

## 本院全民健康保險 自費特材品項

更新日期 | September, 2025

			T			7 1/3 DD-34	1		I	1	I	T	114.09.15
項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療 效比較
1	2158730020	TKY029906W01	"ArthroCare" ArthroWand	"阿碩柯爾"關節用氣化棒	衡部醫器輸字第 029906號	ARTHROCARE	EA	18,000	須搭配"阿碩科爾"主機使 用.關節專用氣化棒用於 關節鏡與骨科手術之軟組 鐵切除.氣化.熱縮和止血	用,關節專用氣化棒,用於	1.不可重複使用 2.須依照標準醫療程序,有 關地方與國家規定予以處 理。	一般電燒手術會有因醫師 操作過程而傷及週邊組織 的情況發生	無類似健保品項
2	2158730026	TKY017079007	EIC4845-01 ArthroCare Channelling ReFlex Ultra	"阿碩科爾"第二代耳鼻喉 科手術系統與附件 (含組 合式電線軟組織氣化棒) EIC4845-01	衛署醫器輸字第 017079號	ARTHROCARE	EA	15,600	低溫雙極冷觸氣化	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入 器材	正常使用下無。	無健保品項故無法比較
3	2158730027	TKY017079009	EIC4857-01 ArthroCare ReFlex Ultra	"阿碩科爾"第二代耳鼻喉 科手術系統與附件(含組 合式電線軟組織氣化棒) EIC4857-01	衛署醫器輸字第 017079號	ARTHROCARE	EA	15,600	低温雙極冷觸氣化	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	手衡過程必須使用電導溶液,病人身上不能裝有心 律調整器及其他電子植入 器材	正常使用下無。	無健保品項故無法比較
5	2158730029	TKY017079004	EIC8898-01 ArthroCare PROcise mAx	"阿碩科爾"第二代耳鼻喉 科手術系統與附件(含組 合式電線軟組織氣化棒)- EIC8898-01	衛署醫器輸字第 017079號	ARTHROCARE	EA	20,800	低温雙極冷觸氣化	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	"维洛斯蒂" 威樂式射頻氣 化棒	衡部醫器輸字第 035185號	VELOCITY	EA	24,000	雙極一次性使用的高頻電極, 適用於關 節鏡手術中切割,氣化和 凝結軟組織。		1.不可重複消毒使用 2.本產品需與帶有腳踏開 關控制和標準迴路電極連 接的標準電刀設備一起使 用,並且僅當將電極浸人 導電介質(例如標準食鹽 水)中時才能啟動電極。	無	<del></del>
7	2171001951	SSZ032546001	C910001 "Steris" Padlock Clip Defect Closure System	"史泰瑞" 消化道止血夾系統 C910001	衡部醫營輸字第 032546號	STERIS	EA	45,000	本產品適用於軟式內視鏡 檢查貿易縮組級加壓止血 或治療貿勝獨智望損傷。	內視鏡標記荷變 止血 - 毛原是語 下於 - 毛加原 - 動脈之加 - 息肉百能(J.Sm - 息肉百能(J.Sm - 克爾中德室 閉合胃腸道管膝(J0mm 可 以保守治療之等孔	請勿嘗試重複使用 本產品與無簡便裝供應, 本產品與無額的裝裝性應。 本產品與各個與和結構 線相符。 一手和手指應遠離輸送系 於遠端英少編協議。以便安 一手和手指應遠離輸送系 於遠端英少編協議。以便安 一等國族人身傷害 務人員越成人身傷害 所以 一數國果是者可以立即 安全地傳描於3特斯拉或 更小的鐵端甲、	小的實際曲可能難。以用的 程內獨競治 - 夾住過便或嚴重纖維 特整以上值可能更因難。 - 产性過便或嚴重纖維 特整以上值可能更因難。 - 在存在細節污染的情况。 - 在存在細節污染的情况。 - 证任被公 - 雖然發生率低,但複發 性出值。無效失問或內規 伊發煙可能等效需要手	無品項可比較
8	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	劑的Luer-Lock 的注射筒	本產品適用於在經內視鏡 收集上腸胃道: 細胞或用 在獲取糖道系統之糖管X 光像	1. 本產品為無菌供應。若 包裝打開坡損害,切勿使 用此產品為設計成腐配合 工作管整至少為28mm. 3. 因為不同製造廠的導引 鐵調差值並不相同,以 鐵調差值並不相同,以 6.09mm的增引線 域,是 4. 通過光光透視線的觀察 來監控導管的位置	穿孔 血糖 胰臟炎 败血能质染 出血 糖管炎 對類影劑噁的過敏反應	無對應的健保品項
9	2172054151	FSZ031551001	"CL Medical" I-STOP (MINI-STOP) Sling System	"四羅蒙帝卡"愛適達述你 懸吊手術系統	衡部醫營輸子第 031551號	CL MEDICAL	SET	35,000	1.聽吊帶材質有抗變形的 設計,採用無張力單較編 線。2.報用邊緣無裁切缺 順。2.報用邊緣無裁切缺 由小,不會認即隨便企產生 個小分子效粒維物。 3.紙切邊編錄 手術遊程 或軟一 4.整段整吊帶材質一致, 可提供尿道良好支撑和穩 固的定位。	本產品適用於治療女性尿	使用者應為熟悉這些手術 技術的外科醫生。本產品 的使用過程應應稱適當的 等所操作專用的處理 了 示 分 使 用 通 管		次月  +11回約97人約7円)
10	2173015023	FBZ000849001	"Xi' an Kontour" PEEK Skull Fixation Systems	"西安康拓" 顱骨固定系統	衛部醫器陸輸字第 00849號	KONTOUR	EA	26,000	針對術後需要MRI追蹤的 病人,此產品在MRI下不會 顯影,利於病情判讀。	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。		此產品在MRI下不會顯影
11	2173900009	TTZ020377002	"Baxter" Floseal Hemostatic Matrix	"百特" 伏血凝止血劑 10ml	衡署醫器輸字第 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 散況的止血。 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 達加。 4.符合生理性,6至8週即 可被人體吸收。	可作為手術過程中,當結 繁術止血法或傳統的止血	1.勿注射或壓縮本產品人 血管內。 2.皮膚切割口的密合縫隙 中,請勿使用本產品,以 免因凝釋的機械性介人而 干擾皮膚變緣的鄉合。 等 中來源物質過敏的病人, 勿使用本產品。	如同其他的血漿製品,極 少數人有可能產生趨數反 應。	止血棉(酵類於手術耗 材): 止血時間長易影響 手衛品質,且移除後有再 出血的疑慮。
12	2173900033	TTZ034408003	"BioCer" HaemoCer PLUS haemostatic powder 3g	"百歐琴" 宜莫斯加強型止血粉 3克	衡部醫器輸字第 034408號	BIOCER	SET	19,500	"百歐琴" 止血粉吸水後 會形成驛狀物並點著在傷 口上。可作為物理性屏障 隊。止血粉的作用不受病 人凝血狀態影響,且不須 內之藏。整訴封可立即使用,並在數天內及可被人體 分解吸收,不會殘留體 內。		本產品成份為植物澱粉, 若對澱粉過數者,請勿使 用,若衞後有產生過數現 象,請儘速回診。	無	目前無健保給付止血粉
13	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	衡部醫器輸字第 034408號	BIOCER	SET	25,000	"百歐瑟"止血粉吸水後 會形成釋狀物並點著在傷 口上,可作為物理性屏障 防止雖一少担血。"百數 瑟"止血粉的作用不豆碗 人凝血地想影響,且不須用 ,並在數天內及可被人體 分解吸收,不會殘留體 內。	無管、静脈或小動脈止血 時的上血轉出物。	本產品成份為植物藥粉, 若對澱粉過敏者,請勿使用,若衛後有產生過敏現 棄,請儘速回診。	無	目前無健保給付止血粉
14	2173900036	TTZ034408006	"BioCer" HaemoCer PLUS haemostatic powder-Flex Applicator	"百歐瑟" 宜莫斯加強型止 血及防沾黏粉-180mm投 藥器	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。	本產品是作為手衡過程中 ,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
	<del>-</del>	料如有異動,以現場				4	er	, 共 39 頁					

													114.09.15 與健保給付品項之療
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	與健休紀10 品項之療 效比較
15	2173900037	TTZ034408005	"BioCer" HaemoCer PLUS haemostatic powder-Universal applicator	"百歐瑟" 宜莫斯加強型止 血及防沾黏粉-440mm投 藥器	衛部醫器輸字第 034408號	BIOCER	EA	2,498	HaemoCer PLUS 內視鏡專用的Universal Applicator應用於含式腹腔鏡手術,其 史尖端的特殊"U型"設計 可確保質頭不會被膠狀 物堵塞,單手可操作的簡 易開關系統亦可預防止血 粉不停落人內視鏡投藥器 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	不可重複使用	<del>dec</del>	目前無健你給付止血粉
16	2173900041	TTZ034001001	"Ethicon"SURGICEL Powder Absorbable Haemostatic Powder	"愛惜康" 斯爾止可吸收性 止血粉	衡部醫器輸字第 034001號	ETHICON	EA	26,000	含氧化再生纖維素ORC止 血粉	在傳統止血法不能實行或 無效的時候,可用來協助 控制微血管、靜脈、周邊 小動脈的止血。	15到30℃室溫保存	<del>////</del>	無
17	2173900042	TTZ034020001	"Ethicon" SURGICEL Endoscopic Applicator	"愛惜康" 斯爾止內視鏡施 藥器	衛部醫器輸字第 034020號	ETHICON	EA	3,998	可配合止血粉施作使用	止血粉施作輔助工具	供應的本產品配有一個柔性施藥器頭,設在剛性套管內。該剛性套管不能單 獨使用。	<del>////</del>	無
18	2173900056	THZ029023001	MS0010 SURGIFLO Homostatic Matrix	斯爾弗止血劑 MS0010	衡部醫習輸字第 029023號	ETHICON	EA	20,800	本產品具有止血功能。在 患者凝血機動系統正常的 情况下,強壓形態質為 血小板的粘附和凝集提 供了一個環境。	管、靜脈和小動脈等出血 皆效果不彰或無效時止血 ,可以和凝血酶—同使用 達成止血	本產品做值 標準文使用 不包 特重複效值 應將打開品 發表使用的思點查數 的 動主要來於 的止血劑的 均如而動血過數面,也 的如而動血過數可 的如而動血過數可 動力 可 動力 動力 動力 動力 動力 動力 動力 動力 動力 動力	国作加短域区 他的知识做 因此不得在血管腔内使用 本產品。 已知對猪明膠過 敏的患者不得使用本產 品。 縫合皮膚切口時不產 使用本產品,否則可能。 影響皮膚邊緣的緩合。 這 是明 膠的機械性攝 + 作用 体症的的,或非則膠 熱力作用	無
19	2173900058	TTZ035833001	SURGIFLO Haemostatic Matrix Kit with Thrombin	斯爾弗含凝血酶止血基質 組	衡部醫器輸字第 035833號	FERROSAN	EA	37,000	具有止血特性。流動性明 膠提供一個血小板黏附的 環境,可在患者凝血功能 正常的基礎下,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僅供單文使用,不得重複滅菌。2.Srugiflo 不得與自體血液回收機一 起使用。3.Srugiflo不得與 甲基丙烯酸甲酯黏合劑一 起使用。	無	無健保品項產品
20	2173900061	TTZ031099001	"PlanTec" Absorbable hemostatic agent and dressing	"普蘭堤" 可吸收性止血劑 及敷料 1g	衡部醫器輸字第 031099號	PLANTEC	EA	12,000	本品為可吸收性棄粉粉末 。由植物來源純化澱粉所 產生的親外性酸粒構成。 不含任何動物或人類來源 成分。自由速分射性使 本產品可在手術中簡單、 安全的運用。	<ul><li>適用在手術中、創傷或</li></ul>	終保持無菌狀態。本產品 僅供醫師使用,因此,說 明書內容無法取代在特定		無類似功能健保已給付品項
21	2173900062	TTZ031099002	"PlanTec" Absorbable hemostatic agent and dressing	"普蘭提"可吸收性止血劑 及敷料 3g	衛郎醫器輸字第 031099號	PLANTEC	EA	20,000	產生的親水性微粒構成, 不含任何動物或人類來源	本產品為輔助止血之器材 ,適用在手術中、創傷或 無法以常與方式控制出血 的小數脈、毛細血管或靜 縣	在已知對素財金會類對類 可不耐受品的情况下,禁止 使用本產品の好品的好用。 包裝保持區的使用,應品 包裝保持區的使用。應由 的發保持區的使用。也此,說 明書內容無法取代在转宛 和 本產品等。 表述 表述 表述 表述 表述 表述 表述 表述 表述 表述 表述 表述 表述	, 而在幾天後下降到正常	無類似功能健保已給付品項
22	2173900063	TTZ031099003	"PlanTec" Absorbable hemostatic agent and dressing	"善闡是"可吸收性止血劑 及敷料 5g	衡部醫器輸字第 031099號	PLANTEC	EA	22,000	產生的親水性微粒構成, 不含任何動物或人類來源	本產品為輔助止血之器材 ,適用在手術中、創傷或	質不耐受的情況下,禁止 使用本產品4DryField PH。 包裝破損請勿使用,應始 參保持無菌狀態。本產品 僅供醫師使用,因此,說 明書內容無法取代在特定		無類似功能健保已給付品項
23	2173900064	TTZ031099004	"PlanTee" Absorbable hemostatic agent and dressing	"善關堤"可吸收性止血劑 及敷料 9g	衡部醫器輸字第 031099號	PLANTEC	EA	28,900	產生的親水性微粒構成, 不含任何動物或人類來源	本產品為輔助止血之器材 ,適用在手術中、創傷或 無法以常規力式控制出血 加小數脈、毛細血管或靜 嚴	終保持無菌狀態。本產品 僅供醫師使用,因此,說 明書內容無法取代在特定	蛋白(CRP)的選擇性增加	無類似功能健保已給付品
24	2173900065	TTZ031099005	"PlanTee" Absorbable hemostatic agent and dressing	"音關堤"可吸收性止血劑 及敷料-38cm塗佈器	衛部賢憑輸字第 031099號	PLANTEC	EA	2,498	本品為"普蘭提"可吸收 性止血期及數料,輔助產 島可在手術中簡單、安全 的運用,	<ul><li>適用在手術中、創傷或</li></ul>	在已知對數學的分子確 每不耐受的特況下, 模用本產品-和Onfold PH 世界等。 學學的學術學學學 學學 等保持無關於應。本產品 發保育的使用,因此,或 等保育學 等不 等不 等不 等不 等不 等不 等不 等不 等不 等不		

_									Г	1	T	1	114.09.15
項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療 效比較
25	2176001001	CHZ009864001	"Terumo" Angio-Seal vascular closure device	"泰爾茂" 血管穿刺後止血器	海署醫器輸字第 00964號	TERUMO	EA	13,650	本裝置把動脈切口夾在其 主要組件(固定編及膠原 於布之間。並透過固定 個及膠原於布內外對增切 口的物理作用血管切 可將一次 所籍以膠原的凝血 位 場 果。	使病人在血管手術導引管	本品が原門的に指定性的 が収定性の原用を関する。 を対していません。 を対していません。 が関連していません。 ができる。 は、とは、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、	無	<b>**</b>
26	2176019051	FHZ030303001	"Medtronie" Tyrx absorbable antibacterial Envelope	"美敦力"秦瑞斯可吸收式 抗菌網袋	街部賢習動字第 030503號	MEDTRONIC	EA	38,500	離線材料(glycolide, caprolactone 及trimethylene carbonate組合材質) 之絲線編織而成,其上並塗有一 層生物可吸收性之polyacrylate聚 合物,此塗層的目的見去。		1. 本產品條限合格之節律用 開用 用,和表有三知的 之 目前未有三知的 互作用。如同许多稱品、 延序用。如同许多稱品 或作用。如同许多稱品 或指為強力。如此 數種含碘溶液化酶低 们如於或是 引。 3. 請勿或變局而或全身性 抗生棄在虧前。術中、術 後的一般用法。	本產品禁用於有以下款況 之類趣 , 對於下列藥的過數或有 數歐病史者: tetracyclin : tfamptin 就於少安兩日 ! Y 全身性紅斑琼膏 (SLD) 賴惠, 因關西亞以伯亞寶 會使其框款惡化 Y, 受污染或感染的傷口	無
27	2176045055	SAZ020094001	"Abbott" StarClose SE Vascular Closure System	"亞培" 星狀血管閉合器系統	衛署醫器輸字第 020094號	ABBOTT	SET	13,000	本產品設計於經皮介人性 導管手銜後,傳送一個 Nitino記憶合金線線以閉 每次,以其材限動脈守與 部位,因閉合夾是固定於 血管壁外側,故不會置於 血管壁內側,造成血栓之 形成	本產品是用於導管手術後	1.需由專業醫節使用。 2.手術雖合後的康復訓練 應嚴格遵照。	無	1.縫合後,臥床時間較 短。 2.三個月內可在同一人針 處再次進行穿刺。
28	2176045371	HHZ026238001	"Straub" Mechanical Thrombectomy System- Rotarex S Catheter	"斯特勞布" 機械性血栓清 除系統-Rotarex S灣管	衡部醫器輸字第 0262.88號	STRAUB	EA	121,000	"斯特勞布"機械性血栓濟 除系統可確保持續穩定的 原系統可確保持續穩定的 利導管型消毒。可有效破碎 利導等型等。可有效破碎 的至高度組織化血栓形成 物質	心肺、冠狀動脈、與腦血 管循環以外之血管新生、 亞急性、與慢性阻塞處血 給、如於於實、即動脈血	志住、吳陵臣班圣幾血 柱、血栓栓塞、與動脈血 栓物質的經皮整內移除。 專利導管尖端,可有效破 碎並安全取出目標血管新 生的至高度組織化血栓形	穿刺位置的威味或壞死 過數反逐 響生于新過程中,無注預 如之技術或變件身症導致 可能必須採取未經計劃的類 外緊急損態。例如,但不僅 既於。施用血栓溶解點劑或 手術介人治療。植人物如女人 物受損、 住、點落導管破 人物受損、 住、點落導管破	無
29	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	後部醫器輸字第 0262.38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	搭配。"斯特努布" 機械機 機械 施企清除系統作為醫療機 技術等為所。 技術等力等 持續 持續 持續 持續 持續 持續 持續 持續 持續 持續	動師銀衛官假性知服衛 血難、出血、大量出血 審官評礼 穿刺位質的成众或現死 過敏反應 過敏反應 等告:手術過程中,無法預 知之技術或醫療併發症師 節節必須採足器計劃的 所 外緊急措施。例如,但不僅	無
30	2176045437	HHZ034033001	"Boston Scientific" Sentinel Cerebral Protection System	"波士頓科技"聖經諾腦保 護系統	衡部醫習輸字第 034033號	BOSTON	EA	107,813	本產品會將一組松業達網 送人頭歌動脈近端達網) ,將另一組住業達賴送人 左總頭動脈遠端連續)。 完成手術程序。連網及 組織碎片會被收入導管, 再從患者體內取出。	本產品攜合作為栓塞防護 裝置,用於攔破並移於維 有血管內程即改建 關腦血管系統改栓塞物質 (血栓相關條件)減少衡中 中風風險。	不可使用於禁忌症患者效利及 包括不適合接受抗凝剂及 包括不適合接受抗凝剂及 健康等曲的单元 左總頭 動能或與默維維接等程度 維頭動脈出與明顯狭窄、 據頭動脈出與明顯狭窄、 據四或距其达分差面別相 以功脈脈帶的患者:動脈 心收縮、出血、血 以心收縮、出血、 以心收	不可使用於不屬合接受抗血小坑藥物療法、血管過度等曲的數 基實及抗血小坑藥物療法、血管過度等曲的數 者,夾裝等程度透過度等曲的數 服動戰攻左總等動脈可與點對 或者範圍內出與影響的 等範圍內地或與其某公 等。 場面成地、原位的的併 會也不 自 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一	比品項週用於TAVI手術, 塑放於到底於是經濟 動能,可同時保証等極 管保VA+RCCA+LCCA)且 管保VA+RCCA+LCCA)且 手術中更合建之競棒。 可時保証研算機構不能 TAVR輸送系統產生交互 TAVR輸送系統產生交互 TAVR輸送系統產生交至 TAVR輸送系統產生交差 對能,提用於同變血管系 號、左總頭動脈。近在總頭 動能,提用於同變血管系 能,類動態,對此,關用於同變血管系 能,類動態,對此,數用於同變血管系 隨時的血管成形及支架 放置手術。

						<b>寸似 60岁</b>			T	T	T	ı	114.09.15
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	與健保給付品項之療 效比較
31	2176045438	HHZ028794002	"Boston Scientific" AngioJet Thrombectomy Set-Solent Dista · Solent Proxi · Solent Omni	"波士頓科技" 安傑特血栓 清除導管組-Solent Dista, Solent Proxi,Solent Omni	衡部醫器輸字第 028794號	BOSTON	SET	126,100	是Angiolet Ultra血栓清除 系統組件之一,系統之另一 细件為多用Angiolet Ultra Console單獨也獎和 競售,僅能與Angiolet 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価格: - 上栽與下款周邊動脈而管直徑之20mm - 上栽與香幣掘而管直徑之30mm - 北東姆邊鄉縣而管直徑之3,0mm - 動納解散接通管直徑之3,0mm	1.勿用於下列稱患中: 血 管內手商禁忌好病患,使用 時期線無法的病患,使用 的病患,無法使用過影劑 的病患,無法使用過影劑 的病患。母素於計需有導 場不住不可能 3.不建議使用现失端等場 "視有可能等與公職等 場等發達用,原子 場等發達解几乎出 4.遇到異常阻力,請勿來 引導官	已處理血管的突發閉合、 心律異常、急性心肌梗 器、血腫、溶血、穿刺部 的的脈欲,對視起反 應、血栓形成阻塞	健保無類似產品
32	2176045439	HHZ028794003	"Boston Scientific" Angiolet Thrombectomy Set - Zelante DVT	"波士頓科技" 安傑特血栓 清除導管組 - Zelante DVT	衛部醫器輸字第 028794號	BOSTON	SET	127,500	是Angiolet Ultra血栓清除 系統銀件之一,系統之另 組件為多用語。由語 Ultra Console單獨电獎和 銷售,僅能與Angiolet Ultra Console一起使用	目前市場上並無額似的產 品可供使用 · 未用此耗材 只能以棄物來治療		已處理血管的突發閉合、 心律異常、急性心肌梗 塞、血腫、溶血、穿刺起 的的脈微、對刺起反 應、血栓形成阻塞	健保無類似產品
33	2176045441	HHZ032102001	"Penumbra" INDIGO Aspiration System- Aspiration Catheter	"彼娜波" 英迪高抽吸系統 抽吸導管	衡部緊密輸宁第 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, INDIGO拍較導管和分離 簡目在從國邊際和印靜 系統血管中取出新韓的軟 於一和血栓,以及治療肺 栓塞。	禁忌症: 不得使用於冠狀 動服或神經血管	可能的併發框包括任不與 於以下必項:以關聯網 或的繼板区應域 (如明於超板区應域 (如明於超板区應域 (如明於超板区 (如明於超板区 (如明於超板区 (如明於 (如明於 (如明於 (如明於 (如明於 (如明於 (如明於 (如明於 (如明於 (如明於 (如明於 (如明於 (如明於 (如明於 (如明於 (如明於 (如明於 (如明 (如明於 (如明 (如明 (如明 (如明 (如明 (如明 (如明 (如明	提供機械式抽吸系統清除 血性品格且上分離總,有別 於健保手動抽吸導管清除 於使保手動抽吸導管清除 使學生較低
34	2176045442	HHZ032102002	"Penumbra" INDIGO Aspiration System- Seperator	"彼娜波" 英迪高抽吸系統-分離器	衡部緊恐輸子第 032102號	PENUMBRA	EA	72,000	本産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制胺與普克利達 商員在從國變動脈和靜脈 系統血管中取出新鮮的軟 检子和血栓,以及治療肺 栓塞。	禁忌症: 不得使用於冠狀 動脈或神經血管	可能的併發能包括聯邦 於以下為項:保國聯邦 於以下為項:保國聯邦 或的過敏反為自由。 如此, 如此, 如此, 如此, 如此, 如此, 如此, 如此,	無
35	2182908028	FBZ029716001	"Synthes"Arch Laminoplasty System/Plate	"信迪思" 亞克維板成形術 系統/骨板	衡部醫器輸字第 029716號	SYNTHES	SET	26,000	本產品適用於下頭椎和上 胸椎(C3-T3)的椎板成形 術;可用來支撑施行椎 成形術所用的植骨,以避 免植臀材料(graft material) 被擠壓出或侵犯到脊椎神 經。	胸椎(C3-13)的椎板成形	醫師必須提醒病人在活動 上的限制。否則會減級骨 務應合、植人物失敗、威 染、血栓性靜脈炎。		無符合邁應症之健保給付特材
36	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	本產品適用於下頭椎和上 胸椎(C3-T3) 的椎板成形 病:可用來支撑施行椎成成 成形術所用的植骨,以避 免植臀材料(graft material) 被擠壓出或侵犯到脊椎神 經。	胸椎(C3-T3)的椎板成形 術	醫師必須提醒病人在活動 上的限制。否則會減緩骨 駱癒合、植人物失敗、威 染、血栓性靜脈炎。	過敏反應肇因於無法適應	無符合適應症之健保給付特材
37	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或者心職 起轉圈的患者進行電外 上轉屬的患者進行電外 與行手術之類特別注意。在 進行手術之前,應先請教 負責植人器帧的專家。 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
38	2185998035	TKY026604002	"MEDTRONIC" PEAK PlasmaBlade PS210-030S		衡部緊密軸字第 026604號	MEDTRONIC	EA	16,900	PEAK PlasmaBlade 3.08 是 僅供單文使用的單極計頻 裝置。其與PUISAR主機 系統的一部份,其可由內 達的手控期關鍵的以影響 即可彎曲的可以製版成標準的 何可彎曲的可以製版成標準的 合抽吸管整的,排出煙霧和 液體, 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	不成形反順切用側及反瓣 移植術)、耳鼻喉、婦 科、骨科、關節内視鏡、 ※維和神郷チョウ, 計劃	1. 該電號刀不能使用在射 簡上皮 簡上皮 動性 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一	不留置人體,目前無臨床 或研究資料類示其副作 用。	使保無對應之品。用 由於傳統的電燒乃居,因 此,其伴隨的海域為國會破壞 是數維將組織的國國會破壞 較大及延長術後後原時 則問點面。因處在低進下 等軟組織。市期等 ,由於仍對稱一大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大

			T	T		1			r	r	ı	r	114.09.15
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	2185998036	TKY026604001	"MEDTRONIC" PEAK PlasmaBlade PS300-001	"美数力" 辭克電漿手術刀 PS300-001	衡部醫器輸字第 026604號	MEDTRONIC	EA	15,600	PEAK PlasmaBlack Tonsil 是僅供單次使用的單極射 頻裝置。由一個手握裝置 及中段可彎曲刀頭組成 規則ULSAK 是一個使 一部份,其可用分達的一型 拉開關或PULSAK解控開 輸載状刀固的中央有間口 实準其可彎曲的抽吹管腔 ,可使用時 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	PEAK PlasmaBlade Tonsil 係適用於耳鼻解析,對於 或組織能行列那及凝血, 主要用於佛線別解稱 (唱 關稅服,耳咽管扁桃腺及 调扁桃腺)。	1.該電鐵坡刀不能使用在身間 包皮。 2. 電鐵刀使用在裝有關內 包皮。 2. 電鐵內使用在裝有關內 6. 金鐵外的面牌配子模可能一 6. 金鐵外的面牌的一 6. 金鐵子 6. 金 6. 金 6. 金 6. 金 6. 金 6. 金 6. 金 6. 金	不留置人體,目前無臨床 或研究資料顯示其副作 用。	健保無解抗的電燒用用及用用用用用用的用的用的用的用的用的用的用的用的用的用的用的用的用的用的用
40	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	的手控開關或PULSAR腳 控開關操作。扁桃腺刀頭	PEAK PlasmaBlade TnA 僅 週用於耳鼻解料,對於軟 組織雖行切除反凝血,包 切除衛(唱誦桃腺,耳項 管扁桃腺及類扁桃腺)。	1. 該電漿刀不能使用 在身間	不留置人體,目前無臨床 或研究資料顯示其副作 用,	健保無對應之品項 由於緊急的電腦與用用 反量,其件與 則關配於及 所 所 所 所 所 所 所 所 所 所 所 所 所
41	2185998038	TKY026604002	"MEDTRONIC" PEAK PlasmaBlade PS210-030P	"美敦力"辭克電漿手術刀 PS210-030P	衡部醫器輸字第 026604號	MEDTRONIC	EA	16,900	PEAK PisamaBlade PLUS 是僅供單文使用的單極射 頻裝置。其即PULSAR主 解系統的一部的。其可由 內建的手控制的一部的。其可由 內理的手控制的一部的。 中ULSAAB聯控開關操作。 合一個可彎曲的列頭以及 一個傳輸單的列頭以及 準或是長的長度。手指握 裡改是由於便能之以排出 地內含油級使能之以排出 形內含物便能是以排出 大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大	PEAK手術系統適用於一般、整形及重建包含且 般、整形及重建包含且 個不限於皮膚切所術及皮膚 材植物、耳鼻板 瘤 料、剪料、腸面内視鏡、 類椎和神經子中、對軟 組織進行切除及凝血。	1. 該電漿如不能使用在身制 體上附屬較體語 包皮電漿刀使用在最早的更 包皮電漿刀使用在最早有能。 一定 一定 一定 一定 一定 一定 一定 一定 一定 一定 一定 一定 一定	不留置人體,目前無臨床 或研究資料顯示其副作 用。	健與無對應之品項項用 由於緊急等。 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個
42	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)	衡部醫器輸字第 025193號	BOSTON	EA	18,500	本產品藉曲射頻電域內來 舒硬疼傷。或在外科手術 中境的神經組織以達到治 發疼痛。可提供的瓦特的 監測組織組成和一至四個 電極尖端的温度 遊戲,邁加 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,雖免感染	無	健保給付可使用重複使用 型的電極,但如與到高層 染風險的病患。或其他克 高風險威弥樂的物位 高,可用拋棄式的電極
43	2188047905	TKY031653W01	LIGHTWAVE ABLATOR	"康美" 萊特威電燒探頭	衛部醫器輸字 第031653號	LINVATEC	EA	15,600	本產品用於關節鏡手 術導電液體環境中的 電燒切除和電凝,本 產品中部分有抽吸功 能,具抽吸沖洗液 體的能力。	在例如局、踝、腕 、肘、膝和髋等各種	本產品為單次性使用 的專用設備。請勿茧 新聚菌。清潔和再消 毒可能會導致設備損 壞。	無	無健保品項
44	2188048105	FBZ018914001	"Synthes" LCP plate 2.0:2.7mm	"信迪思" 鎖定加壓骨板 2.0:2.7mm	衡署醫器輸字第 018914號	SYNTHES	SET	45,000	鎖定加壓骨阪	掌骨與趾骨骨折	植人物變形失效肇因於植人物變擇錯誤或內固定過度負荷	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 縮合運緩輸因於血液循環 系統障礙 植入物而引起的疼痛 過敏反應肇因於無法適應 植入物材質	1.本產品具有鎖定加壓功 能有效提升骨折固定成功 2.材質為鈦合金生物相容 性高. 3.本鋼板為人體解剖預塑 形可有效降低手編時間.
45	2188048107	FBZ019735001	"Synthes" LCP Clavicle Hook Plate/Clavicle Hook Plates 3.5	"信迪思"鎖定加壓鎖骨鉤 骨板植人物/3.5mm鎖骨鉤 桿骨板	衡署醫器輸字第 019735號	SYNTHES	SET	46,800	鎖定加壓骨版,側面附有鉤 狀、可使脫位鎖骨壓回原位	外側鎖骨鉤削傷 隔鎖關節脫落	建議在患者接受MR 掃描 時,仔細監控其對溫度及 /或疼痛的壓知	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 審合終障礙 植人物而引起的疼痛 遠較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
46	2188048110	FBZ019220002	"Synthes" LCP Olecranon 3.5	"信迪思" 鷹嘴鎖定加壓骨 板 3.5mm	衛署醫器輸字第 019220號	SYNTHES	EA	67,200	鈦合金材質,互鎖定螺釘, 成角穩定,有效固定骨折	近端尺骨骨折	勿重複使用植入物,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								T	T	T	1	114.09.15
項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療 效比較
47	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	衡署醫器輸字第 019793號	SYNTHES	SET	67,600	利用AO勞板技術所設計 出的固定角度概念。 固定角度概念提供勞質疏 繫或粉碎行勞折很好的優 勢	侧面脛骨平台之片狀骨折 側面月狀骨折合併凹陷 中間凹陷骨折 内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 能丧失	植人物變形失效輩因於植 人物選擇錯誤或內固定過 度負荷 癒合堰緩肇因於血液循環 系統障礙 系統障礙 植域反應肇因於無法適應 植人物材質	
48	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	衡署醫器輸字第 019220號	SYNTHES	EA	65,000	鈦合金材質,互鎖定螺釘, 成角穩定,有效固定骨折	遠端肱骨骨折	勿重複使用植入物,小心改 變植人物的表層可能使功 能喪失		材質不同,互鎖式螺釘
49	2188048114	FBZ021824001	"Synthes"LCP Proximal Radius Plates 2.4	"信迪思" 鎖定加壓近端橈 骨骨板 2.4mm	衡署醫器輸字第 021824號	SYNTHES	EA	54,600	鈦合金材質,互鎖定螺釘, 成角穩定,有效固定骨折	遠端橈骨骨折	勿重複使用植人物,小心改 變植人物的表層可能使功 能喪失		材質不同,互鎖式螺釘
50	2188048115	FBZ019261001	"Synthes" LCP DHS plate 25:38mm	"信迪思" 髖螺釘鎖定加壓 骨板 25:38mm	衛署醫器輸字第 019261號	SYNTHES	EA	47,500	鈦合金材質,互鎖定螺釘, 成角穩定,有效固定骨折	遠端股骨骨折	勿重複使用植人物,小心改 變植人物的表層可能使功 能喪失	植入失敗可能導致骨不連, 血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
51	2188048116	FBZ020428001	"Synthes" DHS blade (配合LCP DHS plate使用)	"信迪思" 髖骨用螺旋片 (配合LCP DHS plate使用)	衛署醫器輸字第 020428號	SYNTHES	EA	24,500	鈦合金材質,互鎖定螺釘, 成角穩定,有效固定骨折	遠端股骨骨折	勿重複使用植人物,小心改 變植人物的表層可能使功 能喪失	植入失敗可能導致骨不連, 血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
52	2188048117	FBZ023616001	"SYNTHES" LCP Tibia Plates System (2.7/3.5mm )	"信迪思"鎖定加壓脛骨骨 板系統 (2.7/3.5mm)	衛署醫器輸字第 023616號	"SYNTHES	EA	75,000	鈦合金材質,互鎖定螺釘, 成角穩定,有效固定骨折	遠端股骨骨折	勿重複使用植入物,小心改 變植人物的表層可能使功 能喪失		材質不同,互鎖式螺釘
53	2188048118	FBZ024052001	"Synthes" LCP Distal Ulna Plates 2.0mm	"信迪思"鎖定加壓遠端尺 骨骨板 2.0mm	衡署醫器輸字第 024052號	SYNTHES	EA	57,600	骨板遠端有兩個小勾,可以 勾住 遠端小骨折塊,以達固定加 壓效果	適用於遠端尺骨骨折,小骨折塊	正確選擇植人物,正確的操作流程,避免造成威染	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
54	2188048119	FBZ022269001	"Synthes" Locking Pelvic Bone Plate	"信迪思" 骨盤用骨板系統	衡署醫器輸字第 022269號	SYNTHES	EA	80,000	鈦合金材質,互鎖定螺釘, 成角穩定,有效固定骨折	骨盆骨折	勿重複使用植人物,小心改 變植人物的表層可能使功 能喪失	植入失敗可能導致骨不連, 血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
55	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	勿重複使用植入物,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
56	2188048121	FBZ026602001	"SYNTHES" LCP Hook Plate System	"信迪思"鎖定加壓鉤狀骨 板系統	衛部醫器輸字第 026602號	SYNTHES	SET	52,000	鈦合金材質,互鎖定螺釘, 成角穩定,有效固定骨折	遠端股骨骨折	勿重複使用植入物,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
57	2188048124	FBZ026866001	"SYNTHES" VA LCP Elbow Plates System-LCP Plate	"信迪思" 多角度鎖定加壓 臂肘骨骨板系統/鎖定加 壓骨板	衛部醫器輸字第 026866號	SYNTHES	SET	69,120	鈦合金材質 互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定骨折	遠端肱骨骨折	勿重複使用植人物,小心改 變植人物的表層可能使功 能喪失		材質不同,互鎖式螺釘
58	2188048128	FBZ029721001	"Synthes" VA-LCP Proximal Tibial Plate	"信迪思" 多角度鎖定加壓 脛骨近端骨板 3.5mm	衛部醫器輸字第 029721號	SYNTHES	SET	94,990	包含低彎曲度及高彎曲度 的骨板,以涵蓋廣泛的脛骨 形狀。可涵蓋脛骨平台和伴 隨幹詬端及伴隨骨幹的骨 折	用於繼端劈裂,塌陷或劈裂 伴隨 塌陷之骨折,雙踝或純幹詬 端骨 折,伴隨幹詬端或骨幹之骨 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 ・繋脱	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 隨幹詬端及伴臟骨幹的骨 折
59	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		材質不同,互鎖式螺釘
60	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	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	衡部醫器輸字第 029214號	SYNTHES	SET	87,000	鈦合金材質,互鎖定螺釘, 成角穩定,有效固定骨折	遠端脛骨骨折	勿重複使用植入物,小心改 變植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
62	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	勿重複使用植入物,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	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	衡部醫器輸字第 029214號	SYNTHES	SET	91,000	遠端踝關節骨折	內外側遠端脛骨骨折,遠端 腓骨骨折	選擇適當的骨板	400	鎖定螺釘孔在骨折處可達 到更穩定的固定效果
64	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	衡署醫器輸字第 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	適用於關節內外適端橈骨骨折	正確選擇植人物,正確的操 作流程,避免造成感染	依病人情況可能造成感染 , 鬆脫	多角度鎖定釘可依照不同 骨折型態改變鎖定角度,釘 子可變角度15度
65	2188048144	FBZ022596002	"Synthes" VA Locking screw 2.4mm	"信迪思" 多角度鎖定骨螺 釘 2.4mm	衡署醫器輸字第 022596號	SYNTHES	EA	3,240	多角度鎖定加壓骨釘,允許 所有方向達15度	適用於關節內。關節外遠端 檢骨骨折,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
66	2188048146	FBZ024782001	"Synthes" LCP Distal Fibula plates	"信迪思"鎖定加壓遠端腓 骨骨板	衡署醫器輸字第 024782號	SYNTHES	SET	61,200	鈦合金材質,互鎖定螺釘, 成角穩定,有效固定骨折	遠端腓骨骨折	勿重複使用植人物,小心改 變植人物的表層可能使功 能喪失		材質不同,互鎖式螺釘
67	2188048149	FBZ023405001	"Synthes" LCP Clavicle Plate 3.5mm	"信迪思" 鎖定加壓鎖骨骨 板系統 3.5mm	衡署醫器輪字第 023405號	SYNTHES	SET	65,000	解剖型扭曲設計,符合人體工學,具有成角度及固定的片段	鎖骨股幹骨折,鎖骨癒合不良, 銀骨骨不癒合	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	解剖型扭曲設計,符合人體 工學 ,具有成角度及固定的片段

	, ,		•		西灰日東介								114.09.15
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
68	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	衡部醫器輸字第 029705號	SYNTHES	SET	82,800	鈦合金材質,互鎖定螺釘, 成角穩定,有效固定骨折	跟骨骨折	勿重複使用植入物,小心改 變植人物的表層可能使功 能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
69	2188048157	FBZ032699001	"Synthes" Femoral Neck System-(SET)	"信迪思"股骨頸系統-(組)	術部賢習輸字第 032699號	SYNTHES	SET	78,000	股骨頭系統是專用產品 Bolt用於固定股骨頭附近 起具有以下等份數。提 供角度極速性螺栓和 ARScrew—起源動加速角度 ,動態設計。螺栓和 ARScrew—起源動加速 減少側向突出 防轉螺線ARScrew) ·提供旋轉模定性 (ARScrewRobatz间的遊 與設計) - 即使 在股骨小頭中也可以放置 惟人物	股質類骨折	不可重複使用、適用於骨 質優良朝患	傷口疼痛	穩定度更高,失敗率降低 ,傷口小,手術時間快效 率高
70	2188048159	FBZ031154001	Synthes Variable Angle Locking Hand System- Plates 1.5	"信迪思" 多角度鎖定加壓 手骨系統-1.5骨板	衛部醫器輸字 第031154號	SYNTHES	SET	77,000	為暫時性固定、矯正 或穩定骨骼的最先進 醫療器材		不可重複使用或臨床 再處理程序	血管疾病導致癒合延 遲、植入物誘發的疼 痛	目前健保尚未有類似 品項,健保僅用鋼針 固定
71	2188048201	FBZ029081001	"Biomet" DVR Crosslock Distal Radius Plating System/DVR Crosslock Plate	"邦美"遠端饒骨交叉互鎮 式骨板系統/遠端饒骨骨 板	衡署醫營輸字第 029081號	BIOMET	EA	65,000	上關節面多向投射角度可 以讓螺釘蹬開腳節面且固 定多個貨機。 定多個貨機。 定多個貨機。 定多可提供無比實質。 即的 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	複雜性或單純性蟾瑞統骨質折	應 總照 醫師醫屬使用,避 免在骨折未虧合前 在沒有 任何輔助下課裝置接受最 高承載		1.此自教學材材質為生物 相容性政部的強化陽極處 理數合金勞板的穩定性變 強 2.健保骨材不具互健慢制 產產品可以提供更強的固 定效果 為解例型骨板設計,減少手 術時間
72	2188048203	FBZ019220003	"Synthes" LCP Distal Radius Plate 2.4	"信迪思" 橈骨下端鎖定加 壓骨板 2.4mm	衛署醫器輸字第 019220號	SYNTHES	SET	50,000	鈦合金材質,互鎖定螺釘, 成角穩定,有效固定骨折	遠端股骨骨折	勿重複使用植入物,小心改 變植入物的表層可能使功 能喪失		材質不同,互鎖式螺釘
73	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	衡部醫器輸字第 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
74	2188048205	FBZ019220005	"Synthes" LCP PHILOS 3.5	"信迪思" 肱骨中端内側鎖 定加壓骨板 3.5mm	衛署醫器輸字第 019220號	SYNTHES	EA	66,000	鈦合金材質,互鎖定螺釘, 成角穩定,有效固定骨折	近端肱骨骨折	勿重複使用植入物,小心改 變植入物的表層可能使功 能喪失		材質不同,互鎖式螺釘
75	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 胺骨骨板系統/高式互鎖 式骨板	衡部醫器輸字第 029909號	BIOMET	EA	68,000		●複雜性或單純性近端點 骨骨折●肠碎性骨折●骨 質驗乏或骨質維點性質的 份析●病理性學 合併骨質減失●輕性關 節、不縮合、縮合不正及 远纖縮合射	1.請勿修巡裝置或改變其 外型。可能導致機需所承受 的壓力變大導或裝置故障 5.以此機轉為事時性用給 過給計劃部骨縮恢復正常的 決定是否移終他體 3.應遵照體部醫職使用、最 处在背折來屬心前在沒有 任何輔助下讓裝置接受最 高承載	个民反應 2:骨折手術過程中可能發 生對神經血管軟組織等傷 害 3:手術後傷口癒合不佳或 師為以及植具物際股與母	上批自費資材材質為生物 相容性效高的強化陽極處 類 企业能分解存的產定性增 之並保房材不具互鎖機制。 本產品可以提供更強的固 定效果 3.豬兩型骨板設計,減少手 衡時間
76	2188049008	FBZ020077002	AR-1588RT "Arthrex" Tight-Rope Syndesmosis Repair System/ACL/PCL/ABS Tightrope	AR-1588RT"艾思端斯"秦 若普肌腱固定襞吊鈿/十 字朝帶懸吊鈕	衛署醫器輸字第 020077號	ARTHREX	EA	26,250	1.產品維線材質為 FiberWire材質較為種因。 2.可減少使用其他等子型下 尿活動增加滿度度。 系統作方便減少手術時 間。	含骨板合併,配合骨折支 撐帶和石膏使用。 本產品可用於修復跟隨肌 腱韧帶的破損,提供軟組	患處都須被保護。術後患者需依醫囑嚴格執行並保 護傷處和本裝置,避免不 良應力加壓在本裝置上。 4.手術前的作業過程,包 含外科技術的知識和適當		健保品項無法使朝帶有效 的旋轉及伸爬 且活動會有所限制,固定 效果差
77	2188049009	FBZ020077003	"Arthrex" Tight-Rope Syndesmosis Repair System-AC Tightrope	"艾思瑞斯"泰若普肌腱因 定聽吊鈕-肩鎖關節聽吊 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朝 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	外固定和長髓金釘包含骨 板合併配合骨折支稱帶和 石膏使用。 本產品可用 於修復跟隨肌腱韌帶破損, 提供軟組織的固定生長,如	無線四級之事。 上本產品十一里。複數質 用, 之會配合計學的學術 是一個的一個 是一個 是一個 是一個 是一個 是一個 是一個 是一個 是	1.深層或表面的感染。 2.對植、物的材料-蜡敏或 有其他的反應。	健保需要二次手術拔除且 傷口較大

							I						114.09.15
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
78	2188049010	FBZ020077002	AR-1588TN "Arthrex"Tight- RopeSyndesmosis RepairSystem/ACL/PCL/ ABS Tightrope	AR-1588TN "艾思瑞斯" 秦 若普肌腱固定懸吊鈕/十 字朝帶懸吊鈕	衡署醫營輸子第 020077號	ARTHREX	SET	30,750	1.產品鏈線材質為 FiberWire材電較為穩固。 之可減少使用從紅子固 定,讓賴患術按可盡早下 採活動增加滿麼度 3.維作方便減少手術時 問。	本產品是用於約勒帶間節節 在所附前數級對端和處多的 法用可與外因此,此為到 法用可與外因此,此為到 也會複和石膏使用, 整劃物面定 使用, 數則的固定生長, 如則則因定生長, 如則 如則 如則 如則 如則 如則 如則 如則 如 如 則 如 則 如 則 如 此 此 數 數 如 則 如 此 此 數 如 的 。 世 。 也 。 數 如 的 或 此 此 此 。 也 。 也 。 的 。 也 。 的 。 也 。 的 。 也 。 。 也 。 。 。 。 如 。 如 。 此 。 。 此 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。	3.手術後至完全癒合前, 患處都須被保護。術後患 者需依醫囑嚴格執行並保 該傷處和本裝置,避免 克應力加壓在本裝置上。 4.手術前的作業過程,包 含外科技術的知識和適當	1.深層或表面的感染。 2.對植人物的材料過敏或 有其它的反應。	健保品項無法使韌帶有效 的旋轉及申睽 且活動會有所限制,固定 效果差
79	2188049011	FBZ024051001	"Arthrex" Mini Tight- Rope Repair System	"艾思瑞斯" 迷你泰若普肌 腱固定懸吊鈕	衡署醫器輸子第 024051號	ARTHREX	EA	45,500	1. 產品縫線材質為 FiberWire材電較為穩固。 之可減少使用能針子固 定,讓與患術後可變早下 疾活動增加減少手術等 同。	本產品是用於勢動帶固節 在所附屬破裂等當和關 當的小勞片段,此處多無統 也可與外頭上配色對所 的一般不可與外面上配合對所 會帶和石膏與不配合對所 本產。提供固定,用於內 用。 用 則 用 則 則 則 則 則 則 則 則 則 則 則 則 則 則 則	植人物都須被保護。術後 患者需依醫囑嚴格執行並 保護傷處和植人物。 3.植人物的限制與使用的 詳細說明須詳盡告知病 人。	1.深層或表面的底染。 2.對值人物的材料過敏或 其他反應。	1. 保留拇指的部份活動範 團' 2. 不需二次手術移除植人 物',或少手術造成的組織 级绩。 3. 微動固定,降低斷釘、 3. 微動固定,降低斷釘、 除後。
80	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 縫合錨釘	衡署醫器輸字第 020149號	ARTHREX	EA	26,875	適用於各種運動醫學傷害 之制帶修補。如用於 Bankart、SLAP、Rotator cuff repair等。	本產品是用於納組織固定 雖合至骨頭上之固定物。 此產品週用靜 踝、膝、 手、腕、肘、畸、觀。	1.手術後至完全經過。 能過去 植人物高深熱學經過。 在 1. 一 1.	1.深層或表面的脈染。 2.對外物反應。 2.對外物反應。 3.僅生物可吸收材質PLA 對質PLA)是有能合有過 較反應。發生此反應有時 較反應。發生此反應有時 較反應。發生此反應有時 必須取出租人物。 (4)僅針金屬材質:同關節 股位戶名數位, (5)脅盆:過度隨正可能導 短暫點或永久性下必採填 (6)對金、萬一編釘惟人 物 高要剪除或更換。	2.不需二次手術移除植人 物,減少手術造成的組織 破壞。
81	2188049032	FBZ020077002	"Arthrex" Tight-Rope Syndesmosis Repair System/ACL/PCL/ABS Tightrope	"艾思瑞斯" 泰若普肌腱固 定懸吊鈕/十字朝帶懸吊 鈕	衡署醫器輸字第 020077號	ARTHREX	EA	35,000	不同材質的金屬鈕可以選擇用來搭配值人物使用。 本產品為欽金屬。 縫線:縫線材質為超高分 子量聚乙烯( UHIMWPE)、聚酯纖維 及矽氣樹脂聚合物塗層,	本產品可用於修復跟隨肌 腱韌帶的破損,提供軟組		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。	健保品項無法使朝帶有效 的旋轉及伸輕 且活動會有所限制,固定 效果差
82	2188049071	FBZ034414001	"Parcus" Synd-EZ Syndesmosis Repair Kit	"帕可適" 靭帶聯合關節修 補工具	衡部醫器輸字第 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	的育/加修復輔助工具不包 含螺釘,以及作用外固定和	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 照質量		無
83	2188262031	FBZ001396001	"UNITED" U2 TOTAL KNEE SYSTEM:XPE TIBIAL INSERT- GENERAL FLEXION KNEE	"聯合" 康滕人工滕陽節: 高耐磨聚之熱經齊關節面 複整-適用一般曲度	衡署醫器製字第 001396號	UNITED	EA	56,000	XPE材料係建構於高文聯 度聚乙烯材料上的技術, 提高聚乙烯材料)子種間 的交聯(cross-link)程度。	適用於人工縣關節實換手 術,經質換本部品後可減 輕或解除關節疫補。	需注意转人的選擇及可靠揮 安全的手術/輸幣。所與人之 中齡,一般於次。可使用之 中齡,一般於次。可使用 類點之實質於動計整計 前點等等而定。是否以手 所數等等而定。是否以手 指揮有成熟之實格 行置換手術。	位人不富。 有人不富。 有人不富。 有人不富。 有人不富。 有人不富。 有人不富。 有人不富。 有人不富。 有人不富。 有人不富。 有人不是, 有人不是, 在一个是一个是一个是一个是一个是一个是一个是一个是一个是一个是一个是一个是一个是一	表現的恢復與使用原籍有 材料製作的速品雷河。 然而在長期使用下,使用 XPE材料之元件具有強大 的抗毛化效果,除具有更 優異的抗滯耗表現外,更 優異的抗滯耗表現外,更 反元件職態的風險。因此 可是明期維持功能性表 現。此外、XPE材料較高 足。 也降低元件 因發勞耗損傷症據或 包養分生期傷傷症。
84	2188262033	FBZ000663001	"UNITED" UKNEE TOTAL KNEE SYSTEM:XPE PATELLA	"聯合"康滕人工膝關節: 高耐磨聚乙烯腾骨植人物	衡署醫器製字第 000663號	UNITED	EA	40,375	延長4倍以上。可降低因	1.風濕性關節炎。 2.外傷後的關節炎,或退 化性關節炎患者。 3.截骨術失敗、半關節成 形術。	照顧及指示病人應注意事 項是非常重要的。須依個	位、半脫位、轉動、腿的 長度變長或變短。脛骨、 股骨或臢骨的骨折:手術中 的骨折和再次手術、先天 性畸形或已有嚴重骨質疏	聚乙烯墊片,仍有磨損之 機會,材質由高交聯超高 分子量聚乙烯製成,使用 年限可延長4倍以上。可 降低因磨耗導致的再置換 率,除降低再次置換的整 療成本外,整體經濟效益

_			T	T			ı		1	1	T	1	114.09.15
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
85	2188262037	FBZ005480002	"United" U2 Total Knee System-E-XPE Tibial Insert-HIGH FLEXION KNEE	"聯合"康滕人工滕陽節- 抗氧化高耐磨聚乙烯脛骨 關節面褐墊-適用高彎曲 度	術部醫器製字第 005489號	UNITED	EA	81,600	EXPE材料係建構於高交 轉度聚乙烯材料上的核 高,將維他亞紅雅進人 明基材之中成型:並變過 的可數 的方式,提高器乙烯材料 分子變間的文章版(comma zu)照射 的方式,是高器乙烯材料 分子變間的文章版(cossa) 由於維化命戶的特性, 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	風濕性關節炎 外傷後的關節炎 ,被退化 性關節炎患者。 截骨術、半關節置換手術 失敗或是先前有置換過人 工膝關節之病患。	1.術後移動病人器小心。	同使用傳統機整之企全人區 聯開節宣換手術可能的副 作用: 個人不當。 他人物或而引起觀的 信息。 一個人不會的數學而引起觀的 便多。 一個人不能的一個人不 便多數數學所不可能觀的 股對身折和或關係的學術不讓一有一個 一個人不 一個人不 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	料內的自由基,雖免材料 氧化,且在惟人麵內後仍 基件鎖消除於體內環境中 產生的自由基。 由於建構於高交聯度聚乙 機材料上的技術,並透過 伽瑪科排線gamma ray照射 的方式,提高聚乙烯材料 分子鏈期的交擊(cross-link)
86	2188908038	FBZ036505001	"DePuy Synthes" VBS VERTEBRAL BODY STENTING SYSTEM	"帝富信迪思" 威比士惟體	衛部醫器輸字 第036505號	DEPUY	EA	135,000	VBS系統旨在減少疼痛的 椎體壓迫性骨折和成在 脊柱的飛擊骨中形成空隙 ,以治療介於TS-LS範圍 的骨骼發展成熟患者。預 期搭配合法上市含 PMMA1的骨水泥,適用 於惟體成形術或後凸成形 衛程序。	1.疼痛性的脊椎壓迫性骨折(無椎體後壁骨折, Genant'等二、三度骨折) 2.治療椎體内的触骨性病 比合併病理性骨折(無椎 體後壁之侵蝕,且必須右 Tomita typel)	經驗之合格專業醫療照護 人員使用,例如:外科醫 師、醫師、手術室人員以	可能引起不良反應血壓驟 降。血栓性靜脈炎、出血 和血糖、心律失常、異位 骨化、發熱、血尿、排尿 因難、局部呼經病變、排 炎、肺部越染、氣胸。	板, 骨水泥不易外洩、傷 口小、流血少、恢復快、
87	2188908301	FBZ021080001	Stryker Leibinger VariAx Distal Radius Locking Plate System-Plate	"史賽克 雷賓格爾" 遠端饒	衡署醫器輸字第 021080號	STRYKER	EA	52,000	適用骨折治療及適端橈骨重建。	適用骨折治療及遠端橈骨重建。	適用骨折治療及遠端橈骨重建。	1.植人物變形失效罐因於 植人物選 擇錯誤或內固定過度負 荷。 2.過數反應罐因於無法邁 態植人物 材質。 3.縮合運網罐因於血液循 環系疏障 罐。 4.植人物而引起的疼痛。	此系列產品皆為自費,尚無健保給付產品可比較。
88	2188908302	FBZ019512001	"Stryker Leibinger" Hand Plating System	"史賽克 雷賓格爾" 手部 骨板系統	衡署醫營輸字第 019512號	STRYKER	EA	46,500	離、せがは日かかなる子	Stryker手部骨板系統的預定用途在於為手部及腕部的小骨施行內部固定手	以外年間部必須及民間運動 並、接受協定。 排程。 建設。 建設。 建設。 建設。 是工程 等的。 建設。 是工程 等的。 是工程 等的。 是工程 等的。 是工程 等的。 等的。 等的。 等的。 等的。 等。 等的。 等的。		一體成型的設計,無須傷 外使用工具、減小手術皆 口,減少失血。多種民子 衛性人對之尺寸。因無端 使用工具做为之尺寸。因無端 处工具反覆消毒或未確實清 洗後而造成的脈染。
89	2188908402	FBZ022283001	NCB-PP "ZIMMER" NCB Polyaxial Locking Plate System—Locking Plate	NCB-PP "捷邁" 恩希比多 軸性螺釘固定股骨骨板組 一互銷骨板	衡署醫營輸子第 022283號	ZIMMER	EA	89,000		折,骨質缺乏部位的骨折或 是不癒合與癒合不正的骨 折	應連照醫師醫屬使用,避 免在骨折未報合前,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, 對金屬產生級贩或有其他 不良反應 2.對計手調機程中可能發 生對神經血管軟組織等傷 等。 3.手術後期上猶合不佳故 就來以及植人物報說與為 對抗義繼心 6.等 份養能可能。	與實施的接觸,越史皿液供 應不良的風險 4:可使用微創方式進行手 海
90	2188909268	FBZ005692008	"Megaspine" Spinal Stabilization System- Animate Cannulated Screw/MIS	"兆峰" 脊椎固定系统-雅 尼曼中空螺釘/微制	衡部醫器製字第 005692號	MEGASPINE	EA	26,875	尺寸多且齊全顯得性較多 可配合各種體型使用,設 前符合人體工學,系統 確 一種小學低體內異物感,器 機構作簡易可或少手術時 同有效降低風檢	例有性/A脱 / 外侧如 骨折或脱臼)、脊椎狭窄	沒有固體生物所支援物而 無限期的支撐脊椎,否則可 能會產生各種缺陷,包括骨	與其他類似著推固定系統 所遭遇的及可能需要額外 手術的情况是相同的 點數應或破裂由於零年 並另一個 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	無健保品項可比較。
91	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	衡部醫器製字第 005692號	MEGASPINE	EA	12,740	特殊說計微削預幣骨桿、 搜高手術精確性並縮小化 傷口,減少病患失血與恢 復時間。	背痛是因椎間盤引起)、 一級脊椎滑脱,外傷(如 骨短型股口)、脊椎体容	無限期的支撐脊椎,否則可能會產生各種缺陷,包括骨	屬碎片的腐蝕所造成的敏感,神經缺陷,融合部位生	無健保品項可比較。

	Mr.LL/Debt	H ver/Nyter	*****	448	Ar make was a la	peter Dide	180 AL	in the Amer	nie in datale.	No. mar	Na. who water-out	Wit /he last	114.09.15 與健保給付品項之療
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	效比較
92	2188909303	FBZ004676005	ReBom Essence Nova Spinal Fixation System	"瑞寶德" 諾瓦勞椎固定系統-勞稚做用系統內固定 統-勞雅微削系統內固定 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 桿組合而成,以提供脊椎 融合手術後,骨融合前暫 時的因定裝置 環實化的長度反子。詳細 有子術的長度反子。詳細 克 系統,請參考技術手冊。	骼、且患者有急性或慢性 之症狀,提供固定及穩定 效果。 1.椎體骨折與腫瘤切除後 之固定 2.脊柱側彎與前彎	1.植人墨畲的尺寸,外型 及器的尾部可能影響所 使用。 一种。 一种。 一种。 一种。 一种。 一种。 一种。 一种。 一种。 一种	1.神經受損 2.全藥過數交對異物過敏 3.不融合或延遲融合 4.肾密度降低	一體成型的說計,無須另 外使用工具,減小手術傷 口,減少生血。多種尺寸 個有性人物工厂寸。因無需 使用工具成微的過點減少 工具反覆的海路或 洗後而直來的威染。
93	2188909304	FBZ004676006	ReBorn Essence Nova Spinal Fixation System	"瑞寶億" 諾瓦脊椎固定系 統-脊椎微削系統(內固定 三節(SX6+RX2))	衛署醫器製字第 004676號	REBORN	SET	132,000		骼、且患者有急性或慢性 之症狀,提供固定及穩定 效果。 1.椎體骨折與腫瘤切除後 之固定 2.脊柱側彎與前彎	L值人描言的形式。 从人性不同的形式。 从人性不同的形式。 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	1.神經受損 2.金票機成對異物基敏 3.不融合改是應融合 4.骨密度降低	一體成型的設計,無須另 外使用工具,減小手術情 四減少年值 理擇可提供數賣宜患者字 使用工具被常舶逓減減少 工具反覆消毒或未確實清 洗後而造液的感染。
94	2188909326	FBZ003457007	Trend Spinal Fixation System-STEP Series-One level (Multi Axial Screw*4+Cable Rod- Short*2+Lock Block*4)	先鋒脊椎固定系統-天梯 系列二節(連結桿-短節)	衛署醫器製字 第003457號	TREND	EA	100,000	1.非融合性質。維持、保持、企業的性質。 1.可能與使用的大震性性。 對性原列的大震性性。 對性原列的大震性性的 動態度。 動態度。 一個的大震性性的 動態度。 一個的大震性性的 一個的大震性性的 一個的大震性性的 一個的大震性性的 一個的大震性性的 一個的大震性的 一個的一般的 一個的一個的 一個的一個的 一個的一個的 一個的一個的 一個的一個的一個的 一個的一個的 一個的一個的一個的一個的 一個的一個的一個的一個的一個的一個的一個的一個的一個的一個的一個的一個的一個的一	本產品是為固定及穩定旁椎椎段。協助提供脊椎融合的輔助固速用壓床症狀為:1.退化等椎滑散(第1.退入)。2.壓迫性骨折3.脊椎病變呈不穩定性	本產品是由多種形狀 和尺寸的資椎固定 桿、骨釘、和鐵定電 桿、網球 經過數 經過數 一項 與個數 一項 與個數 與個數 與個數 與個數 與個 與個 與 與 與 與 與 與 與 與 與	對人物、殘創、廢蝕 性產品(發生在破口或的 產生與物。與一般任的 產生與物。 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	係針對傷口小且無須 破壞太多椎板由內向 外方向施打固定。短 刻亦即可完成極式, 個 可以 可以 可 可 可 可 可 可 可 可 可 可 可 可 可 可 可 可
95	2188909341	FBZ004051011	"Paonan" Armstrong Posterier Spinal Fixation System - Multiaxial MISS Bone Cement Screw	"寶楠" 阿姆斯壯勞雜後路 固定系統-萬向微創骨水 泥釘	集署醫商製字第 004051號	PAONAN	EA	35,200	優於傳統脊椎固定手術, 減少組織破壞,可減少疼 痛、失血量、感染率且恢 復乾快。	據個案的不同而量身訂 做。 本產品是為固定及穩定脊 椎椎段,協助提供胸椎、 腰椎、或薦椎融合的輔助 固定器材。	與患應當清楚丁解金屬植 人物不如正常、健康的身份 將導致性人物等曲、設置 活動,就是 完成 一般強計、如果 一般強計、如果 一般強計、對 完成 一般 完成 一般 完成 一般 完成 一般 完成 一般 完成 一般 完成 一般 完成 一般 完成 一般 完成 一般 完成 一般 完成 一般 完成 一般 完成 一般 一般 一般 一般 一般 一般 一般 一般 一般 一般 一般 一般 一般	或延遲鬆脫。 2.因手術創傷造成神經受 損。	上傷口小、縮合時間短, 不必久処朝床。 2以愈削手術方式,減少 組織破壞。
96	2188909342	FBZ004051012	"Paonan" Armstrong Posterier Spinal Fixation System - Curve Smooth Short Rod 40-100mm	"寶楠"阿姆斯壯勞椎後路 固定系統·彎型平滑桿(短 節)(微創用)	衡署醫器製字第 004051號	PAONAN	EA	15,900	優於傳統脊椎固定手術, 減少組織破壞,可減少移 痛、失血量、感染率且恢 復乾快。	本產品是由多種形狀和尺 寸的資權經過程。勞到一 和設定螺線組成人 如明件 可被人 如明件 可被人 不可而量 是 的 可 使國 不 是 是 的 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是	病患應當清楚丁解金屬負 人物不知正常,健康的負 為海麥茲比人物等出,健康的負 將導致起人物增出,變 影響致起人物學出,致因 系建設或心器失失之常,改置 致無法能力重量交掉變爭 受較大國險。	損。	1.傷口小、癒合時間短, 不必欠息朝床。 2.以微側手術方式、減少 組織破壞。
97	2188909343	FBZ004051013	"Paonan" Armstrong Posterier Spinal Fixation System - Curve Smooth Long Rod 110-500mm	"寶精"阿姆斯壯麥稚後路 固定系統·彎型平滑桿(長節)(微創用)	集署醫器製字第 004051號	PAONAN	EA	23,800		本產品是由多種形狀和尺 寸的資權的基礎。如何其 地質性系統的 可嵌入系統體。並可訂 做了數位系統體。並可訂 做了數位系統是為的固定及機 使國家的不同的固定及機 使國家的不同的固定及機 使國家的不同的關定。 發作權便。或機權融合的 國用臨床能狀為 : 退 II、III 發作權便。 (第 P II、III 發作權便。 可數性 發行權便。 可數性 發行所 可能 可能 以一 或 或 或 或 或 或 或 或 或 或 或 或 或	病患應當清楚了解金屬植 人物不如正常,健康的資 絡一般控出,如過度負徵 影子、數學與 等導致他人物傳曲、與 思 別 影子、整體 就 是 等	或延遲鬆脫。 2.因手術創傷造成神經受 損。 3.對植人物之材質過敏。 4.不融合、延遲融合、融 合異常。	1.傷口小、癒合時間短, 不必久息朝末。 又以愈朝手痛方式,減少 組織破壞。
98	2188909516	FBZ002955001	Trend Spinal Fixation System-K-Rod Series	先鋒脊椎固定系統-凱得 脊椎系列 (二節)	衛署醫器輸字 002955號	TREND	EA	100,000	本產品之植人組件是 以欽合金及聚醚醚酮 製成。絕不可將不讓 調與致金屬配件使用 於相同結構中。欽金 屬。欽台金及/或結- 自合金可以一起使 用。	本產品是為固定及穩 定資權維度。協助提 供胸椎:腹椎:或薦 椎配合的輔助固定器 適用匯床症狀為: 遠化性勞惟滑散第1, 1, 111級) 壓迫性勞折 資權病變更不穩定性			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	114.09.15 與健保給付品項之療 效比較
99	2188909523	FBZ011128001	"Medtronic" CD Horizon Legacy Spinal System – Screw	"美数力" 雷格斯脊椎矯正 系統 - 骨釘組(微創)	衡署醫器輸字第 011128號	MEDTRONIC	EA	20,800	市品用金 "海波力"型細度皮骨管固定系统 是為超度脊管整度、医即径附属 種、變性、或增性融合、的即径附属 種、變性、或增性融合的細胞症 用品數型。 用品數型。 基型的一种。 等型的一种。 等型的一种。 等型的一种。 其一种。 其一种。 其一种。 其一种。 是一种。	固定在以下的適應症:椎 問盤退化症(由病患病史 和放射性照片判定其下背 痛是因椎間盤引起)、脊 椎滑脫症、外傷(如骨折	1. 1	縣、反射功能計劃、興補線、蛛網線 美、或肌肉張力消失。 12.尿液作留、膀胱失控或其他的泌 尿系線失調。 13.結節的生成可能引起神經性失	無
100	2188909534	FBZ005887001	"EVA" Expandable Vertebral Augment System	"昌固" 可擴張椎體強化系統(植人物)	衡部醫器製字第 00387號	EVA	EA	124,000	"昌固"可擴張椎體強化 系統包括框體值人物與其 建立推體內經歷之手術權 開發性,係設計應用於條 續獨死政形術學實,以 緩解或消除骨折強成之疼 額。該位人物材料為醫療 級統合金託6AV ELI),符合ASTM F136之標 準。	本產品適用於惟聽壓迫性 勞折之疼痛治解。可透過 (與用本產品格所。) 一 歐斯特原發推專用骨。 本產品適用範期於推節72 L5.不適用於類惟植人。	其作政则 他包根 人名 中	術後傷口疾痛・手術部位 接痛等不適…	現葡萄性經皮模位手術為 相影像, 經濟學 所為 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個
101	2188909535	FBZ006305001	"Tripod-Fix" Vertebral Body Augmentation System	"勞固立" 可擴張椎體強化 系統	衡部整器製字第 006305號	TRIPOD-FIX	SET	128,000	本產品設計用於推攤擴換 於型衛、以緩解之海除推 體學折進成的疼傷、本產 品植人物由符合180 S832 及ASTM F18之,醫療級款 合金(T-6AI-4V PLI)製 成。	本產品適用於胸膜惟(T2- 15)推關壓迫性旁付之存 循治療,可認為配應 准之脊椎專用常水泥來提 便絕惟離鄉所 本產品應以配合旁水泥使用 本產品應以自惟与根置人 為原則。	●中維中國 中國 中	到機能可外收收燃 , 存稱函數 , 存稱函數 , 有稱函數 , 在 , 在 , 在 , 在 , 在 , 在 , 在 , 在	無
102	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	衡署醫器輸字第 025050號	STRYKER	EA	125,000	1.以微削手術進行傷口 小、消血少,有效的強身 特別能量的為陰切見與終 持起後能有效的維持回昇 可的水體因 2.枚度以,適用於單純質 3.身小解的環境程度低, 5.3身小解的環境程度低, 5.6 的高來量極少, 6.7 小解的 5.7 十 十 5.7 1 5.7 1 5 1 5 1 5 1 5 1 1 5 1 1 5 1 1 5 1	適用於骨質與繁症或輕度 外傷造成之他觀骨計的能 體後在一本基品必須搭配 ,且在X光監視下置數於 ,且在X光監視下置數於 信息,此死歷經手結前於了 。 一起不知監視 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	●操作中時應至化技術可述 本值流流流域的处域完整 市場测慮並然是底层的 市場测慮並然是底层的 本使用视明是有分级 和信息性的。 本值是使用。 表面的。 是面的。 是面面的。 是面面的。 是面的。 是面的。 是面的。 是面面的。 是面面的。 是面面的。 是一面。 是一面。 是一面。 是一面。 是一面。 是一面。 是一面。 是一面。 是一面。 是一面。 是一面。 是一。 是一。 是一。 是一。 是一。 是一。 是一。 是一	發支、血難、出血、竭 酸、血栓、脊椎粉碎器、 肉粉碎、無之性反應、性足形。 上性反應、性型的性質 定性反應、性質 定性反應性 可能性同心解析、暫 可能 可的併發症	目前健保無類奴產品
103	2188909537	FBZ017369002	"Ulrich" Anterior Distraction Device(ADD Plus)	"歐江奇" 椎體前側置換裝置(ADDPLUS)	衡署醫器輸字第 017369號	ULRICH	EA	150,000	是一種可旋轉撐開的金屬 椎間應附有頭形結構供脊 椎固定: 书書書實施頭 椎切除術,可於衝後用開置 發性可止, 化體明開置 發裝置性, 分提供的開對 柱神展機制, 以校正脊椎 剖面並穩固的側脊柱槍骨 穩定融合。	並に核可能问益を除母故 椎體破壞而進行完全或部 分椎體切除術後造成的多 發性不穩定的椎體替代裝	建議患者於衛後使用頭腦直到骨融合完成。	1.若病人對金屬植人物有 過敏可能會引發不正常的 免疫反應。 2.病人若維法於衛後配合 醫護。人員做正確的照護及 複健。將會有產品失效的疑 應。	健保無賴似產品

				F474	<b>智</b> 灰日冥1	9.14.00.74							114.09.15
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
104	2188909586	FBZ026907001	"Medtronic" CD Horizon Solera Sextant Spinal System – Short Rod	"美敦力" 索樂拉脊椎固定 系統短節固定桿配合微 創手術使用)	衡署醫調輸子第 02607號	MEDTROINC	EA	26,500	工具導引在傷口極小下順		增多、懷孕、精神疾病、 骨骼結構因先天的異常嚴	可能在術後長時間中發生、 等组件是單級遊艦點解子 關本人對應如企會服務解產至 場物反應如企會服務解解 起成或自動學全經上骨質 成或自動學全經上學質是 近期輸前發生等性病 便 近期 動物 是 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一	無健保給付品項
105	2188909588	FBZ026908001	"Medtronic" CD Horizon Solera Sextant Spinal System – Screw	"美歌力" 索樂拉脊椎固定 系統-骨釘(配合微創手術 使用)	衡署醫調輸字第 026908號	MEDTROINC	EA	22,000			增多、懷孕、精神疾病、 骨骼結構因先天的異常嚴	零組件提早或延遲鬆脫、 斷裂、對植人物殘屑產生 易物反應造成金屬源發炎 症、異物附著症、腫瘤生	無健保給付品項
106	2188909589	FBZ030108001	"Medtronic" CD HORIZON SOLERA VOYAGER Spinal System - Short Rod	"美歌力" 索樂拉頓航脊椎 固定系统 短節固定桿配 合微創手術使用)	衡:部醫憑輸字第 030108號	MEDTROINC	EA	26,250	本是品合多種形狀及尺寸的傳統 固定性突ustellite,其可可認此 则是於不成數量的可能,可能 可能,可能 可能性,以可能 可能性,以可能 可能性,以可能 可能性,以可能 可能性,以可能 可能性,以可能 可能性,以可能 可能性,以可能 可能性,可能 可能性,可能 可能性 可能 可能性 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	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 報退化造成的背痛)、脊	11.10年11.10元 11.10元 11	第4 元年 2 日本 2 日	無健保給付品項
107	2188909590	FBZ030109001	"Medtronic" CD HORIZON SOLERA VOYAGER Spinal System-Screw	"美敦力" 索樂拉領航脊椎 固定系統,骨釘組(配合 微創手術使用)	衛部警路輸子第 030109號	MEDTROINC	EA	28,250	必確慎選擇正確的組件用於脊椎 结構上。 本產品的植人物組件是由醫療級 欽金屬、欽合金、醫療級結絡- 紹合金製成。本公司不做任何明	本生品場所於及7 - 赤頸 權之固定,作為下列邁應 症的融合輔助退化性權 間盤疾病經病患病史及 放射造影檢查確診為惟問 盤退化造成的背痛)、脊	即放大师并加加大,對對此 共成情態中,對對此 是存在使用的 是存在使用的 是存在使用的 是有不可用的 是有一种的。 是有一种的 是有一种的 是有一	日本大学中国 (1987年) 1987年   1987年	無健保給付品項
108	2188914022	FBZ030102001	"Biomet" JuggerKnot Mini Soft Anchor	"邦美" 傑格迷你縫合端釘	衛部醫器輸字 第030102號	BIOMET	EA	33,000	1、此產品為全難線描訂 ,減少的分骨納損對於骨 期傷害較小,可允許多點 較組織固定。 2、本產品直径僅10mm, 能罕見必計對精細節位力 3、本產品屬於軟性全體 線錯釘,不帶硬質组件。 4、全難線繼訂排列密度 較高,提升總體抗力力。	手和腕關節:尺側或外副 刻帶重是副初帶的終補 對帶重建所有指的PU近端指 問關節)、DIP、遠端指問關 節和MCP(掌指關節的/申 和屈肌腱,丹封韧帶重建。	手術後至完全權合前,植 人物都需強保護,術後患; 有衛係醫囑或復健師師去, 避免對植人物造成過大 發力,對外地成成過大 者或材質販配等需先做數 版性測試後方能惟人。	1. 総合不足 2.植人物態財或移位。 3.建物質能對異物有過敏 反應,手術中或手術後發 生疼痛。	無健保相關品項
109	2188922001	FBZ017775002	"DePuy Spine" Viper System-Short Rod	"帝富脊椎" 微博微創中空 螺絲脊椎固定系統-短固 定桿	衛署醫器輸字第 017775號	DEPUY	EA	8,320	效果。相較於傳統植入方 式手術傷口小,肌肉及組	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。正確處理並放置植人 物。治藥後應評估考量植 人物的拆除。充份配合醫 師衛教指示。	可能會過敏反應、異物 感、相鄰節段短化病變, 手術過程造成神經傷害、 硬膜撕裂	1.恢復期較短 2.維持脊椎正常動力
110	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)	衡署醫器輸字第 017775號	DEPUY	EA	17,160	以微創方式植人並達到與 傳統課種固定相同的手術 效果 相較於傳統植入方 式手術傷口小,肌肉及組 織破坡少,降低手術中失 血量、縮短住院天數,傷 口癒合更快	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。正確處理並放置植人 物。治癒後應評估等量植 人物的折除。充份配合醫 師衛教指示。	可能會過敏反應、異物 原、相鄰節段是佔病變, 香、過程遠成神經傷害、 硬膜撕裂	1.恢復期較短 2.維持脊椎正常動力

													114.09.15
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	道應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療 效比較
111	2188930571	FBZ022381001	"BM" Guardian Inflatable Bone Expander System/Single Catheter	"佰門" 骨撑閉系統/單囊	衡署醫器輸子第 022381號	ВМ	SET	61,250	將氣囊放置於齊椎壓迫性 得折節股。利用加壓器陷立 一個空間,現相信囊養。 一個空間,現相信囊養。 人。主要結處是極輕的 大人。主要結處是極輕的 力。	本產品是用於將勞水泥注 人網狀背質及脊椎壓縮性 勞折的部位。		神帳損傷、血栓蔵染、疼痛等	1. 相較傳統需社上下各層大 節段権人身等所強成的原 傷口,值門等所強成的原 第03.5mm信口,患者等 第03.5mm信口,患者等 2. 氧囊設計可有效幹維體 2. 氧囊設計可有效效維 推體正常高度與生理曲線 3. 相較於推體成形術 (Verderojusy),使用氣線 壓偏時所分配等 原則等分形形之所 等分形形之所 等分形形之所 等分形形之所 等分形形之所 等分形形之所 等人 或而 與 如 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。
112	2188930590	FBZ022346001	"Medtronic" KyphoPak Tray	"美致力" 凱豐球囊椎糖成 形術套組	衛署警器動計字第 022346號	MEDTRONIC	SET	70,000	外來以一個或學學學的學學學學學學學學學學學學學學學學學學學學學學學學學學學學學學學學學	"美致力"凱豐球囊椎 體成形術套組 包含一般 使用於球囊軌動成形術中 的按置。用以治療初次骨 折。	本FTFINA ATANDAMY XFFINA TANDAMY XFFINA TAND	· IDI 或领域等实施的形式 基漏 可能管比遗域反 應或過數性反應 亦。 · 向後擠壓的脊椎體滑頭 於阿可能會對於觸或神經 根壁成階畫。或神經 似對於 · 出血血血腫 XYHEN Xpander Inflation Syrings · 中域傷害,包括會增弱 · 神經傷害,包括會增弱 · 神經傷害,包括會環境 發發或準循 發酵或神經根字刺	無健保給付品項
113	2188930600	FBZ002964004	"Sunmax" Collagen Bone Graft Matrix- 10mm*20mm	"双美" 膠原蛋白骨填料-ø 10mm*20mm	衡署醫商製子第 002964號	SUNMAX	EA	24,590	双美膠原蛋白勞填料是由 100%醛易吸酶原蛋白的液。並 的經歷吸過酶形狀、方 使手術中易於置人齊空整 中。	双美鄰原蛋白骨填料可適 用於填補非固有穩定性負 納結構處之營克健康、尤其 等差額原蛋白增加料應添緩 地域人學製廠蛋白增加料應添緩 來填補四數骨、脊椎、骨 及 因手術或滑點外傷所產生 的骨餘統損。	的糖尿病患者和酒精中毒 者等。 因免疫問題所導致 具題狀豫並的多統性或勞 性疾病。 双美膠原蛋白骨 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 面導致過數的關案。 在植	可能的不良反應包括但框 假於下別反應。未完全體 使相人物即之數數。 会不正、假性驗節形成 動血、医性等極度等 動血、性性性療能 動血、性 、 便 、 一 、 一 、 一 、 一 、 一 、 一 、 一 、 一 、 一	双美膠原蛋白骨填料材質 較好、硬度被軟、方便手 衛中易於實入骨空腔中
114	2188930601	FBZ002964003	"Sunmax" Collagen Bone Graft Matrix-8mm*15mm	"双美" 膠原蛋白骨填料-ø 8mm*15mm	衡署醫器製字第 002964號	SUNMAX	EA	14,249	双美馨原蛋白增填料是由 100%霉原蛋白白成、並 將產品製金酮順形狀、方 便手術中易於置人資空腔 中。	双英膠原蛋白骨填料可適骨填料可適骨 用於填補非固持穩定性對 某一用於填補之骨或腱,尤其含量是有量量的。 公益之事上自母解料應该與用 安康 資權 原及 经国手缩或对解外 傳所產生的骨輪系統則	的糖尿病患者和酒精中毒 者等。 因免疫問題所導致 具題宋蒙冰疗多統性或勞 性疾病。双美繆原蛋白勞 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。過數反應 有可能會發生,己有曾使 用其他含豬繆原蛋白產品 而導致過數的關業。在歷	限於下列反應: 未完全縮 合植、物即全被吸收、接 合不正、假性期節形成處出 血、血栓性靜脈炎、血 栓 四肢長度不等。固定 人物對折以強人種人應。變 形。正如任何脅填補手術	
115	2188930612	FBZ030978001	"Medtronic" ELEVATE Spinal System	"美敬力" 艾樂斐特脊椎系統	衡部緊恐軸子第 030978號	MEDTRONIC	EA	184,800	期裝置,有多種法度及到 結高度,何置入兩個觀聽 位表觀聽在一個一個 或觀問數是一個一個一個 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	DDD)病患。DDD病患的 權納節段也可能问時有1 級等推開稅症( spondylolisthesis)或脊椎 後移滯稅( retrolisthesis)。病患的骨 整必氧已成熟,且已接受 6個月的非手術療法。這 些植、物可由身體後剛別 傳統別期術或做創手術植 人,惟人物須搭配自體移 值勞一起使用。本來更	肥胖、營養不良 及一或酒 精一藥物產用的病患、及 阴、肉素品資不良 不良 及一或神經顯確者,同樣 受者。 原工豐野等,植人物 足寸過小可能限制維則致 (人物移位及一葉配出。 協人物格位及一葉配出。 菌 人物格位及一葉配出。 菌 人物格位及一葉配出。	原染	無

													114.09.15 與健保給付品項之療
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	效比較
116	2188931003	FBZ003123001	"WILTROM" SPINAL FIXATON SYSTEM:Cannulated Pedicle Screw Poly-Axial Reduction	"威創" 脊椎固定系統 微 創脊椎母釘-加長中空多 軸向折斷U型	衡署醫商製字第 003123號	WILTROM	SET	22,000	其材質特性為TiGAAVS製成符合ASTMF126規範。 成符合ASTMF126規範。 多軸向對推問型系列可用 於後路手術。可用於後路 做創手術。	勞豁、且患者有急性或慢 性之症狀、推脫固定及轉 定之效果。椎體勞所與購 付別所會。勞性別 領別所會。勞性別 第一個, 第一個, 第一個 第一個 第一個 第一個 第一個 第一個 第一個 第一個 第一個 第一個	實等知識是否充分。被視為 手術權效成功與否之基本要 素。 本。 本。 本。 本。 本。 一位 一位 一位 一位 一位 一位 一位 一位 一位 一位 一位 一位 一位	可能不良影響: 1出血宜处歷 1出血宜处歷 2. 起版染 3.神經報與之併發症、顯 4. 他人們見之疼痛不過 5. 他人們的世,變形、移 位、斯等決較之。 6. 過度效之皮膚系與 6. 迅度效之更,是 6. 過度效之皮膚清燥或其 9. 未仔細即除惟阳整纯膨緩 图,并接效之皮膚清燥或其 9. 未仔細即除惟阳整纯膨緩 配宜相應 配宜性症 使用 整理 11. 為婚正不良影響。 那外的 手術可能是必要的	本素特材為微創資惟勞融 合手術,因為減少則1與與 人的恢复,減少性院大 大個條位,減少性院大 大個條位於期間費用減 女性院成本與 在衡中線大學 類別應等低大血量 減少傷口之外。在漸後他 夠加速勞惟功能恢復
117	2188931004	FBZ003123002	"WILTROM" SPINAL FIXATON SYSTEM:Rod	"殿創" 脊椎固定系統:微 創連接桿 30-100MM	衡署醫部製字第 003123號	WILTROM	SET	22,000	其材質特性為TiGA4VS製 成符合ASTMF126規範。 多軸向對推問可加利中空 多軸向封循印型系列可用 於後路手術。 可用於後路 做創手術。	本產品適用於成熟發展之 質點、且患者有急性或慢 性之症狀、提供固定及變 定之效果。椎體對折與糖 糖切除後之固定。對柱间 等與前營。季椎潛似(每	此類手術可能是與微技術 行。關係性人物的避擇數 可發復的人性人物的避擇數 實等期態的一個 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	可能不良影響 1.出血或定題 2.販涤 3.神經組織之併發症、麻 無 4. 他人物引起之疼痛不適 或漢物感 5. 他人物感出,變形、移 位、斯敦或結認 位、斯敦或結認 位、斯敦或結認 分配與使或整則 透成例 5. 是 所 5. 是 5. 是 5. 是 5. 是 5. 是 5. 是 5. 是 5. 是	本素特材為微創脊椎骨融 各手術」因為減少則1與與 人的恢復,減少性於天 大幅降化於期間費用減 女性院成本與 工在海中縣上 在海中縣大 在海中縣大 在海中縣大 新 新 大 前
118	2188931005	FBZ003123003	"WILTROM" SPINAL FIXATON SYSTEM:Rod	"威創" 脊椎固定系統:微 創連接桿 110-300mm	衛署醫局製子第 003123號	WILTROM	SET	16,250	其材質特性為TiGA4VS製 成符合ASTMF156規範。 發創的軟體對7加長中空 多軸向計能1型系列可用 於後路手術,亦可用於後路 做創手術。	本產品適用於成熟發展之 勞當、且患者有急性或慢 性之確款,提供固定及穩 定立效果,極度所與 經切除後之固定。發柱間 等與前彎。等極 1、II、II 數數、 集間 報 類 ,等 種 不 穩 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一	本机、外吃用的限度:沒有流 被货用使用。沒有流 被货用使用。沒有 應點或與越菌 在完了,所能手術之名個個別。 本產品年在數表表前的修理 的數 。 有 。	可能不良影響: 1.出血或紅雕 2.返读 2.返读 4. 人物學/國人 2. 一個 2. 一面	本案特材為微創發惟勞融 台手術,因為減少則1與與 人的恢复,減少住院天 大幅時化於期間費 日本在衛中維勢障低失血量, 減少傷口水,在清後維 夠加速脊椎功能恢復。
119	2188931008	FBZ007371001	"EZ MIS" Pedicle Screw Spinal System-7 cm ' 10 cm Poly — axial Cannulated Long and S Long Arm Pedicle Screw	"益脊美" 椎弓螺釘系統-7 公分、10公分多軸向中空 長翼及斜長翼骨釘(微創 手術用)	衛部醫商製字第 007371號	EZ MIS	EA	28,000	本產品為一套用於脊椎手 能之固定系统,具有各種 不同尺寸可選用,以符合 不同患者之需求。	壓迫性骨折。4、脊椎病	使用前務必詳閱原廠之使	可能發生的不良反應。 1、硬容解液凝。2、感 3、植人物的物質。1、硬容解破裂。4、域 裂。4、射植人物的物質。1 創修,通波神吃扭傷。 6、植人物之抗作用,導致骨密度降低。7、中 導致骨密度降低。7、中 排植人物態狀。9、神經受 損。10、出血。11、影響 但常生活行動。12、不 合成逐運搬台。13、死 亡、14、囊傷。	健保傷口較大,手術時間 較長
120	2188931009	FBZ007371003	"EZ MIS" Pedicle Screw Spinal System-Rod	"益脊美" 椎弓螺釘系統- 預彎連接桿(短桿)(微創手 術用)	衛部醫器製字第 007371號	EZ MIS	EA	16,600	本產品為一套用於脊椎手 衛之固定系統,具有各種 不同尺寸可選用,以符合 不同患者之需求。	1、椎師及翅化性椎間盤 疾病。2、脊椎滑髮。3、 躯迫性骨折。4、脊椎洞 熨。6、椎孔疾窄。7、碳關 節。8、脊柱畸形。9、脊 質疏繁。	使用前務必詳悶原廠之使 用說明書並增照指示使用 1人作人物使用關係充為	可能發生的不良反應: 1. 經濟縣破裂: 2. 或 染。3. 值人物增血或斷 裂。4. 對值人物增值或斷 裂。4. 對值人物特質引 前傷,這使神能損傷。 得致資施度降低。7. 早 均積性人物維股。9. 神經受 日常生活行動,12. 不確 台或逐遲融合。13. 死 正 4. 编题 14. 4. 4. 4. 4. 4. 4. 4. 4. 4. 4. 4. 4. 4	健保傷口較大,手術時間 較長
121	2188931011	FBZ002926001	"INTAI" SPINAL FIXATION SYSTEMCANNULATE D PRDICLE SCREW POLY-AXIAL REDUCTION)	"總欽" 脊椎固定系統(微 創脊椎骨釘-加長中空多 軸向折斷U型)	衛署醫器製字第 002926號	INTAI	EA	25,625	本產品為一套用於脊椎手 衛之脊椎因定系統是由連 接桿、侧連接桿、桶向連接 對等組尺十一條一。 對等組尺十一條一。 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	1.惟聽骨折與聽瘤切除後 之固定 之固定 3.身惟剛與所等 3.身惟無限(第 I II III 級) 4.情 5.身惟不穩定。	滅菌後兩使用 滅菌方式 為高 經滅菌総滅電 2.本悉島宣由際悉術協衛後 處置 手報技術主意掌項及 此類爭衡可能風險納的選擇與委 的優位 框人的選擇與查 發出關是否的基本與數質 等知識是否的基本與素 類如人物的分別及 類性 等知識是否的基本學 類類 發展 類 大 大 生 大 生 大 生 大 生 大 生 大 大 、 大 、 大 、 大 、	1.硬脊膜破裂 2.因于前前情站成神經受 損 3.3處除 4.延遲 6.始之水不質過敏 6.他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,無法使納人符合微創 治療之目的

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	道應症	注意事項	副作用	114.09.15 與健保給付品項之療
***	Hatel Greek	TIT-24 L And	жхина	ТДШЧ	<b>兩名日う歴</b>	MOT	<b>→</b> III		E INTO LE	22.065 J.E.	1.本権人物使用前應先消毒 滅菌後再使用.滅菌方式為高 壓滅菌鍋滅菌。 2.本產品宜由熟悉術前.術後	M01P713	效比較
122	2188931012	FBZ002926002	"INTAI" SPINAL FIXATION SYSTEM (ROD)	"鏡針" 脊椎固定系統 (微 創建接桿30~100MM)	衡署醫溫製字第 002926號	INTAI	EA	7,800	本產品為一架用於發惟手連 新定幹個因逐系統是曲接 數規模的建接件, 他一起 對人權 可 等組件權一,使 國家 工 工 工 工 工 工 工 工 工 工 工 工 工 工 工 工 工 工	1.推翻骨折與腰縮切除後 之固定 2.對注明機則前彎 3.等推開級第 I II	域置手術技術主意事項及 批類手術等態度所容的排列等的 所列等的對於手術技術,超了 等如識是否定的提供的主要與無關 等如識是否定的提供多年的是是有 等如與是不可以是對於 可能是一個 可能是一個 可能是一個 可能是一個 是一個 是一個 是一個 是一個 是一個 是一個 是一個	1.硬脊顯破裂 2.因手術創傷追成神經受 提 3.威染 4.延遲離分元不縮合 5.對他人物之材質過敏 6.執他人物之材質過敏 8.数解 5.数解 5.数解 6.数解 6.数解 6.数解 6.数解 6.数解 6.数解 6.数解 6	目前健保品項之ROD均無 預審設計·無法使購入符 合徵創治療之目的
123	2188931013	FBZ002926003	"INTAI" SPINAL FIXATION SYSTEM(ROD)	"總鈦" 脊椎固定系統 (微 創建接桿110~300MM)	衡·署醫憑製字第 002926號	INTAI	EA	15,449	本產品為一套用於脊椎手連 病之脊相固定系統是由鍵 胸構向連接桿一種是的 的構物的連接桿件框弓根壁 4年不同患者医性不可患者医性 品之微削脊椎等扩加克 品之微削脊椎等扩加克 可用於後路手術,亦可用於 使路微削手術	1.椎體骨折與腫瘤切除後 之固定 2.脊柱側彎與前彎 3.脊椎滑脫(第 I II	等的人们是影响地点,如果 超高後時何里,但那一次 超高後時期, 超過一次 起電子與技術主意事項及 起電子與技術主意事項及 板層,所述的一個 可提生的一個 可提生的一個 可提生的一個 可提生的一個 可能的一個	1.硬脊膜破裂 2.因手術創傷處成神經受 損 3.感染 4.透暖癒台或不癒台 5.對值、物之材質過敏 6.值人物之抗力作用使骨 密度降低	目前健保品項之ROD均無 預響設計,無法使購人符 合徵創治權之目的
124	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 術之固定系統:具有各種 不同尺寸可選用:以符合 不同患者之需求。		使用前務必詳閱原輸之使 用設明書並遵照指示使用		健保傷口較大、手術時間 軟長
125	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 長蟹及斜長翼骨鬆釘(微 創手術用)	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 衛之固定系統,具有各種 不同尺寸可選用,以符合 不同患者之需求。	1、椎節及現化性椎間盤 疾病。2、脊椎潛股。3、 整迫性骨折。4、脊椎衛 變呈不穩定5、腫瘤。 6、椎孔狹窄。7、假關 節、8、脊柱畸形。9、骨 質減繁。	使用前務必詳關原廠之使用 用說明書並增照指示使用		健保傷口較大、手術時間 較長
126	2188931021	FBZ019971003	"Medtronic" CENTERPIECE Plate Fixation System-1 level	"美敦力" 正中置物骨板固定系統-單節	衛署醫濟輸字第 019971號	MEDTRONIC	SET	35,000	美数力正中重物齊板固定 系統的使用目的是提供— 成形術之後、避免僅齊材 料被擠壓出。		人手術的醫療或外科手術狀況,例如腫瘤或外科手術狀況,例如腫瘤或所引發的沉凝率提升、白血球數量(WBC) 升高、或明顯的白血球分類 計數左移現象。 7.念性關節疾病,骨質吸收,骨質缺失及/或骨質疏	1.任任成全部副件是早或迷電戰 2.组、物移動。 2.组、物移動。 1.组、物移動。 1.4位、效金额。 2.组、物移動。 1.4位、效金额。 2.组、物移动。 2.4位、效金额。 2.4位、效金数。 2.4位、数金数。 2.4位、数金。 2.4位、数金。数金。 2.4	無健保給付品項
127	2188999053	FBZ035733003	"Aesculap" 3D Interbody Fusion System-Prospace 3D	"雅氏" 3D推體間融合系統	衛部醫器輸字 第035733號	AESCULAP	EA	138,000	Laser Melting)製成的鈦合 金植入物,用於經椎間孔 腰部椎間盤切除融合手術	1. 退化性不穩 2. 椎間滑脫 3. 椎間盤切除術後症候群 4. 創傷後不穩定 本產品可提供正常癒合過 程支撑。不可用於取代正 常身體結構,亦不可作為 癒合之處的永久負重支 撐。	1. 手術部位應注意威染。	椎間盤高度降低 4.骨質密	

			1				1		T	1			114.09.15
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
128	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兩個材質分離粗鬆 的多孔來面增加抗 股出力,增加穩定性。鈦 金屬具良好舒整合此力。 多孔的粗酷表面可 讓對细胞較易附著。	用於第一腰惟至腰骶郎 (L1-S1)的惟問盤退化疾 新腰椎惟問盤退化疾 病。椎間盤即除後所產以 時少數的可量建手術。應供 節或失敗的關節手術。退 化性蜂椎滑舵症。峽部脊 椎滑推症。峽部脊折。	本產品提供滅菌包裝,不可重覆滅菌。植人物障能 可重覆滅菌。植人物阿维能 所有其他治療的可能性已 被仔细衡量過並確認不適 用後才應被考慮。		結合兩種材質優點,既可 於促進實驗合率,又能所 於標性限數進而降低沉降 風險。獨特的製程強化兩 種於了對前時面上複合式融 合器的問題。
129	2191999301	TKZ024669001	"OPHTEC" CAPSULAR TENSION RING	"歐斯提克" 囊炎擴張環 12MM :13MM	衡署醫器輸字第 024669號	ОРНТЕС	EA	9,100	囊袋擴張環是一種放入囊 發內的取評和辦治。APMAA 領質。在取出藥力內內國或 對質。在取出藥力內國或 支撑囊後網人脖子將前點觉 助。使用藥袋觸接取(TR)。 以同學等。 以同學等。 以同學等。 以同學等。 以同學等。 以同學等。 以同學等。 以同學 以同學等。 以一學等。 以一學等。 以一學等。 以一學等。 以一學等。 以一學等。 以一學等。 以一學等。 以一學等。 以一學等。 以一學等。 以一學等。 以一學 以一學 以一學 以一學 以一學 以一學 以一學 以一學 以一學	1.真存阻於據宿用。 2.降低人工水品觀脫離或 位移的風險。 3.穩定聽到帶有缺陷之囊 4.格励穩定高度近視患者 之囊袋。	1.需由專業眼科醫師使 用.手術後的照適應嚴格撥 照。3.若聽初帶有嚴重缺陷之 囊砕、使用囊栓擴張短質 有人工水品體位移 於後囊或人工水品體位移 之可能。	質及光學設計在臨床研究	目前無難例給付品
130	2210156024	THZ020520001	"Ethicon" Surgicel Fibrillar Hemostat-1961	"愛惜康"止血氧化纖維- 1961	衛署醫器輸字第 020520號	ETHICON	EA	1,958	本產品為無菌的可吸收性 的編級鐵維,材質強靭,可 或數域。 對,且性質穩定,可儲存 人為控制之室溫環境中。		使用本產品時僅須取用足以止血的份量、將其緊壓 於出血位置、直到止血。 手衛盤合能應消除多檢應 品,以便組織吸收並路低 引起與納灰應的機率,如 產品經體從也養。在放射 線與解計可能會類成假影 ,導致誤論及二次手術的 可能。	過去曾有患者發生聽液包囊與異物反應。	目前無賴似健保給付產品
131	2210156034	THZ013975001	"FERROSAN" SPONGOS	"飛洛散"斯臘嘉止血粉	衛署醫器輸字 第013975號	FERROSAN	EA	13,325	本產品具有止血的特性:如果沒有過量使 用本產品吸收完全。 組織反應少 可以在在6週內完全吸收 中,本產品數物植人研究 中,本產品數解為與低弱顯 微鏡下為中度。用於 出血的新顯表而 懷,將在2到5天內溶 解。	在壓迫、結紮和其他 傳統方法控制毛細血 管出血、滲血、静脈 和小動脈出血無	思手不能和為國際無一 與實施的 與實施 與國際 與國際 與國際 與國際 與國際 與國際 與國際 與國際	無副作用	無
132	2210156042	THZ020520005	"Ethicon" SURGICEL Absorbable Hemostat- 1946	"爱惜康" 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 於外科醫節以攝子取出所 當之份量,在特定出血部 位完成止血。使得難以伸 人或形狀不規則部位的止 血更為容易。	時, 本座而可以励助控制 数而管、経脈、小動脈虫	使用本產品時僅需取用足以止血的份量,將共聚壓 於出血位置,直到止血 手術雖合前應清除多餘產 品,以便組織吸收並降低 引起氣物完壓的機率。 由於化學練於區域會妨礙 產品的或收,因此使用本 產品的前效注其前發銀或 其他腐蝕性化學樂劑。	燒灼感"、"刺痛感"及 打噴嚏等症狀,一般認為 ,應是本產品的酸性特質	纖維結構加厚處理,增加 纖維結構加厚處理,提升止血 效果。 且其加厚處理後,此產品 可用鏈線鏈合於組織上做 固定。
133	2210156051	THZ034994004	"Emosist" Oxidized Regenerated Cellulose- 10cm x 20cm	"易莫斯" 止血氧化纖維 10x20cm	衛部醫器輔字第 034994號	EMOSIST	EA	23,000	本產品具有止血功能,可能,可 用來止住毛細血管,一種 和小動服的出血,是一種 有小動服的出血,是一種 可能吸收且其上血作用 素的吸收血液使 电射。 中國學或條節 機劃,直對變或條節 也或黑 使的 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	管、経眠和小動脈等 <b>以</b> 血	1.僅供單次使用不得重覆 滅菌·2添加凝血酶不能 提高其止血效果,相反的 產品的傷力相反向會降低 凝血酶的作用。	僅使用止血所需的最少使 用量的 EMOSIST·並將其 放置到出血處直到止血為 或數值與出血處自己的, 可以去除多餘的產品,以 內 以下 以下 以下 以下 以下 以下 以下 以下 以下 以下 以下 以下 以下	無健保等同品
134	2210156052	THZ034994001	"Emosist" Oxidized Regenerated Cellulose- 1.25cm x 5cm	"易莫斯" 止血氧化纖維 1.25x5cm REP06125513	衛部醫器輸字第 034994號	EMOSIST	EA	5,500	本產品具有止血功能,所 用來止住毛細血管,靜脈 和小動解的出血,是一種 可被吸收且具止血作用 的無菌職物,由植物纖維 素的氧化两生而成,當虧 風域也而接。會虧服 地可以促發自身的止血 機劃,直到雙來給更黑 色的凝釋狀為止,加速凝 血難到止血的效果。	双米个彩线無双时止皿。	1.僅供單次使用不得重覆 減菌 - 2.添加凝血酶不能 提高其止血效果,相反的 產品的低时程度而會降低 凝血酶的作用。	僅使用止血所需的最少使 用量的 EMOSIST,並將其 放置 在門合圖工的,請 小心法終多餘的產品,以 小心法終多餘的產品 以 身體對異夠發生不良反應 的風險。	無健保等同品
135	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 和小動脈的出血。是一種 育破吸收且其中止血作用 的無菌臟物,且植物纖維 素的氧化兩生而成,當虧服 ,並可以促發自身的止血 機劃,直到雙級於包或用 色的凝釋狀為上,加速凝 血量到止血的效果。	當使用加壓、接合或其它 傳統止血方式控制微血 管、静脈和小動脈等出血 效果不彰波無效時止血。	1.僅供單次使用不得重覆 減菌。2.添加凝血酶不能 提高其止血效果,相反的 產品的股份相反而會降低 凝血酶的作用。	僅使用止血所需的嚴少使 用量的 EMOSIST,並將其 放置到出血處直到止血為 此。在閉合阻之前,請 小心去路多島的歪品,以 小心去路多島的歪品 與對與物發生不良反應 的風險。	無健保等問品

													114.09.15
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
136	2210156054	THZ034994003	"Emosist" Oxidized Regenerated Cellulose- 35cm x 5cm	"易英斯" 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,所 用來止住毛細血管,靜脈 相小動態的出血,是一種 和小動態的出血,是一種 可被吸收且其上血作用 多無菌離物。由植物纖維 素的氧化两生而成,會影服 。並可以促發自身的止或黑 機制,直到變成似的或果 他的凝鬱狀色。 他的凝鬱狀态。 他的凝鬱狀态。 他的凝鬱狀态。 他的凝鬱狀态。	當使用加壓、接合或其它 傳統止血方式控制微血 管、静脈和小動脈等出血 效果不能或無效時止血。	1.僅供單次使用不持重覆 滅菌。 2.添加凝血酶不能 提高其止血效果,相反的 產品的版品相定而會降低 凝血酶的作用。	僅使用止血所需的最少使用量的 BMOSIST。並將其於 医實到出血蛋白到止血為 止。在閉合個工之前,請小心去除多餘的產品,以 利於吸收降低風檢並降低 具體對環物發生不良反應 的風險。	無健保等同品
137	2233574151	TSZ028377005	"Applied" ALEXIS RETRACTORS ((2.5~6cm)	"安榕" 亞歷西斯牽引器 (2.5~6cm)	衛部醫器輸字第 028377號	APPLIED	EA	2,835	1.醫療採贮製造,材質業 較平順、利用上下兩個數 報用或的原理與所 可支撑。在醫師取得良數 可支撑。在醫師取得良數 等極觀釋的原理與因 的指 組織 之因其材質的特性可將 口完整的包攬往。 組成 被 所	包括腹腔鏡直躺手術、開 腹直躺手術、開腹式相關 手術等。	依據病患狀況,由醫師判 斷是否使用,屬於個人專 屬拋棄式耗材,不宜與他 人共用。	無	無額似功能之健保給付品項
138	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.醫療級PL製塩,材質柔 軟平酮、利用上下兩個數 網固定在鞭壓: 使其提 供360度環型的保護與傷 口支撑。在醫師取得長男 的手術視野的時等,亦大 輔減少手術過程中對傷口 的拉扯。 2.因其材質的特性可將傷 口完整的包攬性。能減少 低傷口沾點的發生率 低低口沾點的發生率	包括腹腔鏡直腸手術、開 腹直腸手術、開腹式相關 手術等。	依據病患狀況,由醫師判 斷是否使用,屬於個人專 屬拋棄式耗材,不宜與他 人共用。	無	無額似功能之健保給付品項
139	2233574153	TSZ028377002	"Applied" ALEXIS RETRACTORS (9~14cm)	"安培" 亞歷西斯牽引器 (9~14cm)	海部醫器輸字第 028377號	APPLIED	EA	3,915	1.醫療級PI製塩,材質柔 軟平關、利用上下兩個數 報用工作服做 供360度環型的保護與傳 口支撑,在醫師取得長數 同方稱很好的時,亦大 個減少手術過程中對傷口 的拉扯。 2.因其材質的特性可將傷 口完整的包履性,能減少 在保証工能的數生率。	包括頻整燒直躺手術、開 酸直腸手術、開駿式相關 手術等。	依據病患狀況,由醫師判 斷是否使用,屬於個人專 屬拋棄式耗材,不宜與他 人共用。	無	無額似功能之健保給付品項
140	2233574154	TSZ028377003	"Applied" ALEXIS RETRACTORS (11~17cm)	"安培" 亞歷西斯牽引器 (11~17cm)	衛部醫器輸字第 028377號	APPLIED	EA	4,600	1.醫療級PP製造,材質素 軟平順,利用上下兩媒數 期間定在複壁上,使其幾 以后的健康型的原碘與 口支撑。在醫師取得良好 等極限等的時期,亦大 超減少手術過程中對傷口 的拉扯。 2.因其材質的特性可將傷 口完整的包攬性。維減少 低低的口法點的發生率 低低的口法點的發生率	包括腹腔鏡直關手術、開 腹直腸手術、開腹式相關 手術等。	依據病患狀況,由醫師與 斷是否使用,屬於個人專 屬拋棄式耗材,不宜與他 人共用。	無	無額以功能之健保給付品項
141	2233574155	TSZ028377006	"Applied" ALEXIS RETRACTORS 2~4cm C8312	"安培" 亞歷西斯牽引器 2~4cm C8312	衛部醫器輸字第 028377號	APPLIED	EA	2,430	1.醫療級比製總,材質素 軟平順,利用上下兩共鐵 期間定在頻壁上,使其提 以可支撑。在醫師取得良好 日支撑。在醫師取得良好 日支撑。在醫師取得良好 日立建 五個其一個 日的拉扯。 上四其對便質的特性可將 日 工完整的包攬性。 能或 一 工物在 一 工物 工 工 工 工 工 工 工 工 工 工 工 工 工 工 工 工 工	包括腹腔鏡直聯手術、開 腹直聯手術、開腹式相關 手術等。	依據病患狀況,由醫師判 斷是否使用,屬於個人專 屬拋棄式耗材,不宜與他 人共用。	無	無類以功能之健保給付品項
142	2233574156	TSZ028377006	"Applied" ALEXIS RETRACTORS 1-3cm C8313	"安榕" 亞歷西斯牽引器 1- 3cm C8313	衛部醫器輸字第 028377號	APPLIED	EA	2,430	1.醫療級比製總,材質素 軟平順,利用上下兩個數 期間定在複壁上,使其幾 項間定在複壁上,使其幾 以的度單型的原機與相 口支撑。在醫師取得良好 組織少手術過程中對傷口 的拉扯。 足因其科質的物性可將傷 口完整的包攬性:能減少 而水回流至顯 低低口沾點的發生率。	包括腹腔鏡直躺手術、開 腹直躺手術、開腹式相關 手術等。	依據病患狀況,由醫師判 斷是否使用 - 屬於個人專 屬拋無式耗材,不宜與他 人共用。	無	無類似功能之健保給付品項
143	2238791261	TKY001884001	"LAGIS" ENDOSCOPE SCISSORS	"拉吉士" 內視鏡器械-剪 刀	衡署醫器製字第 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 內聯之功能。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 於室內乾燥處。2.觀運保 管時避免使之遭受撞擊。 使用前:1.如滅菌袋已破 揭污染請勿使用。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。
144	2257072039	BBY012498001	"COVIDIEN" ENDOBAG 3*6"	"柯惠" 內視鏡專用檢體袋 3*6"	衛署醫器輸字第 012498號	COVIDIEN	EA	1,650	內視鏡手術適用之單次使 用檢體袋	本產品用於內視鏡手術中, 從腹腔取出切除的組織或 碎片	用於內視鏡手術後將組織 樣本取出	本產品請勿重複使用。對 本產品在處理或滅菌,可 能會引起汗染及病患感染 的風險。	
145	2257072040	BBY012498001	"COVIDIEN" ENDOBAG 5*8"	"柯惠" 內視鏡專用檢體袋 5*8"	衛署醫器輔字第 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 能會引起汗染及病患感染 的風險。	更易操作並且規格更符合各種術中需求
146	2257072043	BBY001745002	"UNIMAX" ENDO POCKET FEP836080- 857xxx	普威取物袋(記憶型) FEP836080-857xxx	衛署醫器製字第 001745號	UNIMAX	EA	2,200	利用經由腹壁而導入的腹 腔中的器官之器材,經由 操作管使用纜線及其袋 體。此袋可對檢體產生及 包裏,可減少術中標本溢 出及污染。	腹腔?手術中用於取出切除的病變組織,標本,或器官	包裝如有破損請停止使用	無	無
147	2257072046	BBY001745002	"UNIMAX" ENDO POCKET FEP881080	普威取物袋(記憶型) FEP881080	衡署醫器製字第 001745號	UNIMAX	EA	3,105	內視鏡手術時,將欲切除 的組織部位放人此一袋中 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

				. 4,74	西灰日東作	* 1 * / .							114.09.15
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
148	2257072061	BBY020233001	"APPLIED" RETRIEVAL SYSTEM	"安培" 內视鏡專用檢體袋 10mm	衡署醫器輸子第 020233號	APPLIED	EA	4,523	用於內視線手術時作為放 實及取出組織。器械以及桌 石之用。	用於內視線手術時作為放 實及取出組織。器械以及結 石之用。	*本產品為一大性產品或 調力重複使用,再應用或 單式用減值。值度使用,再應用或 單式用減值。值度使用。內變時 模式可以能力的是數性,而變時 模成功等及及時能等與致患者的 區級計會可能會等致發生 它 心 。 應注意變免偿子與鋒制裝 可以及電燒和雷射儀器接 屬。 與 數 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一	無	設計新額,材質優異,操作簡易,被產品效能及療效均優於一般傳統品項
149	2257072062	BBY020233002	"APPLIED" RETRIEVAL SYSTEM	"安培" 內視鏡專用檢體袋 (12/15mm)	衡署醫器輸字第 020233號	APPLIED	EA	6,210		用於內視鏡手術時作為放 實及取出組織。獨模以及結 石之用。	*本產品為一大性產品, 請勿重複使用,再處用或 頭或面或模用,再處用或 理式再或值可能會也要透 領域功能能的完整性。 可能的污染及性或的 實際的污染及原域的 工 。	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
150	2257074402	TKY021893001	"APPLIED" EPIX LAPAROSCOPIC SCISSORS	"安培" 腹腔鏡組織夾持鉗 及剪刀-剪刀	衡署醫器輸字第 021893號	APPLIED	EA	4,725	在內視鏡手術時為夾持組織或器官之用	用於一般外科或腹腔鏡手術時剪裁組織用	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
151	2257074421	SAY036262001	OLYMPUS POWERSEAL Curved Jaw Sealer and Divider Double Action 5MM	"奧林柏斯" 博席爾彎曲鉗 口密合/切開器	衛部醫器輸字 第036262號	OLYMPUS	EA	30,375	本產品屬於一種雙極電燒 翻材,主要於腹腔鏡僧 創手衝或開放性手術中組 行結紮及分制血管、組織 東 包 对 毫米血管 動脈、 斯縣、 肺動脈、 肺動脈、 肺動脈、 那 淋巴管、 及組織束上。	一般手術及泌尿科學、結 直腸、減重學、血管、胸 腔及婦科醫學等專科領域	試験結果顯示本產品無法 有效用於節育手術中的輪 卵管結束或輪卵管凝結術 ,故不可用於這些手術 中。	**	無類似健保產品
152	2257089035	NEZ035262001	"SenoRx" EnCor Probe- EnCor Probe	"聖芮絲" 安可兒探針-安 可兒探針	衡部醫器輸字第 035262號	SENORX	EA	16,000	安可兒探針組末端包含一 個用於刺人的規利套管針 尖以及一個用於組織取樣 的振盪管就切測器。可 職式的組織收集盒位在此 整置的近端組織收集盒位在 不夠傳送的抽受意及一 生理食鹽水产經過一 擇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。 長	如果產品減額所降系統或 包裝受租請勿使用本產 品。使用前請不絕檢查置 支並未受如果經濟期 和或針曲,請勿使用。	併發症可能包括(但限歷 出血、廠垛、鄰近組織受 損、過數反應以及從2,形 取下裝置的過程中組織與 採針發生出點(依例行切片 程序·從3.形取出被四級, 可能必須切別能於到着 針或同軸管上的組織)。	真空軸助切片吸取樣本,多個樣本,一個切口。 Ticocasae Cutting Sham Tip, 促糖探針推進與控制, 與阻力,增加網,各增 最少探針在定轉剛時的壓力 與阻力,排加網,各增 配合Eacor模器原空輔助的 用一個凹口或形多大樓 本,提升樣本診斷準確 單。
153	2257089402	SAY023875001	"COVIDIEN" V-LOC 1-0 0316	"柯惠"可吸收傳口縫合裝置(僅適用於內視鏡手術)	衡署醫器輸字第 02875號	COVIDIEN	EA	1,755	是環狀作用器.倒鉤裝置和	V-Loc 180可吸收傷口縫合 裝置適用於縫合線起點或 終點不使用固定結的情况。	傷口縫合裝置僅適用連續	肉芽化或纖維化;傷口化 膿和出血,導致竇形成;	無
154	2257089403	SAY023875001	"COVIDIEN" V-LOC 2-0 0315	"柯惠"可吸收傷口縫合裝置(僅適用於內視鏡手術)	衡署醫器輸子第 02875號	COVIDIEN	EA	1,755		V-Loc 180可吸收傷口縫合 以裝置適用於縫合線起點或 終點不使用固定結的情況。	勿打結打結可能損害個 動,這降低倒夠有效性語 夠,這降低倒夠有效性語 可重複減菌距P-Loc 180 都口離合裝置低週用建筑 健合法、牙建鄉別舍,心血管 手術,神經手術,	肉芽化或纖維化;傷口化 膿和出血,導致竇形成;	無
155	2257089404	SAY023875001	"COVIDIEN" V-LOC 3-0 0614	"柯惠"可吸收傷口缝合裝置(僅適用於內視鏡手術)	衡署醫器輸子第 023875號	COVIDIEN	EA	1,755	是環狀作用器.倒鉤裝置和	V-Loc 180可吸收傷口縫合 以裝置適用於縫合線起點或 終點不使用固定結的情况。	傷口縫合裝置僅適用連續	膿和出血,導致竇形成;	無
156	2257089405	SAY023875001	"COVIDIEN" V-LOC 3-0 0814	"柯惠"可吸收傷口缝合裝 置(僅適用於內視鏡手術)	衡署醫器輸子第 023875號	COVIDIEN	EA	1,755	是環狀作用器.倒鉤裝置和	V-Loc 180可吸收傷口縫合 1 裝置適用於縫合線起點或 終點不使用固定結的情况。	鉤,並降低倒鉤有效性.請 勿重複滅菌使用.V-Loc 180 傷口縫合裝置僅適用連續	肉芽化或纖維化;傷口化 膿和出血,導致竇形成;	無

項次	<b>海大大</b> 大	見慣丹庫	第立是名	中文品名	衛署許可證號	<b>廠</b> 牌	單位	白藤人相	** U 84 M-	海嘯奈	<b>计容声</b> 语	mi <i>le</i> H	114.09.15 與 <b>健保給付品項之療</b>
157	<b>衛材代碼</b> 2257089406	<b>忌項代碼</b> SAY023875001	英文品名  "COVIDIEN" V-LOC 3-0 0604	中文本名 "柯惠"可吸收傷口縫合裝置(僅適用於內視鏡手術)	<b>梅署醫營輸</b> 字第 023875號	COVIDIEN	EA		是環狀作用器.倒鉤裝置和	裝置適用於縫合線起點或	注意事項  勿打結打結可能指書倒 約.並降低倒夠有效性:請 勿重複減值使用、VLc 180 傷口雖合接質壓竭用雖讀 嚴合法,理關場合,仍如管 手術,神經手術,	肉芽化或纖維化;傷口化 膿和出血,導致竇形成;	<b>效比較</b>
158	2257089407	SAY023875001	"COVIDIEN" V-LOC 3-0 0804	"柯惠"可吸收傷口縫合裝置(僅適用於內視鏡手術)	衡署醫器輸字第 023875號	COVIDIEN	EA	1,755	是環狀作用器.倒鉤裝置和	裝置適用於縫合線起點或	勿打結打結可能指書倒 與並降低倒的有效性語 勿重複減錯使用,V-Lcc 180 傷口鍵合接面壓適用遲續 聽合法,不建範門於筋 聽合一類聯合。心血管 手術,神經手術	肉芽化或纖維化;傷口化 膿和出血,導致竇形成;	無
159	2257089408	SAY023875001	"COVIDIEN" V-LOC 3-0 LOCM 0604	"柯惠" 可吸收傷口縫合裝 置(僅適用於內視鏡手術)	衡署経營輸字第 023875號	COVIDIEN	EA	1,755	是環狀作用器.倒鉤裝置和	裝置適用於縫合線起點或	勿打結打結可能損害倒 夠。遊降低倒夠有效性請 勿重複減插使用以-Lo 28 個口雖合裝置條題用連續 體白法不建識使用於筋膜 雖合、預關場合、心血管 手術、神經手術	肉芽化或纖維化;傷口化 膿和出血,導致竇形成;	無
160	2257089516	SAY023891001	"COVIDIEN" V-Loc 180 Absorbable Wound Closure Device	"柯惠"可吸收傷口縫合裝置(僅適用於內視鏡手術)	衡署醫器輸子第 023891號	COVIDIEN	EA	1,755	V-La: 180可吸收傷口雖合 裝置包含一個鉤可吸收線 一端配備手術計。另一端即 是環狀時作用器。例與整置 就以端作用服認計可使 組織雖合不需進行手術線 節結.	壁、胸廓、放體肋膜離 合)、胃腸吻合、心血管 吻合、油經子海、胆科子	傷口縫合裝置僅適用連續 縫合法不建議使用於筋膜 縫合,胃腸吻合,心血管 手術,神經手術.	膿和出血,導致竇形成;	無
161	2257089700	TSZ026337001	"Covidien" AbsorbaTack Fixation Device with Absorbable Tacks-15≨∫	"柯惠"單一使用可吸收固 定釘-15釘	衡 部 軽 器 動命 子 第 026337號	COVIDIEN	EA	18,200	1. 適用於觀點總或開腹定定 手術、取代傳統縫線固定 的角色。 之特組織性人工氣關所強 化後、本品於人體內的一 與大衛的等的響內。 3. 整體維業式個人共興 第. 5體潔是及其所於領 中辨識度高、增加手術精 被。 4. 桂人大面條人工網 統海時, 表。 統線易引起的終痛。 統線易引起的終痛。	本裝置可用於低侵襲性 (微創)及開放手術(疝氣移 接衝),以將人邀替科因 定於軟組織上。	1.在晚用因定類或用面的原则,所谓 1.在晚用因定的表面是 1. 使用的	與本產品相關的不良反應 相潛在的併幹經可能包括 極限,後數學性疼痛,出血血脈 等,過報反應 ,內臟黏連、神經卡壓和 小棚穿孔。	健保給付品·項無此類商 品。
162	2260001012	CHZ035314001	Perclose ProStyle Suture- Mediated Closure and Repair System	普克斯數爾經皮血管縫合與修復器系統	陈邵麗麗 <b>朝</b> 年子第 035314號	ABBOTT	EA	14,500	本產品用於患者診斷和介 人性導管組入核的動能力 時期 有更快的止血和關東等即 有更快的止血和關東等即 以及與手動加壓相比更係 的血管神發能發生率。	EDIA.	人国的定學 不需比 整個社會 使用兩種 水平 不能 上海 经 使用面值 不	無	市場上相關的股動、靜脈 止血圈產品。均未納人健 保給付項目。

													114.09.15
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
163	2271001068	TKY026604001	"MEDTRONIC" PEAK Plasma Blade PS200- 040 \ 001	"美敦力" 譯克電獎手術刀 PS200-040、001	衡部醫器輸字第 02660號	MEDTRONIC	EA	15,600	PEAK PisamaBlade Needle/ 4.0 是確供單次使用的單 極射頻裝置。其與 PILSAA主機—起使用, 為PEAK手衛系使用, 份。其可由內建的手控開關操 作。	PEAK手術系統適用於一般、整形及重独而及皮酶 較、整形及重独而及皮酶 移植渝,耳鼻嵴、蝎 等格和神經手中,對軟 組織進行切除及凝血。	1. 該電鐵東刀不能使用在身割 包皮。 2. 電鐵內地工裝裝有關內在射 2. 電鐵內地工裝裝有關內在的 2. 電腦內的或的其學可能可 2. 電腦內的或的其學可 2. 電腦內的或的 2. 電腦內 2. 電腦 2. 電腦內 2. 電腦 2. 電 2. 電 2. 電 2. 電 2. 電 2. 電 2. 電 2. 電	不留置人體,目前無臨床 或研究資料顯示其副作 用。	健保無對應之品項 由於傳統的電域別是利用 可以 是 主義解應的組織。 是 財際 所 財際 所 所 所 所 所 所 所 所 所 所 所 所 所
164	2271001077	TKY024212001	"ERBE" FIAPC probe	"艾柏" 氫氣離子凝結用探頭	衡署醫習輸字第 024212號	ERBE	EA	10,800	FIAPC採頭用於ERBE的氣 氣電費止血機 *使用 APC連接VIO電外料系 統。		定方式,請勿踢它或將其纏	未依正確操作使用將可能 導致延離性拉加、穿孔、 氯栓等風險。	無
165	2271001078	TKY030577001	"ERBE" APCapplicator	"艾柏" 氫氣電漿凝固探頭	衡部醫器輸字第 030577號	ERBE	EA	27,500	氢氯電極在含氫氣或不含 氫氯的情況下用於組織的 單極電切和電凝,或用於 電凝和通過氫氯電漿使組 鐵失活。	它被用於開放手術或腹腔鏡檢查	使用時不得有易燃或易爆 的物質存在,切勿將器械 放在病患的身上	在靠近神經組織時使用 APC,電流可能會引起神 經刺激,須注意作動時間 的長短。	N/A
166	2272003031	CRY031077001	"Steris" Cytology Brush	"史泰瑞" 紐胞取權刷	衡部醫器輸字第 031077號	STERIS	EA	7,500	一次性 Infinity ERCP 取樣 學說用於東回爾屬迪中的 細胞學細胞積高。 本產品與內視顯溶配使用	取權裝置用於取回對腸道中的細胞學細胞樣品。	· 不要強迫刷子通過內透 線的通道,如果阻向過失 。請請勿使用阻向的無比射線 。	無	無
167	2272035011	HHZ023218001	"Boston Scientifie" 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	衡署醫器輸宁第 023218號	BOSTON	EA	150,000	係利用高頻(2-3 MHz)、低 功率超音波協助遞送血栓	用於肺栓塞:主要用於治 線1條至2條肺主動脈或肺 等動脈內血性炎原的皮炎 ,且依據右立金膜形皮炎 ,且依據右立金膜形皮炎 。 ,是依據有心全態的原栓患者。 生腳驅門位置的肺栓患患者 上妻用 於將血栓溶解劑等層桿性地 定液離以關頭與層桿性 方之注入未賴血管系統 內。	1.進行介入程序前,以與物 經本從血質系統移除藥序 經數建導管。2.5% 資中洗 藥物速送導管。2.5% 資中洗 資子 受力的融合及整理制或追成 發子 與於輸主器師用定驗檢液 包括血栓溶解劑。血栓溶 與於輸主器師用定驗檢液 包括血栓溶解劑。血栓溶 有量成時和化液凝胶解等,並存 各置成時和化液液 使用期間。超音 經費 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是	血管穿孔或破裂、末梢的 血塊塊症皮栓素。血管硬 血栓性静脈炎、藥物反 血栓性静脈炎、藥物反 壓 透、氣胸、心臟心律不 整。	傳統治療力式當給藥及使 用CDT治療無效後、陽節 會考慮使用手術取出血性 傳統治療力院全移應 力又不一定能夠情學發症的 成本高。使用EKOS導管 經濟除血性。大個降毛所 經濟除血性。大個降低所 發症的機率及死亡率。
168	2273001024	TTZ028015002	"BAXTER" HEMOPATCH SEALING HEMOSTAT	"百特" 血俗去封合止血貼 片-45X45mm	衡郎醫器軸字第 028015號	BAXTER	EA	9,450	本品由鄉原和NHS-PEG橋 成。鄉原與血液接觸時會 校血小板宏集。當血小板 在鄉原核體上,搬流積。 位性纖維蛋白形成。本品、NHS-PEG 途屬與血 沒接觸時。可提升血液的 表面,去接所發起,可提升血液的 表面。去接所整備方法使用 吸收,組織反應小、	或傳統的正皿/J 式都無法 有效控制出血或不能實行 時,用作外科手術中的止 血輔助物。	1.本品不能使用在博動、 營重出血的部位、2.常有 進展中之感染時,不宜使 用本品。	用於已知對牛蛋白或死鑑 (FD&C 館色 1號,藍色 1號,通載的患者。可能 會有過數反應。	止血棉:止血時間長易影響手術品質 移除後有再 器手術品質 移除後有再 出血的凝維 · Hemopuch貼 合、多週內被 人體吸收。

													114.09.15
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
169	2273001031	WWZ031648001	"Covidien" Veriset Hemostatic Patch	"柯惠" 梅麗仙特止血貼片 2cmX4cm	衡部醫器輸子第 031648號	COVIDIEN	EA	19,000	1.本品可點附於組織上, 迅速形成即採用止血液流 數,達到血液阻斷的作 2.4不簡長時期加壓,可降 信害,增加使用金飯。 3.4品止血症健快,於(分 續即此與自然,於(分 續即此與一級一級一級一級 所提出血量之結與形 所提出血量之結果 可以 是一級一級一級 2.8天後自聽吸收,無添加 因 2.8天後自聽吸收。無添加 少 少 理數與疾病傳來發生之 服 級 分 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是	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時 網外科技術及成處善使用 其他傳統止血技術之智 行物。 2.本產品子建議用於對略 即應或狹字報之手術, 也不適用預防柱抗生素之 取代物。 若包裝受排或開啟,請 方式為無益 ,若包裝 與有期 以 ,若包裝 與 有 , 若 包 ,	本產品可能的不良反應為 無法達到止血效果(出血、 血腫)無法完全止血、 物反應(臧弥、發燒、血清 體、瘻管和/或疼痛)、組 鐵反應(觸口刺激,發紅和 /或睡脏)。另一常見於用	止血,且可被人體吸收, 降低出血量、縮短手術時間,增進手術品質及病患 的安全。
170	2273001032	WWZ031648002	"Covidien" Veriset Hemostatic Patch	"柯惠" 梅麗仙特止血貼片 SemX10cm	衛郎賢習輸字第 031648號	COVIDIEN	EA	38,000	1.本品可能附於組織上流 迅速形成屏障阻止血液 動,達到血液阻斷的作 用 三.不醫內時間加壓、明 高 三.不醫內時間加壓、明 高 5.本品止重度使決,於減 數,維 型 一。 一。 一。 一。 一。 一。 一。 一。 一。 一。 一。 一。 一。	方式控制微血管、靜脈及 動脈的出血效果不佳或不 可行時,本產品適用於在 外科手術(不含神經科、	1.本產品不被預期當作時 網外科技術及成屬合使用 其他傳統止血技術之替代 物。 2.本產品不達識用於骨骼 四階或效等情能之手術之 取代物。 方式為無隨 方式為無隨 方式為無隨 ,若包裝受損或開啟 ,若包裝 發力 報 一 報 一 和 一 和 一 和 一 和 一 一 一 一 一 一 一 一 一	本產品可能的不良反應為 無法達到止血效果出血、 血腫、無法完全止血、異 物反應(感染、發燒、血清 體、瘻管和/咸疼痛)、組 鐵反應(觸口刺激、發紅和 /或腫脹)。另一常見於用	止血,且可被人體吸收, 降低出血量、縮短手術時
171	2279096003	CDY011345001	"LINVATEC" FLUID SYSTEM	"靈威特"關節鏡手術引水 導管	衛署醫器輸字第 011345號	LINVATEC	EA	3,105	提供穩定關節腔穩壓作用 ,抑制關節腔出血情形	在關節鏡與內視鏡手術	1.請搭配專用機器使用。 2.將水管組向下拉,並將 管湖拉邊泵頭。將盒式磁 帶放置在泵頭下方並卡人 到位。 3.請確保水管連接好再按 下「開始」鍵。		目前無健保替代品項可供比較
172	2280035036	NEZ032741001	"Boston Scientific" SpyBite Biopsy Forcep	"波士頓科技" 史拜畢德活 體組織夾	衡部醫器輸字第 032741號	BOSTON	EA	15,080	可經由最小的工作通道 1.2mm進入膽管內採集組 織檢體,進行組織學檢查	瞻胰系統內採集組織檢體	本產品須由接受過內視鏡 聽胰管探查術訓練的醫師 或在其監督下使用	可能造成出血、穿孔、發 类等併發整	健保無膽胰專用切片夾
173	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	衡部醫器輸字第 027931號	BOSTON	EA	79,800	此產品為單次使用無菌內 視鏡,可將配件遞送至膽 胰管,並連接至主機顯示 即時影像	專為膽胰管及肝管系統的 內視鏡手術過程診療應用 提供直接顯像,並引導附 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
174	2289201108	WWZ004222008	HealiAid collagen wound dressing	癒立安膠原蛋白敷料 20X40X3mm, 30X30X3mm	衡部醫器製字第 004222號	вмі	EA	14,000	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 或對牛膠原蛋白邊敏者不 適用。二、使用產品之前 前纤細清理汗染之傷口,避 免威染。		一般健保品項合與抗腐放 科與概立強固工數料最於 其與應立強固工數料最於 不僅是高作即口組織修图 表現代於離立與及其所止血功 Scaffold以及其所止血功 Scaffold以及其所止血的 能到一般。如此一般。 可可能的。 可可能的。 可能是一定。 可能是一。 可能是一。 可能是一。 可能是一。 可能是一。 可能是一。 可能是一。 可能是一。 可能是一。 可能是
175	2289201109	WWZ004222009	HealiAid collagen wound dressing	總立安釋原蛋白敷料 50X50X3mm, 40X50X3mm	術部醫器製字第 004222號	вмі	EA	22,000	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 或對牛膠原蛋白邊敏者不 適用。二、使用產品之前 前年細濟理汗染之傷口,避 臭威染。		ACRE  一般學院過項含數托菌數  科與確立安個工數科數  大區是其代於權工安個工數科數  大區是有作關口組織終 是其代於權工於國土數 是其的於權工的。 是其一數。 是一數。 是一。 是一。 是一。 是一。 是一。 是一。 是一。 是一
176	2289201110	WWZ004222015	HealiAid collagen wound dressing	癒立安膠原蛋白敷料5cc	衡部醫濟製字第 004222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	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 或對牛膠原蛋白過敏者不 適用。二、使用產品之前 適仔細清理汙染之傷口,避 免威染。		交來 一般健保品項合與抗菌數 料與維立安值工數料最大 是某代於確立安值工數料最大 不僅是高作的工組織修復 表大的基本权利的基本 該與一般合與於其外 報題與解析,只是 報道與藥學的,以此法扶持 類別,也 對可確的改為,但 可 等的。

			T	T	西班日其个				Г	Т	T	T	114.09.15
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	道應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療 效比較
177	2289201111	WWZ004222010	HealiAid collagen wound dressing	總立安釋原蛋白敷料 100X100X3mm	衡部醫營製字第 004222號	BMI	EA	35,000	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 或對牛糠採蛋白遺敏者不 週用。二、使用產品之前 現所經濟理疗染之傷口,避 免威染。	無關作用	一般建队品面含銀紅面數 非與確立宏和 医神经 差異在於確立安傷口數程 表現在於確立安傷口數程 表現在於確立安傷口數程 表現在於確立安傷四數 表面的起以及具有且血功 影面的起以及具有且血功 製體且數學即的出的縮口 可數科對於他印的縮口 可數科對於他印的縮口 可數科對於他的縮口 可數科對於他的 國緣科內建結聯 是個 是個 是個 是個 是個 是個 是個 是個 是個 是個
178	2289201113	WWZ004222013	HealiAid collagen wound dressing	總立安釋原蛋白敷料1cc	衡郎醫器製字第 004222號	вмі	EA	9,400	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、有嚴重揚敏史之患者 或對牛膠原蛋白邊敏者不 竭用。二、使用產品之前 前牙細濟理汙染之傷口。變 免威染。		一般健保品項合數抗菌數 样與應公安值L數料酸於 基礎的工资值L數料酸於 不僅是高作順一組織 是與一般會與數件,反應 整個直數料為數學,以 整個直數料為學程的 對的地學者對於 與一般會對於 與一般自動的。 對於 與一般的 對於 與一般的 對於 與一般的 對於 與一般的 對於 與一般的 對於 與一般的 對於 與一般的 對於 與一般的 與一般的 對於 與一般的 對於 與一般的 是一的 與一般的 與一般的 與一般的 與一般的 與一般的 與一般的 與一般的 與一般的 與一一 與一一 與一一 與一一 與一一 與一一 與一一 與一
179	2289201114	WWZ004222014	HealiAid collagen wound dressing	癒立安膠原蛋白敷料2cc	衡部醫營製字第 004222號	ВМІ	EA	15,000	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、有嚴重過數史之患者 或對牛膠原蛋白過數者不 適用。		一般健保品面含銀紅高數 料與確立安排 m軟料量大 差異在於確立安傷口數料 不僅是高作順口組織修 於大的基材及具件且血功 Scafold以及具件且血功 Scafold以及具件且血功 最初直點轉移。 與一般含與數件以配的縮口 可數科學對於椰口的縮口 實質的成改。 也可數科學 與的。 對的。 與一般 對的。 與一般 對的。 對的。 對的。 對的。 對的。 對的。 對的。 對的。
180	2289201121	WWZ005735003	HANCARE Collagen Matrix 50X50X3mm	HANCARE Collagen Matrix	衛部醫器製字 第005735 號	HANCARE	EA	24,000	★ 100%膠原蛋白,生物 相容性高,安全又無禁忌 ★ 具荷孔原率泉皮炭性。 ★ 月荷名肌原率泉皮炭性。 ★ 引導結構重建與與強 所 全 引導結構重建與與強 所 當 4 形成凝膠保護緊係軟 弹性與傷口壓貼),且不 治 柱表面組織陽口 以不須觀液保 大 增加患者盗處。 面化傷 工 大 提供醫師治療:操作 簡便節音樂時間,不須 再午天手術取出	續用於皮膚淺層或深層的傷口照護	1.不可用於對釋原蛋白有 適敏症狀時史之患名/戀報 症狀有紅原 穩熙、專藥 每2.本產品為單一病人使 兩), 拆封接產品即 用, 指封接產品即 使用。	可能對膠原蛋白戀峻,症 狀有紅斑、雕擬、蕁麻疹	以一般健保給付敷料處理 ,雖傷口能速速秘合,但 無法強成組織押生與重建 。面分辨患氧作第二次照 遷
181	2289201122	WWZ005735004	HANCARE Collagen Matrix 50X120X3mm	HANCARE Collagen Matrix	衛部醫器製字 第005735 號	HANCARE	EA	44,000	★100%膠原蛋白・生物 相容性高,安全文無禁忌 ★ 具高孔原率與皮炭性 ★ 日高孔原率與皮炭性 ★ 日高孔原率與皮炭性 本 日海衛生生原 第 日 第 日 第 日 第 日 第 日 第 日 第 日 第 日	適用於皮膚淺層或深層的傷口照護	1.不可用於對釋原蛋白有 過數於於阿史之患者過數 感數於有近更患者過數應 第92本產品為單一個人使 第92本產品為單位即使 用;包裝不完整時,請勿 使用。	可能對釋原蛋白場較,症 狀有紅斑、糖胀、蕁麻疹	以一般健保給付敷料處理 ,雖傷口能遊遊聯合,但 無法遊成組織押生與重建 配分辨患須作第二次照 適
182	2289201123	WWZ005735005	HANCARE Collagen Matrix 120X120X3mm	HANCARE Collagen Matrix	衛部醫器製字 第005735 號	HANCARE	EA	57,700	★100%膠原蛋白・生物相容性高,安全又無禁忌。 ★具為几原準與皮殼從上 大月為几原準與皮殼從上 大月為几原準與皮殼從上 大月為日原準與與理生原則 大月場后構重建與短鎖 所名與是一個 常組織 本形成凝釋保護關係數 原性與傷口服貼,且不 法未形成凝釋保護關係 域不類凝釋保 地面。 大學性與化 大學性與化 大學性與化 大學性與化 大學性與化 大學性 大學性 大學性 大學性 大學性 大學性 大學性 大學性	續用於皮膚淺層或深層的 傷口照護	1.不可用於對鄰原蛋白角墩 過敏能於兩定之整名個數 能於有紅距 應應、專藥 每2.本產品為單一病人使 用,拆封後產品即 用,拆封後產品的 便用。	可能對膠原蛋白戀峻,症 決有紅旺、腫胀、蕁麻疹	以一般健保給付敷料處理 ,雖傷口能速速器合,但 無法達成組織押生與重建 。面分辨患氧作第二次照 護
183	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。		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。	高純度之膠原蛋白,極少 數及個別狀況下不排除有 過敏反應。	膠原蛋白可降低傷口更換 頻率及促進傷口修復,而 健保無膠原蛋白敷料品項
184	2289201133	WWZ004686003	Life Fusion Collagen Wound Dressing	"耐敷吉"膠原蛋白傷口敷料60X60mm	衡部醫器製字第 004686號	LIFE FUSION	EA	6,500	由高純度膠原蛋白組成, 有良好的生物可分解特性 ,減少更換頻率及傷口傷 害之敷料。	可應用於潰瘍、褥瘡、淺層燒傷或手術傷口等。	1.本產品以放射線滅菌, 不需重新滅菌,如發現包 裝破損請停止使用。 2.產品保存於35°C以下乾 燥環境,不可冷凍或暴露 於高溫。	高纯度之膠原蛋白,極少 數及個別狀況下不排除有 過敏反應。	膠原蛋白可降低傷口更換 頻率及促進傷口修復,而 健保無膠原蛋白敷料品項

	,					3 13 EE X							114.09.15
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
185	2289201141	WWZ004212001	"Horien" Collagen Matrix-1.8 ml (powder)	"海昌" 膠原蛋白基質-1.8 mi(粉)	衡部醫器製字第 004212號	HORIEN	EA	15,000	進血小板凝聚、活化,可	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	凡對自新萃取的蛋白質過 報者應該避免使用,每產 有 使用,只健康之數 使用,只使用,使用,使用,使用 等。 例 等。 可 等。 可 等。 可 等。 可 等。 可 等。 可 等。 可	無	目前無類似健保給付產品
186	2289201142	WWZ004212002	"Horien" Collagen Matrix-4.5 ml (powder)	"海昌" 膠原蛋白基質-4.5 ml(粉)	衡部緊誘製字第 004212號	HORIEN	EA	28,670	進血小板凝聚、活化,可	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	凡對自髂萃取的蛋」不 與者應該變使使用。本產 被者應該變使使用。本產 使用,如重複 若 使用,如重複 若 心。請勿與輕單之產品。 一。 一。 一。 一。 一。 一。 一。 一。 一。 一	無	目的無類似健保給付產品
187	2291999071	TKZ027257002	"Morcher" Capsular Tension Rings	"目爾艷" 晶體囊張力環 - 含注射器	衛部醫器輸字第 027257號	MORCHER	EA	10,500	1.預載式注射器品體預力 環可方便植人之推助器所 附2.2mm推顕,適合白內 隊小切口手線海柱手術時 間、增進成功率3.3全世界極 設計有三尺寸,便利各病例 採用4.專利 淡藍色設計, 目視操作方便	防止人工水品體位移及後 養萎縮状況。	1.使用前應根據眼騎結構 選擇不同尺寸張力環 2.篇 由專業與財務的使用3.新 後保養請遵照醫的囑咐.	無	無
188	2291999072	TKZ027257001	"Morcher" Capsular Tension Rings	"目爾艷" 晶體囊張力環	衛部醫器輸字第 027257號	MORCHER	EA	16,000	1.白內障搁除後穩定囊 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 或穩定品體養-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細 評估優勢—風險比。	▲小帶受損 ▲皮質清潔過程中造成的 損傷 ▲後囊熙撕裂時,人工晶 狀體或囊袋可能脫位	無
189	2291999076	TKZ030606001	"Valeant Med" Capsular Tension Ring	"嫉明" 晶體囊張力環	衛部醫器輸字第 030606號	VALEANT MEI	EA	11,700	本產品(ACPi-11)是一單件 式品體囊張力環,設計用 於白內障手術時,植人品 體囊袋中。本產品是以高	1.術前或術中懸韌帶斷裂 (pre- or intraopertaive zonular disinsertion) 2.脆弱的懸韌帶(fragile zonules) 3.有囊袋收缩的風險(risk	1.請勿惠權減舊 2.循限單次使用 3.一益後晚總用紙盒打開 (下限必須工刻被使用 4.使用削請檢查外部無額 8.這分使用未預裝於注射 個內的CTR 6.本產品為易碎品,請小 心使用愈発皮炎影響 表達的推發。	無	無健保給付品項
190	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 含肌電圖及神經電訊號	肌肉病變	勿重覆滅菌或重複使用	無	無健保給付品項
191	2338791248	SAY030932001	"Covidien" LigaSure Blunt Tip Sealer / Divider Nano-coated	"柯惠"和嘉修爾純頭合淦 屬閉台器/分割器 LF1837	衡部醫器輸字第 0309-22號	COVIDIEN	EA	32,000	新一代LF1837將減少焦缩 組織、加快問合器清潔和 使用上較不沾虧。	本產品為雙極電外科裝置 國用於需要附合或分割的 管、組織收支納巴管品的 同家開始之於地巴管品的 管、细胞及分辨也 管(细胞、足夠等)。本產的 產等科等術(如:这种分泌尿 可能包括但不限於尼式買 底槽量手術(Nisson 加加dopication)、結構 影術(colectomy)、結構 到的 動能手術(自由的 如的 如的 如的 如的 如的 如的 如的 如的 如的 如的 如的 如的 如的	途,故跡勿解利嘉修爾系 統用於遠些千術。	無	無
192	2338791249	SAY030932001	"Covidien" LigaSure Blunt Tip Sealer / Divider Nano-coated	"柯惠"利嘉修爾鈍頭合途 層閉台器/分割器 LF1844	衛巡覧器輸字第 030932號	COVIDIEN	EA	32,000	新一代LF184将減少焦縮 組織、加快問合器清潔和 使用上軟不沾虧。	本產品為變極電外科裝置 應用於簡潔別合或分割的或 用於加爾(含物、企物、企物、企物、企物、企物、企物、企物、企物、企物、企物、企物、企物、企物	為單次使用器械。	無	無
193	2338791250	SAY032513001	"Covidien" LigaSure Maryland Jaw Sealer\Divider One-step Sealing, Nano-coated	"柯惠" 利嘉修爾含塗層馬 里蘭鉗口單一步驟閉合器 /分割器 LF1937	衛部醫器輸字第 032513號	COVIDIEN	EA	32,000	用上減少焦痂組織、更易	適用於需要結紮/分割血管、組織束和淋巴管的微 創/開放式手術。		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	軍位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	114.09.15 奥健保給付品項之療 效比較
194	2338791251	SAY031704001	"Covidien" Ligasure Exact Dissector, Nano- coated	"柯惠" 利嘉修爾艾賽克含 塗屬分離器 LF2019	衡部緊恐岭字第 031704號	COVIDIEN	EA	32,000	本產品是一種雙極電外科 類核,與ForceTriad能量學 中國學或結構的期的一般 分科與鄉科與國際國際 本產品新由於單態檢量 組織価管與淋巴形成時 例的刀片以分割組織。 詳見仿單。		本產品適用於直徑不超過 「mm(包含/mm)的血管、 淋巴管及組織來。詳見,仿 明末證明」這383%を終契輸 新衛中的輸卵管結紮或輸 影響整凝合有效果、切勿在 本產品為畢來使用現域 本產品為畢來使用現域 。尚未 他所持以下,做 。 本產品為畢來使用,提 。 成 與 的情況下做 場所的情況下 所 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是	無	1. 減少手術中出血 2. 減少 手術等間 3. 減少解酶等間 可聞合?m加 上血管 5. 減少頓患住院天數
195	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	衛部醫器輸子第 032674號	COVIDIEN	EA	31,500	本產品是一種雙極電外科 關機與ForeTrad能量平 台配合使用用於血管與淋 巴蘭學結集和的期的一般 外科與總科與維亞維亞 本產品產品的理學練把巴萨·成別 有的一般 。外科醫生物學與淋巴形 ,外科學 等別 等別 ,科學 等別 等別 等別 等別 等別 等別 等別 等別 等別 等別	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 内視鏡和婦科。這些手術 包括採用腹腔鏡輔助之經 除道式子宫切除術、 Nissen胃底包覆術、結腸	本產品週用於直包不超過 为mm(包含加加)的血管,仿 淋巴管及組織來。詳見於 用用。 制未體的及組織來。詳見於 則有無理的有效效果。切如那 自身。 對於 中的維持。 對於 一致 一致 一致 一致 一致 一致 一致 一致 一致 一致	無	1.減少手術中出血 2.減少 手術時間 3.減少偏僻時期 4.可閉合7mm以上血管 5. 減少病患往院天數
196	2360003011	TBZ015833001	OHK HemaClear Nonpneumatic Tourniquet (Sterile)-(Extra Large Black & White)	歐其克 非充氯式止血帶 (滅菌)-(Extra Large Black & White)	衛郎醫器輸壹字第 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。	任何開刀部位於四股且需 止血之手術		慰力環下之皮膚會暫時性 担血帶配達傷料餘留的 採縮威 - 最久可至七天(極 少)	1.加了端面不完整的無線 減少規能所完於的血 減,減少網後輸血的可能 性 2.手術可能行的範圍增加 ,可使于解的準確率大大 提高 3.適合各種變型的人便 提高 3.適合各種變型的人便 少態病態性。 5.並終入能子 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5.
197	2360003012	TBZ015833002	OHK HemaClear Nonpneumatic Tourniquet (Sterile)-(Large-Blue \times Orange \times Brown)	歐其克 非充氣式止血帶 (滅菌)-(Large-Blue、 Orange、Brown)	衛郎暨器輸壹字第 015833號	ОНК	EA	7,493	主要目的是做為提供一块 連及有效的方式來將血液 從患者四股排除,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 胶有血液酶操作性、水 身上。請參等Vells Score 分別。 多數是一個人工 等的學生 學之可能性。 之為的使用HemaClear於患 股已感染或有思性腫瘍之 人。3.請勿在刺患四肢上 使用HemaClear絕過 21分 讀。	疼痛感 - 最久可至七天(極 少)	1.減少編血不完整的函驗 ,減少報查將中地元完的血 效。減分報查納中地元完的血 性 2.指可能行的範圍增加 ,可使于無的準確率大大 提高 3.適合各種豐型的人使用 4.提供支金無額的環境,減 少能所應用。歐、 於相線上。可減少或完整 於相線上。可減少或完整 力類條手積後建成更屬 均類等,便經 對線 對線 對線 對線 對線 對線 對線 對線 對線 對線
198	2360003013	TBZ015833003	OHK HemaClear Nonpneumatic Tourniquet (Sterile)-(Medium- Green · Red · Yellow)	歐其克非充氣式止血帶 (滅節)-(Medium-Green、 Red、Yellow)	衛部醫器輸壹字第 018833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 從患者四數排除,並阻止 血液再流人。	任何開刀部位於四敗且需 止血之手術	L語勿使用HemaClear於患 胺有血液菌彈不良、水 線、深層酶溶性處之刻人 身上。勤參等Vells Score System 更以修理深層靜脈 检塞之可能性。 上語勿使用HemaClear於患 雙已感染或有勁性腫細之 人。3萬勿在耐患四肢上 使用HemaClear超過122分 讀。	壓力環下之皮膚會暫時性 種色(c26/4%) 止血帶固定患傷有餘留的 疼痛威-最久可至七天(極 少)	1.減少鄰血不完整的風險 ,減少鄰血用來完完的血 於一次,減少都後數 性 2.新可能行的範圍增加 ,可使手術的準確率大大 提出 3.適合各種觀型的人使用 4.提供完全無菌的理學。減 少能病態和。緩快 地域於一致。可減少或完全 ,如 所 別經一致。如 別經一致。 別經一致 別述 別述 別述 別述 別述 別述 別述 別述 別述 別述
199	2360003014	TBZ015833004	OHK HemaClear Nonpneumatic Tourniquet (Sterile)-(Small Pink)	歡其克非充氣式止血帶 (滅菌)-(Small Pink)	南部醫器輸壹字第 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。	任何開刀部位於四极且需 止血之手術	L適勿使用HemaClear於患 胶有血液循環不良、水 櫃、深層時報性塞之朝人 身上。適参例化品 Score System 乾之)檢視深層靜脈 检塞之可能性。 2.請勿使用任哪公仁紹於皇 股已感染或存性链縮之 人。3.請勿在網患四肢上 使用HemaClear經 類。	疼痛感 - 最久可至七天(極 少)	1.減少驅血不完整的風險 ,減少單程指中流失的血 性 2.手術可能行的範圍增加 可使手術的範圍增加 可使手術的範圍增加 提高 3.適合各種體型的人使用 手術中不會滑勁制作用 是供完全產面可取稅。 是供完全產面可取稅。 是 是 是 是 是 是 是 是 是

					古灰日寅代		_						114.09.15
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>顺</b> 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
200	2360003015	TBZ015833005	OHK HemaClear Nonpneumatic Tourniquet (Sterile)-(Model A \ Model F)	歐其克 非充氣式止血帶 (滅菌)-(Model A、Model F)	衛部醫器輸壹字第 015833號	ОНК	EA	5,130	主要目的是做為提供一快 赚及有效的方式來將血液 從患者四點排除,並阻止 血液再流入。	任何開刀部位於四肢且需止血之手術		壓力環下之皮膚會暫時性 褪色 (<28/4等) 止血帶殼皮膚與有餘留的 接種酸一般久可至七天(極 少)	1.減少報應加不完整的國際 減、減少有能等。其实的 減、減少有後輸血的可能 性之手術可能行的範圍增加 ,可使手術的準確率大大 ,手術中不會滑動開作用 4.提供完全無面較 少此新確關一致一致一致一致 分比和 分比組織上一或地交或完全 分的組織上,可被 分的組織上,可被 分的 於相談 ,可被 等 一致 一致 一致 一致 一致 一致 一致 一致 一致 一致 一致 一致 一致
201	2360039011	NBZ013853001	"Medtronic" Quick-Set Infusion Set	"美敦力" 圆形输液套	陈署醫器輸子第 013853號	MEDTROINC	EA	605	本產品適用於從輸液幫油 銀行製島素皮下注射。	糖尿病患者使用輸 <b>液</b> 解消 患行胰島素皮下注射。	輸流率不應存有空地 輸流率等等於已經完全 增滿。 前經常鄉遊鄉液產等等於已經完全 增滿。 前經常鄉遊鄉液產的。 以做在實施之學的 使用後之獨與置。 前與的一個 上級 上級 上級 上級 上級 上級 上級 上級 上級 上級	無	
202	2360039013	NBZ010260001	"Medtronic MiniMed" Medication Reservoir	"美敦力迷你美" 儲藥器	衡署醫器輸字第 010260號	MEDTROINC	EA	122	本產品適用於從胰島素幫 油羰島素儲存用。	本產品適用於貯放包括數 島素在內的皮下注射藥物 · Pandigm 系列輸液幫消 及輸液接。 MMT-3324:30ml 結藥器 (U-100 胰島素300 單位)是 搭配MMT-712, MMT- 722,640G	填充儲藥器之前胰島素應 先回溫。 填滿儲藥器後,應立即使 用。 更換儲藥器和輪液套後, 讀檢查是否有滲漏。	**	
203	2360073151	HHZ030450001	Aspire Mechanical Thrombectomy system	阿斯拜爾機械式血栓清除導管系統	衡部醫器會針字第 030450號	ZIEN	EA	41,250	自動單向無身無關 - 可單向從導管流入縣身 - 防止機變物再注入。 - 防止機變物再注入 - 防止機變物再注入 - 防止機變與 - 排空氣 - 排空氣 - 非空氣 - 直接無疑到 250ml Drainage Bag - 符合人體工程學的手柄 動 - 單子操作 - 頭上自由控制網開增加 - 其機變回顧	阿斯拜爾MAX 系列導管系 場用於移原周進血管系統 中新鮮的、素軟的栓塞及 电柱:阿斯拜爾RX-LV-B 原邊血管系統中,新鲜 的、柔 軟的栓塞及血栓。	有不是原文學以及主要 有不能學與學生學的 可勿解不要品品用感效 或學屬於有機之之相等 性則可能必確認時,學學可以 使用的原必確認時,學學 學可以 是學可以 是學可以 是與一個 是有哪個 一個 是有哪個 一個 是有哪個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一	急性心則梗塞。中所使成 边缘测水生物型体性的 之解物效性化学验,包含危及生命 心律中经验。包含危及生命 加度的全部的。 播血管有限中级或粗整 性质的。 精血性的。 基础性的,是或粗整 性。 造成他,文字相原或位移 不定 、 安置、 一、 一、 一、 一、 一、 一、 一、 一、 一、 一、 一、 一、 一、	1. 可以經由微創手衡進行 2. 块速器血栓移址 2. 降低血栓移降時,再度 進入血管內國驗 3. 可以同時清除大量血栓
204	2372001002	FSZ018915001	Genzyme Seprafilm Adhesion Barrier(13*15cm,單片)	"健臻" 防粘黏薄膜 (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 腰。	骨盆腔手術的病人使用, 目的在減少手術後於腹腔 壁與下方的臟器(如網 膜、小腸、膀胱與胃)之	究顯示,直接使用"健臻 "防粘點薄膜包覆於吻合	無	目前無類似健保給付品
205	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		適用於避免或減少婦產科 骨盆腔部位手術後組織沾		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。
206	2372001004	FSZ005697002	PROTAHERE Absorbable Adhesion Barrier	玻達縮可吸收防沾黏凝 膠-5 ml、6ml	衡部醫器製字第 005697號	科妍	EA	13,650		適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。		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。
207	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 玻尿酸,不需添加交聯則 即是高分子量,適用於避 免或減少衝後沾點,高分 子量,或與組織點別 好機作好塗抹,不需回還 即可使用,不影響手術時 間。	用於避免或減少婦產科骨 盆腔部位手術後組織沾黏	1.本產品於折封後建議立 即使用2.所有的產品組裝 程序皆必需於無額的狀態 下操作3.針箭僅能單次使 用	無	無
208	2372001009	FSZ005261004	HANBIO BarriGel(5ml/ 支;濃度40mg/ml)	瀚醫生技防粘連可吸收膠 (5ml/支;濃度40mg/ml)	衛部醫器製字第 005261號	HANBIO	EA	7,930	BarriGEL 為天然高分子量 坡反廢,不需添加交聯則 即是高分子量,適用於避 免或減少衛後沾貼、高分 子量披尿酸易與組織貼內 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黏 的發生	1.本產品於新封後建議立 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.針简僅能單次使 用	無	無

													114.09.15 與健保給付品項之療
項	マ 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	與健休和刊
2099	2372001011	FSZ016580001	"MAST" SurgiWrap Bioresorbable Adhesion Barrier Film- 0.02*100*130mm	馬斯特 生物消溶阻黏膜	衛署醫器輸字第 016589號	MAST	EA	12,376	本產品用於內視線手術中 從擬整取出切除的組織或 碎片	1. Mean 中间呼到国及的工作 整型编码内生生的上生 新组长斯园子的组织形成。 2. 心地发展的温度的组织形成。 2. 心地发展的组织形成。 2. 心地发展的组织形成。 成成重新形成结单。 2. 心地发展的组织形成成成级组形成成成级组形成成级组形成成级组形成的一个 成成级组形成的图片。 2. 心地、分解、附近像 维行手前的解剖面。 4. 心地。分外膜、野食後 血心也。少外膜、野食後 血心也。少外膜、野食後 血心也。少外膜、野食炎 血心性。少外膜、野食炎 血心性。少外膜、野食炎 血心性。少外膜、野食炎 血心性。少外膜、野食炎 血心性。 1. 他们, 2. 他们, 2. 他们, 2. 他们, 2. 他们, 2. 他们, 2. 他们, 3. 他们, 3. 他们, 3. 他们, 4. 他们, 4	1.本醫療器材只限由醫師 操作使用 2.不要學器於攝氏40度以 上	1. 在發生感染可能導致治 經失敗 足血於半新創修可能使神 經血管空影組修 動品幹線形态 戰荷過重可能導致本品等 起定位置移動 4. 儘管平度,但是成及 地 物可能引起定度 歷 多 。 如應 多 。 如應 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是	1.本產品可分解吸收。 2.本產品級可形域物理性 隔離層外,更具防止組織 沿格之功能 以沿格之功能 數本產品使用部位及科別 較價
210	2372001012	FSZ016580003	"MAST" SurgiWrap Bioresorbable Adhesion Barrier Film- 0.02*130*200mm	馬斯特 生物消溶阻黏膜	衛署醫器輸字第 016588號	MAST	EA	16,900	本產品用於內視線手術中從腹腔收出切除的組織或	辦阻結聯部分的組織形成重 1.促成緊奪限結關的組織形 成手術的解剖而 3.防止緊奪跟結關的組 或更衝形或起轉。並促於 緊奪阻結關的組織形成便於 實際有所的解剖而 4.防止或重新形成性 緊奪阻結關的組織形成便於 實際有的解剖而 心包 心心, 於 心 心 心 心 心 心 心 心 心 心 心 心 心	1.本醫僚器材只限由醫師 操作使用 不受學籍於攝氏40度以 上	1. 若發生感染可能導致治 確失敗 2.由於手術創修可能使神 緩血管受到組織 3.由於賴烈活動,創傷或 戰內強重可能導致本品等 固定位享發動。但是 植管罕見。但是 植物可能引起。但是 動物可能引起。程或強峻反 5. 血臟, 壁線 整線 5. 血臟, 經 5. 血臟,	1.本產品可分解吸收。 2.本產品於可形成物理性 隔離層等,更具防止組織 占結之功能。 3.本產品使用那位及科別 乾廣。
21:	2372001013	FSZ016580002	"MAST" SurgiWrap Bioresorbable Adhesion Barrier Film- 0.05*100*130mm	馬斯特 生物消溶阻黏膜	衛署醫器輸字第 016880號	MAST	EA	18,197	切割。本器材可被用為一	1.隔離本何的結組及防止機 鄉間社務開份的組織形成 鄉間社務開份的組織形成 之危地聚線阻益原的結構形 成成連新形成整理 克力性緊縮阻益原的的形 成成連新形成結構 並能 成成連新形成結構 並能 與 動所 與 所 的 所 的 所 的 所 的 所 的 所 的 所 的 所 的 所 的	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.由於子術前陽可能使神 成果失敗 3.由於獨別活動等成上醫療 3.由於獨別活動等成上醫療 國上監察等數是,解据或 自主位實務等。 4.儘管罕見,但是植人與 物可能引起多症或過數反 5.血腫,離線拉出。	1.本產品可分解吸收。 2.本產品能可形成物理性 2.本產品能可形成物理 注點之功能。 3.本產品使用那位及科別 較廣。
212	2 2372001020	FSZ019410002	Hyalobarrier Gel- Endo	亞諾貝爾生化可吸收膠- 内視鏡用	衛署醫器輸字第 019410號	ANIKA	EA	16,380	由交聯坡尿酸組成,安全性佳,效果良好。 為凝釋狀、操作上更為方 便,容易何著於體內之3D 組織認證可用於子宮鏡及 內複鏡的防沾點產品。 可於未完全止血時使用。	田外游舟式減小脂肪、唇		無副作用	無健保給付類似品
213	2372001021	FSZ019410001	Hyalobarrier Gel	亞諾貝爾生化可吸收膠	衡署醫器輸字第 019410號	ANIKA	EA	16,380	由玻尿酸組成,安全性 住,效果良好。 為凝釋狀,操作上更為方 便,容易附著於體內之3D 組織。 經過認證可用於開放式手 術的防法粘產品。 可於未完全止血時使用。	於避免或減少婦產科骨盆 腔部位手術後組織粘連的	對球尿酸過敏者、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
214	2372001031	FFZ023001001	"Baxter" Adept	"百特" 克沾黏溶液	衡署醫器輸字第 023001號	BAXTER	EA	15,925	LAdert 為目前唯一婚過美 關門DAK放使用於鄉科內 複幾手術的的法統是品 聯盟及台灣整核可用於觀 第三千億之後的演注以減少 之結 2. Adert 自目前唯一能提供 股骨盆整全方位的法結的 產品(Broad coverage) 3. 使用方便,只需於衝後 關門觀整帥,灌注1. 人名中於複整中,不需改 複手術遊程	ADEPT 適用於成人服盆 整的鄉科觀整總手術。	1.已知或可能對玉米瀬份 衍生聚合物。1codextin通 敏、麥芽糖或與麥芽糖不 脂症。英球糖酸積極患者 足數質盆腔出現明顯感染 (如腹膜炎) 3.腸切除或修補	1.在使用Adept後、患者可 患會有限振振、但超過 90%使用點的患者都表面 內,且在新梭2-3天或會 自行吸收緩壓。 2.極少數患者在使用Adep 使可能费生形夠離片、 榜有不適感、但在術後 2-3天就會自行吸收緩 解,	防沾黏產品皆為自 <b>發品項</b> ,故無健保品項可對照
215	2372001061	FSZ001142001	MateRegen Gel	宫安康宫腔用可吸收防沾 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專用防沾黏液膠	本產品用於子宫鏡和其他 子宮整手術後,預防或減 少子宮整術後沾點形成, 以利傷口自然鄉台之過 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 有短暫感覺腹脹情形。	在已完成的臨床研究中沒 有與本產品相關的不良事 件報告。然而,就像任何 外科框。的生物材料一樣 在極少數特況下,可能 會有潛在的不良反應,如 越來,異物反應和過數反 廖等。	與傳統(應吊帶)健保手術相比, 確觀部簡勞除趙固定術的 持久性嚴好- 可減少手術後同房疼痛的 問題, 有無保留子宮皆可使用。

			1		古灰日東作								114.09.15
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
216	2372002015	TKY032548001	"Covidien" Sonicision Curved Jaw Ultrasonic Dissection System	"柯惠" 索尼西迅豐鉗無線 超音波刀系統·彎鉗無線 超音波刀	衡部醫營輸字第 032548號	COVIDIEN	SET	34,500	1. "柯惠" 索尼西班鹫銷篇 線超音波刀条线為世界第 一支無線器械定計,無線 超音波刀可增是手術效率 ,降地開刀房原始 模式能量按鈕形型等使用雙 模式能量按鈕形部超音效 以增強止血效果,最大功 率模式可用於快速切酬。	般、整形、兒科、婦科、 泌尿科、暴露骨科結構	超音波刀無法被適當清潔 及滅舊而至主地重複使用。 ,因此僅可率大使用。	無	無類似品
217	2372002033	TKY025996001	"OLYMPUS" Surgical Tissue Management System	"奧林帕斯" 外科手術系統 組. 雙應雷聲刀(手槍式及 同軸握把) SB-0535PC,TB- 0510IC	衡部醫習輸子第 025996號	OLYMPUS	SET	25,000	適用於當需要控制出血域 使熟傷害級小場之就組織 以別。本器材可能用 婚科 於整形。與形 婚科 送尿科、暴露科科結構 (物)會特定與形 "	開放式手術	在心臟鄰近區域內使用時 應物或火花板如此 減或火花板如此 產生的低頻率電流管可能 產生的低頻率電流管可能 會引發心室鐵維性顫動	無	無
218	2372002034	TKY030220001	"OLYMPUS" THUNDERBEAT Ultrasound electrosurgical instruments for open surgery	"與林帕斯"開放性手術用 前端驅動握把音波電刀	衡部醫器輸字第 030220號	OLYMPUS	PC	26,000	國用於當客與於朝出血及 使熟傷害最小專之軟為與 於整形。如為自然 於經界,是 於經界, 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是	適用於開放性外科手術、 腹腔鏡手術 婦科手術及 內殼鏡手術	在心臟鄰近區域內使用時 應特別注意,通過心臟的電 流或火花板類時電流器所 產生的抵頻率電流管可能 會引發心室纖維性顫動	無	無
219	2372002051	TKY007518001	"Maxima" Cordless Ultrasonic Dissector	"久方" 無線超音波刀	衡部醫器製字第 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 紅雞熱痛、有緣出液或出 血現象、持續嘔吐、腹 脹、大量腹瀉、胸烈腹 痛、黃疸、呼吸困難、等 情形時,請立即回醫院診 治。	本產品不適用於切割骨 骼。 不適用以避孕為目的之輪 卵管結紮。	**	目前無健保相同品項,故無法比較
220	2372054151	FSZ030301001	"Dynamesh" Mesh implants for female urinary incontinence	"黛娜美"女性尿失禁手術 用網片	衡部醫器輸字等 030301號	FEG	EA	20,000	應用於不同的應用領域。	本產品用於增強結論組織 結構和朝帶 "治療女性因 尿道過度驗池和/成因有 括約別機能不完處成的壓 力性尿失禁。	1.本基色为期间完成的。 門公子 傳播發行用,確認性用,每個的 時期發生,但如果有效的 。	中有發現任何可能會產生 的副作用。假如原本就存	健保品項"波士頓科技" 歐君翠系統之档質支撑力 較差一般P2期1村質節57 "潔霉美"女性保美等 "潔霉美"女性保美、支撑力 強、PVDP材質7年不變形9 年不變化。
221	2372054181	FSZ027976001	"NeoMedic" CONTASURE NEEDLELESS	"尼奥麥迪克" 妮都蕾斯無 針式網片	衛部醫器輸字第 027976號	NEOMEDIC	EA	34,375	本產品針對應力性尿失禁 (SUI),提供相似於傳統網 片之支撐面積,且無鼠蹊 部傷口。	hypermobility) 和/或内因性	本產品為滅菌產品,使用 前必須確認產品無菌。產 品折裝前須檢查包裝 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
222	2376038413	CGZ036316001	"Boston" Cryoablation balloon catheter and accessories- POLARSHEATH Steerable Sheath	"波士頓" 冷凍消融導管及[	衛部醫器輸字 第036316號	BOSTON	EA	28,860	一实性使用的可操凝經皮 導引翻接接: 通過 50ARSHEATH進入心整 可以提高診斷和治療導管 的可操作性		本產品僅能與PolarX Fit 搭配使用	可能不良事件如下:心律不整、心跳停止、心臟削傷等	<del>Mi</del>
223	2376038415	CGZ036960001	"Boston" FARADRIVE Steerable Sheath	"波士頓" 法拉星脈衝消融	衛部醫器輸字 第036960號	BOSTON	EA	25,000	用來協助進入血管系統和心臟槍室	帶入血管與心臟槍室,包	不可試著搭配大於包裝標 籤上指定之輸送腔室直徑 的裝置(包含導引鞘)使用	適、心跳停止、死亡、低	無
224	2376999021	WDZ030732001	"Merit" Safeguard Compression Device	"美瑞特" 傷敷佳加壓止血 器	衛部醫器輸字第 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 高聚氨酶透明預度和充值 自含聚氨酶透明预度和充值 且含聚氨乙烯透明彈性固 且含聚氨乙烯透明彈性 且含聚氨乙烯透明彈性 對應 工工版告實機 業 整 與 數 是 等	本產品適用於經熱動脈手 術後輔助帳動脈止血。	須確認無出血情形	無	改善病人止血舒適度

													114.09.15 與健保給付品項之療
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	軍位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	<b>效比較</b> 1.使用後於幾分鐘內迅速
225	2382897150	WDZ011522001	"Z-Medica" QUIKCLOT DRESSING 183 1.5*1.5 英时	"潔美"快可敷片 183 1.5*1.5英时	衛署醫器輸壹字第 011522號	Z-MEDICA	EA	3,500	快時"止血數片上點的 有高強上為無關物成的 使逐身情效 原一兼具有空臭有效 原一兼具有空臭有的 使逐身轉为與是具有的 直的。使用時等會有均 感。也沒有動物或人類 自自壓式理即分止血帶於 動點上並給予一個向下的 壓力來達到壓焰效果。	傷口出血	同鸣 加小板 與凝血功能 不全效果較差	無	產生促凝作用 2.各配使用傳統壓迫止血 法 止血更為快速 3.正在服用抗凝血藥物病 人、花會影響止血效果 4.提升病人舒適威 5.使用方便打閒即可使用, 操作者無須額外的特殊訓 讓 6.須要壓迫的時間短 ,大 輸減分手節破勞與護理人
226	2382897151	WDZ011522001	"Z-Medica" QUIKCLOT DRESSING 458 2*2英時	"潔美" 快可敷片 458 2°2 英时	衛署醫器輸壹字第 011522號	Z-MEDICA	EA	1,350	"快可"止血數片上貼附 有高端上為無額物成份 快速身獨內與身具有的凝 血壁線反應機制經到止 目的。 本產品使用時不會另約 或,也沒有動物或人類蛋 白質成份。 加點上並給子一個向下的 膨力來確到壓迫效果。	(18年)出血	同時血小板 與凝血功能 不全效果較差	無	員工作負擔 1使用後於幾分纏內迅速 生促凝作用 生化凝作用 达 止血更為快速 3.正在服用抗凝血藥物病 人提升與人對遺脈 公提用力條打即可使用, 操作者無須顯外的特殊訓 樣。須要壓組的時間短,大 關減少手而從勞與應用, 極加 無加 無加 無加 無加 無加 無加 無加 無加 無加 無
227	2382897152	WDZ011522001	"Z-Medica" QUIKCLOT DRESSING 459 4*4#:j	"潔美" 快可敷片 459 4*4 吋	衛署醫器輸壹字第 011522號	Z-MEDICA	EA	8,500	產品中的高端土成分在傷口血液接觸時,會立即活 化人體血液的XIIB子, 相似的形因子, 相似的形成是 使用能加速人體凝血功能 協助降低失血及輸血量。	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。雖免接觸眼睛、禁止 重新消毒使用。不可取代 控制止血的精密外科技 衛、無菌手術、與結紮線 或其他傳統手術的適當簡置 用。產品在傷口內的留置 時間不可超過24小時。	對高潮土成分過敏者禁 用。	無相同成份之健保給付品項
228	2382897153	WDZ011522001	"Z-Medica" QUIKCLOT DRESSING 487 3x4ZF	"潔美" 快可敷片 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 成分與甘油收分結合而成 形成幫助止血加於基础市 高磷土成分在與血泡模屬 。高磷土成分在與血泡模屬 ,立即活化出因子做動凝 血過程。 這種反應導致XII因子的 放金。 該在形成XIIa,並啟動後 續的凝血機制。	外科手術創傷數料, 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, 創傷性損傷的臨時治療等	同時血小板 與凝血功能 不全效果軟差	對高嶺土成分塘峽省禁用	高嶺土可加快活化人體凝血XIIB子 止起傳統於布可減少75% 的加壓止血>同。 /無相同成分之健保品項
229	2382897154	WDZ011522001	"Z-Medica" QUIKCLOT DRESSING 636 4*4II寸	"潔美" 快可敷片 636 4*4 吋	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	無
230	2382897171	TTZ028804001	"Baxter" Ostene Bone Hemostasis Material	"百特" 歐速停水溶性骨用 止血材-3.5g	衛巡醫器軸字第 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 屏障之功能,以捻刺骨类 面之出血。本產品是水溶 性理氣炭共聚物混合的無 菌產品。	以控制骨表面的出血。須 以無菌技術將本產品加熱	1本產品以無簡提供,僅 供單次使用,切勿再次減 簡。丟棄任何厂計戶產品。 切勿使用已接外無菌水極 切勿使用已接外無菌水極 。若減值範圍這遭到破壞 ,若減值範圍這遭到破壞 村。 2本產品不應置於過熱的 類壞。請存放於0度至2度 (2好至90戶的環 境中,並變免直接受熱 (包括陽光)。	目前無已知副作用	止血綿 (傳觀於手術耗材) 上血時間長易影響手術品 質,且移除後有再出血的 疑慮。
231	2382897173	TTZ028804003	"Baxter" Ostene Bone Hemostasis Material	"百特"歐速停水溶性骨用 止血材-1g	衛郎醫醫輸字第 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・以捻刺骨表 面之出血。本產品是水溶 性理氣炭失業物混合的無 菌產品。	以控制骨表面的出血。須 以無菌技術將本產品加熱	1.本產品以無簡提供,僅 供單文使用,切勿再文減 簡。丟棄任何仁對的產品。 切勿使用已接外無菌以極 切勿使用已接外無菌以極 。若減值範圍已遭到破壞 村。 2.本產品不應置於過熱的 環境。請停稅的便至2度 沒少至少的的環 境中,並變免直接受熱 (包括陽光)。	目前無已知副作用	止血綿 (傳觀於手術耗材) 止血時間長易影響手術品 質,且移除後有再出血的 疑慮。
232	2382897211	WDZ011522001	"Z-Medica" QUIKCLOT DRESSING 475 3"*4ft	"潔美" 快可敷片 475 3吋 *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 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。	<del>100.</del>	無
233	2382897226	WDZ032511001	"TRICOL" Hemcon Patch PRO	"創科" 漢爾康止血贴布 1.5X1.5英吋	衛部醫器輸字第 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 急狀況下可暫時控制止血 產品,本產品亦可用於洗 腎,經及針穿刺後或經皮 導管留下之傷口止血。	殼)萃取之幾丁聚醣,對該 成份過數者不宜使用。 3. 請在48小時內以生理食	血栓形成,將出血引入血 管空間,威染和傷口裂 開。請採用適當醫療措施	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。
234	2382897231	TTZ030696001	"Bard" Arista AH Absorbable Hemostatic Particles 1g	"巴德" 亞瑞絲達可吸收止 血顆粒-1g	衛部醫器輸字第 030696號	BARD	EA	10,500	●來源為植物性藥粉,不 合任何動物或人體或份● 藝常可在2天內吸收(其它 產品約3-8週)●即時性使 用、不用預先調此或混合 凝釋●可格配40 μ n 直径 自體血液回收機使用●常 温保存不用分凍 (60度至 零下40度範圍內)	™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	包裝檢驗:本產品為無菌 產品、不得重新減菌,任 何未使用而已開封的產品 ,應予以棄 置。其它使用細節請參照 仿單說明	對於神經及眼科手術的安全性和有效性尚未確立。 在例孔、勞性變緣部位、 勞體、視神 經與稅交叉等部位附近, 使用止血劑的寒例中,曾 連報有顯準(paralysis)和 神經損 等(nerve damage)。大多 數通報案例與椎板切除術 (laminectomy)有關。	

													114.09.15
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	道應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療 效比較
235	2382897232	TTZ030696002	"Bard" Arista AH Absorbable Hemostatic Particles	"巴德" 亞瑞絲達可吸收止 血顆粒-3g	衡部醫器輸字第 030696號	BARD	EA	21,000	●來源為植物性凝粉,不 含任何動物或人體或份● 總第可在2天內吸收 (其它 產品的3-8號) ●即時性吸 用,不用預先調配或混合 海膠●四搭配40/加直管 自體血液的收機使用●等 温泉存不用冷凍 (60度至 零下40度範圍內)	™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	包裝檢驗:本產品為無簡 產品,不得重新滅菌,任 何未使用而已開封的產品 應予以賽 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。 在學和、學性變緣都位。 存體。從神 態與從交叉等部位附近, 使用止血劑的涂例中, 曾 動報有顯準(paralysis)和 神經損 青(nerve damago)。大多 數述報案例與惟板切除衛 (laminectomy)有關。	健保無同類型止血產品
236	2382897233	TTZ030696003	"Bard" Arista AH Absorbable Hemostatic Particles 5g	"巴德"亞瑞絲達可吸收止 血顆粒-5g	衡部醫器輸字第 030696號	BARD	EA	35,000	●来源為植物性澱粉,不 含任何動物成人體成份● 蜡常可柱之大內吸收 (其它 產品的1-8週 ●即時性使 用 - 不用預先調配或混合 業膠 ● 可搭配40 / m 頁徑 這關血液如收機使用 ● 常 還條停不用冷凍 (60度至 零下40度範圍內)	™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	包裝檢驗:本產品為無菌 產品,不得重新滅菌,任 何未使用而ご開封的產品 ,應于以票 置,其它使用細節請參照 仿單說明	對於中華及更耗千手術的安全性和有效性尚未確立。 在資訊,勞性變緣鄰位, 好體。從神 該與提交之等部位附近, 使用止血劑的案例中,曾 迪戰有顯揮。(paralysis) 和 神能損 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
237	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	衡部醫器輪字第 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
238	2382897251	WDZ007061002	"Coreleader" HEMO- Bandage X-ray detectable(Sterile)	"康力得" 急救填塞繃帶 含X光線(滅菌)(10X20cm)	術部醫器製字第 007061號	CORELEADER	EA.	6,300	,吸引紅血球以及血小板 的負離子,促使他們快速 聚集在出血口處,迅速形	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。 適 用於開放性傷口、挫傷、 撕裂傷、導管穿刺傷、手	<b>催</b> 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 - 利用機鈔診布或棉 花力加壓止血。
239	2382897252	WDZ007061003	"Coreleader" HEMO- Bandage X-ray detectable(Sterile)	"康力得"急救填塞编带-含 X光線(滅菌)-(10X40cm)	街部警금製字第 007061號	CORELEADER	EA	9,500	,吸引紅血球以及血小板 的負離子,促使他們快速 聚集在出血口處,迅速形	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。適 用於開放性傷口、挫傷、 撕裂傷、導管穿刺傷、手	僅限單次使用。	目前無臨床或研究顯示其副作用。	健保品項僅由傳統止血方式 - 利用條約約布或備 花力加壓止血。
240	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)	衡部醫營製子第 007061號	CORELEADER	EA	20,000		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。 通 用於開放性傷口、挫傷、 撕裂傷、導管穿刺傷、手	<b>堡限單次使用</b> -	目前無臨床或研究顯示其副作用。	健保品項係由傳統止血方 式 — 利用締約350布或格 石)加壓止血。
241	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	вот	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	てん 発かるなおなぜん さんこう つっぱいかきだか	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
242	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	衡部醫器製字第 006926號	XELITEMED	BOT	54,125	生物活性玻璃,可釋放離 子促進脅斯生,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
243	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	衡部醫器製字第 006926號	XELITEMED	BOT	82,080	生物活性玻璃,可釋放離 子促進脅新生,骨親合性 佳,無免疫反應,癒合完 整		僅供單次使用,使用時應 保持在無菌環境下植入患 者體內	當併發症產生時,可能需再次手術或取出植入物	不同組成,可階段式降解 ,與骨新生速度完美契合
244	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

			T	T					T	T	T	T	114.09.15
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
245	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	衡部醫器輸字第 029939號	BIOMET	SET	70,000	可活動式墊片(Mobile Bearing)可減低磨損,改 善術後滿意度,並延長 單側人工蘇欄節使用年 限。	單側人工膝關節置換用於 符合纖應症之朝人(如單 腔室關節炎或缺 血性對壞犯,可有效改 參能狀、增加關節活動度 及減少疼痛:此項可活動 式墊片 (Mobile Bearing)可有效降 低虧損,改善術後滿意度 ,並延長使用年限。	此項設計僅適用於內側股 骨點學關節面實換。術前 有點關節即標 傷、關節僵硬或感染等狀 沉不適用於此項手術。術 後須難醫節指示複健並 定期回 診。	極少數辨人會有術後感染,植人物緊脫等併發症。	健保產品為固定式墊片;可活動式墊片(Mobile Bearing)可有效降低磨損, 改善術後滿意度,並延長 使用年限。
246	2388360061	FBZ028342001	"DePuy Spine" Viper Cortical Fix Screw System-Dual Lead Cortical Fix Screw	"帝富脊椎" 微博皮質固定 螺釘脊椎固定系統-雙軸 線皮質固定螺釘(可搭配 微創手術使用)	衡部醫器輸字第 028342號	DEPUY	EA	30,000	由中空套管多軸螺絲及桿 组成,為透過皮膚使用。 目前材質為鈦合金,符合 ASTMF-136規格。 不同直徑的桿系統,組件 無法交替使用。	適用於非頸椎椎弓根與非 椎弓根固定,如:退化性 椎間盤疾病,脊椎前移, 外傷,脊椎狹窄,彎曲, 腫瘤,假性關節及過去融 合失敗之骨骼成熟患者。	植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
247	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)	衡部醫器輸字第 028342號	DEPUY	EA	45,500	此螺釘可搭配Viper系統使用。可經皮膚直接微創性 人螺釘:滅少傷口大小及 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。脊椎外傷骨折或配 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	只有曾接受惟弓根螺釘脊椎系統植人衛特殊訓練且經驗效熟之脊椎外科醫生,才能執行惟弓根螺釘脊椎条統位人衛。 DepuySpinc脊椎系統組件,不應與其他製造商生產的組件混合使用。	植人物彎曲或斷裂、植人 物鬆脱、金屬敏感或對異 物產生過敏反應、早期或 後期感染、未融合或延遲 融合、因為應力應被降低 骨質密度、因為裝置存在 產生疼痛不適或異物感	微創使用,降低手術失血 與肌肉破壞。並且具側孔 可濡搭配骨水泥使用,增 加固定效果,適用於骨鬆 或腫縮患者
248	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	勿重複使用植入物,小心改 變植人物的表層可能使功 能喪失		材質不同,互鎖式螺釘
249	2388800179	FBZ007815010	"Synthes" Tomofix Tibia plate	"信迪思" 上端脛骨鎖定骨 板	衡署醫器輸字第 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		材質不同,互鎖式螺釘
250	2388800181	FBZ007815005	"Synthes" LC-LCP 4.5/5.0	"信迪思" 鎖定加壓骨板 4.5/5.0mm	衡署醫器輸字第 007815號	SYNTHES	SET	51,600	鎖定加壓骨版	大骨骨折	建議在患者接受MR 槽插時,仔細監控其對温度及 /或疼痛的感知	植人物變形失效輩因於植人物選擇錯誤或內固定過度負荷 原負荷 藥合攤娛雞因於血液循環 系統障礙 植人物而引起的疼痛 過敏反應從因於無法適應 植人物材質	1.本產品具有鎖定加壓功 能有效提升實折固定成功 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
251	2388800182	FBZ007815004	"Synthes" LC-LCP 3.5mm	"信迪思"鎖定加壓骨板 3.5	衛署醫器輸字第 007815號	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 /或疼痛的歐知	植人物變形失效肇因於植 人物變擇錯誤或內固定過 度負荷 癒合雖緩肇因於血液循環 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
252	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,仔細監控其對溫度及 /或疼痛的感知	植人物變形失效肇因於植 人物變擇錯誤或內固定過 度負荷 緩合继緩肇因於血液循環 系統障礙 植人物而引起的疼痛 適敏反應雖因於無法適應 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
253	2388800189	FBZ007815011	"Synthes" LCP Distal Tibia plate	"信迪思"下端鎖定加壓脛 骨骨板	衛署醫器輸字第 007815號	SYNTHES	SET	70,000	鎖定加壓骨版	題部骨幹	建議在患者接受MR 掃描 時,仔細監控其對溫度及 /或疼痛的感知	植人物變形失效肇因於植 人物變擇錯誤或內固定過 度負荷 緩合继緩肇因於血液循環 系統障礙 植人物而引起的疼痛 適敏反應雖因於無法適應 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
254	2388800192	FBZ007815016	"Synthes" Locking calcaneal plate	"信迪思" 鎖定跟骨骨板	衛署醫器輸字第 007815號	SYNTHES	SET	68,250	鎖定加壓骨版	翻踝部位預先造型鎖定	建議在患者接受MR 掃描 時,仔細監控其對溫度及 /或疼痛的感知	植人物變形失效肇因於植 人物變擇錯誤或內固定過 度負荷 癒合遲線肇因於血液循環 系統障礙 植人物而引起的疼痛 適敏反應塞因於無法適應 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
255	2388800198	FBZ007815013	"Synthes" PHILOS proximal humerus plate 3.5	"信迪思" 肱骨上端鎖定骨板 3.5mm	衡署醫器輸字第 007815號	SYNTHES	EA	67,600	欽合金材質,互鎖定螺釘, 成角穩定,有效固定骨折	近端脓骨骨折	勿重複使用植入物,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
256	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 要植人物的表層可能使功 能喪失		材質不同,互鎖式螺釘
257	2388800200	FBZ007815018	"Synthes" LCP Volar plate 2.4	"信迪思" 鎖定加壓掌狀骨 板 2.4mm	衛署醫器輸字第 007815號	SYNTHES	EA	52,000	鈦合金材質,互鎖定螺釘, 成角穩定,有效固定骨折	遠端桡骨骨折	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
258	2388800201	FBZ024032001	"Synthes" Variable Angle LCP Volar Distal Radius Plate 2.4	"信迪思" 多角度鎖定加壓 遠端繞骨骨板 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,避免造成感染	依病人情况可能造成感染 ・ 緊脫	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
259	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 系統髕滑組件-含維生素E 高度交聯髕骨組件	衛部醫器輪字第 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, α-tocopherol)超耐磨 髌骨組件,可減少材質氧 化及劣化,大幅減少磨 損。	非發炎性退化性關節炎, 包括骨關節炎和缺血性壞 死、類風溼性關節炎:其 他治療或裝置失敗的重建 手術。	組件定位不良有重建手衛的可能性。	喪失固定、外傷、排列不 良、骨再吸收或過度活動 ,可能遊成值人物緊脫、 移位或斷裂;可能發生早 期或晚期手術後感染或過 敏反應。	素E, $α$ -tocopherol)超耐磨 髕骨組件,可減少材質氧
260	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	衡署醫器輸字第 007513號	ZIMMER	EA	56,250		非發炎性髮化性關節炎, 包括骨關節炎和缺血性壞 死、類風潛性關節炎;其 他治療或裝置失敗的重建 手術。	組件定位不良有重建手術 的可能性。	喪失固定、外傷、排列不 良、骨再吸收或過度活動 ,可能造成植入物縣稅、 可能過至或師裂;可能發生早 期或與期手術後感染或過 敏反應。	能減少墊片磨耗,降低相 關併發症,進而提高人工 膝關節壽命。

						1 1/1 111-74	1						114.09.15
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
261	2388802032	FBZ009500003	"Zimmer" Periarticular Plating System—Locking Plate (Proximal Tibia)	"西美" 骨板系統一互續骨 板(近端脛骨)	衡密醫器輸字第 00500號	ZIMMER	EA	57,600	助於患者提早自主活動,提升術後生活品質。	近端脛骨骨折		1.傷口感染任何手術都可 能發生版係富嚴健師等可先 接取率引陳方德 工學所还繼衛台與骨不 全 3.態與患個體差異導致金 關過報發奏	3. 骨板與骨頭之間採間接
262	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)	衡密醫器動字第 00500號	ZIMMER	EA	57,600	助於患者提早自主活動,提升術後生活品質。	遠端脛骨骨折	應進照醫師醫屬使用,避免 在肾折未緩合節,花沒有任 何輔助下讓裝頭接受最高 寒應應注意平及海後需 要增照專科醫師指示照應 和後健		1. 依照骨架人體工學量身 訂做、減少角度調整時間, 降低傷口或調整時間。 學係傷口或調節面較薄,降 有折穩定效果性。 1. 骨板與骨頭之間開經 供應。加快身折穩合速 使。 4. 使用2-13-S Sainless seel材質、高硬度、絕特 來強化處理,提邦骨板 性。 有可以提學日主活然 知程的便不 類 知程的便不 對應。 類 知 知 知 知 知 知 知 知 知 知 知 知 知 知 知 知 知 知
263	2388802036	FBZ021444001	"Zimmer" Periarticular Locking Plating System —Locking Plate (Elbow)	"捷邁" 骨板系統-互鎖骨板 (肘部)	衡署醫器輸字第 021444號	ZIMMER	EA	57,600	助於患者提早自主活動,提升術後生活品質。	遠端駝骨與近端尺骨骨折		1.傷口感染任何手術都可 能發生級流高數理時可先 採取率引施了接 工學所延繼 在採 取得內固定統治線 之學析延繼 合與骨不	
264	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,提升術後生活品質。	遠端腓骨骨折	應遵照醫師醫囑使用、避免 在肾折未審合師。在沒有任 何輔助下讓裝買接受最高 報應注意事及循後需 要遵照專科醫師指示照護 和復健	採取牽引術,待治癒後在採 取骨内固定術治療 2:骨折延遲癒合與骨不癒	1. 依照骨架人體工學量均 15 做、減少的使調整時間 ,降低傷口或機時率 2. 骨板近期前面較薄,持 6. 数 4. 数 4. 数 4. 数 4. 数 4. 可以 4. 可以 4. 使用 5. 高硬度, 5. 数 4. 数 4. 数 4. 数 4. 数 4. 使用 5. 3. 对 5. 数 4. 数 4. 数 5. 数 4. 数 4. 数 6. 数 5. 数 4. 数 6. 数 5. 数 4. 数 6. 数 5. 数 6. 数 6. 数 6. 数 6. 数 6. 数 6. 数 6. 数 6. 数 6. 数
265	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	衡部醫器輸子第 031552號	BIOMET	EA	85,000	帶板材質:鈦合金 1:滑板可控帶格上做3D分 項徵調、更行在帶格上做3B 形状 之內建PAST guide插件,能 大幅減少器械需求重,以規 升手衝效率 基。可用自少經數訂,針對標 建與超別的固定效率 生境端至減可額上3.5mm 相处0mm非至減輕到1。 配配署內/國末或無形状 5.或端經學材性形的/個等 支或與內側背板	内側鎖定骨板適用於: 遠端脛骨關節內骨折,高位 內踝骨折,短靴型旋轉性遠 經關節外帶於學板	應遞照醫師醫囑使用,避免 在資折未確合的,在沒有任 何輔助下讓裝置接受最高 承載		1.此自颧肾材材質為生物 相容性軟高的強化陽極處 理數台金青板的穩定性增 強 2.健保肾材不具互鎖機制 4.產品可以提供更強的固 定效果 3.解例型射板設計減少手 循時間
266	2388802046	FBZ031702001	"Biomet" A.L.P.S. Elbow Fracture and Proximal Tibia Plating System- Elbow Fracture Locking Plate	"邦美"阿爾卑斯系列討骨 板及近端腭骨板系統 部互鎖式骨板系統	衡部醫器輸字第 031702號	BIOMET	EA	80,000	曾板村賞: 鈦合金 1:依您解解認验: 4 有內內 使外側,鷹嘴突,近端條身 弧線,軟次內的骨板可選擇 2:內速序AST guide語用,此 升手術效率 3:可使用自力樂舞新,針對 水平衛的學析。 一個一個一個一個一個一個 等 一個一個一個一個一個 等 一個一個一個一個一個一	骨、鷹嘴禿、特別是骨質 缺乏骨的骨折、融合、骨 切開術和不癒合之固定	應遞照醫師醫囑使用,避免 在肾折未糖合飾,在沒有任 何輔助下讓裝置接受最高 承載	生對神經血管軟組織等傷	1.此自實所材材質為生物 相容性軟高的強化陽極處 理數台金青板的穩定性增 強 2.健保房材不具互鎖機制 4.本產品可以提供更強的固 定效果 3.解例型射板設計減少手 循時間
267	2388802047	FBZ031702002	"Biomet" A.L.P.S. Elbow Fracture and Proximal Tibia Plating System- Proximal Tibia Locking Plate	"邦美"阿爾卑斯系列計勞 板及近端脛骨板系統近 端脛骨互鎖式骨板系統	衡部醫器輸字第 031702號	BIOMET	EA	85,000	齊板材質:鈦合金 上依照解劑認計,可提供 標準曲度與大曲級型的分類 化來做最適合與的强權 2:內建FAST gude補件。能 大幅減少階級高字亂以抗 子手衝效率 3:可使用白媒繫引,另計 份分,提供種間的固定效果 4-欄節而提供7隻螺釘支換	週用於治療担哺腔育的 一 総合、骨切開術、総合不 長、骨質缺乏和各種骨折 固定	應進照醫師醫囑使用,避免 在穿折未確合節,在沒有任 何輔助下讓裝置接受最高 承載		1.此自費將材材質為生物 相容性較高的強止隔極處 理點合金青板的穩定性增 強 2.健保滑材不具互續機制 定效果 3.解例型帶板設計減少手 縮時間
268	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	衡部醫器輸字第 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, 必須搭配博應耐人工驟關 節之股骨和脛骨裝置,以 幫助確保手術植入之準確 性。	人工膝關節組件鬆脫、軟 組織夾擠造成之傷害、骨 折、感染、題長不一致、 傷口癒合延遲、心血管疾 病。	較健保機墊更不容易產生 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。

			T	T	Ι	1		ı	1	T	T.	1	114.09.15
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
269	2388919009	FBZ010866002	"Wright" ALLOMATRIX Injectable Putty 1c.c	"瑞德" 艾羅麥人工骨骼替 代品- lc.c	衡署醫器動字第 010866號	WRIGHT	BOX	22,000	Allomatris"艾羅麥"人工骨 影替代品是由"Allogos"廠 解人體主編物質問質勞細 觀與結合介質的理解的 或的 企和的 與其結合介質的 與結合介質的 與結合介質的 與其結合介質 與其結合介質 與其結合介質 是一包Allomat不可包括完 量的粉末及定量的溶液加 上混合工具。	當粉末被適產品所附的溶 液水混合之後,所做出來 的軟糖較填充物可以塑型 並填充於靈哲學與節 位。Allomatik:艾羅蒙人 元勞整門点點 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	未用完之產品請丟棄。 如果瓶子有裂痕或破裂請 勿使用。	傷口可能的併身經學 與處了減、骨折可能 發生之時發症 動物及及其他學術 發生之時發症 動學都發或過度其而 前轉 動學解解 生態可傳 動學所 可能 是	本產品為國際貿及磷酸钙 特殊比例之混和配方,國 內健保急人工勞僅含有單 一個優新成定單一磷酸钙 成分
270	2388919106	FBZ026494001	Pentax Refit Collagen Bone Matrix Implant- 10*10*10mm	資得土膠原基人工勞- 10*10*10mm	衡部醫器輸字第 026494號	НОҮА	EA	22,500	本產品由屬於背額中無機 成分的低結晶性磷酸钙及 有機成分的響解蛋白所構 成。為孔旋應92-9%的白 色多孔體		1.確認得除損認位有充分 血流供應、完能以本產品 原本的形效性酶、完能以本產品 產品直接填無應得計損師 位等 。 提供工作。 一定 一定 一定 一定 一定 一定 一定 一定 一定 一定 一定 一定 一定	無	目前無類似健保給付產品
271	2388919119	FBZ019480002	"Osteotech" Grafton Demineralized Bone Matrix(DBM) Allograft Products-Gel 1ce	"奥斯特" 補骨洞去礦化異 糖植骨-凝膠 lcc	衡署醫器輸字第 019489號	OSTEOTECH	EA	21,450	本公顿化共应银对庄吅定休 集自捐赠的人骨屍體組織, 以無額手衛技術取得組織並	這是作為植營延伸的、包含 等智代物。如此來營空海 東別路平線總處。如時任, 東別路平線總處。如時任, 東別路平線線。如時代 東別路平線上的空海 東別路中級上的空海 東別路上的空湖中級學 東別路上的空湖中級學 東別路上的空湖中級學 東國路 東國路 東國路 東國路 東國路 東國路 東國路 東國路	折。 注意事項: 本異體植骨可能含有微量的抗生素(多點桿菌素) 硫酸鹽 枯桿菌素) 碳素)、優礦、界面活性 期和其他製程中所使用的 治液・變生或患是否對。	無健保給付品項	無
272	2388919121	FBZ019480005	"Osteotech" Grafton Demineralized Bone Matrix(DBM) Allograft Products-Putty 0.5cc	"奥斯特" 補骨河去礦化異 簡植骨-泥膠0.5cc	衡署緊測輸字第 019489號	OSTEOTECH	вот	16,445	計級生活物和AI分替依使用, 該組織集而在無菌環境下 境,並以抗生素/多點桿菌 影印硫酸酯 法年早間棄地」 或健大觀素/處理,用70%週 精清洗。經界面活性別處理,用70%週 精清洗。經界面活性別處理 净,建鄉的去礦化過程所產 生的跨國機體含量、符合美 跟組鐵庫協會(AATB)的標 華 繼續/其一條/ 衛門/ 基質/ 提供/ 基質/ 是所述 基礎/ 是所述 基礎/ 是所述 基礎/ 是所述 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是	或曾路上不會修響結構整 對當和四肢,這些時間 時常和四肢,這些時間 上的空洞和製師能是手 術製造出來的或因外傷境 政府, 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	溶液。要注意病患是否對 這些抗生素或化學藥品過		無
273	2388919122	FBZ019480006	"Osteotech" Grafton Demineralized Bone Matrix(DBM) Allograft Products- Putty 1cc	"奥斯特" 補骨河去礦化異 簡植骨-泥膠 lcc	衡署醫器輸字第 019489號	OSTEOTECH	EA	27,300	置模製或切成不同尺寸和形 狀使用。 本去礦化異體植骨產品是採 集自捐贈的人骨屍體組織,	這是作為植骨延伸物、植 學替代物。如此交會空洞 近骨路上不會也等結構機 一致一致一致一致一致一致一致一致一致一致一致一致一致一致一致一致一致一致一致	劑和其他製程中所使用的 溶液。要注意病患是否對 這些抗生素或化學藥品過	無健保給付品項	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	<b>廠</b> 牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	114.09.15 與健保給付品項之療
增长	144/17/17/146	四項八哪	<del>火</del> 人即石	<b>平</b> 火節石	<b>南</b> 有町 リ	殿伊	辛业	日真巫親	<b>座而特性</b> 1.新一代具生物相容性、	<b>海</b> 處莊		田川下川	效比較
274	2388919147	FBZ025605002	"Baxter" Actifuse Shape Bone Graft Substitute- Medium Cylinder	"百特" 艾歐骨替代物(可 塑形)-中型柱狀	衛郎賢召軸字第 025605號	BAXTER	EA	31,500	1. 新了,这生活的社会压的 可以上,这些形式的社会压力 可以上,这些形式的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	1.移植骨替代材料可用於 替代皮質海綿帶、或海綿 免格質骨替代核質應用在 分科手術的奧亞維度 医 分科手術的奧亞維度 分科手術的奧亞維度 一次 對實體 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	1.本產品用揚頻在低負荷 用。 2.本產品不得用在必須承 受張力、扭力、壓力、但用 勢力或增油的部位。使用 發置內塊。 學型內塊。 學型內塊。 學是內塊。 學是內塊。 學是內塊。 學是內塊。 學是內塊。 學是內塊。 學是內塊。 學是內塊。 學是內塊。 學是內 學是內 學是內 學是內 學是內 學是內 學 學 學 學 學 學 學 學	使用本產品的風險 (如: 感染、植身紫雕動、植骨 缓無活無分,融合左延程。 數是無約與異性的,但本產品沒 有傳染疾朝的風險。	具有骨引導,和臀刺激所 能,抗冲水性生。能持續作 用於使用部位不會隨水或 的可增加量化,且特殊合砂以及 得母端既分化和增值,由型 切,可增加量於滑生成成份 ,與自然滑生成成份粉之 。 现故時間繼於快速, 與稅 提供足夠的支緯 直到骨細 服門生為止。
275	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	衡部醫營輸子第 025605號	BAXTER	EA	23,000	1.斯一代具生物相容性性, 骨引導性及骨,刺激性的 物面骨柱細胞相等。 2.不須調配,可直接單獨 使用。 3.與自體骨移植效果相當。 4.抗冲水性,能持續作用 5.吸收時期時骨生成時間 一致,持續骨生長作用直 到被新生育取代。 6.解人觀費年利臀多新生 時以傳質或聲。 5.與於時期等 5.與於時期等 5.與於時期等 5.與於時期等 6.解人觀費主發 6.解人觀費主發 6.解人觀費主發 6.解人觀費主發 6.解人觀費主發 6.解人觀費主發 6.解人數 6.解人數 6.解人數 6.解人數 6.解人數 6.解人數 6.解人數 6.解人數 6.解人數 6.解人數 6.解人數 6.解人數 6.解人數 6.解人數 6.解人數 6.解人數 6.解人數 6.解人數 6.解人 6.解人 6.解人 6.解人 6.解人 6.解人 6.解人 6.解人	1.移植得替代材料可用於 替代皮質海綿帶。或海線 9的黑體或皮質 9的黑體或皮質 9的黑體或皮質 9的黑體或皮質 9的黑體或皮質 9的黑體或皮質 9的黑體或皮質 9、1 9、1 9、1 9、1 9、1 9、1 9、1 9、1 9、1 9、1	1.本產品用達須在低負荷 或低壓迫型的力學環境使 用。 2.全產品工得用在必須承 受張力、雖力,配 壓迫 可力或轉出的力,用 壓迫 與 例 與 例 數 值 以 便 級 值 以 便 級 值 以 便 級 值 以 便 級 值 以 便 級 值 以 便 級 的 不 受 展 數 值 的 等 級 值 的 等 級 值 的 等 級 的 的 級 他 的 級 他 的 級 他 的 級 他 的 級 他 的 級 他 的 級 他 的 級 他 的 級 他 的 級 他 的 級 他 的 級 他 的 級 他 的 級 他 的 級 他 的 級 他 的 級 他 的 級 是 他 多 是 的 級 是 的 級 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是	使用本產品的風險 (知: 感染、惟骨質鞣動、植骨 塊無法融合 融合延遲力、 把力、壓迫力、剪力或 重更再的與異聽於維 到國險相同,但本產品沒 有傳染疾朝的風險。	具有骨引導,和骨刺刺激功作 無抗冲水性性。能夠強力 用於液失。 用於液失。 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
276	2388919157	FBZ002884001		奥斯吉骨填充裝置-鍶鹽- 氫氧基磷灰石1.5ml	衡署醫器製字第 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 法支撐骨缺損部位
277	2388919158	FBZ002884002	Osteo-G Bone Void Filler Device-PG Series(3.0 ml)	奥斯吉骨填充裝置-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
278	2388919191	FBZ027409001	"Exactech" Optecure Allograft Demineralized Bone Matrix-1cc.	美精技管補骨補骨材料-1cc.	衡部醫器動字第 027409號	EXACTECH	EA	28,500	怒補骨(Optecuro 補骨材料 等為一条組、內含去礦物 但一身基價 (ombrenized Bone Matrix, DB/M混合的 即相標準混合溶液,以及 用於混合時的所有必要工 具、能輸費公養體計) (Optecure +CCC)補骨材料 對為一套組,內含去礦物 但人會基價,整體的 是一個一個一個一個一個 即形混合時的形成學工 具、當粉劑與溶液混合後 ,將其損人屬當的學頭裂 並成上的一個一個一個 本產品會在各個過程中逐 華被吸收,且被新生勞所 取代,	(1)本產品與自體會混合後 可適用於作為傳輸替代品 吃開來,幹種與勞為與形 影響對性結構逐性的的 影為 心 心 心 心 心 心 心 心 心 心 心 心 心 心 心 心 心 心	在包裝未開封或受損的情況下,本產品的無菌品質 況下,本產品的無菌品質 是安全無疑。請於接收到	(1)本產品不適合在後額的 程中作為提供結構支援的 程中作為提供結構支援的 相全,因此,對於在经費的 網絡學的為發展的物作。 對解系統提供結構支援的 是一本區。關鍵 與用本的不應 但本產品。關鍵 與用本的物不應 但 域。 通 可的 動物。 通 理移發的 動物。 動學的 動學的 動學的 動學的 動學的 動學的 動學的 動學的	健保品項為牛勞製成,會 有結構級於組織、來源具 有不確定性
279	2388919212	FBZ005273002	Pross Injectable Bone Void Filler(Including instrument kit)-3cc	保諾士可注射型人工勞填 充物(合操作工具)-3cc	衡部醫器製字第 005273號	PROSS	SET	34,000	縫/缺損。當PROSS 的粉劑與液劑均勻攪拌成 泥狀物後,可利用注射或 是直接填補的方式施 用於骨骼裂縫/缺損中,	係諾士(PROSS)為骨軟損 之暫時填補材,可用於宜 相因外科手術,外來應力,外來應力 構理學處定之前的成分層 處理等原因所追成骨骼 輕點結題。 PROSS產能排件學軟損暫 即於的支撑,而不具有穩 是分解結構之功能。 PROSS在增熱體合過程可 被新生男所取代 被新生男所取代 是所OSS為正認由產品且僅 提供單一患者使用。	1.PROSS為滅菌產品差費 好 現包裝三閒飲或損壞 力等的使用。 全五結所學組及內等物有 任何破裂聯行,請勿的使用。 2.在前代學組及內等物有 任何破裂聯行,請勿的使 用。 3.PROSS部提供單一患者 複塊 使用自不可二次或菌。 使用自不可是血物型。 4.本產品應放置或資於清潔免職、 光直射。 5.是與一級一級一級一級一級一級 2.是與一級一級一級一級一級 3.是與一級一級一級一級一級 3.是與一級一級一級一級一級 3.是與一級一級一級一級一級 3.是與一級一級一級一級一級 3.是與一級一級一級一級一級 5.是與一級一級一級一級一級 5.是與一級一級一級一級一級 5.是與一級一級一級一級一級 5.是與一級一級一級一級一級一級 5.是與一級一級一級一級一級 5.是與一級一級一級一級一級一級 5.是與一級一級一級一級一級 5.是與一級一級一級一級一級一級一級 5.是與一級一級一級一級一級 5.是與一級一級一級一級一級一級 5.是與一級一級一級一級一級一級一級 5.是與一級一級一級一級一級一級 5.是與一級一級一級一級一級一級一級一級一級一級一級一級一級一級一級一級一級一級一級	可能之副作用包括但不限 定於主一般手術常見之能 於,如陽山伽雕、流瓣、 骨折或起或称等。 全 全。 4.材料加壓人骨軟指中 村 可能會強配數 等所能或化學 4.材料加壓人骨軟指中 样 等所能或化學 4.材料的 6.	當PROSS 的初劑與液劑判 每提排成泥狀物後,可列方 如果排成是直接玻璃的力 用注射或是直接玻璃的力 中,材料硬化使即可实验 或無對於轉換。 對與硫及延高於對, 對與硫及延高於可以 則限。 能能夠有足。 或即 可 的 工 , 也 ,
280	2388919261	FBZ005916003	AEON INJECTABLE BONE VOID FILLER- 5ce	亞恩波亞博可注射型人工 骨填充物 -5cc	衡部醫商製字第 005916號	AEON	EA	55,000	亞恩波亞博可注射型人工 勞填充物用於精神解發 可提排成為記錄物後,可 用注射或是形物後,可 施用於有解製鏈或制制 時支撑骨餘與本產品在勞 發展。	本產品為骨熱損之暫時填 補材、可用於填補因外科手 衛、外來整力撞擊等原因所 個以及腫瘤學原因所 過或之骨骼裂離或納損。	1本產品為薄菌產品、若會 與包裝已開啟或損壞。請勿 使用作案組及內容物若有 2.配件案組及內容物若有 2.配件案組及內容物若有 任何或或辦計論勿使用 使用。有一二次減虧。實稅 使用。有一二次減虧。或 投及文更級條等風險 4機輕等加、社生業 生長 因子或是血液所造成之影 響。目前未產品過程應採用 5.使用本產品過程應採用 素醫節使用	可能之副作用包括但不限 定於: 根手術常見之能 狀次第四血難波觀,身折 返是破冰等 2.可能追放骨稽合不完全 3.刺糖态而随等 4.材料加壓人骨缺損中,有 可能會查吸期助或材料碎 関所追成之栓塞	目前健保品項注射式人工 骨填充物會有機計後液體 與粉狀物分離狀況,本產 品並不會有此類情形發生
281	2388919263	FBZ002884003	Osteo-G Bone Void Filler Device-PGSeries(6.0 ml)	奥斯吉骨填充裝置-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
282	2388919291	FBZ029071001	"Cellumed" Rafugen DBM-GEL 1cc	"瑟諾美"瑞輔生去礦化異 體植骨-泥膠 lcc	衛部醫器輸字第 029071號	CELLUMED	EA	33,500		本產品適用於成為不影響 骨結構性或穩定性之肾缺 損或空隙的骨填補物	要注意賴思是否對抗生素 或化學藥劑過數且本產品 只能單次使用	<b>**</b> ***	由去礦物質的人學基質和 具生物相容的載體 Carboxymethyl Celluloss、 澱粉以及甘油所組成比健 保品項使會頭鄉合更為有 效快速

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	ACTION OF THE REAL PROPERTY.	廠牌	單位	自費金額	*** II 80***	Note pains action	注意事項	副作用	114.09.15 與健保給付品項之療
損火	<b>無が1八歳</b>	100-1917(100)	央人即石	<b>中</b> 文節名	衛署許可證號	殿神	単1仏	日質巫親	產品特性	適應症	注息學項	副作用	效比較
283	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	衛部醫器輸字第 029071號	CELLUMED	EA	21,250	本產品乃用於填補各種不 同大小之骨缺損,以促進腎 生長及骨融合	本產品適用於成為不影響 骨結構性或穩定性之骨缺 損或空隙的骨填補物	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	<del>***</del>	由去礦物質的人骨基質和 具生物相容的載體 Carboxymethyl Cellulose、 澱粉以及甘油所組成比健 保品項使骨頭癒合更為有 效快速
284	2388930596	FBZ027795001	"Medtronic" Capstone PTC Spinal System- Titanium coated peek cage	"美敦力"蓋普斯鈦塗層脊 権系統一融合器側開型, 鈦塗層PEEK/配合微創手 術使用)	衡部警咨輸字第 027795號	MEDTROINC	EA	107,000	利於骨細胞貼之優點。使 術後增加骨融合率以及預 防因材質造成術後融合器 下陷與椎體內,造成二次 傷害。且因聚醚醚酮 (PEEK)材質在光學檢測下	義是經病史與放射線檢查 確認為椎間盤原因性背痛 與椎間盤退化。這些病患 的骨骼必須以成熟,且接	導致病療空傷。 还是每一個手術素例都會 有成功的節、事實上、脊椎 有成功的節、事實上、脊椎 病理之其他病症所能響。 未出現學連結的情況。將導 安大政。 手術前以足手術中的以上手術中的以上系統的優別, 持衛的以上手術中的以上手術中的以上系統的優別, 連繫屬一個大學的一個大學的一個大學的 地區的一個大學的一個大學的一個大學的 地區的一個大學的一個大學的一個大學的 地區的一個大學的一個大學的一個大學的 地區的一個大學的一個大學的一個大學的 地區的一個大學的一個大學的一個大學的 地區的一個大學的一個大學的一個大學的 是一個大學的一個大學的一個大學的一個大學的一個大學的一個大學的一個大學的一個大學的	●對於植、物之與特反應 並打可能的類求。 自 免疫疾病吧低形戏。 自 免疫疾病吧低形戏。 合)、 去精合心或受抗期節變 合)、 去素的心或性理解 動態 動態 動態 動態 動態 動態 動態 動態 動態 動態	無健保給付品項
285	2388930597	FBZ032231001	"Medtronic" CORNERSTONE-SR Ti- Coated Cervical Fusion System	"美敦力" 科能欽塗層惟問 融合系統-頸椎 Ti-Coated PEEK CAGE	衡部緊恐輸子第 032231號	MEDTROINC	SET	65,000	本裝置用途為頸椎疾病精常 正手術使用於穩定及正否 有合過程电路含實度医 更及形状的性質學檢查。 在時候並屬的寒體輕輕 開聯合海等型人在兩個點 阻離合海等型人在兩個點 框框體間,提供支撑及场 可能動態所 在人間翻擊性 可以與代物等射性 可使用翻外的轉動的 可使用翻外的轉動的 可使用翻外的轉動的 可使用	-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, 穿椎手術的法果可能會群所 影響。本產品是未與植會 搭配使用或未出現骨連結 的情况,將導致失敗。	提在个年级事件的 全级 使用 以 是 一	
286	2388999026	FBZ018422001	COFLEX INTERSPINOUS IMPLANTS	可復適勞实間植人物	衡署醫額輸子第 018422號	PARADIGM	EA	105,800	可提供病人脊椎原有酸白 然的活動角度 位置,不 使椎間盤高度降低,亦可 維持神經孔洞空間。		適當選擇與其遵醫屬性將 對結果產生重大的影響。	對金屬有過級反應,及衡後可能有威染之風險。	使保給性提供是傳合系統的能。 但是那個人工作。 中國新聞一個人工作。 中國新聞一個人工作。 中國新聞一個人工作。 中國新聞一個人工作。 中國新聞一個人工作。 中國新聞一個人工作。 中國新聞一個人工作。 中國新聞一個人工作。 中國新聞一個一個人工作。 中國新聞一個一個人工作。 中國新聞一個一個人工作。 中國新聞一個一個人工作, 中國一個一個一個一個一個一個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
287	2388999063	FBZ032704001	"GLOBUS" COLONIAL ACDF TPS Spacer	"葛柔波綠" 可柔尼頭椎融 合器	衡部醫器輸字第 032704號	GLOBUS	EA	87,998	本產品為推鵬融合裝置,可用於提供對性成熟的患 有其推聽結構穩定,推聽 成矢狀設計,更符合人體 解自負度,推聽表面有鈦 合金噴塗應理,提高手術成功 率。	頸椎(C2-T1)患有退化 性椎間盤疾病(DDD), 退化性椎間盤疾病是指椎 間盤退化所引起的椎間盤	醫師注意事項:雖然醫師是 公司與稱人之間的中間認 知者,然此說明書所述之 重要醫療資訊也請傳遞與 病人知悉。	退化性疾病或潛在生理條 件如糖尿病、類風濕性關 節炎或骨質鏡等。可能改 變驗合過程,因而增加值 人物或椎骨斷裂的風險。	產品由可透射線的PEK/聚 台物製成,且不透射線標 記為鈦合金或担,另外 產品也具有鈍鈦電漿噴塗 塗層,能提高背癒台速度 ,提高手術成功率。
288	2388999077	FBZ003878001	Combo Lumbar Disc Cage	康鉑腰椎椎間盤融合器每節置放2顆(鈦合金+PEEK)	衡署醫營製字第 003878號	A SPINE	EA	63,450	椎體問植人物,由聚醚醚 酮(PEEK)製成,並適用符 合ISO5832-3之鈦合金 (Ti6AI4V)材料為X-ray顯	第二艘椎至第一艘椎 (0.2-5)堆間魚壁變之脊椎 (0.2-5)堆間魚壁變之脊椎 (食路手兩,椎間盤胸除之 等柱上次手術或皮壁下繞 響椎間原狭窄或似性關節 等數是指 等對主椎體滑鬆。峽部等 對於或與化愈水不穩定, 椎間盤填充用。	挂满以脊椎内固定器加以固定,穩定性更佳。 可在時個維色器之間除植 骨,作植類維色器次级後期 可依賴博裝兄當metboby fusion使用。	可能的不良反應: 硬脊膜破裂 (沒手術創傷造成神經受損 被壓縮合或不虧合 對植入物之材質過敏 植人物之材質過敏 度降低	無
289	2388999080	FBZ007719001	ReBorn Essence Venus Cervical Intervertebral Cage	"瑞寶億" 維納斯爾稚稚間 融合器-瑞寶億維納斯爾 椎椎間融合器	衡部醫器製字第 007719號	REBORN	EA	120,000	獨特的製程避免鈦金屬與 PEEK兩個材質分離粗糙 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。 多孔的粗點表面可 讓質细胞較易附著。	用於頸椎C2至C7節段的椎間 関盤退化疾病海椎間間 盤退化疾病和脊柱 不穩定、退化性脊椎滑脫 症	可重覆滅菌。植人物僅能 單次使用。植人物只有在 所有其他治療的可能性已		低彈性模數進而降低沉降 風險。獨特的製程強化兩

													114.09.15
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	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
290	2388999175	FBZ003255001	"INTAI" INTERBODY FUSION SYSTEM (PEEK)(TLIF)	"鏡紮" 高分子複合&合金材料推閱融合系統 (脊椎微創手術用)	衡署醫商製子第 003255號	INTAI	EA	60,060	胸腰椎椎藥為宏顏種們 /Ti6A14V材質: 符合國際 標準ASTM F206- 08/ASTM F136 -	(1)第二腰椎至第一萬椎椎 间盤與變之脊椎後路手術 神 紅孔擴大成型等。 神 紅孔擴大成型等。 神 紅光擴大或型等。 衛足海作用強固配更上 衛。 (2)齊椎二東子術或容柱不 衛。 (3)聚椎間原狭窄或裂性關 份穿柱椎瓣滑落,岬骨骨 折,或退化造成不穩定, 椎間盤填充用。	(1)植人物需要曾經醫師經 要等推与網灣之醫師經 要等推了經 所是不足學 學等在 一定 等 一定 等 一定 等 一定 等 一定 等 一定 等 一定 等 一定 等 一定 等 一定 等 一定 等 形 是 一定 等 形 主 一定 等 形 之 形 等 他 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一	(1)硬脊顯破裂 (2)因手術創傳追成神經受 損 (5)應錄 (4)延遲縮合或不審合 (5)對相人物之對質過敏 (6)權人物之抗力作使骨密 度降低	此系列產品皆為自費,尚無健保給付產品可比較
291	2388999203	FBZ019987001	"Cousin" DIAM Prosthesis	"庫欣" 活動式椎間輔助穩 定植人物	衛署醫營輸子第 019987號	COUSIN	EA	110,400	庫底。活動式惟間輔助規 定惟人物為脊差穩定及椎 即輔助器材。 螺體症及用途 本產品礦用於患有下背鄉 且與守治療壓動物用且出 現坐脊神經補最熟個 現坐脊神經補最熟個 更是觀椎千衛 定與椎千衛 疾性, 使 大 使	現坐骨神經痛超過2個月	排除新作吸吸电热 声下的摆交 更大以排除。 侧弯成身能 後屬斯 侧弯成身能 後屬斯 侧弯成身 经	可能出現的關於性反應 發炎反應 發炎反應 永久朝帶損傷 朝帶新報 值人物的移除	無健保給付品項
292	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 結製成的鈦合金植人物孔 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 椎間盤恐化或不穩定所導 致多個椎體神經根、脊髓 病變或疼痛的骨骼融合。	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)	因植入物的存在而疼痛或 異物威	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
293	2388999254	FBZ031383001	"EIT" Cellular Titanium PLIF Cage	"艾易特" 腰椎融合器	衡部醫器制針字第 031383號	EIT	EA	135,000	本產品為使用需幹粉末燒 結(Selective Laser Meling) 製成的試合金組入物, 期於這種四里原種個問題 切除離台手病(TLID)財產 性生,有不同樣是及尺寸的處 域用於不同兩種的患者。 適用於不同兩種的患者。	完證實権問盤源性退化) 和一個或多個腰椎不穩定 性、椎間盤裂開或突出, 和假關節(Pseudarthrosis)或 失敗的關節手術(Failed spondylodesis)。	1. 地方中級工業中 1809 年 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	向無方面接受常 日間方法配受的影響。 日間方法配受的影響。 日間方法配受的影響。 多數學的表現 日間方面的影響。 日間方面的影響。 日間一點 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個	本產品是以3D 列印技術 製成多孔柱之推翻護果, 結構與人體分組織相近人 600-800 / m· 木產品分 600 / m· 加索斯克人工 骨或自動學即有良好的 Doce engrowth) 及果 (bone in-growth) 效果
294	2388999271	FBZ006350001	"Paonan" NEST-C Interbody System	"寶楠" 耐難頸椎三維多孔 鈦合金椎間融合器	衡部醫器製字第 00659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 路頸部椎間切除融合術一 或多個鄰近椎節 (C2-T1)	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	1、醫師節務必給子病患術必能子病患者必 後指從影響。 之器材的影響。 之器材的影響。 之器材的影響。 之器材的影響。 之器材的影響。 之器材的影響。 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	級縣劃/1位秒、樂即採 病、對麻醉的不良反應、 插入裝置時骨骼或椎骨骨 抵、湯養多、切口症等度	相較於健保給付項目,本 產品的優勢為 1.後此應 順多孔結構及表面披覆的 氧化試構及表面披覆的 氧化試過一個增加與腎組 金有較高質和和性,變長人 2.高相關氧化試層表面定力, 接觸面極的形態。邊狀多孔結 對類加組明顯卷的形態。邊狀多孔結 模類 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
295	2388999311	FBZ032857001	"GLOBUS" SUSTAIN Radiolucent TPS Spacer	"葛柔波絲" 瑟斯登腰椎融 台器	衡部醫器輸字第 032857號	GLOBUS	EA	134,998	材料放置其中,此外產品	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	椎體融合裝置的植人只年, 由有經驗的關節來執行。 自有經驗學與來數格校 衛的手術。可能會對患者人 物化力等應用等。 等的是一個一個一個一個一個 數 物的重複使用。 一個 物 時 的 可 他 一個 他 一個 他 一個 他 一個 他 一個 他 一個 他 一個 他	退化性疾病或潛在生理條 件如機取得,類風濕性關 節支或骨質數等。可能改 變縮合過程。因而增加值 人物或惟骨斷视的風險。	產品由可總計線的PEEK聚合物製成,且不透射線標 起為社合全変更,另外去 並為社合具有餘效電樂噴差 達層,推接高青衛合連度 ,提高手術成功率。

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	114.09.15 奥健保給付品項之療 效比較
296	2388999322	FBZ005447002	"JO" INTER-X LUMBAR FUSION CAGE-TLIF	"傑奎" 穎特司腰椎融合器-	衛部醫器製字 第005447號	JO	EA	110,000	此為聚醚醚酮與醫用鈦合 金材質構成,融合效果更好		創傷或病灶之椎體有正處 於感染活動期不得使用	無	無法與健保品項比較,因為材質效果完全不同
297	2388999336	FBZ030113001	"B. Braun" Aesculap CeSPACE XP Anterior Cervical Interbody Fusion System	"柏朗" 雅氏頭椎前路椎間 融合系統	衡郎賢召軸子第 030113號	AESCULAP	SET	88,000	1.本產品透過前路,用於 單節段、及多節段相間融 合和穩定彈性之為 2.8.Braum專有94孔數雙 2.8.Braum專有94孔數雙 定性及衛後具有良好的應 定性及衛後具有良好的應	適應症:1.退化性不穩。 2.推開發用、3.推開發力 穩定。本產品可提供正常 穩定過程支達 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。	全产生型相干 1. 技术的基本的 电电阻 电影响 1. 大型 1. 电影响 1. 电影	滑脫、假關節形成、融合 不足。3.由於健康勞質終 除所造成的推問艦高度檢 缺失。4.勞質密度改變、相 鄉椎體區域內的退化性變 化。5.異物反應、過敏。6. 飯墩。7.種愈系統的快 能造成神經根或硬膜的過	無相同性質健保產品比較
298	2388999337	FBZ032544001	"B.Braun" Aesculap PROSPACE XP Posterior Interbody Fusion System	"柏朗" 雅氏後路椎間盤融 台系統	術部醫器輸字第 032544號	AESCULAP	SET	100,000	1.本產品緩後路途徑,用 於單節段、及多節段椎間 融合術以穩定開權和職 使 - 2.B.Rmam 有多利 數 雙層途傳接術:加強槍人 物穩定性及術後具有良好 的獨合及脅離合效果。	運應症:1.居化性不穩。 2.推開消程、3.推開競切 除衛後不穩。4.創態供正 發定,本產品可不可用的 据企,在第一項不可用的 那代比常身都也不可用的 取代正常身都也處的永久 負重支撑。	安全主席申请:这用高等手稿 轉發到的高坡性用級等手稿 中型从外面的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	動、位移/錯位。2.植人物 滑脱、假關師形成、融合 不足。3.由於健康勞質移 除所造成的椎間盤高度損 失。4.勞質密度改變、相 鄉推體區域內的怨化性變 化。5.異物反應、過敏。6. 國來。7.神經系統的併發 或許由此時報報。1.個國際	B.Braun專有多孔鈦雙屬塗 衛技術。加強植人物穩定 性及術後具有良好的屬合 及骨融合效果。
299	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统-血管攝影用 單次使用轉接器	衡部醫器輸字第 029038號	ANGIODROID	SET	13,000	此血管攝影用取次使用轉 接器可連接二氧化碳血管 網影注射系統列人器管 路、本產品可將作為網影 物使用二二氧化氢 技照所設定之壓力及體模 注入血管	60 ml/min)的忠省。  • 對含碘顯影劑無耐受力(過敏)的患者。	1.每次注射之間建議等符至少兩(2)分據。 至少兩(2)分據。 截氣體進入占心至或排動服幹),使患者是左側關係 服幹),使患者是左側關係 近側在下、右侧在上)。 3.如果、氧化碳停滯(附如 在主動脈瘤))、變換患者 的位置使氣體流入末梢區 域。	可能副作用 ・零心 ・移循 ・現職 ・心搏過速 ・心搏過速 ・ 智源性酸中毒	無相似健保給付品項 傳統血管郵影常注射合藥 觀影劑來形成血管攝影。 但對於幫功能不住或聽尿 頭的窮力。可能導致會引 一個一個一個一個一個一個 一個一個一個一個一個 持 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
300	2396009022	FSZ017697002	"Ethicon" ULTRAPRO Hemia 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 外支撑的腹股溝紅氣。它 具有三維的形狀,此形狀 被設計來貼合腹股溝紅 氣。	個的開始:計修補方式, F	不得切割或修剪裝置的底 層網片,因為產品可能無 法如預期運作。 尚未針對本產品確立使用 腹腔鏡的安全性和有效 性。	過敏反應、急性或慢性疼	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
301	2396009087	FSZ019507001	"Covidien" Sofradim PARIETENE Progrip Meshes	"柯惠"舒法定帕瑞挺寶格 麗編網	衡署醫營輸字第 019507號	COVIDIEN	EA	13,000	1. 本品包含可白體吸收收 Polylactic AcidPikk(於 取收 可能線的角色 可能線的角色 方體線的角色 方面, 分大小。操作能單且操作時 可, 如今的品質 一次一次 一次 一次 一次 一次 一次 一次 一次 一次		尚未針對本產品確立使用 艱整線的安全性和有效 性。	使用本產品後,也可能出 與因使用解決貼布進行觀 應理層重進所引起的開 使發症,這些所發症包括 (但不同股於); (1) 他直接,血難 (2) 復發 (3) 微性疼痛 (4) 感染 (5) 內震沾貼 (6) 對產品成分 產生場墩反應	"魔鬼獸"設計的網際(1) 網短手網時間 (2減少病 人住院工數 (3)前人可免 快復快(4)為部分可吸收 快復快(4)為部分可吸收 對實)15個月後、整體重 單減少一半,病人異物感 更低。
302	2396009092	FSZ019640001	"COOK" Biodesign hemia graft(13X15CM)	"曲克" 拜爾迪賽和氣支撐 物(13X15CM)	衡署醫營輸字第 019640號	COOK	EA	35,200	万取大J.德亚纳人马以快	用在切除器官的疝氣修補 上3.癌症病人要做二次手 術或放化療皆可使用在病 人的疝氣或強化上面4.腹 部關不起來病人可暫時使	無	無	無

			I	1				I		1			114.09.15
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
303	2396009093	FSZ019640002	"COOK" Biodesign hemia graft(13X22CM)	"曲克" 拜爾迪賽布氣支撑物(13X22CM)	衡署醫器輸字第 019640號	соок	EA	40,000	1.可以抗壓染的聯稱人可 以使用,2.不會強級或組織 結結,3.不會被緩和不能不可 級網-4.報應網不起來可 以用路的检验網不起來可 以用路的检验網不起來可 以用路的經過不能差 一個人。直觸學是一個人 定在類整約,2.但不 便 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	用在切除器官的疝氣修補 上3.癌症病人要做二次手 術或放化療皆可使用在病 人的疝氣或強化上面4.腹 部關不起來病人可暫時使	無	無	無
304	2396009094	FSZ019640003	"COOK" Biodesign hemia graft(20X20CM)	"曲克" 拜爾迪賽疝氣支撐 物(20X20CM)	衛署醫器輸字第 019640號	соок	EA	64,000	1.Biodesign為生物性材質, 無外來物反應 2.可使用於 國染病人 3.不易沾點降 低復發率及感染發生機率, 避免二次手術	腹壁疝氣修補術	本產品用豬來源做原料, 不得用在對豬來源材質過 敏的病患。	*	無
305	2396009095	FSZ019640004	"COOK" Biodesign hemia graft(20X30CM)	"曲克" 拜爾迪賽疝氣支撐 物(20X30CM)	衛署醫器輸字第 019640號	COOK	EA	94,900	1.Biodesign為生物性材質, 無外來物反應 2.可使用於 感染病人 3.不易沾黏,降 低復發率及感染發生機率, 避免二次手術	腹壁疝氣修補術	本產品用豬來源做原料, 不得用在對豬來源材質過 敏的病患。	無	無
306	2396009102	FSZ024080002	TiO2Mesh Surgical mesh implant (MFP111)	"百歐瑟" 二氧化鈦疝氣修 補網(MFP111)	衡署醫器輸字第 024080號	BIOCER	EA	12,000		本品為修復艱腔壁組織缺陷。需要非吸收性組織增 陷。需要非吸收性組織增 強材料時之他人網月。相 關應用也括所有常用之腹 股濟部氣及切口部氣修 補。本品總開傳統一般及 艱腔幾手術	位大小,並確保網片能有 效覆蓋。為盡量減少植入 後併發症及復發,網片必	用包括血清腫, 血腫, 復 發, 感染, 内臟沾黏,網 片移位及廔管形成。如同 其他異物, 本品對已感染 或污染的傷口可能有不良	全球唯一100%二氧化鈦塗 層:有利纖維垃圾的生長 ,且級大性表面有自我吸 附性且節當內視鏡手摘時 間:自我吸附性接自我問 腰幹性方便內複鏡手摘錄 作:並可減少固定需求 建免因使用固定材料而引 起之併發症。
307	2396009103	FSZ024080003	TiO2Mesh Surgical mesh implant (MFP121)	"百獸瑟"二氧化鈦疝氣修 補網(MFP121)	衡署醫器輸字第 024080號	BIOCER	EA	12,000	二氧化鈦塗層可有利纖維 垃細胞生長、親水性表面 有自我吸射性及自我開發 特性,方便內視鏡操作及 節省手術時間	強材料時之植入網片。相 關應用包括所有常用之腹	,醫師須確認疝氣缺損部 位大小,並確保網片能有 效覆蓋。為盡量減少植人 後併發症及復發,網片必	使用本品可能產生的副作 用包括血清腫,血腫,復 發、破染、內臟沾貼,網 月、够位與管形成。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%二氧化钛绘 層:有利纖維母細胞生長 ,且親水性表面有自我吸 附性且節省內視線手術時 間:自我吸附起戶自我附 便特性方便內視線手術時 作,並可減少固定需求, 避免因使用固定材料而引 起之併發症。
308	2396009223	FSZ031023001	"Covidien" ProGrip Laparoscopic Self- Fixating Mesh	"柯惠" 普羅因力腹腔鏡自 因吸收網於編網	衡部醫器輸字第 031023號	COVIDIEN	EA	27,000	1.腹腔線疝氨手術專用 moch 材質為壓傷,稠水性性、有促進細胞生長的 放射,有了無關有。因此是發乳酸解自固因定形能,網關,最後到會認是水解化學,最後那會認是水解化學,最後不可能與一個,可以與關係自轉取一個,可以與關東等為身取和運放。4有左右導及符合解例機服,更屬點於機服	本產品可在羧酸線手術中 修復腹股溝前氣傷口時強 化軟組織。	1. 如果也裝上的溫度標用 那是黑色的。前物使用本在 產品一个(47011年)。直接能 產品一个(47011年)。直接能 更多。 透過,可能與與內臟空和與內臟空和 與內臟空和與內臟空和 與一次。 是一次。 是一。 是一。 是一。 是一。 是一。 是一。 是一。 是一		1. 本品為半可吸收的網歷 展。其單級裝現歲不健身 固定網歷此上惟白 分解不應使用另一因定, 分解不應使用另一因定, 多。乳除下到的血精相 3. 就是 3. 就是 1. 增加加量 5. 增加增加量 1. 世級 1. 世 1. 世級 1. 世 1. 世級 1. 世 1. 世
309	2441802501	TKY014509001	"INTEGRA" ULTRASONIC SURGICAL ASPIRATOR SYSTEM ACCESSORIES- MANIFOLD TUBING	"英特佳"超音波外科抽取 系統配件-沖洗導管	衛署醫器輸字第 014509號	INTEGRA	SET	7,499	超音波震碎機冲水、吸引 專用配件,為一次性使用 配件,為搭配NTEGRA起 音波震碎機	切肝手術、肝移植手術、 脳瘤移除手術、脊椎腫瘤 移除手術	需使用原廠INTEGRA装置 ,不可重複使用	*	搭配超音波震碎儀使用, 無健保給付品項
310	2441802502	TKY014509003	"INTEGRA" ULTRASONIC SURGICAL ASPIRATOR SYSTEM ACCESSORIES-CEM nosecone	"英特佳"超音波外科抽取 系統配件-電燒頭	衛署醫器輸字第 014509號	INTEGRA	EA	6,000	超音波震碎儀止血專用配件,可搭配腹腔鏡手術, 達到手術時即時止血效果	腦瘤移除手術、脊椎腫瘤	需使用原廠INTEGRA裝置 ,不可重複使用	*	搭配超音波震碎機使用,無健保給付品項
311	2441802503	TKY014509002	"INTEGRA" ULTRASONIC SURGICAL ASPIRATOR SYSTEM ACCESSORIES-Surgical Tip	"英特佳" 超音波外科抽取 系統配件-探頭	衛署醫器輸字第 014509號	INTEGRA	EA	21,385	超音波震碎機震碎癌組織 專用配件,為一次性使用 配件,為搭配NTEGRA超 音波震碎儀	切肝手術、肝移植手術、 脳瘤移除手術、脊椎腫瘤 移除手術	需使用原廠INTEGRA裝置 ,不可重複使用	*	搭配超音波震碎機使用,無健保給付品項
312	2441802521	TKY035921002	"Stryker" Sonopet Ultrasonic Surgical System-Tip + Cassette	"史賽克" 超音波吸引器-探	衛部醫器輪字 035921號	STRYKER	EA	66,000	本產品適用於對軟、 便組織進行破碎、引 任和吸引的外科手術 ,每秒震動25000次 的高療生的分量會將組 鐵。確은此,利用頻率挑 鐵、如腫瘤 鐵、如腫瘤 鐵、,保護健康的組織 (恤管、神經、朝	本產品 (Sonopet iQ Ultrasonic Aspirator System) 適用 於對軟、硬組織地 引的外科手術其中 包括兩經外科、對 必展外科、整形及 車達學科,一般外科、 資料、腹腔鏡和胸 腔外科、腹腔鏡和胸 腔外科、腹腔鏡和胸 腔熱手術。	此類超音波手術吸引 器裝置不適用亦不應 用於子宮肌瘤的破碎、乳化和抽吸。	無	無健保替代品

													114.09.15
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
313	2441802522	TKY035921001	"Stryker" Sonopet Ultrasonic Surgical System-Tip	"史賽克" 超音波吸引器-探	衡部醫器輸字 035921號	STRYKER	EA	48,000	本產品適用於對軟、硬組織進行破碎、乳 使組織進行破碎、乳 化和吸引的外科手術 的高頻報動產生負壓 ,產生白戶 一種一個 一種一個 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	本產品 (Sonopet iQ Ultrasonic Aspirator System) 適用 於 對軟、便組織進 行破碎、乳化 和吸 引的外科手術 其四 起衽神經外科、貿腸 及附屬器官 外科 及附屬器官 外科 、 凝尿外科, 雖形及 一般外科 一般外科 , 徵科、 , 機能 , 觀腔鏡 和胸 腔鏡手術。	此類超音波手衝吸引 器裝置不適用亦不應 用於子宮肌瘤的破 碎、乳化和抽吸。	無	無健保替代品
314	2700000015	WDY015399002	"Stryker" NasoPore Nasal Dressing (Sterile)	"史賽克"那梭波鼻用敷料 (5400-020-008:008ITL)	衡部醫器輸壹字第 015399號	STRYKER	PC	3,434	可降低術後因填塞造成的 壓迫或疼痛及吞嚥時的異 物威。生物科技材質可自 行碎化,免於抽除診除時 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 衛、肥厚型鼻炎、鼻甲切 除衛、鼻矯正、鼻整形	保存於 4℃ 以下環境。	極少數患者因容易出血之 特殊體質,造成術後傷口 出血情形,需再補填塞。	免二次移除,造成傷口沾 點及二度創傷:降低疼 痛。
315	2700000016	WDY015399001	"Stryker" NasoPore Nasal Dressing (Sterile)	"史賽克" 那梭波鼻用敷料 (5400-030-008:008ITL)	衛部醫器輪壹字第 015399號	STRYKER	PC	3,900	可降低術後因填塞造成的 壓迫或疼痛及吞嚥時的異 物感。生物科技材質可自 行碎化,免於抽除診條時 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 除衛、鼻矯正、鼻整形	保存於 4℃ 以下環境。	極少數患者因容易出血之 特殊體質,造成術後傷口 出血情形,需再補填塞。	免二次移除,造成傷口沾 點及二度創傷;降低疼 痛。
316	270000017	WDY015399003	"Stryker" NasoPore Nasal Dressing(Sterile)	"史賽克" 那棱波鼻用敷料 (滅菌) (5400 — 020 — 108ITL)	術部醫器輸查字第 015399號	STRYKER	EA	8,700	1. 材質系軟、提高舒適格 地震與應應性 地震與 1. 放響與應應性 2. 填塞後36-48小時內,提 供傷口優長的的止血效 物質蓋在鄉口的學經 2. 功能與 時間上結結的時營經 4. 更則可完全經 時期上 2. 個後 2. 可 2. 可 3. 可 4. 更 3. 可 4. 更 3. 可 4. 更 3. 可 4. 更 4. 更 5. 可 6. 多。 5. 可 6. 多。 6. 。 6.	期、主副界質切除期、界 中間 自治 (中間公司) (1) (1)	新後同一般鼻部手術照護 滋程・無特別注意事項	無	無健保品
317	218804812A	FBZ029721002	"Synthes" VA-LCP Proximal Tibial Plate/VA Locking Screw	"信迪思"多角度鎖定加壓 脛骨近端骨板/多角度互 鎖骨釘	衛部醫器輸字第 029721號	SYNTHES	EA	6,695	設計來支援內固定手術與 嫡正骨骼變性,結合多角 度鎖定技術與傳統接骨板 技術,多角度鎖定螺約可 以針對骨質縣或是需用 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 變植人物的衣層可能使功 能喪失	植入失败可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,多角度互鎖式螺釘
318	218804812B	FBZ030337002	"Synthes" VA-LCP Condylar Plate/VA Locking Screw Stardrive(5.0mm)	"信迪思"多角度鎖定加壓 股骨髁骨板/多角度互鎖 式骨釘	衛部醫器輸字第 030337號	SYNTHES	EA	7,830	設計來支援內固定手術與 矯正骨骼變性,結合多角 度鎖定技術與傳統接骨板 技術,多角度鎖定據新可 以針對骨質縣或是實 備式固定技術的多片段骨 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	植入失敗可能導致背不連,血栓或血腫	材質不同,多角度互鎖式螺釘
319	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	勿重複使用植人物,小心改 變植人物的表層可能使功 能喪失		材質不同,互鎖式螺釘
320	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 SPECIA	EA	2,700	可連續縫合,輔助止血效 果	可吸收縫合線縫於軟組織	不適用於血管縫合或於易 脆組織上縫合;單次使用 ,無法重消	可能有短暫發炎反應	400
321	23720010A1	WDZ007506002	"Interceed" (TC7) Absorbable Adhesion Barrier(4350XL)	"壯生" 安得喜	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 可吸收防法粘膜的性能, 鄉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
322	23720020A3	TAY035174001	"Ethicon" Harmonic HD 1000i Shears	"受惜康" 哈默尼克進階手 術剪 HARHD36	衡部緊密輸字第 035174號	ETHICON	EA	31,250	器械軸可以持續旋轉以便 於目測觀察和進入組織目 標。本產品上的2個記號 用來表示相對血管大小。 進階止血按鈕針對較大血	行軟組織切割。本產品可用於一般外科、整形外 內房外科、整形外 內房外科、學產科 等 骨性結構(如脊柱和關節 整)的手術、切科和壓開 整)的手術、切科和壓開 機等,衛中電外科器械。 衛身打和不銹鋼解剖刀的輔 射力和不銹鋼解剖刀的輔	可凝固直径吸大不超過 7mm的血管。本是品不適 用於切割背質。本是品不可 可用於以避孕為目的的輸 卵管結紮手術。		無
323	23720020A4	TKY027404001	"Ethicon" Harmonic ACE +7 Shears with Advanced Hemostasis HARH36	"愛惜康" 哈默尼克維階手 術剪 HARH36	衡部緊密軸字第 027404號	ETHICON	EA	28,125	本產品適用於需要止血及 润將均傳程實施低時進行 乾組織切割。使用"輸散 止血"手持接相,可凝固 直徑最大不超過7mm的血 管。	適用於控制出血並且將熬下 傷害液應到減低的情况下電 场水组酸切用 场水组酸切用 场水组酸切用 场,當計以及不歸綱手術 刀的輔助或替代物。	手術中及手術後、本產品 刀片、次相質及輪遊蹈 河局、次相質及輪遊蹈 刻壁免不抵地鄉組織、練 布和手術服 當本產品做動時,應整免 養殖任何物品及所有金屬 來型膠器被放本體。	不良副作用和風險包括潛 在出血、因機械或熱損傷 造成的影腦变態。形成未 超或再類期組織反應。 程或東與刺激性 等以及財產或環境損壞。	1作用温度軟低 側向熱 傷害亦較小、保護 周増重型組織、術後 復 原 交集性。 2.使用、維除止血。 手控 接鈕,止血同時切 制度高速7m血恒管、淋巴 等、術後61號至 加 等、術後61號至 的 5. 3. 5. 5. 5. 5. 6. 6. 6. 6. 6. 6. 6. 6. 6. 6. 6. 6. 6.

				1					1		1		114.09.15
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
324	23720020A5	TKY027404001	"Ethicon" Harmonic ACE +7 Shears with Advanced Hemostasis HARH23	"爱惜康" 哈默尼克進階手 術剪 HARH23	衡部醫營輸子第 027404號	ETHICON	EA	28,125	本產品適用於需要止血及 類將外傳程度達低時進行 較組織切割,使用"維爾" 也血"手替接相"可凝固 直徑最大不超過7mm的血 管。	適用於控制出血並且將熟 傷害減輕到嚴健的情况下 將軟組織切開。可當作電 境、雷射以及不歸關手術 刀的輔助或替代物。	手術中及手術後,本產品 刀片、夾指幣及輪邊端 內面處可能能應,要時 刻塑免不值地轉起機,擁 宿和和手術服。 當本產品做部時,應變 接觸任何物品及所有金屬 或型膠器械及本體。	不良副作用和國際包括潛 店在出血,因機械或熱損酶 這成的組織空間、形成未 滅菌表面或與實際轉移。形成未 減速或非與刺頭組及應 程 等以及財產或環境損壞。	1.作用温度軟低,側向熱 傷害亦故小、保護 超遭重要組織。術後復原 效果佳。 2.按明一雄階止血" 子控 投鍵,止咽時切 對最高速/加加血管 * 林巴 管、術後行道整/加加血管 低,進而減少引流管數度 時間。 3.可加能機能過去時間 動態可能 對應 對應 到應 到 類 所 可
325	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	衡署醫器動字第 019832號	ETHICON	EA	27,885	Harmonic FOCUS 强形剪 刀是一個無菌、供單一病等 人中個軟 法使用的离婚 人中個軟 地域可以完全以及兩個等一次 化离子 人名	科、小兒科、婦產科、泌 尿科、骨科(暴露骨結構	當本產品散動時,應避免 接觸任何物品及所有金屬 效型器器模及本證。	無	無
326	23720020C1	SAY032761001	"ETHICON" EnSeal XI Tissue Sealer	"爱惜康" 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「愛情餅」複合式發生器(衛署醫器輪字第023023%配素使用。在進行開放性等排的血管切開及封口,以及組織的切割、抓取及分割。	包括開放性常規、婦科、	該設備可用於最大 7mm (含)的血管,以及適用於 本產鉗口的組織束。	出血,因機械或足熱傷害 造成的組織損傷,形成非 滅菌炎面或足病深轉移, 發支或是非別組織反應 電擊與異物或足核磁共 振不相容以及財產損失或 足環境損傷 雙種損傷或電磁干 變相關的問題有可能適成 意外傷害 續大手衝或次 變手術方式。	無健係相關產品可比較
327	27000001A	WDY030124003	"Hemostasis" PosiSepX Hemostat Dressing/Intranasal Splint	"荷摩史黛絲" 波住克住止 血敷料/鼻腔內固定夾板	衡部醫器輸字等 030124號	HEMOSTASIS	EA	4,428	天然材質生物可相容性。 可快速自動等解(36小時)。 產品注水後皮果果狀,網查 與較於者體且影響循載。 與防沾點及片電功能。 傷口結極少,鄉合建度快		本產品對抵有的感染不可 和關係的發光不可 那有所 或於 新轉來,繼 不 所 或於 所 表 法 在 沒 有 解 所 所 於 所 於 所 於 所 之 之 沒 有 所 所 的 情 是 所 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是	無	天然材質生物可相容性 可快速自動降解(36小時)。 產品注次檢成果果於,與國 農物治點及抗菌功能 傷口結節少患台速度快
328	270000001B	WDY023013001	"Hemostasis" NexPak XL Intranasal Splint(sterile)	荷摩史黛斯 內鉑克鼻腔 內固定夾板 (滅菌)	衛部醫器輸壹 字第023013號	HEMOSTASIS	EA	8,500	本產品為 1.天然材質之止血敷料整 鼻內夾板能有效減少出血 和血糖。 2.防止隔胱和鼻腔之間的 結著。 3.自行降解,病人舒適度 提升及整免術後抽診可能 會破壞傷口癒合。	本產品適用於接受鼻腔/ 鼻囊手術的患者,作為鼻 腔內固定夾板和止血物。	本産品不適用在對馬鈴薯 瀬粉滷椒之患者。	₩.	1. 健保支付之醫療服務給 付項目及支付標準手術項 目,已內含給付傳統鈔 條。 2.凡土林鈔條:健保給付 ,但使用上壓追緊實,病 人易有脫賴飯,取出時有 可能會再破壞到緩合中之 鼻部傷口。

備註:相關金額或資料如有異動,以現場收費等為準.