

長安醫院自付差額品項代碼公告(115/9/1更新)

特材代碼	醫療器材 許可證字號	中文名稱	產品特性	副作用	療效比較
CBC04RASASB	衛部醫器輸字第026708號	"波士頓科技"藍吉紫杉醇塗藥周邊氣球導管	1. Ranger與RangerSL紫杉醇塗藥周邊氣球導管(RangerandRangerSLPaclitaxelCoatedPTABallo onCatheter)是塗有紫杉醇(藥物)和賦形劑配方的半順應性Over-the-Wire(OTW)經皮腔內血管成形術氣球導管。2. Ranger與RangerSL氣球導管的設計是藉由向患病的動脈組織輸送藥物來抑制再狹窄。	潛在不良事件包括但不限於以下各項：過敏反應(器械、顯影劑、藥物)、心律失常、動靜脈瘻管、血腫、血液動力學不穩定、出血、假性動脈瘤、敗血症/感染、血栓發作、血管血栓形成、血管損傷(例如剝離、穿孔、破裂)、血管閉塞、血管	無健保給付同類品可比較
CBP06ELUT2TM	衛部醫器輸字第027460號	"泰爾茂"阿提瑪斯冠狀動脈塗藥支架系統	藥物單面塗層可使內皮細胞較快包覆支架，攜帶藥物聚合物約3-4個月可分解完畢，不會有藥物殘留體內，有效降低支架內再狹窄率。	禁忌症：1. 有抗凝血劑禁忌者。2. 血管成形術氣球無法在病灶完全撐開者。3. 對鈷鎳合金過敏者、對Sirolimus及聚合物過敏者。4. 血管極度彎曲不利置放支架者。	健保給付支架再狹窄率約20-25%，此塗藥支架再狹窄率約3-5%，能有效降低支架內狹窄率。
CBP06ELUT2YR	衛部醫器輸字第031833號	"依莉瑟"迪瑟第二代冠狀動脈塗藥支架系統	兩個關鍵部件所組成；塗覆Novolimus的支架及輸送系統。支架：支架由一個預安裝氣球來擴張之鈷鉻合金所組成，其包含直徑2.5、3.0、3.5mm及4.0mm。支架維持標稱0.0032英吋(0.081mm)之結構厚度。輸送系統：輸送系統結合一個快速交換輸送系統，其包含尼龍混紡氣球和遠端軸以及近端軸上的不銹鋼推送管。輸送系統總工作長度為139mm。位於氣球下方有兩個不透射線標記，以便可視化及準確安裝支架。此外，有兩個近端輸送系統軸標記(距離遠端90cm及100cm)，其顯示輸送系統到肱動脈或股動脈導引導管末端的相對位置。輸送系統兼容0.014英吋(0.36mm)之導引線及5French之導引導管(最小內徑0.058英吋或1.5mm)。藥物：活性藥物成分，Novolimus，是一種具有免疫抑制及抗增殖特性的大環內酯類。Novolimus是Sirolimus的主要代謝產物，其具有和Sirolimus相同的作用機制。當Novolimus與immunophilin，FK 結合蛋白-12(FKBP-12)，結合形成免疫抑制複合體，此複合體與關鍵性調節激活酵素(mTOR)結合並抑制其活性。這種抑制作用阻斷了細胞因子主導的細胞增殖，抑制細胞週期從G1到S階段的發展。	適應症:本產品適用於自體冠狀動脈具有離散原發性病灶之有症狀的缺血性心臟疾病患者，改善冠 狀動脈腔直徑，其脈管直徑參考值為2.5到4.0mm之間及長度≤38mm。副作用:以下額外副作用/併發症可能與Novolimus或Rapamycin類型之藥物使用有關，包括但不限於：痲疹，腹瀉或便秘，頭痛，血壓升高，膽固醇或三酸甘油酯上升，失眠，噁心，紅疹，肌肉或關節疼痛或虛弱，發抖，上呼吸道或泌尿道感染，水腫。	支架外層具塗藥層，降低血管再阻塞機率。

長安醫院自付差額品項代碼公告(115/9/1更新)

特材代碼	醫療器材 許可證字號	中文名稱	產品特性	副作用	療效比較
CBP06ELUT5M4	衛署醫器輸字第024020號	"美敦力"律動英泰爾釋放型冠狀動脈 支架系統	Resolute Integrity Zotarolimus釋放型冠狀動 脈支架系統由四個部分構成： 1. Integrity 裸金屬支架-預安裝的鈷合金支架 2. 輸送系統-MicroTrac 快速交換 (RX) 輸送系 統 3. 聚合物系統 4. Zotarolimus-藥物	1.下列副作用/併發症可能與佐他莫 司(Zotar olimus)的使用(但不限於) 相關：貧血/口周感覺異常/腹瀉/皮 膚乾燥/頭痛/尿血/感染/疼痛(腹痛 或關節痛)/皮疹2.BioLinx聚合物的 副作用/併發症與其他支架塗層相同 ，可能包括但不限於以下各項：支架 植入部位出現局部性炎症/植入支架 的動脈再狹窄/過敏反應	Resolute Integrity支架由裸金屬構成， 其上塗有基底塗層及藥物佐他莫司 (Zotarolimus)與B ioLinx聚合物系統的 混合物，相較於裸金屬支架可以降低在冠 狀動脈介入治療中再狹窄化的發生。
CBP06ELUT6M4	衛部醫器輸字第028393號	"美敦力"律動歐尼克斯冠狀動脈塗藥 支架系統	1. Resolute的釋放聚合物(Polymer)是一BioLinx 塗層，這是一種結合親水性(Hydrophilic)與親 脂性(Hydrophobic)的塗層。2. 藉著親水性 polymerC19與PVP的特性減低植入器械異物反應 而產生的炎症反應；也藉親脂性polymerC10的特 性來延長藥物釋放的時間，達到更加的治療效	貧血、口周圍感覺異常、腹瀉、皮膚 乾燥、頭痛、血尿、感染、疼痛(下 腹或關節)、皮疹。	1. 心導管冠狀動脈介入性治療之副作用或 併發症，裝置塗藥支架均可能發生。2. 裝 置塗藥支架後一個月內支架內血栓之發生 率不到1%。但晚期支架內血栓，即使在 6~12個月之後也可能發生(發生率約 0.5%)。
CBP06ELUT3RB	衛部醫器輸字第030447號	"奧爾"康博進階釋放型冠狀動脈支架	是一種冠狀動脈氣球擴張式血管植入物，本產品 採用316L不鏽鋼合金外覆塗層，其塗層材料為具 有生物相容性和生物可降解性的Sirolimus(又稱 rapamycin)，與鼠源抗人CD34單株抗體所共價結 合的聚合物。該抗體以循環系統中的CD34+細胞 為標靶細胞，內皮前驅細胞(EPC)為CD34+細胞 (CD34陽性)。	1. 冠狀動脈或支架血栓，更容易出現 血管或出血性併發症(由於抗凝血作 用)。2. 住院時間較長。3. 可能造成 血管破裂和致命性出血。	此塗藥支架比一般健保給付的裸金屬支架 ，多了一層含藥性塗層，且另外有獨家專 利的CD34鼠源抗人CD34單株抗體所共價結 合的聚合物。
FHP02MR72MST	衛部醫器輸字第026582號	"聖猷達"安速拉第心臟節律器(雙腔)	1. 具感應活動量並自動調整心律之功能2無法安 速拉第(MRI VVIR PM1272)體積最小(10cc)提供 更長(10-13.9年)的電池壽命，具獨家射頻遙控 功能。	可能之併發症有注射處血腫、動脈穿 刺、危險性心律不整、氣胸、血胸、 肺栓塞、導線位置不良、心臟破裂、 局部或全身感染。	具感應活動量並自動調整心律之功能,健 保給付之傳統心臟節律器無法配合活動量 自動調整心律振檢查
FHP02MR62MST	衛部醫器輸字第026580號	"聖猷達"恩德拉第心臟節律器(雙腔)	1. 具感應活動量並自動調整心律之功能；2. 可以 在核磁共振的環境中有條件的安全使用的節律 器；3. 可接受全身核磁共振掃描及承受較高的檢 查能量(4W/Kg)。	可能之併發症有注射處血腫、動脈穿 刺、危險性心律不整、氣胸、血胸、 肺栓塞、導線位置不良、心臟破裂、 局部或全身感染。	MRI PM2172)體積最小(10cc)提供更長 (10-13.9年)的電池壽命，具MRI檢測功 能。

長安醫院自付差額品項代碼公告(115/9/1更新)

特材代碼	醫療器材 許可證字號	中文名稱	產品特性	副作用	療效比較
CBP06ELUT2BB	衛部醫器輸字第028763號	"柏朗"諾心西羅莫司冠狀動脈塗藥支架系統	本產品是以微精密雷射切割成型的金屬管，採用醫療級合金材質(L605)。本產品表面塗層內含Sirolimus，塗層中藥物和疏水性載體(Probucol)各半。藥物標稱負載量為Sirolimus 1.2ug/mm ² 。尺寸最大支架(4.0 x 38mm)的最大藥物負載量為245ug。 支架已預先安裝於氣球導管上，導管上有兩個x光標記，用於標示支架的端點。氣球擴張後會將支架撐開，緊貼目標血管的血管壁，作為支撐。本支架為永久性植體。支架內部癒合過程中，會形成新動脈內層，並發生血管再內皮化(reendothelialization)。必須使用大小合適的氣球擴張導管撐開目標病灶後，才可使用本支架。為了保持血管的暢通，可以將數個支架接續使用。	可能與PTCA手術或支架植入有關的不良事件包括：1.接受治療血管發生急性/亞急性阻塞 2.急性心肌梗塞、心因休克 3.需要手術的血管併發症，如冠狀動脈繞道手術(CABG) 4.血管腔內血栓生成 5.支架移位，導致支架無法定位於目標病灶 6.裝置支架支血管區段再狹窄 7.血管進入處血腫 8.假性血管瘤 9.心律不整、心室纖維性顫動 10.缺血性心絞痛 11.動脈穿孔、動脈破裂 12.血管痙攣 13.死亡 14.腦部循環疾病 15.全身性出血及感染 16.遠端栓塞 17.低血壓 18.心悸	術後目標病灶的再狹窄率與健保給付品項相比明顯偏低
CBP06ELUT7M4	衛部醫器輸字第028393號	"美敦力"律動歐尼克斯冠狀動脈塗藥支架系統	新增規格為4.5-5.0的支架，在市面上並無同Size的塗藥支架，有些病患血管很粗，依照市面上的塗藥支架並無法治療大尺寸的病兆。	1.過早中斷處方中的抗血小板藥物治療可能增加血栓形成、心肌梗塞或死亡的風險。2.請勿將本產品與有機溶劑(如酒精或清潔劑)接觸，或以有機溶劑擦拭本產品。	一般支架：是一條非常精細的金屬管狀物，一般是使用不銹鋼或鈷鉻合金製成。可減少血管管壁回縮或血管剝離，維持血管血流暢通。裝置支架後六個月內產生支架內再狹窄的發生率平均約30-50%。塗藥支架：是在裸金屬支架上塗上可以抑制細胞增生或是殺死細胞的藥物，藉此減少血管內手術傷口的疤痕組織增生和其所導致的血管再狹窄，可降低血管再狹窄機率，其支架內再狹窄的發生率約5%。
CBC04ELUT1SB	衛部醫器輸字第029431號	"波士頓科技"艾路米亞塗藥支架系統	此產品除有雷射切割的鎳鈦金屬自膨式支架外，最主要的優點及特性是支架表層塗有藥物，聚合物兩層塗層，內層為聚合物，外層為藥品。	出血、過敏反應、血腫、血栓...	多了藥物抑制內皮細胞的增生，有效的改善有別於傳統支架的再阻塞率，進而提供病人好的治療效果。
CBC04ELUT2SB	衛部醫器輸字第029431號	"波士頓科技"艾路米亞塗藥支架系統	塗藥支架是一種金屬製的網狀支撐物，並在支架上塗抹藥物，藥物釋放型血管支架藥物能夠有效控制並降低血管再狹窄，常與氣球擴張術配合使用，以改善血管狹窄的程度。血管阻塞(如頸動脈、週邊動脈)也可以作氣球擴張。也就可以有效降低血管支架置入後再次進行治療。	與病人病情嚴重度有關，包括有藥物過敏、局部傷口出血、心律不整、急性腎衰竭急性肺水腫、血管痙攣、擴張處動脈剝離、動脈壁穿孔、動脈擴張處後再狹窄、中風甚至死亡。	健保給付的支架為一般金屬裸露的支架，短期的成效與藥物支架相同，但以長遠統計來看支架內再狹窄高達15-30%。亦可以和您的醫師討論，改以外科治療方式或持續口服藥物控制病情。您可以詢問您的家庭醫師、常就診的心臟內科診所專科醫師、其他醫學中心心臟內科專科醫師、或上網搜尋相關醫療網站。

長安醫院自付差額品項代碼公告(115/9/1更新)

特材代碼	醫療器材 許可證字號	中文名稱	產品特性	副作用	療效比較
FBNG120311S9	衛署醫器輸字第020311號	"史賽克"伽瑪三股骨固定系統-長釘組	1. 產品尺寸及角度更符合亞洲人需求。2. 手術採微創技術，手術時間短，幫助病人恢復迅速。3. 產品穩定性更高，有效延長產品使用年限。	可能術後感染或術後鬆脫。	相較於傳統髓內釘可提供粗隆與近端骨幹骨折且喪失股骨內部(髓內)支撐的穩定性；皆用於骨接合數、骨骼復位與重建。目前健保雖已給付股骨用髓內釘，但僅能固定至股骨上端之骨折，而加長型髓內釘可固定至股骨上、中端骨折(下端則須視斷裂處定)。倘若為股骨幹骨折，則相關報告指出應使用本品，因為骨釘加長後受到骨峽的保護，負載可以分布到骨頭上。所以不僅降低植入物的損壞風險，而且同時提高骨折固定的穩定度，進而預期病人預後良好。骨不癒合，骨質鬆動、骨軟化、糖尿病、血管再形成不良、骨質形成不足之疾病會導致植入物的鬆動、變形、裂縫或折斷或過早失去與骨骼之間有效固定。對齊不良會導致植入物異常結合或彎裂開曲或斷折。由於不穩定的粉碎性骨折，骨折斷端周圍纖維組織反應性增生。早發或遲發性感染，包括深部或表層感染。深部靜脈血栓。缺血性壞死。損傷的骨折或骨折部位短縮。手術創傷可能導致臨床性神經損傷。 植入術後病人發生材料過敏性反應的病例少有報導，其定論有待進一步臨床評估。
FBHBCERA3Z1	衛署醫器輸字第022415號 衛署醫器輸字第009975號 衛署醫器輸字第008736號 衛署醫器輸字第011510號 衛署醫器輸字第014133號 衛部醫器輸字第029090號 衛部醫器輸字第030202號 衛部醫器輸字第035592號	"捷邁"百優人工髖關節系統:陶瓷雙極式人工髖關節組	Biolog Bipolar的股骨頭及襯墊皆是採用目前最新第四代陶瓷科技材質，革命性的先進科技產品，臨床優點：1. 股骨頭為最新第四代超耐磨強化陶瓷，先進的陶瓷科技處理，可延長使用年限。2. 先進的陶瓷技術處理，表面光滑堅硬。3. 陶瓷為目前各介面中最耐磨之材質。	手術皆有感染風險。	1. 10倍超耐磨，10倍耐衝撞。2. 陶瓷為目前最耐磨之材質。3. 超耐磨可增加使用年限。
FBHHCERA2Z1	衛署醫器輸字第022415號	"捷邁"百優人工髖關節系統:陶瓷股骨頭	1. 第四代陶瓷高耐磨度，抗碎裂大幅減少植入物間的磨損，增加植入物的使用年限。2. 大直徑股骨頭可增加病人的活動角度。	負重過大、身體活動量大可能有植體鬆脫或碎裂的問題。	較一般金屬頭塑膠墊片的耐磨度高，使用年限延長。
FBHLCERA2Z1	衛署醫器輸字第022415號	"捷邁"百優人工髖關節系統:陶瓷髌臼杯內襯	醫療用第四代高級陶瓷、人體相容性較佳，巨頭設計接近人體原來大小骨頭，術後活動範圍較不受限。	少數患者的身體狀況可能無法適當支撐植體。	病人活動度：自付品項較高。健保品項較低。耐磨度：自付品項較高。健保品項較低。

長安醫院自付差額品項代碼公告(115/9/1更新)

特材代碼	醫療器材 許可證字號	中文名稱	產品特性	副作用	療效比較
FBHPCCERA3Z1	衛署醫器輸字第021835號 衛署醫器輸字第022415號 衛署醫器輸字第008736號 衛署醫器輸字第011510號 衛署醫器輸字第014133號 衛部醫器輸字第030214號 衛部醫器輸字第029866號 衛部醫器輸字第030202號 衛部醫器輸字第035592號 衛部醫器輸字第032755號	"捷邁"百優人工髖關節系統:陶瓷 HEAD+陶瓷LINER	醫療用第四代高級陶瓷、人體相容性較佳，巨頭設計接近人體原來大小骨頭，術後活動範圍較不受限。	少數患者的身體狀況可能無法適當支撐植體。	病人活動度：自付品項較高。健保品項較低。 耐磨度：自付品項較高。健保品項較低。
FALSNTORCARY	衛署醫器輸字第022035號	"銳能"散光非球面人工水晶體	增加視覺敏銳度、減少影像變形，提供較佳夜間視力品質及夜間活動安全性，可同時矯正患眼合併之散光問題。	繼發性青光眼、角膜水腫、虹膜萎縮等。部分患者術後仍可能有散光度數殘留，再依醫師醫囑進行配鏡或度數微調。	產品效果：自付品項無球面像差矯正功能。健保片無散光矯正功能。
FALSNEWAVE4A2	衛署醫器輸字第019321號	"眼力健"添視明單片型摺疊式人工水晶體:非球面軟式人工水晶體	透明非球面人工水晶體：利用非球面設計，改善一般水晶體術後在夜間較會有炫光及光暈的問題，適用於經常需有夜間活動或戶外運動及希望減少術後炫光及光暈，提昇視覺品質之病患。	如同健保水晶體，少數病患會有因囊袋結構不穩，導致水晶體移位，需做二次水晶體復位手術，或因本身眼睛的度數導致術後有殘留近視、遠視或散光，需佩帶眼鏡矯正。	健保給付球面人工水晶體，可以改善大部分視力，但是會有炫光的問題，無法達到精準的銳利視力。
FALSNTORC1A2	衛署醫器輸字第023156號	"眼力健"添視明散光矯正單片型折疊式人工水晶體:散光非球面軟式人工水晶體	調整散光非球面人工水晶體：利用調整散光設計，可同時減低散光度術。	如同健保水晶體，少數病患會有因囊袋結構不穩，導致水晶體移位，需做二次水晶體復位手術，或因本身眼睛的度數導致術後有殘留近視、遠視或散光，需佩帶眼鏡矯正。	健保給付球面人工水晶體，可以改善大部分視力，但是會有炫光的問題，無法達到精準的銳利視力。
FALSNMULT3A2	衛署醫器輸字第021060號	"眼力健"添視明單片型多焦點人工水晶體:多焦點軟式人工水晶體	1.黃色非球面人工水晶體：保護視網膜免受低頻藍光傷害，適用於有視網膜病變或希望預防視網膜病變之病患。2.透明非球面人工水晶體：利用非球面設計，改善一般水晶體術後在夜間較會有炫光及光暈的問題，適用於經常需有夜間活動或戶外運動及希望減少術後炫光及光暈，提昇視覺品質之病患。3.調整散光非球面人工水晶體：利用調整散光設計，可同時減低散光度術。4.多焦點非球面人工水晶體：一般水晶體為單一焦點，術後看近時仍需配戴老花眼鏡，而多焦點水晶體為多重焦點設計，達到同時改善看遠及看近之視力，可減少病患術後對老花眼鏡的依賴，適用於有閱讀習慣、不想戴老花眼鏡之病患。	如同健保水晶體，少數病患會有因囊袋結構不穩，導致水晶體移位，需做二次水晶體復位手術，或因本身眼睛的度數導致術後有殘留近視、遠視或散光，需佩帶眼鏡矯正。	健保給付球面人工水晶體，可以改善大部分視力，但是會有炫光的問題，無法達到精準的銳利視力。

長安醫院自付差額品項代碼公告(115/9/1更新)

特材代碼	醫療器材 許可證字號	中文名稱	產品特性	副作用	療效比較
FALSNMULT4A2	衛署醫器輸字第024793號	"眼力健"添視明多焦點散光矯正單片型一片式人工水晶體	1有別於傳統晶體僅改善球鏡矯正度數，無法改善術後散光殘留、老花眼問題，本水晶體特別提供散光矯正度數150~400度，並且提供+4.0D近度數，可以改善白內障術後老花眼症狀。 2. 第二代厭水性材質，採用專利獨特穩壓類夾角度設計，水晶體置入後不易偏位。 3. 水晶體以低溫鑽石刀車削一體成型技術，不易產生溫度效應造成”液泡現象”	可能會產生一些視覺異常，如暈輪、眩光等，尤其在夜間或低光照環境下。也可能會降低對細節和對比度的感知，影響閱讀和辨識能力。	可以提供遠、中、近視力的改善，適合多種生活需求。也可以減少或消除對眼鏡的依賴，提高生活品質。為非球面光學設計，與健保水晶體相比可消除球面像差，改善夜間視力靈敏度。並有散光矯正功能。
FALSNSERVTA2	衛部醫器輸字第026949號	"眼力健"添視明新視延散光矯正單片型人工水晶體	調整散光非球面人工水晶體：利用調整散光設計，可同時減低散光度術。多焦點非球面人工水晶體：一般水晶體為單一焦點，術後看近時仍需配戴老花眼鏡，而多焦點水晶體為多重焦點設計，達到同時改善看遠及看近之視力，可減少病患術後對老花眼鏡的依賴，適用於有閱讀習慣、不想戴老花眼鏡之病患。	如同健保水晶體，少數病患會有因囊袋結構不穩，導致水晶體移位，需做二次水晶體復位手術，或因本身眼睛的度數導致術後有殘留近視、遠視或散光，需佩帶眼鏡矯正。	健保給付球面人工水晶體，可以改善大部分視力，但是會有炫光的問題，無法達到精準的銳利視力。
FALSNWAVE5RY	衛部醫器輸字第030174號	"銳能"預裝式親水性非球面人工水晶體推注系統	透明非球面人工水晶體：利用非球面設計，改善一般水晶體術後在夜間較會有炫光及光暈的問題，適用於經常需有夜間活動或戶外運動及希望減少術後炫光及光暈，提昇視覺品質之病患。	如同健保水晶體，少數病患會有因囊袋結構不穩，導致水晶體移位，需做二次水晶體復位手術，或因本身眼睛的度數導致術後有殘留近視、遠視或散光，需佩帶眼鏡矯正。	健保給付球面人工水晶體，可以改善大部分視力，但是會有炫光的問題，無法達到精準的銳利視力。
FALSNPISZ14N	衛部醫器輸字第027424號	"尼德克"預載式人工水晶體注入系統:非球面軟式人工水晶體	黃色非球面人工水晶體：保護視網膜免受低頻藍光傷害，適用於有視網膜病變或希望預防視網膜病變之病患。	如同健保水晶體，少數病患會有因囊袋結構不穩，導致水晶體移位，需做二次水晶體復位手術，或因本身眼睛的度數導致術後有殘留近視、遠視或散光，需佩帶眼鏡矯正。	健保給付球面人工水晶體，可以改善大部分視力，但是會有炫光的問題，無法達到精準的銳利視力。
FALSNWAVE1RY	衛署醫器輸字第018578號	"銳能"非球面推注式人工水晶體系統:非球面軟式人工水晶體	光學區非球面設計。	目前無已知副作用。	為非球面光學設計，與健保水晶體相比可消除球面像差，改善夜間視力靈敏度。
FALSNWAVE1A1	衛署醫器輸字第012467號	"愛爾康"可舒愛視明智慧型非球面單片型軟式人工水晶體（可濾部分藍光）:非球面軟式+黃色人工水晶體	1.材料生物相容性佳，減少復發型白內障的比率。 2.非球面光學設計，可增加視覺敏銳度、減少夜間或光線不足時所產生的眩光。 3.可過濾高能量有害藍光，使光線柔和。	手術中如有特殊情況，可能不適合植入而由醫師判斷改為植入一般功能人工水晶體。	與一般功能人工水晶體相同，但減少復發型白內障的比率。
FALSNTORCOA1	衛部醫器輸字第026587號	"愛爾康"可舒智慧型妥瑞明非球面散光矯正單片型軟式人工水晶體(可濾部分藍光)	調整散光非球面人工水晶體：利用調整散光設計，可同時減低散光度術。	如同健保水晶體，少數病患會有因囊袋結構不穩，導致水晶體移位，需做二次水晶體復位手術，或因本身眼睛的度數導致術後有殘留近視、遠視或散光，需佩帶眼鏡矯正。	健保給付球面人工水晶體，可以改善大部分視力，但是會有炫光的問題，無法達到精準的銳利視力。
FALSNTORC2A1	衛署醫器輸字第020482號	"愛爾康"可舒智慧型妥瑞明非球面散光矯正單片型軟式人工水晶體(可濾部分藍光)	調整散光非球面人工水晶體：利用調整散光設計，可同時減低散光度術。	如同健保水晶體，少數病患會有因囊袋結構不穩，導致水晶體移位，需做二次水晶體復位手術，或因本身眼睛的度數導致術後有殘留近視、遠視或散光，需佩帶眼鏡矯正。	健保給付球面人工水晶體，可以改善大部分視力，但是會有炫光的問題，無法達到精準的銳利視力。

長安醫院自付差額品項代碼公告(115/9/1更新)

特材代碼	醫療器材許可證字號	中文名稱	產品特性	副作用	療效比較
FALSNMULT2A1	衛署醫器輸字第020423號	"愛爾康"可舒銳視妥智慧型非球面多焦點軟式人工水晶體（可濾部分藍光）:(非球面軟式+多焦點+黃色)	可過濾部分藍光，多焦點非球面設計的人工水晶體。	無。	目前健保給付之一般功能人工水晶體，為合成樹脂（PMMA）、矽質（Silicone）或壓克力（Acrylic）等製成，以手術成功植入後可提供很好的屈光聚焦功能，患者術後視力復原的狀況良好且有良好的長期穩定性，國內眼科醫師使用經驗超過二十年，已足數一般狀況(百分之九十以上白內障病患)使用。但部分在生活或工作上有較高要求的患者往往希望使用特殊功能人工水晶體，在健保財源有限的情形下，特殊功能人工水晶體之費用難以列入健保給付；依目前情況，保險對象(或其家屬)如果希望使用，必須全數自費。健保署為減輕保險對象的負擔以及考量給付的公平性，同意自付差額給付。
FALSNMULT3A1	衛部醫器輸字第029127號	"愛爾康"可舒諦視遠中近三焦點老花矯正軟式人工水晶體(可濾紫外線及部分藍光)	多焦點非球面人工水晶體：一般水晶體為單一焦點，術後看近時仍需配戴老花眼鏡，而多焦點水晶體為多重焦點設計，達到同時改善看遠及看近之視力，可減少病患術後對老花眼鏡的依賴，適用於有閱讀習慣、不想戴老花眼鏡之病患。	如同健保水晶體，少數病患會有因囊袋結構不穩，導致水晶體移位，需做二次水晶體復位手術，或因本身眼睛的度數導致術後有殘留近視、遠視或散光，需佩帶眼鏡矯正。	健保給付球面人工水晶體，可以改善大部分視力，但是會有炫光的問題，無法達到精準的銳利視力。
FALSNTORC1B9	衛部醫器輸字第028640號	"博士倫"思視非球面散光矯正人工水晶體	調整散光非球面人工水晶體：利用調整散光設計，可同時減低散光度術。	如同健保水晶體，少數病患會有因囊袋結構不穩，導致水晶體移位，需做二次水晶體復位手術，或因本身眼睛的度數導致術後有殘留近視、遠視或散光，需佩帶眼鏡矯正。	健保給付球面人工水晶體，可以改善大部分視力，但是會有炫光的問題，無法達到精準的銳利視力。
FALSNWAVE7B9	衛署醫器輸字第024772號	"博士倫"思視非球面人工水晶體:非球面軟式人工水晶體	透明非球面人工水晶體：利用非球面設計，改善一般水晶體術後在夜間較會有炫光及光暈的問題，適用於經常需有夜間活動或戶外運動及希望減少術後炫光及光暈，提昇視覺品質之病患。	如同健保水晶體，少數病患會有因囊袋結構不穩，導致水晶體移位，需做二次水晶體復位手術，或因本身眼睛的度數導致術後有殘留近視、遠視或散光，需佩帶眼鏡矯正。	健保給付球面人工水晶體，可以改善大部分視力，但是會有炫光的問題，無法達到精準的銳利視力。
FBNG1052719R	衛部醫器製字第005271號	愛派司亞洲解剖型髓內釘系統組-長釘組	本特材為鈦合金材質，生物相容性佳，由亞洲人骨骼參數設計，搭配專利增加抗旋機構設計，抗旋能力及穩定性佳。	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。	本特材為鈦合金材質，生物相容性佳，由亞洲人骨骼參數設計，搭配專利增加抗旋機構設計，抗旋能力及穩定性佳。
FBHBCCERA2S2	衛署醫器輸字第010293號 衛署醫器輸字第008106號 衛署醫器輸字第021427號 衛部醫器輸字第026481號	"史賽克"采登特髌白杯系統:陶瓷雙極式	1. 醫療用高級陶瓷，人體相容性較佳。2. 陶瓷產品磨損顆粒少，較不易與人體起過敏反應。3. 延長人工關節使用壽命，非常堅硬耐磨，不易因磨損變形和骨溶解須再次手術。	如脫位、鬆脫導致髌白疼痛、感染、神經損傷等。	健保給付之全人工髌關節股骨頭為金屬合金，內襯為高分子聚乙烯，病患活動力大或使用時間過久容易產生磨損情況造成日後人工關節鬆脫。減少脫白比率及具有耐磨損的好處。

長安醫院自付差額品項代碼公告(115/9/1更新)

特材代碼	醫療器材 許可證字號	中文名稱	產品特性	副作用	療效比較
FBHPCCERA2S2	衛署醫器輸字第010293號 衛署醫器輸字第011235號 衛署醫器輸字第022771號 衛署醫器輸字第019314號 衛署醫器輸字第024932號 衛署醫器輸字第008106號 衛署醫器輸字第021427號 衛部醫器輸字第026481號	"史賽克" 采登特髖臼杯系統:陶瓷全人工髖關節組(陶瓷HEAD)	1. 醫療用高級陶瓷，人體相容性較佳。2. 陶瓷產品磨損顆粒少，較不易與人體起過敏反應。3. 延長人工關節使用壽命，非常堅硬耐磨，不易因磨損變形和骨溶解須再次手術。	如脫位、鬆脫導致髖臼疼痛、感染、神經損傷等。	健保給付之全人工髖關節股骨頭為金屬合金，內襯為高分子聚乙烯，病患活動力大或使用時間過久容易產生磨損情況造成日後人工關節鬆脫。減少脫臼比率及具有耐磨損的好處。
FBHPEVTMA1BM	衛署醫器輸字第022415號 衛署醫器輸字第008736號 衛署醫器輸字第011510號 衛署醫器輸字第014133號 衛部醫器輸字第030214號 衛部醫器輸字第029866號 衛部醫器輸字第030202號 衛部醫器輸字第034998號 衛部醫器輸字第035592號 衛部醫器輸字第030568號	"邦美" 今適穩維他命E陶瓷人工髖關節系統	此髖臼杯為搭配含維他命E具抗氧化及超耐磨特性之內襯，接近人體原尺寸，降低脫臼機率。	喪失固定、外傷、排列不良、骨再吸收或過度活動，可能造成植入物鬆脫、移位或斷裂；可能發生早期或晚期手術後感染或過敏反應。	不會發生銹腐蝕、耐磨等級提升至最高、活動角度大，預防脫臼、抗氧化延長使用年限、二次手術翻修機率降至最低。
FBHLE29866Z1	衛部醫器輸字第029866號	"邦美" 今適穩人工髖臼系統聚乙烯襯墊 - E1抗氧化超耐磨襯墊(天然維他命E)	維他命E具備抗氧化特性，用於髖關節襯墊，可避免襯墊因時間衰變氧化或腐蝕，並且具備高耐磨度，可延長使用年限，且系統可搭配巨頭股骨頭，接近人體原始尺寸，可降低脫臼率，使活動角度增大。	植入物在體內可能有感染風險。	1. 健保塑膠襯墊：較不耐磨，容易隨著時間氧化而變質，造成磨損加劇，以及容易脆化。2. 健保差額陶瓷襯墊：陶瓷襯墊也具備耐磨度，但受力過大時可能造成碎裂，以及行走時容易有異音。
FBHBCCERA5U0	衛署醫器製字第003331號 衛署醫器製字第003187號 衛署醫器製字第000884號 衛署醫器製字第000587號 衛署醫器製字第003335號	"聯合" 人工髖關節組:陶瓷雙極式人工髖關節組	陶瓷球頭耐磨程度高，機械強度提升，採用奈米化節結晶燒結技術，提升吸收衝擊能力，降低陶瓷碎裂風險，使用粉陶球頭比金屬球頭可顯著降低軸頭微動腐蝕的程度，磨耗較健保品降低 1.7 倍。	感染、鬆脫、粗隆處之不癒合、組織反應。	使用粉陶球頭比金屬球頭可顯著降低軸頭微動腐蝕的程度，磨耗較健保品降低1.7 倍。

長安醫院自付差額品項代碼公告(115/9/1更新)

特材代碼	醫療器材 許可證字號	中文名稱	產品特性	副作用	療效比較
FBHRE6100NU0	衛署醫器製字第003977號 衛署醫器製字第003331號 衛署醫器製字第000884號	"聯合"優磨二代重建型全人工髖關節 (DELTA陶瓷巨頭搭配抗氧化高耐磨聚乙烯全髖白襯墊)	第四代的陶瓷球頭(Delta)改進了組成分，維持了陶瓷優異的生物相容性及潤滑度，在機械性質硬度及韌性上都增強，彎曲強度(Bending strength)更達兩倍以上。不僅如此，更光滑堅硬的表面，使得磨耗較第三代陶瓷更為將低，避免因為磨屑造成的骨融蝕，增加人工關節的使用年限，減少再置換的機率，進而減少病患的痛苦。高耐磨聚乙烯內襯成份為超高分子聚乙烯，內襯有0度/20度2種角度的突緣，當嵌入金屬髖臼外帽時，可將內襯之突緣部分調整12個不同之方位，以找出最適當的置放方式。內襯一旦嵌入髖臼外帽則緊密接合。內襯有各種不同內徑，可搭配不同外徑與不同頸長的鈷鉻鉬合金球頭或陶瓷球頭，用於套在股骨柄上，與髖臼的內襯互動形成關節活動。	1. 由上述禁忌症及注意事項中的某些因素所導致的植入物的鬆脫、彎曲、龜裂或斷裂等。 2. 由於植入不當、植入物或體內骨、韌帶的鬆弛而引起的脫位、半脫位、轉動、腿的長度變長或變短。 3. 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、或已有嚴重的骨質疏鬆症有關。 4. 感染：包含急性的術後傷口感染及後來發生的深處傷口敗血症，還有關節滑膜炎。 5. 神經性疾病：特別是腓骨神經曾因外翻變形做過矯正者。 6. 心臟血管疾病：傷口血腫、血栓性栓塞(包括靜脈栓塞以及肺栓塞)。 7. 組織反應：組織對植入物產生異物反應，尤其是肥大關節炎之男性，未手術之前的活動角度很小或之前已有患過肌炎等，都很容易患骨化性肌炎，且之前已動過手術或曾有過感染，患骨化性肌炎之機會也會增加。 8. 皮膚結痂或傷口延遲癒合：風濕性關節炎患者或手術後一年內施以類固醇治療的患者。	第四代的陶瓷球頭(Delta)改進了組成分，維持了陶瓷優異的生物相容性及潤滑度，在機械性質硬度及韌性上都增強，彎曲強度(Bending strength)更達兩倍以上。不僅如此，更光滑堅硬的表面，使得磨耗較第三代陶瓷更為將低，避免因為磨屑造成的骨融蝕，增加人工關節的使用年限，減少再置換的機率。故與金屬股小球相比，陶瓷股小球可降低內襯的磨耗量，延長人工關節的使用年限。

長安醫院自付差額品項代碼公告(115/9/1更新)

特材代碼	醫療器材 許可證字號	中文名稱	產品特性	副作用	療效比較
FBHRC6000NU0	衛署醫器製字第003977號 衛署醫器製字第000884號 衛署醫器製字第003331號	"聯合"優磨二代重建型全人工髖關節 組(陶瓷巨頭對高耐磨聚乙烯襯墊)	第四代的陶瓷球頭(Delta)改進了組成分，維持了陶瓷優異的生物相容性及潤滑度，在機械性質硬度及韌性上都增強，彎曲強度(Bending strength)更達兩倍以上。不僅如此，更光滑堅硬的表面，使得磨耗較第三代陶瓷更為將低，避免因為磨屑造成的骨融蝕，增加人工關節的使用年限，減少再置換的機率，進而減少病患的痛苦。高耐磨聚乙烯內襯成份為超高分子聚乙烯，內襯有0度/20度2種角度的突緣，當嵌入金屬髌臼外帽時，可將內襯之突緣部分調整12個不同之方位，以找出最適當的置放方式。內襯一旦嵌入髌臼外帽則緊密接合。內襯有各種不同內徑，可搭配不同外徑與不同頭長的鈷鉻鉬合金球頭或陶瓷球頭，用於套在股骨柄上，與髌臼的內襯互動形成關節活動。	1. 由上述禁忌症及注意事項中的某些因素所導致的植入物的鬆脫、彎曲、龜裂或斷裂等。 2. 由於植入不當、植入物或體內骨、韌帶的鬆弛而引起的脫位、半脫位、轉動、腿的長度變長或變短。 3. 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、或已有嚴重的骨質疏鬆症有關。 4. 感染：包含急性的術後傷口感染及後來發生的深處傷口敗血症，還有關節滑膜炎。 5. 神經性疾病：特別是腓骨神經曾因外翻變形做過矯正者。 6. 心臟血管疾病：傷口血腫、血栓性栓塞(包括靜脈栓塞以及肺栓塞)。 7. 組織反應：組織對植入物產生異物反應，尤其是肥大關節炎之男性，未手術之前的活動角度很小或之前已有患過肌炎等，都很容易患骨化性肌炎，且之前已動過手術或曾有過感染，患骨化性肌炎之機會也會增加。 8. 皮膚結痂或傷口延遲癒合：風濕性關節炎患者或手術後一年內施以類固醇治療的患者。	第四代的陶瓷球頭(Delta)改進了組成分，維持了陶瓷優異的生物相容性及潤滑度，在機械性質硬度及韌性上都增強，彎曲強度(Bending strength)更達兩倍以上。不僅如此，更光滑堅硬的表面，使得磨耗較第三代陶瓷更為將低，避免因為磨屑造成的骨融蝕，增加人工關節的使用年限，減少再置換的機率。故與金屬股小球相比，陶瓷股小球可降低內襯的磨耗量，延長人工關節的使用年限。

長安醫院自付差額品項代碼公告(115/9/1更新)

特材代碼	醫療器材 許可證字號	中文名稱	產品特性	副作用	療效比較
FBHRC6100NUO	衛署醫器製字第003977號 衛署醫器製字第000884號 衛署醫器製字第003331號	"聯合"優磨二代重建型全人工髖關節組(陶瓷巨頭對陶瓷襯墊)	第四代的陶瓷球頭(Delta)改進了組成分，維持了陶瓷優異的生物相容性及潤滑度，在機械性質硬度及韌性上都增強，彎曲強度(Bending strength)更達兩倍以上。不僅如此，更光滑堅硬的表面，使得磨耗較第三代陶瓷更為將低，避免因為磨屑造成的骨融蝕，增加人工關節的使用年限，減少再置換的機率，進而減少病患的痛苦。高耐磨聚乙烯內襯成份為超高分子聚乙烯，內襯有0度/20度2種角度的突緣，當嵌入金屬髌臼外帽時，可將內襯之突緣部分調整12個不同之方位，以找出最適當的置放方式。內襯一旦嵌入髌臼外帽則緊密接合。內襯有各種不同內徑，可搭配不同外徑與不同頭長的鈷鉻鉬合金球頭或陶瓷球頭，用於套在股骨柄上，與髌臼的內襯互動形成關節活動。	1. 由上述禁忌症及注意事項中的某些因素所導致的植入物的鬆脫、彎曲、龜裂或斷裂等。 2. 由於植入不當、植入物或體內骨、韌帶的鬆弛而引起的脫位、半脫位、轉動、腿的長度變長或變短。 3. 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、或已有嚴重的骨質疏鬆症有關。 4. 感染：包含急性的術後傷口感染及後來發生的深處傷口敗血症，還有關節滑膜炎。 5. 神經性疾病：特別是腓骨神經曾因外翻變形做過矯正者。 6. 心臟血管疾病：傷口血腫、血栓性栓塞(包括靜脈栓塞以及肺栓塞)。 7. 組織反應：組織對植入物產生異物反應，尤其是肥大關節炎之男性，未手術之前的活動角度很小或之前已有患過肌炎等，都很容易患骨化性肌炎，且之前已動過手術或曾有過感染，患骨化性肌炎之機會也會增加。 8. 皮膚結痂或傷口延遲癒合：風濕性關節炎患者或手術後一年內施以類固醇治療的患者。	第四代的陶瓷球頭(Delta)改進了組成分，維持了陶瓷優異的生物相容性及潤滑度，在機械性質硬度及韌性上都增強，彎曲強度(Bending strength)更達兩倍以上。不僅如此，更光滑堅硬的表面，使得磨耗較第三代陶瓷更為將低，避免因為磨屑造成的骨融蝕，增加人工關節的使用年限，減少再置換的機率。故與金屬股小球相比，陶瓷股小球可降低內襯的磨耗量，延長人工關節的使用年限。
FBHPE7100NUO	衛署醫器製字第003977號 衛署醫器製字第003331號 衛署醫器製字第000884號	"聯合"優磨二代全人工髖關節(DELTA陶瓷巨頭搭配抗氧化高耐磨聚乙烯全髌臼襯墊)	聯合優磨二代全人工髖關節(DELTA陶瓷巨頭搭配抗氧化高耐磨聚乙烯全髌臼襯墊)，由股骨植入物、Delta股小球、全髌臼植入物及抗氧化高耐磨襯墊組成，具有多種產品尺寸選擇，可供醫師針對病患需要及臨床手術的狀況，選擇最理想的功能及組合。	再治療癌症時，可能會因為暴露到>35Gy的放射性壞死可能會因為骨本少，而有髌臼植入物手術失敗的可能性，因此髌臼骨的放射性壞死是全髖關節置換的相對禁忌症	較健保給付品提供更佳的耐磨程度，增加產品使用年限，減少再次翻修的機會，且抗氧化特殊材質可減少傳統自費產品破裂及異音問題。
FBHPC7000NUO	衛署醫器製字第003977號 衛署醫器製字第000884號 衛署醫器製字第003331號	"聯合"優磨二代全人工髖關節(陶瓷巨頭對高耐磨聚乙烯襯墊)	聯合DELTA陶瓷球頭全人工髖關節系統，由股骨植入物、Delta股小球、全髌臼植入物及全聚乙烯式組成，具有多種產品尺寸選擇，可供醫師針對病患需要及臨床手術的狀況，選擇最理想的功能及組合。	再治療癌症時，可能會因為暴露到>35Gy的放射性壞死可能會因為骨本少，而有髌臼植入物手術失敗的可能性，因此髌臼骨的放射性壞死是全髖關節置換的相對禁忌症	較健保給付品提供更佳的耐磨程度，增加產品使用年限，減少再次翻修的機會。

長安醫院自付差額品項代碼公告(115/9/1更新)

特材代碼	醫療器材 許可證字號	中文名稱	產品特性	副作用	療效比較
FBHPC7100NU0	衛署醫器製字第003977號 衛署醫器製字第000884號 衛署醫器製字第003331號	"聯合"優磨二代全人工髖關節(陶瓷巨頭對陶瓷襯墊)	聯合全人工髖關節系統:DELTA巨頭陶瓷對陶瓷,由股骨植入物、Delta股小球、全髖臼植入物及Delta襯墊組成,具有多種產品尺寸選擇,可供醫師針對病患需要及臨床手術的狀況,選擇最理想的功能及組合。	再治療癌症時,可能會因為暴露到>35Gy的放射性壞死可能會因為骨本少,而有髖臼植入物手術失敗的可能性,因此髖臼骨的放射性壞死是全髖關節置換的相對禁忌症	較健保給付品提供更佳的耐磨程度,增加產品使用年限,減少再次翻修的機會。
FALSNSLHP04H	衛部醫器輸字第027258號	"漢寧達"必視能非球面疏水性人工水晶體	1. 雙直角方邊設計有效減少二度白內障發生。 2. 可阻擋紫外光及過濾高能量有害紫光,保護黃斑部,不影響生理時鐘及夜視力。 3. 非球面光學設計,減少像差及增加對焦的準確性。	無特殊不良反應。	健保片無法解決球面像差,且無紫光過濾效果,只能過濾紫外線。
FBNG118785S1	衛署醫器輸字第018785號 衛署醫器輸字第019808號 衛署醫器輸字第018775號 衛署醫器輸字第018793號	"信迪思"長股骨髓內釘系統	符合亞洲人解剖設計,可解決不同創傷骨折適應症,鈦合金材質和人體相容性佳。	異物感。	提供角穩定性,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。
FALSNMerv1A2	衛部醫器輸字第032820號	"眼力健"添視明增視型人工水晶體	本產品適用於矯正無晶體眼、有老花或無老花的成年患者。患者須經由囊外摘除術移除白內障之老花眼,在術後相較於標準非球面單片型人工水晶體可獲得延伸焦距深度,改善中距離,不犧牲遠距離視力。本產品需放置於囊袋內。	短期間內,僅有少數人(小於5%)可能會在晚上有輕微光暈等狀況。	此水晶體可延伸焦距深度,提供改善的中距離視力,該水晶體亦可補償角膜球面像差。
FBHHCCERA2S2	衛署醫器輸字第010293號	"史賽克"采登特髖白杯系統:陶瓷股骨頭	1. 醫療用高級陶瓷,人體相容性較佳,陶瓷產品磨損顆粒少,且陶瓷為鈍性元素,較不易與人體起過敏反應。2. 延長人工關節使用壽命,磨損率可降到0.0001mm/年以下,非常堅硬耐磨,不易因磨損變形和骨溶解須再次手術。3. 最新材質ZirconiaToughenedAluminumOxide比傳統陶瓷耐磨10倍,較前一代更堅硬不易破碎,可大幅延長使用期限。	1. 植入物、零件以及器材會斷裂、鬆弛或發生過量的磨損,或者因為受到過大的力量、受損、安裝不良或處理不當等原因而影響其功能。2. 因力量傳遞狀況改變、水泥基底磨損與破壞以及或者組織對植入物的反應,造成植入物鬆弛。3. 早期或晚期感染。4. 因植入物定位不良而產生之脫臼、半脫臼、活動範圍不足、病肢發生預期以外之縮短或加長等。5. 對單邊施力過大或骨質弱化所引發之骨折。	1. 過去傳統塑膠耐磨材質,雖然有健保全額補助,但因為長期使用可能造成磨損及鬆脫,嚴重者需要再進行第二次置換手術。2. 另一種金屬人工髖關節,耐磨度比傳統塑膠好,但日後可能會在摩擦後產生金屬微粒進入人體,不適合體質對金屬過敏、孕婦或腎臟病患者使用。3. 最近新一代「陶瓷人工髖關節」,比金屬更耐磨,延長人工髖關節使用時間。
CDVPB428SSM4	衛署醫器輸字第014308號	"美敦力"史卓塔腦脊髓液引流組-STRATA 11 控制閥	1. 在移植手術後,提供非侵入的方式,以符合病患在水腦症控制上不同的需求。2. 藉由控制閥的特殊設計,來調整控制閥壓力/功效等級,此一設計有助於當控制閥遇到偶發性變化時,讓其功效等級維持不變。	目前無臨床或研究顯示其副作用。	無健保已給付項目。
CDVPB80506CM	衛部醫器輸字第025303號	"美的思"柯特曼史特斯引流閥-附配件、導管及具抗虹吸裝置	可分成八種不同的設定,可以抗阻MRI,並能達到虛擬關閉。		健保為固定壓力,無法隨病情更改。
FBNG122572Z1	衛署醫器輸字第022572號 衛署醫器輸字第022621號	"捷邁"人工骨髓內釘-髓內釘組	1. 鈦合金材質,生物相容性高。 2. 鎖定骨釘提供角穩定度,使植入物更加堅固穩定。 3. 髓內釘依據人體解剖設計,髓內釘能更符合人體的構造,使穩定性提高。 4. 動力加壓系統,促進骨頭癒合復原。	少數人可能產生發炎,對金屬產生敏感或有其他不良反應,一般骨折手術過程中可能發生對神經血管軟組織等傷害,手術後傷口癒合不佳或感染以及植入物鬆脫與骨折處癒合不良,無癒合等併發症可能。	1. 使用強化陽極處理鈦合金,髓內釘身載重力增強。 2. 針對亞洲人設計較符合人體工學曲率。 3. 並用互鎖式螺釘設計,近端交叉選項,較不易鬆脫空轉,提供較強的固定力。

長安醫院自付差額品項代碼公告(115/9/1更新)					
特材代碼	醫療器材 許可證字號	中文名稱	產品特性	副作用	療效比較
CDVPB18SPGCM	衛署醫器輸字第012548號	"柯特曼"霍金斯引流閥系統-霍金斯可調式引流閥(具抗虹吸裝置)	可使用外部程式設定器啟動活門座內的步進馬達進行非侵入性的調整。	因固定裝置存在而有不舒服或異常感覺。	健保給付之引流管為定壓管，在病情有變化時若需要調整，需要重新開刀取出不適當壓力之引流管並更換適當的壓力的引流管，本產品可由體外作非侵入式之調整。
CDVPBGAV2BB	衛部醫器輸字第028478號	雅氏麥凱可調式腦脊髓液分流系統	1. 本產品是可依患者姿勢而調整的水腦閥門，由一組可調式固定壓力裝置及一組固定或可調式重力裝置所組成。2. 可調整閥門壓力為 0-20 cmH2O，可精密調整區間共 20 段。3. MRI (3T) 核磁共振檢查後壓力不會改變，不需再重新校正壓力。	使用分流器治療水腦症可能產生下列併發症(如文獻中所述)：感染、阻塞、引流過度/不足，或罕見情況下出現噪音。	現行健保給付之導管皆為固定壓力，若病患術後因為壓力問題而產生不舒服的症狀，如：頭痛、頭暈、?睡、嘔吐等，需變更導管壓力時，病患需再次手術更換不同壓力之導管，可調式腦脊髓液分流系統可解決這個問題，免除病患需再次手術的風險。
CBP06ELUT3QR	衛部醫器輸字第031612號	"漢瑞爾"拜歐邁萊福冠狀動脈塗藥支架系統(支架長度50-60mm)	改善冠狀動脈管腔直徑，治療原發性冠狀動脈狹窄引起的缺血性心臟疾病。	1. 心導管冠狀動脈介入性治療之副作用或併發症，裝置塗藥支架均可能發生。2. 裝置塗藥支架後一個月內支架內血栓之發生率不到 1%。但晚期支架內血栓，即使在6-12 個月之後也可能發生(發生率約0.5%)。3. 塗藥支架可顯著降低血管再狹窄機率，但仍有 10% 左右會發生血管再狹窄。	1. 塗藥支架的好處是能抑制血管內皮細胞增生，進而降低血管再度狹窄與阻塞機率。2. 目前針對長病灶的血管處置只能選擇2支或2支以上的支架重疊置放(目前最長的塗藥支架為48mm)，但支架重疊容易造成再狹窄機率上升，長支架可避免支架重疊置放後產生的不良反應。3. 血管解剖構造呈現錐形變化，置放錐形支架，更能貼合血管。
CBP06ELUT2QR	衛部醫器輸字第031612號	"漢瑞爾"拜歐邁萊福冠狀動脈塗藥支架系統(支架長度30-40mm)	改善冠狀動脈管腔直徑，治療原發性冠狀動脈狹窄引起的缺血性心臟疾病。	1. 心導管冠狀動脈介入性治療之副作用或併發症，裝置塗藥支架均可能發生。2. 裝置塗藥支架後一個月內支架內血栓之發生率不到 1%。但晚期支架內血栓，即使在6-12 個月之後也可能發生(發生率約0.5%)。3. 塗藥支架可顯著降低血管再狹窄機率，但仍有 10% 左右會發生血管再狹窄。	1. 塗藥支架的好處是能抑制血管內皮細胞增生，進而降低血管再度狹窄與阻塞機率。2. 目前針對長病灶的血管處置只能選擇2支或2支以上的支架重疊置放(目前最長的塗藥支架為48mm)，但支架重疊容易造成再狹窄機率上升，長支架可避免支架重疊置放後產生的不良反應。3. 血管解剖構造呈現錐形變化，置放錐形支架，更能貼合血管。
FALSNWAVE1S2	衛部醫器輸字第031865號	"賽芙"路西斯人工水晶體(非球面+焦距延伸)	仿照人類水晶體表面的彎曲度，降低光學系統的球面像差，避免週邊影像扭曲，讓光線聚焦在一點，提高影像的清晰度。	無。	仿照人類水晶體表面的彎曲度，降低光學系統的球面像差，避免週邊影像扭曲，讓光線聚焦在一點，提高影像的清晰度。
FALSNMULTT8V	衛部醫器輸字第033592號	"賽芙"路西斯散光人工水晶體	"賽芙"路西斯人工水晶體為全世界首創不需繞射技術就能達到全焦點的境界。1. 全時對焦技術，加入焦距延長功能設計，輔助中近距離視野。2. 無夜間眩光及色散問題。3. 可同時矯正白內障患者合併之散光問題。4. 術後舒適感佳。	手術本身之危險性與合併症:1. 出血 2. 感染：包括傷口感染、眼內炎等。 3. 角膜水腫4. 網膜水腫或剝離、脈絡膜剝離。5. 續發性青光眼及葡萄膜炎等。以上情況發生之機會雖然不高，倘若不幸發生，若有上述現象請速回診就醫。	此人工水晶體加入特殊的全時對焦技術，可使光線在無干擾的狀態下，於視網膜上呈現穩定的解析度及富有強度的影像，可完全取代人類水晶體的自然對焦。

長安醫院自付差額品項代碼公告(115/9/1更新)

特材代碼	醫療器材許可證字號	中文名稱	產品特性	副作用	療效比較
FALSNT0RC3RY	衛部醫器輸字第031218號	"銳能"預裝式散光親水性人工水晶體推注系統	1.黃色非球面人工水晶體：保護視網膜免受低頻藍光傷害，適用於有視網膜病變或希望預防視網膜病變之病患。2.透明非球面人工水晶體：利用非球面設計，改善一般水晶體術後在夜間較會有炫光及光暈的問題，適用於經常需有夜間活動或戶外運動及希望減少術後炫光及光暈，提昇視覺品質之病患。3.調整散光非球面人工水晶體：利用調整散光設計，可同時減低散光度術。4.多焦點非球面人工水晶體：一般水晶體為單一焦點，術後看近時仍需配戴老花眼鏡，而多焦點水晶體為多重焦點設計，達到同時改善看遠及看近之視力，可減少病患術後對老花眼鏡的依賴，適用於有閱讀習慣、不想戴老花眼鏡之病患。	如同健保水晶體，少數病患會有因囊袋結構不穩，導致水晶體移位，需做二次水晶體復位手術，或因本身眼睛的度數導致術後有殘留近視、遠視或散光，需佩戴眼鏡矯正。	健保給付球面人工水晶體，可以改善大部分視力，但是會有炫光的問題，無法達到精準的銳利視力。
FBHHCERA5U0	衛署醫器製字第003331號	"聯合"人工髖關節組:陶瓷股小球	1.第四代的陶瓷球頭(Delta)改進了組成成分，維持了陶瓷優異的生物相容性及潤滑度，在機械性質硬度及韌性上都增強，彎曲強度(Bendingstrength)更達兩倍以上。2.更光滑堅硬的表面，使得磨耗較第三代陶瓷更為將低，避免因為磨屑造成的骨融蝕，增加人工關節的使用年限，減少再置換的機率，進而減少病患的痛苦。3.規格選擇上較第三代陶瓷球頭更多元，可適用於不同條件的病人，此陶瓷球頭可搭配聯合全髖/半髖系統。	1.髖臼或股骨置換物的鬆弛而引起的脫位、半脫位、活動角度減少或股骨的長度變長或變短。2.骨盤或股骨的骨折，術後之骨盤骨折通常是由於應力的變化。3.感染，包含急性的術後傷口感染及後來發生的深處傷口敗血症還有關節滑膜炎。4.神經性疾病：股骨、坐骨、腓骨神經以及側面之股骨緻密骨之神經性疾病皆曾經被報導過。5.心臟血管疾病，傷口血腫、血栓性栓塞包括靜脈栓塞以及肺栓塞。6.組織對植入物產生異物反應。7.粗隆部不癒合，常常和術後很快就持重，或常用粗隆部進入之方式進行手術時，對粗隆部之固定不當所導致。	1.可克服因磨耗顆粒所引起之骨溶蝕的問題，製造技術的精進，氧化鋁陶瓷機械性質越來越好，加上手術技術的提升、手術器具的完備，都提高了使用陶瓷股小球之全髖關節置換術的可靠度。2.由於陶瓷材料具有極佳的硬度與磨耗抵抗能力，故與金屬股小球相比，陶瓷股小球可降低內襯的磨耗量，延長人工關節的使用年限。
FBN05A2FN0S1	衛署醫器輸字第020276號 衛署醫器輸字第018775號 衛署醫器輸字第019808號	"信迪思"第二代順行股骨髓內釘植入物-股骨順行髓內釘組	鈦合金材質，互鎖定螺釘，成角穩定，有效固定骨折	植入失敗可能導致骨不連，血栓或血腫	材質不同，互鎖式螺釘
FBN05FM492Z1	衛署醫器輸字第022621號	"捷邁"骨釘系統-股骨組	以亞洲人體型作為考量，含外傾、前驅等生理弧度設計，患者植入後不會有髓內腔擠塞等問題，對體型較矮小亞洲人而言較為適合。	1:傷口感染:任何手術都可能發生感染，當嚴重時可先採取牽引術，待治癒後在採取骨內固定術治療 2:應病患個體差異導致金屬過敏發炎	1.微創手術，傷口較小。2.置入於骨髓內，患者無異物感。3.生物力學優勢，患者可提早活動。4.可治療不穩定型髖關節骨折。5.高強度鈦合金。
FBN05TB495Z1	衛署醫器輸字第022621號	"捷邁"骨釘系統-脛骨組	適合脛骨骨幹骨折，使用強化陽極處理鈦合金，髓內釘身載重力增強，且針對亞洲人設計較符合人體工學曲率，並用互鎖式螺釘設計，近端交叉選項，較不易鬆脫空轉，提供較強的固定力。	1.傷口感染：任何手術都可能發生感染，當嚴重時可先採取牽引術，待治癒後在採取骨內固定術治療。 2.骨折延遲癒合與骨不癒合。 3.應病患個體差異導致金屬過敏發炎。	1.使用強化陽極處理鈦合金，髓內釘身載重力增強。 2.針對亞洲人設計較符合人體工學曲率。 3.並用互鎖式螺釘設計，近端交叉選項，較不易鬆脫空轉，提供較強的固定力。

長安醫院自付差額品項代碼公告(115/9/1更新)

特材代碼	醫療器材 許可證字號	中文名稱	產品特性	副作用	療效比較
FBN05019768C	衛署醫器輸字第019766號	"艾克曼"肱骨骨髓內固定桿系統(組)	此固定系統採用鈦合金材質製成，生物相容性最高，可避免異物感，具備肱骨骨骼3D解剖形狀，依據骨折部位選擇需求長度及直徑的尺寸，採微創方式植入固定，大幅減少軟組織的破壞，可運用在斷多截或不適合開放性手術的患者(洗腎/糖尿病/老年人/女性等等)，專屬於肱骨的髓內固定系統，兼具固定強度並有塑型功能。	過多的活動量，植入時的拖延，或對植入物有過大的外力壓迫，皆有可能導致植入物的破裂移位鬆脫，手術過程中所產生的傷口可能造成神經細胞或軟組織的損害。	健保給付品為一般不銹鋼材質重建骨板，厚度較厚，生物相容性不足，異物感明顯，無互鎖功能，抵抗pull out強度薄弱，需要凹折骨板來符合骨頭形狀，金屬鏈結容易破壞影響植入後的強度，尺寸選擇性少，而本系統具備完整解剖形狀，可針對不同骨折程度選擇適合尺寸採微創內固定方式植入，完全不破壞血供，提升植入後癒合能力，且採微創方式降低軟組織破壞，鈦合金生物相容性最高，異物感最低，容許不二次手術移除。
FALSNCT4097Z	衛部醫器輸字第033945號	"蔡司"艾斯菲那非球面親水性後房人工水晶體	1. 零像差設計:增加景深，加強立體視覺效果 2. 單一度數:增加對比敏感度與視力品質 3. 雙非球面人工水晶體:IOL更薄更輕巧 4. 度數範圍廣(0.0D-32.0D) 高度近視病患也可使用。 5. 材質阿貝係數高(Abbe no. 60)，較不會受色散影響，病患術後視覺品質較佳。 6. 1.8 mm小切口預載式植入設計，傷口較小，植入方便較不會增加手術引起的散光(SIA)。	下列併發症可能在植入任何 IOL 時發生，可能需要治療，嚴重時可能需要進行二次手術，外科醫師應於手術前審慎評估風險效益比。 與水晶體移除手術及 IOL 植入手術相關之併發症包括但不限於下列項目： - 發炎反應(如玻璃體炎、虹膜炎、虹膜睫狀體炎、前房積膿、睫狀膜) - 眼部感染 (眼內炎、感染性角膜炎) - 毒性前房症候群 - 傷口滲漏 - 虹膜脫垂 - 瞳孔阻斷 - 需要治療的眼內壓升高 - 角膜水腫 - 角膜內皮損傷 - 視網膜剝離 - 黃斑囊樣水腫 - 人工水晶體上/內的鹽沉澱。外源性物質 (利如角膜手術或玻璃體切除術途中的空氣或氣體) 的使用與後續 IOL 上/內的鹽沉澱之間可能存在相關性。相關機制及發生率仍未知。 與 IOL 相關之可能併發症包括： - 繼發性白內障 - 人工水晶體偏移 - 偏離目標屈光度數	本產品提供患者功能性遠距離視力，改善患者生活品質，並且減少患者對眼鏡的依賴。 提供非球面矯正功能, 矯正病患的球面像差，提升病患術後的視力表現。 蔡司非球面人工水晶體採單片型4觸點設計，可防止人工水晶體在囊袋內移動、旋轉，並能抗拒囊袋過度收縮；光學區採用360度方邊(square edge)設計，可防止表皮細胞長入人工水晶體與囊袋之間，大幅降低二次白內障發生機率。

長安醫院自付差額品項代碼公告(115/9/1更新)

特材代碼	醫療器材許可證字號	中文名稱	產品特性	副作用	療效比較
FALSNAT7097Z	衛部醫器輸字第033765號	"蔡司"托比散光矯正親水性後房人工水晶體	提供單焦散光度數廣(1.0-12.0D)最高可矯正1200度散光 並且球面度數有低度數(-10.0度至+32.0D)可供高度近視病患使用。為目前國內適用範圍最廣之人工水晶體。	發炎反應;眼部感染;毒性前房症候群;傷口滲漏;虹膜脫垂;瞳孔阻斷;需要治療的眼內壓升高;角膜水腫;角膜內皮損傷;視網膜剝離;黃斑囊樣水腫;人工水晶體上/內的鹽沉澱。	目前健保給付之一般功能人工水晶體，以手術成功植入後可提供很好的屈光聚焦功能，患者術後視力復原的狀況良好且有良好的長期穩定性，國內眼科醫師使用經驗超過二十年，已足數一般狀況使用。但部分在生活或工作上有較高要求的患者可使用特殊功能人工水晶體，如散光人工水晶體可於術後矯正病患的散光度數，提升病患術後的視力品質，並且提供患者良好視力，改善患者生活品質，並且減少患者對眼鏡的依賴。
FALSNAT9297Z	衛部醫器輸字第034474號	"蔡司"蘿拉景深延長散光矯正親水性後房人工水晶體	此延伸焦段設計之人工水晶體提供連續的遠中近距離視力，非球面設計也矯正了病患的球面像差，同時為1.8 mm小切口預載式植入設計，為目前市售人工水晶體傷口最小者，材質阿貝係數亦為目前市面上非球面人工水晶體最高者(Abbe no. 60)，故較不會受色散影響，病患術後視覺品質較佳，另提供度數範圍廣。	發炎反應;眼部感染;毒性前房症候群;傷口滲漏;虹膜脫垂;瞳孔阻斷;需要治療的眼內壓升高;角膜水腫;角膜內皮損傷;視網膜剝離;黃斑囊樣水腫;人工水晶體上/內的鹽沉澱。	目前健保給付之一般功能人工水晶體，以手術成功植入後可提供很好的屈光聚焦功能，患者術後視力復原的狀況良好且有良好的長期穩定性，國內眼科醫師使用經驗超過二十年，已足數一般狀況使用。但部分在生活或工作上有較高要求的患者可使用特殊功能人工水晶體，如散光人工水晶體可於術後矯正病患的散光度數，提升病患術後的視力品質，並且提供患者良好視力，改善患者生活品質，並且減少患者對眼鏡的依賴。
FALSNAT8297Z	衛部醫器輸字第033944號	"蔡司"蘿拉延伸焦段親水性後房人工水晶體	此延伸焦段設計之人工水晶體提供連續的遠中近距離視力，非球面設計也矯正了病患的球面像差，同時為1.8 mm小切口預載式植入設計，為目前市售人工水晶體傷口最小者，材質阿貝係數亦為目前市面上非球面人工水晶體最高者(Abbe no. 60)，故較不會受色散影響，病患術後視覺品質較佳，另提供度數範圍廣(-10.0D-32.0D)高度近視病患也可使用。	發炎反應;眼部感染;毒性前房症候群;傷口滲漏;虹膜脫垂;瞳孔阻斷;需要治療的眼內壓升高;角膜水腫;角膜內皮損傷;視網膜剝離;黃斑囊樣水腫;人工水晶體上/內的鹽沉澱。	目前健保給付之一般功能人工水晶體，以手術成功植入後可提供很好的屈光聚焦功能，患者術後視力復原的狀況良好且有良好的長期穩定性，國內眼科醫師使用經驗超過二十年，已足數一般狀況使用。但部分在生活或工作上有較高要求的患者可使用特殊功能人工水晶體，如散光人工水晶體可於術後矯正病患的散光度數，提升病患術後的視力品質，並且提供患者良好視力，改善患者生活品質，並且減少患者對眼鏡的依賴。
FBN052690FS9	衛部醫器輸字第026901號	"史賽克"股脛骨鎖定釘系統-股骨組	本產品材質為Ti6Al4V(鈦合金)相較於健保材質Stainless Steel 316LVM(不鏽鋼材質)，鈦合金產品髓內釘強度更高。	由於骨折延遲癒合或不癒造成負荷增加，這些植入物可能會斷裂。內固定器是分荷裝置是使骨斷端保持對位以促使其癒合。若延遲或無法癒合該裝置會因金屬疲勞而斷裂。承重以及病人的活動度對裝置產生的負荷將決定植入物壽命。	與健保品相比，本產品的髓內釘近端與遠端的骨螺釘孔選擇性更多，可依臨床需求選擇合適的骨螺釘孔固定，復位固定效果更佳。

長安醫院自付差額品項代碼公告(115/9/1更新)					
特材代碼	醫療器材許可證字號	中文名稱	產品特性	副作用	療效比較
FBN052690TS9	衛部醫器輸字第026901號	"史賽克"股脛骨鎖定釘系統/脛骨組	本產品材質為Ti6Al4V(鈦合金)相較於健保材質Stainless Steel 316LVM(不鏽鋼材質)，鈦合金產品髓內釘強度更高。	由於骨折延遲癒合或不癒合造成負荷增加，這些植入物可能會斷裂。內固定器是分荷裝置是使骨斷端保持對位以促使其癒合。若延遲或無法癒合該裝置會因金屬疲勞而斷裂。承重以及病人的活動度對裝置產生的負荷將決定植入物壽命。	與健保品相比，本產品的髓內釘近端與遠端的骨螺釘孔選擇性更多，可依臨床需求選擇合適的骨螺釘孔固定，復位固定效果更佳。
FBHHCCERA2DP	衛部醫器輸字第030936號	"帝富"陶瓷髖關節系統-陶瓷股骨頭	成份：BIOLOX delta氧化鋁陶瓷特色：使用陶瓷股骨頭可以避免股骨頭發生金屬溶蝕。降低再置換人工髖關節的機率耐磨程度：第四代超耐磨強化陶瓷，具最低磨損特性，延長使用年限。	*有可能發生早期或晚期感染。 *非常少數的人可能會對植入物產生過敏反應。	健保的股骨頭為金屬材質，金屬股骨頭套在金屬股骨頸上會有金屬溶蝕現象發生。聚乙烯襯墊較容易磨損，再置換率相對提高。
FBN0505728JP	衛部醫器製字第005728號	愛派司亞洲脛骨髓內釘系統組	1. 本系統組為包含髓內釘、鎖定螺釘及末端蓋等構件組合成之金屬植入物，適用於脛骨幹、骨幹端及脛骨上、下端之關節內的骨折固定。2. 材質為六鈦鋁四鈦，具有高度生物相容性。	1. 植入物變形或失效的起因在於規格選擇錯誤或內固定過度負荷。2. 過敏反應起因於無法適應植入物材質。3. 骨癒合延遲起因於血液循環障礙。4. 植入物可能引起疼痛或不適感。	本系統組具有優於傳統髓內釘的斜行交鎖螺釘固定，即成角穩定交鎖系統，可以同時增強骨折斷端軸向和橫向的穩定性。
FBN05ETN00SI	衛署醫器輸字第018775號 衛署醫器輸字第018793號 衛署醫器輸字第019808號	"信迪思"萬向脛骨髓內釘系統-中空脛骨髓內釘組	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。	固定效果佳，病患可提早活動，避免併發症。
CDVPB42836M4	衛署醫器輸字第023018號	"美敦力"史卓塔腦脊髓液可調式壓力閥	PS Medical Strata鑽孔型與Strata NSC鑽孔型閥門及分流組件經手術植入後，對水腦症治療提供一種非侵入性方法，以滿足患者腦壓不斷改變的需求。閥門設計，可讓醫師使用PS Medical Strata II調整工具或Strata Varius調整系統，調整閥門壓力效能水平。此設計有助於確保閥門的效能水平能夠抵抗非預期性的變化。	使用 CSF 系統時所引起的併發症，可能類似於局部及/或全身麻醉下進行各種手術時所發生者。這包括對藥物及麻醉劑的反應、電解質失衡與失血過多，特別是針對嬰兒。	依病人症狀調壓，避免多次手術，因此減少病人創傷機率及增加住院醫療費用。
FBN0555016SN	衛署醫器輸字第022213號	"史耐輝"髓內釘系統-脛骨順行髓內釘組	髓內釘系統是由一整系列的金屬植入物組成，其中包含了互鎖式髓內釘、互鎖式結合釘與骨釘釘帽。在髓內釘的近端與遠端上，分別有著固定螺絲專用的螺絲孔，且較符合人體骨骼的設計搭配史耐輝設計的工具再手術植入的過程更加的方便輕鬆。	部分患者對金屬材質可能有過敏現象，包含深層及淺層 可能性不大。	健保品沒有符合人體工學設計，固定效果相對來說不佳。
FBNG175201SN	衛署醫器輸字第022213號	"史耐輝"髓內釘系統-髖部聯合加壓交鎖髓內釘	髓內釘系統是由一整系列的金屬植入物組成，其中包含了互鎖式髓內釘、互鎖式結合釘與骨釘釘帽。在髓內釘的近端與遠端上，分別有著固定螺絲專用的螺絲孔，且較符合人體骨骼的設計搭配史耐輝設計的工具再手術植入的過程更加的方便輕鬆。	異物感、疼痛感。	更能穩定骨折處。
FBN0537330SN	衛署醫器輸字第022213號	"史耐輝"髓內釘系統-轉子順行針釘組	本案解剖型順子內固定特材符合生體力學，為用微創手術方法植入切口小，組織破壞少質輕易用穩定，解剖形態拖括管徑、角度、長度每1公分間度規格完整，而且不會感到凸出，復原期間短，大大少住院時間和費用。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。雖然這種情況很少，但已經有報告指出部分患者會出現對金屬的敏感反應或對物材質的過敏反應。植入物而引起的疼痛。	傳統髓內釘和鋼板螺釘，為開放手術，傷口大而組織破壞大，而復原期相對拉長

長安醫院自付差額品項代碼公告(115/9/1更新)					
特材代碼	醫療器材 許可證字號	中文名稱	產品特性	副作用	療效比較
FBNG1LBDTCSI	衛部醫器輸字第028857號 衛署醫器輸字第018775號 衛署醫器輸字第019808號 衛署醫器輸字第018793號	"信迪思"進階型股骨近端髓內釘系統-長髓內釘刀片組	專為亞洲人設計末端鎖定選項。 1.長股骨髓內釘器械提供一般和小尺寸髓內釘之靜態或動態鎖定。 2.長版長股骨髓內釘同樣有動態的設計，可選擇性打第二根螺釘於狹長孔。	少數人可能產生發炎，對金屬產生敏感或其他不良反應，術後傷口癒合不佳或感染以及骨折處癒合不良，無癒合等併發症可能。	頂端角度為5°可避免因亞洲人骨骼較小以致骨頭劈開，搭配葉片式骨釘能達成穩定角度結構，絕不會鬆動。使用陽極處理鈦合金，髓內釘載重力增強，強度更高。
FBNG1LSCTCSI	衛部醫器輸字第028857號 衛署醫器輸字第018775號 衛署醫器輸字第019808號 衛署醫器輸字第018793號	"信迪思"進階型股骨近端髓內釘系統-長髓內釘螺釘組	一、LCP 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。 二、CHP 骨板前端獨特的彎曲鈎桿，可深入肩峰關節下空間，提供牢靠有效的固定，防止復發及併發症，手術後 立即恢復肩關節活動能力 三、PFN螺旋固定片-祇要單支即可以達到旋轉及角度上的固定效果，固定力量特別強。 四、TEN彈性的骨髓內釘主要是用於固定骨髓腔較狹窄或植入釘可彎曲的長骨骨幹骨折。因為其彈性可避開生長板 來固定兒童長骨幹骨折，故而常應用於兒童骨折。 五、LISS 骨板內及骨釘頭另有螺紋設計，骨釘可鎖入骨板，形成穩定角度的內固定器。	無特殊副作用。	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。
FBNG1TRMCVSI	衛部醫器輸字第031712號	"信迪思"骨科增強用骨水泥	本產品可搭配原廠所製造之內固定器材以治療上下肢與骨盆骨質疏鬆性骨折。	骨水泥可能經由引流靜脈或透過骨折裂縫外滲。	
CBP06ELUT145	衛部醫器輸字第035020號	"薩哈嘉德"舒帕弗庫茲冠狀動脈塗藥支架系統(支架長度8-44mm)	1. 支架的長度皆為4的倍數，每個尺寸的支架長度由8至48(中間包含40及44)mm，好記、選擇齊全，無尺寸空窗，可靈活運用 2. Cruz Stent全尺寸支架皆為60 μ m 3. SMT Supraflex Cruz Stent (60 μ m): Radial Strength：1093 mmHg (厚度是他牌的一半，但是Radial Strength是他的一倍！)	跟塗藥支架相關之併發症(如：胸痛、心律不整、心包膜併發症、動靜脈瘻管、剝離、穿孔/破裂、出血、冠狀動脈或支架血栓與支架內再狹窄。)	本產品的活性藥物成分為 Sirolimus (也稱作 Rapamycin)。根據每個支架長度所標稱的活性成分Sirolimus 載量範圍為33 到 309 μ g。其餘同『產品特性』。
CBP06ELUT245	衛部醫器輸字第035020號	"薩哈嘉德"舒帕弗庫茲冠狀動脈塗藥支架系統(支架長度48mm)	1. 支架的長度皆為4的倍數，每個尺寸的支架長度由8至48(中間包含40及44)mm，好記、選擇齊全，無尺寸空窗，可靈活運用 2. Cruz Stent全尺寸支架皆為60 μ m 3. SMT Supraflex Cruz Stent (60 μ m): Radial Strength：1093 mmHg (厚度是他牌的一半，但是Radial Strength是他的一倍！)	跟塗藥支架相關之併發症(如：胸痛、心律不整、心包膜併發症、動靜脈瘻管、剝離、穿孔/破裂、出血、冠狀動脈或支架血栓與支架內再狹窄。)	本產品的活性藥物成分為 Sirolimus (也稱作 Rapamycin)。根據每個支架長度所標稱的活性成分Sirolimus 載量範圍為33 到 309 μ g。其餘同『產品特性』。
FBHLE37044Z1	衛部醫器輸字第037044號	"捷邁"雙動式隆傑與賦活聚乙烯人工髖關節襯墊-雙動式賦活聚乙烯人工髖關節襯墊(抗氧化超耐磨天然維他命E)	雙動式人工髖關節可降低磨損率並提供更大運動範圍及穩定性，將脫位風險降至最低。維他命E擁有抗氧化的特性，與一般聚乙烯耐磨襯墊相比，維他命E襯墊保有更強的耐磨度、高抗氧化性能以及較強的機械強度，大幅增加人工關節的使用年限。	一般術中可能發生的併發症均可能發生或對材料的敏感反應。	與一般聚乙烯耐磨襯墊相比，維他命E襯墊保有更強的耐磨度、高抗氧化性能以及較強的機械強度，大幅增加人工關節的使用年限。
長安醫院自付差額品項代碼公告(115/9/1更新)					
特材代碼	醫療器材 許可證字號	中文名稱	產品特性	副作用	療效比較

FBHLE34998Z1	衛部醫器輸字第034998號	"捷邁"今適穩人工髌白系統-賦活抗氧化襯墊	維生素是一種抗氧化物，現已知對聚乙烯關節置換植入物有益。Biomet的El襯墊採用維生素E生產，維生素E是一種天然抗氧化劑，可以保護材料免受氧化的影響。Biomet的El襯墊利用專利的幅射交聯和自由基處理方法，具有低磨損、高強度和氧化穩定性。	一般術中可能發生的併發症均可能發生或對材料的敏感反應。(請確時依照專業醫師指示)	健保PE襯墊為聚乙烯材質。與自費品項相比較, PE襯墊聚乙烯耐磨程度則較低，再次手術翻修的機率較高。
FBN05RFNA0S1	衛部醫器輸字第036428號	"信迪思"進階型逆行股骨髓內釘系統	本產品含有多平面、角度的鎖定骨釘模式，強化機械穩定性並降低與植入物不穩定有關之未癒合之風險，此系統可穿透假體至入股骨，在需要穩定或鎖定骨釘的遠端股骨骨折可額外搭配增加穩定度的多角度付加鎖定骨板墊片，加強穩定效果。	一般術中可能發生的併發症均可能發生或對材料的敏感反應。(請確時依照專業醫師指示)	
FBN05FRN00S1	衛部醫器輸字第033414號 衛部醫器輸字第033377號 衛署醫器輸字第018793號 衛署醫器輸字第018775號 衛署醫器輸字第019808號	"信迪思"股骨重建髓內釘(組)	鈦合金材質, 互鎖定螺釘, 成角穩定, 有效固定骨折。	少數人可能產生發炎，對金屬產生敏感或其他不良反應，術後傷口癒合不佳或感染以及骨折處癒合不良，無癒合等併發症可能。	質量輕，強度大，延展性強不易斷裂。
FBN05TNA00S1	衛部醫器輸字第036474號	"信迪思"進階型脛骨髓內釘系統	提供多種近端及遠端位置選擇，能夠初步加壓或間接改善因動態插槽長度限制的動態性，新式螺釘能有效降低病人對於釘子植入後的不適感，減少術後需要拔除螺釘之需求，並在髓內釘置入墊片大幅增加螺釘對於骨折之穩定。	一般術中可能發生的併發症均可能發生或對材料的敏感反應。(請確時依照專業醫師指示)	
CBP06ELUT4TM	衛部醫器輸字第036927號	"泰爾茂"阿提瑪斯特那可米冠狀動脈塗藥支架系統<44mm	通過減少向心肌供血和供氧的動脈的狹窄或阻塞來改善心肌血流量，以緩解或減輕心絞痛的嚴重程度並保護心肌並改善心肌梗塞患者的預後。	1. 肝功能指數異常。2. 貧血。3. 關節痛。4. 血脂代謝變化，包括血三酸甘油酯過高或膽固醇過高。	
CBP06ELUT5TM	衛部醫器輸字第036927號	"泰爾茂"阿提瑪斯特那可米冠狀動脈塗藥支架系統-50mm	通過減少向心肌供血和供氧的動脈的狹窄或阻塞來改善心肌血流量，以緩解或減輕心絞痛的嚴重程度並保護心肌並改善心肌梗塞患者的預後。	1. 肝功能指數異常。2. 貧血。3. 關節痛。4. 血脂代謝變化，包括血三酸甘油酯過高或膽固醇過高。	
FBN05MFSNZ55	衛部醫器輸字第036738號	"聖那美"邁捷髓內釘系統-股骨髓內釘組	1. 髓內釘的尺寸及形狀經過設計，旨在填滿骨髓腔。2. 髓內釘用於恢復骨骼在骨折前的形狀。3. 髓內釘有多種長度及直徑，適用於不同的解剖構造。4. 髓內釘及骨骼是以鎖定式螺絲固定在一起。瞄準臂會連接髓內釘的一端，以協助引入髓內釘並放置鎖定式螺絲。		
FBNG1TRNNZ55	衛部醫器輸字第036738號	"聖那美"邁捷髓內釘系統-轉子髓內釘組	1. 限轉子下骨折或轉子間骨折合併轉子下延伸之患者申報。2. 須檢附病患X光照片。		
FBN05MTSNZ55	衛部醫器輸字第036738號	"聖那美"邁捷髓內釘系統-脛骨髓內釘組	1. 髓內釘的尺寸及形狀經過設計，旨在填滿骨髓腔。2. 髓內釘用於恢復骨骼在骨折前的形狀。3. 髓內釘有多種長度及直徑，適用於不同的解剖構造。4. 髓內釘及骨骼是以鎖定式螺絲固定在一起。瞄準臂會連接髓內釘的一端，以協助引入髓內釘並放置鎖定式螺絲。		
CBP060GDES8G	衛部醫器輸字第035536號	"吉諾司"吉諾司冠狀動脈塗藥支架系統	本產品適用於由冠狀動脈病變引起具有症狀的缺血性心臟病患者，改善其冠狀動脈管腔直徑。		

長安醫院自付差額品項代碼公告(115/9/1更新)

特材代碼	醫療器材 許可證字號	中文名稱	產品特性	副作用	療效比較
FBN051SPTL4J	衛部醫器輸字第007090號	"沃思坦"骨髓內釘植入物-髌上技術 鎖定型脛骨骨髓內釘組	本產品試用以固定長骨骨折,促進骨折癒合以及患者功能恢復。1用於骨折固定。2長骨中斷不穩定骨折。3扭曲狀之骨折。4骨折未接合及接合不全。		
FBN0501AHN4J	衛部醫器製字第007090號 衛部醫器製字第005908號 衛部醫器製字第005707號	"沃思坦"骨髓內釘植入物-肱骨多維 鎖定骨髓內釘組(搭配1支MULTILOC SCREW)	本產品試用以固定長骨骨折,促進骨折癒合以及患者功能恢復。1用於骨折固定。2長骨中斷不穩定骨折。3扭曲狀之骨折。4骨折未接合及接合不全。		
FBN05UFN114J	衛部醫器製字第005707號	"沃思坦"骨髓內釘系統-UFN股骨髓內 釘II型	本產品試用以固定長骨骨折,促進骨折癒合以及患者功能恢復。1用於骨折固定。2長骨中斷不穩定骨折。3扭曲狀之骨折。4骨折未接合及接合不全。		
CBC04FW035EQ	衛部醫器輸字第026424號	"優洛可"高速經皮血管氣球擴張導管 (FREEWAY035)	本產品適用於恢復管腔的直徑,及避免/周邊血管的再狹窄化,此導管將紫杉醇之藥物與蟲膠1:1混合後塗覆在氣球表面,每1mm ² 上含有3μg的紫杉醇。		
FBS08JGKNSBM	衛部醫器輸字第030118號	"邦美"傑格縫合錨釘	本產品是由無芯袖套構造和縫線組合而成。本產品設計目的是,藉由細綁於骨骼以固定軟組織。	1.不癒合或延遲癒合,可能導致植入物破損。 2.植入物彎曲或斷裂。 3.植入物鬆脫或移位。 4.對異物的過敏反應。 5.因裝置存在造成疼痛、不適或異常感覺。 6.手術創傷造成神經傷害。 7.骨骼或組織壞死。 8.癒合不足。 9.手術中或手術後骨折及/或術後疼痛。	
FBS08PRESSLV	衛部醫器輸字第025622號	"靈威特"派瑞斯縫合固定錨釘	本產品縫合錨釘由聚乳酸共聚物(96L/4D PLA co-polymer)及β三鈣磷酸鹽(B-TCP)製造而成,以滅菌、預先裝配在單次使用的起子上並穿有1到2根Hi-Fi縫線的形式提供。	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。	
FBS08CFBC4LV	衛部醫器輸字第026987號	"靈威特"克洛特縫合固定錨釘	本產品縫合錨釘由聚乳酸共聚物(96L/4D PLA co-polymer)及β三鈣磷酸鹽(B-TCP)製造而成,以滅菌、預先裝配在單次使用的起子上並穿有2到3根2號帶針或不帶針(5metric)Hi-Fi縫線的形式提供。	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。	
FBS08PPLKALV	衛署醫器輸字第022251號	"靈威特"帕普洛縫合錨釘	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。本產品以兩種形式提供:預先裝配的錨釘(CKP-3500和CKP-4500)或預先裝配的錨釘並附有Hi-Fi縫線包(CKP-3501	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。	

長安醫院自付差額品項代碼公告(115/9/1更新)

特材代碼	醫療器材 許可證字號	中文名稱	產品特性	副作用	療效比較
FBS0839155S2	衛部醫器輸字第027420號	"史賽克"艾康尼斯縫合錨釘	本產品用於將軟組織固定的一種設備,帶有推進設計,透過拋棄式插入器使用。這些錨釘由鞘管結構所組成,鞘管本身含有一條或多條工作縫線,將錨釘放置到骨頭中進行固定時,鞘管會收成一束。	1.病人可能出現深度或淺度感染。 2.病人可能對裝置材料過敏或產生其它不適反應。 3.可能出現縫線或錨釘斷裂的情況。 4.手術期間可能出現固定失敗或錨釘拉出。	
FBS0839102S2	衛部醫器輸字第026601號	"史賽克"利普縫線固定錨釘	本產品是採用PEEK(聚醚醚酮)材料的植入物,用於在骨骼中固定縫線,將軟組織牢固地固定到骨頭上。 此固定錨釘被連接到一個拋棄式插入器上,且配有非吸收性聚乙烯編織縫線。	1.病人可能出現深度或淺度感染。 2.病人可能對裝置材料過敏或產生其它不適反應。 3.可能出現縫線或錨釘斷裂的情況。 4.手術期間可能出現固定失敗或錨釘拉出。	
FBS0839106S2	衛部醫器輸字第027391號	"史賽克"瑞利斯縫線固定錨釘	本產品是採用PEEK(聚醚醚酮)材料和316L不鏽鋼無結縫線固定錨釘組成。固定錨釘預安裝在一個插入器上。插入器含有一個不鏽鋼插入桿和一個ABS手柄。固定錨釘設計用於直接插入骨骼並增加縫合力度。本產品含有一個能夠穩固連接固定錨釘和插入器的繫繩以及協助縫線穿過固定錨釘的縫線穿線器。	1.可能出現縫線或錨釘斷裂的情況。 2.縫合時可能出現固定失敗。 3.深度或表層感染。 4.對裝置材料過敏或產生其它不適反應。	
CXE05TACSEAB	衛部醫器輸字第031250號	卡帝凱斯感應式電燒導管	本產品的一項特色,是在導管的遠端部分埋有三軸光學力感測器,可將接觸力資訊傳輸至TactiSys系統。本產品是無菌的單次使用型導管,具有7.5F的軸桿和8F的遠端部分。是由熱塑性彈性體材料和貴金屬電極所構成。本導管具有新型的力度和磁性感測器,並具備液體管腔,連接至位於6-孔尖端電極內的開放式導液管,以便在電燒程序期間以食鹽水進行灌洗。位於手柄上、導管近端處的控制結構,可用來操縱雙向和單向導管的尖端彎曲;請推動或拉動位在手柄上的拇指控制鈕,以調整單向導管遠端尖端的曲線。請使用致動器讓導管朝任一方向彎曲,以調整雙向導管遠端尖端的曲線。本導管可使用八種遠端曲線配置,如下表所列;可由導管標籤識別所用曲線。本裝置與包裝非由天然橡膠乳膠製成。		
FBNG121APF4J	衛部醫器製字第006337號 衛部醫器製字第005707號	"沃思坦"亞洲型骨髓內釘系統-APFN 亞洲型骨髓內釘組	本內固定器是用以固定長骨骨折,促進骨折癒合以及患者功能恢復,並以鈦合金(Ti.6AL4V)的材質製造。由於本內固定器並不是能用來承受無限制之負擔。	1.由上述禁忌症及下列注意事項的某此因素所導致植入物鬆脫、彎曲、龜裂等。2.由於植入物植入不當導致鬆脫。 3.感染:術後傷口感染及深處傷口產生敗血現象。4.血管疾病:血栓靜脈炎、肺栓塞、傷口血腫及血管壞死。 5.肢體攣縮。6.對植入物材質的過敏性及其他反應,雖然很少發生,但仍	

長安醫院自付差額品項代碼公告(115/9/1更新)

特材代碼	醫療器材 許可證字號	中文名稱	產品特性	副作用	療效比較
CXE02AVHD6AB	衛部醫器輸字第031211號	"雅德拜斯"高密度網格定位導管	適用於心臟心房及心室區域內的多電極電生理定位，亦即僅用於記錄或刺激。網格高密度定位功能可利用網格特性，收集來自橫向直向之電生理訊號，收訊範圍廣泛且具有磁定位功能，協助醫師判斷病兆位置。	推入導管須在放射線透視儀器引導下進行，將心臟損傷、穿孔或堵塞的風險降到最低。	網格高密度定位功能可利用網格特性，收集來自橫向直向之電生理訊號
CXE05TFSEDAB	衛部醫器輸字第036643號	卡帝弗雷瑟感應式電燒導管	本產品旨在輔助心腔的電生理學定位及將射頻(RF)電流傳導至導管可彎曲式尖端電極以進行心臟內電燒。本產品與射頻產生器、灌注幫浦及發散式電極貼片(中性貼片電極(indifferent patch electrode))於電燒時搭配使用。本產品與最小內徑為8.5 F的導引器或管鞘相容。	使用此裝置期中可能會出現以下不良反應(但不限於)：氣體栓塞、感染、內膜撕裂、血腫、穿孔、血栓。	
FBSFD571ZZ51	衛部醫器輸字第031571號	"艾易特"頸椎融合器	本產品為使用雷射粉末燒結(Selective Laser Melting)製成的鈦合金植入物，用於前路頸椎椎間盤切除融合手術(ACDF)提供頸椎前路的穩定性。 有不同樣式及尺寸的植入物可供選用，以考慮適用於不同病理的患者。	作用可能包括： 1. 因彎曲、鬆動、磨損、骨折、失去固定、脫出及/或移位造成的臨床失效。 2. 因植入物的存在而疼痛、不適和/或感覺異常。 3. 原發性和/或續發性感染。 4. 對異物或植入材料的敏感性造成的過敏反應。 5. 因手術創傷或產品的存在而造成的神經性損傷、組織傷疤限制神經、肌肉無力和感覺異常。 6. 椎骨或其他骨結構斷裂。 7. 因	
FBSFD28228Z1	衛部醫器輸字第028228號	"捷邁"多孔鈦金屬亞帝斯實心椎間融合系統(側開型)	本產品的用途是在腰薦椎區(L2-S1)的一或二個鄰接椎節做為椎體間融合裝置，以治療在患節有最高第1級脊椎滑脫或椎體後移的椎間盤退化症(DDD)。DDD的定義是椎間盤源起的背痛，合併由病史和放射影像檢查確定的椎間盤退化。患節曾接受脊椎手術但未融合的病人可以使用本裝置治療。病人必須骨骼已成熟，且已經過6個月的非手術治療	使用本裝置相關的其他可能副作用包括： 1. 癒合延遲或不癒合。 2. 鄰節疾病。 3. 對植入物的過敏反應。 4. 疼痛。	
FBSFD23047Z1	衛署醫器輸字第023047號	"捷邁"多孔鈦金屬椎體替代物(TM-S)	TM-S 椎間融合器材適用於 C3-C4 到C7-T1有症狀性椎間盤疾病病人的前頸椎椎間盤切除和融合手術(Anterior Cervical Discectomy and Fusion, ACDF)。		
FBSFD3270419	衛部醫器輸字第032704號	"葛柔波絲"可柔尼頸椎融合器	本產品為頸椎融合裝置，可用於提供骨性成熟的患者在椎間盤切除術後的結構穩定。本產品是透過頸椎前路來植入，且具有多種高度和外型可滿足各種患者的解剖需求。本產品也可搭配填充自體骨移植材料。本產品上下表面皆有突起處，可抓住相鄰椎骨終板以防止脫出。本產品由可透射線的PEEK聚合物製成，具有鈦合金或鈦標記。本產品具有純鈦電漿噴塗塗層。	使用本裝置相關的其他可能副作用包括： 1. 組件鬆動、彎曲或斷裂。 2. 裝置組件移位/遷移。 3. 對植入物材質過敏。 4. 潛在皮膚破裂和/或傷口併發症。 5. 無法癒合或延遲癒合或癒合不全。 6. 感染。	

長安醫院自付差額品項代碼公告(115/9/1更新)

特材代碼	醫療器材 許可證字號	中文名稱	產品特性	副作用	療效比較
FBSFD3285719	衛部醫器輸字第032857號	"葛柔波絲" 瑟斯登腰椎融合器-TLIF	本產品為椎體融合裝置，可用於提供骨性成熟的患者其椎體結構穩定。本產品具有多種高度和外型可滿足各種患者的解剖需求。本產品軸心中空，可讓骨移植材料放置其中。本產品上下表面皆有突起處，可住相鄰椎骨終板以防止脫出。本產品由可透射線的 PEEK 聚合物製成，且不透射線標記為鈦合金或鈹。另外本產品具有純鈦電漿噴塗塗層。	使用本裝置相關的其他可能副作用包括： 1. 組件鬆動、彎曲或斷裂。2. 裝置組件移位/遷移。3. 對植入物材質過敏。4. 潛在皮膚破裂和/或傷口併發症。5. 無法癒合或延遲癒合或癒合不全。6. 感染。	
FBSFD3286619	衛部醫器輸字第032866號	"葛柔波絲" 拉提斯腰椎融合器-可變形	本產品為腰椎融合裝置，可用於提供骨性成熟的患者在椎間盤切除術後的結構穩定。本產品提供的外型可透過後路、椎間孔或側路手術進入腰椎椎節，植入後可轉變成所需的外型。本產品具有多種高度和外型可滿足各種患者的解剖需求。本產品也可搭配填充自體骨移植材料。本產品上下表面皆有突起處，可抓住相鄰椎骨終板以防止脫出。本產品由鈦合金製成。	使用本裝置相關的其他可能副作用包括： 1. 組件鬆動、彎曲或斷裂。2. 裝置組件移位/遷移。3. 對植入物材質過敏。4. 潛在皮膚破裂和/或傷口併發症。5. 無法癒合或延遲癒合或癒合不全。6. 感染。	
FBSFD3272119	衛部醫器輸字第032721號	"葛柔波絲" 可麗泊腰椎融合器-可擴張式	本產品為腰椎融合裝置，可用於提供骨性成熟的患者在椎間盤切除術後的結構穩定。本產品具有不同外型，以適應腰椎的各種手術方式(後路、椎間孔(後側)或側路)。本產品具有多種高度和外型可滿足各種患者的解剖需求。本產品也可搭配填充自體骨移植材料。本產品由可透射線的 PEEK 聚合物和鈦合金製成。無擴張的產品只由 PEEK 製成。	使用本裝置相關的其他可能副作用包括： 1. 組件鬆動、彎曲或斷裂。2. 裝置組件移位/遷移。3. 對植入物材質過敏。4. 潛在皮膚破裂和/或傷口併發症。5. 無法癒合或延遲癒合或癒合不全。6. 感染。	
FBSFDCTLZZ45	衛部醫器輸字第033667號	"瓦里歐" 頸椎椎間融合器	是由氮化矽(一種陶瓷材料)製成。具抗菌功能。適用於退化性椎間盤病變的骨骼成熟患者，伴有一個椎節段或兩個連續椎節段的神經根症狀。L2至S1一個椎節段或兩個連續的椎節段。		氮化矽材質具有抗菌功能且親合度高於健保PEEK, 可增加骨融合度。
FBSFD22008XP	衛部醫器製字第006047號	"寶楠" 耐籠三維多孔鈦合金椎間融合器-TLIF	本產品為使用金屬積層製造技術(Additive Manufacturing)製成的鈦合金固定物，其包含獨特的實心與連通多孔的混成結構，是用於腰薦椎區(L2-S1)一或多個鄰近椎節的椎體間融合裝置，主要目的為支撐椎間盤高度並提供骨融合鷹架。	1. 對植入物之材質過敏。2. 因植入物引起之疼痛及(或)異物感。3. 原發性及(或)續發性的感染。4. 延遲癒合或不癒合。	
FBSFD22009XP	衛部醫器製字第006047號	"寶楠" 耐籠三維多孔鈦合金椎間融合器-PLIF	本產品為使用金屬積層製造技術(Additive Manufacturing)製成的鈦合金固定物，其包含獨特的實心與連通多孔的混成結構，是用於腰薦椎區(L2-S1)一或多個鄰近椎節的椎體間融合裝置，主要目的為支撐椎間盤高度並提供骨融合鷹架。	1. 對植入物之材質過敏。2. 因植入物引起之疼痛及(或)異物感。3. 原發性及(或)續發性的感染。4. 延遲癒合或不癒合。	

長安醫院自付差額品項代碼公告(115/9/1更新)

特材代碼	醫療器材許可證字號	中文名稱	產品特性	副作用	療效比較
FBSFD22005XP	衛部醫器製字第006504號	"寶楠"鈦坦椎間融合器-PLIF	本產品為提供脊椎穩定性及促進骨頭融合器，適用於腰椎(L1-S1)一或多節椎體，提供多種尺寸規格因應不同病人之生理結構需求以及手術入路方式，本產品依照醫師判斷可經由PLIF後路腰椎椎體間融合術、TLIF經椎間孔腰椎椎體間融合術或是LLIF側位腰椎椎體間融合術、OLIF斜側椎體間融合述方式進行植入，主要目的在於提供椎間盤的支撐力以及作為欲融合區間的骨細胞生長支架，加強患疾椎體的穩定性。	1. 對植入物之材質過敏。2. 因植入物引起之疼痛及(或)異物感。3. 原發性及(或)續發性的感染。4. 延遲癒合或不癒合。	
FBSFD21003XP	衛部醫器製字第006350號	"寶楠"耐籠頸椎三維多孔鈦合金椎間融合器	本產品為使用金屬積層製造技術(Additive Manufacturing)製成的鈦合金固定物，其包含實心與連通多孔的混成結構，是用於前路頸部椎間切除融合術(ACDF)一或多個鄰近椎節(C2-T1)的椎體間融合裝置，主要目的為支撐椎間盤高度並提供骨融合鷹架。	1. 對植入物之材質過敏。2. 因植入物引起之疼痛及(或)異物感。3. 原發性及(或)續發性的感染。4. 延遲癒合或不癒合。	
FBSFD22006XP	衛部醫器製字第006504號	"寶楠"鈦坦椎間融合器-TLIF	本產品為提供脊椎穩定性及促進骨頭融合器，適用於腰椎(L1-S1)一或多節椎體，提供多種尺寸規格因應不同病人之生理結構需求以及手術入路方式，本產品依照醫師判斷可經由PLIF後路腰椎椎體間融合術、TLIF經椎間孔腰椎椎體間融合術或是LLIF側位腰椎椎體間融合術、OLIF斜側椎體間融合述方式進行植入，主要目的在於提供椎間盤的支撐力以及作為欲融合區間的骨細胞生長支架，加強患疾椎體的穩定性。	1. 對植入物之材質過敏。2. 因植入物引起之疼痛及(或)異物感。3. 原發性及(或)續發性的感染。4. 延遲癒合或不癒合。	
FBSFD26002XP	衛部醫器製字第006323號	"寶楠"鈦坦彎月椎間融合器-TLIF	本產品為提供脊椎穩定性及促進骨頭融合的彎月型椎間融合器，適用於腰薦椎區(L2-S1)一或多節椎體，提供多種尺寸規格因應不同病人之生理結構需求，主要目的在於提供椎間盤的支撐力以及作為欲融合區間的骨細胞生長支架，加強患疾椎體的穩定性。	1. 對植入物之材質過敏。2. 因植入物引起之疼痛及(或)異物感。3. 原發性及(或)續發性的感染。4. 延遲癒合或不癒合。	
FHP02MR72MAB	衛部醫器輸字第026582號	"雅培"安速拉第心臟節律器(雙腔)	1. 具感應活動量並自動調整心律之功能2無法安速拉第(MRI VVIR PM1272)體積最小(10cc)提供更長(10-13.9年)的電池壽命，具獨家射頻遙控功能。	可能之併發症有注射處血腫、動脈穿刺、危險性心律不整、氣胸、血胸、肺栓塞、導線位置不良、心臟破裂、局部或全身感染。	
FBN05MHN01S1	衛部醫器輸字第031182號 衛部醫器輸字第027513號 衛署醫器輸字第007804號 衛署醫器輸字第018775號	"信迪思"多方向鎖定肱骨髓內釘系統(組)	1. NAIL的尺寸較為齊全，對應各種病人的髓腔，減少骨頭流失與增加手術流暢。2. 獨特金釘設a. 螺頭可以帶線與骨片間作穩定結合計b. 螺身有作獨特設計，可以與鎖定釘，互相鎖定更加穩3. 鈦合金材質生物相容性較高4. 短髓內釘有專用導引器	1. 病人本身具有對金屬過敏體質。2. 植入物可能引起的異物感與疼痛。	

長安醫院自付差額品項代碼公告(115/9/1更新)

特材代碼	醫療器材 許可證字號	中文名稱	產品特性	副作用	療效比較
FBSFDVC841RK	衛部醫器製字第007719號	"瑞寶億" 維納斯頸椎椎間融合器	本產品可使用於頸椎C2至C7節段的椎間盤退化疾病。維納斯頸椎椎間融合器是利用特殊融膠嵌入式，將醫療級鈦金屬融膠嵌入至聚醚醚酮(PEEK)材質的主體，將兩種醫療材質結合，使維納斯頸椎椎間融合器同時擁有聚醚醚酮(PEEK)材質的優點(軟硬度與骨質相近，預防植入物陷落椎體)及醫療級鈦金屬材質的優點(增加植入物的摩擦力，預防滑出，增加、加快骨融合)增加手術的成功率。	副作用及併發症包括但不限於：1. 失去知覺/藥物治療反應、感染、不明原因的發燒。2. 對於移植物體、殘骸以及腐蝕物的異質身體反應(過敏)。3. 組織或神經的受損、壓力或血腫所引起的暫時性或永久的神經受損。4. 任何或所有單位的初期或後期鬆弛。	
FBSFDCL941RK	衛部醫器製字第007067號	"瑞寶億" 肯尼斯腰椎椎間融合器	獨特的製程避免鈦金屬與PEEK兩個材質分離粗糙的多孔表面增加抗脫出力，增加穩定性。鈦金屬具良好骨整合能力。多孔的粗糙表面可讓骨細胞較易附著。	以下可能的有害事件是潛伏於任何手術的過程與器械的脊椎手術程序相關的，包括但並非只有在下列現象：失去知覺/藥物治療反應、感染、不明原因發燒、對於移植物體、殘骸以及腐蝕物的異質身體反應(過敏)。	
CXE05PSCC1M4	衛部醫器輸字第037274號	"美敦力" 脈優選脈衝消融儀及組件	美敦力脈優選脈衝消融(PFA)環狀導管為無菌、單次使用、依解剖學設計之多電極導管，用於偵測電訊號、調整節律和消融肺靜脈。本導管經電子束(electron beam, e-beam)滅菌以無菌供應。本導管經由不可逆之電穿孔機制進行心臟組織消融。本導管與 Medtronic PulseSelect PFA系統相容。本導管設計用於搭配內徑最小 3.33 mm (10 Fr)之導引鞘及 0.81 mm (0.032 in) J型尖端之導線。	進入部位併發症(如瘀血)、心律不整、心包填塞、栓塞等。	

長安醫院自付差額品項代碼公告(115/9/1更新)

特材代碼	醫療器材 許可證字號	中文名稱	產品特性	副作用	療效比較
CBP06EVF50QR	衛部醫器輸字第037756號	"漢瑞爾"艾芙邁冠狀動脈塗藥支架系統	本產品包括以下組件： • 以球囊擴張的L605鈷鉻冠狀動脈支架。 • 抗增殖藥物和聚合物混合組成的支架塗層。 - 免疫抑制藥物Everolimus - 具有可生物降解的共聚物塗層，其作為藥物載體與釋放平台 • 快速交換式支架輸送PTCA球囊導管。 • 支架預先安裝在球囊導管上，並放置在兩個鉑鉭不透射線標記之間。 • 本產品是永久植入裝置。		
CBP06ELUT8M4	衛部醫器輸字第036624號	"美敦力"歐尼克斯拓荒者冠狀動脈塗藥支架系統	本產品(Onyx Frontier支架系統)由四個部分組成： 1. Resolute Onyx裸金屬支架-預安裝的鈷合金和鉑鉭合金支架 2. 輸送系統-Onyx Frontier快速交換(RX)輸送系統(尺寸 2.0-4.0 mm); Resolute Onyx RX輸送系統(尺寸 4.5-5.0 mm) 3. 聚合物系統 4. Zotarolimus-藥物		
FBSFDCXP01AE	衛部醫器輸字第030113號	"柏朗"雅氏頸椎前路椎間融合系統	本產品透過前路,用於單節段及多節段椎間融合術穩定頸椎 C2-T1。		
FBSFDTXP01AE	衛部醫器輸字第031055號	"柏朗"雅氏椎間盤融合系統	本產品經椎間孔途徑,用於單節段、及多節段椎間融合術以穩定腰椎和胸椎。		
FHP02MR62MAB	衛部醫器輸字第026580號	"雅培"恩德拉第心臟節律器(雙腔)	本產品為植入式脈搏產生器,與相容節律導線搭配使用,在右心室及/ 或右心房提供感測和節律,以		

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)							
自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FSZ026988001	衛部醫器輸字第026988號	Calistar POP Repair System-Calistar A	凱莉星脫垂修補系統-Calistar A	採用SINGLE INCISION(單一切口)的手術方式，手術傷口較隱密不影響外觀。網片密度僅16g/m2，減少網片露出風險，更為安全。	可能副作用：術後早期可能造成陰道疼痛，其他可能的併發症包括感染、網片露出、發炎等。	應注意事項：因屬自費衛材，需自費使用。有以下情形應避免使用本品項：1. 有感染情形，特別是生殖系統或泌尿系統感染。2. 接受抗凝血治療或懷孕者。3. 糖尿病患者使用須特別小心。4. 陰道癌、子宮頸癌或子宮癌患者。5. 對聚丙烯產品過敏者。	臨床效果與傳統手術風險相當，術後無明顯後遺症，但因為僅有單一傷口，所以術後照護較為方便且感染風險較低。
FSZ026988002	衛部醫器輸字第026988號	Calistar POP Repair System-Calistar P	凱莉星脫垂修補系統-Calistar P	採用SINGLE INCISION(單一切口)的手術方式，手術傷口較隱密不影響外觀。網片密度僅16g/m2，減少網片露出風險，更為安全。	可能副作用：術後早期可能造成陰道疼痛，其他可能的併發症包括感染、網片露出、發炎等。	應注意事項：因屬自費衛材，需自費使用。有以下情形應避免使用本品項：1. 有感染情形，特別是生殖系統或泌尿系統感染。2. 接受抗凝血治療或懷孕者。3. 糖尿病患者使用須特別小心。4. 陰道癌、子宮頸癌或子宮癌患者。5. 對聚丙烯產品過敏者。	臨床效果與傳統手術風險相當，術後無明顯後遺症，但因為僅有單一傷口，所以術後照護較為方便且感染風險較低。
FSZ025630001	衛部醫器輸字第025630號	"Promedon"Op hira Mini Sling System	"博美敦"歐菲拉迷你懸吊帶系統	用來治療女性應力性尿失禁的套組，本產品是採用「微創單一傷口尿道懸吊術」，從尿道下方給予支持，在壓力下可使尿道密合。	術後不久感覺到陰道疼痛，其他可能的併發症包括切口處感染、尿道或陰道侵蝕、陰道發炎等。	使用本產品時須小心謹慎，避免使用尖銳、鋸齒、或銳利的器械來操作。	相較健保給付品項，本產品僅需單一切口就能進行安裝，術中出血量小，且對於膀胱及腸子損害的風險較小。由於僅為單一小傷口，所以術後恢復期較短，安全性較高。
CBZ023745001	衛署醫器輸字第023745號	Tracheobronchial Wallstent with Unistep Puls Delivery System	華斯登支架暨傳送系統-靜脈支架	本產品用於患有冠狀動脈狹窄病變導致的局部缺血型心臟疾病患者，改善冠狀動脈腔的直徑。為一款預裝球囊擴張的塗藥支架系統。支架由鈷鉻合金（L-605）製成，預期作為永久性植入物，它完整塗覆了一層薄薄的非晶碳化矽（稱為proBIO塗層），支架的近端、遠端和支撐側表面塗覆了一種含有藥物 Sirolimus和聚左旋乳酸（PLLA）的生物可吸收性藥物基體。遞送系統在遠端傳輸軸外表面具有親水性塗層，而在近端傳輸軸外表面具有疏水性塗層。	下列為使用血管支架時可能產生之併發症，但並不僅限於此:緩解內頸靜脈、無名靜脈、鎖骨下靜脈、頭臂靜脈及上腔靜脈等周邊靜脈的病灶，減緩因狹窄造成的症狀。病患體質對不鏽鋼材質或其組成合金材質有過敏反應者，在植入後可能會引發過敏性反應。植入支架可能會引起血栓或從支架留置部位的靜脈腔移動而導致末梢部位栓塞。血腫(hematoma) 低血壓或高血壓(Hypotension or Hypertension)。		無。
FFZ023001001	衛署醫器輸字第023001號	"Baxter" Adept	"百特"克沾黏溶液	1. Adept 為目前唯一通過FDA核准可以使用在婦科內視鏡手術的防沾黏產品 2. Adept為目前唯一能提供腹盆腔全方位防沾黏的產品（Broad coverage） 3. 使用方便，只需於術後關閉腹腔前，灌注1 L Adept於腹腔中，不需改變手術流程	風險：根據臨床研究及上市後安全性評估統計，Adept克沾黏溶液的使用安全且有效，但在極少數的情況下（尤其在患者合併有其他免疫系統疾病或特異體質時），使用防沾黏產品後可能發生：發燒、腹部或骨盆腔疼痛或外陰部局部水腫…等情形，但一般而言，經內科（或外科）治療均能獲得改善；上述併發症實為罕見，但仍偶有病例報告發生。少數患者在術後第二至三天會有異物感，這是正常現象。但若有不明原因之發燒、腹痛等情況發生，請盡速回門診就醫診治。		所有防沾黏產品均無健保給付，Adept是目前市面上唯一適用於內視鏡手術的防沾黏產品，在纖維蛋白生成和間皮細胞再生的關鍵期，暫時隔離腹膜表面，有效達到全方位防沾黏的效果

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)							
自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FNX026878001	衛部醫器輸字第026878號	"Medtronic" MIDAS REX MICROSAWS	"美敦力"邁達銳斯微型骨鋸(微小鋸片)	Microsaw微型骨鋸進行切除/割除、移除、鑽孔、鋸斷軟組織、硬組織和骨骼，以及生物物質，鉅片雷射切割一體成形以達耐受高扭力，超薄(可至0.3mm厚度)鉅片降低組織破壞，提升手術安全及操作方便性、術後癒合。	臨床數據未顯示出副作用。	如病患有以下症狀：嚴重性/漸進性神經性障礙、馬尾症候群及主動性感染，本產品禁用於灣節內視鏡微創椎間盤切除術。	無。
FSZ024080002	衛署醫器輸字第024080號	Ti02Mesh Surgical mesh implant (MFP111)	"百歐瑟"二氧化鈦疝氣修補網(MFP111)	唯一100%二氧化鈦塗層★二氧化鈦具良好生物相容性，原廠實驗顯示二氧化鈦塗層網片有利於纖維母細胞生長。★二氧化鈦塗層將疏水性之網片轉變為親水性，使網片具自我吸附性，方便內視鏡手術操作並可減少固定需求。依據歐洲使用經驗，直徑3cm以下缺損之內視鏡手術可不須固定。	使用本品所可能產生副作用包括血清腫(seroma)、血腫、復發、感染、內臟沾黏、網片移位及瘻管形成。如同其他異物，本品對已感染或汙染的傷口可能有不良影響。		1. 大孔徑－利於纖維母細胞生長，漸少異物反應造成之網片攣縮，並可在手術中提供良好視野2. 輕質量高張力-減少異物感及術後疼痛，增加網片彈性3. 高彈性-縱向及橫向都有良好彈性及延展性，更容易修補缺損處，可均勻分散傷口癒合或腹部運動產生的拉力4. 雷射裁切-雷射裁切鈍端，避免刺激或造成小傷口5. 可自我開展(selfinflation)-方便內
FSZ019507001	衛署醫器輸字第019507號	"Covidien" Sofradim PARIETENE Progrid Meshes	"柯惠"舒法定帕瑞挺寶格麗編網	1. 帕瑞挺寶格麗編網 (Progrid)是包含可自體吸收的Polylactic Acid 形成似魔鬼氈效果的固定系統，取代了縫線的角色，深入組織 0.5mm以提供全面均勻的固定效應。2. Progrid只分左、右邊，不分size，操作簡單且固定迅速。3. 此產品提供疝氣病人免縫線固定機制，減低病人因縫線固定的不舒適感與慢性疼痛感。4. 植入15個月後，本網膜自體吸收重量減少一半，病人異物感更低。	使用本產品後，也可能出現因使用網狀貼布進行腹部壁層重建所引起的相關併發症。這些併發症包括(但不侷限於)：1. 血清腫、血腫。2. 復發。3. 慢性疼痛。4. 感染。5. 內臟沾黏。6. 對產品成分產生過敏反應。	建議將產品至於下列環境：室溫，遠離光線。	"魔鬼氈"設計的網膜：(1)大量減短手術時間。(2)減少病人住院天數。(3)病人可免縫線固定而疼痛感減少、恢復快。(4)為部分可吸收材質，15個月後，整體重量減少一半，病人異物感更低。
FSZ018915001	衛署醫器輸字第018915號	Genzyme Seprafilm Adhesion Barrier(13*15cm, 單片)	"健臻"防粘黏薄膜(13*15cm, 單片)	Seprafilm防粘黏薄膜是一種無菌、生物可吸收、半透明的粘黏阻隔膜，由玻尿酸(HA)與羧酸甲基纖維素(CMC)兩種陰離子多醣類組合而成，同時藉由活化劑EDC(1(3dimethylaminopropyl)-3-ethylcarbodiimidehydrochloride)將上述生化聚合物做化學上的修改而成。	研究顯示使用Seprafilm組可顯著降低沾黏的發生率，範圍及嚴重度減少因沾黏產生的術後併發症。副作用的部分，研究顯示Seprafilm組與對照組之間並無顯著差異，如果對於玻尿酸或羧酸甲基纖維素成分過敏者請洽醫師諮詢。	1. 在剖腹手術進行腹骨盆腔縫合之前立即使用2. 在使用前應確保膜的乾燥3. 手術部位，特別是欲放置的位置應儘可能保持乾燥，完全去除多餘的體液。4. 臨用前將鋁箔包裝打開，將覆有本品的內部無菌托片放置在消毒後的手術區域。5. 自內部消毒套移開含有本品的支持套。6. 將薄膜以剪刀裁切成適當形狀及大小。7. 小心以乾燥器械(或/與)乾手套處理。8. 將膜自支持套開口拉出 1-2 cm。9. 適度彎曲薄膜或支持套以幫助置入腹腔。10. 使用時，在放置於使用部位前應避免接觸其他部位組織表面。若不慎接觸，適當利用適量沖洗液將薄膜慢慢沖離非目標放置部位的組織表面。11. 首次放置於目標位置後，可用乾燥手套輕微按壓，使薄膜使與組織或器官黏貼，然後抽出支持套。12. 可適度延展薄膜，使其可超過組織創傷的部位以達到適當地被覆。13. 如需要，可用灌注液輕微濕潤薄膜，使其更易於覆蓋組織或器官邊。	無。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
HHZ026238001	衛署醫器輸字第026238號	"Straub" Mechanical Thrombectomy System-Rotarex S Catheter	"斯特勞布"機械性血栓清除系統-Rotarex S導管	Aspirex S導管結合Straub醫療驅動系統可用於心肺、冠狀動脈、與腦血管循環以外之靜脈新生血栓與血栓物質的經皮腔內移除。	風險:可能的不良反應包括1.血管壁受傷/血管剝離/穿孔/破裂/斑塊3.血腫4.出血5.大量出血6.感染或壞死。	主要由受過訓練且具備經皮腔內移除個別目標血管內新生的至高度組織化血塊或血栓之診斷與介入治療經驗的專業人員操作。	此系統提供動力式機械性血栓清除血栓，有別於健保手動抽吸導管，清除效率高。降低深層靜脈血栓已導致肺動脈栓塞而並發休克機會。
SAZ022546001	衛署醫器輸字第022546號	"Abbott" Perclose ProGlide Suture-Mediated Closure System	"亞培"普克艾經皮血管縫合器系統	進行介入性導管處置，術後經皮遞送縫線以縫合股動脈；1. 本品縫線之特性，提供較值得信賴的血管壁閉合效果，傳統手壓式止血或填塞式止血並未真正將傷口閉合。2. 使用本品可降低患者傷口感染機率及併發症發生(如穿刺部位的大出血，血管栓塞，嚴重夾層，假性動脈瘤，動靜脈瘻管或相關周邊血管栓塞)。3. 一般手壓方式，病患需平躺至少六小時，使用本品後只需躺兩小時觀察即可出院，減少導管病患留院時間四小時以上；可有效運用醫療資源，避免多一天住院觀察需要，如此將減少住院天數進而減少導管病患住院支出。	無。	無。	無。
BBY020233001	衛署醫器輸字第020233號	APPLIED INZII RETRIEVAL SYSTEM#CD001	"安培"內視鏡專用檢體袋(10mm)	本產品用於腹腔鏡手術或達文西手術時，由腹腔中取出之檢體或器官用。	本產品的併發症與腹腔鏡手術可能引起之併發症相同但不限於：表面、內部出血、出血、血腫、腹膜的傷害、感染。	無。	1. 袋底加厚、不易破。 2. 操作便利。 3. 可依檢體大小不同做選擇。
BBY024821001	衛署醫器輸字第024821號	Applied Inzii retrieval system	"安培"內視鏡專用檢體袋	用於手術過程中或術前放置或隔離組織之用，能移除或體外手動粉碎組織。	無。	此屬於個人專屬拋棄式耗材，不宜與他人共用。	無。
BBY020233002	衛署醫器輸字第020233號	Applied Inzii retrieval system 12/15mm	"安培"內視鏡專用檢體袋(12/15mm)	用於傳統腹腔鏡手術時之由腹腔中取出檢體或器官之用。	表面或內部血管受損，出血、血腫、腹壁受損，感染和腹膜炎。	遵醫囑使用。	無。
CDZ003620002	衛署醫器製字第003620號	"LAGIS" Wound Retractor	"大吉士"傷口撐開器(內徑60-79mm)	1. 本產品為透明矽膠材質，並具備扣環固定器，使狹長傷口撐開至預期大小，更能便利醫師手術之器械靈活度，提升手術安全與時效。 2. 當檢體要拿出時，因傷口周遭有撐開保護器，避免檢體外漏感染組織。	無。	1. 本裝置專供臨床醫師和合格醫療人員使用2. 本產品為單次使用，請勿重複使用，請勿重複滅菌3. 使用前，請先注意包裝外之有效期限，若本產品或滅菌袋已破損或汙染時，不得使用之。	無。
CDZ003620003	衛署醫器製字第003620號	"LAGIS" Wound Retractor	"大吉士"傷口撐開器(內徑80-109mm)	1. 本產品為透明矽膠材質，並具備扣環固定器，使狹長傷口撐開至預期大小，更能便利醫師手術之器械靈活度，提升手術安全與時效。 2. 當檢體要拿出時，因傷口周遭有撐開保護器，避免檢體外漏感染組織。	無。	1. 本裝置專供臨床醫師和合格醫療人員使用 2. 本產品為單次使用，請勿重複使用，請勿重複滅菌 3. 使用前，請先注意包裝外之有效期限，若本產品或滅菌袋已破損或汙染時，不得使用之。	無。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)							
自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
CDZ003620004	衛署醫器製字第003620號	"LAGIS" Wound Retractor	"大吉士"傷口撐開器(內徑110-159mm)	1. 本產品為透明矽膠材質，並具備扣環固定器，使狹長傷口撐開至預期大小，更能便利醫師手術之器械靈活度,提升手術安全與時效。 2. 當檢體要拿出時，因傷口周遭有撐開保護器，避免檢體外漏感染組織。	無。	1. 本裝置專供臨床醫師和合格醫療人員使用 2. 本產品為單次使用，請勿重複使用，請勿重複滅菌 3. 使用前，請先注意包裝外之有效期限，若本產品或滅菌袋已破損或汙染時，不得使用之。	無。
CDZ003620005	衛署醫器製字第003620號	"LAGIS" Wound Retractor	"大吉士"傷口撐開器(內徑160-189mm)	1. 本產品為透明矽膠材質，並具備扣環固定器，使狹長傷口撐開至預期大小，更能便利醫師手術之器械靈活度,提升手術安全與時效。 2. 當檢體要拿出時，因傷口周遭有撐開保護器，避免檢體外漏感染組織。	無。	1. 本裝置專供臨床醫師和合格醫療人員使用 2. 本產品為單次使用，請勿重複使用，請勿重複滅菌 3. 使用前，請先注意包裝外之有效期限，若本產品或滅菌袋已破損或汙染時，不得使用之。	無。
CDZ003620006	衛署醫器製字第003620號	"LAGIS" Wound Retractor	"大吉士"傷口撐開器(≥內徑190mm)	1. 本產品為透明矽膠材質，並具備扣環固定器，使狹長傷口撐開至預期大小，更能便利醫師手術之器械靈活度,提升手術安全與時效。 2. 當檢體要拿出時，因傷口周遭有撐開保護器，避免檢體外漏感染組織。	無。	1. 本裝置專供臨床醫師和合格醫療人員使用 2. 本產品為單次使用，請勿重複使用，請勿重複滅菌 3. 使用前，請先注意包裝外之有效期限，若本產品或滅菌袋已破損或汙染時，不得使用之。	無。
CDY005506001	衛署醫器輸字第005506號	Irrigation Tube set with Disposable Tip	真空動力式體液吸收器(滅菌)	管子較粗，血水不易阻塞管內，握把符合人體工學。	無。	若產品材質較不佳，易造成吸取不易或血水阻塞，TUBE 若太硬或太細易有摺痕，造成醫師使用不便。皆為無塵式包裝，需在無塵區拆開使用，並且注意使用期限，不可重複消毒。	無。
WDY015399001	衛部醫器輸壹字第015399號	NasoPore Nasal Dressing(Ste- rile) 5400-030008ITL	"史賽克"那梭波鼻用敷料(5400-030-008；008ITL)	1. 為高分子聚合物，自行碎化後直接附著在傷口上。 2. 止血時壓力最小，較無脹痛及吞嚥異物感。	可能存在(但不限於)下列不良反應:感染、過敏、中毒休克綜合症。	那梭波操作使用者應當是受過適當的鼻腔疾病培訓的醫生，PolyganicsBV 公司不承擔因使用者未經過培訓所引起的任何直接或間結果性的損害或費用之責任。	1. 自行碎化吸收，不須取出，不會有抽出時疼痛及出血。 2. 防止傷口沾粘，提供組織良好修復環境。
FBZ003129013	衛署醫器製字第003129號	APS METAL PLATE& SCREW SYSTEM：Distal Clavicle Hook Locking Plate	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組:鎖骨勾遠端鎖定骨板(肩峰鉤扣型)	1. 愛派司骨釘和骨板互鎖的系統是結合亞洲解剖型的3D曲率，可以在身體的承載力下達到最適合的支撐力。 2. 可以用微創手術去做骨折固定，不需將傷口劃大，病人術後復原較快，手術後可以不需要打上石膏進而提早做小關節活動。 3. 材質為目前臨床文獻生物相容最高之鈦合金ASTMF136認證，所以可以不需再次手術拔除。	任何手術都有可能發生感染,當有嚴重感染時應放棄骨內固定治療。	注意消毒及無菌觀念，避免感染。	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。
FBZ003129020	衛署醫器製字第003129號	APS METAL PLATE& SCREW SYSTEM：CAS Clavicle Locking Plate	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組:遠端鎖骨鉤鎖定骨板(螺旋蛇型)	愛派司關節周圍互鎖固定板是一種針對亞洲人解剖型設計的互鎖式骨板，針對粉碎性骨折及骨質疏鬆骨折。	無。	骨折處有明顯感染跡象時，相對上就是一種禁忌。	1. 依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。 2. 骨板分成左右邊不同。
FBZ019735001	衛署醫器輸字第019735號	"Synthes" LCP Clavicle Hook Plate/Clavicle Hook Plates 3.5	"信迪思" 鎖定加壓鎖骨鉤骨板植入物/3.5mm鎖骨鉤桿骨板	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。	不可與不銹鋼材質內植物混用。	固定效果佳，病患可提早活動，避免併發症。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FBZ023405003	衛署醫器輸字第023405號	"Synthes" LCP Clavicle Plate 2.7/3.5mm	"信迪思" 2.7/3.5mm鎖定加壓鎖骨骨板系統	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。	不可與不銹鋼材質內植物混用。	固定效果佳，病患可提早活動，避免併發症。
CDY011345001	衛署醫器輸字第011345號	Arthroscopy inflow tube set	靈威特關節鏡手術引水導管	此沖洗管為拋棄式一次性使用，使用時主機能自動偵測關節腔內壓力，適時提供所需之水壓，使關節腔擴張而維持清晰畫面，並同時進行手術位置之灌洗，讓手術順利完成。	無。	1.拋棄式的灌洗套管組只能使用一次，所以在使用後不要清洗，消毒，再消毒或再使用，並請於使用後適當地丟棄。 2.本套管組只適用於相關適應症，勿使用於子宮鏡手術。 3.不可使管線皺折。	使用此加壓沖洗管線，能穩定提供手術時給予關節腔所需要的水壓，使手術穩定順利的進行。
FBZ007513002	衛署醫器輸字第007513號	"ZIMMER" NEXGEN COMPLETE KNEE SOLUTION-PROLONG HIGHLY CROSSLINKED POLYETHYLENE INSERT	"西美"人工膝關節-超高分子高度交叉連結聚乙烯墊片	1.本產品為超高分子聚乙烯有高度抗耐磨的特性。 2.可明顯減少 80%的磨損。 3.本品為十字韌帶取代型視墊。	無。	與一般健保給付之人工膝關節視墊植入方式同	具有高度抗耐磨之特性與健保給付之品項減少80%磨損率。
FBZ025742001	衛部醫器輸字第025742號	"Zimmer" NexGen Highly Crosslinked Polyethylene Insert All Poly Patella	"捷邁"新世紀高分子聚乙烯人工膝關節用髌骨	CKP4500)或預先裝配的錨釘並附有 HiFi 縫線包 (CKP-3501 和CKP-4502)的形式提供。錨釘和?棄式起子是採 Gamma滅菌，Hi-Fi縫線包是採 EO 滅菌。	人工關節部位週遭組織移位或鬆脫或神經損傷或感染發炎、溶骨等之可能性。	無。	患者進行 MRI 追蹤時不會產生金屬反應干擾訊號；健保給付品項為金屬材質會產生訊號干擾。使用此縫合錨釘，針對病患撕裂部位可進行交叉式雙列修補，可使受損之軟組織大面積的覆蓋於骨頭上，大幅增加術後癒合率；健保給付品項只能進行單列修補術，術後癒合率
FBZ026888001	衛部醫器輸字第026888號	"Teknimed" Opacity+ Radiopaque Bone Cement	"泰克美"歐配脊替不透射線骨水泥	本產品為一種使用於椎體成型手術且塑型作用迅速的丙烯酸骨水泥，包括一瓶含有無菌液體的安瓿瓶與一袋無菌的粉末，本產品為不透射線骨水泥。	普遍認為骨水泥會直接或間接引起下列併發症：心跳停止、腦血管病變、肺栓塞、心肌梗塞、猝死、血壓降低、短暫的心臟傳導障礙。	使用本產品時，須使用放射線線器監測，操作者藉由它來追蹤充填過程，萬一發現些微的骨水泥滲漏時，應立即停止操作。	產品中含有顯影劑(氧化鋇)，無須再另外添加，另外添加使骨水泥易混合不均造成產品作用不良及其他可能影響。本產品為低溫性骨水泥。
FBZ019480005	衛署醫器輸字第019480號	Osteotech"Grifton Demineralized Bone Matrix(DBM) Allograft Products-Putty 0.5cc	"奧斯特"補骨洞去礦化異體植骨-泥膠0.5cc	最新植骨產品，提供健保人工骨不含但成骨過程必需之生長因子，大幅提高困難手術的植骨成功率。	使用去礦化異體植骨在植骨手術上，風險與傳統使用人工骨基本相同。	本產品可能含有微量的抗生素、優碘、界面活性劑和其他製程中所使用的溶液。	術後可大幅提高植骨的成功率，避免因為植骨品質不佳，造成術後脊椎不融合、骨折不癒合等。
FBZ019480006	衛署醫器輸字第019480號	"Osteotech" Grifton Demineralized Bone Matrix(DBM) Allograft Products-Putty 1cc	"奧斯特"補骨洞去礦化異體植骨-泥膠1cc	最新植骨產品，提供健保人工骨不含但成骨過程必需之生長因子，大幅提高困難手術的植骨成功率。	使用去礦化異體植骨在植骨手術上，風險與傳統使用人工骨基本相同	本產品可能含有微量的抗生素、優碘、界面活性劑和其他製程中所使用的溶液。	術後可大幅提高植骨的成功率，避免因為植骨品質不佳，造成術後脊椎不融合、骨折不癒合等。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FBZ019480007	衛署醫器輸字第019480號	"Osteotech" Grafton Demineralized Bone Matrix(DBM) Allograft Products-Putty 2.5cc	"奧斯特"補骨洞去礦化異體植骨-泥膠2.5cc	最新植骨產品，提供健保人工骨不含但成骨過程必需之生長因子，大幅提高困難手術的植骨成功率。	使用去礦化異體植骨在植骨手術上，風險與傳統使用人工骨基本相同	本產品可能含有微量的抗生素、優碘、界面活性劑和其他製程中所使用的溶液。	術後可大幅提高植骨的成功率，避免因為植骨品質不佳，造成術後脊椎不融合、骨折不癒合等。
FBZ019480008	衛署醫器輸字第019480號	"Osteotech" Grafton Demineralized Bone Matrix(DBM) Allograft Products-Putty 5cc	"奧斯特"補骨洞去礦化異體植骨-泥膠5cc	最新植骨產品，提供健保人工骨不含但成骨過程必需之生長因子，大幅提高困難手術的植骨成功率。	使用去礦化異體植骨在植骨手術上，風險與傳統使用人工骨基本相同	本產品可能含有微量的抗生素、優碘、界面活性劑和其他製程中所使用的溶液。	術後可大幅提高植骨的成功率，避免因為植骨品質不佳，造成術後脊椎不融合、骨折不癒合等。
FBZ025050001	衛署醫器輸字第025050號	"Stryker" SpineJack Systems	"史賽克"史派節克椎體支撐系統-單側	以微創手術進行傷口小、流血少、有效的進行傾頹椎體的高度回昇與終板重建。	發炎、血腫、出血、過敏、血栓、脊椎粉碎、肋骨粉碎、無法承受外露、肺栓塞、高血壓及血管迷走性反應等。	1.使用前務必受過完善專業訓練並熟悉產品操作。2.使用說明書必須符合或適用於病人的診斷病例。	本產品能有效撐開塌陷骨板，骨水泥不易外洩、傷口小、流血少、恢復快、安全性最高。
FBZ003330001	衛署醫器製字第003330號	ReBorn Essence Z-Brace Cervical Intervertebral Cage	瑞寶億里貝斯頸椎椎間融合器	用於促進脊椎融合固定。	無。	無。	無。
FBZ027795001	衛部醫器輸字第027795號	"Medtronic" Capstone PTC Spinal System-Titanium coated peek cage	"美敦力"蓋普斯鈦塗層脊椎系統-融合器(側開型，鈦塗層PEEK)(配合微創手術使用)	本產品具有多種寬度與高度，由純鈦(CP Ti)塗層的PEEK融合器所構成，它可置入兩個腰椎或腰薦椎體之間，以在腰椎椎間融合手術的過程中提供支持與矯正。	用於矯正變形時，若植入物尺寸過小可能限制椎間盤終版的嚙合，進而導致植入物移位或脫出。	植入物在使用時會反覆承受應力，也必須配合人體的解剖構造而設計，因此強度有一定的限制。	CAPSTONE PTC表面塗鈦層，增加孔洞以及提供粗糙面，使得骨頭更容易附著以及幫助融合。
FBZ023688001	衛署醫器輸字第023688號	OsteoSelect DBM Putty/ 1.0cc	歐特選去礦化補骨物/ 1.0cc	本產品具有骨誘導性，可做為骨缺損的填補物。	無。	發燒、軟組織發炎或骨髓炎、高鈣血症或新生骨破裂、疾病傳染等情形不宜使用。	健保給付化學組成之硫酸鈣或磷酸鈣，吸收速度緩慢，對骨癒合沒有主動之誘導性。
FBZ003129001	衛署醫器製字第003129號	APS METAL PLATE & SCREW SYSTEM: Distal Lateral Femur Locking Plate	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組:股骨遠端外側鎖定骨板(湯匙9孔型)	APLus愛派司關節周圍互鎖固定板是一種針對亞洲人解剖型設計的互鎖式骨板，針對粉碎性骨折及骨質疏鬆骨折。	無。	骨折處有明顯感染跡象時，相對上就是一種禁忌。	1.依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。 2.骨板分成左右邊不同。
FBZ007815015	衛署醫器輸字第007815號	"Synthes" LCP for Distal Femur	"信迪思"遠端股股鎖定加壓骨板	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。	不可與不銹鋼材質內植物混用。	固定效果佳，病患可提早活動，避免併發症。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FBZ003129008	衛署醫器製字第003129號	APS METAL PLATE&SCREW SYSTEM：Distal Lateral Tibia Locking Plate	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組:脛骨遠端外側鎖定骨板(湯匙五孔型)	1. 愛派司骨釘和骨板互鎖的系統是結合亞州解剖型的3D曲率，可以在身體的承載力下達到最適合的支撐力。 2. 可以用微創手術去做骨折固定，不需將傷口劃大，病人術後復原較快，手術後可以不需要打上石膏進而提早做小關節活動。 3. 材質為目前臨床文獻生物相容最高之鈦合金ASTMF136認證，所以可以不需再次手術拔除。	身體對異物的過敏反應。	須經醫師建議後使用。	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。
FBZ003129007	衛署醫器製字第003129號	APS METAL PLATE&SCREW SYSTEM：Distal Medial Tibia Locking Plate	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組:脛骨遠端內側鎖定骨板(湯匙九孔型)	1. 愛派司骨釘和骨板互鎖的系統是結合亞州解剖型的3D曲率，可以在身體的承載力下達到最適合的支撐力。 2. 可以用微創手術去做骨折固定，不需將傷口劃大，病人術後復原較快，手術後可以不需要打上石膏進而提早做小關節活動。 3. 材質為目前臨床文獻生物相容最高之鈦合金ASTMF136認證，所以可以不需再次手術拔除。	身體對異物的過敏反應。	須經醫師建議後使用。	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。
FBZ003129010	衛署醫器製字第003129號	APS Metal Plate & Screw System：Proximal Lateral / Posterior Tibia Locking Plate	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組:脛骨近端外側/後側鎖定骨板	1. 愛派司骨釘和骨板互鎖的系統是結合亞州解剖型的3D曲率，可以在身體的承載力下達到最適合的支撐力。 2. 可以用微創手術去做骨折固定，不需將傷口劃大，病人術後復原較快，手術後可以不需要打上石膏進而提早做小關節活動。 3. 材質為目前臨床文獻生物相容最高之鈦合金ASTMF136認證，所以可以不需再次手術拔除。	身體對異物的過敏反應。	須經醫師建議後使用。	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。
FBZ003129009	衛署醫器製字第003129號	APS METAL PLATE&SCREW SYSTEM：Proximal Medial Tibia Locking Plate	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組:脛骨近端內側鎖定骨板(解剖T型)	1. 愛派司骨釘和骨板互鎖的系統是結合亞州解剖型的3D曲率，可以在身體的承載力下達到最適合的支撐力。 2. 可以用微創手術去做骨折固定，不需將傷口劃大，病人術後復原較快，手術後可以不需要打上石膏進而提早做小關節活動。 3. 材質為目前臨床文獻生物相容最高之鈦合金ASTMF136認證，所以可以不需再次手術拔除。	身體對異物的過敏反應。	須經醫師建議後使用。	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。
FBZ003129012	衛署醫器製字第003129號	APS METAL PLATE&SCREW SYSTEM：Distal Radial Medial Locking Plate	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組:桡骨遠端內側鎖定骨板(正三角形)	1. 愛派司骨釘和骨板互鎖的系統是結合亞州解剖型的3D曲率，可以在身體的承載力下達到最適合的支撐力。 2. 可以用微創手術去做骨折固定，不需將傷口劃大，病人術後復原較快，手術後可以不需要打上石膏進而提早做小關節活動。 3. 材質為目前臨床文獻生物相容最高之鈦合金ASTMF136認證，所以可以不需再次手術拔除。	身體對異物的過敏反應。	須經醫師建議後使用。	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。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FBZ003129021	衛署醫器製字第003129號	APS METAL PLATE&SCREW SYSTEM：Reconstruction Locking Plate	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組:肱骨遠端內側骨板(重建鎖定型)	1. 愛派司骨釘和骨板互鎖的系統是結合亞洲解剖型的3D曲率，可以在身體的承載力下達到最適合的支撐力。 2. 可以用微創手術去做骨折固定，不需將傷口劃大，病人術後復原較快，手術後可以不需要打上石膏進而提早做小關節活動。 3. 材質為目前臨床文獻生物相容最高之鈦合金ASTMF136認證，所以可以不需再次手術拔除。	1. 傷口感染:任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。 2. 神經與血管損傷。 3. 骨折延遲癒合與骨不癒合:骨板固定的應用不當，可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重，而尚未採取相應治療措施時，則更易發生骨折不癒合。 4. 再骨折:對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。	復位手術僅著重於加強骨折區塊固定，患者術後悉應遵循醫師指示漸進式增加重量負載，過早負重或患處施以不當之作用力將可能造成植入物受損。	本特材為鈦合金材質，生物相容性佳，由亞洲人骨骼參數設計，搭配專利增加抗旋機構設計，抗旋能力及穩定性佳。
FBZ003129002	衛署醫器製字第003129號	APS METAL PLATE&SCREW SYSTEM：Proximal Humerus Locking Plate	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組:肱骨近端外側鎖定骨板(湯匙九點共構型)	1. 愛派司骨釘和骨板互鎖的系統是結合亞洲解剖型的3D曲率，可以在身體的承載力下達到最適合的支撐力。 2. 可以用微創手術去做骨折固定，不需將傷口劃大，病人術後復原較快，手術後可以不需要打上石膏進而提早做小關節活動。 3. 材質為目前臨床文獻生物相容最高之鈦合金ASTMF136認證，所以可以不需再次手術拔除。	1. 傷口感染:任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。 2. 神經與血管損傷。 3. 骨折延遲癒合與骨不癒合:骨板固定的應用不當，可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重，而尚未採取相應治療措施時，則更易發生骨折不癒合。 4. 再骨折:對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。	1. 骨折處有明顯感染跡象時，相對上就是一種禁忌。 2. 如果神經血管結構的解剖位置因為關節的創傷後損壞而存在不確定性時，則本固定骨板要特別留意方可使用。 3. 局部性傷口腐敗也是本固定骨板的相對禁忌之一。 4. 在關節處已植入某些骨內固定器，是相對禁忌之一。 5. 術前醫療條件不足，如嚴重的骨質疏鬆症。	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。
FBZ003129004	衛署醫器製字第003129號	APS METAL PLATE&SCREW SYSTEM：DCP Locking Plate	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組:直式加壓鎖定骨板(小型DCP鎖定)	1. 愛派司骨釘和骨板互鎖的系統是結合亞洲解剖型的3D曲率，可以在身體的承載力下達到最適合的支撐力。 2. 可以用微創手術去做骨折固定，不需將傷口劃大，病人術後復原較快，手術後可以不需要打上石膏進而提早做小關節活動。 3. 材質為目前臨床文獻生物相容最高之鈦合金ASTMF136認證，所以可以不需再次手術拔除。	1. 傷口感染:任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。 2. 神經與血管損傷。 3. 骨折延遲癒合與骨不癒合:骨板固定的應用不當，可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重，而尚未採取相應治療措施時，則更易發生骨折不癒合。 4. 再骨折:對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。	1. 骨折處有明顯感染跡象時，相對上就是一種禁忌。 2. 如果神經血管結構的解剖位置因為關節的創傷後損壞而存在不確定性時，則本固定骨板要特別留意方可使用。 3. 局部性傷口腐敗也是本固定骨板的相對禁忌之一。 4. 在關節處已植入某些骨內固定器，是相對禁忌之一。 5. 術前醫療條件不足，如嚴重的骨質疏鬆症。	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。
FBZ003129014	衛署醫器製字第003129號	APS METAL PLATE&SCREW SYSTEM：RAF Locking Plate	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組:橈骨遠端內側斜骨板(解剖斜T標準型)	1. 愛派司骨釘和骨板互鎖的系統是結合亞洲解剖型的3D曲率，可以在身體的承載力下達到最適合的支撐力。 2. 可以用微創手術去做骨折固定，不需將傷口劃大，病人術後復原較快，手術後可以不需要打上石膏進而提早做小關節活動。 3. 材質為目前臨床文獻生物相容最高之鈦合金ASTMF136認證，所以可以不需再次手術拔除。	1. 傷口感染:任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。 2. 神經與血管損傷。 3. 骨折延遲癒合與骨不癒合:骨板固定的應用不當，可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重，而尚未採取相應治療措施時，則更易發生骨折不癒合。 4. 再骨折:對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。	1. 骨折處有明顯感染跡象時，相對上就是一種禁忌。 2. 如果神經血管結構的解剖位置因為關節的創傷後損壞而存在不確定性時，則本固定骨板要特別留意方可使用。 3. 局部性傷口腐敗也是本固定骨板的相對禁忌之一。 4. 在關節處已植入某些骨內固定器，是相對禁忌之一。 5. 術前醫療條件不足，如嚴重的骨質疏鬆症。	傳統形狀尺寸不完全符合骨頭形狀 骨板和骨釘無互鎖設計，骨板支撐力及穩定度較差，並且常在骨釘做緊壓固定法時，會破壞關節面原有的外形。 316L 不鏽鋼 1. 低抗疲勞強度 2. 低生物相容性 在人體內低抗腐蝕性

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FBZ003129016	衛署醫器製字第003129號	APS METAL PLATE & SCREW SYSTEM：DISTAL FIBULA DOUBLE HOOK LOCKING PLATE	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組:腓骨遠端外側鎖定骨板	1. 符合人體骨骼解剖型骨板設計。 2. 解剖型鎖定式骨板設計。 3. 骨板關節面以低薄設計。 4. 互鎖式骨板獨特骨釘角度設計。	1. 傷口感染:任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治療後再用骨內固定治療。 2. 神經與血管損傷。 3. 骨折延遲癒合與骨不癒合:骨板固定的應用不當，可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重，而尚未採取相應治療措施時，則更易發生骨折不癒合。 4. 再骨折:對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。	1. 骨折處有明顯感染跡象時，相對上就是一種禁忌。 2. 如果神經血管結構的解剖位置因為關節的創傷後損壞而存在不確定性時，則本固定骨板要特別留意方可使用。 3. 局部性傷口腐敗也是本固定骨板的相對禁忌之一。 4. 在關節處已植入某些骨內固定器，是相對禁忌之一。 5. 術前醫療條件不足，如嚴重的骨質疏鬆症。	1. 依照骨架人體工學量身訂做，減少角度調整時間，降低傷口感染機率。 2. 使用鈦合金材質，高生物相容性、高硬度，經特殊強化處理，提升骨板韌性，骨板較不易斷裂。 3. 可搭配微創手術設計之工具，降低軟組織破壞，傷口癒合快，感染機會低，傷口
FBZ003129022	衛署醫器製字第003129號	APS METAL PLATE & SCREW SYSTEM：1.5mm Mini L Locking Plate	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組:直式加壓L型骨板(迷你型)	1. 符合人體骨骼解剖型骨板設計。 2. 解剖型鎖定式骨板設計。 3. 骨板關節面以低薄設計。 4. 互鎖式骨板獨特骨釘角度設計。	1. 傷口感染:任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治療後再用骨內固定治療。 2. 神經與血管損傷。 3. 骨折延遲癒合與骨不癒合:骨板固定的應用不當，可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重，而尚未採取相應治療措施時，則更易發生骨折不癒合。 4. 再骨折:對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。	1. 骨折處有明顯感染跡象時，相對上就是一種禁忌。 2. 如果神經血管結構的解剖位置因為關節的創傷後損壞而存在不確定性時，則本固定骨板要特別留意方可使用。 3. 局部性傷口腐敗也是本固定骨板的相對禁忌之一。 4. 在關節處已植入某些骨內固定器，是相對禁忌之一。 5. 術前醫療條件不足，如嚴重的骨質疏鬆症。	1. 依照骨架人體工學量身訂做，減少角度調整時間，降低傷口感染機率。 2. 使用鈦合金材質，高生物相容性、高硬度，經特殊強化處理，提升骨板韌性，骨板較不易斷裂。 3. 可搭配微創手術設計之工具，降低軟組織破壞，傷口癒合快，感染機會低，傷口
FBZ003129005	衛署醫器製字第003129號	APS METAL PLATE & SCREW SYSTEM：Calcaneal Locking Plate	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組:跟骨外側骨板(章魚型)	1. 愛派司骨釘和骨板互鎖的系統是結合亞洲解剖型的3D曲率，可以在身體的承載力下達到最適合的支撐力。 2. 可以用微創手術去做骨折固定，不需將傷口劃大，病人術後復原較快，手術後可以不需要打上石膏進而提早做小關節活動。 3. 材質為目前臨床文獻生物相容最高之鈦合金ASTMF136認證，所以可以不需再次手術拔除。	身體對異物的過敏反應。	須經醫師建議後使用。	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。
FBZ019793003	衛署醫器輸字第019793號	"Synthes" LCP Tibia plate 4.5/5.0	"信迪思" 4.5/5.0 mm 鎖定加壓脛骨骨板	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。	不可與不銹鋼材質內植物混用。	固定效果佳，病患可提早活動，避免併發症。
FBZ021080001	衛署醫器輸字第021080號	"Stryker Leibinger" VariAx Distal Radius Locking Plate System-Plate	"史賽克 雷賓格爾" 遠端橈骨固定系統-骨板	VariAx 骨板具有 type 2anodization(第二級電鍍)可以防止軟組織包覆植體，容易拔除植體；擁有最齊全的各式骨板設計以及尺寸(universal、anatomical plate)來符合病患的狀況做選擇使用；骨板的骨螺釘固定孔，可以選擇想要固定骨螺釘的角度，使骨板與骨骼更密合，癒後效果更佳。	本系統可能造成的負面效應大多源自於臨床治療，而非植體；對金屬過敏或起過敏反應；未癒合或延遲癒合可能會造成植體斷裂；緊固程度不足可能導致植體鬆脫；不穩定粉碎性骨折造成骨折部位周圍的纖維組織反應增加。		VariAx 骨板具有 type 2anodization(第二級電鍍)的設計使其可以易於拔除；骨板更薄且骨板更符合人體的橈骨形狀，使其植體與橈骨骨骼更密合，術後癒合效果更佳；具有齊全的骨釘(locking & nonlocking)以及骨板(universal、anatomicalplate..)可以供醫師選擇適合尺寸使用。
FBZ019512001	衛署醫器輸字第019512號	"Stryker Leibinger" Hand Plating System	"史賽克 雷賓格爾" 手部骨板系統	1. 鈦金屬材質較不易產生金屬過敏。2. 互鎖式鋼板固定效果較佳。3. 萬象螺釘，鎖定角度更符合人體結構。4. 解剖型設計骨板。5. 提供完整系列人體工學設計，節省手術時間。	未癒合或延遲癒合可能造成植體斷裂、緊固程度不足。	依據製造方式及設計，植體和儀器必須相互搭配使用。	健保給付之骨板系統無互鎖機制，易造成骨板和骨頭不良接合，產生骨釘鬆脫，骨頭癒合不良之影響。而本產品因有互鎖機制，所以對於較複雜性骨折或骨質疏鬆患者，可提供較佳的復位效果。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FBZ021711001	衛署醫器輸字第021711號	"OsteoMed" Hand Plating System/1.6mm 6 Hole Straight Plate, Locking	"歐特美" 手部骨板系統/1.6mm 6洞直型鎖定骨板	符合人體解剖學之鈦合金骨板、骨螺釘互鎖固定系統，多重角度式的互鎖設計，可使骨螺釘固定骨折達到最佳角度，骨板有加壓和鎖定孔洞的設計，搭配各式骨釘可讓骨折處達到穩固的解剖復位，縮小手術傷口，促進骨折處癒合。骨板採鏡面拋光處理，薄型及圓弧狀之設計，可避免傷害軟組織，並讓肌腱有順暢的活動，減少併發症，避免異物感，且可及早回復活動度。	植入物不可重複使用，少部分人會有金屬過敏的反應。術後立即激烈/過度活動可能造成延遲癒合或癒合不良		健保給付為鋼釘,非鋼板。健保給付品項並無互鎖設計，無人體解剖學設計，較難處理粉碎骨折。
FBZ007815013	衛署醫器輸字第007815號	"Synthes" PHI LOS proximal humerus plate 3.5	"信迪思" 3.5mm 肱骨上端鎖定骨板	鎖定加壓骨板有組合雙孔洞，皮質骨釘和海綿質骨釘可以鎖入未有螺紋孔洞，或讓螺紋頭鎖定入另一個孔洞。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。過敏性-當懷疑對植入物有所過敏，適當的測試是必要的，來選擇適當的植入物。癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。植入物而引起的疼痛。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。	不可與不銹鋼材質內植物混用。	鎖定加壓骨板原則上和一般骨板有一樣的適應症，鎖定加壓骨釘系統適用於創傷的復位、切骨術和各種未痊癒骨骼，包括骨質缺乏之創傷。使用於肱骨. 也可使用微創手術減少傷口復原時間。鎖定加壓骨板應用目的是要顯示出一般骨板/骨釘技術、內固定和使用一般和鎖定骨釘之差異和特性。
FBZ019220004	衛署醫器輸字第019220號	"Synthes" LCP Distal Humeral Plate 2.7/3.5	"信迪思" 2.7/3.5mm 肱骨下端鎖定加壓骨板	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。	不可與不銹鋼材質內植物混用。	固定效果佳，病患可提早活動，避免併發症。
FBZ025622001	衛部醫器輸字第025622號	"Linovatec" GENESYS PressFT Suture Anchor	"靈威特" 派瑞斯縫合固定錨釘	Bio Mini-Revo 錨釘是一種將軟組織附著於骨頭上的 SR-96L/4D 複合乳酸 (PLLA) 含縫線錨釘，此 Bio Mini-Revo 錨釘為一個擁有多重螺紋的 3.1 毫米螺絲，且其設計可旋轉固定於骨頭。	1. 可能發生感染，包括深處與表面。 2. 發生組織產生過敏或發炎症狀以及對植入材質的其他反應。		1. 目前健保給付項目材質為金屬錨釘，為不可吸收性，若術後發生錨釘脫落，會在體內造成病患疼痛。2. 若病患發生再次撕裂傷需要再次施行手術，前次植入健保錨釘無法移除，會限制第二次植入錨釘的位置。
FBZ026987001	衛部醫器輸字第026987號	"Linovate" GENESYS CrossFT Suture Anchor	"靈威特" 克洛特縫合固定錨釘	本產品縫合錨釘由聚乳酸共聚物 (96L/4DPLAco-polymer) 及 β 三鈣磷酸鹽 (β -TCP) 製造而成，已滅菌、預先裝配在單次使用的起子上，並穿有2到3根2號帶針或不帶針(5metric) Hi-Fi 縫線的型式提供。	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。	1. 需由專業外科醫師使用。 2. 手術後的康復訓練應嚴格遵照。	1. 術後癒合較優。 2. 可被人體所吸收。 3. 可促進骨頭增生。
FBZ007815004	衛署醫器輸字第007815號	"Synthes" LC-LCP 3.5mm	"信迪思" 3.5 鎖定加壓骨板	鎖定加壓骨板有組合雙孔洞，皮質骨釘和海綿質骨釘可以鎖入未有螺紋孔洞，或讓螺紋頭鎖定入另一個孔洞。	過敏性-當懷疑對植入物有所過敏，適當的測試是必要的，來選擇適當的植入物。癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。植入物而引起的疼痛。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。	不可與不銹鋼材質內植物混用。	鎖定加壓骨板原則上和一般骨板有一樣的適應症，鎖定加壓骨釘系統適用於創傷的復位、切骨術和各種未痊癒骨骼，比如肱骨、鎖骨、肩胛骨、橈骨、尺骨、骨盆、腓骨，包括骨質缺乏之創傷。鎖定加壓骨板應用目的是要顯示出一般骨板/骨釘技術、內固定和使用一般和鎖定骨釘之差異和特性。
FBZ007815005	衛署醫器輸字第007815號	"Synthes" LC-LCP 4.5/5.0	"信迪思" 4.5/5.0mm 鎖定加壓骨板	1. 鈦合金材質，質地較輕。 2. 穩定度較好，不易鬆脫。 3. 對於骨質疏鬆及粉碎性的骨折，承受力量大幅增加 4. 不需第二次手術拔除骨釘。	異物感。	不可與不銹鋼材質內植物混用。	提供較穩定性，對骨質酥鬆或粉碎性骨折提高固定穩定度，病患可提早活動，避免併發症。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)							
自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FBZ007815017	衛署醫器輸字第007815號	"Synthes"LCP plate 2.4	"信迪思"2.4mm 鎖定加壓骨板	1. 鈦合金材質，質地較輕。 2. 穩定度較好，不易鬆脫。 3. 對於骨質疏鬆及粉碎性的骨折，承受力量大幅增加4. 不需第二次手術拔除骨釘。	異物感。	不可與不銹鋼材質內植物混用。	提供較穩定性，對骨質酥鬆或粉碎性骨折 提高固定穩定度，病患可提早活動，避免併發症。
FBZ018914001	衛署醫器輸字第018914號	"Synthes"LCP plate 2.0:2.7mm	"信迪思"2.0:2.7mm 鎖定加壓骨板	信迪思掌骨指骨鎖定加壓骨板系統是由AO / ASIF國際內固定研究學會，歷經多年臨床應用，研發改良的革命性骨板骨釘內固定系統：1. 掌骨指骨解剖型骨板，符合人體工學設計，骨板較為服貼，並有近關節處及中段骨板可使用，能有效達成骨塊復位。2. 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。鎖定骨板骨釘，對於骨質疏鬆部位及粉碎性骨折，可提供最佳固定效果。3. 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。產品採生理解剖性設計，病患較不易產生異物感。	金屬植入物在體內可能有感染風險，骨折癒合後需視臨床狀況，再決定是否手術取出。	不可與不銹鋼材質內植物混用。	1. 鎖定式骨板相較於非鎖定式鋼板，較能對抗骨折變形移位。2. 對於骨質疏鬆的病患，鎖定式的螺釘有更好的固定效果。3. 本鎖定式骨板由鈦合金製成，相較於健保鋼板有更好的彈性與生物相容性。
FBZ022251001	衛署醫器輸字第022251號	"Linvatec"Poplok Knotless Suture Anchor	"靈威特"帕普洛縫合錨釘	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?棄式的起子上的形式提供。本產品以兩種形式提供：預先裝配的錨釘(CKP3500 和CKP4500)或預先裝配的錨釘並附有 Hi-Fi 縫線包 (CKP-3501 和CKP4502)的形式提供。錨釘和?棄式起子是採 Gamma 滅菌，Hi-Fi縫線包是採 EO 滅菌。	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。	1. 確保依據錨釘尺寸當地選擇骨打孔器。2. 當插入本產品時，避免從側邊插入。3. 插入錨釘以及鬆開起子時，須維持適當的直線。4. 詳閱說明書可以減少植入時本產品損壞的風險。5. 適當選擇和放置植體是成功使用本產品的重要考量因素。6. 植入本產品期間，為了使錨釘損壞的可能性減到最小，儀器的適當定位和校正是重要的。以下情形可能造成本產品損壞:a. 骨打孔器沒有插入到適當的深度。b. 本產品沒有當地與導引孔校直。c. 本產品插入器被拿來做撬槓使用。	PopLok 縫合錨釘是最新型縫合錨釘，採無結式縫合技術，術後病人不會產生異物感。健保給付品項須打結於關節腔內，病人會有異物感。材質為 PEEK 類骨式塑膠材質，該材質於術人對病患進行MRI 追蹤時不會產生金屬反應干擾訊號；健保給付品項為金屬材質會產生訊號干擾。使用此縫合錨釘，針對病患撕裂部位可進行交叉式雙列修補，可使受損之軟組織大面積的覆蓋於骨頭上，大幅增加術後癒合率；健保給付品項只能進行單列修補術，術後癒合率差。
FBZ021308001	衛署醫器輸字第021308號	"Linvatec"XO Button Suspensory Fixation Device	"靈威特"懸吊固定裝置	本產品是由鈦金屬製成的鈕扣與依據人體需求以高分子量聚乙烯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骨頭上。	潛在過敏以及其他對鈦金屬或聚乙烯的過敏反應。	1. 請勿使用有連續環線的XO Button 於膝蓋胫骨肌腱骨移植。膝蓋胫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。	固定修復之韌帶效果優於單純使用健保給付之可吸收骨釘，因它是將韌帶懸吊固定在骨頭上。
TTZ018401001	衛署醫器輸字第018401號	Integra"Dura Seal Dural Sealant System	"茵特葛拉"合成可吸收性硬腦膜組織黏膠	目前健保品項無防止CSF滲漏&防沾黏之品項。	無。	一天之內會膨脹50%，不宜噴灑過量。	無健保品項可比較。
FNX025309001	衛部醫器輸字第025309號	LEGEND METAL CUTTER	"美敦力"雷勁-氣動式高速切割系統	METAL CUTTER MC30可以快速安全切割脊椎內固定,縮短醫師手術時間,減少病人麻醉時間與風險。	拋棄式產品切勿重消使用容易造成感染。	1. 請充分地沖洗以降低切割面的溫度2. 請務必穿戴眼部防護3. 請保護傷口不受到金屬碎屑的汙染4. 在進行任何金屬切割時,請使用鉗子或夾取裝置來控制鬆脫的部分	傳統使用拔釘工具組拔除脊椎內固定，但因內固定廠商眾多，比較舊款的拔釘工具會找不到，傳統的拔釘工具比較複雜，會讓手術時間延長，麻醉風險高。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)							
自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FSZ024613001	衛署醫器輸字第024613號	"Boston Scientific"Solux SIS System	"波士頓科技"鎖淋單一切口吊帶系統	1.Sling 有 4cm de-tang減少植入後攣縮或捲曲變形2.Device 有mark 兩側中點記號，可確保 2 側植入 sling 長度平衡。	以下為安置尿道下吊索可能產生的併發症，但並不僅限於此：與所有植入物一樣，傷口可能會出現局部不適及/或異物反應。	使用前請務必詳閱原廠之使用說明書並遵照指示使用。	此類醫療材料無相對健保給付品項。
FGZ027475001	衛署醫器輸字第027475號	"Boston Scientific"Uphold LITE Vaginal Support System	"波士頓科技"歐普侯陰道支撐系統	1.輕薄型網片組件可提供在陰道內，無存留組裝定錨材料於體內。2.Uphold Lite 重量為25g/m2。3.Uphold Lite 網片表面為藍色，便於醫師執行手術業務視覺辨識性。4.脫垂修復治療可恢復到 1 級即人體解剖正常位置。	與婦科外科用網片有關的可能不良反應包括:糜爛/突出；疼痛、不適症狀、刺激；感染/敗血症風險升高/形成膿瘍。	Uphold LITE陰道支撐系統不可用於具軟組織植入物禁忌的病患。	此類醫療材料無相對健保給付品項。
TKY023677002	衛署醫器輸字第023677號	BoneScalpel Irrigation tube MXB-T	超音波手術系統-沖洗管路	於手術中對於硬組織的磨除及骨的精密截骨或磨骨，而不傷害周圍的組織.血管.神經，減少手術中血液的流失.骨細胞的壞死，並有效減少手術時間，降低醫院人事成本，增進病患術後的復原。	1.使用中需保持沖水，沖水流量不足尖端的溫度可能會造成組織的灼傷或壞死2.操作使用不當會造成尖端斷裂，斷裂的鋒面可能會造成組織損傷。	此產品為單次使用滅菌裝，使用前請檢查外包裝上有效日期、外觀完整性。	1.使用骨鋸.骨鑿進行切骨所產生的間隙大.骨流失多，且易破壞骨細胞及組織造成出血量多和骨細胞壞死，術後骨生長遲緩復原較慢及潛在骨裂塌陷的風險2.骨鑿於骨研磨.切割高速運轉下所產生的高溫會使骨細胞壞死.螺旋效應會使周為神經血管損傷，增加出血量.手術時間3.使用一般手動器械速度慢手術時間長，出血量更多。
TKY023677001	衛署醫器輸字第023677號	BoneScalpel tips 20mm blade long curved MXB-20LC	超音波手術系統-骨刀震盪頭	於手術中對於硬組織的磨除及骨的精密截骨或磨骨，而不傷害周圍的組織.血管.神經，減少手術中血液的流失.骨細胞的壞死，並有效減少手術時間，降低醫院人事成本，增進病患術後的復原。	1.使用中需保持沖水，沖水流量不足尖端的溫度可能會造成組織的灼傷或壞死2.操作使用不當會造成尖端斷裂，斷裂的鋒面可能會造成組織損傷。	此產品為單次使用滅菌裝，使用前請檢查外包裝上有效日期、外觀完整性。	1.使用骨鋸.骨鑿進行切骨所產生的間隙大.骨流失多，且易破壞骨細胞及組織造成出血量多和骨細胞壞死，術後骨生長遲緩復原較慢及潛在骨裂塌陷的風險2.骨鑿於骨研磨.切割高速運轉下所產生的高溫會使骨細胞壞死.螺旋效應會使周為神經血管損傷，增加出血量.手術時間3.使用一般手動器械速度慢手術時間長，出血量更多。
TKY025748001	衛部醫器輸字第025748號	MEDTRONIC AQUAMANTYS SYSTEM	"美敦力"艾可雙極射頻電外科裝置系統	Aquamantys bipolar sealer可同時傳送射頻(Radiofrequency energy)能量及生理食鹽水至手術部位的軟組織。	目前無臨床或研究資料顯示其副作用。	若有心臟節律器存在，應謹慎使用本產品，電外科設備可能會干擾心臟節律器或其他主動式植入裝置。	無健保已給付之品項。
HHZ026238002	衛部醫器輸字第026238號	"Straub" Mechanical Thrombectomy System-Aspirex S Catheter	"斯特勞布"機械性血栓清除系統-Aspirex S導管	用於心肺、冠狀動脈、與腦血管循環以外的原生血管或裝有支架、支架移植、或人工繞道移植物的血管血栓移除。	可能的不良反應包括，但不僅限於：栓塞，特別是末梢血栓栓塞不同嚴重程度的肺栓塞血栓形成，特別是復發性的血栓形成再次阻塞血管壁受傷血管剝離/穿孔/破裂斑塊劃破血管壁所造成的穿孔動靜脈瘻管/假性動脈瘤血腫、出血、大量出血器官穿孔穿刺位置的感染或壞死過敏反應導管誘發的敗血症。	主要由受過訓練且具備經皮腔內移除個別目標血管內新生的至高度組織化血塊或血栓之診斷與介入治療經驗的專業人員操作。	此系統提供動力式機械性血栓清除血栓，有別於健保手動抽吸導管，清除效率高。日後再血栓阻塞的機率較低。
CGZ026141001	衛部醫器輸字第026141號	Volcano VISIONS PV 0.035 Digital IVUS Catheter	火山數位式血管內超音波影像導管	本影像導管可藉由提供血管的斷層影像來評估周邊血管的血管形態。此導管現行並不適用於冠狀動脈或腦部血管的評估。此超音波影像導管可被當作傳統血管造影法的附屬物，用以提供血管腔和血管壁結構的影像。	在穿刺的位置會有出血的現象；血管壁損傷；血管栓塞；與經皮式血管內導管使用時會有末梢栓塞的情況發生。	限由專科醫師使用。	目前健保已給付品項僅適用於心臟冠狀動脈血管之診斷；本產品適用於全身周邊靜動脈周邊血管及腹主動脈瘤定位診斷影像導管且診斷範圍較目前已給付品項較深及遠。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)							
自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
CGZ011026001	衛部醫器輸字第011026號	"Volcano" VISIONS PV .035 Digital IVUS Catheter	"火山"數位式血管內超音波影像導管(周邊血管使用)	提供週邊動脈血管管腔及血管壁構造影像分析。	血管穿刺出血、血管壁受損、血栓、栓塞等	限由專科醫師使用。	目前健保已給付品項僅適用於心臟冠狀動脈血管之診斷；本產品適用於全身周邊靜動脈周邊血管及腹主動脈瘤定位診斷影像導管且診斷範圍較目前已給付品項較深及遠。
CTZ029289001	衛部醫器輸字第029289號	Jetstream Atherectomy Catheter	傑思楚血栓旋切導管	此產品是一種旋切術導管系統，專為去除和治療周邊疾病而設計，它提供獨立的注入和吸出功能，用於去除液體、切離的組織及血栓。	出血、過敏反應、心律失常、血腫、感染、血栓發作。		相近於健保已給付之淺股動脈支架，但本產品更適用於週邊血管的斑塊旋切術，分裂和去除上下肢動脈血栓，及治療股動脈內自展式裸金屬支架的支架內
HHZ028794001	衛部醫器輸字第028794號	"Boston Scientific" AngioJet Thrombectomy Set-AVX	"波士頓科技"安傑特血栓清除導管組-AVX	AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組運用高速鹽水在導管尖端形成一個低壓區。血栓被吸入到導管中，並被高速射流擊碎並排出體外。	可能與使用AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組有關的潛在不良事件類似於那些與其他介入治療相關的不良事件，這些不良事件包括但不限於：已處理血管的突發閉合/急性心肌梗塞/急性腎衰竭/心律異常/穿刺部位出血/腦血管意外狀況/死亡/剝離/近端或遠端栓塞/血腫/溶血/需要輸血的出血/低血壓/高血壓/穿刺部位的感染/疼痛/胰臟炎/穿孔/假性動脈瘤/對造影劑起反應/血栓形成/阻塞/已處理血管的整體閉合/血管瘤/血管痙攣	使用中有任何不適，請立即告知醫師。	AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組運用高速鹽水在導管尖端形成一個低壓區。血栓被吸入到導管中，並被高速射流擊碎並排出體外。健保目前使用方式，主要使用CDT的方式進行溶栓需視患者情形靜置3-24小時，在進行人力空針取栓，不但效率低，耗時較久，對患者較不利，安傑特血栓清除導管組則能快速清除血栓，大大改善效果及效率。
HHZ028794002	衛部醫器輸字第028794號	"Boston Scientific" AngioJet Thrombectomy Set-Solent Dista，Solent Proxi，Solent Omni	"波士頓科技"安傑特血栓清除導管組-Solent Dista，Solent Proxi，Solent Omni	AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組運用高速鹽水在導管尖端形成一個低壓區。血栓被吸入到導管中，並被高速射流擊碎並排出體外。	可能與使用AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組有關的潛在不良事件類似於那些與其他介入治療相關的不良事件，這些不良事件包括但不限於：已處理血管的突發閉合/急性心肌梗塞/急性腎衰竭/心律異常/穿刺部位出血/腦血管意外狀況/死亡/剝離/近端或遠端栓塞/血腫/溶血/需要輸血的出血/低血壓/高血壓/穿刺部位的感染/疼痛/胰臟炎/穿孔/假性動脈瘤/對造影劑起反應/血栓形成/阻塞/已處理血管的整體閉合/血管瘤/血管痙攣	使用中有任何不適，請立即告知醫師。	AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組運用高速鹽水在導管尖端形成一個低壓區。血栓被吸入到導管中，並被高速射流擊碎並排出體外。健保目前使用方式，主要使用CDT的方式進行溶栓需視患者情形靜置3-24小時，在進行人力空針取栓，不但效率低，耗時較久，對患者較不利，安傑特血栓清除導管組則能快速清除血栓，大大改善效果及效率。
HHZ028794003	衛部醫器輸字第028794號	"Boston Scientific" AngioJet Thrombectomy Set - Zelante DVT	"波士頓科技"安傑特血栓清除導管組-Zelante DVT	AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組運用高速鹽水在導管尖端形成一個低壓區。血栓被吸入到導管中，並被高速射流擊碎並排出體外。	可能與使用AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組有關的潛在不良事件類似於那些與其他介入治療相關的不良事件，這些不良事件包括但不限於：已處理血管的突發閉合/急性心肌梗塞/急性腎衰竭/心律異常/穿刺部位出血/腦血管意外狀況/死亡/剝離/近端或遠端栓塞/血腫/溶血/需要輸血的出血/低血壓/高血壓/穿刺部位的感染/疼痛/胰臟炎/穿孔/假性動脈瘤/對造影劑起反應/血栓形成/阻塞/已處理血管的整體閉合/血管瘤/血管痙攣	使用中有任何不適，請立即告知醫師。	AngioJet Solent Proxi及AngioJet Solent Omni血栓清除導管組運用高速鹽水在導管尖端形成一個低壓區。血栓被吸入到導管中，並被高速射流擊碎並排出體外。健保目前使用方式，主要使用CDT的方式進行溶栓需視患者情形靜置3-24小時，在進行人力空針取栓，不但效率低，耗時較久，對患者較不利，安傑特血栓清除導管組則能快速清除血栓，大大改善效果及效率。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
CTZ023760001	衛署醫器輸字第023760號	"MTI" TurboHawk Peripheral Plaque Excision System	"恩提愛"特保豪可周邊血管粥樣硬化切除系統	本產品具一高速旋轉刀頭，經開啟電源並接合刀頭後，藉由導管緩慢向前推進的方式，可將周邊血管鈣化部位進行切除，切除後之斑塊碎片會集中於導管前端之收集槽內。必要時可於同病變位置重複進行切除，以達到理想切除鈣化之程度並獲取血管管腔最大直徑。	淺在併發症/副作用 使用本產品和其他介入性導管的可能副作用包括，但不限於下列：截肢。動脈瘤。動脈剝離。動脈穿孔。動脈破裂。動脈經攣。動靜脈瘻管。出血併發症。死亡。栓塞和/或動脈血栓症。緊急或非緊急動脈繞道手術。穿刺部位併發症。低血壓。感染。局部缺血。治療部位再狹窄。周邊動脈完全閉塞。可能需要手術修復的血管併發症。	禁用於冠狀動脈、禁用於頸動脈、禁用於腸骨或腎血管。禁用於周圍血管部位的支架內再狹窄的處理。有任何顱內出血或動脈瘤的病史或紀錄。有任何血栓性或出血性中風的病史。已知有高凝血反應，或凝血功能障礙、異常出血的傾向。眼底鏡檢查有眼內出血的現象。血小板減少症或血小板增多症的病史。過去3個月內有嚴重創傷、骨折、重大手術或切片檢查。長時間心肺復甦。過去3個月內胃鏡檢查有消化性潰瘍疾病或腸胃出血。過去3個月內泌尿生殖器出血。嚴重的持續性高血壓（收縮壓>180 mmHg）。對阿斯匹靈過敏或不適。	此類醫療材料無相對健保給付品項。
FBZ025957001	衛部醫器輸字第025957號	Vancogenx	"泰瑞斯"萬古慶大黴素骨水泥	含有慶大黴素（Gentamicin）和萬古黴素（Vancomycin），可作為含抗生素之空間維持裝置或永久人工關節植入物。本產品是一種低溫聚合作用的骨水泥，較不易產生組織壞死。可隨著時間而逐漸釋出慶大黴素和萬古黴素。	血壓短暫下降、血栓性靜脈炎、出血血腫、表面深部手術傷口感染，骨股粗隆突滑囊炎、短期的心臟傳導不規則。	當病人有嚴重重症肌無力或是對慶大黴素、氨基糖苷、萬古黴素、糖肽過敏，或是對骨水泥的任何成分過敏時，要慎重考慮是否使用本骨水泥。2. 孕期前三個月不應使用所有骨水泥製品，在其餘的妊娠期間，只有在危及生命的狀況下才能使用骨水泥。	可有效降低關節重建置換術後傷口感染的發生率。與一般健保骨水泥相較，強度並無下降。自行添加粉狀抗生素之健保骨水泥僅可在最初幾小時中釋放抗生素。
FSZ026881001	衛部醫器輸字第026881號	Hyaloglide Anti-adhesion Gel-1ml	亞諾葛來防沾黏生物膠-1ml	1. 其成分取自於天然玻尿酸，生物相容性佳、安全性高。 2. 內容物形態為3D凝膠狀，容易黏附於手術切口或關節內組織。	無。	無。	無。
FSZ026881002	衛部醫器輸字第026881號	Hyaloglide Anti-adhesion Gel-2ml	亞諾葛來防沾黏生物膠-2ml	1. 其成分取自於天然玻尿酸，生物相容性佳、安全性高。 2. 內容物形態為3D凝膠狀，容易黏附於手術切口或關節內組織。	無。	無。	無。
FBZ019750001	衛署醫器輸字第019750號	"Acumed" Congruent Bone Plate System-Locking plate	"艾克曼"貼附骨板系統-互鎖式骨板	艾克曼貼附骨板系統了骨釘與骨板的組合，適合用於鎖骨、肱骨、橈骨、尺骨、掌骨、腳骨、脛骨、腓骨、與肩胛骨，解剖形式的設計，在粉碎性骨折時有塑形效果，達到更好的癒後效果，讓病人可以更早的活動。	避免術後立即激烈/過渡活動造成延遲癒合或癒合不良。	植入物不可重複使用。	艾克曼貼附骨板系統中的骨釘、骨板、與其配件是用來提供骨折時的固定、融合，與切除。
NEZ035262001	衛部醫器輸字第035262號	"SenoRx" EnCor Probe-EnCor Probe	"聖芮絲"安可兒探針-安可兒探針	適用於提供乳房組織樣本，可將影像上異常之乳房組織部分或完整切除，以進行組織學檢驗。	可能造成皮膚、血管、肌肉、器官的受傷；出血、血腫及感染。	無。	無。
NEZ026605001	衛部醫器輸字第026605號	"Biopsy" The Mammotome Breast Biopsy System Probe	"拜惜思"乳房活體組織切片檢查系統套管	Mammotome真空切片探針為單次插入設計，單次取得足量樣本數，大幅降低病人組織因切片造成的創傷，同時增加手術效率。	輕微乳房淤青。	1. 需受過經皮膚注射針組織採集技術訓練的醫師使用本產品2. 患者正接受抗凝血劑治療或患有出血疾病者，可能增加風險。	Mammotome真空取樣探針單次插入，傷口微小，大幅降低病人因切片造成的生理及心理創傷。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)							
自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
NTZ011331002	衛署醫器輸字第011331號	"ETHICON" MAMMOTOME BREAST BIOPSY SYSTEM (HH11BEX, MHH8)	"愛惜康"麥瑪通乳癌切片檢查系統-組織取樣探針 (HH11BEX, MHH8)	Mammotome真空切片探針為單次插入設計，單次取得足量樣本數，大幅降低病人組織因切片造成的創傷，同時增加手術效率。	輕微乳房淤青。	1.需受過經皮膚注射針組織採集技術練的醫師使用本產品2.患者正接受抗凝血劑治療或患有出血疾病者，可能增加風險。	Mammotome真空取樣探針單次插入，傷口微小，大幅降低病人因切片造成的生理及心理創傷。
FBZ027420001	衛部醫器輸字第027420號	"Stryker" ICONE Suture Anchor	"史賽克"艾康尼斯縫合錨釘	PFNA) II是一種專為亞洲人設計 末端鎖定選項 1.長股骨髓內釘器械提供一般和小尺寸髓內釘之靜態或動態鎖定 2.長版長股骨髓內釘同樣有動態的設計，可選擇性打第二根螺。	1.植入物變形失效肇因植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。2.過敏反應肇因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。	1.保護存放中的植入物與器械免於機械性傷害。2.所有的組合物件均以個別包裝供應。3.使用植入物或器械物之前，打開原包裝，要求合格人員執行完整的清潔過程，並用134度高壓消毒鍋滅菌。	頂端角度為5°可避免因亞洲人骨骼較小以致骨頭劈開，搭配葉片式骨釘能達成穩定角度結構，絕不會鬆動。
FBZ026601001	衛部醫器輸字第026601號	"Stryker" PEEK Zip Anchor	"史賽克"利普縫線固定錨釘	PEEK可透光材質，雙螺紋設計，中空錨釘，使用無需器械。	1.用於骨質疏鬆病患有機率拔出。2.可能限制病人癒合期間活動能力。	為滅菌包裝，請勿重複使用。	較一般健保品項比較能增加使用年限，以降低病人日後須再次手術機率。
FBZ027391001	衛部醫器輸字第027391號	"Stryker" ReelX STT Suture Anchor	"史賽克"瑞利斯縫線固定錨釘	此款醫材具有引線設計，方便帶線且植入錨釘後還可再調整張力，可將手術達到最佳效果。	可能出現縫線斷裂情況。	為滅菌包裝，請勿重複使用。	較一般健保品項比較能增加使用年限，以降低病人日後須再次手術機率。
TTZ028804003	衛部醫器輸字第028804號	"Baxter" Osteone Bone Hemostasis Material	"百特"歐速停水溶性骨用止血材-1.0g	本產品是一種水溶性手術用植入物，可提供物理性屏障之功能，以控制骨表面之出血，並非屬生化作用。本產品是水溶性環氧烷共聚物混合的無菌產品。	目前無已知副作用。	1.本產品以無菌提供，僅供單次使用，切勿再次滅菌。丟棄任何已拆封&，未使用或包裝已破損的產品。切勿使用已喪失無菌狀態的器材。因有汙染之風險，若滅菌範圍已遭到破壞，則不得重覆使用該器材。 2.本產品不應置於過熱的環境中。請存放於0度至32度(32F至90F)的環境中，並避免直接受熱(包括陽光)。	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。
FSZ026988003	衛部醫器輸字第026988號	"Promedon" Calistar POP Repair System	"博美敦"凱莉星脫垂修補系統	用來治療陰道前壁及陰道頂部脫垂的套組，可強化組織及長效固定骨盆底筋膜以治療陰道前壁及陰道頂部脫垂。	術後早期可能造成陰道疼痛，其他可能的併發症包括感染、網片露出、發炎等。	因屬於自費衛材，需自費使用。有以下情形應避免使用本品項：1.有感染情形，特別是生殖系統或泌尿系統感染2.接受抗凝血治療或懷孕者3.糖尿病病患使用須特別小心4.陰道癌，子宮頸癌或子宮癌患者	此類醫療材料無相對健保給付品項，醫師開刀方 式是使用傳統方式用病人身體組織做縫合手術，沒有使用任何產品做支撐。
WDZ005297001	衛部醫器製壹字第005297號	GelSkin Hydrogel Wound Dressing 3.6*3.6cm	"GelSkin"水凝敷傷口敷料(含PU膜)3.6*3.6cm	1.撕貼容易降低疼痛2.癒合快速減少疤痕3.超薄防水柔軟服貼4.透明易於觀察傷口5.照護容易	少數人有皮膚過敏現象。	1.使用時若有皮膚發生紅、腫、熱、痛，請立即停止使用，並向專業醫師諮詢。2.傷口滲出液達飽和時，會產生不黏或膠體變白且膨脹，請更換敷料。3.本產品請勿重覆使用，單片包裝若破損即非無菌狀態。4.易流汗及手汗體質者請務必將傷口周圍拭乾後再貼，或另購PU膜加強四周黏貼。5.本產品可防水，適用於正常淋浴或沖洗。	一般傳統紗布覆蓋方式組織液根結痂會沾黏在傷口上移除時會造成病人不適。水凝膠吸收傷口滲出液後會退黏，移除不會造成二次傷害。GelSKIN 濕潤均衡技術 (HydroBlanceTechnology)在吸收滲 液的同時，讓傷口保持最佳濕潤狀態，因此能加速傷口癒合。減少疤痕產生。多向彈性 PU膜具彈性、防水、透氣延展性，貼上後不影響患部外觀，不易察覺敷料存在。照護容易，整片傷口敷料都是透明，方便觀察傷口復原狀況，具有吸濕、退黏特性、不沾黏傷口、更換容易、可隔絕外部細菌、降低感染風險。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
WDZ005297002	衛部醫器製壹字第005297號	GelSkin Hydrogel Wound Dressing 5*5cm	"GelSkin" 水凝敷傷口敷料(含PU膜)5*5cm	1. 撕貼容易降低疼痛2. 癒合快速減少疤痕3. 超薄防水柔軟服貼4. 透明易於觀察傷口5. 照護容易	少數人有皮膚過敏現象。	1. 使用時若有皮膚發生紅、腫、熱、痛，請立即停止使用，並向專業醫師諮詢。2. 傷口滲出液達飽和時，會產生不黏或膠體變白且膨脹，請更換敷料。3. 本產品請勿重覆使用，單片包裝若破損即非無菌狀態。4. 易流汗及手汗體質者請務必將傷口周圍拭乾後再貼，或另購PU膜加強四周黏貼。5. 本產品可防水，適用於正常淋浴或沖洗。	一般傳統紗布覆蓋方式組織液根結痂會沾黏在傷口上移除時會造成病人不適。水凝膠吸收傷口滲出液後會退黏，移除不會造成二次傷害。GelSKIN 濕潤均衡技術 (HydroBlanceTechnology)在吸收滲液的同时，讓傷口保持最佳濕潤狀態，因此能加速傷口癒合。減少疤痕產生。多向彈性 PU膜具彈性、防水、透氣延展性，貼上後不影響患部外觀，不易察覺敷料存在。照護容易，整片傷口敷料都是透明，方便觀察傷口復原狀況，具有吸濕、退黏特性、不沾黏傷口、更換容易、可隔絕外部細菌、降低感染風險。
FBZ027131001	衛部醫器輸字第027131號	Optium DBM-lcc	奧普天脫鈣骨基質泥/膠-lcc	用於四肢，脊椎和骨盆因骨結構不穩定而產生的空隙或裂縫，提供填補物已重新塑型接受者的骨骼。	1. 潛在的不良結果包括但不限於：感染、同種異體組織排斥、對殘留處理試劑起過敏反應、再次手術及/或死亡。2. 甘油可能導致血糖過高症。臨床醫師在移植含甘油的骨空隙填充物後指出有個案發生尿道吻合、腳部浮腫、發燒、術區感染和移植失敗，這些都可能歸因於含甘油的骨空隙填充物。	僅給單一病人單一場合下使用，常溫儲藏勿冷凍。	產品是從捐獻的人體組織處理，非健保給付的化學成份，加強骨融合之誘導性。
TKY026604002	衛部醫器輸字第026604號	"Medtronic" PEAK PlasmaBlade PS210-030P	"美敦力" 霽克電漿手術刀-PlasmaBlade 3.0S	1. 低熱傷害，切割模式可維持40~70℃，較傳統電燒的2百~3百多度低溫，大幅降低對組織的熱傷害，保留更完整的正常組織，縮小傷口範圍。 2. 降低病人疼痛感及加速術後恢復，且提升病人術後傷口恢復之速度。 3. 切割銳利，可大幅縮短手術時間，降低手術風險且提升手術效率。 4. 煙霧少，提升手術視野，提升手術安全及品質。	目前臨床及研究數據沒有顯示副作用。	在開始進行任何電燒手術前，醫師應先熟悉與電燒手術相關的醫學文獻、併發症、及危險性。若誤用電燒手術，病患或工作人員以及其他設備會造成損傷。	目前臨床及研究數據沒有顯示副作用。 1. 傳統電燒是利用大量熱能將組織斷開，溫度高達2~3百多度，高溫將會破壞周圍組織，可能導致組織壞死且疼痛程度較大，需增加止痛藥量及延長術後恢復時間。 2. 此特材是於低溫(平均手術溫度40~70度)下精準切割軟組織、降低組織熱傷害之程
FBZ030343001	衛部醫器輸字第030343號	Fziomed" Medi shield Anti-Adhesion Gel	"佛柔美德" 抗粘黏凝膠	本產品是一種流體凝膠，由PEO和CMC組合成的無菌可吸收式凝膠，並加入CaCl和NaCl提高穩定性，無熱原性，可減少疼痛。	有明顯感染時不適用。	勿用於靜脈注射。	健保無類似品項。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FBZ029909002	衛部醫器輸字第029909號	"Biomet" A.L.P.S. Proximal Humerus Plating System/ Low Position Locking Plate	"邦美"阿爾卑斯系列近端肱骨骨板系統/低式互鎖式骨板	1. 人體解剖工學設計, 提供高、低位設計骨板可供術中選擇, 減少病人術後活動異物感, 提升術後滿意度。 2. 採放射式螺釘排列與鋼板互鎖設計, 提供更穩定的骨折固定。 3. 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. 本產品採用TiMax強化處理鈦合金使用Ti6Al4V, 陽極處理鈦合金, 超越一般鈦合金的金屬強度。 5. 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, 提升手術效能。	1. 不癒合或延遲癒合會導致植入物破壞。2. 因應力遮蔽效應引起的骨密度減少。3. 由於裝置所引起的疼痛、不適、或者異常感覺。	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。	此產品與健保品項比較下較符合人體解剖工學設計, 提供高、低位設計骨板可供術中選擇, 減少病人術後活動異物感, 提升術後滿意度。
FBZ030102001	衛部醫器輸字第030102號	"Biomet" JuggerKnot Mini Soft Anchor	"邦美"傑格迷你縫合錨釘	1. 本特材由超高分子量聚乙烯、聚丙烯、和聚酯組成, 為非導電性及非磁性之特材。 2. 使用之縫線百分之百由聚乙烯製成, 編織程序中融入超高分量聚乙烯纖維提高強度。 3. 縫線採用無核心設計, 降低術後肌腱、韌帶被縫線破壞的機率, 同時也使手術結更加牢固。	1. 不癒合或延遲癒合, 可能導致植入物破損。2. 植入物彎曲或斷裂。3. 植入物鬆脫或移位。4. 對異物的過敏反應。5. 因裝置存在造成疼痛、不適或異常感覺。	手術時會使用專為本產品設計的器具, 用於補助內固定裝置的準確植入。建議定期檢查所有器具以發現磨損或變形。	此品項無相關之健保品。
SAY029245001	衛部醫器輸字第029245號	Surgical Specialties Quill PDO Knotless Tissue - Closure Device Variable Loop	"思輯刻"無結可吸收性聚對二氧環己酮外科縫合線(僅適用於內視鏡手術)	1. 本產品為360度(單向/雙向)倒勾的可吸收(90天)縫合材料來錨定組織, 因此無須打結。 2. 每0.88mm含有一根倒刺, 多點支撐以確保每個角度皆能穩定抓附組織, 線體具延展性, 順向平滑、逆向才具刺感, 倒刺與組織能緊密吻合, 不傷及周邊組織。 3. 針/線=1:1ratio, 降低血栓及出血等風險。	傷口縫合處紅腫、異物感、短暫發炎反應及罕見情況下的傷口裂開均是使用任何縫線之可預期的風險。	本產品單向鉤刺及單環乃用於固定軟組織, 因而無須於傷口打結固定。	1. 水密屏障(Watertightanastomosis)具輔助止血功能。 2. 無需打結, 可降低結節反應。 3. 連續縫合比傳統間歇性縫合更安全牢固。 4. 提供最佳張力支撐, 癒後效果佳。 5. 提高手術效率。
SAY029924001	衛部醫器輸字第029924號	Surgical Specialties Quill Monoderm Knotless	"思輯刻"無結可吸收性多醣體交脂類外科縫合線(僅適用於內視鏡手術)	1. 德國鋼針連續縫合時不易彎曲。2. 活性結第一針時較簡單。3. 360度倒刺嵌住軟組織4. 形成水密屏障, 組織液不易滲出。	短暫發炎反應。		比無倒刺縫合線有更好張力維持及分布均勻, 傷口癒合效果更佳。
TKY030554W01	衛部醫器輸字第030554號	"CONMED" Edge Arthroscopic Energy Probes	"康美"關節鏡用電燒探頭	本產品可在關節鏡及外科手術中用於軟組織的切除、消融和電凝以及血管止血。	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得其他反應。		此品項均無健保給付品項。
THZ013975001	衛署醫器輸字第013975號	"Ferrosan" SPONGOSTAN Sponge- MS0008	"飛洛散" 斯龐嘉止血棉-MS0008	1. 豬凝膠製品, 主要提供血小板凝集和附著之介質。 2. 可廣泛運用在各科手術當中出血使用。 3. 能完全覆蓋在粗糙不規則的出血表面。	對豬凝膠製品過敏者產生過敏反應。	不適用於眼科手術及皮膚切口縫合處及傷口感染狀態處。	目前無類似健保給付產品。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)							
自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FSZ017436001	衛署醫器輸字第017436號	"Covidien" Sofradim PARIETEX Meshes	"柯惠"舒法定帕瑞得人工編網	為股聚酯3D編織而成，預先裁剪並有自動固定的重疊開口可節省手術時間。	使用本產品後，也可能出現因使用人工編網進行壁層重建所引起的相關併發症。這些併發症包括(但不侷限於): (1) 血清腫、血腫 (2) 復發 (3) 慢性疼痛 (4) 感染 (5) 內臟沾粘 (6) 對產品成分產生過敏反應	1. 需由專業外科醫師使用。 2. 手術後的康復訓練應嚴格遵照。	專為先進之前腹膜腹腔鏡術式使用，病患傷口小、術後恢復快。特有之親水性材質與獨特的編織方式，使得本產品與組織貼服性佳、促進細胞生長效率。符合解剖上修補原理的設計，可同時覆蓋直疝、斜疝與股疝發生的位置。
TSZ026337001	衛部醫器輸字第026337號	"Covidien" AbsorbaTack Fixation Device with Absorbable Tacks-15釘	"柯惠"單一使用可吸收固定釘-15釘	1. 適用於腹腔鏡或開腹式手術，取代傳統縫線固定的角色。 2. 待組織植入人工網膜強化後，本品於人體內約一年左右可完全被吸收，無異物留存體內。 3. 整體拋棄式個人專屬設計，釘體深色及釘形於術中辨識度高，增加手術精確度。 4. 植入大面積人工網膜mesh時，更能有效縮短手術時間。 5. 減緩病人術後因使用傳統縫線易引起的疼痛。	目前無文獻特別報告之。	需由專業外科醫師使用。	健保給付品項雖無固定釘類似商品，但醫師仍可使用傳統縫線來固定人工網膜，然：1. 在內視鏡手術下，使用傳統縫線來固定，難度極高，醫師操作相當困難。2. 使用傳統縫線固定，因為難度增加、操作不易，手術自然耗時，亦有可能增加其他風險。
NTZ011331001	衛署醫器輸字第011331號	"ETHICON" MAMMOTOME BREAST BIOPSY SYSTEM	"愛惜康"麥瑪通乳癌切片檢查系統-組織取樣探針	醫師不用動手術就能取得足量的乳房組織進行診斷，切片疼痛感輕微，不需縫線，能在門診診間完成。透過實體X光或超音波影像將探針移到病灶點，取得多點組織樣本。	任何侵入性的檢查有可能發生瘀傷和腫脹的狀況，但傷口小，機率低。	抗凝血治療，有出血疾病的病人，有較高風險。	
FBZ004676001	衛部醫器製字第004676號	ReBorn Essence Nova Spinal Fixation System	瑞寶德諾瓦脊椎固定系統-脊椎微創系統(螺釘杯頭100MM)	本產品螺釘與杯頭一體成型，更符合微創手術的定義，手術使用過程中更為順利。	手術部位之感染及併發症。	遵照使用說明操作可減少植入物所造成之潛在併發症或不良反應。	健保無相關類似品項。
FBZ004676004	衛部醫器製字第004676號	ReBorn Essence Nova Spinal Fixation System	瑞寶德諾瓦脊椎固定系統-脊椎微創系統(長型預彎桿)	1. 微創骨釘設計特殊，相較套筒式可縮小傷口近30% 2. 與特殊設計的微創預彎固定桿搭配使用，可讓手術更有效率與精確3. 傷口極小化、失血減少並減少住院日期與恢復期	極少數病患會有：硬脊膜破裂。因手術創傷造成神經受損。感染。延遲癒合或不癒合。對於植入物之金屬材質過敏。	建議施做手術的醫生應接受過專業微創脊椎手術課程。術後需要妥適保養，並按專科醫師建議穿著輔具及進行生活習慣養成。	一體成型的設計，無須另外使用工具，減小手術傷口，減少失血。多種尺寸選擇，可提供最適宜患者手術植入物之尺寸。因無需使用工具做微創通道，減少工具反覆消毒或未確實清洗後而造成的感染。
FBZ003326002	衛署醫器製字第003326號	ReBorn Essence Z-Brace Lumbar Intervertebral Cage	瑞寶德里貝斯腰椎椎間融合器-每椎節置放1個cage	表面微孔處理有空間幫助骨細胞生長動態結構分散壓力使其穩定，高度彈性可適應調整術後過度撐起的韌帶銹合。	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. 對於植入物之金屬材質過敏。 6. 植入物之抗力作用使骨密度降低。	需由專業外科醫師使用，術後的康復訓練應嚴格遵照。	材質不同，支撐力強穩定性高，骨融合速度較快。
FSZ027976001	衛部醫器輸字第027976號	"NeoMedic" CONTASURE NEEDLELESS	"尼奧麥迪克"妮都蕾斯無針式網片	本產品用於女性因尿道過動症候群(urethra hypermobility)和/或內因性括約肌功能不足(intrinsic sphincter deficiency)而導致的應力性尿失禁(SUI)。	1. 在牽引網片時可能會造成靜脈、神經、膀胱或尿道的穿孔。可能需要手術的介入來治療。2. 異物反應可能會造成周圍組織的發炎。這些反應可能包含瘻管形成、及 /或發炎反應。	建議患者在術後至少 2 個月不要進行激烈運動(例如騎自行車、慢跑等)。也建議在手術後 2 個月避免從事性行為。	減少外部傷口，降低腹股溝疼痛發生機率。
TKY021893001	衛署醫器輸字第021893號	Epix Laparoscopic Scissor	"安培"腹腔鏡組織夾持鉗及剪刀-剪刀	在內視鏡手術時為夾持組織或器官之用。	無。	1. 不適用於避孕手術之輸卵管電燒處理。 2. 不適用於無法進行微創手術技巧的手術。	無類似功能之健保給付品項。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FSZ005261002	衛部醫器製字第005261號	HANBIO BarriGel(10ml/支;濃度40mg/ml)	瀚醫生技防粘連可吸收膠(10ml/支;濃度40mg/ml)	Barrigel 是透明且黏稠的大分子玻尿酸凝膠不同於另一個產品它是小分子需要靠人體溫度讓它產生自鏈結,所以 barrigel不受溫度影響較好推擠及塗抹且動物實驗的防沾粘效果是優於競爭者。	無。	1. 已知對本產品過敏患者不可使用。2. 如同其他的手術材料在手術部位有感染的病患不可使用本產品。	目前此類產品沒有健保給付都是自費使用。
FSZ005261004	衛部醫器製字第005261號	HANBIO BarriGel(5ml/支;濃度40mg/ml)	瀚醫生技防粘連可吸收膠(5ml/支;濃度40mg/ml)	Barrigel 是透明且黏稠的大分子玻尿酸凝膠不同於另一個產品它是小分子需要靠人體溫度讓它產生自鏈結,所以 barrigel不受溫度影響較好推擠及塗抹且動物實驗的防沾粘效果是優於競爭者。	無。	1. 已知對本產品過敏患者不可使用。2. 如同其他的手術材料在手術部位有感染的病患不可使用本產品。	目前此類產品沒有健保給付都是自費使用。
TKZ029477001	衛部醫器輸字第029477號	"Avanos" COOL IEF Cooled Radiofrequency Probe Kits	"愛諾生" 冷凝射頻切口探針組	利用特製水冷式射頻切口探針組, 藉影像導引準確置入引起慢性疼痛的部位(如 Knee, HIP, SIJ, Lumbar 等神經病變)後, 施行治療受損病灶, 去除神經的壓迫, 以達到疼痛緩解的目的。此種療法因為配合使用水冷式馬達, 所以可以達到慢速升溫及達到較大Lesion體積的目的。	使用本裝置之併發症與其他手術進行時, 所使用藥物及麻醉時之併發症相類似。	使用冷凝射頻切口探針組前請務必詳閱原廠之使用射頻電燒灼器及電極的說明書及操作手冊。	健保給付方案: 採其他保守療法: 口服止痛或復健。其他: 局部注射藥物以緩解疼痛。
FBZ003129015	衛署醫器製字第003129號	APS Metal Plate & Screw System: Radius Ulna Wrist System Locking plate	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組: 橈尺骨手腕系統鎖定骨板	針對橈骨遠端內側斷面固定, 鎖定骨釘系統, 相較傳統加壓骨釘系統更能夠穩定骨骼斷面, 增加復原的完整性。	無。	1. 骨折處有明顯感染跡象時, 相對上就是一種禁忌。2. 如果神經血管結構的解剖位置因為關節的創傷後損壞而存在不確定性時, 則本固定骨板要特別留意方可使用。3. 局部性傷口腐敗也是本固定骨板的相對禁忌之一。4. 在關節處已植入某些骨內固定器, 是相對禁忌之一。5. 術前醫療條件不足, 如嚴重的骨質疏鬆症。	1. 依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做, 完全符合亞洲人種骨頭的形狀。2. 骨板分成左右邊不同, 更細分為內外側使用, 符合人體骨頭需求。3. 無需彎曲骨板, 可減少手術時間, 降低感染機會。4. 骨板和骨釘有互鎖功能, 大幅提升系統的支撐力及穩定度, 可提早自主活動, 增進生活品質。
FBZ003129019	衛署醫器製字第003129號	APS Metal Plate & Screw System: Humerus Ulna Elbow System Locking Plate	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組: 肱尺骨手肘系統鎖定骨板	愛派司關節周圍互鎖固定板是一種針對亞洲人解剖型設計的互鎖式骨板, 針對粉碎性骨折及骨質疏鬆骨折。	無。	1. 骨折處有明顯感染跡象時, 相對上就是一種禁忌。2. 如果神經血管結構的解剖位置因為關節的創傷後損壞而存在不確定性時, 則本固定骨板要特別留意方可使用。3. 局部性傷口腐敗也是本固定骨板的相對禁忌之一。4. 在關節處已植入某些骨內固定器, 是相對禁忌之一。5. 術前醫療條件不足, 如嚴重的骨質疏鬆症。	1. 依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做, 完全符合亞洲人種骨頭的形狀。2. 骨板分成左右邊不同, 更細分為內外側使用, 符合人體骨頭需求。3. 無需彎曲骨板, 可減少手術時間, 降低感染機會。4. 骨板和骨釘有互鎖功能, 大幅提升系統的支撐力及穩定度, 可提早自主活動, 增進生活品質。
FBZ020077003	衛署醫器輸字第020077號	"Arthrex" Tight-Rope Syndesmosis Repair System-AC Tightrope	"艾思瑞斯" 泰若普肌腱固定懸吊鈕-肩鎖關節懸吊鈕	1. ACL Tightrope可使得韌帶固定術變得更加快速, 簡單和安全。 2. ACL Tightrope允許外科醫師自由調整線。	1. 深層或表面的感染。 2. 對植入物過敏或有其他的反應。	本產品的植入可能會配合其他骨釘和骨板, 所有金屬植入物需使用相同的冶金構造。	ACL Tightrope藉由穿過導引針孔進行前十字韌帶重建, 以保持皮質骨完整, 增強皮質骨固定。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)							
自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FBZ025597001	衛部醫器輸字第025597號	"HOWMEDICAN OSTEONICS" TRIATHLON X3 TOTAL KNEE COMPONENT: PATELLA	"好美得卡奧斯得寧"三項能整體膝關節組件-超高分子量聚乙烯髖骨組件	減少人工膝關節置換後的磨損，增進人工膝關節的使用期限。三次超耐磨處理，增加耐磨度聚乙烯裝入人體後長期磨損所產生的碎屑，是導致骨頭溶解是人工關節鬆脫、失敗的最主要原因，因此提高聚乙烯墊片的強度是當前最重要的課題之一。經由史賽克專利超耐磨處理，和傳統墊片相比，超耐磨墊片提高了80%耐磨程度，能夠確實延長人工關節使用年限。特殊加熱方式，增加抗氧化能力另外聚乙烯可能因為氧化而使得原有強度不在，因此抗氧化能力是另一個延長使用年限考量的因素，經過強度測試證實，超耐磨墊片確實能夠保有最佳的分子結構。和傳統墊片相比，由於史賽克專利製程特別將加熱溫度控制在熔點以下，因此在抗氧化能力測試的結果下，證實超耐磨墊片擁有最好的抗氧化能力，預防往後聚乙烯襯墊在人體內腐蝕，減少再進行第二次置換手術的機率。讓患者擁有更好的生活品質超耐磨墊片更耐磨並且抗氧化能力更好，更能幫助患者恢復到以往的生活品質，讓患者走得更輕鬆，行得更放心。	1. 患者對微粒物質產生排斥現象反應，植入假體周圍或遠處可能會出現無症狀的局部進行性骨質吸收(骨質溶解)。2. 一些患者在關節置換術後可能導致對植入物材料的過敏反應，但較為罕見。3. 植入物組件位置不良或移動可能引起植入物的脫位或半脫位。4. 外傷或固定失敗可能引起植入物鬆弛或移位。5. 感染可能導致關節置換術失敗。	患者須注意修復術的侷限性，在未達到足夠的固定和癒合程度之前，患者須保護植入物不支援全部體重。需告誡患者該裝置無法達到正常的健康關節的靈活性、強度、可靠性或耐久性，植入物會由於過度活動或創傷而斷裂或損壞，而且裝置的使用壽命有限，未來可能需要更換。	耐磨性強可延長使用年限。
FBZ024932002	衛署醫器輸字第024932號	Howmedica Osteonics"Restoration ADM and MDM Hip Component: M	好美得卡-雙動式人體結構型/組配型髖關節重建組件-金屬內墊	Restoration MDM髖臼杯:本產品塗有HA的金屬外殼和聚乙烯內襯這兩個組件構成。MDM襯墊:本產品是有Trident固定機能的高度拋光襯墊。髖臼內墊:髖臼杯內墊可在杯內自由移動。	1. 患者對微粒物質產生排斥現象反應，植入假體周圍或遠處可能會出現無症狀的局部進行性骨質吸收(骨質溶解)。2. 一些患者在關節置換術後可能導致對植入物材料的過敏反應，但較為罕見。3. 植入物組件位置不良或移動可能引起植入物的脫位或半脫位。4. 外傷或固定失敗可能引起植入物鬆弛或移位。5. 感染可能導致關節置換術失敗。	患者須注意修復術的侷限性，在未達到足夠的固定和癒合程度之前，患者須保護植入物不支持全部體重。需告誡患者該裝置無法達到正常的健康關節的靈活性、強度、可靠性或耐久性，植入物會由於過度活動或創傷而斷裂或損壞，而且裝置的使用壽命有限，未來可能需要更換。	1. 活動角度大 2. 不易脫臼
FBZ027409006	衛部醫器輸字第027409號	"Exactech" Optecure Allograft Demineralized Bone Matrix+ccc-1cc.	"美精技"悠補骨補骨材料(含異體骨片)-1cc.	本特材成份經美國組織銀行確認具有骨誘導作用的人體去礦物質化骨基質(DBM)，DBM中富含多種骨成長蛋白及骨誘導生長因子，例如:BMP-2, BMP-4, IGF-1, TGF-B1等，以黃金比例組合而成，具有良好骨質誘導效果，可促進骨骼修復生長。	未有任何嚴重副作用，極少數患者可能會有患處紅腫，或其他一般手術會碰到的副作用。	使用本產品時請依照所提供之操作及使用資訊使用。本產品為無菌包裝，不可重新滅菌，開封後不可重覆使用。	傳統健保人工代用骨為顆粒型態，僅具骨傳導作用填補於缺損處，本特材添加可誘導骨生成之生長因子，同時兼具骨傳導及誘導作用，誘導骨生長修復。
FSZ006164001	衛部醫器製字第006164號	DEFERE Absorbable Adhesion Barrier	德撫癒可吸收防沾黏凝膠-1ml	1. 本品為無色、透明、黏稠、無菌且無熱源之交聯型透明質酸凝膠(6%)；適用於預防或減少肌腱、周邊神經及關節攣縮鬆解手術後，組織間產生纖維化或沾黏的發生。2. 本品為使用專利 CHAP 自體酯交聯技術製造之透明質酸凝膠，具有高黏稠性及高延展性的凝膠，可附著於塗抹的組織表面，形成一層抗組織沾黏的屏障，以減少手術後組織的沾黏。無額外添加劑，生物相容性高，不易產生過敏反應。	目前臨床使用上，尚未有不良反應事件報告。	請將產品回溫至室溫後，再使用。	目前無健保給付之類似品項。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)							
自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FBZ005480002	衛部醫器製字第005480號	"United" U2 Total Knee System-E-XPE Tibial Insert-HIGH FLEXION KNEE	"聯合"康膝人工膝關節-抗氧化高耐磨聚乙烯脛骨關節面襯墊-適用高彎曲度	經過照射及添加抗氧化維他命E成份，可同時降低磨耗與增加抗氧化的功能，延長產品的使用壽命降低病患需要進行再置換的比例。	1.由於植入不當、植入物或體內骨、韌帶的鬆弛而引起的脫位、半脫位、轉動、腿的長度變長或變短。2.感染:包含急性的術後傷口感染及後來發生的深處傷口敗血症，還有關節滑膜炎。3.組織反應:組織對植入物產生異物反應。	對植入物之材質會產生過敏或其他反應者應預防。病患應聽從醫生的指示，小心並限制活動，應避免可能會損耗植入物或使植入鬆脫的激烈運動或活動。	在長期使用下，使用 E XPE材料的元件具有較佳的抗磨耗表現，故能長時期地維持產品功能動作正常，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。
FBZ000663001	衛署醫器製字第000663號	"UNITED" UKNEE TOTAL KNEE SYSTEM:XPE PATELLA	"聯合"康膝人工膝關節:高耐磨聚乙烯髌骨植入物	1.髌骨植入物有嵌入式及平置式兩種。2.材質由高交聯超高分子量聚乙烯製成，使用年限可延長4倍以上。3.可降低因磨耗導致的再置換率，除降低再次置換的醫療成本外，整體經濟效益可大幅提升。	同使用傳統襯墊之全人工膝關節置換手術可能的副作用： 1.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。 2.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。 3.感染、傷口敗血症、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。	1.須由專業骨科醫師使用。 2.術中勿刮傷植入物及避免感染源。 3.術後須依照醫師指示照護傷口及康復訓練。	
NEZ028014001	衛部醫器輸字第028014號	"Devicor" Mammotome revolve Dual Vacuum-Assisted Biopsy System-Probe(8G;10G)	戴維科"麥瑪通乳房活體組織切片檢查系統-組織取樣探針(8G;10G)	此醫材是用來移除部份或完整切除經診斷後異常的乳房組織，以提供進行組織學檢查。真空輔助旋切活檢的原理是將切片針加粗，並附加真空抽吸之功能，故具有「真空抽吸」及「切取」雙重功能，可取出更多倍的檢體量，並可視影像表現以不同的方向進行切片取樣，經過病理化驗後，可協助醫師進行下一階段的治療計劃，達成精確診斷的目標。其所配置之探針是一種滅菌、限單一病人使用的醫材，能搭配使用影像指引設備(如：超音波，X光攝影及電腦斷層等)，以利取得診斷用檢體進行檢查，且可在不移除針頭情況下取得多個檢體。	受檢者可能有局部乳房發炎情形，暫時性之乳房淤青或出血，但在一週後會好轉。	需由醫師執行。	提供可提升改善其醫療治療術式。
FBZ003129040	衛署醫器製字第003129號	APS Metal Plate & Screw System: Pelvic Locking plate	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統/骨盆鎖定骨板	本系統為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用骨折固定用醫材。	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷：植入本產品時，應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時，應採取相應補救措施並更換植入位置。3.骨折延遲癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當，可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重，而又未採取相應治療措施時，則更易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。因此，拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合與否。不能確定時，建議可晚一些時間再拆除。5.植入物破壞：可能因不當之外力或活動，導致植入物斷裂或變形。	1.骨折處感染或局部傷口腐敗等不佳的植入生理環境，可能阻礙植入物固定性或延遲骨癒合等現象。2.精神狀態不佳者如精神病、酗酒等，可能無法遵從術後醫囑。3.金屬過敏、免疫能力不佳、骨骼狀態不佳如代謝異常或嚴重骨質疏鬆之患者。4.如果神經血管結構的解剖位置因為關節的創傷後損壞而存在不確定性時，則本固定骨板要特別留意方可使用。5.在關節處已植入某些骨內固定器，是相對禁忌之一。	1.鈦合金材質，質地較輕。2.穩定度較好，不易鬆脫。3.對於骨質疏鬆及粉碎性的骨折，承受。4.不需第二次手術拔除骨釘。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)							
自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FBZ026961001	衛部醫器輸字第026961號	"DePuy" AOX Polyethylene Insert	"帝富"愛歐斯聚乙烯襯墊	可動式人工膝關節墊片，相較於傳統的固定式膝關節，可以減少墊片的磨耗，提供正常的運動模式，吻合人體工學的旋轉模式，並提升人工膝關節的使用壽命。	植入物損壞或變化可能會導致缺陷與應力，並進而成為導致植入物失效的主因。植入物不可重複植入，以及未能確保組件穩定都可能造成組件脫位、凹陷、斷裂或是鬆脫。		在強化高分子量聚乙烯的製程中會產生不穩定的自由基，在與氧分子結合之後，便會影響聚乙烯應有的強度，傳統的耐磨損墊片雖然試圖以熱溶解製程去消滅高分子量聚乙烯中不穩定的自由基，但高劑量的放射線及熱溶解卻同時存在延展性降低的副作用，影響使用壽命，最新的研究發現，添加特殊的抗氧化劑可以使得聚乙烯無需使用高劑量的放射線及熱溶解的製程，以取得強度與彈性的最佳平衡，延長人工膝關節的使用壽命。
FBZ028217001	衛部醫器輸字第028217號	"DePuy" ATTUNE Knee System – Insert(UHMWPE)	"帝富"愛強全人工膝關節系統－襯墊(添加抗氧化劑之超高分子量聚乙烯)	中央脊柱圓滑設計，與股骨接觸時減少硬力，並且尺寸匹配，更好的形合度，新一代抗氧化高耐材質增加使用年限。	異物感。		含抗氧化劑(非維他命E)，減少磨耗及延長使用年限。
FBZ028690001	衛部醫器輸字第028690號	"DePuy" ATTUNE Knee System–Patella	"帝富"愛強全人工膝關節系統-髌骨(添加抗氧化劑之超高分子量聚乙烯)	解剖形設計，搭配股骨延長滑車溝，減少外側副韌帶及髌骨彈響，抗氧化高耐磨材質，增加使用年限。	異物感。		解剖形設計，較符合人體工學，並增加耐磨度，延長使用年限。
SAY026194001	衛部醫器輸字第026194號	Ligasure Blunt Tip Laparoscopic Sealer / Divider	"柯惠"利嘉修爾鈍頭腹腔鏡閉合器/分割器-LF1637	手術中用於切割組織並同時止血。	尚未證明LigaSure系統對結紮術中的輸卵管結紮或輸卵管凝合有效果。切勿在這些手術中使用LigaSure系統。啟動的器械電極與任何金屬物(止血鉗、釘子、夾子、和牽引器等)接觸時，可能會增大電流，並可能會導致手術發生意外，例如影響到非手術部位或能量不足。進行手術前應確認LigaSure系統的設定值是否正確。預設強度設定值為2個綠色亮條。	在裝有體內或體外節律器的情況下應謹慎使用此系統。使用 ForceTriad 能量平台所引起的干擾會造成節律器進入不同步模式或使節律器失效。如計畫要在裝有心臟節律器的病人身上使用本產品，應向節律器的製造商或醫院的心臟科諮詢。除非接受過所需要完成的特定手術中使用LigaSure系統的訓練，否則不要使用LigaSure系統。如果沒有受過訓練而使用本產品將可能對患者造成嚴重的意外傷害。檢查包裝是否有損壞。如果有損壞，請勿使用。	腹腔鏡專用醫療器材，分割組織及止血效果佳。
TKZ027257002	衛部醫器輸字第027257號	"Morcher" Capsular Tension Rings	"目爾艷"晶體囊張力環－含注射器	非光學的晶體植入物，主要用來擴張和穩定晶體囊。	任何產品都有副作用存在性。	使用前應根據眼睛結構選擇不同尺寸張力環。	無。
TKY001884001	衛署醫器製字第001884號	DISP. CURVED SCISSORS	"拉吉士"內視鏡器械-剪刀	拋棄式剪刀能確保剪刀頭的鋒利度，使手術過程更為順利。	無。	重新消毒使用，對於產品完整性會發生非預期的危害結果。	無。
FBZ029705001	衛部醫器輸字第029705號	"Synthes" VALCP Midfoot / Hindfoot System – 2.7 mm Calcaneal Plate	"信迪思"多角度鎖定加壓足/後足骨板系統 – 2.7 mm 跟骨骨板	1. 特殊高強度不鏽鋼材質，對人體適應性佳，螺釘頭鉗釘設計更容易固定於皮質骨上。2.Variable Angle多角度鎖定系統。	和所有外科手術一樣需評估病人狀況再予以手術。	1. 選擇適當的植入物。2. 應注意其產品只能與同廠牌之植入物相容。	1. 多角度鎖定加壓鋼板，增加穩定度。2. 符合人體解剖學，減少不適感。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FBZ029721001	衛部醫器輸字第029721號	"Synthes" VA-LCP Proximal Tibial Plate	"信迪思"多角度鎖定加壓脛骨近端骨板(3.5mm)	1. 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。 2. 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。 3. 預先造型骨板、四肢幹?端皆有解剖造型骨板，減少手術中折彎時間。 4. 螺絲孔可以有不同方向的選擇來鎖定。	1. 植入物變形失效肇因植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。2. 過敏反應肇因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. 植入物而引起的不適。	使用前需滅菌。	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。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。
FBZ030337001	衛部醫器輸字第030337號	"Synthes" VA-LCP Condylar Plate(4.5/5.0)	"信迪思"多角度鎖定加壓股骨髁骨板	結合多角度鎖定技術與傳統接骨板技術。多角度鎖定螺釘可以針對骨質疏鬆或是需用橋式固定技術的多片段骨折，提供固定的成角，以達較佳的治療效果，也可彈性在固定螺釘之前選擇鎖定的角度。	1. 植入物變形失效肇因植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。2. 過敏反應肇因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。	1. 保護存放中的植入物與器械免於機械性傷害2. 所有的組合物件均以個別包裝供應 3. 使用植入物或器械物之前，打開原包裝，要求合格人員執行完整的清潔過程，並用134度高壓消毒滅菌	鎖定式鋼板與傳統骨板不同的是，洞口上有螺紋，跳脫傳統僅靠骨釘與骨板間摩擦方式固定，使骨釘拴進骨頭後，可與骨板緊緊鎖住，分擔骨頭支撐力，結構穩定、不易鬆脫，且與骨骼接觸面採小面積接觸設計，可減輕對外骨膜的壓迫、加速骨骼癒合，用微創手術傷口小，降低住院時間，手術後即可開始復健活動，降低長時間固定而導致骨質疏鬆加劇的程度。
FBZ029214005	衛部醫器輸字第029214號	"Synthes" VA LCP Ankle Trauma System-Distal Tibia T- and L-Plate	"信迪思"多角度鎖定加壓踝創傷系統-脛骨遠端T型板及L型板	1. 特殊高強度不鏽鋼材質，對人體適應性佳，螺釘頭鉗釘設計更容易固定於皮質骨上。2. Variable Angle多角度鎖定系統。	異物感。	1. 選擇適當的植入物。2. 應注意其產品只能與同廠牌之植入物相容。	1. 多角度鎖定加壓鋼板，增加穩定度。 2. 符合人體解剖學，減少不適感。
FBZ029214001	衛部醫器輸字第029214號	"Synthes" VA LCP Ankle Trauma System-Medial Distal Tibia Plates	"信迪思"多角度鎖定加壓踝創傷系統-內側脛骨遠端板	1. 特殊高強度不鏽鋼材質，對人體適應性佳，螺釘頭鉗釘設計更容易固定於皮質骨上。2. Variable Angle多角度鎖定系統。	異物感。	1. 選擇適當的植入物。2. 應注意其產品只能與同廠牌之植入物相容。	1. 多角度鎖定加壓鋼板，增加穩定度。 2. 符合人體解剖學，減少不適感。
FBZ029214004	衛部醫器輸字第029214號	Synthes" VA LCP Ankle Trauma System-Lateral Distal Fibula Plates	"信迪思"多角度鎖定加壓踝創傷系統-外側腓骨遠端板	1. 特殊高強度不鏽鋼材質，對人體適應性佳，螺釘頭鉗釘設計更容易固定於皮質骨上。2. Variable Angle多角度鎖定系統。	異物感。	1. 選擇適當的植入物。2. 應注意其產品只能與同廠牌之植入物相容。	1. 多角度鎖定加壓鋼板，增加穩定度。 2. 符合人體解剖學，減少不適感。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)							
自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FBZ024032001	衛署醫器輸字第024032號	"Synthes" Variable Angle LCP Volar Distal Radius Plate 2.4	"信迪思" 2.4mm 多角度鎖定加壓遠端橈骨骨板	1.降低解剖和/或骨折碎片或骨頭節段之重建。2.依照局部生物性機械要求，穩定內部接合。3.維持骨骼與軟組織的血液供應。	1.植入物變形失效肇因植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。2.過敏反應肇因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.植入物而引起的不適。	使用前需滅菌。	鎖定式鋼板與傳統骨板不同的是，洞口上有螺紋，跳脫傳統僅靠骨釘與骨板間摩擦方式固定，使骨釘控進骨頭後，可與骨板緊緊鎖住，分擔骨頭支撐力，結構穩定、不易鬆脫，且與骨骼接觸面採小面積接觸設計，可減輕對外骨膜的壓迫、加速骨骼癒合，用微創手術傷口小，降低住院時間，手術後即可開始復健活動，降低長時間固定而導致骨質疏鬆加劇的程度。
FBZ026866001	衛署醫器輸字第026866號	"SYNTHESE" VACP Elbow Plates System-LCP Plate	"信迪思" 多角度鎖定加壓臂肘骨骨板系統/鎖定加壓骨板	1.降低解剖和/或骨折碎片或骨頭節段之重建。2.依照局部生物性機械要求，穩定內部接合。3.維持骨骼與軟組織的血液供應。	1.植入物變形失效肇因植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。2.過敏反應肇因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.植入物而引起的不適。	使用前需滅菌。	鎖定式鋼板與傳統骨板不同的是，洞口上有螺紋，跳脫傳統僅靠骨釘與骨板間摩擦方式固定，使骨釘控進骨頭後，可與骨板緊緊鎖住，分擔骨頭支撐力，結構穩定、不易鬆脫，且與骨骼接觸面採小面積接觸設計，可減輕對外骨膜的壓迫、加速骨骼癒合，用微創手術傷口小，降低住院時間，手術後即可開始復健活動，降低長時間固定而導致骨質疏鬆加劇的程度。
WWZ003698002	衛署醫器製字第003698號	"AnsCare" ChitoClot Bandage	"安適康" 快寧敷貼 (6cm x 4cm)	產品是使用幾丁聚醣所製成，適用於出血性傷口護理，具有快速使血小板將傷口凝固，降低傷口感染機會，可使用在穿刺傷及經皮血管穿刺術等傷口。	無，但對產品成份有嚴重過敏者. 建議不使用。	1.超過使用期限請勿使用。2.產品或包裝有破損請勿使用。3.本產品是一次性，請勿重覆使用。4.本產品只限外用，請勿放置體內。	健保品項為一般紗布繃帶，所以必須靠病人本身的凝血機制使傷口凝固，而此自費產品是使用幾丁聚醣所製成，具有快速使血小板將傷口凝固，所以對傷口止血會加快，使病患得到較好的醫療品質。
WWZ003698004	衛署醫器製字第003698號	"AnsCare" ChitoClot Bandage	"安適康" 快寧敷貼 (12cm x 10cm)	產品是使用幾丁聚醣所製成，適用於出血性傷口護理，具有快速使血小板將傷口凝固，降低傷口感染機會，可使用在穿刺傷及經皮血管穿刺術等傷口。	無，但對產品成份有嚴重過敏者. 建議不使用。	1.超過使用期限請勿使用。2.產品或包裝有破損請勿使用。3.本產品是一次性，請勿重覆使用。4.本產品只限外用，請勿放置體內。	健保品項為一般紗布繃帶，所以必須靠病人本身的凝血機制使傷口凝固，而此自費產品是使用幾丁聚醣所製成，具有快速使血小板將傷口凝固，所以對傷口止血會加快，使病患得到較好的醫療品質。
WWZ003698005	衛署醫器製字第003698號	"AnsCare" ChitoClot Bandage	"安適康" 快寧敷貼 (20cm x 6cm)	產品是使用幾丁聚醣所製成，適用於出血性傷口護理，具有快速使血小板將傷口凝固，降低傷口感染機會，可使用在穿刺傷及經皮血管穿刺術等傷口。	無，但對產品成份有嚴重過敏者. 建議不使用。	1.超過使用期限請勿使用。2.產品或包裝有破損請勿使用。3.本產品是一次性，請勿重覆使用。4.本產品只限外用，請勿放置體內。	健保品項為一般紗布繃帶，所以必須靠病人本身的凝血機制使傷口凝固，而此自費產品是使用幾丁聚醣所製成，具有快速使血小板將傷口凝固，所以對傷口止血會加快，使病患得到較好的醫療品質。
WWZ003709002	衛署醫器製字第003709號	"AnsCare" ChitoClot Gauze	"安適康" 快寧紗布 (10x40cm)	有效減少止血的時間及縮短住院時間及改善病人不適感。	無。	如對此成分有過敏者不建議使用。	此類無健保品項和類似自費品相比，此產品使病人在介入性手術後得到快速止血，進而提供病人有更好的醫療品質。
WWZ003709003	衛署醫器製字第003709號	"AnsCare" ChitoClot Gauze	"安適康" 快寧紗布 (10x10cm)	有效減少止血的時間及縮短住院時間及改善病人不適感。	無。	如對此成分有過敏者不建議使用。	此類無健保品項和類似自費品相比，此產品使病人在介入性手術後得到快速止血，進而提供病人有更好的醫療品質。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)							
自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FBZ032247001	衛部醫器輸字第032247號	"Stryker" Pro Cinch Adjustable Loop	"史賽克" 普欣奇可調環骨植入物	本產品適用於骨到骨固定或軟組織到骨固定的固定柱、分配橋接器，或用於前交叉十字韌帶(ACL)和後交叉韌帶(PCL)修復和重建時分配縫線張力。健保骨釘固定於股骨骨髓道內，當患者骨質密度不佳，無法將韌帶有效固定；又或者術後患者經過長期之運動，健保骨釘常發生固定力不佳造成韌帶鬆脫，進而需進行二次重建手術。本產品為固定股骨硬質骨外，可有效避免上述健保骨釘所發生之情事。本產品為可調節式環線，醫師可依照術中病人之需求，調整環線以決定肌腱植入之長度。	1. 深度或淺度感染。2. 對設備材料過敏或產生其它反應。3. 鈦鈕扣或聚合物環可能會發生斷裂。	請勿對本固定裝置再進行滅菌，否則可能導致裝置故障。	本產品適用於骨到骨固定或軟組織到骨固定的固定柱、分配橋接器，或用於前交叉十字韌帶(ACL)和後交叉韌帶(PCL)修復和重建時分配縫線張力。健保骨釘固定於股骨骨髓道內，當患者骨質密度不佳，無法將韌帶有效固定；又或者術後患者經過長期之運動，健保骨釘常發生固定力不佳造成韌帶鬆脫，進而需進行二次重建手術。本產品為固定股骨硬質骨外，可有效避免上述健保骨釘所發生之情事。本產品為可調節式環線，醫師可依照術中病人之需求，調整環線以決定肌腱植入之長度。
WDZ011522001	衛署醫器輸壹字第011522號	"Z-Medica" QUIKLOT DRESSING	"潔美" 快可敷片	可減少護理人員工作量，服用抗凝血藥物也有相同效果。	無。	請依照醫師指示使用。	目前健保無相關品項之給付。
FBZ022580001	衛署醫器輸字第022580號	"DePuy" Sigma XLK Tibial Inserts	"帝富" 人工膝關節脛骨襯墊	此為新一代的超耐磨墊片，由超高分子量聚乙烯製成，磨耗遠低於傳統墊片，藉由強化分子結構、提高抗氧化能力的材質與製程上的改良，而獲得更好的耐磨程度，能有效延長人工膝關節的使用壽命。	1. 因組件定位不當、鬆脫或磨損造成腿部疼痛、脫白、半脫白、屈曲攣縮、活動範圍減少、或長度增減。2. 因手術中傷及股骨組件、水泥及/或骨頭碎片鬆脫、及/或病患活動程度或體重過高等原因，造成聚乙烯組件過量的磨損。		此為新一代的耐磨墊片，由超高分子量聚乙烯製成，磨耗遠低於傳統墊片，藉由強化分子結構、提高抗氧化能力的材質與製程上的改良，而獲得更好的耐磨程度。根據研究室的實驗報告證明，藉由模擬膝關節各種站、蹲、跑、跳的動作，來比較兩者的磨耗，結果發現新型墊片可以減少88%的磨耗，且沒有產生片狀剝落的狀況，能有效延長人工膝關節的使用壽命，在患者置換人工膝關節之後，可以避免因為人工膝關節的磨損與鬆脫，而需進行的人工膝關節再置換手術，藉由降低人工膝關節再置換手術的機率，可提高病患的術後滿意度，並且降低整體醫療資源的耗費。
TKZ030606001	衛部醫器輸字第030606號	"Valeant Med" Capsular Tension Ring	"威朗" 晶體囊張力環	本品是一單件式晶體囊張力環，用於白內障手術時，植入晶體囊袋中。	手術併發症:1. 囊袋穿孔 2. 前房囊袋破裂 3. 玻璃體穿孔 4. 人工水晶體或晶體囊張力環位移	禁忌症：雙側先天性白內障、小眼症、孩童、角膜營養不良或內皮不全、正患有眼睛疾病、囊袋脆弱、懸韌帶鬆脫圓周超過140度	
TKY026604001	衛部醫器輸字第026604號	PEAK Plasma Blade Tonsil	"美敦力" 舜克電漿手術刀	本系統適用於在一般、整形與重建(包括但不限於皮膚切開術和皮瓣移植術)、耳鼻喉科、產科、骨科、關節鏡檢查、脊椎和神經外科等醫療手術中，對軟組織進行切除與止血。	在開始進行任何電燒手術前，醫師應先熟悉與電燒手術相關的醫學文獻、併發症、及危險性。若誤用電燒手術，病患或工作人員以及其他設備會造成損傷。	1. 勿將本系統用於身體上附屬肢體器官，例如手指外科或割包皮。2. 在使用體內或體外心律節律器的病患身上進行電燒手術，具有潛在的危險性。電流分流的干擾可能會使節律器故障。在進行此手術前，請向心律節律器製造廠瞭解更多資訊。為降低對心律節律器造成干擾的可能性，放置病患回路電極時，請將電燒手術電流路徑盡量遠離節律器導線。	無健保已給付品項。
FBZ023019001	衛署醫器輸字第023019號	"Wright" ALLO MATRIX Human Tissue Containing Bone Void Filler-RCS 3c.c	"瑞德" 歐羅曼人體組織骨骼填充物-RCS 3c.c	本品項兼具骨傳導及骨誘導，生長因子能誘導骨生長修復，骨生長能力較佳，另添加磷酸三鈣之多孔架構供骨細胞附著生長。	未有任何嚴重的副作用發生，少數的患者可能會產生手術部位之感染及併發症等。	不適用於填補與骨骼結構穩定有關之缺損部位。	使用含有人體去礦物質骨基質(DBM)的人工代用骨可與骨小樑結合，同時具備骨傳導及骨誘導之效果，能加速骨骼生長重塑，對於骨不癒合及血流不良骨缺損患者，能大大提高成功率加速骨癒合時間，長出最佳的骨質。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)							
自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FBZ004058001	衛署醫器製字第004058號	Rocker Interspinous Process System	洛克馬脊突間減壓系統	用於治療50 歲以上，因診斷確認腰椎狹窄症所引起的繼發性神經間歇性跛行的病患。	無。	1. 需由專業外科醫師使用 2. 手術後的康復訓練應嚴格遵照	無健保類似品項。
FBZ003457019	衛署醫器製字第003457號	Trend Spinal Fixation System-STEP Series-MISS Cannulated Screw	先鋒脊椎固定系統-天梯系列-微創中空釘	本產品是為固定及穩定脊椎椎段，專為皮質骨軌道打法設計，協助提供脊椎融合的輔助固定器材。	1. 任何或全部零組件提早或延遲鬆脫。2. 因手術創傷造成神經受損。3. 對植入物之材質過敏。4. 不融合、延遲融合、融合異常。5. 術後脊椎彎度改變、矯正失效、身高改變等。		漸進式雙螺紋設計，使固定強度提高，可降低脊髓傷害。
FBZ028166001	衛部醫器輸字第028166號	"Synthes"StenoFix Interspinous Implants	"信迪思"史丹諾富可適椎間植入物	1.Stenofix屬於治療早期脊椎退化之患者使用，其適應症如下-(1).中度至重度的腰椎管狹窄，且/或無伴隨下背痛症狀患者-(2).須於一般或顯微減壓手術後植入，可於L1-S1節段，一個或連續兩個腰椎活動節段使用-(3).於S1節段使用時，須視S1節段的脊突是否可支撐本產品，若不行則不能植入使用2.如患者脊椎退化持續進程，並經專業合格醫師評估後，可拔除本產品並針對患部進行後續所需之手術。	1. 植入物變形失敗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。	醫師必須提醒病人在活動上的限制，否則會減緩骨骼癒合、植入物失敗、感染、血栓靜脈炎。	1. 健保品項之顯微減壓手術，並不包含植入物，植入物於此階段的最大功效為支撐椎間盤或椎間隙高度，並有效減壓後方小關節之壓力，於現代脊椎手術中本產品確實有必要2.健保品項之融合手術，是將活動節段融合，而非保留.為不同的手術，無法比較。
FBZ031647004	衛部醫器輸字第031647號	"MTF"Deminer azlied Bone Matrix-CONFORM CUBE15*15*15 mm(3.4cc)	"安特福"去礦化異質骨補骨綿-塊狀15*15*15mm(3.4cc)	本產品是一種具有骨生長特性的生物活性材料,可單獨使用,也可以與自體骨或異體骨混合使用。	身體對異物的過敏反應。	聽從手術醫師的衛教。	1.100%的人工合成，可以完全被人體吸收 2.無毒性，不會造成過敏反應 3.具有骨激發，和骨傳導
FBZ029716002	衛部醫器輸字第029716號	"Synthes"Arch Laminoplasty System/Screw	"信迪思"亞克椎板成形術系統/骨釘	本產品適用於下頸椎和上胸椎(C3-T3)的椎板成形術;可用來支撐施行椎板成形術所用的植骨，以避免植骨材料(graft material)被擠壓出或侵犯到脊柱神經。	植入物而引起的疼痛過敏反應肇因於無法適應植入物材質癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。	醫師必須提醒病人在活動上的限制。否則會減緩骨骼癒合、植入物失敗、感染、血栓性靜脈炎。	ARCHE功能：1.重建椎管使脊髓不再受壓迫2.維持頸椎六種向度的活動3.創傷性較小，屬於非融合手術。病患恢復速度較快健保給付品項：1.破壞性較大手術，病患恢復期非常長2.使用骨釘固定，頸椎活動度受限3.適應症範圍較廣其最大差異為：ARCH以多節段椎管狹窄為主要適應症，手術破壞頸椎。
FBZ018350001	衛署醫器輸字第018350號	"Synthes"Vectra-T Plate(2 levels)	"信迪思"Vectra-T頸椎骨板(二節)	1.可微縮骨板，產生加壓效果2.特殊扣環固定骨釘設計3.骨釘植入角度可變4.植入後可微動(semi rigid) 5.自攻螺釘設計	1.選擇錯誤的植入物或骨接合術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。	醫師必須提醒病人在活動上的限制，違反者會減緩骨骼癒合、植入物故障、發炎、或傷口血腫。	1健保給付骨板為不會產生微距縮短，骨釘角度變化比較受限。2骨融合效果比一般健保PLATE為佳。
FBZ018350002	衛署醫器輸字第018350號	"Synthes"Vectra-T Plate(3 levels)	"信迪思"Vectra-T頸椎骨板(三節)	1.可微縮骨板，產生加壓效果2.特殊扣環固定骨釘設計3.骨釘植入角度可變4.植入後可微動(semi rigid) 5.自攻螺釘設計	1.選擇錯誤的植入物或骨接合術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。	醫師必須提醒病人在活動上的限制，違反者會減緩骨骼癒合、植入物故障、發炎、或傷口血腫。	1健保給付骨板為不會產生微距縮短，骨釘角度變化比較受限。2骨融合效果比一般健保PLATE為佳。
FBZ018350003	衛署醫器輸字第018350號	"Synthes"Vectra-T Plate(4 levels)	"信迪思"Vectra-T頸椎骨板(四節)	1.可微縮骨板，產生加壓效果2.特殊扣環固定骨釘設計3.骨釘植入角度可變4.植入後可微動(semi rigid) 5.自攻螺釘設計	1.選擇錯誤的植入物或骨接合術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。	醫師必須提醒病人在活動上的限制，違反者會減緩骨骼癒合、植入物故障、發炎、或傷口血腫。	1健保給付骨板為不會產生微距縮短，骨釘角度變化比較受限。2骨融合效果比一般健保PLATE為佳。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FBZ018350004	衛署醫器輸字第018350號	"Synthes" Vectra-T Plate(5 levels)	"信迪思" Vectra-T 頸椎骨板(五節)	1.可微縮骨板，產生加壓效果2.特殊扣環固定骨釘設計3.骨釘植入角度可變4.植入後可微動(semi rigid) 5.自攻螺釘設計	1.選擇錯誤的植入物或骨接合術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。	醫師必須提醒病人在活動上的限制，違反者會減緩骨骼癒合、植入物故障、發炎、或傷口血腫。	1健保給付骨板為不會產生微距縮短，骨釘角度變化比較受限。2骨融合效果比一般健保PLATE為佳。
CDZ030330001	衛部醫器輸字第030330號	"Taewoong" Biliary Stent	"泰悟" 膽道支架	1. 支架編織設計能夠有效的順著各種角度完整貼壁。 2. Niti-S全覆膜膽道支架適用於良性狹窄並在放置後重新調整定位, 並提供日後取出設計	無。		健保品項屬於PU導管材質，必須透過內視鏡進入體內放置，也因為材質問題無法長期放置病患體內。
FBZ029071001	衛部醫器輸字第029071號	"Cellumed" Rafter DBM-GEL 1cc	"瑟諾美" 瑞輔生去礦化異體植骨-泥膠 1cc	適用於作為不影響骨結構性或穩定性之骨缺損或空隙的骨填補物。本品亦用於治療因外科手術或創傷性損傷所致之骨缺損。	請勿過度施力於感染部位，可能引起脂肪栓塞或內容物進入血液中。	移植部位存有感染及治療脊症機能不全的骨折不可使用。	提供更好的骨生長效果。
BBY003267002	衛署醫器製字第003267號	Lagis Endo-bag	"大吉士" 內視鏡專用檢體袋/EBH-0507	操作者可以單手將檢體袋推出, 檢體袋有金屬圈維持開口完全張開, 便於放置樣本。檢體袋上的細繩有一滑結, 可在收集樣本後, 束合檢體袋口。	無。	1. 本產品不得重複使用。 2. 組織不在檢體袋容納範圍時, 不可使用本產品, 以免袋口無法完全束合。 3. 不可直接將檢體束袋從穿刺套管中拔除。	無。
CDZ004839001	衛部醫器製字第004839號	"Lagis" LapBass Cap for Wound Retractor(CP-60ES)	"大吉士" 傷口撐開器氣密蓋(CP-60ES)	為一次性使用產品，大吉士傷口撐開器使用。	無。	不得使用於以腹腔鏡手術為禁忌症之病患。	無健保產品可取代。
CDZ004839002	衛部醫器製字第004839號	"Lagis" LapBass Cap for Wound Retractor(CP-80S ; CP-110M)	"大吉士" 傷口撐開器氣密蓋(CP-80S ; CP-110M)	為一次性使用產品，大吉士傷口撐開器使用。	無。	不得使用於以腹腔鏡手術為禁忌症之病患。	無健保產品可取代。
TKY004223003	衛部醫器製字第004223號	"LAGIS" Endoscope Instruments-Disposable Grasper	"大吉士" 內視鏡器械-拋棄式抓取鉗	用於內視鏡手術操作之組織抓取。	無。		暫無健保類似品項。
FSZ019410002	衛署醫器輸字第019410號	Hyalobarrier Gel- Endo	亞諾貝爾生化可吸收膠-內視鏡用	能有效降低手術後沾黏的發生率、減輕嚴重程度、提高術後懷孕率。	無。	1. 已知對本產品過敏者不可使用 2. 在手術有感染或污染的病患不可使用本產品	暫無健保類似品項。
TSZ003566010	衛署醫器製字第003566號	"Lagis" Ligation Port Kit	"大吉士" 複埠式導入套管組	此複埠式導入套管組用於腹腔鏡手術中, 降低手術傷口數量, 並可使2-4 個器械同時通過。當檢體要拿出時, 因傷口周遭有撐開保護器, 可避免檢體外漏感染組織。	無。	無。	暫無健保類似品項。
CDZ018307001	衛署醫器輸字第018307號	"Boston Scientific" WallFlex Biliary RX Stent System	"波士頓科技" 華勒斯膽道支架系統	本產品為永久性植入的擴張型金屬支架，用以支撐管腔內部，保持膽道內壁的通暢。組成的配件為配有擴張型金屬支架上的彈性遞送導管。	與於健保給付之塑膠支架相同，可能併發症包括支架滑脫，支架堵塞等。		可長期支撐，避免病人多次回院使用內視鏡通條增加痛苦，有助於提升病人在療程中或末期治療的生活品質。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
TKY030220001	衛部醫器輸字第030220號	OLYMPUS THUNDERBEAT Front-actuated Grip Type S	"奥林柏斯"開放性手術用前端驅動握把音波電刀	本產品的閉合及切割模式適用於開放性外科手術、腹腔鏡(包括單一切口手術)的一般手術、包含泌尿科、胸腔科、尼森氏胃底摺疊術、沾黏分離術、卵巢切除術、輔助經陰道及腹腔子宮切除等)及內視鏡手術；或任何需要執行切割、血管結紮(閉合與切割)、凝結、抓握與剝離的手術。就設計上而言，這些裝置可以閉合及割開直徑達7毫米(含)以下的血管、組織束及淋巴管。	無。	需由熟悉外科醫師操作 本產品是無菌請勿重複使用或再次消毒滅菌使用。	暫無健保類似品項。
TTZ029348001	衛部醫器輸字第029348號	"Integra" Dur aSeal Exact Spine Sealant System	"茵特葛拉"硬脊髓組織黏膠	此產品為合成可吸收性組織黏膠，作為開脊椎手術後立即修補物，提供防止滲漏防滲血及防止沾黏，以避免術後發炎、感染或組織沾黏。	經人體內(九~十二週)代謝，無神經毒素、無副作用。	於噴撒後3秒內凝結，形成凝膠密封劑，可立即防止CSF之滲漏。	暫無健保類似品項。
FEZ025135001	衛署醫器輸字第025135號	"Johnson" PDS Plate	"壯生"普迪斯片	本產品適用於鼻腔軟組織與軟骨重建之暫時性支撐或組織連結，本產品的吸收期大約為180天，多種薄膜厚度可供使用。	可能的不良反應為與手術植入材料有關的典型不良反應，包含慢性發炎性異物反應、血清腫形成、感染增強。	無。	暫無健保類似品項。
TKY018487W01	衛署醫器輸字第018487號	Stryker RF Ablation System	"史賽克"射頻切除系統-電極	在病人接受關節鏡手術的過程中，可用於進行軟組織的手術切除、部分切除和凝結以及血管止血，以提供醫師於手術中的關節鏡視野及有效控制病人術中止血效果，以利手術之進行。	1. 無特別註記之副作用。 2. 此系統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。 3. 此系統不可用於任何有關節鏡手術禁忌症的患者，也不可用於配有心臟起搏器或其他電子植入物的患者。	1. 在接通電源的情況下，任何時間都不要接觸電極的尖端。2. 在接通電源的情況下，不要插入或取下電極。3. 在電極與金屬物體和/或儀器接觸的情況下，不要動電極，可能會發生非故意性的組織設備損壞。4. 不要讓患者接觸接地的金屬物體。5. 在使用電極時，要確保傳導流體一直保持充足的流入和流出，否則流體可能會過熱，損傷組織周圍。 6. 在啟動的擴展階段，當使用抽吸時，電極275-251-101的操作桿溫度可提高到高於41度C，但不要超過50度C。在50度C時，如果暴露兩分鐘以上，會發生組織壞死。需停止啟動，使操作桿冷卻。7. 不要折彎不可彎曲的電極(見包裝上對折彎性的說明)。8. 如果電極是可彎曲的，只能用Stryker RF電極折彎機來彎曲(見包裝上對折彎性的說明)。9. 當插入電極時，不要使用過大的力。不要將電極插入到阻塞的管道中，這可能會傷害患者和/或損傷產品。10. 電極為單次使用。不要消毒或再次使用。如果經過加工或消毒，SERFAS Energy電極將不再啟動。	無。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FBZ030113001	衛部醫器輸字第030113號	"B. Braun" Aesculap CeSPACE XP Anterior Cervical Interbody Fusion System	"柏朗"雅氏頸椎前路椎間融合系統	1. 本產品透過前路，用於單節段、及多節段椎間融合術穩定頸椎C2-T1。 2. B. Braun專有多孔鈦雙層塗佈技術，加強植入物穩定性及術後具有良好的癒合及骨融合效果。	副作用及交互作用，除手術相關風險外，與椎間盤手術有關潛在的併發症包括，但不僅限於：1. 植入物位置不正、斷裂、鬆動、位移/錯位。2. 植入物滑脫、假關節形成、融合不足。3. 由於健康骨質移除所造成的椎間盤高度損失。4. 骨質密度改變、相鄰椎體區域內的退化性變化。5. 異物反應、過敏。6. 感染。7. 神經系統的併發症造成神經根或硬膜的過度牽引或創傷。8. 持續性疼痛。	安全注意事項：1. 使用高頻手術器械會損壞本產品。避免在植入物鄰近的區域使用高頻手術器械。若植入物被損壞：請移除植入物。2. 由手術醫師負責確認手術程序是否適當執行。3. 未於此文件中說明與手術相關的一般風險因素。4. 手術醫師必須能完全掌控已確立手術技術的實做與概念層面。5. 手術醫師必須完全熟悉骨頭解剖結構，包括神經、血管、肌肉、與韌帶路徑。6. 對於任何由錯誤診斷、選擇錯誤的植入物、錯誤地結合植入物組件和/或操作技術、治療方法的限制、或無菌處理缺失所引起的併發症，原廠皆不承擔任何負責。7. 必須遵照個別原廠植入物組件的使用說明。8. 植入物的組件已經過測試及核准與原廠組件結合。若使用其他組合，則應由手術醫師為此行為負責。9. 任何情況下，請勿組合來自不同製造廠的植入物組件。10. 任何情況下，請勿使用已損壞或經手術切除的組件。11. 已使用過的植入物不可重複使用。12. 應由主治醫師決定是否移除已使用的植入物組件。	無相同性質健保產品比較
FBZ010866002	衛署醫器輸字第010866號	"Wright" ALLO MATRIX Injectable Putty lc.c	"瑞德"艾羅參人工骨骼替代品-lc.c	高含量生長因子，誘導骨生長修復。	手術部位之感染及併發症等。	不適用於填補與骨骼結構穩定有關之缺損部位。	含生長因子，骨生長能力較佳。
FBZ000849001	衛部醫器陸輸字第000849號	"Xi'an Kontour" PEEK Skull Fixation Systems	"西安康拓"顱骨固定系統	針對術後需要MRI追蹤的病人,此產品在MRI下不會顯影,利於病情判讀。	對植入物會有過敏反應或對材料過敏。	此產品為單一性使用,不得重複使用。	此產品在MRI下不會顯影。
CHY001655001	衛署醫器製字第001655號	"COMDEK" PULSE OXIMETER	"康定"血氧濃度計之配件：拋棄式感應器	與血氧濃度儀合用，用於偵測病人血氧濃度值。			此類產品目前尚未納入健保給付品項。
TTZ031099001	衛部醫器輸字第031099號	"PlanTec" Absorbable hemostatic agent and dressing	"普蘭堤"可吸收性止血劑及敷料-lg	1. 全球目前唯一通過歐盟CE及TFDA認證的防沾黏和止血產品。2. 本產品為可吸收性澱粉粉末(由植物來源純化澱粉所產生親水性微粒構成)。3. 自由流動的特性使本產品可在手術中簡單、安全的運用。4. 不含任何動物及人類來源成分。5. 本產品經滅菌、不含熱源且具生物相容性。6. 目前上市防沾黏醫材，降低85%沾黏，實驗證明效果優於其他防沾醫材。	副作用:本品為可吸收性澱粉粉末(由植物來源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C反應蛋白(CRP)的選擇性增加，而在幾天後下降到正常範圍的水平。	在已知對澱粉或含澱粉物質不耐受的情況下，禁止使用本產品。不可使用在血管內。	無類似功能健保已給付品項。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
TTZ031099002	衛部醫器輸字第031099號	"PlanTec" Absorbable hemostatic agent and dressing	"普蘭堤"可吸收性止血劑及敷料-3g	1. 全球目前唯一通過歐盟CE及TFDA認證的防沾黏和止血產品。2. 本產品為可吸收性澱粉粉末(由植物來源純化澱粉所產生親水性微粒構成)。3. 自由流動的特性使本產品可在手術中簡單、安全的運用。4. 不含任何動物及人類來源成分。5. 本產品經滅菌、不含熱源且具生物相容性。6. 目前上市防沾黏醫材，降低85%沾黏，實驗證明效果優於其他防沾醫材。	副作用:本品為可吸收性澱粉粉末(由植物來源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C反應蛋白(CRP)的選擇性增加，而在幾天後下降到正常範圍的水平。	在已知對澱粉或含澱粉物質不耐受的情況下，禁止使用本產品。不可使用在血管內。	無類似功能健保已給付品項。
TTZ031099003	衛部醫器輸字第031099號	"PlanTec" Absorbable hemostatic agent and dressing	"普蘭堤"可吸收性止血劑及敷料-5g	1. 全球目前唯一通過歐盟CE及TFDA認證的防沾黏和止血產品。2. 本產品為可吸收性澱粉粉末(由植物來源純化澱粉所產生親水性微粒構成)。3. 自由流動的特性使本產品可在手術中簡單、安全的運用。4. 不含任何動物及人類來源成分。5. 本產品經滅菌、不含熱源且具生物相容性。6. 目前上市防沾黏醫材，降低85%沾黏，實驗證明效果優於其他防沾醫材。	副作用:本品為可吸收性澱粉粉末(由植物來源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C反應蛋白(CRP)的選擇性增加，而在幾天後下降到正常範圍的水平。	在已知對澱粉或含澱粉物質不耐受的情況下，禁止使用本產品。不可使用在血管內。	無類似功能健保已給付品項。
TTZ031099004	衛部醫器輸字第031099號	"PlanTec" Absorbable hemostatic agent and dressing	"普蘭堤"可吸收性止血劑及敷料-9g	1. 全球目前唯一通過歐盟CE及TFDA認證的防沾黏和止血產品。2. 本產品為可吸收性澱粉粉末(由植物來源純化澱粉所產生親水性微粒構成)。3. 自由流動的特性使本產品可在手術中簡單、安全的運用。4. 不含任何動物及人類來源成分。5. 本產品經滅菌、不含熱源且具生物相容性。6. 目前上市防沾黏醫材，降低85%沾黏，實驗證明效果優於其他防沾醫材。	副作用:本品為可吸收性澱粉粉末(由植物來源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C反應蛋白(CRP)的選擇性增加，而在幾天後下降到正常範圍的水平。	在已知對澱粉或含澱粉物質不耐受的情況下，禁止使用本產品。不可使用在血管內。	無類似功能健保已給付品項。
TTZ031099005	衛部醫器輸字第031099號	"PlanTec" Absorbable hemostatic agent and dressing	"普蘭堤"可吸收性止血劑及敷料-38cm塗佈器	1. 全球目前唯一通過歐盟CE及TFDA認證的防沾黏和止血產品。2. 本產品為可吸收性澱粉粉末(由植物來源純化澱粉所產生親水性微粒構成)。3. 自由流動的特性使本產品可在手術中簡單、安全的運用。4. 不含任何動物及人類來源成分。5. 本產品經滅菌、不含熱源且具生物相容性。6. 目前上市防沾黏醫材，降低85%沾黏，實驗證明效果優於其他防沾醫材。	副作用:本品為可吸收性澱粉粉末(由植物來源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C反應蛋白(CRP)的選擇性增加，而在幾天後下降到正常範圍的水平。	在已知對澱粉或含澱粉物質不耐受的情況下，禁止使用本產品。不可使用在血管內。	無類似功能健保已給付品項。
FBZ026907001	衛部醫器輸字第026907號	"Medtronic" C/D Horizon Solera Sextant Spinal System-Short Rod	"美敦力"索樂拉脊椎固定系統-短節固定桿(配合微創手術使用)	1. 搭配微創手術進行，傷口小恢復快。2. 雙螺旋紋設計骨釘固定效果更好3. 目前最細4.75MM連接桿可以供病患最小傷口去植入。	可能發生的不良事件：1. 感染2. 位於手術部位上方或下方的骨折或應力遮蔽效應3. 未癒合4. 失去神經功能，出現神經根病變、硬膜撕裂和/或產生疼痛5. 血管出血和/或血腫。等。	手術部位仍有常規手術可能的局部感染或其他臨床後遺症之風險。	健保給付方式：傳統手術方式，手術傷口大，術中失血較多，術後恢復時間較長，對人體組織破壞較大，增加手術部位相鄰節段加速退化機率。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)							
自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FBZ026908001	衛部醫器輸字第026908號	"Medtronic" C D Horizon Solera Sextant Spinal System – Screw	"美敦力"索樂拉脊椎固定系統-骨釘(配合微創手術使用)	多種不同形狀與尺寸的固定桿和骨釘。屬於雙螺牙設計可以更緊密跟骨頭給合，減少螺釘鬆脫。	可能發生的不良事件：1.感染2.位於手術部位上方或下方的骨折或應力遮蔽效應3.未癒合4.失去神經功能，出現神經根病變、硬膜撕裂和/或產生疼痛5.血管出血和/或血腫。等。	由於椎弓根骨釘固定手術為極具技術性的手術程序，有使患者受到嚴重傷害的風險，因此本器材需由接受過椎弓根骨釘脊椎固定系統的專門訓練，而且經驗豐富的脊椎外科醫師進行植入手術。	健保骨釘屬於單螺牙設計，本產品屬於雙螺牙設計可以更緊密跟骨頭給合，減少螺釘鬆脫。
FBZ006190001	衛部醫器製字第006190號	APS Spear Locking Plate System-Spear Locking Plate	愛派司矛型微型鎖定骨板系統-矛型微型鎖定骨板	本產品為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用骨折固定用醫材。本螺絲釘系統具備以下特性： 1.螺絲釘頭形狀設計扁平 2.能預防非預期之鬆脫 3.由TI 6AL 4V製成，可防止骨板骨釘斷裂。	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷：植入關節骨板時，應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時，應採取相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當，可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重，而又未採取相應治療措施時，則更易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。因此，拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時，寧可晚一些時間再拆除。	1.本產品不可重複使用。2.產品標示不清，請勿使用。3.若產品包裝不完整，請勿使用。4.醫師須了解手術技術。5.不當的術後活動可能造成髓內釘之破壞，術後請依循醫囑活動。6.對產品有任何疑問，請聯絡愛派司生物科技股份有限公司。	
FBZ032699001	衛部醫器輸字第032699號	"Synthes" Femoral Neck System-(SET)	"信迪思"股骨頸系統-(組)	矛型微型鎖定骨板系統，螺絲頭及骨板上都有螺紋，可以將螺絲直接鎖定在骨板上，使骨折的固定更堅固，不像傳統的克氏針(K-pin)容易鬆脫向後退出，或是埋頭式螺釘的抗拗扭轉力不足，如此針對趾骨矯正、骨折固定等，可以得到較好的固定。	1. 植入物變形失效肇因植入物選擇錯誤或內固定過度負荷 2. 過敏反應肇因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	1. 保護存放中的植入物與器械免於機械性傷害 2. 所有的組合物件均以個別包裝供應 3. 使用植入物或器械物之前，打開原包裝，要求合格人員執行完整的清潔過程，並用134度高壓消毒鍋滅菌	無。
SAZ022345001	衛署醫器輸字第022345號	"Bard" SorbaFix Absorbable Fixation System	"巴德"速巴定可吸收性固定系統	本產品適用於進行開放性或腹腔鏡手術時，軟組織的擠壓與固定修補網於組織上，例如疝氣修補。	與固定裝置有關的不良反應與潛在的併發症,包括出血;傷口部位疼痛浮腫與紅斑;敗血症/感染;疝氣復發/傷口綻裂。	僅限一次性使用，勿重覆滅菌且該產品應儲存於40℃(104°F)以下的乾燥環境中。	目前無類似健保給付產品。
WDZ025143003	衛署醫器輸字第025143號	"Coloplast" Biatain Ibu Foam Dressing(10X 20cm)	10*20cm 平而坦宜膚泡綿敷料	材質為polyurethane Foam泡棉敷料，具有Ibuprofen(0.5mg/cm2)均勻分佈在泡綿中。黏性敷料層為50%特殊環狀黏貼層，使醫護人員換藥時易操作，增加換藥效率	少數情況下，對Ibuprofen可能引起過敏反應。	勿將Biatain ibu泡棉敷料與Oxidising solutions合併使用。使用敷料前，傷口周圍所有揮發性溶液已完全乾燥。最大使用量1200cm2(如,每次三個20x20cm的敷料)。	健保品項泡棉敷料無含有Ibuprofen成分。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)							
自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
SAY023875001	衛署醫器輸字第023875號	USS V-LOC 180 ABSORBABLE WOUND CLOSURE DEVICE 30CM #GS21(VLOCL0316)	柯惠可吸收傷口縫合裝置(僅適用於內視鏡手術)	本可吸收傷口縫合裝置由倒鉤單股可吸收線所組成，一端附有手術針，另一端有環狀作用器。倒鉤裝置與環狀作用器的設計可縫合組織且不需要綁上手術線結節。特點如下：1. 不需打結可降低手術縫合時間最高達50%，可降低血液流失並減少麻醉時間及其相對風險。2. 倒鉤增加手術安全性，連續縫合的方式可帶來間斷縫合的安全效果，避免術後傷口裂開；一致強力維持及緊密的對齊並帶來最佳傷口美容效果及降低疤痕組織的產生。3. 不需打結降低結節所產生的感染及併發症。於皮下縫合不會造成術後節結產生的異物不適感。4. 單股材質降低手術感染可能性，並可提供最佳的張力維持。	傷口裂開；如果患者罹患可能延緩傷口痊癒的疾病，無法對其傷口提供足夠的支撐。	1. 本裝置適用於縫合線起點或終點不使用固定結的情況，切勿打結，打結可能會損壞倒鉤，並降低倒鉤有效性。2. 本裝置僅適用連續縫	傳統縫合線為傷口縫合固定。
TKY025748001	衛部醫器輸字第025748號	MEDTRONIC AQUAMANTYS SYSTEM	"美敦力"艾可雙極射頻電外科裝置系統	Aquamantys bipolar sealer可同時傳送射頻(Radiofrequency energy)能量及生理食鹽水至手術部位的軟組織。	目前無臨床或研究資料顯示其副作用。	若有心臟節律器存在，應謹慎使用本產品，電外科設備可能會干擾心臟節律器或其他主動式植入裝置。	無健保已給付之品項。
CFZ014016002	衛署醫器輸字第014016號	"Boston Scientific"Wallflex Enteral Stent with Anchor Lock Delivery System-Duodenal Stent	"波士頓科技"華勒斯腸道支架系統-十二指腸支架	用於改善在接受化學療法或放射治療的十二指腸腫瘤病患，在十二指腸腫瘤阻塞切除手術時所施行的緩和治療惡性腫瘤的壓迫其特殊的管腔及矽膠覆膜設計可以用來預防腫瘤向內生長。	可能併發症包括出血、穿孔而不限於滑脫、再堵塞等。	必須由經過受訓的醫生來放置，在使用此產品前，先行對實行步驟上技術的原理，臨床的反應和危險性做充分的瞭解。禁忌：狹窄的部位無法擴張到可供傳輸系統通過。	目前無健保給付品項。
FBZ023395001	衛署醫器輸字第023395號	"Smith & Nephew"LEGION Inserts - PS High Flex XLPE Inserts	"史耐輝"脛骨關節面襯墊-穩定型高彎曲超耐磨高分子聚乙烯襯墊	本產品材質XLPE為超耐磨材質，可降低磨損率，增加使用年限。	無。	術後照護應避免過度的體重壓力，同時鼓勵骨癒合。	無。
FBZ008694001	衛署醫器輸字第008694號	"Smith & Nephew Orthopaedic"Genesis Total Knee System-Oxinium Femoral Components	"史耐輝"全膝關節系統-氧化鋯股骨組件	獨家專利的Oxinium陶瓷合金股骨組件，具有超耐磨、抗刮損的特性，能有效減少與聚乙烯塑膠組件之間的磨損。	1. 由於外傷或過度使用導致金屬鬆脫、彎曲、斷裂；脛骨、股骨或髌骨斷裂。2. 脫臼、側向位移、過度旋轉、曲屈。	術後照護癒合期為保護患肢，建議使用額外的支撐，應避免過度的體重壓力與限制性動作。	OXINUM(鋯鈦合金)股骨元件的專利設計，具有陶瓷材料一樣的抗磨損特性，同時保有較好的整體強度。
FSZ018591001	衛署醫器輸字第018591號	"COOK"Biodesign 4-layer tissue Graft-4x7CM	"曲克"拜爾迪賽4層支撐物-4x7CM	軟組織術後由於組織覆蓋不足，造成重建植入物僅存皮膚覆蓋，可使用本品減少術後疼痛及併發症。完全自體重建為血管化組織。不需另取筋膜多一個傷口，降低疼痛感；節省手術時間。		本產品用豬來源做原料，不得用在對豬來源材質過敏的病患。	無健保給付品項可比較。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)							
自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
TTZ030696002	衛部醫器輸字第030696號	"Bard" Arista AH Absorbable Hemostatic Particles	"巴德"亞瑞絲達可吸收止血顆粒-3g	本產品為輔助止血之器材，適用於外科手術中(神經及眼科手術除外)，當壓迫、結紮和其他常規操作(包括縫合及電燒等)對控制毛細微血管、靜脈和小動脈出血無效或無法實施時使用。	本產品對於神經及眼科手術的安全性 and 有效性尚未確立。	本產品不得用於控制產後出血或月經過多。	無。
TTZ030696004	衛部醫器輸字第030696號	"Bard" Arista AH Absorbable Hemostatic Particles	"巴德"亞瑞絲達可吸收止血顆粒-14cm塗佈器X2	本塗佈器延長管僅搭配"巴德"亞瑞絲達可吸收止血顆粒專屬使用，可配合各項內視鏡操作。	本產品對於神經及眼科手術的安全性 and 有效性尚未確立。	限單次使用. 塗佈器長度可視手術狀況修剪	無。
TTZ030696005	衛部醫器輸字第030696號	"Bard" Arista AH Absorbable Hemostatic Particles	"巴德"亞瑞絲達可吸收止血顆粒-38cm塗佈器	本塗佈器延長管僅搭配"巴德"亞瑞絲達可吸收止血顆粒專屬使用。	本產品對於神經及眼科手術的安全性 and 有效性尚未確立。	限單次使用. 塗佈器長度可視手術狀況修剪	無。
SAY030695001	衛部醫器輸字第030695號	"Covidien" HET Bipolar System- Forceps	"柯惠"雙極系統-雙極電燒鉗	無疼痛感、無異物在體內、無需麻醉、溫和、簡單、治療效率高(可以搭配健檢、高端健檢大腸鏡檢查、早期痔瘡阻斷治療的新術式)	無特殊副作用。	針對Grade I-II (一到二度內痔)需配合院內雙極電燒機使用。	無健保替代品項。
FBZ030680001	衛部醫器輸字第030680號	Bioretec Activa Bioabsorbable screw	百優生物可吸收性骨釘骨針系統-可吸收骨接合螺釘	1. 由生物可吸收高分子材料(PLGA)製成，在生物體內水解圍可被身體代謝的 α 羧基酸。2. 可在體內逐漸被吸收，吸收時間為兩年，因此不需再次手術將骨植入物取出。	1. 感染，包括與手術相關的深層和表面感染。2. 對麻醉劑和本產品過敏和其他反應。3. 外科手術可能引起神經損傷。4. 引起暫時性局部積液或形成囊竇。	請依照醫師指示使用。	無。
FBZ030680002	衛部醫器輸字第030680號	Bioretec Activa Bioabsorbable pin and nail	百優生物可吸收性骨釘骨針系統-可吸收骨接合植入骨釘	1. 由生物可吸收高分子材料(PLGA)製成，在生物體內水解圍可被身體代謝的 α 羧基酸。2. 可在體內逐漸被吸收，吸收時間為兩年，因此不需再次手術將骨植入物取出。	1. 感染，包括與手術相關的深層和表面感染。2. 對麻醉劑和本產品過敏和其他反應。3. 外科手術可能引起神經損傷。4. 引起暫時性局部積液或形成囊竇。	請依照醫師指示使用。	無。
FBZ006350001	衛部醫器製字第006350號	"Paonan" NEST-C Interbody System	"寶楠"耐龍頸椎三維多孔鈦合金椎間融合器	1. 此產品為3D列印。2. 多孔結構的設計，提供骨細胞良好的生長空間，增加融合效果。3. 提供完整的CT、X-Ray可視性，以利術後追蹤。4. 防滑齒狀的設計，增加植入物在椎間的穩定性。5. 網格結構設計與人體鬆質骨彈性模數接近，防止骨沉降。	因植入物引起的疼痛或異物感、原發性及續發性的感染、因手術創傷造成神經受損、延遲癒合或不癒合、對植入物之材質過敏、植入物斷裂或鬆脫或移位、鄰近椎體節段疾病、對麻醉的不良反應、背痛、插入裝置時骨骼或椎骨骨折、滑囊炎、切口疝氣或疼痛。	植入物必須依照製造廠的指示操作，以避免損害植入物，本產品一旦值入後，絕對不可再度使用。	健保無類似產品。
FBZ002746001	衛署醫器製字第002746號	"Merries" UNI-K-PHATE Bone Substitute	"美瑞世"優凱飛人工骨-5g(注射型)	具複方成分，抗冲刷，X-ray可顯示追蹤，具23Moa抗壓力。	無。	須注意添加專屬的液體溶劑量。	複合式成分所產生的新骨形成支架，能促使新骨生長得更加理想。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
SAY029358001	衛部醫器輸字第029358號	BOWA ERGO 310D Laparoscope vessel sealer	"博華"亞克歐腹腔鏡血管閉合器械	1. 腹腔鏡或開創手術中電凝閉合動脈和靜脈血管組織結構。2. 在手術中雙急電凝動脈和靜脈血管及血管組織結構並可用於對組織進行電切。	極少再出血,極少的周圍組織的熱損傷,疼痛,沾黏,組織碳化。	1. 只能使用完整產品。2. 避免與易燃氣體和液體接觸,例如皮膚清潔劑,消毒劑和麻醉氣體。3. 僅在有足夠視野時進行操作。4. 在電極接觸組織進行電凝前,不要啟動高頻電流。5. 器械前端和敏感組織結構如胰腺或腸之間應保持足夠的距離。6. 確保術前準備時電凝器械步開啟。7. 電凝器械不可以放置於病人身上。8. 在切割之前,應確保組織已經被有效閉合	無。
SAY027803001	衛部醫器輸字第027803號	"ETHICON" Flex Powered Vascular Stapler	"愛惜康"愛喜龍可彎式高階定位電動血管縫合器	1. 本產品適用於愛喜龍可彎式高階定位電動血管縫合器及其釘夾可用於切斷、切除組織和血管。2. 本產品可用於一般外科、婦產科、泌尿外科、胸腔外科及兒科的手術,特別能降低針對精細血管損傷風險,避免術中器械壓迫肋間神經造成的傷口疼痛,更寬廣靈活的角度運用以截斷深部血管,增加血管可辨識度,增快手術並減少麻醉時間。	正確使用無直接副作用。	1. 不可用於主動脈及缺血壞死的組織,在缺乏充分控制下。2. 以縫合器縫合前應先審慎評組織厚度。3. 產品為一無菌,僅供單一病患使用的器械。	槍體桿身寬9mm設計可於腔鏡手術狹窄空間減少神經及血管損傷,鉗口寬7mm及圓鈍角的釘砵設計,可易置入血管且減少血管創傷的風險,電動驅力縫合切割可減少鉗口血管因晃動所造成的牽拉。
TKY030930001	衛部醫器輸字第030930號	SOFT TISSUE SHAVER PLUS 4MM	"美敦力"祝可麗組織切除刀	祝可麗拋棄式組織切除刀為單次使用之機械裝置,僅能搭配祝可麗組織切除系統使用,用以切除子宮內組織。			本產品為機械式冷刀子宮鏡裝置,與健保電燒式子宮鏡比較,使用中沒有導電高溫疑慮,能保護子宮內膜完整與提升懷孕條件,並且術後沒有子宮沾黏疑
FBZ031709001	衛部醫器輸字第031709號	"Zimmer" PERS ONA The Personalized Knee System-PS Vivacit-E Highly crosslinked Articular surface	"捷邁"博適耐人工膝關節系統-PS含維生素E高度交聯襯墊	透過特殊製程將聚乙烯重新鏈結,提高聚乙烯抗磨損能力,減少病人因PE磨損需再置換的機會;並於製程中添加維生素E,增加墊片之抗氧化力,提升對氧化的抵抗力。	對材料的敏感反應,組織中對外來材料如植入物造成組織產生反應。詳細請依照專業醫師指示。	1. 避免刻痕,刮傷或撞擊裝置。2. 請使用專門為搭配persona人工膝關節系統而設計的器械和臨時裝置,以確保準確的手術植入,以及軟組織的平衡及膝關節的功能評估。3. 生物汙染管制可降低深層敗血的機率,只要裝置還在體內,應持續監控新的或復發的感染源。	與健保品相比約可減少80%的磨損率及具有抗氧化之效果。
TKY017079001	衛署醫器輸字第017079號	EVAC 70 XTRA WAND AS: ARTHRO CARE	"阿碩科爾"第二代耳鼻喉科手術系統與附件(含組合式電線軟組織氣化棒)-EIC5872-01	扁桃腺冷觸氣化棒適用於無線射頻冷觸氣化扁桃腺手術,針對耳鼻喉科患者,治療改善上呼吸道阻塞及阻塞型睡眠呼吸中止症的情形,腺樣體摘除手術。	術後傷口腫脹及疼痛依病人不同而有不同反應,是正常的。	手術過程必須使用電導溶液,病人身上不能裝有心律調整器及其他電子植入器材。	無線射頻作用溫度70-90度,周遭健康的組織較無傷害,傳統電燒是以接近300-400度的作用溫度,周遭健康的組織也連同受到熱傷害的波及。
TKY017079003	衛署醫器輸字第017079號	EVAC 70 XTRA WAND AS: ARTHRO CARE	"阿碩科爾"第二代耳鼻喉科手術系統與附件(含組合式電線軟組織氣化棒)-EIC8875-01	扁桃腺冷觸氣化棒適用於無線射頻冷觸氣化扁桃腺手術,針對耳鼻喉科患者,治療改善上呼吸道阻塞及阻塞型睡眠呼吸中止症的情形,腺樣體摘除手術。	術後傷口腫脹及疼痛依病人不同而有不同反應,是正常的。	手術過程必須使用電導溶液,病人身上不能裝有心律調整器及其他電子植入器材。	無線射頻作用溫度70-90度,周遭健康的組織較無傷害,傳統電燒是以接近300-400度的作用溫度,周遭健康的組織也連同受到熱傷害的波及。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
TKY017079007	衛署醫器輸字第017079號	EVAC 70 XTRA WAND AS:ARTHRO CARE	"阿碩科爾"第二代耳鼻喉科手術系統與附件(含組合式電線軟組織氣化棒)-EIC4845-01	無線射頻軟顎冷觸氣化手術上，是以生理食鹽水中的鈉離子為介質，運用射頻能量，使蛋白質組織凝固，經過蛋白質變性、分解、吸收後，使軟顎組織體積縮小	術後傷口腫脹及疼痛依病人不同而有不同反應，是正常的。	手術過程必須使用電導溶液，病人身上不能裝有心律調整器及其他電子植入器材。	無線射頻作用溫度70-90度，周遭健康的組織較無傷害，傳統電燒是以接近300-400度的作用溫度，周遭健康的組織也連同受到熱傷害的波及。
TKY017079008	衛署醫器輸字第017079號	EVAC 70 XTRA WAND AS:ARTHRO CARE	"阿碩科爾"第二代耳鼻喉科手術系統與附件(含組合式電線軟組織氣化棒)-EIC4855-01	無線射頻軟顎冷觸氣化手術上，是以生理食鹽水中的鈉離子為介質，運用射頻能量，使蛋白質組織凝固，經過蛋白質變性、分解、吸收後，使軟顎組織體積縮小	術後傷口腫脹及疼痛依病人不同而有不同反應，是正常的。	手術過程必須使用電導溶液，病人身上不能裝有心律調整器及其他電子植入器材。	無線射頻作用溫度70-90度，周遭健康的組織較無傷害，傳統電燒是以接近300-400度的作用溫度，周遭健康的組織也連同受到熱傷害的波及。
FEY004229001	衛署醫器輸壹字第004229號	BLADE, RAD 12 CURVED BLADE	"美敦力"耳鼻喉科用圓銼-(滅菌)40度彎曲腺樣體用(滅菌)	配合內視鏡應用於鼻腔及鼻竇手術，其微型切割之刀子構造可精確切割，減少黏膜非必要扯離，可減少手術時間。	術後有些微滲血情形。	術前須經過醫師謹慎評估，需由專業外科醫師進行手術。	健保給付之傳統手術為利用各種鼻用器械來切割、扯斷息肉和多餘鼻腔組織，對粘膜和纖毛損傷較大，術後易鼻腔沾黏和鼻竇黏膜纖維化，失去清潔功能，且手術時間較長，致流血量多，傷口較大、復原慢，復發機率也相對較高。
SSZ000797001	衛部醫器陸輸字第000797號	"Micro-Tech" Sterile Repositionable Hemostasis Clipping Device	"微創"可旋轉重複開閉軟組織夾	1. 一次性使用產品。2. 360度旋轉、前後1:1旋轉。3. 各種角度重複開合。	患者可能組織發炎、穿孔、出血或者黏膜損傷。	1. 患者組織發炎、穿孔、出血或者粘膜損傷。2. 感染、敗血症等。3. 可能存在目前尚不知道或未觀察到的併發症。	無健保給付品可比較。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FNZ030845003	衛部醫器輸字第030845號	"Raumedic" Neuromonitoring systemNEUROVEN(ICP+drainage)	"諾美德科"顱內監測器-導管/顱內壓+引流	為具有微晶片的壓力傳感器，置放於腦實質中，可短暫或持續的監測腦壓，提供精準的顱內壓力數值。其導管具有引流腦脊髓液之分流管線，當醫師評估需排除多餘腦脊髓液時，可連接於額外的引流袋。	感染，瘻管和神經後遺症是該過程的潛在併發症。骨，腦膜，皮質或實質內也可能於植入部位周圍出現出血現象。	滅菌產品，不得重複使用，只能使用本製造廠核可的配件，若使用未經核可的配件可能導致系統損壞或量測錯誤。	無健保同等品項。
TAY029894001	衛部醫器輸字第029894號	"Ethicon" Harmonic HD1000i Shears	"愛惜康"哈默尼克進階手術剪	1. 多功能使用器械減少器械進出頻率，節省手術時間進而降低麻醉劑量的使用與風險。2. 精細設計的作用面符合高階微創手術精緻度的要求。3. 對周遭組織帶來最小的側向熱傷害，保護重要神經血管不受損傷。	超音波刀並無直接之副作用，如同其它能量器械，需注意勿將剛作用完之刀面直接碰觸重要神經血管以免餘溫影響組織。	1. 本產品為一無菌、僅供單一病患使用的器械，使用後應丟棄。外科手術切割軟組織、剪斷及凝閉5mm以內之血管。2. 本器械禁止使用於骨骼之切割。3. 本器械不適用於作為避孕用途的輸卵管結紮。	無。
TNZ011058001	衛署醫器輸字第011058號	GI Spot Endoscopic Make	史班特內視鏡記號液	1."SPOT 史班特"是一種懸浮液包含高純度的碳微粒生物相容劑。2. 這個碳微粒將會存在注射點的次黏膜上成為記號。3. 可經由內視鏡在腸胃道(如惡性腫瘤或息肉)做記號。	臨床研究中並無不良的作用的報告。	破顏色的沉澱是正常的使用前行先搖一搖。	無健保品項/ 常見使用產品為甲基藍。甲基藍為藍色液體，著色度不佳。
FBZ012620003	衛署醫器輸字第012620號	"Orthofix" Modularsystem-Mini Rail/Wrist Fixator	"歐式"組合性固定裝置系統-關節矯正固定器	OrthoFix鈦合金骨延長外固定器系統使用，適用於長骨或小骨的外固定釘。凡是因受腫痛外傷、感染或先天畸形變短者，均可利用此延長外固定器給予治療。		一、暫時性異物感。二、單次使用，勿重新滅菌使用。	TraumaFix外固定器系統適用於長骨或小骨的外固定釘。
BBY001745001	衛署醫器製字第001745號	UNIMAX ENDO BAG	普威取物袋	配合腹腔鏡手術，摘除之器官標本置入袋，防污染滲漏。	無。	無。	目前該品項皆無健保給付
SSZ030122001	衛部醫器輸字第030122號	"AMS" LiquiBand Hernia Mesh Fixation Device	"艾曼斯"立可棒疝氣修補網片黏著劑	液態 2) 辛基氰基丙烯酸酯(n) butyl) 2) cyanoacrylate)組織黏膠單體被預先裝載在玻璃安瓶內，之後玻璃安瓶被壓破在固定器握把中的填充裝置。黏膠通過過濾器後流入握把中的活塞裝置。 每按壓一次握柄上的板機，便會從軸桿前端送出 12.5mg 的黏膠。本產品含有的黏膠，可供至少 33 次使用。	與大部分植入物相同，使用本產品的不良反應可能包括在植入部位的暫時局部刺激和暫時性發炎的異物反應。	本產品須以原包裝存放 僅能放置於 5℃ 至 25℃ 超過有效期間(18 個月)後請勿使用。	無。
WDY030124003	衛部醫器輸字第030124號	POSISEPX HEMOSTAT DRESSING	"荷摩史黛絲"波仕克仕止血敷料/鼻腔內固定夾板	本產品為鼻內止血敷料，由殼聚糖聚合物(Chitosan)所製成，能減少出血和水腫及減少鼻黏膜沾黏。本產品在鼻腔手術或外傷後放置於鼻腔內，作為鼻腔內止血填塞以達到：1. 隔離手術創傷所破壞的組織或結構。2. 隔離或防止鼻腔內黏膜之間的黏著。3. 手術或創傷後控制和減少出血。	本產品不適用於已知會對貝類過敏之患者。	使用鼻塞棉條時，極少數病人會產生中毒性休克症候群(Toxic Shock Syndrome)，因此，術後若有需要將會使斟酌用抗生素，來預防此症候群的產生，使其發生機率降至最底。本產品不適用於已知會對貝類過敏之患者	健保給付凡士林紗條，直接壓迫止血，填塞期間會明顯疼痛感及影響吞嚥，填塞一至三天後須拔除紗條，拔除時會痛，並可能有出血情形。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FBZ006659001	衛部醫器製字第006659號	APS Dynamic Compression Hip Locking Plate System	愛派司動力加壓髖骨鎖定骨板系統	1. 本產品使用美國藥物食品管理局所核可ASTMF136之Ti6Al4V金屬，其Ti6Al4V金屬之生物相容性為所有金屬之最高級，針對骨折之病患可在體內有最久之生物適應性，且彈性係數大抗金屬疲乏度強。2. 骨板有anti-rotation screw的預留孔。3. 高生物相容性，可長期置入體內。4. 依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度。5. 在人體內有高抗腐蝕強度，在體液中鈦合金表面會形成TiO2具有加強抗腐蝕性的效果。	1. 傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2. 神經與血管損傷：植入關節骨板時，應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時，應採取相應補救措施並更換骨板位置。3. 骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當，可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重，而又未採取相應治療措施時，則更易發生骨折不癒合。4. 再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確時會發生再骨折。因此，拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時，寧可晚一些時間再拆除。	1. 不可重複使用，使用前須高溫高壓滅菌。2. 不當的術後活動可能提高植入物斷裂風險，請依循醫囑活動。3. 不可與其他製造廠產品混合使用。	無。
WDZ033911001	衛部醫器輸字第033911號	NovoSorb BTM 10*10cm	"諾華收"生物可降解暫時性基質傷口敷料-10*10CM	1. 本產品專供移植到新清創完成的傷口床，並釘合/縫合到傷口，等待新生組織長入本產品後，即可將外膜撕掉，輔以植皮手術，藉此完成傷口閉合。2. BTM是提供真皮再生所需的環境，利用開放泡沫結構將一個大的傷口，轉變成很多小來加速新生血管及組織長這樣不只有利於後續的植皮，傷口對上細胞可以有更強支持在最終結果也發現再生後的真皮組織裡面疤痕組織較少，且非常柔軟。	無。	1. 本產品在包裝未開啟與損壞的狀況下是無菌的。若鍍鋁袋上有穿孔、密封有破損或疑似有其他汙染狀況，請勿使用。2. 開封但尚未使用的產品無法再次消毒，必須丟棄。3. 在出血與感染受到控制之前，不應使用本產品。4. 必須嚴密執行清創或切除動作，去除所有可能引起感染的殘餘壞死組織。5. 本產品黏合後所進行的分層皮膚移植仍有可能發生公認與活組織標準應用相關聯的併發症。包括壓迫、水泡、血腫和感染。應根據照護標準，進行這些狀況的預防與管理。6. 本產品尚未在孕婦或哺乳期婦女或嬰兒中進行評估。在治療孕婦或哺乳期婦女或嬰兒之前應該謹慎評估。	目前健保無類似產品。
WDZ033911002	衛部醫器輸字第033911號	NovoSorb BTM 10*20cm	"諾華收"生物可降解暫時性基質傷口敷料-10*20CM	1. 本產品專供移植到新清創完成的傷口床，並釘合/縫合到傷口，等待新生組織長入本產品後，即可將外膜撕掉，輔以植皮手術，藉此完成傷口閉合。2. BTM是提供真皮再生所需的環境，利用開放泡沫結構將一個大的傷口，轉變成很多小來加速新生血管及組織長這樣不只有利於後續的植皮，傷口對上細胞可以有更強支持在最終結果也發現再生後的真皮組織裡面疤痕組織較少，且非常柔軟。	無。	1. 本產品在包裝未開啟與損壞的狀況下是無菌的。若鍍鋁袋上有穿孔、密封有破損或疑似有其他汙染狀況，請勿使用。2. 開封但尚未使用的產品無法再次消毒，必須丟棄。3. 在出血與感染受到控制之前，不應使用本產品。4. 必須嚴密執行清創或切除動作，去除所有可能引起感染的殘餘壞死組織。5. 本產品黏合後所進行的分層皮膚移植仍有可能發生公認與活組織標準應用相關聯的併發症。包括壓迫、水泡、血腫和感染。應根據照護標準，進行這些狀況的預防與管理。6. 本產品尚未在孕婦或哺乳期婦女或嬰兒中進行評估。在治療孕婦或哺乳期婦女或嬰兒之前應該謹慎評估。	目前健保無類似產品。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
CBZ031524001	衛部醫器輸字第031524號	"B. Braun" Lacrosse NSE ALPHA Coronary Dilatation Catheter	"柏朗"恩喜阿法嵌入擴張氣球導管	1. 使用恩喜阿法嵌入擴張氣球導管(NSE ALPHA)進行病灶前處理的重大撕裂(Major dissection) 與剩餘狹窄百分比(Residual stenosis)較低。2. 減少病灶預擴張需要進行救援支架置放(bailout stenting)的機率。	冠狀動脈痙攣,冠狀動脈穿孔/夾層無血流,球囊嵌頓/破裂。(三)應注意事項:臨床使用有疑慮請事先與主治醫師討論。		無。
SSZ000988001	衛部醫器陸輸字第000988號	"Vedkang" Disposable Endoscopic Hemoclips	"唯德康"一次性使用止血夾	此為大尺寸開口 13mm 與 16mm 止血夾,產品可依臨床使用需求調整角度與夾取組織,其前端設計於手術過程中夾取組織更不易鬆脫造成擊發失敗。	如在24小時內夾子脫落,可能引起再次出血。	使用前確認包裝完整與效期,並確認產品可正常開閉。	無。
SAY019832002	衛署醫器輸字第019832號	ETHICON HARMONIC FOCUS CURVED SHEARS AND BLUE HAND PIECE	"愛惜康"哈默尼克福克斯器械-HAR9F;HAR17F	1. 多功能使用器械減少器械進出頻率,節省手術時間進而降低麻醉劑量的使用與風險。 2. 精細設計的作用面。	超音波刀並無直接之副作用,如同其它能量器械,需注意勿將剛作用完之刀面直接碰觸重要神經血管以免餘溫影響。	1. 本產品為一無菌、僅供單一病患使用的器械,使用後應丟棄。 2. 外科手術切割軟組織、剪斷及凝閉5mm以內之血管。	1. 作用溫度較低,側向熱傷害亦較小,保護周遭重要組織,術後復原效果佳。 2. 止血同時切割最高達5mm血管。
TTZ034001001	衛部醫器輸字第034001號	"Ethicon" SURGICEL Powder Absorbable Haemostatic Powder	"愛惜康"斯爾止可吸收性止血粉	1. SURGICEL止血粉中含有氧化再生纖維素 ORC,預充在施藥器中以施加到目標出血部位。2. 由於止血粉的低 pH 特性,本產品具抑制病原微生物之效果。	偶有患者出現刺痛感及灼熱感等症狀,一般認為應是本產品的酸性特質所造成。	1. 不得將SURGICEL止血粉與自體血液回收管路共同使用,因為止血粉的碎末可能通過血液清除系統的輸血過濾器。2. 僅須取用足以止血的SURGICEL止血粉(氧化再生纖維素)份量,並且僅應用於需要止血的部位。3. 在閉合手術切口前清除多餘的止血粉,以便促進吸收並降低異物反應的可能性。4. 在泌尿道手術中,應使用最少量的SURGICEL止血粉,並且必須特別小心避免因產品部分移位而堵塞尿道、輸尿管或導尿管。5. 因為在經化學品燒灼的部位,SURGICEL止血粉可能無法被吸收,所以在使用本產品之前請勿塗抹硝酸銀或任何其它腐蝕性化學品。6. 如果SURGICEL止血粉被臨時用於堵塞開放性傷口凹處,在止血後應該用水或生理鹽水沖洗將其去除。	無健保替代品一般手術用止血產品
TTZ034020001	衛部醫器輸字第034020號	"Ethicon" SURGICEL Endoscopic Applicator	"愛惜康"斯爾止內視鏡施藥器	用於內視鏡及達文西手術,搭配"愛惜康"斯爾止可吸收性止血粉使用。	無。	1. 需搭配"愛惜康"斯爾止可吸收性止血粉使用。2. 鋼性套管不能單獨使用。	無健保給付品項。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
SAY032761001	衛署醫器輸字第032761號	"ETHICON" EnSeal X1 Tissue Sealer	"愛惜康"安喜凝強化型組織密封器	1. 本產品是雙極電外科器械，可與愛惜康複合式發生器(衛署醫器輸字第023022號)配套使用。2. 在手術的血管切割及封口，以及組織的切割、抓取及分割。3. 該設備可用於最大7mm(含)的血管，以及適用於本產品鉗口的組織束。	本產品之不良反應和風險包含:出血，因機械或是熱傷害造成的組織損傷，形成非滅菌表面或是病原轉移，發炎或是非預期組織反應，電擊與異物或是核磁共振不相容以及財產損失或是環境損傷。另外裝置啟動、裝置損壞或電磁干擾相關的問題有可能造成意外傷害、擴大手術或改變手術方式。	1. 在主機電源切斷下，將器械電源線連接至主機，否則可能導致患者或手術人員受傷或遭受電擊。2. 再擠壓閉合握把前，請確認我把與器械間是否有物體如手術鋪巾，手術衣/病人組織等。如果沒有做到可能會對患者或受術室人員造傷害。3. 夾持組織時請勿超過鉗口鉸鍊的電極表面。不要像器械鉗口過量填充組織。這有可能造成鉗口難以打開、組織被部分切割和意外受傷。4. 不要將遠端尖部浸入液體(包含鹽水溶液)內進行清潔。這有可能造成器材損壞。5. 不得用研磨劑清潔器材。必要時，可使用無菌濕紗布海棉擦拭器械，以去除組織。如果組織在夾臂中依舊可見。	無健保給付品項。
FBZ023854001	衛署醫器輸字第023854號	"ZIMMER" TRABECULAR METAL VETEBRAL BODY REPLACEMENT SYSTEM	"捷邁"多孔鉍金屬椎體替代系統:VBR-S	Trabecular Metal脊椎椎體替代系統乃用來作為椎體替代器材，以替代因腫瘤或外傷(骨折)而塌陷、受損或不穩固的椎體。	無。	依照醫師指示使用。	鉍金屬為最近鬆質骨特性的材質，其開孔比率、硬度、摩擦係數及使骨頭生長的效率皆大於一般金屬材質的椎體替代器材，在體內初期穩固的效果明顯優於其它金屬或carbon等材質的替代器材，如此能讓骨頭快速生長於鉍金屬椎體替代器材上進而達到長期的融合固定效果。
FBZ023041014	衛署醫器輸字第023041號	"Novabone" Bioactive Synthetic Graft-Macro Por Si+ (1.6c.c)	"諾亞"生物可吸收骨替代材料-多孔顆粒狀(1.6c.c)	1. 本產品是一種具有骨生成特性的生物活性材料，可單獨使用，也可以與自體骨或異體骨混合使用。2. 本產品以多孔顆粒狀呈現，當植入骨進組織後，其表面隨時間發生動態變化，特別是表面反應產生的物質與人體骨組織有相同的組成和結構，可為新骨的生成提供支架，最終使骨缺損處完成修復。	1. 使用過程中出現的併發症與使用自體骨過程相同。2. 手術後可能引起的併發症與使用其他人工骨相同，包括術中可能的淺表傷口感染、深部傷口感染等，一般併發症也可能因麻醉或手術而出現。	不應使用於以下病人：1. 使用某些對骨骼有影響藥物的患者，例如在過去三個月內長期服用糖皮質激素，每天服用劑量大於10毫克的病人，但雌激素替代治療的患者可以使用。2. 需要長期抗凝治療(如肝素)者。允許術後預防性使用苯丙酮香豆素鈉或阿斯匹林。3. 影響骨癒合和骨礦物質系統代謝失調者，原發性骨質疏鬆除外。	暫無健保替代醫材。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FBZ032978001	衛部醫器輸字第032978號	SportVis	禾伸堂舒健玻尿酸注射液	禾伸堂舒健玻尿酸注射液 SportVis 為一預先填充之注射液，其包含1%無菌玻尿酸澄清溶液及等張溶液，使用於關節周圍肌腱和 韌帶周圍的軟組織的注射。玻尿酸為人體內自然存在的一種由重複二糖單元組成的長鏈多醣類。本產品具有與體內軟組織相容的 pH及滲透壓。本產品含2支經過消毒的1.2ml禾伸堂舒健玻尿酸 注射液填充於一次性使用的玻璃注射筒中，並包裝於泡罩包裝，及紙板外盒內。 本產品之主成分為非交聯玻尿酸，平均分子量為 1.19-2.03I106 Daltons，原料來源是以微生物發酵產生，品質符合歐洲藥典	使用後，可能會出現輕微的紅斑，會隨時間而緩解。	本產品須由受過訓練之醫療專業人士注射使用。• 本產品為一次性使用之預填針劑。注射器內的溶液需於一次使用完畢，任何未用完之殘留玻尿酸應被丟棄。若使用過之注射器被保留並使用於之後的注射，將會有污染、感染的風險，並導致病患受感染，或產生異物反應。• 本產品不應被重新滅菌，其性能可能會因此受到影響，並導致病患的健康及安全受到嚴重影響。• 本產品應避免被注入血管，因玻尿酸可能會阻塞血管，並導致血管栓塞。• 本產品應避免被注射於發炎(血腫)之部位。• 避免將本產品直接注入肌腱，此會導致肌腱斷裂。必要時可搭配超音波探測儀操作注射，以降低風險。• 若病患的患部受到感染、有慢性或急性皮膚疾病，請避免將本產品注入其軟組織。• 本產品之玻尿酸是經由鏈球菌發酵並嚴格純化而來。然而，醫療專業人員應考慮到與注射生物材料及免疫相關的其他潛在風險。• 受注射的部位，及任何關節周圍的感染，都可能為病患健康帶來風險。• 目前並無臨床證據顯示本產品可用於孕婦、哺乳婦女，及 18 歲以下之孩童/青少年。	無。
FBZ031689001	衛部醫器輸字第031689號	"Synthes"Variable Angle LCP Two-Column Volar Distal Radius Plate System	"信迪思"多角度鎖定加壓遠端橈骨骨板系統-加長型骨板	1.採生物相容性高的鈦合金材質製作而成。2.微創手術MIPO。3.有多角度骨釘固定，針對骨鬆病人具有更穩定的固定效果。	異物感。		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。
FSZ017436001	衛署醫器輸字第017436號	"Covidien"Softfradim PARIETEX Meshes	"柯惠"舒法定帕瑞得人工編網	為股聚酯3D編織而成，預先裁剪並有自動固定的重疊開口可節省手術時間。	無。	1.需由專業外科醫師使用。 2.手術後的康復訓練應嚴格遵照。	目前無類似健保給付產品。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)							
自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FBZ033667001	衛部醫器輸字第033667號	"Valeo" II Cervical Interbody Fusion Device	"瓦里歐"頸椎椎間融合器	1. 抑菌效果。 2. 加速骨骼生長，比自體骨速度生長還快。(比其他產品塞DBM還要快) 3. 微孔處理；產品表面粗糙，增加CAGE的穩定性。 4. 親水性增加體表面，增進蛋白吸附，提供養分，助於骨骼生長。 5. 成像能力；材質不是金屬，所以不影響X-Ray和MRI的影像判斷。	即使骨骼癒合後，植入物也有可能鬆動、腐蝕、破裂或位移引起疼痛或壓力；過於活躍的病人可能會增加再次骨折的風險。	骨骼、組織的大小和形狀對植入物的強度有一定的限制。術後護理極為重要，應提醒患者不遵守術後指示可能會導致植入物破裂或位移，需進行修正手術以移除設備。"瓦里歐"椎間融合器用於脊椎關節的外科手術，須將兩個或多個脊椎融合一起固定，否則脊柱會不穩定。	無。
THZ029023001	衛部醫器輸字第029023號	Surgiflo Haemostatic Matrix-MS0010	斯爾弗止血劑-MS0010	一、針對組織不平整與深處出血能較快有效止血，優於傳統止血效果。二、術中可放置約8小時，可適用於長時間手術。三、可吸收的豬凝膠流體基質，如果用量合適，可以在4-6週內被完全被吸收。	止血後應清除多餘的止血劑。否則可能出現本產品移位或壓迫到鄰近的其它解剖結構。	本產品僅供單次使用，不得重覆滅菌不能和甲基丙烯酸甲酯粘合劑一起使用僅可用於損傷面，不得將產品注入或壓入血管。	當使用加壓，接合或其它傳統止血方式控制微血管，靜脈和小動脈等出血效果不彰或無效時止血。
WWZ004212001	衛部醫器製字第004212號	"Horien" Collagen Matrix-1.8 ml (powder)	"海昌"膠原蛋白基質-1.8 ml(粉)	天然之膠原蛋白特性會促進血小板凝聚、活化，可吸收滲出之血/體液、提供立體結構空間促進血塊凝集並加強其凝集強度。可協助傷口癒合、保護傷口表面、防止傷口受到感染。		1. 本產品需經醫師使用。2. 勿重複使用，只供單次使用。3. 勿直接接觸。4. 包裝開封後，若非立即使用，則應棄之。5. 審慎評估幼兒、孕婦以及對豬製之膠原蛋白會產生氣喘或是其他過敏反應的病患。6. 本產品為無菌產品，若外包裝毀損或是產品受損，請勿使用。	目前無類似健保給付產品。
WWZ004212002	衛部醫器製字第004212號	"Horien" Collagen Matrix-4.5 ml (powder)	"海昌"膠原蛋白基質-4.5 ml(粉)	天然之膠原蛋白特性會促進血小板凝聚、活化，可吸收滲出之血/體液、提供立體結構空間促進血塊凝集並加強其凝集強度。可協助傷口癒合、保護傷口表面、防止傷口受到感染。		1. 本產品需經醫師使用。2. 勿重複使用，只供單次使用。3. 勿直接接觸。4. 包裝開封後，若非立即使用，則應棄之。5. 審慎評估幼兒、孕婦以及對豬製之膠原蛋白會產生氣喘或是其他過敏反應的病患。6. 本產品為無菌產品，若外包裝毀損或是產品受損，請勿使用。	目前無類似健保給付產品。
WWZ004222013	衛部醫器製字第004222號	HealiAid Collagen Wound Dressing	癒立安膠原蛋白敷料1cc	可促進血小板聚集以幫助止血。填補傷口處，組織重建，以增進手術品質及術後癒合效果。	產品取自牛膠原，對牛過敏者會引起過敏反應	使用時不應在受感染的傷口部位。	健保品項只有吸收體液單一功能。我自費品項可幫助止血，新增肉芽組織，加快傷口癒合。
WWZ004222008	衛部醫器製字第004222號	HealiAid Collagen Wound Dressing	癒立安膠原蛋白敷料20X40X3mm，30X30X3mm	可促進血小板聚集以幫助止血。填補傷口處，組織重建，以增進手術品質及術後癒合效果。	產品取自牛膠原，對牛過敏者會引起過敏反應。	使用時不應在受感染的傷口部位。	健保品項只有吸收體液單一功能。我自費品項可幫助止血，新增肉芽組織，加快傷口癒合。
WWZ004222009	衛部醫器製字第004222號	HealiAid Collagen Wound Dressing	癒立安膠原蛋白敷料50X50X3mm，40X50X3mm	可促進血小板聚集以幫助止血。填補傷口處，組織重建，以增進手術品質及術後癒合效果。	產品取自牛膠原，對牛過敏者會引起過敏反應。	使用時不應在受感染的傷口部位。	健保品項只有吸收體液單一功能。我自費品項可幫助止血，新增肉芽組織，加快傷口癒合。
WWZ004222010	衛部醫器製字第004222號	HealiAid Collagen Wound Dressing	癒立安膠原蛋白敷料100X100X3mm	可促進血小板聚集以幫助止血。填補傷口處，組織重建，以增進手術品質及術後癒合效果。	產品取自牛膠原，對牛過敏者會引起過敏反應。	使用時不應在受感染的傷口部位。	健保品項只有吸收體液單一功能。我自費品項可幫助止血，新增肉芽組織，加快傷口癒合。
WWZ004222014	衛部醫器製字第004222號	HealiAid Collagen Wound Dressing	癒立安膠原蛋白敷料2cc	可促進血小板聚集以幫助止血。填補傷口處，組織重建，以增進手術品質及術後癒合效果。	產品取自牛膠原，對牛過敏者會引起過敏反應。	使用時不應在受感染的傷口部位。	健保品項只有吸收體液單一功能。我自費品項可幫助止血，新增肉芽組織，加快傷口癒合。
WWZ004222015	衛部醫器製字第004222號	HealiAid Collagen Wound Dressing	癒立安膠原蛋白敷料5cc	可促進血小板聚集以幫助止血。填補傷口處，組織重建，以增進手術品質及術後癒合效果。	產品取自牛膠原，對牛過敏者會引起過敏反應。	使用時不應在受感染的傷口部位。	健保品項只有吸收體液單一功能。我自費品項可幫助止血，新增肉芽組織，加快傷口癒合。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
TSZ028702001	衛部醫器輸字第028702號	"Applied"Gel POINT Advanced Access Platform-100	"安培"焦點腹腔鏡通路裝置-100 mm	凝膠密閉蓋、傷口牽引器、四支套管、一支套管針。	無。	勿重複使用	無類似健保品項。
TSZ028702002	衛部醫器輸字第028702號	"Applied"Gel POINT Advanced Access Platform-70 mm	"安培"焦點腹腔鏡通路裝置-70 mm	凝膠密閉蓋、傷口牽引器、四支套管、一支套管針。	無。	勿重複使用	無類似健保品項。
SAY025101001	衛署醫器輸字第025101號	ETHICON HARMONIC ACE SHEARS AND ADAPTIVE TISSUE TECHNOLOGY #HARH36(36CM長)	"愛惜康"哈默尼克手術剪	1. 多功能使用器械減少器械進出頻率，節省手術時間進而降低麻醉劑量的使用與風險。 2. 精細設計的作用面。	超音波刀並無直接之副作用，如同其它能量器械，需注意勿將剛作用完之刀面直接碰觸重要神經血管以免餘溫影響。	1. 本產品為一無菌、僅供單一病患使用的器械，使用後應丟棄。 2. 外科手術切割軟組織、剪斷及凝閉5mm以內之血管。	1. 作用溫度較低，側向熱傷害亦較小，保護周遭重要組織，術後復原效果佳。 2. 止血同時切割最高達5mm血管。
CGZ027931001	衛部醫器輸字第027931號	"Boston Scientific"SpyScope DS Access and Delivery Catheter	"波士頓科技"史拜史庫柏數位通道與遞送導管	專為膽胰管系統的內視鏡手術過程提供直接影像並引導光學和附件裝置的操作。	潛在併發症疼痛、出血、發燒、破裂、感染、發炎、支架必閉塞、腫瘤通過支架向內生長、腫瘤向左右兩端支架增生、黏膜增生、支架移位、支架錯位、穿孔、水腫、侵蝕、死亡(非一般疾病進展造成)	使用前須檢查滅菌的包裝和器材，若滅菌或器材有損害則不可使用。	塑膠支架直徑較小容易阻塞，阻塞後必須更換。
NEZ032741001	衛部醫器輸字第032741號	"Boston Scientific"SpyBite Biopsy Forcep	"波士頓科技"史拜畢德活體組織夾	可經由內視鏡採集膽胰系統組織檢體，進行組織學檢查。	出血。	使用前須檢查滅菌的包裝和器材，若滅菌或器材有損害則不可使用。	無。
WDZ007061001	衛部醫器製字第007061號	"Coreleader"HEMO-Bandage X-ray detectable(Sterile)	"康力得"急救填塞繃帶-含X光線(滅菌)-(10X300cm)(7.5X300cm)(7.5X400cm)(15X200cm)	本產品是以幾丁聚纖維織造而成的急救繃帶，可直接覆蓋於傷口，吸收傷口滲液與血液，提供快速有效的傷口照護。	目前無臨床或研究顯示其副作用。		具有安全無毒性、高生物相容性、抑菌性。具有獨立的凝血機制，可達到快速止血效果。
WDZ007061002	衛部醫器製字第007061號	"Coreleader"HEMO-Bandage X-ray detectable(Sterile)	"康力得"急救填塞繃帶-含X光線(滅菌)-(10X20cm)	本產品是以幾丁聚纖維織造而成的急救繃帶，可直接覆蓋於傷口，吸收傷口滲液與血液，提供快速有效的傷口照護。	目前無臨床或研究顯示其副作用。		具有安全無毒性、高生物相容性、抑菌性。具有獨立的凝血機制，可達到快速止血效果。
WDZ007061003	衛部醫器製字第007061號	"Coreleader"HEMO-Bandage X-ray detectable(Sterile)	"康力得"急救填塞繃帶-含X光線(滅菌)-(10X40cm)	本產品是以幾丁聚纖維織造而成的急救繃帶，可直接覆蓋於傷口，吸收傷口滲液與血液，提供快速有效的傷口照護。	目前無臨床或研究顯示其副作用。		具有安全無毒性、高生物相容性、抑菌性。具有獨立的凝血機制，可達到快速止血效果。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)							
自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FBZ035059001	衛部醫器輸字第035059號	"Cellumed" Unios DBM-GEL 0.5cc	"瑟諾美"優尼奧斯去礦化異體植骨-泥膠 0.5cc	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。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(Carboxymethyl Cellulose)、澱粉(Starch)以及 甘油(Glycerol)所組成之即用型注射器。"瑞輔生去礦化異體 植骨"提供0.5、1 cc等容量。	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。		傳統健保人工代用骨為顆粒型態,僅具骨傳導作用填補於缺損處,本特材添加可誘導骨生成之生長因子,可誘導骨生長修復,增加骨頭生長速度。
FBZ035059002	衛部醫器輸字第035059號	"Cellumed" Unios DBM-GEL 1.0cc	"瑟諾美"優尼奧斯去礦化異體植骨-泥膠 1.0cc	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。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(Carboxymethyl Cellulose)、澱粉(Starch)以及 甘油(Glycerol)所組成之即用型注射器。"瑞輔生去礦化異體 植骨"提供0.5、1 cc等容量。	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。		傳統健保人工代用骨為顆粒型態,僅具骨傳導作用填補於缺損處,本特材添加可誘導骨生成之生長因子,可誘導骨生長修復,增加骨頭生長速度。
FBZ033709001	衛部醫器輸字第033709號	"Howmedica Osteonics"Triathlon X3 CS Tibial Insert	"好美得卡 奧斯得寧"三項能整體脛骨內墊	1.愛派司骨釘和骨板互鎖的系統是結合亞洲解剖型的3D曲率。 2.可以在身體的承載力下達到最適合的支撐力。 3.病人術後可提早做關節活動。4.材質為目前臨床文獻生物相容最高之鈦合金ASTM F136認證	1.傷口感染:若發生傷口感染需拔除內固定。 2.神經血管損傷:手術過程中,必須要清楚解剖位置,應避免傷及相關神經血管。 3.骨癒合延遲或不全:原始創傷嚴重時會造成此等情況;內固定器使用不恰當也會有情形。 4.再骨折:骨癒合不全時,當高度外力衝擊時會造成此情況發生;或是骨癒合強度不足,拔除內固定器時也會發生,因此須審慎評估。 5.植入物破壞:可能因不當外力或活動導致內固定器變形或斷裂。	1.與前述內固定骨板手術相關之注意事項相同。2.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。 3.局部性傷口腐敗。 4.術前醫療評估須合乎手術標準。	1.亞洲人骨骼曲率,更貼附。 2.高規格鈦合金製成,可不必二次拔除。 3.提早進行復健。 4.鎖定骨板經力學測試證明,較歐美大廠更為強韌。
FBZ024052001	衛署醫器輸字第024052號	"Synthes" LCP Distal Ulna Plates 2.0mm	"信迪思"2.0mm 鎖定加壓遠端尺骨骨板	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髓所造成的傷害,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	1.植入物變形失效肇因於植入物的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		1.鈦合金材質,質地較輕 2.穩定度較好,不易鬆脫 3.對於骨質疏鬆及粉碎性的骨折,承受力量大幅增加
FSZ009255001	衛署醫器輸字第009255號	"Daval" Bard Mesh-Bard 3DMax Mesh	"德柏"巴德修補網-巴德極致立體修補網	專門為腹腔鏡疝氣手術設計。立體構型一體成型,符合人體工學及人體解剖位置,不須裁剪即與組織貼合。國外臨床統計可不需打固定釘,減少術後疼痛;一次覆蓋直接型間接型及股疝氣,減低復發率;適合左右雙側疝氣腹腔鏡時使用。	可能的併發症包括漿瘤、黏著、血腫、發炎、擠壓突出、瘻管形成以及疝氣或軟組織缺陷的復發。	應由專科醫師使用。 不可使用在嬰幼兒或兒童身上。	減少復發率與疼痛。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材 許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FBZ031154001	衛部醫器輸字第031154號	"Synthes" Variable Angle Locking Hand System-Plates 1.5	"信迪思"多角度鎖定加壓手骨系統-1.5骨板	鎖定骨板針對於骨質疏鬆部位及粉碎性骨折，可提供最佳固定效果強度比傳統骨板增加90%。	1.切勿重複使用植入物，雖然植入物的外觀並無損壞，都可能會減損其功能植入物若在手術時被體液觸碰或污染，請勿重複使用。2. 體重過重或是肥胖的病人可能對產品施壓而導致失敗，甚至顛覆手術效果。3. 工作或活動當身體受外力影響而成為負擔時，可能成為風險。		健保為一般骨釘，較易斷釘及脫落，固定效果較差。因固定力較弱，患者臥床時間加長，住院時間較長。健保為平行螺釘固定，自費為多方向固定。
FBZ033725001	衛部醫器輸字第033725號	"Synthes" Variable Angle Locking Hand System—Plates 2.0	"信迪思"多角度鎖定加壓手骨系統—2.0骨板	鎖定骨板針對於骨質疏鬆部位及粉碎性骨折，可提供最佳固定效果強度比傳統骨板增加90%。	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。過敏性-當懷疑對植入物有所過敏適當的測試是必要的來選擇適當的植入物。		健保為一般骨釘，較易斷釘及脫落，固定效果較差。因固定力較弱，患者臥床時間加長，住院時間較長。健保為平行螺釘固定，自費為多方向固定。
FBZ027784001	衛部醫器輸字第027784號	Inion FreedomPin	銀聯生物可吸收性固定骨針	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 煙基酸並被代謝掉。	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。	本產品為無菌包裝，不可重新滅菌，開封後不可重覆使用。	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。
FBZ027128003	衛部醫器輸字第027128號	Inion OTPS Freedom Plate & Inion Freedom Screw/Screw	銀聯生物可吸收性骨釘骨板系統/骨釘(3.5*30-45mm)	1. 為生物可吸收性植入物，由含有L-乳酸和D-乳酸的可吸收性共聚物和三甲烯碳酸鹽製成。2. 植入後維持其初始強度，達12週之後逐漸失去強度，生物吸收會在2-4年內發生。3. 可被人體吸收，不須二次手術移除，減少感染機率。4. 針對外傷和重建手術，維持骨折、切骨術、關節固定術或骨移植之固定。	1. 感染可能導致手術失敗。2. 手術創傷可能導致神經與血管傷害。3. 異體植入物可能誘發發炎或過敏反應。無菌環境中可能發生暫時性局部液體蓄積。		1. 需二次手術移除。2. 復原效果一般。 3. 患者需小心照顧以免骨螺絲斷裂。
FBZ027128005	衛部醫器輸字第027128號	Inion OTPS Freedom Plate & Inion Freedom Screw/Screw	銀聯生物可吸收性骨釘骨板系統/骨釘(4.5*35-55mm)	1. 為生物可吸收性植入物，由含有L-乳酸和D-乳酸的可吸收性共聚物和三甲烯碳酸鹽製成。2. 植入後維持其初始強度，達12週之後逐漸失去強度，生物吸收會在2-4年內發生。3. 可被人體吸收，不須二次手術移除，減少感染機率。4. 針對外傷和重建手術，維持骨折、切骨術、關節固定術或骨移植之固定。	1. 感染可能導致手術失敗。2. 手術創傷可能導致神經與血管傷害。3. 異體植入物可能誘發發炎或過敏反應。無菌環境中可能發生暫時性局部液體蓄積。		1. 需二次手術移除。2. 復原效果一般。 3. 患者需小心照顧以免骨螺絲斷裂。
FSZ018055004	衛署醫器輸字第018055號	"Covidien" Sofradim PARIETEX Composite Meshes-PCO2015F(20x15cm)	"柯惠"舒法定帕瑞得複合式人工編網-PCO2015F(20x15cm)	1. 3D聚酯人工網具高親水性，植入後黏貼組織性佳，組織長的好。 2. 可吸收的膠原蛋白，植入後12天開始被吸收。	使用本產品之後，也可能出現因使用本產品腹壁層重建所引起的相關併發症。	本產品的有限延展性可能無法滿足孩童成長速度，在受感染的或受污染的處所進行手術。	1. 有效減低腹部疝氣病人的復發率 2. 植入品可防止組織沾黏並自體吸收
THZ024036002	衛署醫器輸字第024036號	"Ethicon" Surgicel SNoW Hemostats - 2082	"愛惜康"斯爾止斯諾止血氧化纖維-2082	內視鏡手術時，止血棉不沾黏器械好操作，且止血效果較快速。	曾有發生體液封入與異物反應，在血管手術中將本產品當作包裹物使用時，曾有血管狹窄的情形。	為無菌包裝供貨，由於材質無法接受高壓滅菌或EO消毒，因此不可重複滅菌。	內視鏡手術時，止血棉不沾黏器械好操作，且止血效果較快速。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
TKY007356001	衛部醫器製字第007356號	"Maxima" Disposable Cordless Ultrasonic Dissector	"久方"拋棄式無線超音波刀	本產品是一種經過滅菌的單次使用組件，可以與Sonicision重複式超音波主機和重複式電池連接在一起。本產品可控制多種裝置功能，如功率等級選擇、組織夾取、凝血和切割。本產品可用於對直徑長達5mm的血管進行凝血。此外，本產品可在內視鏡手術中透過相容的5mm密閉閥插入和抽出。	超音波刀並無直接之副作用，如同其它能量器械，需注意勿將剛作用完之刀面直接碰觸重要神經血管以免餘溫影響組織。	1. 本器械禁止使用於骨骼之切割。2. 本器械不適用於作為避孕用途的輸卵管結紮。3. 如果有發高燒，傷口出現紅腫熱痛、有滲出液或出血現象，持續嘔吐、腹脹、大量腹瀉、劇烈腹痛、黃疸、呼吸困難、等情形時，請立即回醫院診治。	相較電燒，溫度較低，止血效果更好。
FBZ019750001	衛署醫器輸字第019750號	"Acumed" Congruent Bone Plate System-Locking	"艾克曼"貼附骨板系統-互鎖式骨板	為純鈦材質，適用於近端、遠端中段鎖骨骨折時使用，此骨板為貼附型式設計，可大幅降低病人使用後之不舒適感。	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的外力壓迫皆有可能導致植入物破裂。	1. 此植入物絕不可重複使用，所有的手術器械在使用前皆須經過嚴格的檢視。2. 避免植入物的刮傷與裂痕。	健保骨板若病人骨折形狀不合，須將骨板bending，會造成骨板硬度破壞，且不含互鎖式設計，骨板容易pull out。
TTZ035850015	衛部醫器輸字第035850號	"ASSUT EUROPE" OXITAMP absorbable hemostat-1g	"奧斯洛普"奧斯坦可吸收氧化纖維止血劑-1g	本產品與血液接觸，被血液浸透後會逐漸膨脹，最後溶解為凝膠物質。短暫施加壓力，本產品會黏附於傷口上。凝血機制啟動後，將可溶性纖維蛋白原，轉化成不可溶纖維蛋白網狀結構，進而阻止出血。本產品包括粉狀及膠狀，可依照不同情況選擇使用。	本產品可能引起輕度發炎反應。		無。
TTZ035850020	衛部醫器輸字第035850號	"ASSUT EUROPE" OXITAMP absorbable hemostat-6ml	"奧斯洛普"奧斯坦可吸收氧化纖維止血劑-6ml	本產品與血液接觸，被血液浸透後會逐漸膨脹，最後溶解為凝膠物質。短暫施加壓力，本產品會黏附於傷口上。凝血機制啟動後，將可溶性纖維蛋白原，轉化成不可溶纖維蛋白網狀結構，進而阻止出血。本產品包括粉狀及膠狀，可依照不同情況選擇使用。	本產品可能引起輕度發炎反應。		無。
TTZ035850019	衛部醫器輸字第035850號	"ASSUT EUROPE" OXITAMP absorbable hemostat-3ml	"奧斯洛普"奧斯坦可吸收氧化纖維止血劑-3ml	本產品與血液接觸，被血液浸透後會逐漸膨脹，最後溶解為凝膠物質。短暫施加壓力，本產品會黏附於傷口上。凝血機制啟動後，將可溶性纖維蛋白原，轉化成不可溶纖維蛋白網狀結構，進而阻止出血。本產品包括粉狀及膠狀，可依照不同情況選擇使用。	本產品可能引起輕度發炎反應。		無。
WDY023013001	衛部醫器輸壹字第023013號	"Hemostasis" NexPak XL Intranasal Splint (sterile)	"荷摩史黛斯"內鉗克鼻腔內固定夾板(滅菌)	本產品為止血敷料暨鼻內夾板，能減少出血和水腫，以及防止隔膜和鼻腔之間的黏著。適用於接受鼻腔／鼻竇手術的患者，作為鼻腔內固定夾板和止血物以達到，隔離和防止鼻腔內黏膜表面之間的黏著。· 手術或創傷後，有助於控制和減少出血。· 藉由填塞效應、出血吸收及血小板聚集以控制和減少因手術或鼻腔創傷後而引起的出血。	無。		能減少出血和水腫，以及防止隔膜和鼻腔之間的黏著。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
TKY010699002	衛署醫器輸字第010699號	"Soring" SONO CA Ultrasonic Dissector	"索藏"超音波吸引器及配件-探頭	配合超音波骨刀使用,超音波震動時產生之高溫需要搭配此引流管降溫使用利用超音波震動避免傷害軟組織達到骨結構之移除	無。	配合儀器耗材使用。	健保無此品項。
THZ034994001	衛部醫器輸字第034994號	Emosist Oxidized Regenerated Cellulose-1.25cm x 5cm	"易莫斯"止血氧化纖維-1.25cm x 5cm	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。	僅使用止血所需的最少使用量的 EMOSIST,並將其放置到出血處直到止血為止。在閉合傷口之前,請小心去除多餘的產品,以利於吸收降低風險並降低身體對異物發生不良反應的風險。	1.不應使用於骨移植的受損部位,例如骨折。 2.耳鼻喉外科—避免患者吸入本產品。 3.泌尿—請使用所需的最低量的 EMOSIST,尤其要注意防止產品的移位導致阻塞尿道,輸尿管或導管。4.僅供單次使用不得重覆滅菌。	無健保等同品。
THZ034994002	衛部醫器輸字第034994號	Emosist Oxidized Regenerated Cellulose-7.5cm x 5cm	"易莫斯"止血氧化纖維-7.5cm x 5cm	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。	僅使用止血所需的最少使用量的 EMOSIST,並將其放置到出血處直到止血為止。在閉合傷口之前,請小心去除多餘的產品,以利於吸收降低風險並降低身體對異物發生不良反應的風險。	1.不應使用於骨移植的受損部位,例如骨折。 2.耳鼻喉外科—避免患者吸入本產品。 3.泌尿—請使用所需的最低量的 EMOSIST,尤其要注意防止產品的移位導致阻塞尿道,輸尿管或導管。4.僅供單次使用不得重覆滅菌。	無健保等同品。
THZ034994003	衛部醫器輸字第034994號	Emosist Oxidized Regenerated Cellulose-35cm x 5cm	"易莫斯"止血氧化纖維-35cm x 5cm	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。	僅使用止血所需的最少使用量的 EMOSIST,並將其放置到出血處直到止血為止。在閉合傷口之前,請小心去除多餘的產品,以利於吸收降低風險並降低身體對異物發生不良反應的風險。	1.不應使用於骨移植的受損部位,例如骨折。 2.耳鼻喉外科—避免患者吸入本產品。 3.泌尿—請使用所需的最低量的 EMOSIST,尤其要注意防止產品的移位導致阻塞尿道,輸尿管或導管。4.僅供單次使用不得重覆滅菌。	無健保等同品。
THZ034994004	衛部醫器輸字第034994號	Emosist Oxidized Regenerated Cellulose-10cm x 20cm	"易莫斯"止血氧化纖維-10cm x 20cm	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。	僅使用止血所需的最少使用量的 EMOSIST,並將其放置到出血處直到止血為止。在閉合傷口之前,請小心去除多餘的產品,以利於吸收降低風險並降低身體對異物發生不良反應的風險。	1.不應使用於骨移植的受損部位,例如骨折。 2.耳鼻喉外科—避免患者吸入本產品。 3.泌尿—請使用所需的最低量的 EMOSIST,尤其要注意防止產品的移位導致阻塞尿道,輸尿管或導管。4.僅供單次使用不得重覆滅菌。	無健保等同品。
TTZ036705001	衛部醫器輸字第036705號	"HyperBranch" Adherus AutoSpray Sealant-NUS-006	"海全癒"自動噴塗硬腦膜及硬脊膜組織黏膠-NUS-006	本產品為無菌、單次使用、電力機械、以電池啟動內部系統,內部系統組件的氣流可輸送合成、可吸收、雙組成的水凝黏膠且停止輸送也不會造成堵塞。	NUS-006(與NUS-009具有類似裝置且含有相同成分。)針對124餵患者進行前瞻、對照、多中心核心臨床研究評估。再患者群體中觀察到不良事件的發生率和性質,在神經外科手術的類型及複查性與所治療患者的共病症狀一致。	本產品不應用於有神經的狹窄骨頭結構中,水凝黏膠可能會朝任何方向膨脹至13%的大小。	無。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)							
自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
TTZ036705002	衛部醫器輸字第036705號	"HyperBranch" Adherus AutoSpray Sealant-NUS-009	"海全癒"自動噴塗硬腦膜及硬脊膜組織黏膠-NUS-009	本產品為無菌、單次使用、電力機械、以電池啟動內部系統，內部系統組件的氣流可輸送合成、可吸收、雙組成的水凝黏膠且停止輸送也不會造成堵塞。	NUS-006(與NUS-009具有類似裝置且含有相同成分。)針對124例患者進行前瞻、對照、多中心核心臨床研究評估。再患者群體中觀察到不良事件的發生率和性質，在神經外科手術的類型及複查性與所治療患者的共病症狀一致。	本產品不應用於有神經的狹窄骨頭結構中，水凝黏膠可能會朝任何方向膨脹至13%的大小。	無。
FBZ007529001	衛部醫器製字第007529號	APS Slim-fit Distal Radius Locking Plate System	愛派司亞洲輕薄貼合型桡骨遠端鎖定骨板系統	本產品為依據解剖學及骨折恢復原理設計之骨折固定用醫材，分為Ti6Al4V系列及Pure-Ti系列二種材料製成。骨板有多種不同的長度形狀，並提供加壓及鎖定孔洞的設計。	1.傷口感染：任何手術都有可能發生感染；當有嚴重感染時，應放棄骨內固定治療而改用牽引術，待傷口感染治癒後再用骨內固定治療。2.神經與血管損傷：植入關節骨板時，應避開神經、血管。術中、術後發現神經與血管損傷時，應採取相應補救措施並更換骨板位置。3.骨折遲延癒合與骨不癒合：骨板固定的應用不當，可能造成骨折不癒合；但原始創傷嚴重，而又未採取相應治療措施時，則更易發生骨折不癒合。4.再骨折：對骨折癒合的強度判斷不準確確實會發生再骨折。對於拆除關節骨板時要準確判斷骨折癒合。不能確定時，寧可晚一些時間再拆除。5.植入物破壞：因不當之外力、活動或在常規下骨折不癒合等情況下，會導致植入物斷裂或變形。	1.本產品不可重複使用。2.產品標示不清，請勿使用。3.產品包裝不完整，請勿使用。4.本產品須經醫師處方始得販售或使用。5.使用前先取出植入物，以高溫高壓滅菌。6.包裝材料不適用高溫滅菌。7.醫師須熟悉相關手術流程，並使用愛派司建議之器械且選擇適當尺寸規格的植入物。8.不當的術後活動可能提高植入物斷裂風險，術後請依循醫囑活動。	
FBZ007528001	衛部醫器製字第007528號	APS Polyaxial mini CLS Locking Plate System-Locking Plate	愛派司萬向微型連續螺牙鎖定骨板系統-L形、髌部、羅蘭度、截骨、直形、T形、Y形、弧形、H形、X形鎖定骨板	本產品為含多種外形之骨板和骨釘的固定系統，骨板有多種不同的形狀和尺寸，並提供加壓和鎖定孔洞的設計。其中1.5mm系列骨板搭配的螺釘為1.5mm萬向連續鎖定螺釘及1.5mm連續硬質骨螺釘，而2.0mm系列骨板搭配的螺釘為2.0mm萬向連續鎖定螺釘及2.0mm連續硬質骨螺釘。	1.骨癒合延緩或內固定過度負荷會導致植入物變形位移或斷裂。2.過敏反應起因於無法適應植入物材質。3.骨癒合延緩起因於血液循環系統障礙。4.植入物引起的疼痛或不適感。	1.本產品不可重複使用。2.產品標示不清，請勿使用。3.產品包裝不完整，請勿使用。4.本產品須經醫師處方始得販售或使用。5.使用前先取出植入物，以高溫高壓滅菌。6.包裝材料不適用高溫滅菌。7.醫師須熟悉相關手術流程，並使用愛派司建議之器械且選擇適當尺寸規格的植入物。8.不當的術後活動可能提高植入物斷裂風險，術後請依循醫囑活動。	無。
TTZ035833001	衛部醫器輸字第035833號	SURGIFLO Haemostatic Matrix Kit with Thrombin	斯爾弗含凝血酶止血基質組	1. SURGIFLO具有止血特性。2. SURGIFLO所附的凝血酶成分，可輔助流動性明膠基質的止血性質，加強止血作用。3.可在4-6周內完全吸收。	如同其他血漿衍生物製劑，在罕見案例中可能發生過敏或過敏反應。在少數個案中，這些反應可能進展為重度急性過敏。在臨床試驗中曾報告的其他不良事件，包括實驗室檢驗值異常(活化部分凝血活酶時間延長、凝血酶原時間延長、INR增加、淋巴球數量減少、嗜中性白血球數量增加)和血腫。	1. SURGIFLO僅供單次使用。不得重複滅菌。SURGIFLO拆封後若未使用，應丟棄。2.有時手術中需要填塞空腔以止血，但不能以這種方式使用SURGIFLO，除非能夠將維持止血以外的多於止血劑確實清除。SURGIFLO如果封閉於血凝塊中，一旦接觸到其他液體，可能膨脹約20%。3.應依據止血所需，盡可能減少SURGIFLO用量。止血後，請小心清除所有多餘的SURGIFLO。	

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)							
自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FSZ031626001	衛部醫器輸字第031626號	"MAST" Orthowrap Bioresorbable Adhesion Barrier Film	"馬適得"可吸收防沾黏薄膜-25x35x0.02mm	可作為防護屏障，防止疤痕組織向內生長，進而避免骨科手術中鄰近的組織(包括肌腱、周邊神經和韌帶)產生沾黏。可單獨使用，亦可與縫線材料搭配使用。為非結晶生物可降解共聚物-聚乳酸 70 30(L-lactide-co-D, L-lactide)。該共聚物經由水解作用在體內降解和吸收，並經由人體新陳代謝形成二氧化碳及水。提供多種尺寸及厚度，用於維持鈣和組織的相對位置。 本植入物可在癒合過程中保持軟組織的穩定度，並且逐漸被人體吸收。本植入物不宜用再需使用永久性植入物的情形。	1. 過度活動及創傷可能引起已固定的產品曲折、裂開、鬆脫、磨損或是位移。 2. 植入物可能導致發炎或過敏反應，但機率罕見。 3. 水腫。	1. 重複使用植入物產品會對患者造成嚴重傷害，包含因滅菌疏失而導致感染。 2. 重複使用植入物產品會對患者造成嚴重傷害，包含在病患之間疾病的傳染。 3. 除了疾病傳染的可能，重複使用產品也會帶給病患嚴重的風險。產品立即和/或提早失去機械性能，將導致產品效果受損或不足甚至完全失效。 4. 不適當地選擇、植入、定位和固定植入物會導致不利的後果。外科手術醫師需在進行手術前熟知產品以及手術步驟。	
FSZ031626005	衛部醫器輸字第031626號	"MAST" Orthowrap Bioresorbable Adhesion Barrier Film	"馬適得"可吸收防沾黏薄膜-50x70x0.02mm	可作為防護屏障，防止疤痕組織向內生長，進而避免骨科手術中鄰近的組織(包括肌腱、周邊神經和韌帶)產生沾黏。可單獨使用，亦可與縫線材料搭配使用。為非結晶生物可降解共聚物-聚乳酸 70 30(L-lactide-co-D, L-lactide)。該共聚物經由水解作用在體內降解和吸收，並經由人體新陳代謝形成二氧化碳及水。提供多種尺寸及厚度，用於維持鈣和組織的相對位置。 本植入物可在癒合過程中保持軟組織的穩定度，並且逐漸被人體吸收。本植入物不宜用再需使用永久性植入物的情形。	1. 過度活動及創傷可能引起已固定的產品曲折、裂開、鬆脫、磨損或是位移。 2. 植入物可能導致發炎或過敏反應，但機率罕見。 3. 水腫。	1. 重複使用植入物產品會對患者造成嚴重傷害，包含因滅菌疏失而導致感染。 2. 重複使用植入物產品會對患者造成嚴重傷害，包含在病患之間疾病的傳染。 3. 除了疾病傳染的可能，重複使用產品也會帶給病患嚴重的風險。產品立即和/或提早失去機械性能，將導致產品效果受損或不足甚至完全失效。 4. 不適當地選擇、植入、定位和固定植入物會導致不利的後果。外科手術醫師需在進行手術前熟知產品以及手術步驟。	
TTZ035846001	衛部醫器輸字第035846號	"Polyganics" LIQOSEAL	"波儷凱尼"硬腦膜組織黏合貼-5x5cm	本產品是由黏性白色泡棉層和藍色密封層組成的雙層彈性貼片。貼片的一面為黏性白色泡棉層(泡棉狀，由生物可吸收共聚酯組成)為黏合層。白色泡棉層需貼於硬腦膜上，因具有黏合劑的成分和緩衝鹽，可牢固的貼附在硬腦膜組織上。此泡棉層含PEG-NHS黏合劑，在潮濕的環境中會與硬腦膜組織中的胺發生反應，形成共價鍵。貼片另一面為藍色密封層，是由藍色生物可吸收聚胺酯(PU)組成，形成防水密封，以減少腦脊髓液的洩漏。著色劑的添加是為區分產品的兩面，請將正確的"白色層"貼於硬腦膜上。本產品為輻射滅菌並包裝於塑膠包裝中。本產品為單次使用產品。	與使用本產品有關的潛在但未觀察到的風險和不良事件的可能包括但不限于使用非自體材料的影響，如對任何產品組件的過敏反應和腦脊液滲漏及其相關併發症，如感染、重新手術或延長住院時間。注意：這些建議僅用作一般程序。無意取代有關患者護理的機構協議或專業臨床判斷。	1. 鋁袋和塑膠包裝並非無菌。 2. 直至使用前，請維持鋁袋的封閉狀態。 3. 使用本產品，請勿超過一個月以上。 4. 在將本產品放置在硬腦膜上之前；應移除其他裝置(例如止血劑)，以便在乾淨的硬腦膜表面上使用本產品。 5. 本產品尚未在以下情況進行測試：孕婦或哺乳期婦女、18歲以下的患者、免疫系統受損或自身免疫性疾病的患者。	在關鍵癒合期間優化硬腦膜恢復；並將術後併發症風險降至最低，開封後無需預混或塗抹，最大限度地減少神經的壓縮機會，在關鍵癒合期間支持硬腦膜再生。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)							
自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
TTZ035846002	衛部醫器輸字第035846號	"Polyganics" LIQOSEAL	"波儷凱尼"硬腦膜組織黏合貼-8x8cm	本產品是由黏性白色泡棉層和藍色密封層組成的雙層彈性貼片。貼片的一面為黏性白色泡棉層(泡棉狀，由生物可吸收共聚酯組成)為黏合層。白色泡棉層需貼於硬腦膜上，因具有黏合劑的成分和緩衝鹽，可牢固的貼附在硬腦膜組織上。此泡棉層含PEG-NHS黏合劑，在潮濕的環境中會與硬腦膜組織中的胺發生反應，形成共價鍵。貼片另一面為藍色密封層，是由藍色生物可吸收聚胺酯(PU)組成，形成防水密封，以減少腦脊髓液的洩漏。著色劑的添加是為區分產品的兩面，請將正確的"白色層"貼於硬腦膜上。本產品為輻射滅菌並包裝於塑膠包裝中。本產品為單次使用產品。	與使用本產品有關的潛在但未觀察到的風險和不良事件的可能包括但不限於使用非自體材料的影響，如對任何產品組件的過敏反應和腦脊液滲漏及其相關併發症，如感染、重新手術或延長住院時間。注意：這些建議僅用作一般程序。無意取代有關患者護理的機構協議或專業臨床判斷。	1. 鋁袋和塑膠包裝並非無菌。2. 直至使用前，請維持鋁袋的封閉狀態。3. 使用本產品，請勿超過一個月以上。4. 在將本產品放置在硬腦膜上之前；應移除其他裝置(例如止血劑)，以便在乾淨的硬腦膜表面上使用本產品。5. 本產品尚未在以下情況進行測試：孕婦或哺乳期婦女、18歲以下的患者、免疫系統受損或自身免疫性疾病的患者。	在關鍵癒合期間優化硬腦膜恢復；並將術後併發症風險降至最低，開封後無需預混或塗抹，最大限度地減少神經的壓縮機會，在關鍵癒合期間支持硬腦膜再生。
WWZ005735002	衛部醫器製字第005735號	HANCARE Collagen Matrix	瀚醫療安膠原蛋白敷料-2.5X5cm	100%膠原蛋白，生物相容性高；具高孔隙率及吸液性，符合傷口組織再生原則；引導結構重建與組織再生，接近正常組織；形成護膜，且不沾黏表面組織傷口；可吸收不須額外換藥；操作簡便節省準備時間，不須再次手術取出。	凡對自牛萃取的蛋白質過敏者應該避免使用。	1. 產品包裝不完整，請勿使用。2. 不可用於對膠原蛋白有過敏症狀病史之患者，患者可能因膠原蛋白產生過敏症狀，包刮紅斑、腫脹或蕁麻疹。3. 本產品務必儲存於25度以下乾燥環境，請勿將產品置於極端環境條件下。4. 本產品為單一病人使用，拆封後建議立即使用。5. 本產品有效期間為三年，過期後請勿使用。	健保治療方式為自體癒合
WWZ005735003	衛部醫器製字第005735號	HANCARE Collagen Matrix	瀚醫療安膠原蛋白敷料-5X5cm	100%膠原蛋白，生物相容性高；具高孔隙率及吸液性，符合傷口組織再生原則；引導結構重建與組織再生，接近正常組織；形成護膜，且不沾黏表面組織傷口；可吸收不須額外換藥；操作簡便節省準備時間，不須再次手術取出。	凡對自牛萃取的蛋白質過敏者應該避免使用。	1. 產品包裝不完整，請勿使用。2. 不可用於對膠原蛋白有過敏症狀病史之患者，患者可能因膠原蛋白產生過敏症狀，包刮紅斑、腫脹或蕁麻疹。3. 本產品務必儲存於25度以下乾燥環境，請勿將產品置於極端環境條件下。4. 本產品為單一病人使用，拆封後建議立即使用。5. 本產品有效期間為三年，過期後請勿使用。	健保治療方式為自體癒合
WWZ005735004	衛部醫器製字第005735號	HANCARE Collagen Matrix	瀚醫療安膠原蛋白敷料-5X12cm	100%膠原蛋白，生物相容性高；具高孔隙率及吸液性，符合傷口組織再生原則；引導結構重建與組織再生，接近正常組織；形成護膜，且不沾黏表面組織傷口；可吸收不須額外換藥；操作簡便節省準備時間，不須再次手術取出。	凡對自牛萃取的蛋白質過敏者應該避免使用。	1. 產品包裝不完整，請勿使用。2. 不可用於對膠原蛋白有過敏症狀病史之患者，患者可能因膠原蛋白產生過敏症狀，包刮紅斑、腫脹或蕁麻疹。3. 本產品務必儲存於25度以下乾燥環境，請勿將產品置於極端環境條件下。4. 本產品為單一病人使用，拆封後建議立即使用。5. 本產品有效期間為三年，過期後請勿使用。	健保治療方式為自體癒合

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
WWZ005735005	衛部醫器製字第005735號	HANCARE Collagen Matrix	瀚醫療安膠原蛋白敷料-12X12cm	100%膠原蛋白，生物相容性高；具高孔隙率及吸液性，符合傷口組織再生原則；引導結構重建與組織再生，接近正常組織；形成護膜，且不沾黏表面組織傷口；可吸收不須額外換藥；操作簡便節省準備時間，不須再次手術取出。	凡對自牛萃取的蛋白質過敏者應該避免使用。	1. 產品包裝不完整，請勿使用。2. 不可用於對膠原蛋白有過敏症狀病史之患者，患者可能因膠原蛋白產生過敏症狀，包刮紅斑、腫脹或蕁麻疹。3. 本產品務必儲存於25度以下乾燥環境，請勿將產品置於極端環境條件下。4. 本產品為單一病人使用，拆封後建議立即使用。5. 本產品有效期間為三年，過期後請勿使用。	健保治療方式為自體癒合
FBZ032866001	衛部醫器輸字第032866號	GLOBUS LATIS Spcer	"葛柔波絲"拉提斯腰椎融合器-可變形	本產品具有不同外形，以適應腰椎的各種手術方式(後路，椎間孔(後側)或側路)。本產品具有多種高度和外型可滿足各種患者的解剖需求。本產品也可搭配填充自體骨移植材料。本產品由可透射線的PEEK聚合物和鈦合金製成。無擴張的產品只由PEEK製成。	1. 感染出血。2. 初始或延遲鬆動、彎曲、錯位和/或裝置組件斷裂。	椎體融合裝置的植入物只能由有經驗且受過本系統特殊使用訓練的脊椎醫師來執行，因為這是一項要求嚴格技術的手術。選擇植入物尺寸時應考量到術前規劃和患者解剖構造。植入物請勿重複使用。植入過的植入物請勿重複植入。即使本產品未出現損壞，其可能因小瑕疵和內部壓力而導致斷裂。	無。
FBZ032721001	衛部醫器輸字第032721號	"GLOBUS" CALIBER Lumbar Spacer-Expandable	"葛柔波絲"可麗泊腰椎融合器-可擴張式	本產品提供的外型可透過後路、椎間孔或側路手術進路腰椎椎節，植入物可轉變成所需的外型。本產品具有多種高度和外型可滿足各種患者的解剖需求。本產品也可搭配填充自體骨移植材料。本產品上下表面皆有突起處，可抓住相鄰椎骨終板以防止拖出。本產品由鈦合金製成。	1. 感染出血。2. 初始或延遲鬆動、彎曲、錯位和/或裝置組件斷裂。	椎體融合裝置的植入物只能由有經驗且受過本系統特殊使用訓練的脊椎醫師來執行，因為這是一項要求嚴格技術的手術。選擇植入物尺寸時應考量到術前規劃和患者解剖構造。植入物請勿重複使用。植入過的植入物請勿重複植入。即使本產品未出現損壞，其可能因小瑕疵和內部壓力而導致斷裂。	無。
FBZ035733001	衛部醫器輸字第035733號	"Aesculap" 3D Interbody Fusion System-CESPACE 3D	"雅氏" 3D椎體間融合系統-CESPACE 3D	1. 運用3D特殊專利技術Structan。本材質除了可促進骨生長外，其多通道設計結構提供更大範圍及更有效的融合面積，早期骨融合及中長期的骨生長效果優於健保給付品項。2. 多通道專利設計，可大大提高植入物的穩定度，減少術後植入物位移問題，增加植入物安全性。3. 彈性係數更優於人體皮質骨，可有效降低融合術後下沉的風險。	1. 異物反應、過敏。2. 感染。3. 過度牽引或神經根/硬膜外傷，引起神經方面併發症。	1. 安裝至器械時，應觀察植體是否對準。2. 將植體安裝至插入器械時，應儘可能緊握，避免移動。3. 若植體受損，請移除植體。4. 請勿重新處理或重新滅菌植體。	
FBZ035733002	衛部醫器輸字第035733號	"Aesculap" 3D Interbody Fusion System-Tspace 3D	"雅氏" 3D椎體間融合系統-Tspace 3D	1. 運用3D特殊專利技術Structan。本材質除了可促進骨生長外，其多通道設計結構提供更大範圍及更有效的融合面積，早期骨融合及中長期的骨生長效果優於健保給付品項。2. 多通道專利設計，可大大提高植入物的穩定度，減少術後植入物位移問題，增加植入物安全性。3. 彈性係數更優於人體皮質骨，可有效降低融合術後下沉的風險。	1. 異物反應、過敏。2. 感染。3. 過度牽引或神經根/硬膜外傷，引起神經方面併發症。	1. 安裝至器械時，應觀察植體是否對準。2. 將植體安裝至插入器械時，應儘可能緊握，避免移動。3. 若植體受損，請移除植體。4. 請勿重新處理或重新滅菌植體。	

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FBZ033161001	衛部醫器輸字第033161號	"Paradigm" DC I Cervical Implant	"派瑞德"頸椎植入物	本產品用於穩定頸椎以提供穩固及受控制的活動。允許做相對於中央位置的彎曲及伸展動作。本產品是由Ti6-Al4-V鈦合金所製成(ISO 5832-3)。本產品供應時已滅菌，並有多種尺寸可供選擇。	1. 由於彎曲，鬆弛，磨損，植入物斷裂，固定失效，錯位或移位所造成的臨床失敗(如疼痛或損傷)。2. 由於植入物造成的疼痛 及/或 異物感。3. 原發性 及/或 續發性的感染。4. 對植入物材質的過敏反應。	1. 手術醫師和開刀房團隊必須徹底熟悉操作技術，以及植入物和器械應用的範圍。在手術區域，必須有完整的資訊可供隨時使用。2. 手術醫師必須受過脊椎手術，脊椎生物力學原理及相關的手術技術的特別訓練。	
FBZ035808001	衛部醫器輸字第035808號	"BNC" Hibarry Anti-Adhesion Barrier Gel-1.5ml	"比恩熙"荷貝莉防沾黏阻隔凝膠-1.5ml	本產品因成分為純度極優極佳的玻尿酸，不含CMC(羧甲基纖維素鈉)，故膨脹係數低於市場產品許多，且符合歐盟新規定MDR，高於原CE標準，在韓國為市佔率數一、數二品牌，在歐洲部分地區推廣後，亦有極佳的使用反應效果。	醫師須告知患者注射後可能發生潛在不良反應或立即延期注射。	1. 本產品包裝給單一患者使用，切勿重複滅菌。2. 若超過保存期限切勿使用。3. 使用前切勿將包裝打開。4. 若包裝以開啟或破損，切勿使用。5. 使用本產品時，須從無菌口打開。6. 本產品不可混合其他產品(其它防沾黏產品、吸收性抗出血藥物等)7. 建議避免使用阿斯匹林、非類固醇止痛消炎藥或高劑量維他命C。	
FBZ035808002	衛部醫器輸字第035808號	"BNC" Hibarry Anti-Adhesion Barrier Gel-3.0ml	"比恩熙"荷貝莉防沾黏阻隔凝膠-3.0ml	本產品因成分為純度極優極佳的玻尿酸，不含CMC(羧甲基纖維素鈉)，故膨脹係數低於市場產品許多，且符合歐盟新規定MDR，高於原CE標準，在韓國為市佔率數一、數二品牌，在歐洲部分地區推廣後，亦有極佳的使用反應效果。	醫師須告知患者注射後可能發生潛在不良反應或立即延期注射。	1. 本產品包裝給單一患者使用，切勿重複滅菌。2. 若超過保存期限切勿使用。3. 使用前切勿將包裝打開。4. 若包裝以開啟或破損，切勿使用。5. 使用本產品時，須從無菌口打開。6. 本產品不可混合其他產品(其它防沾黏產品、吸收性抗出血藥物等)7. 建議避免使用阿斯匹林、非類固醇止痛消炎藥或高劑量維他命C。	
FBZ035808003	衛部醫器輸字第035808號	"BNC" Hibarry Anti-Adhesion Barrier Gel-5.0ml	"比恩熙"荷貝莉防沾黏阻隔凝膠-5.0ml	本產品因成分為純度極優極佳的玻尿酸，不含CMC(羧甲基纖維素鈉)，故膨脹係數低於市場產品許多，且符合歐盟新規定MDR，高於原CE標準，在韓國為市佔率數一、數二品牌，在歐洲部分地區推廣後，亦有極佳的使用反應效果。	醫師須告知患者注射後可能發生潛在不良反應或立即延期注射。	1. 本產品包裝給單一患者使用，切勿重複滅菌。2. 若超過保存期限切勿使用。3. 使用前切勿將包裝打開。4. 若包裝以開啟或破損，切勿使用。5. 使用本產品時，須從無菌口打開。6. 本產品不可混合其他產品(其它防沾黏產品、吸收性抗出血藥物等)7. 建議避免使用阿斯匹林、非類固醇止痛消炎藥或高劑量維他命C。	
FBZ034592001	衛部醫器輸字第034592號	"OsteoNovus" NovoGro Putty Moldable Bone Graft Substitute-2.5CC	"奧斯諾"諾福克可塑骨填充物-2.5CC	極佳的骨骼癒合專利技術，能快速釋放：矽(Si+)、鈉(Na+)、鈣(Ca++)和鎂(Mg++)，在6週內生長新骨，並在11個月內被人體吸收。	1. 過敏/免疫反應。2. 表皮傷口或深度傷口感染。3. 疼痛/不舒服、腫脹、發紅、發燒、發炎。	1. 本產品植入後並不會於原位立即凝固。2. 本產品非使用於承載重量應用，有需要時請確定植入物周遭部位的力學固定。	
FBZ034592002	衛部醫器輸字第034592號	"OsteoNovus" NovoGro Putty Moldable Bone Graft Substitute-5CC	"奧斯諾"諾福克可塑骨填充物-5CC	極佳的骨骼癒合專利技術，能快速釋放：矽(Si+)、鈉(Na+)、鈣(Ca++)和鎂(Mg++)，在6週內生長新骨，並在11個月內被人體吸收。	1. 過敏/免疫反應。2. 表皮傷口或深度傷口感染。3. 疼痛/不舒服、腫脹、發紅、發燒、發炎。	1. 本產品植入後並不會於原位立即凝固。2. 本產品非使用於承載重量應用，有需要時請確定植入物周遭部位的力學固定。	
FBZ034592003	衛部醫器輸字第034592號	"OsteoNovus" NovoGro Putty Moldable Bone Graft Substitute-10CC	"奧斯諾"諾福克可塑骨填充物-10CC	極佳的骨骼癒合專利技術，能快速釋放：矽(Si+)、鈉(Na+)、鈣(Ca++)和鎂(Mg++)，在6週內生長新骨，並在11個月內被人體吸收。	1. 過敏/免疫反應。2. 表皮傷口或深度傷口感染。3. 疼痛/不舒服、腫脹、發紅、發燒、發炎。	1. 本產品植入後並不會於原位立即凝固。2. 本產品非使用於承載重量應用，有需要時請確定植入物周遭部位的力學固定。	

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FBZ005475002	衛部醫器製字第005475號	"Wiltrom" Collagen Bone Graft Substitute-10mm × 10mm × 10mm	"台微醫" 膠原蛋白人工骨替代物 - 10mm × 10mm × 10mm	本產品為無菌、無致熱原、限單次使用、立即可用的可植入式醫療器材，適用於骨缺損處，在骨骼自然修復的過程中，會被新生的骨組織吸收、重建及置換。本產品多孔態的外型特色能使新生骨質順利生長進入本產品孔隙，其吸收速率與新生修復的速率趨於一致。本產品使用前可混合患者自體寫意相關產物如骨髓等，使混合物具有骨誘導性，以刺激骨缺損處骨質新生。本產品經由Y輻射滅菌。		1. 本產品需經醫師使用。2. 勿重複使用，只供單次使用。3. 勿直接接觸。4. 包裝開封後，若非立即使用，則應棄之。5. 審慎評估幼兒、孕婦以及對豬製之膠原蛋白會產生氣喘或是其他過敏反應的病患。6. 本產品為無菌產品，若外包裝毀損或是產品受損，請勿使用。	
FBZ007371001	衛部醫器製字第007371號	"EZ MIS" Pedicle Screw Spinal System-7 cm，10 cm Poly-axial Cannulated Long and S Long Arm Pedicle Screw	"益脊美" 椎弓螺釘系統-7公分、10公分多軸向中空長翼及斜長翼骨釘(微創手術用)	本產品為一套用於脊椎手術之固定系統，是由連接桿(Rod)、椎弓根螺釘(Pedicle Screw)、鎖固螺絲(Set Screw)以及配件側桿(Side Rod)、連接塊(Connector)、連接器(Link)、鉤(Hook)等組件構成。本系統具有各種不同尺寸可選用，以符合不同患者之需求。其中骨鬆釘系列適用於骨質疏鬆患者。所有組件皆為符合ASTM F136與IOS5832-3規範之鈦六鋁四鈮合金(Ti-6Al-4V)所製成。	1. 硬脊髓破裂。 2. 感染。 3. 植入物彎曲或斷裂。 4. 因手術創傷，造成神經損傷。 5. 對植入物材質引起過敏反應。 6. 植入物之抗力作用使骨密度降低。	1. 本產品須由受過專業教育訓練的專科醫師操作使用。2. 本產品為非滅菌產品，使用前須拆除包裝袋，經高溫高壓滅菌後，方可使用。3. 選擇適當手術工具進行植入，有助於手術順利進行。4. 混合不同材質的金屬植入物，可能導致金屬腐蝕，如鈦金屬螺絲與不鏽鋼骨板相結合，故使用內固定系統時應使用相同材質。	
FBZ007371002	衛部醫器製字第007371號	"EZ MIS" Pedicle Screw Spinal System-7cm，10cm Poly-axial Cannulate Long and S Long Arm Bone Cement Screw	"益脊美" 椎弓螺釘系統-7公分、10公分多軸向中空長翼及斜長翼骨鬆釘(微創手術用)	本產品為一套用於脊椎手術之固定系統，是由連接桿(Rod)、椎弓根螺釘(Pedicle Screw)、鎖固螺絲(Set Screw)以及配件側桿(Side Rod)、連接塊(Connector)、連接器(Link)、鉤(Hook)等組件構成。本系統具有各種不同尺寸可選用，以符合不同患者之需求。其中骨鬆釘系列適用於骨質疏鬆患者。所有組件皆為符合ASTM F136與IOS5832-3規範之鈦六鋁四鈮合金(Ti-6Al-4V)所製成。	1. 硬脊髓破裂。 2. 感染。 3. 植入物彎曲或斷裂。 4. 因手術創傷，造成神經損傷。 5. 對植入物材質引起過敏反應。 6. 植入物之抗力作用使骨密度降低。	1. 本產品須由受過專業教育訓練的專科醫師操作使用。2. 本產品為非滅菌產品，使用前須拆除包裝袋，經高溫高壓滅菌後，方可使用。3. 選擇適當手術工具進行植入，有助於手術順利進行。4. 混合不同材質的金屬植入物，可能導致金屬腐蝕，如鈦金屬螺絲與不鏽鋼骨板相結合，故使用內固定系統時應使用相同材質。	
FBZ007371003	衛部醫器製字第007371號	"EZ MIS" Pedicle Screw Spinal System-Rod	"益脊美" 椎弓螺釘系統-預彎連接桿(短桿)(微創手術用)	本產品為一套用於脊椎手術之固定系統，是由連接桿(Rod)、椎弓根螺釘(Pedicle Screw)、鎖固螺絲(Set Screw)以及配件側桿(Side Rod)、連接塊(Connector)、連接器(Link)、鉤(Hook)等組件構成。本系統具有各種不同尺寸可選用，以符合不同患者之需求。其中骨鬆釘系列適用於骨質疏鬆患者。所有組件皆為符合ASTM F136與IOS5832-3規範之鈦六鋁四鈮合金(Ti-6Al-4V)所製成。	1. 硬脊髓破裂。 2. 感染。 3. 植入物彎曲或斷裂。 4. 因手術創傷，造成神經損傷。 5. 對植入物材質引起過敏反應。 6. 植入物之抗力作用使骨密度降低。	1. 本產品須由受過專業教育訓練的專科醫師操作使用。2. 本產品為非滅菌產品，使用前須拆除包裝袋，經高溫高壓滅菌後，方可使用。3. 選擇適當手術工具進行植入，有助於手術順利進行。4. 混合不同材質的金屬植入物，可能導致金屬腐蝕，如鈦金屬螺絲與不鏽鋼骨板相結合，故使用內固定系統時應使用相同材質。	

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)							
自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FBZ007371004	衛部醫器製字第007371號	"EZ MIS"Pedicle Screw Spinal System-Rod	"益脊美"椎弓螺釘系統-預彎連接桿(長桿)(微創手術用)	本產品為一套用於脊椎手術之固定系統，是由連接桿(Rod)、椎弓根螺釘(Pedicle Screw)、鎖固螺絲(Set Screw)以及配件側桿(Side Rod)、連接塊(Connector)、連接器(Link)、鉤(Hook)等組件構成。本系統具有各種不同尺寸可選用，以符合不同患者之需求。其中骨鬆釘系列適用於骨質疏鬆患者。所有組件皆為符合ASTM F136與IOS5832-3規範之鈦六鋁四鈮合金(Ti-6Al-4V)所製成。	1. 硬脊髓破裂。 2. 感染。 3. 植入物彎曲或斷裂。 4. 因手術創傷，造成神經損傷。 5. 對植入物材質引起過敏反應。 6. 植入物之抗力作用使骨密度降低。	1. 本產品須由受過專業教育訓練的專科醫師操作使用。2. 本產品為非滅菌產品，使用前須拆除包裝袋，經高溫高壓滅菌後，方可使用。3. 選擇適當手術工具進行植入，有助於手術順利進行。4. 混合不同材質的金屬植入物，可能導致金屬腐蝕，如鈦金屬螺絲與不鏽鋼骨板相結合，故使用內固定系統時應使用相同材質。	
CHZ035314001	衛部醫器輸字第035314號	Perclose ProStyle Suture-Mediated Closure and Repair System	普克斯戴爾經皮血管縫合與修復器系統	本產品用於患者診斷和介入性導管插入後的動脈切開術和靜脈切開術縫合時，有更快的止血和離床時間，以及與手動加壓相比更低的血管併發症發生率。		1. 使用前請檢查本產品，確保無菌包裝並未在運輸途中損壞。應檢查所有元件，確認其功能正常。小心搬運本裝置，以免裝置意外破損。2. 使用單壁穿刺技術，請勿穿刺至動脈血管後壁。	市場上相關的股動、靜脈止血器產品，均未納入健保給付項目。
FBZ035928001	衛部醫器輸字第035928號	"Synthes"VA-LCP Clavicle Plate 2.7 System	"信迪思"多角度鎖定加壓鎖骨骨板系統	接觸面採小面積接觸設計，可減輕骨板對外骨膜的壓迫，較可能避免組織壞死，加速骨骼癒合。鋼板採人體工學設計，節省手術時間。手術傷口較小，復原時間較快。多角度鎖定加壓骨板有組合雙孔洞，皮質骨釘和海綿質骨釘可以鎖入未有螺紋孔洞，或讓有頭螺紋頭螺絲與鋼板互鎖，較可節省手術時間。	1. 植入物變形失效肇因植入物選擇錯誤或內固定過度負荷2. 過敏反應肇因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. 植入物而引起的不適	使用前需滅菌。	針對傳統骨板骨釘的疑難症，如：骨質疏鬆病患、骨折及末端粉碎性骨折等，卓有成效，鎖骨形狀特殊，骨骼細小，角度變化差異較大，因此解剖型鋼板減少折彎鋼板時間，降低手術時間，減少感染風險。
FBZ026866002	衛部醫器輸字第026866號	"SYNTHES" VA LCP Elbow Plates System-Locking Screw	"信迪思"多角度鎖定加壓臂肘骨骨板系統-鎖定螺釘	鈦合金具人體生物相容性	異物感	不可與鈦合金材質內植物混用。	提供較好的穩定性，對骨質酥鬆或粉碎性骨折提高固定穩定度。
TTZ036257002	衛部醫器輸字第036257號	"Hemostasis" BoneSeal Bone Hemostat	"荷摩史黛絲"希降解性骨用止血材-3.5g	無菌、生物相容性可降解的聚合材料，可以直接使用來止血或調整成各種形狀。	無已知的不良事件通報發生。	1. 請勿再受汙染或感染的傷口使用產品。 2. 請勿將本產品做為骨頭以外的任何組織之止血劑。 3. 請勿將本產品做為骨空隙填充或移植植物。 4. 請勿將本產品吸入體外循環迴路或自體血液迴路。	
FBZ005739001	衛部醫器製字第005739號	"ASA" Spinal Fixation System-Multiaxial Percutaneous (Cortex)Screw-Reduction	"艾爾沙"脊椎固定系統-經皮長翼螺釘(微創系列)	本產品的用途為固定及矯正胸椎及腰椎，必要時還可納入薦椎。本系統組件包括多角度皮質加長螺釘、多角度中空皮質加長螺釘、多角度側孔皮質家常螺釘、艾爾沙經皮預彎滑桿、艾爾沙星型固定螺絲…等裝置，本系統之骨釘亦可適用於骨質不良之病患，也可用於後路經皮手術，植入物組件可以各種不同配置組合，以符合個別患者的需求。	1. 金屬過敏，或對異物的過敏反應。 2. 感染。 3. 植入物的鬆脫。 4. 應力遮蔽效應造成骨密度降低。 5. 裝置的存在可能導致疼痛、不適或異常感覺。	外科植入物絕對不可重覆使用。金屬植入物只可使用適當的器械加以塑形，塑形時手術醫師應避免對裝置造成任何凹痕、刮傷或反向彎曲，這些改變將造成表面塗料和內在張力上的缺陷，而可能成為植入物最終斷裂的焦點所在。	

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)							
自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FBZ005739004	衛部醫器製字第005739號	"ASA" Spinal Fixation System- Percutaneous Rod (Long)	"艾爾沙"脊椎固定系統-經皮滑桿(長)(微創系列)	本產品的用途為固定及矯正胸椎及腰椎，必要時還可納入薦椎。本系統組件包括多角度皮質加長螺釘、多角度中空皮質加長螺釘、多角度側孔皮質家常螺釘、艾爾沙經皮預灣滑桿、艾爾沙星型固定螺絲…等裝置，本系統之骨釘亦可適用於骨質不良之病患，也可用於後路經皮手術，植入物組件可以各種不同配置組合，以符合個別患者的需求。	1. 金屬過敏，或對異物的過敏反應。 2. 感染。3. 植入物的鬆脫。4. 應力遮蔽效應造成骨密度降低。5. 裝置的存在可能導致疼痛、不適或異常感覺。	外科植入物絕對不可重覆使用。金屬植入物只可使用適當的器械加以塑形，塑形時手術醫師應避免對裝置造成任何凹痕、刮傷或反向彎曲，這些改變將造成表面塗料和內在張力上的缺陷，而可能成為植入物最終斷裂的焦點所在。	
FBZ005739002	衛部醫器製字第005739號	"ASA" Spinal Fixation System- Percutaneous Rod (Short)	"艾爾沙"脊椎固定系統-經皮滑桿(短)(微創系列)	本產品的用途為固定及矯正胸椎及腰椎，必要時還可納入薦椎。本系統組件包括多角度皮質加長螺釘、多角度中空皮質加長螺釘、多角度側孔皮質家常螺釘、艾爾沙經皮預灣滑桿、艾爾沙星型固定螺絲…等裝置，本系統之骨釘亦可適用於骨質不良之病患，也可用於後路經皮手術，植入物組件可以各種不同配置組合，以符合個別患者的需求。	1. 金屬過敏，或對異物的過敏反應。 2. 感染。3. 植入物的鬆脫。4. 應力遮蔽效應造成骨密度降低。5. 裝置的存在可能導致疼痛、不適或異常感覺。	外科植入物絕對不可重覆使用。金屬植入物只可使用適當的器械加以塑形，塑形時手術醫師應避免對裝置造成任何凹痕、刮傷或反向彎曲，這些改變將造成表面塗料和內在張力上的缺陷，而可能成為植入物最終斷裂的焦點所在。	
TKY035185W01	衛部醫器輸字第035185號	"Velocity" Velocity RF Ablator	"維洛斯蒂"威樂式射頻氣化棒	本產品是一種雙極、一次性使用的高頻電極，在導電介質(例如標準食鹽水)的存在下利用射頻(RF)能量來治療軟組織。本產品專為關節鏡和骨科手術特定適應症而設計。本產品配有裝在陶瓷絕熱材料中的不銹鋼電極頭。具抽吸功能的型號，以滾筒夾控制食鹽水流速。		1. 本產品僅應由受過訓練且充分了解骨科手術和射頻能量之醫生進行使用，以避免對患者和/或操作人員造成電擊和灼傷的危險，及避免損壞儀器。2. 本產品僅供一次性使用請勿重新滅菌或重複使用。嘗試清潔或重新滅菌本產品可能會導致生物不相容性、感染或與產品故障相關的其他風險。在手術程序中，進行清潔以去除電極上的炭/碎屑是可以的。3. 本產品不適用於避孕輸卵管凝固(女性永久絕育)、心臟或神經外科。	
WWZ004212009	衛部醫器製字第004212號	"Horien" Collagen Matrix- 0.5g (powder)	"海昌"膠原蛋白基質-0.5克(粉)	天然之膠原蛋白特性會促進血小板凝聚、活化，可吸收滲出之血/體液、提供立體結構空間促進血塊凝集並加強其凝集強度。可協助傷口癒合、保護傷口表面、防止傷口受到感染。		1. 本產品需經醫師使用。2. 勿重複使用，只供單次使用。3. 勿直接手觸。4. 包裝開封後，若非立即使用，則應棄之。5. 審慎評估幼兒、孕婦以及對豬製之膠原蛋白會產生氣喘或是其他過敏反應的病患。6. 本產品為無菌產品，若外包裝毀損或是產品受損，請勿使用。	目前無類似健保給付產品。
SSZ001556001	衛部醫器陸輸字第001556號	"Lookmed" Disposable Endoscopic Hemoclip	"洛克曼"一次性止血夾	本產品由推送系統和夾子組件組成。在內視鏡檢查過程中，使用止血夾以夾合軟組織。這是一次性使用的設備。		1. 嚴格按照無菌操作規範執行。2. 操作過程中請勿用力操作產品，否則有損壞產品的可能。3. 操作時，務必觀察內視鏡圖像，確認本器械出現在圖像中並且操作正常。4. 使用前請確認內視鏡視野清晰。	

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FBZ007737001	衛部醫器製字第007737號	Alife Interbody Fusion Device System-Alife Lumbar Composite Cage-Alife Lumbar Composite Cage(PLIF)	亞樂椎間融合器系統-亞樂腰椎複合融合器-亞樂腰椎融合器(PLIF)(鈦合金+PEEK)	本產品是用於脊椎柱接合之植入物，植入人體椎間的空隙，促進骨骼融合。椎間複合融合器的外型仿椎間空隙的形狀並配以適當的操作技術。椎間複合融合器本身包含至少一個凹洞以便裝置骨移植植物，本產品有各種形式與尺寸，可依據患者的需求而選用。	1. 感染、發炎、出血或血腫。2. 對產品之金屬材質過敏。	1. 腰椎椎間盤退變、腰椎滑脫、脊椎病變呈不穩定性2. 椎孔外椎間盤突出有神經根壓迫做椎體間融合可使用	可植骨與灌漿、雙面撐開設計，上下各撐開1MM共2MM、椎體接觸雙面鈦合金，加速椎體骨融合。
FBZ007737002	衛部醫器製字第007737號	Alife Interbody Fusion Device System-Alife Lumbar Composite Cage-Alife Lumbar Composite Cage(TLIF)	亞樂椎間融合器系統-亞樂腰椎複合融合器-亞樂腰椎融合器(TLIF)(鈦合金+PEEK)	本產品是用於脊椎柱接合之植入物，植入人體椎間的空隙，促進骨骼融合。椎間複合融合器的外型仿椎間空隙的形狀並配以適當的操作技術。椎間複合融合器本身包含至少一個凹洞以便裝置骨移植植物，本產品有各種形式與尺寸，可依據患者的需求而選用。	1. 感染、發炎、出血或血腫。2. 對產品之金屬材質過敏。	1. 腰椎椎間盤退變、腰椎滑脫、脊椎病變呈不穩定性2. 椎孔外椎間盤突出有神經根壓迫做椎體間融合可使用	可植骨與灌漿、雙面撐開設計，上下各撐開1MM共2MM、椎體接觸雙面鈦合金，加速椎體骨融合。
FBZ007737003	衛部醫器製字第007737號	Alife Interbody Fusion Device System-Alife Lumbar Composite Cage-Alife Lumbar Composite Cage(OLIF)	亞樂椎間融合器系統-亞樂腰椎複合融合器-亞樂腰椎融合器(OLIF)(鈦合金+PEEK)	本產品是用於脊椎柱接合之植入物，植入人體椎間的空隙，促進骨骼融合。椎間複合融合器的外型仿椎間空隙的形狀並配以適當的操作技術。椎間複合融合器本身包含至少一個凹洞以便裝置骨移植植物，本產品有各種形式與尺寸，可依據患者的需求而選用。	1. 感染、發炎、出血或血腫。2. 對產品之金屬材質過敏。	1. 腰椎椎間盤退變、腰椎滑脫、脊椎病變呈不穩定性2. 椎孔外椎間盤突出有神經根壓迫做椎體間融合可使用	可植骨與灌漿、雙面撐開設計，上下各撐開1MM共2MM、椎體接觸雙面鈦合金，加速椎體骨融合。
FBZ007368001	衛部醫器製字第007368號	TiA Spinal Fixation System	鈦亞脊椎固定系統-萬向中空皮質長翼螺釘	本產品使用醫療級鈦金屬，多種形狀和尺寸的脊椎固定組件，提供多方向自由度的組合來固定脊椎，使手術醫師操作更為便捷。	對金屬材質過敏，感染、發燒、出血或血腫。	需經由熟悉脊椎專業醫師進行操作並符合適應症，本產品不得重複使用。	健保品項傷口較大、出血量多，恢復期較長。微創傷口小，恢復期較短，對手術部位軟組織破壞較少，可縮短住院天數。
FBZ007368002	衛部醫器製字第007368號	TiA Spinal Fixation System	鈦亞脊椎固定系統-萬向骨鬆皮質長翼螺釘/可搭配骨水泥	本產品使用醫療級鈦金屬，多種形狀和尺寸的脊椎固定組件，提供多方向自由度的組合來固定脊椎，使手術醫師操作更為便捷。	對金屬材質過敏，感染、發燒、出血或血腫。	需經由熟悉脊椎專業醫師進行操作並符合適應症，本產品不得重複使用。	健保品項傷口較大、出血量多，恢復期較長。微創傷口小，恢復期較短，對手術部位軟組織破壞較少，可縮短住院天數。
FBZ007368003	衛部醫器製字第007368號	TiA Spinal Fixation System	鈦亞脊椎固定系統-短型預彎滑桿	本產品使用醫療級鈦金屬，多種形狀和尺寸的脊椎固定組件，提供多方向自由度的組合來固定脊椎，使手術醫師操作更為便捷。	對金屬材質過敏，感染、發燒、出血或血腫。	需經由熟悉脊椎專業醫師進行操作並符合適應症，本產品不得重複使用。	健保品項傷口較大、出血量多，恢復期較長。微創傷口小，恢復期較短，對手術部位軟組織破壞較少，可縮短住院天數。
FBZ007368004	衛部醫器製字第007368號	TiA Spinal Fixation System	鈦亞脊椎固定系統-長型預彎滑桿	本產品使用醫療級鈦金屬，多種形狀和尺寸的脊椎固定組件，提供多方向自由度的組合來固定脊椎，使手術醫師操作更為便捷。	對金屬材質過敏，感染、發燒、出血或血腫。	需經由熟悉脊椎專業醫師進行操作並符合適應症，本產品不得重複使用。	健保品項傷口較大、出血量多，恢復期較長。微創傷口小，恢復期較短，對手術部位軟組織破壞較少，可縮短住院天數。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FBZ005479002	衛部醫器製字第005479號	AVALON Kyphoplasty Kit(L-Uni)	阿凡龍球囊椎體成型術套組(大號單球)	球囊椎體撐開術有別於傳統的骨水泥填充術，氣球球囊成型術可讓椎體恢復原本高度，再填入搭配的低溫骨水泥，讓病人的術後效果與椎體有更好的填充，且手術過程中植入物完全顯影，搭配X-RAY可以確保病人手術安全及傷口小，癒後佳的效果。	神經傷害，導致神經根病變、輕癱或癱瘓脊髓或神經根穿刺、血栓或其他物質導致肺栓塞、血胸或氣胸等。	病患在術後配合運動、補充鈣質、維生素D3及補充骨鬆藥物來強化骨質才可以減低再次骨折的風險並避免快跑、搬重物及防止跌倒。	手術時間短,大幅降低麻醉及手術的風險。手術預後,大約80%的病患術後疼痛狀況及活動力有明顯的改善,可從無法翻身進步至下床活動,椎體成型術的安全性相當高。
FSZ035947001	衛部醫器輸字第035947號	HyFence Adhesion Barrier-1.5ml	好護舒防粘黏阻隔凝膠-1.5ml	沾黏(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，這些沾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沾黏，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。	1. 不得經血管內注射。2. 不得用於未經臨床證實的部位。3. 玻尿酸已知與四級鉍鹽不相容。4. 關於本品的使用，必須由已充份訓練的醫師來使用。5. 本品所有的組裝操作必須在無菌環境下進行。6. 切勿沖洗以使用本品覆蓋的部位。	
FSZ035947002	衛部醫器輸字第035947號	HyFence Adhesion Barrier-3ml	好護舒防粘黏阻隔凝膠-3ml	沾黏(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，這些沾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沾黏，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。	1. 不得經血管內注射。2. 不得用於未經臨床證實的部位。3. 玻尿酸已知與四級鉍鹽不相容。4. 關於本品的使用，必須由已充份訓練的醫師來使用。5. 本品所有的組裝操作必須在無菌環境下進行。6. 切勿沖洗以使用本品覆蓋的部位。	
FBZ029799001	衛部醫器輸字第029799號	"Meril"Desti knee Total Knee System-Tibial Articular Surface CR&PS	"漢銳而"黛絲特妮人工膝關節系統-高耐磨聚乙烯脛骨關節面襯墊	本產品為組件系統，適用於取代膝關節的股骨、脛骨及髌骨。組件提供許多類型及尺寸，且由各種類型的金屬及非金屬材質製成。組件類型、尺寸、相容性及特殊組件材料提供在外盒標籤上。所有植入物組件只設計為單次使用。	1. 長期腫脹或感染。2. 在活動範圍未改善。3. 神經失調。4. 可能有金屬過敏反應。5. 長期及過度關節疼痛和/或發炎。6. 無菌植入物鬆動。	1. 臨床使用前，醫師應充分了解手術過程的各個環節及產品的限制。病患也應被告知產品的限制，包括但不限於病患體重及活動性的影響，並從而教導管理自己的活動性。2. 本產品無法控制恢復到正常健康骨骼的功能，且病患應調整期望值到實際階段。	
FBZ034985002	衛部醫器輸字第034985號	"GLOBUS" SIGN IFY Bioactive-2cc	"葛柔波絲"絲妮妃生物可吸收骨替代材料-2cc	本產品為可吸收的骨空隙填補物，用於修復骨缺損。本產品具有骨引導，可引導骨再生。當本產品置於直接接觸骨骼的位置，新生骨會依附其生長，隨著本產品的吸收，骨骼及其它組織會生長並取代其佔據的空間。		1. 本產品適用於熟悉骨移植技術的外科醫師使用。若使用固定系統，應遵循所選固定系統的使用標示。必須嚴格遵守與骨移植相關治療和復原的標準術後規範。	

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FBZ034985003	衛部醫器輸字第034985號	"GLOBUS" SIGN IFY Bioactive-5cc	"葛柔波絲"絲妮妃生物可吸收骨替代材料-5cc	本產品為可吸收的骨空隙填補物，用於修復骨缺損。本產品具有骨引導，可引導骨再生。當本產品置於直接接觸骨骼的位置，新生骨會依附其生長，隨著本產品的吸收，骨骼及其它組織會生長並取代其佔據的空間。		1. 本產品適用於熟悉骨移植技術的外科醫師使用。若使用固定系統，應遵循所選固定系統的使用標示。必須嚴格遵守與骨移植相關治療和復原的標準術後規範。	
FBZ036505001	衛部醫器輸字第036505號	"DePuy Synthes" VBS Vertebral Body Stenting System	"帝富信迪思"威比士椎體支架系統	1. 有別於一般Kypholasty，此品項撐開後將支架流於椎體內，有效撐開椎體骨折高度。2. 骨水泥貫注於支架中，降低滲漏風險。	可能的不良事件、不良副作用和殘餘風險，如同所有重大外科手術，存在發生不良事件的風險。(初期與後期感染；對器械或植入物材料過敏或其他全身性反應；血腫行程和傷口癒合不良)	1. 強烈建議VBS系統僅可由取得適當資格、有脊椎手術經驗、了解一般脊椎手術風險，且熟悉產品特定手術程序的外科醫師植入。2. 請依據建議的手術流程指示，完成植入。外科醫師需負責確認手術執行的正確性。	
FBZ030868010	衛部醫器輸字第030868號	"OSTEONIC" Quantum Trauma Plate & Screw System	"歐尼克"創傷骨釘骨板系統-遠端桡骨鎖定骨板	是用來固定各種骨折的固定、幫助骨融合及截骨術操作使用。達到互鎖的成角穩定性，針對不同骨質亦提供了多樣性鎖定螺釘的選擇，達到對於病人更全面性的照護，幫助病人縮短恢復時間。	可能發生傷口感染、神經與血管損傷、骨折延遲癒合或骨不癒合、再骨折...等狀況發生。	骨感染、關節疾病、神經性肌肉疾病、懷孕、金屬材質過敏...等患者不建議使用。請洽專業醫師諮詢後使用。	健保給付品為一般不銹鋼材質骨板，厚度較厚，生物相容性不足，異物感明顯，需要凹折骨板來符合骨頭形狀，金屬鏈結容易破壞影響植入後的強度，無專屬部位骨板。
FBZ030868004	衛部醫器輸字第030868號	"OSTEONIC" Quantum Trauma Plate & Screw System-Hand Plating System/H Locking Plate	"歐尼克"創傷骨釘骨板系統-手部骨板系統/H型鎖定骨板	是用來固定各種骨折的固定、幫助骨融合及截骨術操作使用。達到互鎖的成角穩定性，針對不同骨質亦提供了多樣性鎖定螺釘的選擇，達到對於病人更全面性的照護，幫助病人縮短恢復時間。	可能發生傷口感染、神經與血管損傷、骨折延遲癒合或骨不癒合、再骨折...等狀況發生。	骨感染、關節疾病、神經性肌肉疾病、懷孕、金屬材質過敏...等患者不建議使用。請洽專業醫師諮詢後使用。	傳統健保品的固定效果需要骨質較好的病人才能達到較好的固定效果，且術後休養時間較長。相較於互鎖式骨釘骨板固定強度與支撐性皆優於健保給付產品，縮短恢復期。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FBZ030868005	衛部醫器輸字第030868號	"OSTEONIC"Quantum Trauma Plate & Screw System-Hand Plating System/Straight Locking Plate	"歐尼克"創傷骨釘骨板系統-手部骨板系統/一型鎖定骨板	是用來固定各種骨折的固定、幫助骨融合及截骨術操作使用。達到互鎖的成角穩定性，針對不同骨質亦提供了多樣性鎖定螺釘的選擇，達到對於病人更全面性的照護，幫助病人縮短恢復時間。	可能發生傷口感染、神經與血管損傷、骨折延遲癒合或骨不癒合、再骨折...等狀況發生。	骨感染、關節疾病、神經性肌肉疾病、懷孕、金屬材質過敏...等患者不建議使用。請洽專業醫師諮詢後使用。	傳統健保品的固定效果需要骨質較好的病人才能達到較好的固定效果，且術後休養時間較長。相較於互鎖式骨釘骨板固定強度與支撐性皆優於健保給付產品，縮短恢復期。
FBZ030868006	衛部醫器輸字第030868號	"OSTEONIC"Quantum Trauma Plate & Screw System-Hand Plating System/T Locking Plate	"歐尼克"創傷骨釘骨板系統-手部骨板系統/T型鎖定骨板	是用來固定各種骨折的固定、幫助骨融合及截骨術操作使用。達到互鎖的成角穩定性，針對不同骨質亦提供了多樣性鎖定螺釘的選擇，達到對於病人更全面性的照護，幫助病人縮短恢復時間。	可能發生傷口感染、神經與血管損傷、骨折延遲癒合或骨不癒合、再骨折...等狀況發生。	骨感染、關節疾病、神經性肌肉疾病、懷孕、金屬材質過敏...等患者不建議使用。請洽專業醫師諮詢後使用。	傳統健保品的固定效果需要骨質較好的病人才能達到較好的固定效果，且術後休養時間較長。相較於互鎖式骨釘骨板固定強度與支撐性皆優於健保給付產品，縮短恢復期。
FBZ030868007	衛部醫器輸字第030868號	"OSTEONIC"Quantum Trauma Plate & Screw System-Hand Plating System/Y Locking Plate	"歐尼克"創傷骨釘骨板系統-手部骨板系統/Y型鎖定骨板	是用來固定各種骨折的固定、幫助骨融合及截骨術操作使用。達到互鎖的成角穩定性，針對不同骨質亦提供了多樣性鎖定螺釘的選擇，達到對於病人更全面性的照護，幫助病人縮短恢復時間。	可能發生傷口感染、神經與血管損傷、骨折延遲癒合或骨不癒合、再骨折...等狀況發生。	骨感染、關節疾病、神經性肌肉疾病、懷孕、金屬材質過敏...等患者不建議使用。請洽專業醫師諮詢後使用。	傳統健保品的固定效果需要骨質較好的病人才能達到較好的固定效果，且術後休養時間較長。相較於互鎖式骨釘骨板固定強度與支撐性皆優於健保給付產品，縮短恢復期。
FBZ030868008	衛部醫器輸字第030868號	"OSTEONIC"Quantum Trauma Plate & Screw System-Hand Plating System/Matrix Locking Plate	"歐尼克"創傷骨釘骨板系統-手部骨板系統/弧型鎖定骨板	是用來固定各種骨折的固定、幫助骨融合及截骨術操作使用。達到互鎖的成角穩定性，針對不同骨質亦提供了多樣性鎖定螺釘的選擇，達到對於病人更全面性的照護，幫助病人縮短恢復時間。	可能發生傷口感染、神經與血管損傷、骨折延遲癒合或骨不癒合、再骨折...等狀況發生。	骨感染、關節疾病、神經性肌肉疾病、懷孕、金屬材質過敏...等患者不建議使用。請洽專業醫師諮詢後使用。	傳統健保品的固定效果需要骨質較好的病人才能達到較好的固定效果，且術後休養時間較長。相較於互鎖式骨釘骨板固定強度與支撐性皆優於健保給付產品，縮短恢復期。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FBZ030868009	衛部醫器輸字第030868號	"OSTEONIC" Quantum Trauma Plate & Screw System-Hand Plating System/L Locking Plate	"歐尼克"創傷骨釘骨板系統-手部骨板系統/L型鎖定骨板	是用來固定各種骨折的固定、幫助骨融合及截骨術操作使用。達到互鎖的成角穩定性，針對不同骨質亦提供了多樣性鎖定螺釘的選擇，達到對於病人更全面性的照護，幫助病人縮短恢復時間。	可能發生傷口感染、神經與血管損傷、骨折延遲癒合或骨不癒合、再骨折...等狀況發生。	骨感染、關節疾病、神經性肌肉疾病、懷孕、金屬材質過敏...等患者不建議使用。請洽專業醫師諮詢後使用。	傳統健保品的固定效果需要骨質較好的病人才能達到較好的固定效果，且術後休養時間較長。相較於互鎖式骨釘骨板固定強度與支撐性皆優於健保給付產品，縮短恢復期。
WWZ005730004	衛部醫器製字第005730號	ABCcolla Collagen Matrix-3X4cm	亞比斯·可拉膠原蛋白敷料-3X4cm	為經去細胞處理之豬膠原蛋白材料，可使用於潰瘍、外科手術、創傷、或一度及二度燒燙傷傷口。本產品覆蓋於傷口上可吸收滲出液，維持傷口濕潤及覆蓋。	可能的不良反應與併發症包括但不限於下列反應：感染、慢性發炎、過敏反應、不明原因的發燒、發冷、過度紅腫、疼痛、腫脹等。如發生以上症狀，立即停止使用並通知醫療人員。	對豬組織來源物質過敏之病患。	
WWZ005730005	衛部醫器製字第005730號	ABCcolla Collagen Matrix-5X5cm	亞比斯·可拉膠原蛋白敷料-5X5cm	為經去細胞處理之豬膠原蛋白材料，可使用於潰瘍、外科手術、創傷、或一度及二度燒燙傷傷口。本產品覆蓋於傷口上可吸收滲出液，維持傷口濕潤及覆蓋。	可能的不良反應與併發症包括但不限於下列反應：感染、慢性發炎、過敏反應、不明原因的發燒、發冷、過度紅腫、疼痛、腫脹等。如發生以上症狀，立即停止使用並通知醫療人員。	對豬組織來源物質過敏之病患。	
WWZ005730019	衛部醫器製字第005730號	ABCcolla Collagen Matrix-10c. c.	亞比斯·可拉膠原蛋白敷料-10c. c.	為經去細胞處理之豬膠原蛋白材料，可使用於潰瘍、外科手術、創傷、或一度及二度燒燙傷傷口。本產品覆蓋於傷口上可吸收滲出液，維持傷口濕潤及覆蓋。	可能的不良反應與併發症包括但不限於下列反應：感染、慢性發炎、過敏反應、不明原因的發燒、發冷、過度紅腫、疼痛、腫脹等。如發生以上症狀，立即停止使用並通知醫療人員。	對豬組織來源物質過敏之病患。	
WWZ005730020	衛部醫器製字第005730號	ABCcolla Collagen Matrix-30c. c.	亞比斯·可拉膠原蛋白敷料-30c. c.	為經去細胞處理之豬膠原蛋白材料，可使用於潰瘍、外科手術、創傷、或一度及二度燒燙傷傷口。本產品覆蓋於傷口上可吸收滲出液，維持傷口濕潤及覆蓋。	可能的不良反應與併發症包括但不限於下列反應：感染、慢性發炎、過敏反應、不明原因的發燒、發冷、過度紅腫、疼痛、腫脹等。如發生以上症狀，立即停止使用並通知醫療人員。	對豬組織來源物質過敏之病患。	
WWZ004245001	衛部醫器製字第004245號	Collaheal-5ml	義傑膠原粉-5ml	可透氣、減輕發炎、水腫和結痂並促進組織修復減短傷口修復期。手術創面之覆蓋、濕潰瘍、燒傷、切傷和擦傷、褥瘡、滯留性潰瘍、皮膚受刺激、局部厚度的傷口、感染性創傷之覆蓋、促進傷口組織修復。		本產品原料為牛組織之萃取物。若對牛製品過敏者(如牛奶、牛製品、皮革等)，請勿使用本品。	促進組織修復減短傷口修復期。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FBZ017775001	衛署醫器輸字第017775號	"DePuy Spine" Viper System-Screw and Inner Set Screw	"帝富脊椎" 微博微創中空螺絲脊椎固定系統-中空多軸螺絲(含固定螺絲帽)	VIPER是一種用來做微創手術工具，由中空套管多軸螺釘及桿組成，使軟組織傷口最小化，並用來固定胸腰椎椎弓根，執行後開之脊椎手術。	過敏反應、疼痛。	植入物禁止重複消毒使用。正確處理並放置植入物。治癒後應評估考量植入物的拆除。充份配合醫師衛教指示。	1. 恢復期較短 2. 維持脊椎正常動力
FBZ017775002	衛署醫器輸字第017775號 衛署醫器輸字第021009號	"DePuy Spine" Viper System-Short Rod	"帝富脊椎" 微博微創中空螺絲脊椎固定系統-短固定桿	VIPER是一種用來做微創手術工具，由中空套管多軸螺釘及桿組成，使軟組織傷口最小化，並用來固定胸腰椎椎弓根，執行後開之脊椎手術。	過敏反應、疼痛。	植入物禁止重複消毒使用。正確處理並放置植入物。治癒後應評估考量植入物的拆除。充份配合醫師衛教指示。	1. 恢復期較短 3. 維持脊椎正常動力
WWZ035488001	衛署醫器輸字第035488號	"Rapiderm" Collagen Wound Dressing-100*100*1mm	"芮皮生" 膠原蛋白傷口敷料-50*50*1mm	100%高純度，產品吸收速率較佳，可快速幫助組織生長。減少發炎反應降低術後疼痛感。產品厚度為1mm，但產品具有韌性，操作上方便也不易破碎。且患者對於患部較不易因產生異物感而排斥。	可能副作用 使用傷口處理產品可能會導致下列併發症，包含 1.. 感染。2. 發炎。3. 過度發紅。4. 疼痛。5. 過敏反應。6. 傷口發熱。	1. 若本敷料貼附於易活動區域例如關節等，請僅僅固定。2. 丟棄所有已經從包裝內打開或是未使用的部分敷料，請勿重新滅菌使用。3. 如果無菌包裝完整，則本敷料為無菌狀態。若包裝出現破損，請不要使用。4. 在傷口有過多的滲出液或是出血、急性腫脹或是感染的狀態下，不應該使用本敷料。5. 傷口必須徹底地進行清創處理或是手術，排除細菌滋生的可能，例如傷口感染下的異物、壞死組織或是膿液(包含傷口出現發紅、腫脹、疼痛、發熱、難聞氣味或是持續流出膿液等感染情形)	
WWZ035488002	衛署醫器輸字第035488號	"Rapiderm" Collagen Wound Dressing-100*100*1mm	"芮皮生" 膠原蛋白傷口敷料-100*100*1mm	100%高純度，產品吸收速率較佳，可快速幫助組織生長。減少發炎反應降低術後疼痛感。產品厚度為1mm，但產品具有韌性，操作上方便也不易破碎。且患者對於患部較不易因產生異物感而排斥。	可能副作用 使用傷口處理產品可能會導致下列併發症，包含 1.. 感染。2. 發炎。3. 過度發紅。4. 疼痛。5. 過敏反應。6. 傷口發熱。	1. 若本敷料貼附於易活動區域例如關節等，請僅僅固定。2. 丟棄所有已經從包裝內打開或是未使用的部分敷料，請勿重新滅菌使用。3. 如果無菌包裝完整，則本敷料為無菌狀態。若包裝出現破損，請不要使用。4. 在傷口有過多的滲出液或是出血、急性腫脹或是感染的狀態下，不應該使用本敷料。5. 傷口必須徹底地進行清創處理或是手術，排除細菌滋生的可能，例如傷口感染下的異物、壞死組織或是膿液(包含傷口出現發紅、腫脹、疼痛、發熱、難聞氣味或是持續流出膿液等感染情形)	
FBZ032994003	衛署醫器輸字第032994號	"HansBiomed" Demineralized Bone Matrix-Gel/Putty-lcc	"漢森柏" 去礦化骨填充物-凝膠/泥膠lcc	本產品含生長因子可促進骨增生，能在癒合過程中被宿主骨頭吸收、重塑並取代之，達到非常好的骨融合生成率，大幅提高困難手術的植骨成功率，避免術後因為脊椎不融合、骨折不癒合等，而需再次手術的可能。	本異體植骨可能含有微量的抗生素、優碘、界面活性劑和其它製程中所使用的溶液，會造成急性過敏甚至導致嚴重的過敏反應。	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。3. 本產品無法治療脊柱機能不全之骨折。	

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FBZ032986001	衛部醫器輸字第032986號	"CarboFix"Piccolo Composite Plate System-Distal Femur Plate	"卡伯菲"皮克羅碳纖維複合物骨板系統-遠端股骨骨板	用於治療近端肱骨骨折、骨頭截骨及骨頭未癒合。	1. 植入物移位。2. 因骨折無法癒合、骨質疏鬆或不穩型骨折而失去固定。3. 感染。4. 血管損傷、神經損傷、血栓栓塞性疾病。5. 延遲癒合。	1. 僅適合於專業醫師使用。2. 嚴禁將產品二次滅菌使用，本產品僅供單次使用。3. 於好的結締結組織形成前，患者應被注意以防明顯荷重彎折。4. 建議定期以X射線觀測至少六個月，以檢測任何位置改變、無法癒合、鬆脫、彎曲或部件裂開。	
FBZ007059008	衛部醫器輸字第007059號	REALBONE resorbable calcium phosphate bone graft substitute (injectable)-10.0ml	"睿谷"可吸收注射式人工骨替代物-10.0ml	可填補骨骼裂縫/骨缺損中(如：四肢、脊椎與骨盆)，強度足以支撐患部，避免凹陷。	1. 發現產生任何的併發症，可能需要再次手術或取出植入物。2. 併發症包含但不限於右列情況：暫時性的高血鈣、植入區骨頭外觀形狀變狀、植入物破裂、擠壓變形，造成植入型態毀損或顆粒游移、可以出現骨缺損中骨質生長不全或無生氣的狀況、在封閉的空腔內填入材料，過度的加壓，可能導致脂肪或材料碎屑所造成之栓塞；水腫、紅腫、發炎反應及其他一般外科手會遇到的副作用。	1. 使用前，請確認本產品的保存期限，若發現已超過保存期限，請立即停止使用。2. 僅適合於專業醫師使用。3. 嚴禁將產品二次滅菌使用，本產品僅供單次使用。4. 手術中應避免過度填充。防止造成患處壓力過大。5. 本產品之粉末與液劑需依照建議添加量進行混合，不應隨意增減配方比例。6. 本產品於混合時不建議加入抗生素或生長因子等未附於產品包裝內之物質。	
FBZ007059007	衛部醫器輸字第007059號	REALBONE resorbable calcium phosphate bone graft substitute (injectable)-5.0ml	"睿谷"可吸收注射式人工骨替代物-5.0ml	可填補骨骼裂縫/骨缺損中(如：四肢、脊椎與骨盆)，強度足以支撐患部，避免凹陷。	1. 發現產生任何的併發症，可能需要再次手術或取出植入物。2. 併發症包含但不限於右列情況：暫時性的高血鈣、植入區骨頭外觀形狀變狀、植入物破裂、擠壓變形，造成植入型態毀損或顆粒游移、可以出現骨缺損中骨質生長不全或無生氣的狀況、在封閉的空腔內填入材料，過度的加壓，可能導致脂肪或材料碎屑所造成之栓塞；水腫、紅腫、發炎反應及其他一般外科手會遇到的副作用。	1. 使用前，請確認本產品的保存期限，若發現已超過保存期限，請立即停止使用。2. 僅適合於專業醫師使用。3. 嚴禁將產品二次滅菌使用，本產品僅供單次使用。4. 手術中應避免過度填充。防止造成患處壓力過大。5. 本產品之粉末與液劑需依照建議添加量進行混合，不應隨意增減配方比例。6. 本產品於混合時不建議加入抗生素或生長因子等未附於產品包裝內之物質。	
FBZ007059004	衛部醫器輸字第007059號	REALBONE resorbable calcium phosphate bone graft substitute (injectable)-2.5ml	"睿谷"可吸收注射式人工骨替代物-2.5ml	可填補骨骼裂縫/骨缺損中(如：四肢、脊椎與骨盆)，強度足以支撐患部，避免凹陷。	1. 發現產生任何的併發症，可能需要再次手術或取出植入物。2. 併發症包含但不限於右列情況：暫時性的高血鈣、植入區骨頭外觀形狀變狀、植入物破裂、擠壓變形，造成植入型態毀損或顆粒游移、可以出現骨缺損中骨質生長不全或無生氣的狀況、在封閉的空腔內填入材料，過度的加壓，可能導致脂肪或材料碎屑所造成之栓塞；水腫、紅腫、發炎反應及其他一般外科手會遇到的副作用。	1. 使用前，請確認本產品的保存期限，若發現已超過保存期限，請立即停止使用。2. 僅適合於專業醫師使用。3. 嚴禁將產品二次滅菌使用，本產品僅供單次使用。4. 手術中應避免過度填充。防止造成患處壓力過大。5. 本產品之粉末與液劑需依照建議添加量進行混合，不應隨意增減配方比例。6. 本產品於混合時不建議加入抗生素或生長因子等未附於產品包裝內之物質。	

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FBZ036711001	衛部醫器輸字第036711號	"aap"LOQTEQ VA Plate Trauma System-Wrist	"艾彼"雷克特萬向鎖定骨板系統-腕部	用於臨時固定、矯正或穩定人體骨骼。本植入物為單次使用。	1.血腫和血清腫。2.缺血、水腫或腔式症候群。3.肌肉疝氣。4.神經刺激或神經損傷。5.肌肉無力。6.心血管併發症。7.肺部疾病(如肺炎)。	1.嚴禁將產品二次滅菌使用，本產品僅供單次使用。2.不適用於脊椎。	
TKY001257001	衛部醫器輸字第001257號	Bonss"Radio Frequency Plasma Surgical System	"邦士"電漿射頻手術系統-雙極射頻電極(耳鼻喉科用)	本產品是具有雙極和多極功能的電漿射頻手術系統。應用於人體組織的消融，切割，凝結和止血。	禁止用於有心臟起搏器或其它電子植入物的病人，也不能靠近儀器工作的地方。	作為電外科手術的一個後果，可能發生由於醫源性損傷而損壞周圍組織。	
TSZ028720001	衛部醫器輸字第028720號	"ETHICON" Stratafix Symmetric PDS Plus Knotless Tissue Control Device	"愛惜康"思達飛抗菌對稱型免打結傷口縫合裝置	用於軟組織縫合，尤其適合於高張力傷口及需要較長時間癒合組織，例如筋膜層，提供較長傷口支撐達六週。本產品含有Triclosan成分能抑制以下細菌在裝置形菌落:金黃色葡萄球菌/表皮葡萄球菌/MRSA/MRSE/大腸桿菌/克雷白氏肺炎桿菌。	極輕微的急性發炎組織反應，概由醫師依個案諮詢說明為準。	已知對廣效抗菌劑Irgacare MP(triclosan)過敏的病人。	
SAY030559001	衛部醫器輸字第030559號	"ETHICON" Stratafix Spiral MONOCRYL plus Knotless Tissue Control Device	"愛惜康"思達飛螺旋型單喬可吸收免打結傷口縫合裝置	本產品採用帶倒鉤縫合材料組成可變可調整環設計，無須打手術結即可縫合軟組織。本產品含有Triclosan成分能抑制以下細菌在裝置形菌落:金黃色葡萄球菌/表皮葡萄球菌/MRSA/MRSE/大腸桿菌/克雷白氏肺炎桿菌。	極輕微的急性發炎組織反應，概由醫師依個案諮詢說明為準。		
FBZ005698002	衛部醫器製字第005698號	APS Periarticular Locking Plate & Bone Screw System/Upper extremity bone Plate	愛派司關節面解剖曲率鎖定骨釘骨板系統組/上肢骨板	符合人體骨骼解剖型骨板設計，解剖型鎖定式骨板設計。		復位手術僅著重於加強骨折區塊固定，患者術後悉應遵循醫師指示漸進式增加重量負載，過早負重或患處施以不當之作用力將可能造成植入物受損。	符合人體骨骼解剖型骨板設計，解剖型鎖定式骨板設計。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FBZ005698003	衛部醫器製字第005698號	APS Periarticular Locking Plate & Bone Screw System/Lower extremity bone Plate	愛派司關節面解剖曲率鎖定骨釘骨板系統組/下肢骨板	符合人體骨骼解剖型骨板設計，解剖型鎖定式骨板設計。		復位手術僅著重於加強骨折區塊固定，患者術後悉應遵循醫師指示漸進式增加重量負載，過早負重或患處施以不當之作用力將可能造成植入物受損。	符合人體骨骼解剖型骨板設計，解剖型鎖定式骨板設計。
FBZ035152001	衛部醫器輸字第035152號	"Biomet"Persona Partial Knee System-Vivacit-E Highly Crosslinked Polyethylene Partial Articular Surface	"邦美"博適耐單側人工膝關節系統-含維生素E高度交聯襯墊組件	博適耐單側人工膝關節系統(Persona Partial Knee System)是單髌膝關節置換系統，包含由鈷鉻鉬合金(Co-Cr-Mo)製成的股骨組件(本證未包含)、鈦合金(Ti-6Al-4V)製成的脛骨組件(本證未包含)、以及維生素E穩定化高度交聯聚乙烯(VEHxPE)製成的關節面組件。			
TKY024212001	衛署醫器輸字第024212號		"艾柏"氫氣離子凝結用探頭	1. 用於檢查當下發現病患胃部或腸道有出血情形，接上電燒機及氫氣進行止血相關處置。2. 用於因噴門鬆弛導致嚴重胃食道逆流者進行電燒處置，改善逆流之情形。3. 用於表淺腫瘤燒灼。	未依正確操作使用將可能導致延遲性出血、穿孔、氣栓等風險。	1. 為一次性滅菌產品。2. 建議使用後不要再進行加工。再加工恐影響其材料性能和/或功能，導致不能使用。3. 操作者須受過醫療專業訓練或由原廠授權後使用。如果您是熟悉處理將探頭連接到個別的氫氣電漿止血儀及HF電外科系統時，請只使用APC探頭。4. 絕不使用在有爆炸或揮發性的物質。5. 絕不放置設備在病人身上。6. 使用APC前，確定無內生氣體於相關器官的內腔中。7. 為防止血管栓塞，氫氣送氣量不可設定得太高。為防止血管栓塞或肺氣腫，勿用APC探頭的前端直接朝著開放血管或按壓組織。	

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)							
自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FBZ035152001	衛部醫器輸字第035152號	"Biomet"Persona Partial Knee System-Highly Crosslinked Polyethylene Partial Articular Surface	"邦美"博適耐單側人工膝關節系統-含維生素E高度交聯襯墊組件	膝關節組件之一。除了解決健保特材所述病症，維他命E襯墊具有以下功能：維生素E擁有抗氧化的特徵，比起傳統的PE（CPE），維生素E襯墊保有較強的耐磨度、高抗氧化性能、以及較強的機械強度。PE磨損在體內產生的PE顆粒會阻礙免疫系統，增加骨吸收和骨溶解的風險，維生素E襯墊產生的PE顆粒比CPE少95%，增加了人工關節的使用壽命。	一般術中可能發生的併發症均可能發生。		含維生素E襯墊擁有的抗氧化特性與健保聚乙烯襯墊相比保有更強的耐磨度、高抗氧化性能以及較強的機械，大幅增加人工關節的使用年限。
FBZ006006007	衛部醫器製字第006006號	"OSMD"Titanium Bone Plate-Distal Radius Locking Plate	"沃思坦"鈦合金骨板-橈骨遠端鎖定板	本系列的骨板為鈦合金金屬，提供加壓與互鎖式骨釘以提供臨床選擇使用，用於連接骨折斷裂處或關節周邊穩定，對骨折進行內固內，促進骨折癒合及患者功能恢復。主要適用於遠端橈骨骨折固定、重建手術使用。	1. 金屬過敏反應或異物排斥反應。2. 由於植入物存在而產生疼痛、不適或感覺異常。3. 對患有糖尿病及類風溼性關節帶病患可能會延遲癒合時間。	1. 患者有金屬過敏性、過度肥胖者、不得使用本產品。2. 術後必需在醫生指導下進行康復訓練，過早不正確的負重容易導致產品斷裂。3. 本產品為一次性的內固定材料，即使外觀良好，絕對不能重複使用。4. 骨折癒合後，應及時將植入物取出，防止金屬疲勞斷裂。但如果病患年紀較長，則由醫師判斷是否需進行移除手術。5. 無菌產品包裝破損嚴禁使用。	
FBZ006664001	衛部醫器製字第006664號	FullRich Bone Substitute-5g	富樂奇人工骨-5g	本產品是用於填充骨缺陷，其強度足以支撐患部避免凹陷。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。		1. 植入物毀損游移。2. 外觀輪廓變形。3. 植入部位組織萎縮、水腫、紅腫及發炎反應。	能提供不同型態的使用方式及更好的骨生長效果。
FBZ006664002	衛部醫器製字第006664號	FullRich Bone Substitute-10g	富樂奇人工骨-10g	本產品是用於填充骨缺陷，其強度足以支撐患部避免凹陷。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。		1. 植入物毀損游移。2. 外觀輪廓變形。3. 植入部位組織萎縮、水腫、紅腫及發炎反應。	能提供不同型態的使用方式及更好的骨生長效果。
WDZ003710001	衛署醫器製字第003710號	"AnsCare"ChitoClot Pad(2cmx3cm)	"安適康"快寧敷墊(2cmx3cm)	有效減少止血的時間及改善病人的不適感		對此成份有嚴重過敏者不適用	目前無類似健保給付產品
FBZ006187003	衛部醫器製字第006187號	Tandry Locking Plate System-Long Bone	泰德瑞鎖定骨板系統-長骨(上下肢)	本產品依據解剖學用於骨折固定，促進骨折癒合以及患者功能恢復。而本骨釘骨板使用為不鏽鋼、鈦合金與純鈦材質並符合ISO與ASTM標準規範之要求。透過鎖定加壓骨釘骨板固定於創傷性骨折，可以增加骨折面穩定，加速骨折癒合。	可能的： 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皆和數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。	1. 患者有金屬過敏性、過度肥胖者，不得使用本產品。2. 本產品不可與其他廠牌混合使用，不鏽鋼產品不可與鈦合金、純鈦產品一起使用。3. 無論任何情況下，本產品不可重複使用於人體內。	
FBZ006187002	衛部醫器製字第006187號	Tandry Locking Plate System-Upper Limb	泰德瑞鎖定骨板系統-上肢(肱骨遠近端、尺骨近端)	本產品依據解剖學用於骨折固定，促進骨折癒合以及患者功能恢復。而本骨釘骨板使用為不鏽鋼、鈦合金與純鈦材質並符合ISO與ASTM標準規範之要求。透過鎖定加壓骨釘骨板固定於創傷性骨折，可以增加骨折面穩定，加速骨折癒合。	可能的： 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皆和數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。	1. 患者有金屬過敏性、過度肥胖者，不得使用本產品。2. 本產品不可與其他廠牌混合使用，不鏽鋼產品不可與鈦合金、純鈦產品一起使用。3. 無論任何情況下，本產品不可重複使用於人體內。	

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)							
自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FBZ006187005	衛部醫器製字第006187號	Tandry Locking Plate System-Lower Limb	泰德瑞鎖定骨板系統-下肢(脛骨遠端、跟骨、股骨遠近端、脛骨近端)	本產品依據解剖學用於骨折固定，促進骨折癒合以及患者功能恢復。而本骨釘骨板使用為不鏽鋼、鈦合金與純鈦材質並符合ISO與ASTM標準規範之要求。透過鎖定加壓骨釘骨板固定於創傷性骨折，可以增加骨折面穩定，加速骨折癒合。	可能的： 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皆和數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。	1. 患者有金屬過敏性、過度肥胖者，不得使用本產品。2. 本產品不可與其他廠牌混合使用，不銹鋼產品不可與鈦合金、純鈦產品一起使用。3. 無論任何情況下，本產品不可重複使用於人體內。	
FBZ006187004	衛部醫器製字第006187號	Tandry Locking Plate System-Small Bone	泰德瑞鎖定骨板系統-小骨腓骨遠端、橈骨遠近端、掌骨遠近端)	本產品依據解剖學用於骨折固定，促進骨折癒合以及患者功能恢復。而本骨釘骨板使用為不鏽鋼、鈦合金與純鈦材質並符合ISO與ASTM標準規範之要求。透過鎖定加壓骨釘骨板固定於創傷性骨折，可以增加骨折面穩定，加速骨折癒合。	可能的： 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皆和數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。	1. 患者有金屬過敏性、過度肥胖者，不得使用本產品。2. 本產品不可與其他廠牌混合使用，不銹鋼產品不可與鈦合金、純鈦產品一起使用。3. 無論任何情況下，本產品不可重複使用於人體內。	
FBZ006187001	衛部醫器製字第006187號	Tandry Locking Plate System-Clavicle	泰德瑞鎖定骨板系統-鎖骨遠近端	本產品依據解剖學用於骨折固定，促進骨折癒合以及患者功能恢復。而本骨釘骨板使用為不鏽鋼、鈦合金與純鈦材質並符合ISO與ASTM標準規範之要求。透過鎖定加壓骨釘骨板固定於創傷性骨折，可以增加骨折面穩定，加速骨折癒合。	可能的： 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皆和數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。	1. 患者有金屬過敏性、過度肥胖者，不得使用本產品。2. 本產品不可與其他廠牌混合使用，不銹鋼產品不可與鈦合金、純鈦產品一起使用。3. 無論任何情況下，本產品不可重複使用於人體內。	
FBZ006187006	衛部醫器製字第006187號	Tandry Locking Plate System	泰德瑞鎖定骨板系統-骨釘	本產品依據解剖學用於骨折固定，促進骨折癒合以及患者功能恢復。而本骨釘骨板使用為不鏽鋼、鈦合金與純鈦材質並符合ISO與ASTM標準規範之要求。透過鎖定加壓骨釘骨板固定於創傷性骨折，可以增加骨折面穩定，加速骨折癒合。	可能的： 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皆和數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。	1. 患者有金屬過敏性、過度肥胖者，不得使用本產品。2. 本產品不可與其他廠牌混合使用，不銹鋼產品不可與鈦合金、純鈦產品一起使用。3. 無論任何情況下，本產品不可重複使用於人體內。	
CGZ029136001	衛部醫器輸字第029136號	"SJM" Agilis NxT Steerable Catheter Introducer	"聖猷達"可控式導引導管	本產品包含擴張器、導線和雙向可控式導引器;於心臟內提供靈活的導管定位。可控式導引器上安裝有止血閥,以降低導管導入和換管過程中的失血量。側端安裝有三向活控,可用於抽吸空氣或血液、輸液、血液採集和壓力監控。本產品的遠端尖端的彎曲度分別有小、中或大捲。手柄具旋轉控制環,可使尖端順時針偏轉 2180度,逆時針偏轉		1. 使用前請檢查所有組件。如果包裝物或套組內的產品出現損壞或存在缺陷,請勿使用。2. 示的 French 尺寸代表導引器的內徑。3. 所用導線請勿超過包裝標籤上註明最大直徑。4. 產品設計只能與原廠擴張器互鎖。使用不當可能會導致嚴重的併發症。	
SAY023891001	衛署醫器輸字第023891號	Covidien/VLO CM0024 3-0 3/8整形角針 19mm 45cm 可吸收傷口縫合裝置	Covidien/VLOCM00 24 3-0 3/8整形角針19mm 45cm 可吸收傷口縫合裝置	V-Loc 90 可吸收傷品縫合裝置(以下簡稱:本產品)由帶有倒鈎的可吸收線組成。一端為手術針;另一端為環狀端作用器(loop end effector)。倒鈎裝置和環狀端作用器的設計可使組織縫合且無需打結。 本產品是由含乙交酯、二氧環己酮和三亞甲基碳酸酯的合成聚酯製成。本產品有未染色或紫色兩種形式。本產品為無菌、惰性、採用非膠原材料,且不具抗原		1. 本產品尚未確認用於筋膜閉合(腹壁、胸廓、肢體筋膜閉合)、胃腸吻合、心血管吻合、神經手術、眼科手術、骨科。2. 腸阻塞(SBO)與使用倒鈎縫線閉合腹膜有關,並可能與腸扭轉、腸阻塞相關,有顯著的發病率,此已被通報是由於倒鈎或是帶有倒鈎的縫線末端鈎到鄰近的小腸及/或腸繫膜。	
TKY035921002	衛部醫器輸字第035921號	"Stryker" Sonopet Ultrasonic Surgical System-Tip+Cassette	"史賽克"超音波吸引器-探頭+管路組	產品(Sonopet iQ Ultrasonic Aspirator System)適用於對軟、硬組織進行破碎、乳化和吸引的外科手術,其中包括神經外科、胃腸及附屬器官外科、泌尿外科、整形及重建外科、一般外科、骨科、婦科、胸腔外科、腹腔鏡			

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
TKY035921001	衛部醫器輸字第035921號	"Stryker" Sonopet Ultrasonic Surgical System-Tp	"史賽克"超音波吸引器-探頭	產品(Sonopet iQ Ultrasonic Aspirator System)適用於對軟、硬組織進行破碎、乳化和吸引的外科手術,其中包括神經外科、胃腸及附屬器官外科、泌尿外科、整形及重建外科、一般外科、骨科、婦科、胸腔外科、腹腔鏡		此類超音波手術吸引器裝置不適用亦不應用於子宮肌瘤的破碎、乳化和抽吸。	
FBZ007179001	衛部醫器製字第007179號	"XelitMed" Xelitpander Balloon Kyphoplasty-8G Kit(Uni)	"擎力美"擎力得球囊椎體成形術套組-8G套組(單球)	本產品為使用於球囊椎體成形術的產品,該套組內容包括:骨穿刺套管針、導針、擴張管/工作套管、鑽頭、骨水泥導入器(1c. c)+推桿、球囊導管及球囊擴張壓力注射器。	1.神經傷害,包括會導致神經根病變、輕癱、脊髓癱瘓或神經根穿刺。 2.脂肪栓塞、血栓或其他物質可能會導致病狀性肺栓塞或其他臨床後遺症。 3.球囊可填充部份破裂,造成碎片停留在脊椎體內。 4.球囊破裂會導致顯影劑滲漏,可能會引起過敏反應	1.嚴禁將產品重複滅菌,僅供一次性使用。只有在原包裝未拆封且無破損下能夠確保滅菌完整。 2.在球囊導管正確置入椎體前請勿將其擴張,在完全就定位之前擴張球囊,可能使球囊接觸通入套管,而使球囊提早失效。操作者應受過專門的訓練及具相關的經驗以便能透徹地熟悉產品的性質、操作的特性、產品的適用性。 3.球囊導管超過其最大擴張體積,可能導致球囊在達到最大擴張壓力前破裂。 4.球囊導管超過其最大擴張壓力,可能導致球囊在達到最大擴張體積前破裂。 5.請勿使用空	
FBZ007179002	衛部醫器製字第007179號	"XelitMed" Xelitpander Balloon Kyphoplasty-11G Kit(Uni)	"擎力美"擎力得球囊椎體成形術套組-11G套組(單球)	本產品為使用於球囊椎體成形術的產品,該套組內容包括:骨穿刺套管針、導針、擴張管/工作套管、鑽頭、骨水泥導入器(1c. c)+推桿、球囊導管及球囊擴張壓力注射器。	1.神經傷害,包括會導致神經根病變、輕癱、脊髓癱瘓或神經根穿刺。 2.脂肪栓塞、血栓或其他物質可能會導致病狀性肺栓塞或其他臨床後遺症。 3.球囊可填充部份破裂,造成碎片停留在脊椎體內。 4.球囊破裂會導致顯影劑滲漏,可能會引起過敏反應	1.嚴禁將產品重複滅菌,僅供一次性使用。只有在原包裝未拆封且無破損下能夠確保滅菌完整。 2.在球囊導管正確置入椎體前請勿將其擴張,在完全就定位之前擴張球囊,可能使球囊接觸通入套管,而使球囊提早失效。操作者應受過專門的訓練及具相關的經驗以便能透徹地熟悉產品的性質、操作的特性、產品的適用性。 3.球囊導管超過其最大擴張體積,可能導致球囊在達到最大擴張壓力前破裂。 4.球囊導管超過其最大擴張壓力,可能導致球囊在達到最大擴張體積前破裂。 5.請勿使用空	
FBZ007179004	衛部醫器製字第007179號	"XelitMed" Xelitpander Balloon Kyphoplasty-11G Kit (Bilateral)	"擎力美"擎力得球囊椎體成形術套組-11G套組(雙球)	本產品為使用於球囊椎體成形術的產品,該套組內容包括:骨穿刺套管針、導針、擴張管/工作套管、鑽頭、骨水泥導入器(1c. c)+推桿、球囊導管及球囊擴張壓力注射器。	1.神經傷害,包括會導致神經根病變、輕癱、脊髓癱瘓或神經根穿刺。 2.脂肪栓塞、血栓或其他物質可能會導致病狀性肺栓塞或其他臨床後遺症。 3.球囊可填充部份破裂,造成碎片停留在脊椎體內。 4.球囊破裂會導致顯影劑滲漏,可能會引起過敏反應	1.嚴禁將產品重複滅菌,僅供一次性使用。只有在原包裝未拆封且無破損下能夠確保滅菌完整。 2.在球囊導管正確置入椎體前請勿將其擴張,在完全就定位之前擴張球囊,可能使球囊接觸通入套管,而使球囊提早失效。操作者應受過專門的訓練及具相關的經驗以便能透徹地熟悉產品的性質、操作的特性、產品的適用性。 3.球囊導管超過其最大擴張體積,可能導致球囊在達到最大擴張壓力前破裂。 4.球囊導管超過其最大擴張壓力,可能導致球囊在達到最大擴張體積前破裂。 5.請勿使用空	
CGZ037456001	衛部醫器輸字第037456號	"Medtronic" FlexCath Contour Steerable Sheath	"美敦力"弗萊凱康妥可操控式套管	本產品是一經皮導管導引套管,附有一個止血閥門可供引入、抽出、及更換導管及導線,同時可減低失血量。在側邊端口上有三向調節閥,可提供連續滴注輸液、透過中央腔腔進行注射、沖洗、抽吸氣體或血液、血液取樣與壓力監	套管及擴張器插入周邊血管及心臟內時可能引發的潛在不良事件包括:手術進入部位併發症(血腫、感染、血栓形成、瘀斑、動靜脈瘻管、穿刺部位出血)、氣體栓塞、心律不整、心臟組織或血管損傷、心包積液、心包填塞		本產品可提供兩個方向彎曲,以增加導管額外的可操作性。

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
WDY029446001	衛部醫器輸字第029446號	"Adhezion" SurgiSeal Topical Skin Adhesive-0.5ml	"艾德合森"速近傷口黏膠劑-0.5ml	本產品為無菌的液體局部皮膚黏著劑。含有2-氰基丙烯酸辛酯(2-OctylCyanoacrylate)單體成份與D&C紫色2號著色劑。將本產品使用於皮膚上，數分鐘內可聚合。SURGISEAL Topical Skin Adhesive，每一塗抹器有一成型泡狀托盤，托盤上有一封蓋並附有一塊塗抹器海綿尖端。此附有海綿尖端的塗抹器托盤封於Tyvek外袋之內。SURGISEAL Stylus Topical Skin Adhesive，塗抹器是一個上有按鈕的塑膠管並附有塗抹的尖端。此附有尖端的塗抹器封於Tyvek外袋之內。	1.如果黏著劑接觸眼睛可能會產生不良反應。2.對氰基丙烯酸酯或甲醛敏感的病患可能會產生不良反應。3.如警告部分所示，本品經由釋放能量的放熱反應聚合。使用時利用正確的方法將本品塗為薄層是相當重要的，如此可減低病患可能產生的發熱或不適感。4.本品必須以薄層塗布，才可避免大量的液體累積，造成病患對發熱感到不適。	1.當傷口潮濕，髒污，複雜，不易閉合，非急性，灌洗不佳，所在區域無法避免溢流至其他非預期黏合部位時，不應使用組織黏著劑作為局部皮膚閉合。2.當有感染現象，持續出血，清創不完全、黏膜或毛髮覆蓋表面時，不應使用組織黏著劑作為局部皮膚閉合。3.本產品不可內服，於體內使用或血管注射。4.不可在以本產品密合的傷口上使用液體或軟膏藥劑，因為此類物質會造成聚合膜弱化，使傷口裂開。5.本產品對於局部藥劑的通透性尚未被研究。6.若發生誤用本產品，可以丙酮或凡士林清除。一般清潔劑，如肥皂，效果不佳。凡士林或丙酮會立即幫助皮膚上的黏著劑脫除。7.本產品為液態黏著劑，為防止液態黏著物流向非治療位置，使用應注意：(1)欲塗佈本產品之傷口須保持水平狀態(2)本產品應以多次薄層方式塗佈(至少2層)，不得以滴狀方式塗	
FBZ008676001	衛部醫器製字第008676號	Spinofix Interspinous Implants	司背諾適椎間植入物	本產品為棘突穩定及椎間輔助植入物，用於植入棘突間穩定脊柱而非骨融合之器材，本產品由符合ASTM F136規範之鈦合金 Ti-6Al-4V ELI所製成。	以下可能的有害事件是潛伏於任何手術的過程或者與器械的脊椎程序相關的。 1.感染。2不明原因的發燒。3.對於移植物體、殘骸以及腐蝕物的異質身體	1.過度不穩定的脊椎滑脫。2.椎體骨折。3.原發性脊柱畸形。4.骨質疏鬆。5.鈣質新陳代謝異常。6.已知對使用材質過敏或不耐受者。7.腫瘤患者。	
TKY001562001	衛部醫器陸輸字第001562號	"Relign"Tricera System-3 in 1 RF Probe/Dynablator	"瑞安"泰西亞關節鏡系統-三合一射頻氣化棒/RF探頭	RF 探頭(Dynablator)具有較小的往復式電極以進行組織灼燒及帶有增強吸力進行切除以獲得更大視野和更低的關節溫度。 3-in-1 鑽孔器(BURR)適用於在單一裝置中進行骨鑽孔，以及切除和組織灼燒。 3-in-1 刨刀(SHAVER)在一個設備中具有軟組織切除與組織灼燒和骨鑽孔		1.請確保將所有附件與配件正確且完整地組裝至泰西亞手柄，因為手柄與一次性配件之間的電氣連接不良可能會導致RF性能不佳。 2.在沒有液體流動(乾燥)的狀態下運轉刨刀/鑽孔器和RF 探頭，可能造成裝置損壞。 3.每次使用前，務必檢視刨刀/鑽孔器和 RF 探頭有無彎曲、變鈍或損壞。請勿試圖拉直或磨利。如果損壞請勿使用。使	
WWZ008143002	衛部醫器製字第008143號	ABCcolla Hemostatic ADM Paste-1ml	亞比斯可拉去細胞真皮止血凝膠-1ml	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。	1.本產品限一次性使用，開封或使用後請將剩餘產品丟棄。2.請勿重複滅菌(UV、蒸氣滅菌等)。3.如包裝有破損情形，則禁止使用。4.須於產品保存期限內使用。5.本產品不能取代嚴謹的外科手術、結紮術或其他傳統止血程序。	
WWZ008143003	衛部醫器製字第008143號	ABCcolla Hemostatic ADM Paste-3ml	亞比斯可拉去細胞真皮止血凝膠-3ml	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。	1.本產品限一次性使用，開封或使用後請將剩餘產品丟棄。2.請勿重複滅菌(UV、蒸氣滅菌等)。3.如包裝有破損情形，則禁止使用。4.須於產品保存期限內使用。5.本產品不能取代嚴謹的外科手術、結紮術或其他傳統止血程序。	

長安醫院自費品項代碼公告(115/9/1更新)

自費品項代碼	醫療器材許可證字號	英文名稱	中文名稱	產品特性	副作用	注意事項	與健保給付品項比較
FBZ017369001	衛署醫器輸字第017369號	"Ulrich" Anterior Distraction Device(ADD)	"歐立奇"椎體前側置換裝置(ADD)	本產品用於腫瘤、骨折、感然或退化後的椎間盤移除導致椎體破壞而進行完全或部份椎體切除後造成的多發性不穩定，目前健保無給付相關品項	(1)若病人對金屬植入物有過敏,可能會引發不正常的免疫反應 (2)病人若無法於術後配合醫護人員做正確的照護及復健,將會有產品失效的疑慮	手術中任何組織結構傷害,血管(大出血)、感覺神經和脊椎神經損傷導致暫時性或永久性傷害,氣管、食道或喉部神經之損傷,生理曲線矯正不當,骨融合延遲,當植入物鬆脫,移位或失敗導致再次手術之風險,偶發局部或系統的反應導致植入物金屬不能承受必要調動病患主觀評估,改善效果不足	無類似健保品項。
FBZ017369002	衛署醫器輸字第017369號	"Ulrich" Anterior Distraction Device(ADD Plus)	"歐立奇"椎體前側置換裝置(ADDPLUS)	是一種可旋轉撐開的金屬椎間籠附有翼形結構供脊椎固定,若患者需實施頸椎切除術,可於術後用來做椎間連結,椎體前側置換裝置植入物提供前側脊柱伸展機制,以校正脊椎剖面並穩固前側脊柱植骨穩定融合。	(1)若病人對金屬植入物有過敏,可能會引發不正常的免疫反應 (2)病人若無法於術後配合醫護人員做正確的照護及復健,將會有產品失效的疑慮	手術中任何組織結構傷害,血管(大出血)、感覺神經和脊椎神經損傷導致暫時性或永久性傷害,氣管、食道或喉部神經之損傷,生理曲線矯正不當,骨融合延遲,當植入物鬆脫,移位或失敗導致再次手術之風險,偶發局部或系統的反應導致植入物金屬不能承	無類似健保品項。
FBZ006926001	衛部醫器製字第006926號	XeliteMed CeraOss Bioactive Synthetic Putty-1.0cc	擎力美賽諾斯生物可吸收骨替代材料-1.0cc	本產品主要材料組成包括磷酸三鈣及生物活性玻璃45S5,具骨引導性,在骨組織中可逐漸被人體吸收並由新生骨取代,達成骨損傷修復目的。	1.手術部分的骨骼發生變形。 2.傷口併發症,包括水腫、血腫、手術部位受損、傷口感染、骨骼破裂、以及其他手術過程常見的併發症。 3.植入物失去、前突和/或移位。 4.植入部位組織萎縮。	手術後應避免過早下床活動或是過度活動,以避免骨替代材料承受壓力,造成骨替代材料產生塌陷或位移。	較健保療效更具骨傳導-誘導功能。提供自費選擇
FBZ006926002	衛部醫器製字第006926號	XeliteMed CeraOss Bioactive Synthetic Putty-2.5cc	擎力美賽諾斯生物可吸收骨替代材料-2.5cc	本產品主要材料組成包括磷酸三鈣及生物活性玻璃45S5,具骨引導性,在骨組織中可逐漸被人體吸收並由新生骨取代,達成骨損傷修復目的。	1.手術部分的骨骼發生變形。 2.傷口併發症,包括水腫、血腫、手術部位受損、傷口感染、骨骼破裂、以及其他手術過程常見的併發症。 3.植入物失去、前突和/或移位。 4.植入部位組織萎縮。	手術後應避免過早下床活動或是過度活動,以避免骨替代材料承受壓力,造成骨替代材料產生塌陷或位移。	較健保療效更具骨傳導-誘導功能。提供自費選擇
FBZ006926003	衛部醫器製字第006926號	XeliteMed CeraOss Bioactive Synthetic Putty-5.0cc	擎力美賽諾斯生物可吸收骨替代材料-5.0cc	本產品主要材料組成包括磷酸三鈣及生物活性玻璃45S5,具骨引導性,在骨組織中可逐漸被人體吸收並由新生骨取代,達成骨損傷修復目的。	1.手術部分的骨骼發生變形。 2.傷口併發症,包括水腫、血腫、手術部位受損、傷口感染、骨骼破裂、以及其他手術過程常見的併發症。 3.植入物失去、前突和/或移位。 4.植入部位組織萎縮。	手術後應避免過早下床活動或是過度活動,以避免骨替代材料承受壓力,造成骨替代材料產生塌陷或位移。	較健保療效更具骨傳導-誘導功能。提供自費選擇