

國軍高雄總醫院左營分院自費特材收費一覽表

更新日期：107.08.01

| 序號 | 院內代碼 | 中文品名 | 英文品名 | 衛署許可證字號 | 廠牌 | 計價單位 | 自費單價金額：元 | 自費特材代碼 | 產品特性與描述 | 適應症 | 副作用 | 注意事項 | 與健保給付品項之療效比較 |
|----|-------|-------------------------|--|----------------|--------------|------|----------|--------------|--|---|--|---|---|
| 1 | B745B | C2前側固定骨釘 | Locking screw 3.5mm | 衛署醫器輸字第007804號 | SYNTHESIS | EA | 15,600 | FBZ007804005 | 用於支援骨接合術(內固定手術)與矯正骨骼變性、或用於人工關節置換等而設計 | 產品適用於治療創傷性和/或病理性骨骼病變。 | 1.可能因較複雜之骨折致使骨釘術後不穩定。 2.病患術後頭圍不正當使用或無法配合致使骨釘不穩定。 | 1.需由專業外科醫師使用 2.不可重新滅菌或重複使用 | 健保無相同品項，只能使用其他術式，術後較會影響頸椎活動度。 |
| 2 | NS72B | 「百特」伏血凝止血劑 | "Baxter"Floceal Hemostatic Matrix | 衛署醫器輸字第020377號 | Baxter | 組 | 15,990 | TTZ020377001 | 1. 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。 | 除眼科手術外，伏血凝止血劑可作為手術過程中，當結紮止血法或傳統的止血方式都不可行時的止血輔助物。 | 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。 | 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。 | 止血棉：止血時間長易影響手術品質。Floceal 能針對組織出血快速有速止血。 |
| 3 | B094B | “史耐輝”內環固定鈕扣 | “Smith & Nephew” EndoButton | 衛署醫器輸字第008700號 | Smith&Nephew | EA | 13,520 | FBZ008700001 | 用於骨科重建手術中肌腱或韌帶的固定，如十字韌帶重建手術 | 用於骨科重建手術中肌腱或韌帶的固定，如十字韌帶重建手術 | 鬆脫或感染風險 | 1.使用前請檢查包裝是否完整,發現任何破損請勿再使用 2.拆開包裝後請檢查裝置是否正常,若損壞請勿再使用 3.金屬的使用應用軟組織的固定,在骨折或重建手術,唯此裝置目的在幫助正常癒合,無法取代人體正常組織,故在骨骼完全癒合前也請勿過大的承重 4.使用前請遵照醫師指示活動,避免過度承重或壓力影響骨癒合 5.注意是否有感染的問題發生 | 無類似健保品項 |
| 4 | B743B | 高彎曲高耐磨全人工膝關節脛骨內襯 | X3 TKR Insert | 衛署醫器輸字第019366號 | HOWMEDICA | EA | 45,500 | FBZ019366001 | 1.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。 2.三次超耐磨處理，增加耐磨度 3.聚乙烯裝入人體後長期磨損所產生的碎屑，是導致骨頭溶解是人工關節鬆脫、失敗的最主要原因，因此提高聚乙烯墊片的強度是當前最重要的課題之一。經由史賽克專利超耐磨處理，針對聚乙烯施予三次最佳劑量的放射線，能有效提高分子鍵結強度，延長人工關節使用年限。 4.特殊加熱方式，增加抗氧化能力 5.另外聚乙烯可能因為氧化而使得原有強度不在，因此抗氧化能力是另一個延長使用年限考量的因素。由於史賽克專利製程特別將加熱溫度控制在熔點以下，再配合三次超耐磨處理，便能夠有效消除自由基的產生，預防往後聚乙烯襯墊在人體內腐蝕，減少再進行第二次置換手術的機率。 6.讓患者擁有更好的生活品質 7.新型超耐磨墊片更耐磨並且抗氧化能力更好，因此整體關節的活動力也提高許多。最新超耐磨關節內襯不僅降低未來再置換的機率，更能幫助患者恢復到以往的生活品質 | 減少膝關節磨損，增進使用期限。 | 1.脫位：患者不正常的活動、創傷或其他因素。 2.鬆脫：可能因固定不當、潛伏性感染或創傷等。 3.極少數因金屬疲乏而造成植入物斷裂。 4.可能產生末梢神經炎、神經或循環傷害，與骨頭行成易位。 5.淋巴腺疾病和組織或器官內積聚。 6.癌症：雖無重大證明金屬及聚乙烯碎片會導致癌症，但也不排除。 | 在使用前需徹底了解植入物的使用方式及特性，並給予患者正確的衛教。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。 | 1.減少磨損，增進使用期限。 2.增加耐磨度 3.X3有最好的抗氧化能力，有效降低日後在人體內腐蝕的機率。 |
| 5 | B153B | 脛骨固定骨板組(遠端) | PERIARTICULAR TIBIAL LOCKING PLATE SYSTEM | 衛署醫器輸字第009500號 | ZIMMER | SET | 63,060 | FBZ009500004 | 依照骨架人體工學量身訂做，減少手術時間，降低傷口感染機率 | 1.開放性或閉鎖性肱骨粗隆或骨幹或踝部骨折開放性復位術 2.股骨頭骨折開放性復位術 3.脛骨骨折開放性復位術 4.腓外踝或脛內踝單一骨折開放性復位術 | 1.不適用於感染性骨折 2.不適用於胸骨亦或是脊椎骨折 | 本產品需按醫師指示搭配骨折關節面開放性復位術亦或是微創手術使用 | 制式形狀尺寸，手術中須依人體工學彎曲骨板，手術時間減短 |
| 6 | B252B | 橈骨遠端掌側固定骨板組 | PERIARTICULAR DISTAL RADIAL VOLAR LOCKING PLATE SYSTEM | 衛署醫器輸字第009500號 | ZIMMER | SET | 37,700 | FBZ009500007 | 依照骨架人體工學量身訂做，減少手術時間，降低傷口感染機率 | 橈骨、尺骨骨折開放性復位術 | 1.不適用於感染性骨折 2.不適用於胸骨亦或是脊椎骨折 | 本產品需按醫師指示搭配骨折關節面開放性復位術亦或是微創手術使用 | 制式形狀尺寸，手術中須依人體工學彎曲骨板，手術時間減短 |
| 7 | B741B | 西美人工膝關節-超高分子高度交叉連結聚乙烯墊片 | ZIMMER NEXGEN COMPLETE KNEE SOLUTION-PROLONG HIGHLY CROSSLINKED POLYETHYLENE INSERT 5962-22-10:41-14 | 衛署醫器輸字第007513號 | ZIMMER | EA | 42,897 | FBZ007513002 | 超耐磨墊片較傳統內襯可減少78%磨耗率，提高使用年限，減少Surface再置換的機會。 | 用於嚴重退化、創傷、或其他膝關節病變的膝蓋再造過程中，做為骨頭缺陷的再造 | 若植入部位之準備不適當，可能造成脛骨或股骨髁骨折 | 1.需由專業外科醫師使用。 2.手術後的康復訓練應嚴格遵照。 | 自費品相較於健保給付品、更可減少78%的磨損 |

國軍高雄總醫院左營分院自費特材收費一覽表

更新日期：107.08.01

| 序 號 | 院 內 代 碼 | 中 文 品 名 | 英 文 品 名 | 衛 署 許 可 證 字 號 | 廠 牌 | 計 價 單 位 | 自 費 單 價 金 額 元 | 自 費 特 材 代 碼 | 產 品 特 性 與 描 述 | 適 應 症 | 副 作 用 | 應 注 意 事 項 | 與 健 保 給 付 品 項 之 療 效 比 較 |
|-----|---------|--------------|---|----------------|---------------------------|---------|---------------|--------------|---|---|---|---|---|
| 8 | DT38B | 亞諾貝爾生化可吸收膠 | Hyalobarrier Gel 10ML 5CM | 衛署醫器輸字第019410號 | Anika Therapeutics S.R.L. | EA | 12,740 | FSZ019410001 | 1. 亞諾貝爾生化可吸收膠已經實驗證實能有效降低手術後沾黏的發生率與減輕嚴重程度、提高術後懷孕率，並能於未完全止血時使用。 2. 3D凝膠狀的規格使它有別於其他防沾粘產品，能完整包覆不規則組織或器官，形成一層屏障。 3. 開放式與內視鏡手術皆有專門設計的規格包裝，醫師能更方便的選用並簡單操作。且凝膠狀的劑型是目前唯一可用於子宮鏡手術後的防沾粘產品。 | 用於避免或減少婦產科骨盆腔部位手術後組織沾黏的發生 | 無 | 1. 已知對本產品過敏的患者不可使用。 2. 如同其他的手術植入材料，在手術有感染或污染的病患不可使用本產品。 | 無 |
| 9 | DT37B | 亞諾貝爾生化可吸收膠 | Hyalobarrier Gel Endo 10ML 30CM | 衛署醫器輸字第019410號 | Anika Therapeutics S.R.L. | EA | 12,740 | FSZ019410002 | 1. 亞諾貝爾生化可吸收膠已經實驗證實能有效降低手術後沾黏的發生率與減輕嚴重程度、提高術後懷孕率，並能於未完全止血時使用。 2. 3D凝膠狀的規格使它有別於其他防沾粘產品，能完整包覆不規則組織或器官，形成一層屏障。 3. 開放式與內視鏡手術皆有專門設計的規格包裝，醫師能更方便的選用並簡單操作。且凝膠狀的劑型是目前唯一可用於子宮鏡手術後的防沾粘產品。 | 用於避免或減少婦產科骨盆腔部位手術後組織沾黏的發生 | 無 | 1. 已知對本產品過敏的患者不可使用。 2. 如同其他的手術植入材料，在手術有感染或污染的病患不可使用本產品。 | 無 |
| 10 | DF64B | 馬斯特 生物消溶阻黏膜 | "MAST" SurgiWrap Bioresorbable Adhesion Barrier Film-0.02*100*130mm | 衛署醫器輸字第016580號 | MAST | EA | 13,650 | FSZ016580001 | 1. 最接近物理性隔離效果的防沾黏膜，臨床應用效果最佳。 2. 聚乳酸材料與縫線相同，已使用在人體臨床上超過45年，被人體分解成水及二氧化碳，無任何副作用安全有效。 | 1. 隔離不同的組織及防止傷疤組織向內生長，並防止緊靠阻黏膜部分的組織重新形成黏連。 2. 促成緊靠阻黏膜的組織形成手術的解剖面，有助於手術再次的進行。 3. 防止緊靠阻黏膜部分的形成或重新形成黏連，並促成緊靠阻黏膜的組織形成便於進行手術的解剖面，包括下列解剖部位： a. 心包、心外膜、胸骨後 b. 腹膜、腹膜腔、大腸、盲腸、器官 c. 硬膜、脊椎硬膜、硬脊膜外、硬脊膜上 d. 婦產科(如：女性骨盆、生殖器官、卵巢、子宮、輸卵管等) 4. 增強軟組織的薄弱部位，或用於需要附加使用其它增強或搭橋材料才能達成期望的手術效果的疝氣或筋膜修補手術，用於需要臨時傷口支托的場合，這些應用包括但不限於下列手術：陰道托垂、結腸和直腸托垂、盆骨底部重建和 | 1. 若發生感染可能導致治療失敗 2. 由於手術創傷可能使神經血管受到損傷。 3. 由於劇烈活動、創傷或載荷過重可能導致本品彎曲、破裂、鬆脫、摩擦或固定位置移動。 4. 儘管罕見，但是植入異物可能引起炎症或過敏反應。 5. 血腫・縫線拉出。 | 1. 本醫療器材只限由醫師操作使用 2. 不要曝露於攝氏49度以上 | 1. 本產品可分解吸收。 2. 本產品除可形成物理性隔離層外，更具防止組織沾粘之功能。 3. 本產品使用部位及科別較廣。 |
| 11 | OB12B | 安潔調整型單切口懸帶 | ADJUSTABLE SINGLE INCISION SLING #700SI | 衛署醫器輸字第022418號 | BARD | EA | 26,650 | FSZ022418001 | 1. 單一傷口微創手術設計，患者體表無傷口 2. 術後出血少 3. 手術時間短、恢復快 | 1. 單一傷口微創手術設計，患者體表無傷口 2. 術中可調節懸帶長度與張力 3. 軟組織固定錨，可穩固錨定於患者體內 4. 長度與張力鎖定裝置 | 1. 術後血腫、感染、瘻管 2. 尿液殘留，膀胱阻塞等排尿困難症狀 3. 鄰近血管、神經、膀胱、大腸與臟器的穿刺，為術中可能的併發症 4. 術後異物感與發炎感染症狀 5. 人工網膜可能外露於陰道黏膜外 6. 植入物移位或手術失敗造成的尿失禁復發 | 1. 須由訓練合格之婦產科或泌尿科醫師診斷並操作本產品 2. 術後出血狀況需在出院前妥善控制 3. 膀胱脫垂修補應先於懸帶植入前完成 4. 懸帶應妥善植入於患者尿道中段，並妥善調整懸帶張力 5. 本產品為單次使用，在任何狀況下均不應重新消毒使用 6. 懷孕或計畫懷孕之婦女不得使用本產品 7. 本產品不得使用於男性患者或18歲以下兒童 8. 術中建議例行性膀胱鏡檢查，以避免膀胱穿刺之副作用 9. 使用前應檢視包裝完整性，任何包裝破損均不應使用 10. 在執行植入前才打開產品包裝，以降低感染風險 11. 術後應避免提重物，激烈運動，盆浴與性生活，直至醫師評估可回復日常生活 | 1. 健保產品須穿出患者體外，共三個傷口 2. 術後疼痛大幅降低，多數無須口服止痛藥 3. 患者術後可立即回復日常生活起居 |
| 12 | B093B | “史耐輝”半月板修補系統 | “Smith & Nephew” Fast-Fix Meniscal Repair System Ultra Fast Fix AB 72201494 | 衛署醫器輸字第010837號 | Smith & Nephew | EA | 15,470 | FBZ010837001 | 用於半月軟骨縫合用，採all inside方式實用，且為可吸收材質。 | 用於縫合線的保持裝置，以協助經皮或內視鏡軟組織手術，如半月板修補。 | 對植入物極少數過敏體質患者有過敏現象。 | 術後一個月避免膝蓋有太激烈運動 | 無 |
| 13 | NS74B | 斯爾弗止血劑 | Surgiflo Haemostatic Matrix | 衛署醫器輸字第022384號 | Johnson & Johnson ETHICON | 盒 | 8,400 | THZ022384001 | 本產品是滅菌可吸收的豬凝膠液體基質，用於出血表面的止血凝膠。在不過量情況下，4-6周完全吸收，且沒有組織反應。 | 用於手術中(眼科手術除外)傳統止血方式控制微血管，靜脈和小動脈等出血皆效果不彰時止血使用；也可和凝血酶一同使用，但並非一定要。 | 皮膚傷口縫合時不可使用，會影響皮膚邊緣的癒合。切勿在血管腔內使用，否則會有栓塞的危險。 | 對豬凝膠過敏的病患不能使用。 | 目前沒有類似產品。 |

國軍高雄總醫院左營分院自費特材收費一覽表

更新日期：107.08.01

| 序 號 | 院 內 代 碼 | 中 文 品 名 | 英 文 品 名 | 衛 署 許 可 證 字 號 | 廠 牌 | 計 價 單 位 | 自 費 單 價 金 額 元 | 自 費 特 材 代 碼 | 產 品 特 性 與 描 述 | 適 應 症 | 副 作 用 | 應 注 意 事 項 | 與 健 保 給 付 品 項 之 療 效 比 較 |
|-----|---------|----------------------------|---|----------------|-----------|---------|---------------|--------------|--|---|--|--|--|
| 14 | B770B | "諾亞"生物可吸收骨替代材料-軟塊狀(2.5cm3) | "Novabone" Bioactive Synthetic Graft-Putty (2.5cm3) | 衛署醫器輸字第023041號 | NOVA BONE | BX | 43200 | FBZ023041006 | 1.100%人工合成,可完全被人體代謝吸收 2.無毒性不會造成過敏反應 3.具骨激發骨傳導作用 4.可和自體骨或異體骨相互混合使用 5.即拆即用,縮短手術時間降低感染機率 6.軟塊狀不易融於水,易於填充到各種形狀骨缺損處 7.有抗菌抑菌功效 | 1.骨科,創傷手術骨折復位之骨融合手術,脊椎內固定骨融合手術 2.神經外科顱骨成型術,脊椎內固定骨融合手術提高骨融合成功機率 | 手術可能引起的併發症包括淺表傷口感染、深部傷口感染、深部傷口感染伴隨骨隨延遲癒合、復位中骨質流失無法融合、失去骨移植替代物、移植替代物前突和/或移位,一般併發症也可能因麻醉或手術而出現 | 移植部位超過15.5cm,建議將"諾亞"與自體骨或異體骨混合使用 | 健保無相關成份之品項,故無從比較 |
| 15 | B771B | "諾亞"生物可吸收骨替代材料-軟塊狀(5.0cm3) | "Novabone" Bioactive Synthetic Graft-Putty (5.0cm3) | 衛署醫器輸字第023041號 | NOVA BONE | BX | 64,350 | FBZ023041007 | 1.100%人工合成,可完全被人體代謝吸收 2.無毒性不會造成過敏反應 3.具骨激發骨傳導作用 4.可和自體骨或異體骨相互混合使用 5.即拆即用,縮短手術時間降低感染機率 6.軟塊狀不易融於水,易於填充到各種形狀骨缺損處 7.有抗菌抑菌功效 | 1.骨科,創傷手術骨折復位之骨融合手術,脊椎內固定骨融合手術 2.神經外科顱骨成型術,脊椎內固定骨融合手術提高骨融合成功機率 | 手術可能引起的併發症包括淺表傷口感染、深部傷口感染、深部傷口感染伴隨骨隨延遲癒合、復位中骨質流失無法融合、失去骨移植替代物、移植替代物前突和/或移位,一般併發症也可能因麻醉或手術而出現 | 移植部位超過15.5cm,建議將"諾亞"與自體骨或異體骨混合使用 | 健保無相關成份之品項,故無從比較 |
| 16 | BC40B | 康樂保善舒樂造口術用袋及其附件-造口貼環 | Coloplast SenSura Ostomy pouch and accessories-baseplate | 衛署醫器輸字第007838號 | Coloplast | EA | 240 | BBZ007838001 | 柔軟服貼,輕巧舒適,對抗侵蝕,不易溶解,保護皮膚,舒爽透氣。 | 結腸造口,迴腸造口,泌尿造口。 | 無 | 保持造口周圍皮膚乾燥 | 無 |
| 17 | BC41B | 康樂保善舒樂造口術用袋及其附件-造口墊高貼環 | Coloplast SenSura Ostomy pouch and accessories-Convex baseplate | 衛署醫器輸字第007838號 | Coloplast | EA | 276 | BBZ007838002 | 柔軟服貼,輕巧舒適,對抗侵蝕,不易溶解,保護皮膚,舒爽透氣。 | 結腸造口(凹陷或萎縮),迴腸造口,泌尿造口。 | 無 | 保持造口周圍皮膚乾燥 | 無 |
| 18 | DF70B | "健臻"防粘黏薄膜 | SEPRAFILM ADHESION BARRIER 13X15CM(5"X6") | 衛署醫器輸字第018915號 | Genzyme | EA | 13,104 | FSZ018915001 | SEPRAFILM防粘黏薄膜是一種無菌、半透明的粘黏阻隔膜,由玻尿酸鈉(HA)與聚羧酸甲基纖維素(CMC)兩種陰離子多醣類組合而成。 | 適用於進行腹腔或骨盆腔剖腹術患者使用,目的在減少手術後於腹腔壁與下方臟器(如網膜、小腸、膀胱與胃)之間及子宮與周圍組織(如輸卵管、卵巢、大腸與膀胱)之間造成粘黏的發生率並降低其程度與嚴重性。 | 長期臨床結果,如慢性疼痛,不孕及小腸阻塞等在臨床研究中並尚未發現 | 本產品不建議妊娠時使用,且在使用後一個月內避免懷孕。 | 本產品無健保品項比較 |
| 19 | B059B | 頸腰椎體替換支架一節 | MESH 1-SEGMENT/TITANIUM | 衛署醫器輸字第017077號 | SYNTHESIS | SET | 78,000 | FBZ017077001 | "信迪思"椎間植入物取代頸椎、胸椎和腰椎的椎體。依據病患的病狀和分析,多樣設計和高度之純鈦植入物,能讓醫師選擇最適合病患的尺寸。 | 1.本植入物適用於因腫瘤或創傷(例:骨折)所造成的脊椎椎體退化、損傷或不穩固。 2."信迪思"椎間植入物必須和內固定系統一起使用比如:TeleFix, CSLP或USSII | 1.植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。 2.過敏反應肇因於無法適應植入物材質。 3.癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。 4.植入物而引起的疼痛。 | 1.需由專業外科醫師使用 2.不可重新滅菌或重複使用 | 健保無相同品項,須從病患其他身體部位取自體骨移植 |
| 20 | B077B | 頸腰椎體替換支架二節 | MESH 2-SEGMENT/TITANIUM | 衛署醫器輸字第017077號 | SYNTHESIS | SET | 122,265 | FBZ017077001 | "信迪思"椎間植入物取代頸椎、胸椎和腰椎的椎體。依據病患的病狀和分析,多樣設計和高度之純鈦植入物,能讓醫師選擇最適合病患的尺寸。 | 1.本植入物適用於因腫瘤或創傷(例:骨折)所造成的脊椎椎體退化、損傷或不穩固。 2."信迪思"椎間植入物必須和內固定系統一起使用比如:TeleFix, CSLP或USSII | 1.植入物變形失效肇因於植入物選擇錯誤或內固定過度負荷。 2.過敏反應肇因於無法適應植入物材質。 3.癒合遲緩肇因於血液循環系統障礙。 4.植入物而引起的疼痛。 | 1.需由專業外科醫師使用 2.不可重新滅菌或重複使用 | 健保無相同品項,須從病患其他身體部位取自體骨移植 |
| 21 | B081B | 巔即安膠原蛋白骨格填充物 0.5cc | GingivAid Collagen Bone Graft 0.5cc | 衛署醫器製字第003196號 | 和康 | EA | 8,288 | FBZ003196002 | 模擬人體骨基質組成,具極佳的生物相容性,對於骨質新生提供良好的骨引導性及骨誘導性,本品成份所組成亦可提供骨質新生所需的基質在人體內可被吸收並逐漸被新生骨質取代,其吸收及新生修復的速度與自體骨格相似。 | 填補骨缺損 | 因使用不符適應症而產生如以上事項 | 患者如有下列不適用症狀建議不使用本產品: 1.患者有嚴重過敏病史或對牛膠原蛋白過敏 2.正在進行肉類產品減敏治療之患者 3.手術傷口有發炎性骨疾病如骨髓炎等患者 4.骨填補處近端有嚴重的血管性或神經性損傷者 5.代謝性或系統性骨骼及病患者 | 無相同品項,只能使用一般人工骨,並無上述之優點。 |
| 22 | MM70B | "柯特曼"顱內壓監測器用監測裝置(腦壓監測感應器) | CODMAN MICROSENSOR ICP BASIC KIT | 衛署醫器輸字第011170號 | codman | SET | 20,150 | FNZ011170002 | "柯特曼"顱內壓感測變換器是一條一端載有微小的矽高感度壓電式壓力感測器及另一端有電連接的導管。感測器結合顱內壓監測器或介面控制組時,可用於各種顯示顱內壓波形或結合顱內壓結果與其他生命徵象資訊的病人監測系統。 | 需要直接監測顱內壓時使用 | 極少見引起之過敏反應 | 從顱骨、皮質或腦硬膜處植入感測器時,可能會發生出血,在插入前應檢查病患的血液凝血因子。 | 現行健保給付之顱內壓監測裝置,需利用手動方法來計算顱內壓力,本產品皆由電子式24小時監測,可即時反應病患顱內壓力的變化。 |
| 23 | B063B | 低溫椎用成型骨泥(含穿刺針2支&針筒2支) | MENDEC SPINE | 衛署醫器輸字第014380號 | TECRES | BOX | 24,687 | FBZ014380001 | 本產品用於骨質疏鬆所造成的壓縮性骨折,轉移及骨髓瘤(脊椎成形術),作為骨體填充物。應用於兒童時,只建議在無法使用其他方式方才使用。 | 本產品用於骨質疏鬆所造成的壓縮性骨折,轉移及骨髓瘤(脊椎成形術),作為骨體填充物。應用於兒童時,只建議在無法使用其他方式方才使用。 | 使用蒙締客低溫骨泥時必須仔細考慮對單體或對任何骨泥的其他組分所產生的過敏反應。 | 1.需由專業外科醫師使用 2.不可重新滅菌或重複使用 | 健保材料為高溫,較易導致附近神經、腦膜及血管傷害 |
| 24 | B650B | "柯惠"索尼西迅無線超音波刀裝置 | "Covidien" Sonicision Cordless Ultrasonic Dissector | 衛署醫器輸字第027661號 | Covidien | EA | 37,908 | TKY027661001 | 本產品具備抓取組織、選擇功率級別、刀片放置和定位、止血以及玻璃組織等功能。無限超音波刀設備可凝結直徑長達5mm的血管。此外,用於內視鏡手術時,它能通過相容的5mm套管插入和抽出。 | 本產品適用於軟組織切割,並控制出血。此設備可使用在一般、整形、兒科、婦產科和泌尿外科手術中。 | 無,請遵照醫師指示使用。 | 本產品只能與原廠配件結合使用。 | 目前無健保相同品項。 |
| 25 | B917B | 銀聯生物可吸收性骨釘骨板系統-骨釘 | Inion OTS FreedomPlate & Inion FreedomScrew-Screw | 衛署醫器輸字第027128號 | Inion | EA | 28,600 | FBZ027128003 | 1.為生物可吸收性植入物,由含有L-乳酸和D-乳酸的可吸收性共聚物和三甲烯碳酸鹽製成。 2.植入後維持其初始強度,達12週之後逐漸失去強度,生物吸收會在2-4年內發生。 3.可被人體吸收,不須二次手術移除,減少感染機率 | 結合適當支架和/或固定輔具的使用,專門用於維持上肢、足部與腳踝的鬆質骨骨折、骨切開術或關節固定術的復位與固定 | 過早承受負重、活動可能導致植入物折彎、鬆脫、斷裂或移動 | 癒合期間使用適當的額外輔具(如適合的石膏繃帶、托架、矯形器等) | 目前健保無相同品項 |
| 26 | B918B | 銀聯生物可吸收性固定骨針 | Inion FreedomPin | 衛署醫器輸字第027784號 | Inion | EA | 22,400 | FBZ027784001 | 1.由含有L-乳酸和D-乳酸的可降解共聚物製成。 2.六角形設計可增加其固定效果及穩定性。 3.可被人體吸收,不須二次手術移除,減少感染機率 | 搭配使用適當固定輔具,可應用於上肢與足、踝部之骨折、截骨術、關節固定術或骨移植中維持對位與固定 | 過早承受負重、活動可能導致植入物折彎、鬆脫、斷裂或移動 | 癒合期間使用適當的額外輔具(如適合的石膏繃帶、托架、矯形器等) | 目前健保無相同品項 |

國軍高雄總醫院左營分院自費特材收費一覽表

更新日期：107.08.01

| 序 號 | 院 內 代 碼 | 中 文 品 名 | 英 文 品 名 | 衛 署 許 可 證 字 號 | 廠 牌 | 計 價 單 位 | 自 費 單 價 金 額 元 | 自 費 特 材 代 碼 | 產 品 特 性 與 描 述 | 適 應 症 | 副 作 用 | 應 注 意 事 項 | 與 健 保 給 付 品 項 之 療 效 比 較 |
|-----|---------|------------------------------------|---|-----------------|----------|---------|---------------|--------------|---|--|--|---|---|
| 27 | B919B | 愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組:埋頭式復位螺釘系統 | APS METAL PLATE & SCREWSYSTEM:HEADLESS REDUCTION | 衛署醫器製字第003129號 | APS | SET | 28,600 | FBZ003129041 | 埋頭式中空螺釘：螺紋設計採用漸進式螺牙，並且將頭尾端螺牙移除，讓骨塊加壓效果更加，同時降低骨塊扭力值。埋頭設計可以降低異物感並且可使用微创手術。 | 關節融合、小型骨及長骨關節面骨折、指掌骨骨折固定 | 避免術後立即激烈/過度活動造成延遲癒合或癒合不良 | 植入物不可重複使用 | 愛派司骨釘和骨板互鎖的系統是結合亞洲解剖型的3D曲率，材質為目前臨床文獻生物相容最高之鈦合金ASTM F136認證，所以可以不需再次手術拔除。 |
| 28 | B920B | 愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組:直式加壓Y型骨板(迷你型) | APS METAL PLATE & SCREW SYSTEM: 1.5mm Mini Y Locking Plate | 衛署醫器製字第003129號 | APS | SET | 44,200 | FBZ003129023 | 骨板針對手/足掌等小型骨進行設計，其厚度分別為1.5 system:0.8mm/2.0 system:1.2mm | 手/足掌等小型骨閉鎖性或粉碎型骨折 | 皮下有異物感 | 自費特材骨釘骨板仍有彎曲斷裂及螺絲鬆脫之可能，而導致骨折變形及骨折不癒合，須遵照醫師指示活動。 | 愛派司骨釘和骨板互鎖的系統是結合亞洲解剖型的3D曲率，材質為目前臨床文獻生物相容最高之鈦合金ASTM F136認證，所以可以不需再次手術拔除。 |
| 29 | B921B | 愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組:桡骨遠端內側小型斜骨板(解剖斜T小型) | APS METAL PLATE&SCREWSYSTEM: RAF Small Lockingplate | 衛署醫器製字第003129號 | APS | SET | 57,200 | FBZ003129015 | 骨板為亞洲曲率解剖型設計，遠端關節面採2.4mm locking screw設計共有12個，採用三柱理論進行骨板設計，另外針對Styloid進行強化固定設計；骨幹處可選用2.7/3.5mm locking screw。 | 桡骨遠端閉鎖性或粉碎型骨折 | 皮下有異物感 | 自費特材骨釘骨板仍有彎曲斷裂及螺絲鬆脫之可能，而導致骨折變形及骨折不癒合，須遵照醫師指示活動。 | 愛派司骨釘和骨板互鎖的系統是結合亞洲解剖型的3D曲率，材質為目前臨床文獻生物相容最高之鈦合金ASTM F136認證，所以可以不需再次手術拔除。 |
| 30 | B922B | 愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組:腓骨遠端外側鎖定骨板(雙鉤型) | APS METAL PLATE&SCREWSYSTEM: FDH Locking Plate | 衛署醫器製字第003129號 | APS | SET | 61,100 | FBZ003129016 | 骨板為亞洲曲率解剖型設計，遠端關節面採2.4mm locking screw設計共有6個；骨幹處可選用2.7/3.5mm locking screw;遠端設計Double Hook以強化骨折固定。 | 腓骨中段/遠端閉鎖性或粉碎型骨折 | 皮下有異物感 | 自費特材骨釘骨板仍有彎曲斷裂及螺絲鬆脫之可能，而導致骨折變形及骨折不癒合，須遵照醫師指示活動。 | 愛派司骨釘和骨板互鎖的系統是結合亞洲解剖型的3D曲率，材質為目前臨床文獻生物相容最高之鈦合金ASTM F136認證，所以可以不需再次手術拔除。 |
| 31 | B923B | 愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組:遠端鎖骨鎖定骨板(螺旋蛇型) | APS METAL PLATE & SCREW SYSTEM: CAS Clavicle Locking Plate | 衛署醫器製字第003129號 | APS | SET | 57,200 | FBZ003129020 | 骨板為亞洲曲率解剖型設計，遠端關節面採2.4mm locking screw設計共有8個；骨幹處可選用2.7/3.5mm locking screw;外型採螺旋狀設計以避免傷及鎖骨下靜脈及神經。 | 鎖骨中段/遠端閉鎖性或粉碎型骨折 | 皮下有異物感 | 自費特材骨釘骨板仍有彎曲斷裂及螺絲鬆脫之可能，而導致骨折變形及骨折不癒合，須遵照醫師指示活動。 | 愛派司骨釘和骨板互鎖的系統是結合亞洲解剖型的3D曲率，材質為目前臨床文獻生物相容最高之鈦合金ASTM F136認證，所以可以不需再次手術拔除。 |
| 32 | B924B | 愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組: 鎖定骨釘系統 | APS METAL PLATE & SCREWSYSTEM: LOCKING SCREW SYSTEM | 衛署醫器製字第003129號 | APS | SET | 2,600 | FBZ003129006 | 材質為Ti6Al4V之鈦合金鎖定骨釘 | 閉鎖性或粉碎型骨折之固定 | 皮下有異物感 | 自費特材骨釘骨板仍有彎曲斷裂及螺絲鬆脫之可能，而導致骨折變形及骨折不癒合，須遵照醫師指示活動。 | 愛派司骨釘和骨板互鎖的系統是結合亞洲解剖型的3D曲率，材質為目前臨床文獻生物相容最高之鈦合金ASTM F136認證，所以可以不需再次手術拔除。 |
| 33 | BC47B | “康威” 益舒穩 彈性環 (未滅菌) | “ConvaTec” Natura Accordion Flange (Non-sterile) | 衛部醫器輸壺字第016298號 | ConvaTec | EA | 330 | BBZ016298002 | 益舒穩雙片式可塑形造口產品-彈性環可在連接造口袋時，讓手指能放置於保護皮和凸緣之間。本產品應同時配合使用同樣規格的系列產品，如Natura™, Natura™+, Sur-Fit Natura™ 和Combihesive Natura™等造口袋。 | 用於處理造口排泄物 | 無 | 在齊平的尿道造口周圍使用黏貼式產品須小心，尤其是伴有巨輪尿管症且無儲尿囊(urinary reservoir)時。很少臨床報告證明這些病人的腎集尿系統有黏著劑。萬一在泌尿道發現團塊，應評估持續使用黏貼式產品的必要性，並且開始進行適當臨床處置。 | 目前健保無相同品項 |
| 34 | B085B | 喜維克骨釘骨板系統-鎖定加壓鎖骨骨板3.5系列 | Civic Locking Plate and Screw System-Locking Plate System 3.5 Clavicle Plate | 衛部醫器製字第004673號 | CIVIC | SET | 53,300 | FBZ004673001 | 本產依據解剖學用於骨折固定，促進骨折癒合以及患者功能恢復。而本骨釘骨板使用為不銹鋼、鈦合金與純鈦材質並符合 ISO 與ASTM 標準規範之要求。 | 本產品用於治療創傷性骨折，包含骨折碎片或關節面之解剖復位或重建，並依照局部生理機能要求穩定之內固定，包含鎖骨、肱骨、尺骨、橈骨、掌骨、股骨、脛骨、腓骨、跟骨的暫時穩定直到骨骼癒合為止，以期肢體之早日活動，所以使用者需注意以下之指示。 | 1. 對於植入物有過敏反應 2. 血液循環系統障礙致使癒合遲緩 3. 選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗 4. 植入物而引的疼痛 | 1. 先前有感染或免疫性不全者 2. 嚴重骨質疏鬆 3. 重度肥胖或退化性疾病 4. 孕婦、濫用藥物或精神異常者 5. 骨骼代謝異常之病患 6. 骨骼未成熟之病患 | 目前健保無相同品項 |
| 35 | B086B | 喜維克骨釘骨板系統-鎖定加壓肱骨/尺骨近端骨板3.5系列 | Civic Locking Plate and Screw System-Locking Plate System 3.5 Humeral/Ulnar Plate | 衛部醫器製字第004673號 | CIVIC | SET | 68,640 | FBZ004673002 | 本產依據解剖學用於骨折固定，促進骨折癒合以及患者功能恢復。而本骨釘骨板使用為不銹鋼、鈦合金與純鈦材質並符合 ISO 與ASTM 標準規範之要求。 | 本產品用於治療創傷性骨折，包含骨折碎片或關節面之解剖復位或重建，並依照局部生理機能要求穩定之內固定，包含鎖骨、肱骨、尺骨、橈骨、掌骨、股骨、脛骨、腓骨、跟骨的暫時穩定直到骨骼癒合為止，以期肢體之早日活動，所以使用者需注意以下之指示。 | 1. 對於植入物有過敏反應 2. 血液循環系統障礙致使癒合遲緩 3. 選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗 4. 植入物而引的疼痛 | 1. 先前有感染或免疫性不全者 2. 嚴重骨質疏鬆 3. 重度肥胖或退化性疾病 4. 孕婦、濫用藥物或精神異常者 5. 骨骼代謝異常之病患 6. 骨骼未成熟之病患 | 目前健保無相同品項 |
| 36 | B087B | 喜維克骨釘骨板系統-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 | 衛部醫器製字第004673號 | CIVIC | SET | 53,300 | FBZ004673003 | 本產依據解剖學用於骨折固定，促進骨折癒合以及患者功能恢復。而本骨釘骨板使用為不銹鋼、鈦合金與純鈦材質並符合 ISO 與ASTM 標準規範之要求。 | 本產品用於治療創傷性骨折，包含骨折碎片或關節面之解剖復位或重建，並依照局部生理機能要求穩定之內固定，包含鎖骨、肱骨、尺骨、橈骨、掌骨、股骨、脛骨、腓骨、跟骨的暫時穩定直到骨骼癒合為止，以期肢體之早日活動，所以使用者需注意以下之指示。 | 1. 對於植入物有過敏反應 2. 血液循環系統障礙致使癒合遲緩 3. 選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗 4. 植入物而引的疼痛 | 1. 先前有感染或免疫性不全者 2. 嚴重骨質疏鬆 3. 重度肥胖或退化性疾病 4. 孕婦、濫用藥物或精神異常者 5. 骨骼代謝異常之病患 6. 骨骼未成熟之病患 | 目前健保無相同品項 |
| 37 | B088B | 喜維克骨釘骨板系統-鎖定加壓骨板2.0/橈骨2.4/腓骨3.5系列 | Civic Locking Plate and Screw System-Locking Plate System 2.0/2.4 Radius/3.5 Fibula Plate | 衛部醫器製字第004673號 | CIVIC | SET | 53,950 | FBZ004673004 | 本產依據解剖學用於骨折固定，促進骨折癒合以及患者功能恢復。而本骨釘骨板使用為不銹鋼、鈦合金與純鈦材質並符合 ISO 與ASTM 標準規範之要求。 | 本產品用於治療創傷性骨折，包含骨折碎片或關節面之解剖復位或重建，並依照局部生理機能要求穩定之內固定，包含鎖骨、肱骨、尺骨、橈骨、掌骨、股骨、脛骨、腓骨、跟骨的暫時穩定直到骨骼癒合為止，以期肢體之早日活動，所以使用者需注意以下之指示。 | 1. 對於植入物有過敏反應 2. 血液循環系統障礙致使癒合遲緩 3. 選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗 4. 植入物而引的疼痛 | 1. 先前有感染或免疫性不全者 2. 嚴重骨質疏鬆 3. 重度肥胖或退化性疾病 4. 孕婦、濫用藥物或精神異常者 5. 骨骼代謝異常之病患 6. 骨骼未成熟之病患 | 目前健保無相同品項 |

國軍高雄總醫院左營分院自費特材收費一覽表

更新日期：107.08.01

| 序 號 | 院 內 代 碼 | 中 文 品 名 | 英 文 品 名 | 衛 署 許 可 證 字 號 | 廠 牌 | 計 價 單 位 | 自 費 單 價 金 額 元 | 自 費 特 材 代 碼 | 產 品 特 性 與 描 述 | 適 應 症 | 副 作 用 | 應 注 意 事 項 | 與 健 保 給 付 品 項 之 療 效 比 較 |
|-----|---------|-----------------------------------|---|------------------|----------|---------|---------------|--------------|---|--|---|---|---|
| 38 | B089B | 喜維克骨釘骨板系統-鎖定加壓脛骨/跟骨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 | 衛部醫器製字第004673號 | CIVIC | SET | 68,640 | FBZ004673005 | 本產依據解剖學用於骨折固定，促進骨折癒合以及患者功能恢復。而本骨釘骨板使用為不銹鋼、鈦合金與純鈦材質並符合 ISO 與ASTM 標準規範之要求。 | 本產品用於治療創傷性骨折，包含骨折碎片或關節面之解剖復位或重建，並依照局部生理機能要求穩定之內固定，包含鎖骨、肱骨、尺骨、橈骨、掌骨、股骨、脛骨、腓骨、跟骨的暫時穩定直到骨骼癒合為止，以期肢體之早日活動，所以使用者需注意以下之指示。 | 1.對於植入物有過敏反應 2.血液循環系統障礙致使癒合遲緩 3.選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗 4.植入物而引的疼痛 | 1. 先前有感染或免疫性不全者 2. 嚴重骨質疏鬆 3. 重度肥胖或退化性疾病 4. 孕婦、濫用藥物或精神異常者 5. 骨骼代謝異常之病患 6. 骨骼未成熟之病患 | 目前健保無相同品項 |
| 39 | B090B | 喜維克骨釘骨板系統-2.0/2.4/2.7/3.5/5.0鎖定骨釘 | Civic Locking Plate and Screw System-2.0/2.4/2.7/3.5/5.0 Locking Screw | 衛部醫器製字第004673號 | CIVIC | SET | 2,990 | FBZ004673006 | 本產依據解剖學用於骨折固定，促進骨折癒合以及患者功能恢復。而本骨釘骨板使用為不銹鋼、鈦合金與純鈦材質並符合 ISO 與ASTM 標準規範之要求。 | 本產品用於治療創傷性骨折，包含骨折碎片或關節面之解剖復位或重建，並依照局部生理機能要求穩定之內固定，包含鎖骨、肱骨、尺骨、橈骨、掌骨、股骨、脛骨、腓骨、跟骨的暫時穩定直到骨骼癒合為止，以期肢體之早日活動，所以使用者需注意以下之指示。 | 1.對於植入物有過敏反應 2.血液循環系統障礙致使癒合遲緩 3.選擇錯誤的植入物或骨接合術產生超過負荷所導致的植入物失敗 4.植入物而引的疼痛 | 1. 先前有感染或免疫性不全者 2. 嚴重骨質疏鬆 3. 重度肥胖或退化性疾病 4. 孕婦、濫用藥物或精神異常者 5. 骨骼代謝異常之病患 6. 骨骼未成熟之病患 | 目前健保無相同品項 |
| 40 | B092B | “馬斯特”生物消溶阻黏膜 0.02 X 50 X 70mm | “MAST” SurgiWrap Bioresorbable Adhesion Barrier Film 0.02 X 50 X 70mm | 衛署醫器輸字第 016580 號 | 馬斯特 MAST | 片 | 13,200 | FSZ016580005 | 隔離不同的組織及防止傷疤組織向內生長，並防止緊靠阻黏膜部分的組織形成或重新形成黏連。 | 使用於外科手術，用以提供術後防沾黏之功效。 | 材質與人體使用的縫線相同，無特殊副作用。 | 有感染風險時請勿使用。 | 目前健保無相同品項 |
| 41 | B093B | “馬斯特”生物消溶阻黏膜 0.05 X 50 X 70mm | “MAST” SurgiWrap Bioresorbable Adhesion Barrier Film 0.05 X 50 X 70mm | 衛署醫器輸字第 016580 號 | 馬斯特 MAST | 片 | 16,900 | FSZ016580006 | 隔離不同的組織及防止傷疤組織向內生長，並防止緊靠阻黏膜部分的組織形成或重新形成黏連。 | 使用於外科手術，用以提供術後防沾黏之功效。 | 材質與人體使用的縫線相同，無特殊副作用。 | 有感染風險時請勿使用。 | 目前健保無相同品項 |
| 42 | B096B | “鎢鈦”骨釘骨板植入物:動力加壓鎖定限制骨板 | “INTAI” BONE SCREW and BONE PLATE IMPLATE :Dynamic compression plate | 衛署醫器製字第002074號 | 鎢鈦 | EA | 40,950 | FBZ002074014 | 鈦合金材質(6A14VTi)具有高抗疲勞金屬，符合亞洲人種骨頭的形狀，骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度，可提早自主活動，增進生活品質。 | 骨創傷，骨延遲癒合 | 無特殊副作用 | 應避免外力重擊置入部位 | 目前健保無相同品項 |
| 43 | B097B | “鎢鈦”解剖型骨板系統:解剖型肱骨近端A型骨板 | “INTAI”ANATOMY PLATE SYSTEM:Proximal Humeral Plate A type | 衛署醫器製字第004530號 | 鎢鈦 | EA | 59,160 | FBZ004530008 | 鈦合金材質(6A14VTi)具有高抗疲勞金屬，符合亞洲人種骨頭的形狀，骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度，可提早自主活動，增進生活品質。 | 骨創傷，骨延遲癒合 | 無特殊副作用 | 應避免外力重擊置入部位 | 目前健保無相同品項 |
| 44 | B098B | “鎢鈦”解剖型骨板系統:解剖型股骨遠端骨板 | “INTAI”ANATOMY PLATE SYSTEM:Distal | 衛署醫器製字第004530號 | 鎢鈦 | EA | 59,150 | FBZ004530012 | 鈦合金材質(6A14VTi)具有高抗疲勞金屬，符合亞洲人種骨頭的形狀，骨板和骨釘有互鎖功能，大幅提升系統的支撐力及穩定度，可提早自主活動，增進生活品質。 | 骨創傷，骨延遲癒合 | 無特殊副作用 | 應避免外力重擊置入部位 | 目前健保無相同品項 |
| 45 | CS29B | “亞培”艾倍舒全吸收式生物血管模架系統 | "Abbott" Absorb Bioresorbable Vascular Scaffold (BVS) System | 衛部醫器輸字第025154號 | ABBOTT | EA | 130,000 | CBZ025154001 | 艾倍舒全吸收式生物血管模架系統是由聚左旋乳酸(PLLA)製成的聚合物模架，表面塗覆抗增殖藥物艾諾莉萊斯(Everolimus)與聚左右消旋乳酸(PDLLA)聚合物以1:1組成的混合物，模架上前後兩端鑲有一對白金標記用於判別模架植入位置。模架於人體內可被吸收代謝成水及二氧化碳。置放兩至三年後會完全消失(除兩對白金標記外)。 | 當模架被人體吸收後病人可能受益情況： 1. 可能恢復患者的心血管舒縮功能 2. 可能使心血管內徑變大 3. 可能減少外來物所引起對血管的刺激反應及發炎反應 4. 可能減少病人需要長期服用雙重抗血小板藥物療法(dual antiplatelet therapy; DAPT) 5. 未來有更多的治療方式可以選擇 6. 允許非侵入性診斷成像，例如：多斷層電腦掃描檢查(Multi-Slice Computed Tomography; MSCT) | 經皮冠狀動脈介入、治療程序和原生冠狀動脈使用冠狀動脈模架的可能不良事件如下： 1. 穿刺進入處併發症； 2. 心臟血管併發症； 3. 心律不整； 4. 其他重要臟器不良事件； 5. 對顯影劑、poly(L-lactide)(PLLA)聚合物、poly(D, L-lactide)(PDLLA)聚合物過敏，或是對抗血小板藥物或顯影劑產生過敏反應。 6. 其他不良事件：發燒、感染和疼痛、噁心和嘔吐、低血壓/高血壓、心悸、周邊缺血(因血管或神經損傷)、出血併發症，可能需要輸血、遠端栓子(空氣、組織堵塞或血栓)、死亡。 | 1. 僅限單次使用，不得重新滅菌或重複使用，請注意產品上的"有效"日期。 2. 切勿從支架傳送系統中將支架取出，此舉可能會使支架受損和/或因而發生支架堵塞的情形。 3. 本產品支架傳送系統不可與其它支架結合使用。 4. 需特別注意不要握持或以其他方式讓氣球上的支架毀損斷裂。 5. 不要用手指操作、觸碰或握持支架。 6. 僅能使用適當的氣球膨脹介質，切勿使用空氣或任何氣體介質來膨脹氣球。 7. 支架的植入應由接受過完整訓練的醫生來進行。 8. 支架放置僅能在備有緊急冠狀動脈繞道手術(CABG)開刀房的醫院操作。 9. 術後再狹窄可能需要對裝支架的動脈段進行重覆擴張，目前對於重覆擴張內皮化的支架之長期結果尚不清楚。 | 依據現有臨床實驗數據顯示，Absorb BVS除了能表現所有塗藥支架的功能，尚能提供將來體內不再存在永久金屬植入物可能的效益。 |

國軍高雄總醫院左營分院自費特材收費一覽表

更新日期：107.08.01

| 序號 | 院內代碼 | 中文品名 | 英文品名 | 衛署許可證字號 | 廠牌 | 計價單位 | 自費單價金額：元 | 自費特材代碼 | 產品特性與描述 | 適應症 | 副作用 | 應注意事項 | 與健保給付品項之療效比較 |
|----|-------|--------------------------------|---|------------------|----------------|------|----------|--------------|--|---|-------------|--|--------------|
| 46 | DF90B | "康威"愛康膚一銀抗菌親水性纖維敷料 10*10cm | "ConvaTec" Aquacel Ag+ Extra Dressing | 衛部醫器輸字第 026660 號 | ConvaTec | PC | 447 | WWZ026660002 | 1. 可吸收大量滲液，形成凝膠，維持適合的濕潤促進傷口癒合，並減少換藥的次數 2. 敷料含銀的成份可達殺菌功效。另也含EDTA & BeCl可破壞並清除因生物膜導致長期無法治癒的傷口達到功效。並降低醫療成本。 3. 敷料容易使用與更換，可減少換藥時用的醫材及節省工時，提升病人照護的醫療品質。 | <ul style="list-style-type: none"> 適用於傷口，作為防止細菌侵入敷料的有效屏障，幫助減少感染； 已感染或有感染風險增加的傷口； 糖尿病足潰瘍、腿部潰瘍（靜脈曲張性潰瘍、動脈性潰瘍及混合性潰瘍）及褥瘡（部分與全部皮層） 手術傷口 外傷傷口 容易出血的傷口，例如曾經接受機械或手術清創之傷口 有滲出液的腫瘤傷口，如蕈樣肉肉腫、蕈狀癌、皮膚轉移、卡波西氏肉瘤及血管肉瘤。 當細菌成為形成慢性傷口/非進展性傷口的疑似原因之一 | 無 | 1. 請確實遵守使用說明及使用天數。 2. 若皮膚對產品產生敏感，請立即停用及向醫療專業人員諮詢。 | 目前健保無相同品項 |
| 47 | DF91B | "康威"愛康膚一銀抗菌親水性纖維敷料 15*15cm | "ConvaTec" Aquacel Ag+ Extra Dressing | 衛部醫器輸字第 026660 號 | ConvaTec | PC | 790 | WWZ026660003 | 1. 可吸收大量滲液，形成凝膠，維持適合的濕潤促進傷口癒合，並減少換藥的次數 2. 敷料含銀的成份可達殺菌功效。另也含EDTA & BeCl可破壞並清除因生物膜導致長期無法治癒的傷口達到功效。並降低醫療成本。 3. 敷料容易使用與更換，可減少換藥時用的醫材及節省工時，提升病人照護的醫療品質。 | <ul style="list-style-type: none"> 適用於傷口，作為防止細菌侵入敷料的有效屏障，幫助減少感染； 已感染或有感染風險增加的傷口； 糖尿病足潰瘍、腿部潰瘍（靜脈曲張性潰瘍、動脈性潰瘍及混合性潰瘍）及褥瘡（部分與全部皮層） 手術傷口 外傷傷口 容易出血的傷口，例如曾經接受機械或手術清創之傷口 有滲出液的腫瘤傷口，如蕈樣肉肉腫、蕈狀癌、皮膚轉移、卡波西氏肉瘤及血管肉瘤。 當細菌成為形成慢性傷口/非進展性傷口的疑似原因之一 | 無 | 1. 請確實遵守使用說明及使用天數。 2. 若皮膚對產品產生敏感，請立即停用及向醫療專業人員諮詢。 | 目前健保無相同品項 |
| 48 | DF92B | "康威"愛康膚一銀抗菌親水性纖維敷料 20*30cm | "ConvaTec" Aquacel Ag+ Extra Dressing | 衛部醫器輸字第 026660 號 | ConvaTec | PC | 1,799 | WWZ026660004 | 1. 可吸收大量滲液，形成凝膠，維持適合的濕潤促進傷口癒合，並減少換藥的次數 2. 敷料含銀的成份可達殺菌功效。另也含EDTA & BeCl可破壞並清除因生物膜導致長期無法治癒的傷口達到功效。並降低醫療成本。 3. 敷料容易使用與更換，可減少換藥時用的醫材及節省工時，提升病人照護的醫療品質。 | <ul style="list-style-type: none"> 適用於傷口，作為防止細菌侵入敷料的有效屏障，幫助減少感染； 已感染或有感染風險增加的傷口； 糖尿病足潰瘍、腿部潰瘍（靜脈曲張性潰瘍、動脈性潰瘍及混合性潰瘍）及褥瘡（部分與全部皮層） 手術傷口 外傷傷口 容易出血的傷口，例如曾經接受機械或手術清創之傷口 有滲出液的腫瘤傷口，如蕈樣肉肉腫、蕈狀癌、皮膚轉移、卡波西氏肉瘤及血管肉瘤。 當細菌成為形成慢性傷口/非進展性傷口的疑似原因之一 | 無 | 1. 請確實遵守使用說明及使用天數。 2. 若皮膚對產品產生敏感，請立即停用及向醫療專業人員諮詢。 | 目前健保無相同品項 |
| 49 | SE87B | "柯惠"內視鏡自動手術縫合釘 | "Covidien" Endo GIA Reload with Tri-Staple Technology | 衛署醫器輸字第024928號 | Covidien | EA | 13,000 | SAZ024928001 | 該產品為旋轉式內視鏡縫合釘，裝置在縫合槍上使用，專為應用於胸或腹腔鏡手術時，困難角度內之血管和器官組織的止血切割、及同時進行縫合、及同時進行縫合、吻和術時使用，具有加強的止血及縫合效果。 | 應用於胸或腹腔鏡手術時，困難角度內之血管和器官組織的止血切割、及同時進行縫合、吻和術時使用，具有加強的止血及縫合效果。 | 無，請遵照醫師指示使用 | 1. 需搭配Endo GIA Ultra Universal縫合槍(型號:EGIAUSTND)使用。 2. 不得用於肝臟或脾臟等組織上，因為儀器內部的壓縮特性可能會破壞臟器。 | 目前無健保相同品項 |
| 50 | B651B | "瑞寶德"里貝斯頸椎椎間融合器 | "ReBorm Essence"Z-Brace Cervical Intervertebral Cage | 衛署醫器製字第003330號 | 寶德生技股份有限公司 | EA | 78,000 | FBZ003330001 | 該產品為椎體間植入物，脊椎固定用之植入器材，用於脊椎矯正，該產品為符合ASTMF136規範之鈦合金Ti-6Al-4V材質 | 第二至七頸椎間盤退變之頸椎前路手術、脊柱二次手術脊柱不穩定施行椎間盤固定手術、椎孔狹窄、假性關節病變或椎體滑脫 | 對植入物之金屬材質過敏 | 本植入物接觸人體組織或體液後絕不可再行回收重複使用 | 目前健保無相同品項 |
| 51 | B652B | "瑞寶德"里貝斯腰椎椎間融合器 | "ReBorm Essence"Z-Brace Lumbar Intervertebral Cage | 衛署醫器製字第003326號 | 寶德生技股份有限公司 | EA | 97,500 | FBZ003326002 | 該產品為椎體間植入物，脊椎固定用之植入器材，用於脊椎矯正，該產品為符合ASTMF136規範之鈦合金Ti-6Al-4V材質 | 用於腰椎L1-L5節，如椎孔狹窄、假性關節病變等病症 | 對植入物之金屬材質過敏 | 本植入物接觸人體組織或體液後絕不可再行回收重複使用 | 目前健保無相同品項 |
| 52 | B653B | 奧普天脫鈣骨基質泥/膠 Optium DBM (1cc) | Optium DBM (1cc) | 衛署醫器輸字第 027131號 | LifeNet Health | EA | 32,760 | FBZ027131001 | 此器材是從捐獻的人體組織進行處理，由冷凍乾燥的脫鈣骨基質組成，用LNH的技術和甘油處理。可提供骨骼空隙之填補以重新塑型接受者的骨骼系統。 | 用於四肢、脊椎和骨盆因骨結構不穩定而產生的空隙或裂縫。這些缺損可能是手術產生的或因骨骼受創而產生。 | 目前無副作用 | 此器材不能移植到有感染的部位，僅給單一病人使用 | 目前健保無相同品項 |
| 53 | B654B | 奧普天脫鈣骨基質泥/膠 Optium DBM(2.5cc) | Optium DBM (2.5 cc) | 衛署醫器輸字第 027131號 | LifeNet Health | EA | 57,512 | FBZ027131002 | 此器材是從捐獻的人體組織進行處理，由冷凍乾燥的脫鈣骨基質組成，用LNH的技術和甘油處理。可提供骨骼空隙之填補以重新塑型接受者的骨骼系統。 | 用於四肢、脊椎和骨盆因骨結構不穩定而產生的空隙或裂縫。這些缺損可能是手術產生的或因骨骼受創而產生。 | 目前無副作用 | 此器材不能移植到有感染的部位，僅給單一病人使用 | 目前健保無相同品項 |

國軍高雄總醫院左營分院自費特材收費一覽表

更新日期：107.08.01

| 序 號 | 院 內 代 碼 | 中 文 品 名 | 英 文 品 名 | 衛 署 許 可 證 字 號 | 廠 牌 | 計 價 單 位 | 自 費 單 價 金 額 元 | 自 費 特 材 代 碼 | 產 品 特 性 與 描 述 | 適 應 症 | 副 作 用 | 應 注 意 事 項 | 與 健 保 給 付 品 項 之 療 效 比 較 |
|-----|---------|--------------------------|---|----------------|--------------|---------|---------------|--------------|--|--|--|---|---|
| 69 | CS50B | “拜歐古陸”手術凝膠2ML | “BIOGLUE” SURICAL ADHESIVE (2ML) | 衛署醫器輸字第020019號 | CRYOLIFE | EA | 28,000 | WHZ020019001 | 1. 手術時修復大血管使用 2. FDA同意上市已超過8年，且數十萬病人已使用，有達到安全穩定性 3. 聚合黏著時間短（10-20秒即可凝結） 4. 聚合2分鐘可完全鍵結 5. 輔助縫合線、手術釘的止血方法 6. 產品成份：黏度夠，是纖維蛋白的四倍（經濟性高） 7. 本產品成份之混合體63%是水，最接近人體（人體水份70%是水） 8. 使用方便性高（無須低溫儲存、無須回溫，室溫即可使用） | BioGlue手術膠適用於成人病患在手術修護大血管時（如主動脈、股動脈以及頸動脈）用以輔助標準的止血方法（如縫合線、手術釘） | 本產品內含純度10%戊二醛，使用時請小心 | 使用不慎可能造成血管栓塞 | 目前健保無相同品項 |
| 70 | CS51B | “拜歐古陸”手術凝膠 5ML | “BIOGLUE” SURICAL ADHESIVE (5ML) | 衛署醫器輸字第020019號 | CRYOLIFE | EA | 52,000 | WHZ020019002 | 1. 手術時修復大血管使用 2. FDA同意上市已超過8年，且數十萬病人已使用，有達到安全穩定性 3. 聚合黏著時間短（10-20秒即可凝結） 4. 聚合2分鐘可完全鍵結 5. 輔助縫合線、手術釘的止血方法 6. 產品成份：黏度夠，是纖維蛋白的四倍（經濟性高） 7. 本產品成份之混合體63%是水，最接近人體（人體水份70%是水） 8. 使用方便性高（無須低溫儲存、無須回溫，室溫即可使用） | BioGlue手術膠適用於成人病患在手術修護大血管時（如主動脈、股動脈以及頸動脈）用以輔助標準的止血方法（如縫合線、手術釘） | 本產品內含純度10%戊二醛，使用時請小心 | 使用不慎可能造成血管栓塞 | 目前健保無相同品項 |
| 71 | DF93B | 赫麗敷水膠手術傷口敷料(滅菌) 6x19.5cm | HERADERM Wound Dressing Hydrogel for Surgical Application (Sterile) 6x19.5 cm | 衛署醫器製字第003125號 | 赫麗敷 | 片 | 657 | WDZ003125005 | 1. 赫麗敷水膠傷口敷料為具鎖水保溼作用的敷料，可降低傷口過濕所衍生的浸潤問題，但又可維持傷口之適當濕潤。 2. 吸收滲出液後，具有吸濕退黏功能，可減輕換藥時因乾燥所造成之疼痛，並加速傷口癒合等優點。 3. 敷料與傷口平行方向，內含彈性纖維(如同美容膠帶)，不妨礙病人活動，並可防止敷料脫落。與傷口垂直方向，則具有抗張力功能，可固定住傷口降低傷口張力。 | 一般術後傷口。 | 因本品已屬低敏產品，但因個人體質偶有過敏現象。 | 1. 本產品為低敏材質，但並非所有使用者皆不會產生過敏現象，使用本產品如有紅、腫、熱、痛、過敏等不適現象，請立即停止使用並尋求專業醫師診治。 2. 使用本產品若必須與其他癒合性護理產品同時使用時，應先請教醫療專業人員的意見。 | 目前健保無相同品項 |
| 72 | DF94B | 荷美敷高黏度組織黏著劑 | TissueAid HIGH VISCOSITY TISSUE ADHESIVE | 衛部醫器製字第004663號 | 勁捷生物科技股份有限公司 | 0.8克/支 | 3,975 | WDY004663001 | 將TissueAid塗抹於傷口1免縫線免疼痛2免拆線省時間3可淋浴好照顧(具防水性)4傷口不易感染5美觀減少疤痕 | 微創手術或經過徹底清潔後的創傷傷口 | 無 | 避免碰觸以塗抹TissueAid的傷口，淋浴時避免水柱直接噴灑傷口表面，傷口上不要塗抹凝膠或其他藥物，傷口約7至10天會復原，TissueAid會隨著皮膚生長自然，不須刻意剝除 | 目前健保無相同品項 |
| 73 | SE94B | “奈利斯”腹腔鏡用端口 | “NELIS” Glove Port | 衛部醫器輸字第026478號 | NELIS | EA | 29,250 | TSZ026478001 | 1. 可降低傷口數或無疤痕，病患術後恢復快及美容外觀。 2. 具排煙端口設計，端口透明，看見器械進出 3. 彈性端口，器械自由度高 | 本品為手動牽開器，適用於腹腔鏡手術。本品可牽開手術切口邊緣，並通過產品端口將手術器械及內視鏡插入體內 | 無 | 1. 請勿使用包裝有缺損的產品，產品需滅菌 2. 注意使用期限 3. 插入尖銳器械時注意產品沒有撕裂 4. 請勿加熱產品 5. 請勿重複使用產品 6. 依照程序處置廢棄產品 | 目前健保無相同品項 |
| 74 | B451B | 史賽克利普縫線固定錨釘 | Stryker PEEK Zip Suture Anchor | 衛部醫器輸字第026601號 | STRYKER | EA | 25,000 | FBZ026601001 | 特殊中空管道設計，提供血液及骨髓直達修復部位，提高修復率，病患可提早恢復正常生活。 | 產品用於將軟組織固定的一種設備 | 對裝置材料過敏或產生其他不適反應 | 骨量不足或骨質較差 | 目前健保無相同品項 |
| 75 | B452B | 史賽克艾康尼斯縫合錨釘 | STRYKER ICONIX Suture Anchor | 衛部醫器輸字第027420號 | STRYKER | EA | 25,000 | FBZ027420001 | 病患撕裂部位特殊，角度不易施作手術，使用ICONIX ALL Suture Anchor特殊器械，利於手術進行，口徑小對病人bone loss少。 | 產品用於將軟組織固定的一種設備 | 對裝置材料過敏或產生其他不適反應 | 骨量不足或骨質較差 | 目前健保無相同品項 |
| 76 | B453B | 史賽克瑞利斯縫線固定錨釘 | Stryker ReelX STT Suture Anchor | 衛部醫器輸字第027391號 | STRYKER | EA | 30,000 | FBZ027391001 | 非金屬PEEK之材質製成，優於健保給付金屬材質，可免除人體對金屬過敏反應，獨特設計減少手術時間。 | 產品用於肩、足、踝、膝、和肘骨骼中的縫線固定或軟組織固定用，特殊選旋鈕設計可調整鬆緊度，更故定於骨骼上。 | 對裝置材料過敏或產生其他不適反應 | 骨量不足或骨質較差 | 目前健保無相同品項 |
| 77 | B454B | “美精技”悠補骨補骨材料 1cc | “Exactech” Optecure Allograft Demineralized Bone Matrix 1cc | 衛部醫器輸字第027409號 | Exactech Inc | Box | 31,500 | FBZ027409001 | 本特材成份經美國組織銀行確認具有骨誘導作用的人體去礦物質化骨基質(DBM)，DBM中富含多種骨成長蛋白及骨誘導生長因子，例如：BMP-2, BMP-4, IGF-1, TGF-B1等，以黃金比例組合而成，具有良好骨質誘導效果，可促進骨骼修復生長。 | 適用於骨骼替代品(四肢、脊椎與骨盆)與不影響骨結構穩定性的骨骼系統之骨裂縫或缺口的骨填充物。 | 未有任何嚴重副作用，極少數患者可能有患處紅腫，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。本產品為無菌包裝，不可重新滅菌，開封後不可重覆使用。 | 傳統健保人工代用骨為顆粒型態，僅具骨傳導作用填補於缺損處，本特材添加可誘導骨生成之生長因子，同時兼具骨傳導及誘導作用，誘導骨生長修復。 |
| 78 | B455B | “美精技”悠補骨補骨材料 5cc | “Exactech” Optecure Allograft Demineralized Bone Matrix 5cc | 衛部醫器輸字第027409號 | Exactech Inc | Box | 91,500 | FBZ027409003 | 本特材成份經美國組織銀行確認具有骨誘導作用的人體去礦物質化骨基質(DBM)，DBM中富含多種骨成長蛋白及骨誘導生長因子，例如：BMP-2, BMP-4, IGF-1, TGF-B1等，以黃金比例組合而成，具有良好骨質誘導效果，可促進骨骼修復生長。 | 適用於骨骼替代品(四肢、脊椎與骨盆)與不影響骨結構穩定性的骨骼系統之骨裂縫或缺口的骨填充物。 | 未有任何嚴重副作用，極少數患者可能有患處紅腫，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。本產品為無菌包裝，不可重新滅菌，開封後不可重覆使用。 | 傳統健保人工代用骨為顆粒型態，僅具骨傳導作用填補於缺損處，本特材添加可誘導骨生成之生長因子，同時兼具骨傳導及誘導作用，誘導骨生長修復。 |

國軍高雄總醫院左營分院自費特材收費一覽表

更新日期：107.08.01

| 序 號 | 院 內 代 碼 | 中 文 品 名 | 英 文 品 名 | 衛 署 許 可 證 字 號 | 廠 牌 | 計 價 單 位 | 自 費 單 價 金 額 元 | 自 費 特 材 代 碼 | 產 品 特 性 與 描 述 | 適 應 症 | 副 作 用 | 應 注 意 事 項 | 與 健 保 給 付 品 項 之 療 效 比 較 |
|-----|---------|------------------------|---|----------------|--------------|---------|---------------|--------------|---|---|-------------|--|--|
| 79 | B941B | “百特”艾融骨替代物(可塑形) | “Baxter” Actifuse Shape Bone Graft Substitute | 衛部醫器輸字第025605號 | Apatech Ltd. | SET | 32,400 | FBZ025605002 | A. 使用方便：隨拆及用，不須調配；具可塑性與黏性，抗沖水與擠壓；X-ray 上可見。B. 同時具有骨傳導與骨激發性 (Osteostimulation)，相較於Hydroxyapatite可有效促進骨癒合生長，並縮短吸收時間。C. 含有矽取代的特殊成分，可吸引蛋白質與細胞，刺激骨癒合生長。D. 本劑型 (shape) 具高度可塑性，即使不規則缺口亦能充分填入產品。 | 移植骨替代材料可用於替代皮質海綿骨、或海綿骨的異體或自體移植骨。上述產品用途須在低負荷或低壓迫型的力學環境使用。移質骨替代材應用在外科手術的典型範例有： 填補小空洞：例如摘除小型骨腫瘤或接下來進行骨折復位術，或用於截骨術、美容整型手術。 脊柱融合術，須有椎體護架 (cage) 或螺釘固定器材來紓減植骨部位的生理負荷。 本產品不適合用來替代有高張力、扭力及/或彎曲強度須求的皮質支撐骨。本產品是由外科醫師用於替代異體移植骨(貯存在骨骼銀行的人體骨骼)。 | 目前無已知副作用。 | 1. 使用本產品的風險 (如：感染、植骨塊鬆動、植骨塊無法融合、融合延遲、重覆手術) 與異體移植骨的風險相同。但本產品沒有傳染疾病的風險。 2. 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、固定桿) 能保護植入骨塊免於此類負荷力。 3. 本產品不應使用在體積不受限制的部位 (以 避免植骨材料位移或流失)。 4. 不可將產品填補到滿溢或試圖對骨頭缺陷處施加壓力，如此可能會使產品被擠壓超出原本計畫施加的區域而造成周圍組織損傷，或可能導致脂肪栓塞或產品進入到血液中造成栓塞。 | "信迪思" 人工替代骨植入物 chronOS 是人工合成、多孔、可吸收、具有生物相容性的b-磷酸鈣。產品屬於化學性溶解，可能造成組織發炎或疼痛。由於不含骨刺激性或骨誘導性，骨頭的生長仍須仰賴病人體質，若病人骨質疏鬆、抽菸、肥胖等，可能會影響骨癒合效果。禁忌症包含內分泌疾病導致的骨疾病、服用降血鈣素、嚴重的糖尿病患、具有傷口癒合不良傾向者、接受免疫抑制治療者。 |
| 80 | B942B | “百特”艾融骨替代物 | “Baxter” Actifuse ABX | 衛部醫器輸字第025330號 | Apatech Ltd. | SET | 31,050 | FBZ025330002 | A. 使用方便：隨拆及用，不須調配；具可塑性與黏性，抗沖水與擠壓；X-ray 上可見。B. 同時具有骨傳導與骨激發性 (Osteostimulation)，相較於Hydroxyapatite可有效促進骨癒合生長，並縮短吸收時間。C. 含有矽取代的特殊成分，可吸引蛋白質與細胞，刺激骨癒合生長。D. 本劑型 (ABX) 包含注射筒，方便產品與血液、自體骨或骨髓萃取物快速地混合。 | 移植骨替代材料可用於替代皮質海綿骨、或海綿骨的異體或自體移植骨。上述產品用途須在低負荷或低壓迫型的力學環境使用。移質骨替代材應用在外科手術的典型範例有： 填補小空洞：例如摘除小型骨腫瘤或接下來進行骨折復位術，或用於截骨術、美容整型手術。 脊柱融合術，須有椎體護架 (cage) 或螺釘固定器材來紓減植骨部位的生理負荷。 本產品不適合用來替代有高張力、扭力及/或彎曲強度須求的皮質支撐骨。本產品是由外科醫師用於替代異體移植骨(貯存在骨骼銀行的人體骨骼)。 | 目前無已知副作用。 | 1. 使用本產品的風險 (如：感染、植骨塊鬆動、植骨塊無法融合、融合延遲、重覆手術) 與異體移植骨的風險相同。但本產品沒有傳染疾病的風險。 2. 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、固定桿) 能保護植入骨塊免於此類負荷力。 3. 本產品不應使用在體積不受限制的部位 (以 避免植骨材料位移或流失)。 4. 不可將產品填補到滿溢或試圖對骨頭缺陷處施加壓力，如此可能會使產品被擠壓超出原本計畫施加的區域而造成周圍組織損傷，或可能導致脂肪栓塞或產品進入到血液中造成栓塞。 | "信迪思" 人工替代骨植入物 chronOS 是人工合成、多孔、可吸收、具有生物相容性的b-磷酸鈣。產品屬於化學性溶解，可能造成組織發炎或疼痛。由於不含骨刺激性或骨誘導性，骨頭的生長仍須仰賴病人體質，若病人骨質疏鬆、抽菸、肥胖等，可能會影響骨癒合效果。禁忌症包含內分泌疾病導致的骨疾病、服用降血鈣素、嚴重的糖尿病患、具有傷口癒合不良傾向者、接受免疫抑制治療者。 |
| 81 | B943B | “百特”艾融骨替代物(含骨粉匣及手持推送器) | “Baxter” Actifuse MIS system | 衛部醫器輸字第025623號 | Apatech Ltd. | SET | 56,700 | FBZ025623001 | A. 使用方便：隨拆及用，不須調配；具可塑性與黏性，抗沖水與擠壓；X-ray 上可見。B. 同時具有骨傳導與骨激發性 (Osteostimulation)，相較於Hydroxyapatite可有效促進骨癒合生長，並縮短吸收時間。C. 含有矽取代的特殊成分，可吸引蛋白質與細胞，刺激骨癒合生長。D. 本劑型 (MIS) 為槍型構造，針對微創手術能快速且精準的施打，有極高的操作方便性。 | 移植骨替代材料可用於替代皮質海綿骨、或海綿骨的異體或自體移植骨。上述產品用途須在低負荷或低壓迫型的力學環境使用。移質骨替代材應用在外科手術的典型範例有： 填補小空洞：例如摘除小型骨腫瘤或接下來進行骨折復位術，或用於截骨術、美容整型手術。 脊柱融合術，須有椎體護架 (cage) 或螺釘固定器材來紓減植骨部位的生理負荷。 本產品不適合用來替代有高張力、扭力及/或彎曲強度須求的皮質支撐骨。本產品是由外科醫師用於替代異體移植骨(貯存在骨骼銀行的人體骨骼)。 | 目前無已知副作用。 | 1. 使用本產品的風險 (如：感染、植骨塊鬆動、植骨塊無法融合、融合延遲、重覆手術) 與異體移植骨的風險相同。但本產品沒有傳染疾病的風險。 2. 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、固定桿) 能保護植入骨塊免於此類負荷力。 3. 本產品不應使用在體積不受限制的部位 (以 避免植骨材料位移或流失)。 4. 不可將產品填補到滿溢或試圖對骨頭缺陷處施加壓力，如此可能會使產品被擠壓超出原本計畫施加的區域而造成周圍組織損傷，或可能導致脂肪栓塞或產品進入到血液中造成栓塞。 | "信迪思" 人工替代骨植入物 chronOS 是人工合成、多孔、可吸收、具有生物相容性的b-磷酸鈣。產品屬於化學性溶解，可能造成組織發炎或疼痛。由於不含骨刺激性或骨誘導性，骨頭的生長仍須仰賴病人體質，若病人骨質疏鬆、抽菸、肥胖等，可能會影響骨癒合效果。禁忌症包含內分泌疾病導致的骨疾病、服用降血鈣素、嚴重的糖尿病患、具有傷口癒合不良傾向者、接受免疫抑制治療者。 |
| 82 | BD21B | “柯惠”傷口保護套 | “Covidien” SurgiSleeve Wound Protector | 衛部醫器輸字第027371號 | Covidien | EA | 2,400 | TSZ027371001 | 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。 | 在腹腔鏡手術和開放式手術過程中防止傷口汙染。 | 無，請遵照醫師指示使用 | 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。 | 目前無健保相同品項 |

國軍高雄總醫院左營分院自費特材收費一覽表

更新日期：107.08.01

| 序 號 | 院 內 代 碼 | 中 文 品 名 | 英 文 品 名 | 衛 署 許 可 證 字 號 | 廠 牌 | 計 價 單 位 | 自 費 單 價 金 額 元 | 自 費 特 材 代 碼 | 產 品 特 性 與 描 述 | 適 應 症 | 副 作 用 | 應 注 意 事 項 | 與 健 保 給 付 品 項 之 療 效 比 較 |
|-----|---------|------------------------|--|----------------|------------------|---------|---------------|--------------|---|---|--|---|---|
| 83 | CS58B | “亞培”艾倍舒極透全吸收式生物血管模架系統 | “Abbott” Absorb GT1 Bioresorbable Vascular Scaffold System | 衛署醫器輸字第028513號 | ABBOTT | EA | 137,500 | CBZ028513001 | 艾倍舒極透全吸收式生物血管模架系統是由聚左旋乳酸(PLLA)製成的聚合物模架，表面塗覆抗增殖藥物艾諾莉萊斯(Everolimus)與聚左右消旋乳酸(PDLLA)聚合物以1:1組成的混合物，模架上前後兩端鑲有一對白金標記用於判別模架植入位置。模架於人體內可被吸收代謝成水及二氧化碳。置放兩至三年後會完全消失(除兩對白金標記外)。 | Absorb GT1為一暫時性的血管模架，適應症為用於原發性(de novo)原生冠狀動脈病灶引發之缺血性心臟病患者，改善其冠狀動脈管腔內徑，可能協助血管恢復正常功能，模架最後會由身體吸收。接受治療的病灶長度應小於血管模架標稱長度(8mm、12mm、18mm、23mm、28mm)，參考血管直徑需≥2.5mm且≤3.75mm。 | 經皮冠狀動脈介入、治療程序和原生冠狀動脈使用冠狀動脈模架的可能不良事件如下： 1. 穿刺進入處併發症；2. 心臟血管併發症；3. 心律不整；4. 其他重要臟器不良事件； 5. 對顯影劑、poly(L-lactide)(PLLA)聚合物、poly(D, L-lactide)(PDLA)聚合物過敏，或是對抗血小板藥物或顯影劑產生過敏反應。 6. 其他不良事件：發燒、感染和疼痛、噁心和嘔吐、低血壓/高血壓、心悸、周邊缺血(因血管或神經損傷)、出血併發症，可能需要輸血、遠端栓子(空氣、組織堵塞或血栓)、死亡。 | 1. 僅限單次使用，不得重新滅菌或重複使用，請注意產品上的“有效”日期。 2. 切勿從支架傳送系統中將支架取出，此舉可能會使支架受損和/或因而發生支架堵塞的情形。 3. 本產品支架傳送系統不可與其它支架結合使用。 4. 需特別注意不要握持或以其他方式讓氣球上的支架毀損斷裂。 5. 不要用手指操作、觸碰或握持支架。 6. 僅能使用適當的氣球膨脹介質，切勿使用空氣或任何氣體介質來膨脹氣球。 7. 支架的植入應由接受過完整訓練的醫生來進行。 8. 支架放置僅能在備有緊急冠狀動脈繞道手術(CABG)開刀房的醫院操作。 9. 術後再狹窄可能需要對裝支架的動脈段進行重覆擴張，目前對於重覆擴張內皮化的支架之長期結果尚不清楚。 | 依據現有臨床實驗數據顯示，Absorb GT1除了能表現所有塗藥支架的功能，尚能提供將來體內不再存在永久金屬植入物可能的效益。 |
| 84 | CS59B | “聖獸達”血管穿刺後止血器 | “SJM”Angio-Seal vascular closure device | 衛署醫器製字第009864號 | St. Jude Medical | IEA | 13,950 | CHZ009864001 | 用於導管治療或導管攝影檢查術後止血功能，有別於傳統術後因加壓止血造成的疼痛與起居不便。 | 導管治療或導管攝影檢查術後止血。術後提早下床，利於床位周轉率極佳病人舒適度。 | 可能有過敏反應、異物反應、水腫 | 應避免外力重擊置入部位 | 本產品具有porcine gelatin某些病患可能對這種物質會有過敏反應，請注意並事前給病患或懷疑將會過敏的病患作含有gelatin的穩定注射。 |
| 85 | CS63B | “奧爾”速高冠狀動脈擴張導管 | “OrbusNeich” Scoreflex Coronary Dilatation Catheter | 衛署醫器輸字第020238號 | OrbusNeich | EA | 30,510 | CBZ020238001 | 本產品適用於冠狀動脈狹窄的球囊擴張術，以改善冠脈灌注。本產品設計使得導管容易更換導線。 | 用於冠狀動脈狹窄的球囊擴張術，以改善冠脈灌注。 | 可能的潛在併發症和不良反應：1. 死亡。2. 急性心肌梗塞。3. 冠脈完全閉塞。4. 冠脈內膜撕裂、穿孔、破裂或損傷。5. 出血或血腫。6. 擴張後血管再狹窄。7. 不穩定性心絞痛、心律不齊，包括心室頻脈。8. 藥物反應，造影劑過敏反應。9. 低/高血壓。10. 感染。11. 冠脈痙攣。12. 動靜脈瘤。13. 血栓症。4. 病變導致球囊破裂。 | 本產品不適宜在以下類型患者中使用：1. 病變位於無保護左主幹的患者。2. 冠脈痙攣但無顯著狹窄的患者。3. 本產品不能裝配支架或作為支架運輸系統使用。 | 目前健保無相同品項 |
| 86 | FF05B | 赫麗數 水膠傷口敷料(滅菌) 10x10cm | HeraDerm Wound Dressing Hydrogel(Sterile) 10x10cm | 衛署醫器製字第004425號 | 赫麗數 HERADERM | 片 | 230 | WDZ004425005 | 1. 本品為具鎖水保濕作用的敷料，降低傷口過濕所衍生的浸潤問題，但又可維持傷口之適當濕潤。 2. 在吸收滲出液後，具有吸濕退黏功能，可減輕換藥時因乾燥所造成之疼痛，並加速傷口癒合。 3. 敷料吸濕膨脹後所產生之下壓力，則可減少疤痕及血腫的現象產生。 4. 本產品為透明敷料，可直接觀察傷口。 | 一般非感染之急性與慢性傷口。 | 本品已屬低敏產品，但因個人體質偶有過敏現象。 | 如有過敏現象請立即停用。 | 目前健保無相同品項 |
| 87 | FF06B | 赫麗數 水膠傷口敷料(滅菌) 22x26cm | HeraDerm Wound Dressing Hydrogel(Sterile) 22x26cm | 衛署醫器製字第004425號 | 赫麗數 HERADERM | 片 | 1,237 | WDZ004425006 | 1. 本品為具鎖水保濕作用的敷料，降低傷口過濕所衍生的浸潤問題，但又可維持傷口之適當濕潤。 2. 在吸收滲出液後，具有吸濕退黏功能，可減輕換藥時因乾燥所造成之疼痛，並加速傷口癒合。 3. 敷料吸濕膨脹後所產生之下壓力，則可減少疤痕及血腫的現象產生。 4. 本產品為透明敷料，可直接觀察傷口。 | 一般非感染之急性與慢性傷口。 | 本品已屬低敏產品，但因個人體質偶有過敏現象。 | 如有過敏現象請立即停用。 | 目前健保無相同品項 |
| 88 | SE91B | “柯惠”內視鏡L型帶電燒沖吸管 | “Covidien” SURGIWAND*II W/CTY/L/TUB/GFS | 衛署醫器輸字第012782號 | Covidien | EA | 6,300 | CDY012782001 | 5mm的器械可使用適合尺寸的套管或透過轉換器可與較大尺寸的套管使用。可在電燒後立即進行沖洗和吸取血水，可避免體腔內的汙染及減少手術時間。 | 可用於腹腔鏡手術中各種目的的電燒、吸引和沖洗。 | 無，請遵照醫師指示使用 | 當使用電燒時，確保電極片與導電的沖洗液不接觸，否則可能導致電極片的放電。 | 目前無健保相同品項 |
| 89 | SE95B | “柯惠”腹腔鏡用沖吸管 | “Covidien” SURGWAND II 5MM | 衛署醫器輸字第012782號 | Covidien | EA | 1,275 | CDY012782001 | 5mm的器械可使用適合尺寸的套管或透過轉換器可與較大尺寸的套管使用。可在電燒後立即進行沖洗和吸取血水，可避免體腔內的汙染及減少手術時間。 | 可用於腹腔鏡手術中各種目的的吸引和沖洗。 | 無，請遵照醫師指示使用 | 無，請遵照醫師指示使用 | 目前無健保相同品項 |
| 90 | SE96B | “柯惠”內視鏡雙層可吸收性血管夾釘匣 | “Covidien” Lapro Clip Reusable Clip Applier and Absorbable Ligating Clip Cartridge | 衛署醫器輸字第026161號 | Covidien | EA | 4,200 | SCZ026161002 | 為目前最新型可吸收性血管釘，可作為可吸收性縫線使用，不會被放射線穿透也不會影響術後X光、CT或MRI掃描的判讀。 | 血管的結紮與止血。 | 無，請遵照醫師指示使用 | 1. 需搭配Lapro-Clip專用擊發器(型號:8886848700)使用。 2. 不應使用在組織或血管需要延長或永久結紮時。 3. 不能用於輸卵管結紮避孕手術，但可在切開輸卵管後用於止血。 | 目前無健保相同品項 |

國軍高雄總醫院左營分院自費特材收費一覽表

更新日期：107.08.01

| 序號 | 院內代碼 | 中文品名 | 英文品名 | 衛署許可證字號 | 廠牌 | 計價單位 | 自費單價金額：元 | 自費特材代碼 | 產品特性與描述 | 適應症 | 副作用 | 應注意事項 | 與健保給付品項之療效比較 |
|----|-------|-----------------------------------|---|----------------|----------------------|------|----------|--------------|--|---|--|--|---|
| 91 | SE97B | 速近傷口黏膠劑 | SurgiSeal-Topical Skin Adhesive | 衛署醫器輸字第021122號 | 速近 SurgiSeal | 個 | 6,750 | WDY021122001 | 0.35ml OCA，配方裡有內添加活化劑，持續5-7天，可與海綿一起使用於寬或窄的傷口，塗抹兩層，無玻璃不破碎，採用Gamma射線高熱方式滅菌。 | 可適用於外科、達文西、腹腔鏡及生產手術之切口，包含微創手術的皮膚穿孔，可耐用最長到28.3公分大型傷口，直接黏合代替縫線，讓病人術後免換藥，當天馬上可淋浴，避免疤痕增長，減少疼痛，防水抗菌。 | 無 | 1. 勿下水游泳，泡溫泉，使用軟膏、酒精、優碘等； 2. 避免病人摳掉黏膠層； 3. 僅提供單次單人使用。 4. 不能於有任何微生物、細菌或黴菌感染的傷口或壞疽處使用。 5. 不能於黏膜表面、皮膚黏膜交界處或經常接觸到體液或是濃密天然毛髮的皮膚上使用。 6. 對丙烯酸辛酯或甲醛過敏的病人不能使用。 | 目前健保無相同品項 |
| 92 | BM21B | "利膚來"可拆除式皮膚縫合釘16cm(滅菌) | "Zipline" removable skin staple 16cm (Sterile) | 衛部醫器輸字第014425號 | Zipline Medical, Inc | EA | 10,050 | TSZ014425002 | Zipline為非侵入式手術傷口皮膚癒合裝置可用於手術切開時或切開後皮膚傷口之癒合，能將因手術而分開的皮膚接近並靠攏使其達到皮膚癒合的效果。 | 適用於骨科，普外科，心胸外科，婦產科，泌尿科，急診科，整形科，心內科等手術表層縫合。 | 無特殊副作用 | 本產品為無菌包裝，不可重新滅菌，開封後不可重覆使用。 1. 不適用於已感染區域 2. 對產品過敏患者嚴禁使用 3. 不適用無法用手指合併傷口的高張力皮膚 | Zipline為拋棄式非侵入性手術傷口皮膚癒合裝置，具簡易操作性，提高手術效率，並減少傷口因皮膚縫合穿刺導致的感染機率。 |
| 93 | BM23B | 愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組：脛骨近端內側鎖定骨板(高位脛骨用) | APS METAL PLATE & SCREW SYSTEM：HTO Tibia Locking Plate | 衛署醫器製字第003129號 | APS | EA | 109,500 | FBZ003129018 | 材質為Ti6Al4V之鈦合金鎖定骨釘 針對高位脛骨截骨手術所設計之4種曲度所的骨板，有別於一般脛骨內側骨板，較為貼合。 | 高位脛骨矯正手術 | 皮下有異物感 | 自費特材骨釘骨板仍有彎曲斷裂及螺絲鬆脫之可能，而導致骨折變形及骨折不癒合，須遵照醫師指示活動。 | 愛派司骨釘和骨板互鎖的系統是結合亞洲解剖型的3D曲率，材質為目前臨床文獻生物相容最高之鈦合金ASTM F136認證，所以可以不需再次手術拔除。 |
| 94 | CS65B | "百多力"帕西歐樂思紫杉醇釋放周邊血管氣球擴張導管(Φ2-3mm) | "BIOTRONIK" Passco-18 Lux Paclitaxel releasing PTA Balloon Catheter | 衛署醫器製字第028535號 | BIOTRONIK | EA | 79,300 | CBZ028535001 | 用於擴張股動脈狹窄部位及同時釋放紫杉醇至血管壁以降低治療血管部位再次狹窄的發生率。帕西歐樂思導管的球囊表面上均勻塗有一層每平方毫米混有3微克紫杉醇的遞送基質，最大球囊(7.0X120毫米)上可使用的最大量紫杉醇可達9.1毫克。球囊擴張時可將紫杉醇遞送至血管壁上。 | 用於擴張股動脈內原發性或再次狹窄的病灶。 | 內含藥物(紫杉醇)與遞送基質(BTHC)的相關可能不良事件： • 對藥物(紫杉醇或結構相關化合物)或球囊遞送基質丁醯檸檬酸三正己酯(BTHC)產生過敏/免疫反應。 • 掉髮 • 貧血 • 輸血-/血液產品輸注 • 腸胃道症狀 • 血液體液不調[包括白血球減少症、嗜中性白血球低下症、血小板過低] • 肝臟酵素變化 • 血管壁的組織學變化，包括：發炎、細胞損傷或壞死 • 心臟傳導系統的疾病 • 肌肉痛/關節痛 • 周圍神經病變 • 偽膜性大腸炎 • 致突變性影響 | • 使用帕西歐樂思導管前，必須個別評估每位患者的利益風險。 • 只有受過徹底訓練且熟悉經皮動脈血管擴張術(PTA)的醫師才能使用此裝置。 | 目前健保無相同品項 |
| 95 | DC30B | 歐其克 非充氣式止血帶-特大 | OHK HemaClear Nonpneumatic Tourniquet-Extra Large | 衛部醫器輸字第015833號 | OHK | EA | 7,560 | TBZ015833001 | 。減少驅血不完整的風險，減少病患術中流失的血液+B15:B18，減少術後輸血的可能性 。手術可施行的範圍增加，可使手術的準確率大大提高 。適合各種體型的人使用，手術中不會滑動副作用 。提供完全無菌的環境：減少術處傷口感染 。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，如皮膚灼痛感、神經損傷、疼痛等 | 四肢手術 | 操作時間過久可能會導致肢體缺血性壞死情況發生。 | 。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。 。請勿使用HemaClear於患肢已感染或有惡性腫瘤之人。 。請勿在病患四肢上使用HemaClear超過120分鐘。 | 目前健保無相同品項 |
| 96 | DC31B | 歐其克 非充氣式止血帶-大 | OHK HemaClear Nonpneumatic Tourniquet- Large | 衛部醫器輸字第015833號 | OHK | EA | 7,500 | TBZ015833002 | 。減少驅血不完整的風險，減少病患術中流失的血液+B15:B18，減少術後輸血的可能性 。手術可施行的範圍增加，可使手術的準確率大大提高 。適合各種體型的人使用，手術中不會滑動副作用 。提供完全無菌的環境：減少術處傷口感染 。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，如皮膚灼痛感、神經損傷、疼痛等 | 四肢手術 | 操作時間過久可能會導致肢體缺血性壞死情況發生。 | 。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。 。請勿使用HemaClear於患肢已感染或有惡性腫瘤之人。 。請勿在病患四肢上使用HemaClear超過120分鐘。 | 目前健保無相同品項 |
| 97 | DC32B | 歐其克 非充氣式止血帶-中 | OHK HemaClear Nonpneumatic Tourniquet- Medium | 衛部醫器輸字第015833號 | OHK | EA | 6,240 | TBZ015833003 | 。減少驅血不完整的風險，減少病患術中流失的血液+B15:B18，減少術後輸血的可能性 。手術可施行的範圍增加，可使手術的準確率大大提高 。適合各種體型的人使用，手術中不會滑動副作用 。提供完全無菌的環境：減少術處傷口感染 。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，如皮膚灼痛感、神經損傷、疼痛等 | 四肢手術 | 操作時間過久可能會導致肢體缺血性壞死情況發生。 | 。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。 。請勿使用HemaClear於患肢已感染或有惡性腫瘤之人。 。請勿在病患四肢上使用HemaClear超過120分鐘。 | 目前健保無相同品項 |

國軍高雄總醫院左營分院自費特材收費一覽表

更新日期：107.08.01

| 序 號 | 院 內 代 碼 | 中 文 品 名 | 英 文 品 名 | 衛 署 許 可 證 字 號 | 廠 牌 | 計 價 單 位 | 自 費 單 價 金 額 元 | 自 費 特 材 代 碼 | 產 品 特 性 與 描 述 | 適 應 症 | 副 作 用 | 應 注 意 事 項 | 與 健 保 給 付 品 項 之 療 效 比 較 |
|-----|---------|---------------------------|--|----------------|----------|---------|---------------|--------------|--|--|-------------------------|---|---|
| 98 | DC33B | 歐其克 非充氣式止血帶-小 | OHK HemaClear Nonpneumatic Tourniquet- Small | 衛部醫器輸字第015833號 | OHK | EA | 5,100 | TBZ015833004 | 。減少驅血不完整的風險，減少病患術中流失的血液 +B15:B18，減少術後輸血的可能性 。手術可施行的範圍增加，可使手術的準確率大大提高 。適合各種體型的人使用，手術中不會滑動副作用 。提供完全無菌的環境：減少術處傷口感染 。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，如皮膚灼痛感、神經損傷、疼痛等 | 四肢手術 | 操作時間過久可能會導致肢體缺血性壞死情況發生。 | 。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。 。請勿使用HemaClear於患肢已感染或有惡性腫瘤之人。 。請勿在病患四肢上使用HemaClear超過120分鐘。 | 目前健保無相同品項 |
| 99 | DC34B | 歐其克 非充氣式止血帶-足、前臂 | OHK HemaClear Nonpneumatic Tourniquet-Ankle/Forearm | 衛部醫器輸字第015833號 | OHK | EA | 5,100 | TBZ015833005 | 。減少驅血不完整的風險，減少病患術中流失的血液 +B15:B18，減少術後輸血的可能性 。手術可施行的範圍增加，可使手術的準確率大大提高 。適合各種體型的人使用，手術中不會滑動副作用 。提供完全無菌的環境：減少術處傷口感染 。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，如皮膚灼痛感、神經損傷、疼痛等 | 四肢手術 | 操作時間過久可能會導致肢體缺血性壞死情況發生。 | 。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。 。請勿使用HemaClear於患肢已感染或有惡性腫瘤之人。 。請勿在病患四肢上使用HemaClear超過120分鐘。 | 目前健保無相同品項 |
| 100 | SE98B | "柯惠"內視鏡自動手術縫合釘 60 3-4MM | "Covidien" EGIA 60 MED THICK SULU | 衛署醫器輸字第022861號 | Covidien | EA | 13,500 | SAZ022861002 | 該產品為旋轉式內視鏡縫合釘，裝置在縫盒槍上使用，專為應用於胸或腹腔鏡手術時，困難角度內之血管和器官組織的止血切割、及同時進行縫合、吻和術時使用，具有加強的止血及縫合效果。 | 應用於胸或腹腔鏡手術時，困難角度內之血管和器官組織的止血切割、及同時進行縫合、吻和術時使用，具有加強的止血及縫合效果。 | 無，請遵照醫師指示使用。 | 1.需搭配Endo GIA Ultra Universal縫合槍(型號:EGIAUSTND)使用。 2.不得用於肝臟或脾臟等組織上，因為儀器內部的壓縮特性可能會破壞臟器。 | 目前無健保相同品項。 |
| 101 | SG26B | "柯惠"內視鏡專用檢體袋 | "Covidien" Specimen Retrieval and Pouch System | 衛署醫器輸字第012498號 | Covidien | EA | 2,100 | BBY012498001 | 本產品是拋棄式的檢體容器，設計在內視鏡手術中取出檢體防止腹腔內的汙染。 | 本產品用於內視鏡手術中，從腹腔中取出切除的組織或是碎片。 | 無，請遵照醫師指示使用。 | 避免本產品長期暴露在高溫中。 | 目前無健保相同品項。 |
| 102 | SG27B | "柯惠"單一切口多器械導入套管組 | "Covidien" SILS Port Flexible Port | 衛部醫器輸字第026467號 | Covidien | EA | 19,575 | CDZ026467001 | 透過此產品可以進行單孔微創手術，術後傷口可隱藏於肚臍中，術後較無傷口感染風險且可兼顧美觀。 | 本產品適用於多種透過單切口進入腹腔已實行創腹鏡手術，以及透過肛門已實行直腸手術(如TEMS，經肛門內視鏡顯微手術)、皮瓣翻修和瘻管補修的器材。 | 無，請遵照醫師指示使用。 | Trocar請筆直的插入本產品平行孔的中心。 | 目前無健保相同品項。 |
| 103 | SG28B | "愛惜康"得美棒皮膚黏膠劑 | "Ethicon" Dermabond Topical Skin Adhesive | 衛署醫器輸字第014384號 | Ethicon | EA | 1,470 | WDY014384002 | 使用本產品可以替代傳統縫合表皮層縫線，並提供屏障功能，防止細菌感染，患者術後可以淋浴，提昇術後照料方便性。 | 本產品適用於局部塗抹，使手術切開之傷口的鄰近皮膚邊緣容易密合，可提供如同傳統縫線的張力。 | 產品聚合作用時，患者會稍感灼熱與不適 | 1. 請勿用於有明顯感染之傷口。 2. 請勿用於黏膜表面或黏膜及皮膚接合線，或可能經常接觸液體或毛髮濃密的皮膚。 3. 請勿將液體或軟膏藥物或其他物質塗抹於經本產品封閉的傷口，避免減弱薄膜作用。 4. 請勿用於氨基丙烯酸酯或甲醛過敏的病人。 | 與一般傳統縫線比較： 1.本產品皮膚表層無需縫合，增加復原美觀 2.具有屏障作用，防止術後感染。 3.術後無需換藥，術後可以淋浴，提昇照料傷口的方便性。 |
| 104 | SG29B | "柯惠"利嘉修爾馬里蘭鉗口單一步驟閉合器/分割器 | "Covidien" LigaSure Maryland Jaw Sealer/Divider One-step Sealing | 衛部醫器輸字第027143號 | Covidien | EA | 38,640 | SAY027143001 | 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。 | 無，請遵照醫師指示使用。 | LF1737只能與Force Triad或FT10能量平台配合使用時，才可用於閉合血管。 | 目前無健保相同品項。 |
| 105 | SG30B | "柯惠"利嘉修爾彎型大鉗口開放式手術閉合器/分割器 | "Covidien" LIGASURE IMPACT SEALER/DIVIDER | 衛部醫器輸字第025753號 | Covidien | EA | 42,000 | SAY025753001 | 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。 | 本產品適用於血管需要結紮、閉合和切割的開放性外科手術包括一般外科、泌尿外科、血管外科、大腸直腸外科、胸腔外科和婦科。 開放手術使用，經FDA核准，適用於手術中結紮7mm之血管。 | 無，請遵照醫師指示使用。 | LF4318只能與Force Triad或FT10能量平台配合使用時，才可用於閉合血管。 | 目前無健保相同品項。 |
| 106 | SG31B | "柯惠"利嘉修爾彎型小鉗口手術閉合器/分割器 | "Covidien" LIGASURE CUR SMALL-JAW SEALER/DIV | 衛部醫器輸字第023037號 | Covidien | EA | 35,500 | SAY023037001 | 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。 | Ligsure組織融合模式可用於直徑7mm之動脈、靜脈、淋巴結及組織束。 此系統可對血管提供精確的電力傳送及電極壓力，使血管內腔完成完整與永久的融合，可對鄰近組織產生最少的粘著、焦痂及熱散播。 | 無，請遵照醫師指示使用。 | LF1212只能與Force Triad或FT10能量平台配合使用時，才可用於閉合血管。 | 目前無健保相同品項。 |

國軍高雄總醫院左營分院自費特材收費一覽表

更新日期：107.08.01

| 序號 | 院內代碼 | 中文品名 | 英文品名 | 衛署許可證字號 | 廠牌 | 計價單位 | 自費單價金額：元 | 自費特材代碼 | 產品特性與描述 | 適應症 | 副作用 | 注意事項 | 與健保給付品項之療效比較 |
|-----|-------|----------------|---------------------------------|----------------|----------|------|----------|--------------|--|--|---|--|--------------|
| 107 | TD49B | "美新"史派節克椎體支撐系統 | "Vexim"SpineJack System | 衛署醫器輸字第025050號 | VEXIM SA | EA | 130,000 | FBZ025050001 | <p>以微創手術進行，植入類似千斤頂的裝置，到達定位後，由施作者在影像的監控下，逐步的上下撐起受傷(塌陷變型)的椎體；</p> <p>1.能確實有效且理想的回昇不同類型的受傷椎體的高度(包括Saggital矢狀面與Coronal冠狀面)。</p> <p>2.由Pedical植入後，能重建塌陷的椎體終板，也使得椎間盤能恢復較正常的狀態。</p> <p>3.完成上述二樣重要的手術要求後，能使脊椎回復到較好的生命作動狀態，可有效的進行駝背整型，可減緩鄰近節椎體骨折的發生，亦可降低椎間盤的相關病變。</p> <p>4.不僅能有效的治療骨質疏松性的椎體壓迫性骨折(年紀較長的病患)，亦能有效治療急性的、創傷性的椎體壓迫性骨折(年紀較輕的病患)。</p> | 發炎、血腫、出血、過敏、血栓、脊椎粉碎、肋骨粉碎、無法承受外露、肺栓塞極、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、腦神經方面的併發症 | <p>1.使用前務必受過完善專業訓練並熟悉產品操作。</p> <p>2.使用說明書必須符合或適用於病人的診斷病例。</p> <p>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。</p> | 目前健保無相同品項 | |
| 108 | TD50B | "泰克美"克西鈎骨固骨水泥 | "TEKNIMED" COHESION BONE CEMENT | 衛部醫器輸字第025611號 | VEXIM SA | EA | 30,000 | FBZ025611001 | <p>1.具有高黏度350 PAS的骨水泥，在注入時會形成球形的凝聚狀，且有較長的注入時間，使得骨水泥的可控性與安全性較佳。</p> <p>2.具有高顯影性的氧化鋯顯影劑、相容於人體，無須另外添加顯影劑，骨水泥注入過程可由施作者全程監控安全性較佳。</p> <p>3.填充與穩定椎體配合椎體填充工具使用。</p> <p>4.用於緩解和消除椎體壓迫性骨折、椎體瘤(癌症或骨髓瘤)，以及椎體血管瘤的疼痛。</p> | <p>1.適用於椎體成形手術用於固定椎體骨折。</p> <p>2.該品項為"美新"史派節克椎體支撐系統專用骨水泥 需搭配使用。</p> | <p>椎體整形手術可能直接或間接的造成下列的併發症：</p> <p>Methylmethacrylate已證實在一些過敏體質的病患上會造成急性過敏甚至導致嚴重的過敏反應</p> | <p>1.本產品務必由專業醫師或醫囑訂購或銷售。</p> <p>2.本產品務必經由合格完善受訓的醫師、熟悉產品使用說明為預先準備、操作或注射，診斷病患務必遵守使用說明書的所載之內容及訊息。</p> | 目前健保無脊椎專用骨水泥 |

*以上資料供參，金額及品項資料如有異動，以健保公告及本院資訊系統為準。