

建佑醫院健保身分自費特材項目

(更新日期 113年05月15日)

科別	品項碼 (E類)	品項名稱	許可證字號	自費單價	產品特色	應注意事項	副作用	健保給付同類產品 (D類 被替代)	與健保給付品項之療效比較說明
泌尿科	TTZ020377001	"百特"伏血凝止血劑	衛署醫器輸字第020377號	17,000	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。	1. 勿注射或壓縮本產品入血管內。勿使用本產品於夾緊的血管或無活動血流的部位，否則可能導致廣泛性的血管凝結或死亡。 2. 為避免產生致死性的過敏性反應及血栓性栓塞的風險，請勿將本產品注射到血管或組織中。 3. 皮膚切割口的密合縫隙中，請勿使用本產品，以免因凝膠的機械性介入而干擾皮膚邊緣的癒合。 4. 已知對牛來源物質過敏的病人，勿使用本產品。	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。	無健保給付品	止血棉： 止血時間長易影響手術品質，且移除後有再出血的疑慮。Floseal能針對組織出血快速有速止血。 (目前止血棉為自費品項，無健保給付)
外科	TSZ027371001	傷口保護套小號2.5~6cm	衛部醫器輸字第027371號	2,500	該產品採用單件式設計，以兩端加上套環的護套薄膜組成。適用於在外科手術過程中透過無損傷性撐開切口進入腹腔內，並以最小切口實現最大成都之腹腔暴露，以及在腹腔鏡手術和開放式手術過程中防止傷口汙染。	1. 本產品請勿重複使用、再加工或再殺菌。 2. 引入或抽出邊緣銳利或邊角銳利的內視鏡器材時請小心，讓意外損壞本品的可能性降到最小。	無，請遵照醫師指示使用	目前無健保相同品項	在腹腔鏡手術和開放式手術過程中防止傷口汙染。

科別	品項碼 (E類)	品項名稱	許可證字號	自費單價	產品特色	應注意事項	副作用	健保給付同類產品 (D類 被替代)	與健保給付品項之療效比較說明
外科	SAY025753001	利嘉修爾彎型大鉗口開放式手術閉合器/分割器	衛部醫器輸字第025753號	39000 (1061220)	可用於閉合最大達7mm的血管，淋巴管和組織束。	LF4318只能與Force Triad能量平台配合使用時，才可用於閉合血管。	無	目前無健保相同品項	1. 不需剝離組織即可運行結紮，操作方便、快速。一次血管的結紮僅需縫線結紮50%-60%的操作時間，結紮後血管可承受三倍收縮壓，有效確保術後血管止血。 2. 經美國FDA通過可結紮至7mm的血管。 3. 減少手術麻醉時間，病人術後癒合效果良好。
外科	SAY027143001	利嘉修爾馬里蘭鉗口單一步驟閉合器/分割器37公分	衛部醫器輸字第027143號	37,000	可用於閉合最大達7mm的血管、淋巴管和組織束。可啟動器械內的刀片以分割組織。	LF1737只能與Force Triad能量平台配合使用時，才可用於閉合血管。	無	健保治療方式: 利用縫線對血管做結紮	利用自體組織完成結紮(組織內Elastin及Collgaen融合並重組來完全結紮)，術後幾乎無外來異物留於病人體內，結紮處可承受3倍收縮壓安全性佳。血管融合時間短(一次血管的結紮，僅需縫線結紮50%-60%的操作時間)可縮短手術時間。
外科	SAY021046001	組織凝集儀手控加長型器械耗材	衛署醫器輸字第021046號	6,800	利用自體組織完成結紮(組織內Elastin及Collgaen融合並重組來完全結紮)，術後幾乎無外來異物留於病人體內，結紮處可承受3倍收縮壓安全性佳。血管融合時間短(一次血管的結紮，僅需縫線結紮50%-60%的操作時間)可縮短手術時間。 FDA許可結紮1-7mm之血管，故應用範圍廣，可適用於所有外科、婦科、泌尿科。	LS3092只能與Force Triad能量平台配合使用時，才可用於閉合血管。	無，請遵照醫師指示使用	目前無健保相同品項	1. 利用自體組織內Elastin及Collagen重組融合完成最大達7mm的血管、淋巴管或組織束結紮。較原傳統縫線結紮手術方法可縮短約1-1.5小時手術時間。 2. 經美國FDA通過可結紮至7mm的血管。 3. 減少手術麻醉時間，病人術後癒合效果良好。

科別	品項碼 (E類)	品項名稱	許可證字號	自費單價	產品特色	應注意事項	副作用	健保給付同類產品 (D類 被替代)	與健保給付品項之療效比較說明
外科 泌尿科	FSZ024080003	百歐瑟二氧化鈦疝氣修補網	衛署醫器輸字第024080號	12,000	<p>唯一100%二氧化鈦塗層</p> <p>★二氧化鈦具良好生物相容性，原廠實驗顯示二氧化鈦塗層網片有利於纖維母細胞生長。</p> <p>★二氧化鈦塗層將疏水性之網片轉變為親水性，使網片具自我吸附性，方便內視鏡手術操作並可減少固定需求。依據歐洲使用經驗，直徑3cm以下缺損之內視鏡手術可不須固定。</p>	本品只能由相關熟悉手術的醫師使用。在使用本網片前，醫師須確認疝氣缺損部位大小，並確保網片能有效覆蓋。為盡量減少植入後併發症及復發，網片必須充分貼上。若需在神經及血管週圍以縫線、釘子、釘槍固定網片時須特別注意。若因需個別調整而裁剪網片，請注意網片邊緣以雷射切割的鈍端在裁剪後可能會造成小傷口(microtrauma)。	使用本品所可能產生副作用包括血清腫(seroma)、血腫、復發、感染、內臟沾黏、網片移位及瘻管形成。如同其他異物，本品對已感染或汙染的傷口可能有不良影響。	FSP6110652BB (ZME5AB/1603點)	<p>1. 大孔徑 - 利於纖維母細胞生長，漸少異物反應造成之網片攣縮，並可在手術中提供良好視野</p> <p>2. 輕質量高張力 - 減少異物感及術後疼痛，增加網片彈性</p> <p>3. 高彈性 - 縱向及橫向都有良好彈性及延展性，更容易修補缺損處，可均勻分散傷口癒合或腹部運動產生的拉力</p> <p>4. 雷射裁切 - 雷射裁切鈍端，避免刺激或造成小傷口</p> <p>5. 可自我開展 (self-inflation) - 方便內視鏡手術使用</p>
	FSZ024080002			12,000				FSP6101170BA (ZME5AA/1459點)	
外科 泌尿科	FSZ017436001	舒法定帕瑞得人工編網15*10cm (左, 右側)	衛署醫器輸字第017436號	16,000	<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 (聚酯) 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>1. 本產品之禁忌症：所有關於壁層強化使用的一般禁忌症皆適用於本產品的使用。這些包括(但不侷限於)：</p> <p>(1)病患正處於成長階段：人工編網的有限延展性可能無法滿足孩童的成長速度。</p> <p>(2)在受感染或受汙染的處所進行手術。</p> <p>2. 當植入於腹膜前部位時，腹膜移補術的人工編網在手術最後應儘可能保持完整。</p>	使用人工編網進行腔壁修補引發的併發症亦可見於使用本產品之後。這些併發症包括但不限於：血清腫/ 血腫/ 復發/ 沾黏/ 慢性疼痛/ 感染/ 發炎/ 對產品成分產生過敏反應。	FSP6101170BA (ZME5AA/1459點)	<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>

科別	品項碼 (E類)	品項名稱	許可證字號	自費單價	產品特色	應注意事項	副作用	健保給付同類產品 (D類 被替代)	與健保給付品項之療效比較說明
泌尿外科	TSZ026337001	"柯惠"單一使用可吸收固定釘(15釘)	衛部醫器輸字第026337號	20,000	1. 適用於腹腔鏡或開腹式手術，取代傳統縫線固定的角色。 2. 待組織植入人工網膜強化後，本品於人體內約一年左右可完全被吸收，無異物留存體內。 3. 整體拋棄式個人專屬設計，釘體深色及釘形於術中辨識度高，增加手術精確度。 4. 植入大面積人工網膜mesh時，更能有效縮短手術時間。 5. 減緩病人術後因使用傳統縫線而引起的疼痛。	1. 禁忌症：(1) 本產品不適用於禁用人造材料固定的情況。(2) 請勿將本品用在無法以目側方式檢查是否止血的組織上。(3) 本產品不得用於與大血管構造有直接解剖關係的組織上。這包括在進行橫膈模疝氣修復術時，將固定釘施用在鄰近心包、主動脈或後大靜脈附近的橫膈上。(4) 請勿用於缺血或壞死的組織上。 2. 在施用固定釘前，請確定裝置的末梢尖端與目標組織良好接觸。	與本產品相關的不良反應和潛在的併發症可能包括但不限於血清腫，出血/血腫，復發，慢性疼痛，感染，過敏反應，發炎反應，內臟黏連，神經卡壓和小腸穿孔。	健保給付品項無此類商品	健保給付品項無此類商品
神經外科	THZ013975001	"飛洛散"斯龐嘉止血棉-MS0008(止血粉)	衛署醫器輸字第013975號	15,000	提供血小板凝集和附著之介質，於4~6周內吸收，可廣泛於手術當中出血使用，能完全覆蓋粗糙不平整的表面，也可依需求製造成出血點大小、形狀在傷口粗糙面，並快速達到止血功效。	不適用於眼科手術及皮膚切口縫合處。	禁忌症對豬源性明膠過敏者。	其他普通止血耗材	健保其他止血耗材移除後易再出血，膨脹係數大，有壓迫到神經的疑慮。
整形外科	TBZ015833001	"歐其克"非充氣式止血帶(滅菌)Extra Large	衛部醫器輸壹字第015833號	7,100	主要目的是做為提供一快速及有效的方式來將血液從患者四肢排除，並阻止血液再流入	1. 請勿使用HemaClear於患肢有血液循環不良、水腫、深層靜脈栓塞之病人身上。請參考Wells Score System表以檢視深層靜脈栓塞之可能性。 2. 請勿使用HemaClear於患肢已感染或有惡性腫瘤之人。 3. 請勿在病患四肢上使用HemaClear超過120分鐘。	壓力環下之皮膚會暫時性褪色 (<24小時)。止血帶固定處偶有餘留的疼痛感 - 最久可至七天(極少)。	無	1. 減少驅血不完整的風險，減少病患術中流失的血液，減少術後輸血的可能性。 2. 手術可施行的範圍增加，可使手術的準確率大大提高。 3. 適合各種體型的人使用，手術中不會滑動副作用。 4. 提供完全無菌的環境：減少施術處傷口感染。 5. 由於只施予最小的壓力於組織上，可減少或完全消除手術後遺症，如皮膚灼傷感、神經損傷、皮膚

科別	品項碼 (E類)	品項名稱	許可證字號	自費單價	產品特色	應注意事項	副作用	健保給付同類產品 (D類 被替代)	與健保給付品項之療效比較說明
	TBZ015833002	"歐其克"非充氣式止血帶(滅菌)Large		6,800					灼痛感、神經損傷、疼痛等。
	TBZ015833003	"歐其克"非充氣式止血帶(滅菌)Medium		5,600					
ENT	WDY030124003	"荷摩史黛絲"波仕克仕止血敷料/鼻腔內固定夾板	衛部醫器輸字 第030124號	3,640	本產品為止血敷料暨鼻內夾板，能減少出血和水腫，以及防止隔膜和鼻腔之間的黏著。本產品在鼻腔手術或外傷後放置於鼻腔內。本產品由殼聚醣聚合物所製成。	1. 本產品對於既有的感染不具抑菌作用，亦無法預防新感染的發生，若不慎感染，請採行適當的治療方法。2. 當本產品作為鼻腔內固定夾板使用時，若在沾水之前已先被血液完全浸透，那麼本產品經沾水膨脹後的止血功效可能隨之降低。3. 包裝一旦損壞或打開則不能保證完全無菌。請丟棄損壞或已打開的包裝。4. 僅供單次使用，且不可重複使用。5. 為了防止產品在使用前受到污染，操作時請務必按	本產品不適用於已知會對貝類過敏之患者。	健保支付之醫療服務給付項目及支付標準手術項目，已內含給付傳統紗條。	凡士林紗條：健保給付，但使用上壓迫最緊實，故會脹痛，取出時鼻部傷口會較痛及流血。

科別	品項碼 (E類)	品項名稱	許可證字號	自費單價	產品特色	應注意事項	副作用	健保給付同類產品 (D類 被替代)	與健保給付品項之療效比較說明
ENT	TKY017079007	鼻手術用氣化棒 #EIC4845-01	衛署醫器輸字第017079號	16,500	無線射頻冷觸氣化手術是以生理食鹽水中的鈉離子為介質，運用射頻能量，以氣化棒進入鼻腔，產生低熱，使黏膜下的蛋白質組織凝固，經過蛋白質變性、分解、吸收後，使黏膜下組織體積縮小，因在黏膜下作用，黏膜表面受損小，最不影响黏膜功能，可以有效改善鼻通量，對於打噴嚏、流鼻水亦可減輕其嚴重度，國外許多文獻發表關於無線射頻冷觸氣化進行鼻部手術的報告。	應注意事項： 1. 手術過程必須使用電導溶液，病人身上不能裝有心律調整器及其他電子植入器材。 2. 手術後會有輕微鼻塞現象及少許血水、分泌物流出，屬正常現象。 3. 一週內應避免劇烈運動及提重物。 4. 禁止用力摳挖鼻孔及打噴涕。 5. 兩週內請勿進食含酒精、辛辣或過熱高溫食物，以避免鼻部出血。	正常使用下無。	無健保相同品項	無線射頻作用溫度70-90度，對周遭健康的組織較無傷害，傳統電燒是以接近300~400度的作用溫度，使周遭健康的組織也連同受到熱傷害的波及。
神經外科	CDZ022887001	史卓塔腦脊髓液腰椎腹膜閥及分流系統	衛署醫器輸字第022887號	150,000	Strata NSC 腰椎腹膜閥為一分流組件，設計用來讓腦脊髓液(CSF)持續地從蛛網膜下腔流入腹膜腔，用於控制交通性水腦症，可不經由頭部手術引流腦脊髓液，能降低腦部出血機率及併發症。腰椎手術屬於微創手術，減輕疼痛降低感染率。Strata NSC 腰椎腹膜閥為可調式壓力閥，體外調壓工具經美國FDA認證，可讓醫師不需經由X光攝影確認，在植入前與植入後以非侵入性的方式調整壓力/流動效能水平，以滿足不斷變化的患者需求。避免二次手術創傷，減少病後生活不便。	若將植入分流系統組件處有發現任何區域出現感染，則不可植入CSF分流裝置。這包括分流系統會通過皮膚範圍、腦膜與蛛網膜下腔、腹腔、腹腔內器官、腹腔外器官與血流等部位的感染。	使用CSF系統時所引起的併發症，可能類似於局部及/或全身麻醉下進行各種手術時所發生者。這包括對藥物及麻醉劑的反應、電解質失衡與失血過多，特別是針對嬰兒。病患很少因為對植入物敏感而出現過敏反應的情形，分流系統的所有組件均可能出現分流阻塞現象，原因可能是腦組織碎片、血塊及/或腦腫瘤細胞結塊塞在管件沿線的某個位置。較少見的情況是，分流的腰椎終點可能會因為蛛網膜炎而被堵住。蛛網膜炎可能會引起神經根病變。	CDVP323281CM (Z008/7, 127點)	健保給付為差額給付，同為水腦症治療之品項。惟手術入徑由腦室穿刺置入導管，將腦脊髓液引流至腹腔。自費品項腰椎腹膜閥引流系統，係由腰椎穿刺置入導管引流，可避免腦部手術治療水腦，傷口屬微創，大幅降低出血量及感染率。

科別	品項碼 (E類)	品項名稱	許可證字號	自費單價	產品特色	應注意事項	副作用	健保給付同類產品 (D類 被替代)	與健保給付品項之療效比較說明
ENT	TKY017079009	軟顎手術用 氣化棒 #EIC4857-01	衛署醫器輸 字第017079 號	17,000	軟顎冷觸氣化棒用於無線射頻軟顎冷觸氣化手術上，是以生理食鹽水中的鈉離子為介質，運用射頻能量，使蛋白質組織凝固，經過蛋白質變性、分解、吸收後，非高溫將組織細胞移除，執行縮小組織體積手術，使軟顎組織體積縮小。針對耳鼻喉科患者，治療改善睡眠障礙症候群及舌根肥厚。手術時間短、疼痛感小、出血少、安全性高，冷觸氣化棒採單次使用，無感染風險。	1. 手術過程必須使用電導溶液，病人身上不能裝有心律調整器及其他電子植入器材。 2. 手術後咽喉會有腫脹感，屬正常現象。 3. 手術後一週請勿從事激烈運動。 4. 兩週內請勿進食含酒精、辛辣或過熱高溫食物。 5. 請依醫師指示使用藥物及回診。 6. 手術後返家如發現口腔內仍有出血不止的情況，請立即回診治療。	正常使用下無。	無	傳統使用手術刀或雷射刀來切除懸壜垂、軟顎或扁桃腺，這種手術因為在口腔內造成較大面積的傷口，因此在手術之後病人會感到相當疼痛。冷觸氣化減少疼痛的原因是因為它運用無線射頻電波產生離子震盪，以低溫方式進行，使組織體積縮小，讓手術後病人的疼痛感大大減輕。
ENT	TKY017079001	"阿碩科爾" 第二代耳鼻 喉科手術系 統與附件- 扁桃腺手術 用氣化棒 #EIC5872-01	衛署醫器輸 字第017079 號	16,500	冷觸氣化技術是以射頻能量加上生理食鹽水中的鈉離子為介質，快速、更安全的進行扁桃腺摘除，可大大縮短手術時間。這項創新冷觸氣化手術旨在減少病患術後的疼痛，病患可快速的恢復日常飲食作息為主要訴求，對病患來說是一大福音，在全球各地，冷觸氣化手術已經幫助近二百萬病患接受耳鼻喉科等相關治療，也已擴及其他科別領域。	術後傷口腫脹及疼痛依病人不同而有不同反應，是正常的。 醫師或護理人員會提供術後相關注意事項，其中包括抗生素，一些輕劑量的止痛藥也會依病患不同狀況給藥。	術後傷口腫脹及疼痛依病人不同而有不同反應，是正常的。	無	有別於傳統扁桃腺手術是以接近300-400度的高溫電燒方式進行，往往使周遭健康的組織也連同受到熱傷害的波及，冷觸氣化技術之原理是以70-90度的無線射頻的低溫作用進行手術治療，因此對周遭健康的組織較無傷害。
外科	TKY016967001	"柯惠"威利 雷伯電燒刀 -FT3000電燒 筆	衛署醫器輸 字第016967 號	3,125	1. Valleylab mode結合凝血與切割功能，比單純的切割功能有明顯更好的止血效果，比單純的凝血功能會產生更少的熱擴散傷害/焦痂以及組織拖曳。 2. 專利設計讓電燒刀能在較傳統電刀產生更低的溫度之下提供更完美的切割與止血。	適用於要減少熱傷害影響的手術。	無。	無。	目前無健保相同品項

科別	品項碼 (E類)	品項名稱	許可證字號	自費單價	產品特色	應注意事項	副作用	健保給付同類產品 (D類 被替代)	與健保給付品項之療效比較說明
外科	FSZ019507001	柏瑞挺寶格麗編網 (12*8cm) 右側 左側	衛署醫器輸 字第019527 號	12,500	1. 柏瑞挺寶格麗編網 (Progrid)是包含可自體吸 收的Polylactic Acid形成 似魔鬼氈效果的固定系統 ， 取代了縫線的角色， 深入組織 0.5mm以提供全 面均勻的固定效應。 2. 本品只分左、右邊，不 分size，操作簡單且固定 迅速。 3. 此產品提供疝氣病人免 縫線固定機制，減低病人 因縫線固定的不舒適感與 慢性疼痛感。 4. 植入15個月後，本網膜 自體吸收重量減少一半。	1. 本產品之禁忌症如下， 但不局限於此：(1)病患正 處於成長階段：病患發育 之際，網狀貼布可能無法 充份伸縮(2)在受感染或受 污染的處所進行手術(3)腹 腔鏡疝氣修補。 2. 另外本產品以雙層滅菌 包裝方式提供。建議於使 用本產品時，在打開內層 包裝，並使用乾淨的手套 和器械握住貼布末端。3. 本產品僅供具經驗之專科 醫師使用。4. 術後照護請 聽從醫師護理人員指示。	使用本產品後，也可能出 現因使用網狀貼布進行腹 部壁層重建所引起的相關 併發症。這些併發症包括 (但不侷限於)：(1)血清 腫、血腫(2)復發(3)慢性 疼痛(4)感染(5)內臟沾粘 (6)對產品成分產生過敏反 應	FSP6110650BB (ZME5AC/791點)	"魔鬼氈"設計的網膜：(1) 縮短手術時間 (2)減少病 人住院天數 (3)病人可免 縫線固定而疼痛感減少、 恢復快 (4)為部分可吸收 材質，15個月後，整體重 量減少一半，病人異物感 更低。
ENT	WDY015399001	史賽克 那梭 波鼻用敷料 (滅菌)	衛部醫器輸 壹字第 015399號	3,500	史賽克(Stryker)那梭波 (Nasopore)鼻用止血敷料 為高分子聚合物，碎化分 解後直接附著在傷口上， 止血時壓力最小，較無脹 痛及吞嚥異物感，使用後 會自行碎化；不會有移除 敷料時的疼痛及再次出血 的可能性，並可防止傷口 粘黏, 提供組織良好修復環 境。	依醫師指示回診治療。	極少數病患可能填塞後仍 有出血現象，需取出改用 凡士林紗條填塞，可能存 在(但不限於)下列不良反 應：感染;過敏;中毒性休 克綜合症。	無 (健保支付之醫療服務給付 項目及支付標準手術項目 ，已內含給付傳統紗條)	健保凡士林紗條取出時鼻 部傷口會較疼痛及較多流 血。史賽克(Stryker)那梭 波(Nasopore)鼻用止血敷 料為高分子聚合物，碎化 分解後直接附著在傷口上 ，止血時壓力最小，較無 脹痛及吞嚥異物感，使用 後會自行碎化；不會有移 除敷料時的疼痛及再次出 血的可能性，並可防止傷 口粘黏。
一般外科;整 形外科	WWZ004222013	癒立安膠原 蛋白敷料Icc	衛部醫器製 字第004222 號	9,500	本產品是一種膠原蛋白敷 料。具有高孔隙度及人體 可吸收性。是由牛筋組織 中萃取出天然膠原蛋白 所製得。 1. 可促進血小板聚集，填 補傷口處後，可防止血凝 塊收縮引起的續發性裂> 2. 具有良好的生物相容性 ，有助於促進傷口癒合， 可應用於各類傷口癒合>	1. 有嚴重過敏史之患者或 對牛膠原蛋白過敏者不 適。 2. 使用產品之前請仔細清 理污染之傷口，避免感 染。	無。	無。	傳統方式為： 1. 加壓：延長徒手加壓及 沙袋壓迫時間。 2. 電燒：高溫易破壞周圍 組織及神經，增加疼痛度 與延長術後復原時間。 3. 紗布：止血時間長易影 響手術品質，且移除後有 再出血的疑慮。 4. 蠟膜：可用於止血，但 無組織增生與傷口癒合之 療效。

科別	品項碼 (E類)	品項名稱	許可證字號	自費單價	產品特色	應注意事項	副作用	健保給付同類產品 (D類 被替代)	與健保給付品項之療效比較說明
一般外科;整形外科	WWZ005730005	5*5cm亞比斯.可拉膠原蛋白敷料	衛部醫器製字第005730號	22,000	1.取自 SPF 豬，無狂牛症或其他病毒感染風險。 2.100%膠原蛋白成份，具有良好的生物相容性，能加速傷口癒合。 3.操作簡單且準備時間短，不需二次手術取出。 4.具生物可吸收性，依傷口狀況可被人體吸收，不需額外換藥，大量簡化傷口照護流程。 5.覆蓋膠原蛋白敷料能維持傷口濕潤，降低傷口疼痛及止血。 6.多種規格尺寸，可應用於不同大小傷口類型。	1.禁止重複使用。 2.如包裝有破損情形，則禁止使用。 3.需於產品有效期限內使用。	可能的不良反應與併發症包括但不限於下列反應:感染、慢性發炎、過敏反應、不明原因的發燒、發冷、過度紅腫、疼痛、腫脹等。如發生以上症狀，立即停止使用並通知醫療人員。	無(各項敷料)	無
一般外科;心血管外科;胸腔外科;泌尿科	TTZ028015002	"百特"血倍去封合止血貼片	衛部醫器輸字第028015號	9,000	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。	1. 本品不能使用在搏動、嚴重出血的部位。 2. 當有進展中之感染時，不宜使用本品。	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，可能會過敏反應。	總部:臨床已有其他止血耗材(內含品項如紗布或縫線等)可供使用。	止血時間長易影響手術品質，且移除後有再出血的疑慮。
一般外科	TTZ034001001	"愛惜康"斯爾止可吸收性止血粉	衛部醫器輸字第034001號	27,000	1.當surgicel powder飽含血液後，會成棕色的凝膠物質，提供血小板黏附與聚集的表面，幫助血塊的形成。 2.由於其低PH值的特性，surgicel powder對許多細菌皆具有體外殺菌力。	不可將本產品注入或置入血管內。如果在血管內使用本產品，可能會造成危及生命的栓塞事件。	無。	不納入健保給付	健保產品為「加壓止血」、「藥物治療」、「自體癒合」。

科別	品項碼 (E類)	品項名稱	許可證字號	自費單價	產品特色	應注意事項	副作用	健保給付同類產品 (D類 被替代)	與健保給付品項之療效比較說明
一般外科	TTZ034020001	"愛惜康"斯爾止內視鏡施藥器	衛部醫器輸字第034020號	2,800	本產品配有一個柔性內施藥頭和一個剛性套管。本產品為一次性器械，用完務必丟棄。	1. 供應的本產品配有一個柔性施藥器頭，設在剛性套管內，該剛性套管不可單獨使用。 2. 為防止堵塞，請勿將施藥器頭接觸潮濕表面。	無。	不納入健保給付	健保產品加壓止血、藥物治療、自體癒合。 自費產品優勢可運用配合於內視鏡。達文西手術，用於透過一個5mm 或更大的外套管針向出血的手術部位投送止血劑。
	SAY023037001	利嘉修爾彎型小鉗口手術閉合器/分割器	衛署醫器輸字第023037號	36,000	可用於閉合最大達7mm的血管、淋巴管和組織束。可啟動器械內的刀片以分割組織。 利用自體組織完成結紮(組織內Elastin及Collagen 融合並重組來完全結紮)，術後幾乎無外來異物留於病人體內，結紮	LF1212只能與Force Triad能量平台配合使用時，才可用於閉合血管。	無	目前無健保相同品項	可用傳統電燒筆、或縫線去結紮血管，但會有縫線或血管夾殘留於體內，熱傷害也較高。
神經外科;骨科	FSZ031574001	"佐美"防粘黏凝膠	衛部醫器輸字第031574號	50,000	1. 本產品是一種可流動的凝膠，由聚環氧乙烷(PEO)與羧甲基纖維素鈉(CMC)加上氯化鈣和氯化鈉在無菌水中組合而成的注入用之無菌、可吸收凝膠。 2. 本產品不含熱源。	1. 正確操作本產品。 2. 須由專業醫師操作使用。 3. 必須儲存於室溫(2-25°C)。 4. 勿將本產品注入血管內或讓他進入血管中。	1. 交叉汙染、儲存或處理不當而導致感染或免疫反應。 2. 對產品有異物排斥反應。	無。	1. 本產品成分皆為可食用分解吸收。 2. 本產品除可形成物理性隔離層外，更具防止組織沾黏。 3. 使用後緩解術後背部疼痛不適感。
一般外科	FSZ018591001	"曲克"拜爾迪賽4層支撐物-4x7CM	衛署醫器輸字第018591號	17,500	軟組織修補重建由於組織覆蓋不足，造成重建植入物僅存皮膚覆蓋，可使用本品減少術後疼痛及併發症。完全自體重建為血管化組織。	本產品用豬來源做原料，不得用在對豬來源材質過敏的病患。	無。	FSP63CHM01CK (ZB10H/8621點)	1. 健保品為有條件的健保給付。 2. 健保品是腹股溝疝氣專用。 3. 該產品上有小洞，不適合耳膜修補。
婦產科	FSZ005697001	玻達癒可吸收防沾黏凝膠10ml	衛部醫器製字第005697號	14,980	1. 本品為專利CHAP酯交聯技術製造之交聯型透明質酸防沾黏凝膠，4%透明質酸凝膠(10mL/支)，無色、透明、黏稠、無菌且無熱原之凝膠填充於塑膠注射針筒內，用於手術患處黏	1. 對本成份有過敏反應者不可使用。 2. 本產品不建議於妊娠期間使用，且使用後一個月內應避免懷孕。	臨床使用上，尚未有嚴重不良反應報告。	目前尚無健保給付之品項	目前尚無健保給付之品項
腸胃病科學及泌尿科學	SSZ001362001	"創想"一次性止血夾(12、15mm)	衛部醫器陸輸字第001362號	800	可同步旋轉角度、可重複開閉，提供操作者方便操作，提供有效率的檢查時間。 本產品適用於內視鏡工作通道≥2.8mm。有2種長度可供選擇、開口寬、角度135度。	本產品用於腸胃道內之止血夾放置，其目的為：①內視鏡下做標記②用於下列組織止血：直徑小於30mm的黏膜/黏膜下層破損、出血性潰瘍、直徑小於1.5cm的息肉、結	(1)動脈≥2mm (2)息肉直徑≥1.5cm (3)黏膜/黏膜下層缺損≥3cm。	目前尚無健保給付之品項	目前尚無健保給付之品項
一般外科	SAZ022345001	"巴德"速巴定可吸收性固定系統(15釘)	衛署醫器輸字第022345號	11,000	使用於軟組織的擠壓與固定修補網與組織上如疝氣修補，固定扣植入後60天，仍可維持100%原始強度，約360天後材質幾乎完全被吸收。	請勿使用於血管與神、骨頭與軟骨固定。	傷口部位疼痛、局部浮腫。	無。	健保採一般傳統縫線。

科別	品項碼 (E類)	品項名稱	許可證字號	自費單價	產品特色	應注意事項	副作用	健保給付同類產品 (D類 被替代)	與健保給付品項之療效比較說明
外科 泌尿科	FSZ031155001	"柯惠"新博泰斯複合式人工編網-圓形8:9:12cm	衛部醫器輸字第031155號	34,000	<p>1. 產品組成：一邊是3D聚酯、單股編織、大網孔 mesh。一邊是可吸收的膠原蛋白、約一個月吸收。</p> <p>2. 中間具有染色標記，更有助於鋪 mesh 時定位及置中。</p> <p>3. 對腹壁有黏著效應，更容易置放網膜，可不用先吊線。</p> <p>4. 大網孔設計已經證實更有利於組織生長。</p>	<p>1. 禁忌症：不適用於成長階段的病患或孕婦 / 不適用於受感染或受污染部位。</p> <p>2. 本產品不適用於將網片置於「腹壁肌肉之間」位置的「橋接」修補技術、非設計用於修補造口周圍疝氣、不適用於修補骨盆腔器官脫垂以及治療應力性尿失禁。</p> <p>3. 應特別注意不要切除綠色標記。若本品被修剪則可能不再置中且喪失其功能。</p> <p>4. 此人工編網應僅由有經驗的醫師於他們的職務範圍內使用。</p> <p>5. 術後照護請聽從醫師護理人員指示。</p>	<p>為典型與手術植入式人工編網相關的併發症：血清腫、血腫、復發、沾黏、瘻管形成、感染、發炎、急性與慢性疼痛、腸阻塞、糜爛/突出及/或對本產品組件產生過敏反應。另外，固有的其它併發症也可能會產生，包括但不限於穿刺套管部位疝氣和器官損傷。併發症的發生率和嚴重程度可能取決於許多因素，包括但不限於缺損的類型和大小、網片固定方式、手術技術和病患相關因素(如:合併症)。</p>	<p>FSP62PFX01BA (ZME8BA1/4940點)</p>	<p>健保品項並無防止組織沾黏並自體吸收的功能，且大多為傳統開腹手術使用。植入品的使用較健保品項：</p> <p>1. 有效減低腹部疝氣病人的復發率。2. 植入品可防止組織沾黏並自體吸收。</p> <p>3. 植入品能部份自體吸收;依人體功學彈性編織,有效減少病人的不適、疼痛感。</p> <p>4. 植入品中間具有染色標記可以定位、對腹壁有黏著效應使得網膜更容易置放。</p>
	FSZ031155003	"柯惠"新博泰斯複合式人工編網-15x10cm							