



臺北市立萬芳醫院 - 委託臺北醫學大學辦理

Taipei Municipal Wanfang Hospital (Managed by Taipei Medical University)

本院全民健康保險 自費特材品項

更新日期 | September, 2025

萬芳醫院自費特材品項表

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	衛署醫器輸字第029906號	ARTHROCARE	EA	18,000	須搭配"阿碩科爾"主機使用,關節專用氣化棒,用於關節鏡與骨科手術之軟組織切除,氣化,熱縮和止血	須搭配"阿碩科爾"主機使用,關節專用氣化棒,用於關節鏡與骨科手術之軟組織切除,氣化,熱縮和止血	1.不可重複使用 2.須依照標準醫療程序,有關地方與國家規定予以處理。	一般電燒手術會有因醫師操作過程而傷及周邊組織的情況發生	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
4	2158730028	TKY017079001	EIC5872-01 ArthroCare Evac 70 Xtra Wand	"阿碩科爾"第二代耳鼻喉科手術系統與附件(含組合式電線軟組織氣化棒) EIC5872-01	衛署醫器輸字第017079號	ARTHROCARE	EA	16,000	低溫雙極冷觸氣化	本產品適用於耳鼻喉科手術(ENT)中軟組織之氣化、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
5	2158730029	TKY017079004	EIC8898-01 ArthroCare PROCise mAx	"阿碩科爾"第二代耳鼻喉科手術系統與附件(含組合式電線軟組織氣化棒)-EIC8898-01	衛署醫器輸字第017079號	ARTHROCARE	EA	20,800	低溫雙極冷觸氣化	本產品適用於耳鼻喉科手術(ENT)中軟組織之氣化、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	"維洛斯特" 威樂式射頻氣化棒	衛署醫器輸字第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。	喉、口、扁桃腺、腺樣體、鼻竇手術中軟組織之氣化、切除、凝固止血用骨科；用於關節鏡與骨科手術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力設備一起使用，並且僅當將電極浸入導電介質（例如標準食鹽水）中時才能啟動電極。	無	無
7	2171001951	SSZ032546001	C910001 "Steris" Padlock Clip Defect Closure System	"史泰瑞" 消化道止血夾系統 C910001	衛部醫器輸字第032546號	STERIS	EA	45,000	本產品適用於軟式內視鏡檢查胃腸道組織加壓止血或治療胃腸器官壁損傷。	內視鏡標記病變 止血、粘膜/黏膜下缺損、出血潰瘍、動脈<2mm、息肉直徑<1.5cm、結腸中的憩室、閉合胃腸道管腔<20mm可以保守治療之穿孔	請勿嘗試重複使用 本產品以無菌包裝供應。本產品與各種胃鏡和結腸鏡相容。 - 安裝前檢查以確保儀器的遠端尖端尺寸在 9.5mm 至 14mm 之內。 - 手和手指應遠離輸送系統遠端尖端區域，以免夾子的意外釋放不會對醫務人員造成人身傷害。 非臨床試驗顯示本產品在特定情況下可安全置於 MRI。 - 放置夾子患者可以立即安全地掃描於 3 特斯拉或更小的磁場中。	可能的併發症: - 位於食道中的病變和較小的胃彎曲可能難以用前視內窺鏡治療。 - 夾住過硬或嚴重纖維化病變以止血可能更困難。 - 若夾子在 24 小時內脫落，可能會發生再出血。 - 在存在細菌污染的情況下使用夾子可能會增加或延長感染。 - 雖然發生率低，但復發性出血，無效夾閉或內鏡併發症可能導致需要手術治療。	無品項可比較
8	2171003002	CRY011476001	"BOSTON SCIENTIFIC" COMBO CATH CYTOLOGY BRUSH	"波士頓科技" 康柏細胞刷	衛署醫器輸字第011476號	BOSTON	PC	6,750	1. 8Fr(2.7mm)雙管腔、導線式導管，且其導管上有 3mm 之細網刷 2. 顯影管可藉由裝滿顯影劑的Luer-Lock 的注射筒接在近端的Luer-Lock，從近端管腔注射。 3. 導管遠端有不透光標記，可以幫助在X光透視靜下的監測及/或定位。	本產品適用於在經內視鏡收集上腸胃道之細胞或用在獲取膽道系統之膽管X光像	1. 本產品為無菌供應。若包裝打開或損壞，切勿使用此產品。 2. 本產品為設計成需配合工作電壓至少為2.8mm之內視鏡使用。 3. 因為不同製造廠的導引線誤差值並不相同，只建議使用波士頓科技0.035 in (0.90mm)的導引線 4. 通過X光透視鏡的觀察來監控導管的位置	穿孔、血腫、膀胱炎、敗血症、出血、輸尿管炎、對顯影劑敏感的過敏反應	無對應的健保品項
9	2172054151	FSZ031551001	"CL Medical" I-STOP (MINI-STOP) Sling System	"西羅蒙帝卡" 愛達達迷你懸吊手術系統	衛部醫器輸字第031551號	CL MEDICAL	SET	35,000	1.懸吊帶材質有抗變形的設計、採用無張力單股編織。2.網片邊緣無銳利切口，不會經時間變化產生細小分子微粒產物。3.無切面編織。手術過程較不會造成組織路徑被切口刺激。4.整段懸吊帶材質一致，可提供優良好支撐和穩固的定位。	本產品適用於治療女性尿失禁	使用者應為熟悉這些手術技術的外科醫生。本產品的使用過程應遵循適當的手術操作準則,包含處理受污染之傷口的處置過程。	醫療器材報告(MDRs)記載針對用於應力性尿失禁治療之手術用網片/懸吊帶類產品之常見併發症，依發生頻率為：疼痛、陰道脫出）、感染、泌尿問題、經常性失禁、性交期間疼痛（性交疼痛）、出血、臟器穿孔、神經—肌肉問題和陰道疤痕。這些併發症大多需要額外的醫療介入，有時需要外科手術或住院治療。	EX: 歐睿寧系統(2個輸送裝置+1個網狀結構) 1. 相比現有品項，本產品懸吊帶採用抗變形編織、拉扯伸張不延展 2. 相比現有品項，本產品網片邊緣無銳利切口，不會產生分子微粒物質 3. 相比現有品項，本產品採用前環圈，不會造成組織被切口邊緣刺激 4. 相比現有品項，本產品整段懸吊帶材質一致，不會只有中段材質改變
10	2173015023	FBZ000849001	"Xi" an Kontour" PEEK Skull Fixation Systems	"西安康拓" 顱骨固定系統	衛部醫器輸字第00849號	KONTOUR	EA	26,000	針對術後需要MRI追蹤的病人,此產品在MRI下不會顯影,利於病情判斷。	開關手術後,作為顱骨固定之器材。	本產品使用前應保存於原包裝中,無菌包裝應檢查其有效期間及完整性,如包裝以打開或損壞,請勿使用。	對植入物會有過敏反應或對材料過敏	此產品在MRI下不會顯影
11	2173900009	TTZ020377002	"Baxter" Floseal Hemostatic Matrix	"百特" 伏血凝止血劑 10ml	衛署醫器輸字第030377號	BAXTER	EA	25,000	1. 為一種凝膠和獨特凝血酶基質，用於滲血到止血狀況的止血。 2. 針對組織出血能快速有效的止血。 3. 不須身體凝血因子就能達到止血效果。 4. 符合生理性，6至8週即可被人體吸收。	除眼科外，伏血凝止血劑可作為手術過程中，當結紮止血法或傳統的止血方式都不可行時的止血輔助物。（適用於各種形式止血）	1.勿注射或壓入產品入血管內。 2.皮膚切口割口的密合縫線，請勿使用本產品，以免因凝膠的機械性介入，而干擾皮膚邊緣的癒合，對牛皮革物質過敏的病人，勿使用本產品。	如同其他的血漿製品，極少數人有可能產生過敏反應。	止血棉（歸類於手術耗材）；止血時間長易影響手術品質，且移除後有再出血的疑慮。
12	2173900033	TTZ034408003	"BioCer" HaemoCer PLUS haemostatic powder 3g	"百歐瑟" 宜莫斯加強型止血粉 3克	衛部醫器輸字第034408號	BIOCER	SET	19,500	"百歐瑟" 止血粉吸水後會形成膠狀物並粘著在傷口上，可作為物理性屏障防止進一步出血。"百歐瑟" 止血粉的作用不受病人凝血狀態影響，且不需冷藏，密封封可立即使用，並在數天內及可被人體分解吸收，不會殘留體內。	本產品是作為手術過程中，當無法以施壓、結紮術或其他傳統止血方式對微血管、靜脈或小動脈止血時的止血輔助物。	本產品成份為植物澱粉，若對澱粉過敏者，請勿使用，若術後有產生過敏現象，請儘速回診。	無	目前無健保給付止血粉
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	衛部醫器輸字第034408號	BIOCER	SET	25,000	"百歐瑟" 止血粉吸水後會形成膠狀物並粘著在傷口上，可作為物理性屏障防止進一步出血。"百歐瑟" 止血粉的作用不受病人凝血狀態影響，且不需冷藏，密封封可立即使用，並在數天內及可被人體分解吸收，不會殘留體內。	本產品是作為手術過程中，當無法以施壓、結紮術或其他傳統止血方式對微血管、靜脈或小動脈止血時的止血輔助物。	本產品成份為植物澱粉，若對澱粉過敏者，請勿使用，若術後有產生過敏現象，請儘速回診。	無	目前無健保給付止血粉
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	衛部醫器輸字第034408號	BIOCER	EA	2,025	HaemoCer PLUS 內視鏡專用的Flex Applicator，管中有不銹鋼線，可固定彎曲角度，以符合醫師部噴灑之角度。	本產品是作為手術過程中，當無法以施壓、結紮術或其他傳統止血方式對微血管、靜脈或小動脈止血時的止血輔助物。	不可重複使用	無	目前無健保給付止血粉

備註：相關金額或資料如有異動,以現場收費等為準。

萬芳醫院自費特材品項表

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
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應用於各式腹腔鏡手術，其尖端的特殊 "U 型" 設計，可確保噴頭不會被膠狀物堵塞，單手可操作的簡易開關系統亦可預防止血粉不停落入內視鏡投藥器中。	本產品是作為手術過程中，當無法以施壓、結紮術、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
16	2173900041	TTZ034001001	"Ethicon" SURGICEL Powder Absorbable Haemostatic Powder	"愛惜康" 斯爾止可吸收性止血粉	衛部醫器輸字第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 °C 室溫保存	無	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。	無	無
18	2173900056	THZ029023001	MS0010 SURGIFLO Homostatic Matrix	斯爾弗止血劑 MS0010	衛部醫器輸字第029023號	ETHICON	EA	20,800	本產品具有止血功能。在患者凝血機制系統正常的情况下，流體明膠基質為血小板的粘附和凝集提供了一個環境。	用於手術(眼科手術除外)中，當使用加壓、接合或其他傳統止血方式控制血管、靜脈和小動脈等出血皆效果不彰或無效時止血，可以和凝血酶一同使用達成止血	本產品僅供單次使用，不得重複滅菌。應將打開包裝後未使用的本產品丟棄。目前已經證實，以膠原為主要成份的止血劑碎片可通過血液回收系統的40 μm 輸血過濾器。本產品不能和甲基內酰胺甲酯粘合劑一起使用。據報導，微纖維膠原會降低 將微纖維置黏附到骨骼表面的甲基內酰胺甲酯黏著劑的強度。本產品不能用作凝血功能異常的第一線治療方法。	不得將本產品注入或壓入血管。由於使用本產品後有發生血栓栓塞、血管內凝血的風險，並且本產品會增加過敏反應的風險，因此不得在血管腔內使用本產品。已知對豬明膠過敏的患者不得使用本產品。縫合皮膚切口時不能使用本產品，否則可能會影響皮膚邊緣的癒合。這是明膠的機械性插入作用造成的，並非明膠對傷口癒合的內在干擾造成的。	無
19	2173900058	TTZ035833001	SURGIFLO Haemostatic Matrix Kit with Thrombin	斯爾弗含凝血酶止血基質組	衛部醫器輸字第035833號	FERROSAN	EA	37,000	具有止血特性。流動性明膠提供一個血小板黏附的環境，可在患者凝血功能正常的基礎上，促進血小板黏附凝集。	適用於手術中(眼科手術除外)，在以結紮或其他傳統止血方法未能控制出血(包括滲液到噴濺)或不可行時，用於輔助止血。	1.Surgiflo僅供單次使用，不得重複滅菌。2.Surgiflo不得與自體血液回收機一起使用。3.Surgiflo不得與甲基內酰胺甲酯粘合劑一起使用。	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	衛部醫器輸字第031099號	PLANTEC	EA	12,000	本品為可吸收性藥粉粉末，由植物來源純化藥粉所產生的親水性微粒構成，不含任何動物或人類來源成分。自由流動的特性使本產品可在手術中簡單、安全的運用。	本產品為輔助止血之器材，適用於手術中、創傷或無法以常規方式控制出血的小動脈、毛細血管或靜脈	在已知對藥粉或含藥粉物質不耐受的情況下，禁止使用本產品4DryField PH。包裝破損請勿使用，應始終保持無菌狀態。本產品僅供醫師使用，因此，說明書內容無法取代在特定手術情況下的醫療經驗和判斷。本產品無法代替像是縫合或其他常規措施的手術止血技術。本產品不適用於凝血障礙的初步治療。	在極少數情況下，發現使用本產品後幾天內C反應蛋白(CRP)的選擇性增加，而在幾天後下降到正常範圍的水平。(請詳見仿單說明)	無類似功能健保已給付品項
21	2173900062	TTZ031099002	"PlanTec" Absorbable hemostatic agent and dressing	"普蘭堤" 可吸收性止血劑及敷料 3g	衛部醫器輸字第031099號	PLANTEC	EA	20,000	本品為可吸收性藥粉粉末，由植物來源純化藥粉所產生的親水性微粒構成，不含任何動物或人類來源成分。自由流動的特性使本產品可在手術中簡單、安全的運用。	本產品為輔助止血之器材，適用於手術中、創傷或無法以常規方式控制出血的小動脈、毛細血管或靜脈	在已知對藥粉或含藥粉物質不耐受的情況下，禁止使用本產品4DryField PH。包裝破損請勿使用，應始終保持無菌狀態。本產品僅供醫師使用，因此，說明書內容無法取代在特定手術情況下的醫療經驗和判斷。本產品無法代替像是縫合或其他常規措施的手術止血技術。本產品不適用於凝血障礙的初步治療。	在極少數情況下，發現使用本產品後幾天內C反應蛋白(CRP)的選擇性增加，而在幾天後下降到正常範圍的水平。(請詳見仿單說明)	無類似功能健保已給付品項
22	2173900063	TTZ031099003	"PlanTec" Absorbable hemostatic agent and dressing	"普蘭堤" 可吸收性止血劑及敷料 5g	衛部醫器輸字第031099號	PLANTEC	EA	22,000	本品為可吸收性藥粉粉末，由植物來源純化藥粉所產生的親水性微粒構成，不含任何動物或人類來源成分。自由流動的特性使本產品可在手術中簡單、安全的運用。	本產品為輔助止血之器材，適用於手術中、創傷或無法以常規方式控制出血的小動脈、毛細血管或靜脈	在已知對藥粉或含藥粉物質不耐受的情況下，禁止使用本產品4DryField PH。包裝破損請勿使用，應始終保持無菌狀態。本產品僅供醫師使用，因此，說明書內容無法取代在特定手術情況下的醫療經驗和判斷。本產品無法代替像是縫合或其他常規措施的手術止血技術。本產品不適用於凝血障礙的初步治療。	在極少數情況下，發現使用本產品後幾天內C反應蛋白(CRP)的選擇性增加，而在幾天後下降到正常範圍的水平。(請詳見仿單說明)	無類似功能健保已給付品項
23	2173900064	TTZ031099004	"PlanTec" Absorbable hemostatic agent and dressing	"普蘭堤" 可吸收性止血劑及敷料 9g	衛部醫器輸字第031099號	PLANTEC	EA	28,900	本品為可吸收性藥粉粉末，由植物來源純化藥粉所產生的親水性微粒構成，不含任何動物或人類來源成分。自由流動的特性使本產品可在手術中簡單、安全的運用。	本產品為輔助止血之器材，適用於手術中、創傷或無法以常規方式控制出血的小動脈、毛細血管或靜脈	在已知對藥粉或含藥粉物質不耐受的情況下，禁止使用本產品4DryField PH。包裝破損請勿使用，應始終保持無菌狀態。本產品僅供醫師使用，因此，說明書內容無法取代在特定手術情況下的醫療經驗和判斷。本產品無法代替像是縫合或其他常規措施的手術止血技術。本產品不適用於凝血障礙的初步治療。	在極少數情況下，發現使用本產品後幾天內C反應蛋白(CRP)的選擇性增加，而在幾天後下降到正常範圍的水平。(請詳見仿單說明)	無類似功能健保已給付品項
24	2173900065	TTZ031099005	"PlanTec" Absorbable hemostatic agent and dressing	"普蘭堤" 可吸收性止血劑及敷料-38cm塗佈器	衛部醫器輸字第031099號	PLANTEC	EA	2,498	本品為"普蘭堤"可吸收性止血劑及敷料。輔助產品可在手術中簡單、安全的運用。	本產品為輔助止血之器材，適用於手術中、創傷或無法以常規方式控制出血的小動脈、毛細血管或靜脈	在已知對藥粉或含藥粉物質不耐受的情況下，禁止使用本產品4DryField PH。包裝破損請勿使用，應始終保持無菌狀態。本產品僅供醫師使用，因此，說明書內容無法取代在特定手術情況下的醫療經驗和判斷。本產品無法代替像是縫合或其他常規措施的手術止血技術。本產品不適用於凝血障礙的初步治療。(請詳見仿單說明)	在極少數情況下，發現使用本產品後幾天內C反應蛋白(CRP)的選擇性增加，而在幾天後下降到正常範圍的水平。(請詳見仿單說明)	無類似功能健保已給付品項

萬芳醫院自費特材品項表

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	衛署醫器輸字第009864號	TERUMO	EA	13,650	本裝置把動脈切口夾在其主要組件(固定鈕及膠膜紗布)之間，並透過固定鈕及膠膜紗布內外封堵切口的物理作用把血管切口閉合，再輔以膠膜的凝血促進特性，達到止血效果。	Angio-Seal適用於閉合動脈穿刺而引起的股動脈開口。Angio-Seal也適用於使病人在血管手術導引管(sheath)取出之後可早日下床活動。	本產品只應使用於已確定使用8Fr或更小的插入鋼針於Angio-Seal，以及使用6Fr或更小的插入鋼針於6Fr Angio-Seal的診斷性血管攝影程序或介入性程序的患者。請使用單壁穿刺技術，請勿穿擊動脈的後壁。 如果病人新置置在病室內超過8小時，在插入本產品前應考慮給予預防性抗生素使用。 本產品應在裝置閉封1小時內使用，可降解性組件於接觸瞬間將血液閉塞於定位。 使用本產品應全程採取無菌技術。 本產品應僅單次使用，且不得以任何方式重複使用或重新滅菌。本產品從設計上即無法重複使用。 本產品必須透過包裝中提供的抽入裝置進行抽入，請勿替換其他任何套鞘。 請只使用包裝內附的動脈切口採針來定位動脈後的穿刺位置。 包裝內附的導線只能使用於本產品手術。 關於病患的移動和出院護理守醫囑。 如果本產品因方向不正導致或病患血管解開則應面不能在動脈中固定，應從病患取出可吸收性組件和輸送系統。之後可以手壓斷力造成止血。 如果患者要在300天內在曾經使用本產品的相同位置重新穿刺，則可以於新的位置置入，距前一次至少1cm。	無	無		
26	2176019051	FHZ030303001	"Medtronic" Tyxx absorbable antibacterial Envelope	"美敦力" 泰瑞斯可吸收式抗菌網袋	衛部醫器輸字第030303號	MEDTRONIC	EA	38,500	本產品為完全可吸收性，已滅菌之抗菌裝置，用來安全地包圍心臟節律器或去顫器，當植入身體時，創造穩定的環境。 本產品由多股編織的網片所組成，其材質為glycolide, caprolactone及trimethylene carbonate之聚合物，其上並塗有一層生物可吸收性之polyacrylate聚合物。 本產品之生物可吸收性聚合物塗層中含有濃度102 μg/cm ² 的輔助藥物rifampicin及minocycline。 本產品是由標準的生物可吸收性纖維材料glycolide, caprolactone及trimethylene carbonate(含材質)之纖維編織而成，其上並塗有一層生物可吸收性之polyacrylate聚合物，此塗層的目的在于協助網片的植入，輔助藥物則分散於其中。動物試驗資料顯示本產品在植入後可被吸收。 本產品會釋出輔助藥物rifampicin及minocycline，並降低節律器或去顫器植入手術後的細菌感染。體外試驗的結果顯示，本產品可對下列菌種有抗菌活性：金黄色葡萄球菌、抗藥性金黄色葡萄球菌(MRSA)、表皮葡萄球菌、肺炎鏈球菌、大腸桿菌及腸道不動態菌。	本產品適用於安全地包圍心臟節律器或去顫器，當植入身體時，創造穩定的環境。此抗菌網袋含有輔助藥物rifampicin及minocycline，已經證實可在活體內可降低節律器或去顫器植入手術後的細菌感染。本裝置只可配合心臟節律器及植入式去顫器使用。	1. 本產品僅限合格之節律器及去顫器植入醫師使用。 2. 目前未有已知的rifampicin及minocycline交互作用。如同許多藥品，確切的含藥溶液可能降低rifampicin及minocycline的效果。 3. 請勿改變局部或全身性抗生素在術前、術中、術後的一般用法。	本產品禁用於有以下狀況之病患 1. 對於下列藥物過敏或有過敏病史者: tetracycline, rifampicin 或Glycope II 2. 全身性紅斑狼瘡(SLE)病患，因minocycline證實會使其症狀惡化 3. 受污染或感染的傷口	無	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入性導管手術後，傳送一個Nitinol記憶合金(鋼絲)閉合夾，以封閉股動脈穿刺部位，因閉合夾是固定於血管壁外側，故不會置於血管壁內側，造成血栓之形成	本產品是用於導管手術後，經皮傳送血管夾以封閉股動脈之穿刺部位。	1.需由專業醫師使用。 2.術後縫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導管	衛部醫器輸字第026238號	STRAUB	EA	121,000	"斯特勞布" 機械性血栓清除系統可確保持續穩定的強力抽吸。導管配備有專利導管尖端，可有效破碎並安全取出目標血管新生的至高密度組織化血栓形成物質	Rotarex S導管主要係用於心腔、冠狀動脈、與腦血管循環以外之血管新生、亞急性、與慢性阻塞性血栓、血栓性、與動脈血栓物質的經皮腔內移除。	搭配 "斯特勞布" 機械性血栓清除系統作為醫療輔助旋轉動力。動力式機械性血栓清除血栓，主要以旋轉導管進行血栓清除。 透過側面切割開口將血栓形成物質以機械方式碎成碎片並將安全且有效的運出血管外。 用於去除下肢與下腔周邊動脈血管之血管新生、亞急性、與慢性阻塞性血栓、血栓性、與動脈血栓物質的經皮腔內移除。 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密度組織化血栓形成物質。且可確保持續穩定的強力抽吸，清除效率高，日後再血栓阻塞的機率較低。	可能的不良反應包括，但不僅限於：栓塞，特別是末梢血栓性栓塞 不同嚴重程度的肺栓塞 血栓形成，特別是復發性的血栓形成 再次阻塞 血管壁受傷 血管破裂/穿孔/破裂 冠狀動脈/血管壁所造成之穿孔 動靜脈瘻管/假性動脈瘤 血腫、出血、大量出血 器官穿孔 穿刺位置的感染或漏液/致死 導管誘發的敗血症 警告：手術過程中，無法預知之技術或醫療併發症導致可能必須採取未經計劃的額外緊急措施，例如，但不限於：應用血栓溶解劑或手術介入治療。植入物如支架，支架植入物，繞道植入物受損、移位、脫落導管破裂。碎片殘留體內對導管材質產生過敏反應死亡。	無	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	衛部醫器輸字第026238號	STRAUB	EA	110,000	"斯特勞布" 機械性血栓清除系統可確保持續穩定的強力抽吸。導管配備有專利導管尖端，可有效破碎並安全取出目標血管新生的至高密度組織化血栓形成物質	Aspirex S導管可用於心腔、冠狀動脈、與腦血管循環以外之血管新生、亞急性、與慢性阻塞性血栓、血栓性、與動脈血栓物質的經皮腔內移除。	搭配 "斯特勞布" 機械性血栓清除系統作為醫療輔助旋轉動力。動力式機械性血栓清除血栓，主要以螺旋導管進行血栓清除，透過側面切割開口將血栓形成物質以機械方式碎成碎片並將安全且有效的運出血管外。 用於去除下肢周邊靜脈血管之血管新生、亞急性、阻塞性血栓、血栓性、與動脈血栓物質的經皮腔內移除。 螺旋導管可有效安全取出目標血管血栓。且可確保持續穩定的強力抽吸，清除效率高，日後再血栓阻塞的機率較低。	可能的不良反應包括，但不僅限於：栓塞，特別是末梢血栓性栓塞 不同嚴重程度的肺栓塞 血栓形成，特別是復發性的血栓形成 再次阻塞 血管壁受傷 血管破裂/穿孔/破裂 冠狀動脈/血管壁所造成之穿孔 動靜脈瘻管/假性動脈瘤 血腫、出血、大量出血 器官穿孔 穿刺位置的感染或漏液/致死 導管誘發的敗血症 警告：手術過程中，無法預知之技術或醫療併發症導致可能必須採取未經計劃的額外緊急措施，例如，但不限於：應用血栓溶解劑或手術介入治療。植入物如支架，支架植入物，繞道植入物受損、移位、脫落導管破裂。碎片殘留體內對導管材質產生過敏反應死亡。	無	無	
30	2176045437	HHZ034033001	"Boston Scientific" Sentinel Cerebral Protection System	"波士頓科技" 聖提諾腦保護系統	衛部醫器輸字第034033號	BOSTON	EA	107,813	本產品會將一組栓塞濾網送入頭部動脈(近端濾網)，將第一組栓塞濾網送入左總動脈(遠端濾網)。完成手術程序後，濾網及組織碎片會被收入導管，再從患者體內取出。	本產品適合作為栓塞防護裝置，用於攔截並移除進行血管內程序時可能進入腦部血管系統的栓塞物質(血栓/組織碎片)減少術中中風風險。	不可使用於禁忌症患者，包括不適合接受抗凝劑及抗血小板藥物療法、血管過度彎曲的患者、左總動脈或頭部動脈狹窄程度超過70%及頭部動脈或左總動脈出現明顯狹窄、擴張、剝離，或者主動脈弓或距其3公分範圍內出現動脈瘤的患者，易造成進入部位的併發症/傷害、心絞痛、出血、血管剝離、栓塞、血腫、局部缺血、感染、中風及血管損傷。	不可使用於於不適接受抗凝劑及抗血小板藥物療法、血管過度彎曲的患者、左總動脈或頭部動脈狹窄程度超過70%及頭部動脈或左總動脈出現明顯狹窄、擴張、剝離，或者主動脈弓或距其3公分範圍內出現動脈瘤的患者，易造成進入部位的併發症/傷害、心絞痛、出血、血管剝離、栓塞、血腫、局部缺血、感染、中風及血管損傷。	此品項適用於TAVI手術，置放於頭部動脈及左總動脈，可同時保護三條血管(RVA+RCCA+LCCA)且不同於TAVR輸送系統，不會產生交互作用，為TAVI手術中更合適之選擇。現有健保品項需要兩條才能同時保護兩條血管(RCCA+LCCA)。路徑易與TAVR輸送系統產生交互作用，但可置放於冠狀動脈、左總動脈或右總動脈，適用於周邊血管系統、頭動脈、冠狀動脈及靜靜脈的血管成形及支架放置手術。	無	無

備註：相關金額或資料如有異動，以現場收費等為準。

萬芳醫院自費特材品項表

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
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	衛部醫器輸字第028794號	BOSTON	SET	126,100	是AngioJet Ultra血栓清除系統組件之一，系統之另一組件為多用途AngioJet Ultra Console單獨包裝和銷售，僅能與AngioJet Ultra Console一起使用	與AngioJet Ultra控制台配合使用，用於分解並去除以下部位的血栓： *上肢與下肢周邊動脈血管直徑≥3.0mm *上肢周邊靜脈血管直徑≥3.0mm *髂股靜脈與下肢靜脈血管直徑≥3.0mm *動靜脈接連管直徑≥3.0mm	1.勿用於下列病患中：血管內手術禁忌的病患、使用導線無法到達病灶位置的病患、無法使用造影劑的病患 2.操作期間不要將導線縮入導管。導管設計需有導線存在下才可操作 3.不建議使用J型尖端導線，很有可能導線尖端會由導管遠端側孔穿出 4.遇到異常阻力，請勿牽引導管	已處理血管的突發閉合、心律異常、急性心肌梗塞、血腫、溶血、穿刺部份的感染、對造影劑起反應、血栓形成/阻塞	健保無類似產品
32	2176045439	HHZ028794003	"Boston Scientific" AngioJet Thrombectomy Set - Zelante DVT	"波士頓科技" 安傑特血栓清除導管組 - Zelante DVT	衛部醫器輸字第028794號	BOSTON	SET	127,500	是AngioJet Ultra血栓清除系統組件之一，系統之另一組件為多用途AngioJet Ultra Console單獨包裝和銷售，僅能與AngioJet Ultra Console一起使用	目前市場上並無類似的產品可供使用，未用此耗材只能以藥物來治療	1.勿用於下列病患中：血管內手術禁忌的病患、使用導線無法到達病灶位置的病患、無法使用造影劑的病患 2.操作期間不要將導線縮入導管。導管設計需有導線存在下才可操作 3.不建議使用J型尖端導線，很有可能導線尖端會由導管遠端側孔穿出 4.遇到異常阻力，請勿牽引導管	已處理血管的突發閉合、心律異常、急性心肌梗塞、血腫、溶血、穿刺部份的感染、對造影劑起反應、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	衛部醫器輸字第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抽吸導管和分離器旨在從週邊動脈和靜脈系統血管中取出新鮮的軟栓子和血栓，以及治療肺栓塞。	禁忌症: 不得使用於冠狀動脈或神經血管	可能的併發症包括但不限於以下各項：因顯影劑造成的過敏反應(allergic reaction)和過敏症(anaphylaxis)；急性阻塞；空氣栓塞；心律不整；動靜脈瘻管；心臟損傷；心臟呼吸停止；死亡；裝置故障；遠端栓塞；栓塞；失血過多；假性動脈瘤形成；進入部位血腫或出血；無法完全清除血栓；感染；出血；缺血；顯影劑導致的腎損傷；神經功能缺損-包括中風；血管痙攣；血栓形成、剝離或穿孔；內臟破裂；急診手術；心房纖維顫動；低血壓；咳血；呼吸衰竭；血栓栓塞事件等。	提供機械式抽吸系統清除血栓-搭配上分離器,有別於健保手動抽吸導管清除效率高,日後再血栓阻塞的機率較低
34	2176045442	HHZ032102002	"Penumbra" INDIGO Aspiration System-Separator	"彼娜波" 英迪高抽吸系統-分離器	衛部醫器輸字第032102號	PENUMBRA	EA	72,000	本產品旨在透過機械地抽吸清除血管內的血栓	作為本產品的一部份，INDIGO抽吸導管和分離器旨在從週邊動脈和靜脈系統血管中取出新鮮的軟栓子和血栓，以及治療肺栓塞。	禁忌症: 不得使用於冠狀動脈或神經血管	可能的併發症包括但不限於以下各項：因顯影劑造成的過敏反應(allergic reaction)和過敏症(anaphylaxis)；急性阻塞；空氣栓塞；心律不整；動靜脈瘻管；心臟損傷；心臟呼吸停止；死亡；裝置故障；遠端栓塞；栓塞；失血過多；假性動脈瘤形成；進入部位血腫或出血；無法完全清除血栓；感染；出血；缺血；顯影劑導致的腎損傷；神經功能缺損-包括中風；血管痙攣；血栓形成、剝離或穿孔；內臟破裂；急診手術；心房纖維顫動；低血壓；咳血；呼吸衰竭；血栓栓塞事件等。	無
35	2182908028	FBZ029716001	"Synthes" Arch Laminoplasty System/Plate	"信迪思" 亞克椎板成形術系統/骨板	衛部醫器輸字第029716號	SYNTHES	SET	26,000	本產品適用於下頸椎和上胸椎(C3-T3)的椎板成形術；可用來支撐施行椎板成形術所用的植骨，以避免植骨材料(graft material)被擠壓出或侵犯到脊髓神經。	本產品適用於下頸椎和上胸椎(C3-T3)的椎板成形術	醫師必須提醒病人在活動上的限制。否則會減緩骨癒合、植入物失敗、感染、血栓性靜脈炎。	植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。 過敏反應肇因於無法適應植入物材質。 癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。 植入物而引起的疼痛。	無符合適應症之健保給付特材
36	2182908029	FBZ029716002	"Synthes" Arch Laminoplasty System/Screw	"信迪思" 亞克椎板成形術系統/骨釘	衛部醫器輸字第029716號	SYNTHES	SET	6,600	本產品適用於下頸椎和上胸椎(C3-T3)的椎板成形術；可用來支撐施行椎板成形術所用的植骨，以避免植骨材料(graft material)被擠壓出或侵犯到脊髓神經。	本產品適用於下頸椎和上胸椎(C3-T3)的椎板成形術	醫師必須提醒病人在活動上的限制。否則會減緩骨癒合、植入物失敗、感染、血栓性靜脈炎。	植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。 過敏反應肇因於無法適應植入物材質。 癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。 植入物而引起的疼痛。	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或者心臟起搏器的患者進行電外科手術時必須特別注意。在進行手術之前，應先請教負責植入器械的專家。 2. 一次性使用，不可重複使用。	組織體積縮減、纖維化。	健保無相關給付品項
38	2185998035	TKY026604002	"MEDTRONIC" PEAK PlasmaBlade PS210-030S	"美敦力" 霹靂電漿手術刀 PS210-030S	衛部醫器輸字第026604號	MEDTRONIC	EA	16,900	PEAK PlasmaBlade 3.0S 是僅供單次使用的單極射頻裝置。其與PULSAR主機一起使用。為PEAK手術系統的一部份。其可由內建的手控開關或PULSAR腳控開關操作。PEAK PlasmaBlade PLUS包含一個可彎曲的刀頭以及一個伸縮桿可以調整成標準或延長的長度。手指握把內含抽吸管腔以排出煙霧和液體。	PEAK手術系統適用於一般、整形及重建(包含但不限於皮膚切開術及皮膚移植術)、耳鼻喉、婦科、骨科、關節內視鏡、脊椎和神經手2中，對軟組織進行切除及凝血。	1. 該電漿刀不能使用在身體上附屬肢體器官，如割包皮。 2. 電漿刀使用在裝有體內或體外的節律器是有潛在危險。電流的干擾可能引起節律器功能異常。手術進行前可詢問心臟節律器的製造商更進一步的資訊。 3. 電漿刀唯有受過外科專業訓練的醫生才能操作該設備。 4. 不能重複使用、重複滅菌或重新處理 "限使用一次" 的標識配件，若重複滅菌或重新處理可能無法正確執行而造成病人和使用者的受傷發生。	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 由於傳統的電燒刀是利用大量熱能將組織斷開，因此，其伴隨的高溫會破壞周圍組織，導致疼痛程度較大及延長術後復原時間。 而Plasma Blade在低溫下快速切割皮膚、腫瘤、脂肪等軟組織，刀頭高度絕緣，由於溫度較低對病人軟組織的傷害減少，且兼具有良好止血效果。減少住院天數、強化傷口癒合、減少疤痕產生、切割後組織較完善，對術後重建效果更好。因為低溫，切割及凝血時出血量較電燒刀少，而且具有同步抽吸和止血的功能，醫師手術時視線更清晰。 Plasma Blade為單次使用拋棄式切割及止血工具，無重複使用/交叉感染之問題。

備註：相關金額或資料如有異動,以現場收費等為準.

萬芳醫院自費特材品項表

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	"美敦力" 薛克電漿手術刀 PS300-001	衛部醫器輸字第 026604號	MEDTRONIC	EA	15,600	PEAK PlasmaBlade Tonsil 是僅供單次使用的單極射頻裝置。由一個手握裝置及中段可彎曲刀頭組成。其與PULSAR主機一起使用，為PEAK手術系統的一部份。其可由內建的手控開關或PULSAR腳控開關操作。扁桃腺刀頭弧形鐘狀刀頭的中央有開口，可排出煙霧及液體，塑膠尖端具有可彎曲的抽吸管，可排出組織、液體及煙霧，使用時，連接於手握裝置的抽吸桿。	PEAK PlasmaBlade Tonsil 僅適用於耳鼻喉科，對於軟組織進行切除及凝血，主要用於扁桃腺切除術(咽喉扁桃腺，耳咽管扁桃腺及頸扁桃腺)。	1. 該電漿刀不能使用在身體上附屬體器官，如割包皮。 2. 電漿刀使用在裝有體內或體外的節律器是有潛在危險，電流的干擾可能引起節律器功能異常。手術進行前可詢問心臟節律器的製造商更進一步的資訊。 3. 電漿刀唯有受過外科專業訓練的醫生才能操作該設備。 4. 不能重複使用、重複減菌或重新處理 "限使用一次" 的標識配件，若重複減菌或重新處理可能無法正確執行而造成病人和使用者受傷發生。	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 由於傳統的電漿刀是利用大量熱能將組織斷開，因此，其伴隨的高溫會破壞周圍組織，導致疼痛程度較大及延長術後復原時間。 而Plasma Blade在低溫下快速切割皮膚、腫瘤、脂肪等軟組織，刀頭高度絕緣，由於溫度較低對病人軟組織的傷害減少，且兼具良好止血效果。減少住院天數，強化傷口癒合，減少疤痕產生，切術後組織較完善，對術後重建效果更好。因為低溫，切割及凝血時出血量較電漿刀少，而且具有同步抽吸和止血的功能，醫師手術時視線更清晰。 Plasma Blade 為單次使用拋棄式切割及止血工具，無重複使用交叉感染之問題。
40	2185998037	TKY026604001	"MEDTRONIC" PEAK PlasmaBlade PS300-002	"美敦力" 薛克電漿手術刀 PS300-002	衛部醫器輸字第 026604號	MEDTRONIC	EA	16,900	PEAK PlasmaBlade TnA 是僅供單次使用的單極射頻裝置。由一個手握裝置及兩個可互換的電極刀頭組成。其與PULSAR主機一起使用，為PEAK手術系統的一部份。其可由內建的手控開關或PULSAR腳控開關操作。扁桃腺刀頭的中段可彎曲，弧形鐘狀刀頭的中央有開口，可排出煙霧及液體，線樣體刀頭由線狀電極覆蓋於塑膠尖端構成。塑膠尖端具有可彎曲的抽吸管，可排出組織、液體及煙霧，使用時，兩個刀頭皆連接於手握裝置的抽吸桿。	PEAK PlasmaBlade TnA 僅適用於耳鼻喉科，對於軟組織進行切除及凝血，包括線樣體切除術及扁桃腺切除術(咽喉扁桃腺，耳咽管扁桃腺及頸扁桃腺)。	1. 該電漿刀不能使用在身體上附屬體器官，如割包皮。 2. 電漿刀使用在裝有體內或體外的節律器是有潛在危險，電流的干擾可能引起節律器功能異常。手術進行前可詢問心臟節律器的製造商更進一步的資訊。 3. 電漿刀唯有受過外科專業訓練的醫生才能操作該設備。 4. 不能重複使用、重複減菌或重新處理 "限使用一次" 的標識配件，若重複減菌或重新處理可能無法正確執行而造成病人和使用者受傷發生。	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 由於傳統的電漿刀是利用大量熱能將組織斷開，因此，其伴隨的高溫會破壞周圍組織，導致疼痛程度較大及延長術後復原時間。 而Plasma Blade在低溫下快速切割皮膚、腫瘤、脂肪等軟組織，刀頭高度絕緣，由於溫度較低對病人軟組織的傷害減少，且兼具良好止血效果。減少住院天數，強化傷口癒合，減少疤痕產生，切術後組織較完善，對術後重建效果更好。因為低溫，切割及凝血時出血量較電漿刀少，而且具有同步抽吸和止血的功能，醫師手術時視線更清晰。 Plasma Blade 為單次使用拋棄式切割及止血工具，無重複使用交叉感染之問題。
41	2185998038	TKY026604002	"MEDTRONIC" PEAK PlasmaBlade PS210-030P	"美敦力" 薛克電漿手術刀 PS210-030P	衛部醫器輸字第 026604號	MEDTRONIC	EA	16,900	PEAK PlasmaBlade PLUS 是僅供單次使用的單極射頻裝置。其與PULSAR主機一起使用，為PEAK手術系統的一部份。其可由內建的手控開關或PULSAR腳控開關操作。PEAK PlasmaBlade PLUS包含一個可彎曲的刀頭以及一個伸縮桿可以調整成標準或延長的高度。手指握把內含抽吸管經以連出煙霧和液體。將CoagCap(球狀電極)安裝在手指握把上。	PEAK手術系統適用於一般，整形及重建(包含但不限於皮膚切開術及皮膚移植術)、耳鼻喉、婦科、骨科、關節內視鏡、脊椎和神經手?中，對軟組織進行切除及凝血。	1. 該電漿刀不能使用在身體上附屬體器官，如割包皮。 2. 電漿刀使用在裝有體內或體外的節律器是有潛在危險，電流的干擾可能引起節律器功能異常。手術進行前可詢問心臟節律器的製造商更進一步的資訊。 3. 電漿刀唯有受過外科專業訓練的醫生才能操作該設備。 4. 不能重複使用、重複減菌或重新處理 "限使用一次" 的標識配件，若重複減菌或重新處理可能無法正確執行而造成病人和使用者受傷發生。	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 由於傳統的電漿刀是利用大量熱能將組織斷開，因此，其伴隨的高溫會破壞周圍組織，導致疼痛程度較大及延長術後復原時間。 而Plasma Blade在低溫下快速切割皮膚、腫瘤、脂肪等軟組織，刀頭高度絕緣，由於溫度較低對病人軟組織的傷害減少，且兼具良好止血效果。減少住院天數，強化傷口癒合，減少疤痕產生，切術後組織較完善，對術後重建效果更好。因為低溫，切割及凝血時出血量較電漿刀少，而且具有同步抽吸和止血的功能，醫師手術時視線更清晰。另附圓頭止血套，止血功能較好。 Plasma Blade 為單次使用拋棄式切割及止血工具，無重複使用交叉感染之問題。
42	2185998042	TKZ025193001	"Boston Scientific" RF Generator Accessories-Electrodes (5、10、15、20cm)	"波士頓科技" 射頻電燒系統配件-電極(5、10、15、20公分)	衛部醫器輸字第 025193號	BOSTON	EA	18,500	本產品藉由射頻電燒約束舒緩疼痛，或在外科手術中燒灼神經組織以達到治療疼痛，可提供50瓦特的射頻功率，同時能夠持續監測組織阻抗和一至四個電極尖端的溫度，也能夠產生刺激波形。適用於下背痛、SIJ pain、OA Knee、Discogenic Pain等大小手術。	高頻熱凝療法(神經阻斷)	此產品為單次使用，請勿重複使用，避免感染	無	健保給付可使用重複使用的電極，但如達到高感危險的病患，或其他有高風險感染疑慮的部位時，可用拋棄式的電極
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。	電燒切除和電凝可以在例如肩、踝、腕、肘、膝和髖等各種關節中進行。	本產品為單次性使用的專用設備。請勿重新殺菌。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	衛署醫器輸字第 018914號	SYNTHES	SET	45,000	鎖定加壓骨板	掌骨與趾骨骨折	植人物變形失效肇因於植人物選擇錯誤或內固定過度負荷 癒合遲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	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 癒合遲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型形可有效降低手術時間。
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	衛署醫器輸字第 019735號	SYNTHES	SET	46,800	鎖定加壓骨板,側面附有原狀,可使脫位鎖骨置回原位	外側鎖骨鉤創傷 肩鎖關節脫落	建議在患者接受MR 掃描時，仔細監控其對溫度及/或疼痛的感知	植人物變形失效肇因於植人物選擇錯誤或內固定過度負荷 癒合遲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型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,互鎖定鷹釘,成角穩定,有效固定骨折	近端尺骨骨折	勿重複使用植人物,小心改變植人物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不癒、血栓或血腫	材質不同,互鎖式鷹釘

備註：相關金額或資料如有異動,以現場收費等為準.

萬芳醫院自費特材品項表

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	衛署醫器輸字第 019793號	SYNTHES	SET	67,600	利用AO骨板技術所設計出的固定角度概念。固定角度概念提供骨質疏鬆或粉碎性骨折很好的優勢	側面脛骨平台之片狀骨折折 側面片狀骨折合併凹陷 中間凹陷骨折 內側平台之片狀或凹陷骨折	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷 癒合遲緩肇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	
48	2188048113	FBZ019220004	"Synthes" LCP Distal Humeral Plate 2.7/3.5	"信迪思" 肘骨下端鎖定加壓骨板 2.7/3.5mm	衛署醫器輸字第 019220號	SYNTHES	EA	65,000	鈦合金材質,互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定骨折	遠端股骨骨折	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
49	2188048114	FBZ021824001	"Synthes" LCP Proximal Radius Plates 2.4	"信迪思" 鎖定加壓近端腕骨骨板 2.4mm	衛署醫器輸字第 021824號	SYNTHES	EA	54,600	鈦合金材質,互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定骨折	遠端腕骨骨折	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
50	2188048115	FBZ019261001	"Synthes" LCP DHS plate 25:38mm	"信迪思" 龍螺釘鎖定加壓骨板 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	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
51	2188048116	FBZ020428001	"Synthes" DHS blade (配合LCP DHS plate使用)	"信迪思" 龍骨用螺旋片 (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	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
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,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
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	衛署醫器輸字第 024052號	SYNTHES	EA	57,600	骨板遠端有兩個小勾,可以勾住遠端小骨折塊,以達固定加壓效果	適用於遠端尺骨骨折,小骨折塊	正確選擇植入物,正確的操作流程,避免造成感染	依病人情況可能造成感染,鬆脫	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	衛署醫器輸字第 022269號	SYNTHES	EA	80,000	鈦合金材質,互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定骨折	骨盆骨折	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
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,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
56	2188048121	FBZ026602001	"SYNTHES" LCP Hook Plate System	"信迪思" 鎖定加壓鉤狀骨板系統	衛署醫器輸字第 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,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
57	2188048124	FBZ026866001	"SYNTHES" VA LCP Elbow Plates System-LCP Plate	"信迪思" 多角度鎖定加壓肘肘骨骨板系統/鎖定加壓骨板	衛署醫器輸字第 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	遠端肘骨骨折	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
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	衛署醫器輸字第 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	用於龜頭劈裂,塌陷或劈裂伴隨塌陷之骨折,雙踝或桡幹詬端骨折,伴隨幹詬端或骨幹之骨折	正確選擇植入物,正確的操作流程,避免造成感染	依病人情況可能造成感染,鬆脫	包含低彎曲度及高彎曲度的骨板,以涵蓋廣泛的脛骨形狀,可涵蓋脛骨平台和伴隨幹詬端及伴隨骨幹的骨折
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	衛署醫器輸字第 030337號	SYNTHES	EA	94,990	鈦合金材質,互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定骨折	遠端股骨骨折	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
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	衛署醫器輸字第 029214號	SYNTHES	SET	83,980	鈦合金材質,互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定骨折	遠端脛骨骨折	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
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	衛署醫器輸字第 029214號	SYNTHES	SET	87,000	鈦合金材質,互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定骨折	遠端脛骨骨折	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
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	衛署醫器輸字第 029214號	SYNTHES	SET	84,500	鈦合金材質,互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定骨折	遠端脛骨骨折	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
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	衛署醫器輸字第 029214號	SYNTHES	SET	91,000	遠端踝關節骨折	內外側遠端脛骨骨折,遠端腓骨骨折	選擇適當的骨板	無	鎖定螺釘孔在骨折處可達到更穩定的固定效果
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腕骨骨板 2.4	衛署醫器輸字第 022596號	SYNTHES	EA	67,600	多角度鎖定釘可依不同骨折型態改變鎖定角度,釘子可變角度15度	適用於關節內外遠端腕骨骨折	正確選擇植入物,正確的操作流程,避免造成感染	依病人情況可能造成感染,鬆脫	多角度鎖定釘可依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	衛署醫器輸字第 022596號	SYNTHES	EA	3,240	多角度鎖定加壓骨釘,允許所有方向達15度	適用於關節內,關節外遠端腕骨骨折,以及遠端腕骨切除術	需減菌使用,如有毀損請更換骨釘	植入物引起相關疼痛	材質:鈦合金 功能:具有鎖定功能
66	2188048146	FBZ024782001	"Synthes" LCP Distal Fibula plates	"信迪思" 鎖定加壓遠端腓骨骨板	衛署醫器輸字第 024782號	SYNTHES	SET	61,200	鈦合金材質,互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定骨折	遠端腓骨骨折	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
67	2188048149	FBZ023405001	"Synthes" LCP Clavicle Plate 3.5mm	"信迪思" 鎖定加壓鎖骨骨板系統 3.5mm	衛署醫器輸字第 023405號	SYNTHES	SET	65,000	解剖型扭曲設計,符合人體工學,具有成角度及固定的片段	鎖骨股幹骨折,鎖骨癒合不良,鎖骨骨不癒合	正確選擇植入物,正確的操作流程,避免造成感染	依病人情況可能造成感染,鬆脫	解剖型扭曲設計,符合人體工學,具有成角度及固定的片段

備註：相關金額或資料如有異動,以現場收費等為準。

萬芳醫院自費特材品項表

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	衛部醫器輸字第029705號	SYNTHESE	SET	82,800	鈦合金材質,互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定骨折	跟骨骨折	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
69	2188048157	FBZ032699001	"Synthes" Femoral Neck System-(SET)	"信迪思" 股骨頸系統-(組)	衛部醫器輸字第032699號	SYNTHESE	SET	78,000	股骨頸系統是專用產品,Bolt用於固定股骨頸骨折並具有以下特徵:・提供角度穩定性(螺絲和ARScrew之間的固定角度)・動態設計(螺絲和ARScrew一起滑動20毫米的距離)・旨在減少側向突出防轉螺絲(ARScrew)・提供旋轉穩定性(ARScrew和Bolt之間的差異設計)・即使在股骨頸中也可以放置植入物	股骨頸骨折	不可重複使用,適用於骨質優良病患	傷口疼痛	穩定度更高,失敗率降低,傷口小,手術時間快效率高
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	SYNTHESE	SET	77,000	為暫時性固定、矯正或穩定骨骼的最先進醫療器材	本產品適用於治療手部之骨折、畸形和退化性疾病	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" 遠端橈骨交叉互鎖式骨板系統/遠端橈骨骨板	衛署醫器輸字第029081號	BIOMET	EA	65,000	1.關節面多向投射角度可以讓螺釘避開關節面且固定多個骨塊 2.可提供無紋螺釘,利用其3D結構能扎實固定橈骨關節面,減低二次骨折的可能性 3.內建FAST guide插件,能大幅減少器械需求,以提升手術效率 4.定位參考孔能將骨板定位在最符合的解剖位置,幫住復原橈骨關節傾角 5.可提供自攻螺釘,自由選擇骨板互鎖角度	複雜性或單純性遠端橈骨骨折	應遵照醫師醫囑使用,避免在骨折未癒合前,在沒有任何輔助下讓裝置接受最高承載	1:少數人可能產生發炎,對金屬產生敏感或有其他不良反應 2:骨折手術過程中可能發生對神經血管軟組織等傷害, 3:手術後傷口癒合不佳或感染以及植入物鬆脫與骨折癒合不良,無癒合等併發症可能"	1:此自費骨材材質為生物相容性較高的強化陽極處理鈦合金骨板的穩定性增強 2:健保器材不具互鎖機制,本產品可以提供更強的固定效果 3:解剖型骨板設計,減少手術時間
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	SYNTHESE	SET	50,000	鈦合金材質,互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定骨折	遠端橈骨骨折	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
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	衛部醫器輸字第031689號	SYNTHESE	EA	78,000	多角度螺釘設計及加長型板型設計能處理更多複雜性骨折	Radius Fracture	勿重複使用	無	板型符合人體工學,多角度鎖定螺釘增加骨折固定效果
74	2188048205	FBZ019220005	"Synthes" LCP PHILOS 3.5	"信迪思" 肱骨中端內側鎖定加壓骨板 3.5mm	衛署醫器輸字第019220號	SYNTHESE	EA	66,000	鈦合金材質,互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定骨折	近端肱骨骨折	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
75	2188048206	FBZ029909001	"Biomet" A.L.P.S. Proximal Humerus Plating System/ Hi Position Locking Plate	"邦美" 阿爾卑斯系列近端肱骨骨板系統/高式互鎖式骨板	衛部醫器輸字第029909號	BIOMET	EA	68,000	1.螺釘為135度走向可預防鬆滑頭傾角 2.Peg螺釘的設計可防止螺釘穿出的機率 3.內建FAST guide插件,能大幅減少器械需求,以提升手術效率 4.定位參考孔能將骨板定位在最符合的解剖位置 5.可提供自攻螺釘,自由選擇骨板互鎖角度 6.此底位骨板,可讓病患手術上舉減少異物感	●複雜性或單純性近端肱骨骨折●粉碎性骨折●骨質缺乏或骨質疏鬆性質的骨折●病理性質骨折●骨折合併骨質流失●假性關節、不癒合、癒合不正及延遲癒合骨折	1:請勿修改裝置或改變其外型,可能導致植體所承受的壓力變大,導致裝置故障 2:此植體專為暫時性用途設計,通常骨骼恢復正常功能後就應移除,由主治醫師決定是否移除植體 3:應遵照醫師醫囑使用,避免在骨折未癒合前,在沒有任何輔助下讓裝置接受最高承載	1:少數人可能產生發炎,對金屬產生敏感或有其他不良反應 2:骨折手術過程中可能發生對神經血管軟組織等傷害 3:手術後傷口癒合不佳或感染以及植入物鬆脫與骨折癒合不良,無癒合等併發症可能	1:此自費骨材材質為生物相容性較高的強化陽極處理鈦合金骨板的穩定性增強 2:健保器材不具互鎖機制,本產品可以提供更強的固定效果 3:解剖型骨板設計,減少手術時間
76	2188049008	FBZ020077002	AR-1588RT " Arthrex" Tight-Rope Syndesmosis Repair System/ACL/PCL/ABS Tightrope	AR-1588RT "艾思瑞斯" 泰若普肌腱固定懸吊鉗/十字韌帶懸吊鉗	衛署醫器輸字第020077號	ARTHREX	EA	26,250	1.產品縫線材質為FiberWire材質較為穩固。 2.可減少使用其他釘子固定,讓病患術後可盡早下床活動增加滿意度。 3.操作方便,減少手術時間。	本產品是用於將韌帶固定在所附屬破裂骨端和關節端的小骨片段,此處多無法用骨螺絲固定,此系統也可與外固定和長絲釘包含骨板合併,配合骨折支撐帶和石膏使用。本產品可用於修復跟隨肌腱韌帶的破損,提供軟組織的固定生長,如肌腱韌帶重建。	1.本產品不可重複減菌使用。 2.所有金屬植入裝置可能會配合其他的骨釘和骨板,而所有金屬植入器需使用相同的冶金構造,因此可提供不同的材質供選擇。 3.手術後至完全癒合前,患處都須被保護。術後患者需依醫囑嚴格執行並保護傷處和本裝置,避免不良應力加壓在本裝置上。 4.手術前的作業過程,包含外科技術的知識和適當植入的選擇,對植入的成功是非常重要的考量。 5.本產品的限制與使用的詳細說明須詳盡告知病人。 6.本產品為單次使用裝置,開封後未使用完畢的縫線均需丟棄。	1.深層或表面的感染。 2.對植入物的材料過敏或有其它的反應。	健保品項無法使韌帶有效的旋轉及伸展且活動會有所限制,固定效果差
77	2188049009	FBZ020077003	"Arthrex" Tight-Rope Syndesmosis Repair System-AC Tightrope	"艾思瑞斯" 泰若普肌腱固定懸吊鉗-肩鎖關節懸吊鉗	衛署醫器輸字第020077號	ARTHREX	EA	45,000	此產品可供用於韌帶固定在所附屬破裂骨端和關節端的小骨片段,此處多無法用骨螺絲固定,此系統也可與外固定和長絲金釘包含骨板合併,配合骨折支撐帶和石膏使用。本產品可用於修復跟隨肌腱韌帶破損,提供軟組織的固定生長,如肌腱韌帶重建,肌腱韌帶破損與Weber B 和C和腳踝骨折。	產品是用於將韌帶固定在所附屬破裂骨端和關節端的小骨片段,此處多無法用骨螺絲固定,此系統也可與外固定和長絲金釘包含骨板合併,配合骨折支撐帶和石膏使用。本產品可用於修復跟隨肌腱韌帶破損,提供軟組織的固定生長,如肌腱韌帶重建,肌腱韌帶破損與Weber B 和C和腳踝骨折。	1.本產品不可重複減菌使用。 2.所有金屬植入裝置可能會配合其他的骨釘和骨板,而所有金屬植入器需使用相同的冶金構造,因此可提供不同的材質供選擇。 3.手術後至完全癒合前,患處都須被保護。術後患者需依醫囑嚴格執行並保護傷處和本裝置,避免不良應力加壓在本裝置上。 4.手術前的作業過程,包含外科技術的知識和適當植入的選擇,對植入的成功是非常重要的考量。 5.本產品的限制與使用的詳細說明須詳盡告知病人。 6.本產品為單次使用裝置,開封後未使用完畢的縫線均需丟棄。	1.深層或表面的感染。 2.對植入物的材料過敏或有其它的反應。	健保需要二次手術拔除且傷口較大

萬芳醫院自費特材品項表

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-Rope Syndesmosis Repair System/ACL/PCL/ABS Tightrope	AR-1588TN "艾思瑞斯" 泰若普肌腱固定懸吊鈕/十字韌帶懸吊鈕	衛署醫器輸字第020077號	ARTHREX	SET	30,750	1.產品縫線材質為 FiberWire 材質較為穩固。 2.可減少使用其他釘子固定，讓病患術後可盡早下床活動增加滿意度。 3.操作方便,減少手術時間。	本產品是用於將韌帶固定在所附屬破裂骨端和關節端的小骨片段，此處多無法用骨螺絲固定，此系統也可與外固定和長軸釘包含骨板合併，配合骨折支撐帶和石膏使用。 本產品可用於修復跟隨肌韌帶的破損，提供軟組織的固定生長，如肌腱韌帶重建。	1.不能節下可攝機減面使用。 2.所有金屬植入裝置可能會配合其他的骨釘和骨板，而所有金屬植入器需使用相同的冶金構造，因此可提供不同的材質供選擇。 3.手術後至完全癒合前，患處都須被保護。術後患者需依醫囑嚴格執行並保護患處和本裝置，避免不良應力加壓在本裝置上。 4.手術前的作業過程，包含外科技術的知識和適當植入的選擇，對植入的成功是非常重要的考量。 5.本產品的限制與使用的詳細說明須詳盡告知病人。 6.本產品為單次使用裝置，開封後未使用完畢的	1.深層或表面的感染。 2.對植入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伸展且活動會有所限制，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	衛署醫器輸字第024051號	ARTHREX	EA	45,500	1. 產品縫線材質為 FiberWire 材質較為穩固。 2.可減少使用其他釘子固定，讓病患術後可盡早下床活動增加滿意度。 3.操作方便,減少手術時間。	本產品是用於將韌帶固定在所附屬破裂骨端和關節端的小骨片段，此處多無法用骨螺絲固定，此系統也可與外固定和長軸釘包含骨板合併，配合骨折支撐帶和石膏使用。 本產品可用於下列癒合過程，提供固定之用：如 Hallux Valgus 重建，用於減少第一與第二趾骨間角度。	1.Mini TightRope的植入可能會配合其他的骨釘和骨板，而所有金屬植入器需使用相同的冶金構造，因此可提供不同的材質供選擇。 2.手術後至完全癒合前，植入物都須被保護。術後患者需依醫囑嚴格執行並保護患處和植入物。 3.植入物的限制與使用的詳細說明須詳盡告知病人。 4.任何移除植入物的決策應考慮病人手術過程可能發生的潛在風險。植入物的移除應依照適當管理方法。 5.手術前的作業過程，包含外科技術的知識和適當植入的選擇，對植入的成功是非常重要的考量。 6.任一內固定器材絕不可再次使用。	1.深層或表面的感染。 2.對植入人物的材料過敏或有其它反應。	1.保留拇指的部份活動範圍。 2.不需二次手術移除植入物，減少手術造成的組織破壞。 3.微動固定，降低斷釘、位移及骨釘鬆弛的潛在風險。
80	2188049012	FBZ020149002	"Arthrex" PushLock Suture Anchor-PEEK PushLock	"艾思瑞斯" 普仕拉克縫合錨釘-不可吸收普仕拉克縫合錨釘	衛署醫器輸字第020149號	ARTHREX	EA	26,875	適用於各種運動醫學傷害之韌帶修補。如用於 Bankart、SLAP、Rotator cuff repair 等。	本產品是用於將組織固定結合至骨頭上之固定物。此產品適用腳、踝、膝、手、腕、肘、肩、髖。	1.手術後至完全癒合前，植入物都須被保護。術後患者需依醫囑或復健師指示避免對植入物造成過大壓力 2.植入物的限制與使用的詳細說明均需詳細告知病人。 3.移除植入物對於患者等於是二次手術，需詳細考慮潛在危險性。移除需依循手術後的完整評估進行。 4.手術前的作業過程，包含外科技術的知識和適當植入的選擇，對植入的成功是非常重要的考量。 5.體內植入物絕不可重複使用。 6.勿重複消毒。 7.最適合的 Arthrex 運送系統應該包含適當的植入物植入器。	1.深層或表面的感染。 2.對外物反應。 3.產生物可吸收材質 PLLA 材質 (PLLA) 已有報告有過敏反應，發生此反應時必須取出植入物。 (4) 僅此金屬材質：肩關節脫位/半脫位。 (5) 骨盆：過度矯正可能導致暫時或永久性下泌尿道阻塞。 (6) 骨盆：萬一錨釘植入物引起膀胱穿孔，錨釘螺紋需要移除或更換。	2.不需二次手術移除植入物，減少手術造成的組織破壞。
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/十字韌帶懸吊鈕	衛署醫器輸字第020077號	ARTHREX	EA	35,000	金屬鈕：在手術過程兩種不同材質的金屬鈕可以選擇用來搭配植入人物使用。本產品為鈦金屬。 縫線：縫線材質為超高分子量聚乙烯 (UHMWPE)、聚醚纖維及砂氧樹脂聚合物塗層，並可能包含尼龍、著色劑可能包含：D&C Blue No. 6 & Logwood Black。	本產品是用於將韌帶固定在所附屬破裂骨端和關節端的小骨片段，此處多無法用骨螺絲固定，此系統也可與外固定和長軸釘包含骨板合併，配合骨折支撐帶和石膏使用。 本產品可用於修復跟隨肌韌帶的破損，提供軟組織的固定生長，如肌腱韌帶重建。	使用前請務必詳閱原廠之使用說明書並遵照指示使用	1.深層或表面的感染。 2.對植入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伸展且活動會有所限制，固定效果差
82	2188049071	FBZ034414001	"Parcus" Synd-EZ Syndesmosis Repair Kit	"帕可適" 韌帶聯合關節修補工具	衛部醫器輸字第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	metaphyseal 和周圍小碎骨的骨折修復輔助工具不包含螺釘以及作用外固定和骨體內固定系統涉及骨板和連接桿	可以和骨折用骨板一起使用或分開用,但必須特別考慮骨折用骨板的必要性以及植入人物放置在其上的骨頭質量	無	無
83	2188262031	FBZ001396001	"UNITED" U2 TOTAL KNEE SYSTEM:XPE TIBIAL INSERT-GENERAL FLEXION KNEE	"聯合" 康膝人工膝關節:高耐磨聚乙烯胫骨關節面襯墊-適用一般曲度	衛署醫器製字第001396號	UNITED	EA	56,000	XPE 材料係建構於高交聯度聚乙烯材料上的技術，提高聚乙烯材料分子鍵間之交聯(cross-link)程度。	適用於人工膝關節置換手術，經置換本產品後可減輕或解除關節疼痛。	同使用傳統襯墊之全人工膝關節置換手術可能的副作用: 植入不當，植入物或體內骨、韌帶的鬆弛而引起脫位、半脫位、轉動、腿的長度變長或變短、胫骨、股骨或髌骨的骨折;手術中的骨折和再次手術、先天性畸形或已有嚴重骨質疏鬆症有關。感染、傷口敗血症、神經性疼痛、心臟血管疾病、組織反應、皮膚結核或傷口延遲癒合。	同使用傳統襯墊之全人工膝關節置換手術可能的副作用: 植入不當，植入物或體內骨、韌帶的鬆弛而引起脫位、半脫位、轉動、腿的長度變長或變短、胫骨、股骨或髌骨的骨折;手術中的骨折和再次手術、先天性畸形或已有嚴重骨質疏鬆症有關。感染、傷口敗血症、神經性疼痛、心臟血管疾病、組織反應、皮膚結核或傷口延遲癒合。	由於產品設計幾何外型並無不同，故在術後功能性表現的恢復與使用原舊有材料製作的產品雷同。然而在長期使用下，使用 XPE 材料之元件具有強大 XPE 抗老化效果，除具有更優異的抗磨耗表現外，更因磨耗減少而降低骨溶蝕及元件鬆動的風險，因此可長時間維持功能性表現。此外，XPE 材料較高之機械強度，也降低元件因疲勞性損傷(fatigue damage)造成手術失敗的風險。
84	2188262033	FBZ000663001	"UNITED" UKNEE TOTAL KNEE SYSTEM:XPE PATELLA	"聯合" 康膝人工膝關節:高耐磨聚乙烯髌骨植入人物	衛署醫器製字第000663號	UNITED	EA	40,375	骨植入人物有嵌入式及平置式兩種。 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，除降低再次置換的醫療成本外，整體經濟效益可大幅提升。	1.風濕性關節炎。 2.外傷後的關節炎，或退化性關節炎患者。 3.截骨術失敗、半關節成形術。	手術後，醫師給病人的術後照顧及指示病人應注意事項是非常重要的。須依照個人訂定不同之持重，不能持重或部分持重之標準。	同使用傳統全人工膝關節置換手術可能的副作用: 植入不當，植入物或體內骨、韌帶的鬆弛而引起脫位、半脫位、轉動、腿的長度變長或變短、胫骨、股骨或髌骨的骨折;手術中的骨折和再次手術、先天性畸形或已有嚴重骨質疏鬆症有關。感染、傷口敗血症、神經性疼痛、心臟血管疾病、組織反應、皮膚結核或傷口延遲癒合。	傳統治療方式之超高分子聚乙烯墊片，仍有磨損之機會，材質由高交聯超高分子量聚乙烯製成，使用年限可延長4倍以上，可降低因磨耗導致的再置換率，除降低再次置換的醫療成本外，整體經濟效益可大幅提升。

備註：相關金額或資料如有異動,以現場收費等為準.

萬芳醫院自費特材品項表

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"康膝人工膝關節-抗氧化高耐磨聚乙烯脛骨關節面襯墊-適用高彎曲度	衛部醫器製字第00548號	UNITED	EA	81,600	E-XPE材料係建構於高交聯度聚乙烯材料上的技術，將維他命E混和進入原基材之中成型，並透過伽瑪射線(gamma ray)照射的方式，提高聚乙烯材料分子鏈間的文聯(cross-link)程度。由於維他命E的特性，可持續中和材料內的自由基，避免材料氧化，且在植入體內後仍能持續消除於體內環境中產生的自由基，達到長期抵抗氧化的功效。E-XPE材料有較佳機械強度與抗磨耗能力，是為大幅提升醫療品質的優質選擇。	風濕性關節炎、或退化性關節炎患者。截骨術、半關節置換手術失敗或是先前有置換過人工膝關節之病患。	1.術後移動病人需小心。	同使用傳統襯墊之全人工膝關節置換手術可能的副作用：植入不當、植入物或體內骨、韌帶的鬆弛而引起脫位、半脫位、轉動、腿的長度變長或變短、脛骨、股骨或肱骨的骨折。手術中的骨折和再次手術、先天性畸形或已有嚴重骨質疏鬆症有關。感染、傷口敗血症、神經性疼痛、心臟血管疾病、組織反應、皮膚結核或傷口延遲癒合。	E-XPE材料可持續中和材料內的自由基，避免材料氧化，且在植入體內後仍能持續消除於體內環境中產生的自由基。由於建構於高交聯度聚乙烯材料上的技術，並透過伽瑪射線(gamma ray)照射的方式，提高聚乙烯材料分子鏈間的文聯(cross-link)程度，故有較佳抗磨耗能力。是為大幅提升醫療品質的優質選擇。
86	2188908038	FBZ036505001	"DePuy Synthes" VBS VERTEBRAL BODY STENTING SYSTEM	"帝富信迪思"威比士椎體	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/或在骨性的疏鬆骨中形成空隙，以治療介於T5-L5範圍的骨節發展成熟患者。預期搭配合法上市含PMMA1的骨水泥，適用於椎體成形術或後凸成形術程序。	1.疼痛性的脊椎壓迫性骨折（無椎體後壁骨折，Gennant's第二、三度骨折） 2.治療椎體內的蝕骨性病社合併病理性骨折（無椎體後壁之侵蝕，且必須有Tomita type1)	1.手術部位應注意感染。 2.本器材僅供有脊椎手術經驗之合格專業醫療照護人員使用，例如：外科醫師、醫師、手術室人員以及參與器材準備的人員。	可能引起不良反應：血壓驟降、血栓性靜脈炎、出血和血腫、心律失常、貧血、骨化、發熱、血尿、排尿困難、局部神經病變、肺炎、肺部感染、氣胸。	本產品能有效撐開塌陷椎板、骨水泥不易外洩、傷口小、流血少、恢復快、安全性最高
87	2188908301	FBZ021080001	Stryker Leibinger VariAx Distal Radius Locking Plate System-Plate	"史賽克 雷賓格爾"遠端桡	衛署醫器輸字第02108號	STRYKER	EA	52,000	適用骨折治療及遠端桡骨重建。	適用骨折治療及遠端桡骨重建。	適用骨折治療及遠端桡骨重建。	1.植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。 2.過敏反應肇因於無法適應植入物材質。 3.癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。 4.植入物而引起的疼痛。	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	衛署醫器輸字第019512號	STRYKER	EA	46,500	Stryker手部骨板系統是由各式各種基於適用範圍不同而組成的骨板及螺釘植體，其設計目的在於為手部及腕部的小骨進行治療並施行手術。這些植體必須使用不同長度及尺寸的螺釘固定在骨結構上。	Stryker手部骨板系統的預定用途在於為手部及腕部的小骨施行內部固定手術。	1.外科醫師必須負起偵測病患、接受適當訓練、熟練植體的挑選及置入程序，以及決定應於術後留下或取出植體。 2.選擇使用正確的產品是十分重要的，產品應使用於正確的解剖位置，以符合公眾的內部固定標準。 3.本產品需要受到妥善的保管。若植體收到任何刮傷或損傷，可能會造成本產品的強度及抗疲乏性大幅下降。 4.有限單次使用的產品絕對不可以重複使用。 5.請告知病患若手術部位發生任何異常變化，應立即向外科醫師回報。 6.依據設計，螺釘和骨板植體必須等到骨骼復原之後才會開始發揮作用。 7.不建議在未使用深度測量儀確認深度的情況下，直接選擇適用於雙骨皮質情況的螺釘長度。 8.請務必清除微粒，以免發炎。請利用X光顯像技術來控制植體的置入過程。	1.未癒合或延遲癒合可能會造成植體斷裂。 2.緊固程度不足可能會導致植體脫落。 3.對金屬敏感或起過敏反應。 4.深淺部位的早發或遲發感染。	一體成型的設計，無須另外使用工具，減小手術傷口，減少失血。多種尺寸選擇，可提供最適宜患者手術植入物之尺寸。因無需使用工具使植體前通，減少工具反覆消毒或未確實清洗後而造成的感染。
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—互鎖骨板	衛署醫器輸字第02228號	ZIMMER	EA	89,000	本產品包括近端骨骨骨板和遠端股骨骨板與彎曲骨板。NCB組所採用的技術，讓醫師能以多軸性的方式(30度的圓錐)來安裝螺釘，並使用旋入骨板孔的鎖定螺帽固定螺釘。在此種固定方式下，NCB植體周圍骨板所扮演角色為內固定器，骨板不須與骨骼表面接觸，可降低植體周圍血液供應不良的風險。	植體周圍骨折、粉碎性骨折、骨質缺乏部位的骨折或是不癒合與癒合不正的骨折。	應遵照醫師醫囑使用，避免在骨折未癒合前，在沒有任何輔助下讓裝置接受最高承載。	1:少數人可能產生發炎，對金屬產生敏感或有其他不良反應 2:骨折手術過程中可能發生對神經血管軟組織等傷害。 3:手術後傷口癒合不佳或感染以及植入物鬆脫與骨折癒合不良、無癒合等併發症可能"	1.使用強化陽極處理鈦合金。骨板的穩定性增強 2.針對植體周圍可提供多角度(30度圓錐狀)的方向螺釘，並用互鎖螺帽固定，提供更好的固定效果。 3:骨板互鎖螺釘後，會降低與骨骼的接觸，避免血液供應不良的風險。 4:可使用微創方式進行手術。 5:可以提早自主活動，縮短住院天數，增進生活品質。人體工學形狀，材質便於傳統健保給付材質。
90	2188909268	FBZ005692008	"Megaspine" Spinal Stabilization System-Animat Cannulated Screw/MIS	"兆峰"脊椎固定系統-雅尼曼中空螺釘/微創	衛部醫器製字第005692號	MEGASPINE	EA	26,875	尺寸多且齊全選擇性較多可配合各種體型使用，設計符合人體工學，系統面積小降低體內異物感，器械操作簡易可減少手術時間有效降低風險	椎間盤退化症(由病患病史和放射線照片判定其下背痛是因椎間盤引起)、一級脊椎滑脫、外傷(如骨折或脫臼)、脊椎狹窄症、脊椎彎曲(加脊椎側彎、後彎、或前彎)、腫瘤、假性關節炎、以及/或前次骨融合手術失敗。	植入物不可重複使用關於脊椎融合，植入物不能沒有固體生物所支撐物而無限期的支撐脊椎。否則可能會產生各種缺陷，包括骨與植入物接合部位的缺陷、零件的斷裂或骨折	與其他類似脊椎固定系統所遭遇的及可能需要額外手術的情況是相同的。鬆動、脫離或破裂。由於零件疲勞造成植入物的破裂、金屬碎片的腐蝕所造成的感染、神經根陷、融合部位生長的疾病、假關節、零件或及椎骨支撐物的損壞造成植入的凸起或移動、感染、血栓、心血管問題、血腫、肺栓塞。患者對使用材質的過敏	無健保品項可比較。
91	2188909272	FBZ005692012	"Megaspine" Spinal Stabilization System-M16 Traction Pre-bend Rod(S)/MIS	"兆峰"脊椎固定系統-萌愛六牽弓預彎桿(短)/微創	衛部醫器製字第005692號	MEGASPINE	EA	12,740	特殊設計微創預彎桿，提高手術精確性並極小化傷口，減少病患失血與恢復時間。	椎間盤退化症(由病患病史和放射線照片判定其下背痛是因椎間盤引起)、一級脊椎滑脫、外傷(如骨折或脫臼)、脊椎狹窄症、脊椎彎曲(加脊椎側彎、後彎、或前彎)、腫瘤、假性關節炎、以及/或前次骨融合手術失敗。	植入物不可重複使用關於脊椎融合，植入物不能沒有固體生物所支撐物而無限期的支撐脊椎。否則可能會產生各種缺陷，包括骨與植入物接合部位的缺陷、零件的斷裂或骨折	與其他類似脊椎固定系統所遭遇的及可能需要額外手術的情況是相同的。鬆動、脫離或破裂。由於零件疲勞造成植入物的破裂、金屬碎片的腐蝕所造成的感染、神經根陷、融合部位生長的疾病、假關節、零件或及椎骨支撐物的損壞造成植入的凸起或移動、感染、血栓、心血管問題、血腫、肺栓塞。患者對使用材質的過敏	無健保品項可比較。

萬芳醫院自費特材品項表

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
92	2188909303	FBZ004676005	ReBom Essence Nova Spinal Fixation System	"瑞寶德" 諾瓦脊椎固定系統-脊椎微創系統(內固定二節)(SX4+RX2))	衛署醫器製字第004676號	REBORN	SET	87,975	本產品由中空骨釘與平滑桿組合而成，以提供脊椎融合手術後，骨融合前暫時之固定裝置。 瑞寶德諾瓦脊椎固定系統有不同的長度尺寸。詳細的手術植入諾瓦脊椎固定系統，請參考技術手冊。	本產品用於成熟發硬之骨骼，且患者有急性或慢性之症狀，提供固定及穩定效果。 1.椎體骨折與腫瘤切除後之固定 2.脊柱側彎與前彎 3.脊椎滑脫(第1,2,3級) 4.椎間盤病變 5.脊椎不穩定	1.植入適當的尺寸、外型及材料都可能影響內固定器的穩固，因此選擇植入物非常重要。 適當的植入物可將危險性降至最小，也因此植入物的尺寸、外型及材質強度都必須與人體骨骼新進才能達到最佳效果。 2.植入物可能因負荷過重而塌陷進而倒置延遲癒合或不癒合，因此在醫師檢查確定骨癒合正常發生前，內固定器必須以分擔負種方式承受負荷。 3.植入物絕不可重複使用，以植入過的融合器於移除後應予銷毀拋棄。	1.神經受損 2.金屬過敏或對異物過敏 3.不融合或延遲融合 4.骨密度降低	一體成型的設計，無須另外使用工具，減小手術傷口，減少失血。多種尺寸選擇,可提供最適宜患者手術植入物之尺寸。因無需使用工具做微創通道,減少工具反覆消毒或未確實清洗後而造成的感染。
93	2188909304	FBZ004676006	ReBom Essence Nova Spinal Fixation System	"瑞寶德" 諾瓦脊椎固定系統-脊椎微創系統(內固定三節)(SX6+RX2))	衛署醫器製字第004676號	REBORN	SET	132,000	本產品由中空骨釘與平滑桿組合而成，以提供脊椎融合手術後，骨融合前暫時之固定裝置。 瑞寶德諾瓦脊椎固定系統有不同的長度尺寸。詳細的手術植入諾瓦脊椎固定系統，請參考技術手冊。	本產品用於成熟發硬之骨骼，且患者有急性或慢性之症狀，提供固定及穩定效果。 1.椎體骨折與腫瘤切除後之固定 2.脊柱側彎與前彎 3.脊椎滑脫(第1,2,3級) 4.椎間盤病變 5.脊椎不穩定	1.植入適當的尺寸、外型及材料都可能影響內固定器的穩固，因此選擇植入物非常重要。 適當的植入物可將危險性降至最小，也因此植入物的尺寸、外型及材質強度都必須與人體骨骼新進才能達到最佳效果。 2.植入物可能因負荷過重而塌陷進而倒置延遲癒合或不癒合，因此在醫師檢查確定骨癒合正常發生前，內固定器必須以分擔負種方式承受負荷。 3.植入物絕不可重複使用，以植入過的融合器於移除後應予銷毀拋棄。	1.神經受損 2.金屬過敏或對異物過敏 3.不融合或延遲融合 4.骨密度降低	一體成型的設計，無須另外使用工具，減小手術傷口，減少失血。多種尺寸選擇,可提供最適宜患者手術植入物之尺寸。因無需使用工具做微創通道,減少工具反覆消毒或未確實清洗後而造成的感染。
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，維持椎體活動度；動態穩定，保有脊椎原有的元素達到穩定的效果，不限制椎體的活動度。 2.穩定椎體，維持椎間的高度並對椎體有支持的效果，維持椎間孔的高度，有效釋放神經孔的壓力。 3.阻止脊椎鄰近節段及病變繼續惡化；椎體不正常受力的分散能預防多節段手術之後，鄰近節段的退化。 4.分散受力：緩衝分擔椎體壓力。 5.使用容易：手術的方式和傳統的釘棒系統完全相同。組合鎖定的方式更加方便。除此之外，也適用於微創手術的操作。 6.多樣化的組合方式：無論是二節段的動態穩定，多節段的動態穩定或是與融合系統的組合，都能滿足手術時的需要。	本產品是為固定及穩定脊椎椎段，協助提供脊椎融合的輔助固定器材。 適用臨床症狀為： 1.退化性脊椎滑脫(第I級) 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脊椎固定桿、骨釘、和鎖定螺絲組成，如同其他脊椎系統的植入組件，可嵌入各式構造，並可依據個案的不同而量身訂做。 適當的植入物可將危險性降至最小，也因此植入物的尺寸、外型及材質強度都必須與人體骨骼新進才能達到最佳效果。 2.植入物可能因負荷過重而塌陷進而倒置延遲癒合或不癒合，因此在醫師檢查確定骨癒合正常發生前，內固定器必須以分擔負種方式承受負荷。 3.植入物絕不可重複使用，以植入過的融合器於移除後應予銷毀拋棄。	對人物、殘劑、腐蝕性產品(發生在破口或磨損處、或一般性的生鏽)產生異物(過敏)反應，包括金屬源發炎症、義務附著症、腫瘤生成、或自體免疫症。不融合(或假關節)、延遲融合、融合異常。手術部位的椎停止任何可能的生長。	係針對傷口小且無須破壞太多椎板由內向外方向旋打固定，骨釘亦相對使用較短尺寸即可完成術式，傷口相對較小
95	2188909341	FBZ004051011	"Paonan" Armstrong Posterior Spinal Fixation System - Multiaxial MISS Bone Cement Screw	"寶楠" 阿姆斯壯脊椎後路固定系統-萬向微創骨水泥釘	衛署醫器製字第004051號	PAONAN	EA	35,200	優於傳統脊椎固定手術，減少組織破壞，可減少疼痛、失血量、感染率且恢復較快。 本產品是為固定及穩定脊椎椎段，協助提供胸椎、腰椎、或薦椎融合的輔助固定器材。 適用臨床症狀為：退化性脊椎滑脫（第I、II、III級）。壓迫性骨折，脊椎病變呈不穩定性。	本產品是由多種形狀和尺寸的脊椎固定桿、骨釘、和鎖定螺絲組成，如同其他脊椎系統的植入組件，可嵌入各式構造，並可依據個案的不同而量身訂做。 適當的植入物可將危險性降至最小，也因此植入物的尺寸、外型及材質強度都必須與人體骨骼新進才能達到最佳效果。 2.植入物可能因負荷過重而塌陷進而倒置延遲癒合或不癒合，因此在醫師檢查確定骨癒合正常發生前，內固定器必須以分擔負種方式承受負荷。 3.植入物絕不可重複使用，以植入過的融合器於移除後應予銷毀拋棄。	病患應當清楚了解金屬植入物不如正常、健康的骨骼一般強壯，如過度負荷將導致植入物彎曲、變形、鬆脫或斷裂，如因活躍、虛弱或心智失常，以致無法使用重量支撐裝置，可能會在術後復健期承受較大風險。	1.任何或全部零組件提早或延遲鬆脫。 2.因手術創傷造成神經受損。 3.對植入物之材質過敏。 4.不融合、延遲融合、融合異常。 5.術後脊椎彎度改變、矯正失效、身高改變等。	1.傷口小，癒合時間短，不必久臥病床。 2.以微創手術方式，減少組織破壞。
96	2188909342	FBZ004051012	"Paonan" Armstrong Posterior Spinal Fixation System - Curve Smooth Short Rod 40-100mm	"寶楠" 阿姆斯壯脊椎後路固定系統-彎型平滑桿(短節)(微創用)	衛署醫器製字第004051號	PAONAN	EA	15,900	優於傳統脊椎固定手術，減少組織破壞，可減少疼痛、失血量、感染率且恢復較快。 本產品是為固定及穩定脊椎椎段，協助提供胸椎、腰椎、或薦椎融合的輔助固定器材。 適用臨床症狀為：退化性脊椎滑脫（第I、II、III級）。壓迫性骨折，脊椎病變呈不穩定性。	本產品是由多種形狀和尺寸的脊椎固定桿、骨釘、和鎖定螺絲組成，如同其他脊椎系統的植入組件，可嵌入各式構造，並可依據個案的不同而量身訂做。 適當的植入物可將危險性降至最小，也因此植入物的尺寸、外型及材質強度都必須與人體骨骼新進才能達到最佳效果。 2.植入物可能因負荷過重而塌陷進而倒置延遲癒合或不癒合，因此在醫師檢查確定骨癒合正常發生前，內固定器必須以分擔負種方式承受負荷。 3.植入物絕不可重複使用，以植入過的融合器於移除後應予銷毀拋棄。	病患應當清楚了解金屬植入物不如正常、健康的骨骼一般強壯，如過度負荷將導致植入物彎曲、變形、鬆脫或斷裂，如因活躍、虛弱或心智失常，以致無法使用重量支撐裝置，可能會在術後復健期承受較大風險。	1.任何或全部零組件提早或延遲鬆脫。 2.因手術創傷造成神經受損。 3.對植入物之材質過敏。 4.不融合、延遲融合、融合異常。 5.術後脊椎彎度改變、矯正失效、身高改變等。	1.傷口小，癒合時間短，不必久臥病床。 2.以微創手術方式，減少組織破壞。
97	2188909343	FBZ004051013	"Paonan" Armstrong Posterior Spinal Fixation System - Curve Smooth Long Rod 110-500mm	"寶楠" 阿姆斯壯脊椎後路固定系統-彎型平滑桿(長節)(微創用)	衛署醫器製字第004051號	PAONAN	EA	23,800	優於傳統脊椎固定手術，減少組織破壞，可減少疼痛、失血量、感染率且恢復較快。 本產品是為固定及穩定脊椎椎段，協助提供胸椎、腰椎、或薦椎融合的輔助固定器材。 適用臨床症狀為：退化性脊椎滑脫（第I、II、III級）。壓迫性骨折，脊椎病變呈不穩定性。	本產品是由多種形狀和尺寸的脊椎固定桿、骨釘、和鎖定螺絲組成，如同其他脊椎系統的植入組件，可嵌入各式構造，並可依據個案的不同而量身訂做。 適當的植入物可將危險性降至最小，也因此植入物的尺寸、外型及材質強度都必須與人體骨骼新進才能達到最佳效果。 2.植入物可能因負荷過重而塌陷進而倒置延遲癒合或不癒合，因此在醫師檢查確定骨癒合正常發生前，內固定器必須以分擔負種方式承受負荷。 3.植入物絕不可重複使用，以植入過的融合器於移除後應予銷毀拋棄。	病患應當清楚了解金屬植入物不如正常、健康的骨骼一般強壯，如過度負荷將導致植入物彎曲、變形、鬆脫或斷裂，如因活躍、虛弱或心智失常，以致無法使用重量支撐裝置，可能會在術後復健期承受較大風險。	1.任何或全部零組件提早或延遲鬆脫。 2.因手術創傷造成神經受損。 3.對植入物之材質過敏。 4.不融合、延遲融合、融合異常。 5.術後脊椎彎度改變、矯正失效、身高改變等。	1.傷口小，癒合時間短，不必久臥病床。 2.以微創手術方式，減少組織破壞。
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）	衛署醫器輪字第002955號	TREND	EA	100,000	本產品之植入組件是以鈦合金及聚醚醚酮製成，絕不可將不鏽鋼與鈦金屬配件使用於相同結構中。鈦金屬、鈦合金及/或鈦-鋁合金可以一起使用。	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。 適用臨床症狀為：退化性脊椎滑脫(第I, II, III級) 壓迫性骨折 脊椎病變呈不穩定性			無

備註：相關金額或資料如有異動,以現場收費等為準.

萬芳醫院自費特材品項表

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	
99	2188909523	FBZ011128001	"Medtronic" CD Horizon Legacy Spinal System – Screw	"美敦力" 雷格斯脊椎矯正系統 – 骨釘組(微創)	衛署醫器輸字第011128號	MEDTRONIC	EA	20,800	產品用途: "美敦力" 思迪羅皮脊椎固定系統是為固定脊椎椎體，協助提供椎間椎、腰椎、或薦椎融合之輔助固定器材。 產品描述: 本產品是由多種形狀和尺寸的脊椎固定桿、骨釘、和鎖扣組成。如Medtronic 其他脊椎系統的植入組件，可與各式構造，並可依傳統的不同而量身訂做。 某些Medtronic 脊椎系統的植入組件在用於非外科病患時可與本系統產品配合使用。因其組件的設計只專門連接於特定尺寸的脊椎固定桿，而這些組件可以連接到多個 直徑的脊椎固定桿，因此應用脊椎系統的正常組件時務必謹慎小心。 本產品材料為醫療等級鈦金屬或鈦合金製成。本公司不提供其他明示或暗示的保證，同時不暗示保證時使用途使用的適用性與適用性，有關保證與用途之詳細資訊請參閱MDT目錄說明。 絕不可將不銹鋼與鈦金屬組件使用於相同的結構中。 為達到良好的效果，除非有特別標示，否則不可將本產品的任何組件與其他系統或品牌混合使用。上述所有的資料和說明均與植入物。本產品的任何組件在任何情況下不應重複使用。	本產品是適用於後方非頸部固定在以下的適應症:椎間盤退化症(由病患病史和放射線照片判定其下背痛是因椎間盤引起)、脊椎狹窄症、脊椎彎曲(如脊椎側彎、後彎，或前彎)、腫瘤、假性關節炎、以及反初次骨融合手術失敗。	1.任何手術與植入物均有其技術性的手術程序，對病患存在嚴重傷害危險，因此本器材需由熟悉本手術程序的醫師進行特別訓練後進行。 不是在每一次手術中都可獲得成功的結果，事實上許多可以被溶解的狀況都可能影響其結果。本產品不是意圖作為獨立提供脊椎間固定裝置。使用本產品如果不配合植骨或某些骨融合不成功的狀況下，是不會成功，沒有脊椎植入產品不需要骨骼的支撐而能承受身體的重量。這些情況下，植入裝置會慢慢吸收骨髓、鬆裂、分離或斷裂。手術前與手術後的程序，包括手術技巧的知識、良好的脊椎復位、適當選擇和置放植入物是醫師成功使用本產品的重要考量。另外，選擇適合使用的病患和病患本身之配合度會大大影響其結果。證據顯示抽煙病患能提高不融合發生的可能，這些病患應被告知事實和警告後繼續的結果：過熱、發熱、不良、或動盪的病患都是脊椎融合手術不適用的對象；還有，肌肉張力和骨質不佳的病患或神經痛也是脊椎融合手術不適用的對象。	1.任何手術與植入物均有其技術性的手術程序，對病患存在嚴重傷害危險，因此本器材需由熟悉本手術程序的醫師進行特別訓練後進行。 不是在每一次手術中都可獲得成功的結果，事實上許多可以被溶解的狀況都可能影響其結果。本產品不是意圖作為獨立提供脊椎間固定裝置。使用本產品如果不配合植骨或某些骨融合不成功的狀況下，是不會成功，沒有脊椎植入產品不需要骨骼的支撐而能承受身體的重量。這些情況下，植入裝置會慢慢吸收骨髓、鬆裂、分離或斷裂。手術前與手術後的程序，包括手術技巧的知識、良好的脊椎復位、適當選擇和置放植入物是醫師成功使用本產品的重要考量。另外，選擇適合使用的病患和病患本身之配合度會大大影響其結果。證據顯示抽煙病患能提高不融合發生的可能，這些病患應被告知事實和警告後繼續的結果：過熱、發熱、不良、或動盪的病患都是脊椎融合手術不適用的對象；還有，肌肉張力和骨質不佳的病患或神經痛也是脊椎融合手術不適用的對象。	1.任何手術與植入物均有其技術性的手術程序，對病患存在嚴重傷害危險，因此本器材需由熟悉本手術程序的醫師進行特別訓練後進行。 不是在每一次手術中都可獲得成功的結果，事實上許多可以被溶解的狀況都可能影響其結果。本產品不是意圖作為獨立提供脊椎間固定裝置。使用本產品如果不配合植骨或某些骨融合不成功的狀況下，是不會成功，沒有脊椎植入產品不需要骨骼的支撐而能承受身體的重量。這些情況下，植入裝置會慢慢吸收骨髓、鬆裂、分離或斷裂。手術前與手術後的程序，包括手術技巧的知識、良好的脊椎復位、適當選擇和置放植入物是醫師成功使用本產品的重要考量。另外，選擇適合使用的病患和病患本身之配合度會大大影響其結果。證據顯示抽煙病患能提高不融合發生的可能，這些病患應被告知事實和警告後繼續的結果：過熱、發熱、不良、或動盪的病患都是脊椎融合手術不適用的對象；還有，肌肉張力和骨質不佳的病患或神經痛也是脊椎融合手術不適用的對象。	
100	2188909534	FBZ005887001	"EVA" Expandable Vertebral Augment System	"昌固" 可擴張椎體強化系統(植入物)	衛部醫器製字第005887號	EVA	EA	124,000	"昌固" 可擴張椎體強化系統包括椎體植入物與其建立椎體內通道之手術操作器械，係設計應用於椎體擴張成形術的裝置，以緩解或消除骨折造成的疼痛。該植入物材料為醫療級鈦合金(Ti-6Al-4V ELI)，符合ASTM F136之標準。 本產品適用於椎體壓迫性骨折之疼痛治療，可透過使用本產品搭配 "賈利氏" 歐斯特保脊椎專用骨水泥提供內固定及穩定。本產品適用範圍於椎節T2-L5，不適用於頸椎植入。	本產品適用於椎體壓迫性骨折之疼痛治療，可透過使用本產品搭配 "賈利氏" 歐斯特保脊椎專用骨水泥提供內固定及穩定。本產品適用範圍於椎節T2-L5，不適用於頸椎植入。	操作說明 a. 利用導針找到進入椎弓根的穿針點並標註位置。 b. 將導路針導管及探針植入椎體內 5 mm 處。 c. 將探針從導路針導管中抽出。 d. 將導針穿過導路針導管中到達椎體 3/4 處。 e. 移除導路針導管，留下導針。 f. 藉由導針，將工作導管與擴張管植入椎體 3mm 處。 g. 保留工作導管，移除導針及擴張管。 h. 利用骨鑽穿過工作導管進行椎體皮質骨的鑽孔。 i. 移除擴張管並將 EVA 操作裝置放入椎體中。 j. 藉由旋轉 EVA 操作裝置上的握把將植入物在椎體中排開成型。 k. 移除 EVA 操作裝置上的握把。 l. 將調配好的骨水泥倒入注射針筒中，並塞入注射推桿(勿將骨水泥填塞過量)。 m. 將裝填後的注射針筒及注射器抽換上以 EVA 操作裝置。 ●本產品須由接受過充分訓練並徹底瞭解產品操作與限制的醫師使用，使用時務必遵照標準手術操作流程。 ●本產品之操作需搭配「台灣微創手動式骨科手術器械(衛署醫器製字第003286 號)，請勿使用已損壞或可能存在瑕疵的手術器械。 ●醫師應依適應症排除不適用的案例，採用適合病患的手術技術與植入物。 ●醫師應評估各病患之手術效果及危險機率，以專業經驗與相關醫療文獻知識為基礎提供治療及照護。 ●應告知病患手術相關的禁忌、潛在的副作用或併發症，可能影響手術成功的因素。 ●務必在X光監視下進行手術，確認植入位置是否正確。 ●操作時應避免接觸可能不適用使用前經已受過適當專業訓練並無此產品訓練。本使用說明書必須行或應用於病人的診斷病例。本產品的手術置於具有能判斷急重症與外科的醫療設備的醫院使用。 本產品使用務必應遵照標準手術操作流程。 熟悉瞭解病患的體態、手術技術、置入的植入物及手術後病患的照護，以確保產品有效性及病人的安全性。 醫師應依據適應症並排除不適用的案例及採用適合病患的手術技術。 醫師應利用自己的經驗及訓練評估適當的手術及器械。 每位術前都必須經過醫師的診斷評估手術效果及危險機率，以適當的手術及瞭解病人的狀況為基礎並經專業的專業、訓練及經驗、相關的醫療文獻知識、病患瞭解瞭解術前術後的併發症、病患對手術、植物的適應及植入物的耐受程度都不同。 請於產品包裝上標示的有效日期前使用本產品。 使用本產品前請檢查產品包裝的完整性,若有任何包裝破損請勿使用。 有破損或懷疑有破損或瑕疵的手術器械請勿使用。 於操作本產品時避免接觸可能造成本產品損壞的材料或器械。	現有脊椎經皮復位手術為椎體成形術及椎體球囊成形術，該手術無法在術中持續提供椎體支撐力及限制骨水泥流動範圍。"昌固" 可擴張椎體強化系統可以在手術過程中藉由鈦合金金屬支架擴張椎體復位，並利用自身構造限制骨水泥流動範圍防止骨水泥外洩。	術後傷口疼痛，手術部位痠痛等不適...	
101	2188909535	FBZ006305001	"Tripod-Fix" Vertebral Body Augmentation System	"崙固立" 可擴張椎體強化系統	衛部醫器製字第006305號	TRIPOD-FIX	SET	128,000	本產品設計用於椎體擴張成形術，以緩解或消除椎體骨折造成的疼痛。本產品植入物由符合ISO 5832及ASTM F136之醫療級鈦合金(Ti-6Al-4V ELI)製成。 本產品適用於胸腰椎(T2-L5)椎體壓迫性骨折之疼痛治療，可透過將配製好的之脊椎專用骨水泥來提供椎體融合的效果。本產品以配合骨水泥使用為原則。本產品應以自椎弓根置入為原則。	本產品適用於胸腰椎(T2-L5)椎體壓迫性骨折之疼痛治療，可透過將配製好的之脊椎專用骨水泥來提供椎體融合的效果。本產品以配合骨水泥使用為原則。本產品應以自椎弓根置入為原則。	●本產品須由接受過充分訓練並徹底瞭解產品操作與限制的醫師使用，使用時務必遵照標準手術操作流程。 ●本產品之操作需搭配「台灣微創手動式骨科手術器械(衛署醫器製字第003286 號)，請勿使用已損壞或可能存在瑕疵的手術器械。 ●醫師應依適應症排除不適用的案例，採用適合病患的手術技術與植入物。 ●醫師應評估各病患之手術效果及危險機率，以專業經驗與相關醫療文獻知識為基礎提供治療及照護。 ●應告知病患手術相關的禁忌、潛在的副作用或併發症，可能影響手術成功的因素。 ●務必在X光監視下進行手術，確認植入位置是否正確。 ●操作時應避免接觸可能不適用使用前經已受過適當專業訓練並無此產品訓練。本使用說明書必須行或應用於病人的診斷病例。本產品的手術置於具有能判斷急重症與外科的醫療設備的醫院使用。 本產品使用務必應遵照標準手術操作流程。 熟悉瞭解病患的體態、手術技術、置入的植入物及手術後病患的照護，以確保產品有效性及病人的安全性。 醫師應依據適應症並排除不適用的案例及採用適合病患的手術技術。 醫師應利用自己的經驗及訓練評估適當的手術及器械。 每位術前都必須經過醫師的診斷評估手術效果及危險機率，以適當的手術及瞭解病人的狀況為基礎並經專業的專業、訓練及經驗、相關的醫療文獻知識、病患瞭解瞭解術前術後的併發症、病患對手術、植物的適應及植入物的耐受程度都不同。 請於產品包裝上標示的有效日期前使用本產品。 使用本產品前請檢查產品包裝的完整性,若有任何包裝破損請勿使用。 有破損或懷疑有破損或瑕疵的手術器械請勿使用。 於操作本產品時避免接觸可能造成本產品損壞的材料或器械。	醫師應在手術前告知病患可能發生的不良影響。潛在的併發症或副作用包括但不限於： ●對麻醉的不良反應。 ●過敏、發炎、感染。 ●疼痛或不適、無法進行日常活動。 ●血腫、出血、血栓、惡性高血壓、血管迷走神經性反應、心血管系統失調。 ●手術創傷造成的神經功能異常或喪失，如脊髓或神經根損傷、麻痺、癱瘓等。 ●組織損傷、手術部位鄰近椎體骨折、肋骨骨折。 ●骨水泥滲漏、植入物放錯位置檢查或移除。 ●肺栓塞、呼吸困難。 ●死亡。	無	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	衛署醫器輸字第02508號	STRYKER	EA	125,000	1.以微創手術進行傷口小、流血少、有效的進行短顯椎體的高度回復與終板重建;置入的植入物於撐起後能有效維持回復形狀穩定。 2.恢復快，適用於單純骨折或年老患者。 3.骨小樑的破壞程度低，利於骨再生;注入骨水泥的需求量較少、骨水泥滲漏率較低。 適用於骨質疏鬆症或輕度外傷造成之椎體骨折的椎體後位。本產品必須搭配適合的PMMA骨水泥置入，且在X光監視下置放於椎體內具有較小的內部直徑，狀況應經手術前CT-SCAN做確認。*產品置入時應以椎體之兩側椎弓置入為原則。	適用於骨質疏鬆症或輕度外傷造成之椎體骨折的椎體後位。本產品必須搭配適合的PMMA骨水泥置入，且在X光監視下置放於椎體內具有較小的內部直徑，狀況應經手術前CT-SCAN做確認。*產品置入時應以椎體之兩側椎弓置入為原則。	●本產品須由接受過充分訓練並徹底瞭解產品操作與限制的醫師使用，使用時務必遵照標準手術操作流程。 ●本產品之操作需搭配「台灣微創手動式骨科手術器械(衛署醫器製字第003286 號)，請勿使用已損壞或可能存在瑕疵的手術器械。 ●醫師應依適應症排除不適用的案例，採用適合病患的手術技術與植入物。 ●醫師應評估各病患之手術效果及危險機率，以專業經驗與相關醫療文獻知識為基礎提供治療及照護。 ●應告知病患手術相關的禁忌、潛在的副作用或併發症，可能影響手術成功的因素。 ●務必在X光監視下進行手術，確認植入位置是否正確。 ●操作時應避免接觸可能不適用使用前經已受過適當專業訓練並無此產品訓練。本使用說明書必須行或應用於病人的診斷病例。本產品的手術置於具有能判斷急重症與外科的醫療設備的醫院使用。 本產品使用務必應遵照標準手術操作流程。 熟悉瞭解病患的體態、手術技術、置入的植入物及手術後病患的照護，以確保產品有效性及病人的安全性。 醫師應依據適應症並排除不適用的案例及採用適合病患的手術技術。 醫師應利用自己的經驗及訓練評估適當的手術及器械。 每位術前都必須經過醫師的診斷評估手術效果及危險機率，以適當的手術及瞭解病人的狀況為基礎並經專業的專業、訓練及經驗、相關的醫療文獻知識、病患瞭解瞭解術前術後的併發症、病患對手術、植物的適應及植入物的耐受程度都不同。 請於產品包裝上標示的有效日期前使用本產品。 使用本產品前請檢查產品包裝的完整性,若有任何包裝破損請勿使用。 有破損或懷疑有破損或瑕疵的手術器械請勿使用。 於操作本產品時避免接觸可能造成本產品損壞的材料或器械。	發炎、血腫、出血、過敏、血栓、脊椎粉碎、肋骨粉碎、無法承受外壓、肺栓塞、高血壓/血管迷走性反應、無適當受骨水泥、暫時性局部創痛、暫時性反射性痛、腦神經方面的併發症	目前健保無類似產品	目前健保無類似產品
103	2188909537	FBZ017369002	"Ulrich" Anterior Distraction Device(ADD Plus)	"歐立奇" 椎體前側置換裝置(ADDPUS)	衛署醫器輸字第017369號	ULRICH	EA	150,000	是一種可旋轉撐開的金屬椎間關節附有翼形結構供脊椎固定。若患者需實施頸項椎切除術，可於術後用椎體前側置換裝置植入物提供前側牽引力伸張椎間，以校正脊椎前側面並穩定前側牽柱植骨穩定融合。	用於腫瘤、骨折、感染或退化後的椎間盤移除導致椎體破壞而進行完全或部分椎體切除術後造成的多發性不穩定的椎體替代裝置。	建議患者於術後使用期間達到骨融合完成。	1.若病人對金屬植入物有過敏,可能會引發不正常的免疫反應。 2.病人若無法於術後配合醫護人員做正確的照護及復健,將會有產品失效的疑慮。	健保無類似產品	健保無類似產品

萬芳醫院自費特材品項表

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	2188905586	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)	衛署醫器輸字第026907號	MEDTROIINC	EA	26,500	本產品是由多種形狀和尺寸的脊椎固定桿、骨釘、鎖定螺絲組成，並利用產品微創工具達到組織破壞性少傷口比傳統傷口較小讓病患在手術後恢復速度較快以及出院日較快，以及醫師在手術操作上藉由工具專科在傷口極小下順利完成微創手術。 在材質上採用醫療級鈦金屬、鈦合金以及硬度較強的醫療級聚-胺-酯合金製成來提升產品強度減少斷釘斷棒問題，由於硬度得提升使至產品植人物設計較小好讓瘦小的女性或是小朋友病患植入後不會有壓迫及術後突出問題。	脊椎滑脫、脊椎狹窄、椎間盤退化症、下背痛、脊椎變形、骨折、腫瘤切除後、前次骨融合失敗等脊椎相關症狀。	請勿在活性發炎過程中或具明顯發炎危機者、局部發炎跡象、發燒或白血球增多、懷孕、精神疾病、骨骼結構因先天的異常嚴重扭曲、疑似或記錄上曾有金屬過敏或不耐症、任和病患不願意遵從術後指示者等相關脊椎疾病。	可能在術後長時間中發生零組件提早或延遲鬆脫、斷裂、對植人物殘留產生異物反應造成金屬源發炎症、異物附著症、腫痛生成或自體免疫症、骨質退化導致骨柱彎度改變、鄰近關節段發生脊椎病變退化。	無健保給付品項
105	2188905588	FBZ026908001	"Medtronic" CD Horizon Solera Sextant Spinal System – Screw	"美敦力" 索樂拉脊椎固定系統-骨釘(配合微創手術使用)	衛署醫器輸字第026908號	MEDTROIINC	EA	22,000	本產品是由多種形狀和尺寸的脊椎固定桿、骨釘、鎖定螺絲組成，並利用產品微創工具達到組織破壞性少傷口比傳統傷口較小讓病患在手術後恢復速度較快以及出院日較快，以及醫師在手術操作上藉由工具專科在傷口極小下順利完成微創手術。 在材質上採用醫療級鈦金屬、鈦合金以及硬度較強的醫療級聚-胺-酯合金製成來提升產品強度減少斷釘斷棒問題，由於硬度得提升使至產品植人物設計較小好讓瘦小的女性或是小朋友病患植入後不會有壓迫及術後突出問題。	脊椎滑脫、脊椎狹窄、椎間盤退化症、下背痛、脊椎變形、骨折、腫瘤切除後、前次骨融合失敗等脊椎相關症狀。	請勿在活性發炎過程中或具明顯發炎危機者、局部發炎跡象、發燒或白血球增多、懷孕、精神疾病、骨骼結構因先天的異常嚴重扭曲、疑似或記錄上曾有金屬過敏或不耐症、任和病患不願意遵從術後指示者等相關脊椎疾病。	可能在術後長時間中發生零組件提早或延遲鬆脫、斷裂、對植人物殘留產生異物反應造成金屬源發炎症、異物附著症、腫痛生成或自體免疫症、骨質退化導致骨柱彎度改變、鄰近關節段發生脊椎病變退化。	無健保給付品項
106	2188905589	FBZ030108001	"Medtronic" CD HORIZON SOLERA VOYAGER Spinal System - Short Rod	"美敦力" 索樂拉領航脊椎固定系統-短節固定桿(配合微創手術使用)	衛部醫器輸字第030108號	MEDTROIINC	EA	26,250	本產品含多種形狀及尺寸的脊椎固定桿及連接組件，其可平穩地固定於各式構造並可搭配"美敦力"索樂拉領航脊椎固定系統中骨釘使用，以符合臨床需求。使用於非兒科病患時，某些索樂拉力脊椎系統的植人物組件可與本系統產品配合使用。請注意，某些組件可能經特別設計以達到特定高度的固定桿，其他組件則可以連接到多種高度的固定桿，請務必確認選擇正確的組件用於脊椎結構上。 本產品的植人物組件是由醫療級鈦金屬、鈦合金、醫療級聚-胺-酯合金製成。本公司不做任何特別或顯示的保證，並特別聲明對其效力其他文件特別允許，否則不可將本產品的任何植人物組件與其他系統或製造商的組件併用，則所有的骨科和神經外科植人物相同，本產品的任何組件在任何情況下不應重複使用。	本產品適用於後方，非頸椎之固定，作為下列適應症的融合輔助:退化性椎間盤病變經病理學病史及放射線檢查診斷為椎間盤退化造成的(骨質)、脊椎滑脫症、外傷(如骨折或脫臼)、脊椎狹窄症、(或前彎)、腫瘤、假關節、及成前次骨融合失敗。	由於使用微創固定手術器具技術性的手術程序，對病患存在嚴重傷害危險，因此本器材需由熟悉本手術程序的醫師經特別訓練後進行，並非每一次手術都能獲得成功的結果，許多難以避免的狀況可能會對結果有不良影響，脊椎手術尤其如此。本產品不可用於單獨支撐脊椎，使用本產品時若未將韌性骨或是發生不融合的狀況，會導致治療失敗。本產品若無骨格支撐，則無法承受身體重量，這種情況下最終將導致器材的彎曲、鬆動、分離及/或斷裂。手術前與手術後的程序，包括手術技術的知識、良好的脊椎復位、適當的選擇及置放植人物，都是外科醫師成功使用本產品的重要關鍵。另外，選擇合適的病患及病患本身的順應性對手術結果也有很大影響。證據顯示吸菸於病患發生不融合的機率較高。這些病患應被告知相關事實並警告可能發生的後果。肥胖、營養不良或酗酒病患也不適合接受脊椎融合術。肌力不全、骨質不佳及/或神經麻痺病患也同樣不適合接受脊椎融合術。	所有未使用輔助裝置的脊椎融合手術相關的潛在不良事件均有可能發生，在使用輔助裝置下可能發生的不良事件包括但不限於：、任在融合部位提早或延遲鬆脫、分離、彎曲或斷裂。、對植人物、碎屑、關節後產物(來自骨髓、關節面或一般性關節炎)藥物過敏反應，包括金屬源發炎症、異物附著症、腫痛生成或自體免疫疾病。、組件的某些部位由於組織組織不足以穩定地置放於人體組織內皮膚、可能會造成皮膚穿洞，產生刺激感、腫痛、壞死或疼痛等。、硬腦膜撕裂、假性腦脊液漏出(CSF)多漏、腦膜炎。、神經功能喪失或感覺或運動神經、包括癱瘓(完全或不完)、感覺不良、感覺過敏、或癱瘓。、感覺異常、神經根病變跡象，或發生持續性的疼痛、麻木、神經痛、眩暈、感覺喪失、割傷或造成變壞果。、尾椎症候群、神經病變、神經病變時或永久、截癱、下背痛、肌肉無力、割傷、蛛網膜炎、肌肉流失。、在手術部位或其上下任何脊椎會包括腐蝕、骨鬆、骨質增生或骨質減少、或植骨取出部位的骨折、關節炎骨折、骨溶解、組織損傷或剝落。、不融合(或假關節)、延遲融合或融合不良。	無健保給付品項
107	2188905950	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)	衛部醫器輸字第030109號	MEDTROIINC	EA	28,250	本產品含多種形狀及尺寸的脊椎固定桿及連接組件，其可平穩地固定於各式構造並可搭配"美敦力"索樂拉領航脊椎固定系統中骨釘使用，以符合臨床需求。使用於非兒科病患時，某些索樂拉力脊椎系統的植人物組件可與本系統產品配合使用。請注意，某些組件可能經特別設計以達到特定高度的固定桿，其他組件則可以連接到多種高度的固定桿，請務必確認選擇正確的組件用於脊椎結構上。 本產品的植人物組件是由醫療級鈦金屬、鈦合金、醫療級聚-胺-酯合金製成。本公司不做任何特別或顯示的保證，並特別聲明對其效力其他文件特別允許，否則不可將本產品的任何植人物組件與其他系統或製造商的組件併用，則所有的骨科和神經外科植人物相同，本產品的任何組件在任何情況下不應重複使用。	本產品適用於後方，非頸椎之固定，作為下列適應症的融合輔助:退化性椎間盤病變經病理學病史及放射線檢查診斷為椎間盤退化造成的(骨質)、脊椎滑脫症、外傷(如骨折或脫臼)、脊椎狹窄症、(或前彎)、腫瘤、假關節、及成前次骨融合失敗。	由於使用微創固定手術器具技術性的手術程序，對病患存在嚴重傷害危險，因此本器材需由熟悉本手術程序的醫師經特別訓練後進行，並非每一次手術都能獲得成功的結果，許多難以避免的狀況可能會對結果有不良影響，脊椎手術尤其如此。本產品不可用於單獨支撐脊椎，使用本產品時若未將韌性骨或是發生不融合的狀況，會導致治療失敗。本產品若無骨格支撐，則無法承受身體重量，這種情況下最終將導致器材的彎曲、鬆動、分離及/或斷裂。手術前與手術後的程序，包括手術技術的知識、良好的脊椎復位、適當的選擇及置放植人物，都是外科醫師成功使用本產品的重要關鍵。另外，選擇合適的病患及病患本身的順應性對手術結果也有很大影響。證據顯示吸菸於病患發生不融合的機率較高。這些病患應被告知相關事實並警告可能發生的後果。肥胖、營養不良或酗酒病患也不適合接受脊椎融合術。肌力不全、骨質不佳及/或神經麻痺病患也同樣不適合接受脊椎融合術。	所有未使用輔助裝置的脊椎融合手術相關的潛在不良事件均有可能發生，在使用輔助裝置下可能發生的不良事件包括但不限於：、任在融合部位提早或延遲鬆脫、分離、彎曲或斷裂。、對植人物、碎屑、關節後產物(來自骨髓、關節面或一般性關節炎)藥物過敏反應，包括金屬源發炎症、異物附著症、腫痛生成或自體免疫疾病。、組件的某些部位由於組織組織不足以穩定地置放於人體組織內皮膚、可能會造成皮膚穿洞，產生刺激感、腫痛、壞死或疼痛等。、硬腦膜撕裂、假性腦脊液漏出(CSF)多漏、腦膜炎。、神經功能喪失或感覺或運動神經、包括癱瘓(完全或不完)、感覺不良、感覺過敏、或癱瘓。、感覺異常、神經根病變跡象，或發生持續性的疼痛、麻木、神經痛、眩暈、感覺喪失、割傷或造成變壞果。、尾椎症候群、神經病變、神經病變時或永久、截癱、下背痛、肌肉無力、割傷、蛛網膜炎、肌肉流失。、在手術部位或其上下任何脊椎會包括腐蝕、骨鬆、骨質增生或骨質減少、或植骨取出部位的骨折、關節炎骨折、骨溶解、組織損傷或剝落。、不融合(或假關節)、延遲融合或融合不良。	無健保給付品項
108	2188914022	FBZ030102001	"Biomet" Juggerknot Mini Soft Anchor	"邦美" 傑格迷你縫合錨釘	衛部醫器輸字第030102號	BIOMET	EA	33,000	1、此產品為全縫線錨釘，減少60%骨質損對於骨頭傷害較小，可允許多點軟組織錨定。 2、本產品直徑僅1.0mm，可經罕見小孔對精確部位如手指進行修補或重建。 3、本產品屬於軟性全縫線錨釘，不需硬質組件。 4、全縫線錨釘排列密度較高，提升總體抗拉力。	手和腕關節：尺側或外側韌帶重建、副韌帶的修補/重建、所有指的PRX尺端指關節、DIP末端指關節和MCPIP掌指關節的伸和屈肌腱、舟月韌帶重建。	手術後至完全癒合前，植人物都需被保護，術後患者需依醫師或復健師指示，避免對植人物造成過大壓力。對外物敏感或反應者或材質敏感者需先做敏感性測試後方能植入。	1.癒合不足 2.植人物鬆脫或移位。 3.患者可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	以微創方式植入並達到與傳統腰固定相同的手術效果。相較於傳統植人物方式手術傷口小，肌肉及組織破壞少，降低手術中失血、縮短住院天數，傷口癒合更快	VIPER脊椎系統適用於非頸椎植骨根固定以及非椎骨根固定的如下適應症:退化椎間盤疾病、脊椎前移、外傷、脊椎狹窄、彎曲、腫瘤、假性關節以及過去融合失敗的骨質成熟患者。	植人物禁止重複消毒使用，正確處理並放置植人物。治療後應評估考量植人物的折除。充份配合醫師衛教指示。	可能會過敏反應、異物感、相關部位退化性變、手術過程造成神經傷害、硬膜破裂	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)	衛署醫器輸字第017775號	DEPUY	EA	17,160	以微創方式植入並達到與傳統腰固定相同的手術效果。相較於傳統植人物方式手術傷口小，肌肉及組織破壞少，降低手術中失血、縮短住院天數，傷口癒合更快	VIPER脊椎系統適用於非頸椎植骨根固定以及非椎骨根固定的如下適應症:退化椎間盤疾病、脊椎前移、外傷、脊椎狹窄、彎曲、腫瘤、假性關節以及過去融合失敗的骨質成熟患者。	植人物禁止重複消毒使用，正確處理並放置植人物。治療後應評估考量植人物的折除。充份配合醫師衛教指示。	可能會過敏反應、異物感、相關部位退化性變、手術過程造成神經傷害、硬膜破裂	1.恢復期較短 2.維持脊椎正常動力

備註：相關金額或資料如有異動，以現場收費等為準。

萬芳醫院自費特材品項表

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
111	2188930571	FBZ022381001	"BM" Guardian Inflatable Bone Expander System/Single Catheter	"佰門" 骨撐開系統/單囊	衛署醫器輸字第022381號	BM	SET	61,250	將氣囊放置於脊椎壓迫性骨折節段，利用加壓器將氣囊膨脹撐開椎體，建立一個空間，退出氣囊後，再利用推進器將骨水泥注入。主要益處是減輕背部疼痛，改善日常生活能力。	本產品是用於將骨水泥注入網狀骨質及脊椎壓縮性骨折的部位。	不可將產品直接暴露於陽光下及溫度太高或太低及潮濕的環境中，也要避免存放在有化學及天然氣的場所。	神經損傷、血栓感染、疼痛等	1.相較傳統需往上下各兩節節段植入骨釘所造成的大傷口，佰門骨撐開器僅需約0.5cm傷口，患者復原快，一天就可回家療養。 2.氣囊設計可有效將椎體壓迫骨折部位撐開，恢復椎體正常高度與生理曲線。 3.相較於椎體成形術 (Vertebroplasty)，使用氣球擴張 (Kyphoplasty)，使用氣球撐開的椎體撐開一個空間，再將骨水泥注射入這空間，其撐開效果較佳，同時骨水泥較不易亂流或漏出，而減少因骨水泥亂流或漏出椎體所造成的神經損害。
112	2188930590	FBZ022346001	"Medtronic" KyphoPak Tray	"美敦力" 凱豐球囊椎體成形術套組	衛署醫器輸字第022346號	MEDTRONIC	SET	70,000	美敦力 凱豐球囊椎體成形術套組，包含一般使用於球囊椎體成形術中的裝置。套組包含以下所述之組件，用以治療初次骨折。 KYPHON 11 Gauge Bone Access Needle 用途：11口徑骨針僅適用於經皮穿刺至骨頭，包括使用於球囊椎體成形術。 KYPHON Osteo Introducer System KYPHON One-Step Osteo Introducer System 用途：本裝置僅適用於皮下穿刺至骨頭，包含於球囊椎體成形術中使用。 KYPHON Xpander Inflatable Bone Tamps 用途：KYPHON XPANDER擴張骨球囊(BT)適用於用作傳統式骨球囊，以降低骨折發生，和/或在脊椎包括在球囊椎體成形術中搭配 KYPHON HV-R骨水泥使用，手部、脛骨、橈骨、及肋骨的海綿骨中製造空隙。 KYPHON Bone Filler Device 用途：KYPHON骨填充器	"美敦力" 凱豐球囊椎體成形術套組，包含一般使用於球囊椎體成形術中的裝置。用以治療初次骨折。 若未接受適當的訓練，請勿使用本產品，只有受過骨針使用技巧訓練的醫生，才可使用BT。使用此裝置的醫生，應熟悉特定解剖構造的生理學及病理學。 僅可提供高品質影像的放射線設備，透過螢光透視觀察來操作BT。 僅可使用20 ml容量的擴張針筒替BT擴張。 僅可使用液態顯影劑來填充BT。建議使用濃度60%的溶液，關於顯影劑的適應症、使用方法與注意事項，請遵循製造商的使用說明。 請勿使用空氣或其他氣體來填充BT。	* KYPHON X-PANDER與 KYPHON EXPRESS可填充骨球囊為單次用裝置，專門用於連接系統組織。請勿重複使用、重新處理或重複滅菌。無論使用何種消毒或重新滅菌方法，重複使用這些裝置有污染的風險，且可能會使病患遭受感染或交叉感染。重新處理亦可能讓裝置效能受損，進而導致病患受傷或死亡。 使用前請應檢查BT，確認其功能性以及尺寸適合即將進行的程序。 若未接受適當的訓練，請勿使用本產品，只有受過骨針使用技巧訓練的醫生，才可使用BT。使用此裝置的醫生，應熟悉特定解剖構造的生理學及病理學。 僅可提供高品質影像的放射線設備，透過螢光透視觀察來操作BT。 僅可使用20 ml容量的擴張針筒替BT擴張。 僅可使用液態顯影劑來填充BT。建議使用濃度60%的溶液，關於顯影劑的適應症、使用方法與注意事項，請遵循製造商的使用說明。 請勿使用空氣或其他氣體來填充BT。	不良事件 使用IBT可能引發的不良事件包括： • 脂肪栓塞、血栓或其他物質會導致症狀性肺栓塞或其他臨床後遺症。 • IBT可填充部份破裂，造成碎片停留在脊椎體內。 • IBT破裂會導致顯影劑滲漏，可能會引起過敏反應或過敏性反應。 • 深層或表淺的傷口感染。 • 向後擠壓的脊椎體骨質碎屑可能會對脊髓或神經根造成傷害，導致神經根病變、輕癱或癱瘓。 • 出血或血腫 KYPHON Xpander Inflation Syringe 不良事件 使用此裝置可能引發不良事件包括： • 神經傷害，包括會導致神經根病變、輕癱或癱瘓脊髓或神經根穿刺。 • 血栓或其他物質會導致症狀性肺栓塞或其他臨床後遺症。	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-ø10mm*20mm	衛署醫器製字第002964號	SUNMAX	EA	24,590	双美膠原蛋白骨填料是由100%膠原蛋白合成，並將產品製成橢圓形狀，方便手術中易於置入骨空腔中。	双美膠原蛋白骨填料可適用於填補非因有穩定性骨骼結構處之骨裂縫，尤其當塗裹上自體骨瓣時。双美膠原蛋白骨填料應塗綴地填入骨裂縫處，可被用來填補四肢骨、脊椎、骨盆等骨骼系統的裂隙，及因手術或骨骼外傷所產生的骨缺損。	双美膠原蛋白骨填料使用於下列病患的安全性與效能性尚未經臨床評估：嚴重退化性骨骼疾病所導致之病理性骨折，因未接受醫療控制而導致四肢已有嚴重血管性或神經性疾患的糖尿病患者和酒精中毒者等。因免疫問題所導致其臨床徵兆的系統性或骨性疾患。双美膠原蛋白骨填料使用於懷孕、哺乳婦女或經期不調之女性。尚未經過評估。過敏反應有可能會發生，已有曾使用其他含豬膠原蛋白產品而導致過敏的個案。在植入部位的過敏反應包含紅斑、腫脹、硬化或癢癢疹。双美膠原蛋白骨填料係提供熟悉骨植入及內閣技術之外科醫生使用，應避免植入處直接荷重。	可能的不良反應包括但不限於下列反應：未完全癒合植入物即被吸收、接合不正、假性關節形成、過敏反應、骨髓抽取出血、血栓性靜脈炎、血栓、四肢長度不等、固定不穩、神經性併發症、植入物骨折以及植入處變形。正如任何骨填補手術一般，手術傷口可能引起併發症，包括：血腫、水腫、腫脹、體液累積、組織萎縮、感染及其他可能的手術併發症。	双美膠原蛋白骨填料材質較好，硬度較軟，方便手術中易於置入骨空腔中
114	2188930601	FBZ002964003	"Sunmax" Collagen Bone Graft Matrix-8mm*15mm	"双美" 膠原蛋白骨填料-ø8mm*15mm	衛署醫器製字第002964號	SUNMAX	EA	14,249	双美膠原蛋白骨填料是由100%膠原蛋白合成，並將產品製成橢圓形狀，方便手術中易於置入骨空腔中。	双美膠原蛋白骨填料可適用於填補非因有穩定性骨骼結構處之骨裂縫，尤其當塗裹上自體骨瓣時。双美膠原蛋白骨填料應塗綴地填入骨裂縫處，可被用來填補四肢骨、脊椎、骨盆等骨骼系統的裂隙，及因手術或骨骼外傷所產生的骨缺損。	双美膠原蛋白骨填料使用於下列病患的安全性與效能性尚未經臨床評估：嚴重退化性骨骼疾病所導致之病理性骨折，因未接受醫療控制而導致四肢已有嚴重血管性或神經性疾患的糖尿病患者和酒精中毒者等。因免疫問題所導致其臨床徵兆的系統性或骨性疾患。双美膠原蛋白骨填料使用於懷孕、哺乳婦女或經期不調之女性。尚未經過評估。過敏反應有可能會發生，已有曾使用其他含豬膠原蛋白產品而導致過敏的個案。在植入部位的過敏反應包含紅斑、腫脹、硬化或癢癢疹。双美膠原蛋白骨填料係提供熟悉骨植入及內閣技術之外科醫生使用，應避免植入處直接荷重。	可能的不良反應包括但不限於下列反應：未完全癒合植入物即被吸收、接合不正、假性關節形成、過敏反應、骨髓抽取出血、血栓性靜脈炎、血栓、四肢長度不等、固定不穩、神經性併發症、植入物骨折以及植入處變形。正如任何骨填補手術一般，手術傷口可能引起併發症，包括：血腫、水腫、腫脹、體液累積、組織萎縮、感染及其他可能的手術併發症。	双美膠原蛋白骨填料材質較好，硬度較軟，方便手術中易於置入骨空腔中
115	2188930612	FBZ030978001	"Medtronic" ELEVATE Spinal System	"美敦力" 艾樂斐特脊椎系統	衛部醫器輸字第030978號	MEDTRONIC	EA	184,800	ELEVATE 脊椎系統為聚醚醚酮 (PEEK)、鉗、及鈦合金材質的可撐開椎間裝置，有多種長度及初始高度，可置入兩節椎體或兩節椎體之間，在腰椎體間融合手術的過程中提供支撐及矯正功能。可延緩調整脊椎前凸角度及高度，以符合病人解剖結構。此植入物結構為中空設計，因此可放入自體移植骨。植入物可自身體後側或椎間孔以傳統切開術或微創手術植入。可由單側或雙側植入。本產品需搭配可重複使用專門器械進行植入，但植入物僅供單次使用。	本產品可搭配自體移植骨運用於椎間融合術，適用於L2至S1間一或二個連續節段的退化性椎間盤疾病 (degenerative disc disease, DDD) 病患。DDD病患的電刺激階段也可能同時有1級脊椎滑脫症 (spondylolisthesis) 或脊椎後移滑脫 (retrolisthesis)。病患的骨骼必須已成熟，且已接受6個月的非手術療法。這些植入物可由身體後側以傳統切開術或微創手術植入。植入物須搭配自體移植骨一起使用。本裝置適用於與經核准用於經椎體的輔助性固定器械使用。	試驗結果指出撐開裝置有助於達到簡單而安全的目標效果，但應避免過度撐開。研究顯示，吸菸病患的骨融合狀況較不理想。肥胖、營養不良及/或酒精/藥物濫用的病患，及肌肉品質不良、不良及/或神經麻痺者，同樣為不理想的骨融合術後接受者。用於矯正變形時，植入物尺寸過小可能限制椎間盤終板的癒合，進而導致植入物移位及/或脫出。植入物僅供單次使用。請勿進行再處理或重複使用有標示單次使用的裝置。再處理或重複使用單次使用裝置可能會損壞裝置結構的完整性及/或增加裝置污染的風險，因而造成病患受傷、生病或死亡。本裝置必須以植入物PEEK材質面朝上植入	• 植入物移位、裝置破損或感染。 • 術後脊椎位置改變、矯正、高度、或位置損失。 • 手術部位或其上、下方發生骨折或應力遮蔽現象。 • 神經功能喪失，出現神經根病變、硬膜囊破裂及/或引發疼痛。 • 神經血管受擠，包括癱瘓、男性暫時性或永久性逆行性射精，或其他性功能障碍；以及腦脊液洩漏。 • 椎間盤炎、蛛網膜炎及/或硬膜囊炎。 • 深層靜脈血栓形成、血栓性靜脈炎及/或肺栓塞。 • 在手術部位或其上下任何脊椎椎前(包括薦骨、椎弓根或椎體)或後方，或植骨取出部位的骨折、椎體骨折、骨質再吸收、損傷或穿刺。 • 手術部位或其上、下方之椎間盤髓核突出、椎間盤膨脹或退化。 • 脊椎活動度或功能下降或增加。 • 死亡。	無

備註：相關金額或資料如有異動，以現場收費等為準。

萬芳醫院自費特材品項表

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
116	2188931003	FBZ003123001	"WILTROM" SPINAL FIXATON SYSTEM:Canulated Pedicle Screw Poly-Axial Reduction	"威創" 脊椎固定系統:微創脊椎骨釘-加長中空多軸向折斷U型	衛署醫器製字第003123號	WILTROM	SET	22,000	其材質特性為T6A4V5製成符合ASTMF136規範。微創脊椎骨釘-加長中空多軸向折斷U型系列可用於後路手術,亦可用於後路微創手術。	本產品適用於成熟發展之骨骼,且患者有急性或慢性之症狀,提供固定及穩定之效果。椎體骨折與腫瘤切除後之固定。脊柱側彎與前彎。脊椎滑脫(第I、II、III級)、椎間盤病變、脊椎不穩定。	本植人物使用前應先消毒滅菌後再使用,滅菌方法為高壓蒸氣滅菌。在臨床使用前,手術醫師需充分了解該手術之各個層面,及脊椎固定系統之限制。本產品宜由熟悉術前/術後處置、手術技術、注意事項及此類手術可能風險的醫師施行。醫師對於手術技術、適宜的復位、植人物的選擇與安裝、術前後的病患照護處置等知識是否充分,被視為手術療效成功與否之基本要素。本產品之微創脊椎骨釘-加長中空多軸向折斷U型系列用於後路微創手術時,不可同時用於具有退化性椎間盤疾病及L5-S1的嚴重脊椎滑脫(G、4級)或退化性脊椎滑脫之輔助融合治療。提供胸、腰、薦椎之椎節穩定及固定。植人物的選擇,需依照醫師的專業判斷進行。	可能不良影響: 1.出血或紅腫 2.感染 3.神經組織之併發症、麻痺 4.植人物引起之疼痛不適或異物感 5.植人物彎曲、變形、移位、斷裂或鬆脫 6.因吸收或壓力耐受效應造成骨質密度降低 7.延遲癒合或不癒合 8.滑囊炎、皮膚潰爛或其他併發症 9.未仔細切除椎間盤或將胸鎖乳突肌復位,使神經根壓迫或損傷 10.脊椎癒合發生變化 11.為矯正不良影響,額外的手術可能是必要的	本素特材為微創脊椎骨融合手術,因為減少肌肉與軟組織的破壞能夠加速病人的恢復,減少住院天數。大幅降低住院期間費用減少住院成本支出。在術中能夠降低失血量,減少傷口大小,在術後能夠加速脊椎功能恢復。
117	2188931004	FBZ003123002	"WILTROM" SPINAL FIXATON SYSTEM:Rod	"威創" 脊椎固定系統:微創連接桿 30-100MM	衛署醫器製字第003123號	WILTROM	SET	22,000	其材質特性為T6A4V5製成符合ASTMF136規範。微創脊椎骨釘-加長中空多軸向折斷U型系列可用於後路手術,亦可用於後路微創手術。	本產品適用於成熟發展之骨骼,且患者有急性或慢性之症狀,提供固定及穩定之效果。椎體骨折與腫瘤切除後之固定。脊柱側彎與前彎。脊椎滑脫(第I、II、III級)、椎間盤病變、脊椎不穩定。	本植人物使用前應先消毒滅菌後再使用,滅菌方法為高壓蒸氣滅菌。在臨床使用前,手術醫師需充分了解該手術之各個層面,及脊椎固定系統之限制。本產品宜由熟悉術前/術後處置、手術技術、注意事項及此類手術可能風險的醫師施行。醫師對於手術技術、適宜的復位、植人物的選擇與安裝、術前後的病患照護處置等知識是否充分,被視為手術療效成功與否之基本要素。本產品之微創脊椎骨釘-加長中空多軸向折斷U型系列用於後路微創手術時,不可同時用於具有退化性椎間盤疾病及L5-S1的嚴重脊椎滑脫(G、4級)或退化性脊椎滑脫之輔助融合治療。提供胸、腰、薦椎之椎節穩定及固定。植人物的選擇,需依照醫師的專業判斷進行。	可能不良影響: 1.出血或紅腫 2.感染 3.神經組織之併發症、麻痺 4.植人物引起之疼痛不適或異物感 5.植人物彎曲、變形、移位、斷裂或鬆脫 6.因吸收或壓力耐受效應造成骨質密度降低 7.延遲癒合或不癒合 8.滑囊炎、皮膚潰爛或其他併發症 9.未仔細切除椎間盤或將胸鎖乳突肌復位,使神經根壓迫或損傷 10.脊椎癒合發生變化 11.為矯正不良影響,額外的手術可能是必要的	本素特材為微創脊椎骨融合手術,因為減少肌肉與軟組織的破壞能夠加速病人的恢復,減少住院天數。大幅降低住院期間費用減少住院成本支出。在術中能夠降低失血量,減少傷口大小,在術後能夠加速脊椎功能恢復。
118	2188931005	FBZ003123003	"WILTROM" SPINAL FIXATON SYSTEM:Rod	"威創" 脊椎固定系統:微創連接桿 110-300mm	衛署醫器製字第003123號	WILTROM	SET	16,250	其材質特性為T6A4V5製成符合ASTMF136規範。微創脊椎骨釘-加長中空多軸向折斷U型系列可用於後路手術,亦可用於後路微創手術。	本產品適用於成熟發展之骨骼,且患者有急性或慢性之症狀,提供固定及穩定之效果。椎體骨折與腫瘤切除後之固定。脊柱側彎與前彎。脊椎滑脫(第I、II、III級)、椎間盤病變、脊椎不穩定。	本植人物使用前應先消毒滅菌後再使用,滅菌方法為高壓蒸氣滅菌。在臨床使用前,手術醫師需充分了解該手術之各個層面,及脊椎固定系統之限制。本產品宜由熟悉術前/術後處置、手術技術、注意事項及此類手術可能風險的醫師施行。醫師對於手術技術、適宜的復位、植人物的選擇與安裝、術前後的病患照護處置等知識是否充分,被視為手術療效成功與否之基本要素。本產品之微創脊椎骨釘-加長中空多軸向折斷U型系列用於後路微創手術時,不可同時用於具有退化性椎間盤疾病及L5-S1的嚴重脊椎滑脫(G、4級)或退化性脊椎滑脫之輔助融合治療。提供胸、腰、薦椎之椎節穩定及固定。植人物的選擇,需依照醫師的專業判斷進行。	可能不良影響: 1.出血或紅腫 2.感染 3.神經組織之併發症、麻痺 4.植人物引起之疼痛不適或異物感 5.植人物彎曲、變形、移位、斷裂或鬆脫 6.因吸收或壓力耐受效應造成骨質密度降低 7.延遲癒合或不癒合 8.滑囊炎、皮膚潰爛或其他併發症 9.未仔細切除椎間盤或將胸鎖乳突肌復位,使神經根壓迫或損傷 10.脊椎癒合發生變化 11.為矯正不良影響,額外的手術可能是必要的	本素特材為微創脊椎骨融合手術,因為減少肌肉與軟組織的破壞能夠加速病人的恢復,減少住院天數。大幅降低住院期間費用減少住院成本支出。在術中能夠降低失血量,減少傷口大小,在術後能夠加速脊椎功能恢復。
119	2188931008	FBZ007371001	"EZ MIS" Pedicle Screw Spinal System-7 cm, 10 cm Poly-axial Canulated Long and S Long Arm Pedicle Screw	"益脊美" 椎弓螺釘系統-7公分、10公分多軸向中空長翼及斜長翼骨釘(微創手術用)	衛部醫器製字第007371號	EZ MIS	EA	28,000	本產品為一套用於脊椎手術之固定系統,具有各種不同尺寸可選用,以符合不同患者之需求。	1、椎節及退化性椎間盤疾病。2、脊椎滑脫。3、壓迫性骨折。4、脊椎病變呈不穩定。5、腫瘤。6、椎孔狹窄。7、假關節。8、脊柱畸形。	使用前務必詳閱原廠之使用說明書並遵照指示使用	可能發生的不良反應: 1、硬脊膜破裂。2、感染。3、植人物彎曲或斷裂。4、對植人物材質引起過敏反應。5、因手術創傷,造成神經損傷。6、植人物之抗力作用,導致骨密度降低。7、早期植人物鬆脫。8、術後脊椎變形。9、神經受損。10、出血。11、影響日常生活行動。12、不融合或延遲癒合。13、死亡。14、癱瘓。	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術之固定系統,具有各種不同尺寸可選用,以符合不同患者之需求。	1、椎節及退化性椎間盤疾病。2、脊椎滑脫。3、壓迫性骨折。4、脊椎病變呈不穩定。5、腫瘤。6、椎孔狹窄。7、假關節。8、脊柱畸形。9、骨質疏鬆。	使用前務必詳閱原廠之使用說明書並遵照指示使用	可能發生的不良反應: 1、硬脊膜破裂。2、感染。3、植人物彎曲或斷裂。4、對植人物材質引起過敏反應。5、因手術創傷,造成神經損傷。6、植人物之抗力作用,導致骨密度降低。7、早期植人物鬆脫。8、術後脊椎變形。9、神經受損。10、出血。11、影響日常生活行動。12、不融合或延遲癒合。13、死亡。14、癱瘓。	健保傷口較大,手術時間較長
121	2188931011	FBZ002926001	"INTAI" SPINAL FIXATION SYSTEM(CANNULATE D PRDICLE SCREW POLY-AXIAL REDUCTION)	"總鈦" 脊椎固定系統(微創脊椎骨釘-加長中空多軸向折斷U型)	衛署醫器製字第002926號	INTAI	EA	25,625	本產品為一套用於脊椎手術之脊椎固定系統,是由連接鉤、橫向連接桿、椎弓根螺釘等組件構成。本產品組件樣式尺寸一應俱全,俾符合不同患者之需求。本產品之微創脊椎骨釘-加長中空多軸向折斷U型系列可用於後路手術,亦可用於後路微創手術。	1.椎體骨折與腫瘤切除後之固定 2.脊柱側彎與前彎 3.脊椎滑脫(第I II III級) 4.椎間盤病變 5.脊椎不穩定。	1.本植人物使用前應先消毒滅菌後再使用,滅菌方式為高壓蒸氣滅菌。2.本產品宜由熟悉術前/術後處置、手術技術、注意事項及此類手術可能風險的醫師施行。醫師對於手術技術、適宜的復位、植人物的選擇與安裝、術前後的病患照護處置等知識是否充分,被視為手術療效成功與否的基本要素。3.植人物的尺寸、外型及材質強度必須與人體骨骼相近才能達到最佳效果。4.植人物可能因技術過進而損壞,導致延遲癒合或不融合,因而在骨癒合正常發生前,植人物必須以分擔負重的方式承受荷重。5.混合使用不同材質金屬的植人物,可能導致金屬腐蝕。使植人物發生鬆動,因此內固定器與固定桿之材質必須一致或可相容,才不會引起腐蝕作用,建議本產品不與其他材質或來源及製造廠植人物入適用。6.研究吸煙患者若不癒合發生率較高,病患應被告知此項風險,如能戒除,則可減少此項風險。	1.硬脊膜破裂 2.因手術創傷造成神經受損 3.感染 4.延遲癒合或不癒合 5.對植人物之材質過敏 6.植人物之抗力作用使骨質密度降低	健保品項目前均無中空設計,無法使病人符合微創治療之目的

備註：相關金額或資料如有異動,以現場收費等為準。

萬芳醫院自費特材品項表

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
122	2188931012	FBZ002926002	"INTAI" SPINAL FIXATION SYSTEM (ROD)	"總鈦" 脊椎固定系統 (微創連接桿30-100MM)	衛署醫器製字第002926號	INTAI	EA	7,800	本產品為一套用於脊椎手術之脊椎固定系統,是由連接桿、側連接桿、橫向連接鉤、橫向連接桿、椎弓根螺釘等組件構成。本產品組件樣式尺寸一應俱全,俾符合不同患者之需求。本產品之微創脊椎骨釘-加長中空多軸向折斷U型系列可用於後路手術,亦可用於復路微創手術。	1.椎體骨折與髓縮切除後之固定 2.脊柱側彎與前彎 3.椎體滑脫(第 I II III 級) 4.椎間盤病變 5.脊椎不穩定。	1.植人物使用前應先消毒滅菌後再使用,滅菌方式為高壓滅菌鍋滅菌。 2.本產品宜由熟悉術前、術後處理、手術技術、注意事項及此類手術可能風險的醫師施行,醫師對於手術技術、適宜的價位、植人物的選擇與安裝、術前術後的病患照護等知識是否充份,被視為手術療效成功與否的基本要素。 3.植人物之尺寸、外型及材質強度必須與人體骨骼相近才能達到最佳效果。 4.植人物可能因負荷過重而塌陷,導致延遲癒合或不癒合,因此此在術前合正常發生。前,植人物並須以分擔負重的方式承受負重。 5.混合使用不同材質金屬的植人物,可能導致金屬腐蝕,使植人物疲勞性斷裂,因此內固定器與固定桿之材質必須一致或可相容,才不會引起腐蝕作用,建議本產品不與其他材質或來源及製造廠植人物混用。 6.研究吸煙患者不癒合發生率較高,病患應被告知此項訊息及其潛在後果。	1.硬脊髓破裂 2.因手術創傷造成神經受損 3.感染 4.延遲癒合或不癒合 5.對植人物之材質過敏 6.植人物之抗力作用使骨密度降低	目前健保品項之ROD均無預備設計,無法使病人符合微創治療之目的
123	2188931013	FBZ002926003	"INTAI" SPINAL FIXATION SYSTEM(ROD)	"總鈦" 脊椎固定系統 (微創連接桿110-300MM)	衛署醫器製字第002926號	INTAI	EA	15,449	本產品為一套用於脊椎手術之脊椎固定系統,是由連接桿、側連接桿、橫向連接鉤、橫向連接桿、椎弓根螺釘等組件構成。本產品組件樣式尺寸一應俱全,俾符合不同患者之需求。本產品之微創脊椎骨釘-加長中空多軸向折斷U型系列可用於後路手術,亦可用於復路微創手術。	1.椎體骨折與髓縮切除後之固定 2.脊柱側彎與前彎 3.椎體滑脫(第 I II III 級) 4.椎間盤病變 5.脊椎不穩定。	1.植人物使用前應先消毒滅菌後再使用,滅菌方式為高壓滅菌鍋滅菌。 2.本產品宜由熟悉術前、術後處理、手術技術、注意事項及此類手術可能風險的醫師施行,醫師對於手術技術、適宜的價位、植人物的選擇與安裝、術前術後的病患照護等知識是否充份,被視為手術療效成功與否的基本要素。 3.植人物的尺寸、外型及材質強度必須與人體骨骼相近才能達到最佳效果。 4.植人物可能因負荷過重而塌陷,導致延遲癒合或不癒合,因此此在術前合正常發生。前,植人物並須以分擔負重的方式承受負重。 5.混合使用不同材質金屬的植人物,可能導致金屬腐蝕,使植人物疲勞性斷裂,因此內固定器與固定桿之材質必須一致或可相容,才不會引起腐蝕作用,建議本產品不與其他材質或來源及製造廠植人物混用。 6.研究吸煙患者不癒合發生率較高,病患應被告知此項訊息及其潛在後果。	1.硬脊髓破裂 2.因手術創傷造成神經受損 3.感染 4.延遲癒合或不癒合 5.對植人物之材質過敏 6.植人物之抗力作用使骨密度降低	目前健保品項之ROD均無預備設計,無法使病人符合微創治療之目的
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)(微創手術用)	衛部醫器製字第007371號	EZ MIS	EA	22,150	本產品為一套用於脊椎手術之固定系統,具有各種不同尺寸可選用。以符合不同患者之需求。	1、椎節及退化性椎間盤疾病。2、脊椎滑脫。3、壓迫性骨折。4、脊椎病變呈不穩定。5、腫瘤。6、椎孔狹窄。7、假關節。8、脊柱畸形。9、骨質疏鬆。	使用前務必詳閱原廠之使用說明書並遵照指示使用	可能發生的不良反應： 1、硬脊髓破裂。2、感染。3、植人物彎曲或斷裂。4、對植人物材質引起過敏反應。5、因手術創傷,造成神經損傷。 6、植人物之抗力作用,導致骨密度降低。7、早期植人物鬆脫。8、術後脊椎變形。9、神經受損。10、出血。11、影響日常生活行動。12、不癒合或延遲癒合。13、死亡。14、癱瘓。	健保傷口較大,手術時間較長
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公分多軸向中空長翼及斜長翼骨螺釘(微創手術用)	衛部醫器製字第007371號	EZ MIS	EA	28,000	本產品為一套用於脊椎手術之固定系統,具有各種不同尺寸可選用。以符合不同患者之需求。	1、椎節及退化性椎間盤疾病。2、脊椎滑脫。3、壓迫性骨折。4、脊椎病變呈不穩定。5、腫瘤。6、椎孔狹窄。7、假關節。8、脊柱畸形。9、骨質疏鬆。	使用前務必詳閱原廠之使用說明書並遵照指示使用	可能發生的不良反應： 1、硬脊髓破裂。2、感染。3、植人物彎曲或斷裂。4、對植人物材質引起過敏反應。5、因手術創傷,造成神經損傷。 6、植人物之抗力作用,導致骨密度降低。7、早期植人物鬆脫。8、術後脊椎變形。9、神經受損。10、出血。11、影響日常生活行動。12、不癒合或延遲癒合。13、死亡。14、癱瘓。	健保傷口較大,手術時間較長
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	衛署醫器輸字第019971號	MEDTRONIC	SET	35,000	美敦力正中置物骨板固定系統的使用目的是提供一種工具,可以在完成椎板成形術之後,避免植骨材料被擠壓出。	“美敦力”正中置物骨板固定系統適用於下頸椎及上胸椎(C3到T3)的椎板成形術;本系統可用來支撐施行椎板成形術所用的植骨,以避免植骨材料(Graftmaterial)被擠壓出或侵犯到脊椎神經。	禁忌症包括,但不限於: 1.手術部位局部性感染。 2.發燒或白血球增多症。 3.病態的肥胖。 4.癩瘡。 5.精神疾病。 6.任何會影響、阻礙脊椎植人物手術的醫療或外科手術狀況,例如腫瘤或先天的異常。其他疾病所引發的沉重癱瘓,白血球數量(WBC)升高,或明顯的白血球分類計數左移現象。 7.急性關節炎、骨質吸收、骨質缺失及成骨質疏鬆。骨質疏鬆是一個相對性的禁忌症。因為這種情況會限制可達到的矯正角度。機械性的固定效果。 8.疑似或紀錄上曾對金屬過敏或不耐症。 9.任何需要混合兩種不同金屬的組件的個案。 10.任何不需椎板成形手術的個案。 11.任何病患其手術部位不具足夠覆蓋組織或其骨本不足。骨質不良。 12.任何病患使用植人物會影響其身體結構或可預期的生理功效者。 13.任何不遵從術後指示的病患。如藥物濫用禁用的患者。	1.任何或全部組件提早或延遲鬆脫。 2.植人物移動。 3.任何或全部組件或工具分離、彎曲、鬆脫、滑動、及成斷裂。 4.對植人物產生異物反應,包括可能觸發生成、自體免疫症、金屬源發炎症,及成結疤。 5.組件的某些部位由於病患不具足夠的組織覆蓋,以致金屬刺激皮膚,但可能導致其穿破皮膚,植人物或植骨擠壓穿過皮膚,傷口併發症。 6.失去應有的脊柱彎度、矯正、高度、及成脊椎側小。 7.感染。 8.在手術部位上、或之下的骨折、或骨折鬆動。 9.神經功能喪失、神經根病變、癱瘓、癱瘓、及成持續性疼痛。危及神經血管結構或成其他重要組織。腦脊液滲漏。 10.危及腸胃、泌尿及成生殖系統。包括不孕、陽萎、即成膀胱功能弱縮弱性的喪失。 11.血質出血及成血腫。 12.椎間盤炎、及成其他類型的發炎。 13.深部靜脈血栓結、血栓解脫、及成肺栓塞。 14.無法進行日常生活活動。 15.死亡。 注意:為矯正這些病症而潛在的不良事件可能有需要再一次動手術。	無健保給付品項
127	2188999053	FBZ035733003	"Aesculap" 3D Interbody Fusion System-Prosapce 3D	"雅氏" 3D椎體間融合系統	衛部醫器輸字第035733號	AESCULAP	EA	138,000	ProSpace 3D列印椎體融合系統,經由後路手術、單節段及多節段方式,穩定腰椎和胸椎。本產品為使用雷射粉末燒結(Selective Laser Melting)製成的結合植人物,用於經椎間孔椎體間椎間盤切除融合手術(CLT)或提供椎體管柱的後路的穩定性。有不同樣式及尺寸的植人物可供選用,以考慮適用於不同病情的患者。	1.退化性不穩 2.椎間滑脫 3.椎間盤切除術後症狀群 4.創傷後不穩定 本產品可提供正常癒合過程支撐,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.手術部位應注意感染。 2.本器材僅供有脊椎手術經驗之合格專業醫療照護人員使用,例如:外科醫師、醫師、手術室人員以及參與器材準備的人員。	除了手術相關的風險外,椎間盤手術可能的併發症包括但不限於:1.植人物置放位置不佳、斷裂、鬆脫、位移/錯位 2.植人物椎間滑脫、假關節、癒合不良 3.健康骨質移除而造成椎間盤高度降低 4.骨質密度改變,導致鄰近椎體間區域發生退化性變化 5.異物反應、過敏 6.感染 7.過傷率引起神經根/硬膜外傷,引起神經方面併發症 8.持續性疼痛	3D-PRINTING微細孔狀合金材質,是奈米結構,與人體骨質結構相仿,使人能快速吸收病患的BMA以及骨生長因子,形成利於骨生長的環境,縮短了形成血液循環時間,較短的骨癒合時間使病患恢復較快速。

備註：相關金額或資料如有異動,以現場收費等為準。

萬芳醫院自費特材品項表

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	2188990085	FBZ007067001	ReBorn Essence Canis Lumbar Intervertebral Cage	"瑞寶德" 肯尼斯腰椎椎間融合器	衛部醫器製字第007067號	REBORN	EA	134,650	獨特的製程避免鈦金屬與PEEK兩個材質分離相黏的多孔表面增加抓取出力，增加穩定性。鈦金屬具良好骨整合能力。多孔的粗糙表面可讓骨髓細胞較易附着。	用於第一腰椎至腰骶部(L1-S1)的椎間盤退化疾病、腰椎椎間盤退化疾病、椎間盤切除後所產生併發症的重建手術、假關節或失敗的關節手術、退化性脊椎滑脫症、鞍部脊椎滑脫症、鞍部骨折。	本產品提供滅菌包裝，不可重複滅菌。植入物僅能單次使用。植入物只有在所有其他治療的可能性已被仔細衡量並確認不適用後才應被考慮。	以下可能的有害事件是潛伏於任何手術的過程與器械的脊椎手術程序相關的，包括但並非只有在下列現象：失去知覺、藥物治療反應、感染、不明原因發燒、對於移植物體、殘骸以及腐蝕物的異質身體反應(過敏)。	結合兩種材質優點，既可以促進骨融合率，又能降低彈性模數進而降低沉降風險。獨特的製成強化兩種材質結合的穩定性，解決了目前市面上複合式融合器的問題。
129	2191999301	TKZ024669001	"OPHTEC" CAPSULAR TENSION RING	"歐斯提克" 囊袋擴張環 12MM ;13MM	衛署醫器輸字第024669號	OPHTEC	EA	9,100	囊袋擴張環是一種放入囊袋內的眼科器材，為PMMA材質，在取出囊外白內障或水晶體超音波乳化術時，與植人工水晶體併用，輔助支撐囊袋。病人於手術前或過程中發現後囊明顯鬆弛時，使用囊袋擴張環(CTR)，可降低白內障手術所產生之風險。其特點如下： 1.保持囊袋內持續的擴張與穩定。 2.保持IOL於囊袋內的安全與中心定位。 3.防止IOL偏位與後囊萎縮。 4.在晶體置換術中保持穩定的操作空間。 5.降低囊纖維化的風險。 6.提高更好的術後視力品質。	1.囊袋環狀擴張用。 2.降低人工水晶體脫離或位移的風險。 3.穩定懸韌帶有缺陷之囊袋。 4.協助穩定高度近視患者之囊袋。	1.需由專業眼科醫師使用。 2.手術後的照護應嚴格遵照。 3.若懸韌帶有嚴重缺陷之囊袋，使用囊袋擴張環仍有人工水晶體無法放置於於後囊或人工水晶體位移之可能。	目前衛生福利部所核可之醫材材質，皆具備高度生物相容性，長期內穩定的特性，人工水晶體材質及光學設計在臨床研究並無明顯之副作用。	目前無健保給付品
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織纖維，材質強韌，可承受縫合或切割而不磨損，且性質穩定，可儲存人為控制之至溫暖環境中。	本產品可在手術中輔助止血；在縫合或其他常規止血方法不可行或效果不彰時，本產品可協助控制微血管、靜脈、小動脈出血，並可發切成內視鏡手術適用的尺寸。	使用本產品時僅須取用足以止血的份量，將其緊緊壓於出血位置，直到止血。手術縫合前應清除多餘產品，以便組織吸收並降低引起異物反應的機率，如產品結晶體包裹，在放射線照射下可能會造成假影，導致誤診及二次手術的可能。	過去曾有患者發生體液包裹與異物反應。	目前無類似健保給付產品
131	2210156034	THZ013975001	"FERROSAN" SPONGOS	"飛洛散"斯龐嘉止血粉	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。如果用量合適，本產品可以在4-6週內完全吸收。在動物植入研究中，本產品的組織反應，在肉眼觀察下為微弱，顯微鏡下為中度。用於出血的黏膜表面時，將在2到5天內溶解。	本產品用無菌氯化鈉溶液浸潤後使用，適用於手術(眼科手術除外)過程中，在壓迫、結紮和其他傳統方法控制毛細血管出血、滲血、靜脈和小動脈出血無效或不適用時的止血。本產品可以與凝血酶合用，達到止血目的。	注意：本產品為滅菌產品，不能重複滅菌。開封後未使用的本產品，應丟棄。 注意：為了止血而填塞凹洞時，有時需要進行手術，所以，除非能待止血所需的其他產品已取出，否則不能以這種方式使用本產品。 注意：只能使用止血所需的，最少量的本產品。止血後，要小心地取出多餘的本產品。 注意：本產品不能和自體血液再利用細菌一起使用。目前已經證實，以膠原為主要成份的止血劑薄片可以通過血液清除回收系統的40%輸出並重吸收。 注意：有在腔室成形術中使用本產品引起吸收不全和體力損傷的報告。 意：本產品不能與methyl methacrylate 黏合劑一起使用。有報告表示，纖維纖維原會降低用於將纖維產品黏附到骨骼表面的methyl methacrylate 黏合劑之強度。 注意：本產品不能用於凝血異常的基本治療。 注意：雖然本產品與表面凝血酶、抗生素溶液或抗生素粉劑等其他藥物一起使用。	無副作用	無
132	2210156042	THZ020520005	"Ethicon" SURGICEL Absorbable Hemostat-1946	"愛惜康" 止血氧化纖維-1946	衛署醫器輸字第020520號	ETHICON	EA	4,500	本產品之纖維結構設計便於外科醫師以鑷子取出所需之份量，在特定出血部位完成止血。使得難以伸入或形狀不規則部位的止血更為容易。	本產品可在手術中輔助止血，在縫合或其他常規止血方法不可行或效果不彰時，本產品可以協助控制微血管、靜脈、小動脈出血，並可發切成內視鏡手術適用尺寸。	使用本產品時僅需取用足以止血的份量，將其緊緊壓於出血位置，直到止血。手術縫合前應清除多餘產品，以便組織吸收並降低引起異物反應的機率，由於化學燒灼區域會切礙產品的吸收，因此使用本產品前請勿塗抹硝酸鉍或其他腐蝕性化學藥劑。	過去曾有患者發生體液封入與異物反應。本產品作為填塞物治療鼻出血時，偶有患者出現"燒灼感"、"刺痛感"及打噴嚏等症狀，一般認為，應是本產品的酸性特質所造成。	纖維結構加厚處理，增加纖維結構面積，提升止血效果。且其加厚處理後，此產品可用縫線縫合於組織上做固定。
133	2210156051	THZ034994004	"Emosist" Oxidized Regenerated Cellulose-10cm x 20cm	"易莫斯" 止血氧化纖維 10x20cm	衛部醫器輸字第034994號	EMOSIST	EA	23,000	本產品具有止血功能，可用來止血毛細血管、靜脈和小動脈的出血，是一種可被吸收且具有止血作用的無菌藥物，由植物纖維素的氧化再生而成，當產品吸收血液後，就會膨脹，並可以促進自身的止血機制，直到變成棕色或黑色的凝膠狀為止。加速凝血達到止血的效果。	當使用加壓、接合或其它傳統止血方式控制微血管、靜脈和小動脈等出血效果不彰或無效時止血。	1.僅供單次使用不得重複滅菌。 2.添加凝血酶不能提高其止血效果，相反的產品pH值反而會降低凝血酶的作用。	僅使用止血所需的最少使用量的 EMOSIST，並將其放置到出血處直到止血為止。在閉合傷口之前，請小心去除多餘的產品，以利於吸收降低風險並降低身體對異物發生不良反應的風險。	無健保等同品
134	2210156052	THZ034994001	"Emosist" Oxidized Regenerated Cellulose-1.25cm x 5cm	"易莫斯" 止血氧化纖維 1.25x5cm REF06125513	衛部醫器輸字第034994號	EMOSIST	EA	5,500	本產品具有止血功能，可用來止血毛細血管、靜脈和小動脈的出血，是一種可被吸收且具有止血作用的無菌藥物，由植物纖維素的氧化再生而成，當產品吸收血液後，就會膨脹，並可以促進自身的止血機制，直到變成棕色或黑色的凝膠狀為止。加速凝血達到止血的效果。	當使用加壓、接合或其它傳統止血方式控制微血管、靜脈和小動脈等出血效果不彰或無效時止血。	1.僅供單次使用不得重複滅菌。 2.添加凝血酶不能提高其止血效果，相反的產品pH值反而會降低凝血酶的作用。	僅使用止血所需的最少使用量的 EMOSIST，並將其放置到出血處直到止血為止。在閉合傷口之前，請小心去除多餘的產品，以利於吸收降低風險並降低身體對異物發生不良反應的風險。	無健保等同品
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，可用來止血毛細血管、靜脈和小動脈的出血，是一種可被吸收且具有止血作用的無菌藥物，由植物纖維素的氧化再生而成，當產品吸收血液後，就會膨脹，並可以促進自身的止血機制，直到變成棕色或黑色的凝膠狀為止。加速凝血達到止血的效果。	當使用加壓、接合或其它傳統止血方式控制微血管、靜脈和小動脈等出血效果不彰或無效時止血。	1.僅供單次使用不得重複滅菌。 2.添加凝血酶不能提高其止血效果，相反的產品pH值反而會降低凝血酶的作用。	僅使用止血所需的最少使用量的 EMOSIST，並將其放置到出血處直到止血為止。在閉合傷口之前，請小心去除多餘的產品，以利於吸收降低風險並降低身體對異物發生不良反應的風險。	無健保等同品

備註：相關金額或資料如有異動，以現場收費等為準。

萬芳醫院自費特材品項表

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	"易莫斯"止血氧化纖維-35cm x 5cm	衛部醫器輸字第034994號	EMOSIST	EA	17,498	本產品具有止血功能，可用來止住毛細血管、靜脈和小動脈的出血，是一種可能被吸收且具有止血作用的無菌織物，由動物纖維的氯化再生而成，當產品吸收血液後，就會膨脹，並可以促進自身的止血機制，直到變成棕色或黑色的凝膠狀為止，加速凝血達到止血的效果。	當使用加壓、接合或其它傳統止血方式控制微血管、靜脈和小動脈等出血效果不彰或無效時止血。	1.僅供單次使用不得重複滅菌。2.添加凝血酶不能提高其止血效果，相反的產品的低pH值反而會降低凝血酶的作用。	僅使用止血所需的最少使用量的 EMOSIST，並將其放置到出血處直到止血為止。在閉合傷口之前，請小心去除多餘的產品，以利於吸收降低風險並降低身體對異物發生不良反應的風險。	無健保等同品
137	2233574151	TSZ028377005	"Applied" ALEXIS RETRACTORS (2.5~6cm)	"安培"亞歷西斯牽引器 (2.5~6cm)	衛部醫器輸字第028377號	APPLIED	EA	2,835	1.醫療級PE製造，材質柔軟平順，利用上下兩個軟環固定在腹壁上，使其提供360度環型的保護與傷口支撐，在醫師取得良好的手術視野的同時，亦大幅減少手術過程中對傷口的拉扯。 2.因其材質的特性可將傷口完整的包覆住，能減少血水回流至體內，有效降低傷口沾黏的發生率。	包括腹腔腔鏡直聯手術、開腹直聯手術、開腹式相關手術等。	依據病患狀況，由醫師判斷是否使用，屬於個人專屬拋棄式耗材，不宜與他人共用。	無	無類似功能之健保給付品項
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PE製造，材質柔軟平順，利用上下兩個軟環固定在腹壁上，使其提供360度環型的保護與傷口支撐，在醫師取得良好的手術視野的同時，亦大幅減少手術過程中對傷口的拉扯。 2.因其材質的特性可將傷口完整的包覆住，能減少血水回流至體內，有效降低傷口沾黏的發生率。	包括腹腔腔鏡直聯手術、開腹直聯手術、開腹式相關手術等。	依據病患狀況，由醫師判斷是否使用，屬於個人專屬拋棄式耗材，不宜與他人共用。	無	無類似功能之健保給付品項
139	2233574153	TSZ028377002	"Applied" ALEXIS RETRACTORS (9~14cm)	"安培"亞歷西斯牽引器 (9~14cm)	衛部醫器輸字第028377號	APPLIED	EA	3,915	1.醫療級PE製造，材質柔軟平順，利用上下兩個軟環固定在腹壁上，使其提供360度環型的保護與傷口支撐，在醫師取得良好的手術視野的同時，亦大幅減少手術過程中對傷口的拉扯。 2.因其材質的特性可將傷口完整的包覆住，能減少血水回流至體內，有效降低傷口沾黏的發生率。	包括腹腔腔鏡直聯手術、開腹直聯手術、開腹式相關手術等。	依據病患狀況，由醫師判斷是否使用，屬於個人專屬拋棄式耗材，不宜與他人共用。	無	無類似功能之健保給付品項
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PE製造，材質柔軟平順，利用上下兩個軟環固定在腹壁上，使其提供360度環型的保護與傷口支撐，在醫師取得良好的手術視野的同時，亦大幅減少手術過程中對傷口的拉扯。 2.因其材質的特性可將傷口完整的包覆住，能減少血水回流至體內，有效降低傷口沾黏的發生率。	包括腹腔腔鏡直聯手術、開腹直聯手術、開腹式相關手術等。	依據病患狀況，由醫師判斷是否使用，屬於個人專屬拋棄式耗材，不宜與他人共用。	無	無類似功能之健保給付品項
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PE製造，材質柔軟平順，利用上下兩個軟環固定在腹壁上，使其提供360度環型的保護與傷口支撐，在醫師取得良好的手術視野的同時，亦大幅減少手術過程中對傷口的拉扯。 2.因其材質的特性可將傷口完整的包覆住，能減少血水回流至體內，有效降低傷口沾黏的發生率。	包括腹腔腔鏡直聯手術、開腹直聯手術、開腹式相關手術等。	依據病患狀況，由醫師判斷是否使用，屬於個人專屬拋棄式耗材，不宜與他人共用。	無	無類似功能之健保給付品項
142	2233574156	TSZ028377006	"Applied" ALEXIS RETRACTORS 1~3cm C8313	"安培"亞歷西斯牽引器 1~3cm C8313	衛部醫器輸字第028377號	APPLIED	EA	2,430	1.醫療級PE製造，材質柔軟平順，利用上下兩個軟環固定在腹壁上，使其提供360度環型的保護與傷口支撐，在醫師取得良好的手術視野的同時，亦大幅減少手術過程中對傷口的拉扯。 2.因其材質的特性可將傷口完整的包覆住，能減少血水回流至體內，有效降低傷口沾黏的發生率。	包括腹腔腔鏡直聯手術、開腹直聯手術、開腹式相關手術等。	依據病患狀況，由醫師判斷是否使用，屬於個人專屬拋棄式耗材，不宜與他人共用。	無	無類似功能之健保給付品項
143	2238791261	TKY001884001	"LAGIS" ENDOSCOPE SCISSORS	"拉吉士"內視鏡器械-剪刀	衛署醫器製字第001884號	LAGIS	EA	3,500	為手術時方便操作且裁割處設計為可銳利裁割組織內腔之功能。產品皆為EO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.搬運保管時避免使之遭受撞擊。使用前：1.如滅菌袋已破損污染請勿使用。2.從滅菌袋取出時須在清潔場所使用。	無	健保給付品項目前無一次性的器械產品。
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，可能會引起汙染及病患感染的風險。	更易操作並且規格更符合各種術中需求
145	2257072040	BBY012498002	"COVIDIEN" ENDOBAG 5*8"	"柯惠"內視鏡專用檢體袋 5*8"	衛署醫器輸字第012498號	COVIDIEN	EA	1,823	內視鏡手術適用之單次使用檢體袋	本產品用於內視鏡手術中，從腹腔取出切除的組織或碎片	用於內視鏡手術後將組織樣本取出	本產品請勿重複使用。對本產品在處理或滅菌，可能會引起汙染及病患感染的風險。	更易操作並且規格更符合各種術中需求
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，經由操作管使用纖維及其袋體，此袋可對檢體產生及包裹，可減少標本漏出及汙染。	腹腔?手術中用於取出切除的病理組織、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	衛署醫器製字第001745號	UNIMAX	EA	3,105	內視鏡手術時，將欲切除的組織部位放入此一袋中並取出，避免組織外漏	腹腔鏡手術使用	包裝如有破損請停止使用	無	健保無此產品

備註：相關金額或資料如有異動，以現場收費等為準。

萬芳醫院自費特材品項表

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" 內視鏡專用檢體袋 10mm	衛署醫器輸字第 020233號	APPLIED	EA	4,523	用於內視鏡手術時作為放置及取出組織,器械以及結石之用。	用於內視鏡手術時作為放置及取出組織,器械以及結石之用。	* 本產品為一次性產品,請勿重複使用,再處理或再滅菌。重複使用,再處理式再滅菌可能會改變結構或功能的完整性,而殘留物污染及再滅菌失敗的風險皆可能會導致患者的損傷、感染、疾病或死亡。 * 應注意避免袋子與鋒利的器械,粉碎機,切割裝置以及電燒和雷射儀器接觸。	無	設計新穎,材質優異,操作簡易,故產品效能及療效均優於一般傳統品項
149	2257072062	BBY020233002	"APPLIED" RETRIEVAL SYSTEM	"安培" 內視鏡專用檢體袋 (12/15mm)	衛署醫器輸字第 020233號	APPLIED	EA	6,210	用於內視鏡手術時作為放置及取出組織,器械以及結石之用。	用於內視鏡手術時作為放置及取出組織,器械以及結石之用。	* 本產品為一次性產品,請勿重複使用,再處理或再滅菌。重複使用,再處理式再滅菌可能會改變結構或功能的完整性,而殘留物污染及再滅菌失敗的風險皆可能會導致患者的損傷、感染、疾病或死亡。 * 應注意避免袋子與鋒利的器械,粉碎機,切割裝置以及電燒和雷射儀器接觸。	無	設計新穎,材質優異,操作簡易,故產品效能及療效均優於一般傳統品項
150	2257074402	TKY021893001	"APPLIED" EPIX LAPAROSCOPIC SCISSORS	"安培" 腹腔鏡組織夾持鉗及剪刀-剪刀	衛署醫器輸字第 021893號	APPLIED	EA	4,725	在內視鏡手術時為夾持組織或器官之用	用於一般外科或腹腔鏡手術時剪截組織用	此屬於個人專屬拋棄式耗材,不宜與他人共用,遵醫囑指使用。	無	無類似功能之健保給付品項
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器材,主要於腹腔鏡/微創手術或開放性手術中執行結紮及分割血管、組織束、及淋巴管。可用於直徑≤7 毫米血管(動脈、靜脈、肺動脈、肺靜脈)、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中	試驗結果顯示本產品無法有效用於節育手術中的輸卵管結紮或輸卵管凝結術,故不可用於這些手術中。	無	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	衛部醫器輸字第 035262號	SENORX	EA	16,000	安可兒探針組末端包含一個用於刺入的銳利套管針尖以及一個用於組織收取樣的振盪管狀切割器。可分離式的組織收集盒位在此裝置的近端。組織收集盒包含了一條用於取得組織樣本與傳送的抽吸管,及一條生理食鹽水沖洗管線可選擇性用於沖洗盒內已取的樣本。	本產品適用於截取組織對乳房異常做診斷性取樣。	如果產品滅菌屏障系統或包裝受損,請勿使用本產品。使用前請仔細檢查包裝,並未受到產品明顯受損或針孔,請勿使用。	併發症可能包括(但不限)、出血、感染、鄰近組織受損、過敏反應以及從乳房取下裝置的過程中,組織與探針發生沾黏(依例行切片程序,從乳房取出裝置時,可能必須切都沾黏於適當針或同軸管上的組織)。	真空輔助切片收取樣本,多個樣本,一個切口。 Triconcave Cutting Sharp Tip: 促進探針推進與控制,減少探針在穿刺時的壓力與阻力,增加病人舒適感。 真空輔助切片系統: 配合EnCor儀器真空輔助切片,一個切口吸取多次樣本,提升樣本診斷準確率。
153	2257089402	SAY023875001	"COVIDIEN" V-LOC 1-0 0316	"柯惠" 可吸收傷口縫合裝置(僅適用於內視鏡手術)	衛署醫器輸字第 023875號	COVIDIEN	EA	1,755	V-Loc 180可吸收傷口縫合裝置包含一個鉤可吸收線,一端配備手術針,另一端則是環狀作用器。鉤鉤裝置和環狀端作用器的設計可使組織縫合不需進行手術線節結。	V-Loc 180可吸收傷口縫合裝置適用於縫合緣起點或終點不使用固定結的情況	勿打結,打結可能損害鉤,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於連續縫合、胃腸吻合、心血管手術、神經手術。	使用此產品可能產生的不良影響包括:傷口裂開;某些部位出現擴張、伸長或膨脹等情況時,無法對傷口提供足夠的支撐;如果患者罹患可能延緩傷口痊癒的疾病,無法對其傷口提供足夠的支撐;組織肉芽化或纖維化;傷口化膿和出血,導致實質形成;如果皮膚縫合線保留 7 天或 7 天以上,出現局部發炎;長期接觸膿液形成結石;細菌感染性增強;輕微急性炎症反應;傷口部位疼痛、浮腫,出現紅斑。	無
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)	衛署醫器輸字第 023875號	COVIDIEN	EA	1,755	V-Loc 180可吸收傷口縫合裝置包含一個鉤可吸收線,一端配備手術針,另一端則是環狀作用器。鉤鉤裝置和環狀端作用器的設計可使組織縫合不需進行手術線節結。	V-Loc 180可吸收傷口縫合裝置適用於縫合緣起點或終點不使用固定結的情況	勿打結,打結可能損害鉤,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於連續縫合、胃腸吻合、心血管手術、神經手術。	使用此產品可能產生的不良影響包括:傷口裂開;某些部位出現擴張、伸長或膨脹等情況時,無法對傷口提供足夠的支撐;如果患者罹患可能延緩傷口痊癒的疾病,無法對其傷口提供足夠的支撐;組織肉芽化或纖維化;傷口化膿和出血,導致實質形成;如果皮膚縫合線保留 7 天或 7 天以上,出現局部發炎;長期接觸膿液形成結石;細菌感染性增強;輕微急性炎症反應;傷口部位疼痛、浮腫,出現紅斑。	無
155	2257089404	SAY023875001	"COVIDIEN" V-LOC 3-0 0614	"柯惠" 可吸收傷口縫合裝置(僅適用於內視鏡手術)	衛署醫器輸字第 023875號	COVIDIEN	EA	1,755	V-Loc 180可吸收傷口縫合裝置包含一個鉤可吸收線,一端配備手術針,另一端則是環狀作用器。鉤鉤裝置和環狀端作用器的設計可使組織縫合不需進行手術線節結。	V-Loc 180可吸收傷口縫合裝置適用於縫合緣起點或終點不使用固定結的情況	勿打結,打結可能損害鉤,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於連續縫合、胃腸吻合、心血管手術、神經手術。	使用此產品可能產生的不良影響包括:傷口裂開;某些部位出現擴張、伸長或膨脹等情況時,無法對傷口提供足夠的支撐;如果患者罹患可能延緩傷口痊癒的疾病,無法對其傷口提供足夠的支撐;組織肉芽化或纖維化;傷口化膿和出血,導致實質形成;如果皮膚縫合線保留 7 天或 7 天以上,出現局部發炎;長期接觸膿液形成結石;細菌感染性增強;輕微急性炎症反應;傷口部位疼痛、浮腫,出現紅斑。	無
156	2257089405	SAY023875001	"COVIDIEN" V-LOC 3-0 0814	"柯惠" 可吸收傷口縫合裝置(僅適用於內視鏡手術)	衛署醫器輸字第 023875號	COVIDIEN	EA	1,755	V-Loc 180可吸收傷口縫合裝置包含一個鉤可吸收線,一端配備手術針,另一端則是環狀作用器。鉤鉤裝置和環狀端作用器的設計可使組織縫合不需進行手術線節結。	V-Loc 180可吸收傷口縫合裝置適用於縫合緣起點或終點不使用固定結的情況	勿打結,打結可能損害鉤,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於連續縫合、胃腸吻合、心血管手術、神經手術。	使用此產品可能產生的不良影響包括:傷口裂開;某些部位出現擴張、伸長或膨脹等情況時,無法對傷口提供足夠的支撐;如果患者罹患可能延緩傷口痊癒的疾病,無法對其傷口提供足夠的支撐;組織肉芽化或纖維化;傷口化膿和出血,導致實質形成;如果皮膚縫合線保留 7 天或 7 天以上,出現局部發炎;長期接觸膿液形成結石;細菌感染性增強;輕微急性炎症反應;傷口部位疼痛、浮腫,出現紅斑。	無

備註：相關金額或資料如有異動,以現場收費等為準。

萬芳醫院自費特材品項表

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
157	2257089406	SAY023875001	"COVIDIEN" V-Loc 3-0 0604	"柯惠" 可吸收傷口縫合裝置(僅適用於內視鏡手術)	衛署醫器輸字第023875號	COVIDIEN	EA	1,755	V-Loc 180可吸收傷口縫合裝置包含一個鉤可吸收線。一端配備手術針,另一端則是環狀作用器。鉤裝置和環狀端作用器的設計可使組織縫合不需進行手術線節結。	V-Loc 180可吸收傷口縫合裝置適用於縫合線起點或終點不使用固定結的情況。	勿打結,打結可能損害鉤,並降低倒鉤有效性。請勿重複減菌使用。V-Loc 180傷口縫合裝置僅適用於連續縫合法,不建議使用於筋脈縫合、胃腸吻合、心血管手術、神經手術。	使用此產品可能產生的不良影響包括:傷口裂開;某些部位出現擴張、伸長或膨脹等情況時,無法對傷口提供足夠的支撐;如果患者罹患可能是延緩傷口癒合的疾病,無法對其傷口提供足夠的支撐;組織內芽化或纖維化;傷口化膿和出血,導致瘻管形成;如果皮膚縫合線保留7天或7天以上,出現局部發炎;長期接觸膿液形成結石;細菌感染性增強;輕微急性炎症反應;傷口部位疼痛、浮腫,出現紅斑。	無
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)	衛署醫器輸字第023875號	COVIDIEN	EA	1,755	V-Loc 181可吸收傷口縫合裝置包含一個鉤可吸收線。一端配備手術針,另一端則是環狀作用器。鉤裝置和環狀端作用器的設計可使組織縫合不需進行手術線節結。	V-Loc 181可吸收傷口縫合裝置適用於縫合線起點或終點不使用固定結的情況。	勿打結,打結可能損害鉤,並降低倒鉤有效性。請勿重複減菌使用。V-Loc 180傷口縫合裝置僅適用於連續縫合法,不建議使用於筋脈縫合、胃腸吻合、心血管手術、神經手術。	使用此產品可能產生的不良影響包括:傷口裂開;某些部位出現擴張、伸長或膨脹等情況時,無法對傷口提供足夠的支撐;如果患者罹患可能是延緩傷口癒合的疾病,無法對其傷口提供足夠的支撐;組織內芽化或纖維化;傷口化膿和出血,導致瘻管形成;如果皮膚縫合線保留7天或7天以上,出現局部發炎;長期接觸膿液形成結石;細菌感染性增強;輕微急性炎症反應;傷口部位疼痛、浮腫,出現紅斑。	無
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)	衛署醫器輸字第023875號	COVIDIEN	EA	1,755	V-Loc 182可吸收傷口縫合裝置包含一個鉤可吸收線。一端配備手術針,另一端則是環狀作用器。鉤裝置和環狀端作用器的設計可使組織縫合不需進行手術線節結。	V-Loc 182可吸收傷口縫合裝置適用於縫合線起點或終點不使用固定結的情況。	勿打結,打結可能損害鉤,並降低倒鉤有效性。請勿重複減菌使用。V-Loc 180傷口縫合裝置僅適用於連續縫合法,不建議使用於筋脈縫合、胃腸吻合、心血管手術、神經手術。	使用此產品可能產生的不良影響包括:傷口裂開;某些部位出現擴張、伸長或膨脹等情況時,無法對傷口提供足夠的支撐;如果患者罹患可能是延緩傷口癒合的疾病,無法對其傷口提供足夠的支撐;組織內芽化或纖維化;傷口化膿和出血,導致瘻管形成;如果皮膚縫合線保留7天或7天以上,出現局部發炎;長期接觸膿液形成結石;細菌感染性增強;輕微急性炎症反應;傷口部位疼痛、浮腫,出現紅斑。	無
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)	衛署醫器輸字第023891號	COVIDIEN	EA	1,755	V-Loc 180可吸收傷口縫合裝置包含一個鉤可吸收線。一端配備手術針,另一端則是環狀作用器。鉤裝置和環狀端作用器的設計可使組織縫合不需進行手術線節結。	1.V-Loc 180可吸收傷口縫合裝置適用於適合使用可吸收縫合線縫合的軟組織。 2.若用於筋脈縫合(腹壁、胸部、肢體筋脈縫合)、胃腸吻合、心血管吻合、神經手術、膽囊手術、矯形手術或顯微手術,V-Loc 180可吸收傷口縫合裝置的安全性及有效性尚未得到確認。	勿打結,打結可能損害鉤,並降低倒鉤有效性。請勿重複減菌使用。V-Loc 180傷口縫合裝置僅適用於連續縫合法,不建議使用於筋脈縫合、胃腸吻合、心血管手術、神經手術。	使用此產品可能產生的不良影響包括:傷口裂開;某些部位出現擴張、伸長或膨脹等情況時,無法對傷口提供足夠的支撐;如果患者罹患可能是延緩傷口癒合的疾病,無法對其傷口提供足夠的支撐;組織內芽化或纖維化;傷口化膿和出血,導致瘻管形成;如果皮膚縫合線保留7天或7天以上,出現局部發炎;長期接觸膿液形成結石;細菌感染性增強;輕微急性炎症反應;傷口部位疼痛、浮腫,出現紅斑。	無
161	2257089700	TSZ026337001	"Covidien" AbsorbTack Fixation Device with Absorbable Tacks-15釘	"柯惠" 單一使用可吸收固定釘-15釘	衛部醫器輸字第026337號	COVIDIEN	EA	18,200	1.適用於腰鏡或開腹式手術,取代傳統縫線固定的角色。 2.待組織植入人工網膜強化後,本品於人體內約一年左右可完全被吸收,無異物留存體內。 3.整體拋棄式個人專屬設計,釘體深色及釘形於術中辨識度高,增加手術精確度。 4.植入大面積人工網膜mesh時,更能有效縮短手術時間。 5.減輕病人術後因使用傳統縫線易引起的疼痛。	本裝置可用於低侵襲性(微創)及開放手術(如氣管復術),以將人造材料固定於軟組織上。	1.在施用固定釘前,請確保裝置的末端盡可能與目標組織垂直,以利適當的插入固定釘。施用固定釘後,請確認固定釘完全插入人工網膜或組織。固定釘的兩端應與固定材料的表面齊平。 2.若熟悉內視鏡與開放式,造材料固定手術的合格醫師,才能進行打錨手術。 3.放置固定釘時,應在裝置握把上適當能力。過度能力會對組織、裝置及/或被固定的材料造成傷害。 4.本產品不得用於一般不會進行軟組織固定的手術中。 5.本產品不得用於需要永久固定時。	與本產品相關的不良反應和潛在的併發症可能包括但不限於血清腫、出血/血腫、復發、慢性疼痛、感染、過敏反應、發炎反應、內臟結連、神經卡壓和小腸穿孔。	健保給付品項無此類商品。
162	2260001012	CHZ035314001	Perclose ProStyle Suture-Mediated Closure and Repair System	普克斯戴爾經皮血管縫合與修復器系統	衛部醫器輸字第035314號	ABBOTT	EA	14,500	本產品用於患者診斷和介入性導管插入後的動脈切開術和靜脈切開術縫合時,有更快的止血和癒合時間以及與手術動壓相比更低的血管併發症發生率。	本產品可在術後經皮遞送縫線,以縫合經診斷或介入性導管治療手術之患者股總動脈及股總靜脈的穿刺部位。	• 使用前請按本產品無菌包裝是否有損壞,檢查所有元件確認功能正常,搬運裝置要小心以免意外破損。 • 如同所有導管相關程序,有可能發生感染。使用時全副遵守無菌操作。術後及出院後應按照標準感染預防程序,進行感染控制方法避免感染。 • 使用單點穿刺,勿穿刺至動脈血管後壁。 • 不要大於45度夾角置放本裝置以免造成縫線神經cut-off。 • 若先前使用Abbott的Perclose或本產品進行動脈靜脈切開術修補,則再次穿刺時並無特殊限制。 • 本裝置周圍流出過多血液時,切勿插入針。應以0.03英寸(0.97mm)或更小的導線上移除本裝置,再插入適當尺寸導引鞘。 • 放下推送器組件,施縫線時,應轉因裝置,確保線緊貼血管壁且未在置放時扭曲。裝置扭曲將會導致縫線移位,而不能達到縫線神經cut-off。勿過度用力或反覆按下推送器,若能力過度可能造成裝置斷裂,而需予介入治療或手術,以取出裝置並修補血管。 • 線腳收回裝置前始位置時,勿對控制杆(lever)能力過度。控制桿太鬆時,不得取出本裝置。在上述情況下取出裝置會造成裝置斷裂及/或血管損傷,需予介入治療和/或手術,以取出裝置並修補血管。	無	市場上相關的股動、靜脈止血器產品,均未納入健保給付項目。

萬芳醫院自費特材品項表

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" 霹克電漿手術刀 PS200-040、001	衛部醫器輸字第 026604號	MEDTRONIC	EA	15,600	PEAK PlasmaBlade Needle/ 4.0 是僅供單次使用的單極射頻裝置。其與 PULSAR 主機一起使用，為PEAK手術系統的一部份。其可由內建的手控開關或PULSAR腳控開關操作。	PEAK手術系統適用於一般、整形及重建(包含但不限于皮膚切開術及皮膚移植術)、耳鼻喉、婦科、骨科、關節內視鏡、脊椎和神經手術中，對軟組織進行切除及凝血。	1. 該電漿刀不能使用在身體上附屬腔體器官，如割包皮。 2. 電漿刀使用在裝有體內或體外的節律器是有潛在危險。電流的干擾可能引起節律器功能異常。手術進行前可詢問心臟節律器的製造商更進一步的資訊。 3. 電漿刀唯有受過外科專業訓練的醫生才能操作該設備。 4. 不能重複使用、重複滅菌或重新處理 "限使用一次" 的標識配件，若重複滅菌或重新處理可能無法正確執行而造成病人和使用者受傷發生。	不置入人體，目前無臨床或研究資料顯示其副作用。	健保無對應之品項 由於傳統的電漿刀是利用大量熱能將組織斷開，因此，其伴隨的高溫會破壞周圍組織，導致疼痛程度較大及延長術後復原時間。 而Plasma Blade在低溫下快速切割皮膚、脂肪、脂肪等軟組織，刀頭高度絕緣，由於溫度較低對病人軟組織的傷害減少，且兼具有良好止血效果。減少住院天數、強化傷口癒合、減少疤痕產生、切割後組織較完善，對術後重建效果更好。因為低溫，切割及凝血時出煙量較電漿刀少，醫師手術時視線更清晰。 Plasma Blade 為單次使用拋棄式切割及止血工具，無重複使用/交叉感染之問題。
164	2271001077	TKY024212001	"ERBE" FiAPC probe	"艾柏" 氬氣離子凝結用探頭	衛署醫器輸字第 024212號	ERBE	EA	10,800	FiAPC探頭用於ERBE的氬氣電漿止血儀；*使用APC2連接VIO電外科系統。	非接觸式的廣泛表淺止血，可用於瀰漫性出血、靜脈異常增生、西瓜胃、巴瑞氏管、放療性腸炎、消化道及氣道再通、腫瘤消融及滅活。	1.為一次使用而地面。2.建議使用後不要再進行加工。再加工恐影響其材料性能和/或功能，導致不能使用。3.操作者須受過醫器專業訓練或由原廠授權後使用。如果您熟悉處理將探頭連接到個別的氬氣電漿止血儀及HF電外科系統時，請只使用APC探頭。4.絕不使用在有腐蝕性或揮發性的物質。5.絕不放置設備在病人身上。6.請保護此產品不受任何機器損壞。勿亂丟。勿使用暴力。若它有電線及有其他指定方式，請勿斷之或將其纏繞至金屬財產上。7.如果發現有損壞請不使用。8.使用APC前，確定無內生氣體於相關器官的內腔中。9.為防止血管栓塞。氬氣流量不可設定太高。為防止血管阻塞或肺氣腫。勿用APC探頭的前端直接接觸開放血管或接觸組織。10.當直接對鄰近神經組織應用APC時，可能會引發電流。11.在內視鏡的HF漏電流過導致使用者受傷。請使用可配合HF手術設備的內視鏡，以避免受傷。	未依正確操作使用時可能導致延遲性出血、穿孔、氣栓等風險。	無
165	2271001078	TKY030577001	"ERBE" APCapplicator	"艾柏" 氬氣電漿凝固探頭	衛部醫器輸字第 030577號	ERBE	EA	27,500	氬氣電極在含氬氣或不含氬氣的情況下用於組織的單極電切和電凝，或用於電凝和通過氬氣電漿使組織失活。	它被用於開放手術或腹腔鏡檢查	使用時不得有易燃或易爆的物質存在，切勿將器械放在病患的身上	在靠近神經組織時使用APC，電流可能會引起神經刺激，須注意動作時間的長短。	N/A
166	2272003031	CRY031077001	"Steris" Cytology Brush	"史泰瑞" 細胞取樣刷	衛部醫器輸字第 031077號	STERIS	EA	7,500	一次性 Infinity ERCP 取樣裝置用於取回胃腸道中的細胞學細胞樣品。本產品與內視鏡搭配使用	取樣裝置用於取回胃腸道中的細胞學細胞樣品。	- 不要強迫刷子通過內視鏡的通道。如果阻力過大，請減小內視鏡的角度。請勿使用顯影劑注射裝置。顯影劑可能從短線接入口孔漏出。 - 請勿快速拔下本設備。可能導致體液和碎片噴濺。 - 使用導線時，請在刷取細胞檢體時握住導線。否則導線可能會移動並導致患者受傷。 - 本設備不能用於除預期目的以外的任何用途。將本設備用於除預期目的之外的任何其他目的可能會導致患者受傷(例如穿孔，交叉污染，出血)。 - 使用後的產品可能是潛在的生物危害。請按照公認的醫療條例和當地適用的法律法規處理和處置。	無	無
167	2272035011	HHZ023218001	"Boston Scientific" EkoSonic Endovascular System with Rapid Pulse Modulation—Drug delivery and Ekosonic Catheter	"波士頓科技" 艾科索尼血管用設備-藥物遞送及超聲波導管	衛署醫器輸字第 023218號	BOSTON	EA	150,000	EkoSonic MACH4血管裝置係利用高頻(2-3 MHz)、低功率超音波協助遞送血栓溶解藥物進入肺栓塞或末梢血管處。	用於肺栓塞：主要用於治療1條或2條肺主動脈或肺葉動脈內血塊負載≥ 50% 且依據右心室壓力或心電圖評估證實存在右心機械障礙的肺栓塞患者。用於末梢血管系統。主要用於將血栓溶解劑等藥物指定液體以調節與選擇性方式注入末梢血管系統內。	1.進行介入程序前，以及每次從血管系統移除藥物遞送導管時，均必須沖洗藥物遞送導管 2.切勿縫合及緊纏導管管件以進行流量限制或造成導管受損 3.艾科索尼血管管設備僅限於輸注醫師指定輸液，包括血栓溶解劑。血栓溶解劑和程序性輸液以外的其他輸液(如造影劑等)並未完成搭配EkoSonic血管內裝置的使用評估 4.在正常使用期間，超音波量可能會造成區域的溫度升高。導管表面的溫度最高危險限制43度 5.若藥物遞送導管流量受限，切勿企圖以高壓輸注方式進行清洗。請移除藥物遞送導管，並判斷及移除造成堵塞的原因；或更換相同型號的新藥物遞送管.....等等，如仿單	血管穿孔或破裂、末梢的血塊造成栓塞、血管破裂、出血、敗血症/感染、血栓性靜脈炎、藥物反應、顯影劑引起的過敏反應、氣胸、心臟心律不整。	傳統治療方式當給藥及使用CDT治療無效後，醫師會考慮使用手術取出血栓，傳統治療方式既費時費力又不一定能夠完全移除血栓，造成後續併發症的機率高。使用EKOS導管能夠省時、省力又能夠完整清除血栓，大幅降低併發症的機率及死亡率。
168	2273001024	TTZ028015002	"BAXTER" HEMOPATCH SEALING HEMOSTAT	"百特" 血栓去封合止血貼片-45X45mm	衛部醫器輸字第 028015號	BAXTER	EA	9,450	本品由膠原和NHIS-PEG構成。膠原與血液接觸時會使血小板聚集，當血小板在膠原結構上大量沉積，促使纖維蛋白形成。本品可提供立體結構以凝血。本品 NHIS-PEG 塗層與血液接觸時，可提升血液的組織黏附性，並封合出血表面。按照推薦方法使用時，本品將於 6-8 週內被吸收，組織反應小。	擬在按壓、結紮術止血法或傳統的止血方式都無法有效控制出血或不能實行時，用作外科手術中的止血輔助物。	1.本品不能使用在搏動、嚴重出血的部位。2.當有痙攣中之感余時，不宜使用本品。	用於已知對牛蛋白或壳藍素(FD&C 藍色 1 號、藍色 1 號)過敏的患者，可能會有過敏反應。	止血棉：止血時間長易影響手術品質，移除後有再出血的疑慮。Hemopatch貼合後不需移除，6-8週內被人體吸收。

備註：相關金額或資料如有異動，以現場收費等為準。

萬芳醫院自費特材品項表

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	衛部醫器輸字第 031648號	COVIDIEN	EA	19,000	1.本品可黏附於組織上，迅速形成屏障阻止血液流動，達到血液阻斷的作用。 2.不需長時間加壓，可降低出血處與周圍組織的傷害，增加使用安全性。 3.本品止血速度快，於1分鐘即能夠控制出血，減少病患出血量及組織的熱出血時間，也能縮短手術時間。 4.本品為可吸收材質，約28天後自體吸收，無添加人類及動物來源成分，減少過敏與疾病傳染發生之風險。	以壓力、結紮或其他傳統方式控制微血管、靜脈及動脈的出血效果不佳或不可行時，本產品適用於於外科手術(不含神經科、骨科、眼科及呼吸科)中做為止血輔助物。	1.本產品不被預期當作精細外科技術及/或適合使用其他傳統止血技術之替代物。 2.本產品不建議用於骨骼間隙或狹窄精細之手術，也不適用預防性抗生素之取代物。 3.本產品供應方式為無菌，若包裝受損或開啟，請勿使用。 4.術後照護請聽從醫師護理人員指示。	本產品可能的不良反應為無法達到止血效果(出血、血腫)、無法完全止血、異物反應(感染、發燒、血清腫、膿管及/或疼痛)、組織反應(傷口刺激、發紅和/或腫脹)。另一常見於用於外科手術的止血製劑的不良反應為神經壓迫。	1.健保品項無類似可吸收止血貼片產品。 2.與健保止血紗布相比，本品針對組織出血，能快速止血，且可被人體吸收，降低出血量、縮短手術時間，增進手術品質及病患的安全。 3.健保止血紗布：需加壓直到止血，耗時較久。延長手術時間，增加失血量，易影響手術安全性。移除後有再出血的疑慮，需縫合固定，易有縫合不當等風險，導致術後產生滲血或其他併發症。
170	2273001032	WWZ031648002	"Covidien" Veriset Hemostatic Patch	"柯惠" 梅麗仙特止血貼片 5cmX10cm	衛部醫器輸字第 031648號	COVIDIEN	EA	38,000	1.本品可黏附於組織上，迅速形成屏障阻止血液流動，達到血液阻斷的作用。 2.不需長時間加壓，可降低出血處與周圍組織的傷害，增加使用安全性。 3.本品止血速度快，於1分鐘即能夠控制出血，減少病患出血量及組織的熱出血時間，也能縮短手術時間。 4.本品為可吸收材質，約28天後自體吸收，無添加人類及動物來源成分，減少過敏與疾病傳染發生之風險。	以壓力、結紮或其他傳統方式控制微血管、靜脈及動脈的出血效果不佳或不可行時，本產品適用於於外科手術(不含神經科、骨科、眼科及呼吸科)中做為止血輔助物。	1.本產品不被預期當作精細外科技術及/或適合使用其他傳統止血技術之替代物。 2.本產品不建議用於骨骼間隙或狹窄精細之手術，也不適用預防性抗生素之取代物。 3.本產品供應方式為無菌，若包裝受損或開啟，請勿使用。 4.術後照護請聽從醫師護理人員指示。	本產品可能的不良反應為無法達到止血效果(出血、血腫)、無法完全止血、異物反應(感染、發燒、血清腫、膿管及/或疼痛)、組織反應(傷口刺激、發紅和/或腫脹)。另一常見於用於外科手術的止血製劑的不良反應為神經壓迫。	1.健保品項無類似可吸收止血貼片產品。 2.與健保止血紗布相比，本品針對組織出血，能快速止血，且可被人體吸收，降低出血量、縮短手術時間，增進手術品質及病患的安全。 3.健保止血紗布：需加壓直到止血，耗時較久。延長手術時間，增加失血量，易影響手術安全性。移除後有再出血的疑慮，需縫合固定，易有縫合不當等風險，導致術後產生滲血或其他併發症。
171	2279096003	CDY011345001	"LINVATEC" FLUID SYSTEM	"麗威特" 關節鏡手術引水導管	衛署醫器輸字第 011345號	LINVATEC	EA	3,105	提供穩定關節腔腔壓作用，抑制關節腔出血情形	在關節鏡與內視鏡手術	1.請搭配專用機器使用。 2.將水管組向下拉，並將管道通過泵頭，將式磁帶放置在泵頭下方並卡入到位。 3.請確保水管連接好再按下「開始」鍵。	無	目前無健保替代品項可供比較
172	2280035036	NEZ032741001	"Boston Scientific" SpyBite Biopsy Forcep	"波士頓科技" 史拜畢德活體組織夾	衛部醫器輸字第 032741號	BOSTON	EA	15,080	可經由最小的工作通道 1.2mm進入膽管內採集組織檢體，進行組織學檢查	膽胰系統內採集組織檢體	本產品須由接受過內視鏡膽胰管探查術訓練的醫師或在監督下使用	可能造成出血、穿孔、發炎等併發症	健保無膽胰專用切片夾
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	衛部醫器輸字第 027931號	BOSTON	EA	79,800	此產品為單次使用無菌內視鏡，可將配件遞送至膽胰管，並連接至主機顯示即時影像	專為膽胰管及肝管系統的內視鏡手術過程診療應用提供直接影像，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觀察、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	衛部醫器製字第 004222號	BMI	EA	14,000	一、促進血小板聚集,填補傷口處後,可防止血凝塊收縮引起的續發性裂。二、具有良好的生物相容性,有助於促進傷口癒合。三、應用於各類傷口癒合。三、應用於外科手術上的止血，當結紮止血或傳統止血無效或無法控制時，作為止血的輔助品。	部分全層傷口、慢性血管潰瘍、傷口出血控制與細胞修護、糖尿病潰瘍、燒傷、靜脈性潰瘍、口腔手術、壓力性潰瘍/無副作用	一、有嚴重過敏史之患者或對牛膠原蛋白過敏者不適用。二、使用產品之前請仔細清理汙染之傷口,避免感染。	無副作用	一般健保品項含銀抗菌敷料與癒立安傷口敷料最大差異在於癒立安傷口敷料不僅是當作傷口組織修復最大的基材及所謂的 Scaffold以及具有止血功能,與一般含銀敷料,只是殺菌且敷料本身沒有辦法讓組織攀援所以無法快速幫助患者對於傷口的癒口有明確的改善,但癒立安傷口敷料對於傷口的癒口有實質的成效,且可以經過幾週的時間完全降解,達到組織移入的連結體,且在傷口本身的出血部分也可以藉由產品的特性達到止血的成效
175	2289201109	WWZ004222009	HealiAid collagen wound dressing	癒立安膠原蛋白敷料 50X50X3mm，40X50X3mm	衛部醫器製字第 004222號	BMI	EA	22,000	一、促進血小板聚集,填補傷口處後,可防止血凝塊收縮引起的續發性裂。二、具有良好的生物相容性,有助於促進傷口癒合。三、應用於各類傷口癒合。三、應用於外科手術上的止血，當結紮止血或傳統止血無效或無法控制時，作為止血的輔助品。	部分全層傷口、慢性血管潰瘍、傷口出血控制與細胞修護、糖尿病潰瘍、燒傷、靜脈性潰瘍、口腔手術、壓力性潰瘍/無副作用	一、有嚴重過敏史之患者或對牛膠原蛋白過敏者不適用。二、使用產品之前請仔細清理汙染之傷口,避免感染。	無副作用	一般健保品項含銀抗菌敷料與癒立安傷口敷料最大差異在於癒立安傷口敷料不僅是當作傷口組織修復最大的基材及所謂的 Scaffold以及具有止血功能,與一般含銀敷料,只是殺菌且敷料本身沒有辦法讓組織攀援所以無法快速幫助患者對於傷口的癒口有明確的改善,但癒立安傷口敷料對於傷口的癒口有實質的成效,且可以經過幾週的時間完全降解,達到組織移入的連結體,且在傷口本身的出血部分也可以藉由產品的特性達到止血的成效
176	2289201110	WWZ004222015	HealiAid collagen wound dressing	癒立安膠原蛋白敷料5cc	衛部醫器製字第 004222號	BMI	EA	31,000	一、促進血小板聚集,填補傷口處後,可防止血凝塊收縮引起的續發性裂。二、具有良好的生物相容性,有助於促進傷口癒合。三、應用於各類傷口癒合。三、應用於外科手術上的止血，當結紮止血或傳統止血無效或無法控制時，作為止血的輔助品。	部分全層傷口、慢性血管潰瘍、傷口出血控制與細胞修護、糖尿病潰瘍、燒傷、靜脈性潰瘍、口腔手術、壓力性潰瘍/無副作用	一、有嚴重過敏史之患者或對牛膠原蛋白過敏者不適用。二、使用產品之前請仔細清理汙染之傷口,避免感染。	無副作用	一般健保品項含銀抗菌敷料與癒立安傷口敷料最大差異在於癒立安傷口敷料不僅是當作傷口組織修復最大的基材及所謂的 Scaffold以及具有止血功能,與一般含銀敷料,只是殺菌且敷料本身沒有辦法讓組織攀援所以無法快速幫助患者對於傷口的癒口有明確的改善,但癒立安傷口敷料對於傷口的癒口有實質的成效,且可以經過幾週的時間完全降解,達到組織移入的連結體,且在傷口本身的出血部分也可以藉由產品的特性達到止血的成效

萬芳醫院自費特材品項表

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
177	2289201111	WWZ004222010	HealiAid collagen wound dressing	癒立安膠原蛋白敷料 100X100X3mm	衛部醫器製字第 004222號	BMI	EA	35,000	一、促進血小板聚集,填補傷口處後,可防止血凝塊收縮引起的續發性裂。二、具有良好的生物相容性,有助於促進傷口癒合,可應用於各類傷口癒合。三、使用於外科手術上的止血,當結紮止血或傳統止血無效或無法控制時,作為止血的輔助品。 部分全層傷口、慢性血管潰瘍、傷口出血控制與細胞修護、糖尿病潰瘍、燒傷、靜脈性潰瘍、口腔手術、壓力性潰瘍/無副作用	一、有嚴重過敏史之患者或對牛膠原蛋白過敏者不適用。二、使用產品之前請仔細清理/污染之傷口,避免感染。	無副作用	一般健保品項含銀抗菌敷料與癒立安傷口敷料最大差異在於癒立安傷口敷料不僅是當作傷口組織修復最大的基材及所謂的 Scaffold 以及具有止血功能,與一般含銀敷料,只是殺菌且敷料本身沒有辦法讓組織攀爬所以無法快速幫助患者對於傷口的縮口有明確的改善,但癒立安傷口敷料對於傷口的縮口有實質的成效,且可以經過幾週的時間完全降解,達到組織移入的連結體,且在傷口本身的出血部分也可以藉由產品的特性達到止血的成果	
178	2289201113	WWZ004222013	HealiAid collagen wound dressing	癒立安膠原蛋白敷料1cc	衛部醫器製字第 004222號	BMI	EA	9,400	一、促進血小板聚集,填補傷口處後,可防止血凝塊收縮引起的續發性裂。二、具有良好的生物相容性,有助於促進傷口癒合,可應用於各類傷口癒合。三、使用於外科手術上的止血,當結紮止血或傳統止血無效或無法控制時,作為止血的輔助品。 部分全層傷口、慢性血管潰瘍、傷口出血控制與細胞修護、糖尿病潰瘍、燒傷、靜脈性潰瘍、口腔手術、壓力性潰瘍/無副作用	一、有嚴重過敏史之患者或對牛膠原蛋白過敏者不適用。二、使用產品之前請仔細清理/污染之傷口,避免感染。	無副作用	一般健保品項含銀抗菌敷料與癒立安傷口敷料最大差異在於癒立安傷口敷料不僅是當作傷口組織修復最大的基材及所謂的 Scaffold 以及具有止血功能,與一般含銀敷料,只是殺菌且敷料本身沒有辦法讓組織攀爬所以無法快速幫助患者對於傷口的縮口有明確的改善,但癒立安傷口敷料對於傷口的縮口有實質的成效,且可以經過幾週的時間完全降解,達到組織移入的連結體,且在傷口本身的出血部分也可以藉由產品的特性達到止血的成果	
179	2289201114	WWZ004222014	HealiAid collagen wound dressing	癒立安膠原蛋白敷料2cc	衛部醫器製字第 004222號	BMI	EA	15,000	一、促進血小板聚集,填補傷口處後,可防止血凝塊收縮引起的續發性裂。二、具有良好的生物相容性,有助於促進傷口癒合,可應用於各類傷口癒合。三、使用於外科手術上的止血,當結紮止血或傳統止血無效或無法控制時,作為止血的輔助品。 部分全層傷口、慢性血管潰瘍、傷口出血控制與細胞修護、糖尿病潰瘍、燒傷、靜脈性潰瘍、口腔手術、壓力性潰瘍/無副作用	一、有嚴重過敏史之患者或對牛膠原蛋白過敏者不適用。二、使用產品之前請仔細清理/污染之傷口,避免感染。	無副作用	一般健保品項含銀抗菌敷料與癒立安傷口敷料最大差異在於癒立安傷口敷料不僅是當作傷口組織修復最大的基材及所謂的 Scaffold 以及具有止血功能,與一般含銀敷料,只是殺菌且敷料本身沒有辦法讓組織攀爬所以無法快速幫助患者對於傷口的縮口有明確的改善,但癒立安傷口敷料對於傷口的縮口有實質的成效,且可以經過幾週的時間完全降解,達到組織移入的連結體,且在傷口本身的出血部分也可以藉由產品的特性達到止血的成果	
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 ★具高孔隙率及吸液性,符合傷口組織再生原則 ★引導結構重建與組織再生(血管新生),接近正常組織 ★形成凝膠保護膜(柔軟彈性與傷口服貼),且不沾黏表面組織傷口 ★增加患者益處:可吸收不須額外換藥,簡化傷口照護流程 ★提供醫師治療:操作簡便節省準備時間,不須再次手術取出 適用於皮膚淺層或深層的傷口照護	1.不可用於對膠原蛋白有過敏症狀病史之患者(過敏症狀有紅斑、腫脹、蕁麻疹) 2.本產品為單一病人使用,拆封後建議立即使用;包裝不完整時,請勿使用。	可能對膠原蛋白過敏,症狀有紅斑、腫脹、蕁麻疹	以一般健保給付敷料處理,癒傷口能盡速癒合,但無法達成組織再生與重建,部分病患須作第二次照護	
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,安全又無禁忌 ★具高孔隙率及吸液性,符合傷口組織再生原則 ★引導結構重建與組織再生(血管新生),接近正常組織 ★形成凝膠保護膜(柔軟彈性與傷口服貼),且不沾黏表面組織傷口 ★增加患者益處:可吸收不須額外換藥,簡化傷口照護流程 ★提供醫師治療:操作簡便節省準備時間,不須再次手術取出 適用於皮膚淺層或深層的傷口照護	1.不可用於對膠原蛋白有過敏症狀病史之患者(過敏症狀有紅斑、腫脹、蕁麻疹) 2.本產品為單一病人使用,拆封後建議立即使用;包裝不完整時,請勿使用。	可能對膠原蛋白過敏,症狀有紅斑、腫脹、蕁麻疹	以一般健保給付敷料處理,癒傷口能盡速癒合,但無法達成組織再生與重建,部分病患須作第二次照護	
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 ★具高孔隙率及吸液性,符合傷口組織再生原則 ★引導結構重建與組織再生(血管新生),接近正常組織 ★形成凝膠保護膜(柔軟彈性與傷口服貼),且不沾黏表面組織傷口 ★增加患者益處:可吸收不須額外換藥,簡化傷口照護流程 ★提供醫師治療:操作簡便節省準備時間,不須再次手術取出 適用於皮膚淺層或深層的傷口照護	1.不可用於對膠原蛋白有過敏症狀病史之患者(過敏症狀有紅斑、腫脹、蕁麻疹) 2.本產品為單一病人使用,拆封後建議立即使用;包裝不完整時,請勿使用。	可能對膠原蛋白過敏,症狀有紅斑、腫脹、蕁麻疹	以一般健保給付敷料處理,癒傷口能盡速癒合,但無法達成組織再生與重建,部分病患須作第二次照護	
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。	可應用於潰瘍、褥瘡、淺層燒傷或手術傷口等。	1.本產品以放射線滅菌,不需重新滅菌,如發現包裝破損請停止使用。 2.產品保存於35℃以下乾燥環境,不可冷凍或暴露於高溫。	高純度之膠原蛋白,極少數及個別狀況下不排除有過敏反應。	膠原蛋白可降低傷口更換頻率及促進傷口修復,而健保無膠原蛋白敷料品項
184	2289201133	WWZ004686003	Life Fusion Collagen Wound Dressing	"耐敷吉" 膠原蛋白傷口敷料60X60mm	衛部醫器製字第 004686號	LIFE FUSION	EA	6,500	由高純度膠原蛋白組成,有良好的生物可分解特性,減少更換頻率及傷口傷害之敷料。	可應用於潰瘍、褥瘡、淺層燒傷或手術傷口等。	1.本產品以放射線滅菌,不需重新滅菌,如發現包裝破損請停止使用。 2.產品保存於35℃以下乾燥環境,不可冷凍或暴露於高溫。	高純度之膠原蛋白,極少數及個別狀況下不排除有過敏反應。	膠原蛋白可降低傷口更換頻率及促進傷口修復,而健保無膠原蛋白敷料品項

備註：相關金額或資料如有異動,以現場收費等為準。

萬芳醫院自費特材品項表

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 ml(粉)	衛部醫器製字第004212號	HORIEN	EA	15,000	天然之膠原蛋白特性會促進血小板凝聚、活化，可吸收滲出之血/體液，提供立體結構空間促進血塊凝集並加強其凝集強度。可協助傷口癒合、保護傷口表面，防止傷口受到感染。	適用於淺層傷口，保護術後傷口表面，協助傷口癒合；如潰瘍、褥瘡。第一、二級燒燙傷及創傷或手術傷口。若創傷或手術傷口已癒合或常規止血方法無效或效果不彰時，亦可用本產品輔助止血。	凡對自豬萃取的蛋白質過敏者應避免使用。本產品須經醫師使用，勿重複使用，只供單次使用。若外包裝毀損或是產品受損，請勿使用。本產品勿使用在受感染的傷口部位。本產品禁止單獨使用於大量和急速的動脈或靜脈出血。本產品不適用於取代關閉外科傷口的皮膚縫合線。本產品不得使用於血管內，使用於血管內可能產生血栓性栓塞導致生命危險。	無	目前無類似健保給付產品
186	2289201142	WWZ004212002	"Horien" Collagen Matrix-4.5 ml (powder)	"海昌" 膠原蛋白基質-4.5 ml(粉)	衛部醫器製字第004212號	HORIEN	EA	28,670	天然之膠原蛋白特性會促進血小板凝聚、活化，可吸收滲出之血/體液，提供立體結構空間促進血塊凝集並加強其凝集強度。可協助傷口癒合、保護傷口表面，防止傷口受到感染。	適用於淺層傷口，保護術後傷口表面，協助傷口癒合；如潰瘍、褥瘡。第一、二級燒燙傷及創傷或手術傷口。若創傷或手術傷口已癒合或常規止血方法無效或效果不彰時，亦可用本產品輔助止血。	凡對自豬萃取的蛋白質過敏者應避免使用。本產品須經醫師使用，勿重複使用，只供單次使用。若外包裝毀損或是產品受損，請勿使用。本產品勿使用在受感染的傷口部位。本產品禁止單獨使用於大量和急速的動脈或靜脈出血。本產品不適用於取代關閉外科傷口的皮膚縫合線。本產品不得使用於血管內，使用於血管內可能產生血栓性栓塞導致生命危險。	無	目前無類似健保給付產品
187	2291999071	TKZ027257002	"Morchet" Capsular Tension Rings	"目爾覽" 晶體囊張力環-含注射器	衛部醫器輸字第027257號	MORCHER	EA	10,500	1.預載式注射器晶體張力環可方便植入2.推助器所附2.2mm推頭，適合白內障小切口手術降低手術時間,增進成功率.3.全世界極設計有三尺寸,便利各病例採用.4.專利 決藍色設計，目視操作方便	防止人工水晶體移位及後囊萎縮狀況。	1.使用前應根據眼睛結構選擇不同尺寸張力環; 2.需由專業眼科醫師使用; 3.術後保養請遵照醫師囑咐。	無	無
188	2291999072	TKZ027257001	"Morchet" Capsular Tension Rings	"目爾覽" 晶體囊張力環	衛部醫器輸字第027257號	MORCHER	EA	16,000	1.白內障摘除後穩定囊袋2.應助帶受損或缺乏時可用來穩定晶體囊；3.穩定高度近視者的晶體囊;4.可用於囊膜縫合固定的張力環	白內障手術主要用來擴張或穩定晶體囊-囊膜固定	尚未在孕婦或哺乳婦女中對植入物進行臨床研究。考慮在此類患者中植入張力環的眼科醫師/眼科外科醫師應在植入前仔細評估優勢—風險比。	▲小帶受損 ▲皮質清潔過程中造成的損傷 ▲後囊膜撕裂時，人工晶狀體或囊袋可能脫位	無
189	2291999076	TKZ030606001	"Valeant Med" Capsular Tension Ring	"威朗" 晶體囊張力環	衛部醫器輸字第030606號	VALEANT MED	EA	11,700	本產品(ACPs-11)是一件事件式晶體囊張力環，設計用於白內障手術時，植入晶體囊袋中。本產品是以高精度加工和拋光處理(PMMA)(polymethylmethacrylate)材質而製造，並預先裝載於注射針筒以利於植入。本產品直徑為11.0mm。	用於白內障手術，在以下情況： 1.術前或術中應助帶斷裂 (pre- or intraoperative zonular disinsertion) 2.脆弱應助帶(fragile zonules) 3.有囊袋收縮的風險(risk of capsular retraction)，特別是有高度近視的病患	1.請勿重複滅菌 2.應取單次使用 3.一旦從保護用紙盒打開，CTR必須立刻被使用 4.使用前請檢查外部無菌包裝的完整性 5.請勿使用未預裝於注射器內的CTR 6.本產品為易碎品，請小心使用避免其受影響 7.請勿在產品有效期限過後使用本產品	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	本產品搭配記錄、監控、刺激/記錄裝置，用於刺激/記錄生物電訊號，包含肌電圖及神經電訊號	肌肉病變	勿重複滅菌或重複使用	無	無健保給付品項
191	2338791248	SAY030932001	"Covidien" LigaSure Blunt Tip Sealer / Divider Nano-coated	"柯惠" 利嘉修爾鈍頭含塗層閉合器/分割器 LF1837	衛部醫器輸字第030932號	COVIDIEN	EA	32,000	新一代LF1837將減少焦痂組織、加快閉合器清潔和使用上較不沾黏。	本產品為雙極電外科裝置適用於需要閉合或分割血管、組織束及淋巴管的微創或開腹手術。本產品可用於7mm（含）以下的血管（動脈及靜脈）。本產品可用於一般外科手術及專科手術（如：泌尿、血管、胸腔及婦科）。手術可能包括但不限於尼式胃底摺疊手術（Nissen fundoplication）、結腸切除術（colectomy）、膽囊切除術（cholecystectomy）、沾黏剝離手術（adhesiolysis）、子宮切除術（hysterectomy）及卵巢切除術（oophorectomy）等。	1.請勿重複滅菌 2.應取單次使用 3.一旦從保護用紙盒打開，CTR必須立刻被使用 4.使用前請檢查外部無菌包裝的完整性 5.請勿使用未預裝於注射器內的CTR 6.本產品為易碎品，請小心使用避免其受影響 7.請勿在產品有效期限過後使用本產品	無	無
192	2338791249	SAY030932001	"Covidien" LigaSure Blunt Tip Sealer / Divider Nano-coated	"柯惠" 利嘉修爾鈍頭含塗層閉合器/分割器 LF1844	衛部醫器輸字第030932號	COVIDIEN	EA	32,000	新一代LF1844將減少焦痂組織、加快閉合器清潔和使用上較不沾黏。	本產品為雙極電外科裝置適用於需要閉合或分割血管、組織束及淋巴管的微創或開腹手術。本產品可用於7mm（含）以下的血管（動脈及靜脈）。本產品可用於一般外科手術及專科手術（如：泌尿、血管、胸腔及婦科）。手術可能包括但不限於尼式胃底摺疊手術（Nissen fundoplication）、結腸切除術（colectomy）、膽囊切除術（cholecystectomy）、沾黏剝離手術（adhesiolysis）、子宮切除術（hysterectomy）及卵巢切除術（oophorectomy）等。	為單次使用器械。	無	無
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	新一代含塗層利嘉修爾使用上減少焦痂組織、更易清理，提高手術效率。	適用於需要結紮／分割血管、組織束和淋巴管的微創／開放式手術。	使用時請務必詳閱原廠之使用說明書並遵照指示使用。	無	無類似健保給付品項

萬芳醫院自費特材品項表

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
194	2338791251	SAY031704001	"Covidien" Ligasure Exact Dissector, Nano-coated	"柯惠" 利嘉修爾艾賽克含塗層分離器 LF2019	衛部醫器輸字第031704號	COVIDIEN	EA	32,000	本產品是一種雙極電外科器械,與ForceTriad能量平台配合使用,用於血管與淋巴需要結紮和切割的一般外科與婦科腹腔镜手術。本產品藉由RF電燒能量,在本產品的鉗口處對血管組織(血管與淋巴)形成閉合。外科醫生可啟動器械內的刀片以分割組織。詳見仿單。	本產品適用於血管需要結紮和切割的一般腹腔镜手術包括泌尿外科、血管外科、胸腔外科與腹腔內視鏡和婦科。這些手術包括採用腹腔鏡輔助之經陰道式子宮切除術、Nissen胃底包圍術、結腸切除術、粘連鬆離術、卵巢切除手術等。詳見仿單。	本產品適用於直徑不超過7mm(包含7mm)的血管、淋巴管及組織束。詳見仿單。 尚未證明Ligasure系統對結紮術中的輸卵管結紮或輸卵管凝合有效果。切勿在這 些手術中使用Ligasure系統。 本產品為為單次使用器械。本產品只在單次使用的情況下做過評估與試驗。尚未在重新處理或多次使用的情況下評估本產品的功能。將本產品重新處理或多次使用可能影響產品結構與組件,進而影響產品的功能。 本產品只能用於Covidien ForceTriad能量平台。將本產品與Covidien的其它主機或 其它廠商所生產的主機一起使用可能無法獲得所期望的組織效果,並可能導致病人或手術人員受傷或造成器械損壞。	無	1.減少手術中出血 2.減少手術時間 3.減少麻醉時間 4.可閉合7mm以上血管 5.減少病患住院天數
195	2338791254	SAY032674001	"Covidien" LigaSure Impact Curved ,Large Jaw, Open Sealer/Divider, Nano-coated	"柯惠" 利嘉修爾含塗層彎型大鉗口開放式手術閉合器/分割器 LF4418	衛部醫器輸字第032674號	COVIDIEN	EA	31,500	本產品是一種雙極電外科器械,與ForceTriad能量平台配合使用,用於血管與淋巴需要結紮和切割的一般外科與婦科腹腔镜手術。本產品藉由RF電燒能量,在本產品的鉗口處對血管組織(血管與淋巴)形成閉合。外科醫生可啟動器械內的刀片以分割組織。詳見仿單。	本產品適用於血管需要結紮和切割的一般腹腔镜手術包括泌尿外科、血管外科、胸腔外科與腹腔內視鏡和婦科。這些手術包括採用腹腔鏡輔助之經陰道式子宮切除術、Nissen胃底包圍術、結腸切除術、粘連鬆離術、卵巢切除手術等。詳見仿單。	本產品適用於直徑不超過7mm(包含7mm)的血管、淋巴管及組織束。詳見仿單。 尚未證明Ligasure系統對結紮術中的輸卵管結紮或輸卵管凝合有效果。切勿在這 些手術中使用Ligasure系統。 本產品為為單次使用器械。本產品只在單次使用的情況下做過評估與試驗。尚未在重新處理或多次使用的情況下評估本產品的功能。將本產品重新處理或多次使用可能影響產品結構與組件,進而影響產品的功能。 本產品只能用於Covidien ForceTriad能量平台。將本產品與Covidien的其它主機或 其它廠商所生產的主機一起使用可能無法獲得所期望的組織效果,並可能導致病人或手術人員受傷或造成器械損壞。	無	1.減少手術中出血 2.減少手術時間 3.減少麻醉時間 4.可閉合7mm以上血管 5.減少病患住院天數
196	2360003011	TBZ015833001	OHK HemaClear Nonpneumatic Tourniquet (Sterile)-(Extra Large Black & White)	歐其克 非充氣式止血帶(滅菌)-(Extra Large Black & White)	衛部醫器輸字第015833號	OHK	EA	7,493	主要目的是做為提供一快速及有效的方式來將血液從患者四肢排除，並阻止血液再流入。	任何開刀部位於四肢且需止血之手術	1.請勿使用HemaClear於患肢有血液循環不良、水腫、深層靜脈栓塞之病人身上。請參考Wells Score System表以檢視深層靜脈栓塞之可能性。 2.請勿使用HemaClear於患肢已感染或有惡性腫瘤之人。3.請勿在病患四肢上使用HemaClear超過120分鐘。	壓力環下之皮膚會暫時性褪色 (<24小時) 止血帶固定處偶有餘留的疼痛感。最久可至七天(極少)	1.減少驅血不完整的風險，減少病患術中流失的血液，減少術後輸血的可能性 2.手術可行的範圍增加，可使手術的準確率大大提高 3.適合各種體型的人使用 4.提供完全無菌的環境，減少術處傷口感染 5.由於只施予最小的壓力於組織上，可減少或完全消除手術後遺症，如皮膚灼傷感、神經損傷、疼痛等
197	2360003012	TBZ015833002	OHK HemaClear Nonpneumatic Tourniquet (Sterile)-(Large-Blue、Orange、Brown)	歐其克 非充氣式止血帶(滅菌)-(Large-Blue、Orange、Brown)	衛部醫器輸字第015833號	OHK	EA	7,493	主要目的是做為提供一快速及有效的方式來將血液從患者四肢排除，並阻止血液再流入。	任何開刀部位於四肢且需止血之手術	1.請勿使用HemaClear於患肢有血液循環不良、水腫、深層靜脈栓塞之病人身上。請參考Wells Score System表以檢視深層靜脈栓塞之可能性。 2.請勿使用HemaClear於患肢已感染或有惡性腫瘤之人。3.請勿在病患四肢上使用HemaClear超過121分鐘。	壓力環下之皮膚會暫時性褪色 (<25小時) 止血帶固定處偶有餘留的疼痛感。最久可至七天(極少)	1.減少驅血不完整的風險，減少病患術中流失的血液，減少術後輸血的可能性 2.手術可行的範圍增加，可使手術的準確率大大提高 3.適合各種體型的人使用 4.提供完全無菌的環境，減少術處傷口感染 5.由於只施予最小的壓力於組織上，可減少或完全消除手術後遺症，如皮膚灼傷感、神經損傷、疼痛等
198	2360003013	TBZ015833003	OHK HemaClear Nonpneumatic Tourniquet (Sterile)-(Medium-Green、Red、Yellow)	歐其克 非充氣式止血帶(滅菌)-(Medium-Green、Red、Yellow)	衛部醫器輸字第015833號	OHK	EA	6,345	主要目的是做為提供一快速及有效的方式來將血液從患者四肢排除，並阻止血液再流入。	任何開刀部位於四肢且需止血之手術	1.請勿使用HemaClear於患肢有血液循環不良、水腫、深層靜脈栓塞之病人身上。請參考Wells Score System表以檢視深層靜脈栓塞之可能性。 2.請勿使用HemaClear於患肢已感染或有惡性腫瘤之人。3.請勿在病患四肢上使用HemaClear超過122分鐘。	壓力環下之皮膚會暫時性褪色 (<26小時) 止血帶固定處偶有餘留的疼痛感。最久可至七天(極少)	1.減少驅血不完整的風險，減少病患術中流失的血液，減少術後輸血的可能性 2.手術可行的範圍增加，可使手術的準確率大大提高 3.適合各種體型的人使用 4.提供完全無菌的環境，減少術處傷口感染 5.由於只施予最小的壓力於組織上，可減少或完全消除手術後遺症，如皮膚灼傷感、神經損傷、疼痛等
199	2360003014	TBZ015833004	OHK HemaClear Nonpneumatic Tourniquet (Sterile)-(Small Pink)	歐其克 非充氣式止血帶(滅菌)-(Small Pink)	衛部醫器輸字第015833號	OHK	EA	5,130	主要目的是做為提供一快速及有效的方式來將血液從患者四肢排除，並阻止血液再流入。	任何開刀部位於四肢且需止血之手術	1.請勿使用HemaClear於患肢有血液循環不良、水腫、深層靜脈栓塞之病人身上。請參考Wells Score System表以檢視深層靜脈栓塞之可能性。 2.請勿使用HemaClear於患肢已感染或有惡性腫瘤之人。3.請勿在病患四肢上使用HemaClear超過123分鐘。	壓力環下之皮膚會暫時性褪色 (<27小時) 止血帶固定處偶有餘留的疼痛感。最久可至七天(極少)	1.減少驅血不完整的風險，減少病患術中流失的血液，減少術後輸血的可能性 2.手術可行的範圍增加，可使手術的準確率大大提高 3.適合各種體型的人使用 4.提供完全無菌的環境，減少術處傷口感染 5.由於只施予最小的壓力於組織上，可減少或完全消除手術後遺症，如皮膚灼傷感、神經損傷、疼痛等

備註：相關金額或資料如有異動,以現場收費等為準.

萬芳醫院自費特材品項表

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
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)	衛部醫器輸字第 015833號	OHK	EA	5,130	主要目的是做為提供一快速及有效的方式來將血液從患者四肢排除，並阻止血液再流入。	任何開刀部位於四肢且需止血之手術	1.請勿使用HemaClear於患肢有血液循環不良、水腫、深層靜脈栓塞之病人身上。請參考Wells Score System表以檢視深層靜脈栓塞之可能性。 2.請勿使用HemaClear於患肢已感染或有惡性腫瘤之人。 3.請勿在病患四肢上使用HemaClear超過124分鐘。	壓力環下之皮膚會暫時性潮色 (<28小時) 止血帶固定處偶有餘留的疼痛感。最久可至七天(極少)	1.減少軀血不完整的風險，減少病患術中流失的血液，減少術後輸血的可能性 2.手術可施行的範圍增加，可使手術的準確率大大提高 3.適合各種體型的人使用 4.提供完全無菌的環境，減少術後傷口感染 9.由於只能予最小的壓力於組織上，可減少或完全消除手術後癒症，如皮膚灼傷感、神經損傷、疼痛等
201	2360039011	NBZ013853001	"Medtronic" Quick-Set Infusion Set	"美敦力" 圓形輸液套	衛署醫器輸字第 015833號	MEDTRONIC	EA	605	本產品適用於從輸液幫浦進行胰島素皮下注射。	糖尿病患者使用輸液幫浦進行胰島素皮下注射。	• 輸液套中不應存有空氣，請確認輸液套管路已經完全填滿。 • 請經常確認輸液套，以確保軟套管穩定保持於原位。軟套管必須永遠完全插入，才能接受完整的藥物劑量。 • 本產品僅供單次使用，使用後必須棄置。請勿清潔或重複滅菌。 • 請每三天或依據專業醫事人員的指示更換輸液套。 • 如果輸注部位變得刺激或感染時，請在新的輸注部位更換輸液套。 • 除非可在插入之後一至三小時內檢查血糖，請勿在睡前更換輸液套。 • 若是血糖值莫名升高，或是有限度的警告出現，應馬上確認是否有阻塞及/或漏藥，如果發現，請更換輸液套，因軟套管可能已滑脫。測試血糖，以確認問題已經修正。	無	
202	2360039013	NBZ010260001	"Medtronic MiniMed" Medication Reservoir	"美敦力迷你美" 儲藥器	衛署醫器輸字第 010260號	MEDTRONIC	EA	122	本產品適用於從胰島素幫浦胰島素儲存。	本產品適用於貯放包括胰島素在內的皮下注射藥物，Paradigm 系列輸液幫浦及輸液套。 MMT-332A：3.0ml 儲藥器 (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。 填充儲藥器後，應立即使用。 更換儲藥器與輸液套後，請檢查是否有滲漏。	無	
203	2360073151	HHZ030450001	Aspire Mechanical Thrombectomy system	阿斯拜爾機械式血栓清除導管系統	衛部醫器輸字第 030450號	ZIEN	EA	41,250	自動單向抽身塞閥 • 可單向從導管流入抽身 • 防止抽吸物再注入 • 結合性塞閥改善吸氣控制 自動單向抽身塞閥 • 排空氣 • 排吸人物 • 直接連接到 250ml Drainage Bag 符合人體工程學的手柄 • 機械優勢，以控制桿驅動 • 單手操作 • 可以自由控制時間增加、減少、點放 • 具備變回饋	阿斯拜爾MAX 系列導管適用於移除周邊血管系統中新鮮的、柔軟的血栓及血栓；阿斯拜爾RX-LP6 導管適用於移除冠状動脈及周邊血管系統中，新鮮的、柔軟的血栓及血栓。	將本產品包裝完整並密封貯存於陰暗乾燥的地方。切勿將本產品高溫高壓滅菌或暴露於有機溶劑中。使用前務必確認導引導管及導引線直徑及長度之相容性。 請於產品外包裝上所標示之使用期限前使用本產品。使用前務必仔細檢查導管沒有彎曲、扭結或損壞。如產品損壞或有損壞之處請勿使用。 當導管位於人體內時，應於透視影像顯示下操作。將血栓清除幫浦之引引管及引流袋連結。 請用適當尺寸之導引導管(only-bore 套或Y型接頭及引流袋。 切勿在沒有觀察結果端的反應時移動導管。 切勿扭動或旋轉任何快速交換導管超過360度，可能造成導管及導引線彎曲。 切勿扭動或旋轉導管超過360度，如尖端強強旋轉1.5 圈後導管可能扭結。 切勿於遇到阻力時推進或抽出導管，應先由透視影像觀察判斷阻力產生之原因。	■副作用或併發症包含但不限於以下： 血管通路併發症，例如：動靜脈瘤、血管剝離、血腫、出血、假性動脈瘤、急性心肌梗塞。 造影劑、手術當中所使用之藥物或本裝置材料所造成之過敏或其他反應。 心律不整，包含危及生命程度的心室顫動。 需要外科手術或輸血的出血。 腦血管病變/中風或短暫性腦缺血發作。 造成植入支架損壞或移位。 破電氣竈。 氣栓、血栓組織或裝置的血栓。 緊急手術或經皮介入性手術。 溶血。 出血。 感染。 器官或組織缺血性梗塞。 造成左房中血管血流回流變慢或無回流。 疼痛。 心包膜填塞。 腎功能不全或腎功能衰竭。 嚴重的高血壓或低血壓。 血管完全堵塞或血栓。	1. 可以經由微創手術進行快速將血栓移出 2. 降低血栓移除時，再度進入血管內風險 3. 可以同時清除大量血栓
204	2372001002	FSZ018915001	Genzyme Sefrafil Adhesion Barrier (13*15cm, 單片)	"健跡" 防粘黏薄膜 (13*15cm, 單片)	衛署醫器輸字第 018915號	GENZYME	EA	14,175	是一種無菌、生物可吸收、半透明的粘黏阻隔膜。	本產品適用於進行腹腔或骨盆腔手術的病人使用。目的在減少手術後因腹腔壁與下方的臟器 (如卵巢、小腸、膀胱與胃) 之間及子宮與周圍組織 (如輸卵管、卵巢、大腸及膀胱) 之間造成粘黏的發生率並降低其程度與嚴重度。	"健跡" 防粘黏薄膜是無菌產品，請勿再滅菌。不適合於手術後再轉移。"健跡" 防粘黏薄膜不可直接包覆於吻合術接合處或縫線上。在一項檢查後之研究顯示，直接使用 "健跡" 防粘黏薄膜包覆於吻合術接合處或縫線上時，發生與吻合術接合處相關的腹腔不良事件之風險會提高。	無	目前無類似健保給付品
205	2372001003	FSZ005697001	PROTAHERE Absorbable Adhesion Barrier	玻達德可吸收防粘黏凝膠-10ml	衛部醫器輸字第 005697號	科研	EA	18,000	本品為專利CHAP暫交聯技術製造，4%透明質酸凝膠，具有高黏稠性及高延展性的凝膠，可附著於塗抹的組織表面，形成一層抗組織粘黏的屏障，以減少手術後組織的粘黏。於開腹手術及腹腔鏡手術皆可使用本產品。	適用於避免或減少婦產科骨盆腔部位手術後組織粘黏的發生。	本品需貯存於 2-8℃；使用前，請回溫至室溫再使用。	目前臨床上有嚴重不良反應事件發生。	目前臨床上有無健保給付之品項。
206	2372001004	FSZ005697002	PROTAHERE Absorbable Adhesion Barrier	玻達德可吸收防粘黏凝膠-5 ml、6ml	衛部醫器輸字第 005697號	科研	EA	13,650	本品為專利CHAP暫交聯技術製造，4%透明質酸凝膠，具有高黏稠性及高延展性的凝膠，可附著於塗抹的組織表面，形成一層抗組織粘黏的屏障，以減少手術後組織的粘黏。於開腹手術及腹腔鏡手術皆可使用本產品。	適用於避免或減少婦產科骨盆腔部位手術後組織粘黏的發生。	本品需貯存於 2-8℃；使用前，請回溫至室溫再使用。	目前臨床上有嚴重不良反應事件發生。	目前臨床上有無健保給付之品項。
207	2372001007	FSZ005261002	HANBIO BariGel(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	BariGEL 為天然高分子量玻尿酸，不需添加交聯劑即是高分子量，適用於避免或減少術後粘黏，高分子量玻尿酸與組織黏附好操作好塗抹，不需回溫即可使用，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粘黏的發生	1.本產品於折封後建議立即使用2.所有的產品組裝程序皆必需於無菌的狀態下操作3.針筒僅能單次使用	無	無
208	2372001009	FSZ005261004	HANBIO BariGel(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	BariGEL 為天然高分子量玻尿酸，不需添加交聯劑即是高分子量，適用於避免或減少術後粘黏，高分子量玻尿酸與組織黏附好操作好塗抹，不需回溫即可使用，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粘黏的發生	1.本產品於折封後建議立即使用2.所有的產品組裝程序皆必需於無菌的狀態下操作3.針筒僅能單次使用	無	無

備註：相關金額或資料如有異動，以現場收費等為準。

萬芳醫院自費特材品項表

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
209	2372001011	FSZ016580001	"MAST" SurgiWrap Bioresorbable Adhesion Barrier Film-0.02*100*130mm	馬斯特 生物消溶阻黏膜	衛署醫器輸字第016580號	MAST	EA	12,376	本產品用於內視鏡手術中，從腹腔取出切除的組織或碎片	1.隔離不同層組織及防止腸胃組織向內生長，並防止緊靠阻黏膜部分的組織形成重新形成黏連。 2.促成緊靠阻黏膜的組織形成手術的解剖面，有助於手術再次的進行。 3.防止緊靠阻黏膜部分的形成或重新形成黏連，並促成緊靠阻黏膜的組織形成便於進行手術的解剖面，包括下列解剖部位： a.心包、心外膜、胸膈後 b.腹膜、腹腔腔、大腸、盲腸、器官 c.硬腦、脊神經、硬脊膜外、硬脊膜上 d.輸產科(如：女性骨盆、生殖器官、卵巢、子宮、輸卵管等) 4.增強軟組織的薄弱部位，或用於需要附加使用其它增強或搭橋材料才能達成期望的手術效果的疝氣或筋脈修補手術，用於需要臨時傷口支托的場合，這些應用包括但不限於下列手術：除道托垂、結腸和直腸托垂、盆骨底部重建和陰道底部固定。	1.本醫療器材只限由醫師操作使用 2.不要曝露於攝氏40度以上	1.若發生感染可能導致治療失敗 2.由於手術創傷可能使神經血管受到損傷。 3.由於劇烈活動、創傷或載荷過重可能導致本品彎曲、破裂、鬆脫、摩擦或固定位置移動。 4.儘管罕見，但是植入異物可能引起炎症或過敏反應。 5.血腫、縫線拉出。	1.本產品可分解吸收。 2.本產品除可形成物理性隔離層外，更具防止組織沾粘之功能。 3.本產品使用部位及科別較廣。
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016580號	MAST	EA	16,900	本產品用於內視鏡手術中，從腹腔取出切除的組織或碎片	1.隔離不同層組織及防止腸胃組織向內生長，並防止緊靠阻黏膜部分的組織形成重新形成黏連。 2.促成緊靠阻黏膜的組織形成手術的解剖面，有助於手術再次的進行。 3.防止緊靠阻黏膜部分的形成或重新形成黏連，並促成緊靠阻黏膜的組織形成便於進行手術的解剖面，包括下列解剖部位： a.心包、心外膜、胸膈後 b.腹膜、腹腔腔、大腸、盲腸、器官 c.硬腦、脊神經、硬脊膜外、硬脊膜上 d.輸產科(如：女性骨盆、生殖器官、卵巢、子宮、輸卵管等) 4.增強軟組織的薄弱部位，或用於需要附加使用其它增強或搭橋材料才能達成期望的手術效果的疝氣或筋脈修補手術，用於需要臨時傷口支托的場合，這些應用包括但不限於下列手術：除道托垂、結腸和直腸托垂、盆骨底部重建和陰道底部固定。	1.本醫療器材只限由醫師操作使用 2.不要曝露於攝氏40度以上	1.若發生感染可能導致治療失敗 2.由於手術創傷可能使神經血管受到損傷。 3.由於劇烈活動、創傷或載荷過重可能導致本品彎曲、破裂、鬆脫、摩擦或固定位置移動。 4.儘管罕見，但是植入異物可能引起炎症或過敏反應。 5.血腫、縫線拉出。	1.本產品可分解吸收。 2.本產品除可形成物理性隔離層外，更具防止組織沾粘之功能。 3.本產品使用部位及科別較廣。
211	2372001013	FSZ016580002	"MAST" SurgiWrap Bioresorbable Adhesion Barrier Film-0.05*100*130mm	馬斯特 生物消溶阻黏膜	衛署醫器輸字第016580號	MAST	EA	18,197	適用於當需要控制出血及使熱傷害最小之軟組織切割。本器材可被用於一般、整形、兒科、婦科、泌尿科、暴露骨科結構(例如脊柱及關節空間)及其他開放或內視鏡手術中、電外科手術、雷射、鋼製手術刀之輔助物或取代物。索尼西迅彎鉗無緣音波刀器材可被用於凝結直徑小於5mm的獨立的血管。索尼西迅13cm的器材也適用於耳鼻喉科手術。	1.隔離不同層組織及防止腸胃組織向內生長，並防止緊靠阻黏膜部分的組織形成重新形成黏連。 2.促成緊靠阻黏膜的組織形成手術的解剖面，有助於手術再次的進行。 3.防止緊靠阻黏膜部分的形成或重新形成黏連，並促成緊靠阻黏膜的組織形成便於進行手術的解剖面，包括下列解剖部位： a.心包、心外膜、胸膈後 b.腹膜、腹腔腔、大腸、盲腸、器官 c.硬腦、脊神經、硬脊膜外、硬脊膜上 d.輸產科(如：女性骨盆、生殖器官、卵巢、子宮、輸卵管等) 4.增強軟組織的薄弱部位，或用於需要附加使用其它增強或搭橋材料才能達成期望的手術效果的疝氣或筋脈修補手術，用於需要臨時傷口支托的場合，這些應用包括但不限於下列手術：除道托垂、結腸和直腸托垂、盆骨底部重建和陰道底部固定。	1.本醫療器材只限由醫師操作使用 2.不要曝露於攝氏40度以上	1.若發生感染可能導致治療失敗 2.由於手術創傷可能使神經血管受到損傷。 3.由於劇烈活動、創傷或載荷過重可能導致本品彎曲、破裂、鬆脫、摩擦或固定位置移動。 4.儘管罕見，但是植入異物可能引起炎症或過敏反應。 5.血腫、縫線拉出。	1.本產品可分解吸收。 2.本產品除可形成物理性隔離層外，更具防止組織沾粘之功能。 3.本產品使用部位及科別較廣。
212	2372001020	FSZ019410002	Hyalobarrier Gel- Endo	亞諾貝爾生化可吸收膠-內視鏡用	衛署醫器輸字第019410號	ANIKA	EA	16,380	由交聯玻尿酸組成，安全性佳，效果良好。為凝膠狀，操作上更為方便，容易附著於體內之3D組織。經過認證可用於子宮鏡及內視鏡的防沾黏產品。可於未完全止血時使用。	用於避免或減少腹腔、骨盆腔部位手術後組織沾黏的發生。	對玻尿酸過敏者，欲使用部位有感染或污染者請勿使用	無副作用	無健保給付類似品
213	2372001021	FSZ019410001	Hyalobarrier Gel	亞諾貝爾生化可吸收膠	衛署醫器輸字第019410號	ANIKA	EA	16,380	由玻尿酸組成，安全性佳，效果良好。為凝膠狀，操作上更為方便，容易附著於體內之3D組織。經過認證可用於開放式手術的防沾黏產品。可於未完全止血時使用。	亞諾貝爾生化可吸收膠用於避免或減少婦產科骨盆腔部位手術後組織沾黏的發生。	對玻尿酸過敏者，欲使用部位有感染或污染者請勿使用	無	現無健保給付品項
214	2372001031	FFZ023001001	"Baxter" Adept	"百特" 克沾黏溶液	衛署醫器輸字第023001號	BAXTER	EA	15,925	1.Adept為目前唯一通過美國FDA核准使用於婦科內視鏡手術的防沾黏產品，歐盟及台灣皆核准用於腹部手術之後的澆注以減少沾黏 2. Adept為目前唯一能提供腹部盆腔全方位防沾黏的產品 (Broad coverage) 3. 使用方便，只需於術後關閉腹腔前，灌注1 L Adept於腹腔中，不需改變手術流程	ADEPT 適用於成人腹盆腔的婦科腹腔鏡手術。	1.已知或可能對玉米澱粉衍生物、Icodextrin過敏，麥芽糖或異麥芽糖不耐症，或肝臟儲積症患者 2. 疑有盆腔出現明顯感染(如腹膜炎) 3. 腸切除或修補	1.在使用Adept後，患者可能會有關節感，但超過90%使用過的患者都表示症狀在可以接受的範圍之內，且在術後2-3天就會自行吸收緩解。 2.極少數患者在使用Adept後可能發生外陰部腫大，稍有不適感，但在術後2-3天就會自行吸收緩解。	防沾黏產品皆為自費品項，故無健保品項可對照
215	2372001061	FSZ001142001	MateRegen Gel	宮安康宮腔用可吸收防沾黏凝膠	衛署醫器輸字第001142號	BIOREGEN	EA	16,999	本產品用於子宮腔手術部位專用防沾黏凝膠	本產品用於子宮腔和其他子宮腔手術後，預防或減少子宮腔手術後沾黏形成，以利傷口自然癒合之過程。	在使用本產品治療後的第一個完整月經週期內應避免懷孕。在極少數情況下，可能會有潛在的不良反應，如感染、異物反應和過敏反應等。	在已完成的臨床研究中沒有與本產品相關的不良事件報告。然而，就像任何外科植入的生物材料一樣，在極少數情況下，可能會有潛在的不良反應，如感染、異物反應和過敏反應等。	與傳統(懸吊帶)健保手術相比，經腹部薦骨除道固定術的持久性最好，可減少手術後同房疼痛的問題，有無保留子宮皆可使用。

萬芳醫院自費特材品項表

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" Sonication Curved Jaw Ultrasonic Dissection System	"柯惠" 索尼西迅彎鉗無線超音波刀系統-彎鉗無線超音波刀	衛部醫器輸字第032548號	COVIDIEN	SET	34,500	1."柯惠" 索尼西迅彎鉗無線超音波刀系統為世界第一支無線鉗設計，無線超音波刀可增進手術效率，降低開刀房風險。 2.臨床醫師可單手使用雙模式能量單控制超音波能量強度。最小功率模式以增強止血效果；最大功率模式可用於快速切割。	用於當需要控制出血及使熱傷害最小時之軟組織切割。本器材可被用為一般、整形、兒科、婦科、泌尿科、暴露骨科結構(例如脊柱及關節空間)及其他開放或內視鏡手術中、電外科手術、雷射、鋼製手術刀之輔助物或取代物。索尼西迅彎鉗無線超音波刀器材可被用於凝結直徑小於5mm的獨立的血管。索尼西迅13cm的器材也適用於耳鼻喉科手術。	超音波刀無法被適當清潔及滅菌而安全地重複使用，因此僅可單次使用。	無	無類似品
217	2372002033	TKY025996001	"OLYMPUS" Surgical Tissue Management System	"奧林柏斯" 外科手術系統組-雙極雷聲刀(手槍式及同軸握把) SB-0535PC,TB-0510IC	衛部醫器輸字第025996號	OLYMPUS	SET	25,000	適用於當需要控制出血及使熱傷害最小時之軟組織切割。本器材可被用為一般、整形、兒科、婦科、泌尿科、暴露骨科結構(例如脊柱及關節空間)及其他開放或內視鏡手術中、電外科手術、雷射、鋼製手術刀之輔助物或取代物。索尼西迅彎鉗無線超音波刀器材可被用於凝結直徑小於5mm的獨立的血管。索尼西迅13cm的器材也適用於耳鼻喉科手術。	開放式手術	在心臟鄰近區域內使用時應特別注意。通過心臟的電流或火花放電時整流器所產生的低頻率電流皆可能會引發心室纖維性顫動	無	無
218	2372002034	TKY030220001	"OLYMPUS" THUNDERBEAT Ultrasound electrosurgical instruments for open surgery	"奧林柏斯" 開放性手術用前驅驅動握把音波電刀	衛部醫器輸字第030220號	OLYMPUS	PC	26,000	適用於當需要控制出血及使熱傷害最小時之軟組織切割。本器材可被用為一般、整形、兒科、婦科、泌尿科、暴露骨科結構(例如脊柱及關節空間)及其他開放或內視鏡手術中、電外科手術、雷射、鋼製手術刀之輔助物或取代物。索尼西迅彎鉗無線超音波刀器材可被用於凝結直徑小於5mm的獨立的血管。索尼西迅13cm的器材也適用於耳鼻喉科手術。	適用於開放性外科手術、腹腔鏡手術、婦科手術及內視鏡手術	在心臟鄰近區域內使用時應特別注意。通過心臟的電流或火花放電時整流器所產生的低頻率電流皆可能會引發心室纖維性顫動	無	無
219	2372002051	TKY007518001	"Maxima" Cordless Ultrasonic Dissector	"久力" 無線超音波刀	衛部醫器製字第007518號	MAXIMA	EA	31,250	本產品適用於在需要控制出血及將熱傷害減輕到最低的情況下，將軟組織切開	如果有發高燒，傷口出現紅腫熱痛、有滲出液或出血現象，持續嘔吐、腹脹、大量腹瀉、劇烈腹痛、黃疸、呼吸困難、等情形時，請立即回醫院診治。	本產品不適用於切割骨骼。不適用以避孕為目的之輸卵管結紮。	無	目前無健保相同品項，故無法比較
220	2372054151	FSZ030301001	"Dynamesh" Mesh implants for female urinary incontinence	"黛娜美" 女性尿失禁手術用網片	衛部醫器輸字第030301號	FEG	EA	20,000	本產品為網狀植入性網片用於增強結締組織結構和韌帶。植入性網片本身無任何藥理學作用，無毒性。本產品由不能被吸收、非降解的聚縮二氧乙烷單絲纖維編織而成。植入性網片編織結構和網片尺寸能應用於不同的應用領域。本產品材質為PVDF(Polyvinylidene Fluoride)與目前所有網片材質PP(Poly Polyene)不同，具有生物相容性最高發炎反應只有PP的一半，孔隙率最大，材質變異性小、穩定性較高，在高腹壓下不變形。	本產品用於增強結締組織結構和韌帶。治療女性因尿道過度鬆弛和/或因有括約肌機能不全造成的壓力性尿失禁。	1. 本產品為拋棄式產品，所以不得重複使用。重複使用的話可能會導致功能性喪失。2. 本產品需要由專業醫師或是有經驗的醫事人員使用。 3. 本產品不可以用於已經感知的傷口，可能會造成傷口再次復發。4. 由於植入性網片治療女性尿失禁手術必須知道如下風險：膨脹、感染、疼痛、出血、性障礙、膿瘍穿孔、排尿困難和網片脫落。一般來說植入網片可能會引發下列的併發症：血腫、血腫、膿瘍的形成、發炎反應、感染或泌尿道。 5. 執行手術時，必須要在無菌的環境下進行手術。 6. 請不要使用受損的網片，並且請避免網片和衣服物品接觸。 7. 本產品在下列情況下不可以使用：■超過保存期限 ■包裝受損 ■包裝未完整 本產品是用雙層的無菌袋包裝。內袋只可以在使用前拆開，建議使用無菌或是無粉末的手套或乾淨的儀器拿取網片。 8. 尿道下網帶的過度校正可能引起尿道膨脹尿尿時疼痛和網帶過緊引起的尿瀰留。 9. 前後請提醒患者避免劇烈運動(例如舉重物、慢跑、騎馬或是性生活)。 10. 皮下植入13週之動物試驗顯示對組織結構的炎症反應很輕微。	本產品的材質尚未在文獻中有發現任何可能會產生副作用。假如原本就存在的傷口可能會在術後有暫時性的局部刺激。	健保品項 "波士頓科技" 歐碧翠系統之材質支撐力較差。一般PP網片材質支撐力前會變形。 "黛娜美" 女性尿失禁手術用網片穩定度好、支撐力強。PVDF材質7年不變形9年不變化。
221	2372054181	FSZ027976001	"NeoMedic" CONTASURE NEEDLELESS	"尼奧麥迪克" 妮都雷斯無針式網片	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，且無氣腫部傷口。	本產品用於女性因尿道過動症候群 (urethra hypermobility) 和/或內因性括約肌功能不足 (intrinsic sphincter deficiency)而導致的應力性尿失禁 (SUI)。	本產品為減菌產品，使用前必須確認產品無菌。產品拆裝前須檢查包裝是否有毀損，若發現包裝已有毀損，請勿使用。	假使病患因任何組成要件而罹患併發症，需立即移除此裝置。	無類似品項
222	2376038413	CGZ036316001	"Boston" Cryoablation balloon catheter and accessories- POLARSHEATH Steerable Sheath	"波士頓" 冷凍消融導管及附件	衛部醫器輸字第036316號	BOSTON	EA	28,860	一次性使用的可操縱經皮導引鞘囊套，通過 POLARSHEATH 進入心腔可以提診斷和治療導管的可操作性	適用於治療藥物難治型陣發性心房顫動(PAF)的患者	本產品僅能與PolarX Fx 搭配使用	可能不良事件如下:心律不整、心跳停止、心臟創傷等	無
223	2376038415	CGZ036960001	"Boston" FARADRIVE Steerable Sheath	"波士頓" 法拉星脈衝消融鞘	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腔室	本產品可用於將經皮導管帶入血管與心臟腔室，包括心房中隔進入左側心臟	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	潛在不良反應包括疼痛不適、心跳停止、死亡、低血壓等	無
224	2376999021	WDZ030732001	"Merit" Safeguard Compression Device	"美瑞特" 傷數佳加壓止血器	衛部醫器輸字第030732號	MERIT	EA	1,200	本產品是減菌且一次性使用的醫療器材。本產品包含聚氧肼透明視窗和充氣囊袋可供觀察穿刺部位，且含聚氧肼之透明彈性填充管及對壓力敏感的自黏式黏貼背層。 填充管末端的閥門可與標準會編組頭和專門的注射器連接，利用空氣使中央充氣囊袋充氣/放氣以提供壓力於經機械動脈穿刺部位。	本產品適用於經機械動脈手術後輔助機械動脈止血。	須確認無出血情形	無	改善病人止血舒適度

備註：相關金額或資料如有異動，以現場收費等為準。

萬芳醫院自費特材品項表

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
225	2382897150	WDZ011522001	"Z-Medica" QUIKCLOT DRESSING 183 1.5*1.5 英吋	"潔美" 快可敷片 183 1.5*1.5英吋	衛署醫器輸壹字第 011522號	Z-MEDICA	EA	3,500	"快可" 止血敷片上貼附有高嶺土(為無礦物成份)唯一兼具有安全與有效的快速身體內與身具有的凝血連鎖反應機制達到止血目的。 本產品使用時不會有灼熱感,也沒有動物或人類蛋白質成份。 直壓式理想的止血帶於出血點上並給予一個向下的壓力來達到壓迫效果。	傷口出血	同時血小板與凝血功能不全效果較差	無	1.使用後於幾分鐘內迅速產生促凝作用 2.搭配使用傳統壓迫止血法 3.止血更為快速 3.正在服用抗凝血藥物病人,不會影響止血效果 4.提升病人舒適感 5.使用方便打開即可使用,操作者無須額外的特殊訓練 6.須要壓迫的時間短,大幅減少手部疲勞與護理人員工作負擔
226	2382897151	WDZ011522001	"Z-Medica" QUIKCLOT DRESSING 458 2*2英吋	"潔美" 快可敷片 458 2*2 英吋	衛署醫器輸壹字第 011522號	Z-MEDICA	EA	1,350	"快可" 止血敷片上貼附有高嶺土(為無礦物成份)唯一兼具有安全與有效的快速身體內與身具有的凝血連鎖反應機制達到止血目的。 本產品使用時不會有灼熱感,也沒有動物或人類蛋白質成份。 直壓式理想的止血帶於出血點上並給予一個向下的壓力來達到壓迫效果。	傷口出血	同時血小板與凝血功能不全效果較差	無	1.使用後於幾分鐘內迅速產生促凝作用 2.搭配使用傳統壓迫止血法 3.止血更為快速 3.正在服用抗凝血藥物病人,不會影響止血效果 5.使用方便打開即可使用,操作者無須額外的特殊訓練 6.須要壓迫的時間短,大幅減少手部疲勞與護理人員工作負擔
227	2382897152	WDZ011522001	"Z-Medica" QUIKCLOT DRESSING 459 4*4吋	"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	產品中的高嶺土成分在傷口血液接觸時,會立即活化人體血液的XIII因子,幫助止血,加快人體凝血作用能加速人體凝血功能,協助降低失血及輸血量。 高嶺土成分在與血液接觸,	用來控制外傷出血,用於嚴重出血的傷口,如手術傷口、創傷性損傷的臨時治療,也可吸收傷口分泌物或控制體液流失,避免傷口摩擦、乾燥等。	無法被人體吸收,務必在傷口閉合前自傷口上移除,避免接觸眼睛,禁止重新消毒使用。不可取代控制止血的精密外科技術、無菌手術、與結紮線或其他傳統手術的適當應用。產品在傷口內的留置時間不可超過24小時。	對高嶺土成分過敏者禁用。	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嶺土成分與甘油油成分結合而形成幫助止血,加快凝血作用的一種止血敷片。 高嶺土成分在與血液接觸,立即活化XIII因子啟動凝血過程。 這種反應導致XIII因子的改造,活化形成XIIIa,並啟動後續的凝血機制。	外科手術創傷敷料,用來控制外傷出血,它也可用於嚴重出血的傷口,如手術傷口、創傷性損傷的臨時治療等。	同時血小板與凝血功能不全效果較差	對高嶺土成分過敏者禁用	高嶺土可加快活化人體凝血XIII因子 比起傳統紗布可減少75%的加壓止血時間 /無相同成份之健保品項
229	2382897154	WDZ011522001	"Z-Medica" QUIKCLOT DRESSING 636 4*4吋	"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況的出血,包括正在使用抗凝血藥物的病患。	用於出血的傷口、外傷或體內或手術切口,亦可應用於體內器官或組織的控制出血和吸收液體。	(1) 本產品應被使用於實際出血處,置於實際出血附近無止血作用。(2)如果仍持續出血,應增加使用其他產品於傷口處。	無	無
230	2382897171	TTZ028804001	"Baxter" Ostene Bone Hemostasis Material	"百特" 歐速停水溶性骨用止血材-3.5g	衛部醫器輸字第 028804號	BAXTER	EA	10,290	本產品是一種水溶性手術用植入物,可提供物理性屏障之功能,以控制骨表面之出血。本產品是水溶性環氧烷共聚物混合的無菌產品。	本產品為水溶性植入物,以控制骨表面的出血。須以無菌技術將本產品加熱至所需的硬度。	1.本產品以無菌提供,僅供單次使用,切勿再次滅菌。丟棄任何已拆封未使用或包裝已破損的產品。切勿使用已喪失無菌狀態的器材。因有污染之風險,若滅菌範圍已遭到破壞,則不得重複使用該器材。 2.本產品不應置於過熱的環境。請存放於0度至32度(32F至90F)的環境中,並避免直接受熱(包括陽光)。	目前無已知副作用	止血棉 (歸類於手術耗材) 止血時間長易影響手術品質,且移除後有再出血的疑慮。
231	2382897173	TTZ028804003	"Baxter" Ostene Bone Hemostasis Material	"百特" 歐速停水溶性骨用止血材-1g	衛部醫器輸字第 028804號	BAXTER	EA	4,286	本產品是一種水溶性手術用植入物,可提供物理性屏障之功能,以控制骨表面之出血。本產品是水溶性環氧烷共聚物混合的無菌產品。	本產品為水溶性植入物,以控制骨表面的出血。須以無菌技術將本產品加熱至所需的硬度。	1.本產品以無菌提供,僅供單次使用,切勿再次滅菌。丟棄任何已拆封未使用或包裝已破損的產品。切勿使用已喪失無菌狀態的器材。因有污染之風險,若滅菌範圍已遭到破壞,則不得重複使用該器材。 2.本產品不應置於過熱的環境。請存放於0度至32度(32F至90F)的環境中,並避免直接受熱(包括陽光)。	目前無已知副作用	止血棉 (歸類於手術耗材) 止血時間長易影響手術品質,且移除後有再出血的疑慮。
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	安通康快速動脈止血器附有安通康止血敷墊。	用於出血的傷口、外傷或體內或手術切口,亦可應用於體內器官或組織的控制出血和吸收液體。	(1) 本產品應被使用於實際出血處,置於實際出血附近無止血作用。(2)如果仍持續出血,應增加使用其他產品於傷口處。	無	無
233	2382897226	WDZ032511001	"TRICOL" Hemcon Patch PRO	"創科" 漢爾康止血貼布 1.5X1.5英吋	衛部醫器輸字第 032511號	TRICOL	EA	1,485	止血器可對穿刺傷口進行加壓止血,同時安通康止血敷墊可協助控制出血並吸收傷口滲液,因而提高止血效果。	本產品是人體外用敷,緊急狀況下可暫時控制止血產品,本產品亦可用於洗腎、經皮針穿刺後或經皮導管下之傷口止血。	1. 勿以本產品覆蓋在眼睛部位。 2. 內含甲殼類動物(如蝦)萃取之幾丁聚醣,對該成份過敏者不宜使用。 3. 請在48小時內以生理食鹽水或清水沖洗移除止血貼布,並從止血貼布的邊角緩慢地將其移除。	潛在的手術併發症包括但不限於形成血腫,復發性出血,假性動脈瘤,血管血栓形成,將出血引入血管空間,感染和傷口裂開。請採用適當醫療措施妥善處理以上問題。	無健保品,與現行單純徒手加壓方式相比,能有效縮短凝血時間,降低人力負擔。
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	●來源為植物性澱粉,不含任何動物或人體成份●通常可在2天內吸收(其它產品約3-8週)●即時性使用、不用預先調配或混合凝膠●可搭配40μm直徑自體血液回收機使用●常溫保存不用冷凍(60度至零下40度範圍內)	當微血管、靜脈或小動脈出血時,可以使用Arista™AH作為輔助性止血方法。本品為純植物性的可吸收止血粉未能加速凝血過程,進而使血液內快速和有效地進行凝血反應。	包裝檢驗:本產品為無菌產品,不得重新滅菌,任何未使用而己開封的產品,應予以棄置。其它使用細節請參照仿單說明	對於神經及眼科手術的安全性及有效性尚未確立。在骨孔、骨性邊緣部位、脊髓/視神經與視交叉等部位附近,使用止血劑的案例中,曾通報有麻痺(paralysis)和神經損害(nerve damage)。大多數通報案例與椎板切除術(laminectomy)有關。	健保無同類型止血產品

萬芳醫院自費特材品項表

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
235	2382897232	TTZ030696002	"Bard" Arista AH Absorbable Hemostatic Particles	"巴德" 亞瑞絲達可吸收止血顆粒-3g	衛部醫器輸字第030696號	BARD	EA	21,000	●來源為植物性聚粉，不含任何動物或人體成份●通常可在2天內吸收(其它產品的3-8週)●即時性使用，不用預先調配或混合凝膠●可搭配40 μm直徑自體血液回收機使用●常溫保存不用冷凍(60度至零下40度範圍內)	當微血管、靜脈或小動脈出血時，可以使用Arista™AH作為輔助性止血方法。本品為純植物性的可吸收止血粉末能加速凝血過程，進而有效地進行凝血反應。	包裝檢驗：本產品為無菌產品，不得重新滅菌，任何未使用而已開封的產品，應予以棄置。其它使用細節請參照仿單說明	對於神經及眼科手術的安全性及有效性尚未確立。在骨孔、骨性邊緣部位、脊髓／視神經與視交叉等部位附近，使用止血劑的案例中，曾通報有麻痺（paralysis）和神經損害（nerve damage）。大多數通報案例與椎板切除術（laminectomy）有關。	健保無同類型止血產品
236	2382897233	TTZ030696003	"Bard" Arista AH Absorbable Hemostatic Particles 5g	"巴德" 亞瑞絲達可吸收止血顆粒-5g	衛部醫器輸字第030696號	BARD	EA	35,000	●來源為植物性聚粉，不含任何動物或人體成份●通常可在2天內吸收(其它產品的3-8週)●即時性使用，不用預先調配或混合凝膠●可搭配40 μm直徑自體血液回收機使用●常溫保存不用冷凍(60度至零下40度範圍內)	當微血管、靜脈或小動脈出血時，可以使用Arista™AH作為輔助性止血方法。本品為純植物性的可吸收止血粉末能加速凝血過程，進而有效地進行凝血反應。	包裝檢驗：本產品為無菌產品，不得重新滅菌，任何未使用而已開封的產品，應予以棄置。其它使用細節請參照仿單說明	對於神經及眼科手術的安全性及有效性尚未確立。在骨孔、骨性邊緣部位、脊髓／視神經與視交叉等部位附近，使用止血劑的案例中，曾通報有麻痺（paralysis）和神經損害（nerve damage）。大多數通報案例與椎板切除術（laminectomy）有關。	健保無同類型止血產品
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	衛部醫器輸字第030696號	BARD	EA	3,000	塗佈器可對手術部位創面及傷口(出血點)進行噴灑，可依臨床需要適度修剪長度	本產品為搭配"巴德"亞瑞絲達可吸收止血顆粒輔助止血之延長管，可搭配內視鏡或機器手術器械手術專門使用。	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)	衛部醫器製字第007061號	CORELEADER	EA	6,300	康力得幾丁聚醣傷口敷料由天然幾丁聚醣（Chitosan）所製成之幾丁聚醣敷料，其表面帶有正電離子（聚氨基葡萄糖：-NH3 ⁺ ）的獨特性質，可在5至8分鐘內，使動脈血管穿刺傷口止血，並可以不受抗凝血劑之影響，吸引紅血球以及血小板的負離子，促使他們快速聚集在出血口處，迅速形成血栓，以達到止血效果。幾丁聚醣目前已被證實對於細菌及其菌類都有部分抑制效果，而他們的抑菌方式是利用帶有正電荷的幾丁聚醣干擾細胞表面的負電質，改變細胞壁的通透性，造成菌內物質流出導致死亡。	用於吸收傷口血液與分泌物，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、手術流血傷口。	僅限單次使用。	目前無臨床或研究顯示其副作用。	健保品項僅由傳統止血方式、利用棉紗(紗布或棉花)加壓止血。
239	2382897252	WDZ007061003	"Coreleader" HEMO-Bandage X-ray detectable(Sterile)	"康力得"急救填塞繃帶-含X光線(滅菌)-(10X40cm)	衛部醫器製字第007061號	CORELEADER	EA	9,500	康力得幾丁聚醣傷口敷料由天然幾丁聚醣（Chitosan）所製成之幾丁聚醣敷料，其表面帶有正電離子（聚氨基葡萄糖：-NH3 ⁺ ）的獨特性質，可在5至8分鐘內，使動脈血管穿刺傷口止血，並可以不受抗凝血劑之影響，吸引紅血球以及血小板的負離子，促使他們快速聚集在出血口處，迅速形成血栓，以達到止血效果。幾丁聚醣目前已被證實對於細菌及其菌類都有部分抑制效果，而他們的抑菌方式是利用帶有正電荷的幾丁聚醣干擾細胞表面的負電質，改變細胞壁的通透性，造成菌內物質流出導致死亡。	用於吸收傷口血液與分泌物，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、手術流血傷口。	僅限單次使用。	目前無臨床或研究顯示其副作用。	健保品項僅由傳統止血方式、利用棉紗(紗布或棉花)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)(7.5X400cm)(15X200cm)	衛部醫器製字第007061號	CORELEADER	EA	20,000	康力得幾丁聚醣傷口敷料由天然幾丁聚醣（Chitosan）所製成之幾丁聚醣敷料，其表面帶有正電離子（聚氨基葡萄糖：-NH3 ⁺ ）的獨特性質，可在5至8分鐘內，使動脈血管穿刺傷口止血，並可以不受抗凝血劑之影響，吸引紅血球以及血小板的負離子，促使他們快速聚集在出血口處，迅速形成血栓，以達到止血效果。幾丁聚醣目前已被證實對於細菌及其菌類都有部分抑制效果，而他們的抑菌方式是利用帶有正電荷的幾丁聚醣干擾細胞表面的負電質，改變細胞壁的通透性，造成菌內物質流出導致死亡。	用於吸收傷口血液與分泌物，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、手術流血傷口。	僅限單次使用。	目前無臨床或研究顯示其副作用。	健保品項僅由傳統止血方式、利用棉紗(紗布或棉花)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	BOT	35,000	生物活性玻璃，可釋放離子促進骨新生，骨親合性佳，無免疫反應，癒合完整	填補因手術、創傷、感染及腫瘤移除造成之骨空隙或缺損	僅供單次使用，使用時應保持在無菌環境下植入患者體內	當併發症產生時，可能需再次手術或取出植入物	不同組成，可階段式降解，與骨新生速度完美契合
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	衛部醫器製字第006926號	XELITEMED	BOT	54,125	生物活性玻璃，可釋放離子促進骨新生，骨親合性佳，無免疫反應，癒合完整	填補因手術、創傷、感染及腫瘤移除造成之骨空隙或缺損	僅供單次使用，使用時應保持在無菌環境下植入患者體內	當併發症產生時，可能需再次手術或取出植入物	不同組成，可階段式降解，與骨新生速度完美契合
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	衛部醫器製字第006926號	XELITEMED	BOT	82,080	生物活性玻璃，可釋放離子促進骨新生，骨親合性佳，無免疫反應，癒合完整	填補因手術、創傷、感染及腫瘤移除造成之骨空隙或缺損	僅供單次使用，使用時應保持在無菌環境下植入患者體內	當併發症產生時，可能需再次手術或取出植入物	不同組成，可階段式降解，與骨新生速度完美契合
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感	針對出血的傷口止血	放入體內止血後，要移出體外。	無	此類無健保給付

備註：相關金額或資料如有異動,以現場收費等為準.

萬芳醫院自費特材品項表

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" 奧斯福單側人工膝關節系統-活動式襯墊組件	衛署醫器輸字第029939號	BIOMET	SET	70,000	可活動式墊片(Mobile Bearing)可減低磨損，改善術後滿意度，並延長單側人工膝關節使用年限。	單側人工膝關節置換用於符合適應症之病人(如單腔室關節炎或缺血性骨壞死)，可有效改善症狀，增加關節活動度及減少疼痛；此項可活動式墊片(Mobile Bearing)可有效降低磨損，改善術後滿意度，並延長使用年限。	此項設計僅適用於內側股骨髁骨關節面置換。術前有關關節韌帶損傷、關節僵硬或感染等狀況不適用於此項手術。術後建議醫師指示後儘速定期回診。	極少數病人會有術後感染，植入物鬆脫等併發症。	健保產品為固定式墊片；可活動式墊片(Mobile Bearing)可有效降低磨損，改善術後滿意度，並延長使用年限。
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)	衛署醫器輸字第028342號	DEPUY	EA	30,000	由中空套管多軸螺絲及桿組成，為透過皮膚使用。目前材質為鈦合金，符合ASTM-F136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，雙曲，離椎，假性關節及過去融合失敗之骨骼成熟患者。	植入物禁止重複消毒使用。正確處理並放置植入物。治療後應評估考量植入物的拆除。允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-皮質中空開孔固定螺釘(可配合微創手術使用)	衛署醫器輸字第028342號	DEPUY	EA	45,500	此螺釘可搭配Viper系統使用，可經皮膚直接微創植入螺釘，減少傷口大小及肌肉破壞。另此側孔螺釘可搭配骨水泥使用。	退化性椎間盤疾病，脊椎前移，脊椎外傷骨折或脫臼，脊椎狹窄，彎曲，離椎，假性關節及過去融合失敗之骨骼成熟患者	只有曾接受椎弓根螺釘脊椎系統植入術特殊訓練且經驗成熟之脊椎外科醫生，才能執行椎弓根螺釘脊椎系統植入術。DepuySpine脊椎系統組件，不應與其他製造商生產的組件混合使用。	植入物彎曲或斷裂，植入物鬆脫，金屬敏感或對藥物產生過敏反應，早期或後期感染，未融合或延遲融合，因為應力遮蔽降低骨質密度，因為裝置存在產生疼痛不適或異物感	微創使用，降低手術失血與肌肉破壞，並且開孔可搭配骨水泥使用，增加固定效果，適用於骨鬆或離椎患者
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,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
249	2388800179	FBZ007815010	"Synthes" Tomofix Tibia plate	"信迪思" 上端脛骨鎖定骨板	衛署醫器輸字第007815號	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	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
250	2388800181	FBZ007815005	"Synthes" LC-LCP 4.5/5.0	"信迪思" 鎖定加壓骨板 4.5/5.0mm	衛署醫器輸字第007815號	SYNTHES	SET	51,600	鎖定加壓骨板	大骨骨折	建議在患者接受MR 掃描時，仔細監控其對溫度及／或疼痛的感知	植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定角度負荷 癒合遲緩肇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	鎖定加壓骨板	大骨骨折	建議在患者接受MR 掃描時，仔細監控其對溫度及／或疼痛的感知	植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定角度負荷 癒合遲緩肇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	股骨幹骨折 股骨下端關節內外骨折	建議在患者接受MR 掃描時，仔細監控其對溫度及／或疼痛的感知	植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定角度負荷 癒合遲緩肇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	鎖定加壓骨板	關節骨幹	建議在患者接受MR 掃描時，仔細監控其對溫度及／或疼痛的感知	植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定角度負荷 癒合遲緩肇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	鎖定加壓骨板	腳踝部位預先造型鎖定	建議在患者接受MR 掃描時，仔細監控其對溫度及／或疼痛的感知	植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定角度負荷 癒合遲緩肇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	衛署醫器輸字第007815號	SYNTHES	EA	67,600	鈦合金材質,互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定骨折	近端肱骨骨折	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
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	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
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	遠端橈骨骨折	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
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橈骨骨板 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	正確選擇植入物,正確的操作流程,避免造成感染	依病人情況可能造成感染,鬆脫	多角度鎖定釘可依照不同骨折型態改變鎖定角度,釘子可變角度15度
259	2388802006	FBZ032822001	"Zimmer" PERSONA The Personalized Knee System All-Poly Patella-Vivaci-E Highly Crosslinked Patella	"捷邁" 博邁耐人工膝關節系統髌骨組件-含維生素E高度交聯髌骨組件	衛署醫器輸字第032822號	ZIMMER	EA	56,000	此髌骨組件為E1注入抗氧化劑(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，類風濕性關節炎；其他治療或裝置失敗的重建手術。	組件定位不良有重建手術的可能性。	喪失固定，外傷，排列不良，骨吸收或過度活動，可能造成植入物鬆脫，移位或斷裂；可能發生早期或晚期手術後感染或過敏反應。	此髌骨組件為E1注入抗氧化劑(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。
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	衛署醫器輸字第007513號	ZIMMER	EA	56,250	能減少墊片磨耗，降低相關併發症，進而提高人工膝關節壽命。	非發炎性退化性關節炎，包括骨關節炎和缺血性壞死，類風濕性關節炎；其他治療或裝置失敗的重建手術。	組件定位不良有重建手術的可能性。	喪失固定，外傷，排列不良，骨吸收或過度活動，可能造成植入物鬆脫，移位或斷裂；可能發生早期或晚期手術後感染或過敏反應。	能減少墊片磨耗，降低相關併發症，進而提高人工膝關節壽命。

備註：相關金額或資料如有異動,以現場收費等為準。

萬芳醫院自費特材品項表

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—互鎖骨板(近端脛骨)	衛署醫器輸字第009500號	ZIMMER	EA	57,600	助於患者提早自主活動，提升術後生活品質。	近端脛骨骨折	應遵照醫師醫囑使用，避免在骨折未癒合前，在沒有任何輔助下讓裝置接受最高承載應注意事項及術後需要遵照專科醫師指示照護和復健	1:傷口感染-任何手術都可能發生感染，當嚴重時可先採取牽引[術]，待治療後在採取骨內固定術治療 2:骨折延遲癒合與骨不癒合 3:應病患個體差異導致金屬過敏發炎	1.依照骨架人體工學量身訂做，減少角度調整時間，降低傷口感染機率。 2.骨板近關節面較薄，降低軟組織刺激與傷害，骨折穩定效果佳。 3.骨板與骨頭之間採間接接觸設計，避免阻礙血液供應，加快骨折癒合速度。 4.使用22-13.5 Stainless steel材質，高硬度，經特殊強化處理，提升骨板韌性，骨板較不易斷裂。 5.可以提早自主活動，縮短住院天數，增進生活品質 人體工學形狀，材質優於傳統健保給付材質。
262	2388802033	FBZ009500004	"Zimmer" Periarticular Locking Plating System—Locking Plate (Distal Tibia)	"西美" 骨板系統—互鎖骨板(遠端脛骨)	衛署醫器輸字第009500號	ZIMMER	EA	57,600	助於患者提早自主活動，提升術後生活品質。	遠端脛骨骨折	應遵照醫師醫囑使用，避免在骨折未癒合前，在沒有任何輔助下讓裝置接受最高承載應注意事項及術後需要遵照專科醫師指示照護和復健	1:傷口感染-任何手術都可能發生感染，當嚴重時可先採取牽引[術]，待治療後在採取骨內固定術治療 2:骨折延遲癒合與骨不癒合 3:應病患個體差異導致金屬過敏發炎	1.依照骨架人體工學量身訂做，減少角度調整時間，降低傷口感染機率。 2.骨板近關節面較薄，降低軟組織刺激與傷害，骨折穩定效果佳。 3.骨板與骨頭之間採間接接觸設計，避免阻礙血液供應，加快骨折癒合速度。 4.使用22-13.5 Stainless steel材質，高硬度，經特殊強化處理，提升骨板韌性，骨板較不易斷裂。 5.可以提早自主活動，縮短住院天數，增進生活品質 人體工學形狀，材質優於傳統健保給付材質。
263	2388802036	FBZ021444001	"Zimmer" Periarticular Locking Plating System—Locking Plate (Elbow)	"捷邁" 骨板系統-互鎖骨板(肘部)	衛署醫器輸字第021444號	ZIMMER	EA	57,600	助於患者提早自主活動，提升術後生活品質。	遠端肘骨與近端尺骨骨折	應遵照醫師醫囑使用，避免在骨折未癒合前，在沒有任何輔助下讓裝置接受最高承載應注意事項及術後需要遵照專科醫師指示照護和復健	1:傷口感染-任何手術都可能發生感染，當嚴重時可先採取牽引[術]，待治療後在採取骨內固定術治療 2:骨折延遲癒合與骨不癒合 3:應病患個體差異導致金屬過敏發炎	1.依照骨架人體工學量身訂做，減少角度調整時間，降低傷口感染機率。 2.骨板近關節面較薄，降低軟組織刺激與傷害，骨折穩定效果佳。 3.骨板與骨頭之間採間接接觸設計，避免阻礙血液供應，加快骨折癒合速度。 4.使用22-13.5 Stainless steel材質，高硬度，經特殊強化處理，提升骨板韌性，骨板較不易斷裂。 7.可以提早自主活動，縮短住院天數，增進生活品質 人體工學形狀，材質優於傳統健保給付材質。
264	2388802038	FBZ021444003	"Zimmer" Periarticular Locking Plating System—Locking Plate (Fibula)	"捷邁" 骨板系統—互鎖骨板(腓骨)	衛署醫器輸字第021444號	ZIMMER	EA	57,600	助於患者提早自主活動，提升術後生活品質。	遠端腓骨骨折	應遵照醫師醫囑使用，避免在骨折未癒合前，在沒有任何輔助下讓裝置接受最高承載應注意事項及術後需要遵照專科醫師指示照護和復健	1:傷口感染-任何手術都可能發生感染，當嚴重時可先採取牽引[術]，待治療後在採取骨內固定術治療 2:骨折延遲癒合與骨不癒合 3:應病患個體差異導致金屬過敏發炎	1.依照骨架人體工學量身訂做，減少角度調整時間，降低傷口感染機率。 2.骨板近關節面較薄，降低軟組織刺激與傷害，骨折穩定效果佳。 3.骨板與骨頭之間採間接接觸設計，避免阻礙血液供應，加快骨折癒合速度。 4.使用22-13.5 Stainless steel材質，高硬度，經特殊強化處理，提升骨板韌性，骨板較不易斷裂。 9.可以提早自主活動，縮短住院天數，增進生活品質 人體工學形狀，材質優於傳統健保給付材質。
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	衛部醫器輸字第031552號	BIOMET	EA	85,000	骨板材質：鈦合金 1:骨板可在骨板上做3D多項微調，更符合患者骨骼形狀 2:內建FAST guide插件，能大幅減少器械需求量，以提升手術效率 3:可用自攻螺釘，針對標準鎖定抓不到的骨折部位，提供穩固的固定效果 4:遠端支翼可鎖上3.5mm和4.0mm非互鎖螺釘，匹配脛骨內側末端形狀 5:遠端脛骨提供前外側窄式與內側骨板	內側鎖定骨板適用於：遠端脛骨關節內骨折、高位內課骨折、短軀型旋轉性遠端關節外骨折 前外側鎖定骨板適用於：遠端內脛骨骨折	應遵照醫師醫囑使用，避免在骨折未癒合前，在沒有任何輔助下讓裝置接受最高承載	1:少數人可能產生發炎，對金屬產生敏感或有其他不良反應 2:骨折手術過程中可能發生對神經血管軟組織等傷害， 3:手術後傷口癒合不佳或感染以及植人物鬆脫與骨折癒合不良，無癒合等併發症可能	1:此自費骨材材質為生物相容性較高的強化陽極處理鈦合金骨板的穩定性增強 2:健保骨材不具互鎖機制，本產品可以提供更強的固定效果 3:解剖型骨板設計，減少手術時間
266	2388802046	FBZ031702001	"Biomet" A.L.P.S. Elbow Fracture and Proximal Tibia Plating System-Elbow Fracture Locking Plate	"邦美" 阿爾卑斯系列肘骨板及近端脛骨板系統-肘部互鎖式骨板系統	衛部醫器輸字第031702號	BIOMET	EA	80,000	骨板材質：鈦合金 1:依照解剖設計，有內外側、後外側、鷹嘴突、近端橈骨頭、橈狀突的骨板可選擇 2:內建FAST guide插件，能大幅減少器械需求量，以提升手術效率 3:可使用自攻螺釘，針對標準鎖定抓不到的骨折部分，提供穩固的固定效果 4:可在骨板上做3D多向微調，更符合患者骨骼形狀，在骨板彎曲時保持相同強度	適用於肘骨、橈骨、尺骨、鷹嘴突，特別是骨質缺乏的骨折、融合、骨切開術和不癒合之固定	應遵照醫師醫囑使用，避免在骨折未癒合前，在沒有任何輔助下讓裝置接受最高承載	1:少數人可能產生發炎，對金屬產生敏感或有其他不良反應 2:骨折手術過程中可能發生對神經血管軟組織等傷害， 3:手術後傷口癒合不佳或感染以及植人物鬆脫與骨折癒合不良，無癒合等併發症可能	1:此自費骨材材質為生物相容性較高的強化陽極處理鈦合金骨板的穩定性增強 2:健保骨材不具互鎖機制，本產品可以提供更強的固定效果 3:解剖型骨板設計，減少手術時間
267	2388802047	FBZ031702002	"Biomet" A.L.P.S. Elbow Fracture and Proximal Tibia Plating System-Proximal Tibia Locking Plate	"邦美" 阿爾卑斯系列肘骨板及近端脛骨板系統-近端脛骨互鎖式骨板系統	衛部醫器輸字第031702號	BIOMET	EA	85,000	骨板材質：鈦合金 1:依照解剖設計，可提供標準曲度與大曲線型的骨板來做最適合病患的選擇 2:內建FAST guide插件，能大幅減少器械需求量，以提升手術效率 3:可使用自攻螺釘，針對標準鎖定抓不到的骨折部分，提供穩固的固定效果 4:關節面提供雙螺釘支撐	適用於治療近端脛骨的不癒合、骨切開術、癒合不良、骨質缺乏和各種骨折固定	應遵照醫師醫囑使用，避免在骨折未癒合前，在沒有任何輔助下讓裝置接受最高承載	1:少數人可能產生發炎，對金屬產生敏感或有其他不良反應 2:骨折手術過程中可能發生對神經血管軟組織等傷害， 3:手術後傷口癒合不佳或感染以及植人物鬆脫與骨折癒合不良，無癒合等併發症可能	1:此自費骨材材質為生物相容性較高的強化陽極處理鈦合金骨板的穩定性增強 2:健保骨材不具互鎖機制，本產品可以提供更強的固定效果 3:解剖型骨板設計，減少手術時間
268	2388802218	FBZ031709001	"Zimmer" PERSONA The Personalized Knee System-PS Vivacit-E Highly crosslinked Articular surface	"捷邁" 博邁耐人工膝關節系統-PS含維生素E高度交聯襯墊	衛部醫器輸字第031709號	ZIMMER	SET	130,000	關節面組件，由維他命E穩定化的高度交聯超高分子聚乙烯製成，此為後側穩定型墊片，不需保留前後十字韌帶。	本產品適用於類風濕性關節炎、骨關節炎、創傷性關節炎、多發性關節炎、創傷後失關節結構性之病患。	避免刮痕、撞擊此骨材，必須搭配博邁耐人工膝關節之股骨和脛骨裝置，以幫助確保手術植入之準確性。	人工膝關節組件鬆脫、軟組織夾擠造成之傷害、骨折、感染、腿長不一致、傷口癒合延遲、心血管疾病。	軟組織保護墊更不容易產生磨損以及滑出的碎片造成的墊片剝落，大幅增加墊片使用年限。

備註：相關金額或資料如有異動，以現場收費等為準。

萬芳醫院自費特材品項表

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- 1c.c	衛署醫器輸字第 010866號	WRIGHT	BOX	22,000	Allomatrix"艾羅麥"人工骨骼替代品是由"Allograft"廠牌人體去礦物質同質骨細胞與結合介質calcium sulfate hemihydrate及carboxymethylcellulose所組成。每一批Allograft都在實驗室以人體組織確認具備有促進骨細胞生長的能力。每一包Allomatrix都包括定量的粉末及定量的溶液加上混合工具。	當粉末被隨產品所附的溶液水混合之後，所做出來的軟糖般填充物可以塑型並填充於適當的骨缺陷部位。Allomatrix"艾羅麥"人工骨骼替代品僅供使用於填充骨空洞或骨縫隙。不是用來提供穩定骨架。Allomatrix"艾羅麥"人工骨骼替代品是被置放於骨骼系統的空洞或縫隙中。(也就是 四肢、脊椎及骨盆)。以及經由手術在骨頭上產生的空洞或外傷造骨格上的空洞。	本產品僅供單一病人使用。 包裝袋破損請勿使用。 未用完之產品請丟棄。 如果瓶子有裂損或破損請勿使用。 千萬不要再消毒Allomatrix"艾羅麥"人工骨骼替代品。	傷口可能的併發症包含：血腫、患處引流、骨折、感染及其他一般手術可能發生之併發症。 斷裂或過度填充而擠壓出的骨骼填充物可能產生顆粒碎屑。 患部骨骼變形。 如同一般任何的骨格填充物，可能發生骨缺損處骨癒生長不完全或缺乏骨癒生長之情形。 暫時性高血鈣。	本產品為硫酸鈣及磷酸鈣特殊比例之混和配力，國內健保品人工骨僅含有一硫酸鈣或是單一磷酸鈣成分
270	2388919106	FBZ026494001	Pentax Refit Collagen Bone Matrix Implant-10*10*10mm	賓得士膠原基人工骨-10*10*10mm	衛部醫器輸字第 026494號	HOYA	EA	22,500	本產品由屬於骨骼中無機成分的氫磷基磷鈣及有機成分的膠原蛋白所構成，為孔隙度92-98%的白色多孔體。	具有良好的生物相容性，針對不同的骨缺損狀態充分填充	1.確認骨缺損部位有充分血流供應，若能以本產品原本的形狀填補，請將本產品直接填補骨缺損部位。 2.若骨缺損部位缺乏充分血液，或無法以本產品原本的形狀填補，應將每1ml本產品浸泡於1ml以上的血液或生理食鹽水等，確認本產品具有海綿狀的彈性後，在填補於骨缺損部位。浸泡時間約一分鐘。	無	目前無類似健保給付產品
271	2388919119	FBZ019480002	"Osteotech" Grafton Demineralized Bone Matrix(DBM) Allograft Products-Gel 1cc	"奧斯特" 補骨洞去礦化異體植骨-凝膠1cc	衛署醫器輸字第 019480號	OSTEOTECH	EA	21,450	補骨洞去礦化異體植骨含有去除礦物質後的人骨組織，經添加一種惰性物質後製成去礦化骨基質(DBM)的異體植骨產品。它具有不同的劑型或操作的特性。補骨洞凝膠(Gel)是由粉狀的去礦化骨基質製成。補骨洞薄片填材(Flex)、泥膠(Putty)、基質(Matrix)、去骨粒泥膠(Crunch)是由去礦化骨基質纖維所製成。補骨洞去礦骨粒泥膠適合有去礦後的骨碎片或骨粒。補骨洞產品柔軟或其易塑性，可依據植入位置模製或切成不同尺寸和形狀使用。 本去礦化異體植骨產品是採集自捐贈的人骨屍體組織，以無菌手術技術取得組織並經微生物測試合格後使用，該組織進而在無菌環境下製造，並以抗生素(多黏桿菌素B硫酸鹽、枯草桿菌素和/或鏈大黴素)處理，用70%酒精清洗，經界面活性劑處理，再以淨化水和超音波沖淨。連續的去礦化過程所產生的鈣磷鹽含量，符合美國組織庫協會(AATB)的標準。 補骨洞去礦化骨基質是用符合美國藥典的無水甘油混合	補骨洞去礦化骨基質的用途是作為植骨延伸物、植骨替代物、和填充骨空洞或骨路上不會影響結構穩定的骨裂縫處(即脊柱、骨盆和四肢)。這些骨頭上的空洞和裂縫可能是手術製造出來的或因外傷造成的。 補骨洞是可以自體植骨或異體骨塊(去礦化冷凍乾骨)或單獨使用，或與異體植骨或自體植骨或骨髓混合成植骨塊來使用。補骨洞只能用在填補不致影響骨結構穩定的空洞或裂縫處。 補骨洞能在癒合過程中被宿主骨頭吸收、重塑並取代之。 注意：補骨洞去礦骨粒泥膠(Crunch)內的骨粒大小約為3mm x3mm x3mm，使用在小範圍缺損時，要注意其適切性。	禁忌症: 移植部位存有感染。 治療脊柱機能不全的骨折。 注意事項: 本異體植骨可能含有微量的抗生素(多黏桿菌素B硫酸鹽、枯草桿菌素、鏈大黴素)、優碘、界面活性劑和其他製程中所使用的溶液。要注意病患是否對這些抗生素或化學藥品過敏。	無健保給付品項	無
272	2388919121	FBZ019480005	"Osteotech" Grafton Demineralized Bone Matrix(DBM) Allograft Products-Putty 0.5cc	"奧斯特" 補骨洞去礦化異體植骨-泥膠0.5cc	衛署醫器輸字第 019480號	OSTEOTECH	BOT	16,445	補骨洞去礦化異體植骨含有去除礦物質後的人骨組織，經添加一種惰性物質後製成去礦化骨基質(DBM)的異體植骨產品。它具有不同的劑型或操作的特性。補骨洞凝膠(Gel)是由粉狀的去礦化骨基質製成。補骨洞薄片填材(Flex)、泥膠(Putty)、基質(Matrix)、去骨粒泥膠(Crunch)是由去礦化骨基質纖維所製成。補骨洞去礦骨粒泥膠適合有去礦後的骨碎片或骨粒。補骨洞產品柔軟或其易塑性，可依據植入位置模製或切成不同尺寸和形狀使用。 本去礦化異體植骨產品是採集自捐贈的人骨屍體組織，以無菌手術技術取得組織並經微生物測試合格後使用，該組織進而在無菌環境下製造，並以抗生素(多黏桿菌素B硫酸鹽、枯草桿菌素和/或鏈大黴素)處理，用70%酒精清洗，經界面活性劑處理，再以淨化水和超音波沖淨。連續的去礦化過程所產生的鈣磷鹽含量，符合美國組織庫協會(AATB)的標準。 補骨洞去礦化骨基質是用符合美國藥典的無水甘油混合	補骨洞去礦化骨基質的用途是作為植骨延伸物、植骨替代物、和填充骨空洞或骨路上不會影響結構穩定的骨裂縫處(即脊柱、骨盆和四肢)。這些骨頭上的空洞和裂縫可能是手術製造出來的或因外傷造成的。 補骨洞是可以自體植骨或異體骨塊(去礦化冷凍乾骨)或單獨使用，或與異體植骨或自體植骨或骨髓混合成植骨塊來使用。補骨洞只能用在填補不致影響骨結構穩定的空洞或裂縫處。 補骨洞能在癒合過程中被宿主骨頭吸收、重塑並取代之。 注意：補骨洞去礦骨粒泥膠(Crunch)內的骨粒大小約為3mm x3mm x3mm，使用在小範圍缺損時，要注意其適切性。	禁忌症: 移植部位存有感染。 治療脊柱機能不全的骨折。 注意事項: 本異體植骨可能含有微量的抗生素(多黏桿菌素B硫酸鹽、枯草桿菌素、鏈大黴素)、優碘、界面活性劑和其他製程中所使用的溶液。要注意病患是否對這些抗生素或化學藥品過敏。	無健保給付品項	無
273	2388919122	FBZ019480006	"Osteotech" Grafton Demineralized Bone Matrix(DBM) Allograft Products- Putty 1cc	"奧斯特" 補骨洞去礦化異體植骨-泥膠1cc	衛署醫器輸字第 019480號	OSTEOTECH	EA	27,300	補骨洞去礦化異體植骨含有去除礦物質後的人骨組織，經添加一種惰性物質後製成去礦化骨基質(DBM)的異體植骨產品。它具有不同的劑型或操作的特性。補骨洞凝膠(Gel)是由粉狀的去礦化骨基質製成。補骨洞薄片填材(Flex)、泥膠(Putty)、基質(Matrix)、去骨粒泥膠(Crunch)是由去礦化骨基質纖維所製成。補骨洞去礦骨粒泥膠適合有去礦後的骨碎片或骨粒。補骨洞產品柔軟或其易塑性，可依據植入位置模製或切成不同尺寸和形狀使用。 本去礦化異體植骨產品是採集自捐贈的人骨屍體組織，以無菌手術技術取得組織並經微生物測試合格後使用，該組織進而在無菌環境下製造，並以抗生素(多黏桿菌素B硫酸鹽、枯草桿菌素和/或鏈大黴素)處理，用70%酒精清洗，經界面活性劑處理，再以淨化水和超音波沖淨。連續的去礦化過程所產生的鈣磷鹽含量，符合美國組織庫協會(AATB)的標準。 補骨洞去礦化骨基質是用符合美國藥典的無水甘油混合	補骨洞去礦化骨基質的用途是作為植骨延伸物、植骨替代物、和填充骨空洞或骨路上不會影響結構穩定的骨裂縫處(即脊柱、骨盆和四肢)。這些骨頭上的空洞和裂縫可能是手術製造出來的或因外傷造成的。 補骨洞是可以自體植骨或異體骨塊(去礦化冷凍乾骨)或單獨使用，或與異體植骨或自體植骨或骨髓混合成植骨塊來使用。補骨洞只能用在填補不致影響骨結構穩定的空洞或裂縫處。 補骨洞能在癒合過程中被宿主骨頭吸收、重塑並取代之。 注意：補骨洞去礦骨粒泥膠(Crunch)內的骨粒大小約為3mm x3mm x3mm，使用在小範圍缺損時，要注意其適切性。	禁忌症: 移植部位存有感染。 治療脊柱機能不全的骨折。 注意事項: 本異體植骨可能含有微量的抗生素(多黏桿菌素B硫酸鹽、枯草桿菌素、鏈大黴素)、優碘、界面活性劑和其他製程中所使用的溶液。要注意病患是否對這些抗生素或化學藥品過敏。	無健保給付品項	無

萬芳醫院自費特材品項表

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
274	2388919147	FBZ025605002	"Baxter" Actifuse Shape Bone Graft Substitute-Medium Cylinder	"百特" 艾融骨替代物(可塑形)-中型柱狀	衛部醫器輸字第02605號	BAXTER	EA	31,500	1.新一代具生物相容性、骨引導性及骨、刺激性的磷酸鈣骨移植替代物，增加骨母細胞附着，加速骨生成。 2.不須調配，可直接單獨使用。 3.與自體骨移植效果相當。 4.抗沖水性，能持續作用於使用部位。 5.吸收時間與骨生成時間一致，持續骨生長作用直到被新生骨取代。 6.病人體質不利骨鈣新生時（骨質疏鬆、吸菸、年老者），可刺激骨鈣生長。	1.移植骨替代材料可用於替代皮質海綿骨、或海綿骨的異體或自體移植骨。 2.移植骨替代材質應用在外科手術的典型範例有： (1)填補小空洞：例如摘除小型骨腫瘤或接下來進行骨折復位術，或用於載骨術。 (2)脊柱融合術，須有椎體護架 (cage) 或螺釘固定器材來舒緩植骨部位的生理負荷。	1.本產品用途須在低負荷或低應迫型的力學環境使用。 2.本產品不得用在必須承受張力、扭力、壓迫力、剪力或彎曲的部位。使用傳統植入裝置（如：螺釘、固定栓）能保護植入骨塊免於此類負荷力。 3.本產品不應使用在體積不受限制的部位（以避免植骨材料位移或流失）。 4.額外的混合用容器與攪拌器於使用前必須先消毒滅菌。	使用本產品的風險（如：感染、植骨塊鬆動、植骨塊無法融合、融合延遲、重覆手術）與異體移植骨的風險相同。但本產品沒有傳染疾病的風險。	具有骨引導，和骨刺激功能。抗沖水性佳，能持續作用於使用部位。不會隨水或血液流失，且特殊含砂比例，可增加蛋白質吸收及骨母細胞分化和增值，並透過骨細胞吸收而重疊，與自然骨生成時間一致，相較於健保合成骨粉之吸收時間過於快速，無法提供足夠的支撐直到骨細胞再生為止。
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	衛部醫器輸字第025605號	BAXTER	EA	23,000	1.新一代具生物相容性、骨引導性及骨、刺激性的磷酸鈣骨移植替代物，增加骨母細胞附着，加速骨生成。 2.不須調配，可直接單獨使用。 3.與自體骨移植效果相當。 4.抗沖水性，能持續作用於使用部位。 5.吸收時間與骨生成時間一致，持續骨生長作用直到被新生骨取代。 6.病人體質不利骨鈣新生時（骨質疏鬆、吸菸、年老者），可刺激骨鈣生長。	1.移植骨替代材料可用於替代皮質海綿骨、或海綿骨的異體或自體移植骨。 2.移植骨替代材質應用在外科手術的典型範例有： (1)填補小空洞，例如摘除小型骨腫瘤或接下來進行骨折復位術，或用於載骨術、整型手術。 (2)脊柱融合術，須有椎體護架 (cage) 或螺釘固定器材來舒緩植骨部位的生理負荷。	1.本產品用途須在低負荷或低應迫型的力學環境使用。 2.本產品不得用在必須承受張力、扭力、壓迫力、剪力或彎曲的部位。使用傳統植入裝置（如：螺釘、固定栓）能保護植入骨塊免於此類負荷力。 3.本產品不應使用在體積不受限制的部位（以避免植骨材料位移或流失）。 4.額外的混合用容器與攪拌器於使用前必須先消毒滅菌。	使用本產品的風險（如：感染、植骨塊鬆動、植骨塊無法融合、融合延遲、重覆手術）與異體移植骨的風險相同。但本產品沒有傳染疾病的風險。	具有骨引導，和骨刺激功能。抗沖水性佳，能持續作用於使用部位。不會隨水或血液流失，且特殊含砂比例，可增加蛋白質吸收及骨母細胞分化和增值，並透過骨細胞吸收而重疊，與自然骨生成時間一致，相較於健保合成骨粉之吸收時間過於快速，無法提供足夠的支撐直到骨細胞再生為止。
276	2388919157	FBZ002884001	Osteo-G Bone Void Filler Device-PG Series(1.5 ml)	奧斯吉骨填充裝置-鋁鹽-氬氧基磷灰石1.5ml	衛署醫器製字第002884號	OSTEO-G	EA	16,500	可朔型，配合各不同部位之形狀	骨缺損及需長骨之病人	本產品限制單次使用	植入部位組織萎縮或骨質變形	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)	奧斯吉骨填充裝置-鋁鹽-氬氧基磷灰石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	植入部位組織萎縮或骨質變形	健保品項無法朔型，且無法支撐骨缺損部位
278	2388919191	FBZ027409001	"Exactech" Optecure Allograft Demineralized Bone Matrix-1cc.	美精技悠補骨補骨材料-1cc.	衛部醫器輸字第027409號	EXACTECH	EA	28,500	悠補骨(Optecure)補骨材料皆為一套組，內含去礦物質化骨基質(Demineralized Bone Matrix, DBM)混合粉劑和標準混合溶液，以及用於混合時的所有必要工具。悠補骨(含異體骨片)(Optecure +CCC)補骨材料皆為一套組，內含去礦物質化骨基質與異體骨片(Cortical and Cancellous Bone Chips, CCC)的混合粉劑和標準混合溶液，以及用於混合時的所有必要工具。當粉劑與溶液混合後，即可運用生成的泥狀物，將其填入適當的骨頭裂縫或空洞中。本產品會在痊癒過程中逐漸被吸收，且被新生骨所取代。	(1)本產品與自體骨混合後可適用於作為骨替代品(四肢、脊椎與骨盆)與不影響骨性結構穩定性的骨系統之骨裂縫或缺口的骨裂縫填充物(四肢與骨盆)。 (2)這些缺損可能為手術所造成的骨質缺損或是由於外傷所導致的骨質缺損。 (3)本產品使用時可混入自體骨髓。 (4)本產品亦能與穩固固定系統(rigid fixation systems)搭配使用。	在包裝未開封或受損的情況下，本產品的無菌品質是安全無疑。請於接收到	(1)本產品不適合在痊癒過程中作為提供結構支撐的用途；因此，對於在痊癒過程中需倚靠移植骨作為骨系統提供結構支撐用途之個案而言，則不應使用本產品。 (2)此兩種異體移植骨不應植入現患有感染病態之區域。 (3)處理移植骨過程中所使用的硫酸多粘菌素B與枯草桿菌素會有微量的殘留。 (4)針對可能產生過敏反應之個人，由於無法量化其體積大小，因此對於已知的過敏性患者，應禁止使用本產品。	健保品項為牛骨髓製成，會具有病毒感染風險。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骨填充物(含操作工具)-3cc	衛部醫器製字第005273號	PROSS	SET	34,000	"保諾士"可注射型人工骨填充物用於填補骨質裂縫/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於骨質裂縫/缺損中，材料硬化後即可暫時支撐骨缺損，避免二次傷害，但不具有穩定骨結構之功能。PROSS 在骨癒合過程中會被人體所吸收，並同時被新生骨所取代。	保諾士(PROSS)為骨缺損之暫時填補材，可用於填補因外科手術、外來應力撞擊造成之創傷以及腫瘤處理等原因造成骨質裂縫/缺損。PROSS 僅能提供骨缺損暫時性的支撐，而不具有穩定骨結構之功能。PROSS 在骨癒合過程中會被人體所吸收，並同時被新生骨所取代。PROSS 為已滅菌產品且僅提供單一患者使用。	1.PROSS為滅菌產品，若發現包裝已開啟或損壞，好勿使用。 2.若配件套組及內容物有任何破裂髒污，請勿使用。 3.PROSS僅提供單一患者使用，不可二次滅菌，重複使用會有產品劣化、污染以及交叉感染等風險。 4.本產品應放置於清潔乾燥的室內環境，並避免陽光直射。 5.攪拌時加入抗生素、生長因子或是血液所造成之影響，目前未知，故不建議使用。 6.使用PROSS的過程中，應採用無菌操作技術。 7.PROSS僅提供專業醫師使用。 8.若現產品已超過保存期限，請立即停止使用。	可能之副作用包括但不限定於： 1.發生一般手術常見之症狀，如傷口血腫、流膿、骨折或是感染等。 2.可能造成骨癒合不完全。 3.腳態高血鈣。 4.材料加壓入骨缺損中，有可能會造成脂肪或材料碎屑而造成之栓塞。	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質裂縫/缺損中，材料硬化後即可暫時支撐骨缺損，避免二次傷害。特殊製程之硫酸鈣與異體骨粉未調配可以增強及延長人工骨之吸收期限。適當的固化時間讓醫師能夠有充足時間填充人工骨至骨缺損處，等待固化後提供較佳抗壓強度，能提供適當的骨支撐性。產品不溶於水，不會造成不必要的耗損，以及可在X-ray下顯影。
280	2388919261	FBZ005916003	AEON INJECTABLE BONE VOID FILLER-5cc	亞恩波亞博可注射型人工骨填充物 -5cc	衛部醫器輸字第005916號	AEON	EA	55,000	亞恩波亞博可注射型人工骨填充物用於填補骨質裂縫或缺損，當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方式施用於骨質裂縫或缺損中，待材料硬化後即可暫時支撐骨缺損。本產品在骨癒合過程中會被人體吸收，並同時被新生骨所取代。	本產品為骨缺損之暫時填補材，可用於填補因外科手術、外來應力撞擊造成之創傷以及腫瘤處理等原因造成之骨質裂縫或缺損。	1.本產品為滅菌產品，若發現包裝已開啟或損壞，請勿使用。 2.配件套組及內容物若有任何破裂髒污，請勿使用。 3.本產品僅提供單一患者使用，不可二次滅菌，重複使用會有產品劣化、污染以及交叉感染等風險。 4.攪拌時加入抗生素、生長因子或是血液所造成之影響，目前未知，故不建議使用。 5.使用本產品過程，應採用無菌操作技術，並僅提供專業醫師使用。	可能之副作用包括但不限定於： 1.發生一般手術常見之症狀，如傷口血腫、流膿、骨折或是感染等。 2.可能造成骨癒合不完全。 3.腳態高血鈣。 4.材料加壓入骨缺損中，有可能會造成脂肪或材料碎屑而造成之栓塞。	目前健保品項注射式人工骨填充物會有攪拌後液體與粉狀物分離狀況，本產品並不會有此類情形發生
281	2388919263	FBZ002884003	Osteo-G Bone Void Filler Device-PG Series(6.0 ml)	奧斯吉骨填充裝置-鋁鹽-氬氧基磷灰石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	植入部位組織萎縮或骨質變形	健保品項無法朔型，且無法支撐骨缺損部位
282	2388919291	FBZ029071001	"Cellumed" Rafugen DBM-GEL, 1cc	"瑟諾美" 瑞楠生去礦化異體植骨-泥膠 1cc	衛部醫器輸字第029071號	CELLUMED	EA	33,500	本產品乃用於填補各種不同大小之骨缺損，以促進骨生長及骨癒合	本產品適用於成為不影響骨結構性或穩定性之骨缺損或空洞的骨填充物	要注意病患是否對抗生素或化學藥劑過敏且本產品只能單次使用	無	由去礦物質的人骨基質和具生物相容的載體 Carboxymethyl Cellulose、羧粉以及甘油所組成。此健保品項使骨癒合更為有效快速

備註：相關金額或資料如有異動，以現場收費等為準。

萬芳醫院自費特材品項表

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	
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,以促進骨生長及骨融合	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物過敏且本產品只能單次使用	無	由去礦物質的人骨基質和其生物相容的載體 Carboxymethyl Cellulose、羧粉以及甘油所組成,比健保品項使頸椎融合更為有效快速	
284	2388930596	FBZ027795001	"Medtronic" Capstone PTC Spinal System- Titanium coated peek cage	"美敦力" 蓋普斯鈦塗層脊椎系統-融合器(側開型,鈦塗層PEEK)(配合微創手術使用)	衛部醫器輸字第027795號	MEDTROINC	EA	107,000	Capstone PTC由純鈦(CP Titanium)塗層的聚醚醚酮(PEEK)材質融合器所構成。它同時擁有聚醚醚酮(PEEK)材質如人骨組織相近的彈性係數,與鈦金屬利於骨細胞貼之優點。使術後增加骨融合率以及預防因器材質造成術後融合器下陷與椎體內,造成二次傷害。且因聚醚醚酮(PEEK)材質在光學檢測下不受干擾,利於醫生在術後追蹤,提高病人安全性。	本產品適用於L2至S1患有1或2節段退化性椎間盤疾病(DDD)且接受椎間融合並搭配自體植骨的病患。這些DDD病患也可能合併有1級脊椎滑脫症或椎體後移滑脫。DDD的定義是經病史與放射線檢查確認為椎間盤原因性背痛與椎間盤退化。這些病患的骨質必須以成熟,且接受6個月的非手術療法。這些植人物可以開放性或微創性後側手術進行植入,或者也可經由前側和/或經神經孔(transforaminal)手術進行植入。這些植人物將搭配自體植骨一起使用,這些器材可搭配補充性固定儀器共同用於腰椎。	副力植骨使用成在體植骨不為僅供單次使用的器材。重複使用或再處理僅供單次使用的器材可能會破壞器材的結構完整性及預期功能,而導致病患受傷。並不是每一個手術案例都會有成功的節。事實上,脊椎手術的結果可能會特別受到病患之其他病症所影響。本產品若未與植骨搭配使用或未出現骨癒合的情況,將導致失敗。手術前以及手術中的程序,包括外科技術,良好避原與植人物的正確選擇與置放等知識,為外科醫師成功利用此系統的重要考量。進一步而言,病人的適當選擇與其適當醫術將對結果產生重大的影響。目前已證實抽煙病患會降低其骨癒合的機會,病患應告知此事實,並緊告知相關後果。肥胖、營養不良或酒精/藥物濫用之病患,以及肌力和骨質不足及神經痛痺之病患,亦適合進行脊椎手術,可能和過去曾經進行其他手術的病患產生不同的臨床結果。醫師注意事項雖然醫師是公司與病人之間的中間認知者,然此說明書所述之重要資訊	潛在的不良事件 ●對於植人物之異物反應,包括可能的腫瘍形成、自體免疫疾病和疤痕形成。 ●未癒合(或假性關節融合)。 ●失去神經功能,出現神經根病變、腦膜撕裂和產生疼痛。 ●腦脊髓液滲漏。 ●血管出血和血腫。 ●椎間盤炎、蛛網膜炎和/或其他形式的發炎反應。 ●延遲神經癒合、血性靜脈炎和靜脈炎。 ●脊椎植骨口的併發症。 ●任何脊椎骨(包括椎骨、椎弓根及椎體)及植骨或位於手術部位、上方或下方的植骨取出部位之骨折、斷裂、骨折、再吸收、損害或貫穿。 ●植骨後移。 ●位於手術部位、上方或下方的器械脫出、椎間盤破裂或退化。 ●喪失或增加脊椎的移動能力或功能。 ●脊椎手術部位停止任何可能的成長。 ●死亡。	無健保給付品項	
285	2388930597	FBZ032231001	"Medtronic" CORNERSTONE-SR Ti-Coated Cervical Fusion System	"美敦力" 科能鈦塗層椎間融合系統-頸椎 Ti-Coated PEEK CAGE	衛部醫器輸字第032231號	MEDTROINC	SET	65,000	本裝置用途為頸椎疾病矯正手術後用於穩定及正常癒合過程中促進骨融合。本裝置包括各式寬度、高度及形狀的椎間融合器,由鈦鈦塗層的聚醚醚酮(PEEK)所製成,可在椎間融合手術時置入在兩個頸椎椎體間,提供支撐及矯正。植人物的中空構造可以填入如自體移植骨及骨替代物等材料。可使用額外的輔助器械。	本裝置一般適用於: -退化性椎間盤疾病及不穩定 *初次手術用於特定退化性椎間盤疾病或大範圍的前側減壓 *修正手術用於椎間盤收術失敗、狹窄及/或手術後不穩定 -假性關節炎或關節固定術失敗	不良事件可能發生在使用或未使用相關器械時。未使用相關器械時,不良事件的風險可能因移動或不穩定性而提高。潛在不良事件包含但不限于: ●裝置早期或後期鬆動或移動。 ●對於植人物產生異物反應,包括可能形成腫瘍、自體免疫疾病、及/或疤痕。 ●周圍組織或器官壓力,可能導致食道或氣管被組件刺穿。植人物或移植骨癒合可能導致頸部併發症。 ●喪失適當的脊椎曲度、矯正度、身高、及/或度位程度。 ●在手術部位、其上方、或下方發生骨折或應力遮斷。 ●骨癒不合(non-union) (或假性關節炎)。 ●喪失神經功能、神經根病變、神經痛、硬膜撕裂、及/或產生疼痛。 ●神經血管影響包括癱瘓或其他類型的嚴重損傷。 ●腦脊髓液滲漏。 ●出血及/或血腫。 ●脊椎融合處停止生長。 ●椎間盤炎、蛛網膜炎、及	●頸椎後移。 ●位於手術部位、上方或下方的器械脫出、椎間盤破裂或退化。 ●喪失或增加脊椎的移動能力或功能。 ●脊椎手術部位停止任何可能的成長。 ●死亡。	健保給付提供是傳統的椎弓根釘固定融合系統。本產品可提供第一階段脊椎治療,保留病人脊椎原有的生理活動度,維持病人脊椎的完整度及接近身體原自然伸展彎曲。維持椎體間一定高度及穩定性、破壞小、似微創治療(傷口小)、針對有問題節段微矯正手術,不會對其他部位造成過度治療,更可以對鄰近節段沒有預防性治療。早期的融合手術易造成鄰近節段提早骨變及退化,如病患若干年後有其他症狀出現,則無法有其他治療方法,僅能加長固定節段,會致使病人加速其他病症的產生。	
286	2388999026	FBZ018422001	COFLEX INTERSPINOUS IMPLANTS	可復透脊突間植入物	衛署醫器輸字第018422號	PARADIGM	EA	105,800	可提供病人脊椎原有最自然的活動角度、位置,不使椎間盤高度降低,亦可維持神經孔洞空間。	椎間盤突出 (Herniated Inter Vertebral Disc)、神經孔狹窄 (Stenosis)、減壓後維持脊椎的穩定度。相關脊椎病因、腰椎退變、纖維環破裂、椎骨增生、韌帶增厚、ligament、骨性關節炎(關節突關節增大)。	手術前以及手術中的程序,包括外科技術,良好避原與植人物的正確選擇與置放等知識,為外科醫師成功利用此系統的重要考量。進一步而言,病人的適當選擇與其適當醫術將對結果產生重大的影響。目前已證實抽煙病患會降低其骨癒合的機會,病患應告知此事實,並緊告知相關後果。肥胖、營養不良或酒精/藥物濫用之病患,以及肌力和骨質不足及神經痛痺之病患,亦適合進行脊椎手術,可能和過去曾經進行其他手術的病患產生不同的臨床結果。	對金屬有過敏反應,及術後可能有感染之風險。	健保給付提供是傳統的椎弓根釘固定融合系統。本產品可提供第一階段脊椎治療,保留病人脊椎原有的生理活動度,維持病人脊椎的完整度及接近身體原自然伸展彎曲。維持椎體間一定高度及穩定性、破壞小、似微創治療(傷口小)、針對有問題節段微矯正手術,不會對其他部位造成過度治療,更可以對鄰近節段沒有預防性治療。早期的融合手術易造成鄰近節段提早骨變及退化,如病患若干年後有其他症狀出現,則無法有其他治療方法,僅能加長固定節段,會致使病人加速其他病症的產生。	
287	2388999063	FBZ032704001	"GLOBUS" COLONIAL ACDF TPS Spacer	"葛系波絲" 可系尼頸椎融合器	衛部醫器輸字第032704號	GLOBUS	EA	87,998	本產品為椎體融合裝置,可用於提供骨性成熟的患者其椎體結構穩定,椎體成失狀設計,更符合人體解剖角度,椎體表面有鈦合金噴塗處理,能提高骨癒合速度,提高手術成功率。	適用於骨性成熟的患者在頸椎 (C2-T1) 患有退化性椎間盤疾病 (DDD),退化性椎間盤疾病是指椎間盤退化所引起的椎間盤源性腰痛。	醫師注意事項雖然醫師是公司與病人之間的中間認知者,然此說明書所述之重要醫療資訊也請傳遞與病人知悉。	退化性椎間盤或潛在生理條件如糖尿病、類風濕性關節炎或骨質疏鬆,可能改變癒合過程,因而增加植人物或椎骨斷裂的風險。	產品可由透射線的PEEK聚合物製成,且不透射線標記為鈦合金或鈦。另外本產品也具有鈦電鍍塗層,能提高骨癒合速度,提高手術成功率。	
288	2388999077	FBZ003878001	Combo Lumbar Disc Cage	康鉈腰椎椎間盤融合器每節置放2顆(鈦合金+PEEK)	衛署醫器製字第003878號	A SPINE	EA	63,450	康鉈腰椎椎間盤融合器為椎體間植入物,由聚醚醚酮(PEEK)製成,並適用符合ISO5832-3之鈦合金(Ti6Al4V)材料為X-ray攝影之用,並取用2H為噴砂處理及8H為陽極處理區分。所使用之器械針對植人物而特別設計。	第二腰椎至第一薦椎 (L2-S1)椎間盤退變之脊椎後路手術,椎間盤摘除減壓、神經孔擴大成型等。脊椎二次手術或脊柱不穩定施行椎間盤固定手術。腰椎間盤失率或假性關節炎。 ●脊椎椎體滑脫、缺部骨折、或退化造成不穩定,經使用椎弓根釘固定後之椎間盤填充。	建議以脊椎內固定器加以固定,穩定性更佳。可在兩個融合器之間植骨,作椎體融合術或後側方植骨融合術,醫師可依照術後情況interbody fusion使用。	可能的不良反應: ●硬脊膜破裂 因手術創傷造成神經受損 延遲癒合或不癒合 延遲癒合、材料質過敏 植人物之抗力作用使骨密度降低	無	結合兩種材質優點,既可促進骨癒合率,又能降低骨質模數進而降低沉降風險。獨特的製程強化兩種材質結合的穩定性,解決了目前市面上複合式融合器的問題。
289	2388999080	FBZ007719001	ReBom Essence Venus Cervical Intervertebral Cage	"瑞寶德" 維納斯頸椎椎間融合器-瑞寶德維納斯頸椎椎間融合器	衛部醫器製字第007719號	REBORN	EA	120,000	獨特的製程避免鈦金屬與PEEK兩個材質分離而鬆動的多孔表面增加抗脫出力,增加穩定性。鈦金屬具良好骨癒合能力。多孔的粗糙表面可讓骨細胞較易附着。	用於頸椎C2至C7節段的椎間盤退化疾病頸椎椎間盤退化疾病和脊柱不穩定、退化性脊椎滑脫症	本產品提供滅菌包裝,不可重複滅菌。植人物僅能單次使用。植人物只有在所有其他治療的可能性已被仔細衡量過並確認不適用後才應被考慮。	以下可能的有害事件是潛伏於任何手術的過程與器械的脊椎手術程序相關的,包括但並非只有在下列現象-失去知覺、藥物治療反應、感染、不明原因發燒、對於移植體、殘餘以及腐蝕物的異質身體反應(過敏)。		

備註：相關金額或資料如有異動,以現場收費等為準。

萬芳醫院自費特材品項表

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
290	2388999175	FBZ003255001	"INTAI" INTERBODY FUSION SYSTEM (PEEK)(TLIF)	"總鈦" 高分子複合/鈦合金材料椎間融合系統 (脊椎微創手術用)	衛署醫器製字第003255號	INTAI	EA	60,060	胸腰椎椎體為聚醚醚酮/ Ti6Al4V材質，符合國際標準ASTM F2026-08/ASTM F136。	(1)第二腰椎至第一萬椎間盤退變之脊椎後路手術，如椎間盤摘除減壓、神經孔擴大成型等。 (2)脊椎二次手術或脊柱不穩定施行椎間盤固定手術。 (3)腰椎間隙狹窄或假性關節病變。 (4)脊柱椎體滑移、岬骨骨折、或退化造成不穩定，經使用椎弓根釘固定後之椎間盤填充用。	(1)植人物需要曾經接受必要脊椎手術訓練之醫師施行植入、且符合適應症、禁忌症、不良影響及注意事項之敘述。 (2)建議以脊椎內固定器加以固定，穩定性更加。亦可兩個填充塊之間隙植骨，作椎體融合術或後側方植骨融合術。醫師也可依病隋狀況當Spacer用。 (3)植人物不得重複使用，植入物於移除後應立即予以拋棄。 (4)手術過程中應使用X-Ray及其他輔助定位、復位以減少併發症。 (5)如病患之職業或活動會對植人物招致過度之應力，可能會導致植人物的失敗。	(1)硬脊膜破裂 (2)因手術創傷造成神經受損 (3)感染 (4)延遲癒合或不癒合 (5)對植人物之材質過敏 (6)植人物之抗力作使骨密度降低	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入物	衛署醫器輸字第019987號	COUSIN	EA	110,400	庫欣® 活動式椎間輔助穩定植人物為骨突穩定及椎間輔助器材。 適應症及用途 本產品適用於患有下背痛且保守治療超過6個月仍難以根治，或下背痛且出現坐骨神經痛超過2個月之腰椎手術，適用椎間盤突出或相關疾病及腰椎孔狹窄。	本產品適用於患有下背痛且保守治療超過6個月仍難以根治，或下背痛且出現坐骨神經痛超過2個月之腰椎手術，適用椎間盤突出或相關疾病及腰椎孔狹窄。	排除條件(病患為下列情況應予以排除) 側彎或脊椎後彎畸形嚴重的椎間盤膨出 變性性脊椎關節病 自主性肌肉張力異常 因軟弱的心律傳導與受損所引起的代償失調 禁忌症 請於在病患無法耐受矽化物、聚乙稀等二酸鹽或鈦金屬的情況下，植入 "庫欣" 活動式椎間輔助穩定植人物。 請勿將本產品使用於仍在成長的兒童。 請勿將本產品用在腐爛或若發生敗血症的區域。 本產品不建議植人兒童體內。 本產品只能由受過訓練的專業醫師植人。 本產品來源非出自人體或動物。 醫師應注意之事項：雖然醫師在公司和患者之間扮演媒介的角色，文件所包含重要的醫療資訊亦應清楚的告知患者。	可能出現的繼發性反應 發炎反應 永久動帶損傷 韌帶斷裂 植人物的移除	無健保給付品項
292	2388999253	FBZ031571001	"EIT" Cellular Titanium Cervical Cage	"艾易特" 頸椎融合器	衛部醫器輸字第031571號	EIT	EA	115,000	本產品為使用雷射粉末燒結製成的鈦合金植人物，孔洞可放置自體或人工骨粉提升融合效率，並提供不同尺寸可供選擇	本產品為椎間融合器，提供椎間盤退化或不穩定所導致多個椎體神經根、脊髓病變或疼痛的骨骼融合。	每位患者的紀錄應載明使用的植人物(病歷號碼，病況描述，批號)	因植人物的存在而疼痛或異物感	椎管竇孔洞設計提供更好的融合率，且提供更多角度設計
293	2388999254	FBZ031383001	"EIT" Cellular Titanium PLIF Cage	"艾易特" 腰椎融合器	衛部醫器輸字第031383號	EIT	EA	135,000	本產品為使用雷射粉末燒結(Selective Laser Melting)製成的鈦合金植人物，用於經椎間孔腰部椎間盤切除融合手術(TLIDP)提供腰椎管性的後路的穩定性。有不同樣式及尺寸的植人物可供選用，以考慮適用於不同病理的患者。	本產品適用於在骨骼發育成熟患者之椎間盤退化性疾患(指經病理史及影像學研究證實椎間盤源性退化)和一個或多個腰椎不穩定性、椎間盤裂開或突出，和假關節(Pseudarthrosis)或失敗的關節手術(Failed spondylosis)。本產品用於恢復椎間高度和腰椎(L2-S1)椎間體融合，經由椎間孔後路放置。	1.使用前，請仔細閱讀使用說明書，並熟悉手術技術。 1.保持所有工作人員都能夠使用說明書。 1.手術醫師須具備全面指示操作和建立概念性方面的操作技術、妥善的執行植人手術是手術醫師的責任。 1.原廠不承擔對於不正確診斷、不正確的選擇植人物、不正確的的操作技術。 1.本產品在治療方法或無須要求，且進而產生任何併發症的責任。 1.每位患者都有從選擇使用的植人物、器械變異、病況描述和批號。 1.在術後階段，醫師保持患者對手術行為要緊的充分了解是重要的部份。 1.負重過輕的損傷可能產生龜裂、變形和位移以及其他併發症。 1.植人物在術後必須週期性的以適當的技術檢查，以確保適當引發植人物功能障礙的因子可儘早檢測出來。 1.有發性手術病史的患者與沒有手術病史的患者相比臨床的結果可能有不同的等級。 1.切勿重複使用植人物，儘管植人物可能未經顯微、先前的應力可能已造成不可見的損壞導致植人失敗。 1.如果自然脫落，切勿使用本產品。	1.因嘴齒、鬆動、磨損、骨折、失去固定、脫出及成移位造成的臨床失敗 1.因植人物的存在而疼痛、不適和或感覺異常 1.原發性和/或繼發性感染 1.對異物或植人材料的過敏性造成的過敏反應 1.因動物的腐爛或產品的存在而造成的神經性損傷、組織壞死或神經、肌肉力和感覺異常 1.椎體或椎體間結核骨折 1.因壓力疲軟效應(Stress shielding)造成骨密度減少 1.鄰近椎體融合可能發生骨的不穩定 1.硬組織間距手術可能會微發感染 1.椎管狹窄進一步的硬組織修復手術、骨質融合 1.血液流出或漏口以及可能的腦膜漏的手術 1.血管、神經和語言損傷；大動脈破裂和能帶的植人物部位可能侵蝕這些血管，並在術後晚期造成災難性出血 1.如果植人物形成慢性膿腫，機械性的磨耗可能會產生膿腫，大多數類型的膿腫誘發關節炎或頸椎的潛在性、膿腫也會引起其他可能的局部或全身性不良反應。 1.反射性交感神經失調症(RFAS)和自主神經失調、RFAS	本產品是以3D 列印技術製成多孔性之椎體籠架，結構與人體骨組織相近人體骨組織孔洞大小約600-800 μm，本產品的650 μm，無需填充人工骨或自體骨即有良好的bone on-growth及骨長入(bone in-growth)效果
294	2388999271	FBZ006350001	"Paonan" NEST-C Interbody System	"寶楠" 耐壓頸椎三維多孔鈦合金椎間融合器	衛部醫器製字第006350號	PAONAN	EA	115,000	本產品為使用金屬精層製造技術製成的鈦合金固定物，其包含實心與連通多孔的濕成結構，是用於前路頸部椎間切除融合術一或多個鄰近椎間 (C2-T1) 的椎體間融合裝置，主要目的為支撐椎間盤高度並提供骨融合體架。	本產品可搭配自體骨移植(包括鬆質骨和/或皮質骨)和/或同種異體骨移植使用。患者必須是患有退化性椎間盤疾病(DDD)且骨骼發育成熟，並有六個月以上的非手術治療。	1、醫師務必給予病患術後指示和警告，病患也必須遵從醫囑。 2、應對病患詳細解說本器材的用途和限制。必須提醒病患適度或提前負重、過度的肌肉活動、突然跳躍或重擊脊椎部位皆可能會造成器材的鬆動和斷裂等併發症。 3、本產品為植人體體器材，適用於在正常融合過程中固定手術部位。 4、應告知病患脊椎融合處無法彎曲，並指導病患如何適應這些身體動作的永久性物理限制。 5、骨骼融合已牢固並經放射線影像檢查確認極為重要。若持續不融合或部分鬆動，位特變壞變，應在重大傷害發生前，立即修正及/或移除器材。	和所有外科手術一樣，都可能會發生某些併發症，包含：因本產品引起之疼痛及(或)異物感、原發性及(或)繼發性的感染、因手術創傷造成神經受損、延遲癒合或不癒合、對本產品之材質過敏、鄰近疾病、對麻醉的不良反應、植人後時骨質或骨質骨折、滑囊炎、切口結核氣腫、椎管狹窄、也有可能發生預期外的其他併發症，為了矯正不良作用可能需要再次手術。	相較於健保給付項目，本產品的優勢為：1.脫此連通多孔結構及表面披覆的氧化鈦層大幅增加與骨組織的接觸表面積，且鈦合金有較高骨質性和，提供增加椎間融合器固定力，接觸面積較實心PEEK cage高至少1.7倍，減少位移及沉降的風險。3.網狀多孔結構調整結構剛性，使主要支撐區域結構剛性與椎體相符。
295	2388999311	FBZ032857001	"GLOBUS" SUSTAIN Radiolucent TPS Spacer	"葛柔波絲" 瑟斯登腰椎融合器	衛部醫器輸字第032857號	GLOBUS	EA	134,998	產品為頸椎融合裝置，可用於提供骨性成熟的患者其椎體結構穩定，且產品具有多種高度及外型可滿足各種患者解剖需求，產品軸心中空，可讓脊椎材料放置其中，此外產品上下表面皆有突起處，可抵住相鄰椎骨終板以防止脫出。本產品由可透射線的PEEK聚合物製成，且有不透射線標記為鈦合金或鉭，此外其塗層為鈦鈦電鍍噴塗。	本產品適用於腰椎(L1-S1)患有退化性疾病的頸椎間融合治療。本產品的設計用於即使較長時間沒有融合的情況下也能提供前側脊椎支撐。	椎體融合裝置的植人只能由有經驗的醫師來執行，因為為了達到一頂要求嚴格技術的手術，可能會對患者造成嚴重傷害。選擇植人物尺寸考量到術前規劃和患者解剖構造。手術植人物請勿重複使用。	退化性疾病或潛在生理條件如糖尿病、類風濕性關節炎或骨質疏鬆，可能改變癒合過程，因而增加植人物或椎骨斷裂的風險。	產品可由透射線的PEEK聚合物製成，且不透射線標記為鈦合金或鉭，另外本產品也具有純鈦電鍍噴塗塗層，能提高骨癒合速度，提高手術成功率。

萬芳醫院自費特材品項表

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
296	2388999322	FBZ005447002	"JO" INTER-X LUMBAR FUSION CAGE-TLIF	"傑奎" 額特司腰椎融合器	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	腰椎間隙狹窄或假性關節病變	創傷或病社之椎體有正確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" 雅氏頸椎前路椎間融合系統	衛部醫器輸字第030113號	AESCLAP	SET	88,000	1.本產品透過前路,用於單節段、及多節段椎間融合術穩定頸椎C2-T1。 2.B.Braun專有多孔狀雙層塗佈技術,加強植入物穩定性,加強後具有良好癒合及骨融合效果。	適應症: 1.退化性不穩。 2.椎間滑脫。 3.椎間盤切除術後不穩。 4.創傷後不穩定。 5.本產品可提供正常癒合過程支撐。不可用於取代正常身體結構,亦不可作為未癒合之處的永久負重支撐。	安全注意事項: 1.使用高頻手術器械會損壞本產品。避免在植入物鄰近的區域使用高頻手術器械。若植入物被損壞,請移除植入物。 2.由手術醫師負責確認手術程序是否適當執行。 3.未於此文件中說明與手術相關的一般風險因素。 4.手術醫師必須能完全掌握正確之手術技術的實施與觀念。 5.手術醫師必須完全熟悉解剖結構,包括神經、血管、肌肉、與軟骨組織。 6.對於任何自由活動的植入物,請謹慎地結合植入物組件和成操作技術,治療方法的限制。 7.必須依照說明書植入物組件的使用說明。 8.植入物組件已與說明書及批准與說明書組件。若使用其他組合,則應由手術醫師為此行為負責。 9.任何情況下,請勿組合來自不同製造廠的植入物組件。 10.任何情況下,請勿使用已損壞或經手術切除的組件。 11.已使用過的植入物不可重複使用。 12.應由主治醫師決定是否移除已使用的植入物組件。 13.磁場透射(MRI)與植入物組件之間的交互作用!使用1.5T或3.0 Tesla,磁場的MRI檢查並不會對植入物造成非關性的局部升溫。 MRI會造成非關性的局部升溫。 植入物會產生中度MRI假影。 14.必須在完整患者病歷中記錄使用的植入物組件,並將其品牌、植入物名稱、並詳細記錄。	副作用及交互作用,除手術相關風險外,與椎間盤手術有關潛在的併發症包括,但不限於: 1.植入物位置不正、斷裂、鬆動、位移/錯位。 2.植入物滑脫、假關節形成、融合不足。 3.由於健康骨質移除所造成的椎間盤高度損失。 4.骨質密度改變,相關椎體區域內的退化性變化。 5.異物反應、過敏。 6.感染。 7.神經系統的併發症造成神經根或硬膜的過度牽引或創傷。 8.持續性疼痛。	無相同性質健保產品比較
298	2388999337	FBZ032544001	"B. Braun" Aesculap PROSPACE XP Posterior Interbody Fusion System	"柏朗" 雅氏後路椎間盤融合系統	衛部醫器輸字第032544號	AESCLAP	SET	100,000	1.本產品經後路途徑,用於單節段、及多節段椎間融合術以穩定腰椎和胸椎。 2.B.Braun專有多孔狀雙層塗佈技術,加強植入物穩定性,加強後具有良好癒合及骨融合效果。	適應症: 1.退化性不穩。 2.椎間滑脫。 3.椎間盤切除術後不穩。 4.創傷後不穩定。 5.本產品可提供正常癒合過程支撐。不可用於取代正常身體結構,亦不可作為未癒合之處的永久負重支撐。	安全注意事項: 1.使用高頻手術器械會損壞本產品。避免在植入物鄰近的區域使用高頻手術器械。若植入物被損壞,請移除植入物。 2.由手術醫師負責確認手術程序是否適當執行。 3.未於此文件中說明與手術相關的一般風險因素。 4.手術醫師必須能完全掌握正確之手術技術的實施與觀念。 5.手術醫師必須完全熟悉解剖結構,包括神經、血管、肌肉、與軟骨組織。 6.對於任何自由活動的植入物,請謹慎地結合植入物組件和成操作技術,治療方法的限制。 7.必須依照說明書植入物組件的使用說明。 8.植入物組件已與說明書及批准與說明書組件。若使用其他組合,則應由手術醫師為此行為負責。 9.任何情況下,請勿組合來自不同製造廠的植入物組件。 10.任何情況下,請勿使用已損壞或經手術切除的組件。 11.已使用過的植入物不可重複使用。 12.應由主治醫師決定是否移除已使用的植入物組件。 13.磁場透射(MRI)與植入物組件之間的交互作用!使用1.5T或3.0 Tesla,磁場的MRI檢查並不會對植入物造成非關性的局部升溫。 MRI會造成非關性的局部升溫。 植入物會產生中度MRI假影。 14.必須在完整患者病歷中記錄使用的植入物組件,並將其品牌、植入物名稱、並詳細記錄。	副作用及交互作用,除手術相關風險外,與椎間盤手術有關潛在的併發症包括,但不限於: 1.植入物位置不正、斷裂、鬆動、位移/錯位。 2.植入物滑脫、假關節形成、融合不足。 3.由於健康骨質移除所造成的椎間盤高度損失。 4.骨質密度改變,相關椎體區域內的退化性變化。 5.異物反應、過敏。 6.感染。 7.神經系統的併發症造成神經根或硬膜的過度牽引或創傷。 8.持續性疼痛。	B.Braun專有多孔狀雙層塗佈技術,加強植入物穩定性,加強後具有良好癒合及骨融合效果。
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統-血管攝影用單次使用轉接器	衛部醫器輸字第029038號	ANGIODROID	SET	13,000	此血管攝影用單次使用轉接器可連接二氧化碳血管攝影注射系統和病人端管路,本產品可將作為攝影劑使用之二氧化碳(CO2)按照所設定之壓力及體積注入血管	無禁忌症者皆可適用,原廠特別建議有下述情況的患者使用本產品: • 腎衰竭(肌酐大於2.0 mg/dl; 腎小球過濾率低於60 ml/min)的患者。 • 對含碘顯影劑無耐受力的過敏患者。 • 高血壓患者。 • 糖尿病患者。 • 動靜脈瘻管(arteriovenous fistula)的放射顯影。 • 內出血的放射顯影。	1.每次注射之間建議等待至少兩(2)分鐘。 2.如果靜脈的二氧化碳過濾量氣體進入右心室或肺動脈,使患者呈左側胸(左側在上、右側在下)。 3.如果二氧化碳溶解(例如在主動脈瘤內),變態患者,位置使氣體流入末梢區域。	可能副作用 • 噁心 • 疼痛 • 頭暈 • 心悸過速 • 腎源性酸中毒	無相似健保給付品項
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撐的腹股溝疝氣。它具有三維的形狀,此形狀被設計來貼合腹股溝疝氣。	本產品適用於腹壁疝氣缺損的開放式修補方式,且需要加上補強材料來達成理想手術結果。	不得切割或修飾裝置的底層網片,因為產品可能無法如期運作。 尚未針對本產品確立使用體腔鏡的安全性及有效性。	潛在的不良反應通常與可透過手術植入的材料有關,包含感染、發炎、過敏反應、急性或慢性疼痛、網片周邊組織的過度收縮或萎縮,以及網片發熱或氣復發。	此為輕質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 Prognp Meshes	"柯惠" 舒法定帕瑞挺寶格麗編網	衛署醫器輸字第019507號	COVIDIEN	EA	13,000	1.本品包含可自體吸收的 Polyactic Acid 形成似魔鬼氈效果的固定系統,取代了縫線的角色,提供全面均勻的固定效應。 2.本品只分左、右邊,不分大小,操作簡單且時間短。 3.此產品提供疝氣病人免縫線固定機制,減低病人因縫線固定的不舒服感或慢性疼痛。 4.植入15個月後,本網膜自體吸收重量減少一半,病人異物感更低。	透過開腹無張力技術進行鼠蹊部疝氣修補手術。	尚未針對本產品確立使用體腔鏡的安全性及有效性。	使用本產品後,也可能出現因使用網狀貼布進行腹壁層重建所引起的相關併發症。這些併發症包括(但不局限於): (1) 血清腫、血腫 (2) 復發 (3) 慢性疼痛 (4) 感染 (5) 內臟沾黏 (6) 對產品成分產生過敏反應	"魔鬼氈"設計的網膜:(1) 縮短手術時間 (2) 減少病人住院天數 (3) 病人可免縫線固定而疼痛感減少、恢復快 (4) 為部分可吸收材質,15個月後,整體重量減少一半,病人異物感更低。
302	2396009092	FSZ019640001	"COOK" Biodesign hernia graft(13X15CM)	"曲克" 拜爾迪賓疝氣支撐物(13X15CM)	衛署醫器輸字第019640號	COOK	EA	35,200	1.可以抗感染(切開病人可以使用),2.不會造成組織沾黏,3.不會刺破腸子或磨破腸子,4.腹部關不起來,可用Biodesign 生覆蓋在腹腔上維持生命現象,減少水分散失,5.癌症病人可以使用,6.直腸脫垂可以用來固定,7.肛門不保固手術可以用來做強化作用,8.休格用來克手術可以用在強化作用上。	1.幫助腹壁疝氣修補,2.可用在切除器官的疝氣修補,3.癌症病人要做二次手術或放化療皆可使用在病人的疝氣或強化上面,4.腹部關不起來病人可暫時使用維持生命現象,減少水分散失。	無	無	無

備註: 相關金額或資料如有異動,以現場收費等為準。

萬芳醫院自費特材品項表

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 hernia graft(13X22CM)	"曲克" 拜爾迪賽疝氣支撐物(13X22CM)	衛署醫器輸字第019640號	COOK	EA	40,000	1.可以抗感染切斷病人可以使用。2.不會造成組織沾黏。3.不會刺破腸子或磨破腸子。4.腹部關不起來。可以用Biodesign先覆蓋在腹腔上維持生命現象。減少水分散失。5.癌症病人可以使用。6.直腸脫垂可以用來固定在腹腔內。7.肛門不保留手術可以用來做強化作用。8.休格且克手術可以用在強化作用上。	1.幫助腹壁疝氣修補。2.可用在切除器官的疝氣修補上。3.癌症病人要做二次手術或放療皆可使用在病人的疝氣或強化上面。4.腹部關不起來病人可暫時使用維持生命現象。減少水分散失。	無	無	無
304	2396009094	FSZ019640003	"COOK" Biodesign hernia graft(20X20CM)	"曲克" 拜爾迪賽疝氣支撐物(20X20CM)	衛署醫器輸字第019640號	COOK	EA	64,000	1.Biodesign為生物性材質，無外來物反應。2.可使用於感染病人。3.不易沾黏，降低復發率及感染發生機率，避免二次手術。	腹壁疝氣修補術	本產品用豬來源做原料，不得用在對豬來源材質過敏的病患。	無	無
305	2396009095	FSZ019640004	"COOK" Biodesign hernia graft(20X30CM)	"曲克" 拜爾迪賽疝氣支撐物(20X30CM)	衛署醫器輸字第019640號	COOK	EA	94,900	1.Biodesign為生物性材質，無外來物反應。2.可使用於感染病人。3.不易沾黏，降低復發率及感染發生機率，避免二次手術。	腹壁疝氣修補術	本產品用豬來源做原料，不得用在對豬來源材質過敏的病患。	無	無
306	2396009102	FSZ024080002	TiO2Mesh Surgical mesh implant (MFP111)	"百歐瑟" 二氧化鈦疝氣修補網(MFP111)	衛署醫器輸字第024080號	BIOCER	EA	12,000	二氧化鈦塗層可有利纖維母細胞生長，親水性表面有自我吸附性及自我開脫特性，方便內視鏡操作及節省手術時間。	本品為修復腹壁組織缺陷，需要非吸收性組織增強材料時之植入網片。相關應用包括所有常用之腹股溝疝氣及切口疝氣修補。本品適用傳統一般及腹腔镜手術。	本品只能由相關熟悉手術的醫師使用。使用網片前，醫師須確認疝氣缺陷部位大小，並確保網片能有效覆蓋。為盡量減少植入後併發症及復發，網片必須充分貼上。若因需個別而裁剪網片，須注意可能會造成小傷口。	使用本品可能產生的副作用包括血清腫、血腫、復發、感染、內臟沾黏、網片移位及膿管形成。如同其他異物，本品對已感染或污染的傷口可能有不良影響。	全球唯一100%二氧化鈦塗層，有利纖維母細胞生長，且親水性表面有自我吸附性及節省內視鏡手術時間；自我吸附性及自我開脫特性方便內視鏡手術操作，並可減少固定需求，避免因使用固定材料而引起之併發症。
307	2396009103	FSZ024080003	TiO2Mesh Surgical mesh implant (MFP121)	"百歐瑟" 二氧化鈦疝氣修補網(MFP121)	衛署醫器輸字第024080號	BIOCER	EA	12,000	二氧化鈦塗層可有利纖維母細胞生長，親水性表面有自我吸附性及自我開脫特性，方便內視鏡操作及節省手術時間。	本品為修復腹壁組織缺陷，需要非吸收性組織增強材料時之植入網片。相關應用包括所有常用之腹股溝疝氣及切口疝氣修補。本品適用傳統一般及腹腔镜手術。	本品只能由相關熟悉手術的醫師使用。使用網片前，醫師須確認疝氣缺陷部位大小，並確保網片能有效覆蓋。為盡量減少植入後併發症及復發，網片必須充分貼上。若因需個別而裁剪網片，須注意可能會造成小傷口。	使用本品可能產生的副作用包括血清腫、血腫、復發、感染、內臟沾黏、網片移位及膿管形成。如同其他異物，本品對已感染或污染的傷口可能有不良影響。	全球唯一100%二氧化鈦塗層，有利纖維母細胞生長，且親水性表面有自我吸附性及節省內視鏡手術時間；自我吸附性及自我開脫特性方便內視鏡手術操作，並可減少固定需求，避免因使用固定材料而引起之併發症。
308	2396009223	FSZ031023001	"Covidien" ProGrip Laparoscopic Self-Fixating Mesh	"柯惠" 普羅固力腹腔鏡自固吸收網狀編網	衛署醫器輸字第031023號	COVIDIEN	EA	27,000	1.腹腔鏡疝氣手術專用mesh，材質為聚醚，親水性佳，有促進細胞生長的特性。 2.網膜另一面是聚乳酸微鉤，有自固定功能，不需使用釘子再固定人工網膜。 3.網膜另一面為可吸收膠原蛋白薄膜，可使網膜更容易拿取和置放。 4.有左右邊及符合解剖構造的設計，更服貼於腹股溝區域。	本產品可在腹腔鏡手術中修復腹股溝疝氣傷口時強化軟組織。	1. 如果包裝上的溫度標記點是黑色的，請勿使用本產品。本產品不應暴露在高溫下（44°C/111°F）。 2. 請勿將網片與內臟直接接觸。直接接觸內臟可能導致黏連、形成膿管和腸阻塞的風險。請勿將網片植入於腹腔內。於腹膜前位置植入時，應將網片之固定面朝向肌肉筋膜放置，並且應使腹膜完全覆蓋住網片。 3. 本產品不適用於修補骨盆腔器官脫垂以及治療慢性尿失禁。 4. 若解剖式網片經過修整，應謹慎保留縫紉處，以抑制復發的風險。 5. 針對計畫懷孕的婦女，外科醫師應了解產品無法隨著病患生長而充足延展。 6. 本產品僅限有經驗的執業醫師使用，並尤其承擔相關責任。	使用本產品相關的可能併發症為典型與手術植入材料相關的併發症：血清腫、血腫、血腫、復發、感染、發炎、急性與慢性疼痛、擠出/腐爛、及/或對本產品成分產生過敏反應。可能會產生外科手術固有的其它可能的併發症，包括但不限於穿刺部位疝氣和器官損傷。 併發症的發生率和嚴重程度可能取決於許多因素，包括但不限於缺陷的類型和大小、網片固定方式、手術技術和病患相關因素(如合併症)。	1. 本品為半可吸收的網膜，其單股聚乳酸不僅能固定網膜在組織上，植入後再透過水解在體內自行分解和吸收。 2. 不需使用釘子固定，可減少因釘子引起的疼痛感。 3. 聚乳酸固定面可加強以固定不到的血管、神經區，增加疝氣修補的安全性。 4. 健保品項為平面無特殊設計的人工網膜，且建議須使用釘子固定網膜，防止移位。
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	超音波震碎機沖水、吸引專用配件，為一次性使用配件，為搭配INTEGRA超音波震碎機	切肝手術、肝移植手術、腦瘤移除手術、脊椎腫瘤移除手術	需使用原廠INTEGRA裝置，不可重複使用	無	搭配超音波震碎機使用，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	超音波震碎機止血專用配件，可搭配腹腔鏡手術，達到手術時即時止血效果	切肝手術、肝移植手術、腦瘤移除手術、脊椎腫瘤移除手術	需使用原廠INTEGRA裝置，不可重複使用	無	搭配超音波震碎機使用，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INTEGRA超音波震碎機	切肝手術、肝移植手術、腦瘤移除手術、脊椎腫瘤移除手術	需使用原廠INTEGRA裝置，不可重複使用	無	搭配超音波震碎機使用，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	衛署醫器輸字第035921號	STRYKER	EA	66,000	本產品適用於對軟、硬組織進行破碎、乳化和吸引的外科手術，每秒震動25000次的高頻振動產生負壓，產生的力道會將組織碎化，利用頻率挑選，破壞不健康的組織(如腫瘤、鈣化組織)，保護健康的組織(血管、神經、韌帶)。	本產品 (Sonopet iQ Ultrasonic Aspirator System) 適用於對軟、硬組織進行破碎、乳化和吸引的外科手術 其中包括神經外科、胃腸及附屬器官 外科、泌尿外科、整形及重建外科、一般外科、骨科、婦科、胸腔外科、腹腔鏡和胸腔鏡手術。	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

萬芳醫院自費特材品項表

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	衛部醫器輸字第035921號	STRYKER	EA	48,000	本產品適用於對軟、硬組織進行破碎、乳化和吸引的外科手術，每秒震動25000次的高頻振動產生負壓，產生的力道會將組織碎化，利用頻率挑選，破壞不健康的組織(如腫瘤、鈣化組織)，保護健康的組織(血管、神經、韌帶)。	本產品 (Sonopet iQ Ultrasonic Aspirator System) 適用於對軟、硬組織進行破碎、乳化和吸引的外科手術 其中包括神經外科、胃腸及附屬器官 外科、泌尿外科、整形及重建外科、一般外科、骨科、婦科、胸腔外科、腹腔鏡和胸腔鏡手術。	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
314	2700000015	WDY015399002	"Stryker" NasoPore Nasal Dressing (Sterile)	"史賽克"那梭波鼻用敷料 (5400-020-008；008ITL)	衛部醫器輸字第015399號	STRYKER	PC	3,434	可降低術後因填塞造成的壓迫或疼痛及吞嚥時的異物感。生物科技材質可自行碎化，免於抽除紗條時的疼痛及傷口再出血。	鼻出血、鼻息肉、鼻竇炎、鼻中膈彎曲、鼻成形術、肥厚型鼻炎、鼻甲切除術、鼻矯正、鼻整形	保存於 4℃ 以下環境。	極少數患者因容易出血之特殊體質，造成術後傷口出血情形，需再補填塞。	免二次移除，造成傷口沾黏及二度創傷；降低疼痛。
315	2700000016	WDY015399001	"Stryker" NasoPore Nasal Dressing (Sterile)	"史賽克" 那梭波鼻用敷料 (5400-030-008；008ITL)	衛部醫器輸字第015399號	STRYKER	PC	3,900	可降低術後因填塞造成的壓迫或疼痛及吞嚥時的異物感。生物科技材質可自行碎化，免於抽除紗條時的疼痛及傷口再出血。	鼻出血、鼻息肉、鼻竇炎、鼻中膈彎曲、鼻成形術、肥厚型鼻炎、鼻甲切除術、鼻矯正、鼻整形	保存於 4℃ 以下環境。	極少數患者因容易出血之特殊體質，造成術後傷口出血情形，需再補填塞。	免二次移除，造成傷口沾黏及二度創傷；降低疼痛。
316	2700000017	WDY015399003	"Stryker" NasoPore Nasal Dressing(Sterile)	"史賽克" 那梭波鼻用敷料 (減菌)(5400-020-108ITL)	衛部醫器輸字第015399號	STRYKER	EA	8,700	1. 材質柔軟，提高舒適性，減輕病患術後腫脹疼痛感。 2. 填塞後36-48小時內，提供傷口優良的止血效果。 3. 隨後自行碎化成膠狀物質覆蓋在傷口表面，可預防傷口沾黏的併發症。並避免移除敷料時的疼痛與再出血。 4. 更快速的碎化速度：5-7天即可完全碎化，大幅縮短病患填塞時間。 5. 可作為局部藥物釋放載體，幫助傷口修復。	用於鼻部手術時之填塞止血，適應於內視鏡功能鼻竇手術、多竇副鼻竇手術、全副鼻竇切除術、鼻中膈鼻道成形術等術式使用，用於控制鼻內的出血。	術後同一般鼻部手術照護流程，無特別注意事項	無	無健保品
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矯正骨鬆變性，結合多角度鎖定技術與傳統接骨板技術，多角度鎖定螺釘可以針對骨質疏鬆或是需用橋式固定技術的多片段骨折	近端脛骨骨折	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連、血栓或血腫	材質不同,多角度互鎖式螺釘
318	218804812B	FBZ030337002	"Synthes" VA-LCP Condylar Plate/VA Locking Screw Stadrive(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鬆變性，結合多角度鎖定技術與傳統接骨板技術，多角度鎖定螺釘可以針對骨質疏鬆或是需用橋式固定技術的多片段骨折	遠端股骨骨折	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連、血栓或血腫	材質不同,多角度互鎖式螺釘
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	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連、血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
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己酮外科縫合線 (僅適用於內視鏡手術)	衛署醫器輸字第029245號	ICAL SPECIALTIES	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鬆組織上縫合；單次使用，無法重消	可能有短暫發炎反應	無
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織在腹膜修復過程中，降低沾黏的發生	同產品特性	●只能使用單獨的本產品，多層或折疊並不會增強可吸收防沾黏膜的性能，卻會降低本產品的吸收速率。使用本產品時應特別小心，不要擠壓和束縛骨盆腔器官。	無	無對應健保品項
322	23720020A3	TAY035174001	"Ethicon" Harmonic HD 1000i Shears	"愛惜康" 哈默尼克進階手術剪 HARHD36	衛部醫器輸字第035174號	ETHICON	EA	31,250	本產品包括夾鉗臂和塗層剪刀，用於貫穿 5mm 的套管針，較大直徑套管針中的 5mm 轉換帽或未使用套管針的切口。本產品齒輪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管設計，適用於直徑 7mm 的血管。當進階止血按鈕使用時切除速度降低止血效果則是最佳。	本產品適用於在需要止血及需將灼傷程度降低時進行軟組織切割。本產品可用於一般外科、整形外科、小兒外科、婦產科、泌尿外科、胸外科、暴露骨性結構（如脊柱和關節腔）的手術，切口和避開淋巴管及其他開放和內視鏡手術中電外科器械、鐮刀和不銹鋼解剖刀的輔助品或替代品。	可凝固直徑最大不超過 7mm 的血管。本產品不適用於切割骨質。本產品不可用於以避孕為目的的輸卵管結紮手術。	無	無
323	23720020A4	TKY027404001	"Ethicon" Harmonic ACE +7 Shears with Advanced Hemostasis HARH36	"愛惜康" 哈默尼克進階手術剪 HARH36	衛部醫器輸字第027404號	ETHICON	EA	28,125	本產品適用於需要止血及需將灼傷程度降低時進行軟組織切割。使用"進階止血"手控按鈕，可當作電燒、雷射以及不鏽鋼手術刀的輔助或替代物。	適用於控制出血並且將熱傷害減輕到最低的情況下將軟組織切開，可當作電燒、雷射以及不鏽鋼手術刀的輔助或替代物。	手術中及手術後，本產品刀片、夾鉗臂及軸遠端 7mm處可能會很熱。要時刻避免不慎接觸組織、麻木和手術服。當本產品啟動時，應避免接觸任何物品及所有金屬或塑膠器械及本體。	不良副作用和風險包括潛在出血、因機械或熱損傷造成的組織受傷、形成未滅菌表面或病原轉移、炎症或非預期組織反應、電擊、與異物或磁共振不相容以及財產或環境損壞。	1.作用溫度較低，側向熱傷害亦較小，保護周邊重要組織，術後復原效果佳。 2.使用"進階止血"手控按鈕，止血同時切割最高達7mm血管、淋巴管，術後引流量較低，進而減少引流管放置時間。 3.多功能器械節省多種器械更換與進出時間，節省手術時間與麻醉復原時間

備註：相關金額或資料如有異動,以現場收費等為準.

萬芳醫院自費特材品項表

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	"愛惜康" 哈默尼克進階手術剪 HARH23	衛部醫器輸字第027404號	ETHICON	EA	28,125	本產品適用於需要止血及須將灼傷程度降低時進行軟組織切割。使用"進階止血"手控按鈕，可凝固直徑最大不超過7mm的血管。	適用於控制出血並且將熱傷害減輕到最低的情況下將軟組織切開。可當作電燒、雷射以及不鏽鋼手術刀的輔助或替代物。	手術中及手術後，本產品刀片、夾鉗臂及軸遠端7mm處可能會很熱。要時刻避免不慎接觸組織、麻木和手術服。 當本產品啟動時，應避免接觸任何物品及所有金屬或塑膠器械及本體。	不良副作用和風險包括潛在出血、因機械或熱損傷造成的組織受傷、形成未滅菌表面或病原轉移、炎性或非預期組織反應、電擊、與異物或磁共振不相容以及財產或環境損壞。	1.作用溫度較低，側向熱傷害亦較小，保護周邊重要組織，術後復原效果佳。 2.使用"進階止血"手控按鈕，止血同時切割最高達7mm血管、淋巴管，術後引流量較低，進而減少引流管放置時間。 3.多功能器械節省多種器械更換與進出時間，節省手術時間與麻醉復原時間
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	衛署醫器輸字第019832號	ETHICON	EA	27,885	Harmonic FOCUS 弧形剪刀是一個無菌、供單一病患使用的器械，有一個軟性剪刀式把手以及兩個自動控制按鈕 (MIN 代表最小能量，MAX 代表最大能量)。這個器械有一個彎型刀片及帶有鐵夾龍墊片 (Teflon pad) 的夾鉗臂。本器械長度為 9cm、活動刀片長度為 16 mm。用於剪斷和凝固直徑為5 mm 以內的血管。每個 Harmonic FOCUS 器械均附有一個僅供單一病患使用的無菌藍色轉矩扳手 (TWBLUE) 及輔助握柄。藍色轉矩扳手與輔助握柄只能與 Harmonic FOCUS器械配合使用。 Harmonic FOCUS器械是專門設計與 Harmonic Generator 300 (GEN04) 和 Harmonic 藍色手柄 (HPBLUE) 使用。使用前請參考 Harmonic Generator 300及Harmonic 藍色手柄 (TTBLUE)使用手冊。	Harmonic FOCUS弧形剪刀適用於控制出血並且將熱傷害減輕到最低的情況下，將軟組織切開。此器械可以當作電燒、雷射以及不鏽鋼手術刀的輔助或替代物，並適用於一般外科、耳鼻喉外科、整形外科、小兒科、婦產科、泌尿科、骨科暴露骨結構例如骨折和關節腔)及其他開腹性手術。	當本產品啟動時，應避免接觸任何物品及所有金屬或塑膠器械及本體。	無	無
326	23720020C1	SAY032761001	"ETHICON" EnSeal X1 Tissue Sealer	"愛惜康" 安喜凝強化型組織密封器	衛部醫器輸字第032761號	ETHICON	EA	30,000	本產品是雙電外科器械，可與"愛惜康"複合式發生器(衛署醫器輸字第023022號)配合使用。在進行開放性手術的血管切斷及封口，以及組織的切割、抓取及分割。	包括開放性常規、婦科、泌尿、胸腔、整形重建與耳鼻喉科外科手術以及需要進行血管結紮(切斷及密封)、組織抓取及分割操作的其他手術。(包括結腸切、子宮切除、膽囊切除術、Nissen 胃底折疊術、粘連、卵巢切除術)。	該設備可用於最大 7mm (含)的血管，以及適用於本產鉗口的組織束。	出血，因機械或是熱傷害造成的組織損傷，形成非滅菌表面或是病原轉移、發炎或是非預期組織反應，電擊與異物或是磁共振不相容以及財產損失或是環境損傷。另外，裝置震動、裝置損壞或電磁干擾相關的問題有可能造成意外傷害、擴大手術或改變手術方式。	無健保相關產品可比較
327	270000001A	WDY030124003	"Hemostasis" PosiSepX Hemostat Dressing/Intranasal Splint	"荷摩史黛絲" 波仕克仕止血敷料/鼻腔內固定夾板	衛部醫器輸字第030124號	HEMOSTASIS	EA	4,428	天然材質,生物可相容性. 可快速自動降解(36小時). 產品注水後成果凍狀,病患鼻腔較舒適且無壓痛感. 具防沾黏及抗菌功能. 傷口沾黏少,癒合速度快		本產品對既有的感染不具抑菌作用，亦無法預防新感染的發生。若不慎感染，請尋求適當的治療方法。 在罕見的情況下，不論有沒有鼻腔填塞，凡是與鼻腔手術有關的物理化學條件都可能存在中毒性休克症狀的風險。 若長時間出血不止，請就醫。 請勿吞食，請勿吸入。 本產品尚未進行與其他設備或藥物共同使用的測試。 請勿吞食,請勿吸入。 本產品僅限於局部使用。	無	天然材質,生物可相容性. 可快速自動降解(36小時). 產品注水後成果凍狀,病患鼻腔較舒適且無壓痛感. 具防沾黏及抗菌功能. 傷口沾黏少,癒合速度快.
328	270000001B	WDY023013001	"Hemostasis" NexPak XL Intranasal Splint(sterile)	荷摩史黛絲 內鉑克鼻腔內固定夾板(滅菌)	衛部醫器輸字第023013號	HEMOSTASIS	EA	8,500	本產品為 1.天然材質之止血敷料登鼻內夾板能有效減少出血和血腫。 2.防止隔膜和鼻腔之間的黏著。 3.自行降解，病人舒適度提升及避免術後抽紗可能會破壞傷口癒合。	本產品適用於接受鼻部/鼻翼手術的患者，作為鼻腔內固定夾板和止血物。	本產品不適用在對馬鈴薯澱粉過敏之患者。	無	1.健保支付之醫療服務給付項目及支付標準手術項目，已內含給付傳統紗條。 2.凡士林紗條：健保給付，但使用上壓迫緊實，病人易有壓痛感，取出時有可能會再破壞到癒合中之鼻部傷口。

備註：相關金額或資料如有異動,以現場收費等為準。