

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
喉頭面罩 3 號	AA10631/ LMA 3#			500			衛署醫器輸字 第 8428 號
喉頭面罩 4 號	AA10641/ LMA 4#			500			衛署醫器輸字 第 8427 號
“康美”關節鏡用 電燒探頭 “Conmed”Edge Arthroscopic Energy probe AES-90SN	AA1553 / TKY030554W01	本產品是用於導電液體環境做關節 鏡的應用，本產品適用剝落、修正及凝 結。	無	22,000	無健保給付品項可比較。	1.不可用於非關節鏡手術。 2.不可用於沒有導電液體的手術。 3.不可用於裝有心臟節律器或其它電子植入儀器的患者。	衛署醫器輸字 第 030554 號
康復特波經皮神 經電刺激器及生 物阻抗分析儀 (黑/粉)	AA1555	康復特波電刺激器是一台居家型的電 刺激醫療器材，包含四種主要功能：經 皮神經電刺激(TENS, Transcutaneous Electrical Nerve Stimulation)、肌肉電刺 激 (EMS, Electrical Muscle Stimulation)、生物電阻阻抗量測 (Bioelectrical impedance analysis)、膚電 反應測量裝置 (Galvanic skin response)。 其多樣可調整之波形、頻率、波寬、 電流強度及時間可以涵蓋大多醫療常 用的治療模組，可以治療痠痛、促進 血液循環、減輕末梢神經麻痺，也可以 針對局部肌肉作訓練，以達到居家物理 治療之效果。	有少數病患(<1%)的病患會對於 電刺激貼片凝膠材質產生過敏反 應。	5,382	在相同的電刺激模組下，居 家進行電刺激治療的療效與來 院進行電刺激治療的療效是相 同的。	1.本裝置不能代替醫療諮詢和治療。 2.如果您有不明疼痛、患有癌症、糖尿病、高血壓和血液凝 固（血栓栓塞性疾病）等慢性疾病，請諮詢醫生。 3.為避免危害健康，有以下情況時，不要使用康復特波經皮 神經電刺激器及生物阻抗分析儀： ■如果您有安裝心律調節器，有已知的心律失常或心臟疾 病，有植入的去顫器或其他植入的金屬或電子設備，請 勿使用。 ■不要將電極貼片置於靠近心臟位置的前胸腔上，這樣的 使用可能引起電擊、心室顫動，誘發心臟驟停或死亡。 ■如果您的體溫高於 38 攝氏度，如果您有癲癇病史，有 肌膚損傷或敏感性肌膚。 ■如果您懷孕了，請勿使用。 ■潮濕環境（如浴室），沐浴時、飲酒後，請勿使用。 ■不要將貼片貼在頸部、頸動脈區域、生殖器區域，頭骨 處、眼睛、口腔、喉嚨或咽喉附近。 ■不要跨越頭部或心臟黏附貼片。 ■除非有專人監視並指示如何使用，不要讓兒童，身體功 能限制、體感異常（如對疼痛不敏感），或精神不穩定， 或缺乏使用經驗和相關知識的人使用本裝置。 ■不要讓兒童接觸本裝置（禁止兒童操作使用）。 4.如果裝置損壞，請勿使用。 5.請勿摔落或拆卸裝置。 6.請勿嘗試自行打開或修理，自行修理將失去原廠保固。 7.因不當、非正常使用造成之損壞，製造商不負責保修責任。 8.如果裝置損壞，請聯繫產品客戶服務中心。	衛部醫器製字 第 007070 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“Derma+flex” 德 馬飛傷口黏膠劑 (0.7ml)	AA6607 /	1.安全無塑化劑成分之傷口黏膠劑。 2.塗抹於表皮乾燥後，黏膠薄膜有彈性不易龜裂。 3.擁有高透氣度與較佳延展性舒適度。 4.術後病患當天即可淋浴，且無須換藥拆線，可減低醫護人員工作量，也可增進病患生活品質。 5.取代傳統縫線，也可減少疤痕產生，以及減低色素沉澱發生。 6.抗菌薄膜可減少患者術後感染風險，也可減少患者拆線時的疼痛感。	部分病患對材質可能產生過敏。	9,800	尚無健保給付產品可比較。	1.因黏膠張力強度有 4-0 縫線張力，大部分傷口塗抹第一層就足夠，黏膠 60 秒左右就會乾燥。 2.需確認黏膠已完全乾燥後，才可覆蓋乾紗布。黏膠若無完全乾燥就覆蓋紗布，隔天掀開紗布觀察傷口，未乾之黏膠有可能會部分黏附於紗布上，影響黏膠的保護效果。 3.剖腹產手術後，因有使用束腹帶，擠壓可能會有些點狀出血，建議術後第三天才可淋浴。 4.一般外科手術，病患當天就可淋浴，術後也不需要換藥。 5.不可用酒精和碘酒塗抹於傷口黏膠上，也不可使用含酒精之敷料軟膏。 6.術後 7-10 天須避免接觸高溫環境，例如：不可泡溫泉/烤箱/蒸氣/太空艙等。 7.傷口修復時會有搔癢情況，避免使用洗澡毛巾摩擦以免破壞黏膠劑。 8.抗菌黏膠大約 7-10 天就會自然慢慢脫落，屆時傷口也已開始癒合。	衛部醫器輸字第 035831 號
“Adhezion”SurgiSeal Topical Skin Adhesive 艾德合森速近傷口黏膠劑(0.5ml)	AA6608 /	1.最安全無塑化劑成分之傷口黏膠劑。 2.塗抹於表皮乾燥後黏膠有彈性不會龜裂。 3.最高透氣度與最佳延展性舒適度。 4.術後病患當天即可淋浴且無須換藥拆線可減低醫護人員工作量。 5.取代傳統縫線也可減少疤痕產生以及減低色素沉澱發生。 6.抗菌薄膜可減低患者術後感染風險，也可減少患者疼痛感。 7.術後不用拆線也不要塗藥換藥，也可減少疤痕產生以及減低色素沉澱發生。 8.產品無任何塑化劑成分，依此此黏膠劑抗菌薄膜比較安全/彈性以及舒適。 9.黏膠劑之防水效果良好，因此黏膠乾燥後病患即可淋浴。 10.實支實付商業保險可以申請理賠。	過敏	9,800	尚無健保給付產品可比較。	1.因黏膠張力強度有 4-0 縫線張力，大部分傷口塗抹第一層就足夠，黏膠薄膜 60 秒左右就會乾燥。 2.需確認黏膠已完全乾燥後，才可覆蓋乾紗布，黏膠若無完全乾燥就覆蓋紗布，隔天掀開紗布觀察傷口，未乾之黏膠有可能會部分黏附於紗布上，影響傷口黏膠效果。 3.唯獨剖腹產手術後，因有使用束腹帶，擠壓可能會有些點狀出血，建議術後第三天才可淋浴。 4.一般外科手術，變換當天就可淋浴，術後也不需要換藥。 5.不可用酒精和碘酒塗抹於傷口黏膠上，也不可使用含酒精之敷料軟膏。 6.術後 7-10 天須避免接觸高溫環境，例如：不可泡溫泉/烤箱/蒸氣/太空艙等。 7.傷口修復時會有搔癢情項，避免使用洗澡毛巾摩擦以免破壞黏膠劑。 8.抗菌黏膠大約 7-10 天就會自然慢慢脫落，屆時傷口也已開始癒合。	衛部醫器製字第 029446 號
“固麗齊” 組織黏膠	AA6609	經手術或外傷產生缺口的皮膚。 可以在較深的傷口時合併真皮層縫線合併使用，但不可取代其作用。	對氫基丙烯酸酯或甲醛過敏，會產生過敏等副作用。	12,000	需拆線。	1.不可用於任何對微生物、細菌或黴菌感染傷口或壞疽。 2.不可用於體內使用、不可注射於血管內、不可內服。	衛部醫器輸字第 034010 號
“靈威特”關節鏡 手術用電極 “Linvatec” UltrAblator Electrode	AA9407 / DHA00602296303	本產品是用於導電液體環境做關節鏡的應用，本產品適用剝落、修正及凝結。	無	7,000	尚無健保給付產品可比較。	1.不可用於非關節鏡手術。 2.不可用於沒有導電液體的手術。 3.不可用於裝有心臟節律器或其它電子植入儀器的患者。	衛署醫器輸字第 022963 號
“維洛斯蒂”威樂 式射頻氣化棒	AA94071 / TKY035185W01	本產品是用於導電液體環境做關節鏡的應用，本產品適用剝落、修正及凝結。	無	26,000	尚無健保給付產品可比較。	1.不可用於非關節鏡手術。 2.不可用於沒有導電液體的手術。 3.不可用於裝有心臟節律器或其它電子植入儀器的患者。	衛署醫器輸字第 03518 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“瑞捷”用於組織 樣品處理的醫療 器材	BC3302	1.Mytocel MSK 為自體微移植 （Autologous Micrograft Technology, AMT）之再生醫療相關技術，主要透 過採集患者自身組織，經特殊處理 後取得具有修復潛力之微小組織顆 粒與細胞成分，再應用於肌肉骨骼系 統（Musculoskeletal System）治療。 2.採用自體組織來源，降低排斥與過敏 風險 3.微創處理方式，減少組織破壞 4.保留組織中的生長因子與修復細胞 5.可應用於退化性關節炎、軟骨缺損、 肌腱韌帶損傷等 6.手術時間較短，可搭配關節鏡或門診 治療使用 7.具有促進組織修復與改善疼痛功能 之潛力	1.注射或治療部位疼痛 2.局部腫脹、瘀青或發熱感 3.短暫發炎反應 4.傷口不適感 5.若出現持續紅腫熱痛、發燒或 嚴重不適，應立即回診	105,000	比較項目：Mytocel MSK 健保 常規治療（止痛藥／玻尿酸／ 復健等） 1.治療方式：自體微移植再生 治療，症狀控制為主。 2.作用機轉：促進組織修復與 再生，消炎、止痛、潤滑關節。 3.材料來源：患者自體組織 藥 物或人工製劑，疼痛改善，有 機會改善中長期疼痛，多為 短期緩解，功能改善，可能提 升關節功能與活動度，以維 持日常功能為主。 4.適用族群：希望延緩退化或 手術患者、一般退化性關節 炎患者。 5.健保給付：自費，部分健保給 付。 6.療效持續性：依個人體質不 同可能較長，需反覆治療。 ※實際療效仍需由專業醫師依病況 評估，且目前再生醫療相關治療之 臨床研究仍持續發展中※	1.本產品屬自費醫療項目，目前非全民健康保險給付範圍。 2.實際療效因個人體質、疾病嚴重程度與術後復健配合度而 異。 3.治療後需依醫師指示進行休息與復健。 4.若有感染、凝血功能異常或重大疾病，須事先告知醫師。 5.術後短期內應避免劇烈運動或過度負重。 6.孕婦、免疫系統疾病患者應由醫師審慎評估使用。	衛部醫器輸字 第 035066 號
“靈威特”關節鏡 手術用電極(氣 化棒) ULTRBLTR 90D TR 130MM LTH3.2MM DIA	BC35774 / TKY022963001	本產品是用於導電液體環境做關節 鏡的應用，本產品適用剝落、修正及凝 結。	無	7,000	尚無健保給付產品可比較。	1.不可用於非關節鏡手術。 2.不可用於沒有導電液體的手術。 3.不可用於裝有心臟節律器或其它電子植入儀器的患者。	衛署醫器輸字 第 022963 號
德撫癒可吸收防 沾黏膠(1ml)	EDEF1	1.降低沾黏組織形成的機會。 2.提供組織間的潤滑作用。 3.降低疼痛感，增進病人患處之活動能 力。	過敏	17,500			衛部醫器製字 第 006164 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
英施妥樂凝膠 Instillagel	EINSTIL	1.潤滑尿道，降低導尿管摩擦及尿道黏膜損傷。 2.Lidocaine 提供局部麻醉效果，可減少導尿時疼痛與不適感。 3.Chlorhexidine 具抗菌作用，可降低導尿相關泌尿道感染（CAUTI）風險。 4.單次無菌包裝可降低交叉感染機率，符合感染管制需求。	儘管已證明本藥品的安全範圍很廣，但局部麻醉劑利多卡因可能會在對黏膜造成嚴重損傷並可能發生吸收的情況下產生不良影響。 例如：過敏反應、血壓下降、心跳過緩或癲癇發作。	1,200	無	1.Instillagel 含羥基苯甲酸甲酯和羥基苯甲酸丙酯，可引起過敏反應（可能延遲性反應）。 2.本藥品亦含丙二醇，可能會引起皮膚刺激。 Instillagel 不可接觸眼睛。 3.已有嚴重病例被報告，在使用含氯己定(chlorhexidine)的藥品時，即使已採取眼部防護措施，仍因溶液超出預定手術區域而發生意外眼部暴露，導致持續的角膜損傷，甚至可能需要角膜移植。在使用時必須格外小心以確保 Instillagel 不會超出其預定的使用部位而進入眼睛。 4.對於已接受麻醉的病人，因其無法立即回報眼部暴露情況，更應特別注意。 5.若 Instillagel 不慎接觸眼睛，應立即且徹底以清水沖洗，並應尋求眼科醫師的建議。	衛部藥輸字第 028541 號
鎖定加壓骨釘 Canceious screw 65MM-80MM	HD1665A / FBZ007804001	1.採生物相容性高的鈦合金材質製作而成。 2.具有 Combi Hole 及 Locking 的設計，可以需要在任一孔洞採用動力加壓或鎖定骨板骨釘內固定技術。 3.使用鎖定加壓骨板可有效避免骨板壓迫骨膜所造成的傷害，且能承受比傳統骨板更多的力量。 4.透過骨釘與骨板間的螺紋，將骨折部位所受的應力完全傳導分散，使骨折部位在癒合期間得到較佳的穩定，針對骨質疏鬆症或骨質較差的患者更顯重要。 5.在臨床上也發現，使用鎖定加壓骨板能大幅降低骨釘鬆脫及骨折不癒合的機率。 6.預先造型骨板、四肢幹骺端皆有解剖造型骨板，減少手術中折彎時間。	1.植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。 2.過敏反應肇因於無法適應植入物材質。 3.癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。 4.植入物而引起的疼痛。	5,250	自費特材為鈦合金材質、質地較輕、穩定度較好、不易鬆脫對於骨質疏鬆及粉碎性的骨折，承受力量大幅增加。	1.切勿重複使用植入物，雖然植入物的外觀並無損壞，都可能毀滅損其功能。 2.植入物若在手術時被體液觸碰或污染，請勿重複使用。	衛部醫器製字第 007804 號
“鑲鈦”骨釘骨板 植入物：動力加 壓鎖定限制骨板 (Ti)	HD24061 / FBZ002074014	INTAI 鑲鈦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 (6Al4V Ti) 所製成之解剖型互鎖式骨板系統。	1.過多的活動量植入時的拖延，不完全的癒合，或是植入時對植入物有過大量的外力壓迫皆有可能導致植入物的破裂、位移與鬆脫。 2.病人可能產生對植入物的過敏或排斥現象。 3.疼痛不舒服或是對植入物產生異樣感。 4.受術過程中所產生的傷口可能造成神經細胞或是軟組織的損害。 5.或是傷口不充分癒合現象亦可能產生。	46,000	1.採螺釘加壓鋼板與骨頭、固定力較差，較不適合粉碎性/骨質疏鬆骨折。 2.應固定力較弱，患者臥床時間加長，住院時間較長。 3.較易有異物感。 4.較特材為差。	1.應嚴格遵循醫囑，若於骨骼未完全癒合的情況下接受正常承重或受力時可能造成骨板斷裂之風險。 2.切勿重複使用植入物，雖然植入物的外觀並無損壞，都可能毀滅損其功能。 3.植入物若在手術時被體液觸碰或污染，請勿重複使用。	衛署醫器製字第 002074 號
Dynastat	IDYN			810			
Gelofusin	IGEL			400			

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
拜歐雅（關節、組織注射液） HA PRP “BIOHYA”cellular matrix injection kit	IHYA-B	這是一種將非交聯透明質酸(HA)加入的創新療法，全封閉無菌操作，全面完整促進釋放更多生長因子 (PDGF、TGF-β)等等，關節滑液所需的黏度與減震效果、緩解關節退化與疼痛且加速組織修復。	可能出現短暫的注射部位疼痛、腫脹、發紅、發熱或瘀斑。	45,000	健保玻尿酸分子結構較單純效果持久度較差。	注射必須由醫師進行並由其負責，且必須告知患者與治療有關的一般風險及可能出現的不良反應。	衛部醫器製字第 006835 號
	ISUGA/ Sugammadex			6000			衛部醫器製字第 25300 號
射頻切除系統	MB2120	本探針是一種用於電外科手術中的單次性射頻探針。	1.在加電期間，禁止在任何時候觸及探針端部。 2.在加電期間，切勿插入或抽出探針。 3.禁止病人與接地的金屬物體接觸。 4.在與金屬物體或器械接觸時，切勿啟動探針，可能發生無預期的組織損傷或探針損壞	20,000	尚無健保給付產品可比較。	1.本產品不可用於任何非關節鏡手術過程或使用非傳導流體的過程中。 2.不可用於配有心臟起搏器或其他電子植入物的患者。 3.不可用於任何有關節鏡手術禁忌症的病人。	衛部醫器輸字第 029798 號
90-S Accelerator 射頻切除系統-電極探針(史賽特) 2.5mm(足踝.手腕) 3.5mm(足踝) 4.0mm(膝.肩)	MB2120 / TKY018487W01	本產品是用於導電液體環境做關節鏡的應用，本產品可用於軟組織的切除、消融和凝血，以及接受膝、肩、踝、髖、肘及腕關節鏡手術病人的血管止血。	無	20,000	尚無健保給付產品可比較。	1.不可用於非關節鏡手術。 2.不可用於沒有導電液體的手術。 3.不可用於裝有心臟節律器或其它電子植入儀器的患者。	衛署醫器輸字第 018487 號
72290038 90 度氣化棒	MB2123 / TKY033640W01	用於關節鏡及骨科手術之軟組織切除、氣化、凝固和血管止血。	無	35,000	傳統手術無此功能。	單一次使用。	衛部醫器輸字第 033640 號
72290042 飛希爾氣化棒	MB2124 / TKY037001W01	本產品設計用於骨科手術中軟組織和骨骼的止血(藉由凝固)。 適用於使用生理食鹽水(0.9% NaCl)作為氣化棒沖洗的手術。	無	42,000	傳統手術無此功能。	單一次使用。	衛部醫器輸字第 037001 號
ASC4250-01 氣化棒	MB2125 / TKY029906W01	用於關節鏡及骨科手術之軟組織切除、氣化、凝固和血管止血。	無	21,000	傳統手術無此功能。	單一次使用。	衛部醫器輸字第 029906 號
AC4050-01 氣化棒	MB2126 / TKY029906W01	用於關節鏡及骨科手術之軟組織切除、氣化、凝固和血管止血。	無	21,000	傳統手術無此功能。	單一次使用。	衛部醫器輸字第 029906 號
“靈威特”穩壓注水管 “Linvatec” Tube set 10K Arthro flow	MB2127	穩定關節鏡水壓，加速手術進行。	避免壓力過大導致身體不適。	3,000	尚無健保給付產品可比較。	使用時需全程無菌狀態，使用後不得重複使用。	衛部醫器輸字第 011345 號
T0449-01 快速恆壓注水套管	MB2128 / CDY030679001	使用者可以預選所需的關節壓力。如果關節內壓力降至預選值，則沖洗液將自動重新注入。	無	3,500	傳統手術無此功能。	禁止使用本產品注入藥物，本產品並非設計與氣體併用。	衛部醫器輸字第 030679 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“SRFe+”高濃度 血小 板自體修 復生長因子	MB2414	SRFe+是採用獨家專利製程技術，抽取自體血液，萃取血小板純度極高的多重自癒因子，比一般 PRP 提 到的療程都更加具備活性，並且在 GTP 級實驗室操作，衛生安全無慮，輕鬆抽一次血就能有效運用多 次，再注射回治療部位，造成修復及抗發炎的連鎖反應。 優點： 抽取病人自身的血液、安全性高並無免疫排斥等效應，經過專業離心技術淨取高濃度血小板生長因子注射至患部進行治療，藉由高濃度生長因子的有效刺激，協助組織再生恢復受損衰老部位的生理功能。可應用於各種急性及慢性傷口（外傷、潰瘍、糖尿病足、褥瘡、燒燙傷、截肢、困難癒合傷口）、關節炎等。	目前尚未發現。	68,600	無	1.本產品所有組件僅供單次使用。 2.若本產品損壞或包裝破損時，請勿使用。	衛部醫字 第 1131660388 號
斯爾弗止血劑 (新型第 3 代) Surgiflo 8mL	MB3642 / THZ029023001	本產品具有止血功能，在患者凝血機制系統正常的情況下，流體明膠基質為血小板的黏附和凝集提供了一個環境，如果用量合適，本產品在 4-6 周完全被吸收。	1.不得將此產品注入血管。 2.對豬明膠過敏者無法適用。	20,000		1.本產品為單次使用。 2.本產品封閉於血凝塊中時，一旦接觸到其他液體，能會膨脹 20%。	衛署醫器輸字 第 029023 號
“艾曼斯”立可棒 皮膚黏膠劑 “AMS”LiquiBand Exceed Topical Skin Adhsive	MB3643	產品透明瓶身，使用時可清楚用量，傷口覆蓋長度可達 30 公分，60 秒快速黏合。 寬膜設計利於施力均勻、平整，亦可增加覆蓋率、均勻膠膜厚度、使表層皮膚邊緣容易密合，並搭配深層皮膚縫合使用。 防水且阻隔細菌、高濃度成分，能增加耐久度與彈性。可沖澡，沖澡後須保持乾燥。	可能發生不良反應如急性炎症、過敏、未癒合等。	8,500	健保無相同成分對應之品項。 與縫線比較，可免去重覆消毒或換藥的麻煩，降低感染風險，且具阻隔細菌、高濃度成分，能增加耐久度與彈性。	1.不應塗抹在潮濕、已塗抹凡士林的傷口上。 2.不能接觸眼睛。 3.不適用於已有感染、潰瘍，經人或動 物咬傷、長期未癒口的傷口。 4.對本產品成分過敏者。不應用於如關節、手肘、膝蓋等除非該部分 已受到固定或降低皮膚張力。限單次使用。	衛部醫器輸字 第 029484 號
亞比斯·可拉® 去細胞真皮止血 凝膠 (0.5ml)	MB3644 / WWZ008143001	本產品為經去細胞處理之豬膠原蛋白凝膠，容易塗抹在深淺不一的傷口上，擁有優異的服貼性。 可被人體吸收，使用於出血傷口時可誘使血小板凝集，促進凝血反應而達到止血效果。 覆蓋於傷口上亦可維持傷口濕潤，並促進傷口癒合。	可能的不良反應與併發症包括但不限於下列反應：發炎、發燒、發冷、紅腫、疼痛、腫脹等過敏反應。 如發生以上症狀，應立即停止使用並通知醫事人員。	19,000	尚無健保給付產品可比較。	本產品不宜使用在受感染及未清創的部位。如發生術後感染產生膿腫，可能需要再次手術清除感染物質並予以引流。 本產品使用於孩童及孕婦之安全性，尚未有臨床評估資料，因此醫師使用前應評估其相關效益和風險，視實際情況加以衡量使用。	衛部醫器製字 第 008143 號
亞比斯·可拉® 去細胞真皮止血 凝膠 (1.0ml)	MB3645 / WWZ008143002	本產品為經去細胞處理之豬膠原蛋白凝膠，容易塗抹在深淺不一的傷口上，擁有優異的服貼性。 可被人體吸收，使用於出血傷口時可誘使血小板凝集，促進凝血反應而達到止血效果。 覆蓋於傷口上亦可維持傷口濕潤，並促進傷口癒合。	可能的不良反應與併發症包括但不限於下列反應：發炎、發燒、發冷、紅腫、疼痛、腫脹等過敏反應。 如發生以上症狀，應立即停止使用並通知醫事人員。	28,000	尚無健保給付產品可比較。	本產品不宜使用在受感染及未清創的部位。如發生術後感染產生膿腫，可能需要再次手術清除感染物質並予以引流。 本產品使用於孩童及孕婦之安全性，尚未有臨床評估資料，因此醫師使用前應評估其相關效益和風險，視實際情況加以衡量使用。	衛部醫器製字 第 008143 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
亞比斯·可拉® 去細胞真皮止血 微粒(50mg)	MB3646 / WWZ008142001	本產品為經去細胞處理之豬膠原蛋白凝膠，容易塗抹在深淺不一的傷口上，擁有優異的服貼性。 可被人體吸收，使用於出血傷口時可誘使血小板凝集、促進凝血反應而達到止血效果。 覆蓋於傷口上亦可維持傷口濕潤，並促進傷口癒合。	可能的不良反應與併發症包括但不限於下列反應：發炎、發燒、發冷、紅腫、疼痛、腫脹等過敏反應。 如發生以上症狀，應立即停止使用並通知醫事人員。	18,000	尚無健保給付產品可比較。	本產品不宜使用在受感染及未清創的部位。如發生術後感染產生膿腫，可能需要再次手術清除感染物質並予以引流。 本產品使用於孩童及孕婦之安全性，尚未有臨床評估資料，因此醫師使用前應評估其相關效益和風險，視實際情況加以衡量使用。	衛部醫器製字 第 008142 號
亞比斯·可拉® 去細胞真皮止血 微粒(100mg)	MB3647 / WWZ008142002	本產品為經去細胞處理之豬膠原蛋白凝膠，容易塗抹在深淺不一的傷口上，擁有優異的服貼性。 可被人體吸收，使用於出血傷口時可誘使血小板凝集、促進凝血反應而達到止血效果。 覆蓋於傷口上亦可維持傷口濕潤，並促進傷口癒合。	可能的不良反應與併發症包括但不限於下列反應：發炎、發燒、發冷、紅腫、疼痛、腫脹等過敏反應。 如發生以上症狀，應立即停止使用並通知醫事人員。	28,000	尚無健保給付產品可比較。	本產品不宜使用在受感染及未清創的部位。如發生術後感染產生膿腫，可能需要再次手術清除感染物質並予以引流。 本產品使用於孩童及孕婦之安全性，尚未有臨床評估資料，因此醫師使用前應評估其相關效益和風險，視實際情況加以衡量使用。	衛部醫器製字 第 008142 號
亞比斯·可拉® 去細胞真皮止血 微粒(150mg)	MB3648 / WWZ008142003	本產品為經去細胞處理之豬膠原蛋白凝膠，容易塗抹在深淺不一的傷口上，擁有優異的服貼性。 可被人體吸收，使用於出血傷口時可誘使血小板凝集、促進凝血反應而達到止血效果。 覆蓋於傷口上亦可維持傷口濕潤，並促進傷口癒合。	可能的不良反應與併發症包括但不限於下列反應：發炎、發燒、發冷、紅腫、疼痛、腫脹等過敏反應。 如發生以上症狀，應立即停止使用並通知醫事人員。	42,000	尚無健保給付產品可比較。	本產品不宜使用在受感染及未清創的部位。如發生術後感染產生膿腫，可能需要再次手術清除感染物質並予以引流。 本產品使用於孩童及孕婦之安全性，尚未有臨床評估資料，因此醫師使用前應評估其相關效益和風險，視實際情況加以衡量使用。	衛部醫器製字 第 008142 號
亞比斯·可拉® 去細胞真皮止血 微粒(200mg)	MB3649 / WWZ008142004	本產品為經去細胞處理之豬膠原蛋白凝膠，容易塗抹在深淺不一的傷口上，擁有優異的服貼性。 可被人體吸收，使用於出血傷口時可誘使血小板凝集、促進凝血反應而達到止血效果。 覆蓋於傷口上亦可維持傷口濕潤，並促進傷口癒合。	可能的不良反應與併發症包括但不限於下列反應：發炎、發燒、發冷、紅腫、疼痛、腫脹等過敏反應。 如發生以上症狀，應立即停止使用並通知醫事人員。	52,000	尚無健保給付產品可比較。	本產品不宜使用在受感染及未清創的部位。如發生術後感染產生膿腫，可能需要再次手術清除感染物質並予以引流。 本產品使用於孩童及孕婦之安全性，尚未有臨床評估資料，因此醫師使用前應評估其相關效益和風險，視實際情況加以衡量使用。	衛部醫器製字 第 008142 號
“馬適得”可吸收 防沾黏薄膜 0.02*25*30 (小)	MB3652 / FSZ031626005	馬適得可吸收防沾黏薄膜的組成為非結晶生物可吸收降解共聚物—（聚乳酸）擁有低風險之發炎反應，其材料無孔疏水性的特性得以抵抗沾黏。	1.感染可能導致手術失敗，神經血管可能因手術創傷受損。 2.罕見情況下，植入異物有可能導致發炎反應或是過敏反應。	26,000	目前無類似健保給付產品。	不當的放置、固定、過度活動或是創傷將有可能導致產品摺到、破損、鬆脫、摩擦、及位移。	衛部醫器輸字 第 031626 號
“馬適得”可吸收 防沾黏薄膜 002*50*70 (大)	MB3653 / FSZ031626005	馬適得可吸收防沾黏薄膜的組成為非結晶生物可吸收降解共聚物—（聚乳酸）擁有低風險之發炎反應，其材料無孔疏水性的特性得以抵抗沾黏。	1.感染可能導致手術失敗，神經血管可能因手術創傷受損。 2.罕見情況下，植入異物有可能導致發炎反應或是過敏反應。	36,000	目前無類似健保給付產品。	不當的放置、固定、過度活動或是創傷將有可能導致產品摺到、破損、鬆脫、摩擦、及位移。	衛部醫器輸字 第 031626 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“潔美”快可數片 “Z-Medica” QuikClot Dressing (Z-Fold)	MB3654 / WDZ011522001	高嶺土成分可活化人體凝血第 XII 因子可加快止血速度。 外科手術創傷敷料，用於控制外傷血。	對高嶺土成分過敏者禁用。	19,500	具有高嶺土成分，可快速達到止血效果，降低失血量、減少輸血機率。	1.本產品不可被體內吸收，因此必須在傷口封閉之前先取出。 2.應避免留置在體內超過 48 小時、避免 接觸眼睛。 3.產品使用前避免沾濕。 4.僅適用於單次使用、禁止消毒後再使用。	衛署醫器輸壹字 第 011522 號
“潔美”快可數片 “Z-Medica” QuikClot Dressing (PAD)	MB3655 / WDZ011522001	高嶺土成分可活化人體凝血第 XII 因子可加快止血速度。 外科手術創傷敷料，用於控制外傷血。	對高嶺土成分過敏者禁用。	19,500	具有高嶺土成分，可快速達到止血效果，降低失血量、減少輸血機率。	1.本產品不可被體內吸收，因此必須在傷口封閉之前先取出。 2.應避免留置在體內超過 48 小時、避免 接觸眼睛。 3.產品使用前避免沾濕。 4.僅適用於單次使用、禁止消毒後再使用。	衛署醫器輸壹字 第 011522 號
“荷摩史黛絲”蒙 希降解骨用止血 材 “Hemostasis” BoneSeal Bone Hemostat	MB3656 / TTZ036257002	屬無菌、具生物相容性、生物可降解的聚合材料，適用於手術中以防止進一步出血，可依需求調整成任何形狀貼合表面。	1.禁止使用於活動性或潛在感染的部位 2.不能作為骨移植替代物或骨空隙填充物，且不可與骨移植替代物或骨空隙填充物一起使用 3.不能用於骨骼結構支撐 4.不能與其他治療材料或藥品混合使用。 5.潛在不良反應包含持續出血、疼痛、浮腫、發燒和感染。	43,000	具有羥基磷灰石與人體組織具有良好的生物相容性、可降解吸收，具有骨誘導性，能夠促進未分化細胞分化為骨細胞，並與新骨形成結合。	1.僅限無菌且單次使用、使用血小板藥物和全身性肝素治療可能增加失效風險。 2.手術中醫師應依臨床經驗給予治療劑量，建議使用一錠的量。 3.除非於手術中一錠的量無法達成止血目的，醫師可斟酌給予超出的量。	衛部醫器輸字 第 036257 號
“百特”組織修復 凝合劑 2ML Tisseel Solution for sealant 2ML	MB3657 /	標準手術技術不足時的輔助療法，協助止血。	以纖維蛋白密封劑/止血劑治療的病人，極少數病人可能會產生過敏反應。	20,000	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 能針對所有組織開口都能有效封合、防止滲漏。	1.本產品禁止單獨使用於大量和急速的動脈或靜脈出血。 2.本產品不得使用血管內，使用於血管內可能產生血栓性栓塞導致生命危險。 3.對本產品任何活性成份或賦形劑過敏的人。	衛署菌疫輸字 第 000925 號
“比恩熙”荷貝莉 防沾黏阻隔凝膠	MB3659	為無菌無熱原且非動物來源、玻尿酸交聯的生理凝膠。 是一種無色、無味、透明且具黏性、無菌之含水凝膠，以一次性預填注射器來提供。 每個注射器包含 1.5ml 凝膠，且包含無菌注射器及通用針頭。 適應症：是一種防沾黏阻隔凝膠，適用於腰椎單節或兩節初次施行椎板切除術或椎間盤切除術之患者。	不良反應包含但不限於壓痛、感染、過敏反應、急性疼痛跟發炎反應。	48,000	尚無健保給付產品可比較。	1.本產品不可用於對玻尿酸過敏之患者及術後組織或器官受到感染之患者。 2.本產品不建議用於懷孕或哺乳之婦女、服用降血糖藥(口服或外用藥)之患者、具有自體免疫性疾病 或服用免疫抑制藥物之患者、具有嚴重肝臟或腎臟疾病或生殖泌尿道有開腔手術之患者、對革蘭氏陽性細菌蛋白質過敏者。 3.切勿用於具有出血性疾病之患者或術前兩週接受溶解血栓的抗凝血劑或血小板凝集抑制劑治療之患者。	衛部醫器製字 第 035808 號
“百特”伏血凝止 血劑 5ml “Baxter” FloSeal Hemostatic Matrix 5ml	MB3660 / TTZ020377001	除眼科外，伏血凝止血劑可作為手術過程中，當結紮止血法或傳統的止血方式都不可行時的止血輔助物。	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。	18,000	止血棉：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。	1.勿注射或壓縮本產品入血管內。 2.勿使用於皮膚切割口的密合縫隙中。 3.不可使用於已知對牛來源物質過敏的病人。	衛署醫器輸字 第 020377 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
HyFence Adhesion Barrier 好護舒防黏黏阻 隔凝膠 1.5 c.c.	MB3662 / FSZ035947001	黏黏(Adhesion)是成形於組織與器官間的纖維性連結，通常是手術中組織受到損傷的結果，這些黏黏會導致嚴重的術後併發。 本品(HyFence)旨在預防或減少術後可能經常性發生的黏黏，是無菌、無熱原、透明的黏彈性凝膠，由非動物來源的交聯玻尿酸(Cross-linked hyaluronic acid)所組成。 本品使用之後，其透過酶反應(enzymatic reactions)會緩慢地分解成幾乎可完全被吸收的無毒性副產物。	感染、過敏反應、疼痛、發炎反應。	38,000	尚無健保給付產品可比較。	1.關於本品的使用，必須由已充份訓練的醫師來使用。 2.本品必須依照上述使用說明的指示來使用。 3.本品所有的組裝操作必須在無菌環境下進行。 4.切勿使用已逾保存期限之本品。 5.本品提供時為已滅菌狀態，且限單次使用。若包裝受損或已開封，則切勿使用。不得對本品進行再 滅菌，應丟棄任何已開封或未用盡的本品。 6.切勿沖洗已使用本品覆蓋的部位。 7.如同所有的植入性材料，可能會對本品產生異體反應。	衛署醫器輸字第 035947 號
HyFence Adhesion Barrier 好護舒防黏黏阻 隔凝膠 3 c.c.	MB3663 / FSZ035947001	黏黏(Adhesion)是成形於組織與器官間的纖維性連結，通常是手術中組織受到損傷的結果，這些黏黏會導致嚴重的術後併發。 本品(HyFence)旨在預防或減少術後可能經常性發生的黏黏，是無菌、無熱原、透明的黏彈性凝膠，由非動物來源的交聯玻尿酸(Cross-linked hyaluronic acid)所組成。 本品使用之後，其透過酶反應(enzymatic reactions)會緩慢地分解成幾乎可完全被吸收的無毒性副產物。	感染、過敏反應、疼痛、發炎反應。	60,000	尚無健保給付產品可比較。	1.關於本品的使用，必須由已充份訓練的醫師來使用。 2.本品必須依照上述使用說明的指示來使用。 3.本品所有的組裝操作必須在無菌環境下進行。 4.切勿使用已逾保存期限之本品。 5.本品提供時為已滅菌狀態，且限單次使用。若包裝受損或已開封，則切勿使用。不得對本品進行再 滅菌，應丟棄任何已開封或未用盡的本品。 6.切勿沖洗已使用本品覆蓋的部位。 7.如同所有的植入性材料，可能會對本品產生異體反應。	衛署醫器輸字第 035947 號
安適康清創凝膠 滅菌(25g) AMSCARE HEALUS WOUND GEL (STERILE)	MB3664 / WDD08DG0016U	無菌高含水凝膠，軟化壞死性組織或黑痂腐肉組織，並能維持傷口於濕潤環境，保護肉芽新生。	不適合過敏性皮膚疾患	420	無	1.請遵循專業醫療人員指導。 2.照顧糖尿病潰瘍，需同時控制血糖及血壓。 3.慢性傷口移轉增生是普遍現象，不應視為禁忌。 4.本產品可使傷口維持濕潤，幫助溶解壞死組織；因此在使用初期，可能會有傷口擴大情形。	衛部醫器製字第 007327 號
“遠見”可吸收性 止血劑及敷料 3g	MB3673	本產品具有止血功能，全球目前唯一通過歐盟 CE 及 TFDA 認證的防沾黏及止血產品，本產品為可吸收性澱粉粉末，自由流動的特性使本產品可在手術中簡單、安全的運用，不含任何動植物及人類來源成分，本產品經滅菌、不含熱源且具生物相容性，目前上市防沾黏醫材，降低 85%沾黏，實證效果優於其他加防沾黏醫材。	可能的副作用：本品為可吸收性澱粉粉末(由植物來源為純化澱粉所產生的親水性微粒構成)，極少副作用。 在極少數情況下，發現使用本產品後幾天內 CRP 略為增加，而在幾天後回到正常範圍。	50,000	尚無健保給付產品可比較。	1.在已知對澱粉或澱粉物質不耐受的情況下，禁止使用本產品。包裝破損請勿使用，應始終保持無菌狀態。 2.本產品僅提供醫師使用，因此說明書內容無法取代在特定手術情況下的醫療經驗和判斷。 3.本產品無法替代像是縫合或其他常規措施的手術止血技術。 4.本產品不適合用於凝血障礙的初步治療。如果用於顱腔，必須考慮到產品由於吸收液體而膨脹。必須避免將本產品引入含腦脊液之空間。 5.多醣體(polysaccharides) (如本產品)會削弱含丙烯酸黏合劑 (Acrylic-containing adhesives) 的黏附。本產不應用於疑似感染的部位。 6.成人使用上限劑量<0.12g/KG。(請詳見仿單說明)	衛部醫器製字第 008428 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
速攸立創傷覆蓋 粉(滅菌) DEHseal plus Wound Dressing Powder(Sterile)	MB3675	速攸立創傷覆蓋粉為淡黃色無菌粉末， 可用於吸收傷口分泌物、控制出血或體 液流失，吸液後形成水膠 型態，提供 傷口保護及維持濕潤癒合環境。	若使用本產品後發生過敏反應， 請暫停使用並諮詢醫護人員。	20,000	尚無健保給付產品可比較。	1.本產品為滅菌密封包裝一次性使用，拆封前包裝破損則請 勿使用。 2.請勿自行將此產品再進行滅菌程序。 3.請勿與其他藥用產品混合使用。 4.請在 24 小時內以無菌生理食鹽水沖洗移除本產品。 5.使用本產品後，若傷口仍有持續流血不止情況，請儘速就 醫。 6.使用本產品時，若傷口有持續性發炎或紅腫不適時，暫時 停用並諮詢醫護人員。	衛部醫器製壹字 第 008547 號
速原水性創傷敷 料(滅菌) 5ml	MB3676	NewEpi 獨有的專利技術，運用多醣體 微包覆寡胜肽，形成雙效修復微粒子、 維持臨床作用活性，富含小分子玻尿酸， 短時間內促進傷口癒合。減少疤痕， 降低黑色素組織。	無 (依個人傷口敏感度不同，使用 後可能會有短暫刺激感，屬正常 現象)。	7,500	尚無健保給付產品可比較。	1.使用優碘或其他消毒劑後，請用無菌生理食鹽水沖淨，再 使用本產品。 2.需冷藏不可冷凍，開封後三個月使用完畢。	衛部醫器製字 第 006179 號
速原水性創傷敷 料(滅菌) 10ml	MB3677	NewEpi 獨有的專利技術，運用多醣體 微包覆寡胜肽，形成雙效修復微粒子、 維持臨床作用活性，富含小分子玻尿酸， 短時間內促進傷口癒合。減少疤痕， 降低黑色素組織。	無 (依個人傷口敏感度不同，使用 後可能會有短暫刺激感，屬正常 現象)。	13,000	尚無健保給付產品可比較。	1.使用優碘或其他消毒劑後，請用無菌生理食鹽水沖淨，再 使用本產品。 2.需冷藏不可冷凍，開封後三個月使用完畢。	衛部醫器製字 第 006179 號
TAICEND 疤痕 凝膠(未滅菌) 10g	MB3678		對本品或其成分過敏或曾經發生 過敏反應者請勿使用。	1,425	尚無健保給付產品可比較。	1.請勿將 TAICEND 疤痕凝膠使用於未癒合傷口、開放性 傷口、未拆線傷口或遭感染皮膚上。 2.請勿使用於開放性傷口、黏膜組織或眼睛周圍。 3.請勿與其他抗生素製劑或其他皮膚治療產品共用。	衛部醫器製壹字 第 007042 號
西堤摩爾防沾黏 凝膠-1ml	MB3681 / FSZ038241001	成分為交聯玻尿酸，非動物來源，生物 相容性高，降低免疫反應風險。凝膠擁 有高黏著性，在手術部位形成穩定屏 障，有效隔離組織表面。 優點： 1.有效降低術後沾黏風險，改善術 後併發症與再次手術機率。 2.術後凝膠可被人體完全代謝，不 需再次手術取出。	已通報的副作用之類型與次數通 常與手術後的事件吻合。 經由手術植入生物材料，可能 會有諸如感染、異物反應或過敏反 應等副作用。 隨著其他可購得的抗沾黏凝膠的 使用，某些不良事件已記述於文 獻中。 若干的副作用包含感染、疼痛、 發燒、腫脹、發炎、異物反應、 易觸痛、活動力差、癢管、滲 漏、腹膜炎、敗血症、肌肉內縮 和腹骨盆腔膿瘍。	15,000	無	1.本產品應以適當包裝加以保存，並在使用前即刻拆封。 2.本產品或注射針筒的內容物在任何情況下都不得重複滅 菌或重複使用。 3.手術前應對病患進行潛在的過敏/致敏檢測。	衛部醫器輸字 第 038241 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
西堤摩爾防沾黏 凝膠-3ml	MB3682 / FSZ038241002	成分為交聯玻尿酸，非動物來源，生物相容性高，降低免疫反應風險。凝膠擁有高黏著性，在手術部位形成穩定屏障，有效隔離組織表面。 優點： 1.有效降低術後沾黏風險，改善術後併發症與再次手術機率。 2.術後凝膠可被人體完全代謝，不需再次手術取出。	已通報的副作用之類型與次數通常與手術後的事件吻合。 經由手術植入生物材料，可能有諸如感染、異物反應或過敏反應等副作用。 隨著其他可購得的抗沾黏凝膠的使用，某些不良事件已記述於文獻中。 若干的副作用包含感染、疼痛、發燒、腫脹、發炎、異物反應、易觸痛、活動力差、癢管、滲漏、腹膜炎、敗血症、肌肉內縮和腹骨盆腔膿瘍。	26,000	無	1.本產品應以適當包裝加以保存，並在使用前即刻拆封。 2.本產品或注射針筒的內容物在任何情況下都不得重複滅菌或重複使用。 3.手術前應對病患進行潛在的過敏/致敏檢測。	衛部醫器輸字第 038241 號
西堤摩爾防沾黏 凝膠-5ml	MB3683 / FSZ038241003	成分為交聯玻尿酸，非動物來源，生物相容性高，降低免疫反應風險。凝膠擁有高黏著性，在手術部位形成穩定屏障，有效隔離組織表面。 優點： 1.有效降低術後沾黏風險，改善術後併發症與再次手術機率。 2.術後凝膠可被人體完全代謝，不需再次手術取出。	已通報的副作用之類型與次數通常與手術後的事件吻合。 經由手術植入生物材料，可能有諸如感染、異物反應或過敏反應等副作用。 隨著其他可購得的抗沾黏凝膠的使用，某些不良事件已記述於文獻中。 若干的副作用包含感染、疼痛、發燒、腫脹、發炎、異物反應、易觸痛、活動力差、癢管、滲漏、腹膜炎、敗血症、肌肉內縮和腹骨盆腔膿瘍。	36,000	無	1.本產品應以適當包裝加以保存，並在使用前即刻拆封。 2.本產品或注射針筒的內容物在任何情況下都不得重複滅菌或重複使用。 3.手術前應對病患進行潛在的過敏/致敏檢測。	衛部醫器輸字第 038241 號
西堤摩爾防沾黏 凝膠- 10ml	MB3684 / FSZ038241004	成分為交聯玻尿酸，非動物來源，生物相容性高，降低免疫反應風險。凝膠擁有高黏著性，在手術部位形成穩定屏障，有效隔離組織表面。 優點： 1.有效降低術後沾黏風險，改善術後併發症與再次手術機率。 2.術後凝膠可被人體完全代謝，不需再次手術取出。	已通報的副作用之類型與次數通常與手術後的事件吻合。 經由手術植入生物材料，可能有諸如感染、異物反應或過敏反應等副作用。 隨著其他可購得的抗沾黏凝膠的使用，某些不良事件已記述於文獻中。 若干的副作用包含感染、疼痛、發燒、腫脹、發炎、異物反應、易觸痛、活動力差、癢管、滲漏、腹膜炎、敗血症、肌肉內縮和腹骨盆腔膿瘍。	55,000	無	1.本產品應以適當包裝加以保存，並在使用前即刻拆封。 2.本產品或注射針筒的內容物在任何情況下都不得重複滅菌或重複使用。 3.手術前應對病患進行潛在的過敏/致敏檢測。	衛部醫器輸字第 038241 號
斯諾吉可吸收 性止血 明膠粉 —1gm(波紋瓶)	MB3691 / THZ038382001	本產品為一款可吸收性明膠止血海綿，由醫療級明膠製成。其多孔結構可快速吸收血液並於出血表面形成穩定的屏障，促進血小板附着，加速血塊形成。亦具良好之生物相容性，且可自然吸收，無需移除。	無	21,580	無	1.本產品為無菌性產品，無法再滅菌。本產品經開應予以丟棄。 2.應僅使用達到止血效果所需的最低用量。 3.本產品不應與自體血液搶救循環同時使用。 4.本產品不應用於凝血功能障礙的主要治療方案。 5.本產品不宜在有感染的情況下使用。	衛部醫器輸字第 038382 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
斯諾吉司可吸收 性止血明膠粉 —3gm(波紋瓶)	MB3692 / THZ038382003	本產品為一款可吸收性明膠止血海綿，由醫療級明膠製成。其多孔結構可快速吸收血液並於出血表面形成穩定的屏障，促進血小板附著，加速血塊形成。亦具良好之生物相容性，且可自然吸收，無需移除。	無	45,000	無	1.本產品為無菌性產品，無法再滅菌。本產品經開應予以丟棄。 2.應僅使用達到止血效果所需的最低用量。 3.本產品不應與自體血液搶救循環同時使用。 4.本產品不應用於凝血功能障礙的主要治療方案。 5.本產品不宜在有感染的情況下使用。	衛部醫器輸字第 038382 號
斯諾吉司可吸收 性止血明膠粉— 6ml(含注射套組)	MB3693 / THZ038382005	本產品為一款可吸收性明膠止血海綿，由醫療級明膠製成。其多孔結構可快速吸收血液並於出血表面形成穩定的屏障，促進血小板附著，加速血塊形成。亦具良好之生物相容性，且可自然吸收，無需移除。	無	23,000	無	1.本產品為無菌性產品，無法再滅菌。本產品經開應予以丟棄。 2.應僅使用達到止血效果所需的最低用量。 3.本產品不應與自體血液搶救循環同時使用。 4.本產品不應用於凝血功能障礙的主要治療方案。 5.本產品不宜在有感染的情況下使用。	衛部醫器輸字第 038382 號
斯諾吉司可吸收 性止血明膠粉— 1gm(罐裝)	MB3694 / THZ038382007	本產品為一款可吸收性明膠止血海綿，由醫療級明膠製成。其多孔結構可快速吸收血液並於出血表面形成穩定的屏障，促進血小板附著，加速血塊形成。亦具良好之生物相容性，且可自然吸收，無需移除。	無	21,580	無	1.本產品為無菌性產品，無法再滅菌。本產品經開應予以丟棄。 2.應僅使用達到止血效果所需的最低用量。 3.本產品不應與自體血液搶救循環同時使用。 4.本產品不應用於凝血功能障礙的主要治療方案。 5.本產品不宜在有感染的情況下使用。	衛部醫器輸字第 038382 號
斯諾吉司可吸收 性止血明膠粉— 3gm(罐裝)	MB3695 / THZ038382008	本產品為一款可吸收性明膠止血海綿，由醫療級明膠製成。其多孔結構可快速吸收血液並於出血表面形成穩定的屏障，促進血小板附著，加速血塊形成。亦具良好之生物相容性，且可自然吸收，無需移除。	無	45,000	無	1.本產品為無菌性產品，無法再滅菌。本產品經開應予以丟棄。 2.應僅使用達到止血效果所需的最低用量。 3.本產品不應與自體血液搶救循環同時使用。 4.本產品不應用於凝血功能障礙的主要治療方案。 5.本產品不宜在有感染的情況下使用。	衛部醫器輸字第 038382 號
“瑞普”一次性使用 包皮切割吻合器 (A 型) “RIPE”Disposabl e Circumcision Stapler	MB4206 /	切割以及縫合包皮的器械。 1.最新第 3 代包皮切割吻合器，獨家發明專利。 2.寬釘設計+醫療級矽膠墊圈雙重功效，止血效果更佳，術後脫釘更完全。 3.矽膠墊預留開口，縮短手術時間。 4.雙面開鋒環切設計，切割效果更佳。 5.保護單獨有氣孔設計，退單更容易。 6.保護單一體成形設計，採用醫療級不銹鋼材質，機械強度及穩定性更佳。 7.本產品以無菌方式提供，採用環氧乙烷滅菌	無	37,000		1.用完即丟僅供單次使用，請依照醫院政策及程序丟棄。 2.使用包皮槍禁忌症；尿道下裂、包皮原本就不長、隱性包莖等。	衛部醫器陸輸字第 001397 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
TAICEND 防水 不沾黏傷口敷料 (滅菌) 內 2*2cm 外 4*4cm	MB5021		對本品或其成份過敏或曾經發生 過敏反應者請勿使用。	120	尚無健保給付產品可比較。	1.本產品僅限外用，使用前請閱讀產品說明書。 2.本產品經過滅菌，使用前檢視產品滅菌包裝，如有毀損切勿使用。 3.本產品為一次性使用，用後即丟棄，切勿重複使用，避免傷口感染的風險。 4.若敷料受到破損、脫落或是汙染，請即刻更換敷料。 5.若患者有免疫系統衰弱、糖尿病或有傷口感染的情形時，請較頻繁更換敷料。 6.當敷料外觀呈現潮濕飽和狀時，需更換新的 TAICEND 防水不沾黏傷口敷料。 7.使用 TAICEND 防水不沾黏傷口敷料時，可洗澡，但敷料邊緣需加壓與皮膚密合完整，以免水分滲入造成透濕。 8.若不慎誤吞，有可能造成消化道阻塞，需立即送醫治療。 9.使用本敷料時若皮膚有紅、熱、腫、痛、過敏或不適等現象，請立即停止使用，並尋求專業醫師診治。 10.本產品邊緣處會因摩擦造成黏性不佳或捲邊時為正常現象。 11.本產品須保存於陰涼乾燥處，避免日光照射。	衛部醫器製壹字第 006772 號
TAICEND 防水 不沾黏傷口敷料 (滅菌) 內 3*8cm 外 6*12cm	MB5022		對本品或其成份過敏或曾經發生 過敏反應者請勿使用。	390	尚無健保給付產品可比較。	1.本產品僅限外用，使用前請閱讀產品說明書。 2.本產品經過滅菌，使用前檢視產品滅菌包裝，如有毀損切勿使用。 3.本產品為一次性使用，用後即丟棄，切勿重複使用，避免傷口感染的風險。 4.若敷料受到破損、脫落或是汙染，請即刻更換敷料。 5.若患者有免疫系統衰弱、糖尿病或有傷口感染的情形時，請較頻繁更換敷料。 6.當敷料外觀呈現潮濕飽和狀時，需更換新的 TAICEND 防水不沾黏傷口敷料。 7.使用 TAICEND 防水不沾黏傷口敷料時，可洗澡，但敷料邊緣需加壓與皮膚密合完整，以免水分滲入造成透濕。 8.若不慎誤吞，有可能造成消化道阻塞，需立即送醫治療。 9.使用本敷料時若皮膚有紅、熱、腫、痛、過敏或不適等現象，請立即停止使用，並尋求專業醫師診治。 10.本產品邊緣處會因摩擦造成黏性不佳或捲邊時為正常現象。 11.本產品須保存於陰涼乾燥處，避免日光照射。	衛部醫器製壹字第 006772 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
TAICEND 防水 不沾黏傷口敷料 (滅菌) 內 3*17cm 外 6*21cm	MB5023		對本品或其成份過敏或曾經發生 過敏反應者請勿使用。	728	尚無健保給付產品可比較。	1.本產品僅限外用，使用前請閱讀產品說明書。 2.本產品經過滅菌，使用前檢視產品滅菌包裝，如有毀損切勿使用。 3.本產品為一次性使用，用後即丟棄，切勿重複使用，避免傷口感染的風險。 4.若敷料受到破損、脫落或是汙染，請即刻更換敷料。 5.若患者有免疫系統衰弱、糖尿病或有傷口感染的情形時，請較頻繁更換敷料。 6.當敷料外觀呈現潮濕飽和狀時，需更換新的 TAICEND 防水不沾黏傷口敷料。 7.使用 TAICEND 防水不沾黏傷口敷料時，可洗澡，但敷料邊緣需加壓與皮膚密合完整，以免水分滲入造成透濕。 8.若不慎誤吞，有可能造成消化道阻塞，需立即送醫治療。 9.使用本敷料時若皮膚有紅、熱、腫、痛、過敏或不適等現象，請立即停止使用，並尋求專業醫師診治。 10.本產品邊緣處會因摩擦造成黏性不佳或捲邊時為正常現象。 11.本產品須保存於陰涼乾燥處，避免日光照射。	衛部醫器製壹字第 006772 號
TAICEND 防水 不沾黏傷口敷料 (滅菌) 內 4*21cm 外 8*25cm	MB5024		對本品或其成份過敏或曾經發生 過敏反應者請勿使用。	975	尚無健保給付產品可比較。	1.本產品僅限外用，使用前請閱讀產品說明書。 2.本產品經過滅菌，使用前檢視產品滅菌包裝，如有毀損切勿使用。 3.本產品為一次性使用，用後即丟棄，切勿重複使用，避免傷口感染的風險。 4.若敷料受到破損、脫落或是汙染，請即刻更換敷料。 5.若患者有免疫系統衰弱、糖尿病或有傷口感染的情形時，請較頻繁更換敷料。 6.當敷料外觀呈現潮濕飽和狀時，需更換新的 TAICEND 防水不沾黏傷口敷料。 7.使用 TAICEND 防水不沾黏傷口敷料時，可洗澡，但敷料邊緣需加壓與皮膚密合完整，以免水分滲入造成透濕。 8.若不慎誤吞，有可能造成消化道阻塞，需立即送醫治療。 9.使用本敷料時若皮膚有紅、熱、腫、痛、過敏或不適等現象，請立即停止使用，並尋求專業醫師診治。 10.本產品邊緣處會因摩擦造成黏性不佳或捲邊時為正常現象。 11.本產品須保存於陰涼乾燥處，避免日光照射。	衛部醫器製壹字第 006772 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
TAICEND 術後 敷料(滅菌) 防水 款 內 2*2cm 外 4*4cm	MB5025		對本品或其成份過敏或曾經發生 過敏反應者請勿使用。	90	尚無健保給付產品可比較。	1.本產品僅限外用，使用前請閱讀產品說明書。 2.本產品經過滅菌處理，使用前檢視產品滅菌包裝，如有毀 損切勿使用。 3.本產品為一次性使用，用後即丟棄，切勿重複使用，避免 傷口感染的風險。 4.若敷料受到破損、脫落或是汙染，請即刻更換敷料。 5.若患者有免疫系統衰弱、糖尿病或有傷口感染的情形時， 請諮詢專業醫師。 6.當傷口原先有以下感染症狀，如：發紅、腫脹或分泌物及 疼痛、發燒，不適合使用本產品。 7.使用本敷料時若皮膚出現紅、熱、腫、痛、過敏或不適等 現象，請立即停止使用並尋求專業醫師診治。 8.本產品可連續使用，期間會因個人體質不同，而有使用時 間上的差異。 9.使用 TAICEND 術後敷料時，可洗澡，但敷料邊緣需加壓 與皮膚密合完整，以免水分滲入造成透濕，若有水分滲入 請更換敷料。 10.若不慎誤吞，有可能造成消化道阻塞，需立即送醫治療。 11.本產品邊緣處會因摩擦造成黏性不佳或捲邊時為正常現 象。 12.本產品須保存於陰涼乾燥處，避免日光照射。	衛部醫器製壹字 第 006711 號
TAICEND 術後 敷料(滅菌) 防水 款 內 3*8cm 外 6*12cm	MB5026		對本品或其成份過敏或曾經發生 過敏反應者請勿使用。	330	尚無健保給付產品可比較。	1.本產品僅限外用，使用前請閱讀產品說明書。 2.本產品經過滅菌處理，使用前檢視產品滅菌包裝，如有毀 損切勿使用。 3.本產品為一次性使用，用後即丟棄，切勿重複使用，避免 傷口感染的風險。 4.若敷料受到破損、脫落或是汙染，請即刻更換敷料。 5.若患者有免疫系統衰弱、糖尿病或有傷口感染的情形時， 請諮詢專業醫師。 6.當傷口原先有以下感染症狀，如：發紅、腫脹或分泌物及 疼痛、發燒，不適合使用本產品。 7.使用本敷料時若皮膚出現紅、熱、腫、痛、過敏或不適等 現象，請立即停止使用並尋求專業醫師診治。 8.本產品可連續使用，期間會因個人體質不同，而有使用時 間上的差異。 9.使用 TAICEND 術後敷料時，可洗澡，但敷料邊緣需加壓 與皮膚密合完整，以免水分滲入造成透濕，若有水分滲入 請更換敷料。 10.若不慎誤吞，有可能造成消化道阻塞，需立即送醫治療。 11.本產品邊緣處會因摩擦造成黏性不佳或捲邊時為正常現 象。 12.本產品須保存於陰涼乾燥處，避免日光照射。	衛部醫器製壹字 第 006711 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
TAICEND 術後 敷料(滅菌) 防水 款 內 3*17cm 外 6*21cm	MB5027		對本品或其成份過敏或曾經發生 過敏反應者請勿使用。	615	尚無健保給付產品可比較。	1.本產品僅限外用，使用前請閱讀產品說明書。 2.本產品經過滅菌處理，使用前檢視產品滅菌包裝，如有毀 損切勿使用。 3.本產品為一次性使用，用後即丟棄，切勿重複使用，避免 傷口感染的風險。 4.若敷料受到破損、脫落或是汙染，請即刻更換敷料。 5.若患者有免疫系統衰弱、糖尿病或有傷口感染的情形時， 請諮詢專業醫師。 6.當傷口原先有以下感染症狀，如：發紅、腫脹或分泌物及 疼痛、發燒，不適合使用本產品。 7.使用本敷料時若皮膚出現紅、熱、腫、痛、過敏或不適等 現象，請立即停止使用並尋求專業醫師診治。 8.本產品可連續使用，期間會因個人體質不同，而有使用時 間上的差異。 9.使用 TAICEND 術後敷料時，可洗澡，但敷料邊緣需加壓 與皮膚密合完整，以免水分滲入造成透濕，若有水分滲入 請更換敷料。 10.若不慎誤吞，有可能造成消化道阻塞，需立即送醫治療。 11.本產品邊緣處會因摩擦造成黏性不佳或捲邊時為正常現 象。 12.本產品須保存於陰涼乾燥處，避免日光照射。	衛部醫器製壹字 第 006711 號
TAICEND 術後 敷料(滅菌) 防水 款 內 3.5*20cm 外 8*25cm	MB5028		對本品或其成份過敏或曾經發生 過敏反應者請勿使用。	750	尚無健保給付產品可比較。	1.本產品僅限外用，使用前請閱讀產品說明書。 2.本產品經過滅菌處理，使用前檢視產品滅菌包裝，如有毀 損切勿使用。 3.本產品為一次性使用，用後即丟棄，切勿重複使用，避免 傷口感染的風險。 4.若敷料受到破損、脫落或是汙染，請即刻更換敷料。 5.若患者有免疫系統衰弱、糖尿病或有傷口感染的情形時， 請諮詢專業醫師。 6.當傷口原先有以下感染症狀，如：發紅、腫脹或分泌物及 疼痛、發燒，不適合使用本產品。 7.使用本敷料時若皮膚出現紅、熱、腫、痛、過敏或不適等 現象，請立即停止使用並尋求專業醫師診治。 8.本產品可連續使用，期間會因個人體質不同，而有使用時 間上的差異。 9.使用 TAICEND 術後敷料時，可洗澡，但敷料邊緣需加壓 與皮膚密合完整，以免水分滲入造成透濕，若有水分滲入 請更換敷料。 10.若不慎誤吞，有可能造成消化道阻塞，需立即送醫治療。 11.本產品邊緣處會因摩擦造成黏性不佳或捲邊時為正常現 象。 12.本產品須保存於陰涼乾燥處，避免日光照射。	衛部醫器製壹字 第 006711 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
TAICEND 疤痕 貼片(未滅菌) 防 水款 內 2*2cm 外 4*4cm	MB5029		1.對本品或其成份過敏或曾經發 生過敏反應者請勿使用。 2.本產品請勿使用於未完全癒合 之傷口。	75	尚無健保給付產品可比較。	1.本產品僅限外用，使用前請閱讀產品說明書。 2.本產品為一次性使用，用後即丟棄，切勿重複使用。 3.若貼片受到破損、脫落或是汙染，請即刻更換。 4.使用前檢視產品包裝，如有毀損切勿使用。 5.使用前，請先確定皮膚已清潔、乾燥且沒有塗抹藥膏或是 乳液製品，以免影響黏貼度。 6.建議剛開始每天貼足 12 小時，如適應良好再增加時間至 能全天使用為止。皮膚的正常代謝會使貼片逐漸失去黏 性，本產品可連續使用，最長可黏貼五至七天，期間會因 個人體質不同，而有使用時間上的差異。 7.使用本貼片時若皮膚出現紅、熱、腫、痛、過敏或不適等 現象，請立即停止使用，並尋求專業醫師診治。 8.若不慎誤吞，有可能造成消化道阻塞，需立即送醫治療。 9.本產品邊緣處會因摩擦造成黏性不佳或捲邊時為正常現 象。 10.本產品須保存於陰涼乾燥處，避免日光照射。	衛部醫器製壹字 第 006927 號
TAICEND 疤痕 貼片(未滅菌) 防 水款 內 3*8cm 外 6*12cm	MB5030		1.對本品或其成份過敏或曾經發 生過敏反應者請勿使用。 2.本產品請勿使用於未完全癒合 之傷口。	263	尚無健保給付產品可比較。	1.本產品僅限外用，使用前請閱讀產品說明書。 2.本產品為一次性使用，用後即丟棄，切勿重複使用。 3.若貼片受到破損、脫落或是汙染，請即刻更換。 4.使用前檢視產品包裝，如有毀損切勿使用。 5.使用前，請先確定皮膚已清潔、乾燥且沒有塗抹藥膏或是 乳液製品，以免影響黏貼度。 6.建議剛開始每天貼足 12 小時，如適應良好再增加時間至 能全天使用為止。皮膚的正常代謝會使貼片逐漸失去黏 性，本產品可連續使用，最長可黏貼五至七天，期間會因 個人體質不同，而有使用時間上的差異。 7.使用本貼片時若皮膚出現紅、熱、腫、痛、過敏或不適等 現象，請立即停止使用，並尋求專業醫師診治。 8.若不慎誤吞，有可能造成消化道阻塞，需立即送醫治療。 9.本產品邊緣處會因摩擦造成黏性不佳或捲邊時為正常現 象。 10.本產品須保存於陰涼乾燥處，避免日光照射。	衛部醫器製壹字 第 006927 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
TAICEND 疤痕 貼片(未滅菌) 防 水款 內 3*17cm 外 6*21cm	MB5031		1.對本品或其成份過敏或曾經發 生過敏反應者請勿使用。 2.本產品請勿使用於未完全癒合 之傷口。	540	尚無健保給付產品可比較。	1.本產品僅限外用，使用前請閱讀產品說明書。 2.本產品為一次性使用，用後即丟棄，切勿重複使用。 3.若貼片受到破損、脫落或是汙染，請即刻更換。 4.使用前檢視產品包裝，如有毀損切勿使用。 5.使用前，請先確定皮膚已清潔、乾燥且沒有塗抹藥膏或是 乳液製品，以免影響黏貼度。 6.建議剛開始每天貼足 12 小時，如適應良好再增加時間至 能全天使用為止。皮膚的正常代謝會使貼片逐漸失去黏 性，本產品可連續使用，最長可黏貼五至七天，期間會因 個人體質不同，而有使用時間上的差異。 7.使用本貼片時若皮膚出現紅、熱、腫、痛、過敏或不適等 現象，請立即停止使用，並尋求專業醫師診治。 8.若不慎誤吞，有可能造成消化道阻塞，需立即送醫治療。 9.本產品邊緣處會因摩擦造成黏性不佳或捲邊時為正常現 象。 10.本產品須保存於陰涼乾燥處，避免日光照射。	衛部醫器製壹字 第 006927 號
TAICEND 疤痕 貼片(未滅菌) 防 水款 內 3.5*20cm 外 8*25cm	MB5032		1.對本品或其成份過敏或曾經發 生過敏反應者請勿使用。 2.本產品請勿使用於未完全癒合 之傷口。	638	尚無健保給付產品可比較。	1.本產品僅限外用，使用前請閱讀產品說明書。 2.本產品為一次性使用，用後即丟棄，切勿重複使用。 3.若貼片受到破損、脫落或是汙染，請即刻更換。 4.使用前檢視產品包裝，如有毀損切勿使用。 5.使用前，請先確定皮膚已清潔、乾燥且沒有塗抹藥膏或是 乳液製品，以免影響黏貼度。 6.建議剛開始每天貼足 12 小時，如適應良好再增加時間至 能全天使用為止。皮膚的正常代謝會使貼片逐漸失去黏 性，本產品可連續使用，最長可黏貼五至七天，期間會因 個人體質不同，而有使用時間上的差異。 7.使用本貼片時若皮膚出現紅、熱、腫、痛、過敏或不適等 現象，請立即停止使用，並尋求專業醫師診治。 8.若不慎誤吞，有可能造成消化道阻塞，需立即送醫治療。 9.本產品邊緣處會因摩擦造成黏性不佳或捲邊時為正常現 象。 10.本產品須保存於陰涼乾燥處，避免日光照射。	衛部醫器製壹字 第 006927 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
TAICEND 防水 不沾黏傷口敷料 (滅菌) 內 3*3cm 外 5*5cm	MB5033		對本品或其成份過敏或曾經發生 過敏反應者請勿使用。	157	尚無健保給付產品可比較。	1.本產品僅限外用，使用前請閱讀產品說明書。 2.本產品經過滅菌，使用前檢視產品滅菌包裝，如有毀損切勿使用。 3.本產品為一次性使用，用後即丟棄，切勿重複使用，避免傷口感染的風險。 4.若敷料受到破損、脫落或是汙染，請即刻更換敷料。 5.若患者有免疫系統衰弱、糖尿病或有傷口感染的情形時，請較頻繁更換敷料。 6.當敷料外觀呈現潮濕飽和狀態時，需更換新的 TAICEND 防水不沾黏傷口敷料。 7.使用 TAICEND 防水不沾黏傷口敷料時，可洗澡，但敷料邊緣需加壓與皮膚密合完整，以免水分滲入造成透濕。 8.若不慎誤吞，有可能造成消化道阻塞，需立即送醫治療。 9.使用本敷料時若皮膚有紅、熱、腫、痛、過敏或不適等現象，請立即停止使用，並尋求專業醫師診治。 10.本產品邊緣處會因摩擦造成黏性不佳或捲邊時為正常現象。 11.本產品須保存於陰涼乾燥處，避免日光照射。	衛部醫器製壹字第 006772 號
TAICEND 防水 不沾黏傷口敷料 (滅菌) 內 3*12cm 外 6*16cm	MB5034		對本品或其成份過敏或曾經發生 過敏反應者請勿使用。	540	尚無健保給付產品可比較。	1.本產品僅限外用，使用前請閱讀產品說明書。 2.本產品經過滅菌，使用前檢視產品滅菌包裝，如有毀損切勿使用。 3.本產品為一次性使用，用後即丟棄，切勿重複使用，避免傷口感染的風險。 4.若敷料受到破損、脫落或是汙染，請即刻更換敷料。 5.若患者有免疫系統衰弱、糖尿病或有傷口感染的情形時，請較頻繁更換敷料。 6.當敷料外觀呈現潮濕飽和狀態時，需更換新的 TAICEND 防水不沾黏傷口敷料。 7.使用 TAICEND 防水不沾黏傷口敷料時，可洗澡，但敷料邊緣需加壓與皮膚密合完整，以免水分滲入造成透濕。 8.若不慎誤吞，有可能造成消化道阻塞，需立即送醫治療。 9.使用本敷料時若皮膚有紅、熱、腫、痛、過敏或不適等現象，請立即停止使用，並尋求專業醫師診治。 10.本產品邊緣處會因摩擦造成黏性不佳或捲邊時為正常現象。 11.本產品須保存於陰涼乾燥處，避免日光照射。	衛部醫器製壹字第 006772 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
TAICEND 術後 敷料(滅菌) 防水 款 內 3*3cm 外 5*5cm	MB5035		對本品或其成份過敏或曾經發生 過敏反應者請勿使用。	127	尚無健保給付產品可比較。	1.本產品僅限外用，使用前請閱讀產品說明書。 2.本產品經過滅菌處理，使用前檢視產品滅菌包裝，如有毀 損切勿使用。 3.本產品為一次性使用，用後即丟棄，切勿重複使用，避免 傷口感染的風險。 4.若敷料受到破損、脫落或是汙染，請即刻更換敷料。 5.若患者有免疫系統衰弱、糖尿病或有傷口感染的情形時， 請諮詢專業醫師。 6.當傷口原先有以下感染症狀，如：發紅、腫脹或分泌物及 疼痛、發燒，不適合使用本產品。 7.使用本敷料時若皮膚出現紅、熱、腫、痛、過敏或不適等 現象，請立即停止使用並尋求專業醫師診治。 8.本產品可連續使用，期間會因個人體質不同，而有使用時 間上的差異。 9.使用 TAICEND 術後敷料時，可洗澡，但敷料邊緣需加壓 與皮膚密合完整，以免水分滲入造成透濕，若有水分滲入 請更換敷料。 10.若不慎誤吞，有可能造成消化道阻塞，需立即送醫治療。 11.本產品邊緣處會因摩擦造成黏性不佳或捲邊時為正常現 象。 12.本產品須保存於陰涼乾燥處，避免日光照射。	衛部醫器製壹字 第 006711 號
TAICEND 術後 敷料(滅菌) 防水 款 內 3*12cm 外 6*16cm	MB5036		對本品或其成份過敏或曾經發生 過敏反應者請勿使用。	390	尚無健保給付產品可比較。	1.本產品僅限外用，使用前請閱讀產品說明書。 2.本產品經過滅菌處理，使用前檢視產品滅菌包裝，如有毀 損切勿使用。 3.本產品為一次性使用，用後即丟棄，切勿重複使用，避免 傷口感染的風險。 4.若敷料受到破損、脫落或是汙染，請即刻更換敷料。 5.若患者有免疫系統衰弱、糖尿病或有傷口感染的情形時， 請諮詢專業醫師。 6.當傷口原先有以下感染症狀，如：發紅、腫脹或分泌物及 疼痛、發燒，不適合使用本產品。 7.使用本敷料時若皮膚出現紅、熱、腫、痛、過敏或不適等 現象，請立即停止使用並尋求專業醫師診治。 8.本產品可連續使用，期間會因個人體質不同，而有使用時 間上的差異。 9.使用 TAICEND 術後敷料時，可洗澡，但敷料邊緣需加壓 與皮膚密合完整，以免水分滲入造成透濕，若有水分滲入 請更換敷料。 10.若不慎誤吞，有可能造成消化道阻塞，需立即送醫治療。 11.本產品邊緣處會因摩擦造成黏性不佳或捲邊時為正常現 象。 12.本產品須保存於陰涼乾燥處，避免日光照射。	衛部醫器製壹字 第 006711 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
TAICEND 疤痕 貼片(未滅菌) 防 水款 內 3*3cm 外 5*5cm	MB5037		1.對本品或其成份過敏或曾經發 生過敏反應者請勿使用。 2.本產品請勿使用於未完全癒合 之傷口。	105	尚無健保給付產品可比較。	1.本產品僅限外用，使用前請閱讀產品說明書。 2.本產品為一次性使用，用後即丟棄，切勿重複使用。 3.若貼片受到破損、脫落或是汙染，請即刻更換。 4.使用前檢視產品包裝，如有毀損切勿使用。 5.使用前，請先確定皮膚已清潔、乾燥且沒有塗抹藥膏或是 乳液製品，以免影響黏貼度。 6.建議剛開始每天貼足 12 小時，如適應良好再增加時間至 能全天使用為止。皮膚的正常代謝會使貼片逐漸失去黏 性，本產品可連續使用，最長可黏貼五至七天，期間會因 個人體質不同，而有使用時間上的差異。 7.使用本貼片時若皮膚出現紅、熱、腫、痛、過敏或不適等 現象，請立即停止使用，並尋求專業醫師診治。 8.若不慎誤吞，有可能造成消化道阻塞，需立即送醫治療。 9.本產品邊緣處會因摩擦造成黏性不佳或捲邊時為正常現 象。 10.本產品須保存於陰涼乾燥處，避免日光照射。	衛部醫器製壹字 第 006927 號
TAICEND 疤痕 貼片(未滅菌) 防 水款 內 3*12cm 外 6*16cm	MB5038		1.對本品或其成份過敏或曾經發 生過敏反應者請勿使用。 2.本產品請勿使用於未完全癒合 之傷口。	285	尚無健保給付產品可比較。	1.本產品僅限外用，使用前請閱讀產品說明書。 2.本產品為一次性使用，用後即丟棄，切勿重複使用。 3.若貼片受到破損、脫落或是汙染，請即刻更換。 4.使用前檢視產品包裝，如有毀損切勿使用。 5.使用前，請先確定皮膚已清潔、乾燥且沒有塗抹藥膏或是 乳液製品，以免影響黏貼度。 6.建議剛開始每天貼足 12 小時，如適應良好再增加時間至 能全天使用為止。皮膚的正常代謝會使貼片逐漸失去黏 性，本產品可連續使用，最長可黏貼五至七天，期間會因 個人體質不同，而有使用時間上的差異。 7.使用本貼片時若皮膚出現紅、熱、腫、痛、過敏或不適等 現象，請立即停止使用，並尋求專業醫師診治。 8.若不慎誤吞，有可能造成消化道阻塞，需立即送醫治療。 9.本產品邊緣處會因摩擦造成黏性不佳或捲邊時為正常現 象。 10.本產品須保存於陰涼乾燥處，避免日光照射。	衛部醫器製壹字 第 006927 號
“史耐輝”掌上型 負壓傷口治療機 系列產品 敷料	MB5101	本產品適用於低至中量之滲液傷口使 用的掌中型負壓治療機，無需集液瓶的 產品特性，滲出液的控制是由敷料上 AIRLOCK 專利設計，提供敷料經由吸 收與透過外層薄膜蒸發濕氣進而達到 傷口快速癒合之效果目地。	無特殊副作用，須遵照醫師指示 黏貼、活動。	12,300	尚無健保給付產品可比較。	無	衛部醫器輸字 第 025975 號
“史耐輝”掌上型 負壓傷口治療機 系列產品 單敷料 7	MB51101	本產品適用於低至中量之滲液傷口使 用的掌中型負壓治療機，無需集液瓶的 產品特性，滲出液的控制是由敷料上 AIRLOCK 專利設計，提供敷料經由吸 收與透過外層薄膜蒸發濕氣進而達到 傷口快速癒合之效果目地。	無特殊副作用，須遵照醫師指示 黏貼、活動。	33,500	尚無健保給付產品可比較。	本產品幫浦內含磁鐵，與其他醫療器材近距離接觸時易交 互影響。幫浦放置位置務必遠離其他易受磁場影響之醫療 器材 10 公分以上。	衛部醫器輸字 第 025975 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“史耐輝”掌上型 負壓傷口治療機 系列產品 雙敷料 14	MB52101	本產品適用於低至中量之滲液傷口使用的掌中型負壓治療機，無需集液瓶的產品特性，滲出液的控制是由敷料上 AIRLOCK 專利設計，提供敷料經由吸收與透過外層薄膜蒸發濕氣進而達到傷口快速癒合之效果目地。	無特殊副作用，須遵照醫師指示黏貼、活動。	39,800	尚無健保給付產品可比較。	本產品幫浦浦內含磁鐵，與其他醫療器材近距離接觸時易交互影響。幫浦放置位置務必遠離其他易受磁場影響之醫療器材 10 公分以上。	衛部醫器輸字第 025975 號
安適康負壓傷口 治療系統 5*8cm (敷料 2 片+裝置 +背夾) Anscare SIMO Negative Pressure Wound Therapy System	MB5301	傷口負壓治療系統無需電池、充電，環保節能。體積小，病人無礙於日常生活，增進復元期間生活品質。銜接或取代大型負壓機照護，降低人員照護負擔。	不適合過敏性皮膚疾患	25,800	1.VAC 健保材料：敷料三天以上更換一次，負壓罐 7 天以上更換一次 本品無須更換負壓罐，機身電池壽命長達 30 天，無須回院更換。 2.本品與其體積大小比較：機身小可隨身攜帶，VAC 無法。 3.本品與其傷口敷料比較：VAC 為傳統泡棉無法達到促進傷口癒合之效果，本品傷口敷料可協助傷口癒合。	1.未經治療之骨髓炎 2.非腸道或未經探查的瘻管 3.具黑痂的壞死組織 4.血管接合處暴露的傷口 5.暴露的骨頭或肌腱的傷口 6.傷口具惡性腫瘤。	衛部醫器製字第 006303 號
安適康負壓傷口 治療系統 5*12cm(敷料 2 片+裝置+背夾) Anscare SIMO Negative Pressure Wound Therapy System	MB5302	傷口負壓治療系統無需電池、充電，環保節能。體積小，病人無礙於日常生活，增進復元期間生活品質。銜接或取代大型負壓機照護，降低人員照護負擔。	不適合過敏性皮膚疾患	25,800	1.VAC 健保材料：敷料三天以上更換一次，負壓罐 7 天以上更換一次 本品無須更換負壓罐，機身電池壽命長達 30 天，無須回院更換。 2.本品與其體積大小比較：機身小可隨身攜帶，VAC 無法。 3.本品與其傷口敷料比較：VAC 為傳統泡棉無法達到促進傷口癒合之效果，本品傷口敷料可協助傷口癒合。	1.未經治療之骨髓炎 2.非腸道或未經探查的瘻管 3.具黑痂的壞死組織 4.血管接合處暴露的傷口 5.暴露的骨頭或肌腱的傷口 6.傷口具惡性腫瘤。	衛部醫器製字第 006303 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
安適康負壓傷口 治療系統 5*16cm(敷料 2 片+裝置+背夾) Anscare SIMO Negative Pressure Wound Therapy System	MB5303	傷口負壓治療系統無需電池、充電，環保節能。 體積小，病人無礙於日常生活，增進復元期間生活品質。 銜接或取代大型負壓機照護，降低人員照護負擔。	不適合過敏性皮膚疾患	25,800	1.VAC 健保材料：敷料三天以上更換一次，負壓罐 7 天以上更換一次 本品無須更換負壓罐，機身電池壽命長達 30 天，無須回院更換。 2.本品與其體積大小比較：機身小可隨身攜帶，VAC 無法。 3.本品與其傷口敷料比較：VAC 為傳統泡棉無法達到促進傷口癒合之效果，本品傷口敷料可協助傷口癒合。	1.未經療治療之骨髓炎 2.非腸道或未經探查的瘻管 3.具黑痂的壞死組織 4.血管接合處暴露的傷口 5.暴露的骨頭或肌腱的傷口 6.傷口具惡性腫瘤。	衛部醫器製字 第 006303 號
安適康負壓傷口 治療系統 5*30cm(敷料 2 片+裝置+背夾) Anscare SIMO Negative Pressure Wound Therapy System	MB5304	傷口負壓治療系統無需電池、充電，環保節能。 體積小，病人無礙於日常生活，增進復元期間生活品質。 銜接或取代大型負壓機照護，降低人員照護負擔。	不適合過敏性皮膚疾患	25,800	1.VAC 健保材料：敷料三天以上更換一次，負壓罐 7 天以上更換一次 本品無須更換負壓罐，機身電池壽命長達 30 天，無須回院更換。 2.本品與其體積大小比較：機身小可隨身攜帶，VAC 無法。 3.本品與其傷口敷料比較：VAC 為傳統泡棉無法達到促進傷口癒合之效果，本品傷口敷料可協助傷口癒合。	1.未經療治療之骨髓炎 2.非腸道或未經探查的瘻管 3.具黑痂的壞死組織 4.血管接合處暴露的傷口 5.暴露的骨頭或肌腱的傷口 6.傷口具惡性腫瘤。	衛部醫器製字 第 006303 號
安適康負壓傷口 治療系統 10*10cm(敷料 2 片+裝置+背夾) Anscare SIMO Negative Pressure Wound Therapy System	MB5305	傷口負壓治療系統無需電池、充電，環保節能。 體積小，病人無礙於日常生活，增進復元期間生活品質。 銜接或取代大型負壓機照護，降低人員照護負擔。	不適合過敏性皮膚疾患	25,800	1.VAC 健保材料：敷料三天以上更換一次，負壓罐 7 天以上更換一次。 本品無須更換負壓罐，機身電池壽命長達 30 天，無須回院更換。 2.本品與其體積大小比較：機身小可隨身攜帶，VAC 無法。 3.本品與其傷口敷料比較：VAC 為傳統泡棉無法達到促進傷口癒合之效果，本品傷口敷料可協助傷口癒合。	1.未經療治療之骨髓炎 2.非腸道或未經探查的瘻管 3.具黑痂的壞死組織 4.血管接合處暴露的傷口 5.暴露的骨頭或肌腱的傷口 6.傷口具惡性腫瘤。	衛部醫器製字 第 006303 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
安適康負壓傷口 治療系統 10*15cm(敷料 2 片+裝置+背夾) Anscare SIMO Negative Pressure Wound Therapy System	MB5306	傷口負壓治療系統無需電池、充電，環 保節能。 體積小，病人無礙於日常生 活，增進復元期間生活品質。 銜接或 取代大型負壓機照護，降低人員照護負 擔。	不適合過敏性皮膚疾患	25,800	1.VAC 健保材料：敷料三天 以上更換一次，負壓罐 7 天以上更換一次。 本品無須更換負壓罐，機身電 池壽命長達 30 天，無須回院 更換。 2.本品與其體積大小比較： 機身小巧隨身攜帶，VAC 無法。 3.本品與其傷口敷料比較： VAC 為傳統泡棉無法達到 促進傷口癒合之效果，本品 傷口敷料可協助傷口癒合。	1.未經療治療之骨髓炎 2.非腸道或未經探查的瘻管 3.具黑痂的壞死組織 4.血管接合處暴露的傷口 5.暴露的骨頭或肌腱的傷口 6.傷口具惡性腫瘤。	衛部醫器製字 第 006303 號
安適康負壓傷口 治療系統 10*20cm(敷料 2 片+裝置+背夾) Anscare SIMO Negative Pressure Wound Therapy System	MB5307	傷口負壓治療系統無需電池、充電，環 保節能。 體積小，病人無礙於日常生 活，增進復元期間生活品質。 銜接或 取代大型負壓機照護，降低人員照護負 擔。	不適合過敏性皮膚疾患	25,800	1.VAC 健保材料：敷料三天 以上更換一次，負壓罐 7 天以上更換一次。 本品無須更換負壓罐，機身電 池壽命長達 30 天，無須回院 更換。 2.本品與其體積大小比較： 機身小巧隨身攜帶，VAC 無法。 3.本品與其傷口敷料比較： VAC 為傳統泡棉無法達到 促進傷口癒合之效果，本品 傷口敷料可協助傷口癒合。	1.未經療治療之骨髓炎 2.非腸道或未經探查的瘻管 3.具黑痂的壞死組織 4.血管接合處暴露的傷口 5.暴露的骨頭或肌腱的傷口 6.傷口具惡性腫瘤。	衛部醫器製字 第 006303 號
安適康負壓傷口 治療系統 敷料 補充包 Anscare SIMO Negative Pressure Wound Therapy System	MB5308	傷口負壓治療系統無需電池、充電，環 保節能。 體積小，病人無礙於日常生 活，增進復元期間生活品質。 銜接或 取代大型負壓機照護，降低人員照護負 擔。	不適合過敏性皮膚疾患	11,000	1.VAC 健保材料：敷料三天 以上更換一次，負壓罐 7 天以上更換一次 本品無須更換負壓罐，機身電 池壽命長達 30 天，無須回院 更換。 2.本品與其體積大小比較： 機身小巧隨身攜帶，VAC 無法。 3.本品與其傷口敷料比較： VAC 為傳統泡棉無法達到 促進傷口癒合之效果，本品 傷口敷料可協助傷口癒合。	1.未經療治療之骨髓炎 2.非腸道或未經探查的瘻管 3.具黑痂的壞死組織 4.血管接合處暴露的傷口 5.暴露的骨頭或肌腱的傷口 6.傷口具惡性腫瘤。	衛部醫器製字 第 006303 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
海德 傷口清潔 液-500ml	MC0124	本產品為一種電解溶液，用來做為糖尿病足(或糖尿病傷口)、I~IV 期壓瘡、靜脈性潰瘍、手術傷口、燒燙傷(1~2 度)和急性皮膚病灶濕潤之用。也可用於清潔和沖洗患處的敷料，及濕潤患處使用。次氯酸鈉和次氯酸是輔助物質可能具有局部抑菌作用。通過美國 FDA/歐盟 Notify Body 檢驗核准。	無	3,800	無	不可稀釋/重複使用。	衛部醫器製字 第 031081 號
“絆多”石膏棉卷 (短) 2 inch	MF04225	本產品材質為專利聚酯纖維，並且提供獨家設計的透氣功能，讓病患使用上具備超透氣、超輕薄功能，內襯使用超親膚棉捲，搭配起來更能有最佳舒適感。固定性、可塑性極高，在骨折痊癒期間提供支持、及斷骨復位後的保護作用。	因人而異會有些許搔癢感	7,600	新式石膏輕盈透氣，可大幅降低病人配戴石膏的不適感	1.患肢末梢皮膚的溫度及顏色及損傷處腫脹情形。 2.露於石膏外之手指或腳趾應經常活動，幫助血液循環，也監測是否有腔室症後群的初期症狀。 3.如患肢有冰冷、麻木、發紫、持續性劇痛、腫脹應立即就醫。 4.傷口或石膏處保持乾燥以免感染。 5.病患應經常活動手指及腳趾及抬高患部，以減少腫脹及關節僵硬。	衛部醫器輸字 第 022543 號
自費保暖	MF1020			1,200			衛部醫器輸字 第 012934 號
易莫斯止血氧化 纖維 10*20cm	MF1622 / THZ034994004	本產品具有止血功能，可用來止住毛細血管，靜脈和小動脈的出血，是一種可被吸收且具有止血作用的無菌織物，由植物纖維素的氧化再生而成，當產品吸收血液後，就會膨脹，並可以促發自身的止血機制，直到變成棕色或黑色的凝膠狀為止，加速凝血達到止血的效果。	如果在黏膜和表面病變處使用止血劑，則此產品的 PH 值較低會引起刺激痛感。	23,000	尚無健保給付產品可比較。	僅供單次使用不得重覆減菌。	衛部醫器輸字 第 034994 號
“Coreleader” HEMO-Bandage X- ray detectable (Sterile) 康力得止血繃帶 10cm *20cm	MF1623 / WDZ007061002	1.高吸液性 2.低致敏性 3.高生物相容性 4.具柔軟及彈性，可服貼肌膚		20,000	快速有效止血。	1.本產品僅供單一病人使用，請勿重複使用。 2.對產品過敏者，請勿使用。 3.若產品包裝不完整，請勿使用。 4.超出保存期限，請勿使用。 5.若傷口感染，請清理乾淨再換上新敷料。 6.使用後請勿留置於人體內。	衛部醫器製字 第 007061 號
“Coreleader” HEMO-Bandage X- ray detectable (Sterile) 康力得止血繃帶 10cm *40cm	MF1624 / WDZ007061003	1.高吸液性 2.低致敏性 3.高生物相容性 4.具柔軟及彈性，可服貼肌膚		25,800	快速有效止血。	1.本產品僅供單一病人使用，請勿重複使用。 2.對產品過敏者，請勿使用。 3.若產品包裝不完整，請勿使用。 4.超出保存期限，請勿使用。 5.若傷口感染，請清理乾淨再換上新敷料。 6.使用後請勿留置於人體內。	衛部醫器製字 第 007061 號
“Coreleader” HEMO-Bandage X- ray detectable (Sterile) 康力得止血繃帶 10cm *300cm	MF1625 / WDZ007061001	1.高吸液性 2.低致敏性 3.高生物相容性 4.具柔軟及彈性，可服貼肌膚		50,000	快速有效止血。	1.本產品僅供單一病人使用，請勿重複使用。 2.對產品過敏者，請勿使用。 3.若產品包裝不完整，請勿使用。 4.超出保存期限，請勿使用。 5.若傷口感染，請清理乾淨再換上新敷料。 6.使用後請勿留置於人體內。	衛部醫器製字 第 007061 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
V-Loc 90 Absorbable Wound 柯惠可吸 收傷口縫合裝置 (免拆線)	MH0421			2,500			
肝膽穿刺針 18G*20CM	MI0818			495			
“史賽克”關節鏡 沖洗套管組	MT3408 / CDY036671001	本產品使用在關節鏡診斷和手術過程中提供膝、肩、髖、肘、踝和腕關節腔的液體擴張、沖洗和抽吸，為手術部位提供清晰的視野。	1.使用本產品時，始終考量與手術相關的組織類型，否則可能會對人體造成嚴重傷害。 2.使用液體擴張關節會伴隨液體外滲至周圍組織的可能性，始終使用可能的最低壓力和流率設定，以獲得適當的擴張量和出血控制。 3.本產品設計用於一次性使用，且不應對其進行重複使用，重處理或重複滅菌，重複使用，重處理或重複滅菌的風險包含可能降低產品性能且可能汙染和交叉感染導致患者不良反應或受傷。	4,000	尚無健保給付產品可比較。 可提供壓力達成止血及擴張關節，減少手術所需時間。	1.只要關節鏡禁忌使用，則禁止使用本產品。 2.本產品不得用於注射或注入藥物或藥劑，也非設計用於與氣體配合使用。	衛部醫器輸字第 036671 號
“柯特曼”貝特斯 引流管組	MT3412	本產品是以矽橡膠管所製成，且以滅菌方式供應。本產品為專門設計用於治療程序中，其矽橡膠管含有利福平(rifampin)與鹽酸克林黴素(clindamycin hydrochloride)。 BACTISEAL EVD 導管是以 X 光射線不穿透性(含鉬鹽)的矽橡膠管組成。 BACTISEALClear EVD 導管是以覆有鉬鹽條紋的矽橡膠管組成。 本產品在實驗室研究中顯示可以降低革蘭氏陽性菌在導管表面的繁殖。導管的利福平與鹽酸克林黴素含量只是這兩種抗生素的臨床治療劑量的一部分而已，因此不具有任何全身性治療作用。 本產品引流管是一條 35 公分長的矽膠導管，導管由近端(有排孔端)起三分公至十五公分處有深度記號，協助辨識插入深度。	特定物質例如血液凝塊、腦碎片或其他組織顆粒可能使導管阻塞，且導管可能因為腦室尺寸過度縮小而阻塞。	11,960		1.請勿將本產品植入有感染症狀(如腦室炎或有/接近植入部位之皮膚感染)的病人體內。 2.在植入本產品前應先治療感染症狀。 3.請勿將本產品植入已知對利福平或鹽酸克林黴素過敏的病人體內。 4.接受抗凝血劑治療或已知具有出血性體質的病人禁止使用本產品。	衛署醫器輸字第 021125 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“瑪旺”高濃度 血小板血漿療法	MVPRP / GMP1167	可進行血液收集與處理，分離自備自體 血小板濃厚液，臨床若有需求，可將血 小板濃厚液與自體或異體骨混合使用 應用於手術部位。 產品操作方便快捷，可製備純自體高濃 度 PRP 以及 PRF 膠體，廣泛應用於 手術及注射。	1.抽血部位的感染 2.傷口癒合速度緩慢 3.收集血液時造成血管或神經受 損，可能導致疼痛或麻木	11,000	尚無健保給付產品可比較。	1.本產品內容物經由 EO 滅菌為無菌狀態；紙盒包裝及外 封膜非無菌狀態。 2.本產品僅限單次使用，請勿重複滅菌。 3.本產品包裝若有破損，請勿使用。 4.本產品若超過有效期，請勿使用。 5.使用完之物品依照醫療廢棄物規範丟棄。	衛部醫器製字 第 004941 號
“亞恩”血球細胞 分離器 15ml “AEON”Acti- PRP-15ml	MX1917 / GMP1191	可進行血液收集與處理，分離自備自體 血小板濃厚液，臨床若有需求，可將血 小板濃厚液與自體或異體骨混合使 用 應用於手術部位。 產品操作方便快捷，可製備純自體高濃 度 PRP 以及 PRF 膠體，廣泛應用於 手術及注射。	1.抽血部位瘀青、血腫。 2.抽血時未遵循標準無菌操作程 序可能發生感染的風險。	15,000	尚無健保給付產品可比較。	1.本產品內容物經由 EO 滅菌為無菌狀態；紙盒包裝及外 封膜非無菌狀態 2.本產品僅限單次使用，請勿重複滅菌 3.本產品包裝若有破損，請勿使用 4.本產品若超過有效期，請勿使用 5.使用完之物品依照醫療廢棄物規範丟棄。	衛部醫器製字 第 004965 號
人體組織移植皮 料 Allopatch 5*5cm	MZ 8130 / 472505	人體去細胞組織皮料，大幅降低排斥 性，減少自體組織傷害。提供良好復原 效果。	有可能造過敏。	120,000	尚無健保給付產品可比較。	不可重複使用，使用時需全程保持無菌。	健保審字第 1090061669 號
機器手臂輔助全 膝關節置換手術 (TKA)- 史耐輝 Cori Robotic Surgery System (HTA N26093)	MZ0001	本產品為機器手臂輔助人工膝關節置 換手術系統，透過 3D 影像建模與即 時導航技術，協助醫師進行精 準骨切 削與植入物定位，並優化下肢力線排列 與關節對位一致性，以提升手術精準度 及可重複性。	無特殊副作用	170,000	相較健保傳統人工膝關節置 換，本系統主要優勢在於提供 更高精準度的骨切削與植入物 定位控制，提升關節力線一致 性與手術結果穩定性。	應由專業醫師依使用說明操作，使用前須確認無菌完整且 僅限一次性使用。	衛部醫器輸字 第 035369 號
“史耐輝”機器 耗材使用費	MZ0002	本產品為機器手臂輔助人工膝關節置 換手術系統，透過 3D 影像建模與即 時導航技術，協助醫師進行精 準骨切 削與植入物定位，並優化下肢力線排列 與關節對位一致性，以提升手術精準度 及可重複性。	無特殊副作用	50,000	相較健保傳統人工膝關節置 換，本系統主要優勢在於提供 更高精準度的骨切削與植入物 定位控制，提升關節力線一致 性與手術結果穩定性。	應由專業醫師依使用說明操作，使用前須確認無菌完整且 僅限一次性使用。	衛部醫器輸字 第 035369 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“奧古羅”速補縫 半月板修補系統	MZ00142	本產品是一種全內部、全縫合線式的半月板修復裝置。 每個裝置包括兩個預裝在針頭遞送系統中的不可吸收性柔軟縫合線束 (Suturebundles) (USP 1 UHMWPE)，以及由編織的無芯網狀元件 (Corelessmesh component) (聚 酯 113dTex)製成的 SuperBall 固定元件。 透過可調節深度的遞送系統將針插入，可定位及後續部署兩束縫合線在半月板撕裂的兩側。 利用遞送系統的扳機來控制牽引縫合線 (Pullingsuture) (USP 3-0 聚 酯 CottonyII Green)，收緊並靠攏已定位的縫合線束，進而閉合半月板撕裂。部署的植入物由本產品固定。已定位 的遞送系統利用其圓柱狀低剖面形狀將本產品遞送至半月板的周邊側，並透過牽引本產品致動縫合線 (Actuating suture)(USP 2-0 聚 酯 Tevdek II Green)形成一個球體，將植入物固定到定位。	1.輕度炎症和異物反應，可能導致修復手術失敗。 2.手術創傷有可能引發神經血管損傷。 3.過度活動、創傷或負重有可能會導致植入物移動／撕裂。 4.植入物的存在可能造成疼痛、不適或異常感覺。	20,000	尚無健保給付產品可比較。	1.不願意或不能配合術後護理指令的精神病患者或神經系統疾病患者。 2.可能妨礙安全固定植入物的軟組織生理／病理條件。 3.已知對植入物材質有過敏反應的患者。若懷疑對材質過敏，植入前應排除過敏源。 4.置若存在活動性感染跡象，請勿使用。	衛部醫器輸字第 034429 號
“靈威特”半月板 縫合針	MZ0014A	膝半月軟骨撕裂傷。半月軟骨連續縫合修補器為可植入式縫合固定裝置，便於經皮或內視鏡軟組織修復，包括修復半月軟骨撕裂。	過敏症、組織過敏／發炎以及對器 材材質的其它反應。	25,000	本產品乃以關節鏡手術方式來進行膝半月軟骨撕裂縫合之器材，僅能以傳統縫線及手術方式進行分段縫補，手術時間長，需要較多的傷口，且固定效果有限。	1.本產品只能與前述指定的手術器械搭配使用。 2.使用前請檢查產品是否損壞。請勿使用損壞的產品。 3.手術前適當的熟悉使用本產品是外科醫生的責任。 4.遵循操作說明可減少提早失效的風險。 5.在插入前及手術過程中請勿彎曲裝置上的針，否則可能會影響正常的插入或損壞植體或縫線。 6.本產品不應被當作控制桿使用。	衛部醫器輸字第 023551 號
半月軟骨連續縫 合修補器 MENISCAL REPAIR DEVICE, CURVED NEEDLE, 4 IMPLANTS	MZ0014A / FBZ023551002	本產品預載了穿過零號尺寸(3.5 單位) HiFi 縫線的聚醚酮(PEEK)植體，該裝置可沿著軟組織撕裂處連續部署植體及繫緊的縫線以建立多個針腳固定點。	1.感染，包括深處與表面。 2.過敏症、組織過敏/發炎以及對植體或器械材質的其他反應。	25,000	穩定度佳。	勿重複滅菌，單次使用。有效地清潔以及重複滅菌供單次使用的本器材的能力尚未建立，而且隨後的重複使用可能不利於本產品的效果、安全性以及/或滅菌力。	衛署醫器輸字第 23551 號
信迪思鎖定上方 前方 鎖骨骨板 系統 “SYNTHE” LCP Superior Anterior Clavicle Plate System	MZ0016A / FBZ023405003	採用鈦金屬材質，質輕、具強度且人體生物相容性，較不鏽鋼材質高。	1.選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗。 2..過敏反應肇因於無法適應植入物材質。 3.癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。 4.植入物而引起的疼痛。	55,000	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	使用本項特殊材料，您可能獲得效益或風險，請您仔細閱讀後再做決定。醫師將尊重您所做的任何決定。	衛部醫器製字第 023405 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“賀利氏”歐斯特 保脊椎專用骨水 泥 “Heraeus”Osteopa 1 V Bone Cement	MZ0022 / FBZ020591001	1.填充與穩定椎體配合椎體填充工具 使用。 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。 3.產品加入萊線素使手術區域清晰可 見，二氧化鋁使骨水泥有更高顯影效 果。	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。	33,600	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。 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。	1.須配合 X 光機監測的使用 2.本醫療器材只限由醫師操作使用 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	衛署醫器輸字 第 020591 號
捷邁高抗力骨水 泥-40G “AAP BIOMATERIALS ” HI- FATIGUE G BONE CEMENT- 40G	MZ00251 / FBA0612114Z1	本產品為添加 gentamicin sulphate 的 快速固化塑料，可用於骨科手術，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，內含二氧化 鋁可作為 X 光顯影劑。	可能出現骨水泥植入物症候群或 引發過敏反應。	18,000	1.健保給付之一般骨水泥，不 具抗疲勞強度。 2.一般骨水泥不含抗生素。高 抗力骨水泥(含抗生素)內含 定量抗生素(Gentamicin)，能 持續釋放減低感染率。	若患肢肌肉萎縮或神經肌肉功能受損，導致患者不適合接 受手術，則不可使用，對成分過敏或腎臟嚴重衰竭，亦不可 使用本產品。	衛署醫器輸字 第 023027 號
“泰瑞斯”骨水泥 TECRES VANCOGENX BONE CEMENTS	MZ0026 / FBA06VC2522Z	本骨水泥為一種低溫聚合作用之骨水 泥且含有慶大黴素和萬古黴素，它可做 為含抗生素之空間維持裝置 或永久性 人工關節植入物。	1.血壓短暫下降 2.血栓性靜脈炎 3.出血血腫 4.表面深部手術傷口感染 5.骨股粗隆突滑囊炎 6.短期的心臟傳導不規則。	17,877	健保骨水泥用於骨折時；此骨 水泥在進行兩階段手術時，作 為含抗生素空間維持裝置之暫 時性固定用，將重建人工關 節永久性固定在病患骨頭上。	應確保此包裝的完整性，並且所含成分皆未產生任何變化， 例如粉末並未呈現黃色或褐色的變色反應，或是液體並未 變成漿狀。溫度對於各類骨水泥的製備特性均具有重大影 響，應確保本骨水泥儲存於 23°C(正負 1°C)的溫度下。	衛部醫器輸字 第 025957 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“帝富”康帝富脊 椎專用骨水泥	MZ0027 / FBA0328391DP	1.填充與穩定椎體配合椎體填充工具 使用。 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。	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。	81,000	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。 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。	1.須配合 X 光機監測的使用。 2.本醫療器材只限由醫師操作使用。 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。	衛部醫器製字 第 028224 號
“台微醫”椎體成 形術骨水泥 (高黏稠) “WILTROM” VERTEBROPLA STY BONE CEMENT	MZ00301 / FBA03CMV03WG	本產品為用於填充和穩定椎體的丙烯 酸骨水泥。 混和兩種無菌成份後，即形成骨水泥。 含一瓶無菌液劑(CM-V03L)與一袋無 菌粉劑(CM-V03P)，粉劑中含有不具溶 解性的二氧化鋁，可做為 X 光顯影劑。	一般認定骨水泥會直接或間接引 起以下併發症狀：心跳停止、 腦血管病變、肺栓塞、心肌梗 塞、猝死、動脈壓降低、短暫心 臟傳導障礙。	79,560	此為健保品項。	1.再手術操作前，須對病患進行徹底的手術檢查。 2.於開始執行骨水泥操作前，確認保存期限及包裝完整 性，並檢查溶劑的狀態，若發現混濁或過早聚合現象時 切勿使用。 3.使用時請確保手術室通風系統正常運作，並盡可能排除 自安瓶揮發出之氣體。 4.已建立的手術操作原則及技術必須嚴格遵守。 5.若於手術後，於手術位置附近植入其他物體，可能會增 加受感染的危險性。	衛部醫器製字 第 006667 號
“汎特海”椎體用 高黏度骨水泥系 統 “VERTEHIGHFI X” HIGH VISCOSITY SPINAL BONE CEMENT SYSTEM	MZ00303 / FBA03CMV03WG	本醫材是一種使用於椎體成型手術的 聚甲基丙烯酸甲酯(PMMA)骨水泥，包 含一瓶含有無菌液體的安瓶與一袋無 菌粉末。 骨水泥攪拌裝置及輸送系統將高黏度 骨水泥從初期混合，轉移到平穩地注射 入椎體。	1.一般認定骨水泥會直接或間接 引起的併發症如：心肌梗塞、 心跳停止、腦栓塞、過敏反 應、對心臟或肺臟造成水泥 栓塞等。 2.最常見不良反應為血壓驟降、 血栓性靜脈炎、出血和血腫、 表皮或深部傷口感染、短期心 臟失調、骨成行異位等。 3.特別在胸椎體成型受術過程 中，因穿刺針植入時會顯著向 下施力，使患有瀰漫性骨質疏 鬆的患者肋骨骨折。 4.壓迫到脊髓神經並伴有觸感麻 痺或感覺喪失。 5.骨水泥滲漏至椎間盤間。	79,560	此為健保品項。	1.本產品在超過保存期限不可使用。 2.強烈建議使用本產品前 24 小時之前務必確認將本產品儲 存在溫度攝氏 23±1 度的狀態下。 3.在操作前須對病患進行徹底的手術前檢查。	衛部醫器製字 第 007728 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“汎特海”椎體用 高黏度骨水泥系統 VERTEHIGHFIX ”HIGH VISCOSITY SPINAL BONE CEMENT SYSTEM	MZ00303 / FBA03VA0035Y	本醫材是一種使用於椎體成型手術的聚甲基丙烯酸甲酯(PMMA)骨水泥，包含一瓶含有無菌液體的安瓶與一袋無菌粉末。 骨水泥攪拌裝置及輸送系統將高黏度骨水泥從初期混合，轉移到平穩地注射入椎體。	1.一般認定骨水泥會直接或間接引起的併發症如：心肌梗塞、心跳停止、腦栓塞、過敏反應、對心臟或肺臟造成 水泥栓塞等。 2.最常見不良反應為血壓驟降、血栓性靜脈炎、出血和血腫、表皮或深部傷口感染、短期心臟失調、骨成行異位等。 3.特別在胸椎體成型受術過程中，因穿刺針植入時會顯著向下施力，使患有瀰漫性骨質疏鬆的患者肋骨骨折。 4.壓迫到脊髓神經並伴有觸感麻痺或感覺喪失。 5.骨水泥滲漏至椎間盤間。	79,560	此為健保品項。	1.本產品在超過保存期限不可使用。 2.強烈建議使用本產品前 24 小時之前務必確認將本產品儲存溫度攝氏 23±1 度的狀態下。 3.在操作前須對病患進行徹底的手術前檢查。	衛部醫器製字第 007728 號
“奧斯特” 抗生素骨水泥	MZ0038 / FBA06342827E	本產品為一種快速成型的丙烯酸樹脂，且為能用於骨科手術而添加慶大黴素(gentamicin sulfate)。 混合硬化後能產生具韌性的骨水泥，而能將植入物固定。 添加的抗生素-慶大黴素，因會抑制對慶大黴素敏感的病原菌之繁殖，而達到對植入物與其周遭組織保護的作用。 優點： 1.擁有高濃度抗生素。 2..手術後 10 天內，保有高濃度抗生素保護。 3.快速硬化，減少手術等待時間，增加病人安全。 4.混合溫度不超過 80°C，不容易造成骨頭接觸面的損傷。	一些案例中，本產品所含的慶大黴素會造成過敏反應。 原則上，使用慶大黴素會產生的副作用，尤其在聽力問題及腎臟的損傷雖不能完全排除的，但這些副作用 發生的可能性極低，因為血清中所含的慶大黴素濃度非常低(<1 µg/ml)。	16,000	無	1.於懷孕或授乳期間使用丙烯酸鹽骨水泥對人類受孕的影響尚無足夠的研究，醫生在使用產品前，須先權衡對維護母親的利益及避免對孩童的風險。 2.本產品不重複使用，因骨水泥的功能特性(硬化)，產品只適用於特定的施打期。 3.單份產品只能用於單一病患。	衛部醫器製字第 034282 號
“鐵愛”人工重建 皮膚 0.2g	MZ0053 / ISO208	TISUAPP 由細胞外基質(ECM)組成，保持完整膠原纖維結構，促進移植後細胞及血管的形成。	極少數造成一定風險之感染及過敏現象。	48,750	無	本產品以輻射滅菌，僅限單次使用，請勿重複滅菌及重複使用。	衛部醫器製字第 008315 號
“Wright” PRO- DENSE Bone Graft-4 c.c “瑞德” 浦登仕人 工代用骨-4 c.c	MZ0061 / FBZ018878001	本特材成份為醫療級硫酸鈣及磷酸鈣，吸收期長達六個月；為 FDA 唯一認證較自體骨生長更快、強度更強、骨質更密。 注射至骨缺損處後，會硬化並在骨缺損處提供暫時的支撐。 為植骨提供了代用品，在骨癒合的過程中將被溶解與吸收，同時被新生骨取代。	1.傷口血腫或流膿，骨折，感染及其他一般手術會碰到的副作用。 2.注入的人工骨碎裂而產生碎屑。 3.患處骨頭變形。 4.不完整，或缺乏骨生長入骨空間。	66,000	健保人工骨無可注射硬化型產品，且本產品提供不同劑量之選項。	如過度填充本產品會造成治療部位壓力過大。	衛署醫器輸字第 018878 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“Wright” PRO-DENSE Bone Graft-10 c.c “瑞德” 浦登仕人工代用骨-10 c.c	MZ0062 / FBZ018878002	本特材成份為醫療級硫酸鈣及磷酸鈣，吸收期長達六個月；為 FDA 唯一認證較自體骨生長更快、強度更強、骨質更密。 注射至骨缺損處後，會硬化並在骨缺損處提供暫時的支撐。 為植骨提供了代用品，在骨癒合的過程中將被溶解與吸收，同時被新生骨取代。	1.傷口血腫或流膿，骨折，感染及其他一般手術會碰到的副作用。 2.注入的人工骨碎裂而產生碎屑。 3.患處骨頭變形。 4.不完整，或缺乏骨生長入骨空間。	88,000	健保人工骨無可注射硬化型產品，且本產品提供不同劑量之選項。	如過度填充本產品會造成治療部位壓力過大。	衛署醫器輸字第 018878 號
“歐力格”軟骨注射植入物 “Oligo” JointRep Injectable Implant	MZ0063	1.可凝固感熱凝膠。 2.多孔性支架，促進細胞停留在患部生成軟骨。 3.可在關節鏡手術下使用。 4.陽離子完全依附在軟骨缺損處。	無	90,000	尚無健保給付產品可比較。	1.有過敏性休克反應史或有多种過敏史或嚴重過敏者不適用。 2.已知對甲殼類或本產品所含任何成分過敏者不適用。	衛部醫器輸字第 034256 號
“恩富斯”洛特生物可吸收旋轉肌袖修復芯片 “NFS” Rotium Bioresorbable \Wick for Rotator Cuff Repair	MZ0064	1.促進肌腱癒合。 2.再生天然組織結構。 3.恢復肌腱功能，提高病人患部活動角度。 4.促進夏庇氏纖維形成，增加骨頭與肌腱連接。 5.實現強力修復並降低復發率。	1.深部和淺部感染。 2.對本產品材料的過敏和其他反應。	95,000	尚無健保給付產品可比較。	1.本產品僅供單次使用。不應重新包裝或重新滅菌。重新包裝或重新滅菌可能導致產品損壞故障，降低生物相容性，以及感染等併發症。 2.若在整個設備處理過程中未遵循無菌技術，請勿使用芯片。	衛部醫器輸字第 036886 號
植入式填充水球系統	MZ0072	本產品由可吸收之材質所製成，可生物降解性、植入性、擴張性的水球，建立肩峰下組織之間的物理屏障。	1.傷口部位可能會產生局部發炎反應或對異物產生反應。 2.墊片可能位移。 3.植入物對體內組織反應可能包括局部感染、發炎和組織壞死。	130,000	尚無健保給付產品可比較。	1.適應症部分所列手術以外的其它外科手術。 2.血液供給受限和既往感染可能延緩癒合。 3.對異物敏感者。懷疑對材料過敏時應進行適宜的檢查，進行移植術前應確認患者對材料無敏感性 4.任何活動性感染。	衛部醫器輸字第 031200 號
信迪思鎖定加壓鎖骨鉤 骨板植入物/3.5mm 鎖骨鉤桿骨板 Synthes Bone Plate Implant	MZ0094A / FBZ019735001	採用鈦金屬材質，質輕、具強度且人體生物相容性，較不銹鋼材質高。	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材質。 3.癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。植入物而引起疼痛。	55,000	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	使用本項特殊材料，您可能獲得效益或風險，請您仔細閱讀後再做決定。醫師將尊重您所做的任何決定。	衛部醫器製字第 019735 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
鎖定加壓近端脛 骨骨板	MZ0095A / FBZ019793003	1.採生物相容性高的鈦合金材質製作而成。 2.具有 Combi Hole 及 Locking 的設計，可以需要在任一孔洞採用動力加壓或鎖定骨板骨釘內固定 技術。 3.使用鎖定加壓骨板可有效避免骨板壓迫骨膜所造成的傷害，且能承受比傳統骨板更多的力量。 4.透過骨釘與骨板間的螺紋，將骨折部位所受的應力完全傳導分散，使骨折部位在癒合期間得到較 佳的穩定，針對骨質疏鬆症或骨質較差的患者更顯重要。 5.在臨床上也發現，使用鎖定加壓骨板能大幅降低骨釘鬆脫及骨折不癒合的機率。 6.預先造型骨板、四肢幹骺端皆有解剖造型骨板，減少手術中折彎時間。	1.植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。 2.過敏反應肇因於無法適應植入物材質。 3.癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。 4.植入物而引起的疼痛。	75,000	自費特材為鈦合金材質、質地較輕、穩定度較好、不易鬆脫對於骨質疏鬆及粉碎性的骨折，承受 力量大幅增加。	1.切勿重複使用植入物，雖然植入物的外觀並無損壞，都可能毀滅損其功能。 2.植入物若在手術時被體液觸碰或污染，請勿重複使用。	衛部醫器製字第 019793 號
遠端脛骨骨板 Distal Tibia Plate	MZ0096A / FBZ007815011	採用鈦金屬材質，質輕、具強度且人體生物相容性，較不鏽鋼材質高。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.植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。 2.過敏反應肇因於無法適應植入物材質。 3.癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。 4.植入物而引起的疼痛。	75,000	板設計符合人體解剖學，減少手術塑形骨板時間，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	使用本項特殊材料，您可能獲得效益或風險，請您仔細閱讀後再做決定。醫師將尊重您所做的任何決定。	衛署醫器輸字第 007815 號
Variable Angle LCP Proximal Tibia Plate 多角度鎖定加壓 脛骨近端骨板	MZ0097A / FBZ029721001	高強度鈦合金，骨板提供生理解剖設計、低敏型設計、多元的角度，使骨折處的固定力更強範圍更廣，患者可依醫囑較早進行復健運動，植入後不易有異物感產生，術後關節活動較佳。	1.對於植入物有過敏反應。 2.血液循環系統障礙致使癒合遲緩。 3.選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗。 4.植入物而引的疼痛。	87,000	1.提供多角度鎖定孔增加穩定性，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。降低骨板厚度以減少骨板突出。 2.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。	本骨釘植入後應遵循醫師囑咐，注意適當活動量，避免過大活動量導致骨釘鬆弛、彎曲、位移或斷裂。	衛署醫器輸字第 029721 號
鑷鈦解剖型骨板 系統 “INTAI”ANATOMY PLATE SYSTEM 解剖型股骨遠端 骨板 Distal Femoral Plate	MZ011 / FBZ004530012	本產品為根據人體骨骼解剖外型設計製作，本產品由於其形狀更加符合骨骼關節面形狀，可得到更佳之固定效果及減少對骨骼產生局部壓迫損傷之現象，同時可減少醫師在手術時調整骨板形狀的時間，進而減少手術時間，減少感染機會，讓受損骨頭組織回復。	1.深層或表面的感染 2.對植入的材料過敏或有其它的反應	68,000	1.較佳的穩定性與固定效果 2.鈦合金材質符合人體生物相容性	1.手術後至完全癒合前，植入物都需被保護，術後患者需依醫囑嚴格執行並保護傷處和植入物。 2.植入物的限制與使用的詳細說明，須詳盡告知病人任一內固定器材絕不可再次使用。	衛部醫器製字第 004530 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
鏡鈦解剖型骨板 系統 “INTAI”ANATO MY PLATE SYSTEM 解剖型肱骨近端 A 型骨板	MZ011A / FBZ004530008	本產品為根據人體骨骼解剖外型設計製作，本產品由於其形狀更加符合骨骼關節面形狀，可得到更佳之固定效果及減少對骨骼產生局部壓迫損傷之現象，同時可減少醫師在手術時調整骨板形狀的時間，進而減少手術時間，減少感染機會，讓受損骨頭組織回復。	1.過多的活動量植入時的拖延，不完全的癒合，或是植入時對植入物有過大量的外力壓迫皆有可能導致植入物的破裂、位移與鬆脫。 2.病人可能產生對植入物的過敏或排斥現象。 3.疼痛不舒服或是對植入物產生異樣感。 4.受術過程中所產生的傷口可能造成神經細胞或是軟組織的損害。 5.或是傷口不充分癒合現象亦可能產生。	67,000	1.採螺釘加壓鋼板與骨頭、固定力較差，較不適合粉碎性/骨質疏鬆骨折。 2.應固定力較弱，患者臥床時間加長，住院時間較長。 3.較易有異物感。 4.較特材為差。	1.應嚴格遵循醫囑，若於骨骼未完全癒合的情況下接受正常承重或受力時可能造成骨板斷裂之風險。 2.切勿重複使用植入物，雖然植入物的外觀並無損壞，都可能毀滅損其功能。 3.植入物若在手術時被體液觸碰或污染，請勿重複使用。	衛部醫器製字第 004530 號
遠端腓骨外踝骨 板	MZ0125 / FBZ024782001	1.採生物相容性高的鈦合金材質製作而成。 2.具有 Combi Hole 及 Locking 的設計，可以需要在任一孔洞採用動力加壓或鎖定骨板骨釘內固定技術。 3.使用鎖定加壓骨板可有效避免骨板壓迫骨膜所造成的傷害，且能承受比傳統骨板更多的力量。 4.透過骨釘與骨板間的螺紋，將骨折部位所受的應力完全傳導分散，使骨折部位在癒合期間得到較佳的穩定，針對骨質疏鬆症或骨質較差的患者更顯重要。 5.在臨床上也發現，使用鎖定加壓骨板能大幅降低骨釘鬆脫及骨折不癒合的機率。 6.預先造型骨板、四肢幹骺端皆有解剖造型骨板，減少手術中折彎時間。	1.植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。 2.過敏反應肇因於無法適應植入物材質。 3.癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。 4.植入物而引起的疼痛。	65,000	自費特材為鈦合金材質、質地較輕、穩定度較好、不易鬆脫對於骨質疏鬆及粉碎性的骨折，承受力量大幅增加。	1.切勿重複使用植入物，雖然植入物的外觀並無損壞，都可能毀滅損其功能。 2.植入物若在手術時被體液觸碰或污染，請勿重複使用。	衛部醫器製字第 024782 號
多角度鎖定加壓 足部骨板固定系 統	MZ0126A / FBZ024458001	用於成人和青少年(12-21 歲)的患者施行截骨術，骨融合術，治療骨折，骨組織不癒合，骨組織癒合不良，和再植入的小骨頭及小骨頭的片段，包括足部和踝關節，特別用於骨質疏鬆骨。鈦合金材質，互鎖定螺釘，成角穩定，有效固定骨折	1.因無法適應植入物，因而引起過敏反應。 2.因血管障礙而引起的延緩性癒合。 3.因移植所引起的疼痛。	58,500	*健保品項：不銹鋼材質較硬，容易斷裂，骨板骨釘無自鎖功能，穩定效果差。 *自費品項：鈦合金材質，符合人體骨頭解剖形狀設計，骨板骨釘有自鎖功能，針對骨鬆病患及粉碎性骨折，穩定效果更好。	1.切勿重複使用植入物，雖然植入物的外觀並無損壞，都可能毀滅損其功能。 2.植入物若在手術時被體液觸碰或污染，請勿重複使用。	衛署醫器輸字第 024458 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
Variable Angle Clavicle Hook Plating System “信迪思”多角度 鎖定加壓勾骨骨 板系統	MZ0128A / FBZ036496001	高強度鈦合金，骨板提供生理解剖設計、低敏型設計、多元的角度，使骨折處的固定力更強範圍更廣，患者可依醫囑較早進行復健運動，植入後不易有異物感產生，術後關節活動較佳。	1.對於植入物有過敏反應。 2.血液循環系統障礙致使癒合遲緩。 3.選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗。 4.植入物而引的疼痛。	79,000	1.提供多角度鎖定孔增加穩定性，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。降低骨板厚度以減少骨板突出。 2.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。	本骨釘植入後應遵循醫師囑咐，注意適當活動量，避免過大活動量導致骨釘鬆弛、彎曲、位移或斷裂。	衛署醫器輸字第 036496 號
“信迪思”多角度 鎖定加壓鎖骨骨 板系統	MZ0129A / FBZ036676001	1.採生物相容性高的鈦合金材質製作而成 2.具有 Combi Hole 及 Locking 的設計，可以需要在任一孔洞採用動力加壓或鎖定骨板骨釘內固定 技術。 3.使用鎖定加壓骨板可有效避免骨板壓迫骨膜所造成的傷害，且能承受比傳統骨板更多的力量。 4.透過骨釘與骨板間的螺紋，將骨折部位所受的應力完全傳導分散，使骨折部位在癒合期間得到較 佳的穩定，針對骨質疏鬆症或骨質較差的患者更顯重要。 5.在臨床上也發現，使用鎖定加壓骨板能大幅降低骨釘鬆脫及骨折不癒合的機率。 6.預先造型骨板、四肢幹骺端皆有解剖造型骨板，減少手術中折彎時間。	1.植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。 2.過敏反應肇因於無法適應植入物材質。 3.癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。 4.植入物而引起的疼痛。	79,000	自費特材為鈦合金材質、質地較輕、穩定度較好、不易鬆脫對於骨質疏鬆及粉碎性的骨折，承受力量大幅增加。	1.切勿重複使用植入物，雖然植入物的外觀並無損壞，都可能毀滅損其功能。 2.植入物若在手術時被體液觸碰或污染，請勿重複使用。	衛部醫器製字第 036676 號
2.4mm 鎖定加壓 近端橈骨骨板 “Synthes”LCP Proximal Radius Plates 2.4	MZ0130A / FBZ021824001	接觸面採小面積接觸設計，可減輕骨板對外骨膜的壓迫，避免組織壞死，加速骨骼癒合。鋼板採人體工學設計，節省手術時間。手術傷口小，復原時間快。	1.植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。 2.過敏反應 肇因於無法適應植入物材質。 3.癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。 4.植入物而引起的疼痛。	52,800	健保鋼板材質為不銹鋼，不銹鋼材質與人體相容性較差，另外健保無提供鎖定功能，固定效果較差。 自費特材為鈦合金材質，質地較輕、穩定度較好，不易鬆脫對骨質疏鬆及粉碎性的骨折，承受力量大幅增加。	1.切勿重複使用植入物，雖然植入物的外觀並無損壞，都可能毀滅損其功能。 2.植入物若在手術時被體液觸碰或污染，請勿重複使用。	衛署醫器輸字第 021804 號
多角度手腕手掌 部位鎖定骨板 VA LCP Distal Radius	MZ0133A / FBZ022596001	接觸面採小面積接觸設計，可減輕骨板對外骨膜的壓迫，避免組織壞死，加速骨骼癒合。鋼板採人體工學設計，節省手術時間。手術傷口小，復原時間快。	1.因無法適應植入物，因而引起過敏反應。 2.因血管障礙而引起的延緩性癒合。 3.因移植的引起的疼痛。	52,800	*健保品項：不銹鋼材質較硬，容易斷裂，骨板骨釘無自鎖功能，穩定效果差。 *自費品項：鈦合金材質，符合人體骨頭解剖形狀設計，骨板骨釘有自鎖功能，針對骨鬆病患及粉碎性骨折，穩定效果較好。	1.切勿重複使用植入物，雖然植入物的外觀並無損壞，都可能毀滅損其功能。 2.植入物若在手術時被體液觸碰或污染，請勿重複使用。	衛署醫器輸字第 022596 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
Compact Hand1.5/2.0 小型鎖定加壓骨 板系統	MZ0134A / FBZ018914001	鈦合金材質符合人體物理相容性，提供骨質疏鬆患者有更好的固定效果，固定效果比傳統產品佳，降低術後固定失敗機率骨板設計符合人體解剖學，減少手術塑形骨板時間。	1.因無法適應植入物，因而引起過敏反應。 2.因血管障礙而引起的延緩性癒合。 3.因移植引起的疼痛。	37,000	骨板設計符合人體解剖學，減少手術塑形骨板時間，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。	請配合醫師的衛教說明應注意事項。 病患若無法遵守醫師指示，可能導致骨頭位移、骨骼癒合緩慢，關節功能降低、植入失敗、感染、血栓與血腫。	衛署醫器輸字第 018914 號
多角度鎖定加壓 跟骨骨板系統 VA LCP 2.7mm Calcaneal plate	MZ0135A / FBZ029705001	鈦合金材質符合人體物理相容性，提供骨質疏鬆患者有更好的固定效果，固定效果比傳統產品佳，降低術後固定失敗機率骨板設計符合人體解剖學，減少手術塑形骨板時間。	1.因無法適應植入物，因而引起過敏反應。 2.因血管障礙而引起的延緩性癒合。 3.因移植引起的疼痛。	69,000	自費特材為鈦合金材質、質地較輕、穩定度較好、不易鬆脫對於骨質疏鬆及粉碎性的骨折，承受力量大幅增加。	1.切勿重複使用植入物，雖然植入物的外觀並無損壞，都可能毀滅損其功能。 2.植入物若在手術時被體液觸碰或污染，請勿重複使用。	衛署醫器輸字第 029705 號
鈦合金鎖定加壓 骨板大骨系統 Large LCP	MZ0136A / FBZ019220001	1.提供穩定性，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.更好的穩定性與固定效果，鈦合金更符合人體適應性。	1.過敏反應肇因於無法適應植入物材之材質。 2.植入物而引起的疼痛。	45,000	1.鈦合金材質，質地較輕，提高穩定度，不易鬆脫。 2.對於骨質疏鬆及粉碎性的骨折，承受力量大幅增加更好的穩定性。	自費特材骨釘骨板仍有彎曲斷裂及螺絲鬆脫之可能，而導致骨折變形及骨折不癒合，須遵照醫師指示活動。	衛署醫器輸字第 019220 號
“信迪思”鈦合金 鎖定加壓骨板 小骨系統	MZ0137A / FBZ007815004	採用鈦金屬材質，質輕、具強度且人體生物相容性，較不鏽鋼材質高。	1.選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗。 2.過敏反應肇因於無法適應植入物材質。 3..癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。 4..植入物而引起的疼痛。	36,000	鎖定加壓系統針對粉碎性骨折，骨質疏鬆病患使用。對骨折部位提供良好的固定效果。	使用本項特殊材料，您可能獲得效益或風險，請您仔細閱讀後再做決定。醫師將尊重您所做的任何決定。	衛部醫器製字第 007815 號
多角度鎖定加壓 臂肘骨板系統 Variable Angle LCP Elbow Plate	MZ0138A / FBZ026866001	高強度鈦合金，骨板提供生理解剖設計、低敏型設計、多元的角度，使骨折處的固定力更強範圍更廣，患者可依醫囑較早進行復健運動，植入後不易有異物感產生，術後關節活動較佳。	1.對於植入物有過敏反應。 2.血液循環系統障礙致使癒合遲緩。 3.選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗。 4.植入物而引的疼痛。	70,000	1.提供多角度鎖孔增加穩定性，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。降低骨板厚度以減少骨板突出 2.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	本骨釘植入後應遵循醫師囑咐，注意適當活動量，避免過大活動量導致骨釘鬆弛、彎曲、位移或斷裂。	衛署醫器輸字第 026866 號
“鑄鈦”骨釘骨板 植入物：重建 鎖定骨板(Ti)－ “INTAI”BONE SCREW and BONE PLATE IMPLATE： Reconstrucion Locking plate	MZ014 / FBZ002074013	INTAI 鑄鈦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(6Al4V Ti)所製成之解剖型互鎖式骨板系統。	1.過多的活動量植入時的拖延，不完全的癒合，或是植入時對植入物有過大量的外力壓迫皆有可能導致植入物的破裂、位移與鬆脫。 2.對植入物的過敏或排斥現象。 3.疼痛不舒服或是對植入物產生異樣感。 4.受術過程中所產生的傷口可能造成神經細胞或是軟組織的損害。 5.或是傷口不充分癒合現象亦可能產生。	46,000	1.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。 2.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。 3.採近關節面解剖設計，關節處較薄，較不易有異物感。 4.可提早進行復健運動，術後關節活動較佳。	1.應嚴格遵循醫囑，若於骨骼未完全癒合的情況下接受正常承重或受力時可能造成骨板斷裂之風險。 2.切勿重複使用植入物，雖然植入物的外觀並無損壞，都可能毀滅損其功能。	衛署醫器製字第 002074 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“邦美”遠端橈骨交叉互鎖式骨板組 “Biomet” DVR Crosslock Plate System(Distal volar radial)	MZ0141 / FBZ029081001 骨板 + FBZ029081002 骨釘	1.多向投射角度讓螺釘能避開關節面固定多個骨塊。 2.低姿態的末端設計能避免干擾肌腱降低術後活動的不適。 3.交叉式兩排螺釘排列加強載重力道。 4.無紋螺釘的 3D 結構能札實固定橈骨關節面並降低二次骨折的機率。 5.使用 distal first technique DVR 能輕鬆的復位橈骨掌傾角。 6.定角參考孔能將骨板定位在最符合的解剖位置幫助復原橈骨關節傾角。	和所有外科手術一樣，可能發生的併發症均可能發生：如手術部位感染、血腫、動靜脈損傷、神經損傷，因麻醉引起的栓塞、低血壓/高血壓、急性心衰竭...等等。	61,000	傳統骨板利用骨板和骨釘的摩擦力做固定，容易有承載力不夠，術後受力彎曲等現象，最後導致骨板斷裂或彎曲等現象，病人術後需上石膏，並再二次手術將骨板取出。	1.使用上需由有專業訓練及具備使用知識的外科醫師來執行。 2.此裝置未核可用頸，胸，腰椎後側元素(椎弓足)螺釘安裝或固定。	衛部醫器輸字第 029081 號
“艾克曼”解剖行橈骨頭系統	MZ0142	“艾克曼”貼附骨板系統為美國知名大廠 ACUMED 研發、生產、製作，依各不同骨折部位解剖形狀做一預塑成形的骨板，採生物相容性高的鈦合金材質製作，能提供較傳統骨板更輕薄低觸感，支撐強度更強的效果。		55,000			衛署醫器輸字第 019867 號
“瑞德”伊凡孚橈骨頭系統-鈦鎢合金 “WRIGHT”EVO LVE RADIAL HEAD PLATE SYSTEM	MZ0143 / FBEB100049W2	本產品為兩件式組合人工橈骨頭，能夠適當的選擇合適病患的組合。裝置在原位的特色，能使植入物植入更簡單，也能減少對關節的損傷。	1.傷口血腫或流膿，骨折，感染及其他一般手術可能會碰到的副作用。 2.植入物斷裂。 3.植入物脫位或鬆動而需要實施修復手術。 4.對植入物材質產生過敏反應。 5.磨耗所產生的顆粒碎屑位移，可能引起的身體反應。 6.栓塞。	61,000		1.應選擇合適尺寸植入物。 2.術後如無法避免過度負重，則不應使用植入物。 3.若對金屬有過敏反應之虞者，術前應做過敏檢測。	衛署醫器輸字第 019775 號
“OSTILL BONE GRAFT SUBSTITUTE-5 c.c.” 歐帝思人工骨填充物-5 c.c.	MZ01521	用於填補骨骼裂縫/缺損，可暫時支撐骨缺損，避免二次傷害，但不具有穩定骨骼結構之功能。 主要成分由鈣磷鹽類所組成，經高溫燒結成不同形狀及大小，其成分主要分為以下兩大類：1.60% 氫氧基磷灰石 (HAP)以及 40%磷酸三鈣(β-TCP)2.磷酸三鈣(β-TCP)OSTILL 在骨骼癒合過程中會被人體所吸收，並同時被新生骨所取代。	1.傷口血腫或流膿，骨折，感染及其他一般手術會碰到的副作用。 2.注入的人工骨碎裂而產生碎屑。 3.患處骨頭變形。 4.不完整，或缺乏骨生長入骨空間。	5,250	健保人工骨無可注射硬化型產品，且本產品提供不同劑量之選項。	如過度填充本產品會造成治療部位壓力過大。	衛署醫器輸字第 005489 號
“睿谷”可吸收注射式人工骨替代物 2.5 c.c.	MZ01525 / FBZ007059004	人工骨的目的主要在於活化骨質修復反應，可做為骨質的支架以加強新骨質的成形。以注射方式填充於骨空洞或縫隙中，能大幅提升骨缺損癒合機率。 優點：硬化時不會發熱，不會傷害周邊組織。	發生一般手術常見之症狀，如傷口血腫、流膿、骨折或是感染等。	46,000	無	1.嚴禁將產品二次滅菌使用，本產品僅供單次使用。 2.移植部位不能有感染。	衛部醫器製字第 007059 號
富瑞補密骨骼填補顆粒 MBI Foramic	MZ0153 / FBA04FM05CLB	1.可吸收速度與骨質新生速度相似。 2.孔隙度 70%。 3.1/3 of microporosity (pores< 10μm) 2/3of microporosity (pores < 300-600μm)。	目前暫無副作用。	7,000		1.不適合被使用於荷重部位，因此填補部分周圍需藉各種內外固定器械系統，已使產品達到更穩定的固定融合。 2.請勿擅自加工嘗試改變陶瓷顆粒的大小或形狀。	衛署醫器製字第 001198 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“美立恒”群美人工骨 5 克 “Medlion”Dream med Bone Substitute 5G	MZ01552 / FBZ007375001	本產品包含已混合之不同粒徑硫酸鈣、磷酸鈣粉末以及調合用溶液。為植骨提供了代用品，依需求將粉末與溶液搭配均勻混合後會形成可塑性糊狀或是液狀型態，方便醫師搭配不同的手術方式填補各種部位。填補於骨缺陷後能夠快速固化，且在骨癒合期間能被人體吸收取代。	發現任何併發症的產生，可能需要再次手術或取出植入物。併發症包括但不限於：植入物毀損游移。外觀輪廓變形。植入部位組織萎縮。水腫、紅腫及發炎反應。	68,000	可採用微創注射使用，減少病患不適及感染風險。具備高黏度流動性，可完全與不規則面緊密連接。 搭配骨癒合時間控制降解速率，置於人體 6-12 個月後可完整降解吸收；而空隙部位可引導新生骨生長。不具備異體組織，無感染或是傳染病風險。	僅供單次使用，切勿重複滅菌使用或使用已開封之餘料	衛部醫器製字第 007375 號
“艾克曼”加壓螺釘	MZ0171	“艾克曼”加壓螺釘系統為鈦合金漸進螺紋設計可產生加壓效果，增加癒合及可埋入骨頭內的無頭設計，減少異物不舒服感及軟組織干擾。中空螺釘設計適用於經皮微創手術，減少傷口感染及縮短病人復原期間。		12,000			衛署醫器輸字第 019496 號
Variable Angle LCP Condylar Plate 多角度鎖定加壓 股骨髁骨板	MZ0181A / FBZ030337001	高強度鈦合金，骨板提供生理解剖設計、低敏型設計、多元的角度，使骨折處的固定力更強範圍更廣，患者可依醫囑較早進行復健運動，植入後不易有異物感產生，術後關節活動較佳。	1.對於植入物有過敏反應。 2.血液循環系統障礙致使癒合遲緩。 3.選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗。 4.植入物而引的疼痛。	87,000	1.提供多角度鎖定孔增加穩定性，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。降低骨板厚度以減少骨板突出 2.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。	本骨釘植入後應遵循醫師囑咐，注意適當活動量，避免過大活動量導致骨釘鬆弛、彎曲、位移或斷裂。	衛署醫器輸字第 030337 號
“泰德”高分子腰椎椎間融合器： 側開型(每椎節限制 “泰德”高分子 腰椎椎間融合 器：側開型(每椎 節限制 放 1 個) TEND PEEK LUMBAR INTERBODY FUSION CAGE	MZ0192 / FBSFAF00013F	本產品為椎體間植入物，為聚醚醚酮(PEEK)製成，脊椎固定用之植入器材，用於脊椎矯正。	1.硬脊膜破裂 2.因手術創傷造成神經受損 3.感染 4.延遲癒合或不癒合 5.對植入物之金屬材質過敏 6.植入物之伉力作用使骨密度降低	49,626	此品項為健保品項。	1.建議以脊椎內固定器加以固定，穩定性更佳。 2.可在兩個融合器之間隙植骨，作椎體融合術或後側方植骨融合術，醫師亦可依病情狀況當 Spacer 用。 3.可能影響安全及療效者包括：過度肥胖、冠心病、孕婦、未經復位手術之第二級以上之椎體滑脫、全身或末梢疾病、嚴重的骨質疏鬆症患者或軟骨症、需使用類固醇治療或全身藥物濫用者。 4.除非病患生理解剖或手術部位暴露不足等因素外，建議應儘可能在每一椎節放置兩顆「椎間融合器」，依病患情況亦可單一顆植入，本產品實際植入數量須經專業合格醫師評估。 5.本植入物接觸人體組織或體液後絕不可再行回收重複使用。 6.骨科與神經外科醫師應對此植入物及技術手術有充分之研究與訓練，方能確實了解此植入物的限制因素及病患之影響。	衛部醫器製字第 004495 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
歐尼克創傷骨釘 骨板系統-埋頭 中空加壓骨釘— 2.2—3.0mm	MZ0302 / FBS09D22306Q	材質：鈦金屬，功能：具鎖定功能，並符合人體解剖學設計 新型鎖定骨板，骨板與骨釘可互鎖，提供良好的固定效果，骨板本身採用符合人體解剖學的形狀設計，大幅縮短手術時間，針對粉碎性骨折的病患，提供更好的固定效果。	1.對於植入物有過敏反應。 2.血液循環系統障礙致使癒合遲緩。 3.選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗。 4.植入物而引的疼痛。	16,200	1.材質：不銹鋼 2.功能：傳統加壓設計，無鎖定功能傳統骨板為非曲型骨板，術中需經過醫師折彎後，才能與病患的骨頭貼合，大幅增加手術時間，且固定效果差，容易發生二次手術之必要。	1.本骨釘骨板之植入手術應為合格之骨科手術醫師才可為病人進行手術，手術醫師應對此植入物及技術手冊有充份的研究與訓練，確實能掌握此植入物的效能及限制因素。 2.本骨釘骨板植入後應遵循醫生囑咐，注意適當活動量，避免過大活動量導致骨釘骨板鬆弛、彎曲、位移或斷裂。	衛部醫器輸字第 030868 號
瑞寶德諾瓦脊椎 固定系統-脊椎微 創系統(內固定二 節(SX4+RX2)) ReBom Essence Nova Spinal Fixation System	MZ03055 / FBZ004676005	本產品由中空骨釘與平滑桿組合而成，以提供脊椎融合手術後，骨融合前暫時的固定裝置。瑞寶德諾瓦脊椎固定系統具有不同長度的尺寸。詳細的手術植入諾瓦脊椎固定系統，請參考技術手冊。	1.神經受損 2.感染 3.出血 4.延遲癒合或不癒合 5.硬脊膜破裂 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.不融合或延遲融合 10.金屬過敏或對異物過敏 11.滑囊炎 12.死亡 13.癱瘓	102,300	1.健保品： 傳統手術（開放式） (1)需要較大的切口才能直接看到手術部位。 (2)肌肉與組織通常會大量剝離以便視野清楚。 (3)適用於較複雜、病變部位廣泛的手術。 (4)傷口大、肌肉破壞多。 微創手術（如微創釘固定） (1)手術切口小（通常只有幾公分甚至更小）。 (2)醫師利用特殊儀器（內視鏡、專用導管等）在小切口下操作。 (3)直接透過小孔將螺釘或固定器材放入並完成固定。 (4)對周圍肌肉、組織的剝離較少。 2.對組織的影響與恢復 傳統手術 1.肌肉與其他組織破壞較大，術後疼痛相對明顯。 2.恢復時間長、住院天數通常較久。傷口疤痕明顯。 微創手術 1.血量少、疼痛度較低。恢復較快，住院時間短，有時甚至可當日手術出院。 2.因為切口小，疤痕也較不明顯。	1.植入物的適當尺寸、外型及材質都可能影響內固定的穩固，因此選擇植入物非常重要，適當的植入物可將危險性降至最小，也因此植入物的尺寸、外型及材質強度都必須與人體骨骼相近才能達到最佳效果。 2.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，內固定器必須以分擔負重方式承受負荷。 3.植入物絕不可重複使用，已植入過的融合器於移除後應予以銷毀拋棄。 4.手術過程應使用 X-Ray 輔助定位、復位，以減少併發症。 5.混合使用不同材質金屬的植入物可能導致金屬腐蝕，如鈦質螺釘與不銹鋼骨板互相接合，將會導致不銹鋼骨板腐蝕並迅速擴散、侵蝕骨板。腐蝕作用常導致植入物疲勞性斷裂，因此內固定器如螺釘與骨板的材質必須一致或可相容，才不會引起腐蝕作用。	衛部醫器製字第 004676 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
先鋒脊椎固定系統-天梯系-連結桿(短節)	MZ03071 / FBZ003457001	本產品之植入組件是以符合 ISO5832-3/ASTM F136 醫療等級之鈦合金及符合 ASTM F2026 醫療等級之聚醚醚酮(PEEK)製成。	金屬植入物使用時重覆受壓，而其強度亦因為順應人類骨頭尺寸和形狀受到限制，除非在選擇適用的病患、適置放位置、和術後護理上特別注意，以減少植入物受壓，否則這些壓力會導致治癒過程完成前金屬疲勞和後續的器材斷裂、彎曲、或鬆脫，導致進一步的傷害或需要永久移除該裝置。	32,800	本產品設計適用脊椎微創手術，可搭配特殊螺釘進行微創手術。K ROD(PEEK)材質較輕。	醫師在使用本產品時，這份文件內所提及的適應症、禁忌症、警告和注意事項傳達給病患知道，注意：限制本器材的出售須經醫師的指示或處方訂購。植入器材的選擇：為每一病患選擇適當尺寸、形狀、和設計之植入器材是手術序成功的關鍵。	衛署醫器製字第 003457 號
先鋒脊椎固定系統-天梯系-連結桿(長節)	MZ03072 / FBZ003457002	本產品之植入組件是以符合 ISO5832-3/ASTM F136 醫療等級之鈦合金及符合 ASTM F2026 醫療等級之聚醚醚酮(PEEK)製成。	金屬植入物使用時重覆受壓，而其強度亦因為順應人類骨頭尺寸和形狀受到限制，除非在選擇適用的病患、適置放位置、和術後護理上特別注意，以減少植入物受壓，否則這些壓力會導致治癒過程完成前金屬疲勞和後續的器材斷裂、彎曲、或鬆脫，導致進一步的傷害或需要永久移除該裝置。	38,000	本產品設計適用脊椎微創手術，可搭配特殊螺釘進行微創手術，K ROD(PEEK)材質較輕。	醫師在使用本產品時，這份文件內所提及的適應症、禁忌症、警告和注意事項 傳達給病患知道，注意：限制本器材的出售須經醫師的指示或處方訂購。植入器材的選擇：為每一病患選擇適當尺寸、形狀、和設計之植入器材是手術序成功的關鍵。	衛署醫器製字第 003457 號
“康美”英菲尼固定裝置 Infinity Femoral Adjustable Loop Button	MZ0309 / FBZ034697001	可調式設計可將重建之韌帶或肌腱調整至最緊程度，大幅降低韌帶重建手術再次鬆脫可能性。	有可能造過敏。	38,000	由於可調式收緊機制，可將韌帶固定效果提高，降低重建後韌帶鬆脫可能性。	不可重複使用，使用時需全程保持無菌。	衛署醫器輸字第 034697 號
“史耐輝”仿生膝關節系統— 氧化鋯股骨組件 JOURNY II BCS FEMORAL OXINIUM COMPONENT	MZ0311 / FBZ036489001	本產品股骨組件採用 Oxinium 氧化鋯表面處理技術，具備高硬度、低磨耗及降低金屬離子釋出的特性，能有效減少與聚乙烯塑膠組件之間的磨損，以提升關節接觸面的耐磨性與穩定性，降低翻修手術風險，提高人工膝關節使用年限。	可能發生之不良反應包含感染、深部靜脈栓塞、關節疼痛、僵硬、活動受限，及長期使用下之植入物 鬆動或磨損等一般全膝關節置換相關併發症。	150,000	相較健保傳統全膝關節系統（一般金屬股骨搭配標準聚乙烯墊片），本產品因採用 Oxinium 具有較低 磨耗率與較佳生物相容性，並透過仿生設計提升關節運動自然度與長期穩定性，可降低長期磨損及再 置換風險。	應由專業醫師依使用說明操作，使用前須確認無菌完整且僅限一次性使用。	衛部醫器輸字第 036489 號
“史耐輝”全膝關節系統— 仿生膝超高分子聚乙烯超耐磨非對稱墊片 JOURNY II BCS XLPE INSERT	MZ0312 / FBZ036489003	本產品高分子聚乙烯(XLPE)非對稱墊片，其材料採用高度交聯聚乙烯，具有優異的耐磨耗性與抗疲 勞強度，可降低長期使用下的磨損顆粒產生，進而延長植入物壽命，同時透過仿生膝關節運動學設計，使關節活動更接近自然生理運動模式，降低翻修手術風險。以提高人工膝關節使用年限。	可能發生之不良反應包含感染、深部靜脈栓塞、關節疼痛、僵硬、活動受限，及長期使用下之植入物 鬆動或磨損等一般全膝關節置換相關併發症。	100,000	相較健保傳統全膝關節系統（一般金屬股骨搭配標準聚乙烯墊片），本產品因採用 XLPE 材料，具有較佳之耐磨耗性與抗疲勞強度，並透過仿生設計提升關節運動自然度與長期穩定性，可降低長期磨損及 再置換風險。	應由專業醫師依使用說明操作，使用前須確認無菌完整且僅限一次性使用。	衛部醫器輸字第 036489 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“史賽克”肱骨/近 端肱骨鎖定系 統特材(組)	MZ0381 / FBN0527824S9	系統是供臨時固定、矯正或穩定骨骼的 醫療器械，可用於癒合不良和骨不接合 時使用，僅供單次使用。	骨折部位延遲癒合或不癒合，若 造成負荷增加，植入物可能斷 裂，骨不癒合，骨質鬆動、骨軟 化、糖尿 病、血管再生障礙等 可能導致植入物鬆動、變形、裂 開。	85,000	健保骨板開刀時較容易傷到血 管，傷口較大，失血量大。	避免植入物表面受損，手術過程中需反覆檢查植入物與器 械間連接牢靠，以確保定位精確，此植入物是一種短期產 品。	衛部醫器輸字第 027824 號
肱骨近端骨板系 統 (關節處複雜 性骨折) PHILOS	MZ038A / FBZ019220005	1.鎖定加壓骨板系統與骨骼接觸面採 用小面積接觸設計，配合鎖定骨 釘，可以減輕甚 至免除骨板對於 外骨膜的壓迫且結構角度穩定可降 低鬆脫的風險。 2.鈦合金材質，生物相容性高。	1.過敏反應肇因於無法適應植入 物材之材質。 2.植入物而引起的疼痛。	58,000	1.此系列骨板能在骨折部位提 供比健保產品更好的固定效 果。 2.材質上健保品項為不鏽鋼材 質，此自費骨板材質為與生 物相容性較高的鈦合金材 質。	自費特材骨釘骨板仍有彎曲斷裂及螺絲鬆脫之可能，而導 致骨折變形及骨折不癒合，須遵照醫師指示活動。	衛署醫器輸字 第 019220 號
“Lintratec” Paladin Suture Anchor 帕拉丁縫 合錨釘(威康) (C5070H)Bio Paladin Double Loaded 5mm	MZ0810 / FBZ021307001	本產品是由生物可吸收性 96L/4D 複 合乳酸(PLLA)製成之 5mm 錨釘搭配 2 條韌性最強 Hi-Fi 縫線，將受損之軟 組織重新附著到骨頭。 適用於韌帶、肌腱、旋轉袖...等，重新 附著到骨頭。	1.感染，包括深處與表面。 2.過敏症、組織過敏/發炎以及對 器材材質的其他反應。	25,000	自費品項為使用高熱溶解技術 比一般製作方式保留更多纖維 使其更堅固並擁有多孔性，使 人體更易吸收，最大強度可達 540N。而健保品項是金屬材 質，可能會引起人體對金屬之 過敏反應。	1.確保依據錨釘尺寸適當地選擇自攻螺鑽(self-drilling tap)。 2.植入前以及植入期間，須確保錨 釘適當地安裝於起子頂 端。 3.確保持續線的鬆開端穩固地安 裝於操作線以保留起子把 手的機械作用。 4.當插入本產品時，避免從側邊插入。 5.插入錨釘以及鬆開起子時，須維持適當的直線。 6.當要通過組織來進行接近時，為了避免撕裂產生，應以 旋轉錨釘方式而非前推方式來通過組織。 7.為了最佳的操作線管理，操作 線必須從後面穿到前面。 8.詳閱說明書可以減少植入時本產品損壞的風險。 9.適當選擇和放置植體是成功使用本產品的重要考量因 素。 10.植入本產品期間，為了使錨釘損壞的可能性減到最小， 儀器的適適當定位和校正是重要的。 以下情形可能造成本產品損壞： a.螺鑽沒有插入到適當的深度。 b.本產品沒有適當地與導引孔校直。 c.本產品鬆脫 或沒有穩固地鎖在起子上。 d.本產品插入器被拿來做撬槓使用。 e.本產品被推進太深。 f.旋轉把手時，沒有稍微施壓推進。	衛部醫器輸字 第 021307 號
72290003 高強 度可調式固定鈕	MZ0821 / FBZ030017001	本產品由移植物懸吊環和鈦皮質鈕釦 組成。可調節式扣環可以調整懸吊帶長 度可因每個人股骨隧道 長度去做調 整，可以避免隧道長度過短過長的問題 發生。可調整式懸吊帶因可以更服貼在 股骨上，固定效果更好，術後不容易鬆 脫。	無	35,000	傳統手術無此功能。	單一次使用。	衛部醫器輸字 第 030017 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
72205602 脛骨 可調式內環固定 鈕扣	MZ0823 / FBZ037687001	本產品由移植植物懸吊環和鈦皮質鈕釦組成。該裝置透過在骨內放置和保留軟組織或骨肌腱來促進膝關節韌帶修復/重建。有小、中或大三個尺寸可供選擇。	無	66,000	傳統手術無此功能。	單一次使用。	衛部醫器輸字 第 037687 號
“保佳斯”優若可 神經環帶 3.0 “Polyganics” Neurolac 3.0	MZ0825	適用於患者周邊神經受損而分裂，受損長度小於 20mm 的重建使用。 本產品提供神經軸突再生時之引導與保護，對於周圍組織會誘發極小的急性發炎反應，然後纖維組織會對此神經環帶產生漸進式包覆，經由水解而降解之後逐漸減少其分子量，約可維持其力學性質 8~10 週，隨後力學強度會快速衰減，同時質量會慢慢減少，約在 16 個月後會吸收。	可能形成之相關不良反應包含但不限於下列： 1.神經再生點因形成太高張力或擠壓，無法提供足夠的神經再生。 2.無法提供足夠/完全的神經再生。短暫的局部刺激。 3.感染。 4.過敏。 5.延遲性的傷口癒合	150,000	尚無健保給付產品可比較。	神經再生之表現於老年、營養不良或虛弱的患者，或是患有癌症、貧血、肥胖、糖尿病、感染或其他會造成傷口延遲癒合、傷口感染、具異物反應特徵之中度發炎的患者會較不理想。	衛部醫器輸字 第 035053 號
“保佳斯”優若可 神經環帶 6.0 “Polyganics” Neurolac 6.0	MZ0826	適用於患者周邊神經受損而分裂，受損長度小於 20mm 的重建使用。 本產品提供神經軸突再生時之引導與保護，對於周圍組織會誘發極小的急性發炎反應，然後纖維組織會對此神經環帶產生漸進式包覆，經由水解而降解之後逐漸減少其分子量，約可維持其力學性質 8~10 週，隨後力學強度會快速衰減，同時質量會慢慢減少，約在 16 個月後會吸收。	可能形成之相關不良反應包含但不限於下列： 1.神經再生點因形成太高張力或擠壓，無法提供足夠的神經再生。 2.無法提供足夠/完全的神經再生。短暫的局部刺激。 3.感染。 4.過敏。 5.延遲性的傷口癒合	300,000	尚無健保給付產品可比較。	神經再生之表現於老年、營養不良或虛弱的患者，或是患有癌症、貧血、肥胖、糖尿病、感染或其他會造成傷口延遲癒合、傷口感染、具異物反應特徵之中度發炎的患者會較不理想。	衛部醫器輸字 第 035053 號
“保佳斯”優若可 神經環帶 10.0 “Polyganics” Neurolac 10.0	MZ0827	適用於患者周邊神經受損而分裂，受損長度小於 20mm 的重建使用。 本產品提供神經軸突再生時之引導與保護，對於周圍組織會誘發極小的急性發炎反應，然後纖維組織會對此神經環帶產生漸進式包覆，經由水解而降解之後逐漸減少其分子量，約可維持其力學性質 8~10 週，隨後力學強度會快速衰減，同時質量會慢慢減少，約在 16 個月後會吸收。	可能形成之相關不良反應包含但不限於下列： 1.神經再生點因形成太高張力或擠壓，無法提供足夠的神經再生。 2.無法提供足夠/完全的神經再生。短暫的局部刺激。 3.感染。 4.過敏。 5.延遲性的傷口癒合	425,000	尚無健保給付產品可比較。	神經再生之表現於老年、營養不良或虛弱的患者，或是患有癌症、貧血、肥胖、糖尿病、感染或其他會造成傷口延遲癒合、傷口感染、具異物反應特徵之中度發炎的患者會較不理想。	衛部醫器輸字 第 035053 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
鎢鈦微創脊椎骨 釘	MZ0838	本產品採用先進雙螺紋螺釘設計，顯著提升骨內固定強度；特設加大側孔，支援骨水泥精準灌注，優化穩定效果。有效減少軟組織損傷，加速術後康復，並顯著降低感染與併發症風險。	臨床醫師應在手術前將可能發生不良影響告知病患。	20,000	1.先進雙螺紋螺釘設計提升骨內固定強度。 2.支援骨水泥精準灌注。 3.減少軟組織損傷降低感染與併發症風險。	需由臨床醫師評估使用。	衛署醫器製字 第 002926 號
鎢鈦微創連接桿	MZ0839	本產品採用先進預製弧形設計，顯著提升骨內固定貼合度。微創設計有效減少軟組織損傷，加速術後康復，並顯著降低感染與併發症風險。	臨床醫師應在手術前將可能發生不良影響告知病患。	12,900	1.先進預製弧形設計。 2.提升骨內固定貼合度。 3.減少軟組織損傷降低感染與併發症風險。	需由臨床醫師評估使用。	衛署醫器製字 第 002926 號
“骨勒平”馬雅掌 稜形骨人工關節	MZ1013	鈦合金活動臼杯加上活動式關節頸&柄，解決市面上傳統治療無產品可改善的退化、創傷後、類風濕性關節炎等拇指腕掌關節而造成的關節損壞。		143,000			衛部醫器輸字 第 035357 號
“聯合”康膝人工 膝關節：高耐磨 聚乙烯脛骨關節 面襯墊，高貼合 式	MZ10422 / FBZ001396004	適用於全人工膝關節置換術，提供病患另一種置換材料的選擇。 “聯合”康膝人工膝關節，高耐磨 聚乙烯脛骨關節面襯墊，高貼合式， UC 為符合 ASTM F648[1]/ISO5834[2]之超高分子聚乙烯製成。 經過輻射照射及熱處理製程的超高分子聚乙烯可同時降低磨耗與氧化的問題，可延長產品的使用壽命，降低病患需要進行再置換手術的比例。	同使用傳統人工膝關節置換手術可能的副作用：由於植入物是用人工材料製造，將其植入人體，以期復 患者活動能力或減少疼痛。 然而由於這些植入物受到諸多生物學、力學和物理化學因素的影響，而對這些影響又無法做體內評定，因此不能期望這些植入物能無限承受正常健康骨骼的活動程度和負荷。 植入不當、植入物或體內骨、韌帶的鬆弛而引起脫位、半脫位、轉動、腿的長度變長或變短。 脛骨、股骨或髌骨的骨折：手術中的骨折和再次手術、先天性畸形或已有嚴重骨質疏鬆症有關。 感染、神經性疾病、心臟血管疾病、組織反應、皮膚結痂或傷口延遲癒合。	75,000		需注意病人的選擇及可靠安全的手術判斷。所選擇的置換物組件需視病人之年齡，一般狀況，可使用骨骼之骨質狀況，是否以前動過手術或將動什麼手術等等而定，只有在病人擁有成熟之骨骼，才可進行置換手術。 手術後，醫師給病人的術後照顧及指示病人應注意事項是非常重要的。 須依個人訂定不同之持重，不能持重或部分持重之標準。 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.需注意恢復膝關節附近肌肉的力量及逐漸增加活動力。 5.聽從醫師指示，小心並限制活動。	衛署醫器製字 第 001396 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“聯合”康膝人工 膝關節：抗氧化 高 耐磨聚乙烯 脛骨關節面襯 墊，高貼合式	MZ10423 / FBZ005480005	適用於全人工膝關節置換術，提供病患另一種置換材料的選擇。“聯合”康膝人工膝關節，高 耐磨聚乙烯脛骨關節面襯墊，高貼合式，UC」為符合 ASTM F648[1]/ISO5834[2]之超高分子聚乙烯製成。經過輻射照射及熱處理製程的超高分子聚乙烯可同時降低磨耗與氧化的問題，可延長產品的使用壽命，降低病患需要進行再置換手術的比例。而在長期使用下，使用 E-XPE 材料的元件具有強大的抗老化效果，除具有優異的抗磨耗表現、降低骨溶蝕及元件鬆脫的風險外，更可長時間維持功能性表現（因元件可長時間不受因磨耗影響外型完整性，導致功能異常的風險）。	同使用傳統人工膝關節置換手術可能的副作用：由於植入物是用人工材料製造，將其植入人體，以期復 患者活動能力或減少疼痛。然而由於這些植入物受到諸多生物學、力學和物理化學因素的影響，而對 這些影響又無法做體內評定，因此不能期望這些植入物能無限承受正常健康骨骼的活動程度和負荷。 植入不當、植入物或體內骨、韌帶的鬆弛而引起脫位、半脫位、轉動、腿的長度變長或變短。脛骨、 股骨或髌骨的骨折：手術中的骨折和再次手術、先天性畸形或已有嚴重骨質疏鬆症有關。感染、神經 性疾病、心臟血管疾病、組織反應、皮膚結痂或傷口延遲癒合。	130,000		需注意病人的選擇及可靠安全的手術判斷。所選擇的置換物組件需視病人之年齡，一般狀況，可使用骨骼之骨質狀況，是否以前動過手術或將動什麼手術等等而定，只有在病人擁有成熟之骨骼，才可進 行置換手術。 手術後，醫師給病人的術後照顧及指示病人應注意事項是非常重要的。 須依個人訂定不同之持重，不能持重或部分持重之標準。 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.需注意恢復膝關節附近肌肉的力量及逐漸增加活動力。 5.聽從醫師指示，小心並限制活動。	衛部醫器製字 第 005480 號
“聯合”康膝人工 膝關節-高耐磨聚 乙烯脛骨關節面 襯墊穩定加強型	MZ10424 / FBZ002662001	術後功能性表現的恢復與使用原舊有材料製作的產品雷同。 而在長期使用下，使用此材料的元件具有較佳的抗磨耗表現，且降低因磨屑刺激產生骨溶蝕(osteolysis)、造成骨缺損及元件鬆脫的風險。	由於植入物是用人工材料製造，將其植入人體以期恢復患者活動能力或減少疼痛。 然而由於這些植入物受到諸多生物學、力學和物理化學因素的影響，因此不能期望這些植入物能無限承受正常健康骨骼的活動程度和負荷。	75,000		手術後，醫師給病人的術後照顧及指示病人應注意事項是非常重要的。 須依個人訂定不同復健標準。需注意病人的選擇及可靠安全的手術判斷。 所選擇的置換物組件需視病人之年齡，一般狀況，可使用骨骼之骨質狀況，是否以前動過手術或將動什麼手術等等而定，只有在病人擁有成熟之骨骼，才可進行置換手術。 手術後，醫師給病人的術後照顧及指示病人應注意事項是非常重要的。 須依個人訂定不同之持重，不能持重或部分持重之標準。 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.需注意恢復膝關節附近肌肉的力量及逐漸增加活動力。 5.聽從醫師指示，小心並限制活動。	衛部醫器製字 第 002662 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“聯合”康膝人工 膝關節：高耐 磨聚乙烯脛骨關 節面襯墊	MZ10425 / FBZ001396001	術後功能性表現的恢復與使用原舊有材料製作的產品雷同。 而在長期使用下，使用此材料的元件具有較佳的抗磨耗表現，且降低因磨屑刺激產生骨溶蝕(osteolysis)、造成骨缺損及元件鬆脫的風險。	由於植入物是用人工材料製造，將其植入人體以期恢復患者活動能力或減少疼痛。 然而由於這些植入物受到諸多生物學、力學和物理化學因素的影響，因此不能期望這些植入物能無限承受正常健康骨骼的活動程度和負荷。	49,000		手術後，醫師給病人的術後照顧及指示病人應注意事項是非常重要的。 須依個人訂定不同復健標準。需注意病人的選擇及可靠安全的手術判斷。 所選擇的置換物組件需視病人之年齡，一般狀況，可使用骨骼之骨質狀況，是否以前動過手術或將動什麼手術等等而定，只有在病人擁有成熟之骨骼，才可進行置換手術。 手術後，醫師給病人的術後照顧及指示病人應注意事項是非常重要的。 須依個人訂定不同之持重，不能持重或部分持重之標準。 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.需注意恢復膝關節附近肌肉的力量及逐漸增加活動力。 5.聽從醫師指示，小心並限制活動。	衛署醫器製字第 001396 號
“聯合”康膝人工 膝關節-抗氧化 高耐磨聚乙烯脛 骨關節面襯墊	MZ10426 / FBZ005480001	由於產品設計幾何外型並無不同，故在術後功能性表現的恢復與使用原舊有材料製作的產品雷同。而在長期使用下，使用 E-XPE 材料的元件具有強大的抗老化效果，除具有優異的抗磨耗表現、降低骨溶蝕及元件鬆脫的風險外，更可長時間維持功能性表現(因元件可長時間不受因磨耗影響外型完整性、導致功能異常的風險)。	由於植入物是用人工材料製造，將其植入人體，以期恢復患者活動能力或減少疼痛。 然而由於這些植入物受到諸多生物學、力學和物理化學因素的影響，而對這些影響又無法做體內評定，因此不能期望這些植入物能無限承受正常健康骨骼的活動程度和負荷。 植入不當、植入物或體內骨、韌帶的鬆弛而引起脫位、半脫位、轉動、腿的長度變長或變短。 脛骨、股骨或髌骨的骨折；手術中的骨折和再次手術、先天性畸形或已有嚴重骨質疏鬆症有關。 感染、神經性疾病、心臟血管疾病、組織反應、皮膚結痂或傷口延遲癒合。	88,000		需注意病人的選擇及可靠安全的手術判斷。 所選擇的置換物組件需視病人之年齡，一般狀況，可使用骨骼之骨質狀況，是否以前動過手術或將動什麼手術等等而定，只有在病人擁有成熟之骨骼，才可進行置換手術。 手術後，醫師給病人的術後照顧及指示病人應注意事項是非常重要的。 須依個人訂定不同之持重，不能持重或部分持重之標準。 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.需注意恢復膝關節附近肌肉的力量及逐漸增加活動力。 5.聽從醫師指示，小心並限制活動。	衛部醫器製字第 005480 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“迅弗斯”去礦 物質骨基質骨 骼替代品 0.5 c.c.	MZ107 / FBZ028600004	具有骨誘導，骨引導作用，以達到骨生長效果。 本特材因含有微量骨形成蛋白可加速成骨作用，富含活性股型態發生蛋白質，處促進成骨細胞的分化，並可為骨再生提供必須的生長空間，可自然降解，免疫原性極低，無毒副作用，有凝膠狀及泥膠兩種劑型可依據患者的情況或者醫師的意圖選擇使用。 透過手術過程執行骨缺損之填補即增加植入物的穩定度，針筒設計可透過小傷口進行填。	血管疾病，神經相關病變，骨退化相關病變等。	18,000	具有骨誘導，骨引導作用以達到骨生長效果。	單一包裝僅限一病患使用，為防止病患與植入物的交叉感染。	衛部醫器輸字第 028600 號
“迅弗斯”去礦 物質骨基質骨 骼替代品 1 c.c.	MZ1071 / FBZ028600005	具有骨誘導，骨引導作用，以達到骨生長效果。 本特材因含有微量骨形成蛋白可加速成骨作用，富含活性股型態發生蛋白質，處促進成骨細胞的分化，並可為骨再生提供必須的生長空間，可自然降解，免疫原性極低，無毒副作用，有凝膠狀及泥膠兩種劑型可依據患者的情況或者醫師的意圖選擇使用。 透過手術過程執行骨缺損之填補即增加植入物的穩定度，針筒設計可透過小傷口進行填。	血管疾病，神經相關病變，骨退化相關病變等。	36,225	具有骨誘導，骨引導作用以達到骨生長效果。	單一包裝僅限一病患使用，為防止病患與植入物的交叉感染。	衛部醫器輸字第 028600 號
“迅弗斯”去礦 物質骨基質骨 骼替代品 3 c.c.	MZ1072 / FBZ028600005	具有骨誘導，骨引導作用，以達到骨生長效果。 本特材因含有微量骨形成蛋白可加速成骨作用，富含活性股型態發生蛋白質，處促進成骨細胞的分化，並可為骨再生提供必須的生長空間，可自然降解，免疫原性極低，無毒副作用，有凝膠狀及泥膠兩種劑型可依據患者的情況或者醫師的意圖選擇使用。 透過手術過程執行骨缺損之填補即增加植入物的穩定度，針筒設計可透過小傷口進行填。	血管疾病，神經相關病變，骨退化相關病變等。	75,600	具有骨誘導，骨引導作用以達到骨生長效果。	單一包裝僅限一病患使用，為防止病患與植入物的交叉感染。	衛部醫器輸字第 028600 號
“瑟諾美”瑞輔生 去礦化異體植骨 -泥膠 0.5 c.c. “Cellumed” Rafugen DBM- Putty	MZ1073 / FBZ029071002	本產品乃用於填補各種不同大小之骨缺損，以促進骨生長及骨融合。	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。	26,000	本產品乃由去礦物質的人骨基質和具生物相容的載體羧甲基纖維素(Carboxymethyl Cellulose)、澱粉(Starch)以及甘油(Glycerol)所組成之即用型注射。	本產品可能有微量射線保護溶劑(丙二醇、二甲亞砷、甘露醇、海藻糖)或其它製程中所用之溶劑殘留。製程中不包含β-內酰胺類抗生素。要注意病患是否對這些抗生素或化學藥劑過敏。	衛署醫器製字第 029071 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“瑟諾美”瑞輔生 去礦化異體植骨 -泥膠 1.0 c.c. “Cellumed” Rafugen DBM- Putty	MZ1074 / FBZ029071001	本產品乃用於填補各種不同大小之骨 缺損，以促進骨生長及骨融合。	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。	36,000	本產品乃由去礦物質的人骨基 質和具生物相容的載體羧甲基 纖維素(Carboxymethyl Cellulose)、澱 粉(Starch)以及 甘油(Glycerol)所組成之即用型 注射。	本產品可能有微量射線保護溶劑(丙二醇、二甲亞碸、甘露 醇、海藻糖)或其它製程中所用之溶劑殘 留。製程中不包含 β-內酰胺類抗生素。要注意病患是否對這些抗生素或化學藥 劑過敏。	衛署醫器製字 第 029071 號
“奧斯特” 補骨洞 去礦化異體植骨- 泥膠 1 c.c.	MZ1075 / FBZ019480006	“補骨洞”去礦化骨基質的用途是作為 植骨延伸物、植骨替代物、和填充骨 空洞或骨骼上不會影響結構穩定的骨 裂縫處(即脊柱、骨盆和四肢)。	無	25,000	健保品成分僅硫酸鈣、磷酸 鈣，無生長因子。	使用在小範圍缺損時，要注意其適切性。	衛部醫器輸字 第 019480 號
“奧斯特” 補骨洞 去礦化異體植骨- 泥膠 2.5 c.c.	MZ1076 / FBZ019480007	“補骨洞”去礦化骨基質的用途是作為 植骨延伸物、植骨替代物、和填充骨 空洞或骨骼上不會影響結構穩定的骨 裂縫處(即脊柱、骨盆和四肢)。	無	50,000	健保品成分僅硫酸鈣、磷酸 鈣，無生長因子。	使用在小範圍缺損時，要注意其適切性。	衛部醫器輸字 第 019480 號
“奧斯特” 補骨洞 去礦化異體植骨- 泥膠 5 c.c.	MZ1077 / FBZ019480007	“補骨洞”去礦化骨基質的用途是作為 植骨延伸物、植骨替代物、和填充骨 空洞或骨骼上不會影響結構穩定的骨 裂縫處(即脊柱、骨盆和四肢)。	無	83,000	健保品成分僅硫酸鈣、磷酸 鈣，無生長因子。	使用在小範圍缺損時，要注意其適切性。	衛部醫器輸字 第 019480 號
先鋒脊椎固定系 統 -天梯系列二 節	MZ1093 / FBZ003457007	本產品之植入組件是以符合 ISO5832- 3/ASTM F136 醫療等級之鈦合金及符 合 ASTM F2026 醫療等級之聚醚醚酮 (PEEK)製成。	金屬植入物使用時重覆受壓，而 其強度亦因為順應人類骨頭尺寸 和形狀受到限制，除非在選擇適 用的病患、適置放位置、和術後 護理上 特別注意，以減少植入 物受壓，否則這些壓力會導致治 癒過程完成前金屬疲勞和後續的 器材斷裂、彎曲、或鬆脫，導致 進一步的傷害或需要永久移除該 裝置。	96,000	本產品設計適用脊椎微創手 術，可搭配特殊螺釘進行微創 手術，K ROD(PEEK)材質較 輕。	醫師在使用本產品時，這份文件內所提及的適應症、禁忌 症、警告和注意事項傳達給病患知道，注意：限制本器材的 出售須經醫師的指示或處方訂購。 植入器材的選擇：為每一病患選擇適當尺寸、形狀、和設計 之植入器材是手術成功的關鍵。	衛署醫器製字 第 003457 號
先鋒脊椎固定系 統- 天梯系列三 節	MZ1094 / FBZ003457008	本產品之植入組件是以符合 ISO5832- 3/ASTM F136 醫療等級之鈦合金及符 合 ASTM F2026 醫療等級之聚醚醚酮 (PEEK)製成。	金屬植入物使用時重覆受壓，而 其強度亦因為順應人類骨頭尺寸 和形狀受到限制，除非在選擇適 用的病患、適置放位置、和術後 護理上 特別注意，以減少植入 物受壓，否則這些壓力會導致治 癒過程完成前金屬疲勞和後續的 器材斷裂、彎曲、或鬆脫，導致 進一步的傷害或需要永久移除該 裝置。	112,000	本產品設計適用脊椎微創手 術，可搭配特殊螺釘進行微創 手術，K ROD(PEEK)材質較 輕。	醫師在使用本產品時，這份文件內所提及的適應症、禁忌 症、警告和注意事項傳達給病患知道，注意：限制本器材的 出售須經醫師的指示或處方訂購。 植入器材的選擇：為每一病患選擇適當尺寸、形狀、和設計 之植入器材是手術成功的關鍵。	衛署醫器製字 第 003457 號
鈦合金近端脛骨 髓內釘 近端肱 骨髓內釘 Expert Tibial/Humer Nail	MZ112 / FBN05ETN00S1	提供角穩定性，對骨質疏鬆或粉碎性骨 折提高固定穩定度。	異物感。	69,000	固定效果佳，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。	衛部醫器製字 第 05ETN0 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“捷邁”艾菲肱骨 髓內釘系統 “ZIMMER” AFFIXUS Natural Nail System— Humeral Nail	MZ1131 / FBN05HM114Z1	1.CoreLock 機制將所有近端螺釘鎖定，增加相對於近端碎片的角度穩定性，並降低術後螺釘滑出風險。 2.近端螺釘提供肱骨頭內的 3D 和廣泛支撐力。 3.分離的左右釘設計讓結節得到正確固定。 4.搭配附載專用墊片使用，有助於旋轉肌修補及強化穩定結節碎片。	和所有外科手術一樣，可能發生的併發症均可能發生：如手術部位感染、血腫、動靜脈損傷、神經損傷，因 麻醉引起的栓塞、低血壓/高血壓、急性心衰竭... 等等。	85,000	自費品特點： 1.微創手術，傷口較小，生物力學優勢，患者可提早活動。 2.以亞洲人體型作為考量，含外傾，前驅等生理弧度設計，植入後不會有髓內腔擠塞等問題，患者較無異物感。 3.獨有的股骨近端螺釘交叉設計，優於傳統平行螺釘排列方式的力學表現。 4.材質為鈦合金表面經強化型陽極處理，強度較一般鈦合金高。 健保品特點： 1.骨板固定傷口，傷口較大，傳統髓釘之固定。 2.置入於骨骼上，患者易有異物感，固定力較弱，患者臥床時間加長，住院時間較長。 3.螺釘易鬆脫，術後患部較易有異物感。 4.材質：316L 不鏽鋼。	1.產品需按醫師指示；搭配骨折關節面開放性復位術亦是微創手術使用。 2.在達成穩固的骨癒合前，病患應採用充足的外部支撐並限制體能活動，以免對植入物施加應力或容許骨折部位運動而延緩癒合。	衛部醫器輸字第 035176 號
鈦合金近端股骨 髓內釘 Expert Femur Nail	MZ114 / FBN05A2FN0S1	提供角穩定性，對骨質疏鬆或粉碎性骨折提高固定穩定度。	異物感。	69,000	固定效果佳，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。	衛部醫器製字第 05ETN0 號
“史賽克”普欣奇 可調環骨植入 物	MZ115A / FBZ032247001	1.本產品是由鈦金屬製成的鈕扣與依據人體需求以高分子聚酯材質製成之不同尺寸連續環線，將要修復之韌帶懸吊固定在股骨上。 2.固定強度高達 1140 N，有效降低韌帶鬆脫之風險。 3.可調式聚合物環不受病人骨頭大小之影響，能增加韌帶固定之精準度，減少兩刷效應產生。	1.潛在手術感染，包括深處與表面。 2.潛在過敏以及其他對鈦金屬或聚酯的過敏反應。	35,000	1.將肌腱固定到骨通道內，有助於病人術後恢復速度，增強重建之膝蓋的穩定度。 2.扣環直接固定在股骨上，擁有較強的固定力。	請勿對本固定裝置再進行滅菌，否則可能導致裝置故障。	衛部醫器輸字第 032247 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“亞羅士”普洛斯 去礦化骨填 充 物/骨泥 1 c.c. Puros DBM RPM Putty, 1 c.c.	MZ1161 / FBZ028701001	1.材質為去礦化處理之人體組織，經 專利技術配製常溫下成泥狀型態， 方便塑型使用。 2.特殊製程技術，產品在人體內或手 術部位時質地會變硬，且良好疏水 性不易產生移位，能提供完整骨架 構，促進骨生長。 3.適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用。	和所有外科手術一樣，可能發生 的併發症均可能發生：如手術部 位感染、血腫、動靜脈損傷、神 經損傷，因麻醉引起的栓塞、低 血壓/高血壓、急性心衰竭...等 等。	24,000	自費品特點：材質為係去礦化 處理之人體組織，摻入反向介 質(poloxamer)配製成泥狀之型 態。在室溫下為軟性質地， 以方便塑型，當放入體內或手 術部位質地改變為硬，提供完 整骨架構，且為市面上唯一含 良好的疏水性在體內不易移 位，塑型力極佳。 健保品特點： 材質為化學合 成物質(氫氧基磷灰、磷酸三 鈣等化學物質)，質地為硬 式，較不好塑形達到最佳有效 的填 補骨缺損處。	1.由於本產品係作為承重骨骼和關節連接表面的結構支 撐，需注意嚴重的血管或血管或神經學上的疾病、不受 抑制的糖尿病患者、嚴重退化的骨骼疾病、懷孕之患 者、無法或不能、遵守術後指導不合作病人，包括濫用 藥物或酗酒的個人、高血鈣症之病人、腎臟損傷、換活 性波特病(脊髓結核症)，皆不可使用及使用上注意 2.在組織向內生長之前，Puros DBM RPM 並不擁有足夠的 機械力量來支撐移植的復位。 3.為達到最佳結果，Puros DBM RPM 必須要填入缺損部 位，並儘可能與可育活骨骼密切的碰觸。 4.本產品需按醫師指示使用。	衛部醫器輸字 第 028701 號
“亞羅士”普洛斯 去礦化骨填充物/ 骨泥 2.5 c.c. Puros DBM RPM Putty, 2.5 c.c.	MZ1162 / FBZ028701002	1.材質為去礦化處理之人體組織，經 專利技術配製常溫下成泥狀型態， 方便塑型使用。 2.特殊製程技術，產品在人體內或手 術部位時質地會變硬，且良好疏水 性不易產生移位，能提供完整骨架 構，促進骨生長。 3.適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用。	和所有外科手術一樣，可能發生 的併發症均可能發生：如手術部 位感染、血腫、動靜脈損傷、神 經損傷，因麻醉引起的栓塞、低 血壓/高血壓、急性心衰竭...等 等。	45,000	自費品特點：材質為係去礦化 處理之人體組織，摻入反向介 質(poloxamer)配製成泥狀之型 態。在室溫下為軟性質地， 以方便塑型，當放入體內或手 術部位質地改變為硬，提供完 整骨架構，且為市面上唯一含 良好的疏水性在體內不易移 位，塑型力極佳。 健保品特點： 材質為化學合 成物質(氫氧基磷灰、磷酸三 鈣等化學物質)，質地為硬 式，較不好塑形達到最佳有效 的填 補骨缺損處。	1.由於本產品係作為承重骨骼和關節連接表面的結構支 撐，需注意嚴重的血管或血管或神經學上的疾病、不受 抑制的糖尿病患者、嚴重退化的骨骼疾病、懷孕之患 者、無法或不能、遵守術後指導不合作病人，包括濫用 藥物或酗酒的個人、高血鈣症之病人、腎臟損傷、換活 性波特病(脊髓結核症)，皆不可使用及使用上注意 2.在組織向內生長之前，Puros DBM RPM 並不擁有足夠的 機械力量來支撐移植的復位。 3.為達到最佳結果，Puros DBM RPM 必須要填入缺損部 位，並儘可能與可育活骨骼密切的碰觸。 4.本產品需按醫師指示使用。	衛部醫器輸字 第 028701 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“亞羅士”普洛斯 去礦化骨填充 物/骨泥 5 c.c. Puros DBM RPM Putty, 5 c.c.	MZ1163 / FBZ028701003	1.材質為去礦化處理之人體組織，經 專利技術配製常溫下成泥狀型態， 方便塑型使用。 2.特殊製程技術，產品在人體內或手 術部位時質地會變硬，且良好疏水 性不易產生移位，能提供完整骨架 構，促進骨生長。 3.適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用。	和所有外科手術一樣，可能發生 的併發症均可能發生：如手術部 位感染、血腫、動靜脈損傷、神 經損傷，因麻醉引起的栓塞、低 血壓/高血壓、急性心衰竭...等 等。	70,000	自費品特點：材質為係去礦化 處理之人體組織，摻入反向介 質(poloxamer)配製成泥狀之型 態。在室溫下為軟性質地， 以方便塑型，當放入體內或手 術部位質地改變為硬，提供完 整骨架構，且為市面上唯一含 良好的疏水性在體內不易移 位，塑型力極佳。 健保品特點： 材質為化學合 成物質(氫氧基磷灰、磷酸三 鈣等化學物質)，質地為硬 式，較不好塑形達到最佳有效 的填 補骨缺損處。	1.由於本產品係作為承重骨骼和關節連接表面的結構支 撐，需注意嚴重的血管或血管或神經學上的疾病、不受 抑制的糖尿病患者、嚴重退化的骨骼疾病、懷孕之患 者、無法或不能、遵守術後指導不合作病人，包括濫用 藥物或酗酒的個人、高血鈣症之病人、腎臟損傷、換活 性波特病(脊髓結核症)，皆不可使用及使用上注意 2.在組織向內生長之前，Puros DBM RPM 並不擁有足夠的 機械力量來支撐移植的復位。 3.為達到最佳結果，Puros DBM RPM 必須要填入缺損部 位，並儘可能與可育活骨骼密切的碰觸。 4.本產品需按醫師指示使用。	衛部醫器輸字 第 028701 號
“亞羅士”普洛斯 去礦化骨填充 物/骨泥加骨片/ 5 c.c. Puros DBM RPM Putty with Chips, 5 c.c.	MZ1164 / FBZ028701008	1.材質為去礦化處理之人體組織，經 專利技術配製常溫下成泥狀型態， 方便塑型使用。 2.特殊製程技術，產品在人體內或手 術部位時質地會變硬，且良好疏水 性不易產生移位，能提供完整骨架 構，促進骨生長。 3.適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用。	和所有外科手術一樣，可能發生 的併發症均可能發生：如手術部 位感染、血腫、動靜脈損傷、神 經損傷，因麻醉引起的栓塞、低 血壓/高血壓、急性心衰竭...等 等。	80,000	自費品特點：材質為係去礦化 處理之人體組織，摻入反向介 質(poloxamer)配製成泥狀之型 態。在室溫下為軟性質地， 以方便塑型，當放入體內或手 術部位質地改變為硬，提供完 整骨架構，且為市面上唯一含 良好的疏水性在體內不易移 位，塑型力極佳。 健保品特點： 材質為化學合 成物質(氫氧基磷灰、磷酸三 鈣等化學物質)，質地為硬 式，較不好塑形達到最佳有效 的填 補骨缺損處。	1.由於本產品係作為承重骨骼和關節連接表面的結構支 撐，需注意嚴重的血管或血管或神經學上的疾病、不受 抑制的糖尿病患者、嚴重退化的骨骼疾病、懷孕之患 者、無法或不能、遵守術後指導不合作病人，包括濫用 藥物或酗酒的個人、高血鈣症之病人、腎臟損傷、換活 性波特病(脊髓結核症)，皆不可使用及使用上注意 2.在組織向內生長之前，Puros DBM RPM 並不擁有足夠的 機械力量來支撐移植的復位。 3.為達到最佳結果，Puros DBM RPM 必須要填入缺損部 位，並儘可能與可育活骨骼密切的碰觸。 4.本產品需按醫師指示使用。	衛部醫器輸字 第 028701 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“亞羅士”普洛斯 去礦化骨填充 物/骨膏加鬆質骨/ 1 c.c. Puros DBM RPM Paste with Cancellous， 1 c.c.	MZ1165 / FBZ028701010	1.材質為係去礦化處理之人體組織(來自同一捐贈者)的混合物，摻入反向介質(poloxamer)配製成膏狀之型態。含有生長因子及鬆質骨，提供骨傳導力促進生長，提升骨癒合力。 2.在室溫下為軟性質地，以方便塑型，植入後可在體內硬化，提高骨架構避免骨崩塌。 3.擁有良好的疏水性，避免沖洗傷口或血液流動使植入物被沖散，能提供完整骨架構，促進骨生長。 4.可利用注射器在小傷口或狹窄的部位注射填補並減少傷口破壞。	和所有外科手術一樣，可能發生的併發症均可能發生：如手術部位感染、血腫、動靜脈損傷、神經損傷，因麻醉引起的栓塞、低血壓/高血壓、急性心衰竭...等等。	29,000	自費品特點：材質為係去礦化處理之人體組織，摻入反向介質(poloxamer)配製成泥狀之型態。在室溫下為軟性質地，以方便塑型，當放入體內或手術部位質地改變為硬，提供完整骨架構，且為市面上唯一含良好的疏水性在體內不易移位，塑型力極佳。 健保品特點：材質為化學合成物質(氫氧基磷灰、磷酸三鈣等化學物質)，質地為硬式，較不好塑形達到最佳有效的填 補骨缺損處。	1.由於本產品係作為承重骨骼和關節連接表面的結構支撐，需注意嚴重的血管或血管或神經學上的疾病、不受抑制的糖尿病患者、嚴重退化的骨骼疾病、懷孕之患者、無法或不能、遵守術後指導不合作病人，包括濫用藥物或酗酒的個人、高血鈣症之病人、腎臟損傷、換活性波特病(脊髓結核症)，皆不可使用及使用上注意 2.在組織向內生長之前，Puros DBM RPM 並不擁有足夠的機械力量來支撐移植的復位。 3.為達到最佳結果，Puros DBM RPM 必須要填入缺損部位，並儘可能與可育活骨骼密切的碰觸。 4.本產品需按醫師指示使用。	衛部醫器輸字第 028701 號
“亞羅士”普洛斯 去礦化骨填充物/ 骨膏加鬆質骨/ 3 c.c. Puros DBM RPM Paste with Cancellous， 3 c.c.	MZ1166 / FBZ028701011	1.材質為係去礦化處理之人體組織(來自同一捐贈者)的混合物，摻入反向介質(poloxamer)配製成膏狀之型態。含有生長因子及鬆質骨，提供骨傳導力促進生長，提升骨癒合力。 2.在室溫下為軟性質地，以方便塑型，植入後可在體內硬化，提高骨架構避免骨崩塌。 3.擁有良好的疏水性，避免沖洗傷口或血液流動使植入物被沖散，能提供完整骨架構，促進骨生長。 4.可利用注射器在小傷口或狹窄的部位注射填補並減少傷口破壞。	和所有外科手術一樣，可能發生的併發症均可能發生：如手術部位感染、血腫、動靜脈損傷、神經損傷，因麻醉引起的栓塞、低血壓/高血壓、急性心衰竭...等等。	55,000	自費品特點：材質為係去礦化處理之人體組織，摻入反向介質(poloxamer)配製成泥狀之型態。在室溫下為軟性質地，以方便塑型，當放入體內或手術部位質地改變為硬，提供完整骨架構，且為市面上唯一含良好的疏水性 在體內不易移位，塑型力極佳。 健保品特點：材質為化學合成物質(氫氧基磷灰、磷酸三鈣等化學物質)，質地為硬式，較不好塑形達到最佳有效的填 補骨缺損處。	1.由於本產品係作為承重骨骼和關節連接表面的結構支撐，需注意嚴重的血管或血管或神經學上的疾病、不受抑制的糖尿病患者、嚴重退化的骨骼疾病、懷孕之患者、無法或不能、遵守術後指導不合作病人，包括濫用藥物或酗酒的個人、高血鈣症之病人、腎臟損傷、換活性波特病(脊髓結核症)，皆不可使用及使用上注意 2.在組織向內生長之前，Puros DBM RPM 並不擁有足夠的機械力量來支撐移植的復位。 3.為達到最佳結果，Puros DBM RPM 必須要填入缺損部位，並儘可能與可育活骨骼密切的碰觸。 本產品需按醫師指示使用。	衛部醫器輸字第 028701 號
“瑟諾美”優尼奧 斯去礦化異體植 骨 -泥膠 0.5 c.c. “Cellumed”Unios DBM-GEL 0.5 c.c.	MZ1167 / FBZ035059001	本品乃由去礦物質的人骨基質和具生物相容的載體羧甲基纖維素、澱粉以及甘油所組成之即用型注射器，用於填補各種不同大小之骨缺損，以促進骨生長及骨融合。	儘管本產品做過體內及體外的測試並顯示無明顯地抗原反應，然而，仍保留植入後產生免疫反應的可能性。	29,000	使用此產品能加快骨缺損長骨速度，縮短骨融合的時間，健保治療僅能提供健保人工骨，一般的填補缺損用。	本產品可能有微量射線保護溶劑(丙二醇、二甲亞砷、甘露醇、海藻糖)或其他製程中所用之溶劑殘留。 製程中不包含 β-內酰胺類抗生素。要注意病患是否對這些抗生素或化學藥劑過敏。	衛部醫器輸字第 035059 號
“瑟諾美”優尼奧 斯去礦化異體植 骨 -泥膠 1.0 c.c. “Cellumed”Unios DBM-GEL 1.0 c.c.	MZ1168 / FBZ035059002	本品乃由去礦物質的人骨基質和具生物相容的載體羧甲基纖維素、澱粉以及甘油所組成之即用型注射器，用於填補各種不同大小之骨缺損，以促進骨生長及骨融合。	儘管本產品做過體內及體外的測試並顯示無明顯地抗原反應，然而，仍保留植入後產生免疫反應的可能性。	39,000	使用此產品能加快骨缺損長骨速度，縮短骨融合的時間，健保治療僅能提供健保人工骨，一般的填補缺損用。	本產品可能有微量射線保護溶劑(丙二醇、二甲亞砷、甘露醇、海藻糖)或其他製程中所用之溶劑殘留。 製程中不包含 β-內酰胺類抗生素。要注意病患是否對這些抗生素或化學藥劑過敏。	衛部醫器輸字第 035059 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“瑟諾美”優尼奧 斯去礦化異體植 骨-泥膠 3.0 c.c. “Cellumed”Unios DBM-GEL 3.0 c.c.	MZ1169 / FBZ035059003	本品乃由去礦物質的人骨基質和具生物相容的載體羧甲基纖維素、澱粉以及甘油所組成之即用型注射器，用於填補各種不同大小之骨缺損，以促進骨生長及骨融合。	儘管本產品做過體內及體外的測試並顯示無明顯地抗原反應，然而，仍保留植入後產生免疫反應的可能性。	78,000	使用此產品能加快骨缺損長骨速度，縮短骨融合的時間，健保治療僅能提供健保人工骨，一般的填補缺損用。	本產品可能有微量射線保護溶劑(丙二醇、二甲亞砷、甘露醇、海藻糖)或其他製程中所用之溶劑殘留。製程中不包含 β-內酰胺類抗生素。要注意病患是否對這些抗生素或化學藥劑過敏。	衛部醫器輸字第 035059 號
安特福”去礦化骨 基質骨骼替代品- 1 c.c.	MZ116A / FBZ032745002	1.具有骨誘導、骨引導作用，以達到骨生長效果。 2.無論硬骨或鬆質骨，使用 DFDBA(本特材)其長骨情形與自體骨最雷同。 3.本特材因含有微量骨形成蛋白，可加速成骨作用。 4.不須為了植骨而於另處取骨補骨缺損。	若保存不當成骨速度較不如預期。	38,000	1.骨組織生長速度較快。 2.患處不易有軟組織長入。	保存溫度 30℃以下。	衛部醫器輸字第 032745 號
“瑟諾美”優尼奧 斯去礦化異體植 骨-泥膠 5.0 c.c. “Cellumed”Unios DBM-GEL 5.0 c.c.	MZ1170 / FBZ035059004	本品乃由去礦物質的人骨基質和具生物相容的載體羧甲基纖維素、澱粉以及甘油所組成之即用型注射器，用於填補各種不同大小之骨缺損，以促進骨生長及骨融合。	儘管本產品做過體內及體外的測試並顯示無明顯地抗原反應，然而，仍保留植入後產生免疫反應的可能性。	95,000	使用此產品能加快骨缺損長骨速度，縮短骨融合的時間，健保治療僅能提供健保人工骨，一般的填補缺損用。	本產品可能有微量射線保護溶劑(丙二醇、二甲亞砷、甘露醇、海藻糖)或其他製程中所用之溶劑殘留。製程中不包含 β-內酰胺類抗生素。要注意病患是否對這些抗生素或化學藥劑過敏。	衛部醫器輸字第 035059 號
“安特福”去礦化 骨基質骨骼替代 品- 0.5 c.c.	MZ117A / FBZ032745001	1.具有骨誘導、骨引導作用，以達到骨生長效果。 2.無論硬骨或鬆質骨，使用 DFDBA(本特材)其長骨情形與自體骨最雷同。 3.本特材因含有微量骨形成蛋白，可加速成骨作用。 4.不須為了植骨而於另處取骨補骨缺損。	若保存不當，成骨速度較不如預期。	23,000	1.骨組織生長速度較快。 2.患處不易有軟組織長入。	保存溫度 30℃以下。	衛部醫器輸字第 032745 號
“沃思坦”骨髓內 釘系統- PFNA	MZ119A / FBNG107PFA4J	1.互鎖式銅板固定效果較好，不易鬆脫。 2.針對不同部位設計醫師選擇性較多。 3.患者術後癒合較佳。	1.由於植入物植入不當導致鬆脫。 2.感染：術後傷口感染及深處傷口產生敗血現象。 3.血管疾病：血栓靜脈炎、肺栓塞、傷口血腫及血管壞死。 4.肢體萎縮。	81,036	傳統健保 NAIL 與骨頭密合度、服貼度不佳，承載力量較為薄弱，因此受力後可能出現彎曲或變形的現象，患者若有骨鬆的症狀較容易造成需要進行二次手術之風險提升。	1.任何手術過程中，手術後照料是影響患者手術成功的因素，包括各種病因引起的出血性疾病、長期類固醇治療、免疫抑制劑治療或高劑量的放射治療。 2.避免人工骨過度填充或加壓於治療部位。 3.自費特材骨板骨釘仍有彎曲斷裂及螺絲鬆脫之可能，而導致骨折變形及骨折不癒合，須遵照醫師指示下進行活動。	衛部醫器製字第 005707 號
“美敦力”凱豐球 囊椎體成形術套 組	MZ134 / FBZ022346001	1.可將塌陷椎體撐開復位，骨泥集中於求翼擴張空間，不易外溢且可那較多骨泥形成一強力支柱，復位後能承載人體重量，不會形成另一節骨折。 2.骨泥採椎管灌注，有效控制流量。	無副作用。	83,000	健保僅灌注骨水泥固定，無撐開效果。	手術部位之感染及併發症。	衛署醫器輸字第 022346 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
拜爾斯貝耳 骨 髓間質幹細胞抽 吸器械套組 BIOPSYBELL S.R.L. MARROW- STEM Bone Marrow Mesenchymal Stem Cells Aspiration Kit	MZ1381 /	本產品採用微米級側向抽取及純化工具/系統，非一般離心的物理過濾技術，保留較高活性，降低紅血球與脂肪雜質，在無菌及密閉環境下快速分離並純化含 MSCs 之骨髓單核細胞，促進患處之癒合。	抽取細胞處之創傷、疼痛、出血、發炎反應、感染風險。	99,000	無健保替代品。	1.若包裝損壞或超過保存期限，請勿使用該產品。 2.建議不要使用該產品進行高度扭轉或彎曲力之操作，否則可能會損害產品之完整性及功能。 3.針對接受抗凝血劑治療或有出血障礙之患者進行活檢時，應醫師進行專業判斷並謹慎操作。 4.本產品為一次性使用，使用後必須銷毀，重複使用或重新滅菌可能損害產品之結構完整性和/或對產品造成損壞，進而導致患者感染或受傷。	衛署醫器輸字 第 037965 號
ELAN 4 1-RING ROSEN BURR D5.0	MZ1390			10,500			
ELAN 4 1-RING ROSEN BURR D4.0	MZ1391			10,500			
ELAN 4 1-RING ROSEN BURR D3.0	MZ1392			10,500			
ELAN 4 1-RING DIAMOND BURR D4.0	MZ1393			10,500			
ELAN 4 1-RING DIAMOND BURR D3.0	MZ1394			10,500			
“信迪思”微創骨 折內固定系 統 (股骨下端及脛骨 上端) LISS Distal Femur Plate “Synthes”LISS Distal Femur Plate	MZ1401A / FBZ007815001	符合人體工學設計，材質為鈦合金，擁有鎖定加壓之效果，提高治癒機率。	異物感。	72,000	提供較高穩定性，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。	不可與不銹鋼材質內植物混用。	衛部醫器製字 第 007815 號
“信迪思”股骨頸 系 統 “Synthes”FNS	MZ1403A / FBZ032699001	高強度鈦合金，骨板提供生理解剖設計、低敏型設計、多元的角度，使骨折處的固定力更強範圍更廣，患者可依醫囑較早進行復健運動，植入後不易有異物感產生，術後關節活動較佳。	1.對於植入物有過敏反應。 2.血液循環系統障礙致使癒合遲緩。 3.選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗。 4.植入物而引的疼痛。	72,800	1.提供多角度鎖定孔增加穩定性，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。降低骨板厚度以減少骨板突出。 2.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。	本骨釘植入後應遵循醫師囑咐，注意適當活動量，避免過大活動量導致骨釘鬆弛、彎曲、位移或斷裂。	衛署醫器輸字 第 032699 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“泰德”腰椎內固定系統：二節 TEND LUMBAR FIXATION SYSTEM：2 LEVEL(SX4+RX 2)	MZ1421 / FBSF1880053F	本產品組件均由鈦合金組成，組件均可互相搭配使用，用於脊椎節段的穩定，適用於胸椎、腰椎、薦椎(T2-S1)。	1.硬脊膜破裂 2.感染 3.囊炎 4.植入物彎曲或斷裂 5.對植入物之金屬材質過敏 6.因手術創傷造成神經受損 7.延遲癒合或不癒合 8.植入物之抗力作用使骨密度降低	28,030	該品項為健保給付品項	1.植入物的適當尺寸、外型及材質都可能影響內固定的穩固，因此選擇植入物非常重要，適當的植 入物可將危險性降至最小，也因此植入物的尺寸、外型及材質強度都必須與人體骨骼相近才能達到最 佳效果。 2.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，內固定器必須以分擔負重方式承受負荷。 3.植入物絕不可重複使用，已植入過的融合器於移除後應予以銷毀拋棄。 4.手術過程應使用 X-Ray 輔助定位、復位，以減少併發症。 5.混合使用不同材質金屬的植入物可能導致金屬腐蝕，如鈦質螺釘與不鏽鋼骨板互相接合，將會導致不鏽鋼骨板腐蝕並迅速擴散、侵蝕骨板。腐蝕作用常導致植入物疲勞性斷裂，因此內固定器如螺釘與骨板的材質必須一致或可相容，才不會引起腐蝕作用。	衛部醫器製字第 004497 號
歐梭比恩腰椎後側路椎間融合器 plif	MZ1434	德國新型奈米鈦塗層椎間融合器能促進骨細胞貼附植入物表面生長，增加骨整合的效率。不易被纖維組織包圍，不形成假關節，降低二次手術的風險。	臨床醫師應在手術前將可能發生不良影響告知病患。	67,305	1.促進骨細胞貼附植入物表面生長增加骨整合的效率。 2.不易被纖維組織包圍降低二次手術的風險。	產品在未開封及包裝未受損之情況下，在有效期限內是無菌的。產品應在有效期限內使用。	衛部醫器輸字第 032991 號
“信迪思”股骨重建髓內釘 Synthes FRN Femur Nail	MZ151 / FBN05FRN0S1	高強度鈦合金，骨板提供生理解剖設計、低敏型設計、多元的角度，使骨折處的固定力更強範圍更廣，患者可依醫囑較早進行復健運動，植入後不易有異物感產生，術後關節活動較佳。	1.對於植入物有過敏反應 2.血液循環系統障礙致使癒合遲緩 3.選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗 4.植入物而引的疼痛	88,000	1.髓內釘更貼近病人骨頭弧度，使用時醫師更好植入，可減輕病人術後大腿外側疼痛。支持微創術式，降低感染率、出血量，加快復原。 2.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。	本骨釘植入後應遵循醫師囑咐，注意適當活動量，避免過大活動量導致骨釘鬆弛、彎曲、位移或斷裂。	衛署醫器輸字第 033414 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
捷邁人工骨髓內 釘亞洲專用-自然 曲線髓內釘 “ZIMMER Natural Nail System- CM Set”	MZ1511 / FBNG122572Z1	1.以亞洲人體型作為考量，含外傾， 前驅等生理弧度設計。 2.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。 3.微創手術，傷口較小，生物力學優 勢，患者可提早活動。 4.屬髓內植入物，受壓迫力較 DHS 為 小置入於骨髓內，患者無異物感。 5.可治療不穩定型髖關節骨折。 6.高強度鈦合金材質。	和所有外科手術一樣，可能發生 的併發症均可能發生：如手術部 位感染、血腫、動靜脈損傷、神 經損傷，因 癱瘓引起的栓塞、 低血壓/高血壓、急性心衰竭... 等等。	77,000	自費品： 1.以亞洲人體型作為考量， 人體工學曲率之生物力學 設計，含外傾前驅等生理 弧度設計，植入後不會有 髓內腔擠塞等問題，患者 較無異物感。 2.高強度鈦合金材質固定力 強，微創手術，傷口較 小，住院時間較短，患者 可提早下床活動，進行復 健 運動，術後關節活動較 佳。 3.可治療不穩定型股骨(髖關 節)骨折 健保品： 1.置入於骨骼上，患者易有 異物感，固定力較弱，患 者臥床時間加長，住院時 間較長。 2.健保 DHS 髖關節鋼板開放 式手術，傷口較大。 3.不適合不穩定型髖關節骨 折。 4.材質：316L 不鏽鋼。	1.本產品需按醫師指示搭配骨折關節面開放性復位術亦或 是微創手術使用。 2.在達成穩固的骨癒合前，病患應採用充足的外部支撐並 限制體能活動，以免對植入物施加應力或容許骨折部位 運動而延緩癒合。	衛署醫器輸字 第 022572 號 + 022621 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
捷邁人工骨髓內 釘亞洲專用 -股 骨髓內釘組 “ZIMMER Natural Nail System- Femoral Set”	MZ1512 / FBN05FM492Z1	1.產品為專為亞洲人設計，含外傾， 前驅等生理弧度設計。 2.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。 3.微創手術，傷口較小，生物力學優 勢，患者可提早活動。 4.獨有的股骨近端螺釘交叉設計，生 物力學優勢，患者可提早復健活 動。 5.鈦合金表面經強化型陽極處理，強 度較一般鈦合金高。	和所有外科手術一樣，可能發生 的併發症均可能發生：如手術部 位感染、血腫、動靜脈損傷、神 經損傷，因 癱瘓引起的栓塞、 低血壓/高血壓、急性心衰竭... 等等。	77,000	自費品特點： 1.以亞洲人體型作為考量， 人體工學曲率之生物力學 設計，含外傾前驅等生理 弧度設計，植入後不會有 髓內腔擠塞等問題，患者 較無異物感。 2.高強度鈦合金材質固定力 強，微創手術，傷口較 小，住院時間較短，患者 可提早下床活動，進行復 健 運動，術後關節活動較 佳。 3.可治療不穩定型股骨(髕關 節)骨折。 健保品特點： 1.置入於骨骼上，患者易有 異物感，固定力較弱，患 者臥床時間加長，住院時 間較長。 2.健保 DHS 髕關節鋼板開放 式手術，傷口較大。 3..不適合不穩定型髕關節骨 折。 4.材質：316L 不鏽鋼。	1.本產品需按醫師指示搭配骨折關節面開放性復位術亦或 是微創手術使用。 2.在達成穩固的骨癒合前，病患應採用充足的外部支撐並 限制體能活動，以免對植入物施加應力或容許骨折部位 運動而延緩癒合。	衛署醫器輸字 第 022621 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
捷邁人工骨髓內 釘亞洲專用 -脛 骨髓內釘組 “ZIMMER Natural Nail System- Tibial Set”	MZ1513 / FBN05TB495Z1	1.微創手術，傷口較小，生物力學優勢，患者可提早活動。 2.採用獨家 StabiliZe 科技，使螺紋與髓內釘孔洞互鎖，力學證實，提供較一般髓內釘約 135%之綜合強度，在骨質疏鬆骨骼上，能減少螺釘鬆脫造成患者異物感，並增強固定之穩定性。 3.以亞洲人體型作為考量，含外傾前驅等生理弧度設計，植入後不會有髓內腔擠塞問題，患者較無異物感。 4.材質為鈦合金表面經強化型陽極處理，強度較一般鈦合金高。	和所有外科手術一樣，可能發生的併發症均可能發生：如手術部位感染、血腫、動靜脈損傷、神經損傷，因 麻醉引起的栓塞、低血壓/高血壓、急性心衰竭...等等。	77,000	自費品特點： 1.人體工學曲率之生物力學設計，微創手術，傷口較小，患者可提早活動。 2.針對曲率參數設計，並隨長度改變使髓內釘服貼度高，降低患者術後不適。 3.採用獨家 StabiliZe 科技，使螺紋與髓內釘孔洞互鎖，力學證實，提供較一般髓內釘約 135%之綜合強度，並增強固定之穩定性。 4.材質為鈦合金表面經強化型陽極處理，強度較一般鈦合金高。 健保品特點： 1.健保開放式手術，傷口較大，患者臥床時間較長 2.置入於骨骼上，患者易有異物感。 3.材質：316L 不鏽鋼。	1.本產品需按醫師指示搭配骨折關節面開放性復位術亦或是微創手術使用。 2.在達成穩固的骨癒合前，病患應採用充足的外部支撐並限制體能活動，以免對植入物施加應力或容許骨折部位運動而延緩癒合。	衛署醫器輸字第 022621 號
“信迪思”進階行 脛骨 髓內釘系 統 Synthes TNA	MZ152 / FBN05TNA00S1	高強度鈦合金，骨板提供生理解剖設計、低敏型設計、多元的角度，使骨折處的固定力更強範圍更廣，患者可依醫囑較早進行復健運動，植入後不易有異物感產生，術後關節活動較佳。	1.對於植入物有過敏反應 2.血液循環系統障礙致使癒合遲緩。 3.選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗。 4.植入物而引的疼痛	88,000	1.髓內釘更貼近病人骨頭弧度，使用時醫師更好植入，可減輕病人術後大腿外側疼痛。支持微創術式，降低感染率、出血量，加快復原。 2.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。	本骨釘植入後應遵循醫師囑咐，注意適當活動量，避免過大活動量導致骨釘鬆弛、彎曲、位移或斷裂。	衛署醫器輸字第 036474 號
“信迪思”進階型 股骨髓 內釘系 統 Synthes TFNA Proximal Femoral Nailing System	MZ1521A / FBN05ILBDTCS1 FBN05ILSCTCS1	高強度鈦合金，骨板提供生理解剖設計、低敏型設計、多元的角度，使骨折處的固定力更強範圍更廣，患者可依醫囑較早進行復健運動，植入後不易有異物感產生，術後關節活動較佳。	異物感。	88,000	髓內釘更貼近病人骨頭弧度，使用時醫師更好植入，可減輕病人術後大腿外側疼痛。支持微創術式，降低感染率、出血量，加快復原。	不可與不銹鋼材質內植物混用。	衛署醫器輸字第 028857 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“Sanatmetal” Magic Nailing System 【Trochanter】 “聖那美”邁健髓 內釘系統 【轉子】	MZ1522 / FBNG1TRNNZ55	高強度鈦合金，骨板提供生理解剖設計、低敏型設計、多元的角度，使骨折處的固定力更強範圍更廣，患者可依醫囑較早進行復健運動，植入後不易有異物感產生，術後關節活動較佳。	1.對於植入物有過敏反應。 2.血液循環系統障礙致使癒合遲緩。 3.選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗。 4.植入物而引的疼痛。	88,000	1.歐洲進口，材質乃高強度鈦合金，優於市面其他產品，骨板提供生理解剖設計、低敏型設計、多元的角度，使骨折處的固定力更強範圍更廣。 2.萬向型互鎖式骨板除擁有解剖型的優點外，其螺釘更可改變方向，適用於各類型複雜性骨折之患者。	本骨釘植入後應遵循醫師囑咐，注意適當活動量，避免過大活動量導致骨釘鬆弛、彎曲、位移或斷裂。	衛署醫器輸字第 036738 號
“Sanatmetal” Magic Nailing System 【Femur Nail】 “聖那美”邁健髓 內釘系統 【股骨】	MZ1523 / FBN05MFSNZ55	高強度鈦合金，骨板提供生理解剖設計、低敏型設計、多元的角度，使骨折處的固定力更強範圍更廣，患者可依醫囑較早進行復健運動，植入後不易有異物感產生，術後關節活動較佳。	1.對於植入物有過敏反應。 2.血液循環系統障礙致使癒合遲緩。 3.選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗。 4.植入物而引的疼痛。	85,000	1.歐洲進口，材質乃高強度鈦合金，優於市面其他產品，骨板提供生理解剖設計、低敏型設計、多元的角度，使骨折處的固定力更強範圍更廣。 2.萬向型互鎖式骨板除擁有解剖型的優點外，其螺釘更可改變方向，適用於各類型複雜性骨折之患者。	本骨釘植入後應遵循醫師囑咐，注意適當活動量，避免過大活動量導致骨釘鬆弛、彎曲、位移或斷裂。	衛署醫器輸字第 036738 號
“Sanatmetal” Magic Nailing System 【Tibia Nail】 “聖那美”邁健髓 內釘系統 【脛骨】	MZ1524 / FBN05MTSNZ55	高強度鈦合金，骨板提供生理解剖設計、低敏型設計、多元的角度，使骨折處的固定力更強範圍更廣，患者可依醫囑較早進行復健運動，植入後不易有異物感產生，術後關節活動較佳。	1.對於植入物有過敏反應。 2.血液循環系統障礙致使癒合遲緩。 3.選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗。 4.植入物而引的疼痛。	85,000	1.歐洲進口，材質乃高強度鈦合金，優於市面其他產品，骨板提供生理解剖設計、低敏型設計、多元的角度，使骨折處的固定力更強範圍更廣。 2.萬向型互鎖式骨板除擁有解剖型的優點外，其螺釘更可改變方向，適用於各類型複雜性骨折之患者。	本骨釘植入後應遵循醫師囑咐，注意適當活動量，避免過大活動量導致骨釘鬆弛、彎曲、位移或斷裂。	衛署醫器輸字第 036738 號
“Sanatmetal” Ankle Arthrodesis Nail 【Tibia Fusion Nail】 “聖那美”踝關節 固定釘系統 【踝關節髓內 釘】	MZ1525 / FBN05MASNZ55	高強度鈦合金，骨板提供生理解剖設計、低敏型設計、多元的角度，使骨折處的固定力更強範圍更廣，患者可依醫囑較早進行復健運動，植入後不易有異物感產生，術後關節活動較佳。	1.對於植入物有過敏反應。 2.血液循環系統障礙致使癒合遲緩。 3.選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗。 4.植入物而引的疼痛。	71,297	1.歐洲進口，材質乃高強度鈦合金，優於市面其他產品，骨板提供生理解剖設計、低敏型設計、多元的角度，使骨折處的固定力更強範圍更廣。 2.萬向型互鎖式骨板除擁有解剖型的優點外，其螺釘更可改變方向，適用於各類型複雜性骨折之患者。	本骨釘植入後應遵循醫師囑咐，注意適當活動量，避免過大活動量導致骨釘鬆弛、彎曲、位移或斷裂。	衛署醫器輸字第 036816 號 第 036738 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“西曼”骨髓內釘系統-西菲克斯解剖型股骨鎖定髓內釘組	MZ1528 / FBN053510X34	本產品為鈦合金材質，主釘具備多角度孔位，可依照不同骨折形式，選擇不同的固定方式。螺釘具備鎖定功能，可防止術後骨折處位移。	1.對於植入物有過敏反應。 2.血液循環系統障礙致使癒合遲緩。 3.選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗。 4.植入物而引的疼痛。	85,000	材質：不鏽鋼 功能：螺釘位置固定，需視骨折情況使用，無鎖定功能傳統骨髓內釘沒有互鎖功能，可能造成螺絲術後鬆脫，且固定效果差，容易發生二次手術之必要。	有抽菸習慣的患者經統計發現較容易發生骨折不癒合或畸形癒合的情況。 在骨折延遲癒合或癒合不完全的案例中，體重的負荷將可能對於植入物造成彎曲變形、鬆脫、拆解或疲乏斷裂的情況；所有的金屬植入物受到重覆應力時皆可能產生材質疲乏以及失效。	衛部醫器輸字第 029615 號
“西曼”骨髓內釘系統-西菲恩近端股骨鎖定髓內釘組/加長型	MZ1530 / FBNG13576X34	本產品為鈦合金材質，主釘具備多角度孔位，可依照不同骨折形式，選擇不同的固定方式。螺釘具備鎖定功能，可防止術後骨折處位移。	1.對於植入物有過敏反應。 2.血液循環系統障礙致使癒合遲緩。 3.選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗。 4.植入物而引的疼痛。	88,000	材質：不鏽鋼 功能：螺釘位置固定，需視骨折情況使用，無鎖定功能傳統骨髓內釘沒有互鎖功能，可能造成螺絲術後鬆脫，且固定效果差，容易發生二次手術之必要。	有抽菸習慣的患者經統計發現較容易發生骨折不癒合或畸形癒合的情況。 在骨折延遲癒合或癒合不完全的案例中，體重的負荷將可能對於植入物造成彎曲變形、鬆脫、拆解或疲乏斷裂的情況；所有的金屬植入物受到重覆應力時皆可能產生材質疲乏以及失效。	衛部醫器輸字第 029615 號
1.8mm 高強度縫線固定釘	MZ1531	1.全新螺紋設計，鎖入 Bone 裡更強的 Pullout 力度達 35ibf。 2.錨釘唯一使用 Ultratape 縫線，提供更寬更多的接觸面積。 3.加入硫酸鈣成份比起 PLLA-HA 讓病人術後骨質吸收更快更完整。	無	25,290	傳統手術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。	單一次使用。	衛部醫器輸字第 028336 號
原生基質膜 PCS (XS)	MZ1541 / 無	1.趨化間葉幹細胞在組織間移動並幫助組織癒合分化。 2.抑制組織纖維化和沾黏。 3.調控組織受損部位的發炎因子生成量。	正如所有生物製品一樣，即使經過捐贈篩檢，實驗室檢查本產品也有傳播感染性物質的可能。就如同任何手術一般，感染風險仍存在。	20,000	尚無健保給付產品可比較。	產品在未開封及包裝未受損之情況下，在有效期限內是無菌的。產品應在有效期限內使用。	衛授食字第 1080016155 號
原生基質膜 PCS (S)	MZ1542 / 無	1.趨化間葉幹細胞在組織間移動並幫助組織癒合分化。 2.抑制組織纖維化和沾黏。 3.調控組織受損部位的發炎因子生成量。	正如所有生物製品一樣，即使經過捐贈篩檢，實驗室檢查本產品也有傳播感染性物質的可能。就如同任何手術一般，感染風險仍存在。	35,000	尚無健保給付產品可比較。	產品在未開封及包裝未受損之情況下，在有效期限內是無菌的。產品應在有效期限內使用。	衛授食字第 1080016155 號
原生基質膜 PCS (M)	MZ1543 / 無	1.趨化間葉幹細胞在組織間移動並幫助組織癒合分化。 2.抑制組織纖維化和沾黏。 3.調控組織受損部位的發炎因子生成量。	正如所有生物製品一樣，即使經過捐贈篩檢，實驗室檢查本產品也有傳播感染性物質的可能。就如同任何手術一般，感染風險仍存在。	67,500	尚無健保給付產品可比較。	產品在未開封及包裝未受損之情況下，在有效期限內是無菌的。產品應在有效期限內使用。	衛授食字第 1080016155 號
原生基質膜 POWDER (S)	MZ1544 / 無	1.趨化間葉幹細胞在組織間移動並幫助組織癒合分化。 2.抑制組織纖維化和沾黏。 3.調控組織受損部位的發炎因子生成量。	正如所有生物製品一樣，即使經過捐贈篩檢，實驗室檢查本產品也有傳播感染性物質的可能。就如同任何手術一般，感染風險仍存在。	35,000	尚無健保給付產品可比較。	產品在未開封及包裝未受損之情況下，在有效期限內是無菌的。產品應在有效期限內使用。	衛授食字第 1100033227 號
原生基質膜 POWDER (M)	MZ1545 / 無	1.趨化間葉幹細胞在組織間移動並幫助組織癒合分化。 2.抑制組織纖維化和沾黏。 3.調控組織受損部位的發炎因子生成量。	正如所有生物製品一樣，即使經過捐贈篩檢，實驗室檢查本產品也有傳播感染性物質的可能。就如同任何手術一般，感染風險仍存在。	67,500	尚無健保給付產品可比較。	產品在未開封及包裝未受損之情況下，在有效期限內是無菌的。產品應在有效期限內使用。	衛授食字第 1100033227 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
原生鬆質生長骨漿 1 c.c.	MZ1546 / 無	運用特殊製程將骨頭裡天然的骨塑形蛋白萃取而出。骨塑形蛋白，是一種生長因子 (Growth Factor)，能刺激細胞增殖與分化，進而誘導骨頭生長。原生骨漿百分之百萃取未再添加其它人工材料，保留最大含量的骨誘導生長因子。	正如所有生物製品一樣，即使經過捐贈篩檢，實驗室檢查本產品也有傳播感染性物質的可能。就如同任何手術一般，感染風險仍存在。	37,000	尚無健保給付產品可比較。	產品在未開封及包裝未受損之情況下，在有效期限內是無菌的。產品應在有效期限內使用。	衛授食字 第 1070026888 號
原生鬆質生長骨漿 2.5 c.c.	MZ1547 / 無	運用特殊製程將骨頭裡天然的骨塑形蛋白萃取而出。骨塑形蛋白，是一種生長因子 (Growth Factor)，能刺激細胞增殖與分化，進而誘導骨頭生長。原生骨漿百分之百萃取未再添加其它人工材料，保留最大含量的骨誘導生長因子。	正如所有生物製品一樣，即使經過捐贈篩檢，實驗室檢查本產品也有傳播感染性物質的可能。就如同任何手術一般，感染風險仍存在。	64,600	尚無健保給付產品可比較。	產品在未開封及包裝未受損之情況下，在有效期限內是無菌的。產品應在有效期限內使用。	衛授食字 第 1070026888 號
原生鬆質生長骨漿 5 c.c.	MZ1548 /	運用特殊製程將骨頭裡天然的骨塑形蛋白萃取而出。骨塑形蛋白，是一種生長因子 (Growth Factor)，能刺激細胞增殖與分化，進而誘導骨頭生長。原生骨漿百分之百萃取未再添加其它人工材料，保留最大含量的骨誘導生長因子。	正如所有生物製品一樣，即使經過捐贈篩檢，實驗室檢查本產品也有傳播感染性物質的可能。就如同任何手術一般，感染風險仍存在。	95,500	尚無健保給付產品可比較。	產品在未開封及包裝未受損之情況下，在有效期限內是無菌的。產品應在有效期限內使用。	衛授食字 第 1070026888 號
“郝康”100%單源脫鈣骨基質 1 c.c. “HC-DBM-PI(Putty)1 c.c.	MZ1550	本產品來自自願捐贈的人體組織。所有組織皆依照美國食品藥物管理局 (FDA) 及加拿大衛生部人體細胞、組織與器官移植(CTO)相關規範進行採集、處理、儲存與配送。 本組織產品供人體受贈者使用，所含之經處理人類骨組織與軟組織，可於多種外科手術中使用，並可搭配義肢 或其他手術器材一併使用。 組織描述、序號、效期、產品代碼、尺寸與數量等資訊，皆標示於外包裝標籤上。 1.本產品所有處理與包裝均在受控的無菌環境 (Class 1000) 下進行，以至少 15.8 kGy 的伽馬射線做最終滅菌。	使用人體組織可能直接或間接出現以下副作用或併發症 -軟組織或骨頭感染 (骨髓炎) -骨骼變形 -骨整合不完全、延遲癒合或不癒合 -新形成骨骼的骨折 -疾病傳播或不良免疫反應	39,000	1.尚無健保給付產品可比較。	1.所有異體移植植物僅供單一患者使用。不得將一個容器內的組織分給多位患者使用。不得重新滅菌。 2.任何剩餘或未使用的組織及其接觸過的包裝材料，應依醫療廢棄物處理規範丟棄。 3.本產品可能含有微量的優碘、雙氧水、異丙醇、Triton-X 100、鹽酸、以及磷酸緩衝液。如果患者對上述任何物質過敏，使用時請務必特別留意 4.在以下情況下，不得使用本異體移植植物： (1)若封條受損或不完整 (2)若標籤或條碼嚴重損壞、無法辨識或遺失 (3)若冷凍乾燥的組織已被重新水化超過 24 小時 (4)若標籤上的有效期限已過	衛授食字第 1140026303 號
“ExFuse”DBM 去礦化骨基質骨骼替代品 – 0.5 c.c.	MZ1611A / FBZ032994002	2.具有骨誘導、骨引導作用，以達到骨生長效果。 3.無論硬骨或鬆質骨，使用 DFDBA(本特材)其長骨情形與人體骨質最雷同。 4.本特材因含有微量骨形成蛋白，可加速成骨作用。 5.不須為了植骨而於另處取骨補骨缺損。	無	22,000	2.骨組織生長速度較快。 3.患處不易有軟組織長入。	保存溫度 30 °C 以下。	衛部醫器輸字第 032994 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“ExFuse”DBM 去礦化骨基質骨 骼替代品 – 1 c.c.	MZ1612A / FBZ032994003	1.具有骨誘導、骨引導作用，以達到骨生長效果。 2.無論硬骨或鬆質骨，使用 DFDBA(本特材)其長骨情形與人體骨質最雷同。 3.本特材因含有微量骨形成蛋白，可加速成骨作用。 4.不須為了植骨而於另處取骨補骨缺損。	無	33,000	1.骨組織生長速度較快。 2.患處不易有軟組織長入。	保存溫度 30 ℃以下。	衛部醫器輸字第 032994 號
“ExFuse”DBM 去礦化骨基質骨 骼替代品 – 3 c.c.	MZ1613A / FBZ032994004	1.具有骨誘導、骨引導作用，以達到骨生長效果。 2.無論硬骨或鬆質骨，使用 DFDBA(本特材)其長骨情形與人體骨質最雷同。 3.本特材因含有微量骨形成蛋白，可加速成骨作用。 4.不須為了植骨而於另處取骨補骨缺損。	無	68,000	1.骨組織生長速度較快。 2.患處不易有軟組織長入。	保存溫度 30 ℃以下。	衛部醫器輸字第 032994 號
泰德瑞鎖定骨釘 骨板系統- 小骨 鎖定位骨板 Tandry Locking Plate System- Small Bone Locking Plate	MZ1701 / FBZ006187004	1.材質：鈦金屬 2.功能：具鎖定功能，並符合人體解剖學設計 新型鎖定位骨板，骨板與骨釘可互鎖，提供良好的固定效果，骨板採用符合人體解剖學的形狀設計，大幅縮短手術時間，針對粉碎性骨折的病患，提供更好的固定效果。	1.對於植入物有過敏反應。 2.血液循環系統障礙致使癒合遲緩。 3.選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗。 4.植入物而引起的疼痛。	55,000	1.健保材質：不銹鋼 2.功能：傳統加壓設計，無鎖定功能傳統骨板為非曲型骨板，術中需經過折彎後，才能與病患的骨頭貼合，大幅增加手術時間，且固定效果差，容易發生二次手術之必要。	1.骨折手術應為合格之骨科手術醫師才可為病人進行手術，手術醫師應對此植入物及技術手冊有充份的研究與訓練，確實能掌握植入物的效能及限制因素。 2.手術後應遵循醫生囑咐，注意活動量，避免過大活動量導致骨釘骨板鬆弛、彎曲、位移或斷裂。	衛署醫器製字第 006187 號
德宜佳 羊膜異 體移植基質片 30*30mm DIZG Human- Amnion- 30*30mm	MZ1703	羊膜異體移植基質片是一種以人類胎膜處理後製成的移植植物，主要用途是暫時性替代受損的皮膚。 這項產品在製作過程中已經乾燥化處理，因此不需要在使用前重新水化，打開後即可直接放置在傷口上。為了協助醫療人員分辨羊膜的不同面向，內層無菌包裝上會貼有「Gelsette (凝膠面)」的標籤，面對這個標籤時所看到的是海綿層，而表皮層則在反面。 這種羊膜以單片無菌的方式包裝，並提供多種尺寸供不同部位與用途選擇。產品在未開封的情況下可保存長達五年。 整體來說，它是一種即用型、方便、安全性高的生物性移植植物，可應用於多種臨床情境。	目前為止在臨床使用中並未出現可歸類於此羊膜異體移植基質片的不良反應。 為了確保產品的安全性，羊膜來源的捐贈者都會經過詳細的病史詢問、身體檢查，以及完整的感染疾病檢測，包括 HIV、B 型與 C 型肝炎、 HTLV 等血液檢查，同時也會進行核酸擴增檢測 (NAT)。 儘管如此，醫療領域仍無法百分之百排除未知病原的存在，因此若患者在使用後出現任何不適，仍應由醫療人員進一步評估。	48,000	尚無健保給付產品可比較。	1.所有異體移植植物僅供單一患者單次使用。不得將一個容器內的組織分給多位患者使用。不得重新滅菌。 2.從包裝取出後須在 2 小時內使用完畢，任何剩餘或未使用的組織及其接觸過的包裝材料，應依醫療廢棄物處理規範丟棄。 3.懷孕或哺乳的族群，目前仍缺乏足夠的研究資料，因此需要由醫師依臨床情況決定是否適合使用。 4.在以下情況下，不得使用本異體移植植物： (1)若封條受損或不完整。 (2)若標籤或條碼嚴重損壞、無法辨識或遺失。 (3)若標籤上的有效期限已過。	衛授食字第 1140028865 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
Amninolink 20mg	MZ1705	1.室溫保存，無菌，使用方便 2.羊膜具有比 PRP 更多樣的生長因子 3.來源為 0 歲的組織，有穩定的生長因子 4.效果穩定效果佳，不受病人血品限制 5.組織工程學上，生長因子需要載體 6.羊膜較 PRP 濃稠，保留時間較長	成本高	45,000	1		衛授食字 第 1120016583 號
羊膜異體移植植物 (羊膜基質) 10mg	MZ17110	本羊膜異體移植植物通過嚴格的篩選及檢驗，保留細胞外基質及豐富之生長因子等天然組織特性，提供 被移植區域良好之修復效果。	可能出現下列不良反應：發燒、感染、疾病傳染、不良的免疫反應。	24,500	無	本移植植物僅限單次施用於單一病患，請勿自行滅菌或重複包裝使用。包裝袋一旦拆封，請盡速使用。開封後未使用或剩餘的產品及其包裝請依照法規予以棄置。	衛授食字 第 1130709522 號
“海昌”膠原蛋白 基質-0.5 克(粉)	MZ1731 / WWZ004212009	1.天然之膠原蛋白特性會促進血小板凝聚、活化，可吸收滲出之血/ 體液、提供立體結構空間促進血塊凝集促進血液凝結並加強其凝集強度。 2.具有良好的生物相容性。 3.可協助傷口加速癒合，保護傷口表面、防止傷口受到感染。 4.聚有高孔隙度。	儘管本產品做過體內及體外的測試並顯示無明顯地抗原反應，然而，仍需術後觀察後產生過敏反應的可能性。	35,000	無	本產品不適用於全身性凝血障礙之病患，凡對於豬草提取物蛋白質有過敏應該避免適用。	衛部醫器製字 第 004212 號
Collaheal 義傑膠原粉	MZ1732 / WWZ004245001	1.Collaheal 是百分之百純膠原製成。 2.幫助提供支持細胞附着及膠原蛋白合成，促進組織修復。 3.義傑膠原粉最大特性是能與 normal saline 配置成膠狀使用，更能夠附著於傷口幫助組織修復及癒合。	如過度紅腫、疼痛、腫脹、水泡等現象時請停止使用此產品並通知醫護人員。	27,000	尚無健保給付產品可比較。	本產品為牛組織之萃取物。若對牛製品過敏者（如牛奶、牛製品、皮革等），請物使用本產品。	衛部醫器製字 第 004245 號
泰德瑞鎖定骨釘 骨板系統- 鎖骨 鎖定骨板 Tandry Locking Plate System- Clavicle Locking Plate	MZ1801 / FBZ006187001	1.材質：鈦金屬 2.功能：具鎖定功能，並符合人體解剖學設計新型鎖定骨板，骨板與骨釘可互鎖，提供良好的固定效果，骨板採用符合人體解剖學的形狀設計，大幅縮短手術時間，針對粉碎性骨折的病患，提供更好的固定效果。	1.對於植入物有過敏反應。 2.血液循環系統障礙致使癒合遲緩。 3.選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗。 4.植入物而引起的疼痛。	55,000	1.健保材質：不銹鋼 2.功能：傳統加壓設計，無鎖定功能傳統骨板為非曲型骨板，術中需經過折彎後，才能與病患的骨頭貼合，大幅增加手術時間，且固定效果差，容易發生二次手術之必要。	1.骨折手術應為合格之骨科手術醫師才可為病人進行手術，手術醫師應對此植入物及技術手冊有充份的研究與訓練，確實能掌握植入物的效能及限制因素。 2.手術後應遵循醫生囑咐，注意活動量，避免過大活動量導致骨釘骨板鬆弛、彎曲、位移或斷裂。	衛署醫器製字 第 006187 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
泰德瑞鎖定骨釘 骨板系統- 下肢 鎖定骨板 Tandry Locking Plate System- Lower Limb Locking Plate	MZ1802 / FBZ006187005	1.材質：鈦金屬 2.功能：具鎖定功能，並符合人體解剖學設計新型鎖定骨板，骨板與骨釘可互鎖，提供良好的固定效果，骨板採用符合人體解剖學的形狀設計，大幅縮短手術時間，針對粉碎性骨折的病患，提供更好的固定效果。	1.對於植入物有過敏反應。 2.血液循環系統障礙致使癒合遲緩。 3.選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗。 4.植入物而引起的疼痛。	70,000	1.健保材質：不銹鋼 2.功能：傳統加壓設計，無鎖定功能傳統骨板為非曲型骨板，術中需經過折彎後，才能與病患的骨頭貼合，大幅增加手術時間，且固定效果差，容易發生二次手術之必要。	1.骨折手術應為合格之骨科手術醫師才可為病人進行手術，手術醫師應對此植入物及技術手冊有充份的研究與訓練，確實能掌握植入物的效能及限制因素。 2.手術後應遵循醫生囑咐，注意活動量，避免過大活動量導致骨釘骨板鬆弛、彎曲、位移或斷裂。	衛署醫器製字 第 006187 號
泰德瑞鎖定骨釘 骨板系統- 長骨 鎖定骨板 Tandry Locking Plate System- Long Bone Locking Plate	MZ1803 / FBZ006187003	1.材質：鈦金屬 2.功能：具鎖定功能，並符合人體解剖學設計新型鎖定骨板，骨板與骨釘可互鎖，提供良好的固定效果，骨板採用符合人體解剖學的形狀設計，大幅縮短手術時間，針對粉碎性骨折的病患，提供更好的固定效果。	1.對於植入物有過敏反應。 2.血液循環系統障礙致使癒合遲緩。 3.選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗。 4.植入物而引起的疼痛。	55,000	1.健保材質：不銹鋼 2.功能：傳統加壓設計，無鎖定功能傳統骨板為非曲型骨板，術中需經過折彎後，才能與病患的骨頭貼合，大幅增加手術時間，且固定效果差，容易發生二次手術之必要。	1.骨折手術應為合格之骨科手術醫師才可為病人進行手術，手術醫師應對此植入物及技術手冊有充份的研究與訓練，確實能掌握植入物的效能及限制因素。 2.手術後應遵循醫生囑咐，注意活動量，避免過大活動量導致骨釘骨板鬆弛、彎曲、位移或斷裂。	衛署醫器製字 第 006187 號
泰德瑞鎖定骨釘 骨板系統- 上肢 鎖定骨板 Tandry Locking Plate System- Upper Limb Locking Plate	MZ1804 / FBZ006187002	1.材質：鈦金屬 2.功能：具鎖定功能，並符合人體解剖學設計新型鎖定骨板，骨板與骨釘可互鎖，提供良好的固定效果，骨板採用符合人體解剖學的形狀設計，大幅縮短手術時間，針對粉碎性骨折的病患，提供更好的固定效果。	1.對於植入物有過敏反應。 2.血液循環系統障礙致使癒合遲緩。 3.選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗。 4.植入物而引起的疼痛。	70,000	1.健保材質：不銹鋼 2.功能：傳統加壓設計，無鎖定功能傳統骨板為非曲型骨板，術中需經過折彎後，才能與病患的骨頭貼合，大幅增加手術時間，且固定效果差，容易發生二次手術之必要。	1.骨折手術應為合格之骨科手術醫師才可為病人進行手術，手術醫師應對此植入物及技術手冊有充份的研究與訓練，確實能掌握植入物的效能及限制因素。 2.手術後應遵循醫生囑咐，注意活動量，避免過大活動量導致骨釘骨板鬆弛、彎曲、位移或斷裂。	衛署醫器製字 第 006187 號
“亞太醫療”固定 骨板系統 鈦金 屬下肢鎖定骨板	MZ1811A / FBZ003994001	本骨板主要用於骨關節周圍及骨幹骨折復位之暫時性內固定鋼板，解剖型鎖定設計可以幫助醫師在骨折復位時提供更佳的固定效果。	1.血液循環系統障礙導致癒合遲緩。 2.系統性骨失調可能影響骨癒合或傷口癒合。 3.避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。	67,500	自費為鈦合金材質質地較輕，穩定度較好不易鬆脫，對於骨質疏鬆及粉碎性的骨折承受力量大大幅增加。 健保為不銹鋼材質質地較重，穩定度一般較易鬆脫對於骨質疏鬆及粉碎性的骨折固定效果較差。	1.與前述內固定骨板手術相關之注意事項相同。 2.須遵照醫師指示活動。	
“亞太醫療”鎖定 骨板系統 鈦金 屬上肢鎖定骨板	MZ1812A / FBZ003994001	本骨板主要用於骨關節周圍及骨幹骨折復位之暫時性內固定鋼板，解剖型鎖定設計可以幫助醫師在骨折復位時提供更佳的固定效果。	1.血液循環系統障礙導致癒合遲緩。 2.系統性骨失調可能影響骨癒合或傷口癒合。 3.避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。	62,500	自費為鈦合金材質質地較輕，穩定度較好不易鬆脫，對於骨質疏鬆及粉碎性的骨折承受力量大大幅增加。 健保為不銹鋼材質質地較重，穩定度一般較易鬆脫對於骨質疏鬆及粉碎性的骨折固定效果較差。	1.與前述內固定骨板手術相關之注意事項相同。 2.須遵照醫師指示活動。	

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“亞太醫療”鎖定 骨板系統 鈦金 屬小骨鎖定骨板	MZ1813A / FBZ003994001	本骨板主要用於骨關節周圍及骨幹骨折復位之暫時性內固定鋼板，解剖型鎖定設計可以幫助醫師在骨折 復位時提供更佳的固定效果。	1.血液循環系統障礙導致癒合遲緩。 2.系統性骨失調可能影響骨癒合或傷口癒合。 3.避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。	56,000	自費為鈦合金材質質地較輕，穩定度較好不易鬆脫，對於骨質疏鬆及粉碎性的骨折承受力量大幅增加。 健保為不鏽鋼材質質地較重，穩定度一般較易鬆脫對於骨質疏鬆及粉碎性的骨折固定效果較差。	1.與前述內固定骨板手術相關之注意事項相同。 2.須遵照醫師指示活動。	
“亞太醫療”鎖定 骨釘系統 鈦鎖 定螺釘	MZ1814A / FBZ003994001	1.鎖式鋼板固定效果較好，不易鬆脫。 2.針對不同部位設計醫師選擇性較多。 3.患者術後癒合較佳。	1.避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。 2.癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。 3.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。	2,500	自費品項： 1.採螺釘與鋼板互鎖，固定力較強，適合粉碎性。 2.固定力較強，患者臥床時間短，住院時間較短。 3.採近關節面解剖設計，關節處較薄，較不易有異物感 健保品項： 1.人體生物相容性較鈦金屬差。 2.無鎖定功能，固定效果差。 3.癒合後需要移除。	1.對植入物材質具敏感性者不適用。 2.勿重複使用手術植入物。 3.骨質疏鬆症、骨骼/軟組織質量及數量不足者不適用。	
“Innovation Medical” Tifix System “醫諾”鈦菲斯手 部系統 Mini	MZ1815A / FBZ037355001	傳統骨板利用骨板和骨釘的摩擦力做固定，容易有承載力不夠，術後受力彎曲等現象，最後導致骨 板斷裂或彎曲等現象，病人術後需上石膏，並再二次手術將骨板取出。	1.對於植入物有過敏反應 2.血液循環系統障礙致使癒合遲緩 3.選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗 4.植入物而引的疼痛	55,000	1.德國進口，材質乃高強度鈦合金，優於市面其他產品，骨板提供生理解剖設計、低敏型設計、多元的角度，使骨折處的固定力更強範圍更廣。 2.萬向型互鎖式骨板除擁有解剖型的優點外，其螺釘更可改變方向，適用於各類型複雜性骨折之患者。	本骨釘植入後應遵循醫師囑咐，注意適當活動量，避免過大活動量導致骨釘鬆弛、彎曲、位移或斷裂。	衛署醫器製字第 037355 號
“aap”LOQTEQ VA Plate Trauma System “艾彼”雷克特萬 向鎖定骨板系統- 脛骨遠端及腓骨 遠端骨板 Ankle	MZ1816A / FBZ036711002	傳統骨板利用骨板和骨釘的摩擦力做固定，容易有承載力不夠，術後受力彎曲等現象，最後導致骨 板斷裂或彎曲等現象，病人術後需上石膏，並再二次手術將骨板取出。	1.對於植入物有過敏反應。 2.血液循環系統障礙致使癒合遲緩。 3.選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗。 4.植入物而引的疼痛。	78,000	1.德國進口，材質乃高強度鈦合金，優於市面其他產品，骨板提供生理解剖設計、低敏型設計、多元的角度，使骨折處的固定力更強範圍更廣。 2.萬向型互鎖式骨板除擁有解剖型的優點外，其螺釘更可改變方向，適用於各類型複雜性骨折之患者。	本骨釘植入後應遵循醫師囑咐，注意適當活動量，避免過大活動量導致骨釘鬆弛、彎曲、位移或斷裂。	衛署醫器製字第 036879 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“aap”LOQTEQ VA Plate Trauma System “艾彼”雷克特萬 向腕部鎖定骨板 Wrist	MZ1817A / FBZ036711001	傳統骨板利用骨板和骨釘的摩擦力做 固定，容易有承載力不夠，術後受力彎 曲等現象，最後導致骨 板斷裂或彎曲 等現象，病人術後需上石膏，並再二次 手術將骨板取出。	1.對於植入物有過敏反應。 2.血液循環系統障礙致使癒合遲 緩。 3.選擇錯誤的植入物或骨接合術 產生超過負荷所導致的植入物 失敗。 4.植入物而引的疼痛。	67,000	1.德國進口，材質乃高強度鈦 合金，優於市面其他產品， 骨板提供生理解剖設計、低 敏型設計、多元的角度，使 骨折處的固定力更強範圍更 廣。 2.萬向型互鎖式骨板除擁有解 剖型的優點外，其螺釘更可 改變方向，適用於各類型複 雜性骨折之患者。	本骨釘植入後應遵循醫師囑咐，注意適當活動量，避免過大 活動量導致骨釘鬆弛、彎曲、位移或斷裂。	衛署醫器製字 第 036711 號
“aap”LOQTEQ Plate Trauma System “艾彼”雷克特上 肢鎖定骨板 Upper Limbs	MZ1818A / FBZ036879001	傳統骨板利用骨板和骨釘的摩擦力做 固定，容易有承載力不夠，術後受力彎 曲等現象，最後導致骨 板斷裂或彎曲 等現象，病人術後需上石膏，並再二次 手術將骨板取出。	1.對於植入物有過敏反應。 2.血液循環系統障礙致使癒合遲 緩。 3.選擇錯誤的植入物或骨接合術 產生超過負荷所導致的植入物 失敗。 4.植入物而引的疼痛。	58,000	1.德國進口，材質乃高強度鈦 合金，優於市面其他產品， 骨板提供生理解剖設計、低 敏型設計、多元的角度，使 骨折處的固定力更強範圍更 廣。 2.萬向型互鎖式骨板除擁有解 剖型的優點外，其螺釘更可 改變方向，適用於各類型複 雜性骨折之患者。	本骨釘植入後應遵循醫師囑咐，注意適當活動量，避免過大 活動量導致骨釘鬆弛、彎曲、位移或斷裂。	衛署醫器製字 第 036879 號
“西曼”鎖定骨板 系統/鈦金屬解剖 型鎖定骨板	MZ1820 / FBZ029634001	1.精確鎖定骨折處與骨釘，能防止術 後骨折處位移，穩定骨折接合處。 2.微創型設計可減少出血量及破壞骨 膜，維持骨折恢復所需之供血量。 3.解剖型設計可服貼骨髓腔及骨折 處，幫助骨折復位。 4.鈦合金較不容易引起過敏反應。	1.對於植入物有過敏反應。 2.血液循環系統障礙致使癒合遲 緩。 3.選擇錯誤的植入物或骨接合術 產生超過負荷所導致的植入物 失敗。 4.植入物而引的疼痛。	80,000	1.材質：不鏽鋼 2.功能：傳統加壓設計，無埋 頭功能 傳統骨釘為等距螺 紋設計，術中需經過加壓復 位後，才能植入骨釘，增加 手術時間，且固定效果差， 容易發生二次手術之必要。	本骨釘植入後應遵循醫師囑咐，注意適當活動量，避免過大 活動量導致骨釘鬆弛、彎曲、位移或斷裂。	衛部醫器輸字 第 029634 號
“西曼”鎖定骨板 系統/鈦金屬加壓 鎖定骨板	MZ1821 / FBZ029634002	1.精確鎖定骨折處與骨釘，能防止術 後骨折處位移，穩定骨折接合處。 2.微創型設計可減少出血量及破壞骨 膜，維持骨折恢復所需之供血量。 3.解剖型設計可服貼骨髓腔及骨折 處，幫助骨折復位。 4.鈦合金較不容易引起過敏反應。	1.對於植入物有過敏反應。 2.血液循環系統障礙致使癒合遲 緩。 3.選擇錯誤的植入物或骨接合術 產生超過負荷所導致的植入物 失敗。 4.植入物而引的疼痛。	70,000	1.材質：不鏽鋼 2.功能：傳統加壓設計，無埋 頭功能 傳統骨釘為等距螺 紋設計，術中需經過加壓復 位後，才能植入骨釘，增加 手術時間，且固定效果差， 容易發生二次手術之必要。	本骨釘植入後應遵循醫師囑咐，注意適當活動量，避免過大 活動量導致骨釘鬆弛、彎曲、位移或斷裂。	衛部醫器輸字 第 029634 號
“西曼”鎖定骨板 系統/鈦金屬多軸 向小骨鎖定骨板	MZ1822 / FBZ029634003	1.精確鎖定骨折處與骨釘，能防止術 後骨折處位移，穩定骨折接合處。 2.微創型設計可減少出血量及破壞骨 膜，維持骨折恢復所需之供血量。 3.解剖型設計可服貼骨髓腔及骨折 處，幫助骨折復位。 4.鈦合金較不容易引起過敏反應。	1.對於植入物有過敏反應。 2.血液循環系統障礙致使癒合遲 緩。 3.選擇錯誤的植入物或骨接合術 產生超過負荷所導致的植入物 失敗。 4.植入物而引的疼痛。	60,000	1.材質：不鏽鋼 2.功能：傳統加壓設計，無埋 頭功能 傳統骨釘為等距螺 紋設計，術中需經過加壓復 位後，才能植入骨釘，增加 手術時間，且固定效果差， 容易發生二次手術之必要。	本骨釘植入後應遵循醫師囑咐，注意適當活動量，避免過大 活動量導致骨釘鬆弛、彎曲、位移 或斷裂。	衛部醫器輸字 第 029634 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“信迪思”多角度 鎖定加壓 鎖骨 骨板系統 Variable Angle Locking Clavicle Plating System	MZ1823 / FBZ36505001	高強度鈦合金，骨板提供生理解剖設計、低敏型設計、多元的角度，使骨折處的固定力更強範圍更廣，患者可依醫囑較早進行復健運動，植入後不易有異物感產生，術後關節活動較佳。	1.對於植入物有過敏反應。 2.血液循環系統障礙致使癒合遲緩。 3.選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗。 4.植入物而引的疼痛。	79,000	1.提供更多角度鎖定孔增加穩定性，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。降低骨板厚度以減少骨板突出。 2.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。	本骨釘植入後應遵循醫師囑咐，注意適當活動量，避免過大活動量導致骨釘鬆弛、彎曲、位移或斷裂。	衛署醫器輸字第 036505 號
“艾克曼”貼附骨 板 系統	MZ1824	“艾克曼”貼附骨板系統為美國知名大廠 ACUMED 研發、生產、製作，依各不同骨折部位解剖形狀做一預塑成形的骨板，採生物相容性高的鈦合金材質製作，能提供較傳統骨板更輕薄低觸感，支撐強度更強的效果。		60,000			醫器輸字第 019750 號
“艾克曼”貼附骨 板 系統(手、腳 趾掌)	MZ1825	“艾克曼”貼附骨板系統為美國知名大廠 ACUMED 研發、生產、製作，依各不同骨折部位解剖形狀做一預塑成形的骨板，採生物相容性高的鈦合金材質製作，能提供較傳統骨板更輕薄低觸感，支撐強度更強的效果。		58,500			醫器輸字第 019750 號
善祐- 多角度鎖 定骨板系統 Shanyou- PA Locking Plate System	MZ1826 / FBZ008341001	生物相容性高，具鎖定功能，並符合人體解剖之設計。 新型多角度骨釘系統，提供患處更好之固定效果，設計為人體解剖之設計曲線。 可避免組織壞死，減輕對骨膜之壓迫，加速骨骼癒合，手術傷口小，節省手術時間，復原時間快。	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及外力。 2.過敏反應肇因於無法適應植入物之材質。 3.癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。 4.植入物而引發之不適。	60,000	健保鋼板材質為不銹鋼，不銹鋼材質與人體相容性較差，另外健保無提供鎖定功能，固定效果較差。 自費特材為鈦合金材質，人體相容性高，具鎖定功能，穩定度較好，不易鬆脫，對骨質疏鬆及粉碎性之骨折，承受力量大幅增加。	1.切勿重複使用植入物，雖然植入物的外觀並無損壞，都可能毀滅損其功能。 2.植入物若在手術時被體液觸碰或污染，請勿重複使用。	衛部醫器製字第 008341 號
善祐- 多角度鎖 定骨釘系統 Shanyou- PA Locking Bone Screw System	MZ1827 / FBZ008338001	生物相容性高，具鎖定功能，並符合人體解剖之設計。 新型多角度骨釘系統，提供患處更好之固定效果，設計為人體解剖之設計曲線。 可避免組織壞死，減輕對骨膜之壓迫，加速骨骼癒合，手術傷口小，節省手術時間，復原時間快。	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及外力 2.過敏反應肇因於無法適應植入物之材質 3.癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙 4.植入物而引發之不適。	8,000	健保鋼板材質為不銹鋼，不銹鋼材質與人體相容性較差，另外健保無提供鎖定功能，固定效果較差。 自費特材為鈦合金材質，人體相容性高，具鎖定功能，穩定度較好，不易鬆脫，對骨質疏鬆及粉碎性之骨折，承受力量大幅增加。	1.切勿重複使用植入物，雖然植入物的外觀並無損壞，都可能毀滅損其功能。 2.植入物若在手術時被體液觸碰或污染，請勿重複使用。	衛部醫器製字第 008338 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
善祐- 空心無頭 全螺紋螺釘系統 Shanyou- Cannulated Headless Full Threaded Screw System	MZ1828 / FBS09075ZZ2T	生物相容性高，具鎖定功能，並符合人體解剖之設計。 空心無頭全螺紋螺釘系統，提供患處更好之固定效果，設計為人體解剖之設計曲線。 可避免組織壞死，減輕對骨膜之壓迫，加速骨骼癒合，手術傷口小，節省手術時間，復原時間快。	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及外力 2.過敏反應肇因於無法適應植入物之材質 3.癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙 4.植入物而引發之不適。	12,000	健保鋼板材質為不銹鋼，不銹鋼材質與人體相容性較差，另外健保無提供鎖定功能，固定效果較差。 自費特材為鈦合金材質，人體相容性高，具鎖定功能，穩定度較好，不易鬆脫，對骨質疏鬆及粉碎性之骨折，承受力量大幅增加。	1.切勿重複使用植入物，雖然植入物的外觀並無損壞，都可能毀滅損其功能。 2.植入物若在手術時被體液觸碰或污染，請勿重複使用。	衛部醫器製字第 008432 號
“奧澄”肋骨固定 系統-肋骨骨板 “OCEAN”RIB FIXATION SYSTEM- RIB LOCKING PLATE	MZ1831 / FBPR12950854	1.針對亞洲人之曲率設計解剖型骨板大幅增加貼合度。 2..強化骨釘頭及六芒星槽設計減少斷釘滑牙之風險。 3.陽極處理使產品在患者體內減少不良反應。 4.釘低剖設計降低患者異物感。 5.提前恢復工作，早日復工。	1.因個人體質差異，有可能發生延遲癒合或不癒合情況。 2.某些患者可能對植入物產生排斥現象。 3.為矯正不良影響，額外的手術可能是必要的。	39,600	本品項即為健保品項，須符合條件(1.相鄰 3 個以上肋骨截斷性骨折 2.ISS score 大於等於 16)給付 3 板 1 18 釘為上限，不符規範者即為自費負擔。	患者手術後必須遵循醫生的囑咐，注意適當之活動量，過大的活動量會導致植入物之鬆弛、彎曲、移位或斷裂，以致於需要再次開刀矯正。	
MatrixRib Fixation System- Plate “信迪思”梅翠思 肋骨固定系統- 肋骨骨板	MZ18311 / FBPR1MXRPLS1	高強度鈦合金，骨板提供生理解剖設計、低敏型設計、多元的角度，使骨折處的固定力更強範圍更廣，患者可依醫囑較早進行復健運動，植入後不易有異物感產生，術後呼吸疼痛改善。	1.對於植入物有過敏反應。 2.血液循環系統障礙致使癒合遲緩。 3.選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗。 4.植入物而引的疼痛。	42,000	1.提供多角度鎖定孔增加穩定性，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。降低骨板厚度以減少骨板突出。 2.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。	本骨釘植入後應遵循醫師囑咐，注意適當活動量，避免過大活動量導致骨釘鬆弛、彎曲、位移或斷裂	衛署醫器輸字第 030998 號
“奧澄”骨釘系統- 2.7MM 互鎖骨釘 “OCEAN” BONE SCREWS SYSTEM-2.7MM LOCK SCREW	MZ1832 / FBSR12950854	1.針對亞洲人之曲率設計解剖型骨板大幅增加貼合度。 2.強化骨釘頭及六芒星槽設計減少斷釘滑牙之風險。 3.陽極處理使產品在患者體內減少不良反應。 4.骨釘低剖設計降低患者異物感。 5.提前恢復工作，早日復工。	1.因個人體質差異，有可能發生延遲癒合或不癒合情況。 2.某些患者可能對植入物產生排斥現象。 3.為矯正不良影響，額外的手術可能是必要的。	5,500	本品項即為健保品項，須符合條件(1.相鄰 3 個以上肋骨截斷性骨折 2.ISS score 大於等於 16)給付 3 板 1 18 釘為上限，不符規範者即為自費負擔。	患者手術後必須遵循醫生的囑咐，注意適當之活動量，過大的活動量會導致植入物之鬆弛、彎曲、移位 或斷裂，以致於需要再次開刀矯正。	
康鉈腰椎椎間盤 融合器- PLIFCombo Lumbar Disc Cage	MZ201 / FBSFD002ZZ48	為椎間植入物，由聚醚醚酮(PEEK)製成，並使用符合 ISO 5832-3 之鈦合金 (Ti6Al4V)材料為 X-ray 顯影之用，並取尾碼 2H 為噴砂處理及 8H 為陽極處理做區分。	應脊膜破裂、因手術創傷造成神經受損、感染、延遲癒合或不癒合、對植入物之材質過敏、植入物之 抗力作使骨密度降低。	70,000	與健保材質不同，可分散硬力，預防下沉，促進植骨窗骨頭生長，有效防止鬆脫。	建議以脊椎內固定器加以固定，穩定性更佳。	衛署醫器製字第 003878 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“邦美”博適耐單側人工膝關節系統-含維生素 E 高度交聯襯墊 “Biomet”PERSO NA Partial Knee System-Vivacit-E Highly crosslinked Articular surface	MZ20317 / FBZ035152001	膝關節組件之一。 用於治療因為風濕性關節癌、骨關節炎、原發性、繼發性之外傷性關節癌、膝蓋骨功能喪失或曾接受切除術、中度足外翻或內翻或彎曲變形等症狀而引起嚴重膝蓋疼痛及行動不便的病人。	一般術中可能發生的併發症均可能發生：如手術部位感染、血腫、動靜脈損傷、神經損傷，因麻醉引起的栓塞、低血壓/高血壓、急性心衰竭...等等。	132,000	健保襯墊為一般超高分子聚乙烯，磨損率較高。 維生素 E 的襯墊保有其重熔前之機械性質。 將摻有維生素 E 的高度交聯的 PE 與 CPE 的磨損進行比較，測試包括氧化程度、體外強度、疲勞裂紋擴展抗性和磨損，維生素 E 穩定的襯墊具有最小的變化。	因關節植體的強度、可靠性或耐用性不如自然健康的關節，患者於術後必須遵從醫囑，避免造成植入物磨損、故障的可能性。	衛部醫器製字第 035152 號
“捷邁”博適耐人工膝關節系統-PS 含維生素 E 高度交聯襯墊 “Zimmer”PERSO NA The Personalized Knee System-PS Vivacit-E Highly crosslinked Articular surface	MZ2032 / FBZ031709001	膝關節組件之一。 用於治療因為風濕性關節癌、骨關節炎、原發性、繼發性之外傷性關節癌、膝蓋骨功能喪失或曾接受切除術、中度足外翻或內翻或彎曲變形等症狀而引起嚴重膝蓋疼痛及行動不便的病人。	一般術中可能發生的併發症均可能發生：如手術部位感染、血腫、動靜脈損傷、神經損傷，因麻醉引起的栓塞、低血壓/高血壓、急性心衰竭...等等。	130,000	健保襯墊為一般超高分子聚乙烯，磨損率較高。 維生素 E 的襯墊保有其重熔前之機械性質。 將摻有維生素 E 的高度交聯的 PE 與 CPE 的磨損進行比較，測試包括氧化程度、體外強度、疲勞裂紋擴展抗性和磨損，維生素 E 穩定的襯墊具有最小的變化。	因關節植體的強度、可靠性或耐用性不如自然健康的關節，患者於術後必須遵從醫囑，避免造成植入物磨損、故障的可能性。	衛部醫器製字第 031709 號
多角度鎖定加壓踝創傷系統-內側脛骨遠端骨板(不銹鋼) Variable Angle LCP Medial Distal Tibia Plate	MZ2601A / FBZ029214001	高強度鈦合金，骨板提供生理解剖設計、低敏型設計、多元的角度，使骨折處的固定力更強範圍更廣，患者可依醫囑較早進行復健運動，植入後不易有異物感產生，術後關節活動較佳。	1.對於植入物有過敏反應。 2..血液循環系統障礙致使癒合遲緩。 3.選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗。 4.植入物而引的疼痛。	87,000	1.提供多角度鎖定孔增加穩定性，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。 降低骨板厚度以減少骨板突出。 2.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。	本骨釘植入後應遵循醫師囑咐，注意適當活動量，避免過大活動量導致骨釘鬆弛、彎曲、位移或斷裂。	衛署醫器輸字第 029214 號
多角度鎖定加壓踝創傷系統-前內側脛骨遠端骨板 (不銹鋼) Variable Angle LCP Anteromedial Distal Tibia Plate	MZ2602A / FBZ029214002	高強度鈦合金，骨板提供生理解剖設計、低敏型設計、多元的角度，使骨折處的固定力更強範圍更廣，患者可依醫囑較早進行復健運動，植入後不易有異物感產生，術後關節活動較佳。	1.對於植入物有過敏反應。 2.血液循環系統障礙致使癒合遲緩。 3.選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗。 4.植入物而引的疼痛。	87,000	1.提供多角度鎖定孔增加穩定性，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。降低骨板厚度以減少骨板突出。 2.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。	本骨釘植入後應遵循醫師囑咐，注意適當活動量，避免過大活動量導致骨釘鬆弛、彎曲、位移或斷裂。	衛署醫器輸字第 029214 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
多角度鎖定加壓 踝創傷系 統-前 外側脛骨遠端骨 板 (不銹鋼) Variable Angle LCP Anterolateral Distal Tibia Plate	MZ2603A / FBZ029214003	高強度鈦合金，骨板提供生理解剖設計、低敏型設計、多元的角度，使骨折處的固定力更強範圍更廣，患者可依醫囑較早進行復健運動，植入後不易有異物感產生，術後關節活動較佳。	1.對於植入物有過敏反應。 2..血液循環系統障礙致使癒合遲緩。 3.選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗。 4.植入物而引的疼痛。	87,000	1.提供多角度鎖定孔增加穩定性，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。 降低骨板厚度以減少骨板突出。 2.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。	本骨釘植入後應遵循醫師囑咐，注意適當活動量，避免過大活動量導致骨釘鬆弛、彎曲、位移或斷裂。	衛署醫器輸字第 029214 號
多角度鎖定加壓 踝創傷系 統-外 側腓骨遠端骨板 (不銹鋼) Variable Angle LCP Lateral Distal Fibula Plate	MZ2604A / FBZ029214004	高強度鈦合金，骨板提供生理解剖設計、低敏型設計、多元的角度，使骨折處的固定力更強範圍更廣，患者可依醫囑較早進行復健運動，植入後不易有異物感產生，術後關節活動較佳。	1.對於植入物有過敏反應。 2.血液循環系統障礙致使癒合遲緩。 3.選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗。 4..植入物而引的疼痛。	71,500	1.提供多角度鎖定孔增加穩定性，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。 降低骨板厚度以減少骨板突出。 2.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。	本骨釘植入後應遵循醫師囑咐，注意適當活動量，避免過大活動量導致骨釘鬆弛、彎曲、位移或斷裂。	衛署醫器輸字第 029214 號
“WRIGHT” VALOR ANKLE FUSION NAIL SYSTEM “瑞德”福勒踝關 節髓內釘系統	MZ2608 / FBN0541510W2	本產品適用於踝關節固定術及脛-距-跟骨融合術，其組合為鈦合金髓內骨釘，鈦合金骨釘及其他附隨組件。	1.傷口血腫或流膿，骨折，感染及其他一般手術可能會碰到的副作用。 2.植入物斷裂。 3.植入物脫位或鬆動而需要實施修復手術。 4.對植入物材質產生過敏反應。 5.磨耗所產生的顆粒碎屑位移，可能引起的身體反應。 6.栓塞。	79,500		1.如無法避免過度負重，則不應使用植入物。 2.若對金屬有過敏反應之虞者，術前應做過敏檢測。	衛署醫器輸字第 024783 號
善祐- 多角度鎖 定大型骨板系統 Shanyou- VA Locking Large Bone Plate System	MZ3701 / FBZ008339001	生物相容性高，具鎖定功能，並符合人體解剖之設計。 新型多角度骨板系統，提供患處更好之固定效果，設計為人體解剖之設計曲線。 可避免組織壞死，減輕對骨膜之壓迫，加速骨骼癒合，手術傷口小，節省手術時間，復原時間快。	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及外力。 2..過敏反應肇因於無法適應植入物之材質。 3..癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。 4.植入物而引發之不適。	79,000	健保鋼板材質為不銹鋼，不銹鋼材質與人體相容性較差，另外健保無提供鎖定功能，固定效果較差。 自費特材為鈦合金材質，人體相容性高，具鎖定功能，穩定度較好，不易鬆脫，對骨質疏鬆及粉碎性之骨折，承受力量大幅增加。	1.切勿重複使用植入物，雖然植入物的外觀並無損壞，都可能毀滅損其功能。 2..植入物若在手術時被體液觸碰或污染，請勿重複使用。	衛部醫器製字第 008339 號
善祐- 多角度鎖 定中型骨板系統 Shanyou- VA Locking Medium Bone Plate System	MZ3702 / FBZ008340001	生物相容性高，具鎖定功能，並符合人體解剖之設計。 新型多角度骨板系統，提供患處更好之固定效果，設計為人體解剖之設計曲線。 可避免組織壞死，減輕對骨膜之壓迫，加速骨骼癒合，手術傷口小，節省手術時間，復原時間快。	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及外力。 2.過敏反應肇因於無法適應植入物之材質。 3.癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。 4.植入物而引發之不適。	69,000	健保鋼板材質為不銹鋼，不銹鋼材質與人體相容性較差，另外健保無提供鎖定功能，固定效果較差。 自費特材為鈦合金材質，人體相容性高，具鎖定功能，穩定度較好，不易鬆脫，對骨質疏鬆及粉碎性之骨折，承受力量大幅增加。	1.切勿重複使用植入物，雖然植入物的外觀並無損壞，都可能毀滅損其功能。 2.植入物若在手術時被體液觸碰或污染，請勿重複使用。	衛部醫器製字第 008340 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“邦美”阿爾卑斯 互鎖式骨板骨 釘組-小骨 “Biomet” A.L.P.S. Locking Plating System- Small Fragment	MZ3802 / FBZ029623001 骨 板 + FBZ029623002 骨 釘	1.多軸式(可改變方向)螺釘設計，提供 骨幹端及複雜性關節骨折最佳的固定 ，較強於傳統鋼板的骨折創傷固定 力，可針對骨質疏鬆/粉碎性骨 折。 2.材質高強度鈦合金，互鎖式骨板提 供較傳統鋼板四倍以上固定力，減 少鬆脫，可搭配微創手術，減少術 中 軟組織破壞。 3.固定力強，患者可及早進行復健運 動，術後關節活動較佳。	和所有外科手術一樣，可能發生 的併發症均可能發生：如手術部 位感染、血腫、動靜脈損傷、神 經損傷，因麻醉引起的栓塞、低 血壓/高血壓、急性心衰竭...等 等。	52,000	健保給付為不鏽鋼材質，且傳 統骨板形狀尺寸無法完全符合 骨頭形狀，骨板及骨釘無互鎖 設計，骨板支撐力及穩定力較 差。	1.使用上需由有專業訓練及具備使用知識的外科醫師來執 行。 2.骨頭癒合前，過早、過多的活動量，或有過大的外力壓 迫，皆有可能導致植入物破裂、移位與鬆脫。	衛部醫器輸字 第 029623 號
“邦美”阿爾卑斯 互鎖式骨 板骨 釘組-手部 “Biomet” A.L.P.S. Locking Plating System-Hand Fracture	MZ3803/骨板 FBZ029912001/1.5 MZ38031/ FBZ029912002/2.5 + 骨釘 FBZ029912003	1.低平面設計，可減少病人術後活動 異物感。 2.多角度互鎖式螺釘，可依不同骨折 情況做選擇，以達到更穩固的固定 效果。 3.骨板尾端為彈頭，方便骨板植入， 並降低軟組織刺激。 4.骨釘採人工關節特殊材質 CoCrMo 鈷鉻鉍合金製造，與鋼板形成多軸 式互鎖螺釘，提供更好、更穩定的 關節 骨折固定。	和所有外科手術一樣，可能發生 的併發症均可能發生：如手術部 位感染、血腫、動靜脈損傷、神 經損傷，因麻醉引起的栓塞、低 血壓/高血壓、急性心衰竭...等 等。	52,000	健保傳統骨板利用骨板和骨釘 的摩擦力做固定，容易有承載 力不夠，術後受力彎曲等現 象，最後導致骨板斷 裂或彎 曲等現象，病人術後需上石 膏，並再二次手術將骨板取 出。	1.使用上需由有專業訓練及具備使用知識的外科醫師來執 行。 2.骨頭癒合前，過早、過多的活動量，或有過大的外力壓迫， 皆有可能導致植入物破裂、移位與鬆脫。	衛部醫器輸字 第 029912 號
“邦美”阿爾卑斯 互鎖式骨板骨 釘組-足部/ 小型 “Biomet” A.L.P.S. Locking Plating System-Foot / Small	MZ3804 / FBZ029891001 骨 板 + FBZ029891004 骨 釘	1.人體解剖工學，低平面設計，減少病 人術後活動異物感。 2.鋼板互鎖設計亦可搭配多軸式螺 釘，提供更穩定的固定。 3.人工關節特殊材質 CoCrMo 鈷鉻鉍合 金製造，與鋼板形成多軸式互鎖螺 釘，提供更穩定的關節骨折固定。 4.骨板提供專利拋棄式照準器輔助可 縮短手術耗時，降低感染風險。 5.適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用。	和所有外科手術一樣，可能發生 的併發症均可能發生：如手術部 位感染、血腫、動靜脈損傷、神 經損傷，因麻醉引起的栓塞、低 血壓/高血壓、急性心衰竭...等 等。	52,000	健保給付為不鏽鋼材質，且傳 統骨板形狀尺寸無法完全符合 骨頭形狀，骨板及骨釘無互鎖 設計，骨板支撐力及穩定力較 差。	1.使用上需由有專業訓練及具備使用知識的外科醫師來執 行。 2.骨頭癒合前，過早、過多的活動量，或有過大的外力壓迫， 皆有可能導致植入物破裂、移位與鬆脫。	衛部醫器輸字 第 029891 號
“邦美”阿爾卑斯 互鎖式骨板骨 釘組-足部/ 大型 “Biomet” A.L.P.S. Locking Plating System-Foot / Large	MZ3805 / FBZ029891002 骨 板 + FBZ029891004 骨 釘	1.人體解剖工學，低平面設計，減少病 人術後活動異物感。 2.鋼板互鎖設計亦可搭配多軸式螺 釘，提供更穩定的固定。 3.人工關節特殊材質 CoCrMo 鈷鉻鉍合 金製造，與鋼板形成多軸式互鎖螺 釘，提供更穩定的關節骨折固定。 4.骨板提供專利拋棄式照準器輔助可 縮短手術耗時，降低感染風險。 5.適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用。	和所有外科手術一樣，可能發生 的併發症均可能發生：如手術部 位感染、血腫、動靜脈損傷、神 經損傷，因麻醉引起的栓塞、低 血壓/高血壓、急性心衰竭...等 等。	68,000	健保給付為不鏽鋼材質，且傳 統骨板形狀尺寸無法完全符合 骨頭形狀，骨板及骨釘無互鎖 設計，骨板支撐力及穩定力較 差。	1.使用上需由有專業訓練及具備使用知識的外科醫師來執 行。 2.骨頭癒合前，過早、過多的活動量，或有過大的外力壓 迫，皆有可能導致植入物破裂、移位與鬆脫。	衛部醫器輸字 第 029891 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“邦美”阿爾卑斯 互鎖式骨板 骨 釘組-足部/ 跟骨 “Biomet” A.L.P.S. Locking Plating System-Foot / Calcaneus	MZ3806 / FBZ029891003 骨 板 + FBZ029891004 骨 釘	1.人體解剖工學，低平面設計，減少 病人術後活動異物感。 2. 鋼板互鎖設計亦可搭配選配多軸式螺 釘，提供更穩定的固定。 3.人工關節特殊材質 CoCrMo 鈷鉻鉬 合金製造，與鋼板形成多軸式互鎖 螺釘，提供更穩定的關節骨折固 定。 4.骨板提供專利拋棄式照準器輔助可 縮短手術耗時，降低感染風險。 5.適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用。	和所有外科手術一樣，可能發生 的併發症均可能發生：如手術部 位感染、血腫、動靜脈損傷、神 經損傷，因麻醉引起的栓塞、低 血壓/高血壓、急性心衰竭...等 等。	68,000	健保給付為不鏽鋼材質，且傳 統骨板形狀尺寸無法完全符合 骨頭形狀，骨板及骨釘無互鎖 設計，骨板支撐力及穩定力較 差。	1.使用上需由有專業訓練及具備使用知識的外科醫師來執 行。 2.骨頭癒合前，過早、過多的活動量，或有過大的外力壓迫， 皆有可能導致植入物破裂、移位與鬆脫。	衛部醫器輸字 第 029891 號
“邦美”阿爾卑斯 互鎖式骨板骨 釘組-近端肱骨 / 高式 “Biomet” A.L.P.S. Locking Plating System-Proximal Humerus /高式	MZ3807 / FBZ029909001 骨 板 + FBZ029909003 骨 釘	1.多軸式(可改變方向)螺釘設計，提供 骨幹端及複雜性關節骨折更佳的固 定。 2.較強於傳統鋼板的骨折創傷固定力， 可針對骨質疏鬆/粉碎性骨折。 3.材質高強度鈦合金，互鎖式骨板提供 較傳統鋼板四倍以上固定力，減少鬆 脫，可搭配微創手術，減少術中軟組 織破壞，固定力強，患者可及早進行 復健運動，術後關節活動較佳。	和所有外科手術一樣，可能發生 的併發症均可能發生：如手術部 位感染、血腫、動靜脈損傷、神 經損傷，因麻醉引起的栓塞、低 血壓/高血壓、急性心衰竭...等 等。	68,000	健保給付為不鏽鋼材質，且傳 統骨板形狀尺寸無法完全符合 骨頭形狀，骨板及骨釘無互鎖 設計，骨板支撐力及穩定力較 差。	1.使用上需由有專業訓練及具備使用知識的外科醫師來執 行。 2.骨頭癒合前，過早、過多的活動量，或有過大的外力壓迫， 皆有可能導致植入物破裂、移位與鬆脫。	衛部醫器輸字 第 029909 號
“邦美”阿爾卑斯 互鎖式骨板骨 釘組-近端肱骨 / 低式 “Biomet” A.L.P.S. Locking Plating System-Proximal Humerus /低式	MZ3808 / FBZ029909002 骨 板 + FBZ029909003 骨 釘	1.多軸式(可改變方向)螺釘設計，提供 骨幹端及複雜性關節骨折更佳的固 定。 2.較強於傳統鋼板的骨折創傷固定 力，可針對骨質疏鬆/粉碎性骨折。 3.材質高強度鈦合金，互鎖式骨板提 供較傳統鋼板四倍以上固定力，減 少鬆脫，可搭配微創手術，減少術 中軟組織破壞，固定力強，患者可 及早進行復健運動，術後關節活動 較佳。	和所有外科手術一樣，可能發生 的併發症均可能發生：如手術部 位感染、血腫、動靜脈損傷、神 經損傷，因麻醉引起的栓塞、低 血壓/高血壓、急性心衰竭...等 等。	68,000	健保給付為不鏽鋼材質，且傳 統骨板形狀尺寸無法完全符合 骨頭形狀，骨板及骨釘無互鎖 設計，骨板支撐力及穩定力較 差。	1.使用上需由有專業訓練及具備使用知識的外科醫師來執 行。 2.骨頭癒合前，過早、過多的活動量，或有過大的外力壓迫， 皆有可能導致植入物破裂、移位與鬆脫。	衛部醫器輸字 第 029909 號
“邦美”阿爾卑斯 互鎖式骨板骨 釘組-鎖骨 “Biomet” A.L.P.S. Locking Plating System-Clavicle	MZ3809 / FBZ036511001 骨 板 + FBZ036511002 骨 釘	1.獨特骨板造型設計，搭配 3D 支架螺 釘能匹配多元化的鎖骨解剖結構， 可適應各類骨折型態。 2.低薄人體工學設計，減少患者異物 感。 3.可在骨骼上將骨板 3D 多向微調，更 符合患者骨骼形狀。 4.材質高強度鈦合金，互鎖式骨板提 供較傳統鋼板四倍以上固定力，減 少鬆脫，可搭配微創手術，減少術 中軟組織破壞，固定力強，患者可 及早進行復健運動，術後關節活動 較佳。	和所有外科手術一樣，可能發生 的併發症均可能發生：如手術部 位感染、血腫、動靜脈損傷、神 經損傷，因麻醉引起的栓塞、低 血壓/高血壓、急性心衰竭...等 等。	76,000	健保給付為不鏽鋼材質，且傳 統骨板形狀尺寸無法完全符合 骨頭形狀，骨板及骨釘無互鎖 設計，骨板支撐力及穩定力較 差。	1.使用上需由有專業訓練及具備使用知識的外科醫師來執 行。 2.骨頭癒合前，過早、過多的活動量，或有過大的外力壓 迫，皆有可能導致植入物破裂、移位與鬆脫。	衛部醫器輸字 第 036511 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“邦美”阿爾卑斯 互鎖式骨板 骨 釘組-肘部 “Biomet” A.L.P.S. Locking Plating System-Elbow	MZ3810 / FBZ031702001 骨 板 + FBZ031702003 骨 釘	1.多元骨板類型，適應各種肘部周圍骨折類型。 2.特殊彈頭末端造型，骨板更易於植入並降低軟組織刺激。 3.低薄人體工學設計，減少患者異物感。 4.可在骨骼上將骨板 3D 多向微調，更符合患者骨骼形狀。 5.材質高強度鈦合金，互鎖式骨板提供較傳統鋼板四倍以上固定力，減少鬆脫，可搭配微創手術，減少術中 軟組織破壞，固定力強，患者可及早進行復健運動，術後關節活動較佳。	和所有外科手術一樣，可能發生的併發症均可能發生：如手術部位感染、血腫、動靜脈損傷、神經損傷，因麻醉引起的栓塞、低血壓/高血壓、急性心衰竭...等等。	78,000	健保給付為不鏽鋼材質，且傳統骨板形狀尺寸無法完全符合骨頭形狀，骨板及骨釘無互鎖設計，骨板支撐力及穩定力較差。	1.使用上需由有專業訓練及具備使用知識的外科醫師來執行。 2.骨頭癒合前，過早、過多的活動量，或有過大的外力壓迫，皆有可能導致植入物破裂、移位與鬆脫。	衛部醫器輸字第 031702 號
倍力關節緣互鎖 式骨板組/遠端 股骨 Zimmer Periarticular Plating System /Distal Femur	MZ3811 / FBZ009500005 骨 板 + FBZ009500002 骨 釘	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。 3.本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感。 4.可搭配微創手術，減少術中血流量以及對於軟組織的傷害。	和所有外科手術一樣，可能發生的併發症均可能發生：如手術部位感染、血腫、動靜脈損傷、神經損傷，因麻醉引起的栓塞、低血壓/高血壓、急性心衰竭...等等。	60,000	特材： 1.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。 2.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。 3.可提早進行復健運動，術後關節活動較佳。 4.採近關節面解剖設計。 5.較不易有異物感。 健保品： 1.採螺釘加壓鋼板與骨頭，固定力較差，較不適合粉碎性/骨質疏鬆骨折。 2.應固定力較弱，患者臥床時間住院時間加長，住院時間較長。 3.術後關節活動特材為差。 4.關節處較薄。 5.較易有異物感。	1.使用上需由有專業訓練及具備使用知識的外科醫師來執行。 2.骨頭癒合前，過早、過多的活動量，或有過大的外力壓迫，皆有可能導致植入物破裂、移位與鬆脫。	衛署醫器輸字第 009500 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
倍力關節緣互鎖 式骨板組/遠端股 骨 Zimmer Periarticular Plating System /Distal Femur	MZ3812 / FBZ009500005 骨 板 + FBZ009500002 骨 釘	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。 3.本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感。 4.可搭配微創手術，減少術中血流量以及對於軟組織的傷害。	和所有外科手術一樣，可能發生的併發症均可能發生：如手術部位感染、血腫、動靜脈損傷、神經損傷，因麻醉引起的栓塞、低血壓/高血壓、急性心衰竭...等等。	68,000	特材： 1.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。 2.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。 3.可提早進行復健運動，術後關節活動較佳。 4.採近關節面解剖設計。 5.較不易有異物感。 健保品： 1.採螺釘加壓鋼板與骨頭，固定力較差，較不適合粉碎性/骨質疏鬆骨折。 2.應固定力較弱，患者臥床時間住院時間加長，住院時間較長。 3.術後關節活動較特材為差。 4.關節處較薄。 5.較易有異物感。	1.使用上需由有專業訓練及具備使用知識的外科醫師來執行。 2.骨頭癒合前，過早、過多的活動量，或有過大的外力壓迫，皆有可能導致植入物破裂、移位與鬆脫。	衛署醫器輸字第 009500 號
“捷邁”恩希比多 軸性螺釘固定 股骨骨板組 NCB Periprosthetic Femur Polyaxial Locking Plate System	MZ3813 / FBZ013894001 骨 板 + FBZ013894002 骨 釘	1.採用 Ti6Al4V 鈦合金素材。 2.非接觸式骨板設計促進骨癒合，能提升互鎖式骨板彈性並保留其固定強度。 3.多軌式互鎖螺釘增加骨板穩定度。 4.可搭配微創手術專用器械使用，減少手術時間，傷口大小，以及手術失血量。	和所有外科手術一樣，可能發生的併發症均可能發生：如手術部位感染、血腫、動靜脈損傷、神經損傷，因麻醉引起的栓塞、低血壓/高血壓、急性心衰竭...等等。	75,000	自費品特點： 1.應固定力強，患者可及早下床活動、提早進行復健運動，術後關節活動較佳。 2.可搭配微創手術，住院時間較短。 3.非接觸式骨板設計促進骨癒合。 4.採近關節面解剖設計，關節處較薄，較不易有異物感。 健保品特點： 1.採螺釘加壓鋼板與骨頭，固定力較差，較不適合粉碎性/骨質疏鬆骨折。 2.因固定力較弱，患者保護時間加長住院時間較長。 3.病人較易有異物感。	1.使用上需由有專業訓練及具備使用知識的外科醫師來執行。 2.骨頭癒合前，過早、過多的活動量，或有過大的外力壓迫，皆有可能導致植入物破裂、移位與鬆脫。	衛署醫器輸字第 013894 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“捷邁”思希比多 軸性螺釘固定 股骨骨板組 NCB Periprosthetic Femur Polyaxial Locking Plate System	MZ3814 / FBZ022283001 骨 板 + FBZ013894002 骨 釘	1.針對人工髖/膝關節周邊骨折設計。 2.多軌式(可改變方向)互鎖螺釘增加骨板穩定度。 3.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，減少術中血流田量以及對於軟組織的傷害。 4.非接觸式骨板設計促進骨癒合。 5.採用 Ti6Al4V 鈦合金素材。	和所有外科手術一樣，可能發生的併發症均可能發生：如手術部位感染、血腫、動靜脈損傷、神經損傷，因麻醉引起的栓塞、低血壓/高血壓、急性心衰竭...等等。	78,000	自費品特點： 1.針對人工髖/膝關節周邊骨折設計。 2.應固定力強，患者可及早下床活動、提早進行復健運動，術後關節活動較佳。 3.可搭配微創手術，住院時間較短。 4.非接觸式骨板設計促進骨癒合。 5.採近關節面解剖設計，關節處較薄，較不易有異物感。 健保品特點： 1.傳統骨板利用骨板和骨釘的摩擦力做固定，容易有承載力不夠，術後受力彎曲等現象，最後導致骨板斷裂或彎曲等現象，病人術後需上石膏，並再二次手術將骨板取出。 2.裝置傳統骨板後，為避免血循不良及患側可能水腫，所以必須定時抬高患側，依醫囑服藥及追蹤。	1.使用上需由有專業訓練及具備使用知識的外科醫師來執行。 2.骨頭癒合前，過早、過多的活動量，或有過大的外力壓迫，皆有可能導致植入物破裂、移位與鬆脫。	衛署醫器輸字第 022283+013894 號
“邦美”阿爾卑斯 互鎖式骨板骨 釘組-近端脛骨 “Biomet” A.L.P.S. Locking Plating System-Proximal Tibial	MZ3815 / FBZ031702002 骨 板 + FBZ031702003 骨 釘	1.獨特曲線骨板造型，提供大小曲線骨板選擇，能匹配多元化的族群及性別的脛骨解剖結構。 2.專屬 Bender 可輕易將專利 F.A.S.T Tab 彎曲至服貼造型，更加强 Crosslock 效果。 3.F.A.S.T Guide 照準設計，提升手術效率。 4. TiMax 表面處理提升強度、生物相容性、表層光滑度。 5.多角度互鎖式螺釘，可依不同骨折情況做選擇，以達到更穩固的固定效果。 6.骨板尾端為彈頭，方便骨板植入，並降低軟組織刺激。	和所有外科手術一樣，可能發生的併發症均可能發生：如手術部位感染、血腫、動靜脈損傷、神經損傷，因麻醉引起的栓塞、低血壓/高血壓、急性心衰竭...等等。	83,000	健保給付為不鏽鋼材質，且傳統骨板形狀尺寸無法完全符合骨頭形狀，骨板及骨釘無互鎖設計，骨板支撐力及穩定力較差。	1.使用上需由有專業訓練及具備使用知識的外科醫師來執行。 2.骨頭癒合前，過早、過多的活動量，或有過大的外力壓迫，皆有可能導致植入物破裂、移位與鬆脫。	衛署醫器輸字第 031702 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“邦美”阿爾卑斯 互鎖式骨板骨釘 組-遠端脛骨 “Biomet” A.L.P.S. Locking Plating System-Distal Tibial	MZ3816 / FBZ031552001/骨 板 + FBZ031552002/骨 釘	1.獨特曲線骨板造型，提供大小曲線骨板選擇，能匹配多元化的族群及性別的脛骨解剖結構。 2.專屬 Bender 可輕易將專利 F.A.S.T Tab 彎曲至服貼造型，更加强 Crosslock 效果。 3.F.A.S.T Guide 照準設計，提升手術效率。 4. TiMax 表面處理提升強度、生物相容性、表層光滑度。 5.多角度互鎖式螺釘，可依不同骨折情況做選擇，以達到更穩固的固定效果。 6.骨板尾端為彈頭，方便骨板植入，並降低軟組織刺激。	和所有外科手術一樣，可能發生的併發症均可能發生：如手術部位感染、血腫、動靜脈損傷、神經損傷，因 麻醉引起的栓塞、低血壓/高血壓、急性心衰竭... 等等。	83,000	健保給付為不鏽鋼材質，且傳統骨板形狀尺寸無法完全符合骨頭形狀，骨板及骨釘無互鎖設計，骨板支撐力 及穩定力較差。	1.使用上需由有專業訓練及具備使用知識的外科醫師來執行。 2.骨頭癒合前，過早、過多的活動量，或有過大的外力壓迫，皆有可能導致植入物破裂、移位與鬆脫。	衛部醫器輸字第 031552 號
Inion Freedom Plate 銀聯生物可吸收 性骨板	MZ4127 MZ4128 / FBZ027128001	1.本產品為生物可吸收性植入物，包括骨釘與骨板，由含有 L-乳酸和 D-乳酸的可吸收性共聚物和三甲烯碳酸鹽製成。 2.會在 2-4 年被人骨完全吸收。	1.深層或表面的感染。 2.過早承受負重、活動可能導致植入物折彎、鬆脫、斷裂或移動。	115,000	1.需二次手術移除。 2.復原效果一般。 3.患者需小心照顧以免植入物斷裂。	癒合期間使用適當的額外輔具固定。	衛署醫器輸字第 027128 號
Inion CompressOn annulated Headless Coppresion Screw 銀聯生物可吸收 性無頭加壓釘	MZ4130 / FBZ036427001	1.維持骨折、粉碎性骨折、切骨術、關節固定術或骨移植之對位與固定，一般可應用於維持上 肢、腳踝與足部的鬆質骨骨折、骨切開術或關節固定術的復位與固定。 2.適應症：踝骨骨折及截骨術以及踝關節骨折。 3.針對需埋頭之適應範圍能提供更好的醫療產品。 4.最小螺絲亦有中空設計，使用上更為便利，可減少手術時間。 5.前後不等距螺紋加壓效果更好。	併發症與其他內固定手術類似： 1.過早承受負重、活動可能導致植入物折彎、鬆脫、斷裂或移動。 2.感染可能導致手術失敗。 3.手術創傷可能導致神經與血管傷害。 4.異體植入物可能誘發發炎或過敏反應。無菌環境中可能發生暫時性局部液體蓄積。 5.植入後植入物可能被纖維組織囊覆蓋。	65,000	1.可被人體吸收，無須二次手術移除，減少感染機率。 2.螺絲會產生持續記憶加壓收縮效果，提高固定強度，具有 range of motion 效果，可促進骨生長。 3.不妨礙各類視像造影。	1.為患者提供詳細的術後護理指導(如固定輔具和保持清潔)。 2.癒合期間使用適當的額外輔具(如適合的石膏繃帶、支架或拐杖)。 3.斟酌使用抗生素治療。	衛署醫器輸字第 036427 號
Inion CompressOn annulated Headless Coppresion Screw 銀聯生物可吸收 性無頭加壓釘	MZ4131 / FBZ036427002	1.維持骨折、粉碎性骨折、切骨術、關節固定術或骨移植之對位與固定，一般可應用於維持上 肢、腳踝與足部的鬆質骨骨折、骨切開術或關節固定術的復位與固定。 2.適應症：踝骨骨折及截骨術以及踝關節骨折。 3.針對需埋頭之適應範圍能提供更好的醫療產品。 4.最小螺絲亦有中空設計，使用上更為便利，可減少手術時間。 5.前後不等距螺紋加壓效果更好。	併發症與其他內固定手術類似： 1.過早承受負重、活動可能導致植入物折彎、鬆脫、斷裂或移動。 2.感染可能導致手術失敗。 3.手術創傷可能導致神經與血管傷害。 4.異體植入物可能誘發發炎或過敏反應。無菌環境中可能發生暫時性局部液體蓄積。 5.植入後植入物可能被纖維組織囊覆蓋。	76,500	1.可被人體吸收，無須二次手術移除，減少感染機率。 2.螺絲會產生持續記憶加壓收縮效果，提高固定強度，具有 range of motion 效果，可促進骨生長。 3.不妨礙各類視像造影。	1.為患者提供詳細的術後護理指導(如固定輔具和保持清潔)。 2.癒合期間使用適當的額外輔具(如適合的石膏繃帶、支架或拐杖)。 3.斟酌使用抗生素治療。	衛署醫器輸字第 036427 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“信德立”可吸收 鎂合金骨螺釘 “Syntellix”Magne zix CS	MZ4203 / FBZ033408001	由鎂合金組成的生物可吸收物質並獲 CE 認證的可降解醫用鎂合金，其力學 特性與人骨極其相似，可在體內完全降 解，並由人體自身骨組織取代，且鎂具 有骨引導作用並可抑制感染。在 X 光和 MRI 下可顯影有助術後追蹤。	因錯誤選擇導致植入物失效、過 早負重或過度負重、過敏反應、 植入物引起疼痛、因血管病變導 致延後癒合、因加速降解導致植 入物本身的生物力學降低。	120,000	無須二次手術取出植入物，無 殘留外來物質，可在體內完全 降解吸收並抑制感染、具有骨 引導作用，在 X 光和 MRI 下 可顯影有助術後追蹤	1.須嚴格遵從醫師的術後指示，避免植入物承受過度載重， 而導致植入物鬆動、位移或破裂。 2.手術後，須小心對待本產品植入部位，直到完全癒合、骨 融合為止。 3.僅限單次使用。固定部位時其他例如鋼、鈦及鈷鉻合金不 可與 MAGNEZIX 植入物直接接觸。	衛部醫器輸字 第 033408 號
“靈威特”帕普洛 固定錨釘 “Linvatec”POPL OK KNOTLESS suture anchor	MZ4502 / FBS08PPLKALV	全縫線、可吸收和聚醚醚酮(PEEK)材 質，擁有較好的固定效果，且具備低異 物感、無金屬影像干擾等優點。	可能影響縫合的固定效果者，例 如：骨表面呈碎片狀、骨缺損空 洞、供血情況不良。	25,000	健保負擔差額。	不良反應包括輕微發炎及過敏。	衛部醫器輸字 第 02251 號
“靈威特”帕普洛 固定錨釘 “Linvatec”GENE SYS Press FT suture anchor	MZ4503 / FBS08PRESSLV	可吸收材質，擁有較好的固定效果，且 具備低異物感、無金屬影像干擾等優 點。	可能影響縫合的固定效果者，例 如：骨表面呈碎片狀、骨缺損空 洞、供血情況不良。	25,000	無金屬異物感，減少金屬對產 生過敏及排斥反應。	不良反應包括輕微發炎及過敏。	衛部醫器輸字 第 025622 號
“靈威特”Y 型全 線型縫合錨釘 “Linvatec”Y-Knot FLEX All- Suture1.8mm&1.3 mm	MZ45031 / FBS08YFLEXLV	全縫線、可吸收和聚醚醚酮(PEEK)材 質，擁有較好的固定效果，且具備低異 物感、無金屬影像干擾等優點。	可能影響縫合的固定效果者，例 如：骨表面呈碎片狀、骨缺損空 洞、供血情況不良。	25,290	相同，但須符合健保給付條 件。	不良反應包括輕微發炎及過敏。	衛部醫器輸字 第 028833 號
“靈威特”Y 型縫 合錨釘 “Linvatec”Y-Knot RC All-Suture	MZ45032 / FBS08YRC00LV	全縫線、可吸收和聚醚醚酮(PEEK)材 質，擁有較好的固定效果，且具備低異 物感、無金屬影像干擾等優點。	可能影響縫合的固定效果者，例 如：骨表面呈碎片狀、骨缺損空 洞、供血情況不良	25,290	相同，但須符合健保給付條 件。	不良反應包括輕微發炎及過敏。	衛部醫器輸字 第 028843 號
“艾克曼”模組化 手骨融合系統	MZ4701	“艾克曼”貼附骨板系統為美國知名大 廠 ACUMED 研發、生產、製作，依各 不同骨折部位解剖形狀做一預塑成形 的骨板，採生物相容性高的鈦合金材質 製作，能提供較傳統骨板更輕薄低觸 感，支撐強度更強的效果。		80,600			衛署醫器輸字 第 020430 號
“百爾特尼吉奧” 人工肩關節系統- 人工肱骨柄	MZ6101	本產品適用於全肩關節置換或重建，關 節假體的主要目的是減輕疼痛並改善 患者的活動能力。 離心性肩關節病或肩盂-肱骨炎伴隨旋 轉肌袖撕裂且肩盂骨質足夠、由於大量 且無法修復旋轉肌袖撕裂導致持續假性 癱瘓肩、肌袖不足或有風險的老年人急 性骨折、嚴重骨折後果、骨折後部分結 節癒合不良、肌袖-不足肩的修復重建。		30,065			衛部醫器輸字 第 035910 號
“百爾特尼吉奧” 人工肩關節系統	MZ6106	本產品適用於全肩關節置換或重建，關 節假體的主要目的是減輕疼痛並改善 患者的活動能力。		169,026			衛部醫器輸字 第 035910 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“百爾特尼吉奧” 人 工 肩關節系 統	MZ6106	本產品適用於全肩關節置換或重建，關節假體的主要目的是減輕疼痛並改善患者的活動能力。		169,026			衛部醫器輸字 第 035910 號
“邦美”康品恆禧 福反置式肩關 節系統(整組) “BIOMET” COMPREHENSIVE REVERSE SHOULDER SYSTEM(SET)	MZ6206 / FBHU3RP931Z1	可治療一般健保特材難以治療的疾病，如肩關節旋轉肌袖巨大撕裂且無法修復全肩關節置換手術失敗。	一般術中可能發生的併發症均可能發生：如手術部位感染、血腫、動靜脈損傷、神經損傷，因麻醉引起的栓塞、低血壓/高血壓、急性心衰竭...等等。	220,000	此產品為健保品，需通過術前審查，若未通過可健保給付使用條件，可自費使用。 反式肩關節置換術對於旋轉韌帶破損的病人可恢復手臂功能，術後有機會手臂高舉過頭。 一般使用健保傳統肩關節置換術，患者術後手臂只能平舉約 90 度。	因關節植體的強度、可靠性或耐用性不如自然健康的關節，患者於術後必須遵從醫囑，避免造成植入物磨損、故障的可能性。	衛部醫器輸字 第 029893/032996 號
懸吊固定裝置 Xo Button With 15~60MM Continuous Loop (T5015~T5060)(歲康)	MZ8028 / FBZ02130800	XO Button 是用來將軟組織固定到骨頭的單次使用鈦植體。本產品並包含一個以 Dyneema Purity 超高分子量聚乙烯材質製成的連續環線(continuous loop)，有各種不同尺寸以提供不同的骨通道長度使用來方便將軟組織固定到本裝置。 XO Button 裝置預先裝配 5 號聚酯及 3-4 號 Hi-Fi 操作線。	1.潛在手術感染，包括深處與表面。 2.潛在過敏以及其他對鈦、聚乙烯或聚酯的反應作用。	25,000	使韌帶更穩固附著在骨頭上。	1.請勿使用有連續環線的 XO Button 於膝蓋骨肌腱骨移植。膝蓋骨肌腱骨移植的固定必須使用沒有連續環線的 XO Button。 2.在前十字韌帶修復及後十字韌帶修復中，本產品不可用於脛骨通道的軟組織固定。 3.不可固定於數量或品質不足的皮質骨。	衛部醫器輸字 第 021308 號
“靈威特”克洛特 型固定錨釘 “Linvatec”GENE SYS CrossFT suture anchor	MZ8029 / FBS08CFBC4LV	可吸收材質，擁有較好的固定效果，且具備低異物感、無金屬影像干擾等優點。	可能影響縫合的固定效果者，例如：骨表面呈碎片狀、骨缺損空洞、供血情況不良。	25,000	無金屬異物感，減少金屬對產生過敏及排斥反應。	不良反應包括輕微發炎及過敏。	衛部醫器輸字 第 026987 號
“史賽克”艾康尼 斯縫合錨 “STRYKER”ICO NIX SUTURE ANCHOR	MZ8030 / FBS0839155S2	1.1.錨釘完全中空及外側孔洞設計，可使骨髓液流入錨釘內，加速骨癒合生長。 2.加壓式免綁線設計，固定效果好亦能減少手術時間。 3.錨釘前端 eyelet 帶線孔洞設計，可調整修復後的韌帶鬆緊度後再將螺絲鎖入。 4.尾端縫線設計，可再做額外的修補更加強固定效果。	1.可能有深層或表面感染。 2.對植入的材料過敏或其他反應。	30,000	免綁線可增加固定強度，減少螺絲鬆脫問題，並減少手術時間。	1.單次使用，不可重複滅菌使用 2.手術後至完全癒合前，患處都需被保護	衛部醫器輸字 第 027420 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“康美”邱夏特槍 式縫合錨釘	MZ8031	全縫線、擁有較好的固定效果，且具備 低異物感優點。	可能影響縫合的固定效果者，例 如：骨表面呈碎片狀、骨缺損空 洞、供血情況不良。	38,000	尚無健保給付產品可比較。	不良反應包括輕微發炎及過敏。	衛部醫器輸字 第 033703 號
傑格縫合固定錨 釘 Jugger Knot Soft Anchor 2.0- 3.0mm	MZ8033 / FBZ030102001	本產品錨釘是由聚乳酸共聚物（96L／ 4D PLA co-polymer）和 beta 三鈣磷酸 鹽（beta-TCP）材料製造 而成，Genesys 是由 23%beta-TCP and 77% 96L／4D PLA （aka： PLDLA）組成，beta-TCP 是較為常 用的骨科植入物；可提升植 入物與骨隧道的生物相容性，促進 X- ray、CT、MRI 之影像判讀！PLA+Micro TCP 可吸收並促進骨頭生長。	1.感染，包括深處與表面。 2.過敏症、組織過敏、發炎以及 對器材材質的其它反應。	32,000	現行健保給付項目材質為金屬 錨釘，為不可吸收性，會影響 術後以 MRI 之判讀；且若術 後發生錨釘脫 落之情事，會 在體內成流離體，造成病患疼 痛，長期將破壞肩關節組織。 若病患發生再次撕裂傷需要 再次施行同一術式，前次植入 健保之錨釘無法移除，會限制 第二次植入錨釘的位置選擇， 影響二次手術的手術難度及成 功率。 本產品為生物可吸收性錨釘， 其特性如下： 1.\材質結合 micro TCP（磷 酸三鈣）材質，可促進骨 生長及骨結合，待人體吸 收溶解後形成新骨。 2.錨釘設計為無頭式設計， 可減少錨釘植入骨頭後會 發少傳統健保錨釘的突出 狀況。 3.錨釘縫線安置在錨釘尖 端，使錨不易發生被拉出 情事。 4.錨釘為中空設計，可促進 骨癒合生長。 5.搭載二條高強度縫線，可 提供術中縫合的順暢度及 術後的強韌度	1.開啟本產品而未使用的情況下，請依照醫院政策及程序 丟棄。 2.用完即丟的起子僅供單次使用，並且必須依照醫院政策 及程序丟棄。 3.本產品是暫時的內部固定器材，切勿重複使用。 4.勿重複滅菌，單次使用。有效地清潔以及重複滅菌供單 次使用的本器材的能力尚未建立，而且隨後的重複使用 可能不利於本產品的效果、安全性以及/或滅菌力。	衛部醫器輸字 第 030102 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
傑格縫合固定錨 釘 Jugger Knot Soft Anchor 1.4- 2.9mm	MZ8034 / FBZ030118001	本產品錨釘是由聚乳酸共聚物（96L／4D PLA co-polymer）和 beta 三鈣磷酸鹽（beta-TCP）材料製造而成，Genesys 是由 23%beta-TCP and 77% 96L／4D PLA（aka：PLDLA）組成，beta-TCP 是較為常用的骨科植入物；可提升植入物與骨隧道的生物相容性，促進 X-ray、CT、MRI 之影像判讀！PLA+Micro TCP 可吸收並促進骨頭生長。	1.感染，包括深處與表面。 2.過敏症、組織過敏、發炎以及對器材材質的其它反應。	32,000	現行健保給付項目材質為金屬錨釘，為不可吸收性，會影響術後以 MRI 之判讀；且若術後發生錨釘脫落之情事，會在體內成流離體，造成病患疼痛，長期將破壞肩關節組織。若病患發生再次撕裂傷需要再次施行同一術式，前次植入健保之錨釘無法移除，會限制第二次植入錨釘的位置選擇，影響二次手術的手術難度及成功率。 本產品為生物可吸收性錨釘，其特性如下： 1.材質結合 micro TCP（磷酸三鈣）材質，可促進骨生長及骨結合，待人體吸收溶解後形成新骨。 2..錨釘設計為無頭式設計，可減少錨釘植入骨頭後會發少傳統健保錨釘的突出狀況。 3.錨釘縫線安置在錨釘尖端，使錨不易發生被拉出情事。 4..錨釘為中空設計，可促進骨癒合生長。 5.搭載二條高強度縫線，可提供術中縫合的順暢度及術後的強韌度	1.開啟本產品而未使用的情況下，請依照醫院政策及程序丟棄。 2.用完即丟的起子僅供單次使用，並且必須依照醫院政策及程序丟棄。 3.本產品是暫時的內部固定器材，切勿重複使用。 4.勿重複滅菌，單次使用。有效地清潔以及重複滅菌供單次使用的本器材的能力尚未建立，而且隨後的重複使用可能不利於本產品的效果、安全性以及/或滅菌力。	衛部醫器輸字第 030118 號
“康美”麥克林全 縫線懸吊裝置	MZ8035 / FBZ034113001	全縫線、擁有較好的固定效果，且具備低異物感優點。	可能影響縫合的固定效果者，例如：骨表面呈碎片狀、骨缺損空洞、供血情況不良。	75,000	尚無健保給付產品可比較。	不良反應包括輕微發炎及過敏。	衛部醫器輸字第 034113 號
無結錨釘固定系 統（雙包裝）	MZ8041 / FBS0839151S2	本產品用於在肩部、足部／踝部、膝部、手部／腕部、肘部和骨盆等部位將軟組織固定到骨骼上。	1.縫線或錨釘破損。 2.拉緊縫線時錨釘固定失敗。 3.深層和表層感染。	59,316	尚無健保給付產品可比較。	1.適應症部分所列手術以外的其它外科手術。 2.骨重量或骨質量不足。 3.影響固定錨釘安全效果的骨骼病理狀況。 4.影響縫線固定的接合部位軟組織病理狀況。	衛部醫器輸字第 034016 號
72205135 高強 度中空骨活性免 綁線錨釘	MZ8051 / FBS08722MRSN	本產品為免打結錨釘，可以填補目前市面上缺乏可傾斜植入(off-axis insertion capabilities)免打結錨釘的情況。較市面上關節盂錨釘有更短的錨釘長度，更強的固定力，且 Regenesorb 材質兩年可被吸收且生成骨頭的特性，使得本案錨釘在關節盂唇修補手術中是很棒的利器。	無	32,187	傳統手術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。	單一次使用。	衛部醫器輸字第 036009 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
72205135 高強度中空骨活性免綁線錨釘	MZ8052 / FBS08722HCSN	1.PEEK 材質，生物相容性極高，強韌、堅固和堅硬，具有優越的抗潛變性。 2..中空設計，植入後讓骨髓更易流出，文獻證實術後 6 周，病患旋轉肌韌帶復原生長較厚。 3.內部固定與介面固定設計，增加植入物固定力，與固定縫線的能力。 4.改良穿線裝置，與大孔洞設計，醫師手術穿線更加容易，節省手術時間。	無	32,187	傳統手術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。	單一次使用。	衛部醫器輸字第 035594 號
72203708 高強度寬帶中空可吸收錨釘	MZ8053 / FBS08722RSSN	1.全新螺紋設計，鎖入 Bone 裡更強的 Pullout 力度達 35ibf。 2.錨釘唯一使用 Ultratape 縫線，提供更寬更多的接觸面積。 3.加入硫酸鈣成份比起 PLLA-HA 讓病人術後骨質吸收更快更完整。	無	32,187	傳統手術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。	單一次使用。	衛部醫器輸字第 029607 號
“艾思瑞斯”思維拉克縫合錨釘 Arthrex SwiveLock Suture Anchors	MZ8055 / FBZ023869001	1.錨釘完全中空及外側孔洞設計，可使骨髓液流入錨釘內，加速骨癒合生長。 2.加壓式免綁線設計，固定效果亦能減少手術時間。 3.錨釘前端 eyelet 帶線孔洞設計，可調整修復後的韌帶鬆緊度後再將螺絲鎖入。 4.尾端縫線設計，可再做額外的修補更加強固定效果。	1.可能有深層或表面感染。 2.對植入的材 料過敏或其他反應。	30,000	免綁線可增加固定強度，減少螺絲鬆脫問題，並減少手術時間。	1.單次使用，不可重複滅菌使用。 2.手術後至完全癒合前，患處都需被保護。	衛部醫器製字第 023869 號
銀聯生物可吸收性固定骨針	MZ8058 / FBZ027784001	產品由含有 L-乳酸和 D-乳酸的可降解共聚物製成，此共聚物可在體內被水解為 α 烴基酸並 被代謝掉。	1.過早活動或負荷可能導致植入物彎曲、鬆脫斷裂或移位 2.異體植入物可能導致發炎	22,500	健保給付之植入物為不銹鋼或是鈦合金固定物，人體無法吸收，此產品為生物可吸收材質，會水解吸收代謝。	本產品為無菌包裝，不可重新滅菌，開封後不可重覆使用。	衛部醫器輸字第 027784 號
“艾思瑞斯”思維拉克縫合錨釘 - 高剛性縫合帶縫合錨釘 Arthrex Swive Lock Suture Anchors with Fiber Tape	MZ8059 / FBS08ARBCTAW	1.錨釘完全中空及外側孔洞設計，可使骨髓液流入錨釘內，加速骨癒合生長。 2.加壓式免綁線設計，固定效果亦能減少手術時間。 3.錨釘前端 eyelet 帶線孔洞設計，可調整修復後的韌帶鬆緊度後再將螺絲鎖入。 4.尾端縫線設計，可再做額外的修補更加強固定效果。	1.可能有深層或表面感染。 2.對植入的材 料過敏或其他反應。	38,500	免綁線可增加固定強度，減少螺絲鬆脫問題，並減少手術時間。	1.單次使用，不可重複滅菌使用。 2.手術後至完全癒合前，患處都需被保護。	衛部醫器製字第 023869 號
泰德瑞鎖定骨釘系統- 中空加壓骨釘	MZ8060 / FBS09228NNTF	1.材質：鈦金屬 2.功能：具埋頭功能，並提供中空導引針設計。新型埋頭骨釘，骨釘採漸變式螺距設計，提供良好的固定效果，植入骨釘的過程可提供加壓效果，配合微創手術，大幅縮短手術時間，針對關節面骨折的病患，提供更好的固定效果。	1.對於植入物有過敏反應。 2.血液循環系統障礙致使癒合遲緩。 3.手術引起的疼痛。	14,000	1.健保材質：不鏽鋼 2.功能：傳統加壓設計，無埋頭功能，故螺釘頭部會浮在骨頭外緣，有異物感。 傳統骨釘為等距螺紋設計，術中需經過加壓復位後，才能植入骨釘，增加手術時間，且固定效果 差，容易發生二次手術之必要。	本骨釘植入後應遵循醫師囑咐，注意活動量，避免過大活動量導致骨釘鬆弛、彎曲、位移或斷裂。	衛署醫器製字第 006187 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“百優”生物可吸收性骨釘系統	MZ8061 / FBZ030680001	百優生物可吸收性骨釘骨針系統應用於在適當固定基礎上的骨折、截骨術、關節固定和骨軟骨裂縫。	包括術後感染與手術相關的深層和表面感染對麻醉劑和本產品過敏和其他反應。 使用百優生物可吸收性骨釘骨針系統(或者其他相似的固定器械)作體內修復，可能會引起暫時性局部積液或形成囊竇。	35,000		癒合過程中採用適當的額外固定方法(如，合適的石膏、護具和/或拐杖)，為患者提供詳細術後護理 說明，術後承重和恢復方法取決骨折類型。	衛部醫器輸字第 030680 號
“百優”生物可吸收性骨針系統	MZ8062 / FBZ030680002	百優生物可吸收性骨釘骨針系統應用於在適當固定基礎上的骨折、截骨術、關節固定和骨軟骨裂縫。	包括術後感染與手術相關的深層和表面感染對麻醉劑和本產品過敏和其他反應。 使用百優生物可吸收性骨釘骨針系統(或者其他相似的固定器械)作體內修復，可能會引起暫時性局部積液或形成囊竇。	25,000		癒合過程中採用適當的額外固定方法(如，合適的石膏、護具和/或拐杖)，為患者提供詳細術後護理 說明，術後承重和恢復方法取決骨折類型。	衛部醫器輸字第 030680 號
“帕可適”那特立可吸收縫合錨釘 “Parcus” Knotless AP Suture Anchors	MZ8063 / FBS08108027Y	本品為可吸收材質錨釘，Knotless design 成分含有 30% β-TCP，可增加骨傳導之骨骼生長率，尺寸多元且提供特殊線材。	可能造成深層和表面的感染、對產品發生過敏反應。	32,187	可吸收材質骨相容性高，術後異物感低，且提供多種尺寸選擇。	選擇錨釘尺寸時應該考慮放置位置的骨質，依照不同狀況選擇最適合尺寸及線材。	衛部醫器輸字第 036749 號
“史賽克”伽瑪 三股骨固定系統- 長釘	MZ8114 / FBNG120311S9	提供股骨轉子骨折穩定性，對骨質疏鬆或粉碎性骨折提高固定穩定度。	異物感。	81,036	固定效果佳，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。	衛署壹器輸字第 020311 號
阿基里斯腱(不帶 骨)	MZ8115 /	阿基里斯腱(不帶骨)適用於“前 / 後十字韌帶重建手術”，手術後會與骨頭結合成長，且比原本之自體韌帶強韌，傷口小恢復期快	儘管罕見，但是植入異物可能引起炎症或過敏反應。	110,000	無	使用前請注意，溫度需於 -40℃ 以下！	衛部醫器輸字第 1086609509 1080016155 1060044983 號
異體阿基里斯腱	MZ8116	韌帶移植，各關節韌帶重建手術，例如前後十字韌帶重建手術。	無	140,000	傳統手術無此功能。	單一次使用。	衛授食字 第 1130709522 號
腓骨長肌腱	MZ8121	韌帶移植，各關節韌帶重建手術，例如前後十字韌帶重建手術。	無	120,000	傳統手術無此功能。	單一次使用。	衛授食字 第 1130709522 號
異體腓長肌腱 Peroneus Longus Tendon, >= 22cm	MZ8122 /	人體去細胞組織肌腱，大幅降低排斥性，減少自體組織傷害。提供良好復原效果。	有可能造過敏。	88,000	尚無健保給付產品可比較。	不可重複使用，使用時需全程保持無菌。	健保審字 第 1090061669 號
“艾思瑞斯”泰若 普肌腱固定懸 吊鈕-迷你型肌腱 固定懸吊鈕	MZ8123 / FBZ020077007	此產品可供可用於韌帶固定在附屬破裂骨端和關節端的小骨片段及肌腱韌帶重建。	深層或表面的感染。	47,000	尚無健保給付產品可比較。	1.手術後至完全癒合前，患處都需被保護。 2.術後患者需依醫囑嚴格執行並保護傷處和本裝置，避免不當 應力加壓於本裝置上。	衛署醫器輸字第 020077 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
銀聯生物可吸收 性骨釘 Freedom Screw 3.5* 4.5mm	MZA3545 / FBZ027128003	1.結合適當的固定輔具的使用，針對外傷和重建手術，維持骨折、切骨術、關節固定術或骨移植之固定。 2.為生物可吸收性植入物，免二次手術移除。 會在 2-4 年被入骨完全吸收 本產品是採用 PolyEtherEtherKetone (PEEK)材料製造而成，以單次使用、滅菌以及預先裝配在拋棄式的起子上的形式提供。 3.本產品以兩種形式提供：預先裝配的錨釘或預先裝配的錨釘並附有 Hi-Fi 縫線包的形式提供。錨釘和拋棄式起子是採 Gamma 滅菌，Hi-Fi 縫線包是採 EO 滅菌。	1.潛在手術感染，包括深處與表面。 2.過敏症、組織過敏/發炎以及對器材材質的其他反應。 3.過早承受負重、活動可能導致植入物折彎、鬆脫、斷裂或移動	30,000	健保為金屬材質，將軟組織固定在骨頭上，術後較容易有鬆脫情形。	1.相同於任何外科手術，小心的術後管理對於理想的康復至關重要。 2.癒合期間使用適當的額外輔具或骨癒合時固定。 3.請勿對本固定裝置再進行滅菌，否則可能導致裝置故障。	衛部醫器輸字第 027128 號
“奈恰克”血液分離套組	PCP	可進行血液收集與處理，分離自備自體血小板濃厚液，臨床若有需求可將血小板濃厚液與自體或異體骨混合使用應用於手術部位。 產品操作方便快捷，可製備純自體高濃度 PRP 以及 PRF 膠體，廣泛應用於手術及注射。	1.抽血部位的感染 2.傷口癒合速度緩慢 3.收集血液時造成血管或神經受損，可能導致疼痛或麻木	130,000	尚無健保給付產品可比較。	1.本產品內容物經由 EO 滅菌為無菌狀態；紙盒包裝及外封膜非無菌狀態 2.本產品僅限單次使用，請勿重複滅菌 3.本產品包裝若有破損，請勿使用 4.本產品若超過有效期，請勿使用 5.使用完之物品依照醫療廢棄物規範丟棄。	衛部醫器製字第 007629 號
本齡 PRP	PRP-10	本齡 PRP 自體高濃度血小板製備系統，採用封閉式採血與離心分離設計，可快速分離高濃度血小板血漿 (Platelet-Rich Plasma, PRP)，保留血小板中豐富的生長因子與抗發炎因子，提供臨床治療及再生醫學應用。	本產品使用自體血液製備 PRP，一般耐受性良好，可降低免疫排斥風險。治療後可能出現注射部位疼痛、腫脹、瘀青、局部發紅或短暫不適等反應，通常可於數日內緩解；若出現持續疼痛、感染或其他異常症狀，應立即由醫師評估與處理。	20,000	本產品為自體高濃度血小板血漿 (PRP) 製備系統，利用受治療者自身血液分離高濃度血小板，提供生長因子及相關生物活性物質，以促進組織修復及再生。 與健保給付之一般保守治療（如藥物治療、復健治療等）相比，其作用機轉不同，屬再生醫療輔助治療方式。 臨床治療效果仍須依患者病況、適應症及醫師專業評估而定，目前無法直接與健保給付品項進行療效優劣比較。	1.本產品僅供醫療專業人員依適應症及臨床需求操作使用。 2.採集及製備過程應遵循無菌操作原則，避免污染，確保 PRP 品質與使用安全。 3.本產品採用自體血液製備 PRP，使用前應確認受治療者是否適合接受自體血液採集及 PRP 治療。 4.血液採集、離心及 PRP 抽取程序，應依產品操作說明及標準作業流程執行。 5.本產品為一次性使用醫療器材，使用後請依醫療廢棄物相關規定妥善處理，不得重複使用。 6.治療效果可能因個人體質、疾病狀況及臨床治療方式而有所差異，應由醫師進行專業評估及判斷。 7.請置於陰涼乾燥處保存，避免高溫、潮濕及陽光直射；使用前應確認包裝完整無破損，如包裝受損請勿使用。（此項屬一般醫療器材保存注意事項，如與產品仿單不一致，應以仿單內容為準。）	衛部醫器製字第 006835 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“倍濃”進階型 血小板 PRP 注 射療法	PRP-2 / GMP1466	此一 PRP 分離套組全程在封閉無菌系統中，完成 PRP 的純化，操作安全、簡便，去除白血球後的 PRP，是目前市面上唯一能分離出純血小板 PRP 之產品，可大幅降低患者在注射治療後所產生的疼痛感與不適。	1.抽血部位瘀青、血腫。 2..抽血時未遵循標準無菌操作程序可能發生感染的風險。	12,000	尚無健保給付產品可比較。	1.本器材須由受過專業訓練並領有合格執照之醫療人員使用，操作前請詳讀本產品相關說明書與標準操作流程，以避免不良反應發生。 2.有血小板功能不全或癌症病史者，不建議使用本產品。 3.本產品須存放於 5~30℃避光處，請勿使用已超過保存期限之產品。 4.本產品已經伽瑪射線滅菌處理，開封前若包裝有破損，請立即停止使用。 5.自體血小板濃厚液須由患者所抽出的新鮮周邊血液製備，且製備完成後立即使用。 6.使用完畢後，請將整組包含血液之容器與套組丟棄於生物危害容器內，並嚴禁重複滅菌使用。	衛部醫器製字第 005188 號
“柏薇絲”高濃度 血小板血漿分離 器 10 c.c.	PRP-8	保存血小板濃縮液之容器，採密閉式滅菌設計，較不易污染，所取濃縮液濃度較高的 PRP。 優點：PRP(Platelet Rich Plasma)是抽取病人自身的血液、安全性高並無免疫排斥等效應，經過專業離心技術萃取”PRP（高濃度血小板生長因子）”注射至患部進行治療，藉由高濃度生長因子的有效刺激，協助組織再生恢復受損衰老部位的生理功能。可應用於各種急性及慢性傷口（外傷、潰瘍、糖尿病足、褥瘡、燒燙傷、截肢、困難癒合傷口）、關節炎等。	目前尚未發現。	15,000	無	1.本產品所有組件僅供單次使用。 2.若本產品損壞或包裝破損時，請勿使用。	衛部醫器輸字第 034170 號
“Pen-Ling”blood separation system “本齡”血液分離 系統	PRP-ACS	本產品可進行血液收集與處理，與患者身上抽取血液，分離被製字體血小板濃厚液(PRP)。	無	45,000	尚無健保給付產品可比較。	產品以經由 EO 滅菌處理，為無菌狀態，僅限單次使用，請勿重覆滅菌。	衛署醫器製字第 006835 號
艾粹絲血小板濃 縮液分離管 AHC Platelet Concentrate Separator	PRP-AHC 10 c.c..	本產品是用於收集和處理血液以萃取高濃度血小板血漿(PRP)。 從患者身上抽取血液，並通過離心過程分離 PRP。 當有臨床上的需求時，自體血小板濃厚液可和自體和異體骨或其中一者混合，用於骨、外科手術部位。	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。	7,500	尚無健保給付產品可比較。	抽取血液部位有皮膚感染。	衛部醫器製字第 006826 號
Dr. PRP 安福萃 高濃度血小板血 漿分離管(20ml)	PRP-DR /	可收集患者血液，安全且迅速製備自體血小板濃縮液(Platelet-Rich Plasma)，生長因子濃度可達 4-6 倍，施打在病患受傷患處可以促進組織修復。	可能有感染疑慮。	19,800	尚無健保給付產品可比較。	1.本器材須由受過專業訓練並領有合格執照之醫療人員使用，操作前請詳讀本產品相關說明書與標準操作流程，以避免不良反應發生。 2.有血小板功能不全或癌症病史者，不建議使用本產品。	衛部醫器輸字第 033095 號

杏永醫院 自費項目明細表

衛材名稱	院內代碼／ 品項代碼	產品特性	副作用	單價	與本保險已給付 之品項療效比較	應注意事項	許可證 字號
“美帝沙能”富含 血小板 血漿血 液分離容器 “Medisarang” PRS Blood Separation KIT	PRP-PRS	本產品是由特殊設計之封蓋、外蓋、漏斗形容器、內管、液面提升組、旋蓋及針筒連接器所組成，用於患者身上取出血液，分離血液後萃取富含血小板血漿。	初次接受治療注射時可能會發生施打部位局部疼痛或不舒服、感染。	19,800	健保品項目目前無類似手術項目目前與關節注射玻尿酸比較起來 PRP 注射有許多治療上的優勢： 1.注射劑來源更天然(取自己的血液) 2.注射頻率更少 3.玻尿酸是潤滑及輔助修補，而 PRP 是潤滑及直接參與修補，治療效果更完全。	1.請使用認證過的血液採集設備並務必將設備存放於乾淨處。 2.小心勿將產品污染 3.產品使用時，請務必標示患者姓名避免混淆 4.本產品為單次拋棄式使用，絕對不可重複再消毒使用 5.請勿將產品內血液交叉混和。	衛部醫器輸字 第 027712 號
思必瑞特 PLT 血 小板凍晶 6 瓶	PRP-SP1	僅需一次性抽血，於無菌實驗室製作定劑定量血小板凍晶，室溫保存達 3 年，臨床可分多次及多部位使用，並具生長因子檢測報告，做為精準治療參考依據	抽血部位可能瘀青或血腫，注射部位可能出現輕度發炎(腫脹、疼痛)現象	57,000	尚無健保給付產品可比較。	1.抽血前應維持飲食均衡及正常作息 2.長期使用阿斯匹靈、維他命 E 者，建議抽血前可暫時停藥 3.癌症病患、孕婦等不建議使用 4.其他注意事項可先諮詢醫師	衛署醫器輸字 第 009252 號
思必瑞特 PLT 血 小板凍晶 15 瓶	PRP-SP2	僅需一次性抽血，於無菌實驗室製作定劑定量血小板凍晶，室溫保存達 3 年，臨床可分多次及多部位使用，並具生長因子檢測報告，做為精準治療參考依據	抽血部位可能瘀青或血腫，注射部位可能出現輕度發炎(腫脹、疼痛)現象	100,500	尚無健保給付產品可比較。	1.抽血前應維持飲食均衡及正常作息 2.長期使用阿斯匹靈、維他命 E 者，建議抽血前可暫時停藥 3.癌症病患、孕婦等不建議使用 4.其他注意事項可先諮詢醫師	衛署醫器輸字 第 009252 號
“威挺倍”高端型 血小板 PRP 注 射療法	PRP-VP	此一 PRP 分離套組全程在封閉無菌系統中，完成 PRP 的純化，操作安全、簡便，去除白血球後的 PRP，是目前市面上唯一能分離出純血小板 PRP 之產品，可大幅降低患者在注射治療後所產生的疼痛 感與不適。	1.抽血部位瘀青、血腫。 2.抽血時未遵循標準無菌操作程序可能發生感染的風險。	16,000	尚無健保給付產品可比較。	1.本器材須由受過專業訓練並領有合格執照之醫療人員使用，操作前請詳讀本產品相關說明書與標準操作流程，以避免不良反應發生。 2.有血小板功能不全或癌症病史者，不建議使用本產品。 3.本產品須存放於 5~30℃避光處，請勿使用已超過保存期限之產品。 4.本產品已經伽瑪射線滅菌處理，開封前若包裝有破損，請立即停止使用。 5.自體血小板濃厚液須由患者所抽出的新鮮周邊血液製備，且製備完成後立即使用。 6.使用完畢後，請將整組包含血液之容器與套組丟棄於生物危害容器內，並嚴禁重複滅菌使用。	衛部醫器製字 第 005830 號