

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
1	造瘻口膜環-45mm	衛署醫器輸壹字第000488號	BBZ000488001	親膚性好，低過敏性，雙片式設計可更換便袋，方便使用，可搭配不同的造口袋，視不同場合選擇適宜產品。	無健保給付類似產品。	1.當道造口或造口周圍皮膚鄰近區域的血液循環受損時，須小心使用。2.必須確保造口周圍的皮膚清潔乾燥，沒有沾上任何溶劑或油質物質。3.萬一產品對皮膚造成刺激,請立即停止使用，並向醫療專業人士諮詢。4.使用前請務必詳閱原廠之使用說明書並遵照指示使用。	無。
2	造瘻口膜環-57mm	衛署醫器輸壹字第000488號	BBZ000488001	親膚性好，低過敏性，雙片式設計可更換便袋，方便使用，可搭配不同的造口袋，視不同場合選擇適宜產品。	無健保給付類似產品。	1.當道造口或造口周圍皮膚鄰近區域的血液循環受損時，須小心使用。2.必須確保造口周圍的皮膚清潔乾燥，沒有沾上任何溶劑或油質物質。3.萬一產品對皮膚造成刺激,請立即停止使用，並向醫療專業人士諮詢。4.使用前請務必詳閱原廠之使用說明書並遵照指示使用。	無。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
3	造瘻口膜環-70mm	衛署醫器輸壹字第000488號	BBZ000488001	親膚性好，低過敏性，雙片式設計可更換便袋，方便使用，可搭配不同的造口袋，視不同場合選擇適宜產品。	無健保給付類似產品。	1.當造口或造口周圍皮膚鄰近區域的血液循環受損時，須小心使用。2.必須確保造口周圍的皮膚清潔乾燥，沒有沾上任何溶劑或油質物質。3.萬一產品對皮膚造成刺激,請立即停止使用，並向醫療專業人士諮詢。4.使用前請務必詳閱原廠之使用說明書並遵照指示使用。	無。
4	止血釘	衛署醫器輸字第016876號	SSZ016876001	在瘻肉切除術後，將止血夾釘於出血部位，依據大小做縫合處置，可有效預防術後再出血的狀況。止血夾將於傷癒合後(視病患狀況而定)自然排出體外。	無。	本器械使用上需搭配止血夾把手(重複使用)，組裝後使用。(止血釘夾為單次使用)	無。
5	取物袋	衛署醫器輸字第012476號	BBY012476001	用於內視鏡手術時，當醫師從病人體內取出器官或結石時，可暫時放置於其中，而不會引起染污	無。	無。	無。
6	沖吸管	衛部醫器製字第004834號	CDY004834001	配合腹腔鏡手術，用生理食鹽水沖洗腹腔，防污染滲血。拋棄式器材，避免交叉感染。	無。	無	無

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
7	止血貼布	衛部醫器輸字第029744號	WDZ029744001	1.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。2.提供一個抗菌屏障以抵抗多種革蘭氏陰性菌及陽性菌，包含葡萄球菌、腸球菌和 曼不動桿菌。	1.快速止血，降低臥床時間。2.具有抗菌功能。3.病人提早下床較不易感染。	不可破損潮濕、不可覆蓋眼睛、不可重複滅菌、不可食用；過敏者不宜使用、	無。
8	止血傷口敷料-長2cm*寬3cm	衛署醫器製字第002993號	WDZ002993001	無	無	打開後應立即使用。	無
9	Covidien可吸收傷口縫合裝置	衛署醫器輸字第023875號	SAY023875001	單向性具倒勾可自體固定的傷口縫合裝置,運用連續的縫合方式,可帶來間斷的安全效果,且不需要再打結。	不需拆線,減少疼痛感,增加手術安全性,縮短手術縫合時間,避免術後傷口裂開,降低感染率及併發症,提供最佳張力維持。	單次性使用,無法重消,不能做血管縫合。	使用此品可能產生的不良影響包括,組織肉芽化或纖維化;傷口化膿和出血,導致靜脈竇形成;長期接觸鹽液形成結石。
10	HISTOACRYL	衛署醫器輸字第005963號	SSZ005963002	食道或胃底靜脈曲張硬化治療、血管栓塞治療。	無其他健保品項比較	無	無

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
11	內視鏡記號液	衛署醫器輸字第011058號	TNZ011058001	史班特是用來經由內視鏡在腸胃道(如惡性腫瘤或息肉)做記號，當內視鏡醫師預期此處需在30天內以外科切除。	甲基藍是一種組織學上使用的染料。可以用於膠原質和植物染色壁的染色，也可作原生生物的染色劑，缺點是經日光照射容易褪色且容易氧化。	無。	臨床研究中並無不良的作用或不舒服的報導。
12	傷口撐開器-30mm	衛署醫器製字第003620號	CDZ003620001	可以較小切口撐開傷口利於手術操作，且保護減少傷口感染風險	無	無	無
13	Threaded Washer O5.5mm附螺牙墊片	衛署醫器輸字第007804號	FBZ007804004	無	無	無	無
14	傷口撐開器-60mm	衛署醫器製字第003620號	CDZ003620002	在最小之傷口下達到最大之手術視野及空間;降低傷口感染之風險。	節省撐開傷口所需之人力;避免傷口感染之風險。	視術法、傷口大小、欲取出之檢體大小選擇適當之SIZE。	無。
15	APPLIED 腹壁牽引器(特小)	衛部醫器輸字第028377號	TSZ028377006	在開腹及腹腔鏡手術，給予更好的手術視野及大幅降低感染率，在醫療人員端，給予較好的手術操作環境，於病人端予較多的傷口保護及減輕術後疼痛。	無相關性產品。	不可重複使用。	無副作用。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
16	傷口撐開器-80mm	衛署醫器製字第003620號	CDZ003620003	此傷口撐開器用於腹腔鏡手術中，建立一個允許多支器械同時進出的手術通道裡，並協助拉開和維持切口大小，以及避免傷口遭受汙染。	與傳統腹腔鏡手術相較之下可減少傷口大小與數目、術後疼痛感減少、疤痕小甚至無疤痕、降低傷口感染機會、減少住院時間以及提早回復正常生活。	本產品不得使用於以腹腔鏡置入術為禁忌症之病患。	無。
17	標準型可旋轉重複開閉軟組織夾	衛部醫器陸輸字第000797號	SSZ000797001	1.可重複開合設計,確保每次擊發成功率。2.適用於MR影像掃描,於3.0T磁共振系統下掃描,溫度上升約<1.5度,影像失真範圍約<25mm。3.一體成形無須額外添購手柄器械。4.即拆即用無須再安裝止血。	無。	1.使用前先檢查包裝有無破損,包裝破損嚴禁使用。2.確認滅菌有效期後打開包裝。3.請勿使用有任何損壞或可疑的問題的器械。	1.術後不宜過早進食,飲食不當,用力排便,咳嗽及其他一些增加腹壓活動菌會造成夾子強行脫落後出血。2.止血夾於止血處平均存留9.4天,如果夾子在24小時內脫落,可能引起再次出血。
18	"Applied-安培"沖洗系統產	衛部醫器輸字第030966號	CDY030966001	在內視鏡手術時為沖洗及抽吸之用。	無。	遵醫囑使用。	無。
19	APPLIED腹壁牽引器-(小)	衛部醫器輸字第028377號	TSZ028377005	在開腹及腹腔鏡手術，給予更好的手術視野及大幅降低感染率，在醫療人員端，給予較好的手術操作環境，於病人端予較多的傷口保護及減輕術後疼痛感。	無相關性產品。	不可重複使用。	無副作用。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
20	Preloadedp untunplug 淚管栓	衛署醫器輸字 第010732號	TBZ010732001	矽質淚囊栓，不需要擴張淚管，淚囊栓可直接嵌入淚管。	無。	無。	任何手術有因其使用材料所引起副作用。
21	高嶺土介 入性治療 止血敷片	衛署醫器輸壹 字第011522號	WDZ011522001	1.以專利製程將高嶺土與甘油在紗布上充份的浸潤與結合。 2.出血嚴重的情況下或已在 使用抗凝血藥物 (Coumadin、Plavix、 Aspirin)的傷口出血，不會 影響止血效果。	1.止血敷片外觀如同紗布，兼具水份吸收力與使用方便性，並增加止血功效。 2.止血快速與傳統控制出血的模式與觀念，能更有效避免了併發症與減少在院時間。	1.須配合壓迫止血法使用。 2.壓迫時間長短端視出血嚴重度、傷口大小、抗凝血條件、潛在的疾病等...相關因素來決定。	一種安全、沒有副作用的材料。
22	關節鏡恆 壓系統沖 洗管	衛署醫器輸字 第011345號	CDY011345001	關節鏡手術時將水引流於關節腔內,達到抑制關節腔內流血,使關節鏡手術清晰利於手術。	無	無菌包裝是否完整。	無
23	微纖維膠 原止血劑 (片狀)	衛署醫器輸字 第009010號	WDZ009010001	1.由膠原蛋白製成,可被身體吸收之局部止血劑。2.促進血小板凝固凝集,對於組織出血能快速有效的止血。3.可作為手術過程中，當傳統止血方法無效時的止血輔助用品。	無健保給付之相關品項	1.僅用止血所需之量，幾分鐘之後，除去多於的止血劑且不會再引起主動出血。但沒有將多餘的止血劑清除時，可能會引起腸粘結或壓迫到輸尿管而造成傷害。2.已知對牛來源物質過敏的病人，不建議使用。	在極少比率的病人中，有可能的副作用為感染、血腫與過敏。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
24	組織黏膠	衛署醫器輸字第005963號	SSZ005963001	使用完後可用水清洗或擦拭傷口。	較其他廠牌易乾。	不建議使用在關節處。	無。
25	可降解性鼻用敷料	衛署醫器輸壹字第000621號	WDY000621001	可自動降解不需移除。	無	無	無
26	射頻燒灼手術系統-貼片	衛署醫器輸字第021630號	FBZ021630001	與傳統手術相同如：麻醉相關，出血，感染、肝衰竭等。	相較傳統針型扁體燒灼，本產品可行大圓球體燒灼，可完全包覆腫瘤減少復發機率。	不得用於裝有心臟節律器之病患。	與傳統手術相同如：麻醉相關，出血，感染、肝衰竭等。
27	APPLIED 腹壁牽引器-(特大)	衛部醫器輸字第028377號	TSZ028377003	在開腹及腹腔鏡手術，給予更好的手術視野及大幅降低感染率，在醫療人員端，給予較好的手術操作環境，於病人端予較多的傷口保護及減輕術後疼痛。	無相關性產品。	不可重複使用。	無副作用。
28	水溶性骨用止血劑-1g	衛部醫器輸字第028804號	TTZ028804003	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。產品以物理性屏障之功能達到骨局部止血之目的，並非屬生化作用。	止血時間長易影響手術品質，且移除後有再出血的疑慮。	1.本產品以無菌提供，僅供單次使用，切勿再次滅菌。丟棄任何已拆封未使用或包裝已破損的產品。切勿使用已喪失無菌狀態的器材。因有汙染之風險，若滅菌範圍已遭到破壞，則不得重覆使用該器材。2.本產品不應置於過熱的環境。請存放於0度至32度(32F至90F)的環境中，並避免直接受熱(包括陽光)。	目前無已知副作用。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
29	關節腔注射劑-30mg/2ml	衛署醫器輸字第021499號	FBZ021499001	療效能持續至少半年。在歐盟市場優倍力的醫材核准有治療膝關節外其它關節的退化性關節炎之應用。	用於治療膝關節退化性關節炎一次療程為1針/週，持續三週，療效能維持6個月以上。優倍力在歐盟市場應用已久且更為廣泛，其歐盟的產品核准為用於治療人體所有關節之退化性關節炎；除膝部之退化性關節炎，於腕、肩、Tibiotarsal、或metatarsal- phalangeal、Thumb、Interphalangeal、及wrist joint等小關節，亦皆具有療效。此外，亦有於膝關節及腕關節部位一次施打兩針之應用。	無	1.少數的患者，施打本品後，因為磷酸鈉鹽結晶的因素，進而引起發炎反應。 2.施打關節腔注射液時，若注射區域未經殺菌處理，仍不容易引起感染性關節炎。



## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
30	正中置物 骨板骨釘 固定系統-螺絲 釘	衛署醫器輸字 第019971號	FBZ019971002	適用於腫瘤其他症狀造成 椎板移除，本產品適用於 下頸椎及上胸椎的椎板成 形術，用來支撐施行椎板 成形術所用的植骨，以避 免植骨材料被擠壓出或侵 犯到脊椎神經。	無	無	無
31	“信迪思 ”肋骨固 定系統- 骨釘	衛部醫器輸字 第026652號	FBZ026652005	適用於正常和骨質疏鬆之 肋骨骨折,骨頭融合和截骨 後之固定和穩定。	無品項可以比較。	1.切忌重複使用植入物。 2.選擇適當的植入物是非常 重要，選擇適合尺寸和形狀 的植入物，可增加成功的機 率。 3.慎選病患，例如: 體重過胖 的病人、衰老、精神病患或 酗酒、退化性及抽菸的病人 ，因容易忽略必要的限制及 預防措施，往往造成手術的 失敗及產生其他併發症。	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 液循環系統故障。 4.植入物引起的疼 痛。
32	腹腔鏡組 織剝離器	衛署醫器輸字 第021893號	TKY021893003	用於微創手術時，抓持、 剝離及燒灼組織之用。	無類似之健保品項。	本產品不可再次滅菌。	無。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
33	超音波手術系統-沖洗管路	衛署醫器輸字第023677號	TKY023677002	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。	1.骨鋸切割間隙比較大，骨頭流失比較多，骨頭變型不易生長，術後復原困難，會有塌陷困擾。2.骨鋸研磨或切割因而產生高溫容易造成骨頭壞死，及產生骨粉和出血，必須同時沖水而會造成手術面不乾淨及不清楚，而造成神經損傷、軟組織受損，而造成手術時間加長。	1.此產品為單次使用滅菌包裝，使用前請檢查外包裝上有效日期、外觀完整性。2.此產品需搭配超音波手術系統-骨刀震盪頭共同使用，使用過程中不可關閉沖水。	1.使用中需保持沖水，沖水流量不足尖端的溫度可能會造成組織的灼傷或壞死。2.操作使用不當會造成尖端斷裂，斷裂的鋒面可能會造成組織損傷。
34	"瑞德"人工骨骼替代品 0.5cc(自費)	衛署醫器製字第010866號	FBZ010866001	本產品用於填補手術或創傷造成的骨缺損,成分含有硫酸鈣,去礦化骨基質(DBM)。	本產品為硫酸鈣及磷酸鈣特殊比例之混和配方，國內健保品人工骨僅含有單一硫酸鈣或是單一磷酸鈣成分。	無。	傷口可能的併發症包含：血腫、患處引流、骨折、感染及其他一般手術可能發生之併發症。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
35	下鼻甲螺旋刀片	衛署醫器輸壹字第004229號	FEY004229001	搭配專用動力系統，能將下鼻甲肥厚組織絞成小碎塊並同步進行抽吸，對醫生來說手術視野清晰，能避免傷到其他正常組織下精準處理病灶位置，不需拉扯，對黏膜和纖毛損傷小，不但能有效恢復鼻腔暢通，術後結痂機率低，並且完整保留黏膜的功能。手術時間較短，大幅減少出血與疼痛，也降低手術的危險性與併發症。	健保無類似品項。	使用傳統手術刀，傷口較大，醫師視野較差，且病灶不易清除，復發機率高。手術時間長，疼痛感較高，復原時間較長。使用本產品，醫師手術視野清晰，能避免傷到其他正常組織，精準處理病灶，有利於術後癒合，能減少再次感染的機會及併發症的產生。手術時間短，術中出血量少且疼痛感低，術後復原快，減少併發症。需自費。	不留置人體，目前無臨床或研究資料顯示其副作用。
36	鼻竇切削管刀	衛署醫器輸壹字第004229號	FEY004229001	搭配於耳鼻喉科電動手術鑽的附件。能夠精準的將鼻腔的瘰肉、軟組織絞成小碎塊，並同步進行吸抽，對醫生來說手術視野清晰，能避免傷到其他正常組織下精準處理病灶位置，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。手術時間較短，大幅減少出血與疼痛，也降低手術的危險性與併發症。	健保無類似品項。	使用傳統手術刀，傷口較大，醫師視野較差，且病灶不易清除，復發機率高。手術時間長，疼痛感較高，復原時間較長。使用本產品，醫師手術視野清晰，能避免傷到其他正常組織，精準處理病灶，有利於術後癒合，能減少再次感染的機會及併發症的產生。手術時間短，術中出血量少且疼痛感低，術後復原快，減少併發症。需自費。	不留置人體，目前無臨床或研究資料顯示其副作用。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
37	可拆除式皮膚縫合釘-8cm	衛部醫器輸壹字第014425號	TSZ014425003	ZipLine為非侵入式手術傷口皮膚縫合裝置，能將皮膚傷口兩邊靠攏，避免由於縫線穿刺皮膚造成新的創傷，使皮膚皮下血流灌注順暢進而穩定癒合。	Zipline為拋棄式非侵入性手術傷口皮膚閉合裝置，具簡易操作性，能提高手術效率，並避免皮膚因縫合穿刺而導致感染的機率。	使用本產品時請依照所提供之操作及使用資訊使用。本產品為單次使用無菌包裝，不可重覆使用。1.不適用於已感染區域。2.對產品過敏患者嚴禁使用。3.不適用於高張力的傷口。	少數皮膚敏感者，有過敏現象發生的可能，使用前應先請教醫療專業人員的意見。
38	"英特佳"超音波沖洗包	衛署醫器輸字第014509號	TKY014509001	超音波震碎儀沖水吸廢液專用配件	獨特沖吸兩用矽膠管路。	需使用原廠裝置，不可重複使用。	無。
39	高嶺土止血敷片4" *4"	衛署醫器輸壹字第011522號	WDZ011522001	1.以專利製程將高嶺土與甘油在紗布上充份的浸潤與結合。 2.出血嚴重的情況下或已在使用抗凝血藥物(Coumadin、Plavix、Aspirin)的傷口出血，不會影響止血效果。	1.止血敷片外觀如同紗布，兼具水份吸收力與使用方便性，並增加止血功效。 2.止血快速與傳統控制出血的模式與觀念，能更有效避免了併發症與減少在院時間。	1.須配合壓迫止血法使用。 2.壓迫時間長短端視出血嚴重度、傷口大小、抗凝血條件、潛在的疾病等...相關因素來決定。	一種安全、沒有副作用的材料。
40	可拆除式皮膚縫合釘-16cm	衛部醫器輸壹字第014425號	TSZ014425002	ZipLine為非侵入式手術傷口皮膚縫合裝置，能將皮膚傷口兩邊靠攏，避免由於縫線穿刺皮膚造成新的創傷，使皮膚皮下血流灌注順暢進而穩定癒合。	Zipline為拋棄式非侵入性手術傷口皮膚閉合裝置，具簡易操作性，能提高手術效率，並避免皮膚因縫合穿刺而導致感染的機率。	使用本產品時請依照所提供之操作及使用資訊使用。本產品為單次使用無菌包裝，不可重覆使用。1.不適用於已感染區域。2.對產品過敏患者嚴禁使用。3.不適用於高張力的傷口。	少數皮膚敏感者，有過敏現象發生的可能，使用前應先請教醫療專業人員的意見。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
41	腹腔鏡疝氣修補片	衛署醫器輸字第009255號	FSZ009255001	此極致修補網是曲線型編織、事先成型如罩杯狀,符合人體解剖位置。結構可使修補網增加兩個方向的伸長拉力,提供強化缺陷的組織。藍色M定位標記和箭頭以輔助修補網能容易置放。	無	1.此產品只能由受過是當訓練的外科醫師使用 2.不可剪裁會影響功效	詳見仿單內容
42	"歐斯提克"囊袋擴張環	衛署醫器輸字第024669號	TKZ024669001	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坡乳化術時,與人工水晶體併用,輔助支撐囊袋.病人於手術前或過程中發現後囊明顯鬆弛時,使用囊袋擴張環(CTR),可降低白內障手術所產生之風險。其特點如下:1.保持囊袋內持續的擴張與穩定。2.保持IOL於囊袋內的安全與中心定位。3.防止IOL偏位與後囊萎縮。4.在晶體置換術中保持穩定的操作空間。5.降低囊纖維化的風險。6.提高更好的術後視力品質	1.囊袋環狀擴張用。 2.降低人工水晶體脫離或位移的風險。 3.穩定懸韌帶有缺陷之囊袋。 4.協助穩定高度近視患者之囊袋。	1.需由專業眼科醫師使用。 2.手術後的照護應嚴格遵照。 3.若懸韌帶有嚴重缺陷之囊袋,使用囊袋擴張環仍有人工水晶體無法放置放於後囊或人工水晶體位移之可能。	目前衛生福利部所核可之醫材材質,皆具備高度生物相容性,長期眼內穩定的特性,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。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
43	水溶性骨用止血劑-3.5g	衛部醫器輸字第028804號	TTZ028804001	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。產品以物理性屏障之功能達到骨局部止血之目的，並非屬生化作用。	止血時間長易影響手術品質，且移除後有再出血的疑慮。	1.本產品以無菌提供，僅供單次使用，切勿再次滅菌。丟棄任何已拆封未使用或包裝已破損的產品。切勿使用已喪失無菌狀態的器材。因有汙染之風險，若滅菌範圍已遭到破壞，則不得重覆使用該器材。2.本產品不應置於過熱的環境。請存放於0度至32度(32F至90F)的環境中，並避免直接受熱(包括陽光)。	目前無已知副作用。
44	腦脊髓分引流系統-抗虹吸裝置	衛署醫器製字第001388號	CDZ001388001	抗虹吸閥與貯水閥連接，產生抗虹吸作用，另一端接腹腔導管，可降低過分引流。	無。	無。	如需與其他廠牌產品連接使用時,請先通知廠商是否相符。
45	晶體囊張力環(附載式注射器)	衛部醫器輸字第027257號	TKZ027257002	白內障手術用來擴張和穩定晶體用。	無	不可使用包裝已破損之產品。	無

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
46	可吸收止血顆粒(1g)	衛部醫器輸字第030696號	TTZ030696001	1.材質為植物性澱粉，不含動物或人體來源。2.通常可在2天內吸收(其它止血劑約4~8週)。3.立即可使用、不用預先調配或混合凝膠。4.可搭配40 $\mu$ m直徑自體血液回收機使用。5.常溫保存不用冷凍(不用冰箱不用解凍)。	可吸收性止血劑無健保品項給付。	不能取代精密的手術技術、正確的結紮或其他常規操作。	對於神經外科及眼科手術的安全性和有效性尚未確立。
47	二氧化碳血管攝影注射系統-血管攝影用單次使用轉接器	衛部醫器輸字第029038號	CEZ029038001	此血管攝影用單次使用轉接器可連接二氧化碳血管攝影注射系統和病人端管路，本產品可將作為顯影劑使用之二氧化碳(CO <sub>2</sub> )按照所設定之壓力及體積注入血管。	與含碘顯影劑比較，不會產生過敏反應且不會危害腎臟。	無。	可能會產生以下副作用:噁心、疼痛、頭暈、心搏過速、醫源性酸中毒

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
48	內視鏡永久性固定系統	衛部醫器輸字第028845號	SAZ028845001	本產品屬於無菌單次裝置，可傳輸15或30個永久聚醚醚酮（PEEK）製及316L不銹鋼製固定扣（fasteners）。固定系統（Fixation System）上的桿狀物37公分長。固定扣，含PEEK蓋子和316L不銹鋼線圈，4.2公釐長。固定器械上的桿狀物外徑5公釐，可用於開放性手術或在腹腔鏡手術中和大部分的5公釐套管搭配使用。固定系統包含一個位於握把頂端的固定扣尺規。這個尺規會在固定扣就定位時從右邊往左邊移動，顯示固定扣位於固定系統中的位置。	無。	請在室溫下儲存本產品。避免長時間暴露在較高溫度下。本裝置僅供單次使用。包裝破損或已開啟時，請勿使用。	和本產品相關的不良反應和可能的併發症包括但不限於下列：傷口部位出血、疼痛、水腫和紅斑；敗血症 / 感染；疝氣復發 / 傷口裂開，已知對PEEK以及 316不銹鋼所含金屬成分（包括鉻、鎳、銅和鐵）敏感的病人出現侵蝕和過敏反應。
49	經皮脊椎微創系統-桿(短)	衛部醫器製字第004497號	FBZ004497002	由中空套管多軸螺絲及桿組成，適用於退化性椎間盤疾病、脊椎前移、骨折或脫臼、脊椎狹窄彎曲、腫瘤、假性關節，及過去融合失敗的骨骼成熟患者。	無健保給付之相關品項	1.需由專業外科醫師使用。2.手術後的康復訓練應嚴格遵照。3.不同直徑的骨桿系統，組件無法交替使用。一個系統的組件，不應和另一系統的組件混合使用。	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。



## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
50	"雙美"人工骨骼替代品1cc	衛署醫器製字第002964號	FBZ002964003	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。	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。	無。	無。
51	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。	使病人在股動脈導管手術導引管取出後，可省略6-8小時平躺時間可提早下床活動。	若程序套或周圍組織已遭細菌汙染，請勿使用Angio-Seal裝置，否則有可能導致感染。若程序套已刺穿股淺動脈，並刺進股深動脈，請勿使用Angio-Seal裝置。因膠原有可能在股動脈中沉澱，血管中的血流有可能因而減少，導致末梢動脈脈供血不足症狀。若穿刺部位接近腹股溝韌帶，請勿使用Angio-Seal裝置，因有可能導致腹膜後血腫。	無。
52	生化可吸收膠(內視鏡專用)	衛署醫器輸字第019410號	FSZ019410001	1.防止或減少粘附形成。2.安全，自然和可吸收。3.快速簡便的應用。4.成本效益高。	無。	無。	無。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
53	經皮周邊血管縫合器系統	衛署醫器輸字第022546號	SAZ022546001	<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。</p>	無。	<p>1.操作本品必須確實執行無菌技術。2.採用單壁穿刺技術，不要穿刺動脈後壁；避免在後壁縫合定位。3.切勿以相對於動脈縱平面大於45度的角度將血管縫合器插入股動脈。4.如果先前已使用血管縫合器對動脈切口進行止血並取得修復效果，則在重複使用此方法時沒有任何限制。5.遇到阻力時，在確認產生阻力的原因之前，不要將血管縫合器向前推進或抽出，以避免造成血管嚴重損傷和/或血管縫合器斷裂。6.如推進血管縫合器時遇到明顯阻力，應通過0.038英吋(或更小直徑的)導線撤出縫合器，並重新插入插管器導鞘，或採取常規壓迫法止血。7.如果血管縫合器周圍出現過多血液，不要伸展縫針。通過0.038英吋(或更小直徑的)導線撤出縫合器，並重新</p>	無。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
54	生化可吸收膠(開放式手術用)	衛署醫器輸字第019410號	FSZ019410001	1.防止或減少粘附形成。2.安全，自然和可吸收。3.快速簡便的應用。4.成本效益高。	無。	無。	無。
55	Ethicon乳房真空吸引檢查探針	衛署醫器輸字第011331號	NTZ011331001	<p>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，且以現行之治療方式，可提升改善其醫療治療，更可降低患者在術後的不適感。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</p>	<p>1.使用乳房真空吸引檢查探針：對於發現的異常部位，只要單一皮膚穿刺孔，進行360度的組織取樣，且檢體採樣切口小，病患接受程度高。</p> <p>2.做用傳統治療方式(開刀)：開刀範圍大，會有上肢淋巴腫脹，除影響外觀還可令上肢活動幅度減少，繼而影響日常生活，更甚者會導致纖維發炎，神經系統併發症，胸口疼痛，手術疤痕狀況，手術後須停留 2-3小時，且要在家休息。</p>	<p>1.需由經皮針技術來收集組織的訓練的醫師使用</p> <p>2.接受抗凝血治療或有出血異常症狀的病人風險增高。</p>	<p>局部乳房發炎情形，暫時性之乳房淤青或出血，但在一週後會好轉。且切片後，可進行適宜的日常活動。</p>

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
56	止血棉-止血凝膠粉	衛署醫器輸字第013975號	THZ013975001	1.豬凝膠製品,主要提供血小板凝集和附著之介質。2.可廣泛運用在各科手術當中出血使用。3.能完全覆蓋在粗糙不規則的出血表面。4.容量較多,8ml。5.價格較低。6.調配後穩定度長達8小時以上。7.於4~6周內吸收。8.有三種使用方	無健保給付之相關品項	不適用於:眼科手術及皮膚切口縫合處及傷口感染狀態處使用	對豬凝膠製品過敏者(目前尚無案例被報告)
57	克沾黏溶液	衛署醫器輸字第023001號	FFZ023001001	1.Adept 為目前唯一通過FDA核准可以使用在婦科內視鏡手術的防沾黏產品。2.Adept為目前唯一能提供腹骨盆腔全方位防沾黏的產品 (Broad coverage)。3.使用方便,只需於術後關閉腹腔前,灌注1L Adept於腹腔中,不需	無健保給付之相關品項	無。	目前無已知副作用。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
58	5mm內視鏡人工網膜螺旋固定器(支)	衛署醫器輸字第010476號	STZ010476001	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	健保給付品項無此類商品。	1.請勿將本產品使用在無法檢視止血狀況的組織上。2.螺旋固定釘可直接用在包覆骨骼、血管或臟器上面的組織;但在擊發前必須確認、所欲固定的組織必須與下面的骨骼、血管或臟器有4毫米以上的距離，否則不可使用本產品。3.若擊發時對器械鼻部施與過大的壓力會造成器械卡釘。4.每次擊發後，務必檢查手術部位的止血情形。輕微的出血可用電燒或縫線加以控制。5.內視鏡手術只能由受過適當訓練及熟悉內視鏡手術的醫師來施行。在進行任何內視鏡手術前，必須先查閱相關的文獻以了解手術的技巧、併發症及危險性等。	鈦金屬為外來物，因此病人未來可能會有異物感、或沾黏的潛在發生。
59	經皮脊椎微創系統-螺釘加螺帽	衛部醫器製字第004497號	FBZ004497001	由中空套管多軸螺絲及桿組成，適用於退化性椎間盤疾病、脊椎前移、骨折或脫臼、脊椎狹窄彎曲、腫瘤、假性關節，及過去融合失敗的骨骼成熟患者	無健保給付之相關品項	1.需由專業外科醫師使用。2.手術後的康復訓練應嚴格遵照。3.不同直徑的骨桿系統，組件無法交替使用。一個系統的組件，不應和另一系統的組件混合使用。	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。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
60	多方向鎖定肱骨髓內釘螺釘	衛部醫器輸字第027513號	FBZ027513002	髓內釘採直式設計，可以避開插入點傷及肩旋轉肌的缺點，減少病患術後肩關節疼痛，釘中釘設計，可以固定肱骨近端後側的骨頭，提高固定後的穩定度，進而能處理較粉碎的骨折。	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，避免併發症。	不可與不銹鋼材質內植物混用。	異物感。
61	BAXTER 伏血凝止血劑	衛署醫器輸字第020377號	TTZ020377001	1.為一種凝膠和凝血基質，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。Flo seal 能針對組織出血快速有效止血。	1.勿注射或壓縮本產品入血管內。勿使用本產品於夾緊的血管或無活動血流的部位，否則可能導致廣泛性的血管凝結或死亡。2為避免產生致死性的過敏性反應及血栓性栓塞的風險，請勿將本產品注射到血管或組織中。3.皮膚切割口的密合縫隙中，請勿使用本產品，以免因凝膠的機械性介入而干擾皮膚邊緣的癒合。4.已知對牛來源物質過敏的病人，勿使用	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。
62	"Mitek-邁特"關節鏡抽吸式氣化棒	衛部醫器輸字第030685號	TKY030685W02	用於關節鏡與骨科手術之軟組織切除、氣化、熱縮和止血。	無	手術過程需使用電導溶液、安裝心律調節器或其他電子植入式器材的病患不適用。	無

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
63	Hologic哈拉局克乳房切片裝置	衛部醫器輸字第030106號	NEZ030106001	可當作微創手術移除部分或全部異常乳房組織的移除，提供診斷用乳房組織檢體。	比傳統乳房組織切除術所造成的術後傷口小約10倍。	只有受過使用與操作訓練的合格醫護人員才可以使用。只能應用在乳房部位。不可重複滅菌使用。	造成出血或血腫的機率性風險。
64	乳房組織旋切探針	衛部醫器輸字第030106號	NEZ030106001	可當作微創手術移除部分或全部異常乳房組織的移除，提供診斷用乳房組織檢體。	比傳統乳房組織切除術所造成的術後傷口小約10倍。	只有受過使用與操作訓練的合格醫護人員才可以使用。只能應用在乳房部位。不可重複滅菌使用。	造成出血或血腫的機率性風險。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
65	防沾黏生物膠-1ml	衛部醫器輸字第026881號	FSZ026881001	<p>在肌腱、周邊神經和關節等部位進行手術，常伴隨著沾黏和纖維組織的形成：這可能造成這些結構其正常的敏感度和活動功能的喪失或降低。為了預防術後沾黏的形成，建議局部使用本產品，形成一道防止鄰近組織彼此接觸的屏障，其並且會在局部停留一段時間以避免沾黏的形成。</p>	<p>本產品的效能和耐受性已由臨床和臨床前研究報告得到證實，於肌腱修復手術中使用，可改善手指活動能力，並提昇患者生活品質；於周邊神經重建手術中，可顯著降低患者的疼痛，提升患者患部的敏感度；於關節攣縮鬆解術中，不但改善關節的疼痛，且在功能性評估上也獲得明顯的進步。</p>	<p>依據臨床前研究結果，本產品在難以止血的狀況下仍然具有防沾黏的效能，因此是否使用在凝血、嚴重過敏，或先前有過敏性反應狀況發生的患者身上，由外科醫師自行決定。本產品不具有抑菌或殺菌的活性。與其他防沾黏醫材伴隨使用之效果尚未被評估。本產品使用在有惡性腫瘤的部位之安全性尚未被評估。打開封袋後，建議立即使用於針劑和插管。於手術過程，本產品全部的組裝過程都必須要在無菌環境下操作。針劑僅限單次使用，未用完的部分必須丟棄。插管僅限單次使用，請勿滅菌後再使用。如果重複使用未用完的凝膠和/或使用一次</p>	無。



# 臺北市立聯合醫院 醫療器材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
66	高耐磨全人工膝關節髌骨墊片	衛署醫器輸字第021496號	FBZ021496001	減少人工關節置換後的磨損，增進人工關節的使用期限。三次超耐磨處理，增加耐磨度，經由史賽克專利超耐磨處理，針對內墊施予三次最佳劑量的放射線，便能有效提高分子鍵結強度，因此X3 高彎曲高耐磨全人工膝關節髌骨內墊能夠延長人工關節使用年限。特殊加熱方式，增加抗氧化能力，內墊可能因為氧化而使得原有強度不在，由於史賽克專利製程特別將加熱溫度控制在熔點以下，再配合三次超耐磨處理，便能夠消除自由基。X3 高彎曲高耐磨全人工膝關節髌骨內墊能有效預防在人體內腐蝕，減少再進行第二次置換手術的機率。X3 高彎曲高耐磨全人工膝關節髌骨內墊更耐磨並且抗氧化能力更好，因此整體關節的活動	聚乙烯內墊裝入人體後長期磨損所產生的碎屑，是導致骨頭溶解是人工關節鬆脫、失敗的最主要原因，因此提高內墊的強度是當前最重要的課題之一。和傳統健保給付內墊相比，X3 高彎曲高耐磨全人工膝關節髌骨內墊由於經由史賽克專利超耐磨處理，提高了80%耐磨程度，因此能夠確實延長人工關節使用年限。特殊加熱方式，增加抗氧化能力，另外內墊可能因為氧化而使得原有強度不在，因此抗氧化能力是另一個延長使用年限考量的因素，經過強度測試證實，X3 高彎曲高耐磨全人工膝關節髌骨內墊確實	患者應知道關節重建的局限性，應避免植入物承受全身重量，直到植入物已固定，關節充分恢復。過量活動或創傷會造成植入物的鬆動、破裂和／或磨損而影響植入物的重新附著和／或固定。植入物組件的鬆動會增加磨損顆粒的產生，對骨骼造成損害，使手術的成功更加困難。	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 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。</li> <li>• 鬆脫：早期鬆脫可能由於固定不當、潛伏性感染而造成鬆脫，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，接著可能會造成骨頭磨損及疼痛。</li> <li>• 有極少數因金屬疲乏而造成植入物斷裂。</li> <li>• 可能產生末梢神經炎、神經傷害、循環損害與骨頭形成異位。</li> <li>• 嚴重的併發症可能與任何全關節置換手術有關，這些併發症包括產生生殖泌尿、腸胃、血管、心肺方面等疾病，甚至死亡。</li> <li>• 有文獻報告指出植入聚</li> </ul>

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
67	Terumo全阻塞專用微導管	衛署醫器輸字第018630號	CGZ018630001	前後十字韌帶手術重建股骨端固定裝置,高強度懸吊設定能提供更前固定力,術後復原快速。	佳。	無菌包裝是否完整。	有極少數人有對金屬過敏疑慮
68	電外科電極	衛署醫器陸輸字第000307號	TKY000307001	傷口小，流血及疼痛程度低。	無。	無。	無。
69	可吸收肩關節軟組織固定錨釘 (Linvatec-靈威特)	衛部醫器輸字第025622號	FBZ025622001	本產品為可吸收性錨釘,並加入micro-TCP材質,可有效促進骨頭生長,能將韌帶更有效貼平骨頭使其固定效果更好	佳	必須警告患者手術的危險及可能發生的副作用。必須警告患者植入裝置沒有正常健康骨頭的靈活性、強度、可靠性和耐久力，特別可能由於激烈活動或創傷而破裂或損壞，並且其使用壽命有限，未來可能需要更換。	有極少數人有對金屬過敏疑慮
70	Heraeus骨水泥含抗生素	衛署醫器輸字第020346號	FBZ020346001	在骨水泥中添加慶大黴素可防止骨水泥與其周圍組織部會被對慶大黴素敏感的細菌感染。	無健保給付之相關品項。	無。	有時在植入PMMA骨水泥和人工關節時會出現血壓暫時性下降。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
71	可吸收止血顆粒(3g)	衛部醫器輸字第030696號	TTZ030696002	1.材質為植物性澱粉，不含動物或人體來源。2.通常可在2天內吸收(其它止血劑約4~8週)。3.立即可使用、不用預先調配或混合凝膠。4.可搭配40 $\mu$ m直徑自體血液回收機使用。5.常溫保存不用冷凍(不用冰箱不用解凍)。	可吸收性止血劑無健保品項給付。	不能取代精密的手術技術、正確的結紮或其他常規操作。	對於神經外科及眼科手術的安全性和有效性尚未確立。
72	顱內壓監視器	衛署醫器輸字第011170號	FNZ011170001	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	無
73	Osteotech 去礦化異體植骨1cc	衛署醫器輸字第019480號	FBZ019480006	去礦化異體植骨採用屍體骨頭中萃取生長因子，為替代自體骨的最好骨材，幫助骨頭生長，骨融合率接近黃金標準(自體骨)，效果極佳。	健保給付人工骨材質接近人體骨，但缺少生長因子，僅有固定之作用，對於骨質不好的病患，效果極差，仍然不會增加骨融合率，針對骨質不好的病患而言，必定得使用含生長因子的去礦化異體植骨補骨物來增加其骨融合率，達到最佳穩定的效果。	無。	無。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
74	冠狀動脈擴張導管	衛署醫器輸字第020238號	CBZ020238001	本產品設計使得導管容易更換導線。	健保給付之一般球囊無法順利擴張血管時，會需要使用多條不同尺寸之高壓球囊或健保不給付之Cutting Balloon。Scoreflex可以順利達成擴張血管的效果，並當一般球囊來使用，可節省使用多支球囊的時間與耗材成本，並減少因Dissection而需要放置一支或多支支架的機會。	本產品不適宜在以下類型患者中使用：1.病變位於無保護左主幹的患者。2.冠脈痙攣但無顯著狹窄的患者。3.本產品不能裝配支架或作為支架運輸系統使用。	可能的潛在併發症和不良反應：死亡、急性心肌梗塞、冠脈完全閉塞、冠脈內膜撕裂、穿孔、破裂或損傷、出血或血腫、擴張後血管再狹窄、不穩定性心絞痛、心律不齊，包括心室頻脈、藥物反應，造影劑過敏反應、低/高血壓、感染、冠脈痙攣、動靜脈瘤、血栓症、病變導致球囊破裂。
75	萬古慶大黴素骨水泥	衛部醫器輸字第025957號	FBZ025957001	含有萬古黴素及慶大黴素雙抗生素骨水泥。	無。	若有抗生素過敏患者不可使用。	詳見仿單及中文說明，部分手術不適合使用骨水泥。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
76	硬質骨微創脊椎固定系統-疏密螺紋骨釘	衛部醫器輸字第026908號	FBZ026908001	本產品索樂拉脊椎微創固定系統材質為鈷鉻鉬合金與鈦合金組件，獨特的雙螺紋設計可使骨釘與人體最硬的硬質骨緊密結合，防止傳統骨釘易有滑出的風險。鈷鉻鉬合金組件促使強度較佳，可使用較小尺寸的骨釘以及短節固定桿，不只可降低異物感，也可避免因生活習慣或激烈動作導致的斷釘斷棒風	本產品需搭配微創手術執行，因骨釘打法與傳統手術方式不同，可避開神經系統，安全性較佳，且因微創方式傷口較小，出血量以及因手術造成的組織傷害大大降低，恢復較快。	無	無
77	"Linvatec-靈威特"半月軟骨快速縫合	衛署醫器輸字第023551號	FBZ023551002	關節鏡手術時可於半月板上連續縫合4針,可迅速將破損處縫合,達到癒合效果	佳	無菌包裝是否完整	有極少數人有對金屬過敏疑慮

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
78	"好美得卡"特黴素抗生素骨水泥	衛署醫器輸字第019006號	FBZ019006001	<p>本產品為一種廣效黏著劑，也可充當填充劑，用來填補置換物與骨頭間空隙。抗生素骨水泥作用能特別針對手術局部產生效果，比全身性給藥更能有效降低感染風險。尤其本公司採用特黴素作為抗生素，其效果和市面使用之抗生素相較，特黴素抗菌範圍較廣，釋出效果較佳，並且毒性副作用較低，使用本產品能有助於病人術後復原良好。</p>	<p>健保無給付抗生素骨水泥產品</p>	<p>骨水泥會在病人骨骼處完全聚合，在其聚合過程中，會產生放熱反應，釋放出相當熱量。曾有報導在聚合過程中溫度可高達攝氏110°C。目前，該放熱反應所導致的組織損傷長期影響尚不清楚。植入骨水泥時病人血壓可能突然下降骨水泥不得與人體敏感組織接觸，亦不可被人體吸收。如果在術前使用特黴素、見大黴素或胺基配醣體類抗生素，則必需在術前一天監控病人體內血清濃度。如果血清中特黴素、見大黴素或胺基配醣體類抗生素濃度超過1 μg/ml，則不應使用含特黴素的抗生素Simplex骨水泥。如果同時使用某些環利尿劑（包括利尿磺胺和利尿酸），則會增強</p>	<p>根據報告使用丙烯酸骨水泥最嚴重的不良反應（其中有些反應的結果是致命的）有：心臟驟停、心肌梗塞、肺栓塞、腦血管意外，報告最多的副作用有：血壓暫時性下降、血栓性靜脈炎、出血及血腫、人工植入物的鬆動或移位、術後傷口感染、深部傷口感染、股骨粗隆滑囊炎、股骨粗隆分離。報告的其他副作用有：異位新骨形成、心臟傳導短期失常</p>

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
79	"捷邁"特徽素抗生素骨水泥	衛署醫器輸字第023027號	FBZ023027001	本產品為添加 gentamicin sulphate 的快速固化塑料，可應用於骨科手術。混合兩種不同的無菌成分後，形成具可塑性的骨水泥，硬化後可固定植入物，並將活動時所產生的應力均勻轉移至骨骼組織。添加的抗生素 gentamicin sulphate 可保護植入物與周邊組織，使其免於滋生 gentamicin 敏感性病原。	無	敷用骨水泥及植入植入物期間與之後不久，必須小心監控患者的血壓、脈搏與呼吸，並在出現重大變化時採取適當處置。若患者出現肺部或心血管症狀，則必須監控失血程度。如果發生急性呼吸衰竭，應立即採取麻醉處置。本產品的聚合反應（硬化）屬於放熱反應，反應時產生的熱量可能破壞植入物附近的骨骼及其他組織。	在某些罕見的病例中，曾出現肺栓塞與心肌梗塞，此類心血管與呼吸系統副作用稱為骨水泥植入症候群：血壓暫時降低；術後血清麩胺醯轉移酶濃度持續升高 10 天；血栓靜脈炎；出血及血腫；植入物鬆脫或移位；表淺或深部傷口感染；股骨粗隆滑囊炎；心臟傳導短期不規則；心律不整；心肌梗塞及心跳停止；血氧過低；支氣管痙攣；肺栓塞；中風。
80	"英特佳"超音波振擊頭	衛署醫器輸字第014509號	TKY014509002	超音波震碎儀震碎癌組織專用配件	保護血管神經等重要組織，並減少病人術中出血	需使用原廠裝置，不可重複使用	無

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
81	硬質骨微創脊椎固定系統-短節固定桿	衛部醫器輸字第026907號	FBZ026907001	本產品索樂拉脊椎微創固定系統材質為鈷鉻鉬合金與鈦合金組件，獨特的雙螺紋設計可使骨釘與人體最硬的硬質骨緊密結合，防止傳統骨釘易有滑出的風險。鈷鉻鉬合金組件促使強度較佳，可使用較小尺寸的骨釘以及短節固定桿，不只可降低異物感，也可避免因生活習慣或激烈動作導致的斷釘斷棒風險。	本產品需搭配微創手術執行，因骨釘打法與傳統手術方式不同，可避開神經系統，安全性較佳，且因微創方式傷口較小，出血量以及因手術造成的組織傷害大大降低，恢復較快。	無	無
82	膠原基人工骨	衛部醫器輸字第026494號	FBZ026494001	本產品由低結晶性磷酸鈣和膠原蛋白所構成，微孔細度達92~98%的白色多孔體，易於骨組織長入。	無	1.確認骨缺損部位有充分血流供應(使用每1ml本產品之部位須有1ml以上的血流通過,若能以本產品原本的形狀填補,請將本產品直接填補於骨缺損部位。2.若骨缺損部位缺乏充血血流,或無法以本產品原本的形狀進行填補,應將每1ml本產品浸泡於1ml以上的血液或生理食鹽水等,確認本產品有海綿狀的彈性後,再填補於骨缺損部位。此外,將本產品浸泡於血液或生理食鹽水等的時間約為一分鐘。	無



## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
83	腹腔鏡通路裝置 70mm	衛部醫器輸字第028702號	TSZ028702002	本系統可協助醫師在腹腔鏡手術中器械在腹腔活動自如，且保持腹腔積氣不散。	無相關性產品。	不可重複使用。	無副作用。
84	Teknimed 脊椎專用 骨水泥	衛部醫器輸字第025611號	FBZ025611001	<p>1.具有高黏度350 PAS的骨水泥，在注入時會形成球形的凝聚狀，且有較長的注入時間，使得骨水泥的可控性與安全性較佳。</p> <p>2.具有高顯影性的氧化鋯顯影劑、相容於人體，無須另外添加顯影劑，骨水泥注入過程可由施作者全程監控安全性較佳。</p> <p>3.填充與穩定椎體配合椎體填充工具使用。</p> <p>4.用於緩解和消除椎體壓迫性骨折、椎體瘤（癌症或骨髓瘤），以及椎體血管瘤的疼痛。</p>	無	<p>1.本產品務必由專業醫師或醫囑訂購或銷售。2.本產品務必經由合格完善受訓的醫師、熟悉產品使用說明為預先準備、操作或注射，診斷病患務必遵守使用說明書的所載之內容及訊息。</p>	<p>椎體整形手術可直接或間接的造成下列的併發症： 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</p>

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
85	Heraeus脊椎專用骨水泥	衛署醫器輸字第020591號	FBZ020591001	<p>1.填充與穩定椎體配合椎體填充工具使用。</p> <p>2.用於緩解和消除椎體壓迫性骨折、椎體瘤（癌症或骨髓瘤），以及椎體血管瘤的疼痛。</p> <p>3.產品加入葉綠素使手術區域清晰可見，二氧化鋯使骨水泥有更高顯影效果。</p>	<p>※ 以傳統骨釘骨板治療方式比較：1.本產品採微創手術，傷口小安全性高。2.本產品不需破壞人體組織，保留原本之骨骼及肌肉等組織，病人復原期較短。</p> <p>※ 與一般關節骨水泥比較：1.產品聚合度較高，注入椎體較安全。2.顯影度較高，術中較容易以X光機監控。3.聚合時溫度較適合做為注射脊椎之用，較不會對週邊組織造成傷害。4.硬度較低彈性較高，較不會壓碎脊椎End Plate。</p>	<p>1..須配合X光機監測的使用</p> <p>2.本醫療器材只限由醫師操作使用</p> <p>3.須要經認可的椎體填充工具，且操作者必須要熟悉工具的使用</p>	<p>單體汽可刺激呼吸道和眼睛，可能對肝造成傷害，且應避免在手術室內配戴隱形眼鏡。</p>
86	"泰克美"脊椎專用骨水泥	衛署醫器輸字第021578號	FBZ021578001	<p>溫度低,操作簡便</p>	<p>1.健保骨水泥溫度較高且凝固時間較快</p> <p>2.健保骨水泥多用在四肢骨頭並不適合用在脊椎</p>	<p>使用時務必依照原廠指示之比例使用</p>	<p>心動停止、血管梗塞、肺栓塞、血壓一時下滑、血種、深處感染、短時間心跳不規則、突然死亡、骨泥在椎體外的擴散</p>

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
87	顱內壓含腦溫監視裝置	衛署醫器輸字第014449號	FNZ014449002	即時性顱內壓及腦溫度監測，提供診斷使用。	傳統治療是使用CSF引流導管來測量CSF的流出量，再經由計算公式轉換成ICP。	1.需由專業外科醫師使用。2.手術後的照護應嚴格遵照。	感染、血栓、顱內出血。
88	生物可吸收性骨釘-4.0*90mm	衛部醫器輸字第027128號	FBZ027128004	結合適當的固定輔具的使用，針對外傷和重建手術，用於維持上肢、足部與腳踝的鬆質骨骨折、骨切開術或關節固定術的復位與固定。 本產品為生物可吸收性植入物，於人體內2-4年即可被完全吸收，患者無需二次入院拔除植入物。	皆為骨折之固定，然此醫材具有生物可吸收性，於人體內2-4年即可被完全吸收，患者無需二次入院拔除植入物，可降低患者及醫院的支出。	1.聽從醫師指示，術後需搭配使用固定輔具並在活動上有所限制，以避免植入物受損進而導致治療失敗。 2.術後需定期做X光檢查。	無特殊副作用
89	生物可吸收性骨釘-3.5*30-45mm	衛部醫器輸字第027128號	FBZ027128003	結合適當的固定輔具的使用，針對外傷和重建手術，用於維持上肢、足部與腳踝的鬆質骨骨折、骨切開術或關節固定術的復位與固定。 本產品為生物可吸收性植入物，於人體內2-4年即可被完全吸收，患者無需二次入院拔除植入物。	皆為骨折之固定，然此醫材具有生物可吸收性，於人體內2-4年即可被完全吸收，患者無需二次入院拔除植入物，可降低患者及醫院的支出。	1.聽從醫師指示，術後需搭配使用固定輔具並在活動上有所限制，以避免植入物受損進而導致治療失敗。 2.術後需定期做X光檢查。	無特殊副作用

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
90	正中置物 骨板骨釘 固定系 統-鋼板	衛署醫器輸字 第019971號	FBZ019971001	適用於腫瘤其他症狀造成 椎板移除，本產品適用於 下頸椎及上胸椎的椎板成 形術，用來支撐施行椎板 成形術所用的植骨，以避 免植骨材料被擠壓出或侵 犯到脊椎神經。	無	無	無
91	腹腔鏡用 端口	衛部醫器輸字 第026478號	TSZ026478001	1. 可降低傷口數或無疤痕 ，病患術後恢復快及美容 外觀。 2. 有S、M、L 3種直徑, 可 讓各種尺寸器官取出 3. 具排煙端口設計, 端口透 明, 看見器械進出 4. 彈性端口, 器械自由度高 (可適用於腹腔鏡/單孔達文 西直式器械)	無類似健保給付品項	使用前請務必詳閱原廠之使 用說明書並遵照指示使用	無
92	"靈威特" 高強度縫 線固定錨 釘	衛部醫器輸字 第028833號	FBZ028833001	1. Ultrabraid縫線材質直徑 1.7mm。2. 主體獨創解鎖倒 拉設計、操作方便簡單。3. 不鏽鋼主體及鎳鈦合金推 桿較易成功植入。	無。	1. 勿重複使用本產品 2. 須依照標準醫療程序, 有關 地方與國家規定予以處理。	無。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
93	免綁線固定錨釘	衛署醫器輸字第022156號	FBZ022156001	1.採用peek魚勾倒插設計，強度更佳。2.主體附自動穿線器，無需靠手工One by one穿線。3.主體備加壓固定軸承可強化縫線固定效果。4.獨家具備Anchor反向移除功能。	無類似健保品項可比較。	勿重複使用本產品。	無。
94	外科手術系統組-雙級雷聲刀(手槍式及同軸握把)	衛部醫器輸字第025996號	TKY025996001	任何手術中以執行切割、血管結紮(閉合與切割)、凝結、抓握與切開。	無。	無。	無。
95	生物可吸收性骨釘-2.0*14、2.0*20、2.7*16、2.7*40mm	衛部醫器輸字第027128號	FBZ027128002	結合適當的固定輔具的使用，針對外傷和重建手術，用於維持上肢、足部與腳踝的鬆質骨骨折、骨切開術或關節固定術的復位與固定。 本產品為生物可吸收性植入物，於人體內2-4年即可被完全吸收，患者無需二次入院拔除植入物。	皆為骨折之固定，然此醫材具有生物可吸收性，於人體內2-4年即可被完全吸收，患者無需二次入院拔除植入物，可降低患者及醫院的支出。	1.聽從醫師指示，術後需搭配使用固定輔具並在活動上有所限制，以避免植入物受損進而導致治療失敗。 2.術後需定期做X光檢查。	無特殊副作用

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
96	外科手術封合膠	衛部醫器輸字第025954號	TTZ025954002	1.為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。	以傳統電燒、縫合結紮方式或止血棉加壓止血，可能需時較久而延長手術與麻醉時間、增加失血量，同時也可能造成熱傷害或縫合不當等，導致術後產生滲血或其他併發症產生。	1.不得使用血管內，使用於血管內可能產生血栓性栓塞導致生命危險。2.塗抹本產品時如果使用加壓氣體，可能伴隨潛在的風險如空氣栓塞，組織裂傷，或壓縮氣體滯留。	在臨床研究中沒有其他與本產品有關的不良反應事件被通報。
97	生物可吸收性骨釘-4.5*35-55mm	衛部醫器輸字第027128號	FBZ027128005	結合適當的固定輔具的使用，針對外傷和重建手術，用於維持上肢、足部與腳踝的鬆質骨骨折、骨切開術或關節固定術的復位與固定。 本產品為生物可吸收性植入物，於人體內2-4年即可被完全吸收，患者無需二次入院拔除植入物。	皆為骨折之固定，然此醫材具有生物可吸收性，於人體內2-4年即可被完全吸收，患者無需二次入院拔除植入物，可降低患者及醫院的支出。	1.聽從醫師指示，術後需搭配使用固定輔具並在活動上有所限制，以避免植入物受損進而導致治療失敗。 2.術後需定期做X光檢查。	無特殊副作用
98	凝膠式腹腔鏡手通路裝置	衛署醫器輸字第010846號	TSZ010846001	手輔助套環系統可協助醫師在腹腔鏡手術中手部在腹活動自如，且保持腹積氣不散失。	無	遵醫囑使用	無

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
99	顱內壓含引流監視裝置	衛署醫器輸字第014449號	FNZ014449003	即時性顱內壓監測及腦脊髓液引流，提供診斷使用。	傳統治療是使用CSF引流導管來測量CSF的流出量，再經由計算公式轉換成ICP。	1.需由專業外科醫師使用。2.手術後的照護應嚴格遵照。	感染、血栓、顱內出血。
100	可塑形人工骨骼替代物-2.6ml	衛部醫器輸字第025605號	FBZ025605002	1.同時具有骨引導性與骨誘導性，可有效促進骨骼生長。2.臨床研究證實與自體移植骨效果相當。3.與人體骨骼生長速度一致，藉由細胞調控與骨骼重塑而達生理性的吸收。4.具有黏性，可停留於填補處持續作用，促進骨骼生長。5.可同時應用於微創與開放式手術。	取材部位為牛的海棉骨部位，具備有天然的多孔隙結構，根據量測，材料中的孔隙率可達70vol%以上，且其孔洞與孔洞間為相互連接的孔洞，材料的平均孔徑約在500 $\mu$ m左右。	1. 本產品用途須在低負荷或低壓迫型的力學環境使用。 2. 本產品不得用在必須承受張力、扭力、壓迫力、剪力或彎曲的部位。使用傳統植入裝置(如：螺釘、固定桿)能保護植入骨塊免於此類負荷力。 3. 本產品不應使用在體積不受限制的部位(以避免植骨材料位移或流失)。 4. 額外的混合用容器與攪拌器於使用前必須先消毒滅菌。	目前無已知副作用。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
101	超音波手術系統-骨刀震盪頭	衛署醫器輸字第023677號	TKY023677001	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。	1.骨鋸切割間隙比較大，骨頭流失比較多，骨頭變型不易生長，術後復原困難，會有塌陷困擾。2.骨鋸研磨或切割因而產生高溫容易造成骨頭壞死，及產生骨粉和出血，必須同時沖水而會造成手術面不乾淨及不清楚，而造成神經損傷、軟組織受損，而造成手術時間加長。	1.此產品為單次使用滅菌包裝，使用前請檢查外包裝上有效日期、外觀完整性。2.此產品需搭配超音波手術系統-沖洗管路共同使用，使用過程中不可關閉沖水。	1.使用中需保持沖水，沖水流量不足尖端的溫度可能會造成組織的灼傷或壞。2.操作使用不當會造成尖端斷裂，斷裂的鋒面可能會造成組織損傷。
102	單一切口吊帶系統	衛署醫器輸字第024613號	FSZ024613001	1. Sling中間有4cm de-tang減少植入後彎縮或彎曲變形，並保護尿道避免刺激。2. Device有mark做為記號，可確保2側植入sling長度平衡。	此類醫療材料無相對健保給付品項	使用前請務必詳閱原廠之使用說明書並遵照指示使用	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。



## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
103	"ArthroCzre-阿碩柯爾"肌腱固定懸吊鈕/十字韌帶懸吊鈕	衛部醫器輸字第028860號	FBZ028860001	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，可降低移植物因縫線太細而切斷受損的機會。	無健保品項可供比較。	勿重複使用本產品。	無
104	"Arthrex-艾思瑞斯"肌腱固定懸吊鈕/十字韌帶懸吊鈕	衛署醫器輸字第020077號	FBZ020077002	1.可減少手術時間。2.減少對骨頭的破壞。3.可提前開始復健，加快復原時間。	與傳統十字韌帶重建相比，傷口小，骨頭的破壞較少，復原更快，可提早開始復健。	1.本產品不可重複滅菌使用。2.手術後至完全癒合前，患處都須被保護，術後患者需依醫囑嚴格執行並保護傷處和本裝置，避免不良應力加壓在本裝置上。3.手術前的作業過程，包含外科知識和適當植入選擇，對植入成功是非常重要的考量。4.任何移除植入物的決策須考慮病人手術過程可能發生的潛在風險。5.本產品的限制與使用詳細說明須詳盡告知病人。6.本產品為單次使用裝置。重複使用可能導致功能失效且可能造成患者(使用者)受傷。	1.深層或表面感染。2.對植入物的材料過敏或有其他反應。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
105	生物玻璃纖維可吸收性骨替代材-1cc	衛部醫器輸字第027494號	FBZ027494003	1.抑制細菌生長，抗發炎。 2.Osteostimulation-透過矽離子釋放，刺激Osteoblast(骨生長因子)增生，使骨生成速率更快。3.絕佳的生物活性以及生物相容性。4.空間維持-因設計為顆粒狀，且植入物吸收速率和骨生成速率相等，可以達到空間維持的效果。5.抗拉、抗壓強度與皮質骨(Cortical bone)近似，擁有充分的機械強度及結構應力。提高25%凝血速度。	1.抑制細菌生長，抗發炎。2.空間維持效果，可確保關節面的骨頭生長介面成型。3.可吸收性-完全降解約6個月~12個月。4.提高25%凝血速度。5.Osteostimulation，使骨生長因子速率呈倍數生長。6.充分的結構應力，與人體骨骼(皮質骨cortical bone)近似。	1.胰島素依賴性糖尿病、腎性骨病、柏哲德氏病(Paget's disease)等影響骨癒合及骨礦物質系統代謝失調者(不含原發性骨質疏鬆)。2.使用對骨骼有影響藥物的患者。	無。
106	"瑞德"前腳/達可鎖定式骨板系統	衛署醫器輸字第019838號	FBZ019838001	1. 骨板形狀專門設計給各類前足矯形或是創傷手術使用，如包含各類治療拇趾外翻及拇趾僵硬之手術。 2. 骨板設計符合足部解剖結構。 3. 骨板為鈦合金材質，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(2.7mm)，供病人情況做選擇。	健保品項為一般通用型骨板，為不鏽鋼材質，沒有任何解剖結構的設計。	遵照使用說明操作可減少植入物所造成之潛在性的併發症或不良反應。	植入物斷裂或鬆脫需要再次手術。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
107	"瑞德"距骨下關節植入系統	衛署醫器輸字第019340號	FBZ019340001	1. 為鈦合金鈍螺紋中空植入物 2. 專門設計給距下關節限制手術(Subtalar Arthroereisis Implants)使用 3. 產品設計符合解行解剖結構, 植入Sinus tarsi之中	目前無任何健保品設計給距下關節限制手術, 而是以截骨術配合不鏽鋼小螺釘進行腳型重建手術	正確選擇植入物並確定尺寸至關重要。	感染。因植入物的存在而造成的疼痛、不適或異常感。
108	鈦金屬小骨(上肢)鎖定加壓骨板系統	衛署醫器輸字第007815號	FBZ007815004	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, 加速骨骼癒合結構角度穩定, 絕不鬆脫, 適用骨質疏鬆病患及粉碎性骨折可配合微創經皮植接骨術(MIPO), 手術傷口小且美觀, 康復較快材質為高強度鈦金屬, 質輕, 與人體相容性高, 且術後不影響	提供較穩定性, 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, 避免併發症	不可與不銹鋼材質內植物混用	異物感

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
109	超級切割氣球	衛署醫器輸字第011645號	CBZ011645001	本切割氣球為一在非順應性氣球上附有3或4個血栓切割器(微細外科用刀片)，而血栓切割器以縱血裝球面上。在膨脹切割氣球的同時，血栓切割刀會將血栓切除並產生一起始破裂部位。此過程關乎於血栓切割器能以最小擴張力輔助擴張目標病灶區域。	比較項目:冠狀動脈導管氣球擴張。 本項衛材:對於支架內再阻塞之病灶具有較高擴張性可提供優異療效。 健保給付品項:一般氣球導管不易集中擴張力於病灶中，對於較硬成份之斑塊擴張效果有限。	1.採無菌供應，以EO滅菌。只供單次使用，不可重覆。 2.儲存於低溫、乾燥處。 3.產品必須為密封及無受損時才有效，包裝不完整或過使用效期皆不可使用。 4.使用前檢查所有配件是否有瑕疵。若有任何受損不可使用。	非嚴重狹窄之冠狀動脈痙攣。
110	縫合錨釘	衛署醫器輸字第023869號	FBZ023869001	本產品是將縫線和植入物一起埋進骨頭，不須打結，可增加病人術後滿意度。	1.此產品為生物可吸收材質，無需打結。 2.可一次使用多支本產品可使韌帶復位。 3.可增加病人術後滿意度。	1.務必確認使用建議的鑽頭或打孔器來創造骨頭插槽。 2.錨釘插入過程中，確認錨釘插入角度與之前準備的古頭插槽角度同軸。 3.將把手插入骨頭插槽直到錨釘與骨頭接觸。	1.深層或表面的感染。 2.對外物反應。
111	腹腔鏡通路裝置 100mm	衛部醫器輸字第028702號	TSZ028702001	本系統可協助醫師在腹腔鏡手術中器械在腹腔活動自如，且保持腹腔積氣不散失。	無相關性產品。	不可重複使用。	無副作用。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
112	動力臈螺釘穩定骨板	衛署醫器輸字第007815號	FBZ007815020	可不必將骨折部位打開，以較小傷口方式置入植入物，提供穩定支撐手術後可以較快下床行走。新式的螺旋刀片抗螺旋效果佳，分散應力，避免植入位置破裂，骨鬆患者無需移除骨質，穩定度大為提高。	提供較穩定性，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，避免併發症	不可與不銹鋼材質內植物混用	異物感
113	合成可吸收性硬腦膜組織黏膠	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	無健保給付之相關品項	一次性使用	無特殊副作用
114	"遞舒美"硬腦膜/硬脊膜組織黏合貼	衛部醫器輸字第026197號	TTZ026197002	本品為一無菌、供單次使用之自黏性且可吸收的手術用封合材料與防滲薄膜。當貼敷到組織上，薄膜會變得有黏著性，且立即附著於組織表面，作為防止洩漏的黏合劑。	健保品項需藉由縫線縫合做固定之用，並無法完全封合硬腦膜/硬脊膜，因此仍有液體(含腦脊髓液/血液)滲漏發生之風險。	本品是用來作為輔助物，即提供暫時性的支持作用。本品不可用來控制動脈出血，但可輔助性地用來控制低壓性滲血/出血。	無
115	"佛柔美德"抗粘黏凝膠-3ml	衛部醫器輸字第030343號	FBZ030343001	本產品用在椎板成型術.椎板切開術及椎間盤切除術等手術患者的硬膜外受傷傷口組織處,可減少術後疼痛,降低神經根病變,下肢虛弱與術後組織沾黏的發生與惡化。	無健保給付之相關品項	有明顯感染時不適用，勿使用於靜脈注射，使用本產品須按照說明書使用，為已滅菌商品且單次使用。	目前無已知副作用。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
116	"微堤"椎間融和器(單顆包裝)	衛部醫器輸字第027114號	FBZ027114003	具有特殊的模組化設計，可以方便醫師植入及排列植體。提供的椎體終板涵蓋範圍，放置骨頭的空間皆比一般健保椎間融合器大，且模組化設計可以避免椎間融合器所產生的位移、下沉問題。	此產品提供大面積之支撐性，且植骨量大可提高骨融合率，並可搭配微創手術使用，破壞少，可明顯縮短病人之住院天數。	禁忌症1. 存在有發燒、感染、全身或局部發炎。2. 疾病導致的肥胖。3. 孕婦。4. 濫用藥物或精神疾病者。5. 嚴重的骨質疏鬆症。6. 對金屬或聚合物材質過敏者。7. 不願意配合術後照護及限制者。8. 有擴散性腫瘤疾病導致無正常節段可手術者。9. 其他未列入上述適應症者。	如因負荷(loading)增加，本產品在延遲癒合或不癒合情況下，可能造成產品鬆脫或破裂。本產品的壽命可能受病人體重、活動程度以及是否遵照負重指示而影響。延遲癒合或不癒合可能導致產品產生多於預期的壓力，增加產品破裂的能性。
117	高強度注射型人工骨骼替代品5cc(自費)	衛署醫器製字第002960號	FBZ002960001	本特材成份為醫療級硫酸鈣及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。	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。	無。	未有任何嚴重副作用，極少數患者可能會有患處紅腫，或其他一般手術會碰到的副作用。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
118	射頻燒灼手術系統—星巴特XL	衛署醫器輸字第021630號	FBZ021630001	與傳統手術相同如：麻醉相關，出血，感染、肝衰竭等。	相較傳統針型扁體燒灼，本產品可行大圓球體燒灼，可完全包覆腫瘤減少復發機率。	不得用於裝有心臟節律器之病患。	與傳統手術相同如：麻醉相關，出血，感染、肝衰竭等。
119	"信迪思"小骨幹端鎖定加壓骨板系統	衛署醫器輸字第007815號	FBZ007815004	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,加速骨骼癒合結構角度穩定，絕不鬆脫，適用骨質疏鬆病患及粉碎性骨折可配合微創經皮植接骨術(MIPO)，手術傷口小且美觀，康復較快材質為高強度鈦金屬，質輕，與人體相容性高，且術後不影響MRI檢查。	提供較穩定性，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，避免併發症	不可與不銹鋼材質內植物混用	異物感

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
120	"愛派司" 小骨幹端 鎖定加壓 骨板系統	衛署醫器製字 第003129號	FBZ003129012	<p>APlus愛派司關節周圍互鎖固定板是一種針對亞洲人解剖型設計的互鎖式骨板，針對粉碎性骨折及骨質疏鬆骨折提供較好的復位效果，本產品係由高抗疲勞強度鈦合金 (6Al4VTi) 所製成之解剖型互鎖式骨板系統。</p> <p>1. 符合亞洲人解剖型骨板的形狀設計 2. 骨板有加壓式骨釘和雙向動力加壓螺洞，可針對骨斷裂處產生擠壓固定。 3. 骨板與骨釘有互鎖式(locking)功能，增加骨折復位後的穩定性。</p>	<p>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. 無必須彎曲骨板，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。5. 靠近關節部位骨板厚度較薄，能減少軟組織的刺激和傷害，骨頭功能恢復快。</p>	<p>1. 骨折處有明顯感染跡象時，相對上就是一種禁忌。 2. 如果神經血管結構的解剖位置因為關節的創傷後損壞而存在不確定性時，則本固定骨板要特別留意方可使用。 3. 局部性傷口腐敗也是本固定骨板的相對禁忌之一。 4. 在關節處已植入某些骨內固定器，是相對禁忌之一。 5. 術前醫療條件不足，如嚴重的骨質疏鬆症。</p>	無
121	人工骨骼 替代品 3cc(自費)	衛署醫氣輸字 第023019號	FBZ023019001	適用於不影響骨性結構及穩定性之骨缺損或空隙	無健保給付之相關品項	按照原廠提供的處理和使用資訊使用	無特殊副作用



## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
122	"信迪思"指掌鎖定加壓骨板系統	衛署醫器輸字第018914號	FBZ018914001	本系統適用於手部、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。骨釘與骨板互鎖，最大鎖定角度1.6mm 達44度、2.0mm 達36度、2.4mm 達34度，有利於骨塊復位固定。骨板具雙向加壓孔設計，便於操作，穩固復位加壓。骨板低剖面設計，可採微創手術進行，避免傷害組織，縮短癒合時間，可及早復健，有助恢復活動度。骨釘有互鎖骨釘、非互鎖式骨釘及拉力	健保給付品項並無互鎖設計，復位固定效果不佳，無法用於複雜性骨折及骨質疏鬆病人。無人體解剖學設計，易影響手部肌腱正常活動，與近關節面的服貼性不佳，易造成固定失敗；接近關節處的骨折，傳統健保骨板固定後，可能會限制關節之活動度大小，延長癒合時間，復健期拉長。	已感染或可能感染，以及免疫功能不足者、已知對鈦或不銹鋼敏感者、患有新陳代謝疾病等以上者均須避免使用！術後必須確實遵照醫囑。	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。
123	迷你肌腱固定懸吊鈕	衛署醫器輸字第024051號	FBZ024051001	本產品可用於Hullux Valgus(重建)矯正。可減少切骨面積，減少感染風險及減少術後疼痛指數。	無。	1.本產品不可重複滅菌使用。2.手術後至完全癒合前，患處都須被保護，術後患者需依醫囑嚴格執行並保護傷處和本裝置，避免不良應力加壓在本裝置上。	1.深層或表面的感染。2.對外物反應。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
124	"好美得卡奧斯得寧"高分子聚乙烯人工髖骨	衛部醫器輸字第025597號	FBZ025597001	減少人工關節置換後的磨損，增進人工關節的使用期限。	新型的超高分子量聚乙烯墊片，較一般傳統墊片耐磨。由於分子結構强度高，並具較強的抗氧化能力，而使耐磨程度更好。	避免讓骨頭承受過度壓力，遵循醫師的指示進行術後護理和治療。	不適當的運動可能發生脫位、鬆動。
125	"捷邁"高分子聚乙烯人工髖骨	衛部醫器輸字第025742號	FBZ025742001	髖骨植入物有崁入式及平置式兩種。 材質由高交聯超高分子量聚乙烯製成，使用年限可延長4倍以上。可降低因磨耗導致的再置換率，除降低再次置換的醫療成本外，整體經濟效益可大幅提升。	傳統之髖骨植入物，仍有磨損之機會，新增之高交聯超高分子量聚乙烯髖骨植入物，使用年限可延長4倍以上。除降低病人除降低再次置換的醫療成本外，也達到提高病人代謝及增加病人之術後滿意度。	1.術後移動病人需小心。2.注意勿過度施壓於手術的膝關節。 3.術後需定期做X光檢查。4.聽從醫師指示，小心並限制活動。	無

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
126	"歐特選"去礦化補骨物-2.5cc	衛署醫器輸字第023688號	FBZ023688002	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。兼具骨頭生長之必備要素一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。Putty 狀易揉捏成形，方便置放於骨缺損區域，不會被水沖散。	健保給付品項不含生長因子，無法誘導骨生長。 歐特選去礦化補骨物含骨生長因子，兼具骨頭生長之必備要素一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	若患者對任何用於處理過程和檢測中所使用的抗生素和化學物質(Gentamicin、PVP-Iodine、酒精與介面活性劑)有過敏情況，須特別留意。移植部位有感染情況，即為使用異體移植物的禁忌。	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。
127	"亞羅士"去礦化補骨物-2.5cc	衛部醫器輸字第028701號	FBZ028701002	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為植骨品質不佳，造成術後脊椎不融，避免因融合、骨折不癒合等，而需再次手術的可能。	依照醫師指示	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。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
128	可塑形人工骨骼替代物-7.5ml(含骨粉夾及手持推送器)	衛部醫器輸字第025623號	FBZ025623001	1.同時具有骨引導性與骨誘導性，可有效促進骨骼生長。2.臨床研究證實與自體移植骨效果相當。3.與人體骨骼生長速度一致，藉由細胞調控與骨骼重塑而達生理性的吸收。4.具有黏性，可停留於填補處持續作用，促進骨骼生長。5.可同時應用於微創與開放式手術。	取材部位為牛的海棉骨部位，具備有天然的多孔隙結構，根據量測，材料中的孔隙率可達70vo1%以上，且其孔洞與孔洞間為相互連接的孔洞，材料的平均孔徑約在500 μ m左右。	1. 本產品用途須在低負荷或低壓迫型的力學環境使用。 2. 本產品不得用在必須承受張力、扭力、壓迫力、剪力或彎曲的部位。使用傳統植入裝置(如：螺釘、固定桿)能保護植入骨塊免於此類負荷力。 3. 本產品不應使用在體積不受限制的部位(以避免植骨材料位移或流失) 4. 額外的混合用容器與攪拌	目前無已知副作用。
129	"瑞德"人工代用骨-4cc	衛署醫器輸字第018878號	FBZ018878001	本產品為注射型人工骨,用於填補手術或創傷造成的骨缺損,成分含有硫酸鈣及磷酸鈣	本產品為硫酸鈣及磷酸鈣特殊比例之混和配方，國內健保品人工骨僅含有單一硫酸鈣或是單一磷酸鈣成分	任何的手術過程中，手術照料是影響患者手術成功的因素。	傷口併發症，其中包括血腫、手術部位引流骨折感染和任何都可能發生的其它併發症。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
130	"愛派司"鎖骨加壓鎖合式骨板(鈦)	衛署醫器製字第003129號	FBZ003129020	<p>針對粉碎性骨折及骨質疏鬆骨折提供較好的復位效果，本產品係由高抗疲勞強度鈦合金 (6Al4VTi) 所製成之解剖型互鎖式骨板系統。</p> <p>1. 符合亞洲人解剖型骨板的形狀設計</p> <p>2. 骨板有加壓式骨釘和雙向動力加壓螺洞，可針對骨斷裂處產生擠壓固定。</p> <p>3. 骨板與骨釘有互鎖式(locking)功能，增加骨折復位後的穩定性。</p>	<p>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。</p> <p>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。</p> <p>3. 無必須彎曲骨板，可減少手術時間，降低感染機會。</p> <p>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。</p> <p>5. 靠近關節部位骨板厚度較薄，能減少軟組織的刺激和傷害，骨頭功能恢復快。關節部份骨釘孔多，固定效果好，容易恢復，並且粉碎性骨折也可使用。</p>	<p>1. 骨折處有明顯感染跡象時，相對上就是一種禁忌。</p> <p>2. 如果神經血管結構的解剖位置因為關節的創傷後損壞而存在不確定性時，則本固定骨板要特別留意方可使用。</p> <p>3. 局部性傷口腐敗也是本固定骨板的相對禁忌之一。</p> <p>4. 在關節處已植入某些骨內固定器，是相對禁忌之一。</p> <p>5. 術前醫療條件不足，如嚴重的骨質疏鬆症。</p>	無

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
131	Bioglue-拜歐古陸血管手術凝膠	衛署醫器輸字第020019號	WHZ020019002	產品特性: BioGlue手術膠是由含有純化的牛血清蛋白與戊二醛兩種溶液所組成的手術膠黏劑，兩種溶液經由以雙腔室針筒，塗敷器所組成的傳送裝置在20-30秒內聚合並在兩分鐘內達到鍵結最大強度	無。	bioglue禁止使用於腦血管修護,血管內使用,以及對牛隻過敏者使用	切勿讓尚未處理或已聚合的BioGlue接觸到血液循環系統,若是進入循環系統會造成血管栓塞,
132	"艾克曼"解剖貼附型固定加壓遠端內側肱骨小骨板	衛署醫器輸字第019750號	FBZ019750001	鷹嘴突鎖定加壓骨板專為近端尺骨設計，符合解剖構造及形狀，提供穩定的支撐並減少周邊軟組織的刺激。a.解剖預塑造型設計，服貼於骨頭表面。 b. 鎖定加壓孔設計，在近端提供夠多孔洞以供骨折塊的固定。c.可採用微創方式置入。	提供較高穩定性，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，避免併發症。	無。	異物感
133	Synthes近端橈骨鎖定加壓骨板系統	衛署醫器輸字第021824號	FBZ021824001	針對近端橈骨骨折所設計，符合解剖構造及形狀，提供穩定的支撐並減少周邊軟組織的刺激。	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，避免併發症。	不可與不銹鋼材質內植物混用。	異物感。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
134	生物玻璃纖維可吸收性骨替代材-5cc	衛部醫器輸字第027494號	FBZ027494004	1.抑制細菌生長，抗發炎。 2.Osteostimulation-透過矽離子釋放，刺激Osteoblast(骨生長因子)增生，使骨生成速率更快。3.絕佳的生物活性以及生物相容性。4.空間維持-因設計為顆粒狀，且植入物吸收速率和骨生成速率相等，可以達到空間維持的效果。5.抗拉、抗壓強度與皮質骨(Cortical bone)近似，擁有充分的機械強度及結構應力。提高25%凝血速度。	1.抑制細菌生長，抗發炎。2.空間維持效果，可確保關節面的骨頭生長介面成型。3.可吸收性-完全降解約6個月~12個月。4.提高25%凝血速度。5.Osteostimulation，使骨生長因子速率呈倍數生長。6.充分的結構應力，與人體骨骼(皮質骨cortical bone)近似。	1.胰島素依賴性糖尿病、腎性骨病、柏哲德氏病(Paget's disease)等影響骨癒合及骨礦物質系統代謝失調者(不含原發性骨質疏鬆)。2.使用對骨骼有影響藥物的患者。	無。
135	"APS-愛派司"解剖貼附型固定加壓鎖骨系統	衛署醫器製字第003129號	FBZ003129020	預朔型骨板，減少手術時間，不須破壞骨板金屬結構，依照病人骨骼及骨折不同，提供醫師多種骨板選擇。材質是鈦合金，可減少病人異物感排斥	無。	無。	無。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
136	載藥栓塞微球體	衛署醫器輸字第023000號	FRZ023000001	海派栓塞微球具標靶性、可吸收性、可膨脹性、可變形性，可視為新一代的TACE。吸收化療藥物的微球，隨著血管形狀變形，紮實塞住腫瘤的微細血管群，切斷氧氣及養分的供給，並且持續在腫瘤部位釋放化療藥，毒殺腫瘤。	為獨特的栓塞微球，無健保品項的產品可相對應。	必須由具有治療肝臟腫瘤經驗的放射科醫師來進行。	副作用有噁心、嘔吐及輕微的下腹部疼痛(18%)；2%的病患衍生有胰臟炎。除此之外手術風險及併發症近似於傳統TACE。
137	遠端橈骨髓內釘固定系統	衛署醫器製字第019541號	FBZ019541001	適用於固定不適合閉合復位的不穩定橈骨遠端骨折。	無健保給付之相關品項	無。	有頭中空螺釘，螺釘不會埋入骨頭內，可能會異物感，不鏽鋼材質。
138	“信迪思”肋骨固定系統-髓內夾板	衛部醫器輸字第026652號	FBZ026652004	適用於正常和骨質疏鬆之肋骨骨折,骨頭融合和截骨後之固定和穩定。	無品項可以比較	1. 切忌重複使用植入物 2. 選擇適當的植入物是非常重要的,選擇適合尺寸和形狀的植入物,可增加成功的機率 3. 慎選病患,例如: 體重過胖的病人,衰老,精神病患或酗酒,退化性及抽菸的病人,因容易忽略必要的限制及預防措施,往往造成手術的失敗及產生其他併發症。	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故障 4. 植入物引起的疼痛



## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
139	Osteo人工骨骼替代品5cc(自費)	衛署醫器製字第002884號	FBZ002884003	本產品可作為骨空隙的填充材料，並能在骨癒合期間被骨骼吸收取代。	無。	1.本產品設計為只供單次使用。切勿重複消毒或使用上次手術剩餘的材料。2.如果這個醫療器材任何包裝在使用前有任何破損，請勿使用。3.本醫療器材只限由專業醫師操作使用。	併發症可能包括但不限於：植入部位組織的萎縮或骨骼變形。傷口併發症，包括血腫、手術部位受損、感染、骨骼破裂，以及其他手術過程常見的併發症。骨質向內生長入骨空隙的程度不完全，或沒有生長等一般骨填充物均可能發生的情況。
140	多孔鈦金屬頸椎椎間融合器	衛署醫器輸字第023047號	FBZ023047001	多孔性鈦金屬有各種不同的橫切幾何形狀及尺寸供應。	椎間盤切除替代椎體。	醫師應考量植入的程度、病人的體重、活動性、其他病人情況等，因為這些因素可能會影響系統的表現	手術不一定每次成功，吸菸和酗酒可能會導致手術不成功。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
141	"波士頓科技"高徑向力結腸支架系統	衛署醫器輸字第014016號	CFZ014016001	本產品由兩個部分所組成：可植入的金屬材質支架與錨定遞送系統。支架是以鎳鈦合金絲線編織成的管狀篩網構造，讓支架不但易於操控、又可自行伸展。遞送系統部分由同軸導管組成，具有可回收遞送系統，支架在置放到70%之前可重新置放。專用的支架喇叭口設計，在支架放置處為大直徑的情況下可減少位移風險最大可承受3特斯拉的核磁共振，且不會對病患造成危險。	無。	無。	本產品潛在併發症可能為:疼痛、支架移位、腫瘤撐生於支架內或末端造成阻塞、感覺到有異物、腸道緊實、腹瀉、便秘等。煩請參考中文仿單。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
142	"波士頓科技"高徑向力十二指腸支架系統	衛署醫器輸字第014016號	CFZ014016002	本產品由兩個部分所組成：可植入的金屬材質支架與錨定遞送系統。支架是以鎳鈦合金絲線編織成的管狀篩網構造，讓支架不但易於操控、又可自行伸展。遞送系統部分由同軸導管組成，具有可回收遞送系統，支架在置放到70%之前可重新置放。專用的支架喇叭口設計，在支架放置處為大直徑的情況下可減少位移風險，最大可承受3特斯拉的核磁共振，且不會對病患造成危	無。	無。	本產品潛在併發症可能為:疼痛、支架易位、腫瘤撐生於支架內或末端造成阻塞、感覺到有異物、腸道緊實、腹瀉、便秘等。煩請參考中文仿單。
143	SYNTHESIS 2.7/3.5mm 多角度鎖定加壓鎖骨骨板系統	衛署醫器輸字第023405號	FBZ023405002	為鎖骨斷裂專用骨板,有別於傳統的骨釘固定效果，符合人體工學設計，使用時相當安全且可縮減手術時間。	提供較穩定性，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，避免併發症	不可與不銹鋼材質內植物混用	異物感
144	ACUMED 2.7/3.5mm 多角度鎖定加壓鎖骨骨板系統	衛署醫器輸字第019750號	FBZ019750001	預朔型骨板，減少手術時間，不須破壞骨板金屬結構，依照病人骨骼及骨折不同，提供醫師多種骨板選擇。材質是鈦合金，可減少病人異物感排斥	無。	無。	無。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
145	"西曼"手腕解剖貼附性互鎖式骨板系統	衛部醫器輸字第029634號	FBZ029634003	遠端橈骨骨折內固定使用。	優于健保品項。	當骨折已經完全修復，植入物就沒有任何功能目的並建議將其拔除。通常將其拔除是較好的選擇，如果沒有預期要拔除植入物，可能會發生以下一個或多個併發症： 1.植入物移位可能導致患者受傷。2.增加感染機會。3.潛在性的未知或/以及意外的長期影響。植入物在取出之後應遵循適當的術後管理準則以避免再骨折，再次骨折，或引起其他併發症。	無。
146	"Synthes 信迪思"手腕解剖貼附性互鎖式骨板系統	衛署醫器輸字第007815號+019220號	FBZ007815017	解剖預塑造型設計，服貼於骨頭表面，關節活動度不易受到限制，背側或腹側位移遠端橈骨關節內骨折，鈦的材質也可降低病患之疼痛，並加速骨折處之癒合。	提供較穩定性，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，避免併發症。	不可與不銹鋼材質內植物混用。	異物感。
147	Acumed手腕解剖貼附性互鎖式骨板系統	衛署醫器輸字第019750號	FBZ019750001	預朔型骨板，減少手術時間，不須破壞骨板金屬結構，依照病人骨骼及骨折不同，提供醫師多種骨板選擇。材質是鈦合金，可減少病人異物感排斥	無。	無。	無。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
148	“信迪思”肋骨固定系統-骨板	衛部醫器輸字第026652號	FBZ026652001	適用於正常和骨質疏鬆之肋骨骨折,骨頭融合和截骨後之固定和穩定.	無品項可以比較	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 切忌重複使用植入物</li> <li>2. 選擇適當的植入物是非常重要的,選擇適合尺寸和形狀的植入物,可增加成功的機率</li> <li>3. 慎選病患,例如: 體重過胖的病人,衰老,精神病患或酗酒,退化性及抽菸的病人,因容易忽略必要的限制及預防措施,往往造成手術的失敗及產生其他併發症.</li> </ol>	<ol style="list-style-type: none"> <li>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</li> <li>2. 過敏反應肇因於無法適應植入物材質</li> <li>3. 癒合遲緩肇因於血液循環系統故障</li> <li>4. 植入物引起的疼痛</li> </ol>

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
149	"愛派司"解剖貼附型固定加壓遠端內側肱骨小骨板	衛署醫器製字第003129號	FBZ003129021	<p>APlus愛派司關節周圍互鎖固定板是一種針對亞洲人解剖型設計的互鎖式骨板，針對粉碎性骨折及骨質疏鬆骨折提供較好的復位效果，本產品係由高抗疲勞強度鈦合金 (6Al4VTi) 所製成之解剖型互鎖式骨板系統。</p> <p>1. 符合亞洲人解剖型骨板的形狀設計                  2. 骨板有加壓式骨釘和雙向動力加壓螺洞，可針對骨斷裂處產生擠壓固定。                  3. 骨板與骨釘有互鎖式(locking)功能，增加骨折復位後的穩定性。</p>	<p>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. 無必須彎曲骨板，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。5. 靠近關節部位骨板厚度較薄，能減少軟組織的刺激和傷害，骨頭功能恢復快。關節部份骨釘孔多，固定效果好，容易恢復，並且粉碎性骨折也可使用。</p>	<p>1. 骨折處有明顯感染跡象時，相對上就是一種禁忌。                  2. 如果神經血管結構的解剖位置因為關節的創傷後損壞而存在不確定性時，則本固定骨板要特別留意方可使用。                  3. 局部性傷口腐敗也是本固定骨板的相對禁忌之一。                  4. 在關節處已植入某些骨內固定器，是相對禁忌之一。                  5. 術前醫療條件不足，如嚴重的骨質疏鬆症。</p>	無

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
150	Biocompat ibles遞西 微珠藥物 傳遞栓塞 系統	衛署醫器輸字 第020976號	CMZ020976001	具有生物相容、親水、不被吸收等特性，且經過精確校正並僅能夠裝填鹽doxorubicin的水凝膠微球體構成。每瓶遞西微珠可搭載最多75ml的doxorubicin(化療藥物)，使其有較高濃度的化療藥物可進入腫瘤內並留置較長的時間，會以緩慢釋放的方式在腫瘤處作用至少14天，大幅提升治療效果。為目前各式載藥微球中擁有最多臨床證據即文獻的產品，證實可降低病人的術後副作用，提供腫瘤壞	無健保給付之相關品項	唯有曾接受特定部位栓塞治療訓練的醫師，才可使用遞西微珠執行栓塞的治療，任何潛在併發症可能在任何時間發生。詳如中文仿單合訂本	任何潛在併發症可能在任何時間發生

## 臺北市立聯合醫院 醫療器材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
151	"愛派司" 下肢解剖 貼附性互 鎖式骨板	衛署醫器製字 第003129號	FBZ003129008	<p>APlus愛派司關節周圍互鎖固定板是一種針對亞洲人解剖型設計的互鎖式骨板，針對粉碎性骨折及骨質疏鬆骨折提供較好的復位效果，本產品係由高抗疲勞強度鈦合金 (6Al4VTi) 所製成之解剖型互鎖式骨板系統。</p> <p>1. 符合亞洲人解剖型骨板的形狀設計 2. 骨板有加壓式骨釘和雙向動力加壓螺洞，可針對骨斷裂處產生擠壓固定。 3. 骨板與骨釘有互鎖式(locking)功能，增加骨折復位後的穩定性。</p>	<p>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. 無必須彎曲骨板，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。5. 靠近關節部位骨板厚度較薄，能減少軟組織的刺激和傷害，骨頭功能恢復快。關節部份骨釘孔多，固定效果好，容易恢復，並且粉碎性骨折也可使用。</p>	<p>1. 骨折處有明顯感染跡象時，相對上就是一種禁忌。 2. 如果神經血管結構的解剖位置因為關節的創傷後損壞而存在不確定性時，則本固定骨板要特別留意方可使用。 3. 局部性傷口腐敗也是本固定骨板的相對禁忌之一。 4. 在關節處已植入某些骨內固定器，是相對禁忌之一。 5. 術前醫療條件不足，如嚴重的骨質疏鬆症。</p>	無



## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
152	"艾克曼"解剖貼附型固定加壓遠端外側肱骨小骨板	衛署醫器輸字第019750號	FBZ019750001	鷹嘴突鎖定加壓骨板專為近端尺骨設計，符合解剖構造及形狀，提供穩定的支撐並減少周邊軟組織的刺激。a.解剖預塑造型設計，服貼於骨頭表面。b. 鎖定加壓孔設計，在近端提供夠多孔洞以供骨折塊的固定。c.可採用微創方式置入。	提供較高穩定性，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，避免併發症。	無。	異物感

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
153	"ZIMMER-捷邁"解剖貼附型固定加壓遠端外側肱骨小骨板	衛署醫器輸字第021444號	FBZ021444001	<p>APlus愛派司關節周圍互鎖固定板是一種針對亞洲人解剖型設計的互鎖式骨板，針對粉碎性骨折及骨質疏鬆骨折提供較好的復位效果，本產品係由高抗疲勞強度鈦合金 (6Al4VTi) 所製成之解剖型互鎖式骨板系統。</p> <p>1. 符合亞洲人解剖型骨板的形狀設計</p> <p>2. 骨板有加壓式骨釘和雙向動力加壓螺洞，可針對骨斷裂處產生擠壓固定。</p> <p>3. 骨板與骨釘有互鎖式(locking)功能，增加骨折復位後的穩定性。</p>	<p>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。</p> <p>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。</p> <p>3. 無必須彎曲骨板，可減少手術時間，降低感染機會。</p> <p>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。</p> <p>5. 靠近關節部位骨板厚度較薄，能減少軟組織的刺激和傷害，骨頭功能恢復快。關節部份骨釘孔多，固定效果好，容易恢復，並且粉碎性骨折也可使用。</p>	<p>1. 骨折處有明顯感染跡象時，相對上就是一種禁忌。</p> <p>2. 如果神經血管結構的解剖位置因為關節的創傷後損壞而存在不確定性時，則本固定骨板要特別留意方可使用。</p> <p>3. 局部性傷口腐敗也是本固定骨板的相對禁忌之一。</p> <p>4. 在關節處已植入某些骨內固定器，是相對禁忌之一。</p> <p>5. 術前醫療條件不足，如嚴重的骨質疏鬆症。</p>	無

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
154	膽道金屬 支架快速 交換系統	衛署醫器輸字 第018307號	CDZ018307001	適用於惡性腫瘤所產生之膽道狹窄，Permalume覆膜防止組織向內生長，遞送系統設計與管路同軸，外管可於在支架部分展開後重新束攏支架，最大可承受3特斯拉的核磁共振，且不會對病患造成危險。	無健保給付之相關品項	無。	無特殊副作用
155	Medtronic 維克疏骨 填充物注 入工具 (新型)	衛署醫器輸字 第022346號	FBZ022346001	在骨折部位（脊椎、脛骨、手部、橈部及跟骨的海綿骨）以智慧型控制閥操作球囊撐開製造空隙，安全係數高，搭配骨水泥使用以完成椎體成形術。	無	填充骨球囊為單次使用，勿重複使用，若未接受適當訓練，勿使用本產品。勿使用空氣或其他氣體填充球囊。	因球囊的擴張特性，會隨在骨骼內部的擴張而有所改變，球囊填充組件可能因為接觸到骨碎片、骨水泥而失效。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
156	"愛派司" 鈦金屬微創脛骨上端骨折內固定系統	衛署醫器製字第003129號	FBZ003129007	<p>APlus愛派司關節周圍互鎖固定板是一種針對亞洲人解剖型設計的互鎖式骨板，針對粉碎性骨折及骨質疏鬆骨折提供較好的復位效果，本產品係由高抗疲勞強度鈦合金 (6Al4VTi) 所製成之解剖型互鎖式骨板系統。</p> <p>1. 符合亞洲人解剖型骨板的形狀設計</p> <p>2. 骨板有加壓式骨釘和雙向動力加壓螺洞，可針對骨斷裂處產生擠壓固定。</p> <p>3. 骨板與骨釘有互鎖式(locking)功能，增加骨折復位後的穩定性。</p>	<p>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。</p> <p>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。</p> <p>3. 無必須彎曲骨板，可減少手術時間，降低感染機會。</p> <p>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。</p> <p>5. 靠近關節部位骨板厚度較薄，能減少軟組織的刺激和傷害，骨頭功能恢復快。關節部份骨釘孔多，固定效果好，容易恢復，並且粉碎性骨折也可使用。</p>	<p>1. 骨折處有明顯感染跡象時，相對上就是一種禁忌。</p> <p>2. 如果神經血管結構的解剖位置因為關節的創傷後損壞而存在不確定性時，則本固定骨板要特別留意方可使用。</p> <p>3. 局部性傷口腐敗也是本固定骨板的相對禁忌之一。</p> <p>4. 在關節處已植入某些骨內固定器，是相對禁忌之一。</p> <p>5. 術前醫療條件不足，如嚴重的骨質疏鬆症。</p>	無

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
157	大骨幹端 鎖定加壓 骨板系統	衛署醫器輸字 第007815號	FBZ007815011	針對肱骨內側的粉碎性骨折可提供最佳的固定效果,骨折癒合速度快,傷口小、失血少、感染率低、鈦金屬材質特殊部位設計、加速骨骼復原。	提供較穩定性,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,避免併發症。	不可與不銹鋼材質內植物混用。	異物感。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
158	"愛派司" 肱骨近端加壓鎖合式骨板(鈦)	衛署醫器製字第003129號	FBZ003129002	<p>APlus愛派司關節周圍互鎖固定板是一種針對亞洲人解剖型設計的互鎖式骨板，針對粉碎性骨折及骨質疏鬆骨折提供較好的復位效果，本產品係由高抗疲勞強度鈦合金 (6Al4VTi) 所製成之解剖型互鎖式骨板系統。</p> <p>1. 符合亞洲人解剖型骨板的形狀設計</p> <p>2. 骨板有加壓式骨釘和雙向動力加壓螺洞，可針對骨斷裂處產生擠壓固定。</p> <p>3. 骨板與骨釘有互鎖式(locking)功能，增加骨折復位後的穩定性。</p>	<p>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。</p> <p>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。</p> <p>3. 無必須彎曲骨板，可減少手術時間，降低感染機會。</p> <p>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。</p> <p>5. 靠近關節部位骨板厚度較薄，能減少軟組織的刺激和傷害，骨頭功能恢復快。關節部份骨釘孔多，固定效果好，容易恢復，並且粉碎性骨折也可使用。</p>	<p>1. 骨折處有明顯感染跡象時，相對上就是一種禁忌。</p> <p>2. 如果神經血管結構的解剖位置因為關節的創傷後損壞而存在不確定性時，則本固定骨板要特別留意方可使用。</p> <p>3. 局部性傷口腐敗也是本固定骨板的相對禁忌之一。</p> <p>4. 在關節處已植入某些骨內固定器，是相對禁忌之一。</p> <p>5. 術前醫療條件不足，如嚴重的骨質疏鬆症。</p>	無

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
159	"信迪思" 肱骨近端加壓鎖合式骨板(鈦)"	衛署醫器輸字第007815號	FBZ007815013	a.解剖型設計: 獨特的螺釘設計確保最佳的應力分散。 b.通用性好: 因為有9個不同方向的近端螺孔因而適用於各種肱骨近端骨折, 即使複雜肱骨近端骨折。 c.成角穩定: 在複雜的骨折尤其是伴有骨質疏鬆的情況下, 鎖定螺釘提供成角穩定已達到最佳的把持力。	提供較穩定性, 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, 避免併發症	不可與不銹鋼材質內植物混用	異物感
160	"西曼" 肱骨近端加壓鎖合式骨板(鈦)	衛部醫器輸字第029634號	FBZ029634002	1.形狀符合人體解剖設計。 2.螺釘含有鎖定螺釘、加壓螺釘供臨床使用。 3.鈦合金材質提高生物相容性。	無。	無。	1.手術部位的感染及發炎。 2.骨品質不佳而導致無法提供植入物良好的安置及穩定性。 3.植入物鬆脫、彎折、斷裂。 4.因癒合不全骨質疏鬆或者不穩定的複雜骨折導致穩定度降低。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
161	微粒球栓塞系統	衛部醫器輸字第026215號	CNZ026215001	載藥微球栓塞治療惡性腫瘤，靜動脈畸形，子宮肌瘤，肝癌，多血管性腫瘤，出血與外傷。	療效較佳。	血管栓塞是一高風險的程序，其過程應由受過血管栓塞技術訓練有經驗的專業醫師執行，任何的副作用可能在術中或術後任何時間發生。詳如中文仿單核訂本。	不良的回流或流動到病灶處鄰近的正常動脈，或經過病灶流到其他的動脈或動脈床。
162	"艾克曼"解剖貼附型固定加壓鷹嘴突小骨板	衛署醫器輸字第019750號	FBZ019750001	鷹嘴突鎖定加壓骨板專為近端尺骨設計，符合解剖構造及形狀，提供穩定的支撐並減少周邊軟組織的刺激。a.解剖預塑造型設計，服貼於骨頭表面。b. 鎖定加壓孔設計，在近端提供夠多孔洞以供骨折塊的固定。c.可採用微創方式置入。	提供較高穩定性，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，避免併發症。	無。	異物感
163	"信迪思"解剖貼附型固定加壓鷹嘴突小骨板	衛署醫器輸字第019220號	FBZ019220002	鷹嘴突鎖定加壓骨板專為近端尺骨設計，符合解剖構造及形狀，提供穩定的支撐並減少周邊軟組織的刺激。a. 解剖預塑造型設計，服貼於骨頭表面。b. 鎖定加壓孔設計，在近端提供夠多孔洞以供骨折塊的固定。c. 可採用微創方式置入。	提供較高穩定性，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，避免併發症。	無。	異物感



## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
164	"愛派司"解剖貼附型固定加壓鷹嘴突小骨板	衛署醫器製字第003129號	FBZ003129019	鷹嘴突鎖定加壓骨板專為近端尺骨設計，符合解剖構造及形狀，提供穩定的支撐並減少周邊軟組織的刺激。a. 解剖預塑造型設計，服貼於骨頭表面。b. 鎖定加壓孔設計，在近端提供夠多孔洞以供骨折塊的固定。c. 可採用微創方式置入。	提供較高穩定性，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，避免併發症	1. 骨折處有明顯感染跡象時，相對上就是一種禁忌。 2. 如果神經血管結構的解剖位置因為關節的創傷後損壞而存在不確定性時，則本固定骨板要特別留意方可使用。 3. 局部性傷口腐敗也是本固定骨板的相對禁忌之一。 4. 在關節處已植入某些骨內固定器，是相對禁忌之一。 5. 術前醫療條件不足，如嚴重的骨質疏鬆症	異物感。
165	"ChM-西曼"多軸向小骨鈦金屬鎖定骨板	衛部醫器輸字第029634號	FBZ029634003	1. 鈦合金材質，提供良好的生物相容性。2. R1500力學曲率，更好置入於人體骨髓內腔之中，加速手術時間。	相較於健保品項，西曼骨釘骨板，提供關節面及遠端更多的鎖定螺釘，及股骨頸之成角穩定度。	當骨折已經完全修復，植入物就沒有任何功能目的，並建議將其拔除，避免發生併發症。	無。
166	"Synthes-信迪思"多軸向小骨鈦金屬鎖定骨板	衛署醫器輸字第024458號 +022596號	FBZ024458001	1. 多角度鎖定螺釘可以依病人骨折狀況來選擇鎖定方向。2. 鎖定螺釘可提供較佳的固定效果。3. 有助病患提早康復。4. 可縮減手術時間。	提供更優良之穩定性，多角度鋼釘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，避免併發症。	選擇適當尺寸及外形之植入物相對可增加成功可能性。	置入有異物感。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
167	"信迪思" 髌骨用螺旋片	衛署醫器施字 第019261號	FBZ019261001	因具有Locking效果，提供股骨大轉子處、大小轉子間、股骨頸基部等部位之更好的穩定效果，尤其對股骨大轉子處之骨折穩定度極佳，可防止股骨大轉子處之骨折片段位移，且具有Locking功能之TSP用時相當安全亦可縮減短手術時間及病人術後癒合時間。	提供較穩定性，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，避免併發症	不可與不銹鋼材質內植物混用	異物感
168	人工橈骨 骨頭	衛署醫器輸字 第019775號	FBZ019775001	本產品為兩件式組合人工橈骨頭，使外科手術醫師能適當的選擇適合病患的組合。	目前健保品中並沒有橈骨頭人工關節置換術。	無。	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.可能涉入由巨噬細胞/或纖維細胞所造成的組織反應。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
169	"Synthes-信迪思" 鈦合金加壓脛骨骨板系統	衛署醫器輸字第023616號+019793	FBZ023616001	針對近端脛骨骨折所設計，對於脛骨平台可提供穩固的支撐，並服貼於脛骨。可為脛骨關節面及骨幹骨折提供良好的固定，縮短骨折癒合時間，脛骨骨板的特殊塑型，可減低軟組織刺激。針對遠端脛骨骨折所設計，對於踝關節面可提供穩固的支撐，並服貼於脛骨。可為脛骨關節面及骨幹骨折提供良好的固定，縮短骨折癒合時間，脛骨骨板的特殊塑型，可減低軟組織刺激。	提供較穩定性，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，避免併發症。	不可與不銹鋼材質內植物混用。	異物感。
170	"Synthes-信迪思" 防融合型鈦金屬鎖定下肢骨板系統	衛署醫器輸字第007815號	FBZ007815016	鈦合金遠端跟骨鎖定骨板針對骨幹骺端至關節的不平整部位提供了人體工學設計，預先以骨骼解剖造型的單一部位專用骨板，可以克服傳統骨板造型的死角，不再需要在術中耗時費心折彎，也避免減損骨板強度。	提供較穩定性，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，避免併發症。	不可與不銹鋼材質內植物混用。	異物感。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
171	"信迪思" 鈦金屬微創股骨下端骨折內固定系統	衛署醫器輸字第007815號	FBZ007815015	不同於傳統治療的骨釘骨板,以微創手術(MIPO)針對股骨下端的閉鎖性及開放性骨折,人工關節置換術後骨折及末端粉碎性骨折卓有成效,對患者組織破壞少,感染率低,快速痊癒傷口美觀	提供較高穩定性,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,避免併發症。	不可與不銹鋼材質內植物混用。	異物感。
172	"愛派司" 鈦金屬微創股骨下端骨折內固定系統	衛署醫器製字第003129號	FBZ003129001	鷹嘴突鎖定加壓骨板專為近端尺骨設計,符合解剖構造及形狀,提供穩定的支撐並減少周邊軟組織的刺激。a. 解剖預塑造型設計,服貼於骨頭表面。b. 鎖定加壓孔設計,在近端提供夠多孔洞以供骨折塊的固定。c. 可採用微創方式置入。	提供較高穩定性,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,避免併發症	1. 骨折處有明顯感染跡象時,相對上就是一種禁忌。 2. 如果神經血管結構的解剖位置因為關節的創傷後損壞而存在不確定性時,則本固定骨板要特別留意方可使用。 3. 局部性傷口腐敗也是本固定骨板的相對禁忌之一。 4. 在關節處已植入某些骨內固定器,是相對禁忌之一。 5. 術前醫療條件不足,如嚴重的骨質疏鬆症。	異物感。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
173	"史耐輝"鈦合金萬向脛骨髓內釘系統	衛署醫器輸字第022213號	FBZ022213003	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。	比健保品有較多的適應症,S&N nail設計適用於靠近關節面的骨折,相較於健保品項有更良好的骨折復位固定。	禁忌症:1.這些固定系統，都不可用在未封閉的骨垢板區域。2.骨骼組織數量不足或質量不佳，髓腔受損或會出現延緩骨骼組織癒合的條件，寫意供應不足，病患有感染前科等。3.急性感染。4.使用任何可能與骨釘的使用不相容的器具。5.先天或後天引起的骨畸形。6.低血容量，低體溫和凝血病症。7.因心理因素而無法接受復健治療的安排與合作。8.前臂骨釘不應該用於骨骼尚未發育完成的幼童上。9.ENDER骨釘禁用於較年輕或活動力高的病患上。這些情況下，觀血復位術可提供較嚴謹的固定效果，同時也可減少死亡率或是發病率的增加。10.股骨轉子間短骨釘禁用於股骨轉子間與股骨頸的複雜性	1.鬆動、彎曲、破裂或植入物斷裂。2.因為傷口無法癒合，或是癒合，但包含著旋轉或是成角的畸形，而造成肢體縮短或是人體結構的變形。3.感染、包含深層或淺層。4.軟組織刺激性損傷。5.逆行骨釘造成的股骨遠端上骨折。6.組織反應，包括毗鄰植入物周遭的巨噬細胞和對物產生的免疫反應。7.雖然這種情況很少但已經有報告指出部分患者會出現對金屬的敏感反應和/或對異物材質的過敏反應。
174	"西曼"鈦合金萬向脛骨髓內釘系統	衛部醫器輸字第029615號	FBZ029615002	符合亞洲人解剖設計，可解決不同創傷骨折適應症，鈦合金材質和人體相容性佳。	鈦金屬生物相容性比不鏽鋼優，可避免病人產生金屬過敏等現象。	無。	異物感。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
175	"Synthes-信迪思"防融合型鈦金屬鎖定上肢骨板系統	衛部醫器輸字第026866號	FBZ026866001	肱骨遠端關節內骨折/肱骨遠端髁上骨折/肱骨遠端不癒合/肱骨遠端節骨術,提供骨板90&90/180&180度擺放選擇,並且有多角度鎖定釘來增強固定效果,能針對各式骨折提供最良好治療。	提供較穩定性,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,避免併發症。	不可與不銹鋼材質內植物混用。	異物感。
176	"ChM-西曼"防融合型鈦金屬鎖定上肢骨板系統	衛部醫器輸字第029634號	FBZ029634002	1.形狀符合人體解剖設計。 2.螺釘含有鎖定螺釘、加壓螺釘供臨床使用。 3:鈦合金材質提高生物相容性。	無。	無。	1.手術部位的感染及發炎。 2.骨品質不佳而導致無法提供植入物良好的安置及穩定性。 3.植入物鬆脫、彎折、斷裂。 4.因癒合不全骨質疏鬆或者不穩定的複雜骨折導致穩定度降低。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
177	人工代用骨-10cc	衛署醫器輸字第018878號	FBZ018878002	本產品包括硫酸鈣和磷酸鈣粉末、中和乙醇酸混合溶液，以及必要的工具將成分混合成漿體，然後將材料注入缺損部位。	本產品為硫酸鈣及磷酸鈣特殊比例之混和配方，國內健保品人工骨僅含有單一硫酸鈣或是單一磷酸鈣成分	無。	傷口併發症，其中包括血腫、手術部位引流骨折感染和任何都可能發生的其它併能發症。骨缺損填充物折或擠壓，有或沒有產生顆粒性碎屑。手術部位骨性變形。骨空隙內生長不全或無骨生長短暫 高鈣血症潛在的加壓封閉間隙內材料，可能導致脂肪栓塞和 /或裝置材料栓塞進入血流。
178	Medtronic 經皮脊椎固定系統二節	衛署醫器輸字第011128號+010561號	FBZ011128001	協助提供胸椎、腰椎、或薦椎融合的輔助固定器材，以經皮微創後路方式植入。	為固定脊椎椎段，協助提供胸椎、腰椎、或薦椎融合的輔助固定器材，但為一般傳統後開方式，手術傷口較微創方式較大。	由於椎弓骨釘固定手術為具技術性的手術程序，對病患存在嚴重傷害危險，因此本器材需由熟悉本手術程序的醫師經特別訓練後進行。	無。

## 臺北市立聯合醫院 醫療器材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
179	多方向鎖定肱骨髓內釘系統	衛部醫器輸字第027513號	FBZ027513001	髓內釘採直式設計，可以避開插入點傷及肩旋轉肌的缺點，減少病患術後肩關節疼痛，釘中釘設計，可以固定肱骨近端後側的骨頭，提高固定後的穩定度，進而能處理較粉碎的骨折。	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，避免併發症。	不可與不銹鋼材質內植物混用。	異物感。



## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
180	雙動式人體組配型髌關節外墊	衛署醫器輸字第024932號	FBZ024932002	<p>本產品是有Trident固定機能的高度拋光襯墊，這使本產品相容於有相同固定機能的髌臼杯。請參閱手術手冊上的髌臼外杯和雙向機動內墊的相容性。</p> <p>Restoration ADM內墊可和MDM 襯墊相容。MDM 襯墊由鈷鉻鉬合金製成。專用鈷鉻鉬合金內襯 (MDM CoCr Liner)保護聚乙烯襯墊不受金屬螺釘刮傷，減低磨損率。將固定型及活動型髌關節做三百萬次測試，研究結果顯示活動型髌關節確實磨損率較低，能夠帶給病患更長久的使用壽命。穩定度高，能幫助病患恢復其日常活動能力，並且大幅降低日後脫臼風險。</p>	無	<p>患者須知。外科醫生必須告知患者修復術的侷限性，在未達到足夠的固定和癒合程度之前，患者必須保護植入物不支撐全部體重。影響關節置換的過度活動和創傷可能會造成植入物鬆動、斷裂和或磨損，從而導致修復術失敗。組件鬆動會導致磨損顆粒增加，還會損傷骨骼，使得修復手術更難成功。外科醫生必須告誡患者限制活動，保護置換關節免受過大壓力，並在後續護理和治療方面謹遵醫囑。外科醫生必須告誡患者手術的風險和潛在的副作用。外科醫生必須告誡患者該裝置無法達到正常的健康關節的靈活性、強度、可靠性或耐久性，植入物會由於過度活動或創傷而斷裂或損壞，而且裝置的使用壽命有限，未來可能需要</p>	<p>1. 和所有關節置換組件一樣，由於患者對微粒物質產生排斥反應，植入假體組件周圍或遠處可能會出現無症狀的局部進行性骨吸收(骨質溶解)。</p> <p>2. 一些患者在關節置換術之後出現了對植入物材料的敏感/過敏反應，但這種情況較為罕見。在人體組織內植入異體可能導致免疫反應，並導致包括巨噬細胞和纖維細胞聚積在內的組織學反應。</p>

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
181	"ChM-西曼"鈦金屬交鎖式大骨髓內釘系統	衛部醫器輸字第029615號	FBZ029615001	1.鈦合金材質，提供良好的生物相容性。2.R1500力學曲率，更好置入於人體骨髓內腔之中，加速手術時間。	相較於健保品項，西曼骨髓內釘，提供關節面及遠端更多的鎖定螺釘，及股骨頸之成角穩定度。	當骨折已經完全修復，植入物就沒有任何功能目的，並建議將其拔除，避免發生併發症。	無。
182	"Zimmer-捷邁"鈦金屬交鎖式大骨髓內釘系統	衛署醫器輸字第022621號	FBZ022621001	此系統可分為大轉子與梨狀窩兩個版本,兩者均為固定及穩定股骨骨折部位,使用強化陽極處理鈦合金,髓內釘身載重力增強且針對亞洲人設計較符合人體工學曲率,並用互鎖式螺釘設計,近端交叉選項,較不易鬆脫空轉,提供較強的固定力。	1.使用強化陽極處理鈦合金,髓內釘身載重力增強。2.針對亞洲人設計較符合人體工學曲率。3.並用互鎖式螺釘設計,近端交叉選項,較不易鬆脫空轉,提供較強的固定力。	1:仔細測量髓內管尺寸,避免應力過大,使裝置故障。2:切勿修改裝置或改變其外型,否則可能導致髓內釘所承受的壓力變大,導致裝置故障。3:骨釘及其孔洞的位置應盡可能距離骨折部位5cm以外處。4:應遵照醫師醫囑使用,避免在骨折未癒合前,在沒有任何輔助下讓裝置接受最高承載。	1.傷口感染:任何手術都可能發生感染,當嚴重時可先採取牽引術,待治癒後在採取骨內固定術治療。2.應病患個體差異導致金屬過敏發炎。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
183	ReBornEssence非融合式脊椎固定器二節	衛署醫器製字第003096號	FBZ003096001	本產品為胸、腰椎固定用之植入器材，植入部位為T2~L5之椎節，用於胸、腰椎矯正，可搭配腰椎內固定系統使用。	1.提供微動的角度，具半限制活動性。2.預防鄰近節段因應力而造成的退化現象。3.亦可搭配椎間融合器構成動態融合，促進骨生長，增加融合率。4.具有一定活動度，病人降低術後不適感。5.短期內即可恢復正常生活。	1.植入物適當的尺寸、外型及材質都可能影響到內固定器的穩固，因此正確選擇植入物非常重要，適當的植入物可將危險降至最小，也因此植入物的尺寸、外型及材質強度都必須與人體骨骼相近才能達到最佳效果。2.金屬材質的內固定器無法與正常、健康的骨骼具有相同的抗力，因此無法預判植入物在無輔助之稱的狀況下負荷身體重量時於何時損壞。3.植入物可能因負荷過重而塌陷進而導致延遲癒合或不癒合，因此在醫師檢查確定骨癒合正常發生前，內固定器必須分擔負重方式承受負荷。4.如延遲癒合或不癒合，植入物可能因金屬疲勞而斷裂，骨癒合的程度、負荷及活動量與方式都會影響植	硬脊膜破裂、感染、滑囊炎、延遲癒合或不癒合

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
184	"Zimmer-捷邁"進階型股骨端髓內釘系統	衛署醫器輸字第022572號	FBZ022572001	此為固定及穩定股骨頭骨折部位,使用強化陽極處理鈦合金,髓內釘身載重力增強且針對亞洲人設計較符合人體工學曲率,並用互鎖式螺釘設計,較不易鬆脫空轉,提供較強的固定力。	1:使用強化陽極處理鈦合金,髓內釘身載重力增強。2:針對亞洲人設計較符合人體工學曲率。3:並用互鎖式螺釘設計,近端交叉選項,較不易鬆脫空轉,提供較強的固定力。	1:仔細測量髓內管尺寸,避免應力過大,使裝置故障。2:切勿修改裝置或改變其外型,否則可能導致髓內釘所承受的壓力變大,導致裝置故障。3:骨釘及其孔洞的位置應盡可能距離骨折部位5cm以外處。4:應遵照醫師醫囑使用,避免在骨折未癒合前,在沒有任何輔助下讓裝置接受最高承載。	1:傷口感染:任何手術都可能發生感染,當嚴重時可先採取牽引術,待治癒後在採取骨內固定術治療 2:應病患個體差異導致金屬過敏發炎。
185	"Synthes-信迪思"進階型股骨端髓內釘系統	衛部醫器輸字第028857號	FBZ028857001	股骨骨折用近端髓內釘,可選擇使用錨釘(BLADE)或螺釘(LAG SCREW),粗細及曲度皆符合亞洲人。	1.造型更為服貼並減少骨缺損量。2.可選擇螺釘或錨釘,有更多使用上的選擇。	不可與不銹鋼材質內植入物混用。	置入有異物感。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
186	"Paonan-寶楠"椎弓根釘非融合系統(二節)	衛署醫器製字第003457號	FBZ003457007	1.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。2.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。	傳統治療方式・融合病變脊椎節段，治療較嚴重的脊椎疾病和椎間盤退化。新增特材 DYNESYS 之臨床特色:・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。已證實可修復椎間盤退化，促進椎間盤軟骨再生。	1.退化性脊椎側彎大於10度到達影響標準。2.脊椎滑脫症大於第一度。3.不適用於頸、胸椎的治療。4.不得單側使用丹妮絲。5.先前已失椎骨關節切除術。6. 腰椎腫瘤。7.椎體骨折。8.經由X光檢驗可見骨質疏鬆、軟骨病，骨質偏低，或是有骨折病史。	無
187	Medtronic 經皮脊椎固定系統三節	衛署醫器輸字第011128號+010561號	FBZ011128001	協助提供胸椎、腰椎、或薦椎融合的輔助固定器材，以經皮微創後路方式植入。	為固定脊椎椎段，協助提供胸椎、腰椎、或薦椎融合的輔助固定器材，但為一般傳統後開方式，手術傷口較微創方式較大。	由於椎弓骨釘固定手術為具技術性的手術程序，對病患存在嚴重傷害危險，因此本器材需由熟悉本手術程序的醫師經特別訓練後進行。	無。
188	"寶楠"經皮脊椎固定系統三節 Percutaneous Spinal System	衛署醫器製字第0004051號	FBZ004051006	釘頭長臂統一厚度可加強術中螺釘使用時的穩定度。長臂節段有明顯溝槽設計可搭配工具輕易折斷，操作簡便。	傷口小、失血少 無傳統手術僵硬感，減少背部肌肉的創傷，可降低術中失血及感染率，縮短住院天數，減少手術後腰背痠痛的機會。	禁忌症：嚴重的骨質疏鬆症。創傷或病灶之椎體有活動期感染。骨質異常不能確保骨螺釘之固定。病態性肥胖症。嚴重的骨刺。開放性創傷。感染、被確定對植入物或材料(質)過敏。	無副作用。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
189	活動式椎間輔助穩定植入物	衛署醫器輸字第019987號	FBZ019987001	<p>脊突間植入物之穩定方式可分擔脊椎間之受力，增加神經管神經孔空間延緩退化速度，可部分保有脊椎原有的功能及活動幅</p>	無	無	無
190	ReBornEssence非融合式脊椎固定器三節	衛署醫器製字第003096號	FBZ003096002	<p>本產品為胸、腰椎固定用之植入器材，植入部位為T2~L5之椎節，用於胸、腰椎矯正，可搭配腰椎內固定系統使用。</p>	<p>1.提供微動的角度，具半限制活動性。2.預防鄰近節段因應力而造成的退化現象。3.亦可搭配椎間融合器構成動態融合，促進骨生長，增加融合率。4.具有一定活動度，病人降低術後不適感。5.短期內即可恢復正常生活。</p>	<p>1.植入物適當的尺寸、外型及材質都可能影響到內固定器的穩固，因此正確選擇植入物非常重要，適當的植入物可將危險降至最小，也因此植入物的尺寸、外型及材質強度都必須與人體骨骼相近才能達到最佳效果。2.金屬材質的內固定器無法與正常、健康的骨骼具有相同的抗力，因此無法預判植入物在無輔助之稱的狀況下負荷身體重量時於何時損壞。3.植入物可能因負荷過重而塌陷進而導致延遲癒合或不癒合，因此在醫師檢查確定骨癒合正常發生前，內固定器必須分擔負重方式承受負荷。4.如延遲癒合或不癒合，植入物可能因金屬疲勞而斷裂，骨癒合的程度、負荷及活動量與方式都會影響植</p>	<p>硬脊膜破裂、感染、滑囊炎、延遲癒合或不癒合</p>

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
191	軟式活動式椎間輔助穩定植入物	衛署醫器輸字第004058號	FBZ004058001	1.傷口小,失血少,復原快,組織破壞少 2.動態椎間穩定 3.延緩鄰境節退化。	無健保給付之相關品項	椎體滑脫的病患禁止使用	無顯影效果
192	"銀聯"生物可吸收性骨釘骨板系統	衛部醫器輸字第027128號	FBZ027128001	<p>結合適當的固定輔具的使用，針對外傷和重建手術，用於維持上肢、足部與腳踝的鬆質骨骨折、骨切開術或關節固定術的復位與固定。</p> <p>本產品為生物可吸收性植入物，於人體內2-4年即可被完全吸收，患者無需二次入院拔除植入物。</p>	皆為骨折之固定，然此醫材具有生物可吸收性，於人體內2-4年即可被完全吸收，患者無需二次入院拔除植入物，可降低患者及醫院的支出。	<p>1. 聽從醫師指示，術後需搭配使用固定輔具並在活動上有所限制，以避免植入物受損進而導致治療失敗。</p> <p>2. 術後需定期做X光檢查。</p>	無特殊副作用

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
193	多孔鈮金屬椎間融合系統-側開型	衛署醫器輸字第024624號	FBZ024624001	捷邁多孔鈮金屬亞帝斯椎間融合系統是由多孔鈮金屬材質製成的單次用裝置,這種高度多孔性的生物材質是設計用於生物性固定.多孔鈮金屬亞帝斯椎間植入物是凸面的直型 TLIF 或 PLIF 裝置,用於脊椎的椎體間融合. 多孔鈮金屬亞帝斯椎間植入物是用於腰薦椎區 (L2-S1) 一或二個鄰接椎節的融合. 本裝置的上下表面有紋路和凸面處理,以提供加強的穩定性.	傳統治療方式(聚醚醚酮(PEEK)椎間融合器) 必須搭配自體骨或人工合成骨一起使用,新增特材多孔鈮金屬頸椎融合器,骨生長能力極佳,骨頭可以長進融合器本身,提供更大範圍的融合面積。可達成早期骨融合效果,讓病人在更短時間內回復。 • 軟硬度接近人體骨頭,減少融合器術後的下沉 (subsidence) 問題。	1. 手術範圍內或附近的活躍性局部感染。 2. 活躍性全身感染及/或疾病。 3. 嚴重骨質疏鬆或骨密度不足,在醫師的專業意見排除進行手術或禁用此器材。 4. 鄰近植入物、目前移轉的脊椎腫瘤。	無



## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
194	Zimmer椎間支撐固定器系統	衛署醫器輸字第023401號	FBZ023401001	椎間支撐固定器植入棘突之間後,增加腰椎減壓手術後的穩定度.保護脊椎過度活動並降低脊椎退化速度.可維持正常椎間盤高度,降低神經再次壓迫.降低病人術後再次開刀機率.	傳統治療方式・利用減壓手術來治療病變脊椎節段.手術後會降低當節脊椎的穩定度,較容易加速脊椎退化疾病,增加第二次手術機會,新增特材UNIWALLIS 搭配減壓手術,植入臥立適椎間支撐固定器後可以提升手術減壓過後的穩定度,保護脊椎過度活動並降低脊椎退化速度.	1. 第五級退化性病變(依據Pfirmann的 MRI 分級)脊椎前移2級及3級 Modic 非特異性下腰痛不適用於頸椎的治療 2. 腰椎腫瘤	無
195	新一代腰椎固定融合器	衛部醫器輸字第027795號	FBZ027795001	本產品主材質為peek(最接近人體骨質硬度的材質),在與骨質終板上下接合面以特殊技術加上純鈦金屬塗層,可放大接觸面積增加融合器與骨頭之間的緊度密,提高融合率,也因摩擦力的增加,增強融合器穩定度,較不易因病患劇烈活動或不可抗力因素造成融合器位移影響穩定度。	無類似健保品可比較。	本產品不適用於頸椎,在任何情況下曾被植入的器材不可重複使用,再處理或再滅菌,可能會破壞植入物的結構完整性,應由醫師專業評估後使用。	無。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
196	周邊動靜脈血栓清除抽吸導管組	衛部醫器輸字第028794號	HHZ028794003	血栓抽吸力強。	無。	無。	溶血、血管痙攣。
197	“微堤”椎間融和器(由4顆組合PLIF)	衛部醫器輸字第027114號	FBZ027114002	具有特殊的模組化設計，可以方便醫師植入及排列植體。提供的椎體終板涵蓋範圍，放置骨頭的空間皆比一般健保椎間融合器大，且模組化設計可以避免椎間融合器所產生的位移、下沉問題。	此產品提供大面積之支撐性，且植骨量大可提高骨融合率，並可搭配微創手術使用，破壞少，可明顯縮短病人之住院天數。	禁忌症1. 存在有發燒、感染、全身或局部發炎。2. 疾病導致的肥胖。3. 孕婦。4. 濫用藥物或精神疾病者。5. 嚴重的骨質疏鬆症。6. 對金屬或聚合物材質過敏者。7. 不願意配合術後照護及限制者。8. 有擴散性腫瘤疾病導致無正常節段可手術者。9. 其他未列入上述適應症者。	如因負荷(loading)增加，本產品在延遲癒合或不癒合情況下，可能造成產品鬆脫或破裂。本產品的壽命可能受病人體重、活動程度以及是否遵照負重指示而影響。延遲癒合或不癒合可能導致產品產生多於預期的壓力，增加產品破裂的能性。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
198	椎體前側置換裝置 (ADDPLUS)	衛署醫器輸字第017369號	FBZ017369002	“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。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。	健保產品無類似品項。	建議患者於術後使用頸圈直到骨融合完成。	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。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
199	腰椎腹腔調壓引流套組(含導引器)	衛署醫器輸字第022887號	CDZ022887001	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。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)。	無健保給付之類似品項。	避免頭部手術，故能降低腦部出血機率及併發症。腰椎手術屬於微創手術，減輕疼痛病人恢復較快。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。術前及術後體外調壓工具，簡單確認壓力，確保患者安全。經由醫師許可調壓，可於病房、門診或急診調整。	如果任何引流系統組件的植入部位有感染存在，引流腦脊髓液至腹腔或身體其他部位不應進行。
200	顱內支架系統	衛署醫器輸字第022592號	CBZ022592001	針對無法透過藥物治療顱內血管阻塞程度超過50%以上的顱內動脈粥狀硬化狹窄且本支架系統可進入治療。	無	無	無已知副作用。
201	微創型胸，腰椎椎體替換支架(自費)	衛署醫器輸字第018461號	FBZ018461001	Obelisc椎體置換裝置主要使用於胸椎椎體及要椎椎體病變的重建手術。為達此效果,植入物是放置於相關的椎體之間。病變處的連接是藉由撐開植入物及重新排列脊椎曲線。使用於腫瘤、骨折或感染導致椎體被破壞,必須施行完全或部分椎體切除術。	無	急性感染,已知對植入物金屬材質過敏。若病患生理及心理狀況不好,在植入手術中可能有惡化的情形,必須謹慎評估	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

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
202	"微堤"椎間融和器(由3顆組合TLIF)	衛部醫器輸字第027114號	FBZ027114001	具有特殊的模組化設計，可以方便醫師植入及排列植體。提供的椎體終板涵蓋範圍，放置骨頭的空間皆比一般健保椎間融合器大，且模組化設計可以避免椎間融合器所產生的位移、下沉問題。	此產品提供大面積之支撐性，且植骨量大可提高骨融合率，並可搭配微創手術使用，破壞少，可明顯縮短病人之住院天數。	禁忌症1. 存在有發燒、感染、全身或局部發炎。2. 疾病導致的肥胖。3. 孕婦。4. 濫用藥物或精神疾病者。5. 嚴重的骨質疏鬆症。6. 對金屬或聚合物材質過敏者。7. 不願意配合術後照護及限制者。8. 有擴散性腫瘤疾病導致無正常節段可手術者。9. 其他未列入上述適應症者。	如因負荷(loading)增加，本產品在延遲癒合或不癒合情況下，可能造成產品鬆脫或破裂。本產品的壽命可能受病人體重、活動程度以及是否遵照負重指示而影響。延遲癒合或不癒合可能導致產品產生多於預期的壓力，增加產品破裂的可能性。
203	"Aesculap-雅氏"人工椎間盤系統	衛署醫器輸字第019810號	FBZ019810001	活動式人工椎間盤、初後期穩定性高、工具完整安全性高	材質較好骨融合性強、初後期穩定性高、工具完整安全性高	需由專業外科醫師使用。不可給使用由不同廠商所供應之模組式元件。	植入物組件曲、鬆脫、磨損或破裂。失去固定、脫位和移動、感染、對植入物產生過敏反應。組織對植入物材料產生反應。靜脈血栓症、肺栓塞、和心跳停止。血腫和傷口癒合障礙、關節周圍鈣化和融合。

## 臺北市立聯合醫院 醫療衛材收費公告特性

公告日期:109/06/16

以下品項價格自109/6/16生效

項次	醫令名稱	醫療器材許可證字號	收載之自費品項	產品特性	與健保療效比較	應注意事項	副作用
204	"美敦力" 新一代人工頸椎椎間盤	衛署醫器輸字第025419號	FBZ025419001	產品目的治療頸椎椎間盤疾病，維持治療椎節的活動度，材質為鈦陶合金，陶瓷硬度高、耐受力強、防刮、耐磨，且產品有倒齒狀，植入過程做卡槽較穩固，不易鬆脫，磨砂面設計加強摩擦係數，較容易與椎體融合，穩定性佳，球槽多軸心設計，活動角度大，可做水平位移的動作。	無	無	無
205	"司佰特" 新一代人工頸椎椎間盤	衛署醫器輸字第021437號	FBZ021437001	1.可多節段使用，不分節段操作方式皆同 2.可活動設計可減少鄰近節段病變 3.術後恢復快能減少病人戴頸圈的時間 4.Calotte Insert 插入蓋設計能增加穩定度分散支撐壓力	無	1.植入物彎曲、磨損、鬆脫、斷裂、錯置、位移或固定失敗 2.神經受損 3.感染 4.對植入物有過敏反應 5.產生組織病變 6.關節旁鈣化與融合	穩定度高,可活動設計能避免鄰近節段病變,有效減少手術風險,術後恢復較快
206	WRIGHT 全踝關節置換組	衛署醫器輸字第022394號	FBZ022394001	本產品組件包括一個距股圓頂、一個距骨莖、一個脛骨平台、一個四組件脛骨莖裝置和一個(UHMWPE)。組件有各種尺寸和形狀設計，適用於主要和修復用途。	無	正確選擇尺寸及選擇手術患者時需要考量的如：患者體重、職業、年紀、精神狀況或酗酒，以及如果懷疑對材料過敏，在選擇材料或植入前應進行式當測試。	目前並無已知副作用