

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
TSZ010846001	C8XX2 凝膠式腹腔鏡手通路裝置	40,500	用於手術時輔助建立通道保護切口之用	無	無類似健保給付品項
SSZ009808002	544250 HEM-O-LOK POLYMER CLIP	763	材質係屬生物相容性高的聚合物(Polymer) 結紮鎖形狀，可完全包覆結紮血管	效益： 在動靜脈血管、輸尿管、肝膽消化道(如膽管、胰管及闌尾)及淋巴腺管的結紮，不會有組織沾黏、焦痂、發炎反應。 風險： 1.不可使用作為避孕用輸卵管的結紮 2.禁忌使用在腹腔鏡的捐體腎臟切除術的腎動脈結紮	1.X光、CT檢查無散射、無偽影 2.MRI檢查無位移 3.惰性材料，無組織反應 4.不支持細菌生長 5.釘體小巧，不擋視野 6.質地堅韌，對血管或組織無切割作用
SAY024846001	PSE45A 可彎式電動腔鏡直線型切	23,625	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釘器械杆可雙向自由旋轉，杆身末端附有鋰電池，電動操控使杆身更穩定，切割出來的縫合釘成釘更密合安全。	效益: 電動槍在擊發時不太會有震動情形,杆身穩定使縫合釘的成釘更緊密，減少滲漏發生。 風險: 使用者操作不當，可能會造成縫合釘成型不當，切割線不完整和出血現象。	目前無健保給付之內視鏡直線切割縫合器材
SAY024846001	PLE45A 可彎式電動腔鏡直線型切	23,625	可搭配縫合釘或組織支撐材料共同使用。	無	目前市面上無健保品項
SAY024846001	PSE60A 可彎式電動腔鏡直線型切	23,625	可搭配縫合釘或組織支撐材料共同使用。	無	目前市面上無健保品項
SAY024846001	PLE60A 可彎式電動腔鏡直線型切	23,625	本產品可用於切斷、切除和/ 或建立縫合。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。本產品還可用於切斷肝實體組織（肝脈管系統和膽管結構）、胰臟、腎臟和脾臟的切斷與切除。	無	目前市面上無健保品項
SAY024846001	PCE45A 可彎式電動腔鏡直線型切	23,625	本產品可用於切斷、切除和/ 或建立縫合。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。本產品還可用於切斷肝實體組織（肝脈管系統和膽管結構）、胰臟、腎臟和脾臟的切斷與切除。	無	目前市面上無健保品項
SAY024846001	PCE60A 可彎式電動腔鏡直線型切	23,625	本產品可用於切斷、切除和/ 或建立縫合。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。本產品還可用於切斷肝實體組織（肝脈管系統和膽管結構）、胰臟、腎臟和脾臟的切斷與切除。	無	目前市面上無健保品項
THZ024036002	斯爾止斯諾可吸收抗菌止血氧化纖	2,970	本產品為無菌的吸收性編織纖維,以再生纖維速控制的氧化作用處理後製成,纖維成白色,表面有淺黃色敷料,帶有些微類似焦糖的氣味,本產品材質強韌,可承受縫合或切割而不磨損,且性質穩定,可儲存人為控制之室溫環境中,存放一段時間後可能會略有變色,但其效能不受影響,本產品除具有局部止血功能外,在體內亦具有抗菌作用,可抑制多種格蘭氏陽性及陰性細菌(包括好氧菌及厭氧菌)	偶而患者出現刺痛感和灼熱感等症狀,一般認為應是本產品的酸特質所造成	1.SNoW 為非編織結構,比傳統止血棉接觸出血點表面更服貼,止血效果快 43% 2.不會沾黏器械,操作更容易,可重複置放於出血部位
SAY027803001	PVE35A 可彎式高階定位電動血管	23,625	狹窄空間血管釘合及止血	無	1.為電動方式進行血管切割釘合,減少健保手動操作搖晃誤差,提供更好的釘合效果. 2.鉗口寬度為 7mm 可進入狹窄空間進行釘合
CDY013354002	031133-10 腹腔鏡沖洗套管 TUBE	1,800	滅菌包裝，設計為 KARL STORZ 37113A 手把專用沖洗套管，密合度佳，安裝拆解容易，並有顏色區分注水與吸引，不會安裝錯誤。	無	療效相同，因比照同類品項代碼 CDY000102001為過程面醫材，健保未納入給付支特殊材料品項，所以建議向病患收費。並此產品手把為可拆解清洗，可高壓消毒重覆使用，所以成本較低，也較為環保。

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
CFZ001039001	富強胃管-外接兩截式 16FR (最小)	360	<ol style="list-style-type: none"> <li>適用於胃減壓、灌洗或給于營養、藥物的輸液管。</li> <li>管身透明，易於目視觀察，具光顯影線，可藉的使用來管位置。</li> <li>具深度標示，有助於評估插入長度。</li> <li>兩截的鼻胃管末端皆附上矽質塞子，停止餵食時可將塞子蓋住，以防空氣進入體內。</li> <li>鼻胃管蓋以矽膠製成，可減少皮膚與蓋子接觸的不適。</li> <li>漸細柔軟的尖端圓頭易於插管。</li> <li>適用於胃部營養供給。</li> </ol>	無	<ol style="list-style-type: none"> <li>適用於胃減壓、灌洗或給于營養、藥物的輸液管。</li> <li>管身透明，易於目視觀察，具光顯影線，可藉的使用來管位置。</li> <li>具深度標示，有助於評估插入長度。</li> <li>兩截的鼻胃管末端皆附上矽質塞子，停止餵食時可將塞子蓋住，以防空氣進入體內。</li> <li>鼻胃管蓋以矽膠製成，可減少皮膚與蓋子接觸的不適。</li> <li>漸細柔軟的尖端圓頭易於插管。</li> <li>適用於胃部營養供給。</li> </ol>
WDZ003125002	HERA DERM HYDROGEL WOUND DRESS	150	<ol style="list-style-type: none"> <li>水凝膠具鎖水功能，吸收傷口滲液不回滲，避免傷口過度浸潤。</li> <li>敷料具單向伸展、側邊抗張力，避免活動時傷口緊繃或撕裂傷，預防疤痕產生；並提供下壓力，預防疤痕產生。</li> </ol>	<p>一、您可能因此特材獲得的效益：</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>水凝膠手術傷口敷料吸濕退黏，大大降低更換敷料之疼痛。</li> <li>操作簡單,節省換藥時間。</li> <li>外層PU膜防水透氣、術後可洗澡。</li> </ul> <p>二、應注意事項：</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>限體外使用</li> <li>感染傷口不能使用</li> <li>接受MRI或放射線治療時,宜取下</li> <li>避免陽光/高溫照射</li> </ul> <p>三、您可能因此特材而遭預風險：</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>少數患者對表層PU膜有輕微過敏。</li> </ul>	<ol style="list-style-type: none"> <li>目前有健保給付之術後傷口照顧為紗布，主要為保護傷口，吸收傷口滲液。</li> <li>紗布透氣不防水： <ol style="list-style-type: none"> <li>無法維持傷口濕潤環境，乾燥易沾黏傷口組織，因此換藥易疼痛。</li> <li>在關節處、不平坦地方，紗布不易固定，活動時易脫落。</li> <li>無下壓力，疤痕易突起</li> </ol> </li> </ol>
WDZ003125003	HERA DERM HYDROGEL WOUND DRESS	450	<ol style="list-style-type: none"> <li>水凝膠具鎖水功能，吸收傷口滲液不回滲，避免傷口過度浸潤。</li> <li>敷料具單向伸展、側邊抗張力，避免活動時傷口緊繃或撕裂傷，預防疤痕產生；並提供下壓力，預防疤痕產生。</li> </ol>	<p>一、您可能因此特材獲得的效益:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>水凝膠手術傷口敷料吸濕退黏，大大降低更換敷料之疼痛。</li> <li>操作簡單,節省換藥時間。</li> <li>外層PU膜防水透氣、術後可洗澡</li> </ul> <p>二、應注意事項:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>限體外使用</li> <li>感染傷口不能使用</li> <li>接受MRI或放射線治療時,宜取下</li> <li>避免陽光/高溫照射</li> </ul> <p>三、您可能因此特材而遭預風險：</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>少數患者對表層PU膜有輕微過敏。</li> </ul>	<ol style="list-style-type: none"> <li>目前有健保給付之術後傷口照顧為紗布，主要為保護傷口，吸收傷口滲液。</li> <li>紗布透氣不防水： <ol style="list-style-type: none"> <li>無法維持傷口濕潤環境，乾燥易沾黏傷口組織，因此換藥易疼痛</li> <li>在關節處、不平坦地方，紗布不易固定，活動時易脫落。</li> <li>無下壓力，疤痕易突起</li> </ol> </li> </ol>
WDZ003125006	HERA DERM HYDROGEL WOUND DRESS	500	<ol style="list-style-type: none"> <li>水凝膠具鎖水功能，吸收傷口滲液不回滲，避免傷口過度浸潤。</li> <li>敷料具單向伸展、側邊抗張力，避免活動時傷口緊繃或撕裂傷，預防疤痕產生；並提供下壓力，預防疤痕產生。</li> </ol>	<p>一、您可能因此特材獲得的效益:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>水凝膠手術傷口敷料吸濕退黏，大大降低更換敷料之疼痛。</li> <li>操作簡單,節省換藥時間。</li> <li>外層PU膜防水透氣、術後可洗澡</li> </ul> <p>二、應注意事項:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>限體外使用</li> <li>感染傷口不能使用</li> <li>接受MRI或放射線治療時,宜取下</li> <li>避免陽光/高溫照射</li> </ul> <p>三、您可能因此特材而遭預風險：</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>少數患者對表層PU膜有輕微過敏。</li> </ul>	<ol style="list-style-type: none"> <li>目前有健保給付之術後傷口照顧為紗布，主要為保護傷口，吸收傷口滲液。</li> <li>紗布透氣不防水： <ol style="list-style-type: none"> <li>無法維持傷口濕潤環境，乾燥易沾黏傷口組織，因此換藥易疼痛</li> <li>在關節處、不平坦地方，紗布不易固定，活動時易脫落。</li> <li>無下壓力，疤痕易突起</li> </ol> </li> </ol>
WDZ003125001	HERA DERM HYDROGEL WOUND DRESS	101	<ol style="list-style-type: none"> <li>水凝膠具鎖水功能，吸收傷口滲液不回滲，避免傷口過度浸潤。</li> <li>敷料具單向伸展、側邊抗張力，避免活動時傷口緊繃或撕裂傷，預防疤痕產生；並提供下壓力，預防疤痕產生。</li> </ol>	<p>一、您可能因此特材獲得的效益:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>水凝膠手術傷口敷料吸濕退黏，大大降低更換敷料之疼痛。</li> <li>操作簡單,節省換藥時間。</li> <li>外層PU膜防水透氣、術後可洗澡</li> </ul> <p>二、應注意事項:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>限體外使用</li> <li>感染傷口不能使用</li> <li>接受MRI或放射線治療時,宜取下</li> <li>避免陽光/高溫照射</li> </ul> <p>三、您可能因此特材而遭預風險：</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>少數患者對表層PU膜有輕微過敏。</li> </ul>	<ol style="list-style-type: none"> <li>目前有健保給付之術後傷口照顧為紗布，主要為保護傷口，吸收傷口滲液。</li> <li>紗布透氣不防水： <ol style="list-style-type: none"> <li>無法維持傷口濕潤環境，乾燥易沾黏傷口組織，因此換藥易疼痛</li> <li>在關節處、不平坦地方，紗布不易固定，活動時易脫落。</li> <li>無下壓力，疤痕易突起</li> </ol> </li> </ol>

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
WDZ003125005	HERA DERM HYDROGEL WOUND DRESS	600	1.水凝膠具鎖水功能，吸收傷口滲液不回滲，避免傷口過度浸潤。 2.敷料具單向伸展、側邊抗張力，避免活動時傷口緊繃或撕裂傷，預防疤痕產生；並提供下壓力，預防疤痕產生。	一、您可能因此特材獲得的效益： • 水凝膠手術傷口敷料吸濕退黏，大大降低更換敷料之疼痛。 • 操作簡單，節省換藥時間。 • 外層PU膜防水透氣、術後可洗澡 二、應注意事項： • 限體外使用 • 感染傷口不能使用 • 接受MRI或放射線治療時，宜取下 • 避免陽光/高溫照射 三、您可能因此特材而遭預風險： • 少數患者對表層PU膜有輕微過敏。	1.目前有健保給付之術後傷口照顧為紗布，主要為保護傷口，吸收傷口滲液。 2.紗布透氣不防水： (1)無法維持傷口濕潤環境，乾燥易沾黏傷口組織，因此換藥易疼痛 (2)在關節處、不平坦地方，紗布不易固定，活動時易脫落。 (3)無下壓力，疤痕易突起
WDZ002993001	康力得幾丁聚醣傷口敷料 2*3CM 1	1,324	有效減少止血的時間及改善病人的不適感	1.減少住院時間。 2.可能造成皮下血腫的風險。	目前無同類品之健保品項
WDZ004425005	HERA DERM WOUND DRESSING 10*1	216	是具有保溼、高吸收率、延展性佳，可裁剪之超薄型敷料，使傷口處於濕潤均衡的狀態，加速傷口癒合。	少數過敏。	目前無同類品之健保品項
WDZ004425006	HERA DERM WOUND DRESSING 22*2	1,367	是具有保溼、高吸收率、延展性佳，可裁剪之超薄型敷料，使傷口處於濕潤均衡的狀態，加速傷口癒合。	少數過敏。	目前無同類品之健保品項
WDY014384002	ANX12 新得美棒皮膚黏著劑 12支/	1,455	新型的皮膚黏膠劑末端為斜角設計，以細線條或粗線條塗抹時，最長可到15cm長，特殊的塗抹器設計，可使黏膠劑輕易活化，方便使用，避免阻塞。	新一代的配方可增加彈性及立體強度，使傷口維持密閉，提升患者舒適度，形成的保護膜可提供>99%的保護力持續至少72小時，保護膜亦有防水功能 風險及副作用 皮膚黏膠在皮膚上聚合時會釋放少量熱能，而使得一些病患感到灼熱或不適。請勿用於已知對氰基丙烯酸酯(Cyanoacrylate)或甲醛過敏的病人。	一般表皮縫合使用手術縫線加上美容膠，手術後傷口無法受到保護且嚴禁碰水，增加術後傷口照護時間及成本，使用皮膚黏膠可減少傷口照護時間同時達到保護傷口的目的。
WWZ026660003	413568 愛康膚-銀抗菌親水性纖維	899	1.可吸收大量滲液，形成凝膠，維持適合的濕潤促進傷口癒合，並減少換藥的次數 2.敷料含銀的成份可達殺菌功效，另也含乙二胺四乙酸鈉鹽(EDTA)及苄索氯胺(BeCl)可破壞 並清除因生物膜導致長期無法癒合的傷口達到功效，並降低醫療成本。 3.敷料容易使用與更換，可減少換藥時用的醫材及節省工時，提升病人照護的醫療品質。 4.經臨床實驗證實，此試驗為前瞻性、多醫學中心無對照組臨床試驗，共收42位足部潰瘍病人，包括已感染或具感染風險的病人，使用含乙二胺四乙酸鈉鹽(EDTA)及苄索氯胺(BeCl)及含銀的雙重技術親水性纖維，使用後的結果如下：全部病人傷口面積縮小54%，感染的潰瘍傷口面積縮小70%。 5.經美國食品藥物管理局(FDA)認證，活體實驗證實，使用含乙二胺四乙酸鈉鹽(EDTA)及苄索氯胺(BeCl)及含銀的雙重技術親水性纖維，相較於六亞甲基鹽酸二胍(PHMB)紗布， a)能更有效去除生物膜(Biofilm)，在6天時監測，95%減少b)相較於六亞甲基鹽酸二胍(PHMB)紗布，Ag+敷料48%更能幫助肉芽組織生長， c)相較於六亞甲基鹽酸二胍(PHMB)紗布，Ag+敷料24%更能幫助上皮細胞移行。	使用效益： •縮短療程與住院期，避免再感染，並節省總成本。•縮短療程與住院期，避免再感染，並節省總成本。 •有效作用時間較長，換敷料次數較少，大大降低患者換敷料之痛苦。 應注意事項： •請確實遵守使用說明及使用天數。 •若皮膚對產品產生敏感，請立即停用及向醫療專業人員諮詢。 副作用： •無。	目前此類產品，查無類似健保品項

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
WWZ026660004	413569 愛康膚-銀抗菌親水性纖維	1,890	<ol style="list-style-type: none"> <li>1.可吸收大量滲液，形成凝膠，維持適合的濕潤促進傷口癒合，並減少換藥的次數。</li> <li>2.敷料含銀的成份可達殺菌功效，另也含乙二胺四乙酸鈉鹽(EDTA)及苄索氯胺(BeCl)可破壞並清除因生物膜導致長期無法癒合的傷口達到功效，並降低醫療成本。</li> <li>3.敷料容易使用與更換，可減少換藥時用的醫材及節省工時，提升病人照護的醫療品質。</li> <li>4.經臨床實驗證實，此試驗為前瞻性？多醫學中心無對照組臨床試驗，共收42位足部潰瘍病人，包括已感染或具感染風險的病人，使用含乙二胺四乙酸鈉鹽(EDTA)及苄索氯胺(BeCl)及含銀的雙重技術親水性纖維，使用後的結果如下：全部病人傷口面積縮小54%，感染的潰瘍傷口面積縮小70%。</li> <li>5.經美國食品藥物管理局(FDA)認證，活體實驗證實，使用含乙二胺四乙酸鈉鹽(EDTA)及苄索氯胺(BeCl)及含銀的雙重技術親水性纖維，相較於六亞甲基鹽酸二胍（PHMB）紗布， <ol style="list-style-type: none"> <li>a)能更有效去除生物膜(Biofilm)，在6天時監測，95%減少b)相較於六亞甲基鹽酸二胍（PHMB）紗布，Ag+敷料48%更能幫助肉芽組織生長，</li> <li>c)相較於六亞甲基鹽酸二胍（PHMB）紗布，Ag+敷料24%更能幫助上皮細胞移行。</li> </ol> </li> </ol>	使用效益: <ul style="list-style-type: none"> <li>•縮短療程與住院期,避免再感染,並節省總成本。</li> <li>•有效作用時間較長,換敷料次數較少,大大降低患者換敷料之痛苦。</li> </ul> 應注意事項: <ul style="list-style-type: none"> <li>•請確實遵守使用說明及使用天數。</li> <li>•若皮膚對產品產生敏感，請立即停用及向醫療專業人員諮詢。</li> </ul> 副作用: <ul style="list-style-type: none"> <li>•無。</li> </ul>	目前此類產品，查無類似健保品項。
WDZ005297001	水凝敷傷口敷料(滅菌)2*2CM(含PU)	153	<ol style="list-style-type: none"> <li>1.撕貼容易降低疼痛</li> <li>2.癒合快速減少疤痕</li> <li>3.超薄防水柔軟服貼</li> <li>4.透明易於觀察傷口</li> <li>5.照護容易</li> </ol>	無	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 (Hydro-Blance Technology)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。
WDZ005297002	水凝敷傷口敷料(滅菌)3*3CM/3.8*	205	<ol style="list-style-type: none"> <li>1.撕貼容易降低疼痛</li> <li>2.癒合快速減少疤痕</li> <li>3.超薄防水柔軟服貼</li> <li>4.透明易於觀察傷口</li> <li>5.照護容易</li> </ol>	無	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 (Hydro-Blance Technology)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。

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
WDZ005297004	水凝敷傷口敷料(滅菌)3*14CM(含P)	620	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	無	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。 <b>GelSKIN 濕潤均衡技術 (Hydro-BlanceTechnology)</b> 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。
WDZ005297006	水凝敷傷口敷料(滅菌)3*17CM(含P)	800	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	無	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。 <b>GelSKIN 濕潤均衡技術 (Hydro-Blance Technology)</b> 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。
FTZ007768001	14602 新象浮動環 44MM 5片/盒	230	1.兩片式浮動環：底座可與造口袋分開 2.柔軟及舒適的人工皮材質，保護造口周圍皮膚 3.視野清楚，容易操作，方便評估造口及執行造口護理	患者對產品材質過敏者可能導致皮膚過敏之現象	1.兩片式浮動環：底座可與造口袋分開 2.柔軟及舒適的人工皮材質，保護造口周圍皮膚 3.視野清楚，容易操作，方便評估造口及執行造口護理
SAY019832002	HAR9F HS FOCUS 9CM SURVED SHEA	28,350	Harmonic FOCUS 弧形剪刀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。	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。	電燒,Harmonic FOCUSPlus 無電流通過病人人體
SAY023037001	LF1212 利嘉修爾彎型小鉗口手術	35,775	能對於血管,淋巴管,組織束作閉合及切割	在裝有體內或體外起搏器的情況下應謹慎使用此系統	健保給付尚無此功能療效
TKY011006001	314Z ENDOCUT SCISSOR TIP DISP	3,780	容易安裝及拆卸拋棄式的器械投，可接到單極電燒機	無	無
SAY027143001	LF1723 單一步驟閉合器/分割器 2	35,978	結紮 7MM 以內血管,淋巴管及組織束	若經過重新處理或多次使用,可能會對器械結構和部位造成不良影響,從而影響器械的工作效能.	能結扎 7MM 以內血管及組織束,降低病患出血量提高手術安全性
SAY027143001	LF1737 單一步驟閉合器/分割器 3	31,928	結紮 7MM 以內血管,淋巴管及組織束	若經過重新處理或多次使用,可能會對器械結構和部位造成不良影響,從而影響器械的工作效能.	能結扎 7MM 以內血管及組織束,降低病患出血量提高手術安全性
SAY027143001	LF1744 單一步驟閉合器/分割器 4	37,328	結紮 7MM 以內血管,淋巴管及組織束	若經過重新處理或多次使用,可能會對器械結構和部位造成不良影響,從而影響器械的工作效能.	能結扎 7MM 以內血管及組織束,降低病患出血量提高手術安全性
SAY019832002	HAR17F" 哈默尼克福克斯器械	28,350	Harmonic FOCUS 弧形剪刀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。	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。	電燒,Harmonic FOCUS Plus 無電流通過病人人體
SAY026490002	SXPD1B101可吸收傷口吻合裝置 (	1,680	本產品帶有雙向倒刺得縫合材料來錨定組織，因此無須打結即可縫合組織	本產品對人體來說可能是一個暫時性異物，處理感染或被污染的傷口時，必須遵循可以接受的外科操作規範	本產品與一般手術縫線不同，一般手術必須打結，本產品為免打結裝置，提供傷口一致性的壓力，和抗張強度，對於組織吻合的安全性更高，由於免打結也提高了手術效率
SAY026490002	SXPD1B401 可吸收傷口吻合裝置 (	1,680	本產品帶有雙向倒刺得縫合材料來錨定組織，因此無須打結即可縫合組織	本產品對人體來說可能是一個暫時性異物，處理感染或被污染的傷口時，必須遵循可以接受的外科操作規範	本產品與一般手術縫線不同，一般手術必須打結，本產品為免打結裝置，提供傷口一致性的壓力，和抗張強度，對於組織吻合的安全性更高，由於免打結也提高了手術效率
SAY026490001	SXPD2B402 可吸收傷口吻合裝置 (	1,680	本產品帶有雙向倒刺得縫合材料來錨定組織,因此無須打結即可縫合組織	本產品對人體來說可能是一個暫時性異物,處理感染或被污染的傷口時,必須遵循可以接受的外科操作規範	本產品與一般手術縫線不同,一般手術必須打結,本產品為免打結裝置,提供傷口一致性的壓力,和抗張強度,對於組織吻合的安全性更高,由於免打結也提高了手術效率
SAY026490001	SXPD2B417 可吸收傷口吻合裝置	1,680	本產品帶有雙向倒刺得縫合材料來錨定組織,因此無須打結即可縫合組織	本產品對人體來說可能是一個暫時性異物,處理感染或被污染的傷口時,必須遵循可以接受的外科操作規範	本產品與一般手術縫線不同,一般手術必須打結,本產品為免打結裝置,提供傷口一致性的壓力,和抗張強度,對於組織吻合的安全性更高,由於免打結也提高了手術效率

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
SAY026490001	SXPD2B419 可吸收傷口吻合裝置 (	1,680	本產品帶有雙向倒刺得縫合材料來錨定組織,因此無須打結即可縫合組織	本產品對人體來說可能是一個暫時性異物,處理感染或被汙染的傷口時,必須遵循可以接受的外科操作規範	本產品與一般手術縫線不同,一般手術必須打結,本產品為免打結裝置,提供傷口一致性的壓力,和抗張強度,對於組織吻合的安全性更高,由於免打結也提高了手術效率
SAY026490001	SXPD2B414 可吸收傷口吻合裝置 (	1,680	本產品帶有雙向倒刺得縫合材料來錨定組織,因此無須打結即可縫合組織	本產品對人體來說可能是一個暫時性異物,處理感染或被汙染的傷口時,必須遵循可以接受的外科操作規範	本產品與一般手術縫線不同,一般手術必須打結,本產品為免打結裝置,提供傷口一致性的壓力,和抗張強度,對於組織吻合的安全性更高,由於免打結也提高了手術效率
SAY026490001	SXPD2B409 可吸收傷口吻合裝置 (	1,680	本產品帶有雙向倒刺得縫合材料來錨定組織,因此無須打結即可縫合組織	本產品對人體來說可能是一個暫時性異物,處理感染或被汙染的傷口時,必須遵循可以接受的外科操作規範	本產品與一般手術縫線不同,一般手術必須打結,本產品為免打結裝置,提供傷口一致性的壓力,和抗張強度,對於組織吻合的安全性更高,由於免打結也提高了手術效率
SAY026490001	SXPD2B408 可吸收傷口吻合裝置 (	1,680	本產品帶有雙向倒刺得縫合材料來錨定組織,因此無須打結即可縫合組織	本產品對人體來說可能是一個暫時性異物,處理感染或被汙染的傷口時,必須遵循可以接受的外科操作規範	本產品與一般手術縫線不同,一般手術必須打結,本產品為免打結裝置,提供傷口一致性的壓力,和抗張強度,對於組織吻合的安全性更高,由於免打結也提高了手術效率
SAY026490001	SXPD2B410 可吸收傷口吻合裝置 (	1,680	本產品帶有雙向倒刺得縫合材料來錨定組織,因此無須打結即可縫合組織	本產品對人體來說可能是一個暫時性異物,處理感染或被汙染的傷口時,必須遵循可以接受的外科操作規範	本產品與一般手術縫線不同,一般手術必須打結,本產品為免打結裝置,提供傷口一致性的壓力,和抗張強度,對於組織吻合的安全性更高,由於免打結也提高了手術效率
TBZ010549003	S1.3522 佛朗惜眼通透淚管栓	4,050	淚點阻塞常引起溢淚,可利用手術剪開淚點或使用單側或雙側淚管栓來擴張淚點,比較後發現使用淚管栓比手術切開淚點有較多優勢.	任何手術都有因其使用材料所引起的副作用	無
TKZ024669001	275001G 囊袋擴張環 "OPHTEC"	10,100	1.環形擴張及穩定囊袋。 2.協助懸韌帶裂開區域之人工水晶體中心定位。 3.防止囊袋收縮後人工水晶體鬆脫。 4.穩定白內障乳化術後情形。 5.減低囊袋纖維化風險。	囊袋破裂	目前無相同產品
TBZ027038001	UNCHAKU LACRIMAL INTUBATION SE	8,505	淚小管病變(狹窄, 梗阻)淚囊鼻腔吻合術(標準或鐳射)先天性淚道阻塞	在任何類型的手術中, 都存在與材料和或最初病理的進展相關的淺在風險	無
TBZ027038001	NUNCHAKU LACRIMAL INTUBATION S	8,505	淚小管病變(狹窄, 梗阻)淚囊鼻腔吻合術(標準或鐳射)先天性淚道阻塞	在任何類型的手術中, 都存在與材料和或最初病理的進展相關的淺在風險	無
FAZ026366001	費爾拉 角膜環 INTRASTROMAL COR	42,525	本產品是由具有不同弧長與尖端直徑的半圓形段組成, 並在基部的橫切面呈現 0.60 毫米或 0.80毫米的三角形。每個環段於兩端各有一個 0.20 毫米的小孔, 可幫助在手術時的處理。	於臨床研究時已在有限的病患上發現下列 併發症: 植入物突出、植入物移位、植入物偏離中央、感染、低度校正、過度校正、視覺症狀(光輪與反射)。	新醫療器材, 目前無健保給付品項可比較。
TSZ024762001	CNO11 焦點腹腔鏡經肛門通路裝置	42,000	在腹腔鏡手術中將器械透過肛門進入腹腔活動自如, 且保持腹腔積氣不散失	可能引起表面損害 血管受損 失血 血腫 腹壁受損	無類似健保品項
TSZ026478001	GLOVE PORT 腹腔鏡用端口 "NELIS	23,460	1. 無疤痕或降低傷口數 2. 有 S、M、L 3 種直徑, 可讓各種尺寸器官取出 3. 排煙端口設計 4. 可與達文西機器手臂直式器械配合使用	無	無疤痕或降低傷口數, 患者恢復較快
FSZ024945001	5954460 凡萃拉絲提網片 10.2*15	19,872	使用於腹部切口疝氣, 可直接置入腹腔, 用於腹腔鏡。下層為聚甘醇酸 (PGA)纖維, 可與腹腔內器官直接接觸, 不引發沾黏, 為生物可吸收塗層, 30天內即可從部位吸收; 上層為雙層單股聚丙烯材質大網孔補片, 聚丙烯補片可強化組織, 並有固定補片之功能。	可能的併發症, 包括血清腫、粘黏、血腫、發炎、擠壓、?管形成和疝氣復發或軟組織缺損。	健保無給付相關產品
FSZ024945002	5954680 凡萃拉絲提網片 15.2*20	29,484	使用於腹部切口疝氣, 可直接置入腹腔, 用於腹腔鏡。下層為聚甘醇酸 (PGA)纖維, 可與腹腔內器官直接接觸, 不引發沾黏, 為生物可吸收塗層, 30天內即可從部位吸收; 上層為雙層單股聚丙烯材質大網孔補片, 聚丙烯補片可強化組織, 並有固定補片之功能。	可能的併發症, 包括血清腫、粘黏、血腫、發炎、擠壓、?管形成和疝氣復發或軟組織缺損。	健保無給付相關產品

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
FSZ024945002	5954790 凡萃拉絲提網片 17.8*25	36,450	使用於腹部切口疝氣，可直接置入腹腔，用於腹腔鏡。下層為聚甘醇酸(PGA)纖維，可與腹腔內器官直接接觸，不引發沾黏，為生物可吸收塗層，30天內即可從部位吸收；上層為雙層單股聚丙烯材質大網孔補片，聚丙烯補片可強化組織，並有固定補片之功能。	可能的併發症，包括血清腫、粘黏、血腫、發炎、擠壓、?管形成和疝氣復發或軟組織缺損。	健保無給付相關產品
CDZ013677001	VS101012P VERSASTEP 12MM CANNUL	4,200	利用擴張撐開的方式進入腹腔及胸腔內,減少穿刺套管垂直向下的壓力造成腹壁的創傷	穿刺過程中應避免穿刺於血管密度較高的區域造成出血,以及過度用力造成腹腔內其他組織的創傷	對病人之筋膜(Fascia)的損傷比健保給付之Trocar 為小,可讓術後病人的疼痛感大為減少.
CDZ013677001	VS101005P VERSASTEP 5MM CANNUL	4,700	利用擴張撐開的方式進入腹腔及胸腔內,減少穿刺套管垂直向下的壓力造成腹壁的創傷	穿刺過程中應避免穿刺於血管密度較高的區域造成出血,以及過度用力造成腹腔內其他組織的創傷	對病人之筋膜(Fascia)的損傷比健保給付之Trocar 為小,可讓術後病人的疼痛感大為減少.
FSZ016899001	UMM1 疝氣修補網片-平面15*15CM	4,500	ULTROPRO用以提供腹壁筋膜結構所需的組織強化及持久穩固作用。可吸收的polygelcaprone-25(甘醇酸與caprolatine共聚物)部分促使聚丙烯網片(單股不可吸收纖維)結構堅硬不易彎曲,因而使手術中的操作與網片定位更加容易。聚丙烯網片於polygelcaprone-25成分被吸收後繼續留存,留存網片的結構及尺寸經特別設計,用以提供腹壁所需的生理應力。	如同其他網片一般,使用ULTROPRO MESH的相關不良反應包括:傷口部位暫時性發炎反應,以及暫時性異物發炎反應(如血清腫形成);如同其他異物一般,亦可能使既有感染惡化。	此新一代輕質量可吸收的材質,臨床運用上可降低病患抱怨異物感及術後疼痛感,增加病患舒適度,優於目前健保給付的品項。
FSZ017697001	UHSL1 優全補疝氣系統	14,500	UHS 是一種部分可吸收性網片,可用來強化或橋接腹壁疝氣的缺損處,進而在爾後的傷口癒合期間提供較長的支撐作用。網片的可吸收性Polyglecaprone 部分可保持聚丙烯結構的堅硬度,使其於手術進行中更容易將網片定位,在動物實驗中Polyglecaprone-25 共聚物在植入後 84 天完全吸收。本裝置僅會引起暫時性中度或輕度的異物反應,在反應之後即會形成三維的膠原纖維網路。殘餘的聚丙烯網片不會阻礙本過程之進行。而由於有寬廣的網狀結構,得以避免儲存過多的結締組織與產生有害的疤痕。	可能發生的不良反應通常都與手術植入的材質有關,包括暫時發炎性異物反應、形成血清腫、感染惡化、沾黏、尿管的行程與突出	此為輕質量部分可吸收人工網膜臨床效果佳,覆發率小且病患舒適性較高。
FSZ017697001	UHSM1 優全補疝氣系統	14,500	UHS 是一種部分可吸收性網片,可用來強化或橋接腹壁疝氣的缺損處,進而在爾後的傷口癒合期間提供較長的支撐作用。網片的可吸收性Polyglecaprone 部分可保持聚丙烯結構的堅硬度,使其於手術進行中更容易將網片定位,在動物實驗中Polyglecaprone-25 共聚物在植入後 85 天完全吸收。本裝置僅會引起暫時性中度或輕度的異物反應,在反應之後即會形成三維的膠原纖維網路。殘餘的聚丙烯網片不會阻礙本過程之進行。而由於有寬廣的網狀結構,得以避免儲存過多的結締組織與產生有害的疤痕。	可能發生的不良反應通常都與手術植入的材質有關,包括暫時發炎性異物反應、形成血清腫、感染惡化、沾黏、尿管的行程與突出	此為輕質量部分可吸收人工網膜臨床效果佳,覆發率小且病患舒適性較高。
SAZ022861001	EGIA45AXT 4-5MM 內視鏡自動手術	12,150	1.剖切線任一端上提供三排遞增高度的縫釘3.0mm/3.5mm/4.0 mm 2.內層 3.0mm 提供更佳的止血效果 3.外層 4.0mm 避免組織因過度的壓力造成撕裂	若未將釘匣完全擊發,將會導致刀片切割不完全及縫釘成型不良,有可能導致止血效果不佳	提供兩邊各三排逐漸遞增的縫釘釘腿高度,短釘腿可提供更佳的止血效果及外圍較高的釘腿提供更好的血液供應 目前無相同的健保品項
SAZ022861002	EGIA60AXT 4-5MM 內視鏡自動手術	12,150	1.剖切線任一端上提供三排遞增高度的縫釘3.0mm/3.5mm/4.0 mm 2.內層 3.0mm 提供更佳的止血效果 3.外層 4.0mm 避免組織因過度的壓力造成撕裂	若未將釘匣完全擊發,將會導致刀片切割不完全及縫釘成型不良,有可能導致止血效果不佳	提供兩邊各三排逐漸遞增的縫釘釘腿高度,短釘腿可提供更佳的止血效果及外圍較高的釘腿提供更好的血液供應 目前無相同的健保品項

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
NEZ024626001	探針ECP01-7G,10G,附件DS4001+SC	15,000	可兒活檢裝置適用於截取組織以便對乳房異常進行診斷。一個安可兒活檢探針需搭配一可重複使用驅動器使用(另外販售與包裝)。活檢探針的末端具有一個用於刺入的銳利穿刺套管以及一個用於組織截取的振盪管狀切割器。一個可分離式的組織收集盒位在此裝置的近端，組織收集盒包含了一條用於組織樣本截取與傳送的抽吸管線及一條用於沖洗盒內已取樣本的生理食鹽水沖洗管線。此裝置設計成一個手攜式單位，用於超音波導引活檢及架設在俯臥式平台(Fischer/Mammotest,Lorad/Hologic)或直立式平台(Lorad/Hologic,Siemens/Mammomat,GE/Senograph)上。可由一個注射器接合器對活檢部位注入麻醉劑或進行生理食鹽水沖洗。	使用安可兒活檢裝置的相關併發症與使用其他活檢裝置的相關併發症相同。這些併發症可能包含了皮膚、血管、肌肉、器官的受傷，出血、血腫及感染。	1. 用於採取乳房組織檢體，用以提供組織病理檢查。真空抽吸方式以微創手術切除較小腫瘤。 2. 真空(vacuum)系統輔助抽吸，減少瘀血與出血。 3. 7G、10G 及 12G 的粗針抽取，樣本較大增加取樣的準確度。每扎針一次可取到十幾個組織樣本。免於多次穿刺之恐懼並提高取得樣本之準確度。 4. 醫院醫務執行效率較佳：組織取樣方式，此產品除了超音波(Ultrasound)以外，亦可以透過立體定位(Stereotactic)與核磁共振(MRI)下執行，可快速且同時確定取得樣本的成功率。 5. 手術簡單易於操作，時間較傳統取樣快速。時間約為 20 分鐘~ 30 分鐘。 6. 用於超音波導引取樣時，可架設於俯臥式平台(Fischer/Mammotest;Lorad/Hologic)或直立式平台(Lorad/Hologic;Siemens/Mammomat;GE/Senograph)上。 7. 探針末端具有一個用於刺入的銳利穿刺套管以及一個用於組織截取的振盪管狀切割器。 8. 外科可經由此技術直接將較小的腫瘤真空輔助切除病灶組織。此稱之乳房腫瘤微創手術，此技術於國際醫療已相當普及。
SAZ022861002	EGIA60CTAVM EGIA 60 CURVED VAS	11,745	1.剖切線任一端上提供三排遞增高度的縫釘3.0mm/3.5mm/4.0 mm 2.內層 3.0mm 提供更佳的止血效果 3.外層 4.0mm 避免組織因過度的壓力造成撕裂	若未將釘匣完全擊發,將會導致刀片切割不完全及縫釘成型不良,有可能導致止血效果不佳	提供兩邊各三排逐漸遞增的縫釘釘腿高度,短釘腿可提供更佳的止血效果及外圍較高的釘腿提供更好的血液供應 目前無相同的健保品項
WDZ007506002	4350XL 防沾黏安得喜布 5"*6"	16,200	用於腹腔鏡手術,一般腹腔及婦科手術之發炎表面,可減少骨盆手術的沾黏情況.降低手術後腹腔組織沾黏的發生.	目前為止,無因使用安得喜而導致不良反應的報告	目前無健保品項
FGZ027475001	M0068318170 歐普侯陰道支撐系統	58,050	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	此類醫療材料無相對健保給付品項
FFZ010181009	PLT-1024 CPS 4 HOLE PLATE EXTE	6,124	生物可吸收性材質，約 2 - 4 年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	若感染會導致手術失敗、外科創傷會導致神經血管的損傷，外來的植入物會造成發炎反應或過敏。在無菌環境中可能會發生局部液體蓄積。	本品含有專利TMC 成份:可增加骨板的延展性及強度,便於塑型及不易斷裂,可提供穩固的固定。本品具專利的製程技術及專利的荷葉邊設計可服貼於骨骼上面。植入後吸收時間為 2-4 年。本品屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆，在 X 光及 MRI 底下不會顯影，不會造成視像判讀的阻礙。健保品無專利,其吸收時間為 3-6 年。
FFZ010181010	PLT-1025 CPS 6 HOLE PLATE 2.5M	7,528	一般適應症:適用於額顏面骨骼,中顏面,上頷骨,下頷骨因創傷和重建手術固定用(特別是上頷與下頷之固定)。特別適應症:顱蓋骨,中顏面,上頷骨,及下頷骨骨折。新生兒顱顏面手術(如:顱顏線封閉過早,先天畸形)。勒福氏(I, II, III)骨切除術。小兒重建手術(新生兒重建手術)。顱蓋骨,中顏面,上頷骨,及下頷骨之頷骨矯正術或重建手術。顱切開術之皮瓣固定。生物可吸收性材質，約 2 - 4 年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	一、您可能因此特材得到的效益:為無菌非膠原非熱原之可吸收性植入物。約 2 - 4 年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會妨礙各類視像造影，如X光、電腦斷層、磁振造影。本品適用於對金屬容忍性較低者，尤其是發育中的兒童及青少年。 二、您可能因此特材遭預的風險:術後感染、外來的植入物可能會造成發炎或過敏反應或提高併發症的風險(如發生局部液體蓄積或異物反應)。	傳統顱顏骨固定方式為不鏽鋼金屬線圈(或以纏繞方式固定或是鈦金屬骨釘骨板固定。CPS生物可吸收性固定系統：由L-乳酸(L-Lactic)、D,L-乳酸(D,L-Lactic)、三甲基碳酸鹽(TMC)等組成。因生物可吸收之特質，可降低感染危險性及敏感性的發生，適用於金屬容忍性較低而易引起過敏反應者，可能影響顱顏骨癒合。

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
FFZ010181010	PLT-1026 CPS 6 HOLE PLATE EXTE	7,755	生物可吸收性材質，約2－4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	若感染會導致手術失敗、外科創傷會導致神經血管的損傷，外來的植入物會造成發炎反應或過敏。在無菌環境中可能會發生局部液體蓄積。	本品含有專利TMC成份:可增加骨板的延展性及強度,便於塑型及不易斷裂,可提供穩固的固定。本品具專利的製程技術及專利的荷葉邊設計可服貼於骨骼上面。植入後吸收時間為2-4年。本品屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆,在X光及MRI底下不會顯影,不會造成視像判讀的阻礙。健保品無專利,其吸收時間為3-6年。
FFZ010181011	PLT-1027 CPS 8 HOLE PLATE 2.5M	9,169	生物可吸收性材質，約2－4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	若感染會導致手術失敗、外科創傷會導致神經血管的損傷，外來的植入物會造成發炎反應或過敏。在無菌環境中可能會發生局部液體蓄積。	本品含有專利TMC成份:可增加骨板的延展性及強度,便於塑型及不易斷裂,可提供穩固的固定。本品具專利的製程技術及專利的荷葉邊設計可服貼於骨骼上面。植入後吸收時間為2-4年。本品屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆,在X光及MRI底下不會顯影,不會造成視像判讀的阻礙。健保品無專利,其吸收時間為3-6年。
FFZ010181019	PLT-1033 CPS MESH PLATE 14*14H	104,188	一般適應症:適用於額顏面骨骼,中顏面,上頷骨,下頷骨因創傷和重建手術固定用(特別是上頷與下頷之固定)。特別適應症:顱蓋骨,中顏面,上頷骨,及下頷骨骨折。新生兒顱顏面手術(如:顱顏線封閉過早,先天畸形)。勒福氏(I, II, III)骨切除術。小兒重建手術(新生嬰兒重建手術)。顱蓋骨,中顏面,上頷骨,及下頷骨之頷骨矯正術或重建手術。顱切開術之皮瓣固定。生物可吸收性材質,約2－4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	一、您可能因此特材得到的效益:為無菌非膠原非熱原之可吸收性植入物。約2－4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會妨礙各類視像造影,如X光、電腦斷層、磁振造影。本品適用於對金屬容忍性較低者,尤其是發育中的兒童及青少年。 二、您可能因此特材遭預的風險:術後感染、外來的植入物可能會造成發炎或過敏反應或提高併發症的風險(如發生局部液體蓄積或異物反應)。	傳統顱顏骨固定方式為不鏽鋼金屬線圈(或以纏繞方式固定或是鈦金屬骨釘骨板固定。CPS生物可吸收性固定系統:由甘醇酸(PGA)、L-乳酸(L-Lactic)、三甲基碳酸鹽(TMC)等組成。因生物可吸收之特質,可降低感染危險性及敏感性的發生,適用於金屬容忍性較低而易引起過敏反應者,可能影響顱顏骨癒合。
FFZ010181021	SCR-1206 2.5MM*6MM SCREW 骨釘	10,962	生物可吸收性材質，約2－4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	若感染會導致手術失敗、外科創傷會導致神經血管的損傷，外來的植入物會造成發炎反應或過敏。在無菌環境中可能會發生局部液體蓄積。	本品含有專利TMC成份:可增加骨板的延展性及強度,便於塑型及不易斷裂,可提供穩固的固定。本品具專利的製程技術及專利的荷葉邊設計可服貼於骨骼上面。植入後吸收時間為2-4年。本品屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆,在X光及MRI底下不會顯影,不會造成視像判讀的阻礙。健保品無專利,其吸收時間為3-6年。
FFZ010181021	SCR-1207 2.5MM*8MM SCREW 骨釘	10,962	生物可吸收性材質，約2－4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	若感染會導致手術失敗、外科創傷會導致神經血管的損傷，外來的植入物會造成發炎反應或過敏。在無菌環境中可能會發生局部液體蓄積。	本品含有專利TMC成份:可增加骨板的延展性及強度,便於塑型及不易斷裂,可提供穩固的固定。本品具專利的製程技術及專利的荷葉邊設計可服貼於骨骼上面。植入後吸收時間為2-4年。本品屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆,在X光及MRI底下不會顯影,不會造成視像判讀的阻礙。健保品無專利,其吸收時間為3-6年。
FFZ010181023	SCR-1208 2.5*23MM SCREW 骨釘 2	5,130	生物可吸收性材質，可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外，代謝時間約2－4年。非金屬材質不會產生微量金屬元素。本品不會妨礙各類視像造影,如:X光、核磁共振攝影、電腦斷層。	術後感染會導致手術失敗、外科創傷可能會造成神經血管的損傷,植入物可能會造成發炎或過敏反應或提高併發症的風險,在無菌環境中可能會發生局部液體蓄積或異物反應。若有上述現象請速回診就醫。	本品的材質及製程技術具有專利,與其他可吸收材質比較,本品的強度及延展性佳。與金屬材質比較:本品為無菌非膠原非熱原之可吸收性植入物。本品不會產生金屬離子,不會妨礙各類像造影,如X光、電腦斷層、磁振造影。
FFZ010181023	SCR-1226 3.1*10MM SCREW 骨釘 1	5,130	生物可吸收性材質，可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外，代謝時間約2－4年。非金屬材質不會產生微量金屬元素。本品不會妨礙各類視像造影,如:X光、核磁共振攝影、電腦斷層。	術後感染會導致手術失敗、外科創傷可能會造成神經血管的損傷,植入物可能會造成發炎或過敏反應或提高併發症的風險,在無菌環境中可能會發生局部液體蓄積或異物反應。若有上述現象請速回診就醫。	本品的材質及製程技術具有專利,與其他可吸收材質比較,本品的強度及延展性佳。與金屬材質比較:本品為無菌非膠原非熱原之可吸收性植入物。本品不會產生金屬離子,不會妨礙各類像造影,如X光、電腦斷層、磁振造影。

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
FFZ010181023	SCR-1227 3.1*12MM SCREW 骨釘 1	5,130	生物可吸收性材質，約2－4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	若感染會導致手術失敗、外科創傷會導致神經血管的損傷，外來的植入物會造成發炎反應或過敏。在無菌環境中可能會發生局部液體蓄積。	本品含有專利TMC 成份:可增加骨板的延展性及強度,便於塑型及不易斷裂,可提供穩固的固定。本品具專利的製程技術及專利的荷葉邊設計可服貼於骨骼上面。植入後吸收時間為 2-4 年。本品屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆，在 X 光及 MRI 底下不會顯影，不會造成視像判讀的阻礙。健保品無專利,其吸收時間為 3-6 年。
FFZ010181023	SCR-1228 3.1*14MM SCREW 骨釘 1	5,130	生物可吸收性材質，約2－4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	若感染會導致手術失敗、外科創傷會導致神經血管的損傷，外來的植入物會造成發炎反應或過敏。在無菌環境中可能會發生局部液體蓄積。	本品含有專利TMC 成份:可增加骨板的延展性及強度,便於塑型及不易斷裂,可提供穩固的固定。本品具專利的製程技術及專利的荷葉邊設計可服貼於骨骼上面。植入後吸收時間為 2-4 年。本品屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆，在 X 光及 MRI 底下不會顯影，不會造成視像判讀的阻礙。健保品無專利,其吸收時間為 3-6 年。
FFZ010181017	PLT-1039 CPS L-PLATE RIGHT 7H	11,502	生物可吸收性材質，約2－4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	若感染會導致手術失敗、外科創傷會導致神經血管的損傷，外來的植入物會造成發炎反應或過敏。在無菌環境中可能會發生局部液體蓄積。	本品含有專利TMC 成份:可增加骨板的延展性及強度,便於塑型及不易斷裂,可提供穩固的固定。本品具專利的製程技術及專利的荷葉邊設計可服貼於骨骼上面。植入後吸收時間為 2-4 年。本品屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆，在 X 光及 MRI 底下不會顯影，不會造成視像判讀的阻礙。健保品無專利,其吸收時間為 3-6 年。
FFZ010181014	PLT-1040 CPS L-PLATE LEFT 7H 2	11,502	生物可吸收性材質，約2－4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	若感染會導致手術失敗、外科創傷會導致神經血管的損傷，外來的植入物會造成發炎反應或過敏。在無菌環境中可能會發生局部液體蓄積。	本品含有專利TMC 成份:可增加骨板的延展性及強度,便於塑型及不易斷裂,可提供穩固的固定。本品具專利的製程技術及專利的荷葉邊設計可服貼於骨骼上面。植入後吸收時間為 2-4 年。本品屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆，在 X 光及 MRI 底下不會顯影，不會造成視像判讀的阻礙。健保品無專利,其吸收時間為 3-6 年。
FFZ010181022	SCR-1224 2.0*5MM SCREW(5)+2.5*	13,576	生物可吸收性材質，約2－4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	若感染會導致手術失敗、外科創傷會導致神經血管的損傷，外來的植入物會造成發炎反應或過敏。在無菌環境中可能會發生局部液體蓄積。	本品含有專利TMC 成份:可增加骨板的延展性及強度,便於塑型及不易斷裂,可提供穩固的固定。本品具專利的製程技術及專利的荷葉邊設計可服貼於骨骼上面。植入後吸收時間為 2-4 年。本品屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆，在 X 光及 MRI 底下不會顯影，不會造成視像判讀的阻礙。健保品無專利,其吸收時間為 3-6 年。
FFZ010181022	SCR-1225 2.0*7MM SCREW(5)+2.5*	13,576	生物可吸收性材質，約2－4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	若感染會導致手術失敗、外科創傷會導致神經血管的損傷，外來的植入物會造成發炎反應或過敏。在無菌環境中可能會發生局部液體蓄積。	本品含有專利TMC 成份:可增加骨板的延展性及強度,便於塑型及不易斷裂,可提供穩固的固定。本品具專利的製程技術及專利的荷葉邊設計可服貼於骨骼上面。植入後吸收時間為 2-4 年。本品屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆，在 X 光及 MRI 底下不會顯影，不會造成視像判讀的阻礙。健保品無專利,其吸收時間為 3-6 年。

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
FFZ010181014	SCR-1222 SCREW 1.5*4MM(5EA)+2.	16,438	生物可吸收性材質，約2－4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	若感染會導致手術失敗、外科創傷會導致神經血管的損傷，外來的植入物會造成發炎反應或過敏。在無菌環境中可能會發生局部液體蓄積。	本品含有專利TMC成份:可增加骨板的延展性及強度,便於塑型及不易斷裂,可提供穩固的固定。本品具專利的製程技術及專利的荷葉邊設計可服貼於骨骼上面。植入後吸收時間為2-4年。本品屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆，在X光及MRI底下不會顯影，不會造成視像判讀的阻礙。健保品無專利,其吸收時間為3-6年。
FFZ010181022	SCR-1223 SCREW 1.5*6MM(5EA)+2.	16,438	生物可吸收性材質，約2－4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	若感染會導致手術失敗、外科創傷會導致神經血管的損傷，外來的植入物會造成發炎反應或過敏。在無菌環境中可能會發生局部液體蓄積。	本品含有專利TMC成份:可增加骨板的延展性及強度,便於塑型及不易斷裂,可提供穩固的固定。本品具專利的製程技術及專利的荷葉邊設計可服貼於骨骼上面。植入後吸收時間為2-4年。本品屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆，在X光及MRI底下不會顯影，不會造成視像判讀的阻礙。健保品無專利,其吸收時間為3-6年。
FFZ010181024	SCR-1290:94 2.5MM*10/12/14/16/	10,260	生物可吸收性材質，約2－4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	若感染會導致手術失敗、外科創傷會導致神經血管的損傷，外來的植入物會造成發炎反應或過敏。在無菌環境中可能會發生局部液體蓄積。	本品含有專利TMC成份:可增加骨板的延展性及強度,便於塑型及不易斷裂,可提供穩固的固定。本品具專利的製程技術及專利的荷葉邊設計可服貼於骨骼上面。植入後吸收時間為2-4年。本品屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆，在X光及MRI底下不會顯影，不會造成視像判讀的阻礙。健保品無專利,其吸收時間為3-6年。
FFZ010181024	SCR-1297:1301 2.8MM*10/12/14/1	10,260	生物可吸收性材質，約2－4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	若感染會導致手術失敗、外科創傷會導致神經血管的損傷，外來的植入物會造成發炎反應或過敏。在無菌環境中可能會發生局部液體蓄積。	本品含有專利TMC成份:可增加骨板的延展性及強度,便於塑型及不易斷裂,可提供穩固的固定。本品具專利的製程技術及專利的荷葉邊設計可服貼於骨骼上面。植入後吸收時間為2-4年。本品屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆，在X光及MRI底下不會顯影，不會造成視像判讀的阻礙。健保品無專利,其吸收時間為3-6年。
WDZ021041003	PN-D82060 皮敷美人工真皮 S 82*	18,225	1.能夠遮蓋住暴的骨和 肌腱。可增加組織厚度，達到降低該植皮區易因 摩擦或外力而造成新傷口之機率。 2.促進真皮樣組織的生長，術後創面收縮、癢痕、色素沉著少。 3.二次植皮生長良好，美容效果佳。 4.採用薄的表皮，取皮部位損傷小。	在上市前進行的 60 例臨床試驗和上市後監 察研究的 807 例病例中均未發現不良反應。	促進肉芽生長，較不易產生攣縮疤；只須取薄皮即可，植皮成功率高。
WDZ021041004	PN-D82090 皮敷美人工真皮 M 82*	27,945	1.能夠遮蓋住暴的骨和 肌腱。可增加組織厚度，達到降低該植皮區易因 摩擦或外力而造成新傷口之機率。 2.促進真皮樣組織的生長，術後創面收縮、癢痕、色素沉著少。 3.二次植皮生長良好，美容效果佳。 4.採用薄的表皮，取皮部位損傷小。	在上市前進行的 60 例臨床試驗和上市後監 察研究的 807 例病例中均未發現不良反應。	促進肉芽生長，較不易產生攣縮疤；只須取薄皮即可，植皮成功率高。
WDZ021041005	PN-D82120 皮敷美人工真皮 L 82*	37,125	1.能夠遮蓋住暴的骨和 肌腱。可增加組織厚度，達到降低該植皮區易因 摩擦或外力而造成新傷口之機率。 2.促進真皮樣組織的生長，術後創面收縮、癢痕、色素沉著少。 3.二次植皮生長良好，美容效果佳。 4.採用薄的表皮，取皮部位損傷小。	在上市前進行的 60 例臨床試驗和上市後監 察研究的 807 例病例中均未發現不良反應。	促進肉芽生長，較不易產生攣縮疤；只須取薄皮即可，植皮成功率高。

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
TKY026604001	PS300-001 霹克電漿手術刀	19,278	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，對軟組織進行割除與止血。	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。	無健保已給付品項
TKY026604002	PS210-030P PEAK PLASMA BLADE PL	17,550	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，對軟組織進行割除與止血。	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。	無健保已給付品項
FBZ019775001	橈骨骨頭	65,000	1. 鈷鉻鋁合金表面高度拋光，減少軟骨磨損 2. 可替代原本的橈骨頭，讓手部回復機能，又能確保結構的穩定性 3. 髓內植入，植入物直接至於橈骨頭上，可將負荷傳導至骨骼上，降低應力遮蔽及骨質流失。 4. 無需骨水泥固定，減少骨水泥會帶來的副作用	手術部位感染、發炎	健保為骨板 1.須準確對齊，打上骨釘骨板，手術所需的時間較長，且目前給付品項中並無針對橈骨頭設計的骨板，故穩合度及耐用度較差 2.橈骨頭粉碎性骨折碎裂情況過嚴重的話，骨板根本無法固定
FBZ010561001	8675535:8677545微創型脊椎固定	74,250	本產品是由多種形狀和尺寸的脊椎固定桿，骨釘、和鎖定螺絲組成，如同 Medtronic SofamorDanek 其他脊椎系統的植入組件，可嵌入各式構	1. 任何或全部零組件提早或延遲鬆脫。 2. 任何或全部零組件分離、彎曲、或斷裂。 3. 對植入物、殘劑、腐蝕性產品(發生在破口或磨	無相似健保品項可比較
FBZ025775001	6202-46:70-22 重建型仿鬆質骨金	68,000	1.鈦金屬材質與骨小樑物理性質同利於骨質長 2.高摩擦力與骨頭介面不易脫落 3.高開孔率血液容易流通骨質生長快	無	1.生物適應性較佳 2.骨質生長速度快 3.開孔率高血液循環較好
FBZ017032012	PIN-1530 1.5*30MM 盈力恩針狀	12,350	生物可吸收性材質，約2-4年可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。非金屬材質不會有微量元素殘存在體內。不會造成成長中的青少年骨骼生長阻礙。	會因過早的壓力、活動、或負荷而斷裂或鬆開。若感染會導致手術失敗。外科創傷會導致神經血管的損傷。外來的植入物可能會造成發炎或過敏，或無菌性膿瘍。	本品含專利成份的可吸收性材質及專利的製程技術，屬非金屬材質可為人體吸收代謝。漸進減少的壓力負荷可避免骨萎縮及骨質疏鬆，在 X 光及MRI 底下不會顯影，不會造成視像判讀的阻礙。
FBZ017077001	椎間植入物 (一節) (4MM:30MM)	94,500	針對脊椎腫瘤或脊椎骨折及需椎體切除術的病患，脊椎椎體替換支架可在術後馬上提供脊柱前方，中央和後方長期的支撐，在進行脊髓和神經組織的前方減壓，並恢復受壓迫椎體的高度後，提供整個脊椎生物力學的完整性。椎間固定網為一個圓柱中空網狀體，可以依實際需求剪裁適合的高度，植入前需將骨骼移植材料填入網籠的空洞中，並配合上下的末端帽，以增加對陷沒的抵抗力。	植入物滑脫或因嚴重骨質疏鬆導致鄰近節椎體骨折。同一般脊椎前位手術之風險，包含可能術中或術後大量出血、食道損傷、喉返神經損傷、頸動脈損傷、脊髓液滲漏或神經索損傷等。	傳統脊椎重建手術與自費脊椎椎體替換支架手術的比較。傳統脊椎重建手術： 1.需大面積取骨(腸骨或小腿骨)裁成適合形狀後植入 2.植入骨頭通常接觸面積較小或較不完整，骨融和及穩定結構性較差 3.取骨處傷口大且相當疼痛 4.恢復天數較長且需長時間休息 5.手術時間較長 自費脊椎椎體替換支架手術： 1.只需小面積取骨及可 2.植入自費脊椎椎體換支架通常接觸面積較大，且骨融和及穩定結構性較佳 3.取骨處傷口小較不疼痛 4.恢復天數較短且可於短期內恢復工作 5.手術時間較短
FBZ017077002	椎間植入物 (31MM以上) (二節)	118,800	1.多樣設計及高度之純鈦植入物，能讓醫師選擇最適合病患的尺寸。長度可視實際需求再剪裁而定。 2.植入自費脊椎椎體替換支架通常接觸面積較大且骨融合及穩定結構性較佳。	副作用-過敏反應、疼痛 應注意事項-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。	無其他健保給付品項,此項術材: 1.可取代原椎體(不必再取病人骨頭) 2.比自己骨頭更具有支撐性及穩定性 3.操作簡單縮短手術時間減少出血量 4.規格尺寸最齊全

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
FBZ009500006	2358-01-04:02-16肱骨近端外側固	66,150	1. 互鎖式鋼板使用具螺紋的螺釘與鋼板相結合，達成有強於傳統鋼板的骨折創傷固定力。針對骨折疏鬆/粉碎性骨折，互鎖式鋼板提供傳統鋼板四倍以上固定力，減少鬆脫，延遲癒合/不癒合等常見併發症，為不可替代之療效。且可搭配微創手術，減少術中血流量以及對於軟組織的傷害 2. 捷邁關節面解剖型互鎖式骨版系統採用22-13-5特殊鋼材，強度為健保316L鋼材3倍，為同產品鈦合金強度1.5-2倍，同時此鋼材不帶有鈦金屬螺釘拔除不易之臨床問題互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早下床進行復健/回復正常生活，減低臥床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感	手術傷口感染或骨折癒合不良等	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
FBZ009500004	2357-03-06:06-14脛骨近端外側固	61,500	1. 互鎖式鋼板使用具螺紋的螺釘與鋼板相結合，達成有強於傳統鋼板的骨折創傷固定力。針對骨折疏鬆/粉碎性骨折，互鎖式鋼板提供傳統鋼板四倍以上固定力，減少鬆脫，延遲癒合/不癒合等常見併發症，為不可替代之療效。且可搭配微創手術，減少術中血流量以及對於軟組織的傷害 2. 捷邁關節面解剖型互鎖式骨版系統採用22-13-5特殊鋼材，強度為健保316L鋼材3倍，為同產品鈦合金強度1.5-2倍，同時此鋼材不帶有鈦金屬螺釘拔除不易之臨床問題互鎖式鋼板因固定力較強，患者可提早下床進行復健/回復正常生活，減低臥床時間，早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計，患者植入時間較不易感到異物感	手術傷口感染或骨折癒合不良等	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
FBZ014381007	DYNESYS SPINAL SYSTEM (四節)"	141,750	1. 所謂Dynesys脊椎非融合系統，是一種結合了原本熟悉的背部操作方法與動態固定概念。由椎弓螺釘，，PET拉力繩(人工韌帶)和PCU導管導管所組成。具有彈性的材質能穩定脊椎並能同時維持原本的解剖構造。	1. 金屬植入物在體內可能有感染風險。	使用健保給付之產品會使手術範圍固定，而使用本產品既可以達到穩定效果，也保持了腰椎部分可動性。
FBZ014381008	DYNESYS SPINAL SYSTEM (五節)"	168,750	1. 所謂Dynesys脊椎非融合系統，是一種結合了原本熟悉的背部操作方法與動態固定概念。由椎弓螺釘，，PET拉力繩(人工韌帶)和PCU導管導管所組成。具有彈性的材質能穩定脊椎並能同時維持原本的解剖構造。	1. 金屬植入物在體內可能有感染風險。	使用健保給付之產品會使手術範圍固定，而使用本產品既可以達到穩定效果，也保持了腰椎部分可動性。
FBZ014380001	1230 "TECRES" 蒙締客低溫脊髓	29,000	1 凝固時最高溫<62.5度,注入時較不會傷害神經 2 凝固時間長達 20 分鐘 ,不用急於將骨水泥灌入或未灌入時即已凝固 3 已含銀劑，可清楚掌握骨水泥流向	過敏反應、疼痛	1.健保骨水泥溫度較高且凝固時間較快 2.健保骨水泥多用在四肢骨頭並不適合用在脊椎
SSZ005963002	HISTOACRYL 組織黏膠 5個/盒	1,900	"產品特性： 1.黏合後的組織具有高度密合強度 2.良好的整容效果不留疤痕 3.不需要使用局部麻醉 4.數秒之間馬上聚合黏住 5.省時"	無。	無相關產品可供比較。
TSZ003566010	TRL-0211R:TRL-0400R 複埠式導入	20,000	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	無健保給付
FSZ024613001	UPN M0068507000鎖淋單一切口吊	31,500	1.Sling 有 4cm de-tang減少植入後攣縮或彎曲變形 2.Device 有 mark 兩側中心點記號，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	此類醫療材料無相對健保給付品項

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
FSZ005261004	瀚醫生技防粘連可吸收膠 濃度:40	8,500	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	無類似品健保給付
FSZ005261002	瀚醫生技防粘連可吸收膠 濃度:40	15,000	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	類似品無健保給付
FSZ026988001	CALISTAR A 凱莉星脫垂修補系統	45,500	新增本產品可以讓醫師用比較簡單的方式進行 Sacrospinous Ligament Fixation 的手術方式，增加手術的便利性。	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。	相較傳統腹腔鏡懸吊手術，採用本產品能提供比較快速方便的手術方式，縮短手術時間，減少因長期手術時間造成的麻醉風險。
FSZ025630001	歐菲菈迷你懸吊帶系統	32,000	本產品有多點式固定?比起一般兩點式固定?提供更強的穩固力，而且不同產品有不同的設計，能給醫師針對不同病人選擇合適的產品，增加手術安全性。	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。	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。
CBZ022592001	WINGSPAN STENT SYSTEM 溫斯班支	171,600	波士頓科技_溫斯班支架系統包括：一支具四個不透X光射線標記帶於各端(近端與遠端)的可自行擴張、鎳鈦合金材質支架。可彎式支架傳送導管(內管及外管)與已預先固定之支架。目前顱內狹窄支架系統少數獲美國FDA核准之一。	一、您可能因此特材獲得效益：對顱內動脈血管狹窄處予以擴張，以改善顱內灌流情形，降低中風風險。二、您可能因此特材遭遇的風險：(依英文字母排列)包括大腦缺血、凝血病變、死亡、對顯影劑或抗血小板藥物所產生的藥物過敏反應、栓塞(空氣、組織或血栓組織)、支架內血管再狹窄、偽動脈瘤、支架移位、支架誤放、支架阻塞、血管阻塞、血管穿孔、血管破裂、血管痙攣、血管受傷而須以外科手術修復或介入治療、低血壓、血管內膜剝離、缺血/梗塞、支架栓塞、支架血栓、血管剝離。	目前無健保給付材料同類品可提供建議，若不選擇此項治療方式則可選擇健保口服藥物治療，惟對於腦部血管高度狹窄疾患之治療不完全有效。
CMZ010562001	M0017600121:1151 康圖栓塞物 2	3,308	在血管過多腫瘤及動靜脈畸形的栓塞形成使用	可能引發的併發症包括下列各項，但並不限於此： 1.外來物的反應使得需要醫學的介入 2.感染使得需要醫學的介入 3.導管的前端產生凝塊並伴隨移動 4.非預期的逆流或栓塞物推移進入鄰近正常的血管中到目標病變區，或穿過病變區到其他的正常血管或血管壁，如：頸動脈的內部、肺部或心臟環系統 5.非預期的局部缺血 6.毛細管床呈現飽和及組織壞死 7.缺血性中風或局部血梗形成 8.血管或損壞區域破裂且出血 9.復發性的出血 10.神經系統的缺損，包括腦神經性麻痺 11.血管痙攣 12.死亡 13.再發性小管形成 14.可能需要再次治療	無
TKZ022760001	微波手術燒灼系統 14G 15CM	100,000	1.不需使用貼片 2.較少的皮膚灼傷 3.單次，單針，可做4cm~6cm 的腫瘤燒灼 4.快速(13min vs.40min or more)	無	無健保品項可比較

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
TKZ022760002	微波手術燒灼系統 16G 15CM	80,000	1.不需使用貼片 2.較少的皮膚灼傷 3.單次，單針，可做3cm~4.2cm 的腫瘤燒灼 4.快速(5min vs. 30minor more)	無	無健保品項可比較
FRZ023000001	HEPA SPHERE EMBOLIZATION MICRO	55,700	海派栓塞微球具標靶性、可吸收性、可膨脹性、可變形性，可視為新一代的 TACE。吸收化療藥物的微球，隨著血管形狀變形，紮實塞住腫瘤的微細血管群，切斷氧氣及養分的供給，並且持續在腫瘤部位釋放化療藥，毒殺腫瘤。	副作用有噁心、嘔吐及輕微的下腹部疼痛(18%)；2%的病患衍生有胰臟炎。除此之外手術風險及併發症近似於傳統 TACE	海派微球可讓化療藥集中在腫瘤處緩慢釋放，減少藥物進入全身血液循環的濃度，所以降低化療引起的副作用包括:落髮 骨髓抑制 心臟毒性海派微球尺寸小，放射科醫師可以超選擇地投與到肝動脈，讓微球僅栓塞住腫瘤附近血管(遠端栓塞)，保留多數肝臟血流，如此一來，病人肝功能就較不受影響，腹痛也相較減輕不少。
CNZ026215001	2ML"賽維諾瓦"安博新天騰微粒球	62,100	微球體積小，精確，高生物相容性，可減少發炎反應。	血腫、瘀傷、動脈瘤、靜脈、栓塞、肺栓塞、組織損傷、感染、過敏。	微球小數量多，可裝載較高劑量化學藥物，且載藥前後顆粒均勻，化學藥物在腫瘤中可有效而緩慢的釋放，並同時完成腫瘤血管之栓塞，安博新天騰微粒球可為病人帶來更好治療效果，更低副作用。
CNZ026215002	3ML 賽維諾瓦"安博新天騰微粒球	89,775	微球體積小，精確，高生物相容性，可減少發炎反應。	血腫、瘀傷、動脈瘤、靜脈、栓塞、肺栓塞、組織損傷、感染、過敏。	微球小數量多，可裝載較高劑量化學藥物，且載藥前後顆粒均勻，化學藥物在腫瘤中可有效而緩慢的釋放，並同時完成腫瘤血管之栓塞，安博新天騰微粒球可為病人帶來更好治療效果，更低副作用。
FHZ020318001	5200 菲斯歐二尖瓣膜修補環 26-	42,525	雙馬鞍設計,更能符合瓣膜環狀結構	個別病患對植入物之反應	健保環屬單一平面設計,此環屬於雙馬鞍設計,更能符合瓣膜環狀結構
SCZ020173001	HEARTSTRING III PROXIMAL SEAL	33,480	心索第三代近端吻合器改良了傳統手動捲線之不良率。利用自動捲線按鈕即可完成自動捲線。主動脈打洞器更以螺旋傳動之方式快速打洞可打出完整之洞口，以利快速植體縫合。並可降低部分血管鉗的使用及減少主動脈手術過程中操作之風險	無	目前無同類品之健保品項
TTZ028015002	1505182血倍去封合止血貼片 45x4	9,450	本品由膠原蛋白和 NHS-PEG 構成。膠原蛋白與血液接觸時會使血小板活化並聚集，當血小板在膠原蛋白的 3D 結構上大量累積時，促使纖維蛋白形成。本品可提供立體結構以促進凝血機制。	用於已知對牛蛋白或亮藍 (FD&C 藍色 1號，藍色 1 號) 過敏的患者，可能會有過敏反應。	Spongostan sponge：止血時間長，且移除後有再出血的疑慮。 Hemopatch： 1.可穩固的附著於組織上。 2.有柔韌性的設計。(柔韌性的 Collagen 方便手術中操作) 3.快速有效的止血。
TTZ028015003	1505181血倍去封合止血貼片 45x9	16,470	本品由膠原蛋白和 NHS-PEG 構成。膠原蛋白與血液接觸時會使血小板活化並聚集，當血小板在膠原蛋白的 3D 結構上大量累積時，促使纖維蛋白形成。本品可提供立體結構以促進凝血機制。本品 NHS-PEG 塗層與組織接觸時，可提升組織粘附性，並封合出血表面。按照推薦方法使用時，本品將於 6-8 週內被吸收，組織反應小。	用於已知對牛蛋白或亮藍 (FD&C 藍色 1號，藍色 1 號) 過敏的患者，可能會有過敏反應。	Spongostan sponge：止血時間長，且移除後有再出血的疑慮。 Hemopatch： 1.可穩固的附著於組織上。 2.有柔韌性的設計。(柔韌性的 Collagen 方便手術中操作) 3.快速有效的止血。
CGZ021465001	CSW135,150-26N 科塞爾微導管	29,025	1.以10條wire纏繞方式所形成之特殊導管 2.內外管均具樹脂塗層 3.外壁具60cm親水性塗層以8條wire纏繞方式所形成之特殊導管	增加冠狀動脈全閉塞前行或逆行施行經皮冠狀動脈介入治療的成功率。	目前此品項無健保給付相關產品。

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
FHZ021786001	500-001:013 雷射分離鞘組 LASER	138,900	藉由雷射能量來分離節律器導線與沾粘的組織，以利取出節律器導線。	"史特勞斯" 雷射分離鞘組用於靜脈取出長期性植入之人工心律調節器/植入式起搏去顫器導線的器械，且是較傳統的外科手術安全，傷口小，復原快。導線移除程序中常見的副作用包含：心包膜腔積血填塞(Hemopericardium Tamponade)、血胸(Hemothorax)、血栓形成(Thrombosis)、三尖瓣閉鎖不全(Tricuspid Regurgitation)、感染(Infection)、死亡(Death) 下列副作用或情況可能會於使用雷射分離鞘抽出導線時發生 菌血症(Bacteremia)、低心輸出量(low cardiac output)、導線碎片移動(migration of lead fragments)、增生物移動(migration of vegetation)、心肌撕裂(myocardial avulsion)、室性早期收縮(premature ventricular contractions)、肺血管栓塞(pulmonary embolism)、中風(stroke)、靜脈撕裂(venous avulsion)、心室心搏過速(ventricular tachycardia)	是比傳統的外科手術安全，傷口小，復原快。若不使用此特材,導線移除的成功率會下降, 並可能產生導線移除不完全而需要外科方式開刀移除。
HHZ023218001	500-55106:56150 艾科索尼血管用	164,450	EkoSonic MACH4 血管裝置利用高頻(2-3MHz)、低功率超音波協助遞送血栓溶解藥物進入肺栓塞或末梢血管處。EkoSonic MACH4血管裝置係由一個限單次使用之藥物遞送導管(IDDC)及MicroSonic 裝置(MSD)組成。此裝置可遞送血栓溶解藥劑及超音波於治療位置。	<ol style="list-style-type: none"> <li>1.血管穿孔或破裂。</li> <li>2.末梢的血塊造成栓塞。</li> <li>3.血管瘻?。</li> <li>4.出血。</li> <li>5.血腫。</li> <li>6.疼痛與壓痛。</li> <li>7.敗血症/感染。</li> <li>8.血栓性靜脈炎。</li> <li>9.三尖瓣與肺臟瓣膜損傷。</li> <li>10.因為尖端位移及自發性插入、空氣栓塞、抑或血栓性栓塞所造成的肺部梗塞。</li> <li>11.右束支傳導受阻及完全性心臟傳導受阻。</li> <li>12.內膜分裂。</li> <li>13.動脈剝離。</li> <li>14.血管血栓形成。</li> <li>15.藥物反應。</li> <li>16.顯影劑引起的過敏反應。</li> <li>17.動靜脈瘻管。</li> <li>18.血栓性栓塞疾病。</li> <li>19.截肢。</li> <li>20.氣胸。</li> <li>21.肺動脈穿孔。</li> <li>22.心臟心律不整-最常發生於置入、移除、或後續置換右心室時。</li> </ol>	無。

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
CBZ028513001	ABSORB BIORESORBABLE VASCULAR	115,000	<p>1.此產品為"血管模架"非一般傳統金屬支架。</p> <p>2.此模架是可以被身體吸收的聚合物材質所製成，模架上塗有可防止細胞與組織增生的藥物，並以艾諾莉萊斯特殊塗層(EverolimusEluting)控制藥物釋放。</p> <p>3.此模架在撐開的動脈中，短時間之內具有與心臟血管塗藥支架相同之特性與強度，並維持正常血管內徑，但材質可於兩年後被人體完全吸收，無長期外來物殘存體內之疑慮及可能造成之併發症。</p>	<p>在原來的冠狀動脈中使用冠狀動脈支架可能引起的可能副作用，包括但不僅限於下列各項：</p> <p>1.急性血管閉塞。急性心肌梗塞。對抗凝血劑及/或抗血小板療法、顯影劑、支架材質具有過敏反應</p> <p>2.動脈瘤。心絞痛。心律不整，包括心室纖維性顫動(VF)和心室性心動過速(VT)。動靜脈瘻管</p> <p>3.心包膜填塞。心源性休克/肺水腫。死亡。剝離(Dissection)</p> <p>4.末端栓塞(空氣、組織、形成栓塞的物質或使用於手術之器材的材料)。心衰竭</p> <p>5.血腫。出血，需進行輸血。低血壓/高血壓。局部或全身感染。心肌局部缺血。插入部位疼痛</p> <p>6.冠狀動脈穿孔或破裂。心包積液(pericardialeffusion)。假性血管瘤。肺水腫。腎衰竭。呼吸衰竭</p> <p>7.支架再狹窄</p> <p>8.休克。支架栓塞或移位。支架斷裂。支架血栓形成/閉塞</p> <p>9.中風/腦血管意外/暫時性缺血(腦)發作(TIA)</p> <p>10.冠狀動脈完全閉塞(急性、亞急性或慢性)</p> <p>11.血管痙攣</p> <p>12.需要進行外科的修復或重新進行介入性手術的血管損傷</p> <p>*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%)。</p> <p>*臨床研究結果顯示:裝置模架後一至四年追蹤報告，目前未發現晚期血栓發生臨床研究結果，全吸收式生物血管模架，可有效降低病患術後心絞痛發生率。</p>	<p>一、股血管支架：</p> <p>1.再狹窄率：20~40%，支架內血栓發生率： (1)一個月內:0.5%~1%； (2)一年內:約0.25%。</p> <p>2.禁忌症： (1)病變部位不適合裝置支架或裝置支架之風險太高者。 (2)病患有其他疾病，如急性出血或近期大手術者。 (3)其他情況主治醫師認為不適合執行支架手術者。</p> <p>3.注意事項： (1)裝置血管支架後為避免支架內血栓應至少服用兩種抗血小板藥物一個月以上。 (2)裝置血管支架後的血管仍有可能再狹窄或阻塞，所以必須定時服藥追蹤。</p> <p>二、塗藥血管支架： 1.再狹窄率：5-10%，支架內血栓發生率： (1)一個月內:&lt;1%； (2)6~12個月後:約0.5%。</p> <p>2.禁忌症： (1)病變部位不適合裝置支架或裝置支架之風險太高者。 (2)病患有其他疾病，如急性出血或近期大手術者。 (3)其他情況主治醫師認為不適合執行支架手術者。 (4)對支架所塗之藥物過敏者。</p> <p>3.注意事項： (1)造成晚期支架內血栓之原因仍未明，一般建議應至少服用兩種抗血小板藥物半年以上。 (2)裝置塗藥支架並非一勞永逸，所以裝置後必須定時服藥追蹤。</p> <p>三、全吸收式生物血管模架： 1.再狹窄率：根據2014 ACC Cohort B追蹤四年的臨床研究顯示發生血管再狹窄情形約 7.1 %。 2.支架內血栓發生率：此模架於兩年後由人體吸收，根據2014 ACC Cohort B追蹤四年的臨床研究顯示0 %模架內血栓發生。 3.禁忌症：與塗藥支架禁忌症相同。 4.注意事項： (1)適用於對金屬過敏的患者。此模架材質可於兩年後被人體完全吸收。</p>
HHZ026238001	80201:80208 ROTAREX S 導管 6FR	113,400	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、支架移植植物、或人工繞道移植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	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
CXZ010123002	81680 電生理診斷導管環形導管十	67,500	環型診斷導管	無特別說明之副作用	無健保類似品項
HHZ026238002	80226:80232 ASPIREX S 導管 6:1	108,000	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、支架移植植物、或人工繞道移植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	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

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
CTZ029289001	傑思楚血栓旋切導管 JETSTREAM A	157,950	導管尖端多個遠端埠，提供獨立的注入和吸出功能，有效地周邊血管治療部位去除液體、切離的組織和血栓。	不良事件 使用此設備及其他介入導管相關的潛在不良事件包括但不限於以下： ▫ 突然或亞急性閉合 ▫ 截肢 ▫ 出血併發症，穿刺部位 ▫ 出血併發症，非穿刺部位 ▫ 死亡 ▫ 血管剝離 ▫ 遠端栓塞 ▫ 低血壓 ▫ 感染或發燒 ▫ 輕微燒傷 ▫ 血管穿孔 ▫ 治療段的再狹窄 ▫ 可能需要手術修復的血管併發症 ▫ 血栓 ▫ 血管痙攣	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，分裂和去除上下肢圍動脈血栓，及治療股動脈內自展式裸金屬支架的支架內再狹窄。
CXZ027879001	990063-015/990063-020 爾契定位	60,625	環形設計能夠針對肺靜脈的電位做偵測及記錄。本產品搭配冷凍消融導管使用，能夠及時偵測及判讀治療效果。	心導管手術可能引發的相關不良事件，包括但不限於下列狀況：插入部位血管阻塞、肌酸磷激酶或對X光顯影劑出現過敏反應、低血壓、心律不整、誘發心律不整（ <b>proarrhythmia</b> ）、感染動靜脈瘻管、二尖瓣損傷、抗凝血藥物有關的出血、心肌梗塞或缺血、心臟緩脈、血管系統（包括冠狀循環系統）阻塞、穿孔、損傷或痙攣、心臟或其他器官在心房中膈穿刺或其他程序中的穿孔、心包炎或心內膜炎、心包填塞、肋膜或心包積液、血栓栓塞、肺炎、腦血管意外（ <b>CVA</b> ）或短暫性腦缺血發作（ <b>TIA</b> ）、肺栓塞、胸部不適、肺浸潤、長期咳嗽、肺靜脈狹窄、死亡、鼠蹊部出現假性血管瘤、植入式心臟去顫器（ <b>ICD</b> ）或永久性節律導線移位、輻射傷害或損傷及晚期惡性腫瘤、呼吸抑制、發燒、腹膜腔後出血、心臟衰竭、血栓或栓塞事件、血腫、血管迷走神經反應（ <b>Vasovagal reaction</b> ）	此產品與冷凍消融導管配合使用能夠及時提供治療效果的判斷，健保目前無給付冷凍消融術，故無同類健保產品供比較。
CDY011468001	M00558330 消化道氣球擴張導管 6	14,000	內視鏡的輔助下利用其擴張直徑三段式依序逐漸擴張至較大的直徑來消化道的良性或惡性的狹窄，一但氣球穿過狹窄部位至適當位置，按照氣球擴張之使用說名來擴張氣球。另外利用此產品來擴張十二指腸乳突開口，以便做有關膽道方面疾病的治療。此產品分別為消化道各部為設計專屬適合的氣球。	消化道氣球擴張手術可能引起的併發症包括以下，但並不僅限於此：穿孔、出血、血腫、敗血症/感染及因顯影劑而引起的過敏性副作用。	健保給付之通條必須多次進出漸次膨脹， <b>CRE</b> 則可在一次進入後漸次膨脹，膨脹原理為 <b>Radialforce</b> 而非通條的 <b>Axialforce</b> ，可以減少出血等併發症
CDY011468001	M00558340 消化道氣球擴張導管 8	14,000	內視鏡的輔助下利用其擴張直徑三段式依序逐漸擴張至較大的直徑來消化道的良性或惡性的狹窄，一但氣球穿過狹窄部位至適當位置，按照氣球擴張之使用說名來擴張氣球。另外利用此產品來擴張十二指腸乳突開口，以便做有關膽道方面疾病的治療。此產品分別為消化道各部為設計專屬適合的氣球。	消化道氣球擴張手術可能引起的併發症包括以下，但並不僅限於此：穿孔、出血、血腫、敗血症/感染及因顯影劑而引起的過敏性副作用。	健保給付之通條必須多次進出漸次膨脹， <b>CRE</b> 則可在一次進入後漸次膨脹，膨脹原理為 <b>Radialforce</b> 而非通條的 <b>Axialforce</b> ，可以減少出血等併發症
CDY011468001	M00558350 消化道氣球擴張導管 1	14,000	內視鏡的輔助下利用其擴張直徑三段式依序逐漸擴張至較大的直徑來消化道的良性或惡性的狹窄，一但氣球穿過狹窄部位至適當位置，按照氣球擴張之使用說名來擴張氣球。另外利用此產品來擴張十二指腸乳突開口，以便做有關膽道方面疾病的治療。此產品分別為消化道各部為設計專屬適合的氣球。	消化道氣球擴張手術可能引起的併發症包括以下，但並不僅限於此：穿孔、出血、血腫、敗血症/感染及因顯影劑而引起的過敏性副作用。	健保給付之通條必須多次進出漸次膨脹， <b>CRE</b> 則可在一次進入後漸次膨脹，膨脹原理為 <b>Radialforce</b> 而非通條的 <b>Axialforce</b> ，可以減少出血等併發症

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
CDY011468001	M00558360 消化道氣球擴張導管 1	14,000	內視鏡的輔助下利用其擴張直徑三段式依序逐漸擴張至較大的直徑來消化道的良性或惡性的狹窄，一但氣球穿過狹窄部位至適當位置，按照氣球擴張之使用說名來擴張氣球。另外利用此產品來擴張十二指腸乳突開口，以便做有關膽道方面疾病的治療。此產品分別為消化道各部為設計專屬適合的氣球。	消化道氣球擴張手術 可能引起的併發症包括以下，但並不僅限於此：穿孔、出血、血腫、敗血症/感染及因顯影劑而引起的過敏性副作用。	健保給付之通條必須多次進出漸次膨脹，CRE 則可在一次進入後漸次膨脹，膨脹原理為 Radialforce 而非通條的 Axialforce，可以減少出血等併發症
CDY011468001	M00558370 消化道氣球擴張導管 1	14,000	內視鏡的輔助下利用其擴張直徑三段式依序逐漸擴張至較大的直徑來消化道的良性或惡性的狹窄，一但氣球穿過狹窄部位至適當位置，按照氣球擴張之使用說名來擴張氣球。另外利用此產品來擴張十二指腸乳突開口，以便做有關膽道方面疾病的治療。此產品分別為消化道各部為設計專屬適合的氣球。	消化道氣球擴張手術 可能引起的併發症包括以下，但並不僅限於此：穿孔、出血、血腫、敗血症/感染及因顯影劑而引起的過敏性副作用。	健保給付之通條必須多次進出漸次膨脹，CRE 則可在一次進入後漸次膨脹，膨脹原理為 Radialforce 而非通條的 Axialforce，可以減少出血等併發症
CDY011468001	M00558380 消化道氣球擴張導管 1	14,000	內視鏡的輔助下利用其擴張直徑三段式依序逐漸擴張至較大的直徑來消化道的良性或惡性的狹窄，一但氣球穿過狹窄部位至適當位置，按照氣球擴張之使用說名來擴張氣球。另外利用此產品來擴張十二指腸乳突開口，以便做有關膽道方面疾病的治療。此產品分別為消化道各部為設計專屬適合的氣球。	消化道氣球擴張手術 可能引起的併發症包括以下，但並不僅限於此：穿孔、出血、血腫、敗血症/感染及因顯影劑而引起的過敏性副作用。	健保給付之通條必須多次進出漸次膨脹，CRE 則可在一次進入後漸次膨脹，膨脹原理為 Radialforce 而非通條的 Axialforce，可以減少出血等併發症
CFZ024640001	雙層薄膜式大腸支架 18:22MM COV	54,000	NITI-S&COMVI ENTERAL COLONICSTENT 是由可植入性的金屬支架和傳送系統所組成。支架是以鎳鈦合金(NITINOL)絲線製成。它是有彈性的細管狀彌補物，於NITI-S STENT 上共有 10 個不透射線記號:兩端各有 4 個，中央 2個;COMVI STENT 上共有 8 個不透射線記號:兩端各有 4 個。	無	無
NEZ024785001	易斯培內視鏡超音波抽吸針 EXPEC	9,600	本產品可通過標準 Luer連結至曲線陣列(CLA)超音波內視鏡切片檢查通道，並被遞送至消化道。使用者可以調整器械的鞘長度，以適應不同型號的超音波內視鏡。 透過使用超音波內視鏡確認和定位的消化系統主要內腔內的損傷或其鄰近部位，用抽吸針來採集抽吸樣本。可以根據與損傷部位的距離來調節針鞘和針的長度。醫師使用器械餅上的鎖定旋鈕裝置，來設置和鎖定鞘和針的長度。	穿孔 · 胰臟炎 · 感染 · 腹膜炎 · 發炎 · 抽吸 (aspiration) · 發燒 · 藥物過敏反應 · 低血壓 · 呼吸抑制或停止 · 心律不整或停止 · 腫瘤細胞種植	本產品可通過標準 Luer連結至曲線陣列(CLA)超音波內視鏡切片檢查通道，並被遞送至消化道。使用者可以調整器械的鞘長度，以適應不同型號的超音波內視鏡。透過使用超音波內視鏡確認和定位的消化系統主要內腔內的損傷或其鄰近部位，用抽吸針來採集抽吸樣本。可以根據與損傷部位的距離來調節針鞘和針的長度。醫師使用器械餅上的鎖定旋鈕裝置，來設置和鎖定鞘和針的長度。利用針穿刺損傷部位，同時抽吸並前後移動針，將細胞樣本吸入針內，以此來取得抽吸樣本。可根據醫療機構的標準規定來準備樣本。
CDZ018307001	華勒斯膽道支架系統 WALLFLEX BI	70,850	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	膽道金屬支架可維持較穩定且長期的膽道通暢,相較於健保給付之塑膠支架(平均三個月內堵塞), 可避免病人多次接受侵入性膽道內視鏡之痛苦及風險,有助於提升病人在療程中或末期治療的生活品質
CTZ023726001	117-2245 鈍頭安全阻斷針 4.5"(1	4,050	此產品為22號鈍頭彎針，長度分為3.0吋、4.5吋、6.0吋三種規格，可依照不同的治療部位選擇所需之規格，針頭為鈍頭所以在治療上安全性高。	一、您可能獲得的效益：對於不適合開刀或者不想開刀的患者是一個選擇，也可對日後手術部位做為診斷用。 二、您可能遭預到的風險：依不同的病患可能緩解的效果時間不如預期或無效。嚴重者依不同情況可能需重覆治療。治療時雖已注射局部麻醉藥物，但仍難避免治療時之短暫疼痛。	健保給付方案：下肢放射性疼痛症狀可能需定期做復健並（或）長期服用止痛藥但效果可能不佳。某些情況下也可接受手術治療。
FNZ014449002	110-4BT 顱內含溫度壓力探頭組	27,675	即時性顱內壓及腦溫度監測,提供診斷使用.	感染,血栓,顱內出血	目前無健保給付品

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
FNZ011170001	82-6632 CODMAN MICROSENSOR ICP	19,575	“柯特曼”顱內壓感測變換器是一條一端載有微小的矽高感度壓電式壓力感測器及另一端有電連接的導管。感測器結合顱內壓監測器或介面控制組時，可用於各種顯示顱內壓波形或結合顱內壓結果與其他生命徵象資訊的病人監測系統。	無	現行健保給付之顱內壓監測裝置，需利用手動方法來計算顱內壓力，本產品皆由電子式 24 小時監測，可即時反應病患顱內壓力的變化。
SCZ008051001	FT600T-FT856T 鈦合金腦血管瘤夾	24,000	鈦合金 Ti6Al4V, ISO5832-3 標準鈦合金為非強磁性,符合 ISO9713 標準,可於3Tesla 核磁共振攝影下使用而不會有危險發生。	無	鈷鉻鎳合金腦血管瘤夾於核磁共振攝影下之軌影假象較嚴重,影響術後判讀治療。
FNX011402001	微創脊椎專用高速氣鑽組-7CM*2M	4,700	非拋棄式 Legend 連接裝置用途與規格說明Legend 連接裝置可為轉動中的切割工具提供支撐及穩定性。	無	無健保給付品項
FNX011402001	微創脊椎專用高速氣鑽組-7CM*3M	4,700	非拋棄式 Legend 連接裝置用途與規格說明Legend 連接裝置可為轉動中的切割工具提供支撐及穩定性。	無	無健保給付品項
FNX011402001	微創脊椎專用高速氣鑽組-7CM*4M	4,700	非拋棄式 Legend 連接裝置用途與規格說明Legend 連接裝置可為轉動中的切割工具提供支撐及穩定性。	無	無健保給付品項
FNX011402001	微創脊椎專用高速氣鑽組-7CM*5M	4,700	非拋棄式 Legend 連接裝置用途與規格說明Legend 連接裝置可為轉動中的切割工具提供支撐及穩定性。	無	無健保給付品項
FNX011402001	微創脊椎專用高速氣鑽組-7CM*2M	6,350	非拋棄式 Legend 連接裝置用途與規格說明Legend 連接裝置可為轉動中的切割工具提供支撐及穩定性。	無	無健保給付品項
FNX011402001	微創脊椎專用高速氣鑽組-7CM*3M	6,350	非拋棄式 Legend 連接裝置用途與規格說明Legend 連接裝置可為轉動中的切割工具提供支撐及穩定性。	無	無健保給付品項
FNX011402001	微創脊椎專用高速氣鑽組-15CM*4	4,700	非拋棄式 Legend 連接裝置用途與規格說明Legend 連接裝置可為轉動中的切割工具提供支撐及穩定性。	無	無健保給付品項
FNX011402001	微創脊椎專用高速氣鑽組-15CM*5	4,700	非拋棄式 Legend 連接裝置用途與規格說明Legend 連接裝置可為轉動中的切割工具提供支撐及穩定性。	無	無健保給付品項
FNX011402001	微創脊椎專用高速氣鑽組-15CM*4	6,350	非拋棄式 Legend 連接裝置用途與規格說明Legend 連接裝置可為轉動中的切割工具提供支撐及穩定性。	無	無健保給付品項
FNX011402001	微創脊椎專用高速氣鑽組-15CM*5	6,350	非拋棄式 Legend 連接裝置用途與規格說明Legend 連接裝置可為轉動中的切割工具提供支撐及穩定性。	無	無健保給付品項
FNX011402001	微創脊椎專用高速氣鑽組-7CM*5M	6,350	非拋棄式 Legend 連接裝置用途與規格說明Legend 連接裝置可為轉動中的切割工具提供支撐及穩定性。	無	無健保給付品項
FNX011402001	微創脊椎專用高速氣鑽組-9CM*3M	6,350	非拋棄式 Legend 連接裝置用途與規格說明Legend 連接裝置可為轉動中的切割工具提供支撐及穩定性。	無	無健保給付品項
FNX011402001	微創脊椎專用高速氣鑽組-1.3MM F	4,700	非拋棄式 Legend 連接裝置用途與規格說明Legend 連接裝置可為轉動中的切割工具提供支撐及穩定性。	無	無健保給付品項

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
WDZ026887001	"巴帝特"傷口與皮膚科護理敷料 2	1,160	<p>療效特性-它刺激肉芽組織生長並且有利癒合-透過恢復皮膚的脂質屏障和生產的膠原蛋白和彈性蛋白；並靠刺激上皮細胞、角質基質細胞和血管內皮細胞確保有利的micriclimate癒合。經由刺激殘餘上皮細胞，增加深部傷口上皮化作用。促進新血管形成。抗發炎作用和吸收過量分泌物可在初期的清創用。</p> <p>抗菌作用-</p> <p>1.被證?有制菌作用對抗多種耐受性細菌：</p> <p>Staphylococcus aureus, Steptococcus pyogenes gr. A, Enterococcus, E.Coli, Klebsiella pneumoniae, Klebsiella oxytoca, Enterobacter cloacae, Enterobacter aerogenes, Providentia stuartii, Proteus mirabilis, Pseudomonas aeruginosa.</p> <p>2.局限的殺菌劑: Staphylococcus aureus and Steptococcus pyogenes gr.</p> <p>抗真菌活性: Candida albicans, Aspergillusniger 特別是降低疼痛的舒適性,因此允許即早使用。它有利於優質上皮化細胞發展。不沾粘傷口容易移除不會造成創傷。容易用於困難的傷口區(例如，解剖褶皺、皮膚黏膜交界處等)。</p>	<p>在敷上後立即局部熱熱的或不舒服感覺，有時可能出現周圍充血；此現象在 30 至40 分鐘內消失。在癒合過程中，會出現輕微的癢，在這種情況下應要避免抓傷表皮，為了不損傷新形成的皮膚，必要時可尋求醫生的意見。對軟膏中的成份如果有局部過敏副作用，可問問你的醫生或藥劑師。</p>	<p>目前健保品項尚無相同成份及特性產品</p>

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
WDZ026887003	"巴帝特"傷口與皮膚科護理敷料 1	3,510	<p>療效特性-</p> <p>它刺激肉芽組織生長並且有利癒合-透過恢復皮膚的脂質屏障和生產的膠原蛋白和彈性蛋白；並靠刺激上皮細胞、角膜基質細胞和血管內皮細胞確保有利的 micriclimate 癒合。經由刺激殘餘上皮細胞，增加深部傷口上皮化作用。促進新血管形成。抗發炎作用和吸收過量分泌物可在初期的清創用。</p> <p>抗菌作用-</p> <p>1.被證?有制菌作用對抗多種耐受性細菌： Staphylococcus aureus， Steptococcus pyogenes gr. A， Enterococcus， E.Coli， Klebsiella pneumoniae， Klebsiella oxytoca， Enterobacter cloacae， Enterobacter aerogenes， Providentia stuartii， Proteus mirabilis， Pseudomonas aeruginosa.</p> <p>2.局限的殺菌劑: Staphylococcus aureus and Steptococcus pyogenes gr.抗真菌活性: Candida albicans， Aspergillus niger</p> <p>特別是降低疼痛的舒適性，因此允許即早使用。它有利於優質上皮化細胞發展。不沾粘傷口容易移除不會造成創傷。容易用於困難的傷口區(例如，解剖褶皺、皮膚黏膜交界處等)。</p>	<p>在敷上後立即局部熱熱的或不舒服感覺，有時可能出現周圍充血；此現象在 30 至40 分鐘內消失。在癒合過程中，會出現輕微的癢，在這種情況下應要避免抓傷表皮，為了不損傷新形成的皮膚，必要時可尋求醫生的意見。對軟膏中的成份如果有局部過敏副作用，可問問你的醫生或藥劑師</p>	<p>前健保品項尚無相同成份及特性產品</p>
SAZ022861001	EGIA45CTAVM 內視鏡自動手術縫合	12,870	<p>1.剖切線任一端上提供三排遞增高度的縫釘3.0mm/3.5mm/4.0 mm</p> <p>2.內層 3.0mm 提供更好的止血效果</p> <p>3.外層 4.0mm 避免組織因過度的壓力造成撕裂</p>	<p>若未將釘匣完全擊發,將會導致刀片切割不完全及縫釘成型不良,有可能導致止血效果不佳</p>	<p>提供兩邊各三排逐漸遞增的縫釘釘腿高度,短釘腿可提供最佳的止血效果及外圍較高的釘腿提供更好的血液供應</p> <p>目前無相同的健保品項</p>
FSZ017436001	TECT1510ADP2L 舒法定帕瑞得人	16,740	<p>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。</p> <p>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。</p> <p>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。</p> <p>4. 材料屬性較不易皺縮、移位，也因而疼痛感降低。</p>	<p>使用本產品後，也可能出現因使用人工編網進行壁層重建所引起的相關併發症。這些併發症包括(但不侷限於)：</p> <p>(1) 血清腫、血腫</p> <p>(2) 復發</p> <p>(3) 慢性疼痛</p> <p>(4) 感染</p> <p>(5) 內臟沾粘</p> <p>(6) 對產品成分產生過敏反應</p>	<p>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。</p> <p>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。</p> <p>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。</p>

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
FSZ017436001	TECT1510ADP2R 舒法定帕瑞得人工	16,740	<ol style="list-style-type: none"> <li>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。</li> <li>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。</li> <li>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。</li> <li>4. 材料屬性較不易皺縮、移位，也因而疼痛感降低。</li> </ol>	<p>使用本產品後，也可能出現因使用人工編網進行壁層重建所引起的相關併發症。這些併發症包括(但不侷限於)：</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>(1) 血清腫、血腫</li> <li>(2) 復發</li> <li>(3) 慢性疼痛</li> <li>(4) 感染</li> <li>(5) 內臟沾粘</li> <li>(6) 對產品成分產生過敏反應</li> </ol>	<ol style="list-style-type: none"> <li>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。</li> <li>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。</li> <li>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。</li> </ol>
FBZ024834003	73-2622 藍帶胸骨固定系統 4孔正	28,215	<ol style="list-style-type: none"> <li>1.增加術後胸骨及肋骨穩定性，降低病患疼痛感提升舒適度。</li> <li>2.加速骨癒合，降低感染。</li> <li>3.骨板為純鈦材質，生物相容性佳，骨板厚度僅 1.6mm，減少異物及不舒適感。</li> </ol>	可能造成急性感染。	胸骨方面有別於傳統鋼絲，能提供胸骨抵抗較大的橫向及縱向的力量，使的骨頭斷端比較不容易分開，進而讓胸骨癒合較好、術後恢復期較快、疼痛感較低、及感染風險降低的優點。而肋骨方面則不同於傳統多採取保守不處置方式，能提供積極的處置，使肋骨癒合較快速、大幅降低疼痛感、儘快恢復日常作息及避免因肋骨癒合不佳造成的長期慢性疼痛。
FBZ024834002	73-2643 藍帶胸骨固定系統 四孔L	28,215	<ol style="list-style-type: none"> <li>1.增加術後胸骨及肋骨穩定性，降低病患疼痛感提升舒適度。</li> <li>2.加速骨癒合，降低感染。</li> <li>3.骨板為純鈦材質，生物相容性佳，骨板厚度僅 1.6mm，減少異物及不舒適感。</li> </ol>	可能造成急性感染。	胸骨方面有別於傳統鋼絲，能提供胸骨抵抗較大的橫向及縱向的力量，使的骨頭斷端比較不容易分開，進而讓胸骨癒合較好、術後恢復期較快、疼痛感較低、及感染風險降低的優點。而肋骨方面則不同於傳統多採取保守不處置方式，能提供積極的處置，使肋骨癒合較快速、大幅降低疼痛感、儘快恢復日常作息及避免因肋骨癒合不佳造成的長期慢性疼痛。
FBZ024834001	73-2636 藍帶胸骨固定系統 四孔	28,215	<ol style="list-style-type: none"> <li>1.增加術後胸骨及肋骨穩定性，降低病患疼痛感提升舒適度。</li> <li>2.加速骨癒合，降低感染。</li> <li>3.骨板為純鈦材質，生物相容性佳，骨板厚度僅 1.6mm，減少異物及不舒適感。</li> </ol>	可能造成急性感染。	胸骨方面有別於傳統鋼絲，能提供胸骨抵抗較大的橫向及縱向的力量，使的骨頭斷端比較不容易分開，進而讓胸骨癒合較好、術後恢復期較快、疼痛感較低、及感染風險降低的優點。而肋骨方面則不同於傳統多採取保守不處置方式，能提供積極的處置，使肋骨癒合較快速、大幅降低疼痛感、儘快恢復日常作息及避免因肋骨癒合不佳造成的長期慢性疼痛。
FBZ024834006	73-2623 藍帶胸骨固定系統 八孔X	56,430	<ol style="list-style-type: none"> <li>1.增加術後胸骨及肋骨穩定性，降低病患疼痛感提升舒適度。</li> <li>2.加速骨癒合，降低感染。</li> <li>3.骨板為純鈦材質，生物相容性佳，骨板厚度僅 1.6mm，減少異物及不舒適感。</li> </ol>	可能造成急性感染。	胸骨方面有別於傳統鋼絲，能提供胸骨抵抗較大的橫向及縱向的力量，使的骨頭斷端比較不容易分開，進而讓胸骨癒合較好、術後恢復期較快、疼痛感較低、及感染風險降低的優點。而肋骨方面則不同於傳統多採取保守不處置方式，能提供積極的處置，使肋骨癒合較快速、大幅降低疼痛感、儘快恢復日常作息及避免因肋骨癒合不佳造成的長期慢性疼痛。
FBZ024834007	73-2645 藍帶胸骨固定系統 八孔J	56,430	<ol style="list-style-type: none"> <li>1.增加術後胸骨及肋骨穩定性，降低病患疼痛感提升舒適度。</li> <li>2.加速骨癒合，降低感染。</li> <li>3.骨板為純鈦材質，生物相容性佳，骨板厚度僅 1.6mm，減少異物及不舒適感。</li> </ol>	可能造成急性感染。	胸骨方面有別於傳統鋼絲，能提供胸骨抵抗較大的橫向及縱向的力量，使的骨頭斷端比較不容易分開，進而讓胸骨癒合較好、術後恢復期較快、疼痛感較低、及感染風險降低的優點。而肋骨方面則不同於傳統多採取保守不處置方式，能提供積極的處置，使肋骨癒合較快速、大幅降低疼痛感、儘快恢復日常作息及避免因肋骨癒合不佳造成的長期慢性疼痛。
FBZ024834005	73-1952 藍帶胸骨固定系統 八孔	56,430	<ol style="list-style-type: none"> <li>1.增加術後胸骨及肋骨穩定性，降低病患疼痛感提升舒適度。</li> <li>2.加速骨癒合，降低感染。</li> <li>3.骨板為純鈦材質，生物相容性佳，骨板厚度僅 1.6mm，減少異物及不舒適感。</li> </ol>	可能造成急性感染。	胸骨方面有別於傳統鋼絲，能提供胸骨抵抗較大的橫向及縱向的力量，使的骨頭斷端比較不容易分開，進而讓胸骨癒合較好、術後恢復期較快、疼痛感較低、及感染風險降低的優點。而肋骨方面則不同於傳統多採取保守不處置方式，能提供積極的處置，使肋骨癒合較快速、大幅降低疼痛感、儘快恢復日常作息及避免因肋骨癒合不佳造成的長期慢性疼痛。

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
FBZ024834008	73-2632 藍帶胸骨固定系統 十二	84,645	1.增加術後胸骨及肋骨穩定性，降低病患疼痛感提升舒適度。 2.加速骨癒合，降低感染。 3.骨板為純鈦材質，生物相容性佳，骨板厚度僅 1.6mm，減少異物及不舒適感。	可能造成急性感染。	胸骨方面有別於傳統鋼絲，能提供胸骨抵抗較大的橫向及縱向的力量，使的骨頭斷端比較不容易分開，進而讓胸骨癒合較好、術後恢復期較快、疼痛感較低、及感染風險降低的優點。而肋骨方面則不同於傳統多採取保守不處置方式，能提供積極的處置，使肋骨癒合較快速、大幅降低疼痛感、儘快恢復日常作息及避免因肋骨癒合不佳造成的長期慢性疼痛。
FBZ024834009	73-2634 藍帶胸骨固定系統 十二	84,645	1.增加術後胸骨及肋骨穩定性，降低病患疼痛感提升舒適度。 2.加速骨癒合，降低感染。 3.骨板為純鈦材質，生物相容性佳，骨板厚度僅 1.6mm，減少異物及不舒適感。	可能造成急性感染。	胸骨方面有別於傳統鋼絲，能提供胸骨抵抗較大的橫向及縱向的力量，使的骨頭斷端比較不容易分開，進而讓胸骨癒合較好、術後恢復期較快、疼痛感較低、及感染風險降低的優點。而肋骨方面則不同於傳統多採取保守不處置方式，能提供積極的處置，使肋骨癒合較快速、大幅降低疼痛感、儘快恢復日常作息及避免因肋骨癒合不佳造成的長期慢性疼痛。
FBZ024834004	73-2408:2720 藍帶胸骨固定系統	3,510	1.增加術後胸骨及肋骨穩定性，降低病患疼痛感提升舒適度。 2.加速骨癒合，降低感染。 3.骨板為純鈦材質，生物相容性佳，骨板厚度僅 1.6mm，減少異物及不舒適感。	可能造成急性感染。	胸骨方面有別於傳統鋼絲，能提供胸骨抵抗較大的橫向及縱向的力量，使的骨頭斷端比較不容易分開，進而讓胸骨癒合較好、術後恢復期較快、疼痛感較低、及感染風險降低的優點。而肋骨方面則不同於傳統多採取保守不處置方式，能提供積極的處置，使肋骨癒合較快速、大幅降低疼痛感、儘快恢復日常作息及避免因肋骨癒合不佳造成的長期慢性疼痛。
FSZ022205001	0117311 3DMAX LIGHT MESH LARGE	8,500	腹腔鏡疝氣修補手術專用，為單股聚丙烯( Monofilament Polypropylene)材質編織易使組織向內增生,獨創"立體構造"完全符合人體鼠蹊部之構造設計,於腹腔鏡疝氣修補手術下容易操作,彈性佳 且只需 1~2 釘或不需固定釘固定,降低手術時間及病人術後之疼痛感.	可能的併發症包括漿 瘤、黏著、血腫、發炎、擠壓突出、尿管形成以及疝氣或軟組織缺陷 的復發	目前健保有給付之疝氣修補網片皆為聚丙烯材質,平面設計,於腹腔鏡疝氣修補手術下不易操作及鋪平且只需多支固定釘固定
FSZ022205001	0117321 3DMAX LIGHT MESH LARGE	8,500	腹腔鏡疝氣修補手術專用，為單股聚丙烯( Monofilament Polypropylene)材質編織易使組織向內增生,獨創"立體構造"完全符合人體鼠蹊部之構造設計,於腹腔鏡疝氣修補手術下容易操作,彈性佳 且只需 1~2 釘或不需固定釘固定,降低手術時間及病人術後之疼痛感.	可能的併發症包括漿 瘤、黏著、血腫、發炎、擠壓突出、尿管形成以及疝氣或軟組織缺陷 的復發	目前健保有給付之疝氣修補網片皆為聚丙烯材質,平面設計,於腹腔鏡疝氣修補手術下不易操作及鋪平且只需多支固定釘固定
FBZ010928001	72200777 可吸收性肩關節軟組織	20,000	使用可吸收 PLLA 材質的錨釘，用於肩關節 Rotator Cuff 破裂時之縫合用	無	無
FBZ018775001	04.004.231:04.004.773 萬向脛骨	73,200	信迪思髓內釘系統是由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.脛骨髓內釘，符合人體工學設計，固定力較強，適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用。 2.可以不必將骨折部位打開，以小傷口方式置入骨髓內釘。 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。 4.髓內釘專為亞洲人設計頂端角度為10°可避免因亞洲人骨骼較小，以致骨頭劈開，針對骨質疏鬆或粉碎的骨折塊，具有良好的牢固效果。	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。	1.採骨頭解剖設計，固定力較強、關節處設計較薄，較不易有異物感，適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用。 2.固定力較強，患者臥床時間短，住院時間較短。 3.本中空萬向脛骨髓內釘由鈦合金製成，相較於健保產品有更好的彈性與生物相容性。
FBZ018297005	多孔鈦金屬人工椎體(大)	134,400	所謂"多孔鈦金屬"(Trabecular Metal Vertebral Body Replacement System)，多孔鈦金屬人工椎體替代物是用於替代不健全或受損的單一脊椎椎體與連結的椎間盤；本器材的上、下表面都有波紋以提高穩定度。	雖目前人體實驗尚無排斥之可能，但仍有少數感染之可能性；如有感染，可能需移除植入物或使用抗生素治療。	使用多孔鈦金屬人工椎體替代系統整體骨融合率會比一般健保給付之產品好，在初期會提供極高的穩定度。

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
FBZ018297002	多孔鈿金屬人工椎體(中)	107,100	所謂”多孔鈿金屬”(Trabecular Metal Vertebral Body Replacement System)，多孔鈿金屬人工椎體替代物是用於替代不健全或受損的單一脊椎椎體與連結的椎間盤；本器材的上、下表面都有波紋以提高穩定度。	雖目前人體實驗尚無排斥之可能，但仍有少數感染之可能性；如有感染，可能需移除植入物或使用抗生素治療。	使用多孔鈿金屬人工椎體替代系統整體骨融合率會比一般健保給付之產品好，在初期會提供極高的穩定度。
FBZ019467001	脊椎間後側穩定系統	120,150	所謂”臥立適”(Wallis)，是一種放置於腰椎脊突之間支撐物，以增加腰椎穩定度、改善腰椎狹窄症狀，並同時達到神經減壓、解除神經壓迫之一微創性腰椎手術。	雖目前人體實驗尚無排斥之可能，但仍有少數感染之可能性；如有感染，可能需移除植入物或使用抗生素治療。另外術後如過度活動或本身骨質疏鬆患者，極少數可能造成腰椎脊突斷裂，而需重新置換、移除或進行腰椎融合手術。	一般傳統骨融合手術破壞較大，在初期症狀不嚴重時使用微創型產品可以延緩症狀
FBZ020346001	HERAEUS PALACOS +G 賀利氏含抗	22,000	本產品為不透輻射的快凝骨水泥，內有葉綠素被用來史變成綠色，使骨水	暫時性血壓降低，肺栓塞。	本產品為不透輻射的骨水泥，其中家有作為抗生素的硫酸慶大黴素。
FBZ023721002	5450-017:021-36 仿鬆質骨金屬股	112,955	泥在手術區域清晰可見。		
FBZ019735001	441.062:441.107 鎖骨鎖定骨板組	36,000	信迪思鎖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.鎖骨中段解剖型骨板，符合人體工學設計，較為服貼。鎖骨遠端解剖型骨板設計可鎖定更多骨釘，加強遠端骨塊復位。 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。	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。
FBZ019496002	AP-0035-S：AP-67120-S 艾克曼加	25,800	鈦合金材質製成，具備全螺紋漸進式螺紋間距設計，大幅提升骨頭抓取強度及承載強度，無頭式結構不會造成軟組織異物感及摩擦感，因此可以選擇不用二次手術移除，中空結構在適合併症上可以採微創經皮穿刺方式植入，大幅縮小手術傷口，提升愈合成效	過多活動量，植入時的拖延，或對植入物有過大外力壓迫，皆有可能導致植入物的破裂移位鬆脫，且避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良	健保給付品項並無全螺紋加壓螺釘，惟有 Herbert Screw 屬前後端螺紋加壓螺釘，但抓取強度薄弱，藉由力學測試顯示，全螺紋且採漸進式間距設計之艾克曼加壓螺釘可給予最強大且穩定固定，加速癒合，且為鈦合金材質可不需二次手術移除，size 選擇性亦是最完整的系統
FBZ022269001	02.100.004:02.100.120 骨盆鎖定	60,750	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。 骨板設計採微創手術，術後傷口小，減少感染風險，加速骨折癒合 骨板使用鈦合金材質，生物相容性良好，質輕且強度較佳	(1) 微創手術減少對病人傷害,節省手術時間。 (2) 縮短住院時間，降低醫院的照護成本。 (3) 病患可較早恢復正常的生活，投入工作。 (4) 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 (5) 植入物斷裂固定失敗錯位或移位 (6) 由於植入物造成的疼痛或異物感 (7) 身體對金屬異物的過敏反應 (8) 感染風險	健保鋼板材質為不銹鋼，不銹鋼材質與人體相容性較差 健保鋼板無此解剖構造鋼板

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
FBZ023405001	04.112.080:04.112.095 鎖骨2D鎖	58,050	<p>信迪思鎖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：</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>鎖骨中段解剖型骨板，符合人體工學設計，較為服貼。鎖骨遠端解剖型骨板設計可鎖定更多骨釘，加強遠端骨塊復位。</li> <li>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。</li> <li>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。</li> </ol>	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。	<ol style="list-style-type: none"> <li>鎖定式骨板相較於非鎖定式鋼板，較能對抗骨折變形移位。</li> <li>對於骨質疏鬆的病患，鎖定式的螺釘有更好的固定效果。</li> </ol>
FBZ027775001	GP200CE:632CE 導引骨釘骨板系統	47,250	<p>本產品係設計用來矯正長骨角度，特別是對兒童的長骨畸形矯正十分有幫助。適用以下情況：膝外翻、內翻、彎曲或扭曲（股骨及脛骨）；踝關節內外翻或足底扭曲變形；肘內外翻（肱骨）；橈骨及尺骨手腕彎曲或伸展畸形。臨床優點：</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>術後不需打石膏。</li> <li>以美國為例，一般術後即可返家。</li> <li>原則上鼓勵患者可立即負重或早期活動。</li> <li>手術傷口小，復原時間快。</li> <li>採用醫療級鈦合金，質輕、具強度且人體生物相容性較不銹鋼高。</li> </ol>	<ol style="list-style-type: none"> <li>可能需要二次手術更換或取出骨板和骨釘。</li> <li>對金屬有過敏反應。</li> </ol>	<ol style="list-style-type: none"> <li>骨螺絲與骨板間為非鎖定式設計，可隨骨頭生長做漸進式調整，而非一般骨釘以完全壓迫骨頭生長來達成矯正目的。</li> <li>鈦金屬生長抑制骨板由鈦合金製成，相較於健保鋼釘有更好的彈性與生物相容性。</li> </ol>
FBZ022251001	CKP3501;4502 帕普洛縫合錨釘 3.	20,000	<p>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(CKP-3500 和 CKP4500)或預先裝配的錨釘並附有 Hi-Fi 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。</p>	<ol style="list-style-type: none"> <li>感染，包括深處與表面。</li> <li>過敏症，組織過敏/發炎以及對器材材質的其他反應。</li> </ol>	<p>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。</p>
FBZ025742001	超高分子聚乙烯膈骨介面組件	48,000	<p>CKP4500)或預先裝配的錨釘並附有 Hi-Fi 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。</p>		<p>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。</p>

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
FBZ003196004	GA-G05 齧即安膠原蛋白人工骨粉	47,000	可單獨或與自體骨、骨髓混合使用。 骨修復時間與自體骨相同。 減少病人醫療費用及取自體骨後的傷口發病率。 互相聯通的孔洞結構為骨生長提供連續的通路。 高生物相容性、無免疫排斥及疾病傳染問題。 滅菌包裝產多型態多樣化（顆粒狀、片狀、塊狀）。容易儲存，操作處理與混合過程無特別要求。	患者有嚴重過敏病史或對牛膠原蛋白過敏、正在進行肉類產品減敏治療的患者、小孩及孕婦、手術傷口有發炎性骨疾病如骨髓炎等患者、骨垢板骨折者、骨填補處近端有嚴重的血管性說神經性損傷者、代謝性或系統性骨垢疾病患者、傷口有急性或慢性感染者不可使用本產品。	齧即安膠原蛋白骨骼填補物是一合成骨填料，含有高度純化的第一型膠原蛋白及兩相陶瓷顆粒（氫氧基磷灰石及三鈣磷酸鹽）。產品植入前可添加患者之骨髓液，使混合物能刺激骨質新生。齧即安模擬身體骨基質組成，具極佳的生物相容性，對於骨質新生提供了良好的骨引導性。當骨髓與產品混合後，齧即安兼具骨引導性及骨誘導性，可替代自體骨填補物。齧即安是由牛筋純化之第一型膠原蛋白，再加入由氫氧基磷灰石及β型三鈣磷酸鹽燒結而成的兩相陶瓷（直徑為0.5-1mm之不規則顆粒）所組成，以提供骨質新生所需的基質。在人體內，膠原蛋白及β型三鈣磷酸鹽可被吸收並逐漸被新生骨質取代，其吸收及新生修復的速度與自體骨骼相似。
FBZ019738001	PL-ELCOL:PL-ELCLR 冠狀突骨板	60,500	第四等級純鈦材質製成,具備骨骼3D解剖形狀,依部位區分左右手,具有不同長度及解剖角度的size選擇性,特別適用在粉碎性骨折患者使用,兼具固定強度並有塑型功能.多角度螺釘抓取方向大幅提升	避免術後立即激烈過渡活動造成延遲癒合或癒合不良	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,尺寸選擇性少。
FBZ022132001	恩莫伯費克斯髓內釘系統FEMUR/HU	68,000	<b>Fixion Expandable Nailing System 微創手術：</b> 1.微創小傷口手術。 2.一般不須使用骨髓腔擴孔器。 3.總出血量較少。 <b>穩固性：</b> 1.骨髓內釘可膨脹，自行適應骨髓內腔的形狀大小，達到撐住骨髓內腔固定的效果 2.骨折部位可維持直接的動態和壓縮治療並促進骨生長癒合。 3.可自動嵌入硬質骨中，避免在骨髓腔內轉動。 <b>效益：</b> 1.骨骼可依據原生理軸線復位。 2.手術中可減少麻醉藥劑使用量與輻射X光照射時間。 3.降低感染風險。 4.術後復元更快速可提早恢復原有的生活功能。 <b>傳統 微創手術：</b> 1.須使用骨髓腔擴孔器。 2.造成出血量較多。 <b>穩固性：</b> 1.骨髓內釘尺寸大小的選擇會影響穩固度，由上/下端骨螺釘結合骨髓內釘以防止其在骨髓腔內轉動。 2.無動態壓縮的設計。 <b>效益：</b> 1.手術步驟較複雜，需較長時間配合輻射X光照射，會累積較高的輻射量。 2.手術時間較長會增加感染風險。	<b>應注意事項：</b> 1.在好的結締組織形成前，患者應被注意以防明顯荷重彎折。不管患者是否不順從或有意延遲癒合或未癒合都必須受到輔助。 2.即使完成治療，患者還是需要被告知髓內釘在對的位置上會有再度損壞的風險且需迅速移除。 3.當患者火化時，應在火化前在髓內釘上鑽洞以釋放壓力或將髓內釘移除。 <b>可能副作用：</b> 1.由於骨折不癒合、骨質疏鬆、明顯與斷裂處連接不穩定，而造成髓內釘鬆脫、彎曲碎裂或斷裂以致無法固定骨頭 2.骨頭位置結構不癒合或癒合不正導致轉向或彎曲 3.感染 4.由於髓內釘的逆行造成骨踝上骨折 5.髓內釘的移位	使用健保給付骨髓內釘： 1.必須使用骨髓腔擴孔器幫助造出適合骨髓內釘的形狀和決定大小。骨髓內釘尺寸大小的選擇會影響穩固度。 2.健保給費的鋼釘無動態壓縮的設計。

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
FBZ021710001	70-0045:48 艾克曼解剖型手腕骨	62,000	此固定系統採用純鈦材質製成，生物相容性最高，可避免異物感，輕薄低觸感的骨骼 3D 解剖形狀，區分左右手，依據骨折部位選擇需求長度及解剖彎曲角度的尺寸植入，可避免凹折骨板造成金屬鏈結的破壞，因此可維持最高強度的結構剛性，專屬於遠端尺骨的內展鎖定固定系統，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 T 型骨板，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骨板植入，幾乎避免凹折骨板機會，維持金屬最佳結構剛性，提升植入後承載強度，且多角度抓取可以維持關節面完整，確保術後關節活動能力的恢復，純鈦材質，生物相容性最高，異物感最低，搭配輕薄低觸感結構容許不二次手術移除。
FBZ021855001	艾克曼解剖貼附肩胛鎖骨固定系統	71,250	本產品是含有去除礦物質後的人骨組織，經添加無水甘油後製成去礦化骨基質（DBM）的異體植骨產品。本產品是以無菌技術採集自捐贈的人骨組織，經微生物測試合格後製造，並以抗生素（Gentamycin）處理，用 70%酒精清洗，經界面活性劑處理，再以純水和超音波沖淨。本產品由專利的病毒去活性製程生產，經確效可去活性的病毒包括：HIV-I 型愛滋病毒、B 型肝炎、C 型肝炎、CMV 巨細胞病毒、小兒麻痺病毒。藉由本組織產品散播病毒的可能性非常低，因為嚴格執行多重防護措施，包括對捐贈者進行篩選、各種實驗室測試和原料製造過程的控管。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。	無	本產品屬健保不給付品 項，一般健保人工骨都是合成骨植入患部，主要是填補骨缺損當作骨頭之間的傳導橋樑，並沒有任何誘導骨生成功能；Grafton Putty 是從人骨萃取無菌製成保留了微量 BMP，除了提供橋樑傳導外還有骨誘導性可增加骨生成提高融合率。
FBZ019480005	T43101INT 0.5CC 補骨洞去礦化異	17,000	本產品是含有去除礦物質後的人骨組織，經添加無水甘油後製成去礦化骨基質（DBM）的異體植骨產品。本產品是以無菌技術採集自捐贈的人骨組織，經微生物測試合格後製造，並以抗生素（Gentamycin）處理，用 70%酒精清洗，經界面活性劑處理，再以純水和超音波沖淨。本產品由專利的病毒去活性製程生產，經確效可去活性的病毒包括：HIV-I 型愛滋病毒、B 型肝炎、C 型肝炎、CMV 巨細胞病毒、小兒麻痺病毒。藉由本組織產品散播病毒的可能性非常低，因為嚴格執行多重防護措施，包括對捐贈者進行篩選、各種實驗室測試和原料製造過程的控管。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。	無	本產品屬健保不給付品 項，一般健保人工骨都是合成骨植入患部，主要是填補骨缺損當作骨頭之間的傳導橋樑，並沒有任何誘導骨生成功能；Grafton Putty 是從人骨萃取無菌製成保留了微量 BMP，除了提供橋樑傳導外還有骨誘導性可增加骨生成提高融合率。
FBZ019480006	T43102INT 1.0CC 補骨洞去礦化異	32,000	本產品是含有去除礦物質後的人骨組織，經添加無水甘油後製成去礦化骨基質（DBM）的異體植骨產品。本產品是以無菌技術採集自捐贈的人骨組織，經微生物測試合格後製造，並以抗生素（Gentamycin）處理，用 70%酒精清洗，經界面活性劑處理，再以純水和超音波沖淨。本產品由專利的病毒去活性製程生產，經確效可去活性的病毒包括：HIV-I 型愛滋病毒、B 型肝炎、C 型肝炎、CMV 巨細胞病毒、小兒麻痺病毒。藉由本組織產品散播病毒的可能性非常低，因為嚴格執行多重防護措施，包括對捐贈者進行篩選、各種實驗室測試和原料製造過程的控管。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。	無	本產品屬健保不給付品 項，一般健保人工骨都是合成骨植入患部，主要是填補骨缺損當作骨頭之間的傳導橋樑，並沒有任何誘導骨生成功能；Grafton Putty 是從人骨萃取無菌製成保留了微量 BMP，除了提供橋樑傳導外還有骨誘導性可增加骨生成提高融合率。

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
FBZ019480007	T43103INT 2.5CC 補骨洞去礦化異	58,000	本產品是含有去除礦物質後的人骨組織，經添加無水甘油後製成去礦化骨基質（DBM）的異體植骨產品。本產品是以無菌技術採集自捐贈的人骨組織，經微生物測試合格後製造，並以抗生素（Gentamycin）處理，用 70%酒精清洗，經界面活性劑處理，再以純水和超音波沖淨。本產品由專利的病毒去活性製程生產，經確效可去活性的病毒包括：HIV-I 型愛滋病毒、B 型肝炎、C 型肝炎、CMV 巨細胞病毒、小兒麻痺病毒。藉由本組織產品散播病毒的可能性非常低，因為嚴格執行多重防護措施，包括對捐贈者進行篩選、各種實驗室測試和原料製造過程的控管。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。	無	本產品屬健保不給付品項，一般健保人工骨都是合成骨植入患部，主要是填補骨缺損當作骨頭之間的傳導橋樑，並沒有任何誘導骨生成功能；Grafton Putty 是從人骨萃取無菌製成保留了微量 BMP，除了提供橋樑傳導外還有骨誘導性可增加骨生成提高融合率。
FBZ019480008	T43105INT 5.0CC 補骨洞去礦化異	97,000	本產品是含有去除礦物質後的人骨組織，經添加無水甘油後製成去礦化骨基質（DBM）的異體植骨產品。本產品是以無菌技術採集自捐贈的人骨組織，經微生物測試合格後製造，並以抗生素（Gentamycin）處理，用 70%酒精清洗，經界面活性劑處理，再以純水和超音波沖淨。本產品由專利的病毒去活性製程生產，經確效可去活性的病毒包括：HIV-I 型愛滋病毒、B 型肝炎、C 型肝炎、CMV 巨細胞病毒、小兒麻痺病毒。藉由本組織產品散播病毒的可能性非常低，因為嚴格執行多重防護措施，包括對捐贈者進行篩選、各種實驗室測試和原料製造過程的控管。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。	無	本產品屬健保不給付品項，一般健保人工骨都是合成骨植入患部，主要是填補骨缺損當作骨頭之間的傳導橋樑，並沒有任何誘導骨生成功能；Grafton Putty 是從人骨萃取無菌製成保留了微量 BMP，除了提供橋樑傳導外還有骨誘導性可增加骨生成提高融合率。
FBZ019512001	手部骨板系統 "史賽克雷賓格爾"	45,900	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 鈦金屬材質較不易產生金屬過敏。</li> <li>2. 互鎖式鋼板固定效果較佳。</li> <li>3. 萬象螺釘，鎖定角度更符合人體結構。</li> <li>4. 解剖型設計骨板。</li> <li>5. 提供完整系列人體工學設計，節省手術時間。</li> </ol>	需經醫師建議後使用	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。
FBZ021080001	遠端橈骨固定系統 "史賽克雷賓格"	54,000	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。

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
FBZ024648001	直窄型動態鎖定式骨板組 NCB STR	77,220	<p>1. 恩希比多軌互鎖式鋼板採用Ti6Al4V鈦合金素材,並使用新一代多軌互鎖式機制,與第一代互鎖式機制相較具有±15度多軌式活動機制,力學證實較第一代有更強的固定力,且臨床靈活度提高。同時可搭配微創手術專用器械使用.減少手術時間,傷口大小,以及手術失血量。</p> <p>2. 互鎖式鋼板使用具螺紋的螺釘與鋼板相結合,達成有強於傳統鋼板的骨折創傷固定力。針對骨折疏鬆/粉碎性骨折,互鎖式鋼板提供傳統鋼板四倍以上固定力,減少鬆脫,延遲癒合/不癒合等常見併發症,為不可替代之療效.且可搭配微創手術,減少術中血流量以及對於軟組織的傷害</p> <p>3. 互鎖式鋼板因固定力較強,患者可提早下床進行復健/回復正常生活,減低臥病床時間,早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計,患者植入時間較不易感到異物感</p>	手術傷口感染或骨折癒合不良等	鎖定式骨板相較於非鎖定式鋼板,較能對抗骨折變形移位對於骨質疏鬆的病患,鎖定式的螺釘有更好的固定效果
FBZ022283001	彎曲型動態鎖定式骨板組 NCB FEM	77,220	<p>1. 恩希比多軌互鎖式鋼板採用Ti6Al4V鈦合金素材,並使用新一代多軌互鎖式機制,與第一代互鎖式機制相較具有±15度多軌式活動機制,力學證實較第一代有更強的固定力,且臨床靈活度提高。同時可搭配微創手術專用器械使用.減少手術時間,傷口大小,以及手術失血量。</p> <p>2. 互鎖式鋼板使用具螺紋的螺釘與鋼板相結合,達成有強於傳統鋼板的骨折創傷固定力。針對骨折疏鬆/粉碎性骨折,互鎖式鋼板提供傳統鋼板四倍以上固定力,減少鬆脫,延遲癒合/不癒合等常見併發症,為不可替代之療效.且可搭配微創手術,減少術中血流量以及對於軟組織的傷害</p> <p>3. 互鎖式鋼板因固定力較強,患者可提早下床進行復健/回復正常生活,減低臥病床時間,早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計,患者植入時間較不易感到異物感</p>	手術傷口感染或骨折癒合不良等	鎖定式骨板相較於非鎖定式鋼板,較能對抗骨折變形移位對於骨質疏鬆的病患,鎖定式的螺釘有更好的固定效果
FBZ013894001	下肢膝關節關節型動態鎖定式骨板	91,260	<p>1. 恩希比多軌互鎖式鋼板採用Ti6Al4V鈦合金素材,並使用新一代多軌互鎖式機制,與第一代互鎖式機制相較具有±15度多軌式活動機制,力學證實較第一代有更強的固定力,且臨床靈活度提高。同時可搭配微創手術專用器械使用.減少手術時間,傷口大小,以及手術失血量。</p> <p>2. 互鎖式鋼板使用具螺紋的螺釘與鋼板相結合,達成有強於傳統鋼板的骨折創傷固定力。針對骨折疏鬆/粉碎性骨折,互鎖式鋼板提供傳統鋼板四倍以上固定力,減少鬆脫,延遲癒合/不癒合等常見併發症,為不可替代之療效.且可搭配微創手術,減少術中血流量以及對於軟組織的傷害</p> <p>3. 互鎖式鋼板因固定力較強,患者可提早下床進行復健/回復正常生活,減低臥病床時間,早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採取生理解剖性設計,患者植入時間較不易感到異物感</p>	手術傷口感染或骨折癒合不良等	鎖定式骨板相較於非鎖定式鋼板,較能對抗骨折變形移位對於骨質疏鬆的病患,鎖定式的螺釘有更好的固定效果

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
FBZ022283001	三排式假體週邊動態鎖定式骨板組	101,925	<ol style="list-style-type: none"> <li>恩希比多軌互鎖式鋼板採用Ti6Al4V鈦合金素材,並使用新一代多軌互鎖式機制,與第一代互鎖式機制相較具有±15度多軌式活動機制,力學證實較第一代有更強的固定力,且臨床靈活度提高。同時可搭配微創手術專用器械使用.減少手術時間,傷口大小,以及手術失血量。</li> <li>互鎖式鋼板使用具螺紋的螺釘與鋼板相結合,達成有強於傳統鋼板的骨折創傷固定力。針對骨折疏鬆/粉碎性骨折,互鎖式鋼板提供傳統鋼板四倍以上固定力,減少鬆脫,延遲癒合/不癒合等常見併發症,為不可替代之療效.且可搭配微創手術,減少術中血流量以及對於軟組織的傷害</li> <li>互鎖式鋼板因固定力較強,患者可提早下床進行復健/回復正常生活,減低臥病床時間,早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採生理理解剖性設計,患者植入時間較不易感到異物感</li> </ol>		
FBZ022283001	大轉子股骨近端鎖定式骨板組 NCB	168,750	<ol style="list-style-type: none"> <li>恩希比多軌互鎖式鋼板採用Ti6Al4V鈦合金素材,並使用新一代多軌互鎖式機制,與第一代互鎖式機制相較具有±15度多軌式活動機制,力學證實較第一代有更強的固定力,且臨床靈活度提高。同時可搭配微創手術專用器械使用.減少手術時間,傷口大小,以及手術失血量。</li> <li>互鎖式鋼板使用具螺紋的螺釘與鋼板相結合,達成有強於傳統鋼板的骨折創傷固定力。針對骨折疏鬆/粉碎性骨折,互鎖式鋼板提供傳統鋼板四倍以上固定力,減少鬆脫,延遲癒合/不癒合等常見併發症,為不可替代之療效.且可搭配微創手術,減少術中血流量以及對於軟組織的傷害</li> <li>互鎖式鋼板因固定力較強,患者可提早下床進行復健/回復正常生活,減低臥病床時間,早期復健亦有助於回復關節面骨折後關節機能。本產品亦採生理理解剖性設計,患者植入時間較不易感到異物感</li> </ol>	手術傷口感染或骨折癒合不良等	鎖定式骨板相較於非鎖定式鋼板,較能對抗骨折變形移位 對於骨質疏鬆的病患,鎖定式的螺釘有更好的固定效果
FBZ021711001	333-1601:2422 髌骨鎖定骨板	48,000	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。
FBZ024782001	04.112.136:145 LCP LATERAL DIS	65,000	<p>信迪思遠端腓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:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>遠端腓骨解剖型骨板,符合人體工學設計,較為服貼。遠端腓骨骨板螺絲設計較小,可鎖到更多骨塊並加強復位。</li> <li>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。</li> <li>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。產品採生理理解剖性設計,病患較不易產生異感。</li> </ol>	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。	<ol style="list-style-type: none"> <li>鎖定式骨板相較於非鎖定式鋼板,較能對抗骨折變形移位。</li> <li>對於骨質疏鬆的病患,鎖定式的螺釘有更好的固定效果。</li> <li>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。</li> </ol>

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
FBZ024458001	04.211.201:266 LCP FOREFOOT/MI	48,750	<p>信迪思足踝融合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：</p> <p>1.足踝融合鎖定加壓骨板，符合人體工學設計，較為服貼。足踝融合骨板設計多樣性骨板，適用於各腳趾骨，骨釘採用多角度設計，可多方向鎖定骨塊，加強對骨折之骨塊咬合及復位。</p> <p>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。</p> <p>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。</p>	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。	<p>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。</p> <p>2.對於骨質疏鬆的病患，鎖定式的螺釘有更好的固定效果。</p> <p>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。</p>
FBZ023405003	04.112.090:095 LCP CLAVICLE PL	54,900	<p>信迪思鎖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：</p> <p>1.鎖骨中段解剖型骨板，符合人體工學設計，較為服貼。鎖骨遠端解剖型骨板設計可鎖定更多骨釘，加強遠端骨塊復位。</p> <p>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。</p> <p>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。</p>	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。	<p>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。</p> <p>2.對於骨質疏鬆的病患，鎖定式的螺釘有更好的固定效果。</p> <p>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。</p>
FSZ016580001	25202-01 生物消溶阻黏膜 100*13	12,893	<p>美國 FDA 及歐盟 CE 認證，適用全外科及婦產科。最接近物理性隔離效果的防沾黏膜。聚乳酸材質於人體臨床使用超過 40 年，被人體吸收後自然分解成水及二氧化碳，無任何副作用安全有效。可任意裁剪、包覆、移動、縫合，不浪費材料。</p>	<p>可能產生的副作用：</p> <p>1.感染可能使治療失敗。</p> <p>2.由於手術創傷可使神經血管受傷。</p> <p>3.由於劇烈活動、創傷或載荷過重可引起本品曲折、鬆脫、磨擦或固定位置移動。</p> <p>4.儘管罕見，但是植入異物可引起炎症或過敏反應。</p> <p>5.血腫。</p> <p>6.縫線拉出。</p>	防沾黏產品無健保給付品項
FSZ016580003	25204-01 生物消溶阻黏膜 130*20	17,213	<p>美國 FDA 及歐盟 CE 認證，適用全外科及婦產科。最接近物理性隔離效果的防沾黏膜。聚乳酸材質於人體臨床使用超過 40 年，被人體吸收後自然分解成水及二氧化碳，無任何副作用安全有效。可任意裁剪、包覆、移動、縫合，不浪費材料。</p>	<p>可能產生的副作用：</p> <p>1.感染可能使治療失敗。</p> <p>2.由於手術創傷可使神經血管受傷。</p> <p>3.由於劇烈活動、創傷或載荷過重可引起本品曲折、鬆脫、磨擦或固定位置移動。</p> <p>4.儘管罕見，但是植入異物可引起炎症或過敏反應。</p> <p>5.血腫。</p> <p>6.縫線拉出。</p>	防沾黏產品無健保給付品項

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
FSZ016580003	25502-01 生物消溶阻黏膜 100*13	15,255	美國 FDA 及歐盟 CE 認證，適用全外科及婦產科。最接近物理性隔離效果的防沾黏膜。聚乳酸材質於人體臨床使用超過 40 年，被人體吸收後自然分解成水及二氧化碳，無任何副作用安全有效。可任意裁剪、包覆、移動、縫合，不浪費材料。	可能產生的副作用： 1.感染可能使治療失敗。 2.由於手術創傷可使神經血管受傷。 3.由於劇烈活動、創傷或載荷過重可引起本品曲折、鬆脫、磨擦或固定位置移動。 4.儘管罕見，但是植入異物可引起炎症或過敏反應。 5.血腫。 6.縫線拉出。	防沾黏產品無健保給付品項
TKY023677001	MXB-20 超音波骨刀震盪頭-- 20MM	35,000	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	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.骨鑽於骨研磨、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
FBZ018914001	迷你鎖定加壓骨板組 MINI LCP 1.	43,875	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。	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。
FBZ020503001	CONGRUENT LOWER EXTREMITY BONE	60,750	第四等級純鈦材質製成，具備骨骼3D解剖形狀，依部位區分左右腳，具有不同長度及解剖角度的size選擇性，特別適用在粉碎性骨折患者使用，兼具固定強度並有塑型功能，多角度螺釘抓取方向大幅提升	避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良	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，尺寸選擇性少。
FSZ026881001	亞諾葛來防沾黏生物膠 1ML HYAL	18,000	本產品為國內目前唯一針對肌腱、周邊神經及關節攣縮手術的防沾黏產品。其成分取自天然玻尿酸，生物相容性佳，安全性高。內容物形態為3D凝膠狀，容易黏附於手術切口或關節內組織，對臨床醫師使用上相當方便。停留於作用部位時間長達10天，可有效改善沾黏組織的形成。	無	現無健保品項
FBZ019238001	HUMERUS NAIL 肱骨髓內釘 04.001	64,800	微創手術使用，可減少手術時間及失血；不致壓迫骨膜，患部血液供應無礙。	• 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。	健保無類似產品

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
FBZ022572001	亞洲解剖型鈦合金自然釘系統組 N	75,000	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 本髓內釘針對股骨曲率參數設計前傾曲線，且髓內釘長度改變，使髓內釘服貼度提高，降低患者不適，以及遠端股骨前端穿刺問題。</li> <li>2. 互鎖式螺釘固定，使螺紋與髓內釘孔洞互鎖。</li> <li>3. 提供多元化的螺釘選項，包括市場獨有的股骨近端螺釘交叉設計。</li> <li>4. 在鈦合金表面進行強化型陽極處理，提供較一般鈦合金高出15%的整體強度。</li> </ol>	手術傷口感染或骨折癒合不良等	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 互鎖式髓內釘相較於傳統髓內釘，更符合人體股骨曲率</li> <li>2. 互鎖式螺釘設計相較傳統的更能有效固定骨頭</li> </ol>
FBZ021482001	340-0001:0005-SP 距骨下關節植	44,000	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 圓椎型符合人體解剖學設計，植入於距骨竇內，避免距骨過度位移，特別針對扁平足患者設計。</li> <li>2. 適用微創手術</li> <li>3. 鈍且深的螺紋設計避免刺激周圍骨頭導致術後疼痛。</li> <li>4. 螺紋中的孔洞促使軟組織生長進入達到長期固定的效果。</li> </ol>	手術部位可能有紅腫、感染、疼痛、發炎之情形。	此特材係阻斷距骨過度位移，達到矯正扁平足之目的而設計，目前健保給付品項並無類似特材。
FBZ023008001	72202468 半月軟骨縫合錨釘 FAST	20,250	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 全內置方式，由內而外縫合</li> <li>2. 表面無多餘傷口</li> <li>3. 各種方向裂縫皆可修補</li> <li>4. 修補打結一次完成</li> <li>5. 可吸收材質</li> <li>6. 採 Ultrabraid?線</li> </ol>	無	無
FBZ019261001	04.224.202:245 LCP DHS PLATE	66,825	<p>信迪思近端股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：</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. 近端股骨解剖型骨板，骨板可搭配螺旋刀頭及中空加壓螺絲釘做使用，另外可以加裝TSP系統，針對轉子上之骨折。</li> <li>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。</li> <li>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。</li> </ol>	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。	<ol style="list-style-type: none"> <li>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。</li> <li>2. 對於骨質疏鬆的病患，鎖定式的螺釘有更好的固定效果。</li> <li>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。</li> </ol>

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
FBZ009846001	254601:609 INTRAFIX TIBIAL SYS	33,750	前十字韌帶重建手術可以區分為單束及雙束方式進行。單束手術方式，其結果為保存前內束的功能；而雙束手術方式，則可同時保存前內束及後外束的功能。故雙束手術方式，除在實驗室數據上有較佳的旋轉穩定度外，亦在相關臨床研究中指出雙束較單束手術方式有更佳的膝關節活動及生物力學。本產品可用於前十字韌帶雙束重建手術，提供更佳的膝關節活動及生物力學，且提供較佳的固定強度。防止植入裝置被排擠推出。本器材骨網由符合ASTM F67 醫療等級純鈦製成；其他小零件如尾端圓環和小螺絲則由符合 ASTM F136 醫療等級鈦合金製成。備有各種尺寸以配合病患生理結構上的需要。「派羅米鈦質骨網系統」是作為脊椎固定系統的輔助器材，適用於胸腰椎段。	<p>聚合物植入裝置的不良反應包括發炎反應與異物反應</p> <p>包括金屬源發炎症、異物附著症、腫瘤生成、或自體免疫症。</p> <p>4. 零組件的某些部位由於病患不具足夠的組織覆蓋以致金屬壓迫到皮層導致金屬物穿越表皮、產生刺激感、纖維化、壞疽、或疼痛。另外，壓迫皮層引起黏液囊炎，或因不適當的植入位置或放置工具使組織或神經受損。</p> <p>5. 術後脊柱彎度改變、矯正失效、身高改變、或脊椎長度短少。</p> <p>6. 感染。</p> <p>7. 硬膜撕裂、假性腦脊髓膜膨出、漏管、持續的腦脊髓液滲漏、腦膜炎。</p> <p>8. 神經功能喪失(如知覺或運動神經)包括完全或不完全的癱瘓、感覺不良症、知覺過敏症、知覺麻木、手腳麻痺症、神經根病變跡象、或持續產生疼痛、麻木、神經瘤、痙攣、知覺喪失、刺痛、或視覺不足。</p> <p>9. 馬尾症候群、神經病變、神經功能缺損(短暫的或永久的)、下半身癱瘓、反射功能缺損、刺痛感、蛛網膜炎、或肌肉張力消失。</p> <p>10. 尿液佇留、膀胱失控或其他的泌尿系統失調。</p> <p>11. 結疤的生成可能引起神經 性失調、神經附近被壓迫或疼痛。</p> <p>12. 骨折、顯微骨折、骨溶蝕、組織損傷、脊椎骨骼(包括薦骨、椎弓根或椎體)或植骨或植骨獲取部 位或其上下組織，刺穿手術部位下方組織、植骨後移。</p> <p>13. 椎間盤髓核突出、手術部位處或其上下的椎間盤破壞 或退化症。</p> <p>14. 不融合 (或假關節)、延遲融合、融合異常。</p> <p>15. 手術部位的脊椎停止任何可能的生長。</p> <p>16. 脊椎活動力和功能的喪失或增加。</p> <p>17. 無法進行日常生活活動。</p> <p>18. 骨本喪失或骨密度降低，可能是因為應力遮蔽所造成。</p> <p>19. 植骨捐出部位的併發症包括 疼痛、骨折、或傷口癒合困難。</p> <p>20. 腸道阻 塞、胃炎、排便困難、失禁或其他種類之腸 胃系統失調。</p> <p>21. 出 血、血腫、阻塞、組織液堆積、水腫、高血 壓、栓塞、</p>	依據相關之研究報告，指出INTRAFIX 的強度及剛度均較界面式骨釘固定為佳，可提供更穩定之固定能力，且界面式骨釘不建議使用於前十字韌帶雙束重建手術
FBZ025324001	284680:685 INTRAFIX FEMORAL SY	33,750	前十字韌帶重建手術可以區分為單束及雙束方式進行。單束手術方式，其結果為保存前內束的功能；而雙束手術方式，則可同時保存前內束及後外束的功能。故雙束手術方式，除在實驗室數據上有較佳的旋轉穩定度外，亦在相關臨床研究中指出雙束較單束手術方式有更佳的膝關節活動及生物力學。本產品可用於前十字韌帶雙束重建手術，提供更佳的膝關節活動及生物力學，且提供較佳的固定強度。	<p>聚合物植入裝置的不良反應包括發炎反應與異物反應</p>	依據相關之研究報告，指出INTRAFIX 的強度及剛度均較界面式骨釘固定為佳，可提供更穩定之固定能力，且界面式骨釘不建議使用於前十字韌帶雙束重建手術
FBZ025622001	NB211:NB262 派瑞斯縫合固定錨釘	20,000	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。	<p>1. 深層與表面的感染。</p> <p>2. 過敏、組織刺激/發炎，與其它對裝置材質產生的過敏反應。</p>	<p>現行健保給付項目材質為金屬錨釘，為不可吸收性，會影響術後以 MRI之判讀；且若術後發生錨釘脫落之情事，會在體內成流離體，造成病患疼痛，長期將破壞肩關節組織。</p> <p>本產品為生物可吸收性錨釘，其特性如下：</p> <p>1. 比骨硬度低，減少骨隧道擴張而變成流離體的可能。</p> <p>2. 用新型雕刻科技，使可</p>

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
FBZ019750001	7005;3004 艾克曼貼附骨板系統(	62,775	此固定系統採用純鈦材質製成，生物相容性最高，可避免異物感，輕薄低觸感的骨骼3D解剖形狀，區分左右手，依據骨折部位選擇需求長度及解剖彎曲角度的尺寸植入，可避免凹折骨板造成金屬鏈結的破壞，因此可維持最高強度的結構剛性，尤其末端J型多角度外展鎖定抓取方向為獨家設計，特別適用在粉碎性骨折患者使用，兼具固定強度並有塑型功能。	避免術後立即激烈過度活動造成可能的延遲癒合或癒合不良。	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，尺寸選擇性少。
FBZ020276001	04.009.236S:773S 第二代順行股	73,200	信迪思髓內釘系統是由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.股骨髓內釘，符合人體工學設計，固定力較強，適合轉子間及股骨幹骨折之使用。 2.可以不必將骨折部位打開，以小傷口方式置入骨髓內釘，減少出血量及傷口大小。 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。 4.髓內釘專為亞洲人設計頂端角度為6°可避免因亞洲人骨骼較小，以致骨頭劈開，針對骨質疏鬆或粉碎的骨折塊，具有良好的牢固效果。	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。	1.採骨頭解剖設計，固定力較強、關節處設計較薄，較不易有異物感，適合粉碎性/骨質疏鬆骨折使用。 2.固定力較強，患者臥床時間短，住院時間較短。 3.本中空股骨髓內釘由鈦合金製成，相較於健保產品有更好的彈性與生物相容性。
FBZ007513002	人工膝關節-超高分子高度交叉聚	76,950	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襯墊	無	具有高度抗耐磨之特性與健保給付之品項減少80%磨損率
FBZ020418001	3.5:5.0MM 鎖定加壓小兒髌骨骨板	62,775	信迪思近端股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.近端股骨矯正骨板，可治療髌寬關節先天性骨骼發育不正常。 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。	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。	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
FBZ029081001	遠端橈骨交叉互鎖式骨板系統 DVR	64,800	1. 關節面服貼設計： DVR Crosslock完全服貼於關節面。且關節面備有22mm、24mm、28mm寬度之骨板，能符合各種關節面形狀，寬度需求。關節面服貼設計，降低術後患部周遭韌帶磨損機率，減少二次傷害風險。 2. 提升手術效益：採用獨家F.A.S.T.guide設計，互鎖式螺釘輔助器已先鎖入骨版上。使用後即可拋棄。此設計節省整體手術時間，且使手術中視野更清晰，有助於關節面復位。 3. 多重螺釘選項：除標配2.7mm互鎖式螺釘和2.7mm加壓螺釘外，還配置2.2mm無螺紋圓頭鎖定式螺釘，圓頭設計減少對關節面刺激，進一步保護軟組織；另一搭配Cocr鈷鉻合金，多角度螺釘可針對Radius Styloid碎片自由控制角度進行固定。	1. 金屬植入物在體內可能有感染風險。 2. 金屬植入物在骨折癒合後需視臨床狀況，再決定是否手術取出。	產品使用之特性及安全性，已大大降低術中風險，並提高術後之治療效果。
FBZ017775001	186715635:755 微創中空螺絲	18,225	1 微創手術傷口小， 組織破壞性較少 2 手術時間短，恢復較快 3 適用於穩定下背之後開微創手術。	過敏反應、疼痛	1.無健保類似產品 2.手術傷口較小
FBZ017775002	186762635:690 微創椎固定	6,345	思皮瑞質桿是一種用來做微創手術工具，此工具以質桿深入軟組織，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	1.無健保類似產品 2.手術傷口較小

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
FBZ017775001	186715000 微博微創中空螺絲內圈	1,088	1 微創手術傷口小， 組織破壞性較少 2 手術時間短，恢復較快 3 適用於穩定下背之後開微創手術。	過敏反應、疼痛	1.無健保類似產品 2.手術傷口較小
CDZ022887001	44420 STRATA NSC LUMBOPERITONE	141,750	無	使用 CSF 系統時所引起併發症,堵塞,感染	健保品項為無壓力產品,自費品項為可調五段式壓力的產品,可符合病人不同的壓力差,作為調整
FHZ025749001	37086 深腦部刺激延長線	51,300	為神經刺激器裝置組件，應用深腦部刺激器治療。	對植入物材質產生過敏或免疫反應、感染、植入物脫離原位、血腫、感覺異常等	無相同健保之品項
FBZ024065001	F20 椎體成形術骨水泥	29,000	在攪拌後穩定一致的高黏稠度，可有效避免骨水泥外漏，其工作時間在室溫可長達 20 分鐘，可使醫師有充足的手術時間增加手術安全性，容量足可用於 2-3個節段，每一包裝內含 25.8 公克之粉末及 9.2 公克之液體，優於一般骨水泥容量，注入椎體後，即可迅速於10分鐘內穩固成形。 法國原廠採用不同於傳統鋁粉具高顯影之氧化鋯，具高韌性及耐磨性，且可快速清晰顯現骨水泥注入椎體之狀況。 通過美國 FDA 認證，溫度最高僅達約攝氏 40 度，為目前市場上同類產品中真正低溫，可避免組織神經產生熱損傷。 □	1. 手術部位之感染及併發症。 2. 可能會引起：血壓暫時性下降，下肢血栓性靜脈炎，暫時性心律不整。 3. 可能壓迫到脊髓神經、有觸感麻痺，骨水泥滲漏可能導致敏感性喪失。 4. 因骨質疏鬆症而導致注射椎體相鄰之椎體塌陷。 5. 骨水泥滲漏至椎間盤、骨水泥滲漏至血管系統、骨水泥滲漏至軟組織。	1. 注入填充物時，高黏稠度凝固時間較慢，醫師有可爭取較多的手術時間，增加病人術中安全且可均勻推入不致因壓力而外漏，衍伸其他問題。 2. 填充物黏稠度佳，推入椎體後較不易亂竄流。 3. 填充物低溫僅40℃，較不易使組織灼傷毀壞。 4. 使用氧化鋯產生極佳之顯影效果，使術中更為順利、安全，術後利於追蹤。
FBZ003326001	里貝斯腰椎椎間融合器 長:24~32M	91,200	運用於椎體融合術式中。提供初期穩定性及加速骨融合！微動的形式讓植入物中央的異體骨/自體骨的部分受到壓力而有骨增生的刺激來增加骨融合的速度。	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、對植入物之材質過敏、植入物之抗力作用使骨密度降低。	運用於椎體融合術式中。提供初期穩定性及加速骨融合！微動的形式讓植入物中央的異體骨/自體骨的部分受到壓力而有骨增生的刺激來增加骨融合的速度。
FBZ025050001	KE001:006 史派節克椎體支撐系統	112,050	微創方式 無須傳統受術大破壞 1 公分小傷口 達到治療穩定椎體高度 止痛防止駝背 造成心肺 功能不舒服	發炎 出血 暫時性疼痛	此品項健保無此品項 此品項植入千斤頂支撐壓迫性骨折或爆裂性骨折病患 恢復椎體高度 防止駝背 恢復椎體 止痛 達到治療效果
FBZ020179001	歐貝爾椎間融合器 OPAL SPACER S	76,000	1.本品上下表面均凸出設計更貼近人體和準確度量所使用錐體護架尺寸。軸向孔洞 可以接受充填材料。 2.可允許通過本品發生融合反應時通過齒狀椎體及提供本品移動的阻力。 3.可旋轉植入物的設計可提供傳統直線形嵌入及嵌入後再旋轉兩種嵌入方式。 4. 提供植入物於椎間原位旋轉90度。 5.本品是一個使用單側椎孔椎間融合術的植入系統。本產品的設計允許自體撐開，上下表面為凸面設計符合人體脊椎結構。	副作用-過敏反應、疼痛 應注意事項-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。	1.兩種造型選擇,兩種置入方式(微創手術及傳統手術). 2.置入後可原地旋轉90度撐起椎間高度. 3.兩側抓取,不易掉落且易於重新調整位置. 4.上下表面為凸面設計符合人體脊椎結構. 5.規格尺寸最齊全. 6.操作簡單,縮短手術時間.
FHZ023410001	3387S;3389S 深層腦部刺激導線組	111,375	為神經刺激裝置的組件,應用於深腦部刺激治療	1. 對移植材料之過敏或免疫反應 2. 感染 3 立即或延遲性顱內出血 4. 導線,延伸裝置,與神經刺激器腐蝕或移位 5. 導線與延伸裝置斷裂	無同等之健保品項
TTZ026197002	TM-TD-02 硬(脊/腦)膜組織黏合貼	41,850	可緊密黏貼於組織滲漏處，具極佳抗滲漏壓效果。避免手術後腦脊液、血液滲漏併發症。	無	與健保給付 DURAGEN DURAL GRAFT MATRIX 修補硬腦膜缺損功能類似。
THZ013975001	MS0008 SPONGOSTAN POWDER 斯龐	13,500	本產品是一種無菌、不溶於水、可展延、豬凝膠製造、可被吸收的海綿狀物質，呈灰白色，外表有許多小孔，用於表層出血的止血	對豬膠原過敏	傳統手術只用一般止血 棉直接加壓止血。本產品是一種無菌、不溶於水、可展延、豬凝膠製造、可被吸收的海綿狀物質，呈灰白色，外表有許多小孔，用於表層出血的止血。本產品如果使用數量適當，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。

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
FBZ024668001	FC050000 環狀顱骨固定器 12MM	13,500	1.不用另外配置安裝器 械，可快速及簡易安裝。 2.百分之百的 PEEK 材質製造，此材質可與 CT 及MRI 相容。 3.高張力及高安全性設計，機械式雙重固定。 4.三度空間調整，確保是最小的側面空間。	1.不當使用會造成顱骨凹陷 2.與一般手術有關的風險例如感染	1.不用另外配置安裝器 械，可快速及簡易安裝。 2.百分之百的 PEEK 材質製造，此材質可與 CT 及MRI 相容。 3.高張力及高安全性設計，機械式雙重固定。 4.三度空間調整，確保是最小的側面空間。
FBZ024668003	FC050200 環狀顱骨固定器(XL) 22	18,900	1.不用另外配置安裝器 械，可快速及簡易安裝。 2.百分之百的 PEEK 材質製造，此材質可與 CT 及MRI 相容。 3.高張力及高安全性設計，機械式雙重固定。 4.三度空間調整，確保是最小的側面空間。	1.不當使用會造成顱骨凹陷 2.與一般手術有關的風險例如感染	1.不用另外配置安裝器 械，可快速及簡易安裝。 2.百分之百的 PEEK 材質製造，此材質可與 CT 及MRI 相容。 3.高張力及高安全性設計，機械式雙重固定。 4.三度空間調整，確保是最小的側面空間。
FBZ003326001	948-08243:14243 里貝斯腰椎椎間	76,000	運用於椎體融合術式中。提供初期穩定性及加速骨融合！微動的形式讓植入物中央的異體骨/自體骨的部分受到壓力而有骨增生的刺激來增加骨融合的速度。	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、對植入物之材質過敏、植入物之抗力作用使骨密度降低	運用於椎體融合術式中。提供初期穩定性及加速骨融合！微動的形式讓植入物中央的異體骨/自體骨的部分受到壓力而有骨增生的刺激來增加骨融合的速度。
WDY027119001	CLR602 得美棒皮膚接合自粘網片	16,000	1.自粘網片與液體粘劑的結合使用，形成一道微生物屏障並維持皮膚對合。 2.有效防止細菌感染。 3.患者可於術後立即沖澡。	感染、發炎、出血、過度發癢	健保給付產品-傳統縫線，傷口不可碰水並需要天天換藥，增加相關醫療人員之負擔，須於術後 5-7 天拆線。
FBZ018350002	450.561:570 VECTRA-T PLATE(3 L	60,000	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	過敏反應、疼痛	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	450.571:579 VECTRA-T PLATE(4 L	73,900	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	過敏反應、疼痛	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
FBZ018350004	450.581:591 VECTRA-T PLATE(5 L	80,400	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(semirigid) 5.自攻螺釘設計	過敏反應、疼痛	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
FBZ026907001	CD HORIZON SOLERA SEXTANT SPIN	23,980	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	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。
FBZ026907002	CD HORIZON SOLERA SEXTANT SPIN	25,580	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	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。

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
FBZ028342001	微博皮質固定螺釘脊椎固定系統-	24,030	1.雙軸線的設計(上端螺紋間距較密)增加了接觸面積，使拉出所需的力量 (pull out)也增加，因此可提供較穩固的固定，亦可使用於脊椎退化的病人。 2.皮質固定螺釘 (Cortical screw)無論是搭配 CBT 或傳統 trajectory 的置入方式，其固定力皆較使用鬆質骨螺釘的固定力強。	1.過敏反應、疼痛 2.植入物彎曲斷裂或鬆脫 3.感染,未融合,延遲融合 4.因為應力遮蔽降低骨質密度 5.手術傷口或裝置可能造成神經或血管傷害,黏液囊炎,硬膜撕裂,損害淋巴管,脊髓傷害,骨骼斷裂或相鄰脊椎的不穩固等副作用。	1.雙軸線的設計(上端螺紋間距較密)增加了接觸面積，使拉出所需的力量 (pull out)也增加，因此可提供較穩固的固定。 2.可用於 CBT(Cortical Bone Trajectory)手術，提供更強的固定力。此處所指的 CBT 手術與傳統 CBT 手術不同，在於傳統的 CBT 手術是水平將螺釘斜向(右後至左前、左後至右前)置入椎體，即螺釘固定於鬆質骨及皮質骨；此處所指CBT 的手術方式，是將螺釘由下斜向上沿皮質骨置入椎體以進行固定，即整支螺釘固定於皮質骨,較使用傳統的方式置入鬆質骨螺釘的固定力顯著較高。
FBZ002884010	奧斯吉骨填充裝置-鋇鹽-氫氧基磷	40,000	骨傳導性，骨誘導性，可注射，內聚力強，無機鹽類	傷口併發症，植入部位組織的萎縮或骨骼變形	具骨誘導性，骨導性及高強度等特性，可同時促進骨質修復及骨生長
FBZ028600001	去礦物質骨基質骨骼替代品凝膠0.	26,000	1.骨誘導及傳導能力 富含活性骨形態發生蛋白質，促進成骨細胞的分化，並可為骨再生提供必需的生空間。 2.良好的生物相容性可自然降解，免疫原性極低，無毒副作用。 3.良好的操作性有凝膠狀及膏狀兩種劑型，可根據患者的情況或者醫生的意圖選擇使用。 4.原材料的安全性選材標準嚴謹苛刻，絕對保證產品的安全。	本產品依據核准之適應症以及劑量狀況下使用。尚無已知之不良反應。	健保給付品項的成份大多以磷酸鈣鹽類高溫燒結而成。以化學結合成的方式製造，植入後周圍組織易成酸性現象，過酸會抑制骨頭的生長。 本產品則是由去礦物質的人骨組織 (D B M) 混合可吸收性的載體 carboxymethylcellulose 組合而成。作為穩定骨之缺損或空隙的骨填補物，提供成骨過程必須之生長架構及生長因子。
FBZ028600002	去礦物質骨基質骨骼替代品凝膠1C	45,500	1.骨誘導及傳導能力 富含活性骨形態發生蛋白質，促進成骨細胞的分化，並可為骨再生提供必需的生空間。 2.良好的生物相容性可自然降解，免疫原性極低，無毒副作用。 3.良好的操作性有凝膠狀及膏狀兩種劑型，可根據患者的情況或者醫生的意圖選擇使用。 4.原材料的安全性選材標準嚴謹苛刻，絕對保證產品的安全。	本產品依據核准之適應症以及劑量狀況下使用。尚無已知之不良反應。	健保給付品項的成份大多以磷酸鈣鹽類高溫燒結而成。以化學結合成的方式製造，植入後周圍組織易成酸性現象，過酸會抑制骨頭的生長。 本產品則是由去礦物質的人骨組織 (D B M) 混合可吸收性的載體 carboxymethylcellulos e 組合而成。作為穩定骨之缺損或空隙的骨填補物，提供成骨過程必須之生長架構及生長因子。
FBZ003167001	飛梭囊袋椎體復位固定系統-單囊	80,000	飛梭囊袋復位固定系統為長條形椎體植入物，為符合 ASTM F136 規範醫療等級之鈦合金Ti6Al4V及 PET(Polyethylene Terephthalate)製成。此產品專為 VCF 病患而設計，提供一安全可靠不易發生傷害的植入物。	對植入物過敏之病患，請謹慎考慮使用	健保給付之骨水泥灌漿系統，無囊袋設計，在灌骨水泥之時會有骨水泥外流的疑慮
FBZ003878001	康鉑腰椎椎間盤融合器 COMBO LUM	48,000	由聚醚醚酮製成，並使用鈦合金材料為 X-RAY 顯影之用，並取尾碼 2H 為噴砂處理及 8H 為陽極處理做區分	若術後無法配合醫護人員的照護指示，將有產品失效的疑慮	可縮短骨融合所須時間，增加骨融合成功率可避免植入物因骨質不佳所產生下陷問題
FBZ003878002	康鉑腰椎椎間盤融合器-瑞恩寶 CO	88,000	由聚醚醚酮製成，並使用鈦合金材料為 X-RAY 顯影之用，並取尾碼 2H 為噴砂處理及 8H 為陽極處理做區分	若術後無法配合醫護人員的照護指示，將有產品失效的疑慮	可縮短骨融合所須時間，增加骨融合成功率可避免植入物因骨質不佳所產生下陷問題
FBZ025518001	克萊迪脊椎系統-融合器 CLYDESDA	128,000	包括多種寬度與高度的peek 融合器，且含有鉅標誌，它可置入於兩個腰椎或椎體之間，以在腰椎體間融合手術的過程中提供支持與矯正。此植入物呈中空幾何形狀，因此可與自體移植骨質體相互包覆。	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	本產品屬於脊椎側開手術，適用 L2~S1 退化性椎間盤疾病，和一般後側PLIF 或 TLIF CAGE 比較，手術置放方式更為簡單且植骨面積大，尺寸選擇多，更符何人體曲線設計，對退化性椎間盤疾病治療更直接及有效。

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
FBZ027795001	蓋普斯鈦塗層脊椎系統-融合器 CA	114,660	具有多種寬度與高度，由純鈦塗層的 PEEK 融合器所構成，它可置入兩個腰椎或腰薦椎體之間，以在腰椎體間融合手術的過程中提供支持與矯正。此植入物呈中空幾何形狀，因此可與自體植骨相互包覆。	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	本產品與健保 PEEK 材質最大差異，我們結合兩種複合材料，保留了健保PEEK 的優點（彈性係數與骨組織相近），另加上純鈦（CP Ti）塗層。與健保品項相比更能促進骨細胞附著及增加骨融合率，達到椎間最佳穩定性。
FBZ020591001	OSTEOPAL V 歐斯特保脊椎專用骨	35,000	1.填充與穩定椎體配合椎體填充工具使用。 2.用於緩解和消除椎體壓迫性骨折、椎體瘤（癌症或骨髓瘤），以及椎體血管瘤的疼痛。 3.產品加入葉綠素使手術區域清晰可見，二氧化鋁使骨水泥有更高顯影效果。	單體汽可刺激呼吸道和眼睛，可能對肝造成傷害，且應避免在手術室內配戴隱形眼鏡。	1. 產品聚合度較高，注入椎體較安全。 2. 顯影度較高，術中較容易以 X 光機監控。 3. 聚合時溫度較適合做為注射脊椎之用，較不會對週邊組織造成傷害。 4. 硬度較低彈性較高，較不會壓碎脊椎 EndPlate。
FBZ004070001	康鉑頸椎椎間盤融合器 COMBO CER	48,000	融合器材質為聚醚醚酮製成，並使用鈦合金材料為 X-ray 顯影之用，並取尾碼 2H 為噴砂處理及 8H 為陽極處理做區分	若術後無法配合醫護人員的照護指示，將有產品失效的疑慮	可縮短骨融合所須時間,增加骨融合成功率 可避免植入物因骨質不佳所產生下陷問題
FBZ028224001	康富脊椎骨水泥系統 CONFIDENCE	100,800	1.本產品所需之混合時間短，可減少骨水泥滲漏的機會。 2.本產品之黏性高，可減少產生滲漏的發生。	過敏反應	1.本產品可用於椎體後凸成形術(Kyphoplasty)或椎體成型術(Vertebroplasty)，使用一般健保骨水泥，或自費低溫骨水泥，傳統方法無法將椎體撐開，骨水泥無法再繼續灌入。 2.本產品之黏性高，可減少產生滲漏的發生。 3.本產品所需之混合時間短，可減少骨水泥滲漏的機會。本骨水泥在混合後的前 2 分鐘內，其黏性就達到 1000PaS，且可維持在 1000~1500PaS約 9 分鐘，因此在混合後，共可提供醫師約 11分鐘的作業時間。
FBZ026323001	波蒂斯人工頸椎椎間盤	258,000	上下外部支撐盤為鈦合金，插入蓋為：鈦鉻鉬合金，表面覆蓋一層純鈦，核心為聚乙烯	過敏反應、疼痛	1.健保均為融合手術 2.可保有原活動角度及空間
FFZ010181028	PLT1081:1083 盈力恩眼眶骨骨板	37,125	生物可吸收性材質，可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外，代謝時間約 2 – 4 年。非金屬材質不會產生微量金屬元素。本品不會妨礙各類視像照影，如：X 光、核磁共振攝影、電腦斷層。	術後感染會導致手術失敗、外科創傷可能會造成神經血管的損傷，植入物可能會造成發炎或過敏反應或提高併發症的風險，在無菌環境中可能會發生局部液體蓄積或異物反應。若有上述現象請速回診就醫。	與健保可吸收材質比較，本品的材質及製程技術具有專利，本品的強度及延展性佳。與金屬材質比較：本品為無菌非膠原非熱原之可吸收性植入物。本品不會產生金屬離子，不會妨礙各類像造影，如 X 光、電腦斷層、磁振造影。 類似健保品： FPP075403NLE
FBZ023041006	HF0602 "諾亞"生物可吸收骨替代	26,325	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	過敏反應、疼痛	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 4.不需預冷製備，有四年的保存期限 5.可以和自體骨或異體骨相互混合使用 6.不需再加入緩衝液混合製備，即拆即用 7.可以填充到骨缺損中各種形狀的缺陷處 8.有抗菌及止血作用且有 30 年臨床證實骨癒合效果好 9.比目前現行的人工骨更方便使用

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
FBZ023041007	HF0605 "諾亞"生物可吸收骨替代	39,825	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	過敏反應、疼痛	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 4.不需預冷製備,有四年的保存期限 5.可以和自體骨或異體骨相互混合使用 6.不需再加入緩衝液混合製備,即拆即用 7.可以填充到骨缺損中各種形狀的缺陷處 8.有抗菌及止血作用且有 30 年臨床證實骨癒合效果好 9.比目前現行的人工骨更方便使用
FBZ023041008	HF1602 "諾亞"生物可吸收骨替代	36,450	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	過敏反應、疼痛	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 4.不需預冷製備,有四年的保存期限 5.可以和自體骨或異體骨相互混合使用 6.不需再加入緩衝液混合製備,即拆即用 7.可以填充到骨缺損中各種形狀的缺陷處 8.有抗菌及止血作用且有 30 年臨床證實骨癒合效果好 9.比目前現行的人工骨更方便使用
FBZ023041009	HF1605 "諾亞"生物可吸收骨替代	49,950	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	過敏反應、疼痛	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 4.不需預冷製備,有四年的保存期限 5.可以和自體骨或異體骨相互混合使用 6.不需再加入緩衝液混合製備,即拆即用 7.可以填充到骨缺損中各種形狀的缺陷處 8.有抗菌及止血作用且有 30 年臨床證實骨癒合效果好 9.比目前現行的人工骨更方便使用
FBZ023041010	HF1610 "諾亞"生物可吸收骨替代	63,450	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	過敏反應、疼痛	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 4.不需預冷製備,有四年的保存期限 5.可以和自體骨或異體骨相互混合使用 6.不需再加入緩衝液混合製備,即拆即用 7.可以填充到骨缺損中各種形狀的缺陷處 8.有抗菌及止血作用且有 30 年臨床證實骨癒合效果好 9.比目前現行的人工骨更方便使用
FBZ003330001	Z-BRACE CERVICAL INTERVERTEBRA	74,000	運用於椎體融合術式中。提供初期穩定性及加速骨融合!微動的形式讓植入物中央的異體骨/自體骨的部分受到壓力而有骨增生的刺激來增加骨融合的速度。	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、對植入物之材質過敏、植入物之抗力作用使骨密度降低。	藉由沃夫定律透過彈性椎體的設計帶來力量,促進骨增生,彈簧式的設計運用在椎體融合術中,除提供初期穩定性及加速骨融合,微動的形式讓植入物中央的異體骨和自體骨的生長會受到力學刺激影響而改變其結構得以促進骨質密度增加。
CDZ011491002	MS101008 階梯式安全擴張器錐形	9,600	利用擴張撐開的方式可減少筋膜的損傷,降低術後病人疼痛,或產生切口疝氣的機率	如同其他腹腔鏡器械及穿刺套管一樣,使用內視鏡階梯式安全擴張器導入病患體腔時需要有適當之技巧,以避免傷害到體內器官。	1.本產品為配合擴張式袖套已達到橫向撐開的方式進入腹腔,可以對筋膜的損傷達到最小,病人術後的疼痛感小,目前無相似的健保品項 2.配合使用之擴張式袖套為特殊設計,僅配合該系列的內管使用。
NEY024955W01	S53156 拋棄式同軸肌電圖針 37MM	252	拋棄式肌電圖針,單一病患使用,無感染的風險	1.勿重覆滅菌或重複使用 2.勿將電極針垂直向上插入集線器	無
WDZ011522001	183 Z-MEDICA QUIKLOT DRESSING 快可敷片	3982	可減少護理人員工作量,服用抗凝血藥物也有相同效果	無任何副作用	目前健保無相關品項之給付

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
FBZ010866002	8600-0100 "艾羅麥" 人工骨骼替代品 1CC	20000	1.醫療級硫酸鈣及生長因子(去礦物質骨基質DBM)所構成之人工代用骨，同時具有骨傳導及骨誘導雙重特性。 2.產生誘導訊息活化骨質修復反應。 3.可做為骨質的支架以加強新骨質的成形。 4.可塑型填充於適當的骨骼系統的骨空洞或縫隙中，能大幅提升骨缺損癒合機率。	注意可能產生以下的副作用。 可能副作用： 1.傷口副作用包括血腫、患處引流、骨折、感染及任何手術都可能引起的其他併發症。 2.骨腔填充物斷裂或溢出，伴有或不伴有骨屑。 3.缺損部位骨畸形。 4.骨腔組織內生長不完全或沒有骨組織內生長，任何骨腔填充物都可能有這種不良反應。 5.暫時性高鈣血症。 6.可能將填充物壓入某封閉腔內，從而導致脂肪栓塞和/或填充材料在血流中形成栓塞。	使用健保給付的鋼釘和骨板固定，針對骨質疏鬆或粉碎的骨折塊，固定效果較難預測。
SSZ009808003	AE05ML AUTO HEM-O-LOK 15釘/組	14,500	Hem-o-lok血管結紮夾的目的是用於內視鏡手術的血管或組織結構綁紮(血管冷結紮)的手術。外科醫生應該依血管或組織結構的大小來使用適當的血管結紮夾綁紮，以使該結紮夾可完全包繞封住血管或組織。因產品為連發式的，故可節省裝置血管夾的時間，手術更加快速。	無副作用。	Hem-o-lok 血管結紮夾材質係屬生物相容性高的聚合物，不同一般金屬血管夾，並可適用於直徑3-10mm內的血管和組織結構結紮。Hem-o-lok血管結紮夾為不可吸收的多聚合物材料，無組織反應性，可透X線，CT檢查無散射、偽影，熱傳導低；具有一體化防滑齒、安全扣鎖、弓形釘腿及彈性合葉等獨特設計，具備結紮範圍廣，結紮後無任何方向滑動，夾閉力度均勻，無組織切割等優點。特別在動靜脈血管、輸尿管、輸精管、肝膽消化道(如膽管、胰管及闌尾)及淋巴腺管的結紮，不會有組織粘連、焦伽、發炎反應。
TTZ020377001	1503350 伏血凝止血劑 5ML FLOSE	19,167	1. 為一種凝膠和凝血酶基質，用於滲血到噴血狀況的止血。 2. 針對組織出血能快速有效的止血。 3. 不須身體凝血因子就能達到止血效果。 4. 只限用於止血功能。 5. 符合生理性，6至8週即可被人體吸收。	如同其他的血漿製品，極少數人有可能產生過敏反應。臨床試驗過程中，未曾有因使用相同人類凝血酶成份的不同產品，而產生不良反應的報告。輕微的不良反應可以抗組織胺來處理。嚴重低血壓反應需要立即以當前的休克處理準則介入處理。	止血棉：止血時間長易影響手術品質，且移除後有再出血的疑慮。 Flo seal能針對組織出血快速有效止血。
SAZ022546001	12673-5 普克艾經皮血管縫合器系	14,800	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
TTZ028015001	1505183血倍去封合止血貼片 27x2	4,455	本品由膠原和NHS-PEG構成。膠原與血液接觸時會使血小板聚集，當血小板在膠原結構上大量沉積，促使纖維蛋白形成。本品可提供立體結構以凝血。 本品 NHS-PEG 塗層與血液接觸時，可提升血液的組織粘附性，並封合出血表面。按照推薦方法使用時，本品將於 6-8 週內被吸收，組織反應小。	用於已知對牛蛋白或亮藍（FD&C 藍色 1 號，藍色 1 號）過敏的患者，可能會有過敏反應。	Spongostan sponge：止血時間長，且移除後有再出血的疑慮。 Hemopatch： 1. 可牢固的附著於組織上。 2. 有柔韌性的設計。(柔韌性的Collagen方便手術中操作) 3. 快速有效的止血。

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
CMZ026661001	康絲朵分離式閉塞捲-PGLA	25,650	1.經由影像攝影確認病灶位置並挑選合適的線圈尺寸； 2.藉由導管操作方式將推送器及線圈輸送至病灶處； 3.確認位置後將線圈分離； 4.確認線圈分離後將推送器抽出； 5.若醫師發覺線圈置放的位置不恰當，仍可進行回收後再度置放。	栓塞過程中，血塊被推往別處導致阻塞(機率約 0.1%)	分離式閉塞捲，透過可回收的特性可降低患者術中的風險，例如位置不正確可回收再次放置。其他類似閉塞器一但位移可能導致器官缺血或要外科打開傷口取出。此次自費閉塞器尺寸較大，可避免重複進出，減少放射線照射時間。
CMZ026662001	康絲朵分離式閉塞捲-NYLON	25,650	1.經由影像攝影確認病灶位置並挑選合適的線圈尺寸； 2.藉由導管操作方式將推送器及線圈輸送至病灶處； 3.確認位置後將線圈分離； 4.確認線圈分離後將推送器抽出； 6.若醫師發覺線圈置放的位置不恰當，仍可進行回收後再度置放。	栓塞過程中，血塊被推往別處導致阻塞(機率約 0.2%)	分離式閉塞捲，透過可回收的特性可降低患者術中的風險，例如位置不正確可回收再次放置。其他類似閉塞器一但位移可能導致器官缺血或要外科打開傷口取出。此次自費閉塞器尺寸較大，可避免重複進出，減少放射線照射時間。
FHZ030303001	泰瑞斯可吸收式抗菌網袋	38,610	本產品為完全可吸收性、已滅菌之抗菌裝置，用來安全地包覆心臟節律器或去顫器，當植入身體時，創造穩定的環境。本產品是由標準的生物可吸收性縫線材料(glycolide, caprolactone 及 trimethylene carbonate組合材質)之絲線編織而成，其上並塗有一層生物可吸收性之polyacrylate聚合物。聚合物塗層中含有濃度102 µg/cm <sup>2</sup> 的輔助藥物Rifampicin及Minocycline。此塗層的目的是為了協助網片的植入，輔助藥物則分佈於其中。動物試驗資料顯示本產品約在9週時被吸收。本產品會釋出輔助藥物Rifampicin及Minocycline，並降低心臟節律器或去顫器植入手術後的細菌感染風險。體外試驗的結果顯示，本產品可對下列菌種有抗菌活性：金黃色葡萄球菌、抗藥性金黃色葡萄球菌(MRSA)、表皮葡萄球菌、路鄧葡萄球菌、大腸桿菌及鮑氏不動桿菌。	目前尚未有長期資料證實本產品的組織反應是否與 Parsonnet pacemaker pouch相當。如同任何植入節律器及去顫器的手術，可能的併發症包括：血清腫、沾黏、血腫、發炎、裝置穿出或漏管形成。若開始有感染現象，請依標準程序積極治療，包括移除裝置(若病患適合)。	無替代選擇
FBZ021258001	11ICC16-20:38 椎體切除植入物-	112,725	賽恩司椎體切除植入物-頸椎體置換系統可用於部份脊椎體的替換。本產品可在原處撐開，允許在手術時做椎體節段的牽引。在產品上配有固定的上骨板，此骨板藉由植入物內部機械裝置於手術時使椎體恢復角度。本植入物符合ISO 5832-3或ASTM-F136標準的鈦合金製成。	* 感染 * 再次塌陷 * 矯正失誤 * 對材料無耐受性 (註：沒有任何手術(或醫療處置)是完全沒有風險的，以上所列的風險已被認定，但仍有可能一些醫師無法預期的風險未列出；且特殊體質或病況會有不同的風險，請務必告訴醫師您完整的病歷。)	1. 脊髓減壓，脊柱復位、椎體重建和固定，都可以在同一手術中進行及固定，減少術中傷害，可縮短追蹤時間約6個月。 2. 植入物可提供高度調整，有效幫助病人回復椎體生理高度。 3. 較傳統脊椎手術時間短，減少失血量。
FBZ024352005	3505-5535:7550 開創者脊椎中空	21,084	手術傷口較小，可降低感染率。2對背部肌肉組織破壞較小、失血量低、縮短住院期間、併發症少、術後復原快。	金屬植入物在體內可能有感染風險。	傳統健保給付品項對傷口破壞較大，使用本產品可進行微創手術，使病患回復力加速，盡可能提早下床時間。
FBZ022256001	2101-0000 寇托斯骨填充複合材料	72,900	本產品為複合材料其功能是注射於壓縮性骨折脊椎體的加強劑和恢復脆弱疏松骨質上的骨釘固定具備必要機械性質的固定劑。模擬接近人類的皮質骨(CORTICAL BONE)的硬度，可平均填補骨小樑的間隙，可用於椎體成形術、或其他部位的填充。使用此產品可達一定之治療效果外，還可增加提高手術安全，目前健保僅給付一般骨水泥PMMA產品，硬度太強，此新品可提供病患做為另一治療選項、較無毒性溫度較低，且黏稠度高。	1. 術後可能有感染之風險。 2. 會直接或間接影響病患有其他併發症；例如：血壓、短暫的神經痛，也可能壓迫到脊髓神經病倒伴有觸感麻痺或喪失。 3. 術前評估；病患原有其他慢性疾病或可能被引發的症狀	市場上至目前為止尚無類似品。其他相似適應症可使用骨水泥，自費及健保給付兩者都有。
SCZ024749001	17-001-00 鈦合金腦動脈血管夾 S	20,250	本產品適用於頸段腦動脈瘤及周邊血管永久性及短暫性閉塞，應用於MRI核磁共振處理，鈦合金系列更可達3T等精密儀器，均不受影響。	鈦合金系列咬合度良好，不致於脫落，並可防止任何可能的電氣作用。	鈦合金是近年來同屬腦動脈瘤夾再改進的動脈瘤夾，不同於傳統式鈷、鉻、鉬金屬合金製成。容易進入深部困難的手術區域。

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
FBZ025330002	ACTIFUSE ABX 艾融骨替代物 2.5M	29,700	1. 同時具有骨引導性與骨誘導性，可有效促進骨骼生長。 2. 臨床研究證實與自體移植骨效果相當。 3. 具有良好可塑性與黏性，可密切服貼骨缺損處並停留在手術部位，持續作用。 4. 與人體骨骼生長速度一致，藉由細胞調控與骨骼重塑而達生理性的吸收。	使用本產品的風險(如：感染、植骨塊鬆動、植骨塊無法融合、融合延遲、重覆手術)與異體移植骨的風險相同。但本產品沒有傳染疾病的風險。	傳統健保人工骨僅具有骨引導性，單純提供支架，而艾融骨則是同時具有骨引導與骨刺激性，可以刺激骨骼生長，效果較佳，對於骨骼生長不良、較難長的部位，或希望骨骼生長較快的病人有明顯幫助。 傳統人工骨有些是吸收太快有些則是吸收太慢，跟病人的骨骼生長速度不一致，有時甚至會因溶解而形成纖維性組織，反而導致骨骼難以癒合，而艾融骨則是生理性的人工骨，可確實停留在填補位置，並隨病人自體骨生成而逐漸被取代。
FBZ023025002	脊椎連接桿-微動式低切跡長桿	52,975	脊椎連接系統為非傳統脊椎融合手術。脊椎動態穩定連接桿上0.8 mm專利套墊設計，提供彎曲/伸展/側彎4.5°，具可壓縮空間，能減緩鄰近節段之退化發生和舒緩原本脊椎病變所帶來的疼痛並維持日常生活機能。另提供自動調整脊柱的旋轉中心點，以加強前脊柱分擔壓力，避免椎體後側植入物負荷過大，造成骨釘鬆脫或斷裂。有單一可活動節段，供長節使用。	1.對金屬材質敏感，包含腫瘤的形成2.骨無法融合或延遲融合3.疼痛或不適4.感染等傷口併發症5.骨損失所引起的溶蝕作用或應力遮蔽效應，或手術階段前後引起骨折6.神經或血管損傷等所引起的創傷7.解剖結構失調8.無法回復一般日常生活9.假關節10.鄰近節段病變（註：沒有任何手術（或醫療處置）是完全沒有風險的，以上所列的風險已被認定，但仍有可能一些醫師無法預期的風險未列出；且特殊體質或病況會有不同的風險，請務必告訴醫師您完整的病歷。）	1.傳統脊椎融合手術後，脊椎融合之節段無法活動，且無法再恢復。 2.傳統脊椎融合手術時需採用手動工具，調整骨板彎曲角度，生理曲線角度不易掌握及回復，可能加重鄰近節段的壓力而產生退化性病變。 3.傳統脊椎融合手術必須破壞骨頭，手術後需要較長的時間休養及復健。
FBZ023025001	脊椎連接桿-微動式低切跡短桿	44,200	脊椎連接系統為非傳統脊椎融合手術。脊椎動態穩定連接桿上0.8 mm專利套墊設計，提供彎曲/伸展/側彎4.5°，具可壓縮空間，能減緩鄰近節段之退化發生和舒緩原本脊椎病變所帶來的疼痛並維持日常生活機能。另提供自動調整脊柱的旋轉中心點，以加強前脊柱分擔壓力，避免椎體後側植入物負荷過大，造成骨釘鬆脫或斷裂。有單一可活動節段，供短節使用。	1.對金屬材質敏感，包含腫瘤的形成2.骨無法融合或延遲融合3.疼痛或不適4.感染等傷口併發症5.骨損失所引起的溶蝕作用或應力遮蔽效應，或手術階段前後引起骨折6.神經或血管損傷等所引起的創傷7.解剖結構失調8.無法回復一般日常生活9.假關節10.鄰近節段病變（註：沒有任何手術（或醫療處置）是完全沒有風險的，以上所列的風險已被認定，但仍有可能一些醫師無法預期的風險未列出；且特殊體質或病況會有不同的風險，請務必告訴醫師您完整的病歷。）	1.傳統脊椎融合手術後，脊椎融合之節段無法活動，且無法再恢復。 2.傳統脊椎融合手術時需採用手動工具，調整骨板彎曲角度，生理曲線角度不易掌握及回復，可能加重鄰近節段的壓力而產生退化性病變。 3.傳統脊椎融合手術方式必須破壞骨頭，手術後需要較長的時間休養與復健。
FBZ023620001	脊椎連接桿-雙段微動式連接桿	78,000	脊椎連接系統為非傳統脊椎融合手術。“雙段”脊椎動態穩定治療方式，具有可彎曲/伸展和側彎4.5°三向微動的功能，提供脊柱有限制性的微動範圍，但仍確保可穩定固定脊椎的功能，並減緩鄰近節段之退化發生。獨家“雙”節段可壓縮0.8mm套墊專利設計，提供壓力分散負擔，可減少骨頭/骨釘間壓力和骨釘/固定桿界面壓力，以避免發生骨釘鬆脫或骨釘斷裂。	1.對金屬材質敏感，包含腫瘤的形成2.骨無法融合或延遲融合3.疼痛或不適4.感染等傷口併發症5.骨損失所引起的溶蝕作用或應力遮蔽效應，或手術階段前後引起骨折6.神經或血管損傷等所引起的創傷7.解剖結構失調8.無法回復一般日常生活9.假關節10.鄰近節段病變（註：沒有任何手術（或醫療處置）是完全沒有風險的，以上所列的風險已被認定，但仍有可能一些醫師無法預期的風險未列出；且特殊體質或病況會有不同的風險，請務必告訴醫師您完整的病歷。）	1.傳統脊椎融合手術後，脊椎融合之節段無法活動，且無法再恢復。 2.傳統脊椎融合手術時需採用手動工具，調整骨板彎曲角度，生理曲線角度不易掌握及回復，可能加重鄰近節段的壓力而產生退化性病變。 3.傳統脊椎融合手術方式必須破壞骨頭，手術後需要較長的時間休養與復健。
FBZ023160001	INTRASPINE 茵特史斑活動式椎間	129,250	本產品為具有緩衝效應的椎層間彈性支撐器。椎層間的植入使得本產品能更靠近脊椎的轉動中心，能更有效的保持椎層活動性(Segmental Mobility)及矢狀面平衡(Sagittal Balance)，而藉由後側之楔形物的彈性，從而對棘間韌帶的結構產生了緩衝效應並提供張力。	感染，繫帶斷裂、鬆弛，靜脈血栓與栓塞，植體移位，血腫	目前無類似健保給付品項，故僅能選擇椎間盤切除顯微手術(Microdisectomy)或椎弓板切除術(Laminectomy)，脊椎退化及再復發之機率會因個人生活習慣、工作、姿勢等因素影響而有所不同。
FBZ028164001	骨螺釘植入物 IFUSE IMPLANT	170,500	“賽本”骨螺釘植入物屬於微創骶髂關節固定手術，中空結構在手術上可以採微創經皮穿刺方式植入，大幅縮小手術傷口及減少肌肉組織破壞，提升癒合成效。植體表面Titanium plasma spray塗層和三角柱狀的設計以防止旋轉和骶髂關節的活動及大幅提升承載強度，達到穩定骶髂關節之效果。	感染、植入物移動及鬆動、生物力學的改變造成肌肉疼痛、金屬性敏感或過敏反應、經陰道生產嬰兒有潛在的困難。	健保給付方案 優點：健保給付(如健保術前審查未通過，該費用須由病人全額負擔)。 缺點：關節固定強度及承載強度較弱。 自費方案 優點：關節固定強度及承載強度較強。專利三角形柱狀設計避免植體旋轉所導致延遲融合及鬆脫，穩定度佳。手術利用微創方式植入，傷口小及減少肌肉等軟組織破壞、手術時間短、住院時間短、手術血流量少。 缺點：須自費

中國醫藥大學附設醫院暨兒童醫院  
自費品項公告

自費品項代碼	品項名稱	自費價	產品特性	副作用、應注意事項	與健保給付品項之療效比較
TKZ029477001	冷凝射頻切口探針組 COOLIEF COO	67,500	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。	感染	目前確實無健保給付品項。
FFZ005390017	9903.0001.15S 顱骨固定夾-解剖	29,700	1.PEEK，生物相容性佳。 2.CT/MRI可透光，無假影問題，利於術後追蹤。 3.可重複拆卸/調整。	感染，神經損傷，血腫，傷口癒合不佳，對材質過敏，組件移位，鬆脫。	健保替代品：FPP074902YXU 1.健保材質為鈦金屬易產生假影，不利術後追蹤。 2.無法重新拆卸，如第二次開刀時需更換新植體。
FFZ005390019	9903.0002.20S 顱骨固定夾-解剖	39,150	1.PEEK，生物相容性佳。 2.CT/MRI可透光，無假影問題，利於術後追蹤。 4.可重複拆卸/調整。	感染，神經損傷，血腫，傷口癒合不佳，對材質過敏，組件移位，鬆脫。	健保替代品：FPP074902YXU 1.健保材質為鈦金屬易產生假影，不利術後追蹤。 3.無法重新拆卸，如第二次開刀時需更換新植體。
FFZ005390021	9903.0101.15S 顱骨固定夾-解剖	71,550	1.PEEK，生物相容性佳。 2.CT/MRI可透光，無假影問題，利於術後追蹤。 5.可重複拆卸/調整。	感染，神經損傷，血腫，傷口癒合不佳，對材質過敏，組件移位，鬆脫。	健保替代品：FPP074902YXU 1.健保材質為鈦金屬易產生假影，不利術後追蹤。 4.無法重新拆卸，如第二次開刀時需更換新植體。
FFZ005390023	9903.0102.20S 顱骨固定夾-解剖	81,000	1.PEEK，生物相容性佳。 2.CT/MRI可透光，無假影問題，利於術後追蹤。 6.可重複拆卸/調整。	感染，神經損傷，血腫，傷口癒合不佳，對材質過敏，組件移位，鬆脫。	健保替代品：FPP074902YXU 1.健保材質為鈦金屬易產生假影，不利術後追蹤。 5.無法重新拆卸，如第二次開刀時需更換新植體。
FBZ026866001	04.117.003:811 多角度鎖定加壓	74,520	信迪思遠端肱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.遠端肱骨解剖型骨板，符合人體工學設計，較為服貼。遠端肱骨骨板螺絲設計較小，可鎖到更多骨塊並加強復位，另有骨釘多角度設計之骨板，可多方向鎖定。 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。	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。
FBZ026961001	愛歐斯聚乙烯襯墊	88,155	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。
FBZ019867001	TR-H200L-S:S1008 艾克曼解剖型	118,800	本橈骨頭系統，和原本人體一樣橢圓形體，可讓肱骨橈骨準確接合，重塑原本關節面。透過stem高度回復橈骨長度，保有最完整橈骨頭結構。材質由鈦合金製成，且上面噴砂，並分左右手可提供醫師需求做選擇。	避免術後立即激烈過度活動造成延遲癒合或癒合不良	無健保替代品項。