



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, 2024

萬芳醫院自費特材品項表

113.09.01

項次	術材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
1	2158730020	TKY029906W01	"ArthroCare" ArthroWand	"阿碩柯爾"關節用氧化棒	衛部醫器輸字第029906號	ARTHROCARE	EA	18,000	須搭配"阿碩科爾"主機使用,關節專用氧化棒,用於關節鏡與骨科手術之軟組織切除,氧化,熱縮和止血	須搭配"阿碩科爾"主機使用,關節專用氧化棒,用於關節鏡與骨科手術之軟組織切除,氧化,熱縮和止血	1.不可重複使用 2.須依照標準醫療程序,有關地方與國家規定予以處理。	一般電燒手術會有因醫師操作過程而傷及週邊組織的情況發生	無類似健保品項
2	2158730026	TKY017079007	EIC4845-01 ArthroCare Channelling ReFlex Ultra	"阿碩科爾"第二代耳鼻喉科手術系統與附件(含組合式電線軟組織氧化棒) EIC4845-01	衛部醫器輸字第017079號	ARTHROCARE	EA	15,600	低溫雙極冷觸氧化	本產品適用於耳鼻喉科手術(ENT)中軟組織之氧化、切除、凝固止血用	手術過程必須使用電導溶液,病人身上不能裝有心律調整器及其他電子植入器材	正常使用下無。	無健保品項故無法比較
3	2158730027	TKY017079009	EIC4857-01 ArthroCare ReFlex Ultra	"阿碩科爾"第二代耳鼻喉科手術系統與附件(含組合式電線軟組織氧化棒) EIC4857-01	衛部醫器輸字第017079號	ARTHROCARE	EA	15,600	低溫雙極冷觸氧化	本產品適用於耳鼻喉科手術(ENT)中軟組織之氧化、切除、凝固止血用	手術過程必須使用電導溶液,病人身上不能裝有心律調整器及其他電子植入器材	正常使用下無。	無健保品項故無法比較
4	2158730028	TKY017079001	EIC5872-01 ArthroCare Evac 70 Xtra Wand	"阿碩科爾"第二代耳鼻喉科手術系統與附件(含組合式電線軟組織氧化棒) EIC5872-01	衛部醫器輸字第017079號	ARTHROCARE	EA	16,000	低溫雙極冷觸氧化	本產品適用於耳鼻喉科手術(ENT)中軟組織之氧化、切除、凝固止血用	手術過程必須使用電導溶液,病人身上不能裝有心律調整器及其他電子植入器材	正常使用下無。	無健保品項故無法比較
5	2158730029	TKY017079004	EIC8898-01 ArthroCare PROcise mAx	"阿碩科爾"第二代耳鼻喉科手術系統與附件(含組合式電線軟組織氧化棒)- EIC8898-01	衛部醫器輸字第017079號	ARTHROCARE	EA	20,800	低溫雙極冷觸氧化	本產品適用於耳鼻喉科手術(ENT)中軟組織之氧化、切除、凝固止血用	手術過程必須使用電導溶液,病人身上不能裝有心律調整器及其他電子植入器材	正常使用下無。	無健保品項故無法比較
6	2158730071	TKY035185W01	"Velocity" Velox RF Ablato	"維洛克斯" 威樂式射頻氣化棒	衛部醫器輸字第035185號	VELOCI	EA	24,000	雙極一次性使用的高頻電極,適用於關節鏡手術中切割,氧化和凝結軟組織。	耳鼻喉科適應症: 喉、口、扁桃腺、腺樣體、鼻竇手術中軟組織之氧化、切除、凝固止血用 用於關節鏡與骨科手術 適用於關節鏡手術中切割,氧化和凝結軟組織。	1.不可重複消毒使用 2.本產品需與帶有腳踏開關控制柄標準腳踏電極連接的標準設備(電極)一起使用,並且應當將電極浸入導電介質(例如標準生理鹽水)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道器官壁損傷。	內視鏡標記病變止血 · 結腸黏膜下缺損 · 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。 · 放置患者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腸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, 無效夾閉或內窺鏡併發症可能導致需要手術治療。	無品項可比較
8	2171001952	SSZ032546001	C913131 "Steris" Padlock Clip Defect Closure System	"史泰瑞" 消化道止血夾系統 C913131	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道器官壁損傷。	內視鏡標記病變止血 · 結腸黏膜下缺損 · 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。 · 放置患者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腸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, 無效夾閉或內窺鏡併發症可能導致需要手術治療。	無品項可比較
9	2171003002	CRY011476001	"BOSTON SCIENTIFIC" COMBO CATH CYTOLOGY BRUSH	"波士頓科技" 康柏細胞刷	衛部醫器輸字第011476號	BOSTON	PC	6,750	1. 8Fr(2.7mm)雙管腔、導線式導管, 且其導管上有 3mm 之細胞刷 2. 刷影可藉由裝滿顯影劑Iodine-Lock 的注射筒接在近端的Lock-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調胃道之細胞或用差值不相同, 只建議使用波士頓科技0.035 in (0.90mm)的導引線 4. 透過X光透視鏡的觀察來監控導管的位置	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管腔至少為2.8mm之內視鏡使用。 · 因為不同型號的導引線其數值不相同, 只建議使用波士頓科技0.035 in (0.90mm)的導引線 4. 透過X光透視鏡的觀察來監控導管的位置	穿孔 血腫 黏膜炎 出血/血凝塊 出血 管炎 對顯影劑的過敏反應	無對應的健保品項
10	2172054112	FSZ024613001	"Boston Scientific" Solyx SIS System	"波士頓科技" 鎮淋單一切口吊帶系統	衛部醫器輸字第024613號	BOSTON	SET	29,375	1. Sling中間有4cm 4c-tung 減少植入後學縮或結曲變形, 並保護尿道避免刺激。 2. Device有mark做為記號, 可確保2個植入sling長度平衡	網狀物人物可作為尿道下吊索, 治療尿道過度移動及/或內括約肌功能不足導致的壓力性尿失禁。	●為進行尿道下吊索手術以及處理受污染或感染的傷口, 應遵循標準手術實務準則。 ●進行手術時, 應非常小心, 避免割傷任何尿管、神經、膀胱及睪子。 ●務必將網狀結構無張力置放在尿道中段下方。 ●使用本裝置必須瞭解, 後續該液可能會導致網狀結構轉移。 ●應由醫生判定每位病患適合恢復正常活動的時機。應提醒病患在術後避免進行搬運重物、運動及性交。 ●應教導病患在萬一出現排尿困難、出血或其他問題時, 立即與醫師聯絡。	以下為安置尿道下吊索可能產生的併發症, 但並不限於此: 體積: 過敏反應; 出血; 尿道/血腫; 尿道切口裂開; 尿道肌不穩定; 性交; 水腫/紅腫; 侵蝕/噴光; 擠壓; 痛; 出血; 尿失禁; 感染; 發炎; 刺激;	目前此SIS技術並無相對應健保給付條件給付此材料。 此產品與健保差異為體外無切開傷口放置吊帶, 低疼痛感, 恢復較快速。
11	2172054151	FSZ031551001	"CL Medical" I-STOP (MINI-STOP) Sling System	"西羅蒙帝卡" 愛適達迷你懸吊手術系統	衛部醫器輸字第031551號	CL MEDICAL	SET	35,000	1.懸吊帶材質有抗變形的設計, 採用無暴力單級編織。2.網片邊緣無銳利缺口, 不會即時刺激產生細小分子微粒產物。 3.無切邊編織, 手術過程較不會造成組織手術後切口刺激。 4.整段懸吊帶材質一致, 可提供尿道良好支撐和穩固的定位。	本產品適用於治療女性尿失禁	使用者應為熟悉這些手術技術的外科醫生。本產品的使用過程應遵循醫器的手術操作準則, 包含處理受污染之傷口的處理過程。	醫療器材報告(MDRs)記載針對用於壓力性尿失禁修護之手術用網片/懸吊帶類產品之常見併發症, 依發生頻率為: 疼痛、陰道/尿道(暴露、擠出或突出)、感染、泌尿問題、經常性失禁、性交期間疼痛(性交疼痛)、出血、囊腫穿孔、神經-肌肉問題和陰道經閉。這些併發症大多需要醫生的醫療介入, 有時需要外科手術或住院治療。	EX: 歐翠翠系統(2個輪送裝置+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, 拉扯後並不延展, 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, 本產品採用閉環網, 不會造成組織切口邊緣刺激 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

備註: 相關金額或資料如有異動, 以現場收費為準。

萬芳醫院自費特材品項表

113.09.01

項次	術材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較	
24	2173900042	TTZ034020001	"Ethicon" SURGICEL Endoscopic Applier	"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	
25	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，流體膠體基質為血小板的黏附和聚集提供了一個環境。	用於手術(眼科手術除外)中，當使用加壓、接合或其他傳統止血方式控制出血、靜脈和小動脈等出血時，可以與凝血劑一併使用或止血。	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40µm軸過濾網。本產品不能和甲基內酰胺甲酯粘劑一併使用。縫線導，微纖維膠原會降低將板膠裝置粘附到穿箱表面的甲基內酰胺甲酯粘劑的強度。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性塞、血管內凝血的風險，並且本產品會增加過敏反應的風險，因此不應在血管腔內使用本產品。已知對纖維膠體過敏的患者不得將本產品。縫合皮膚切口時不得使用本產品，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	無
26	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，促進血小板粘附聚集。	適用於手術中(眼科手術除外)，在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不得與自血液回收系統一起使用。3.Surgiflo不得與甲基內酰胺甲酯粘劑一併使用。	無	無健保品項產品	
27	2173900061	TTZ031099001	"PlanTec" Absorbable hemostatic agent and dressing	"普蘭堤" 可吸收性止血劑及敷料 1g	衛部醫器輸字第031099號	PLANTEC	EA	12,000	本品為可吸收性藥粉末，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。本產品不適合用於凝血障礙的初步治療。	在極少數情況下，發現使用本產品後幾天內C反應蛋白(CRP)的選擇性增加，而在幾天後下降到正常範圍的水平。(請詳見仿單說明)	無類似功能健保已給付品項	
28	2173900062	TTZ031099002	"PlanTec" Absorbable hemostatic agent and dressing	"普蘭堤" 可吸收性止血劑及敷料 3g	衛部醫器輸字第031099號	PLANTEC	EA	20,000	本品為可吸收性藥粉末，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。本產品不適合用於凝血障礙的初步治療。	在極少數情況下，發現使用本產品後幾天內C反應蛋白(CRP)的選擇性增加，而在幾天後下降到正常範圍的水平。(請詳見仿單說明)	無類似功能健保已給付品項	
29	2173900063	TTZ031099003	"PlanTec" Absorbable hemostatic agent and dressing	"普蘭堤" 可吸收性止血劑及敷料 5g	衛部醫器輸字第031099號	PLANTEC	EA	22,000	本品為可吸收性藥粉末，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。本產品不適合用於凝血障礙的初步治療。	在極少數情況下，發現使用本產品後幾天內C反應蛋白(CRP)的選擇性增加，而在幾天後下降到正常範圍的水平。(請詳見仿單說明)	無類似功能健保已給付品項	
30	2173900064	TTZ031099004	"PlanTec" Absorbable hemostatic agent and dressing	"普蘭堤" 可吸收性止血劑及敷料 9g	衛部醫器輸字第031099號	PLANTEC	EA	28,900	本品為可吸收性藥粉末，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。本產品不適合用於凝血障礙的初步治療。	在極少數情況下，發現使用本產品後幾天內C反應蛋白(CRP)的選擇性增加，而在幾天後下降到正常範圍的水平。(請詳見仿單說明)	無類似功能健保已給付品項	
31	2173900065	TTZ031099005	"PlanTec" Absorbable hemostatic agent and dressing	"普蘭堤" 可吸收性止血劑及敷料-38cm塗佈器	衛部醫器輸字第031099號	PLANTEC	EA	2,498	本品為"普蘭堤" 可吸收性止血劑及敷料，輔助產品可在手術中簡單、安全的運用。	本產品為輔助止血之器材，適用於手術中、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。本產品不適合用於凝血障礙的初步治療。(請詳見仿單說明)	在極少數情況下，發現使用本產品後幾天內C反應蛋白(CRP)的選擇性增加，而在幾天後下降到正常範圍的水平。(請詳見仿單說明)	無類似功能健保已給付品項	
32	2173901001	FBZ030343001	"Fziomed" Medishield Anti-Adhesion Gel	"佛柔美德" 抗粘黏膠	衛部醫器輸字第030343號	FZIOMED	SET	47,500	本產品是由聚氧化乙之纖維纖維素膠合而成之可吸收式流體凝膠用在患者硬膜外傷口組織形成暫時性之機械屏障，分開相對組織表面。	本產品適用於後腰椎椎板切除術(Laminectomy)、椎板切開術(Laminotomy)或椎間盤切除術(discectomy)等術後，可減少疼痛，降低神經根病變、下股虛弱以及術後組織黏貼的發生、範圍擴大及惡化程度。	本產品專為人工使用而設計，不須依照原廠說明書的指示。本產品為已滅菌產品且僅供單次使用，若包裝破損或開啟請勿使用。不可重複滅菌使用。請捨棄已開啟或採用完的產品。目前尚無重複使用法對醫藥及產藥之安全性及有效性的評估。重複使用可能導致免疫反應的反應及感染。本產品不是硬膜密封劑。使用前必須先確認硬膜的狀況。目前尚無本產品與其他預防組織黏貼產品合併使用的評估。目前尚無針對患有脊椎惡性腫瘤者使用本產品的評估。目前尚無本產品用於止血劑之研究。目前尚無針對兒童或懷孕婦女使用本產品的評估。目前尚無針對懷孕第一個月婦女使用本產品的臨床研究。所以使用本產品之後的第一次月經期間必須避免懷孕。避免將本產品用於哺乳婦女，和任何外科輔	未知	無健保給付品項	

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

113.09.01

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
33	2176001001	CHZ009864001	"Terumo" Angio-Seal vascular closure device	"泰爾茂" 血管穿刺後止血器	衛署醫器輸字第009864號	TERUMO	EA	13,650	本裝置把動脈切口夾在其主要組件(固定編及膠原紗布)之間,並透過固定編及膠原紗布內外封閉切口的物理作用把血管切口閉合,再輔以膠原的凝血促進特性,達到止血效果。	Angio-Seal適用於閉合動脈穿刺而引起的股動脈開口。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接受使用更小尺寸的Angio-Seal,以及使用更小或更小的插入器於Angio-Seal的診斷性血管攝影程序或介入性程序的患者。 請使用專科技術,請勿穿動動脈的後壁。 如果插入劑留在病態體內超過8小時,在插入本產品前應考慮給予預防性抗生素。 本產品應在給藥後1小時內使用。可降解性組件於接觸組織後後將開始分化。 使用本產品應全程採取無菌技術,本產品應單次使用,且不得以任何方式重複使用或重新滅菌。本產品設計上即不能重複使用。 本產品必須透過專科技術的插入器進行插入,請勿替換其他任何穿動動脈。 請只使用包裝內附的動脈切口探針來定位動脈的穿動位置。 包裝內附的導線只能使用於本產品手術。 關於病態的移動和法院請遵守醫囑。 如果本產品指端方向不正或病態血管解部問題而不能在動脈中固定,應從或收回可從動脈抽回輸送系統,之後可以手壓壓力造成止血。 如果裝要在90天內在曾經使用本產品的相同位置重新穿動,可以在置於先前患者,部位或進行重新穿動。如果目標動脈使用過其他任何血管閉塞裝置,請於預的請參閱個別病態的插入本。在考慮使用本產品前,應先諮詢專科醫師。	無	無
34	2176001002	CNZ026215001	"Boston Scientific" Embosphere Tandem Microspheres 2ml	"波士頓科技" 安博新天騰微粒球 2ml	衛署醫器輸字第026215號	BOSTON	EA	63,000	安博新天騰微粒球為球形微粒,體積精確準確,高生物相容性,無吸收性,塗有無機氫化聚合物(Polyzene-F)的水凝膠微粒,適合在一定範圍大小執行栓塞治療。	載藥微粒球栓塞治療惡性腫瘤,靜動脈畸形,子宮肌瘤,肝癌,多血管性腫瘤,出血與外傷	一、醫師依據結果與病灶狀況選擇適當的安博新天騰微粒球尺寸和數量。 二、基本上,隨著治療的進行,動脈會接受更少的安博新天騰微粒球。當近端流量減緩或停止時,表示血管或病灶處已接近安博新天騰微粒球,必須輔助透視攝影進行密切監視。 三、執行微粒球注射時速度要慢,注射的速度與方式需要控制。注射過快可能造成材料的逆行而影響其他健康的器官。 四、每一包安博新天騰微粒球產品只可用於單一病患。 五、若安博新天騰微粒球注射筒或包裝似乎已被開啟或有損壞,不得使用。	不良的回流或流動到病灶處鄰近的正常動脈,或經過病灶流到其他的動脈或動脈床。	健保無給付載藥微粒球
35	2176001005	FRZ023000001	HepaSphere Embolization Microspheres	海派栓塞微球體	衛署醫器輸字第023000號	BIOSPHERE	VIAL	54,600	海派栓塞微球具標記性、可吸收性、可變形性、可變形性,可視為新一代的TACE。吸收化療藥物的微粒,隨著血管形狀變化的,紮實塞住腫瘤的微細血管群,切斷氧氣及養分的供給,並且持續在腫瘤部位釋放化療藥,毒殺腫瘤。	海派栓塞微球體適用於血管性腫瘤,使用時可以選擇是否注入Doxorubicin-HCl,而為下列的處置做治療或術前準備: 肝細胞癌瘤栓塞術 轉移性肝癌栓塞術	HepaSphere微球應由血管性腫瘤專門訓練的醫師使用。應該小心根據欲治療的病灶與避在分流的狀況,來選擇注入微球的尺寸與數量。只有醫師能決定最適當的標記注入時間。當瓶口、塞子或外包裝有破損時請勿使用。切勿再度使用已開啟的瓶子中的微球。所有處置均應遵照適當的滅菌程序。HepaSphere微球絕對不應直接與病人接觸時使用。必須先將微球放入HepaSphere 微球接觸水性溶液時會膨脹,膨脹大小決定於接觸溶液的離子濃度。在0.9%的氯化鈉溶液、血液和生理鹽水的膨脹中,微球的直徑會膨脹為乾燥狀態直徑的四倍。在HepaSphere微球內藏人體體積素(Doxorubicin-HCl)後,其膨脹大小則取決於藥量及藥品濃度。以0.9%氯化鈉溶液稀釋體積素(Doxorubicin-HCl)成 10ml 10mg/ml 溶液後載入 HepaSphere 微球內, HepaSphere 微球的膨脹大小會比在純 0.9%的氯化鈉溶液中減少約 20%。HepaSphere 微球具可壓縮性,可以輕易利用微導管注入,然而病灶的體積完全膨脹前注入,可能會導致無法在目標病灶中栓塞,而導致非預期性。	副作用有噁心、嘔吐及輕微的下腹疼痛(18%)。2%的病患有生有發熱。除此之外手術風險及併發症近於傳統TACE	相較於傳統TACE 術後肝指數上升有肝衰竭風險, HepaSphere沒有骨質抑制的副作用且較不影響病患肝功能,適合用於對傳統TACE無法耐受的病人。
36	2176001006	CMZ020976001	"Boston Scientific" DC Bead Embolic Drug-Eluting Bead	"波士頓科技" 邁西微球藥物傳遞栓塞系統	衛署醫器輸字第020976號	BOSTON	EA	60,000	本產品具生物相容、親水、不可被吸收等特性。經過品確化正裝填充體積doxorubicin的水膠微球體。可達成(1)在供應惡性腫瘤營養的增生血管內形成栓塞;(2)局部持續對腫瘤釋放一定劑量的doxorubicin。經臨床實驗證實,可提高腫瘤死亡率,並且大量降低全身性或化療藥物引起之副作用	1.邁西微球僅用於裝填doxorubicin HCl以達成下列目的:-在供應惡性腫瘤營養的增生血管內形成栓塞。-局部持續對腫瘤釋放一定劑量的doxorubicin。2.邁西微球不可與藥品合併使用在病灶血管內形成栓塞。	1.若瓶身或包裝有破損情形時,請勿使用。 2.選擇適當尺寸與數量的邁西微球來治療病灶。 3.唯有曾接受特定部位栓塞治療訓練的醫師,才可使用。	不良的回流或流動到病灶處鄰近的正常動脈,或經過病灶流到其他的動脈或動脈床。	本產品可大幅改善健保給付品項所帶來之較高比例的全身性或化療藥物doxorubicin所引起之副作用。根據臨床實驗,對於病人的腫瘤治療反應也可大幅提升。治療後的3-5年存活率也較健保品項高,除可延長病人的生活時間,也可提高其生活品質。
37	2176001007	CMZ030763001	"Terumo" LifePearl drug-elution microspheres for embolisation	"泰爾茂" 賴美微球體	衛署醫器輸字第030763號	TERUMO	EA	69,960	1、微球具生物相容性即表面平整且尺寸精細。 2、能在控制的條件下裝載和釋放藥物,讓醫師使用上快速且方便。 3、微球懸浮時間長,有利於醫師操作	本產品微球體適用於血管性腫瘤或轉移的腫瘤。	1.若瓶身或包裝有破損情形時,請勿使用。 2.選擇適當尺寸與數量的邁西微球來治療病灶。 3.唯有曾接受特定部位栓塞治療訓練的醫師,才可使用。	不良的回流或流動到病灶處鄰近的正常動脈,或經過病灶流到其他的動脈或動脈床。	無此類健保品
38	2176017103	CBZ031524001	"B. Braun" Lacrosse NSE ALPHA Coronary Dilatation Catheter	"柏明" 恩喜阿法嵌入擴張氣球導管	衛署醫器輸字第031524號	B.BRAUN	EA	41,500	1.NSE ALPHA刀片為Nylon材質,適性良好,可進行kissing適合用於開口病灶,分岔病灶等。 (1)直徑2.5mm(含)以下之NSE ALPHA可通過5.5Fr之"第3代冠導管" (Guidliner V3)。 (2)直徑3.5mm(含)以下之NSE ALPHA可通過6Fr之"第3代冠導管" (Guidliner V3)。 2.刀片嵌入擴張力強,且專設設計在擴張後可以消腫成較小的profile,適合以低壓力反覆進行逐步擴張不易擴張的鈣化病灶	使用本產品的目的為擴張因為動脈粥狀硬化阻塞,而常規POBA(導管導引血管成形術)不易擴張的冠狀動脈區段,以改善冠狀動脈血流。(詳見仿單)	仿單並無載明病人術後須特別注意之事項,請遵照醫師指示留意。若病情有變化,應立即諮詢醫師。	操作過程中,可能發生下列或以下列以外的不良反應:急性心肌梗塞,內出血或血腫,心室纖維顫動包括心悸不整等,冠狀動脈急慢性冠狀動脈穿孔/損傷,不穩定型心絞痛,心悸,心搏過速/過緩等(詳見仿單)	1.使用NSE ALPHA進行病灶前處理的剩餘狹窄百分比比較低,與Rotablator®或POBA (cutting balloon)相比,具有統計上明顯的差異 (Ref.: Circ J, 2018 Jul 25;82(8):2025-2031) 2.減少病灶預備後需要進行rotablator stenting的機率;與使用一般氣球相比,NSE ALPHA進行病灶前處理後的composite acute event比例較低,有統計上顯著的差異。(Ref.: Clin Res Cardiol. 2017 Oct;106(10):824-832; Table 5)

備註: 相關金額或資料如有異動,以現場收費為準。

萬芳醫院自費特材品項表

113.09.01

項次	術材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
39	2176019051	FHZ030303001	"Medtronic" Tyrx absorbable antibacterial Envelope	"美敦力" 泰瑞斯可吸收式抗菌網袋	衛部醫器輸字第030303號	MEDTRONIC	EA	38,500	本產品為完全可吸收性、已滅菌之抗菌裝置，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，其上述還有一種生物可吸收性之polyglycolate聚合物。本產品之生物可吸收性聚合物網片含有高度102 µm的細編織網片，其網片由多股編織的網片所組成。其材質為glycolide, caprolactone及trimethylene carbonate之聚合物。本產品是由標準的生物可吸收性纖維材料glycolide, caprolactone及trimethylene carbonate之聚合物之纖維編織而成，其上並塗有一層生物可吸收性之polyglycolate聚合物。此塗層的目的是為了協助網片的植入，幫助節律器固定於其中。動物試驗資料顯示本產品約在90週時被吸收。本產品會釋出輔助藥物rifampicin及minocycline，並提供節律器去顫器植入手術後的細菌感染。額外試驗的結果顯示，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、路德葡萄球菌、大腸桿菌及鮑氏不動桿菌。	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手術使用。 2. 目前未有已知的 rifampicin 及 minocycline 交互作用。如同許多藥品，能醫治血液液可能降低 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: tetracyclin, rifampicin 或 Glycopeptin II 2. 全身性紅斑瘰癧 (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
40	2176045055	SAZ020094001	"Abbott" StarClose SE Vascular Closure System	"亞培" 星狀血管閉合器系統	衛署醫器輸字第020094號	ABBOTT	SET	13,000	本產品設計於經皮介入性導管手術後，傳送一個 Nitinol 記憶合金鉗狀閉合夾，以封閉股動脈穿刺部位。因閉合夾是固定於血管壁外側，故不會置於血管壁內側，造成血栓之形成。	本產品是用於導管手術後，經皮傳送血管夾以封閉股動脈之穿刺部位。	1. 需由專業醫師使用。 2. 手術縫合後的恢復訓練應嚴格遵照。	無	1. 縫合後，臥床時間較短。 2. 二個月內可在同一人針處再次進行穿刺。
41	2176045371	HHZ026238001	"Straub" Mechanical Thrombectomy System-Rotarex S Catheter	"斯特勞布" 機械性血栓清除系統-Rotarex S 導管	衛部醫器輸字第026238號	STRAUB	EA	121,000	"斯特勞布" 機械性血栓清除系統可確保持續穩定的強力抽吸。導管配備有專利導管尖端，可有效破碎並安全取出目標血管新生的至高密度組織化血栓形成物質。 Rotarex S 導管主要係用於心臟、冠狀動脈、與腦血管領域以外之血管新生、亞急性、與慢性阻塞性血栓、血栓、血栓、與動脈血栓物質的經皮腔內移除。	用於去除上肢與下肢周邊動脈血管之血管新生、亞急性、與慢性阻塞性血栓、血栓、與動脈血栓物質的經皮腔內移除。	專科導管尖端，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，但不限於： 栓塞，特別是末梢血栓 不同嚴重程度的肺栓塞 血栓形成，特別是復發性的血栓形成 再次阻塞 血管壁受傷 血管剝離/穿孔/破裂 斑塊剝離/血管壁所形成的穿孔 動靜脈瘻管/假性動脈瘤 血腫、出血、大量出血 器官穿孔 穿刺位置的感染或壞死 過敏反應 導管誘發的敗血症 警告：手術過程中，無法預知之技術或醫療併發症導致可能必須採取未經計劃的額外緊急措施，例如，但不限於：施用血栓溶解劑或手術介入治療。植入物如支架、支架植入物、繞道植入物受損、住、脫落導管破裂、碎片殘留體內對導管材質產生過敏反應死亡	無
42	2176045372	HHZ026238002	"Straub" Mechanical Thrombectomy System-Aspirex S Catheter	"斯特勞布" 機械性血栓清除系統-Aspirex S 導管	衛部醫器輸字第026238號	STRAUB	EA	110,000	"斯特勞布" 機械性血栓清除系統可確保持續穩定的強力抽吸。導管配備有專利導管尖端，可有效破碎並安全取出目標血管新生的至高密度組織化血栓形成物質。 Aspirex S 導管可用於心臟、冠狀動脈、與腦血管領域以外之血管新生血栓、血栓、與動脈血栓物質的經皮腔內移除。	用於去除下肢周邊動脈血管之血管新生、亞急性、阻塞性血栓、血栓、與動脈血栓物質的經皮腔內移除。	螺旋導管可有效並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，但不限於： 栓塞，特別是末梢血栓 不同嚴重程度的肺栓塞 血栓形成，特別是復發性的血栓形成 再次阻塞 血管壁受傷 血管剝離/穿孔/破裂 斑塊剝離/血管壁所形成的穿孔 動靜脈瘻管/假性動脈瘤 血腫、出血、大量出血 器官穿孔 穿刺位置的感染或壞死 過敏反應 導管誘發的敗血症 警告：手術過程中，無法預知之技術或醫療併發症導致可能必須採取未經計劃的額外緊急措施，例如，但不限於：施用血栓溶解劑或手術介入治療。植入物如支架、支架植入物、繞道植入物受損、住、脫落導管破裂、碎片殘留體內對導管材質產生過敏反應死亡	無
43	2176045437	HHZ034033001	"Boston Scientific" Sentinel Cerebral Protection System	"波士頓科技" 聖提諾腦保護系統	衛部醫器輸字第034033號	BOSTON	EA	107,813	本產品會將一組栓塞濾網送入頸動脈(或腦導管)，將另一組栓塞濾網送入左總頸動脈(或腦導管)。完成手術程序後，濾網及組織碎片會被吸入導管，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。	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、左總頸動脈或頭狀動脈狹窄程度超過70%及頭狀動脈或左總頸動脈出現明顯狹窄、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、心臟痛、出血、血管剝離、栓塞、血腫、局部缺血、感染、中風及血管損傷。	不可使用於不適合接受抗凝劑及抗血小板藥物療法、血管過度彎曲的患者、左總頸動脈或頭狀動脈狹窄程度超過70%及頭狀動脈或左總頸動脈出現明顯狹窄、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、心臟痛、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，置於頸動脈及左總頸動脈，可同時保護三條血管(RVA+RCCA+LCCA)且不同於TAVR輸送系統，不會產生交互作用。TAVI手術中更合適之選擇。現有健保品項需要病後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，但可置於於冠狀動脈、左總頸動脈或右總頸動脈，適用於周邊血管系統、頸動脈、冠狀動脈及總靜脈的血管成形及支架放置手術。
44	2176045438	HHZ028794002	"Boston Scientific" AngioJet Thrombectomy Set-Solent Distal, Solent Proxi, Solent Omni	"波士頓科技" 安傑特血栓清除導管組-Solent Distal, 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，用於分離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 * 髂股靜脈與下腔靜脈血管直徑 ≥ 3.0mm * 動靜脈接合管直徑 ≥ 3.0mm	1. 勿用於下列病患中：血管內手術禁忌的病患、使用導線無法到達病灶位置的病患、無法使用造影劑的病患 2. 操作期間不要將導線縮入導管。導管設計需有導線存在下方才可操作 3. 不建議使用型尖端導線，很有可能導線尖端會由導管遠端鑽孔穿入 4. 遇到異常阻力，請勿牽引導管	已處理血管的突發閉合、心律異常、急性心肌梗塞、血腫、溶血、穿刺部位的感染、對造影劑起反應、血栓形成阻滯	健保無類似產品
45	2176045439	HHZ028794003	"Boston Scientific" AngioJet Thrombectomy Set - Zelante DVT	"波士頓科技" 安傑特血栓清除導管組 - Zelante DVT	衛部醫器輸字第028794號	BOSTON	SET	127,500	是AngioJet Ultra血栓清除系統組件之一，系統之另一組件為多用途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方才可操作 3. 不建議使用型尖端導線，很有可能導線尖端會由導管遠端鑽孔穿入 4. 遇到異常阻力，請勿牽引導管	已處理血管的突發閉合、心律異常、急性心肌梗塞、血腫、溶血、穿刺部位的感染、對造影劑起反應、血栓形成阻滯	健保無類似產品

備註：相關金額或資料如有異動，以現場收費為準。

萬芳醫院自費特材品項表

113.09.01

項次	術材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
46	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抽吸清除血管內的血栓	作為本產品的一部份，INDIGO抽吸導管和分離器旨在從週邊動脈和靜脈系統血管中取出新鮮的軟栓子和血栓，以及治療靜脈。	禁忌症：不得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) 和過敏性 (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；內膜破裂；急診手術；心房纖維顫動；低血壓；咳血；呼吸衰竭；血栓栓塞事件等。	提供機械式抽吸系統清除血栓，搭配分離器，有別於健保手動抽吸導管清除效率高，且後再血栓阻塞的機率較低
47	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抽吸清除血管內的血栓	作為本產品的一部份，INDIGO抽吸導管和分離器旨在從週邊動脈和靜脈系統血管中取出新鮮的軟栓子和血栓，以及治療靜脈。	禁忌症：不得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) 和過敏性 (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；內膜破裂；急診手術；心房纖維顫動；低血壓；咳血；呼吸衰竭；血栓栓塞事件等。	無
48	2182908028	FBZ029716001	"Synthes" Arch Laminoplasty System/Plate	"信迪思" 亞克椎板成形術系統/骨板	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；可用來支撐進行椎板成形術所用的植骨，以避免植骨材料 (graft material) 被擠壓出或侵犯到脊椎神經。	本產品適用於下頸椎和上胸椎 (C3-T3) 的椎板成形術	醫師必須提醒病人在活動上的限制。否則會造成骨節癒合、植人物失敗、感染、血栓性靜脈炎。	植人物變形失敗原因於植人物選擇錯誤或因固定過度負荷。過敏反應原因於無法適應植人物材質。癒合遲緩原因於血液循環系統障礙。植人物而引起的疼痛。	無符合適應症之健保給付特材
49	2182908029	FBZ029716002	"Synthes" Arch Laminoplasty System/Screw	"信迪思" 亞克椎板成形術系統/骨釘	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；可用來支撐進行椎板成形術所用的植骨，以避免植骨材料 (graft material) 被擠壓出或侵犯到脊椎神經。	本產品適用於下頸椎和上胸椎 (C3-T3) 的椎板成形術	醫師必須提醒病人在活動上的限制。否則會造成骨節癒合、植人物失敗、感染、血栓性靜脈炎。	植人物變形失敗原因於植人物選擇錯誤或因固定過度負荷。過敏反應原因於無法適應植人物材質。癒合遲緩原因於血液循環系統障礙。植人物而引起的疼痛。	無符合適應症之健保給付特材
50	2185998032	TKY000307001	"MedSphere" Electrosurgical RF electrodes	"邁德斯菲爾" 電外科電極	衛署醫器證輸字第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，應先請教負責植人物器械的專家。 2. 一次性使用，不可重複使用。	組織纖維縮減、纖維化。	健保無相關給付品項
51	2185998035	TKY026604002	"MEDTRONIC" PEAK PlasmaBlade PS210-030S	"美敦力" 露克電漿手術刀 PS210-030S	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長度。手控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?中，對軟組織進行切除及凝血。	1. 該電漿刀不能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恢復時間。 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、強止痛口癒合、減少疤痕產生、切斷後組織較完善。對術後重建效果更佳。因為低溫，切割及凝血時出煙量較電漿刀少，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。 需自費
52	2185998036	TKY026604001	"MEDTRONIC" PEAK PlasmaBlade PS300-001	"美敦力" 露克電漿手術刀 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。扁桃腺刀頭內有可排出煙霧及液體。堅韌尖端具有可彎曲的抽吸管腔，可排出組織、液體及煙霧，使用時，連接於手握裝置的抽吸桿。	PEAK PlasmaBlade Tonsil 僅適用於耳鼻喉科，對於軟組織進行切除及凝血。主要用於扁桃腺切除術(咽喉扁桃腺、耳咽扁桃腺及扁桃腺)。	1. 該電漿刀不能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恢復時間。 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、強止痛口癒合、減少疤痕產生、切斷後組織較完善。對術後重建效果更佳。因為低溫，切割及凝血時出煙量較電漿刀少，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。 需自費

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

113.09.01

項次	術材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
53	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。由一個手柄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。扁桃線刀頭的中段可彎曲。弧形推狀刀頭的中段有開口，可排出煙霧及液體。扁桃線刀頭由線狀電極覆蓋於塑膠尖端構成，塑膠尖端具可彎曲的抽吸管腔，可排出組織、液體及煙霧。使用時，兩個刀頭皆連接於手柄裝置的抽吸桿。	PEAK PlasmaBlade TnA 僅適用於耳鼻喉科，對於軟組織進行切除及凝血，包括腺樣體切除術及扁桃腺切除術(咽扁桃腺、耳咽扁桃腺及顎扁桃腺)。	1. 該電漿刀不能用在身體上附屬腔體器官，如割包皮。 2. 電漿刀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、重覆滅菌或重新處理 "限使用一次" 的標識配件，若重覆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、強傷口癒合、減少疤痕產生、切割後組織較完善，對術後重建效果更佳。因為低溫，切割及凝血時出煙量較電漿刀少，而且具有同步抽吸和止血功能。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，無重覆使用/交叉感染之問題。 需自費
54	2185998038	TKY026604002	"MEDTRONIC" PEAK PlasmaBlade PS210-030P	"美敦力" 薛克電漿手術刀 PS210-030P	衛部醫器輸字第 026604號	MEDTRONIC	EA	16,900	PEAK PlasmaBlade PLUS 是僅供單次使用的單極射頻裝置。其與PULSAR主機一起使用，為PEAK手術系統的一部份。其可由內建的手控開關或PULSAR腳控開關操作。PEAK PlasmaBlade PLUS包含一個可彎曲的刀頭以及一個伸縮桿可以調整或標準或延長的長度。手指握把內含抽吸管腔以排出煙霧和液體。將CoagCap (球狀電極) 安裝在手指握把上。	PEAK手術系統適用於一般、整形及重建(包含但不限於皮膚切開術及皮膚移植術)、耳鼻喉、婦科、骨科、關節內視鏡、脊椎和神經等，對軟組織進行切除及凝血。	1. 該電漿刀不能用在身體上附屬腔體器官，如割包皮。 2. 電漿刀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、重覆滅菌或重新處理 "限使用一次" 的標識配件，若重覆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、強傷口癒合、減少疤痕產生、切割後組織較完善，對術後重建效果更佳。因為低溫，切割及凝血時出煙量較電漿刀少，而且具有同步抽吸和止血功能。醫師手術時視線更清晰。另附贈止血套，止血功能較好。 Plasma Blade 為單次使用拋棄式切割及止血工具，無重覆使用/交叉感染之問題。
55	2185998042	TKZ025193001	"Boston Scientific" RF Generator Accessories-Electrodes (5、10、15、20cm)	"波士頓科技" 射頻電極系統配件-電極(5、10、15、20公分)	衛部醫器輸字第 025193號	BOSTON	EA	18,500	本產品藉由射頻電極灼夾舒緩疼痛，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，但如碰到高感染風險的病患，或他種有高风险感染疑慮的部位時，可用拋棄式的電極
56	2188048105	FBZ018914001	"Synthes" LCP plate 2.0x2.7mm	"信迪思" 鎖定加壓骨板 2.0x2.7mm	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因固定過度負荷 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因固定過度負荷 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.本調板為人體解剖預塑形可有效降低手術時間。
57	2188048107	FBZ019735001	"Synthes" LCP Clavicle Hook Plate/Clavicle Hook Plates 3.5	"信迪思" 鎖定加壓鎖骨鉤骨板植人物/3.5mm鎖骨鉤骨板	衛署醫器輸字第 019735號	SYNTHES	SET	46,800	鎖定加壓骨板，側面附有鉤狀，可使鎖骨鉤骨板回原位	外鎖鎖骨鉤創傷 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因固定過度負荷 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.本調板為人體解剖預塑形可有效降低手術時間。
58	2188048110	FBZ019220002	"Synthes" LCP Olecranon 3.5	"信迪思" 鷹嘴鎖定加壓骨板 3.5mm	衛署醫器輸字第 019220號	SYNTHES	EA	67,200	鈦合金材質，互鎖定螺釘，成角穩定，有效固定骨折	近端尺骨骨折	勿重複使用植人物，小心改變植人物人的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連、血栓或血腫	材質不同，互鎖式螺釘
59	2188048112	FBZ019793003	"Synthes" LCP Tibia plate 4.5/5.0	"信迪思" 鎖定加壓脛骨骨板 4.5/5.0 mm	衛署醫器輸字第 019793號	SYNTHES	SET	67,600	利用AO骨板技術所設計出的固定角度概念。固定角度概念提供骨質鬆軟或粉碎性骨折很好的優勢	側面脛骨平台之片狀骨折 側面片狀骨折合併凹陷 中間凹陷骨折 內側平台之片狀或凹陷骨折	勿重複使用植人物，小心改變植人物人的表層可能使功能喪失	植人物變形失效肇因於植人物選擇錯誤或因固定過度負荷 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因固定過度負荷 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
60	2188048113	FBZ019220004	"Synthes" LCP Distal Humeral Plate 2.7/3.5	"信迪思" 肱骨下端鎖定加壓骨板 2.7/3.5mm	衛署醫器輸字第 019220號	SYNTHES	EA	65,000	鈦合金材質，互鎖定螺釘，成角穩定，有效固定骨折	遠端肱骨骨折	勿重複使用植人物，小心改變植人物人的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連、血栓或血腫	材質不同，互鎖式螺釘
61	2188048114	FBZ021824001	"Synthes" LCP Proximal Radius Plates 2.4	"信迪思" 鎖定加壓近端橈骨骨板 2.4mm	衛署醫器輸字第 021824號	SYNTHES	EA	54,600	鈦合金材質，互鎖定螺釘，成角穩定，有效固定骨折	遠端橈骨骨折	勿重複使用植人物，小心改變植人物人的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連、血栓或血腫	材質不同，互鎖式螺釘
62	2188048115	FBZ019261001	"Synthes" LCP DHS plate 25x38mm	"信迪思" 龍蝶釘鎖定加壓骨板 25x38mm	衛署醫器輸字第 019261號	SYNTHES	EA	47,500	鈦合金材質，互鎖定螺釘，成角穩定，有效固定骨折	遠端股骨骨折	勿重複使用植人物，小心改變植人物人的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連、血栓或血腫	材質不同，互鎖式螺釘
63	2188048116	FBZ020428001	"Synthes" DHS blade (配合LCP DHS plate使用)	"信迪思" 龍蝶釘用螺旋片 (配合LCP DHS plate使用)	衛署醫器輸字第 020428號	SYNTHES	EA	24,500	鈦合金材質，互鎖定螺釘，成角穩定，有效固定骨折	遠端股骨骨折	勿重複使用植人物，小心改變植人物人的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連、血栓或血腫	材質不同，互鎖式螺釘
64	2188048117	FBZ023616001	"SYNTHES" LCP Tibia Plates System (2.7/3.5mm)	"信迪思" 鎖定加壓脛骨骨板系統 (2.7/3.5mm)	衛署醫器輸字第 023616號	"SYNTHES	EA	75,000	鈦合金材質，互鎖定螺釘，成角穩定，有效固定骨折	遠端股骨骨折	勿重複使用植人物，小心改變植人物人的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連、血栓或血腫	材質不同，互鎖式螺釘

備註：相關金額或資料如有異動，以現場收費為準。

萬芳醫院自費特材品項表

113.09.01

項次	術材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
65	2188048118	FBZ024052001	"Synthes" LCP Distal Ulna Plates 2.0mm	"信迪思" 鎖定向端遠端尺骨骨板 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	骨板遠端有兩個小勾,可以勾住遠端小骨折塊,以達固定加壓效果
66	2188048119	FBZ022269001	"Synthes" Locking Pelvic Bone Plate	"信迪思" 骨盤用骨板系統	衛署醫器輸字第022269號	SYNTHES	EA	80,000	鈦合金材質,互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定骨折	骨盆骨折	勿重複使用植入物,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	2188048120	FBZ024458001	"Synthes" Variable Angle LCP Forefoot/midfoot Plate	"信迪思" 多角度鎖定向端足部骨板	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
68	2188048121	FBZ026602001	"SYNTHES" LCP Hook Plate System	"信迪思" 鎖定向端鉤狀骨板系統	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
69	2188048124	FBZ026866001	"SYNTHES" VA LCP Elbow Plates System-LCP Plate	"信迪思" 多角度鎖定向端肘骨板系統/鎖定向端骨板	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
70	2188048128	FBZ029721001	"Synthes" VA-LCP Proximal Tibial Plate	"信迪思" 多角度鎖定向端脛骨近端骨板 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幹的骨折	用於繼續破裂,塌陷或劈裂伴隨脛骨之骨折,雙膝或純幹詬端骨折,伴隨幹詬端或幹之骨折	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幹的骨折	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幹的骨折
71	2188048129	FBZ030337001	"Synthes" VA-LCP Condylar Plate(4.5/5.0)	"信迪思" 多角度鎖定向端股骨髁骨板	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
72	218804812A	FBZ029721002	"Synthes" VA-LCP Proximal Tibial Plate/VA Locking Screw	"信迪思" 多角度鎖定向端脛骨近端骨板/多角度互鎖式骨釘	衛署醫器輸字第029721號	SYNTHES	EA	6,695	設計來支援內固定手術與矯正骨質變性,結合多角度鎖定向端技術與傳統接骨板技術,多角度鎖定向端螺釘可以針對骨質疏鬆或是需用橋式固定技術的多片段骨折	近端脛骨骨折	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,多角度互鎖式螺釘
73	218804812B	FBZ030337002	"Synthes" VA-LCP Condylar Plate/VA Locking Screw Stardrive(5.0mm)	"信迪思" 多角度鎖定向端股骨髁骨板/多角度互鎖式骨釘	衛署醫器輸字第030337號	SYNTHES	EA	7,830	設計來支援內固定手術與矯正骨質變性,結合多角度鎖定向端技術與傳統接骨板技術,多角度鎖定向端螺釘可以針對骨質疏鬆或是需用橋式固定技術的多片段骨折	遠端股骨骨折	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,多角度互鎖式螺釘
74	2188048138	FBZ029214005	"Synthes" VA LCP Ankle Trauma System- Distal Tibia T- and L- Plate	"信迪思" 多角度鎖定向端踝關節創傷系統-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
75	2188048139	FBZ029214004	"Synthes" VA LCP Ankle Trauma System- Lateral Distal Tibula Plates	"信迪思" 多角度鎖定向端踝關節創傷系統-外側脛骨遠端板	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
76	2188048140	FBZ029214003	"Synthes" VA LCP Ankle Trauma System- Anterolateral Distal Tibia Plates	"信迪思" 多角度鎖定向端踝關節創傷系統-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
77	2188048142	FBZ029214001	"Synthes" VA LCP Ankle Trauma System- Medial Distal Tibia Plates	"信迪思" 多角度鎖定向端踝關節創傷系統-內側脛骨遠端板	衛署醫器輸字第029214號	SYNTHES	SET	91,000	遠端脛關節骨折	內外側遠端脛骨骨折,遠端脛骨骨折	選擇適當的骨板	無	鎖定向端螺釘在骨折處可達到更穩定的固定效果
78	2188048143	FBZ022596001	"Synthes" Variable Angle LCP Volar Distal Radius Plate 2.4	"信迪思" 多角度鎖定向端遠端橈骨骨板 2.4	衛署醫器輸字第022596號	SYNTHES	EA	67,600	多角度鎖定向端可依照不同骨折型態改變鎖定向端,鎖定向端可變角度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	多角度鎖定向端可依照不同骨折型態改變鎖定向端,鎖定向端可變角度15度	多角度鎖定向端可依照不同骨折型態改變鎖定向端,鎖定向端可變角度15度
79	2188048144	FBZ022596002	"Synthes" VA Locking screw 2.4mm	"信迪思" 多角度鎖定向端螺釘 2.4mm	衛署醫器輸字第022596號	SYNTHES	EA	3,240	多角度鎖定向端螺釘,允許所有方向15度	適用於關節內,關節外遠端橈骨骨折,以及遠端橈骨切除術	菌滅菌使用,如有毀損請更換骨釘	植入物引起相關疼痛	材質:鈦合金 功能:具有鎖定向端功能
80	2188048146	FBZ024782001	"Synthes" LCP Distal Fibula plates	"信迪思" 鎖定向端遠端腓骨骨板	衛署醫器輸字第024782號	SYNTHES	SET	61,200	鈦合金材質,互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定骨折	遠端腓骨骨折	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
81	2188048147	FBZ020565001	"Synthes" LCP Clavicle Plate 3.5mm	"信迪思" 鎖定向端鎖骨骨板系統 3.5mm	衛署醫器輸字第020565號	SYNTHES	SET	53,750	解剖型扭曲設計,符合人體工學,具有成角度及固定的片段	鎖骨骨折,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	解剖型扭曲設計,符合人體工學,具有成角度及固定的片段
82	2188048149	FBZ023405001	"Synthes" LCP Clavicle Plate 3.5mm	"信迪思" 鎖定向端鎖骨骨板系統 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	解剖型扭曲設計,符合人體工學,具有成角度及固定的片段
83	2188048156	FBZ029705001	"Synthes" VA LCP Midfoot / Hindfoot System - 2.7 mm Calcaneal Plate	"信迪思" 多角度鎖定向端足/後足骨板系統 - 2.7 mm 跟骨骨板	衛署醫器輸字第029705號	SYNTHES	SET	82,800	鈦合金材質,互鎖定螺釘,成角穩定,有效固定骨折	跟骨骨折	勿重複使用植入物,小心改變植入物的表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
84	2188048157	FBZ032699001	"Synthes" Femoral Neck System-(SET)	"信迪思" 股骨頸系統-(組)	衛署醫器輸字第032699號	SYNTHES	SET	78,000	股骨頸系統專用植入物 Bolt用於固定股骨頸骨折並具有以下特點: • 提供角度穩定性(螺栓和 ARScrew之間的固定角度) • 動態設計(螺栓和 ARScrew一起滑動20毫米的距離) • 旨在減少側向突出防轉螺絲(ARScrew) • 提供旋轉穩定性 (ARScrew和Bolt之間的差異設計) • 即使在股骨小頭中也可以放置	股骨頸骨折	不可重複使用,適用於骨質優良病患	傷口疼痛	穩定度更高,失敗率降低,傷口小,手術時間快效率高
85	21880481A6	FBZ019793001	"Synthes" LCP Tibia plate 3.5	"信迪思" 鎖定向端脛骨骨板 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

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

113.09.01

項次	術材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
86	2188048201	FBZ029081001	"Biomet" DVR Crosslock Distal Radius Plating System/DVR Crosslock Plate	"邦美" 遠端橈骨交叉互鎖式骨板系統/遠端橈骨骨板	衛署醫器輸字第029081號	BIOMET	EA	65,000	1.關節面多向投射角度可以讓螺釘避開關節面且固定多個骨塊 2.可提供無紋螺釘,利用其3D結構能扎實固定橈骨關節面,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.此自費骨器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
87	2188048203	FBZ019220003	"Synthes" LCP Distal Radius Plate 2.4	"信迪思" 橈骨下端鎖定加壓骨板 2.4mm	衛署醫器輸字第019220號	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	勿重複使用植人物,小心改變植人物,表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
88	2188048204	FBZ031689001	"Synthes" Variable Angle LCP Two-Column Volar Distal Radius Plate System	"信迪思" 多角度鎖定加壓遠端橈骨骨板系統-加長型骨板	衛署醫器輸字第031689號	SYNTHESE	EA	78,000	多角度螺釘設計及加長型版型設計能處理更多複雜性骨折	Radius Fracture	勿重複使用	無	版型符合人體工學,多角度鎖定螺釘增加骨折固定效果
89	2188048205	FBZ019220005	"Synthes" LCP PHILOS 3.5	"信迪思" 橈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	近端橈骨骨折	勿重複使用植人物,小心改變植人物,表層可能使功能喪失	植入失敗可能導致骨不連,血栓或血腫	材質不同,互鎖式螺釘
90	2188048206	FBZ029909001	"Biomet" A.L.P.S. Proximal Humerus Plating System/Hi Position Locking Plate	"邦美" 阿爾卑斯系列近端肱骨骨板系統/高式互鎖式骨板	衛署醫器輸字第029909號	BIOMET	EA	68,000	1.螺釘為135度走向可預防脫骨頭傾倒 2.Peg螺釘的設計可防止螺釘穿出的機率 3.內建FAST guide插件,能大幅減少器械需求,以提升手術效率 4.定位參考孔能將骨板定位在最符合的解剖位置 5.可提供自攻螺釘,自由選擇骨板互鎖角度 6.此低位骨板,可讓病患手術上舉減少異物感	●複雜性或單純性近端肱骨骨折 ●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,通常骨癒後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.此自費骨器材質為生物相容性較高的強化陽極處理鈦合金骨板的穩定性增強 2.健保骨材不具互鎖機制,本產品可以提供更強的固定效果 3.解剖型骨板設計,減少手術時間
91	2188048207	FBZ029909002	"Biomet" A.L.P.S. Proximal Humerus Plating System/Low Position Locking Plate	"邦美" 阿爾卑斯系列近端肱骨骨板系統/低式互鎖式骨板	衛署醫器輸字第029909號	BIOMET	EA	68,000	1.螺釘為135度走向可預防脫骨頭傾倒 2.Peg螺釘的設計可防止螺釘穿出的機率 3.內建FAST guide插件,能大幅減少器械需求,以提升手術效率 4.定位參考孔能將骨板定位在最符合的解剖位置 5.可提供自攻螺釘,自由選擇骨板互鎖角度	●複雜性或單純性近端肱骨骨折 ●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,通常骨癒後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.此自費骨器材質為生物相容性較高的強化陽極處理鈦合金骨板的穩定性增強 2.健保骨材不具互鎖機制,本產品可以提供更強的固定效果 3.解剖型骨板設計,減少手術時間
92	2188048326	FBZ021307001	"LinVatec" Paladin Suture Anchor	"靈威特" 帕拉丁縫合錨釘	衛署醫器輸字第021307號	LINVATEC	EA	20,800	本產品是生物可吸收性器材,配合高強度PEEK球帽,提供植入時以及整復治療階段所需前階段機械強度。	使用於關節鏡手術以及關節手術中,用來導引組織如:韌帶、肌腱等重新縫合回骨頭上。	確保依據螺釘尺寸選擇正確自攻螺釘,植入前以及植入期間確保螺釘適當安裝於靶骨頭。植入螺釘以及鬆開起子時須適當維持直線。	過敏症、組織過敏/發炎以及對器材材質的其他反應。	無
93	2188049008	FBZ020077002	AR-1588RT "Arthrex" Tight-Rope Syndesmosis Repair System/ACL/PCL/ABS Tightrope	AR-1588RT "艾思瑞斯" 泰若普肌腱固定懸吊鈕/十字韌帶懸吊鈕	衛署醫器輸字第020077號	ARTHREX	EA	26,250	1.產品縫線材質為FiberWire材質較為穩固。 2.可減少使用其他釘子固定,讓病患術後可盡早上床活動增加滿意度。 3.操作方便,減少手術時間。	本產品是用於將韌帶固定在所有關節破裂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鑷釘包含骨板合併,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固定生長,如肌腱韌帶重建。	1.本產品不可重複滅菌使用。 2.所有金屬植入裝置可能會配合其他的釘和骨板,而所有金屬植入器需使用相同的合金構造,因此可提供不同的材質供選擇。 3.手術後至完全癒合前,患處都須被保護。術後患者需依醫囑嚴格執行並保護傷處和本裝置,避免不良應力加壓在本裝置上。 4.手術前的作業過程,包含外科技術的知識和適當植入的選擇,對植入的成功是非常重要的考量。 5.本產品的限制與使用的詳細說明須詳盡告知病人。 6.本產品為單次使用裝置,開封後未使用完畢的縫線均需丟棄。	1.深層或表面的感染。 2.對植人物的材料過敏或有其他的反應。	健保品項無法使韌帶有效的旋轉及伸展且活動會有所限制,固定效果差
94	2188049009	FBZ020077003	"Arthrex" Tight-Rope Syndesmosis Repair System-AC Tightrope	"艾思瑞斯" 泰若普肌腱固定懸吊鈕-肩關節節節吊鈕	衛署醫器輸字第020077號	ARTHREX	EA	45,000	此產品可供用於將韌帶固定在所有關節破裂端和關節端的小骨片段及肌腱韌帶重建,肩關節節節吊鈕(AC Tightrope)用於肩關節重建,較傳統手術相比,此可採用微創手術,對軟組織傷害小,亦不需再次開刀取植人物,併發症也較少。	本產品是用於將韌帶固定在所有關節破裂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鑷釘包含骨板合併,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固定生長,如肌腱韌帶重建。	1.本產品不可重複滅菌使用。 2.所有金屬植入裝置可能會配合其他的釘和骨板,而所有金屬植入器需使用相同的合金構造,因此可提供不同的材質供選擇。 3.手術後至完全癒合前,患處都須被保護。術後患者需依醫囑嚴格執行並保護傷處和本裝置,避免不良應力加壓在本裝置上。 4.手術前的作業過程,包含外科技術的知識和適當植入的選擇,對植入的成功是非常重要的考量。 5.本產品的限制與使用的詳細說明須詳盡告知病人。 6.本產品為單次使用裝置,開封後未使用完畢的縫線均需丟棄。	1.深層或表面的感染。 2.對植人物的材料過敏或有其他的反應。	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
95	2188049010	FBZ020077002	AR-1588TN "Arthrex" Tight-Rope Syndesmosis Repair System/ACL/PCL/ABS Tightrope	AR-1588TN "艾思瑞斯" 泰若普肌腱固定懸吊鈕/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,讓病患術後可盡早上床活動增加滿意度。 3.操作方便,減少手術時間。	本產品是用於將韌帶固定在所有關節破裂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鑷釘包含骨板合併,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固定生長,如肌腱韌帶重建。	1.本產品不可重複滅菌使用。 2.所有金屬植入裝置可能會配合其他的釘和骨板,而所有金屬植入器需使用相同的合金構造,因此可提供不同的材質供選擇。 3.手術後至完全癒合前,患處都須被保護。術後患者需依醫囑嚴格執行並保護傷處和本裝置,避免不良應力加壓在本裝置上。 4.手術前的作業過程,包含外科技術的知識和適當植入的選擇,對植入的成功是非常重要的考量。 5.本產品的限制與使用的詳細說明須詳盡告知病人。 6.本產品為單次使用裝置,開封後未使用完畢的縫線均需丟棄。	1.深層或表面的感染。 2.對植人物的材料過敏或有其他的反應。	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

備註: 相關金額或資料如有異動,以現場收費為準。

萬芳醫院自費特材品項表

113.09.01

項次	術材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較	
96	2188049011	FBZ0204051001	"Arthrex" Mini Tight-Rope Repair System	"艾思瑞斯"迷你泰若普肌腱固定懸吊鉗	衛署醫器輸字第024051號	ARTHREX	EA	45,500	1. 產品縫線材質為FiberWire材質較為穩固。 2. 可減少使用其他釘子固定，讓病患術後可盡早上床活動增加滿意度。 3. 操作方便，減少手術時間。	本產品是用於將韌帶固定在所附屬破裂骨端和關節端的小骨片上，此處多無法用骨螺絲固定。此系統也可與外固定和夾鑷釘包含骨板合併，配合骨折支撐帶和石膏使用。本產品可用於下列癒合過程，提供固定之用：如Hallux Valgus重建，用於減少第一與第二趾骨間角度。	1. Mini TightRope的植入可能會配合其他的骨釘和骨板，而所有金屬植入器需使用相同的合金製造，因此可提供不同的材質選擇。 2. 手術後至完全癒合前，植入物都須被保護。術後患者需依醫囑嚴格執行並保護傷處和植入物。 3. 植入物的限制與使用的詳細說明須詳盡告知病人。 4. 任何移除植入物的決策應考慮病人手術過程可能發生的潛在風險。植入物的移除應依照適當管理方法。 5. 手術前的作業過程，包含外科技術的知識和適當植入的選擇，對植入的成功是非常重要的考量。 6. 任一內固定器材絕不可再次使用。	1. 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。		
97	2188049012	FBZ020149002	"Arthrex" PushLock Suture Anchor-PEEK PushLock	"艾思瑞斯"普仕拉克縫合錨釘-不可吸收普仕拉克縫合錨釘	衛署醫器輸字第020149號	ARTHREX	EA	26,875	適用於各種運動醫學傷害之韌帶修補，如用於Bankart、SLAP、Rotator cuff repair等。	本產品是用於將組織固定癒合至骨頭上之固定物。此產品適用於腳、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須詳細告知病人。 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. 僅生肌可吸收材質PLA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)僅生肌材質：肩關節位/半脫位。 (5)骨質：過度矯正可能導致暫時或永久性下泌尿道阻塞。 (6)骨質：單一錨釘植入物引起髖脫臼，錨釘螺紋需要剪除或更換。	2. 不需二次手術移除植入物，減少手術造成的組織破壞。	
98	2188049022	FBZ023869001	"Arthrex" SwiveLock Suture Anchors	"艾思瑞斯"思維拉克縫合錨釘	衛署醫器輸字第023869號	ARTHREX	EA	35,000	此產品由聚乳酸(Poly(L-Lactide))和/或聚乙醚酮(Polyetheretherketone(PEEK))組成。生物複合性材料為poly(lactide acid)和calcium phosphate (TCP)組成。部分產品含有植體專用鈦合金製成之孔眼。	Arthrex產品系列中的Swivelock是用於將組織固定癒合至骨頭上之固定物。此產品適用於腳、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須詳細告知病人。 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. 對植入物的材料過敏或其他的反應。 3. 有報告顯示部分患者可能對PLA材質會產生過敏反應，有些狀況需移除此植入物，患者植入時請考慮此一現象。	3. 微動固定，降低斷釘、位移及骨釘鬆弛的潛在風險。	
99	2188049032	FBZ020077002	"Arthrex" Tight-Rope Syndesmosis Repair System/ACL/PCL/ABS Tightrope	"艾思瑞斯"泰若普肌腱固定懸吊鉗/十字韌帶懸吊鉗	衛署醫器輸字第020077號	ARTHREX	EA	35,000	金屬鉗：在手術過程兩種不同材質的金屬鉗可以選擇用來搭配植入物使用。本產品為鈦金屬。縫線：縫線材質為超高分子量聚乙烯 (UHMWPE)、聚酯纖維及矽氧樹脂聚合物塗層，並可能包含尼龍。著色劑可能包含：D&C Blue No. 6 & Logwood Black。	本產品是用於將韌帶固定在所附屬破裂骨端和關節端的小骨片上，此處多無法用骨螺絲固定。此系統也可與外固定和夾鑷釘包含骨板合併，配合骨折支撐帶和石膏使用。本產品可用於修復跟腱肌腱韌帶的破損，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	
100	2188049071	FBZ034414001	"Parcus" Synd-EZ Syndesmosis Repair Kit	"帕可適"韌帶聯合關節修補工具	衛署醫器輸字第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絲釘，以及用於外固定和骨質內固定系統涉及骨板 and 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物放置在其中的骨頭質量	無	無	
101	2188262031	FBZ001396001	"UNITED" U2 TOTAL KNEE SYSTEM:XPE TIBIAL INSERT-GENERAL FLEXION KNEE	"聯合"康膝人工膝關節：高耐磨聚乙烯脛骨關節面襯墊-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鏈間的交聯(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。	換手術的選擇及可靠安全的手術判斷。所選擇的置換物組件需經人之考驗。一般狀況，可使用骨質之骨質狀況，應以主動過手術或將動手術等而定，只有在病人擁有成熟之骨質，才可進行置換手術。	回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、關節的長度變長或變短。股骨、股骨或膝蓋的骨折-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、傷口出血症、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無異。然而在長期使用下，使用XPE材料之元件具有強大的抗氧化效果，除具有更優異的抗磨耗表現外，更因磨耗減少而降低骨質脫及元件鬆弛的風險，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。	
102	2188262033	FBZ000663001	"UNITED" UKNEE TOTAL KNEE SYSTEM:XPE PATELLA	"聯合"康膝人工膝關節：高耐磨聚乙烯髌骨植入物	衛署醫器製字第000663號	UNITED	EA	40,375	髌骨植入物有坎入式及平置式兩種。材料由高交聯超高分子量聚乙烯製成，使用年限可延長4倍以上。可降低因磨耗導致的再置換率，降低再置換的醫療成本外，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。須依個人訂定不同之計畫，不能持重或部分計畫之標準。	回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、關節的長度變長或變短。股骨、股骨或膝蓋的骨折-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、傷口出血症、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髌骨，仍有磨損之機會。材料由高交聯超高分子量聚乙烯製成，使用年限可延長4倍以上。可降低因磨耗導致的再置換率，降低再置換的醫療成本外，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

113.09.01

項次	術材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
103	2188262037	FBZ005480002	"United" U2 Total Knee System-E-XPE Tibial Insert-HIGH FLEXION KNEE	"聯合" 康膝人工膝關節-抗氧化高耐磨聚乙稀脛骨關節面襯墊-適用高彎曲度	衛部醫器製字第005480號	UNITED	EA	81,600	E-XPE材料係建構於高交聯度聚乙稀材料上的技術。將維他命E混和進入原基材之中成型，並透過伽馬射線(gamma ray)照射的方式，提高聚乙稀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 外傷後的關節炎、或退化性關節炎患者。 截骨術、半關節置換手術失敗或是先前有置換過人工膝關節之病患。	1.術後移動病人需小心。	同使用傳統襯墊之全人工膝關節置換手術可能的副作用： 植入不當、植入物或體內骨、韌帶的鬆弛而引起脫位、半脫位、轉動、關節的長度變長或變短。脛骨、股骨或膝骨的骨折-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、傷口出血症、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，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。
104	2188262038	FBZ005480003	"United" U2 Total Knee System-E-XPE Patella	"聯合" 康膝人工膝關節-抗氧化高耐磨聚乙稀髌骨植入物	衛部醫器製字第005480號	UNITED	SET	65,000	E-XPE材料係建構於高交聯度聚乙稀材料上的技術。將維他命E混和進入原基材之中成型，並透過伽馬射線(gamma ray)照射的方式，提高聚乙稀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。由於不需進行熱處理消除自由基，E-XPE材料相較於XPE可提升20%的機械強度，且在老化測試下提升4倍的抗磨耗能力，是為大幅提升醫療品質的優質選擇。	風濕性關節炎 外傷後的關節炎、或退化性關節炎患者。 截骨術、半關節置換手術失敗或是先前有置換過人工膝關節之病患。	2.注意勿過度施壓於手術的膝關節。	同使用傳統襯墊之全人工膝關節置換手術可能的副作用： 植入不當、植入物或體內骨、韌帶的鬆弛而引起脫位、半脫位、轉動、關節的長度變長或變短。脛骨、股骨或膝骨的骨折-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、傷口出血症、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。	在長期使用下，使用E-XPE材料之元件具有強大的抗老化效果，除具有更優異的抗磨耗表現外，更因磨耗減少而降低骨溶蝕及元件鬆動的風險。因此可長時間維持功能性能表現。此外，E-XPE材料較之高機械強度，也降低元件因疲勞性損傷(fatigue damage)造成手術失敗的風險。
105	2188262041	FBZ028690001	"DEPUY" ATTUNE KNEE SYSTEM-PATELLA	"帝富" 愛強全人工膝關節系統-髌骨(添加抗氧化劑之超高分子量聚乙稀)	衛部醫器輸字第02869號	DEPUY	SET	25,000	含抗氧化劑高分子聚乙稀，解劑型設計，優化韌骨與膝關節的交互作用，減少摩擦與韌骨異音，大大延長使用年限	全人工膝關節置換，適用於關節炎、前後關節炎、類風濕關節炎等關節退化	3.術後需定期做X光檢查。	依病人情況可能造成感染，鬆脫，及脫體脫位等	添加抗氧化劑後，減少聚乙稀的磨損，搭配變強系統，提供比傳統品項度優化的運動學與舒適度，並且延長使用年
106	2188262046	FBZ028217001	"DEPUY" ATTUNE KNEE-SYSTEM-INSERT (UHMWPE)	"帝富" 愛強全人工膝關節系統-襯墊(添加抗氧化劑之超高分子量聚乙稀)	衛部醫器輸字第028217號	DEPUY	SET	95,450	含抗氧化劑高分子聚乙稀，調清的中柱設計減少韌骨與股骨之間的硬力	全人工膝關節置換，適用於關節炎、前後關節炎、類風濕關節炎等關節退化	4.聽從醫師指示，小心並限制活動。	依病人情況可能造成感染，鬆脫，及脫體脫位等	添加抗氧化劑後，減少聚乙稀的磨損，搭配變強系統，提供比傳統品項度優化的運動學與舒適度，並且延長使用年
107	2188908302	FBZ019512001	"Stryker Leibinger" Hand Plating System	"史賽克 雷賓格爾" 手部骨板系統	衛部醫器輸字第019512號	STRYKER	EA	46,500	Stryker手部骨板系統是由各式各種基於通用範圍不同而組成的骨板及螺絲植體，其設計目的在於為手部及腕部的小骨進行內固定並施行手術。這些骨板必須使用不同長度及尺寸的螺絲固定在骨結構上。	Stryker手部骨板系統的預用途在於為手部及腕部的小骨進行內固定手術。	1.外科醫師必須負起慎選病患、接受適當訓練、熟練植體的挑選及置入程序，以及決定應於術後留下或取出植體。 2.選擇使用正確的產品是十分重要的。產品應使用於正確的解剖位置，以符合公認的內部固定標準。 3.本產品需要受到妥善的保管。若植體收到任何刮傷或損傷，可能會造成本產品的強度及抗疲乏性大幅下降。 4.僅限單次使用的產品絕對不可以重複使用。 5.請告知病患若手術部位發生任何異常變化，應立即向外科醫師回報。 6.依據設計，螺絲和骨板植體必須等到骨癒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絲長度。 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。	一體成型的設計，無須另外使用工具，減少手術傷口，減少失血。多種尺寸選擇，可提供最合適患者手術植入物之尺寸。因無需使用工具做創面通洞，減少工具反覆消毒或未確實清洗後而造成的感染。	
108	2188908402	FBZ022283001	NCB-PP "ZIMMER" NCB Polyaxial Locking Plate System—Locking Plate	NCB-PP "捷邁" 恩希比多軸性螺絲固定股骨骨板組—互鎖骨板	衛部醫器輸字第022283號	ZIMMER	EA	89,000	本產品包括近端骨骨板板組和遠端股骨骨板與彎曲骨板。NCB組所採用的技術，讓醫師能以多軸性的方式(30度的範圍)來安裝螺絲。並使用旋入骨板孔的鎖定螺絲固定螺絲釘。在此種固定方式下，NCB植體周圍骨板所扮演的角色為內固定器，骨板不須與骨板表面接觸，可降低骨板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適合與總合不正的骨折	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，對金屬產生過敏或有其他不良反應 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的(30度)圓錐狀的方向螺絲，並用互鎖螺絲固定，提供更佳的固定效果 3:骨板互鎖螺絲釘後，會降低與骨板的接觸，避免血液供應不良的風險 4:可使用微創方式進行手術 5:可以提早自主活動，縮短住院天數，增進生活品質。人體工學形狀，材質優於傳統健保給付材質。
109	2188908403	FBZ022283001	NCB-Shaft "ZIMMER" NCB Polyaxial Locking Plate System—Locking Plate	NCB-Shaft "捷邁" 恩希比多軸性螺絲固定股骨骨板組—互鎖骨板	衛部醫器輸字第022283號	ZIMMER	EA	63,600	本產品包括近端骨骨板板組和遠端股骨骨板與彎曲骨板。NCB組所採用的技術，讓醫師能以多軸性的方式(30度的範圍)來安裝螺絲。並使用旋入骨板孔的鎖定螺絲固定螺絲釘。在此種固定方式下，NCB植體周圍骨板所扮演的角色為內固定器，骨板不須與骨板表面接觸，可降低骨板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適合與總合不正的骨折	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，對金屬產生過敏或有其他不良反應 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的(30度)圓錐狀的方向螺絲，並用互鎖螺絲固定，提供更佳的固定效果 3:骨板互鎖螺絲釘後，會降低與骨板的接觸，避免血液供應不良的風險 4:可使用微創方式進行手術 5:可以提早自主活動，縮短住院天數，增進生活品質。人體工學形狀，材質優於傳統健保給付材質。
110	2188909266	FBZ005692006	"Megaspine" Spinal Stabilization System-Animate Standard Rod/Pre-bend(S)/PEEK/MIS	"兆峰" 脊椎固定系統-雅尼曼標準桿/預彎桿(短)PEEK/微創	衛部醫器製字第005692號	MEGASPINE	EA	41,250	PEEK的彈性模數較接近於人體骨骼，減少骨板應力過載風險	椎間盤退化症(由病患病史和放射線照片判定其下背痛是因椎間盤引起)、一級脊椎滑脫、外傷(如骨折或脫臼)、脊椎狹窄症、脊椎彎曲(加脊椎側彎、後彎，或前彎)、腫瘤、假性關節炎，以及/或前次脊椎融合手術失敗。	植人物不可重複使用 關於脊椎融合植入物不能沒有固體生物支撐物而無限期的支撐骨椎。否則可能產生各種併發症，包括骨質與植入物接合部位的鬆動、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腐蝕、神經痛、融合部位生長的問題、假關節、零件或椎骨支撐物的損壞造成植入物的凸起或移動、感染、心臟血管問題、血腫、肺栓塞。患者對使用材質的過敏	無健保品項可比較。

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

113.09.01

項次	術材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
111	2188909268	FBZ005692008	"Megaspine" Spinal Stabilization System- Animate Cannulated Screw/MIS	"兆峰" 脊椎固定系統-雅尼愛中空螺釘/微創	衛部醫器製字第 005692號	MEGASPINE	EA	26,875	尺寸多且齊全選擇性較多可配合各種體型使用，設計符合人體工學，系統面積小降低體內異物感，器械操作簡易可減少手術時間有效降低風險	椎間盤退化症(由病患病史和放射線照片判定其下背痛是因椎間盤引起)、一級脊椎滑脫、外傷(如骨折或脫臼)、脊椎狹窄症、脊椎彎曲(加脊椎側彎、後彎、或前彎)、腫瘤、假性關節炎、以及/或前次脊椎融合手術失敗。	植人物不可重複使用 關於脊椎融合植人物不能沒有因體生物所支撐物而無限制的支撐脊椎,否則可能會產生各種缺陷,包括骨與植人物接合部位的缺陷,零件的斷裂或骨折	與其他類似脊椎固定系統所遭遇的及可能需要額外手術的情況是相同的,鬆動,脫離或破裂,由於零件疲勞造成植人物的破裂,金屬碎片的腐蝕所造成的感染,神經缺陷,融合部位生長的疾病,假關節,零件或及椎骨支撐物的損壞造成植人物的凸起或移動,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。
112	2188909271	FBZ005692011	"Megaspine" Spinal Stabilization System-Mi6 Cannulated Screw/MIS	"兆峰" 脊椎固定系統-胡愛六牽引預彎桿(微創)	衛部醫器製字第 005692號	MEGASPINE	EA	22,500	尺寸多且齊全選擇性較多可配合各種體型使用，設計符合人體工學，系統面積小降低體內異物感，器械操作簡易可減少手術時間有效降低風險	椎間盤退化症(由病患病史和放射線照片判定其下背痛是因椎間盤引起)、一級脊椎滑脫、外傷(如骨折或脫臼)、脊椎狹窄症、脊椎彎曲(加脊椎側彎、後彎、或前彎)、腫瘤、假性關節炎、以及/或前次脊椎融合手術失敗。	植人物不可重複使用 關於脊椎融合植人物不能沒有因體生物所支撐物而無限制的支撐脊椎,否則可能會產生各種缺陷,包括骨與植人物接合部位的缺陷,零件的斷裂或骨折	與其他類似脊椎固定系統所遭遇的及可能需要額外手術的情況是相同的,鬆動,脫離或破裂,由於零件疲勞造成植人物的破裂,金屬碎片的腐蝕所造成的感染,神經缺陷,融合部位生長的疾病,假關節,零件或及椎骨支撐物的損壞造成植人物的凸起或移動,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。
113	2188909272	FBZ005692012	"Megaspine" Spinal Stabilization System-Mi6 Traction Pre-bend Rod(S)/MIS	"兆峰" 脊椎固定系統-胡愛六牽引預彎桿(短)微創	衛部醫器製字第 005692號	MEGASPINE	EA	12,740	特殊設計微創預彎桿,提高手術精確性並極小化傷口，減少病患失血與恢復時間。	椎間盤退化症(由病患病史和放射線照片判定其下背痛是因椎間盤引起)、一級脊椎滑脫、外傷(如骨折或脫臼)、脊椎狹窄症、脊椎彎曲(加脊椎側彎、後彎、或前彎)、腫瘤、假性關節炎、以及/或前次脊椎融合手術失敗。	植人物不可重複使用 關於脊椎融合植人物不能沒有因體生物所支撐物而無限制的支撐脊椎,否則可能會產生各種缺陷,包括骨與植人物接合部位的缺陷,零件的斷裂或骨折	與其他類似脊椎固定系統所遭遇的及可能需要額外手術的情況是相同的,鬆動,脫離或破裂,由於零件疲勞造成植人物的破裂,金屬碎片的腐蝕所造成的感染,神經缺陷,融合部位生長的疾病,假關節,零件或及椎骨支撐物的損壞造成植人物的凸起或移動,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。
114	2188909273	FBZ005692013	"Megaspine" Spinal Stabilization System-Mi6 Traction Pre-bend Rod(L)/MIS	"兆峰" 脊椎固定系統-胡愛六牽引預彎桿(長)微創	衛部醫器製字第 005692號	MEGASPINE	EA	22,500	特殊設計微創預彎桿,提高手術精確性並極小化傷口，減少病患失血與恢復時間。	椎間盤退化症(由病患病史和放射線照片判定其下背痛是因椎間盤引起)、一級脊椎滑脫、外傷(如骨折或脫臼)、脊椎狹窄症、脊椎彎曲(加脊椎側彎、後彎、或前彎)、腫瘤、假性關節炎、以及/或前次脊椎融合手術失敗。	植人物不可重複使用 關於脊椎融合植人物不能沒有因體生物所支撐物而無限制的支撐脊椎,否則可能會產生各種缺陷,包括骨與植人物接合部位的缺陷,零件的斷裂或骨折	與其他類似脊椎固定系統所遭遇的及可能需要額外手術的情況是相同的,鬆動,脫離或破裂,由於零件疲勞造成植人物的破裂,金屬碎片的腐蝕所造成的感染,神經缺陷,融合部位生長的疾病,假關節,零件或及椎骨支撐物的損壞造成植人物的凸起或移動,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。
115	2188909303	FBZ004676005	ReBorn Essence Nova Spinal Fixation System	"瑞寶德" 諾瓦脊椎固定系統-脊椎微創系統(內固定二節(SX4+RX2))	衛署醫器製字第 004676號	REBORN	SET	87,975	本產品由中空骨釘與平滑桿組合而成，以提供脊椎融合手術後，骨融合前暫時的固定裝置。 瑞寶德諾瓦脊椎固定系統有不同的長度尺寸。詳細的手術植入諾瓦脊椎固定系統，請參考技術手冊。	本產品用於成熟發展之骨節，且患者有急性或慢性之症狀，提供固定及穩定效果。 1.椎體骨折與髓核切除後之固定 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.植人物適當的尺寸、外型及材料都可能影響內固定器的穩固，因此選擇植人物非常重要。適當的植人物可將危險性降至最小，也因此植人物的尺寸、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.植人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荷方式承受負荷。 3.植人物絕不可重複使用，以植人物過期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.不癒合或延遲癒合 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。
116	2188909304	FBZ004676006	ReBorn Essence Nova Spinal Fixation System	"瑞寶德" 諾瓦脊椎固定系統-脊椎微創系統(內固定三節(SX6+RX2))	衛署醫器製字第 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，骨融合前暫時的固定裝置。 瑞寶德諾瓦脊椎固定系統有不同的長度尺寸。詳細的手術植入諾瓦脊椎固定系統，請參考技術手冊。	本產品用於成熟發展之骨節，且患者有急性或慢性之症狀，提供固定及穩定效果。 1.椎體骨折與髓核切除後之固定 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.植人物適當的尺寸、外型及材料都可能影響內固定器的穩固，因此選擇植人物非常重要。適當的植人物可將危險性降至最小，也因此植人物的尺寸、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.植人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荷方式承受負荷。 3.植人物絕不可重複使用，以植人物過期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.不癒合或延遲癒合 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。
117	2188909305	FBZ004676001	ReBorn Essence Nova Spinal Fixation System	"瑞寶德" 諾瓦脊椎固定系統-螺釘杯頭(100MM)	衛署醫器製字第 004676號	REBORN	EA	22,000	本產品由中空骨釘與平滑桿組合而成，以提供脊椎融合手術後，骨融合前暫時的固定裝置。 瑞寶德諾瓦脊椎固定系統有不同的長度尺寸。詳細的手術植入諾瓦脊椎固定系統，請參考技術手冊。	本產品用於成熟發展之骨節，且患者有急性或慢性之症狀，提供固定及穩定效果。 1.椎體骨折與髓核切除後之固定 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.植人物適當的尺寸、外型及材料都可能影響內固定器的穩固，因此選擇植人物非常重要。適當的植人物可將危險性降至最小，也因此植人物的尺寸、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.植人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荷方式承受負荷。 3.植人物絕不可重複使用，以植人物過期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.不癒合或延遲癒合 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。
118	2188909307	FBZ004676004	ReBorn Essence Nova Spinal Fixation System	"瑞寶德" 諾瓦脊椎固定系統-脊椎微創系統(長型預彎桿)	衛署醫器製字第 004676號	REBORN	EA	35,000	本產品由中空骨釘與平滑桿組合而成，以提供脊椎融合手術後，骨融合前暫時的固定裝置。 瑞寶德諾瓦脊椎固定系統有不同的長度尺寸。詳細的手術植入諾瓦脊椎固定系統，請參考技術手冊。	本產品用於成熟發展之骨節，且患者有急性或慢性之症狀，提供固定及穩定效果。 1.椎體骨折與髓核切除後之固定 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.植人物適當的尺寸、外型及材料都可能影響內固定器的穩固，因此選擇植人物非常重要。適當的植人物可將危險性降至最小，也因此植人物的尺寸、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.植人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荷方式承受負荷。 3.植人物絕不可重複使用，以植人物過期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.不癒合或延遲癒合 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。

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

113.09.01

項次	術材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
119	2188909331	FBZ029227003	"Aesculap" S4 Element MIS System - Short Rod	"雅氏" 雅士弗脊椎固定系統-短節固定桿(微創)	衛部醫器輸字第02927號	AESULAP	EA	16,938	1.本產品係用於胸腰椎脊椎變形的矯正。2.手術過程及器械使用簡單，減少併發症風險。術後傷口小，螺釘體積小，維持較佳人體組織結構，專利螺帽設計，強化產品穩定性。	以外科手術植人之植入物，可支持正常的癒合過程，並不可取代正常的身體結構，也不可在尚未完全癒合或癒合緩慢時，做為長期的負重支撐。本產品適用於下列症狀：1.脊椎骨折。2.假關節或癒合遲滯。3.脫位。4.退化性不穩定。5.椎間盤切後後症狀。6.脊椎滑脫症。7.脊椎後彎。8.脊椎側彎。9.脊椎狹窄症。10.外傷後不穩定。11.腫瘤。	1.執行外科手術應負起確保手術程序妥善進行。2.本文件並未列舉外科手術的一般風險因子。3.執行手術必須確實熟悉既有手術技術的實作和觀念。4.執行手術必須完成熟悉骨質解剖學，包括神經、血管、肌肉、肌腱的結構。5.執行手術應負起植入物組件的接合及置放，不論是否使用骨水泥。6.如因誤判適應症、植入物選擇錯誤、組件接合錯誤、手術技巧不正確、治療劑、無操作不當等因素而引起併發症，本公司概不負責。7.務必遵守本產品各項植入物組件及器械的使用說明。8.植入物組件與Aesculap組件結合，皆經過測試核准。9.任何情況下，均不得將植入物組件與不同製造公司的植入物組件混合使用。10.任何情況下，均不得將植入物組件與不同製造公司的植入物組件混合使用。11.使用過之植入物不得重複使用。12.癒合延遲時，可能因金屬疲勞而造成植入物斷裂。13.已植入之植入物組件是否需移除，應由主治醫師決定。14.植入物承載結構如承受過重，可能造成組件鬆動、錯位、移位及其他嚴重的併發症。15.必須採用適當技術，定期檢查植體，以盡早發現這些功能不良的原因。MRI檢查與植入物組件，磁場強度1.5及3.0 tesla的MRI檢查，對於體內有植入物的患者不會增加額外的風險。MRI會造成不良局限性的局部發熱，植體會產生中等程度的MRI假影。16.所使用的植入物組件，應向產品編號、植入人名稱、組件、螺帽設計、螺帽設計等。	使用本產品或操作不當有下列風險：1.外力超載導致植入物損壞、歪曲、彎折、鬆脫。2.不當之固定。3.失敗或延遲癒合。4.感染。5.體骨骨折。6.對植入物材質之組織反應。7.血腫以及傷口癒合不全。8.神經根、脊索、血管或器官之傷害。9.正常脊椎前彎之改變。10.對腸胃、泌尿以及/或再生系統之傷害。11.疼痛及不適。12.黏液囊炎。13.免除外力負重導致骨密度降低。14.脊椎植體上方或下方的骨頭萎縮或骨折。15.有限的癒合。16.所治療之症狀持續存在。17.死亡。	無相同性質健保產品比較
120	2188909332	FBZ029227004	"Aesculap" S4 Element MIS System - Long Rod	"雅氏" 雅士弗脊椎固定系統-長節固定桿(微創)	衛部醫器輸字第02927號	AESULAP	EA	24,875	1.本產品係用於胸腰椎脊椎變形的矯正。2.手術過程及器械使用簡單，減少併發症風險。術後傷口小，螺釘體積小，維持較佳人體組織結構，專利螺帽設計，強化產品穩定性。	以外科手術植人之植入物，可支持正常的癒合過程，並不可取代正常的身體結構，也不可在尚未完全癒合或癒合緩慢時，做為長期的負重支撐。本產品適用於下列症狀：1.脊椎骨折。2.假關節或癒合遲滯。3.脫位。4.退化性不穩定。5.椎間盤切後後症狀。6.脊椎滑脫症。7.脊椎後彎。8.脊椎側彎。9.脊椎狹窄症。10.外傷後不穩定。11.腫瘤。	1.執行外科手術應負起確保手術程序妥善進行。2.本文件並未列舉外科手術的一般風險因子。3.執行手術必須確實熟悉既有手術技術的實作和觀念。4.執行手術必須完成熟悉骨質解剖學，包括神經、血管、肌肉、肌腱的結構。5.執行手術應負起植入物組件的接合及置放，不論是否使用骨水泥。6.如因誤判適應症、植入物選擇錯誤、組件接合錯誤、手術技巧不正確、治療劑、無操作不當等因素而引起併發症，本公司概不負責。7.務必遵守本產品各項植入物組件及器械的使用說明。8.植入物組件與Aesculap組件結合，皆經過測試核准。9.任何情況下，均不得將植入物組件與不同製造公司的植入物組件混合使用。10.任何情況下，均不得將植入物組件與不同製造公司的植入物組件混合使用。11.使用過之植入物不得重複使用。12.癒合延遲時，可能因金屬疲勞而造成植入物斷裂。13.已植入之植入物組件是否需移除，應由主治醫師決定。14.植入物承載結構如承受過重，可能造成組件鬆動、錯位、移位及其他嚴重的併發症。15.必須採用適當技術，定期檢查植體，以盡早發現這些功能不良的原因。MRI檢查與植入物組件，磁場強度1.5及3.0 tesla的MRI檢查，對於體內有植入物的患者不會增加額外的風險。MRI會造成不良局限性的局部發熱，植體會產生中等程度的MRI假影。16.所使用的植入物組件，應向產品編號、植入人名稱、組件、螺帽設計、螺帽設計等。	使用本產品或操作不當有下列風險：1.外力超載導致植入物損壞、歪曲、彎折、鬆脫。2.不當之固定。3.失敗或延遲癒合。4.感染。5.體骨骨折。6.對植入物材質之組織反應。7.血腫以及傷口癒合不全。8.神經根、脊索、血管或器官之傷害。9.正常脊椎前彎之改變。10.對腸胃、泌尿以及/或再生系統之傷害。11.疼痛及不適。12.黏液囊炎。13.免除外力負重導致骨密度降低。14.脊椎植體上方或下方的骨頭萎縮或骨折。15.有限的癒合。16.所治療之症狀持續存在。17.死亡。	無相同性質健保產品比較
121	2188909336	FBZ029227001	"Aesculap" S4 Element MIS System - Polyaxial Screw	"雅氏" 雅士弗脊椎固定系統-多軸螺釘(微創)	衛部醫器輸字第02927號	AESULAP	EA	25,375	1.本產品係用於胸腰椎脊椎變形的矯正。2.手術過程及器械使用簡單，減少併發症風險。術後傷口小，螺釘體積小，維持較佳人體組織結構，專利螺帽設計，強化產品穩定性。	以外科手術植人之植入物，可支持正常的癒合過程，並不可取代正常的身體結構，也不可在尚未完全癒合或癒合緩慢時，做為長期的負重支撐。本產品適用於下列症狀：1.脊椎骨折。2.假關節或癒合遲滯。3.脫位。4.退化性不穩定。5.椎間盤切後後症狀。6.脊椎滑脫症。7.脊椎後彎。8.脊椎側彎。9.脊椎狹窄症。10.外傷後不穩定。11.腫瘤。	1.執行外科手術應負起確保手術程序妥善進行。2.本文件並未列舉外科手術的一般風險因子。3.執行手術必須確實熟悉既有手術技術的實作和觀念。4.執行手術必須完成熟悉骨質解剖學，包括神經、血管、肌肉、肌腱的結構。5.執行手術應負起植入物組件的接合及置放，不論是否使用骨水泥。6.如因誤判適應症、植入物選擇錯誤、組件接合錯誤、手術技巧不正確、治療劑、無操作不當等因素而引起併發症，本公司概不負責。7.務必遵守本產品各項植入物組件及器械的使用說明。8.植入物組件與Aesculap組件結合，皆經過測試核准。9.任何情況下，均不得將植入物組件與不同製造公司的植入物組件混合使用。10.任何情況下，均不得將植入物組件與不同製造公司的植入物組件混合使用。11.使用過之植入物不得重複使用。12.癒合延遲時，可能因金屬疲勞而造成植入物斷裂。13.已植入之植入物組件是否需移除，應由主治醫師決定。14.植入物承載結構如承受過重，可能造成組件鬆動、錯位、移位及其他嚴重的併發症。15.必須採用適當技術，定期檢查植體，以盡早發現這些功能不良的原因。MRI檢查與植入物組件，磁場強度1.5及3.0 tesla的MRI檢查，對於體內有植入物的患者不會增加額外的風險。MRI會造成不良局限性的局部發熱，植體會產生中等程度的MRI假影。16.所使用的植入物組件，應向產品編號、植入人名稱、組件、螺帽設計、螺帽設計等。	使用本產品或操作不當有下列風險：1.外力超載導致植入物損壞、歪曲、彎折、鬆脫。2.不當之固定。3.失敗或延遲癒合。4.感染。5.體骨骨折。6.對植入物材質之組織反應。7.血腫以及傷口癒合不全。8.神經根、脊索、血管或器官之傷害。9.正常脊椎前彎之改變。10.對腸胃、泌尿以及/或再生系統之傷害。11.疼痛及不適。12.黏液囊炎。13.免除外力負重導致骨密度降低。14.脊椎植體上方或下方的骨頭萎縮或骨折。15.有限的癒合。16.所治療之症狀持續存在。17.死亡。	無相同性質健保產品比較
122	2188909341	FBZ004051011	"Paonan" Armstrong Posterior Spinal Fixation System - Multiaxial MISS Bone Cement Screw	"寶楠" 阿姆斯壯脊椎後路固定系統-萬向微創骨水泥釘	衛署醫器製字第004051號	PAONAN	EA	35,200	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物組件，可嵌入各式構造，並可依個案的不同而量身訂做。本產品是為固定及穩定脊椎骨段，協助提供胸椎、腰椎、或薦椎癒合的輔助固定器材。 適用臨床症狀為：退化性脊椎滑脫（第I，II，III級）。壓迫性骨折，脊椎病變呈不穩定性。	病患應清楚了解全屬植人物，如不正常、健康的骨質一般強壯，如過度負荷導致植人物損傷、變形、鬆脫或斷裂，或因活體、虛弱或血管失常，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.不癒合、延遲癒合、癒合異常。 5.術後脊椎彎度改變、矯正失敗、身高改變等。	1.傷口小，癒合時間短，不必久臥病牀。 2.以微創手術方式，減少組織破壞。	
123	2188909342	FBZ004051012	"Paonan" Armstrong Posterior Spinal Fixation System - Curve Smooth Short Rod 40-100mm	"寶楠" 阿姆斯壯脊椎後路固定系統-彎型平滑桿(短節)(微創用)	衛署醫器製字第004051號	PAONAN	EA	15,900	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物組件，可嵌入各式構造，並可依個案的不同而量身訂做。本產品是為固定及穩定脊椎骨段，協助提供胸椎、腰椎、或薦椎癒合的輔助固定器材。 適用臨床症狀為：退化性脊椎滑脫（第I，II，III級）。壓迫性骨折，脊椎病變呈不穩定性。	病患應清楚了解全屬植人物，如不正常、健康的骨質一般強壯，如過度負荷導致植人物損傷、變形、鬆脫或斷裂，或因活體、虛弱或血管失常，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.不癒合、延遲癒合、癒合異常。 5.術後脊椎彎度改變、矯正失敗、身高改變等。	1.傷口小，癒合時間短，不必久臥病牀。 2.以微創手術方式，減少組織破壞。	
124	2188909343	FBZ004051013	"Paonan" Armstrong Posterior Spinal Fixation System - Curve Smooth Long Rod 100-500mm	"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	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物組件，可嵌入各式構造，並可依個案的不同而量身訂做。本產品是為固定及穩定脊椎骨段，協助提供胸椎、腰椎、或薦椎癒合的輔助固定器材。 適用臨床症狀為：退化性脊椎滑脫（第I，II，III級）。壓迫性骨折，脊椎病變呈不穩定性。	病患應清楚了解全屬植人物，如不正常、健康的骨質一般強壯，如過度負荷導致植人物損傷、變形、鬆脫或斷裂，或因活體、虛弱或血管失常，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.不癒合、延遲癒合、癒合異常。 5.術後脊椎彎度改變、矯正失敗、身高改變等。	1.傷口小，癒合時間短，不必久臥病牀。 2.以微創手術方式，減少組織破壞。	

備註：相關金額或資料如有異動，以現場收費為準。

萬芳醫院自費特材品項表

113.09.01

項次	術材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較	
130	2188909562	FBZ031635001	"Neo" Pedicle Screw System	"尼歐"堆弓螺釘系統-堆弓螺釘(配合微創手術使用)	衛部醫器輸字第031635號	NEO	SET	73,000	<p>多功能骨釘:</p> <ol style="list-style-type: none"> 雙螺紋、骨鬆、中空、多軸、單軸、復位釘設計。 骨釘不會接觸病人皮膚及肌肉，也不會接觸醫師及手術人員的手。 工具: 1.工具簡化，1組可以使用多功能釘於開放式手術及微創手術。 2.重量僅1.3kg。 3.自有閉孔器設計。 4.扭力板手設計在止付螺絲上，使用時不再用換工具，直接上磅。 5.每一盒釘子工具都有貼紙，方便護理人員記錄清潔。 6.扭力板手為一次性使用，沒有校正的問題。 	<p>術前不亂服藥，保持身心狀況良好。</p> <p>術後復健及保養需遵照醫師吩咐，在恢復期間不隨意使力或搬運物，以免植人物鬆脫、變形或移位。</p> <p>本產品適用於提供骨鬆或成熟患者的脊椎節段之固定和穩定，使其作為融合術的輔助手段。本產品適用於以下適應的後方非頸椎間固定：退化性椎間盤疾病、腰椎滑脫症、創傷、脊椎狹窄症、腫瘤、假關節和/或以前的融合失敗。</p>	<p>術前不亂服藥，保持身心狀況良好。</p> <p>術後復健及保養需遵照醫師吩咐，在恢復期間不隨意使力或搬運物，以免植人物鬆脫、變形或移位。</p> <p>本產品適用於提供骨鬆或成熟患者的脊椎節段之固定和穩定，使其作為融合術的輔助手段。本產品適用於以下適應的後方非頸椎間固定：退化性椎間盤疾病、腰椎滑脫症、創傷、脊椎狹窄症、腫瘤、假關節和/或以前的融合失敗。</p>	<p>所有與脊椎融合手術有關但無顯微鏡使用的不佳事件都可能發生。針對儀器的使用，潛在不良事件包括但不限於：早期或晚期的任何所有組件鬆脫、任何所有組件的折斷、彎曲和/或變形。</p> <p>對植人物、碎片、殘餘物(來自髓核、髓核和/或一般纖維)的異物(過敏)反應，包括金屬過敏(metallosis)、染色、腫脹形成或自身免疫性反應。</p> <p>植人物或器械放置不當導致組織或神經損傷。</p> <p>術後的改變包含骨質增生、矯正失敗、身高改變。</p> <p>1.釘子，工具不接觸醫師及手術人員之手，減少病人交叉感染。</p> <p>2.工具設計減少手術步驟。</p> <p>3.產品出廠時已消毒無菌包裝，院方可節省供應室使用成本及護理人員手術前後準備與清潔。</p> <p>4.產品為一次性使用，減少交叉感染，請勿重複使用之。</p>	<p>副作用:</p> <p>植人物、碎片、殘餘物(來自髓核、髓核和/或一般纖維)的異物(過敏)反應，包括金屬過敏(metallosis)、染色、腫脹形成或自身免疫性反應。</p> <p>植人物或器械放置不當導致組織或神經損傷。</p> <p>術後的改變包含骨質增生、矯正失敗、身高改變。</p> <p>1.釘子，工具不接觸醫師及手術人員之手，減少病人交叉感染。</p> <p>2.工具設計減少手術步驟。</p> <p>3.產品出廠時已消毒無菌包裝，院方可節省供應室使用成本及護理人員手術前後準備與清潔。</p> <p>4.產品為一次性使用，減少交叉感染，請勿重複使用之。</p>	<p>◎本案特材：為減少手術時因不同適應症標準的大量植骨螺釘以及不同手術方式所需準備的多種手術器械，本案特材之螺釘設計具備多項功能，並應用在微創手術，本案特材之多功能合一的設計，除可減少多種適應症上，也可減少使用者選擇上的不便。</p> <p>◎健保特材：健保收載特材的品項為單一設計，沒有辦法一種螺釘對多種適應症，因此在特材系統內需要很多特材碼去對應各種適應症，所以同一台手術可能需要好幾種的螺釘，以符合使用者當下(或配合患者狀況)要使用的螺釘。</p>
131	2188909567	FBZ031635006	"Neo" Pedicle Screw System-Rod 30-100mm	"尼歐"堆弓螺釘系統-固定桿 30-100mm(配合微創手術使用)	衛部醫器輸字第031635號	NEO	SET	21,580	<p>多功能骨釘:</p> <ol style="list-style-type: none"> 雙螺紋、骨鬆、中空、多軸、單軸、復位釘設計。 骨釘不會接觸病人皮膚及肌肉，也不會接觸醫師及手術人員的手。 工具: 1.工具簡化，1組可以使用多功能釘於開放式手術及微創手術。 2.重量僅1.3kg。 3.自有閉孔器設計。 4.扭力板手設計在止付螺絲上，使用時不再用換工具，直接上磅。 5.每一盒釘子工具都有貼紙，方便護理人員記錄清潔。 6.扭力板手為一次性使用，沒有校正的問題。 	<p>術前不亂服藥，保持身心狀況良好。</p> <p>術後復健及保養需遵照醫師吩咐，在恢復期間不隨意使力或搬運物，以免植人物鬆脫、變形或移位。</p> <p>本產品適用於提供骨鬆或成熟患者的脊椎節段之固定和穩定，使其作為融合術的輔助手段。本產品適用於以下適應的後方非頸椎間固定：退化性椎間盤疾病、腰椎滑脫症、創傷、脊椎狹窄症、腫瘤、假關節和/或以前的融合失敗。</p>	<p>術前不亂服藥，保持身心狀況良好。</p> <p>術後復健及保養需遵照醫師吩咐，在恢復期間不隨意使力或搬運物，以免植人物鬆脫、變形或移位。</p> <p>本產品適用於提供骨鬆或成熟患者的脊椎節段之固定和穩定，使其作為融合術的輔助手段。本產品適用於以下適應的後方非頸椎間固定：退化性椎間盤疾病、腰椎滑脫症、創傷、脊椎狹窄症、腫瘤、假關節和/或以前的融合失敗。</p>	<p>所有與脊椎融合手術有關但無顯微鏡使用的不佳事件都可能發生。針對儀器的使用，潛在不良事件包括但不限於：早期或晚期的任何所有組件鬆脫、任何所有組件的折斷、彎曲和/或變形。</p> <p>對植人物、碎片、殘餘物(來自髓核、髓核和/或一般纖維)的異物(過敏)反應，包括金屬過敏(metallosis)、染色、腫脹形成或自身免疫性反應。</p> <p>植人物或器械放置不當導致組織或神經損傷。</p> <p>術後的改變包含骨質增生、矯正失敗、身高改變。</p> <p>1.釘子，工具不接觸醫師及手術人員之手，減少病人交叉感染。</p> <p>2.工具設計減少手術步驟。</p> <p>3.產品出廠時已消毒無菌包裝，院方可節省供應室使用成本及護理人員手術前後準備與清潔。</p> <p>4.產品為一次性使用，減少交叉感染，請勿重複使用之。</p>	<p>副作用:</p> <p>植人物、碎片、殘餘物(來自髓核、髓核和/或一般纖維)的異物(過敏)反應，包括金屬過敏(metallosis)、染色、腫脹形成或自身免疫性反應。</p> <p>植人物或器械放置不當導致組織或神經損傷。</p> <p>術後的改變包含骨質增生、矯正失敗、身高改變。</p> <p>1.釘子，工具不接觸醫師及手術人員之手，減少病人交叉感染。</p> <p>2.工具設計減少手術步驟。</p> <p>3.產品出廠時已消毒無菌包裝，院方可節省供應室使用成本及護理人員手術前後準備與清潔。</p> <p>4.產品為一次性使用，減少交叉感染，請勿重複使用之。</p>	<p>◎本案特材：為減少手術時因不同適應症標準的大量植骨螺釘以及不同手術方式所需準備的多種手術器械，本案特材之螺釘設計具備多項功能，並應用在微創手術，本案特材之多功能合一的設計，除可減少多種適應症上，也可減少使用者選擇上的不便。</p> <p>◎健保特材：健保收載特材的品項為單一設計，沒有辦法一種螺釘對多種適應症，因此在特材系統內需要很多特材碼去對應各種適應症，所以同一台手術可能需要好幾種的螺釘，以符合使用者當下(或配合患者狀況)要使用的螺釘。</p>
132	2188909568	FBZ031635007	"Neo" Pedicle Screw System-Rod 130-300mm	"尼歐"堆弓螺釘系統-固定桿 130-300mm(配合微創手術使用)	衛部醫器輸字第031635號	NEO	SET	31,590	<p>多功能骨釘:</p> <ol style="list-style-type: none"> 雙螺紋、骨鬆、中空、多軸、單軸、復位釘設計。 骨釘不會接觸病人皮膚及肌肉，也不會接觸醫師及手術人員的手。 工具: 1.工具簡化，1組可以使用多功能釘於開放式手術及微創手術。 2.重量僅1.3kg。 3.自有閉孔器設計。 4.扭力板手設計在止付螺絲上，使用時不再用換工具，直接上磅。 5.每一盒釘子工具都有貼紙，方便護理人員記錄清潔。 6.扭力板手為一次性使用，沒有校正的問題。 	<p>術前不亂服藥，保持身心狀況良好。</p> <p>術後復健及保養需遵照醫師吩咐，在恢復期間不隨意使力或搬運物，以免植人物鬆脫、變形或移位。</p> <p>本產品適用於提供骨鬆或成熟患者的脊椎節段之固定和穩定，使其作為融合術的輔助手段。本產品適用於以下適應的後方非頸椎間固定：退化性椎間盤疾病、腰椎滑脫症、創傷、脊椎狹窄症、腫瘤、假關節和/或以前的融合失敗。</p>	<p>術前不亂服藥，保持身心狀況良好。</p> <p>術後復健及保養需遵照醫師吩咐，在恢復期間不隨意使力或搬運物，以免植人物鬆脫、變形或移位。</p> <p>本產品適用於提供骨鬆或成熟患者的脊椎節段之固定和穩定，使其作為融合術的輔助手段。本產品適用於以下適應的後方非頸椎間固定：退化性椎間盤疾病、腰椎滑脫症、創傷、脊椎狹窄症、腫瘤、假關節和/或以前的融合失敗。</p>	<p>所有與脊椎融合手術有關但無顯微鏡使用的不佳事件都可能發生。針對儀器的使用，潛在不良事件包括但不限於：早期或晚期的任何所有組件鬆脫、任何所有組件的折斷、彎曲和/或變形。</p> <p>對植人物、碎片、殘餘物(來自髓核、髓核和/或一般纖維)的異物(過敏)反應，包括金屬過敏(metallosis)、染色、腫脹形成或自身免疫性反應。</p> <p>植人物或器械放置不當導致組織或神經損傷。</p> <p>術後的改變包含骨質增生、矯正失敗、身高改變。</p> <p>1.釘子，工具不接觸醫師及手術人員之手，減少病人交叉感染。</p> <p>2.工具設計減少手術步驟。</p> <p>3.產品出廠時已消毒無菌包裝，院方可節省供應室使用成本及護理人員手術前後準備與清潔。</p> <p>4.產品為一次性使用，減少交叉感染，請勿重複使用之。</p>	<p>副作用:</p> <p>植人物、碎片、殘餘物(來自髓核、髓核和/或一般纖維)的異物(過敏)反應，包括金屬過敏(metallosis)、染色、腫脹形成或自身免疫性反應。</p> <p>植人物或器械放置不當導致組織或神經損傷。</p> <p>術後的改變包含骨質增生、矯正失敗、身高改變。</p> <p>1.釘子，工具不接觸醫師及手術人員之手，減少病人交叉感染。</p> <p>2.工具設計減少手術步驟。</p> <p>3.產品出廠時已消毒無菌包裝，院方可節省供應室使用成本及護理人員手術前後準備與清潔。</p> <p>4.產品為一次性使用，減少交叉感染，請勿重複使用之。</p>	<p>◎本案特材：為減少手術時因不同適應症標準的大量植骨螺釘以及不同手術方式所需準備的多種手術器械，本案特材之螺釘設計具備多項功能，並應用在微創手術，本案特材之多功能合一的設計，除可減少多種適應症上，也可減少使用者選擇上的不便。</p> <p>◎健保特材：健保收載特材的品項為單一設計，沒有辦法一種螺釘對多種適應症，因此在特材系統內需要很多特材碼去對應各種適應症，所以同一台手術可能需要好幾種的螺釘，以符合使用者當下(或配合患者狀況)要使用的螺釘。</p>
133	2188909586	FBZ026907001	"Medtronic" CD Horizon Solera Sextant Spinal System - Short Rod	"美敦力"索樂拉脊椎固定系統-短節固定桿(配合微創手術使用)	衛署醫器輸字第026907號	MEDTRONIC	EA	26,500	<p>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較快，以及醫師在手術操作上藉由工具導引在傷口極小下順利完成微創手術。</p> <p>在材質上採用醫療級鈦金屬、鈦合金以及硬度較高的醫療級鈦-鋁-鎳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入物設計較小好讓瘦小的女性或是小朋友病患植入後不會有壓迫及術後突出問題。</p>	<p>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、前次骨融合失敗等骨質相關症狀。</p>	<p>請勿在活性發炎過程中或具明顯發炎危險者、局部發炎跡象、發燒或白血球增多、懷孕、精神或骨質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式者等相關骨質疾病。</p>	<p>請勿在活性發炎過程中或具明顯發炎危險者、局部發炎跡象、發燒或白血球增多、懷孕、精神或骨質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式者等相關骨質疾病。</p>	<p>可能在術後長時間中發生零組件提早或延遲鬆脫、斷裂，對植人物殘留產生易物反應造成金屬過敏發炎、異物附著、腫脹生成或自體免疫症、骨質退化導致骨柱彎度改變、鄰近關節段發生骨質病變退化。</p>	<p>無健保給付品項</p>
134	2188909588	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	MEDTRONIC	EA	22,000	<p>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較快，以及醫師在手術操作上藉由工具導引在傷口極小下順利完成微創手術。</p> <p>在材質上採用醫療級鈦金屬、鈦合金以及硬度較高的醫療級鈦-鋁-鎳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入物設計較小好讓瘦小的女性或是小朋友病患植入後不會有壓迫及術後突出問題。</p>	<p>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、前次骨融合失敗等骨質相關症狀。</p>	<p>請勿在活性發炎過程中或具明顯發炎危險者、局部發炎跡象、發燒或白血球增多、懷孕、精神或骨質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式者等相關骨質疾病。</p>	<p>請勿在活性發炎過程中或具明顯發炎危險者、局部發炎跡象、發燒或白血球增多、懷孕、精神或骨質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式者等相關骨質疾病。</p>	<p>可能在術後長時間中發生零組件提早或延遲鬆脫、斷裂，對植人物殘留產生易物反應造成金屬過敏發炎、異物附著、腫脹生成或自體免疫症、骨質退化導致骨柱彎度改變、鄰近關節段發生骨質病變退化。</p>	<p>無健保給付品項</p>

備註：相關金額或資料如有異動，以現場收費為準。

萬芳醫院自費特材品項表

113.09.01

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
144	2188922001	FBZ017775002	"DePuy Spine" Viper System-Short Rod	"帝富脊椎" 微博微創中空螺絲脊椎固定系統-短固定桿	衛署醫器輸字第017775號	DEPUY	EA	8,320	以微創方式植入並達到與傳統螺絲固定相同的手術效果。相較於傳統植入手術傷口小，肌肉及組織破壞少，降低手術失血量，縮短住院天數，傷口癒合更快。	VIPER脊椎系統適用於非頸椎椎弓根固定以及非頸椎椎弓根固定的如下適應症：退化椎間盤疾病、脊椎前移、外傷、脊椎狹窄、彎曲、痛、假性關節炎以及過去融合失敗的骨質成熟患者。	植入物禁止重複消毒使用。正確處理並置入植人物。治療後應評估植人物拆除。充份配合醫師衛教指示。	可能會過敏反應、異物感、相鄰節段退化病變、手術過程造成神經傷、硬膜囊破裂。	1.恢復期較短 2.維持脊椎正常動力
145	2188922007	FBZ017775001	"DePuy Spine" Viper System-Screwand Inner Set Screw	"帝富脊椎" 微博微創中空螺絲脊椎固定系統-中空多軸螺絲(含固定螺絲帽)	衛署醫器輸字第017775號	DEPUY	EA	17,160	以微創方式植入並達到與傳統螺絲固定相同的手術效果。相較於傳統植入手術傷口小，肌肉及組織破壞少，降低手術失血量，縮短住院天數，傷口癒合更快。	VIPER脊椎系統適用於非頸椎椎弓根固定以及非頸椎椎弓根固定的如下適應症：退化椎間盤疾病、脊椎前移、外傷、脊椎狹窄、彎曲、痛、假性關節炎以及過去融合失敗的骨質成熟患者。	植入物禁止重複消毒使用。正確處理並置入植人物。治療後應評估植人物拆除。充份配合醫師衛教指示。	可能會過敏反應、異物感、相鄰節段退化病變、手術過程造成神經傷、硬膜囊破裂。	1.恢復期較短 2.維持脊椎正常動力
146	2188930571	FBZ022381001	"BM" Guardian Inflatable Bone Expander System/Single Catheter	"信門" 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部位，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，再利用推注器將骨水泥注入。主要益處為減輕背部疼痛，改善日常生活能力。	本產品是用於將骨水泥注入經皮骨質及脊椎壓縮性骨折的部位。	不可將產品直接曝曬在陽光下及溫度太高或太低及潮濕的環境中，也避免存放在有化學及天然氣的場所。	神經損傷、血栓感染、疼痛等	1.相較於傳統需往上下各兩節椎體植入手術所造成的大傷口，信門骨撐開器僅需約0.5cm傷口，患者復原快，一天就可回家療養。 2. 氣囊設計可有效將椎體壓迫骨折部位撐開，恢復椎體正常高度與生理曲線，解決患者疼痛問題。 3. 相較於椎體成形術 (Vertebroplasty)、使用氣球擴張 (Kyphoplasty)，先將壓迫的椎體撐開一個空間，再將骨水泥注入這空間，其撐開效果較佳。同時骨水泥較不易亂流或漏出，而減少因骨水泥亂流或漏出造成神經損傷。
147	2188930581	FBZ005379001	"CMT" Vesica Kyphoplasty System-Medium Balloon	"中央醫療" 微囊克球囊椎體成形術套組-中號球囊	衛部醫器輸字第005379號	CMT	SET	66,000	1.最新微創手術，只需局部麻醉，降低麻醉及手術風險。 2.可將塌陷椎體撐開後，骨質集中於球囊擴張空間，不易外溢且可納較多骨量形成一強力支柱，復位後能承載人體重量。 3. 骨水泥球囊灌注，有效控制流量。	治療骨質疏鬆性椎體壓迫性骨折 治療病理性椎體壓迫性骨折 (椎體轉移性腫瘤或血管瘤)	1.請在包裝標示的保存期限內使用。本產品已拆封或包裝破損時均不可使用。 2.未接受適當訓練之外科醫師，請勿使用本產品。只有受過適當骨髓球囊使用技巧訓練的醫生才可使用球囊。 3.本產品為單次使用產品，不得重複使用、重新處理或重複滅菌。本產品，無論使用任何清潔與重新滅菌方法，重複使用這些產品有污染的風險，自可能使患者感染或感染交叉感染。重新處理本產品可能導致產品效能受損，進而導致患者受傷或死亡。 4.使用前應檢查球囊，確認其功能性以及尺寸適合即將進行的程序。 5.手術前應使用提供高品質影像的放射線設備，透過螢光透視觀察來操作球囊。 6.僅可使用25ml容量的可控制式注入裝置含壓力表擴張球囊。 7.僅可使用經核准之液態顯影劑填充球囊。應遵照說明書，使用方法與注意事項，應遵照廠商的使用說明。 8.不得使用空氣或其他氣體填充球囊。 9.球囊的組件可能會因接觸到骨碎片、骨水泥和或手術器具而受損。	1.神經傷害，包括會導致神經根病變、輕癱、脊髓痲痺或神經根穿刺。 2.脂肪栓塞、血栓或其他物質可能會導致症狀性肺栓塞或其他臨床後遺症。 3.血胸或氣胸。 4.意外形成穿刺傷口，包括血管穿刺或硬膜囊破裂。 5.深層或表淺的傷口感染。 6.球囊可填充部份破裂，造成碎片停留在椎體內。 7.球囊破裂會導致顯影劑滲漏，可能會引起過敏反應或過敏性反應。 8.流血、出血或血腫。	1.本產品為最新微創手術，傷口小可降低手術風險。 2.本產品不需破壞人體組織，保留原本之骨質及肌肉組織，病人復原期較短。
148	2188930584	FBZ030560001	"Surgi" Spino Balloon Kyphoplasty Balloon Catheter System	"舒吉" 球囊椎體成形術系統	衛署醫器輸字第030560號	SURGI	SET	88,000	以椎體成形術球囊導管系統恢復骨折骨折，確保骨折骨折部位中有足夠的空間後在其中利用球囊導管系統注入骨水泥。	1.本產品為單次使用，禁止重複使用或再次消毒。 2.若無包裝破損，請不要使用本產品。 3.保存期限已過期，請不要使用並丟棄。 4.本產品由合格醫師進行操作。 5.本產品損壞或缺陷，請不要使用該產品。	1.本產品為單次使用，禁止重複使用或再次消毒。 2.若無包裝破損，請不要使用本產品。 3.保存期限已過期，請不要使用並丟棄。 4.本產品由合格醫師進行操作。 5.本產品損壞或缺陷，請不要使用該產品。	注射骨水泥於椎體中間，不可太靠近前後方，以免滲漏。	無健保給付品項可比較之。
149	2188930586	FBZ027474001	"Imedicom" MADINAUT Kyphoplasty System	"愛美迪康" 美迪納氣球椎體成形術套組	衛署醫器輸字第027474號	IMEDICOM	EA	69,600	MEDINAUT-X (IBE System) 骨撐開系統。藉由在椎體中產生一個空間將骨水泥置入及使用骨水泥分配活塞。骨撐開系統包含氣球擴張管 (Ballon Expander) 及氣球撐開器 (Ballon Catheter)。ICD kit (MEDINAUT-L, MEDINAUT-V) 骨水泥分配系統，為專為使用非動力式器材，用來將骨水泥置入手術部位。骨水泥分配系統材質為不鏽鋼 (STS304) 及ABS 樹脂 (Acrylonitrile-Butadiene-Styrene) 為一次使用器材。	MEDINAUT-X 氣球導管MEDINAUTTM-X (IBE System) 係在氣球椎體成形術中用傳統骨質擴張器，在骨折的鬆骨中製造一空腔。 MEDINAUT-L MEDINAUT-V MEDINAUT-I 及 MEDINAUT-V 為用在手術部位置入骨水泥。	1.使用前請詳閱此注意事項。 2.於包裝上標示之有效期限到期前使用氣球導管及骨撐開注射器。 3.請勿使用包裝損壞之產品。使用前請檢查氣球導管、骨撐開注射器及包裝，確認無任何破損。 4.使用前請檢查氣球導管及骨撐開注射器的功能是否正常，並確保氣球導管及骨撐開注射器的尺寸適合即將進行的手術程序。 5.本產品僅供受過骨球囊使用方式的專業醫師使用。若沒有受過適當訓練，請勿使用。使用本產品的醫師應充分了解手術部位解剖學構造之生理學和病理學。 6.本氣球導管的運作需要可在提供高品質影像之連續的放射性螢光幕下進行。	1.脂肪栓塞、血栓或其他物質有症狀的肺動脈栓塞的其他臨床後遺症。 2.氣球導管可充氣部份破裂會導致碎片停留在椎體內。 3.球囊破裂會引起顯影劑滲漏，可能導致過敏反應或過敏性反應。 4.深層或表淺的傷口感染。 5.後遺的椎體骨質碎片可能引起骨痛或神經根的損害而導致神經根病變、局部麻痺或麻痺。 6.出血或血腫。	此系列產品皆為自費，尚無健保給付品項可比較。
150	2188930590	FBZ022346001	"Medtronic" KyphoPak Tray	"美敦力" 凱豐球囊椎體成形術套組	衛署醫器輸字第022346號	MEDTRONIC	SET	70,000	美敦力 凱豐球囊椎體成形術套組，包含一般使用於球囊椎體成形術中的裝置。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口徑骨針適用於經皮穿刺至骨質，包括使用於球囊椎體成形術。 KYPHON Osteo Introducer System KYPHON One-Step Osteo Introducer System 用途：本裝置僅適用於皮穿刺至骨質，包含於球囊椎體成形術中使用。 KYPHON Xpander Inflatable Bone Tamps 用途：KYPHON XPANDER 擴張骨球囊 (IBT) 適用於用作傳統式骨球囊，以減少骨折發生，和在骨折包括在球囊椎體成形術中搭配 KYPHON HV-R 骨水泥使用，及跟骨的海綿骨中製造空腔。 KYPHON Bone Filler Device 用途：KYPHON 骨填充器適	"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 Xpander Inflatable Bone Tamps 用途：KYPHON XPANDER 擴張骨球囊 (IBT) 適用於用作傳統式骨球囊，以減少骨折發生，和在骨折包括在球囊椎體成形術中搭配 KYPHON HV-R 骨水泥使用，及跟骨的海綿骨中製造空腔。 KYPHON Bone Filler Device 用途：KYPHON 骨填充器適	不良事件 KYPHON EXPRESS 可填充骨球囊為單次使用裝置，專門用於連接身體組織。請勿重複使用，應重新處理或重新滅菌。無論使用任何清潔與重新滅菌方法，重複使用這些裝置有污染的風險，且可能使患者感染或交叉感染。重新處理本產品可能導致產品效能受損，進而導致患者受傷或死亡。 • 使用前請檢查IBT，確認其功能性以及尺寸適合即將進行的程序。 • 若未接受適當的訓練，請勿使用本產品。只有受過專業訓練使用此裝置的醫生，應熟識特定解剖構造的生理學及病理學。 • 僅可使用提供高品質影像的放射線設備，透過螢光透視觀察來操作IBT。 • 僅可使用20 ml 容量的擴張針筒替換IBT擴張。 • 僅可使用液態顯影劑來填充IBT。應遵照說明書60%的溶液。 • 應於顯影劑的適應症。使用時應注意與注意事項，請遵照製造商的使用說明。 • 請勿使用空氣或其他氣體來填充IBT。 • IBT的可填充組件可能會因為接觸到骨碎片、骨水泥和或手術器具而失效。	不良事件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。 • 向後擠壓的椎體骨質碎片可能會對穿刺或神經根造成傷害，導致神經根病變、輕癱或麻痺。 • 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、輕癱或麻痺或神經根穿刺。 • 血栓或其他物質會導致症狀性肺栓塞或其他臨床後遺症。 • 深層或表淺的傷口感染。 • 意外形成穿刺傷口，包括血管穿刺與硬膜囊破裂。 • 流血或血腫。	無健保給付品項

備註：相關金額或資料如有異動，以現場收費為準。

萬芳醫院自費特材品項表

113.09.01

項次	術材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
151	2188930600	FBZ002964004	"Sunmax" Collagen Bone Graft Matrix-10mm*20mm	"双美" 膠原蛋白骨填充料-ø10mm*20mm	衛署醫器製字第002964號	SUNMAX	EA	24,590	双美膠原蛋白骨填充料是由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。	双美膠原蛋白骨填充料可適用於填補非因有穩定性骨節結構處之骨裂縫，尤其當塗裹上自體骨瓣時。双美膠原蛋白骨填充料應避免填入骨裂縫處，可被用來填補四肢骨、脊椎、骨盆等骨節系統的裂隙，及因手術或骨節外傷所產生的骨缺損。	双美膠原蛋白骨填充料用於下列病患的安全性與效能性尚未經臨床評估：嚴重退化性骨節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體障患者和酒精中毒者等，因免疫問題所導致具臨床徵兆的系統性或骨性骨病。双美膠原蛋白骨填充料用於懷孕、哺乳婦女或用於小孩之安全性尚未經過評估。過敏反應有可能會發生，已有曾使用其他含膠原蛋白產品而導致過敏反應的個案。在植入部位的過敏反應包含紅斑、腫脹、硬化或腐爛。双美膠原蛋白骨填充料提供熟悉骨植入及內固技術之外科醫生使用，應避免植入處直接荷重。	可能的不良反應包括但不限於下列反應：未完全融合植入物即全被吸收、接合不正、假體關節形成、過敏反應、骨質抽出處出血、血性靜脈炎、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萎縮。正如任何骨填充手術一般，手術傷口可能引起併發症，包括：血腫、水腫、腫脹、體液聚集、組織萎縮、感染及其他可能的手術併發症。	双美膠原蛋白骨填充料質較好、硬度較軟，方便手術中易於置入骨空腔中。
152	2188930601	FBZ002964003	"Sunmax" Collagen Bone Graft Matrix-8mm*15mm	"双美" 膠原蛋白骨填充料-ø8mm*15mm	衛署醫器製字第002964號	SUNMAX	EA	14,249	双美膠原蛋白骨填充料是由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。	双美膠原蛋白骨填充料可適用於填補非因有穩定性骨節結構處之骨裂縫，尤其當塗裹上自體骨瓣時。双美膠原蛋白骨填充料應避免填入骨裂縫處，可被用來填補四肢骨、脊椎、骨盆等骨節系統的裂隙，及因手術或骨節外傷所產生的骨缺損。	双美膠原蛋白骨填充料用於下列病患的安全性與效能性尚未經臨床評估：嚴重退化性骨節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體障患者和酒精中毒者等，因免疫問題所導致具臨床徵兆的系統性或骨性骨病。双美膠原蛋白骨填充料用於懷孕、哺乳婦女或用於小孩之安全性尚未經過評估。過敏反應有可能會發生，已有曾使用其他含膠原蛋白產品而導致過敏反應的個案。在植入部位的過敏反應包含紅斑、腫脹、硬化或腐爛。双美膠原蛋白骨填充料提供熟悉骨植入及內固技術之外科醫生使用，應避免植入處直接荷重。	可能的不良反應包括但不限於下列反應：未完全融合植入物即全被吸收、接合不正、假體關節形成、過敏反應、骨質抽出處出血、血性靜脈炎、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萎縮。正如任何骨填充手術一般，手術傷口可能引起併發症，包括：血腫、水腫、腫脹、體液聚集、組織萎縮、感染及其他可能的手術併發症。	双美膠原蛋白骨填充料質較好、硬度較軟，方便手術中易於置入骨空腔中。
153	2188930612	FBZ030978001	"Medtronic" ELEVATE Spinal System	"美敦力" 艾樂斐特脊椎系統	衛部醫器輸字第030978號	MEDTRONIC	EA	184,800	ELEVATE 脊椎系統為聚醚醚酮 (PEEK)、鈦、及鈦合金材質的可撐開椎間裝置，有多種長度及初始高度，可置入兩個腰椎或腰薦椎體之間，在腰薦椎間融合手術的過程中提供支撐及矯正功能。可調整調整前凸角度及高度，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病患的椎間融合手術也可能同時有1. 骶骨神經根症 (spondylolisthesis) 或脊椎後移滑脫。病患的骨節必須已成熟，且已接受6個月的非手術療法。這些植入物可由身體後側以傳統切開術或微創手術植入。植入物須搭配自體移植骨一起使用。本裝置適用於與經核准用於腰薦的輔助固定器械使用。	試驗結果指出撐開裝置有助達到簡單而安全的目標效果，但應避免過度撐開。研究顯示，手術後患者應注意飲食及心理、肥胖、營養不良及/或酒精、藥物濫用的病患，及肌肉品質不良及/或神經麻痺者，同樣為不理想的脊椎融合術接受者。用於矯正畸形，植入物尺寸過小可能限制椎間盤終板的噴出，進而導致植入物移位及/或脫出。植入物僅供單次使用，請勿進行修理或重複使用有標本器械使用單次使用裝置可能損壞裝置結構的完整性及/或增加裝置污染風險，因而造成病患受傷、生病或死亡。本裝置必須以植入物PEEK材質面向上植入	• 植入物移位、裝置破損或感染。 • 術後脊椎曲度改變、矯正、高度、或價位喪失。 • 手術部位或其上、下方發生骨折或應力遮蔽現象。 • 神經功能喪失，出現神經根痛、硬膜囊破裂及/或引發癱瘓。 • 神經血管受損，包括腦脊、男性暫時性或永久性逆行性射精，或其他重要傷害；以及腦脊液滲漏。 • 椎間盤炎、蛛網膜炎及/或其他類型之發炎。 • 深層靜脈血栓形成、血性靜脈炎及/或肺栓塞。 • 在手術部位或其上下任何脊椎骨(包括薦骨、椎弓根或椎體)或植骨、或植骨取出部位的骨折、顯微骨折、骨質再吸收、扭傷或穿刺。 • 手術部位或其上、下方之椎間盤破裂突出、椎間盤損壞或退化。	無
154	2188931003	FBZ003123001	"WILTROM" SPINAL FIXATON SYSTEM: Cannulated Pedicle Screw Poly-Axial Reduction	"威創" 脊椎固定系統: 微創脊椎骨釘-加長中空多軸向折斷U型	衛署醫器製字第003123號	WILTROM	SET	22,000	其材質特性為Ti6Al4V製成符合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節，且患者有急性或慢性之症狀，提供固定及穩定之效果。椎體骨折與韌帶切除後之固定。脊椎側彎與前彎。脊椎滑脫 (第 I、II、III 級)。椎間盤病變、脊椎不穩定。	本植入物使用前應先消毒滅菌後再使用，滅菌方法為高壓蒸汽滅菌。 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、適宜的復位、植入物選擇與安裝、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。植入物的選擇，需依照醫師的專業判斷進行。	可能不良影響: 1.出血或紅腫 2.感染 3.神經組織之併發症、麻痺 4.植入物引起之疼痛不適或異物感 5.植入物彎曲、變形、移位、斷裂或鬆脫 6.因吸收或壓力遮蔽造成骨質密度降低 7.延遲融合或不融合 8.潰瘍、皮膚潰爛或其他併發症 9.未仔細切除椎間盤或將髓核突出肌復位,使神經根壓迫或損傷 10.脊椎融合發生變化 11.為矯正不良影響,額外的手術可能是必要的	本家特材為微創脊椎骨融合手術，因為減少肌肉與軟組織的破壞能夠加速病人的恢復，減少住院天數。 大幅降低住院期間費用減少住院成本支出。在術中能夠降低失血量，減少傷口大小，在術後能夠加速脊椎功能恢復。
155	2188931004	FBZ003123002	"WILTROM" SPINAL FIXATON SYSTEM:Rod	"威創" 脊椎固定系統: 微創連接棒 30-100MM	衛署醫器製字第003123號	WILTROM	SET	22,000	其材質特性為Ti6Al4V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節，且患者有急性或慢性之症狀，提供固定及穩定之效果。椎體骨折與韌帶切除後之固定。脊椎側彎與前彎。脊椎滑脫 (第 I、II、III 級)。椎間盤病變、脊椎不穩定。	本植入物使用前應先消毒滅菌後再使用，滅菌方法為高壓蒸汽滅菌。 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、適宜的復位、植入物選擇與安裝、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。植入物的選擇，需依照醫師的專業判斷進行。	可能不良影響: 1.出血或紅腫 2.感染 3.神經組織之併發症、麻痺 4.植入物引起之疼痛不適或異物感 5.植入物彎曲、變形、移位、斷裂或鬆脫 6.因吸收或壓力遮蔽造成骨質密度降低 7.延遲融合或不融合 8.潰瘍、皮膚潰爛或其他併發症 9.未仔細切除椎間盤或將髓核突出肌復位,使神經根壓迫或損傷 10.脊椎融合發生變化 11.為矯正不良影響,額外的手術可能是必要的	本家特材為微創脊椎骨融合手術，因為減少肌肉與軟組織的破壞能夠加速病人的恢復，減少住院天數。 大幅降低住院期間費用減少住院成本支出。在術中能夠降低失血量，減少傷口大小，在術後能夠加速脊椎功能恢復。

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

113.09.01

項次	術材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
156	2188931005	FBZ003123003	"WILTROM" SPINAL FIXATON SYSTEM-Rod	"威創" 脊椎固定系統:微創連接桿 110-300mm	衛署醫器製字第003123號	WILTROM	SET	16,250	其材質特性為Ti6Al4V製成符合ASTM F136規範。微創脊椎骨釘+加長中空多軸向折斷U型系列可用於後路手術,亦可用於後路微創手術。	本產品適用於成熟發展之骨質,且患者有急性或慢性之症狀,提供固定及穩定之效果。椎體骨折與椎體切除後之固定。脊椎側彎與前彎。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,滅菌方式為高壓蒸氣滅菌。 在臨床使用前,手術醫師需充分了解手術之各個層面,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。醫師對於手術的選擇與安裝,術前/術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.因吸收或壓力遮蔽效應造成骨質密度降低 7.延遲癒合或不癒合 8.潰瘍、皮膚潰爛或其他併發症 9.未仔細切除椎間盤或將髓核孔突肌位置,使神經根壓迫或損傷 10.脊椎癒合發生變化 11.為矯正不良影響,額外的手術可能是必要的	本家特材為微創脊椎骨釘融合手術,因為減少肌肉與軟組織的破壞能夠加速病人的恢復,減少住院天數。大幅降低住院期間費用減少住院成本支出。在術中能降低失血量,減少傷口大小,在術後能夠加速脊椎功能恢復。
157	2188931008	FBZ007371001	"EZ MIS" Pedicle Screw Spinal System-7 cm , 10 cm Poly-axial Cannulated Long and S Long Arm Pedicle Screw	"益脊美" 椎弓螺釘系統-7公分、10公分多軸向中空長翼及斜長翼骨釘(微創手術用)	衛署醫器製字第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。	使用術前必須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、早期植人物脫落。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。	健保傷口較小,手術時間較長
158	2188931009	FBZ007371003	"EZ MIS" Pedicle Screw Spinal System-Rod	"益脊美" 椎弓螺釘系統-預彎連接桿(短桿)(微創手術用)	衛署醫器製字第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。	使用術前必須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、早期植人物脫落。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。	健保傷口較小,手術時間較長
159	2188931011	FBZ002926001	"INTAI" SPINAL FIXATION SYSTEM(CANNULATE D PRDICLE SCREW POLY-AXIAL REDUCTION)	"錠鈦" 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,是由連接桿、側連接桿、橫向連接桿、橫向連接桿、椎弓螺釘等組件構成。本產品組件樣式尺寸一應俱全,符合不同患者之需求。本產品之微創脊椎骨釘+加長中空多軸向折斷U型系列可用於後路手術,亦可用於後路微創手術。	1.椎體骨折與髓核切除後之固定 2.脊柱側彎與前彎 3.脊椎滑脫(第 I II III 級) 4.椎間盤病變 5.脊椎不穩定。	1.本植人物使用前應先消毒滅菌後再使用,滅菌方式為高壓滅菌。 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,適宜的復位,植人物的選擇與安裝,術前/術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質相近才能達到最佳效果。 4.植人物可能因負荷過重而塌陷,導致延遲癒合或不癒合。因此,在骨癒合正常發生前,植人物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,可能導致金屬間蝕,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,病患應告知此項訊息及其潛在後果。	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
160	2188931012	FBZ002926002	"INTAI" SPINAL FIXATION SYSTEM (ROD)	"錠鈦" 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、橫向連接桿、橫向連接桿、椎弓螺釘等組件構成。本產品組件樣式尺寸一應俱全,符合不同患者之需求。本產品之微創脊椎骨釘+加長中空多軸向折斷U型系列可用於後路手術,亦可用於後路微創手術。	1.椎體骨折與髓核切除後之固定 2.脊柱側彎與前彎 3.脊椎滑脫(第 I II III 級) 4.椎間盤病變 5.脊椎不穩定。	1.本植人物使用前應先消毒滅菌後再使用,滅菌方式為高壓滅菌。 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,適宜的復位,植人物的選擇與安裝,術前/術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質相近才能達到最佳效果。 4.植人物可能因負荷過重而塌陷,導致延遲癒合或不癒合。因此,在骨癒合正常發生前,植人物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,可能導致金屬間蝕,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,病患應告知此項訊息及其潛在後果。	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	目前健保品項之ROD均無預彎設計,無法使病人符合微創治療之目的

備註: 相關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

113.09.01

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
161	2188931013	FBZ002926003	"INTAI" SPINAL FIXATION SYSTEM(ROD)	"鎢鈦" 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、橫向連接桿、椎弓根螺釘等組件構成。本產品組件樣式尺寸一應俱全,符合不同患者之需求。本產品之微創脊椎螺釘,加強中空多軸向折斷U型系列可用於後路手術,亦可用於復路微創手術。	1.椎體骨折與髓核切除後之固定 2.脊柱側彎與前彎 3.脊髓滑脫(第 I II III 級) 4.椎間盤病變 5.脊椎不穩定。	1.本植人物使用前應先消毒滅菌後再使用,滅菌方式為高壓滅菌滅菌。 2.本產品宜由熟悉術前、術後處置,手術技術,注意事項及此類手術可能風險的醫師施行,醫師對於手術技術,適宜的復位,植人物的選擇與安裝,術前/後的病患照顧處置等知識是否充份,被視為手術療效成功與否的基本要素。 3.植人物的尺寸、外型及材質強度必須與人體骨骼相近才能達到最佳效果。 4.植人物可能因負荷過重而塌陷,導致延遲癒合或不癒合,因此在骨癒合正常發生前,植人物必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,可能導致金屬離子,使植人物腐蝕性斷裂,因此內固定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.研究吸煙患者不癒發生率較高,病患應被告知此項訊息及其潛在後果。	1.硬脊膜破裂 2.因手術前傷造成神經受損 3.感染 4.延遲癒合或不癒合 5.對植人物之材質過敏 6.植人物之抗力作用使骨密度降低	目前健保品項之ROD均無預彎設計,無法使病人符合微創治療之目的
162	2188931014	FBZ007371004	"EZ MIS" Pedicle Screw Spinal System-Rod	"益脊美" 椎弓螺釘系統-預彎連接桿(長桿)(微創手術用)	衛署醫器製字第007371號	EZ MIS	EA	22,150	本產品為一套用於脊椎手術之固定系統,具有各種不同尺寸可選用,以符合不同患者之需求。	1、椎節及退化性椎間盤疾病。2、脊椎滑脫。3、壓迫性骨折。4、脊椎椎間變不穩定。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、因手術前傷,造成神經損傷。6、植人物之抗力作用,導致骨密度降低。7、早期植人物鬆脫。8、術後脊椎變形。9、神經受損。10、出血。11、影響日常生活行動。12、不癒合或延遲癒合。13、死亡。14、癱瘓。	健保傷口較大,手術時間較長
163	2188931015	FBZ007371002	"EZ MIS" Pedicle Screw Spinal System-7cm, 10cm Poly-axial Cannulate Long and S Long Arm Bone Cement Screw	"益脊美" 椎弓螺釘系統-7公分、10公分多軸向中空長翼及斜長翼骨螺釘(微創手術用)	衛署醫器製字第007371號	EZ MIS	EA	28,000	本產品為一套用於脊椎手術之固定系統,具有各種不同尺寸可選用,以符合不同患者之需求。	1、椎節及退化性椎間盤疾病。2、脊椎滑脫。3、壓迫性骨折。4、脊椎椎間變不穩定。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、因手術前傷,造成神經損傷。6、植人物之抗力作用,導致骨密度降低。7、早期植人物鬆脫。8、術後脊椎變形。9、神經受損。10、出血。11、影響日常生活行動。12、不癒合或延遲癒合。13、死亡。14、癱瘓。	健保傷口較大,手術時間較長
164	2188931021	FBZ019971003	"Medtronic" CENTERPIECE Plate Fixation System-I level	"美敦力" 正中置物骨板固定系統-單節	衛署醫器製字第019971號	MEDTRONIC	SET	35,000	本產品為一套用於脊椎手術之固定系統,具有各種不同尺寸可選用,以符合不同患者之需求。	1、椎節及退化性椎間盤疾病。2、脊椎滑脫。3、壓迫性骨折。4、脊椎椎間變不穩定。5、腫瘤。6、椎孔狹窄。7、假關節。8、脊柱畸形。9、骨質疏鬆。	無禁忌症,但不限於: 1.手術部位局部性感染。 2.發燒或白血球增多症。 3.病態的肥胖。 4.懷孕。 5.精神疾病。 6.任何會影響、阻礙脊椎植人物手術的醫療或外科手術狀況,例如癱瘓或先天的異常。其他疾病所引發的白蛋白降低、白血球數量(WBC)升高、或明顯的白血球分類計數左移現象。 7.感染。 8.在手術部位上,或之下的骨折、硬膜囊破裂。 9.神經功能喪失、神經根物理性壓迫、硬膜囊破裂、及/或持續產生痛、危及神經管包括腦神經或其他重要神經、腦脊液滲漏。 10.危及腸胃、泌尿及泌尿系統,包括不孕、陽萎、即成癱瘓功能協同性的喪失。 11.血管出血及成血腫。 12.癱瘓、癱瘓、及/或其他類型的癱瘓。 13.深部靜脈血栓症、血栓性肺炎、及/或肺栓塞。 14.無法進行日常生活活動。 15.死亡。 注意:為矯正部位這些風險潛在的不良事件,可能需進行二次手術。	潛在的不良事件: 1.任何或全部組件提早或延遲癒合。 2.植人物鬆動。 3.任何或全部組件或工具分離、彎曲、鬆脫、滾動、及/或斷裂。 4.對植人物產生藥物反應,包括可能癱瘓性、自體免疫反應、金屬過敏反應、及/或結核。 5.組件的某些部位由於從患不足足夠的組織癒合,以該金屬固定成骨,很可能導致其穿破皮膚,植人物或穿破神經纖維管、傷口併發症。 6.失去應有的骨性癒合、矯正、高壓、及/或骨質減少。 7.感染。 8.在手術部位上,或之下的骨折、硬膜囊破裂。 9.神經功能喪失、神經根物理性壓迫、硬膜囊破裂、及/或持續產生痛、危及神經管包括腦神經或其他重要神經、腦脊液滲漏。 10.危及腸胃、泌尿及泌尿系統,包括不孕、陽萎、即成癱瘓功能協同性的喪失。 11.血管出血及成血腫。 12.癱瘓、癱瘓、及/或其他類型的癱瘓。 13.深部靜脈血栓症、血栓性肺炎、及/或肺栓塞。 14.無法進行日常生活活動。 15.死亡。 注意:為矯正部位這些風險潛在的不良事件,可能需進行二次手術。	無健保給付品項
165	2188999085	FBZ007067001	ReBorn Essence Canis Lumbar Intervertebral Cage	"瑞寶德" 肯尼斯腰椎椎間融合器	衛署醫器製字第007067號	REBORN	EA	134,650	獨特的製程避免鈦金屬與PEEK兩個材質分離粗糙的多孔表面增加抗脫出力,增加穩定性。鈦金屬具有良好骨整合能力,多孔的粗糙表面可讓骨細胞容易附着。	用於第一、二、三、四、五、六、七、八、九、十、十一、十二、十三、十四、十五、十六、十七、十八、十九、二十、二十一、二十二、二十三、二十四、二十五、二十六、二十七、二十八、二十九、三十、三十一、三十二、三十三、三十四、三十五、三十六、三十七、三十八、三十九、四十、四十一、四十二、四十三、四十四、四十五、四十六、四十七、四十八、四十九、五十、五十一、五十二、五十三、五十四、五十五、五十六、五十七、五十八、五十九、六十、六十一、六十二、六十三、六十四、六十五、六十六、六十七、六十八、六十九、七十、七十一、七十二、七十三、七十四、七十五、七十六、七十七、七十八、七十九、八十、八十一、八十二、八十三、八十四、八十五、八十六、八十七、八十八、八十九、九十、九十一、九十二、九十三、九十四、九十五、九十六、九十七、九十八、九十九、一百。	本產品提供滅菌包裝,不可重複。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排除後才應考慮。	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,包括並非只有在下列現象:失去知覺/藥物治療反應、感染、不明原因發燒、對於移植植人物、殘骸以及腐蝕物的異質身體反應(過敏)。	結合兩種材質優點,既可以促進癒合率,又能降低彈性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。
166	2191999008	TBZ020301001	"FCI" Painless plugs	佛朗特眼-普利式淚囊栓	衛署醫器製字第020301號	FCI	EA	3,645	1.無菌包 2.One size fit all. 3.Preload plug. Ready use. 4.Material: Silicone.	乾眼症病人栓塞用。	請勿重複使用,室溫下保存,使用前請確認無包裝完整性。	無	無
167	2191999301	TKZ024669001	"OPHTEC" CAPSULAR TENSION RING	"歐斯提克" 囊袋擴張環 12MM ;13MM	衛署醫器製字第024669號	OPHTEC	EA	9,100	囊袋擴張環是一種放入囊袋內的環狀器材,為PMMA材質,在取出囊外白內障或水晶體超聲波乳化術時,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膜明顯變薄時,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.穩定初期帶有缺陷之囊袋。 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.手術後的照應應嚴格遵照。 3.若應初期帶有缺陷之囊袋,無法無法置放於後囊或人工水晶體體位之可能。	目前衛生福利部所核可之醫材,皆具備高度生物相容性,長期眼內穩定的特性,人工水晶體材質及光學設計在臨床研究中並無明顯之副作用。	目前無健保給付品項
168	2200VLP015	SAY029245001	"Surgical Specialties" Quill PDO Knotless Tissue-Closure Device "	"思賴刻" 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)	衛署醫器製字第029245號	JICAL SPECIAL	EA	2,700	可連續縫合,輔助止血效果	可吸收縫合線用於軟組織	不適用於血管縫合或於易脫組織上縫合。單次使用,無法重消	可能有短暫發炎反應	無

備註:相關金額或資料如有異動,以現場收費為準。

萬芳醫院自費特材品項表

113.09.01

項次	術材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
169	2210156024	THZ020520001	"Ethicon" Surgicel Fibrillar Hemostat-1961	"愛惜康"止血氧化纖維-1961	衛署醫器輸字第020520號	ETHICON	EA	1,958	本產品為無菌的可吸收性纖維織物，材質強韌，可承受縫合或切割而不變形，且性質穩定，可儲存人為控制之室溫環境中。	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，並可被切成內視鏡手術適用的尺寸。	使用本產品時僅領取用以止血的分量，將其緊壓於出血位置，直到止血。手術縫合前應清除多餘產品，以便組織吸收降低引起異物反應的機率。雷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品項
170	2210156042	THZ020520005	"Ethicon" SURGICEL Absorbable Hemostat-1946	"愛惜康"止血氧化纖維-1946	衛署醫器輸字第020520號	ETHICON	EA	4,500	本產品之纖維結構設計僅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，使得難以植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，本產品可協助控制微血管、靜脈、小動脈出血，並可被切成內視鏡手術適用的尺寸。	使用本產品時僅領取用以止血的分量，將其緊壓於出血位置，直到止血。手術縫合前應清除多餘產品，以便組織吸收降低引起異物反應的機率。雷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。本產品作為填塞物治療鼻血時，偶有患者出現「癢灼感」。創傷感、及打噴嚏等症狀，一般認為，應是本產品的纖維性質所造成。	纖維結構加厚處理，增加纖維結構面積，提升止血效果。且其加厚處理後，此產品可用縫線縫合於組織上做固定。
171	2210156051	THZ034994004	"Emosist" Oxidized Regenerated Cellulose-10cm x 20cm	"易莫斯"止血氧化纖維 10x20cm	衛署醫器輸字第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織物。由植物纖維素的氧化再生而成，當產品吸收血液後，就會膨脹，並可以促進自身的止血機制，直到變成棕色或黑色的凝膠狀為止；加速凝血達到止血的效果。	當使用加壓、接合或其它傳統止血方式控制微血管、靜脈和小動脈等出血效果不彰或無效時止血。	1.僅供單次使用不得重複減菌。2.添加凝血劑不能提高其止血效果。相反的產品pH值反而會降低凝血劑的作用。	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，以對於吸收降低風險並降低身體對異物發生不良反應的風險。	無健保等同品
172	2210156052	THZ034994001	"Emosist" Oxidized Regenerated Cellulose-1.25cm x 5cm	"易莫斯"止血氧化纖維 1.25x5cm REF06125513	衛署醫器輸字第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織物。由植物纖維素的氧化再生而成，當產品吸收血液後，就會膨脹，並可以促進自身的止血機制，直到變成棕色或黑色的凝膠狀為止；加速凝血達到止血的效果。	當使用加壓、接合或其它傳統止血方式控制微血管、靜脈和小動脈等出血效果不彰或無效時止血。	1.僅供單次使用不得重複減菌。2.添加凝血劑不能提高其止血效果。相反的產品pH值反而會降低凝血劑的作用。	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，以對於吸收降低風險並降低身體對異物發生不良反應的風險。	無健保等同品
173	2210156053	THZ034994002	"Emosist" Oxidized Regenerated Cellulose-7.5cm x 5cm	"易莫斯"止血氧化纖維 7.5cm x 5cm	衛署醫器輸字第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織物。由植物纖維素的氧化再生而成，當產品吸收血液後，就會膨脹，並可以促進自身的止血機制，直到變成棕色或黑色的凝膠狀為止；加速凝血達到止血的效果。	當使用加壓、接合或其它傳統止血方式控制微血管、靜脈和小動脈等出血效果不彰或無效時止血。	1.僅供單次使用不得重複減菌。2.添加凝血劑不能提高其止血效果。相反的產品pH值反而會降低凝血劑的作用。	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，以對於吸收降低風險並降低身體對異物發生不良反應的風險。	無健保等同品
174	2210156054	THZ034994003	"Emosist" Oxidized Regenerated Cellulose-35cm x 5cm	"易莫斯"止血氧化纖維 35cm x 5cm	衛署醫器輸字第034994號	EMOSIST	EA	17,498	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織物。由植物纖維素的氧化再生而成，當產品吸收血液後，就會膨脹，並可以促進自身的止血機制，直到變成棕色或黑色的凝膠狀為止；加速凝血達到止血的效果。	當使用加壓、接合或其它傳統止血方式控制微血管、靜脈和小動脈等出血效果不彰或無效時止血。	1.僅供單次使用不得重複減菌。2.添加凝血劑不能提高其止血效果。相反的產品pH值反而會降低凝血劑的作用。	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，以對於吸收降低風險並降低身體對異物發生不良反應的風險。	無健保等同品
175	2233574112	TSZ010846002	"Applied" GelPort Laparoscopic Hand Access Device Alexis Wound Retractor C8312	"安培"凝膠式腹腔鏡手術路裝置零配件(9-14cm) C8312	衛署醫器輸字第010846號	APPLIED	EA	2,700	有效完整撐開傷口，保持傷口濕潤，降低感染風險，術後復原快	用於手術時輔助建立通道撐開保護切口之用	包裝破損時請勿使用。本產品為一次性產品，使用後必須丟棄，請勿再次清潔、再次滅菌或重複使用本產品。殘留的污染和再滅菌失敗的風險會造成產品結構或功能完整性的破壞，進而造成病人的傷害、感染、疾病甚至死亡。	無	設計新穎，材質優異，操作簡易，故產品效能及療效均優於一般傳統品項
176	2233574113	TSZ010846005	"Applied" GelPort Laparoscopic Hand Access Device Alexis Wound Retractor	"安培"凝膠式腹腔鏡手術路裝置零配件(2.5-6cm)	衛署醫器輸字第010846號	APPLIED	EA	2,760	有效完整撐開傷口，保持傷口濕潤，降低感染風險，術後復原快	用於手術時輔助建立通道撐開保護切口之用	包裝破損時請勿使用。本產品為一次性產品，使用後必須丟棄，請勿再次清潔、再次滅菌或重複使用本產品。殘留的污染和再滅菌失敗的風險會造成產品結構或功能完整性的破壞，進而造成病人的傷害、感染、疾病甚至死亡。	無	設計新穎，材質優異，操作簡易，故產品效能及療效均優於一般傳統品項
177	2233574114	TSZ010846004	"Applied" GelPort Laparoscopic Hand Access Device Alexis Wound Retractor	"安培"凝膠式腹腔鏡手術路裝置零配件(5-9cm)	衛署醫器輸字第010846號	APPLIED	EA	3,080	有效完整撐開傷口，保持傷口濕潤，降低感染風險，術後復原快	用於手術時輔助建立通道撐開保護切口之用	包裝破損時請勿使用。本產品為一次性產品，使用後必須丟棄，請勿再次清潔、再次滅菌或重複使用本產品。殘留的污染和再滅菌失敗的風險會造成產品結構或功能完整性的破壞，進而造成病人的傷害、感染、疾病甚至死亡。	無	設計新穎，材質優異，操作簡易，故產品效能及療效均優於一般傳統品項
178	2233574115	TSZ010846002	"Applied" GelPort Laparoscopic Hand Access Device Alexis Wound Retractor C8303	"安培"凝膠式腹腔鏡手術路裝置零配件(9-14cm) C8303	衛署醫器輸字第010846號	APPLIED	EA	4,050	有效完整撐開傷口，保持傷口濕潤，降低感染風險，術後復原快	用於手術時輔助建立通道撐開保護切口之用	包裝破損時請勿使用。本產品為一次性產品，使用後必須丟棄，請勿再次清潔、再次滅菌或重複使用本產品。殘留的污染和再滅菌失敗的風險會造成產品結構或功能完整性的破壞，進而造成病人的傷害、感染、疾病甚至死亡。	無	設計新穎，材質優異，操作簡易，故產品效能及療效均優於一般傳統品項
179	2233574116	TSZ010846003	Applied GelPort Laparoscopic Hand Access Device Alexis Wound Retractor	"安培"凝膠式腹腔鏡手術路裝置零配件(11-17cm)	衛署醫器輸字第010846號	APPLIED	EA	4,600	有效完整撐開傷口，保持傷口濕潤，降低感染風險，術後復原快	用於手術時輔助建立通道撐開保護切口之用	包裝破損時請勿使用。本產品為一次性產品，使用後必須丟棄，請勿再次清潔、再次滅菌或重複使用本產品。殘留的污染和再滅菌失敗的風險會造成產品結構或功能完整性的破壞，進而造成病人的傷害、感染、疾病甚至死亡。	無	設計新穎，材質優異，操作簡易，故產品效能及療效均優於一般傳統品項
180	2233574151	TSZ028377005	"Applied" ALEXIS RETRACTORS (2.5-6cm)	"安培"亞歷西斯牽引器 (2.5-6cm)	衛署醫器輸字第028377號	APPLIED	EA	2,835	1.醫療級PE製成，材質柔軟平順，利用上下兩齒環固定在腹壁上，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腹口的拉扯。 2.因其材質的特性可將傷口完整的包覆住，能減少血水回流至體內，有效降低傷口沾黏的發生率。	包括腹腔鏡直腸手術、開腹直腸手術、開腹式相稱手術等。	依據病狀狀況，由醫師判斷是否使用。屬於個人專屬醫療器材，不宜與他人共用。	無	無類似功能之健保給付品項

備註：相關金額或資料如有異動，以現場收費為準。

萬芳醫院自費特材品項表

113.09.01

項次	術材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
181	2233574152	TSZ028377004	"Applied" ALEXIS RETRACTORS (5-9cm)	"安培" 亞歷西斯牽引器 (5-9cm)	衛部醫器輸字第 028377號	APPLIED	EA	3,105	1.醫療級PE製造, 材質柔軟平順, 利用上下兩個軟環固定在腹壁上, 使其提供360度環型的保護與傷口支撐, 在醫師取得良好的手術視野的同時, 亦大幅減少手術過程中對傷口的拉扯。 2.因其材質的特性可將傷口完整的包覆住, 能減少血水回流至體內, 有效降低傷口沾黏的發生率。	包括腹腔鏡直腸手術、開腹直腸手術、開腹式相關手術等。	依據病患狀況, 由醫師判斷是否使用。屬於個人專屬拋棄式耗材, 不宜與他人共用。	無	無類似功能之健保給付品項
182	2233574153	TSZ028377002	"Applied" ALEXIS RETRACTORS (9-14cm)	"安培" 亞歷西斯牽引器 (9-14cm)	衛部醫器輸字第 028377號	APPLIED	EA	3,915	1.醫療級PE製造, 材質柔軟平順, 利用上下兩個軟環固定在腹壁上, 使其提供360度環型的保護與傷口支撐, 在醫師取得良好的手術視野的同時, 亦大幅減少手術過程中對傷口的拉扯。 2.因其材質的特性可將傷口完整的包覆住, 能減少血水回流至體內, 有效降低傷口沾黏的發生率。	包括腹腔鏡直腸手術、開腹直腸手術、開腹式相關手術等。	依據病患狀況, 由醫師判斷是否使用。屬於個人專屬拋棄式耗材, 不宜與他人共用。	無	無類似功能之健保給付品項
183	2233574154	TSZ028377003	"Applied" ALEXIS RETRACTORS (11-17cm)	"安培" 亞歷西斯牽引器 (11-17cm)	衛部醫器輸字第 028377號	APPLIED	EA	4,600	1.醫療級PE製造, 材質柔軟平順, 利用上下兩個軟環固定在腹壁上, 使其提供360度環型的保護與傷口支撐, 在醫師取得良好的手術視野的同時, 亦大幅減少手術過程中對傷口的拉扯。 2.因其材質的特性可將傷口完整的包覆住, 能減少血水回流至體內, 有效降低傷口沾黏的發生率。	包括腹腔鏡直腸手術、開腹直腸手術、開腹式相關手術等。	依據病患狀況, 由醫師判斷是否使用。屬於個人專屬拋棄式耗材, 不宜與他人共用。	無	無類似功能之健保給付品項
184	2233574155	TSZ028377006	"Applied" ALEXIS RETRACTORS 2-4cm C8312	"安培" 亞歷西斯牽引器 2-4cm C8312	衛部醫器輸字第 028377號	APPLIED	EA	2,430	1.醫療級PE製造, 材質柔軟平順, 利用上下兩個軟環固定在腹壁上, 使其提供360度環型的保護與傷口支撐, 在醫師取得良好的手術視野的同時, 亦大幅減少手術過程中對傷口的拉扯。 2.因其材質的特性可將傷口完整的包覆住, 能減少血水回流至體內, 有效降低傷口沾黏的發生率。	包括腹腔鏡直腸手術、開腹直腸手術、開腹式相關手術等。	依據病患狀況, 由醫師判斷是否使用。屬於個人專屬拋棄式耗材, 不宜與他人共用。	無	無類似功能之健保給付品項
185	2233574156	TSZ028377006	"Applied" ALEXIS RETRACTORS 1-3cm C8313	"安培" 亞歷西斯牽引器 1-3cm C8313	衛部醫器輸字第 028377號	APPLIED	EA	2,430	1.醫療級PE製造, 材質柔軟平順, 利用上下兩個軟環固定在腹壁上, 使其提供360度環型的保護與傷口支撐, 在醫師取得良好的手術視野的同時, 亦大幅減少手術過程中對傷口的拉扯。 2.因其材質的特性可將傷口完整的包覆住, 能減少血水回流至體內, 有效降低傷口沾黏的發生率。	包括腹腔鏡直腸手術、開腹直腸手術、開腹式相關手術等。	依據病患狀況, 由醫師判斷是否使用。屬於個人專屬拋棄式耗材, 不宜與他人共用。	無	無類似功能之健保給付品項
186	2238791261	TKY001884001	"LAGIS" ENDOSCOPE SCISSORS	"拉吉士" 內視鏡器械-剪刀	衛署醫器製字第 001884號	LAGIS	EA	3,500	為手術時方便操作且裁切處設計為可銳利裁切組織內層之功能。產品皆為E.O滅菌, 為一次性使用之產品, 確保每一次使用都能順利使用。	用於各種組織橫斷、分離和組織凝血之內視鏡操作。	保管時: 1.勿使本產品淋濕, 避免強光照射並保存於室內乾處。2.搬運時應避免使之遭受撞擊。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。
187	2257072003	SAY020108001	PKS PLASMASORD MORCELLATOR 962000PK	"吉洛氏" 電燒系統-雙極電燒器械(粉碎器、抓取器及閉孔器)962000PK	衛署醫器輸字第 020108號	OLYMPUS	EA	66,000	切割和載取組織	婦科手術	無	無	無
188	2257072039	BBY012498001	"COVIDIEN" ENDOBAG 3*6"	"柯惠" 內視鏡專用檢體袋 3*6"	衛署醫器輸字第 012498號	COVIDIEN	EA	1,650	內視鏡手術適用之單次使用檢體袋	本產品用於內視鏡手術中, 從腹腔取出切除的組織或碎片	用於內視鏡手術後將組織樣本取出	本產品請勿重複使用。對本產品在處理或滅菌, 可能會引起汙染及病患感染的風險。	更易操作並且規格更符合各種術中需求
189	2257072040	BBY012498001	"COVIDIEN" ENDOBAG 5*8"	"柯惠" 內視鏡專用檢體袋 5*8"	衛署醫器輸字第 012498號	COVIDIEN	EA	1,823	內視鏡手術適用之單次使用檢體袋	本產品用於內視鏡手術中, 從腹腔取出切除的組織或碎片	用於內視鏡手術後將組織樣本取出	本產品請勿重複使用。對本產品在處理或滅菌, 可能會引起汙染及病患感染的風險。	更易操作並且規格更符合各種術中需求
190	2257072043	BBY001745002	"UNIMAX" ENDO POCKET FEP836080-857xxx	普威取物袋(記憶型) FEP836080-857xxx	衛署醫器製字第 001745號	UNIMAX	EA	2,200	利用經由腹壁而導入的腹腔中的器官之器材, 經由操作管使用攪攪及其袋體。此袋可對檢體產生及包裹, 可減少術中標本溢出及污染。	腹腔手術中用於取出切除的病變組織、標本、或器官	包裝如有破損請停止使用	無	無
191	2257072046	BBY001745002	"UNIMAX" ENDO POCKET FEP881080	普威取物袋(記憶型) FEP881080	衛署醫器製字第 001745號	UNIMAX	EA	3,105	內視鏡手術時, 將欲切除的組織部位放入此一袋中並取出, 避免組織外漏	腹腔鏡手術使用	包裝如有破損請停止使用	無	健保無此產品
192	2257072061	BBY020233001	"APPLIED" RETRIEVAL SYSTEM	"安培" 內視鏡專用檢體袋 10mm	衛署醫器輸字第 020233號	APPLIED	EA	4,523	用於內視鏡手術時作為放置及取出組織、器械以及結石之用。	用於內視鏡手術時作為放置及取出組織、器械以及結石之用。	* 本產品為一次性產品, 請勿重複使用, 再處理或再滅菌。重複使用, 再處理或再滅菌可能會改變結構或功能的完整性, 而殘留物污染及再滅菌失敗的風險皆可能會導致患者的損傷、感染、疾病或死亡。 * 應注意避免袋子與鋒利的器械、粉碎機、切割裝置以及電燒和雷射儀器接觸。	無	設計新穎, 材質優異, 操作簡易, 故產品效能及療效均優於一般傳統品項
193	2257072062	BBY020233002	"APPLIED" RETRIEVAL SYSTEM	"安培" 內視鏡專用檢體袋 (12/15mm)	衛署醫器輸字第 020233號	APPLIED	EA	6,210	用於內視鏡手術時作為放置及取出組織、器械以及結石之用。	用於內視鏡手術時作為放置及取出組織、器械以及結石之用。	* 本產品為一次性產品, 請勿重複使用, 再處理或再滅菌。重複使用, 再處理或再滅菌可能會改變結構或功能的完整性, 而殘留物污染及再滅菌失敗的風險皆可能會導致患者的損傷、感染、疾病或死亡。 * 應注意避免袋子與鋒利的器械、粉碎機、切割裝置以及電燒和雷射儀器接觸。	無	設計新穎, 材質優異, 操作簡易, 故產品效能及療效均優於一般傳統品項
194	2257074402	TKY021893001	"APPLIED" EPIX LAPAROSCOPIC SCISSORS	"安培" 腹腔鏡組織夾持鉗及剪刀-剪刀	衛署醫器輸字第 021893號	APPLIED	EA	4,725	在內視鏡手術時為夾持組織或器官之用	用於一般外科或腹腔鏡手術時剪取組織用	此屬於個人專屬拋棄式耗材, 不宜與他人共用。應醫囑指示使用	無	無類似功能之健保給付品項

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

113.09.01

項次	術材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
195	2257089035	NEZ035262001	"SenorX" EnCor Probe-EnCor Probe	"聖芮絲"安可兒探針-安可兒探針	衛署醫器輸字第035262號	SENRORX	EA	16,000	安可兒探針組末端包含一個用於刺入的銳利套管針尖以及一個用於組織取樣的振盪管狀切割器。可分離式的組織收集盒在此裝置的末端。組織收集盒含有一個用於取出組織樣本與傳遞的抽吸管，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，其並未受如果產品明顯受損或針曲，請勿使用。	併發症可能包括(但限舉、出血、感染、鄰近組織受損、組織反應以及從乳房取出裝置的過程。組織與深層發生沾黏(依例有切片程序)從乳房取出裝置時，可能必須將粘黏於通管針或可輪管上的組織)。	真空輔助切片吸取樣本，多個樣本，一個切口。Triconcave Cutting Sharp Tip 促進探針推進與控制，減少探針在穿刺時的壓力與阻力，增加病人舒適感。真空輔助切片系統，配合EnCor 磁吸真空輔助切片，一個切口吸取多次樣本，提升樣本診斷準確率。
196	2257089402	SAY023875001	"COVIDIEN" V-LOC 1-0 0316	"柯惠"可吸收傷口縫合裝置(僅適用於內視鏡手術)	衛署醫器輸字第023875號	COVIDIEN	EA	1,755	V-Loc 180可吸收傷口縫合裝置包含一個鉤可吸收線，一端配備手術針，另一端是環狀作用器。倒鉤裝置和環狀端作用器的設計可使組織縫合不需進行手術線結。	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。打結可能損害倒鉤，並降低倒鉤有效性。請勿重複減速。使用V-Loc 180傷口縫合裝置適用於連續縫合法。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；如果患者罹患可能延緩傷口痊癒的疾病，無法對其傷口提供足夠的支撐；組織內芽化或纖維化；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
197	2257089403	SAY023875001	"COVIDIEN" V-LOC 2-0 0315	"柯惠"可吸收傷口縫合裝置(僅適用於內視鏡手術)	衛署醫器輸字第023875號	COVIDIEN	EA	1,755	V-Loc 180可吸收傷口縫合裝置包含一個鉤可吸收線，一端配備手術針，另一端是環狀作用器。倒鉤裝置和環狀端作用器的設計可使組織縫合不需進行手術線結。	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。打結可能損害倒鉤，並降低倒鉤有效性。請勿重複減速。使用V-Loc 180傷口縫合裝置適用於連續縫合法。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；如果患者罹患可能延緩傷口痊癒的疾病，無法對其傷口提供足夠的支撐；組織內芽化或纖維化；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
198	2257089404	SAY023875001	"COVIDIEN" V-LOC 3-0 0614	"柯惠"可吸收傷口縫合裝置(僅適用於內視鏡手術)	衛署醫器輸字第023875號	COVIDIEN	EA	1,755	V-Loc 180可吸收傷口縫合裝置包含一個鉤可吸收線，一端配備手術針，另一端是環狀作用器。倒鉤裝置和環狀端作用器的設計可使組織縫合不需進行手術線結。	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。打結可能損害倒鉤，並降低倒鉤有效性。請勿重複減速。使用V-Loc 180傷口縫合裝置適用於連續縫合法。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；如果患者罹患可能延緩傷口痊癒的疾病，無法對其傷口提供足夠的支撐；組織內芽化或纖維化；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
199	2257089405	SAY023875001	"COVIDIEN" V-LOC 3-0 0814	"柯惠"可吸收傷口縫合裝置(僅適用於內視鏡手術)	衛署醫器輸字第023875號	COVIDIEN	EA	1,755	V-Loc 180可吸收傷口縫合裝置包含一個鉤可吸收線，一端配備手術針，另一端是環狀作用器。倒鉤裝置和環狀端作用器的設計可使組織縫合不需進行手術線結。	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。打結可能損害倒鉤，並降低倒鉤有效性。請勿重複減速。使用V-Loc 180傷口縫合裝置適用於連續縫合法。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；如果患者罹患可能延緩傷口痊癒的疾病，無法對其傷口提供足夠的支撐；組織內芽化或纖維化；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
200	2257089406	SAY023875001	"COVIDIEN" V-LOC 3-0 0604	"柯惠"可吸收傷口縫合裝置(僅適用於內視鏡手術)	衛署醫器輸字第023875號	COVIDIEN	EA	1,755	V-Loc 180可吸收傷口縫合裝置包含一個鉤可吸收線，一端配備手術針，另一端是環狀作用器。倒鉤裝置和環狀端作用器的設計可使組織縫合不需進行手術線結。	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。打結可能損害倒鉤，並降低倒鉤有效性。請勿重複減速。使用V-Loc 180傷口縫合裝置適用於連續縫合法。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；如果患者罹患可能延緩傷口痊癒的疾病，無法對其傷口提供足夠的支撐；組織內芽化或纖維化；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
201	2257089407	SAY023875001	"COVIDIEN" V-LOC 3-0 0804	"柯惠"可吸收傷口縫合裝置(僅適用於內視鏡手術)	衛署醫器輸字第023875號	COVIDIEN	EA	1,755	V-Loc 181可吸收傷口縫合裝置包含一個鉤可吸收線，一端配備手術針，另一端是環狀作用器。倒鉤裝置和環狀端作用器的設計可使組織縫合不需進行手術線結。	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。打結可能損害倒鉤，並降低倒鉤有效性。請勿重複減速。使用V-Loc 181傷口縫合裝置適用於連續縫合法。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；如果患者罹患可能延緩傷口痊癒的疾病，無法對其傷口提供足夠的支撐；組織內芽化或纖維化；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
202	2257089408	SAY023875001	"COVIDIEN" V-LOC 3-0 LOCM 0604	"柯惠"可吸收傷口縫合裝置(僅適用於內視鏡手術)	衛署醫器輸字第023875號	COVIDIEN	EA	1,755	V-Loc 182可吸收傷口縫合裝置包含一個鉤可吸收線，一端配備手術針，另一端是環狀作用器。倒鉤裝置和環狀端作用器的設計可使組織縫合不需進行手術線結。	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。打結可能損害倒鉤，並降低倒鉤有效性。請勿重複減速。使用V-Loc 182傷口縫合裝置適用於連續縫合法。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；如果患者罹患可能延緩傷口痊癒的疾病，無法對其傷口提供足夠的支撐；組織內芽化或纖維化；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
203	2257089516	SAY023891001	"COVIDIEN" V-Loc 180 Absorbable Wound Closure Device	"柯惠"可吸收傷口縫合裝置(僅適用於內視鏡手術)	衛署醫器輸字第023891號	COVIDIEN	EA	1,755	V-Loc 180可吸收傷口縫合裝置包含一個鉤可吸收線，一端配備手術針，另一端是環狀作用器。倒鉤裝置和環狀端作用器的設計可使組織縫合不需進行手術線結。	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(腹腔、胸腔、肢體筋脈縫合)、胃腸吻合、心血管吻合、神經手術、眼科手術、矯形手術或顯微手術，V-Loc 180可吸收傷口縫合裝置的安全性和有效性尚未得到確認。	勿打結。打結可能損害倒鉤，並降低倒鉤有效性。請勿重複減速。使用V-Loc 180傷口縫合裝置適用於連續縫合法。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；如果患者罹患可能延緩傷口痊癒的疾病，無法對其傷口提供足夠的支撐；組織內芽化或纖維化；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

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

113.09.01

項次	術材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較	
211	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的氬氣電凝止血。*使用APC2連接VIO電外科系統。	非接觸式的廣泛表淺止血，可用於瀉漫性出血、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.請一次完成兩個產品。2.請確保從後不離開進行加工。再加工會影響其材料性能和/或功能，導致不能使用。3.操作者須受過醫療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氬氣電凝止血及FiAPC探頭系統時，請只使用APC探頭。4.絕不使用在有爆炸或揮發性的物質。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。勿漏去、勿使用暴力。7.切勿將它或其纏繞至鋼圈產品上。8.使用APC前，確定無內生氣體於相關器官的內腔中。9.為防止血管堵塞，氬氣送氣量不可設定太高。為防止血管堵塞或肺氣腫，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FiAPC電凝治療後，請使用可配合FiAPC設備的內視鏡，以避免燙傷。12.請注意警告說明書中的其他事項。	未依正確操作使用將可能導致延遲性出血、穿孔、氣栓等風險。	無	
212	2271001078	TKY030577001	"ERBE" APCApplicator	"艾柏" 氬氣電漿凝固探頭	衛署醫器輸字第030577號	ERBE	EA	27,500	氬氣電凝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镜檢查	使用時不得有易燃或易爆的物體存在。切勿將器械放在病患的身上。	在靠近神經組織時使用APC，電流可能會引起神經刺激，須注意作動時間的長短。	N/A	
213	2271001091	TKY018726004	"Gyrus" Electrosurgical Instruments for G400 Workstation	"吉洛氏" G400電燒專用器械 970010PC	衛署醫器輸字第018726號	GYRUS	EA	26,250	以電漿汽化同時切割與止血	子宮切除術	本系統禁止用於裝有心律調整器或其他使用中移植物的患者。移植手術可能就此受損，或是其運作受到干擾。	無	無	
214	2272003031	CRY031077001	"Steris" Cytology Brush	"史泰瑞" 細胞取樣刷	衛署醫器輸字第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。	<ul style="list-style-type: none"> 不要強迫刷子通過內視鏡的通道。如果用力過大，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，請在刷取細胞樣品時握住導線。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用途可能會導致患者受傷（例如穿孔、交叉污染、出血）。 使用後的產品可能是潛在的生物危害。請按照公認的醫療廢棄和當地適用的法律法規處理和處置。 	無	無	
215	2272035011	HHZ023218001	"Boston Scientific" EkoSonic Endovascular System with Rapid Pulse Modulation – Drug delivery and Ekosonic Catheter	"波士頓科技" 艾科索尼血管用設備-藥物遞送及超聲波導管	衛署醫器輸字第023218號	BOSTON	EA	150,000	EkoSonic MACH4血管裝置係利用高頻(2-3 MHz)、低功率超聲波輔助遞送血栓溶解藥物進入肺栓塞或不凝血血管。	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臟評估證實存在右心機能障礙的肺栓塞患者。用於末梢血管系統：主要用於將血栓溶解劑等藥物輸液體以調節與選擇性地方式注入末梢血管系統內。	<ol style="list-style-type: none"> 1.進行介入程序前，以及每次從血管系統移除藥物遞送導管時，均必須沖洗藥物遞送導管 2.切勿融合及緊縮導管管管以進行流量限制或造成導管受損 3.艾科索尼血管用設備僅用於輸注醫劑指定輸液，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類型(肝素生理食鹽水、顯影劑等)，並未完成搭配EkoSonic血管內裝的使用評估 4.在正常使用期間，超聲波量可能會造成區域性的溫度升高。導管表面的溫度最高限制為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 	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清除血栓，造成後續併發症的機率更高。使用EKO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。	血管穿孔或破裂、末梢的血塊造成栓塞、血管痙攣、出血、取血時疼痛、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。	無
216	2273001024	TTZ028015002	"BAXTER" HEMOPATCH SEALING HEMOSTAT	"百特" 血倍去封合止血貼片 45X45mm	衛署醫器輸字第028015號	BAXTER	EA	9,450	本品由膠原和NHS-PEG構成。膠原與血液接觸時會使血小板聚集，當血小板在膠原結構上大量沉積，促使纖維蛋白形成。本品可提供立體結構以凝血。本品 NHS-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.本品不能用在在搏動、嚴重出血的部位。2.當有進取中之感染時，不宜使用本品。	用於已知對牛蛋白或亮藍 (FD&C 藍色 1 號，藍色 1 號) 過敏的患者，可能會有過敏反應。	止血膠；止血時間長易影響手術品質，移除後有再出血的疑慮。Hemopatch貼合後不需移除，6-8週內被人體吸收。	
217	2273001031	WWZ031648001	"Covidien" Veriset Hemostatic Patch	"柯惠" 梅麗仙特止血貼片 2cmX4cm	衛署醫器輸字第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，達到血液閉鎖的作用。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。3.本品能迅速止血，減少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。	<ol style="list-style-type: none"> 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液管時的手術，也不適用於預防性抗生素之替代物。 3.本產品供應方式為無菌，若包裝受損或開啟，請勿使用。 4.術後照應請聽從醫師護理人員指示。 	本產品可能的不良反應為無法達到止血效果(出血、血腫)、無法完全止血、異物反應(感染、發熱、血清腫、癢管及/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麻痺。	本產品可能的不良反應為無法達到止血效果，降低出血量，縮短手術時間，增加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。	

備註：相關金額或資料如有異動，以現場收費為準。

萬芳醫院自費特材品項表

113.09.01

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
218	2273001032	WWZ031648002	"Covidien" Veriset Hemostatic Patch	"柯惠" 梅羅仙止血貼片 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。 3.本品能控制出血，於1分鐘即能控制出血量，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，本產品適用於在外科手術(不含神經科、牙科、眼科及呼吸科)中做為止血輔助物。	1.本產品不被預期當作精細外科技術及成適合使用其他傳統止血技術之替代物。 2.本產品不建議用於骨節間隙或狹窄精細之手術，也不適用於預防性抗生素之替代物。 3.本產品供應方式為無菌，若包裝受損請即開啟，請勿使用。 4.術後照應請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、血腫、癢痛和/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痛。	1.健保品項無類似可吸止血貼片產品。 2.與健保止血紗布相比，本品針對組織出血，能快速凝血、短時間達到有效止血，且可被人體吸收，降低出血量、縮短手術時間，增進手術品質及病患的安全。 3.健保止血紗布：需加壓直到止血，耗時較久。延長手術時間，增加失血量，影響手術安全。移除後有再出血的疑慮，需縫合固定，易有縫合不當等風險，導致術後產生滲血或其他併發症。
219	2276011022	FHZ030764001	"Merit" HeRO Graft	"美瑞特" 英雄人工血管	衛部醫器輸字第 030764號	MERIT	EA	152,900	用於提供長期血液透析患者的血管通路，且這些患者已經用盡了其他所有通路途徑。 *已形成導管依賴或接近導管依賴。 *由於先前的通路失敗或靜脈掃描確診的不良靜脈流出，不適用上述動靜脈瘻管或人工血管的患者。 *由於先前的通路失敗或靜脈掃描確診的不良靜脈流出，使用動靜脈瘻管或人工血管的患者。 *超音波或靜脈掃描確診剩餘的靜脈通路位置不適用瘻管或人工血管的患者。 *透過先前的通路失敗、中樞靜脈狹窄症狀(即通過手背、頸部或面部腫脹)或靜脈掃描確診的受損中樞靜脈系統或中樞靜脈狹窄的患者。 *透過導管所接收的透析液流速不足的患者。	在以下條件下，不適合植入"美瑞特" 英雄人工血管： *動脈或目標動脈內徑小於3毫米。 *內部頸靜脈或目標靜脈系統不能擴張以適應19F英雄人工血管的Venous Outflow Component。 *有明顯的動脈閉塞性疾病可能會阻止上述血液透析通路的安全放置。 *已知或疑似對裝置的材料(即cPTFE, silicone, titanium, nitinol)產生過敏反應。 *患者具有與植入部位相關的局部或皮下感染。 *患者已知或疑似全身感染，菌血症或敗血症。	仿單上無註明相關副作用	全自費品項。 "美瑞特" 英雄人工血管用於提供長期血液透析患者的血管通路，且這些患者已經用盡了其他所有通路途徑。	
220	2279096003	CDY011345001	"LINVATEC" FLUID SYSTEM	"靈威特" 關節鏡手術引水導管	衛部醫器輸字第 011345號	LINVATEC	EA	3,105	提供穩定關節腔穩健作用，抑制關節腔出血情形	在關節鏡與內視鏡手術	1.請搭配專用機器使用。 2.將水管組向下拉，並將管道拉過家頭。將盒式磁帶放置在床單下方並卡入到位。 3.請確保水管連接好再按下「開始」鍵。	無	目前無健保替代品項可供比較
221	2280035036	NEZ032741001	"Boston Scientific" SpyBite Biopsy Forcep	"波士頓科技" 史拜畢德活組織鑷夾	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進入體內採集組織檢體，進行組織學檢查	體腔系統內採集組織檢體	本產品須由接受過內視鏡體腔探查手術的醫師或其監督下使用。	可能造成出血、穿孔、發炎等併發症	健保無體腔專用切片夾
222	2280035037	CGZ027931001	"Boston Scientific" SpyScope DS Access and Delivery Catheter	"波士頓科技" 史拜史庫柏數位通道與遞送導管	衛部醫器輸字第 027931號	BOSTON	EA	79,800	此產品為單次使用無菌內視鏡，可將配件遞送至體腔管，並連接至主機顯示即時影像	專為體腔管及肝管系統的內視鏡手術過程治療應用提供直接影像，並引導操作	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	健保無體腔專用切片夾
223	2289201108	WWZ004222008	HealiAid collagen wound dressing	癒立安膠原蛋白敷料 20X40X3mm, 30X30X3mm	衛部醫器製字第 004222號	BMI	EA	14,000	一、促進血小板聚集，填補傷口處，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、適用於各類傷口癒合。三、適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、傷口出血控制與組織修復、糖尿病潰瘍、燒傷、靜脈性潰瘍、口腔手術、壓力性潰瘍無副作用	一、有嚴重過敏史之患者或對牛膠原蛋白過敏者不適用。二、使用產品之前請仔細清理汙染之傷口，避免感染。	無副作用	一般健保品項含銀抗菌敷料與癒立安傷口敷料最大差異在於癒立安傷口敷料不僅是當作傷口組織修復最大的基材及所謂的Scaffold以及具有止血功能，與一般含銀敷料，只是殺菌且敷料本身沒有辦法讓組織癒合。對於癒立安傷口敷料有明顯的改善，但癒立安傷口敷料對於癒立安傷口敷料對於癒立安傷口敷料有實質的成效，且可以經過幾週的時間完全降解，達到組織移入的連結體，且在傷口本身的出血部分也可以藉由產品的特性達到止血的效果。
224	2289201109	WWZ004222009	HealiAid collagen wound dressing	癒立安膠原蛋白敷料 50X50X3mm, 40X50X3mm	衛部醫器製字第 004222號	BMI	EA	22,000	一、促進血小板聚集，填補傷口處，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、適用於各類傷口癒合。三、適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、傷口出血控制與組織修復、糖尿病潰瘍、燒傷、靜脈性潰瘍、口腔手術、壓力性潰瘍無副作用	一、有嚴重過敏史之患者或對牛膠原蛋白過敏者不適用。二、使用產品之前請仔細清理汙染之傷口，避免感染。	無副作用	一般健保品項含銀抗菌敷料與癒立安傷口敷料最大差異在於癒立安傷口敷料不僅是當作傷口組織修復最大的基材及所謂的Scaffold以及具有止血功能，與一般含銀敷料，只是殺菌且敷料本身沒有辦法讓組織癒合。對於癒立安傷口敷料有明顯的改善，但癒立安傷口敷料對於癒立安傷口敷料有實質的成效，且可以經過幾週的時間完全降解，達到組織移入的連結體，且在傷口本身的出血部分也可以藉由產品的特性達到止血的效果。
225	2289201110	WWZ004222010	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，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、適用於各類傷口癒合。三、適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、傷口出血控制與組織修復、糖尿病潰瘍、燒傷、靜脈性潰瘍、口腔手術、壓力性潰瘍無副作用	一、有嚴重過敏史之患者或對牛膠原蛋白過敏者不適用。二、使用產品之前請仔細清理汙染之傷口，避免感染。	無副作用	一般健保品項含銀抗菌敷料與癒立安傷口敷料最大差異在於癒立安傷口敷料不僅是當作傷口組織修復最大的基材及所謂的Scaffold以及具有止血功能，與一般含銀敷料，只是殺菌且敷料本身沒有辦法讓組織癒合。對於癒立安傷口敷料有明顯的改善，但癒立安傷口敷料對於癒立安傷口敷料有實質的成效，且可以經過幾週的時間完全降解，達到組織移入的連結體，且在傷口本身的出血部分也可以藉由產品的特性達到止血的效果。

備註：相關金額或資料如有異動，以現場收費為準。

萬芳醫院自費特材品項表

113.09.01

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
226	2289201111	WWZ004222010	HealiAid collagen wound dressing	癒立安膠原蛋白敷料 100X100X3mm	衛部醫器製字第 004222號	BMI	EA	35,000	一、促進血小板聚集,填補傷口處後,可防止血凝塊收縮引起的續發性裂。二、具有良好的生物相容性,有助於促進傷口癒合,可應用於各類傷口癒合。三、使用於外科手術上的止血,當結紮止血或傳統止血無效或無法控制時,作為止血的輔助品。 部分全層傷口、慢性血管潰瘍、傷口出血控制與細胞修護、糖尿病潰瘍、燒傷、靜脈性潰瘍、口腔手術、壓力性潰瘍無副作用	一、有嚴重過敏史之患者或對牛膠原蛋白過敏者不適用。 二、使用產品之前請仔細清理汙染之傷口,避免感染。	無副作用	一般健保品項含銀抗菌敷料與癒立安傷口敷料最大差異在於癒立安傷口敷料不僅是當作傷口組織修復最大的基材及所謂的Scaffold,且具有止血功能,與一般含銀敷料,只是殺菌且敷料本身沒有辦法讓組織癒合,所以無法快速幫助患者對於無菌的傷口有明確的改善,但癒立安傷口敷料對於無菌的傷口有實質的成效,且可以經過幾週的時間完全降解,達到組織移入的連結體,且在傷口本身的出血部分也可以藉由產品的特性達到止血的效果	
227	2289201113	WWZ004222013	HealiAid collagen wound dressing	癒立安膠原蛋白敷料1cc	衛部醫器製字第 004222號	BMI	EA	9,400	一、促進血小板聚集,填補傷口處後,可防止血凝塊收縮引起的續發性裂。二、具有良好的生物相容性,有助於促進傷口癒合,可應用於各類傷口癒合。三、使用於外科手術上的止血,當結紮止血或傳統止血無效或無法控制時,作為止血的輔助品。 部分全層傷口、慢性血管潰瘍、傷口出血控制與細胞修護、糖尿病潰瘍、燒傷、靜脈性潰瘍、口腔手術、壓力性潰瘍無副作用	一、有嚴重過敏史之患者或對牛膠原蛋白過敏者不適用。 二、使用產品之前請仔細清理汙染之傷口,避免感染。	無副作用	一般健保品項含銀抗菌敷料與癒立安傷口敷料最大差異在於癒立安傷口敷料不僅是當作傷口組織修復最大的基材及所謂的Scaffold,且具有止血功能,與一般含銀敷料,只是殺菌且敷料本身沒有辦法讓組織癒合,所以無法快速幫助患者對於無菌的傷口有明確的改善,但癒立安傷口敷料對於無菌的傷口有實質的成效,且可以經過幾週的時間完全降解,達到組織移入的連結體,且在傷口本身的出血部分也可以藉由產品的特性達到止血的效果	
228	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,且具有止血功能,與一般含銀敷料,只是殺菌且敷料本身沒有辦法讓組織癒合,所以無法快速幫助患者對於無菌的傷口有明確的改善,但癒立安傷口敷料對於無菌的傷口有實質的成效,且可以經過幾週的時間完全降解,達到組織移入的連結體,且在傷口本身的出血部分也可以藉由產品的特性達到止血的效果	
229	2289201131	WWZ004686001	"Life Fusion" Collagen Wound Dressing	"耐敷吉" 膠原蛋白傷口敷料30X35mm	衛部醫器製字第 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性,減少更換頻率及傷口傷害之敷料。 可應用於淺腐、褥瘡、淺腐燒傷或手術傷口等。	1.本產品以放射線滅菌,不需重新滅菌,如發現包裝破損請停止使用。 2.產品保存於35°C以下乾燥環境,不可冷凍或暴露於高溫。	高純度之膠原蛋白,極少數及個別狀況下不排除有過敏反應。	膠原蛋白可降低傷口更換頻率及促進傷口修復,而健保無膠原蛋白敷料品項	
230	2289201133	WWZ004686003	Life Fusion Collagen Wound Dressing	"耐敷吉" 膠原蛋白傷口敷料60X60mm	衛部醫器製字第 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性,減少更換頻率及傷口傷害之敷料。 可應用於淺腐、褥瘡、淺腐燒傷或手術傷口等。	1.本產品以放射線滅菌,不需重新滅菌,如發現包裝破損請停止使用。 2.產品保存於35°C以下乾燥環境,不可冷凍或暴露於高溫。	高純度之膠原蛋白,極少數及個別狀況下不排除有過敏反應。	膠原蛋白可降低傷口更換頻率及促進傷口修復,而健保無膠原蛋白敷料品項	
231	2289201141	WWZ004212001	"Horien" Collagen Matrix-1.8 ml (powder)	"海昌" 膠原蛋白基質-1.8 ml(粉)	衛部醫器製字第 004212號	HORIEN	EA	15,000	天然之膠原蛋白特性會促進血小板凝集、活化,可吸收滲出之血腫液,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該避免使用。本產品須經醫師使用,勿重複使用,只供單次使用。若外包裝受損或產品受損,請勿使用。本產品禁止單獨使用於大量和急性的動脈或靜脈出血。本產品不適用於取代關閉外科傷口的皮膚癒合線。本產品不得用於血管內,使用於血管內可能產生血栓性栓塞導致生命危險。	無	目前無類似健保給付產品	
232	2289201142	WWZ004212002	"Horien" Collagen Matrix-4.5 ml (powder)	"海昌" 膠原蛋白基質-4.5 ml(粉)	衛部醫器製字第 004212號	HORIEN	EA	28,670	天然之膠原蛋白特性會促進血小板凝集、活化,可吸收滲出之血腫液,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該避免使用。本產品須經醫師使用,勿重複使用,只供單次使用。若外包裝受損或產品受損,請勿使用。本產品禁止單獨使用於大量和急性的動脈或靜脈出血。本產品不適用於取代關閉外科傷口的皮膚癒合線。本產品不得用於血管內,使用於血管內可能產生血栓性栓塞導致生命危險。	無	目前無類似健保給付產品	
233	2291999056	TBZ025363001	"OASIS" SOFT PLUG Extended Duration Plug	"歐雅西斯" 淚管塞	衛部醫器輸字第 025363號	OASIS	對	1,680	本產品為短期性淚管塞(3個月內自行溶解),使用本產品將淚小管暫時性阻塞可緩解乾眼症狀,本產品也可以用於眼部手術後,防止乾眼症引起的併發症及提高眼部周圍藥物保留。 適用於緩解乾眼症狀	本產品可以增強眼用藥物治療眼睛的效用。依據藥物使用的類型,劑量可能需相應減少。患者使用本產品後有,刺激感、感染或淚液成形時應移除外產品,不可重複使用。	發紅、灼熱感、反射性淚流、發癢、異物感。	無	
234	2291999071	TKZ027257002	"Morcher" Capsular Tension Rings	"目爾馳" 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之推測器所附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.全世界範圍,增進成功率。3.全世界範圍,增進成功率。3.全世界範圍,增進成功率。3.全世界範圍,增進成功率。 防止人工水晶體位移及後囊萎縮狀況。	1.使用前應根據眼睛結構選擇不同尺寸之力量環。2.需由專業眼科醫師使用。3.術後保養請遵照醫師吩咐。	無	無	
235	2291999072	TKZ027257001	"Morcher" Capsular Tension Rings	"目爾馳" 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.患眼帶受損或缺三時可用來穩定晶體囊。3.穩定高度近視者的晶體囊。4.可用於鞏膜縫合固定的張力環。 白內障手術主要用來擴張或穩定晶體囊-鞏膜固定	尚未在孕婦或哺乳期間婦女中對植入物進行臨床研究。考慮在此類患者中植入人工晶體的風險,眼科醫師應在植入前仔細評估優劣-風險比。	▲小帶受損 ▲皮質清潔過程中造成的損傷 ▲囊袋破裂時,人工晶狀體或囊袋可能脫位。	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

113.09.01

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
236	2291999076	TKZ030606001	"Valent Med" Capsular Tension Ring	"威明" 晶體囊張力環	衛部醫器輸字第030606號	VALEANT MED	EA	11,700	本產品(ACP-11)是一單件式晶體囊張力環，設計用於白內障手術時，植入晶體囊袋中。本產品是以高精度加工和拋光處理PMMA(polydimethylmethacrylate)材質而製成，並預先裝載於注射針筒內以利於植入。本產品直徑為11.0mm。	用於白內障手術，在以下情況： 1.術前或術中懸韌帶斷裂 2.脆弱之懸韌帶(fragile zonules) 3.有囊袋收縮的風險(risk of capsular retraction)，特別是有高度近視的病患	1.請勿重複滅菌 2.僅限單次使用 3.一旦從保護用紙盒打開，CTR必須立刻被使用 4.使用前請檢查外部無菌包裝的完整性 5.請勿使用未預裝於注射器內的CTR 6.本產品為易碎品，請小心使用避免其受影響 7.請勿在產品有效期間過後使用本產品	無	無健保給付品項
237	2296060002	TBZ028112001	"FCI" MASTERKA Lacrimal Intubation Sets	"佛明借眼" 馬斯特卡淚囊導管組	衛部醫器輸字第028112號	FCI	EA	9,875	1.矽質管直徑: 0.9mm,支撐效果好 2.Collar直徑:3mm,降低異物感 3.自附導針單支架設計,導針將矽質管直接推入鼻淚管後移除,不會損傷鼻腔或黏膜,方便安全 3.為全世界唯一設計	先天性淚管阻塞(Haaser式眼瞼狹窄)的患者進行治療。(適用年齡為12個月以上之對象);鼻淚管阻塞破裂可選用	1.矽質管直徑: 0.9mm,支撐效果好 2.Collar直徑:3mm,降低異物感 3.自附導針單支架設計,導針將矽質管直接推入鼻淚管後移除,不會損傷鼻腔或黏膜,方便安全 3.為全世界唯一設計	任何手術有因其使用材料所引起副作用	無
238	2296060006	TBZ027038001	"FCI" NUNCHAKU Lacrimal Intubation Sets	"佛明借眼" 努恰卡淚囊導管組	衛部醫器輸字第027038號	FCI	EA	8,500	1.雙矽質管直徑: 1.0mm,支撐效果好 2.自附導針單支架設計,導針將矽質管直接推入鼻淚管後移除,不會損傷鼻腔或黏膜,方便安全 3.為全世界唯一設計	淚小管病變(狹窄, 梗阻), 淚囊鼻腔吻合術(準或鑷射), 先天性淚道阻塞	1.雙矽質管直徑: 1.0mm,支撐效果好 2.自附導針單支架設計,導針將矽質管直接推入鼻淚管後移除,不會損傷鼻腔或黏膜,方便安全 3.為全世界唯一設計	無	無
239	2297001037	NEY029411W01	"Natus" TECA ELITE Disposable Concentric Needle Electrodes	"納特斯" 泰卡拋棄式同軸針狀電極	衛部醫器輸字第029411號	NATUS	EA	140	本產品搭配記錄、監控、刺激及紀錄裝置，用於刺激/記錄生物電訊號，包含肌電圖及神經電訊號	肌肉肉變	勿重複滅菌或重複使用	無	無健保給付品項
240	2300000123	STZ010476001	"Covidien" Fixation Products with Helical Fasteners-ProTack	"柯惠" 人工網膜螺旋固定器-ProTack	衛部醫器輸字第010476號	COVIDIEN	LLIP	500	1.本產品主要應用於內視鏡手術網膜補材料的固定及不同手術組織的拉合，例如疝氣手術。可減少人工網膜移位，進而提高人工網膜修補能力。 2.鉗夾式設計，含30個釘子，增加手術精確度，安全且迅速，可有效縮短手術時間。 3.鉗夾金屬鉗釘體，為螺旋狀尖形結構設計，對組織斜角度之固定更能發揮效率地固定組織上。 4.釘槍進入體內直徑僅5mm，傷口微小，恢復快，適用於腹腔鏡或開腹式手術，取代傳統縫線固定內角。 5.病人未接觸人工網膜mesh時，更能夠縮短手術時間。	本產品應用於內視鏡手術網膜補材料的固定及不同手術組織的拉合，例如疝氣手術。	1.內視鏡手術只能由受過適當訓練及熟悉內視鏡手術的醫師來施行。在進行任何內視鏡手術前，必須先查閱相關的文獻以了解手術的技巧，併發症及危險性等。 2.本產品為無菌包裝，只能用於同一個手術，請勿再次消毒使用。 3.術後照應請聽從醫護人員指示。	鈦金屬為外來物，因此病人未來可能有異物感，或沾黏的潛在發生。	1.健保給付品項無此類商品。 2.主要用於腹腔鏡手術，縮短手術時間，病患傷口小，術後恢復快。
241	2338791247	SAY027143001	"Covidien" LigaSure Maryland Jaw Sealer/Divider One-step Sealing	"柯惠" 利嘉修爾馬里蘭鉗口單一步驟閉合器/分割器	衛部醫器輸字第027143號	COVIDIEN	EA	30,625	1."柯惠" 利嘉修爾馬里蘭鉗口單一步驟閉合器/分割器搭配FT10主機可利用AI運算偵測組織給予組織，或血管適合輸出量輸出。 2.業界唯一專利奈米塗層Nano-coating專利可降低器械沾黏，增加手術效率及安全 3.單手操作組織燒融與分割，增加手術效率。	本產品為雙極電外科裝置，適用於需要結紮或分割血管、組織束及淋巴管的微創或開放式手術。本產品可被用於直徑7mm(含)以下的血管(動脈及靜脈)。本產品適用於一般外科手術及專科手術，例如泌尿科、血管科、胸腔科及婦科手術。手術可能包括但不限於疝式胃底摺疊手術(Nissen fundoplication)、結腸切除術(colectomy)、膽囊切除術(cholecystectomy)、沾黏剝離手術(adhesiolysis)、子宮切除術(hysterectomy)、卵巢切除術(oophorectomy)等。	利嘉修爾系統尚未被證實可殺菌或防止管腔內結核(tubal sterilization)或輸卵管凝結術(tubal coagulation)之節育作用	無	無類似品
242	2338791248	SAY030932001	"Covidien" LigaSure Blunt Tip Sealer / Divider Nano-coated	"柯惠" 利嘉修爾鈍頭塗層閉合器/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放式手術。本產品適用於7mm(含)以下的血管(動脈及靜脈)。本產品適用於一般外科手術及專科手術(如：泌尿、血管、胸腔及婦科)。手術可能包括但不限於疝式胃底摺疊手術(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。	塗，故請勿將利嘉修爾系統用於這些手術。	無	無
243	2338791249	SAY030932001	"Covidien" LigaSure Blunt Tip Sealer / Divider Nano-coated	"柯惠" 利嘉修爾鈍頭塗層閉合器/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放式手術。本產品適用於7mm(含)以下的血管(動脈及靜脈)。本產品適用於一般外科手術及專科手術(如：泌尿、血管、胸腔及婦科)。手術可能包括但不限於疝式胃底摺疊手術(Nissen fundoplication)、結腸切除術(colectomy)、膽囊切除術(cholecystectomy)、沾黏剝離手術(adhesiolysis)、子宮切除術(hysterectomy)及卵巢切除術(oophorectomy)等。	為單次使用器械。	無	無
244	2338791250	SAY032513001	"Covidien" LigaSure Maryland Jaw Sealer/Divider One-step Sealing, Nano-coated	"柯惠" 利嘉修爾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、組織束及淋巴管的微創/開放式手術。	使用前請務必詳閱原廠之使用說明書並遵照指示使用。	無	無類似健保給付品項

備註：相關金額或資料如有異動，以現場收費為準。

萬芳醫院自費特材品項表

113.09.01

項次	術材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
245	2338791251	SAY031704001	"Covidien" Ligasure Exact Dissector, Nano-coated	"柯惠" 利嘉修爾含艾克含塗層分離器 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電場能量,在本產品的鉗口處對血管組織(血管與淋巴)形成閉合。外科醫生可啟動器械內的刀片以分割組織。詳見仿單。	本產品適用於血管需要結紮和切割的一般腹腔镜手術包括泌尿外科、血管外科、胸腔外科與胸腔內視鏡和婦科。這些手術包括採用腹腔镜輔助之陰腔式子宮切除術、Nissen胃底包圍術、結腸切除術、粘連撥離術、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。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况下做過評估與試驗。尚未在重新處理或多次使用的情况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
246	2338791254	SAY032674001	"Covidien" LigaSure Impact Curved ,Large Jaw, Open Sealer/Divider, Nano-coated	"柯惠" 利嘉修爾含塗層彎型大鉗口開放式手術閉合器/分割器 LF4418	衛部醫器輸字第032674號	COVIDIEN	EA	31,500	本產品是一種雙極電外科器械與ForceTriad能量平台配合使用,用於血管與淋巴需要結紮和切割的一般外科與婦科腹腔镜手術。本產品藉由RF電場能量,在本產品的鉗口處對血管組織(血管與淋巴)形成閉合。外科醫生可啟動器械內的刀片以分割組織。詳見仿單。	本產品適用於血管需要結紮和切割的一般腹腔镜手術包括泌尿外科、血管外科、胸腔外科與胸腔內視鏡和婦科。這些手術包括採用腹腔镜輔助之陰腔式子宮切除術、Nissen胃底包圍術、結腸切除術、粘連撥離術、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。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况下做過評估與試驗。尚未在重新處理或多次使用的情况下評估本產品的功能。將本產品重新處理或多次使用可能影響產品結構與組件,進而影響產品的功能。本產品只能用於Covidien ForceTriad能量平台。將本產品與Covidien的其它主機或 其它廠商所生產的主機一起使用可能無法獲得所期望的組織效果,並可能導致病人或手術人員受傷或造成器械損壞。	無	1.減少手術中出血 2.減少手術時間 3.減少麻醉時間 4.可閉合7mm以上血管 5.減少病患住院天數
247	2355A01001	CHY011966001	"Covidien" OxiMax Sensor	"柯惠" 傳感器-黏貼型	衛部醫器輸字第011966號	COVIDIEN	EA	812	1.數位晶片內含有校正所需要的資訊每無二碼的校正資訊都是獨一無二的,確保血氧飽和度的精確性。2.兒童可以使用。	兒童需要接血氧濃度(SPO2)的傳感器	1. 有大量色素沉積的皮膚、血管內的染料或塗抹在外部的有色物質(例如指甲油、染劑或有顏色的乳霜)皆可能導致測量結果不正確。 2. 過度活動可能降低儀器效能。在這類情況,請盡量讓病患保持靜止不動,或將傳感器更換到比較不會活動的位置。 3. 請勿變更或修改本產品,如此可能影響其效能或準確性。	無	無
248	2360003011	TBZ015833001	OHK HemaClear Nonpneumatic Tourniquet (Sterile)-(Extra Large Black & White)	歐其克 非充氣式止血帶(滅菌)-(Extra Large Black & White)	衛部醫器輸字第015833號	OHK	EA	7,493	主要目的是為提供一快速及有效的方式來將血液從患者四肢排除,並阻止血液再流入。	任何開刀部位於四肢且需止血之手術	1.請勿使用HemaClear於患肢有血液循環不良、水腫、深層靜脈栓塞之病人身上。請參考Wells Score System表以檢視深層靜脈栓塞之可能性。 2.請勿使用HemaClear於患肢已感染或有急性腫痛之人。3.請勿在病患四肢上使用HemaClear超過120分鐘。	1.減少瀰血不完整的風險,減少病患術中流失的血液,減少術後輸血的可能性 2.手術可能行的範圍增加,可使手術的準確率大大提高 3.適合各種體型的人使用,手術中不會滑動副作用 4.提供完全無菌的環境,減少術後傷口感染 5.由於只能于最小的壓力於組織上,可減少或完全消除手術後遺症,如皮膚灼傷、神經損傷、疼痛等	1.減少瀰血不完整的風險,減少病患術中流失的血液,減少術後輸血的可能性 2.手術可能行的範圍增加,可使手術的準確率大大提高 3.適合各種體型的人使用,手術中不會滑動副作用 4.提供完全無菌的環境,減少術後傷口感染 5.由於只能于最小的壓力於組織上,可減少或完全消除手術後遺症,如皮膚灼傷、神經損傷、疼痛等
249	2360003012	TBZ015833002	OHK HemaClear Nonpneumatic Tourniquet (Sterile)-(Large-Blue、Orange、Brown)	歐其克 非充氣式止血帶(滅菌)-(Large-Blue、Orange、Brown)	衛部醫器輸字第015833號	OHK	EA	7,493	主要目的是為提供一快速及有效的方式來將血液從患者四肢排除,並阻止血液再流入。	任何開刀部位於四肢且需止血之手術	1.請勿使用HemaClear於患肢有血液循環不良、水腫、深層靜脈栓塞之病人身上。請參考Wells Score System表以檢視深層靜脈栓塞之可能性。 2.請勿使用HemaClear於患肢已感染或有急性腫痛之人。3.請勿在病患四肢上使用HemaClear超過121分鐘。	1.減少瀰血不完整的風險,減少病患術中流失的血液,減少術後輸血的可能性 2.手術可能行的範圍增加,可使手術的準確率大大提高 3.適合各種體型的人使用,手術中不會滑動副作用 4.提供完全無菌的環境,減少術後傷口感染 5.由於只能于最小的壓力於組織上,可減少或完全消除手術後遺症,如皮膚灼傷、神經損傷、疼痛等	1.減少瀰血不完整的風險,減少病患術中流失的血液,減少術後輸血的可能性 2.手術可能行的範圍增加,可使手術的準確率大大提高 3.適合各種體型的人使用,手術中不會滑動副作用 4.提供完全無菌的環境,減少術後傷口感染 5.由於只能于最小的壓力於組織上,可減少或完全消除手術後遺症,如皮膚灼傷、神經損傷、疼痛等
250	2360003013	TBZ015833003	OHK HemaClear Nonpneumatic Tourniquet (Sterile)-(Medium-Green、Red、Yellow)	歐其克 非充氣式止血帶(滅菌)-(Medium-Green、Red、Yellow)	衛部醫器輸字第015833號	OHK	EA	6,345	主要目的是為提供一快速及有效的方式來將血液從患者四肢排除,並阻止血液再流入。	任何開刀部位於四肢且需止血之手術	1.請勿使用HemaClear於患肢有血液循環不良、水腫、深層靜脈栓塞之病人身上。請參考Wells Score System表以檢視深層靜脈栓塞之可能性。 2.請勿使用HemaClear於患肢已感染或有急性腫痛之人。3.請勿在病患四肢上使用HemaClear超過122分鐘。	1.減少瀰血不完整的風險,減少病患術中流失的血液,減少術後輸血的可能性 2.手術可能行的範圍增加,可使手術的準確率大大提高 3.適合各種體型的人使用,手術中不會滑動副作用 4.提供完全無菌的環境,減少術後傷口感染 5.由於只能于最小的壓力於組織上,可減少或完全消除手術後遺症,如皮膚灼傷、神經損傷、疼痛等	1.減少瀰血不完整的風險,減少病患術中流失的血液,減少術後輸血的可能性 2.手術可能行的範圍增加,可使手術的準確率大大提高 3.適合各種體型的人使用,手術中不會滑動副作用 4.提供完全無菌的環境,減少術後傷口感染 5.由於只能于最小的壓力於組織上,可減少或完全消除手術後遺症,如皮膚灼傷、神經損傷、疼痛等

備註：相關金額或資料如有異動,以現場收費為準。

萬芳醫院自費特材品項表

113.09.01

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
251	2360003014	TBZ015833004	OHK HemaClear Nonpneumatic Tourniquet (Sterile)-(Small Pink)	歐其克 非充氣式止血帶 (滅菌)-(Small Pink)	衛部醫器輸字第 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於患有血液循環不良、水腫、深層靜脈性塞之病人身上。請參考Wells Score System表以檢視深層靜脈性塞之可能性。 2.請勿使用HemaClear於患有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.減少腦血不完整的風險，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，手術中不會滑動副作用 4.提供完全無菌的環境：減少術後傷口感染 8.由於只能下最小的壓力於組織上，可減少或完全消除手術後遺症，如皮膚灼傷感、神經損傷、疼痛等
252	2360003015	TBZ015833005	OHK HemaClear Nonpneumatic Tourniquet (Sterile)-(Model A、Model F)	歐其克 非充氣式止血帶 (滅菌)-(Model A、Model F)	衛部醫器輸字第 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於患有血液循環不良、水腫、深層靜脈性塞之病人身上。請參考Wells Score System表以檢視深層靜脈性塞之可能性。 2.請勿使用HemaClear於患有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褪色 (<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.減少腦血不完整的風險，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，手術中不會滑動副作用 4.提供完全無菌的環境：減少術後傷口感染 9.由於只能下最小的壓力於組織上，可減少或完全消除手術後遺症，如皮膚灼傷感、神經損傷、疼痛等
253	2360006012	TTZ034242002	"CryoLife" BioGlue Surgical Adhesive	"克履萊" 白奧魯露手術凝膠-5ml	衛部醫器輸字第 034242號	ARTIVION	EA	50,000	1.凝固快速，20-30秒開始凝固，2分鐘後完全凝固 2. "BioGlue" 抗壓力是其他相似品目的3-4倍 3. "BioGlue" 使用後不會膨脹 4. "BioGlue" 只需常溫保存，不需要冷藏保存 5. "BioGlue" 打開即可使用，不需術前特別準備 6. "BioGlue" 是市面上唯一得到美國FDA認證，在dissection手術中可以進入腔內的凝膠產品	本產品適用於成人病患在開放性手術修復大血管時(如主動脈、股動脈及頸動脈)，作為標準止血程序(如縫線、縫合釘)的輔助物	1.在使用位置盡量盡保持乾燥 2.使用時保持薄層而不足過厚 膠厚 (1mm-2mm) 3.注意不可流入血管中	附在血栓及栓塞風險，除心血管修復相關的不良反應外，無特殊不良反應或副作用。	無相似健保品
254	2360039011	NBZ013853001	"Medtronic" Quick-Set Infusion Set	"美敦力" 圓形輸液套	衛部醫器輸字第 013853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。請確認輸液管管口已經完全嵌插。 • 請經常確認輸液套，以確保輸液管管口維持於原位。 • 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。請勿清潔或重複減插。 • 請每三天或依據專業醫事人員的指示更換輸液套。 • 如果輸液部位變得刺激或感染時，請在新的輸液部位更換輸液套。 • 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。 • 若血糖值異常名升高，或是有異常的響音出現，應馬上確認是否阻塞及/或滲漏。如果有疑慮，請更換輸液套，因軟套管可能已滑脫。測血糖時，請	無	無
255	2360039013	NBZ010260001	"Medtronic MiniMed" Medication Reservoir	"美敦力迷你美" 儲藥器	衛部醫器輸字第 010260號	MEDTRONIC	EA	122	本產品適用於存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: 30ml 儲藥器 (U-100 胰島素300 單位)是搭載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。 更換儲藥器和輸液套後，請檢查是否有滲漏。	無	無	
256	2360058014	CKZ012748001	"Covidien" Mon-a-therm Foley Catheter with Temperature Probe	"柯惠" 曼爾頓導尿管附溫度感應探針	衛部醫器輸字第 012748號	COVIDIEN	EA	2,430	本產品包裝上附有傳感器類型和裝置尺寸。導尿管由矽膠製成，上面還標有導尿管尺寸和球囊體積。 球囊充盈系統端接路尼氏注射器驅動的一個密封閘門。導尿管端附近有一個溫度傳感器。每個溫度傳感器電性連接至與其兼容且可重複使用的電纜。電纜由Covidien 或授權經銷商出售。	適用於導尿同時檢測膀胱溫度變化。常用於膀胱鏡、攝護腺、無法自動排尿或腎盂器官的嚴重受傷或手術後，也可幫助測量尿失禁病患的尿流量。	正如其他所有溫度探頭一樣，在電外科手術過程中使用正確的醫療手法有助於降低探頭論為射頻電流備用通道並灼燒周圍組織的可能性。正確的手法至少應包括： • 正確找到靠近既定手術部位的適當電力分散電擊並進行連接。 • 避免將患者體溫監測儀的電纜置於地上或與電力線的電纜發生纏繞。 • 本產品包裝已被打開或被損壞則不得使用 • 僅使用兼容的互連電纜和監測儀。未進行可能導致測量的體溫不準確。 • 切勿改裝此裝置。改裝可能導致測量的體溫不準確。 • 切勿在MRI掃描期間使用本裝置。鐵質置置可能引起灼傷。	泌尿導尿感、導尿管意外拉扯導致尿道裂傷、拔除導尿管後的尿失禁	測量溫度
257	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	自動單向抽吸閘門 - 可單向從導管流入抽吸 - 防止抽吸物再注入 - 結合柱塞閘門改善氣流控制 自動單向柱塞閘門 - 排空氣 - 排吸入物 - 直接連接到 250ml Drainage Bag 符合人體工學的手柄 - 機械優勢，以控制桿驅動 - 單手操作 - 可以自由控制閘門增加，減少，點按 - 具觸覺回饋	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-LIN 導管適用於移除深部動脈及周邊血管系統中，新鮮的、柔軟的血栓及血栓。	■ 副作用及併發症 包含但不限於以下： 血管壁剝離/發熱。例如：動靜脈瘻管、血管破裂、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室顫。 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 死亡 裝置故障 氣栓、血栓組織或裝置的堵塞 緊急手術或延誤式介入性手術 溶血 出血 感染 器官或組織缺血性梗塞 造成在腔中血管內回流變慢或無回流 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 血管痊癒、剝離、穿孔、破裂或血管破裂	1. 可以經由微創手術進行，快速將血栓移出 2. 降低血栓移動時，再度進入血管內風險 3. 可以同時清除大量血栓	

備註：相關金額或資料如有異動，以現場收費為準。

萬芳醫院自費特材品項表

113.09.01

項次	術材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
258	2372001001	WDZ014171001	"GYNECARE Interceed" (TC7) Absorbable Adhesion Barrier	"蓋那客" 安得喜	衛署醫器輸字第014171號	ETHICON	EA	8,500	主要目的是阻絕受傷的組織在親膠修復過程中,降低沾黏的發生	同產品特性	●只能使用單層的本產品。多層或折疊並不會增加可吸收防沾黏膠的性能,卻會降低本產品的吸收速率。使用本產品時應特別小心,不要擠壓和束縛骨盆腔器官。	無	無對應健保品項
259	2372001002	FSZ018915001	Genzyme Sefrafil Adhesion Barrier(13*15cm, 單片)	"健臻" 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、半透明的粘黏阻膠。	本產品適用於進行親膠或骨盆腔手術的病人使用,目的在減少手術後於親膠壁與下方的臟器(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)之間造成沾黏的發生率並降低其程度與嚴重度。	"健臻" 防粘黏薄膜是無菌產品,請勿再滅菌。不管吻合術是否轉移,"健臻" 防粘黏薄膜不可直接包覆於吻合術接合處或縫線上。在一項核准後之研究顯示,直接使用"健臻" 防粘黏薄膜包覆於吻合術接合處或縫線上時,發生與吻合術相關之親膠不良事件之風險會提高。	無	目前無類似健保給付品
260	2372001003	FSZ005697001	PROTAHERE Absorbable Adhesion Barrier	玻達德可吸收防粘黏凝膠-10ml	衛部醫器製字第005697號	科研	EA	18,000	本品為專利CHAP脲交聯技術製造,4%透明質酸凝膠,具有高粘黏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沾黏。於開腹手術及親膠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沾黏的發生。	本品需貯存於2-8℃;使用前,請回溫至室溫再使用。	目前臨床無嚴重不良反應事件發生。	目前臨床無健保給付品項。
261	2372001004	FSZ005697002	PROTAHERE Absorbable Adhesion Barrier	玻達德可吸收防粘黏凝膠-5 ml、6ml	衛部醫器製字第005697號	科研	EA	13,650	本品為專利CHAP脲交聯技術製造,4%透明質酸凝膠,具有高粘黏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沾黏。於開腹手術及親膠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沾黏的發生。	本品需貯存於2-8℃;使用前,請回溫至室溫再使用。	目前臨床無嚴重不良反應事件發生。	目前臨床無健保給付品項。
262	2372001007	FSZ005261002	HANBIO BariGel(10ml/支;濃度40mg/ml)	瀚醫生技防粘黏可吸收膠(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沾黏,高分子量玻尿酸易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沾黏的發生	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
263	2372001009	FSZ005261004	HANBIO BariGel(5ml/支;濃度40mg/ml)	瀚醫生技防粘黏可吸收膠(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沾黏,高分子量玻尿酸易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沾黏的發生	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
264	2372001011	FSZ016580001	"MAST" SurgiWrap Bioresorbable Adhesion Barrier Film-0.02*100*130mm	馬斯特 生物消溶阻粘膠	衛署醫器輸字第016580號	MAST	EA	12,376	本產品用於內視鏡手術中從腹腔取出切除的組織或碎片	1.隔離不同的組織及防止傷疤組織向內生長,並防止緊鄰組織部分的組織形成重新形成粘連 2.促成緊鄰阻粘膠的組織形成手術的解剖面,有助於手術再次的進行。 3.防止緊鄰阻粘膠部分的形成或重新形成粘連,並促成緊鄰阻粘膠的組織形成便於進行手術的解剖面,包括下列解剖部位: a.心包、心外膜、胸骨後、b.腹膜、腹膜腔、大腸、盲腸、盲胃 c.硬腦、脊椎硬腦、硬脊膜外、硬脊膜上 d.婦產科(如:女性骨盆、生殖器官、卵巢、子宮、輸卵管等) 4.增強軟組織的薄弱部位,或用於需要附加使用其它增強或結構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撐的場合。這些應用包括但不限於下列手術:陰道托垂、結腸和直腸托垂、盆骨底部重建和陰道底部固定。	1.本醫療器材只限由醫師操作使用 2.不要曝露於攝氏49度以上	1.若發生感染可能導致治療失敗 2.由於手術創傷可能使神經血管受到損傷。 3.由於劇烈活動、創傷或載荷過重可能導致本品彎曲、破裂、鬆脫、摩擦或因固定位置移動。 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,更具防止組織粘黏之功能。 3.本產品使用部位及科別較廣。
265	2372001012	FSZ016580003	"MAST" SurgiWrap Bioresorbable Adhesion Barrier Film-0.02*130*200mm	馬斯特 生物消溶阻粘膠	衛署醫器輸字第016580號	MAST	EA	16,900	本產品用於內視鏡手術中從腹腔取出切除的組織或碎片	1.隔離不同的組織及防止傷疤組織向內生長,並防止緊鄰組織部分的組織形成重新形成粘連 2.促成緊鄰阻粘膠的組織形成手術的解剖面,有助於手術再次的進行。 3.防止緊鄰阻粘膠部分的形成或重新形成粘連,並促成緊鄰阻粘膠的組織形成便於進行手術的解剖面,包括下列解剖部位: a.心包、心外膜、胸骨後、b.腹膜、腹膜腔、大腸、盲腸、盲胃 c.硬腦、脊椎硬腦、硬脊膜外、硬脊膜上 d.婦產科(如:女性骨盆、生殖器官、卵巢、子宮、輸卵管等) 4.增強軟組織的薄弱部位,或用於需要附加使用其它增強或結構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撐的場合。這些應用包括但不限於下列手術:陰道托垂、結腸和直腸托垂、盆骨底部重建和陰道底部固定。	1.本醫療器材只限由醫師操作使用 2.不要曝露於攝氏49度以上	1.若發生感染可能導致治療失敗 2.由於手術創傷可能使神經血管受到損傷。 3.由於劇烈活動、創傷或載荷過重可能導致本品彎曲、破裂、鬆脫、摩擦或因固定位置移動。 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,更具防止組織粘黏之功能。 3.本產品使用部位及科別較廣。

備註: 相關金額或資料如有異動,以現場收費為準。

萬芳醫院自費特材品項表

113.09.01

項次	術材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
266	2372001013	FSZ016580002	"MAST" SurgiWrap Bioresorbable Adhesion Barrier Film-0.05*100*130mm	馬斯特 生物消溶阻黏膜	衛署醫器輸字第016580號	MAST	EA	18,197	適用於當需要控制出血及使熱傷害最小時之軟組織切割。本器材可被用為一般、整形、兒科、婦科、泌尿科、暴露骨科結構(例如脊柱及關節空間)及其他開放或內視鏡手術中。電外科手術、雷射、顯微手術刀之輔助物或現代物。索尼西迅響阻黏膜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.隔離不同組織及防止傷處組織向內生長，並防止緊鄰阻黏膜部分的組織形成重新形成黏連。 2.促成緊鄰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.防止緊鄰阻黏膜部分的形成或重新形成黏連，並促成緊鄰阻黏膜的組織形成使於進行手術的解剖面，包括下列解剖部位： a. 心臟、心外膜、胸骨後 b. 腹膜、腹膜腔、大腸、盲腸、子宮 c. 硬膜、脊椎硬膜、硬脊膜外、硬脊膜上 d. 婦產科(如：女性骨盆、生殖器官、卵巢、子宮、輸卵管等) 4. 增強軟組織的薄弱部位，或用於需要附加使用其它增強或結構材料才能達成期望的手術效果的疝氣或股骨骨折手術，用於需要臨時傷口支托的場合。這些應用包括但不限於下列手術：陰道托垂、結腸和直腸托垂、食管	1.本醫療器材只限由醫師操作使用 2.不要曝露於攝氏49度以上	1.若發生感染可能導致治療失敗 2.由於手術創傷可能使神經血管受到損傷 3.由於劇烈活動、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，更具防止組織黏附之功能。 3.本產品使用部位及科別較廣。
267	2372001020	FSZ019410002	Hyalobarrier Gel- Endo	亞諾貝爾生化可吸收膠-內視鏡用	衛署醫器輸字第019410號	ANIKA	EA	16,380	由文聯玻尿酸組成，安全性佳，效果良好。 為凝膠狀，操作上更為方便，容易附著於體內之3D組織。經過認證可用於子宮鏡及內視鏡的防粘黏產品。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黏附的發生。	對玻尿酸過敏者、欲使用部位有感染或污染者請勿使用	無副作用	無健保給付類似品
268	2372001021	FSZ019410001	Hyalobarrier Gel	亞諾貝爾生化可吸收膠	衛署醫器輸字第019410號	ANIKA	EA	16,380	由玻尿酸組成，安全性佳，效果良好。 為凝膠狀，操作上更為方便，容易附著於體內之3D組織。經過認證可用於開放式手術的防粘黏產品。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科產科骨盆腔部位手術後組織黏附的發生。	對玻尿酸過敏者、欲使用部位有感染或污染者請勿使用	無	無健保給付品項
269	2372001031	FFZ023001001	"Baxter" Adept	"百特" 克沾黏溶液	衛署醫器輸字第023001號	BAXTER	EA	15,925	1. Adept 為目前唯一通過美國FDA核准使用於體內視鏡手術的防粘黏產品，歐亞及台灣皆核准用於視鏡手術之後的灌注以減少粘黏。 2. Adept 為目前唯一能從視鏡盆腔全方位防粘黏的產品 (Broad coverage) 3. 使用方便，只需於術後關閉視鏡前，灌注1 L Adept 於視鏡中，不需改變手術流程	ADEPT 適用於成人腹腔腔的婦科視鏡手術。	1. 已知或可能對玉米澱粉衍生物聚合物、Icodextrin 過敏，或肝臟儲積症患者 2. 視鏡腔出現明顯感染 (如腹膜炎) 3. 腸切除或修補	1. 在使用 Adept 後，患者可能會有腹脹感，但超過90%使用過的患者都顯示症狀在可以使用範圍之內，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。	防粘黏產品皆為自費品項，故無健保品項可對照
270	2372001041	FSZ026881001	Hyaloglide Anti-adhesion Gel-1ml	亞諾葛來防粘黏生物膠-1ml	衛署醫器輸字第026881號	ANIKA	EA	16,520	在肌腱、周邊神經和關節等部位進行手術，常伴隨著粘黏和纖維組織的形成；這可能造成這些結構其正常的敏感度和活動功能的喪失或降低。為了預防術後粘黏的形成，建議局部使用本產品，形成一道防止鄰近組織彼此接觸的屏障，其並且會在局部停留一段時間以避避免粘黏的形成。 本產品為國內目前唯一針對肌腱、周邊神經及關節等手術的防粘黏產品。其成分取自於天然玻尿酸，生物相容性佳，安全性高。內容物形態為3D凝膠狀，容易黏附於手術切口或關節內組織，對臨床醫師使用上相當方便。停留於作用部位時間長達10天，可有效改善粘黏組織的形成。	本產品適用於預防或降低肌腱、周邊神經及關節等手術後之纖維化或粘黏的發生。	無	無	無健保給付品項
271	2372001051	FSZ006164001	DEFHERE Absorbable Adhesion Barrier	德撫德可吸收防粘黏凝膠-1ml	衛署醫器製字第006164號	科研	EA	19,000	1. 本品為無色、透明、黏稠、無菌且無熱源之交聯型透明質酸凝膠(6%)；適用於預防或減少肌腱、周邊神經及關節等手術後，組織間產生纖維化或粘黏的發生。 2. 本品為使用專利 CHAP 自體酶交聯技術製造之透明質酸凝膠，具有高黏稠性及高延展性的凝膠，可附著於塗抹的組織表面，形成一層抗組織粘黏的屏障，以減少手術後組織的粘黏。無額外添加劑，生物相容性高，不易產生過敏反應。	適用於預防或減少肌腱、周邊神經及關節等手術後，組織間產生纖維化或粘黏的發生。	本品需冷藏貯存(2-8℃)，不可冷凍。	目前臨床，尚無不良反應事件報告。	目前尚無健保給付之同類品項
272	2372001052	FSZ006164003	DEFHERE Absorbable Adhesion Barrier	德撫德可吸收防粘黏凝膠-1.5ml	衛署醫器製字第006164號	科研	EA	29,000	1. 本品為無色、透明、黏稠、無菌且無熱源之交聯型透明質酸凝膠(6%)；適用於預防或減少肌腱、周邊神經及關節等手術後，組織間產生纖維化或粘黏的發生。 2. 本品為使用專利 CHAP 自體酶交聯技術製造之透明質酸凝膠，具有高黏稠性及高延展性的凝膠，可附著於塗抹的組織表面，形成一層抗組織粘黏的屏障，以減少手術後組織的粘黏。無額外添加劑，生物相容性高，不易產生過敏反應。	適用於預防或減少肌腱、周邊神經及關節等手術後，組織間產生纖維化或粘黏的發生。	本品需冷藏貯存(2-8℃)，不可冷凍。	目前臨床，尚無不良反應事件報告。	目前尚無健保給付之同類品項

備註：相關金額或資料如有異動，以現場收費為準。

萬芳醫院自費特材品項表

113.09.01

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
273	2372001053	FSZ006164002	DEFERHERE Absorbable Adhesion Barrier	德撫德可吸收防沾黏凝膠-2ml	衛部醫器製字第006164號	科研	EA	38,000	1.本品為無色、透明、黏稠、無菌且無熱源之交聯型透明質酸凝膠(6%)；適用於預防或減少肌腱、周邊神經及關節韌帶鬆解手術後，組織間產生纖維化或沾黏的發生。 2.本品為使用專利 CHAP 自體酶交聯技術製造之透明質酸凝膠，具有高黏稠性及高延展性的凝膠，可附著於塗抹的組織表面，形成一層抗組織沾黏的屏障，以減少手術後組織的沾黏。無菌、無熱源、生物相容性高，不易產生過敏反應。	適用於預防或減少肌腱、周邊神經及關節韌帶鬆解手術後，組織間產生纖維化或沾黏的發生。	本品需冷藏貯存(2-8℃)，不可冷凍。 目前臨床，尚無不良反應事件報告。	目前尚無健保給付之同類品項	
274	2372001061	FSZ001142001	MateRegen Gel	宮安康宮腔用可吸收防沾黏凝膠	衛部醫器陸輸字第001142號	BIOREGEN	EA	16,999	本產品為子宮腔手術部位專用防沾黏凝膠	本產品用於子宮鏡和其他子宮腔手術後，預防或減少子宮腔術後沾黏形成，以利傷口自然癒合之過程。	在使用本產品治療的第一個完整月經週期內應避免懷孕。使用本產品手術後可能有短暫感覺腹脹情形。	在已完成的臨床研究中沒有與本產品相關的不良事件報告。然而，就像任何外科植入的生物材料一樣，在極少數情況下，可能有潛在的不良反應，如感染、異物反應和過敏反應等。	與傳統(懸吊帶)健保手術相比，經腹部備齊除固定術的持久性最好，可減少手術後同房疼痛的問題，有無保留子宮皆可使用。
275	23720010A1	WDZ007506002	"Interceed" (TC7) Absorbable Adhesion Barrier(4350XL)	"壯生" 安得喜(4350XL)	衛署醫器輸字第007506號	ETHICON	EA	15,600	主要目的是阻礙受傷的組織在癒癒後癒癒過程中，降低沾黏的發生	同產品特性	●只能使用單層的本產品，多層或折疊並不會增強可吸收防沾黏膠的性能，卻會降低本產品的吸收速率。使用本產品時應特別小心，不要擠壓和夾擠骨盆腔器官。	無	無對應健保品項
276	2372002015	TKY032548001	"Covidien" Sonicision Curved Jaw Ultrasonic Dissection System	"柯惠" 索尼西迅彎鉗無線超音波刀系統-彎鉗無線超音波刀	衛部醫器輸字第032548號	COVIDIEN	SET	34,500	1."柯惠" 索尼西迅彎鉗無線超音波刀系統為世界第一支無線器械設計。無線超音波刀可增進手術效率，降低開刀房風險。 2.臨床醫師可單手使用雙模式能量按鈕控制超音波能量強度。最小功率模式以增強止血效果；最大功率模式可用於快速切割。	用於當需要控制出血及使熱傷害最小時之軟組織切割。本器材可被用為一般、整形、兒科、婦科、泌尿科、暴露骨科結構(例如脊柱及關節空間)及其他開放或內視鏡手術中、電外科手術、雷射、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。	無類似品	
277	2372002033	TKY025996001	"OLYMPUS" Surgical Tissue Management System	"奧林柏斯" 外科手術系統組-雙極雷聲刀(手槍式及同軸握把) SB-0535PC, TB-0510IC	衛部醫器輸字第025996號	OLYMPUS	SET	25,000	適用於當需要控制出血及使熱傷害最小時之軟組織切割。本器材可被用為一般、整形、兒科、婦科、泌尿科、暴露骨科結構(例如脊柱及關節空間)及其他開放或內視鏡手術中、電外科手術、雷射、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器所產生的低頻電流可能會引發心室纖維性顫動	無	
278	2372002034	TKY030220001	"OLYMPUS" THUNDERBEAT Ultrasound electro-surgical instruments for open surgery	"奧林柏斯" 開放性手術用前端驅動握把超音波電刀	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、腹腔镜手術、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器所產生的低頻電流可能會引發心室纖維性顫動	無	
279	2372002051	TKY007518001	"Maxima" Cordless Ultrasonic Dissector	"久方" 無線超音波刀	衛部醫器製字第007518號	MAXIMA	EA	31,250	本產品適用於在需要控制出血及將熱傷害減輕到最低的情況下，將軟組織切開	如果有發高燒、傷口出現紅腫熱痛、有滲出液或出血現象，持續嘔吐、腹瀉、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節。不適用以避孕為目的之輸卵管結紮。	無	目前無健保相同品項，故無法比較
280	23720020A3	TAY035174001	"Ethicon" Harmonic HD 1000i Shears	"愛惜康" 哈默尼克進階手術剪 HARHD36	衛部醫器輸字第035174號	ETHICON	EA	31,250	本產品包括夾鉗臂和塗層彎刀，用於貫穿 5mm 的套管針，較大直徑套管針中的 5mm 轉換帽或末使用套管針的切口。本產品器械軸可以持續旋轉以便於目視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、暴露骨科結構(如脊柱和關節腔)的手術、切和剝離、淋巴管及其他開放和內視鏡手術中電外科器械、鋼針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	
281	23720020A4	TKY027404001	"Ethicon" Harmonic ACE +7 Shears with Advanced Hemostasis HARH36	"愛惜康" 哈默尼克進階手術剪 HARH36	衛部醫器輸字第027404號	ETHICON	EA	28,125	本產品適用於需要止血及須將灼傷程度降低時進行軟組織切割。使用"進階止血"手控按鈕，可凝固直徑最大不超過 7mm 的血管。	適用於控制出血並且將熱傷害減輕到最低的情況下將軟組織切割。可當作電凝、雷射以及不銹鋼手術刀的輔助或替代物。	手術中及手術後，本產品刀口、夾鉗臂及軸線端 7mm 處可能會發熱。要時刻避免不直接接觸組織、繃布和手術服。當本產品啟動時，應避免接觸任何物品及所有金屬或塑膠器械及本體。	不良副作用和風險包括潛在出血、因機械或熱損傷造成的組織受傷、形成未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，保護周圍重要組織，術後復原效果佳。 2.使用"進階止血"手控按鈕，止血同時切斷最高達 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，節省手術時間與麻藥復原時間

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

113.09.01

項次	術材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
282	23720020A5	TKY027404001	"Ethicon" Harmonic ACE +7 Shears with Advanced Hemostasis HARH23	"愛惜康" 哈默尼克進階手術剪 HARH23	衛部醫器輸字第027404號	ETHICON	EA	28,125	本產品適用於需要止血及須將切割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、夾鉗及軸端端7mm處可能會很熱。要時刻避免不慎接觸組織、繃帶和手術服。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
283	23720020A6	SAY019832002	"Ethicon" Harmonic FOCUS Curved Shears and Blue Hand Piece	"愛惜康" 哈默尼克福克斯器械-HAR9F:HAR17F	衛部醫器輸字第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)。這個器械有一個鑲型刀片及帶有鐵夫龍墊片(Teflon pad)的夾鉗臂。本器械長度為9cm,活動刀片長度為16mm,用於剪斷和凝固直徑為5mm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)及輔助旋料。藍色轉矩扳手與輔助旋料只能與 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(基督哥結構)例如骨折和關節脫臼及其他開腹性手術。	本產品是專用品,應避免應在何種及所有金屬或塑膠器械及本體。	無	無
284	23720020C1	SAY032761001	"ETHICON" EnSeal X1 Tissue Sealer	"愛惜康" 安喜凝強化型組織密封器	衛部醫器輸字第032761號	ETHICON	EA	30,000	本產品是雙電外科器械,可與"愛惜康"複合式發生器(衛署醫器輸字第023022號)配套使用。在進行開放性手術的血管切割及封口,以及組織的切割、抓取及分割。	包括開放性常規、婦科、泌尿、胸腔、整形重建與耳鼻喉科外科手術以及高壓進行血管結紮、切斷及密封)、組織抓取及分離操作的其他手術。(包括結腸切、子宮切除、膽囊切除術、Nissen胃底折疊術)。	本產品是專用品,應避免應在何種及所有金屬或塑膠器械及本體。	出血,因機械或是熱傷害造成的組織損傷,形成非預期表面或是病源轉移,發炎或是非預期組織反應,電擊與異物或是磁共振不相容以及財產損失或是環境損傷。另外,裝置啟動、裝置損壞或電磁干擾相關的問題可能造成意外傷害、擴大手術或改變手術方式。	無健保相關產品可比較
285	2372054151	FSZ030301001	"Dynamesh" Mesh implants for female urinary incontinence	"黛娜美" 女性尿失禁手術用網片	衛部醫器輸字第030301號	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。本產品由不能吸收、非降解的聚偏二氯乙烯纖維編織而成。植入性網片編織結構和網片尺寸應適用於不同的應用領域。本產品材質為 PVD/Polyvinylidene Fluoride)與目前所有網片材質PP(Poly Pylene)不同,具有生物相容性最高發炎反應只有PP的一半,孔隙率最大,材質變異性小、穩定性較高,在高壓下不變形。	本產品用於增強結締組織結構和韌帶。治療女性尿道過度鬆弛和/或固有括約肌功能不全造成的壓力性尿失禁。	1. 本產品為特製網狀植入物,用於不重複使用。重複使用可能會導致功能失效。2. 本產品應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癒合的傷口,可能會造成傷口再次癒合,則必須重新縫合。4. 藍色引流管、神經、膀胱或腸道組織受傷。5. 由植入性網片治療女性尿失禁手術必須知道下列風險: 腹痛、腰痛、背痛、出血、性障礙、腸胃穿孔、排尿困難和網片皺縮。一般來說植入網片可能會引發下列的併發症: 血腫、血腫、囊腫的形成、併發反應、復發性疼痛。6. 執行手術時,必須要在無菌的狀態下執行手術。7. 請不要使用受損的網片,並且請確保網片有足夠的長度。8. 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。9. 本產品是用雙層的無菌包裝,內袋只可以在使用前拆開,建議使用無菌或是無菌的手套或乾淨的織物取出網片。10. 尿道下網片的過度定位可能引起術後膀胱尿排空障礙和網帶過緊引起的尿潴留。11. 術後應避免患者劇烈運動(例如舉重物、慢跑、騎馬或是性行為)。12. 皮下植入13週之動物試驗顯示針對體態的呈現尿失禁增加,中性。	本產品的材質尚未在文獻中有發現任何可能會產生的副作用。假如原本就存在的傷口可能會在術後有暫時性的局部刺激。	健保品項 "波士頓科技" 歐聖樂系統之材質支撐力較差,一般PDS網片材質約7年會變形。"黛娜美" 女性尿失禁手術用網片穩定度佳、支撐力強、PVD/PDF材質7年不變形少年不變化。
286	2372054181	FSZ027976001	"NeoMedic" CONTASURE NEEDLELESS	"尼奧麥迪克" 妮都蕾斯無針式網片	衛部醫器輸字第027976號	NEOMEDIC	EA	34,375	本產品針對應力性尿失禁(SUI),提供相對於傳統網片之支撐面積,且無壓痛部傷口。	本產品用於女性因尿道過動症(urethra hypermobility)和/或內因性括約肌功能不足 (intrinsic sphincter deficiency)而導致的應力性尿失禁(SUI)。	本產品為滅菌產品,使用前必須確認產品無菌。產品拆裝前須檢查包裝是否有破損,若發現包裝已有破損,請勿使用。	假使病患因任何組成要件而罹患併發症,需立即移除此裝置。	無類似品項
287	2376019141	CBZ030826001	SPECTRANETICS AngioSculpt PTCA Scoring Balloon Catheter	"史特勞斯" 安卓史考特冠狀動脈血管網狀氣球導管	衛部醫器輸字第030826號	PETRANETIC	EA	33,800	本產品於氣球端有三條或以上的雷射切割鋼絲合金網狀螺旋支架包裹,支架產生集中擴張力可減少氣球滑動並幫助狹窄動脈的管腔擴張。適用於血流動力學上顯著冠狀動脈狹窄治療 包括支架再狹窄以改善心肌灌注。	本產品適用於血流動力學上顯著的冠狀動脈狹窄治療 包括支架再狹窄以改善心肌灌注。	1. 導管採無菌供應,以EO滅菌,只提供單一病患一次手術使用,不可以重複使用。2. 病患請配合醫囑,導管操作過程與心導管手術相同,不正確的姿勢或晃動,會造成不可預期之血管損傷。	無已知副作用。	PTCA Balloon現有品項尚未有相似的產品,因此參考健保給付品項之療效比。本器材有雷射切割鋼絲合金網狀螺旋支架包裹可以提供更好的管腔擴張,以及減少健保給付高壓氣球無法處理的管腔與鈣化管腔因為健保氣球爆裂所造成的不可預期之血管損傷。
288	2376999021	WDZ030732001	"Merit" Safeguard Compression Device	"美瑞特" 傷敷佳加壓止血器	衛部醫器輸字第030732號	MERIT	EA	1,200	本產品是滅菌且一次性使用的醫療器材。本產品包含聚氨酯透明視窗和充氣囊袋可供觀察穿刺部位,且含氯乙基透明彈性填充管及對壓力敏感的自黏式黏貼背襯。	本產品適用於經動脈手術後輔助機動止血。	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

113.09.01

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
289	2382897150	WDZ011522001	"Z-Medica" QUIKLOT DRESSING 183 1.5*1.5英寸	"潔美" 快可敷片 183 1.5*1.5英寸	衛署醫器輸壹字第011522號	Z-MEDICA	EA	3,500	"快可" 止血敷片上粘附有高嶺土(為無礦物成份)唯一兼具安全與有效的快速身體內與身具有的凝血速凝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凝血作用 2.搭配使用傳統壓迫止血法 3.止血更為快速 4.正在服用抗凝血藥物病人,不會影響止血效果 5.提升病人舒適感 6.使用方便打開即可使用,操作者無須額外的特殊訓練 7.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
290	2382897151	WDZ011522001	"Z-Medica" QUIKLOT DRESSING 458 2*2英寸	"潔美" 快可敷片 458 2*2英寸	衛署醫器輸壹字第011522號	Z-MEDICA	EA	1,350	"快可" 止血敷片上粘附有高嶺土(為無礦物成份)唯一兼具安全與有效的快速身體內與身具有的凝血速凝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凝血作用 2.搭配使用傳統壓迫止血法 3.止血更為快速 4.正在服用抗凝血藥物病人,不會影響止血效果 5.提升病人舒適感 6.使用方便打開即可使用,操作者無須額外的特殊訓練 7.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
291	2382897152	WDZ011522001	"Z-Medica" QUIKLOT DRESSING 459 4*4英寸	"潔美" 快可敷片 459 4*4英寸	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XII因子,幫助止血,加快人體凝血作用能加速人體凝血功能協助降低失血及輸血量。	用來控制外傷出血,用於嚴重出血的傷口,如手術傷口,創傷性損傷的臨時治療,也可吸收傷口分泌物或控制體液流失,避免傷口摩擦、乾燥等。	無法被人體吸收,務必在傷口閉合前自傷口上移除,避免接觸眼睛,並重新消毒使用。 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
292	2382897153	WDZ011522001	"Z-Medica" QUIKLOT 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成分結合而成,形成幫助止血,加快凝血作用的一種止血敷片。高嶺土成分在與血液接觸,立即活化XII因子啟動凝血過程。這種反應導致XII因子的改造,活化形成XIIa,並啟動後續的凝血機制。	外科手術創傷敷料,用來控制外傷出血,它也可用於嚴重出血的傷口,如手術傷口,創傷性損傷的臨時治療等	同時血小板與凝血功能不全效果較差	對高嶺土成分過敏者禁用	高嶺土可加快活化人體血液XII因子 比起傳統紗布可减少75%的加壓止血時間。 無相同成份之健保品項
293	2382897154	WDZ011522001	"Z-Medica" QUIKLOT DRESSING 636 4*4英寸	"潔美" 快可敷片 636 4*4英寸	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
294	2382897171	TTZ028804001	"Baxter" Ostene Bone Hemostasis Material	"百特" 歐速停水溶性骨用止血材-3.5g	衛部醫器輸字第028804號	BAXTER	EA	10,290	本產品是一種水溶性手術植入物,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,備供單次使用,切勿再次滅菌。丟棄任何已拆封未使用或包裝已破損的產品。切勿使用已喪失無菌狀態的器材。因有汙染之風險,若滅菌範圍已遭到破壞,則不得重複使用該器材。 2.本產品不應置於過熱的環境中,請存放於0度至32度(32F至90F)的環境中,並避免直接受熱(包括陽光)。	目前無已知副作用	止血棉 (歸類於手術耗材) 止血時間長易影響手術品質,且移除後有再出血的疑慮。
295	2382897173	TTZ028804003	"Baxter" Ostene Bone Hemostasis Material	"百特" 歐速停水溶性骨用止血材-1g	衛部醫器輸字第028804號	BAXTER	EA	4,286	本產品是一種水溶性手術植入物,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,備供單次使用,切勿再次滅菌。丟棄任何已拆封未使用或包裝已破損的產品。切勿使用已喪失無菌狀態的器材。因有汙染之風險,若滅菌範圍已遭到破壞,則不得重複使用該器材。 2.本產品不應置於過熱的環境中,請存放於0度至32度(32F至90F)的環境中,並避免直接受熱(包括陽光)。	目前無已知副作用	止血棉 (歸類於手術耗材) 止血時間長易影響手術品質,且移除後有再出血的疑慮。
296	2382897201	TSZ004087001	"AnsCare" ChitoClot Artery Compression Device	"安適康" 快寧動脈止血器-止血墊(2 x 3cm)	衛署醫器製字第004087號	BENQ	EA	4,050	安適康快寧動脈止血器適用於穿刺手術後之動脈傷口止血,穿刺手術可透過機動脈進行。	安適康快寧動脈止血器適用於穿刺手術後之機動脈止血。	1.超過產品使用期限請勿使用 2.使用前檢閱包裝和產品是否有受損現象。產品或包裝如有損壞切勿使用。 3.請於有醫護人員在場的情況下使用止血器。 4.止血過程中可能會發生動脈閉塞、皮下腫脹、肢體麻木、出血、疼痛等現象,請依病患狀況調整止血器對傷口的壓力程度。 5.如使用過程中或使用後,病患出現不適,應立即諮詢醫生給予適當處理。 6.本產品僅限單次使用,切勿重複使用。重複使用本產品可能有造成病患或使用者的風險。	無	無健保替代品
297	2382897211	WDZ011522001	"Z-Medica" QUIKLOT DRESSING 475 3"*4ft	"潔美" 快可敷片 475 3"*4ft(120cm)	衛署醫器輸壹字第011522號	Z-MEDICA	EA	4,300	安適康快寧動脈止血器附有安適康快寧敷墊。	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
298	2382897226	WDZ032511001	"TRICOL" Hemcon Patch PRO	"創科" 漢爾康止血貼布 1.5X1.5英寸	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,同時安適康快寧敷墊可協助控制出血並吸收傷口滲液,因而提高止血效果。	本產品是人體外敷用,緊急狀況下可暫時控制止血產品,本產品亦可用於止血,經皮針穿刺後或經皮導管置下之傷口止血。	1. 勿以本產品覆蓋在眼睛部位。 2. 內含甲殼類動物(如蝦殼)萃取之幾丁聚糖,對該成份過敏者不宜使用。 3. 請在48小時內以生理食鹽水或清水沖洗移除止血貼布,並從止血貼布的邊角緩慢地將其移除。	潛在的手術併發症包括但不限於形成血腫,復發性出血,假性動脈瘤,血管性畸形,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,能有效縮短止血時間,降低人力負擔。

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

113.09.01

項次	術材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
299	2382897227	WDZ032511002	"TRICOL" Hemcon Patch PRO	"創科" 漢爾康止血貼布 2X2英寸	衛部醫器輸字第 032511號	TRICOL	EA	2,363	本產品係由幾丁聚糖(chitosan)所製成。經動物實驗結果顯示可提供一種抗凝血菌以抵抗多種革蘭氏陰性菌及陽性菌，包含葡萄球菌、腸球菌和短桿菌不動桿菌。	本產品是人體外用敷用，緊急狀況下可暫時控制止血。本品亦可用於洗滌，經皮針刺後或經皮導管留下之傷口止血。	1. 勿以本產品覆蓋在眼睛部位。 2. 內含甲型動物(如蝦殼)萃取之幾丁聚糖，對該成份過敏者不宜使用。 3. 請在48小時內以生理食鹽水或清水沖洗除去止血貼布，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，血管血腫形成，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，能有效縮短止血時間，降低人力負擔。
300	2382897231	TTZ030696001	"Bard" Arista AH Absorbable Hemostatic Particles 1g	"巴德" 亞瑞絲達可吸收止血顆粒-1g	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結過程，進而在幾分鐘內快速和有效地進行凝血反應。	包裝檢驗：本產品為無菌產品，不得重新滅菌，任何未使用而密封的產品，應予以棄置。其它使用細節請參照仿單說明	對於神經及眼科手術的安全性和有效性尚未確立。在鼻孔、骨性邊緣部位、骨髓/視神經與視交叉等部位附近，使用止血劑的病例中，曾通報有麻痺(paralysis)和神經損害(nerve damage)。大多數通報病例與椎板切除術(laminectomy)有關。	健保無同類止血產品
301	2382897232	TTZ030696002	"Bard" Arista AH Absorbable Hemostatic Particles	"巴德" 亞瑞絲達可吸收止血顆粒-3g	衛部醫器輸字第 030696號	BARD	EA	21,000	●來源為植物性澱粉，不含任何動物或人體成份●通常可在2天內吸收(其它產品的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結過程，進而在幾分鐘內快速和有效地進行凝血反應。	包裝檢驗：本產品為無菌產品，不得重新滅菌，任何未使用而密封的產品，應予以棄置。其它使用細節請參照仿單說明	對於神經及眼科手術的安全性和有效性尚未確立。在鼻孔、骨性邊緣部位、骨髓/視神經與視交叉等部位附近，使用止血劑的病例中，曾通報有麻痺(paralysis)和神經損害(nerve damage)。大多數通報病例與椎板切除術(laminectomy)有關。	健保無同類止血產品
302	2382897233	TTZ030696003	"Bard" Arista AH Absorbable Hemostatic Particles 5g	"巴德" 亞瑞絲達可吸收止血顆粒-5g	衛部醫器輸字第 030696號	BARD	EA	35,000	●來源為植物性澱粉，不含任何動物或人體成份●通常可在2天內吸收(其它產品的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結過程，進而在幾分鐘內快速和有效地進行凝血反應。	包裝檢驗：本產品為無菌產品，不得重新滅菌，任何未使用而密封的產品，應予以棄置。其它使用細節請參照仿單說明	對於神經及眼科手術的安全性和有效性尚未確立。在鼻孔、骨性邊緣部位、骨髓/視神經與視交叉等部位附近，使用止血劑的病例中，曾通報有麻痺(paralysis)和神經損害(nerve damage)。大多數通報病例與椎板切除術(laminectomy)有關。	健保無同類止血產品
303	2382897234	TTZ030696005	"Bard" Arista AH Absorbable Hemostatic Particles	"巴德" 亞瑞絲達可吸收止血顆粒-38cm塗佈器	衛部醫器輸字第 030696號	BARD	EA	3,000	塗佈器可對手術部位創面及傷口(出血點)進行噴灑，可依臨床需要適度修飾長度	本產品為搭配"巴德"亞瑞絲達可吸收止血顆粒輔助止血之延長管，可搭配內視鏡或機器手術專門使用。	限單次手術使用。本產品為無菌產品，不得重新滅菌	無	無健保給付品項
304	2382897251	WDZ007061002	"Coreleader" HEMO-Bandage X-ray detectable(Sterile)	"康力得"急救填塞繃帶-含X光線(滅菌)-(10X20cm)	衛部醫器製字第 007061號	CORELEADER	EA	6,300	康力得幾丁聚糖傷口敷料由天然幾丁聚糖(Chitosan)所製成之幾丁聚糖敷料，其表面帶有正電離子(聚氨基葡萄糖；-NH3+)的獨特性質，可在5至8分鐘內，使動脈血管穿刺傷口止血，並可以不受抗凝劑之影響，吸引紅血球以及血小板的負離子，促使他們快速聚集在出血口處，迅速形成血栓，以達到止血效果。幾丁聚糖目前已被證實對於細菌及真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糖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適合環境。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-利用棉花紗布或棉花加壓止血。
305	2382897252	WDZ007061003	"Coreleader" HEMO-Bandage X-ray detectable(Sterile)	"康力得"急救填塞繃帶-含X光線(滅菌)-(10X40cm)	衛部醫器製字第 007061號	CORELEADER	EA	9,500	康力得幾丁聚糖傷口敷料由天然幾丁聚糖(Chitosan)所製成之幾丁聚糖敷料，其表面帶有正電離子(聚氨基葡萄糖；-NH3+)的獨特性質，可在5至8分鐘內，使動脈血管穿刺傷口止血，並可以不受抗凝劑之影響，吸引紅血球以及血小板的負離子，促使他們快速聚集在出血口處，迅速形成血栓，以達到止血效果。幾丁聚糖目前已被證實對於細菌及真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糖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適合環境。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-利用棉花紗布或棉花加壓止血。
306	2382897253	WDZ007061001	"Coreleader" HEMO-Bandage X-ray detectable(Sterile)	"康力得"急救填塞繃帶-含X光線(滅菌)-(7.5X300cm)(7.5X400cm)(15X200cm)	衛部醫器製字第 007061號	CORELEADER	EA	20,000	康力得幾丁聚糖傷口敷料由天然幾丁聚糖(Chitosan)所製成之幾丁聚糖敷料，其表面帶有正電離子(聚氨基葡萄糖；-NH3+)的獨特性質，可在5至8分鐘內，使動脈血管穿刺傷口止血，並可以不受抗凝劑之影響，吸引紅血球以及血小板的負離子，促使他們快速聚集在出血口處，迅速形成血栓，以達到止血效果。幾丁聚糖目前已被證實對於細菌及真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糖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適合環境。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-利用棉花紗布或棉花加壓止血。
307	2384035151	FBZ006926001	XeliteMed CeraOss Bioactive Synthetic Putty-1cc	擊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骨缺損	僅供單次使用，使用時應保持在無菌環境下植入患者體內	當併發症產生時，可能需再次手術或取出植入物	不同組成，可階段式降解，與骨新生速度完美契合
308	2384035152	FBZ006926002	XeliteMed CeraOss Bioactive Synthetic Putty-2.5cc	擊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骨缺損	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

備註：相關金額或資料如有異動，以現場收費為準。

萬芳醫院自費特材品項表

113.09.01

項次	術材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
327	2388802006	FBZ032822001	"Zimmer" PERSONA The Personalized Knee System All-Poly Patella-Vivacit-E Highly Crosslinked Patella	"捷邁" 博邁耐人工膝關節系統髌骨組件-含維生素E 高度交聯髌骨組件	衛署醫器輸字第 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)超耐髌骨組件,可減少材質氧化及劣化,大幅減少磨損。	非發炎性退化性關節炎,包括骨關節炎和缺血性壞死、類風濕性關節炎;其他治療或裝置失敗的重建手術。	組件定位不良有重建手術的可能性。	喪失固定、外傷、排列不良、骨再吸收或過度活動,可能造成植人物鬆脫、移位或斷裂;可能發生早期或晚期手術後感染或過敏反應。	此髌骨組件為E1注入抗氧化劑(UHMWPE添加維生素E, α-tocopherol)超耐髌骨組件,可減少材質氧化及劣化,大幅減少磨損。
328	2388802008	FBZ007513002	"ZIMMER" NEXGEN COMPLETE KNEE SOLUTION-PROLONG HIGHLY CROSSLINKED POLYETHYLENE INSERT	"西美" 人工膝關節-超高分子高度交叉連結聚乙烯墊片	衛署醫器輸字第 007513號	ZIMMER	EA	56,250	能減少墊片磨耗,降低相鄰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。	非發炎性退化性關節炎,包括骨關節炎和缺血性壞死、類風濕性關節炎;其他治療或裝置失敗的重建手術。	組件定位不良有重建手術的可能性。	喪失固定、外傷、排列不良、骨再吸收或過度活動,可能造成植人物鬆脫、移位或斷裂;可能發生早期或晚期手術後感染或過敏反應。	能減少墊片磨耗,降低相鄰骨關節炎,並提高人工膝關節壽命。
329	2388802032	FBZ009500003	"Zimmer" Periarticular Plating System—Locking Plate (Proximal Tibia)	"西美" 骨板系統—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。	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。
330	2388802033	FBZ009500004	"Zimmer" Periarticular Plating System—Locking Plate (Distal Tibia)	"西美" 骨板系統—互鎖骨板(遠端脛骨)	衛署醫器輸字第 009500號	ZIMMER	EA	57,600	助於患者提早自主活動,提升術後生活品質。	遠端脛骨骨折	應遵照醫師醫囑使用,避免在骨折未癒合前,在沒有任何輔助下讓裝置接受最高承載應注意事項及術後需要遵照專科醫師指示照護和復健	1.傷口感染:任何手術都可能發生感染,當嚴重時可先採取牽引術,待治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。 6.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。
331	2388802036	FBZ021444001	"Zimmer" Periarticular Locking Plating System—Locking Plate (Elbow)	"捷邁" 骨板系統—互鎖骨板(肘部)	衛署醫器輸字第 021444號	ZIMMER	EA	57,600	助於患者提早自主活動,提升術後生活品質。	遠端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。
332	2388802038	FBZ021444003	"Zimmer" Periarticular Locking Plating System—Locking Plate (Fibula)	"捷邁" 骨板系統—互鎖骨板(腓骨)	衛署醫器輸字第 021444號	ZIMMER	EA	57,600	助於患者提早自主活動,提升術後生活品質。	遠端腓骨骨折	應遵照醫師醫囑使用,避免在骨折未癒合前,在沒有任何輔助下讓裝置接受最高承載應注意事項及術後需要遵照專科醫師指示照護和復健	1.傷口感染:任何手術都可能發生感染,當嚴重時可先採取牽引術,待治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。
333	2388802043	FBZ031552001	"Biomet" A.L.P.S. Distal Tibia Plating System-Medial and Anterolateral Locking Plates	"邦美" 阿爾卑斯系列遠端脛骨板系統-內側及前外側鎖定制式骨板組	衛署醫器輸字第 031552號	BIOMET	EA	85,000	骨板材質:鈦合金 1.骨板可在骨骼上做3D多項微調,更符合患者骨骼形狀 2.內建FAST guide插件,能大幅減少器械需求,以提升手術效率 3.可用自攻螺釘,針對標準鎖定制式固定效果,提供精確的固定效果 4.遠端支撐可鎖上5.5mm和4.0mm非自攻螺釘,匹配脛骨內側末端形狀 5.遠端脛骨提供前外側穿式與內側骨板	內側鎖定制式骨板適用於:遠端脛骨關節內骨折,高位內踝骨折,短軌型旋轉性遠端關節外骨折 前外側鎖定制式骨板適用於: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:此自費骨板材質為生物相容性較高的強化鈦處理鈦合金骨板,穩定性強 2:健保器材不具自鎖機制,本產品可以提供更強的固定效果 3:前外側骨板設計,減少手術時間

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

113.09.01

項次	術材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
334	2388802046	FBZ031702001	"Biomet" A.L.P.S. Elbow Fracture and Proximal Tibia Plating System-Elbow Fracture Locking Plate	"邦美"阿爾卑斯系列肘骨板及近端脛骨板系統-肘部互鎖式骨板系統	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,專為近端脛骨骨頭球狀狀的骨板可選擇 2:內建FAST gauge插件,能大幅減少器械需求,以提昇手術效率 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,更符合同患者骨節形狀,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、骨切開術和不癒之固定	應遵照醫師醫囑使用,避免在骨折未癒前,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,對金屬產生過敏或有其他不良反應 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:此自費器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
335	2388802047	FBZ031702002	"Biomet" A.L.P.S. Elbow Fracture and 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,可提供精準曲度與大曲線型的骨板來救護適合病患的選擇 2:內建FAST gauge插件,能大幅減少器械需求,以提昇手術效率 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7隻螺釘支撐	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,對金屬產生過敏或有其他不良反應 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:此自費器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
336	2388802218	FBZ031709001	"Zimmer" PERSONA The Personalized Knee System-PS Vivacri-E Highly crosslinked Articular surface	"捷邁"博邁耐人工膝關節系統-PS含維生素E高度交聯膠墊	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。	本產品適用於關節炎、關節炎、骨關節炎、創傷性關節炎、多發性關節炎、創傷後喪失關節結構性之病患。	避免刮傷、撞擊此部位,必須搭配博邁耐人工膝關節之殼骨和膠骨裝置,以幫助確保手術植入之準確性。	人工膝關節組件鬆脫、軟組織夾傷造成之傷害、骨折、感染、腫脹、傷口癒合不良、心臟血管疾病。	較健保膠墊更不容易產生磨損以及溶出的碎片造成之磨片剝落,大幅增加墊片使用年限。
337	2388919009	FBZ010866002	"Wright" ALLOMATRIX Injectable Putty 1cc	"瑞德"艾羅麥人工骨膠替代品-1cc	衛署醫器輸字第010866號	WRIGHT	BOX	22,000	Allomatrix艾羅麥人工骨膠替代品是由"Allogro"廠牌人體去礦物質同質磷酸鈣與結合介質calcium sulfate hemihydrate及carboxymethylcellulose所組成。每一批Allogro都在實驗室以組織學證實具有促進骨髓生長的能力。每一包Allomatrix都包括定型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,所做出來的軟性填充物可以塑型並填充於適當的骨頭部位。Allomatrix艾羅麥人工骨膠替代品提供用於填充骨頭空隙或骨縫隙,不用用來提供穩定骨質。Allomatrix艾羅麥人工骨膠替代品是放置於骨頭系統的空洞或縫隙中(也就是 四肢、脊椎及骨頭),以及經由手術在骨頭上產生的空洞或外傷骨頭上的空洞。	本產品僅供單一病人使用。包裝破損請勿使用。如果瓶子有裂痕或破裂請勿使用。千萬不要再毒Allomatrix艾羅麥人工骨膠替代品。	傷口可能的併發症包括:血腫、患處引痛、骨折、感染及其他一般手術可能發生的併發症。斷裂或過度填充而擠壓出的骨膠填充物可能產生顆粒碎屑。患部骨質變形。如同一般任何的骨膠填充物,可能發生骨質吸收或骨質生長不完全或骨質吸收之骨質生長之情形。暫時性高血鈣	本產品為磷酸鈣及磷酸鈣鈣比例之混和配方,國內健保品人工骨膠含有單一磷酸鈣或是單一磷酸鈣成分
338	2388919106	FBZ026494001	Pentax Refit Collagen Bone Matrix Implant-10*10*10mm	賓得士膠原基人工骨-10*10*10mm	衛部醫器輸字第026494號	HOYA	EA	22,500	本產品由屬於骨質中無機成分的低結晶性磷酸鈣及有機成分的膠原蛋白所組成,為孔隙度92-98%的白色多孔體	具有良好的生物相容性,針對不同的骨質損傷應充分填充	無	無	目前無類似健保給付產品
339	2388919119	FBZ019480002	"Osteotech" Grafton Demineralized Bone Matrix(DBM) Allograft Products-Gel 1cc	"奧斯特"補骨洞去礦化異體骨-凝膠1cc	衛署醫器輸字第019480號	OSTEOTECH	EA	21,450	骨質的去礦化與脫脂骨質含有去除礦物質後的人骨組織,經添加一種菌性物質製成去礦化骨基質DBM的異體骨產品。它具有不同的骨質或操作的特性。補骨洞凝膠(Gel)是由粉狀的去礦化骨基質製成。補骨洞薄片填充材(Fix)、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。補骨洞去礦骨泥膠含有去礦化的骨碎片或骨粒。補骨洞產品柔軟或具彈性,可依標準尺寸形狀使用。	補骨洞去礦化骨基質的用途是作為骨質延伸物、植骨替代物、和填充骨頭空隙或骨路上不會影響結構穩定的骨質縫隙(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。	禁忌症: 移植物位存有感染。 治療骨質機能不全的骨折。	無	無
340	2388919121	FBZ019480005	"Osteotech" Grafton Demineralized Bone Matrix(DBM) Allograft Products-Putty 0.5cc	"奧斯特"補骨洞去礦化異體骨-泥膠0.5cc	衛署醫器輸字第019480號	OSTEOTECH	BOT	16,445	本去礦化異體骨產品是採集自捐贈的人骨體組織,以無菌手術技術取得組織,經生物測試合格後使用。該組織在無菌環境下製成,並以抗生素(多粘桿菌素B硫胺素、枯草桿菌素和或健大菌素)處理,用70%酒精清洗,經表面活性劑處理,再以淨化水和超聲波沖淨。連續的去礦化過程所產生的鈣磷鹽含量,符合美國組織與藥協會(AATB)的標準。	補骨洞去礦化骨基質的用途是作為骨質延伸物、植骨替代物、和填充骨頭空隙或骨路上不會影響結構穩定的骨質縫隙(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。	禁忌症: 移植物位存有感染。 治療骨質機能不全的骨折。	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

113.09.01

項次	術材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
341	2388919122	FBZ019480006	"Osteotech" Grafton Demineralized Bone Matrix(DBM) Allograft Products- Putty 1cc	"奧斯特" 補骨洞去礦化異體植骨-泥膠1cc	衛署醫器輸字第019480號	OSTEOTECH	EA	27,300	<p>骨質去礦化(去礦)是指將骨質中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質(DBM)的異體植骨產品。它具有不同的類型或操作的特性。補骨洞泥膠(Cd)是由於於去礦化骨質製成。補骨洞薄片填材(Flex)、泥膠(Putty)、基質(Matrix)、去骨粒泥膠(Crunch)是由去礦化骨質製成。補骨洞去礦化骨質泥膠與骨質去礦化骨質薄片或骨粒。補骨洞產品柔軟或其易塑性。可依據植骨位置模製成或切成不同尺寸和形狀使用。</p> <p>去礦化異體植骨產品是採集自捐贈的人骨組織，以無菌手術技術取得組織並經微生物測試合格後使用。該組織在無菌環境下製成。並以維生素多黏桿菌素B硫酸鹽、枯草桿菌素和或健大菌素處理，用70%酒精清洗，經界面活性劑處理，再以淨水和超聲波沖淨。並經去礦化過程所產生的鈣磷含量，符合美國組織藥協會(ATB)的標準。補骨洞去礦化骨質是用行</p>	<p>補骨洞去礦化骨質的用途是作為植骨延伸物、植骨替代物、和填充骨空或骨路上不會影響結構穩定的骨裂縫處(即骨柱、骨盆和四肢)。這些骨質上的空孔和裂縫可能是手術製造出來的或因外傷造成的。</p> <p>補骨洞是可以如自體骨或異體骨塊(去礦化冷凍乾骨)般單獨使用，或與異體骨或自體骨塊或骨質混合成植骨塊來使用。補骨洞只能在填補不致影響骨結構穩定的空孔或裂縫處。</p> <p>補骨洞能在癒合過程中被宿主骨質吸收、重塑並取代之。</p> <p>注意：補骨洞去礦化骨質泥膠(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。</p>	<p>禁忌症： 移植部位存有感染。 治療骨性機能不全的骨折。</p> <p>注意事項： 本異體植骨可能有微量的抗生素(多黏桿菌素B硫酸鹽、枯草桿菌素、健大菌素)、優、界面活性劑和其他製程中所使用的溶液。要生病思是否對這些抗生素或化學藥品過敏。</p>	無健保給付品項	無
342	2388919147	FBZ025605002	"Baxter" Actifuse Shape Bone Graft Substitute-Medium Cylinder	"百特" 艾融骨替代物(可塑形)-中型柱狀	衛部醫器輸字第025605號	BAXTER	EA	31,500	<p>1.新一代具生物相容性、骨引導性及骨、刺激性的磷酸鈣骨移植替代物。增加骨母細胞附著，加速骨生成。 2.不須調配，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.病人體質不利骨再生時(骨質疏鬆、吸菸、年老老)，可刺激骨再生。</p>	<p>1.移植骨替代材料可用於替代皮質海綿骨、或海綿骨的異體或自體移植骨。 2.移植骨替代材料應用在外科手術的典型範例有： (1)填補小空孔：例如摘除小型骨腫瘤或接下來進行骨折復位術，或用於截骨術、整型手術。 (2)脊柱融合術：須有椎體護架(cage)或螺釘固定器材來減輕植骨部位的生理負荷。</p>	<p>1.本產品用途須在低負荷或低應力的力學環境使用。 2.本產品不得用在必須承受張力、扭力、壓迫力、剪力或彎曲的部位。使用傳統植入裝置(如：螺釘、固定棒)能保護植入骨塊免於此類負荷力。 3.本產品不應用在體積不受限制的部位(以避免植骨材料移位或流失)。 4.額外的混合用容器與攪拌器於使用前必須先消毒滅菌。</p>	<p>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，且特適合咬比例。可增加蛋白質吸收及骨母細胞分化和增值，並透過骨母細胞吸收而重質，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，無法提供足夠的支持直到骨細胞再生為止。</p>	無
343	2388919148	FBZ025605001	"Baxter" Actifuse Shape Bone Graft Substitute-Small Cylinder	"百特" 艾融骨替代物(可塑形)-小型柱狀	衛部醫器輸字第025605號	BAXTER	EA	23,000	<p>1.新一代具生物相容性、骨引導性及骨、刺激性的磷酸鈣骨移植替代物。增加骨母細胞附著，加速骨生成。 2.不須調配，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.病人體質不利骨再生時(骨質疏鬆、吸菸、年老老)，可刺激骨再生。</p>	<p>1.移植骨替代材料可用於替代皮質海綿骨、或海綿骨的異體或自體移植骨。 2.移植骨替代材料應用在外科手術的典型範例有： (1)填補小空孔：例如摘除小型骨腫瘤或接下來進行骨折復位術，或用於截骨術、整型手術。 (2)脊柱融合術：須有椎體護架(cage)或螺釘固定器材來減輕植骨部位的生理負荷。</p>	<p>1.本產品用途須在低負荷或低應力的力學環境使用。 2.本產品不得用在必須承受張力、扭力、壓迫力、剪力或彎曲的部位。使用傳統植入裝置(如：螺釘、固定棒)能保護植入骨塊免於此類負荷力。 3.本產品不應用在體積不受限制的部位(以避免植骨材料移位或流失)。 4.額外的混合用容器與攪拌器於使用前必須先消毒滅菌。</p>	<p>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，且特適合咬比例。可增加蛋白質吸收及骨母細胞分化和增值，並透過骨母細胞吸收而重質(重質手術)與異體植骨的風險相同。但本產品沒有傳染疾病的風險。但本產品沒有傳染疾病的風險。</p>	無
344	2388919157	FBZ002884001	Osteo-G Bone Void Filler Device-PG Series(1.5 ml)	奧斯吉骨填充裝置-總鹽-氬氣基磷灰石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	骨質損及需長骨之病人	本產品限制單次使用	植入部位組織萎縮或骨質變形	健保品項無法型別，且無法支撐骨缺損部位
345	2388919158	FBZ002884002	Osteo-G Bone Void Filler Device-PG Series(3.0 ml)	奧斯吉骨填充裝置-總鹽-氬氣基磷灰石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	骨質損及需長骨之病人	本產品限制單次使用	植入部位組織萎縮或骨質變形	健保品項無法型別，且無法支撐骨缺損部位
346	2388919191	FBZ027409001	"Exactech" Optecure Allograft Demineralized Bone Matrix-1cc.	美精技悠補骨補骨材料-1cc.	衛部醫器輸字第027409號	EXACTECH	EA	28,500	<p>悠補骨(Optecure)補骨材料皆為一套組，內含去礦物質化骨質(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 +CC)補骨材料皆為一套組，內含去礦物質化骨質與異體骨片(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，即可產生成形的泥狀物，將其填入適當的骨頭裂縫或缺口中。本產品會在癒合過程中逐漸被吸收，且被新生骨所取代。</p>	<p>(1)本產品與自體骨混合後可適用於作為骨質替代物(四肢、骨柱與骨盆)與不影響骨性結構穩定性的骨質系統之骨質填充物(四肢與骨盆)。 (2)這些缺損可為手術後所導致的骨質缺損。 (3)本產品使用時可混入自體骨質。 (4)本產品亦能與穩固固定系統(rigid fixation systems)搭配使用。</p>	<p>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。請於接收後</p>	<p>(1)本產品不適合在癒合過程中作為提供結構支撐的用途，因此，對於在癒合過程中需高骨移植用途之個案而言，則不應使用本產品。 (2)此種異體植骨不應植入現有感染或炎症之區域。 (3)處理植骨過程中所使用的硫酸多黏桿菌素B與枯草桿菌素含有微量的殘留。 (4)針對可能產生過敏反應之個人，由於無法量化其嚴重性，因此對於已知的過敏性患者，應禁止使用本產品。</p>	<p>健保品項為牛骨製成，會有病毒傳染風險，來源具有不確定性</p>
347	2388919212	FBZ0005273002	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	<p>"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 的粉劑與液劑均與攪拌成泥狀物後，可利注射或足直接填補的方式應用於骨質裂縫/缺損中，材料硬化後即可暫時支撐骨質。避免二次磨擦，但不具有穩定骨質結構之功能。PROSS 在骨質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。</p>	<p>保諾士(PROSS)為骨質損之暫時性補材，可用於填補因外創手術、外來應力撞擊造成之創傷以及腫痛處理等原因所造成骨質裂縫/缺損。 PROSS 僅能暫時支撐骨質，而不具有穩定骨質結構之功能。 PROSS 在骨質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。</p>	<p>1.PROSS 為滅菌產品。若發現包裝已開啟或損壞，切勿使用。 2.若配件套組及內容物有任何被破壞，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環境內，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。</p>	<p>可能之副作用包括但不限於： 1.發生一般手術常見之症狀，如傷口腫脹、流膿、骨折或是感染等。 2.可能造成骨癒合不完全。 3.腳腫高血鈣。 4.材料加入骨質缺損中，有可能造成脂肪或材料碎屑所造成之栓塞。</p>	<p>當 PROSS 的粉劑與液劑均與攪拌成泥狀物後，可利用注射或足直接填補的方式應用於骨質裂縫/缺損中，材料硬化後即可暫時支撐骨質。避免二次磨擦，但不具有穩定骨質結構之功能。PROSS 在骨質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。</p>

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

113.09.01

項次	術材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
348	2388919261	FBZ005916003	AEON INJECTABLE BONE VOID FILLER-5cc	亞恩波亞博可注射型人工骨填充物-5cc	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鬆弱或骨折後之骨質流失。可用作注射或直接填補方式。用於骨質鬆弱或骨折中。待材料硬化後即可暫時支撐骨質。本產品在骨癒合過程中會被吸收，並同時被新生骨取代。	本產品為骨質損之暫時性填充物。可用於植骨外科手術。外來應力撞擊造成之創傷以及腫脹等理由造成之骨質鬆弱或骨折。	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或汙損，請勿使用。 3.本產品僅供單一患者使用。不可二次或重複使用。會有產生化學化汙染以及交叉感染等風險。 4.攪拌時加入抗生素。生長因子或血液所造成之影響。目前未知，故不建議使用。 5.使用本產品過程，應採用無菌操作技術，並僅提供專業醫師使用。	可能之副作用包括但不限於： 1.發生一般手術常見之症狀，如傷口出血、腫脹、發熱或感染等。 2.可能造成骨癒合不完全。 3.觸發高血鈣症。 4.材料加壓入骨質中，有可能造成脂肪或材料碎屑所造成之栓塞。	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。
349	2388919263	FBZ002884003	Osteo-G Bone Void Filler Device-PGSeries(6.0 ml)	奧斯吉骨填充裝置-總匯-氬氣磷灰石6.0ml	衛署醫器輸字第002884號	OSTEO-G	EA	46,250	可朔型，配合各不同部位之形狀。	骨質損及需長骨之病人。	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，且無法支撐骨質損部位。
350	2388919291	FBZ029071001	"Cellumed" Rafugen DBM-GEL 1cc	"瑟諾美" 瑞輔生去礦化異體植骨-泥膠 1cc	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質損，以促進生長及骨癒合。	本產品適用於成為不影響骨結構性或穩定性之骨質損或空陷的骨質填充物。	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	由去礦物質的人骨質和具生物相容的載體 Carboxymethyl Cellulose。 聚粉以及甘油所組成比健保品項使骨質癒合更為有效快速。
351	2388919292	FBZ029071002	"Cellumed" Rafugen DBM-GEL 0.5cc	"瑟諾美" 瑞輔生去礦化異體植骨-泥膠 0.5cc	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質損，以促進生長及骨癒合。	本產品適用於成為不影響骨結構性或穩定性之骨質損或空陷的骨質填充物。	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	由去礦物質的人骨質和具生物相容的載體 Carboxymethyl Cellulose。 聚粉以及甘油所組成比健保品項使骨質癒合更為有效快速。
352	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	MEDTRONIC	EA	107,000	Capstone PTC由純鈦(CP Titanium)塗層的聚醚醚酮(PEEK)材質與融合器所構成。它同時擁有聚醚醚酮(PEEK)材質與人工骨質相近的彈性係數，與鈦金屬相對於骨質的親和力。使術後增加骨癒合率以及預防因材料造成術後融合器下陷與體內，造成二次傷害。且因聚醚醚酮(PEEK)材質在化學學理下，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或節段退化性椎間盤疾病並搭配自體植骨的病患。這些DDD病患也可能合併有1級脊椎滑脫症或椎體後移滑脫。DDD的定義是經病史與放射線檢查確認為椎間盤原因性背痛與椎間盤退化。這些病患的骨齡必須以成熟，且接受6個月以上的非手術療法。這些植入物可以開放性或創創性後側手術進行植入，或者也可藉由前開創或經神經孔(transforaminal)手術進行植入。這些植入物將搭配自體植骨一起使用，這些器材可搭配補強性固定儀器共同用於腰椎。	請勿重複使用或在處理標示為僅供單次使用的器材。重複使用或錯誤處理供單次使用的器材可能破壞器材的穩定性及預期功能，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。本產品若未與骨質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，良好理解與植入物的正確選擇與置放等知識，為外科醫師成功利用此系統的重要考量。進一步而言，病人的適當選擇與其適當性將對結果產生重大的影響。目前已證實抽煙病患會降低其骨癒合的機率。病患應告知此事實，並緊告知醫生。肥胖、營養不良或酒精藥物服用之病患，以及肌力和骨質不足及神經麻痺之病患，亦適合進行脊椎手術，可能和過去曾經進行其他手術的病患產生不同的臨床結果。醫師注意事項：雖然醫師是公司與病人之間的中介知者，然此說明書所述之重要醫療資訊也請傳與病人知悉。	潛在的不良事件 ●對於植入物之異物反應，包括可能的纖維形成、自體免疫疾病和疤痕形成。 ●本癒合(或假性)關節融合。 ●失去神經功能，出現神經根痛、腦膜囊膨脹和產生疼痛。 ●腦脊液滲漏。 ●血管出血和血腫。 ●椎間盤炎、蜘蛛膜炎和其他形式的發炎反應。 ●深層靜脈栓塞、血栓性靜脈炎和肺栓塞。 ●骨移植傷口併發症。 ●任何脊椎骨(包括薦骨、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、再吸收、損傷或貫穿。 ●植骨後移。 ●位於手術部位、上方或下方的植骨脫出、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
353	2388930597	FBZ032231001	"Medtronic" CORNERSTONE-SR Ti-Coated Cervical Fusion System	"美敦力" 科能鈦塗層椎間融合系統-頸椎 Ti-Coated PEEK CAGE	衛部醫器輸字第032231號	MEDTRONIC	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癒合。本裝置包括各式寬度、高度及形狀的椎間融合器，由純鈦塗層的聚醚醚酮(PEEK)所製成，可在椎間融合時置入在兩個頸椎椎體間，提供支撐及矯正。植入物的中空構造可填入自體移植物及骨替代物等材料。可使用額外的輔助器械。	本裝置一般適用於： -退化性椎間盤疾病及不穩定 *初次手術用於特定退化性椎間盤疾病或大範圍的前開創。 *修正手術用於椎間盤脫失、狹窄及/或手術後不穩定。 -假性關節炎或關節固定術失敗	並不是每一個手術案例都會有成功的節。事實上，脊椎手術的結果可能會特別受到病患之其他病症所影響。本產品若未與骨質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，良好理解與植入物的正確選擇與置放等知識，為外科醫師成功利用此系統的重要考量。進一步而言，病人的適當選擇與其適當性將對結果產生重大的影響。目前已證實抽煙病患會降低其骨癒合的機率。病患應告知此事實，並緊告知醫生。肥胖、營養不良或酒精藥物服用之病患，以及肌力和骨質不足及神經麻痺之病患，亦適合進行脊椎手術，可能和過去曾經進行其他手術的病患產生不同的臨床結果。醫師注意事項：雖然醫師是公司與病人之間的中介知者，然此說明書所述之重要醫療資訊也請傳與病人知悉。	潛在不良事件 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增加或不穩定性而提高。潛在不良事件包含但不限於： • 裝置早期或後期鬆動或移動。 • 對植入物產生異物反應，包括可能形成纖維、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，因沒有胸組織覆蓋植入物。植入物或移植物接觸可能導致瘻管併發症。 • 喪失適當的骨癒合程度、矯正度、身高、及/或位置程度。 • 在手術部位、其上方、或下方發生骨折或應力應變。 • 骨癒合不全 (non-union) (或假性關節)。 • 喪失神經功能、神經根痛、腳氣、或神經衰弱。 • 神經血管影響包括痛風或其他類型的嚴重損傷。 • 腦脊液滲漏。 • 出血及/或血腫。 • 骨癒合不全或停止生長。 • 椎間盤炎、蛛網膜炎、及/或其他形式的發炎反應。 • 深層靜脈血栓形成、血栓性靜脈炎、及/或肺栓塞。 • 移植物取出部位的併發症。 • 植骨後移。	無健保給付品項
354	2388990026	FBZ018422001	COFLEX INTERSPINOUS IMPLANTS	可復適脊突間植入物	衛部醫器輸字第018422號	PARADIGM	EA	105,800	可提供病人脊椎原有其自然的活動角度、位置、不使椎間盤高度降低，亦可維持神經孔空間。	椎間盤突出 (Herniated Inter Vertebral Disc)、神經孔狹窄 (Stenosis)、或神經壓迫神經的穩定度。相關脊椎病、腰痛、腿痛、坐骨神經痛、或神經痛 (神經痛)。	手術前以及手術中的程序，包括外科技術，良好理解與植入物的正確選擇與置放等知識，為外科醫師成功利用此系統的重要考量。進一步而言，病人的適當選擇與其適當性將對結果產生重大的影響。目前已證實抽煙病患會降低其骨癒合的機率。病患應告知此事實，並緊告知醫生。肥胖、營養不良或酒精藥物服用之病患，以及肌力和骨質不足及神經麻痺之病患，亦適合進行脊椎手術，可能和過去曾經進行其他手術的病患產生不同的臨床結果。醫師注意事項：雖然醫師是公司與病人之間的中介知者，然此說明書所述之重要醫療資訊也請傳與病人知悉。	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固定融合系統。本產品可提供第一階段治療。保留病人脊椎原有的生理活動度，維持病人脊椎的完整性及接近身體原來的伸展彎曲。 維持椎間一定高度及穩定性、破壞小、微創創治療(傷口小)、針對有問題節段適當手術，不會對其他部位造成過度治療，更可以對鄰近節段有預防性治療。早期的融合手術易造成鄰近節段提早病變及退化，如病患若干年後有其他症狀出現，則無法加長固定節段，會致使病人加速其他病症的產生。
355	2388990063	FBZ032704001	"GLOBUS" COLONIAL ACDF TPS Spacer	"葛士波絲"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，椎間成角設計，更符人體解剖角度，椎體表面有鈦合金塗層處理，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介知者，然此說明書所述之重要醫療資訊也請傳與病人知悉。	退化性椎間盤疾病或潛在生理條件如糖尿病、類風濕性關節炎或骨質鬆軟，可能改變癒合過程，因而增加植入物或骨質斷裂的風險。	產品由可透射線的PEEK聚合物製成，且不透射線。產品為鈦合金或鈦。另外本產品也具有鈦合金電鍍塗層，能提高骨癒合速度，提高手術成功率。

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

113.09.01

項次	衛材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
370	2396009017	FSZ018782003	"Bard" Composix L/P Mesh(21.0-26.1CMX26.1-36.2CM)	"巴德"康柏斯輕質型修補網(21.0-26.1CMX26.1-36.2CM)	衛署醫器輸字第018782號	BARD	EA	29,375	使用於腹部切口疝氣，可直接置入腹腔，可用於腹股溝。下層為單層ePTFE材質補片，可與腹腔內器官直接接觸，不可發粘；上層為單層單股聚丙烯纖維質大網孔補片，並內層補片可強化組織，並有固定補片之功能。XL規格有附一雙提網片支架，以便置入。	適用於在脆弱地方加強軟組織，例如修補疝氣與胸壁缺陷	1.產品無菌供應，使用前請檢查確認包裝是完整且沒有損壞。 2.產品只能單次使用，不要重複消毒或重複使用。打開後，請丟棄剩餘物或未使用部分。 3.使用任何永久性的網片或補片，可能在受污染或感染的傷口上，可能會導致腹膜炎的形成，同時或彌補物被拒推。 4.只有合格的醫師並擁有適當的外科技術下才能使用此彌補物。	可能的併發症為血清腫，發炎，血腫，沾粘，擠壓或管	可直接植入腹腔修補疝氣並預防網膜與臟器發生沾粘
371	2396009022	FSZ017697002	"Ethicon" ULTRAPRO Hernia System(L)	"愛惜康"優全補疝氣系統(L)	衛署醫器輸字第017697號	ETHICON	EA	13,143	本產品可用來修補需要額外支撐的腹股溝疝氣。它具有三維的形狀，此形狀經設計來黏合腹股溝疝氣。	本產品適用於腹股溝疝氣的開放式修補方式，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預期運作。 尚未針對本產品確立使用腹股溝鏡的安全性和有效性。	潛在的不良反應通常與可透過手術植入的材料有關，包含感染、發炎、免疫過敏反應、急性或慢性疼痛、網片周邊組織的過度收縮或萎縮，以及網片故障/疝氣復發。	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
372	2396009087	FSZ019507001	"Covidien" Sofradim PARIETENE Progrid Meshes	"柯惠"舒法定帕瑞挺寶格羅編網	衛署醫器輸字第019507號	COVIDIEN	EA	13,000	1.本品包含可自體吸收的 Polylactide 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. 本品尺寸左、右邊，不分大小，操作簡單且固定迅速，可減少縫線操作時間，手術時間縮短。 3. 此產品提供疝氣病人因縫線固定機制，減低病人因縫線固定的不舒服感與慢性疼痛感。 4. 植入15個月後，本網膜自體吸收重量減少一半，病人異物感更低。	透過開腹無张力技術進行腹股溝疝氣修補手術。	尚未針對本產品確立使用腹股溝鏡的安全性和有效性。	使用本產品後，也可能出現因使用網狀貼布進行腹部壁重建所引起的併發症。這些併發症包括(但不限於): (1) 血清腫 (2) 復發 (3) 慢性疼痛 (4) 感染 (5) 內臟沾粘 (6) 對產品成分產生過敏反應	"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)部分可吸收材質，15個月後，整體重量減少一半，病人異物感更低。
373	2396009092	FSZ019640001	"COOK" Biodesign hernia graft(13X15CM)	"曲克"拜爾迪賽疝氣支撐物(13X15CM)	衛署醫器輸字第019640號	COOK	EA	35,200	1.可以抗感染(切開病人可以使用),2.不會造成組織沾黏,3.不會刺破腸子或磨破腸子,4.腹部翻不起來,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.休格貝克手術可以用在強化作用上。	1.幫助腹壁疝氣修補,2.可用在切除器官的疝氣修補上,3.癌症病人要做二次手術或放化療者可用在病人的疝氣或強化上面,4.腹部翻不起來病人可暫時使用維持生命現象,減少水分散失。	無	無	無
374	2396009093	FSZ019640002	"COOK" Biodesign hernia graft(13X22CM)	"曲克"拜爾迪賽疝氣支撐物(13X22CM)	衛署醫器輸字第019640號	COOK	EA	40,000	1.可以抗感染(切開病人可以使用),2.不會造成組織沾黏,3.不會刺破腸子或磨破腸子,4.腹部翻不起來,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.休格貝克手術可以用在強化作用上。	1.幫助腹壁疝氣修補,2.可用在切除器官的疝氣修補上,3.癌症病人要做二次手術或放化療者可用在病人的疝氣或強化上面,4.腹部翻不起來病人可暫時使用維持生命現象,減少水分散失。	無	無	無
375	2396009094	FSZ019640003	"COOK" Biodesign hernia graft(20X20CM)	"曲克"拜爾迪賽疝氣支撐物(20X20CM)	衛署醫器輸字第019640號	COOK	EA	64,000	1.Biodesign為生物性材質,無外來物反應,2.可使用於感染病人,3.不易沾黏,降低復發率及感染發生機率,避免二次手術	腹壁疝氣修補術	本產品用豬來源做原料,不得用在對豬來源材質過敏的病患。	無	無
376	2396009095	FSZ019640004	"COOK" Biodesign hernia graft(20X30CM)	"曲克"拜爾迪賽疝氣支撐物(20X30CM)	衛署醫器輸字第019640號	COOK	EA	94,900	1.Biodesign為生物性材質,無外來物反應,2.可使用於感染病人,3.不易沾黏,降低復發率及感染發生機率,避免二次手術	腹壁疝氣修補術	本產品用豬來源做原料,不得用在對豬來源材質過敏的病患。	無	無
377	2396009097	FSZ018591002	"COOK" Biodesign 4-layer tissue Graft-7x10CM	"曲克"拜爾迪賽4層支撐物-7x10CM	衛署醫器輸字第018591號	COOK	EA	21,000	軟組織術後由於組織覆蓋不足,造成重建植人物保存皮膚覆蓋,可使用本品減少術後疼痛及併發症,完全自體重建為血管化組織。	軟組織重建	本產品用豬來源做原料,不得用在對豬來源材質過敏的病患。	無	無
378	2396009098	FSZ018591003	"COOK" Biodesign 4-layer tissue Graft-7x20CM	"曲克"拜爾迪賽4層支撐物-7x20CM	衛署醫器輸字第018591號	COOK	EA	30,000	軟組織術後由於組織覆蓋不足,造成重建植人物保存皮膚覆蓋,可使用本品減少術後疼痛及併發症,完全自體重建為血管化組織。	軟組織重建	本產品用豬來源做原料,不得用在對豬來源材質過敏的病患。	無	無
379	2396009099	FSZ018591001	"COOK" Biodesign 4-layer tissue Graft-4x7CM	"曲克"拜爾迪賽4層支撐物-4x7CM	衛署醫器輸字第018591號	COOK	EA	19,500	軟組織術後由於組織覆蓋不足,造成重建植人物保存皮膚覆蓋,可使用本品減少術後疼痛及併發症,完全自體重建為血管化組織。	軟組織重建	本產品用豬來源做原料,不得用在對豬來源材質過敏的病患。	無	無
380	2396009102	FSZ024080002	TiO2Mesh Surgical mesh implant (MFP11)	"百歐瑟"二氧化鈦疝氣修補網(MFP11)	衛署醫器輸字第024080號	BIOCER	EA	12,000	二氧化鈦塗層有利纖維母細胞生長,親水性表面有自我吸附性及自我閉鎖特性,方便內視鏡操作及節省手術時間	本品為修復腹股溝組織缺陷,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股溝手術	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,網片必須充分粘上。若因需個別而後剪網片,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,內臟沾粘,網片移位及腸管形成。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自我閉鎖特性方便內視鏡手術操作,並可減少固定需求,避免因使用固定材料而引起之併發症。
381	2396009103	FSZ024080003	TiO2Mesh Surgical mesh implant (MFP12)	"百歐瑟"二氧化鈦疝氣修補網(MFP12)	衛署醫器輸字第024080號	BIOCER	EA	12,000	二氧化鈦塗層有利纖維母細胞生長,親水性表面有自我吸附性及自我閉鎖特性,方便內視鏡操作及節省手術時間	本品為修復腹股溝組織缺陷,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股溝手術	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,網片必須充分粘上。若因需個別而後剪網片,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,內臟沾粘,網片移位及腸管形成。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自我閉鎖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。

備註：相關金額或資料如有異動,以現場收費為準。

萬芳醫院自費特材品項表

113.09.01

項次	術材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
382	2396009132	FSZ022249001	"Bard" Ventry Hernia Patch(8x12CM/7.6CM)	"巴德"凡翠歐疝氣補片(8x12CM/7.6CM)	衛署醫器輸字第022249號	BARD	EA	15,180	1.腹部開放性疝氣修補手術使用 2.應用於低侵入性無張力疝氣修補技術。 3.獨創"完全可吸收"防捲記憶環設計,使修補網片定型並維持開展的狀態,置放容易且不需要過多的縫合加以固定。 4.雙面材質:a.外上層為兩層單股聚丙烯材料,可以促進網片容易向內增生避免移位,因而可以降低復發率;b.腹面內層為延展性聚丙烯乙烷(ePTFE)材質,可以形成阻隔以減少腹腔組織與植入物發生黏貼的情況。因不需要於腹膜前側面施行切口,因而減少手術時間且病人恢復也比較快	適用於軟組織缺損的重建,如疝氣的修補	本產品不適用於嬰幼兒。使用前請參照使用手冊,僅限為外科技術合格醫師使用。固定過程中不要切割POD單纖維	可能的併發症為血清腫,發炎,血腫,沾黏,擠壓或瘻管	健保品項無此類防沾黏產品
383	2396009136	FSZ022249002	"Bard" Ventry Hernia Patch(11x14CM)	"巴德"凡翠歐疝氣補片(11x14CM)	衛署醫器輸字第022249號	BARD	EA	28,380	使用於腹部切口疝氣,可直接置入腹腔。下層為單層的PTFE材料補片,可與腹腔內器官直接接觸,不引發黏貼;上層為雙層單股聚丙烯材料大網孔補片,聚丙烯補片可強化組織,並有固定補片之功能。補片外圍具有單圈記憶環,記憶環為PDO完全可吸收材質,可提供置入時補片平整,方便穩定,於6-8個月可完全吸收	適用於軟組織缺損的重建,如疝氣的修補	無	可能的併發症為血清腫,發炎,血腫,沾黏,擠壓或瘻管	可直接植入腹腔修補疝氣,並預防網膜與臟器發生沾黏
384	2396009219	FSZ018055002	"Covidien" Sofradim PARIETEX Composite Meshes(15x10cm)	"柯惠"舒法定帕瑞得複合式人工編網(15x10cm)	衛署醫器輸字第018055號	COVIDIEN	EA	36,125	1.本品採用IPOM術式治療腹部疝氣,將網膜置放於腹腔內(一般開腹術式、腹腔鏡術式皆可),其具有防沾黏的特性,有效降低腹部疝氣併發症、復發率。 2.產品由3D多股聚丙烯人工網及可吸收的膠原蛋白組成。 3.3D多股聚丙烯人工網,可用於補強壁層,其具高親水性,植入後粘貼組織性佳,組織長的好。 4.可吸收的膠原蛋白,植入後12天開始被吸收,20天後完全被吸收,有效防止組織沾黏。	本產品可於外科修復時用來補強組織,其適用於治療切口疝氣、修補腹壁及補強強韌性(與壁層相關的組織)。不可吸收的三維聚丙烯人工網網可提供軟組織長期的補強功能。另一方面,可吸收的親水性薄層可在直接接觸內臟時,減少組織附著於人工編網的情況。	本產品限由有經驗的醫師於他們的職務範圍內使用。 2.本產品用於懷孕婦女的有效性及安全性尚未確立。對於未來有計畫懷孕的婦女,外科醫師應注意本產品無法隨病思成長而大幅地延展。 3.術後照護請聽從醫師護理人員指示。	使用本產品之後,亦可觀察到因使用補強材料進行壁層重建所引起的併發症。這些併發症包含但不限於:血清腫/血腫/復發/沾黏/慢性疼痛/感染/發炎/對本產品成分產生過敏反應。	1.有效減低腹部疝氣病人的復發率。 2.植入本品可防止組織沾黏並自體吸收。 3.植入本品能部份自體吸收;依人體力學彈性編織,有效減少病人的不適、疼痛感。 4.可以微創腹腔鏡術式治療。
385	2396009220	FSZ018055004	"Covidien" Sofradim PARIETEX Composite Meshes-PCO2015F(20x15cm)	"柯惠"舒法定帕瑞得複合式人工編網-PCO2015F(20x15cm)	衛署醫器輸字第018055號	COVIDIEN	EA	40,338	1.本品採用IPOM術式治療腹部疝氣,將網膜置放於腹腔內(一般開腹術式、腹腔鏡術式皆可),其具有防沾黏的特性,有效降低腹部疝氣併發症、復發率。 2.產品由3D多股聚丙烯人工網及可吸收的膠原蛋白組成。 3.3D多股聚丙烯人工網,可用於補強壁層,其具高親水性,植入後粘貼組織性佳,組織長的好。 4.可吸收的膠原蛋白,植入後12天開始被吸收,20天後完全被吸收,有效防止組織沾黏。	本產品可於外科修復時用來補強組織,其適用於治療切口疝氣、修補腹壁及補強強韌性(與壁層相關的組織)。不可吸收的三維聚丙烯人工網網可提供軟組織長期的補強功能。另一方面,可吸收的親水性薄層可在直接接觸內臟時,減少組織附著於人工編網的情況。	本產品限由有經驗的醫師於他們的職務範圍內使用。 2.本產品用於懷孕婦女的有效性及安全性尚未確立。對於未來有計畫懷孕的婦女,外科醫師應注意本產品無法隨病思成長而大幅地延展。 3.術後照護請聽從醫師護理人員指示。	使用本產品之後,亦可觀察到因使用補強材料進行壁層重建所引起的併發症。這些併發症包含但不限於:血清腫/血腫/復發/沾黏/慢性疼痛/感染/發炎/對本產品成分產生過敏反應。	1.有效減低腹部疝氣病人的復發率。 2.植入本品可防止組織沾黏並自體吸收。 3.植入本品能部份自體吸收;依人體力學彈性編織,有效減少病人的不適、疼痛感。 4.可以微創腹腔鏡術式治療。
386	2396009223	FSZ031023001	"Covidien" ProGrip Laparoscopic Self-Fixating Mesh	"柯惠"普羅固力腹腔鏡自固吸收網狀編網	衛署醫器輸字第031023號	COVIDIEN	EA	27,000	1.腹腔鏡疝氣手術專用mesh,材質為聚脂,親水性佳,有促進組織生長的特性。 2.網膜一面是聚乳酸微網,有自固定功能,不需使用釘子再固定人工網膜,最後還會透過水解在體內分解和吸收。 3.網膜另一面為可吸收膠原蛋白薄層,可使網膜更容易拿取和置放。 4.有左右邊及符合解剖構造的設計,更服貼於腹腔區域。	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.本產品限由有經驗的醫師於他們的職務範圍內使用。 2.本產品用於懷孕婦女的有效性及安全性尚未確立。對於未來有計畫懷孕的婦女,外科醫師應注意本產品無法隨病思成長而大幅地延展。 3.術後照護請聽從醫師護理人員指示。	使用本產品之後,亦可觀察到因使用補強材料進行壁層重建所引起的併發症。這些併發症包含但不限於:血清腫/血腫/復發/沾黏/慢性疼痛/感染/發炎/對本產品成分產生過敏反應。	1.本品為半可吸收的網膜,其單股聚乳酸不溶於體內而透過水解在體內自行分解和吸收,可減少釘子引起的疼痛感。 2.不需使用釘子固定,以往固定不到的血管、神經區,增加疝氣修補的安全性。 3.聚乳酸固定面可加強以往固定不到的人工網膜,且建議須使用釘子固定網膜,防止移位。
387	2396009231	FSZ028556001	"Bard" OnFlex and Modified OnFlex Mesh	"巴德"歐福力斯及改良歐福力斯網片	衛署醫器輸字第028556號	BARD	EA	9,960	1、網片採用輕質大孔設計,專為遮蓋潛在缺血區域而設計。 2、網片開孔記憶環6-8個月後可使人體吸收,並且增加放置穩定性。	修補腹股溝疝氣,	1.產品無菌供應,使用前請檢查確切包裝是完整且沒有損壞。 2.產品只能單次使用,不要重複減菌或重複使用,打開後,請丟棄未使用的未使用部分。 3.使用任何永久性的網片或補片,在受污染或感染的傷口上,可能會導致瘻管的形成,同時或彌補物被推擠。 4.只有合格的醫師並擁有適當的外科技術下才能使用此補補物	可能的併發症為血清腫,發炎,血腫,沾黏,擠壓或瘻管	健保品項無under lay及含可吸收記憶環補片。
388	2441802501	TKY014509001	"INTEGRA" ULTRASONIC SURGICAL ASPIRATOR SYSTEM ACCESSORIES-MANIFOLD TUBING	"英特佳"超音波外科抽取系統配件-沖洗導管	衛署醫器輸字第014509號	INTEGRA	SET	7,499	超音波磨碎機沖水、吸引專用配件,為一次性使用配件,為搭配INTEGRA超音波磨碎機	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	搭配超音波磨碎機使用,無健保給付品項
389	2441802502	TKY014509003	"INTEGRA" ULTRASONIC SURGICAL ASPIRATOR SYSTEM ACCESSORIES-CEM nosecone	"英特佳"超音波外科抽取系統配件-電燒頭	衛署醫器輸字第014509號	INTEGRA	EA	6,000	超音波磨碎機止血專用配件,可搭配磨碎機手術,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	搭配超音波磨碎機使用,無健保給付品項

備註:相關金額或資料如有異動,以現場收費為準。

萬芳醫院自費特材品項表

113.09.01

項次	術材代碼	品項代碼	英文品名	中文品名	衛署許可證號	廠牌	單位	自費金額	產品特性	適應症	注意事項	副作用	與健保給付品項之療效比較
390	2441802503	TKY014509002	"INTEGRA" ULTRASONIC SURGICAL ASPIRATOR SYSTEM ACCESSORIES-Surgical Tip	"英特佳" 超音波外科抽取系統配件-探頭	衛署醫器輸字第014509號	INTEGRA	EA	21,385	超音波破碎儀破碎組織專用配件，為一次性使用配件，為搭配INTEGRA超音波破碎儀	切肝手術、肝移植手術、腦瘤移除手術、脊椎腫瘤移除手術	需使用原廠INTEGRA裝置，不可重複使用	無	搭配超音波破碎儀使用，無健保給付品項
391	2700000015	WDY015399002	"Stryker" NasoPore Nasal Dressing (Sterile)	"史賽克"那梭波鼻用敷料(5400-020-008; 008ITL)	衛部醫器輸字第015399號	STRYKER	PC	3,434	可降低術後因填塞造成的壓迫或疼痛及吞嚥時的異物感。生物科技材質可自行碎化，免於抽除紗條時的疼痛及傷口再出血。	鼻出血、鼻息肉、鼻竇炎、鼻中膈彎曲、鼻成形術、肥厚型鼻炎、鼻甲切除術、鼻矯正、鼻整形	保存於4℃以下環境。	極少數患者因容易出血之特殊體質，造成術後傷口出血情形，需再補填塞。	免二次移除，造成傷口沾黏及二度創傷；降低疼痛。
392	2700000016	WDY015399001	"Stryker" NasoPore Nasal Dressing (Sterile)	"史賽克"那梭波鼻用敷料(5400-030-008; 008ITL)	衛部醫器輸字第015399號	STRYKER	PC	3,900	可降低術後因填塞造成的壓迫或疼痛及吞嚥時的異物感。生物科技材質可自行碎化，免於抽除紗條時的疼痛及傷口再出血。	鼻出血、鼻息肉、鼻竇炎、鼻中膈彎曲、鼻成形術、肥厚型鼻炎、鼻甲切除術、鼻矯正、鼻整形	保存於4℃以下環境。	極少數患者因容易出血之特殊體質，造成術後傷口出血情形，需再補填塞。	免二次移除，造成傷口沾黏及二度創傷；降低疼痛。
393	2700000017	WDY015399003	"Stryker" NasoPore Nasal Dressing (Sterile)	"史賽克"那梭波鼻用敷料(減菌)-(5400-020-108ITL)	衛部醫器輸字第015399號	STRYKER	EA	8,700	1.材質柔軟，提高舒適性，減輕病患術後腫脹疼痛感。 2.填塞後36-48小時內，提供傷口優良的止血效果。 3.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、多寡副鼻竇手術、全副鼻竇切除術、鼻中膈鼻道成形術等術式使用，用於控制鼻內的出血。	術後同一般鼻部手術照護流程，無特別注意事項	無	無健保品
394	270000001A	WDY030124003	"Hemostasis" PosiSepX Hemostat Dressing/Intranasal Splint	"荷摩史黛絲"波仕克止血敷料/鼻腔內固定夾板	衛部醫器輸字第030124號	HEMOSTASIS	EA	4,428	天然材質，生物可相容性，可快速自動降解(36小時)。產品注水後成果凍狀，病患鼻腔較舒適且無脹痛感。具防沾黏及抗菌功能。傷口結痂少，癒合速度快。		本產品對既有的感染不具抑菌作用，亦無法預防新感染的發生。若不慎感染，請尋求適當的治療方法。 在罕見的情況下，不論有沒有鼻腔填塞，凡是與鼻腔手術有關的物理化學條件都可能存在中毒性休克症候群的風險。若長時間出血不止，請就醫。 請勿吞食，請勿吸入。 本產品尚未進行與其他設備或藥物共同使用的測試。 請勿吞食，請勿吸入。 本產品僅限於局部使用。	無	天然材質，生物可相容性，可快速自動降解(36小時)。產品注水後成果凍狀，病患鼻腔較舒適且無脹痛感。具防沾黏及抗菌功能。傷口結痂少，癒合速度快。

備註：相關金額或資料如有異動，以現場收費等為準。