

光田醫療社團法人光田綜合醫院(代號：0936050029)【自費醫材品項】

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
WDZ014171001	INTERCEED "GYNECARE"(M4350)	衛署醫器輸字第014171號	7200	減少手術後沾黏的發生	無	無	
FSZ018915001	Seprafilm Adhesion Barrier防粘黏薄膜 (13*15cm)"GENZYME"	衛署醫器輸字第018915號	13000	Seprafilm防粘黏薄膜是一種無菌、生物可吸收、半透明的粘黏阻隔膜，由玻尿酸鈉(HA)與羧酸甲基纖維素(CMC)兩種陰離子多醣類組合而成，同時藉由活化劑EDC(1-(3 dimethylaminopropyl)-3-ethylcarbodiimide hydrochloride)將上述生化聚合物做化學上的修改而成。	無	與對照組間無統計上顯著差異	
FBZ018422001	Coflex Intersponous Implants 可復適脊突間植入物★	衛署醫器輸字第018422號	97400	本產品是後路，非椎弓輔助固定設備適用於永久植入融合腰椎(L1~L5)兩個相鄰關節的輔助物。	微創小傷口，動態穩定，健保品為不可動。	植入物斷裂固定失敗錯位或移位。癒合或自發融合的失敗。由於植入物造成的疼痛或異物感。脊突斷裂。脊髓硬膜的損傷。靜脈血栓肺栓塞及心博停止。	
THZ020520004	surgicel NU KNIT(1943)7.6*10.2CM	衛署醫器輸字第020520號	1980	1.方便、有效、抗菌的止血氧化纖維,且7-14天由人體吸收,有效降低異物存於體內所造成感染的風險. 2.可消滅最易造成SSI的抗藥性菌種,有效預防併發症感染 3.快速止血,減少因出血相關併發症及輸血所造成的經濟與生理負擔	目前無健保給付同類品項	過去曾有患者發生體液封入(Encapsulation)與異物反應。在血管手術中將本產品當作包裹物使用時,曾有患者出現血管狹窄情形(stenotic effect)。雖然並未確定狹窄情形與使用本產品有直接關聯,但仍須謹慎,以本產品當作包裹物時,請避免包紮過緊。本產品用於骨骼孔洞、骨骼邊緣區域、脊椎及/或視神經及視交叉部位、周圍或附近區域時,曾造成患者麻痺及神經損傷。雖然這些案例大多與椎板切除術有關,但進行其他手術時也曾出現本產品造成患者麻痺的情形。透過手術修補左額葉撕裂傷時,將本產品置於前顱窩後	
FBZ008700001	ENDO BUTTON CL ULTRA15MM:40MM	衛署醫器輸字第008700號	19800	用於骨科重建手術中肌腱或韌帶的固定,如十字韌帶重建手術	無	無	
FBZ007815018	LDRP(單側)	衛署醫器輸字第007815號	57000	針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ007815005	4.5 LCP 大骨	衛署醫器輸字第007815號	35400	針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	無	
FBZ007815014	LISS FEMUR PLATE	衛署醫器輸字第007815號	82000	針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果，微創小傷口可減少術中血流，對軟組織破壞少，使病人恢復較快。	無	
FBZ007815013	LPHP	衛署醫器輸字第007815號	57000	針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	無	
FSZ016580003	SurgiWrap聚乳酸防沾粘膜(0.02*130*200mm)	衛署醫器輸字第016580號	18200	1.最接近物理性隔離效果的防沾黏膜，臨床應用效果最佳。2.聚乳酸材料與縫線相同，已使用在人體臨床上超過45年，被人體分解成水及二氧化碳，無任何副作用安全有效。	無	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。	
SSZ005963002	HISTOACRYL組織黏膠(1050052 / 0.5ml / 藍色)"B. BRAUN"	衛署醫器輸字第005963號	2500	快速對出血點進行止血	無	無	
FRZ013644001	栓塞粉(PVA-100/200/300)"Cook"	衛署醫器輸字第013644號	7000	1、用於血管過度分佈之腫瘤及動靜脈畸形之血管栓塞，包括用於顱內栓塞，將血管迅速且緊密栓塞。2、栓塞粉定量使用之穩定度非常高。每一粒子皆呈現不規則形狀，易於在互相接觸碰撞時將血管迅速且緊密栓塞。每一瓶的粒子量皆為足量1c.c.，且每一粒子差距大小差異不大。產品呈現乾燥粉末狀，易於保存及穩定度高。"	此品適用於在血管末端和微小血管的栓塞。健保品項適用於一般血管和血管瘤的栓塞。	如同任何栓塞系統的使用，病人可能發生的傷害：栓塞粉逆流進入正常的血管分佈，包刮動脈床，如內頸動脈，肺或冠狀循環造成正常組織的傷害，再發性出血或血管痙攣，血管管道再形成需再治療等。	
TTZ020377001	Floseal Hemostatic Matrix (5ml / 1503350)"Baxter"★	衛署醫器輸字第020377號	17000	1.一種凝膠和凝血酶基質，用於滲血到噴血狀況的止血。2.針對組織出血能快速有效的止血。3.不須身體凝血因子就能達到止血效果。4.只限用於止血功能。5.符合生理性，6至8週即可被人體吸收。	止血棉：止血時間長易影響手術品質。Floseal能針對組織出血快速有速止血，需自費	如同其他的血漿製品，極少數人有可能產生過敏反應。臨床試驗過程中，未曾有因使用相同人類凝血酶成份的不同產品，而產生不良反應的報告。輕微的不良反應可以抗組織胺來處理。嚴重低血壓反應需要立即以當前的休克處理準則介入處理。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
SAY023875001	V-LOC*180 DEVICE(0/GS-21 30cm)VLOCL0316)"Covi dien"	衛署醫器輸字 第023875號	1800	可吸收縫合裝置	無	無	
FSZ019410002	亞諾貝爾生化可吸收膠 (Hyalobarrier gel-- Endo)30mg/ml	衛署醫器輸字 第019410號	14800	1. 亞諾貝爾生化可吸收膠已經實驗證實能有效降低手術後沾黏的發生率與減輕嚴重程度、提高術後懷孕率，並能於未完全止血時使用。2. 3D凝膠狀的規格使它有別於其他防沾粘產品，能完整包覆不規則組織或器官，形成一層屏障。3. 開放式與內視鏡手術皆有專門設計的規格包裝，醫師能更方便的選用並簡單操作。且凝膠狀的劑型是目前唯一可用於子宮鏡手術後的防沾粘產品。	無	無	
FSZ019410001	亞諾貝爾生化可吸收膠 (Hyalobarrier gel--傳統手 術)	衛署醫器輸字 第019410號	14800	1. 亞諾貝爾生化可吸收膠已經實驗證實能有效降低手術後沾黏的發生率與減輕嚴重程度、提高術後懷孕率，並能於未完全止血時使用。2. 3D凝膠狀的規格使它有別於其他防沾粘產品，能完整包覆不規則組織或器官，形成一層屏障。3. 開放式與內視鏡手術皆有專門設計的規格包裝，醫師能更方便的選用並簡單操作。且凝膠狀的劑型是目前唯一可用於子宮鏡手術後的防沾粘產品。	無	無	
FBZ003096001	瑞寶億歐森可動式連結 桿二節（自費）	衛署醫器製字 第003096號	83000	本產品分為不同尺寸之可動式彈性螺桿，依每一患者之情況做適當選擇。 本產品為醫療級之鈦合金(Ti-6Al-4V)所製成	無	手術醫師術前須告知病患將可能發生之不良之影響： *硬脊膜破裂	
FBZ002884010	Osteo-G Bone Void Filler Device(DBVF- PH110/10ml)拜爾艾斯★	衛署醫器製字 第002884號	38800	骨傳導性,骨誘導性,可注射,內聚力強,顯影效果佳,無機鹽類	無	傷口併發症,植入部位組織的萎縮或骨骼變形	
FBZ017369002	Ulrich Anterior Distraction Device PLUS	衛署醫器輸字 第017369號	149700	“歐立奇”椎體前側置換裝置是一種可旋轉撐開的金屬椎間籠附有翼形結構供脊椎固定,若患者需實施頸椎切除術,可於術後用來做椎體連結,椎體前側置換裝置植入物提供前側及伸伸展機制,以校正脊椎剖面並穩固前側脊柱植骨穩定融合。椎體前側置換裝置經由前側頸椎手術植入於椎間並撐開鄰近椎體,以恢復生理正確間距。此調整後高度可由 grub 螺釘鎖定,椎體前側置換裝置的翼形結構,可以鬆質骨螺釘鎖定鄰近椎體,必要時椎間籠可植入植骨塊。	無	(1)若病人對金屬植入物有過敏,可能會引發不正常的免疫反應 (2)病人若無法於術後配合醫護人員做正確的照護及復健,將會有產品失效的疑慮	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ017369001	Ulrich Anterior Distraction 頸椎椎體前	衛署醫器輸字第017369號	129500	“歐立奇”椎體前側置換裝置是一種可旋轉撐開的金屬椎間籠脊椎固定系統,若患者需實施頸椎切除術,可於術後用來做椎體連結,椎體前側置換裝置植入物提供前側及駐伸展機制,以校正脊椎剖面並穩固前側脊柱植骨穩定融合。椎體前側置換裝置經由前側頸椎手術植入於椎間並撐開鄰近椎體,以恢復生理正確間距。	無	(1)若病人對金屬植入物有過敏,可能會引發不正常的免疫反應 (2)病人若無法於術後配合醫護人員做正確的照護及復健,將會有產品失效的疑慮	
FBZ002884003	Osteo-G Bone Void Filler Device(Bio-Sr)拜爾鋇 6ml ★	衛署醫器製字第002884號	43500	骨傳導性,骨誘導性,可注射,內聚力強,無機鹽類	無	傷口併發症,植入部位組織的萎縮或骨骼變形	
FBZ002884008	Osteo-G Bone Void Filler Device(Bio-X)拜爾艾斯 6ml ★	衛署醫器製字第002884號	31500	骨傳導性,骨誘導性,可注射,內聚力強,顯影效果佳,無機鹽類	無	傷口併發症,植入部位組織的萎縮或骨骼變形	
SAZ022546001	Perclose Proglide 6F.經皮縫合裝置	衛署醫器輸字第022546號	12800	1.縫線之特性,提供較值得信賴的血管壁閉合效果,傳統手壓式止血或填塞式止血並未真正將傷口閉合。2.使用止血器止血法可降低患者傷口感染機率及併發症發生(如穿刺部位的大出血,血管栓塞,嚴重夾層,假性動脈瘤,動靜脈瘻管或相關外周血管栓塞)。3.一般手壓方式,病患需平躺至少六小時,使用Proglide後只需躺兩小時觀察即可出院,減少導管病患留院時間四小時以上;可有效運用醫療資源,避免多一天住院觀察需要,如此將減少住院天數進而減少導管病患住院支出。4.止血效果迅速,降低併發症風險。	無	無	
CHY011966001	血氧濃度導線含晶片(傳導器/Nellcor MAX-N)"Covidien"	衛署醫器輸字第011966號	660	針對進行連續的動脈血氧和脈搏頻率檢測時,可以使用單個患者用的Nellcor OxiMax 新生兒/成人氧傳感器。使用單一病患使用的傳感器偵測動脈血氧時,能有效降低交叉感染率,並縮短住院天數,減少醫療健保支出。(可提供臨床文獻佐證)	1.低血氧精確度經ISO 9919認證優於其他一般材料,能將特定校正曲線儲存在傳感器中,以提高傳感器的精確度及可靠性,病患血氧脈搏於低灌注能時提供更精確的讀數:60-80%±3%。 2.相較於其他產品傳感器,本品項內建記憶晶片,能隨時記錄儲存病患低血氧事件方便臨床醫護人員追蹤。	無	
FBZ023041007	NovaBone bioglass Putty 5 cm3(HF0605)	衛署醫器輸字第023041號	44000	可單獨使用,或配合自體或異體骨使用的骨替代材料,用於非結構性骨缺損患。	具有骨激發,和骨傳導,有抗菌及止血作用且有30年臨床證實骨癒合效果好	過敏反應	
FBZ023041008	NovaBone Syringe Putty 2.5 cm3(HF1602)	衛署醫器輸字第023041號	36000	可單獨使用,或配合自體或異體骨使用的骨替代材料,用於非結構性骨缺損患。(含注射器)	具有骨激發,和骨傳導,有抗菌及止血作用且有30年臨床證實骨癒合效果好	過敏反應	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ023041009	NovaBone Syringe Putty 5 cm3(HF1605)	衛署醫器輸字第023041號	55000	可單獨使用，或配合自體或異體骨使用的骨替代材料，用於非結構性骨缺損患。(含注射器)	具有骨激發，和骨傳導,有抗菌及止血作用且有30年臨床證實骨癒合效果好	過敏反應	
FBZ023041010	NovaBone Syringe Putty 10 cm3(HF1610)	衛署醫器輸字第023041號	75000	可單獨使用，或配合自體或異體骨使用的骨替代材料，用於非結構性骨缺損患。(含注射器)	具有骨激發，和骨傳導,有抗菌及止血作用且有30年臨床證實骨癒合效果好	過敏反應	
FBZ019480005	"Osteotech"grafton DBM Putty 0.5cc	衛署醫器輸字第019480號	14000	最新植骨產品，提供健保人工骨不含，但成骨過程必需之生長因子，大幅提高困難手術的植骨成功率，避免術後因為脊椎不融合、骨折不癒合等，而需再次手術的可能。	術後可大幅提高植骨的成功率，避免因為植骨品質不佳，造成術後脊椎不融合、骨折不癒合等，而需再次手術的可能。	使用去礦化異體植骨在植骨手術上，風險與傳統使用人工骨基本相同，這是因為兩種手術的主要步驟完全相同。	
FBZ019480006	"Osteotech"grafton DBM Putty 1.0cc	衛署醫器輸字第019480號	26000	最新植骨產品，提供健保人工骨不含，但成骨過程必需之生長因子，大幅提高困難手術的植骨成功率，避免術後因為脊椎不融合、骨折不癒合等，而需再次手術的可能。	術後可大幅提高植骨的成功率，避免因為植骨品質不佳，造成術後脊椎不融合、骨折不癒合等，而需再次手術的可能。	使用去礦化異體植骨在植骨手術上，風險與傳統使用人工骨基本相同，這是因為兩種手術的主要步驟完全相同。	
FBZ019480007	"Osteotech"grafton DBM Putty 2.5cc	衛署醫器輸字第019480號	52000	最新植骨產品，提供健保人工骨不含，但成骨過程必需之生長因子，大幅提高困難手術的植骨成功率，避免術後因為脊椎不融合、骨折不癒合等，而需再次手術的可能。	術後可大幅提高植骨的成功率，避免因為植骨品質不佳，造成術後脊椎不融合、骨折不癒合等，而需再次手術的可能。	使用去礦化異體植骨在植骨手術上，風險與傳統使用人工骨基本相同，這是因為兩種手術的主要步驟完全相同。	
FBZ019480008	"Osteotech"grafton DBM Putty 5cc	衛署醫器輸字第019480號	88000	最新植骨產品，提供健保人工骨不含，但成骨過程必需之生長因子，大幅提高困難手術的植骨成功率，避免術後因為脊椎不融合、骨折不癒合等，而需再次手術的可能。	術後可大幅提高植骨的成功率，避免因為植骨品質不佳，造成術後脊椎不融合、骨折不癒合等，而需再次手術的可能。	使用去礦化異體植骨在植骨手術上，風險與傳統使用人工骨基本相同，這是因為兩種手術的主要步驟完全相同。	
FSZ016580001	SurgiWrap聚乳酸防沾粘膜(0.02*100*130mm)	衛署醫器輸字第016580號	13500	1.最接近物理性隔離效果的防沾黏膜，臨床應用效果最佳。2.聚乳酸材料與縫線相同，已使用在人體臨床上超過45年，被人體分解成水及二氧化碳，無任何副作用安全有效。	無	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。	
TTZ025954002	Coseal Surgical Sealant 4ml(7cm)"Baxter"	衛部醫器輸字第025954號	29000	1.一種全合成的手術密合劑及黏著屏障，不包含人類血液來源的添加物。2.能快速封合人工血管吻合口。3.文獻上顯示能預防術後組織的沾粘發生。4.產品會在30天內被完全吸收，並維持彈性，不會限制正常的生理擴張。	止血棉：止血時間長易影響手術品質，且移除後有再出血的疑慮。Coseal能快速封合人工血管吻合口，需自費。	1.在支氣管袖式切除手術中不可將本產品用於支氣管殘餘部分的封合，或用於肺膜剝脫區域之封合。2.不可將本產品用於胸膜黏合較適宜的手術中。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ020179001	Oplique Posterior Atraumatic Lumbar Cage	衛署醫器輸字第020179號	70000	是一個使用單側椎孔椎椎間融合術的植入系統。本產品的設計允許自體撐開。上下表面為凸面設計符合人體脊椎結構	1.兩種造型選擇,兩種置入方式(微創手術及傳統手術)2.置入後可原地旋轉90度撐起椎間高度3.兩側抓取,不易掉落且易於重新調整位置4.上下表面為凸面設計符合人體脊椎結構5.規格尺寸最齊全6.操作簡單,縮短手術時間	過敏反應、疼痛	
FBZ003096002	瑞寶億歐森可動式連結桿三節(自費)	衛署醫器製字第003096號	110000	本產品分為不同尺寸之可動式彈性螺桿,依每一患者之情況做適當選擇。 本產品為醫療級之鈦合金(Ti-6Al-4V)所製成	無	手術醫師術前須告知病患將可能發生之不良之影響： *硬脊膜破裂	
FBZ021308001	XO BUTTON WITH CONTINUOUS LOOP 15mm-60mm	衛署醫器輸字第021308號	18000	材質：鈦合金。適應症：使用於前後十字韌帶修補術上,可增加韌帶的固定力	固定修復之韌帶效果優於單純使用健保給付之可吸收骨釘,因它是將韌帶懸吊固定在骨頭上。	潛在過敏以及其他對鈦金屬或聚乙烯的過敏反應。	
FBZ001396001	XPE TIBAL INSERT(XPS) #1-9MM~#6-18MM	衛署醫器製字第001396號	60000	本公司實際膝關節模擬磨耗試驗結果也明顯證實高交聯超高分子量聚乙烯墊片較傳統墊片減少了76%的磨損,假設病患在其他條件都不改變的情況下,以同樣的生活習慣、運動模式對膝關節磨耗面做活動,墊片的使用年限可延長4倍以上。可降低因磨耗導致的再置換率,除降低再次置換的醫療成本外,整體經濟效益可大幅提升。	傳統治療方式之超高分子量聚乙烯墊片,仍有磨損之機會,尤其是年輕及活動量大的族群,新增之高交聯超高分子量聚乙烯墊片,可以減少76%的磨損,除降低病人對視墊磨損之虞慮,提高病人運動之意願,達到提高病人代謝及增加病人之術後滿意度。	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
THZ020520005	surgicel NU KNIT(1946)15.2*22.9CM	衛署醫器輸字第020520號	3700	1.方便、有效、抗菌的止血氧化纖維,且7-14天由人體吸收,有效降低異物存於體內所造成感染的風險。 2.可消滅最易造成SSI的抗藥性菌種,有效預防併發症感染 3.快速止血,減少因出血相關併發症及輸血所造成的經濟與生理負擔	目前無健保給付同類品項	過去曾有患者發生體液封入(Encapsulation)與異物反應。在血管手術中將本產品當作包裹物使用時,曾有患者出現血管狹窄情形(stenotic effect)。雖然並未確定狹窄情形與使用本產品有直接關聯,但仍須謹慎,以本產品當作包裹物時,請避免包紮過緊。本產品用於骨骼孔洞、骨骼邊緣區域、脊椎及/或視神經及視交叉部位、周圍或附近區域時,曾造成患者麻痺及神經損傷。雖然這些案例大多與椎板切除術有關,但進行其他手術時也曾出現本產品造成患者麻痺的情形。透過手術修補左額葉撕裂傷時,將本產品置於前顱窩後	
FBZ010866002	ALLOMATRIX 1CC	衛署醫器輸字第010866號	20000	高含量生長因子,誘導骨生長修復	兼具骨傳導及骨誘導,骨生長能力較佳。	手術部位之感染及併發症等	
FBZ007815017	LDRP(雙側)	衛署醫器輸字第007815號	77000	針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折,骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	無	
FSZ016580002	SurgiWrap聚乳酸防沾粘膜(0.05*100*130mm)	衛署醫器輸字第016580號	16800	1.最接近物理性隔離效果的防沾黏膜,臨床應用效果最佳。2.聚乳酸材料與縫線相同,已使用在人體臨床上超過45年,被人體分解成水及二氧化碳,無任何副作用安全有效。	無	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。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FSZ016580004	SurgiWrap聚乳酸防沾粘膜(0.05*130*200mm)	衛署醫器輸字第016580號	21600	1.最接近物理性隔離效果的防沾黏膜，臨床應用效果最佳。2.聚乳酸材料與縫線相同，已使用在人體臨床上超過45年，被人體分解成水及二氧化碳，無任何副作用安全有效。	無	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。	
CMZ020976001	DC Bead Drug Delivery Embolisation System藥物傳遞栓塞系統	衛署醫器輸字第020976號	63000	遞西微珠由具有生物相容、親水、不被吸收(nonresorbable)等特性，且經過精確校正並僅能夠裝填鹽類doxorubicin的水凝膠微球體構成。遞西微珠以聚乙烯醇(polyvinyl alcohol)製造。在裝填doxorubicin後，遞西微珠尺寸會略微縮小。當裝填濃度為25 mg/mL時，可縮小達20%。	無	發燒、腹痛嘔吐。TACE所造成的副作用，皆有可能發生。	
FBZ010837001	FAST-FIX Meniscal Repair System(直)	衛署醫器輸字第010837號	18000	用於縫合線的保持裝置，以協助經皮或內視鏡軟組織手術，如半月板修補。	無	無	
FBZ010837001	FAST-FIX Meniscal Repair System(彎)	衛署醫器輸字第010837號	18000	用於縫合線的保持裝置，以協助經皮或內視鏡軟組織手術，如半月板修補。	無	無	
TTZ021182001	Coseal Surgical Sealant Applicator"Baxte	衛署醫器輸字第021182號	600	本品用於混合及傳送CoSeal外科手術封合劑之兩種成分。	只適用於主產品Coseal。	無	
FBZ023041006	NovaBone bioglass Putty 2.5 cm3(HF0602)	衛署醫器輸字第023041號	28000	可單獨使用，或配合自體或異體骨使用的骨替代材料，用於非結構性骨缺損患。	具有骨激發，和骨傳導,有抗菌及止血作用且有30年臨床證實骨癒合效果好	過敏反應	
CHZ009864001	血管穿刺後止血器(610132:610133 / 6F;8F)"Terumo"★	衛署醫器輸字第009864號	14000	可吸收性血管縫合器	無	無	
FBZ007815004	3.5 LCP T型骨板	衛署醫器輸字第007815號	32000	針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	無	
FBZ007815005	3.5 LCP小骨重建型骨板	衛署醫器輸字第007815號	32000	針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	無	
FBZ007815004	3.5 LCP 小組小斜T型	衛署醫器輸字第007815號	32000	針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	無	
FBZ007815005	4.5 LCP大骨L型右側	衛署醫器輸字第007815號	34000	針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ007815005	4.5 LCP 大骨T型	衛署醫器輸字第007815號	34000	針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	無	
FBZ007815005	4.5 LCP 大組L型左側	衛署醫器輸字第007815號	34000	針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	無	
FBZ007815005	4.5 LCP 大組 T型	衛署醫器輸字第007815號	34000	針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	無	
FBZ007815005	4.5 LCP大組窄板	衛署醫器輸字第007815號	34000	針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	無	
FBZ007815014	LISS TIBIAL PLATE	衛署醫器輸字第007815號	78000	針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	無	
FBZ018878001	PRO-DENSE INJECTABLE GRAFT 4CC	衛署醫器輸字第018878號	57500	FDA(510K)唯一認證比自體骨生長更快、強度更強、骨質更密，且吸收期長達六個月	唯一經由美國FDA認可較自體骨生長良好之人工代用骨，且吸收期長達六個月	手術部位之感染及併發症等	
FBZ007815004	3.5 LCP 小骨	衛署醫器輸字第007815號	32000	針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	無	
FBZ007815020	TROCHANTER STABILIZING PLATE	衛署醫器輸字第007815號	12000	轉子間骨折為老年人常見，可針對骨質疏鬆嚴重病患及粉碎性骨折病人，提供較穩定之鋼板，能夠使患者早期安全地活動。	健保無提供此項目	無	
FBZ020134003	"Ulrich"Segmental Spinal Correction Syst	衛署醫器輸字第020134號	26000	傳統治療釘子無動態設計;新增特材動態設計,可避免鄰近節的提早退化情形發生	無	若術後無法配合醫護人員的照護指示,將有產品失效的疑慮	
FBZ020134001	"Ulrich"Segmental Spinal Correction 2節	衛署醫器輸字第020134號	110000	傳統治療釘子無動態設計;新增特材動態設計,可避免鄰近節的提早退化情形發生	無	若術後無法配合醫護人員的照護指示,將有產品失效的疑慮	
FBZ020134002	Ulrich Segmental Spinal Correction System (SSCS) 3節★	衛署醫器輸字第020134號	130000	非融合脊椎內固定	無健保給付產品	急性感染、對材質過敏無法使用	
WDZ009010001	Avitene Microfibrillar Collagen Hemostat(MCH / 35*35*1mm / 1010080)"Bard"	衛署醫器輸字第009010號	1800	牛膠原蛋白萃取乾燥無菌之粉狀止血劑，艾維停微纖維膠原止血劑被使用在外科手術上的止血，當結紮止血或傳統的止血方法無效或無法控制時，作為止血的輔助品。	無健保給付之相關品項	曾有較嚴重的副作用報告指出，可能與使用艾維停微纖維膠原止血劑有關，例如血腫(hematoma)，傷口裂開，和縱膈炎(mediastinitis)	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
WDZ009010001	Avitene Microfibrillar Collagen Hemostat(MCH / 70*35*1mm / 1010090) "Bard"	衛署醫器輸字第009010號	3400	牛膠原蛋白萃取乾燥無菌之粉狀止血劑，艾維停微纖維膠原止血劑被使用在外科手術上的止血，當結紮止血或傳統的止血方法無效或無法控制時，作為止血的輔助品。	無健保給付之相關品項	曾有較嚴重的副作用報告指出，可能與使用艾維停微纖維膠原止血劑有關，例如血腫(hematoma)，傷口裂開，和縱膈炎(mediastinitis)	
FBZ021896002	Dynesys DTO Spinal Implan(四節)"Zimmer"★	衛署醫器輸字第021022號	190000	丹妮絲第提歐植入物用於骨骼成熟的病人，提供脊椎校直及動態再穩定治療使用。	降低脊椎破壞和術後僵硬度，保持術後脊椎活動度，維持椎間盤正常高度、避免神經壓迫，利用非金屬植入物達成腰椎受例分散效果，降低椎間盤內部壓力，有機會促進椎間盤軟骨再生	身體對異物的過敏反應	
FBZ021896001	Dynesys DTO Spinal Implan(三節)"Zimmer"★	衛署醫器輸字第021022號	160000	丹妮絲第提歐植入物用於骨骼成熟的病人，提供脊椎校直及動態再穩定治療使用。	降低脊椎破壞和術後僵硬度，保持術後脊椎活動度，維持椎間盤正常高度、避免神經壓迫，利用非金屬植入物達成腰椎受例分散效果，降低椎間盤內部壓力，有機會促進椎間盤軟骨再生	身體對異物的過敏反應	
FBZ023616001	LCP Tibia Plate 3.5(04.112.510-531)	衛署醫器輸字第023616號	64000	針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	無	
FBZ014381001	Dynesys Spinal System (一節)"Zimmer"★	衛署醫器輸字第014381號	40000	較輕微症狀之脊椎節段以動態方式固定，保留脊椎活動度，同時保護鄰近椎節的初、中期椎間盤退化。利用非金屬性植入物達成腰椎受力分散效果，降低椎間盤內部壓力。	較輕微症狀之脊椎節段以動態方式固定，保留脊椎活動度，同時保護鄰近椎節的初、中期椎間盤退化，利用非金屬性植入物達成腰椎受力分散效果，降低椎間盤內部壓力，已證實可修復椎間盤退化，促進椎間盤軟骨再生。	身體對異物的過敏反應	
FBZ008395015	Artificial Ligament LAC30CK "LARS"★	衛署醫器輸字第008395號	69000	可用於急性與慢性病人，此產品裝上患處後不會影響肩關節活動度，因此無需在將其移除取出開第二次刀	無	無	
TSZ010846001	GelPort System凝膠式內視鏡手助套環系統 (C8XX2/120mm)"Applied"	衛署醫器輸字第010846號	32000	方便執行內視鏡手術時可用手輔助器械操作，保持腹腔氣體不流失，縮短手術時間，減少風險	無類似健保給付品項	無	
FBZ012620001	LRS short Kit肢體延長器組(50515 / 23cm Long) "Orthofix"	衛署醫器輸字第012620號	130000	1.特性:採用可操控的的漸進式延長,避免延長時骨骼癒合不佳2.可協助治療關節之肌肉變形症狀,採可操控的的漸進式延展,效果佳"	無	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
TKY023677001	BoneScalpel 超音波手術系統-骨刀震盪頭	衛署醫器輸字第023677號	33300	可使用於外科手術程序中對於硬化組織的振盪移除，而不傷害周圍神經及血管，和進行精密截骨手術，而切骨面完整減少手術中骨細胞破壞和血液的流失，並有效減少手術時間。	術中失血量少，骨頭流失少，手術時間較短，骨頭受損傷害較小，安全性高，減少病患神經、血管、骨細胞的受損；降低使用者的職業傷害。	過低的給水速率可能造成組織的灼傷	
TKY023243001	CUSA 超音波手術裝置-沖洗導管 (MXA-PA)"Misonix"	衛署醫器輸字第023243號	6000	可使用於外科手術程序中與超音波手術裝置-探頭搭配使用，對於腫瘤組織的振盪移除，而不傷害周圍神經及血管，減少手術中正常組織的破壞，尤其是腦部組織，並有效減少手術時間。	術中失血少，正常組織破壞輕微，手術時間可減少20-90分鐘，安全性高，減少病患神經、血管及正常組織細胞的受損。	過低的給水速率可能造成組織的灼傷	
FBZ008395003	Artificial Ligament PPLY110 "LARS"★	衛署醫器輸字第008395號	69000	1. L A R S 人工韌帶是為提供關節內或關節外韌帶斷裂重建使用。2. 人體關節內十字韌帶，具有右腳順時針旋轉與左腳逆時針旋轉的結構，而LARS人工韌帶仿效人體帶具有相同結構。3. 革命性的結構free fibers, 裝置於關節內部，讓殘留的自體韌帶更容易攀附而達到最佳的穩定和固定性。	1. 需要取自己的韌帶。2. 需要較長的復健時間。3. 傷口較大，手術時間較長，增加發炎機率。	術後傷口會因出血疼痛，而造成短期內膝關節活動困難。	
FBZ008395002	Artificial Ligament AC100 Left "LARS"★	衛署醫器輸字第008395號	69000	1. L A R S 人工韌帶是為提供關節內或關節外韌帶斷裂重建使用。2. 人體關節內十字韌帶，具有右腳順時針旋轉與左腳逆時針旋轉的結構，而LARS人工韌帶仿效人體帶具有相同結構。3. 革命性的結構free fibers, 裝置於關節內部，讓殘留的自體韌帶更容易攀附而達到最佳的穩定和固定性。	1. 需要取自己的韌帶。2. 需要較長的復健時間。3. 傷口較大，手術時間較長，增加發炎機率。	術後傷口會因出血疼痛，而造成短期內膝關節活動困難。	
FBZ008395001	Artificial Ligament (AC100) Right "LARS"★	衛署醫器輸字第008395號	69000	1. L A R S 人工韌帶是為提供關節內或關節外韌帶斷裂重建使用。2. 人體關節內十字韌帶，具有右腳順時針旋轉與左腳逆時針旋轉的結構，而LARS人工韌帶仿效人體帶具有相同結構。3. 革命性的結構free fibers, 裝置於關節內部，讓殘留的自體韌帶更容易攀附而達到最佳的穩定和固定性。	1. 需要取自己的韌帶。2. 需要較長的復健時間。3. 傷口較大，手術時間較長，增加發炎機率。	術後傷口會因出血疼痛，而造成短期內膝關節活動困難。	
WDZ003710004	Chitoclot Pad(3*3cm)"Anscare"	衛署醫器製字第003710號	1710	產品是使用幾丁聚醣所製成，適用於出血性傷口護理，具有快速使血小板將傷口凝固，降低傷口感染機會，可使用在穿刺傷及經皮血管穿刺術等傷口。	健保品項為一般紗布，所以必須靠病人本身的凝血機制使傷口凝固，而此自費產品是使用幾丁聚醣所製成，具有快速使血小板將傷口凝固，所以對傷口止血會加快，使病患得到較好的醫療品質。	無，但對產品成份有嚴重過敏者，建議不使用。	
FBZ025742001	超耐磨聚乙烯人工髌骨 (NexGen Prolong All-Poly Patella 26/29/32/35mm)★	衛署醫器輸字第025742號	45000	1. 本產品為超高分子聚乙烯有高度抗耐磨的特性。2. 可明顯減少80%的磨損	具有高度抗耐磨之特性與健保給付之品項減少80%磨損率	身體對異物的過敏反應	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBHPCERA1S2	CERAMIC ACETABULAR SYSTEM (補差額)	衛署醫器輸字第010293號	69000	醫療用高級陶瓷，人體相容性較佳陶瓷產品磨損顆粒少，且陶瓷為鈍性元素，較不易與人體起過敏反應延長人工關節使用壽命：磨損率可降到0.0001mm/年以下，非常堅硬耐磨，不易因磨損變形和骨溶解須再次手術	台灣每年有超過10,000名患者接受人工髖關節手術，過去傳統塑膠耐磨材質，雖然有健保全額補助，但因為長期使用可能造成磨損及鬆脫，嚴重者需要再進行第二次置換手術。另一種金屬人工髖關節，耐磨度比傳統塑膠好，但日後可能會在摩擦後產生金屬微粒進入人體，不適合體質對金屬過敏、孕婦或腎臟病患者使用。最近新一代「陶瓷人工髖關節」，比金屬更耐磨，延長人工髖關節使用時間。	全人工髖關節置患手術後對生活的影響是很難評估的。植入各種材質的組件是為了恢復關節功能或減輕患者疼痛；然而，由於許多生物學上、力學上、物理化學上的因素影響內植物，植入組件無法承受如健康正常的骨頭一樣的活動負荷脫位。患者不正常的活動，創傷或其他生物力學的因素而造成植入物脫位 鬆脫。早期鬆脫可能由於固定不當、潛伏性感染、創傷、或過早給內植物負荷而造成鬆脫。後期鬆脫可能因為創傷、感染、併發症，包括骨質溶解、力學問題而鬆脫，並接著可能會造成骨頭磨損及疼痛 在一小部分案例中，曾有關於陶製組件破裂情況報告 植入手術中可能造成股骨柄、髖臼窩、或大轉子的裂縫、穿孔。而術後的骨折可能導因於外傷、骨質不佳、或原有的骨缺損	除由衛生福利部中央健康保險署支付39,396元外，其餘差額由立同意書人負擔。
TKZ024669001	CTR Capsular Tension Ring(12~13mm)Ophtec	衛署醫器輸字第024669號	11000	囊袋擴張環是一種放入囊袋內的眼科器材，為PMMA材質，在取出囊外白內障或水晶體超音波乳化術時，與植入人工水晶體併用，輔助支撐囊袋。病人於手術前或過程中發現後囊明顯鬆弛時，使用囊袋擴張環(CTR)，可降低白內障手術所產生之風險。其特點如下:1.保持囊袋內持續的擴張與穩定。2.保持IOL於囊袋內的安全與中心定位。3.防止IOL偏位與後囊萎縮。4.在晶體置換術中保持穩定的操作空間。5.降低囊纖維化的風險。6.提高更好的術後視力品質。	目前無相同功能之健保品向	目前衛生福利部所核可之醫器材質，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。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBHLCCEA1U0	CERAMIC FEMORAL INSERT 補差額	衛署醫器製字第002396號	30000	陶瓷全髌白內襯成分為氧化鋁(ISO 6474)，氧化鋁是一種鋁氧化物，屬陶瓷材料，具有高的硬度與極佳的磨耗抵抗能力，有效降低磨耗量。內襯有不同內徑，可搭配不同外徑與不同頸長的陶瓷股小球，套在股骨柄上與髌白的內襯互動形成關節活動。	可克服因磨耗顆粒所引起之骨溶蝕的問題，製造技術的精進，氧化鋁陶瓷機械性質越來越好，加上手術技術的提升、手術器具的完備，都提高了使用陶瓷股小球之全髌關節置換術的可靠度。由於陶瓷材料具有極佳的硬度與磨耗抵抗能力，故與傳統內襯相比，陶瓷髌白內襯可降低磨耗量，延長人工關節的使用年限。	1. 髌關節置換植入物的預期使用壽命很難估計，但肯定是有限度的。這些植入物是用人工材料製造的，將其植入患者體內，以期恢復患者的活動能力或減少疼痛。然而，由於這些植入物受到諸多生物學、力學和物理化學因素的影響，而對這些影響又無法作體內評定，因此不能期望這些植入物能無限承受正常健康骨骼的活動程度和負荷。2. 患者活動不當、外傷或其他生物力學原因都可引起髌關節植入物脫位。3. 可能會出現髌關節植入物鬆動的情形。植入物的早期鬆動可能是由於初始固定不當、潛伏性感染、植入物過早承載或外傷導致。植入物的晚期鬆動可能是由於外傷、感染、包括骨質溶解在內的生物學併發症或者力學問題而引起，並有可能進而導致骨侵蝕和/或疼痛。4. 在一小部分案例中，曾有關於陶瓷股小球破裂情形的報告。5. 可能會發生外周神經疾病、神經損傷、循環受損和異位骨化之形成。6. 任何關節置換手術都可能引起嚴重的併發症。這些併發症包括，但不限於：生	除由衛生福利部中央健康保險署支付4,018元外，其餘差額由立同意書人負擔。

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBHHCCERA1U0	Ceramic Femoral Head補差額	衛署醫器製字第001397號	37430	具有極佳的磨耗抵抗能力與生物相容性，用來克服因磨耗顆粒所引起之骨溶蝕的問題。	可克服因磨耗顆粒所引起之骨溶蝕的問題，製造技術的精進，氧化鋁陶瓷機械性質越來越好，加上手術技術的提升、手術器具的完備，都提高了使用陶瓷股小球之全髖關節置換術的可靠度。由於陶瓷材料具有極佳的硬度與磨耗抵抗能力，故與金屬股小球相比，陶瓷股小球可降低內襯的磨耗量，延長人工關節的使用年限。	1. 髖關節置換植入物的預期使用壽命很難估計，但肯定是有限度的。這些植入物是用人工材料製造的，將其植入患者體內，以期恢復患者的活動能力或減少疼痛。然而，由於這些植入物受到諸多生物學、力學和物理化學因素的影響，而對這些影響又無法作體內評定，因此不能期望這些植入物能無限承受正常健康骨骼的活動程度和負荷。2. 患者活動不當、外傷或其他生物力學原因都可引起髖關節植入物脫位。3. 可能會出現髖關節植入物鬆動的情形。植入物的早期鬆動可能是由於初始固定不當、潛伏性感染、植入物過早承載或外傷導致。植入物的晚期鬆動可能是由於外傷、感染、包括骨質溶解在內的生物學併發症或者力學問題而引起，並有可能進而導致骨侵蝕和/或疼痛。4. 在一小部分案例中，曾有關於陶瓷股小球破裂情形的報告。5. 可能會發生外周神經疾病、神經損傷、循環受損和異位骨化之形成。6. 任何關節置換手術都可能引起嚴重的併發症。這些併發症包括，但不限於：生	除由衛生福利部中央健康保險署支付4,352元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBHPCERA3Z1	百優螺釘固定式陶瓷全人工髖關節組(補差額)	衛署醫器輸字第022415號	115000	此產品其股骨頭與襯墊皆為最新第四代超耐磨強化陶瓷，先進陶瓷科技處理，比以往的陶瓷產品更光滑堅硬，同時具巨股骨頭的設計更接近人體原來大小。	陶瓷人工髖關節，此產品其股骨頭與襯墊皆為最新第四代超耐磨強化陶瓷，先進陶瓷科技處理。比健保幾付之聚乙烯襯墊與鈦合金股骨頭更耐磨、表面處理更光滑，可減降低磨損情況發生。	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付39,396元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBHLCCERA2Z1	百優螺釘固定式陶瓷髖白內杯(補差額)	衛署醫器輸字第022415號	45000	此產品其股骨頭與襯墊皆為最新第四代超耐磨強化陶瓷，先進陶瓷科技處理，比以往的陶瓷產品更光滑堅硬，同時具巨股骨頭的設計更接近人體原來大小。	陶瓷人工髖關節，此產品其股骨頭與襯墊皆為最新第四代超耐磨強化陶瓷，先進陶瓷科技處理。比健保幾付之聚乙烯襯墊與鈦合金股骨頭更耐磨、表面處理更光滑，可減降低磨損情況發生。	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付4,018元外，其餘差額由立同意書人負擔。

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBHHCCERA2Z1	"ZIMMER"百優螺釘固定式陶瓷股球(補差額)	衛署醫器輸字第022415號	64500	此產品其股骨頭與襯墊皆為最新第四代超耐磨強化陶瓷，先進陶瓷科技處理，比以往的陶瓷產品更光滑堅硬，同時具巨股骨頭的設計更接近人體原來大小。	陶瓷人工髖關節，此產品其股骨頭與襯墊皆為最新第四代超耐磨強化陶瓷，先進陶瓷科技處理。比健保幾付之聚乙烯襯墊與鈮合金股骨頭更耐磨、表面處理更光滑，可減降低磨損情況發生。	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付4,352元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBHRCCERA3Z1	REVISION BIOLOX DELTA HIP SYSTEM(補差額)	衛署醫器輸字第022415號	120000	此產品其股骨頭與襯墊皆為最新第四代超耐磨強化陶瓷，先進陶瓷科技處理，比以往的陶瓷產品更光滑堅硬，同時具巨股骨頭的設計更接近人體原來大小。	陶瓷人工髖關節，此產品其股骨頭與襯墊皆為最新第四代超耐磨強化陶瓷，先進陶瓷科技處理。比健保幾付之聚乙烯襯墊與鈮合金股骨頭更耐磨、表面處理更光滑，可減降低磨損情況發生。	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付52,796元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBHPCCERA4Z1	KINECTIV CERAMIC TOTAL HIP (補差額)	衛署醫器輸字第022215號	116800	此產品其股骨頭與襯墊皆為最新第四代超耐磨強化陶瓷，先進陶瓷科技處理，比以往的陶瓷產品更光滑堅硬，同時具巨股骨頭的設計更接近人體原來大小。	陶瓷人工髖關節，此產品其股骨頭與襯墊皆為最新第四代超耐磨強化陶瓷，先進陶瓷科技處理。比健保幾付之聚乙烯襯墊與鈮合金股骨頭更耐磨、表面處理更光滑，可減降低磨損情況發生。	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付49,319元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FALSNWAVE4A2	Tecnis前導波非球面人工水晶體ZCB000-差額	衛署醫器輸字第019321號	30000	1.專利 -0.27 μ 非球面像差矯正值 2.採用第二代厭水性材質，晶體無香檳氣泡現象. 3.三點支撐角度設計,術後度數更穩定. 4.360度晶體邊緣方邊設計,降低二次白內障發生機率.	1.可提高影像聚焦力。2.提升色彩對比敏銳度。3.防止眩光產生。4.搭配小切口植入器植入（傷口小於2.2mm）	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付2,744元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FALSNWAVE1A1	Alcon Acrysof HOASingleIOL(SN60WF)補差額	衛署醫器輸字第012467號	19750	非球面設計降低球面像差除了一般標準可過濾紫外線外，“愛爾康”可舒視明人工水晶體還可降低藍光穿透率	非球面設計降低球面像差除了一般標準可過濾紫外線外，“愛爾康”可舒視明人工水晶體還可降低藍光穿透率	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付2,744元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FALSNWAVE1RY	Rayner(970C/920H)補差額	衛署醫器輸字第018578號	29000	增加對比敏感度、提供夜間視力品質及夜間活動安全性。	無	繼發性青光眼、角膜水腫、虹膜萎縮等	除由衛生福利部中央健康保險署支付2,744元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FALSNMULT3A2	單片型多焦點人工水晶體"AMO"ZMB00-補差額	衛署醫器輸字第021060號	60000	1.專利 -0.27 μ 非球面像差矯正值 2.採用第二代厭水性材質，晶體無香檳氣泡現象. 3.三點支撐角度設計,術後度數更穩定. 4.360度晶體邊緣方邊設計,降低二次白內障發生機率. 5.+4.0 D Add power擁有絕佳的視近焦距.	1.可提高影像聚焦力。2.提升色彩對比敏銳度。3.增加視近距離，改善術後老花眼問題。4.搭配小切口植入器植入（傷口小於2.2mm）	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付2,744元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FALSNWAVE7B9	恩視非球面人工水晶體MX60-補差額	衛署醫器輸字第024772號	30856	1.一體成型的高強度壓克力材質2.市場上唯一通過美國FDA認證絕無液泡的人工水晶體3. 2.2mm微創傷口4.360後表面方邊設計，減少二次白內障發生	1.生活或工作中需極佳遠視力患者2.提供夜間駕車活動者,晨間運動,及一般駕駛人3.提供高對比敏感度之差別	無特殊不良反應之副作用	除由衛生福利部中央健康保險署支付2,744元外，其餘差額由立同意書人負擔。

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ023160001	IntraSpine活動式輔助穩定植入物(Intracal 08:16)"Cousin"★	衛署醫器輸字第023160號	125000	本產品為具有緩衝效應的椎層間彈性支撐器。椎層間的植入使得本產品能更靠近脊椎的轉動中心，能更有效的保持椎層活動性(Segmental Mobility)及矢狀面平衡(Sagittal Balance)，而藉由後側之楔形物的彈性，從而對棘間韌帶的結構產生了緩衝效應並提供張力。	目前無類似健保給付品項，故僅能選擇椎間盤切除顯微手術(Microdisectomy)或椎弓板切除術(Laminectomy)，脊椎退化及再復發之機率會因個人生活習慣、工作、姿勢等因素影響而有所不同。	植體產生感染現象.繫帶斷裂.心臟血管方面的困擾.繫帶疲勞性鬆弛.靜脈血栓與栓塞.血腫	
TTZ020377002	Floseal Hemostatic Matrix (10ml / 1503352)"Baxter"★	衛署醫器輸字第020377號	28000	1.為一種凝膠和凝血酶基質，用於滲血到噴血狀況的止血。2.針對組織出血能快速有效的止血。3.不須身體凝血因子就能達到止血效果。4.只限用於止血功能。5.符合生理性，6至8週即可被人體吸收。	止血棉：止血時間長易影響手術品質，且移除後有再出血的疑慮。Floseal 能針對組織出血快速有速止血，需自費。	如同其他的血漿製品，極少數人有可能產生過敏反應。臨床試驗過程中，未曾有因使用相同人類凝血酶成份的不同產品，而產生不良反應的報告。輕微的不良反應可以抗組織胺來處理。嚴重低血壓反應需要立即以當前的休克處理準則介入處理。	
BBY012498001	ENDO PUNCH (3吋*6吋 /25030)	衛署醫器輸字第012498號	1000	1.採上寬下窄設計，容易置入，且取出標本時不會卡開洞口！2.材質堅韌，置入標本時不易破裂！3.管狀置袋設計，容易於任何手術中操作！節省手術時間！	無	無	
BBY012498001	ENDO PUNCH (5吋*8吋 /25040)	衛署醫器輸字第012498號	1000	1.採上寬下窄設計，容易置入，且取出標本時不會卡開洞口！2.材質堅韌，置入標本時不易破裂！3.管狀置袋設計，容易於任何手術中操作！節省手術時間！	無	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ022283001	NCB Polyaxial Locking Plate System "ZIMMER" ★	衛署醫器輸字第022283號	90000	<p>• 互鎖式鋼板使用具螺紋的螺釘與鋼板相結合，達成有強於傳統鋼板的骨折創傷固定力。針對骨折疏鬆/粉碎性骨折，互鎖式鋼板提供傳統鋼板四倍以上固定力，減少鬆脫，延遲癒合/不癒合等常見併發症，為不可替代之療效。且可搭配微創手術，減少術中血流量以及對於軟組織的傷害。</p> <p>• 恩希比多軌互鎖式鋼板採用Ti6Al4V鈦合金素材，並使用新一代多軌互鎖式機制，與第一代互鎖式機制相較具有±15度多軌式活動機制，力學證實較第一代有更強的固定力，且臨床靈活度提高。同時可搭配微創手術專用器械使用。減少手術時間，傷口大小，以及手術失血量。</p> <p>• 互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早下床進行復健/回復正常生活，減低臥病床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感。</p> <p>• 互鎖式鋼板使用具螺紋的螺釘與鋼板相結合，達成有強於傳統鋼板的骨折創傷固定力。針對骨折疏鬆/粉碎性骨折，互鎖式鋼板提供傳統鋼板四倍以上固定力，減少鬆脫，延遲癒合/不癒合等常見併發症，為不可替代之療效。且可搭配微創手術，減少術中血流量以及對於軟組織的傷害。</p> <p>• 恩希比多軌互鎖式鋼板採用Ti6Al4V鈦合金素材，並使用新一代多軌互鎖式機制，與第一代互鎖式機制相較具有±15度多軌式活動機制，力學證實較第一代有更強的固定力，且臨床靈活度提高。同時可搭配微創手術專用器械使用。減少手術時間，傷口大小，以及手術失血量。</p> <p>• 互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早下床進行復健/回復正常生活，減低臥病床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品</p>	採螺釘與鋼板互鎖，適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用，固定力強。可提早進行復健運動，術後關節活動較佳。患者可及早下床活動，亦可搭配微創手術，住院時間較短。採近關節面解剖設計，關節處較薄，較不易有異物感。	無	
FBZ017077002	SynMesh Implants(4mm~30mm)"SYNTHES"	衛署醫器輸字第017077號	78000	<p>1.多樣設計及高度之純鈦植入物，能讓醫師選擇最適合病患的尺寸，長度可視實際需求再剪裁而定</p> <p>2.植入自費脊椎椎體替換支架通常接觸面積較大且骨融合及穩定結構性較佳</p>	<p>1.可取代原椎體(不必再取病人骨頭)2.比自己骨頭更具有支撐性及穩定性3.操作簡單縮短手術時間減少出血量4.規格尺寸最齊全</p>	過敏、疼痛	
FBZ021896004	Dynesys DTO Spinal Implant(一節)"Zimmer"★	衛署醫器輸字第021896號	40000	丹妮絲第提歐植入物用於骨骼成熟的病人，提供脊椎校直及動態再穩定治療使用。	降低脊椎破壞和術後僵硬，保持術後脊椎活動度，維持椎間盤正常高度、避免神經壓迫，利用非金屬植入物達成腰椎受例分散效果，降低椎間盤內部壓力，有機會促進椎間盤軟骨再生。	身體對異物的過敏反應	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ026187001	MIIG X3 5CC	衛署醫器輸字第008723號	37000	1. 本產品成份為醫療級硫酸鈣，為注射型態及最小侵入式手術，可注射並填補於骨缺損處，達到固定的效果，減少術後疼痛感，並提早進行復健。2. 本特材最大的特性在於可展現立即的強度及硬度，提供暫時性的支撐，處理複雜的壓迫性骨折時，可將破碎的骨骼黏回，如同醫師術中第三隻手。3. 本特材於使用時，可直接打上骨釘骨板，固定效果佳，而與骨水泥相較之下，本特材強度高但放熱溫度較低，不傷害週邊軟組織。4. 使用醫療級硫酸鈣為基底，可完全為人體所吸收，無須擔心填充物溢出的問題。	傳統上之代用骨多使用顆粒狀之硫酸鈣或磷酸鈣，顆粒型態因受限於其形狀容易產生填補不足的問題。而本特材為高強度注射型，對於複雜性的骨折處理可提供一暫時性之固定，提升手術方便性及提供良好穩定性，且放熱溫度低，不傷害週邊組織。	未有任何嚴重副作用，極少數患者可能有患處紅腫，或其他一般手術會碰到的副作用。	
NTZ011331001	MMT 11G ST PROBE(MST11)探針	衛署醫器輸字第011331號	12000	Mammotome(麥瑪通)微創乳房診斷系統是一項科技革新，讓醫師不用動手術就能取得足量的乳房組織進行確定診斷。Mammotome(麥瑪通)能針對一些可能是初期癌化的徵兆之微小鈣化病灶進行組織取樣，以便早期發現並儘早做出正確診斷。所做出的診斷結果很可靠，因為Mammotome(麥瑪通)乳房組織切片診斷系統的設計可針對早期的乳癌進行最正確的診斷。切片過程中會覺得很輕鬆，因為Mammotome(麥瑪通)切片疼痛感輕微，不需縫線縫合，且能在門診診間迅速完成。透過實體X光(Stereotactic)(從兩個角度照X光)或超音波(音波)影像，將Mammotome(麥瑪通)探針移到病灶部位，就能取得多點組織的取樣標本。	無	任何侵入性的檢查程序有可能發生瘀傷和腫脹的狀況，但傷口很小，機率是十分低的，而感染則是另一種罕見的副作用。你的醫生會評估你的乳房，以確保一切正常。	
NTZ011331001	MMT 8G ST PROBE(MST8)探針	衛署醫器輸字第011331號	12000	Mammotome(麥瑪通)微創乳房診斷系統是一項科技革新，讓醫師不用動手術就能取得足量的乳房組織進行確定診斷。Mammotome(麥瑪通)能針對一些可能是初期癌化的徵兆之微小鈣化病灶進行組織取樣，以便早期發現並儘早做出正確診斷。所做出的診斷結果很可靠，因為Mammotome(麥瑪通)乳房組織切片診斷系統的設計可針對早期的乳癌進行最正確的診斷。切片過程中會覺得很輕鬆，因為Mammotome(麥瑪通)切片疼痛感輕微，不需縫線縫合，且能在門診診間迅速完成。透過實體X光(Stereotactic)(從兩個角度照X光)或超音波(音波)影像，將Mammotome(麥瑪通)探針移到病灶部位，就能取得多點組織的取樣標本。	無	任何侵入性的檢查程序有可能發生瘀傷和腫脹的狀況，但傷口很小，機率是十分低的，而感染則是另一種罕見的副作用。你的醫生會評估你的乳房，以確保一切正常。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
TKY017079003	小兒扁桃腺氣化棒 PROCISE XP(EIC 8875-01)	衛署醫器輸字第017079號	20000	無線射頻冷觸氣化儀利用射頻能量激發鈉離子產生低溫電漿層，電漿層所接觸到之蛋白質組織會變性分解，產生組織切割、組織縮小與止血之目的，疼痛感輕微，恢復快。	無	正常使用下，無	
FBZ025050001	Spine Jack System 史派節 克椎體支撐系統-單側 "Vexim"★	衛署醫器輸字第025050號	112000	1.以微創手術進行傷口小、流血少、有效的進行傾頹椎體的高度回昇與終板重建;置入的植入物於撐起後能有效的維持回昇的狀態待骨水泥注入後更形穩固。2.恢復快，適用於單純骨折或年邁患者。3.骨小樑的破壞程度低、利於骨再生;注入骨水泥的需求量較少、骨水泥滲漏率較低。	SpineJack:有效撐開塌陷骨板，骨水泥不易外洩、傷口小、流血少、恢復快、安全性最高。適用於單純骨折或年邁患者。傳統骨釘骨板治療:傷口大、流血多、麻醉久、手術時間 SpineJack:有效撐開塌陷骨板，骨水泥不易外洩、傷口小、流血少、恢復快、安全性最高。適用於單純骨折或年邁患者。傳統骨釘骨板治療:傷口大、流血多、麻醉久、手術時間長、恢復慢、較不安全。適用於骨折合併神經壓迫患者。	發炎、血腫、出血、過敏、血栓、脊椎粉碎、肋骨粉碎、無法承受外露、肺栓塞極、高血壓/血管迷走性反應、無法耐受骨水泥、暫時性局部劇痛、暫時性反射性痛、腦神經方面的併發症	
FBZ003326001	Z-Brace Lumbar Intervertebral Cage(PLIF)	衛署醫器製字第003326號	72000	瑞寶億里貝斯腰椎椎間融合器為椎體間植入物,脊椎固定用之植入器材,用於脊椎矯正。	手術醫師手術前將可能發生之不良影響告知病患*硬脊膜破裂。*因手術創傷造成神經受損。*感染。*延遲癒合或不癒合。*對植入物之材質過敏。*植入物之抗力作用使骨密度降低。	手術醫師手術前將可能發生之不良影響告知病患*硬脊膜破裂。*因手術創傷造成神經受損。*感染。*延遲癒合或不癒合。*對植入物之材質過敏。*植入物之抗力作用使骨密度降低。	
FBZ003326002	Z-Brace Lumbar Intervertebral Cage(TLIF)	衛署醫器製字第003326號	100000	瑞寶億里貝斯腰椎椎間融合器為椎體間植入物,脊椎固定用之植入器材,用於脊椎矯正。	手術醫師手術前將可能發生之不良影響告知病患*硬脊膜破裂。*因手術創傷造成神經受損。*感染。*延遲癒合或不癒合。*對植入物之材質過敏。*植入物之抗力作用使骨密度降低。	手術醫師手術前將可能發生之不良影響告知病患*硬脊膜破裂。*因手術創傷造成神經受損。*感染。*延遲癒合或不癒合。*對植入物之材質過敏。*植入物之抗力作用使骨密度降低。	
FBZ017032007	SCREW 2.5*10M:23MM(FRF-1248:FRF-1253)	衛署醫器輸字第017032號	11820	生物可吸收性材質，可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外，代謝時間約2—4年。非金屬材質不會產生微量金屬元素。本品不會妨礙各類視像造影，如：X光、核磁共振攝影、電腦斷層。	本品為可吸收性的材質,材質及製程技術具有專利。屬非金屬材質不會產生金屬離子,可為人體吸收代謝。不會妨礙各類視像造影,如X光、電腦斷層、磁共振造影。	該裝置會因過早的壓力、活動、或負荷而斷裂或鬆開。若感染會導致手術失敗。外科創傷會導致神經血管的損傷。植入物可能會造成發炎或過敏,在無菌環境中可能會發生局部短暫的液體蓄積及組織增生。若有上述現象請速回診就醫。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ017032012	PIN 2.0*20MM:50MM(PIN-2020:PIN-2050)	衛署醫器輸字第017032號	11820	生物可吸收性材質，可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外，代謝時間約2-4年。非金屬材質不會產生微量金屬元素。本品不會妨礙各類視像造影，如：X光、核磁共振攝影、電腦斷層。	本品為可吸收性的材質，材質及製程技術具有專利。屬非金屬材質不會產生金屬離子，可為人體吸收代謝。不會妨礙各類視像造影，如X光、電腦斷層、磁振造影。	該裝置會因過早的壓力、活動、或負荷而斷裂或鬆開。若感染會導致手術失敗。外科創傷會導致神經血管的損傷。植入物可能會造成發炎或過敏，在無菌環境中可能會發生局部短暫的液體蓄積及組織增生。若有上述現象請速回診就醫。	
FBZ017032012	PIN 1.5*20MM:50MM(PIN-1520:PIN-1550)	衛署醫器輸字第017032號	11820	生物可吸收性材質，可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外，代謝時間約2-4年。非金屬材質不會產生微量金屬元素。本品不會妨礙各類視像造影，如：X光、核磁共振攝影、電腦斷層。	本品為可吸收性的材質，材質及製程技術具有專利。屬非金屬材質不會產生金屬離子，可為人體吸收代謝。不會妨礙各類視像造影，如X光、電腦斷層、磁振造影。	該裝置會因過早的壓力、活動、或負荷而斷裂或鬆開。若感染會導致手術失敗。外科創傷會導致神經血管的損傷。植入物可能會造成發炎或過敏，在無菌環境中可能會發生局部短暫的液體蓄積及組織增生。若有上述現象請速回診就醫。	
TKY017079010	喉顯微手術氣化棒Evac 70-Xtra cable(EIC-7070-01)★	衛署醫器輸字第017079號	27500	無線射頻冷觸氣化儀利用射頻能量激發鈉離子產生低溫電漿層，電漿層所接觸到之蛋白質組織會變性分解，產生組織切割、組織縮小與止血之目的，疼痛感輕微，恢復快。	無	正常使用下，無	
TKY017079001	扁桃腺氣化棒Evac 70Xtra Wand(EIC 5872-01)★	衛署醫器輸字第017079號	17000	無線射頻冷觸氣化儀利用射頻能量激發鈉離子產生低溫電漿層，電漿層所接觸到之蛋白質組織會變性分解，產生組織切割、組織縮小與止血之目的，疼痛感輕微，恢復快。	無	正常使用下，無	
FBZ003330001	Z-Brace Cervical Intervertebral Cage	衛署醫器製字第003330號	75000	瑞寶億里貝斯頸椎椎間融合器為椎體間植入物，脊椎固定用之植入器材，用於脊椎矯正。	手術醫師手術前將可能發生之不良影響告知病患*第二至第七頸椎椎間盤退變之脊椎前路手術。*脊柱二次手術脊柱不穩定施行椎間盤固定手術。*神經孔間隙狹窄或假性關節病變。*脊柱椎體滑脫、峽部骨折、或退化造成不穩定，經使用頸椎骨板、頸椎螺釘固定後之椎間盤填充用。	手術醫師手術前將可能發生之不良影響告知病患*硬脊膜破裂。*因手術創傷造成神經受損。*感染。*延遲癒合或不癒合。*對植入物之金屬材質過敏。*植入物之抗力作用使骨密度降低。	
SSZ016876001	止血夾(HX-610-135)★	衛署醫器輸字第016876號	360	135度,可旋轉		無	
SSZ016876001	止血夾(HX-610-090L)★	衛署醫器輸字第016876號	360	90度,可旋轉		無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ021444001	Distal Humeral Locking Plate System "ZIMMER" ★	衛署醫器輸字第021444號	63000	互鎖式鋼板使用具螺紋的螺釘與鋼板相結合，達成有強於傳統鋼板的骨折創傷固定力。針對骨折疏鬆/粉碎性骨折，互鎖式鋼板提供傳統鋼板四倍以上固定力，減少鬆脫，延遲癒合/不癒合等常見併發症，為不可替代之療效。且可搭配微創手術，減少術中血流量以及對於軟組織的傷害。捷邁關節面解剖型互鎖式骨版系統採用22-13-5特殊鋼材，強度為健保316L鋼材3倍，為同產品鈦合金強度1.5-2倍，同時此鋼材不帶有鈦金屬螺釘拔除不易之臨床問題互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早下床進行復健/回復正常生活，減低臥病床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感。互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早下床進行復健/回復正常生活，減低臥病床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感。	採螺釘與鋼板互鎖，適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用，固定力強。可提早進行復健運動，術後關節活動較佳。患者可及早下床活動，亦可搭配微創手術，住院時間較短。採近關節面解剖設計，關節處較薄，較不易有異物感。	無	
FBZ021444001	Proximal Ulnar Locking Plate System "ZIMMER" ★	衛署醫器輸字第021444號	63000	互鎖式鋼板使用具螺紋的螺釘與鋼板相結合，達成有強於傳統鋼板的骨折創傷固定力。針對骨折疏鬆/粉碎性骨折，互鎖式鋼板提供傳統鋼板四倍以上固定力，減少鬆脫，延遲癒合/不癒合等常見併發症，為不可替代之療效。且可搭配微創手術，減少術中血流量以及對於軟組織的傷害。捷邁關節面解剖型互鎖式骨版系統採用22-13-5特殊鋼材，強度為健保316L鋼材3倍，為同產品鈦合金強度1.5-2倍，同時此鋼材不帶有鈦金屬螺釘拔除不易之臨床問題互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早下床進行復健/回復正常生活，減低臥病床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感。互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早下床進行復健/回復正常生活，減低臥病床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感。	採螺釘與鋼板互鎖，適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用，固定力強。可提早進行復健運動，術後關節活動較佳。患者可及早下床活動，亦可搭配微創手術，住院時間較短。採近關節面解剖設計，關節處較薄，較不易有異物感。	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ021444003	Distal Lateral Fibular Locking Plate System "ZIMMER"★	衛署醫器輸字第021444號	63000	<p>• 互鎖式鋼板使用具螺紋的螺釘與鋼板相結合，達成有強於傳統鋼板的骨折創傷固定力。針對骨折疏鬆/粉碎性骨折，互鎖式鋼板提供傳統鋼板四倍以上固定力，減少鬆脫，延遲癒合/不癒合等常見併發症，為不可替代之療效。且可搭配微創手術，減少術中血流量以及對於軟組織的傷害。捷邁關節面解剖型互鎖式骨版系統採用22-13-5特殊鋼材，強度為健保316L鋼材3倍，為同產品鈦合金強度1.5-2倍，同時此鋼材不帶有鈦金屬螺釘拔除不易之臨床問題。互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早下床進行復健/回復正常生活，減低臥病床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感。</p> <p>• 互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早下床進行復健/回復正常生活，減低臥病床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感。</p>	採螺釘與鋼板互鎖，適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用，固定力強。可提早進行復健運動，術後關節活動較佳。患者可及早下床活動，亦可搭配微創手術，住院時間較短。採近關節面解剖設計，關節處較薄，較不易有異物感。	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ013894001	NCB Femur and Tibial Locking Plate System "Zimmer"★	衛署醫器輸字第013894號	79950	<p>• 互鎖式鋼板使用具螺紋的螺釘與鋼板相結合，達成有強於傳統鋼板的骨折創傷固定力。針對骨折疏鬆/粉碎性骨折，互鎖式鋼板提供傳統鋼板四倍以上固定力，減少鬆脫，延遲癒合/不癒合等常見併發症，為不可替代之療效。且可搭配微創手術，減少術中血流量以及對於軟組織的傷害。</p> <p>• 恩希比多軌互鎖式鋼板採用Ti6Al4V鈦合金素材，並使用新一代多軌互鎖式機制，與第一代互鎖式機制相較具有±15度多軌式活動機制，力學證實較第一代有更強的固定力，且臨床靈活度提高。同時可搭配微創手術專用器械使用。減少手術時間，傷口大小，以及手術失血量。</p> <p>• 互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早下床進行復健/回復正常生活，減低臥病床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感。</p> <p>• 互鎖式鋼板使用具螺紋的螺釘與鋼板相結合，達成有強於傳統鋼板的骨折創傷固定力。針對骨折疏鬆/粉碎性骨折，互鎖式鋼板提供傳統鋼板四倍以上固定力，減少鬆脫，延遲癒合/不癒合等常見併發症，為不可替代之療效。且可搭配微創手術，減少術中血流量以及對於軟組織的傷害。</p> <p>• 恩希比多軌互鎖式鋼板採用Ti6Al4V鈦合金素材，並使用新一代多軌互鎖式機制，與第一代互鎖式機制相較具有±15度多軌式活動機制，力學證實較第一代有更強的固定力，且臨床靈活度提高。同時可搭配微創手術專用器械使用。減少手術時間，傷口大小，以及手術失血量。</p> <p>• 互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早下床進行復健/回復正常生活，減低臥病床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品</p>	採螺釘與鋼板互鎖，適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用，固定力強。可提早進行復健運動，術後關節活動較佳。患者可及早下床活動，亦可搭配微創手術，住院時間較短。採近關節面解剖設計，關節處較薄，較不易有異物感。	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ024648001	NCB Straight Narrow Shaft Plate System "ZIMMER"★	衛署醫器輸字第024648號	69000	<p>• 互鎖式鋼板使用具螺紋的螺釘與鋼板相結合，達成有強於傳統鋼板的骨折創傷固定力。針對骨折疏鬆/粉碎性骨折，互鎖式鋼板提供傳統鋼板四倍以上固定力，減少鬆脫，延遲癒合/不癒合等常見併發症，為不可替代之療效。且可搭配微創手術，減少術中血流量以及對於軟組織的傷害。</p> <p>• 恩希比多軌互鎖式鋼板採用Ti6Al4V鈦合金素材，並使用新一代多軌互鎖式機制，與第一代互鎖式機制相較具有±15度多軌式活動機制，力學證實較第一代有更強的固定力，且臨床靈活度提高。同時可搭配微創手術專用器械使用。減少手術時間，傷口大小，以及手術失血量。</p> <p>• 互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早下床進行復健/回復正常生活，減低臥病床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感。</p> <p>• 互鎖式鋼板使用具螺紋的螺釘與鋼板相結合，達成有強於傳統鋼板的骨折創傷固定力。針對骨折疏鬆/粉碎性骨折，互鎖式鋼板提供傳統鋼板四倍以上固定力，減少鬆脫，延遲癒合/不癒合等常見併發症，為不可替代之療效。且可搭配微創手術，減少術中血流量以及對於軟組織的傷害。</p> <p>• 恩希比多軌互鎖式鋼板採用Ti6Al4V鈦合金素材，並使用新一代多軌互鎖式機制，與第一代互鎖式機制相較具有±15度多軌式活動機制，力學證實較第一代有更強的固定力，且臨床靈活度提高。同時可搭配微創手術專用器械使用。減少手術時間，傷口大小，以及手術失血量。</p> <p>• 互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早下床進行復健/回復正常生活，減低臥病床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品</p>	採螺釘與鋼板互鎖，適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用，固定力強。可提早進行復健運動，術後關節活動較佳。患者可及早下床活動，亦可搭配微創手術，住院時間較短。採近關節面解剖設計，關節處較薄，較不易有異物感。	無	
FBZ017077001	椎間植入物 二節(31mm以上)"SYNTHES"	衛署醫器輸字第017077號	100000	<p>1.多樣設計及高度之純鈦植入物，能讓醫師選擇最適合病患的尺寸。長度可視實際需求再剪裁而定</p> <p>2.植入自費脊椎椎體替換支架通常接觸面積較大且骨融合及穩定結構性較佳</p>	<p>1.可取代原椎體(不必再以傳統治療的方式取自體骨)</p> <p>2.比自己骨頭更具有支撐性及穩定性</p> <p>3.操作簡單縮短手術時間減少出血量</p> <p>4.規格尺寸最齊全"</p>	過敏、疼痛	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ003129016	Distal Fibula Double Hook Locking Plate 脛骨遠端外側鎖定骨板(雙鈎型)"APS"★	衛署醫器製字第003129號	60750	針對亞洲人設計之解剖型之互鎖式固定骨板，及針對關節面之粉碎骨折及重建型骨折或癒合不正之骨折矯正使用，而此產品乃使用美國藥物食品管理局所核可ASTM-F136之Ti64金屬。針對人體骨骼四肢而經由骨骼參數而設計而成之Locking Plate，其客戶為全台各區域中小醫院及教學醫院，其Ti64金屬之生物相容性為所有金屬之最高級，針對骨折之病患可在體內有最久之生物適應性	依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度鈦合金材質，ASTM F136 ELI醫療等級的六鋁四鈮(6Al4V Ti)鈦合金1.具有高抗疲勞強度2.高生物相容性，可長期置入體內。3.在人體內有高抗腐蝕強度4.在體液中鈦合金表面會形成TiO2具有加強抗腐蝕性的效果	1.傷口感染:任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷3.骨折延遲癒合與骨不癒合:骨板固定的應用不當，可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重，而又未採取相應治療措施時，則更易發生骨折不癒合。4.再骨折:對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。	
FBZ003129020	Clavicle Anatomical Sprial Locking Plate 遠端/中段鎖骨鎖定骨板"APS"	衛署醫器製字第003129號	60750	亞洲人骨骼曲率3D螺旋型貼合設計，避免鎖骨中段靜脈與動脈傷害風險的設計。	依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度。鈦合金材質，ASTM F136 ELI醫療等級的六鋁四鈮(6Al4V Ti)鈦合金1.具有高抗疲勞強度2.高生物相容性，可長期置入體內3.在人體內有高抗腐蝕強度4.在體液中鈦合金表面會形成TiO2具有加強抗腐蝕性的效果	無副作用。	
FBZ003129014	RAF Locking Plate 橈骨遠端內側斜骨板(解剖斜T標準型)"APS"★	衛署醫器製字第003129號	57000	針對亞洲人設計之解剖型之互鎖式固定骨板，及針對關節面之粉碎骨折及重建型骨折或癒合不正之骨折矯正使用，而此產品乃使用美國藥物食品管理局所核可ASTM-F136之Ti64金屬。針對人體骨骼四肢而經由骨骼參數而設計而成之Locking Plate，其客戶為全台各區域中小醫院及教學醫院，其Ti64金屬之生物相容性為所有金屬之最高級，針對骨折之病患可在體內有最久之生物適應性	依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度鈦合金材質，ASTM F136 ELI醫療等級的六鋁四鈮(6Al4V Ti)鈦合金1.具有高抗疲勞強度2.高生物相容性，可長期置入體內。3.在人體內有高抗腐蝕強度4.在體液中鈦合金表面會形成TiO2具有加強抗腐蝕性的效果	1.傷口感染:任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷3.骨折延遲癒合與骨不癒合:骨板固定的應用不當，可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重，而又未採取相應治療措施時，則更易發生骨折不癒合。4.再骨折:對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ003129015	RAF Small Locking plate 橈骨遠端內側小型斜骨板(解剖斜T小型)	衛署醫器製字第003129號	58000	針對亞洲人設計之解剖型之互鎖式固定骨板，及針對關節面之粉碎骨折及重建型骨折或癒合不正之骨折矯正使用，而此產品乃使用美國藥物食品管理局所核可ASTM-F136之Ti64金屬。針對人體骨骼四肢而經由骨骼參數而設計而成之Locking Plate，其客戶為全台各區域中小醫院及教學醫院，其Ti64金屬之生物相容性為所有金屬之最高級，針對骨折之病患可在體內有最久之生物適應性	依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度鈦合金材質，ASTM F136 ELI醫療等級的六鋁四鈮(6Al4V Ti)鈦合金1. 具有高抗疲勞強度2. 高生物相容性，可長期置入體內。3. 在人體內有高抗腐蝕強度4. 在體液中鈦合金表面會形成TiO ₂ 具有加強抗腐蝕性的效果	1.傷口感染:任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷3.骨折延遲癒合與骨不癒合:骨板固定的應用不當，可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重，而又未採取相應治療措施時，則更易發生骨折不癒合。4.再骨折:對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。	
FBZ003129017	Femur ABS Locking Plate 加壓骨板(大型DCP鎖定/直式大/直/寬直/弓形)"APS"	衛署醫器製字第003129號	59400	針對亞洲人設計之解剖型之互鎖式固定骨板，及針對關節面之粉碎骨折及重建型骨折或癒合不正之骨折矯正使用，而此產品乃使用美國藥物食品管理局所核可ASTM-F136之Ti64金屬，其Ti64金屬之生物相容性為所有金屬之最高級，針對骨折之病患可在體內有最久之生物適應性。	1. 依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。2. 骨板分成左右邊不同，更細分為內外側使用，符合人體骨頭需求。3. 無需彎曲骨板，可減少手術時間，降低感染機會。4. 骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度，可提早自主活動，增進生活品質。	無副作用。	
FBZ003129005	Calcaneal Locking Plate跟骨外側骨板(章魚型)"APS"★	衛署醫器製字第003129號	59400	針對亞洲人設計之解剖型之互鎖式固定骨板，及針對關節面之粉碎骨折及重建型骨折或癒合不正之骨折矯正使用，而此產品乃使用美國藥物食品管理局所核可ASTM-F136之Ti64金屬。針對人體骨骼四肢而經由骨骼參數而設計而成之Locking Plate，其客戶為全台各區域中小醫院及教學醫院，其Ti64金屬之生物相容性為所有金屬之最高級，針對骨折之病患可在體內有最久之生物適應性	依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度鈦合金材質，ASTM F136 ELI醫療等級的六鋁四鈮(6Al4V Ti)鈦合金1. 具有高抗疲勞強度2. 高生物相容性，可長期置入體內。3. 在人體內有高抗腐蝕強度4. 在體液中鈦合金表面會形成TiO ₂ 具有加強抗腐蝕性的效果	1.傷口感染:任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷3.骨折延遲癒合與骨不癒合:骨板固定的應用不當，可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重，而又未採取相應治療措施時，則更易發生骨折不癒合。4.再骨折:對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ003129012	Distal Radial Medial Locking Plate橈骨遠端內側骨板(正三角形)	衛署醫器製字第003129號	49500	針對亞洲人設計之解剖型之互鎖式固定骨板，及針對關節面之粉碎骨折及重建型骨折或癒合不正之骨折矯正使用，而此產品乃使用美國藥物食品管理局所核可ASTM-F136之Ti64金屬。針對人體骨骼四肢而經由骨骼參數而設計而成之Locking Plate，其客戶為全台各區域中小醫院及教學醫院，其Ti64金屬之生物相容性為所有金屬之最高級，針對骨折之病患可在體內有最久之生物適應性	依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度鈦合金材質，ASTM F136 ELI醫療等級的六鋁四鈦(6Al4V Ti)鈦合金1. 具有高抗疲勞強度2. 高生物相容性，可長期置入體內。3. 在人體內有高抗腐蝕強度4. 在體液中鈦合金表面會形成TiO ₂ 具有加強抗腐蝕性的效果	1.傷口感染:任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷3.骨折延遲癒合與骨不癒合:骨板固定的應用不當，可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重，而又未採取相應治療措施時，則更易發生骨折不癒合。4.再骨折:對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。	
FBZ003129004	DCP Locking Plate直式加壓鎖定骨板(小型DCP鎖定)"APS"★	衛署醫器製字第003129號	40500	針對亞洲人設計之解剖型之互鎖式固定骨板，及針對關節面之粉碎骨折及重建型骨折或癒合不正之骨折矯正使用，而此產品乃使用美國藥物食品管理局所核可ASTM-F136之Ti64金屬。針對人體骨骼四肢而經由骨骼參數而設計而成之Locking Plate，其客戶為全台各區域中小醫院及教學醫院，其Ti64金屬之生物相容性為所有金屬之最高級，針對骨折之病患可在體內有最久之生物適應性	依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度鈦合金材質，ASTM F136 ELI醫療等級的六鋁四鈦(6Al4V Ti)鈦合金1. 具有高抗疲勞強度2. 高生物相容性，可長期置入體內。3. 在人體內有高抗腐蝕強度4. 在體液中鈦合金表面會形成TiO ₂ 具有加強抗腐蝕性的效果	1.傷口感染:任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷3.骨折延遲癒合與骨不癒合:骨板固定的應用不當，可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重，而又未採取相應治療措施時，則更易發生骨折不癒合。4.再骨折:對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。	
FBZ003129021	Reconstruction Locking Plate肱骨遠端內側骨板(重建鎖定型)	衛署醫器製字第003129號	40500	針對亞洲人設計之解剖型之互鎖式固定骨板，及針對關節面之粉碎骨折及重建型骨折或癒合不正之骨折矯正使用，而此產品乃使用美國藥物食品管理局所核可ASTM-F136之Ti64金屬。針對人體骨骼四肢而經由骨骼參數而設計而成之Locking Plate，其客戶為全台各區域中小醫院及教學醫院，其Ti64金屬之生物相容性為所有金屬之最高級，針對骨折之病患可在體內有最久之生物適應性	依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度鈦合金材質，ASTM F136 ELI醫療等級的六鋁四鈦(6Al4V Ti)鈦合金1. 具有高抗疲勞強度2. 高生物相容性，可長期置入體內。3. 在人體內有高抗腐蝕強度4. 在體液中鈦合金表面會形成TiO ₂ 具有加強抗腐蝕性的效果	1.傷口感染:任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷3.骨折延遲癒合與骨不癒合:骨板固定的應用不當，可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重，而又未採取相應治療措施時，則更易發生骨折不癒合。4.再骨折:對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ003129013	Distal Clavicle Hook Locking Plate鎖骨勾遠端骨板(肩峰鉤扣型)	衛署醫器製字第003129號	40500	針對亞洲人設計之解剖型之互鎖式固定骨板，及針對關節面之粉碎骨折及重建型骨折或癒合不正之骨折矯正使用，而此產品乃使用美國藥物食品管理局所核可ASTM-F136之Ti64金屬。針對人體骨骼四肢而經由骨骼參數而設計而成之Locking Plate，其客戶為全台各區域中小醫院及教學醫院，其Ti64金屬之生物相容性為所有金屬之最高級，針對骨折之病患可在體內有最久之生物適應性	依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度鈦合金材質，ASTM F136 ELI醫療等級的六鋁四鈦(6Al4V Ti)鈦合金1. 具有高抗疲勞強度2. 高生物相容性，可長期置入體內。3. 在人體內有高抗腐蝕強度4. 在體液中鈦合金表面會形成TiO ₂ 具有加強抗腐蝕性的效果	1.傷口感染:任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷3.骨折延遲癒合與骨不癒合:骨板固定的應用不當，可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重，而又未採取相應治療措施時，則更易發生骨折不癒合。4.再骨折:對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。	
FBZ003129001	Distal Lateral Femur Locking Plate股骨遠端外側骨板(湯匙九孔)	衛署醫器製字第003129號	63500	針對亞洲人設計之解剖型之互鎖式固定骨板，及針對關節面之粉碎骨折及重建型骨折或癒合不正之骨折矯正使用，而此產品乃使用美國藥物食品管理局所核可ASTM-F136之Ti64金屬。針對人體骨骼四肢而經由骨骼參數而設計而成之Locking Plate，其客戶為全台各區域中小醫院及教學醫院，其Ti64金屬之生物相容性為所有金屬之最高級，針對骨折之病患可在體內有最久之生物適應性	依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度鈦合金材質，ASTM F136 ELI醫療等級的六鋁四鈦(6Al4V Ti)鈦合金1. 具有高抗疲勞強度2. 高生物相容性，可長期置入體內。3. 在人體內有高抗腐蝕強度4. 在體液中鈦合金表面會形成TiO ₂ 具有加強抗腐蝕性的效果	1.傷口感染:任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷3.骨折延遲癒合與骨不癒合:骨板固定的應用不當，可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重，而又未採取相應治療措施時，則更易發生骨折不癒合。4.再骨折:對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。	
FBZ003129009	Proximal Medial Tibia Locking Plate脛骨近端內側骨板(解剖T型)	衛署醫器製字第003129號	63500	針對亞洲人設計之解剖型之互鎖式固定骨板，及針對關節面之粉碎骨折及重建型骨折或癒合不正之骨折矯正使用，而此產品乃使用美國藥物食品管理局所核可ASTM-F136之Ti64金屬。針對人體骨骼四肢而經由骨骼參數而設計而成之Locking Plate，其客戶為全台各區域中小醫院及教學醫院，其Ti64金屬之生物相容性為所有金屬之最高級，針對骨折之病患可在體內有最久之生物適應性	依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度鈦合金材質，ASTM F136 ELI醫療等級的六鋁四鈦(6Al4V Ti)鈦合金1. 具有高抗疲勞強度2. 高生物相容性，可長期置入體內。3. 在人體內有高抗腐蝕強度4. 在體液中鈦合金表面會形成TiO ₂ 具有加強抗腐蝕性的效果	1.傷口感染:任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷3.骨折延遲癒合與骨不癒合:骨板固定的應用不當，可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重，而又未採取相應治療措施時，則更易發生骨折不癒合。4.再骨折:對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ003129010	Proximal Lateral Tibia Locking Plate脛骨近端外側骨-解剖鑷刀	衛署醫器製字第003129號	63500	針對亞洲人設計之解剖型之互鎖式固定骨板，及針對關節面之粉碎骨折及重建型骨折或癒合不正之骨折矯正使用，而此產品乃使用美國藥物食品管理局所核可ASTM-F136之Ti64金屬。針對人體骨骼四肢而經由骨骼參數而設計而成之Locking Plate，其客戶為全台各區域中小醫院及教學醫院，其Ti64金屬之生物相容性為所有金屬之最高級，針對骨折之病患可在體內有最久之生物適應性	依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度鈦合金材質，ASTM F136 ELI醫療等級的六鋁四鈮(6Al4V Ti)鈦合金1. 具有高抗疲勞強度2. 高生物相容性，可長期置入體內。3. 在人體內有高抗腐蝕強度4. 在體液中鈦合金表面會形成TiO2具有加強抗腐蝕性的效果	1.傷口感染:任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷3.骨折延遲癒合與骨不癒合:骨板固定的應用不當，可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重，而又未採取相應治療措施時，則更易發生骨折不癒合。4.再骨折:對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。	
FBZ003129007	Distal Medial Tibia Locking Plate脛骨遠端內側骨板-湯匙九孔	衛署醫器製字第003129號	63500	針對亞洲人設計之解剖型之互鎖式固定骨板，及針對關節面之粉碎骨折及重建型骨折或癒合不正之骨折矯正使用，而此產品乃使用美國藥物食品管理局所核可ASTM-F136之Ti64金屬。針對人體骨骼四肢而經由骨骼參數而設計而成之Locking Plate，其客戶為全台各區域中小醫院及教學醫院，其Ti64金屬之生物相容性為所有金屬之最高級，針對骨折之病患可在體內有最久之生物適應性	依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度鈦合金材質，ASTM F136 ELI醫療等級的六鋁四鈮(6Al4V Ti)鈦合金1. 具有高抗疲勞強度2. 高生物相容性，可長期置入體內。3. 在人體內有高抗腐蝕強度4. 在體液中鈦合金表面會形成TiO2具有加強抗腐蝕性的效果	1.傷口感染:任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷3.骨折延遲癒合與骨不癒合:骨板固定的應用不當，可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重，而又未採取相應治療措施時，則更易發生骨折不癒合。4.再骨折:對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。	
FBZ003129008	Distal Lateral Tibia Locking Plate脛骨遠端外側骨板-湯匙五孔	衛署醫器製字第003129號	63500	針對亞洲人設計之解剖型之互鎖式固定骨板，及針對關節面之粉碎骨折及重建型骨折或癒合不正之骨折矯正使用，而此產品乃使用美國藥物食品管理局所核可ASTM-F136之Ti64金屬。針對人體骨骼四肢而經由骨骼參數而設計而成之Locking Plate，其客戶為全台各區域中小醫院及教學醫院，其Ti64金屬之生物相容性為所有金屬之最高級，針對骨折之病患可在體內有最久之生物適應性	依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度鈦合金材質，ASTM F136 ELI醫療等級的六鋁四鈮(6Al4V Ti)鈦合金1. 具有高抗疲勞強度2. 高生物相容性，可長期置入體內。3. 在人體內有高抗腐蝕強度4. 在體液中鈦合金表面會形成TiO2具有加強抗腐蝕性的效果	1.傷口感染:任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷3.骨折延遲癒合與骨不癒合:骨板固定的應用不當，可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重，而又未採取相應治療措施時，則更易發生骨折不癒合。4.再骨折:對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ003129002	Proximal Humerus Locking Plate 肱骨近端外側骨板-湯匙九點共構	衛署醫器製字第003129號	61500	針對亞洲人設計之解剖型之互鎖式固定骨板，及針對關節面之粉碎骨折及重建型骨折或癒合不正之骨折矯正使用，而此產品乃使用美國藥物食品管理局所核可ASTM-F136之Ti64金屬。針對人體骨骼四肢而經由骨骼參數而設計而成之Locking Plate，其客戶為全台各區域中小醫院及教學醫院，其Ti64金屬之生物相容性為所有金屬之最高級，針對骨折之病患可在體內有最久之生物適應性	依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度鈦合金材質，ASTM F136 ELI醫療等級的六鋁四鈮(6Al4V Ti)鈦合金1. 具有高抗疲勞強度2. 高生物相容性，可長期置入體內。3. 在人體內有高抗腐蝕強度4. 在體液中鈦合金表面會形成TiO ₂ 具有加強抗腐蝕性的效果	1.傷口感染:任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷3.骨折延遲癒合與骨不癒合:骨板固定的應用不當，可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重，而又未採取相應治療措施時，則更易發生骨折不癒合。4.再骨折:對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。	
FBZ003129019	HAY Elbow Locking Plate 肱骨遠端後側骨板(解剖Y鎖定拱型)	衛署醫器製字第003129號	59400	針對亞洲人設計之解剖型之互鎖式固定骨板，及針對關節面之粉碎骨折及重建型骨折或癒合不正之骨折矯正使用，而此產品乃使用美國藥物食品管理局所核可ASTM-F136之Ti64金屬。針對人體骨骼四肢而經由骨骼參數而設計而成之Locking Plate，其客戶為全台各區域中小醫院及教學醫院，其Ti64金屬之生物相容性為所有金屬之最高級，針對骨折之病患可在體內有最久之生物適應性	依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度鈦合金材質，ASTM F136 ELI醫療等級的六鋁四鈮(6Al4V Ti)鈦合金1. 具有高抗疲勞強度2. 高生物相容性，可長期置入體內。3. 在人體內有高抗腐蝕強度4. 在體液中鈦合金表面會形成TiO ₂ 具有加強抗腐蝕性的效果	1.傷口感染:任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷3.骨折延遲癒合與骨不癒合:骨板固定的應用不當，可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重，而又未採取相應治療措施時，則更易發生骨折不癒合。4.再骨折:對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。	
THZ013975001	Spongostan Powder(止血粉/1g/MS0008)"Ferrosan" ★	衛署醫器輸字第013975號	14000	用於表層出血的止血	止血效果快速，能深入至不規則的創傷面，膨脹係數較小，不易對神經組織造成影響，三種使用方式可依照使用者需求靈活調整	以知對豬源性產品過敏者	
FBZ010928001	Twinfix AB5.0mm Suture Anchor(可吸收/72200777)-Smith&Nephew	衛署醫器輸字第010928號	17500	史耐輝(Smith & Nephew)的TwinFix TMAB軟組織錨釘包含裝有不可吸收縫線的軟組織錨釘。此軟組織錨釘是設計用來將軟組織牢固的連接回骨頭的。依手術醫生的決定來施行軟組織的連接。	可吸收肩關節軟組織固定錨釘為可吸收性，術後一至兩年將會被自體吸收，對病患無任何負擔，採用兩條Ultrabraid線，提供最大拉力	無	
FBZ022156001	Footpring PK4.5mm Suture Anchor不可吸收 72202901-Smith&Nephew	衛署醫器輸字第022156號	19000	重新連接軟組織與骨頭、肩關節	可吸收肩關節軟組織固定錨釘為可吸收性，術後一至兩年將會被自體吸收，對病患無任何負擔，採用兩條Ultrabraid線，提供最大拉力	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
TKY029906W01	關節用氫化棒(3.0mm*50度/ASC2530-01/含suction功能)"ArthroCare"★	衛部醫器輸字第029906號	21000	用於關節鏡手術中軟組織氫化收縮與切除、止血	無健保給付之品項目前院內的使用方式是用shaver去清除關節內的滑膜絨毛	此設備是用於關節鏡手術中軟組織氫化收縮與切除、止血。並不會留於人體內，因而並不會產生任何的副作用	
TKY029906W01	關節用氫化棒(3.0mm*30度/AC4330-01)"ArthroCare"★	衛部醫器輸字第029906號	21000	用於關節鏡手術中軟組織氫化收縮與切除、止血	無健保給付之品項目前院內的使用方式是用shaver去清除關節內的滑膜絨毛	此設備是用於關節鏡手術中軟組織氫化收縮與切除、止血。並不會留於人體內，因而並不會產生任何的副作用	
TSZ028377006	Alexis Wound Retractor腹壁牽引器(C8312 / 20~40mm/含繩環)"Applied"	衛部醫器輸字第028377號	2170	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。	無類似功能之健保給付品項。	無。	
TSZ028377005	Alexis Wound Retractor腹壁牽引器(C8301 / 25~60mm/含繩環)"Applied"	衛部醫器輸字第028377號	2650	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。	無類似功能之健保給付品項。	無。	
TSZ028377004	Alexis Wound Retractor腹壁牽引器(C8302 / 50~90mm)"Applied"	衛部醫器輸字第028377號	3190	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。	無類似功能之健保給付品項。	無。	
TSZ028377003	Alexis Wound Retractor腹壁牽引器(C8304 / 110~170mm)"Applied"	衛部醫器輸字第028377號	4200	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。	無類似功能之健保給付品項。	無。	
TSZ028377002	Alexis Wound Retractor腹壁牽引器(C8303 / 90~140mm)"Applied"	衛部醫器輸字第028377號	3620	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。	無類似功能之健保給付品項。	無。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ018914001	LCP compact Hand & Foot(447.344-350)"Synthes"★	衛署醫器輸字第018914號	45000	採用鈦金屬材質，質輕、具強度且人體生物相容性，較不銹鋼材質高	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果	植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷過敏反應肇因於無法適應植入物材質植入物而引起的疼痛	
FBZ020565002	LCP Anterior Clavicle Plate(04.112.006-021)"Synthes"★	衛署醫器輸字第020565號	58000	採用鈦金屬材質，質輕、具強度且人體生物相容性，較不銹鋼材質高	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果	植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷過敏反應肇因於無法適應植入物材質植入物而引起的疼痛	
FBZ024782001	LCP Distal Fibula Plate(04.112.138-145)"Synthes"★	衛署醫器輸字第024782號	57500	採用鈦金屬材質，質輕、具強度且人體生物相容性，較不銹鋼材質高	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果	植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷過敏反應肇因於無法適應植入物材質植入物而引起的疼痛	
FBZ004070001	Cervical Disc Cage(165-25128H-20148H)"Combo"	衛署醫器製字第004070號	48000	康鉑腰椎椎間盤融合器為椎體間植入物，由聚醚醃製成，並使用鈦合金材料為X-ray顯影之用，並取尾碼2H為噴砂處理及8H為陽極處理做區分	康鉑腰椎椎間盤融合器可有效縮短骨融合時間，增加骨融合成功率。康鉑腰椎椎間盤融合器可避免植入物因骨質不佳所產生下陷問題	若術後無法配合醫護人員的照護指示，將有產品失效的疑慮	
FBZ003878001	Lumbar Disc Cage(595-08248H-14248H)"Combo"	衛署醫器製字第003878號	48000	康鉑腰椎椎間盤融合器為椎體間植入物，由聚醚醃製成，並使用鈦合金材料為X-ray顯影之用，並取尾碼2H為噴砂處理及8H為陽極處理做區分	康鉑腰椎椎間盤融合器可有效縮短骨融合時間，增加骨融合成功率。康鉑腰椎椎間盤融合器可避免植入物因骨質不佳所產生下陷問題	若術後無法配合醫護人員的照護指示，將有產品失效的疑慮	
FBZ003878002	Combo Lumbar Disc Cage (598-07288H-14288H)"Rainboo"	衛署醫器製字第003878號	88000	康鉑頸椎椎間盤融合器為脊椎手術的植入裝置，用於作為頸椎椎間的填充塊，有支撐與穩定脊椎之功效，康鉑頸椎椎間盤融合器為圓方體中央有上下方向的孔洞，可填入骨頭或骨替代物，促進脊椎融合。	康鉑頸椎椎間盤融合器可有效縮短骨融合時間，增加骨融合成功率。康鉑頸椎椎間盤融合器可避免植入物因骨質不佳所產生下陷問題	若術後無法配合醫護人員的照護指示，將有產品失效的疑慮。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FHVD173TFXED	Magna Ease(3300TFX/7300TFX/牛心)"Edwards"補差額	衛署醫器輸字第018210號	136000	由一種牛心包膜所組成的三葉型瓣膜、保存於戊二醛緩衝溶液內、並固定在彈性框架上.框架為Elgiloy合金包覆Polyester纖維	"1、優良的血流動力學(hemodynamic)表現：A、瓣膜開口面積(EOA)大，比傳統豬瓣膜的開口大23%，能提供更大的血流通過面積。B、壓力差小，增加瓣膜使用年限。2、使用年限長：目前已有20年的良好臨床表現報告，有92.6%的病人裝了牛瓣20年後尚不需要開刀重換。3、採用最新專利抗鈣技術(ThermaFix)，能有效延長瓣膜使用年限：全球唯一抗鈣化技術移除兩個主要鈣離子的附著點：不穩定的戊二醛(unstable glutaraldehyde)及磷酸脂(phospholipids)。4、採用電腦工程輔助設計，確保瓣膜品質一致。"	狹窄、穿過閉鎖不全瓣膜的逆流、瓣膜周圍的滲漏、心內膜炎、溶血、血栓栓塞、血栓性阻塞、使用抗凝血療法的相關出血性疾病。	除由衛生福利部中央健康保險署支付43,613元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBZ019512001	Leibinger Hand Plating Screw System"Stryker"	衛署醫器輸字第019512號	43500	產品符合病患需求，提升醫病滿意度 1. ±10 degrees polyaxial locking萬象螺釘，鎖定角度更符合人體本身結構 2. 特殊鎖定專利設計，無需加鎖金屬環，骨板厚度較他廠品牌薄 3. 特殊電鍍設計，骨折癒合後拔除容易 4. 骨板規格齊全，並且有專為特殊骨折設計之骨板"	健保療程一般多用柯氏骨鋼針作內固定，術後用石膏托固定。史賽克雷賓格爾具有許多特種鎖定鋼板，對於骨折的治療與重建更能在手術中提供更多幫助。	本系統可能造成的負面效應大多源自於臨床治療，而非植體。未癒合或延遲癒合可能會成植體斷裂。緊固程度不足可能導致植體鬆脫。對金屬敏感或起過敏反應。嚴重的植體彎曲及斷裂。骨質壞死、骨質疏鬆症、血管暢通性受到抑制、骨骼消融及造骨功能不良可能造成固件過早脫落，從而導致傷口無法癒合。手術創傷造成神經損傷。深淺部位的早發或遲發感染。不穩定粉碎性骨折造成骨折部位周圍的纖維組織反應增加。	
FSZ026881002	Hyaloglide Anti-adhesion Gel(2ml)防生物膠	衛署醫器輸字第026881號	30000	本產品為國內目前唯一針對肌腱、周邊神經及關節攣縮手術的防沾黏產品。其成分取自於天然玻尿酸，生物相容性佳，安全性高。內容物形態為3D凝膠狀，容易黏附於手術切口或關節內組織，對臨床醫師使用上相當方便。停留於作用部位時間長達10天，可有效改善沾黏組織的形成。	目前仍仰賴醫師的手術技巧，以避免術後沾黏的發生。然而即便成功的手術介入後，術後依舊存在沾黏發生的機會。	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FSZ026881001	Hyaloglide Anti-adhesion Gel(1ml)防沾粘生物膠	衛署醫器輸字第026881號	18000	本產品為國內目前唯一針對肌腱、周邊神經及關節攣縮手術的防沾黏產品。其成分取自於天然玻尿酸，生物相容性佳，安全性高。內容物形態為3D凝膠狀，容易黏附於手術切口或關節內組織，對臨床醫師使用上相當方便。停留於作用部位時間長達10天，可有效改善沾黏組織的形成。	目前仍仰賴醫師的手術技巧，以避免術後沾黏的發生。然而即便成功的手術介入後，術後依舊存在沾黏發生的機會。	無	
FBZ019793001	LCP Tibia Plate 3.5(441.440:441.457)"SYNTHESE" 脛骨鎖定加壓骨板★	衛署醫器輸字第019793號	64000	針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	無	
FBZ019793003	LCP Tibia Plate 4.5/5.0	衛署醫器輸字第019793號	64000	針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	無	
FBZ007513002	超耐磨聚乙烯膝關節襯墊(CD/EF)	衛署醫器輸字第007513號	56000	1.本產品為超高分子聚乙烯有高度抗耐磨的特性2.可明顯減少80%的磨損3.本品為十字韌帶取代型襯墊	具有高度抗耐磨之特性與健保給付之品項減少80%磨損率	身體對異物的過敏反應	
FBZ007815016	Calcanwal Locking Plate3.5 SYNTHES	衛署醫器輸字第007815號	56000	針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	無	
FBZ023047001	Trabecular Metal System(TM-S / C-Spine)"Zimmer"★	衛署醫器輸字第023047號	58000	Trabecular Metal脊椎椎體替代系統乃用來作為椎體替代器材，以替代因腫瘤或外傷(骨折)而塌陷、受損或不穩固的椎體	鈦金屬為最近鬆質骨特性的材質，其開孔比率、硬度、摩擦係數及使骨頭生長的效率皆大於一般金屬材質的椎體替代器材，在體內初期穩固的效果明顯優於其它金屬或carbon等材質的替代器材，如此能讓骨頭快速生長於鈦金屬椎體替代器材上進而達到長期的融合固定效果。	身體對異物的過敏反應	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ009500005	Distal Femoral Locking Plate System"Zimmer"★	衛署醫器輸字第009500號	63000	"· 互鎖式鋼板使用具螺紋的螺釘與鋼板相結合，達成有強於傳統鋼板的骨折創傷固定力。針對骨折疏鬆/粉碎性骨折，互鎖式鋼板提供傳統鋼板四倍以上固定力，減少鬆脫，延遲癒合/不癒合等常見併發症，為不可替代之療效。且可搭配微創手術，減少術中血流量以及對於軟組織的傷害。捷邁關節面解剖型互鎖式骨版系統採用22-13-5特殊鋼材，強度為健保316L鋼材3倍，為同產品鈦合金強度1.5-2倍，同時此鋼材不帶有鈦金屬螺釘拔除不易之臨床問題互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早上床進行復健/回復正常生活，減低臥病床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感。· 互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早上床進行復健/回復正常生活，減低臥病床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感"	採螺釘與鋼板互鎖，適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用，固定力強。可提早進行復健運動，術後關節活動較佳。患者可及早下床活動，亦可搭配微創手術，住院時間較短。採近關節面解剖設計，關節處較薄，較不易有異物感。	無	
FBZ009500004	DISTAL TIBIAL LOCKING PLATE SYSTEM	衛署醫器輸字第009500號	63000	"· 互鎖式鋼板使用具螺紋的螺釘與鋼板相結合，達成有強於傳統鋼板的骨折創傷固定力。針對骨折疏鬆/粉碎性骨折，互鎖式鋼板提供傳統鋼板四倍以上固定力，減少鬆脫，延遲癒合/不癒合等常見併發症，為不可替代之療效。且可搭配微創手術，減少術中血流量以及對於軟組織的傷害。捷邁關節面解剖型互鎖式骨版系統採用22-13-5特殊鋼材，強度為健保316L鋼材3倍，為同產品鈦合金強度1.5-2倍，同時此鋼材不帶有鈦金屬螺釘拔除不易之臨床問題互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早上床進行復健/回復正常生活，減低臥病床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感。· 互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早上床進行復健/回復正常生活，減低臥病床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感"	採螺釘與鋼板互鎖，適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用，固定力強。可提早進行復健運動，術後關節活動較佳。患者可及早下床活動，亦可搭配微創手術，住院時間較短。採近關節面解剖設計，關節處較薄，較不易有異物感。	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ009500003	Proximal Tibial Locking Plate System"Zimmer"★	衛署醫器輸字第009500號	70000	"· 互鎖式鋼板使用具螺紋的螺釘與鋼板相結合，達成有強於傳統鋼板的骨折創傷固定力。針對骨折疏鬆/粉碎性骨折，互鎖式鋼板提供傳統鋼板四倍以上固定力，減少鬆脫，延遲癒合/不癒合等常見併發症，為不可替代之療效。且可搭配微創手術，減少術中血流量以及對於軟組織的傷害。捷邁關節面解剖型互鎖式骨版系統採用22-13-5特殊鋼材，強度為健保316L鋼材3倍，為同產品鈦合金強度1.5-2倍，同時此鋼材不帶有鈦金屬螺釘拔除不易之臨床問題互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早上床進行復健/回復正常生活，減低臥病床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感。· 互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早上床進行復健/回復正常生活，減低臥病床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感"	採螺釘與鋼板互鎖，適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用，固定力強。可提早進行復健運動，術後關節活動較佳。患者可及早下床活動，亦可搭配微創手術，住院時間較短。採近關節面解剖設計，關節處較薄，較不易有異物感。	無	
FBZ009500007	Distal Radial Volar Locking Plate System"Zimmer"★	衛署醫器輸字第009500號	38000	"· 互鎖式鋼板使用具螺紋的螺釘與鋼板相結合，達成有強於傳統鋼板的骨折創傷固定力。針對骨折疏鬆/粉碎性骨折，互鎖式鋼板提供傳統鋼板四倍以上固定力，減少鬆脫，延遲癒合/不癒合等常見併發症，為不可替代之療效。且可搭配微創手術，減少術中血流量以及對於軟組織的傷害。捷邁關節面解剖型互鎖式骨版系統採用22-13-5特殊鋼材，強度為健保316L鋼材3倍，為同產品鈦合金強度1.5-2倍，同時此鋼材不帶有鈦金屬螺釘拔除不易之臨床問題互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早上床進行復健/回復正常生活，減低臥病床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感。· 互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早上床進行復健/回復正常生活，減低臥病床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感"	採螺釘與鋼板互鎖，適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用，固定力強。可提早進行復健運動，術後關節活動較佳。患者可及早下床活動，亦可搭配微創手術，住院時間較短。採近關節面解剖設計，關節處較薄，較不易有異物感。	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ009500006	Proximal Humeral Locking Plate System"Zimmer"★	衛署醫器輸字第009500號	63000	"· 互鎖式鋼板使用具螺紋的螺釘與鋼板相結合，達成有強於傳統鋼板的骨折創傷固定力。針對骨折疏鬆/粉碎性骨折，互鎖式鋼板提供傳統鋼板四倍以上固定力，減少鬆脫，延遲癒合/不癒合等常見併發症，為不可替代之療效。且可搭配微創手術，減少術中血流量以及對於軟組織的傷害。捷邁關節面解剖型互鎖式骨版系統採用22-13-5特殊鋼材，強度為健保316L鋼材3倍，為同產品鈦合金強度1.5-2倍，同時此鋼材不帶有鈦金屬螺釘拔除不易之臨床問題互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早上床進行復健/回復正常生活，減低臥病床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感。互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早上床進行復健/回復正常生活，減低臥病床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感"	採螺釘與鋼板互鎖，適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用，固定力強。可提早進行復健運動，術後關節活動較佳。患者可及早下床活動，亦可搭配微創手術，住院時間較短。採近關節面解剖設計，關節處較薄，較不易有異物感。	無	
FSZ024613001	Solyx SIS System 鎖淋單一切口吊帶系統 (M0068507000) "Boston Scientific"	衛署醫器輸字第024613號	32500	1. Sling有4cm de-tag減少植入後攣縮或捲曲變形。 2. Device有mark記號，可確保2側植入Sling長度平衡。	此自費材料無表皮傷口，健保品項有體外傷口，故癒合時間較長。	以下為安置尿道下吊索可能產生的併發症，但並不僅限於此：膿瘍、過敏反應、出血、瘀傷/血腫、陰道切口裂開、逼尿肌不穩定、性交、水腫/紅斑、侵蝕/曝光、擠壓、癢。	
FBZ027474001	Madinaut Kephoplasty System 氣球椎體成型術套組(IBE-15)"IMedicom"★	衛署醫器輸字第027474號	69200	1. 導管無須搭配Guide pin 使用，降低術中球囊之風險。2. 顯影劑注射器為三向閥設計，有效控制顯影劑灌注。3. 利用球體擴張術來恢復椎體的高度，之後將球體取出，利用球體擴張所製造的空腔灌注骨水泥來保持穩定性，並可藉此矯正受壓迫的椎體。此方法的優點在可以控制骨水泥流動方向，避免因骨質破損後骨水泥外漏造成神經、血管損傷。	傳統成形術：術後椎體依然是塌陷未能復位，有骨小樑阻擋，過壓力易將骨泥溢出椎體外危險性高，骨泥只能少量注入骨小樑間之狹縫，無法有效支撐椎體，注射筒方式灌注過壓力過大，骨泥極可能溢出椎體外。 ※微創球囊擴張成型術：可將塌陷椎體撐開復位，避免影響心肺功能，骨泥集中於椎體球囊擴張空間內使骨泥不易外溢，安全性高，椎體內可容納較多之骨泥並且形成一強力支柱，骨泥採推管方式灌注，能有效控制流量。	1.脂肪栓塞，血栓或物質導致有症狀的肺動脈栓塞的其他臨床後遺症。2.氣球導管可充氣部份破裂會導致碎片遺留在椎體內。3.氣球導管破裂會引起的顯影劑曝露可能導致過敏或過敏性反應。4.深層或是表淺的傷口感染。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
CBC04APDCBM4	Paclitaxel-eluting PTA Balloon Catheter"Medtronic"補差額	衛部醫器輸字第026423號	47000	適用於周邊動脈狹窄的患者的經皮腔內血管成形術	無健保給付品項	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付28,773元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBZ022346001	KYPHOPAK TRAY(KPT1502)"Medtronic"凱豐球囊成型組	衛署醫器輸字第022346號	77300	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。	目前健保給付品項中並無相同特性或取代特材。傳統手術使用椎根螺釘做長節的固定及脊椎融合，傷口大、失血多，不論是麻醉或手術，風險都很高，術後的併發症如螺釘鬆脫和骨折不癒合等也不少，只能當作是一種不得已的作法。	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	
FBZ019750001	Congruent Bone Plate System(貼附骨釘/骨板)小組"ACUMED"	衛署醫器輸字第019750號	58000	第四等級純鈦材質製成,具備骨骼3D解剖形狀,依部位區分左右手,具有不同長度及解剖角度的size選擇性,特別適用在粉碎性骨折患者使用,兼具固定強度並有塑型功能.多角度螺釘抓取方向大幅提升。	健保給付品項材質為不銹鋼材質，與純鈦材質相較之下生物相容性較低，且不為解剖型設計針對粉碎性骨折較無法得到較好的塑型與固定效果。	避免術後立即激烈/過渡活動造成延遲癒合或癒合不良。	
FBZ022251001	帕普洛縫合錨釘(PopLok / 2.8/3.3/3.5/4.5mm)"Linvat ec"	衛署醫器輸字第022251號	19500	此螺釘是由Poly Ether Ether Ketone(PEEK) 聚醚醚酮；可透光材質，搭配韌性最強 Hi-Fi 縫線，以不用打結(Knotless)方式，針對軟組織撕裂損傷，使軟組織重新附著於骨上之修補。適用於韌帶、肌腱、肩盂唇、旋轉袖...等，重新附著到骨頭。	此螺釘是由Poly Ether Ether Ketone(PEEK) 聚醚醚酮；可透光材質製成優於健保給付之金屬材質，可免除人體對金屬之過敏反應。無需綁線設計，減少手術時間，埋線設計，減低線斷裂機會，最低位移可至1.6mm，可使修補的旋轉袖肌增加60%的接觸面積，增快復原速度。	1.深層或表淺感染。2.過敏或材質反應。	
CDY011345001	Irrigation Set 10K100 "ConMed/Linvatec"	衛署醫器輸字第011345號	2250	關節鏡穩壓注水機器，可維持手術中關節腔的壓力穩定，配合的注水管線(Tubing)感應器，可穩定提供關節腔室壓力。	無健保已給付品項。	無。	
FBZ025622001	派瑞斯縫合固定錨釘(Press FT / 2.1/2.6mm)"Linvatec"	衛部醫器輸字第025622號	18000	材質為聚乳酸共聚物(96L/4D PLA co-polymer)及β三鈣磷酸鹽(β-TCP)製造而成，搭配1-2條不可吸收編織縫線。針對軟組織撕裂損傷，使軟組織重新附著於骨上之修補。適用於韌帶、肌腱、肩盂唇、旋轉袖...等，重新附著到骨頭。	1.為生物可吸收性並增加β三鈣磷酸鹽(β-TCP)軟組織固定錨釘，提供了一個最佳的平衡力量(在最初的術後癒合期)以減輕疼痛及恢復正常的肩關節功能，更可加強吸收。2.健保給付材質為鈦合金人體無法吸收。	1.深層或表淺感染。2.過敏或材質反應。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ026987001	克洛特縫合固定錨釘 (Cross FT / 4.5/5.5/6.5mm)"Linvatec"	衛署醫器輸字第026987號	26000	材質為聚乳酸共聚物(96L/4D PLA co-polymer)及β三鈣磷酸鹽(β-TCP)製造而成，搭配1-2條不可吸收編織縫線。針對軟組織撕裂損傷，使軟組織重新附著於骨上之修補。適用於韌帶、肌腱、肩盂唇、旋轉袖...等，重新附著到骨頭。	1.為生物可吸收性並增加β三鈣磷酸鹽(β-TCP)軟組織固定錨釘，提供了一個最佳的平衡力量(在最初的術後癒合期)以減輕疼痛及恢復正常的肩關節功能，更可加強吸收。2.健保給付材質為鈦合金人體無法吸收。"	1.深層或表淺感染。2.過敏或材質反應。	
FSZ019507001	Parietene Progrid Meshes (12x8cm/PP1208DL/左側)"Sofradim"	衛署醫器輸字第019507號	12000	1. 帕瑞挺寶格麗編網 (Progrid)是包含可自體吸收的Polylactic Acid形成似魔鬼氈效果的固定系統，取代了縫線的角色，深入組織 0.5mm以提供全面均勻的固定效應。2. Progrid只分左、右邊，不分size，操作簡單且固定迅速(60秒)。3. 此產品提供疝氣病人免縫線固定機制，減低病人因縫線固定的不舒適感與慢性疼痛感。住院病人約1天便可出院。平均5.5天可恢復日常生活、更快速回到工作崗位。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。	"魔鬼氈"設計的網膜:(1)大量減短手術時間 (2)減少病人住院天數 (3)病人可免縫線固定而疼痛感減少、恢復快 (4)為部分可吸收材質，15個月後，整體重量減少一半，病人異物感更低。	使用本產品後，也可能出現因使用網狀貼布進行腹部壁層重建所引起的相關併發症。這些併發症包括(但不侷限於):(1)血清腫、血腫(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。	
FSZ019507001	Parietene Progrid Meshes (12x8cm/PP1208DR/右側)"Sofradim"	衛署醫器輸字第019507號	12000	1. 帕瑞挺寶格麗編網 (Progrid)是包含可自體吸收的Polylactic Acid形成似魔鬼氈效果的固定系統，取代了縫線的角色，深入組織 0.5mm以提供全面均勻的固定效應。2. Progrid只分左、右邊，不分size，操作簡單且固定迅速(60秒)。3. 此產品提供疝氣病人免縫線固定機制，減低病人因縫線固定的不舒適感與慢性疼痛感。住院病人約1天便可出院。平均5.5天可恢復日常生活、更快速回到工作崗位。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。	"魔鬼氈"設計的網膜:(1)大量減短手術時間 (2)減少病人住院天數 (3)病人可免縫線固定而疼痛感減少、恢復快 (4)為部分可吸收材質，15個月後，整體重量減少一半，病人異物感更低。	使用本產品後，也可能出現因使用網狀貼布進行腹部壁層重建所引起的相關併發症。這些併發症包括(但不侷限於):(1)血清腫、血腫(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。	
FBHPCERA6Z1	KINECTIV BioloX Delta Ceramic Total Hip System(補差額)		67000	此產品其股骨頭為最新第四代超耐磨強化陶瓷，先進陶瓷科技處理，比以往的陶瓷產品更光滑堅硬，同時具巨股骨頭的設計更接近人體原來大小。	陶瓷人工髖關節，此產品其股骨頭皆為最新第四代超耐磨強化陶瓷，先進陶瓷科技處理。比健保給付之聚乙烯襯墊與鈦合金股骨頭更耐磨、表面處理更光滑，可減降低磨損情況發生。	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付49,319元外，其餘差額由立同意書人負擔。
CBP06ELUT2TM	Ultimaster Sirolimus Eluting Coronary Stent System"Terumo"(衛署醫器輸字第021226號	58600	80μm CoCr5 支架材質、混合PLCL圖層材質	院內的產品藥物是biolimus A9，釋放藥物的時間需要9個月到一年。新的DES 藥物sirolimus，藥物釋放約3-4個月	發燒、噁心和嘔吐、血腫	除由衛生福利部中央健康保險署支付14,099元外，其餘差額由立同意書人負擔。

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBHPC7100NU0	U-Motion II DELTA Ceramic Hip System "UNITED"補差額		115000	第四代的陶瓷球頭(Delta)改進了組成分，維持了陶瓷優異的生物相容性及潤滑度，在機械性質硬度及韌性上都增強，彎曲強度(Bending strength)更達兩倍以上。不僅如此，更光滑堅硬的表面，使得磨耗較第三代陶瓷更為將低，避免因為磨屑造成的骨融蝕，增加人工關節的使用年限，減少再置換的機率，進而減少病患的痛苦。規格選擇上較第三代陶瓷球頭更多元，可適用於不同條件的病人。此陶瓷球頭可搭配聯合全髖/半髖系統。	第四代的陶瓷球頭(Delta)改進了組成分，維持了陶瓷優異的生物相容性及潤滑度，在機械性質硬度及韌性上都增強，彎曲強度(Bending strength)更達兩倍以上。不僅如此，更光滑堅硬的表面，使得磨耗較第三代陶瓷更為將低，避免因為磨屑造成的骨融蝕，增加人工關節的使用年限，減少再置換的機率。故與金屬股小球相比，陶瓷股小球可降低內襯的磨耗量，延長人工關節的使用年限。	可能的副作用:1. 髖關節置換之植入物的預期使用壽命很難估計，但肯定是有限度的。這些植入物是用人工材料製造的，將其植入患者體內，以期恢復患者的活動能力或減少疼痛。然而，由於這些植入物受到諸多生物學、力學和物理化學因素的影響，而對這些影響又無法作體內評定，因此不能期望這些植入物能無限承受正常健康骨骼的活動程度和負荷。2. 患者活動不當、外傷或其他生物力學原因都可引起髖關節植入物脫位。3. 可能會出現髖關節植入物鬆動的情形。植入物的早期鬆動可能是由於初始固定不當、潛伏性感感染、植入物過早承載或外傷導致。植入物的晚期鬆動可能是由於外傷、感染、包括骨質溶解在內的生物學併發症或者力學問題而引起，並有可能進而導致骨侵蝕和/或疼痛。4. 極少數情況下，陶瓷內襯會於體內發生破裂。5. 曾有關於全髖白外帽破裂情形的報告，最可能發生在體重過重，活動度高的病患，或因對側關節的不穩定導致體重不均勻的分佈在重建側的關節	除由衛生福利部中央健康保險署支付39,396元外，其餘差額由立同意書人負擔。

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBHLC406XNU0	U-Motion II Ceramic Liner "UNITED"補差額		40680	第四代的陶瓷球頭(Delta)改進了組成分，維持了陶瓷優異的生物相容性及潤滑度，在機械性質硬度及韌性上都增強，彎曲強度(Bending strength)更達兩倍以上。不僅如此，更光滑堅硬的表面，使得磨耗較第三代陶瓷更為將低，避免因為磨屑造成的骨融蝕，增加人工關節的使用年限，減少再置換的機率，進而減少病患的痛苦。規格選擇上較第三代陶瓷球頭更多元，可適用於不同條件的病人。此陶瓷球頭可搭配聯合全髖/半髖系統。	第四代的陶瓷球頭(Delta)改進了組成分，維持了陶瓷優異的生物相容性及潤滑度，在機械性質硬度及韌性上都增強，彎曲強度(Bending strength)更達兩倍以上。不僅如此，更光滑堅硬的表面，使得磨耗較第三代陶瓷更為將低，避免因為磨屑造成的骨融蝕，增加人工關節的使用年限，減少再置換的機率。故與金屬股小球相比，陶瓷股小球可降低內襯的磨耗量，延長人工關節的使用年限。	可能的副作用:1. 髖關節置換之植入物的預期使用壽命很難估計，但肯定是有限度的。這些植入物是用人工材料製造的，將其植入患者體內，以期恢復患者的活動能力或減少疼痛。然而，由於這些植入物受到諸多生物學、力學和物理化學因素的影響，而對這些影響又無法作體內評定，因此不能期望這些植入物能無限承受正常健康骨骼的活動程度和負荷。2. 患者活動不當、外傷或其他生物力學原因都可引起髖關節植入物脫位。3. 可能會出現髖關節植入物鬆動的情形。植入物的早期鬆動可能是由於初始固定不當、潛伏性感染、植入物過早承載或外傷導致。植入物的晚期鬆動可能是由於外傷、感染、包括骨質溶解在內的生物學併發症或者力學問題而引起，並有可能進而導致骨侵蝕和/或疼痛。4. 極少數情況下，陶瓷內襯會於體內發生破裂。5. 曾有關於全髖白外帽破裂情形的報告，最可能發生在體重過重，活動度高的病患，或因對側關節的不穩定導致體重不均勻的分佈在重建側的關節	除由衛生福利部中央健康保險署支付4,018元外，其餘差額由立同意書人負擔。

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBHHCCEA5U0	Delta Ceramic Femoral Head "UNITED"補差額		67645	第四代的陶瓷球頭(Delta)改進了組成分，維持了陶瓷優異的生物相容性及潤滑度，在機械性質硬度及韌性上都增強，彎曲強度(Bending strength)更達兩倍以上。不僅如此，更光滑堅硬的表面，使得磨耗較第三代陶瓷更為將低，避免因為磨屑造成的骨融蝕，增加人工關節的使用年限，減少再置換的機率，進而減少病患的痛苦。規格選擇上較第三代陶瓷球頭更多元，可適用於不同條件的病人。此陶瓷球頭可搭配聯合全髖/半髖系統。	第四代的陶瓷球頭(Delta)改進了組成分，維持了陶瓷優異的生物相容性及潤滑度，在機械性質硬度及韌性上都增強，彎曲強度(Bending strength)更達兩倍以上。不僅如此，更光滑堅硬的表面，使得磨耗較第三代陶瓷更為將低，避免因為磨屑造成的骨融蝕，增加人工關節的使用年限，減少再置換的機率。故與金屬股小球相比，陶瓷股小球可降低內襯的磨耗量，延長人工關節的使用年限。	可能的副作用:1. 髖關節置換之植入物的預期使用壽命很難估計，但肯定是有限度的。這些植入物是用人工材料製造的，將其植入患者體內，以期恢復患者的活動能力或減少疼痛。然而，由於這些植入物受到諸多生物學、力學和物理化學因素的影響，而對這些影響又無法作體內評定，因此不能期望這些植入物能無限承受正常健康骨骼的活動程度和負荷。2. 患者活動不當、外傷或其他生物力學原因都可引起髖關節植入物脫位。3. 可能會出現髖關節植入物鬆動的情形。植入物的早期鬆動可能是由於初始固定不當、潛伏性感染、植入物過早承載或外傷導致。植入物的晚期鬆動可能是由於外傷、感染、包括骨質溶解在內的生物學併發症或者力學問題而引起，並有可能進而導致骨侵蝕和/或疼痛。4. 極少數情況下，陶瓷內襯會於體內發生破裂。5. 曾有關於全髖白外帽破裂情形的報告，最可能發生在體重過重，活動度高的病患，或因對側關節的不穩定導致體重不均勻的分佈在重建側的關節	除由衛生福利部中央健康保險署支付4,352元外，其餘差額由立同意書人負擔。
CBP06ELUT6M4	Resolute Onyx Zotarolimus-Eluting Coronary Stent Syste"Medtronic"補差額	衛部醫器輸字第028393號	60000	Resolute Onyx 支架系統適用於適合接受經皮冠狀動脈成形術(PTCA)之病患，其基準血管直徑介於2.0 mm至4.0 mm。Resolute Onyx 支架適用於治療以下病患和病灶類型	血管支架區分為一般支架與塗藥支架。新一代的血管支架塗上特殊藥物，植入後藥物會緩慢釋放到血管壁上。與一般支架比較，塗藥支架可以減少病灶發生再狹窄的機率，也就是減少再次心導管檢查或治療的機會。但是對於心肌梗塞或死亡率與一般支架相似。另外塗藥支架需服用較長期的雙重抗血小板藥物(6-12個月)，其中昂貴的抗血小板藥物"保栓通"(Plavix)超過健保給付期限後，需由患者自費負擔。	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付14,099元外，其餘差額由立同意書人負擔。

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FHP02MR72MST	Assurity Pulse Generator心臟節律器(雙腔/DDDR-MRI / PM2272)"SJM"★(補差)	衛部醫器輸字第026582號	45000	1.有 CorVue™ Congestion Monitoring功能可監測了解病患肺水腫的狀態2.心室自動奪獲功能:Beat by Beat自動監測心室奪獲，當無奪獲時會給予5v的備用刺激，可確保病患安全。	無	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付93,833元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBHCCERA4Z1	M/L Taper Bipolar Hip Prosthesis W/KINECTIV"Zimmer"(補差額)	衛署醫器輸字第022215號+019267號+009975號	66000	此產品其股骨頭為最新第四代超耐磨強化陶瓷，先進陶瓷科技處理，比以往的陶瓷產品更光滑堅硬，同時具巨股骨頭的設計更接近人體原來大小。	陶瓷人工髖關節，此產品其股骨頭皆為最新第四代超耐磨強化陶瓷，先進陶瓷科技處理。比健保給付之聚乙烯襯墊與鉗合金股骨頭更耐磨、表面處理更光滑，可減降低磨損情況發生。	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付45,118元外，其餘差額由立同意書人負擔。
TKZ029477001	脊椎切口探針組(17G*150mm*2+水管*2 / TDK2-17-150-6)	衛部醫器輸字第029477號	67500	新一代之微創手術，用於治療椎間盤退化而造成長期下背痛病患，為一種侵入性極低的治療方式，使用特製的水冷式熱療探針，利用射頻電燒灼器控制熱能，治療受損的椎間盤神經壓迫，以達到減壓止痛的目的。	無類似健保品項。	使用本裝置之併發症與其他手術進行時，所使用藥物及麻醉時之併發症相類似；應小心仔細進行滅菌程序，否則可能導致椎間盤之感染。	
TKZ029477001	冷凝射頻切口探針組(17G*7/10cm探針 / TRK-17-75/100-4)	衛部醫器輸字第029477號	67500	新一代之微創手術，經由表皮插入一內含水冷系統的探針，而對病患疼痛部位之疼痛感受器進行干擾破壞的一種非手術性治療，冷凝射頻切口探針較傳統的射頻治療針不同，可產生約八倍大、球型的燒灼範圍，針對特殊部位的疼痛可以有較佳的疼痛緩解效果。	無類似健保品項	與使用本器材相關之潛在併發症包括但不僅限於:感染、神經損毀、疼痛感增加、內臟損傷、功能障礙、癱瘓和死亡。	
FBZ003129023	1.5mm Mini Y Locking Plate "APS"直式加壓Y型骨板(迷你型)	衛署醫器製字第003129號	42000	適用小骨粉碎性骨折，骨不癒合、矯正。	無LOCKING固定效果不佳，健保長度不足。	無副作用。	
FBZ003129027	2mm Mini Straight Locking Plate "APS"跟骨外側一型骨板(迷你型)	衛署醫器製字第003129號	42000	適用小骨粉碎性骨折，骨不癒合、矯正。	無LOCKING固定效果不佳，健保長度不足。	無副作用。	
FBZ019750001	Congruent Bone Plate System(貼附骨釘/骨板)大組 "ACUMED "	衛署醫器輸字第019750號	66250	第四等級純鈦材質製成,具備骨路3D解剖形狀,依部位區分左右手,具有不同長度及解剖角度的size選擇性,特別適用在粉碎性骨折患者使用,兼具固定強度並有塑型功能.多角度螺釘抓取方向大幅提升。	健保給付品項材質為不銹鋼材質，與純鈦材質相較之下生物相容性較低，且不為解剖型設計針對粉碎性骨折較無法得到較好的塑型與固定效果。	避免術後立即激烈/過渡活動造成延遲癒合或癒合不良。	
FBZ028342001	微博皮質固定螺釘脊椎固定系統-雙軸皮質固定螺釘"DePuy Spine"	衛部醫器輸字第028342號	26000	1.雙軸線的設計(上端螺紋間距較密)增加了接觸面積，使拉出所需的力量(pull out)也增加，因此可提供較穩固的固定，亦可使用於脊椎退化的病人。2.皮質固定螺釘(Cortical screw)無論是搭配CBT 或傳統trajectory 的置入方式，其固定力皆較使用鬆質骨螺釘的固定力強。	此為雙軸線設計，且固定力較強，也可用於CBT手術。	1.植入物彎曲或斷裂。2.金屬敏感或對異物產生過敏反應。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ028701001	Puros Demineralized Bone Matrix去礦化骨填充物 (DBM / 骨泥/Putty 1cc)"AlloSource"	衛部醫器輸字第028701號	25500	DBM 為去除礦物質後的人骨組織BMP(股塑型蛋白)，經添加一種RPM carrier 的添加劑，製成去礦化骨基質 (DBM) 的異體移植產品。	一般健保品項僅具有骨傳導功能，本產品兼具骨傳導及骨誘導，生長因子能誘導骨生長修復，骨生長能力較佳。	手術部位之感染及併發。	
FBZ028701002	Puros Demineralized Bone Matrix去礦化骨填充物 (DBM / 骨泥/Putty 2.5cc)"AlloSource"	衛部醫器輸字第028701號	53000	DBM 為去除礦物質後的人骨組織BMP(股塑型蛋白)，經添加一種RPM carrier 的添加劑，製成去礦化骨基質 (DBM) 的異體移植產品。	一般健保品項僅具有骨傳導功能，本產品兼具骨傳導及骨誘導，生長因子能誘導骨生長修復，骨生長能力較佳。	手術部位之感染及併發。	
FBZ028701003	Puros Demineralized Bone Matrix去礦化骨填充物 (DBM / 骨泥/Putty 5cc)"AlloSource"	衛部醫器輸字第028701號	82000	DBM 為去除礦物質後的人骨組織BMP(股塑型蛋白)，經添加一種RPM carrier 的添加劑，製成去礦化骨基質 (DBM) 的異體移植產品。	一般健保品項僅具有骨傳導功能，本產品兼具骨傳導及骨誘導，生長因子能誘導骨生長修復，骨生長能力較佳。	手術部位之感染及併發。	
FBZ028701011	Puros去礦化骨填充物 (DBM/Paste with Cancellous 3cc)"AlloSource"	衛部醫器輸字第028701號	62000	DBM 為去除礦物質後的人骨組織BMP(股塑型蛋白)，經添加一種RPM carrier 的添加劑，製成去礦化骨基質 (DBM) 的異體移植產品。	一般健保品項僅具有骨傳導功能，本產品兼具骨傳導及骨誘導，生長因子能誘導骨生長修復，骨生長能力較佳。	手術部位之感染及併發。	
FBZ028701010	Puros去礦化骨填充物 (DBM/Paste with Cancellous 1cc)"AlloSource"	衛部醫器輸字第028701號	34000	DBM 為去除礦物質後的人骨組織BMP(股塑型蛋白)，經添加一種RPM carrier 的添加劑，製成去礦化骨基質 (DBM) 的異體移植產品。	一般健保品項僅具有骨傳導功能，本產品兼具骨傳導及骨誘導，生長因子能誘導骨生長修復，骨生長能力較佳。	手術部位之感染及併發。	
FBZ022269001	Low Profile Pelvic System(骨盤用骨板系統/ 3.5*39~260mm)"Synthes"	衛署醫器輸字第022269號	58000	骨盤用骨板系統是用於骨盤和髌白之重建手術。	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	1.植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。2.過敏反應肇因於無法適應植入物材質。3.癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。4.植入物而引起的疼痛。	
WDZ011522001	快可敷片(7.6cm*3.7m / #487 Z-Fold)"Z-Medica"	衛署醫器輸字第011522號	20000	1.外科手術創傷敷料，用於臨時外用來控制外傷出血。2.醫院止血敷料，用作傷口出血如割傷，撕裂傷和擦傷局部敷料。3.它也可用於嚴重出血的傷口，如手術傷口（術前，術中）。4.創傷性損傷的臨時治療等。	高嶺土可加快活化人體凝血XII 因子,比起傳統紗布可減少75% 的加壓止血時間,並可於3-5分鐘內,達到85%的止血效果/無相同成分之健保給付品項。	對高嶺土成分過敏者禁用。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
WDZ011522001	快可敷片(30cm*30cm / #460 TraumaPad)"Z-Medica"	衛署醫器輸壹字第011522號	20000	1.外科手術創傷敷料，用於臨時外用來控制外傷出血。2.醫院止血敷料，用作傷口出血如割傷，撕裂傷和擦傷局部敷料。3.它也可用於嚴重出血的傷口，如手術傷口（術前，術中）。4.創傷性損傷的臨時治療等。	高嶺土可加快活化人體凝血XII因子,比起傳統紗布可減少75%的加壓止血時間,並可於3-5分鐘內,達到85%的止血效果/無相同成分之健保給付品項。	對高嶺土成分過敏者禁用。	
SAY023037001	LigaSure(利嘉修爾彎型小鉗口手術閉合器 / LF1212)★	衛署醫器輸字第023037號	27400	本器材適用於血管、組織束和淋巴管進行結紮和切斷的開放式普通外科手術。	與傳統手術比較可減少術中出血量,病人手術及麻醉時間。	無。	
CBC04Z1SV6CK	Zilver PTX Drug Eluting Peripheral Stent周邊血管支架"Cook"補差額	衛部醫器輸字第028752號	51000	適用於治療膝上股動脈的症狀性血管病變，提供帶有紫杉醇藥物塗層的機械性支撐，使血管內之血流能穩定持續性的供應。本產品適用於治療膝上股動脈的症狀性血管病變，但該動脈需有4至7mm的參考血管直徑。為避免累及股總動脈，支架的近端必須置於股淺動脈起使部位以下至少1cm處。為避免累及膝下動脈，支架的遠端必須置於股骨上髌平面以上位置。	1、利弗爾周邊血管支架是一種由鎳鈦合金製成的自膨式支架，上面帶有紫杉醇藥物塗層。2、適用於治療膝上股動脈的症狀性血管病變，提供帶有紫杉醇藥物塗層的機械性支撐，使血管內之血流能穩定持續性的供應。3、它是一個有溝槽且易彎曲的管道，在血管內展開時，既有支撐功能，又能保持柔韌性。4、支架展開後對血管內腔將產生一種向外的徑向張力，從而在支架置放區域保持血管通暢。5、用旋轉的方式置放支架，不會有位移和支架縮短的問題，紫杉醇平均分佈在支架上，能有效防止內膜增生，5年的通暢率達到72%。健保品項(健保碼:CBC04ZFV61CK)的置放方式為手拉式，支架位置需注意是否位移，需謹慎操作置放。容易有支架再狹窄的機會，2年的通暢率雖然不錯，但逐年下降。	可能發生的潛在不良反應事件包括，但不限於以下情況：對抗凝劑與/或抗血栓治療或造影劑發生過敏反應，對鎳鈦合金的過敏反應，粥樣栓塞(藍趾綜合症)，動脈瘤，動脈破裂，動脈血栓症，動靜脈瘤，死亡，栓塞，血腫/出血，超敏反應，感染，通路部位發生感染/膿腫，局部缺血需要干預治療(分流術，或切除趾、足或下肢)，假性動脈瘤形成，腎衰竭，動脈被植入支架後重新發生狹窄，支架栓塞，支架位置不當，支架移位，支架撐杆斷裂，血管穿孔或破裂，跛行/靜止性疼痛...等。	除由衛生福利部中央健康保險署支付28,773元外，其餘差額由立同意書人負擔。

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ029081001	DVR Crosslock Distal Radius Plating System遠端橈骨"Biomet"	衛部醫器輸字第029081號	63500	1. 無螺紋釘的3D結構能扎實固定橈骨關節面並降低二次骨折的可能性2. 多向投射角度讓螺釘能避開關節面固定多個骨塊3. 使用Distal first technique, DVR能輕鬆的復位橈骨傾角(volar tilt)4. 定角參考孔能將骨板定位在最符合的解剖位置幫忙復原橈骨關節傾角5. 與watershed line相符的骨板末端能擴大覆蓋範圍, 提供精確的弧度做參考6. 低姿態的末端設計能避免干擾肌腱降低術後活動的不適7. 左綠右紅的顏色辨識, 方向不混淆8. 內建F.A.S.T guede能大幅減少器械需求量提升手術效率	採螺釘與鋼板互鎖, 適合粉碎性/骨質疏松骨折使用, 固定力強。可提早進行復健運動, 術後關節活動較佳 患者可及早下床活動, 亦可搭配微創手術, 住院時間較短。採近關節面解剖設計, 關節處較薄, 較不易有異物感。	1.骨螺釘、骨板、螺釘-板組合的鬆脫、彎曲、裂縫或斷裂, 或因不癒合、骨質疏松、顯著的不穩定性粉碎骨折造成骨固定喪失。2.不癒合或癒合不良, 造成喪失旋轉或角度上的解剖位置。深層或表淺性感染。3.對裝置材料過敏及其他反應。	
CBP06ELUT7M4	Resolute Onyx Zotarolimus-Eluting Stent 補差額	衛部醫器輸字第027315號	63751	Resolute Onyx 支架由鈷合金和鈷鉍合金的合成材質製造而成, 支架標稱直徑(mm):4.5-5.0; 最大支架內徑(mm):5.75	健保品項支架並無該尺寸規格	1.下列副作用/併發症可能與佐他莫司(Zotarolimus)的使用(但不限於)相關: 貧血/口周感覺異常/腹瀉/皮膚乾燥/頭暈/尿血/感染/疼痛(腹痛或關節痛)/皮疹 2.BioLinx 聚合物的副作用/併發症與其他支架塗層相同, 可能包括但不限於以下各項: 支架植入部位出現局部性炎症/植入支架的動脈再狹窄/過敏反應	除由衛生福利部中央健康保險署支付14,099元外, 其餘差額由立同意書人負擔。
TKY029906W01	關節用氣化棒 (3.75mm*90度/ASC4250-01/含suction功能) "ArthroCare"★	衛部醫器輸字第029906號	21000	阿碩科爾關節專用氣化棒用於關節鏡與手術之軟組織切除、氣化、熱縮和止血。	無健保品項。	不適合執行關節鏡手術的病患。有裝置心律調整器或其他電子植入式器材的病患。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FALSNMULT3A1	Acrysof遠中近三焦點老花矯正軟式人工水晶體 (TFNT00)"Alcon"補差額	衛部醫器輸字第029127號	85000	本產品為可同時過濾紫外線及藍光的軟式可折疊多焦點人工水晶體(IOL)。此人工水晶體為單片型設計，具有1個中央視盤與2個支持腳。其視盤是由獨有的高折射率疏水性丙烯酸(acrylic)材質所構成，內含可過濾藍光的發色團，可模擬人類的水晶體，過濾波長範圍在400-475奈米的藍光(Boettner及Wolter, 1962年)。視盤呈雙凸面型並由軟質acrylic材質製成，可於植入眼內前被折疊，因此植入所需的切口會比人工水晶體的視盤直徑更小。視盤直徑為6.0毫米，而人工水晶體的全長為13.0毫米。現有的屈光度範圍為6.0至30.0 D，度數以0.5 D遞增，以及31.0 D至34.0 D，度數以1.0 D遞增。經手術植入眼內後，人工水晶體將緩慢展開，回復其該有的形狀。視盤繞射結構位於視盤的中央4.5毫米部分，可將入射光分離以產生+2.17 D的中距離及+3.25 D的近距離老花度數。前端表面設計為負球面像差，以代償角膜的正球面像差。此種非球面設計特性的影響還未經過臨床評估。	本產品是用來植入眼睛後房的囊袋中，以矯正有、無老花眼之成人患者摘除白內障水晶體後無水晶體的狀況，並期望近、中及遠距離視力以及降低對眼鏡依賴的患者。	1. 某些視力預期可能會因對焦與未對焦的多重影像互相重疊而受到影響。這些影響可能包括夜間點狀光源周圍出現光暈或發散光線(星芒)、眩光及複視。如同其他的多焦點IOL，有可能這些視力症狀會嚴重到讓患者要求移除多焦點IOL。2. 部分患者可能在使用後，出現對比敏感度低於使用單焦點IOL的狀況，而且在亮度較低的環境下更常發生。因此，在夜間或視線不佳的環境中駕駛時，植入多焦點IOL的患者應特別小心。	除由衛生福利部中央健康保險署支付2,744元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBZ028228001	TM Ardis Interbody System Solid多孔鈦金屬實心椎間融合(後開型/PLIF)"Zimmer-	衛部醫器輸字第028228號	67000	鈦金屬材質，開放性結構、與人體海綿骨極為相似，更適合人體骨頭生長，平均開孔率達80%骨頭生長空間更多抓得更牢固，容易讓生長股附著生長。	表面粗糙增加摩擦力，加強初期融合效果，早期骨融合率高，可能2-3個月內恢復正成生活。	無	
FBZ028228002	TM Ardis Interbody System Solid多孔鈦金屬實心椎間融合(側開型/TLIF)"Zimmer-	衛部醫器輸字第028228號	93000	鈦金屬材質，開放性結構、與人體海綿骨極為相似，更適合人體骨頭生長，平均開孔率達80%骨頭生長空間更多抓得更牢固，容易讓生長股附著生長。	表面粗糙增加摩擦力，加強初期融合效果，早期骨融合率高，可能2-3個月內恢復正成生活。	手術部位之感染及併發。	
FBZ019261001	髌螺釘鎖定加壓骨板系統(LCP DHS Plate + Screw / 135度)"Synthes"	衛署醫器輸字第019261號	66000	近端股骨解剖型骨板，骨板可搭配螺旋刀頭及中空加壓螺絲釘做使用，另外可以加裝TSP系統，針對轉子上之骨折有更好的固定效果。	1.骨板可搭配螺旋刀頭及中空加壓螺絲釘做使用，另外可以加裝TSP系統，針對轉子上之骨折，有更好的固定效果。2.LCP結合孔:成角穩定。3.鎖定式的螺釘有更好的固定效果。4.材質為生物相容性較高的鈦合金材質。	1.金屬植入物在體內可能有感染風險，骨折癒合後需視臨床狀況，再決定是否手術取出。2.過敏反應肇因於無法適應植入物材質。3.癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。	
FBZ024032001	Variable Angle LCP多角度鎖定加壓遠端橈骨骨板系統(Plate+Screw)"Synthes"	衛署醫器輸字第024032號	60000	骨板骨釘設計採微創手術，術後傷口小，故失血量少，有效降低感染風險及加速骨折癒合。	提供角穩定性，對骨質酥鬆或粉碎性骨折提高固定穩定度，病患可提早活動，避免併發。	過敏反應肇因於無法適應植入物材質。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBNG120311S9	Gamma3 System(Long Gamma3)"Stryker"補差額	衛署醫器輸字第020311號	58850	1.本產品主要用於股骨骨折斷端或骨碎片的暫時穩定直到骨骼癒合為止。2.產品尺寸及角度更符合亞洲人需求。3.手術採用微創技術，手術時間短幫助病人恢復迅速。4.Gamma3長骨釘系統強度較骨板型產品更強穩定性更高，有效延長產品使用。	Nail的長度較長，固定效果較佳，直徑有 φ 10mm。	骨不癒合，骨質鬆動、骨軟化、糖尿病、血管再形成不良、骨質形成不足之疾病會導致植入物的鬆動、變形、裂縫或折斷或過早失去與骨骼之間有效固定。對齊不良會導致植入物異常結合或彎裂開曲或斷折。	除由衛生福利部中央健康保險署支付19,036元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBZ029939001	Oxford Anatomic Meniscal Bearing膝關節活動式襯墊"Biomet	衛署醫器輸字第029939號	68200	本產品為超高分子量聚乙烯有高度抗耐磨的特性。	具有高度抗耐磨之特性：0.03mm/年；健保給付之品項：0.15mm/年。	無	
SAY023875001	V-LOC 180 Device可吸收傷口縫合裝置(3-0 V-20 15cm/VLOCL0604)"Covidien"	衛署醫器輸字第023875號	1800	1.縫合傷口與線體可自體吸收。2.單股可吸收，三週高張力強度。(線體部份為六週)3.具倒鉤裝置及尾端環狀作用器設計，不需打結(Knotless)，180天吸收完畢。	1.不需打結。2.三週高張力強度。(線體部份為六週)3.180天吸收完畢。	1.不得使用於已知對其成分敏感或有過敏反應的患者。2.不應用於超過三週縫合的部位，或固定永久性心臟血管或合成植入物。3.不適用於結紮血管或結紮管腔結構。	
HHZ026238001	機械式血栓清除系統-Rotarex S導管(動脈用)"Straub"	衛署醫器輸字第026238號	125000	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度組織化血栓形成物質。	現行健保施作方式有以下幾種:1. 透過血栓溶解劑(Thrombolytic drugs) 例如 Urokinase，此法溶栓效果有限，且有出血風險，本產品無需施打血栓溶解劑。2. 透過氣囊導管法取栓，此法效果不彰，遇到栓塞較嚴重的病人，此法經常失敗。本產品導管將順著導引線進入血管內，透過導管內線圈轉動產生渦流，將血栓吸入移除，效果良好且安全。	可能的不良反應包括，但不僅限於: 1. 栓塞，特別是末梢血栓栓塞。2. 不同嚴重程度的肺栓塞。3. 血栓形成，特別是復發性的血栓形成。4. 再次阻塞。5. 血管壁受傷。6. 血管剝離/穿孔/破裂。7. 斑塊劃破血管壁所造成的穿孔。8. 動靜脈瘻管/假性動脈瘤。9. 血腫、出血、大量出血。10. 器官穿孔。11. 穿刺位置的感染或壞死。12. 過敏反應。13. 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，但不僅限於: 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、鉤住、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。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
HHZ026238002	機械式血栓清除系統-Aspirex S導管(靜脈用/6:8F*85:135cm/80226:80232)"Straub"	衛部醫器輸字第026238號	125000	用以清除血管新生、亞急性、與慢性阻塞處血栓、血栓栓塞、與動脈血栓物質的經皮腔內移除。	現行健保施作方式有以下幾種:1. 透過血栓溶解劑(Thrombolytic drugs) 例如 Urokinase, 此法溶栓效果有限, 且有出血風險, 本產品無需施打血栓溶解劑。2. 透過氣囊導管法取栓, 此法效果不彰, 遇到栓塞較嚴重的病人, 此法經常失敗。本產品導管將順著導引線進入血管內, 透過導管內線圈轉動產生渦流, 將血栓吸入移除, 效果良好且安全。	可能的不良反應包括, 但不僅限於: 1. 栓塞, 特別是末梢血栓栓塞。2. 不同嚴重程度的肺栓塞。3. 血栓形成, 特別是復發性的血栓形成。4. 再次阻塞。5. 血管壁受傷。6. 血管剝離/穿孔/破裂。7. 斑塊劃破血管壁所造成的穿孔。8. 動靜脈瘻管/假性動脈瘤。9. 血腫、出血、大量出血。10. 器官穿孔。11. 穿刺位置的感染或壞死。12. 過敏反應。13. 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, 但不僅限於: 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、鈎住、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。	
FBZ003129018	HTO Tibia Locking Plate 脛骨近端內側鎖定骨板+骨釘(含3D導引板)"Aplus"	衛署醫器製字第003129號	145800	鈦合金鎖定式骨板, 針對亞洲人的骨頭曲率, 不同角正角度的形狀做選擇, 再搭配客製化3D列印導引切割版, 配合術前針對不同患者的規劃, 用來精確切割骨頭, 可減少手術中拍攝X-ray的次數, 以及手術中醫師反覆量測所消耗的時間, 加上精密計算的角度切位深度, 可大幅提高手術後患者結果的穩定性。	健保品項無鎖定功能, 無法有效支撐矯正後的骨頭, 需長時間打石膏搭配助行器。	無副作用。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FSZ027976001	Contasure Needleless無針式網片(導引器*1+聚丙烯懸吊帶*1/NL-01)"NeoMedic"	衛部醫器輸字第027976號	32000	1. 為一種低侵入性的治療尿失禁手術，僅對陰道做一單一切口(Single incision)，無須經由鼠蹊部或是腹部做牽引。2. 手術過程平均只要9分鐘(4-12 min)，僅要做局部麻醉，手術完當天患者確認無任何不適後，當天就可以回家休養。	本產品僅需做陰部單一切口；健保品項需由鼠蹊部或是腹部做牽引。本產品手術過程中僅需做局部麻醉並且手術過程平均時間僅需9分鐘，手術完當天患者確認無任何不適後，當天就可以回家休養；健保品項需半身或全身麻醉，手術時間較長並且患者通常需住院觀察。	1. 在牽引網片時可能會造成靜脈、神經、膀胱或尿道的穿孔。可能需要手術的介入來治療。2. 異物反應可能會造成周圍組織的發炎。這些反應可能包含瘻管形成、及/或發史反應。3. 作為一種相對於身體組織間的外來異物，本產品可能促發已先行存有的感染風險。4. 假使病患因任何組成要件而罹患併發症，需立即移植出此裝置。5. 本產品上的網狀組織如承受太大的張力，可能會導致尿滯留。6. 本產品可能會導致疼痛，黏膜或其他組織糜爛、及/或位移可能導致此裝置失敗，再出現器官脫垂及/或尿失禁問題。	
FBZ030118001	JuggerKnot Soft Anchors傑格縫合錨釘(Dia 1.4:2.9mm)"Biomet"	衛部醫器輸字第030118號	32000	1. 能處理傳統錨釘無法處理的case。2. 為市面上唯一擁有追蹤報告的all suture anchor，擁有最齊全的尺寸適用於各種體型之病患。3. 能使用curve guide處理困難傷口。4. 短版設計適合mini open全身各處軟組織縫合，包含肩、肘、膝、髖、足踝、腕、手指。	產品特性之敘述，健保錨釘皆無法做到。	1.癒合不足2.植入物鬆脫3.對異物過敏反應4.造成神經傷害	
FBZ030102001	JuggerKnot Mini Soft Anchor傑格迷你縫合錨釘(Dia 1.0mm)"Biomet"	衛部醫器輸字第030102號	32000	1. 能處理傳統錨釘無法處理的case。2. 為市面上唯一擁有追蹤報告的all suture anchor，擁有最齊全的尺寸適用於各種體型之病患。3. 短版設計適合mini open全身各處軟組織縫合，包含腕、手指。	手術內含耗材K pin固定或者保守治療。	1.癒合不足2.植入物鬆脫3.對異物過敏反應4.造成神經傷害	
TTZ028015002	Hemopatch Sealing Hemostat止血貼片(45*45mm/1506256/可吸收)"Baxter"	衛部醫器輸字第028015號	9450	擬在按壓、結紮術止血法或傳統的止血方式都無法有效控制出血或不能實行時，用作外科手術中的止血輔助物。	本品由膠原蛋白和NHS-PEG構成。膠原蛋白與血液接觸時會使血小板活化並聚集，當血小板在膠原蛋白的3D結構上大量累積時，促使纖維蛋白形成。本品可提供立體結構以促進凝血機制。本品 NHS-PEG 塗層與組織接觸時，可提升組織粘附性，並封合出血表面。按照推薦方法使用時，本品將於6-8週內被吸收，組織反應小。	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，可能有過敏反應。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
TTZ028015003	Hemopatch Sealing Hemostat止血貼片 (45*90mm/1506253/可吸收)"Baxter"	衛部醫器輸字第028015號	16200	擬在按壓、結紮術止血法或傳統的止血方式都無法有效控制出血或不能實行時，用作外科手術中的止血輔助物。	本品由膠原蛋白和NHS-PEG構成。膠原蛋白與血液接觸時會使血小板活化並聚集，當血小板在膠原蛋白的3D結構上大量累積時，促使纖維蛋白形成。本品可提供立體結構以促進凝血機制。本品 NHS-PEG 塗層與組織接觸時，可提升組織粘附性，並封合出血表面。按照推薦方法使用時，本品將於 6-8 週內被吸收，組織反應小。	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。	
FBZ025518001	Clydesdale Spinal椎間融合器(OLIF/腰椎 /H8:14mm*L40:50mm)"Medtronic"	衛部醫器輸字第025518號	130700	本產品為PEEK 椎間融合器材在矯正脊椎疾病後之正常癒合過程中提供穩定作用並促進骨頭融合	健保傷口大,恢復不易	植入物移動,器材毀損,植入物異體反應,感染	
CBP06ELUT5AB	Xpedition Everolimus Eluting Coronary Stent(L48mm)"Abbott補差額	衛部醫器輸字第025945號	59000	因原發性(de novo)冠狀動脈血管病灶所引發缺血性心臟病症狀之患者。為回復急性心肌梗塞病患發作後12小時內的冠狀動脈血流，治療的患者合併有糖尿病、急性冠心症、雙重血管病灶(兩處病灶在不同的心外膜血管)、冠狀動脈小血管病灶；治療老年患者(年齡≥65)、男性和女性。治療有慢性冠狀動脈完全阻塞之病灶(定義為冠狀動脈病灶TIMI 灌注為0且持續超過3個月)、冠狀動脈分叉部位病灶的患者。所有接受治療的病灶長度皆應小於額定支架長度(48 mm)，參考血管徑≥2.5 mm且≤3.5 mm。	1.提供更好的預後結果，使血管再狹窄率降低。2.增進血管內壁功能性之癒合。3.提供更好的輸送性，使心導管手術成功率提高，減短手術時間。	如有對於艾諾莉萊斯藥物過敏或是對金屬鈷鉻鎳鎢有嚴重過敏者禁用。	除由衛生福利部中央健康保險署支付14,099元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FALSNTORC1B9	思視非球面散光矯正人工水晶體 (MX60T)"Bausch&Lomb"補差額	衛部醫器輸字第025945號	45000	採用專利區域折射設計多焦點人工水晶體,焦距轉換區域極小化,低光損失,高影像品質。單一光軸,獨特得光學設計,均衡的遠、中、近視力,夜間仍有良好的近視力,減少術後眩光及光暈,縮短術後適應期,減低配鏡的需求,高對比敏感度。	提供均衡遠、中、近程視力,減少術後老花眼鏡需求,改善一般功能水晶體術後喪失調節能力的缺點。	角膜失氧,角膜水腫,黃斑囊樣水腫,眼房扁平,青光眼,虹膜脫垂,眼內感染,視往膜剝離.....等。	除由衛生福利部中央健康保險署支付2,744元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FALSNMULT14L	多焦點人工水晶體 (LS313 MF15/MF30)"Lentis"補差額	衛部醫器輸字第025945號	60000	矯正散光及減低像差。可增加視覺敏銳度、減少夜間或光線不足時所產生的眩光。	健保品項為球面設計，此品項為單片型非球面散光設計，有效矯正散光及減低病患植入術後眼球的像差程度，提供較佳視覺品質。	無。	除由衛生福利部中央健康保險署支付2,744元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBNG118785S1	PFNA II Implant 長股骨髓內釘系統(長度200mm:420mm)"Synthes"★補差額	衛部醫器輸字第025945號	47000	頂端角度為5°可避免因亞洲人骨骼較小以致骨頭劈開，搭配葉片式骨釘能達成穩定角度結構，絕不會鬆動。針對骨質疏鬆或粉碎的骨折塊，具有良好的牢固效果。	健保:因固定力較弱，患者臥床時間加長，住院時間較長。自費:因固定力較強，患者臥床時間短，住院時間較短。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。	除由衛生福利部中央健康保險署支付19,036元外，其餘差額由立同意書人負擔。

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ017775001	"DePuy "Spine Viper System-Screw	衛署醫器輸字第017775號	18000	VIPER是一種用來做微創手術工具，由中空套管多軸螺釘及桿組成，使軟組織傷口最小化，並用來固定胸腰椎椎弓根，執行後開之脊椎手術。	脊椎微創手術傷口小更可以減少對組織的破壞，故術後復原較快，傳統手術會造成很長的傷口，肌肉層必須切開，需較長的復原時間。	過敏反應、疼痛。	
FBZ029721001	VA-LCP Proximal Tibial Plate多角度鎖定加壓脛骨近端骨板(3.5mm)"Synthes"	衛署醫器輸字第029721號	93500	1.鎖定骨板針對於骨質疏鬆部位及粉碎性骨折，可提供最佳固定效果強度比傳統骨板增加90%。2.多角度鎖定螺釘可以針對骨質疏鬆或是需用橋式固定技術的多片段骨折，提供固定的成角，也可以彈性在固定螺釘之前選擇鎖定的角度。3.鎖定式的螺釘有更好的固定效果。	健保為一般骨釘，較易斷釘及脫落，固定效果較差。因固定力較弱，患者臥床時間加長，住院時間較長。骨板骨釘角度單一方向設計，骨塊復位效果較差。	1.避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。2.過敏性-當懷疑對植入物有所過敏，適當的測試是必要的，來選擇適當的植入物。3.癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。4.植入物而引起的疼痛。	
FBZ030337001	VA-LCP Condylar Plate多角度鎖定加壓股骨髁骨板(4.5/5.0mm)"Synthes"	衛署醫器輸字第030337號	93500	1.鎖定骨板針對於骨質疏鬆部位及粉碎性骨折，可提供最佳固定效果強度比傳統骨板增加90%。2.包含低彎曲及高彎曲度的骨板，以涵蓋廣泛的脛骨形狀。3.鎖定式的螺釘有更好的固定效果。4.亦可涵蓋脛骨平台和伴隨幹骺端及伴隨骨幹的骨折。	健保為一般骨釘，較易斷釘及脫落，固定效果較差。因固定力較弱，患者臥床時間加長，住院時間較長。骨板骨釘角度單一方向設計，骨塊復位效果較差。	1.避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。2.過敏性-當懷疑對植入物有所過敏，適當的測試是必要的，來選擇適當的植入物。3.癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。4.植入物而引起的疼痛。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ025050001	Spine Jack System 史派節克椎體支撐系統-單側 (KE058 / 5.8mm) "Vexim" ★	衛署醫器輸字第025050號	124000	1.以微創手術進行傷口小、流血少、有效的進行傾椎體的高度回昇與終板重建;置入的植入物於撐起後能有效的維持回昇的狀態待骨水泥注入後更形穩固。2.恢復快,適用於單純骨折或年邁患者。3.骨小樑的破壞程度低、利於骨再生;注入骨水泥的需求量較少、骨水泥滲漏率較低。	SpineJack Implant System:是一項以微創手術進行,植入類似千斤頂的裝置,到達定位後,由施作者在影像的監控下,逐步的上下撐起受傷(塌陷變型)的椎體;1.能確實有效且理想的回昇不同類型的受傷椎體的高度(包括Saggital矢狀面與Coronal冠狀面)。2.由Pedical植入後,能重建塌陷的椎體終板,也使得椎間盤能恢復較正常的狀態。3.完成上述二樣重要的手術要求後,能使脊椎回復到較好的生命作動狀態,可有效的進行駝背整型,可減緩鄰近節椎體骨折的發生,亦可降低椎間盤的相關病變。4.不僅能有效的治療骨質疏鬆性的椎體壓迫性骨折(年紀較長的病患),亦能有效治療急性的、創傷性的椎體壓迫性骨折(年紀較輕的病患)。傳統骨釘骨板治療:傷口大、流血多、麻醉久、手術時間長、恢復慢、較不安全。適用於骨折合併神經壓迫患者。	發炎、血腫、出血、過敏、血栓、脊椎粉碎、肋骨粉碎、無法承受外露、肺栓塞極、高血壓/血管迷走性反應、無法耐受骨水泥、暫時性局部劇痛、暫時性反射性痛、腦神經方面的併發症。	
TKY030220001	雙極雷聲刀S型(槍型握把/5.5*200mm / TB-0520FCS)-單次"Olympus"	衛部醫器輸字第030220號	26000	雙極凝血及超音波切割。	止血效果好、快速切割7MM血管密封。	無。	
TKY030220001	雙極雷聲刀S型(槍型握把/5.5*350mm / TB-0535FCS)-單次"Olympus"	衛部醫器輸字第030220號	26000	雙極凝血及超音波切割。	止血效果好、快速切割7MM血管密封。	無。	
TKY030220001	雙極雷聲刀S型(槍型握把/5.5*450mm / TB-0545FCS)-單次"Olympus"	衛部醫器輸字第030220號	26000	雙極凝血及超音波切割。	止血效果好、快速切割7MM血管密封。	無。	
TKY028993001	雙極雷聲刀細嘴型(TB-0009OF)-單次"Olympus"	衛部醫器輸字第028993號	26000	雙極凝血及超音波切割。	止血效果好、快速切割7MM血管密封。	無。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
TKY025996001	雙極雷聲刀(同軸握把 Inline Grip/5.5*100mm / TB-05101C)-單次"Olympus"	衛部醫器輸字第025996號	26000	雙極凝血及超音波切割。	止血效果好、快速切割7MM血管密封。	無。	
FBZ025605002	Actifuse Shape Bone Graft Substitute艾融骨替代物(2.6ml)"Baxter"	衛部醫器輸字第025605號	31950	1.獨特使用0.8% Si取代的CaP 具有表面帶負電的特性，可吸引蛋白質的聚集，促使骨生成細胞附著於Actifuse表面，以及80%的孔洞，95%的聯繫力，透過這些互相連結的孔洞，使新生血管，骨母細胞及人體骨髓幹細胞得以附著並穿透其架構，快速形成骨骼。2.艾融骨的吸收時間適當，是透過噬骨細胞吸收而重塑，與骨骼生成的時間一致，可避免上述情況的發生。3.產品操作性質優異，不需調配，拆包即可使用，且具良好可塑性、與黏性，抗沖水，能持續作用於使用部位。	同時具有骨引導性與骨刺激性。吸收方式為人體骨骼生成時被取代，不會過快被分解。使用術式較廣泛，不單局限於後外側方植骨融合術。替代骨成份不會變硬，不會造成術後骨骼變形，硬化後破裂或突出等副作用。即使患者有腎臟疾病或高血糖、高血脂、高血壓等仍可使用。	目前無已知副作用。	
FBZ025623001	Actifuse Shape Bone Graft Substitute艾融骨替代物(7.5ml)"Baxter"	衛部醫器輸字第025623號	55300	1.獨特使用0.8% Si取代的CaP 具有表面帶負電的特性，可吸引蛋白質的聚集，促使骨生成細胞附著於Actifuse表面，以及80%的孔洞，95%的聯繫力，透過這些互相連結的孔洞，使新生血管，骨母細胞及人體骨髓幹細胞得以附著並穿透其架構，快速形成骨骼。2.艾融骨的吸收時間適當，是透過噬骨細胞吸收而重塑，與骨骼生成的時間一致，可避免上述情況的發生。3.產品操作性質優異，不需調配，拆包即可使用，且具良好可塑性、與黏性，抗沖水，能持續作用於使用部位。4.配有微創手術適用的傳遞系統，可在各種臨床應用時有效放置於欲促進骨骼生長的地方。	同時具有骨引導性與骨刺激性。吸收方式為人體骨骼生成時被取代，不會過快被分解。使用術式較廣泛，不單局限於後外側方植骨融合術。替代骨成份不會變硬，不會造成術後骨骼變形，硬化後破裂或突出等副作用。即使患者有腎臟疾病或高血糖、高血脂、高血壓等仍可使用。	目前無已知副作用。	
HHZ028794002	AngioJet Solent Proxi/Ommi OTW Thrombectomy Set血栓清除導管"Boston"	衛部醫器輸字第028794號	130000	本產品與AngioJet Ultra Console 配合一起使用，進行氣球擴張血管成形術或支架置放之清除病患有症狀的動靜脈病灶處血栓。	AngoJet可以直接把血栓清除。	淺在不良事件血管閉塞、血栓發作。	
HHZ028794002	AngioJet Solent Dista OTW Thrombectomy Set 血栓清除導管"Boston"	衛部醫器輸字第028794號	130000	本產品與AngioJet Ultra Console 配合一起使用，進行氣球擴張血管成形術或支架置放之清除病患有症狀的動靜脈病灶處血栓。	AngoJet可以直接把血栓清除。	淺在不良事件血管閉塞、血栓發作。	
HHZ029279001	AngioJet Spiroflex Monorail Thrombectomy Set血栓清除導管"Boston"	衛部醫器輸字第029279號	140000	本產品與AngioJet Ultra Console 配合一起使用，進行氣球擴張血管成形術或支架置放之清除病患有症狀的動靜脈病灶處血栓。	AngoJet可以直接把血栓清除。	淺在不良事件血管閉塞、血栓發作。	
HHZ028794003	AngioJet ZelanteDVT OTW Thrombectomy Set 血栓清除導管"Boston"	衛部醫器輸字第028794號	130000	本產品與AngioJet Ultra Console 配合一起使用，進行氣球擴張血管成形術或支架置放之清除病患有症狀的動靜脈病灶處血栓。	AngoJet可以直接把血栓清除。	淺在不良事件血管閉塞、血栓發作。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ024352001	PathFinder NXT Minimally Invasive Pedicle Screw System(二節)"Z	衛署醫器輸字第024352號	112500	用於小傷口使用自體移植或異體移植發展牢固融合時提供固定。在胸腰椎和薦椎的急慢性不穩定或畸形治療中做為微創型融合的輔助，並可針對退化性椎間盤疾病、神經缺損客觀證據的退化性脊椎滑脫、骨折、脫白、畸形或彎曲、腫瘤和前次融合失敗。	微創系統肌肉組織破壞大幅少於傳統健保手術，術後恢復速度快、疼痛感相對較低，術中失血量皆少於傳統治療方式。	手術部位之感染及併發症。	
FBZ024352002	PathFinder NXT Minimally Invasive Pedicle Screw System(三節)"Z	衛署醫器輸字第024352號	147500	用於小傷口使用自體移植或異體移植發展牢固融合時提供固定。在胸腰椎和薦椎的急慢性不穩定或畸形治療中做為微創型融合的輔助，並可針對退化性椎間盤疾病、神經缺損客觀證據的退化性脊椎滑脫、骨折、脫白、畸形或彎曲、腫瘤和前次融合失敗。	微創系統肌肉組織破壞大幅少於傳統健保手術，術後恢復速度快、疼痛感相對較低，術中失血量皆少於傳統治療方式。	手術部位之感染及併發症。	
FBZ021707001	Oracle Cage System椎間植入物(OLIF/腰椎高度9:15mm)"Synthes"	衛署醫器輸字第021707號	133250	適用於L1~L5取代腰椎椎間盤和融合相鄰節段椎體。	本項產品療效更佳，因為體積更大，選擇適當尺寸後，絕不發生植入物沉降，無須因故再做二次手術。	過敏反應及植入物引起的疼痛。	
FBZ001627001	Pillar Vertebral Spacer椎體支柱塊(PC-0718:1330/PS-0718:1330/H7:13*L18:30mm)"Aaxter	衛署醫器製字第001627號	51000	1.置入定位時，扭轉中間推進桿，可將前端撐高並卡位牢固。2.可防止鬆脫，螺紋面卡入椎體時，可防止滑脫。3.採用鈦合金製造，術後可用CT或MRI檢視骨融合之狀況。	此產品植入後可再撐高，使其錐體骨折處更加密合。	過敏反應及植入物引起的疼痛。	
SAY030932001	LigaSure Blunt Tip With Nano-coated(37cm/LF1837)★Covidien"單次	衛部醫器輸字第030932號	27000	可搭配科內LIGASURE主機使用，有效減少手術時間及麻醉時間，患者術後恢復快。熱傷害小於2mm。FDA許可可結紮7mm以內的血管。	用電燒及縫線，手術時間長，感染風險較高。	重消使用會有功率不足的問題。	
FHZ030303001	Tyrx Absorbable Antibacterial Envelope可吸收式抗菌網袋"Medtronic"	衛部醫器輸字第030303號	37600	本產品為完全可吸收性、已滅菌之抗菌裝置，用來安全地包覆心臟節律器或去顫器，當植入身體時，創造穩定的環境。本產品由多股編織的網片所組成，其材質為glycolide, caprolactone及trimethylene carbonate之聚合物，其上並塗有一層生物可吸收性之polyacrylate聚合物。本產品之生物可吸收性聚合物塗層中含有濃度102 µg/cm ² 的輔助藥物rifampicin及minocycline。本產品是由標準的生物可吸收性縫線材料(glycolide, caprolactone及trimethylene carbonate組合材質)之絲線編織而成，其上並塗有一層生物可吸收性之polyacrylate聚合物，此塗層的目的是為了協助網片的植入，輔助藥物則分佈於其中。動物試驗資料顯示本產品約在9週時被吸收。本產品會釋出輔助藥物rifampicin及minocycline，並降低節律器或去顫器植入手術後的細菌感染。體外試驗的結果顯示，本產品可對下列菌種有抗菌活性：金黃色葡萄球菌、抗藥性金黃色葡萄球菌(MRSA)、表皮葡萄球菌、路鄧葡萄球菌、大腸桿菌及鮑氏不動桿菌。	無	目前尚未有長期資料證實本產品的組織反應是否與 Parsonnet pacemaker pouch相當。如同任何植入節律器及去顫器的手術，可能的併發症包括：血清腫、沾黏、血腫、發炎、裝置穿出或癩管形成。若開始有感染現象，請依標準程序積極治療，包括移除裝置(若病患適合)。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
TAY029894001	Harmonic Hd 1000i Shears 弧型手術剪(endo用 / HARHD20 / HARHD36)"Ethicon"	衛部醫器輸字第029894號	38000	本產品適用於需要止血且降低將灼傷程度之軟組織切割。可用於一般外科、整形外科、小兒外科、婦產科、泌尿外科、胸外科、暴露骨性結構(如脊椎和關節腔)的手術、切割和凝閉淋巴管及其他開放和內視鏡手術中電外科器械、鐳射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血管。適用於控制出血並且將熱傷害減輕到最低的情況下將軟組織切開此器械可以當作電燒、雷射以及不銹鋼手術刀的輔助或替代物。可凝固直徑最大不超過7mm血管。	無健保替代品項；不使用自費品時，依各醫師專業判斷，選擇可替代之傳統能量器械。	如同各種手術疾病和術式的風險。	
SAZ024765001	Securestrap 5mm absorbable Strap可吸收帶固定裝置 (STRAP12)"Ethicon"	衛署醫器輸字第024765號	12500	本產品適合在各種微創手術和開放性手術(例如疝氣修補術)中將假體材料固定到軟組織。	1.操作Scope手術時減少手術及麻醉時間。2.可吸收材質，不易有排斥。3.多種角度固定，方便醫師操作。4.體積小、表面積小，減少內臟跟外來物質接觸。5.固定放置力道，釘子穩固。	與使用本裝置有關的不良反應包括植入部位短暫的局部刺激及異物發炎反應。如同所有異物裝置，潛在的不良事件也可能包括發炎和與手術相關的感染加劇。	
FSZ017436001	Sofradim Parietex Meshes(TECT1510ADP2 L / 左側 15*10cm)"Covidien"	衛署醫器輸字第017436號	16300	1.前腹膜腹腔鏡術式(TEP)專用的人工編網，以最佳符合解剖上的結構，分左、右邊供病患使用。2.獨特以2D+3D編織構造:強化2D部分的修補結構，同時增加手術操控性、加強病灶修補的功能。而柔軟的3D解剖性編織結構，更能保護重要血管組織等的敏感地帶。3.獨特採親水性polyester(聚酯)材質，與組織服貼性佳，更能促進細胞生長植入，真正強化修補效果。4.材料屬性較不易皺縮、移位，也因而疼痛感降低。5.產品帶伸縮線，術中易於精確置放。	1.專為先進之前腹膜腹腔鏡術式使用，病患傷口小、術後恢復快。2.特有之親水性材質與獨特的編織方式，使得本產品與組織服貼性佳、促進細胞生長效率。3.符合解剖上修補原理的設計，可同時覆蓋直疝、斜疝與股疝發生的位置。	使用人工編網進行腔壁修補引發的併發症亦可見於使用本產品之後。這些併發症包括但不限於:血清腫/血腫/復發/沾黏/慢性疼痛/感染/發炎/對產品成分產生過敏反應。	
FSZ017436001	Sofradim Parietex Meshes(TECT1510ADP2 R / 右側 15*10cm)"Covidien"	衛署醫器輸字第017436號	16300	1.前腹膜腹腔鏡術式(TEP)專用的人工編網，以最佳符合解剖上的結構，分左、右邊供病患使用。2.獨特以2D+3D編織構造:強化2D部分的修補結構，同時增加手術操控性、加強病灶修補的功能。而柔軟的3D解剖性編織結構，更能保護重要血管組織等的敏感地帶。3.獨特採親水性polyester(聚酯)材質，與組織服貼性佳，更能促進細胞生長植入，真正強化修補效果。4.材料屬性較不易皺縮、移位，也因而疼痛感降低。5.產品帶伸縮線，術中易於精確置放。	1.專為先進之前腹膜腹腔鏡術式使用，病患傷口小、術後恢復快。2.特有之親水性材質與獨特的編織方式，使得本產品與組織服貼性佳、促進細胞生長效率。3.符合解剖上修補原理的設計，可同時覆蓋直疝、斜疝與股疝發生的位置。	使用人工編網進行腔壁修補引發的併發症亦可見於使用本產品之後。這些併發症包括但不限於:血清腫/血腫/復發/沾黏/慢性疼痛/感染/發炎/對產品成分產生過敏反應。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ014381002	Dynesys Spinal System (二節)"Zimmer"★	衛署醫器輸字第014381號+022385號	77000	較輕微症狀之脊椎節段以動態方式固定，保留脊椎活動度，同時保護鄰近椎節的初、中期椎間盤退化。利用非金屬性植入物達成腰椎受力分散效果，降低椎間盤內部壓力。	較輕微症狀之脊椎節段以動態方式固定，保留脊椎活動度，同時保護鄰近椎節的初、中期椎間盤退化，利用非金屬性植入物達成腰椎受力分散效果，降低椎間盤內部壓力，已證實可修復椎間盤退化，促進椎間盤軟骨再生。	身體對異物的過敏反應。	
FBZ014381003	Dynesys Spinal System (三節)"Zimmer"★	衛署醫器輸字第014381號+022385號	98000	較輕微症狀之脊椎節段以動態方式固定，保留脊椎活動度，同時保護鄰近椎節的初、中期椎間盤退化。利用非金屬性植入物達成腰椎受力分散效果，降低椎間盤內部壓力。	較輕微症狀之脊椎節段以動態方式固定，保留脊椎活動度，同時保護鄰近椎節的初、中期椎間盤退化，利用非金屬性植入物達成腰椎受力分散效果，降低椎間盤內部壓力，已證實可修復椎間盤退化，促進椎間盤軟骨再生。	身體對異物的過敏反應。	
TKY028994002	CUSA 超音波手術裝置-探頭(MXA-D212:D228/S002/S004)"Misonix"★	衛署醫器輸字第012731號	46800	可使用於外科手術程序中對於腫瘤組織的振盪移除，而不傷害周圍神經及血管，減少手術中正常組織的破壞，尤其是腦部組織，並有效減少手術時間。	術中失血少，正常組織破壞輕微，手術時間可減少20-90分鐘，安全性高，減少病患神經、血管及正常組織細胞的受損。	過低的給水速率可能造成組織的灼傷	
FBZ028600001	去礦物質骨基質骨骼替代品(DBM / SG05 / Gel / 0.5cc)"SurFuse"	衛部醫器輸字第028600號	16500	1.具有骨誘導、骨引導作用，以達到骨生長效果。2.無論硬骨或鬆質骨，使用DFDBA(本特材)其長骨情形與自體骨最雷同。3.本特材因含有微量骨形成蛋白，可加速成骨作用。4.不須為了植骨而於另處取骨補骨缺損。	1.骨組織生長速度較快。2.患處不易有軟組織長入。	若保存不當成骨速度較不如預期。	
FBZ028600002	去礦物質骨基質骨骼替代品DBM / SG1 / Gel / 1cc)"SurFuse"	衛部醫器輸字第028600號	27000	1.具有骨誘導、骨引導作用，以達到骨生長效果。2.無論硬骨或鬆質骨，使用DFDBA(本特材)其長骨情形與自體骨最雷同。3.本特材因含有微量骨形成蛋白，可加速成骨作用。4.不須為了植骨而於另處取骨補骨缺損。	1.骨組織生長速度較快。2.患處不易有軟組織長入。	若保存不當成骨速度較不如預期。	
FBZ028600003	去礦物質骨基質骨骼替代品(DBM / SG3/ Gel / 3cc)"SurFuse"	衛部醫器輸字第028600號	67500	1.具有骨誘導、骨引導作用，以達到骨生長效果。2.無論硬骨或鬆質骨，使用DFDBA(本特材)其長骨情形與自體骨最雷同。3.本特材因含有微量骨形成蛋白，可加速成骨作用。4.不須為了植骨而於另處取骨補骨缺損。	1.骨組織生長速度較快。2.患處不易有軟組織長入。	若保存不當成骨速度較不如預期。	
FBZ028600004	去礦物質骨基質骨骼替代品(DBM / SP05/ Putty / 0.5cc)"SurFuse"	衛部醫器輸字第028600號	16500	1.具有骨誘導、骨引導作用，以達到骨生長效果。2.無論硬骨或鬆質骨，使用DFDBA(本特材)其長骨情形與自體骨最雷同。3.本特材因含有微量骨形成蛋白，可加速成骨作用。4.不須為了植骨而於另處取骨補骨缺損。	1.骨組織生長速度較快。2.患處不易有軟組織長入。	若保存不當成骨速度較不如預期。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ028600005	去礦物質骨基質骨骼替代品DBM / SP1/ Putty / 1cc)"SurFuse"	衛部醫器輸字第028600號	27000	1.具有骨誘導、骨引導作用，以達到骨生長效果。2.無論硬骨或鬆質骨，使用DFDBA(本特材)其長骨情形與自體骨最雷同。3.本特材因含有微量骨形成蛋白，可加速成骨作用。4.不須為了植骨而於另處取骨補骨缺損。	1.骨組織生長速度較快。2.患處不易有軟組織長入。	若保存不當成骨速度較不如預期。	
FBZ028600006	去礦物質骨基質骨骼替代品(DBM / SP3/ Putty / 3cc)"SurFuse"	衛部醫器輸字第028600號	67500	1.具有骨誘導、骨引導作用，以達到骨生長效果。2.無論硬骨或鬆質骨，使用DFDBA(本特材)其長骨情形與自體骨最雷同。3.本特材因含有微量骨形成蛋白，可加速成骨作用。4.不須為了植骨而於另處取骨補骨缺損。	1.骨組織生長速度較快。2.患處不易有軟組織長入。	若保存不當成骨速度較不如預期。	
CDVPB428SSM4	Strata Shunts-Strata II VALVE(REGULAR/42866/含抗虹吸)補差額	衛署醫器輸字第014308號	64000	1.體外調壓工具經美國FDA認證，無需調壓後再照射X-Ray確認壓力位置，避免二次手術創傷，更減少了病人的手術費用、創傷及風險。2.術前術後體外調壓工具，可多重確認壓力，確保患者安全。需經醫師許可調壓，預約後可於病房、門診或急診調整。可變壓力範圍15- 220 mm H2O (5階段)。壓力變換模式:磁石式專用工具(不需要電源無斷電疑慮)。專利抗虹吸裝置(型號:42866,42856,42836)：控制閥具有抗虹吸裝置，避免腦脊液過度引流及腦室隙縫症候群。治療水腦需裝置顱內分流管，但站立時由於壓力差增加將會導致過度引流，需有抗虹吸裝置消彌此壓力差，無論病人處於何種體位(躺、坐、臥、站)，均可維持顱內壓(ICP)在正常生理範圍內，大大提高患者的生活品質及安全。	1.避免多次手術，因此減少病人創傷機率及增加住院醫療費用2.體外調壓，不需多次手術，故減少侵入性手術死亡發生機率較低	阻塞及感染	除由衛生福利部中央健康保險署支付7,127元外，其餘差額由立同意書人負擔。
CDVPB428SSM4	Strata Shunts-Strata II VALVE(SMALL/42856/含抗虹吸)補差額	衛署醫器輸字第014308號	64000	1.體外調壓工具經美國FDA認證，無需調壓後再照射X-Ray確認壓力位置，避免二次手術創傷，更減少了病人的手術費用、創傷及風險。2.術前術後體外調壓工具，可多重確認壓力，確保患者安全。需經醫師許可調壓，預約後可於病房、門診或急診調整。可變壓力範圍15- 220 mm H2O (5階段)。壓力變換模式:磁石式專用工具(不需要電源無斷電疑慮)。專利抗虹吸裝置(型號:42866,42856,42836)：控制閥具有抗虹吸裝置，避免腦脊液過度引流及腦室隙縫症候群。治療水腦需裝置顱內分流管，但站立時由於壓力差增加將會導致過度引流，需有抗虹吸裝置消彌此壓力差，無論病人處於何種體位(躺、坐、臥、站)，均可維持顱內壓(ICP)在正常生理範圍內，大大提高患者的生活品質及安全。	1.避免多次手術，因此減少病人創傷機率及增加住院醫療費用2.體外調壓，不需多次手術，故減少侵入性手術死亡發生機率較低	阻塞及感染	除由衛生福利部中央健康保險署支付7,127元外，其餘差額由立同意書人負擔。

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
SAY019832002	Harmonic Focus Curved Shears弧型手術剪 (HAR9F / HAR17F)"Ethicon"	衛署醫器輸字第019832號	31350	本產品是一個無菌、供單一病患使用的器械，有一個軟性剪刀式把手以及兩個手動控制按鈕。這個器械有一個彎型刀片及帶有鐵夫龍墊片的夾鉗臂。本器械工作長度為9cm/17cm、活動刀長度為16mm。用於剪斷和凝固直徑為5mm及5mm以內的血管。適用於控制出血並且將熱傷害減輕到最低的情況下，將軟組織切開。適用於控制出血並且將熱傷害減輕到最低的情況下將軟組織切開此器械可以當作電燒、雷射以及不鏽鋼手術刀的輔助或替代物。	無健保替代品項；不使用自費品時，依各醫師專業判斷，選擇可替代之傳統能量器械。	如同各種手術疾病和術式的風險。	
SAY025101001	Harmonic Ace Shear弧型手術剪(endo用 /HAR23/36)"Ethicon"	衛署醫器輸字第025101號	36385	本產品是一個無菌、供單一病患使用的器械。這個器械包括一個配有手動控制按鈕、符合人體工學的手握式箱體有一個集成的聲音和觸覺機械裝置，可指示觸發器完全關閉。本儀器具有刀臂和嵌入式彎曲刀片，可用來搭配穿過5mm套管針，或附有5mm縮小蓋的較大直徑套管穿刺針，或是通過非套管穿刺針形成的開口。本產品允許直徑不低於5mm的血管凝結。本產品適用於控制出血並且將熱傷害減輕到最低的情況下，將軟組織切開。此器械可以當作電燒、雷射以及不鏽鋼手術的輔助或替代物，並運用於一般外科、小兒科、婦產科、泌尿科以及其他開腹性及內視鏡手術。	無健保替代品項；不使用自費品時，依各醫師專業判斷，選擇可替代之傳統能量器械。	如同各種手術疾病和術式的風險。	
BBY017393001	Endo Catch Gold Specimen Pouch取物袋 (10mm / 173050G)"Covidien"	衛署醫器輸字第017393號	6700	方便取出組織標本，避免污染腹腔。	無	無	
BBY017393001	Endo Catch II Specimen Pouch取物袋(15mm / 173049)"Covidien"	衛署醫器輸字第017393號	7000	方便取出組織標本檢體袋容量1900cc，避免污染腹腔。	無	無	
TKY021893002	Epix laparoscopic graspers腹腔鏡組織夾持鉗(Dia 5mm*L45cm / C4140)"Applied"	衛署醫器輸字第021893號	5600	在內視鏡手術時為夾持組織或器官之用。	無類似功能之健保給付品項。	無。	
FBZ018297002	多孔鈦金屬椎體替代系統(TM-400 / 21*32*H8:15mm)"Zimmer"	衛署醫器輸字第018297號	107400	替代腰椎因腫瘤或外傷(骨折)而塌陷、受損或不穩定的椎體。	健保品只能後方做較小的減壓放入cage，但TM400可以從前方手術放入較大顆的cage做減壓也可以避開一些組織的沾粘對中樞神經的傷害。	身體對異物的過敏反應；需經醫師建議後使用。	
FBZ024458001	Variable Ankle LCP Forefoot/Midfoot多角度鎖定加壓足部骨板系統"Synthes"	衛署醫器輸字第024458號	58000	矯正足部融合手術	更加穩定、手術時間縮短	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
THZ029023001	Hemostatic Matrix止血劑(8ml / MS0010)"Surgiflo"	衛部醫器輸字第029023號	19500	1.是一種用於手術傷口出血止血的醫療耗材。2.由高度親水的微粒組成，由高純度澱粉製成，不含動物成分。3.具有生物相容性，極低熱原和過敏原。4.除了傳統開腹手術外，即使在腹腔鏡和機器人手術中，粉末的優異流動性也使得在外科手術過程中的應用簡單且安全。5.高度親水的粉末可以在幾秒鐘內吸收多倍於自身血液與水分。6.沒有細胞毒性。7.不會增強腫瘤細胞系的活力。8.即使在高劑量下也能很好地耐受。9.主要在幾天內吸收。10.無/燒灼止血保護含有毛囊的組織。11.也可用於大面積瀰漫性出血。12.即使在稀釋性凝血病的情況下，也顯著增加凝血速度和凝塊硬度。	無類似健保品項	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)	
BBY020233001	Inzii Retrieval System內視鏡用檢體袋(孔道10mm/CD001)"Applied"	衛署醫器輸字第020233號	4500	用於內視鏡手術時作為放置及取出組織，器官以及結石之用。	無類似功能之健保給付品項	無	
BBY020233002	Inzii Retrieval System內視鏡用檢體袋(孔道12mm/CD004)"Applied"	衛署醫器輸字第020233號	6000	用於內視鏡手術時作為放置及取出組織，器官以及結石之用。	無類似功能之健保給付品項	無	
TSZ027371001	SurgiSleeve Wound Protector傷口保護套(WPXSM24 / WPSM256/20~40mm/25~60mm)"Covidien"	衛部醫器輸字第027371號	2800	透過無損傷性撐開切口進入腹腔或胸腔內，能避免傷口過度拉扯以及防止傷口汙染造成感染。	無	無	
FHZ029690003	Propaten Vascular Graft血管移植(肝素塗層/HT064050W/084050W)"Gore"	衛部醫器輸字第029690號	65600	此血管添加肝素，增加血管暢通率與保肢率。	增加血管暢通率與保肢率。	無	
FHZ029690004	Propaten Vascular Graft血管移植(肝素塗層/HT066080W/087080W)"Gore"	衛部醫器輸字第029690號	91800	此血管添加肝素，增加血管暢通率與保肢率。	增加血管暢通率與保肢率。	無	
FHZ029690008	Propaten Vascular Graft血管移植(肝素塗層/IRH473845W)"Gore"	衛部醫器輸字第029690號	41000	此血管添加肝素，增加血管暢通率與保肢率。	增加血管暢通率與保肢率。	無	
SAY032674001	LigaSure Impact Nano-Coating彎型開放式閉合分割器(LF4418)"Covidien"單次	衛部醫器輸字第032674號	32000	用於外科手術時，組織及血管的止血及切割。	病人出血較少，手術時間縮短，術後恢復較快。	正常使用下無副作用。	
SAY031704001	LigaSure Exact Dissector Nano-Coated分離器(含塗層/LF2019)"Covidien"★	衛部醫器輸字第031704號	30000	用於開放式手術時，組織的止血及切割。	病人出血較少，手術時間縮短，術後恢復較快。	正常使用下無副作用。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
SAY032513001	LigaSure Marryland Nano-Coating閉合分割器(含塗層 /37cm/LF1937)"Covidien"★	衛部醫器輸字第032513號	30000	用於腹腔鏡手術時，組織的止血及切割。	病人出血較少，手術時間縮短，術後恢復較快。	正常使用下無副作用。	
SAY032513001	LigaSure Marryland Nano-Coating閉合分割器(含塗層 /23cm/LF1923)"Covidien"★	衛部醫器輸字第032674號	28600	用於腹腔鏡手術時，組織的止血及切割。	病人出血較少，手術時間縮短，術後恢復較快。	正常使用下無副作用。	
SAY031706001	LigaSure Retractable L-Hook閉合分割器 (LF5637)"Covidien"單次	衛部醫器輸字第032868號	32500	用於腹腔鏡手術時，組織的止血及切割。	病人出血較少，手術時間縮短，術後恢復較快。	正常使用下無副作用。	
FBZ024051001	Mini Tight-Rope Repair System迷你肌腱固定懸吊鈕"Arthrex"	衛署醫器輸字第024051號	42000	本產品是用於將韌帶固定在所附屬破裂骨端和關節端的小骨片段，此處多無法用骨螺絲固定，此系統也可以與外固定和長髓釘包含骨板合併，配合骨折支撐帶和石膏使用。本產品可用於下列癒合過程，提供固定之用：如Hallux Valgus重建(矯正)，用於減少第一與第二趾骨間角度。	1. 此特材與技術屬於微創手術 (Minimally invasive system)，傷口小，失血量少，可減少病患住院天數，復原期短。2. 使用 MiniTightRope 不需要第二次開刀拔除此特材。	1.深層或表面的感染。2.對植入材料過敏或有其他的反應。	
FBZ020077001	Tight-Rope Syndesmosis Repair System肌腱固定懸吊鈕(Dia 3.5mm / AR-8926SS)"Arthrex"	衛署醫器輸字第020077號	42000	本產品是用於將韌帶固定在所附屬破裂骨端和關節端的小骨片段，此處多無法用骨螺絲固定，此系統也可以與外固定和長髓釘包含骨板合併，配合骨折支撐帶和石膏使用。本產品可用於修復跟髓肌腱韌帶破損的提供軟組織的固定生長，如肌腱韌帶重建(肌腱韌帶破裂)與Weber B和C和腳踝骨折。	1. 研究結果顯示相較於使用 Syndesmotoc Screw固定，TightRope提供了更準確的方式來穩定Syndesmotoc。2.使用 TightRope除了提供更準確的方式來固定Syndesmotoc，亦不需再次開刀拔除implant。3.使用 TightRope的好處為快速，可縮短手術時間；同時使用 TightRope可為minimally invasive。4.術後兩週即可恢復50%的Weight bearing，6週可恢復完整的Weight bearing。	1.深層或表面的感染。2.對植入材料過敏或有其他的反應。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ023869002	SwiveLock Suture Anchors With FiberTape高鋼性縫合帶縫合錨釘"Arthrex"	衛署醫器輸字第023869號	40000	使用SwiveLock Suture進行全關節鏡下suprapectora方法，除了具有穩固與安全的優點之外，還可避免接觸肱二頭肌肌腱上方的軟組織，使其維持良好的血液與神經供應，避免機械性刺激；且具有較高的破壞負載能力。	使用SwiveLock(思維拉客縫合錨釘)進行全關節鏡手術，除了比傳統縫線錨釘具有穩固與安全的優點之外，還可避免接觸肱二頭肌肌腱上方的軟組織，使其維持良好的血液與神經供應，避免機械性刺激。且Anchor(錨釘)具有較高的破壞負載能力，穩定性較高，能減少醫源性損傷的機率。	1.深層或表面的感染。2.對植入材料過敏或有其他的反應。	
FBZ023869003	SwiveLock Suture Anchors-Tenodesis Suture 肌腱固定式縫合錨釘"Arthrex"	衛署醫器輸字第023869號	45000	用於外科手術上將軟組織固定縫合至骨頭上，運用多種縫合方式(如單排縫合、雙排縫合等)做修復與固定。	使用SwiveLock(思維拉客縫合錨釘)進行全關節鏡手術，除了比傳統縫線錨釘具有穩固與安全的優點之外，還可避免接觸肱二頭肌肌腱上方的軟組織，使其維持良好的血液與神經供應，避免機械性刺激。且Anchor(錨釘)具有較高的破壞負載能力，穩定性較高，能減少醫源性損傷的機率。	1.深層或表面的感染。2.對植入材料過敏或有其他的反應。	
TTZ031099001	可吸收性止血劑 (1g/4DruField PH/SK0001-EU)"PlanTec"	衛部醫器輸字第031099號	11000	止血:本產品適用於手術中或創傷無法以加壓、結紮等常規方式控制的小動脈、微血管或靜脈出血。防沾黏:有限的臨床證據顯示，在有間皮(mesothelial (或類間皮(mesothelial like)的體腔內(例如：腹腔、胸腔)使用本產品，可產生防止沾黏效果。目前無臨床結果證實本產品可使用在腹部整形手術(abdominoplasty)後預防出血之適應症。	無類似功能健保給付品項。	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。在極少數情況下，本產品的降解可能會延遲或非常緩慢。然而，目前為止沒有因延遲降解而出現膿腫、發炎反應、組織包膜或類似情形。在10個月大的新生兒中，澱粉酶活性可能會降低，因此會降低本產品的降解速度。目前為止沒有因這種效應引發的問題(請詳見仿單說明)	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
TTZ031099002	可吸收性止血劑 (3g/4DruField PH/SK0003-EU)"PlanTec"	衛部醫器輸字第031099號	19000	止血:本產品適用於手術中或創傷無法以加壓、結紮等常規方式控制的小動脈、微血管或靜脈出血。防沾黏:有限的臨床證據顯示,在有間皮(mesothelial (或類間皮(mesothelial like)的體腔內(例如:腹腔、胸腔)使用本產品,可產生防止沾黏效果。目前無臨床結果證實本產品可使用在腹部整形手術(abdominoplasty)後預防出血之適應症。	無類似功能健保給付品項。	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。在極少數情況下,本產品的降解可能會延遲或非常緩慢。然而,目前為止沒有因延遲降解而出現膿腫、發炎反應、組織包膜或類似情形。在10個月大的新生兒中,澱粉酶活性可能會降低,因此會降低本產品的降解速度。目前為止沒有因這種效應引發的問題(請詳見仿單說明)	
TTZ031099003	可吸收性止血劑 (5g/4DruField PH/SK0005-EU)"PlanTec"	衛部醫器輸字第031099號	22200	止血:本產品適用於手術中或創傷無法以加壓、結紮等常規方式控制的小動脈、微血管或靜脈出血。防沾黏:有限的臨床證據顯示,在有間皮(mesothelial (或類間皮(mesothelial like)的體腔內(例如:腹腔、胸腔)使用本產品,可產生防止沾黏效果。目前無臨床結果證實本產品可使用在腹部整形手術(abdominoplasty)後預防出血之適應症。	無類似功能健保給付品項。	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。在極少數情況下,本產品的降解可能會延遲或非常緩慢。然而,目前為止沒有因延遲降解而出現膿腫、發炎反應、組織包膜或類似情形。在10個月大的新生兒中,澱粉酶活性可能會降低,因此會降低本產品的降解速度。目前為止沒有因這種效應引發的問題(請詳見仿單說明)	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
TTZ031099004	可吸收性止血劑 (9g/4DryField PH/SK0009-EU)"PlanTec"	衛部醫器輸字 第031099號	29200	止血:本產品適用於手術中或創傷無法以加壓、結紮等常規方式控制的小動脈、微血管或靜脈出血。防沾黏:有限的臨床證據顯示,在有間皮(mesothelial (或類間皮(mesothelial like)的體腔內(例如:腹腔、胸腔)使用本產品,可產生防止沾黏效果。目前無臨床結果證實本產品可使用在腹部整形手術(abdominoplasty)後預防出血之適應症。	無類似功能健保給付品項。	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。在極少數情況下,本產品的降解可能會延遲或非常緩慢。然而,目前為止沒有因延遲降解而出現膿腫、發炎反應、組織包膜或類似情形。在10個月大的新生兒中,澱粉酶活性可能會降低,因此會降低本產品的降解速度。目前為止沒有因這種效應引發的問題(請詳見仿單說明)	
TTZ031099005	可吸收性止血劑塗佈器 (L38cm/LA0038- EU)"PlanTec"	衛部醫器輸字 第031099號	2450	本品為4DryField PH腹腔鏡手術專用塗抹器。仿單:止血 本產品適用於手術中或創傷無法以加壓、結紮等常規方式控制的小動脈、微血管或靜脈出血。防沾黏 有限的臨床證據顯示,在有間皮(mesothelial (或類間皮(mesothelial like)的體腔內(例如:腹腔、胸腔)使用本產品,可產生防止沾黏效果。目前無臨床結果證實本產品可使用在腹部整形手術(abdominoplasty)後預防出血之適應症。	無類似功能健保給付品項。	本品為4DryField PH腹腔鏡手術專用塗抹器。仿單: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。在極少數情況下,本產品的降解可能會延遲或非常緩慢。然而,目前為止沒有因延遲降解而出現膿腫、發炎反應、組織包膜或類似情形。在10個月大的新生兒中,澱粉酶活性可能會降低,因此會降低本產品的降解速度。目前為止沒有因這種效應引發的問題。(請詳見仿單說明)	
SAY029245001	Quill PDO Knotless Tissue-Closure Device縫 合線(無結可吸收)	衛部醫器輸字 第029245號	2660	可連續縫合,輔助止血效果。	1.形成水密屏障。2.在腹腔鏡微創手術下,密閉手術空間縫合使用方便。3.傷口癒合效果佳。4.降低傷口蟹足腫發生。	可能有短暫發炎反應。	
FBZ006190001	Spear Locking Plate 矛型 微型鎖定骨板系統(Plate + Screw)"APS"	衛部醫器製字 第006190號	50000	矛型微型鎖定骨板系統,螺絲頭及骨板上都有螺紋,可以將螺絲直接鎖定在骨板上,使骨折的固定更堅固,不像傳統的克氏針(K-pin)容易鬆脫向後退出,或是埋頭式螺釘的抗拗扭轉力不足,如此針對蹠骨矯正、骨折固定等,可以得到較好的固定。	健保品無鎖定功能,傷口大,強度不足,矯正角度不足,無法有效支撐矯正後的骨頭。	無副作用。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
CBP06ELUT7AB	XIENCE Sierra Coronary Stent塗藥支架"Abbott"補差額	衛部醫器輸字第031533號	59000	Xience 塗藥支架為鈷鉻合金製成，質地薄易與血管內壁貼合，支架支撐韌度比傳統不銹鋼支架更強，病患術後可立即進行MRI掃描，不受影響。	健保支架系統，血管再阻塞發生約20-30%塗藥支架系統，血管再阻塞發生率約5%。	除一般塗藥支架之潛在副作用外，無其他副作用。	除由衛生福利部中央健康保險署支付14,099元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBZ029623001	A.L.P.S Small Fragment Plating System小骨型互鎖式骨板系統"Biomet"	衛部醫器輸字第029623號	46800	1. Timax強化處理鈦合金使用Ti6Al4V，Type II陽極處理鈦合金，擁有超越一般鈦合金的金屬強度。2. 多種螺釘選擇。3. 極簡化器械。	採螺釘與鋼板互鎖，適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用，固定力強。可提早進行復健運動，術後關節活動較佳患者可及早下床活動，亦可搭配微創手術，住院時間較短。採近關節面解剖設計，關節處較薄，較不易有異物感。	對裝置材料過敏及其他反應。	
FBZ029891002	A.L.P.S Total Foot System/Large Foot足部骨板系統(大型)"Biomet"	衛部醫器輸字第029891號	62400	1. Timax強化處理鈦合金使用Ti6Al4V，Type II陽極處理鈦合金，擁有超越一般鈦合金的金屬強度。2. 多種螺釘選擇，有Polyaxial多角度螺釘設計，便於螺釘方向選擇。3. 極簡化器械，多種骨板選擇。4. 內建F.A.S.T guide能大幅減少器械需求量提升手術效率。5. ALPS的設計，利用F.A.S.T guide的槓桿，我們將Bender設計精緻且最小化，且可在骨板置入後，再進行Bending調整，讓骨板更服貼。	採螺釘與鋼板互鎖，適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用，固定力強。可提早進行復健運動，術後關節活動較佳患者可及早下床活動，亦可搭配微創手術，住院時間較短。採近關節面解剖設計，關節處較薄，較不易有異物感。	對裝置材料過敏及其他反應。	
FBZ029891003	A.L.P.S Total Foot System足部骨板系統(跟骨)"Biomet"	衛部醫器輸字第029891號	66000	1. Timax強化處理鈦合金使用Ti6Al4V，Type II陽極處理鈦合金，擁有超越一般鈦合金的金屬強度。2. 多種螺釘選擇，有Polyaxial多角度螺釘設計，便於螺釘方向選擇。3. 極簡化器械，多種骨板選擇。4. 內建F.A.S.T guide能大幅減少器械需求量提升手術效率。5. ALPS的設計，利用F.A.S.T guide的槓桿，我們將Bender設計精緻且最小化，且可在骨板置入後，再進行Bending調整，讓骨板更服貼。6. 左綠右紅的顏色辨識，方向不混淆。	採螺釘與鋼板互鎖，適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用，固定力強。可提早進行復健運動，術後關節活動較佳患者可及早下床活動，亦可搭配微創手術，住院時間較短。採近關節面解剖設計，關節處較薄，較不易有異物感。	對裝置材料過敏及其他反應。	
FBZ029909001	A.L.P.S Proximal Humerus Plating System近端肱骨骨板組(高式互鎖)"Biomet"	衛部醫器輸字第029912號	70000	1. Timax強化處理鈦合金使用Ti6Al4V，Type II陽極處理鈦合金，擁有超越一般鈦合金的金屬強度。2. 多種螺釘選擇，有Polyaxial多角度螺釘設計，便於螺釘方向選擇。3. 極簡化器械，高低位骨板選擇。4. 135度Neck-shaft Angle骨板中央設計K-pin hold，與骨板為135度仰角，可幫助確認肱骨與骨幹間最理想的固定角度。5. 內建F.A.S.T guide能大幅減少器械需求量提升手術效率。6. 左綠右紅的顏色辨識，方向不混淆。	採螺釘與鋼板互鎖，適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用，固定力強。可提早進行復健運動，術後關節活動較佳患者可及早下床活動，亦可搭配微創手術，住院時間較短。採近關節面解剖設計，關節處較薄，較不易有異物感。	對裝置材料過敏及其他反應。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ029912002	A.L.P.S Hand Fracture System手部骨板系統(2.5mm)"Biomet"	衛部醫器輸字第029912號	49500	1. Timax強化處理鈦合金使用Ti6Al4V, Type II陽極處理鈦合金, 擁有超越一般鈦合金的金屬強度。2. 多種螺釘選擇, 有Polyaxial多角度螺釘設計, 便於螺釘方向選擇。3. 極簡化器械, 多種骨板選擇。4. 內建F.A.S.T guide能大幅減少器械需求量提升手術效率。5. ALPS的設計, 利用F.A.S.T guide的槓桿, 我們將Bender設計精緻且最小化, 且可在骨板置入後, 再進行Bending調整, 讓骨板更服貼。	採螺釘與鋼板互鎖, 適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用, 固定力強。可提早進行復健運動, 術後關節活動較佳患者可及早下床活動, 亦可搭配微創手術, 住院時間較短。採近關節面解剖設計, 關節處較薄, 較不易有異物感。	對裝置材料過敏及其他反應。	
FBZ029891001	A.L.P.S Total Foot System/Small足部骨板系統(小型)"Biomet"	衛部醫器輸字第029891號	49500	1. Timax強化處理鈦合金使用Ti6Al4V, Type II陽極處理鈦合金, 擁有超越一般鈦合金的金屬強度。2. 多種螺釘選擇, 有Polyaxial多角度螺釘設計, 便於螺釘方向選擇。3. 極簡化器械, 多種骨板選擇。4. 內建F.A.S.T guide能大幅減少器械需求量提升手術效率。5. ALPS的設計, 利用F.A.S.T guide的槓桿, 我們將Bender設計精緻且最小化, 且可在骨板置入後, 再進行Bending調整, 讓骨板更服貼。	採螺釘與鋼板互鎖, 適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用, 固定力強。可提早進行復健運動, 術後關節活動較佳患者可及早下床活動, 亦可搭配微創手術, 住院時間較短。採近關節面解剖設計, 關節處較薄, 較不易有異物感。	對裝置材料過敏及其他反應。	
FBZ029909002	A.L.P.S Proximal Humerus Plating System近端肱骨骨板組(低式互鎖)"Biomet"	衛部醫器輸字第029909號	69000	1. Timax強化處理鈦合金使用Ti6Al4V, Type II陽極處理鈦合金, 擁有超越一般鈦合金的金屬強度。2. 多種螺釘選擇, 有Polyaxial多角度螺釘設計, 便於螺釘方向選擇。3. 極簡化器械, 高低位骨板選擇。4. 135度Neck-shaft Angle骨板中央設計K-pin hold, 與骨板為135度仰角, 可幫助確認肱骨與骨幹間最理想的固定角度。5. 內建F.A.S.T guide能大幅減少器械需求量提升手術效率。6. 左綠右紅的顏色辨識, 方向不混淆。	採螺釘與鋼板互鎖, 適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用, 固定力強。可提早進行復健運動, 術後關節活動較佳患者可及早下床活動, 亦可搭配微創手術, 住院時間較短。採近關節面解剖設計, 關節處較薄, 較不易有異物感。	對裝置材料過敏及其他反應。	
FBZ029912001	A.L.P.S Hand Fracture System手部骨板系統(1.5mm)"Biomet"	衛部醫器輸字第029912號	49500	1. Timax強化處理鈦合金使用Ti6Al4V, Type II陽極處理鈦合金, 擁有超越一般鈦合金的金屬強度。2. 多種螺釘選擇, 有Polyaxial多角度螺釘設計, 便於螺釘方向選擇。3. 極簡化器械, 多種骨板選擇。4. 內建F.A.S.T guide能大幅減少器械需求量提升手術效率。5. ALPS的設計, 利用F.A.S.T guide的槓桿, 我們將Bender設計精緻且最小化, 且可在骨板置入後, 再進行Bending調整, 讓骨板更服貼。	採螺釘與鋼板互鎖, 適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用, 固定力強。可提早進行復健運動, 術後關節活動較佳患者可及早下床活動, 亦可搭配微創手術, 住院時間較短。採近關節面解剖設計, 關節處較薄, 較不易有異物感。	對裝置材料過敏及其他反應。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ031709001	Persona The Personalized Knee System-PS Vivacit-E 襯墊"Zimmer"	衛部醫器輸字第031709號	129000	最高耐磨度、超強抗氧化耐撞擊維他命E襯墊，可防止襯墊碎裂，減少磨損產生。	股骨組件基本設計 股骨型號從原本4mm一個尺寸進階到2mm一個尺寸，提供病人更合適的選擇襯墊組件 一般健保墊片可搭配超強抗氧化耐撞擊維他命E襯墊，避免襯墊磨損，並提供PS與CR兩種墊片模式供選擇 脛骨組件基本設計 脛骨個人化解剖型設計，在最大的表面覆蓋下維持最佳的方向較準，減少術後膝前痛的機率。	無	
FBZ031709002	Persona The Personalized Knee System-MC Vivacit-E 襯墊"Zimmer"	衛部醫器輸字第031709號	132400	最高耐磨度、超強抗氧化耐撞擊維他命E襯墊，可防止襯墊碎裂，減少磨損產生。	股骨組件基本設計 股骨型號從原本4mm一個尺寸進階到2mm一個尺寸，提供病人更合適的選擇襯墊組件 一般健保墊片可搭配超強抗氧化耐撞擊維他命E襯墊，避免襯墊磨損，並提供PS與CR兩種墊片模式供選擇 脛骨組件基本設計 脛骨個人化解剖型設計，在最大的表面覆蓋下維持最佳的方向較準，減少術後膝前痛的機率。	無	
TKY021893002	Epix laparoscopic graspers 腹腔鏡組織夾持鉗(Dia 5mm*L35cm / C4130)"Applied"	衛署醫器輸字第021893號	5600	在內視鏡手術時為夾持組織或器官之用。	無類似功能之健保給付品項。	無。	
TKY023677002	BoneScalpel 超音波手術系統-沖洗管路	衛署醫器輸字第023677號	6000	可使用於外科手術程序中與超音波手術系統-骨刀震盪頭共同使用，對於硬化組織的振盪移除，而不傷害周圍神經及血管，和進行精密截骨手術，而切骨面完整減少手術中骨細胞破壞和血液的流失，並有效減少手術時間。	無。	過低的給水速率可能造成組織的灼傷。	
FBHPEVTMA5BM	G7 Kinectiv Vitamin E Ceramic陶瓷人工髖關節系統補差額	衛署醫器輸字第022415+019267+022215+030214+029866號	170000	最高耐磨度、超強抗氧化耐撞擊維他命E襯墊，可防止襯墊碎裂，無陶瓷摩擦異音。	高度抗磨損能力並可搭配大size陶瓷頭達到更大的活動角度。髖臼杯可搭配健保品項與OsseoTi髖臼杯(3D列印)自費品項並有特殊陽極變色處理方便辨識。	無。	除由衛生福利部中央健康保險署支付49,319元外，其餘差額由立同意書人負擔。

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBHPEVTMA1BM	G7 Vitamin E Ceramic陶瓷人工髖關節系統補差額	衛署醫器輸字第022415+008736+01151+030214+029866號	165000	最高耐磨度、超強抗氧化耐撞擊維他命E襯墊，可防止襯墊碎裂，無陶瓷摩擦異音。	高度抗磨損能力並可搭配大size陶瓷頭達到更大的活動角度。髖臼杯可搭配健保品項與OsseoTi髖臼杯(3D列印)自費品項並有特殊陽極變色處理方便辨識。	無。	除由衛生福利部中央健康保險署支付39,396元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBHREVTMA1BM	G7 Vitamin E Ceramic陶瓷重建型人工髖關節系統補差額	衛署醫器輸字第022415+023407+030214+029866號	175000	最高耐磨度、超強抗氧化耐撞擊維他命E襯墊，可防止襯墊碎裂，無陶瓷摩擦異音。	高度抗磨損能力並可搭配大size陶瓷頭達到更大的活動角度。髖臼杯可搭配健保品項與OsseoTi髖臼杯(3D列印)自費品項並有特殊陽極變色處理方便辨識。	無。	除由衛生福利部中央健康保險署支付52,796元外，其餘差額由立同意書人負擔。
TTZ028804003	Ostene Bone Hemostasis Material水溶性骨用止血材(1.0g/1503833)"Baxter"	衛部醫器輸字第028804號	4190	本產品是一種水溶性手術用植入物，可提供物理性屏障之功能，以控制骨表面之出血，並非屬生化作用。本產品是水溶性環氧烷共聚物混合的無菌產品。	1.手術輔助止血。2.不可用於骨骼缺陷處，如骨折，因可能會干擾組織形成並可能形成囊腫。3.不論手術類型，均應盡量移除產品。4.產品接觸血液後膨脹135% 體積，用於骨骼孔洞、骨骼邊緣區域、脊椎時，必須移除以免額外壓力造成麻痺及神經損傷。	目前無已知副作用。	
TTZ028804001	Ostene Bone Hemostasis Material水溶性骨用止血材(3.5g/1503831)"Baxter"	衛部醫器輸字第028804號	9770	本產品是一種水溶性手術用植入物，可提供物理性屏障之功能，以控制骨表面之出血，並非屬生化作用。本產品是水溶性環氧烷共聚物混合的無菌產品。	1.手術輔助止血。2.不可用於骨骼缺陷處，如骨折，因可能會干擾組織形成並可能形成囊腫。3.不論手術類型，均應盡量移除產品。4.產品接觸血液後膨脹135% 體積，用於骨骼孔洞、骨骼邊緣區域、脊椎時，必須移除以免額外壓力造成麻痺及神經損傷。	目前無已知副作用。	
HHZ023218001	EkoSonic Endovascular System-Mach4藥物遞送及超聲波導管"EKOS"	衛署醫器輸字第023218號	152000	EkoSonic MACH4 血管裝置係利用高頻(2-3MHz)、底功率超音波協助遞送血栓溶解藥物進入肺栓或末梢血管處。	健保治療由於過量消耗血液中pg，所以又易發生再栓塞。	1.出血。2.疼痛。	
FBZ031084001	Quattro Link Knotless Anchor免打結縫合錨釘(不可吸收)"Cayenne"	衛部醫器輸字第031084號	26000	1.具有獨特孔洞設計，可同時通過8股錨釘縫線，增加肌腱修補之穩定性。2.具獨家金屬尖端設計，能減少骨頭鑽孔次數，保留更多骨本，增加手術安全性。3.植入器具獨特設計，可重新調整縫線鬆緊度並維持張力，增加手術的安全性。	產品特性之敘述，健保錨釘皆無法做到。	1.癒合不足。2.植入物鬆脫。3.對異物過敏反應。4.造成神經傷害。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FALSNMULT4A1	PanOptixToric遠中近三焦點散光老花矯正軟式人工水晶體(TFNT20:60)補差額	衛部醫器輸字第030620號	110000	本產品為可同時過率紫外線及藍光的軟式可折疊多焦點人工水晶體。此IOL具雙凸面型視盤，其前端表面包含非球面設計及繞射結構，可將入射光分離，因此可提供遠、中、近範圍的視力。並含可過濾藍光的發色團，可模擬人類的水晶體。	提供多焦點老花矯正增加脫鏡率。並可過濾紫外線和部分藍光。前端表面設計為負球面像差，以代償角膜的正球面像差，具有矯正散光效果。	如同其他一般手術也具有危險性，白內障手術與水晶體植入術可能引發的併發症如下(但不限於下列反應):角膜內皮細胞受損、眼內炎、視網膜剝離、玻璃體炎、囊狀黃斑部水腫、角膜水腫、瞳孔閉鎖、睫狀體炎、虹膜脫出、前房積膿、易變性或持續性青光眼。	除由衛生福利部中央健康保險署支付2,744元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBZ021711013	Hand Plating System手部骨板系統(2.0mm Y Plate Locking/333-2003)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統，多重角度式的互鎖設計，可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙	
FBZ021711014	Hand Plating System手部骨板系統(2.0mm L Plate Left/Right)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統，多重角度式的互鎖設計，可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ021711015	Hand Plating System 手部骨板系統(2.0mm 2x8 T Plate Locking/333-2006)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統，多重角度式的互鎖設計，可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙	
FBZ021711016	Hand Plating System 手部骨板系統(2.0mm 3x8 T Plate Locking/333-2007)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統，多重角度式的互鎖設計，可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙	
FBZ003457007	Trend Spinal Fixation System-STEP Series 脊椎固定系統-天梯(二節)"Ponan"	衛署醫器製字第003457號	90000	本產品是為固定及穩定脊椎椎段，協助提供脊椎融合的輔助固定器材。因為一般健保給付雖可穩定脊椎固定，但是術後會喪失脊椎間的活動力，而本產品是由多種形狀和尺寸的脊椎固定桿、骨釘、和鎖定螺絲組成，如同其他脊椎系統的植入組件，可嵌入各式構造，並可依據個案的不同而量身訂做，且能維持脊椎間正常活動，以及讓脊椎呈現撐開減壓減緩病症並達到穩定的狀態。先鋒脊椎固定系統-天梯系列適用於腰椎，椎體L1~S1節段。	傳統健保脊椎手術視需要手術範圍施作劃開傷口大、組織破壞較多易引較高出血量及患者疼痛感提高；脊椎微創手術視依手術的椎體數，開數個小洞，因為傷口小，因此組織破壞較少術中失血量較少，進而患者恢復力儘快提高。	零組件可能提早或延遲鬆脫；零組件的某些部位由於病患不具足夠的組織覆蓋，以致金屬壓迫到皮層導致金屬物穿越表皮、產生刺激感、纖維化、壞疽、或疼痛。另外，壓迫皮膚引起黏液囊炎，或因不適當的植入位置或放置工具使組織或神經受損。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ003457008	Trend Spinal Fixation System-STEP Series 脊椎固定系統-天梯(三節)"Ponan"	衛署醫器製字第003457號	107800	本產品是為固定及穩定脊椎椎段，協助提供脊椎融合的輔助固定器材。因為一般健保給付雖可穩定脊椎固定，但是術後會喪失脊椎間的活動力，而本產品是由多種形狀和尺寸的脊椎固定桿、骨釘、和鎖定螺絲組成，如同其他脊椎系統的植入組件，可嵌入各式構造，並可依據個案的不同而量身訂做，且能維持脊椎間正常活動，以及讓脊椎呈現撐開減壓減緩病症並達到穩定的狀態。先鋒脊椎固定系統-天梯系列適用於腰椎，椎體L1~S1節段。	傳統健保脊椎手術視需要手術範圍施作劃開傷口大、組織破壞較多易引較高出血量及患者疼痛感提高；脊椎微創手術視依手術的椎體數，開數個小洞，因為傷口小，因此組織破壞較少術中失血量較少，進而患者恢復力儘快提高。	零組件可能提早或延遲鬆脫；零組件的某些部位由於病患不具足夠的組織覆蓋，以致金屬壓迫到皮層導致金屬物穿越表皮、產生刺激感、纖維化、壞疽、或疼痛。另外，壓迫皮膚引起黏液囊炎，或因不適當的植入位置或放置工具使組織或神經受損。	
FBZ003729001	Locking Screw System-Titanium locking screw 鎖定骨板系統-鈦鎖定螺釘"Syntec"	衛署醫器製字第003729號	2100	醫療用鈦合金材質，又高抗疲勞強度，高亢腐朽強度，生物相容性最高，用於人體各部位骨折，粉碎性骨折，爆裂性骨折，可依據骨折部位選擇需求長度及解剖寬窄的尺寸植入，融合度佳，螺釘採用漸進式螺紋間距設計，大幅提升骨頭抓附能力，與鎖定鋼板互搭使骨頭密合服貼度高乘載強度，穩定骨折，可達到最佳固定效果	傳統型骨釘螺絲鎖頭較大，無漸進式螺紋牙處理，針對部位骨折，粉碎性骨折，釘與骨板使其密合度不佳，服貼度不佳，若是傷部皮膚較薄，容易明顯有異物，釘抓附力不夠，易鬆脫，可能造成患者需要再進行二次手術風險	避免術後立即激烈、過度活動造成延遲癒合或癒合不良	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FALSNWAVE4A1	Clareon IOL Aspheric Hydrophobic可銳清非球面疏水性壓克力水晶體"補差額	衛部醫器輸字第030771號	30856	1. 無菌、可過濾紫外線和藍光、壓克力材質、軟式、單片型後房式水晶體2. Autonomie預載式植入系統	1.保護視網膜藍光就是可見光中最靠近紫外線,能量最高的部分,其波長介於400~500nm之間。人類的水晶體本身具有過濾此段波長的功能。一但移除人類水晶體,同時也就移除了一層天然的保護效果。且藍光的來源遍佈日常生活中,如電腦、人工照明、氙氣燈...等。一般單純抗UV IOL相較下,AcrySof Natural的光穿透曲線與人類水晶體相近。隨年紀增加,Retinal Pigment Epithelium (RPE)會累積代謝廢物(Lipofiscin)。當RPE吸收藍光後,藍光會與Lipofiscin中的A2E反應,引發自由基形成。而這些自由基會導致RPE細胞衰亡。當PER細胞衰亡,就無法供給photoreceptor(感光細胞)足夠養分,而造成視力受損。所以,若能有效阻絕藍光,可降低視力受損的機率。水晶體具濾光(UV與blue light)的效果,可保護retina不受傷害。且隨著年紀增加,濾blue light的能力也會跟著提昇(因為水晶體由澄清透明逐漸偏黃)。根據研究顯示,AcrySof IQ具有過濾藍光效果,可降低RPE細胞因暴露	如同其他一般手術也具有危險性,白內障手術與水晶體植入術可能引發的併發症如下(但不限於下列反應):角膜內皮細胞受損、眼內炎、視網膜剝離、玻璃體炎、囊狀黃斑部水腫、角膜水腫、瞳孔閉鎖、睫狀體炎、虹膜脫出、前房積膿、易變性或持續性青光眼。	除由衛生福利部中央健康保險署支付2,744元外,其餘差額由立同意書人負擔。
WDZ011522001	QuikClot Dressing快可敷片(3.8*3.8cm / 183)"Z-Medica"	衛署醫器輸壹字第011522號	3750	此產品為QuikClot Interventional敷片與3M Tegaderm膠粘繃帶所組成。該敷片是一種柔軟的白色無菌親水性特殊成分(高嶺土)之止血敷片,可於短時間內將體表出血止住,增加患者術後止血舒適度。經皮導管或導管使用12Fr導管鞘。或至多7Fr用於藥物/誘發抗凝治療的患者。		視個人體質,會有血腫及滲血可能性。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
TTZ030696001	Arista AH Absorbale Hemostatic可吸收止血顆粒(1g / SM0005)"Bard"	衛部醫器輸字第030696號	10500	本產品為植物澱粉來源生物相容性高、加速凝血機制，對彌漫性出血、血管出血、微創手術精準控制出血皆適宜。本產品由純化植物澱粉組成(親水顆粒粉末)，不含人體及動物成份，吸收時間48小時(通常1~2天)	若無此自費醫材，經手術縫合和電燒後仍無法止血時，此時使用傳統外科手術止血療法(如健保給付止血棉)，止血時間較長需等自體凝血，且止血棉移除後有再出血的疑慮，影響手術品質。本產品為粉末顆粒止血劑(新劑型)，具有臨床上各種優勢，可降低手術中突發狀況風險。	本產品對於神經及眼科手術的安全性及有效性尚未確立。	
TTZ030696002	Arista AH Absorbale Hemostatic可吸收止血顆粒(3g / SM0002)"Bard"	衛部醫器輸字第030696號	21000	本產品為植物澱粉來源生物相容性高、加速凝血機制，對彌漫性出血、血管出血、微創手術精準控制出血皆適宜。本產品由純化植物澱粉組成(親水顆粒粉末)，不含人體及動物成份，吸收時間48小時(通常1~2天)	使用傳統外科手術止血療法(如健保給付止血棉)，止血時間較長需等自體凝血，且止血棉移除後有再出血的疑慮，影響手術品質。本產品為粉末顆粒止血劑(新劑型)，具有臨床上各種優勢，可降低手術中突發狀況風險。	本產品對於神經及眼科手術的安全性及有效性尚未確立。	
FSZ006164001	Absorbable Adhesion Barrier德撫癒可吸收防沾黏凝膠(1ml)"Defehere"	衛部醫器製字第006164號	18100	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、周邊神經及關節攣縮鬆解手術後，組織間產生纖維化或沾黏的發生。2.本品為使用專利CHAP自體酯交聯技術製造之透明質酸凝膠，具有高黏稠性及高延展性的凝膠，可附著於塗抹的組織表面，形成一層抗組織沾黏的屏障，以減少手術後組織的沾黏。無額外添加劑，生物相容性高，不易產生過敏反應。	目前尚無健保給付之同類品	目前臨床上，尚無不良反應事件報告。	
FSZ006164003	Absorbable Adhesion Barrier德撫癒可吸收防沾黏凝膠(1.5ml)"Defehere"	衛部醫器製字第006164號	26470	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、周邊神經及關節攣縮鬆解手術後，組織間產生纖維化或沾黏的發生。2.本品為使用專利CHAP自體酯交聯技術製造之透明質酸凝膠，具有高黏稠性及高延展性的凝膠，可附著於塗抹的組織表面，形成一層抗組織沾黏的屏障，以減少手術後組織的沾黏。無額外添加劑，生物相容性高，不易產生過敏反應。	目前尚無健保給付相同類型之同等品	目前臨床上，尚無不良反應事件報告。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
TTZ026651003	TissuePatch組織黏合貼(可吸收/50*100mm)"Tissue Med"	衛部醫器輸字第026651號	46400	本品為一多層結構的產品，Poly(lactide-co-glycolide)薄膜在整個貼片中作為一凝聚間架，且在上層表面上作為防沾黏的阻隔薄膜。當貼敷至組織上，TissueBond薄膜會變得有黏著性，且會藉由離子和共價鍵之交互作用立即附著於組織，作為防止洩漏的黏合劑。本品雖然會慢慢降解直到大幅度地被吸收，但仍然會維持在其所放置的部位。	無健保給付類似品		
TTZ026651004	TissuePatch組織黏合貼(可吸收/100*100mm)"Tissue Med"	衛部醫器輸字第026651號	58100	本品為一多層結構的產品，Poly(lactide-co-glycolide)薄膜在整個貼片中作為一凝聚間架，且在上層表面上作為防沾黏的阻隔薄膜。當貼敷至組織上，TissueBond薄膜會變得有黏著性，且會藉由離子和共價鍵之交互作用立即附著於組織，作為防止洩漏的黏合劑。本品雖然會慢慢降解直到大幅度地被吸收，但仍然會維持在其所放置的部位。	無健保給付類似品		
FBZ021711017	Hand Plating System手部骨板系統(2.0mm Subcondylar Plate Locking/333-2010)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統，多重角度式的互鎖設計，可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙	
FBZ021711018	Hand Plating System手部骨板系統(2.4mm Subcondylar Plate Locking/333-2410)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統，多重角度式的互鎖設計，可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ021711021	Hand Plating 手部骨板系統(2.4mm 6 Hole Straight Plate)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統，多重角度式的互鎖設計，可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙	
FBZ021711022	Hand Plating 手部骨板系統(2.4mm 12 Hole Straight Plate)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統，多重角度式的互鎖設計，可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙	
FBZ021711023	Hand Plating System 手部骨板系統(2.4mm Y Plate Locking/333-2403)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統，多重角度式的互鎖設計，可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ021711024	Hand Plating手部骨板系統(2.4mm L Plate Left/Right)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統，多重角度式的互鎖設計，可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙	
FBZ021711025	Hand Plating手部骨板系統(1.6:2.4mm Offset Grid Plate)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統，多重角度式的互鎖設計，可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙	
FBZ021711027	Hand Plating System手部骨板系統(2.0/2.4mm Z Plate)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統，多重角度式的互鎖設計，可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙	
FBZ012620001	Modulsystem-Procallus/LRS Fixator system肢體延長器組(50500)"Orthofix"	衛署醫器輸字第012620號	163500	延長固定	無	無	
FBZ012620001	Modulsystem-Procallus/LRS Fixator system肢體延長器組(50510)"Orthofix"	衛署醫器輸字第012620號	173700	延長固定	無	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ021711001	Hand Plating System手部骨板系統(1.6mm 6 Hole Straight)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統，多重角度式的互鎖設計，可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙	
FBZ021711003	Hand Plating System手部骨板系統(1.6mm Y Plate Locking/333-1603)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統，多重角度式的互鎖設計，可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙	
FBZ021711004	Hand Plating System手部骨板系統(1.6mm L Plate)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統，多重角度式的互鎖設計，可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ021711005	Hand Plating System 手部骨板系統(1.6mm 3x8 T Plate Locking/333-1606)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統，多重角度式的互鎖設計，可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙	
FBZ021711006	Hand Plating System 手部骨板系統(1.6mm 4x8 T Plate Locking/333-1607)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統，多重角度式的互鎖設計，可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙	
FBZ021711007	Hand Plating System 手部骨板系統(1.6mm Subcondylar Plate Locking/333-1620)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統，多重角度式的互鎖設計，可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ021711008	Hand Plating System 手部骨板系統(2.4mm 2x8 T Plate Locking/333-2406)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統，多重角度式的互鎖設計，可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙	
FBZ021711010	Hand Plating System 手部骨板系統(2.4mm 3x8 T Plate Locking/333-2407)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統，多重角度式的互鎖設計，可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙	
FBZ021711011	Hand Plating 手部骨板系統(2.0mm 6 Hole Straight Plate)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	42700	符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統，多重角度式的互鎖設計，可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙	
TTZ032338004	WoundClot Surgical Hemostatic 穩可凝可溶性手術止血紗布(5*7.5cm)	衛部醫器輸字第032338號	15000	亞瑞絲達可吸收止血顆粒專用，加長型塗佈器，於內視鏡(Laparoscopic)或機器人(Robotic)器械手術使用	無健保給付品項	無	
TTZ032338002	WoundClot Trauma Hemostatic 穩可凝可溶性創傷止血紗布(8*20cm)	衛部醫器輸字第032338號	10500	由生物性再生纖維素所組成的水溶性紗布	無健保給付品項	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
TTZ030696004	Arista AH可吸收止血顆粒-塗佈器(L14cm*2 / AM0004)"Bard"	衛部醫器輸字第030696號	2250	亞瑞絲達可吸收止血顆粒專用，加長型塗佈器，於內視鏡(Laparoscopic)或機器人(Robotic)器械手術使用	無健保給付品項	無	
TTZ030696005	Arista AH可吸收止血顆粒-塗佈器(L38cm*1 / AM0005)"Bard"	衛部醫器輸字第030696號	2250	亞瑞絲達可吸收止血顆粒專用，加長型塗佈器，於內視鏡(Laparoscopic)或機器人(Robotic)器械手術使用	無健保給付品項	無	
FBZ005887001	EVA System Assembly可擴張椎體強化系統(20/23mm / CG 708-9090/9011)"EVA"	衛部醫器製字第005887號	129600	亞瑞絲達可吸收止血顆粒專用，加長型塗佈器，於內視鏡(Laparoscopic)或機器人(Robotic)器械手術使用	無健保給付品項	無	
FSZ006164002	Absorbable Adhesion Barrier德撫癒可吸收防沾黏凝膠(2ml)"Defehere"	衛部醫器製字第006164號	35500	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、周邊神經及關節攣縮鬆解手術後，組織間產生纖維化或沾黏的發生。2.本品為使用專利CHAP自體酯交聯技術製造之透明質酸凝膠，具有高黏稠性及高延展性的凝膠，可附著於塗抹的組織表面，形成一層抗組織沾黏的屏障，以減少手術後組織的沾黏。無額外添加劑，生物相容性高，不易產生過敏反應。	目前尚無健保給付之同等品	目前臨床上，尚無不良反應事件報告。	
SSZ000797001	可旋轉重複開閉軟組織止血夾(有覆膜/11mm/ROCC-D-26-230-C)"Micro-Tech"	衛部醫器陸輸字第000797號	960	使用特性1.可旋轉重複開合縫合傷口使用2.傷口癒合後，組織夾會自行脫落透過消化系統排出，無須再次手術拔除。使用原因:1.可用於內視鏡標記。2.進行內視鏡治療之後，預防性關閉傷口，防止延後破洞及出血，可作用於下列組織止血:(1)直徑小於3cm之黏膜/黏膜下層破損(2)出血性潰瘍(3)直徑小於1.5cm的瘻肉(4)結腸內憩室(5)腸胃道內3.當腸胃道內腔壁的穿孔小於20mm，且可以進行保守治療時，可使用本器械做為輔助工具	無可比較健保品	可能發生的併發症:1. 患者組織發炎、穿孔或黏膜損傷2. 感染、敗血症等..3. 可能存在目前尚不知道或未觀察到之併發症	
SSZ000797001	可旋轉重複開閉軟組織止血夾(無覆膜/11mm/ROCC-D-26-230)"Micro-Tech"	衛部醫器陸輸字第000797號	960	使用特性1.可旋轉重複開合縫合傷口使用2.傷口癒合後，組織夾會自行脫落透過消化系統排出，無須再次手術拔除。使用原因:1.可用於內視鏡標記。2.進行內視鏡治療之後，預防性關閉傷口，防止延後破洞及出血，可作用於下列組織止血:(1)直徑小於3cm之黏膜/黏膜下層破損(2)出血性潰瘍(3)直徑小於1.5cm的瘻肉(4)結腸內憩室(5)腸胃道內3.當腸胃道內腔壁的穿孔小於20mm，且可以進行保守治療時，可使用本器械做為輔助工具	無可比較健保品	可能發生的併發症:1. 患者組織發炎、穿孔或黏膜損傷2. 感染、敗血症等..3. 可能存在目前尚不知道或未觀察到之併發症	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ006021001	Variable Angle LCP Plate 多角度鎖定加壓遠端橈骨骨板"Syntec"	衛部醫器製字第006021號	55200	本產品材料為符合國際標準,設計骨骼3D解剖形狀,區分左右不同骨位選擇需求長度及解剖寬窄的尺寸之骨板,可避免凹折骨板造成金屬連結的高強度的結構剛性,專屬人體骨骼鎖定鋼板,多角度螺釘抓取,具有固定強度採用漸進式螺紋間距設計,大幅度提升骨頭抓附能力,乘載強度,穩地骨折,達到人體各部位骨折,粉碎性骨折,爆裂性骨折,可達到最佳固定效果	傳統型骨釘螺絲鎖頭較大,無漸進式螺紋牙處理,針對部位骨折,粉碎性骨折,釘與骨板使其密合度不佳,服貼度不佳,若是傷部皮膚較薄,容易明顯有異物,釘抓附力不夠,易鬆脫,可能造成患者需要再進行二次手術風險	避免術後立即激烈.過度活動造成延遲癒合或癒合不良	
FBZ003994001	Titanium Upper Extremity Locking Plate System 上肢鎖定骨板"Syntec"	衛部醫器製字第003994號	59700	本產品材料為符合國際標準,設計骨骼3D解剖形狀,區分左右不同骨位選擇需求長度及解剖寬窄的尺寸之骨板,可避免凹折骨板造成金屬連結的高強度的結構剛性,專屬人體骨骼鎖定鋼板,多角度螺釘抓取,具有固定強度採用漸進式螺紋間距設計,大幅度提升骨頭抓附能力,乘載強度,穩地骨折,達到人體各部位骨折,粉碎性骨折,爆裂性骨折,可達到最佳固定效果	傳統型骨釘螺絲鎖頭較大,無漸進式螺紋牙處理,針對部位骨折,粉碎性骨折,釘與骨板使其密合度不佳,服貼度不佳,若是傷部皮膚較薄,容易明顯有異物,釘抓附力不夠,易鬆脫,可能造成患者需要再進行二次手術風險	避免術後立即激烈.過度活動造成延遲癒合或癒合不良	
FBZ003994002	Titanium Small Locking Plate System 鈦金屬小骨鎖定骨板"Syntec"	衛部醫器製字第003994號	42400	本產品材料為符合國際標準,設計骨骼3D解剖形狀,區分左右不同骨位選擇需求長度及解剖寬窄的尺寸之骨板,可避免凹折骨板造成金屬連結的高強度的結構剛性,專屬人體骨骼鎖定鋼板,多角度螺釘抓取,具有固定強度採用漸進式螺紋間距設計,大幅度提升骨頭抓附能力,乘載強度,穩地骨折,達到人體各部位骨折,粉碎性骨折,爆裂性骨折,可達到最佳固定效果	傳統型骨釘螺絲鎖頭較大,無漸進式螺紋牙處理,針對部位骨折,粉碎性骨折,釘與骨板使其密合度不佳,服貼度不佳,若是傷部皮膚較薄,容易明顯有異物,釘抓附力不夠,易鬆脫,可能造成患者需要再進行二次手術風險	避免術後立即激烈.過度活動造成延遲癒合或癒合不良	
FBZ003962002	Titanium LOWER extremity locking Plate-鈦金屬下肢鎖定骨板	衛部醫器製字第003962號	62200	本產品材料為符合國際標準,設計骨骼3D解剖形狀,區分左右不同骨位選擇需求長度及解剖寬窄的尺寸之骨板,可避免凹折骨板造成金屬連結的高強度的結構剛性,專屬人體骨骼鎖定鋼板,多角度螺釘抓取,具有固定強度採用漸進式螺紋間距設計,大幅度提升骨頭抓附能力,乘載強度,穩地骨折,達到人體各部位骨折,粉碎性骨折,爆裂性骨折,可達到最佳固定效果	傳統型骨釘螺絲鎖頭較大,無漸進式螺紋牙處理,針對部位骨折,粉碎性骨折,釘與骨板使其密合度不佳,服貼度不佳,若是傷部皮膚較薄,容易明顯有異物,釘抓附力不夠,易鬆脫,可能造成患者需要再進行二次手術風險	避免術後立即激烈.過度活動造成延遲癒合或癒合不良	
WDY030124003	PosiSepX Hemostat止血敷料(鼻棉 1.8cm*8cm)"Hemostasis"	衛部醫器輸字第030124號	4300	A.本產品適用於接受鼻腔/鼻竇手術的患者,作為鼻腔內固定夾板和止血物以達到:1.隔離手術創傷所破壞的組織或結構。2.隔離和防止鼻腔內黏膜表面之間的黏著。3.手術或創傷後,有助於控制和減少出血。4.藉由填塞效應、出血吸收及血小板聚集以控制和減少因手術或鼻腔創傷後而引起的出血。B.本產品用於鼻止血以治療鼻出血。	無	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ004051005	Amstrong Posterior Spinal Fixation 脊椎後路微創釘系統(二節)"Ponan"	衛署醫器製字第004051號	93200	本品項以微創手術方式固定及穩定脊椎椎體，協助提供胸、腰椎及薦椎融合之輔助固定器材，較傳統脊椎手術其傷口小、組織破壞較少亦可降低出血率與感染率，進而患者恢復力儘快提高。	傳統健保脊椎手術視需要手術範圍施作劃開傷口大、組織破壞較多易引較高出血量及患者疼痛感提高；脊椎微創手術視依手術的椎體數，開數個小洞，因為傷口小，因此組織破壞較少術中失血量較少，進而患者恢復力儘快提高。	因植入物引起之疼痛或異物感、對植入物材質過敏。	
FBZ004051006	Amstrong Posterior Spinal Fixation 脊椎後路微創釘系統(三節)"Ponan"	衛署醫器製字第004051號	129300	本品項以微創手術方式固定及穩定脊椎椎體，協助提供胸、腰椎及薦椎融合之輔助固定器材，較傳統脊椎手術其傷口小、組織破壞較少亦可降低出血率與感染率，進而患者恢復力儘快提高。	傳統健保脊椎手術視需要手術範圍施作劃開傷口大、組織破壞較多易引較高出血量及患者疼痛感提高；脊椎微創手術視依手術的椎體數，開數個小洞，因為傷口小，因此組織破壞較少術中失血量較少，進而患者恢復力儘快提高。	因植入物引起之疼痛或異物感、對植入物材質過敏。	
FBZ021711002	Hand Plating System 手部骨板系統(1.6mm 12 Hole Straigh)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	46000	符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統，多重角度式的互鎖設計，可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙	
FBZ021711012	Hand Plating 手部骨板系統(2.0mm 12 Hole Straight Plate)"OsteoMed"	衛署醫器輸字第021711號	46000	符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統，多重角度式的互鎖設計，可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度，骨板有加壓和鎖定的設計，搭配骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。本衛材適用於手部、腕關節和其他適合本系統器材尺寸的骨頭部位之外傷、一般手術以及重建手術。本衛材為互鎖式骨板與具有螺紋的螺釘相結合，固定力較強，暫不納入健保給付	健保品項無互鎖設計，固定力較弱。需緊壓骨頭，阻礙骨膜血流供應，不利骨頭癒合。厚度較厚，容易有異物感，恐妨礙早期手部活動。	植入物變形或失效可能因為植入物選擇過小或受到高作用壓力。過敏反應可能因為對鈦金屬或不鏽鋼敏感。癒合緩慢可能因為患者血液循環系統障礙	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ003994004	Titanium Calcaneus Locking Plate System鈦金屬跟骨鎖定骨板	衛署醫器製字第003994號	60000	本產品材料為符合國際標準,設計骨骼3D解剖形狀,區分左右不同骨位選擇需求長度及解剖寬窄的尺寸之骨板,可避免凹折骨板造成金屬連結的高強度的結構剛性,專屬人體骨骼鎖定鋼板,多角度螺釘抓取,具有固定強度採用漸進式螺紋間距設計,大幅度提升骨頭抓附能力,乘載強度,穩地骨折,達到人體各部位骨折,粉碎性骨折,爆裂性骨折,可達到最佳固定效果	傳統型骨釘螺絲鎖頭較大,無漸進式螺紋牙處理,針對部位骨折,粉碎性骨折,釘與骨板使其密合度不佳,服貼度不佳,若是傷部皮膚較薄,容易明顯有異物,釘抓附力不夠,易鬆脫,可能造成患者需要再進行二次手術風險	避免術後立即激烈.過度活動造成延遲癒合或癒合不良	
FBZ004051004	Amstrong Multiaxial MISS Screw萬向微創釘(Dia 5.5:7.0)"Ponan"	衛署醫器製字第004051號	20200	本品項以微創手術方式固定及穩定脊椎椎體,協助提供胸、腰椎及薦椎融合之輔助固定器材,較傳統脊椎手術其傷口小、組織破壞較少亦可降低出血率與感染率,進而患者恢復力儘快提高。	傳統健保脊椎手術視需要手術範圍施作劃開傷口大、組織破壞較多易引較高出血量及患者疼痛感提高; 脊椎微創手術視依手術的椎體數,開數個小洞,因為傷口小,因此組織破壞較少術中失血量較少,進而患者恢復力儘快提高。	因植入物引起之疼痛或異物感、對植入物材質過敏。	
FBZ012620003	Modulsystem-Mini Rail/Wrist Fixator小關節延長器(Minirail)"Orthofix"	衛署醫器輸字第012620號	45200	延長固定	無	無	
FFZ005390017	connectCMF Flap Fixator顱骨固定夾-解剖可拆式(D15mm/9903.0001.15S)"Cusmed"	衛部醫器製字第005390號	28000	本產品由上蓋、下蓋、螺帽、起子組成,PEEK材質具高度生物相容性,做CT及MRI影像不受干擾(Artifact-free),以利術後追蹤。重複拆卸設計,病患手術時可重複拆卸或微調。不需儲備工具反覆滅菌。無菌包裝即開即用。操作簡易,可快速安裝。		植入物組件可能移位、鬆脫或損壞。	
FBZ028166001	StenoFix Interspinous Implants史丹諾富可適椎間植入物(04.630.508S:516S)"Synthes"	衛部醫器輸字第028166號	115500	本產品植入後,預期效果為:1.維持椎間孔高度之高度。2.減少對小面關節之應力。3.減少對後環帶之壓力。	1.健保品項之顯微減壓手術,並不包含植入物,植入物於此階段的最大功效為支撐椎間盤或之稱椎間隙高度,並有效減壓後方小關節之壓力,於現代脊椎手術中本產品確實有必要。2.健保品項之融合手術,是將活動節段融合,而非保留,為不同的手術,無法比較。	1.植入物而引起的疼痛。2.過敏反應肇因於無法適應植入物材質。3.癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。4.植入物變形失效肇因於植入選擇錯誤或內固定過度負荷。	
FBZ003994003	Titanium Locking Plate System鈦金屬鎖定骨板(4.5mm)"Syntec"	衛署醫器製字第003994號	60000	本產品材料為符合國際標準,設計骨骼3D解剖形狀,區分左右不同骨位選擇需求長度及解剖寬窄的尺寸之骨板,可避免凹折骨板造成金屬連結的高強度的結構剛性,專屬人體骨骼鎖定鋼板,多角度螺釘抓取,具有固定強度採用漸進式螺紋間距設計,大幅度提升骨頭抓附能力,乘載強度,穩地骨折,達到人體各部位骨折,粉碎性骨折,爆裂性骨折,可達到最佳固定效果	傳統型骨釘螺絲鎖頭較大,無漸進式螺紋牙處理,針對部位骨折,粉碎性骨折,釘與骨板使其密合度不佳,服貼度不佳,若是傷部皮膚較薄,容易明顯有異物,釘抓附力不夠,易鬆脫,可能造成患者需要再進行二次手術風險	避免術後立即激烈.過度活動造成延遲癒合或癒合不良	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ021080001	VariAx Distal Radius Locking Plate 遠端橈骨骨板(L54:96mm)"Stryker"	衛署醫器輸字第021080號	52000	VariAx遠端橈骨固定系統及基礎系統適用於小型骨骨折的內部固定，主要用於遠端橈骨骨折。骨板採用陽極氧化二極處理，提升骨板強度以及易於拔除。	健保給付:骨頭固定強度及承載強度較弱。自費品項:骨頭固定強度及承載強度較強。	本系統可能造成的負面效應大多源自於臨床治療，而非植體未癒合或延遲癒合可能會成植體斷裂。	
FBZ027128002	OTPS Freedom Screw可吸收性骨釘(2.0*20/2.7*16/2.7*40mm)"Inion"	衛署醫器輸字第027128號	29100	1.為生物可吸收性植入物，由含有L-乳酸和D-乳酸的可吸收性共聚物和三甲烯碳酸鹽製成。2.植入後維持其初始強度，達12週之後逐漸失去強度，生物吸收會在2-4年內發生。3.可被人體吸收，不須二次手術移除，減少感染機率。4.針對外傷和重建手術，維持骨折、切骨術、關節固定術或骨移植之固定。	1.需二次手術移除。2.復原效果一般。3.患者需小心照顧以免骨螺絲斷裂。	1.感染可能導致手術失敗。2.手術創傷可能導致神經與血管傷害。3.異體植入物可能誘發發炎或過敏反應。無菌環境中可能發生暫時性局部液體蓄積。	
FBZ027128003	OTPS Freedom Screw可吸收性骨釘(3.5*30-45mm)"Inion"	衛署醫器輸字第027128號	29000	1.為生物可吸收性植入物，由含有L-乳酸和D-乳酸的可吸收性共聚物和三甲烯碳酸鹽製成。2.植入後維持其初始強度，達12週之後逐漸失去強度，生物吸收會在2-4年內發生。3.可被人體吸收，不須二次手術移除，減少感染機率。4.針對外傷和重建手術，維持骨折、切骨術、關節固定術或骨移植之固定。	1.需二次手術移除。2.復原效果一般。3.患者需小心照顧以免骨螺絲斷裂。	1.感染可能導致手術失敗。2.手術創傷可能導致神經與血管傷害。3.異體植入物可能誘發發炎或過敏反應。無菌環境中可能發生暫時性局部液體蓄積。	
FBZ027128005	OTPS Freedom Screw可吸收性骨釘(4.5*35-55mm)"Inion"	衛署醫器輸字第027128號	29200	1.為生物可吸收性植入物，由含有L-乳酸和D-乳酸的可吸收性共聚物和三甲烯碳酸鹽製成。2.植入後維持其初始強度，達12週之後逐漸失去強度，生物吸收會在2-4年內發生。3.可被人體吸收，不須二次手術移除，減少感染機率。4.針對外傷和重建手術，維持骨折、切骨術、關節固定術或骨移植之固定。	1.需二次手術移除。2.復原效果一般。3.患者需小心照顧以免骨螺絲斷裂。	1.感染可能導致手術失敗。2.手術創傷可能導致神經與血管傷害。3.異體植入物可能誘發發炎或過敏反應。無菌環境中可能發生暫時性局部液體蓄積。	
FBZ027784001	Inion Freedom Pin銀聯生物可吸收性固定骨釘"Inion"	衛署醫器輸字第027784號	21400	1.結合適當的固定輔具的使用，針對外傷和重建手術，維持骨折、切骨術、關節固定術或骨移植之固定。2.為生物可吸收性植入物，免二次手術移除。3.會在2-4年被人骨完全吸收。	1.需二次手術移除。2.復原效果一般。3.患者需小心照顧以免骨螺絲斷裂。	1.深層或表面的感染。2.過早承受負重、活動可能導致植入物折彎、鬆脫、斷裂或移動。應注意事項：1.相同於任何外科手術，小心的術後管理對於理想的康復至關重。2.癒合期間使用適當的額外輔具或骨癒合時固定。	
FBZ028833001	Y-Knot Flex All-Suture Anchor全縫線縫合錨釘(Dia 1.2:1.8)"Linvatec"	衛署醫器輸字第028833號	29400	此錨釘為軟性釘，size較小，材質為全縫線比較安全。	對組織破壞性相比健保品項更小也不須器械輔助使用。	深層或表面的感染。	
FBZ028843001	Y-knot RC All-Suture Anchor Y型縫合錨釘(Dia 2.9mm / YRC02/YRC03)"Linvatec"	衛署醫器輸字第028843號	34500	此錨釘為軟性釘，size較小，材質為全縫線比較安全。	對組織破壞性相比健保品項更小也不須器械輔助使用。	深層或表面的感染。	
FBZ030036001	Y-Knot RC with Tape All-Suture Anchor Y型寬版線縫合錨釘"Linvatec"	衛署醫器輸字第030036號	38600	此錨釘為軟性釘，size較小，材質為全縫線比較安全。	對組織破壞性相比健保品項更小也不須器械輔助使用。	深層或表面的感染。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
TKY030554W01	Edge Arthroscopic Energy Probes關節鏡用電燒探頭"Conmed"	衛部醫器輸字第030554號	21700	可在關節鏡和外科手術中用於軟組織的切除、消融和電凝以及血管止血。	無	若用於心臟起搏器或其他植入物患者可能會干擾損害電燒主機、起搏器或是患者本身。	
FBHLCCERA1S2	Ceramic Hip System-Insert 陶瓷髖臼內襯墊 (28:36mm)"Stryker"★補差額	衛部醫器輸字第010293號	38100	醫療用高級陶瓷，人體相容性較佳，陶瓷產品磨損顆粒少，且陶瓷為鈍性元素，較不易與人體起過敏反應，延長人工關節使用壽命；磨損率可降到0.0001mm/年以下，非常堅硬耐磨。	目前最耐磨的陶瓷科技，改善疼痛狀況且耐磨，增加高達50%之硬度。	脫位。患者不正常的活動，創傷或其他生物力學的因素而造成植入物脫位。	除由衛生福利部中央健康保險署支付4,018元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBHHCCERA1S2	Ceramic Hip System-Head 陶瓷股骨頭 (26:36mm)"Stryker"★補差額	衛部醫器輸字第010293號	13645	本產品為第三代陶瓷，人體相容性較佳，陶瓷產品磨損顆粒少，且陶瓷為鈍性元素，較不易與人體起過敏反應，延長人工關節使用壽命。	目前最耐磨的陶瓷科技，改善疼痛狀況且耐磨，增加高達50%之硬度。	脫位。患者不正常的活動，創傷或其他生物力學的因素而造成植入物脫位。	除由衛生福利部中央健康保險署支付4,352元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBNG122572Z1	Natural Nail System(Cephalomedullary nail)"Zimmer"補差額	衛部醫器輸字第022572號	58957	1.本髓內釘針對股骨曲率參數設計前傾曲線，且髓內釘長度改變，使髓內釘服貼度提高，降低患者不適，以及遠端股骨前端穿刺問題。2.互鎖式螺釘固定，使螺紋與髓內釘孔洞互鎖。3.提供多元化的螺釘選項，包括市場獨有的股骨近端螺釘交叉設計。4.在鈦合金表面進行強化型陽極處理，提供較一般鈦合金高出15%的整體強度。	1.較符合亞洲人股骨曲率，健保單一曲率。2.有互鎖式螺釘固定，健保無。3.有多元方限性選擇，健保較少。4.強度較健保強。	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付19,036元外，其餘差額由立同意書人負擔。
WDY015399001	NasoPoreNasal Dressing 鼻用敷料 (Stryker / 5400-030-008ITL) "Stryker"	衛部醫器輸字第015399號	3650	為高分子聚合物，如乳膠狀，不需再填塞紗布,直接附著在傷口上而止血，可降低手術後鼻腔內填塞所造成的壓迫或疼痛感，較無脹痛及吞嚥異物感，使用後2~7天會自行碎化如黏液自然排出體外，不須取出，不會有抽出時疼痛及再出血，組織修復良好，依使用需求使用兩條或以上。	新功能類別，無相似之健保給付品，且可降低術後因填塞造成的壓迫或疼痛感及吞嚥時的異物感。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。較無組織沾黏風險，傷口修復良好。	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，須再補填塞。	
SAY029924001	Quill Monoderm Knotless Tissue-Closure Device無結可吸收性縫合線	衛部醫器輸字第029924號	3000	可連續縫合，輔助止血效果。	1.形成水密屏障。2.在腹腔鏡微創手術下，密閉手術空間縫合使用方便。3.傷口癒合效果佳。4.降低傷口蟹足腫發生。	可能有短暫發炎反應。	
FBZ030680001	Activa Bioabsorbable Screw可吸收性螺釘"Bioretec"	衛部醫器輸字第030680號	35000	1.Bioretec植入物可自體吸收，不像金屬植入物需要二次手術移除，可減少病人感染風險。2.Bioretec植入物植入體內後，8到12週開始降解2年內可完全吸收，植入物再降解期間慢慢失去強度，病人骨骼強度慢慢增強。3.材質為PGLA，擁有良好的強度與延展性，最主要有自動加壓及自鎖功能兩項技術。全球超過15萬次手術僅有<5例與Bioretec植入物有關疑似併發症，病人有排斥現象與不良反應的風險趨近於0。	八週後骨傷基本痊癒，百優生物可吸收性骨釘骨針系統在體內逐漸被吸收，吸收時間為兩年，因此不需要再次手術將骨植入物取出。	感染，包括與手術相關的深層和表面感染、對麻醉劑和本產品過敏和其他反應，外科手術可能引起神經損傷，使用百優生物可吸收性骨釘骨針系統作體內修復，可能會引起暫時性局部積液或形成囊竇。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ030680002	Activa Bioabsorbable Pin and Nail可吸收性骨針及骨釘"Bioretec"	衛部醫器輸字第030680號	28000	1.Bioretec植入物可自體吸收，不像金屬植入物需要二次手術移除，可減少病人感染風險。 2.Bioretec植入物植入體內後，8到12週開始降解2年內可完全吸收，植入物再降解期間慢慢失去強度，病人骨骼強度慢慢增強。3.材質為PGLA，擁有良好的強度與延展性，最主要有自動加壓及自鎖功能兩項技術。全球超過15萬次手術僅有<5例與Bioretec植入物有關疑似併發症，病人有排斥現象與不良反應的風險趨近於0。	八週後骨傷基本痊癒，百優生物可吸收性骨釘骨針系統在體內逐漸被吸收，吸收時間為兩年，因此不需要再次手術將骨植入物取出。	感染，包括與手術相關的深層和表面感染、對麻醉劑和本產品過敏和其他反應，外科手術可能引起神經損傷，使用百優生物可吸收性骨釘骨針系統作體內修復，可能會引起暫時性局部積液或形成囊竇。	
FBZ031696001	Cranial COVER顱骨孔洞覆蓋器(FC050300/FC050400)"Neos Surgery"	衛部醫器輸字第031696號	32300	用於覆蓋顱骨手術產生的鑽孔。	健保品項為鈦合金材質，病人做術後CT/MRI影像追蹤會產生殘影，導致醫師判讀上的困難，而鈦合金材質不易貼平顱骨且厚度較厚，造成術後癒合與美觀不佳，且操作上需要額外的器械輔助，增加使用上的難度，亦可能因器械清洗不乾淨增加感染風險。	感染、組織對植入物材質產生反應、植入物組件可能移位，鬆脫或是損壞。	
TSZ026337001	AbsorbaTack Fixation Device可吸收固定釘(ABSTACK15)"Covidien"	衛部醫器輸字第026337號	19400	1.適用於腹腔鏡或開腹式手術，取代傳統縫線固定的角色。2.待組織植入人工網膜強化後，本品於人體內約一年左右可完全被吸收，無異物留存體內。3.整體拋棄式個人專屬設計，釘體深色及釘形於術中辨識度高，增加手術精確度。4.植入大面積人工網膜mesh時，更能有效縮短手術時間。5.減緩病人術後因使用傳統縫線易引起的疼痛。	健保給付品項無此類商品。	與本產品相關的不良反應和潛在的併發症可能包括但不限於血清腫，出血/血腫，復發，慢性疼痛，感染，過敏反應，發炎反應，內臟黏連，神經卡壓和小腸穿孔。	
FHP02EN6DTBK	艾尼傳六磁共振造影植入心律調節器(雙腔/DDDR/Enitra 6 DR-T/407150)"補差額	衛部醫器輸字第026582號	51200	此產品系列具備能夠可靠辨識核磁共振造影裝置的感測器。這項感測器可在讀取時利用MRI AutoDetect功能啟動，時間最長14天。此裝置另有Home Monitoring居家監控管理裝置。此裝置會自動傳送資訊至發射器，一天一次。裝置也會將與事件相關的訊息立即發送至服務中心。裝置可自動確認節律閾值：單腔裝置為右心室，雙腔裝置為心房及右心室的節律閾值。擷取控制功能可調節脈衝波幅，以便讓每次節律閾值的變化都能使患者得到最佳波幅的節律治療。為避免心律調節器引發頻脈，雙腔裝置會以心房不反應期的自動調適功能特別仔細地檢查心房節律(Auto PVARP功能：心室後心房不反應期功能可自動調適)。	本產品DDDR-MRI是核磁共振兼容雙腔心臟節律器，可依生理活動自動加速或減緩心跳反應器，較符合正常生理反應。健保品項DDD為基礎雙腔心臟節律器沒有生理活動自動加速反應器及不可接受核磁共振掃描檢查。	正常併發症可能包括裝置容器內的液體累積、感染或組織反應。無法排除裝置系統的技術故障，包含導線移位、導線斷裂、絕緣缺陷或電池電力耗盡等。	除由衛生福利部中央健康保險署支付93,833元外，其餘差額由立同意書人負擔。

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FHP02ENTDRBK	艾尼傳磁振造影植入式心律調節器(雙腔/DDDR/Enitra 8 DR-T/407147)"補差額	衛部醫器輸字第026582號	63000	此產品系列裝置具有特殊版本的速率調適功能：利用生理阻抗測量功能發現心輸出量需求升高。測量原理是以心肌收縮性的變化(離子移變作用)為基礎(CLS功能：封閉迴路刺激[Closed Loop Stimulation])。在封閉迴路刺激模式中，速率調適功能會自動啟動及調整。Intica具備能夠可靠辨識核磁共振造影裝置的感測器。這項感測器可在讀取時利用MRI AutoDetect功能啟動，時間最長14天。本裝置另有Home Monitoring居家監控管理裝置。此裝置會自動傳送資訊至發射器，一天一次。裝置也會將與事件相關的訊息立即發送至服務中心。	本產品DDDR-MRI是核磁共振兼容雙腔心臟節律器，可依生理活動自動加速或減緩心跳反應器，較符合正常生理反應。健保品項DDDR為基礎雙腔心臟節律器沒有生理活動自動加速反應器及不可接受核磁共振掃描檢查。	正常併發症可能包括裝置容器內的液體累積、感染或組織反應。無法排除裝置系統的技術故障，包含導線移位、導線斷裂、絕緣缺陷或電池電力耗盡等。	除由衛生福利部中央健康保險署支付93,833元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FHZ030764001	HeRO Graft英雄人工血管(HERO1000)"Merit"	衛部醫器輸字第030764號	158800	“美瑞特”英雄人工血管是一種長期通路的解決方法，用於血管堵塞和導管依賴的患者。英雄人工血管是一種皮下的植入物，它提供連續流出的動靜脈血管通路至中心靜脈系統。“美瑞特”英雄人工血管穿過中心靜脈的狹窄處，可做為長期血液透析通路。	健保無相關產品。	無	
WDZ032511001	Hemcon Patch PRO漢爾康止血貼布(1.5*1.5英吋/1004)"Tricol"	衛部醫器輸字第032511號	1500	本產品是人體外敷用，緊急狀況下可暫時控制止血的產品，本產品亦可用於洗腎，經皮針穿刺後或經皮導管留下之傷口止血。Tricol止血棉不僅僅依靠凝血級聯來止血。所描述的強密封作用允許身體自然凝結，對抗凝血患者有效。Tricol甲殼素止血棉有抗菌作用，可降低>99.99%的生物體。材料來源為殼聚糖，是一種天然存在的生物相容性多醣，為蝦、蟹、昆蟲等甲殼的重要成分。甲殼素帶有正電，吸引帶有負電的紅血球和血小板，離子相互作用將紅細胞和血小板吸向繃帶，提供一個主要的止血層，由於血小板和紅細胞繼續聚集直到實現完全止血。	無	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
WDZ032511002	Hemcon Patch PRO漢爾康止血貼布(2*2英寸/1005)"Tricol"	衛部醫器輸字第032511號	2320	本產品是人體外敷用，緊急狀況下可暫時控制止血的產品，本產品亦可用於洗腎，經皮針穿刺後或經皮導管留下之傷口止血。Tricol止血棉不僅僅依靠凝血級聯來止血。所描述的強密封作用允許身體自然凝結，對抗凝血患者有效。Tricol甲殼素止血棉有抗菌作用，可降低>99.99%的生物體。材料來源為殼聚糖，是一種天然存在的生物相容性多醣，為蝦、蟹、昆蟲等甲殼的重要成分。甲殼素帶有正電，吸引帶有負電的紅血球和血小板，離子相互作用將紅細胞和血小板吸向繃帶，提供一個主要的止血層，由於血小板和紅細胞繼續聚集直到實現完全止血。	無	無	
SAZ020094001	StarClose SE Vascular Closure System星狀血管閉合器系統(6F/146979-02)"Abbott"	衛署醫器輸字第020094號	12200	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，降低術後因長時間止血壓迫所產生不適感，避免因止血不慎引起血腫等併發症，增進病患術後恢復品質，故予申請提供於病患更好醫療品質。	傷口處可以重複穿刺，手術結束關閉之傷口可以立即下床。	無	
FBZ020077004	Tight-Rope 肌腱-狗骨頭懸吊鈕(AR-2270+2271)"Arthrex"	衛署醫器輸字第020077號	74900	此為一種新型態的固定特材，可使得韌帶固定術變得更加快速，簡單和安全。藉由導引針孔進行前十字韌帶重建，保持皮質骨完整，不需使用直徑較大的空心鑽頭，減少骨質流失。搭配連續的超高分子量聚乙烯環帶，更寬的表面輪廓，可提供優異的強度、剛度和負荷分配。使用關節鏡下修補微創技術(Allinside)，對軟組織傷害小，復原較快速。	1.使用傳統介面骨螺釘進行前十字韌帶固定，容易導致髕前疼痛、麻木、韌帶萎縮等問題。2.金屬介面骨螺釘之螺紋會切割肌腱移植體，可能會造成重建後的前十字韌帶再次斷裂。3.使用介面骨螺釘有螺釘鬆動、脫出之風險。	1.深層或表面的感染。2.對植入物的材料過敏或有其他的反應。	
FBZ020077002	Tight-Rope 肌腱-十字韌帶懸吊鈕(AR-1588RT/AR-1588TB-4+1588TN)"Arthrex"	衛署醫器輸字第020077號	33100	此產品可供可用於韌帶固定在附屬破裂骨端和關節端的小骨片段及肌腱韌帶重建，肩鎖關節懸吊鈕(AC Tightrope Dog Bone)用於肩鎖關節重建，較傳統手術相比，此可採用微創手術，對軟組織傷害小，亦不需再次開刀拔除植入物，併發症也較少。	使用""艾思瑞斯""泰若普肌腱固定懸吊鈕/狗骨頭懸吊系統治療肩鎖關節脫臼，屬於關節鏡手術，為微創手術的一種。其優點有對軟組織傷害小，無夾擊症候群之副作用，以外亦不需再次開刀拔除植入物。使用本特材後，患者可提早返回工作崗位，術後短期追蹤皆有良好的臨床及影像學結果。	1.深層或表面的感染。2.對植入材料過敏或有其他的反應。	
WWZ004222013	Collagen Wound Dressing 癒立安膠原蛋白敷料(粉狀1cc/HA-G01)"HealiAid"	衛部醫器製字第004222號	9400	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。	無	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
WWZ004222014	Collagen Wound Dressing 癒立安膠原蛋白敷料(粉狀2cc / HA-G02)"HealiAid"	衛部醫器製字第004222號	15000	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。	無	無	
WWZ004222015	Collagen Wound Dressing 癒立安膠原蛋白敷料(粉狀5cc / HA-G05)"HealiAid"	衛部醫器製字第004222號	31700	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。	無	無	
WWZ004222010	Collagen Wound Dressing 癒立安膠原蛋白敷料(片狀100*100*3mm / HA101030)"HealiAid"	衛部醫器製字第004222號	35900	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。	無	無	
FBZ031702001	A.L.P.S Elbow Fracture肘部互鎖式骨板系統"Biomet"	衛部醫器輸字第031702號	77000	1.Timax強化處理鈦合金使用Ti6Al4V, Type II陽極處理鈦合金,擁有超越一般鈦合金的金屬強度。2.多種螺釘選擇,有Polyaxial多角度螺釘設計,便於螺釘方向選擇。3.極簡化器械,多種骨板選擇,便於醫師選擇適合病患的骨板。4.內建F.A.S.T guide能大幅減少器械需求量提升手術效率。5.ALPS的設計,利用F.A.S.T guide的槓桿,我們將Bender設計精緻且最小化,且可在骨板置入後,再進行Bending調整,讓骨板更服貼。	採螺釘與鋼板互鎖,適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用,固定力強。可提早進行復健運動,術後關節活動較佳患者可及早下床活動,亦可搭配微創手術,住院時間較短。採近關節面解剖設計,關節處較薄,較不易有異物感。	對裝置材料過敏及其他反應。	
FBZ031702002	A.L.P.S Proximal Tibia近端脛骨互鎖式骨板系統"Biomet"	衛部醫器輸字第031702號	87800	1.Timax強化處理鈦合金使用Ti6Al4V, Type II陽極處理鈦合金,擁有超越一般鈦合金的金屬強度。2.多種螺釘選擇,有Polyaxial多角度螺釘設計,便於螺釘方向選擇。3.極簡化器械,多種骨板選擇,便於醫師選擇適合病患的骨板。4.內建F.A.S.T guide能大幅減少器械需求量提升手術效率。5.ALPS的設計,利用F.A.S.T guide的槓桿,我們將Bender設計精緻且最小化,且可在骨板置入後,再進行Bending調整,讓骨板更服貼。	採螺釘與鋼板互鎖,適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用,固定力強。可提早進行復健運動,術後關節活動較佳患者可及早下床活動,亦可搭配微創手術,住院時間較短。採近關節面解剖設計,關節處較薄,較不易有異物感。	對裝置材料過敏及其他反應。	
CDVPBPGAV2BB	ProGAV 2.0 Adjustable Shunt System 可調式腦脊髓液分流系統"Aesculap"補差額	衛部醫器輸字第028478號	90300	1.包含可調閥門,0~20 cmH2O,每1 cmH2O調整功能,共21段以及選擇性內建(0~25cmH2O)重力閥門可自動依病患的體位自動調整,避免過度引流。2.“Active-Lock”專利設計,可承受MRI 3 tesla,可避免受外界磁性影響,不需再作調整。	無	外部的劇烈震動(意外傷害,墜落等)可能損害分流器的完整性。	除由衛生福利部中央健康保險署支付7,127元外,其餘差額由立同意書人負擔。
FBZ017775002	Spine Viper System-Rod(35-90mm)	衛署醫器輸字第017775號	9000	VIPER是一種用來做微創手術工具,由中空套管多軸螺釘及桿組成,使軟組織傷口最小化,並用來固定胸腰椎椎弓根,執行後開之脊椎手術。	脊椎微創手術傷口小更可以減少對組織的破壞,故術後復原較快,傳統手術會造成很長的傷口,肌肉層必須切開,需較長的復原時間。	過敏、疼痛。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ020149002	PushLock Suture Anchor 縫合錨釘(PEEK/AR-2922/1923/2923/882)"Arthor	衛署醫器輸字第020149號	33400	適用於固定手部、肩、肘之小關節；搭配2mm寬的縫合帶可減少縫線對韌帶的切割應力，讓組織有較佳的恢復效果，小型號之縫線與錨釘有效減少關節面之異物感。	在力學測試上發現傳統型的錨釘，連接線與錨釘間發生斷裂因而導致脫落或是手術失敗。使用健保給付縫合錨釘其縫合後所殘留的線結可能會引起磨耗與組織反應問題。在縫合錨釘附上高剛性縫合帶，對於剛拉應力以及伸展的肌腱韌帶部位固定更強韌。	1.深層或表面的感染。2.對植入材料過敏或有其他的反應。	
FBZ005929008	Proximal Radius Head Locking橈骨近端鎖定骨板(2:4H*長37:48mm/0402-0122-02:04)"APS"	衛部醫器製字第005929號	58000	1.本產品使用美國藥物食品管理局所核可ASTM-F136之Ti6Al4V金屬，其Ti6Al4V金屬之生物相容性為所有金屬之最高級，針對骨折之病患可在體內有最久之生物適應性，且彈性係數大抗金屬疲乏度強。2.依據亞洲人解剖曲率設計區分左右邊，低薄可以避免軟組織刺激，術後病人較無異物感。3.關節面獨家火山口設計之4個2.0mm鎖定孔洞，及下方2.4mm鎖定孔洞。4.上方兩個鎖定孔洞角度為105°，和下方兩個鎖定孔洞內夾30°，形成兩個交叉的穩定結構，讓骨板有更佳固定效果。5.骨釘與骨板之互鎖設計，增加骨板固定後之穩定性，預防鬆脫。	相對於健保給付的傳統骨釘骨板，自費的「鎖定式骨板」的洞口具，有螺紋骨釘栓進骨頭後，可與骨板緊緊鎖住，明顯分擔骨頭的支撐力，結構角度穩定、不易鬆脫。其與骨骼接觸面採小面積接觸設計，可減輕對外骨膜的壓迫、保存血液供應、加速骨骼癒合，大幅降低住院時間。目前健保不給付鎖定式加壓骨釘骨板。	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷：植入關節骨板時，應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時，應採取相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當，可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重，而又未採取相應治療措施時，則更易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。因此，拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時，寧可晚一些時間再拆除。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ005929007	Distal Lateral Tibial Locking Plate脛骨遠端外側骨板 (121:273mm)"APS"	衛部醫器製字第005929號	73000	1.依據亞洲人解剖曲率設計區分左右邊，低薄可以避免軟組織刺激，術後病人較無異物感。2.本產品使用美國藥物食品管理局所核可ASTM-F136之Ti6Al4V金屬，其Ti6Al4V金屬之生物相容性為所有金屬之最高級，針對骨折之病患可在體內有最久之生物適應性，且彈性係數大抗金屬疲乏度強。3.針對關節面之粉碎骨折及重建型骨折或癒合不正之骨折矯正使用，前外側骨板設計可以包覆更多的骨塊和對付嚴重Pilon fractures。4.幹部端螺釘5°放射狀設計、螺釘設計固定內側骨塊、關節面中間三角形可以注射人工骨。5.骨釘與骨板之互鎖設計，增加骨板固定後之穩定性，預防鬆脫。	相對於健保給付的傳統骨釘骨板，自費的「鎖定式骨板」的洞口具，有螺紋骨釘栓進骨頭後，可與骨板緊緊鎖住，明顯分擔骨頭的支撐力，結構角度穩定、不易鬆脫。其與骨骼接觸面採小面積接觸設計，可減輕對外骨膜的壓迫、保存血液供應、加速骨骼癒合，大幅降低住院時間。目前健保不給付鎖定式加壓骨釘骨板。	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治療後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷：植入關節骨板時，應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時，應採取相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當，可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重，而又未採取相應治療措施時，則更易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。因此，拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時，寧可晚一些時間再拆除。	
NEZ026605001	The Mammotome Breast Biopsy System Probe組織取樣探針(8G / HH8BEX +B1605)"Devicor"	衛部醫器輸字第026605號	12700	能針對一些可能是初期癌化的徵兆之微小鈣化病灶進行組織取樣，以便早期發現並儘早做出正確診斷。此產品為探針配件，主要搭配乳房X光影像及專用探針做乳房做單次插入之抽吸管，取得足量乳房組織樣本數，大幅降低病人組織因切片造成的創傷，同時增加手術效率。	無	暫時性乳房淤青。	
NTZ011331002	The Mammotome Breast Biopsy System Probe組織取樣探針(11G / HH11BEX +B1605)"Devicor"	衛署醫器輸字第011331號	12700	能針對一些可能是初期癌化的徵兆之微小鈣化病灶進行組織取樣，以便早期發現並儘早做出正確診斷。此產品為探針配件，主要搭配乳房X光影像及專用探針做乳房做單次插入之抽吸管，取得足量乳房組織樣本數，大幅降低病人組織因切片造成的創傷，同時增加手術效率。	無	暫時性乳房淤青。	
FBZ002908003	Smartloc Omega Spinal Connector連結塊(142-02572/12572)"A-Spine"	衛署醫器製字第002908號	18000	史麥特歐美加脊椎固定系統連結塊為固定桿與固定桿間的連結器，可減少手術時間及麻醉時間更能有效減少病人出血量。	健保無脊椎固定系統連結塊之特材。	植入物引起之疼痛、不適或異常感、對植入物之金屬材質過敏、植入物周圍出現金屬微屑、因吸收或壓力遮蔽效應造成骨密度降低、脊椎癒合發生變化。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ006350001	NEST-C Interbody System 頸椎三維多孔鈦合金椎間融合器"Panonan"	衛部醫器製字第006350號	115000	本產品為使用鈦金屬積層製造(三D列印)技術製成的鈦合金固定物其中含實心與連通多孔的混成結構，適用於前路頸椎椎間切除融合術(ACDF)一或多個鄰近節(C2-T1)的椎體間融合裝置，主要目的為支撐椎間盤高度並提供骨融合鷹架。本產品提供一系列長寬高尺寸，以配合醫師手術需求與病患骨生理結構。本產品的上下表面有齒狀設計，可加強裝置穩定性。其中，實心與連通多孔的混成結構大大提升骨融合率，提高手術成功率。	"寶楠"耐籠頸椎三維多孔鈦合金椎間融合器為使用鈦金屬積層製造技術製成的鈦合金固定物其中含實心與連通多孔的混成結構，適用於前路頸椎椎間切除融合術(ACDF)一或多個鄰近節(C2-T1)的椎體間融合裝置，主要目的為支撐椎間盤高度並提供骨融合鷹架。其優點為: A. 多孔結構設計 提供骨細胞良好生長空間，增加融合效果 B. 多種曲度的融合器有效分散應力，保持椎體間平衡，完美符合椎體曲線 C. 上下防滑齒狀設計 增加植入物在椎間的穩定性 D. 網格結構設計 與人體鬆質骨彈性模數接近，防止沉降，維持椎間神經孔高度。	因植入物引起的疼痛或異物感，原發性或續發性感染，手術創傷造成神經受損，延遲癒合或不癒合，對植入物材質過敏，植入物斷裂、鬆動、位移，鄰近椎體節段疾病。	
FBZ005929005	Proximal Tibial Plate脛骨近端內後側鎖定骨板(0718-0100:0201-02:06)"APS"	衛部醫器製字第005929號	74000	1.本產品使用美國藥物食品管理局所核可ASTM-F136之Ti6Al4V金屬，其Ti6Al4V金屬之生物相容性為所有金屬之最高級，針對骨折之病患可在體內有最久之生物適應性，且彈性係數大抗金屬疲乏度強。2.依據亞洲人解剖曲率設計區分左右邊，低薄可以避免軟組織刺激，術後病人較無異物感。3.骨釘與骨板之互鎖設計，增加骨板固定後之穩定性，預防鬆脫。4.骨板由內側延伸至後側，針對後側有更加固定效果。	相對於健保給付的傳統骨釘骨板，自費的「鎖定式骨板」的洞口具，有螺紋骨釘栓進骨頭後，可與骨板緊緊鎖住，明顯分擔骨頭的支撐力，結構角度穩定、不易鬆脫。其與骨骼接觸面採小面積接觸設計，可減輕對外骨膜的壓迫、保存血液供應、加速骨骼癒合，大幅降低住院時間。目前健保不給付鎖定式加壓骨釘骨板。	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷：植入關節骨板時，應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時，應採取相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當，可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重，而又未採取相應治療措施時，則更易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。因此，拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時，寧可晚一些時間再拆除。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FSZ031551001	I-STOP Sling System迷你懸吊手術系統(懸吊帶+穿引針 / IS-M1)"CL Medical"	衛部醫器輸字第031551號	33600	1.懸吊帶材質有抗變形的設計、採用無張力單股編織。2.網片邊緣無裁切缺口，不會經時間變化產生細小分子微粒產物。3.無切邊編織，手術過程較不會造成手術切口路徑刺激。4.可調整錨扣的設計，能依調整病人體型調整合適張力。5.整段懸吊帶材質一致，可提供尿道良好支撐和穩固的定位。	此產品與健保給付品項之差異為體外無開放式傷口，採用陰道入切口放置懸吊帶，降低疼痛感，不影響外觀，能縮短術後恢復期。	醫療器材報告(MDRs)記載針對用於應力性尿失禁修護之手術用網片/懸吊帶類產品之常見併發症，依發生頻率為：疼痛、陰道侵蝕（暴露、擠出或突出）、感染、泌尿問題、經常性失禁、性交期間疼痛（性交疼痛）、出血、臟器穿孔、神經一肌肉問題和陰道疤痕。這些併發症大多需要額外的醫療介入，有時需要外科手術或住院治療。	
FBZ019838002	Darco Locking Bone Plate System骨板系統(後足)"Wright"	衛署醫器輸字第019838號	50700	1.骨板形狀專門設計給各類後足矯形或是創傷手術使用，如包含各類治療扁平足之手術。2.骨板設計符合足部解剖結構。3.骨板為鈦合金或純鈦材質，生物相容性高，所有板孔均有鎖定(Locking)特性，增加固定後穩定性。4.系統均有鎖定/非鎖定螺絲釘(3.5mm)，供病人情況做選擇。	健保釘為一般通用型骨板，為不鏽鋼材質，沒有任何解剖結構的設計。	1.手術部位的感染、疼痛、紅腫、發炎。2.植入物斷裂。3.植入物斷裂或鬆脫需要再次手術。4.骨吸收或骨過度增生。5.金屬過敏反應。6.可能因巨噬細胞或纖維細胞引起不良之組織反應。7.磨耗所產生的粒子碎片有可能會造成身體反應。8.造成栓塞。	
FSZ010567001	Kugel Hernia Patch Mesh 庫格疝氣修補網(8*12cm / 0115814)"Bard"	衛署醫器輸字第010567號	9700	用於無張力疝氣修補手術,放置於腹膜前腔處,特點:1.獨創防捲環(memory recoil)設計及口袋與背帶之設計,可完全避免補片彎折並確保補片可完全於腹膜前腔內開展覆蓋整個腹股溝包含直接疝氣,間接疝氣,和股疝氣,手術傷口小且只需少針縫合固定,使復發或修補不完全的風險降至最低。2.材質為單股聚丙烯,可促進組織快速巷內生長。此種無張力修補手術可以減少疝氣缺損周圍肌肉與韌帶組織的張力或拉力,且縫合固定針數少進而減緩了手術後的疼痛,恢復時間縮短。	目前健保有給付之疝氣修補網片皆為聚丙烯材質,平面設計,平鋪於缺陷處之部位需多針縫合固定於周遭之肌腱或筋膜上,疼痛感較大,手術時間及恢復時間較長,且臨床復發率較高。	可能的併發症包括漿瘤、黏著、血腫、發炎、擠壓突出、瘻管形成以及疝氣或軟組織缺陷的復發。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FALSNMERV1A2	Tecnis Eyhance IOL 添視明增視型人工水晶體 (ICB00)"AMO"補差額	衛部醫器輸字第032820號	40000	添視明單片型折疊式人工水晶體為紫外線吸收型後房人工水晶體 (IOL)。它可以補償角膜球面像差。相較於標準非球面人工水晶體，本產品可延伸焦距深度(Extend Depth of Focus, EDOF)、改善中距離視力(Intermediate tasks)，並提供相似的遠距離視力(distance vision)。本產品有一個方形的後光學區邊緣，從而提供了一個360度屏障，而光學部邊緣是採用磨砂設計，降低潛在邊緣眩光的影響。本產品具有經改良的非球面前表面，是設計為可延伸焦距深度，相較於標準非球面單片型人工水晶體，可改善中距離視力。但無法恢復調節作用。	1.採用「微弧科技」改良非球面中央區域，使焦點微幅延伸近而改善中距離視力表現，提升中距離活動的能視度與清晰度，提升方便性。2.前導波設計之「非球面」人工水晶體，更適合高度近視的台灣民眾，目標矯正至「全眼零像差」，提高日夜間的對比敏感度，有較優良的視覺品質。3.研究發現，前導波設計之非球面可提升夜間駕車及暗光下活動的安全保障。4.水晶體材質長期植入穩定性高，人工水晶體不易產生香檳液泡與鈣化現象。5.360度環繞方邊屏障可有效預防二次白內障發生率。6.「三貼設計」讓人工水晶體在眼內不易偏位/傾斜，術後度數回復迅速穩定。	人工水晶體植入的白內障手術中或者術後潛在不良反應事件可能包括以下症狀但不局限於：眼內炎/眼內的感染、前房積膿、瞳孔阻滯、視網膜脫落、急性角膜失代償、二次手術介入(包括植入物復位、摘除、前房放液或者其他手術操作)。	除由衛生福利部中央健康保險署支付2,744元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FSZ005697001	Absorbable Adhesion Barrier 玻達癒可吸收防沾黏凝膠(40mg/mL，10mL)"PROTAHERE"★	衛部醫器製字第005697號	18000	本品為專利CHAP酯交聯技術製造之透明質酸凝膠，具有高黏稠性及高延展性，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，可降低沾黏組織形成及術後併發症發生的機率。	目前臨床上尚無健保給付之類似品項。	臨床上，尚無不良反應事件報告。	
NEZ035262001	EnCor Probe探針(探針7G/10G+沖洗管盒+真空罐1200ml)"Bard"	衛部醫器輸字第035262號+第030391號	15000	安可兒探針組末端包含一個用於刺入的銳利套管針尖以及一個用於組織取樣的振盪管狀切割器。可分離式的組織收集盒位在此裝置的近端，組織收集盒包含了一條用於取得組織樣本與傳送的抽吸管，及一條生理食鹽水沖洗管線可選擇性用於沖洗盒內已取的樣本。	目前健保給付規定僅提供粗針切片，若為良性腫瘤切除則須以手術切除，手術切除時則須依腫瘤大小決定傷口大小之不同；若採用"聖芮絲"安可兒探針與附件，無論腫瘤大小手術傷口僅0.5公分，較快復原。	可能的併發症包含:皮膚、血管、肌肉、器官的受傷、出血、血腫及感染。	
WDZ011522001	QuikClot Dressing快可敷片(10*10cm / #459)"Z-Medica"	衛署醫器輸壺字第011522號	8300	敷片中的高嶺土在與創口血液接觸時，會立即活化人體血液的XII因子，加速人體凝血作用，形成幫助止血，加快凝血作用的一種止血敷片。	無相同成分之健保給付品項/高嶺土可加快活化人體凝血XII因子,比起傳統紗布可減少75%的加壓止血時間,並可於3-5分鐘內,達到85%的止血效果。	對高嶺土成分過敏者禁用。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ032247001	ProCinch Adjustable Loop 普欣奇可調環骨植入物 (234-102-060)"Stryker"	衛部醫器輸字第032247號	30000	本產品為一應用於骨科的皮質懸吊固定植入物，由一個安裝到鈦鈕扣的可調節非吸收性縫線環組成。本產品優點在於無需計算植入物環的大小，並允許醫生最大限度的將移植植物置入股骨槽內。	健保骨釘固定於股骨骨隧道內，當患者骨質密度不佳，無法將韌帶有效固定；又或術後患者經過長期之運動，健保骨釘常發生固定力不佳造成韌帶鬆脫，進而需進行二次重建手術。本產品為固定於股骨硬質骨外，可有效避免上述健保骨釘所發生之情事。	1.深度或淺度感染。2.對設備材料過敏或產生其它反應。3.鈦鈕扣或聚合物環可能發生斷裂。	
FHP02X2DR1M4	Astra Implantable Pacemaker心臟節律器 (DDDR MRI/X2DR01)(補差額)	衛部醫器輸字第030635號	62000	本產品為雙腔植入式心臟節律器，是一種能設定多項程式的心臟用裝置，可監測並調控病患的心跳速率，提供單腔或雙腔的速率反應緩脈節律治療與心房頻脈心律不整治療。	1.具速率反應模式，可適用於運動耐受力不足或因心律不整而有運動限制的病患，例如病竇症候群。2.具心房頻脈治療功能，可自動偵測心房頻脈並給予心房抗頻脈快速刺激 (Atrial ATP)，研究顯示開啟此功能可減少62%永久性心房顫動的發生率，並相對減少與心房顫動相關的住院率(42%)及急診報到率(68%)。3.具體液態監測，可藉由經胸腔電阻值的變化可協助推估病患胸腔體液累積的程度，研究證實與體重監測(敏感度22.5%)相比，經胸腔電阻值監測(敏感度76.4%)能更準確預測心衰竭惡化。	潛在的不良事件使用導線與節律系統時可能引發的不良事件，包括但不限於空氣栓塞、不當加速的心律不整、過敏反應、感染、出血、疤痕形成、身體排斥現象(包括局部組織排斥)、導線磨損及斷裂、心臟剝離、導線移動/脫離、心臟穿孔、肌肉及神經刺激、心包填塞、心肌損害、慢性神經損傷、心肌過度敏感、死亡、肌電位感測、栓塞、心包膜積水、心內膜炎、心包摩擦音、裝置與導線侵蝕穿透皮膚、氣胸、過度纖維化、閥值升高、擠壓、血栓性栓塞、纖維顫動或其它心律不整、血栓、體液聚積、經靜脈導線相關之血栓、形成囊腫、瓣膜損害(特別是虛弱的心臟)、心電傳導阻斷、靜脈閉塞、心臟壁破裂、靜脈穿孔、血腫/血清腫、靜脈壁破裂。	除由衛生福利部中央健康保險署支付93,833元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBZ023854001	Trabecular Metal多孔鈦金屬椎體 (VBR-S/06-115-00171:621)"Zimmer"	衛署醫器輸字第023854號	142000	Trabecular Metal脊椎椎體替代系統乃用來作為椎體替代器材，以替代因腫瘤或外傷(骨折)而塌陷、受損或不穩固的椎體。	無健保品項替代，僅能用自體骨或異體骨為佳。	身體對異物的過敏反應；需經醫師建議後使用。	
FBZ023854002	Trabecular Metal多孔鈦金屬椎體 (VBR-L/06-155-00251:551)"Zimmer"	衛署醫器輸字第023854號	158800	Trabecular Metal脊椎椎體替代系統乃用來作為椎體替代器材，以替代因腫瘤或外傷(骨折)而塌陷、受損或不穩固的椎體。	無健保品項替代，僅能用自體骨或異體骨為佳。	身體對異物的過敏反應；需經醫師建議後使用。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ024352005	PathFinder NXT Minimally Invasive Pedicle Screw 螺釘"Zimmer"	衛署醫器輸字第024352號	20200	用途:在於小傷口使用自體移植或異體移植發展牢固融合時提供固定。理由:在胸、腰和薦椎的急慢性不穩定或畸形治療中做為微創型融合的輔助,並可針對退化性椎間盤疾病、神經缺損客觀證據的退化性脊椎滑脫、骨折、脫臼、畸形或彎曲、腫瘤和前次融合失敗。	健保品項需要破壞較大的傷口以及肌肉,所以術後恢復較慢。	手術部位之感染及併發症。	
SSZ000797001	可旋轉重複開閉軟組織止血夾(有覆膜/16mm/ROCC-F-26-230-C)"Micro-Tech"	衛署醫器陸輸字第000797號	960	360度旋轉、前後1:1旋轉。各種角度重複開合。	無	患者組織發炎、穿孔、出血或者粘膜損傷。感染、敗血症等。可能存在目前尚不知道或為觀察到的併發症。	
CRY031077001	Infinity ERCP Sampling Device細胞取樣刷(3.0/2.5mm*長200cm/00711652:3)"USE"	衛署醫器輸字第031077號	7700	一次性Infinity ERCP取樣裝置用於取回為腸道中的細胞學細胞樣品,本產品與內視鏡搭配使用。	無	包括任何內視鏡手術、ERCP,以及與導管細胞刷檢察相關技術的禁忌症。	
TKY012497002	Endo Grasp(173030)"Covidien"	衛署醫器輸字第012497號	3600	1.內視鏡手術使用,減少手術時間並讓手術順利進行,降低手術風險。2.單次使用,每位病患使用全新的手術器械,降低感染率及手術併發症。3.使用後即拋棄,避免癌細胞轉移的風險。	無	無	
TKY031006001	Endo Shears(176643)"Covidien"	衛署醫器輸字第012497號	3600	1.內視鏡手術使用,減少手術時間並讓手術順利進行,降低手術風險。2.單次使用,每位病患使用全新的手術器械,降低感染率及手術併發症。3.使用後即拋棄,避免癌細胞轉移的風險。	無	無	
TKY012497002	Endo Clinch(174317)"Covidien"	衛署醫器輸字第012497號	3600	1.內視鏡手術使用,減少手術時間並讓手術順利進行,降低手術風險。2.單次使用,每位病患使用全新的手術器械,降低感染率及手術併發症。3.使用後即拋棄,避免癌細胞轉移的風險。	無	無	
FBZ006174002	Interspinous Implants II 椎間植入物(通孔/14024-085T:165T)"Dynable"	衛署醫器製字第006174號	110000	"丹娜博"椎間輔助穩定植入物為脊突穩定及椎間輔助植入物,用於植入椎間穩定脊柱而非骨融合之器材,材質由鈦金屬組成。可行前傾/後仰/側彎,等動作。	傷口較小,融合部位主要於椎間盤,其他部位骨頭破壞較少,故恢復期可比以往傳統手術時間較為縮短。	感染、血栓、心血管問題、血腫或肺栓塞。對植入物引起疼痛或過敏。	
TKY030129W01	Synergy RF System探頭(90度多孔/AR-9811)"Arthrex"	衛署醫器輸字第030129號	25000	1.一體成型設計,不會有在手術中剝落的風險。2.採用手控與腳控設計,便於手術中使用,降低手術時間。3.提供不同探頭選擇,因應不同患處使用,有特殊勾狀探頭,可用於較小關節面,使病患獲得最佳治療。4.使用時表面會形成電漿層。5.bipolar 功率強,可有效降低關節內溫度,不易產生煙霧影響手術進行。6.不需使用電極貼片,在探頭接收電極不會造成功率喪失。7.帶有多個端口的吸氣探頭,進行有效的吸力管理。	無健保替代品。	有可能對周圍組織產生損傷。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
TKY014031W01	Orthopedic Procedure Electrosurgical System汽化棒(3 mm, 90 / AR-9803A-90)"Arthrex"	衛署醫器輸字第014031號	16000	關節鏡手術或一般手術中的止血、凝血和組織的切割作用。此產品適用於肩、腕、手、肘、膝、踝。	無健保替代品。	有可能對周圍組織產生損傷。	
FBZ027420001	ICONIX Suture Anchor艾康尼斯縫合錨釘(3910-500-512/522)"Stryker"	衛署醫器輸字第027420號	25300	本產品為全縫線錨釘，錨釘尺寸比健保品項小(本品項為1.4mm/2.3mm V.S. 2.7mm/5.0mm)，所以對患者骨頭創傷小，固定力量大，若患者軟組織撕裂範圍較大，則醫師在處置過程中可施打錨釘選擇比健保品項多一倍，能增加韌帶或軟組織與骨頭的癒合面積。	此縫合錨釘為全縫線式錨釘，錨釘尺寸比健保給付品項小(本品項1.4mm/2.3mm VS 2.7mm/5.0mm)所以對患者骨頭的創傷小，固定力量較大，若患者軟組織撕裂部分範圍較大，則醫師在處置過程中可施打錨釘的選擇點會比健保品項多一倍以上，能增加韌帶或軟組織與骨頭的癒合接觸面積，進而提升術後之癒合效果。	1.病人可能出現深度或淺度感染。2.病人可能對裝置材料過敏或產生其他不適反應。3.可能出現縫線或錨釘斷裂的情況。4.手術期間可能出現固定失敗或錨釘拉出。	
FBZ027391001	ReelX STT Suture Anchor瑞利斯縫線固定錨釘(3910-600-062)"Stryker"	衛署醫器輸字第027391號	25800	本錨釘設計為無結式縫合錨釘，縫合後無需打結即可固定於骨隧道內，術後病患不會產生異物感。主要用於旋轉袖肌撕裂傷縫合術，針對較大程度撕裂傷患者能進行有限的縫合，且錨釘之固定處為皮質骨層，對於骨質密度較差之患者，能進行有效的固定。使用此縫合錨釘，針對病患軟組織撕裂部位可進行交叉式雙列修補。	本錨釘設計為無結式縫合錨釘，縫合後無需打結即可固定於骨隧道內，術後病患不會產生異物感。主要用於旋轉袖肌撕裂傷縫合術，針對較大程度撕裂傷患者能進行有效的縫合，且錨釘之固定處為皮質骨層，對於骨質密度較差之患者，能進行有效的固定。使用此縫合錨釘，針對病患軟組織撕裂部位可進行交叉式雙列修補(傳統健保給付品項僅能進行單列式修補)，可使受損之軟組織大面積的覆蓋於骨頭上，大幅增加術後癒合率。	1.可能出現縫線或錨釘斷裂的情況。2.縫合時可能出現固定失敗。3.深度或表層感染。4.對裝置材料過敏或產生其他不適反應。	
FBN0553018SN	TriGen IM Nail System股骨逆行髓內釘(補差額)	衛署醫器輸字第022213號	64300	髓內釘系統是由一整系列的金屬植入物組成,其中包含了互鎖式髓內釘、互鎖式結合釘與骨釘釘帽。在髓內釘的近端與遠端上，分別有著固定螺絲專用的螺絲孔,且較符合人體骨骼的設計搭配史耐徹設計的工具再手術植入的過程更加的方便輕鬆。	健保品沒有符合人體工學設計，固定效果相對來說不佳。	部分患者對金屬材質可能會有過敏現象，包含深層及淺層可能性不大。	除由衛生福利部中央健康保險署支付19,036元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBN0555016SN	TriGen IM Nail System脛骨順行髓內釘(補差額)	衛署醫器輸字第022213號	64300	髓內釘系統是由一整系列的金屬植入物組成,其中包含了互鎖式髓內釘、互鎖式結合釘與骨釘釘帽。在髓內釘的近端與遠端上，分別有著固定螺絲專用的螺絲孔,且較符合人體骨骼的設計搭配史耐徹設計的工具再手術植入的過程更加的方便輕鬆。	健保品沒有符合人體工學設計，固定效果相對來說不佳。	部分患者對金屬材質可能會有過敏現象，包含深層及淺層可能性不大。	除由衛生福利部中央健康保險署支付19,036元外，其餘差額由立同意書人負擔。

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBN0537330SN	TriGen IM Nail System轉子順行針釘組(補差額)	衛署醫器輸字第022213號	64300	髓內釘系統是由一整系列的金屬植入物組成,其中包含了互鎖式髓內釘、互鎖式結合釘與骨釘釘帽。在髓內釘的近端與遠端上,分別有著固定螺絲專用的螺絲孔,且較符合人體骨骼的設計搭配史耐徹設計的工具再手術植入的過程更加的方便輕鬆。	健保品沒有符合人體工學設計,固定效果相對來說不佳。	部分患者對金屬材質可能會有過敏現象,包含深層及淺層可能性不大。	除由衛生福利部中央健康保險署支付19,036元外,其餘差額由立同意書人負擔。
FBN0570816SN	TriGen IM Nail System肱骨髓內釘(補差額)	衛署醫器輸字第022213號	64300	髓內釘系統是由一整系列的金屬植入物組成,其中包含了互鎖式髓內釘、互鎖式結合釘與骨釘釘帽。在髓內釘的近端與遠端上,分別有著固定螺絲專用的螺絲孔,且較符合人體骨骼的設計搭配史耐徹設計的工具再手術植入的過程更加的方便輕鬆。	健保品沒有符合人體工學設計,固定效果相對來說不佳。	部分患者對金屬材質可能會有過敏現象,包含深層及淺層可能性不大。	除由衛生福利部中央健康保險署支付19,036元外,其餘差額由立同意書人負擔。
FBN05A2FN0S1	Exper A2FN Femoral Nail System股骨順行髓內釘組(補差額)	衛署醫器輸字第020276號	48900	植入大直徑之中空第2代順行股骨髓內釘提供較多的穩定度,對於錯位,旋轉,癒合不良和不癒合能提供較佳回復性,且因傷口較小,骨膜破壞少可減少感染的風險。	採用鈦金屬材質,質輕、具強度且人體生物相容性,較不銹鋼材質高。	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付19,036元外,其餘差額由立同意書人負擔。
FBN052690FS9	T2 Nailing System-Femoral Nail股骨鎖定釘系統"Stryker"(補差額)	衛部醫器輸字第026901號	61300	本產品材質為Ti6Al4V(鈦合金)相較於健保材質Stainless Steel 316LVM(不鏽鋼材質),鈦合金產品髓內釘強度更高。	與健保品相比,本產品的髓內釘近端與遠端的骨螺釘孔選擇性更多,可依臨床需求選擇合適的骨螺釘孔固定,復位固定效果更佳。	由於骨折延遲癒合或不癒合造成負荷增加,這些植入物可能會斷裂。內固定器是分荷裝置是使骨斷端保持對位以促使其癒合。若延遲或無法癒合該裝置會因金屬疲勞而斷裂。承重以及病人的活動度對裝置產生的負荷將決定植入物壽命。	除由衛生福利部中央健康保險署支付19,036元外,其餘差額由立同意書人負擔。
FBN052690TS9	T2 Nailing System-Tibial Nail脛骨鎖定釘系統"Stryker"(補差額)	衛部醫器輸字第026901號	57900	本產品材質為Ti6Al4V(鈦合金)相較於健保材質Stainless Steel 316LVM(不鏽鋼材質),鈦合金產品髓內釘強度更高。	與健保品相比,本產品的髓內釘近端與遠端的骨螺釘孔選擇性更多,可依臨床需求選擇合適的骨螺釘孔固定,復位固定效果更佳。	由於骨折延遲癒合或不癒合造成負荷增加,這些植入物可能會斷裂。內固定器是分荷裝置是使骨斷端保持對位以促使其癒合。若延遲或無法癒合該裝置會因金屬疲勞而斷裂。承重以及病人的活動度對裝置產生的負荷將決定植入物壽命。	除由衛生福利部中央健康保險署支付19,036元外,其餘差額由立同意書人負擔。
FBN05MHN00S1	MultiLoc Humeral Nailing System多方向鎖定肱骨髓內釘系統"Synthes"(補差額)	衛部醫器輸字第027513號	63400	肱骨近端髓內釘設計為釘中釘設計,可在肱骨頭提供多面向的穩定,直行的髓內釘設計可避免對肱骨關節盂的傷害。	採釘中釘設計,固定力較強,適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用。	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付19,036元外,其餘差額由立同意書人負擔。

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBN0505728JP	Tibia Nail System脛骨髓內釘(Dia 8:12mm*L260:420mm)"APS"(補差額)	衛部醫器製字第005728號	56600	愛派司亞洲脛骨髓內釘具有優於傳統髓內釘的斜行交鎖螺釘固定，即成角穩定交鎖系統(ASLS)，可以同時增強骨折斷端軸向和橫向的穩定性。治療脛骨複雜骨折具有固定牢靠，手術創傷小，手術時間短等優點，是治療脛骨複雜骨折比較理想的內固定方法。	依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度。鈦合金材質，ASTM F136 ELI醫療等級的六鋁四鈮(6Al4V Ti)鈦合金 1.具有高抗疲勞強度 2.高生物相容性，可長期置入體內 3.在人體內有高抗腐蝕強度 4.在體液中鈦合金表面會形成TiO ₂ 具有加強抗腐蝕性的效果。	1.植入物變形或失效的起因在於規格選擇錯誤或內固定過度負荷。2.骨癒合延緩起因於血液循環障礙。3.植入物引起的疼痛或不適感。	除由衛生福利部中央健康保險署支付19,036元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBN05TB495Z1	亞洲解剖型鎖定式自然釘系統組-Tibia"Zimmer"(補差額)	衛署醫器輸字第022621號	58960	1.本髓內釘針對股骨曲率參數設計前傾曲線，且髓內釘長度改變，使髓內釘服貼度提高，降低患者不適，以及遠端股骨前端穿刺問題。2.互鎖式螺釘固定，使螺紋與髓內釘孔洞互鎖。3.提供多元化的螺釘選項，包括市場獨有的股骨近端螺釘交叉設計。4.在鈦合金表面進行強化型陽極處理，提供較一般鈦合金高出15%的整體強度。	1.較符合亞洲人股骨曲率，健保單一曲率。2.有互鎖式螺釘固定，健保無。3.有多元方限性選擇，健保較少。4.強度較健保強。	注意金屬過敏反應。	除由衛生福利部中央健康保險署支付19,036元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBN05FM492Z1	亞洲解剖型鎖定式自然釘系統組-Fermoal"Zimmer"(補差額)	衛署醫器輸字第022621號	58960	1.本髓內釘針對股骨曲率參數設計前傾曲線，且髓內釘長度改變，使髓內釘服貼度提高，降低患者不適，以及遠端股骨前端穿刺問題。2.互鎖式螺釘固定，使螺紋與髓內釘孔洞互鎖。3.提供多元化的螺釘選項，包括市場獨有的股骨近端螺釘交叉設計。4.在鈦合金表面進行強化型陽極處理，提供較一般鈦合金高出15%的整體強度。	1.較符合亞洲人股骨曲率，健保單一曲率。2.有互鎖式螺釘固定，健保無。3.有多元方限性選擇，健保較少。4.強度較健保強。	注意金屬過敏反應。	除由衛生福利部中央健康保險署支付19,036元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBN05ETN00S1	Expert Tibia Nail System中空脛骨髓內釘組"Synthes"(補差額)	衛署醫器輸字第018775號	49500	萬向脛骨髓內釘系統適用於脛骨幹、骨幹端和脛骨上端及下端之關節內骨折之上端。	採用鈦金屬材質，質輕、具強度且人體生物相容性，較不銹鋼材質高。	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付19,036元外，其餘差額由立同意書人負擔。

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
CBP06ELUT2BK	Orsiro Mission Sirolimus Eluting Coronary Stent Biotronik補差額	衛部醫器輸字第034243號	55100	一、Orsiro Mission擁有市面上最薄僅有60μm的支架厚度及優異的支架設計，加上百多力獨家專利『EFT』設計、可大幅增加支架的推送能力，面對較為困難的手術、可更輕易且迅速地抵達病灶位置、增加手術成功機率。二、Orsiro Mission屬於新一代的混合型塗藥支架、擁有proBIO及BIOLute兩種專利塗層、其中proBIO可以減少金屬游離子釋放、可大幅降低96%血管或組織對金屬的過敏反應、另外BIOLute則是有生物可吸收[PLLA]對人體來說是相當安全的物質、可以減少對人體造成的負擔。三、Orsiro Mission在許多國際上的臨床實驗都擁有相當優異且最安全的結果。	健保給付特材(冠狀動脈血管支架)冠狀動脈血管支架是一條非常精細的金屬管狀物，可依需要置放的血管病灶來選擇適合的尺寸。將一氣球導管引導至狹窄病灶，擴張撐開動脈粥狀硬化斑塊，然後植入血管支架，可減少血管管壁回縮或血管剝離，維持血管血流暢通，冠狀動脈血管支架置放後再狹窄率約為30%。自付差額特材(冠狀動脈塗藥支架)冠狀動脈塗藥支架為冠狀動脈血管支架幾年後發展出來的支架，係在支架塗上一層聚合物以及抑制細胞增生的藥物，可降低支架置放後血管再次狹窄機率，進而減少患者再度接受冠狀動脈介入術的機會。其置放過程與金屬支架相同，冠狀動脈塗藥支架置放後再狹窄率可降低至小於10%。	一、心導管冠狀動脈介入性治療之副作用或併發症，裝置塗藥支架均可能發生。二、裝置塗藥支架後一個月內支架內血栓之發生率不到1%。但晚期支架內血栓，即使在6~12個月之後也可能發生(發生率約0.5%)。三、塗藥支架可顯著降低血管再狹窄機率，但仍有10%左右會發生血管再狹窄。四、其餘如仿單	除由衛生福利部中央健康保險署支付14,099元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBNG175201SN	TriGen IM Nail System髓部加壓交鎖髓內釘"Smith&Nephew"(補差額)	衛署醫器輸字第022213號	65600	髓內釘系統是由一整系列的金屬植入物組成,其中包含了互鎖式髓內釘、互鎖式結合釘與骨釘釘帽。在髓內釘的近端與遠端上,分別有著固定螺絲專用的螺絲孔,且較符合人體骨骼的設計搭配史耐微設計的工具再手術植入的過程更加的方便輕鬆。	健保品沒有符合人體工學設計，固定效果相對來說不佳。	部分患者對金屬材質可能會有過敏現象，包含深層及淺層可能性不大。	除由衛生福利部中央健康保險署支付19,036元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBZ029705001	VA LCP Midfoot/Hinfoot System多角度鎖定加壓跟骨骨板(04.211.400:409)	衛部醫器輸字第029705號	71700	多角度鎖定螺釘可以針對骨質疏鬆或是需用橋式固定技術的多片段骨折，提供固定的成角，也可以彈性在固定螺釘之前選擇鎖定的角度。	採螺釘與鋼板互鎖，固定力較強，適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。	
FBZ032699001	Femoral Neck System股骨頸系統(L75:130mm / 04.168.075S:130S)"Synthes"	衛部醫器輸字第032699號	73400	1.對於骨質疏或粉碎性骨折患者，此產品可提供最佳固定效果並減少軟組織破壞。2.傳統中空釘治療,僅能提供抗旋轉穩定,新型態股骨頸系統,能有效提供成角穩定,增加穩定性。	傷口小、癒合快、手術時間短、更穩定的固定效果。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。過敏性-當懷疑對植入物有所過敏適當的測試是必要的來選擇適當的植入物。	
FBZ026866001	VA LCP Elbow Plates System多角度加壓臂肘骨骨板系統"Synthes"	衛部醫器輸字第026866號	78400	接觸面採小面積接觸設計，可減輕骨板對外骨膜的壓迫，較可能避免組織壞死，加速骨骼癒合。鋼板採人體工學設計，節省手術時間。手術傷口較小，復原時間較快。	自費品項:鈦合金材質，符合人體骨頭解剖形狀設計，骨板骨釘有自鎖功能，針對骨鬆病患及粉碎性骨折，穩定效果更好。	因無法適應植入物，因而引起過敏反應。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ029214004	VA LCP Ankle Trauma System多角度外側腓骨遠端板 (02.118.400:417)"Synthes	衛部醫器輸字第029214號	78900	1. 鎖定骨板針對於骨質疏鬆部位及粉碎性骨折，可提供最佳固定效果強度比傳統骨板增加90%。2. 鎖定式的螺釘有更好的固定效果。3. 亦可涵蓋脛骨平台和伴隨幹骺端及伴隨骨幹的骨折。	健保為一般骨釘，較易斷釘及脫落，固定效果較差。因固定力較弱，患者臥床時間加長，住院時間較長。骨板骨釘角度單一方向設計，骨塊復位效果較差。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。過敏性-當懷疑對植入物有所過敏適當的測試是必要的來選擇適當的植入物。	
FBZ029214001	VA LCP Ankle Trauma System多角度脛骨遠端骨板(Tibia)"Synthes"	衛部醫器輸字第029214號	87200	1. 鎖定骨板針對於骨質疏鬆部位及粉碎性骨折，可提供最佳固定效果強度比傳統骨板增加90%。2. 鎖定式的螺釘有更好的固定效果。3. 亦可涵蓋脛骨平台和伴隨幹骺端及伴隨骨幹的骨折。	健保為一般骨釘，較易斷釘及脫落，固定效果較差。因固定力較弱，患者臥床時間加長，住院時間較長。骨板骨釘角度單一方向設計，骨塊復位效果較差。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。過敏性-當懷疑對植入物有所過敏適當的測試是必要的來選擇適當的植入物。	
FBZ029607001	HEALICOIL REGENSORB Suture Anchors縫合錨釘(5.5mm / 72203708)"Smith &Nephew"★	衛部醫器輸字第029607號	38100	1. 全新螺紋設計，鎖入Bone裡更強的 Pullout 力度達35ibf。2. 錨釘唯一使用Ultratape縫線，提供更寬更多的接觸面積3. 加入硫酸鈣成份比起PLLA-HA讓病人術後骨質吸收更快更完整。	用傳統軟組織縫合錨釘，縫合破損的旋轉肌韌帶，讓韌帶只有縫合的點與骨頭的點做結合，影響患者韌帶術後的強度及恢復的活動程度。	1.輕微發炎反應的可能性發生。2.過敏反應的可能性。3. 深層及淺層感染的可能性。	
FBZ028336001	Q-Fix Soft Anchor縫合錨釘(1.8/2.8mm / 25-1800/2800)"ArthroCare"★	衛部醫器輸字第028336號	32200	1.2.8 mm、1.8mm All suture anchor帶兩條二號MagnumWire縫線,強度佳。2.減少異物感，球狀植入物設計平均pull out受力面積。3.依照病人Bone quality去擴大增強固定效果。4.全部可承受145N的pull out強度。	使用健保的軟組織縫合錨釘，縫合破損的旋轉肌韌帶，讓韌帶只有縫合的點與骨頭的點做結合，影響患者韌帶術後的強度及恢復的活動程度。	1.輕微發炎反應的可能性發生。2.過敏反應的可能性。3. 深層及淺層感染的可能性。	
FBZ030017001	ULTRABUTTON Adjustable Fixation Device高強度可調式固定鈕 (72290003)	衛部醫器輸字第030017號	32200	1.以線卡線方式，提供更好的固定效果，亦能減少Bone Loss。2.操作簡單減少手術麻醉時間。3. 使用高耐磨性UHMWPE縫合線固定，強度更佳。4.可調式設計。5.縫線獨特加強變寬設計，可降低移植植物因縫線太細而切斷受損的機會。	使用健保的固定螺絲，縫合破損的旋轉肌韌帶，讓韌帶只有縫合的點與骨頭的點做結合，影響患者韌帶術後的強度及恢復的活動程度。	1.輕微發炎反應的可能性發生。2.過敏反應的可能性。3. 深層及淺層感染的可能性。	
FBZ026866002	VA Locking Screw多角度鎖定螺釘(Dia 2.7mm *10:60mm / 02.211.010:060)"Synthes"	衛部醫器輸字第026866號	5400	減少突出感及減低軟組織刺激,並可視需要調控加壓之需求。	採螺釘與鋼板互鎖，固定力較強，適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。	
FBZ029721002	VA Locking Screw多角度鎖定螺釘(Dia 3.5mm *L10:95mm / 02.127.110:195)"Synthes"	衛部醫器輸字第029721號	6700	減少突出感及減低軟組織刺激,並可視需要調控加壓之需求。	採螺釘與鋼板互鎖，固定力較強，適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。	
FBZ007804002	LCP Locking Screw加壓鎖定螺釘(Dia 3.5mm*L10:60mm / 412.101:124)"Synthes"	衛部醫器輸字第007804號	3000	減少突出感及減低軟組織刺激,並可視需要調控加壓之需求。	採螺釘與鋼板互鎖，固定力較強，適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ030113001	Aesculap CeSPACE XP Anterior Cervical頸椎椎間融合系統	衛部醫器輸字第030113號	88000	1. 透過前路，用於單節段，及多節段椎間融合術，穩定頸椎C2-T1。適用退化性不穩、椎間滑脫、椎間盤切除術後不穩、創傷後不穩定等症狀。2. 採用特殊PLASAMAPORE XP技術，在植體(PEEK)表面塗層純鈦，可促進骨生長，達到早期骨融合效果；同時，植體端面呈波浪狀，再覆以純鈦塗層，具高摩擦係數，可增加融合器的穩定度，提升植入物之安全性。3. 植入材質軟硬度與人體皮質骨近似，可減低融合器術後下沉的風險。4. 融合器中間鏤空用以填補自體骨或人工骨，可促進上、下椎體完全融合。5. 內嵌不透X光射線的鈦金屬，做為標記定位之用；且雖表面塗層純鈦，但不會在CT及MRI等儀器顯影時造成偽影，有助提升術中、術後檢查與觀察時的精準度。	CESPACE PEEK (FBSFAFJ00CAE) 頸椎椎間融合器的主要用途是在經頸椎取出椎間盤物質後，恢復椎間盤高度之用。	除手術相關風險外，與椎間盤手術有關潛在的併發症包括（但不限於）：植入物位置不正、斷裂、鬆動、位移/錯位；植入物滑脫、假關節形成、融合不足；因移除健康骨質而造成的椎間盤高度損失；骨質密度改變、相鄰椎體區域的退化性變化；異物反應、過敏；感染；神經系統的併發症造成神經根或硬膜的過度牽引或創傷；持續性疼痛等。	
WDZ011522001	QuikClot Dressing快可敷片(2"*2"/458)"Z-Medica"	衛署醫器輸字第011522號	1200	1.親水性塗層，移除時不黏傷口或手套。2.安全、非侵入性、效果佳、合併症少、容易使用。	無	對高嶺土成分過敏者禁用。	
FSZ025630001	Ophira Mini Sling System 歐菲菴迷您懸吊帶系統(KIT-OT-01)"Promedon"	衛部醫器輸字第025630號	31000	博美敦歐菲菴迷您懸吊帶系統用來治療女性應力性尿失禁的套組，本產品是採用「微創單一傷口尿道懸吊術」，從尿道下方給予支持，在壓力下可使尿道密合。	本產品是採用「微創單一傷口尿道懸吊術」，傷口只需1.5至2公分，手術時間縮短，只要15至20分鐘，減少傷口疼痛程度，出血量少，術後皮膚外表幾乎看不到疤痕。健保特材採用無張力尿道中段懸吊術(Tension-free vaginal tap, TVT)的套組或經閉孔無張力尿道中段懸吊術(Trans-obturator tap, TOT)的手術套組。下腹部需要額外兩個切口方能植入，傷口照護風險較高。此外術後感覺到陰道疼痛，其他可能的併發症包括切口處感染、尿道或陰道侵蝕、陰道發炎等	術後不久感覺到陰道疼痛，其他可能的併發症包括切口處感染、尿道或陰道侵蝕、陰道發炎等。	
FBZ005896001	Alive Spinal Spacer 脊椎椎間穩定系統(1503-102808:103216)"Megaspine"	衛部醫器製字第005896號	78200	艾力弗脊椎椎間穩定系統是側方椎孔椎間融合術之植入物。本產品材質為PEEK(射線可穿過)，以便評估骨融合程度；輻射指示物為鈦(Ta)(射線不可穿透)，用於觀察植入物植入情形。	本產品材質為PEEK(射線可穿過)，以便評估骨融合程度；輻射指示物為鈦(Ta)(射線不可穿透)，用於觀察植入物植入情形。本體有CURVE可預防Pull Out,前端頭部較尖容易植入並且可旋轉。	感染、血栓、心血管問題、血腫或肺栓塞。對植入物引起疼痛或過敏。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ006656001	Lighting Interspinous 雷霆脊突間穩定系統(1403-1208:1216)"Megaspine"	衛部醫器製字第006656號	142000	“兆峰”雷霆脊突間穩定系統為脊突穩定及椎間輔助植入物，用於支撐脊突結構之器材，適用於1或2個腰椎節段之脊突間做為空間保持器。本產品使用材質為符合 ASTM F2026 之聚醚醚酮(PEEK)及符合 ASTM F136 之鈦合金(Ti6Al4V)。	傷口較小，融合部位主要於椎間盤，其他部位骨頭破壞較少，故恢復期可比以往傳統手術時間較為縮短。	感染、血栓、心血管問題、血腫或肺栓塞。對植入物引起疼痛或過敏。	
FSZ031626001	OrthoWrap Adhesion Barrier可吸收防沾薄膜(25*35mm)"MAST"	衛部醫器輸字第031626號	22700	OrthoWrap 防沾粘薄膜為PLA材質，可透過隔絕組織已達到組織癒合時不互相干擾，進而達成防沾粘效果。產品將於6個月後經過水解作用分離為單一乳酸，並透過呼吸作用代謝出病人體外。	無	植入處發炎、過敏，但極少發生。	
FSZ031626005	OrthoWrap Adhesion Barrier可吸收防沾薄膜(50*70mm)"MAST"	衛部醫器輸字第031626號	32600	OrthoWrap 防沾粘薄膜為PLA材質，可透過隔絕組織已達到組織癒合時不互相干擾，進而達成防沾粘效果。產品將於6個月後經過水解作用分離為單一乳酸，並透過呼吸作用代謝出病人體外。	無	植入處發炎、過敏，但極少發生。	
FBZ006659001	Dynamic Compression Hip Locking Plate System 髖骨骨板"APS"	衛部醫器製字第006659號	77000	1.本產品使用美國藥物食品管理局所核可ASTM-F136之Ti6Al4V金屬，其Ti6Al4V金屬之生物相容性為所有金屬之最高級，針對骨折之病患可在體內有最久之生物適應性，且彈性係數大抗金屬疲乏度強。2.骨板有anti-rotation screw的預留孔。3.高生物相容性，可長期置入體內。4.依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度。5.在人體內有高抗腐蝕強度，在體液中鈦合金表面會形成TiO ₂ 具有加強抗腐蝕性的效果。	相對於健保給付的傳統骨釘骨板，自費的「鎖定式骨板」的洞口具，有螺紋骨釘栓進骨頭後，可與骨板緊緊鎖住，明顯分擔骨頭的支撐力，結構角度穩定、不易鬆脫。其與骨骼接觸面採小面積接觸設計，可減輕對外骨膜的壓迫、保存血液供應、加速骨骼癒合，大幅降低住院時間。目前健保不給付鎖定式加壓骨釘骨板。	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷：植入關節骨板時，應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時，應採取相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當，可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重，而又未採取相應治療措施時，則更易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。因此，拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時，寧可晚一些時間再拆除。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FSZ001142001	MateRegen Gel宮安康宮可吸收防沾黏凝膠(II-5ml)"BioRegen"	衛部醫器陸輸字第001142號	17250	本產品於子宮鏡和其他子宮腔手術後使用，可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。本產品是一種無菌、透明和高黏性的凝膠，可增加了黏度並延長了停留時間，並且由於其黏性可附著在子宮腔組織表面，產生防沾黏屏障，在手術後的修復階段使相鄰組織相互隔離。	可吸收性防沾黏凝膠,目前無健保給付品項。	不良事件報告的類型和頻率與一般手術後發生之事件一致的。在已完成的臨床研究中沒有與本產品相關的不良事件報告。然而，就像任何外科植入的生物材料一樣，在極少數情況下，可能會有潛在的不良反應，如感染、異物反應和過敏反應等。	
FALSNWAVE7HY	豪雅植入器預載式單片非球面散光矯正黃色人工水晶體(XY1AT-2:9)補差	衛部醫器輸字第031846號	44300	本產品是由化學結合的紫外線吸收及藍色濾光成分之丙烯酸材料製成，在有散光的白內障手術中使用。	含有散光的白內障手術使用、可以過濾高能量藍光、降低二次白內障。	至目前為止，與藥品一起使用無反應或副作用。	除由衛生福利部中央健康保險署支付2,744元外，其餘差額由立同意書人負擔。
TKY032548001	索尼西迅彎鉗無線超音波刀系統(SCDA13/26/39/48)"Covidien"	衛部醫器輸字第032548號	32600	“柯惠”索尼西迅彎鉗無線超音波刀系統-拋棄式彎鉗無線超音波刀為一無線超音波刀,適用於當需要控制出血及使熱傷害最小時之軟組織切割,可用於凝結直徑小於5mm的獨立血管,並可於一般手術中提供橫切、切割及凝結組織。	無	正常使用下無副作用。	
FBZ033408001	Magnezix CS可吸收鎂合金骨螺釘(Dia 2.0:3.2mm/1020.010:1032.040)"Syntellix"	衛部醫器輸字第033408號	110900	“Syntellix” Magnezix CS為鎂合金組成的生物可吸收，並獲CE認證的可降解醫用鎂合金，其力學特性與人骨及其相似，可在體內完全降解(約1-2年)，由人體自身骨組織取代，臨床實驗證實鎂具有骨引導作用並可抑制感染。	無相同鎂合金材質之健保給付品項。	可能引起的不良反應:因錯誤選擇導致植入物失效、過早負重或過度負重、過敏反應、植入物引起疼痛、因血管病變導致延後癒合、因加速降解導致植入物本身的生物力學降低。	
TKY031653W01	Lightwave Ablator萊特威電燒探頭(3.2mm*150mm*90度/IA-2379)"Conmed"	衛部醫器輸字第031653號	12000	本產品可在關節鏡和外科手術中用於軟組織的切除、消融和電凝以及血管止血。	無	過敏症，組織過敏以及對器材才值得其他反應。	
TKY031653W01	Lightwave Ablator電燒探頭(IA-2000-S)"Conmed"	衛部醫器輸字第031653號	14250	本產品可在關節鏡和外科手術中用於軟組織的切除、消融和電凝以及血管止血。	無	過敏症，組織過敏以及對器材才值得其他反應。	
SAY032761001	EnSeal X1 Tissue Sealer組織密封器(NSLX125C/137C/145C)"Ethicon"	衛部醫器輸字第032761號	28500	雙極電外科器械於進行開放性手術的血管切斷及封口，以及組織的切割、抓取及分割。可用於最大7mm(含)的血管。較長的鉗口長度，止血範圍較大且止血度穩定，可幫助術中出血控制。桿身可連續360度旋轉且簡單3步驟燒灼，術中操作度簡易，減少手術時間。鉗口塗覆防沾黏塗層，減少術中組織沾黏造成的組織創傷。彎曲鉗口設計有利於手術剝離及游離組織，增加手術精緻度及安全度。	此自費特材無健保替代品項之健保碼，若不使用此自費衛材，醫師可使用傳統能量器械執行手術，如:單極電燒、雙極電燒，或是依手術部位改變傳統術式及使用縫線結紮方式。	如同各種手術疾病和術式的風險。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ031892001	TenoLok Tenodesis Anchor特諾可肌腱固定螺釘(Dia 5/6mm / T50S/T60S)"Linvatec"	衛部醫器輸字第031892號	35400	本產品是由PEEK製成的雙擴展錨釘。用於固定軟組織和骨骼。適用於關節鏡，小孔洞二頭肌肌腱修復及膝關節MPFL,MQTFL,ALL修復。	無	深層或表面的感染。	
FBZ029649001	SutureTak Suture Anchor 思求太克縫合錨釘(Dia 3mm / AR-1938PS)"Arthrex"	衛部醫器輸字第029649號	39000	無結縫合固定，可避免撞擊或扭轉所帶來的扭結鬆動風險。	在力學測試上發現傳統型的錨釘，連接線與錨釘間發生斷裂因而導致脫落或是手術失敗。	深層或表面的感染。	
CBZ029438002	Aptus Heli-FX EndoAnchor System-TAA 胸主動脈 (22/32/42)"Medtronic"	衛部醫器輸字第029438號	330000	本系統適用於提供血管內主動脈覆膜支架移植物和原生動脈之間的固定和封合。	無。	動脈瘤破裂，死亡、血管內固定錨栓塞、血管內腔滲漏（第III型）腸內瘻管、無法更正／預防的第I型血管內腔滲漏、無法預防覆膜支架移植部位移、感染、腎臟併發症（腎動脈阻塞／剝離或顯影劑引起的AKI、中風、轉至外科進行開放修復、血管通道併發症，包含感染、疼痛、血腫、假性動脈瘤、動靜脈瘻管血管受損，包括剝離、穿孔和痙攣。	
CBZ029438001	Aptus Heli-FX EndoAnchor System-AAA 腹主動脈 (22/28)"Medtronic"	衛部醫器輸字第029438號	330000	本系統適用於提供血管內主動脈覆膜支架移植物和原生動脈之間的固定和封合。	無。	動脈瘤破裂，死亡、血管內固定錨栓塞、血管內腔滲漏（第III型）腸內瘻管、無法更正／預防的第I型血管內腔滲漏、無法預防覆膜支架移植部位移、感染、腎臟併發症（腎動脈阻塞／剝離或顯影劑引起的AKI、中風、轉至外科進行開放修復、血管通道併發症，包含感染、疼痛、血腫、假性動脈瘤、動靜脈瘻管血管受損，包括剝離、穿孔和痙攣。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FHP02ATDDRM4	Attesta MRI SureScan Implantable 心臟節律器-雙腔(ATDR01)"補差額	衛部醫器輸字第032275號	32400	本產品為雙腔植入式心臟節律器，是一種能設定多項程式的心臟用裝置，可監測並調控病患的心跳速率，提供單腔或雙腔的速率反應緩脈節律治療與心房頻脈心律不整治療。	1. 具速率反應模式，可適用於運動耐受力不足或因心律不整而有運動限制的病患，例如病竇症候群。2. 具核磁共振相容性，病患可於1.5T/3T的核磁共振環境下進行全身掃描，無掃描時間限制。	使用導線與節律系統時可能引發的不良事件，包括但不限於空氣栓塞、不當加速的心律不整、過敏反應、感染、出血、疤痕形成、身體排斥現象(包括局部組織排斥)、導線磨損及斷裂、心臟剝離、導線移動/脫離、心臟穿孔、肌肉及神經刺激、心包填塞、心肌損害、慢性神經損傷、心肌過度敏感、死亡、肌電位感測、栓塞、心包膜積水、心內膜炎、心包摩擦音、裝置與導線侵蝕穿透皮膚、氣胸、過度纖維化、閥值升高、擠壓、血栓性栓塞、纖維顫動或其它心律不整、血栓、體液聚積、經靜脈導線相關之血栓、形成囊腫、瓣膜損害(特別是虛弱的心臟)、心電傳導阻斷、靜脈閉塞、心臟壁破裂、靜脈穿孔、血腫/血清腫、靜脈壁破裂。	除由衛生福利部中央健康保險署支付93,833元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBN05RAFNO51	Retrograde Femoral Nail中空逆向性股骨髓內釘"Synthes"補差額		65500	1. 鎖定骨板針對於骨質疏鬆部位及粉碎性骨折，可提供最佳固定效果強度比傳統骨板增加90%。2. 鎖定式的螺釘有更好的固定效果。3. 亦可涵蓋脛骨平台和伴隨幹骺端及伴隨骨幹的骨折。	健保為一般骨釘，較易斷釘及脫落，固定效果較差。因固定力較弱，患者臥床時間加長，住院時間較長。健保為平行螺釘固定，自費為多方向固定。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。過敏性-當懷疑對植入物有所過敏適當的測試是必要的來選擇適當的植入物。	除由衛生福利部中央健康保險署支付19,036元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBNG1LSCTCS1	Femoral Nailing(TFNA)-Long Nail Screw髓內釘-長髓內釘螺釘"Synthes"補差額		68964	1. 鎖定骨板針對於骨質疏鬆部位及粉碎性骨折，可提供最佳固定效果強度比傳統骨板增加90%。2. 鎖定式的螺釘有更好的固定效果。3. 亦可涵蓋脛骨平台和伴隨幹骺端及伴隨骨幹的骨折。	健保為一般骨釘，較易斷釘及脫落，固定效果較差。因固定力較弱，患者臥床時間加長，住院時間較長。健保為平行螺釘固定，自費為多方向固定。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。過敏性-當懷疑對植入物有所過敏適當的測試是必要的來選擇適當的植入物。	除由衛生福利部中央健康保險署支付19,036元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBNG1LBDTCS1	Femoral Nailing(TFNA)-Long Nail Blade髓內釘-長髓內釘刀片組"Synthes"補差額		68964	1. 鎖定骨板針對於骨質疏鬆部位及粉碎性骨折，可提供最佳固定效果強度比傳統骨板增加90%。2. 鎖定式的螺釘有更好的固定效果。3. 亦可涵蓋脛骨平台和伴隨幹骺端及伴隨骨幹的骨折。	健保為一般骨釘，較易斷釘及脫落，固定效果較差。因固定力較弱，患者臥床時間加長，住院時間較長。健保為平行螺釘固定，自費為多方向固定。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。過敏性-當懷疑對植入物有所過敏適當的測試是必要的來選擇適當的植入物。	除由衛生福利部中央健康保險署支付19,036元外，其餘差額由立同意書人負擔。

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBHLE34998Z1	Vivacit-E Liner 靚白系統-賦活抗氧化襯墊(301-0:5-28:44-01:10)"Zimmer"補差額	衛部醫器輸字第034998號	108700	超強抗氧化耐撞擊維他命E襯墊，可防止襯墊碎裂可搭配健保品項與Osseo ti 靚白杯(3D列印)自費品項，並有特殊陽極變色處理幫助辨識可搭配大size head達到更大活動角度，不易脫白。	超強抗氧化耐撞擊維他命E襯墊，可防止襯墊碎裂，可搭配大size head達到更大活動角度，不易脫白。	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付4,018元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBZ031552001	A.L.P.S. Distal Tibia Plating System遠端脛骨板系統-鎖定式骨板"Biomet"	衛部醫器輸字第031552號	85400	1.Timax強化處理鈦合金使用Ti6Al4V，Type II陽極處理鈦合金，擁有超越一般鈦合金的金屬強度。2.多種螺釘選擇，有Polyaxial多角度螺釘設計，便於螺釘方向選擇。3.極簡化器械，多種骨板選擇，便於醫師選擇適合病患的骨板。4.內建F.A.S.T guide能大幅減少器械需求量提升手術效率。5.ALPS的設計，利用F.A.S.T guide的槓桿，我們將Bender設計精緻且最小化，且可在骨板置入後，再進行Bending調整，讓骨板更服貼。	採螺釘與鋼板互鎖，適合粉碎性/骨質疏松骨折使用，固定力強。可提早進行復健運動，術後關節活動較佳患者可及早下床活動，亦可搭配微創手術，住院時間較短。採近關節面解剖設計，關節處較薄，較不易有異物感。	對裝置材料過敏及其他反應。	
TKY024212001	FiAPC probe 氬氫離子凝結用探頭(Dia 1.5:3.2mm / 20132-220:226)"ERBE"	衛署醫器輸字第024212號	10200	快速止血，替醫師節省時間可以做更多檢查，增加醫院收入，無碳化情形，減少病人熱損傷，加速病人復原；針對有bronchial tumor 可以做消融，幫助醫師治療病人，傷口小，恢復佳。	無	無	
FALSNT0RC2A1	INTRAOCULAR LENS非球面散光矯正單片型軟式人工水晶(SN6AT3:T9)補差額	衛署醫器輸字第020482號	44000	可有效降低白內障術後角膜散光問題。	1,降低球面像差。2,過濾有害藍光。3,降低角膜散光。	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付2,744元外，其餘差額由立同意書人負擔。

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FALSNAVE14HY	豪雅植入器預載式單片非球面人工水晶體(XY1-SP)"HOYA"補差額	衛部醫器輸字第034213號	30856	1. 植入器預載式 (Pre-loaded)。2. 非球面設計。3. 過濾部分藍光。	1. 植入器預載式 (Pre-loaded)。2. 非球面設計。3. 過濾部分藍光。	可能出現的併發症如下:角膜水腫、角膜炎、角膜內皮損傷、急性角膜代償失調、後彈力層剝離、結膜炎/結膜下出血、前房出血、前房積膿、虹膜損傷、紅膜炎、虹膜沾黏、虹膜脫出、瞳孔異常、葡萄膜炎、睫狀小帶斷裂、睫狀體炎、後囊破損、續發性白內障、玻璃體炎、玻璃體出血/混濁、玻璃體脫出、視網膜組織剝離/圓孔/裂孔等、脈絡膜剝離、脈絡膜出血、黃斑部水腫/變性、猛爆性出血、眼內炎、纖維蛋白析出、續發性青光眼、眼壓升高、低眼壓、色視症、視力功能降低(視力、對比敏感度)、屈光度預測誤差、傷口癒合不全。	除由衛生福利部中央健康保險署支付2,744元外，其餘差額由立同意書人負擔。
TKY004223003	Babcock內視鏡抓取鉗-腸鉗(Dia 5mm*450mm/DI-5901-45D)"Lagis"	衛部醫器製字第004223號	5400	用於內視鏡手術操作之組織抓取。	暫無健保類似品項。	無	
CDVPB80506CM	柯特曼史特斯引流閥-附配件、導管及具抗虹吸裝置(82-8805)"補差額	衛部醫器輸字第025303號	106000	1. 壓力控制閥可經由非侵入性體外調整，可設定至少七種不同壓力 (25-215 mmHg)，及一組 Virtual off 虛擬關閉 (≤ 400 mmHg)。2. 可施做 3T核磁共振檢查，檢查不會對壓力造成影響，檢查後無需壓力校正。3. SIPHONGUARD裝置(抗虹吸裝置)可避免因姿位改變造成腦脊髓液的過度引流。	相較於健保給付定壓引流閥，安裝可調式引流閥可依病人狀況改變時，調整引流閥到合適的壓力有效緩解不適症狀，抗虹吸裝置可有效避免姿位性改變產生的過度引流情形。	1.這些裝置嚴禁使用於接受抗凝血劑治療或已知具有易流血體質患者。2.若患者體內出現感染現象，請避免植入分流器，出現感染症狀時，如：腦膜炎、腦室炎、腹膜炎、菌血症及敗血症時，請延後分流器的植入手術。3.本產品嚴禁做為心房分流用途。	除由衛生福利部中央健康保險署支付7,127元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBZ033647001	Timberline Mpf System-Cage帝博萊脊椎融合系統(8601:04-4008:6016)"Zimmer"	衛部醫器輸字第033647號	140000	本產品為PEEK椎間融合器材在矯正脊椎疾病後之正常癒合過程中提供穩定作用並促進骨頭融合，功效包含：1. 腰椎側位微創系統，減少手術時間與肌肉破壞。2.有效幫助脊椎側彎矯正，植入物包括 PEEK椎間融合器、鈦製骨板和骨釘。	健保品項會破壞較多肌肉，關節跟骨頭，術後恢復也會比較慢，cage提供的骨融合效率也較差。	身體對異物的過敏反應；需經醫師建議後使用。	
FHZ033868001	ACUSEAL Vascular Graft愛可塞爾血管移植物(Dia 5:6mm*20cm)"Gore"	衛部醫器輸字第033868號	38850	柔軟，易穿針。	手術後即穿時間較短。	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FHZ033868002	ACUSEAL Vascular Graft 愛可塞爾血管移植物(Dia 6mm*40cm / ECH060040W)"Gore"★	衛部醫器輸字 第033868號	64300	柔軟，易穿針。	手術後即穿時間較短。	無	
FBZ033859001	Synfix Evolution信斐思椎 體植入系統(前開型 ALIF)"Synthes"	衛部醫器輸字 第033859號+ 第033813號	150000	本產品是骨骼成熟患者獨立式前側椎體間融合術(ALIF)的植入和器械系統。適合在前側椎間盤切除手術(以穩定腰椎)後，更換腰椎間盤並在脊椎L1-S1融合鄰近的椎體。	前路腰椎融合手術(ALIF)並無健保給付產品與傳統的後路腰椎融合手術的健保給付產品相較如下 1.ALIF植入物體積大，融合面積大。術後脊椎更穩定。 2.ALIF手術不破壞原有脊椎骨結構，較不易產生後續的脊椎病變。 3.同時矯正冠狀平面及矢狀位失衡。	常見的反應可能包含：麻醉和病患位置問題(如噁心、嘔吐、牙齒受損、神經功能障礙等)；血栓；栓塞；感染；過度出血；醫源性神經和血管損傷；軟組織受損(包括腫脹)；異常疤痕形成；骨骼肌肉系統功能性損傷；複雜性局部疼痛併發症(CRPS)；過敏/過度敏感反應；與植入物或硬體突起有關的副作用；癒合不良；未癒合；持續疼痛；鄰近骨骼(如沉陷)、椎盤(如鄰近節段的退化疾病)或軟組織受損；硬膜破裂或脊髓液滲漏；脊髓壓迫和/或挫傷；植體局部移位；椎體彎角。	
FBZ032745001	Demineralized Bone Matrix去礦化異質骨補骨 材(DBX Putty-0.5cc / 038005)"MTF"	衛部醫器輸字 第032745號	19500	1.有別於健保產品, DBX Putty同時提供Osteoconductive(骨傳導)及Osteoinductive(骨誘導)的特性. 骨傳導的目的是使骨缺損的部位建立”鷹架”, 促成骨頭重新生長的環境. 骨誘導則為吸引患者的骨生長因子能在骨缺損部位快速的聚積, 加速骨頭重新生長。2.本產品介質為不親水的玻尿酸鈉, 經實驗證實玻尿酸鈉與人體的關節面滑液極為類似, 不會有排斥性且不親水的特性能使骨粉留置於骨缺損部位, 有利生長。3.本產品可使用在不同形狀的骨缺損, 具有可塑性。	健保產品Chronos僅有骨傳導Osteoconductive功能. 其成分為硫酸鈣、三鈣磷酸鹽(Tricalcium phosphate, TCP)與氫氧基磷灰石(Hydroxyapatite, HA)。作為骨缺損的填補。容易流失, 骨生長期長, 並不保證療效。	使用補骨材的潛在副作用包含但不限於:1.軟組織和/或骨骼感染(骨髓炎)。2.發燒。3.手術部位骨骼變形。4.骨骼生長不全, 延遲癒合或不癒合。5.高鈣血症或暫時性高鈣血症。6.新生骨破裂。7.疾病傳播和不良免疫反應。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ032745002	Demineralized Bone Matrix去礦化異質骨補骨材(DBX Putty-1cc / 038010)"MTF"	衛部醫器輸字第032745號	36875	1.有別於健保產品, DBX Putty同時提供Osteoconductive(骨傳導)及Osteoinductive(骨誘導)的特性. 骨傳導的目的是使骨缺損的部位建立”鷹架”, 促成骨頭重新生長的環境. 骨誘導則為吸引患者的骨生長因子能在骨缺損部位快速的聚積, 加速骨頭重新生長。2.本產品介質為不親水的玻尿酸鈉, 經實驗證實玻尿酸鈉與人體的關節面滑液極為類似, 不會有排斥性且不親水的特性能使骨粉留置於骨缺損部位, 有利生長。3.本產品可使用在不同形狀的骨缺損, 具有可塑性。	健保產品Chronos僅有骨傳導Osteoconductive功能. 其成分為硫酸鈣、三鈣磷酸鹽 (tricalcium phosphate, TCP) 與氫氧基磷灰石 (Hydroxyapatite, HA)。作為骨缺損的填補。容易流失, 骨生長期長, 並不保證療效。	使用補骨材的潛在副作用包含但不限於:1.軟組織和/或骨骼感染(骨髓炎)。2.發燒。3.手術部位骨骼變形。4.骨骼生長不全, 延遲癒合或不癒合。5.高鈣血症或暫時性高鈣血症。6.新生骨破裂。7.疾病傳播和不良免疫反應。	
FBZ032745003	Demineralized Bone Matrix去礦化異質骨補骨材(DBX Putty-2.5cc / 038025)"MTF"	衛部醫器輸字第032745號	63600	1.有別於健保產品, DBX Putty同時提供Osteoconductive(骨傳導)及Osteoinductive(骨誘導)的特性. 骨傳導的目的是使骨缺損的部位建立”鷹架”, 促成骨頭重新生長的環境. 骨誘導則為吸引患者的骨生長因子能在骨缺損部位快速的聚積, 加速骨頭重新生長。2.本產品介質為不親水的玻尿酸鈉, 經實驗證實玻尿酸鈉與人體的關節面滑液極為類似, 不會有排斥性且不親水的特性能使骨粉留置於骨缺損部位, 有利生長。3.本產品可使用在不同形狀的骨缺損, 具有可塑性。	健保產品Chronos僅有骨傳導Osteoconductive功能. 其成分為硫酸鈣、三鈣磷酸鹽 (tricalcium phosphate, TCP) 與氫氧基磷灰石 (Hydroxyapatite, HA)。作為骨缺損的填補。容易流失, 骨生長期長, 並不保證療效。	使用補骨材的潛在副作用包含但不限於:1.軟組織和/或骨骼感染(骨髓炎)。2.發燒。3.手術部位骨骼變形。4.骨骼生長不全, 延遲癒合或不癒合。5.高鈣血症或暫時性高鈣血症。6.新生骨破裂。7.疾病傳播和不良免疫反應。	
FBZ031571001	Cellular Titanium Cervical Cage頸椎融合器(4度 *H5:10mm / CEI4050:4100-S/L)"EIT"	衛部醫器輸字第031571號	115000	1.本產品為使用雷射粉末燒結(Selective Laser Melting)製成的鈦合金植入物, 為微小多孔狀3D printing titanium奈米結構材質, 與人體鬆質骨結構相仿, 置入後能快速吸附BMA及骨生長因子, 縮短形成血液循環時間, 更有利於骨融合。為用於前路頸部椎間盤切除融合手術(ACDF)提供頸椎前路的穩定性。2.有不同樣式及尺寸的植入物可供選用, 以考慮適用於不同病理的患者。	1.自費品項為微小多孔狀3D printing titanium奈米結構材質, 與人體鬆質骨結構相仿, 置入後能快速吸附BMA及骨生長因子, 縮短形成血液循環時間, 更有利於骨融合。2. Peek材質或其他材質產品, 形成有利於骨生長的環境需3-6個月才能形成, 骨融合時間較長, 病患癒合時間較長。	1.植入物而引起的疼痛、不適和/或感覺異常。2.對異物或植入材料的敏感性造成的過敏反應。3.因手術創傷或產品的存在而造成的神經損傷、組織傷疤限制神經、肌肉無力和感覺異常。	
FSZ031574001	Adhesion Barrier Gel防粘黏凝膠(3ml / FPC-09006)"FzioMed"	衛部醫器輸字第031574號	52000	本產品主要形成暫時性之機械屏障以避免組織粘黏的形成。	無	非完全歸因使用本產品的不良事件包括: 疼痛、炎症、血腫、感染、過敏反應和未達預期成效。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FALSNT4097Z	蔡司艾斯菲那非球面親水性後房人工水晶體(409MP)"補差額	衛部醫器輸字第033945號	30500	此非球面人工水晶體提供非球面矯正功能,矯正病患的球面像差,同時為1.8 mm小切口預載式植入設計,為目前市售人工水晶體傷口最小者,材質阿貝係數亦為目前市面上非球面人工水晶體最高者(Abbe no. 60),故較不會受色散影響,病患術後視覺品質較佳。可增加視覺敏銳度、降低球面像差、提升對比敏感度、減少夜間或光線不足時所產生的眩光。	健保片僅能治療白內障,此產品提供患者功能遠距離視力矯正。	下列併發症可能在植入任何IOL時發生,可能需要治療,嚴重時可能需要進行二次手術,外科醫師應於手術前審慎評估風險效益比。與水晶體移除手術及IOL植入手術相關之併發症包括但不限於下列項目: •發炎反應(如玻璃體炎、虹膜炎、虹膜睫狀體炎、前房積膿、睫狀膜)•眼部感染(眼內炎、感染性角膜炎)•毒性前房症候群•傷口滲漏•虹膜脫垂•瞳孔阻斷•需要治療的眼內壓升高•角膜水腫•角膜內皮損傷•視網膜剝離•黃斑囊樣水腫•人工水晶體上/內的鹽沉澱。外源性物質(例如角膜手術或玻璃體切除術途中的空氣或氣體)的使用與後續IOL上/內的鹽沉澱之間可能存在相關性。相關機制及發生率仍未知。與IOL相關之可能併發症包括: •繼發性白內障•水晶體偏移•偏離目標屈光度數	除由衛生福利部中央健康保險署支付2,744元外,其餘差額由立同意書人負擔。

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FALS NAT7097Z	蔡司托比散光矯正親水性後房人工水晶體 (709M/709MP)"補差額	衛部醫器輸字第033765號	45000	此非球面人工水晶體提供非球面矯正功能,矯正病患的球面像差,同時為1.8 mm小切口預載式植入設計,為目前市售人工水晶體傷口最小者,材質阿貝係數亦為目前市面上非球面人工水晶體最高者 (Abbe no. 60),故較不會受色散影響,病患術後視覺品質較佳。單焦散光度數廣(1.0-12.0D)最高可矯正1200度散光並且球面度數有低度數 (-10.0度至32.0D) 可供高度近視病患使用。可以矯正角膜散光,使有散光的病人手術後有更好的視力,不必戴眼鏡就擁有很好的視力。	健保片僅能治療白內障,此產品還能矯正角膜規則散光且度數範圍廣(從-10.0D到+32.0D 散光從100~1200度) 高度近視病患也可使用。	下列併發症可能在植入任何 IOL 時發生,可能需要治療,嚴重時可能需要進行二次手術,外科醫師應於手術前審慎評估風險效益比。與水晶體移除手術及 IOL 植入手術相關之併發症包括但不限於下列項目: •發炎反應(如玻璃體炎、虹膜炎、虹膜睫狀體炎、前房積膿、睫狀膜)•眼部感染(眼內炎、感染性角膜炎)•毒性前房症候群•傷口滲漏•虹膜脫垂•瞳孔阻斷•需要治療的眼內壓升高•角膜水腫•角膜內皮損傷•視網膜剝離•黃斑囊樣水腫•人工水晶體上/內的鹽沉澱。外源性物質(利如角膜手術或玻璃體切除術途中的空氣或氣體)的使用與後續 IOL 上/內的鹽沉澱之間可能存在相關性。相關機制及發生率仍未知。與 IOL 相關之可能併發症包括: •繼發性白內障•人工水晶體偏移•偏離目標屈光度數與散光 IOL 相關之可能併發症包括: •散光 IOL 轉離預定軸,降低散光矯正功能。偏離30度以上會增加術後散光度數。如果需要,應在水晶體包覆前,儘早調整水晶體位置。	除由衛生福利部中央健康保險署支付2,744元外,其餘差額由立同意書人負擔。

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FALSNAT8297Z	蔡司蘿拉延伸焦段親水性後房人工水晶體(829MP)"補差額	衛部醫器輸字第033944號	75000	此非球面人工水晶體提供非球面矯正功能,矯正病患的球面像差,同時為1.8 mm小切口預載式植入設計,為目前市售人工水晶體傷口最小者,材質阿貝係數亦為目前市面上非球面人工水晶體最高者(Abbe no. 60),故較不會受色散影響,病患術後視覺品質較佳。能維持的視覺品質下,提升中距離的視力。中~遠距離影像連續不間斷,瞳孔依賴度低,在昏暗環境時,遠、中視力都可以有不錯表現。	健保片僅能治療白內障,此產品提供患者功能性中、近距離視力矯正。	下列併發症可能在植入任何IOL時發生,可能需要治療,嚴重時可能需要進行二次手術,外科醫師應於手術前審慎評估風險效益比。與水晶體移除手術及IOL植入手術相關之併發症包括但不限於下列項目: •發炎反應(如玻璃體炎、虹膜炎、虹膜睫狀體炎、前房積膿、睫狀膜)•眼部感染(眼內炎、感染性角膜炎)•毒性前房症候群•傷口滲漏•虹膜脫垂•瞳孔阻斷•需要治療的眼內壓升高•角膜水腫•角膜內皮損傷•視網膜剝離•黃斑囊樣水腫•人工水晶體上/內的鹽沉澱。外源性物質(利如角膜手術或玻璃體切除術途中的空氣或氣體)的使用與後續IOL上/內的鹽沉澱之間可能存在相關性。相關機制及發生率仍未知。與IOL相關之可能併發症包括: •繼發性白內障•水晶體偏移•偏離目標屈光度數與IOL相關之可能不良反應包括: •在光線不足的情況下,患者的對比敏銳度可能會下降(相較於單焦點IOL),在夜間駕駛時可能需要格外小心。 •剛完成植入IOL的患者可能會出現視力障礙(例如光	除由衛生福利部中央健康保險署支付2,744元外,其餘差額由立同意書人負擔。

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FALSNAT8397Z	蔡司麗莎三焦點親水性後房人工水晶體(839MP)"補差額	衛部醫器輸字第033946號	85000	從鏡片中心至邊緣，完全繞射設計，遠、中、近清晰且連續不中斷，在遠、中、近視力都有高的視覺品質，比較不影響看物體的對比度。能維持的視覺品質下，提升中距離的視力。瞳孔依賴度低，在昏暗環境時，遠、中視力都可以有不錯表現。	健保片僅能治療白內障，此產品提供患者功能性遠、中、近距離視力矯正。	下列併發症可能在植入任何IOL時發生，可能需要治療，嚴重時可能需要進行二次手術，外科醫師應於手術前審慎評估風險效益比。與水晶體移除手術及IOL植入手術相關之併發症包括但不限於下列項目： •發炎反應(如玻璃體炎、虹膜炎、虹膜睫狀體炎、前房積膿、睫狀膜) •眼部感染(眼內炎、感染性角膜炎) •毒性前房症候群 •傷口滲漏 •虹膜脫垂 •瞳孔阻斷 •需要治療的眼內壓升高 •角膜水腫 •角膜內皮損傷 •視網膜剝離 •黃斑囊樣水腫 •人工水晶體上/內的鹽沉澱。外源性物質(利如角膜手術或玻璃體切除術途中的空氣或氣體)的使用與後續IOL上/內的鹽沉澱之間可能存在相關性。相關機制及發生率仍未知。與IOL相關之可能併發症包括： •繼發性白內障 •水晶體偏移 •偏離目標屈光度數與IOL相關之可能不良反應包括： •在光線不足的情況下，患者的對比敏銳度可能會下降(相較於單焦點IOL)，在夜間駕駛時可能需要格外小心。 •剛完成植入IOL的患者可能會出現視力障礙(例如光	除由衛生福利部中央健康保險署支付2,744元外，其餘差額由立同意書人負擔。

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FALSNAT9297Z	蔡司蘿拉景深延長散光矯正親水性後房人工水晶體(929M/929MP)"補差額	衛部醫器輸字第034474號	97800	此非球面人工水晶體提供非球面矯正功能,矯正病患的球面像差,同時為1.8 mm小切口預載式植入設計,為目前市售人工水晶體傷口最小者,材質阿貝係數亦為目前市面上非球面人工水晶體最高者(Abbe no. 60),故較不會受色散影響,病患術後視覺品質較佳。長焦段散光延伸焦段達1.9D,散光度數廣(1.0D-12.0D),球面度數廣(-8.0到32.0D)可供高度近視病患使用。	健保片僅能治療白內障,此產品提供患者功能性中、近距離視力矯正並還能矯正角膜規則散光且度數範圍廣(從-08.0D到+32.0D散光從100~1200度)高度近視病患也可使用。	下列併發症可能在植入任何IOL時發生,可能需要治療,嚴重時可能需要進行二次手術,外科醫師應於手術前審慎評估風險效益比。與水晶體移除手術及IOL植入手術相關之併發症包括但不限於下列項目: •發炎反應(如玻璃體炎、虹膜炎、虹膜睫狀體炎、前房積膿、睫狀膜) •眼部感染(眼內炎、感染性角膜炎) •毒性前房症候群 •傷口滲漏 •虹膜脫垂 •瞳孔阻斷 •需要治療的眼內壓升高 •角膜水腫 •角膜內皮損傷 •視網膜剝離 •囊狀黃斑水腫 •人工水晶體上/內出現沉澱物。外源性物質的使用(如角膜手術或玻璃體切除術期間填充的空氣或氣體)與隨後人工水晶體內/上出現沉澱物可能存在關聯。此種症狀的發病機理和發病率尚不明確。與人工水晶體相關之潛在併發症包括: •繼發性白內障 •人工水晶體偏離眼軸 •與目標屈光度之間存在偏差與散光人工水晶體相關的潛在併發症包括: •散光人工水晶體轉離目標軸會降低散光矯正效果。錯位超過30度可能會導致術後散光度數增加。如果需要,應	除由衛生福利部中央健康保險署支付2,744元外,其餘差額由立同意書人負擔。
FBZ006305001	Vertebral Body Augmentation System可擴張椎體強化系統"Tripod-Fix"	衛部醫器製字第006305號	125000	本產品用於椎體擴張成型術,用微創手術進行,以緩解或消除椎體骨折壓迫所造成的疼痛。產品設計為三維立體撐開結構之植體。植體撐開擴張時能有效撐開骨小樑,形成三維立體空間,能灌入更多骨水泥,有效恢復因壓迫性骨折所造成的椎體塌陷。植體為永久植入,因三維立體的專利結構設計,也提供一個安全、不易傾斜的穩定支撐效果,避免二次的塌陷與手術風險。	使用此產品撐開脊椎椎體,再灌注骨水泥,能使椎體更加穩固減少駝背,復原效果快速,單純使用健保骨水泥無法恢復原本椎體高度,鄰近節易病變,造成駝背效果差。	對麻醉的不良反應、過敏、發炎、感染、疼痛或不適。	
FBNG1TRMCVS1	TRAUMACEM V+ Bone Cement, Injectable骨科增強用骨水泥(07.702.040S)"補差	衛部醫器輸字第031712號	26200	1.低溫:遠低於傳統健保骨水泥,也有較高的安全性。2.在c-arm下顯影。3.延長硬化時間。	傳統健保給付的低黏稠度骨水泥相比,自費骨水泥標榜的是高黏稠度。	使用聚甲基丙烯酸甲酯時,最常通報發生的不良反應為血壓普時下降、血栓性靜脈炎、出血及血腫、淺層或深層傷口感染、滑膜炎、短期心律不整以及異位骨形成。	除由衛生福利部中央健康保險署支付20,000元外,其餘差額由立同意書人負擔。

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ000849001	Peek Skull Fixation Systems顱骨固定系統(雪花連接)"Xi an Kontour"	衛部醫器陸輸字第000849號	27820	1.此產品是由聚醚醚銅(peek)材質製成的顱骨骨板。患者在術後執行任何影像醫學檢查，影像的呈現不會有假影存在而影響專業判讀。2.因PEEK材質與人體骨骼相似度極高，並且抗彎強度約為鈦金屬的三倍，比鈦金屬強，可以提供更好的屏障保護大腦避免損害。3.本產品是全世界唯一peek材質的連接固定板，是與目前院內現有的品項操作方式與臨床效果是截然不同的，可減少病人住院天數。	材質為鈦金屬(Titanium)，易造成潛在的植入物排斥，且MRI條件受限，有潛在的假影。	1.表層或深層組織感染。2.表面皮膚生長不良。3.植入物被動移位。	
FALSN33799A1	可舒輝靈視延老花散光矯正軟式人工水晶體(DFT315:515)補差額	衛部醫器輸字第033799號	97400	長延焦散光矯正人工水晶體	非單焦產品,水晶體設計增加延焦功能,提供白內障患者術後功能性近距離視力	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付2,744元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FALSN33798A1	可舒輝靈視延老花矯正軟式人工水晶體(DFT015)補差額	衛部醫器輸字第033798號	74500	白內障手術後植入人工水晶體	非單焦產品,水晶體設計增加延焦功能,提供白內障患者術後功能性近距離視力,並有效降低術前的角膜散光	無	除由衛生福利部中央健康保險署支付2,744元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FALSNZFRV1JJ	添視明視能及優視藍老花矯正軟式人工水晶體(補差額)	衛部醫器輸字第033223號	85000	結合多焦點與延伸焦距專利光學技術，可延伸視力清晰範圍，提供連續高清視力以矯正老花，降低老花眼鏡配鏡需求。全焦段，視覺上可獲得遠中近連續清晰的視力，最佳情況可涵蓋遠中近連續清晰至33公分處，類似自然眼自動連續對焦，與多焦點相比，可減少焦點外視力較模糊的情況，專利色差修正技術，採特殊繞射光學面降低光色散情況，主動矯正全眼色像差以提高視覺對比度；與多焦點相比，在較暗環境下仍能保有較清晰視力。晶體材質使用生物相容性較高的疏水性軟式壓克力材質，並過濾紫外光(UV)+有害紫光(Violet)，每片皆使用高精密度冷凍鑽石車削製造，長期臨床追蹤證實其晶體較不易鈣化、產生香檳液泡與等不良反應。採前導波非球面設計，矯正最多球面像差，最佳化視覺清晰度。晶體後表面包含支撐腳在內，使用360度環繞方邊設計，有效阻止囊內表皮細胞增生降低二次白內障發生率。超穩三貼設計讓晶體在眼內不易偏位/傾斜，術後度數回復穩定。	1.本產品為「全焦段老花矯正」人工水晶體，提供遠、中、近距離連續清晰的視力表現。同時矯正老花、近視、遠視，降低對眼鏡依賴程度。2.晶體採「低色散」材質，且可同時過濾紫外光(UV)+有害紫光(Violet)3.專利色差修正技術，於晶體後表面使用特殊繞射設計可降低光色散以「矯正全眼色像差」，提升視覺品質清晰度與對比度敏感度。4.前導波設計之「非球面」人工水晶體，更適合高度近視的台灣民眾，目標矯正至「全眼零球面像差」，提高對比敏感度，回復年輕的視覺品質。5.長期植入穩定性高，人工水晶體較不易產生香檳液泡與鈣化現象。6.360度環繞方邊屏障可有效預防二次白內障發生率。7.超穩三貼設計讓晶體在眼內不易偏位/傾斜，術後度數回復迅速穩定。	人工水晶體植入的白內障手術中或者術後潛在不良反應事件可能包括以下症狀但不局限於：眼內炎/眼內感染、眼前房積膿、眼前房積血、人工水晶體脫位、黃斑部囊樣水腫、瞳孔阻滯、視網膜剝離/撕裂、持續性角膜基質水腫、持續性虹膜炎、持續性眼內壓(IOP)升高，而需要治療、急性角膜失償、二次眼內手術介入措施(包括植入物復位、摘除、在白內障手術一週後進行前房穿刺，或其他外科手術等)。	除由衛生福利部中央健康保險署支付2,744元外，其餘差額由立同意書人負擔。

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FALSNDEUV1JJ	添視明增視型第二代散光矯正新易載預載式人工水晶體(補差額)	衛部醫器輸字第035133號	54000	<p>新易載預載式系統用於摺疊、輔助植入添視明增視型第二代散光矯正人工水晶體(TECNIS Eyhance Toric II IOL)。適用於矯正無晶狀體、有角膜散光之成年患者視力，且患白內障之水晶體以囊外白內障摘除術移除者。本產品可減少剩餘的屈光散光度數、延伸焦點深度，相較於標準非球面單焦點人工水晶體，可改善從事中距離活動時的視力，並提供類似的遠距離視力表現。</p>	<p>與健保給付品項之療效比較 1. 本產品已預先將水晶體裝載於添視明新易載預載式植入系統。 2. 本人工水晶體後表面為球面鏡，而前表面為經改良的散光矯正非球面鏡，此設計可減少剩餘的屈光散光度數，提供遠距離視力，且其光學干擾程度與標準非球面單焦點人工水晶體相當。 3. 採用「微弧科技」改良非球面中央區域，使焦點微幅延伸近而改善中距離視力表現，提升中距離活動的能視度與清晰度，提升方便性。 4. 前導波設計之「非球面」人工水晶體，更適合高度近視的台灣民眾，目標矯正至「全眼零像差」，提高日夜間的對比敏感度，有較優良的視覺品質。 5. 研究發現，前導波設計之非球面可提升夜間駕車及暗光下活動的安全保障。 6. 晶體材質長期植入穩定性高，人工水晶體不易產生香檳液泡與鈣化現象。 7. 360度環繞方邊屏障可有效預防二次白內障發生率。 8. 「三貼設計」讓人工水晶體在眼內不易偏位/傾斜，術後度數回復迅速穩定。</p>	<p>人工水晶體植入的白內障手術中或者術後潛在不良反應事件可能包括以下症狀但不局限於：眼內炎/眼內感染、眼前房積膿、眼前房積血、人工水晶體脫位、黃斑部囊樣水腫、瞳孔阻滯、視網膜剝離/撕裂、持續性角膜基質水腫、持續性虹膜炎、持續性眼內壓(IOP)升高，而需要治療、急性角膜失償、二次眼內手術介入措施(包括植入物復位、摘除、在白內障手術一週後進行前房穿刺，或其他外科手術等)。</p>	<p>除由衛生福利部中央健康保險署支付2,744元外，其餘差額由立同意書人負擔。</p>

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FALSNDFWV1JJ	添視明視能及優視藍第二代散光老花矯正人工水晶體(補差額)	衛部醫器輸字第035134號	110000	<p>第二代散光矯正科技，矯正患者角膜像差，提供優秀術後穩定度。 結合多焦點與延伸焦距專利光學技術，可延伸視力清晰範圍，提供連續高視力以矯正老花，降低老花眼鏡配鏡需求。 全焦段，視覺上可獲得遠中近連續清晰的視力，最佳情況可涵蓋遠中近連續清晰至33公分處，類似自然眼自動連續對焦，與多焦點相比，可減少焦點外視力較模糊的情況。 專利色差修正技術，採特殊繞射光學面降低光色散情況，主動矯正全眼色像差以提高視覺對比度；與多焦點相比，在較暗環境下仍能保有較清晰視力。 晶體材質使用生物相容性較高的疏水性軟式壓克力材質，並過濾紫外光(UV)+有害紫光(Violet)，每片皆使用高精密度冷凍鑽石車削製造，長期臨床追蹤證實其晶體較不易鈣化、產生香檳液泡與等不良反應。 採前導波非球面設計，矯正最多球面像差，最佳化視覺清晰度。 晶體後表面包含支撐腳在內，使用360度環繞方邊設計，有效阻止囊內表皮細胞增生降低二次白內障發生率。 超穩三貼設計讓晶體在眼內不易偏位/傾斜，術後度數回復穩定。</p>	<p>1. 本產品已預先將水晶體裝載於添視明新易載預載式植入系統。 2. 本產品為「全焦段散光老花矯正」人工水晶體，提供遠、中、近距離連續清晰的視力表現。可補償角膜散光，同時矯正老花、近視、遠視，降低對眼鏡依賴程度。 3. 晶體採「低色散」材質，且可同時過濾紫外光(UV)+有害紫光(Violet) 4. 專利色差修正技術，於晶體後表面使用特殊繞射設計可降低光色散以「矯正全眼色像差」，提升視覺品質清晰度與對比度敏感度。 5. 前導波設計之「非球面」人工水晶體，更適合高度近視的台灣民眾，目標矯正至「全眼零球面像差」，提高對比敏感度，回復年輕的視覺品質。 6. 長期植入穩定性高，人工水晶體較不易產生香檳液泡與鈣化現象。 7. 360度環繞方邊屏障可有效預防二次白內障發生率。 8. 超穩三貼設計讓晶體在眼內不易偏位/傾斜，術後度數回復迅速穩定。</p>	<p>人工水晶體植入的白內障手術中或者術後潛在不良反應事件可能包括以下症狀但不局限於：眼內炎/眼內感染、眼前房積膿、眼前房積血、人工水晶體脫位、持續性黃斑部囊狀水腫、瞳孔阻滯、視網膜剝離/撕裂、持續性角膜基質層水腫、持續性虹膜炎、持續眼壓(IOP)升高、繼發性手術介入措施(包括植入物重新定位、移除、前房穿刺(AC tap)或其他外科手術)。</p>	<p>除由衛生福利部中央健康保險署支付2,744元外，其餘差額由立同意書人負擔。</p>
FALSNAVE15HY	豪雅植入器預載式單片非球面散光矯正黃色人工水晶體(補差額)	衛部醫器輸字第035410號	44500				<p>除由衛生福利部中央健康保險署支付2,744元外，其餘差額由立同意書人負擔。</p>
FHVD183KTBED	Intuity Elite Valve英特迪醫利人工心瓣膜(快速植入/19:27mm)"補差額	衛部醫器輸字第031544號	373900	<p>只需縫三針，特殊襯裙設計，血流順暢，Hemodynamic 效果好。</p>	<p>只縫三針降低心臟停跳時間,MPG 低。</p>	<p>可能與使用瓣膜和手術過程有關如過敏性反應或心絞痛。</p>	<p>除由衛生福利部中央健康保險署支付43,613元外，其餘差額由立同意書人負擔。</p>
FHVD11150AED	Inspiris Resilia Aortic Valve怡瑞詩乾式瓣膜(可擴張/19:27mm)"補差額	衛部醫器輸字第031611號	211800	<p>乾式儲存，降低瓣葉鈣化機率,可擴式設計，未來可使用較大尺寸經導管瓣膜。</p>	<p>只能單次使用。</p>	<p>可能與使用瓣膜和手術過程有關如過敏性反應或心絞痛。</p>	<p>除由衛生福利部中央健康保險署支付43,613元外，其餘差額由立同意書人負擔。</p>

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ033192001	Suture Tape快特艾克斯寬帶縫線錨釘(CM-9255/65-BG/BGS)"Cayenne"	衛部醫器輸字第033192號	28400	本產品適用於旋轉肌袖修補，將軟組織重新附著於骨骼。不可吸收性PEEK(聚醚醚酮)縫線錨釘附著於插入器上，且預載#2寬帶縫線。	健保為金屬錨釘。	1.感染，包括深層和淺層。2.過敏和對產品材質的其他反應。	
FBN05FRN00S1	Femoral Recon Nail股骨重建髓內釘(Nail+Screw / L280:480mm)"補差額	衛部醫器輸字第033414+033377+018793+018775+019808號	65100	1.鎖定骨板針對於骨質疏鬆部位及粉碎性骨折，可提供最佳固定效果強度比傳統骨板增加90%。2.鎖定式的螺釘有更好的固定效果。3.長版長股骨髓內釘同樣有動態的設計，可選擇性打第二根螺釘於狹長孔。	健保為一般骨釘，較易斷釘及脫落，固定效果較差。因固定力較弱，患者臥床時間加長，住院時間較長。健保為平行螺釘固定，自費為多方向固定。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。過敏性-當懷疑對植入物有所過敏適當的測試是必要的來選擇適當的植入物。	除由衛生福利部中央健康保險署支付19,036元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBZ003129040	Pelvic Locking Plate骨盆鎖定骨板+骨釘(1500/1515)"APS"	衛署醫器製字第003129號	69800	(一)尺寸非常齊全，輕薄設計降低異物感，鎖定係統可固定骨質疏鬆性骨折。(二)解剖設計相較國外進口鋼板，更符合亞洲人骨架。(三)具有高抗疲勞強度，高生物相容性，可長期置入體內在人體內有高抗腐蝕強度。(四)在體液中鈦合金表面會形成TiO ₂ 具有加強抗腐蝕性的效果。	依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度。鈦合金材質，ASTM F136 ELI醫療等級的六鋁四鈮(6Al4V Ti)鈦合金 1.具有高抗疲勞強度 2.高生物相容性，可長期置入體內 3.在人體內有高抗腐蝕強度 4.在體液中鈦合金表面會形成TiO ₂ 具有加強抗腐蝕性的效果	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治療後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷：植入關節骨板時，應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時，應採取相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當，可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重，而又未採取相應治療措施時，則更易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。因此，拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時，寧可晚一些時間再拆除。	
SAY029706001	Caiman Advanced Bipolar雙極電燒器械(PL720SU)"Aesculap"	衛部醫器輸字第029706號	27100	本產品Tip前端下顎部有特殊關節設計，能使所夾取組織受力均勻且達到有效燒灼，提高分離效果。	此品項目前無健保給付。	無	
SAY029706001	Caiman Advanced Bipolar雙極電燒器械(PL750SU)"Aesculap"	衛部醫器輸字第029706號	27100	本產品Tip前端下顎部有特殊關節設計，能使所夾取組織受力均勻且達到有效燒灼，提高分離效果。	此品項目前無健保給付。	無	
SAY029706002	Caiman Advanced Bipolar雙極電燒器械(PL751SU)"Aesculap"	衛部醫器輸字第029706號	33600	本產品Tip前端下顎部有特殊關節設計，能使所夾取組織受力均勻且達到有效燒灼，提高分離效果以及前端轉彎設計，能使醫師有效的去處理各個角度的組織，達到最佳醫療效果。	此品項目前無健保給付	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
SAY029706002	Caiman Advanced Bipolar 雙極電燒器械 (PL721SU)"Aesculap"	衛部醫器輸字第029706號	33600	本產品Tip前端下顎部有特殊關節設計，能使所夾取組織受力均勻且達到有效燒灼，提高分離效果以及前端轉彎設計，能使醫師有效的去處理各個角度的組織，達到最佳醫療效果。	此品項目前無健保給付	無	
TKY007356001	Cordless Ultrasonic Dissector無線超音波刀 (UDA13/26/39)"Maxima"	衛部醫器製字第007356號	31720	本產品是一種經過滅菌的單次使用組件，可以與Sonicision重複式超音波主機和重複式電池連接在一起。本產品可控制多種裝置功能，如功率等級選擇、組織夾取、凝血和切割。本產品可用於對直徑長達5 mm的血管進行凝血。此外，本產品可在內視鏡手術中透過相容的5 mm密閉閥插入和抽出。	相較電燒，溫度較低，止血效果更好。	無	
WDY015399003	NasoPore Nasal Dressing 那梭波鼻用敷料(FD 8cm / 5400-020-108ITL)"Str	衛部醫器輸壺字第015399號	8520	Nasopore是專為鼻部手術設計的。為高分子聚合物，如泡棉狀,術後直接附著在傷口上溫和地加壓止血。抗沾黏,並利於鼻道成形,防止黏膜下血腫。不需再填塞紗布,可降低手術後鼻腔內填塞所造成的壓迫及疼痛感,較無脹痛及吞嚥異物感,使用後2~7天會自行碎化成黏液狀自然排出體外,不須取出,不會有抽出時疼痛及再出血,組織修復良好,可依需求使用兩條或以上。	目前無對應健保給付品項。傳統用凡士林紗條填塞時壓迫感重,吞口水時甚至會覺得刺痛,且術後移除時,會有疼痛及二次出血之情形,需要再止血與清瘡,照顧上耗時,患者也受苦。那梭波產品為自動降解型態,於術後36小時至48小時之後開始快速降解,免移除,抗沾黏。	可能存在(但不限於)下列不良反應: -感染 -過敏 -中毒性休克綜合症。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ006926001	Putty擎力美賽諾斯生物可吸收骨替代材料(1cc/PB-00010)"XeliteMed"	衛部醫器製字第006926號	40700	CeraOss 是用於填補因手術、創傷、感染及腫瘤移除造成之骨空隙或缺損，本產品暫時填補用，使用於非結構性骨缺損患者，無法穩定骨骼結構。	<p>本品優勢:CeraOss 可反覆塑型，釋放離子促進骨新生，添加45S5生物活性玻璃對金黃葡萄球菌、表皮葡萄球菌與大腸桿菌等具抗菌效果，多孔仿生設計，具均勻之孔洞結構，孔隙度高達70%以上，同時具備300-600um macropores 及80-120um macropores 結構，為血管的長入和新骨的形成中可逐漸被人體吸收並由新生骨取代，進而達成骨損傷修復目的。健保人工骨:1. 健保給付品項不含生物活性玻璃，本產品含生物活性玻璃，可加強骨修復效果。2. 健保給付品項無法塑型且無抗沖刷能力，本產品可依臨床需求進行塑型且具抗沖刷能力。2. 健保給付品項於骨缺損處無法緊密貼合周圍骨組織，本產品可與植骨處周圍骨組織緊密貼合，減少空隙。</p>	<p>當併發症產生時，可能需再次手術或取出植入物。副作用及併發症包括但不限於:1. 手術部位的骨骼發生變形。2. 傷口併發症，包括水腫、血腫、手術部位受損、傷口感染、骨骼破裂、以及其他手術過程常見的併發症。3. 植入物失去、前突和/或移位。4. 植入部位組織萎縮。</p>	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ006926002	Putty擎力美賽諾斯生物可吸收骨替代材料(2.5cc/PB-00025)"XeliteMed"	衛部醫器製字第006926號	60000	CeraOss 是用於填補因手術、創傷、感染及腫瘤移除造成之骨空隙或缺損，本產品暫時填補用，使用於非結構性骨缺損患者，無法穩定骨骼結構。	<p>本品優勢:CeraOss 可反覆塑型，釋放離子促進骨新生，添加45S5生物活性玻璃對金黃葡萄球菌、表皮葡萄球菌與大腸桿菌等具抗菌效果，多孔仿生設計，具均勻之孔洞結構，孔隙度高達70%以上，同時具備300-600um macropores 及80-120um macropores 結構，為血管的長入和新骨的形成中可逐漸被人體吸收並由新生骨取代，進而達成骨損傷修復目的。健保人工骨:1. 健保給付品項不含生物活性玻璃，本產品含生物活性玻璃，可加強骨修復效果。2. 健保給付品項無法塑型且無抗沖刷能力，本產品可依臨床需求進行塑型且具抗沖刷能力。2. 健保給付品項於骨缺損處無法緊密貼合周圍骨組織，本產品可與植骨處周圍骨組織緊密貼合，減少空隙。</p>	<p>當併發症產生時，可能需再次手術或取出植入物。副作用及併發症包括但不限於:1. 手術部位的骨骼發生變形。2. 傷口併發症，包括水腫、血腫、手術部位受損、傷口感染、骨骼破裂、以及其他手術過程常見的併發症。3. 植入物失去、前突和/或移位。4. 植入部位組織萎縮。</p>	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ006926003	Putty擎力美賽諾斯生物可吸收骨替代材料(5cc/PB-00050)"XeliteMed"	衛部醫器製字第006926號	92600	CeraOss 是用於填補因手術、創傷、感染及腫瘤移除造成之骨空隙或缺損，本產品暫時填補用，使用於非結構性骨缺損患者，無法穩定骨骼結構。	本品優勢:CeraOss 可反覆塑型，釋放離子促進骨新生，添加45S5生物活性玻璃對金黃葡萄球菌、表皮葡萄球菌與大腸桿菌等具抗菌效果，多孔仿生設計，具均勻之孔洞結構，孔隙度高達70%以上，同時具備300-600um macropores 及80-120um macropores 結構，為血管的長入和新骨的形成中可逐漸被人體吸收並由新生骨取代，進而達成骨損傷修復目的。健保人工骨:1. 健保給付品項不含生物活性玻璃，本產品含生物活性玻璃，可加強骨修復效果。2. 健保給付品項無法塑型且無抗沖刷能力，本產品可依臨床需求進行塑型且具抗沖刷能力。2. 健保給付品項於骨缺損處無法緊密貼合周圍骨組織，本產品可與植骨處周圍骨組織緊密貼合，減少空隙。	當併發症產生時，可能需再次手術或取出植入物。副作用及併發症包括但不限於:1. 手術部位的骨骼發生變形。2. 傷口併發症，包括水腫、血腫、手術部位受損、傷口感染、骨骼破裂、以及其他手術過程常見的併發症。3. 植入物失去、前突和/或移位。4. 植入部位組織萎縮。	
FBZ005379001	Medium Balloon球囊椎體成形術套組-中號球囊(VCFX-UP01-402MT)"CMT"	衛部醫器製字第005379號	68850	本產品利用經皮穿刺椎體成形術的方式在壓迫的椎體上鑽孔，經特製的球囊放入椎體中心，使用顯影劑膨脹其球囊，讓塌陷的椎體逐漸撐起，直到影像中的椎體恢復其該有的高度。本產品會使骨水泥注入時更加安全與減少其滲漏率，也讓凝固後的骨水泥增強椎體強度。	健保給付品項是無球囊的方式放入椎體中心，在灌骨水泥之時會有骨水泥外流的疑慮。	1. 神經傷害。2. 脂肪栓塞。3. 血胸或氣胸。4. 意外形成穿刺傷口。5. 深層或表淺的傷口感染。6. 流血、出血或血腫。	
FBZ031055001	TSPACE XP椎間盤融合系統(TLIF SO907P:SO977P)"B. Braun"	衛部醫器輸字第031055號	120000	本產品經椎間孔途徑，用於單節段，及多節段椎間融合術，以穩定腰椎和胸椎。適應症包括：退化性不穩、椎間滑脫、椎間盤切除術後不穩、創傷後不穩定等症狀。	該自費品項運用特殊技術 PLASAMAPORE XP, 在植體 PEEK表面塗層純鈦。純鈦材質可促進骨生長，早期骨融合效果極佳，加強癒後成效。	除手術相關風險外，與椎間盤手術有關潛在的併發症包括（但不限於）：植入物位置不正、斷裂、鬆動、位移/錯位；植入物滑脫、假關節形成、融合不足；因移除健康骨質而造成的椎間盤高度損失；骨質密度改變、相鄰椎體區域內的退化性變化；異物反應、過敏；感染；神經系統的併發症造成神經根或硬膜的過度牽引或創傷；持續性疼痛等。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
CBC04RASASB	Coated PTA Balloon Catheter藍吉紫杉醇塗藥周邊氣球導管(Dia4:8mm)補差額	衛部醫器輸字第026708號	27000	Ranger及Ranger SL紫杉醇塗藥周邊氣球導管適用於在周邊血管中進行經皮腔內血管成形術(PTA)，包括髂動脈和腹股溝動脈。	塗藥效果更好，降低再狹窄率。	無。	除由衛生福利部中央健康保險署支付28,773元外，其餘差額由立同意書人負擔。
TTZ034001001	SURGICEL 愛惜康斯爾止可吸收性止血粉(3g/3023SP)"Ethicon"	衛部醫器輸字第034001號	25300	可作為控制局部出血的止血輔助劑。可在外科手術中用於協助控制微血管、靜脈及小動脈出血。止血粉的低pH特性，本產品具抑制病原微生物之效果。隨拆即用。完全滲入出血點確實達到止血效果。	無。	偶有患者出現刺痛感及灼熱感等症狀，一般認為應是本產品的酸性特質所造成。	
TTZ034020001	SURGICEL 愛惜康斯爾止內視鏡施藥器(3133SPEA)"Ethicon"	衛部醫器輸字第034020號	2250	用於內視鏡及達文西手術，搭配“愛惜康”斯爾止可吸收性止血粉使用。	無。	無。	
WDZ007061002	急救填塞繃帶-含X光線(10x20cm/CF-WX100020)"Coreleader"	衛部醫器製字第007061號	6000	本產品是以幾丁聚纖維織造而成的急救繃帶，可直接覆蓋於傷口，吸收傷口滲液與血液,提供快速有效的傷口照護。	具有安全無毒性、高生物相容性、抑菌性。具有獨立的凝血機制，可達到快速止血效果。	目前無臨床或研究顯示其副作用。	
WDZ007061003	急救填塞繃帶-含X光線(10x40cm/CF-WX100040)"Coreleader"	衛部醫器製字第007061號	9200	本產品是以幾丁聚纖維織造而成的急救繃帶，可直接覆蓋於傷口，吸收傷口滲液與血液,提供快速有效的傷口照護。	具有安全無毒性、高生物相容性、抑菌性。具有獨立的凝血機制，可達到快速止血效果。	目前無臨床或研究顯示其副作用。	
WDZ007061001	急救填塞繃帶-含X光線(10x300cm/CF-WX100300)"Coreleader"	衛部醫器製字第007061號	19000	本產品是以幾丁聚纖維織造而成的急救繃帶，可直接覆蓋於傷口，吸收傷口滲液與血液,提供快速有效的傷口照護。	具有安全無毒性、高生物相容性、抑菌性。具有獨立的凝血機制，可達到快速止血效果。	目前無臨床或研究顯示其副作用。	
FBZ030560001	Balloon Catheter System舒吉球囊椎體成形術系統(SG-15)"Surgi"	衛部醫器輸字第030560號	83720	舒吉”球囊椎體成形術套組使用於椎體壓迫性骨折。本產品是一種以椎體成形術球囊導管系統來恢復脊柱骨折，在確保骨折椎節段中有足夠的空間後在其中利用球囊導管系統注入骨水泥。	利用球體擴張術來恢復椎體的高度，之後將球體取出，利用球體擴張所製造的空腔灌注骨水泥來保持穩定性，並可藉此矯正受壓迫的椎體。因高度的恢復，可使病患的疼痛症狀減輕甚至完全消除，故活動力較佳。	感染、血栓、心血管問題、血腫或肺栓塞。對植入物引起疼痛或過敏。	
NBZ013853001	Quick-Set Infusion Set美敦力圓形輸液套(10組/盒)"Medtronic"	衛署醫器輸字第013853號	5890	取代一般傳統胰島素筆針，讓胰島素更好吸收，3-4天換一次耗材。	與傳統筆針不同於可以注射0.025 mg/dl劑量，傳統筆針為一次注入而幫浦可以慢慢注入，相較更好吸收。	夏天膠布偶有搔癢。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ031154001	Variable Angle多角度鎖定加壓手骨系統 (1.5mm/04.130.250:268)"Synthes"	衛部醫器輸字第031154號	75000	鎖定骨板針對於骨質疏鬆部位及粉碎性骨折，可提供最佳固定效果強度比傳統骨板增加90%。	健保為一般骨釘，較易斷釘及脫落，固定效果較差。因固定力較弱，患者臥床時間加長，住院時間較長。健保為平行螺釘固定，自費為多方向固定。	1.切勿重複使用植入物，雖然植入物的外觀並無損壞，都可能減損其功能植入物若在手術時被體液觸碰或汙染，請勿重複使用。2.體重過重或是肥胖的病人可能對產品施壓而導致失敗，甚至顛覆手術效果。3.工作或活動當身體受外力影響而成為負擔時，可能成為風險。	
FBZ033725001	Variable Angle多角度鎖定加壓手骨系統 (2.0mm/04.130.350:367)"Synthes"	衛部醫器輸字第033725號	75000	鎖定骨板針對於骨質疏鬆部位及粉碎性骨折，可提供最佳固定效果強度比傳統骨板增加90%。	健保為一般骨釘，較易斷釘及脫落，固定效果較差。因固定力較弱，患者臥床時間加長，住院時間較長。健保為平行螺釘固定，自費為多方向固定。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。過敏性-當懷疑對植入物有所過敏適當的測試是必要的來選擇適當的植入物。	
FBZ031024001	ToggleLoc Fixation Device繫鎖固定系統 (909848:110005089)"Biomet"	衛部醫器輸字第031024號	40000	本產品為不可吸收系統，用於幫助因傷害或退化性疾病而需要軟組織固定的關節鏡和骨科重建手術。此系統包含多種組件，包括：ToggleLoc and ToggleLoc XL with ZipLoop Technology、ToggleLoc with Continuous Loops、ToggleLoc XL with ZipLoop Inline 及 ZipTight Fixation Devices。	健保為金屬螺釘。	1.不癒合或癒合延遲，可能導致植入物破損。2.植入物彎曲或斷裂。3.植入物鬆脫或移位。4.金屬敏感或對異物的過敏反應。5.因裝置存在造成的疼痛、不適或異常感覺。6.手術創傷造成的神經傷害。7.骨骼或組織壞死。8.癒合不完全。9.手術中或手術後骨折及/或手術後疼痛。	
TKY002994001	Fineblade內視鏡器械-雙極手術器械(方形夾頭 L335mm / BFI-5330K-L)"Lagis"	衛署醫器製字第002994號	16000	適用於腹腔鏡手術之各種組織抓取、雙極式止血或切割用。	暫無健保類似品項。	無	
FSZ031023001	Fixating Mesh普羅固力腹腔鏡自固吸收網狀編網"Covidien"	衛部醫器輸字第031023號	25400	(一)腹腔鏡疝氣手術專用mesh，材質為聚酯，親水性佳、有促進細胞生長的特性。(二)網膜的一面是聚乳酸微鈎，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。(三)網膜另一面為可吸收膠原蛋白薄膜，可使網膜更容易拿取和置放。(四)有左右邊及符合解剖構造的設計，更服貼於腹股溝區域。	(1)本品為半可吸收的網膜。其單絲聚乳酸不僅有固定網膜在組織上，植入後再透過水解在體內自行分解和吸收。(2)不需使用釘子固定，可減少因釘子引起的疼痛感。(3)聚乳酸固定面可加強以往固定不到的血管、神經區，增加疝氣修補的安全性。(4)健保品項為平面無特殊設計的人工網膜，且建議須使用釘子固定網膜，防止移位。	使用本產品相關的可能併發症為典型與手術植入材料相關的併發症：血清腫、血腫、復發、發炎、慢性疼痛、感染、對本產品成分產生過敏反應。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
THZ034994001	Oxidized Regenerated Cellulose止血氧化纖維(1.25cmx5cm / Ref06125513)"Emosist"	衛部醫器輸字第034994號	4500	EMOSIST 是一種可被吸收具有止血作用的無菌織物。由植物纖維素的氧化再生而成。本產品是耐久的，可以裁剪或縫製而不會磨損。本產品性能穩定，應保存在室溫下。使用過程當中顏色可能改變或泛黃，但其作用特性將不因為顏色變化而改變。	自費品項不會黏在出血處可吸收，止血效果較好。	類似產品已顯示出不良反應，例如：-液體“包封”並發生身體對異物的不良反應。-在血管外科手術期間在血管周圍用此產品後可能導致血管收縮的情況，儘管無法確認有直接關聯，但還是要小心以避免過度壓縮血管。-因在骨孔，骨關節區域，皮膚內使用止血劑而導致癱瘓和神經損傷的所以在達到止血效果後，建議移除產品，以避免不必要的壓迫風險。-膽囊切除術中引流可能延長和前列腺切除術後小便困難的病例。建議使用所需的最小EMOSIST 量，尤其要注意防止產品各部分的移位以阻塞尿道，輸尿管或導管。-如果在粘膜和表面病變處使用止血劑，則此產品的 PH 值較低會引起刺激痛感。本產品可能引起過敏反應。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
THZ034994002	Oxidized Regenerated Cellulose止血氧化纖維(7.5cmx5cm / Ref06755013)"Emosist"	衛部醫器輸字第034994號	7000	EMOSIST 是一種可被吸收具有止血作用的無菌織物。由植物纖維素的氧化再生而成。本產品是耐久的，可以裁剪或縫製而不會磨損。本產品性能穩定，應保存在室溫下。使用過程當中顏色可能改變或泛黃，但其作用特性將不因為顏色變化而改變。	自費品項不會黏在出血處可吸收，止血效果較好。	類似產品已顯示出不良反應，例如：-液體“包封”並發生身體對異物的不良反應。-在血管外科手術期間在血管周圍用此產品後可能導致血管收縮的情況，儘管無法確認有直接關聯，但還是要小心以避免過度壓縮血管。-因在骨孔，骨關節區域，皮膚內使用止血劑而導致癱瘓和神經損傷的所以在達到止血效果後，建議移除產品，以避免不必要的壓迫風險。-膽囊切除術中引流可能延長和前列腺切除術後小便困難的病例。建議使用所需的最小EMOSIST 量，尤其要注意防止產品各部分的移位以阻塞尿道，輸尿管或導管。-如果在粘膜和表面病變處使用止血劑，則此產品的 PH 值較低會引起刺激痛感。本產品可能引起過敏反應。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
THZ034994003	Oxidized Regenerated Cellulose止血氧化纖維(35cmx5cm / Ref06355013)"Emosist"	衛部醫器輸字第034994號	15000	EMOSIST 是一種可被吸收具有止血作用的無菌織物。由植物纖維素的氧化再生而成。本產品是耐久的，可以裁剪或縫製而不會磨損。本產品性能穩定，應保存在室溫下。使用過程當中顏色可能改變或泛黃，但其作用特性將不因為顏色變化而改變。	自費品項不會黏在出血處可吸收，止血效果較好。	類似產品已顯示出不良反應，例如：-液體“包封”並發生身體對異物的不良反應。-在血管外科手術期間在血管周圍用此產品後可能導致血管收縮的情況，儘管無法確認有直接關聯，但還是要小心以避免過度壓縮血管。-因在骨孔，骨關節區域，皮膚內使用止血劑而導致癱瘓和神經損傷的所以在達到止血效果後，建議移除產品，以避免不必要的壓迫風險。-膽囊切除術中引流可能延長和前列腺切除術後小便困難的病例。建議使用所需的最小EMOSIST 量，尤其要注意防止產品各部分的移位以阻塞尿道，輸尿管或導管。-如果在粘膜和表面病變處使用止血劑，則此產品的 PH 值較低會引起刺激痛感。本產品可能引起過敏反應。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
THZ034994004	Oxidized Regenerated Cellulose止血氧化纖維(10cmx20cm / Ref06201013)"Emosist"	衛部醫器輸字第034994號	20000	EMOSIST 是一種可被吸收具有止血作用的無菌織物。由植物纖維素的氧化再生而成。本產品是耐久的，可以裁剪或縫製而不會磨損。本產品性能穩定，應保存在室溫下。使用過程當中顏色可能改變或泛黃，但其作用特性將不因顏色變化而改變。	自費品項不會黏在出血處可吸收，止血效果較好。	類似產品已顯示出不良反應，例如：-液體“包封”並發生身體對異物的不良反應。-在血管外科手術期間在血管周圍用此產品後可能導致血管收縮的情況，儘管無法確認有直接關聯，但還是要小心以避免過度壓縮血管。-因在骨孔，骨關節區域，皮膚內使用止血劑而導致癱瘓和神經損傷的所以在達到止血效果後，建議移除產品，以避免不必要的壓迫風險。-膽囊切除術中引流可能延長和前列腺切除術後小便困難的病例。建議使用所需的最小EMOSIST 量，尤其要注意防止產品各部分的移位以阻塞尿道，輸尿管或導管。-如果在粘膜和表面病變處使用止血劑，則此產品的 PH 值較低會引起刺痛感。本產品可能引起過敏反應。	
FBZ035059001	Unios DBM-GEL優尼奧斯去礦化異體植骨-泥膠(0.5cc/RDP02)"Cellumed"	衛部醫器輸字第035059號	28000	本產品適用於作為不影響骨結構性或穩定性之骨缺損或空隙的骨填補物，本產品亦用於治療因外科手術或創傷性損傷所致之骨缺損，自由塑型，彌補骨折缺陷處，防水沖，本特材添加可誘導骨生成之生長因子，可誘導骨生長修復，增加骨頭生長速度。	傳統健保人工代用骨為顆粒型態，僅具骨傳導作用填補於缺損處，本特材添加可誘導骨生成之生長因子，可誘導骨生長修復，增加骨頭生長速度。	未有任何嚴重副作用，極少數患者可能有患處紅腫或其他一般手術會碰到的副作用。	
FBZ035059002	Unios DBM-GEL優尼奧斯去礦化異體植骨-泥膠(1cc/RDP03)"Cellumed"	衛部醫器輸字第035059號	38600	本產品適用於作為不影響骨結構性或穩定性之骨缺損或空隙的骨填補物，本產品亦用於治療因外科手術或創傷性損傷所致之骨缺損，自由塑型，彌補骨折缺陷處，防水沖，本特材添加可誘導骨生成之生長因子，可誘導骨生長修復，增加骨頭生長速度。	傳統健保人工代用骨為顆粒型態，僅具骨傳導作用填補於缺損處，本特材添加可誘導骨生成之生長因子，可誘導骨生長修復，增加骨頭生長速度。	未有任何嚴重副作用，極少數患者可能有患處紅腫或其他一般手術會碰到的副作用。	
FBZ035059003	Unios DBM-GEL優尼奧斯去礦化異體植骨-泥膠(3cc/RDP04)"Cellumed"	衛部醫器輸字第035059號	78000	本產品適用於作為不影響骨結構性或穩定性之骨缺損或空隙的骨填補物，本產品亦用於治療因外科手術或創傷性損傷所致之骨缺損，自由塑型，彌補骨折缺陷處，防水沖，本特材添加可誘導骨生成之生長因子，可誘導骨生長修復，增加骨頭生長速度。	傳統健保人工代用骨為顆粒型態，僅具骨傳導作用填補於缺損處，本特材添加可誘導骨生成之生長因子，可誘導骨生長修復，增加骨頭生長速度。	未有任何嚴重副作用，極少數患者可能有患處紅腫或其他一般手術會碰到的副作用。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ035059004	Unios DBM-GEL優尼奧斯去礦化異體植骨-泥膠(5cc/RDP05)"Cellumed"	衛部醫器輸字第035059號	96200	本產品適用於作為不影響骨結構性或穩定性之骨缺損或空隙的骨填補物，本產品亦用於治療因外科手術或創傷性損傷所致之骨缺損，自由塑型，彌補骨折缺陷處，防水沖，本特材添加可誘導骨生成之生長因子，可誘導骨生長修復，增加骨頭生長速度。	傳統健保人工代用骨為顆粒型態，僅具骨傳導作用填補於缺損處，本特材添加可誘導骨生成之生長因子，可誘導骨生長修復，增加骨頭生長速度。	未有任何嚴重副作用，極少數患者可能有患處紅腫或其他一般手術會碰到的副作用。	
FBZ029634003	Titanium VA Small Bone Locking Plate西曼鈦金屬多軸向小骨鎖定骨板"ChM"	衛部醫器輸字第029634號	60500	專屬部位解剖型設計的骨板與搭配可自由改變15度角度之鎖定螺釘(VA-Screw)，針對較複雜粉碎之骨折部位有更佳固定效果。針對靠近關節面更是適合使用可改變角度之螺釘(VA-Screw)。針對橈骨頭骨折、肋骨骨折、跗骨骨折、拇指外翻及扁平足矯正搭配可改變角度之螺釘，可達到最佳的固定效果。	1.健保不鏽鋼板無鎖定功能，易造成術後骨折處位移。2.健保不鏽鋼板非解剖型設計，無法穩定骨折處。3.健保不鏽鋼板易引起過敏反應。	1.傷口癒合前的發炎反應及傷口併發症。2.血管出血亦或是產生血腫。3.日常活動受到限制。	
FBZ029634002	Titanium Compression Locking Plate西曼鈦金屬加壓鎖定骨板"ChM"	衛部醫器輸字第029634號	72300	此產品骨板設計與骨路壓迫面積較小，可減緩對外骨膜的壓迫、減少破壞，達到穩定血液供應，有益於加速骨骼癒合、結構角度穩定。全版型皆可大小螺釘自由選擇(3.5/2.4 mm)，針對小骨頭、接近關節面或接近骨折處提供選擇使用，達到減少骨骼破壞，必免二次骨折也益於加速骨骼癒合。	1.健保不鏽鋼板無鎖定功能，易造成術後骨折處位移。2.健保不鏽鋼板非解剖型設計，無法穩定骨折處。3.健保不鏽鋼板易引起過敏反應。	1.傷口癒合前的發炎反應及傷口併發症。2.血管出血亦或是產生血腫。3.日常活動受到限制。	
FBZ029634001	Titanium Anatomical Locking Plate西曼鈦金屬解剖型鎖定骨板"ChM"	衛部醫器輸字第029634號	79000	此產品為符合人體工學之下肢專屬解剖型設計，可克服傳統骨板板型之死角與不符合人體工學，相對包覆性較佳，無需在術中二次塑型骨板，便可避免因二次塑型造成骨板強度降低而導致斷裂之風險。搭配專屬微創器械，減少大/小腿肌肉過多的破壞，且微創有益於加速骨骼與傷口癒合。提供近端股骨之專用骨板，可供所需之骨折病患做使用。	1.健保不鏽鋼板無鎖定功能，易造成術後骨折處位移。2.健保不鏽鋼板非解剖型設計，無法穩定骨折處。3.健保不鏽鋼板易引起過敏反應。	1.傷口癒合前的發炎反應及傷口併發症。2.血管出血亦或是產生血腫。3.日常活動受到限制。	
FBZ029634004	Titanium Locking Screw西曼鈦金屬鎖定螺釘(L6:40mm/4.5235.006:030)"ChM"	衛部醫器輸字第029634號	3600	本產品使用於穩定及固定骨折部位，經由手術將本產品植入骨髓腔並鎖上鎖定組件以固定髓內釘位置並達到骨折復位至原本應有之骨骼解剖形狀。本系列產品的適應症為：嚴重粉碎性骨折、橫斷型骨折、螺旋型骨折、壓迫性骨折、延遲癒合型骨折等。適用於骨質疏鬆病患及粉碎性骨折可搭配專屬鎖定螺釘，可避免髓內釘位移及螺釘滑脫之風險，配合微創經皮植接骨術(MIPO)，搭配專用器械，手術可達到傷口較小、修復時間較短的效果。搭配遠端瞄準架，增加遠端螺釘於術中的準確性，及縮短手術時間與減少輻射之照射。	1.健保不鏽鋼板與螺釘無鎖定功能，易造成術後骨折處位移。2.健保不鏽鋼板與螺釘非解剖型設計，無法穩定骨折處。3.健保不鏽鋼板與螺釘易引起過敏反應副作用。	1.傷口癒合前的發炎反應及傷口併發症。2.血管出血亦或是產生血腫。3.日常活動受到限制。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBNG13576X34	Chfn2 Trochanteric Nail/Long西菲恩近端股骨鎖定髓內釘組/加長型"補差額	衛部醫器輸字第029615號	64400	此產品相較於一般傳統骨釘鎖定孔位多，市售產品中唯一近端採單獨分開兩隻螺釘(拉力螺釘)，針對骨折處，可加壓、可抗旋、可鎖定，對於骨折復位後的穩固性較強，髓內釘本身的曲率更貼近骨幹曲度，有效降低病患不適感。可搭配遠端瞄準架，增加遠端螺釘於術中的準確性，及縮短手術時間與減少輻射之照射。	1.健保不鏽鋼板無鎖定功能，易造成術後骨折處位移。2.健保不鏽鋼板非解剖型設計，無法穩定骨折處。3.健保不鏽鋼板易引起過敏反應。	1.傷口癒合前的發炎反應及傷口併發症。2.血管出血亦或是產生血腫。3.日常活動受到限制。	除由衛生福利部中央健康保險署支付19,036元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBN053510X34	Anatomical Femoral Nail西菲克斯解剖型股骨鎖定髓內釘組"補差額	衛部醫器輸字第029615號	62000	本產品在髓內釘的螺絲孔內徑做內螺紋，可搭配專用螺絲(Angular-stable screw)，可達到抗旋轉及避免螺絲滑脫。遠端備有5個螺絲孔位可多方向固定，最遠孔位距離遠端僅5mm，對於接近遠端骨折處可達到最佳的固定效果。髓內釘本身的曲率更貼近骨幹曲度，有效降低病患不適感。可搭配遠端瞄準架，增加遠端螺釘於術中的準確性，及縮短手術時間與減少輻射之照射。	1.健保不鏽鋼板無鎖定功能，易造成術後骨折處位移。2.健保不鏽鋼板非解剖型設計，無法穩定骨折處。3.健保不鏽鋼板易引起過敏反應。	1.傷口癒合前的發炎反應及傷口併發症。2.血管出血亦或是產生血腫。3.日常活動受到限制。	除由衛生福利部中央健康保險署支付19,036元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBN053265X34	Tibial Nail西菲克斯解剖型脛骨鎖定髓內釘組"補差額	衛部醫器輸字第029615號	62500	此產品相較於一般傳統骨髓內釘的鎖定孔位較多，對於骨折復位後的穩固性較強，可針對脛骨遠端下1/3的骨折做使用，最遠孔位距離遠端5mm，可鎖定至骨釘最遠位置增加固定效果，可減少手術時間及傷口小化。此產品採解剖型設計，再隨內釘前緣做三角形設計，符合髓內腔形狀較易置中，術中也較容易植入。	1.健保不鏽鋼板無鎖定功能，易造成術後骨折處位移。2.健保不鏽鋼板非解剖型設計，無法穩定骨折處。3.健保不鏽鋼板易引起過敏反應。	1.傷口癒合前的發炎反應及傷口併發症。2.血管出血亦或是產生血腫。3.日常活動受到限制。	除由衛生福利部中央健康保險署支付19,036元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBN053560X34	Condylar Retrograde Femoral Nail西菲克斯逆行股骨鎖定髓內釘組"補差額	衛部醫器輸字第029615號	61500	股骨遠端骨折者，同時股骨近端已有植入物者建議採用此產品，已避免需拔除近端植入物所耗費時間，及同部位多重治療導致延緩癒合(若植入人工關節者，更無法拔除)、同側膝部或小腿合併其他手術可合併膝部創口置入股骨髓內釘者、同時兩側股骨幹骨折或單側股骨骨折合併多重骨折，無法使用fracture table者皆可適用。遠端螺絲釘採用市場獨有互鎖式加壓螺絲，針對股骨遠端骨折合併中段骨折者。	1.健保不鏽鋼板無鎖定功能，易造成術後骨折處位移。2.健保不鏽鋼板非解剖型設計，無法穩定骨折處。3.健保不鏽鋼板易引起過敏反應。	1.傷口癒合前的發炎反應及傷口併發症。2.血管出血亦或是產生血腫。3.日常活動受到限制。	除由衛生福利部中央健康保險署支付19,036元外，其餘差額由立同意書人負擔。
FBN053297X34	Humeral Nail西菲克斯解剖型肱骨鎖定髓內釘組"補差額	衛部醫器輸字第029615號	62300	髓內釘近端外傾5度，在操作上更好進入骨髓內腔，近端擁有6支螺絲可固定不同方向，搭配專屬加壓螺釘可使骨折處密合，可達到更好的復位效果，也對於骨折復位後的穩固性較強，降低病患的不適感。此產品最細尺寸為07，更適合亞洲女性或是骨頭偏小的患者做使用。	1.健保不鏽鋼板無鎖定功能，易造成術後骨折處位移。2.健保不鏽鋼板非解剖型設計，無法穩定骨折處。3.健保不鏽鋼板易引起過敏反應。	1.傷口癒合前的發炎反應及傷口併發症。2.血管出血亦或是產生血腫。3.日常活動受到限制。	除由衛生福利部中央健康保險署支付19,036元外，其餘差額由立同意書人負擔。

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ007197006	OsseoCure Bioactive Putty 琳俐歐思可生物可吸收補骨材(0.5cc / PB-00005)"LINLI"	衛部醫器製字第007197號	23900	●本產品是一種骨替代材料，主要材料組成包括磷酸三鈣及生物活性玻璃45S5，具骨引導性(Osteoconductive)及骨激發性(Osteostimulative)，在骨組織中可逐漸被人體吸收並由新生骨取代，達成骨損傷修復目的。●45S5生物活性玻璃對金黃色葡萄球菌、表皮葡萄球菌與大腸桿菌等具抗菌效果，釋放的鈣離子具有幫助凝血的效果。	*健保品項：一般健保人工骨植入患部後，主要是填補骨缺損當作骨頭之間的傳導橋樑，並沒有任何刺激骨生成功能。*自費品項：本產品內含生物活性玻璃45S5，植入後可與體液進行離子交換，形成碳酸鹽羥基磷灰石層(HCA layer)，HCA layer和骨骼的礦物質組成相似，可促進有機物及骨細胞的吸附，激發骨新生。	1.當併發症產生時，可能需再次手術或取出植入物。2.傷口併發症，包括水腫、血腫、手術部位受損、傷口感染、骨骼破裂、以及其他手術過程常見的併發症。	
FBZ007197001	OsseoCure Bioactive Putty 琳俐歐思可生物可吸收補骨材(0.8cc / PB-00008)"LINLI"	衛部醫器製字第007197號	34000	●本產品是一種骨替代材料，主要材料組成包括磷酸三鈣及生物活性玻璃45S5，具骨引導性(Osteoconductive)及骨激發性(Osteostimulative)，在骨組織中可逐漸被人體吸收並由新生骨取代，達成骨損傷修復目的。●45S5生物活性玻璃對金黃色葡萄球菌、表皮葡萄球菌與大腸桿菌等具抗菌效果，釋放的鈣離子具有幫助凝血的效果。	*健保品項：一般健保人工骨植入患部後，主要是填補骨缺損當作骨頭之間的傳導橋樑，並沒有任何刺激骨生成功能。*自費品項：本產品內含生物活性玻璃45S5，植入後可與體液進行離子交換，形成碳酸鹽羥基磷灰石層(HCA layer)，HCA layer和骨骼的礦物質組成相似，可促進有機物及骨細胞的吸附，激發骨新生。	1.當併發症產生時，可能需再次手術或取出植入物。2.傷口併發症，包括水腫、血腫、手術部位受損、傷口感染、骨骼破裂、以及其他手術過程常見的併發症。	
FBZ007197007	OsseoCure Bioactive Putty 琳俐歐思可生物可吸收補骨材(2.0cc / PB-00020)"LINLI"	衛部醫器製字第007197號	47000	●本產品是一種骨替代材料，主要材料組成包括磷酸三鈣及生物活性玻璃45S5，具骨引導性(Osteoconductive)及骨激發性(Osteostimulative)，在骨組織中可逐漸被人體吸收並由新生骨取代，達成骨損傷修復目的。●45S5生物活性玻璃對金黃色葡萄球菌、表皮葡萄球菌與大腸桿菌等具抗菌效果，釋放的鈣離子具有幫助凝血的效果。	*健保品項：一般健保人工骨植入患部後，主要是填補骨缺損當作骨頭之間的傳導橋樑，並沒有任何刺激骨生成功能。*自費品項：本產品內含生物活性玻璃45S5，植入後可與體液進行離子交換，形成碳酸鹽羥基磷灰石層(HCA layer)，HCA layer和骨骼的礦物質組成相似，可促進有機物及骨細胞的吸附，激發骨新生。	1.當併發症產生時，可能需再次手術或取出植入物。2.傷口併發症，包括水腫、血腫、手術部位受損、傷口感染、骨骼破裂、以及其他手術過程常見的併發症。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ007197004	OsseoCure Bioactive Putty 琳俐歐思可生物可吸收補骨材(4.5cc / PB-00045)"LINLI"	衛部醫器製字第007197號	73100	●本產品是一種骨替代材料，主要材料組成包括磷酸三鈣及生物活性玻璃45S5，具骨引導性(Osteoconductive)及骨激發性(Osteostimulative)，在骨組織中可逐漸被人體吸收並由新生骨取代，達成骨損傷修復目的。●45S5生物活性玻璃對金黄色葡萄球菌、表皮葡萄球菌與大腸桿菌等具抗菌效果，釋放的鈣離子具有幫助凝血的效果。	*健保品項：一般健保人工骨植入患部後，主要是填補骨缺損當作骨頭之間的傳導橋樑，並沒有任何刺激骨生成功能。*自費品項：本產品內含生物活性玻璃45S5，植入後可與體液進行離子交換，形成碳酸鹽羥基磷灰石層(HCA layer)，HCA layer和骨骼的礦物質組成相似，可促進有機物及骨細胞的吸附，激發骨新生。	1.當併發症產生時，可能需再次手術或取出植入物。2.傷口併發症，包括水腫、血腫、手術部位受損、傷口感染、骨骼破裂、以及其他手術過程常見的併發症。	
WWZ004212001	Collagen Matrix海昌膠原蛋白基質(粉狀 1.8ml/CD008318)"Horien"	衛部醫器製字第004212號	14300	適用於淺層傷口，保護術後傷口表面，協助傷口癒合；如潰瘍、褥瘡、第一、二級燒燙傷及創傷或手術傷口。若創傷或手術傷口已縫合或常規止血方法無效或效果不彰時，亦可用本產品輔助止血。	目前無類似健保給付產品。	無	
WWZ004212002	Collagen Matrix海昌膠原蛋白基質(粉狀 4.5ml/CD008345)"Horien"	衛部醫器製字第004212號	26700	天然之膠原蛋白特性會促進血小板凝聚、活化，可吸收滲出之血/體液、提供立體結構空間促進血塊凝集並加強其凝集強度。可協助傷口癒合、保護傷口表面、防止傷口受到感染。	目前無類似健保給付產品。	無	
SAY035848001	Voyant 5mm安培馬里蘭式組織凝結刀(EB215)"Applied"	衛部醫器輸字第035848號	25900	1.單開(器械開口一樣大)一樣能Dissection7mm血管。2.360度。3.重量輕、比較好拿(透明)塑膠料厚度正常。4.把手自動回彈，不用自己往回推。5.燒較快、時間短、煙少，組織比較不會黏在上面。6.主機便宜。	無類似健保品項。	無	
SAY036020001	Voyant Fine Fusion Device安培精細式組織凝結刀(19.3cm / EB230)"Applied"	衛部醫器輸字第036020號	25900	1.主機便宜。2.燒較快，時間短，組織較不會黏在上面。3.重量輕、比較好拿(透明)塑膠料厚度正常。	無類似健保品項。	無	
FBZ033667001	Cervical Interbody瓦里歐頸椎椎間融合器(12.6001605:1610)"Valeo"	衛部醫器輸字第033667號	120000	本產品有別於市場上的鈮金屬及鈦合金，此產品為非金屬。在影像學上不造成判讀困擾。較一般聚醚醚酮，鈦金屬，鈮金屬，不銹鋼，等醫材相比抑菌效果大可有效降低感染發生。及促進骨骼生成速度，有效達成融合效果。	較一般健保品聚醚醚酮產品相比，聚醚醚酮在體內容易產生生物薄膜而影響骨骼生長問題。此產品透過專利製程，並在表面與體內液體接觸時釋放出矽酸及氫，則氫轉換成酶，因此而抑菌且提供一個良好的骨骼生成環境。	骨骼不當造成神經系統損害。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ004063001	A-KO Lumbar Disc Spacer 亞哥腰椎椎間融合器(TI-10824:14824)"Syntec"	衛署醫器製字第004063號	70000	本產品為鈦合金(Ti-6Al-4V)製成，此人工椎體融合器有取代原人體脊椎椎間支柱之效能。本椎體融合固定器並不是能用來承受無限制之負擔。	優於健保品之特點:椎體填充物應用改良之新式微創手術方式-SPBA，及經後方入徑由椎弓跟下方侵入方式，移除椎體內骨折產生之破損骨組織進行減壓，再由該處植入椎體填充物以重建椎體之目的，椎體填充物可支撐好並維持椎體高度。	無	
FBZ004063001	A-KO Lumbar Disc Spacer 亞哥腰椎椎間融合器(TI-81028:121028)"Syntec"	衛署醫器製字第004063號	105000	本產品為鈦合金(Ti-6Al-4V)製成，此人工椎體融合器有取代原人體脊椎椎間支柱之效能。本椎體融合固定器並不是能用來承受無限制之負擔。	優於健保品之特點:椎體填充物應用改良之新式微創手術方式-SPBA，及經後方入徑由椎弓跟下方侵入方式，移除椎體內骨折產生之破損骨組織進行減壓，再由該處植入椎體填充物以重建椎體之目的，椎體填充物可支撐好並維持椎體高度。	無	
SSZ018771001	Clip止血鉗(HX-610-135L)"Olympus"	衛署醫器輸字第018771號	340	息肉切除術之出血治療	無	若釘夾無法由器械分離或發生任何其他意外的情況下，需有以開刀手術作為緊急處置的可能。	
CGZ027931001	Catheter史拜史庫柏數位通道與遞送導管(M00546600/10)"Boston"	衛部醫器輸字第027931號	70400	1.提高檢查與診斷的準確率。2.減少反覆逆行性膽道及胰管造影風險，降低併發症機率。3.更準確及安全的治療方針。	無健保替代品項；不使用自費品時，依各醫師專業判斷，選擇適當之診療方式。	可能的併發症包括但不限於：胰腺炎、穿孔、出血、血腫、敗血症/感染、膽管炎、顯影劑導致的過敏反應、黏膜損傷。	
NEZ032741001	Biopsy Forcep史拜畢德活體組織夾(M00546470)"Boston"	衛部醫器輸字第032741號	13500	1.直視下截取組織。2.提高診斷準確率。	無健保替代品項；不使用自費品時，依各醫師專業判斷，選擇適當之診療方式。	與使用本產品有關的併發症可能包括：出血、穿孔、感染、腹膜炎、發炎。	
TKY001257001	氣化棒(AC304/AC305/AC401/BC401/AC402/MC402)"Bonss"	衛部醫器陸輸字第001257號	15000	本產品是具有雙極和多極功能的電漿射頻手術系統。應用於人體組織的消融，切割，凝結和止血。	傳統電燒250度C~600度C，溫度高，恢復高，恢復慢。低溫軟組織氣化手術40度C~70度C，溫度低，能量滲透小，熱傷害小，恢復快。	作為電外科手術的一個後果，可能發生由於醫源性損傷而損壞周圍組織。	
TKY001257001	氣化棒(BC402/AC403/BC403/MC403/AC303)"Bonss"	衛部醫器陸輸字第001257號	22500	本產品是具有雙極和多極功能的電漿射頻手術系統。應用於人體組織的消融，切割，凝結和止血。	傳統電燒250度C~600度C，溫度高，恢復高，恢復慢。低溫軟組織氣化手術40度C~70度C，溫度低，能量滲透小，熱傷害小，恢復快。	作為電外科手術的一個後果，可能發生由於醫源性損傷而損壞周圍組織。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
TKY001257001	Tmj-G 甲狀腺消融氣化棒 (MC303)"Bonss"	衛部醫器陸輸字第001257號	34000	本產品是具有雙極和多極功能的電漿射頻手術系統。應用於人體組織的消融，切割，凝結和止血。	傳統電燒250度C~600度C，溫度高，恢復高，恢復慢。低溫軟組織氣化手術40度C~70度C，溫度低，能量滲透小，熱傷害小，恢復快。	作為電外科手術的一個後果，可能發生由於醫源性損傷而損壞周圍組織。	
FBZ007737001	Alife Lumbar Composite Cage亞樂腰椎複合融合器 (PLIF)"JBone"	衛部醫器製字第007737號	121680	本特材材質為PEEK及Titanium的複合材料製成，相對於PEEKcage，PEEK/Titanium 複合材料 cage 結構顯示運動範圍顯著減小，剛度顯著增加。本特材本體結構為中空鈦合金金屬，相對於實心鈦融合器的優點是放射線能通透，方便脊椎融合術後的監測。醫生可針對患者病情於中空結構中使用骨水泥填充或放置人工骨，術後能改善病患疼痛的症狀與椎體之穩定，提高骨融合機率，降低併發症與再次手術之比率。本產品有各種形式與尺寸，可依據患者的需求而選用。與椎體接觸面材質為鈦合金，與 PEEK 相比有更好的骨整合特性可搭配微創工具，以特殊儀器和器械執行手術，傷口小(約5公分)，感染率低，出血量少(一般少於20ml)，提供病人較佳的術後康復癒合。搭配專用器械，可調整融合器之角度，防止滑脫。	此健保特材蓋亞腰椎融合器為脊椎手術用植入物，為聚醚醚酮(PEEK)製成。	可能的不良反應手術醫師應在手術前將可能發生之不良影響告知病患：硬脊膜破裂。因手術創傷造成神經受損。感染。延遲癒合或不癒合。對植入物之材質過敏。植入物之抗力作用使骨密度降低。	
FBZ007737002	Alife Lumbar Composite Cage亞樂腰椎複合融合器 (TLIF)"JBone"	衛部醫器製字第007737號	168480	本特材材質為PEEK及Titanium的複合材料製成，相對於PEEKcage，PEEK/Titanium 複合材料 cage 結構顯示運動範圍顯著減小，剛度顯著增加。本特材本體結構為中空鈦合金金屬，相對於實心鈦融合器的優點是放射線能通透，方便脊椎融合術後的監測。醫生可針對患者病情於中空結構中使用骨水泥填充或放置人工骨，術後能改善病患疼痛的症狀與椎體之穩定，提高骨融合機率，降低併發症與再次手術之比率。本產品有各種形式與尺寸，可依據患者的需求而選用。與椎體接觸面材質為鈦合金，與 PEEK 相比有更好的骨整合特性可搭配微創工具，以特殊儀器和器械執行手術，傷口小(約5公分)，感染率低，出血量少(一般少於20ml)，提供病人較佳的術後康復癒合。搭配專用器械，可調整融合器之角度，防止滑脫。	此健保特材蓋亞腰椎融合器為脊椎手術用植入物，為聚醚醚酮(PEEK)製成。	可能的不良反應手術醫師應在手術前將可能發生之不良影響告知病患：硬脊膜破裂。因手術創傷造成神經受損。感染。延遲癒合或不癒合。對植入物之材質過敏。植入物之抗力作用使骨密度降低。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ007737003	Alife Lumbar Composite Cage亞樂腰椎複合融合器(OLIF)"JBone"	衛部醫器製字第007737號	215280	本特材材質為PEEK及Titanium的複合材料製成，相對於PEEKcage，PEEK/Titanium複合材料cage結構顯示運動範圍顯著減小，剛度顯著增加。本特材本體結構為中空鈦合金金屬，相對於實心鈦融合器的優點是放射線能通透，方便脊椎融合術後的監測。醫生可針對患者病情於中空結構中使用骨水泥填充或放置人工骨，術後能改善病患疼痛的症狀與椎體之穩定，提高骨融合機率，降低併發症與再次手術之比率。本產品有各種形式與尺寸，可依據患者的需求而選用。與椎體接觸面材質為鈦合金，與PEEK相比有更好的骨整合特性可搭配微創工具，以特殊儀器和器械執行手術，傷口小(約5公分)，感染率低，出血量少(一般少於20ml)，提供病人較佳的術後康復癒合。搭配專用器械，可調整融合器之角度，防止滑脫。	此健保特材蓋亞腰椎融合器為脊椎手術用植入物，為聚醚醚酮(PEEK)製成。	可能的不良反應手術醫師應在手術前將可能發生之不良影響告知病患：硬脊膜破裂。因手術創傷造成神經受損。感染。延遲癒合或不癒合。對植入物之材質過敏。植入物之抗力作用使骨密度降低。	
FBZ007368001	Screw 鈦亞脊椎固定系統-萬向中空皮質長翼螺釘"JBone"	衛部醫器製字第007368號	23400	為後路內固定而設的，可用於微創手術操作。微創手術傷口小，減少剝離背部肌肉、切斷韌帶機會，亦減少脊椎結構破壞。本產品適用於從胸段到腰段脊椎矯形的臨時或永久性的脊椎後路內固定，目的在於幫助骨融合。脊椎節段的穩定，作為胸椎、腰椎及薦椎進行融合術時的輔助裝置以固定並穩定椎節。	目前健保給付手術傷口組織破壞大、引起較高出血量及疼痛感，復原期較長，本產品為經皮微創手術，依手術的椎體術開數個小洞，傷口較小，組織破壞程度較小且失血量較少，因此可縮短術後恢復時間。	因植入物引起之疼痛或異物感、對植入物材質過敏反應等。	
FBZ007368002	Screw 鈦亞脊椎固定系統-萬向骨鬆皮質長翼螺釘"JBone"	衛部醫器製字第007368號	28080	為後路內固定而設的，可用於微創手術操作。微創手術傷口小，減少剝離背部肌肉、切斷韌帶機會，亦減少脊椎結構破壞。本產品適用於從胸段到腰段脊椎矯形的臨時或永久性的脊椎後路內固定，目的在於幫助骨融合。脊椎節段的穩定，作為胸椎、腰椎及薦椎進行融合術時的輔助裝置以固定並穩定椎節。	目前健保給付手術傷口組織破壞大、引起較高出血量及疼痛感，復原期較長，本產品為經皮微創手術，依手術的椎體術開數個小洞，傷口較小，組織破壞程度較小且失血量較少，因此可縮短術後恢復時間。	因植入物引起之疼痛或異物感、對植入物材質過敏反應等。	
FBZ007368003	Rod鈦亞脊椎固定系統-短型預彎滑桿(S / Dia5.5*L40:110mm)"JBone"	衛部醫器製字第007368號	13680	為後路內固定而設的，可用於微創手術操作。微創手術傷口小，減少剝離背部肌肉、切斷韌帶機會，亦減少脊椎結構破壞。本產品適用於從胸段到腰段脊椎矯形的臨時或永久性的脊椎後路內固定，目的在於幫助骨融合。脊椎節段的穩定，作為胸椎、腰椎及薦椎進行融合術時的輔助裝置以固定並穩定椎節。	目前健保給付手術傷口組織破壞大、引起較高出血量及疼痛感，復原期較長，本產品為經皮微創手術，依手術的椎體術開數個小洞，傷口較小，組織破壞程度較小且失血量較少，因此可縮短術後恢復時間。	因植入物引起之疼痛或異物感、對植入物材質過敏反應等。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ007368004	Rod鈦亞脊椎固定系統-長型預彎滑桿(L / Dia5.5*L115:140mm)"JBone"	衛部醫器製字第007368號	18240	為後路內固定而設的，可用於微創手術操作。微創手術傷口小，減少剝離背部肌肉、切斷韌帶機會，亦減少脊椎結構破壞。本產品適用於從胸段到腰段脊椎矯形的臨時或永久性的脊椎後路內固定，目的在於幫助骨融合。脊椎節段的穩定，作為胸椎、腰椎及薦椎進行融合術時的輔助裝置以固定並穩定椎節。	目前健保給付手術傷口組織破壞大、引起較高出血量及疼痛感，復原期較長，本產品為經皮微創手術，依手術的椎體術開數個小洞，傷口較小，組織破壞程度較小且失血量較少，因此可縮短術後恢復時間。	因植入物引起之疼痛或異物感、對植入物材質過敏反應等。	
FBZ019642001	Short Rod思迪經皮脊椎固定系統短節固定桿(微創)(直/50:80mm)"Medtronic"	衛署醫器輸字第019642號	15750	思迪經皮脊椎固定系統是為固定及穩定脊椎椎段，協助提供胸椎、腰椎或薦椎融合的輔助固定。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、經由經皮微創手術方式植入人體固定。	健保給付品項：使用傳統健保脊椎後方固定系統（列為事前審查品項，若未經健保局審核同意，仍需自費）	對植入物產生異物(過敏)反應，感染，及植入物都會可能發生的鬆脫或分離、彎曲、斷裂等問題。	
FBZ019642002	Long Rod思迪經皮脊椎固定系統長節固定桿(微創)(直/90:200mm)"Medtronic"	衛署醫器輸字第019642號	22750	思迪經皮脊椎固定系統是為固定及穩定脊椎椎段，協助提供胸椎、腰椎或薦椎融合的輔助固定。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、經由經皮微創手術方式植入人體固定。	健保給付品項：使用傳統健保脊椎後方固定系統（列為事前審查品項，若未經健保局審核同意，仍需自費）	對植入物產生異物(過敏)反應，感染，及植入物都會可能發生的鬆脫或分離、彎曲、斷裂等問題。	
FBZ011128001	screw雷格斯脊椎矯正系統-骨釘組 (Dia5.5:7.5*L35:55)"Medtronic"	衛署醫器輸字第011128號	18500	思迪經皮脊椎固定系統是為固定及穩定脊椎椎段，協助提供胸椎、腰椎或薦椎融合的輔助固定。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、經由經皮微創手術方式植入人體固定。	健保給付品項：使用傳統健保脊椎後方固定系統（列為事前審查品項，若未經健保局審核同意，仍需自費）	對植入物產生異物(過敏)反應，感染，及植入物都會可能發生的鬆脫或分離、彎曲、斷裂等問題。	
FBZ010561003	SHOT ROD思迪M8經皮脊椎固定系統短節固定桿(微創)(彎/35:80mm)"Medtronic"	衛署醫器輸字第010561號	11100	思迪經皮脊椎固定系統是為固定及穩定脊椎椎段，協助提供胸椎、腰椎或薦椎融合的輔助固定。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、經由經皮微創手術方式植入人體固定。	健保給付品項：使用傳統健保脊椎後方固定系統（列為事前審查品項，若未經健保局審核同意，仍需自費）	對植入物產生異物(過敏)反應，感染，及植入物都會可能發生的鬆脫或分離、彎曲、斷裂等問題。	
FBZ010561004	LONG ROD思迪M8經皮脊椎固定系統長節固定桿(微創)(彎/90:100mm)"Medtronic"	衛署醫器輸字第010561號	11600	思迪經皮脊椎固定系統是為固定及穩定脊椎椎段，協助提供胸椎、腰椎或薦椎融合的輔助固定。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、經由經皮微創手術方式植入人體固定。	健保給付品項：使用傳統健保脊椎後方固定系統（列為事前審查品項，若未經健保局審核同意，仍需自費）	對植入物產生異物(過敏)反應，感染，及植入物都會可能發生的鬆脫或分離、彎曲、斷裂等問題。	
TKY025748001	Aquamantys System美敦力艾可雙極射頻電外科裝置系統"Medtronic"	衛部醫器輸字第025748號	42000	可同時傳送射頻(Radiofrequency energy)能量及生理食鹽水至手術部位的軟組織和骨組織進行止血密封。	無	非植入物，目前無臨床或研究資料顯示其副作用。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ029731001	Kyphopak Trayii凱豐球囊二代套組(雙囊/KPX153RB)"Medtronic"	衛部醫器輸字第029731號	113000	“美敦力”凱豐二代套組，包含一般使用於球囊椎體成形術中的裝置，用以治療初次骨折。該套組內含2組球囊，可同時從兩側將塌陷的椎體撐開，且球囊可耐受至600 PSI 壓力。	本產品屬健保不給付品項，一般健保穿刺針管徑小壓力大，骨水泥滲漏機率高且滲漏後容易造成神經血管損傷；凱豐所附之球囊可將塌陷之椎體撐開並形成空腔，配合骨水泥低壓灌注器可安全將骨水泥注入椎體，減少骨水泥滲漏。	使用此裝置可能引發不良事件包括：神經傷害，包括會導致神經根病變、輕癱或癱瘓脊髓或神經根穿刺；血栓或其他物質會導致症狀性肺栓塞或其他臨床後遺症；血胸或氣胸；深層或表淺之傷口感染；意外形成穿刺傷口，包括血管穿刺與硬膜撕裂；流血或出血；血腫；疼痛。	
FBZ032231001	Ti-Coated PEEK Cage科能鈦塗層椎間融合系統-頸椎"Medtronic"	衛部醫器輸字第032231號	67500	脊椎固定用之植入器材，用於脊椎矯正。本產品適用於第二至第七頸椎之後路手術、退化性椎體滑脫(第I、II、III級)、壓迫性骨折、脊椎並變成不穩定性。	傳統融合性手術（椎間盤支撐架給付需先經健保局審核，不同需自費）無法恢復人體生理活動正常角度，且易引起鄰近關節病變。	硬脊膜破裂、感染、滑囊炎、植入物彎曲或斷裂、對植入物之金屬材料過敏、因手術創傷造成神經受損、延遲癒合或不癒合、植入物之抗力作用使骨密度降低。	
FBZ032721001	Lumbar Spacer-Expandable葛柔波絲可麗泊腰椎融合器-可擴張式"GLOBUS"	衛部醫器輸字第032721號	200000	Caliber為上下撐高系統。	可麗泊腰椎融合器由可透射線的PEEK聚合物和鈦合金製成，可搭配填充自體骨移植材料，並具有多種高度和外型可滿足各種患者的解剖需求。	深層或表面感染對植入的材料過敏或有其他的反應。	
FBZ032866001	LATIS Spacer葛柔波絲拉提斯腰椎融合器(10*32 / 10*37 / 181.209:538)"GLOBUS"	衛部醫器輸字第032866號	202820	本產品上下表面皆有突起處，可抓住相鄰椎骨終板以防突出。本產品可依患者椎體面積做適當變化。完全展開時LATIS為TLIF最大的單一移植植入物市場，允許獨特的最大融合品質。本產品提供的外型可透過後錄、椎間孔或側路手術進入腰椎椎節。	"葛柔波絲"拉提斯腰椎融合器相較於健保Cage覆蓋面積更為廣泛。	手術椎節上或下的骨流失或骨折骨移植部位疼痛、骨折和/或傷口延遲癒合神經受損,包含神經功能喪失。	
WDY023013001	荷摩史黛斯內鉑克鼻腔內固定夾板(1.6*7.2cm/9112066)"Hemostasis"	衛部醫器輸字第023013號	9000	本產品為止血敷料暨鼻內夾板，能減少出血和水腫，以及防止隔膜和鼻腔之間的黏著。適用於接受鼻腔／鼻竇手術的患者，作為鼻腔內固定夾板和止血物以達到·隔離和防止鼻腔內黏膜表面之間的黏著。·手術或創傷後，有助於控制和減少出血。·藉由填塞效應、出血吸收及血小板聚集以控制和減少因手術或鼻腔創傷後而引起的出血。	能減少出血和水腫，以及防止隔膜和鼻腔之間的黏著。	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
WWZ004222008	Collagen Wound Dressing 癒立安膠原蛋白敷料(片狀20*40*3mm /HA204030)"HealiAid"	衛部醫器製字第004222號	14800	一、促進血小板聚集,填補傷口處凝後,可防止血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。	一般健保品項含銀抗菌敷料與癒立安傷口敷料,最大差異在於癒立安傷口敷料不僅是當作傷口組織修復最大的基材及所謂的Scaffold以及具有止血功能,與一般含銀敷料,只是殺菌且敷料本身沒有辦法讓組織攀爬,所以無法快速幫助患者對於傷口的縮口有明確的改善,但癒立安傷口敷料對於傷口的縮口有實質的成效,且可以經過幾週的時間完全降解,達到組織移入的連結體,且在傷口本身的出血部分也可以藉由產品的特性達到止血的效果。	無	
FBZ007062001	Microporous Cortical Screw兆峰威邁士微孔皮質螺絲"Megaspine"	衛部醫器製字第007062號	37200	本系統產品用途為固定及矯正脊椎椎段。本系統組件包括單軸螺釘系列、多軸螺釘系列、滑桿、鎖固螺絲、橫向連接器等裝置。材質是以符合ISO 5832-3 及 ASTM F136 標準的鈦合金(Ti-6Al-4V)與聚醚醚酮(PEEK)材質所製成。釘身表面經微孔處理加強與脊椎骨整合,骨小樑深入奈米孔穴內適用於骨質疏松患者,促進骨融合。	螺釘螺紋為四螺紋釘可縮短鎖釘時間、減低骨擴孔現象。可經由中空側孔植入骨泥或人工骨與微孔整合增加強度活動式,植入與移除套筒一次到位,節省手術時間專利螺帽夾持器,鎖定後夾持起子自助脫離螺帽,無卡死風險。	感染、血栓、心血管問題、血腫或肺栓塞。對植入物引起疼痛或過敏。	
FBZ007062002	Rod兆峰威邁士脊椎固定系統(微創用)-固定桿(短/長度40:100mm)"Megaspine"	衛部醫器製字第007062號	17800	本系統產品用途為固定及矯正脊椎椎段。本系統組件包括單軸螺釘系列、多軸螺釘系列、滑桿、鎖固螺絲、橫向連接器等裝置。材質是以符合ISO 5832-3 及 ASTM F136 標準的鈦合金(Ti-6Al-4V)與聚醚醚酮(PEEK)材質所製成。釘身表面經微孔處理加強與脊椎骨整合,骨小樑深入奈米孔穴內適用於骨質疏松患者,促進骨融合。	螺釘螺紋為四螺紋釘可縮短鎖釘時間、減低骨擴孔現象。可經由中空側孔植入骨泥或人工骨與微孔整合增加強度活動式,植入與移除套筒一次到位,節省手術時間專利螺帽夾持器,鎖定後夾持起子自助脫離螺帽,無卡死風險。	感染、血栓、心血管問題、血腫或肺栓塞。對植入物引起疼痛或過敏。	
FBZ007062003	Rod兆峰威邁士脊椎固定系統(微創用)-固定桿(長/長度110:500mm)"Megaspine"	衛部醫器製字第007062號	28500	本系統產品用途為固定及矯正脊椎椎段。本系統組件包括單軸螺釘系列、多軸螺釘系列、滑桿、鎖固螺絲、橫向連接器等裝置。材質是以符合ISO 5832-3 及 ASTM F136 標準的鈦合金(Ti-6Al-4V)與聚醚醚酮(PEEK)材質所製成。釘身表面經微孔處理加強與脊椎骨整合,骨小樑深入奈米孔穴內適用於骨質疏松患者,促進骨融合。	螺釘螺紋為四螺紋釘可縮短鎖釘時間、減低骨擴孔現象。可經由中空側孔植入骨泥或人工骨與微孔整合增加強度活動式,植入與移除套筒一次到位,節省手術時間專利螺帽夾持器,鎖定後夾持起子自助脫離螺帽,無卡死風險。	感染、血栓、心血管問題、血腫或肺栓塞。對植入物引起疼痛或過敏。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ007062004	Facet Screw Washer(微創用)-小面關節微孔螺絲+螺絲華司"Megaspine"	衛部醫器製字第007062號	78000	本系統產品用途為固定及矯正脊椎椎段。本系統組件包括單軸螺釘系列、多軸螺釘系列、滑桿、鎖固螺絲、橫向連接器等裝置。材質是以符合ISO 5832-3 及 ASTM F136 標準的鈦合金(Ti-6Al-4V)與聚醚醚酮(PEEK) 材質所製成。釘身表面經微孔處理加強與脊椎骨整合，骨小樑深入奈米孔穴內適用於骨質疏鬆患者，促進骨融合。	螺釘螺紋為四螺紋釘可縮短鎖釘時間、減低骨擴孔現象。可經由中空側孔植入骨泥或人工骨與微孔整合增加強度活動式，植入與移除套筒一次到位，節省手術時間專利螺帽夾持器，鎖定後夾持起子自助脫離螺帽，無卡死風險。	感染、血栓、心血管問題、血腫或肺栓塞。對植入物引起疼痛或過敏。	
FBZ007062005	Vimax Spring Coupler System(微創用)-威邁士聯軸器組(二節)"Megaspine"	衛部醫器製字第007062號	150000	本系統產品用途為固定及矯正脊椎椎段。本系統組件包括單軸螺釘系列、多軸螺釘系列、滑桿、鎖固螺絲、橫向連接器等裝置。材質是以符合ISO 5832-3 及 ASTM F136 標準的鈦合金(Ti-6Al-4V)與聚醚醚酮(PEEK) 材質所製成。釘身表面經微孔處理加強與脊椎骨整合，骨小樑深入奈米孔穴內適用於骨質疏鬆患者，促進骨融合。	螺釘螺紋為四螺紋釘可縮短鎖釘時間、減低骨擴孔現象。可經由中空側孔植入骨泥或人工骨與微孔整合增加強度活動式，植入與移除套筒一次到位，節省手術時間專利螺帽夾持器，鎖定後夾持起子自助脫離螺帽，無卡死風險。	感染、血栓、心血管問題、血腫或肺栓塞。對植入物引起疼痛或過敏。	
FBZ007062006	Vimax Spring Coupler System(微創用)-威邁士聯軸器組(三節)"Megaspine"	衛部醫器製字第007062號	227500	本系統產品用途為固定及矯正脊椎椎段。本系統組件包括單軸螺釘系列、多軸螺釘系列、滑桿、鎖固螺絲、橫向連接器等裝置。材質是以符合ISO 5832-3 及 ASTM F136 標準的鈦合金(Ti-6Al-4V)與聚醚醚酮(PEEK) 材質所製成。釘身表面經微孔處理加強與脊椎骨整合，骨小樑深入奈米孔穴內適用於骨質疏鬆患者，促進骨融合。	螺釘螺紋為四螺紋釘可縮短鎖釘時間、減低骨擴孔現象。可經由中空側孔植入骨泥或人工骨與微孔整合增加強度活動式，植入與移除套筒一次到位，節省手術時間專利螺帽夾持器，鎖定後夾持起子自助脫離螺帽，無卡死風險。	感染、血栓、心血管問題、血腫或肺栓塞。對植入物引起疼痛或過敏。	
FBZ007062007	Connector兆峰威邁士脊椎固定系統(微創用)-連結器"Megaspine"	衛部醫器製字第007062號	75500	本系統產品用途為固定及矯正脊椎椎段。本系統組件包括單軸螺釘系列、多軸螺釘系列、滑桿、鎖固螺絲、橫向連接器等裝置。材質是以符合ISO 5832-3 及 ASTM F136 標準的鈦合金(Ti-6Al-4V)與聚醚醚酮(PEEK) 材質所製成。釘身表面經微孔處理加強與脊椎骨整合，骨小樑深入奈米孔穴內適用於骨質疏鬆患者，促進骨融合。	螺釘螺紋為四螺紋釘可縮短鎖釘時間、減低骨擴孔現象。可經由中空側孔植入骨泥或人工骨與微孔整合增加強度活動式，植入與移除套筒一次到位，節省手術時間專利螺帽夾持器，鎖定後夾持起子自助脫離螺帽，無卡死風險。	感染、血栓、心血管問題、血腫或肺栓塞。對植入物引起疼痛或過敏。	
SAY001216001	Shear逸思醫療手術用諧波刀儀專用耗材-手術剪(360mm/SHC36A)Ezisure Medical	衛部醫器陸輸字第001216號	26600	手術用諧波刀儀是兼有凝固和切割功能的手術器械，應用於開放和微創手術。手術剪刀頭產生超音波頻率，帶動組織振動繼而使組織水汽化，並達到止血效果。適用於需要控制出血和熱損傷的軟組織切割。	健保給付傳統電燒：1. 高溫熱傷害較深，可能破壞重要組織。2. 只寫能力較弱。3. 僅可凝閉3mm以下血管。	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
SAY001216001	Shear逸思醫療手術用諧波刀儀專用耗材-手術剪(230mm/SHC23A)Ezisurg Medical	衛部醫器陸輸字第001216號	26600	手術用諧波刀儀是兼有凝固和切割功能的手術器械，應用於開放和微創手術。手術剪刀頭產生超音波頻率，帶動組織振動繼而使組織水汽化，並達到止血效果。適用於需要控制出血和熱損傷的軟組織切割。	健保給付傳統電燒：1. 高溫熱傷害較深，可能破壞重要組織。2. 只寫能力較弱。3. 僅可凝閉3mm以下血管。	無	
WWZ003709001	ChitoClot Gauze快寧紗布(10*80cm/CX-210-G)"AnsCare"	衛署醫器製字第003709號	13500	產品是使用親水性幾丁聚醣纖維所製成，適用於出血性傷口護理，具有快速吸收傷口血液和滲出液的效果。並形成凝膠態保護層，維持濕潤之癒合環境，避免傷口摩擦，降低傷口汙染機會。可使用於擦傷、撕裂傷、挫傷、穿刺傷及第一、二度燒燙傷等表層無感染性傷口。	無	無，但對產品成份有嚴重過敏者，建議不使用。	
FBZ007712001	SKY Spinal Kyphoplasty 碩果施鈣球囊椎體成形術系統-4M單球(ESB-011501)"Socko"	衛署醫器製字第007712號	86000	碩果-球囊椎體成形術套組使用於椎體壓迫性骨折。本產品是一種以椎體成形術球囊導管系統來恢復脊柱骨折，在確保骨折脊椎節段中有足夠的空間後在其中利用球囊導管系統注入骨水泥。	利用球體擴張術來恢復椎體的高度，之後將球體取出，利用球體擴張所製造的空腔灌注骨水泥來保持穩定性，並可藉此矯正受壓迫的椎體。因高度的恢復，可使病患的疼痛症狀減輕甚至完全消除，故活動力較佳。	感染、血栓、心血管問題、血腫或肺栓塞。對植入物引起疼痛或過敏。	
FBZ007712003	SKY Spinal Kyphoplasty 碩果施鈣球囊椎體成形術系統-4M雙球(ESB-011502)"Socko"	衛署醫器製字第007712號	134900	碩果-球囊椎體成形術套組使用於椎體壓迫性骨折。本產品是一種以椎體成形術球囊導管系統來恢復脊柱骨折，在確保骨折脊椎節段中有足夠的空間後在其中利用球囊導管系統注入骨水泥。	利用球體擴張術來恢復椎體的高度，之後將球體取出，利用球體擴張所製造的空腔灌注骨水泥來保持穩定性，並可藉此矯正受壓迫的椎體。因高度的恢復，可使病患的疼痛症狀減輕甚至完全消除，故活動力較佳。	感染、血栓、心血管問題、血腫或肺栓塞。對植入物引起疼痛或過敏。	
FBZ034414001	Synd-EZ Syndesmosis Repair Kit帕可適韌帶聯合關節修補工具(11223)"Parcus"	衛部醫器輸字第034414號	51800	主要在股骨外傷後的癒合過程中提供固定。	無可替代之健保給付項目。	1. 深層和淺層感染。2. 對於該產品發生過敏和其他反應。3. 麻醉帶來的風險。	
FBZ020077003	AC Tightrope泰若普肌腱-肩鎖關節懸吊鈕(AR-2257)"Arthrex"	衛署醫器輸字第020077號	45000	1.本特材除可以單獨使用於肩鎖關節重建，亦可搭配locking plate一同使用，其效果優於單獨使用locking plate，可增加骨折癒合率。2.使用本特材對軟組織傷害小，無夾擊症候群之副作用，以外亦不需再次開刀拔除植入物。	使用傳統骨板搭配骨螺絲固定：1.傷口破壞大，組織破壞多。2.異物感較重，易造成肩膀僵硬活動度降低，且需再次開刀移除植入物。3.負載力較差，可能因過度負重或二次撞擊而造成植入物錯位。	1.深層或表面的感染。2.對植入的材料過敏或有其他的反應。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ030343001	Medishield Anti-Adhesion Gel佛柔美德抗粘黏凝膠(3CC / 9380003)"Fziomed"	衛部醫器輸字第030343號	40100	本產品由聚氧化乙烯(PEO)及纖維素膠(CMC)組成的無菌可吸收性的流動凝膠，另加入氯化鈣及氯化鈉增加穩定性，在傷口癒合期間避免組織沾黏發生，及避免術後因為沾黏所產生的不必要疼痛，更能降低相同部位再次手術時因為沾黏而產生的風險性。	健保給付Gore-Tex人工腦（硬）膜補片，為片狀固態因人體無法吸收會永久存留人體，也有防沾粘功能但其覆蓋範圍有限，溫度無凝膠低，所以其輔助鎮痛、降低神經根病變、下肢乏力效果較差。	產生效益程度因病人傷口癒合程度的時間長短而異，另外可能和外科輔助藥物一樣，會引起起異物排斥反應，目前並無針對懷孕婦女研究實驗，故使用此特材之後的第一次月經期間必須避免懷孕，哺乳婦女也應避免使用此特材。	
FBZ027795001	Titanium coated Peek cage美敦力蓋普斯鈦塗層脊椎系統-融合器"Medtronic"	衛部醫器輸字第027795號	109300	本特材由醫療等級可透X-Ray之聚醚醚酮組成，加上鉦標記，以利觀察植入深度及位置，採飛梭狀鈍頭設計，植入時不易傷到神經，有利骨融合，共有16個規格，可供醫師依病人病情選擇。	傳統融合性手術（椎間盤支撐架給付需先經健保局審核，不同意需自費），無法恢復人體生理活動正常角度，且易引起鄰近關節病變。	感染及植入物鬆脫。	
FBZ026908001	CD Horizon Solera-Screw美敦力索樂拉脊椎固定系統-骨釘"Medtronic"	衛部醫器輸字第026908號	21700	思迪經皮脊椎固定系統是為固定及穩定脊椎椎段，協助提供胸椎、腰椎或薦椎融合的輔助固定。本產品是由多種形狀和尺寸的脊椎固定桿、骨釘、鎖定螺絲組成經由經皮微創手術方式植入人體固定。	健保給付品項：使用傳統健保脊椎後方固定系統（列為事前審查品項，若未經健保局審核同意，仍需自費）	對植入物產生異物(過敏)反應，感染，及植入物都會可能發生的鬆脫或分離、彎曲、斷裂等問題。	
FBZ026907001	CD Horizon Solera-Short Rod索樂拉脊椎固定系統-短節固定桿"Medtronic"	衛部醫器輸字第026907號	21400	思迪經皮脊椎固定系統是為固定及穩定脊椎椎段，協助提供胸椎、腰椎或薦椎融合的輔助固定。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、經由經皮微創手術方式植入人體固定。	健保給付品項：使用傳統健保脊椎後方固定系統（列為事前審查品項，若未經健保局審核同意，仍需自費）	對植入物產生異物(過敏)反應，感染，及植入物都會可能發生的鬆脫或分離、彎曲、斷裂等問題。	
FBZ030978001	ELEVATE Spinal System美敦力艾樂斐特脊椎系統"Medtronic"	衛部醫器輸字第030978號	180300	本特材由醫療等級聚醚醚酮組成，加上鉦標記，以利觀察植入深度及位置，可撐開椎間裝置，植入時不易傷到神經，有利骨融合，有多個規格，可供醫師依病人病情選擇。	傳統融合性手術（椎間盤支撐架給付需先經健保局審核，不同意需自費），無法恢復人體生理活動正常角度，且易引起鄰近關節病變。	感染及植入物鬆脫。	
TKY026604002	PEAK PlasmaBlade美敦力霽克電漿手術刀(PS210-030S-LIGHT)"Medtronic"	衛部醫器輸字第026604號	24000	低溫，不易熱傷害。	恢復期較長，病人痛感增加。	無	
TKY026604002	PEAK PlasmaBlade 3.0S美敦力霽克電漿手術刀(PS210-030S)"Medtronic"	衛部醫器輸字第026604號	16500	低溫，不易熱傷害。	恢復期較長，病人痛感增加。	無	
FBZ007529001	輕薄貼合型桡骨遠端鎖定骨板系統(骨板+螺釘)"APS"	衛部醫器製字第007529號	75500	骨板安置於骨骼碎片或節骨進行重建。	螺絲數目比健保鋼板多兩倍，即使病人骨質很差或是骨質疏鬆，它的螺絲釘依然可以牢牢的鎖在鋼板上不會鬆脫，為骨頭提供更好的固定力。	1.骨癒合延緩或內固定過度負荷會導致植入物變形位移或斷裂。2.過敏反應起因於無法適應植入物材質。3.骨癒合延緩起因於血液循環系統障礙。4.植入物引起的疼痛或不適感。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ006682001	Screw連續鎖定螺釘 (Dia2.4:3.5mm/0824/0827/0835-2302-10:90)"APS"	衛部醫器製字第006682號	7900	為含多種外型之骨板和骨釘的固定系統，骨板有多種不同的形狀和尺寸，並提供加壓和鎖定孔洞的設計。	此產品無健保。	1.骨癒合延緩或內固定過度負荷會導致植入物變形位移或斷裂。2.過敏反應起因於無法適應植入物材質。3.骨癒合延緩起因於血液循環系統障礙。4.植入物引起的疼痛或不適感。	
FBZ032978001	禾伸堂舒健玻尿酸注射液(12mg/1.2ml)"SportVis"	衛部醫器輸字第032978號	15000	本產品具有與體內軟組織相容的 pH 及滲透壓，主成分為非交聯玻尿酸，平均分子量為 1.19~2.03x10 ⁶ Daltons，原料來源是以微生物發酵產生，品質符合歐洲藥典。	健保給付品項可能為口服消炎藥、注射類固醇等方式緩解疼痛。	使用後，可能會出現輕微的紅斑，會隨時間而緩解。	
FBZ035082001	Knotless PEEK CF Push帕可適那特立縫合錨釘(含縫線)"Parcus"	衛部醫器輸字第035082號	40000	碳纖維卯釘耐磨高硬度，不易變形。	無。	1.發炎。2.感染。3.早期植入物鬆脫。4.延遲癒合或不癒合。5.對植入物過敏。	
CBP06ELUT13X	Stent上海微創火鷹雷帕微素冠狀動脈塗藥支架系統"補差額	衛部醫器陸輸字第000882號	53800	適用治療病灶症狀明顯冠狀動脈狹窄病人，以增加冠狀動脈血管內狹窄處直徑、改善冠狀動脈血流。	塗藥支架1、冠狀動脈塗藥支架置放後再狹窄率可降低至小於10%。2.服用雙抗血小板藥物的時間較長(1年)。裸金屬支架期間較短(4-12週)，減少藥物有關的副作用。	一、心導管冠狀動脈介入性治療之副作用或併發症，裝置塗藥支架均可能發生。二、塗藥支架可顯著降低血管再狹窄機率，但仍有10%左右會發生血管再狹窄。	除由衛生福利部中央健康保險署支付14,099元外，其餘差額由立同意書人負擔。
SSZ028574001	COR-KNOT Device Kit & Quick Load可納特組織縫合裝置系統-縫合裝置(031400)	衛部醫器輸字第028574號	32000	置換瓣膜或修補進行縫合時，需打5-6個結，cor-knot取代這個結，讓手術可以節省20-30分鐘。	一般手打結花的時間比較久，而且醫師無法評估每個結是否穩固。	使用手術縫合線和鈦金屬相關的副作用包括但不限於：切口裂開、血栓形成、栓塞、尿道和膽道結石形成、傷口感染及短暫局部刺激。外科用的鈦金屬不被人體吸收，而且通常不引起炎性反應。	
SSZ028574002	COR-KNOT Device Kit & Quick Load可納特組織縫合裝置系統-緊固圈(030950)	衛部醫器輸字第028574號	5000	置換瓣膜或修補進行縫合時，需打5-6個結，cor-knot取代這個結，讓手術可以節省20-30分鐘。	一般手打結花的時間比較久，而且醫師無法評估每個結是否穩固。	使用手術縫合線和鈦金屬相關的副作用包括但不限於：切口裂開、血栓形成、栓塞、尿道和膽道結石形成、傷口感染及短暫局部刺激。外科用的鈦金屬不被人體吸收，而且通常不引起炎性反應。	
FBZ032822001	Vivacit-E Highly Crosslinked Patella含維生素E高度交聯髌骨組件"Zimmer"	衛部醫器輸字第032822號	53000	維生素E穩定化高交聯性聚乙烯(VEHXPE)製成。	由超高分子量聚乙烯(UHMWPE)或維生素E穩定化高交聯性聚乙烯(VEHXPE)製成。大幅提升使用年限。	無	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
TTZ018401001	DuraSeal Dural Sealant 茵特葛拉硬腦膜組織黏膠 (202050)"Integra"	衛署醫器輸字第018401號	39000	台灣市場上唯一通過FDA 認證，用於腦部手術及脊椎手術中腦脊髓液止漏之可吸收組織凝膠。	無健保給付品項。	無。	
TTZ029348001	DuraSeal Exact Spine Sealant 茵特葛拉硬脊膜組織黏膠 (206520)"Integra"	衛部醫器輸字第029348號	51000	大腦手術及脊椎手術腦脊髓膜修補密合使用，可立即有效防止 CSF 漏出，降低手術後並發症。生化合成分之百可被人體完全吸收，避免有感染問題發生。凝聚速度約二秒立即見效，防漏、組織密合及防沾粘效果佳。唯一 FDA 許可使用於神經系統密合劑，不生熱無神經毒性，安全性高。頭顱及脊椎手術使用於脊髓膜外，可有有效防止術後組織沾粘。凝膠	無健保給付品項。	無	
TTZ034408003	HaemoCer百歐瑟宜莫斯加強型止血及防沾黏粉 (3g粉+投藥器 / HFP203)"BioCer"	衛部醫器輸字第034408號	18700	由純化的植物澱粉製成，可作為在手術中控制出血的可吸收性止血劑，或在由間皮所覆蓋的體腔內作為手術後預防沾黏的障壁。	可處理大部分出血止血,莫名滲血無法排除。	無	
TTZ034408004	HaemoCer百歐瑟宜莫斯加強型止血及防沾黏粉 (5g粉+投藥器 / HFP205)"BioCer"	衛部醫器輸字第034408號	24500	由純化的植物澱粉製成，可作為在手術中控制出血的可吸收性止血劑，或在由間皮所覆蓋的體腔內作為手術後預防沾黏的障壁。	可處理大部分出血止血,莫名滲血無法排除。	無	
WWZ004245001	Collaheal義傑膠原粉 (5ml/MF1010)	衛部醫器製字第004245號	27200	可透氣、減輕發炎、水腫和結痂。	促進組織修復減短傷口修復期。	本產品在原料為牛組織之萃取物。若對牛製品過敏者（如牛奶、牛製品、皮革等），請勿使用本品。	
FSZ031155001	Symbotex Composite Mesh 新博泰斯複合式人工編網(圓形 / SYM9/12)"Covidien"	衛部醫器輸字第031155號	31900	1. 產品組成: 一邊是3D聚酯、單股編織、大網孔 mesh。一邊是可吸收的膠原蛋白、約一個月吸收。2. 中間具有染色標記，更有助於鋪 mesh 時定位及置中。3. 對腹壁有黏著效應，更容易置放網膜，可不用先吊線。4. 大網孔設計已經證實更有利於組織生長。	健保品項並無防止組織沾黏並自體吸收的功能，且大多為傳統開腹手術使用。植入品的使用較健保品項:1.有效減低腹部疝氣病人的復發率。2.植入品可防止組織沾黏並自體吸收。3.植入品能部份自體吸收;依人體功學彈性編織,有效減少病人的不適、疼痛感。4.植入品中間具有染色標記可以定位、對腹壁有黏著效應使得網膜更容易置放。	本產品的併發症為典型與手術植入式人工編網相關的併發症：血清腫、血腫、復發、沾黏、瘻管形成、感染、發炎、急性與慢性疼痛、腸阻塞、糜爛/突出及/或對本產品組件產生過敏反應。另外，固有的其它併發症也可能會產生，包括但不限於穿刺套管部位疝氣和器官損傷。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FSZ031155003	Symbotex Composite Mesh 新博泰斯複合式人工編網(15x10cm /SYM1510)"Covidien"	衛部醫器輸字第031155號	36600	1. 產品組成: 一邊是3D聚酯、單股編織、大網孔 mesh。一邊是可吸收的膠原蛋白、約一個月吸收。2. 中間具有染色標記, 更有助於鋪 mesh 時定位及置中。3. 對腹壁有黏著效應, 更容易置放網膜, 可不用先吊線。4. 大網孔設計已經證實更有利於組織生長。	健保品項並無防止組織沾黏並自體吸收的功能, 且大多為傳統開腹手術使用。植入品的使用較健保品項:1.有效減低腹部疝氣病人的復發率。2.植入品可防止組織沾黏並自體吸收。3.植入品能部份自體吸收;依人體功學彈性編織,有效減少病人的不適、疼痛感。4.植入品中間具有染色標記可以定位、對腹壁有黏著效應使得網膜更容易置放。	本產品的併發症為典型與手術植入式人工編網相關的併發症:血清腫、血腫、復發、沾黏、瘻管形成、感染、發炎、急性與慢性疼痛、腸阻塞、糜爛/突出及/或對本產品組件產生過敏反應。另外,固有的其它併發症也可能會產生,包括但不限於穿刺套管部位疝氣和器官損傷。	
FSZ031155004	Symbotex Composite Mesh 新博泰斯複合式人工編網(20x15cm /SYM2015)"Covidien"	衛部醫器輸字第031155號	42500	1. 產品組成: 一邊是3D聚酯、單股編織、大網孔 mesh。一邊是可吸收的膠原蛋白、約一個月吸收。2. 中間具有染色標記, 更有助於鋪 mesh 時定位及置中。3. 對腹壁有黏著效應, 更容易置放網膜, 可不用先吊線。4. 大網孔設計已經證實更有利於組織生長。	健保品項並無防止組織沾黏並自體吸收的功能, 且大多為傳統開腹手術使用。植入品的使用較健保品項:1.有效減低腹部疝氣病人的復發率。2.植入品可防止組織沾黏並自體吸收。3.植入品能部份自體吸收;依人體功學彈性編織,有效減少病人的不適、疼痛感。4.植入品中間具有染色標記可以定位、對腹壁有黏著效應使得網膜更容易置放。	本產品的併發症為典型與手術植入式人工編網相關的併發症:血清腫、血腫、復發、沾黏、瘻管形成、感染、發炎、急性與慢性疼痛、腸阻塞、糜爛/突出及/或對本產品組件產生過敏反應。另外,固有的其它併發症也可能會產生,包括但不限於穿刺套管部位疝氣和器官損傷。	
FSZ031155005	Symbotex Composite Mesh 新博泰斯複合式人工編網(25x20cm /SYM2520)"Covidien"	衛部醫器輸字第031155號	49200	1. 產品組成: 一邊是3D聚酯、單股編織、大網孔 mesh。一邊是可吸收的膠原蛋白、約一個月吸收。2. 中間具有染色標記, 更有助於鋪 mesh 時定位及置中。3. 對腹壁有黏著效應, 更容易置放網膜, 可不用先吊線。4. 大網孔設計已經證實更有利於組織生長。	健保品項並無防止組織沾黏並自體吸收的功能, 且大多為傳統開腹手術使用。植入品的使用較健保品項:1.有效減低腹部疝氣病人的復發率。2.植入品可防止組織沾黏並自體吸收。3.植入品能部份自體吸收;依人體功學彈性編織,有效減少病人的不適、疼痛感。4.植入品中間具有染色標記可以定位、對腹壁有黏著效應使得網膜更容易置放。	本產品的併發症為典型與手術植入式人工編網相關的併發症:血清腫、血腫、復發、沾黏、瘻管形成、感染、發炎、急性與慢性疼痛、腸阻塞、糜爛/突出及/或對本產品組件產生過敏反應。另外,固有的其它併發症也可能會產生,包括但不限於穿刺套管部位疝氣和器官損傷。	

品項代碼	商品名	醫療器材許可證字號	價格	商品特色	療效比較	副作用	部分給付點數
FBZ029716001	Arch Laminoplasty System-Plate 亞克椎板成形術系統-骨板"Synthes"	衛部醫器輸字第029716號	29000	本產品適用於下頸椎和上胸椎(C3-T3)的椎板成形術：可用來支撐施行椎板成形術所用的植骨，以避免植骨材料(graft material)被擠壓出或侵犯到脊椎神經。	椎弓板全切除，做到減壓，使用骨釘、骨桿固定破壞面積較大。	1.植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。2.過敏反應肇因於無法適應植入物材質。3.癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。4.植入物而引起的疼痛。	
FBZ029716002	Arch Laminoplasty System-Screw 亞克椎板成形術系統-骨釘"Synthes"	衛部醫器輸字第029716號	4600	本產品適用於下頸椎和上胸椎(C3-T3)的椎板成形術：可用來支撐施行椎板成形術所用的植骨，以避免植骨材料(graft material)被擠壓出或侵犯到脊椎神經。	椎弓板全切除，做到減壓，使用骨釘、骨桿固定破壞面積較大。	1.植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。2.過敏反應肇因於無法適應植入物材質。3.癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。4.植入物而引起的疼痛。	