

院內代碼	院內品名	自費價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
全額自費												
EIOLTSF	Tecnis Symfony添視明新視延單片型人工水晶			3430	衛署醫器輸字第026948號	FALSNSERV1A2	添視明新視延單片型人工水晶體(自費差額品項)#AMO ZXR00	本產品是一種紫外線吸收型後房人工水晶體，適用於提供連續範圍內的高品質視力，而不降低遠視力，甚至在低對比度情況下的遠視力。人工水晶體後光學區有一個專利的色散矯正繞射表面，其目的在於矯正色散，從而提高對比敏感度，同時有一個獨特的光柵設計，可延伸視力範圍，在任何光照條件下，本產品的性能與同孔大小無關，這種設計可以減少閃光感異常的發生。	1.人工水晶體禁止存放在高於45°C環境中。 2.禁止對本產品重覆滅菌，大多數滅菌方式都會對丙烯酸材質產生副作用。	本產品術後部分患者可能有眩光、光暈等光學干擾現象，但不影響作息下均可適應!	健保人工水晶體僅能矯正度數，無法改善術後老花眼症狀! 本產品可提供延伸性視力，增加視近焦距，為大多數生活中免除戴眼鏡需求。	視患者需求,醫師評估之。
EIOLX60	Bausch&Lomb Envista Hydrophobic acrylic			33000	衛署醫器輸字第024772號	FALSNEWAVE7B9	博士倫恩視非球面人工水晶體	1.零球面像差設計,讓病人角膜像差不改變,增加視力的立體感 2.單一度數設計,避免度數的量測不精確與降低視力清晰度 3.雙非球面設計,讓整體對比敏感度提昇 4.植入後長時間無香積液泡產生讓整體視力品質維持一定	1.視網膜病變及糖尿病患者使用本產品可能影響日後之治療與效果 2.青光眼與無虹膜之病患不建議使用 3.植入人工水晶體手術時需術前詳細評估患者本身狀況與建議	無相關研究副作用	1.本產品非球面設計可提升夜間視力品質及清晰度 2.角膜像差零矯正與長時間水晶體的穩定度及材質不易改變,有助於提升病人在術後的視力與生活品質	視患者需求,醫師評估之。
M772123	Systagenix PROMOGRAN Protease Modulating			2700	衛署醫器輸字第024438號	WDZ024438002	新世捷 普莫等創傷覆蓋基材-123cm2	原料由膠原蛋白及植物纖維組成，膠原蛋白來自於澳洲兩歲以下小牛皮膚萃取，來源安全無慮。經特殊製程，使得本品可由傷口自然吸收降解，操作簡便。其調製傷口MMPs的作用機轉及原理為近年傷口治療領域新觀點，能有效控制使傷口癒合停滯的過高發炎反應。	對膠原蛋白原料過敏者需觀察使用。本品需搭配第二層敷料使用。	無	無	視患者需求,醫師評估之。
MBONCGZ	Hi-Fatigue G Bone Cement 高抗力骨水泥(含			20000	衛署醫器輸字第023027號	FBZ023027001	高抗力骨水泥(含抗生素)1211-140-01	該產品強度為傳統骨水泥5-8倍，給植入物更良好的支撐，以延長使用壽命。含抗生素可避免感染。	與傳統手術相同	對抗生素有抗藥性及過敏反應者宜謹慎評估	延長關節使用壽命。避免感染。	視患者需求,醫師評估之。
MBONTAH	Howmedica Antibiotic Simplex Bone Cement			21875	衛署醫器輸字第019006號	FBZ019006001	好美得卡特徵素抗生素骨水泥#6197-001	含特徵素的抗生素Simplex骨水泥適用於二階段全人工髖關節再次矯形手術第二階段prostheses固定	無	血壓暫時性下降、血栓性靜脈炎、出血及血腫、人工植入物的鬆動或移位、術後傷口感染、深部傷口感染、股骨粗隆滑囊炎、股骨粗隆分離	內含抗生素，且不會影響骨水泥硬度及強度	視患者需求,醫師評估之。

院內代碼	院內品名	自費價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
MEGPC45	ECHELON Flex Powered Articulating Endosc			23520	衛署醫器輸字第024846號	SAY024846001	愛惜康 愛喜龍可彎式電動腔鏡直線型切割縫合器PCE45A	本產品在切割組織的同時進行縫合，共有六排交錯排列的縫釘，切割線的兩側各有三排。器械杆可雙向自由旋轉，而裝置始杆的末端部份能夠轉動，以便於側向進入手術部位。機械式電力縫合切割，可減少因鉗口晃動而造成對組織牽拉、損傷。	本產品為單一病患使用。本產品只能與Echelon縫合釘一起使用。使用器械隨附的電池以外的任何其他類似的電池都可能導致本產品的輻射增加或抗干擾性降低。	如同各種手術疾病和術式的風險。本產品適用於多種開放或微創的一般外科、婦產科、泌尿外科、胸腔外科及兒科手術。可搭配縫合釘或組織支撐材料共同使用。還可用於切斷肝實體組織(肝脈管系統和膽道結構)、胰臟、腎臟和脾臟的切斷與切除。	健保可選擇: 腔鏡直線型可彎式縫合器，手動縫合切割於鉗口易造成對組織過度牽拉而造成損傷的風險。電動腔鏡直線型切割縫合器相較於健保品項提供單一穩定的切割力量，可減少鉗口晃動率約88%，降低周邊組織損傷的風險。	視患者需求,醫師評估之.
MEGPC60	ECHELON Flex Powered Articulating Endosc			23520	衛署醫器輸字第024846號	SAY024846001	愛惜康 愛喜龍可彎式電動腔鏡直線型切割縫合器PCE60A	本產品在切割組織的同時進行縫合，共有六排交錯排列的縫釘，切割線的兩側各有三排。器械杆可雙向自由旋轉，而裝置始杆的末端部份能夠轉動，以便於側向進入手術部位。機械式電力縫合切割，可減少因鉗口晃動而造成對組織牽拉、損傷。	本產品為單一病患使用。本產品只能與Echelon縫合釘一起使用。使用器械隨附的電池以外的任何其他類似的電池都可能導致本產品的輻射增加或抗干擾性降低。	如同各種手術疾病和術式的風險。本產品適用於多種開放或微創的一般外科、婦產科、泌尿外科、胸腔外科及兒科手術。可搭配縫合釘或組織支撐材料共同使用。還可用於切斷肝實體組織(肝脈管系統和膽道結構)、胰臟、腎臟和脾臟的切斷與切除。	健保可選擇: 腔鏡直線型可彎式縫合器，手動縫合切割於鉗口易造成對組織過度牽拉而造成損傷的風險。電動腔鏡直線型切割縫合器相較於健保品項提供單一穩定的切割力量，可減少鉗口晃動率約88%，降低周邊組織損傷的風險。	視患者需求,醫師評估之.
MEGPS45	ECHELON Flex Powered Articulating Endosc			23520	衛署醫器輸字第024846號	SAY024846001	愛惜康 愛喜龍可彎式電動腔鏡直線型切割縫合器PSE45A	本產品在切割組織的同時進行縫合，共有六排交錯排列的縫釘，切割線的兩側各有三排。器械杆可雙向自由旋轉，而裝置始杆的末端部份能夠轉動，以便於側向進入手術部位。機械式電力縫合切割，可減少因鉗口晃動而造成對組織牽拉、損傷。	本產品為單一病患使用。本產品只能與Echelon縫合釘一起使用。使用器械隨附的電池以外的任何其他類似的電池都可能導致本產品的輻射增加或抗干擾性降低。	如同各種手術疾病和術式的風險。本產品適用於多種開放或微創的一般外科、婦產科、泌尿外科、胸腔外科及兒科手術。可搭配縫合釘或組織支撐材料共同使用。還可用於切斷肝實體組織(肝脈管系統和膽道結構)、胰臟、腎臟和脾臟的切斷與切除。	健保可選擇: 腔鏡直線型可彎式縫合器，手動縫合切割於鉗口易造成對組織過度牽拉而造成損傷的風險。電動腔鏡直線型切割縫合器相較於健保品項提供單一穩定的切割力量，可減少鉗口晃動率約88%，降低周邊組織損傷的風險。	視患者需求,醫師評估之.
MEGPS60	ECHELON Flex Powered Articulating Endosc			23520	衛署醫器輸字第024846號	SAY024846001	愛惜康 愛喜龍可彎式電動腔鏡直線型切割縫合器PSE60A	本產品在切割組織的同時進行縫合，共有六排交錯排列的縫釘，切割線的兩側各有三排。器械杆可雙向自由旋轉，而裝置始杆的末端部份能夠轉動，以便於側向進入手術部位。機械式電力縫合切割，可減少因鉗口晃動而造成對組織牽拉、損傷。	本產品為單一病患使用。本產品只能與Echelon縫合釘一起使用。使用器械隨附的電池以外的任何其他類似的電池都可能導致本產品的輻射增加或抗干擾性降低。	如同各種手術疾病和術式的風險。本產品適用於多種開放或微創的一般外科、婦產科、泌尿外科、胸腔外科及兒科手術。可搭配縫合釘或組織支撐材料共同使用。還可用於切斷肝實體組織(肝脈管系統和膽道結構)、胰臟、腎臟和脾臟的切斷與切除。	健保可選擇: 腔鏡直線型可彎式縫合器，手動縫合切割於鉗口易造成對組織過度牽拉而造成損傷的風險。電動腔鏡直線型切割縫合器相較於健保品項提供單一穩定的切割力量，可減少鉗口晃動率約88%，降低周邊組織損傷的風險。	視患者需求,醫師評估之.

院內代碼	院內品名	自費單價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
MGIA45C	EGIA 45 Vascular med sulu 2-3mm45AVM-銅			10500	衛署醫器輸字第022861號	SAZ022861001	柯惠 內視鏡自動手術縫合釘 2-3mm EGIA45AVM-銅	Tri staple技術的縫合釘擁有階梯狀釘匣，夾閉組織時有利組織液排出，以將組織閉合至理想高度再進行吻合，確保縫合釘在不同厚度的組織都能良好成型。也擁有三排不同高度縫釘內層較矮的縫釘確保緊密吻合、避免出血、外層較高的縫釘則提供吻合傷口良好的血供，避免組織壞死，並加速術後恢復	1• 請勿在厚度減縮至小於0.88mm的組織或無法充份減縮至1.8mm的組織或主動脈上使用ENDO GIA 棕褐色釘匣與棕褐色彎頭釘匣。 2• 請勿在厚度減縮至小於1.5mm的組織或無法充份減縮至2.25mm的組織或主動脈上使用ENDO GIA 紫色釘匣與紫色彎頭釘匣。 3• 請勿在厚度減縮至小於2.25mm的組織或無法充份減縮至3.0mm的組織或主動脈上，使用Endo GIA 黑色釘匣。	無	技術的縫合釘能較傳統的縫合釘提供更高的安全性、有效減少出血及瘻管形成，並避免不必要的組織創傷，將吻合不良的風險至最低。	視患者需求,醫師評估之.
MGIA45P	EGIA 45 Med thick sulu 3-4mm 45AMT-紫			11250	衛署醫器輸字第022861號	SAZ022861001	柯惠 內視鏡自動手術縫合釘 3-4mmEGIA45AMT-紫	Tri staple技術的縫合釘擁有階梯狀釘匣，夾閉組織時有利組織液排出，以將組織閉合至理想高度再進行吻合，確保縫合釘在不同厚度的組織都能良好成型。也擁有三排不同高度縫釘內層較矮的縫釘確保緊密吻合、避免出血、外層較高的縫釘則提供吻合傷口良好的血供，避免組織壞死，並加速術後恢復	1• 請勿在厚度減縮至小於0.88mm的組織或無法充份減縮至1.8mm的組織或主動脈上使用ENDO GIA 棕褐色釘匣與棕褐色彎頭釘匣。 2• 請勿在厚度減縮至小於1.5mm的組織或無法充份減縮至2.25mm的組織或主動脈上使用ENDO GIA 紫色釘匣與紫色彎頭釘匣。 3• 請勿在厚度減縮至小於2.25mm的組織或無法充份減縮至3.0mm的組織或主動脈上，使用Endo GIA 黑色釘匣。	無	技術的縫合釘能較傳統的縫合釘提供更高的安全性、有效減少出血及瘻管形成，並避免不必要的組織創傷，將吻合不良的風險至最低。	視患者需求,醫師評估之.
MGIA60C	EGIA 60 Vascular med sulu 2-3mm60AVM-銅			10500	衛署醫器輸字第022861號	SAZ022861002	柯惠 內視鏡自動手術縫合釘 2-3mm EGIA60AVM-銅	Tri staple技術的縫合釘擁有階梯狀釘匣，夾閉組織時有利組織液排出，以將組織閉合至理想高度再進行吻合，確保縫合釘在不同厚度的組織都能良好成型。也擁有三排不同高度縫釘內層較矮的縫釘確保緊密吻合、避免出血、外層較高的縫釘則提供吻合傷口良好的血供，避免組織壞死，並加速術後恢復、	1• 請勿在厚度減縮至小於0.88mm的組織或無法充份減縮至1.8mm的組織或主動脈上使用ENDO GIA 棕褐色釘匣與棕褐色彎頭釘匣。 2• 請勿在厚度減縮至小於1.5mm的組織或無法充份減縮至2.25mm的組織或主動脈上使用ENDO GIA 紫色釘匣與紫色彎頭釘匣。 3• 請勿在厚度減縮至小於2.25mm的組織或無法充份減縮至3.0mm的組織或主動脈上，使用Endo GIA 黑色釘匣。	無	技術的縫合釘能較傳統的縫合釘提供更高的安全性、有效減少出血及瘻管形成，並避免不必要的組織創傷，將吻合不良的風險至最低。	視患者需求,醫師評估之.

院內代碼	院內品名	自費價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
MGIA60P	EGIA 60 Med thick sulu 3-4mm 60AMT-紫			11250	衛署醫器輸字第022861號	SAZ022861002	柯惠 內視鏡自動手術縫合釘 3-4mmEGIA60A MT-紫	Tri staple技術的縫合釘擁有階梯狀釘匣，夾閉組織時有利組織液排出，以將組織閉合至理想高度再進行吻合，確保縫合釘在不同厚度的組織都能良好成型。也擁有三排不同高度縫釘內層較矮的縫釘確保緊密吻合、避免出血、外層較高的縫釘則提供吻合傷口良好的血供，避免組織壞死，並加速術後恢復、	1・請勿在厚度減縮至小於0.88mm的組織或無法充份減縮至1.8mm的組織或主動脈上使用ENDO GIA 棕褐色釘匣與棕褐色彎頭釘匣。 2・請勿在厚度減縮至小於1.5mm的組織或無法充份減縮至2.25mm的組織或主動脈上使用ENDO GIA 紫色釘匣與紫色彎頭釘匣。 3・請勿在厚度減縮至小於2.25mm的組織或無法充份減縮至3.0mm的組織或主動脈上，使用Endo GIA 黑色釘匣。	無	技術的縫合釘能較傳統的縫合釘提供更高的安全性、有效減少出血及瘻管形成，並避免不必要的組織創傷，將吻合不良的風險至最低。	視患者需求,醫師評估之.
MGSD13	GelSkin Hydrogel Wound Dressing 13*13cm			1100	衛部醫器製壹字第005297號	WDZ005297005	GelSkin水凝膠傷口敷料 13*13cm	加速傷口癒合、隔絕外部細菌，降低感染風險、不沾黏傷口，照護容易、撕貼容易降低疼痛、超薄防水柔軟服貼、透明易於觀察傷口	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。	少數人有皮膚過敏現象	1.敷料透明可直接觀察傷口變化。 2.輕薄又有彈性及延展性，關節部位活動皆適用。 3.不會沾黏傷口，具高吸收鎖水功能，避免傷口浸潤感染。 4.外層防水可淋浴，伏貼舒適，更換簡便。	視患者需求,醫師評估之.
MGSD36	GelSkin Hydrogel Wound Dressing 3.6*3.6c			150	衛部醫器製壹字第005297號	WDZ005297001	GelSkin水凝膠傷口敷料 3.6*3.6cm	加速傷口癒合、隔絕外部細菌，降低感染風險、不沾黏傷口，照護容易、撕貼容易降低疼痛、超薄防水柔軟服貼、透明易於觀察傷口。	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。	少數人有皮膚過敏現象	1.敷料透明可直接觀察傷口變化。 2.輕薄又有彈性及延展性，關節部位活動皆適用。 3.不會沾黏傷口，具高吸收鎖水功能，避免傷口浸潤感染。 4.外層防水可淋浴，伏貼舒適，更換簡便。	視患者需求,醫師評估之.

院內代碼	院內品名	自費價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
MGSD516	GelSkin Hydrogel Wound Dressing 5*16cm				620 衛部醫器製壹字第 005297號	WDZ005297004	GelSkin水凝膠傷口敷料 5*16cm	<p>1. 水凝敷為超薄(0.4mm)傷口照護敷料，內層為Hydrogel水膠，外層為阻菌防水PU膜；採用多向彈性基材，使產品能防水透氣、柔軟彎曲服貼，同時維持濕潤癒合環境。</p> <p>2. 水膠可吸收傷口滲液，保留生長因子，讓傷口不浸潤，維持適當濕潤環境，可加速傷口癒合、降低疤痕發生機率。</p> <p>3. 水膠吸收傷口滲液後會退黏，易自傷口移除、不會沾黏傷口造成二次傷害。</p> <p>4. 水膠可以吸收組織液，是保持傷口不被浸潤的主要功能，但是不能過與不及，需要同時保持濕潤環境。</p> <p>5. 水凝敷傷口敷料整體皆採用多向彈性的基材，使產品能透彈性服貼，同時維持適當的濕潤癒合環境。</p>	<p>1. 本產品使用之材料皆為低敏材質，但並非所有使用者皆不會產生過敏現象，如使用本產品時發生紅、腫、熱、痛、過敏等不適現象，請立即停止使用並尋求專業醫療人員協助。</p> <p>2. 本產品若必須與其他癒合性護理產品同時使用時，應先請教醫療專業人員的意見。</p> <p>3. 可照常沐浴、沖水。</p> <p>4. 如需進一步了解本產品與相關指導，請致電本公司，將有專業人員為您說明。</p> <p>5. 請放置陰涼處，勿直接曝曬於陽光下。</p> <p>6. 本產品請勿重覆使用，單片包裝若破損即非無菌狀態。</p> <p>7. 傷口滲出液過多時，會產生不黏或變白且膨脹時，請更換敷料。</p> <p>8. 超過使用期限，請勿使用。</p>	無	<p>1. 滲液吸收能力是人工皮數十倍，可吸收傷口滲液</p> <p>2. 保留生長因子，讓傷口不浸潤。</p> <p>3. 減少換貼次數；提高照顧效率</p> <p>4. 水膠吸收傷口滲液後會退黏，易自傷口移除、不會沾黏傷口造成二次傷害。</p>	視患者需求，醫師評估之。
MGSD55	GelSkin Hydrogel Wound Dressing 5*5cm				200 衛部醫器製壹字第 005297號	WDZ005297002	GelSkin水凝膠傷口敷料 5*5cm	<p>1. 水凝敷為超薄(0.4mm)傷口照護敷料，內層為Hydrogel水膠，外層為阻菌防水PU膜；採用多向彈性基材，使產品能防水透氣、柔軟彎曲服貼，同時維持濕潤癒合環境。</p> <p>2. 水膠可吸收傷口滲液，保留生長因子，讓傷口不浸潤，維持適當濕潤環境，可加速傷口癒合、降低疤痕發生機率。</p> <p>3. 水膠吸收傷口滲液後會退黏，易自傷口移除、不會沾黏傷口造成二次傷害。</p> <p>4. 水膠可以吸收組織液，是保持傷口不被浸潤的主要功能，但是不能過與不及，需要同時保持濕潤環境。</p> <p>5. 水凝敷傷口敷料整體皆採用多向彈性的基材，使產品能透彈性服貼，同時維持適當的濕潤癒合環境。</p>	<p>1. 本產品使用之材料皆為低敏材質，但並非所有使用者皆不會產生過敏現象，如使用本產品時發生紅、腫、熱、痛、過敏等不適現象，請立即停止使用並尋求專業醫療人員協助。</p> <p>2. 本產品若必須與其他癒合性護理產品同時使用時，應先請教醫療專業人員的意見。</p> <p>3. 可照常沐浴、沖水。</p> <p>4. 如需進一步了解本產品與相關指導，請致電本公司，將有專業人員為您說明。</p> <p>5. 請放置陰涼處，勿直接曝曬於陽光下。</p> <p>6. 本產品請勿重覆使用，單片包裝若破損即非無菌狀態。</p> <p>7. 傷口滲出液過多時，會產生不黏或變白且膨脹時，請更換敷料。</p> <p>8. 超過使用期限，請勿使用。</p>	無	<p>1. 滲液吸收能力是人工皮數十倍，可吸收傷口滲液</p> <p>2. 保留生長因子，讓傷口不浸潤。</p> <p>3. 減少換貼次數；提高照顧效率</p> <p>4. 水膠吸收傷口滲液後會退黏，易自傷口移除、不會沾黏傷口造成二次傷害。</p>	視患者需求，醫師評估之。

院內代碼	院內品名	自費價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
MGSD619	GelSkin Hydrogel Wound Dressing 6*19cm			800	衛部醫器製壹字第 005297號	WDZ005297006	GelSkin水凝膠傷口敷料 6*19cm	<p>1.水凝敷為超薄(0.4mm)傷口照護敷料，內層為Hydrogel水膠，外層為阻菌防水PU膜；採用多向彈性基材，使產品能防水透氣、柔軟彎曲服貼，同時維持濕潤癒合環境。</p> <p>2.水膠可吸收傷口滲液，保留生長因子，讓傷口不浸潤，維持適當濕潤環境，可加速傷口癒合、降低疤痕發生機率。</p> <p>3.水膠吸收傷口滲液後會退黏，易自傷口移除、不會沾黏傷口造成二次傷害。</p> <p>4.水膠可以吸收組織液，是保持傷口不被浸潤的主要功能，但是不能過與不及，需要同時保持濕潤環境。</p> <p>5.水凝敷傷口敷料整體皆採用多向彈性的基材，使產品能透彈性服貼，同時維持適當的濕潤癒合環境。</p>	<p>1.本產品使用之材料皆為低敏材質，但並非所有使用者皆不會產生過敏現象，如使用本產品時發生紅、腫、熱、痛、過敏等不適現象，請立即停止使用並尋求專業醫療人員協助。</p> <p>2.本產品若必須與其他癒合性護理產品同時使用時，應先請教醫療專業人員的意見。</p> <p>3.可照常沐浴、沖水。</p> <p>4.如需進一步了解本產品與相關指導，請致電本公司，將有專業人員為您說明。</p> <p>5.請放置陰涼處，勿直接曝曬於陽光下。</p> <p>6.本產品請勿重覆使用，單片包裝若破損即非無菌狀態。</p> <p>7.傷口滲出液過多時，會產生不黏或變白且膨脹時，請更換敷料。</p> <p>8.超過使用期限，請勿使用。</p>	無	<p>1.滲液吸收能力是人工皮數十倍,可吸收傷口滲液</p> <p>2.保留生長因子，讓傷口不浸潤。</p> <p>3.減少換貼次數; 提高照顧效率</p> <p>4.水膠吸收傷口滲液後會退黏，易自傷口移除、不會沾黏傷口造成二次傷害。</p>	視患者需求,醫師評估之.
MGSD77	GelSkin Hydrogel Wound Dressing 7*7cm			310	衛部醫器製壹字第 005297號	WDZ005297003	GelSkin水凝膠傷口敷料 7*7cm	<p>1.水凝敷為超薄(0.4mm)傷口照護敷料，內層為Hydrogel水膠，外層為阻菌防水PU膜；採用多向彈性基材，使產品能防水透氣、柔軟彎曲服貼，同時維持濕潤癒合環境。</p> <p>2.水膠可吸收傷口滲液，保留生長因子，讓傷口不浸潤，維持適當濕潤環境，可加速傷口癒合、降低疤痕發生機率。</p> <p>3.水膠吸收傷口滲液後會退黏，易自傷口移除、不會沾黏傷口造成二次傷害。</p> <p>4.水膠可以吸收組織液，是保持傷口不被浸潤的主要功能，但是不能過與不及，需要同時保持濕潤環境。</p> <p>5.水凝敷傷口敷料整體皆採用多向彈性的基材，使產品能透彈性服貼，同時維持適當的濕潤癒合環境。</p>	<p>1.本產品使用之材料皆為低敏材質，但並非所有使用者皆不會產生過敏現象，如使用本產品時發生紅、腫、熱、痛、過敏等不適現象，請立即停止使用並尋求專業醫療人員協助。</p> <p>2.本產品若必須與其他癒合性護理產品同時使用時，應先請教醫療專業人員的意見。</p> <p>3.可照常沐浴、沖水。</p> <p>4.如需進一步了解本產品與相關指導，請致電本公司，將有專業人員為您說明。</p> <p>5.請放置陰涼處，勿直接曝曬於陽光下。</p> <p>6.本產品請勿重覆使用，單片包裝若破損即非無菌狀態。</p> <p>7.傷口滲出液過多時，會產生不黏或變白且膨脹時，請更換敷料。</p>	無	<p>1.滲液吸收能力是人工皮數十倍,可吸收傷口滲液</p> <p>2.保留生長因子，讓傷口不浸潤。</p> <p>3.減少換貼次數; 提高照顧效率</p> <p>4.水膠吸收傷口滲液後會退黏，易自傷口移除、不會沾黏傷口造成二次傷害。</p>	視患者需求,醫師評估之.

院內代碼	院內品名	自費單價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
MHDD514	HeraDerm Wound Dressing Hydrogel for Sur			450	#N/A	WDZ003125003	赫麗敷水凝膠手術傷口敷料 5*14	#N/A	#N/A	#N/A	#N/A	視患者需求,醫師評估之。
MHDD55	HeraDerm Wound Dressing Hydrogel for Sur			150	WDZ003125002	WDZ003125002	赫麗敷水凝膠手術傷口敷料 5*5	<ol style="list-style-type: none"> 1.在吸收滲出液後，具有吸濕退黏功能，可減輕換藥時因乾燥所造成之疼痛，並加速傷口癒合等優點。 2.敷料吸濕膨脹後所產生之下壓力，則可減少疤痕及血腫的現象產生。 3.水膠傷口敷料為透明敷料，可直接觀察傷口，也可銜接重疊使用 	<ol style="list-style-type: none"> 1. 本產品為低敏材質，但並非所有使用者皆不會產生過敏現象，使用本產品如有紅、腫、熱、痛、過敏等不適現象，請立即停止使用並尋求專業醫師診治。 2. 使用本產品若必須與其他癒合性護理產品同時使用時，應先請教醫療專業人員的意見。 3. 本產品內包裝如有毀損，請勿使用。 4. 本產品僅供一次使用，敷料貼合於患處後，任何未用部份應予丟棄。 	無副作用	<ol style="list-style-type: none"> 1. 含銀纖維敷料因無上述產品特性功能，因此，容易使傷口床過度乾燥，更換敷料時，須避免傷口疼痛問題，也無法直接觀察傷口。 2. 人工皮敷料因無法對滲出液進行飽和吸收，容易造成傷口產生浸潤。且滲出液與溶解之人工皮材質較易沾黏於傷口上，造成清理之困難。人工皮無法產生下壓力及無法防止疤痕產生。其材質無法直接觀察傷口。 3. 而藻膠敷料對於乾燥性傷口不適用，需使用第二層敷料固定，需考量成本效益。 	視患者需求,醫師評估之。
MHDD619	HeraDerm Wound Dressing Hydrogel for Sur			620	衛署醫器製壹字第003125號	WDZ003125005	赫麗敷水凝膠手術傷口敷料 6*19.5	<ol style="list-style-type: none"> 1. 赫麗敷水膠傷口敷料為具鎖水保濕作用的敷料，可降低傷口過濕所衍生的浸潤問題，但又可維持傷口之適當濕潤。 2. 在吸收滲出液後，具有吸濕退黏功能，可減輕換藥時因乾燥所造成之疼痛，並加速傷口癒合等優點。 3. 敷料與傷口平行方向，內含彈性纖維(如同美容膠帶)，不妨礙病人活動，並可防止敷料脫落。與傷口垂直方向，則具有抗張力功能，可固定住傷口降低傷口張力。 4. 敷料吸濕膨脹後所產生之下壓力，則可減少疤痕及血腫的現象產生。 5. 赫麗敷水膠傷口敷料為透明敷料，可直接觀察傷口，也可銜接重疊使用。 6. 本敷料外層具有防水透氣的PU膜層，服貼於皮膚上，使用者可淋浴或沖水，不用擔心水份滲入敷料中。 	<ol style="list-style-type: none"> 1. 本產品為低敏材質，但並非所有使用者皆不會產生過敏現象，使用本產品如有紅、腫、熱、痛、過敏等不適現象，請立即停止使用並尋求專業醫師診治。 2. 使用本產品若必須與其他癒合性護理產品同時使用時，應先請教醫療專業人員的意見。 3. 本產品內包裝如有毀損，請勿使用。 4. 本產品僅供一次使用，敷料貼合於患處後，任何未用部份應予丟棄。 	無副作用	<ol style="list-style-type: none"> 1. 含銀纖維敷料因無上述產品特性功能，因此，容易使傷口床過度乾燥，更換敷料時，須避免傷口疼痛問題，也無法直接觀察傷口。 2. 人工皮敷料因無法對滲出液進行飽和吸收，容易造成傷口產生浸潤。且滲出液與溶解之人工皮材質較易沾黏於傷口上，造成清理之困難。人工皮無法產生下壓力及無法防止疤痕產生。其材質無法直接觀察傷口。 3. 而藻膠敷料對於乾燥性傷口不適用，需使用第二層敷料固定，需考量成本效益。 4. 矽膠產品對於防水性能較不足，不方便病患淋浴，且無法直接觀察傷口。 	視患者需求,醫師評估之。

院內代碼	院內品名	自費單價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
MHDD710	HeraDerm Wound Dressing Hydrogel for Sur			485	衛署醫器製壹字第003125號	WDZ003125006	赫麗敷水凝膠手術傷口敷料7*10	<ol style="list-style-type: none"> 赫麗敷水膠傷口敷料為具鎖水保濕作用的敷料，可降低傷口過濕所衍生的浸潤問題，但又可維持傷口之適當濕潤。 在吸收滲出液後，具有吸濕退黏功能，可減輕換藥時因乾燥所造成之疼痛，並加速傷口癒合等優點。 敷料與傷口平行方向，內含彈性纖維(如同美容膠帶)，不妨礙病人活動，並可防止敷料脫落。與傷口垂直方向，則具有抗張力功能，可固定住傷口降低傷口張力。 敷料吸濕膨脹後所產生之下壓力，則可減少疤痕及血腫的現象產生。 赫麗敷水膠傷口敷料為透明敷料，可直接觀察傷口，也可銜接重疊使用。 本敷料外層具有防水透氣的PU膜層，服貼於皮膚上，使用者可淋浴或沖水，不用擔心水份滲入敷料中。 	<ol style="list-style-type: none"> 本產品為低敏材質，但並非所有使用者皆不會產生過敏現象，使用本產品如有紅、腫、熱、痛、過敏等不適現象，請立即停止使用並尋求專業醫師診治。 使用本產品若必須與其他癒合性護理產品同時使用時，應先請教醫療專業人員的意見。 本產品內包裝如有毀損，請勿使用。 本產品僅供一次使用，敷料貼合於患處後，任何未用部份應予丟棄。 	無副作用	<ol style="list-style-type: none"> 含銀纖維敷料因無上述產品特性功能，因此，容易使傷口床過度乾燥，更換敷料時，須避免傷口疼痛問題，也無法直接觀察傷口。 人工皮敷料因無法對滲出液進行飽和吸收，容易造成傷口產生浸潤。且滲出液與溶解之人工皮材質較易沾黏於傷口上，造成清理之困難。人工皮無法產生下壓力及無法防止疤痕產生。其材質無法直接觀察傷口。 而藻膠敷料對於乾燥性傷口不適用，需使用第二層敷料固定，需考量成本效益。 矽膠產品對於防水性能較不足，不方便病患淋浴，且無法直接觀察傷口。 	視患者需求,醫師評估之.
MINTC34	Gynecare interceed M4350 3*4in			7800	衛署醫器輸字第014171號	WDZ014171001	蓋那客 安得喜 M4350	由氧化再生纖維製成的無菌、可吸收的黃白色紡織纖維，性質穩定	不可再加入抗感染物質，或是其他物質如 Buffering或止血物質等。	直至目前為止，並未有任何因使用安德喜於人體而產生副作用的報告。	無	視患者需求,醫師評估之.
MINTC56	Gynecare interceed 4350XL 5*6in			16000	衛署醫器輸字第014171號	WDZ007506002	壯生 安得喜 (4350XL)	為滅菌可吸收黃白色針織纖維，是經過氧化處理的再生纖維，性質穩定。	不適用於高溫或EO滅菌，固本產品不可重複滅菌使用。	目前為止，使用本產品尚未有不良反應發生的報告。	無	視患者需求,醫師評估之.

院內代碼	院內品名	自費單價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
MSPF56	Genzyme Seprafilm Adhesion Barrier(13*15			12500	衛署醫器輸字第018915號	FSZ018915001	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，由玻尿酸鈉(HA)與羧酸甲基纖維素(CMC)兩種陰離子多醣類組合而成，同時藉由活化劑EDC (1-(3-dimethylaminopropyl)-3-ethylcarbodiimidehydrochloride)將上述生化聚合物做化學上的修改而成。健臻'防粘黏薄膜用於暫時阻隔組織表面之粘黏發生，該薄膜在正常組織修復過程進行時分隔了易發生粘黏組織。使用時，'健臻'防粘黏薄膜可在腹部骨盆腔中減少粘黏發生的機會。在放置約24至48小時後，薄膜將轉變成含水膠，緩慢地於一週內會被吸收；所有成分在28天內會被排出體外	無	與對照組間並無統計上之顯著差異	目前無健保給付品	視患者需求,醫師評估之.
MSPS123	Systagenix PROMOGRAN PRISMA Wound Balanc			4500	衛署醫器輸字第024437號	WDZ024437002	新世捷 霹靂馬傷口抗菌覆蓋基材	產品經冷凍乾燥製程，使用後將與傷口滲液結合形成凝膠狀，並具生物可吸收特性，使用後將被傷口完整吸收。	傷口若有感染狀況需在專業醫療人員控制下得以使用，並完成傷口的清潔。	無	無	視患者需求,醫師評估之.
MTHVA	TissueAid High Viscosity Tissue Adhesiv			3680	衛部醫器製字第004663號	WDY004663001	荷美數高黏度組織黏著劑 PT-0015 0.8g	本產品是一種無菌、液態、單次使用的皮膚黏著劑,成份含有(2-氰基丙烯酸辛酯)單體結構,以及D&C紫色二號著色劑。本產品充填於鋁管內,附上2個單次使用的綿頭塗抹器,塗抹器含有一個可刺穿鋁管的蓋子及綿頭,可以把黏著劑精確的塗在傷口上。另包裝於泰維克(Tyvek)滅菌袋中,以確保本產品的無菌,若包裝開封或受損,請勿使用。本產品在塗抹後可於數分鐘內完成聚合作用,聚合後可在手術切口上形成一道防水的屏障,當聚合層保持完好時,可以防止微生物的滲透,但微生物屏障性能尚未在臨床研究中證明。	請勿使用於任何有感染、壞疽或褥瘡性的傷口。 · 請勿使用於黏膜表面、黏膜與皮膚的接合處(例如,口腔、唇...)及可能經常接觸體液或毛髮濃密處(例如頭皮)之皮膚。 · 請勿使用於已知氰基丙烯酸酯(cyanoacrylate)或甲醛(formaldehyde)過敏之患者。	1.對氰基丙烯酸酯或甲醛過敏的患者可能會產生不良反應。 2.本產品接觸眼睛時,患者可能會產生不良反應。	無	視患者需求,醫師評估之.

院內代碼	院內品名	自費價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
MXPSD14	Xper Surgical Wound Dressing 3*14cm			550	衛部醫器製壹字第004748號	WDZ004748002	保凝敷手術敷料3*14cm	高吸收倍率，使用時間延長具清創效果，吸收滲液後崩散技術達到填充患處進行清創全透明，可明顯觀察傷口高抗張，避免傷口因活動造成傷害	傷口若出現感染的徵象(疼痛加劇，週遭組織發紅、發熱，氣味改變)，請停止使用並就醫	無	高吸收倍率，使用時間延長具清創效果，吸收滲液後崩散技術達到填充患處進行清創	視患者需求,醫師評估之.
MXPSD18	Xper Surgical Wound Dressing 3*18cm			680	衛部醫器製壹字第004748號	WDZ004748005	保凝敷手術敷料3*18cm	保護傷口,創造濕潤環境促進傷口癒合,完全透明直接觀察傷口癒合狀況;減少換貼次數;增加病患舒適度;防水透氣,可以洗澡。	傷口若出現感染的徵象(疼痛加劇，週遭組織發紅、發熱，氣味改變)，請停止使用並就醫	無	高吸收倍率，使用時間延長具清創效果，吸收滲液後崩散技術達到填充患處進行清創全透明，可明顯觀察傷口高抗張，避免傷口因活動	視患者需求,醫師評估之.
MXPSD3	Xper Surgical Wound Dressing 3*3cm			160	衛部醫器製壹字第004748號	WDZ004748004	保凝敷手術敷料3*3cm	保護傷口,創造濕潤環境促進傷口癒合,完全透明直接觀察傷口癒合狀況;減少換貼次數;增加病患舒適度;防水透氣,可以洗澡。	傷口若出現感染的徵象(疼痛加劇，週遭組織發紅、發熱，氣味改變)，請停止使用並就醫	無	高吸收倍率，使用時間延長具清創效果，吸收滲液後崩散技術達到填充患處進行清創全透明，可明顯觀察傷口高抗張，避免傷口因活動	視患者需求,醫師評估之.
MXPSD7	Xper Surgical Wound Dressing 3*7cm			310	衛部醫器製壹字第004748號	WDZ004748001	保凝敷手術敷料 3*7cm	保護傷口,創造濕潤環境促進傷口癒合,完全透明直接觀察傷口癒合狀況;減少換貼次數;增加病患舒適度;防水透氣,可以洗澡。	傷口若出現感染的徵象(疼痛加劇，週遭組織發紅、發熱，氣味改變)，請停止使用並就醫	無	高吸收倍率，使用時間延長具清創效果，吸收滲液後崩散技術達到填充患處進行清創全透明，可明顯觀察傷口高抗張，避免傷口因活動	視患者需求,醫師評估之.
OARHS	Acumed Anatomic Radial Head System			110000	衛署醫器輸字第019738號	FBZ019867001	艾克曼解剖行橈骨頭系統	純鈦設計 解剖貼附型橈骨頭設計 病人植入後能有如自己骨頭一般的ROM 尺寸完整,能依照病人原有的橈骨頭尺寸植入	植入物不可重複使用	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良	無	視患者需求,醫師評估之.

院內代碼	院內品名	自費價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
OAFABSP	APS Femur Anatomical Bowling Shaft Locki				56250 衛署醫器製字第003129號	FBZ003129017	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組:直式加壓大型鎖定骨板(大型DCP鎖)	符合亞州曲率，貼近關節表面多角度2.4mm互鎖式骨釘系統，提升關節表面骨折固定的穩定性 可利用緊迫型螺釘系統使骨板更貼近關節表面 骨板低薄的設計，減少在關節面軟組織的刺激 使用ASTM F136美國宇航太認證鈦合金材料，增加骨板生物相容性與抗疲勞強度	1. 注意消毒及無菌觀念，避免感染。 2. 調整選擇適合的骨板長度及螺釘長度，需注意勿牽動到周圍軟組織。 3. 骨板植入時，需精確的保護神經構造，以避免造成神經損傷。 4. 固定時，避免選用過長螺釘或不當角度，造成關節表面受損。 5. 請參照醫師指示使用。	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。 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。	傳統式骨釘-1. 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。 2. 骨板骨釘利用摩擦力固定，容易造成骨釘固定脫落，而有異物感。 互鎖式骨釘-1. 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。 2. 骨釘骨板互鎖後為平滑面，不會造成皮膚異物感刺激。	視患者需求，醫師評估之。
OAMALP	APS Mini Plate Foot System 弧型				39000 衛署醫器製字第003129號	FBZ003129031	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組:跟骨外側弧型骨板(迷你型)	符合亞州曲率，貼近關節表面多角度2.4mm互鎖式骨釘系統，提升關節表面骨折固定的穩定性 可利用緊迫型螺釘系統使骨板更貼近關節表面 骨板低薄的設計，減少在關節面軟組織的刺激 使用ASTM F136美國宇航太認證鈦合金材料，增加骨板生物相容性與抗疲勞強度	1. 注意消毒及無菌觀念，避免感染。 2. 調整選擇適合的骨板長度及螺釘長度，需注意勿牽動到周圍軟組織。 3. 骨板植入時，需精確的保護神經構造，以避免造成神經損傷。 4. 固定時，避免選用過長螺釘或不當角度，造成關節表面受損。 5. 請參照醫師指示使用。	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。 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。	傳統式骨釘-1. 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。 2. 骨板骨釘利用摩擦力固定，容易造成骨釘固定脫落，而有異物感。 互鎖式骨釘-1. 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。 2. 骨釘骨板互鎖後為平滑面，不會造成皮膚異物感刺激。	視患者需求，醫師評估之。
OAMAP	APS Mini Plate Cranial & Hand System 弧?愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組:直式加壓弧型骨板(迷你型)				39000 衛署醫器製字第003129號	FBZ003129024	APS METAL PLATE & SCREW SYSTEM : 1.5mm Mini Arch Locking Plate	符合亞州曲率，貼近關節表面多角度2.4mm互鎖式骨釘系統，提升關節表面骨折固定的穩定性 可利用緊迫型螺釘系統使骨板更貼近關節表面 骨板低薄的設計，減少在關節面軟組織的刺激 使用ASTM F136美國宇航太認證鈦合金材料，增加骨板生物相容性與抗疲勞強度	1. 注意消毒及無菌觀念，避免感染。 2. 調整選擇適合的骨板長度及螺釘長度，需注意勿牽動到周圍軟組織。 3. 骨板植入時，需精確的保護神經構造，以避免造成神經損傷。 4. 固定時，避免選用過長螺釘或不當角度，造成關節表面受損。 5. 請參照醫師指示使用。	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。 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。	傳統式骨釘-1. 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。 2. 骨板骨釘利用摩擦力固定，容易造成骨釘固定脫落，而有異物感。 互鎖式骨釘-1. 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。 2. 骨釘骨板互鎖後為平滑面，不會造成皮膚異物感刺激。	視患者需求，醫師評估之。

院內代碼	院內品名	自費價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
OAMHLP	APS Mini Plate Foot System H型			39000	衛署醫器製字第003129號	FBZ003129032	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組:跟骨外側H型骨板(迷你型)	符合亞州曲率,貼近關節表面多角度 2.4mm 互鎖式骨釘系統,提升關節表面骨折固定的穩定性 可利用緊迫型螺釘系統使骨板更貼近關節表面 骨板低薄的設計,減少在關節面軟組織的刺激 使用 ASTM F136 美國宇航太認證鈦合金材料,增加骨板生物相容性與抗疲勞強度	1. 注意消毒及無菌觀念,避免感染。 2. 調整選擇適合的骨板長度及螺釘長度,需注意勿牽動到周圍軟組織。 3. 骨板植入時,需精確的保護神經構造,以避免造成神經損傷。 4. 固定時,避免選用過長螺釘或不當角度,造成關節表面受損。 5. 請參照醫師指示使用。	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。 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。	傳統式骨釘-1.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。 2.骨板骨釘利用摩擦力固定,容易造成骨釘固定脫落,而有異物感。 互鎖式骨釘-1.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。 2.骨釘骨板互鎖後為平滑面,不會造成皮膚異物感刺激。	視患者需求,醫師評估之。
OAMHP	APS Mini Plate Cranial & Hand System H型			39000	衛署醫器製字第003129號	FBZ003129025	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組:直式加壓H型骨板(迷你型)	符合亞州曲率,貼近關節表面多角度 2.4mm 互鎖式骨釘系統,提升關節表面骨折固定的穩定性 可利用緊迫型螺釘系統使骨板更貼近關節表面 骨板低薄的設計,減少在關節面軟組織的刺激 使用 ASTM F136 美國宇航太認證鈦合金材料,增加骨板生物相容性與抗疲勞強度	1. 注意消毒及無菌觀念,避免感染。 2. 調整選擇適合的骨板長度及螺釘長度,需注意勿牽動到周圍軟組織。 3. 骨板植入時,需精確的保護神經構造,以避免造成神經損傷。 4. 固定時,避免選用過長螺釘或不當角度,造成關節表面受損。 5. 請參照醫師指示使用。	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。 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。	傳統式骨釘-1.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。 2.骨板骨釘利用摩擦力固定,容易造成骨釘固定脫落,而有異物感。 互鎖式骨釘-1.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。 2.骨釘骨板互鎖後為平滑面,不會造成皮膚異物感刺激。	視患者需求,醫師評估之。
OAMLLP	APS Mini Plate Foot System L型			39000	衛署醫器製字第003129號	FBZ003129029	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組:跟骨外側L型骨板(迷你型)	符合亞州曲率,貼近關節表面多角度 2.4mm 互鎖式骨釘系統,提升關節表面骨折固定的穩定性 可利用緊迫型螺釘系統使骨板更貼近關節表面 骨板低薄的設計,減少在關節面軟組織的刺激 使用 ASTM F136 美國宇航太認證鈦合金材料,增加骨板生物相容性與抗疲勞強度	1. 注意消毒及無菌觀念,避免感染。 2. 調整選擇適合的骨板長度及螺釘長度,需注意勿牽動到周圍軟組織。 3. 骨板植入時,需精確的保護神經構造,以避免造成神經損傷。 4. 固定時,避免選用過長螺釘或不當角度,造成關節表面受損。 5. 請參照醫師指示使用。	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。 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。	傳統式骨釘-1.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。 2.骨板骨釘利用摩擦力固定,容易造成骨釘固定脫落,而有異物感。 互鎖式骨釘-1.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。 2.骨釘骨板互鎖後為平滑面,不會造成皮膚異物感刺激。	視患者需求,醫師評估之。

院內代碼	院內品名	自費價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
OAMLPL	APS Mini Plate Cranial & Hand System L型				39000 衛署醫器製字第003129號	FBZ003129022	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)	符合亞州曲率，貼近關節表面多角度 2.4mm 互鎖式骨釘系統，提升關節表面骨折固定的穩定性 可利用緊迫型螺釘系統使骨板更貼近關節表面 骨板低薄的設計，減少在關節面軟組織的刺激 使用 ASTM F136 美國宇航太認證鈦合金材料，增加骨板生物相容性與抗疲勞強度	1. 注意消毒及無菌觀念，避免感染。 2. 調整選擇適合的骨板長度及螺釘長度，需注意勿牽動到周圍軟組織。 3. 骨板植入時，需精確的保護神經構造，以避免造成神經損傷。 4. 固定時，避免選用過長螺釘或不當角度，造成關節表面受損。 5. 請參照醫師指示使用。	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。 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。	傳統式骨釘-1.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。 2.骨板骨釘利用摩擦力固定，容易造成骨釘固定脫落，而有異物感。 互鎖式骨釘-1. 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。 2.骨釘骨板互鎖後為平滑面，不會造成皮膚異物感刺激。	視患者需求，醫師評估之。
OAMSLP	APS Mini Plate Foot System 一型				39000 衛署醫器製字第003129號	FBZ003129027	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組:跟骨外側一型骨板(迷你型)	符合亞州曲率，貼近關節表面多角度 2.4mm 互鎖式骨釘系統，提升關節表面骨折固定的穩定性 可利用緊迫型螺釘系統使骨板更貼近關節表面 骨板低薄的設計，減少在關節面軟組織的刺激 使用 ASTM F136 美國宇航太認證鈦合金材料，增加骨板生物相容性與抗疲勞強度	1. 注意消毒及無菌觀念，避免感染。 2. 調整選擇適合的骨板長度及螺釘長度，需注意勿牽動到周圍軟組織。 3. 骨板植入時，需精確的保護神經構造，以避免造成神經損傷。 4. 固定時，避免選用過長螺釘或不當角度，造成關節表面受損。 5. 請參照醫師指示使用。	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。 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。	傳統式骨釘-1.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。 2.骨板骨釘利用摩擦力固定，容易造成骨釘固定脫落，而有異物感。 互鎖式骨釘-1. 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。 2.骨釘骨板互鎖後為平滑面，不會造成皮膚異物感刺激。	視患者需求，醫師評估之。
OAMTLP	APS Mini Plate Foot System T型				39000 衛署醫器製字第003129號	FBZ003129028	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組:跟骨外側T型骨板(迷你型)	符合亞州曲率，貼近關節表面多角度 2.4mm 互鎖式骨釘系統，提升關節表面骨折固定的穩定性 可利用緊迫型螺釘系統使骨板更貼近關節表面 骨板低薄的設計，減少在關節面軟組織的刺激 使用 ASTM F136 美國宇航太認證鈦合金材料，增加骨板生物相容性與抗疲勞強度	1. 注意消毒及無菌觀念，避免感染。 2. 調整選擇適合的骨板長度及螺釘長度，需注意勿牽動到周圍軟組織。 3. 骨板植入時，需精確的保護神經構造，以避免造成神經損傷。 4. 固定時，避免選用過長螺釘或不當角度，造成關節表面受損。 5. 請參照醫師指示使用。	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。 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。	傳統式骨釘-1.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。 2.骨板骨釘利用摩擦力固定，容易造成骨釘固定脫落，而有異物感。 互鎖式骨釘-1. 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。 2.骨釘骨板互鎖後為平滑面，不會造成皮膚異物感刺激。	視患者需求，醫師評估之。

院內代碼	院內品名	自費價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
OAMXLP	APS Mini Plate Foot System X型			39000	衛署醫器製字第003129號	FBZ003129033	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組:跟骨外側X型骨板(迷你型)	符合亞州曲率,貼近關節表面多角度 2.4mm 互鎖式骨釘系統,提升關節表面骨折固定的穩定性 可利用緊迫型螺釘系統使骨板更貼近關節表面 骨板低薄的設計,減少在關節面軟組織的刺激 使用 ASTM F136 美國宇航太認證鈦合金材料,增加骨板生物相容性與抗疲勞強度	1. 注意消毒及無菌觀念,避免感染。 2. 調整選擇適合的骨板長度及螺釘長度,需注意勿牽動到周圍軟組織。 3. 骨板植入時,需精確的保護神經構造,以避免造成神經損傷。 4. 固定時,避免選用過長螺釘或不當角度,造成關節表面受損。 5. 請參照醫師指示使用。	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。 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。	傳統式骨釘-1.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。 2.骨板骨釘利用摩擦力固定,容易造成骨釘固定脫落,而有異物感。 互鎖式骨釘-1.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。 2.骨釘骨板互鎖後為平滑面,不會造成皮膚異物感刺激。	視患者需求,醫師評估之。
OAMXP	APS Mini Plate Cranial & Hand System X型			39000	衛署醫器製字第003129號	FBZ003129026	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組:直式加壓X型骨板(迷你型)	符合亞州曲率,貼近關節表面多角度 2.4mm 互鎖式骨釘系統,提升關節表面骨折固定的穩定性 可利用緊迫型螺釘系統使骨板更貼近關節表面 骨板低薄的設計,減少在關節面軟組織的刺激 使用 ASTM F136 美國宇航太認證鈦合金材料,增加骨板生物相容性與抗疲勞強度	1. 注意消毒及無菌觀念,避免感染。 2. 調整選擇適合的骨板長度及螺釘長度,需注意勿牽動到周圍軟組織。 3. 骨板植入時,需精確的保護神經構造,以避免造成神經損傷。 4. 固定時,避免選用過長螺釘或不當角度,造成關節表面受損。 5. 請參照醫師指示使用。	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。 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。	傳統式骨釘-1.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。 2.骨板骨釘利用摩擦力固定,容易造成骨釘固定脫落,而有異物感。 互鎖式骨釘-1.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。 2.骨釘骨板互鎖後為平滑面,不會造成皮膚異物感刺激。	視患者需求,醫師評估之。
OAMYLP	APS Mini Plate Foot System Y型			39000	衛署醫器製字第003129號	FBZ003129030	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組:跟骨外側Y型骨板(迷你型)	符合亞州曲率,貼近關節表面多角度 2.4mm 互鎖式骨釘系統,提升關節表面骨折固定的穩定性 可利用緊迫型螺釘系統使骨板更貼近關節表面 骨板低薄的設計,減少在關節面軟組織的刺激 使用 ASTM F136 美國宇航太認證鈦合金材料,增加骨板生物相容性與抗疲勞強度	1. 注意消毒及無菌觀念,避免感染。 2. 調整選擇適合的骨板長度及螺釘長度,需注意勿牽動到周圍軟組織。 3. 骨板植入時,需精確的保護神經構造,以避免造成神經損傷。 4. 固定時,避免選用過長螺釘或不當角度,造成關節表面受損。 5. 請參照醫師指示使用。	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。 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。	傳統式骨釘-1.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。 2.骨板骨釘利用摩擦力固定,容易造成骨釘固定脫落,而有異物感。 互鎖式骨釘-1.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。 2.骨釘骨板互鎖後為平滑面,不會造成皮膚異物感刺激。	視患者需求,醫師評估之。

院內代碼	院內品名	自費單價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
OAMYP	APS Mini Plate Cranial & Hand System Y型			39000	衛署醫器製字第003129號	FBZ003129023	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組:直式加壓Y型骨板(迷你型)	符合亞洲曲率，貼近關節表面多角度 2.4mm 互鎖式骨釘系統，提升關節表面骨折固定的穩定性 可利用緊迫型螺釘系統使骨板更貼近關節表面 骨板低薄的設計，減少在關節面軟組織的刺激 使用 ASTM F136 美國宇宙航太認證鈦合金材料，增加骨板生物相容性與抗疲勞強度	1. 注意消毒及無菌觀念，避免感染。 2. 調整選擇適合的骨板長度及螺釘長度，需注意勿牽動到周圍軟組織。 3. 骨板植入時，需精確的保護神經構造，以避免造成神經損傷。 4. 固定時，避免選用過長螺釘或不當角度，造成關節表面受損。 5. 請參照醫師指示使用。	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 2.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。 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。	傳統式骨釘-1.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。 2.骨板骨釘利用摩擦力固定，容易造成骨釘固定脫落，而有異物感。 互鎖式骨釘-1.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。 2.骨釘骨板互鎖後為平滑面，不會造成皮膚異物感刺激。	視患者需求,醫師評估之。
OAR2257	Arthrex Tight-Rope Syndesmosis Repair			45000	衛署醫器輸字第20077號	FBZ020077001	艾思瑞斯AC泰若普肌腱固定懸吊紐AR-2257	此產品可供用於韌帶固定在附屬破裂骨端和關節端的小骨片段，此處多無法用骨螺釘固定，此系統也可與外固定和長髓釘包含骨板合併，配合骨折之稱帶和石膏使用。亦可用於肌腱韌帶重建，與WebberB和C和腳裸骨折。	請使用Arthrex提供的每項植入物的相關配合工具。	深層或表面的感染 對植入材料過敏或有其它的反應	此產品可供用於韌帶固定在附屬破裂骨端和關節端的小骨片段及肌腱韌帶重建，亦可用脛骨與腓骨間syndesmosis之微動固定，較傳統手術相比，此為minimally invasive，術後活動舒適度較佳，併發症發生也較少。	視患者需求,醫師評估之。
OAR8920	Arthrex Tight-Rope Syndesmosis Repair			37500	衛署醫器輸字第20077號	FBZ020077001	艾思瑞斯泰若普肌腱固定懸吊紐AR-8920CDS	此產品可供用於韌帶固定在附屬破裂骨端和關節端的小骨片段，此處多無法用骨螺釘固定，此系統也可與外固定和長髓釘包含骨板合併，配合骨折之稱帶和石膏使用。亦可用於肌腱韌帶重建，與WebberB和C和腳裸骨折。	請使用Arthrex提供的每項植入物的相關配合工具。	深層或表面的感染 對植入材料過敏或有其它的反應	此產品可供用於韌帶固定在附屬破裂骨端和關節端的小骨片段及肌腱韌帶重建，亦可用脛骨與腓骨間syndesmosis之微動固定，較傳統手術相比，此為minimally invasive，術後活動舒適度較佳，併發症發生也較少。	視患者需求,醫師評估之。
OAR8921	Arthrex Tight-Rope Syndesmosis Repair			37500	衛署醫器輸字第20077號	FBZ020077001	艾思瑞斯泰若普肌腱固定懸吊紐AR-8921CDS	此產品可供用於韌帶固定在附屬破裂骨端和關節端的小骨片段，此處多無法用骨螺釘固定，此系統也可與外固定和長髓釘包含骨板合併，配合骨折之稱帶和石膏使用。亦可用於肌腱韌帶重建，與WebberB和C和腳裸骨折。	請使用Arthrex提供的每項植入物的相關配合工具。	深層或表面的感染 對植入材料過敏或有其它的反應	此產品可供用於韌帶固定在附屬破裂骨端和關節端的小骨片段及肌腱韌帶重建，亦可用脛骨與腓骨間syndesmosis之微動固定，較傳統手術相比，此為minimally invasive，術後活動舒適度較佳，併發症發生也較少。	視患者需求,醫師評估之。

院內代碼	院內品名	自費價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
OAR8926	Arthrex Tight-Rope Syndesmosis Repair			37500	衛署醫器輸字第20077號	FBZ020077001	艾思瑞斯泰若普肌腱固定懸吊紐 AR-8926SS	此產品可供用於韌帶固定在附屬破裂骨端和關節端的小骨片段，此處多無法用骨螺釘固定，此系統也可與外固定和長髓釘包含骨板合併，配合骨折之稱帶和石膏使用。亦可用於肌腱韌帶重建，與WebberB和IC和腳裸骨折。	請使用Arthrex提供的每項植入物的相關配合工具。	深層或表面的感染 對植入材料過敏或有其它的反應	此產品可供用於韌帶固定在附屬破裂骨端和關節端的小骨片段及肌腱韌帶重建，亦可用脛骨與腓骨間syndesmosis之微動固定，較傳統手術相比，此為minimally invasive，術後活動舒適度較佳，併發症發生也較少。	視患者需求，醫師評估之。
OBPLE	SYNTEC Bone Plate System-Titanium Lower			60000	衛署醫器製字第003962號	FBZ003962002	亞太固定骨板系統-鈦金屬下肢鎖定骨板	德國醫療用鈦合金材質,生物相容性最高,用於人體各部位骨折,粉碎性骨折,爆裂性骨折,可依據骨折部位選擇需求長度及解剖寬窄的尺寸植入,鋼板採用鎖定鋼板與骨頭密合服貼度高,融合度佳,,螺釘採用漸進式螺紋間距設計,大幅提升骨頭抓附能力,乘載強度,穩定骨折,達到最佳治療效果,<<手術後無須再次進行手術將鋼板移除>>	本骨板配合骨釘用於骨折固定使用,促進骨折癒合及患者功能恢復,本骨板並不能用來承受無限制之負擔 1.) 使用後根據醫生指示遵行 2.) 植入物不可重複使用	1.身體狀況會抵消固定物的支架或造成延遲癒合等現象 如骨質不佳 先前有感染者 2.注意病患是否有金屬過敏 3.骨骼未成熟之病患	健保品 無 解剖型鋼板,無互鎖式功能 ,傳統健保鋼板不適用各部位關節處,針對部位骨折,粉碎性骨折,爆裂性骨折,傳統鋼板與骨頭密合度不佳,服貼度不佳,容易造成鋼板鬆動,螺釘抓附力不夠,易鬆脫,可能造成患者需要再進行二次手術風險	視患者需求,醫師評估之。
OCAGSJV	Vexim SpineJack System Implat 4.2/5/6.5m			106250	衛署醫器輸字第025050號	FBZ025050001	美新史派節克錐體支架系統(單顆)(工具內含)	用於骨質疏鬆症或輕度外傷(包含病理理由)造成之椎體骨折的椎體後位。必須搭配適合的PMMA骨水泥置入，且在X光監視下置放於椎體內具有最小的內部直徑，狀況經手術前CT-SCAN做確認以搭配骨水泥配合使用為原則 產品置入時應以椎體之兩側椎弓置入為原則	必須遵照標準手術操作流程 必須在X光見識下操作植入手術，並搭配骨水泥使用 有顛簸或懷疑有破損及瑕疵之手術器械請勿使用 每位病患都必須經過醫師的診斷評估手術效果及危險機率，以適當的手術及了解病人的狀況為基礎，並經過手術的專業，訓練及經驗，相關的醫療文獻知識	發炎，過敏，暫時性局部據痛，暫時性反射性痛	無健保品	視患者需求,醫師評估之。
OCASCLP	APS Distal Clavicle Anatomical spiral Lo			58000	衛署醫器製字第003129號	FBZ003129020	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組:遠端鎖骨鎖定骨板(螺旋蛇型)	符合亞州曲率，貼近關節表面多角度2.4mm互鎖式骨釘系統，提升關節表面骨折固定的穩定性 可利用緊迫型螺釘系統使骨板更貼近關節表面 骨板低薄的設計，減少在關節面軟組織的刺激 使用ASTM F136美國宇宙航太認證鈦合金材料，增加骨板生物相容性與抗疲勞強度	1. 注意消毒及無菌觀念，避免感染。 2. 調整選擇適合的骨板長度及螺釘長度，需注意勿牽動到周圍軟組織。 3. 骨板植入時，需精確的保護神經構造，以避免造成神經損傷。 4. 固定時，避免選用過長螺釘或不當角度，造成關節表面受損。 5. 請參照醫師指示使用。	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。 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。	傳統式骨釘-1.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。 2.骨板骨釘利用摩擦力固定，容易造成骨釘固定脫落，而有異物感。 互鎖式骨釘-1. 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。 2.骨釘骨板互鎖後為平滑面，不會造成皮膚異	視患者需求,醫師評估之。

院內代碼	院內品名	自費單價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
OFDHLP	APS Distal Fibula Double Hooked Locking			60000	衛署醫器製字第003129號	FBZ003129016	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組:腓骨遠端外側鎖定骨板	符合亞州曲率，貼近關節表面多角度2.4mm互鎖式骨釘系統，提升關節表面骨折固定的穩定性 可利用緊迫型螺釘系統使骨板更貼近關節表面 骨板低薄的設計，減少在關節面軟組織的刺激 使用ASTM F136美國宇航太認證鈦合金材料，增加骨板生物相容性與抗疲勞強度	1. 注意消毒及無菌觀念，避免感染。 2. 調整選擇適合的骨板長度及螺釘長度，需注意勿牽動到周圍軟組織。 3. 骨板植入時，需精確的保護神經構造，以避免造成神經損傷。 4. 固定時，避免選用過長螺釘或不當角度，造成關節表面受損。 5. 請參照醫師指示使用。	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。 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。	傳統式骨釘-1. 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。 2. 骨板骨釘利用摩擦力量固定，容易造成骨釘固定脫落，而有異物感。 互鎖式骨釘-1. 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。 2. 骨釘骨板互鎖後為平滑面，不會造成皮膚異	視患者需求,醫師評估之。
OGAMA3L	Stryker Gamma3 System-Long Nail kit			19036	衛署醫器輸字第020311號	FBNG120311S9	史賽克伽瑪三股骨固定系統-長釘組(自付差額)	◎產品尺寸及角度更符合亞洲人需求。 ◎手術採用微創技術，手術時間短幫助病人恢復迅速。 ◎Gamma3長骨釘系統強度較骨板型產品更強穩定性更高，有效延長產品使用年限。	該植入物僅供單次使用，與體液接觸過支植入物不得再次使用，避免植入物表面受損，避免將植入物塑型成彎曲，除非其他用途，否則此產品不可與其他製造廠商的產品共用。	在很多情況下，不良反應與臨床相關但與內植物無關以下是與骨折內固定裝置使用相關最常見之副作用 • 骨折部位延遲癒合或不癒合。 • 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。	Nail的長度較長，固定效果較佳，直徑有φ10mm。	視患者需求,醫師評估之。
OHAYELP	APS Anatomica Arch-Y Plate Standard Sizw			57500	衛署醫器製字第003129號	FBZ003129019	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組:肱骨遠端後側鎖定骨板(解剖Y鎖定)	符合亞州曲率，貼近關節表面多角度2.4mm互鎖式骨釘系統，提升關節表面骨折固定的穩定性 可利用緊迫型螺釘系統使骨板更貼近關節表面 骨板低薄的設計，減少在關節面軟組織的刺激 使用ASTM F136美國宇航太認證鈦合金材料，增加骨板生物相容性與抗疲勞強度	1. 注意消毒及無菌觀念，避免感染。 2. 調整選擇適合的骨板長度及螺釘長度，需注意勿牽動到周圍軟組織。 3. 骨板植入時，需精確的保護神經構造，以避免造成神經損傷。 4. 固定時，避免選用過長螺釘或不當角度，造成關節表面受損。 5. 請參照醫師指示使用。	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。 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。	傳統式骨釘-1. 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。 2. 骨板骨釘利用摩擦力量固定，容易造成骨釘固定脫落，而有異物感。 互鎖式骨釘-1. 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。 2. 骨釘骨板互鎖後為平滑面，不會造成皮膚異	視患者需求,醫師評估之。

院內代碼	院內品名	自費單價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
OHKTAF	OHK HemaClear Nonpneumatic Tourniquet- MO			4800	衛部醫器輸壹字第015833號	TBZ015833005	歐其克 非充氣式止血帶 MODEL(A/F)	<p>Hema Clear是一無菌、單一包裝、供單次使用的非充氣式止血帶。已通過歐盟CE及美國FDA認證，並擁有七國專利保護。</p> <p>1.更優異的驅血率：高達95%的驅血率讓手術視野清楚乾淨並減少驅血不完整的風險。減少術中傷口出血及術中的輸血及備血量。</p> <p>2.體積小：可增加手術施行的範圍，不會侷限醫師手術的視野及操作。</p> <p>3.多種規格適用於各種體型</p> <p>4.減少降低手術後遺症：如皮膚灼痛感、血管神經損傷、疼痛、肺部及腦部栓塞...等。</p> <p>5.提供完全無菌的環境：單一無菌包裝供單次使用，降低感染風險。</p> <p>6.極短的術前準備工作：只需15秒即可完成使用。</p> <p>7.降低醫院成本：不需機器設備及其他耗材，減少維修及保養成本。</p>	<p>不論在任何狀況下，若有止血帶失效情況發生而導致傷口流血之狀況，應立即移除止血帶，恢復病人的血液循環，即使是後來再度止血成功也一樣。這是為了防止有血液在血管內產生凝結而回流至病人肢體內。當找到止血帶失效的原因並加以排除後，可使用第二個HemaClear止血帶以繼續進行手術。</p> <ul style="list-style-type: none"> • HemaClear應由醫生或依其指示使用。 • 如患肢呈現不穩定狀態(骨折、脫臼)，在套上HemaClear時需施以中軸牽引以穩定患肢。 • HemaClear只能在患者之收縮壓未超過所其建議之界限值時發揮阻擋動脈血流之功能。請查詢壓力表以獲得各型號所建議之患者收縮壓界限值。 • HemaClear適用之患肢圍長(止血帶固定處)為界於14至85公分之間。 • 請勿使用HemaClear於止血帶固定處之圍長小於14公分或大於85公分處。請查詢壓力表以獲得各型號適用之圍長長度。 • 如HemaClear未能成功阻止血流進入患肢，應立即移除。 	<ul style="list-style-type: none"> • HemaClear壓力環下之皮膚會暫時性褪色(<24小時)。 • 在止血帶固定處會有餘留的疼痛感。最久可至七天(極少)。 • 止血帶失效 <p>-主要止血帶失效情況 - 一開始即未能完全阻擋動脈血流。</p> <p>-次要止血帶失奏情況 - 初期已成功止血，但止血處又再度出血。</p> <ul style="list-style-type: none"> • 二種情況都相當少見，通常由於病人血壓升高至超過所選用之HemaClear止血帶型號的適用壓力建議值。 	<p>HemaClear</p> <p>1.手術部位驅血率：高達95%。</p> <p>2.止血效果：優。</p> <p>3.滅菌確效及安全性：為滅菌供單次使用。</p> <p>4.可施術範圍大小：非常大。</p> <p>5.可適用體型：嬰兒至肥胖者皆可。</p> <p>6.術後副作用：極少。</p> <p>7.所需準備時間：15秒。</p> <p>8.使用難易度/效率：簡單效率高。</p> <p>9.所需投入先期成本：無。傳統</p> <p>1.手術部位驅血率：>65%。</p> <p>2.止血效果：普通。</p> <p>3.滅菌確效及安全性：未滅菌。</p> <p>4.可施術範圍大小：較小。</p> <p>5.可適用體型：普通體型之成人病患。</p> <p>6.術後副作用：灼痛感、神經損傷、皮膚癢</p>	視患者需求,醫師評估之.

院內代碼	院內品名	自費單價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
OHKTEL	OHK HemaClear Nonpneumatic Tourniquet-XL			6900	衛部醫器輸壹字第015833號	TBZ015833001	歐其克 非充氣式止血帶 XL(Blu/O/Bro)	<p>Hema Clear是一無菌、單一包裝、供單次使用的非充氣式止血帶。已通過歐盟CE及美國FDA認證，並擁有七國專利保護。</p> <p>1.更優異的驅血率：高達95%的驅血率讓手術視野清楚乾淨並減少驅血不完整的風險。減少術中傷口出血及術中的輸血及備血量。</p> <p>2.體積小：可增加手術施行的範圍，不會侷限醫師手術的視野及操作。</p> <p>3.多種規格適用於各種體型</p> <p>4.減少降低手術後遺症：如皮膚灼痛感、血管神經損傷、疼痛、肺部及腦部栓塞...等。</p> <p>5.提供完全無菌的環境：單一無菌包裝供單次使用，降低感染風險。</p> <p>6.更短的術前準備工作：只需15秒即可完成使用。</p> <p>7.降低醫院成本：不需機器設備及其他耗材，減少維修及保養成本。</p>	<ul style="list-style-type: none"> 不論在任何狀況下，若有止血帶失效情況發生而導致傷口流血之狀況，應立即移除止血帶，恢復病人的血液循環，即使是後來再度止血成功也一樣。這是為了防止有血液在血管內產生凝結而回流至病人肢體內。當找到止血帶失效的原因並加以排除後，可使用第二個HemaClear止血帶以繼續進行手術。 HemaClear應由醫生或依其指示使用。 如患肢呈現不穩定狀態(骨折、脫臼)，在套上HemaClear時需施以中軸牽引以穩定患肢。 HemaClear只能在患者的收縮壓未超過所其建議之界限值時發揮阻擋動脈血流之功能。請查詢壓力表以獲得各型號所建議之患者收縮壓界限值。 HemaClear適用之患肢圍長(止血帶固定處)為界於14至85公分之間。 請勿使用HemaClear於止血帶固定處之圍長小於14公分或大於85公分處。請查詢壓力表以獲得各型號適用之圍長長度。 如HemaClear未能成功阻止血流進入患肢，應立即移除。 	<ul style="list-style-type: none"> HemaClear壓力環下之皮膚會暫時性褪色(<24小時)。 在止血帶固定處會有餘留的疼痛感。最久可至七天(極少)。 止血帶失效 <p>-主要止血帶失效情況 - 一開始即未能完全阻擋動脈血流。</p> <p>-次要止血帶失麥情況 - 初期已成功止血，但止血處又再度出血。</p> <ul style="list-style-type: none"> 二種情況都相當少見，通常由於病人血壓升高至超過所選用之HemaClear止血帶型號的適用壓力建議值。 	<p>HemaClear</p> <ol style="list-style-type: none"> 手術部位驅血量：高達95%。 止血效果：優。 滅菌確效及安全性：為滅菌供單次使用。 可施術範圍大小：非常大。 可適用體型：嬰兒至肥胖者皆可。 術後副作用：極少。 所需準備時間：15秒。 使用難易度/效率：簡單效率高。 9.所需投入先期成本：無。傳統 1.手術部位驅血量：>65%。 2.止血效果：普通。 3.滅菌確效及安全性：未滅菌。 4.可施術範圍大小：較小。 5.可適用體型：普通體型之成人病患。 6.術後副作用：灼痛感、神經損傷、疼痛。 	視患者需求,醫師評估之.

院內代碼	院內品名	自費單價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
OHKTL	OHK HemaClear Nonpneumatic Tourniquet-L			6500	衛部醫器輸壹字第015833號	TBZ015833002	歐其克非充氣式止血帶L(Blu/O/Bro)	<p>產品特性(用途)： Hema Clear是一無菌、單一包裝、供單次使用的非充氣式止血帶。已通過歐盟CE及美國FDA認證，並擁有七國專利保護。</p> <p>1.更優異的驅血率：高達95%的驅血率讓手術視野清楚乾淨並減少驅血不完整的風險。減少術中傷口出血及術中的輸血及備血量。</p> <p>2.體積小：可增加手術施行的範圍，不會侷限醫師手術的視野及操作。</p> <p>3.多種規格適用於各種體型</p> <p>4.減少降低手術後遺症：如皮膚灼痛感、血管神經損傷、疼痛、肺部及腦部栓塞...等。</p> <p>5.提供完全無菌的環境：單一無菌包裝供單次使用，降低感染風險。</p> <p>6.極短的術前準備工作：只需15秒即可完成使用。</p> <p>7.降低醫院成本：不需機器設備及其他耗材，減少維修及保養成本。</p>	<ul style="list-style-type: none"> 不論在任何狀況下，若有止血帶失效情況發生而導致傷口流血之狀況，應立即移除止血帶，恢復病人的血液循環，即使是後來再度止血成功也一樣。這是為了防止有血液在血管內產生凝結而回流至病人肢體內。當找到止血帶失效的原因並加以排除後，可使用第二個HemaClear止血帶以繼續進行手術。 HemaClear應由醫生或依其指示使用。 如患肢呈現不穩定狀態(骨折、脫臼)，在套上HemaClear時需施以中軸牽引以穩定患肢。 HemaClear只能在患者之收縮壓未超過所其建議之界限值時發揮阻擋動脈血流之功能。請查詢壓力表以獲得各型號所建議之患者收縮壓界限值。 HemaClear適用之患肢圍長(止血帶固定處)為界於14至85公分之間。 請勿使用HemaClear於止血帶固定處之圍長小於14公分或大於85公分處。請查詢壓力表以獲得各型號適用之圍長長度。 如HemaClear未能成功阻止血流進入患肢，應立即移除。 	<ul style="list-style-type: none"> HemaClear壓力環下之皮膚會暫時性褪色(<24小時)。 在止血帶固定處會有餘留的疼痛感。最久可至七天(極少)。 止血帶失效 主要止血帶失效情況 - 一開始即未能完全阻擋動脈血流。 次要止血帶失麥情況 - 初期已成功止血，但止血處又再度出血。 二種情況都相當少見，通常由於病人血壓升高至超過所選用之HemaClear止血帶型號的適用壓力建議值。 	<p>HemaClear</p> <p>1.手術部位驅血量：高達95%。</p> <p>2.止血效果：優。</p> <p>3.滅菌確效及安全性：為滅菌供單次使用。</p> <p>4.可施術範圍大小：非常大。</p> <p>5.可適用體型：嬰兒至肥胖者皆可。</p> <p>6.術後副作用：極少。</p> <p>7.所需準備時間：15秒。</p> <p>8.使用難易度/效率：簡單效率高。</p> <p>9.所需投入先期成本：無。傳統</p> <p>1.手術部位驅血量：>65%。</p> <p>2.止血效果：普通。</p> <p>3.滅菌確效及安全性：未滅菌。</p> <p>4.可施術範圍大小：較小。</p> <p>5.可適用體型：普通體型之成人病患。</p> <p>6.術後副作用：灼痛感、神經損傷、疼痛。</p>	視患者需求,醫師評估之.

院內代碼	院內品名	自費單價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
OHKTM	OHK HemaClear Nonpneumatic Tourniquet-M			5800	衛部醫器輸壹字第015833號	TBZ015833003	歐其克 非充氣式止血帶 M(G/R/Y)	<p>產品特性(用途)： Hema Clear是一無菌、單一包裝、供單次使用的非充氣式止血帶。已通過歐盟CE及美國FDA認證，並擁有七國專利保護。</p> <p>1.更優異的驅血率：高達95%的驅血率讓手術視野清楚乾淨並減少驅血不完整的風險。減少術中傷口出血及術中的輸血及備血量。</p> <p>2.體積小：可增加手術施行的範圍，不會侷限醫師手術的視野及操作。</p> <p>3.多種規格適用於各種體型</p> <p>4.減少降低手術後遺症：如皮膚灼痛感、血管神經損傷、疼痛、肺部及腦部栓塞…等。</p> <p>5.提供完全無菌的環境：單一無菌包裝供單次使用，降低感染風險。</p> <p>6.極短的術前準備工作：只需15秒即可完成使用。</p> <p>7.降低醫院成本：不需機器設備及其他耗材，減少維修及保養成本。</p>	<p>• 不論在任何狀況下，若有止血帶失效情況發生而導致傷口流血之狀況，應立即移除止血帶，恢復病人的血液循環，即使是後來再度止血成功也一樣。這是為了防止有血液在血管內產生凝結而回流至病人肢體內。當找到止血帶失效的原因並加以排除後，可使用第二個HemaClear止血帶以繼續進行手術。</p> <p>• HemaClear應由醫生或依其指示使用。</p> <p>• 如患肢呈現不穩定狀態(骨折、脫臼)，在套上HemaClear時需施以中軸牽引以穩定患肢。</p> <p>• HemaClear只能在患者之收縮壓未超過其所建議之界限值時發揮阻擋動脈血流之功能。請查詢壓力表以獲得各型號所建議之患者收縮壓界限值。</p> <p>• HemaClear適用之患肢圍長(止血帶固定處)為界於14至85公分之間。</p> <p>• 請勿使用HemaClear於止血帶固定處之圍長小於14公分或大於85公分處。請查詢壓力表以獲得各型號適用之圍長長度。</p> <p>• 如HemaClear未能成功阻止血流進入患肢，應立即移除。</p>	<p>• HemaClear壓力環下之皮膚會暫時性褪色(<24小時)。</p> <p>• 在止血帶固定處會有餘留的疼痛感。最久可至七天(極少)。</p> <p>• 止血帶失效</p> <p>-主要止血帶失效情況 - 一開始即未能完全阻擋動脈血流。</p> <p>-次要止血帶失奏情況 - 初期已成功止血，但止血處又再度出血。</p> <p>• 二種情況都相當少見，通常由於病人血壓升高至超過所選用之HemaClear止血帶型號的適用壓力建議值。</p>	<p>HemaClear</p> <p>1.手術部位驅血量：高達95%。</p> <p>2.止血效果：優。</p> <p>3.滅菌確效及安全性：為滅菌供單次使用。</p> <p>4.可施術範圍大小：非常大。</p> <p>5.可適用體型：嬰兒至肥胖者皆可。</p> <p>6.術後副作用：極少。</p> <p>7.所需準備時間：15秒。</p> <p>8.使用難易度/效率：簡單效率高。</p> <p>9.所需投入先期成本：無。傳統</p> <p>1.手術部位驅血量：>65%。</p> <p>2.止血效果：普通。</p> <p>3.滅菌確效及安全性：未滅菌。</p> <p>4.可施術範圍大小：較小。</p> <p>5.可適用體型：普通體型之成人病患。</p> <p>6.術後副作用：灼痛感、神經損傷、疼痛。</p> <p>7.所需準備時間：12分鐘。</p> <p>8.使用難易度/效率：較複雜。</p>	視患者需求,醫師評估之.

院內代碼	院內品名	自費價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
OHKTS	OHK HemaClear Nonpneumatic Tourniquet-S			5300	衛部醫器輸壹字第015833號	TBZ015833004	歐其克 非充氣式止血帶 S(Pink)	<p>Hema Clear是一無菌、單一包裝、供單次使用的非充氣式止血帶。已通過歐盟CE及美國FDA認證，並擁有七國專利保護。</p> <p>1.更優異的驅血率：高達95%的驅血率讓手術視野清楚乾淨並減少驅血不完整的風險。減少術中傷口出血及術中的輸血及備血量。</p> <p>2.體積小：可增加手術施行的範圍，不會侷限醫師手術的視野及操作。</p> <p>3.多種規格適用於各種體型</p> <p>4.減少降低手術後遺症：如皮膚灼痛感、血管神經損傷、疼痛、肺部及腦部栓塞...等。</p> <p>5.提供完全無菌的環境：單一無菌包裝供單次使用，降低感染風險。</p> <p>6.極短的術前準備工作：只需15秒即可完成使用。</p> <p>7.降低醫院成本：不需機器設備及其他耗材，減少維修及保養成本。</p>	<p>不論在任何狀況下，若有止血帶失效情況發生而導致傷口流血之狀況，應立即移除止血帶，恢復病人的血液循環，即使是後來再度止血成功也一樣。這是為了防止有血液在血管內產生凝結而回流至病人肢體內。當找到止血帶失效的原因並加以排除後，可使用第二個HemaClear止血帶以繼續進行手術。</p> <ul style="list-style-type: none"> • HemaClear應由醫生或依其指示使用。 • 如患肢呈現不穩定狀態(骨折、脫臼)，在套上HemaClear時需施以中軸牽引以穩定患肢。 • HemaClear只能在患者之收縮壓末超過所其建議之界限值時發揮阻擋動脈血流之功能。請查詢壓力表以獲得各型號所建議之患者收縮壓界限值。 • HemaClear適用之患肢圍長(止血帶固定處)為界於14至85公分之間。 • 請勿使用HemaClear於止血帶固定處之圍長小於14公分或大於85公分處。請查詢壓力表以獲得各型號適用之圍長長度。 • 如HemaClear未能成功阻止血流進入患肢，應立即移除。 	<ul style="list-style-type: none"> • HemaClear壓力環下之皮膚會暫時性褪色(<24小時)。 • 在止血帶固定處會有餘留的疼痛感 - 最久可至七天(極少)。 • 止血帶失效 <p>-主要止血帶失效情況 - 一開始即未能完全阻擋動脈血流。</p> <p>-次要止血帶失麥情況 - 初期已成功止血，但止血處又再度出血。</p> <ul style="list-style-type: none"> • 二種情況都相當少見，通常由於病人血壓升高至超過所選用之HemaClear止血帶型號的適用壓力建議值。 	<p>HemaClear</p> <p>1.手術部位驅血量：高達95%。</p> <p>2.止血效果：優。</p> <p>3.滅菌確效及安全性：為滅菌供單次使用。</p> <p>4.可施術範圍大小：非常大。</p> <p>5.可適用體型：嬰兒至肥胖者皆可。</p> <p>6.術後副作用：極少。</p> <p>7.所需準備時間：15秒。</p> <p>8.使用難易度/效率：簡單效率高。</p> <p>9.所需投入先期成本：無。傳統</p> <p>1.手術部位驅血量：>65%。</p> <p>2.止血效果：普通。</p> <p>3.滅菌確效及安全性：未滅菌。</p> <p>4.可施術範圍大小：較小。</p> <p>5.可適用體型：普通體型之成人病患。</p> <p>6.術後副作用：灼痛感、神經損傷、疼痛。</p> <p>7.所需準備時間：12分鐘。</p> <p>8.使用難易度/效率：較複雜。</p>	視患者需求,醫師評估之.
OIDCP	INTAI BONE SCREW and PLATE IMPLAE:Dynamic			40000	衛署醫器製字第002074號	FBZ002074014	鏡鉸骨釘骨板植入物:動力加壓鎖定限制骨板(Ti)	<p>本產品適用於治療創傷性之骨折。</p> <p>1.骨折碎片或骨骼節段支解剖復位或重建。</p> <p>2.依照局部生理機能要求的穩定內固定。</p> <p>3.肢體之早日活動。</p>	<p>植入物使用後，即使外貌完好，也絕不可再重複使用</p>	<p>因植入物會產生應力遮蔽效應，會使骨質密度降低植入時間越長，影響越大。</p> <p>因個人體質差異，有可能發生延遲癒合或不癒合情況。</p> <p>某些患者可能對植入物產生排斥現象。</p> <p>可能發生延遲癒合或不癒合，使植入物斷裂。</p> <p>為矯正不良影響，額外的手術是必要的。</p>	<p>由於目前健保已給付之非互鎖式骨釘、骨板，材質為不銹鋼，本產品為互鎖式骨釘、骨板材質為鈦合金優於健保非互鎖式骨釘、骨板。</p>	視患者需求,醫師評估之.
OIPADTP	INTAI Anatomy Plate System:Anterolateral			60000	衛署醫器製字第004530號	FBZ004530004	鏡鉸解剖型骨板系統:解剖型脛骨遠端前外側骨板	<p>"本產品適用於治療創傷性之骨折。</p> <p>1.骨折碎片或骨骼節段支解剖復位或重建。</p> <p>2.依照局部生理機能要求的穩定內固定。</p> <p>3.肢體之早日活動。</p> <p>"</p>	<p>植入物使用後，即使外貌完好，也絕不可再重複使用</p>	<p>"因植入物會產生應力遮蔽效應，會使骨質密度降低植入時間越長，影響越大。</p> <p>因個人體質差異，有可能發生延遲癒合或不癒合情況。</p> <p>某些患者可能對植入物產生排斥現象。</p> <p>可能發生延遲癒合或不癒合，使植入物斷裂。</p> <p>為矯正不良影響，額外的手術是必要的。"</p>	<p>由於目前健保已給付之非互鎖式骨釘、骨板，材質為不銹鋼，本產品為互鎖式骨釘、骨板材質為鈦合金優於健保非互鎖式骨釘、骨板。</p>	視患者需求,醫師評估之.

院內代碼	院內品名	自費價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
OIPCHP	INTAI anatomy Plate System:Clavicle Hook			40000	衛部醫器製字第004530號	FBZ004530002	鏡鉸解剖型骨板系統:解剖型鎖骨鉤	本產品適用於治療創傷性之骨折。 1.骨折碎片或骨骼節段支解剖復位或重建。 2.依照局部生理機能要求的穩定內固定。 3.肢體之早日活動。	植入物使用後,即使外貌完好,也絕不可再重複使用	因植入物會產生應力遮蔽效應,會使骨質密度降低植入時間越長,影響越大。 因個人體質差異,有可能發生延遲癒合或不癒合情況。 某些患者可能對植入物產生排斥現象。 可能發生延遲癒合或不癒合,使植入物斷裂。 為矯正不良影響,額外的手術是必要的。	由於目前健保已給付之非互鎖式骨釘、骨板,材質為不銹鋼,本產品為互鎖式骨釘、骨板材質為鈦合金優於健保非互鎖式骨釘、骨板。	視患者需求,醫師評估之。
OIPDFP	INTAI Anatomy Plate System:Distal Femora			60000	衛部醫器製字第004530號	FBZ004530012	鏡鉸解剖型骨板系統:解剖型股骨遠端骨板	"本產品適用於治療創傷性之骨折。 1.骨折碎片或骨骼節段支解剖復位或重建。 2.依照局部生理機能要求的穩定內固定。 3.肢體之早日活動。"	植入物使用後,即使外貌完好,也絕不可再重複使用	"因植入物會產生應力遮蔽效應,會使骨質密度降低植入時間越長,影響越大。 因個人體質差異,有可能發生延遲癒合或不癒合情況。 某些患者可能對植入物產生排斥現象。 可能發生延遲癒合或不癒合,使植入物斷裂。 為矯正不良影響,額外的手術是必要的。"	由於目前健保已給付之非互鎖式骨釘、骨板,材質為不銹鋼,本產品為互鎖式骨釘、骨板材質為鈦合金優於健保非互鎖式骨釘、骨板。	視患者需求,醫師評估之。
OIPDHDS	INTAI Anatomy Plate System:Distal Humeru			55000	衛部醫器製字第004530號	FBZ004530011	鏡鉸解剖型骨板系統:解剖型肱骨遠端背側支持骨板	"本產品適用於治療創傷性之骨折。 1.骨折碎片或骨骼節段支解剖復位或重建。 2.依照局部生理機能要求的穩定內固定。 3.肢體之早日活動。"	植入物使用後,即使外貌完好,也絕不可再重複使用	"因植入物會產生應力遮蔽效應,會使骨質密度降低植入時間越長,影響越大。 因個人體質差異,有可能發生延遲癒合或不癒合情況。 某些患者可能對植入物產生排斥現象。 可能發生延遲癒合或不癒合,使植入物斷裂。 為矯正不良影響,額外的手術是必要的。"	由於目前健保已給付之非互鎖式骨釘、骨板,材質為不銹鋼,本產品為互鎖式骨釘、骨板材質為鈦合金優於健保非互鎖式骨釘、骨板。	視患者需求,醫師評估之。
OIPDMTP	INTAI Anatomy Plate System:Distal Medial			60000	衛部醫器製字第004530號	FBZ004530007	鏡鉸解剖型骨板系統:解剖型脛骨遠端內側骨板	"本產品適用於治療創傷性之骨折。 1.骨折碎片或骨骼節段支解剖復位或重建。 2.依照局部生理機能要求的穩定內固定。 3.肢體之早日活動。"	植入物使用後,即使外貌完好,也絕不可再重複使用	"因植入物會產生應力遮蔽效應,會使骨質密度降低植入時間越長,影響越大。 因個人體質差異,有可能發生延遲癒合或不癒合情況。 某些患者可能對植入物產生排斥現象。 可能發生延遲癒合或不癒合,使植入物斷裂。 為矯正不良影響,額外的手術是必要的。"	由於目前健保已給付之非互鎖式骨釘、骨板,材質為不銹鋼,本產品為互鎖式骨釘、骨板材質為鈦合金優於健保非互鎖式骨釘、骨板。	視患者需求,醫師評估之。
OIPMEP	INTAI Anatomy Plate System:MetaphysEAI			55000	衛部醫器製字第004530號	FBZ004530006	鏡鉸解剖型骨板系統:解剖型幹端骨板	本產品為根據人體骨骼解剖外型設計製作,本產品由於其形狀更加符合骨骼關節面形狀,可得到更佳之固定效果及減少對骨骼產生局部壓迫損傷之現象,同時可減少醫師在手術時調整骨板形狀的時間,進而減少手術時間,減少感染機會,讓受損骨頭組織回復。	• 避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良。 • 切勿重複使用植入物,雖然植入物的外觀並無損壞,都可能減損其功能。 • 植入物若在手術時被體液觸碰或汙染,請勿重複使用。 • 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。	• 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-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-因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。	採螺釘與鋼板互鎖,固定力較強,適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用。 因固定力較強,患者臥床時間短,住院時間較短。 可提早進行復健運動,術後關節活動較佳。 採近關節面解剖設計,關節處較薄,較不易有異物感。	視患者需求,醫師評估之。

院內代碼	院內品名	自費單價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
OIPMPDH	INTAI Anatomy Plate System:Metaphysical			55000	衛部醫器製字第004530號	FBZ004530010	鏡鉗解剖型骨板系統:解剖型肱骨遠端幹端內側骨板	"本產品適用於治療創傷性之骨折。 1.骨折碎片或骨骼節段支解剖復位或重建。 2.依照局部生理機能要求的穩定內固定。 3.肢體之早日活動。"	植入物使用後,即使外貌完好,也絕不可再重複使用	"因植入物會產生應力遮蔽效應,會使骨質密度降低植入時間越長,影響越大。 因個人體質差異,有可能發生延遲癒合或不癒合情況。 某些患者可能對植入物產生排斥現象。 可能發生延遲癒合或不癒合,使植入物斷裂。 為矯正不良影響,額外的手術是必要的。"	由於目前健保已給付之非互鎖式骨釘、骨板,材質為不銹鋼,本產品為互鎖式骨釘、骨板材質為鈦合金優於健保非互鎖式骨釘、骨板。	視患者需求,醫師評估之。
OIPPPA	INTAI Anatomy Plate System:Proximal Hume			55000	衛部醫器製字第004530號	FBZ004530008	鏡鉗解剖型骨板系統:解剖型肱骨近端A型骨板	"本產品適用於治療創傷性之骨折。 1.骨折碎片或骨骼節段支解剖復位或重建。 2.依照局部生理機能要求的穩定內固定。 3.肢體之早日活動。"	植入物使用後,即使外貌完好,也絕不可再重複使用	"因植入物會產生應力遮蔽效應,會使骨質密度降低植入時間越長,影響越大。 因個人體質差異,有可能發生延遲癒合或不癒合情況。 某些患者可能對植入物產生排斥現象。 可能發生延遲癒合或不癒合,使植入物斷裂。 為矯正不良影響,額外的手術是必要的。"	由於目前健保已給付之非互鎖式骨釘、骨板,材質為不銹鋼,本產品為互鎖式骨釘、骨板材質為鈦合金優於健保非互鎖式骨釘、骨板。	視患者需求,醫師評估之。
OIPSACP	INTAI anatomy Plate System:Superior Ante			48000	衛部醫器製字第004530號	FBZ004530001	鏡鉗解剖型骨板系統:解剖型前銷骨板	"本產品適用於治療創傷性之骨折。 1.骨折碎片或骨骼節段支解剖復位或重建。 2.依照局部生理機能要求的穩定內固定。 3.肢體之早日活動。"	植入物使用後,即使外貌完好,也絕不可再重複使用	"因植入物會產生應力遮蔽效應,會使骨質密度降低植入時間越長,影響越大。 因個人體質差異,有可能發生延遲癒合或不癒合情況。 某些患者可能對植入物產生排斥現象。 可能發生延遲癒合或不癒合,使植入物斷裂。 為矯正不良影響,額外的手術是必要的。"	由於目前健保已給付之非互鎖式骨釘、骨板,材質為不銹鋼,本產品為互鎖式骨釘、骨板材質為鈦合金優於健保非互鎖式骨釘、骨板。	視患者需求,醫師評估之。
OIPTP	INTAI Anatomy Plate System:Proximal Tibi			65000	衛部醫器製字第004530號	FBZ004530003	鏡鉗解剖型骨板系統:解剖型脛骨近端內側骨板	"本產品適用於治療創傷性之骨折。 1.骨折碎片或骨骼節段支解剖復位或重建。 2.依照局部生理機能要求的穩定內固定。 3.肢體之早日活動。"	植入物使用後,即使外貌完好,也絕不可再重複使用	"因植入物會產生應力遮蔽效應,會使骨質密度降低植入時間越長,影響越大。 因個人體質差異,有可能發生延遲癒合或不癒合情況。 某些患者可能對植入物產生排斥現象。 可能發生延遲癒合或不癒合,使植入物斷裂。 為矯正不良影響,額外的手術是必要的。"	由於目前健保已給付之非互鎖式骨釘、骨板,材質為不銹鋼,本產品為互鎖式骨釘、骨板材質為鈦合金優於健保非互鎖式骨釘、骨板。	視患者需求,醫師評估之。

院內代碼	院內品名	自費單價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
OIRLP	BONE SCREW and PLATE IMPLATE:Reconstruct			40000	衛署醫器製字第002074號	FBZ002074013	鏡鈦骨釘骨板植入物:重建鎖定骨板(Ti)	本產品適用於治療創傷性之骨折。 1.骨折碎片或骨骼節段支解剖復位或重建。 2.依照局部生理機能要求的穩定內固定。 3.肢體之早日活動。	植入物使用後,即使外貌完好,也絕不可再重複使用	因植入物會產生應力遮蔽效應,會使骨質密度降低植入時間越長,影響越大。 因個人體質差異,有可能發生延遲癒合或不癒合情況。 某些患者可能對植入物產生排斥現象。 可能發生延遲癒合或不癒合,使植入物斷裂。 為矯正不良影響,額外的手術是必要的。	由於目前健保已給付之非互鎖式骨釘、骨板,材質為不銹鋼,本產品為互鎖式骨釘、骨板材質為鈦合金優於健保非互鎖式骨釘、骨板。	視患者需求,醫師評估之。
OLPSL	SYNTEC Locking plate System-Titanium			38000	衛署醫器製字第003994號	FBZ003994002	亞太鎖定骨板系統-鈦金屬小骨鎖定骨板	德國醫療用鈦合金材質,生物相容性最高,用於人體各部位骨折,粉碎性骨折,爆裂性骨折,可依據骨折部位選擇需求長度及解剖寬窄的尺寸植入,鋼板採用鎖定鋼板與骨頭密合服貼度高,融合度佳,,螺釘採用漸進式螺紋間距設計,大幅提升骨頭抓附能力,乘載強度,穩定骨折,達到最佳治療效果,<<手術後無須再次進行手術將鋼板移除>>	本骨板配合骨釘用於骨折固定使用,促進骨折癒合及患者功能恢復,本骨板並不能用來承受無限制之負擔 1) 使用後根據醫生指示遵行 2.)植入物不可重複使用	1.身體狀況會抵消固定物的支架或造成延遲癒合等現象 如骨質不佳 先前有感染者 2.注意病患是否有金屬過敏 3.骨骼未成熟之病患	健保品 無 解剖型鋼板,無互鎖式功能 ,傳統健保鋼板不適用各部位關節處,針對部位骨折,粉碎性骨折,爆裂性骨折,傳統鋼板與骨頭密合度不佳,服貼度不佳,容易造成鋼板鬆動,螺釘抓附不利,易鬆脫,可能造成患者需要再進行二次手術風險	視患者需求,醫師評估之。
OLPSL45	SYNTEC Locking plate System-Titanium 4.5			60000	衛署醫器製字第003994號	FBZ003994003	亞太鎖定骨板系統-鈦金屬4.5mm鎖定骨板	1.) 鎖定式設計 2.) 符合骨頭解剖學上的形狀 3.) 醫療級材質,具又高抗疲勞強度,高生物相容性,高抗腐蝕強度,較符合骨頭的物理特性 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 5.)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 6.)無須彎曲骨板,可減少手術時間,降低感染風險 7.)靠近關節部位骨板厚度較薄,能減少軟組織的刺激與傷害,關節部分骨釘孔多,固定效果好,容易恢復,並且粉碎性骨折也可使用 就單以鎖定骨板為例~螺絲頭及骨板都有螺紋,可以將螺絲直接鎖定在骨板上,使骨折的固定更堅固,不像傳統的設計,螺絲容易鬆脫,如此一來針對粉碎性骨折或骨質疏鬆患者,可以得到較好的固定	1.)胖的患者使用骨板需挑選較大尺寸2.)患者職業或為粗重者,不能太早回去工作3.)精神狀況不佳,如癡呆,精神異常者,無法遵行部分或無重負擔支行走,患者需要更多保護措施 4.)因金屬疲乏之關係,所有植入體內後拔出之骨板,均不能重複使用。	1.身體狀況會抵消固定物的支架或造成延遲癒合等現象 如骨質不佳 先前有感染者 2.注意病患是否有金屬過敏 3.骨骼未成熟之病患	健保品都是創傷用一般骨板,並無互鎖式之鎖定功能	視患者需求,醫師評估之。

院內代碼	院內品名	自費單價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
OLPUE	SYNTEC Locking plate System-Titanium			60000	衛署醫器製字第003994號	FBZ003994001	亞太鎖定骨板系統-鈦金屬上肢鎖定骨板	德國醫療用鈦合金材質,生物相容性最高,用於人體各部位骨折,粉碎性骨折,爆裂性骨折,可依據骨折部位選擇需求長度及解剖寬窄的尺寸植入,鋼板採用鎖定鋼板與骨頭密合服貼度高,融合度佳,,螺釘採用漸進式螺紋間距設計,大幅提升骨頭抓附能力,乘載強度,穩定骨折,達到最佳治療效果,<<手術後無須再次進行手術將鋼板移除>>	本骨板配合骨釘用於骨折固定使用,促進骨折癒合及患者功能恢復,本骨板並不能用來承受無限制之負擔 1.) 使用後根據醫生指示遵行 2.) 植入物不可重複使用	1.身體狀況會抵消固定物的支架或造成延遲癒合等現象 如骨質不佳 先前有感染者 2.注意病患是否有金屬過敏 3.骨骼未成熟之病患	健保品 無 解剖型鋼板,無互鎖式功能 ,傳統健保鋼板不適用各部位關節處,針對部位骨折,粉碎性骨折,爆裂性骨折,傳統鋼板與骨頭密合度不佳,服貼度不佳,容易造成鋼板鬆動,螺釘抓附利不夠,易鬆脫,可能造成患者需要再進行二次手術風險	視患者需求,醫師評估之.
OPLC	SYNTEC Locking plate System-Titanium			60000	衛署醫器製字第003994號	FBZ003994004	亞太鎖定骨板系統-鈦金屬跟骨鎖定骨板	德國醫療用鈦合金材質,生物相容性最高,用於人體各部位骨折,粉碎性骨折,爆裂性骨折,可依據骨折部位選擇需求長度及解剖寬窄的尺寸植入,鋼板採用鎖定鋼板與骨頭密合服貼度高,融合度佳,,螺釘採用漸進式螺紋間距設計,大幅提升骨頭抓附能力,乘載強度,穩定骨折,達到最佳治療效果,<<手術後無須再次進行手術將鋼板移除>>	本骨板配合骨釘用於骨折固定使用,促進骨折癒合及患者功能恢復,本骨板並不能用來承受無限制之負擔 1.) 使用後根據醫生指示遵行 2.) 植入物不可重複使用	1.身體狀況會抵消固定物的支架或造成延遲癒合等現象 如骨質不佳 先前有感染者 2.注意病患是否有金屬過敏 3.骨骼未成熟之病患	健保品 無 解剖型鋼板,無互鎖式功能 ,傳統健保鋼板不適用各部位關節處,針對部位骨折,粉碎性骨折,爆裂性骨折,傳統鋼板與骨頭密合度不佳,服貼度不佳,容易造成鋼板鬆動,螺釘抓附利不夠,易鬆脫,可能造成患者需要再進行二次手術風險	視患者需求,醫師評估之.
OPLLE	SYNTEC Polyaxial Locking System(Titanium)			60000	衛署醫器製字第003456號	FBZ003456005	亞太鎖定解剖骨板系統(鈦金屬下肢鎖定解剖骨板)	德國醫療用鈦合金材質,生物相容性最高,用於人體各部位骨折,粉碎性骨折,爆裂性骨折,可依據骨折部位選擇需求長度及解剖寬窄的尺寸植入,鋼板採用鎖定鋼板與骨頭密合服貼度高,融合度佳,,螺釘採用漸進式螺紋間距設計,大幅提升骨頭抓附能力,乘載強度,穩定骨折,達到最佳治療效果,<<手術後無須再次進行手術將鋼板移除>>	本骨板配合骨釘用於骨折固定使用,促進骨折癒合及患者功能恢復,本骨板並不能用來承受無限制之負擔 1.) 使用後根據醫生指示遵行 2.) 植入物不可重複使用	1.身體狀況會抵消固定物的支架或造成延遲癒合等現象 如骨質不佳 先前有感染者 2.注意病患是否有金屬過敏 3.骨骼未成熟之病患	健保品 無 解剖型鋼板,無互鎖式功能 ,傳統健保鋼板不適用各部位關節處,針對部位骨折,粉碎性骨折,爆裂性骨折,傳統鋼板與骨頭密合度不佳,服貼度不佳,容易造成鋼板鬆動,螺釘抓附利不夠,易鬆脫,可能造成患者需要再進行二次手術風險	視患者需求,醫師評估之.

院內代碼	院內品名	自費單價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
OPLS	SYNTEC Polyaxial Locking System(Titanium)			2000	衛署醫器製字第003456號	FBZ003456006	亞太鎖定解剖骨板系統(鈦金屬鎖固螺釘)	德國醫療用鈦合金材質,生物相容性最高,用於人體各部位骨折,粉碎性骨折,爆裂性骨折,可依據骨折部位選擇需求長度及解剖寬窄的尺寸植入,鋼板採用鎖定鋼板與骨頭密合服貼度高,融合度佳,,螺釘採用漸進式螺紋間距設計,大幅提升骨頭抓附能力,乘載強度,穩定骨折,達到最佳治療效果,<<手術後無須再次進行手術將鋼板移除>>	本骨釘配合骨板用於骨折固定使用,促進骨折癒合及患者功能恢復,本骨板並不能用來承受無限制之負擔 1.) 使用後根據醫生指示遵行 2.) 植入物不可重複使用	1.身體狀況會抵消固定物的支架或造成延遲癒合等現象 如骨質不佳 先前有感染者 2.注意病患是否有金屬過敏 3.骨齡未成熟之病患	健保品 無 解剖型鋼板,無互鎖式功能 ,傳統健保鋼板不適用各部位關節處,針對部位骨折,粉碎性骨折,爆裂性骨折,傳統鋼板與骨頭密合度不佳,服貼度不佳,容易造成鋼板鬆動,螺釘抓附利不夠,易鬆脫,可能造成患者需要再進行二次手術風險	視患者需求,醫師評估之.
OPLUE	SYNTEC Polyaxial Locking System(Titanium)			60000	衛署醫器製字第003456號	FBZ003456004	亞太鎖定解剖骨板系統(鈦金屬上肢鎖定解剖骨板)	德國醫療用鈦合金材質,生物相容性最高,用於人體各部位骨折,粉碎性骨折,爆裂性骨折,可依據骨折部位選擇需求長度及解剖寬窄的尺寸植入,鋼板採用鎖定鋼板與骨頭密合服貼度高,融合度佳,,螺釘採用漸進式螺紋間距設計,大幅提升骨頭抓附能力,乘載強度,穩定骨折,達到最佳治療效果,<<手術後無須再次進行手術將鋼板移除>>	本骨板配合骨釘用於骨折固定使用,促進骨折癒合及患者功能恢復,本骨板並不能用來承受無限制之負擔 1.) 使用後根據醫生指示遵行 2.) 植入物不可重複使用	1.身體狀況會抵消固定物的支架或造成延遲癒合等現象 如骨質不佳 先前有感染者 2.注意病患是否有金屬過敏 3.骨齡未成熟之病患	健保品 無 解剖型鋼板,無互鎖式功能 ,傳統健保鋼板不適用各部位關節處,針對部位骨折,粉碎性骨折,爆裂性骨折,傳統鋼板與骨頭密合度不佳,服貼度不佳,容易造成鋼板鬆動,螺釘抓附利不夠,易鬆脫,可能造成患者需要再進行二次手術風險	視患者需求,醫師評估之.
OPTNS	Tibial Nail cannulated Titanium Alloy			62500	衛署醫器輸字第018775號	FBZ018775001	信迪思脛骨髓內釘;鈦合金脛骨髓內釘	1.針對近端或遠端脛骨骨折設計, 提供多角度固定, 提高正確癒合的機率。 2.解決因軟組織狀況不佳無法以骨板固定的問題。 3.傷口較小, 手術時間短。	植入物不可重複使用. 少部分人會對金屬有過敏的反應。選擇適當的植入物固定骨折。	避免術後立即激烈、過度活動造成延遲癒合或癒合不良或發生再次骨折的情況。任何手術都有可能發生感染的風險或神經血管的損傷。術後儘可多休息。	健保給付品項: 只能針對脛骨幹端部位骨折治療,無法針對脛骨近端、脛骨遠端等多重性或複雜性骨折部位進行治療。 自費品項: 在近端脛骨提供三隻海綿骨釘和兩支鎖定骨釘,能提供比健保品項更好的固定效果。鈦合金材質,具有高生物相容性,可	視患者需求,醫師評估之.

院內代碼	院內品名	自費單價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
ORAFLP	APS standard size Distal Radius Anatomic			55000	衛署醫器製字第003129號	FBZ003129014	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)	符合亞洲曲率，貼近關節表面多角度2.4mm互鎖式骨釘系統，提升關節表面骨折固定的穩定性 可利用緊迫型螺釘系統使骨板更貼近關節表面 骨板低薄的設計，減少在關節面軟組織的刺激 使用ASTM F136美國宇航太認證鈦合金材料，增加骨板生物相容性與抗疲勞強度	1. 注意消毒及無菌觀念，避免感染。 2. 調整選擇適合的骨板長度及螺釘長度，需注意勿牽動到周圍軟組織。 3. 骨板植入時，需精確的保護神經構造，以避免造成神經損傷。 4. 固定時，避免選用過長螺釘或不當角度，造成關節表面受損。 5. 請參照醫師指示使用。	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。 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。	傳統式骨釘-1. 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。 2. 骨板骨釘利用摩擦力固定，容易造成骨釘固定脫落，而有異物感。 互鎖式骨釘-1. 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。 2. 骨釘骨板互鎖後為平滑面，不會造成皮膚異	視患者需求,醫師評估之。
ORAFSP	APS small size Distal Radius Anatomical			55000	衛署醫器製字第003129號	FBZ003129015	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組:橈骨遠端內側小型斜骨板(解剖斜T)	符合亞洲曲率，貼近關節表面多角度2.4mm互鎖式骨釘系統，提升關節表面骨折固定的穩定性 可利用緊迫型螺釘系統使骨板更貼近關節表面 骨板低薄的設計，減少在關節面軟組織的刺激 使用ASTM F136美國宇航太認證鈦合金材料，增加骨板生物相容性與抗疲勞強度	1. 注意消毒及無菌觀念，避免感染。 2. 調整選擇適合的骨板長度及螺釘長度，需注意勿牽動到周圍軟組織。 3. 骨板植入時，需精確的保護神經構造，以避免造成神經損傷。 4. 固定時，避免選用過長螺釘或不當角度，造成關節表面受損。 5. 請參照醫師指示使用。	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。 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。	傳統式骨釘-1. 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。 2. 骨板骨釘利用摩擦力固定，容易造成骨釘固定脫落，而有異物感。 互鎖式骨釘-1. 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。 2. 骨釘骨板互鎖後為平滑面，不會造成皮膚異	視患者需求,醫師評估之。
OSPI2ZD	Zimmer DYNESYS Spinal System-2 segments			78000	衛署醫器輸字第014381號,衛署醫器輸字第022385號	FBZ014381002	西美丹妮絲脊椎系統-兩節	較輕微症狀之脊椎節段以動態方式固定，保留脊椎活動度，同時保護鄰近椎節的初、中期椎間盤退化。利用非金屬性植入物達成腰椎受力分散效果，降低椎間盤內部壓力。	需經醫師建議後使用	可能身體對異物的過敏反應	較輕微症狀之脊椎節段以動態方式固定，保留脊椎活動度，同時保護鄰近椎節的初、中期椎間盤退化，利用非金屬性植入物達成腰椎受力分散效果，降低椎間盤內部壓力，已證實可修復椎間盤退化，促	視患者需求,醫師評估之。
OSPI3ZD	Zimmer DYNESYS Spinal System-3 segments			98000	衛署醫器輸字第014381號,衛署醫器輸字第022385號	FBZ014381003	西美丹妮絲脊椎系統-三節	較輕微症狀之脊椎節段以動態方式固定，保留脊椎活動度，同時保護鄰近椎節的初、中期椎間盤退化。利用非金屬性植入物達成腰椎受力分散效果，降低椎間盤內部壓力。	需經醫師建議後使用	可能身體對異物的過敏反應	較輕微症狀之脊椎節段以動態方式固定，保留脊椎活動度，同時保護鄰近椎節的初、中期椎間盤退化，利用非金屬性植入物達成腰椎受力分散效果，降低椎間盤內部壓力，已證實可修復椎間盤退化，促	視患者需求,醫師評估之。

院內代碼	院內品名	自費單價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
OTFCSS	STRYKER LEIBINGER TWINFIX COMPRESSION			25000	衛署醫器輸字第011076號	FBZ011076001	史賽克雷賓格爾中空加壓骨釘系統	產品本身設計擁有加壓及復位功能，增加骨折處穩定性及縮短骨生長時間	無	"在許多範例中，不良影響可能導致於臨床原因，而非植入本身問題。骨質疏鬆症、抑制性的血管再生成、骨頭吸收及骨頭發育不良等都可能導致植入物的脫位、彎曲或折損，與骨頭固定處的早發性脫位，以致於植入物與骨頭的不連接。"	無	視患者需求,醫師評估之.
OTHBDCS	Zimmer Biolog delta ceramic total Hip			61650	衛署醫器輸字第022415號	FBHPCERA6Z1	捷邁 百優人工髖關節系統:陶瓷股骨柄組合式(陶瓷HEAD)	陶瓷頭配合聚乙烯內襯可有效降低磨損延長使用壽命。	應符合健保規定之適應症。	對植入物過敏或排斥者應避免施行手術。	延長人工關節使用壽命。	視患者需求,醫師評估之.
OTHPKT	ZIMMER ML TAPER HIP PROSTHESIS W/KINECT			56400	衛署醫器輸字第022415號	FBHBCERA4Z1	捷邁 康內特人工髖關節系統:陶瓷雙極式人工髖關節組(搭配組合式)	陶瓷頭配合聚乙烯內襯可有效降低磨損延長使用壽命。	應符合健保規定之適應症。	對植入物過敏或排斥者可能導致手術失敗。	延長人工關節使用壽命。	視患者需求,醫師評估之.
OTKRDAI	DePuy AOX Polyethylene Insert			81600		FBZ026961001	帝富 愛歐斯聚乙烯襯墊	本產品添加抗氧化劑COVERNOX，添加抗氧化劑的聚乙烯襯墊可以提供耐磨損性和氧化穩定性。	本品係以超高分子量聚乙烯(UHMWPE)材質製成。關於組件使用的相容性，本產品僅可與原廠製造之組件搭配使用。	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	視患者需求,醫師評估之.

院內代碼	院內品名	自費單價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
OTKXTIU	UNITEDU2 TOTAL KNEE SYSTEM:XP E TIBIAL			49000	衛署醫器製字第 001396號	FBZ001396003	聯合 康膝人工膝關節;高耐磨聚乙烯脛骨關節面襯墊-適用高彎曲度	透過伽瑪射線(gamma ray)照射的方式，提高聚乙烯材料分子鏈間之交聯(cross-link)程度，大幅度提高材料對於磨耗的抵抗能力。同時於製程中含有再熔製(remelting)熱處理，可完全消滅於交聯反應過程中產生的自由基，降低材料因氧化而造成的材料結構破壞。經實驗證實，具有高交聯製程的XPE材料相較於傳統UHMWPE材料，可有效降低76%(膝關節元件)至89%(髌關節元件)的磨耗率，提升產品的耐用程度。	需注意病人的選擇及可靠安全的手術判斷。所選擇的置換物組件需視病人之年齡，一般狀況，可使用骨骼之骨質狀況，是否以前動過手術或將動什麼手術等等而定，只有在病人擁有成熟之骨骼，才可進行置換手術。手術後，醫師給病人的術後照顧及指示病人應注意事項是非常重要的。須依個人訂定不同之持重，不能持重或部分持重之標準。 1.術後移動病人需小心。 2.注意勿過度施壓於手術的膝關節。 3.術後需定期做X光檢查。 4.聽從醫師指示，小心並限制活動。	同使用傳統襯墊之全人工膝關節置換手術可能的副作用: 植入不當、植入物或體內骨、韌帶的鬆弛而引起脫位、半脫位、轉動、腿的長度變長或變短。脛骨、股骨或髌骨的骨折;手術中的骨折和再次手術、先天性畸形或已有嚴重骨質疏鬆症有關。感染、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。	在術後功能性表現的恢復與使用原舊有材料製作的產品雷同。而在長期使用下，使用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作動正常，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。	視患者需求,醫師評估之.

院內代碼	院內品名	自費單價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
RABT15	Covidien AbsorbaTack Fixation Device wit			18200	衛部醫器輸字第026337號	TSZ026337001	柯惠單一使用可吸收固定釘	<p>1.適用於腹腔鏡或開腹式手術，取代傳統縫線固定的角色。</p> <p>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。</p> <p>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。</p> <p>4.植入大面積人工網膜時，更能有效縮短手術時間。</p> <p>5.減緩病人術後因使用傳統縫線易引起的疼痛。</p>	<p>1.禁忌症:本裝置不適用於禁用人造材料固定的情況。</p> <p>2.骨骼、血管或內臟上必須至少有4.2公釐厚的組織，才能與固定釘完全接合。使用本裝置前，應仔細評估組織表面(包含欲固定之材料)到下方骨骼、血管或內臟的總厚度。</p> <p>3.確定固定釘完全插入構成物中;固定釘局部應與固定材質表面齊平。</p> <p>4.較厚的人工材料(超過1.0公釐)可能會導致固定釘無法完全接合。使用前請小心估量材料厚度。</p> <p>5.本裝置不可用於非進行軟組織固定的手術。</p> <p>6.本裝置不可用於需永久固定的部位。</p> <p>7.我們建議為避免卡釘，操作時必須扣押板機一次到底。</p> <p>8.我們建議為避免固定釘未正確裝填，操作時必須完全扣住押板機，並且立即一次放開，意即不可慢慢放開，長管應避免被彎折。若仍然發生此問題，請更換新品或是立即使用其他傳統固定方法的器材(例如縫線、不可吸收的固定釘、自動縫合器...等)。</p> <p>9.本產品為一單次使用之器材，已使用環氧乙烷消毒。</p> <p>10.內視鏡手術只能由受過適當訓練及熟悉內視鏡手術的醫師來施行。在進行任何內視鏡手術前，必須先查閱相關的文獻以了解手術的技巧、併發症及危險性等。</p> <p>11.請存放於室溫，避免長期曝露於高溫下。請勿曝露於 49°C (120°F) 以上的高溫中。</p>	目前無文獻特別報告之。	健保給付品項無此類商品。	視患者需求,醫師評估之.

院內代碼	院內品名	自費單價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
RBAF02	MAST SurgiWrap Bioresorbable Adhesion			11250	衛署醫器輸字第016580號	FSZ016580001	馬斯特聚乳酸可吸收防沾黏膜 25202-01	<p>聚乳酸材質與醫療用縫線一樣，應用於人體臨床達 40 年以上，是最接近物理性隔離效果的產品，安全有效。可吸收、不怕濕、不黏手，遇水不造成沾黏，是唯一具有力學強度可吸收防沾黏產品。並獲得美國 FDA 及歐盟 CE 認證，可使用於婦產科手術及全外科系手術的可吸收防沾黏產品。</p> <p>1.隔離不同的組織及防止傷疤組織向內生長，並防止緊靠阻黏膜部分的組織形成重新形成黏連。 2.促成緊靠阻黏膜的組織形成手術的解剖面，有助於手術再次的進行。 3.防止緊靠阻黏膜部分的形成或重新形成黏連，並促成緊靠阻黏膜的組織形成便於進行手術的解剖面，包括下列解剖部位：a.心包、心外膜、胸骨後 b.腹膜、腹膜腔、大腸、盲腸、器官 c.硬膜、脊椎硬膜、硬脊膜外、硬脊膜上 d.婦產科(如：女性骨盆、生殖器官、卵巢、子宮、輸卵管等) 4.增強軟組織的薄弱部位，或用於需要附加使用其它增強或搭橋材料才能達成期望的手術效果的疝氣或筋膜修補手術，用於需要臨時傷口支托的場合。這些應用包括但不限於下列手術：陰道托垂、結腸和腸托垂、盆骨底部重建和陰道底部固定。</p>	目前健保不給付，病患得自費方可使用。	使用本產品可能產生下列副作用: 1.感染可能使治療失敗。2.由於劇烈活動、創傷或載荷過重可引起本品屈折、折裂、鬆脫、摩擦或固定位置移動。3.儘管罕見，但是植入異物可引起炎症或過敏反應。4.血腫。5.縫線拉出。	無健保品項可比較。	視患者需求,醫師評估之.

院內代碼	院內品名	自費單價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
RBAF04	MAST SurgiWrap Bioresorbable Adhesion			16000	衛署醫器輸字第016580號	FSZ016580003	馬斯特聚乳酸可吸收防沾黏膜 205204-01	<p>聚乳酸材質與醫療用縫線一樣，應用於人體臨床達 40 年以上，是最接近物理性隔離效果的产品，安全有效。可吸收、不怕濕、不黏手，遇水不造成沾黏，是唯一具有力學強度可吸收防沾黏產品。並獲得美國 FDA 及歐盟 CE 認證，可使用於婦產科手術及全外科系手術的可吸收防沾黏產品。</p> <p>1.隔離不同的組織及防止傷疤組織向內生長，並防止緊靠阻黏膜部分的組織形成重新形成黏連。 2.促成緊靠阻黏膜的組織形成手術的解剖面，有助於手術再次的進行。 3.防止緊靠阻黏膜部分的形成或重新形成黏連，並促成緊靠阻黏膜的組織形成便於進行手術的解剖面，包括下列解剖部位：a.心包、心外膜、胸骨後 b.腹膜、腹膜腔、大腸、盲腸、器官 c.硬膜、脊椎硬膜、硬脊膜外、硬脊膜上 d.婦產科(如：女性骨盆、生殖器官、卵巢、子宮、輸卵管等) 4.增強軟組織的薄弱部位，或用於需要附加使用其它增強或搭橋材料才能達成期望的手術效果的疝氣或筋膜修補手術，用於需要臨時傷口支托的場合。這些應用包括但不限於下列手術：陰道托垂、結腸和腸托垂、盆骨底部重建和陰道底部固定。</p>	目前健保不給付，病患得自費方可使用。	使用本產品可能產生下列副作用: 1.感染可能使治療失敗。2.由於劇烈活動、創傷或載荷過重可引起本品屈折、折裂、鬆脫、摩擦或固定位置移動。3.儘管罕見，但是植入異物可引起炎症或過敏反應。4.血腫。5.縫線拉出。	無健保品項可比較。	視患者需求,醫師評估之.
RBOCM03	Teknimed Cohesion Bone cement #CM0300			27000	衛部醫器輸字第025611號	FBZ025611001	泰克美克西鈎脊固骨水泥含針 #CM0300	適用於椎體成形手術能迅速塑型作用的丙烯酸骨水泥	液體單體式高度揮發極易燃物質。當混合兩種物質時應避免過度暴露濃度高的揮發物質，免於造成呼吸道、眼睛不適甚至影像肝臟。應濕的通風工作環境可降低液體揮發物質。橡膠手套會LATEX手套避免接觸混合異體，這是一種強油性溶解液如果手套接數道會造成手套溶解及材質受損的可能性發生。帶雙手套可避免可能的急性反應不允許工作人員戴隱形眼鏡接近或執行混合骨水泥 除此之外抗生素也不能混入骨水泥，它會改變骨水泥的配方	有一些過敏體質的病患上會造成急性過敏甚至導致嚴重的過敏反應 發炎，骨水泥外露潛伏症狀(壓迫)，心臟休克或心血管上的意外，肺栓塞，猝死，高血壓，短暫的心律傳導干擾，肺炎，肋間神經痛等	無	視患者需求,醫師評估之.

院內代碼	院內品名	自費價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
RCSSAD	BMI CSF Shunting system antisiphon devic			10000	衛署醫器製字第001388號	CDZ001388001	長安 腦脊髓分流系統抗虹吸裝置 #04118/12mm	無論病人處於何種體位(躺、坐、臥、站)，均可維持顱內壓(ICP)在正常生理範圍內	依照專業醫師指示使用	不適當的系統設置會造成顱內出血或神經缺陷	無論病人處於何種體位(躺、坐、臥、站)，均可維持顱內壓(ICP)在正常生理範圍內。並且能防止過度引流	視患者需求,醫師評估之。
RENDLS	LAGIS Endoscope Curved Scissors拉吉士內?拉吉士內視鏡器械剪刀			3125	衛署醫器製字第001884號	TKY001884001	LAGIS Endoscope Metzenbaum Curved Scissors	刀柄與握把傾斜25度主要為手術時方便操作且裁剪處設計為彎曲,可銳利裁減組織內臟之功能	必須徹底了解和掌握電外科手術操作的原則和技術,	無	無	視患者需求,醫師評估之。
RFSPTP	Ferrosan Spongostan Powder #MS0008			12500	衛署醫器輸字第013975號	THZ013975001	飛洛散斯龐嘉止血粉 #MS0008	使用本產品會在4至6星期內完全被吸收,使用於黏膜出血時,會在2至5日內溶解。	1.不可用於皮膚切口縫合處,會干擾正常癒合過程 2.不可用於血管內,可能引起栓塞	對豬膠原過敏	無	視患者需求,醫師評估之。
RHAR23	Ethicon HARMONIC ACE shears with advance			36900	衛署醫器輸字第025101號	SAY025101001	愛惜康哈默尼克手術剪(超音波刀)23cm #HAR23	本產品是一個無菌、供單一病患使用的器械。這個器械包括一個配有手動控制按鈕、符合人體工學的手握式箱體有一個集成的聲音和觸覺機械裝置,可指示觸發器完全關閉。本儀器具有刀臂和嵌入式彎曲刀片,可用來搭配穿過5mm套管針,或附有5mm縮小蓋的較大直徑套管穿刺針,或是通過非套管穿刺針形成的開口。本產品允許直徑小於及等於5mm的血管凝結。本產品適用於控制出血並且將熱傷害減輕到最低的情況下,將軟組織切開。此器械可以當作電燒、雷射以及不鏽鋼手術的輔助或替代物,並運用於一般外科、小兒科、婦產科、泌尿科以及其他開腹性及內視鏡手術。	本器械依照衛福部規定及產品仿單操作說明,本產品是滅菌供應,僅供單病患使用。	如同各種手術疾病和術式的風險。	無健保替代品項;不使用自費品時,依各醫師專業判斷,選擇可替代之傳統能量器械。	視患者需求,醫師評估之。

院內代碼	院內品名	自費單價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
RHAR36	HARMONIC ACE Shears and Adaptive Tissue			36900	衛署醫器輸字第025101號	SAY025101001	愛惜康哈默尼克手術剪(超音波刀)36cm #HAR36	本產品是一個無菌、供單一病患使用的器械。這個器械包括一個配有手動控制按鈕、符合人體工學的手握式箱體有一個集成的聲音和觸覺機械裝置，可指示觸發器完全關閉。本儀器具有刀臂和嵌入式彎曲刀片，可用來搭配穿過5mm套管針，或附有5mm縮小蓋的較大直徑套管穿刺針，或是通過非套管穿刺針形成的開口。本產品允許直徑小於及等於5mm的血管凝結。本產品適用於控制出血並且將熱傷害減輕到最低的情況下，將軟組織切開。此器械可以當作電燒、雷射以及不鏽鋼手術的輔助或替代物，並運用於一般外科、小兒科、婦產科、泌尿科以及其他開腹性及內視鏡手術。	本器械依照衛福部規定及產品仿單操作說明，本產品是滅菌供應，僅供單病患使用。	如同各種手術疾病和術式的風險。	無健保替代品項；不使用自費品時，依各醫師專業判斷，選擇可替代之傳統能量器械。	視患者需求,醫師評估之.
RHARH23	Ethicon HARMONIC ACE+7shears with advan			37500	衛部醫器輸字第027404號	TKY027404001	愛惜康哈默尼克進階手術剪(進階超音波刀)23cm #HARH23	本產品是一個無菌、供單一病患使用的器械。這個器械包括一個配有手動控制按鈕、符合人體工學的手握式箱體有一個集成的聲音和觸覺機械裝置，可指示觸發器完全關閉。本儀器具有刀臂和嵌入式彎曲刀片，可用來搭配穿過5mm套管針，或附有5mm縮小蓋的較大直徑套管穿刺針，或是通過非套管穿刺針形成的開口。本產品”進階止血”按鈕針對較大血管設計，允許凝固直徑最大不超過7mm的血管。本產品適用於控制出血並且將熱傷害減輕到最低的情況下，將軟組織切開。此器械可以當作電燒、雷射以及不鏽鋼手術的輔助或替代物，並運用於一般外科、小兒科、婦產科、泌尿科以及其他開腹性及內視鏡手術。	本器械依照衛福部規定及產品仿單操作說明，本產品是滅菌供應，僅供單病患使用。	如同各種手術疾病和術式的風險。	無健保替代品項；不使用自費品時，依各醫師專業判斷，選擇可替代之傳統能量器械。	視患者需求,醫師評估之.

院內代碼	院內品名	自費單價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
RHARH36	HARMONIC ACE+7 Shears with Advanced Hemo			37500	衛部醫器輸字第027404號	TKY027404001	愛惜康哈默尼克進階手術剪(進階超音波刀)36cm #HARH36	本產品是一個無菌、供單一病患使用的器械。這個器械包括一個配有手動控制按鈕、符合人體工學的手握式箱體有一個集成的聲音和觸覺機械裝置，可指示觸發器完全關閉。本儀器具有刀臂和嵌入式彎曲刀片，可用來搭配穿過5mm套管針，或附有5mm縮小蓋的較大直徑套管穿刺針，或是通過非套管穿刺針形成的開口。本產品”進階止血”按鈕針對較大血管設計，允許凝固直徑最大不超過7mm的血管。本產品適用於控制出血並且將熱傷害減輕到最低的情況下，將軟組織切開。此器械可以當作電燒、雷射以及不鏽鋼手術的輔助或替代物，並適用於一般外科、小兒科、婦產科、泌尿科以及其他開腹性及內視鏡手術。	本器械依照衛福部規定及產品仿單操作說明，本產品是滅菌供應，僅供單病患使用。	如同各種手術疾病和術式的風險。	無健保替代品項；不使用自費品時，依各醫師專業判斷，選擇可替代之傳統能量器械。	視患者需求,醫師評估之.
RLCLP12	Lapro-Clip 12mm Clip*2			3850	衛部醫器輸字第026161號	SCZ026161002	柯惠內視鏡雙層可吸收血管夾 12mm*2發	可吸收血管夾通過一次彈匣釋放並可重複使用施夾鉗擊發。LAPRO-CLIP結紮夾由兩種聚合物，聚羥基乙酸和聚苯醇碳酸，模制而成。本體外部是聚羥基乙酸，並滑過聚苯醇碳酸內部軌道。LAPRO-CLI可吸收血管夾釘匣是以無菌和未衛染色方式提供。聚羥基乙酸和聚苯醇碳酸的吸收特性受到廣泛的研究與記載，水解作用可導致本體中的這兩中聚合物分解。	1. 本品使用可重複使用的血管發器是以非無菌方式提供，在使用前必須進行清潔及滅菌。 2.請確保要結紮的組織完全位於閉合的夾子內。 3.使用本產品是是一種安全的結紮方式，在閉合前，應檢查夾子內所有組織，確保將正確的組織結紮。拆掉完全閉合的組織可能非常困難。使用LAPRO-CLIP取夾器可拆下在不當的位置的夾子。	無	LAPRO-CLIP可吸收血管夾為可吸收材質在人體可吸收，較無異物殘留體內。ENDO CLIP 血管夾為鈦金屬，結紮使用會有異物才留在體內。	視患者需求,醫師評估之.

院內代碼	院內品名	自費價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
RLCLP8	Lapro-Clip 8mm Clip*2			3850	衛部醫器輸字第026161號	SCZ026161001	柯惠內視鏡雙層可吸收血管夾 8mm*2發	可吸收血管夾通過一次彈匣釋放並可重複使用施夾鉗擊發。LAPRO-CLIP結紮夾由兩種聚合物，聚羥基乙酸和聚苯醇碳酸，模制而成。本體外部是聚羥基乙酸，並滑過聚苯醇碳酸內部軌道。LAPRO-CLI可吸收血管夾釘匣是以無菌和未銜染色方式提供。聚羥基乙酸和聚苯醇碳酸的吸收特性受到廣泛的研究與記載，水解作用可導致本體中的這兩中聚合物分解。	1. 本品使用可重複使用的血管發器是以非無菌方式提供，在使用前必須進行清潔及滅菌。 2.請確保要結紮的組織完全位於閉合的夾子內。 3.使用本產品是是一種安全的結紮方式，在閉合前，應檢查夾子內所有組織，確保將正確的組織結紮。拆掉完全閉合的組織可能非常困難。使用LAPRO-CLIP取夾器可拆下在不當位置的夾子。	無	LAPRO-CLIP可吸收血管夾為可吸收材質在人體可吸收，較無異物殘留體內。ENDO CLIP 血管夾為鈦金屬，結紮使用會有異物才留在體內。	視患者需求,醫師評估之.
RLF1212	Ligasure CUR SMJAW Sealer/Divider 彎型小?柯惠利嘉修爾彎型小鉗口手術閉合器/分割器			27000	衛署醫器輸字第023037號	SAY023037001	Covidien LigaSure Curved	可大量減少縫線及血管夾之使用,減少手術時間,加速病人術後癒合 加速醫師開刀時間,減少病人組織傷害,以利後續病人恢復	請勿將本器材當作雙極剪刀使用 請勿將太多組織夾予鉗口內以免影響切割功能	無副作用	無	視患者需求,醫師評估之.
RLF1637	Ligasure 5mm Sealer/Divider 鈍頭腹鏡閉合?柯惠利嘉修爾鈍頭腹腔鏡閉合器/分割器 LF1637			27000	衛部醫器輸字第026194號	SAY026194001	Covidien LigaSure Blunt Tip Laparoscopic Sealer/Divider LF16	可大量減少縫線及血管夾之使用,減少手術時間,加速病人術後癒合 加速醫師開刀時間,減少病人組織傷害,以利後續病人恢復	請勿將本器材當作雙極剪刀使用 請勿將太多組織夾予鉗口內以免影響切割功能	無副作用	無	視患者需求,醫師評估之.
RLF1737	Ligasure Maryland 37cm LF1737			33000	衛部醫器輸字第027143號	SAY027143001	利嘉修爾馬里蘭鉗口單一步驟閉合器/分割器 37cm	迅速切割及凝結,加速手術時間,減少出血	單一次使用,	目前無副作用	加速手術時間減少出血量	視患者需求,醫師評估之.

院內代碼	院內品名	自費單價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
RLF4318	Ligasure Impact Sealer/Divider 彎型大鉗口			27000	衛部醫器輸字第025753號	SAY025753001	柯惠利嘉修爾彎型大鉗口開放式手術閉合器/分割器	減少縫線及血管夾使用,加快手術時間利於病人術後癒合	不要將本器材作為雙極剪刀使用 請勿將大多組織夾於鉗口內以免影響切割功能	無	無	視患者需求,醫師評估之。
RLWR6	LAGIS Wound Retractor #WR-60ES			1950	衛署醫器製字第003620號	CDZ003620002	大吉士 傷口撐開器 (60mm)#WR60ES	半圓柱狀的圓環設計可供翻轉固定,而且本體底座套合矽膠環後可用以固定外環形狀,以便手術進行	本裝置專供臨床醫師和合格醫療人員使用	無	無	視患者需求,醫師評估之。
RLWR8	LAGIS Wound Retractor #WR-80S			2550	衛署醫器製字第003620號	CDZ003620003	大吉士 傷口撐開器 (80mm)#WR-80S	半圓柱狀的圓環設計可供翻轉固定,而且本體底座套合矽膠環後可用以固定外環形狀,以便手術進行	本裝置專供臨床醫師和合格醫療人員使用	無	無	視患者需求,醫師評估之。
RLWRC6	LapBase Cap for Wound Retractor 60mm#CP			3320	衛署醫器製字第004839號	CDZ004839001	大吉士傷口撐開器氣密蓋60mm/CP-60ES	用於腹腔與單孔腹腔镜手術使用。可快速取出檢體、減少傷口數量與縮小傷口大小、避免傷口感染、容易安裝與拆卸。	無	無	無	視患者需求,醫師評估之。
RLWRC8	LapBase Cap for Wound Retractor 80mm#CP			4000	衛署醫器製字第004839號	CDZ004839002	大吉士傷口撐開器氣密蓋80mm#CP-80S	用於腹腔與單孔腹腔镜手術使用。可快速取出檢體、減少傷口數量與縮小傷口大小、避免傷口感染、容易安裝與拆卸。	無	無	無	視患者需求,醫師評估之。
RMSP12	Covidien sofradim parietene progrip Mesh			12000	衛署醫器輸字第019507號	FSZ019507001	柯惠 舒法定帕瑞挺寶格麗編網	1. 本品包含可自體吸收的Polylactic Acid形成似魔鬼氈效果的固定系統,取代了縫線的角色,提供全面均勻的固定效應。 2. 本品只分左、右邊,不分大小,操作簡單且固定迅速。可減少縫線操作時間、手術時間縮短。 3. 此產品提供疝氣病人免縫線固定機制,減低病人因縫線固定的不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。	1. 本產品之禁忌症如下,但不局限於此: (1)病患正處於成長階段:病患發育之際,網狀貼布可能無法充份伸縮 (2)在受感染或受污染的處所進行手術 (3)腹腔鏡疝氣修補。 2. 另外本產品以雙層滅菌包裝方式提供。建議於使用本產品時,在打開內層包裝,並使用乾淨的手套和器械握住貼布末端。	使用本產品後,也可能出現因使用網狀貼布進行腹部壁層重建所引起的相關併發症。這些併發症包括(但不侷限於): (1)血清腫、血腫 (2) 復發 (3) 慢性疼痛 (4) 感染 (5) 內臟沾粘 (6) 對產品成分產生過敏反應	“魔鬼氈”設計的網膜: (1)縮短手術時間 (2)減少病人住院天數 (3)病人可免縫線固定而疼痛感減少、恢復快 (4)為部分可吸收材質,15個月後,整體重量減少一半,病人異物感更低。	視患者需求,醫師評估之。

院內代碼	院內品名	自費單價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
ROS300K	Aesulap Activ C Intervertebral Disk Pros			24000	衛署醫器輸字第019810號	FBZ019810001	雅氏人工頸椎椎盤植入物SW300K	本品椎板本體為鈷-鉻合金(CoCr29Mo)外層以純鈦表面處理，襯墊為超高分子低壓聚乙烯，分別以有棘狀突起可固定錐體之上部板、有中心突起可固定錐體之下部板及聚乙烯墊片共同組成，為用來維持頸椎類似生理學的活動性之椎間盤植入物，用於頸椎椎間盤退化而引起病變清理後以本產品填入椎間盤已達穩定之效果。並有效避免鄰近節段之再復發率。	<ul style="list-style-type: none"> *手術醫師有責任確保手術的正確進行 *外科手術的一般風險並不包含於本文中 *醫師不僅要有豐富的手術經驗，而且徹底清楚手術技術理念 *手術醫師必須對骨骼解剖結構，包括神經、血管、肌肉和肌腱的路徑非常熟悉 *對於因診斷錯誤、植入物選擇不正確、植入物組合不正確和(或)手術操作技術、治療方法的局限性，或者無菌操作不洽當等原因而引起的併發症，Aesculap將不承擔任何責任 *必須遵守每一個Aesculap植入物的使用說明 *只能合併使用Aesculap的植入物 *任何情況下均不可使用已損壞或經外科手術取出的組件 *對已經使用過的植入物嚴禁再次使用 *主治醫師決定是否應該將植入的植入物取出，應考慮再次手術時的潛在危險以及取出植入物的困難 *所用的植入物及其件數、植入物名稱，以及批號和序號(如果有)，必須記錄在所用的病患紀錄中 *在術後，除了活動和肌肉訓練之外，特別重要的是醫師必須讓患者充分瞭解自身的狀況 *植入物的承重結構損壞會導致鬆動、脫位、移動、及其他嚴重的併發症 *為確保儘早發現可能的問題和併發症，必須使用適當的步驟，對植入物進行定期檢查 *只可使用Activ C椎間盤植入物的專用器械 *依操作指南TA011996使用量測用植入物、把手及鑽孔器，依TA011997使用嵌入性器械及分離器(spacer) *依操作手冊指示使用(no. 	<ul style="list-style-type: none"> *植入物組件彎曲、鬆脫、磨損或破裂 *失去固定、脫位和移動 *感染 *對植入物材料產生過敏反應 *組織對植入物材料產生反應 *靜脈血栓症、肺栓塞、和心跳停止 *血腫和傷口癒合障礙 *關節周圍鈣化和融合 *以下部位損傷--神經根、脊髓、血管、器官 	傳統健保CAGE為融合式固定，此品分別以有棘狀突起可固定錐體之上部板、有中心突起可固定錐體之下部板及聚乙烯墊片共同組成，為用來維持頸椎類似生理學的活動性之椎間盤植入物	視患者需求,醫師評估之.
ROSKOS	Kasios Jectos Injectable Synthetic Bone			36000		FBZ017023001	卡希歐捷特適注射式合成代用骨5c.c	Jectos是屬於synthetic人工的材質無須擔心disease transmission。他也是可注射型的，適合用於minimal invasive的手術。他擁有99%的calcium phosphate，磷酸鈣，是人體骨骼成分中含量最多的礦物質。所以Jectos具有高度的生物相容性。此外他極容易被人體吸收的，雙鈣磷酸鹽的特性可以讓他在骨頭的長成期被漸進式取代的同時，並保有支撐整體結構Scaffold的功能。所以他是具有骨引導特性的。另外他具有高於骨頭的強度，可以讓新骨長成前有足夠的力量支撐整體架構。	Jectos不可以使用在沒有其他合成股支撐的負重位置,植入前要仔細地準備,盡可能在沒有血水或過多的組織液的地方是很重要的，植入凝固後壁溪將手術部位閉合,非在位凝固前鋒和,若材料位在30秒後固定,必須將材料移除。	在降解的過程中,磷酸鹽鈣顆粒會在吞噬細胞的溶酶體作用下釋放與分解。	無	視患者需求,醫師評估之.

院內代碼	院內品名	自費單價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
ROSOCAM	Orthovita Cortoss Bone Augmentation 110cc			72000	衛署醫器輸字第022256號	FBZ022256001	歐托維塔 寇托斯骨填充複合材料 10CC	市售唯一通過美國FDA許可,可取代傳統骨水泥PMMA材料之新型骨填充複合樹脂,微創植入、分布均勻且硬度最接近正常,且醫學報告指出在臨床上此產品在椎體中受力較均勻,可大幅降低鄰近節段骨頭病變崩壞率。	使用者必須對本產品的操作技術經過訓練,並嚴格遵守。	對植入物材質敏感、因植入物而引起之疼痛感及異物感。	溫度較低,較不易使組織灼傷毀壞,高度顯影效果,相較健保品項更加安全、使其可提高穩定性、有效降低手術風險。其主要成份為樹脂、有別於市面上由化學成份PMMA(聚酸甲酯)組成的骨水泥更加穩定安全。	視患者需求,醫師評估之。
ROSPDB	AlloSource Puros Demineralized Bone Matr			25000	衛署醫器輸字第028701號	FBZ028701001	亞羅士普洛斯去礦化骨填充物 1c.c	本產品經過特殊處理RBM成分比例,能使本產品在使用於病人身上會有疏水性作用(不溶於水),且會隨溫度上升而變得更流動性更低,使其固定在填補處。滅菌方式也與一般相似產品有所不同,是使用電子束滅菌使其OI成分不致被破壞。	嚴重的血管或神經學上的疾病或是不受抑制的糖尿病及嚴重退化的骨鬆疾病都不建議使用。	如同所有外科手術的程序一樣,確實存在有感染的可能性	無健保替代品項	視患者需求,醫師評估之。
RPCM11	Sofradim PARIETEX Composite Meshes-PCO			32500	衛署醫器輸字第018055號	FSZ018055002	柯惠舒法定帕瑞得複合式人工編網 PCO2015F 15*10cm	1.產品組成:3D聚酯人工網+可吸收的膠原蛋白。 2.3D聚酯人工網,具高親水性,植入後黏貼組織性佳,組織長的好。 3.可吸收的膠原蛋白,植入後12天開始被吸收,20天後完全被吸收,有效防止組織沾粘。 4.防沾粘膠原薄膜滲透超過網片編織基礎層,緊密連接,唯一不分層的複合網片,不脫落。 5.產品透視度極佳,可確認 Defect 被完整適當覆蓋。 6.附有固定線(亦可自行增加),方便mesh懸吊定位。 7.使用“Sofradim” PARIETEX Composite Meshes,可以防止腹內組織沾粘,有效降低腹部疝氣併發症、復發率。	1. 禁忌症:所有關於壁層強化使用的一般禁忌症皆適用於本產品。這些包括(但不侷限於): *病患正處於成長階段;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。 2. 本產品是以無菌包裝方式提供。使用前請檢查包裝是否有任何損壞。如果包裝已開啟或已損毀,則請勿使用本產品。 3. 建議使用未經裁剪之完整本產品。這樣可以確保保護邊緣的薄膜完整無缺。 4. 為了維持本產品的伸縮性和多孔性,建議使用本產品時不要過度拉扯人工編網。不管使用方向為何,僅需適度均等的拉緊本產品即可。 5. 因為滑石粉具有發炎引發特性,所以建議在處理本產品的過程中,使用無滑石粉之手套或經過充分沖洗過的手套。 6. 本產品是以雙層無菌包裝方式提供,而此雙層包裝則置於一非無菌鋁包中。建議僅在需要使用本產品時打開內層包裝,並使用乾淨的手套和器械握住本產品末端。 7. 本產品為一單次使用之器材,已使用伽馬輻射消毒。 8. 建議將產品置於下列環境:儲存在溫度介於+2°C /+25°C (36/77°F) 且乾燥的環境。然而,此產品能在 40°C (104°F)溫度下保存兩個月。	使用本產品之後,也可能出現因使用本產品腹壁層重建所引起的相關併發症。這些併發症包括(但不侷限於): 1.血清腫、血腫。2.復發。3.感染。4.內臟沾粘。5.對產品成分產生過敏反應。	1.有效減低腹部疝氣病人的復發率。 2.植入品可防止組織沾粘並自體吸收。 3.植入品能部份自體吸收;依人體功學彈性編織有效減少病人的不適、疼痛感。 4.可以微創腹腔鏡術式治療。	視患者需求,醫師評估之。

院內代碼	院內品名	自費單價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
RPCM21	Sofradim PARIETEX Composite Meshes-PCO			33800	衛署醫器輸字第018055號	FSZ018055004	柯惠舒法定帕瑞得複合式人工編網PCO2015F 20*15cm	<p>1.產品組成: 3D聚酯人工網 + 可吸收的膠原蛋白。</p> <p>2.3D聚酯人工網, 具高親水性, 植入後黏貼組織性佳, 組織長的好。</p> <p>3.可吸收的膠原蛋白, 植入後12天開始被吸收, 20天後完全被吸收, 有效防止組織沾粘。</p> <p>4.防沾粘膠原薄膜滲透過網片編織基礎層, 緊密連接, 唯一不分層的複合網片, 不脫落。</p> <p>5.產品透視度極佳, 可確認 Defect 被完整適當覆蓋。</p> <p>6.附有固定線(亦可自行增加), 方便 mesh 懸吊定位。</p> <p>7.使用 "Sofradim" PARIETEX Composite Meshes, 可以防止腹內組織沾粘, 有效降低腹部疝氣併發症、復發率。</p>	<p>1. 禁忌症: 所有關於壁層強化使用的一般禁忌症皆適用於本產品。這些包括(但不侷限於): *病患正處於成長階段: 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。</p> <p>2. 本產品是以無菌包裝方式提供。使用前請檢查包裝是否有任何損壞。如果包裝已開啟或已損毀, 則請勿使用本產品。</p> <p>3. 建議使用未經裁剪之完整本產品。這樣可以確保保護邊緣的薄膜完整無缺。</p> <p>4. 為了維持本產品的伸縮性和多孔性, 建議使用本產品時不要過度拉扯人工編網。不管使用方向為何, 僅需適度均等的拉緊本產品即可。</p> <p>5. 因為滑石粉具有發炎引發特性, 所以建議在處理本產品的過程中, 使用無滑石粉之手套或經過充分沖洗過的手套。</p> <p>6. 本產品是以雙層無菌包裝方式提供, 而此雙層包裝則置於一非無菌鋁包中。建議僅在需要使用本產品時打開內層包裝, 並使用乾淨的手套和器械握住本產品末端。</p> <p>7. 本產品為一單次使用之器材, 已使用伽馬輻射消毒。</p> <p>8. 建議將產品置於下列環境: 儲存在溫度介於 +2°C / +25°C (36/77°F) 且乾燥的環境。然而, 此產品能在 40°C (104°F) 溫度下保存兩個月。</p>	<p>使用本產品之後, 也可能出現因使用本產品腹壁層重建所引起的相關併發症。這些併發症包括(但不侷限於):</p> <p>1. 血清腫、血腫。 2. 復發。 3. 感染。 4. 內臟沾粘。 5. 對產品成分產生過敏反應。</p>	<p>1. 有效減低腹部疝氣病人的復發率。</p> <p>2. 植入品可防止組織沾粘並自體吸收。</p> <p>3. 植入品能部份自體吸收; 依人體功學彈性編織, 有效減少病人的不適、疼痛感。</p> <p>4. 可以微創腹腔鏡術式治療。</p>	視患者需求, 醫師評估之。
RPRBS	Autologous Conditioned Plasma therapy			54400	衛署醫器輸字第023276號	CCZ023276001	自體高濃度血小板RPR生長因子療法	<p>1. 『全自動密閉無菌式』血液分離: 可快速得到血漿(PPP)、血小板(PRP)、紅血球(RBC)等血品。</p> <p>2. 利用血小板本身所含有的生長因子 Growth factors, 協助治療癒合困難之傷口或骨缺損、骨頭重建、運動傷害、組織退化等症狀與部位, 進行有效且安全的重點治療。</p>	無	此耗材無類似可比較之健保給付產品, 其PRP生長因子可協助受損組織治療與修復。	視患者需求, 醫師評估之。	

院內代碼	院內品名	自費單價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
RRFB2	NAKANISHI Round fluted Burs(桿 2.35mm*M-2)			6000	衛署醫器輸壹字第012731號	FNX012731001	納肯尼斯手術用器械-Round fluted burs (桿 2.35mm*M-20)	多樣化選擇	勿重消	操作不當病患可能受傷	無相關給付特材	視患者需求,醫師評估之。
RRFB3	NAKANISHI Round fluted Burs(桿 2.35mm*M-3)			6000	衛署醫器輸壹字第012731號	FNX012731001	納肯尼斯手術用器械-Round fluted Burs(桿 2.35mm*M-30)	多樣化選擇	勿重消	操作不當病患可能受傷	無相關給付特材	視患者需求,醫師評估之。
RRFB4	NAKANISHI Round fluted Burs(桿 2.35mm*M-4)			6000	衛署醫器輸壹字第012731號	FNX012731001	納肯尼斯手術用器械-Round fluted Burs(桿 2.35mm*M-40)	多樣化選擇	勿重消	操作不當病患可能受傷	無相關給付特材	視患者需求,醫師評估之。
RRFB5	NAKANISHI Round fluted Burs(桿 2.35mm*M-5)			6000	衛署醫器輸壹字第012731號	FNX012731001	納肯尼斯手術用器械-Round fluted Burs(桿 2.35mm*M-50)	多樣化選擇	勿重消	操作不當病患可能受傷	無相關給付特材	視患者需求,醫師評估之。
RSPM15	Covidien Sofradim Parietex Meshes 15*10			15750	衛署醫器輸壹字第017436號	FSZ017436001	柯惠舒法定帕瑞得人工編網	1. 前腹膜腹腔鏡術式(TEP)專用的人工編網，以最佳符合解剖上的結構，分左、右邊供病患使用。 2. 獨特以2D + 3D編織構造: 強化2D部分的修補結構，同時增加手術操控性、加強病灶修補的功能。而柔軟的3D解剖性編織結構，更能保護重要血管組織等的敏感地帶。 3. 獨特採親水性polyester材質，與組織服貼性佳，更能促進細胞生長植入,真正強化修補效果。 4. 材料屬性較不易皺縮、移位，也因而疼痛感降低。 5. 產品帶伸縮線，術中易於精確置放。	1. 本產品之禁忌症: 所有關於壁層強化使用的一般禁忌症皆適用於本產品的使用。這些包括(但不侷限於): (1)病患正處於成長階段：人工編網的有限延展性可能無法滿足孩童的成長速度。(2)在受感染或受污染的處所進行手術。 2. 當植入於腹膜前部位時，腹膜移補術的人工編網在手術最後應儘可能保持完整。 3. 另外本產品以雙層滅菌包裝方式提供。建議於使用本產品時，在打開內層包裝，並使用乾淨的手套和器械握住貼布末端。	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. 專為先進之前腹膜腹腔鏡術式使用，病患傷口小、術後恢復快。 2. 特有之親水性材質與獨特的編織方式，使得本產品與組織服貼性佳、促進細胞生長效率。 3. 符合解剖上修補原理的設計，可同時覆蓋直疝、斜疝與股疝發生的位置。 4. 材質設計柔軟，病患異物感減低、舒適感增加。	視患者需求,醫師評估之。

院內代碼	院內品名	自費價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
RTIMS11	TiO2Mesh Surgical mesh implant 10*15cm			12000	衛署醫器輸字第024080號	FSZ024080002	百歐瑟二氧化鈦疝氣修補網10*15cm	<p>唯一100%二氧化鈦塗層</p> <p>★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。</p> <p>★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。</p>	<p>本品只能由相關熟悉手術的醫師使用。在使用本網片前，醫師須確認疝氣缺損部位大小，並確保網片能有效覆蓋。為盡量減少植入後併發症及復發，網片必須充分貼上。若需在神經及血管週圍以縫線、釘子、釘槍固定網片時須特別注意。若因需個別調整而裁剪網片，請注意網片邊緣以雷射切割的鈍端在裁剪後可能會造成小傷口(microtrauma)。</p>	<p>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。</p>	<p>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</p> <p>2.輕質量高張力 - 減少異物感及術後疼痛，增加網片彈性</p> <p>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</p> <p>4.雷射裁切 - 雷射裁切鈍端，避免刺激或造成小傷口</p>	視患者需求,醫師評估之.
RTRL22	LAGIPOINT Kit #TRL-0220R			19500	衛署醫器製字第003566號	TSZ003566010	大吉士 複埠式導入套管組 #TRL-0220R(單孔4洞,5mm*2,12mm*2)	<p>大吉士複埠式導入套管組是一經伽瑪輻射滅菌的單次使用商品。其主要零件如下(1)主本體、(2)充氣組、(3)套筒(共分4總規格)、(4)傷口撐開器(共分2種規格)、(5)扣環組；主本體為透明具彈性的薄膜，利於手術時觀察；充氣組用以充氣及排煙；不同尺寸的套筒適合不同器械使用，不同的型號有不同數量的套筒組合；傷口撐開器用以撐開傷口；扣環組用以結合傷口撐開器及主本體，且可旋轉。</p>	<p>1.本產品為單次使用，使用後應妥善丟棄，請勿重複使用、重複滅菌。</p> <p>2.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、汙染時，不得使用之。</p> <p>3.本裝置專供臨床醫師和合格醫療人員使用。使用前，務必詳閱原廠說明書並遵照指示使用;或參閱與產品相關之警語、禁忌症、併發症等醫學文獻。</p> <p>4.使用來自於不同製造商之微創手術器械與配件時，於操作開始前，請先確認其共同使用間的相容性。</p>	無	無	視患者需求,醫師評估之.
RTRL822	LAGIPOINT Kit-搭配80mm傷口撐開器#TRL-80			22000	衛署醫器製字第003566號	TSZ003566014	大吉士 複埠式導入套管組-搭配80mm傷口撐開器 #TRL80-0220R	<p>大吉士複埠式導入套管組是一經伽瑪輻射滅菌的單次使用商品。其主要零件如下(1)主本體、(2)充氣組、(3)套筒(共分4總規格)、(4)傷口撐開器(共分2種規格)、(5)扣環組；主本體為透明具彈性的薄膜，利於手術時觀察；充氣組用以充氣及排煙；不同尺寸的套筒適合不同器械使用，不同的型號有不同數量的套筒組合；傷口撐開器用以撐開傷口；扣環組用以結合傷口撐開器及主本體，且可旋轉。</p>	<p>1.本產品為單次使用，使用後應妥善丟棄。請勿重複使用、重複滅菌。</p> <p>2.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、汙染時，不得使用之。</p> <p>3.本裝置專供臨床醫師和合格醫療人員使用。使用前，務必詳閱原廠說明書並遵照指示使用;或參閱與產品相關之警語、禁忌症、併發症等醫學文獻。</p> <p>4.使用來自於不同製造商之微創手術器械與配件時，於操作開始前，請先確認其共同使用間的相容性。</p>	無	無	視患者需求,醫師評估之.

院內代碼	院內品名	自費單價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
SPDO419	Stratafix Spiral PDO 3-0 24*24cm(SXPD2B4			1750	衛部醫器輸字第026490號	SAY026490001	愛惜康 思達飛外科用可吸收傷口吻合裝置 #SXPD2B419	本產品採用倒刺的縫合材料製成,故無需打結即可縫合組織,可以減少手術進行的時間,降低麻醉風險,提升手術效率.	本產品帶有雙向倒刺來錨定組織,因此無須打結即可縫合傷口對邊.在縫線的倒刺節段打結會損壞倒刺,並且可能降低縫線的抗張強度和倒刺的有效性.為了形成雙向拉力和使裝置操作正常,本產品的兩側必須嵌入在組織中.另外完成裝置入後,為了將裝置鎖定到位,還需要在傷口止點側方額外倒縫一針或穿刺組織一次.	這個裝置的不良反應可包括傷口裂開;在縫合出現擴展,牽拉或扭轉情況時無法提供足夠的傷口支撐;對年老,營養不良,身體虛弱,或身患延遲傷口癒合病症病人無法提供足夠的傷口支撐;感染最小程度的組織急性炎性反應,皮膚縫線保留超過7天後出現局部刺激,血液供應不良的組織出現縫線外排和吸收延遲	一般手術縫線 副作用:暫時性異物反應	視患者需求,醫師評估之.
SPDS403	Stratafix PDS Plus 2-0*45cm(SXPP1A403)Ta			2440	衛部醫器輸字第028720號	TSZ028720001	愛惜康 思達飛抗菌對稱型免打結傷口縫合裝置 #SXPP1A403	Stratafix Symmetric PDS Plus 抗菌對稱型免打結傷口縫合裝置是一種抗菌材質的單股可吸收合成(二氧環己酮)外科縫合線裝置由聚酯製成	目前並未針對以間斷縫合法使用Stratafix Symmetric PDS Plus 縫合裝置進行研究 皮下縫合要盡可能縫得深,使其被吸收時產生的紅腫和硬結情形降到最低	與可吸收縫合線相關的不良反應包括傷口裂開,再縫合具有伸展,牽拉或擴張傷口時無法提供足夠的傷口支撐,對年老,營養不良或身體虛弱或有傷口癒合緩慢情況的病人無法提供適當的傷口支撐,感染,極輕微的急性發炎組織反應,血液供應不良部位組織內的縫合線被排出和吸收延遲,	相較於傳統縫線,此縫線不須要醫生一針一線 慢慢縫,只需要輕輕一拉,就完成手術縫合,可減少待在手術房的麻醉時間.	視患者需求,醫師評估之.
TTSIL	Trumpet Suction Irrigation System SI-320			1885	衛署醫器製字第001592號	CDY001592001	拉吉士沖吸管#SI-320CT		1.本產品已經滅菌處理,且為單次使用,使用後即需拋棄之 2.本產品均須在內視鏡已進入且可觀察腹腔內狀況後才可將其進入之	無	無	視患者需求,醫師評估之.
RAHHP1	Arista AH 1g #SM0005-USA	10500		10500	衛部醫器輸字第030696號	TTZ03069601	巴德 亞瑞絲達 可吸收止血顆粒-1g	1.止血顆粒材質為植物性澱粉,不含動物或人體來源 2.通常可在2天內吸收 (其它止血劑約4~8週) 3.立即可使用、不用預先調配或混合凝膠 4.常溫保存不用冷凍 (不用冰箱不用解凍) 5.可搭配40µm直徑自體血液回收機使用	限單次手術使用。本產品為無菌產品，不得重新滅菌，任何未使用而已開封的產品，應予以棄置。本產品不能取代精密的手術技術、正確的結紮或其他常規操作。	對於神經及眼科手術的安全性和有效性尚未確立。	此《手術用》I4490可吸收性止血劑無健保給付品項	視患者需求,醫師評估之.
RAHHP3	Arista AH 3g #SM0002-USA	21000		21000	衛部醫器輸字第030696號	TTZ03069602	巴德 亞瑞絲達 可吸收止血顆粒-3g	1.止血顆粒材質為植物性澱粉,不含動物或人體來源 2.通常可在2天內吸收 (其它止血劑約4~8週) 3.立即可使用、不用預先調配或混合凝膠 4.常溫保存不用冷凍 (不用冰箱不用解凍) 5.可搭配40µm直徑自體血液回收機使用	限單次手術使用。本產品為無菌產品，不得重新滅菌，任何未使用而已開封的產品，應予以棄置。本產品不能取代精密的手術技術、正確的結紮或其他常規操作。	對於神經及眼科手術的安全性和有效性尚未確立。	手術用止血劑無健保給付品項	視患者需求,醫師評估之.

院內代碼	院內品名	自費單價	健保給付上限單價	自付額	衛署(許可證)字號	品項代碼	中文品名	產品特性	注意事項	副作用	與健保已給付品項之療效比較	使用原因
RAHFT14	Arista AH 14cm塗佈器	3000		3000	衛部醫器輸字第030696號	TTZ030696004	巴德 可吸收止血顆粒-14cm塗佈器	本產品為搭配"巴德"亞瑞絲達可吸收止血顆粒輔助止血之延長管	限單次手術使用。 本產品為無菌產品，不得重新滅菌，任何未使用而已開封的產品，應予以棄置	無	止血顆粒延長管塗佈器，無健保品項	視患者需求,醫師評估之.
RAHFT38	Arista AH 38cm塗佈器	3000		3000	衛部醫器輸字第030696號	TTZ030696005	巴德 可吸收止血顆粒-38cm塗佈器	本產品為搭配"巴德"亞瑞絲達可吸收止血顆粒輔助止血之延長管	限單次手術使用。 本產品為無菌產品，不得重新滅菌，任何未使用而已開封的產品，應予以棄置	無	止血顆粒延長管塗佈器，無健保品項	視患者需求,醫師評估之.