

查詢類別	品項代碼	中文名稱	許可證字號	院所提供之收費標準	特性	副作用	與保險已給付品項之療效比較	附註
未納入健保給付品項	CDY001592001	沖洗引流管組(用於膀胱鏡)	衛署醫器輸字第001592號	2,366	沖洗及吸引力強，使醫師達到最佳手術視野。	無	無	
未納入健保給付品項	FBZ003129001	互鎖式下肢骨骨板系統/(信實)	衛署醫器輸字第003129號	63,600	針對下肢骨斷面固定，鎖定骨釘系統，相較傳統加壓骨釘系統更能夠穩定骨斷面，增加復原的完整性。	無	1.依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。2.骨板分成左右邊不同，符合人體彎曲需求。3.無需彎曲骨板，可減少手術時間，降低感染機會。4.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。	
未納入健保給付品項	FBZ003129003	互鎖式上肢骨 Small bone plate/(信實)	衛署醫器輸字第003129號	50,700	針對上肢小型骨斷面固定，鎖定骨釘系統，相較傳統加壓骨釘系統更能夠穩定骨斷面，增加復原的完整性。	無	1.依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。2.骨板分成左右邊不同，符合人體彎曲需求。3.無需彎曲骨板，可減少手術時間，降低感染機會。4.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。	
未納入健保給付品項	FBZ003129004	互鎖式上肢骨骨板系統/(信實)	衛署醫器輸字第003129號	63,600	針對上肢骨斷面固定，鎖定骨釘系統，相較傳統加壓骨釘系統更能夠穩定骨斷面，增加復原的完整性。	無	1.依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做，完全符合亞洲人種骨頭的形狀。2.骨板分成左右邊不同，符合人體彎曲需求。3.無需彎曲骨板，可減少手術時間，降低感染機會。4.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。	
未納入健保給付品項	FBZ003129006	Locking Screw 鎖定螺絲/(信實)	衛署醫器輸字第003129號	2,100	1.鈦合金材質。2.螺帽上之附有螺紋設計，可與骨板上之螺紋互相鎖定，相較傳統加壓骨釘系統更能夠穩定骨斷面，增加復原的完整性。	無	1.鈦合金材質，生物相容性佳。2.螺帽上之附有螺紋設計，可與互鎖式骨板上之螺紋互相鎖定，相較傳統加壓骨釘系統更能夠穩定骨斷面，增加復原的完整性。	
未納入健保給付品項	CBZ010199001	週邊血管切割性汽球導管	衛署醫器輸字第010199號	29,900		使用週邊血管切割性氣球導管裝置作血管修復手術，因為它動作的機械作用，有可能會比一般經皮血管成形術更容易引起穿孔的危險性。	相較於一般氣球，週邊血管切割性氣球具有血栓剷除器可切除血栓並鬆開其環狀壓迫，可在目標病灶作小壓力的擴張而進行血管修復手術。	
未納入健保給付品項	CBZ010939001	研磨鑽頭系統 /1.50mm	衛署醫器輸字第010939號	75,600	"波士頓科技"羅塔培特旋轉血管成形系統是以導管為基礎的血管成形術用產品，利用彈性的操縱管身尖端，以鑽石包圍成橢圓形鑽頭，導引線上共軸軌跡每秒轉速高達190,000次，橢圓形鑽頭可將無彈性之板塊除去且不影響健康的人體網狀內皮組織系統。羅塔培特旋轉血管成形系統推進器及導管以無菌、無熱原包裝，除非包裝已遭打開或損壞，此產品僅限單次手術使用，切勿企圖重新使用或重新滅菌。	1.阻塞區無法通過導引線者。 2.僅留的血管危及左心室功能者。 3.靜脈脈血管者。 4.用羅塔培特旋轉血管成形系統來處理前，經血管攝影證明其血管有纖維化之患者，其病患已經經由溶血性之藥物治療(如:UroKinase)，其纖維化已被解決2-4週後，其阻塞區可用羅塔培特系統來處理。 5.經血管攝影證明其欲之處置部位有嚴重裂開現象之患者，病人經由有效的處理並治療，血管分割後約4週者，其阻塞區可用羅塔培特系統來處理。	臨床需使用且無同類特材 1.本特材用於傳統氣球導管擴張術無法擴張的血管嚴重鈣化阻塞，透過本特材帶有鑽石的高速鑽頭研磨將嚴重鈣化的病灶清除後，才能繼續施以傳統氣球導管擴張術及支架置放，以治療血管狹窄。 根據文獻顯示臨床上有4-5%的患者為高度鈣化的病灶，無法直接使用傳統氣球擴張術將病灶打通做進一步治療，需先透過本特材將病灶修整清除後，方能繼續傳統氣球導管擴張術及支架置放的治療。	
未納入健保給付品項	CBZ010939001	研磨鑽頭系統 /1.25mm	衛署醫器輸字第010939號	75,600	"波士頓科技"羅塔培特旋轉血管成形系統是以導管為基礎的血管成形術用產品，利用彈性的操縱管身尖端，以鑽石包圍成橢圓形鑽頭，導引線上共軸軌跡每秒轉速高達190,000次，橢圓形鑽頭可將無彈性之板塊除去且不影響健康的人體網狀內皮組織系統。羅塔培特旋轉血管成形系統推進器及導管以無菌、無熱原包裝，除非包裝已遭打開或損壞，此產品僅限單次手術使用，切勿企圖重新使用或重新滅菌。	1.阻塞區無法通過導引線者。 2.僅留的血管危及左心室功能者。 3.靜脈脈血管者。 4.用羅塔培特旋轉血管成形系統來處理前，經血管攝影證明其血管有纖維化之患者，其病患已經經由溶血性之藥物治療(如:UroKinase)，其纖維化已被解決2-4週後，其阻塞區可用羅塔培特系統來處理。 5.經血管攝影證明其欲之處置部位有嚴重裂開現象之患者，病人經由有效的處理並治療，血管分割後約4週者，其阻塞區可用羅塔培特系統來處理。	臨床需使用且無同類特材	
未納入健保給付品項	FBZ011069001	頸/腰椎專用低溫電漿氣代棒(健伸)	衛署醫器輸字第011069號	52,000	本產品由雙極式電極構成，用在脊椎手術之軟組織切除、氣化、凝結和止血。	進行電棒手術的結果，可能是使周圍組織帶來醫療傷害。	無	
未納入健保給付品項	FSZ013887001	保喜外科用薄片網 10CM*15CM/壯生	衛署醫器輸字第013887號	24,700	本產品是一種無菌、薄層、具有彈性的網片，專為修補疝氣及其他筋脈缺損所設計。	潛在不良反應為手術植入物相關副作用，包括可能發生感染、發炎反應、產生沾黏、形成囊管以及傷口突出。	降低病患的異物感，防止手術的沾黏	
未納入健保給付品項	FSZ013887001	保喜外科用薄片網 15CM*15CM/壯生	衛署醫器輸字第013887號	26,000	本產品是一種無菌、薄層、具有彈性的網片，專為修補疝氣及其他筋脈缺損所設計。	潛在不良反應為手術植入物相關副作用，包括可能發生感染、發炎反應、產生沾黏、形成囊管以及傷口突出。	降低病患的異物感，防止手術的沾黏	
未納入健保給付品項	FNZ014449001	顱內壓及腦溫度探測頭組	衛署醫器輸字第14449號	32,500	即時性顱內壓及腦溫度監測,提供診斷使用。	感染,血性,顱內出血	目前無健保給付品	
未納入健保給付品項	FNZ014449001	顱內壓及腦脊液引流探測頭組	衛署醫器輸字第014449號	36,400	即時性顱內壓監測及腦脊液引流,提供診斷使用。	感染,血性,顱內出血	目前無健保給付品	

未納入健保給付品項	FNZ014449001	顱內壓探測頭組	衛署醫器輸字第014449號	29,900	即時性顱內壓監測,提供診斷使用。	感染,血性,顱內出血	目前無健保給付品
未納入健保給付品項	FBZ017542001	人工腰椎椎間盤/健伸	衛署醫器輸字第017542號	250,000	恢復腰椎椎間盤高度及節段活動。不論單節或長節腰椎治療操作方式皆相同,簡單快速。具有固定的旋轉中心,可平衡的旋轉與平移作用。核心嵌入設計,將底座與核心有效固定,增加植入物的穩定度。	併發症的產生 1.植入物彎曲磨損鬆脫或斷裂 2.植入物固定失敗,錯置與位移 3.神經受損 4.初級與二級感染 5.對植入物有過敏反應 6.靜脈血栓肺部栓塞心臟停擺 7.產生組織病變 8.血腫與傷口癒合缺陷	無
未納入健保給付品項	FSZ017338001	Mesh網(可吸收)10*14"	衛署醫器輸字第018494號	4,235	Vicryl mesh 由無塗層和未染色的纖維編織而成,該編織成分與Vicryl 縫線相同,無化學活性、無抗原性、無熱原性,在吸收過程中只產生輕微的組織反應	暫時傷口刺激和暫時性異物發炎反應	無
未納入健保給付品項	FBZ018713001	人工頸椎椎間盤/健伸	衛署醫器輸字第018713號	250,000	由一個核心及上下支撐盤所組成的,上下外部支撐盤為鈦鎢鉻合金,表面覆蓋一層純鈦,核心為聚乙稀。恢復腰椎椎間盤高度及節段活動。不論單節或長節腰椎治療操作方式皆相同,簡單快速。	併發症的產生 1.植入物彎曲磨損鬆脫或斷裂 2.植入物固定失敗,錯置與位移 3.神經受損 4.初級與二級感染 5.對植入物有過敏反應 6.靜脈血栓肺部栓塞心臟停擺 7.產生組織病變 8.血腫與傷口癒合缺陷	無
未納入健保給付品項	FBZ018785001	PFNAII鈦合金股骨髓內釘(伯恩)	衛署醫器輸字第018785號	64,800	1.鈦合金生物相容性強,抗腐蝕性佳。2.減少無bone lost骨質更緻密。3.術中加壓骨折間隙。4.刀片型screw可由螺旋刀片直接提供旋轉功能。5.螺旋形刀片加壓裝置	無	1.應力傳導力均勻。2.Nail角度5度,專為亞洲人設計。3.cut-out rate由3%減少到0.3%。
未納入健保給付品項	FBZ018858001	生物可吸收性軟組織固定鉗釘(威康)	衛署醫器輸字第018858號	18,200	Bio Mini-Revo鉗釘是一種生物可吸收式的裝置,用於使軟組織附著於骨頭上。	1.過敏。2.組織刺激/發炎3.與其他對裝置材質產生的過敏反應。	Bio Mini-Revo鉗釘是一種生物可吸收式的裝置與健保品項"Mini-Revo、Super-Revo"差別在於可吸收式的材質,較不易產生不適感。
未納入健保給付品項	FBZ007815001	上肢關節預先造型鈦合金鎖定加壓骨板系統(伯恩)	衛署醫器輸字第019220號	64,800	1.密度低。2.世界公認對於人體生物相容性最優化。3.能抗腐蝕,抗疲勞。4.鈦合金容易氧化成緻密TiO ₂ ,氧化層可保護內部金屬達到抗蝕的目的。	無	1.優於健保材質不同。2.優於健保的人體相容性高。3.優於健保的特殊骨板骨釘結構。
未納入健保給付品項	FBZ019220001	LISS微創固定系統(股骨下端及脛骨上端)(伯恩)	衛署醫器輸字第19220號	68,400	1.接骨板固定前閉合復位。2.固定的成角穩定結構。3.接骨板在肌肉下插入不壓迫骨面。4.內植入物與骨面接觸最小化。	無	1.軟組織損傷最小。2.減少內翻塌陷的危險。3.穩定的結構允許早期活動。
未納入健保給付品項	FBZ020346001	質氏中黏度骨水泥(含抗生素)/天誠	衛署醫器輸字第020346號	24,700	1.為一種凝膠和凝血酶基質,用於滲血到噴血狀況的止血 2.針對組織出血能快速有效的止血 3.不需身體凝血因子就能達到止血效果 4.只限用於止血功能符合生理性,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蓋前的休克處理準則介入處	止血棉:止血時間長易影響手術品質,且移除後有再出血的疑慮。FloSeal 能針對組織出血快速有速止血,需自費。
未納入健保給付品項	FBZ020346001	質氏低黏度骨水泥(含抗生素)/天誠	衛署醫器輸字第020346號	24,700	1.為一種凝膠和凝血酶基質,用於滲血到噴血狀況的止血 2.針對組織出血能快速有效的止血 3.不需身體凝血因子就能達到止血效果 4.只限用於止血功能符合生理性,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蓋前的休克處理準則介入處	止血棉:止血時間長易影響手術品質,且移除後有再出血的疑慮。FloSeal 能針對組織出血快速有速止血,需自費。
未納入健保給付品項	FBZ021307001	帕拉丁縫合鉗釘(威康)	衛署醫器輸字第021307號	17,500	本產品是生物可吸收性的器材,用於關節鏡手術或關節手術程序中將軟組織重新附著於骨頭上	1.過敏。2.組織刺激/發炎3.與其他對裝置材質產生的過敏反應。	Paladin鉗釘是一種生物可吸收式的裝置與健保品項"Mini-Revo、Super-Revo"差別在於可吸收式的材質,較不易產生不適感。
未納入健保給付品項	CGZ021465001	科賽爾微導管	衛署醫器輸字第021465號	26,000	Entry profile僅1.4Fr, 前端柔軟特別適合Retrograde以及彎曲的血管。另外導管具有Actone設計,在過彎處仍可維持導管內部腔室的完整,不會因過彎而導致腔室壓縮。	目前無明顯可見副作用。	Entry profile僅1.4Fr, 前端柔軟特別適合Retrograde以及彎曲的血管。另外導管具有Actone設計,在過彎處仍可維持導管內部腔室的完整,不會因過彎而導致腔室壓縮。健保品項不具有上述優點。
未納入健保給付品項	FSZ022418001	"巴德"安潔調整型華切口熱帶/巴德	衛署醫器輸字第022418號	28,600	懸吊帶為單股聚丙烯(Polypropylene)材質修補網	可能有1.術後血腫、感染、囊管及尿管留、膀胱阻塞等排尿困難及異物感與發炎感染症狀2.術中有鄰近血管、神經或膀胱、大腸與臟器穿刺等併發症。3.懸吊帶外露於陰道黏膜外或移位或手術失敗造成傷口癒合不良	無

未納入健保給付品項	FBZ023041006	"諾亞"可塑式人工骨 2.5cm3/(信實)	衛署醫器輸字第023041號	27,300	1.骨吸收(Absorbability)-骨頭可吸收。降解時間為6個月到1年左右。持續半年以上有骨激發之效用。不會像硫酸鈣在三個月被降解代謝掉。可持續提供再造所需之骨。2.骨激發(osteostimulation)-造成骨生長因子之基因呈2~3倍數表達。3.抑菌效果(Antimicrobial)-可抑制大腸桿菌、綠膿桿菌、金黃色葡萄球菌、白色念珠菌、黑麴菌。4.幫助凝血之效果(hemostatic)-可以提升25%之凝血速度。5.臨床上使用超過30年-目前國外所治療的適應症除了一般骨缺損填補還包括：骨髓炎(osteomyelitis)、骨癌 Bone Tumors、小兒脊椎側彎AIS、大缺損處之骨填充 Cyst Defect。	無	1.生物晶體可以被人體吸收。六個月開始降解。降解期為6個月~1年。2.可以確保新生骨在六個月時間完整生長。針對骨質不好的病患可以提供長期骨頭生長介面。3.可以塑性。不會有變硬問題。手術方便使用。4.有骨激發特性。可以使骨生長因子之基因表達呈倍數生成。5.有抑制細菌效果。可抑制與傷口感染有關的大腸桿菌、綠膿桿菌、金黃色葡萄球菌、白色念珠菌、黑麴菌。6.可達到25%之凝血效果。7.針對癒合不良或癒合遲緩之病患在6個月~1年左右得到良好成效。且治療大片骨缺損癒佳。8.經臨床文獻證實生物晶體可以治療細菌感染所引起之骨髓炎。9.經臨床證實可填補於因骨癌手術所需填補之骨缺損。
未納入健保給付品項	FBZ023041007	"諾亞"可塑式人工骨 5cm3/(信實)	衛署醫器輸字第023041號	37,700	1.骨吸收(Absorbability)-骨頭可吸收。降解時間為6個月到1年左右。持續半年以上有骨激發之效用。不會像硫酸鈣在三個月被降解代謝掉。可持續提供再造所需之骨。2.骨激發(osteostimulation)-造成骨生長因子之基因呈2~3倍數表達。3.抑菌效果(Antimicrobial)-可抑制大腸桿菌、綠膿桿菌、金黃色葡萄球菌、白色念珠菌、黑麴菌。4.幫助凝血之效果(hemostatic)-可以提升25%之凝血速度。5.臨床上使用超過30年-目前國外所治療的適應症除了一般骨缺損填補還包括：骨髓炎(osteomyelitis)、骨癌 Bone Tumors、小兒脊椎側彎AIS、大缺損處之骨填充 Cyst Defect。	無	1.生物晶體可以被人體吸收。六個月開始降解。降解期為6個月~1年。2.可以確保新生骨在六個月時間完整生長。針對骨質不好的病患可以提供長期骨頭生長介面。3.可以塑性。不會有變硬問題。手術方便使用。4.有骨激發特性。可以使骨生長因子之基因表達呈倍數生成。5.有抑制細菌效果。可抑制與傷口感染有關的大腸桿菌、綠膿桿菌、金黃色葡萄球菌、白色念珠菌、黑麴菌。6.可達到25%之凝血效果。7.針對癒合不良或癒合遲緩之病患在6個月~1年左右得到良好成效。且治療大片骨缺損癒佳。8.經臨床文獻證實生物晶體可以治療細菌感染所引起之骨髓炎。9.經臨床證實可填補於因骨癌手術所需填補之骨缺損。
未納入健保給付品項	FBZ023041008	"諾亞"注射式人工骨 2.5cm3/(信實)	衛署醫器輸字第023041號	31,200	1.骨吸收(Absorbability)-骨頭可吸收。降解時間為6個月到1年左右。持續半年以上有骨激發之效用。不會像硫酸鈣在三個月被降解代謝掉。可持續提供再造所需之骨。2.骨激發(osteostimulation)-造成骨生長因子之基因呈2~3倍數表達。3.抑菌效果(Antimicrobial)-可抑制大腸桿菌、綠膿桿菌、金黃色葡萄球菌、白色念珠菌、黑麴菌。4.幫助凝血之效果(hemostatic)-可以提升25%之凝血速度。5.臨床上使用超過30年-目前國外所治療的適應症除了一般骨缺損填補還包括：骨髓炎(osteomyelitis)、骨癌 Bone Tumors、小兒脊椎側彎AIS、大缺損處之骨填充 Cyst Defect。	無	1.生物晶體可以被人體吸收。六個月開始降解。降解期為6個月~1年。2.可以確保新生骨在六個月時間完整生長。針對骨質不好的病患可以提供長期骨頭生長介面。3.可以塑性。不會有變硬問題。手術方便使用。4.有骨激發特性。可以使骨生長因子之基因表達呈倍數生成。5.有抑制細菌效果。可抑制與傷口感染有關的大腸桿菌、綠膿桿菌、金黃色葡萄球菌、白色念珠菌、黑麴菌。6.可達到25%之凝血效果。7.針對癒合不良或癒合遲緩之病患在6個月~1年左右得到良好成效。且治療大片骨缺損癒佳。8.經臨床文獻證實生物晶體可以治療細菌感染所引起之骨髓炎。9.經臨床證實可填補於因骨癌手術所需填補之骨缺損。
未納入健保給付品項	FBZ023041009	"諾亞"注射式人工骨 5cm3/(信實)	衛署醫器輸字第023041號	44,200	1.骨吸收(Absorbability)-骨頭可吸收。降解時間為6個月到1年左右。持續半年以上有骨激發之效用。不會像硫酸鈣在三個月被降解代謝掉。可持續提供再造所需之骨。2.骨激發(osteostimulation)-造成骨生長因子之基因呈2~3倍數表達。3.抑菌效果(Antimicrobial)-可抑制大腸桿菌、綠膿桿菌、金黃色葡萄球菌、白色念珠菌、黑麴菌。4.幫助凝血之效果(hemostatic)-可以提升25%之凝血速度。5.臨床上使用超過30年-目前國外所治療的適應症除了一般骨缺損填補還包括：骨髓炎(osteomyelitis)、骨癌 Bone Tumors、小兒脊椎側彎AIS、大缺損處之骨填充 Cyst Defect。	無	1.生物晶體可以被人體吸收。六個月開始降解。降解期為6個月~1年。2.可以確保新生骨在六個月時間完整生長。針對骨質不好的病患可以提供長期骨頭生長介面。3.可以塑性。不會有變硬問題。手術方便使用。4.有骨激發特性。可以使骨生長因子之基因表達呈倍數生成。5.有抑制細菌效果。可抑制與傷口感染有關的大腸桿菌、綠膿桿菌、金黃色葡萄球菌、白色念珠菌、黑麴菌。6.可達到25%之凝血效果。7.針對癒合不良或癒合遲緩之病患在6個月~1年左右得到良好成效。且治療大片骨缺損癒佳。8.經臨床文獻證實生物晶體可以治療細菌感染所引起之骨髓炎。9.經臨床證實可填補於因骨癌手術所需填補之骨缺損。
未納入健保給付品項	FBZ023041010	"諾亞"注射式人工骨 10cm3/(信實)	衛署醫器輸字第023041號	54,600	1.骨吸收(Absorbability)-骨頭可吸收。降解時間為6個月到1年左右。持續半年以上有骨激發之效用。不會像硫酸鈣在三個月被降解代謝掉。可持續提供再造所需之骨。2.骨激發(osteostimulation)-造成骨生長因子之基因呈2~3倍數表達。3.抑菌效果(Antimicrobial)-可抑制大腸桿菌、綠膿桿菌、金黃色葡萄球菌、白色念珠菌、黑麴菌。4.幫助凝血之效果(hemostatic)-可以提升25%之凝血速度。5.臨床上使用超過30年-目前國外所治療的適應症除了一般骨缺損填補還包括：骨髓炎(osteomyelitis)、骨癌 Bone Tumors、小兒脊椎側彎AIS、大缺損處之骨填充 Cyst Defect。	無	1.生物晶體可以被人體吸收。六個月開始降解。降解期為6個月~1年。2.可以確保新生骨在六個月時間完整生長。針對骨質不好的病患可以提供長期骨頭生長介面。3.可以塑性。不會有變硬問題。手術方便使用。4.有骨激發特性。可以使骨生長因子之基因表達呈倍數生成。5.有抑制細菌效果。可抑制與傷口感染有關的大腸桿菌、綠膿桿菌、金黃色葡萄球菌、白色念珠菌、黑麴菌。6.可達到25%之凝血效果。7.針對癒合不良或癒合遲緩之病患在6個月~1年左右得到良好成效。且治療大片骨缺損癒佳。8.經臨床文獻證實生物晶體可以治療細菌感染所引起之骨髓炎。9.經臨床證實可填補於因骨癌手術所需填補之骨缺損。
未納入健保給付品項	FBZ022621001	"捷邁"股骨髓內釘組/Femoral Nail	衛署醫器輸字第022621號+衛署醫器輸字第022572號	67,200	1.人體工學設計。髓內釘周圍有減壓線設計避免植入時造成術中再次骨折。2.螺釘互鎖式設計。使螺釘與髓內釘互鎖避免鬆脫。	骨板、骨螺釘組合的鬆脫、彎曲、裂縫或斷裂。或因不癒合、骨質疏鬆、顯著的不穩定性粉碎骨折造成骨固定喪失。不癒合或癒合不良。造成喪失旋轉或角度上的解剖位置。深層或表淺性感染。對裝置材料過敏等副作用。	1.人體工學設計。針對不同長度之長骨有對應不同曲率設計。髓內釘周圍有減壓線設計避免植入時造成術中再次骨折。2.螺釘互鎖式設計。使螺釘與髓內釘互鎖避免鬆脫。

未納入健保給付品項	FBZ0022621002	*捷邁"脛骨髓內釘組/Tibia Nail	衛署醫器輸字第022621號+衛署醫器輸字第022572號	67,200	1.人體工學設計，髓內釘周圍有減壓線設計避免植入時造成術中再次骨折。2.螺釘互鎖式設計，使螺釘與髓內釘互鎖避免鬆脫。	骨板、骨螺釘組合的鬆脫、彎曲、裂縫或斷裂，或因不癒合、骨質疏鬆、顯著的不穩定性粉碎骨折造成骨固定喪失。不癒合或癒合不良，造成喪失旋轉或角度上的解剖位置，深層或表淺性感染，對裝置材料過敏反應。	1.人體工學設計，針對不同長度之長骨有對應不同曲率設計，髓內釘周圍有減壓線設計避免植入時造成術中再次骨折。2.螺釘互鎖式設計，使螺釘與髓內釘互鎖避免鬆脫。	
未納入健保給付品項	FBZ004051004	阿姆斯特丹椎後路固定系統-元素萬向微創釘/耕銘	衛部醫器製字第004051號	22,100	固定及穩定脊椎椎段，協助提供胸椎、腰椎、或薦椎融合的輔助固定器材。由多種形狀和尺寸的脊椎固定桿、骨釘、和鎖定螺絲組成，如同其他脊椎系統的植入組件，可嵌入各式構造，並可依據個案的不同而量身訂做。	神經受損、金屬過敏或對異物過敏、不融合或延遲融合、骨密度降低。	無	
未納入健保給付品項	FBZ004673001	喜維克骨釘骨板系統(艾斯博)/鎖定加壓鎖骨板3.5系列	衛部醫器製字第004673號	55,900	本產品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鏽鋼、鈦合金與純鈦材質必符合ISO與ASTM標準規範之要求	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	使用鎖定加壓骨釘骨板固定，手術傷口小且時間短，降低感染的風險，殘障比率極低。手術傷口小且時間短，於術後患者可提早活動，因患者恢復速度快，降低住院天數及費用。	
未納入健保給付品項	FBZ004673002	喜維克骨釘骨板系統/鎖定加壓脛骨/尺骨近端骨板3.5系列	衛部醫器製字第004673號	63,600	本產品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鏽鋼、鈦合金與純鈦材質必符合ISO與ASTM標準規範之要求	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	使用鎖定加壓骨釘骨板固定，手術傷口小且時間短，降低感染的風險，殘障比率極低。手術傷口小且時間短，於術後患者可提早活動，因患者恢復速度快，降低住院天數及費用。	
未納入健保給付品項	FBZ004673003	喜維克骨釘骨板系統(艾斯博)/鎖定加壓3.5/5.0骨板系列	衛部醫器製字第004673號	55,900	本產品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鏽鋼、鈦合金與純鈦材質必符合ISO與ASTM標準規範之要求	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	使用鎖定加壓骨釘骨板固定，手術傷口小且時間短，降低感染的風險，殘障比率極低。手術傷口小且時間短，於術後患者可提早活動，因患者恢復速度快，降低住院天數及費用。	
未納入健保給付品項	FBZ004673004	喜維克骨釘骨板系統/鎖定加壓脛骨/尺骨近端骨板3.5系列	衛部醫器製字第004673號	55,900	本產品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鏽鋼、鈦合金與純鈦材質必符合ISO與ASTM標準規範之要求	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	使用鎖定加壓骨釘骨板固定，手術傷口小且時間短，降低感染的風險，殘障比率極低。手術傷口小且時間短，於術後患者可提早活動，因患者恢復速度快，降低住院天數及費用。	
未納入健保給付品項	FBZ004673005	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	衛部醫器製字第004673號	63,600	本產品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鏽鋼、鈦合金與純鈦材質必符合ISO與ASTM標準規範之要求	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	使用鎖定加壓骨釘骨板固定，手術傷口小且時間短，降低感染的風險，殘障比率極低。手術傷口小且時間短，於術後患者可提早活動，因患者恢復速度快，降低住院天數及費用。	
未納入健保給付品項	FBZ004673006	喜維克骨釘骨板系統/鎖定骨釘(2.0/5.0)	衛部醫器製字第004673號	2,520	本產品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鏽鋼、鈦合金與純鈦材質必符合ISO與ASTM標準規範之要求	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	使用鎖定加壓骨釘骨板固定，手術傷口小且時間短，降低感染的風險，殘障比率極低。手術傷口小且時間短，於術後患者可提早活動，因患者恢復速度快，降低住院天數及費用。	
未納入健保給付品項	FBZ004675001	海威力一針劑型關節腔注射劑/(3.0毫升/支)	衛部醫器製字第004675號	15,000	1.一針療程，長效型交聯玻尿酸製劑，可減少患者施打次數、往返回診時間，可提升患者施打之順從性及便利性。 2.本品以專利 CHAP 交聯技術製造，使其成品具有較佳的柔軟度及黏彈性，使用後無顆粒或異物感；相較於傳統型玻尿酸製劑，更具黏彈性，提供膝關節更好的緩衝功能，患者使用後滿意度高。 3.本品選用更安全的交聯劑「BDDE」，使產品更具安全性。 4.於國際知名期刊(J Bone Joint Surg Am)發表，文中指出本品臨床治療效果顯著，對於膝關節疼痛、僵硬、身體活動功能皆有良好及顯著的效果(p < 0.001)。(Ref: J Bone Joint Surg Am. 2017;99:462-71) 5.國內已有多家醫學中心使用，臨床治療效果卓越，且無嚴重不良反應發生。 6.具歐盟 CE 認證，已外銷多國，如：比利時、德國、澳洲等。	膝關節在接受本產品治療後，可能會產生疼痛、腫脹及僵硬等，本局副作用，通常會逐漸緩解。	1.健保給付品項為直隸型玻尿酸關節腔注射劑，每次療程需施打三針~五針，每年兩個療程，本品為長效型玻尿酸關節腔注射劑，每次療程只需施打一針，相較於健保給付品項需施打三針~五針而言，本品可降低患者感染之風險機會，增加病人臨床治療之順從性及方便性。 2.本品為交聯型玻尿酸關節腔注射劑，較健保給付品項-直隸型玻尿酸關節腔注射劑更具黏彈性，因黏彈性較佳，本品更可隨關節活動產生形變，最終可提供膝關節更好的緩衝功能及保護作用。 3.臨床發表指出：本品對於膝關節疼痛、僵硬、身體活動功能的臨床治療效果皆優於傳統三針型玻尿酸製劑(p < 0.05)。(Ref: 賴國隆 et al, 臺灣老人學暨老年醫學論文摘要, 2016)	
未納入健保給付品項	FBZ004676001	瑞寶德諾瓦脊椎固定系統-脊椎微創螺釘/耕銘	衛部醫器製字第004676號	22,100	本產品由中空骨釘與平滑桿組合而成，以提供脊椎融合手術後，骨融合前暫時的固定裝置。瑞寶德諾瓦脊椎固定系統有不同的長度尺寸，詳細的數數植入諾瓦脊椎固定系統，請參考技術手冊。	神經受損、金屬過敏或對異物過敏、不融合或延遲融合、骨密度降低。	無	
未納入健保給付品項	FBZ004676004	瑞寶德諾瓦脊椎固定系統-脊椎微創平滑桿/耕銘	衛部醫器製字第004676號	13,260	本產品由中空骨釘與平滑桿組合而成，以提供脊椎融合手術後，骨融合前暫時的固定裝置。瑞寶德諾瓦脊椎固定系統有不同的長度尺寸，詳細的數數植入諾瓦脊椎固定系統，請參考技術手冊。	神經受損、金屬過敏或對異物過敏、不融合或延遲融合、骨密度降低。	無	

未納入健保給付品項	TTZ025954002	克滲凝外科手術封合劑/4ml	衛部醫器輸字第025954號	28,990	本產品設計使得導管容易更換導線。 可能的潛在併發症和不良反應：死亡、急性心肌梗塞、冠脈完全閉塞、冠脈內膜撕裂、穿孔、破裂或損傷、出血或血腫、擴張後血管再狹窄、不穩定性心絞痛、心律不齊、包括心室顫脈、藥物反應、造影劑過敏反應、低/高血壓、感染、冠脈痙攣、動靜脈瘤、血栓症、病變導致球囊破裂。	健保給付之一般球囊無法順利擴張血管時，會需要使用多條不同尺寸之高壓球囊或健保不給付之Cutting Balloon。Scoreflex可以順利達成擴張血管的效果，並當一般球囊來使用，可節省使用多支球囊的時間與耗材成本，並減少因Dissection而需要放置一支或多支支架的機會。 Scoreflex為最新改良版本的Focused Force Angioplasty Balloon (F.F.A.)，主要特點為在一個low-profile的球囊導管上增加了一條0.010英吋的極細Nitinol wire記憶性金屬鋼絲，並把結構改變，讓所使用的0.014英吋的導引導線暴露出來，用這兩條Wire (0.010" Nitinol Wire加0.014" Steerable Guide Wire) 來做集中應力的擴張，可以達到類似非健保給付品項Cutting Balloon的效果，因為Scoreflex是由Low-Profile Balloon做為基本且並沒有複雜的刀片，所以會比	
未納入健保給付品項	SAY023037001	"柯惠"利嘉修爾彎型小鉗口手術閉合器/分割器	衛部醫器輸字第026194號	11,270	可結紮7mm以內的血管與淋巴管束。	無	無
未納入健保給付品項	SAY025753001	"柯惠"利嘉修爾彎型大鉗口開放式手術閉合器/分割器	衛部醫器輸字第026194號	11,270	可結紮7mm以內的血管與淋巴管束。	無	無
未納入健保給付品項	SAY026194001	"柯惠"利嘉修爾鈍頭腔鏡閉合器/分割器(LF1637)	衛部醫器輸字第026194號	11,270	可用於內視鏡手術中，結紮7mm以內的血管與淋巴管束。	無	無
未納入健保給付品項	CBZ026424002	"慶洛可"高速經皮血管氣球擴張導管(Freeway014)	衛部醫器輸字第026424號	62,400	本產品適用於恢復管腔的直徑，及避免/周邊血管的再狹窄化。此導管將紫杉醇之藥物與蟲膠，1:1混合後塗覆在氣球表面，每1mm ₂ 上含有3.0g的紫杉醇。	無	無
未納入健保給付品項	FBZ026494001	賽得士膠原基人工骨	衛部醫器輸字第026494號	26,650	降低粘黏發生的機率。 降低粘黏嚴重度。 縮小粘黏發生的範圍。 放置約24-48小時內，貼片轉變成為水膠迅速防止粘黏。 七天後被腹膜吸收，完全不會殘留體內。	無	無
未納入健保給付品項	FBZ026601001	ReelX STT利普健線固定鉗釘5.5mm	衛部醫器輸字第026601號	26,000	本產品用於骨骼中提供固定縫線的鉗釘固定點，隨後將軟組織牢固地固定到骨骼上。該固定鉗釘用於以下所列的解剖部位和手術： 肩部：迴旋套修復、班卡特(Bankart)修復、SLAP損傷修復、肩關節部分離修復、關節囊成型術/關節盂唇重建術、二頭肌肌腱固定術、三角肌修復。 膝蓋：囊外修復(內側副韌帶、外側副韌帶、膝後斜韌帶修飾)、脛脛帶肌腱固定術、跟腱修復。 肘部、腕部和手：舟月骨韌帶重建、尺骨側副韌帶重建或橈骨側副韌帶重建、二頭肌韌帶再接合術。 足部及踝部：內側不穩定修復/重建、外側不穩定修復/重建、拇指外翻重建。 骨盆：膀胱頸懸吊術	1. 可能出現縫線或鉗釘斷裂的情況。 2. 縫合期間可能出現固定失敗或鉗釘拉出。 3. 病人可能出現深度或表淺感染。 4. 病人可能對裝置材料過敏或產生其它不適反應。	本鉗釘設計為全中空式鉗釘，主要用於旋轉袖肌撕裂縫合術，全中空鉗釘可讓骨髓液完全進入鉗釘內部直通縫合後的旋轉袖肌，增強術後骨質之增生，提升破裂之旋轉袖肌與骨頭之癒合及強度。
未納入健保給付品項	FBZ026652001	信迪思梅翠思肋骨固定系統-預成型左側肋骨骨板 /04.501.001	衛部醫器輸字第026652號	59,900	預成型骨板依人體肋骨形狀設計，在做肋骨固定時可減少手術時間。骨板長度不只能針對肋骨骨折，更能幫助FLAIL CHEST做肋骨固定或重建使用。鎖定骨板的設計更加強骨板與骨頭的穩定度。	無	無
未納入健保給付品項	FBZ026652001	信迪思梅翠思肋骨固定系統-預成型左側肋骨骨板 /04.501.003	衛部醫器輸字第026652號	59,900	預成型骨板依人體肋骨形狀設計，在做肋骨固定時可減少手術時間。骨板長度不只能針對肋骨骨折，更能幫助FLAIL CHEST做肋骨固定或重建使用。鎖定骨板的設計更加強骨板與骨頭的穩定度。	無	無
未納入健保給付品項	FBZ026652001	信迪思梅翠思肋骨固定系統-預成型左側肋骨骨板 /04.501.007	衛部醫器輸字第026652號	59,900	預成型骨板依人體肋骨形狀設計，在做肋骨固定時可減少手術時間。骨板長度不只能針對肋骨骨折，更能幫助FLAIL CHEST做肋骨固定或重建使用。鎖定骨板的設計更加強骨板與骨頭的穩定度。	無	無
未納入健保給付品項	FBZ026652001	信迪思梅翠思肋骨固定系統-預成型左側肋骨骨板 /04.501.005	衛部醫器輸字第026652號	59,900	預成型骨板依人體肋骨形狀設計，在做肋骨固定時可減少手術時間。骨板長度不只能針對肋骨骨折，更能幫助FLAIL CHEST做肋骨固定或重建使用。鎖定骨板的設計更加強骨板與骨頭的穩定度。	無	無
未納入健保給付品項	FBZ026652002	信迪思梅翠思肋骨固定系統-預成型右側肋骨骨板 /04.501.008	衛部醫器輸字第026652號	59,900	預成型骨板依人體肋骨形狀設計，在做肋骨固定時可減少手術時間。骨板長度不只能針對肋骨骨折，更能幫助FLAIL CHEST做肋骨固定或重建使用。鎖定骨板的設計更加強骨板與骨頭的穩定度。	無	無
未納入健保給付品項	FBZ026652002	信迪思梅翠思肋骨固定系統-預成型右側肋骨骨板 /04.501.006	衛部醫器輸字第026652號	59,900	預成型骨板依人體肋骨形狀設計，在做肋骨固定時可減少手術時間。骨板長度不只能針對肋骨骨折，更能幫助FLAIL CHEST做肋骨固定或重建使用。鎖定骨板的設計更加強骨板與骨頭的穩定度。	無	無

未納入健保給付品項	FBZ026652002	信迪思梅翠思肋骨固定系統-預成型右側肋骨骨板 /04.501.004	衛部醫器輸字第026652號	55,900	預成型骨板依人體肋骨形狀設計，在做肋骨固定時可減少手術時間。骨板長度不只能針對肋骨骨折，更能幫助FLAIL CHEST做肋骨固定或重建使用。鎖定骨板的設計更加強骨板與骨頭的穩定度。	無	無	
未納入健保給付品項	FBZ026652002	信迪思梅翠思肋骨固定系統-預成型右側肋骨骨板 /04.501.002	衛部醫器輸字第026652號	55,900	預成型骨板依人體肋骨形狀設計，在做肋骨固定時可減少手術時間。骨板長度不只能針對肋骨骨折，更能幫助FLAIL CHEST做肋骨固定或重建使用。鎖定骨板的設計更加強骨板與骨頭的穩定度。	無	無	
未納入健保給付品項	FBZ026652003	信迪思梅翠思肋骨固定系統-通用型肋骨骨板 /04.501.009	衛部醫器輸字第026652號	55,900	通成型骨板依人體肋骨形狀設計，在做肋骨固定時可減少手術時間。骨板能針對肋骨骨折做固定。鎖定骨板的設計更加強骨板與骨頭的穩定度。	無	無	
未納入健保給付品項	FBZ026652004	信迪思梅翠思肋骨固定系統-髓內夾板 /04.501.012	衛部醫器輸字第026652號	55,900	髓內夾板可用於骨頭表面不夠空間打釘子處，將斷處串起固定後一樣可以達到肋骨骨折固定效果。	無	無	
未納入健保給付品項	FBZ026652004	信迪思梅翠思肋骨固定系統-髓內夾板 /04.501.011	衛部醫器輸字第026652號	55,900	髓內夾板可用於骨頭表面不夠空間打釘子處，將斷處串起固定後一樣可以達到肋骨骨折固定效果。	無	無	
未納入健保給付品項	FBZ026652004	信迪思梅翠思肋骨固定系統-髓內夾板 /04.501.010	衛部醫器輸字第026652號	55,900	髓內夾板可用於骨頭表面不夠空間打釘子處，將斷處串起固定後一樣可以達到肋骨骨折固定效果。	無	無	
未納入健保給付品項	FBZ026652005	信迪思梅翠思肋骨固定系統-肋骨鎖定骨釘(1支裝) /04.501.024	衛部醫器輸字第026652號	5,880	鎖定骨釘給予骨頭與肋骨骨板穩定的固定效果。鈍頭設計能防止尾端傷害到病人器官。	無	無	
未納入健保給付品項	FBZ026652005	信迪思梅翠思肋骨固定系統-肋骨鎖定骨釘(1支裝) /04.501.022	衛部醫器輸字第026652號	5,880	鎖定骨釘給予骨頭與肋骨骨板穩定的固定效果。鈍頭設計能防止尾端傷害到病人器官。	無	無	
未納入健保給付品項	FBZ026652005	信迪思梅翠思肋骨固定系統-肋骨鎖定骨釘(1支裝) /04.501.020	衛部醫器輸字第026652號	5,880	鎖定骨釘給予骨頭與肋骨骨板穩定的固定效果。鈍頭設計能防止尾端傷害到病人器官。	無	無	
未納入健保給付品項	FBZ026652005	信迪思梅翠思肋骨固定系統-肋骨鎖定骨釘(1支裝) /04.501.018	衛部醫器輸字第026652號	5,880	鎖定骨釘給予骨頭與肋骨骨板穩定的固定效果。鈍頭設計能防止尾端傷害到病人器官。	無	無	
未納入健保給付品項	FBZ026652005	信迪思梅翠思肋骨固定系統-肋骨鎖定骨釘(1支裝) /04.501.016	衛部醫器輸字第026652號	5,880	鎖定骨釘給予骨頭與肋骨骨板穩定的固定效果。鈍頭設計能防止尾端傷害到病人器官。	無	無	
未納入健保給付品項	FBZ026896001	"克萊美" 纖維 /NO.35-100-1010(康碩)	衛部醫器輸字第026896號	26,000	本產品由編織環狀的纖維和金屬鎖扣組成。纖維具良好的柔韌性、高度的抗疲勞性和較強的張力特性。高強度聚乙烯材質，力學測試證實最大載重達600Mpa，疲乏強度較一般金屬纖維相比明顯較強。高強度聚乙烯材質無金屬過敏問題，亦不會對醫師及手術人員造成金屬刮傷，減少金屬纖維於手術所帶來之併發症。	植入物可能會使病患有異物感。	1.本產品使用超高分子量聚乙烯材質，提供更優異的疲乏強度以及生物相容性，且減少腐蝕以及斷裂問題。2.無金屬纖維相關併發症。3.位移/延遲癒合比例低，復原程度高。	
未納入健保給付品項	FBZ026987001	靈威特 克洛特適合固定錨釘/CFBC-4502N 4.5mm	衛部醫器輸字第026987號	24,700	CrossFT錨釘是一種生物可吸收式的裝置，用於使軟組織附著於骨頭上。	1.過敏。2.組織刺激/發炎3.與其他對裝置材質產生的過敏反應。	CrossFT錨釘是一種生物可吸收式的裝置與健保品項"Mini-Revo"、"Super-Revo"差別在於可吸收式的材質及內含β-三磷酸鹽(β-TCP)可提升植入物與骨髓癒癒的生物相容，較不易產生不癒感。增加癒癒後復原。	
未納入健保給付品項	FSZ026988001	博美敦 凱莉星脫垂修補系統-Calistar A	衛部醫器輸字第026988號	45,500	"博美敦" 凱莉星脫垂修補系統，型號：Calistar P用來治療陰道後壁及陰道頂部脫垂的套組，可強化組織及長效固定骨盆底筋膜以治療陰道後壁及陰道頂部脫垂。本品項可以讓醫師用比較簡單的方式進行Sacrospinous Ligament Fixation的手術方式，增加手術的便利性。	術後早期可能造成陰道疼痛，其他可能的併發症包括感染、網片露出、發炎等。	目前尚無健保品項。本品項是採用「微創單一傷口骨盆器懸吊術」，傷口只需5至8公分，手術時間縮短，減少傷口疼痛程度，出血量少，術後皮膚外表幾乎看不到疤痕，病人的術後情況，包括生活品質、骨盆器脫垂困擾程度及性生活上都能獲得明顯改善。	
未納入健保給付品項	FSZ026988002	博美敦 凱莉星脫垂修補系統/Calistar P	衛部醫器輸字第026988號	39,000	"博美敦" 凱莉星脫垂修補系統，型號：Calistar P用來治療陰道後壁及陰道頂部脫垂的套組，可強化組織及長效固定骨盆底筋膜以治療陰道後壁及陰道頂部脫垂。本品項可以讓醫師用比較簡單的方式進行Sacrospinous Ligament Fixation的手術方式，增加手術的便利性。	術後早期可能造成陰道疼痛，其他可能的併發症包括感染、網片露出、發炎等。	目前尚無健保品項。本品項是採用「微創單一傷口骨盆器懸吊術」，傷口只需5至8公分，手術時間縮短，減少傷口疼痛程度，出血量少，術後皮膚外表幾乎看不到疤痕，病人的術後情況，包括生活品質、骨盆器脫垂困擾程度及性生活上都能獲得明顯改善。	
未納入健保給付品項	TBZ027038001	"佛朗特眼" 努恰卡淚囊通管組	衛部醫器輸字第027038號	8,900	1.雙矽管直徑：1.0mm，支撐效果好。2.自附導針支架設計，導針將矽管直接推入鼻淚管後移除，不會損傷鼻腔或黏膜，方便安全。3.為全世界唯一設計。	無	無	
未納入健保給付品項	FBZ027114001	微堤椎間融合器(配合微創手術使用)(由3類組合TLIF)	衛部醫器輸字第027114號	184,000	具有特殊的模組化設計，可以方便醫師植入及排列植體，提供的椎間終板涵蓋範圍，放置骨頭的空間皆比一般健保椎間融合器大，且模組化設計可以避免椎間融合器所產生的位移、下沉問題。	如因負荷(loading)增加，本產品在延遲癒合或不癒合情況下，可能造成產品鬆脫或破裂。本產品的壽命可能受病人體重、活動程度以及是否避重負重指示而影響。延遲癒合或不癒合可能導致產品產生多於預期的壓力，增加產品鬆脫的風險。	此產品提供大面積之支撐性，且植骨量大可提高骨癒合率，並可搭配微創手術使用，破壞少，可明顯縮短病人之住院天數。	

未納入健保給付品項	FBZ027114002	微堤椎間融合器(配合微創手術使用PEEK由4顆組合PLIF)	衛部醫器輸字第027114號	126,500	具有特殊的模組化設計，可以方便醫師植入及排列植體，提供的椎體終板涵蓋範圍，放置骨頭的空間皆比一般健保椎間融合器大，且模組化設計可以避免椎間融合器所產生的位移、下沉問題。	如因負荷(loading)增加，本產品在延遲癒合或不癒合情況下，可能造成產品鬆脫或破裂。本產品的壽命可能受病人體重、活動程度以及是否遵照負重指示而影響。延遲癒合或不癒合可能導致產品產生多於預期的壓力，增加產品	此產品提供大面積之支撐性，且植骨量大可提高骨融合率，並可搭配微創手術使用，破壞少，可明顯縮短病人之住院天數。
未納入健保給付品項	FBZ027114003	微堤椎間融合器(配合微創手術使用PEEK)單顆包裝	衛部醫器輸字第027114號	39,000	具有特殊的模組化設計，可以方便醫師植入及排列植體，提供的椎體終板涵蓋範圍，放置骨頭的空間皆比一般健保椎間融合器大，且模組化設計可以避免椎間融合器所產生的位移、下沉問題。	如因負荷(loading)增加，本產品在延遲癒合或不癒合情況下，可能造成產品鬆脫或破裂。本產品的壽命可能受病人體重、活動程度以及是否遵照負重指示而影響。延遲癒合或不癒合可能導致產品產生多於預期的壓力，增加產品	此產品提供大面積之支撐性，且植骨量大可提高骨融合率，並可搭配微創手術使用，破壞少，可明顯縮短病人之住院天數。
未納入健保給付品項	FBZ027131001	奧普天脫鈣骨質水泥/膠-1cc	衛部醫器輸字第027131號	27,950	此產品是從捐贈的人體組織進行處理的，由冷凍乾燥的脫鈣骨質組成，用LNH的技術和甘油處理。	感染、同種異體組織排斥、對殘留處理試劑起過敏反應、再次手術或死亡、甘油可能導致血腫過重症。	含有生長力最強的異體骨生長因子，僅次於自體骨。
未納入健保給付品項	FBZ027131002	奧普天脫鈣骨質水泥/膠-2.5cc	衛部醫器輸字第027131號	55,900	此產品是從捐贈的人體組織進行處理的，由冷凍乾燥的脫鈣骨質組成，用LNH的技術和甘油處理。	感染、同種異體組織排斥、對殘留處理試劑起過敏反應、再次手術或死亡、甘油可能導致血腫過重症。	含有生長力最強的異體骨生長因子，僅次於自體骨。
未納入健保給付品項	SAY027143001	柯惠利嘉修爾馬里蘭鉗口單一步驟閉合器/分割器/37CM(雙型)	衛部醫器輸字第027143號	36,400	可用於內視鏡手術中，結紮7mm以內的血管與淋巴管束。	無	無
未納入健保給付品項	TKZ027257002	目爾豐晶體囊張力環-含注射器/Type 13BR	衛部醫器輸字第027257號	10,500	1.預載式注射器晶體張力環可方便植入。2.推助器所附2.2mm推頭，適合白內障小切口手術，降低手術時間，增進成功率。3.全世界僅設計有三尺寸，便利各病例採用。4.專利淡藍色設計，目視操作方便。	無	無
未納入健保給付品項	TKZ027257002	目爾豐晶體囊張力環-含注射器/Type 13AR	衛部醫器輸字第027257號	10,500	1.預載式注射器晶體張力環可方便植入。2.推助器所附2.2mm推頭，適合白內障小切口手術，降低手術時間，增進成功率。3.全世界僅設計有三尺寸，便利各病例採用。4.專利淡藍色設計，目視操作方便。	無	無
未納入健保給付品項	TKZ027257002	"目爾豐"晶體囊張力環-含注射器/Type 13R	衛部醫器輸字第027257號	10,500	1.預載式注射器晶體張力環可方便植入。2.推助器所附2.2mm推頭，適合白內障小切口手術，降低手術時間，增進成功率。3.全世界僅設計有三尺寸，便利各病例採用。4.專利淡藍色設計，目視操作方便。	無	無
未納入健保給付品項	FBZ027391001	ReelX STT瑞利縫線固定錨釘4.5mm	衛部醫器輸字第027391號	26,000	本產品設計用於肩、足、踝、膝和肘部骨骼中的縫線固定或組織固定，該固定錨釘設計用於下列手術： 肩部：二頭肌肌腱固定術、肩鎖關節分離修復、三角肌修復、關節囊移位/關節盂唇重建術。 膝蓋：內側副韌帶、外側副韌帶、跟腱修復、後斜韌帶修復、脛脛帶肌腱固定術。 足部及踝部：外側穩定修復、內側穩定修復、跟腱修復、拇指外翻重建、足中段重建、趾骨韌帶修復。 肘部：二頭肌腱再接合術。	1.可能出現縫線或錨釘斷裂的情況。 2.縫合時可能出現固定失敗。 3.深度或表層感染。 4.對裝置材料過敏或產生其它不適反應。	本錨釘設計為無結式縫合錨釘，縫合後無需打結即可固定於骨髓道內，術後病患不會產生異物感，主要用於旋轉袖肌撕裂傷縫合術，針對較大程度撕裂傷患者能進行有效的縫合，且錨釘之固定處為皮質骨層，對於骨質密度較差之患者，能進行有效的固定。使用此縫合錨釘，針對病患軟組織撕裂部位可進行交叉式雙列修補(傳統縫線給付品項僅能進行單列式修補)，可使受損之軟組織大面積的覆蓋於骨頭上，大幅增加術後癒合率。
未納入健保給付品項	TKY027404001	愛惜康哈默尼克進階手術剪/HARH36:36CM	衛部醫器輸字第027404號	29,600	本產品可用於手術中軟組織的切割和凝閉淋巴管及其他開放和內視鏡手術中電外科器械、雷射刀和不鏽鋼手術刀的輔助或替代物。可凝固直徑最大不超過7mm的血管。	無	無
未納入健保給付品項	TKY027404001	愛惜康哈默尼克進階手術剪/HARH23:23CM	衛部醫器輸字第027404號	29,600	本產品可用於手術中軟組織的切割和凝閉淋巴管及其他開放和內視鏡手術中電外科器械、雷射刀和不鏽鋼手術刀的輔助或替代物。可凝固直徑最大不超過7mm的血管。	無	無
未納入健保給付品項	FBZ027412001	"克萊美"縫線夾鉗和骨板系統/NO.35-200-1010(康碩)	衛部醫器輸字第027412號	78,000	將本產品與斷骨或截斷骨塊相連而進行固定。1.鈦金屬材質，與市面不鏽鋼組件相比生物相容性較高。2.螺釘孔洞距有互鎖式螺釘設計，固定力較強。3.設計為生理解剖型骨板，較市面骨板符合股骨取車。	植入物可能會使病患有異物感。	1.本產品採用鈦合金設計，生物相容性較傳統不鏽鋼為佳。2.本產品設計螺釘孔洞可搭配互鎖式螺釘，固定力較傳統加壓式螺釘強。3.設計為生理解剖型骨板，較市面骨板符合股骨曲率。4.位移/延遲癒合比例低，復原程度高。

未納入健保給付品項	FBZ027420001	ICONIX艾康尼斯 縫合錨釘1.4mm(2 Force Fiber)	衛部醫器輸字第027420號	27,300	Stryker ICONIX設計用於足部、 踝部、膝部、髖部、手部、肘 部、和肩部的縫合或組織固定的 手術中，以下所列為具體的用途 (根據病人需求，採用不同的尺 寸。) 側部：二頭肌腱再接術、尺骨 側副韌帶或橈骨側副韌帶重建。 肩部：旋轉肌修復、班卡特修復 (Bankart)、SLAP損傷修復、二 頭肌肌腱固定術、肩鎖關節分離 修復、三角肌修復、關節囊成型 術或關節盂唇重建術。 手部/腕部：舟月骨韌帶重建、腕 骨韌帶重建、副韌帶修復/重建。 足部及踝部：外側穩定、內側穩 定、跟腱肌修復、趾骨韌帶修 復、足趾外翻重建、腳趾肌腱轉 移術和足中段重建。 膝部：內側副韌帶修復、外側副 韌帶修復、膝骨肌腱修復、膝後 斜韌帶修復、髌束肌腱固定術。 髖部：囊修復、髌臼盂唇修復。	1.病人可能出現深 度或淺度感染。 2.病人可能裝置材料 過敏或產生其它不適 反應。 3.可能出現縫線或錨 釘斷裂的情況。 4.手術期間可能出現 固定失敗或錨釘拉 出。	此縫合錨釘為全縫線式錨釘，錨 釘尺寸比健保給付品項小(本品 項1.4mm v.s. 健保品項2.7mm) 所以對患者骨頭的創傷極小。固 定力量較大，若患者軟組織斷裂 部份範圍較大，則醫師在處置過 程中可施打錨釘的選擇點會比健 保品項多一倍以上，能增加韌帶 或軟組織與骨頭的癒合接觸面積 ，進而提升術後之癒合效果。
未納入健保給付品項	FBZ027474001	"愛美迪康"美迪納 氣球椎體成形術套 組	衛部醫器輸字第027474號	69,600	本產品可將壓迫性椎體骨折處利 用球囊撐開，恢復至正常高度避 免椎體繼續塌陷，且撐開後有足 夠之空間，使骨水泥保留於空間 內與骨小樑結合達到支撐之效 果。	氣球導管可撐氣部分 破裂會導致有碎片遺 留在椎體內，破裂引 起的顯影劑暴露可能 導致過敏或過敏性反 應，深層或是淺層的 傷口感染。	1.球囊前端有金屬定位之標記。 2.器械簡易化方便術中之操作。 3.壓力值三向閱讀，便於控制顯 影劑之流向。
未納入健保給付品項	FGZ027475001	波士頓科技歐普侯 陰道支撐系統 /M0068318170	衛部醫器輸字第027475號	57,850	支撐骨盆盆腔組織脫垂情況	無	無
未納入健保給付品項	FSZ027776003	都是奈維可吸收性 組織修補片(NV-L- O15G)	衛部醫器輸字第027776號	28,600	本產品約15週可被吸收，如同可 吸收的PGA縫合材料，所以適合 使用在不需長時間癒合的傷口。	無	目前並無用於此類功能的相似品
未納入健保給付品項	FSZ027776008	都是奈維可吸收性 組織修補片(NV- ET-M45A-2)	衛部醫器輸字第027776號	19,500	本產品約15週可被吸收，如同可 吸收的PGA縫合材料，所以適合 使用在不需長時間癒合的傷口。	無	目前並無用於此類功能的相似品
未納入健保給付品項	FSZ027776009	都是奈維可吸收性 組織修補片(NV- ET-M60A-2)	衛部醫器輸字第027776號	19,500	本產品約15週可被吸收，如同可 吸收的PGA縫合材料，所以適合 使用在不需長時間癒合的傷口。	無	目前並無用於此類功能的相似品
未納入健保給付品項	FBZ027790004	瑞德夏羅特足踝固 定系統(加壓騎馬 釘)	衛部醫器輸字第027790號	20,540	適用於足踝部位之骨折固定或骨 重建。	移植部位感染、疼 痛、腫脹或發炎。	一般通用型骨板，為不鏽鋼材質 ，沒有任何解鎖結構的設計。
未納入健保給付品項	FSZ027976001	尼奧麥迪克妮都蕾 斯無針式網片/NL- 01	衛部醫器輸字第027976號	32,500	為一種侵入性的治療尿失禁手 術，僅對陰道做一單一開口，無 須經由鼠蹊部或是腹部做牽引。	在牽引網片時可能會 造成靜脈、神經、膀 胱或尿道的穿孔。可 能需要手術的介入來 治療。做為一種相 對於身體組織的外來 異物，本產品可能觸 發已先行存有的感染 源點。	以一般網片治療SUI而言，病 人的滿意度(治療成效)會隨著時間 有所遞減，不過經由長期追蹤， 使用Needleless做治療的患者其 滿意程度仍維持不變，原因可能 與使用Needleless做治療，能降 低併發症及術後疼痛率，因此能 維持相當高的滿意度。
未納入健保給付品項	CTZ029289001	波士頓科技傑思基 血栓旋切導管/XC 2.4mm/3.4mm	衛部醫器輸字第029289號	138,000	Jetstream 是一種旋切術導管系 統，專為去除和治療周邊血管的 血管疾病而設計。系統包括位於 導管尖端的多個遠端端，其目的 是為了提供獨立的注入和吸出功 能，用於有效地從周邊血管治療 部位去除液體、切離的組織和血 栓。	血管剝離、低血壓 、感染或發燒、血管穿 孔、血栓、血管痙 攣。	傳統作法並不能做支架內再狹窄 的清除術，或是直接將斑塊移除 ，只能用氣球擴張術。
未納入健保給付品項	CTZ029289001	波士頓科技傑思基 血栓旋切導管/XC 2.1mm/3.0mm	衛部醫器輸字第029289號	138,000	Jetstream 是一種旋切術導管系 統，專為去除和治療周邊血管的 血管疾病而設計。系統包括位於 導管尖端的多個遠端端，其目的 是為了提供獨立的注入和吸出功 能，用於有效地從周邊血管治療 部位去除液體、切離的組織和血 栓。	血管剝離、低血壓 、感染或發燒、血管穿 孔、血栓、血管痙 攣。	傳統作法並不能做支架內再狹窄 的清除術，或是直接將斑塊移除 ，只能用氣球擴張術。
未納入健保給付品項	CTZ029289001	波士頓科技傑思基 血栓旋切導管/SC 1.85mm	衛部醫器輸字第029289號	138,000	Jetstream 是一種旋切術導管系 統，專為去除和治療周邊血管的 血管疾病而設計。系統包括位於 導管尖端的多個遠端端，其目的 是為了提供獨立的注入和吸出功 能，用於有效地從周邊血管治療 部位去除液體、切離的組織和血 栓。	血管剝離、低血壓 、感染或發燒、血管穿 孔、血栓、血管痙 攣。	傳統作法並不能做支架內再狹窄 的清除術，或是直接將斑塊移除 ，只能用氣球擴張術。
未納入健保給付品項	CTZ029289001	波士頓科技傑思基 血栓旋切導管/SC 1.6mm	衛部醫器輸字第029289號	138,000	Jetstream 是一種旋切術導管系 統，專為去除和治療周邊血管的 血管疾病而設計。系統包括位於 導管尖端的多個遠端端，其目的 是為了提供獨立的注入和吸出功 能，用於有效地從周邊血管治療 部位去除液體、切離的組織和血 栓。	血管剝離、低血壓 、感染或發燒、血管穿 孔、血栓、血管痙 攣。	傳統作法並不能做支架內再狹窄 的清除術，或是直接將斑塊移除 ，只能用氣球擴張術。
未納入健保給付品項	WDY030147001	易德鎂組織黏膠劑 /0.75ml	衛部醫器輸字第030147號	3,360	本產品在使用於皮膚前仍為液狀 ，之後則會固化(聚合)並形成一 層黏附在下方表面上的薄膜。本 產品會在使用後約60秒內聚合。	可能發生下述不良事 件：傷口裂開、感染 、紅斑、水腫、與滲 透等急性發炎。聚合 作用過程中高溫不適 感、過敏反應、異物 反應。	本產品為液態的組織黏著劑，使 用於皮膚會固化形成一層黏附在 下方表面上薄膜，減少傷口創傷 及疤痕產生，降低傷口發炎感 風險，小型與張力較低傷口不需 帶針縫線或打釘，能盡快恢復日 常生活品質。
未納入健保給付品項	FBZ001100001	Tisc-spacer椎盤填 充塊/先鴻	衛署醫器製字第001102號	36,400	"冠亞"偉戈腰椎椎間盤填充塊 為長方體椎體間植人物，為符合 ASTM F136規范醫療器械之鈦合 金(Ti-6Al-4V)製成，表面經過微 孔處理，可促進骨細胞附著生長 、增加植人物的穩定性、提高骨 融合率，使用上因植人物需翻轉 導正，所以有撐開加壓的功效。	若有嚴重骨質疏鬆及 對植人物金屬過敏者 ，將會術後癒後不 佳的情形發生。	健保品無微孔處理，此產品可促 進癒合及增加初期穩定度。
未納入健保給付品項	CDY001592004	膀胱鏡沖/吸管管組 /SI-320ET	衛署醫器製字第001592號	1,890	沖洗及吸引力強，使醫師達到最 佳手術視野	無	無
未納入健保給付品項	BBY001745001	"普威"盲注射式記 憶型取物袋5*7"	衛署醫器製字第001745號	1,078	利用經由膀胱壁而導入的膀胱中 的器官之器材，經由操作使用纜 線及其袋體。	無	健保無給付
未納入健保給付品項	BBY001745001	"普威"盲注射式記 憶型取物袋3*6"	衛署醫器製字第001745號	1,078	利用經由膀胱壁而導入的膀胱中 的器官之器材，經由操作使用纜 線及其袋體。	無	健保無給付

未納入健保給付品項	BBY001745002	"普威"盲注射式記憶型取物袋8**10"	衛署醫器製字第001745號	3,080	利用經由腹壁而導入的腹腔中的器官之器材。經由操作使用纜線及其袋體。	無	健保無給付
未納入健保給付品項	FBZ002499001	艾美世欵質脊椎網/5CM(先鴻)	衛署醫器製字第002499號	72,000	A-Mesh椎體置換網主要使用於胸椎椎體及腰椎椎體的重建手術。為達此效果。植人物是放置於相關的椎體之間。病變處的连接是藉由撐開植人物及重新排列椎體曲線。使用於腫瘤、骨折或感染導致椎體被破壞。必須施行完全或部分椎體切除術。	若術後無法配合醫護人員的照護指示。將有產品失效的疑慮。	無
未納入健保給付品項	BBY002663001	大吉士檢體袋/5**7"厚0.3mm	衛署醫器製字第002663號	1,190	包覆檢體避免其溢出造成感染。	無	無
未納入健保給付品項	FBZ002955001	先鋒脊椎固定系統-凱得脊椎系列(二節)	衛署醫器製字第002955號	91,800	本產品是由多種形狀和尺寸的脊椎固定桿、骨釘、和鎖定螺絲組成。如同其他脊椎系統的植入組件。可放入各式構造。並可依據個案的不同而量身訂做。適用於腰椎。椎體L1~S1節段。	感染、提早或延遲鬆脫、彎曲斷裂、神經狀態改變。	脊椎固定穩定的同時亦能維持椎間正常活動復身體活動力。預防相鄰近節段的退化避免需要再次手術困擾。
未納入健保給付品項	FBZ002955002	先鋒脊椎固定系統-凱得脊椎系列(三節)	衛署醫器製字第002955號	117,300	本產品是由多種形狀和尺寸的脊椎固定桿、骨釘、和鎖定螺絲組成。如同其他脊椎系統的植入組件。可放入各式構造。並可依據個案的不同而量身訂做。適用於腰椎。椎體L1~S1節段。	感染、提早或延遲鬆脫、彎曲斷裂、神經狀態改變。	脊椎固定穩定的同時亦能維持椎間正常活動復身體活動力。預防相鄰近節段的退化避免需要再次手術困擾。
未納入健保給付品項	WDZ002993001	"康力得"幾丁聚醣傷口敷料(滅菌/2*3cm)-宏惠	衛署醫器製字第002993號	1,330	幾丁聚醣傷口敷料以經專利授權的凍乾法所製造完成。對於緊急或大量出血性傷口處理(如戰場槍傷或車禍)。有卓越的止血效果。	無	無
未納入健保給付品項	FBZ003129006	愛派司鈦合金鎖定骨釘	衛署醫器製字第003129號	4,200	經生物力學評估。愛派司動態螺釘系統在降低結構剛性、提升骨折斷面加壓刺激效果而促進癒合的同時。仍然能夠確保植人物在高負載下不會發生結構斷裂破壞。	無	經生物力學評估。愛派司動態螺釘系統在降低結構剛性、提升骨折斷面加壓刺激效果而促進癒合的同時。仍然能夠確保植人物在高負載下不會發生結構斷裂破壞。
未納入健保給付品項	FBZ003129014	精骨遠端內側斜骨板(解剖斜T標準型)	衛署醫器製字第003129號	58,500	針對遠端鎖、尺骨斷面固定。鎖定骨釘系統。相較傳統加壓骨釘系統更能穩定骨節斷面。增加復原的完整性。	無	1.依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做。完全符合亞洲人種骨頭的形狀。2.骨板分成左右邊不同。符合人體骨頭需求。3.無需彎曲骨板。可減少手術時間。降低感染機會。4.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。
未納入健保給付品項	FBZ003129016	經骨遠端外側鎖定骨板(雙鉤型)	衛署醫器製字第003129號	58,500	針對遠端鎖骨斷面固定。鎖定骨釘系統。相較傳統加壓骨釘系統更能穩定骨節斷面。增加復原的完整性。	無	1.依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做。完全符合亞洲人種骨頭的形狀。2.骨板分成左右邊不同。符合人體骨頭需求。3.無需彎曲骨板。可減少手術時間。降低感染機會。4.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。
未納入健保給付品項	FBZ003129017	直式加壓大型鎖定骨板(大型DCP鎖定)	衛署醫器製字第003129號	58,500	針對大型骨節斷面固定。鎖定骨釘系統。相較傳統加壓骨釘系統更能穩定骨節斷面。增加復原的完整性。	無	1.依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做。完全符合亞洲人種骨頭的形狀。2.骨板分成左右邊不同。符合人體骨頭需求。3.無需彎曲骨板。可減少手術時間。降低感染機會。4.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。
未納入健保給付品項	FBZ003129019	肱骨遠端後側鎖定骨板(解剖Y鎖定拱型)	衛署醫器製字第003129號	64,800	針對肱尺骨遠端骨節斷面固定。鎖定骨釘系統。相較傳統加壓骨釘系統更能穩定骨節斷面。增加復原的完整性。	無	1.依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做。完全符合亞洲人種骨頭的形狀。2.骨板分成左右邊不同。符合人體骨頭需求。3.無需彎曲骨板。可減少手術時間。降低感染機會。4.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。
未納入健保給付品項	FBZ003129020	遠端鎖骨鉤鎖定骨板(螺旋蛇型)	衛署醫器製字第003129號	58,500	針對遠端鎖骨節斷面固定。鎖定骨釘系統。相較傳統加壓骨釘系統更能穩定骨節斷面。增加復原的完整性。	無	1.依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做。完全符合亞洲人種骨頭的形狀。2.骨板分成左右邊不同。符合人體骨頭需求。3.無需彎曲骨板。可減少手術時間。降低感染機會。4.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。
未納入健保給付品項	FBZ003129022	直式加壓L型骨板(迷你型)	衛署醫器製字第003129號	46,800	針對微型骨節斷面固定。鎖定骨釘系統。相較傳統加壓骨釘系統更能穩定骨節斷面。增加復原的完整性。	無	1.依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做。完全符合亞洲人種骨頭的形狀。2.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。
未納入健保給付品項	FBZ003129035	愛派司鈦合金股骨近端外側骨板系統	衛署醫器製字第003129號	70,800	針對已植入人工關節之股骨近端外側骨節斷面固定。鎖定骨釘系統。相較傳統加壓骨釘系統更能穩定骨節斷面。增加復原的完整性。	無	1.依照亞洲人的骨頭形狀、量身而做。完全符合亞洲人種骨頭的形狀。2.骨板分成左右邊不同。符合人體骨頭需求。3.無需彎曲骨板。可減少手術時間。降低感染機會。4.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。
未納入健保給付品項	FBZ003129041	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組:埋頭式復位螺釘系統/4.5mm/0855	衛署醫器製字第003129號	24,700	1.鈦合金材質。2.全段變距螺紋及骨釘頭錐狀設計。3.中空埋頭。4.螺釘兩段切槽。	無	1.本品經健保局審議後認定在臨床上較傳統固定方式有顯著功效。並且目前健保品並無此功能特性。2.本品可在骨折面加壓。促使骨折部位採直接癒合途徑。降低骨折癒合時間。3.在關節面骨折使用時。本品可減少軟骨破壞及軟組織刺激。4.根據臨床生物力學驗證。本品有效抵抗骨釘脫出骨頭及降低骨釘斷裂風險。

未納入健保給付品項	FBZ003129041	委派司金屬鎖定骨板骨釘系統組:埋頭式復位螺釘系統/4.5mm/0847	衛署醫器製字第003129號	24,700	1.鈦合金材質。2.全段變距螺紋及骨釘頭錐狀設計。3.中空埋頭。4.螺釘兩段切槽。	無	1.本品經健保局會議後認定在臨床上較傳統固定方式有顯著功效。並且目前健保品並無此功能特性。2.本品可在骨折面加壓。促使骨折部位採直接癒合途徑。降低骨折癒合時間。3.在關節面骨折使用時。本品可減少軟骨破壞及軟組織刺激。4.根據臨床生物力學驗證。本品有效抵抗骨釘脫出骨頭及降低骨釘斷裂風險。
未納入健保給付品項	FBZ003167001	飛梭囊袋椎體復位固定系統-單囊	衛署醫器製字第003167號	117,600	本產品針對椎體骨折(VCF)病症設計的植入物。此植入物為一囊袋形態產品可填充各式骨水泥或人工骨。可撐開囊袋以達到椎體復位的效果。並可防止及避免骨水泥外洩造成神經傷害。運用此產品可讓病患減少臥床住院的時間。提早回復正常生活及工作。	對植入物過敏之病患。請謹慎考慮使用。	無
未納入健保給付品項	FBZ003326002	瑞寶德里貝斯腰椎椎間融合器(側開)	衛署醫器製字第003326號	90,000	具備彈性變形能力。側向載面呈Z字型。提供治療部位的椎間盤自然的活動能力與運動範圍。填充塊可自行調適成適合的高度。立即產生吸收震盪及壓力的作用。	硬脊膜破裂。因手術創傷造成神經受損。感染。延遲癒合或不癒合。對於植入物之金屬材質過敏。植入物之抗力作用使骨密度降低。	彈性及微動構造加速骨融合機率及大幅縮短骨融合所需時間。但因為漸進式融合並不會感到太多不適。大約可縮短配戴硬式頸圈及穿戴硬式背架時間。較快重新回到正常生活。
未納入健保給付品項	FBZ003330001	瑞寶德里貝斯頸椎椎間融合器	衛署醫器製字第003330號	75,000	具備彈性變形能力。填充塊可自行調適成適合的高度。立即產生吸收震盪及壓力的作用。	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。植入物之抗力作用使骨密度降低。	彈性及微動構造加速骨融合機率及大幅縮短骨融合所需時間。但因為漸進式融合並不會感到太多不適。大約可縮短配戴硬式頸圈及穿戴硬式背架時間。較快重新回到正常生活。
未納入健保給付品項	TSZ003566014	大士士複埋式導入套管組 80mm(TRL80-0220R)	衛署醫器製字第003566號	24,700	單一切口減少術後疼痛	無	無
未納入健保給付品項	CDZ003620002	"大士士"傷口撐開器(拋棄式)/60mm	衛署醫器製字第003620號	2,100	撐開及避免術中傷口感染	無	無
未納入健保給付品項	CDZ003620003	大士士傷口撐開器(拋棄式)/80mm	衛署醫器製字第003620號	2,660	撐開及避免術中傷口感染	無	無
未納入健保給付品項	CDZ003620005	大士士傷口撐開器(拋棄式)/160mm	衛署醫器製字第003620號	3,780	撐開及避免術中傷口感染	無	無
未納入健保給付品項	CDZ003620006	大士士傷口撐開器(拋棄式)/190mm	衛署醫器製字第003620號	4,200	撐開及避免術中傷口感染	無	無
未納入健保給付品項	WDZ003710004	安適康快學敷墊 /CS-212-4 3CM*3CM	衛署醫器製字第003710號	1,750	產品是使用幾丁糖所製成。適用於出血性傷口護理。具有快速使血小板將傷口凝固。降低傷口感染機會。可使用在穿刺傷及經皮血管穿刺術等傷口。	無。但對產品成份有嚴重過敏者。建議不使用	此類產品無健保品項。
未納入健保給付品項	FBZ003878001	康鉈腰椎椎間融合器	衛署醫器製字第003878號	67,200	1.據臨床光學檢查發現。使用COMBO CAGE較無技術上的瓶頸。不因為植入位置的精確度而影響產品的功能性。2.上下面為鈦金屬以加強初步和end plate的契合度及加強穩定度。鈦合金和骨質細胞的相容度極高及易與骨細胞結合在一起。中層為PEEK材質可達到減輕重量。以符合骨鬆症病患使用。又因材料可透視及掌握骨頭融合的狀況。具光學顯影。方便術後追蹤。	1.若選取不合適病人之尺寸。術後效果將低於預期。2.對鈦合金過敏之患者。或脊椎正處於發炎期可能會有再次手術的風險。	1.初期穩定度優於健保給付品。2.長期追蹤結果較無植入物失效的現象。3.較無植入物沉陷的機率。
未納入健保給付品項	FBZ003878002	康鉈腰椎椎間融合器(每節置放一顆)	衛署醫器製字第003878號	128,800	1.據臨床光學檢查發現。使用COMBO CAGE較無技術上的瓶頸。不因為植入位置的精確度而影響產品的功能性。2.上下面為鈦金屬以加強初步和end plate的契合度及加強穩定度。鈦合金和骨質細胞的相容度極高及易與骨細胞結合在一起。中層為PEEK材質可達到減輕重量。以符合骨鬆症病患使用。又因材料可透視及掌握骨頭融合的狀況。具光學顯影。方便術後追蹤。	1.若選取不合適病人之尺寸。術後效果將低於預期。2.對鈦合金過敏之患者。或脊椎正處於發炎期可能會有再次手術的風險。	1.初期穩定度優於健保給付品。2.長期追蹤結果較無植入物失效的現象。3.較無植入物沉陷的機率。
未納入健保給付品項	FBZ004058001	洛克馬骨突間減壓系統	衛署醫器製字第004058號	108,000	本產品藉由翼狀結構設計。支撐骨突結構。本植入物使用符合ASTM F2026 醫療等級之聚醚醚酮(Polyetheretherketone(PEEK))材質。並且所使用之器械均針對本植入物而特別設計。技術手冊亦有說明。	因植入物引起之疼痛或異物感。原發性或繼發性的感染。因手術創傷造成神經受損。延遲癒合或不癒合。對植入物之材質過敏。植入物之抗力作用使骨密度降低。	無
未納入健保給付品項	FBZ004070001	康鉈頸椎椎間融合器	衛署醫器製字第004070號	67,200	1.據臨床光學檢查發現。使用COMBO CAGE較無技術上的瓶頸。不因為植入位置的精確度而影響產品的功能性。2.上下面為鈦金屬以加強初步和end plate的契合度及加強穩定度。鈦合金和骨質細胞的相容度極高及易與骨細胞結合在一起。中層為PEEK材質可達到減輕重量。以符合骨鬆症病患使用。又因材料可透視及掌握骨頭融合的狀況。具光學顯影。方便術後追蹤。	1.若選取不合適病人之尺寸。術後效果將低於預期。2.對鈦合金過敏之患者。或脊椎正處於發炎期可能會有再次手術的風險。	1.初期穩定度優於健保給付品。2.長期追蹤結果較無植入物失效的現象。3.較無植入物沉陷的機率。

未納入健保給付品項	FBZ004090001	"寶楠"彎月式椎間填充塊(微創手術用)	衛署醫器製字第004090號	86,700	用於腰椎之椎間盤退化病變之融合固定手術，以提供支撐及固定。 本產品為彎椎體間植入物，本植入物使用符合ASTM F2026醫療等級之聚醚醚酮(PEEK)材質以及符合ISO5832-3鈦合金材質，搭配定位追蹤顯影Mark Pin使用符合ISO5832-2純鈦材質，預先在本產品置入人工骨或自體骨是可以在填充塊上、下椎底椎板產生有效的融合。所使用之器械均針對本植入物而特別設計，為得到良好的效果，除非有特別標示，否則不可將彎月式椎間填充塊的任何零組件與其他系統或廠牌混合使用。正如所有的骨科和神經外科植入器材彎月式椎間填充塊的任何零組件在任何情況下不應重複使用。	間接或可能的副作用、假關節、植入物下沉、位移或植入物失效、原發性及(或)續發性的感染、對植入物之材質過敏。	無	
未納入健保給付品項	FBZ010129001	"帝富"椎"鈦質椎間固定網/一節(≤50mm)	衛署醫器製字第010129號	70,200	取代長腫瘤或破碎的椎體，維持椎體的穩定性，回復椎體生物力學的完整性。	因手術創傷造成神經受損、感染，延遲癒合或不癒合，植入物之抗力作用使骨密度降低。	無	
未納入健保給付品項	FBZ010129002	"帝富"椎"鈦質椎間固定網/二節(>50mm)	衛署醫器製字第010129號	124,200	取代長腫瘤或破碎的椎體，維持椎體的穩定性，回復椎體生物力學的完整性。	因手術創傷造成神經受損、感染，延遲癒合或不癒合，植入物之抗力作用使骨密度降低。	無	
未納入健保給付品項	FBZ020327001	"艾迪爾"莫比爾椎人工椎間盤-耕銘	衛署醫器製字第020327號	260,000	用於頸椎椎間盤置換(C4/CS、C5/C6、C6/C7)以重建椎節間的活動力及椎間盤高度。 莫比爾椎人工椎間盤是由一上方椎板、一下方椎板和一活動襯墊構成，每一元件均為無菌供應。	人工裝置元件之彎曲、鬆脫、耗損、撕裂或折斷。 固定鬆脫、錯位和遷移。 神經性傷害。 血管、神經和器官的傷害。 原發性和繼發性的感染。 對人工裝置的材料產生過敏、組織反應。 血腫和傷口癒合不良。 關節周邊鈣化和融	術後能維持頸椎關節原有之活動度，保護相鄰節段椎間盤。	
未納入健保給付品項	WDZ003125002	赫麗敷水凝膠手術傷口敷料(滅菌)/3*3cm(水膠),5*5cm(PU膜)	衛署醫器製字第003125	135	1.赫麗敷水膠傷口敷料為具鎖水保潔作用的敷料，可降低傷口過濕所衍生的浸潤問題，但又可維持傷口之適當濕潤。2.在吸收滲出液後，具有吸濕退黏功能，可減輕換藥時因乾燥所造成之疼痛，並加速傷口癒合等優點。3.敷料與傷口平行方向，內含彈性纖維(如同美容膠帶)，不妨礙病人活動，並可防止敷料脫落。與傷口垂直方向，則具有抗張力功能，可固定住傷口降低傷口張力。	無	無	
未納入健保給付品項	WDZ003125003	赫麗敷水凝膠手術傷口敷料(滅菌)/5*8cm(水膠),5*14cm(PU膜)	衛署醫器製字第003125	405	1.赫麗敷水膠傷口敷料為具鎖水保潔作用的敷料，可降低傷口過濕所衍生的浸潤問題，但又可維持傷口之適當濕潤。2.在吸收滲出液後，具有吸濕退黏功能，可減輕換藥時因乾燥所造成之疼痛，並加速傷口癒合等優點。3.敷料與傷口平行方向，內含彈性纖維(如同美容膠帶)，不妨礙病人活動，並可防止敷料脫落。與傷口垂直方向，則具有抗張力功能，可固定住傷口降低傷口張力。	無	無	
未納入健保給付品項	WDZ003125006	赫麗敷水凝膠手術傷口敷料(滅菌)/3*17cm(水膠),7*10cm(PU膜)	衛署醫器製字第003125	450	1.赫麗敷水膠傷口敷料為具鎖水保潔作用的敷料，可降低傷口過濕所衍生的浸潤問題，但又可維持傷口之適當濕潤。2.在吸收滲出液後，具有吸濕退黏功能，可減輕換藥時因乾燥所造成之疼痛，並加速傷口癒合等優點。3.敷料與傷口平行方向，內含彈性纖維(如同美容膠帶)，不妨礙病人活動，並可防止敷料脫落。與傷口垂直方向，則具有抗張力功能，可固定住傷口降低傷口張力。	無	無	
未納入健保給付品項	WDZ003125005	赫麗敷水凝膠手術傷口敷料(滅菌)/3*17cm(水膠),6*19.5cm(PU膜)	衛署醫器製字第003125號	535	1.赫麗敷水膠傷口敷料為具鎖水保潔作用的敷料，可降低傷口過濕所衍生的浸潤問題，但又可維持傷口之適當濕潤。2.在吸收滲出液後，具有吸濕退黏功能，可減輕換藥時因乾燥所造成之疼痛，並加速傷口癒合等優點。3.敷料與傷口平行方向，內含彈性纖維(如同美容膠帶)，不妨礙病人活動，並可防止敷料脫落。與傷口垂直方向，則具有抗張力功能，可固定住傷口降低傷口張力。	無	無	
未納入健保給付品項	BBY001745002	普威盲注射式記憶型取物袋8"*10"(透明)/FEP881080	衛署醫器製字第003920號	3,080	利用經由腹壁而導入的腹腔中的器官之器材，經由操作使用纜線及其裝置。	無	健保無給付	

未納入健保給付品項	FNZ011170002	Transducer(博而美公司)	衛署醫器輸字011170號	30,000	"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。"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。"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。	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。
未納入健保給付品項	NEY024955001	納特斯泰卡拋棄式同軸針狀電極(N53158)/26G/red	衛署醫器輸字024955號	217	用於刺激/紀錄生物電訊號，包含肌電圖及神經電訊號	無	無
未納入健保給付品項	NEY024955001	納特斯泰卡拋棄式同軸針狀電極/0.46*37MM(附轉接頭)	衛署醫器輸字024955號	217	用於刺激/紀錄生物電訊號，包含肌電圖及神經電訊號	無	無
未納入健保給付品項	SSZ005963002	內視鏡用組織黏膠	衛署醫器輸字第005963號	1,980	快速凝結出血處，低複雜度，節省手術	無	無
未納入健保給付品項	SAY007755001	"愛惜康"愛德魯PDS II 縫合器	衛署醫器輸字第007755號	1,715	縫合器是以單股絲線合成的可吸收縫線，由一端窄端及一端打結的塑膠管所組成的	輕微的組織反應	無
未納入健保給付品項	FBZ007815004	小骨鈦合金鎖定加壓骨板系統(信迪思)	衛署醫器輸字第007815號	41,600	1.密度低。2.世界公認對於人體生物相容性最優化。3.能抗腐蝕。抗疲勞。4.質量輕。強度大。延展性強，不易斷裂。	無	1.骨板近關節面較薄，降低軟組織傷害。骨折穩定效果佳。2.骨板與骨頭之間採用接合設計，避免阻礙血液供應，加快骨折癒合速度。3.可以提早自主活動，縮短住院天數，增進生活品質。
未納入健保給付品項	FBZ007815014	"信迪思"上端脛骨鎖定加壓骨板(微創內固定系統)/伯恩	衛署醫器輸字第007815號	74,400	1.密度低。2.世界公認對於人體生物相容性最優化。3.手術後不影響MRI檢查。4.機械式質量大於鋼性。5.傷口小，恢復快。	無	1.優於健保材質不同。2.優於健保的人體相容性高。3.優於健保的特殊骨板骨釘結構。
未納入健保給付品項	FBZ007815015	"信迪思"遠端股骨鎖定加壓骨板(微創內固定系統)/伯恩	衛署醫器輸字第007815號	74,400	1.密度低。2.世界公認對於人體生物相容性最優化。3.手術後不影響MRI檢查。4.機械式質量大於鋼性。5.傷口小，恢復快。	無	1.優於健保材質不同。2.優於健保的人體相容性高。3.優於健保的特殊骨板骨釘結構。
未納入健保給付品項	FBZ008700001	帶環十字韌帶固定鈕扣/Endo button CL Ultra(聖宏)	衛署醫器輸字第008700號	19,890	1.帶連續纖維線圈 2.graft直接跨過線圈不需suture縫合 3.提供最強固定 4.提供5#及5# Ultrabraid高強度纖維	無	無
未納入健保給付品項	WDZ008900001	"泰爾茂"貼得適人工真皮 2.5*2.5cm	衛署醫器輸字第008900號	5,890	1.Silicon層防止細菌侵入及排除水氣緩和疼痛(Mitigation of pain)。 2.可使用於深層外傷(Deep defect)骨、肌肉、腱等露出部位。 3.低抗原性(Very low antigenicity)且生物相容性佳(Biocompatibility)。 4.本產品為無菌產品，可即刻使用，儲存方便(Easy to store)。 5.操作簡易，不須前置處理(Pre-treatment)。	會有創傷面之強烈收縮。	健保給付項目無相似產品，無健保可替代醫材。
未納入健保給付品項	WDZ008900002	"泰爾茂"貼得適人工真皮 2.5*5cm	衛署醫器輸字第008900號	11,126	1.Silicon層防止細菌侵入及排除水氣緩和疼痛(Mitigation of pain)。 2.可使用於深層外傷(Deep defect)骨、肌肉、腱等露出部位。 3.低抗原性(Very low antigenicity)且生物相容性佳(Biocompatibility)。 4.本產品為無菌產品，可即刻使用，儲存方便(Easy to store)。 5.操作簡易，不須前置處理(Pre-treatment)。	會有創傷面之強烈收縮。	健保給付項目無相似產品，無健保可替代醫材。
未納入健保給付品項	WDZ008900003	"泰爾茂"貼得適人工真皮 5*5cm	衛署醫器輸字第008900號	17,017	1.Silicon層防止細菌侵入及排除水氣緩和疼痛(Mitigation of pain)。 2.可使用於深層外傷(Deep defect)骨、肌肉、腱等露出部位。 3.低抗原性(Very low antigenicity)且生物相容性佳(Biocompatibility)。 4.本產品為無菌產品，可即刻使用，儲存方便(Easy to store)。 5.操作簡易，不須前置處理(Pre-treatment)。	會有創傷面之強烈收縮。	健保給付項目無相似產品，無健保可替代醫材。
未納入健保給付品項	FBZ009500003	西美骨板系統-互鎖骨板(近端脛骨)	衛署醫器輸字第009500號	65,000	1.人體工學超薄設計。2.互鎖式螺釘。3.不鏽鋼材質。	骨板、骨螺釘組合的鬆脫、彎曲、裂縫或斷裂，或因不適合、骨質疏鬆、顯著的不穩定性粉碎骨折造成骨固定喪失，不適合或癒合不良，造成喪失旋轉或角度上的解剖位置，深層或表淺性感染，對裝置材料過敏及熱反應。	骨板材質較硬，互鎖式螺釘提供3倍的固定力，關節面周邊做削薄設計，較不易有異物感，癒合速度較快可提早回復行動力。

未納入健保給付品項	FBZ009500004	西美骨板系統-互鎖骨板(遠端脛骨)	衛署醫器輸字第009500號	65,000	1.人體工學超薄設計。2.互鎖式螺釘。3.不鏽鋼材質。	骨板、骨螺釘組合的鬆脫、彎曲、裂縫或斷裂。或因不癒合、骨質疏鬆、顯著的不穩定性粉碎骨折造成骨固定喪失。不癒合或癒合不良。造成喪失旋轉或角度上的解剖位置。深層或表淺性感染。對裝置材料造成炎症反應。	骨板材質較硬。互鎖式螺釘提供3倍的固定力。關節面周邊做削薄設計。較不易有異物感。癒合速度較快可提早回復行動力。
未納入健保給付品項	FBZ009500005	西美骨板系統-互鎖骨板(遠端股骨)	衛署醫器輸字第009500號	65,000	1.人體工學超薄設計。2.互鎖式螺釘。3.不鏽鋼材質。	骨板、骨螺釘組合的鬆脫、彎曲、裂縫或斷裂。或因不癒合、骨質疏鬆、顯著的不穩定性粉碎骨折造成骨固定喪失。不癒合或癒合不良。造成喪失旋轉或角度上的解剖位置。深層或表淺性感染。對裝置材料造成炎症反應。	骨板材質較硬。互鎖式螺釘提供3倍的固定力。關節面周邊做削薄設計。較不易有異物感。癒合速度較快可提早回復行動力。
未納入健保給付品項	FBZ009500006	西美骨板系統-互鎖骨板(近端肱骨)	衛署醫器輸字第009500號	65,000	1.人體工學超薄設計。2.互鎖式螺釘。3.不鏽鋼材質。	骨板、骨螺釘組合的鬆脫、彎曲、裂縫或斷裂。或因不癒合、骨質疏鬆、顯著的不穩定性粉碎骨折造成骨固定喪失。不癒合或癒合不良。造成喪失旋轉或角度上的解剖位置。深層或表淺性感染。對裝置材料造成炎症反應。	骨板材質較硬。互鎖式螺釘提供3倍的固定力。關節面周邊做削薄設計。較不易有異物感。癒合速度較快可提早回復行動力。
未納入健保給付品項	CHZ009864001	"聖猷達"血管穿刺後止血器	衛署醫器輸字第009864號	13,910	本裝置把動脈切口夾在其主要組件(固定織及膠原紗布)之間。並透過固定織及膠原紗布內外封閉切口的物理作用把血管切口閉合。再輔以膠原的凝血促進特性。達到止血效果。	無	無
未納入健保給付品項	FFZ010181025	盈力恩CPS生物可吸收性4洞骨折固定組	衛署醫器輸字第010181號	35,000	生物可吸收性材質。可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。代謝時間約2-4年。非金屬材質不會產生微量金屬元素。本品不會妨礙各類視像造影。如：X光、核磁共振攝影、電腦斷層。	術後感染會導致手術失敗、外科創傷可能會造成神經血管的損傷。植入物可能會造成發炎或過敏反應或提高併發症的風險。在無菌環境中可能會發生局部液體蓄積或異物反應。若有上述現象請速回診就醫。	與金屬材質比較：本品為無菌非膠原非熱原之可吸收性植入物。本品不會產生金屬離子。不會妨礙各類視像造影。如X光、電腦斷層、磁共振攝影。
未納入健保給付品項	FFZ010181026	盈力恩CPS生物可吸收性6洞骨折固定組	衛署醫器輸字第010181號	45,000	生物可吸收性材質。可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。代謝時間約2-4年。非金屬材質不會產生微量金屬元素。本品不會妨礙各類視像造影。如：X光、核磁共振攝影、電腦斷層。	術後感染會導致手術失敗、外科創傷可能會造成神經血管的損傷。植入物可能會造成發炎或過敏反應或提高併發症的風險。在無菌環境中可能會發生局部液體蓄積或異物反應。若有上述現象請速回診就醫。	與金屬材質比較：本品為無菌非膠原非熱原之可吸收性植入物。本品不會產生金屬離子。不會妨礙各類視像造影。如X光、電腦斷層、磁共振攝影。
未納入健保給付品項	FFZ010181027	盈力恩CPS生物可吸收性7-10洞骨折固定組	衛署醫器輸字第010181號	55,000	生物可吸收性材質。可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。代謝時間約2-4年。非金屬材質不會產生微量金屬元素。本品不會妨礙各類視像造影。如：X光、核磁共振攝影、電腦斷層。	術後感染會導致手術失敗、外科創傷可能會造成神經血管的損傷。植入物可能會造成發炎或過敏反應或提高併發症的風險。在無菌環境中可能會發生局部液體蓄積或異物反應。若有上述現象請速回診就醫。	與金屬材質比較：本品為無菌非膠原非熱原之可吸收性植入物。本品不會產生金屬離子。不會妨礙各類視像造影。如X光、電腦斷層、磁共振攝影。
未納入健保給付品項	FFZ010181028	"盈力恩" CPS生物可吸收性固定系統-眼眶骨骨板	衛署醫器輸字第010181號	33,800	生物可吸收性材質。可被人體代謝成水及二氧化碳排出體外。代謝時間約2-4年。非金屬材質不會產生微量金屬元素。本品不會妨礙各類視像造影。如：X光、核磁共振攝影、電腦斷層。	術後感染會導致手術失敗、外科創傷可能會造成神經血管的損傷。植入物可能會造成發炎或過敏反應或提高併發症的風險。在無菌環境中可能會發生局部液體蓄積或異物反應。若有上述現象請速回診就醫。	與金屬材質比較：本品為無菌非膠原非熱原之可吸收性植入物。本品不會產生金屬離子。不會妨礙各類視像造影。如X光、電腦斷層、磁共振攝影。
未納入健保給付品項	STZ010476001	內視鏡人工網膜螺旋固定針/佳醫 NO.174006(5mm)	衛署醫器輸字第010476號	560	鈦金屬為外來物。因此病人未來可能會會有異物感、或沾黏的潛在發生。	無	1.健保給付品項無此類商品。 2.主要使用於腹腔鏡手術。病患傷口小、術後恢復快。
未納入健保給付品項	TSZ010846001	安培凝膠式腹腔鏡手通路裝置	衛署醫器輸字第010846號	26,000	方便執行內視鏡手術時可用手輔助器械操作。保持腹腔氣體不流失。縮短手術時間。減少風險。	無	無
未納入健保給付品項	TSZ010846002	安培凝膠式腹腔鏡手通路裝置零配件/C8303(9-14cm)	衛署醫器輸字第010846號	3,780	提供360度環形的傷口保護及傷口支撐。	無	無
未納入健保給付品項	TSZ010846003	安培凝膠式腹腔鏡手通路裝置零配件/C8304(11-17cm)	衛署醫器輸字第010846號	4,480	提供360度環形的傷口保護及傷口支撐。	無	無
未納入健保給付品項	TSZ010846004	安培凝膠式腹腔鏡手通路裝置零配件/C8302(5-9cm)	衛署醫器輸字第010846號	3,220	提供360度環形的傷口保護及傷口支撐。	無	無
未納入健保給付品項	TSZ010846005	安培凝膠式腹腔鏡手通路裝置零配件/C8301(2.5-6cm)	衛署醫器輸字第010846號	2,975	提供360度環形的傷口保護及傷口支撐。	無	無
未納入健保給付品項	TSZ010846006	"安培"凝膠式腹腔鏡手通路裝置零配件/C8312(1-3cm,2-4cm)	衛署醫器輸字第010846號	2,618	提供360度環形的傷口保護及傷口支撐。	無	無

未納入健保給付品項	FBZ010866002	"瑞德"艾羅麥人工骨替代品-1cc	衛署醫器輸字第010866號	19,500	Allomatrix"艾羅麥"人工骨替代品是由"Allogro"廠牌人體去礦物質間質骨細胞與結合介質: calcium sulfate hemihydrate及carboxymethylcellulose所組成。每一批Allogro都在實驗室以人組織確認具備促進骨細胞生長的能力。每一包Allomatrix都包括定量的粉末及定量的溶液加上混合工具。當粉末被隨產品所附的溶液水混合之後,所做出來的軟糖般填充物可以塑型並填充於適當的骨頭部位。	傷口可能的併發症包含:血腫、患處引流、骨折、感染及其他一般手術可能發生之併發症。斷裂或過度填充而擠壓出的骨替代填充物可能產生顆粒碎屑。患部骨變形。如同一般任何的骨替代填充物。可能發生骨缺損處骨生長不完全或缺乏骨生長之情形。暫時性高血鈣。若將填充物擠壓填充於閉鎖性的缺損處,可能導致脂肪栓塞及/或填充物栓	本產品為硫酸鈣及磷酸鈣特殊比例之混和配方。國內健保品人工骨僅含有單一硫酸鈣或是單一磷酸鈣成分。
未納入健保給付品項	FBZ010866003	瑞德艾羅麥人工骨替代品-5cc	衛署醫器輸字第010866號	59,800	Allomatrix"艾羅麥"人工骨替代品是由"Allogro"廠牌人體去礦物質間質骨細胞與結合介質: calcium sulfate hemihydrate及carboxymethylcellulose所組成。每一批Allogro都在實驗室以人組織確認具備促進骨細胞生長的能力。每一包Allomatrix都包括定量的粉末及定量的溶液加上混合工具。當粉末被隨產品所附的溶液水混合之後,所做出來的軟糖般填充物可以塑型並填充於適當的骨頭部位。	傷口可能的併發症包含:血腫、患處引流、骨折、感染及其他一般手術可能發生之併發症。斷裂或過度填充而擠壓出的骨替代填充物可能產生顆粒碎屑。患部骨變形。如同一般任何的骨替代填充物。可能發生骨缺損處骨生長不完全或缺乏骨生長之情形。暫時性高血鈣。若將填充物擠壓填充於閉鎖性的缺損處,可能導致脂肪栓塞及/或填充物栓	本產品為硫酸鈣及磷酸鈣特殊比例之混和配方。國內健保品人工骨僅含有單一硫酸鈣或是單一磷酸鈣成分。
未納入健保給付品項	CDZ011257001	雙層膽道支架	衛署醫器輸字第011257	58,500	膽道支架(經內視鏡的)是設計用於傳送一支以生理醫學的鈦合金(Nitinol)絲線所編織而成的自體擴張支架,其用於協助在膽管狹窄處維持膽管的暢通。	術中可能導致出血,術後可能產生異物感	健保品項為塑膠支架需每月更換,自費金屬支架可永久置置體內
未納入健保給付品項	CYD011345001	靈威特關節鏡引水導管/10K100	衛署醫器輸字第011345號	980	在關節內視鏡及腹腔內視鏡手術中, Linvatec 10K灌流系統使用各式各樣的套管組來遞送無菌水液置手術位置;其中共有四種套管組:型號10K100的套管組,不具抽吸功能型號10K150的套管組,具抽吸功能	無	無
未納入健保給付品項	WDZ011522001	"潔美"快可敷片(滅菌)4"4"/型號:197	衛署醫器輸字第011522號	3,360	1.以專利製程將高嶺土與甘油在紗布上充份的浸潤與結合。 2.出血嚴重的情況下或在已使用抗凝血藥物(Coumadin、Plavix、Aspirin)的傷口出血,不會影響止血效果。	1.一種安全、沒有副作用的材料。	1.止血敷片外觀如同紗布,兼具水份吸收力與使用方便性,並增加止血功效。 2.止血快速與傳統控制出血的模式與觀念,能更有效避免了併發症與減少在院時間。
未納入健保給付品項	WDZ011522001	"潔美"快可敷片(滅菌)2"2"/型號:196	衛署醫器輸字第011522號	1,540	1.以專利製程將高嶺土與甘油在紗布上充份的浸潤與結合。 2.出血嚴重的情況下或在已使用抗凝血藥物(Coumadin、Plavix、Aspirin)的傷口出血,不會影響止血效果。	1.一種安全、沒有副作用的材料。	1.止血敷片外觀如同紗布,兼具水份吸收力與使用方便性,並增加止血功效。 2.止血快速與傳統控制出血的模式與觀念,能更有效避免了併發症與減少在院時間。
未納入健保給付品項	WDZ011522001	"潔美"快可敷片(滅菌)/型號:183	衛署醫器輸字第011522號	4,480	1.以專利製程將高嶺土與甘油在紗布上充份的浸潤與結合。 2.出血嚴重的情況下或在已使用抗凝血藥物(Coumadin、Plavix、Aspirin)的傷口出血,不會影響止血效果。	1.一種安全、沒有副作用的材料。	1.止血敷片外觀如同紗布,兼具水份吸收力與使用方便性,並增加止血功效。 2.止血快速與傳統控制出血的模式與觀念,能更有效避免了併發症與減少在院時間。
未納入健保給付品項	CBZ011645001	波士頓科技麥斯通切割氣球	衛署醫器輸字第011645號	29,900	切割氣球為一在非順應性氣球上附有3或4個血柱切割器(微細外科用刀片),而血柱切割器以縱血裝球面上。在膨脹切割氣球的同時,血柱切割刀會將血柱切除並產生一起始破裂部位。此過程關乎於血柱切割器能以最小擴張力輔助擴張目標病灶區域。	非嚴重狹窄之冠狀動脈狹窄。	比較項目:冠狀動脈導管氣球擴張。 本項器材:對於支架內再阻塞之病灶具有較高擴張性可提供優異療效。 健保給付品項:一般氣球導管不易集中擴張力於病灶中,對於較硬成份之斑塊擴張效果有限。
未納入健保給付品項	CBZ011645001	波士頓科技麥斯通切割氣球	衛署醫器輸字第011645號	29,900	切割氣球為一在非順應性氣球上附有3或4個血柱切割器(微細外科用刀片),而血柱切割器以縱血裝球面上。在膨脹切割氣球的同時,血柱切割刀會將血柱切除並產生一起始破裂部位。此過程關乎於血柱切割器能以最小擴張力輔助擴張目標病灶區域。	非嚴重狹窄之冠狀動脈狹窄。	比較項目:冠狀動脈導管氣球擴張。 本項器材:對於支架內再阻塞之病灶具有較高擴張性可提供優異療效。 健保給付品項:一般氣球導管不易集中擴張力於病灶中,對於較硬成份之斑塊擴張效果有限。
未納入健保給付品項	CBZ011645001	波士頓科技麥斯通切割氣球	衛署醫器輸字第011645號	29,900	切割氣球為一在非順應性氣球上附有3或4個血柱切割器(微細外科用刀片),而血柱切割器以縱血裝球面上。在膨脹切割氣球的同時,血柱切割刀會將血柱切除並產生一起始破裂部位。此過程關乎於血柱切割器能以最小擴張力輔助擴張目標病灶區域。	非嚴重狹窄之冠狀動脈狹窄。	比較項目:冠狀動脈導管氣球擴張。 本項器材:對於支架內再阻塞之病灶具有較高擴張性可提供優異療效。 健保給付品項:一般氣球導管不易集中擴張力於病灶中,對於較硬成份之斑塊擴張效果有限。
未納入健保給付品項	CBZ011645001	波士頓科技麥斯通切割氣球	衛署醫器輸字第011645號	29,900	切割氣球為一在非順應性氣球上附有3或4個血柱切割器(微細外科用刀片),而血柱切割器以縱血裝球面上。在膨脹切割氣球的同時,血柱切割刀會將血柱切除並產生一起始破裂部位。此過程關乎於血柱切割器能以最小擴張力輔助擴張目標病灶區域。	非嚴重狹窄之冠狀動脈狹窄。	比較項目:冠狀動脈導管氣球擴張。 本項器材:對於支架內再阻塞之病灶具有較高擴張性可提供優異療效。 健保給付品項:一般氣球導管不易集中擴張力於病灶中,對於較硬成份之斑塊擴張效果有限。
未納入健保給付品項	CBZ011645001	波士頓科技麥斯通切割氣球	衛署醫器輸字第011645號	29,900	切割氣球為一在非順應性氣球上附有3或4個血柱切割器(微細外科用刀片),而血柱切割器以縱血裝球面上。在膨脹切割氣球的同時,血柱切割刀會將血柱切除並產生一起始破裂部位。此過程關乎於血柱切割器能以最小擴張力輔助擴張目標病灶區域。	非嚴重狹窄之冠狀動脈狹窄。	比較項目:冠狀動脈導管氣球擴張。 本項器材:對於支架內再阻塞之病灶具有較高擴張性可提供優異療效。 健保給付品項:一般氣球導管不易集中擴張力於病灶中,對於較硬成份之斑塊擴張效果有限。

未納入健保給付品項	CBZ011645001	波士頓科技麥斯通切割氣球	衛署醫器輸字第011645號	29,900	切割氣球為一在非順應性氣球上附有3或4個血栓切割器(微細外科用刀片),而血栓切割器以縱血裝球面上。在膨脹切割氣球的同時,血栓切割刀會將血栓切除並產生一起始破裂部位。此過程關乎於血栓切割器能以最小擴張力輔助擴張目標病灶區域。	非嚴重狹窄之冠狀動脈症。非嚴重狹窄之冠狀動脈症。	比較項目:冠狀動脈導管氣球擴張。本項衛材:對於支架內再阻塞之病灶具有較高擴張性可提供優異療效。健保給付品項:一般氣球導管不易集中擴張力於病灶中,對於較硬成份之斑塊擴張效果有限。
未納入健保給付品項	CBZ011645001	波士頓科技麥斯通切割氣球	衛署醫器輸字第011645號	29,900	切割氣球為一在非順應性氣球上附有3或4個血栓切割器(微細外科用刀片),而血栓切割器以縱血裝球面上。在膨脹切割氣球的同時,血栓切割刀會將血栓切除並產生一起始破裂部位。此過程關乎於血栓切割器能以最小擴張力輔助擴張目標病灶區域。	非嚴重狹窄之冠狀動脈症。非嚴重狹窄之冠狀動脈症。	比較項目:冠狀動脈導管氣球擴張。本項衛材:對於支架內再阻塞之病灶具有較高擴張性可提供優異療效。健保給付品項:一般氣球導管不易集中擴張力於病灶中,對於較硬成份之斑塊擴張效果有限。
未納入健保給付品項	CBZ011645001	波士頓科技麥斯通切割氣球	衛署醫器輸字第011645號	29,900	切割氣球為一在非順應性氣球上附有3或4個血栓切割器(微細外科用刀片),而血栓切割器以縱血裝球面上。在膨脹切割氣球的同時,血栓切割刀會將血栓切除並產生一起始破裂部位。此過程關乎於血栓切割器能以最小擴張力輔助擴張目標病灶區域。	非嚴重狹窄之冠狀動脈症。非嚴重狹窄之冠狀動脈症。	比較項目:冠狀動脈導管氣球擴張。本項衛材:對於支架內再阻塞之病灶具有較高擴張性可提供優異療效。健保給付品項:一般氣球導管不易集中擴張力於病灶中,對於較硬成份之斑塊擴張效果有限。
未納入健保給付品項	CBZ011645001	波士頓科技麥斯通切割氣球	衛署醫器輸字第011645號	29,900	切割氣球為一在非順應性氣球上附有3或4個血栓切割器(微細外科用刀片),而血栓切割器以縱血裝球面上。在膨脹切割氣球的同時,血栓切割刀會將血栓切除並產生一起始破裂部位。此過程關乎於血栓切割器能以最小擴張力輔助擴張目標病灶區域。	非嚴重狹窄之冠狀動脈症。非嚴重狹窄之冠狀動脈症。	比較項目:冠狀動脈導管氣球擴張。本項衛材:對於支架內再阻塞之病灶具有較高擴張性可提供優異療效。健保給付品項:一般氣球導管不易集中擴張力於病灶中,對於較硬成份之斑塊擴張效果有限。
未納入健保給付品項	FBZ013894001	"西美"恩希比骨板系統-互鎖骨板	衛署醫器輸字第013894號	72,000	1.人體工學超薄設計。2.多角度互鎖式螺釘。3.鈦合金材質。4.針對人工關節置換再骨折之病人有較良好的固定力。	骨板、骨螺釘組合的鬆脫、彎曲、裂縫或斷裂,或因不癒合、骨質疏鬆、顯著的不穩定性粉碎骨折造成骨固定喪失。不癒合或癒合不良,造成喪失旋轉或角度上的解剖位置。深層或表淺性感染。對裝置材料	鈦合金材質較不易被人體排斥,多角度互鎖式螺釘提供人工關節置換再骨折之病人更良好之固定力,材質較硬,癒合速度較快可提早回復行動力。
未納入健保給付品項	FBZ013894001	"西美"恩希比骨板組/NCB PP Femur Shaft Plate(鼎太)	衛署醫器輸字第013894號	63,360	1.人體工學超薄設計。2.多角度互鎖式螺釘。3.鈦合金材質。4.針對人工關節置換再骨折之病人有較良好的固定力。	骨板、骨螺釘組合的鬆脫、彎曲、裂縫或斷裂,或因不癒合、骨質疏鬆、顯著的不穩定性粉碎骨折造成骨固定喪失。不癒合或癒合不良,造成喪失旋轉或角度上的解剖位置。深層或表淺性感染。對裝置材料	鈦合金材質較不易被人體排斥,多角度互鎖式螺釘提供人工關節置換再骨折之病人更良好之固定力,材質較硬,癒合速度較快可提早回復行動力。
未納入健保給付品項	THZ013975001	"飛洛散"斯藤塞止血棉/MS0008	衛署醫器輸字第013975號	13,720	切割氣球為一在非順應性氣球上附有3或4個血栓切割器(微細外科用刀片),而血栓切割器以縱血裝球面上。在膨脹切割氣球的同時,血栓切割刀會將血栓切除並產生一起始破裂部位。此過程關乎於血栓切割器能以最小擴張力輔助擴張目標病灶區域。	非嚴重狹窄之冠狀動脈症。非嚴重狹窄之冠狀動脈症。	比較項目:冠狀動脈導管氣球擴張。本項衛材:對於支架內再阻塞之病灶具有較高擴張性可提供優異療效。健保給付品項:一般氣球導管不易集中擴張力於病灶中,對於較硬成份之斑塊擴張效果有限。
未納入健保給付品項	WDY014384002	"愛惜康"新得美特皮膚黏膠劑	衛署醫器輸字第014384號	1,470	無菌液體的組織膠。	無	無
未納入健保給付品項	TKY016614W01	"阿碩科爾"關節專用氟化棒/90度3.75mm	衛署醫器輸字第016614號	6,500	關節鏡手術時,降低組織熱傷害及出血。	無	無
未納入健保給付品項	FSZ017338001	VICRYL MESH可吸收網片 VM95/26.5CM*34 CM	衛署醫器輸字第017338號	13,300	Vicryl mesh 由無塗層和未染色的纖維編織而成,該編織成分與Vicryl 縫線相同,無化學活性、無抗原性、無熱原性。在吸收過程中只產生輕微的組織反應	暫時傷口刺激和暫時性異物發炎反應	無
未納入健保給付品項	FBZ017369001	"歐立奇"椎體前側置換裝置(ADD)	衛署醫器輸字第017369號	138,000	"歐立奇"椎體前側置換裝置是一種可旋轉撐開的金屬椎間髓椎固定系統。若患者需實施頸椎切除術,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椎柱伸張機制,以校正椎體前側置換裝置與椎柱穩定融合。椎體前側置換裝置經由前側頸椎手術植入於椎間並撐開鄰近椎體,以恢復生理正確間距。	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照護及復健,將會有產品失效的疑慮。	無
未納入健保給付品項	FBZ017369002	歐立奇椎體前側置換裝置(ADDPLUS)	衛署醫器輸字第017369號	169,050	"歐立奇"椎體前側置換裝置是一種可旋轉撐開的金屬椎間髓附翼形結構供脊椎固定。若患者需實施頸椎切除術,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椎柱伸張機制,以校正椎體前側置換裝置與椎柱穩定融合。椎體前側置換裝置經由前側頸椎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,可以鬆質骨螺釘鎖定鄰近椎體,必要時椎間髓可植入植骨塊。	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照護及復健,將會有產品失效的疑慮。	無
未納入健保給付品項	FSZ017436001	柯惠舒法定帕瑞得人工編網 /15*10cm 右側不帶線	衛署醫器輸字第017436號	16,315		使用本產品後,也可能出現因使用人工編網進行壁層重建所引起的相關併發症。這些併發症包括(但不侷限於): (1) 血清腫、水腫 (2) 復發 (3) 慢性疼痛 (4) 感染 (5) 內臟沾粘 (6) 對產品成分產生過敏反應	1. 專為先進之前腹膜腔鏡術式使用,病患傷口小,術後恢復快。2. 特有之親水性材質與獨特的編織方式,使得本產品與組織黏附性佳,促進細胞生長效率。3. 符合解剖上修補原理的設計,可同時覆蓋直疝、斜疝與股疝發生的位置。

未納入健保給付品項	FSZ017436001	柯惠舒法定帕瑞得人工編網 /15*10cm左側不帶線	衛署醫器輸字第017436號	16,315	使用本產品後，也可能出現因使用人工編網進行壁層重建所引起之相關併發症。這些併發症包括(但不侷限於)： (1) 血清腫、血腫 (2) 復發 (3) 慢性疼痛 (4) 感染 (5) 內臟沾黏 (6) 對產品成分產生過敏反應	1. 專為先進之前腹膜腔鏡術式使用，病患傷口小、術後恢復快。 2. 特有之親水性材質與獨特的編織方式，使得本產品與組織服貼性佳，促進細胞生長效率。 3. 符合解剖上修補原理的設計，可同時覆蓋直疝、斜疝與股疝發生的位置。	
未納入健保給付品項	FSZ017436001	柯惠舒法定帕瑞得人工編網 /15*10cm右側	衛署醫器輸字第017436號	16,315	使用本產品後，也可能出現因使用人工編網進行壁層重建所引起之相關併發症。這些併發症包括(但不侷限於)： (1) 血清腫、血腫 (2) 復發 (3) 慢性疼痛 (4) 感染 (5) 內臟沾黏 (6) 對產品成分產生過敏反應	1. 專為先進之前腹膜腔鏡術式使用，病患傷口小、術後恢復快。 2. 特有之親水性材質與獨特的編織方式，使得本產品與組織服貼性佳，促進細胞生長效率。 3. 符合解剖上修補原理的設計，可同時覆蓋直疝、斜疝與股疝發生的位置。	
未納入健保給付品項	FSZ017436001	柯惠舒法定帕瑞得人工編網 /15*10cm左側	衛署醫器輸字第017436號	16,315	使用本產品後，也可能出現因使用人工編網進行壁層重建所引起之相關併發症。這些併發症包括(但不侷限於)： (1) 血清腫、血腫 (2) 復發 (3) 慢性疼痛 (4) 感染 (5) 內臟沾黏 (6) 對產品成分產生過敏反應	1. 專為先進之前腹膜腔鏡術式使用，病患傷口小、術後恢復快。 2. 特有之親水性材質與獨特的編織方式，使得本產品與組織服貼性佳，促進細胞生長效率。 3. 符合解剖上修補原理的設計，可同時覆蓋直疝、斜疝與股疝發生的位置。	
未納入健保給付品項	CFZ017760001	"波士頓科技" 單次使用擴張氣球導管	衛署醫器輸字第017760號	41,600	本產品由氣球與導管組成。氣球是由無彈性之材料所組成，當氣球內充滿氣體時，可於黃門施加放射狀之力。	無	
未納入健保給付品項	FBZ017775001	微博微創中空螺絲/博而美	衛署醫器輸字第017775號	18,200	VIPER系統 VIPER系統由中空套管多軸螺絲及桿組成，為透過皮膚使用。VIPER系統的零組件，目前材質為鈦合金，符合ASTMF-136規格。 不同直徑的桿系統，組件無法交替使用，一個系統的組件，不應和另一系統的組件混合使用。	裝置零件斷裂、失去固定、未融合、椎骨骨折、神經損傷、及血管或臟器的傷害。	本產品「“帝當脊椎”微博微創中空螺絲脊椎固定系統“DePuy Spine” Viper System”除可用於傳統的開放式手術外，亦可用於新型的微創手術，使用微創手術不僅病人手術過程中失血量少且傷口較小，能夠縮短住院天數且術後復原亦較快。
未納入健保給付品項	FBZ017775002	微博微創椎骨固定桿/博而美	衛署醫器輸字第017775號	7,000	VIPER系統 VIPER系統由中空套管多軸螺絲及桿組成，為透過皮膚使用。VIPER系統的零組件，目前材質為鈦合金，符合ASTMF-136規格。 不同直徑的桿系統，組件無法交替使用，一個系統的組件，不應和另一系統的組件混合使用。	裝置零件斷裂、失去固定、未融合、椎骨骨折、神經損傷、及血管或臟器的傷害。	本產品「“帝當脊椎”微博微創中空螺絲脊椎固定系統“DePuy Spine” Viper System”除可用於傳統的開放式手術外，亦可用於新型的微創手術，使用微創手術不僅病人手術過程中失血量少且傷口較小，能夠縮短住院天數且術後復原亦較快。
未納入健保給付品項	FBZ017775003	微博微創中空螺絲椎骨固定系統二節/博而美	衛署醫器輸字第017775號	85,200	VIPER系統 VIPER系統由中空套管多軸螺絲及桿組成，為透過皮膚使用。VIPER系統的零組件，目前材質為鈦合金，符合ASTMF-136規格。 不同直徑的桿系統，組件無法交替使用，一個系統的組件，不應和另一系統的組件混合使用。	裝置零件斷裂、失去固定、未融合、椎骨骨折、神經損傷、及血管或臟器的傷害。	本產品「“帝當脊椎”微博微創中空螺絲脊椎固定系統“DePuy Spine” Viper System”除可用於傳統的開放式手術外，亦可用於新型的微創手術，使用微創手術不僅病人手術過程中失血量少且傷口較小，能夠縮短住院天數且術後復原亦較快。
未納入健保給付品項	FBZ017775004	微博微創中空螺絲椎骨固定系統三節/博而美	衛署醫器輸字第017775號	120,000	VIPER系統 VIPER系統由中空套管多軸螺絲及桿組成，為透過皮膚使用。VIPER系統的零組件，目前材質為鈦合金，符合ASTMF-136規格。 不同直徑的桿系統，組件無法交替使用，一個系統的組件，不應和另一系統的組件混合使用。	裝置零件斷裂、失去固定、未融合、椎骨骨折、神經損傷、及血管或臟器的傷害。	本產品「“帝當脊椎”微博微創中空螺絲脊椎固定系統“DePuy Spine” Viper System”除可用於傳統的開放式手術外，亦可用於新型的微創手術，使用微創手術不僅病人手術過程中失血量少且傷口較小，能夠縮短住院天數且術後復原亦較快。
未納入健保給付品項	FSZ018591001	"曲克"拜爾迪實瑟集蓋司4層支撐物 /4x7CM	衛署醫器輸字第018591號	19,500	1.減少組織纖維變縮 2.減少術後疼痛3.更自然對稱的外觀重建效果	無	目前無類似健保品項可以作比較
未納入健保給付品項	FSZ018591002	"曲克"拜爾迪實瑟集蓋司4層支撐物 /7x10CM	衛署醫器輸字第018591號	20,800	1.減少組織纖維變縮 2.減少術後疼痛3.更自然對稱的外觀重建效果	無	目前無類似健保品項可以作比較
未納入健保給付品項	FSZ018591003	"曲克"拜爾迪實瑟集蓋司4層支撐物 /7x20CM	衛署醫器輸字第018591號	32,760	1.減少組織纖維變縮 2.減少術後疼痛3.更自然對稱的外觀重建效果	無	目前無類似健保品項可以作比較
未納入健保給付品項	CGZ018630001	梵瑟思麥奇冠狀動脈導引導管	衛署醫器輸字第018630號	19,500	該材料為複雜性病灶治療之使用，導管外有特殊親水性塗層以致較易通過狹窄處，為目前最有效使用之微導管。	無	更柔軟與精細，提高微導管的穿透力與支撐度，同時減低對血管之傷害
未納入健保給付品項	CGZ018630001	Finecross MG Coronary Micro-Guide Catheter 0.014"×150cm	衛署醫器輸字第018630號	19,500	該材料為複雜性病灶治療之使用，導管外有特殊親水性塗層以致較易通過狹窄處，為目前最有效使用之微導管。	無	更柔軟與精細，提高微導管的穿透力與支撐度，同時減低對血管之傷害
未納入健保給付品項	FSZ018782002	康柏斯輕質型修補網 6.2"×8.2"(15.9cm×21cm)	衛署醫器輸字第018782	31,655	使用於腹部切口疝氣，可直接置入腹腔，可用於腹腔鏡，下層為單層ePTFE材質補片，可與腹腔內器官直接接觸，不引發沾黏；上層為單層單股聚丙烯材質大網孔補片，聚丙補片可強化組織，並有固定補片之功能，XL規格有附一隻捲網片支架，以位置	可能的併發症為血清腫、血腫、沾黏、填壓或瘻管	可直接置入腹腔修補疝氣，並預防網膜與臟器發生沾黏

未納入健保給付品項	FSZ018782001	康柏斯輕質型修補網 4.2*6.2"(10.8cm*15.9cm)	衛署醫器輸字第018782號	15,795	使用於腹部切口疝氣。可直接置入腹腔。可用於腹腔鏡。下層為單層ePTFE材質補片。可與腹腔內器官直接接觸。不引發沾黏；上層為單層單股聚丙烯材質大網孔補片。聚丙烯補片可強化組織。並有固定補片之功能。XL規格有附一隻捲網片支架。以便置入。	可能的併發症為血清腫、發炎、血腫、沾黏、擠壓或癢管	可直接植入腹腔修補疝氣,並預防網膜與臟器發生沾黏
未納入健保給付品項	FSZ018782002	康柏斯輕質型修補網 7.2*9.2"(18.4cm*23.5cm)	衛署醫器輸字第018782號	41,925	使用於腹部切口疝氣。可直接置入腹腔。可用於腹腔鏡。下層為單層ePTFE材質補片。可與腹腔內器官直接接觸。不引發沾黏；上層為單層單股聚丙烯材質大網孔補片。聚丙烯補片可強化組織。並有固定補片之功能。XL規格有附一隻捲網片支架。以便置入。	可能的併發症為血清腫、發炎、血腫、沾黏、擠壓或癢管	可直接植入腹腔修補疝氣,並預防網膜與臟器發生沾黏
未納入健保給付品項	FSZ018782003	康柏斯輕質型修補網 8.2*10.2"(21cm*26.1cm)	衛署醫器輸字第018782號	53,885	使用於腹部切口疝氣。可直接置入腹腔。可用於腹腔鏡。下層為單層ePTFE材質補片。可與腹腔內器官直接接觸。不引發沾黏；上層為單層單股聚丙烯材質大網孔補片。聚丙烯補片可強化組織。並有固定補片之功能。XL規格有附一隻捲網片支架。以便置入。	可能的併發症為血清腫、發炎、血腫、沾黏、擠壓或癢管	可直接植入腹腔修補疝氣,並預防網膜與臟器發生沾黏
未納入健保給付品項	FBZ018878001	"瑞德"普登仕人工代用骨-4cc	衛署醫器輸字第018878號	59,800	本產品包括硫酸鈣和磷酸鈣粉末、中和乙酸混合溶液,以及必要的工具將成分混合成漿體,然後將材料注入缺損部位。	可能的不良反應如下:傷口併發症,其中包括血腫、手術部位引流骨折感染和任何可能發生的其它併發症。骨缺損填充物折或擠壓,有或沒有產生顆粒性碎屑。手術部位骨性變形。骨空腔內生長不全或無骨生長。短暫高鈣血症。潛在的加壓封閉間隙內材料,可能導致脂肪栓塞和/或裝置材料堵塞進入。	本產品為硫酸鈣及磷酸鈣特殊比例之混和配方。國內健保品人工骨僅含有單一硫酸鈣或是單一磷酸鈣成分。
未納入健保給付品項	FBZ018878002	"瑞德"普登仕人工代用骨-10cc	衛署醫器輸字第018878號	81,600	本產品包括硫酸鈣和磷酸鈣粉末、中和乙酸混合溶液,以及必要的工具將成分混合成漿體,然後將材料注入缺損部位。	可能的不良反應如下:傷口併發症,其中包括血腫、手術部位引流骨折感染和任何可能發生的其它併發症。骨缺損填充物折或擠壓,有或沒有產生顆粒性碎屑。手術部位骨性變形。骨空腔內生長不全或無骨生長。短暫高鈣血症。潛在的加壓封閉間隙內材料,可能導致脂肪栓塞和/或裝置材料堵塞進入。	本產品為硫酸鈣及磷酸鈣特殊比例之混和配方。國內健保品人工骨僅含有單一硫酸鈣或是單一磷酸鈣成分。
未納入健保給付品項	FBZ018914001	手/腳掌部位钛合金鎖定骨板系統(伯恩)	衛署醫器輸字第018914號	52,000	1.圓鈍光滑的低切跡接骨板。2.共軸結合孔。3.LCP接骨板的結合孔設計。4.較現有1.5mm接骨板更高的穩定性。	無	1.減少軟組織和肌體的應發症和粘連。2.優於健保的人體相容性高。3.優於健保的特殊骨板骨釘結構。
未納入健保給付品項	FSZ018915001	防粘黏薄膜 13*15CM	衛署醫器輸字第018915號	13,500	降低粘黏發生的機率。降低粘黏嚴重度。縮小粘黏發生的範圍。放置約24~48小時內。貼片轉變成含水膠迅速防止粘黏。七天後被腹膜吸收。完全不會殘留體內。	無	無
未納入健保給付品項	TSZ019089002	愛惜康安德派思密封蓋組件 HAP02-壯生	衛署醫器輸字第019089號	11,375	無菌、僅供單一病人使用的腹腔鏡通道系統	無	無
未納入健保給付品項	FSZ019640001	曲克拜爾迪賽疝氣支撐物(CSLH8H/13*15cm)	衛署醫器輸字第019640號	38,350	1.可以抗感染(切腸病人可以使用)。2.不會造成組織沾黏。3.不會刺破腸子或磨破腸子。4.腹部關不起來,可以用Biodesign先覆蓋在腹腔上維持生命現象。減少水分散失。5.癌症病人可以使用。6.直腸脫垂可以用來固定在腹腔內。7.肛門不保留手術可以用來做強化作用。8.休格貝克手術可以用在強化作用上。	無	目前無類似健保品項可以作比較
未納入健保給付品項	FSZ019640002	曲克拜爾迪賽疝氣支撐物(CSLH8H/13*22cm)	衛署醫器輸字第019640號	48,750	1.可以抗感染(切腸病人可以使用)。2.不會造成組織沾黏。3.不會刺破腸子或磨破腸子。4.腹部關不起來,可以用Biodesign先覆蓋在腹腔上維持生命現象。減少水分散失。5.癌症病人可以使用。6.直腸脫垂可以用來固定在腹腔內。7.肛門不保留手術可以用來做強化作用。8.休格貝克手術可以用在強化作用上。	無	目前無類似健保品項可以作比較
未納入健保給付品項	FSZ019640003	曲克拜爾迪賽疝氣支撐物(CSLH8H/20*20cm)	衛署醫器輸字第019640號	67,440	1.可以抗感染(切腸病人可以使用)。2.不會造成組織沾黏。3.不會刺破腸子或磨破腸子。4.腹部關不起來,可以用Biodesign先覆蓋在腹腔上維持生命現象。減少水分散失。5.癌症病人可以使用。6.直腸脫垂可以用來固定在腹腔內。7.肛門不保留手術可以用來做強化作用。8.休格貝克手術可以用在強化作用上。	無	目前無類似健保品項可以作比較
未納入健保給付品項	FSZ019640004	曲克拜爾迪賽疝氣支撐物(CSLH8H/20*30cm)	衛署醫器輸字第019640號	105,600	1.可以抗感染(切腸病人可以使用)。2.不會造成組織沾黏。3.不會刺破腸子或磨破腸子。4.腹部關不起來,可以用Biodesign先覆蓋在腹腔上維持生命現象。減少水分散失。5.癌症病人可以使用。6.直腸脫垂可以用來固定在腹腔內。7.肛門不保留手術可以用來做強化作用。8.休格貝克手術可以用在強化作用上。	無	目前無類似健保品項可以作比較

未納入健保給付品項	FBZ019775001	"瑞德"伊凡孚橋骨頭系統-鈦鎢鉻	衛署醫器輸字第019775號	65,000	本產品為兩件式金屬組植入物，由Head及Stem來取代原始的近端橋骨頭，擔任橋關節間的支撐物。	骨質吸收或生成過度，對植入物材料產生過敏反應。	一般通用型骨板，為不鏽鋼或鈦合金材質，可供簡短骨質折使用，較嚴重的橋骨骨折則可能不適用。
未納入健保給付品項	FBZ019793003	下肢關節預先造型鈦合金鎖定加壓骨板系統 (伯恩)	衛署醫器輸字第019793號	68,400	1.密度低，2.世界公認對於人體生物相容性最優化，3.能抗腐蝕，抗疲勞，4.鈦合金容易氧化成緻密TiO2，氧化層可保護內部金屬達到抗蝕的目的。	無	1.優於健保材質不同，2.優於健保的人體相容性高，3.優於健保的特殊骨板骨釘結構。
未納入健保給付品項	WHZ020019001	"拜歐古陸"手術凝膠/2CC	衛署醫器輸字第020019號	26,000	成人病患在手術修護大血管時，用以輔助標準止血方法	使用不慎可能造成血管栓塞	現有品無健保同產品的療效比較
未納入健保給付品項	WHZ020019002	拜歐古陸手術凝膠/5CC	衛署醫器輸字第020019號	52,000	成人病患在手術修護大血管時，用以輔助標準止血方法	使用不慎可能造成血管栓塞	現有品無健保同產品的療效比較
未納入健保給付品項	FBZ020146001	"卡爾斯特"十字韌帶重建骨固定鈕	衛署醫器輸字第020146號	17,550	本產品是用來作韌帶破裂之重建以及固定植入十字韌帶於腔骨上。	潛在的感染風險。若操作不當，導致植入的韌帶鬆弛。	健保的可吸收介面骨螺絲有可能不吸收，導致酸化，造成骨隧道不適合及韌帶鬆脫，本產品可提供微創手術使植入的韌帶更緊實。
未納入健保給付品項	SCZ020173001	"邁柯唯"心索第三代近端血管吻合系統 HSK-3038, HSK-3043	衛署醫器輸字第020173號	35,100	本產品為降低部分血管鉗的使用及減少主動脈手術過程中操作的風險。	無	無
未納入健保給付品項	CBZ020238001	"奧爾"速高冠狀動脈擴張術導管 /4.0*20mm	衛署醫器輸字第020238號	22,750	本產品設計使得導管容易更換導線。	可能的潛在併發症和不良反應：死亡、急性心肌梗塞、冠脈完全閉塞、冠脈內膜撕裂、穿孔、破裂或損傷、出血或血腫、擴張後血管再狹窄、不穩定性心絞痛、心律不齊，包括心室顫脈、藥物反應，造影劑過敏反應、低/高血壓、感染、冠脈痙攣、動靜脈瘤、血栓症、病變導致球囊破裂。	健保給付之一般球囊無法順利擴張血管時，會需要使用多條不同尺寸之高壓球囊或健保不給付之Cutting Balloon。Scoreflex可以順利達成擴張血管的效果，並當一般球囊來使用，可節省使用多支球囊的時間與耗材成本，並減少因Dissection而需要放置一支或多支支架的機會。Scoreflex為最新改良版本的Focused Force Angioplasty Balloon (F.F.A)，主要特點為在一個low-profile的球囊導管上增加了一條0.010英吋的極細Nitinol wire記憶性金屬鋼絲，並把結構改變，讓所使用的0.014英吋的導引導線露出來，用這兩條Wire (0.010" Nitinol Wire加0.014"的Steerable Guide Wire) 來做集中壓力的擴張，可以達到類似非健保給付品項Cutting Balloon的效果，因為Scoreflex是由Low-Profile Balloon做為基本且並沒有較硬的刀片，所以會比
未納入健保給付品項	CBZ020238001	"奧爾"速高冠狀動脈擴張術導管 /3.5*20mm	衛署醫器輸字第020238號	22,750	本產品設計使得導管容易更換導線。	可能的潛在併發症和不良反應：死亡、急性心肌梗塞、冠脈完全閉塞、冠脈內膜撕裂、穿孔、破裂或損傷、出血或血腫、擴張後血管再狹窄、不穩定性心絞痛、心律不齊，包括心室顫脈、藥物反應，造影劑過敏反應、低/高血壓、感染、冠脈痙攣、動靜脈瘤、血栓症、病變導致球囊破裂。	健保給付之一般球囊無法順利擴張血管時，會需要使用多條不同尺寸之高壓球囊或健保不給付之Cutting Balloon。Scoreflex可以順利達成擴張血管的效果，並當一般球囊來使用，可節省使用多支球囊的時間與耗材成本，並減少因Dissection而需要放置一支或多支支架的機會。Scoreflex為最新改良版本的Focused Force Angioplasty Balloon (F.F.A)，主要特點為在一個low-profile的球囊導管上增加了一條0.010英吋的極細Nitinol wire記憶性金屬鋼絲，並把結構改變，讓所使用的0.014英吋的導引導線露出來，用這兩條Wire (0.010" Nitinol Wire加0.014"的Steerable Guide Wire) 來做集中壓力的擴張，可以達到類似非健保給付品項Cutting Balloon的效果，因為Scoreflex是由Low-Profile Balloon做為基本且並沒有較硬的刀片，所以會比
未納入健保給付品項	CBZ020238001	"奧爾"速高冠狀動脈擴張術導管 /3.0*20mm	衛署醫器輸字第020238號	22,750	本產品設計使得導管容易更換導線。	可能的潛在併發症和不良反應：死亡、急性心肌梗塞、冠脈完全閉塞、冠脈內膜撕裂、穿孔、破裂或損傷、出血或血腫、擴張後血管再狹窄、不穩定性心絞痛、心律不齊，包括心室顫脈、藥物反應，造影劑過敏反應、低/高血壓、感染、冠脈痙攣、動靜脈瘤、血栓症、病變導致球囊破裂。	健保給付之一般球囊無法順利擴張血管時，會需要使用多條不同尺寸之高壓球囊或健保不給付之Cutting Balloon。Scoreflex可以順利達成擴張血管的效果，並當一般球囊來使用，可節省使用多支球囊的時間與耗材成本，並減少因Dissection而需要放置一支或多支支架的機會。Scoreflex為最新改良版本的Focused Force Angioplasty Balloon (F.F.A)，主要特點為在一個low-profile的球囊導管上增加了一條0.010英吋的極細Nitinol wire記憶性金屬鋼絲，並把結構改變，讓所使用的0.014英吋的導引導線露出來，用這兩條Wire (0.010" Nitinol Wire加0.014"的Steerable Guide Wire) 來做集中壓力的擴張，可以達到類似非健保給付品項Cutting Balloon的效果，因為Scoreflex是由Low-Profile Balloon做為基本且並沒有較硬的刀片，所以會比

未納入健保給付品項	CBZ020238001	"奧爾"速高冠狀動脈擴張術導管 /2.5*20mm	衛署醫器輸字第020238號	22,750	本產品設計使得導管容易更換導線。 可能的潛在併發症和不良反應：死亡、急性心肌梗塞、冠脈完全閉塞、冠脈內膜撕裂、穿孔、破裂或損傷、出血或血腫、擴張後血管再狹窄、不穩定性心絞痛、心律不齊，包括心室頻脈、藥物反應，造影劑過敏反應、低/高血壓、感染、冠脈痙攣、動靜脈瘤、血栓症、病變導致球囊破裂。	可能的潛在併發症和不良反應：死亡、急性心肌梗塞、冠脈完全閉塞、冠脈內膜撕裂、穿孔、破裂或損傷、出血或血腫、擴張後血管再狹窄、不穩定性心絞痛、心律不齊，包括心室頻脈、藥物反應，造影劑過敏反應、低/高血壓、感染、冠脈痙攣、動靜脈瘤、血栓症、病變導致球囊破裂。	健保給付之一般球囊無法順利擴張血管時，會需要使用多條不同尺寸之高壓球囊或健保不給付之Cutting Balloon。Scoreflex可以順利達成擴張血管的效果，並當一般球囊來使用，可節省使用多支球囊的時間與耗材成本，並減少因Dissection而需要放置一支或多支支架的機會。 Scoreflex為最新改良版本的Focused Force Angioplasty Balloon (F.F.A)，主要特點為在一個low-profile的球囊導管上增加了一條0.010英吋的極細Nitinol wire記憶性金屬鋼絲，並把結構改變，讓所使用的0.014英吋的導引導線暴露出來，用這兩條Wire (0.010" Nitinol Wire加0.014"的Steerable Guide Wire)來做集中壓力的擴張，可以達到類似非健保給付品項Cutting Balloon的效果，因為Scoreflex是由Low-Profile Balloon做為基本且並沒有較硬的刀片，所以會比
未納入健保給付品項	CBZ020238001	"奧爾"速高冠狀動脈擴張術導管 /2.0*20mm	衛署醫器輸字第020238號	22,750	本產品設計使得導管容易更換導線。 可能的潛在併發症和不良反應：死亡、急性心肌梗塞、冠脈完全閉塞、冠脈內膜撕裂、穿孔、破裂或損傷、出血或血腫、擴張後血管再狹窄、不穩定性心絞痛、心律不齊，包括心室頻脈、藥物反應，造影劑過敏反應、低/高血壓、感染、冠脈痙攣、動靜脈瘤、血栓症、病變導致球囊破裂。	可能的潛在併發症和不良反應：死亡、急性心肌梗塞、冠脈完全閉塞、冠脈內膜撕裂、穿孔、破裂或損傷、出血或血腫、擴張後血管再狹窄、不穩定性心絞痛、心律不齊，包括心室頻脈、藥物反應，造影劑過敏反應、低/高血壓、感染、冠脈痙攣、動靜脈瘤、血栓症、病變導致球囊破裂。	健保給付之一般球囊無法順利擴張血管時，會需要使用多條不同尺寸之高壓球囊或健保不給付之Cutting Balloon。Scoreflex可以順利達成擴張血管的效果，並當一般球囊來使用，可節省使用多支球囊的時間與耗材成本，並減少因Dissection而需要放置一支或多支支架的機會。 Scoreflex為最新改良版本的Focused Force Angioplasty Balloon (F.F.A)，主要特點為在一個low-profile的球囊導管上增加了一條0.010英吋的極細Nitinol wire記憶性金屬鋼絲，並把結構改變，讓所使用的0.014英吋的導引導線暴露出來，用這兩條Wire (0.010" Nitinol Wire加0.014"的Steerable Guide Wire)來做集中壓力的擴張，可以達到類似非健保給付品項Cutting Balloon的效果，因為Scoreflex是由Low-Profile Balloon做為基本且並沒有較硬的刀片，所以會比
未納入健保給付品項	CBZ020238001	"奧爾"速高冠狀動脈擴張術導管 /4.0*15mm	衛署醫器輸字第020238號	22,750	本產品設計使得導管容易更換導線。 可能的潛在併發症和不良反應：死亡、急性心肌梗塞、冠脈完全閉塞、冠脈內膜撕裂、穿孔、破裂或損傷、出血或血腫、擴張後血管再狹窄、不穩定性心絞痛、心律不齊，包括心室頻脈、藥物反應，造影劑過敏反應、低/高血壓、感染、冠脈痙攣、動靜脈瘤、血栓症、病變導致球囊破裂。	可能的潛在併發症和不良反應：死亡、急性心肌梗塞、冠脈完全閉塞、冠脈內膜撕裂、穿孔、破裂或損傷、出血或血腫、擴張後血管再狹窄、不穩定性心絞痛、心律不齊，包括心室頻脈、藥物反應，造影劑過敏反應、低/高血壓、感染、冠脈痙攣、動靜脈瘤、血栓症、病變導致球囊破裂。	健保給付之一般球囊無法順利擴張血管時，會需要使用多條不同尺寸之高壓球囊或健保不給付之Cutting Balloon。Scoreflex可以順利達成擴張血管的效果，並當一般球囊來使用，可節省使用多支球囊的時間與耗材成本，並減少因Dissection而需要放置一支或多支支架的機會。 Scoreflex為最新改良版本的Focused Force Angioplasty Balloon (F.F.A)，主要特點為在一個low-profile的球囊導管上增加了一條0.010英吋的極細Nitinol wire記憶性金屬鋼絲，並把結構改變，讓所使用的0.014英吋的導引導線暴露出來，用這兩條Wire (0.010" Nitinol Wire加0.014"的Steerable Guide Wire)來做集中壓力的擴張，可以達到類似非健保給付品項Cutting Balloon的效果，因為Scoreflex是由Low-Profile Balloon做為基本且並沒有較硬的刀片，所以會比
未納入健保給付品項	CBZ020238001	"奧爾"速高冠狀動脈擴張術導管 /3.5*15mm	衛署醫器輸字第020238號	22,750	本產品設計使得導管容易更換導線。 可能的潛在併發症和不良反應：死亡、急性心肌梗塞、冠脈完全閉塞、冠脈內膜撕裂、穿孔、破裂或損傷、出血或血腫、擴張後血管再狹窄、不穩定性心絞痛、心律不齊，包括心室頻脈、藥物反應，造影劑過敏反應、低/高血壓、感染、冠脈痙攣、動靜脈瘤、血栓症、病變導致球囊破裂。	可能的潛在併發症和不良反應：死亡、急性心肌梗塞、冠脈完全閉塞、冠脈內膜撕裂、穿孔、破裂或損傷、出血或血腫、擴張後血管再狹窄、不穩定性心絞痛、心律不齊，包括心室頻脈、藥物反應，造影劑過敏反應、低/高血壓、感染、冠脈痙攣、動靜脈瘤、血栓症、病變導致球囊破裂。	健保給付之一般球囊無法順利擴張血管時，會需要使用多條不同尺寸之高壓球囊或健保不給付之Cutting Balloon。Scoreflex可以順利達成擴張血管的效果，並當一般球囊來使用，可節省使用多支球囊的時間與耗材成本，並減少因Dissection而需要放置一支或多支支架的機會。 Scoreflex為最新改良版本的Focused Force Angioplasty Balloon (F.F.A)，主要特點為在一個low-profile的球囊導管上增加了一條0.010英吋的極細Nitinol wire記憶性金屬鋼絲，並把結構改變，讓所使用的0.014英吋的導引導線暴露出來，用這兩條Wire (0.010" Nitinol Wire加0.014"的Steerable Guide Wire)來做集中壓力的擴張，可以達到類似非健保給付品項Cutting Balloon的效果，因為Scoreflex是由Low-Profile Balloon做為基本且並沒有較硬的刀片，所以會比

未納入健保給付品項	CBZ020238001	"奧爾"速高冠狀動脈擴張術導管 /3.0*15mm	衛署醫器輸字第020238號	22,750	本產品設計使得導管容易更換導線。 可能的潛在併發症和不良反應：死亡、急性心肌梗塞、冠脈完全閉塞、冠脈內膜撕裂、穿孔、破裂或損傷、出血或血腫、擴張後血管再狹窄、不穩定性心絞痛、心律不齊、包括心室頻脈、藥物反應、造影劑過敏反應、低/高血壓、感染、冠脈痙攣、動靜脈瘤、血栓症、病變導致球囊破裂。	可能的潛在併發症和不良反應：死亡、急性心肌梗塞、冠脈完全閉塞、冠脈內膜撕裂、穿孔、破裂或損傷、出血或血腫、擴張後血管再狹窄、不穩定性心絞痛、心律不齊、包括心室頻脈、藥物反應、造影劑過敏反應、低/高血壓、感染、冠脈痙攣、動靜脈瘤、血栓症、病變導致球囊破裂。	健保給付之一般球囊無法順利擴張血管時，會需要使用多條不同尺寸之高壓球囊或健保不給付之Cutting Balloon。Scoreflex可以順利達成擴張血管的效果，並當一般球囊來使用，可節省使用多支球囊的時間與耗材成本，並減少因Dissection而需要放置一支或多支支架的機會。 Scoreflex為最新改良版本的Focused Force Angioplasty Balloon (F.F.A)，主要特點為在一個low-profile的球囊導管上增加了一條0.010英吋的極細Nitinol wire記憶性金屬鋼絲，並把結構改變，讓所使用的0.014英吋的導引導線暴露出來，用這兩條Wire (0.010" Nitinol Wire加0.014"的Steerable Guide Wire)來做集中壓力的擴張，可以達到類似非健保給付品項Cutting Balloon的效果，因為Scoreflex是由Low-Profile Balloon做為基本且並沒有較硬的刀片，所以會比
未納入健保給付品項	CBZ020238001	"奧爾"速高冠狀動脈擴張術導管 /2.5*15mm	衛署醫器輸字第020238號	22,750	本產品設計使得導管容易更換導線。 可能的潛在併發症和不良反應：死亡、急性心肌梗塞、冠脈完全閉塞、冠脈內膜撕裂、穿孔、破裂或損傷、出血或血腫、擴張後血管再狹窄、不穩定性心絞痛、心律不齊、包括心室頻脈、藥物反應、造影劑過敏反應、低/高血壓、感染、冠脈痙攣、動靜脈瘤、血栓症、病變導致球囊破裂。	可能的潛在併發症和不良反應：死亡、急性心肌梗塞、冠脈完全閉塞、冠脈內膜撕裂、穿孔、破裂或損傷、出血或血腫、擴張後血管再狹窄、不穩定性心絞痛、心律不齊、包括心室頻脈、藥物反應、造影劑過敏反應、低/高血壓、感染、冠脈痙攣、動靜脈瘤、血栓症、病變導致球囊破裂。	健保給付之一般球囊無法順利擴張血管時，會需要使用多條不同尺寸之高壓球囊或健保不給付之Cutting Balloon。Scoreflex可以順利達成擴張血管的效果，並當一般球囊來使用，可節省使用多支球囊的時間與耗材成本，並減少因Dissection而需要放置一支或多支支架的機會。 Scoreflex為最新改良版本的Focused Force Angioplasty Balloon (F.F.A)，主要特點為在一個low-profile的球囊導管上增加了一條0.010英吋的極細Nitinol wire記憶性金屬鋼絲，並把結構改變，讓所使用的0.014英吋的導引導線暴露出來，用這兩條Wire (0.010" Nitinol Wire加0.014"的Steerable Guide Wire)來做集中壓力的擴張，可以達到類似非健保給付品項Cutting Balloon的效果，因為Scoreflex是由Low-Profile Balloon做為基本且並沒有較硬的刀片，所以會比
未納入健保給付品項	CBZ020238001	"奧爾"速高冠狀動脈擴張術導管 /2.0*15mm	衛署醫器輸字第020238號	22,750	本產品設計使得導管容易更換導線。 可能的潛在併發症和不良反應：死亡、急性心肌梗塞、冠脈完全閉塞、冠脈內膜撕裂、穿孔、破裂或損傷、出血或血腫、擴張後血管再狹窄、不穩定性心絞痛、心律不齊、包括心室頻脈、藥物反應、造影劑過敏反應、低/高血壓、感染、冠脈痙攣、動靜脈瘤、血栓症、病變導致球囊破裂。	可能的潛在併發症和不良反應：死亡、急性心肌梗塞、冠脈完全閉塞、冠脈內膜撕裂、穿孔、破裂或損傷、出血或血腫、擴張後血管再狹窄、不穩定性心絞痛、心律不齊、包括心室頻脈、藥物反應、造影劑過敏反應、低/高血壓、感染、冠脈痙攣、動靜脈瘤、血栓症、病變導致球囊破裂。	健保給付之一般球囊無法順利擴張血管時，會需要使用多條不同尺寸之高壓球囊或健保不給付之Cutting Balloon。Scoreflex可以順利達成擴張血管的效果，並當一般球囊來使用，可節省使用多支球囊的時間與耗材成本，並減少因Dissection而需要放置一支或多支支架的機會。 Scoreflex為最新改良版本的Focused Force Angioplasty Balloon (F.F.A)，主要特點為在一個low-profile的球囊導管上增加了一條0.010英吋的極細Nitinol wire記憶性金屬鋼絲，並把結構改變，讓所使用的0.014英吋的導引導線暴露出來，用這兩條Wire (0.010" Nitinol Wire加0.014"的Steerable Guide Wire)來做集中壓力的擴張，可以達到類似非健保給付品項Cutting Balloon的效果，因為Scoreflex是由Low-Profile Balloon做為基本且並沒有較硬的刀片，所以會比
未納入健保給付品項	CBZ020238001	"奧爾"速高冠狀動脈擴張術導管 /4.0*10mm	衛署醫器輸字第020238號	22,750	本產品設計使得導管容易更換導線。 可能的潛在併發症和不良反應：死亡、急性心肌梗塞、冠脈完全閉塞、冠脈內膜撕裂、穿孔、破裂或損傷、出血或血腫、擴張後血管再狹窄、不穩定性心絞痛、心律不齊、包括心室頻脈、藥物反應、造影劑過敏反應、低/高血壓、感染、冠脈痙攣、動靜脈瘤、血栓症、病變導致球囊破裂。	可能的潛在併發症和不良反應：死亡、急性心肌梗塞、冠脈完全閉塞、冠脈內膜撕裂、穿孔、破裂或損傷、出血或血腫、擴張後血管再狹窄、不穩定性心絞痛、心律不齊、包括心室頻脈、藥物反應、造影劑過敏反應、低/高血壓、感染、冠脈痙攣、動靜脈瘤、血栓症、病變導致球囊破裂。	健保給付之一般球囊無法順利擴張血管時，會需要使用多條不同尺寸之高壓球囊或健保不給付之Cutting Balloon。Scoreflex可以順利達成擴張血管的效果，並當一般球囊來使用，可節省使用多支球囊的時間與耗材成本，並減少因Dissection而需要放置一支或多支支架的機會。 Scoreflex為最新改良版本的Focused Force Angioplasty Balloon (F.F.A)，主要特點為在一個low-profile的球囊導管上增加了一條0.010英吋的極細Nitinol wire記憶性金屬鋼絲，並把結構改變，讓所使用的0.014英吋的導引導線暴露出來，用這兩條Wire (0.010" Nitinol Wire加0.014"的Steerable Guide Wire)來做集中壓力的擴張，可以達到類似非健保給付品項Cutting Balloon的效果，因為Scoreflex是由Low-Profile Balloon做為基本且並沒有較硬的刀片，所以會比

未納入健保給付品項	CBZ020238001	"奧爾"速高冠狀動脈擴張術導管 /3.5*10mm	衛署醫器輸字第020238號	22,750	本產品設計使得導管容易更換導線。	可能的潛在併發症和不良反應：死亡、急性心肌梗塞、冠脈完全閉塞、冠脈內膜撕裂、穿孔、破裂或損傷、出血或血腫、擴張後血管再狹窄、不穩定性心絞痛、心律不齊，包括心室頻脈、藥物反應，造影劑過敏反應、低/高血壓、感染、冠脈痙攣、動靜脈瘤、血栓症、病變導致球囊破裂。	健保給付之一般球囊無法順利擴張血管時，會需要使用多條不同尺寸之高壓球囊或健保不給付之Cutting Balloon。Scoreflex可以順利達成擴張血管的效果，並當一般球囊來使用，可節省使用多支球囊的時間與耗材成本，並減少因Dissection而需要放置一支或多支支架的機會。Scoreflex為最新改良版本的Focused Force Angioplasty Balloon (F.F.A)，主要特點為在一個low-profile的球囊導管上增加了一條0.010英吋的極細Nitinol wire記憶性金屬鋼絲，並把結構改變，讓所使用的0.014英吋的導引導線暴露出來，用這兩條Wire (0.010" Nitinol Wire加0.014"的Steerable Guide Wire)來做集中壓力的擴張，可以達到類似非健保給付品項Cutting Balloon的效果，因為Scoreflex是由Low-Profile Balloon做為基本且並沒有較硬的刀片，所以會比
未納入健保給付品項	CBZ020238001	"奧爾"速高冠狀動脈擴張術導管 /3.0*10mm	衛署醫器輸字第020238號	22,750	本產品設計使得導管容易更換導線。	可能的潛在併發症和不良反應：死亡、急性心肌梗塞、冠脈完全閉塞、冠脈內膜撕裂、穿孔、破裂或損傷、出血或血腫、擴張後血管再狹窄、不穩定性心絞痛、心律不齊，包括心室頻脈、藥物反應，造影劑過敏反應、低/高血壓、感染、冠脈痙攣、動靜脈瘤、血栓症、病變導致球囊破裂。	健保給付之一般球囊無法順利擴張血管時，會需要使用多條不同尺寸之高壓球囊或健保不給付之Cutting Balloon。Scoreflex可以順利達成擴張血管的效果，並當一般球囊來使用，可節省使用多支球囊的時間與耗材成本，並減少因Dissection而需要放置一支或多支支架的機會。Scoreflex為最新改良版本的Focused Force Angioplasty Balloon (F.F.A)，主要特點為在一個low-profile的球囊導管上增加了一條0.010英吋的極細Nitinol wire記憶性金屬鋼絲，並把結構改變，讓所使用的0.014英吋的導引導線暴露出來，用這兩條Wire (0.010" Nitinol Wire加0.014"的Steerable Guide Wire)來做集中壓力的擴張，可以達到類似非健保給付品項Cutting Balloon的效果，因為Scoreflex是由Low-Profile Balloon做為基本且並沒有較硬的刀片，所以會比
未納入健保給付品項	CBZ020238001	"奧爾"速高冠狀動脈擴張術導管 /2.5*10mm	衛署醫器輸字第020238號	22,750	本產品設計使得導管容易更換導線。	可能的潛在併發症和不良反應：死亡、急性心肌梗塞、冠脈完全閉塞、冠脈內膜撕裂、穿孔、破裂或損傷、出血或血腫、擴張後血管再狹窄、不穩定性心絞痛、心律不齊，包括心室頻脈、藥物反應，造影劑過敏反應、低/高血壓、感染、冠脈痙攣、動靜脈瘤、血栓症、病變導致球囊破裂。	健保給付之一般球囊無法順利擴張血管時，會需要使用多條不同尺寸之高壓球囊或健保不給付之Cutting Balloon。Scoreflex可以順利達成擴張血管的效果，並當一般球囊來使用，可節省使用多支球囊的時間與耗材成本，並減少因Dissection而需要放置一支或多支支架的機會。Scoreflex為最新改良版本的Focused Force Angioplasty Balloon (F.F.A)，主要特點為在一個low-profile的球囊導管上增加了一條0.010英吋的極細Nitinol wire記憶性金屬鋼絲，並把結構改變，讓所使用的0.014英吋的導引導線暴露出來，用這兩條Wire (0.010" Nitinol Wire加0.014"的Steerable Guide Wire)來做集中壓力的擴張，可以達到類似非健保給付品項Cutting Balloon的效果，因為Scoreflex是由Low-Profile Balloon做為基本且並沒有較硬的刀片，所以會比
未納入健保給付品項	CBZ020238001	"奧爾"速高冠狀動脈擴張術導管 /2.0*10mm	衛署醫器輸字第020238號	22,750	本產品設計使得導管容易更換導線。	可能的潛在併發症和不良反應：死亡、急性心肌梗塞、冠脈完全閉塞、冠脈內膜撕裂、穿孔、破裂或損傷、出血或血腫、擴張後血管再狹窄、不穩定性心絞痛、心律不齊，包括心室頻脈、藥物反應，造影劑過敏反應、低/高血壓、感染、冠脈痙攣、動靜脈瘤、血栓症、病變導致球囊破裂。	健保給付之一般球囊無法順利擴張血管時，會需要使用多條不同尺寸之高壓球囊或健保不給付之Cutting Balloon。Scoreflex可以順利達成擴張血管的效果，並當一般球囊來使用，可節省使用多支球囊的時間與耗材成本，並減少因Dissection而需要放置一支或多支支架的機會。Scoreflex為最新改良版本的Focused Force Angioplasty Balloon (F.F.A)，主要特點為在一個low-profile的球囊導管上增加了一條0.010英吋的極細Nitinol wire記憶性金屬鋼絲，並把結構改變，讓所使用的0.014英吋的導引導線暴露出來，用這兩條Wire (0.010" Nitinol Wire加0.014"的Steerable Guide Wire)來做集中壓力的擴張，可以達到類似非健保給付品項Cutting Balloon的效果，因為Scoreflex是由Low-Profile Balloon做為基本且並沒有較硬的刀片，所以會比
未納入健保給付品項	TBZ020301001	佛朗借眼普利式淚囊栓/S2.4002	衛署醫器輸字第020301號	3,850	1.無菌包- 2.One size fit all. 3.Preload plug. Ready use. 4.Material- Silicone	無	無
未納入健保給付品項	FHZ020318001	愛德華菲斯歐二尖瓣膜修補環40MM	衛署醫器輸字第020318號	40,300	1.一種全合成的手術密封劑及黏著屏障，不包含人類血液來源的添加物。 2.能快速封合人工血管吻合口。 3.文獻上顯示能預防術後組織的沾粘發生。 4.產品會在30天內被完全吸收，並維持彈性，不會限制正常的生理擴張。	在多中心臨床研究中沒有其他與本產品有關的不良反應事件被通報。	以傳統電燒、縫合結紮方式或止血棉加壓止血，可能需時較久而延長手術與麻醉時間，增加失血量，同時也可能造成熱傷害或縫合不當等，導致術後產生滲血或其他併發症產生。

未納入健保給付品項	FHZ020318001	愛德華菲斯歐二尖瓣膜修補環38MM	衛署醫器輸字第020318號	40,300	1.一種全合成的手術密封劑及黏著屏障，不包含人類血液來源的添加物。 2.能快速封合人工血管吻合口。 3.文獻上顯示能預防術後組織的沾粘發生。 4.產品會在30天內被完全吸收，並維持彈性，不會限制正常的生理擴張。	在多中心臨床研究中沒有其他與本產品有關的不良反應事件被通報。	以傳統電燒、縫合結紮方式或止血棉加壓止血，可能需時較久而延長手術與麻醉時間，增加失血量，同時也可能造成熱傷害或縫合不當等，導致術後產生滲血或其他併發症產生。	
未納入健保給付品項	FHZ020318001	愛德華菲斯歐二尖瓣膜修補環36MM	衛署醫器輸字第020318號	40,300	1.一種全合成的手術密封劑及黏著屏障，不包含人類血液來源的添加物。 2.能快速封合人工血管吻合口。 3.文獻上顯示能預防術後組織的沾粘發生。 4.產品會在30天內被完全吸收，並維持彈性，不會限制正常的生理擴張。	在多中心臨床研究中沒有其他與本產品有關的不良反應事件被通報。	以傳統電燒、縫合結紮方式或止血棉加壓止血，可能需時較久而延長手術與麻醉時間，增加失血量，同時也可能造成熱傷害或縫合不當等，導致術後產生滲血或其他併發症產生。	
未納入健保給付品項	FHZ020318001	愛德華菲斯歐二尖瓣膜修補環34MM	衛署醫器輸字第020318號	40,300	1.一種全合成的手術密封劑及黏著屏障，不包含人類血液來源的添加物。 2.能快速封合人工血管吻合口。 3.文獻上顯示能預防術後組織的沾粘發生。 4.產品會在30天內被完全吸收，並維持彈性，不會限制正常的生理擴張。	在多中心臨床研究中沒有其他與本產品有關的不良反應事件被通報。	以傳統電燒、縫合結紮方式或止血棉加壓止血，可能需時較久而延長手術與麻醉時間，增加失血量，同時也可能造成熱傷害或縫合不當等，導致術後產生滲血或其他併發症產生。	
未納入健保給付品項	FHZ020318001	愛德華菲斯歐二尖瓣膜修補環32MM	衛署醫器輸字第020318號	40,300	1.一種全合成的手術密封劑及黏著屏障，不包含人類血液來源的添加物。 2.能快速封合人工血管吻合口。 3.文獻上顯示能預防術後組織的沾粘發生。 4.產品會在30天內被完全吸收，並維持彈性，不會限制正常的生理擴張。	在多中心臨床研究中沒有其他與本產品有關的不良反應事件被通報。	以傳統電燒、縫合結紮方式或止血棉加壓止血，可能需時較久而延長手術與麻醉時間，增加失血量，同時也可能造成熱傷害或縫合不當等，導致術後產生滲血或其他併發症產生。	
未納入健保給付品項	FHZ020318001	愛德華菲斯歐二尖瓣膜修補環30MM	衛署醫器輸字第020318號	40,300	1.一種全合成的手術密封劑及黏著屏障，不包含人類血液來源的添加物。 2.能快速封合人工血管吻合口。 3.文獻上顯示能預防術後組織的沾粘發生。 4.產品會在30天內被完全吸收，並維持彈性，不會限制正常的生理擴張。	在多中心臨床研究中沒有其他與本產品有關的不良反應事件被通報。	以傳統電燒、縫合結紮方式或止血棉加壓止血，可能需時較久而延長手術與麻醉時間，增加失血量，同時也可能造成熱傷害或縫合不當等，導致術後產生滲血或其他併發症產生。	
未納入健保給付品項	FHZ020318001	愛德華菲斯歐二尖瓣膜修補環28MM	衛署醫器輸字第020318號	40,300	1.一種全合成的手術密封劑及黏著屏障，不包含人類血液來源的添加物。 2.能快速封合人工血管吻合口。 3.文獻上顯示能預防術後組織的沾粘發生。 4.產品會在30天內被完全吸收，並維持彈性，不會限制正常的生理擴張。	在多中心臨床研究中沒有其他與本產品有關的不良反應事件被通報。	以傳統電燒、縫合結紮方式或止血棉加壓止血，可能需時較久而延長手術與麻醉時間，增加失血量，同時也可能造成熱傷害或縫合不當等，導致術後產生滲血或其他併發症產生。	
未納入健保給付品項	FHZ020318001	愛德華菲斯歐二尖瓣膜修補環26MM	衛署醫器輸字第020318號	40,300	1.一種全合成的手術密封劑及黏著屏障，不包含人類血液來源的添加物。 2.能快速封合人工血管吻合口。 3.文獻上顯示能預防術後組織的沾粘發生。 4.產品會在30天內被完全吸收，並維持彈性，不會限制正常的生理擴張。	在多中心臨床研究中沒有其他與本產品有關的不良反應事件被通報。	以傳統電燒、縫合結紮方式或止血棉加壓止血，可能需時較久而延長手術與麻醉時間，增加失血量，同時也可能造成熱傷害或縫合不當等，導致術後產生滲血或其他併發症產生。	
未納入健保給付品項	FHZ020318001	愛德華菲斯歐二尖瓣膜修補環24MM	衛署醫器輸字第020318號	40,300	1.一種全合成的手術密封劑及黏著屏障，不包含人類血液來源的添加物。 2.能快速封合人工血管吻合口。 3.文獻上顯示能預防術後組織的沾粘發生。 4.產品會在30天內被完全吸收，並維持彈性，不會限制正常的生理擴張。	在多中心臨床研究中沒有其他與本產品有關的不良反應事件被通報。	以傳統電燒、縫合結紮方式或止血棉加壓止血，可能需時較久而延長手術與麻醉時間，增加失血量，同時也可能造成熱傷害或縫合不當等，導致術後產生滲血或其他併發症產生。	
未納入健保給付品項	TTZ020377001	伏血凝止血劑/5ml(百達)/無針式	衛署醫器輸字第020377號	15,990	1.為一種凝膠和凝血酶基質，用於滲血到噴血狀況的止血 2.針對組織出血能快速有效的止血 3.不需身體凝血因子就能達到止血效果 4.只限用於止血功能符合生理性，6至8週即可被人體吸收	如同其他的血漿製品，極少數人有可能產生過敏反應。臨床試驗過程中，未曾有因使用相同人類凝血酶成份的不同產品，而產生不良反應的報告。輕微的不良反應可以抗組織胺來處理，嚴重低血壓反應需要立即以當前的休克處理準則介入處理。	止血棉；止血時間長易影響手術品質，且移除後有再出血的疑慮。Floceal 能針對組織出血快速有速止血，需自費。	
未納入健保給付品項	FBZ020565002	上肢鎖骨鈦合金鎖定加壓骨板系統(伯恩)	衛署醫器輸字第020565號	58,500	1.設計可折彎的骨板，可自行變換角度，以達到更服貼的可能性。 2.薦椎的接骨板末端可使用微創置板技術，減少組織刺激。 3.底部切跡減少血流的破壞。 4.放置標記，外側箭頭顯示左、右側。	無	1.減少軟組織和肌腱的應激和粘連。 2.優於健保的人體相容性高。 3.優於健保的特殊骨板骨釘結構。	
未納入健保給付品項	FBZ020591001	賈利氏歐斯特保脊椎專用骨水泥-天誠	衛署醫器輸字第020591號	26,000	1.填充與穩定椎體配合椎體填充工具使用。 2.用於緩解和消除椎體壓迫性骨折、椎體瘤(癌症或骨腫瘤)以及椎體血管痛的疼痛。 3.產品加入葉綠素使手術區域清晰可見，二氧化碳使骨水泥有更高顯影效果。	單體汽可刺激呼吸和眼睛，可能對肝造成傷害，且應避免在手術室內配戴隱形眼鏡。	無	

未納入健保給付品項	FBZ021444003	捷邁骨板系統-互鎖骨板(排骨)	衛署醫器輸字第021444號	65,000	1.人體工學超薄設計。2.互鎖式螺釘。3.不鏽鋼材質。	骨板、骨螺釘組合的鬆脫、彎曲、裂縫或斷裂。或因不癒合、骨質疏鬆、顯著的不穩定性粉碎骨折造成骨固定喪失。不癒合或癒合不良。造成喪失旋轉或角度上的解剖位置。深層或表淺性感染。對裝置材料目前無明顯可見副作用。	骨板材質較硬,互鎖式螺釘提供3倍的固定力。關節面周邊做倒溝設計,較不易有異物感。癒合速度較快可提早回復行動力。
未納入健保給付品項	CGZ021465001	科賽爾微導管	衛署醫器輸字第021465號	26,000	Entry profile僅1.4Fr, 前端柔軟特別適合Retrograde以及彎曲的血管。另外導管具有Actone設計,在過彎處仍可維持導管內部腔室的完整,不會因過彎而導致腔室壓縮。	目前無明顯可見副作用。	Entry profile僅1.4Fr, 前端柔軟特別適合Retrograde以及彎曲的血管。另外導管具有Actone設計。在過彎處仍可維持導管內部腔室的完整,不會因過彎而導致腔室壓縮。健保品項不具有上述優點。
未納入健保給付品項	FBZ021578001	"泰克美"骨固骨水泥(耕銘)	衛署醫器輸字第021578號	35,000	含有10%的hydroxyapatite具有osteo-conductive特性。比一般傳統的骨水泥具有更佳的生體相容性,更可增進人體造骨細胞(osteoblasts)的活性,並可降低發炎反應,以減少患者因脊椎椎體受損而產生的慢性疼痛;內含顯影劑barium sulphate,可以讓醫師更容易在電腦斷層或X光透視定位下,確保手術正確性及安全性;具有低黏性及可延遲骨水泥的硬化速度至12~20分鐘左右,可以讓醫師有更充裕的時間注入脊椎體內,亦降低了人工骨水泥外漏導致肺栓塞或神經功能缺損等併發症之危險性,所具有的低黏度特性,使其可適用於10~15號針頭。	心跳停止、腦血管病變、肺栓塞、心肌梗塞、猝死、動脈壓降低、短暫的心臟傳導障礙。其他與椎體成型術執行過程有關的副作用包括:肺炎、肋間神經痛、由於骨質疏鬆症而引起充填部位的鄰側椎體崩壞、氣胸、骨水泥外滲至軟組織、椎根骨折。肋骨斷裂並伴有彌漫性骨質缺乏,尤其是在進行胸椎體成型手術期間,可能係由於插入針頭時所產生強大的向下力量所引起。	目前健保給付的骨水泥是壓克力材質的PMMA,在植入時偶有使血壓降低的危險,其成型過程中會釋放出高溫引起鄰近骨體的壞死,PMMA骨水泥因為是壓克力塑膠,無法和骨骼融合,日後恐有鬆脫之虞;反觀"泰克美"骨固骨水泥含有與人體骨骼成份相近、具有生物相容性(Bio compatibility)的磷酸鈣骨水泥(Hydroxyapatite cement-HA),其進入體內後,會馬上固化成具高強度的磷酸鈣化合物,它較不會引起副作用,不會釋放出高溫引起骨體壞死,也不會釋放出其他的物質來刺激人體組織,安全性高,而且在體內可以被吸收,新生的骨質也可生長於其孔隙而使骨折的椎體融合。對於脊椎壓迫性骨折的治療成效很好,絕大多數病患疼痛的指數以及生活功能,均得到明顯的改善。
未納入健保給付品項	FBZ021711001	"歐特美"手部骨板系統-1.6mm 6洞直型鎖定骨板	衛署醫器輸字第021711號	32,500	1.解剖型骨板設計,包圍性佳。2.鈦合金製造,生物相容性佳,可避免二次拔除。3.互鎖式骨板骨釘,生物力學固定力強。	對鈦合金過敏者並儘量避免使用。	1.健保目前尚未給付解剖型互鎖式骨釘骨板。2.傳統上大多使用0.6mm-2.0mm鋼針固定復位,失敗率高並延緩復健時間。
未納入健保給付品項	FBZ021711002	"歐特美"手部骨板系統-1.6mm 12洞直型鎖定骨板	衛署醫器輸字第021711號	32,500	1.解剖型骨板設計,包圍性佳。2.鈦合金製造,生物相容性佳,可避免二次拔除。3.互鎖式骨板骨釘,生物力學固定力強。	對鈦合金過敏者並儘量避免使用。	1.健保目前尚未給付解剖型互鎖式骨釘骨板。2.傳統上大多使用0.6mm-2.0mm鋼針固定復位,失敗率高並延緩復健時間。
未納入健保給付品項	FBZ021711003	"歐特美"手部骨板系統-1.6mm Y型鎖定骨板	衛署醫器輸字第021711號	32,500	1.解剖型骨板設計,包圍性佳。2.鈦合金製造,生物相容性佳,可避免二次拔除。3.互鎖式骨板骨釘,生物力學固定力強。	對鈦合金過敏者並儘量避免使用。	1.健保目前尚未給付解剖型互鎖式骨釘骨板。2.傳統上大多使用0.6mm-2.0mm鋼針固定復位,失敗率高並延緩復健時間。
未納入健保給付品項	FBZ021711004	"歐特美"手部骨板系統-1.6mm L型鎖定骨板(左/右)	衛署醫器輸字第021711號	32,500	1.解剖型骨板設計,包圍性佳。2.鈦合金製造,生物相容性佳,可避免二次拔除。3.互鎖式骨板骨釘,生物力學固定力強。	對鈦合金過敏者並儘量避免使用。	1.健保目前尚未給付解剖型互鎖式骨釘骨板。2.傳統上大多使用0.6mm-2.0mm鋼針固定復位,失敗率高並延緩復健時間。
未納入健保給付品項	FBZ021711005	"歐特美"手部骨板系統-1.6mm 3*8 T型鎖定骨板	衛署醫器輸字第021711號	32,500	1.解剖型骨板設計,包圍性佳。2.鈦合金製造,生物相容性佳,可避免二次拔除。3.互鎖式骨板骨釘,生物力學固定力強。	對鈦合金過敏者並儘量避免使用。	1.健保目前尚未給付解剖型互鎖式骨釘骨板。2.傳統上大多使用0.6mm-2.0mm鋼針固定復位,失敗率高並延緩復健時間。
未納入健保給付品項	FBZ021711006	"歐特美"手部骨板系統-1.6mm 4*8 T型鎖定骨板	衛署醫器輸字第021711號	32,500	1.解剖型骨板設計,包圍性佳。2.鈦合金製造,生物相容性佳,可避免二次拔除。3.互鎖式骨板骨釘,生物力學固定力強。	對鈦合金過敏者並儘量避免使用。	1.健保目前尚未給付解剖型互鎖式骨釘骨板。2.傳統上大多使用0.6mm-2.0mm鋼針固定復位,失敗率高並延緩復健時間。
未納入健保給付品項	FBZ021711007	"歐特美"手部骨板系統-1.6mm 髌骨鎖定骨板	衛署醫器輸字第021711號	32,500	1.解剖型骨板設計,包圍性佳。2.鈦合金製造,生物相容性佳,可避免二次拔除。3.互鎖式骨板骨釘,生物力學固定力強。	對鈦合金過敏者並儘量避免使用。	1.健保目前尚未給付解剖型互鎖式骨釘骨板。2.傳統上大多使用0.6mm-2.0mm鋼針固定復位,失敗率高並延緩復健時間。
未納入健保給付品項	FBZ021711009	"歐特美"手部骨板系統-1.6mm *6-24mm 全螺紋斜角鎖定骨釘	衛署醫器輸字第021711號	32,500	1.解剖型骨板設計,包圍性佳。2.鈦合金製造,生物相容性佳,可避免二次拔除。3.互鎖式骨板骨釘,生物力學固定力強。	對鈦合金過敏者並儘量避免使用。	1.健保目前尚未給付解剖型互鎖式骨釘骨板。2.傳統上大多使用0.6mm-2.0mm鋼針固定復位,失敗率高並延緩復健時間。
未納入健保給付品項	FBZ021711011	"歐特美"手部骨板系統-2.0mm 6洞直型鎖定骨板	衛署醫器輸字第021711號	32,500	1.解剖型骨板設計,包圍性佳。2.鈦合金製造,生物相容性佳,可避免二次拔除。3.互鎖式骨板骨釘,生物力學固定力強。	對鈦合金過敏者並儘量避免使用。	1.健保目前尚未給付解剖型互鎖式骨釘骨板。2.傳統上大多使用0.6mm-2.0mm鋼針固定復位,失敗率高並延緩復健時間。
未納入健保給付品項	FBZ021711012	"歐特美"手部骨板系統-2.0mm 12洞直型鎖定骨板	衛署醫器輸字第021711號	32,500	1.解剖型骨板設計,包圍性佳。2.鈦合金製造,生物相容性佳,可避免二次拔除。3.互鎖式骨板骨釘,生物力學固定力強。	對鈦合金過敏者並儘量避免使用。	1.健保目前尚未給付解剖型互鎖式骨釘骨板。2.傳統上大多使用0.6mm-2.0mm鋼針固定復位,失敗率高並延緩復健時間。
未納入健保給付品項	FBZ021711013	"歐特美"手部骨板系統-2.0mm Y型鎖定骨板	衛署醫器輸字第021711號	32,500	1.解剖型骨板設計,包圍性佳。2.鈦合金製造,生物相容性佳,可避免二次拔除。3.互鎖式骨板骨釘,生物力學固定力強。	對鈦合金過敏者並儘量避免使用。	1.健保目前尚未給付解剖型互鎖式骨釘骨板。2.傳統上大多使用0.6mm-2.0mm鋼針固定復位,失敗率高並延緩復健時間。
未納入健保給付品項	FBZ021711014	"歐特美"手部骨板系統-2.0mm L型鎖定骨板(左/右)	衛署醫器輸字第021711號	32,500	1.解剖型骨板設計,包圍性佳。2.鈦合金製造,生物相容性佳,可避免二次拔除。3.互鎖式骨板骨釘,生物力學固定力強。	對鈦合金過敏者並儘量避免使用。	1.健保目前尚未給付解剖型互鎖式骨釘骨板。2.傳統上大多使用0.6mm-2.0mm鋼針固定復位,失敗率高並延緩復健時間。
未納入健保給付品項	FBZ021711015	"歐特美"手部骨板系統-2.0mm 2*8 T型鎖定骨板	衛署醫器輸字第021711號	32,500	1.解剖型骨板設計,包圍性佳。2.鈦合金製造,生物相容性佳,可避免二次拔除。3.互鎖式骨板骨釘,生物力學固定力強。	對鈦合金過敏者並儘量避免使用。	1.健保目前尚未給付解剖型互鎖式骨釘骨板。2.傳統上大多使用0.6mm-2.0mm鋼針固定復位,失敗率高並延緩復健時間。
未納入健保給付品項	FBZ021711016	"歐特美"手部骨板系統-2.0mm 3*8 T型鎖定骨板	衛署醫器輸字第021711號	32,500	1.解剖型骨板設計,包圍性佳。2.鈦合金製造,生物相容性佳,可避免二次拔除。3.互鎖式骨板骨釘,生物力學固定力強。	對鈦合金過敏者並儘量避免使用。	1.健保目前尚未給付解剖型互鎖式骨釘骨板。2.傳統上大多使用0.6mm-2.0mm鋼針固定復位,失敗率高並延緩復健時間。
未納入健保給付品項	FBZ021711017	"歐特美"手部骨板系統-2.0mm 髌骨鎖定骨板	衛署醫器輸字第021711號	32,500	1.解剖型骨板設計,包圍性佳。2.鈦合金製造,生物相容性佳,可避免二次拔除。3.互鎖式骨板骨釘,生物力學固定力強。	對鈦合金過敏者並儘量避免使用。	1.健保目前尚未給付解剖型互鎖式骨釘骨板。2.傳統上大多使用0.6mm-2.0mm鋼針固定復位,失敗率高並延緩復健時間。

未納入健保給付品項	FBZ021711019	"歐特美"手部骨板系統-2.0mm*6-36mm全螺紋斜角鎖定骨釘	衛署醫器輸字第021711號	3,500	1.解剖型骨板設計，包覆性佳。 2.鈦合金製造，生物相容性佳，可避免二次拔除。 3.互鎖式骨板骨釘，生物力學固定力強。	對鈦合金過敏者並儘量避免使用。	1.健保目前尚未給付解剖型互鎖式骨釘骨板。 2.傳統上大多使用0.6mm-2.0mm鋼針固定復位，失敗率高並延緩復健時間。
未納入健保給付品項	FBZ021711020	鈦合金埋頭式中空骨釘(誠連)	衛署醫器輸字第021711號	19,500	本系統提供角形鎖定、非鎖定、拉力、中空骨螺釘交互配合鎖定制對複雜性，嚴重型骨折提供最佳固定效果。	對鈦合金過敏者並儘量避免使用。	目前健保尚未有類似品項，健保僅用鋼針固定。
未納入健保給付品項	FBZ022132001	"恩莫伯"費克斯股骨髓內釘系統	衛署醫器輸字第022132號	65,000	1.新式可膨脹自我鎖固式骨髓內釘，可合併微創小傷口將骨髓內釘植入骨髓腔，以達到骨折復位與固定的效果。 2.一般不須使用骨髓腔擴孔器。	1.由於骨折不癒合、骨質疏鬆、明顯與斷裂處連接不穩定，而造成髓內釘鬆脫、彎曲斷裂或斷裂已至無法固定骨頭 2.骨頭位置結構不癒合或癒合不正導致轉向或彎曲 3.感染 4.由於髓內釘逆行造成骨蹠上骨折	無
未納入健保給付品項	FBZ022132002	"恩莫伯"費克斯股骨髓內釘系統	衛署醫器輸字第022132號	65,000	1.新式可膨脹自我鎖固式骨髓內釘，可合併微創小傷口將骨髓內釘植入骨髓腔，以達到骨折復位與固定的效果。 2.一般不須使用骨髓腔擴孔器。	1、由於骨折不癒合、骨質疏鬆、明顯與斷裂處連接不穩定，而造成髓內釘鬆脫、彎曲斷裂或斷裂已至無法固定骨頭 2、骨頭位置結構不癒合或癒合不正導致轉向或彎曲 3、感染 4、由於髓內釘逆行造成骨蹠上骨折	無
未納入健保給付品項	FBZ022132003	恩莫伯費克斯經骨髓內釘系統	衛署醫器輸字第022132號	65,000	1.新式可膨脹自我鎖固式骨髓內釘，可合併微創小傷口將骨髓內釘植入骨髓腔，以達到骨折復位與固定的效果。 2.一般不須使用骨髓腔擴孔器。	1、由於骨折不癒合、骨質疏鬆、明顯與斷裂處連接不穩定，而造成髓內釘鬆脫、彎曲斷裂或斷裂已至無法固定骨頭 2、骨頭位置結構不癒合或癒合不正導致轉向或彎曲 3、感染 4、由於髓內釘逆行造成骨蹠上骨折	無
未納入健保給付品項	FSZ022249001	巴德凡萃歐疝氣補片(7.6cm)	衛署醫器輸字第022249號	14,950	使用於腹部切口疝氣，可直接置入腹腔。下層為單層ePTFE材質補片，可與腹腔內器官直接接觸，不引發沾黏；上層為雙層單股聚丙稀材質大網孔補片，聚丙稀補片可強化組織，並有固定補片之功能。補片外圍具有單圈記憶環；XL規格為雙圈記憶環。記憶環為PDO完全可吸收材質，可提供置入時補片平整、方便穩定，於6-8個月可完全吸收。	可能的併發症為血清腫、發炎、血腫、沾黏、擠壓或癢管	可直接植入腹腔修補疝氣，並預防網膜與臟器發生沾黏
未納入健保給付品項	FSZ022249001	巴德凡萃歐疝氣補片(8cm*12cm)	衛署醫器輸字第022249號	17,550	使用於腹部切口疝氣，可直接置入腹腔。下層為單層ePTFE材質補片，可與腹腔內器官直接接觸，不引發沾黏；上層為雙層單股聚丙稀材質大網孔補片，聚丙稀補片可強化組織，並有固定補片之功能。補片外圍具有單圈記憶環；XL規格為雙圈記憶環。記憶環為PDO完全可吸收材質，可提供置入時補片平整、方便穩定，於6-8個月可完全吸收。	可能的併發症為血清腫、發炎、血腫、沾黏、擠壓或癢管	可直接植入腹腔修補疝氣，並預防網膜與臟器發生沾黏
未納入健保給付品項	FSZ022249002	巴德凡萃歐疝氣補片(11cm*14cm)	衛署醫器輸字第022249號	25,077	使用於腹部切口疝氣，可直接置入腹腔。下層為單層ePTFE材質補片，可與腹腔內器官直接接觸，不引發沾黏；上層為雙層單股聚丙稀材質大網孔補片，聚丙稀補片可強化組織，並有固定補片之功能。補片外圍具有單圈記憶環；XL規格為雙圈記憶環。記憶環為PDO完全可吸收材質，可提供置入時補片平整、方便穩定，於6-8個月可完全吸收。	可能的併發症為血清腫、發炎、血腫、沾黏、擠壓或癢管	可直接植入腹腔修補疝氣，並預防網膜與臟器發生沾黏
未納入健保給付品項	FSZ022249002	巴德凡萃歐疝氣補片(11.4cm)	衛署醫器輸字第022249號	22,620	使用於腹部切口疝氣，可直接置入腹腔。下層為單層ePTFE材質補片，可與腹腔內器官直接接觸，不引發沾黏；上層為雙層單股聚丙稀材質大網孔補片，聚丙稀補片可強化組織，並有固定補片之功能。補片外圍具有單圈記憶環；XL規格為雙圈記憶環。記憶環為PDO完全可吸收材質，可提供置入時補片平整、方便穩定，於6-8個月可完全吸收。	可能的併發症為血清腫、發炎、血腫、沾黏、擠壓或癢管	可直接植入腹腔修補疝氣，並預防網膜與臟器發生沾黏
未納入健保給付品項	FSZ022249002	巴德凡萃歐疝氣補片(13.8cm*17.8cm)	衛署醫器輸字第022249號	32,890	使用於腹部切口疝氣，可直接置入腹腔。下層為單層ePTFE材質補片，可與腹腔內器官直接接觸，不引發沾黏；上層為雙層單股聚丙稀材質大網孔補片，聚丙稀補片可強化組織，並有固定補片之功能。補片外圍具有單圈記憶環；XL規格為雙圈記憶環。記憶環為PDO完全可吸收材質，可提供置入時補片平整、方便穩定，於6-8個月可完全吸收。	可能的併發症為血清腫、發炎、血腫、沾黏、擠壓或癢管	可直接植入腹腔修補疝氣，並預防網膜與臟器發生沾黏

未納入健保給付品項	FSZ022249003	巴德凡萃歐疝氣補片 (19.6cm*24.6cm)	衛署醫器輸字第022249號	57,200	使用於腹部切口疝氣。可直接置入腹腔。下層為單層ePTFE材質補片。可與腹腔內器官直接接觸。不引發沾黏；上層為雙層聚丙稀材質大網孔補片。聚丙稀補片可強化組織。並有固定補片之功能。補片外圍具有單圈記憶環；XL規格為雙圈記憶環。記憶環為PDO完全可吸收材質。可提供置入時補片平整、方便穩定。於6-8個月可完全吸收	可能的併發症為血清腫、發炎、血腫、沾黏、擠壓或癢管	可直接植入腹腔修補疝氣,並預防網膜與臟器發生沾黏	
未納入健保給付品項	FSZ022249003	巴德凡萃歐疝氣補片 (22.1cm*27.1cm)	衛署醫器輸字第022249號	62,640	使用於腹部切口疝氣。可直接置入腹腔。下層為單層ePTFE材質補片。可與腹腔內器官直接接觸。不引發沾黏；上層為雙層聚丙稀材質大網孔補片。聚丙稀補片可強化組織。並有固定補片之功能。補片外圍具有單圈記憶環；XL規格為雙圈記憶環。記憶環為PDO完全可吸收材質。可提供置入時補片平整、方便穩定。於6-8個月可完全吸收	可能的併發症為血清腫、發炎、血腫、沾黏、擠壓或癢管	可直接植入腹腔修補疝氣,並預防網膜與臟器發生沾黏	
未納入健保給付品項	FBZ022251001	"麗威特"帕普洛維合鑄釘/CKP-4502	衛署醫器輸字第022251號	16,900	PopLok非吸收性縫線鑄釘用於骨科手術過程。使軟組織重新附著於骨頭。	1.過敏。2.組織刺激/發炎3.與其他對裝置材質產生的過敏反應。	PopLok非吸收性縫線鑄釘由PolyEtherEtherKetone(PEEK)材料製造與健保品項"Mini-Revo+ Super-Revo"差別在於: 1.無結式鑄釘。 2.固定效果佳。 3.可搭配可吸收鑄釘用。適用於大範圍撕裂情況。加強帶貼附區域促進癒合。 4.PEEK材質不會產生金屬過敏現象。 5.術後不易產生異物感。	
未納入健保給付品項	FBZ022256001	"歐托維塔"寇托斯骨填充複合材料	衛署醫器輸字第022256號	68,640	本產品為複合材料其功用是注射於壓縮性骨折脊椎體的加強劑和恢復脆弱疏松骨質上的骨釘固定具備必要機械性質的固定劑。使用方式為當兩種膏狀物混合後。置於待治療處。由此產出的複合材料為具有強度且廣泛交鏈的生物可相容性移植體。	滲漏於骨頭外、性囊、疼痛或不舒服由於神經根的影響/損壞、過敏反應或感染。	無	
未納入健保給付品項	FBZ022283001	"捷邁"恩希比多軸性螺釘固定股骨骨板組(鼎太)	衛署醫器輸字第022283號	80,640	1.人體工學超薄設計。2.多角度互鎖式螺釘。3.鈦合金材質。4.針對人工關節置換再骨折之病人有較良好的固定力	骨板、骨螺釘組合的鬆脫、彎曲、裂縫或斷裂。或因不癒合、骨質疏松、顯著的穩定性粉碎骨折造成骨固定喪失。不癒合或癒合不良。造成喪失旋轉或角度上的解剖位置。深層或表淺性感染。對裝置材料	鈦合金材質較不易被人體排斥。多角度互鎖式螺釘提供人工關節置換再骨折之病人更良好之固定力。材質較硬。癒合速度較快可提早回復行動力。	
未納入健保給付品項	SAZ022345001	"巴德"速巴定可吸收性固定系統-15釘	衛署醫器輸字第022345號	11,900	適用於進行開放性或腹腔鏡手術時。軟組織與修補網固定於組織上。例如疝氣修補	出血；傷口處疼痛、水腫及紅斑；對聚(右旋、左旋)乳酸交酯產生過敏反應；敗血症/感染	健保無給付同類材料	
未納入健保給付品項	TKY022474001	史耐輝子宮鏡切除器#7209509	衛署醫器輸字第022474號	41,600	無熱傷害、無水中毒疑慮、術後不沾黏、保有懷孕最大機會。	無	無熱傷害、無水中毒疑慮、術後不沾黏、保有懷孕最大機會。使用上本產品相對安全及快速。	已停用
未納入健保給付品項	TKY022474001	史耐輝子宮鏡切除器#7210908	衛署醫器輸字第022474號	41,600	無熱傷害、無水中毒疑慮、術後不沾黏、保有懷孕最大機會。	無	無熱傷害、無水中毒疑慮、術後不沾黏、保有懷孕最大機會。使用上本產品相對安全及快速。	已停用
未納入健保給付品項	SAZ022546001	普克艾經皮血管縫合器系統-昇順	衛署醫器輸字第022546號	14,300	1.縫線之特性。提供較值得信賴的血管壁閉合效果。傳統手壓式止血或填塞式止血並未真正將傷口閉合。 2.使用止血器止血法可降低患者傷口感染機率及併發症發生(如穿刺部位的大出血、血管性囊、嚴重夾層、假性動脈瘤、動靜脈瘻管或相關外周血管性囊)。 3.一般手壓方式。病患需平躺至少六小時。使用Proglide後只需躺兩小時觀察即可出院。減少導管病患留院時間四小時以上；可有效運用醫療資源。避免多一天住院觀察需要。如此將減少住院天數進而減少導管病患住院支出。 4.止血效果迅速。降低併發症風險。	無	無	
未納入健保給付品項	FBZ022596001	手腕預先造型鈦合金鎖定骨板系統(伯恩)	衛署醫器輸字第022596號	52,000	1.三枚螺釘一抓持橫骨莖突。支持月骨關節節面和DRUJ。2.靠近掌側邊緣的接骨板採用拋光技術。大大減少對軟組織刺激。3.LCP加長孔。便於調整接骨板的位置。4.克氏針孔。進行接骨板的臨時固定。	無	1.增加抗彎曲力。2.減少對肌腱的激惹。3.增加穩定性。	
未納入健保給付品項	FBZ022572001	捷邁人工骨髓內釘組	衛署醫器輸字第022621號	74,400	1.人體工學設計。針對不同長度之長骨有對應不同曲率設計。髓內釘周圍有減壓線設計避免植入時造成術中再次骨折。2.螺釘互鎖式設計。使螺釘與髓內釘互鎖避免鬆脫。	骨板、骨螺釘組合的鬆脫、彎曲、裂縫或斷裂。或因不癒合、骨質疏松、顯著的穩定性粉碎骨折造成骨固定喪失。不癒合或癒合不良。造成喪失旋轉或角度上的解剖位置。深層或表淺性感染。對裝置材料	1.人體工學設計。針對不同長度之長骨有對應不同曲率設計。髓內釘周圍有減壓線設計避免植入時造成術中再次骨折。2.螺釘互鎖式設計。使螺釘與髓內釘互鎖避免鬆脫。	
未納入健保給付品項	TKZ022760001	微波手術燒灼 probe 14 Gauge (樂德醫波)	衛署醫器輸字第022760號	85,000	可單針單次燒灼6*5公分	可能造成皮膚灼傷	消融快速。復發率低	
未納入健保給付品項	TKZ022760002	微波手術燒灼 probe 16 Gauge (樂德醫波)	衛署醫器輸字第022760號	65,000	可單針單次燒灼6*5公分	可能造成皮膚灼傷	消融快速。復發率低	

未納入健保給付品項	SAZ022861001	"柯惠"內視鏡自動手術縫合器/45,2-3MM 藍釘	衛署醫器輸字第022861號	11,900	三種不同高度的階梯式縫合釘提供胸腹腔手術中的血管或組織之閉合與切割。	無	健保僅提供相同高度的釘開使用。
未納入健保給付品項	SAZ022861002	"柯惠"內視鏡自動手術縫合器/60,2-3MM 藍釘	衛署醫器輸字第022861號	12,600	三種不同高度的階梯式縫合釘提供胸腹腔手術中的血管或組織之閉合與切割。	無	健保僅提供相同高度的釘開使用。
未納入健保給付品項	SAZ022861002	"柯惠"內視鏡自動手術縫合釘/Tri-Staple 60mm	衛署醫器輸字第022861號	12,600	三種不同高度的階梯式縫合釘提供胸腹腔手術中的血管或組織之閉合與切割。	無	健保僅提供相同高度的釘開使用。
未納入健保給付品項	FBZ022870001	拜爾凡特舒適關節腔注射劑	衛署醫器輸字第022870號	30,000	需使用含抗生素骨水泥時，較現有醫師自行混合有以下優點： 1. 工廠製備精調，含量高且均勻，釋放持久且穩定。 2. 手術部位局部釋放濃度高，可以減少額外注射抗生素造成高肝腎負擔。 3. 再混合其他抗生素時有加乘釋放的效果，並延長釋放時間。	單體可刺激呼吸管道和眼睛，可能對肝造成傷害，且應避免在手術室內配戴隱形眼鏡。	健保給付品為不含抗生素的骨泥，醫師必須自行混合抗生素使用，已有明確報告指出，自行混合時只有第一天能釋放抗生素，第二天起濃度即低於殺菌必要濃度，必須額外以輸液方式施打，造成病人肝腎得過度負擔，也容易因濃度不足產生抗藥性。
未納入健保給付品項	FBZ022843002	柯史密克米爾脊椎後方固定系統-螺釘	衛署醫器輸字第022873號	40,000	傳統治療釘身單純為鈦合金，且無動態設計，新增特材釘身主體為鈦合金，在釘身表面，以氫氧基磷灰石做表面處理，增加與骨組織的密合度，此外，動態設計，可避免鄰近節的提早退化情形發生，又此產品有中空設計，可進行微創手術。	若術後無法配合醫護人員的照護指示，將有產品失效的疑慮。	無
未納入健保給付品項	FBZ022873003	柯史密克米爾脊椎後方固定系統-固定桿	衛署醫器輸字第022873號	10,000	必須和骨釘一起使用：因傳統治療釘身單純為鈦合金，且無動態設計，新增特材釘身主體為鈦合金，在釘身表面，以氫氧基磷灰石做表面處理，增加與骨組織的密合度，此外，動態設計，可避免鄰近節的提早退化情形發生，又此產品有中空設計，可進行微創手術。	若術後無法配合醫護人員的照護指示，將有產品失效的疑慮。	無
未納入健保給付品項	FRZ023000001	海派栓塞微球體 V225HS 30-60um	衛署醫器輸字第023000號	56,550	海派栓塞微球體是一種栓塞劑，屬於醫學生物微球公司 (Biosphere Medicals) 專利科技的一員，用來控制並使栓形成於標靶位置。海派栓塞微球體具生物相容性、親水性、不可吸收性、可膨脹性，接觸水性溶液後會膨脹並具適應性。	由於栓塞術的副作用，病患的正常活動可能會受到些微影響，這些副作用稱為栓塞術後症候群 (PES)，最常見的症狀為腰部疼痛，病患也可能會感到疲憊、噁心、發燒以及食慾不振，醫師會提供藥物讓這些症狀降至最低。	肝動脈化療栓塞術 (Trans-Arterial Chemo-Embolization, 簡稱TACE) 是目前肝癌介入治療最常用的方法，放射科醫師將導管放在選定血管的適當位置，將血管攝影確定肝腫瘤的位置及供應腫瘤的血管，經由導管注入治療藥物及栓塞物質，腫瘤會因缺血而壞死，達到治療及控制腫瘤的效果，此治療方法可重覆實施，以往健保給付的肝動脈化療栓塞術在手術後10~15分鐘內，即有高濃度之治療藥物分散至全身，無法將治療藥物集中於腫瘤處。
未納入健保給付品項	FFZ023001001	"百特"克沾黏溶液 (華宇)	衛署醫器輸字第023001號	13,780	1. Adept克沾黏溶液為唯一能夠提供腹盆腔全方位防沾黏效果之產品。 2. Adept克沾黏溶液為唯一獲得美國FDA核准使用在婦科內視鏡手術的防沾黏產品。 3. 有效降低術後沾黏發生率及嚴重度；針對多處病灶的手術如：子宮內膜異位症、子宮肌瘤切除，或是卵巢、輸卵管相關手術，如：巧克力囊腫、卵巢囊腫、輸卵管整形手術、或不孕症相關手術，能有效達到全方位防沾黏的	可能有皮膚紅腫或瘙癢，自限性外陰水腫 (6%)	防沾黏產品皆為自費品項，故無類似健保品項可供比較
未納入健保給付品項	FBZ023027001	"捷邁"高抗力骨水泥/40g(英荷生)	衛署醫器輸字第023027號	20,800	Prolong patella 由超高分子量聚乙烯製成，為全膝關節系統中 Surface 的必要性組件之一。	無	較健保更為耐用，延長使用年限。
未納入健保給付品項	FBZ023041011	"諾亞"生物可吸收骨替代材料-軟塊狀 (1.0cm3)	衛署醫器輸字第023041號	24,700	1.骨吸收(Absorbability)-骨頭可吸收，降解時間為6個月到1年左右，持續半年以上有骨發育之效用，不會像硫酸鈣在三個月被降解代謝掉，可持續提供骨再建所需之骨導。2.骨刺激(osteostimulation)-造成骨生長因子之基因呈2~3倍數表達。3.抑菌效果(Antimicrobial)-可抑制大腸桿菌、綠膿桿菌、金黄色葡萄球菌、白色念珠菌、黑黴菌。4.幫助凝血之效果(hemostatic)-可以提升25%之凝血速度。5.臨床上使用超過30年-目前國外所治療的適應症除了一般骨缺損填補包括：骨髓炎(osteomyelitis)、骨癌 Bone Tumors、小兒脊椎側彎AIS、大缺損處之骨填充 Cyst Defect。	無	1.生物晶體可以被人體吸收，六個月開始降解，降解期為6個月~1年。2.可以確保新生骨在六個月時間完整生長，針對骨質不好的病患可以提供長期骨質生長介入。3.可以塑性，不會有變硬問題，手術方便使用。4.有骨激發特性，可以使骨生長因子之基因表達呈倍數生成。5.有抑制細菌效果，可抑制與傷口感染有關的大腸桿菌、綠膿桿菌、金黄色葡萄球菌、白色念珠菌、黑黴菌。6.可達到25%之凝血效果。7.針對癒合不良或癒合遲緩之病患在6個月~1年左右得到良好成效，且治療大片骨缺損癒性。8.經臨床文獻證實生物晶體可以治療細菌感染所引起之骨髓炎。9.經臨床證實可填補於因骨癌手術所需填補之骨缺損。
未納入健保給付品項	FBZ023048001	"捷邁"恩希比非接觸式多軸性固定骨板組-互鎖骨板	衛署醫器輸字第023048號	72,000	1.人體工學超薄設計。2.多角度互鎖式螺釘。3.鈦合金材質。4.針對人工關節置換再骨折之病人有較良好的固定力。	骨板、骨螺釘組合的鬆脫、彎曲、裂縫或斷裂，或因不癒合、骨質疏鬆、顯著的不穩定性粉碎骨折造成骨固定喪失、不癒合或癒合不良，造成喪失旋轉或角度上的解剖位置，深層或表淺性感染，對置置材料	鈦合金材質較不易被人體排斥，多角度互鎖式螺釘提供人工關節置換再骨折之病人更良好之固定力，材質較硬，癒合速度較快可提早回復行動力。
未納入健保給付品項	FBZ023160001	髓新固特史斑活式椎間輔助穩定植人物	衛署醫器輸字第023160號	115,200	1.使用產品生物材料砂膠製：生物相容性佳。2.微創傷口使用，術後出血少，恢復時間快。3.跟傳統手術相比，破壞較少，提供更穩定的支撐。	以下是脊椎手術最常發生的副作用：1.植體產生感染現象。2.心臟血管方面的困擾。3.繫帶斷裂。4.繫帶疲勞性鬆弛。5.靜脈血栓與栓塞。6.植體移位。7.血腫。	1.健保目前無給付類似品項。2.活動式椎間輔助穩定植人物能夠讓脊椎固定的鄰近節段具備緩衝心臟血管方面的困擾，避免造成鄰近節段病變。

未納入健保給付品項	HHZ023218001	"艾科思"艾科索尼血管用設備	衛署醫器輸字第023218號	132,250	EkoSonic MACH4血管裝置係利用高頻(2-3 MHz)、低功率超音波協助送血栓溶解藥物進入肺栓塞或末梢血管處。EkoSonic MACH4血管裝置係由1個限單次使用之藥物透送導管(IDDC)及MicroSonic裝置(MSD)組成。此裝置可送血栓溶解劑及超音波於治療位置。	血管穿孔或破裂、未柄的血塊造成栓塞、血管脈塞、出血、敗血症/感染、血栓性靜脈炎、藥物反應、顯影劑引起的過敏反應、氣胸、心臟心律不整。	傳統治療方式當給藥及使用CDT治療無效後，醫師會考慮使用手術取出血栓。傳統治療方式既費時費力又不一定能夠完全移除血栓。造成後續併發症的機率高。使用EKOS導管能夠省時、省力又能夠完整清除血栓，大幅降低併發症的機率及死亡率。
未納入健保給付品項	FBZ023395001	創世傳奇超耐磨高彎曲度脛骨墊片	衛署醫器輸字第023395號	46,800	1.傳統聚乙烯墊片經7.5 Mrad單位的伽瑪射線輻照塑化後而形成超耐用的XLPE。 2.使用高分子聚乙烯經骨模墊搭配傳統鈦鎢合金股骨組件能降低磨損率達73%，可增加襯墊使用年限。	1.植入物組件的鬆動、彎曲、裂縫或斷裂。植入物斷裂可能在創傷、劇烈活動、不適當的對準或使用壽命期間發生。 2.脛骨、股骨或髌骨斷裂。 3.急性術後感染或深部感染或滑膜炎。 4.外皮壞死或傷口遲發性癒合。	1.工具操作更方便、植入物設計符合生理解剖構造 2.高彎曲設計，膝關節可彎曲至155度，身體活動度不受限制。 3.由於高交聯的技術使襯墊分子較細，表面更光滑，可以減少磨耗，增加使用年限。
未納入健保給付品項	FBZ023551001	"羅威特"半月軟骨連續縫合修補器(七植體)/MR007C	衛署醫器輸字第023551號	26,000	半月軟骨連續縫合修補器為可植入式縫合固定裝置，便於經皮或內視鏡軟組織修復，包括修復半月軟骨斷裂。	1.過敏。 2.組織刺激/發炎。 3.與其他對裝置材質產生的過敏反應。 4.瞬間局部積水或形成囊道，關節炎疼痛或畸形和僵硬。	無
未納入健保給付品項	FBZ023551002	"羅威特"半月軟骨連續縫合修補器(四植體)/MR004C	衛署醫器輸字第023551號	18,200	半月軟骨連續縫合修補器為可植入式縫合固定裝置，便於經皮或內視鏡軟組織修復，包括修復半月軟骨斷裂。	1.過敏。 2.組織刺激/發炎。 3.與其他對裝置材質產生的過敏反應。 4.瞬間局部積水或形成囊道，關節炎疼痛或畸形和僵硬。	無
未納入健保給付品項	FBZ023688001	歐特選去礦化補骨物/1.0cc	衛署醫器輸字第023688號	25,350	1.具有骨誘導性，每批經測試後都具有骨誘導力。2.篩選捐贈者對疾病呈陰性反應，FDA認可通過。	可能包括但不限於以下的副作用：軟組織或骨頭感染、發癢、手術部位變形、骨生長不全、延遲性癒合、高鈣血症、新生骨的破裂、疾病傳染及不自覺出血。	健保品化學組成之硫酸鈣或磷酸鈣吸收速度緩慢，對骨癒合沒有主動之誘導性。
未納入健保給付品項	FBZ023688002	歐特選去礦化補骨物/2.5cc	衛署醫器輸字第023688號	51,350	1.具有骨誘導性，每批經測試後都具有骨誘導力。2.篩選捐贈者對疾病呈陰性反應，FDA認可通過。	可能包括但不限於以下的副作用：軟組織或骨頭感染、發癢、手術部位變形、骨生長不全、延遲性癒合、高鈣血症、新生骨的破裂、疾病傳染及不自覺出血。	健保品化學組成之硫酸鈣或磷酸鈣吸收速度緩慢，對骨癒合沒有主動之誘導性。
未納入健保給付品項	CBZ023745001	波士頓科技華斯登膈骨血管支架系統	衛署醫器輸字第023745號	36,400	本產品是由兩個組件組成：植入式金屬支架及 UNISTEP Plus 傳送系統。支架是由生物醫學超合金(Superalloy)絲與不透射線核心編成管狀網結構。傳送系統由同軸管組成，此同軸管被束縛成可被限定的標記物標記，並有被不透射線的標記帶幫助支架精確的部署。	出血、感染、膈肌刺激反應、剝離、遠端栓塞、植入物破裂、植入物/靜脈柱塞或阻塞、靜脈穿孔、吻合術縫合斷裂、血栓性血管炎、暫時性癱瘓、支架移位或鬆動	無
未納入健保給付品項	CTZ023760001	"恩提愛"特保豪可周邊血管粥樣硬化切除系統	衛署醫器輸字第023760號	96,000	適用於周邊血管用於堅硬複雜鈣化病灶切除術	無	無
未納入健保給付品項	FBZ023781001	維骨透膝關節腔液替代物/10cc	衛署醫器輸字第023781號	37,050	使用維骨透膝關節腔液替代物，可替代並補充因膝關節鏡手術所流失的關節液，以減輕膝關節手術所流失的關節液，以減輕膝關節疼痛，改善活動能力並促進膝關節之癒合。	病人若無遵守醫護人員指示，可能會有術後傷口感染的情形。	促進膝關節功能恢復，止痛效果無時效性限制。
未納入健保給付品項	FBZ023869001	"艾思瑞斯"思維拉克縫合錨釘/AR-2324PSLC	衛署醫器輸字第023869號	31,200	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polylactic acid和tricalcium phosphate(TCP)組成。部分產品含有植體專用鈦合金製成之孔眼。	深層或表面的感染、對植入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.傳統治療方式容易造成併發症，常見的併發症包含：盂肱關節滑膜炎、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.傳統使用含縫線錨釘線結的繁瑣操作以及縫合後殘留的線結可能會引起磨耗與組織反應問題。
未納入健保給付品項	NEZ024626001	"聖芮絲"採針及真空管灌組(新機器用)	衛署醫器輸字第024626號	26,000	安可兒乳房切片採針適用於截取組織對乳房異常做診斷性取樣。	併發症可能包含了皮膚、血管、肌肉、器官的受傷、出血、血腫及感染。	健保無給付同類材料
未納入健保給付品項	NEZ024626001	"聖芮絲"採針及真空管灌組(舊機器用)	衛署醫器輸字第024626號	22,068	安可兒乳房切片採針適用於截取組織對乳房異常做診斷性取樣。	併發症可能包含了皮膚、血管、肌肉、器官的受傷、出血、血腫及感染。	健保無給付同類材料
未納入健保給付品項	CFZ024640002	雙層薄膜式大腸(含12指腸)金屬支架	衛署醫器輸字第024640號	58,500	結腸支架(經內視鏡的)是設計用於傳送一支以生理醫學的鎳鈦合金(Nitinol)絲線所編組而成的自體擴張支架，其用於協助在結腸狹窄處維持結腸的暢通。	術中可能導致出血，術後可能產生異物感	無
未納入健保給付品項	FBZ024648001	"捷邁"恩希比窄直骨幹板	衛署醫器輸字第024648號	72,000	1.人體工學超薄設計。2.多角度互鎖式螺釘。3.鈦合金材質。4.針對人工關節置換再骨折之病人有較良好的固定力。	骨板、骨螺釘組合的鬆脫、彎曲、裂縫或斷裂，或因不癒合、骨質疏鬆、顯著的骨質吸收、顯著的骨質吸收、顯著的骨質吸收造成骨固定喪失。不癒合或癒合不良，造成喪失旋轉或角度上的解剖位置，深層或表淺性感染。對裝置材料	鈦合金材質較不易被人體排斥，多角度互鎖式螺釘提供人工關節置換再骨折之病人更良好之固定力，材質較硬，癒合速度較快可提早回復行動力。

未納入健保給付品項	TKZ024669001	囊袋擴張環-美麗康 12~10mm/ 13~11mm	衛署醫器輸字第024669號	11,900	1.保持囊袋內持續的擴張與穩定。 2.保持IOL於囊袋內的安全與中心定位。	目前衛生福利部所核可之醫材材質，皆具備高度生物相容性，長期眼內穩定的特性，人工水晶體材質及光學設計在臨床研究中並無明顯之副作用。	目前無健保給付品
未納入健保給付品項	FBZ024782001	"信迪思"鈦合金鑲定加壓遠端脛骨骨板	衛署醫器輸字第024782號	65,000	1.密度低，2.世界公認對於人體生物相容性最優化，3.能抗腐蝕，抗疲勞，4.鈦合金容易氧化成緻密TiO2，氧化層可保護內部金屬達到抗蝕的目的。	無	1.優於健保材質不同，2.優於健保的人體相容性高，3.優於健保的特殊骨板釘結構。
未納入健保給付品項	SAY024846001	"愛惜康"愛善龍可彎式電動腔鏡直線型切割縫合器/60A	衛署醫器輸字第024846號	22,750	電動的切割縫合器	不完全集發可能會造成縫合釘成釘不當、切割線不完整、出血現象/或難以取出器械	有效的降低拉扯及關鍵組織創傷，穩定度提高63%
未納入健保給付品項	SAY024846001	"愛惜康"愛善龍可彎式電動腔鏡直線型切割縫合器/45A	衛署醫器輸字第024846號	22,750	電動的切割縫合器	不完全集發可能會造成縫合釘成釘不當、切割線不完整、出血現象/或難以取出器械	有效的降低拉扯及關鍵組織創傷，穩定度提高63%
未納入健保給付品項	SAZ024928002	"柯惠"內視鏡自動手術縫合器/彎型 30.2-3MM.鋼釘	衛署醫器輸字第024928號	11,200	三種不同高度的階梯式縫合釘提供胸腹腔手術中的血管或組織之閉合與切割。	無	健保僅提供相同高度的釘開使用。
未納入健保給付品項	FBZ024936001	"卡伯菲"菲克迅髓內釘系統	衛署醫器輸字第024936號	69,600	固定股骨近端之斷裂部分	1.由於骨折無法癒合、骨質疏鬆、明顯與斷裂處連接不穩定，而造成髓內釘鬆脫、彎曲碎裂或斷裂以致無法固定骨頭。 2.骨頭位置結構無法癒合或癒合不全導致轉向或彎曲。 3.感染。 4.髓關節骨釘或髓內釘植入物之關節穿透。 5.髓內釘的移位。	新式可膨脹自我鎖固式髓內釘微創小傷口手術式，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孔器，總出血量較少。 骨髓可依據生理軸線復位，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。 髓內釘膨脹後，沿著整支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。
未納入健保給付品項	FBZ025050001	美新史派節克椎體支撐系統/單側	衛署醫器輸字第025050號	126,500	1.以微創手術進行傷口小、流血少、有效的進行椎體椎體的高度回昇與終板重建,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。 2.恢復快，適用於單純骨折或年邁患者。 3.骨小樑的破壞程度低，利於骨再生,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、無法承受外傷、肺栓塞、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	無
未納入健保給付品項	TKZ025515001	聖芮絲吉爾馬克乳房組織標記 10G	衛署醫器輸字第025515號	3,500	活體組織取樣後，投擲標記夾以利日後病灶點之追蹤使用	使用本產品的相關潛在併發症，與使用其他切片標記裝置相似	健保無給付同類材料
未納入健保給付品項	TKZ025515001	"聖芮絲"吉爾馬克乳房組織標記 7G	衛署醫器輸字第025515號	3,500	活體組織取樣後，投擲標記夾以利日後病灶點之追蹤使用	使用本產品的相關潛在併發症，與使用其他切片標記裝置相似	健保無給付同類材料
未納入健保給付品項	FBZ028600002	迅弗斯去礦物質骨基質骨替代品-凝膠 1cc	衛署醫器輸字第028600號	32,500	"迅弗斯"去礦物質骨基質骨替代品，為捐贈者骨組織加工去礦化而成之產品，其中包含微量成骨所需蛋白質，具備誘導骨生長特性，以加速骨癒合效果。	若保存不當成骨速度較不如預期。	1.骨組織生長速度較快，2.患處不易有軟組織長入。
未納入健保給付品項	FBZ028600003	迅弗斯去礦物質骨基質骨替代品-凝膠 3cc	衛署醫器輸字第028600號	68,000	"迅弗斯"去礦物質骨基質骨替代品，為捐贈者骨組織加工去礦化而成之產品，其中包含微量成骨所需蛋白質，具備誘導骨生長特性，以加速骨癒合效果。	若保存不當成骨速度較不如預期。	1.骨組織生長速度較快，2.患處不易有軟組織長入。
未納入健保給付品項	FBZ029081001	邦美遠端橋骨交叉互鎖式骨板系統/遠端橋骨骨板	衛署醫器輸字第029081號	61,200	1.解剖遠端低姿態設計，服貼遠端橋骨設計，降低術後不適感。 2.快速系統,內建鎖定系統，減低器械操作需求，提升手術效率。 3.定向角度，骨針定腳參考洞，預知定位符合最佳解剖位置。 4.無紋螺釘3D發散射結構，有效固定解剖結構。	骨板、骨螺釘組合的鬆脫、彎曲、裂縫或斷裂，或因不癒合、骨質疏鬆、顯著的不穩定性粉碎骨折造成骨固定喪失，不癒合或癒合不良，造成喪失旋轉或角度上的解剖位置，深層或表淺性感染，對裝置材料造成腐蝕。	1.多向投射角度螺釘設計，能避開關節面固定多個骨塊，2.人體工學超薄設計，能避免干擾肌體降低術後活動不適，3.自費互鎖式骨板支撐強度優於一般健保傳統加壓式骨板。
未納入健保給付品項	FBZ029081002	邦美遠端橋骨交叉互鎖式骨板系統/互鎖式螺釘	衛署醫器輸字第029081號	3,220	邦美遠端橋骨交叉互鎖式螺釘，固定能力較傳統加壓螺釘效果更好。	骨板、骨螺釘組合的鬆脫、彎曲、裂縫或斷裂，或因不癒合、骨質疏鬆、顯著的不穩定性粉碎骨折造成骨固定喪失，不癒合或癒合不良，造成喪失旋轉或角度上的解剖位置，深層或表淺性感染，對裝置材料造成腐蝕。	自費互鎖式骨板支撐強度優於一般健保傳統加壓式骨板。
未納入健保給付品項	CDY000001001	西美脈衝式傷口沖洗器	衛署醫器輸字第000001號	4,480	以脈衝式清洗手術患部及開放性傷口，以減低感染率及以利傷口癒合	無	給付品項無脈衝式設計，無法有效清創及清除骨屑，脈衝式沖洗能夠完全清除骨屑。
未納入健保給付品項	FNY000623W01	奈米高透視無菌護套 /PH81272H(115*260CM)	衛署醫器輸字第000623號	1,120	奈米技術鏡片，透光度高，倍率高時光線亮度不受影響，完全無屈光，對焦容易，影像清晰，光線不折射，接物鏡片斜角設計，手術部位不因反光造成影像模糊，保護顯微鏡片不受手術碰撞損壞，而造成病人感染及受傷。	無	減低手術感染率，縮短病人住院期，增加病人身體活動程度。

未納入健保給付品項	FEY004229001	直型切割刀/直徑4mm,11cm長	衛署醫器輸壹字第004229號	5,500	搭配耳鼻喉科電動手術Handpiece(馬達手機)的附件耗材,用以切開或除去鼻部的息肉組織。此器材用來檢查及治療鼻副鼻窦的切割刀柄器材。	不植人人體,目前無臨床或研究資料顯示其副作用。	無	
未納入健保給付品項	FEY004229001	腺樣體刀片4MM(型號:1884008)	衛署醫器輸壹字第004229號	5,500	搭配耳鼻喉科電動手術Handpiece(馬達手機)的附件耗材,用以切開或除去鼻部的息肉組織。此器材用來檢查及治療鼻副鼻窦的切割刀柄器材。	不植人人體,目前無臨床或研究資料顯示其副作用。	無	
未納入健保給付品項	FEY004229001	40度鼻竇切割刀/直徑4mm,11cm長	衛署醫器輸壹字第004229號	5,500	搭配耳鼻喉科電動手術Handpiece(馬達手機)的附件耗材,用以切開或除去鼻部的息肉組織。此器材用來檢查及治療鼻副鼻窦的切割刀柄器材。	不植人人體,目前無臨床或研究資料顯示其副作用。	無	
未納入健保給付品項	WDZ011522001	潔美快可數片(滅菌)/30*30CM/型號:460	衛署醫器輸壹字第011522號	19,500	以美國藥典中高嶺土成分與甘油成分結合而成,形成幫助止血,加快凝血作用的一種止血敷片。高嶺土成分在與血液接觸,立即活化XII因子啟動凝血過程,這種反應導致XII因子的改造,活化形成XIIa,並啟動後續的凝血機制。	對高嶺土成分過敏者禁用	高嶺土可加快活化人體凝血XII因子,比起傳統紗布可減少75%的加壓止血時間。 /無相同成分之健保品項	
未納入健保給付品項	WDZ011522001	潔美快可數片(滅菌)/7.6*370CM/型號:487	衛署醫器輸壹字第011522號	19,500	以美國藥典中高嶺土成分與甘油成分結合而成,形成幫助止血,加快凝血作用的一種止血敷片。高嶺土成分在與血液接觸,立即活化XII因子啟動凝血過程,這種反應導致XII因子的改造,活化形成XIIa,並啟動後續的凝血機制。	對高嶺土成分過敏者禁用	高嶺土可加快活化人體凝血XII因子,比起傳統紗布可減少75%的加壓止血時間。 /無相同成分之健保品項	
未納入健保給付品項	CGZ030186001	朝日卡拉維爾微導管/2.6Fr/135cm	衛部醫器輸字第030186號	26,000	Entry profile僅1.4Fr,前端柔軟特別適合Retrograde以及彎曲的血管。另外導管具有Actone設計,在過彎處仍可維持導管內部腔室的完整,不會因過彎而導致腔室壓縮。	目前無明顯可見副作用。	Entry profile僅1.4Fr,前端柔軟特別適合Retrograde以及彎曲的血管。另外導管具有Actone設計,在過彎處仍可維持導管內部腔室的完整,不會因過彎而導致腔室壓縮。健保品項不具上述優點。	防止手術後組織粘黏
未納入健保給付品項	CGZ030186001	朝日卡拉維爾微導管/2.6Fr/150cm	衛部醫器輸字第030186號	26,000	Entry profile僅1.4Fr,前端柔軟特別適合Retrograde以及彎曲的血管。另外導管具有Actone設計,在過彎處仍可維持導管內部腔室的完整,不會因過彎而導致腔室壓縮。	目前無明顯可見副作用。	Entry profile僅1.4Fr,前端柔軟特別適合Retrograde以及彎曲的血管。另外導管具有Actone設計,在過彎處仍可維持導管內部腔室的完整,不會因過彎而導致腔室壓縮。健保品項不具上述優點。	防止手術後組織粘黏
未納入健保給付品項	FSZ005261004	翰醫生技防粘連可吸收膠(5ml/支;濃度40mg/ml)	衛部醫器製字第005261號	7,700	大分子天然玻尿酸凝膠,適用於任何手術類型,大分子玻尿酸可由人體吸收,14天降解時間有效防止組織粘黏。	無	凝膠劑型限制少,大分子玻尿酸不需另外回溫,受溫度影響較少,好操作使用方便。	此微導管之目的為提供輔助,以便於將導線放進冠狀動脈和周邊血管系統內,並且可以用於更換導線。此導管的另一目的是在幫助顯影劑輸送到冠狀動脈和周邊血管系統內,此導管不可用於冠狀動脈和周邊血管系統之外處。

未納入健保給付品項	FSZ005261002	瀚醫生技防粘連可吸收膠(10m/支;濃度40mg/ml)	衛部醫器製字第005261號	13,390	大分子天然玻尿酸凝膠·適用於任何手術類型·大分子玻尿酸可由人體吸收·14天降解時間有效防止組織粘黏·	無	凝膠劑型限制少·大分子玻尿酸不需另外回溫·受溫度影響較少·好操作使用方便·	此微導管之目的為提供輔助·以便於將導線放進冠狀動脈中和周邊血管系統內·並且可以用於更換導線·此導管的另一目的是在幫助顯影劑輸送到冠狀動脈和周邊血管系統內·此導管不可用於冠狀動脈和周邊血管系統之外之處·
未納入健保給付品項	WWZ004222008	癒立安膠原蛋白敷料/20X40X3mm(片狀)	衛部醫器製字第004222號	12,040	膠原蛋白具有高孔隙度及人體可吸收性	無	無健保相關品項	皮膚潰瘍及一二級燒燙傷與有深度的傷口
未納入健保給付品項	WWZ004222009	癒立安膠原蛋白敷料/50X50X3mm(片狀)	衛部醫器製字第004222號	20,800	膠原蛋白具有高孔隙度及人體可吸收性	無	無健保相關品項	皮膚潰瘍及一二級燒燙傷與有深度的傷口
未納入健保給付品項	WWZ004222010	癒立安膠原蛋白敷料/100X100X3mm(片狀)	衛部醫器製字第004222號	33,800	膠原蛋白具有高孔隙度及人體可吸收性	無	無健保相關品項	皮膚潰瘍及一二級燒燙傷與有深度的傷口

未納入健保給付品項	WWZ004222013	癒立安膠原蛋白敷料/1cc(粉狀)	衛部醫器製字第004222號	9,800	膠原蛋白具有高孔隙度及人體可吸收性	無	無健保相關品項	皮膚潰瘍及一二級燒燙傷與有深度的傷口
未納入健保給付品項	WWZ004222014	癒立安膠原蛋白敷料/2cc(粉狀)	衛部醫器製字第004222號	14,300	膠原蛋白具有高孔隙度及人體可吸收性	無	無健保相關品項	皮膚潰瘍及一二級燒燙傷與有深度的傷口
未納入健保給付品項	WWZ004222015	癒立安膠原蛋白敷料/5cc(粉狀)	衛部醫器製字第004222號	29,900	膠原蛋白具有高孔隙度及人體可吸收性	無	無健保相關品項	皮膚潰瘍及一二級燒燙傷與有深度的傷口
未納入健保給付品項	FBZ028833001	霸威特Y型全縫線縫合錨釘	衛部醫器輸字第028833號	24,700	全縫線錨釘	有較低的機率感染	保險錨釘為2.7mm鈦合金屬破壞性大，易產生異物感，較大的感染及pull out風險。	全縫線1.3mm錨釘破壞性小，不易產生異物感，牛頓力大，減少pull out風險，提升手術效率及術後患者滿意度。
未納入健保給付品項	FBZ028843001	霸威特Y型縫合錨釘	衛部醫器輸字第028843號	29,640	全縫線錨釘	有較低的機率感染	保險錨釘為5.0mm鈦合金屬破壞性大，易產生異物感，較大的感染及pull out風險。	全縫線2.6mm錨釘破壞性小，不易產生異物感，牛頓力大，減少pull out風險，提升手術效率及術後患者滿意度。