

序號	料號	健保碼	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	
1	59595		ADD PLUS 歐立奇椎體前側置換裝置	120000	歐立奇™ 椎體前側置換裝置是一種可旋轉撐開的金屬椎間籠附有翼形結構供脊椎固定,若患者需實施椎體切除術,可於術後用來做椎體連結,椎體前側置換裝置植入物提供前側脊椎伸展機理,以校正脊椎前並穩固前側脊椎椎骨穩定融合。椎體前側置換裝置與前側置換手術植入於椎間並撐開鄰近椎體,以恢復生理正確間距。此調整後高度可由 grub 螺釘鎖定,椎體前側置換裝置的翼形結構,可以鬆寬螺釘鎖定鄰近椎體,必要時椎間籠可植入椎骨塊。	1、若病人對金屬植入物有過敏,可能會引發不正常的免疫反應。 2、病人若無法於術後配合醫護人員做正確的前置及後復,將會產生產品失效的疑慮。	建議患者於術後使用頸圈直到骨融合完成	健保產品無類似品	
2	59701	FSZ016580006	SurgiWrap 0.05mm, 50mm*70mm "馬斯特" 生物潤滑阻滯膜#25501-01	14400	以與織線相同之聚乳酸材料製成。可被人體分解成水及二氧化碳	1若發生感染可能導致治療失敗 2因手術創傷可能使神經血管受到損傷 3因劇烈活動、劇痛或載荷過重可能導致材料彎曲、破裂、鬆脫、摩擦或位移 4植入物可能引起炎症或過敏反應 5血腫、縫線拉出	1本材料僅由醫師操作使用 2不要接觸於溫度49度以上	1.本產品可分解吸收。 2.本產品可形成物理性隔離層外,更防止組織粘黏之功能。 3.本產品使用部位及別較軟廣。	
3	59653	TSZ014425002	可拆式皮膚縫合釘	16公分13000元/片	方便手術醫師操作,因不用縫針線,在傷口縫合前就不須上麻藥,可節省多醫療費用和操作時間,加快手術完成時間。	對少數皮膚有異常過敏現象的患者可能有皮膚過敏反應	再覆蓋傷口紗布時,黏貼紗布的醫療膠帶不可接觸到Zip line 部分。	與手術縫線比較的話較沒有侵入性;且對身體皮膚張力較大的手術區,如膝蓋或下腹部,Zipline 較容易讓傷口又離開	
4	59652	TSZ014425001	可拆式皮膚縫合釘	8公分7800元/片	方便手術醫師操作,因不用縫針線,在傷口縫合前就不須上麻藥,可節省多醫療費用和操作時間,加快手術完成時間。	對少數皮膚有異常過敏現象的患者可能有皮膚過敏反應	再覆蓋傷口紗布時,黏貼紗布的醫療膠帶不可接觸到Zip line 部分。	與手術縫線比較的話較沒有侵入性;且對身體皮膚張力較大的手術區,如膝蓋或下腹部,Zipline 較容易讓傷口又離開	
5	53830	FBSF48A012RK	ReBORN Essence Cannulated Poly Axial Screw 瑞寶德中空高向軸螺釘	16848	本產品可以與瑞寶德脊椎固定系統進行搭配使用,此外產品設有12個側孔加上螺絲有1個孔,共計13個孔,再注入骨水泥填補其空洞後,可增加螺釘固定強度,進而使病患脊椎不穩定症狀解除。	若由不熟悉本產品的醫師操作可能有硬骨膜破裂或因手術創傷造成神經受損,如患者椎體前原有裂縫則可有骨折或斷裂,會有骨水泥滲漏風險,造成神經受損。	在灌入骨水泥的過程中,具有一定的風險性,施行手術醫師須接受本脊椎固定系統操作技巧的訓練	本材料僅係局麻嚴格核,相較一般螺釘因可灌入骨水泥增強穩定度。	
6	59651	FBZ021578001	"Teknimed" Spine-Fix Vertebroplasty Bone Cement "泰克美" 骨質膠骨水泥	33000	1.具10%HA有較佳生物相容性 2.內含顯影成分,可讓手術更安全精確 3.操作時間長 4.分子結構,黏稠度低	可能由於插入針頭產生壓力引起組織崩壞,氣胸,骨水泥外洩至軟組織、椎根骨折等	施行手術醫師須接受骨質膠(SPINEFIX)操作技巧的訓練	1.低溫 最高溫不超過60度 2.工作時間長 3.可顯影精確安全	
7	59686	FBZ022346001	"美致力" 凱覽球囊椎體成形術(壓力)力	70000元	凱覽球囊椎體成形術為安全的手術過程,具極低的術後併發症機率。手術過程短,單節約15-60分鐘,以特有的壓力釋放設計作為基準,針對病患的椎體密度個別性選擇撐開的程度,搭配體圖形(較符合人體曲線)的球囊撐開後注入骨水泥,可緩解因消除因骨折造成的疼痛並且恢復椎體高度,校正脊椎正確對齊。 顯著減少病人因背部疼痛臥床的天數以及疼痛干擾日常生活的程度,持續地改善生活質量、移動方便性、執行日常生活活動能力,許多研究證明,經由凱覽球囊椎體成形術有效的治療後,可減少因骨折造成的長期臥床或使用止痛藥的後果。	無	雖然凱覽球囊椎體成形術的併發症已被證明極低,但仍有大多數的外科手術嚴重不良事件可能會出現,例如:心臟病發作、心臟驟停、中風與血栓,其他風險包括:感染、骨水泥漏出進入肌肉與骨髓周圍組織與神經造成損傷。	無健保品項可比較	
8	59737	FBZ027795001	"美致力" 蓋普斯趾蓋層骨系統	120000元	本產品在PEEK材質上增加結紮層,可增加接觸面積以及摩擦係數,增強融合器與椎體間接合緊密度,佳融合器受力較完全,增加骨融合率及穩定度,幫助骨頭生長,減少癒合時間,搭配的手術器械為美國原裝製造,精密度佳,使用簡便上手。	無	用於矯正變形時,若植入物尺寸過小可能限制椎間盤終板的聚合,進而導致植入物移位或脫出,並不是每一個手術案例都會有成功的結果,若未與植骨搭配使用時或發生不適合的情況,將導致治療失敗	健保給付之椎間融合器材質為PEEK,本產品在PEEK材質上增加結紮層,可增加接觸面積以及摩擦係數,增強融合器與椎體間接合緊密度,使融合器受力較完全,增加骨融合率及穩定度,幫助骨頭生長	
9	53845	FBSFAPP421M4	"美致力" 蓋瑞佛頸椎體間裝置	52772元	目的 PEEK PREVAIL 頸椎椎體間裝置適用於針對骨質發育成熟自C2-C3椎間盤至C7-T1 椎間盤間發生頸椎間盤疾病的患者,進行之單節前側椎體融合手術,本裝置僅適用於頸椎及胸椎前側之椎體。 產品敘述 PEEK PREVAIL 頸椎椎體間裝置是一種具備內骨釘固定功能的椎體間融合裝置,骨釘由裝置位於椎體間的部分穿出,可穩定椎體並防止植入物脫出,植入物之結構為「工字鋼」(I-Beam)形狀,中處有兩個骨釘洞,本裝置具備放射線透視,內部空間用於搭配自體移植骨使用。 PEEK PREVAIL 頸椎椎體間裝置以 PEEK Optima 製造,內含鈮放射線不透性標記與鍍鈦合金 (Nitinol) 骨釘鎖定制成,搭配本裝置使用的骨釘(衛華醫器輔手第01777號ZEPHIR Anterior Cervical Screws)是以鈦合金製造。	在不良事件 所有無器械骨折融合手術相關之不良事件或併發症皆可能發生;使用器械時,可能出現下列(但不限於)不良事件或併發症: 1. 可能由應力過載造成之骨質流失或骨質密度降低。 2. 馬尾症候群 (cauda equina syndrome) 、神經損傷、神經缺損(暫時性或永久性)、癱瘓、輕癱、反射性攣、斜視及/或肌肉流失。 3. 脊椎前處任何可能的生長終止,脊椎活動力或功能消失,無法進行日常活動。 4. 精神狀態改變。 5. 死亡。 6. 出現呼吸感染疾病,例如肺栓塞、肺塌陷、支氣管炎、肺炎等等。 7. 任何或所有組件分解、彎曲及/或破裂。 8. 硬膜撕裂、偽腦脊液囊腫、腰痛、持續性腦脊液滲漏、腦膜炎。 9. 組件早期或後期鬆動;植入物移位。 10. 對植入物、碎片、腐蝕產物等產生異物(過敏)反應,包括金屬病變、著色、腫脹形成及/或自體免疫疾病。 11. 任何骨折骨、自體移植骨,或者手術載取移植骨之部位,其上方及/或下方發生骨折、微骨折、再吸收、痠痛、穿孔及/或後遺。 12. 胃腸腸胃併發症。 13. 疼痛、骨折、感染或傷口癒合障礙等移植骨提供部位的併發症。 14. 出血、血腫、閉塞、血清腫、水腫、栓塞、中風、失血過多、靜脈炎、血管損傷或心血管系統損傷; 傷口癒死或傷口裂開。 15. 椎節前處、其上或下方發生椎間盤脫髓核脫出、椎間盤破裂或退化。 16. 感染。 17. 完全或不全癱瘓、感覺異常、感覺過敏、感覺缺失、感覺錯亂、神經根病變跡象,及/或出現持續性疼痛、麻痺、神經痛、刺痛感、感覺喪失及/或虛癱等神經功能喪失。 18. 骨節不適合 (non-union) 或假性關節退化病,癒合遲緩、癒合不良。 19. 術後脊椎彎曲度、矯正度喪失 (loss of correction) 、身高及/或復位情況改變。 20. 疤痕形成可能造成神經周圍產生神經損傷及/或疼痛。 21. 裝置沉陷於椎體內。 22. 植入物或器械定位及置放不當,造成組織或神經損傷、刺激及/或疼痛。 注意: 可能需要另行接受手術矯正部分上述前項不良事件。	禁忌症: PEEK PREVAIL 頸椎椎體間裝置不適用於後側植入手術,禁忌症包含但不限於下列項目: 1. 需混合不同金屬材質組件治療者。 2. 不屬於適應症者。 3. 任何可能消除骨植骨手術潛在效益的醫療或手術狀況,例如腫瘤或先天性畸形,無法以其他疾病解釋之紅血球沉澱率升高現象、白血球數目升高或白血球分類計數有明顯左移。 4. 無足夠組織覆蓋術處,或骨質不良或解剖構造不適合的患者。 5. 不願意配合術後指示的患者。 6. 發燒或白血球增多。 7. 術前局部感染。 8. 精神疾病。 9. 病態肥胖。 10. 懷孕。 11. 急性關節疾病、骨吸收、骨質缺乏及/或骨質疏鬆;骨質疏鬆是相對禁忌症,因為該狀況可能偶爾矯正可達到之程度及/或機械固定的部份。 12. 局部發炎徵兆。 13. 疑似或有病歷紀錄的金屬過敏或不耐症的患者。 14. 上述裝置不可用於兒童患者,亦不可用於仍處於正常骨質發育期的患者。 本裝置之禁忌症與其他脊椎系統相同。 警告 並非每名接受手術的患者皆可獲得成功結果,尤其是患者的其他疾病可能減弱脊椎手術結果時; PEEK PREVAIL 頸椎椎體間裝置必須搭配 ZEPHIR 頸椎前側骨釘增強其穩定性;本產品若未搭配自體移植骨,手術可能無法成功,因為沒有骨質支撐時,骨植骨植入物無法承擔身體重量,在此情況下,最終裝置可能會彎曲、鬆動、分解及/或破裂。 手術技術知識、正確選擇與置放植入物以及良好的定位等術前及手術過程,皆是成功完成手術需考慮的重要因素。 無論在何種情況下,皆不可重複使用內固定裝置,即使由體內取出之裝置未受損,該裝置仍可能有造成提前破裂的小缺陷或內應力型態;線牙 (thread) 受損將降低器械的穩定性。 此外,適當的選擇病患,以及病患依從性也會影響成效,實證指出感染病發生較高的骨不癒合狀況,應告知患者此狀況,並警告其可能面臨此種後果;肥胖、營養不良及/或酗酒的患者亦是理想的骨植骨手術病患,醫師應向這些病患告知此事實,並提出相關警告。 注意事項 醫師請注意: 醫師是本公司及病患之間的專業中介者(Learned intermediary),應為病患詳實告知本文件所含重要醫療資訊。 不可重複使用或重複處理標示為單次使用的裝置,重複使用或重複處理單次使用裝置可能損壞其結構完整性及該裝置的適用功能,因此可能造成患者受傷。	無	無健保品項可比較

13	59647	FBZ019067001	“美敦力”貝提羅椎椎間盤系統	255000元	“美敦力”貝提羅椎椎間盤系統的目標是治療頸椎椎間盤疾病，維持患部的活動。本器材為鈦合金/鈦碳化物組成。	<p>可能的不良反應： 有關使用“美敦力”貝提羅椎椎間盤系統的風險包含：1)一般任何手術相關的風險；2)特別與頸椎前方椎間手術相關的風險，以及3)與背椎植入物相關的風險，即包括“美敦力”貝提羅椎椎間盤系統。同時，此外科手術可能有無效、無法減緩或甚至加劇手術前症狀的風險。</p> <p>1. 與外科手術相關的風險，包括對於麻醉的不良反應，肺部併發症，例如肺炎或肺栓塞；傷口感染；全身性感染；膿瘻；蜂窩組織炎；傷口裂開；腫脹；傷口血腫；血栓；缺血性神經栓；血栓性栓塞症；出血；血栓性靜脈炎；器官、神經或肌肉損傷及死亡。</p> <p>2. 與前方椎椎間盤置換物相關的風險包括：吞嚥困難；言語困難；發覺困難；中耳炎；反覆性異物吸入；腹管、神經失調或損傷；諸骨癒合不良；氣管、食道、及咽部穿孔；呼吸道阻塞；外孔瘻性下疳(external chylorrea)；膿疔；膿疔癰癤；肢體末端熱感或刺痛；神經損傷；骨頭或神經根損傷；神經管有移植物，腦膜囊裂或滲漏；椎間盤高度的損失；背椎適當彎曲度、矯正能力、高度或復位能力的損失；背椎鬆脫；神經根創傷；鄰近椎間盤之鬆弛、短出、退化；神經損傷而可能造成之癱瘓或疼痛，以及周圍的軟組織、血管的損傷；背椎狹窄及脊柱滑脫。</p> <p>3. 與任何椎間植人物相關的風險為早期或晚期之器材組件鬆動；折解；部份或全部組件之彎曲或毀損；植人物移動；失去固定力；植人物斷裂；骨折；對於植人物之異物反應，包括過敏反應；感染；可能的組織反應；骨吸收作用；腫瘍形成之排斥反應；骨再吸收作用；新神經根變化的形成；背髓病變(myelopathy)或疼痛；背椎手術部位的骨頭停止生長；肢體末端力量減弱；反射力減弱；背變或神經根傷害的現象；背椎斷裂；另外，當植人物存在時，依X光攝影之背椎影像可能造成誤診或診斷損失。</p> <p>4. 植人物移動。</p> <p>5. 部份或全部組件或器械之毀損。</p> <p>7. 對於植人物之異物反應包括可能的腫瘍形成、自體免疫疾病、金屬病變(metallosis)和/或傷感形成。</p> <p>8. 當植人物上有不適當的組織覆蓋時，該處的器材組成部分可能會導致感染或腐敗的崩解，進而造成對於周圍組織或器官之壓力。植人物的突出可以導致腐敗的併發症。</p> <p>9. 背椎適當彎曲度、矯正能力、高度和/或復位能力的減少。</p> <p>10. 感染。</p> <p>11. 手術部位，該部位之上或之下的骨折或壓力過敏反應。</p> <p>12. 失去神經功能、出現神經根病變、腦膜囊裂和/或產生疼痛、神經血管的壓迫症狀，包括癱瘓或其他形式的嚴重傷害、腦脊液滲漏。</p> <p>13. 出血和/或血腫。</p> <p>14. 椎間盤炎、蜘蛛膜炎和/或其他種形式的發炎反應。</p> <p>15. 深層靜脈栓塞、血栓性靜脈炎和/或肺栓塞。</p> <p>16. 無法回復一般日常生活之活動。</p> <p>17. 死亡。</p> <p>注意：可能會需要額外的手術來矯正某些不良反應。</p>	<p>禁忌症： 其他禁忌症包括，但不限於： 1. 手術部位的局部感染。 2. 局部發炎跡象。 3. 發燒或白血球增多。 4. 病態的肥胖。 5. 懷孕。 6. 精神疾病或官能不足。 7. 任何其他疾病或外科狀況阻礙了背椎植入手術可能得到的好處，例如腫瘍的存在、先天性異常、手術部位局部骨折、其他疾病所引起不明的沉澱率升高、白血球數目(WBC)增多、或明顯的白血球分類計數在移植前。</p> <p>8. 急性關節疾病、骨質吸收、骨質減少症、骨質疏松、骨質疏松是一個相對的禁忌症，因為這種情況會限制了可達到的矯正角度、及機械性固定的效果。</p> <p>9. 疑似或記錄上曾有金屬過敏或不耐症。</p> <p>10. 任何病患其手術部位不具備適當組織者。</p> <p>11. 任何在適應症中未提及之個案。</p> <p>12. 任何病患不願意遵從術後指示者。</p> <p>13. 已知有遺傳或後天性骨質疏松或鈣化問題的患者，不應該考慮此種手術。</p> <p>14. 此器材一定不可用在兒科患者或仍有一般身體生長的患者。</p> <p>15. 有嚴重骨質減少症、骨質疏松、軟骨症、或新陳代謝骨疾病的患者。</p> <p>16. 有明顯或進行中脊柱的及/或系統性感染。</p> <p>17. 除了所列的適應症，此背椎植入系統並非設計、適用或銷售在其他的用途。</p> <p>18. 在手術前段有先手術介入之患者的修正手術。</p> <p>醫師注意：雖然醫師是本公司與病患間的學者媒介，此文件所述之重要產品資訊也請傳達給病患知照。</p>	<p>警告和預防措施： 並不是每一個手術病例都會有成功的結果，手術前的症狀可能不會得到減輕，也有反而加劇的可能，事實上，因為背椎手術包含許多可斟酌體諒之情況因素，所以前述狀況更有可能發生，手術前的計畫與手術程序，包括對手術技術的知識，是讓外科醫師成功使用“美敦力”貝提羅椎椎間盤系統的重要因素。進一步而言，適當的選擇病患與病患的遵從醫囑性將對結果產生重大影響。</p>	無健保品項可比較
14	59732	FBZ026907002	CD HORIZON SOLERA SEXTANT SPINAL SCREW 索樂拉背椎固定系統-骨釘	24,375 元	本產品索樂拉背椎微創固定系統材質為鈦鎢合金與鈦合金組件：獨特的雙螺紋設計可使骨釘與人體最硬的硬質骨緊密結合，防止傳統骨釘易有滑出的危險，鈦鎢合金組件促進強度較佳，可使用較小尺寸的骨釘以及短期固定，不只可降低異物感，也可避免因生活習慣或激烈動作導致的斷釘斷棒風險。	無	<p>患者應該被告知相關事實和警告可能的後果，酗酒或其他藥物濫用者不適合接受背椎融合手術。此外，肌力不全、骨質不佳或神經麻痺患者，同樣也不適合接受背椎融合。</p>	<p>健保給付之椎弓根釘為鈦合金材質，本產品為鈦鎢合金與鈦合金組件，強度較強，且健保給付之椎弓根釘為固定間距的螺紋，本產品為疏密雙螺紋，可增加接觸面積以及摩擦係數，咬緊人體骨質最堅固的硬質骨部分，增強穩定度，可防止斷釘與滑出，因骨釘打法與傳統手術方式不同，可避開神經系統，安全性較佳，且因創傷方式傷口較小，出血量以及因手術造成的組織傷害大大降低，恢復較快。</p>	
15	59733	FBZ026907001	CD HORIZON SOLERA SEXTANT SPINAL ROD 索樂拉背椎固定系統-固定桿	26,250 元	本產品索樂拉背椎微創固定系統材質為鈦鎢合金與鈦合金組件：獨特的雙螺紋設計可使骨釘與人體最硬的硬質骨緊密結合，防止傳統骨釘易有滑出的危險，鈦鎢合金組件促進強度較佳，可使用較小尺寸的骨釘以及短期固定，不只可降低異物感，也可避免因生活習慣或激烈動作導致的斷釘斷棒風險。	無	<p>患者應該被告知相關事實和警告可能的後果，酗酒或其他藥物濫用者不適合接受背椎融合手術。此外，肌力不全、骨質不佳或神經麻痺患者，同樣也不適合接受背椎融合。</p>	<p>健保給付之椎弓根釘為鈦合金材質，本產品為鈦鎢合金與鈦合金組件，強度較強，且健保給付之椎弓根釘為固定間距的螺紋，本產品為疏密雙螺紋，可增加接觸面積以及摩擦係數，咬緊人體骨質最堅固的硬質骨部分，增強穩定度，可防止斷釘與滑出，因骨釘打法與傳統手術方式不同，可避開神經系統，安全性較佳，且因創傷方式傷口較小，出血量以及因手術造成的組織傷害大大降低，恢復較快。</p>	
16	59644	FBZ019480007	“奧斯特”補骨洞去礦化異體植骨-泥膠2.5cc	47500元	<p>產品說明： “補骨洞”去礦化異體植骨含有去除礦物質後的人骨組織，經添加一種惰性物質後製成去礦化骨基質(DBM)的異體植骨產品，它具有不同的劑型或操作的特性。“補骨洞”凝膠(Gel)是由粉末的去礦化骨基質製成。“補骨洞”薄片填材(Flex)、泥膠(Putty)、基質(Matrix)、去骨劑泥膠(Crunch)是由去礦化骨基質礦鹽所製成。“補骨洞”去礦骨粉泥膠含有去礦後的骨碎片或骨粒，“補骨洞”產品柔軟或其易塑性，可依植人物位置複製或切成不同尺寸和形狀使用。</p> <p>本去礦化異體植骨產品是採集自捐贈的人骨屍體組織，以無菌手術技術取得組織並經微生物測試合格後使用。該組織而在無菌環境下製成，並以抗生素(多黏桿菌素B硫酸鹽、枯草桿菌素和/或慶大菌素)處理，用70%酒精清洗，經表面活性劑處理，再以淨化水和超音波沖淨，連續的去礦化過程所產生的鈣磷酸鹽含量，符合美國組織庫協會(AATB)的標準。</p> <p>“補骨洞”去礦化骨基質是用符合美國藥典的無菌甘水混合(Grafton)，最終包裝的產品使用現行美國藥典的規範進行無菌測試。</p>	無	<p>禁忌症： 移植部位存有感染。 治療背椎機能不全的骨折。</p> <p>注意事項： 本異體植骨可能含有微量的抗生素(多黏桿菌素B硫酸鹽、枯草桿菌素、慶大菌素)、優碘、界面活性劑和其他製程中所使用的溶液，要注意病患是否對這些抗生素或化學藥劑過敏。</p>	無健保品項可比較	
17	59537		可復達背突間植人物	108000	可以提供背椎之自然活動，藉由兩個近乎平行之翼狀，可允許椎體伸展彎曲至自然之位置。	對金屬有過敏反應，及術後可能有感染之風險。	骨質疏松 Tscore <-2.5不適用，孕婦及其他特殊疾病患者。	傷口較小，融合部位主要於椎間盤，其他部位骨頭破壞較少，故恢復期可比以往傳統手術時間較為縮短。	
18	59537		可復達背突間植人物 Coflex-8	108000	1. 可以提供背椎穩定及維持活動度，藉由兩個近乎平行之翼狀，可允許椎體伸展彎曲至自然之位置，減少鄰近節段的退化。 2. 侵入性小，破壞少。 3. 經四年實際臨床，已通過美國FDA測試，確認其效用功能。	1. 極少數有異物反應。 2. 手術部位感染風險。	1. 請遵照醫師囑咐。 2. 避免劇烈運動及不正姿姿勢。 3. 骨質疏松檢查T評分 <-2.5或低於此評分不適用，孕婦及其他特殊疾病患者。	微創治療，傷口較小，處置部位主要於後背突間，其他部位骨頭破壞較少，故恢復期可比以往傳統手術時間較為縮短，也可保有背椎活動功能。	
19	59538		可復達背突間植人物 Coflex-10	108000	1. 可以提供背椎穩定及維持活動度，藉由兩個近乎平行之翼狀，可允許椎體伸展彎曲至自然之位置，減少鄰近節段的退化。 2. 侵入性小，破壞少。 3. 經四年實際臨床，已通過美國FDA測試，確認其效用功能。	1. 極少數有異物反應。 2. 手術部位感染風險。	1. 請遵照醫師囑咐。 2. 避免劇烈運動及不正姿姿勢。 3. 骨質疏松檢查T評分 <-2.5或低於此評分不適用，孕婦及其他特殊疾病患者。	微創治療，傷口較小，處置部位主要於後背突間，其他部位骨頭破壞較少，故恢復期可比以往傳統手術時間較為縮短，也可保有背椎活動功能。	
20	59539		可復達背突間植人物 Coflex-12	108000	1. 可以提供背椎穩定及維持活動度，藉由兩個近乎平行之翼狀，可允許椎體伸展彎曲至自然之位置，減少鄰近節段的退化。 2. 侵入性小，破壞少。 3. 經四年實際臨床，已通過美國FDA測試，確認其效用功能。	1. 極少數有異物反應。 2. 手術部位感染風險。	1. 請遵照醫師囑咐。 2. 避免劇烈運動及不正姿姿勢。 3. 骨質疏松檢查T評分 <-2.5或低於此評分不適用，孕婦及其他特殊疾病患者。	微創治療，傷口較小，處置部位主要於後背突間，其他部位骨頭破壞較少，故恢復期可比以往傳統手術時間較為縮短，也可保有背椎活動功能。	

21	59540	可復達脊突間植入物 Coflex-14	108000	1.可以提供脊柱穩定及維持活動度，藉由於兩個近乎平行之翼狀，可允許椎體伸展彎曲至自然之位置，減少鄰近節段的退化。 2.優人性小，破壞少。 3.經四年實際臨床，已通過美國FDA測試，確認其效用功能。	1.極少數有異物反應， 2.手術部位感染風險。	1.請遵照醫師囑咐， 2.避免劇烈運動及不正常姿勢。 3.骨質疏鬆檢查T評分 < -2.5或低於此評分不適用，孕婦及其他特殊疾病患者。	微創治療，傷口較小，處置部位主要於後脊突間，其他部位骨頭破壞較少，故恢復期可比以往傳統手術時間較為縮短，也可保有脊椎活動功能。
22	59541	可復達脊突間植入物 Coflex-16	108000	1.可以提供脊柱穩定及維持活動度，藉由於兩個近乎平行之翼狀，可允許椎體伸展彎曲至自然之位置，減少鄰近節段的退化。 2.優人性小，破壞少。 3.經四年實際臨床，已通過美國FDA測試，確認其效用功能。	1.極少數有異物反應， 2.手術部位感染風險。	1.請遵照醫師囑咐， 2.避免劇烈運動及不正常姿勢。 3.骨質疏鬆檢查T評分 < -2.5或低於此評分不適用，孕婦及其他特殊疾病患者。	微創治療，傷口較小，處置部位主要於後脊突間，其他部位骨頭破壞較少，故恢復期可比以往傳統手術時間較為縮短，也可保有脊椎活動功能。
23	59568 (二節)	多喜司固定系統	123500	可以提供脊柱之自然活動度，藉由於兩個近乎平行之翼狀，可允許椎體伸展彎曲至自然之位置。	對金屬有過敏反應，及術後可能有感染之風險。	骨質疏鬆 Tscore < -2.5不適用，孕婦及其他特殊疾病患者。	傷口較小，融合部位主要於椎間盤，其他部位骨頭破壞較少，故恢復期可比以往傳統手術時間較為縮短。
24	59617	寶福司固定系統	100000	可以提供脊柱之自然活動度，藉由於兩個近乎平行之翼狀，可允許椎體伸展彎曲至自然之位置。	對金屬有過敏反應，及術後可能有感染之風險。	骨質疏鬆 Tscore < -2.5不適用，孕婦及其他特殊疾病患者。	傷口較小，融合部位主要於椎間盤，其他部位骨頭破壞較少，故恢復期可比以往傳統手術時間較為縮短。
25	59621	F8Z024065001 "特科沃" 椎體成形術骨水泥	27500	可透過椎體成形術或椎體後凸成形術來達到椎體病理性骨折的固定，疼痛的椎體壓縮性骨折可能由骨質疏鬆症、良性病變(血管瘤)，或惡性病變(轉移性癌症、骨髓瘤)引起。	無	骨質疏鬆 Tscore < -2.5不適用，孕婦及其他特殊疾病患者。	手術過程中不因產品快速凝固，而造成注入時產生困難，填充物凝固時間較慢，醫師有可爭取較多的手術時間，填充物黏稠度佳，推入椎體較不易亂竄流出，可控制填充物流量，均勻且安全推入椎體，溫度亦降低熱傷害。
26	59685	F8Z022256001 "歐托維塔" 寇托斯骨填充複合材料	85000	可透過椎體成形術或椎體後凸成形術來達到椎體病理性骨折的固定，填充物灌注可分佈均勻，受重力平均。組裝即可馬上使用，無需等待，縮短手術時間。新型材料硬度與人體骨頭相當，可重建自然生物力學傳導，術後椎體適合自然。可誘發生物活性，使椎骨形成一體，硬度與正常人骨頭相似。填充物工作溫度低，且很快降溫，較不易備體內組織。	手術部位之感染及併發症。	一、須配合X光機監測的使用。 二、本醫療器材只限由醫師操作使用。 三、須要認明可的椎體填充工具，且操作者必須要熟悉工具的使用。	低溫，有效降低組織熱傷害風險。新型材料硬度與人體骨頭相當，可重建自然生物力學傳導，避免因骨質破壞後骨水泥外漏造成神經、血管損傷，使椎體形成一體，硬度與正常人骨頭相似，填充物灌注可分佈均勻，受重力平均。
27	59543	CBZ008219001 "嘉諾" 骨填充物注入工具系列	63000	利用球體擴張術來恢復椎體的高度，之後將球體取出，利用球體擴張所製造的空腔灌注骨水泥來保持穩定性，並可藉此矯正受壓迫的椎體。此方法的優點在於可以控制骨水泥流動方向，避免因骨質破壞後骨水泥外漏造成神經、血管損傷。	對於顯影期有反應過敏，及術後可能有感染之風險。	孕婦、椎體已破壞變形不全，及其他特殊疾病患者。	手術過程中可透過此特殊設計工具得知椎體內壓力，避免過度撐開或椎體高度恢復不足，製造有空腔之空間，因高度的恢復，可使病患的疼痛症狀減輕甚至完全消除，故活動力較佳。
28	59563	"嘉諾" 骨水泥分配器配件組	20000	利用骨水泥分配器建立微創通道進入椎體，降低外漏風險，再使用專用推針深入椎體空腔灌注骨水泥，可較精確及穩定控制灌注壓力，增加安全性，並可藉此矯正受壓迫的椎體。此方法的優點在於可以控制骨水泥流動方向及有效深入患部範圍，避免因骨質破壞後骨水泥外漏造成神經、血管損傷。	對於顯影期有反應過敏，及術後可能有感染之風險。	孕婦、椎體已破壞變形不全，及其他特殊疾病患者。	手術過程中可透過此工具穩定掌握椎體內壓力，控制骨水泥流動方向及有效深入患部範圍，避免因骨質破壞後骨水泥外漏造成神經、血管損傷，使椎體高度得到較好的恢復，讓患者的疼痛症狀減輕，活動力較佳。
29	59622	"特科沃" 骨水泥分配器	27500	利用骨水泥分配器建立微創通道進入椎體，降低外漏風險，再使用專用推針深入椎體空腔灌注骨水泥，可精確及穩定控制灌注壓力，增加安全性，並可藉此矯正受壓迫的椎體。此方法的優點在於可以控制骨水泥灌注壓力及有效深入患部範圍，避免因骨質破壞後骨水泥外漏造成神經、血管損傷。	對於顯影期有反應過敏，及術後可能有感染之風險。	孕婦、椎體已破壞變形不全，及其他特殊疾病患者。	手術過程中可透過此工具穩定掌握灌注壓力及椎體壓力，控制骨水泥流速及有效深入患部範圍，避免因骨質破壞後骨水泥外漏造成神經、血管損傷，使椎體高度得到較好的恢復，讓患者的疼痛症狀減輕，活動力較佳。
30	59569	"派瑞德" 多喜司固定系統 三節段固定組	182000	提供脊椎穩定並使術後可正常活動，可有限度保留脊椎活動完整性，不必一次就做整節段融合手術，維持活動度並減少鄰近節段的退化。	極少數對植入物材質的過敏反應，及術後可能有感染之風險。	1.請遵照醫師囑咐， 2.避免劇烈運動及不正常姿勢。	1.可施行多節段脊椎可動手術，維持及限制脊椎基本活動度，能避免因活動角度過大或不足而造成之疼痛及不適。 2.此醫材有類迴震器設計專利，能有減緩椎體壓力，降低因脊椎固定手術而造成臨近節段退變問題。
31	59570	"派瑞德" 多喜司固定系統 四節段固定組	257400	提供脊椎穩定並使術後可正常活動，可有限度保留脊椎活動完整性，不必一次就做整節段融合手術，維持活動度並減少鄰近節段的退化。	極少數對植入物材質的過敏反應，及術後可能有感染之風險。	1.請遵照醫師囑咐， 2.避免劇烈運動及不正常姿勢。	1.可施行多節段脊椎可動手術，維持及限制脊椎基本活動度，能避免因活動角度過大或不足而造成之疼痛及不適。 2.此醫材有類迴震器設計專利，能有減緩椎體壓力，降低因脊椎固定手術而造成臨近節段退變問題。
32	59581	"派瑞德" 多喜司固定系統 五節段固定組	379600	提供脊椎穩定並使術後可正常活動，可有限度保留脊椎活動完整性，不必一次就做整節段融合手術，維持活動度並減少鄰近節段的退化。	極少數對植入物材質的過敏反應，及術後可能有感染之風險。	1.請遵照醫師囑咐， 2.避免劇烈運動及不正常姿勢。	1.可施行多節段脊椎可動手術，維持及限制脊椎基本活動度，能避免因活動角度過大或不足而造成之疼痛及不適。 2.此醫材有類迴震器設計專利，能有減緩椎體壓力，降低因脊椎固定手術而造成臨近節段退變問題。
33	59525	"百特"組織修復凝合劑(第二代) 4ml / Tisseel Solution for sealant	20000	1.是一種纖維蛋白密封劑，含有人體纖維蛋白和凝血酶。 2.可針對所有組織開口都能有效封合，防止滲漏，但對非組織性的表面效果較為有限。 3.可對組織間達到有效的黏合，達到10倍抗拉強度。 4.7-14天即可被人體吸收。	以纖維蛋白密封劑/止血劑治療的病人，極少數病人可能會產生過敏反應。	1.本產品禁止單獨使用於大量和急速的動脈或靜脈出血。 2.本產品不得使用於血管內，使用於血管內可能產生血栓性栓塞導致生命危險。 3.對本產品任何活性成份或賦形劑過敏的人。	止血棉：止血時間長易影響手術品質，且移除後有再出血的疑慮，Tisseel產品能針對所有組織開口都能有效封合，防止滲漏，需自費。
34	59525	"百特"組織修復凝合劑(第二代) 4ml / Tisseel Solution for sealant	30000	1.是一種纖維蛋白密封劑，含有人體纖維蛋白和凝血酶。 2.可針對所有組織開口都能有效封合，防止滲漏，但對非組織性的表面效果較為有限。 3.可對組織間達到有效的黏合，達到10倍抗拉強度。 4.7-14天即可被人體吸收。	以纖維蛋白密封劑/止血劑治療的病人，極少數病人可能會產生過敏反應。	1.本產品禁止單獨使用於大量和急速的動脈或靜脈出血。 2.本產品不得使用於血管內，使用於血管內可能產生血栓性栓塞導致生命危險。 3.對本產品任何活性成份或賦形劑過敏的人。	止血棉：止血時間長易影響手術品質，且移除後有再出血的疑慮，Tisseel產品能針對所有組織開口都能有效封合，防止滲漏，需自費。
35	59628	TTZ020377001 "百特" 伏血凝止血劑 5ml / "Baxter" Floseal Hemostatic Matrix 5ml	20000	1.為一種凝膠和凝血酶基質，用於淨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原則介入處理。	1.勿注射或壓入本產品入血管內。 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.皮膚切口閉合縫隙中，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.已知對天然來源物過敏的病人，勿使用本產品。	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效止血，需自費。
36	59629	TTZ020377002 "百特" 伏血凝止血劑 10ml / "Baxter" Floseal Hemostatic Matrix 10ml	30000	1.為一種凝膠和凝血酶基質，用於淨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原則介入處理。	1.勿注射或壓入本產品入血管內。 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.皮膚切口閉合縫隙中，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.已知對天然來源物過敏的病人，勿使用本產品。	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效止血，需自費。

37	59702	FBZ025605002	“百特”艾融骨替代物(可塑形) / “Baxter” Actifuse Shape Bone Graft Substitute 2.6ml	36000	1.使用方便：隨折即用，不須調配；具可塑性與黏性，抗沖水與擠壓；X-ray上可見。 2.同時具有骨傳導與骨激發性(Osteostimulation)，相較於Hydroxyapatite可有效促進骨癒生長，並縮短吸收時間。 3.含有矽取代的特殊成分，可吸引蛋白質與細胞，刺激骨癒生長。 4.取代自體移植骨，免除取骨處的不適與額外手術。 5.填補骨缺損(骨折復位術、截骨術、整型手術、脊椎融合術)，促進骨癒生長。 6.病人體質不利骨癒新時(骨質疏鬆、吸菸、年老者)，可促進骨癒生長。	目前無已知的副作用。	1.本產品不得用在必須承受張力、扭力、壓迫力、剪力或彎曲的部位，使用傳統植入裝置(如：螺釘、固定帶)能保護植入骨塊免於此類負荷力。 2.本產品不應使用在體積不受限制的部位(以避免骨體材料位移或流失)。	健保品項： 1.成分因含Hydroxyapatite (HA)，以致骨癒重癒時間較慢。 2.骨粉缺乏支撐能力且不易多孔性與互連性，因此欠缺骨誘導性。 3.其他健保品項如β-TCP則因溶解速度過快，且吸收是透過Chemical dissolution, 文獻指出因吸收時間過快，反而造成軟組織的侵入，進而造成骨組織的再生不佳；甚至形成纖維性組織、假性關節，造成骨不癒合的狀況。 自費品項： 1.取代自體移植骨，免除取骨處的不適與額外手術。 2.填補骨缺損(骨折復位術、截骨術、整型手術、脊椎融合術)，促進骨癒生長。 3.病人體質不利骨癒新時(骨質疏鬆、吸菸、年老者)，可促進骨癒生長。
38	59703	FBZ025623001	“百特”艾融骨替代物(含骨粉匣及手持送器) / “Baxter” Actifuse MIS system	66000	1.使用方便：隨折即用，不須調配；具可塑性與黏性，抗沖水與擠壓；X-ray上可見。 2.同時具有骨傳導與骨激發性(Osteostimulation)，相較於Hydroxyapatite可有效促進骨癒生長，並縮短吸收時間。 3.含有矽取代的特殊成分，可吸引蛋白質與細胞，刺激骨癒生長。 4.取代自體移植骨，免除取骨處的不適與額外手術。 5.填補骨缺損(骨折復位術、截骨術、整型手術、脊椎融合術)，促進骨癒生長。 6.病人體質不利骨癒新時(骨質疏鬆、吸菸、年老者)，可促進骨癒生長。	目前無已知的副作用。	1.本產品不得用在必須承受張力、扭力、壓迫力、剪力或彎曲的部位，使用傳統植入裝置(如：螺釘、固定帶)能保護植入骨塊免於此類負荷力。 2.本產品不應使用在體積不受限制的部位(以避免骨體材料位移或流失)。	健保品項： 1.成分因含Hydroxyapatite (HA)，以致骨癒重癒時間較慢。 2.骨粉缺乏支撐能力且不易多孔性與互連性，因此欠缺骨誘導性。 3.其他健保品項如β-TCP則因溶解速度過快，且吸收是透過Chemical dissolution, 文獻指出因吸收時間過快，反而造成軟組織的侵入，進而造成骨組織的再生不佳；甚至形成纖維性組織、假性關節，造成骨不癒合的狀況。 自費品項： 1.取代自體移植骨，免除取骨處的不適與額外手術。 2.填補骨缺損(骨折復位術、截骨術、整型手術、脊椎融合術)，促進骨癒生長。 3.病人體質不利骨癒新時(骨質疏鬆、吸菸、年老者)，可促進骨癒生長。
39	59704	FBZ025330002	“百特”艾融骨替代物 / “Baxter” Actifuse ABX 2.5ml	35000	1.使用方便：隨折即用，不須調配；具可塑性與黏性，抗沖水與擠壓；X-ray上可見。 2.同時具有骨傳導與骨激發性(Osteostimulation)，相較於Hydroxyapatite可有效促進骨癒生長，並縮短吸收時間。 3.含有矽取代的特殊成分，可吸引蛋白質與細胞，刺激骨癒生長。 4.取代自體移植骨，免除取骨處的不適與額外手術。 5.填補骨缺損(骨折復位術、截骨術、整型手術、脊椎融合術)，促進骨癒生長。 6.病人體質不利骨癒新時(骨質疏鬆、吸菸、年老者)，可促進骨癒生長。	目前無已知的副作用。	1.本產品不得用在必須承受張力、扭力、壓迫力、剪力或彎曲的部位，使用傳統植入裝置(如：螺釘、固定帶)能保護植入骨塊免於此類負荷力。 2.本產品不應使用在體積不受限制的部位(以避免骨體材料位移或流失)。	健保品項： 1.成分因含Hydroxyapatite (HA)，以致骨癒重癒時間較慢。 2.骨粉缺乏支撐能力且不易多孔性與互連性，因此欠缺骨誘導性。 3.其他健保品項如β-TCP則因溶解速度過快，且吸收是透過Chemical dissolution, 文獻指出因吸收時間過快，反而造成軟組織的侵入，進而造成骨組織的再生不佳；甚至形成纖維性組織、假性關節，造成骨不癒合的狀況。 自費品項： 1.取代自體移植骨，免除取骨處的不適與額外手術。 2.填補骨缺損(骨折復位術、截骨術、整型手術、脊椎融合術)，促進骨癒生長。 3.病人體質不利骨癒新時(骨質疏鬆、吸菸、年老者)，可促進骨癒生長。
40	59696	FBZ026352001	“司倍特”史靈雷鎖椎植入物	72000	本產品適用作椎間融合器且為獨立系統，搭配提供之骨螺釘使用，不需額外補充固定系統，針對治療C2到L1頸椎間盤退化性疾疾病，將其植入椎體間並進到椎間盤。本系統可搭配自體骨移植以促進融合。	1. 手術時:凝血的問題，神經系統的損傷導致暫時或永久的缺陷，疼痛或功能障礙，骨折。 2. 手術後:靜脈血栓及肺栓塞、感染、心血管疾病，血腫及延遲癒合 3. 植入特性:植入物移位、黏著及纖維化。	植入物是機械性的產品是會磨擦、損壞或斷裂的，植入部位可能會感染、疼痛、浮腫或發炎。	1. 融合器設計符合人體椎間解剖形狀，能與椎間面緊密結合，達到最佳固定效果。 2. 不需打入骨板，可減低術後異物感和吞嚥不適感。 3. 具有防止骨釘倒退鬆脫設計，且上下節段只須1支骨釘固定，可減少對椎體的破壞，達到最佳穩定效果。 4. 融合器材質採合金設計，幫助達到骨癒合的良好效果。
41	59743	FBZ027493001	“史耐爾”全關節系統-氧化鋁股骨頭	125000	1. 獨家的Oxinium 氧化鋁股骨頭組件，具有超耐摩、抗括擦的特性，能有效減少與聚乙烯塑膠組件之間的磨損，以提高人工關節的使用年限。 2. Oxinium超耐摩之特性，降低聚乙烯塑膠組件磨損產生微小碎片，而造成術後骨溶解或聚乙烯碎片鬆脫的機率。	1. 早期的術後淺層及深層傷口感染，以及後期植入物周圍感染。 2. 曾有股神經、坐骨神經、腦神經病變，以及股外側皮神經病變的案例，暫時性或永久性神經傷害將會引起患肢疼痛或麻痺。 3. 傷口血腫以及靜脈血栓或肺栓塞等血栓性塞疾病，相較於未搭配骨水泥的全關節置換物，搭配骨水泥的全關節置換物引起血栓性塞疾病的風險較高。 4. 脫位性肌炎，特別容易發生於患有肥大性關節炎的患者，術前關節活動度受限及/或肌炎病史，關節周圍骨化伴隨或未伴隨關節活動障礙的狀況可能會導致關節活動度減少。 5. 轉子癒合不良通常和早期承重及/或在經轉子手術內轉子固定不當有關。 6. 血管受損。 7. 燒灼裝置意外使病患灼傷。 8. 傷口癒合延遲。 9. 腿長差異、股骨內置或肌肉問題引起的患肢或對側肢體間發生惡化。	術後照護適合期為保護患肢，建議使用額外的支撐，應避免過度的體重壓力與限制性動作，鼓勵骨癒合。	OXINUM(氧化鋁)股骨頭零件的專利設計，備有陶瓷材料一樣的抗磨損特性，同時擁有較好的整體強度，其對聚乙烯墊片磨損降低98%，有利於延長人工關節的體內存留時間。
42	59711	FBZ010296002	“艾思瑞斯”楔形切骨骨板系統-股骨骨板	60000		1. 深層或表淺的感染 2. 對植入材料過敏	手術後除不完全癒合，固定物都只當成暫時性，不能期望可承受重量或非期望壓力	改善脛骨平台的坡度，減少X光照射，並且不會引響日後人工關節更換。
43	59725	FBZ022132002	“恩萊伯”費克斯股骨髓內釘組	63000	本產品試用於固定骨幹斷裂和長骨中近端或遠端短斷裂的部分，及骨幹部5公分以下及髓腔近端距離遠端末5公分之急性骨折	由於骨折不癒合、骨質疏鬆、明顯與斷裂處連接不穩定，造成髓內釘鬆脫、彎曲碎裂以致無法固定骨頭	應根據髓內釘尺寸表來選擇適合的長度和直徑，禁止重複使用	微創小傷口手術式，不需再使用遠端骨螺釘固定，沒有額外的傷口，一般不須使用骨髓腔擴張器。 總出血量較少，骨節可依傳統生理軸線復位，手術中可減少麻醉劑使用量與輻射X光照射時間，降低感染風險。 術後復元更快速可提早恢復原有的生活功能。 骨髓內釘斷裂後，沿著整支骨髓內釘的長度都可達到立即撐住骨髓內腔固定的效果，會自行適應骨髓內腔的形狀大小。 骨折部位可維持直接的動態和壓縮治療並促進骨癒生長癒合，四條長方形的鋼棒，可自動嵌入硬質骨中避免在骨髓腔內轉動。
44	59726	FBZ022132001	“恩萊伯”費克斯股骨髓內釘組	63000	本產品試用於固定骨幹斷裂和長骨中近端或遠端短斷裂的部分，及骨幹部5公分以下及髓腔近端距離遠端末5公分之急性骨折	由於骨折不癒合、骨質疏鬆、明顯與斷裂處連接不穩定，造成髓內釘鬆脫、彎曲碎裂以致無法固定骨頭	應根據髓內釘尺寸表來選擇適合的長度和直徑，禁止重複使用	微創小傷口手術式，不需再使用遠端骨螺釘固定，沒有額外的傷口，一般不須使用骨髓腔擴張器。 總出血量較少，骨節可依傳統生理軸線復位，手術中可減少麻醉劑使用量與輻射X光照射時間，降低感染風險。 術後復元更快速可提早恢復原有的生活功能。 骨髓內釘斷裂後，沿著整支骨髓內釘的長度都可達到立即撐住骨髓內腔固定的效果，會自行適應骨髓內腔的形狀大小。 骨折部位可維持直接的動態和壓縮治療並促進骨癒生長癒合，四條長方形的鋼棒，可自動嵌入硬質骨中避免在骨髓腔內轉動。
45	59727	FBZ022132003	“恩萊伯”費克斯脛骨髓內釘組	63000	本產品試用於固定骨幹斷裂和長骨中近端或遠端短斷裂的部分，及骨幹部5公分以下及髓腔近端距離遠端末5公分之急性骨折	由於骨折不癒合、骨質疏鬆、明顯與斷裂處連接不穩定，造成髓內釘鬆脫、彎曲碎裂以致無法固定骨頭	應根據髓內釘尺寸表來選擇適合的長度和直徑，禁止重複使用	微創小傷口手術式，不需再使用遠端骨螺釘固定，沒有額外的傷口，一般不須使用骨髓腔擴張器。 總出血量較少，骨節可依傳統生理軸線復位，手術中可減少麻醉劑使用量與輻射X光照射時間，降低感染風險。 術後復元更快速可提早恢復原有的生活功能。 骨髓內釘斷裂後，沿著整支骨髓內釘的長度都可達到立即撐住骨髓內腔固定的效果，會自行適應骨髓內腔的形狀大小。 骨折部位可維持直接的動態和壓縮治療並促進骨癒生長癒合，四條長方形的鋼棒，可自動嵌入硬質骨中避免在骨髓腔內轉動。

46	51867	高彎曲度全人工膝關節置換組	54597	<p>全人工膝關節的適應症如下:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 類風濕性關節炎 2. 外傷後關節炎、關節炎或退化性關節炎 3. 截骨術失敗、單邊型人工膝關節失敗、全人工膝關節置換失敗 	<ol style="list-style-type: none"> 1. 由於外傷或過度使用導致金屬鬆脫、彎曲、斷裂、經骨、股骨或髌骨斷裂。 2. 脫臼、側向位移、過度旋轉、曲屈障礙、彎曲範圍變小、腿變長或變短、植入物鬆脫、不正常的應力、肌肉或軟組織之張力不平衡。 3. 經骨、股骨或髌骨斷裂 4. 急性術後感染或深部感染或滑膜炎。 5. 遠端神經炎、手術時之神經損傷導致暫時性或永久性的肢體失去知覺。 6. 心臟血管失常、傷口血腫、血栓。 7. 組織反應：巨噬細胞及外來物的反應。 8. 外皮壞死或傷口癒合性癒合。 	術後照護適合期為保護患肢，建議使用額外的支撐，應避免過度的體重壓力與限制性動作，鼓勵彎曲合。	Genesis股骨植入物的材質包括鈦鎢合金、Genesis經骨基座、髌骨基座、經骨及股骨墊片、經骨柄及股骨柄、螺絲及固定槓是使用鈦合金、Genesis經骨襯墊、髌骨植入物皆以高分子量聚乙烯製作。
47	59561	FBZ021460001 司倍特 頸椎間融合器	57750	<ol style="list-style-type: none"> 1. 旋轉式骨板，可調整至符合椎體面之角度並達成多節段融合手術需要。 2. 融合器設計符合人體椎間解剖形狀，能與椎體面緊密結合。 3. 二合一融合設計能防止融合器滑脫，骨板超薄(約1.2mm)可減低術後藥物或石蠟不適。 4. 防止骨釘間接觸設計，上下節段只須使用1支骨釘固定，可減少對椎體骨的破壞，達到最佳穩定效果。 	<p>手術時：凝血的問題，神經系統的損傷導致暫時或永久的缺陷，疼痛或功能障礙，骨折。</p> <p>手術後：靜脈血栓及肺栓塞，感染，心血管疾病，血腫及延緩癒合。</p> <p>植入物特性：植入物移位，黏著及纖維化，活動範圍的限制，繼發性骨折。</p>	每一位使用這些植入性的外科醫師必須考慮每位患者臨床醫療狀況，且完全熟悉使用這類植入物的外科步驟及潛在的併發症。	本產品：骨融合效果好，追蹤時間短，成本低。 傳統健保給付品：約需3-6個月的骨融合追蹤期，追蹤成本高。
48	59562	FBZ008694001 陶瓷合金股骨置換物	141750	<p>獨家專利的Oxinium 陶瓷合金股骨組件，具有超耐磨、抗括損的特性，能有效減少與聚乙烯組件之間的摩擦，以提供高人工膝關節使用年限，Oxinium超耐磨之特性，降低聚乙烯組件因磨損產生微小碎片，而造成術後骨溶解或聚乙烯墊片鬆脫的機率。</p>	<ol style="list-style-type: none"> 1. 由於外傷或過度使用導致金屬鬆脫、彎曲、斷裂、經骨、股骨或髌骨斷裂。 2. 脫臼、側向位移、過度旋轉、曲屈障礙、彎曲範圍變小、腿變長或變短、植入物鬆脫、不正常的應力、肌肉或軟組織之張力不平衡。 3. 經骨、股骨或髌骨斷裂 4. 急性術後感染或深部感染或滑膜炎。 5. 遠端神經炎、手術時之神經損傷導致暫時性或永久性的肢體失去知覺。 6. 心臟血管失常、傷口血腫、血栓。 7. 組織反應：巨噬細胞及外來物的反應。 8. 外皮壞死或傷口癒合性癒合。 	術後照護適合期為保護患肢，建議使用額外的支撐，應避免過度的體重壓力與限制性動作，鼓勵彎曲合。	OXINUM(鎢合金)股骨元件的專利設計，備有陶瓷材料一樣的抗磨損特性，同時保有較好的整體強度，其對聚乙烯墊片磨損降低98%，有利於延長人工膝關節的體內存留時間。
49	59573	FBZ021437001 司倍特頸椎椎間盤植入物	228000	<ol style="list-style-type: none"> 1. 該特材鈦金屬內側經Diamolith Coating 可有效減少磨損，延長使用壽命。 2. 恢復脊椎活動角度前後16度、左右16度，未來不易造成相鄰節段椎間盤之退化病變。 3. 鈦合金及PE結構，術後MRI清晰，不會造成影像干擾，有利未來長期追蹤檢查。 	<p>手術時：凝血的問題，神經系統的損傷導致暫時或永久的缺陷，疼痛或功能障礙，骨折。</p> <p>手術後：靜脈血栓及肺栓塞，感染，心血管疾病，血腫及延緩癒合。</p> <p>植入物特性：植入物移位，黏著及纖維化，活動範圍的限制。</p>	每一位使用這些植入性的外科醫師必須考慮每位患者臨床醫療狀況，且完全熟悉使用這類植入物的外科步驟及潛在的併發症。	本產品：術後不須戴頸圈，可回復正常活動，追蹤成本低，身體活動程度可恢復活動角度前後16度、左右16度。 傳統健保給付品：術後須戴頸圈12週，追蹤骨融合發展，追蹤成本高，且椎體融合，活動受限制。
50	59634	司倍特羅密歐柏德穿突閉系統-微創免釘融合組	190000	<ol style="list-style-type: none"> 1. 本產品主要用於脊椎固定，並透過椎間盤達到腰椎融合。 2. 微創手術傷口小，降低出血狀況與感染機率，縮小術後疤痕，減少肌肉萎縮的情況，且一般都不需要接受輸血治療。 3. 微創手術減少組織破壞，讓正常組織傷害降到最低，進而減少手術後疼痛。 4. 盡可能的少麻醉，住院及恢復的時間減短。 5. 多軸向設計，可緊密貼合穿突，達到有效穩定效果。 	<p>手術時：凝血的問題，神經系統的損傷導致暫時或永久的缺陷，疼痛或功能障礙，骨折。</p> <p>手術後：靜脈血栓及肺栓塞，感染，心血管疾病，血腫及延緩癒合。</p> <p>植入物特性：植入物移位，黏著及纖維化，活動範圍的限制，繼發性骨折。</p>	每一位使用這些植入性的外科醫師必須考慮每位患者臨床醫療狀況，且完全熟悉使用這類植入物的外科步驟及潛在的併發症。	手術步驟簡單，可縮短手術時間與減少手術中血液的流失，相較於傳統的治療方式(Pedicle Screw)，本治療方式較為安全與快速。
51	59635	司倍特羅密歐柏德穿突閉系統-微創免釘融合系統	130000	<ol style="list-style-type: none"> 1. 微創手術傷口小，降低出血狀況與感染機率，縮小術後疤痕，減少肌肉萎縮的情況，且一般都不需要接受輸血治療。 2. 微創手術減少組織破壞，讓正常組織傷害降到最低，進而減少手術後疼痛。 3. 盡可能的少麻醉，住院及恢復的時間減短。 4. 多軸向設計，可緊密貼合穿突，達到有效穩定效果。 	<p>手術時：凝血的問題，神經系統的損傷導致暫時或永久的缺陷，疼痛或功能障礙，骨折。</p> <p>手術後：靜脈血栓及肺栓塞，感染，心血管疾病，血腫及延緩癒合。</p> <p>植入物特性：植入物移位，黏著及纖維化，活動範圍的限制，繼發性骨折。</p>	每一位使用這些植入性的外科醫師必須考慮每位患者臨床醫療狀況，且完全熟悉使用這類植入物的外科步驟及潛在的併發症。	手術步驟簡單，可縮短手術時間與減少手術中血液的流失，相較於傳統的治療方式(Pedicle Screw)，本治療方式較為安全與快速。
52	59648	FBZ023395001 超耐磨高彎曲度經骨墊片	48000	<ol style="list-style-type: none"> 1. 傳統聚乙烯墊片經7.5 Mrad 單位的伽瑪射線輻照後而形成超耐磨的XLPE。 2. 使用高分子聚乙烯經骨襯墊搭配傳統鈦合金股骨組件能降低磨損率達73%，可增加襯墊使用年限。 	<ol style="list-style-type: none"> 1. 植入物組件的鬆動、彎曲、裂縫與斷裂，植入物斷裂可能在劇傷、劇烈活動、不適當的對車或使用壽命期間發生。 2. 經骨、股骨或髌骨斷裂。 3. 急性術後感染或深部感染或滑膜炎。 4. 外皮壞死或傷口癒合性癒合。 5. 血管損傷。 	術後照護適合期為保護患肢，建議使用額外的支撐，應避免過度的體重壓力，同時鼓勵彎曲合，病患應於他人進在可能影響植入物表現的不良環境中先尋求醫療意見，這些環境包含電磁或磁場，包含磁共振環境。	超耐磨經骨關節面襯墊比傳統經骨關節面襯墊可以降低42-73%的磨損率，意即可延長一至四倍的使用年限
53	59710	FBZ010296001 "艾思瑞斯" 楔形切骨骨板系統-經骨骨板	60000	使和骨螺絲同時使用，以提供近距離骨切開術的固定	<ol style="list-style-type: none"> 1. 深層或表面的感染 2. 對植入材料過敏 	手術後除非完全癒合，固定物都只當成暫時性，不能期望可承受重量或非期望壓力	1. 改善骨質平台的坡度，減少X光照射，並且不會引響日後全人工膝關節更換。
54	59734	FBZ020077003 "艾思瑞斯" 泰若普肌腱固定懸吊鈕/脛關節懸吊鈕	45000	<ol style="list-style-type: none"> 1. 用於固定破裂骨頭和關節端的小骨片段，此處多無法用骨螺絲固定，此系統也可與外固定和長髓釘包含骨板合併。 2. 使用本特材治療脛骨關節脫臼，手術的傷口較小。 3. 其優點有對軟組織傷害小，無夾擊症候群之副作用，以外亦不需再次開刀拔除植入物。 	<ol style="list-style-type: none"> 1. 深層或表面的感染 2. 對植入的材料過敏或有其他的反應。 	<ol style="list-style-type: none"> 1. 本產品的植入可能會配合其他的骨釘和骨板，所有金屬植入器需使用相同的合金構造。 2. 植入物的限制與使用的詳細說明需詳盡的告知病人。 3. 手術後到癒合，患者必須被保護。 4. 術後患者需依醫生所規定指示且嚴格執行並保護傷處和植入物。 	<ol style="list-style-type: none"> 1. 使用傳統骨板固定異物感重，易造成肩膀僵硬。 2. 傳統方式需再次開刀移除植入物。
55	59735	FBZ020077003 "艾思瑞斯" 泰若普肌腱固定懸吊鈕/脛關節懸吊鈕套組	72000	<ol style="list-style-type: none"> 1. 用於固定破裂骨頭和關節端的小骨片段，此處多無法用骨螺絲固定，此系統也可與外固定和長髓釘包含骨板合併。 2. 使用本特材治療脛骨關節脫臼，手術的傷口較小。 3. 其優點有對軟組織傷害小，無夾擊症候群之副作用，以外亦不需再次開刀拔除植入物。 	<ol style="list-style-type: none"> 1. 深層或表面的感染 2. 對植入的材料過敏或有其他的反應。 	<ol style="list-style-type: none"> 1. 本產品的植入可能會配合其他的骨釘和骨板，所有金屬植入器需使用相同的合金構造。 2. 植入物的限制與使用的詳細說明需詳盡的告知病人。 3. 手術後到癒合，患者必須被保護。 4. 術後患者需依醫生所規定指示且嚴格執行並保護傷處和植入物。 	<ol style="list-style-type: none"> 1. 使用傳統骨板固定異物感重，易造成肩膀僵硬。 2. 傳統方式需再次開刀移除植入物。
56	59741	FBZ020077001 "艾思瑞斯" 泰若普肌腱固定懸吊鈕/十字韌帶懸吊鈕	33000	<ol style="list-style-type: none"> 1. 用於將韌帶固定在所附屬破裂骨頭和關節端的小骨片段，此處多無法用骨螺絲固定。 2. 可用於修復後韌帶肌腱前破壞的提供軟組織的固定生長，如肌腱韌帶重建(肌腱韌帶破裂)。 3. 使用本特材的好處為快速，可縮短手術時間。 	<ol style="list-style-type: none"> 1. 深層或表面的感染。 2. 對植入的材料過敏或有其他的反應。 	<ol style="list-style-type: none"> 1. 本產品的植入可能會配合其他的骨釘和骨板，所有金屬植入器需使用相同的合金構造。 2. 植入物的限制與使用的詳細說明需詳盡的告知病人。 3. 手術後到癒合，患者必須被保護。 4. 術後患者需依醫生所規定指示且嚴格執行並保護傷處和植入物。 	<ol style="list-style-type: none"> 1. 傳統Interference screw容易導致膝前疼痛、麻木、膝變彎曲等問題。 2. 金屬Interference screw螺絲切割肌腱移植術，可能會造成重建後的十字韌帶再次斷裂。
57	59706	FBZ026334001 "阿伐泰克" 歐瑟菲斯骨橋骨柄重建系統	120000	使用鈦合金植入物透過提供內固定及穩定有助於脊椎壓縮性骨折的治療。 由手術級鈦合金(Ti-6Al-4V, ASTM F136)製成，本產品適用於T2-L5區域。	<ol style="list-style-type: none"> 1. 局部損傷或運動障礙 2. 表面或軟組織感染 3. 軟組織損傷 	使用前檢查本產品以確認其功能性並確保其尺寸適用於特定手術程序中	<ol style="list-style-type: none"> 1. 利用Osseofix板做出椎體空間，可以控制骨水泥灌注方向，避免因骨質破壞後骨水泥外漏造成神經、血管損傷，且骨水泥用量也較少，可降低鄰近節段再手術的機率。 2. 2、可膨脹的鈦植入物，可利用此特性來恢復椎體的高度，並保持骨水泥穩定性，並可藉此矯正部分的駝背變形。

58	59740	FBZ023869001	“艾思瑞斯”思維拉克縫合鑄釘	30000	此產品材質是由聚乳酸Poly(L-Lactide)和/或 polyetheretherketone(PEEK)組成。生物複合性材料為 poly(lactic acid)和tricalcium phosphate(TCP)組成。部分產品含有種專用鈦合金製成之孔眼。	深層或表面的感染、對植物的材料過敏或有其他的反應、部分患者可能對PLA材質過敏。	1. 植入物的限制與使用的詳細說明均詳盡告知病人。 2. 本產品不可重複使用	1. 傳統治療方式容易造成併發症。常見的併發症包含：盂肱關節炎、關節盂骨溶解、游離體和軟骨損傷。 2. 傳統bioabsorbable anchors會有植入物斷裂或提早退化的問題。 3. 傳統使用金屬縫釘線結的緊縮操作以及縫合後殘留的線結可能會引起組織與縫釘反應問題。
59	59665	FBZ02146001	司徒特頸椎椎間植人物-非融合可變頸椎成形植人物	36000	本產品適用於頸椎C3至C7病變，如頸椎間突出、頸椎關節退化、退化性椎間盤疾病、創傷	1. 濕血問題、神經系統的損傷導致暫時或永久的缺陷、疼痛或功能障礙、骨折。 2. 靜脈血性栓塞、感染、心血管疾病、血腫及延緩癒合。 3. 植人物移位、黏著及纖維化、活動範圍的限制、慢性骨折。	植人物是機械性的產品是會腐蝕、損壞或斷裂的。軟組織及相關的骨骼會隨時間而退化，可能無法提供植人物足夠的支持，造成植人物不穩定或故障。	1、有別於傳統開手術，採後開手術直接植入 2、將椎弓板切開後利用新增材料將其固定，不僅達到減壓目的更可維持椎體穩定 3、減少日後椎體病變機率。 3、術後頸椎能有良好活動度，可避免因加重關節節段的壓力所產生之退化疾病 4、手術步驟簡單縮短手術時間與減少術中血液的流失。
60	59546	FBN05231NNS1	EXPERT TIBIAL SYSTEM 萬向脛骨鑄釘系統	63000	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鑄定螺钉提供角穩定度，使植人物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高 4. 動力加壓系統，促進骨頭癒合復原	1. 選擇錯誤的植人物或骨接合術產生超過負荷所導致的植人物失敗 2. 過敏反應肇因於無法適應植人物材質 3. 癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙 4. 植人物而引起的疼痛	1. 當您改變植人物的表面，例如紋路、誇痕、修邊，與任何重複前後彎曲，都可能會減損其功能 2. 不建議混合使用Synthes與不同家廠家的產品以避免混合使用產生之併發症	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鑄定螺钉提供角穩定度，使植人物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高 4. 動力加壓系統，促進骨頭癒合復原
61	59547	FBN02472NNS1	PFNA II NAIL SYSTEM 長股骨上端髓內釘系統	69300	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鑄定螺钉提供角穩定度，使植人物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高 4. 動力加壓系統，促進骨頭癒合復原	1. 選擇錯誤的植人物或骨接合術產生超過負荷所導致的植人物失敗 2. 過敏反應肇因於無法適應植人物材質 3. 癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙 4. 植人物而引起的疼痛	1. 當您改變植人物的表面，例如紋路、誇痕、修邊，與任何重複前後彎曲，都可能會減損其功能 2. 不建議混合使用Synthes與不同家廠家的產品以避免混合使用產生之併發症	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鑄定螺钉提供角穩定度，使植人物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高 4. 動力加壓系統，促進骨頭癒合復原
62	59548	FBP03411NNS1	Locking humerus plate system 鈦合金肱骨解剖型鑄定骨板系統	69300	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鑄定螺钉提供角穩定度，使植人物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高 4. 動力加壓系統，促進骨頭癒合復原	1. 選擇錯誤的植人物或骨接合術產生超過負荷所導致的植人物失敗 2. 過敏反應肇因於無法適應植人物材質 3. 癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙 4. 植人物而引起的疼痛	1. 當您改變植人物的表面，例如紋路、誇痕、修邊，與任何重複前後彎曲，都可能會減損其功能 2. 不建議混合使用Synthes與不同家廠家的產品以避免混合使用產生之併發症	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鑄定螺钉提供角穩定度，使植人物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高 4. 動力加壓系統，促進骨頭癒合復原
63	59549	FBZ019261001	Locking DHS PLATE/DHS BLADE System 鑄定加壓脛骨骨板/鑄刀片	75600	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鑄定螺钉提供角穩定度，使植人物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高 4. 動力加壓系統，促進骨頭癒合復原	1. 選擇錯誤的植人物或骨接合術產生超過負荷所導致的植人物失敗 2. 過敏反應肇因於無法適應植人物材質 3. 癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙 4. 植人物而引起的疼痛	1. 當您改變植人物的表面，例如紋路、誇痕、修邊，與任何重複前後彎曲，都可能會減損其功能 2. 不建議混合使用Synthes與不同家廠家的產品以避免混合使用產生之併發症	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鑄定螺钉提供角穩定度，使植人物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高 4. 動力加壓系統，促進骨頭癒合復原
64	59550	FBP03491NNS1	2.4mm Locking compression plate system 鈦合金手鐲鑄定骨板系統	56700	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鑄定螺钉提供角穩定度，使植人物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高 4. 動力加壓系統，促進骨頭癒合復原	1. 選擇錯誤的植人物或骨接合術產生超過負荷所導致的植人物失敗 2. 過敏反應肇因於無法適應植人物材質 3. 癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙 4. 植人物而引起的疼痛	1. 當您改變植人物的表面，例如紋路、誇痕、修邊，與任何重複前後彎曲，都可能會減損其功能 2. 不建議混合使用Synthes與不同家廠家的產品以避免混合使用產生之併發症	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鑄定螺钉提供角穩定度，使植人物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高 4. 動力加壓系統，促進骨頭癒合復原
65	59551	FBP02423NNS1	3.5mm LCP locking compression plate system 3.5mm鈦合金鑄定加壓骨板	44100	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鑄定螺钉提供角穩定度，使植人物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高 4. 動力加壓系統，促進骨頭癒合復原	1. 選擇錯誤的植人物或骨接合術產生超過負荷所導致的植人物失敗 2. 過敏反應肇因於無法適應植人物材質 3. 癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙 4. 植人物而引起的疼痛	1. 當您改變植人物的表面，例如紋路、誇痕、修邊，與任何重複前後彎曲，都可能會減損其功能 2. 不建議混合使用Synthes與不同家廠家的產品以避免混合使用產生之併發症	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鑄定螺钉提供角穩定度，使植人物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高 4. 動力加壓系統，促進骨頭癒合復原
66	59552	FBP02424NNS1	5.0mm LCP locking compression plate system 5.0mm鈦合金鑄定加壓骨板	50400	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鑄定螺钉提供角穩定度，使植人物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高 4. 動力加壓系統，促進骨頭癒合復原	1. 選擇錯誤的植人物或骨接合術產生超過負荷所導致的植人物失敗 2. 過敏反應肇因於無法適應植人物材質 3. 癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙 4. 植人物而引起的疼痛	1. 當您改變植人物的表面，例如紋路、誇痕、修邊，與任何重複前後彎曲，都可能會減損其功能 2. 不建議混合使用Synthes與不同家廠家的產品以避免混合使用產生之併發症	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鑄定螺钉提供角穩定度，使植人物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高 4. 動力加壓系統，促進骨頭癒合復原
67	59553	FBZ007815001	LISS distal femur proximal lateral tibia 骨板(股骨下端及脛骨上端)	83160	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鑄定螺钉提供角穩定度，使植人物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高 4. 動力加壓系統，促進骨頭癒合復原	1. 選擇錯誤的植人物或骨接合術產生超過負荷所導致的植人物失敗 2. 過敏反應肇因於無法適應植人物材質 3. 癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙 4. 植人物而引起的疼痛	1. 當您改變植人物的表面，例如紋路、誇痕、修邊，與任何重複前後彎曲，都可能會減損其功能 2. 不建議混合使用Synthes與不同家廠家的產品以避免混合使用產生之併發症	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鑄定螺钉提供角穩定度，使植人物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高 4. 動力加壓系統，促進骨頭癒合復原
68	59554	FBZ019793001	Locking tibia plate system 鈦合金脛骨鑄定骨板系統	70560	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鑄定螺钉提供角穩定度，使植人物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高 4. 動力加壓系統，促進骨頭癒合復原	1. 選擇錯誤的植人物或骨接合術產生超過負荷所導致的植人物失敗 2. 過敏反應肇因於無法適應植人物材質 3. 癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙 4. 植人物而引起的疼痛	1. 當您改變植人物的表面，例如紋路、誇痕、修邊，與任何重複前後彎曲，都可能會減損其功能 2. 不建議混合使用Synthes與不同家廠家的產品以避免混合使用產生之併發症	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鑄定螺钉提供角穩定度，使植人物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高 4. 動力加壓系統，促進骨頭癒合復原
69	59555	FBP03411NNS1	Locking humerus plate system 鈦合金肱骨解剖型鑄定骨板系統	63000	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鑄定螺钉提供角穩定度，使植人物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高 4. 動力加壓系統，促進骨頭癒合復原	1. 選擇錯誤的植人物或骨接合術產生超過負荷所導致的植人物失敗 2. 過敏反應肇因於無法適應植人物材質 3. 癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙 4. 植人物而引起的疼痛	1. 當您改變植人物的表面，例如紋路、誇痕、修邊，與任何重複前後彎曲，都可能會減損其功能 2. 不建議混合使用Synthes與不同家廠家的產品以避免混合使用產生之併發症	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鑄定螺钉提供角穩定度，使植人物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高 4. 動力加壓系統，促進骨頭癒合復原
70	59556	FBZ007815016	Locking calcaneal plate system 鈦合金跟骨鑄定骨板系統	50400	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鑄定螺钉提供角穩定度，使植人物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高 4. 動力加壓系統，促進骨頭癒合復原	1. 選擇錯誤的植人物或骨接合術產生超過負荷所導致的植人物失敗 2. 過敏反應肇因於無法適應植人物材質 3. 癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙 4. 植人物而引起的疼痛	1. 當您改變植人物的表面，例如紋路、誇痕、修邊，與任何重複前後彎曲，都可能會減損其功能 2. 不建議混合使用Synthes與不同家廠家的產品以避免混合使用產生之併發症	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鑄定螺钉提供角穩定度，使植人物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高 4. 動力加壓系統，促進骨頭癒合復原
71	59557	FBP04410NNS1	LCP Sup-Ant-ClavP12.7/3.5 鑄定加壓上/前方鎖骨解剖骨板系統	50400	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鑄定螺钉提供角穩定度，使植人物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高 4. 動力加壓系統，促進骨頭癒合復原	1. 選擇錯誤的植人物或骨接合術產生超過負荷所導致的植人物失敗 2. 過敏反應肇因於無法適應植人物材質 3. 癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙 4. 植人物而引起的疼痛	1. 當您改變植人物的表面，例如紋路、誇痕、修邊，與任何重複前後彎曲，都可能會減損其功能 2. 不建議混合使用Synthes與不同家廠家的產品以避免混合使用產生之併發症	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鑄定螺钉提供角穩定度，使植人物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高 4. 動力加壓系統，促進骨頭癒合復原
72	59558	FBP03674NNS1	MODULAR HAND 模組化鈦合金手指骨板	50400	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鑄定螺钉提供角穩定度，使植人物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高 4. 動力加壓系統，促進骨頭癒合復原	1. 選擇錯誤的植人物或骨接合術產生超過負荷所導致的植人物失敗 2. 過敏反應肇因於無法適應植人物材質 3. 癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙 4. 植人物而引起的疼痛	1. 當您改變植人物的表面，例如紋路、誇痕、修邊，與任何重複前後彎曲，都可能會減損其功能 2. 不建議混合使用Synthes與不同家廠家的產品以避免混合使用產生之併發症	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鑄定螺钉提供角穩定度，使植人物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高 4. 動力加壓系統，促進骨頭癒合復原
73	59559	FB01227NNS1	HSC3.0 the counter sinkable compression screw titanium 中空加壓骨板	12600	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鑄定螺钉提供角穩定度，使植人物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高 4. 動力加壓系統，促進骨頭癒合復原	1. 選擇錯誤的植人物或骨接合術產生超過負荷所導致的植人物失敗 2. 過敏反應肇因於無法適應植人物材質 3. 癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙 4. 植人物而引起的疼痛	1. 當您改變植人物的表面，例如紋路、誇痕、修邊，與任何重複前後彎曲，都可能會減損其功能 2. 不建議混合使用Synthes與不同家廠家的產品以避免混合使用產生之併發症	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鑄定螺钉提供角穩定度，使植人物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高 4. 動力加壓系統，促進骨頭癒合復原

74	59560	FBN01915NNS1	TEN titanium elastic nail	12600	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鎖定螺钉提供角穩定度，使植入物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高 4. 動力加壓系統，促進骨頭癒合復原	1. 選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗 2. 過敏反應肇因於無法適應植入物材質 3. 癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙 4. 植入物而引起的疼痛	1. 當位改變植入物的表面，例如紋路、刮痕、修邊、與任何重複前後彎曲，都可能會減損其功能 2. 不建議混合使用Synthes與不同廠家的產品以避免混合使用產生之併發症	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鎖定螺钉提供角穩定度，使植入物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高 4. 動力加壓系統，促進骨頭癒合復原
75	59666		*亞恩* 血小板分離器/手術膠體	50000	本產品可進行血液收集與處理，於患者身上抽取血液，分離製成自體血小板濃縮液(Platelet rich plasma, PRP)。黏土上若有需求將將血小板濃縮液與自體或異體骨混合使用，應用於骨科手術部位。	1. 抽血部位的感染。 2. 凝血異常之病患。 3. 抽血部位有感染之病患。	1. 進行療程前二周建議暫停服用抗發炎藥物。 2. 若需服用其他藥物，請諮詢主治醫生。 3. 進行療程後，患部可能會有輕微的腫脹感，可進行冰敷以降低不適感。 4. 療程完成後當天請儘可能讓患部休息，一週內請勿劇烈運動。 5. 療程結束後若有發燒、患部有紅腫熱痛等現象，應立即回診。	無同類型品項
76	59657	FBZ025050001	*美斯* 史派納克椎體支撐系統	120000	1. 有效的進行椎體椎體的高度回昇與終板重建 2. 置入的植入物於撐起後能有效的維持回昇的狀態待骨水泥注入後更形穩固 3. 骨小樑的破壞程度低、利於骨再生 4. 注入骨水泥的需求量較少、骨水泥滲漏率較低	發炎、血腫、出血、過敏、血栓、脊椎粉碎、肋骨粉碎、無法承受外囊、駝背症、高血壓/血管迷走性反應、無法耐受骨水泥、暫時性局部劇痛、暫時性反射性痛、腦神經痛的併發症	1. 使用前務必受過完善專業訓練並熟識產品操作。 2. 使用說明書必須符合或適用於病人的診斷病例。 3. 本產品的手術僅限於具有能夠緊急處理外科的醫療設備的醫院使用。	史派納克椎體支撐系統:有效支撐塌陷骨板，骨水泥不易外洩、傷口小、流血少、恢復快，安全性高。適用於單節骨折、創傷性骨折或罕見患者。傳統螺钉骨板治療:傷口大、流血多、痛感久、手術時間長、恢復慢、最不安全。適用於骨折合併神經壓迫患者。
77	59618	FBZ023590001	Synthes Zero-P Cervical Implants 信迪思 利洛基頸椎植入物	78000	減低壓迫食道吞嚥異物感 預防節節異質骨增生 手術傷口小	植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷，過敏反應肇因於無法適應植入物材質 癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙 植入物而引起的疼痛	植入物是設計來促進傷口與骨骼的癒合，而不是完全承受治療中骨關節節的重重負荷，醫師必須告知病患嚴重負荷有所限制，與指導術後適當的行為動作，忽視適應症與外科技術，可能導致骨頭位移、骨節癒合遲緩、植入物變形失效、感染、血栓或血腫。	
78	59692	FBZ026323001	*信迪思* 波斯人人工頸椎椎間盤 "SYNTHES" Prodisc-C Vivo Cervical Disc Prosthesis	260000	1. 恢復頸椎椎間盤高度及節段活動。 2. 不論單節或長節頸椎治療操作方式皆相同，簡單快速。	過敏反應、疼痛	承重結構的損壞可能促成組成零件的鬆脫、位移以及其他併發症，病患須定期回診檢查	1. 健保仍為融合手術 2. 可保原有活動角度及空間，減少節近節斷退化
79	59717	FBZ028224001	帝富康復椎骨水泥系統 11CC	84000	1. 超高黏稠度，不易滲漏，降低肺栓塞 2. 液壓式推進器，精準掌握流向 3. 延長式的器具，保護作業人員安全	1. 心肌梗塞 2. 心搏停止 3. 腦血管意外 4. 肺栓塞 5. 過敏性反應	1. 非病理性的、急性、創傷性的椎骨骨折 2. 使用說明書必須符合或適用於病人的診斷病例。 3. 脊椎狹窄(>20%，因內損壞碎骨片所致)	黏稠度較高，溫度較低，安全性較高
80	59744	FBZ028166001	*信迪思* 史丹諾富可適椎間植入物	120000	適用於脊椎減壓手術後的棘突間撐開器，適用於1或2個腰節節段之棘突間做為空間保持器，可控制節節段延伸並分散椎間節	1. 植入物變形失效 2. 過敏反應 3. 癒合遲緩 4. 疼痛	1. 植入時須保留棘突韌帶，並避免過度去除支撐層/骨節結構可能會危害植入物或產生嚴重醫療性不穩定。 2. 植入物限於由骨科外科醫師與醫護人員使用，他們都必須接受有關骨接合術的適當訓練。	無
81	53847	FBSFC04CT5S1	"Synthes" Occipito Cervical Fusion System, Occipital screw "信迪思" 枕頸椎融合系統_枕頸椎螺釘	12390	可結合信迪思頸椎固定系統 (AXON, SYNAPSE) 適用於提供頸椎和枕骨頸椎連結處的穩定性並且促進融合,此螺钉需搭配OC骨板使用	過敏反應、疼痛	醫師必須提醒病人在活動上的限制，違反者會減緩骨癒合、植入物故障、發炎、或傷口血腫	1. 目前健保為骨索wire固定 2. 螺钉固定力及融合率較骨索wire佳 3. 置入時不觸及神經,安全性較高
82	53848	FBSFC95751	"Synthes" Synapse System_cervical rod / "信迪思" 辛納思頸椎固定系統_頸椎骨桿	5500	頂端開口多軸向螺钉搭配骨桿、橫向連接管和骨桿，提供後頸上部胸椎穩定所設計，此系統具有多種尺寸可適用於各種體型的病患	過敏反應、疼痛	醫師必須提醒病人在活動上的限制，違反者會減緩骨癒合、植入物故障、發炎、或傷口血腫	1. 目前健保為骨索wire固定 2. 螺钉固定力及融合率較骨索wire佳 3. 置入時不觸及神經,安全性較高
83	53849	FBSFC51314S1	"Synthes" Synapse System_Cervical Transverse connector "信迪思" 辛納思頸椎固定系統_頸部橫向連結器	10812	頂端開口多軸向螺钉搭配骨桿、橫向連接管和骨桿，提供後頸上部胸椎穩定所設計，此系統具有多種尺寸可適用於各種體型的病患	過敏反應、疼痛	醫師必須提醒病人在活動上的限制，違反者會減緩骨癒合、植入物故障、發炎、或傷口血腫	1. 目前健保為骨索wire固定 2. 螺钉固定力及融合率較骨索wire佳 3. 置入時不觸及神經,安全性較高
84	59664	FBZ017775004	"DEPLY SPINE "VIPER System 3 Level "帝富脊椎" 微博微創中空螺絲椎固定系統-3節	134550	1、傷口小，出血量減少。 2、減低手術的創傷及感染的機會。 3、復原快，住院時間縮短。	無	1. 骨質詭鬆、骨質減少、頸椎不穩定、頸椎骨折、曾接受椎板切除、椎板整形或椎間孔切開等手術，椎體退化性骨質病變等因素不適用本產品。 2. 患者從事職業或活動；是否為高齡、精神疾病、酗酒、藥物濫用患者； 是否患有特定退化性骨質病等因素是影響手術成功與否的關鍵。	傷口小，復原快，住院時間縮短。
85	59690	FBZ018394001	"Synthes" Occipito Cervical Fusion System_Occiput plate "信迪思" 枕頸椎融合系統_枕頸椎融合板	36000	可結合信迪思頸椎固定系統 (AXON, SYNAPSE) 適用於提供頸椎和枕骨頸椎連結處的穩定性並且促進融合	過敏反應、疼痛	醫師必須提醒病人在活動上的限制，違反者會減緩骨癒合、植入物故障、發炎、或傷口血腫	1. 目前健保為骨索wire固定 2. 螺钉固定力及融合率較骨索wire佳 3. 置入時不觸及神經,安全性較高
86	59731	FBZ028342001	"DeDup Spine" Viper Cortical Fix Screw System-Dual Lead Cortical Fix Screw "帝富脊椎" 微博微創中空螺絲椎固定系統-雙軸線皮質固定螺釘	30000	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(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手術是水平將螺絲釘向(右後至左前、左後至右前)置入椎體，即螺絲釘固定於韌帶及皮質骨；此處所指CBT的手術方式，是將螺絲釘由下斜向上治皮質骨置入椎體以進行固定，即雙螺絲釘固定於皮質骨。	金屬破裂，或對異物產生過敏反應，早期或晚期感染，疼痛不適或異物感	1. 正處於全身感染或計畫植入部位感染時，不可進行植入術。 2. 骨質詭鬆症相對禁忌症，因為可能使椎體螺絲釘無法適當固定，因此應避免使用此種或任何其他椎體固定裝置系統。 3. 任何導致融合可能性的喪失的體質或情況(即即癱瘓、洗腎或骨質減少)均為相對禁忌症。	1. 固定力較強(椎體近椎板螺紋間距較小) 2. 可用於 CBT 手術方式
87	53846	FBSFC08318S1	"Synthes" Synapse System_screw/ "信迪思" 辛納思頸椎固定系統_頸椎骨螺釘	13885	頂端開口多軸向螺钉搭配骨桿、橫向連接管和骨桿，提供後頸上部胸椎穩定所設計，此系統具有多種尺寸可適用於各種體型的病患	過敏反應、疼痛	醫師必須提醒病人在活動上的限制，違反者會減緩骨癒合、植入物故障、發炎、或傷口血腫	1. 目前健保為骨索wire固定 2. 螺钉固定力及融合率較骨索wire佳 3. 置入時不觸及神經,安全性較高
88	53850	FBSFA10395S1	Synthes Zero-P VA Cervical Implants 信迪思 利洛基多角度頸椎植入物	52773	減低壓迫食道吞嚥異物感 預防節節異質骨增生 手術傷口小 多角度設計提供螺釘更大的活動空間	植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷，過敏反應肇因於無法適應植入物材質 癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙 植入物而引起的疼痛	植入物是設計來促進傷口與骨骼的癒合，而不是完全承受治療中骨關節節的重重負荷，醫師必須告知病患嚴重負荷有所限制，與指導術後適當的行為動作，忽視適應症與外科技術，可能導致骨頭位移、骨節癒合遲緩、植入物變形失效、感染、血栓或血腫。	
89	59663	FBZ017775003	"DEPLY SPINE "VIPER System 2 Level "帝富脊椎" 微博微創中空螺絲椎固定系統-2節	96600	1、傷口小，出血量減少。 2、減低手術的創傷及感染的機會。 3、復原快，住院時間縮短。	無	1. 骨質詭鬆、骨質減少、頸椎不穩定、頸椎骨折、曾接受椎板切除、椎板整形或椎間孔切開等手術，椎體退化性骨質病變等因素不適用本產品。 2. 患者從事職業或活動；是否為高齡、精神疾病、酗酒、藥物濫用患者； 是否患有特定退化性骨質病等因素是影響手術成功與否的關鍵。	傷口小，復原快，住院時間縮短。
90	59676	FBZ023708001	*信迪思* 裝槽嵌植入物系統 (微孔狀開放式純鈦金屬) "Synthes" PlivioPore Implant System	60000	可直接將融合與患者血液或骨髓混合，表面粗糙設計可增加產品穩定度避免滑動 在最短的時間內有效促進骨癒合	植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷，過敏反應肇因於無法適應植入物材質 癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙 植入物而引起的疼痛	植入物是設計來促進傷口與骨骼的癒合，而不是完全承受治療中骨關節節的重重負荷，醫師必須告知病患嚴重負荷有所限制，與指導術後適當的行為動作，忽視適應症與外科技術，可能導致骨頭位移、骨節癒合遲緩、植入物變形失效、感染、血栓或血腫。本產品以GAMMA射線滅菌包裝，限一次性使用。	無

91	59708	愛微止纖維蛋白凝合劑組 (EVICEL Fibrin Sealant)- (EVB02TW+EVDO102) 2M	32000	1.於手術中使用標準外科止血技術仍無法有效控制出血時之輔助性治療，協助止血。 2.冷藏儲存於2-8°C，不須等待回溫時間，必須要使用時可立即取出使用。 3.不含異源性牛蛋白衍生之過敏風險及相關併發症發生。	進行愛微止臨床試驗時，並無此類反應的報告。	1.為避免可能致命的氣體栓塞，愛微止僅限以二氧化碳加壓的給藥裝置噴灑使用。 2.施用愛微止之前，應以標準技術(例如閉歇加壓、棉花、抽吸裝置)確保傷口表面乾燥。 3.手術時若需要使用愛微止，外科醫師必須確保僅使用於組織表面。 4.由於本產品會引起凝血，因此不可注入組織或血管，否則可能致命。 5.目前尚無愛微止用於下列程序的研究，因此沒有資訊可證明是否有效： a.將組織黏合在一起。 b.經內視鏡(管路)使用本產品控制胃部或腸道的出血。	無
92	59656	"FERROSAN" SPONGOSTAN POWDER "飛洛散" 斯龐露止血粉	15000	1膠凝膠製品,主要提供血小板凝集和附著之介質 2可廣泛應用在各科手術當中出血使用 3能完全覆蓋在粗糙不規則的出血表面。 4容量較多,8ml 5價格較低 6調製後穩定度長8小時以上 7於4-6週內吸收 8有三種使用方式	對膠凝膠製品過敏者(目前尚無案例報告)	不適用於:眼科手術及皮膚切口處合處及傷口感染狀態處使用	目前尚無健保品項與之比較
93	59707	愛微止纖維蛋白凝合劑組 (EVICEL Fibrin Sealant)- (EVB01TW+EVDO102) 1M	23000	1.於手術中使用標準外科止血技術仍無法有效控制出血時之輔助性治療，協助止血。 2.冷藏儲存於2-8°C，不須等待回溫時間，必須要使用時可立即取出使用。 3.不含異源性牛蛋白衍生之過敏風險及相關併發症發生。	進行愛微止臨床試驗時，並無此類反應的報告。	1.為避免可能致命的氣體栓塞，愛微止僅限以二氧化碳加壓的給藥裝置噴灑使用。 2.施用愛微止之前，應以標準技術(例如閉歇加壓、棉花、抽吸裝置)確保傷口表面乾燥。 3.手術時若需要使用愛微止，外科醫師必須確保僅使用於組織表面。 4.由於本產品會引起凝血，因此不可注入組織或血管，否則可能致命。 5.目前尚無愛微止用於下列程序的研究，因此沒有資訊可證明是否有效： a.將組織黏合在一起。 b.經內視鏡(管路)使用本產品控制胃部或腸道的出血。	無
94	59646	"愛惜康" 得美棉皮膚接合自黏網片系統 "Ethicon" DERMABOND PRINEO Skin Closure System	16000	Dermabond Prineo 皮膚接合系統包含兩個組件1.包裝在塗敷器中的自黏網片及2.包裝在筆式塗抹器中的液體黏合劑(2-羧基丙烯酸辛酯)，使用自黏網片黏著於皮膚上後再使用筆式塗抹器將液體黏合劑應用於網片；液體黏合劑一旦凝固在網片上(只需60秒)，即可得到一種柔軟並經過網片強化的皮膚接合構造。此構造可形成一薄層生物屏障並維持皮膚對合，直到去除為止。	審審數明不良反應可能如下: 感染、急性發炎、傷口裂開、出血、皮膚邊緣壞死、過度發癢、皮膚起泡、血腫、血腫	1.傷口經Dermabond Prineo處理後，不能接觸藥液、藥膏或其他物質，因為這些物質能削弱已經聚合的薄層，造成傷口裂開。 2. Dermabond Prineo的黏合劑(液態時)比水稍微黏稠，為防止液體黏合劑不慎流過不該塗抹的區域(1)應該將傷口保持在水平位置，從上方開始應用Dermabond Prineo的黏合劑(2) Dermabond Prineo只需塗抹一層 3.對於以下病患及傷口Dermabond Prineo尚未有安全性研究(1)對於患有末梢血管疾病、胰島素依賴性糖尿病、凝血障礙和有紫足腫形形成或慢性疤痕之個人史或家族史患者(2)爆發性放射劑接觸、動物或人咬傷、穿刺傷 1. PRP的治療是促進自己的受損組織再生。 2. 依個案狀況，需要不同時間來幫助修復。 3. 復原的時間長短看個人的身體情形，一般治療僅需1-2次注射，2-6周1次。 4. 不是傳統治療(如：消炎止痛藥/類固醇/玻尿酸/高濃度葡萄糖注射等)帶來的暫時性疼痛，退化仍然在進行。 5. 提取自己身體血液，無副作用或過敏反應。	與傳統縫線比較優勢： 1.處置方便；免除縫合打麻酔針的疼痛。 2.照顧簡便；術後可立即沖澡，無須拆線、換藥與包紮。 3.美容效果佳；不易產生縫線造成的疤痕(蜈蚣腳)。
95	59718	"泰爾茂" 斯麥特自體血液高濃度生長因子細胞治療組 -30ml	36000	1. 加速傷口與組織的癒合 2. 明顯的症狀減輕 3. 延緩需要立刻手術的需要 4. 更安全的治療方式 5. 減少需要長期吃藥/打針帶來的副作用 6. 取自體的血液，無需擔心感染其他血液疾病或是過敏的風險	以下狀況禁止使用 Harvest SmartPreP2系統： 1. 有臨床或檢驗上的敗血症證據。 2. 病患於手術前3天內曾使用阿司匹靈，或其他改變血小板功能的藥物。 3. 病患患有血小板功能異常的相關疾患。	1. 注射完會有疼痛與酸脹的感覺，這是注射PRP正常的反應，無需擔憂。 2. 因為需要較輕的炎症反應發生來刺激組織新生，而疼痛是炎症反應的症狀之一，這也是醫師需要判斷PRP是否有作用的重要指標之一。 3. 大約5-7天之後，就會恢復正常。注射完會有疼痛與酸脹的感覺，這是注射PRP正常的反應，無需擔憂。 4. 注射前3天，以及注射後3天，醫師可視情況給予止痛藥，但不建議使用抗發炎止痛藥(NSAID)。 5. 處在感染的階段，則不建議使用。 6. 有血液性疾患者，或正處於化療階段的病患，則不建議使用。 7. 如有服用其他藥物，需事先告知/諮詢專業醫師人員。	1. PRP的治療是促進自己的受損組織再生。 2. 依個案狀況，需要不同時間來幫助修復。 3. 復原的時間長短看個人的身體情形，一般治療僅需1-2次注射，2-6周1次。 4. 不是傳統治療(如：消炎止痛藥/類固醇/玻尿酸/高濃度葡萄糖注射等)帶來的暫時性疼痛，退化仍然在進行。 5. 提取自己身體血液，無副作用或過敏反應。
96	59592	十字韌帶重建錨固定裝置 XO BUTTON CONTINUOUS LOOP15-60MM(MW)	20000	O button適用於將軟組織固定到骨頭的骨科手術，例如：前十字韌帶修復、後十字韌帶修復、內側副韌帶修復、外側副韌帶修復。排除因傳統手術方式(Bone-tendon-bone)造成的膝蓋疼痛、減少骨質密度、骨刺後遺症等設計，及預先加緊(pre-stretch)的連續線圈，可減少 "bungee cord effect"，簡單的操作方法及高張力的操作線能使醫師手術更為快速安全。	可能副作用為潛在過敏及其他對鈦、聚乙烯或聚醚的過敏反應、潛在的手術感染。	需搭配專一器械使用，並正確的測量軟組織直徑及骨道適槽深度。	1. 術後可減少骨道腫脹 2. 減少骨道腫脹 3. 減少 "高剛效應" 4. 減少 "bungee cord effect"
97	58183	3.1mm生物可吸收性軟組織固定錨釘(帶1條線) 3.1mm Bio Mini Revo	22000/ea	1. 生物方面可吸收材質錨釘可有效融合於骨體內，降低鬆脫或拔除造成骨質再次破壞。 2. 高韌材質線線提升組織修復之穩定度，加速癒合能力。 拋棄式專用器械設計降低感染率(單次使用)。	1. 術可能引起之感染及對病人對植入物可能產生之過敏發炎反應	無	自費品項可吸收錨釘及高張力線線有效增加修補結果。 健保品項金屬錨釘可能導致骨溶解症狀且於術後可能需再拔除。
98	59742	愛派司金屬固定骨板骨釘系統-高位脛骨截骨術固定板(含精準截骨三維導引板)	150000	透過在脛骨內側適當的切開與撐開骨缺口，人工骨填充與骨板骨釘固定，藉以矯正脛骨前內翻的生物力學軸線。由於可以減低內側股骨與脛骨平羣關節面的壓力，藉以提供膝關節內側磨擦對骨修復再生的環境。配合製成化脛骨三維導引板，不僅能精準矯正身體力線，亦能縮短手術時間及後劇。	未有任何嚴重副作用	術後應依醫師指示回診，追蹤骨頭生長情況，及術後之復健運動。	一般傳統骨板無法與螺釘互鎖，骨板形狀也多不適合亞洲人的骨骼，而APIUS愛派司關節周圍互鎖固定板是一種針對亞洲人解剖型設計的互鎖式骨板，針對粉碎性骨折及骨質疏鬆骨折提供較好的復位效果。本產品係由高抗疲強度钛合金(GAI4VTI)所製成之解剖型互鎖式骨板系統。1. 符合亞洲人解剖型骨板的形狀設計 2. 骨板有加壓式骨釘和雙向動力加壓螺絲，可針對骨質鬆軟產生擠壓固定。3. 骨板與骨釘有互鎖式(locking)功能，增加骨折復位後的穩定性。
99	59736	FBZ027941001 "瑞德" 依萊佛骨頭系統	72000	"瑞德" 依萊佛骨頭系統為兩件式金屬植入物，以鈦鎢合金製的球頭與單體內柄取代原本的機關節面處的髖骨頭，作為機關節的支撐物。	1. 手術部位的感染、疼痛、紅腫、發炎 2. 植入物斷裂 3. 植入物斷裂或脫需要再次手術 4. 骨吸收或骨過度增生 5. 金屬過敏反應 6. 可能涉入由巨噬細胞/成纖維細胞所造成的組織反應 7. 磨耗所造成的微粒子移動可能會造成身體反應 8. 鬆弛	瑞德所提供的使用說明，以最大程度地減少發生與植入物有關的併發症或不良反應的可能性。使用植入物時，每一位外科醫生都有責任考慮每位患者的臨床及醫學狀況，並掌握植入手術的各方面及可能發生的潛在併發症。	此品項無對應健保給付之品項。
100	59571	TTZ018401001 合成組織防黏黏膠 (Duraseal anti-adhesion Hydrogel)	41600	1. 100%生化合成，非使用牛膠原蛋白添加物因此無感染風險。 2. 3秒立即凝結，迅速達到止漏以及防黏黏效果。 3. 藍色染料於24小時內隨尿液排出，不殘留體內，因此病人無過敏問題。 4. 4-8週Duraseal將可被人體完全吸收，使硬組織上組織達到優良防黏黏效果，有效避免併發症的發生。	無	無	健保產品無類品
101	59709	FXNX011461001 超高速電鑽鑽頭 (High speed drill)	4800	1. 轉速可高達80,000轉，且穩定度高，能快速移除病灶並減少出血。 2. 針對不同部位的患部，提供不同大小及形狀的drill供醫師選擇。 3. 微創接頭提供新一代的微创手術使用。	無	本產品僅提供單次使用，請勿重複使用。	健保產品無類品
102	59670	FXNX004673001 嘉維克骨釘骨板系統-鎖定加壓鎖骨板3.5系列 Civic Locking Plate and Screw System-Locking Plate System 3.5 Clavicle Plate	55200	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鎖定骨釘提供角穩定度，使植入物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高 4. 鎖定加壓系統，促進骨頭癒合復原	1. 選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗 2. 過敏反應肇因於無法適應植入物材質 3. 癒合障礙肇因於血液循環系統障礙 4. 植入物而引起的疼痛	1. 當您改變植入物的表面，例如紋路、誇痕、修邊、與任何重複前後彎曲，都可能會減損其功能 2. 不建議混合使用不同廠家的產品，以免產生併發症	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鎖定骨釘提供角穩定度，使植入物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高

103	59671	FBZ004673002	嘉維克骨釘骨板系統-鎖定加壓板骨/尺骨近端骨板 3.5系列 Civic Locking Plate and Screw System- Locking Plate System 3.5 Humeral/Ulnar Plate	69600	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鎖定骨釘提供角穩定度，使植入物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高 4. 鎖定加壓系統，促進骨頭癒合復原	1. 選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗 2. 過敏反應肇因於無法適應植入物材質 3. 癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙 4. 植入物而引起的疼痛	1. 當您改變植入物的表面，例如紋路、銹斑、修邊、與任何重複前後彎曲，都可能減損其功能 2. 不建議混合使用不同廠家的產品以避免混合使用產生之併發症	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鎖定骨釘提供角穩定度，使植入物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高
104	59672	FBZ004673003	嘉維克骨釘骨板系統-鎖定加壓3.5/5.0骨板系列 Civic Locking Plate and Screw System- Locking Plate System 3.5/5.0 Plate	50400	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鎖定骨釘提供角穩定度，使植入物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高 4. 鎖定加壓系統，促進骨頭癒合復原	1. 選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗 2. 過敏反應肇因於無法適應植入物材質 3. 癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙 4. 植入物而引起的疼痛	1. 當您改變植入物的表面，例如紋路、銹斑、修邊、與任何重複前後彎曲，都可能減損其功能 2. 不建議混合使用不同廠家的產品以避免混合使用產生之併發症	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鎖定骨釘提供角穩定度，使植入物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高
105	59673	FBZ004673004	嘉維克骨釘骨板系統-鎖定加壓骨釘/橈骨2.4/排骨3.5系列 Civic Locking Plate and Screw System- Locking Plate System 2.0/2.4 RADIUS/3.5 Fibula Plate	56400	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鎖定骨釘提供角穩定度，使植入物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高 4. 鎖定加壓系統，促進骨頭癒合復原	1. 選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗 2. 過敏反應肇因於無法適應植入物材質 3. 癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙 4. 植入物而引起的疼痛	1. 當您改變植入物的表面，例如紋路、銹斑、修邊、與任何重複前後彎曲，都可能減損其功能 2. 不建議混合使用不同廠家的產品以避免混合使用產生之併發症	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鎖定骨釘提供角穩定度，使植入物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高
106	59674	FBZ004673005	嘉維克骨釘骨板系統-鎖定加壓脛骨/脛骨3.5、股骨/脛骨5.0系列 Civic Locking Plate and Screw System- Locking Plate System 3.5 Tibial/Calcaneal - 5.0 Femur/Tibial Plate	69600	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鎖定骨釘提供角穩定度，使植入物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高 4. 鎖定加壓系統，促進骨頭癒合復原	1. 選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗 2. 過敏反應肇因於無法適應植入物材質 3. 癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙 4. 植入物而引起的疼痛	1. 當您改變植入物的表面，例如紋路、銹斑、修邊、與任何重複前後彎曲，都可能減損其功能 2. 不建議混合使用不同廠家的產品以避免混合使用產生之併發症	1. 鈦合金材質，生物相容性高 2. 鎖定骨釘提供角穩定度，使植入物更加堅固穩定 3. 骨板依據人體解剖設計，骨板能更符合人體的構造，使穩定性提高
107	53525		超耐慶聚乙稀人工膝關節用墊片髌骨組 Prolong Articular Surface + Prolong Patella	\$ 72000元	超耐慶聚乙稀人工膝關節用墊片髌骨組能有效減少人工膝關節使用中的磨損，可增加人工關節的使用年限，較傳統產品，超慶度、使用年限自製產品來的更好，對於較年輕以及活動量大的病患是更好的選擇。	以下為此產品禁忌症: 受影響之關節曾經局部感染或全身性感染 股骨、股骨及膝蓋骨面骨質不足 骨齡未成熟 神經傷害性關節病		1.傳統治療方式(一般人工墊片) * 臨床特色：磨損率較高，較有可能需進行人工膝關節再置換手術 * 臨床效果：可用於膝關節疼痛的患者身上(退化性關節炎、風濕性關節炎、創傷性關節炎、多發性關節炎、膠原蛋白疾病、中度內翻足、內翻足或屈曲畸形) 2.新增特製(超耐慶聚乙稀人工膝關節用墊片) * 臨床特色：新的製程方式能有效減少人工關節使用中的墊片磨損，可增加人工關節的使用年限 * 臨床效果：材質優於傳統健保給付材質，可降低80%的磨損量，達到延長使用壽命
108	59522	FBZ0007513002	超耐慶高分子聚乙稀人工墊片 PROLONG SURFACE/PE(MW)	50400	1. 可降低80%的磨損量，達到延長使用壽命。 2. 材質優於傳統健保給付材質。	前關節感染、脛骨、股骨、髌骨表面骨質不佳、神經性關節病、	人工膝關節使用在有下列各種膝疼痛及無能力係由於退行性關節炎、骨質增生、初次及再次外傷性關節炎、多數關節炎、膠原病症、股骨無血管壞死或骨質風、後外傷關節病外型喪失特別是膝蓋股與股骨的磨損、官能不良或先前的膝蓋骨切除術、輕微的內翻足、外翻足屈曲變形。	1. 可降低80%的磨損量，達到延長使用壽命。 2. 材質優於傳統健保給付材質。
109	59523	FBZ022393001	人工髌臼外杯 CLUSTER HOLE(MW)	63000	鈦金屬髌臼外杯 (Trabecular Metal Acetabular Shell) 是用於髌關節置換手術的人工植入物，為目前唯一採用鈦金屬 (Tantalum) 材質的髌臼外杯，不同於傳統髌臼外杯，鈦金屬髌臼外杯的表面為生物相容性絕佳的鈦金屬多孔結構，鈦金屬超高的孔隙率、連通的多孔表面結構，以及生物力學性質與人體的骨頭 (Trabecular Bone) 最接近，初始固定以及快速骨生長效果比傳統治療方式更佳。		以下為此產品禁忌症:(1)放射線引起的骨壞死 (2)患部神經肌肉受損，供血不足或可能導致骨鬆固定程度不足的其他疾病 (3)全身或局部感染 (4)植入材質過敏。	材質優於傳統健保給付材質。
110	59524	FBZ022393001	人工髌臼外杯 MULTI HOLE(MW)	63000	鈦金屬髌臼外杯 (Trabecular Metal Acetabular Shell) 是用於髌關節置換手術的人工植入物，為目前唯一採用鈦金屬 (Tantalum) 材質的髌臼外杯，不同於傳統髌臼外杯，鈦金屬髌臼外杯的表面為生物相容性絕佳的鈦金屬多孔結構，鈦金屬超高的孔隙率、連通的多孔表面結構，以及生物力學性質與人體的骨頭 (Trabecular Bone) 最接近，初始固定以及快速骨生長效果比傳統治療方式更佳。		以下為此產品禁忌症:(1)放射線引起的骨壞死 (2)患部神經肌肉受損，供血不足或可能導致骨鬆固定程度不足的其他疾病 (3)全身或局部感染 (4)植入材質過敏。	材質優於傳統健保給付材質。
111	59574		多孔鈦金屬體替代系統 TM 100 FOR CERVICAL(MW)	56000	TM-100椎間融合器材是一種完全由Trabecular Metal Porous Tantalum (多孔性鈦金屬) 所製成的單一醫療器材，不規則的四變形，有各種不同的橫切面形狀及尺寸供應，協助維持脊椎的自然彎曲。器材的上表面和下表面具有紋理表面提供穩定性，在上下方向有一天然孔延伸，用以置放自體骨移植片，植入物僅供單次使用，絕不可重複使用。	轟動、相關節段疼痛、對麻醉的不良反應、呼吸困難、對預防性抗生素輸血的過敏反應、對植入物的過敏反應、前縱韌帶疼痛、蜘蛛網膜炎、心律不整、肺栓塞、腎痛、膀胱機能障礙、植入器材誘造成骨質或骨質骨折、輔助性內部固定器微動金屬碎片相關骨髓炎、蜂窩性組織炎、腦血管意外、便秘、骨質損傷、死亡、反射性降低、深層靜脈血栓、延緩融合或不融合、椎間盤病變、硬腦膜撕裂或滲漏、語言障礙、發音障礙、異體反應、大血管損傷、血腫、斷脫、切口疼痛、傷口感染、缺血、神經根受傷。	術後護理的指示是非常重要的，必須要小心遵守，未能配合術後護理指示可能會導致器材失敗，因此可能需進行移除植入物的另一次手術。病人應限制一些活動，包括會引起過度伸展、重覆頸部彎曲 (由耳至頸部伸展) 以及舉重動作，直到醫師確定以達到牢固的骨質融合。術後可能需要矯正支具以助支撐。主治醫師應依據個別病人的臨床進展來決定是否需要以及如果需要，要穿戴多久。非類固醇消炎藥和類固醇藥品應避免至少45天，或者在術後由醫師指示	1. 融合時間較短 2. 融合率較高 3. 摩擦力較大不易鬆脫
112	59575		多孔鈦金屬體替代系統 TM 500 FOR LUMBAR(MW)	56000	TM-500椎間融合器材是一種完全由Trabecular Metal Porous Tantalum (多孔性鈦金屬) 所製成的單一醫療器材，不規則的四變形，有各種不同的橫切面形狀及尺寸供應，協助維持脊椎的自然彎曲。器材的上表面和下表面具有紋理表面提供穩定性，在上下方向有一天然孔延伸，用以置放自體骨移植片，植入物僅供單次使用，絕不可重複使用。	轟動、相關節段疼痛、對麻醉的不良反應、呼吸困難、對預防性抗生素輸血的過敏反應、對植入物的過敏反應、前縱韌帶疼痛、蜘蛛網膜炎、心律不整、肺栓塞、腎痛、膀胱機能障礙、植入器材誘造成骨質或骨質骨折、輔助性內部固定器微動金屬碎片相關骨髓炎、蜂窩性組織炎、腦血管意外、便秘、骨質損傷、死亡、反射性降低、深層靜脈血栓、延緩融合或不融合、椎間盤病變、硬腦膜撕裂或滲漏、語言障礙、發音障礙、異體反應、大血管損傷、血腫、斷脫、切口疼痛、傷口感染、缺血、神經根受傷。	術後護理的指示是非常重要的，必須要小心遵守，未能配合術後護理指示可能會導致器材失敗，因此可能需進行移除植入物的另一次手術。病人應限制一些活動，直到醫師確定以達到牢固的骨質融合。術後可能需要矯正支具以助支撐。主治醫師應依據個別病人的臨床進展來決定是否需要以及如果需要，要穿戴多久。非類固醇消炎藥和類固醇藥品應避免至少45天，或者在術後由醫師指示	1. 融合時間較短 2. 融合率較高 3. 摩擦力較大不易鬆脫
113	59576		多孔鈦金屬體替代系統 TM 500 27MM FOR LUMBAR(MW)	78000	TM-500椎間融合器材是一種完全由Trabecular Metal Porous Tantalum (多孔性鈦金屬) 所製成的單一醫療器材，不規則的四變形，有各種不同的橫切面形狀及尺寸供應，協助維持脊椎的自然彎曲。器材的上表面和下表面具有紋理表面提供穩定性，在上下方向有一天然孔延伸，用以置放自體骨移植片，植入物僅供單次使用，絕不可重複使用。	轟動、相關節段疼痛、對麻醉的不良反應、呼吸困難、對預防性抗生素輸血的過敏反應、對植入物的過敏反應、前縱韌帶疼痛、蜘蛛網膜炎、心律不整、肺栓塞、腎痛、膀胱機能障礙、植入器材誘造成骨質或骨質骨折、輔助性內部固定器微動金屬碎片相關骨髓炎、蜂窩性組織炎、腦血管意外、便秘、骨質損傷、死亡、反射性降低、深層靜脈血栓、延緩融合或不融合、椎間盤病變、硬腦膜撕裂或滲漏、語言障礙、發音障礙、異體反應、大血管損傷、血腫、斷脫、切口疼痛、傷口感染、缺血、神經根受傷。	術後護理的指示是非常重要的，必須要小心遵守，未能配合術後護理指示可能會導致器材失敗，因此可能需進行移除植入物的另一次手術。病人應限制一些活動，直到醫師確定以達到牢固的骨質融合。術後可能需要矯正支具以助支撐。主治醫師應依據個別病人的臨床進展來決定是否需要以及如果需要，要穿戴多久。非類固醇消炎藥和類固醇藥品應避免至少45天，或者在術後由醫師指示	1. 融合時間較短 2. 融合率較高 3. 摩擦力較大不易鬆脫
114	59582	FBZ021444001	上肢骨折互鎖式內固定系統 MIPO OF 2.7/3.5MM ELBOW LOCKING PLATE (MW)	66250	助於患者提早自主活動，提升術後生活品質。	術後骨折及/或釘斷裂、鬆脫或失效、無法復位及/或固定、不癒合、癒合不正、或者延遲、纖維性軟組織發炎或受傷、骨質壞死、感染、發炎、及/或疼痛、對金屬成分過敏。	請勿刻意、劇損、或撞擊此裝置。 暫時性骨折內固定器的用途為在正常癒合過程中固定骨折部位，癒合完成後，這些裝置便無其他用途，應將其移除。	1. 依照骨質人體工學量身訂做，減少角度調整時間，降低傷口感染機率。 2. 骨板近關節面較薄，降低軟組織刺激與傷害，骨折穩定效果佳。 3. 骨板與骨頭之間採用接觸設計，避免阻礙血液供應，加快骨折癒合速度。 4. 使用22-13-5 Stainless steel材質，高硬度，經特殊強化處理，提升骨板韌性，骨板較不易斷裂。 5. 可提早自主活動，縮短住院天數，增進生活品質人體工學形狀，材質優於傳統健保給付材質。

115	59583	FBZ009500006	上肢骨折互鎖式內固定系統 MIPO OF 3.5MM PROXIMAL LATERAL HUMERAL LOCKING PLATE (MW)	62500	術後骨折及/或骨釘斷裂、鬆脫、或失效、無法復位及/或固定、不適合、癒合不正、或者延遲、纖維性、軟組織發炎或受損、骨質壞死、感染、發炎、及/或疼痛、對金屬成分過敏。	術後骨折及/或骨釘斷裂、鬆脫、或失效、無法復位及/或固定、不適合、癒合不正、或者延遲、纖維性、軟組織發炎或受損、骨質壞死、感染、發炎、及/或疼痛、對金屬成分過敏。	請勿刻畫、刮損、或撞擊此裝置。 暫時性骨折內固定器的用途為在正常癒合過程中固定骨折部位、癒合完成後,這些裝置便無其他用途,應將其拆除。	1. 依照骨質人體工學量身訂做,減少角度調整時間,降低傷口感染機率。 2. 骨板近關節面較薄,降低軟組織刺激與傷害,骨折穩定效果佳。 3. 骨板與骨頭之間採用接縫設計,避免阻礙血液供應,加快骨折癒合速度。 4. 使用22-13-5 Stainless steel材質,高硬度,經特殊強化處理,提升骨板韌性,骨板較不易斷裂。 5. 可以提早自主活動,縮短住院天數,增進生活品質人體工學形狀,材質優於傳統健保給付材質。
116	59584	FBZ009500007	上肢骨折互鎖式內固定系統 MIPO OF 2.4MM DIATIAL RADIUS LOCKING PLATE (MW)	54000	術後骨折及/或骨釘斷裂、鬆脫、或失效、無法復位及/或固定、不適合、癒合不正、或者延遲、纖維性、軟組織發炎或受損、骨質壞死、感染、發炎、及/或疼痛、對金屬成分過敏。	術後骨折及/或骨釘斷裂、鬆脫、或失效、無法復位及/或固定、不適合、癒合不正、或者延遲、纖維性、軟組織發炎或受損、骨質壞死、感染、發炎、及/或疼痛、對金屬成分過敏。	請勿刻畫、刮損、或撞擊此裝置。 暫時性骨折內固定器的用途為在正常癒合過程中固定骨折部位、癒合完成後,這些裝置便無其他用途,應將其拆除。	1. 依照骨質人體工學量身訂做,減少角度調整時間,降低傷口感染機率。 2. 骨板近關節面較薄,降低軟組織刺激與傷害,骨折穩定效果佳。 3. 骨板與骨頭之間採用接縫設計,避免阻礙血液供應,加快骨折癒合速度。 4. 使用22-13-5 Stainless steel材質,高硬度,經特殊強化處理,提升骨板韌性,骨板較不易斷裂。 5. 可以提早自主活動,縮短住院天數,增進生活品質人體工學形狀,材質優於傳統健保給付材質。
117	59585	FBZ018071001	上肢骨折互鎖式內固定系統 D.C.P OF (DJAL)/RECON/ONE-THIRD LOCKING PLATE(MW)	39600	術後骨折及/或骨釘斷裂、鬆脫、或失效、無法復位及/或固定、不適合、癒合不正、或者延遲、纖維性、軟組織發炎或受損、骨質壞死、感染、發炎、及/或疼痛、對金屬成分過敏。	術後骨折及/或骨釘斷裂、鬆脫、或失效、無法復位及/或固定、不適合、癒合不正、或者延遲、纖維性、軟組織發炎或受損、骨質壞死、感染、發炎、及/或疼痛、對金屬成分過敏。	請勿刻畫、刮損、或撞擊此裝置。 暫時性骨折內固定器的用途為在正常癒合過程中固定骨折部位、癒合完成後,這些裝置便無其他用途,應將其拆除。	1. 依照骨質人體工學量身訂做,減少角度調整時間,降低傷口感染機率。 2. 骨板近關節面較薄,降低軟組織刺激與傷害,骨折穩定效果佳。 3. 骨板與骨頭之間採用接縫設計,避免阻礙血液供應,加快骨折癒合速度。 4. 使用22-13-5 Stainless steel材質,高硬度,經特殊強化處理,提升骨板韌性,骨板較不易斷裂。 5. 可以提早自主活動,縮短住院天數,增進生活品質人體工學形狀,材質優於傳統健保給付材質。
118	59586	FBZ009500005	下肢骨折互鎖式內固定系統 MIPO OF 5.5MM DISTAL LATERAL FEMURAL LOCKING PLATE (MW)	70560	術後骨折及/或骨釘斷裂、鬆脫、或失效、無法復位及/或固定、不適合、癒合不正、或者延遲、纖維性、軟組織發炎或受損、骨質壞死、感染、發炎、及/或疼痛、對金屬成分過敏。	術後骨折及/或骨釘斷裂、鬆脫、或失效、無法復位及/或固定、不適合、癒合不正、或者延遲、纖維性、軟組織發炎或受損、骨質壞死、感染、發炎、及/或疼痛、對金屬成分過敏。	請勿刻畫、刮損、或撞擊此裝置。 暫時性骨折內固定器的用途為在正常癒合過程中固定骨折部位、癒合完成後,這些裝置便無其他用途,應將其拆除。	1. 依照骨質人體工學量身訂做,減少角度調整時間,降低傷口感染機率。 2. 骨板近關節面較薄,降低軟組織刺激與傷害,骨折穩定效果佳。 3. 骨板與骨頭之間採用接縫設計,避免阻礙血液供應,加快骨折癒合速度。 4. 使用22-13-5 Stainless steel材質,高硬度,經特殊強化處理,提升骨板韌性,骨板較不易斷裂。 5. 可以提早自主活動,縮短住院天數,增進生活品質人體工學形狀,材質優於傳統健保給付材質。
119	59587	FBZ009500006	下肢骨折互鎖式內固定系統 MIPO OF 3.5MM PROXIMAL LATERAL TIBIAL LOCKING PLATE (MW)	70560	術後骨折及/或骨釘斷裂、鬆脫、或失效、無法復位及/或固定、不適合、癒合不正、或者延遲、纖維性、軟組織發炎或受損、骨質壞死、感染、發炎、及/或疼痛、對金屬成分過敏。	術後骨折及/或骨釘斷裂、鬆脫、或失效、無法復位及/或固定、不適合、癒合不正、或者延遲、纖維性、軟組織發炎或受損、骨質壞死、感染、發炎、及/或疼痛、對金屬成分過敏。	請勿刻畫、刮損、或撞擊此裝置。 暫時性骨折內固定器的用途為在正常癒合過程中固定骨折部位、癒合完成後,這些裝置便無其他用途,應將其拆除。	1. 依照骨質人體工學量身訂做,減少角度調整時間,降低傷口感染機率。 2. 骨板近關節面較薄,降低軟組織刺激與傷害,骨折穩定效果佳。 3. 骨板與骨頭之間採用接縫設計,避免阻礙血液供應,加快骨折癒合速度。 4. 使用22-13-5 Stainless steel材質,高硬度,經特殊強化處理,提升骨板韌性,骨板較不易斷裂。 5. 可以提早自主活動,縮短住院天數,增進生活品質人體工學形狀,材質優於傳統健保給付材質。
120	59588	FBZ009500006	下肢骨折互鎖式內固定系統 MIPO OF 5.5MM PROXIMAL LATERAL TIBIA LOCKING PLATE (MW)	70560	術後骨折及/或骨釘斷裂、鬆脫、或失效、無法復位及/或固定、不適合、癒合不正、或者延遲、纖維性、軟組織發炎或受損、骨質壞死、感染、發炎、及/或疼痛、對金屬成分過敏。	術後骨折及/或骨釘斷裂、鬆脫、或失效、無法復位及/或固定、不適合、癒合不正、或者延遲、纖維性、軟組織發炎或受損、骨質壞死、感染、發炎、及/或疼痛、對金屬成分過敏。	請勿刻畫、刮損、或撞擊此裝置。 暫時性骨折內固定器的用途為在正常癒合過程中固定骨折部位、癒合完成後,這些裝置便無其他用途,應將其拆除。	1. 依照骨質人體工學量身訂做,減少角度調整時間,降低傷口感染機率。 2. 骨板近關節面較薄,降低軟組織刺激與傷害,骨折穩定效果佳。 3. 骨板與骨頭之間採用接縫設計,避免阻礙血液供應,加快骨折癒合速度。 4. 使用22-13-5 Stainless steel材質,高硬度,經特殊強化處理,提升骨板韌性,骨板較不易斷裂。 5. 可以提早自主活動,縮短住院天數,增進生活品質人體工學形狀,材質優於傳統健保給付材質。
121	59589	FBZ009500004	下肢骨折互鎖式內固定系統 MIPO OF 5.5MM PROXIMAL LATERAL TIBIA LOCKING PLATE (MW)	65000	術後骨折及/或骨釘斷裂、鬆脫、或失效、無法復位及/或固定、不適合、癒合不正、或者延遲、纖維性、軟組織發炎或受損、骨質壞死、感染、發炎、及/或疼痛、對金屬成分過敏。	術後骨折及/或骨釘斷裂、鬆脫、或失效、無法復位及/或固定、不適合、癒合不正、或者延遲、纖維性、軟組織發炎或受損、骨質壞死、感染、發炎、及/或疼痛、對金屬成分過敏。	請勿刻畫、刮損、或撞擊此裝置。 暫時性骨折內固定器的用途為在正常癒合過程中固定骨折部位、癒合完成後,這些裝置便無其他用途,應將其拆除。	1. 依照骨質人體工學量身訂做,減少角度調整時間,降低傷口感染機率。 2. 骨板近關節面較薄,降低軟組織刺激與傷害,骨折穩定效果佳。 3. 骨板與骨頭之間採用接縫設計,避免阻礙血液供應,加快骨折癒合速度。 4. 使用22-13-5 Stainless steel材質,高硬度,經特殊強化處理,提升骨板韌性,骨板較不易斷裂。 5. 可以提早自主活動,縮短住院天數,增進生活品質人體工學形狀,材質優於傳統健保給付材質。
122	59590	FBZ009500004	下肢骨折互鎖式內固定系統 MIPO OF 3.5MM DISTAL MEDIAL TIBIA LOCKING PLATE (MW)	65000	術後骨折及/或骨釘斷裂、鬆脫、或失效、無法復位及/或固定、不適合、癒合不正、或者延遲、纖維性、軟組織發炎或受損、骨質壞死、感染、發炎、及/或疼痛、對金屬成分過敏。	術後骨折及/或骨釘斷裂、鬆脫、或失效、無法復位及/或固定、不適合、癒合不正、或者延遲、纖維性、軟組織發炎或受損、骨質壞死、感染、發炎、及/或疼痛、對金屬成分過敏。	請勿刻畫、刮損、或撞擊此裝置。 暫時性骨折內固定器的用途為在正常癒合過程中固定骨折部位、癒合完成後,這些裝置便無其他用途,應將其拆除。	1. 依照骨質人體工學量身訂做,減少角度調整時間,降低傷口感染機率。 2. 骨板近關節面較薄,降低軟組織刺激與傷害,骨折穩定效果佳。 3. 骨板與骨頭之間採用接縫設計,避免阻礙血液供應,加快骨折癒合速度。 4. 使用22-13-5 Stainless steel材質,高硬度,經特殊強化處理,提升骨板韌性,骨板較不易斷裂。 5. 可以提早自主活動,縮短住院天數,增進生活品質人體工學形狀,材質優於傳統健保給付材質。
123	59591	FBZ021444001	下肢骨折互鎖式內固定系統 MIPO OF 2.7/3.5MM DISTAL LATERAL FIBULAR LOCKING PLATE (MW)	56250	術後骨折及/或骨釘斷裂、鬆脫、或失效、無法復位及/或固定、不適合、癒合不正、或者延遲、纖維性、軟組織發炎或受損、骨質壞死、感染、發炎、及/或疼痛、對金屬成分過敏。	術後骨折及/或骨釘斷裂、鬆脫、或失效、無法復位及/或固定、不適合、癒合不正、或者延遲、纖維性、軟組織發炎或受損、骨質壞死、感染、發炎、及/或疼痛、對金屬成分過敏。	請勿刻畫、刮損、或撞擊此裝置。 暫時性骨折內固定器的用途為在正常癒合過程中固定骨折部位、癒合完成後,這些裝置便無其他用途,應將其拆除。	1. 依照骨質人體工學量身訂做,減少角度調整時間,降低傷口感染機率。 2. 骨板近關節面較薄,降低軟組織刺激與傷害,骨折穩定效果佳。 3. 骨板與骨頭之間採用接縫設計,避免阻礙血液供應,加快骨折癒合速度。 4. 使用22-13-5 Stainless steel材質,高硬度,經特殊強化處理,提升骨板韌性,骨板較不易斷裂。 5. 可以提早自主活動,縮短住院天數,增進生活品質人體工學形狀,材質優於傳統健保給付材質。
124	59596	DYNESYS SPINAL SYSTEM二節(MW)		90000	植入物或組件可能斷裂,鬆脫或功能毀損,早期或晚期感染,因承載過多、不當選擇植入物大小或本身骨質脆弱引起骨折、軟組織和/或神經損傷、傷口血腫和傷口癒和緩慢、肌肉損傷、活動受限、退化、近接症候群、硬膜囊破裂、假性骨腫脹膨出、腦脊液流失、腦膜炎、神經痛、事後手術對於脊椎彎曲、喪失回復能力、高度以及/或遠端功能喪失的改變、在手術節段或其上部、下部或退化所引起的椎間盤突出、任何脊椎骨在手術節段中、上部或下部的骨折、輕微骨折、再吸收、受損或滲透、疼痛、尿液滯留或是膀胱功能喪失或是其他泌尿系統的疾病種類。	專為先進脊椎外科手術需求所研發,同時是下背及腰部疼痛治療的新概念,本產品結合了原本熟悉的背部操作法與動態固定概念,具有彈性的材質能穩定脊椎做為融合的銜接物並同時維持原本的解剖構造。	在最後的植入術進行前,移除任何的保護設計(亦即,保護罩與保護套),植入物為移除前都要密切監測新發或再發之感染,切勿切割或變動植入物,除非此為原設計或手術技術之一部分,消毒滅菌處理的規則要在手術進行期間做仔細遵守。	無健保相似產品
125	59597	DYNESYS SPINAL SYSTEM三節(MW)		130000	植入物或組件可能斷裂,鬆脫或功能毀損,早期或晚期感染,因承載過多、不當選擇植入物大小或本身骨質脆弱引起骨折、軟組織和/或神經損傷、傷口血腫和傷口癒和緩慢、肌肉損傷、活動受限、退化、近接症候群、硬膜囊破裂、假性骨腫脹膨出、腦脊液流失、腦膜炎、神經痛、事後手術對於脊椎彎曲、喪失回復能力、高度以及/或遠端功能喪失的改變、在手術節段或其上部、下部或退化所引起的椎間盤突出、任何脊椎骨在手術節段中、上部或下部的骨折、輕微骨折、再吸收、受損或滲透、疼痛、尿液滯留或是膀胱功能喪失或是其他泌尿系統的疾病種類。	專為先進脊椎外科手術需求所研發,同時是下背及腰部疼痛治療的新概念,本產品結合了原本熟悉的背部操作法與動態固定概念,具有彈性的材質能穩定脊椎做為融合的銜接物並同時維持原本的解剖構造。	在最後的植入術進行前,移除任何的保護設計(亦即,保護罩與保護套),植入物為移除前都要密切監測新發或再發之感染,切勿切割或變動植入物,除非此為原設計或手術技術之一部分,消毒滅菌處理的規則要在手術進行期間做仔細遵守。	無健保相似產品

126	59611	FBZ022283001	上肢骨折互鎖式固定系統 NCB PROXIMAL HUMERAL LOCKING SYSTEM (MW)	70000	術後骨折及/或骨釘斷裂、鬆脫、或失效、無法復位及/或固定、不適合、癒合不正、或者延遲、纖維性、軟組織發炎或受損、骨髓壞死、感染、發炎、及/或疼痛、對金屬成分過敏。	術後骨折及/或骨釘斷裂、鬆脫、或失效、無法復位及/或固定、不適合、癒合不正、或者延遲、纖維性、軟組織發炎或受損、骨髓壞死、感染、發炎、及/或疼痛、對金屬成分過敏。	請勿刻畫、刮損、或撞擊此裝置。 暫時性骨折內固定器的用途為在正常癒合過程中固定骨折部位、癒合完成後,這些裝置便無其他用途,應將其拆除。	1. 依照骨架人體工學量身訂做,減少角度調整時間,降低傷口感染機率。 2. 骨板近關節面較薄,降低軟組織刺激與傷害,骨折穩定效果佳。 3. 骨板與骨頭之間採用接接觸設計,避免阻礙血液供應,加快骨折癒合速度。 4. 使用鈦合金Ti6Al4V材質,經特殊強化處理,提升骨板韌性,骨板較不易斷裂。 5. 可以提早自主活動,縮短住院天數,增進生活品質人體工學形狀,材質優於傳統健保給付材質。
127	59612	FBZ022283001	下肢骨折互鎖式固定系統 NCB PROXIMAL FEMUR LOCKING SYSTEM (MW)	90000	術後骨折及/或骨釘斷裂、鬆脫、或失效、無法復位及/或固定、不適合、癒合不正、或者延遲、纖維性、軟組織發炎或受損、骨髓壞死、感染、發炎、及/或疼痛、對金屬成分過敏。	術後骨折及/或骨釘斷裂、鬆脫、或失效、無法復位及/或固定、不適合、癒合不正、或者延遲、纖維性、軟組織發炎或受損、骨髓壞死、感染、發炎、及/或疼痛、對金屬成分過敏。	請勿刻畫、刮損、或撞擊此裝置。 暫時性骨折內固定器的用途為在正常癒合過程中固定骨折部位、癒合完成後,這些裝置便無其他用途,應將其拆除。	1. 依照骨架人體工學量身訂做,減少角度調整時間,降低傷口感染機率。 2. 骨板近關節面較薄,降低軟組織刺激與傷害,骨折穩定效果佳。 3. 骨板與骨頭之間採用接接觸設計,避免阻礙血液供應,加快骨折癒合速度。 4. 使用鈦合金Ti6Al4V材質,經特殊強化處理,提升骨板韌性,骨板較不易斷裂。 5. 可以提早自主活動,縮短住院天數,增進生活品質人體工學形狀,材質優於傳統健保給付材質。
128	59613	FBZ022283001	下肢骨折互鎖式固定系統 NCB FEMUR SHAFT LOCKING SYSTEM (MW)	70000	術後骨折及/或骨釘斷裂、鬆脫、或失效、無法復位及/或固定、不適合、癒合不正、或者延遲、纖維性、軟組織發炎或受損、骨髓壞死、感染、發炎、及/或疼痛、對金屬成分過敏。	術後骨折及/或骨釘斷裂、鬆脫、或失效、無法復位及/或固定、不適合、癒合不正、或者延遲、纖維性、軟組織發炎或受損、骨髓壞死、感染、發炎、及/或疼痛、對金屬成分過敏。	請勿刻畫、刮損、或撞擊此裝置。 暫時性骨折內固定器的用途為在正常癒合過程中固定骨折部位、癒合完成後,這些裝置便無其他用途,應將其拆除。	1. 依照骨架人體工學量身訂做,減少角度調整時間,降低傷口感染機率。 2. 骨板近關節面較薄,降低軟組織刺激與傷害,骨折穩定效果佳。 3. 骨板與骨頭之間採用接接觸設計,避免阻礙血液供應,加快骨折癒合速度。 4. 使用鈦合金Ti6Al4V材質,經特殊強化處理,提升骨板韌性,骨板較不易斷裂。 5. 可以提早自主活動,縮短住院天數,增進生活品質人體工學形狀,材質優於傳統健保給付材質。
129	59614	FBZ022283001	下肢骨折互鎖式固定系統 NCB DISTAL FEMUR LOCKING SYSTEM (MW)	90000	術後骨折及/或骨釘斷裂、鬆脫、或失效、無法復位及/或固定、不適合、癒合不正、或者延遲、纖維性、軟組織發炎或受損、骨髓壞死、感染、發炎、及/或疼痛、對金屬成分過敏。	術後骨折及/或骨釘斷裂、鬆脫、或失效、無法復位及/或固定、不適合、癒合不正、或者延遲、纖維性、軟組織發炎或受損、骨髓壞死、感染、發炎、及/或疼痛、對金屬成分過敏。	請勿刻畫、刮損、或撞擊此裝置。 暫時性骨折內固定器的用途為在正常癒合過程中固定骨折部位、癒合完成後,這些裝置便無其他用途,應將其拆除。	1. 依照骨架人體工學量身訂做,減少角度調整時間,降低傷口感染機率。 2. 骨板近關節面較薄,降低軟組織刺激與傷害,骨折穩定效果佳。 3. 骨板與骨頭之間採用接接觸設計,避免阻礙血液供應,加快骨折癒合速度。 4. 使用鈦合金Ti6Al4V材質,經特殊強化處理,提升骨板韌性,骨板較不易斷裂。 5. 可以提早自主活動,縮短住院天數,增進生活品質人體工學形狀,材質優於傳統健保給付材質。
130	59616	FBZ025742001	超耐人工髌骨系列 TKR PROLONG PATELLA SYSTEM(MW)	36000	1. 可降低80%的磨損量,達到延長使用壽命。 2. “西美”耐磨損高純度分子聚乙烯人工髌骨是由超高分子量的聚乙烯製成,材質優於傳統健保給付材質。	股骨或髌骨表面的骨量不足; 骨骼未成熟; 神經性關節疾病; 骨質疏鬆或可能危及受疾病侵襲之關節的任何肌肉組織流失或神經肌肉疾病; 符合要求之功能位置內的穩定性無關節固定術; 因剛勁帶缺少完整性而續發的嚴重不穩定性。	禁忌症包括: 受疾病侵襲之關節內曾發生過的感染病史儘或可能影響關節體積的局部/全身性感染; 股骨或髌骨表面的骨量不足; 骨骼未成熟; 神經性關節疾病; 骨質疏鬆或可能危及受疾病侵襲之關節的任何肌肉組織流失或神經肌肉疾病; 符合要求之功能位置內的穩定性無關節固定術; 因剛勁帶缺少完整性而續發的嚴重不穩定性。	1. 可降低80%的磨損量,達到延長使用壽命。 2. 材質優於傳統健保給付材質。
131	59625	FBZ023401001	椎間支撐器固定系統 ZIMMER SPINE UNIWALLIS(MW)	110000	本系統適用於穩定椎柱而非骨融合之植入物,本產品用於植入脊柱棘突間,是根據椎體的空間設計而成並配以適當的操作技術,本系統包含一個可植入脊柱的填充物,並由一固定帶將上下兩鄰近的棘突連節在一起。	由於手術、植入物移動引起的神經系統併發症、癱瘓、表淺或深部感染、疼痛、表面或深層感染與發炎現象、因植入物材料引發過敏反應、因植入物的力學受限性造成分布不均而降低骨密度、手術過程中使用硬物造成神經和/或硬脊膜受損、植入物過速引發顯微顆粒。	過度體積會增加負擔,連同其他因素可能導致植入物斷裂、在骨融合前任何激烈的身體活動均可能增加活動的危險性、植入物的移動、變形或破裂,正常情況下不需要外在固定輔助,但醫師可視病應個別情況決定。	無健保相關品
132	59626	FBZ022788002	丹宛絲上鎖式微創脊椎系統二節 DYNESYS II TOPLOADING SYSTEM(MW)	135000	專為先進脊椎外科手術需求所研發,同時是下背及腰部疼痛治療的新概念,本產品結合了原本熟悉的背部操作方法和動態穩定概念,具有彈性的材質能穩定脊椎做為融合的銜接物並同時維持原本的解剖構造。	植入物或組件可能斷裂、鬆脫或功能受損,早期或晚期感染、因承載過多、不當選擇植入物大小或本身骨質脆弱引起骨折、軟組織和/或神經損傷、傷口血腫和傷口癒和緩慢、肌肉損傷、活動受限、退化、近接症候群、硬膜囊破裂、假性脊髓膨出、腦脊液流失、腦膜炎、神經痛、事後手術對於脊椎彎曲、喪失回復能力、高度以及/或遠原功能喪失的改變、在手術節段或其上部、下部或退化所引起的椎間盤突出、任何脊椎骨在手術節段中、上部或下部的骨折、輕微骨折、再吸收、受損或滲透、疼痛、尿液滲留或是膀胱功能喪失或是其他泌尿系統的疾病種類。	在最後的植入物進行前,移除任何的保護設計(亦即,保護罩與保護套),植入物為移除前都要密切監測新發或再發之感染、切勿切割或變動植入物,除非此為原設計或手術技術之一部分、消毒滅菌處理的規則要在手術進行期間做好細遵守。	無健保相似產品
133	59627	FBZ022788003	丹宛絲上鎖式微創脊椎系統三節 DYNESYS II TOPLOADING SYSTEM(MW)	172000	專為先進脊椎外科手術需求所研發,同時是下背及腰部疼痛治療的新概念,本產品結合了原本熟悉的背部操作方法和動態穩定概念,具有彈性的材質能穩定脊椎做為融合的銜接物並同時維持原本的解剖構造。	植入物或組件可能斷裂、鬆脫或功能受損,早期或晚期感染、因承載過多、不當選擇植入物大小或本身骨質脆弱引起骨折、軟組織和/或神經損傷、傷口血腫和傷口癒和緩慢、肌肉損傷、活動受限、退化、近接症候群、硬膜囊破裂、假性脊髓膨出、腦脊液流失、腦膜炎、神經痛、事後手術對於脊椎彎曲、喪失回復能力、高度以及/或遠原功能喪失的改變、在手術節段或其上部、下部或退化所引起的椎間盤突出、任何脊椎骨在手術節段中、上部或下部的骨折、輕微骨折、再吸收、受損或滲透、疼痛、尿液滲留或是膀胱功能喪失或是其他泌尿系統的疾病種類。	在最後的植入物進行前,移除任何的保護設計(亦即,保護罩與保護套),植入物為移除前都要密切監測新發或再發之感染、切勿切割或變動植入物,除非此為原設計或手術技術之一部分、消毒滅菌處理的規則要在手術進行期間做好細遵守。	無健保相似產品

134	59654	FBZ023169001	鉗金屬人工肩關節 Trabecular Metal Reverse Shoulder System(MW)	245000	反置式人工肩關節置換術 (Reverse Shoulder Arthroplasty) 為目前唯一能夠有效治療肩袖關節病、不可修復的巨大肩袖撕裂、脫骨骨折以及人工肩關節置換後合併旋轉肩袖損傷的手術方式；而捷邁鉗金屬人工肩關節 (Zimmer Trabecular Metal Reverse Shoulder System) 不但是最早引進台灣的“反置式”人工肩關節系統，同時更採用鉗金屬 (Tantalum) 材質，鉗金屬超高的孔隙率、透透的多孔表面結構以及生物力學性質與人體的骨頭 (Trabecular Bone) 處相近，生物相容性與臨床骨生長效果更佳，以往在治療肩袖損傷、人工肩關節翻修、3部分或4部分脫骨骨折的時候，傳統半肩或全肩關節置換的術後效果通常不甚理想，僅能接受肩部功能喪失的結果或乾脆選擇不治癒；近年來“反置式”人工肩關節置換術已在臨床床上被普遍證實可幫助恢復肩部活動能力，提升病患術後的生活品質。		以下為此產品禁忌症： 1.局部或全身性感染 2.上肢神經嚴重損傷 3.腋神經癱瘓 4.骨質流失嚴重 5.任何會影響患肢，造成手術不得施行的神經肌肉疾病	1.傳統治療方式(一般人工肩關節) 臨床特色： •傳統全人工肩關節由肱骨頭的脫骨柄、球頭加上盂盂組件所組成 •受限於假體的生物力學，人工肩關節較不穩定 臨床效果： •幫助改善疼痛 •在肩袖功能缺損的情況下，術後前舉與外展動作較難恢復 •使用年限較短，傳統人工肩關節置換術後經常會因為組件鬆脫或關節面侵蝕等因素而失敗 2.新增特材(捷邁鉗金屬反置式人工肩關節) 臨床特色： •球形關節面位於肩胛盂側，而臼杯位於脫骨近端的半限制性人工全肩關節 •假體設計在生物力學上的優點在於通過旋轉中心內移，使更多的三角肌纖維參與了肩關節外展和前舉運動，脫骨柄的假體下移，使參與肩關節活動的三角肌處於更大的張力狀態，這些因素綜合作用的目的是在於當肩袖缺損情況下能更好地發揮三角肌作用。 •由於反置式人工肩關節置換術後維持肩關節外展與前舉的動力由三角肌提供，所以主要的臨床適應症是合併有肩袖功能缺損的關節疾病，通常在對這類患者進行反置式人工肩關節置換術後，能獲得很好的臨床療效。 •研究證明鉗金屬相較於傳統材質，較能降低感染與毒傳播風險。 臨床效果： •幫助改善疼痛 •捷邁鉗金屬反置式人工肩關節不但可幫助肩袖損傷的病人緩解疼痛，恢復後功能，並且使用初期固定與骨生長效果最佳的鉗金屬材質，提供長期穩定、大幅延長使用年限。 •在治療肩關節病的臨床報告中，反置式人工肩關節術後的主動前舉程度可達113°，優於傳統半人工肩關節置換的58°。 •在用於全人工肩關節翻修的臨床報告中，前舉角度可由術前的50°進步為術後的130°，外展由45°到100°，外轉由12.5°進步為49.5°，內轉由spinal levels的S2進步到L3。 •在用於primary肩袖缺損、再次肩袖手術、再次人工肩關節置換，以及近端脫骨不癒合的臨床報告中，平均外展可由術前的61°進步到術後的109.5°，平均前舉由63.5°進步到118°，平均外轉由13.4°進步到28.2°。 •在治療類風濕性關節炎的臨床報告中，前舉可由52°進步為126°，外展由55°進步為116°，外轉由19°進步為33°，內轉由S1進步至L4。 •在治療肩袖撕裂聯合併關節炎的臨床報告中，平均前舉角度可由53°進步至134°，平均外展由49°進步至125°，平均內轉由S1進步為L2，平均外轉由27°進步為
135	59667	FBZ022572001	(恩納德)捷邁人工骨髓內釘 Zimmer Natural Nail System – Cephalomedullary Nail	75000	ZNN CM為亞洲人專用高強度鈦合金骨髓內釘，可治療不穩定型股關節骨折，而且微創手術傷口小，置入於骨髓內患者並不會有異物感，同時其物理力學優勢將可幫助病患提早下床活動。	傷口感染、疼痛、周邊組織受損、骨髓壞死、喪失復位/固定效果、不癒合、癒合不完全、發炎反應、對金屬成分過敏、裝置的疲勞性斷裂。	1. 暫時性骨折內固定器的用途為，在正常癒合過程中固定骨折部位，癒合完成後，這些裝置便無其他用途，因此應將其拆除，只要裝置尚未移除，便應盡可能持續監控新發生或復發性感染。 2. 移除裝置後應採取適當的術後處置，避免再度發生骨折 3. 捷邁Natural Nail系統尚未在核磁共振(MR)環境內評估安全性與相容性。	ZNN CM為亞洲人專用高強度鈦合金骨髓內釘，可治療不穩定型關節骨折，而且微創手術傷口小，置入於骨髓內患者並不會有異物感，同時其物理力學優勢將可幫助病患提早下床活動。
136	59668	FBZ022621002	(恩納德)捷邁人工骨髓內釘 – 脛骨組 Zimmer Natural Nail System – Tibia Nail	75000	ZNN Tibia為亞洲人專用高強度鈦合金骨髓內釘，可治療脛骨骨折，而且微創手術傷口小，置入於骨髓內患者並不會有異物感，同時其物理力學優勢將可幫助病患提早下床活動。	傷口感染、疼痛、周邊組織受損、骨髓壞死、喪失復位/固定效果、不癒合、癒合不完全、發炎反應、對金屬成分過敏、裝置的疲勞性斷裂。	1. 暫時性骨折內固定器的用途為，在正常癒合過程中固定骨折部位，癒合完成後，這些裝置便無其他用途，因此應將其拆除，只要裝置尚未移除，便應盡可能持續監控新發生或復發性感染。 2. 移除裝置後應採取適當的術後處置，避免再度發生骨折 3. 捷邁Natural Nail系統尚未在核磁共振(MR)環境內評估安全性與相容性。	ZNN Tibia為亞洲人專用高強度鈦合金骨髓內釘，可治療脛骨骨折，而且微創手術傷口小，置入於骨髓內患者並不會有異物感，同時其物理力學優勢將可幫助病患提早下床活動。
137	59669	FBZ022621001	(恩納德)捷邁人工骨髓內釘 – 股骨組 Zimmer Natural Nail System – AF Nail	75000	ZNN AF為亞洲人專用高強度鈦合金骨髓內釘，可治療股骨骨折，而且微創手術傷口小，置入於骨髓內患者並不會有異物感，同時其物理力學優勢將可幫助病患提早下床活動。	傷口感染、疼痛、周邊組織受損、骨髓壞死、喪失復位/固定效果、不癒合、癒合不完全、發炎反應、對金屬成分過敏、裝置的疲勞性斷裂。	1. 暫時性骨折內固定器的用途為，在正常癒合過程中固定骨折部位，癒合完成後，這些裝置便無其他用途，因此應將其拆除，只要裝置尚未移除，便應盡可能持續監控新發生或復發性感染。 2. 移除裝置後應採取適當的術後處置，避免再度發生骨折 3. 捷邁Natural Nail系統尚未在核磁共振(MR)環境內評估安全性與相容性。	ZNN AF為亞洲人專用高強度鈦合金骨髓內釘，可治療股骨骨折，而且微創手術傷口小，置入於骨髓內患者並不會有異物感，同時其物理力學優勢將可幫助病患提早下床活動。
138	59705	FBZ026998002	捷邁 反置式人工肩關節系統 Anatomical Shoulder Inverse/Reverse System	160000	反置式人工肩關節置換術 (Reverse Shoulder Arthroplasty) 為目前唯一能夠有效治療肩袖關節病、不可修復的巨大肩袖撕裂、脫骨骨折以及人工肩關節置換後合併旋轉肩袖損傷的手術方式；而捷邁人工肩關節 (Zimmer Reverse Shoulder System) 不但是最早引進台灣的“反置式”人工肩關節系統，以往在治療肩袖損傷、人工肩關節翻修、3部分或4部分脫骨骨折的時候，傳統半肩或全肩關節置換的術後效果通常不甚理想，僅能接受肩部功能喪失的結果或乾脆選擇不治癒；近年來“反置式”人工肩關節置換術已在臨床床上被普遍證實可幫助恢復肩部活動能力，提升病患術後的生活品質。		以下為此產品禁忌症： 1.局部或全身性感染 2.上肢神經嚴重損傷 3.腋神經癱瘓 4.骨質流失嚴重 5.任何會影響患肢，造成手術不得施行的神經肌肉疾病	1.傳統治療方式(一般人工肩關節) 臨床特色： •傳統全人工肩關節由肱骨頭的脫骨柄、球頭加上盂盂組件所組成 •受限於假體的生物力學，人工肩關節較不穩定 臨床效果： •幫助改善疼痛 •在肩袖功能缺損的情況下，術後前舉與外展動作較難恢復 •使用年限較短，傳統人工肩關節置換術後經常會因為組件鬆脫或關節面侵蝕等因素而失敗 2.新增特材(捷邁反置式人工肩關節系統) 臨床特色： •球形關節面位於肩胛盂側，而臼杯位於脫骨近端的半限制性人工全肩關節 •假體設計在生物力學上的優點在於通過旋轉中心內移，使更多的三角肌纖維參與了肩關節外展和前舉運動，脫骨柄的假體下移，使參與肩關節活動的三角肌處於更大的張力狀態，這些因素綜合作用的目的是在於當肩袖缺損情況下能更好地發揮三角肌作用。 •由於反置式人工肩關節置換術後維持肩關節外展與前舉的動力由三角肌提供，所以主要的臨床適應症是合併有肩袖功能缺損的關節疾病，通常在對這類患者進行反置式人工肩關節置換術後，能獲得很好的臨床療效。 •研究證明鉗金屬相較於傳統材質，較能降低感染與毒傳播風險。 臨床效果： •幫助改善疼痛 •捷邁鉗金屬反置式人工肩關節不但可幫助肩袖損傷的病人緩解疼痛，恢復後功能，並且使用初期固定與骨生長效果最佳的鉗金屬材質，提供長期穩定、大幅延長使用年限。 •在治療肩關節病的臨床報告中，反置式人工肩關節術後的主動前舉程度可達113°，優於傳統半人工肩關節置換的58°。 •在用於全人工肩關節翻修的臨床報告中，前舉角度可由術前的50°進步為術後的130°，外展由45°到100°，外轉由12.5°進步為49.5°，內轉由spinal levels的S2進步到L3。 •在用於primary肩袖缺損、再次肩袖手術、再次人工肩關節置換，以及近端脫骨不癒合的臨床報告中，平均外展可由術前的61°進步到術後的109.5°，平均前舉由63.5°進步到118°，平均外轉由13.4°進步到28.2°。 •在治療類風濕性關節炎的臨床報告中，前舉可由52°進步為126°，外展由55°進步為116°，外轉由19°進步為33°，內轉由S1進步至L4。 •在治療肩袖撕裂聯合併關節炎的臨床報告中，平均前舉角度可由53°進步至134°，平均外展由49°進步至125°，平均內轉由S1進步為L2，平均外轉由27°進步為

139	53522	FBHPCCEA6Z1	百優陶瓷股骨頭 BIOLOX HEAD	\$60000元	陶瓷股骨頭的材質為氧化鋁製成的陶瓷混合物。陶瓷介面最耐磨；生物相容性也最穩定。新一代的粉紅色陶瓷採用複合科技，可大幅提升抗碎強度，10倍超耐磨，10倍耐撞擊。巨股骨頭接近人體原來大小，術後活動範圍不受限制，且不易脫臼。	無	以下為此產品禁忌症： 1.腰部目前有感染，或以往曾經感染 2.肩部骨腫痛或感染	1.傳統治療方式(一般人工股骨頭) 臨床特色: 磨損率低、較有可能需進行人工髖關節再置換手術 臨床效果: 使用年限較短、股骨頭較小 2.新增材料(百優陶瓷股骨頭) 臨床特色: 能有效減少人工關節使用中磨損，降低人工關節再置換的機率 臨床效果: 陶瓷材質耐磨度高使用年限長第四代陶瓷股骨頭較大可避免脫臼
140	59658	FBZ024624001	TM-Ardis	125000	TM-Ardis植入物是完全由多孔鈦金屬製成。這種高度多孔性的三維生物材料是設計用於生物性固定，容許生長骨頭。骨頭生長時間快，縮短復原的時間。摩擦係數高，穩定性高。	骨溶解伴隨金屬碎屑顆粒 植入物彎曲 植入物斷裂 植入物鬆動 植入物位移	術後照護指示極為重要，必須謹慎遵循。未遵循術後照護指示可能導致裝置失效，可能需要額外手術移除。 病患應限制提重物的活動，直到醫師判定以達成堅固的骨質融合。 手術後可以穿戴支脈輔具以提供支撐。 手術後應避免使用非類固醇發炎藥物和類固醇劑至少45天，或醫師指示	無健保相關
141	59688	FBZ027114002	"VTI" Intervertebral Body Fusion Device - InterFuse S "微堤"椎間融合器 (配合微創手術使用PEEK)(由4顆組合PLIF)	150000	1. 專利複組化設計，利用微創方式在椎間板內組成大面積的椎間融合器。 2. 大面積的椎間融合器提供手術後快速骨融合率及減少位移及下沉的壓力。 3. 傷口小、穩定性高，提供多種角度符合人體構造。	1. 對材質過敏者，應盡量避免使用。 2. 植入物可能引起術後短期的不適感。	1. 術後應配合醫師及復健說明，盡量避免過重負荷的搬運及運動。 2. 術後若有發熱、感染、全身或局部發炎，應儘速回診。	1. 微創傷口、破壞小、復原快速、縮短住院天數。 2. 植骨量大、面積支撐力大，提高骨融合率。
142	59687	FBZ027114001	"VTI" Intervertebral Body Fusion Device - InterFuse T "微堤"椎間融合器 (配合微創手術使用)(由3顆組合TLIF)	192000	1. 專利複組化設計，利用微創方式在椎間板內組成大面積的椎間融合器。 2. 大面積的椎間融合器提供手術後快速骨融合率及減少位移及下沉的壓力。 3. 傷口小、穩定性高，提供多種角度符合人體構造。	1. 對材質過敏者，應盡量避免使用。 2. 植入物可能引起術後短期的不適感。	1. 術後應配合醫師及復健說明，盡量避免過重負荷的搬運及運動。 2. 術後若有發熱、感染、全身或局部發炎，應儘速回診。	1. 微創傷口、破壞小、復原快速、縮短住院天數。 2. 植骨量大、面積支撐力大，提高骨融合率。
143	53573	FBHHCCEA2S2	"史克克" BIOLOX 陶瓷股骨頭	60000	醫療用高級陶瓷，人體相容性較佳 陶瓷產品磨損顆粒少，且陶瓷為鈍性元素，較不易與人體起過激反應 延長人工關節使用壽命：磨損率可降到0.001mm/年以下，非常堅硬耐磨，不易因磨損變形和骨溶解須再次手術 最新材質Zirconia Toughened Aluminum Oxide 比傳統陶瓷耐磨10倍，較前一代更堅硬不易破碎，可大幅延長使用期限。	全人工關節置換患者術後對生活的影響是很難評估的。植入各種材質的組件是為了恢復關節功能或減輕患者疼痛；然而，由於許多生物學上、力學上、物理化學上的因素影響內植物，植入組件無法承受如健康正常的骨頭一樣的活動負荷脫位。患者不正常的活動、創傷或其他生物力學的因素而造成植入物脫位等等。詳如仿單	在組裝過程中，由於陶瓷材料的易碎質地，安裝陶瓷組件時應特別小心。如需取出髓白組件，可使用骨鑽和磨平的骨鑿，並於取出組件時力須小心；如需取下穿孔型金屬罩，可小心按逆時針方向將金屬罩旋下。如遇到困難，可採用前述方法小心手不要使被有銳角的植入物穿過等等。詳如仿單	台灣每年有超過10,000名患者接受人工關節手術，傳統塑膠耐摩擦片，雖有健保全額補助，但因長期使用可能造成磨損及鬆脫，嚴重者需再進行第二次置換手術。 另一種金屬人工關節，耐度比傳統塑膠好，但日後可能會在摩擦後產生金屬微粒進入人體，不適合體質對金屬過敏、孕婦或腎臟病患者使用。 最近新一代「陶瓷人工關節」，比金屬更耐磨，延長人工關節前使用時間。
144	53752	FBSFC2485NS9	芮菲斯前置頸椎骨板系統二節	27000	Reflex ACP骨板由TMZF鈦合金(ASTM1813)製成。Reflex Hybrid 骨板及其所有用於Reflex ACP 和Reflex Hybrid ACP的配件均由鈦合金製成。材料在ISO5832-3 和ASTM F136標準明確規定。	由於植入物之間以及植入物與骨之間的相互作用(如磨損)，可能會在植入物周圍觀察到無症狀的微粒存在。植入物內固定的過程中可能會在骨柱上產生裂痕、骨刺或穿孔、創傷、缺陷或不良可能會引起骨質或手術部位相連的上下椎體的骨折。由於內固定所帶來的疼痛、不舒適和異常感。	導致植入物壓力過大的患者的職業或活動(如過度行走、跑步、舉重、肌肉拉伸)可能會增加骨融合失敗和內固定結構失效的危險。	與健保品相同
145	53753	FBSFC3485NS9	芮菲斯前置頸椎骨板系統二節	28000	Reflex ACP骨板由TMZF鈦合金(ASTM1813)製成。Reflex Hybrid 骨板及其所有用於Reflex ACP 和Reflex Hybrid ACP的配件均由鈦合金製成。材料在ISO5832-3 和ASTM F136標準明確規定。	由於植入物之間以及植入物與骨之間的相互作用(如磨損)，可能會在植入物周圍觀察到無症狀的微粒存在。植入物內固定的過程中可能會在骨柱上產生裂痕、骨刺或穿孔、創傷、缺陷或不良可能會引起骨質或手術部位相連的上下椎體的骨折。由於內固定所帶來的疼痛、不舒適和異常感。	導致植入物壓力過大的患者的職業或活動(如過度行走、跑步、舉重、肌肉拉伸)可能會增加骨融合失敗和內固定結構失效的危險。	與健保品相同
146	53754	FBSFC4020NS9	芮菲斯前置頸椎骨板系統骨釘	1500	Reflex ACP骨板由TMZF鈦合金(ASTM1813)製成。Reflex Hybrid 骨板及其所有用於Reflex ACP 和Reflex Hybrid ACP的配件均由鈦合金製成。材料在ISO5832-3 和ASTM F136標準明確規定。	由於植入物之間以及植入物與骨之間的相互作用(如磨損)，可能會在植入物周圍觀察到無症狀的微粒存在。植入物內固定的過程中可能會在骨柱上產生裂痕、骨刺或穿孔、創傷、缺陷或不良可能會引起骨質或手術部位相連的上下椎體的骨折。由於內固定所帶來的疼痛、不舒適和異常感。	導致植入物壓力過大的患者的職業或活動(如過度行走、跑步、舉重、肌肉拉伸)可能會增加骨融合失敗和內固定結構失效的危險。	與健保品相同
147	53837	FBSF448231S9	"史克克" 寰椎椎系統： 中空頸釘(骨鬆釘)	16848	本產品用於非頸椎骨內固定。所有組件均由鈦金屬材料(鈦合金和CP 鈦)或不銹鋼製成。適用於從胸段到腰段及骨椎體形的臨時或永久性的骨椎後路內固定。其目的在於幫助骨融合。 本產品為後路內固定而設計，亦可用於前方固定。適用於椎體的退化性病變、脊椎滑脫、創傷、發窄、畸形(側凸畸形、後凸畸形)和前凸畸形)腫瘤、假性關節及前路手術融合失敗。	脊椎植入物組件史有一定的使用壽命，不能期望這些組件無限承受健康骨體的活動及其產生的負荷，植入物金屬疲勞破裂包括骨折和桿，植入物術後的疼痛等不適之現象，喪失正常彎曲度，等等詳如仿單	患者要限制活動保護頸項免受過度壓力，並遵從醫囑進行後續護理和治療。等等詳如仿單	相同
148	59503	FBZ019574001	富茂丹人工合成骨顆粒 (5c.c)	37800	富茂丹骨膠原蛋白骨質填充物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)。富茂丹提供了良好的骨引導性，可替代自體骨填充物，以減少二次手術所產生的併發症及痛楚。	正如任何骨質填充手術過程，手術傷口可能引起併發症，包括：血腫、水腫、腫脹、體液聚集、組織萎縮、感染及其他可能的手術併發症。	富茂丹係提供熱態骨植入及內固定技術之外科醫生使用。應避免植入處直接荷重。使用前請確認有效期間，請勿使用已超過有效期間之產品。產品限一次使用，不可再次滅菌或重複使用。	目前國內現有的人工代用骨產品，成份皆只有陶瓷粉，而本產品富茂丹之成份為第一型膠原蛋白，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。富茂丹骨質填充物骨質組成，具有生物相容性，可加速骨質新生。
149	59504	FBZ019574002	富茂丹人工合成骨顆粒 (10c.c)	63000	富茂丹骨膠原蛋白骨質填充物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)。富茂丹提供了良好的骨引導性，可替代自體骨填充物，以減少二次手術所產生的併發症及痛楚。	正如任何骨質填充手術過程，手術傷口可能引起併發症，包括：血腫、水腫、腫脹、體液聚集、組織萎縮、感染及其他可能的手術併發症。	富茂丹係提供熱態骨植入及內固定技術之外科醫生使用。應避免植入處直接荷重。使用前請確認有效期間，請勿使用已超過有效期間之產品。產品限一次使用，不可再次滅菌或重複使用。	目前國內現有的人工代用骨產品，成份皆只有陶瓷粉，而本產品富茂丹之成份為第一型膠原蛋白，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。富茂丹骨質填充物骨質組成，具有生物相容性，可加速骨質新生。
150	59505	FBZ019574004	富茂丹人工合成骨骨片 (1)	37800	富茂丹骨膠原蛋白骨質填充物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)。富茂丹提供了良好的骨引導性，可替代自體骨填充物，以減少二次手術所產生的併發症及痛楚。	正如任何骨質填充手術過程，手術傷口可能引起併發症，包括：血腫、水腫、腫脹、體液聚集、組織萎縮、感染及其他可能的手術併發症。	富茂丹係提供熱態骨植入及內固定技術之外科醫生使用。應避免植入處直接荷重。使用前請確認有效期間，請勿使用已超過有效期間之產品。產品限一次使用，不可再次滅菌或重複使用。	目前國內現有的人工代用骨產品，成份皆只有陶瓷粉，而本產品富茂丹之成份為第一型膠原蛋白，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。富茂丹骨質填充物骨質組成，具有生物相容性，可加速骨質新生。
151	59506	FBZ019574005	富茂丹人工合成骨骨片 (大)	63000	富茂丹骨膠原蛋白骨質填充物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)。富茂丹提供了良好的骨引導性，可替代自體骨填充物，以減少二次手術所產生的併發症及痛楚。	正如任何骨質填充手術過程，手術傷口可能引起併發症，包括：血腫、水腫、腫脹、體液聚集、組織萎縮、感染及其他可能的手術併發症。	富茂丹係提供熱態骨植入及內固定技術之外科醫生使用。應避免植入處直接荷重。使用前請確認有效期間，請勿使用已超過有效期間之產品。產品限一次使用，不可再次滅菌或重複使用。	目前國內現有的人工代用骨產品，成份皆只有陶瓷粉，而本產品富茂丹之成份為第一型膠原蛋白，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。富茂丹骨質填充物骨質組成，具有生物相容性，可加速骨質新生。
152	59507	FBZ027634001	"好萊得卡 奧斯得寧" 三項高強度經骨內墊(超高分子纖維聚乙烯)	60000	減少人工全膝關節置換後的磨損，增進人工全膝關節的使用期限。 二次超耐磨處理，增加耐腐蝕。 特殊加熱方式，增加抗氧化能力。 讓患者擁有更好的生活品質。	全人工膝關節置換手術後對生活的影響是很難評估的。植入各種材質的組件是為了恢復關節功能或減輕患者疼痛；然而，由於許多生物學上、力學上、物理化學上的因素影響內植物，植入組件無法承受如健康正常的骨頭一樣的活動負荷。 脫位，患者不正常的活動、創傷或其他生物力學的因素而造成植入物脫位。 . . . 等等 詳如仿單	醫師在使用前需徹底了解植入物的使用方式及特性，並給予患者正確的術教。患者需清楚體重過重或過度活動造成的負荷。如果走路、跑步、高舉或使用肌肉過度，易導致植入物失敗。 適當的選擇、置放與固定全人工膝關節組件是植入物組件使用壽命的關鍵，因此請確實依照指示之適應症、禁忌症、及所有注意事項，以延長植入物之使用壽命。 丟棄受損或處理不當的植入物。等等 詳如仿單	無相同之健保給付產品
153	59509	FBZ019366001	斯高比歐人工膝關節經骨內墊	44100	減少人工全膝關節置換後的磨損，增進人工全膝關節的使用期限。 三次超耐磨處理，增加耐腐蝕。 特殊加熱方式，增加抗氧化能力。 讓患者擁有更好的生活品質。	全人工膝關節置換手術後對生活的影響是很難評估的。植入各種材質的組件是為了恢復關節功能或減輕患者疼痛；然而，由於許多生物學上、力學上、物理化學上的因素影響內植物，植入組件無法承受如健康正常的骨頭一樣的活動負荷。 脫位，患者不正常的活動、創傷或其他生物力學的因素而造成植入物脫位。 . . . 等等 詳如仿單	醫師在使用前需徹底了解植入物的使用方式及特性，並給予患者正確的術教。患者需清楚體重過重或過度活動造成的負荷。如果走路、跑步、高舉或使用肌肉過度，則易導致植入物失敗。 適當的選擇、置放與固定全人工膝關節組件是植入物組件使用壽命的關鍵，因此請確實依照指示之適應症、禁忌症、及所有注意事項，以延長植入物之使用壽命。 丟棄受損或處理不當的植入物。等等 詳如仿單	減少人工全膝關節置換後的磨損，增進人工全膝關節的使用期限。 三次超耐磨處理，增加耐腐蝕。 特殊加熱方式，增加抗氧化能力。 讓患者擁有更好的生活品質

154	59510	FBZ021496001	高耐磨人工髖關節前唇墊片	18900	減少人工關節置換後的磨損，增進人工關節的使用期限。 三次超耐磨處理，增加耐磨度 特殊加熱方式，增加抗氧化能力 讓患者擁有更好的生活品質	全人工關節置換手術後對生活的影響是很難評估的，植入各種材質的組件是為了恢復關節功能或減輕患者疼痛；然而，由於許多生物學上、力學上、物理化學上的因素影響內植物，植入組件無法承受如健康正常的骨頭一樣的活動負荷。 脫位：患者不正常的活動、創傷或其他生物力學的因素而造成植入物脫位。 等等，詳如仿單	患者應知關節重建的局限性，應避免植入物承受全身重量，直到植入物已固定，關節充分恢復，過量活動或創傷會造成植入物的鬆動、破裂和/或磨損而影響植入物的重新附着和/或固定，植入物組件的鬆動會增加磨損顆粒的產生，對骨質造成損害，使手術的成功更加困難。 應警告患者要限制活動，避免骨頭承受過度壓力，且要遵循醫師的指示進行術後護理和治療。 等等，詳如仿單	減少人工關節置換後的磨損，增進人工關節的使用期限。 三次超耐磨處理，增加耐磨度 特殊加熱方式，增加抗氧化能力 讓患者擁有更好的生活品質
155	59512	FBZ025597001	"好美得卡 奧斯得寧"三項能整體膝關節組件 超高分子量聚乙烯 髌骨組件	37500	減少人工全膝關節置換後的磨損，增進人工全膝關節的使用期限。 三次超耐磨處理，增加耐磨度。 特殊加熱方式，增加抗氧化能力。 讓患者擁有更好的生活品質。	全人工關節置換手術後對生活的影響是很難評估的，植入各種材質的組件是為了恢復關節功能或減輕患者疼痛；然而，由於許多生物學上、力學上、物理化學上的因素影響內植物，植入組件無法承受如健康正常的骨頭一樣的活動負荷。 脫位：患者不正常的活動、創傷或其他生物力學的因素而造成植入物脫位.....等等 詳如仿單	患者應知關節重建的局限性，應避免植入物承受全身重量，直到植入物固定、關節充分恢復，過量活動或創傷會造成植入物的鬆動、破裂和/或磨損而影響植入物的重新附着和/或固定，植入物組件鬆動會增加磨損顆粒產生，對骨質造成損害，使手術成功更加困難。 應警告患者要限制活動，避免骨頭承受過度壓力，要遵循醫師的指示進行術後護理和治療.....等等 詳如仿單	無相同之健保給付產品
156	59577		"史實克" 腰椎間融合器	84000	包括但不限於以下副作用： 骨融合延遲或植骨不融合和假關節。 周圍神經痛、神經損傷、患部骨化、血管和神經的阻塞，包括癱瘓。 儘管很難估計脊椎植入物組件的預計使用壽命，但使用壽命是有限的，這些組件由各種材料製成，放置在體內是用來融合脊椎和降低疼痛的，但是，由於無法在體內評量影響這些裝置的許多生物、機械和物理因素，因此不能期望這些組織能夠無限制地承受植骨體所承受的活動水準和負荷。等詳如仿單	在臨床使用之前，醫師必須研究病患使用本裝置的生理及心理的侷限性，包括復原計畫、物理治療和醫師建議的適當矯正法。特別告知患者體重或過度活動負荷所致的影響，並需定期作追蹤檢查，患者應被告知手術風險及副作用。等等 詳如仿單	同等規格無健保給付品項	
157	59632	FBZ021080001	"史實克 雷實格爾" 鎖環 髌骨固定系統	56700	產品符合病患需求，提升醫療滿意度 1. ±15 degrees polyaxial locking萬象螺釘，鎖定角度更符合人體本身結構。 2. 特殊鎖定專利設計，無加鎖金屬環，骨板厚度較他廠品牌薄。 3. 特殊電鍍設計，骨折癒合後拔除容易。 4. 骨板規格齊全，為特殊骨折術有市面上最大尺寸。	本系統可能造成的負面效應大多源自臨床治療，而非植體。 未癒合或延遲癒合可能會成植體斷裂。 緊固程度不足可能導致植體鬆脫。 對金屬敏感或起過敏反應。 嚴重的植體彎曲及斷裂。 骨質喪失、骨質疏鬆症、血管暢通性受到抑制、骨質溶解及植骨功能不良可能造成固件過早脫落，從而導致傷口無法癒合。 手術創傷造成神經損傷。 深淺部位的早發或遲發感染。 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。	依據製造方式及設計，植體和儀器必須相互搭配使用，將其他製造商的產品與Stryker產品搭配使用，可能會造成無法估計的風險，材料受到污染以及植體和儀器之間的對準偏差，從而危害到病患、使用者或第三方的安全。	此系列產品皆為自費，尚無健保給付產品可比較
158	59633	FBZ019512001	"史實克 雷實格爾" 手部 骨板系統	50400	產品符合病患需求，提升醫療滿意度 1. ±10 degrees polyaxial locking萬象螺釘，鎖定角度更符合人體本身結構。 2. 特殊鎖定專利設計，無加鎖金屬環，骨板厚度較他廠品牌薄。 3. 特殊電鍍設計，骨折癒合後拔除容易。 4. 骨板規格齊全，並且專為特殊骨折設計之骨板。	本系統可能造成的負面效應大多源自臨床治療，而非植體。 未癒合或延遲癒合可能會成植體斷裂。 緊固程度不足可能導致植體鬆脫。 對金屬敏感或起過敏反應。 嚴重的植體彎曲及斷裂。 骨質喪失、骨質疏鬆症、血管暢通性受到抑制、骨質溶解及植骨功能不良可能造成固件過早脫落，從而導致傷口無法癒合。 手術創傷造成神經損傷。 深淺部位的早發或遲發感染。 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。	依據製造方式及設計，植體和儀器必須相互搭配使用，將其他製造商的產品與Stryker產品搭配使用，可能會造成無法估計的風險，材料受到污染以及植體和儀器之間的對準偏差，從而危害到病患、使用者或第三方的安全。	此系列產品皆為自費，尚無健保給付產品可比較
159	59641	FBZ024932002	"好美得卡 奧斯得寧" 雙 動式人體組配型髖關節重 建組件:金屬內墊	75000	本產品是有Tritan固定機能的高度地光鏡面，這使本產品相容於有相同固定機能的髖臼杯，MDM 複墊由鈷鉍合金製成。	曾有報告稱全關節置換術之後出現周圍神經痛，臨床神經損傷也有報告，這可能是由手術創傷引起，植入物組件位置不良或移位可能引起髖臼的脫位或半脫位，肌肉和纖維組織鬆弛也會引起這些情況，外傷或固定失敗可能引起植入物鬆弛或移位。 . . .等詳如仿單	患者須知，外科醫生必須告知患者修復術的侷限性，在未達到足夠的固定和癒合程度之前，患者必須保護植入物不支撐全部體重，影響關節置換的過度活動和創傷可能會造成植入物鬆動、斷裂和或磨損，從而導致修復術失敗，組件鬆動會導致磨損顆粒增加，還會損傷骨質，使得修復手術更難成功。 . . . 等等 詳如仿單	同等規格無健保給付品項
160	59684	FBZ024347001	"好美得卡 奧斯得寧" 人工 髖臼組件系統	75000	本公司髖臼環含一個帶顆粒噴塗給泡沫塗層(PSF)的金屬髖臼環。 髖臼組件適用於在髖臼內採用無骨水泥固定方式的置換手術。 因以下原因引起的髖關節疼痛和致殘性髖關節疾病:退化性關節炎、風濕性關節炎、創傷後關節炎或晚期缺血性壞死，皆適合使用本產品達到速癒固之效果。	由於患者不適當的活動、創傷或其他生物力學原因，髖關節植入物可能發生脫位。 植入物植入準備好的股骨髓腔或髖臼，術中脫骨、髖臼或相隣可發生裂縫、骨折或穿孔，術後由於創傷、缺陷或骨質缺乏，術後可能出現脫臼或髖臼破裂。等等詳如仿單	患者要限制活動保護骨頭免受過度壓力，並遵從醫囑進行後續護理和治療。等等詳如仿單	無相同之健保給付產品
161	59739	FBZ011235002	"好美得卡-奧斯得寧" 采 登特髖臼系統	84000	本系統包含多孔性金屬髖臼杯和可選擇的髖臼墊，髖臼組件適用於在髖臼內採用無骨水泥固定方式的置換手術。 因以下原因引起的髖關節疼痛和致殘性髖關節疾病:退化性關節炎、風濕性關節炎、創傷後關節炎或晚期缺血性壞死，皆適合使用本產品達到速癒固之效果。	由於患者不適當的活動、創傷或其他生物力學原因，髖關節植入物可能發生脫位。 植入物植入準備好的股骨髓腔或髖臼，可能造成脫臼、髖臼的鬆動、骨折或穿孔，外傷、骨質不佳導致脫臼或髖臼骨折，等等詳如仿單	患者要限制活動保護骨頭免受過度壓力，並遵從醫囑進行後續護理和治療。等等詳如仿單	無相同之健保給付產品
162	59745	FBZ009432001	"好美得卡 奧斯得寧" 重 建型全人工髖關節髖臼杯	55000	重建型全人工髖關節髖臼杯是設計使用於髖臼嚴重受損，如AAOS 第二級合併髖臼窩內的缺陷，可達成穩定及持久的固定，且同時移除最少的骨頭，主要的適應症有失敗的髖臼置換修整、惡性腫瘤及CDH的病例。 Commercially Pure Titanium 材質的髖臼杯，有較佳之生物相容性。 等等詳如仿單。	由於患者不適當的活動、創傷或其他生物力學原因，髖關節植入物可能發生脫位。 植入物植入準備好的股骨髓腔或髖臼，術中脫骨、髖臼或相隣可發生裂縫、骨折或穿孔，術後由於創傷、缺陷或骨質缺乏，術後可能出現脫臼或髖臼破裂。	患者要限制活動保護骨頭免受過度壓力，並遵從醫囑進行後續護理和治療。等等詳如仿單	無相同之健保給付產品
163	59514	FBZ019006001	"好美得卡" 特靈素抗生 素骨水泥	25200	本產品為一種高粘黏著劑，也可充當填充劑，用來填補置換物與骨髓間空隙，抗生素骨泥作用能特別針對手術局部產生效果，比全身性給藥更有效降低感染風險。尤其本公司採用特靈素作為抗生藥，其效果和市面使用之抗生藥相較，特靈素抗菌範圍較廣，釋出效果較佳，並且毒性副作用較低，使用本產品能有助於病人術後復原良好。	(根據報告，使用丙烷醯骨水泥最嚴重的不良反應(其中有些反應的結果是致命的)有：心臟驟停、心肌梗塞) 使患者最嚴重的副作用有：血壓暫時性下降、血栓性靜脈炎、等等 詳如仿單	為安全有效地使用含特靈素的抗生藥Simplex骨水泥，醫生需接受專門訓練及具有豐富的經驗，完全熟悉產品的性質、操作特性及使用方式。 混合時，應將整瓶安瓿及整袋粉末全部倒出，液態單體和粉末攪拌均勻的時間至少需4分鐘，由無色膠狀得出的臨床研究數據顯示，攪拌及揉捏液體和粉末4分鐘或更長時間可減少單體在血液循環和尿液中的濃度。等等 詳如仿單	健保無給付抗生藥骨水泥產品
164	53502	FBHLCCEA152	陶瓷人工髖關節髖臼內杯	56000	醫療用高級陶瓷，人體相容性較佳 陶瓷產品磨損顆粒少，且陶瓷為鈍性元素，較不易與人體起過敏反應 延長人工關節使用壽命：磨損率可降到0.0001mm/年以下，非常堅硬耐磨，不易因磨損變形和身溶解須再次手術 最新材質Zirconia Toughened Aluminum Oxide比傳統陶瓷耐磨10倍，較前一代更堅硬不易破碎，可大幅延長使用期限。	全人工關節置換手術後對生活的影響是很難評估的，植入各種材質的組件是為了恢復關節功能或減輕患者疼痛；然而，由於許多生物學上、力學上、物理化學上的因素影響內植物，植入組件無法承受如健康正常的骨頭一樣的活動負荷 脫位：患者不正常的活動、創傷或其他生物力學的因素而造成植入物脫位 等等，詳如仿單	在組裝過程中，由於陶瓷材料的易碎質地，安裝陶瓷組件時應特別小心 如取出髖臼組件，可使用骨鑽和磨而平的骨鑿，並於取出組件時用力要小心，如需取下穿孔型金屬罩，可小心按按針方向將金屬罩放下，如遇到困難，可採用前述方法 小心手套不要被有銳角的植入物穿透。 等等，詳如仿單	台灣每年有超過10,000名患者接受人工髖關節手術，傳統塑膠耐磨材質，雖有健保全額補助，但因長期使用可能造成磨損及鬆脫，嚴重者需再進行第二次置換手術。 另一種金屬人工髖關節，耐磨度比傳統塑膠好，但日後可能會在摩擦後產生金屬微粒進入人體，不適合體質對金屬過敏、孕婦或腎臟病患者使用。 最新一代「陶瓷人工髖關節」，比金屬更耐磨，延長人工髖關節使用時間。
165	53515	FBSFA6760NS9	椎間融合器	34125	本產品是有助於脊椎穩定的一種椎體間融合裝置。	副作用包括但不限於下述情況 骨融合延遲或無可見的融合塊及假關節形成。 外周神經痛、神經損傷、異位骨化和神經血管損傷，包括癱瘓。等等詳如仿單	在考慮手術適應症和選擇植入物時，必須考慮如下所述的重要標準 患者所從事的工作或活動如果對植入物能夠產生過量的負荷(如大量的步行、跑動、舉重物或肌肉過度的疲勞)，則應避免使用可能造成磨損及鬆脫，嚴重者需再進行第二次置換手術。 應小心避免與其他金屬物或研磨物相接觸而將此裝置的部件損壞、造成破裂或切碎，等等詳如仿單	與健保品項相同
166	53530	FBHHCCEA152	陶瓷人工髖關節股骨頭	21256	醫療用高級陶瓷，人體相容性較佳 陶瓷產品磨損顆粒少，且陶瓷為鈍性元素，較不易與人體起過敏反應 延長人工關節使用壽命：磨損率可降到0.0001mm/年以下，非常堅硬耐磨，不易因磨損變形和身溶解須再次手術 最新材質Zirconia Toughened Aluminum Oxide比傳統陶瓷耐磨10倍，較前一代更堅硬不易破碎，可大幅延長使用期限。	全人工關節置換手術後對生活的影響是很難評估的，植入各種材質的組件是為了恢復關節功能或減輕患者疼痛；然而，由於許多生物學上、力學上、物理化學上的因素影響內植物，植入組件無法承受如健康正常的骨頭一樣的活動負荷 脫位：患者不正常的活動、創傷或其他生物力學的因素而造成植入物脫位 等等，詳如仿單	在組裝過程中，由於陶瓷材料的易碎質地，安裝陶瓷組件時應特別小心 如取出髖臼組件，可使用骨鑽和磨而平的骨鑿，並於取出組件時用力要小心，如需取下穿孔型金屬罩，可小心按按針方向將金屬罩放下，如遇到困難，可採用前述方法 小心手套不要被有銳角的植入物穿透。 等等，詳如仿單	台灣每年有超過10,000名患者接受人工髖關節手術，傳統塑膠耐磨材質，雖有健保全額補助，但因長期使用可能造成磨損及鬆脫，嚴重者需再進行第二次置換手術。 另一種金屬人工髖關節，耐磨度比傳統塑膠好，但日後可能會在摩擦後產生金屬微粒進入人體，不適合體質對金屬過敏、孕婦或腎臟病患者使用。 最新一代「陶瓷人工髖關節」，比金屬更耐磨，延長人工髖關節使用時間。

167	59511	FBZ019242001	"史賽克"麥特爾斯脊柱內固定系統 2節	22000/支	本產品是為後路內固定而設的，也可用於微創手術操作，微創手術傷口小，減少剝離肌肉、切斷韌帶機會，亦減少脊椎結構破壞。本產品不僅降低病人疼痛，更能幫助病人於提早下床活動，復原效果佳。	植入物組件的彎曲、鬆脫或折損 植入物金屬複合殼裂包括骨釘和桿 植入物後造成的疼痛等不適，或其他異常現象 因植入物上有不適皮膚覆蓋導致組件皮膚產生壓迫，甚至可能穿透皮膚而出，需要手術修復的脊椎硬膜損壞。 . . . 等等 詳如仿單	在臨床使用之前，醫師必須與病患討論在使用本裝置存在的生理及心理性的限制，包括復原治療法、物理治療和醫師建議的適當矯正法，特別告知患者過早的負重或過度活動負荷所導致的影響，並需定期作醫療追蹤檢查。 . . . 等等 詳如仿單	同等規格無健保給付品項
168	59515	FBZ020311001	史賽克伽瑪三鈷合金股骨固定系統(長)	69300	本產品主要用於股骨骨折斷端或骨碎片的暫時穩定直到骨骼癒合為止。 產品尺寸及角度更符合亞洲人需求，手術採用微創技術，手術時間短幫助病人恢復迅速。 Gamma3長骨釘系統強度較骨板型產品更穩定性更高，有效延長產品使用年限。	在很多情況下，不良反應與臨床相關但與內植物無關以下是在與骨柱內固定裝置使用相關最常見之副作用： 骨折部位延遲癒合或不癒合。 由於骨折延遲癒合或不癒合造成負荷增加，這些植入物可能會斷裂，內固定器是分離裝置是使骨斷端保持對位以促使其癒合。若延遲或無法癒合該裝置會因金屬疲勞而斷裂，承載以及病人的活動度對裝置產生的負荷將決定植入物壽命。 . . . 等等 詳如仿單	術後病人活動，這些內植物既非用於承受病人劇烈運動時的全部負荷，也非用於長期承受大部分負荷。因此，術後指導和警示相當重要。可以使用外固定方法如吊帶或打石膏等，直到由X光或其他方法證實骨癒完全癒合為止。 該內植物是一種短期產品，在骨延遲癒合、不癒合、或內植物未被取出等情況下有可能導致併發症，如內植物斷裂、鬆動、植入系統不穩定等，建議可做定期之術後檢查(如X光檢查)。 如果病人肥胖或者由於一些精神或神經肌肉障礙而不能遵醫囑，其術後發生併發症(如內植物作用失效)的風險就較高，因此對這些病人術後必須追加回診次數。 在充分治療之基礎上，術後應取出內植物以避免骨折或二次骨折之發生。	同等規格無健保給付品項
169	59516	FBZ018566001	椎體置換系統	151200	本系統用於置換椎體或整個椎骨，它可用於置換由於腫瘤或創傷(例如：骨折)造成的塌陷、損壞、或不穩的胸腰段(T1-L5)的椎體或椎骨。對於雙皮質切除和椎體切除的病例，本系統可配合內固定系統同時使用。可以選擇與椎骨塊一起使用。	副作用包括但不限於： 骨融合的延遲或植骨不融合和假關節； 周圍神經病變、神經損傷、異位骨化、血管和神經的障礙，包括癱瘓； 體表或深部感染和炎症 對植入物材料過敏，這種情況很少發生；等等 詳如仿單	在臨床使用之前，醫生應徹底瞭解手術過程的所有方面以及脊柱內固定裝置的局限性。手術的技巧、較少、選擇和放置適當的植入物以及術前術後的護理是手術成功的關鍵因素。要瞭解脊柱手術的技巧、注意事項和潛在的副作用等資訊，請參閱有關的醫學文獻。 系統獨立使用、自成體系，不能將其他廠家的系統與之混合使用。對於這類由於混合使用內固定系統而引起的任何後果，Stryker公司概不負責。 不要混合使用不同材質的植入物(例如：以鈦材料為基礎的植入物和不銹鋼材料的植入物)。植入人體的金屬和金合金都會發生一些電化學腐蝕。然而當不同材質的金屬相接觸時就會加速這種電化學腐蝕，從而加快金屬的老化導致金屬離子的釋放並進入人體。	無健保給付椎體切除產品
170	59620	TJZ000228002	史賽克脈衝式傷口沖洗手機	4000	適用於傷口清創、軟組織清創以及病灶的清潔，這包括外科手術中的骨清潔(含骨科關節置換及膝關節置換)、慢性傷口的水洗清創、燒傷後脫皮皮膚的清創以及急診創傷傷口的清創。	無	無	同等規格無健保給付品項
171	53501	FBHPCCEA152	陶瓷人工關節組	75000	醫療用高級陶瓷，人體相容性較佳 陶瓷產品磨損顆粒少，且陶瓷為惰性元素，較不易與人體起過強反應 延長人工關節使用壽命：磨損率可降到0.001mm/年以下，非常堅硬耐磨，不易因磨損變形和骨溶解須再次手術 最新材質Zirconia Toughened Aluminum Oxide比傳統陶瓷耐用10倍，較前一代更堅硬不易破碎，可大幅延長使用期限。	全人工關節置換患者手術後對生活的影響是很難評估的。植入各種材質的組件是為了恢復關節功能或減輕患者疼痛；然而，由於許多生物學上、力學上、物理化學上的因素影響內植物，植入組件無法承受如健康正常的骨頭一樣的活動負荷 部位，患者不正常的活動、創傷或其他生物力學的因素而造成植入物脫位等等，詳如仿單	在組裝過程中，由於陶瓷材料的易碎質地，安裝陶瓷組件時應特別小心如取出髓口組件，可使用骨錐和薄而窄的骨盤，並於取出組件時用力須小心。如需用穿孔型金屬罩，可小心投按時對向將金屬罩放下，如遇到困難，可採用前述方法小心手套不要被有銳角的植入物穿透。 等等，詳如仿單	台灣每年有超過10,000名患者接受人工關節手術，傳統塑膠磨材質，雖有健保全額補助，但因長期使用可能造成磨損及鬆脫，嚴重者需再進行第二次置換手術。 另一種金屬人工關節組，耐腐蝕比傳統塑膠好，但日後可能會在摩擦後產生金屬微粒進入人體，不適合體質對金屬過敏、孕婦或病後患者使用。 最近新一代「陶瓷人工關節」，比金屬更耐磨，延長人工關節使用時間。
172	53521	FBSFA6742NS9	頸椎間融合器	34125	用於椎間融合的裝置，這種中空環型的內植物頂部和底部有磁鐵狀突起以便於固定。	骨性融合節段生長停止。 對植入材料的過敏反應，儘管不常見，但確有發生。	適用於治療退化性頸椎病、椎間盤和椎體不穩以及頸椎矯正手術。建議在內植物中填充植骨融合材料。	與健保品項相同
173	59746		"史賽克"個人保護系統	6000	史賽克防護罩是防護系統的元件之一，適用於保護病人和手術室人員免受於污染或暴露於感染性體液，以及防止傳播微生物和顆粒性物質，避免造成感染或交叉感染。	無副作用	只有經過專門訓練並具有相關經驗的醫事人員可使用本裝備，實施任何操作的醫事人員有責任確定本裝備以及所採用的特定技法是否適用於病人，除非另有特別說明，否則只能使用史賽克認可的組件和附件，不得改動任何成分和附件，本系統內的材料非已知過敏原，然而，如果發生過敏反應，請與醫師聯繫。等等詳如仿單	無相同之健保給付產品
174	59729	FBS01225XNSN	Achilles Tendon without Bone	90000元	與人體的結合佳,減少患者的傷口,提高可用性和需求,縮短手術時間,冷凍異體移植和帶經專業之組織清洗技術Allowash處理,去除細胞即會產生排斥的感染源,最終再以低劑量之Gamma radiation照射,成為無菌的非感染性的移植材料	無	注意溫度控制,低溫冷凍保存	屬健保不給付品項,健保審字第1010023073號
175	59730	Patellar Ligment,whole		180000元	與人體的結合佳,減少患者的傷口,提高可用性和需求,縮短手術時間,冷凍異體移植和帶經專業之組織清洗技術Allowash處理,去除細胞即會產生排斥的感染源,最終再以低劑量之Gamma radiation照射,成為無菌的非感染性的移植材料	無	注意溫度控制,低溫冷凍保存	屬健保不給付品項,健保審字第1010023073號
176	59729	Achilles Tendon without Bone		90000元	與人體的結合佳,減少患者的傷口,提高可用性和需求,縮短手術時間	無	注意溫度控制,低溫冷凍保存	屬健保不給付品項
177	59728	Achilles Tendon with Bone		120000元	與人體的結合佳,減少患者的傷口,提高可用性和需求,縮短手術時間,冷凍異體移植和帶經專業之組織清洗技術Allowash處理,去除細胞即會產生排斥的感染源,最終再以低劑量之Gamma radiation照射,成為無菌的非感染性的移植材料	無	注意溫度控制,低溫冷凍保存	屬健保不給付品項,健保審字第1010023073號
178	59572	FBZ018878001	瑞德浦登仕人工代用骨4 cc ProDense Injectable Graft	56000	人工骨替代品，提供骨缺損之填補，兩階段式分解，吸收期長達六個月。		1. 下列狀況不適合此治療： 開刀部位為複雜性骨折時，需搭配骨板使用	此系列產品皆為自費,尚無健保給付產品可比較
179	59636	FBZ022785002	Dart-Fire headless screw 多重加壓骨釘2.5,3.0	13000	多重加壓骨釘，提供傷部良好固定性，微創尺寸，傷口小，加快恢復速度。		1. 下列狀況不適合此治療： 開刀部位為複雜性骨折時，需搭配骨板使用	此系列產品皆為自費,尚無健保給付產品可比較
180	59698	FBZ027409006	美精技悠補骨補骨材料含異體骨片1CC	30000	本特材成份經美國組織銀行確認具有骨誘導作用的人體去礦物質化骨基質(DBM)，DBM中富含多種骨成長蛋白及骨誘導生長因子，例如BMP-2, BMP-4,IGF-1,TGF-β1等，以黃金比例組合而成，具有良好骨質誘導效果，另添加人體皮質骨及海綿骨碎片，提供更加骨傳導效果，可促進骨癒修復生長。	未有任何嚴重副作用，極少數患者可能會患有患處紅腫，或其他一般手術會碰到的副作用，	使用本產品時請依照所提供之操作及使用資訊使用，本產品為無菌包裝，不可重新滅菌，開封後不可重複使用。	傳統健保人工代用骨為顆粒型態，僅具骨傳導作用填補於缺損處，本特材添加可誘導骨生成之生長因子及異體骨片，同時兼具骨傳導及誘導作用，誘導骨生長修復。
181	59699	FBZ027409007	美精技悠補骨補骨材料含異體骨片2CC	54000	本特材成份經美國組織銀行確認具有骨誘導作用的人體去礦物質化骨基質(DBM)，DBM中富含多種骨成長蛋白及骨誘導生長因子，例如BMP-2, BMP-4,IGF-1,TGF-β1等，以黃金比例組合而成，具有良好骨質誘導效果，另添加人體皮質骨及海綿骨碎片，提供更加骨傳導效果，可促進骨癒修復生長。	未有任何嚴重副作用，極少數患者可能會患有患處紅腫，或其他一般手術會碰到的副作用，	使用本產品時請依照所提供之操作及使用資訊使用，本產品為無菌包裝，不可重新滅菌，開封後不可重複使用。	傳統健保人工代用骨為顆粒型態，僅具骨傳導作用填補於缺損處，本特材添加可誘導骨生成之生長因子及異體骨片，同時兼具骨傳導及誘導作用，誘導骨生長修復。
182	59700	FBZ027409008	美精技悠補骨補骨材料含異體骨片5CC	96000	本特材成份經美國組織銀行確認具有骨誘導作用的人體去礦物質化骨基質(DBM)，DBM中富含多種骨成長蛋白及骨誘導生長因子，例如BMP-2, BMP-4,IGF-1,TGF-β1等，以黃金比例組合而成，具有良好骨質誘導效果，另添加人體皮質骨及海綿骨碎片，提供更加骨傳導效果，可促進骨癒修復生長。	未有任何嚴重副作用，極少數患者可能會患有患處紅腫，或其他一般手術會碰到的副作用，	使用本產品時請依照所提供之操作及使用資訊使用，本產品為無菌包裝，不可重新滅菌，開封後不可重複使用。	傳統健保人工代用骨為顆粒型態，僅具骨傳導作用填補於缺損處，本特材添加可誘導骨生成之生長因子及異體骨片，同時兼具骨傳導及誘導作用，誘導骨生長修復。
183	53578	FBZ010866002	艾羅聖人工骨替代品 1 cc AlloMatrix Injectable Putty	23000	人工骨替代品，提供骨缺損之填補，內含生長因子，加快復元速度		1. 下列狀況不適合此治療： 開放性骨折或有感染疑慮之病患	此系列產品皆為自費,尚無健保給付產品可比較

184	53623	FBZ010866001	艾羅寧人工骨黏替代品0.5 cc AlloMatrix Injectable Putty	11000	人工骨黏替代品，提供骨缺損之填補，內含生長因子，加快復元速度	1. 下列狀況不適宜此治療： 開放性骨折與有感染疑慮之病患	此系列產品皆為自費，尚無健保給付產品可比較	
185	53706	FBZ008723001	瑞德骨黏替代品5 cc MIIG X3	45000	人工骨黏替代品，提供骨缺損之填補，攪拌式人工骨，可塑型、固定骨缺損處。	1. 下列狀況不適宜此治療：	此系列產品皆為自費，尚無健保給付產品可比較	
186	53727	FBZ018878002	瑞德浦登仕人工代用骨10 cc ProDense Injectable Graft	82000	人工骨黏替代品，提供骨缺損之填補，兩階段式分解，吸收期長達六個月。	1. 下列狀況不適宜此治療：	此系列產品皆為自費，尚無健保給付產品可比較	
187	59528	FBZ019838001	瑞德鎖定式骨板系統/前腳 Foot & Ankle system(微創) Bow opening wedge plate 0-7mm楔形襯墊骨板 UPS 2.7mm Plate 18-24mm全骨板2.7MM MPJ Fusion Plate 28.35,45mm趾趾骨關節骨板	38000	互鎖式腳板固定系統，提供良好的支撐力，完整尺寸，所有腳骨皆有對應板型	骨板貼附骨頭，腳部會略感不適 1. 下列狀況不適宜此治療： 開刀部位有開放性傷口或感染疑慮之患者	此系列產品皆為自費，尚無健保給付產品可比較	
188	59529	FBZ019240002	3.0/4.3mm多重加壓骨釘 MUC Screw	10500	多重加壓骨釘，提供優部良好固定性，微創尺寸，傷口小，加快恢復速度	1. 下列狀況不適宜此治療： 開刀部位為複雜性骨折時，需搭配骨板使用	此系列產品皆為自費，尚無健保給付產品可比較	
189	59530	FBZ019240002	7.0mm多重加壓骨釘 MUC Screw	13500	多重加壓骨釘，提供優部良好固定性，微創尺寸，傷口小，加快恢復速度	1. 下列狀況不適宜此治療： 開刀部位為複雜性骨折時，需搭配骨板使用	此系列產品皆為自費，尚無健保給付產品可比較	
190	59534	FBZ019775001	瑞德橈骨頭系統 Evolve Radial Head	59000	人工橈骨頭系統，提供橈骨頭關節置換，組合式關節，提供多種尺寸。	1. 下列狀況不適宜此治療： 骨折部位超過橈骨頭30mm處	此系列產品皆為自費，尚無健保給付產品可比較	
191	59535	FBZ019835001	瑞德橈骨頭骨板系統 Evolve Radial Head Plate	59000	橈骨頭骨板系統，提供橈骨骨折處良好固定性，提供多種板型，符合亞洲人尺寸。	1. 下列狀況不適宜此治療： 骨折部位超過橈骨頭30mm處	此系列產品皆為自費，尚無健保給付產品可比較	
192	59536	FBHPMLDH01W2	瑞德BFH人工髖關節組合固定框 BFH TOTAL HIP SYSTEM	85000	金屬人工髖關節，高耐磨性延長使用年限，大頭設計，提供更大彎曲度。	1. 下列狀況不適宜此治療： 孕婦及金屬過敏患者	此系列產品皆為自費，尚無健保給付產品可比較	
193	59738	FBZ029334001	"紐克立普"艾利修遠端橈骨板系統 (內含自微膠膠原蛋白人工骨黏替代品一盒)	63500	"紐克立普"艾利修遠端橈骨板系統 1. 骨板兩側互鎖式之多軸角度鎖定設計，減少冷焊，方便移除。 特別適合骨質不佳與粉碎性骨折的病患 2. 符合人體解剖構造的植入物 3. 無菌包裝的植入物與器械降低感染風險 4. 全新器械減少器械損壞問題 5. 隨拆即用適合緊急手術 自微膠膠原蛋白人工骨黏替代物 1. 成份為第一型膠原蛋白/β型二磷酸鹽 2. 具備導引性，提供凝血特性，促進細胞黏附，增加骨癒合與增生 3. 可塑形，提高骨材料親水性，操作特性佳 4. 交聯處理，延長吸收時間 5. 降解時間約6個月	"紐克立普"艾利修遠端橈骨板系統套組之骨板不得彎曲，不得嘗試改變其形狀，尤其是扭轉或切斷 1. 下列狀況不適宜此治療： 骨折部位超過橈骨頭30mm處	"紐克立普"艾利修遠端橈骨板系統 1. 解剖型骨板設計與互鎖式多軸角度鎖定設計更符合人體構造 2. 全套無菌包裝的全新器械與植入物增加手術安全性 自微膠膠原蛋白人工骨黏替代物 1. 添加膠原蛋白，促進骨癒合與增生 2. 延長降解時間	
194	59697	FBZ019750001	艾克曼解剖型遠端尺骨固定骨板	55200	"艾克曼解剖型遠端尺骨固定系統"可對骨折提供多種不同曲度及長度的骨板選擇。 此骨板使用鈦材質的預鑄形式骨板，生物相容性高，骨板強度高於一般重建骨板多3.5倍，不同曲度可依病人不同，選擇最貼合、最符合骨形的骨板固定。 超薄型骨板可減少病人軟組織的干擾及異物感。	過多的活動量植入物的拖征，不完全的癒合，或是植入時對植入物有過大壓力的外力壓迫皆有可能導致植入物的破裂、位移與鬆脫。病人可能產生對植入物的過敏或排斥現象，疼痛不舒服或是對植入物產生異樣感。安裝過程中所產生的傷口可能造成神經細胞或是軟組織的損害，或是傷口不癒合癒合現象亦可能產生	若懷疑病人有明顯或是潛在的發炎現象、骨質疏松、骨頭或軟組織的不足或質地不佳，對植入物有過敏現象，需再植入術之前就先做測試	健保材料為不銹鋼材質，固定方式以鋼釘與骨癒合力為主，固定力較差，易鬆脫，不適宜長期留在病人體內，健保無此解剖形骨板，醫師須在手術期間磨形骨板形狀，不易貼附易造成不舒服感及軟組織干擾，須二次手術取出
195	53699	FBZ019496002	艾克曼加壓螺釘系統	22000	採生物相容性高的鈦材質製作，多種尺寸選擇適用於各關節周圍骨折，小骨骨折、切骨整形術與骨融合，漸進螺紋設計可產生加壓效果，增加癒合及可埋入骨頭內的無鎖設計，減少異物不舒適感及軟組織干擾，中空螺紋設計適用於經皮微創手術，減少傷口感染及縮短病人復原期間。	植入物變形失敗肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷，過敏反應肇因於無法適應植入物材質，癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙，植入物而引起的疼痛	若懷疑病人有明顯或是潛在的發炎現象、骨質疏松、骨頭或軟組織的不足或質地不佳，對植入物有過敏現象，需再植入術之前就先做測試	1. 健保為不銹鋼材質，本項產品為鈦合金材質 2. 健保為有鎖式螺釘設計，易有異物感，此艾克曼加壓螺釘系統為平頭螺釘設計，對於軟組織干擾較少 3. 艾克曼加壓螺釘系統專利漸進式螺紋設計對於骨折加壓效果較佳，穩定性較高，健保給付品穩定性較差，螺釘易鬆脫。
196	59655		"利奇"高濃度血小板保存容器	48000	人體可降解代謝吸收，生長因子能有較長時間的作用效果促進幹細胞分化、提供組織再生支架 協助軟組織修復：針對半月軟骨撕裂傷、前十字韌帶重建、阿基里斯韌帶縫合 協助硬骨刺激新生：骨頭壞死刺激新生、骨椎融合、粉碎性骨折重建	抽血時造成的血管受傷、血腫。	1. 下列狀況不適宜此治療： 血小板過低患者、敗血症、血癌、急性或慢性傳染病患者 有如紅斑性狼瘡等免疫系統疾病患者 2. 兩周內服用抗凝血劑或非類固醇消炎藥物，以免減輕療效，但仍可服用止痛藥。	此系列產品皆為自費，尚無健保給付產品可比較
197	59712	FFZ026642004	銀聯生物可吸收性頸前路骨板系統-雙節 Inion S-1 Biodegradable Anterior Cervical Fusion System(P1+S*4)	116000/組	1. 材質為可降解高聚合物。 2. 維持初始強度達16週，之後逐漸減弱，在2-4年間被吸收。 3. 含不透射線的鉭標記物，用於術後對線檢查。	併發症與其他體內固定方法類似： 過早的壓力、活動或負荷導致過早彎曲、鬆開或斷裂。 感染可能導致手術失敗。 手術創傷可能導致神經與血管傷害。 植入異質物可能造成發炎或過敏反應，無菌環境中可能發生局部短暫異體蓄積。	本產品適用於固定功能，不適用於替代健康組織或用於支撐滿負荷承重。	健保產品無類似品。
198	59713	FFZ026642005	銀聯生物可吸收性頸前路骨板系統-三節 Inion S-1 Biodegradable Anterior Cervical Fusion System(P1+S*6)	158,000/組	1. 材質為可降解高聚合物。 2. 維持初始強度達16週，之後逐漸減弱，在2-4年間被吸收。 3. 含不透射線的鉭標記物，用於術後對線檢查。	併發症與其他體內固定方法類似： 過早的壓力、活動或負荷導致過早彎曲、鬆開或斷裂。 感染可能導致手術失敗。 手術創傷可能導致神經與血管傷害。 植入異質物可能造成發炎或過敏反應，無菌環境中可能發生局部短暫異體蓄積。	本產品適用於固定功能，不適用於替代健康組織或用於支撐滿負荷承重。	健保產品無類似品。
199	59714	FBZ027128002	銀聯生物可吸收性骨釘骨板系統-骨釘 Inion OTPS FreedomPlate & Inion FreedomScrew-Screw	28000/支	1. 本產品為生物可吸收性植入物。 2. 維持初始強度達12週，之後逐漸減弱，在2-4年間被吸收。	併發症與其他體內固定方法類似： 過早的壓力、活動或負荷導致過早彎曲、鬆開或斷裂。 感染可能導致手術失敗。 手術創傷可能導致神經與血管傷害。 植入異質物可能造成發炎或過敏反應，無菌環境中可能發生局部短暫異體蓄積。	過早停用術後輔具可能導致不癒合或畸形癒合。	健保產品無類似品。

200	59715	FBZ027784001	鎖膠生物可吸收性固定骨針 Inion FreedomPin	13000/支	1. 本產品由可降解共聚物製成，可在體內被水解並代謝掉。 2. 為了術中容易辨識，本產品加入了微量的6號綠色染料。	併發症與其他體內固定方法類似： 過早的壓力、活動或負荷導致過早彎曲、鬆開或斷裂。 感染可能導致手術失敗。 手術創傷可能導致神經與血管傷害。 植入異質物可能造成發炎或過敏反應，無菌環境中可能發生局部短暫異體蓄積。	本產品可能因過早的活動、負重而斷裂或鬆脫。	健保產品無類似品。
201	59716	FBZ027128001	鎖膠生物可吸收性骨釘骨板系統 Inion OTSP FreedomPlate & Inion FreedomScrew (P*1+S*4)	120,000/組	1. 本產品為生物可吸收性植入物。 2. 維持初始強度達12週，之後逐漸減弱，在2-4年間被吸收。	併發症與其他體內固定方法類似： 過早的壓力、活動或負荷導致過早彎曲、鬆開或斷裂。 感染可能導致手術失敗。 手術創傷可能導致神經與血管傷害。 植入異質物可能造成發炎或過敏反應，無菌環境中可能發生局部短暫異體蓄積。	過早停用術後輔具可能導致不癒或畸形癒合。	健保產品無類似品。
202	59593	FBZ003096001	"瑞寶德"腰椎內固定系統- 駱森連結器 單節 "REBORN ESSENCE" LUMBAR FIXATION SYSTEM- AWESOME CONNECTION ROD	75000	此胸、腰椎固定用桿，適用於脊椎減壓手術後固定使用，可維持椎間盤一定的功能性，防止鄰近節段退化的機會。	脊椎動態系統植入後，如受外力撞擊或病患本身跌倒或姿勢持續不當，皆有可讓固定桿斷裂或造成手術植入失敗。	手術操作的醫師須接受過本產品的操作訓練課程。 所有的動態系統產品術後皆需要妥適保養，並按專科醫師建議穿著輔具及進行生活習慣養成，控制合理的體重與體脂肪量。	以動態目的植入的病患術後鄰近節段退化機率減少，並可維持一定活動度；若以骨融合目的植入則可增加骨融合機率。
203	59594	FBZ003096002	"瑞寶德"腰椎內固定系統- 駱森連結器 雙節 "REBORN ESSENCE" LUMBAR FIXATION SYSTEM- AWESOME CONNECTION ROD	96000	此胸、腰椎固定用桿，適用於脊椎減壓手術後固定使用，可維持椎間盤一定的功能性，防止鄰近節段退化的機會。 如以本固定桿適用於融合手術搭配椎間椎籠一起使用，透過Wolf定律，可增加椎間融合機率，減少再次手術及假性關節產生機會。	脊椎動態系統植入後，如受外力撞擊或病患本身跌倒或姿勢持續不當，皆有可讓固定桿斷裂或造成手術植入失敗。	手術操作的醫師須接受過本產品的操作訓練課程。 所有的動態系統產品術後皆需要妥適保養，並按專科醫師建議穿著輔具及進行生活習慣養成，控制合理的體重與體脂肪量。	以動態目的植入的病患術後鄰近節段退化機率減少，並可維持一定活動度；若以骨融合目的植入則可增加骨融合機率。
204	59600	FBZ002863005	ReBorn Essence Posterior Cervical Fixation System 瑞寶德頸椎後路固定系統 平滑固定桿	5800	產品備有多樣化的尺寸及組件可供挑選，醫師依患者的體型選擇最適切病患的組件與螺釘尺寸。針對頸椎高位 (C1-C2) 與枕骨間固定更有枕骨固定桿可供選擇，提供病患頸枕骨間更佳固定效果；而針對頸胸椎間固定也有3.5mm*5.5mm的平滑固定桿，讓病患的頸胸椎有更佳固定效果。	若由不熟悉本產品的醫師操作可能有硬骨膜破裂或因手術創傷造成神經受損。 少數病患對於金屬材質植入物過敏。	可能影響安全及療效者包括過度肥胖、冠心病、孕婦、未經復位手術第二級以上之椎體滑脫、全身或未病疾病、嚴重的骨質疏鬆症患者或軟骨症、需使用類固醇治療或全身藥物濫用者。	健保未提供頸椎後路手術給付
205	59624	FBZ003330001	Reborn Essence Z-Brace Cervical Intervertebral Cage 瑞寶德里貝斯頸椎椎間融合器	66000	產品上的Z型切痕提供0.8mm壓縮空間，使植入後對於椎間上下終板提供壓力，進而促進骨融合。中間具有椎骨面積，可提供植骨使用，且壓縮後可讓中間的椎骨與上下椎間終板與植骨做為接觸，使植骨與終板達到骨癒合，以促進骨融合。	若由不熟悉本產品的醫師操作可能有硬骨膜破裂或因手術創傷造成神經受損。 少數病患對於金屬材質植入物過敏。	建議以椎骨內固定器加以固定，穩定性更佳。 可能影響安全及療效者包括過度肥胖、冠心病、孕婦、未經復位手術第二級以上之椎體滑脫、全身或未病疾病、嚴重的骨質疏鬆症患者或軟骨症、需使用類固醇治療或全身藥物濫用者。	提供更佳的骨融合條件，減少植入物沉降進入椎體風險，而造成椎間盤高度減少及椎芯狹小現象產生。
206	59630	FBZ021788001	"SCIENT X" DISCOCERV Cervical Disc Prosthesis "賽思可"頸椎椎間植入物	255000	術後頸部活動可維持接近自然生理角度，且不影響生活功能，患者滿意度提高。包含合金及陶瓷結構，術後MRI(核磁共振影像)清晰，不會造成影像干擾，有利未來對手術節段或鄰近節段之長期追蹤檢查。Ceramic-on-Ceramic材質設計，提供超耐用的椎間盤，可提高使用年限。	感染、術後植入物的移位、自發性的骨融合。若發生融合以影響脊椎關節置換術相關的關節、脫臼、椎間盤萎縮可能掉落物體。對植入物材質的不適	操作醫師須熟悉產品操作方法。 須依照欲修復的椎間盤高度來選擇適當的產品。	可提供病人較大的活動角度，且接近自然生理的角度
207	59640	FBZ017023001	"卡希歐"注射型合成代用骨 "KASIOS" JECTOS INJECTABLE SYNTHETIC BONE	36000	人工代用骨是一注射型合成代用骨，具有生物相容性與生物可吸收性特色。適用於創傷與骨折所造成骨質疏鬆的鬆質骨填補。當產品直接放置到骨頭需填補的空間內，藉由骨沉澱與植入物再吸收可以與原本骨融合。	在降解的過程中，磷酸鹽鈣顆粒會在吞噬細胞的溶酶體作用下釋放與分解。	建議須搭配其他骨釘、板合併使用。 手術操作的醫師須接受過JECTOS產品的操作訓練課程。 骨癒合前患部盡量不要施力，以免造成二次骨折。	可注射於患部，無須屈就人工骨的型態，讓患部植骨更加完整，並具有一定的支撐性，讓復原期縮短。
208	59650	FBZ003326002	Reborn Essence Z-Brace Lumber Intervertebral Cage 瑞寶德里貝斯頸椎椎間融合器	90000	產品上的Z型切痕提供0.8mm壓縮空間，使植入後對於椎間上下終板提供壓力，進而促進骨融合。中間具有椎骨面積，可提供植骨使用，且壓縮後可讓中間的椎骨與上下椎間終板與植骨做為接觸，使植骨與終板達到骨癒合，以促進骨融合。	若由不熟悉本產品的醫師操作可能有硬骨膜破裂或因手術創傷造成神經受損。 少數病患對於金屬材質植入物過敏。	建議以椎骨內固定器加以固定，穩定性更佳。 可能影響安全及療效者包括過度肥胖、冠心病、孕婦、未經復位手術第二級以上之椎體滑脫、全身或未病疾病、嚴重的骨質疏鬆症患者或軟骨症、需使用類固醇治療或全身藥物濫用者。	提供更佳的骨融合條件，減少植入物沉降進入椎體風險，而造成椎間盤高度減少及椎芯狹小現象產生。
209	59677	FBZ004676001	"瑞寶德"諾瓦脊椎內固定系統- 預彎固定桿(短節) "REBORN ESSENCE"NOVA SPINAL FIXATION SYSTEM- MIS SCREW	18500	1.微創骨釘設計特殊，相較套筒式可縮小傷口近30% 2.與特殊設計的微創預彎固定桿搭配使用，可讓手術更有效率與精確 3.傷口極小化，失血減少並減少住院日期與恢復期	極少數病患會有硬骨膜破裂，因手術創傷造成神經受損、感染、延遲癒合或不癒合，對於植入物之金屬材質過敏。	建議隨做手術的醫生應接受過專業微創脊椎手術課程。 術後需要妥適保養，並按專科醫師建議穿著輔具及進行生活習慣養成。	諾瓦微創脊椎固定系統為特殊設計的中空骨釘，透過專屬工具及新型的植入物設計，可縮小病患傷口及對肌肉層的傷害並減少失血量。一般而言，單側2.5公分傷口可植入兩支螺釘，單側3.5公分傷口可植入三支螺釘，因為傷口小與肌肉層剝離減少，可縮短恢復期及住院日數。
210	59678	FBZ004676003	"瑞寶德"諾瓦脊椎內固定系統- 預彎固定桿(長節) "REBORN ESSENCE"NOVA SPINAL FIXATION SYSTEM- PREBEND ROD(SHORT)	8500	1.微創骨釘設計特殊，相較套筒式可縮小傷口近30% 2.與特殊設計的微創預彎固定桿搭配使用，可讓手術更有效率與精確 3.傷口極小化，失血減少並減少住院日期與恢復期	極少數病患會有硬骨膜破裂，因手術創傷造成神經受損、感染、延遲癒合或不癒合，對於植入物之金屬材質過敏。	建議隨做手術的醫生應接受過專業微創脊椎手術課程。 術後需要妥適保養，並按專科醫師建議穿著輔具及進行生活習慣養成。	諾瓦微創脊椎固定系統為特殊設計的中空骨釘，透過專屬工具及新型的植入物設計，可縮小病患傷口及對肌肉層的傷害並減少失血量。一般而言，單側2.5公分傷口可植入兩支螺釘，單側3.5公分傷口可植入三支螺釘，因為傷口小與肌肉層剝離減少，可縮短恢復期及住院日數。
211	59679	FBZ004676004	"瑞寶德"諾瓦脊椎內固定系統- 預彎固定桿(長節) "REBORN ESSENCE"NOVA SPINAL FIXATION SYSTEM- PREBEND ROD(LONG)	15000	1.微創骨釘設計特殊，相較套筒式可縮小傷口近30% 2.與特殊設計的微創預彎固定桿搭配使用，可讓手術更有效率與精確 3.傷口極小化，失血減少並減少住院日期與恢復期	極少數病患會有硬骨膜破裂，因手術創傷造成神經受損、感染、延遲癒合或不癒合，對於植入物之金屬材質過敏。	建議隨做手術的醫生應接受過專業微創脊椎手術課程。 術後需要妥適保養，並按專科醫師建議穿著輔具及進行生活習慣養成。	諾瓦微創脊椎固定系統為特殊設計的中空骨釘，透過專屬工具及新型的植入物設計，可縮小病患傷口及對肌肉層的傷害並減少失血量。一般而言，單側2.5公分傷口可植入兩支螺釘，單側3.5公分傷口可植入三支螺釘，因為傷口小與肌肉層剝離減少，可縮短恢復期及住院日數。
212	59598	FBZ002863001	ReBorn Essence Posterior Cervical Fixation System 瑞寶德頸椎後路固定系統 萬向螺釘	12000	產品備有多樣化的尺寸及組件可供挑選，醫師依患者的體型選擇最適切病患的組件與螺釘尺寸。針對頸椎高位 (C1-C2) 與枕骨間固定更有枕骨固定桿可供選擇，提供病患頸枕骨間更佳固定效果；而針對頸胸椎間固定也有3.5mm*5.5mm的平滑固定桿，讓病患的頸胸椎有更佳固定效果。	若由不熟悉本產品的醫師操作可能有硬骨膜破裂或因手術創傷造成神經受損。 少數病患對於金屬材質植入物過敏。	可能影響安全及療效者包括過度肥胖、冠心病、孕婦、未經復位手術第二級以上之椎體滑脫、全身或未病疾病、嚴重的骨質疏鬆症患者或軟骨症、需使用類固醇治療或全身藥物濫用者。	健保未提供頸椎後路手術給付
213	59601	FBZ002863003	ReBorn Essence Posterior Cervical Fixation System 瑞寶德頸椎後路固定系統- 枕骨固定桿	28000	產品備有多樣化的尺寸及組件可供挑選，醫師依患者的體型選擇最適切病患的組件與螺釘尺寸。針對頸椎高位 (C1-C2) 與枕骨間固定更有枕骨固定桿可供選擇，提供病患頸枕骨間更佳固定效果；而針對頸胸椎間固定也有3.5mm*5.5mm的平滑固定桿，讓病患的頸胸椎有更佳固定效果。	若由不熟悉本產品的醫師操作可能有硬骨膜破裂或因手術創傷造成神經受損。 少數病患對於金屬材質植入物過敏。	可能影響安全及療效者包括過度肥胖、冠心病、孕婦、未經復位手術第二級以上之椎體滑脫、全身或未病疾病、嚴重的骨質疏鬆症患者或軟骨症、需使用類固醇治療或全身藥物濫用者。	健保未提供頸椎後路手術給付

214	59602	FBZ002863004	ReBorn Essence Posterior Cervical Fixation System 瑞寶德頸椎後路固定系統- 橫向連結器	16000	產品備有多樣化的尺寸及組件可供挑選。醫師依患者的體型選擇 最適切病患的組件與螺釘尺寸。針對頸椎高位 (C1-C2) 與枕骨 間固定更有枕骨固定桿可供選擇。提供病患頸枕骨間更佳固定效 果；而針對頸胸椎固定也有3.5mm轉5.5mm的平滑固定桿,讓病 患的頸胸椎有更佳固定效果。	若由不熟悉本產品的醫師操作可能有硬脊膜破裂或因手術創傷造成神經受損。 少數病患對於金屬材質植入物過敏。	可能影響安全及療效者包括過度肥胖、冠心病、孕婦、未經復位手術第二級以上之椎體滑脫、全身或未 辨疾病、嚴重的骨質疏鬆症患者或軟骨症、需使用類固醇治療或全身藥物濫用者。	健保未提供頸椎後路手術給付
215	59599	FBZ002863002	ReBorn Essence Posterior Cervical Fixation System 瑞寶德頸椎後路固定系統- 固定螺釘	9000	產品備有多樣化的尺寸及組件可供挑選。醫師依患者的體型選擇 最適切病患的組件與螺釘尺寸。針對頸椎高位 (C1-C2) 與枕骨 間固定更有枕骨固定桿可供選擇。提供病患頸枕骨間更佳固定效 果；而針對頸胸椎固定也有3.5mm轉5.5mm的平滑固定桿,讓病 患的頸胸椎有更佳固定效果。	若由不熟悉本產品的醫師操作可能有硬脊膜破裂或因手術創傷造成神經受損。 少數病患對於金屬材質植入物過敏。	可能影響安全及療效者包括過度肥胖、冠心病、孕婦、未經復位手術第二級以上之椎體滑脫、全身或未 辨疾病、嚴重的骨質疏鬆症患者或軟骨症、需使用類固醇治療或全身藥物濫用者。	健保未提供頸椎後路手術給付