金屬 產生敏度或有其他不良反應 2:背折手術過程中可能發生對神 這血管軟組織等傷害, 3:手術後傷口糖合不住或賦決以 及植人物難與質析應縮合不良 ,無縮合等併發症可能	1.此自費哥材材質為生 物相容性較高的強化場 極處理鈦合金貴板的穩 定性增強 之健保骨材不具互銷機 制、本產品可以提供更 物的固定效果 之解例型骨板設計、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"阿爾卑斯系列討骨 板及近端脛骨板系統 近 端脛骨互鎖式骨板系統	衛部醫器輪字第 031702號	BIOMET	EA	85,000	骨板材質 試合金 1.依照解剖設計,可提供 標準曲度與大曲線型的骨 板來做嚴適合轉起的課程 2.內達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哪 分,提供機固的1固定效果了支撑	適用於治療近端脛骨的不 塞合、骨切開衛、裹合不 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 折未卷台前,在沒有任何輔助下 讓裝置接受被高承載	1:少數人可能產生發炎,對金屬 產生鐵威或有其他不良反應 2:勞折手衡過程中可能發生對神 結血管軟組織等傷害, 3:手術後傷口婚合不但或感來以 及植人物類取與勞折處確合不良, 無縮合等併發症可能	1:此自費勞材材質為生 物相容性較高的強化為 應理就合金骨板的穩 定性增強 2:健保育材不具互銷機 湖,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" 博適耐人工膝關節 系統-PS含維生素E高度交 聯襯墊	衛部醫器輪字第 031709號	ZIMMER	SET	130,000	穩定化的高度交聯超高分	關節炎、多發性關節炎、	避免刮痕、撞擊此骨材,必須 搭配博強耐人工膝關節之股骨 和脛骨裝置,以幫助確保手術 植人之準確性。	人工蘇關節組件鬆脫、軟組織夾 擠造成之傷害、骨折、威染、膠 長不一致、傷口癒合延運、心血 管疾病。	較健保襹墊更不容易產 生磨損以及溶出的PE分 子造成的墊片剝落,大 幅增加墊片使用年限。
337	2388919009	FBZ010866002	"Wright" ALLOMATRIX Injectable Putty 1c.c	"瑞德" 艾羅麥人工勞略替 代品-1c.c	衡署醫器輸字第 010866號	WRIGHT	вох	22,000	Allomatrix"艾羅麥"人工骨 筋管代品是由"Allomg"質 粉質代品是由"Allomg"質 影與結合介質calcium 影與結合介質calcium 影與結合介質calcium 影響的人組織解認其俱有 使。每一批人組織認其俱有 使。每一批人組織認其俱有 使。每一批人組織認其俱有 是。每一包私们四面北市都包括定 量的粉末及定鄉的溶液加 上混合工具。	當粉末被隨產品所附的溶 液水混合之後,所做以 動物或機能或各之後,所可以 動地或充於總當的勞頭部 此一個一個一個一個一個一個一個 大學空洞或會繼續,不是 用似一個一個一個一個一個一個 新華代品歷史數數於一個 新華代品歷史數數於一個 在 他就是一個集 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個	本產品僅供單一網人使用。 包裝被定數的使用。 也對較之重點要乘。 如果瓶子有製能或破裂請勿使 用。 千萬不要再消費Allomatrix艾羅 麥"人工勞絡替代品。	傳口可能的併發症包含:血難 患處引流、骨折、感染及其他一 較手術可能發生之併發症。 節徑或過度填充而擠壓出的勞絡 填充物可能產主顆粒碎詞。 患部骨黏變形。 或部一般任何的勞器填補物,可 能發生勞缺損處勞器生長不完整 或點之勞點生長不完整 或點之勞點生長不完整 對對性高血鈣。 暫時性高血鈣。 暫時性高血鈣。 輕弱數一類數是於例賴性的 缺損壞,可能導致動態性於 減充物栓塞、阻塞血液。	本產品為硫酸鈣及磷酸 勞勢採比例之混和的力 ,國內健保品人工齊僅 含有單一硫酸鈣或是單 一磷酸鈣成分
338	2388919106	FBZ026494001	Pentax Refit Collagen Bone Matrix Implant- 10*10*10mm	資得土膠原基人工勞- 10*10*10mm	術部醫器輪字第 026494號	НОУА	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 有機政分的膠原蛋白所構 成,為孔磁度92-98%的白 色多孔體	針對不同的骨缺損狀態充	1.確認勞終損哪位有充分血資 供應。若能以太產品價本的形 汰填補。請將本產品直接填補 息勞終損而位。 2.若勞終損節位數之充分血液 或無法以本產品原本的形效 填補,應將每1m1本產品受物 於1m以上的血液或生無檢費 水等。確認本產品具有海絡狀 的勞煙性後。在媒體於勞餘損節 位。浸泡時間約一分鐘。	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	"奥斯特" 補骨洞去礦化異 糖值骨-凝膠 lcc	衡署醫器輸字第 019480號	OSTEOTECH	EA	21,450	能定据舞台有主職後的背景 及實性。單位數量。 或其易塑性。可依數種人包 或其易塑性。可依數種人包 其使型。可依數種人包 其使型。 大使用。 以無種生物能的人分階機能調施 並以無產生物能的使使用, 要 或是一個人工作 或是一個一一個 或是一個一一一個 或是一個一一一個 或是一個一一一一個 或是一個一一一一一 或是一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一	。安學路上不會修鄉結構穩 是實施。 是實施。 是可以 是可以 是可以 是可以 是可以 是可以 是可以 是可以	禁忌症: 移植部位存有感染。 治療脊柱機能不全的骨折。 注意專項 本異體植骨可能含有微量的 抗生素學為計桿菌素的磷鹽、 枯华桿菌素、促變素)、變 礦、界面活性劑和其他製程中 所使用的溶液。要注意病患是 奇對這些抗生素変化學藥品通 數。	無健保給付品項	無
340	2388919121	FBZ019480005	"Osteotech" Grafton Demineralized Bone Matrix(DBM) Allograft Products-Putty 0.5cc	"奥斯特" 補骨河去礦化異 糖值骨-泥膠0.5cc	衛署醫器輸字第 019480號	OSTEOTECH	вот	16,445	海育河空衛比減極的資富的 結局等的電視的一個個性 經認加一個個性的可能複数。 經認加一個個性的可能複数。 經過一個個性的可能複数。 經過一個個性的可能 是與個性的對於主機化一層 提供的一個性的 是與個性的對於主機化一層 是與個性的 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是	這是作為植療症時效。 使替代物、配好會空洞 或學路上不會影響結構地 可以學路上不會影響結構地 等的學習經過一點,這些學習 上的空洞和製體可能是一 所以成的。 可以及一 可以及一 可以及一 可以及一 可以及一 可以及一 可以及一 可以及一 可以及一 可以及一 可以及一 可以及一 可以及一 可以及一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一	禁忌症:  移植部位存有酸染。 治療對柱機能不全的骨折。 注意專項 本異體植骨可能含有微量的 抗生素分點桿菌素和磷酸鹽、 枯草桿菌素、促血素的、優 礦、界面活性劑和其他製程中 亦使用的溶液。 要注意傳起是 否對這些抗生素或化學藥品過 敬。	無健保給付品項	無

項次	衞材代碼	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	113.09.01 與健保給付品項之
模头	140/23/1 (100)	口口/貝1/甲号	央人即石	平久即石	<b>南有町り庭</b>	殿川平	平江	日复亚湖	無即刊生 相对四本喇IC共配值月召行 去除礦物質後的人骨組織,	<b>海</b> 勝址	注思學項	MUTF/HI	療效比較
341	2388919122	FBZ019480006	"Osteotech" Grafton Demineralized Bone Matrix(DBM) Allograft Products- Putty 1cc	"奥斯特" 補骨洞去礦化異 糖植骨-泥膠lcc	衛署醫器輸字第 019480號	OSTEOTECH	EA	27,300	語系加一幅管性的物質複製成 基础信用者面包約的有異體 型型機能可能的,可能用 建筑性的,可能用 是以機能可能的,可能用 是以機能可能的。 是以機能可能的。 是以機能可能的。 是可能,可能是 是可能,可能。 是可能,可能。 是可能, 是一, 是一, 是一, 是一, 是一, 是一, 是一, 是一	補資河去礦化學基質的相 這是作為植骨並他的、植民 等替代物。此族學空河 或學路上不會能繁結構機 實學路上不會能繁結構學 對於一次 一次 一定 一定 一定 一定 一定 一定 一定 一定 一定 一定	禁忌能: 移植密位存有威染。 移植密位存有威染。 治療势柱機能不全的骨折。 注意事項: 本與糖植骨可能含有微量的 抗生素相查素。 被磷、界面活性酮和其性製程中 所使用的溶液。要注意病患是 否對這些抗生素或化學藥品適 破。	無健保給付品項	無
342	2388919147	FBZ025605002	"Baxter" Actifuse Shape Bone Graft Substitute- Medium Cylinder	"百特" 艾融毋替代物(可塑形)-中型柱狀	新部階間輸子第 02505號	BAXTER	EA	31,500	1.斯一代具生物相容性、 骨引導性及骨,刺激性的 特別學性及骨,刺激性的 物加骨组細胞相著。 物生成。 2.不須測配·可直接單獨 3.與自體骨移植效果相當。 4.杭沖水性、維持續作用 5.吸收時期用聲生成時間 到號新生弱散代。 6.賴人體質手很和骨餘新生 時、(骨質疏離、吸菸、 生長。)	1.移植骨替代材料可用於 替代皮質海绵等。或海绵 守的黑雕或自軟危骨。 2.移質齊替化對實應用在 外科并的與金雞內排除 心型骨腫瘤或接下來能 對折復位而。或用於截骨 質析復位而。或用於截骨 能 整型手術。須有椎體 機來於原效值骨部位的生理 負荷。	1.本產品用途須在低負荷或低 應追型的力學環境使用。 2.本產品不得用在必須來受聚 曲的商位。使用解綻積入 變質(如, 經濟) 固定中 能使 變積人骨塊免於此類負荷力。 3.本產品不應使用在醣積不受 聚制的部位(以變 負債 材料 位移或流失)。 4.國外的混合用容器與機拌器 於使用前必須先消毒滅菌。	使用本產品的風險(知: 威弥、植 骨塊鬆動、植骨塊無法融合、融 合芝運、 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、和滑輪灣 則成此,指導性,維持 順体用於使用。 使用於使用。 使用於使用。 使用於使用。 使用的使用。 使用。 使用。 使用。 使用。 使用。 使用。 使用。
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	新部署器輪子第 025605號	BAXTER	EA	23,000	1.斯一代具生物相容性、 骨引導性及骨,刺激性的 物面的重性及骨,刺激性的 增加骨柱细胞样等、加速 增生成。 2.不須潤配・可直接單獨 3.與自體骨軽值效果相當 4.机沖水性、能持續作用 5.被以時間與骨生成時間 到酸斯生導取代 6.個人體質性和骨骼新生 時、伊賀疏縣、吸菸、年生 6.個人體質系列等的 等。	1.移植骨替代材料可用於 替代皮質海綿等。或海绵 穷的異體或自繼稅植骨。 2.移食骨替化材質應用在 外科并的與或範例有解除 分料理論學與實施 有 。 2.移動 。 2.移動 。 2.移動 。 2.復 2.復 2.復 2.復 2.復 2.復 2.復 2.	1.本產品用途須在低負荷或低 應追型的力學環境使用。 2.本產品不得用在必須來受聚 曲的節位。使用鄉途稅人 裝置(如:維對、固定申、能使 裝置(如:維對、固定申、能 變稅人身像免除土類負荷力。 3.本產品不應使用在廳積不受 便利的節位以便免惟對材料 位移或流失)。 4.國外的混合用容器與攤拌器 於使用前必須先消毒滅菌。	使用本產品的風險(如: 赈染、植 旁塊蠕動、植骨塊無法融合、酸 合起煙、不用在必須來受破 力、扭力、壓迫力、對力或 電攤手砌、與別數種性骨的風險相 同。但本產品沒有傳染疾網的風、酸	具有骨引導、和資無熱 與有骨引導、化性、生物 使用的性性的 使用的性性的 原本的性性的 原本的性性的 原本的性性的 原本的性性的 原本的性性的 原本的性性的 原本的性性 原本的性的 原本的 原本的 原本的 原本的 原本的 原本的 原本的 原本
344	2388919157	FBZ002884001	Osteo-G Bone Void Filler Device-PG Series(1.5 ml)		衛署醫器製字第 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	植人部位組織萎縮或骨骼變形	健保品項無法朔型,且 無法支撑骨缺損部位
345	2388919158	FBZ002884002	Osteo-G Bone Void Filler Device-PG Series(3.0 ml)	奧斯吉骨填充裝置-鍶鹽- 氫氧基磷灰石3.0ml	衛署醫器製字第 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	植人部位組織萎縮或骨骼變形	健保品項無法朔型,且 無法支撑骨缺損部位
346	2388919191	FBZ027409001	"Exactech" Optecure Allograft Demineralized Bone Matrix-1cc.	美精技悠補骨補骨材料-1cc.	新部署器輪子第 027409號	EXACTECH	EA	28,500	怒補骨(Optecuro)補骨材料 皆為一套組、內含去礦物 但人質基質(Ominicalized Bore Matrix, DBM)混合的 即相標準混合海的所名。更以 用於混合時的所名。要工 以及 日於混合時的所名。要工 以及 性 以及 性 等 是 的 是 。 是 的 是 的 是 的 是 的 是 的 是 的 是 的 是 的 是 的 是 的 是 。 是 的 是 的 是 。 是 的 是 。 是 的 是 。 是 的 是 。 。 是 。 是 。 是 。 是 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。	(1)本產品與自體骨混合後 可適用於作為傳給對代品 (四聚、勞種與肾盆)與不 醫署外性結構逐性的的 結為, 這一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一	在包裝未開封或受損的情况下 ,本產品的無儲品質是安全無 疑。請於接收到	(1)本產品不適合在痊癒過程中作 為提供結構支撑的用途;以此、 對於在痊癒過程中需給藥移植物 行為勞務系統提供結構支揮的用途; 之間案而言,則不應使用本產 品。 (2)此回碰異體移植物不應植人現 患有緩冰病能之區域。 應多料值素的數程中所使用的碳 觀多料值素的數程中所使用的碳 觀多料值素的數程中所使用的 體多料值素的數程。 (4)針對可能產生過數重性。(因此 對於已知的敏感性患者,應禁止 使用本產品。	健保品項為牛身製成, 會有病毒吸染風險、來 源具有不確定性
347	2388919212	FBZ005273002	Pross Injectable Bone Void Filler(Including instrument kit)-3ce	保諾士可注射型人工骨填 充物(含操作工具)-3cc	衛部醫器製子第 005273號	PROSS	SET	34,000	泥狀物後,可利用注射或 是直接填補的方式施 田於骨數型線,除場由,	保諾士(PROSS)為骨結損 之暫時填補材,可用於收 補因外科手術。外來應力, 補因外科手術。外來應力 構學結成之間與及題縮 健康提 PROSS區能提供學結損暫 定勞豁結構之功能 PROSS為之為便 被於 應可時 形的区等為之類所取代。 使 使 使 使 使 使 使 使 使 使 使 使 使 使 使 使 使 使 使	LPROSS為滅菌產品若發現包 變已開放或損壞,係你使用。 之若能件等組長內容物有任何 破裂鄰污,請你使用。 3.PROSS醛提供單一患者使用。 不可二次減釐。重複使用會有 產品分化,污染以及交叉感染 等驱験。 5.假料增加,抗生素、生長因 有效用域,故不是讓使用。 6使用PROSS的過程中,應採 用無簡操作技術。 7.PROSS醛提供專業醫師使 用, 表毛現產品已起趙係存期限。 起, 2.可學此使用。 5.可以 5.可以 5.可以 5.可以 5.可以 5.可以 5.可以 5.可以	可能之副作用包括但不限定於: 1.發生一根手術常見之能狀、如傷 口血腫、流臟、旁折炎是必能 等。 2.可能造成骨縮合不完全。 3.脚態高血钙。 4.材料加壓、人骨缺損中,有可能會 造成脂肪或材料碎調所造成之栓 塞。	燒結製程之硫酸鈣與硫 酸鈣粉末顆粒可以增強 及延長人工骨之吸收期 限。適當的固化時間讓

				1			ı			Ī	ſ	T	113.09.01
項	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
34	3 2388919261	FBZ005916003	AEON INJECTABLE BONE VOID FILLER- 5cc	亞恩波亞博可注射型人工 骨填充物 -5cc	衛部醫器製字第 005916號	AEON	EA	55,000	亞恩波亞博可注射型人工 勞填充物用於預謝勞縣 健或變狀填高粉別與液劑均 用注射或是直接複雜內式 用注射或是直接複雜內式 無則於曾務變換 中,得材料硬化後即可暫 時支撑等缺損、本產人體吸 收、並同時被新生產人體吸 收、並同時被新生產人數	本產品為勞缺損之暫略填 結成可用於強備超外科子 關外及雖縮維理等原因所 傷以及雖縮維理等原因所 追成之勞蓄裂纏或執損。	L本產品為減菌產品、若發現包 裝已開散或損壞,請勿使用 2.配件条組及內容物若有任何 3.本產品處提供單一患者使用。 不可二次減益減便用會有差 品劣化汗染以及交叉感染等風 % 4.雙拌時加入抗生素生長因子 或是血液所動皮之影響,目前未 以為不建識便用。 5.使用本產品·姆程應採用無菌 植作技術、並確提供專案臀節使 用		目前健保品項注射式人工育填充物會有機样後 定範與粉狀功衡數形況 ,本產品並不會有此類 情形發生
34	2388919263	FBZ002884003	Osteo-G Bone Void Filler Device-PGSeries(6.0 ml)	奧斯吉母填充裝置-鍶鹽- 氫氧基磷灰石6.0ml	衛署醫器製字第 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	植人部位組織萎縮或骨骼變形	健保品項無法朔型,且 無法支撑骨缺損部位
35	2388919291	FBZ029071001	"Cellumed" Rafugen DBM-GEL 1cc	"瑟諾美"瑞輔生去礦化異 體植骨-泥髎 1℃	衡部醫器輪字第 029071號	CELLUMED	EA	33,500			要注意病患是否對抗生素或化 學藥劑適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 Celluloss、 澱粉以及甘油所組成比 健保品項使骨頭癒合更 為有效快速 由去礦物質的人骨基質
35	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	術部醫器輸字第 029071號	CELLUMED	EA	21,250		本產品適用於成為不影響 骨結構性或穩定性之骨缺 損或空隙的骨填補物	要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	和具生物相容的載體 Carboxymethyl Cellulose、 澱粉以及甘油所組成比 健保品項使骨頭癒合更 為有效快速
35	2 2388930596	FBZ027795001	"Medtronic" Capstone PTC Spinal System- Titanium coated peek cage	"美敦力" 蓋普斯欽淦屬脊椎系统-融合器(側開型, 鉄塗蘭PEEK)(配合微創手 術使用)	衡部程器輸字第 027795號	MEDTROINC	EA	107,000	(PEEK)材質如人骨組織相 近的彈性係數,與鈦金屬 利於骨細胞貼之優點。使	確認為椎間盤原因性背痛 與椎間盤退化。這些病患 的骨骼必須以成熟,且接	用為照應作單次使用的密料可能 每被懷熱村的結構完整性及預期 功能,前轉致病患空轉 功的節、事實上,發揮手術於制着會有成 如的節、事實上,發揮手術的結 更可能會特別便能之其他對待 發展用政法出致。 持鄉政及東級 手術即以及手術中的程序。也就 外科技術。自好理假與惟人物的 最高。進一步而言。等人的重常選 量。進一步而言。等人的重常選 量。進一步而言。等人的重常選 量。進一步而言。等人的重常選 是、進一步而言。等人的重常選 是、進一步而言。等人的重常選 是、進一步而言。等人的重常選 是、進一步而言。等人的重常選 是、進一步而言。等人的重常選 是、進一步而言。等人的重常選 是、進一步而言。等人的重常選 是、進一步而言。等人的重常選 是、進一步而言。等人的重常選 是、進一步而言。等人的重常選 是、進一步而言。等人的更常是 是、進一步而言。等人的重常是 是、進一步而言。等人的重常是 是、進一步而言。等人的重常是 是、進一步而言。等人的更常是 是、進一步而言。等人的重要是 是、進一步而言。等人的重要是 是、進一步而言。等人的重要是 是、進一步而言。等人的重要是 是、進一步而言。等人的重要是 是、進一步而言。等人的重要是 是、進一步而言。等人的重要是 是、進一步而言。等人的重要是 是、生态的是,是一步而言。 是、生态的是一生态。 是、生态的是一生态态。 是、生态的是一生态。 是、生态的是一生态。 是 生态的是一生态态。 是 生态。 是 生态的是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是	潛在的不良事件 ●對於植人物之異物反應。包括 可能的驅都形成。白體免疫疾病 和經재形成。 ●未獨合(或假性關節融合)。 ◆失去神經功能,出現神經根病 變、驅解類殺和產生疼痛。 ●血管出血和動強與疾和成其他 形式的發炎反應。 ◆和問盤炎反應。 ◆科問數炎反應。 ◆任體數及相應如的特發症。 ◆任體數及相應如的特發症。 ◆任體數及相應如此, 與獨學所不可能與與此形式的對策。 ◆使物學有性所 使動於配數,其一數或是化。 ◆使物學有性所 使動於應數,其一數或是化。 ◆使於手術節配 化 上方或更另一 。每後來或增加資權的移動能力或 可強。 ◆使於一種的類類。  ◆使於一種的質數。 ◆使於一種一類的質數。 ◆使於一種一類的質數。 ◆使於一種一類的	無健保給付品項
355	3 2388930597	FBZ032231001	"Medtronic" CORNERSTONE-SR Ti- Coated Cervical Fusion System	"美敦力" 科能針途層椎間 融合系统- 頭椎 Ti-Coated PEEK CAGE	衛部醫器輪字第 032231號	MEDTROINC	SET	65,000	本裝置用途為調惟疾病嫡裔 正手術使用於暫定及正常 在合態程中經濟整合。 不使置包括各式寬度。 使及彩光源的傳動觀 (PEK) 所製成。可在相關 (PEK) 所製成。可在相關 所繼一數學 技績及嫡 可找人如自體移植骨及 等計分的轉動。 對於一個一個一個 對於一個一個一個 對於一個一個一個 對於一個一個一個 對於一個一個一個 對於一個一個一個 對於一個一個一個 對於一個一個一個 對於一個一個一個一個 對於一個一個一個一個 對於一個一個一個一個一個 對於一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個一個	- 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 前側減壓 *修正手術用於椎間盤收 衛失敗、狭窄及或手術 後不穩定	並不是每一個手術案例都會有 成功的節。事實上,發推手術 的結果可能會科別受到佛思之 其他病能所影響。本產品若未 與惟齊格能使用或未出現質運 結的情況,將導致失敗。	等在个民事件 在企事件可能会在使用或未使用相關 器轉態。未使用相關器時期。不良事 性的風險可能說較數或不應性的。 等個工作。 等級工作。 可能, 等的工作。 等。 是工作, 是工作。 是	
355	4 2388999026	FBZ018422001	COFLEX INTERSPINOUS IMPLANTS	可復適券突間植人物	衛署醫器輸子第 018422號	PARADIGM	EA	105,800	然的活動角度、位置,不	壓後維持脊椎的穩定度。	手術前以及手術中的程序,包 括外科技術,良好電原與租人 物的正確循擇與實效等知識的 為外科醫師或利用而言。 重要適當選集理大切影響、 是 數量等 。 生 等	對金屬有過敏反應,及術後可能 有感染之風險。	使保险的。
35	5 2388999063	FBZ032704001	"GLOBUS" COLONIAL ACDF TPS Spacer	"葛柔波絲"可柔尼頸椎融 合器	術部醫器輪字第 032704號	GLOBUS	EA	87,998	者其椎體結構穩定,椎籠 成矢狀設計,更符合人體 解剖角度,椎籠表面有鈦	性椎間盤疾病(DDD), 退化性椎間盤疾病是指椎 間盤退化所引起的椎間盤	與病人之間的中間認知者,然	退化性疾病或脊在生理條件如糖 尿病、類風濕性關節炎或骨質液 繫,可能改變經合過程,因而增 加值人物或惟背斷殺的風險。	產品由可透射線的PEEK 聚合物製成,且不透射 線標記為鈦合金或與, 另外本產品也具有純鈦 電藥噴塗塗層,能提高 臂廠台速度,提高手術 成功率。

項的	常材代碼	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	113.09.01 與健保給付品項之 療效比較
356	2388999077	FBZ003878001	Combo Lumbar Disc Cage	康伯腰椎椎間盤融合器每節置放2顆(鈦合金+PEEK)	衡署醫器製字第 003878號	A SPINE	EA	63,450	康館腰椎他同盤融合器為 椎瘤問組入物,由聚種體 例PEEKN製业、遊場用符 合ISOSS3-3-2 社合金 (TIGAI4V)計算為-7-0國 夢之用、並収底哪2H為噴 砂處理及出為降極處裡做 區分。 所使用之器練針對植人物 而特別設計。	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	建議以脊椎内固定器加以固定,穩定性更佳。 ,穩定性更佳。 可在時個融合器之間隨格骨, 作椎體融合循项後側方性骨融 台衛,醫師亦可依賴博裝兄當 interboby fusion使用。	可能的不良反應: 硬膏酮破裂 饭子術創制造成神經受損 感染 遊樂 看台或不癒台 對植人物之材質過敏 植人物之抗力作用使骨密度降低	無
357	2388999080	FBZ007719001	ReBorn Essence Venus Cervical Intervertebral Cage	"瑞寶僧" 维纳斯頭椎椎間融合器-瑞寶億維納斯頭椎椎間融合器	衛部醫器製字第 007719號	REBORN	EA	120,000	獨特的製程避免鈦金屬與 PEEK兩個材質分離相緣 的多孔表面增加抗 脫出力,增加穩定性,鈦 金屬具良好齊整合能力。 多孔的粗糙表面可 讓勞細胞較易附著。	用於頸椎C2至C7節段的椎 問盤退化疾病:頸椎椎間 盤退化疾病(頸椎椎間 盤退化疾病(脊柱 不穩定、退化性脊椎滑脫 症	本產品提供減菌包裝,不可重 覆減菌。植人物僅能單次使 用。植人物內存在所有其他治 療的可能性已被仔细衡重過並 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發推手術程序相關的,包括但並非只有在下內現象,失去知覺療物治療反應、 返除,不則限因發燒。對於移植物體、殘骸以及腐蝕物的異質身體反應(遊敏)。	結合兩種材質優點,既可以促進齊融合率,又 能降低彈性模數進而降 低沉降風險。獨特結合的 穩定性,解決了目前市 面上複合式融合器的問 題。
358	2388999175	FBZ003255001	"INTAI" INTERBODY FUSION SYSTEM (PEEK)(TLIF)	"鏡鈦" 高分子複合(鈦合金材料推問融合系統 (脊椎微創手術用)	衛密督溫製子第 003255號	INTAI	EA	60,060	胸腰椎椎籬為宏陰腱闸 /Ti6414V材質: 符合國際 標準ASTM F2026- 08/ASTM F136 *	(1)第二颗種至第一萬種権 開盤設礎之實情後路手術 如無問盤地線壓、神 紹孔擴大成型等。 2)剪維二次手術宗等柱不 穩定施行伸即點因定手 高。 (3)聚種間原狹來或假性關 份對柱框體滑落、岬骨戶 核可數化造成不穩定。 惟即戲類定後之 惟即戲類完後之 惟即戲類完美	(1)植人物需要曾經接受必模外 推手待過轉應:學是症、不 學是在 學學人主意事可之效益。 (2)建議以等伸可說之器加以 更達, 一個一個一個一個一個一個 一個一個一個一個一個一個 一個一個一個一個一個一個	(1)硬背顯破裂 (2)因子衛創傷造成神經受損 (3)感染 (4)延遲縮合或不緩合 (5)對惟人物之有質過數 (6)惟人物之抗力作使勞密度降低	此系列產品皆為自費, 尚無健保給付產品可比 乾
359	2388999203	FBZ019987001	"Cousin" DIAM Prosthesis	"庫欣" 活動式椎間輔助穩 定植入物	衡署醫器輸字第 019987號	COUSIN	EA	110,400	庫欣"活動式燒四輔動穩 定植人物為資安穩定及惟 明輔節症及用於患者下資係 基本是保守治療過期於患者下資 基準坐資神經療經過2個月 量與坐資神經療經過2個月 之變維手術,週用椎帽魚 交出或相關疾病及變椎化	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	排除性的。 中的的將本性的 上線。 上線。 上線。 上線。 上線。 上線。 上線。 上線。	可能出現的職發性反應 發交反應 未久朝帶指傷 却帶斷認 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	衛部醫器輪字第 031571號	EIT	EA	115,000	本產品為使用雷射粉末燒 結製成的鈦合金植入物,孔 洞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導 致多個椎體神經根、脊髓 病變或疼痛的骨骼融合。	請勿重覆使用。 每位患者的紀錄應載明使用的 植人物(病歷號碼,病況描述, 批號)	因植人物的存在而疼痛或異物感	植骨窗孔洞設計提供更 好的融合率,且提供更多 種角度設計
361	2388999254	FBZ031383001	"EIT" Cellular Titanium PLIF Cage	"艾易特" 腰椎融合器	衡部腎器輸子第 031383號	EIT	EA	135,000	本產品為使用雷射粉末燒 試Oslective Luser Melting) 製成的試合金額人物。 用於整種間再應應應種 切除離合手線可LDB的 便應性管柱的透路的穩定 性。有不同樣太及尺寸的 植人物可供鑑了以今應	本產品適用在齊豁發育成 熟患者的植即態點化性疾 病情指線前史及影像學研 和一個或多個鞭性退化) 和一個或多個鞭性不穩定 往。椎間整型所能等不穩定 計劃 和發顯節節中或結如抗空診測 失敗的關節手術(和國 本產品用於授權間周 海 等。 經由惟即孔後路放 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。	學為手術技術。但特所工厂戶,具都維制使用說明 1	巨関曲、影動、器個、骨折、失去図 定、整批技成移化空板的部域失失 (12性人物的存在而体生态。产生和双或域 用等分性和次流身性蓝色,生殖和次域级 更多性和次流身性蓝色, 其等物域是人材料的碳低性运成的過敏 1起于基础的或最后的存在而起成的神經 性對率 机碳酸性或排射性。肌 向無力能域變異 (12種方型器分類。50ms shotma) 站成骨 密 该或少 用或处理等的。 (12種方型器分類。50ms shotma) 站成骨 密 该或少 用或处理等的。 (12種方型器分類) (12種方型器分類) (12 (12 (12 (12 (12 (12 (12 (12	本產品是以3D 列印技術 製成多孔性生體觀察 ,結構與人體增組織和 別人數學組織和測大小 約500-200 $\mu$ m,本產品 人工勞或自體學即有包 好的bone on-growth 及齊 養人(bone in-growth)效果
362	2388999271	FBZ006350001	"Paonan" NEST-C Interbody System	"寶楠" 耐麓頸椎三維多孔 鈦合金椎間融合器	衡部醫器製字第 006350號	PAONAN	EA	115,000	物,其包含實心與連通多 孔的混成結構,是用於前	用。患者必須是患有退化 性椎間盤疾病(DDD)且 骨骼發育成熟,並有六個	3、本產品為植入椎體器材,	和所有外科手術一樣,都可能鈴生茶些特發症。包含、因本產品引起之疼痛及皮の與物底、因手術網形 包括 改建 医牙板 医牙板 医牙板 医牙板 医牙板 医牙板 医牙板 医牙板 医皮肤	相較於健保給付項目, 本產品的優勢為:1.彼 此連適多孔結構及報面 放覆與身組統分全線有較高 類別與最近合金線或經 組剛點似合金線或經 組剛點似合金線或經 組剛點似合。 推 間面積較更之。 一 記 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一

							1	I	1	l			113.09.01
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
363	2388999311	FBZ032857001	"GLOBUS" SUSTAIN Radiolucent TPS Spacer	"葛柔波絲" 瑟斯登腰椎融 合器	衡部醫器輸子第 032857號	GLOBUS	EA	134,998	產品為類惟融合裝置,可 用於提供骨性破棄的患者品 其種類結構變速,且是可 是 長 長 長 是 各種心中空 上 下 表面 等 阿 調 等 阿 調 等 的	患有退化性疾病的腰椎椎 間融合術治療。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	推躪融合装置的植人只能由有 經驗的醫師來執行,因為這是 一項實建數數位數更重傷害。 等 等 等 等 等 等 等 等 等 等 等 等 等 等 等 等 等 等 等	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液 態、可能改變產合幾径、以而增 加值人物或惟骨斷裂的風險。	產品由可透射線的PEEK 聚合物製成,且不適射 線標所為統合金克製 與外本產品也具有絕數 電蔥噴塗塗簡 集提高 胃緩合速度,提高丰衡 成功率。
364	2388999336	FBZ030113001	"B. Braun" Aesculap CeSPACE XP Anterior Cervical Interbody Fusion System	"柏朗" 雅氏頸椎前路椎間 融合系統	術部醫器輸子第 030113號	AESCULAP	SET	88,000	1.本產品透過前路,用於 單節段、及多節段椎間驗 台衡穩定類惟(2-7]。 2.8.Bram等有多孔數學 是性及衛後具有良好的應 之及勞融合效果。	遠應能:1.點化性不穩。 2.推開頭限:3.推開盤切 穩定,本產品可提供正常 穩定,本產品可提供正常 報告過程安排 取代正常身體結構,亦不 可作為未穩合之處的永久 負重支撑。	公立正面中 1.12 用海町市面牌 首個本企業 1.2 用海町市面牌 首個本企業 1.2 年本 1.2 日本 1.2 年本 1.2 日本 1.	副作用及交互作用,除手術相關 風險外,與惟問盤手術有關潛在 的併發症包括,但不確既於:1.植 材物位置、主酶裂、驗力、 形成、融合不足。由於健康骨質 移除所逾成的惟問盤高度損失。4. 有實密度改變、相鄰惟攤區域 數。6.版除。7.神經系統的併發症 飯。6.版除。7.神經系統的併發症 域。6.版除。7.神經系統的併發症 過級神經根疫膜的過度牽引或 創修。8.持續性疫藥。	無相同性質健保產品比較
365	2388999337	FBZ032544001	"B.Braun" Aesculap PROSPACE XP Posterior Interbody Fusion System	"柏明" 雅氏後路椎間盤融 合系統	衡部醫調輸字第 032544號	AESCULAP	SET	100,000	1.本產品級後路途徑,用 於單節段。及多節段椎間 融合衡以穩度合實以標準。2.8.8.mm專有多孔數 雙層塗檢按所,加強植人 物穩定性及婚後具有良好 的鄉台及勞融台效果。	遠應能:1.題化性不變。 2.推即謝稅·3.推即強切 除衛後不穩·4.朝陽後不 穩金品可提供正常 緩合過程改善機。亦不 可作為未繼合之處的永久 負重支撑。	至至生业中。"行动,或管外排泄的。" 管理水平的,或它性人物吸收的一种。	副作用及交互作用,除手術相關 應除外、與他問盤手術有關潛在 的併發症包括,但不確認於:1.植 人物位置不正。斯學、聯節、 形成、融合不足。1.如於健康勞實 移除所造成的惟問處高度損失。4. 勞實密度改變。相鄰相應處域內 的退化性變化。與賴內應、與 數 6.級除。7.神經系統的併發症 或成神經根或使期的過度率引或 創修。8.持續性移補。	B.Bruu專有多孔針雙腦 塗佈技術,加強值人物 穩定性及所使具有良好 的應台及肾離台效果。
366	2394014038	CMZ020976001	"Boston Scientific" DC Bead Embolic Drug- Eluting Bead	"波士頓科技" 越西微珠樂 物傳述栓塞系統	衛署醫器輸字第 020976號	BOSTON	ΊAL	60,000	本產品具生物相容、觀水、不可被吸收等特性 經過品確較正能填充鹽額 他公如如此证的水響微厚 體。可達成山在供應惡性 經確餐分的增止管內形 反栓塞:(2)局面持續對離 個釋放一定開墾的 这可能不可能不可能不可能 可能不能確認不可能 可能不能確認不可能 不可能不能 可能不能 不可能 不可能 不可能 不可能 不可能 不可能 不	doxorubicin。2.遞西微珠可 不與藥品合併使用在病灶	1.若應身或包裝有破損情形等 ,請勿使用。 2.遞擇屬當尺寸與數量的遞西 微珠來治療病症。 3.唯有曾接受特定郎位栓塞治 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 比例的全身性或化緩慢 納包ocombin所引提的 關作用。根據臨床實證 ,對於賴人的繼續治療 優後的35年存活率也故 懷後四五萬。除可延長 賴思的存活時間,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	術部腎器輪字第 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 攝影注射系統和明人端管 路、本產品可將作為顯影 期使用二二氧化碳(CO) 按照所設定之壓力及廳槓 注入血管	無禁是經省管可頭用,原 軟特別建議有下途情況的 患者使用本語語: 等發表級側腹側形大約20 如此は「野小球過率準低於 60 ml/min的患者。 對合碘關學所無斷 一 動物與實 化在trioveous fistuln首放 計類影響。 計算影響。	1.每次注射之間建議等待至少 兩(2)分鐘。 - 2.如果靜線的二氧化碳疊弧(氣 疊重人去心室或肺動脈幹),使 患者呈左侧胸(在附在下、右侧 在上)。 3.如果—氧化碳停滯(例如在主 動脈縮內)、變數。非的位置使 氣體流人末樹臨域。		無相似健保給付品項 傳統那些解求形式血管類 等級 等級 等級 等級 等級 等級 等級 等級 等級 等級 等級 等級 等級
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)	衛署醫器輪字第 018782號	BARD	EA	19,688	使用於腹部切口結集,可 直接置、腹腔。可用於腹 腔鏡。下屬為單屬的下E 材質油目,可與腹腔內器 官直接接觸,不引錄法 點:上層為單層單段發力 達材質之類孔油目,聚內 接補目可強化組織、並用 個別之組織之功能。 XL 規 格有將一隻捲網目支架, 以便置人,		1.產品海鐵供應,使用前請檢查壞。 空確認包裝是完整且沒有損 這一個。 2.產品只能單次使用,不開後 請丟套顯補物的5未使用部分。 3.使用任何多之性的網目或相 片。在受污染或處染的傷口上 可能。會導致慶營的形成,同 時或廣補物的影響。 4. 只有台格的警節並擁有適當 約%對接插下工作使用船攤板	可能的併發症為血清難,發炎,血腫,沾點,擠壓或?管	可直接植人腹腔修補紅 氣.並預防網票與 <b>孍</b> 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(159-18.4CMX21.0- 26.1CM)	衛署醫器輸字第 018782號	BARD	EA	30,469	使用於酸部切口疝氣,或 直接實人腹整 可用肝於酸 粉質網片。可屬本即屬於即陷 有質性原子,不可檢之 有質性原子,不可檢之 結:上層可強化組織 核增大解析可強化組織 所可強化組織 以 使 有 所		1.產品無舊供應,使用前調檢查確認包裝是完整且沒有損壞。 2.產品上從用,不要重 報域商或重稅更好,打開係。 3.使用任何承久性的網門或補 月,在受污或破碎的系化性的網門或補 月,在受污或破碎的形成,同 新成彈補物或維持。 4. 以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難,發炎,血腫,沾點,擠壓或?管	可直接植人腹腔修補缸 氣.並預防網膜與臟器發 生沾黏

_												•	113.09.01
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
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)	衛署醫器輸子第 018782號	BARD	EA	29,375	使用於艱部切口和氣,或 直接實人艱難。可用於艱 整線。下層為單屬ePTE 材質補好。可與艱整內語 結:上層為單層單段聚內 結:上層為單層單段聚內 烤補用可強化組織,並有 固定補片立勿能。XL 規 格有附一雙桅側片支架, 以使置入。		1.產品無錯供應,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,不要隻 複減舊或重複使用。打開後, 3.使用任何永久性的線引或補 月,在受污血吸納的傷口上,可能會導致應管的形成,同 時成沒有恰恰的能力。 時的沒有恰恰的形成 的外科技術下才能使用此獨補 物。	可能的併發症為血清腫,發炎,血腫,沾黏,擠壓或/管	可直接植人腹腔移補紅 氣.並預防網膜與繫潛發 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 外支撑的腹股溝疝氣。它 具有三维的形狀,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 損的開放式修補方式,且 需要加上補強材料來達成 理想手術結果。	不得切割或終剪裝置的底層網 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 術植人的材料有關,包含感染、 發変、免疫過載反應、急性或慢 性疼痛、網片周邊組織的過度收 缩或萎縮,以及網片故障和氣復 發。	此為輕質量部分可吸收 人工網膜,臨床效果佳 ,復發率小且病患舒適 性較高
372	2396009087	FSZ019507001	"Covidien" Sofradim PARIETENE Progrip Meshes	"柯惠" 舒法定帕瑞挺寶格 麗編網	衡署醫器輸子第 019507號	COVIDIEN	EA	13,000	1. 本品包含可自翻吸收收息 是它是一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一	透過前開無飛力技術維行 鼠蹊部症氣修袖手術。	尚未針對本產品確立使用艱整 鏡的安全性和有效性。	使用本產品後,也可能出現內使 用類款貼布進行襲應壁層重建所 引起的相關併發症。這些併發症 包括(但不關稅於): (如 血清磨 血腫 (2) 假發 (3) 慢 性疼痛 (4) 威珠 (5) 內顯沾貼 (6) 對產品成分產生過敏反應	"魔鬼獸"設計的網際 (1)縮短手術時間 (2)減 少稍人住院天數 (3)病 50克克斯克斯 60克克 60克克
373	2396009092	FSZ019640001	"COOK" Biodesign hemia graft(13X15CM)	"曲克" 拜爾迪賽疝氣支撐 物(13X15CM)	衛署醫器輪字第 019640號	COOK	EA	35,200	用.6.直腸脫垂可以用來固 定在腹腔内.7.肛門不保留	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	無	無	無
374	2396009093	FSZ019640002	"COOK" Biodesign hemia graft((13X22CM)	"曲克" 拜爾迪賽疝氣支撐 物(13X22CM)	衛署醫器輪字第 019640號	COOK	EA	40,000	用.6.直腸脫垂可以用來固	用在切除器官的疝氣修補 上.3.癌症病人要做二次手	無	無	無
375	2396009094	FSZ019640003	"COOK" Biodesign hemia graft(20X20CM)	"曲克" 拜爾迪賽疝氣支撐 物(20X20CM)	衛署醫器輪字第 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	本產品用豬來凝做原料,不得 用在對豬來凝材質過敏的病 患。	無	無
376	2396009095	FSZ019640004	"COOK" Biodesign hemia graft(20X30CM)	"曲克" 拜爾迪賽疝氣支撐 物(20X30CM)	衛署醫器輪字第 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 國染病人 3.不易沾黏,降 低復發率及國染發生機率, 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
377	2396009097	FSZ018591002	"COOK" Biodesign 4- layer tissue Graft-7× 10CM	"曲克" 拜爾迪賽4層支撐物-7×10CM	衛署醫器輪子第 018591號	COOK	EA	21,000	軟組織術後由於組織覆蓋 中 上。 中 定。 中 定。 市 。 市 。 市 。 市 。 市 。 市 。 市 。 市	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 思。	無	無
378	2396009098	FSZ018591003	"COOK" Biodesign 4- layer tissue Graft-7x 20CM	"曲克" 拜爾迪賽4層支撐 物-7×20CM	衛署醫器輪字第 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-4×7CM	"曲克" 拜爾迪賽4層支撐 物-4×7CM	衛署醫器輪字第 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 管養蓋,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 鐵。	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" 二氧化鈦疝氣修 補網(MFP111)	衛署醫器輸字第 024080號	BIOCER	EA	12,000			本品只能由相關無惡手術的醫 節使用。使用網片前、醫師項 確認紅氣缺細的だ小、並盡 候線用能有效覆蓋、為盡量減 少性人後併發症及復發。網片 必須充分配上。若因需個別 裁判網片,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 血清糖。血腫移發,感染,內 嚴洁點、網片移位及應管形成。 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 途層:有利纖維母細胞 生長,且親水性表面有 自裝吸附性且節自我吸附 性及自我開展特性方便 內預鏡手術操作,並 或少固定需求,避免因 使用固定常材料而引起之 併發症。
381	2396009103	FSZ024080003	TiO2Mesh Surgical mesh implant (MFP121)	"百歐瑟" 二氧化鈦疝氣修 補網(MFP121)	衛署醫器輪字第 024080號	BIOCER	EA	12,000	母細胞生長,親水性表面	關應用包括所有常用之腹	本品只能由相關熟悉手術的醫 節使用。使用網片前、留節頭確 應認和氣缺損而化大小、基置減 係網月結有效配置。為畫量減 少個人後時勢配定復發。網別 必須充分貼上、若因需個別而 發勢網月、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 血消體,血腫、復發、感染,內 囊冶黏、銀月移位及廣管形成。 如同其他異物,本品對已酸熱或 污染的傷口可能有不良影響。	全球唯一100%二氧化鈦 塗屬:有利纖維母組服 生長,且親水性表面有 自我吸附性且節含內內 競手術時間:自我吸附 性及自我用胺特性方便 可減少固定菌料而,並 使用固定菌料而, 使用固定菌料而 使用 使用 使用 使用 使用 使用 使用 使用 使用 使用 使用 使用 使用

_			Т	T				1		T			113.09.01
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
382	2396009132	FSZ022249001	"Bard" Ventrio Hernia Patch(8x12CM/7.6CM)	"巴德" 凡萃歐疝氣補片 (8x12CM7.6CM)	新署醫器輸子第 022249號	BARD	EA	15,180	1 腹部開放性血氣修補手 溶使用 2 應用於低侵人性無張力 紅氧能維技術。 3 寫創 "老之可吸收" 防 相定能理混計,使終補觀 ,實数容易近上帶要過多 ,實数容易近上帶要過多 、實數容易近上帶要過多 、使組織發展,也所可可認 及使組織於同時可以降為 延緩性發。 接近性的 發質。可以於四級原以 使 發質。可以於四級原以 使 數據的 所 一 數據	適用於軟組織軟捆的重建、 利如紅氣的修補	本產品不適用於學幼兒• 使用前請參解使用手冊,僅限 為外科技術合格醫師使用。固 定過程中不要切割POD單纖維	可能的併發症為血清難,發炎,血腫,沾黏,擠壓或實管	健保品項無此期的沾菸 產品
383	2396009136	FSZ022249002	"Bard" Ventrio Hernia Patch(11x14CM)	"巴德" 凡萃歐疝氣補片 (11x14CM)	衛署醫器輸子第 022249號	BARD	EA	28,380	使用於機能切口組第、可 直接電人機能、下層為單 隨心打控材質制度,可與 可與 可與 可與 可與 可 對 可 與 也 形 可 與 也 形 可 與 也 形 之 功 能 是 形 是 形 是 形 是 是 形 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是	週用於軟組織軟捆的重建 <b>、</b> 利如昭氣的修補	##	可能的併發症為血清難,發支,血腫,沾黏,擠壓或/管	可直接他人規整修補紅 氣.並預防網膜與飄湯發 生沾結
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南北汽 解脫加紅氣,將鄉聯盟 於機觀的人。他問題稱 式、觀整鏡賴於時可,他問題稱 式、觀整鏡賴於時可, 以陰極之。 2. 產品可吸收的鄉鄉和人工網, 高 以 2. 產品可吸收的鄉鄉和人工網, 高 於 性,組織長的好 有 可吸收的鄉 大 大 大 大 大 大 大 大 大 大 大 大 大 大 大 大 大 大 大	本產品可於外科修復時用 來補強組織,其適用於治 發切口組氣。修補觀壁及 補強於壓插相與壓腦相關 的組織。 可吸收的與大德整體人工 編練可提供軟組錄長期的 積極功能。另一方面,在 接接觸內關時,減少組織 財著於人工編網的情況。	1. 本產品限由有經驗的醫師於 他們的顯稱範圍內使用。 本產品用於學檢女的有效 性及安全性的未被確立。對於 未來有計畫更懷學的婚女。外 科學師應注意本產品無法隨朝 遊成長前一大輔吃延輕。 3. 衛後照歲清整從醫師護理人 員指示。	使用本產品之後,亦可能觀察到 因使用補強材料維行壓屬重建所 引起的併發框。 這些併發症包含但不限於。血清體 /加速/複發/結結/慢性疼痛/感染 /發支/對本產品成分產生過敏反 應。	1. 有效減低腹部缸氣病 人的後發率。 2. 植人品细吸妆。 盐並自動吸妆。 . 植人品维加罗半性细 或 收:依人體加罗半性侧 透,有效减少的不 透,有效减少的不 。 一,以做削腹腔緩衝式 法律。
385	2396009220	FSZ018055004	"Covidien" Sofradim PARIETEX Composite Meshes- PCO2015F(20x15cm)	"柯惠" 舒法定帕瑞得複合 式人工编網 PCO2015F(20x15cm)	衛署醫器輸子第 018055號	COVIDIEN	EA	40,338	1. 本品採用IPOM術式治 熔觀部站氣、將線照置放 停觀點的(上級) 於觀點的(一級) 於觀點的(一級) 於觀點的(一級) 以等 (2. 產品由助多與聚酯人工網,可 設 (2. 產品由助多與聚酯人工網,可 財 (2. 產品由助多與聚酯人工網,可 財 (4. 可吸收的解原基 (4. 可吸收的解度 (4. 可吸收的解度 (4. 可吸收的解度 (4. 可吸收的解度 (4. 可吸收的解度 (4. 可吸收的解度 (4. 可吸收的解度 (4. 可吸收的解度 (4. 可吸收的解度 (4. 可收收的解度 (4. 可收收的解度 (4. 可收收的解度 (4. 可收收的解度 (4. 可收收的解度 (4. 可收的解度 (4. 可收的解度 (	療切口疝氣、修補腹壁及 補強腔壁(指與壁層相關 的)組織。 不可吸收的三維聚酯人工 編網可提供軟組織長期的 補強功能。另一方面,可	<ol> <li>本產品用於懷孕婦女的有效 性及安全性尚未被確立。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 起成長而大幅地延腰。</li> <li>術後照護請聽從醫師護理人</li> </ol>	使用本產品之後,亦可能觀察到 因使用補強材料進行應屬重達所 到起的併發症 這些併發症包含但不限於,血清整 這些併發症包含但不限於,血清整 / 分支/對本產品成分產生過敏反 應。	1. 有效減低羧節和氣網 人的複發率。 2. 植人品可止組織法 盐並自動吸收。 3. 植人品维那好學性編 域。有效減少病人的不 達、疼痛感。 4. 可以做訓練歷鏡術式 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	新部署周輪子第 031023號	COVIDIEN	EA	27,000	1. 腹腔鏡紅氣手術專用 mosh、材質為整體,親水 性性、有促維細胞生長的 特性。 2.線膠有一個是是乳酸效 與中新了再因進入一點。不解 原用四個為一個為一個 3.線膜另一個為一個級 3.線膜另一個為一個級 等高,可使線膜 等高,可使線膜 等高,可使線膜 等高,在 等高,可能 等高, 等 等 等 等 等 等 等 等 等 等 等 等 等 等 等 等 等 等		1. 如果包裝上的溫度標記點是 黑色的,請勿使用本產品。本 產品不應學療在高温下(44 CTIIT)。 2. 請勿解則與內臟直接接 續。直接接腳剛關阻塞的風 歲。這分解剛關阻塞的風 歲。請勿解則性人於觀聽 內。於發展前他置性人於觀聽 內。於發展前他置性人於觀察 內。於發展前他置性別別、內 近日, 五十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二	使用本產品相關的可能併發能為 典型與手術性 血人材料相關的研發 數 數一數 數本,發表,急性與慢性疾稱一層 過越反應。可能會產生外科手術 個不限於穿刺部位部氣和器官 個不限於穿刺部位部氣和器官 個不限於穿刺部位部氣和器官 便 所 份發館的發生率和嚴重程度可能 取決於許多因素,包括但不限於 就損的顯型和大小,劉片固定方 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 展。其單段聚乳酸化 能固入使可透射性 化度可透射性 化为自己等 化为自己等 化为自己等 化为自己等 化为自己等 化为自己等 化为自己等 化为自己等 化为自己等 化为自己等 化为自己等 化为自己的等 3. 聚配因定而可加密 3. 聚配因定而可加密 1. 聚配固定而可加密 2. 种质的变量 种质的变量 种质的分量 种质的分量 种质的人具细膜 性保路的人具细膜 性保路的人具细膜 性保路的人具细膜 性限路 性限路 化 化 化 化 化 化 化 化 化 化 化 化 化
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:專為經蓋班在缺損區 線而設計。 2、中間的記憶環68個月 使可被人聽吸收,並且增 加放質穩定性,	修補複股溝仙氣・	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.產品以能單次使用,不要重 被減縮或值數使用,打開檢。 3.使用任何永久性的網內可以 1. 在受污迹或納的傷口上,可能。 可能。 1. 在受污迹或納的傷口上,可能。 1. 不使受污迹或的傷所 1. 不使受污迹。 1. 不使受污迹。 1. 不使受污迹。 1. 不使受污迹。 1. 不使污迹。 1. 不使污迹。 1. 不使污迹。 1. 不使污迹。 1. 不使污迹。 1. 不使污迹。 1. 不使污迹。 1. 不使污迹。 1. 不使用此關補 物。	可能的併發症為血清難,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-冲洗導管	衛署醫器輸字第 014509號	INTEGRA	SET	7,499	超音波護碎機沖水、吸引 專用配件,為一次性使用 配件,為搭配INTEGRA超 音波護碎機	切肝手術、肝移植手術、 顯縮移除手術、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	超音波機碎機止血專用配件,可搭配類整鏡手術, 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、脊椎腱瘤 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

													113.09.01
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
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	衛署醫器輪字第 014509號	INTEGRA	EA	21,385	超音波震碎機震碎癌組織 專用配件,為一次性使用 配件,為搭配INTEGRA超 音波震碎機		需使用原廠INTEGRA装置,不可重複使用	無	搭配超音波震砕儀使用 ,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)	衛部醫器輸壹字第 015399號	STRYKER	PC	3,434	可降低術後因填塞造成的 壓迫或客稱及吞嚥時的異 物感。生物科技材質可自 行碎化,免於抽除鈔條時 的疼痛及傷口再出血。		保存於 4°C 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	270000016	WDY015399001	"Stryker" NasoPore Nasal Dressing (Sterile)	"史賽克" 那梭波鼻用敷料 (5400-030-008:008ITL)	衛部醫器輸壹字第 015399號	STRYKER	PC	3,900	可降低術後因填塞追成的 壓迫或疼痛及吞嚥時的異 物感。生物科技材質可自 行碎化,免於抽除鈔條時 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°C 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	270000017	WDY015399003	"Stryker" NasoPore Nasal Dressing(Sterile)	"史賽克" 那棱波鼻用敷料 (滅菌)-(5400—020— 108ITL)	衛部醫器輸壹字第 015399號	STRYKER	EA	8,700	1. 材質柔軟,提高舒適性 北海輕病患病後聽眠疼痛 52. 填塞後36-48/小時內,提 供傷口優長的的止血效 3. 商後色行碎化成膠狀物 質覆蓋在腳下可預 覆蓋在腳下可預 實置在腳下的發症。並 4. 更快速的碎化應度 5-7 短網速基時間 5. 可作為局面鄉粉鄉釋 截 截 動,解助傷口發後 動 動 或 動 或 或 或 或 或 或 或 或 或 或 或 或 或	用於鼻部手術時之填塞止 血、適應於內視級功能鼻 雙手衛、多寶副鼻質片 衛、全朝鼻質的溶析、 中服鼻道成序術 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	27000001A	WDY030124003	"Hemostasis" PosiSepX Hemostat Dressing/Intranasal Splint	"荷摩史黛絲" 波任克仕止 血敷料/鼻腔內固定夾板	術部醫器輪子第 030124號	HEMOSTASIS	EA	4,428	天然材質 生物可相容性 可快速自動降解(26)\$为, 哪品注水後成果果狀,網 最輕較有個重大將國飯 具防治點及抗菌功能。 傷口結極少,鄉台重度快		本產品對既有的威涂不具抑的 作用,亦無法和防新威染的對於 生。若不慎威染。請轉求適當 在罕見的情况下,不論有沒有 解的物理化學條件都可能存在 中華性水克達較和可與 新功存食。請勿要人。 本產品尚未經與其他設備或 備物共间使用的測試。 本產品商本便其使與 大產品等 一個 大產品等 一 大產品等 一 大產品等 一 大產品等 一 大產品等 一 大產品等 一 大產品等 一 大 大 大 大 大 大 大 大 大 大 大 大 大 大 大 大 大 大	無	天然材質.生物可相容 性可快速自動降解(36 小型。 產品注水後成果凍狀,網 產品注水後成果凍狀,網 處。 與轉整軟管 處。 與防治點及抗菌功能。 傷口結瘾少.繼合速度 快,

備註:相關金額或資料如有異動,以現場收費等為準.