

中文品名	衛生署許可 證字號	健保碼或健保局自 費品項代碼	產品特性	產品副作用	與健保已給付品項療效比較	健保給 付	病患自付 金額
添視明單片型折疊式人工 水晶體 ZCB00	衛署醫器輸字第 019321 號	FALSNEWAVE4A2	<p>1.以前導波測量真實白內障老人的角膜球面像差平均值所設計的非球面人工水晶體，目的在於矯正病患術後的角膜球面像差，提高視覺的品質，尤其在暗光下或夜間特別明顯。植入後整眼球面像差目標為“0”，白天可提高對比敏感度約 31%，晚上可提高對比敏感度約 53%。</p> <p>2.目前獲得美國食品及藥物管理局（US FDA）認可『非球面功能』的人工水晶體：可有效減低角膜球面像差、提昇功能性視力、並為老年駕駛及用路人提供夜間安全的保障。</p> <p>3.仿人眼自然晶體透明設計，透光率達 97%以上，不影響病患術後夜間對比敏感度及色彩辨認程度。</p>	無特殊不良反應。	<p>1.超穩三貼：人工水晶體在眼內不易偏位/傾斜，術後度數迅速穩定</p> <p>2.360 度環繞屏障：光學面與支撐腳接續處不中斷的「方邊光學邊緣」有效預防二次白內障發生。</p>	2744	25546
眼力健添視明單片型多焦 點人工水晶體 ZMB00	衛署醫器輸字第 021060 號	FALSNMULT3A2	<p>1.以前導波測量真實白內障老人的角膜球面像差平均值所設計的非球面人工水晶體，目的在於矯正病患術後的角膜球面像差，提高視覺的品質，尤其在暗光下或夜間特別明顯，植入後整眼球面像差目標為“0”。低色散材質，提升對比度及視覺品質。</p> <p>2.目前獲得美國食品及藥物管理局（US FDA）認可『非球面功能』的人工水晶體：可有效減低角膜球面像差、提昇功能性視力、並為老年駕駛及用路人提供夜間安全的保障。</p> <p>3.植入本品體後，可以有效減低術後老花眼鏡的配戴比率。</p> <p>4.仿人眼自然晶體透明設計，不影響病患術後夜間對比敏感度及色彩辨認程度。</p>	無特殊不良反應。	<p>1.改善一般功能水晶體術後喪失調節能力的缺點。</p> <p>2.全天候多焦：繞射多焦光學區圖形，無論白天或晚上，可同時提供均衡遠，中，近視力。</p> <p>3.精鑽微雕光學面：使用精密鑽石冷車削製造工藝，光學面良率穩定，材質長期植入眼內也不易變質。</p>	2744	57,401.0

環明散光推注式人工水晶體 T-FLEX TORIC INJECTABLE ACRYLIC LENS INJECTION SYSTEM PACK 623T;573T	衛署醫器輸字第 018609 號	FALSNT0RC1RY	白內障晶體置換合併散光矯正。	青光眼、角膜水腫或變性、虹膜炎、視網膜脫落、水晶體下陷或偏軸、眼內炎或全眼球炎、逐出性出血。	非球面像差	2744	42,106.0
銳能'非球面推注式人工水晶體系統 920H、970C	衛署醫器輸字第 018578 號	FALSNEWAVE1RY	白內障晶體置換並增加對比敏感度,提高夜間視力	青光眼、角膜水腫或變性、虹膜炎、視網膜脫落、水晶體下陷或偏軸、眼內炎或全眼球炎、逐出性出血。	非球面像差	2744	26,006.0
"可利尼"矽質食道管	衛署醫器輸字第 011288 號	CFZ011288001	矽質材質導管可長期放置病患食道內	無	無	0	7,647.5
腹壁牽引器小 ALEXIS WOUND RETAACTOR SMALL C8301	衛署醫器輸字第 010846 號	TSZ010846005	360 度的手術傷口撐開,增加手術視野.	無特殊不良反應	健保給付無此品項	0	2,875.0
腹壁牽引器中 ALEXIS WOUND RETAACTOR SMALL C8302	衛署醫器輸字第 010846 號	TSZ010846004	360 度的手術傷口撐開,增加手術視野.	無特殊不良反應	健保給付無此品項	0	3,335.0
腹壁牽引器中 ALEXIS WOUND RETAACTOR LARGE C8303	衛署醫器輸字第 010846 號	TSZ010846004	360 度的手術傷口撐開,增加手術視野.	無特殊不良反應	健保給付無此品項	0	3,312.0
TA4548S DST 胸腹自動手術縫合器綠 45 型 SU RELOAD STAPLER TA4548S	衛署醫器輸字第 010618 號	SAY010618001	利於閉合、結紮一般組織及厚組織使用	無	健保給付無此品項	0	6,900.0

柯惠威利雷柏利嘉修爾手 控脈管閉合電極-LS3092	衛署醫器輸字第 021046 號	SAY021046001	可用於閉合最大達 7mm 的血管,淋巴管和組織束。	無	健保給付無此品項	0	1,457.0
組織凝結儀腹腔鏡用器械 5mm-LS1500	衛署醫器輸字第 016967 號	SAY016967001	可用於閉合最大達 7mm 的血管,淋巴管和組織束。	無	健保給付無此品項	0	5,319.0
內視鏡 L-Hook 型沖吸管(帶 電燒) 沖吸管 (腹腔鏡用) SURGWAND II 5MM 178083	衛署醫器輸字第 012782 號	CDY012782001	1.吸引/沖洗器械可使用適合尺寸的套管或透過轉換器可與較大尺寸的套管 使用。 2.本產品可用於腹腔鏡手術中,各種目的的吸引和沖洗。	無	健保給付無此品項	0	977.5
耳用通氣管	衛署醫器輸字第 007699 號	無	Medtronic Xomed ACTIVENT 抗菌通氣管是由具殺菌/制菌特性的生物相容性 材質製成的小型管狀植入物,可以降低術後耳漏的發生率。	1.管線阻塞,必須移 除或置換 2.管線提前突出	本項無其他健保給付品	0	368.0
波麗凱尼那梭波鼻用敷料	衛署醫器輸壹字第 000621 號	WDY000621001	1.止血 2.組織修復 3.抗沾黏 4.自行降解 5.可做為局部藥物釋放載體如抗生素類 Gentamicin 和 Ciprofloxacin 以及類固 醇類如 Triamcinolone.	感染、過敏、中毒 性休克綜合症	無	0	2,760.0
攝護腺鈹雷射光纖	衛署醫器輸字第 017351 號	健保審字第 1040054235 號	搭配使用 LISA Revolix 120 瓦雷射,用於攝護腺組織之切割氣化。可於手 術過程中取得攝護腺組織送檢,避免全部氣化而無法進行篩檢攝護腺癌之問 題。	國外文獻指出優於 傳統電刀手術。	無同類特材	0	96,600.0
尿道狹窄切開用雷射光纖 PERCUFIB, REUSABLE LASER FIBRE 101503128	衛署醫器輸字第 017351 號	健保審字第 1040054235 號	搭配使用 LISA Revolix 120 瓦雷射,用於泌尿系統狹窄之切割氣化。如輸 尿管狹窄,膀胱頸狹窄,尿道狹窄等。	國外文獻指出優於 傳統電刀手術。	無同類特材	0	56,350.0

<p>優全補三合一疝氣修復系統 M 號 (UHSM1) ULTRAPRO HERNIA SYS MED 1(UHSM1)</p>	<p>衛署醫器輸字第 017697 號</p>	<p>FSZ017697001</p>	<p>1.網片的可吸收性 Polyglecaprone 部分可保持聚丙烯結構的堅硬度，使其於手術進行中更容易將網片定位，在動物實驗中 Polyglecaprone-25 共聚物在植入後 84 天完全吸收。 2.本裝置僅會引起暫時性中度或輕度的異物反應，在反應之後即會形成三維的膠原纖維網路。 3.殘餘的聚丙烯網片不會阻礙本過程之進行。 4.而由於有寬廣的網狀結構，得以避免儲存過多的結締組織與產生有害的疤痕。</p>	<p>可能發生的不良反應通常都與手術植入的材質有關，包括暫時發炎性異物反應、形成血清腫、感染惡化、沾黏、瘻管的形成與突出</p>	<p>此為輕質量部分可吸收人工網膜臨床效果佳,復發率小且病患舒適性較高。</p>	<p>0</p>	<p>10,235.0</p>
<p>優全補三合一疝氣修復系統 L 號 (UHSOV1) ULTRAPRO HERNIA SYS OVAL 10X12 (UHSOV1) 1EA/BX</p>	<p>衛署醫器輸字第 017697 號</p>	<p>FSZ017697001</p>	<p>1.網片的可吸收性 Polyglecaprone 部分可保持聚丙烯結構的堅硬度，使其於手術進行中更容易將網片定位，在動物實驗中 Polyglecaprone-25 共聚物在植入後 84 天完全吸收。 2.本裝置僅會引起暫時性中度或輕度的異物反應，在反應之後即會形成三維的膠原纖維網路。殘餘的聚丙烯網片不會阻礙本過程之進行。 3.而由於有寬廣的網狀結構，得以避免儲存過多的結締組織與產生有害的疤痕。</p>	<p>可能發生的不良反應通常都與手術植入的材質有關，包括暫時發炎性異物反應、形成血清腫、感染惡化、沾黏、瘻管的形成與突出</p>	<p>此為輕質量部分可吸收人工網膜臨床效果佳,復發率小且病患舒適性較高。</p>	<p>0</p>	<p>10,235.0</p>
<p>優全補疝氣修復系統 UHSL1 1EA/BX</p>	<p>衛署醫器輸字第 017697 號</p>	<p>FSZ017697001</p>	<p>1.網片的可吸收性 Polyglecaprone 部分可保持聚丙烯結構的堅硬度，使其於手術進行中更容易將網片定位，在動物實驗中 Polyglecaprone-25 共聚物在植入後 84 天完全吸收。 2.本裝置僅會引起暫時性中度或輕度的異物反應，在反應之後即會形成三維的膠原纖維網路。 3.殘餘的聚丙烯網片不會阻礙本過程之進行。而由於有寬廣的網狀結構，得以避免儲存過多的結締組織與產生有害的疤痕。</p>	<p>可能發生的不良反應通常都與手術植入的材質有關，包括暫時發炎性異物反應、形成血清腫、感染惡化、沾黏、瘻管的形成與突出</p>	<p>此為輕質量部分可吸收人工網膜臨床效果佳,復發率小且病患舒適性較高。</p>	<p>0</p>	<p>10,235.0</p>
<p>雙豬尾型輸尿管留置管 G15146</p>	<p>衛署醫器輸字第 007557 號</p>	<p>CKZ007557001</p>	<p>置放病人體內可長達 12 個月,矽膠材質置於病人體內較舒服</p>	<p>仍有少數感染機會</p>	<p>置放期較長</p>	<p>0</p>	<p>6,440.0</p>

“曲克”芙雷思輸尿管通路導管鞘	衛署醫器輸字第017984 號	CKZ017984001	用於軟式輸尿管鏡手術擴張及保護軟式輸尿管鏡進出病人泌尿道時使用,俾使手術順利進行	無	無	0	4,313.0
"柯惠"威利雷伯鈍頭腹腔鏡閉合器/分割器 LF1637	衛署醫器輸字第021862 號	SAY026194001	可用於閉合最大達 7mm 的血管,淋巴管和組織束。	無	健保給付無此品項	0	11,500.0
腹壁牽引器小 ALEXIS WOUND RETAACTOR SMALL C8301	衛署醫器輸字第010846 號	TSZ010846005	360 度的手術傷口撐開,增加手術視野.	無特殊不良反應	健保給付無此品項	0	2,875.0
腹壁牽引器中 ALEXIS WOUND RETAACTOR SMALL C8302	衛署醫器輸字第010846 號	TSZ010846004	360 度的手術傷口撐開,增加手術視野.	無特殊不良反應	健保給付無此品項	0	3,335.0
TA4548S DST 胸腹自動手術縫合器綠 45 型 SU RELOAD STAPLER TA4548S	衛署醫器輸字第010618 號	SAY010618001	利於閉合、結紮一般組織及厚組織使用	無	健保給付無此品項	0	6,900.0
柯惠威利雷柏利嘉修爾手控脈管閉合電極-LS3092	衛署醫器輸字第021046 號	SAY021046001	可用於閉合最大達 7mm 的血管,淋巴管和組織束。	無	健保給付無此品項	0	1,457.0
組織凝結儀腹腔鏡用器械 5mm-LS1500	衛署醫器輸字第016967 號	SAY016967001	可用於閉合最大達 7mm 的血管,淋巴管和組織束。	無	健保給付無此品項	0	5,319.0
低溫骨水泥	衛署醫器輸字第010105 號	FBZ010105001	1. VERTEBROPLASTIC 脊椎骨水泥是由聚合物粉末與液態單體成分組成的自凝型甲基丙烯酸甲脂水泥。 2. 本身已含 28.6%w/w 硫酸鋇混合後反應溫度最高可達 90 度 C。	水泥可能有滲漏情形。	無同類特材	0	25,070.0

顱內壓監視器用監測裝置	衛署醫器輸字第 011170 號	FNZ011170001	1."柯特曼"顱內壓感測變換器是一條一端載有微小的矽高感度壓電式壓力感測器及另一端有電連接的導管。 2.感測器結合顱內壓監測器或介面控制組時，可用於各種顯示顱內壓波形或結合顱內壓結果與其他生命徵象資訊的病人監測系統	無	無同類特材	0	19,550.0
拜雷安腦神外固定系統	衛署醫器輸字第 009672 號	收文號 1020071293	以金屬內固定器將骨組織對齊或固定，固定器包含各種型式、尺寸，可供醫師選擇	1.對於固定裝置產生過敏反應 2.因有固定裝置存在而有疼痛且不舒服感	無同類特材	0	2,029.0
可調式腦壓腹腔分流導管組 823100	衛署醫器輸字第 007778 號	CDZ007778001	壓力設定由 30mmH2O~200mmH2O，每 10mmH2O 為一段共 18 段可供醫生做選擇，當病患因壓力問題而產生不舒服的症狀時，可直接由體外做調整。	無	現行健保給付之導管皆為固定壓力，若病患術後因為壓力問題而產生不舒服的症狀，如:頭痛、頭暈、嗜睡、嘔吐等，需變更導管壓力時，病患需再次手術更換不同壓力之導管，體外可調式腦室腹腔導管組可解決這個問題，免除病患需再次手術的風險。	0	48,866.0
合成可吸收性組織黏膠組	衛署醫器輸字第 018401 號	TTZ018401001	FDA 唯一通過用於腦脊髓液止漏凝膠	無	無健保品項可比較	0	32,200.0
顯微鏡無菌保護套	衛署醫器輸壹字第 000623 號	FNY000623W01	顯微手術保持開刀區域完全無菌狀態並增加醫師開刀部位能見度	無	自行消毒的塑膠袋沒有法規認證無菌品質	0	1,092.5
"英特佳"內植用腦積水引流管組	衛署醫器輸字第 012626 號	CDVPB12626N7	自動且人性化調節水腦症病人顱內腦脊髓液	無	健保產品為定壓式，不符合長期植入變動原則	7127	57,312.0

"百特"伏血凝止血劑 5ml	衛署醫器輸字第 020377 號	TTZ020377001	<ol style="list-style-type: none"> 1. 可用於滲血到噴血狀況的止血 2. 雙重止血路徑；上端 Gelatin 膨脹限制血流，同時高濃度凝血酶與血液中的 Fibrinogen 接觸形成穩固的纖維凝塊 3. 針對軟硬組織出血都能快速有效的止血 4. 流體冰沙狀的止血劑，可覆蓋在不規則的組織表面，或難以到達的出血點上 5. 符合生理性，6 至 8 週即可被人體吸收 6. 含高濃度的 Human thrombin，作用在人體凝血機轉的最末端，在凝血功能異常的病人身上一樣可達到有效止血 	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。	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效止血，需自費。	0	14,145.0
"信迪思"枕頸椎融合系統_枕頸椎融合板	衛署醫器輸字第 018394 號	FBZ018394001	Synthes(信迪思)枕頸椎融合系統結合 Synthes(信迪思)後螺釘-固定桿系統，能使頸椎和枕骨頸椎結處穩定並促進融合	過敏反應、疼痛	<ol style="list-style-type: none"> 1.目前健保為骨索 wire 固定 2.骨釘固定力及融合率較骨索 wire 佳 3.置入時不觸及神經,安全性較高 	0	25,195.0
"信迪思"枕頸椎融合系統_枕頸椎螺釘	衛署醫器輸字第 018394 號	FBZ018394002	此類螺釘之功能在於提供枕骨骨板與頸椎後側固定系統的聯結與穩固得固定	過敏反應、疼痛	<ol style="list-style-type: none"> 1.目前健保為骨索 wire 固定 2.骨釘固定力及融合率較骨索 wire 佳 3.置入時不觸及神經,安全性較高 	0	10,300.0
辛納思脊椎固定系統_頸椎骨螺釘	衛署醫器輸字第 019830 號	FBZ019830001	輔助頸椎和枕骨間接合(枕骨到第三胸椎)的骨融合,提供後開上部胸椎之穩定	過敏反應、疼痛	<ol style="list-style-type: none"> 1.目前健保為骨索 wire 固定 2.骨釘固定力及融合率較骨索 wire 佳 3.置入時不觸及神經,安全性較高 	0	10,753.0

辛納思脊椎固定系統_頸椎骨桿	衛署醫器輸字第019830號	FBZ019830004	輔助頸椎和枕骨間(枕骨到第三胸椎)的骨融合,提供後開上部胸椎之穩定	過敏反應、疼痛	1.目前健保為骨索 wire 固定 2.骨釘固定力及融合率較骨索 wire 佳 3.置入時不觸及神經,安全性較高	0	5,150.0
辛納思脊椎固定系統_頸部橫向連結器	衛署醫器輸字第019830號	FBZ019830003	輔助頸椎和枕骨間(枕骨到第三胸椎)的骨融合,提供後開上部胸椎之穩定	過敏反應、疼痛	1.目前健保為骨索 wire 固定 2.骨釘固定力及融合率較骨索 wire 佳 3.置入時不觸及神經,安全性較高	0	14,375.0
鈦合金鎖定加壓骨板系統(大骨)	衛署醫器輸字第019220號	FBZ019220001	1.提供較穩定性,對骨質疏鬆或粉碎性骨折提高固定穩定度,病患可提早活動,避免併發症。 2.支持微創術式,降低感染率、出血量,加快復原。	1.異物感。 2.術後癒合前疼痛感。	更好的穩定性與固定效果,鈦合金更符合人體適應性,癒合後可選擇不移除	0	28,750.0
鈦合金鎖定加壓骨板系統(小骨)	衛署醫器輸字第007815號	FBZ007815004	提供較穩定性,對骨質疏鬆或粉碎性骨折提高固定穩定度,病患可提早活動,避免併發症。支持微創術式,降低感染率、出血量,加快復原。	1.異物感。 2.術後癒合前疼痛感。	更好的穩定性與固定效果,鈦合金更符合人體適應性,癒合後可選擇不移除	0	28,750.0
微創固定系統(股骨下端及脛骨上端)	衛署醫器輸字第007815號	FBZ007815001	提供較穩定性,對骨質疏鬆或粉碎性骨折提高固定穩定度,病患可提早活動,避免併發症。支持微創術式,降低感染率、出血量,加快復原。	1.異物感。 2.術後癒合前疼痛感。	更好的穩定性與固定效果,鈦合金更符合人體適應性,癒合後可選擇不移除	0	72,450.0
腿部關節周圍預先造型鎖定骨板系統	衛署醫器輸字第019793號	FBZ019793003	提供較穩定性,對骨質疏鬆或粉碎性骨折提高固定穩定度,病患可提早活動,避免併發症。支持微創術式,降低感染率、出血量,加快復原。	1.異物感。 2.術後癒合前疼痛感。	更好的穩定性與固定效果,鈦合金更符合人體適應性,癒合後可選擇不移除	0	67,608.0
鈦合金肱骨上端鎖定骨板	衛署醫器輸字第007815號	FBZ007815009	提供較穩定性,對骨質疏鬆或粉碎性骨折提高固定穩定度,病患可提早活動,避免併發症。支持微創術式,降低感染率、出血量,加快復原。	1.異物感。 2.術後癒合前疼痛感。	更好的穩定性與固定效果,鈦合金更符合人體適應性,癒合後可選擇不移除	0	50,600.0
手部關節周圍預先造型鎖定骨板系統	衛署醫器輸字第019220號	FBZ019220004	提供較穩定性,對骨質疏鬆或粉碎性骨折提高固定穩定度,病患可提早活動,避免併發症。支持微創術式,降低感染率、出血量,加快復原。	1.異物感。 2.術後癒合前疼痛感。	更好的穩定性與固定效果,鈦合金更符合人體適應性,癒合後可選擇不移除	0	63,108.0

長股股骨近端骨髓內釘	衛署醫器輸字第 018785 號	FBZ018785002	1.可以單一植入物處理轉子間骨折及股骨幹骨折，Blade Device 的設計能提供抗滑退跟抗旋轉的功能，對疏鬆骨的錨定能力佳。 2.支持微創術式，降低感染率、出血量，加快復原。	1.異物感。 2.術後癒合前疼痛感。	更好的穩定性與固定效果，鈦合金更符合人體適應性，癒合後可選擇不移除	0	67,505.0
"瑞德"艾羅麥人工骨骼替代 品	衛署醫器輸字第 010866 號	FBZ010866002	1.同時具骨傳導及骨誘導特性 2.含有 DBM，符合黃金比例的生長因子 3.可為塑形、可注射，使患部呈現密閉的環境	手術部位之感染及併發症。	1.為黏土狀，可注射或塑形讓患部維持包覆的環境 2.有別於一般鈣酸鹽類的人工骨，具 DBM 能促進骨骼生長 3.因其為黏土狀且可注射可用於整型外科或牙科手術中	0	17,077.0
解剖型互鎖式 DF(遠端股 骨)骨板系統 Zimmer Periarticular Plating System— Locking Plate (Distal Femur)	衛署醫器輸字第 009500 號	FBZ009500005	1.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。 2. 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	1.不適用於感染性骨折 2.不適用於胸骨亦或是脊椎骨折	制式形狀尺寸,手術中須依人體工學彎曲骨板,手術時間減短	0	69,430.0
解剖型互鎖式 PT(近端脛 骨) Zimmer Periarticular Plating System—Locking Plate (Proximal Tibia)	衛署醫器輸字第 009500 號	FBZ009500003	1.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。 2. 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	1.不適用於感染性骨折 2.不適用於胸骨亦或是脊椎骨折	制式形狀尺寸,手術中須依人體工學彎曲骨板,手術時間減短	0	55,784.0
解剖型互鎖式 PH(近端肱 骨)骨板系統 Zimmer Periarticular Plating System— Locking Plate (Proximal Humeral)	衛署醫器輸字第 009500 號	FBZ009500006	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	1.不適用於感染性骨折 2.不適用於胸骨亦或是脊椎骨折	制式形狀尺寸,手術中須依人體工學彎曲骨板,手術時間減短	0	55,784.0

解剖型互鎖式 DT(遠端脛骨)骨板系統 Zimmer Periarticular Plating System—Locking Plate (Distal Tibia)	衛署醫器輸字第 009500 號	FBZ009500004	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	1.不適用於感染性骨折 2.不適用於胸骨亦或是脊椎骨折	制式形狀尺寸,手術中須依人體工學彎曲骨板,手術時間減短	0	55,784.0
解剖型互鎖式 Elbow(肘部)骨板系統 Zimmer Periarticular Locking Plating System —Locking Plate (Elbow)	衛署醫器輸字第 021444 號	FBZ021444001	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	1.不適用於感染性骨折 2.不適用於胸骨亦或是脊椎骨折	制式形狀尺寸,手術中須依人體工學彎曲骨板,手術時間減短	0	55,784.0
解剖型互鎖式 Fibular(腓骨)骨板系統 Zimmer Periarticular Locking Plating System —Locking Plate (Fibula)	衛署醫器輸字第 021444 號	FBZ021444003	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	1.不適用於感染性骨折 2.不適用於胸骨亦或是脊椎骨折	制式形狀尺寸,手術中須依人體工學彎曲骨板,手術時間減短	0	55,784.0
橈骨遠端掌側固定骨板組	衛署醫器輸字第 009500 號	FBZ009500007	依照骨架人體工學量身訂做,減少手術時間,降低傷口感染機率	無	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。採近關節面解剖設計,關節處較薄,較不易有異物感	0	33,693.0
超耐磨膝關節內襯墊片	衛署醫器輸字第 007513 號	FBZ007513002	超耐磨墊片較傳統內襯可減少 78%磨耗率，提高使用年限，減少 Surface 再置換的機會。	若植入部位之準備不適當，可能造成脛骨或股骨踝骨折	自費品相較於健於保給付品、更可減少 78%的磨損	0	37,949.0

百優螺絲固定式陶瓷全人工髌關節組	衛署醫器輸字第021835、022415、011510號	FBHRCCERA2Z1	<p>1.鈦纖維網籠白杯：超高生物相容性，提供絕佳的骨生長與固定能力。</p> <p>2.第四代強化陶瓷、大幅延長使用期限。</p> <p>3.成份：氧化鋁 (AL2O3)+ 氧化鋯 (Zirconium)</p> <p>4.比第三代黃色陶瓷更 10 倍耐磨、抗撞擊。</p> <p>5.巨頭設計、ROM 較不受限制，表面光滑堅硬、術後不易脫臼。</p>	<p>1.周邊神經病變—脫臼</p> <p>2.傷口感染</p> <p>3.磨損</p> <p>4.心血管及循環系統異常</p> <p>5.疼痛</p>	<p>1.第四代強化陶瓷內襯與股骨頭，氧化鋁+氧化鋯成份之粉紅陶瓷，比第三代黃色陶瓷更 10 倍耐磨、抗撞擊。</p> <p>2.巨頭設計、ROM 較不受限制，術後不易脫臼。</p>	52796	112,436.0
陶瓷籠白內杯	衛署醫器輸字第022415號	FBHLCCERA2Z1	<p>1.鈦纖維網籠白杯：超高生物相容性，提供絕佳的骨生長與固定能力。</p> <p>2.第四代強化陶瓷、大幅延長使用期限。</p> <p>3.成份：氧化鋁 (AL2O3)+ 氧化鋯 (Zirconium)</p> <p>4.比第三代黃色陶瓷更 10 倍耐磨、抗撞擊。</p> <p>5.巨頭設計、ROM 較不受限制，表面光滑堅硬、術後不易脫臼。</p>	<p>1.周邊神經病變—脫臼</p> <p>2.傷口感染</p> <p>3.磨損</p> <p>4.心血管及循環系統異常</p> <p>5.疼痛</p>	<p>1.第四代強化陶瓷內襯與股骨頭，氧化鋁+氧化鋯成份之粉紅陶瓷，比第三代黃色陶瓷更 10 倍耐磨、抗撞擊。</p> <p>2.巨頭設計、ROM 較不受限制，術後不易脫臼。</p>	4018	28,354.0
陶瓷巨股骨頭	衛署醫器輸字第022415號	FBHHCERA2Z1	<p>1.鈦纖維網籠白杯：超高生物相容性，提供絕佳的骨生長與固定能力。</p> <p>2.第四代強化陶瓷、大幅延長使用期限。</p> <p>3.成份：氧化鋁 (AL2O3)+ 氧化鋯 (Zirconium)</p> <p>4.比第三代黃色陶瓷更 10 倍耐磨、抗撞擊。</p> <p>5.巨頭設計、ROM 較不受限制，表面光滑堅硬、術後不易脫臼。</p>	<p>1.周邊神經病變—脫臼</p> <p>2.傷口感染</p> <p>3.磨損</p> <p>4.心血管及循環系統異常</p> <p>5.疼痛</p>	<p>第四代強化陶瓷內襯與股骨頭，氧化鋁+氧化鋯成份之粉紅陶瓷，比第三代黃色陶瓷更 10 倍耐磨、抗撞擊。</p> <p>巨頭設計、ROM 較不受限制，術後不易脫臼。</p>	4352	70,398.0

陶瓷全人工髖關節組	衛署醫器輸字第 022415 號	FBHPCERA3Z1	1.鈦纖維網籠臼杯：超高生物相容性，提供絕佳的骨生長與固定能力。 2.第四代強化陶瓷、大幅延長使用期限。 3.成份：氧化鋁 (AL2O3)+ 氧化鋯 (Zirconium) 4.比第三代黃色陶瓷更 10 倍耐磨、抗撞擊。 5.巨頭設計、ROM 較不受限制，表面光滑堅硬、術後不易脫臼。	1.周邊神經病變—脫臼 2.傷口感染 3.磨損 4.心血管及循環系統異常 5.疼痛	1.第四代強化陶瓷內襯與股骨頭，氧化鋁+氧化鋯成份之粉紅陶瓷，比第三代黃色陶瓷更 10 倍耐磨、抗撞擊。 2.巨頭設計、ROM 較不受限制，術後不易脫臼。	39396	115,294.0
恩希比肱骨骨板組 NCB PROXIMAL HUMERAL LOCKING PLATE SYS.	衛署醫器輸字第 023048 號	FBZ023048001(plate) FBZ013894002(screw)	1.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。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，且可搭配微創手術，減少術中血流量以及對軟組織的傷害。 2.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	無	1.應固定力強，患者可及早下床活動，亦可搭配微創手術，住院時間較短 2.可提早進行復健運動，術後關節活動較佳 3.採近關節面解剖設計,關節處較薄,較不易有異物感	0	55,545.0
鎖定加壓鎖骨鉤骨板系統 LCP CLAVICLE HOOK PLATE	衛署醫器輸字第 019735 號	FBZ019735001	骨板具有鎖定效果，可避免滑脫，鈦金屬生物相容性佳，可避免病人產生金屬過敏等現象。	異物感	材質較佳，生物相容性高，骨折癒合後可不用拔除、穩定性與固定性效果佳。	0	50,600.0
利奇注射型高濃度血小板 貯存容器	衛署醫器輸壹 字第 011780 號	個人用品，不屬健保給付項目	用以將病患提供之自體血液內的血小板分離、回收與濃縮，做為醫師臨床的使用	主要為注射部位注射時造成的血管破裂之出血瘀青，及注射後產生的輕微發炎症狀(如紅腫熱痛)	健保給付無此品項	0	13,662.0
利奇高濃度血小板保存容 器	衛署醫器輸壹 字第 011780 號	個人用品，不屬健保給付項目	用以將病患提供之自體血液內的血小板分離、回收與濃縮，並成型成纖維蛋白膠體，做為醫師臨床的使用	主要為注射部位注射時造成的血管破裂之出血瘀青，及注射後產生的輕微	無	0	27,600.0

				發炎症狀(如紅腫熱痛)			
高強度注射型人工骨骼替代品 5 cc	衛部醫器輸字第 026187 號	FBZ008723001	高強度注射型可於術中作為暫時性固定(因衛署異動停用)	手術部位之感染及併發症等。	強度高且低放熱，提供手術中暫時性固定	0	32,085.0
捷邁崔勒人工全髖臼杯系統限制型襯墊 "Zimmer" Trilogy Acetabular System Constrained Liner	衛署醫器輸字第 024905 號	FBZ024905001	1.限制型 Liner 需搭配 Trilogy 系統外杯(Shell)及螺絲組合使用。 2.為加高邊框的襯杯(墊)、內徑 32mm 邊框加高 10 度，可將股小頭大於半圓(180 度)以上包覆，不易脫臼且以金屬環固定。	無	健保給付的傳統襯杯(墊)以半圓型方式與股小頭平放，脫臼與翻修的機率約有 40-50%，限制型內襯其脫臼率，術後 5 年內只有 2-3%，有效避免股小頭脫臼的發生。	0	36,800.0
捷邁人工髖臼杯(限制型襯墊) "Zimmer" Trilogy Acetabular System	衛部醫器輸字第 025775 號	FBZ025775002	1.限制型 Liner 需搭配 Trilogy 系統外杯(Shell)及螺絲組合使用。 2.為加高邊框的襯杯(墊)、內徑 32mm 邊框加高 10 度，可將股小頭大於半圓(180 度)以上包覆，不易脫臼且以金屬環固定。	無	健保給付的傳統襯杯(墊)以半圓型方式與股小頭平放，脫臼與翻修的機率約有 40-50%，限制型內襯其脫臼率，術後 5 年內只有 2-3%，有效避免股小頭脫臼的發生。	0	36,800.0
信迪思 2.4mm 鎖定加壓掌狀骨板	衛署醫器輸字第 007815 號	FBZ007815018	提供較穩定性，對骨質疏鬆或粉碎性骨折提高固定穩定度，病患可提早活動，避免併發症。可用微創手術，降低感染率、出血量，加快復原。	異物感。	更好的穩定性與固定效果，鈦合金更符合人體適應性，癒合後可選擇不移除	0	44,505.0
"瑞德"陶瓷全人工髖關節系統	衛署醫器輸字第 007731、021477 號	FBHPCERA15D	1.N3358 半限制型髖關節金屬類/聚合物類/金屬類多孔塗佈無骨水泥式彌補物 2.陶瓷內襯及陶瓷股骨頭可有效降低磨耗	手術部位可能有紅腫、感染、疼痛、發炎之情形。	材質更為堅硬密實、耐磨，磨耗率較低臨床使用超過 20 年，破裂率低於 0.004%	39396	69,760.0
"瑞德"陶瓷股骨頭	衛署醫器輸字第 007731 號	FBHHCERA15D	陶瓷陶瓷股骨頭可有效降低磨耗	手術部位可能有紅腫、感染、疼痛、發炎之情形。	材質更為堅硬密實、耐磨，磨耗率較低臨床使用超過 20 年，破裂率低於 0.004%	4352	25,145.5

"西美"恩希比骨板系統 "Zimmer"NCB Plating System 股骨遠端多軸性螺釘固定 骨板組	衛署醫器輸字第 013894 號	FBZ013894001	1.針對人工髌/膝關節周邊骨折設計 2.多軌式互鎖螺釘增加骨板穩定度 3.非接觸式骨板設計促進骨癒合 4.採用 Ti6Al4V 鈦合金素材	無	1.應固定力強,患者可及早下床活動,亦可搭配微創手術,住院時間較短 2.可提早進行復健運動,術後關節活動較佳 3.採近關節面解剖設計,關節處較薄,較不易有異物感	0	64,967.0
西美互鎖式骨板系統 "Zimmer" Universal Locking System	衛署醫器輸字第 018071 號	FBZ018071001	1.依照人體解剖工學訂製,較符合解剖構造可減少病人術後異物感。 2.採螺釘與鋼板互鎖,固定力較強。	無	1.應固定力強,患者可及早下床活動,亦可搭配微創手術,住院時間較短 2.可提早進行復健運動,術後關節活動較佳 3.採近關節面解剖設計,關節處較薄,較不易有異物感	0	55,200.0
艾思瑞斯雙管注射器	衛署醫器輸字第 023399 號	個人用品,不屬健保給付項目	本產品可快速且安全的從血液樣本中分離出血小板濃厚液	深層或表面的感染; 對植入的材料過敏 或有其他的反應;血 腫;自體採樣時造成 血管或神經損傷	無	0	13,662.0
瑞德陶瓷雙極式人工髌關節系統 (搭配組合式股骨柄)	衛署醫器輸第 019530 號+007731 號	FBHBC CERAZ5D	陶瓷內襯及陶瓷股骨頭可有效降低磨耗	手術部位可能有紅腫、感染、疼痛、發炎之情形。	材質更為堅硬密實、耐磨,磨耗率較低臨床使用超過 20 年,破裂率低於 0.004%	45118	33,151.0
"瑞德"陶瓷全人工髌關節系統 (THR+LINER+HEAD)	衛署醫器輸第 019530、007731、 021477 號	FBHPC CERA45D	陶瓷內襯及陶瓷股骨頭可有效降低磨耗	手術部位可能有紅腫、感染、疼痛、發炎之情形。	材質更為堅硬密實、耐磨,磨耗率較低臨床使用超過 20 年,破裂率低於 0.004%	49319	69,353.0
"瑞德"陶瓷全人工髌關節系統(THR+HEAD)	衛署醫器輸第 019530、007731、 021477 號	FBHPC CERA45D	陶瓷內襯及陶瓷股骨頭可有效降低磨耗	手術部位可能有紅腫、感染、疼痛、發炎之情形。	材質更為堅硬密實、耐磨,磨耗率較低臨床使用超過 20 年,破裂率低於 0.004%	49319	33,491.0

亞諾貝爾生化可吸收膠(剖腹產)	衛署醫器輸字第 019410 號	FSZ019410001	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	無副作用。	本項無其他健保給付品	0	11,270.0
亞諾貝爾生化可吸收膠(內視鏡) 29700 30MG/ML+30CM 插管	衛署醫器輸字第 019410 號	FSZ019410002	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	無副作用。	本項無其他健保給付品	0	11,270.0
"菲迪雅"雅若恩病患用潤滑劑(未滅菌)	衛署醫器輸壹字第 008289 號	個人用品，不屬健保給付項目	雅若恩凝膠為無荷爾蒙成份之陰道保濕潤滑劑，能有效潤滑陰道黏膜組織並改善陰道乾燥及陰道黏膜組織因更年期或其它雌激素內分泌變化所引起之老化萎縮而帶來之陰道乾燥及伴隨之症狀。	無已知副作用	可以使用荷爾蒙療法，但會有安全性上之疑慮。雅若恩不含荷爾蒙，因此仍是執行相關醫療業務之首選。	0	1,449.0
柯惠可吸收傷口縫合裝置 VLOCL0316 "Covidien" V- Loc 180 Absorbable Wound Closure Device	衛署醫器輸字第 023875 號	SAY023875001	可吸收傷口縫合裝置由倒鉤單股可吸收線所組成	無	無	0	1,610.0
靈威特懸吊固定裝置	衛署醫器輸字第 021308 號	FBZ021308001	提高病人術後復原速度，加強術後效果。增加重建後韌帶穩定性	無	恢復期穩定韌帶效果高於健保品	0	18,400.0

"健臻"防粘黏薄膜"4301-02 Genzyme Seprafilm Adhesion Barrier13*15	衛署醫器輸字第018915 號	FSZ018915001	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。	與對照組間無統計上顯著差異	無給付項目	0	10,120.0
內視鏡 L-Hook 型沖吸管(帶電燒) 沖吸管 (腹腔鏡用) SURGWAND II 5MM 178083	衛署醫器輸字第012782 號	CDY012782001	1.吸引沖洗器械可使用適合尺寸的套管或透過轉換器可與較大尺寸的套管使用。 2.本產品可用於腹腔鏡手術中，各種目的的吸引和沖洗。	無	健保給付無此品項	0	977.5
波麗凱尼那梭波鼻用敷料	衛署醫器輸壹字第000621 號	WDY000621001	1. 止血 2.組織修復 3.抗沾黏 4.自行降解 5.可做為局部藥物釋放載體如抗生素類 Gentamicin 和 Ciprofloxacin 以及類固醇類如 Triamcinolone.	感染、過敏、中毒 性休克綜合症	無	0	2,760.0
泰克美克西鈣骨水泥	衛部醫器輸字第025611 號	FBZ025611001	本產品適用於椎體成型手術能迅速塑型作用的丙烯酸骨水泥。	1 椎體整形手術可直接或間接的造成下列併發症： Methylmethacrylate 已證實在一些過敏體質的病患上會造成急性過敏甚至導致嚴重的過敏反應。發炎、骨水泥外漏潛伏症狀(壓迫)、心血管上的意外、出血及血腫、發燒等。	1.微創手術傷口較小。 2.骨水泥經由展開的植入物中間緩緩流至椎體骨小樑間並包覆植入物，骨水泥凝聚於交錯的骨小樑間，固化後的長期穩定性較佳。 3.低壓方式注入高黏度的骨水泥避免洩漏發生。 4.除能強化椎體，緩解疼痛，恢復椎體高度,進行駝背的校正，重建椎體終板,減緩椎間盤退化性病變，保留骨小樑,利於骨再生。 5.以高壓注射方式灌注骨水泥至椎體內，僅能強化椎體及緩解疼痛。	0	26,450.0

<p>赫麗敷水凝膠手術傷口敷料 HD-PS02 5X5cm(PU膜)HERADERM HYDROGEL WOUND DRESSING (NON-STERILE) 5X5CM(HYDROGEL3X3CM)</p>	<p>衛署醫器製壹字第 003125 號</p>	<p>WDZ003125002</p>	<p>赫麗敷手術傷口敷料是唯一具有傷口癒合所需的四項功能:濕潤(加速傷口癒合及水膠吸收組織液不回滲預防細菌滋生)、密閉(可盥洗及阻止細菌入侵)、下壓力(降低凸疤形成、抗張力(避免未癒合傷口撕裂及預防疤很形成)。當敷料吸收滲液飽和時,請更換新敷料繼續使用,以維持傷口有效癒合的環境。</p>	<p>本產品為低敏材質,但並非所有使用者皆不會產生過敏現象,使用本產品如有紅、腫、熱、痛、過敏等不適現象,請立即停止使用並尋求專業醫師診治。</p>	<p>無類似功能之健保給付品項</p>	<p>0</p>	<p>124.2</p>
<p>赫麗敷水凝膠手術傷口敷料 HD-PS03 5X14cm(PU膜)HERADERM WOUND DRESSING HYDROGEL FOR SURGICAL APPLICATION</p>	<p>衛署醫器製壹字第 003125 號</p>	<p>WDZ003125003</p>	<p>赫麗敷手術傷口敷料是唯一具有傷口癒合所需的四項功能:濕潤(加速傷口癒合及水膠吸收組織液不回滲預防細菌滋生)、密閉(可盥洗及阻止細菌入侵)、下壓力(降低凸疤形成、抗張力(避免未癒合傷口撕裂及預防疤很形成)。當敷料吸收滲液飽和時,請更換新敷料繼續使用,以維持傷口有效癒合的環境。</p>	<p>本產品為低敏材質,但並非所有使用者皆不會產生過敏現象,使用本產品如有紅、腫、熱、痛、過敏等不適現象,請立即停止使用並尋求專業醫師診治。</p>	<p>無類似功能之健保給付品項</p>	<p>0</p>	<p>394.5</p>
<p>赫麗敷水凝膠手術傷口敷料 HD-PS05 6X19.5cm(PU膜) HERADERM WOUND DRESSING HYDROGEL FOR SURGICAL APPLICATION</p>	<p>衛署醫器製壹字第 003125 號</p>	<p>WDZ003125005</p>	<p>赫麗敷手術傷口敷料是唯一具有傷口癒合所需的四項功能:濕潤(加速傷口癒合及水膠吸收組織液不回滲預防細菌滋生)、密閉(可盥洗及阻止細菌入侵)、下壓力(降低凸疤形成、抗張力(避免未癒合傷口撕裂及預防疤很形成)。當敷料吸收滲液飽和時,請更換新敷料繼續使用,以維持傷口有效癒合的環境。</p>	<p>本產品為低敏材質,但並非所有使用者皆不會產生過敏現象,使用本產品如有紅、腫、熱、痛、過敏等不適現象,請立即停止使用並尋求專業醫師診治。</p>	<p>無類似功能之健保給付品項</p>	<p>0</p>	<p>517.5</p>

<p>赫麗敷水凝膠手術傷口敷料 HD-PS06 7X10cm(PU膜) "HERADERM Wound Dressing Hydrogel for Surgical Application (Sterile) - 5X8cm(Hydrogel) , 7X10cm(PU film</p>	<p>衛署醫器製壹字第 003125 號</p>	<p>WDZ003125006</p>	<p>赫麗敷手術傷口敷料是唯一具有傷口癒合所需的四項功能:濕潤(加速傷口癒合及水膠吸收組織液不回滲預防細菌滋生)、密閉(可盥洗及阻止細菌入侵)、下壓力(降低凸疤形成、抗張力(避免未癒合傷口撕裂及預防疤很形成)。當敷料吸收滲液飽和時,請更換新敷料繼續使用,以維持傷口有效癒合的環境。</p>	<p>本產品為低敏材質,但並非所有使用者皆不會產生過敏現象,使用本產品如有紅、腫、熱、痛、過敏等不適現象,請立即停止使用並尋求專業醫師診治。</p>	<p>無類似功能之健保給付品項</p>	<p>0</p>	<p>430.1</p>
<p>海捷特加強型關節腔注射劑</p>	<p>衛署醫器製字第 004511 號</p>	<p>FBZ004511001</p>	<p>1.本品成份原料來源為德國進口細菌發酵,品質穩定,且獲歐盟 CE 認證。 2.本品為交鏈鍵結之玻尿酸關節腔注射劑,相較於傳統直鏈鍵結之玻尿酸療效作用時間較長;減少診間處置時間、人力和成本,降低病人感染率、併發症。 3.使用於較為嚴重之退化性膝關節患者療效較一般健保給付品項顯著。</p>	<p>膝關節在接受本產品治療後,可能會產生疼痛、腫脹及僵硬等局部副作用。</p>	<p>1.本品成份原料來源為德國進口細菌發酵,品質穩定,且獲歐盟 CE 認證。 2.本品為交鏈鍵結之玻尿酸關節腔注射劑,相較於傳統直鏈鍵結之玻尿酸療效作用時間較長;減少診間處置時間、人力和成本,降低病人感染率、併發症。 3.使用於較為嚴重之退化性膝關節患者療效較一般健保給付品項顯著。</p>	<p>0</p>	<p>18,400.0</p>
<p>凱米諾顱內壓監視裝置探測頭組</p>	<p>衛署醫器輸字第 014449 號</p>	<p>FNZ014449001</p>	<p>做為即時性 real time 顱內壓監視,當顱內壓壓力上升時,可立即辨知,使病人在未出現嚴重症狀前,即可施於治療。</p>	<p>感染,血栓,顱內出血。</p>	<p>比起傳統以腦脊髓液計算顱內壓方式,此產品可以提供即時性及連續性的顱內壓監測,馬上掌控病情變化給予更好的治療。</p>	<p>0</p>	<p>22,195.0</p>
<p>凱米諾顱內壓監視裝置顱內壓及腦溫度探測頭組</p>	<p>衛署醫器輸字第 014449 號</p>	<p>FNZ014449002</p>	<p>做為即時性 real time 顱內壓及腦溫度監視,當顱內壓壓力上升時,可立即辨知,使病人在未出現嚴重症狀前,即可施於治療。</p>	<p>感染,血栓,顱內出血。</p>	<p>比起傳統以腦脊髓液計算顱內壓方式,此產品可以提供即時性及連續性的顱內壓監測,馬上掌控病情變化給予更好的治療。</p>	<p>0</p>	<p>23,805.0</p>

<p>"美敦力"鈦密斯顱骨固定系統 原自費碼 FBZ020434001</p>	<p>衛署醫器輸字第 020434,017963,023042 號</p>	<p>FPP0816152M4</p>	<p>1.美敦力神經外科部門的鈦密斯系統，包含不同尺寸及外形的鈦金屬網、線、螺釘與固定板。 2.用於任何口、頷、顱、顏外科重建手術。不論是顎骨矯正或創傷手術，利用剛性或半剛性的內部固定裝置，將骨頭碎片固定在一起。另一方面也適用於骨科手術，用以強化脆弱的骨組織，例如骨盆重建、髕臼重建與骨水泥固定。不適合使用於脊椎。</p>	<p>1.初期或晚期發生植入裝置的部分或全部組件鬆脫;植入裝置的部分或全部組件解體、彎折和/或斷裂。 2.患者對植入裝置、碎片、腐蝕產品出現異物(過敏)反應，可能會引起金屬沈積症、變色、腫瘤形成。自體免疫疾病;組件對皮膚 或黏膜形成的壓力，可能會造成貫穿、穿孔、裂開、刺激和疼痛。因植入裝置或器械的不當定位及放置所造成的組織傷害;感染及神經系統功能喪失，例如癱瘓(完全或不完整)、感覺遲鈍、感覺過敏、麻痺、感覺異常，疼痛、麻木，神經瘤或刺痛等感覺;神經病變、神經系統功能缺損(暫時性或永久</p>	<p>無健保已給付之品項</p>	<p>26239 79,331.0</p>
---	---------------------------------------	---------------------	---	--	------------------	-----------------------

				<p>性);形成疤痕，可能會造成神經周圍的神經系統缺損、疼痛、皮膚出現斑點或變色;受損、移位或貫穿;無法癒合(或形成假性關節)、延遲癒合或癒合不良。手術部位的組織可能停止生長。喪失活動能力或功能。</p> <p>4.出血、血腫、血清腫、栓塞、腦出血、大量出血、靜脈炎、傷口壞死、傷口裂開或血管受損。</p> <p>5.視力受損，例如複視、失明及視力減退。</p>		
--	--	--	--	---	--	--

<p>"美敦力"史卓塔腦脊髓液引流組-STRATA NSC 控制閥 42365(大)42355(小)</p>	<p>衛署醫器輸字第 014308 號</p>	<p>CDVPB423SSM4</p>	<p>1.在移植手術後，“美敦力” Strata NSC 控制閥提供了一項非侵入的方式，以符合病患在水腦症控制上不同的需求。藉由控制閥的特殊設計，讓醫師們可以使用 PS Medical Strata 控制閥調整組內的磁性調整工具，來調整控制閥壓力/功效等級。此一設計有助於當控制閥遇到偶發性變化時，讓其功效等級維持不變。</p> <p>2.Strata NSC 控制閥包含了一球形及一錐形壓力控制閥。球形及錐型壓力控制閥的阻力可用來進行流量控制。控制閥的功效特色取決於阻力的大小。球形及錐形壓力控制閥可以避免血液逆流。小型或一般型 Strata 控制閥可以提供一系列的功効等級：0.5、1.0、1.5、2.0 及 2.5。</p>	<p>目前無臨床或研究資料顯示其副作用。</p>	<p>無健保已給付之品項</p>	<p>7127</p>	<p>54,226.0</p>
<p>"美敦力"史卓塔腦脊髓液引流組-STRATA II 控制閥 42866(大);42856(小)</p>	<p>衛署醫器輸字第 014308 號</p>	<p>CDVPB428SSM4</p>	<p>1.在移植手術後，“美敦力” Strata II 控制閥提供了一項非侵入的方式，以符合病患在水腦症控制上不同的需求。藉由控制閥的特殊設計，讓醫師們可以使用 PS Medical Strata 控制閥調整組來調整控制閥壓力/功效等級。此一設計有助於當控制閥遇到偶發性變化時，讓其功效等級維持不變。</p> <p>2.Strata II 控制閥是由一球形和一錐形壓力控制閥系列，及於常態下通常為關閉狀態的虹吸控制機制(Delta chamber)所組成。</p> <p>3.不論病患的身體姿勢或腦脊髓液流速需求為何，此組合讓控制閥得以將腦室內壓維持在正常生理範圍內。</p> <p>4.流速管制則是由球形和錐形壓力控制閥和虹吸控制隔膜合力完成。</p> <p>5.控制閥的功效特色取決於阻力的大小。球形及錐形壓力控制閥可以避免 CSF 逆流。</p> <p>6.虹吸作用則由 Delta chamber 的兩片矽質彈性隔膜所控制，該隔膜於常態下為關閉的狀態。</p> <p>7.若遇到逆向的腦室內壓，兩片隔膜就會打開。</p> <p>8.小型或一般型 Strata II 控制閥可以提供一系列的功効等級：0.5、1.0、1.5、2.0，及 2.5。</p>	<p>目前無臨床或研究資料顯示其副作用。</p>	<p>無健保已給付之品項</p>	<p>7127</p>	<p>54,226.0</p>

赫麗敷疤痕貼片（未滅菌）5*14 cm	衛署醫器製壹字第004417 號	WDZ004417003	<p>1. 本產品為親膚性佳，低過敏不易刺激皮膚之醫療級感壓膠敷料。針對縱向疤痕的單向伸展設計，可使關節部位保有正常的伸展活動，同時橫向非彈性設計能有效固定疤痕壓制疤痕增生，並幫助新生組織恢復平整，預防疤痕產生。</p> <p>2. 本產品黏貼牢固可對於疤痕組織產生密閉的效果，除了抑制疤痕組織也可防止水份滲透，可淋浴不必擔心水份滲入。</p>	無副作用	無健保給付之比對品，本產品比其他防疤除疤產品，更能產生足夠之下壓力以抑制疤痕組織的產生，且黏貼牢固，密閉性良好，可淋浴不必擔心水份滲入。	0	322.0
赫麗敷疤痕貼片（未滅菌）7*10 cm	衛署醫器製壹字第004417 號	WDZ004417006	<p>1. 本產品為親膚性佳，低過敏不易刺激皮膚之醫療級感壓膠敷料。針對縱向疤痕的單向伸展設計，可使關節部位保有正常的伸展活動，同時橫向非彈性設計能有效固定疤痕壓制疤痕增生，並幫助新生組織恢復平整，預防疤痕產生。</p> <p>2. 本產品黏貼牢固可對於疤痕組織產生密閉的效果，除了抑制疤痕組織也可防止水份滲透，可淋浴不必擔心水份滲入。</p>	無副作用	無健保給付之比對品，本產品比其他防疤除疤產品，更能產生足夠之下壓力以抑制疤痕組織的產生，且黏貼牢固，密閉性良好，可淋浴不必擔心水份滲入。	0	356.5
庫欣 活動式椎間輔助穩定植入物	衛署醫器輸字第019987 號	FBZ019987001	本產品適用於患有下背痛且保守治療超過 6 個月仍難以根治，或下背痛且出現坐骨神經痛超過 2 個月之腰椎手術，適用椎間盤突出或相關疾病及腰椎孔狹窄。	<p>可能出現的繼發性反應</p> <ul style="list-style-type: none"> l 發炎反應 l 永久韌帶損傷 l 韌帶斷裂 l 植入物的移除 	無健保品項可比較	0	97,750.0
脊椎聚醚醚酮固定桿(短節)	衛署醫器製字第002776 號	FBZ002776001	保有椎體活動度,可控制範圍	無副作用	椎體後方之不穩定，椎體滑落，骨折及腫瘤(適用植入椎節數為 T1-S5)	0	33,649.0
脊椎聚醚醚酮固定桿(長節)	衛署醫器製字第002776 號	FBZ002776005	保有椎體活動度,可控制範圍	無副作用	椎體後方之不穩定，椎體滑落，骨折及腫瘤(適用植入椎節數為 T1-S5)	0	40,860.0

"開喜優" 吉德時可注射合成骨	衛署醫器輸字第017023 號	FBZ017023001	由於本身的化學成分，當 Jectos 直接放置到骨頭表面時，可以被天然的骨骼取代。這種骨融合的過程，乃藉由骨沉澱與植入物再吸收兩者之間取得平衡點所達成的結果。	在降解過程中，磷酸鹽鈣顆粒會在吞噬細胞的溶酶體作用下釋放與分解。	具有骨引導，和骨傳導功能，注射型人工骨可將骨骼黏著固定，在有血水的環境中也可固化，改善了顆粒狀人工骨使用的限制，適合用於創傷或骨折。	0	47,150.0
雅氏史密柏格顱內壓監測器(雙管) FV533P	衛署醫器輸字第010906 號	FNZ010906002	是利用探針尖端雙層內腔裡的空氣囊袋測量腦室內壓力。第一層空腔用以傳送壓力至腦壓監視器；第二層空腔是用以引流將腦脊液。在尖端處有二個引流孔，還有二個孔在空氣囊袋上方。此裝置應放置於腦室內，用以作為測量腦組織內壓力也是允許的。	無	無相同性質健保產品比較	0	23,805.0
雅氏史密柏格顱內壓監測器(單管) FV534P	衛署醫器輸字第010906 號	FNZ010906001	1.是利用探針尖端之雙層內腔裡的空氣囊袋測量腦室內壓力。探針內的空腔會將壓力傳送到腦壓監測主機。 2.此裝置可置於腦組織或硬腦膜下，可用縫合固定盤固定在皮膚。	無	無相同性質健保產品比較	0	18,562.0
信迪思 利洛挺頸椎植入物	衛署醫器輸字第023590 號	FBZ023590001	1.減低壓迫食道吞嚥異物感 2.預防臨節異質骨增生 3.手術傷口大小	植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。 過敏反應肇因於無法適應植入物材質 癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙 植入物而引起的疼痛	減低壓迫食道吞嚥異物感 預防臨節異質骨增生 手術傷口大小	0	72,450.0

<p>高抗力骨水泥 Hi-Fatigue G Bone Cement 00112114001</p>	<p>衛署醫器輸字第 023027 號</p>	<p>FBZ023027001</p>	<p>本產品適用於髖關節、膝關節及其他關節的局部或完全置換手術，在確診或疑似感染 Gentamicin 敏感性病原時，固定塑料與金屬人工植入物組件。</p>	<p>完成植入部位的準備處理後,以及敷用骨水泥與植入後不久,髓管壓力升高可能導致血壓暫時降低</p>	<p>本產品為添加 gentamicin sulphate 的快速固化朔料,可保護植入物與周邊組織,使其免於滋生 gentamicin 敏感性病原,本產品之粉末含有不具溶解性的二氧化鋯,可作為 X 光顯影劑</p>	<p>0</p>	<p>21,849.0</p>
<p>赫麗敷水膠傷口敷料(滅菌 HD-WD08)10*10cm HeraDerm Wound Dressing Hydrogel (Sterile)</p>	<p>衛署醫器製壹字第 004425 號</p>	<p>WDZ004425005</p>	<p>1.鎖水保濕作用的敷料，可降低傷口過濕所衍生的浸潤問題，但又可維持傷口之適當濕潤。 2.在吸收滲出液後，具有吸濕退黏功能，可減輕換藥時因乾燥所造成之疼痛，並加速傷口癒合等優點。 3.敷料與傷口平行方向，內含彈性纖維(如同美容膠帶)，不妨礙病人活動，並可防止敷料脫落。與傷口垂直方向，則具有抗張力可固定住傷口降低傷口張力。 4.敷料吸濕膨脹後所產生之下壓力，則可減少疤痕及血腫的現象產生。 5.赫麗敷水膠傷口敷料為透明敷料，可直接觀察傷口，也可銜接重疊使用。 6.本敷料外層具有防水透氣的 PU 膜層，服貼於皮膚上，使用者可淋浴或沖水，不用擔心水份滲入敷料中。</p>	<p>無</p>	<p>1.含銀纖維敷料因無上述產品特性功能，因此，容易使傷口床過度乾燥，更換敷料時，須避免傷口疼痛問題，也無法直接觀察傷口。 2.人工皮敷料因無法對滲出液進行飽和吸收，容易造成傷口產生浸潤。且滲出液與溶解之人工皮材質較易沾黏於傷口上，造成清理之困難。人工皮無法產生下壓力及無法防止疤痕產生。其材質無法直接觀察傷口。 3.而藻膠敷料對於乾燥性傷口不適用，需使用第二層敷料固定，需考量成本效益。 4.矽膠產品對於防水性能較不足，不方便病患淋浴，且無法直接觀察傷口。</p>	<p>0</p>	<p>207.0</p>

<p>赫麗敷水膠傷口敷料(滅菌HD-WD09) 22*26cmHeraDerm Wound Dressing Hydrogel (Sterile)22*26cm</p>	<p>衛署醫器製壹字第004425 號</p>	<p>WDZ004425006</p>	<p>1.鎖水保濕作用的敷料，可降低傷口過濕所衍生的浸潤問題，但又可維持傷口之適當濕潤。 2.在吸收滲出液後，具有吸濕退黏功能，可減輕換藥時因乾燥所造成之疼痛，並加速傷口癒合等優點。 3.敷料與傷口平行方向，內含彈性纖維(如同美容膠帶)，不妨礙病人活動，並可防止敷料脫落。與傷口垂直方向，則具有抗張力可固定住傷口降低傷口張力。 4.敷料吸濕膨脹後所產生之下壓力，則可減少疤痕及血腫的現象產生。 5.赫麗敷水膠傷口敷料為透明敷料，可直接觀察傷口，也可銜接重疊使用。 6.本敷料外層具有防水透氣的 PU 膜層，服貼於皮膚上，使用者可淋浴或沖水，不用擔心水份滲入敷料中。</p>	<p>無</p>	<p>1.含銀纖維敷料因無上述產品特性功能，因此，容易使傷口床過度乾燥，更換敷料時，須避免傷口疼痛問題，也無法直接觀察傷口。 2.人工皮敷料因無法對滲出液進行飽和吸收，容易造成傷口產生浸潤。且滲出液與溶解之人工皮材質較易沾黏於傷口上，造成清理之困難。人工皮無法產生下壓力及無法防止疤痕產生。其材質無法直接觀察傷口。 3.而藻膠敷料對於乾燥性傷口不適用，需使用第二層敷料固定，需考量成本效益。 4.矽膠產品對於防水性能較不足，不方便病患淋浴，且無法直接觀察傷口。</p>	<p>0</p>	<p>948.8</p>
--	-------------------------	---------------------	--	----------	--	----------	--------------

<p>赫麗敷水膠傷口敷料 10ML HD-LD03 HeraDerm Liquid Wound Dressing HD- LD03 HD-LD03</p>	<p>衛署醫器製壹字第 004349 號</p>	<p>美容手術用品</p>	<p>1.赫麗敷水性傷口敷料是親水性液體敷料，以噴灑之方式直接覆蓋於傷口。 2.具有修復傷口之葡聚醣等成份，解決傷口不易癒合症狀。 3.可保持傷口組織濕潤度，提供快速有效之傷口照護。 4.本產品具有高保濕性，柔軟舒爽可避免傷口緊繃。 5.不具刺激性及致敏性；不沾黏傷口，可保護傷口避免其他因素延緩傷口癒合。</p>	<p>無</p>	<p>1.含銀纖維敷料因無上述產品特性功能，因此，容易使傷口床過度乾燥，更換敷料時，須避免傷口疼痛問題，也無法直接觀察傷口。 2.人工皮敷料因無法對滲出液進行飽和吸收，容易造成傷口產生浸潤。且滲出液與溶解之人工皮材質較易沾黏於傷口上，造成清理之困難。人工皮無法產生下壓力及無法防止疤痕產生。其材質無法直接觀察傷口。 3.而藻膠敷料對於乾燥性傷口不適用，需使用第二層敷料固定，需考量成本效益。 4.矽膠產品對於防水性能較不足，不方便病患淋浴，且無法直接觀察傷口。</p>	<p>0</p>	<p>2,300.0</p>
---	------------------------------	---------------	---	----------	--	----------	----------------

<p>赫麗敷防水透氣護膜</p> <p>4.5*300CM HDPU01</p> <p>HeraDerm PU Film</p> <p>4.5*300CM HDPU01</p>	<p>衛署醫器製壹字第</p> <p>004444 號</p>	<p>美容手術用品</p>	<p>保護傷口避免摩擦</p>	<p>無</p>	<p>1.含銀纖維敷料因無上述產品特性功能，因此，容易使傷口床過度乾燥，更換敷料時，須避免傷口疼痛問題，也無法直接觀察傷口。</p> <p>2.人工皮敷料因無法對滲出液進行飽和吸收，容易造成傷口產生浸潤。且滲出液與溶解之人工皮材質較易沾黏於傷口上，造成清理之困難。人工皮無法產生下壓力及無法防止疤痕產生。其材質無法直接觀察傷口。</p> <p>3.而藻膠敷料對於乾燥性傷口不適用，需使用第二層敷料固定，需考量成本效益。</p> <p>4.矽膠產品對於防水性能較不足，不方便病患淋浴，且無法直接觀察傷口。</p>	<p>0</p>	<p>345.0</p>
<p>捷邁人工骨髓內釘—髓內釘組</p>	<p>衛署醫器輸字第</p> <p>022572 號</p>	<p>FBZ022572001</p>	<p>以亞洲人體型作為考量，含外傾、前驅等生理弧度設計，患者植入後不會有髓內腔擠塞等問題，對體型較矮小亞洲人而言較為適合。</p>	<p>無</p>	<p>1.微創手術,傷口較小 2.置入於骨髓內,患者無異物感 3.生物力學優勢,患者可提早活動 4.可治療不穩定型腕關節骨折 5.高強度鈦合金</p>	<p>0</p>	<p>74,750.0</p>
<p>捷邁人工骨髓內釘—股骨組</p>	<p>衛署醫器輸字第</p> <p>022621 號</p>	<p>FBZ022621001</p>	<p>1.能將骨骼復原成受損前的形狀,且有不同長度與直徑規格供選擇,滿足各式需求。</p> <p>2.髓內釘、蓋頂、骨釘的製造材質均為 Titanium Ti-6Al-4V(鈦鋁鈮)合金。</p> <p>3.本髓釘採用專利互鎖式螺釘固定,能增強植入物之穩定,有效固定骨折部位。</p>	<p>無</p>	<p>1.微創手術,傷口較小 2.置入於骨髓內,患者無異物感 3.生物力學優勢,患者可提早活動</p>	<p>0</p>	<p>71,875.0</p>

捷邁人工骨髓內釘—脛骨組	衛署醫器輸字第022621 號	FBZ022621002	1.捷邁 Natural Nail 系統脛骨髓內釘為固定及穩定脛骨骨折部位的暫時固定用髓內釘,能將骨骼復原成受損前的形狀,且有不同長度與直徑規格供選擇,滿足各式需求。 2.製造材質均為 Titanium Ti-6Al-4V(鈦鋁鈮)合金。3.本髓釘採用專利互鎖式螺釘固定,能增強植入物之穩定,有效固定骨折部位。	無	1.微創手術,傷口較小 2.置入於骨髓內,患者無異物感 3.生物力學優勢,患者可提早活動	0	71,875.0
捷邁人工骨髓內釘—螺釘組	衛署醫器輸字第022572 號	FBZ022572003	採用專利互鎖式螺釘固定骨髓內釘,能增強植入物之穩定,有效固定骨折部位。	無	1.微創手術,傷口較小 2.置入於骨髓內,患者無異物感 3.生物力學優勢,患者可提早活動 4.可治療不穩定型腕關節骨折 5.高強度鈦合金	0	3,450.0
亞諾葛來防沾黏生物膠 1ML	衛部醫器輸字第026881 號	FSZ026881001	1.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。 2.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。	無	現無健保品項	0	18,400.0
亞諾葛來防沾黏生物膠 2ML	衛部醫器輸字第026881 號	FSZ026881002	1.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。 2.其成分取自於天然玻尿酸,生物相容性佳,安全性高。 3.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。 4.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。	無	現無健保品項	0	34,500.0
先鋒脊椎固定系統-天梯系列 二節	衛署醫器製字第003457 號	FBZ003457007	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,先鋒脊椎固定系統-天梯系列適用於腰椎,椎體 L1~S1 節段。	無	動態穩定之脊椎內固定系統	0	86,250.0

先鋒脊椎固定系統-天梯系列 三節	衛署醫器製字第003457 號	FBZ003457008	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，先鋒脊椎固定系統-天梯系列適用於腰椎，椎體 L1~S1 節段。	無	動態穩定之脊椎內固定系統	0	126,500.0
5.0MM 可吸收肩關節軟組織固定錨釘	衛署醫器輸字第010928 號	FBZ010928001	Twinfix AB 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。	不良反應包括輕微發炎與身體異物反應	帶線錨釘為金屬材質，患者痊癒之後，金屬錨釘會留在骨頭裡，少數患者會感到異物感	0	16,330.0
2.9MM 可吸收肩關節軟組織固定錨釘	衛署醫器輸字第014394 號	FBZ014394001	固定於 Glenoid 將 Labrum 用綁繫之方式做縫合，可減少手術時間，方便操作且讓人體吸收，X 光不顯影	不良反應包括輕微發炎與身體異物反應	帶線錨釘為金屬材質，患者痊癒之後，金屬錨釘會留在骨頭裡，少數患者會感到異物感	0	16,100.0
西美西羅索高分子背架陶瓷髌臼植入物:陶瓷雙極式 (簡稱:半人工陶瓷髌關節組)	衛署醫器輸字第014436 號+衛部026806 號	FBHBCCERA1Z1	1.採用最新超耐磨陶瓷技術，不但較傳統人工關節耐磨數百倍，是現今最光滑的材質，同時也具有優越的生物相容性以及絕佳的強度。 2.幫助改善疼痛，並恢復髌關節正常功能。 3.最新陶瓷科技可將磨損降到最低，大幅減少需要二次開刀的風險。	無	1. 採用最新超耐磨陶瓷技術，不但較傳統人工關節耐磨數百倍，其光滑表面對聚乙烯內襯更不容易產生摩擦後之碎屑。亦不會導致骨溶解，不易造成人工關節鬆脫。 2. 具有優越的生物相容性以及絕佳的強度。	35195	50,129.0
"美新"史派節克椎體支撐系統	衛署醫器輸字第025050 號	FBZ025050001	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。	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	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。	0	113,850.0

<p>尼諾斯 注射式人工骨替代物 5cc(滅菌)</p>	<p>衛署醫器製字第 003103 號</p>	<p>FBZ003103006</p>	<p>1.本產品為『硫酸鈣+磷酸鈣』組合，加水攪拌後，約 12 分左右硬化定形，於 X 光下可清楚呈現。</p> <p>2.『可塑形黏土狀』特性，可易於【填補不規則之骨缺陷】</p> <p>3.『優異骨引導』作用機制，分解時間與骨癒合同步。</p> <p>4.可填充於注射筒內，方便進行微創注射。</p>	<p>1. 發現任何併發症的產生，可能需要再次手術或取出植入物。</p> <p>2. 併發症包括但不限於：</p> <p>(1) 植入物毀損游移。</p> <p>(2) 外觀輪廓變形。</p> <p>(3) 植入部位組織萎縮。</p> <p>(4) 水腫、紅腫及發炎反應。</p>	<p>無健保已給付之品項</p>	<p>0</p>	<p>28,750.0</p>
<p>癒立安®膠原蛋白傷口敷料 5cm*5cm (50mmx50mmx3mm/片/盒)</p>	<p>衛部醫器製字第 004222 號</p>	<p>和技字第 041124011</p>	<p>1.癒立安®膠原蛋白傷口敷料一種膠原蛋白傷口敷料。產品外觀呈白色，具有高孔隙度及人體可吸收性。</p> <p>2.癒立安®膠原蛋白傷口敷料是由牛筋組織中萃取出的天然膠原蛋白所製得，可依不同臨床需求裁剪成適當形狀使用之。</p> <p>3.此產品為無菌、不具熱原物質，且限單次使用。</p>	<p>無</p>	<p>「癒立安®膠原蛋白傷口敷料」，跟一般傳統健保給付的敷料不同，傳統敷料大多屬第一等級的外用傷口覆蓋產品，但「癒立安」是通過第三等級植入材的審核規範，對於手術創傷處的止血協助、腫瘤移除後的缺損填塞、術後傷口照護的癒合修復等，皆有良好的治療成效。</p>	<p>0</p>	<p>21,275.0</p>
<p>微博微創中空螺絲</p>	<p>衛署醫器輸字第 017775 號</p>	<p>FBZ017775001</p>	<p>1.VIPER 系統由中空套管多軸螺絲及桿組成，為透過皮膚使用。</p> <p>2.VIPER 系統的零組件，目前材質為鈦合金，符合 ASTM F136 規格。</p>	<p>1. 植入物彎曲或斷裂。</p> <p>2. 植入物鬆脫。</p> <p>3. 金屬敏感，或對異物產生過敏反應。</p>	<p>由於手術方式不同，所以破壞肌肉層較少，固病人術後幾天後就可以下床活動</p>	<p>0</p>	<p>18,400.0</p>

<p>微博微創中空脊椎固定系統-短固定桿</p>	<p>衛署醫器輸字第017775號</p>	<p>FBZ017775002</p>	<p>1.VIPER 系統由中空套管多軸螺絲及桿組成，為透過皮膚使用。 2.VIPER 系統的零組件，目前材質為鈦合金，符合 ASTM F136 規格。</p>	<p>1. 植入物彎曲或斷裂。 2. 植入物鬆脫。 3. 金屬敏感，或對異物產生過敏反應。</p>	<p>由於手術方式不同，所以破壞肌肉層較少，固病人術後幾天後就可以下床活動</p>	<p>0</p>	<p>7,015.0</p>
<p>"帝富脊椎"微博微創中空脊椎固定系統-長固定桿</p>	<p>衛署醫器輸字第021009號</p>	<p>FBZ021009001</p>	<p>1.VIPER 系統由中空套管多軸螺絲及桿組成，為透過皮膚使用。 2.VIPER 系統的零組件，目前材質為鈦合金，符合 ASTM F136 規格。</p>	<p>1. 植入物彎曲或斷裂。 2. 植入物鬆脫。 3. 金屬敏感，或對異物產生過敏反應。</p>	<p>由於手術方式不同，所以破壞肌肉層較少，固病人術後幾天後就可以下床活動</p>	<p>0</p>	<p>8,027.0</p>
<p>喜望骨填充物注入工具系列</p>	<p>衛署醫器輸壹字第008219號</p>	<p>FBZ008219001</p>	<p>利用骨填充物工具可使椎體復位，以提供骨水泥灌注之有效空間來處理椎骨壓迫</p>	<p>尚無資料</p>	<p>無</p>	<p>0</p>	<p>72,335.0</p>
<p>可復適脊突間植入物</p>	<p>衛署醫器輸字第018422號</p>	<p>FBZ018422001</p>	<p>本植入物藉由兩個近乎平行之翼狀允許椎體伸展彎曲至自然之活動</p>	<p>1.感染或異物感 2.神經損傷 3.材質過敏反應</p>	<p>無品項</p>	<p>0</p>	<p>87,619.0</p>
<p>舒瑪克骨水泥</p>	<p>衛署醫器輸字第019637號</p>	<p>FBZ019637001</p>	<p>1.脊椎壓迫性骨折填充治療專用 2.主要成份為 Poly methylmethacrylate (PMMA)佔六成以上 3.Baryum Sulphate 可顯影手術時骨泥灌注流向， 4.可即時察覺防止骨泥外溢，低溫可避免週邊神經組織受到傷害</p>	<p>直接或間接引起下列 1.併發症 2.心臟衰竭，腦血管問題 3.心肌衰弱梗塞等</p>	<p>1.因快速凝固注射量少 2.不可做太大動作 3.因注射量少易再骨折 4.高溫，不顯彰接受度低</p>	<p>0</p>	<p>28,405.0</p>

"貫達樂"鈹光外科雷射系統	衛署醫器輸字第 020547 號	健保審字第 1030035228 號	<p>1.高能量鈹雷射-切割功能+汽化功能雙效合一:利用波長 2010 奈米以 150W 的高速及有效將多餘的攝護腺組織進行切割同時進行汽化手術,以達到完美治療目的。</p> <p>2.高能量鈹雷射切割術+汽化術:Cyber TM 高能量雷射可提供 2010 奈米的雷射波長,具有良好的切割及汽化效果,同時兼具高效能的止血功能。</p> <p>3.由於鈹雷射對於組織不會造成深層的熱傷害(僅 0.2~0.3 公厘)大大降低手術後性功能損傷的機率並避免日後膀胱頸狹窄之後遺症。</p> <p>4.重要的是手術中可取得組織樣本,供病理化驗,提供早期診斷潛藏攝護腺癌的機會。</p>	術後少數患者會感覺手術部位有輕微不適症狀,但持續間短,發生機率低。		096,600.0	
泰瑞斯慶大黴素骨水泥	衛署醫器輸字第 023881 號	FBZ023881001	低溫聚合可隨時間推演逐漸釋放出慶大黴素	當使用任何廠牌骨水泥時有極少數病患可能會發生心跳過慢,低血壓,循環性休克	無	0	10,350.0
泰瑞斯萬古慶大黴素骨水泥	衛部醫器輸字第 025957 號	FBZ025957001	低溫聚合骨水泥 可隨時間推演逐漸釋放出萬古黴素及慶大黴素	當使用任何廠牌骨水泥時有極少數病患可能會發生心跳過慢,低血壓,循環性休克	無	0	20,700.0
橈骨遠端內側鎖定骨板(正三角形)	衛署醫器製字 003129 號	FBZ003129012	<p>1.符合人體骨骼解剖型骨板設計</p> <p>2.解剖型鎖定式骨板設計</p> <p>3.骨板關節面以低薄設計</p> <p>4.互鎖式骨板獨特骨釘角度設計</p>	無	依照骨架人體工學量身訂做,減少角度調整時間,降低傷口感染機率	0	44,160.0

<p>“奧斯特” 補骨洞去礦化異體植骨-泥膠 0.5cc</p>	<p>衛署醫器輸字 019480 號</p>	<p>FBZ019480005</p>	<p>1."補骨洞"去礦化異體植骨含有去除礦物質後的人骨組織，經添加一種惰性物質後製成去礦化骨基質(DBM)的異體植骨產品。它具備不同的劑型或操作的特性。"補骨洞"凝膠(Gel)是由粉狀的去礦化骨基質製成。"補骨洞"薄片填材(Flex) 、泥膠(Putty) 、基質(Matrix) 、去骨粒泥膠(Crunch)是由去礦化骨基質纖維所製成。"補骨洞"去礦骨粒泥膠還含有去礦後的骨碎片或骨粒。"補骨洞"產品柔軟或其易塑性，可依據植入位置模製或切成不同尺寸和形狀使用。</p> <p>2.本去礦化異體植骨產品是採集自捐贈的人骨屍體組織，以無菌手術技術取得組織並經微生物測試合格後使用，該組織進而在無菌環境下製造，並以抗生素(多黏桿菌素 B 硫酸鹽、枯草桿菌素和/或健大黴素)處理，用 70%酒精清洗，經界面活性劑處理，再以淨化水和超音波沖淨。連續的去礦化過程所產生的鈣磷酸鹽含量，符合美國組織庫協會(AATB)的標率。</p> <p>3."補骨洞"去礦化骨基質是用符合美國藥典的無水甘油混合(Grafton) 。最終包裝的產品使用現行美國藥典的規範進行無菌測試。</p>	<p>1.移植部位存有感染。</p> <p>2. 治療脊柱機能不全的骨折。</p>	<p>無健保品項可比較</p>	<p>0</p>	<p>14,231.0</p>
----------------------------------	----------------------------	---------------------	---	---	-----------------	----------	-----------------

<p>“奧斯特” 補骨洞去礦化異體植骨-泥膠 0.5cc</p>	<p>衛署醫器輸字 019480 號</p>	<p>FBZ019480006</p>	<p>1."補骨洞"去礦化異體植骨含有去除礦物質後的人骨組織，經添加一種惰性物質後製成去礦化骨基質(DBM)的異體植骨產品。它具備不同的劑型或操作的特性。"補骨洞"凝膠(Gel)是由粉狀的去礦化骨基質製成。"補骨洞"薄片填材(Flex) 、泥膠(Putty) 、基質(Matrix) 、去骨粒泥膠(Crunch)是由去礦化骨基質纖維所製成。"補骨洞"去礦骨粒泥膠還含有去礦後的骨碎片或骨粒。"補骨洞"產品柔軟或其易塑性，可依據植入位置模製或切成不同尺寸和形狀使用。</p> <p>2.本去礦化異體植骨產品是採集自捐贈的人骨屍體組織，以無菌手術技術取得組織並經微生物測試合格後使用，該組織進而在無菌環境下製造，並以抗生素(多黏桿菌素 B 硫酸鹽、枯草桿菌素和/或健大黴素)處理，用 70%酒精清洗，經界面活性劑處理，再以淨化水和超音波沖淨。連續的去礦化過程所產生的鈣磷酸鹽含量，符合美國組織庫協會(AATB)的標率。</p> <p>3."補骨洞"去礦化骨基質是用符合美國藥典的無水甘油混合(Grafton) 。最終包裝的產品使用現行美國藥典的規範進行無菌測試。</p>	<p>1.移植部位存有感 染。</p> <p>2. 治療脊柱機能不 全的骨折。</p>	<p>無健保品項可比較</p>	<p>0</p>	<p>25,745.0</p>
<p>喜維克骨釘骨板系統-鎖定加壓鎖骨骨板 3.5 系列 Civic Locking Plate and Screw System-Locking Plate System 3.5 Clavicle Plate</p>	<p>衛部醫器製字 004673 號</p>	<p>FBZ004673001</p>	<p>鈦合金解剖型骨板，新型鎖定加壓設計，針對骨質疏鬆或粉碎性骨折的病人能提供更好的固定效果</p>	<p>血液循環系統障礙 致使癒合遲緩</p>	<p>鈦合金材質，對人體產生排斥性 低，新型鎖定加壓骨板設計，增加 固定效果，讓病患可提早活動</p>	<p>0</p>	<p>53,475.0</p>

喜維克骨釘骨板系統-鎖定加壓肱骨/尺骨近端骨板 3.5 系列 Civic Locking Plate and Screw System-Locking Plate System 3.5 Humeral/Ulnar Plate	衛部醫器製字 004673 號	FBZ004673002	鈦合金解剖型骨板，新型鎖定加壓設計，針對骨質疏鬆或粉碎性骨折的病人能提供更好的固定效果	血液循環系統障礙 致使癒合遲緩	鈦合金材質，對人體產生排斥性低，新型鎖定加壓骨板設計，增加固定效果，讓病患可提早活動	0	63,250.0
喜維克骨釘骨板系統-鎖定加壓 3.5/5.0 骨板系列 Civic Locking Plate and Screw System-Locking Plate System 3.5/5.0 Plate	衛部醫器製字 004673 號	FBZ004673003	鈦合金解剖型骨板，新型鎖定加壓設計，針對骨質疏鬆或粉碎性骨折的病人能提供更好的固定效果	血液循環系統障礙 致使癒合遲緩	鈦合金材質，對人體產生排斥性低，新型鎖定加壓骨板設計，增加固定效果，讓病患可提早活動	0	47,725.0
喜維克骨釘骨板系統-鎖定加壓骨板 2.0/橈骨 2.4/腓骨 3.5 系列 Civic Locking Plate and Screw System-Locking Plate System 2.0/2.4 Raddius/3.5 Fibula Plate	衛部醫器製字 004673 號	FBZ004673004	鈦合金解剖型骨板，新型鎖定加壓設計，針對骨質疏鬆或粉碎性骨折的病人能提供更好的固定效果	血液循環系統障礙 致使癒合遲緩	鈦合金材質，對人體產生排斥性低，新型鎖定加壓骨板設計，增加固定效果，讓病患可提早活動	0	49,450.0

<p>喜維克骨釘骨板系統-鎖定加壓脛骨/跟骨 3.5、股骨/脛骨 5.0 系列 Civic Locking Plate and Screw System-Locking Plate System 3.5 Tibial/Calcaneal、5.0 Femur/Tibial Plate</p>	<p>衛部醫器製字 004673 號</p>	<p>FBZ004673005</p>	<p>鈦合金解剖型骨板，新型鎖定加壓設計，針對骨質疏鬆或粉碎性骨折的病人能提供更好的固定效果</p>	<p>血液循環系統障礙致使癒合遲緩</p>	<p>鈦合金材質，對人體產生排斥性低，新型鎖定加壓骨板設計，增加固定效果，讓病患可提早活動</p>	<p>0</p>	<p>64,975.0</p>
<p>里貝斯頸椎椎間融合器</p>	<p>衛署醫器製字第 003330 號</p>	<p>FBZ003330001</p>	<p>1. 在醫療頸椎椎間盤突出及椎管狹窄手術必須進行椎間盤切除及椎體間融合手術並使用內固定器固定增加脊椎融合手術之成功機率使手術後脊椎有較佳穩定度也可使骨頭增生快速融合。在傳統上須切除骨盆腔上的骨頭植入切除後的椎間盤空腔來達到融合目的。 2. 產品上的 Z 型切痕提供 0.8mm 壓縮空間，使植入後對於椎間上下終板提供壓力，進而促進骨融合，中間具有植骨面積，可提供植骨使用，且壓縮後可讓中間的植骨與上下椎間終板與植骨做為接觸，使植骨與終板達到骨傳導，以促進骨融合。 3. 里貝斯頸椎椎間融合器是一種具有彈性及特殊材質合成的各種尺寸大小的植入物，可取代人骨放入人體內達到融合目的，這項產品已獲得歐洲藥品認定 (C.E) 經我國衛福部同意可安全植入人體組織中及榮獲國家 SNQ 生技獎。使用鈦合金材質，中間放自己骨頭以促進融合。鈦合金為較好的抑菌材質，可使骨頭增生較不受細菌阻擾，且透過里貝斯彈性椎體設計帶來的力量促進骨增生快速融合，故推薦使用。</p>	<p>若由不熟悉本產品的醫師操作可能有硬脊膜破裂或因手術創傷造成神經受損。</p>	<p>相較於健保品項，里貝斯彈性椎體設計可分散活動受力使椎體更穩定，造就良好的骨增生空間，且里貝斯是較</p>	<p>0</p>	<p>69,000.0</p>

尼歐”環狀顱骨固定器	衛署醫器輸字第 024668 號	FBZ024668001	本產品為顱骨固定系統，其功能為開顱手術後用以固定骨瓣位置，不用另外配置安裝器械，可快速及簡易安裝	不當的使用會帶來整體性的風險或是頭骨凹陷導致腦膜及大腦病變		012,075.0	
西美丹妮絲脊椎系統（二節）DYNESYS SPINAL SYSTEM (2 LEVEL)	衛署醫器輸字第 014381 號	FBZ014381002	<p>1.捷邁丹妮斯上載式脊椎系統為專位先進脊椎外科需求所研發，同時是下背部及腿部疼痛治療的新概念，此產品結合了原本熟悉的背部端操作方法與動態固定概念。</p> <p>2.具有彈性的材質能有效穩定脊椎、並提供病患合適的活動度，並做為融合的銜接物，能同時維持原本的生理解剖構造，具有：</p> <ul style="list-style-type: none"> ◎重建脊椎活動度、分擔椎間盤受力、促進椎間盤再生。 ◎減輕脊椎關節受力，延緩脊椎退化、維持上下椎節活動度.等功能。 <p>3.丹妮斯上載式脊椎系統包含各式追骨骨釘(Pedical Screw)、張力索(tensioning cord)以及唯一能分別用於所有患者的通用型墊片(Universal Spacer)。</p> <p>4.椎弓骨釘的材質為鈦合金 Protasul-100(Ti6Al7Nb[鈦鋁鈮]-ISO 5832-11)，張力索以 Sulene PET(聚對苯二甲二乙酯)製成；通用型墊片則為 Sulene PCU(聚碳酸酯聚氨酯)材質。</p>	<p>1.脊椎骨在手術節斷中、上部或下部的骨折、輕微骨折、再吸收、受損或滲透。</p> <p>2.事後手術對於脊椎彎曲、喪失回復能力、高度以及/或還原功能喪失的改變。</p>	無同類特材	0	79,349.0

西美丹妮絲脊椎系統（三節） DYNESYS SPINAL SYSTEM (3 LEVEL)	衛署醫器輸字第 014381 號	FBZ014381003	<p>1.捷邁丹妮斯上載式脊椎系統為專位先進脊椎外科需求所研發，同時是下背部及腿部疼痛治療的新概念，此產品結合了原本熟悉的背部端操作方法與動態固定概念。</p> <p>2.具有彈性的材質能有效穩定脊椎、並提供病患合適的活動度，並做為融合的銜接物，能同時維持原本的生理解剖構造，具有：</p> <p>◎重建脊椎活動度、分擔椎間盤受力、促進椎間盤再生。</p> <p>◎減輕脊椎關節受力，延緩脊椎退化、維持上下椎節活動度..等功能。</p> <p>3.丹妮斯上載式脊椎系統包含各式追公骨釘(Pedical Screw)、張力索(tensioning cord)以及唯一能分別用於所有患者的通用型墊片(Universal Spacer)。</p> <p>4.椎弓骨釘的材質為鈦合金 Protasul-100(Ti6Al7Nb[鈦鋁錳]-ISO 5832-11)，張力索以 Sulene PET(聚對苯二甲二乙酯)製成；通用型墊片則為 Sulene PCU(聚碳酸酯聚氨酯)材質。</p>	<p>1.脊椎骨在手術節斷中、上部或下部的骨折、輕微骨折、再吸收、受損或滲透。</p> <p>2.事後手術對於脊椎彎曲、喪失回復能力、高度以及/或還原功能喪失的改變。</p>	無同類特材	0	102,349.0
"艾柏"安速刀	衛署醫器輸字第 023713 號	SAY023713001	安全、快速的閉合最大至 7mm 血管，並剝離，無須更換器械	無	無同類特材	0	12,267.0
"飛洛散" 斯龐嘉止血棉	衛署醫器輸字第 013975 號	THZ013975001	<p>1.豬凝膠製品,主要提供血小板凝集和附著之介質</p> <p>2.可廣泛運用在各科手術當中出血使用</p> <p>3.能完全覆蓋在粗糙不規則的出血表面,</p> <p>4.容量較多,8ml</p> <p>5.價格較低</p> <p>6.調配後穩定度長達 8 小時以上</p> <p>7.於 4~6 周內吸收</p> <p>8.有三種使用方式</p>	對豬凝膠製品過敏者(目前尚無案例被報告)	無	0	10,925.0

"柯惠"舒法定帕瑞得人工編網	衛署醫器輸字第017436 號	FSZ017436001	<ol style="list-style-type: none"> 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、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 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。 	<p>使用本產品後，也可能出現因使用人工編網進行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):</p> <ol style="list-style-type: none"> (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 	<ol style="list-style-type: none"> 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。 	0	14,490.0
"柯惠"人工網膜螺旋固定器	衛署醫器輸字第010476 號	STZ010476001	<ol style="list-style-type: none"> 1.本產品主要應用於內視鏡修補手術彌補材料的固定及不同手術組織的拉合，例如疝氣手術。可減少人工網膜移位、進而提高人工網膜修補能力。 2.拋棄式釘槍，含 30 個釘子。增加手術精確度、安全且迅速，可有效縮短手術時間。 3.鈦金屬材質釘體，為螺旋狀尖形結構設計，對困難斜角度之固定更能發揮效率地固定組織上。 4.釘槍進入體內直徑僅 5mm，傷口微小、恢復快。適用於腹腔鏡或開腹式手術，取代傳統縫線固定的角色。 5.植入大面積人工網膜 mesh 時，更能有效縮短手術時間。 6.減緩病人術後因使用傳統縫線易引起的疼痛。 	<p>鈦金屬為外來物，因此病人未來可能有異物感、或沾黏的潛在發生。</p>	<ol style="list-style-type: none"> 1. 健保給付品項無此類商品。 2. 主要使用於腹腔鏡手術，病患傷口小、術後恢復快。 	0	13,800.0
股骨遠端外側鎖定骨板(湯匙九孔型)	衛署醫器製字003129 號	FBZ003129001	<ol style="list-style-type: none"> 1.符合人體骨骼解剖型骨板設計 2.解剖型鎖定式骨板設計 3.骨板關節面以低薄設計 4.互鎖式骨板獨特骨釘角度設計 	無	<p>依照骨架人體工學量身訂做，減少角度調整時間，降低傷口感染機率</p>	0	61,488.0

肱骨近端外側鎖定骨板(湯匙九點共構型)	衛署醫器製字 003129 號	FBZ003129002	1.符合人體骨骼解剖型骨板設計 2.解剖型鎖定式骨板設計 3.骨板關節面以低薄設計 4.互鎖式骨板獨特骨釘角度設計	無	依照骨架人體工學量身訂做，減少角度調整時間，降低傷口感染機率	0	54,970.0
直式加壓鎖定骨板(小型DCP 鎖定)	衛署醫器製字 003129 號	FBZ003129004	1.符合人體骨骼解剖型骨板設計 2.解剖型鎖定式骨板設計 3.骨板關節面以低薄設計 4.互鎖式骨板獨特骨釘角度設計	無	依照骨架人體工學量身訂做，減少角度調整時間，降低傷口感染機率	0	37,988.0
跟骨外側骨板(章魚型)	衛署醫器製字 003129 號	FBZ003129005	1.符合人體骨骼解剖型骨板設計 2.解剖型鎖定式骨板設計 3.骨板關節面以低薄設計 4.互鎖式骨板獨特骨釘角度設計	無	依照骨架人體工學量身訂做，減少角度調整時間，降低傷口感染機率	0	61,488.0
脛骨遠端內側鎖定骨板(湯匙九孔型)	衛署醫器製字 003129 號	FBZ003129007	1.符合人體骨骼解剖型骨板設計 2.解剖型鎖定式骨板設計 3.骨板關節面以低薄設計 4.互鎖式骨板獨特骨釘角度設計	無	依照骨架人體工學量身訂做，減少角度調整時間，降低傷口感染機率	0	61,488.0
脛骨遠端外側鎖定骨板(湯匙五孔型)	衛署醫器製字 003129 號	FBZ003129008	1.符合人體骨骼解剖型骨板設計 2.解剖型鎖定式骨板設計 3.骨板關節面以低薄設計 4.互鎖式骨板獨特骨釘角度設計	無	依照骨架人體工學量身訂做，減少角度調整時間，降低傷口感染機率	0	61,488.0
脛骨近端內側鎖定骨板(解剖 T 型)	衛署醫器製字 003129 號	FBZ003129009	1.符合人體骨骼解剖型骨板設計 2.解剖型鎖定式骨板設計 3.骨板關節面以低薄設計 4.互鎖式骨板獨特骨釘角度設計	無	依照骨架人體工學量身訂做，減少角度調整時間，降低傷口感染機率	0	61,488.0
脛骨近端外側鎖定骨板(解剖鑷刀型)	衛署醫器製字 003129 號	FBZ003129010	1.符合人體骨骼解剖型骨板設計 2.解剖型鎖定式骨板設計 3.骨板關節面以低薄設計 4.互鎖式骨板獨特骨釘角度設計	無	依照骨架人體工學量身訂做，減少角度調整時間，降低傷口感染機率	0	61,488.0

鎖骨勾遠端鎖定骨板(肩峰鉤扣型)	衛署醫器製字 003129 號	FBZ003129013	1.符合人體骨骼解剖型骨板設計 2.解剖型鎖定式骨板設計 3.骨板關節面以低薄設計 4.互鎖式骨板獨特骨釘角度設計	無	依照骨架人體工學量身訂做，減少角度調整時間，降低傷口感染機率	0	39,941.0
肱骨遠端內側骨板(重建鎖定型)	衛署醫器製字 003129 號	FBZ003129021	1.符合人體骨骼解剖型骨板設計 2.解剖型鎖定式骨板設計 3.骨板關節面以低薄設計 4.互鎖式骨板獨特骨釘角度設計	無	依照骨架人體工學量身訂做，減少角度調整時間，降低傷口感染機率	0	39,965.0
"諾亞"生物可吸收骨替代材料 HF0602 - 軟塊狀 2.5CC	衛署醫器輸字第 023041 號	FBZ023041006	1. 提供骨激發之功能 2. 提升 25%凝固反應，有抑制細菌生長的功能 3. 提供骨缺損之填補 4. 手術中不需等待製作準備時間近而縮短手術時間	無	有別於市場的人工骨，此產品提供骨激發之功能，再臨床使用上可提升 25%凝固反應，有抑制細菌生長的功能，	0	23,417.0
"諾亞"生物可吸收骨替代材料 HF0605 - 軟塊狀 5CC	衛署醫器輸字第 023041 號	FBZ023041007	1. 提供骨激發之功能 2. 提升 25%凝固反應，有抑制細菌生長的功能 3. 提供骨缺損之填補 4. 手術中不需等待製作準備時間近而縮短手術時間	無	有別於市場的人工骨，此產品提供骨激發之功能，再臨床使用上可提升 25%凝固反應，有抑制細菌生長的功能，	0	34,345.0
"諾亞"生物可吸收骨替代材料 HF1602 - 軟塊狀注射型 2.5CC	衛署醫器輸字第 023041 號	FBZ023041008	1. 提供骨激發之功能 2. 提升 25%凝固反應，有抑制細菌生長的功能 3. 提供骨缺損之填補 4. 手術中不需等待製作準備時間近而縮短手術時間	無	有別於市場的人工骨，此產品提供骨激發之功能，再臨床使用上可提升 25%凝固反應，有抑制細菌生長的功能，	0	33,925.0
"諾亞"生物可吸收骨替代材料 HF1605 - 軟塊狀注射型 5CC	衛署醫器輸字第 023041 號	FBZ023041009	1. 提供骨激發之功能 2. 提升 25%凝固反應，有抑制細菌生長的功能 3. 提供骨缺損之填補 4. 手術中不需等待製作準備時間近而縮短手術時間	無	有別於市場的人工骨，此產品提供骨激發之功能，再臨床使用上可提升 25%凝固反應，有抑制細菌生長的功能，	0	47,150.0
"柯惠"內視鏡自動手術縫合槍及縫合釘(型號：EGIA60AMT)	衛署醫器輸字第 022861 號	SAZ022861002	可配置交錯的鈦金屬縫合釘並同時分隔組織，讓三排交錯的縫合釘配置於剖切線的任一端。	無	無	0	11,500.0

"洛明尼斯"雷射系統配件	衛部醫器輸字第025613號	S2025613	在增生的腺體及包膜之間剝離.達到完全剷除的效果.復發率極低.熱傷害小.出血少.住院時間短.術後可取出組織做病理化驗	在內視鏡雷射光手術中可能遇見的併發症.與傳統內視鏡手術中常見併發症相同	與健保給付 TURP 相比.熱傷害小.並且能將增生組織完整取下.手術時間短.住院時間少.復原快.出血少.復發率低	0	
"美精技"悠補骨補骨材料-1cc	衛部醫器輸字第027409號	FBZ027409001	本特材成份經美國組織銀行確認具有骨誘導作用的人體去礦物質化骨基質(DBM), DBM 中富含多種骨成長蛋白及骨誘導生長因子, 例如:BMP-2, BMP-4,IGF-1,TGF-B1 等, 以黃金比例組合而成, 具有良好骨質誘導效果, 可促進骨骼修復生長。	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。	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, 同時兼具骨傳導及誘導作用, 誘導骨生長修復。	0	24,840.0
"美精技"悠補骨補骨材料-2cc	衛部醫器輸字第027409號	FBZ027409002	本特材成份經美國組織銀行確認具有骨誘導作用的人體去礦物質化骨基質(DBM), DBM 中富含多種骨成長蛋白及骨誘導生長因子, 例如:BMP-2, BMP-4,IGF-1,TGF-B1 等, 以黃金比例組合而成, 具有良好骨質誘導效果, 可促進骨骼修復生長。	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。	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, 同時兼具骨傳導及誘導作用, 誘導骨生長修復。	0	42,550.0
富骨定骨骼填充物 5g	衛部醫器製字第004240號	FBZ004240002	本產品為一高強度注射式人工骨, 具有優異的臨床操作性及可塑性, 可直接填入或以注射方式填補於骨空隙或骨缺損中, 填入後會逐漸硬化, 於硬化過程中放熱溫度低, 不傷週邊組織, 與骨骼組織密合度良好。	正如任何骨填補手術過程, 手術傷口可能引起併發症, 包括: 血腫、水腫、腫脹、體液聚積、組織萎縮、感染及其他可能的手術併發症。	目前健保給付之人工代用骨皆為顆粒型態。	0	41,400.0

<p>柯惠”單一使用可吸收固定釘 ABSTACK15</p>	<p>衛部醫器輸字第 026337 號</p>	<p>TSZ026337001</p>	<ol style="list-style-type: none"> 適用於腹腔鏡或開腹式手術，取代傳統縫線固定的角色。 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。 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。 植入大面積人工網膜 mesh 時，更能有效縮短手術時間。 減緩病人術後因使用傳統縫線易引起的疼痛。 	<p>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。</p>	<ol style="list-style-type: none"> 健保給付品項無此類商品。 主要使用於腹腔鏡手術，病患傷口小、術後恢復快。 	<p>0</p>	<p>16,100.0</p>
<p>“柯惠”舒法定帕瑞得複合式人工編網(15x10cm)</p>	<p>衛署醫器輸字第 018055 號</p>	<p>FSZ018055002</p>	<ol style="list-style-type: none"> 產品組成：3D 聚酯人工網 + 可吸收的膠原蛋白。 3D 聚酯人工網，具高親水性，植入後黏貼組織性佳，組織長的好。 可吸收的膠原蛋白，植入後 12 天開始被吸收，20 天後完全被吸收，有效防止組織沾粘。 防沾粘膠原薄膜滲透超過網片編織基礎層，緊密連接，唯一不分層的複合網片，不脫落。 產品透視度極佳，可確認 Defect 被完整適當覆蓋。 附有固定線(亦可自行增加)，方便 mesh 懸吊定位。 本品可以防止腹內組織沾粘，有效降低腹部疝氣併發症、復發率。 	<p>使用本產品之後，也可能出現因使用本產品腹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):</p> <ol style="list-style-type: none"> 血清腫、血腫。 復發。 感染。 內臟沾粘。 對產品成分產生過敏反應。 	<ol style="list-style-type: none"> 有效減低腹部疝氣病人的復發率。 植入品可防止組織沾粘並自體吸收。 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。 可以微創腹腔鏡術式治療。 	<p>0</p>	<p>28,750.0</p>

<p>“柯惠”舒法定帕瑞得複合式人工編網(20x15cm)</p>	<p>衛署醫器輸字第018055號</p>	<p>FSZ018055004</p>	<ol style="list-style-type: none"> 1. 產品組成：3D 聚酯人工網 + 可吸收的膠原蛋白。 2. 3D 聚酯人工網，具高親水性，植入後黏貼組織性佳，組織長的好。 3. 可吸收的膠原蛋白，植入後 12 天開始被吸收, 20 天後完全被吸收，有效防止組織沾粘。 4. 防沾粘膠原薄膜滲透超過網片編織基礎層，緊密連接，唯一不分層的複合網片，不脫落。 5. 產品透視度極佳, 可確認 Defect 被完整適當覆蓋。 6. 附有固定線(亦可自行增加), 方便 mesh 懸吊定位。 7. 本品可以防止腹內組織沾粘，有效降低腹部疝氣併發症、復發率。 	<p>使用本產品之後，也可能出現因使用本產品腹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):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.血清腫、血腫。 2.復發。 3.感染。 4.內臟沾粘。 5.對產品成分產生過敏反應。 	<ol style="list-style-type: none"> 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粘並自體吸收。 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.可以微創腹腔鏡術式治療。 	<p>0</p>	<p>37,375.0</p>
<p>“柯惠”舒法定帕瑞得複合式人工編網(25x20cm)</p>	<p>衛署醫器輸字第018055號</p>	<p>FSZ018055005</p>	<ol style="list-style-type: none"> 1. 產品組成：3D 聚酯人工網 + 可吸收的膠原蛋白。 2. 3D 聚酯人工網，具高親水性，植入後黏貼組織性佳，組織長的好。 3. 可吸收的膠原蛋白，植入後 12 天開始被吸收, 20 天後完全被吸收，有效防止組織沾粘。 4. 防沾粘膠原薄膜滲透超過網片編織基礎層，緊密連接，唯一不分層的複合網片，不脫落。 5. 產品透視度極佳, 可確認 Defect 被完整適當覆蓋。 6. 附有固定線(亦可自行增加), 方便 mesh 懸吊定位。 7. 本品可以防止腹內組織沾粘，有效降低腹部疝氣併發症、復發率。 	<p>使用本產品之後，也可能出現因使用本產品腹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):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.血清腫、血腫。 2.復發。 3.感染。 4.內臟沾粘。 5.對產品成分產生過敏反應。 	<ol style="list-style-type: none"> 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粘並自體吸收。 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.可以微創腹腔鏡術式治療。 	<p>0</p>	<p>48,300.0</p>

<p>“柯惠” 舒法定帕瑞挺寶 格麗編網</p>	<p>衛署醫器輸字第 019507 號</p>	<p>FSZ019507001</p>	<p>1. 本品包含可自體吸收的 Polylactic Acid 形成似魔鬼氈效果的固定系統，取代了縫線的角色，提供全面均勻的固定效應。 2. 本品只分左、右邊，不分大小，操作簡單且固定迅速。可減少縫線操作時間、手術時間縮短。 3. 此產品提供疝氣病人免縫線固定機制，減低病人因縫線固定的不適感與慢性疼痛感。 4. 植入 15 個月後，本網膜自體吸收重量減少一半，病人異物感更低。</p>	<p>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</p>	<p>“魔鬼氈”設計的網膜: (1)縮短手術時間 (2)減少病人住院天數 (3)病人可免縫線固定而疼痛感減少、恢復快 (4)為部分可吸收材質，15 個月後，整體重量減少一半，病人異物感更低。</p>	<p>0</p>	<p>11,500.0</p>
<p>"柯惠"多角度旋轉式內視鏡 抓鉗及迷你彎剪 174233</p>	<p>衛署醫器輸字第 013556 號</p>	<p>TKY013556002</p>	<p>設備上有一棘輪機構，可依據用戶的選擇，再 on 或 off 之件進行切換。</p>	<p>無</p>	<p>無</p>	<p>0</p>	<p>5,329.0</p>
<p>"柯惠"傷口保護套 WPXSM24</p>	<p>衛部醫器輸字第 027371 號</p>	<p>TSZ027371001</p>	<p>採用單件式設計，以兩端加上套環的護套薄膜組成</p>	<p>無</p>	<p>無</p>	<p>0</p>	<p>2,300.0</p>
<p>"信迪思"新一代人工頸椎椎 間盤</p>	<p>衛署醫器輸字第 023026 號</p>	<p>FBZ023026001</p>	<p>1.恢復頸椎椎間盤高度及節段活動。 2.不論單節或長節頸椎治療操作方式皆相同，簡單快速。</p>	<p>過敏反應、疼痛</p>	<p>1.可保持術前頸椎活動角度 2.術後較不會發生鄰近節頸椎症狀 3.術後可以不用帶頸圈 4.縮短住院時間節省健保支出</p>	<p>0</p>	<p>235,750.0</p>
<p>瑞寶億諾瓦脊椎固定系統- 兩節</p>	<p>衛部醫器製字第 004676 號</p>	<p>FBZ004676005</p>	<p>本產品由中空骨釘與平滑桿組合而成，以提供脊椎融合手術後，骨融合前暫時的固定裝置。瑞寶億諾瓦脊椎固定系統有不同的長度尺寸。詳細的數 數植入諾瓦脊椎固定系統，請參考技術手冊。</p>	<p>1.神經受損 2.金屬過敏或對異物過敏。3.不融合或延遲融合。4.骨密度降低。</p>	<p>無</p>	<p>0</p>	<p>98,900.0</p>

靈威特半月板軟骨縫合針4 植體	衛署醫器輸字第 023551 號	FBZ023551002	半月板修補	無	固定效果較佳	0	16,100.0
"生邁"藍帶胸骨固定系統-8 孔直形骨板"BIOMET MICROFIXATION STERNALOCK BLU SYSTEM-8 HOLE STRAIGHT PLATE 73-1952	衛署醫器輸字第 024834 號	FBZ024834005	1.穩定及固定骨折或手術後支胸骨及肋骨，重建骨骼的接合及固定。 2.增加術後或骨折之胸骨及肋骨穩定性，降低病患疼痛感提升舒適度，加速骨癒合，降低縱膈炎發生率。	可能的不良反應如下： (1) 對植入物的材質會產生金屬過敏反應 (2) 植入物發生移位、彎曲、斷裂或鬆開 (3) 因應力遮蔽效應降低骨頭密度 (4) 因植入物所產生的疼痛、不舒服、異物感或可觸摸感 (5) 骨折處或植入物周圍纖維狀組織增生 (6) 癒合不完全 (7) 除上述不良反應外，任何外科手術皆有可能產生之併發症例如(但不僅止於此)感 染、神經受損及疼痛，而並非與本產品有關。	傳統鋼絲，為一般材料，費用含於手術費用中。	0	23,460.0

<p>"生邁"藍帶胸骨固定系統-4 孔直形骨板"BIOMET MICROFIXATION STERNALOCK BLU SYSTEM-4 HOLE STRAIGHT 73-2636</p>	<p>衛署醫器輸字第 024834 號</p>	<p>FBZ024834001</p>	<p>1.穩定及固定骨折或手術後支胸骨及肋骨，重建骨骼的接合及固定。 2.增加術後或骨折之胸骨及肋骨穩定性，降低病患疼痛感提升舒適度，加速骨癒合，降低縱膈炎發生率。</p>	<p>可能的不良反應如下： (1) 對植入物的材質會產生金屬過敏反應 (2) 植入物發生移位、彎曲、斷裂或鬆開 (3) 因應力遮蔽效應降低骨頭密度 (4) 因植入物所產生的疼痛、不舒服、異物感或可觸摸感 (5) 骨折處或植入物周圍纖維狀組織增生 (6) 癒合不完全 (7) 除上述不良反應外，任何外科手術皆有可能產生之併發症例如(但不僅止於此)感染、神經受損及疼痛，而並非與本產品有關。</p>	<p>傳統鋼絲，為一般材料，費用含於手術費用中。</p>	<p>0</p>	<p>11,738.0</p>
--	-----------------------------	---------------------	--	---	------------------------------	----------	-----------------

<p>"生邁"藍帶胸骨固定系統- 骨釘"BIOMET MICROFIXATION STERNALOCK BLU SYSTEM-SCREWS 2.4MM、 2.7MM</p>	<p>衛署醫器輸字第 024834 號</p>	<p>FBZ024834004</p>	<p>1.穩定及固定骨折或手術後支胸骨及肋骨，重建骨骼的接合及固定。 2.增加術後或骨折之胸骨及肋骨穩定性，降低病患疼痛感提升舒適度，加速骨癒合，降低縱膈炎發生率。</p>	<p>可能的不良反應如下： (1) 對植入物的材質會產生金屬過敏反應 (2) 植入物發生移位、彎曲、斷裂或鬆開 (3) 因應力遮蔽效應降低骨頭密度 (4) 因植入物所產生的疼痛、不舒服、異物感或可觸摸感 (5) 骨折處或植入物周圍纖維狀組織增生 (6) 癒合不完全 (7) 除上述不良反應外，任何外科手術皆有可能產生之併發症例如(但不僅止於此)感染、神經受損及疼痛，而並非與本產品有關。</p>	<p>傳統鋼絲，為一般材料，費用含於手術費用中。</p>	<p>0</p>	<p>2,923.0</p>
--	-----------------------------	---------------------	--	---	------------------------------	----------	----------------

海威力一針劑型關節腔注射劑	衛部醫器製字第004675 號	FBZ004675001	1.本品為長效型交聯玻尿酸製劑，每次療程只需施打一針，可減少患者施打次數、往返回診時間、降低感染風險。 2.文獻指出使用於較為嚴重之退化性膝關節炎患者療效顯著。	膝關節在接受本產品治療後，可能會產生疼痛、腫脹及僵硬等局部副作用，但會逐漸緩解。	尚無健保給付一針療程長效型交聯型關節腔注射劑之品項。	0	17,250.0
“奈利斯” 腹腔鏡用端口	衛部醫器輸字第026478 號	TSZ026478001	1.具排煙端口設計,端口透明, 看見器械進出 2.彈性端口, 器械自由度高 3.可降低傷口數或無疤痕, 病患術後恢復快及美容外觀。	無	無疤痕或降低傷口數, 患者恢復較快	0	26,450.0
鼻竇用三角狀刀片	衛署醫器輸壹字第004229 號	FEY004229001	1.利用動力旋轉刀精確切割軟組織，並同時抽吸息肉，不需拉扯，對黏膜和纖毛損傷小，鼻腔黏膜獲得良好保護，故術後可維持正常生理功能。 2.優點手術時間短、疼痛感低、流血量少，屬於微創手術復原快，復發機率低且不易有併發症。	無	本產品相較於傳統的内視鏡鼻竇手術時間短、疼痛感低、流血量少，屬於微創手術復原快，復發機率低且不易有併發症。	0	2,616.0
"聖猷達" 血管穿刺後止血器	衛署醫器輸字第009864 號	CHZ009864001	本裝置把動脈切口夾在其主要組件(固定錨及膠原紗布)之間，並透過固定錨及膠原紗布內外封堵切口的物理作用把血管切口閉合，再輔以膠原的凝血促進特性，達到止血效果。	無	無	0	10,695.0
膠原蛋白骨填料	衛署醫器製字第002964 號	FBZ002964001	双美膠原蛋白骨填料是由 100%膠原蛋白合成，並將產品製成橢圓形狀，方便手術中易於置入骨空腔中。	無	双美膠原蛋白骨填料材質較好、硬度較軟，方便手術中易於置入骨空腔中	0	23,460.0
人工頸椎椎間盤植入物	衛署醫器輸字第019810 號	FBZ019810001	1. 活動式人工椎間盤。 2. 初後期穩定性高。 3. 工具完整安全性高。	因變形彎曲、鬆脫、斷裂造成植入失敗、靜脈血栓、肺栓塞、感染、骨融合狀況不佳。	1. 活動式人工椎間盤。 2. 初後期穩定性高。 3. 工具完整安全性高。	0	239,200.0

雅氏”頸椎植入物	衛署醫器輸字第 010237 號	FBZ010237001	頸椎前方椎間盤移除手術，保持原來椎間盤之高度及提供融合之功用，表層純鈦材質可提供人體骨頭生長與其融合。	1. 神經性之合併症，由於過度之牽扯或損傷神經根及脊椎膜 2. 移除支持骨質而失去椎體間之高度	材質較好骨融合性強、初後期穩定性高、工具完整安全性高	0	68,400.0
“雅氏”鈦合金椎間盤支撐架植入物	衛署醫器輸 字第 022954 號	FBZ022954001	腰椎取出椎間盤物質後恢復椎間盤高度，經由椎間孔或路經方式固定單節或多節的腰椎、胸椎。	無	材質較好骨融合性強 初後期穩定性高 工具完整安全性高	0	92,115.0
“美敦力”霹克電漿手術刀（扁桃腺）	衛部醫器輸字第 026604 號	TKY026604001	PEAK PlasmaBlade Tonsil 是僅供單次使用的單極射頻裝置。手握裝置連接於 PULSAR 主機，可由內建的手控開關或 PULSAR 腳控開關操作。扁桃腺刀頭的中段可彎曲，弧形錐狀刀頭的中央有開口，可排出煙霧及液體。適用耳鼻喉科（ENT）手術期間，對軟組織進行切除及凝血，包括扁桃腺切除術（咽扁桃腺、耳咽管扁桃腺及顎扁桃腺）	無	本產品使用時溫度較低，大約 40 度~170 度(健保品項大約 200 度~350 度)，因此組織熱傷害較小、術後疼痛也減少。傷口癒合效果更好。	0	13,800.0
“美敦力”霹克電漿手術刀（腺樣體及扁桃腺）	衛部醫器輸字第 026604 號	TKY026604001	PEAK PlasmaBlade Tonsil 是僅供單次使用的單極射頻裝置。手握裝置連接於 PULSAR 主機，可由內建的手控開關或 PULSAR 腳控開關操作。扁桃腺刀頭的中段可彎曲，弧形錐狀刀頭的中央有開口，可排出煙霧及液體。適用耳鼻喉科（ENT）手術期間，對軟組織進行切除及凝血，包括扁桃腺切除術（咽扁桃腺、耳咽管扁桃腺及顎扁桃腺）	無	本產品使用時溫度較低，大約 40 度~170 度(健保品項大約 200 度~350 度)，因此組織熱傷害較小、術後疼痛也減少。傷口癒合效果更好。	0	16,100.0

<p>“百特”伏血凝止血劑 10ML</p>	<p>衛署醫器輸字第 020377 號</p>	<p>TTZ020377002</p>	<p>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。</p>	<p>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。</p>	<p>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效止血。</p>	<p>0</p>	<p>23,460.0</p>
<p>帶環十字韌帶固定內墊</p>	<p>衛署醫器輸字第 008700 號</p>	<p>FBZ008700001</p>	<p>1.帶連續纖維線圈 2.graft 直接跨過線圈不需 suture 縫合 3.提供最強固定 4.提供 5#及 5# Ultrabraid 高強度縫線</p>	<p>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</p>	<p>無</p>	<p>0</p>	<p>11,960.0</p>
<p>"柯惠"單一切口多器械導入套管組</p>	<p>衛部醫器輸字第 026467 號</p>	<p>CDZ026467001</p>	<p>用於多種透過單切口進入腹腔以實行微創腹腔鏡手術，以及透過肛門以實行直腸手術、皮瓣翻修和瘻管修補的器材。</p>	<p>無</p>	<p>無</p>	<p>0</p>	<p>18,400.0</p>
<p>"吉愛"史斑特內視鏡記號液</p>	<p>衛署醫器輸字第 011058 號</p>	<p>TNZ011058001</p>	<p>1."SPOT 史斑特"是一種懸浮液包含高純度的碳微粒生物相容劑。 2.這個碳微粒將會存在注射點的次黏膜上成為記號。 3.可經由內視鏡在腸胃道(如惡性腫瘤或息肉)做記號。</p>	<p>臨床研究中並無不良的作用的報告</p>	<p>無健保品項/ 常見使用產品為甲基藍。甲基藍為藍色液體，著色度不佳。</p>	<p>0</p>	<p>1,656.0</p>

"派瑞德"賀福司固定系統: 動態連接器	衛署醫器輸字第 023691 號	FBZ023691001	1.提供脊椎穩定並使術後可有限度保留脊椎活動完整性，不必一次就做整 節段融合手術，維持活動度並減少鄰近節段的退變。 2.如因原脊椎固定術後發生臨近節段之患者,不必更換原有骨釘。	極少數對植入物材 質的過敏反應，及 術後可能有感染之 風險。	1. 可施行多節段脊椎可動手術,維 持及限制脊椎基本活動度，能避免 因活動角度過大或不足而造成之疼 痛及不適。 2. 此醫材有類避震器設計專利,能 有減緩椎體壓力，降低因脊椎固定 手術而造成臨近節段退變問題。	0	48,300.0
派瑞德賀福司固定系統:連 接桿(短)	衛署醫器輸字第 023691 號	FBZ023691002	1.提供脊椎穩定並使術後可有限度保留脊椎活動完整性，不必一次就做整 節段融合手術，維持活動度並減少鄰近節段的退變。 2.如因原脊椎固定術後發生臨近節段之患者,不必更換原有骨釘。	極少數對植入物材 質的過敏反應，及 術後可能有感染之 風險。	1. 可施行多節段脊椎可動手術,維 持及限制脊椎基本活動度，能避免 因活動角度過大或不足而造成之疼 痛及不適。 2. 此醫材有類避震器設計專利,能 有減緩椎體壓力，降低因脊椎固定 手術而造成臨近節段退變問題。	0	13,225.0
“信迪思”波帝斯人工頸 椎椎間盤	衛部醫器輸字第 026323 號	FBZ026323001	1.恢復頸椎椎間盤高度及節段活動。 2.不論單節或長節頸椎治療操作方式皆相同，簡單快速。	過敏反應、疼痛	1.可保持術前頸椎活動角度 2.術後較不會發生鄰近節頸椎症狀 3.術後可以不用帶頸圈 4.縮短住院時間節省健保支出	0	256,910.0
藍提視”多焦點散光人工 水晶體	衛部醫器輸字第 026200 號	FALSNMULT14L	專利區域折射設計提供清晰銳利的遠中近視力。	本品無特殊副作 用。但如同任何手 術，醫生必須評估 手術風險，如：角 膜失養,水腫、眼內 感染及眼炎、繼發 性白內障之形成等 等。	相較於健保品項，本品具非球面功 能，修正球面像相差，提高對比敏 感度。矯正視力同時並提供遠、 中、近程之視力。	2744	62,749.0

<p>尼德克預戴式人工水晶體 注入系統</p>	<p>衛部醫器輸字第 027424 號</p>	<p>FALSNPLSZ14N</p>	<p>1. 本產品是將後房人工水晶體 “NIDEK” SZ-1 日本製造 (光學區材質：可吸收紫外線之淡黃色軟質醫療用丙烯酸水性壓克力)預裝入單次使用的人工水晶體植入器中,以減少人為疏失以及降低感染機率。</p> <p>2. 自然黃色鏡片材質可過濾雜光術後比較不會畏光(傳統透明鏡片的設計會有過亮的感覺,約比原來的亮度多 1.9 倍)。</p> <p>3. 負像差的設計可以抵銷角膜原有的高階正像差, 提高全天候高對比敏感度及影像清晰明亮度，增加景深及立體感,提高視力品質。</p> <p>4. 鏡片 360 度邊緣方邊設計，可減少二次白內障發生機率。</p>	<p>角膜水腫/角膜炎 (包括角膜糜爛) / 角膜內皮受損/急性 角膜失償/ 後彈力 層(Descemet 膜)剝離 /結膜炎、結膜下出 血/前房出血/前房蓄 膿/虹膜損傷/虹膜炎 (虹膜睫狀體炎) / 虹膜粘連/虹膜脫出/ 瞳孔異常 (包含 pupillary block、 pupillary capture、瞳 孔變形、散大等) / 葡萄膜炎/懸韌帶斷 裂/睫狀體炎膜 (cyclitic membrane) /後囊破 損/後發性白內障/玻 璃體炎/玻璃體出 血、混濁/玻璃體脫 出/視網膜 (包括黃 斑部) 剝離、破 洞、裂孔等/視網膜 剝離/脈絡膜剝離/黃 斑部水腫、病變/眼 內炎/纖維蛋白析出/ 續發性青光眼/眼壓 上升 (包括一過性</p>	<p>1.主要運用在白內障手術，提高病 患的視覺品質。2. 淡黃色鏡片材質 術後比較不會畏光(傳統透明鏡片的 設計會有過亮的感覺,約比原來的亮 度多 1.9 倍) 。3. 負像差的設計可 以抵銷角膜原有的高階正像差, 提 高全天候高對比敏感度及影像清晰 明亮度，增加景深及立體感,提高視 力品質</p>	<p>2744</p>	<p>30,606.0</p>
-----------------------------	-----------------------------	---------------------	--	--	---	-------------	-----------------

				眼壓上升、高眼壓症)/眼壓降低/色覺異常/視覺功能降低(視力、對比敏感度)/屈光度預測誤差/傷口癒合不良			
“美敦力”艾維莎磁振造影植入式心臟節律器 A3DR01	衛署醫器輸字第 023118 號	FHP02A3DR1M4	1.本產品是雙腔植入式心臟節律器，為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率，依據單腔或雙腔速率反應來提供緩脈節律與心房頻脈不整治療。 2.調控病患的心率，依據單腔或雙腔速率反應來提供緩脈節律與心房頻脈不整治療。	臨床研究中並無不良的作用的報告	此產品可進行運動心率調節，且病患可接受核磁共振檢查。	93833	55,322.0
"美敦力" 黛拉心臟節律器	衛署醫器輸字第 023295 號	FHP02ADDRSM4	1.本產品是雙腔植入式心臟節律器，為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率，依據單腔或雙腔速率反應來提供緩脈節律與心房頻脈不整治療。 2.調控病患的心率，依據單腔或雙腔速率反應來提供緩脈節律與心房頻脈不整治療。	臨床研究中並無不良的作用的報告	此產品可進行運動心率調節。	93833	26,917.0

史卓塔腦脊髓液腰椎腹膜閥及分流系統	衛署醫器輸字第022887號	CDZ022887001	<p>1.腰椎腹腔分流系統組可讓醫師不需經由 X 光攝影確認，在植入前與植入後以非侵入性的方式調整壓力/流動效能水平，以滿足不斷變化的病患需求。</p> <p>2.此設計用於控制交通性水腦症，及當分流為一治療選項時，用於治療原發性顱內高壓症(假性腦瘤)。</p>	目前無臨床或研究資料顯示其副作用。	美敦力”史卓塔腦脊髓液腰椎腹膜閥及分流系統大幅降低重置率，臨床上，對病人做一次正確的壓力閥選擇有一定的難度，不是所有的病人都對醫生選擇的壓力範圍能適應。可調節性能等級的閥門可適合每個病患。非侵入性的體外調壓方式，避免二次重置手術，減少了病人的創傷和醫療費用的增加。	0	136,620.0
瑞寶億里貝斯腰椎椎間融合器	衛署醫器製字第003326號	FBZ003326001	<p>1.提供脊椎穩定並使術後可有限度保留脊椎活動完整性，不必一次就做整節段融合手術，維持活動度並減少鄰近節段的退變。</p> <p>2.如因原脊椎固定術後發生臨近節段之患者,不必更換原有骨釘。</p>	極少數對植入物材質的過敏反應，及術後可能有感染之風險。	<p>1. 可施行多節段脊椎可動手術,維持及限制脊椎基本活動度，能避免因活動角度過大或不足而造成之疼痛及不適。</p> <p>2. 此醫材有類避震器設計專利,能有減緩椎體壓力，降低因脊椎固定手術而造成臨近節段退變問題。</p>	0	86,250.0
洛克馬脊突間減壓系統	衛署醫器製字第004058號	FBZ004058001	本產品藉由翼狀結構設計，支撐脊突結構。本植入物使用符合 ASTM F2026 醫療等級之聚醚醚酮(Polyetheretherketone(PEEK))材質，並且所使用之器械均針對本植入物而特別設計，技術手冊內亦有說明。	「可能的不良影響」 手術醫師應在術前將可能發生之不良影響告知病患： u 因植入物引起之疼痛及（或）異物感 u 原發性及（或）續發性的感染 u 因手術創傷造成神經受損	無相同健保給付品項	0	97,750.0

				<ul style="list-style-type: none"> u 延遲癒合或不癒合 對植入物之材質過敏 u 植入物之抗力作使骨密度降低 		
歐特選去礦化補骨物/ 1.0cc	衛署醫器輸字第 023688 號	FBZ023688001	<p>歐特選去礦化補骨物為無菌手術技術處理以去除礦物質的人骨組織與生物可吸收性的載體(CMC)混合製成，在最終包裝狀態下，使用低劑量 gamma 放射做最終滅菌。</p> <p>兼具骨頭生長之必備要素—骨引導性及骨誘導性，能提供成骨過程必需之生長架構及生長因子，可提高手術的植骨成功率，避免術後因為骨頭不癒合，而需再次手術的可能風險。</p>	<p>可能包括但不僅限於以下的副作用： 軟組織或/及骨頭感染(骨髓炎)、發燒、手術部位變型、骨生長不完全、延遲性骨癒合或骨不癒合、高鈣血症或暫時性高鈣血症、新生骨的破裂、疾病傳染及不良的免疫反應。廣泛的篩檢流程用於選擇捐贈者，即使在謹慎的選擇及血清測試下，HIV 或肝炎等傳染病仍有可能發生。</p>	<p>本特材來自人骨組織，本身已具骨傳導性，去礦化後保留了人骨自然的生長因子，維持了生物活性，更能發揮骨誘導的潛力，易生成新骨。兼具骨頭生長之必備要素—骨引導性及骨誘導性，能提供成骨過程必需之生長架構及生長因子，可提高手術的植骨成功率，避免術後因為骨頭不癒合，而需再次手術的可能風險。</p> <p>健保品項僅有骨傳導性，無生長因子，吸收過快可能導致空隙，骨不癒合。</p>	0 21,850.0

歐特選去礦化補骨物/ 2.5cc	衛署醫器輸字第 023688 號	FBZ023688002	<p>歐特選去礦化補骨物為無菌手術技術處理以去除礦物質的人骨組織與生物可吸收性的載體(CMC)混合製成，在最終包裝狀態下，使用低劑量 gamma 放射做最終滅菌。</p> <p>兼具骨頭生長之必備要素—骨引導性及骨誘導性，能提供成骨過程必需之生長架構及生長因子，可提高手術的植骨成功率，避免術後因為骨頭不癒合，而需再次手術的可能風險。</p>	<p>可能包括但不僅限於以下的副作用： 軟組織或/及骨頭感 染(骨髓炎)、發燒、 手術部位變型、骨 生長不完全、延遲 性骨癒合或骨不癒 合、高鈣血症或暫 時性高鈣血症、新 生骨的破裂、疾病 傳染及不良的免疫 反應。廣泛的篩檢 流程用於選擇捐贈 者，即使在謹慎的 選擇及血清測試 下，HIV 或肝炎等 傳染病仍有可能發 生。</p>	<p>本特材來自人骨組織，本身已具骨傳導性，去礦化後保留了人骨自然的生長因子，維持了生物活性，更能發揮骨誘導的潛力，易生成新骨。兼具骨頭生長之必備要素—骨引導性及骨誘導性，能提供成骨過程必需之生長架構及生長因子，可提高手術的植骨成功率，避免術後因為骨頭不癒合，而需再次手術的可能風險。</p> <p>健保品項僅有骨傳導性，無生長因子，吸收過快可能導致空隙，骨不癒合。</p>	0	44,275.0
"百特"組織修復凝合劑(第二代)	衛署菌疫輸字第 000925 號	<p>1.為一種纖維蛋白密合劑，含有人體纖維蛋白和凝血酶。</p> <p>2.可針對所有組織開口都能有效封合、防止滲漏，但對非組織性的表面效果較為有限。</p> <p>3.可對組織間達到有效的黏合，達到 10</p>	<p>以纖維蛋白密合劑/止血劑治療的病人，極少數病人可能會產生過敏反應。</p>	<p>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。Tisseel 針對所有組織開口都能有效封合、防止滲漏。</p>		016,445.0	

		倍抗拉強度。 4. 7-14 天即可被人體吸收。					
"帝富"康富脊椎骨水泥系統-llc.c.	衛部醫器輸字第 028224 號	FBZ028224001	1.超高黏稠度，不易滲漏，降低肺栓塞 2.液壓式推進器，精準掌握流向 3.延長式的器具，保護作業人員安全	心肌梗塞、心搏停止、腦血管意外、肺栓塞、過敏性反應、猝死	1.安全性高 2.穩定性好	0	88,320.0
瑞寶億諾瓦脊椎固定系統-脊椎微創系統-內固定三節	衛部醫器製字第 004676 號	FBZ004676006	本產品用於成熟發展之骨骼、且患者有急性或慢性之症狀，提供固定及穩定效果。	1 神經受損 2 感染 3 延遲癒合不癒合 4 出血 5 脊椎膜破裂 6 骨密度降低 7 零組件鬆脫彎曲或破壞 8 影響日常生活行動 9 不融合或延遲如何 10 金屬過敏或異物過敏 11 滑囊炎 12 死亡 13 癱瘓	微創小傷口,傷口恢復期快,縮短手術時間,減少感染	0	130,870.0
奧普天脫鈣骨基質泥/膠-1CC	衛部醫器輸字第 027131 號	FBZ027131001	奧普天脫鈣骨基質泥/膠是由冷凍乾燥的脫鈣骨基質組成，用 LNH 的技術和甘油處理，甘油更為長效，能增加骨引導的時間。	甘油可能導致血糖過高症。臨床醫師在移植含甘油的骨空隙填充物後指出有個案發生尿道吻合、腳部浮腫、發燒、術區感染和移植失敗。	一般健保品項僅骨傳導功效後指出有個案發生尿道吻合、腳部浮腫、發燒、術區感染和移植失敗。	0	27,025.0

<p>"艾迪爾"莫比頸椎人工椎間盤(純自費)</p>	<p>衛署醫器輸字第020327 號</p>	<p>FBZ020327001</p>	<p>最新治療方法，術後可保留椎間盤活動性，避免因施行傳統融合手術造成手術節段無法活動，相鄰節段椎間盤因為補償機制，負荷過大而引發繼發性退化的風險。也無施行融合手術有術後不融合，而須再次手術的可能。</p>	<p>您可能遭預到的風險與傳統頸椎融合術基本相同，這是因為兩種手術的主要步驟完全相同，與人工椎間盤置換術直接相關的風險是人工椎間盤的移位，可能在術後很多年以後才發生，而且機率極小。另一風險是人工椎間盤周圍的軟組織發生鈣化與融合，使得人工椎間盤失去活動性，僅存填補椎體間空缺的作用，但不會對身體造成進一步損害。</p>	<p>術後可保留椎間盤活動性，降低相鄰節段椎間盤因為補償機制，負荷過大而引發繼發性退化的機率。術後無須長期配戴頸圈，恢復迅速，可以及早回復正常生活和工作。</p>	<p>0</p>	<p>253,575.0</p>
----------------------------	------------------------	---------------------	---	--	---	----------	------------------

<p>“亞培”普克艾經皮血管 縫合器系統</p>	<p>衛署醫器輸字第 022546 號</p>	<p>SAZ022546001</p>	<p>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，減少導管病患住院時間四小時以上；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。</p>	<p>無</p>	<p>無</p>	<p>0</p>	<p>10,695.0</p>
------------------------------	-----------------------------	---------------------	---	----------	----------	----------	-----------------