

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考，如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
CDZ003620002	傷口撐開器	協助拉開和維持切口大小,以避免傷口遭受污染。	目前無。		衛署醫器製字第003620號	1688
FBZ014381004	丹妮絲脊椎系統之莖狀螺絲帽	較輕微症狀之脊椎節段以動態方式固定，保留脊椎活動度，同時保護鄰近椎節的初、中期椎間盤退化。利用非金屬性植入物達成腰椎受力分散效果，降低椎間盤內部壓力。	無。	傳統治療方式融合病變脊椎節段，治療較嚴重的脊椎疾病和椎間盤退化。新增特材 DYNESYS 之臨床特色:較輕微症狀之脊椎節段以動態方式固定，保留脊椎活動度，同時保護鄰近椎節的初、中期椎間盤退化。已證實可修復椎間盤退化，促進椎間盤軟骨再生。	衛署醫器輸字第014381號	20000
FBZ014381005	丹妮絲脊椎系統之通用間隔裝置	較輕微症狀之脊椎節段以動態方式固定，保留脊椎活動度，同時保護鄰近椎節的初、中期椎間盤退化。利用非金屬性植入物達成腰椎受力分散效果，降低椎間盤內部壓力。	無。	傳統治療方式融合病變脊椎節段，治療較嚴重的脊椎疾病和椎間盤退化。新增特材 DYNESYS 之臨床特色:較輕微症狀之脊椎節段以動態方式固定，保留脊椎活動度，同時保護鄰近椎節的初、中期椎間盤退化。已證實可修復椎間盤退化，促進椎間盤軟骨再生。	衛署醫器輸字第014381號	22500
FBZ014381002	丹妮絲脊椎系統	較輕微症狀之脊椎節段以動態方式固定，保留脊椎活動度，同時保護鄰近椎節的初、中期椎間盤退化。利用非金屬性植入物達成腰椎受力分散效果，降低椎間盤內部壓力。	無。	傳統治療方式融合病變脊椎節段，治療較嚴重的脊椎疾病和椎間盤退化。新增特材 DYNESYS 之臨床特色:較輕微症狀之脊椎節段以動態方式固定，保留脊椎活動度，同時保護鄰近椎節的初、中期椎間盤退化。已證實可修復椎間盤退化，促進椎間盤軟骨再生。	衛署醫器輸字第014381號	78500
FBZ014381003	丹妮絲脊椎系統	較輕微症狀之脊椎節段以動態方式固定，保留脊椎活動度，同時保護鄰近椎節的初、中期椎間盤退化。利用非金屬性植入物達成腰椎受力分散效果，降低椎間盤內部壓力。	無。	傳統治療方式融合病變脊椎節段，治療較嚴重的脊椎疾病和椎間盤退化。新增特材 DYNESYS 之臨床特色:較輕微症狀之脊椎節段以動態方式固定，保留脊椎活動度，同時保護鄰近椎節的初、中期椎間盤退化。已證實可修復椎間盤退化，促進椎間盤軟骨再生。	衛署醫器輸字第014381號	103500

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考，如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
FBZ021308001	懸吊固定裝置	本產品是由鈦金屬製成的鈕扣與依據人體需求以高分子量聚乙烯材質製成之不同尺寸連續環線，將要修復之韌帶懸吊固定在骨頭上。適用於前十字、後十字韌帶修復...等。	潛在過敏以及其他對鈦金屬或聚乙烯的過敏反應。	無。	衛署醫器輸字第021308號	17500
FSZ016899002	優全補網片疝氣修補網	ULTROPRO用以提供腹壁筋膜結構所需的組織強化及持久穩固作用。可吸收的polygelcaprone部分促使聚丙烯結構堅硬不易彎曲，因而使手術中的操作與網片定位更加容易。聚丙烯網片於polygelcaprone-25成分被吸收後繼續留存，留存網片的結構及尺寸經特別設計，用以提供腹壁所需的生理應力。	如同其他網片一般，使用ULTROPRO MESH的相關不良反應包括：傷口部位暫時性發炎反應，以及暫時性異物發炎反應(如血清腫形成)；如同其他異物一般，亦可能使既有感染惡化。	此新一代輕質量可吸收的材質，但因臨床運用上可降低病患抱怨異物感及術後疼痛感，增加疾患者舒接適度，優於比目前健保給付的品項。	衛署醫器輸字第016899號	5400
SAZ022345001	速巴定可吸收性固定系統(腹腔鏡)	此關節鏡注射器為拋棄式幫浦藉由壓縮氣體驅動並設計來提供連續、可控制的動力灌注使其使用關節鏡可看見關節。	無。	健保無給付相關產品。	衛署醫器輸壹字第022345號	10625
WDZ007506001	安得喜	安得喜敷在發炎表面可減少婦科骨盆手術的粘黏情況，且在移植處於四星期間被吸收，吸收的情況包括使用的量及移植部位。安得喜由氧化纖維構成，不會引起細菌滋長。	目前為止，使用本產品尚未有不良反應發生的報告。	無對應健保品項。	衛署醫器輸字第007506號	5125
THZ020520001	止血氧化纖維	可吸收植物止血棉第三代。	栓塞血管內或壓迫神經或影響骨生長。	止血速率快33%。	衛署醫器輸字第020520號	1625

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考，如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
FBZ021896001	丹妮絲第提歐植入物	脊椎融合手術之另一選擇，同時兼具穩定脊椎及保留脊椎活動度之優勢。1.融合較嚴重之脊椎節段，具傳統脊椎融合術之固定效果，治療較嚴重的脊椎疾病和椎間盤退化。2.鄰近較輕微症狀之脊椎節段以非融合動態方式固定，保留脊椎活動度，同時保護鄰近椎節的初、中期椎間盤退化。	無。	傳統治療方式(三節融合手術)融合病變脊椎節段，治療較嚴重的脊椎疾病和椎間盤退化。新增特材 Zimmer DTO 之臨床特色:綜合融合(fusion)與非融合(non-fusion)手術治療方式。可依各椎節退化程度，實行不同的治療。	衛署醫器輸字第021896號	141250
FBZ021896002	丹妮絲第提歐植入物	脊椎融合手術之另一選擇，同時兼具穩定脊椎及保留脊椎活動度之優勢。1.融合較嚴重之脊椎節段，具傳統脊椎融合術之固定效果，治療較嚴重的脊椎疾病和椎間盤退化。2.鄰近較輕微症狀之脊椎節段以非融合動態方式固定，保留脊椎活動度，同時保護鄰近椎節的初、中期椎間盤退化。	無。	傳統治療方式(三節融合手術)融合病變脊椎節段，治療較嚴重的脊椎疾病和椎間盤退化。新增特材 Zimmer DTO 之臨床特色:綜合融合(fusion)與非融合(non-fusion)手術治療方式。可依各椎節退化程度，實行不同的治療。	衛署醫器輸字第021896號	187500
FBZ023027001	高抗力骨水泥	本產品為添加gentamicin sulphate的快速固化塑料，可應用於骨科手術。混合兩種不同的無菌成分後，形成具可塑性的骨水泥，硬化後可固定植入物，並將活動時所產生的應力均勻轉移至骨骼組織。添加的抗生素 gentamicin sulphate可保護植入物與周邊組織，使其免於滋生gentamicin敏感性病原。本產品之粉末含有不具溶解性的二氯化銦，可作為X光顯影劑。本產品不會發出訊	在罕見病例中,曾出現肺栓塞與心肌梗塞。此類心血管與呼吸系統副作用稱為骨水泥植入症候群,主要是骨髓成分浸潤靜脈系統所致。亦曾出現下列不良反應:血壓暫時降低,術後r-GT濃度持續升高10天,血栓靜脈炎,出血及血腫,植入物鬆脫或移位,表淺或深部		衛署醫器輸字第023027號	21250
FBZ023041001	生物可吸收骨替代材料(條狀)	使用諾亞特有的生物活性及骨激發作用，自1970產品研發之後，在臨床上作為骨的替代材料已廣泛用於骨缺損的填充及修復，具有良好的促進骨癒合性能，無毒無害，它可以單獨使用，也可以與自體骨或導體骨混合使用。	無。	在目前市面上並無此成分，生物晶體可單獨使用，也可以與自體骨或異體骨混合使用，Novabone成分SiO2屬於微小分子，和一般使用的矽膠Si巨分子結構不同，會在人體藉由蝕骨效應吸收並由尿液排出。諾亞的化學成分存在於正常骨組織中，經臨床已使用30年之久，無毒無害。	衛署醫器輸字第023041號	16000
FBZ023041002	生物可吸收骨替代材料	使用諾亞特有的生物活性及骨激發作用，自1970產品研發之後，在臨床上作為骨的替代材料已廣泛用於骨缺損的填充及修復，具有良好的促進骨癒合性能，無毒無害，它可以單獨使用，也可以與自體骨或導體骨混合使用。	無。	在目前市面上並無此成分，生物晶體可單獨使用，也可以與自體骨或異體骨混合使用，Novabone成分SiO2屬於微小分子，和一般使用的矽膠Si巨分子結構不同，會在人體藉由蝕骨效應吸收並由尿液排出。諾亞的化學成分存在於正常骨組織中，經臨床已使用30年之久，無毒無害。	衛署醫器輸字第023041號	26250

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考，如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
FBZ003129001	脛骨、股骨金屬鎖定骨釘骨板系統組	APlus愛派司關節周圍互鎖固定骨板是一種針對亞洲人解剖型設計的互鎖式骨板，針對粉碎性骨折及骨質疏鬆骨折提供較好的復位效果，本產品係由高抗疲勞強度鈦合金(6Al4V Ti)所製成之解剖型互鎖式骨板系統，不同於市面上的互鎖式骨板，Aplus愛派司互鎖骨板系統能在臨床上更有效的治療各接近關節面之骨折。	無。	1.傳統形狀尺寸不完全符合骨頭形狀。2.骨板尺寸少。3.必須要彎曲骨板才能使用，增加手術時間，加大感染機會。4.骨板和骨釘無互鎖設計，骨板支撐力。5.骨板骨釘利用摩擦力固定，容易造成骨釘固定脫落，而有異物感。 6.傳統骨板較厚，容易造成關節附近軟組織刺激及傷害，影響骨頭功能恢	衛署醫器製字第003129號	66875
FBZ003129003	鎖骨、橈骨金屬鎖定骨釘骨板系統組	APlus愛派司關節周圍互鎖固定骨板是一種針對亞洲人解剖型設計的互鎖式骨板，針對粉碎性骨折及骨質疏鬆骨折提供較好的復位效果，本產品係由高抗疲勞強度鈦合金(6Al4V Ti)所製成之解剖型互鎖式骨板系統，不同於市面上的互鎖式骨板，Aplus愛派司互鎖骨板系統能在臨床上更有效的治療各接近關節面之骨折。	無。	1.傳統形狀尺寸不完全符合骨頭形狀。2.骨板尺寸少。3.必須要彎曲骨板才能使用，增加手術時間，加大感染機會。4.骨板和骨釘無互鎖設計，骨板支撐力。5.骨板骨釘利用摩擦力固定，容易造成骨釘固定脫落，而有異物感。 6.傳統骨板較厚，容易造成關節附近軟組織刺激及傷害，影響骨頭功能恢	衛署醫器製字第003129號	44375
FBZ003129004	肱骨金屬鎖定骨釘骨板系統組	APlus愛派司關節周圍互鎖固定骨板是一種針對亞洲人解剖型設計的互鎖式骨板，針對粉碎性骨折及骨質疏鬆骨折提供較好的復位效果，本產品係由高抗疲勞強度鈦合金(6Al4V Ti)所製成之解剖型互鎖式骨板系統，不同於市面上的互鎖式骨板，Aplus愛派司互鎖骨板系統能在臨床上更有效的治療各接近關節面之骨折。	無。	1.傳統形狀尺寸不完全符合骨頭形狀。2.骨板尺寸少。3.必須要彎曲骨板才能使用，增加手術時間，加大感染機會。4.骨板和骨釘無互鎖設計，骨板支撐力。5.骨板骨釘利用摩擦力固定，容易造成骨釘固定脫落，而有異物感。 6.傳統骨板較厚，容易造成關節附近軟組織刺激及傷害，影響骨頭功能恢	衛署醫器製字第003129號	61875
FBZ007815001	鈦合金脛骨微創骨折內固定系統	不同於傳統治療的骨釘骨板，以微創手術(MIPO)針對股骨下端與脛骨上端的閉鎖性及開放性骨折。人工關節置換術後骨折及末端粉碎性骨折卓有成效，對患者組織破壞少、感染率低、快速痊癒、傷口美觀。	異物感。	提供角穩定性，對骨質酥鬆或粉碎性骨折提高固定穩定度，病患可提早活動，避免併發症。	衛署醫器輸字第007815號	75000
FBZ008395001	人工前十字韌帶	加強固 T ibia及Femur。	無。	健保無同品項。	衛署醫器輸字第008395號	64375

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考，如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
FBZ008395003	人工後十字韌帶	加強固 T ibia及Femur。	無。	健保無同品項。	衛署醫器輸字第008395號	64375
S2018489	極光雷射汽化術用側擊發光纖	來自德國的二極體雷射，特殊的雷射波長，結合高科技的光纖治療，能夠在幾乎不出血的情況下施行手術，大大提升治療病人的安全性。經過大量、長期的治療效果評估，其安全及有效的治療結果，深受大家的肯定，目前已正式通過美國食品藥物管理局(FDA)及國內衛生署核准使用。	無	相較於傳統健保給付品項，可提供微創治療，較不出血。	衛署醫器輸字第018489號	135000
TKY030577001	氬氣電漿凝固探頭	氬氣電極用於單極電凝及通過氬氣電漿切割組織。氬氣電極在含氬氣或不含氬氣的情況下用於組織的單極電切和電凝，或用於電凝和通過氬氣電漿使組織失活。可用於開放手術或腹腔鏡檢查。	若使用過度可能導致過多不必要的組織熱傷害	健保品無相似器械可比較	衛部醫器輸字第030577號	28750
WDZ030732001	傷敷佳加壓止血器	本產品用於經橈骨穿刺執行冠狀動脈診斷或介入(PCI)治療後,加壓止血使用。	無。	無類似品項。	衛部醫器輸字第030732號	1000
FBZ007815017	骨板植入物(純鈦橈骨遠端鎖定骨板)	與骨骼接觸面採小面積接觸設計，可減輕對外骨膜的壓迫，保存血液供應，加速骨骼癒合結構角度穩定，絕不鬆脫，適用骨質疏鬆病患及粉碎性骨折可配合微創經皮植接骨術(MIPO)，手術傷口小且美觀，康復較快材質為高強度鈦金屬，質輕，與人體相容性高，且術後不影響MRI檢查。	異物感。	提供角穩定性，對骨質酥鬆或粉碎性骨折提高固定穩定度，病患可提早活動，避免併發症。	衛署醫器輸字第007815號	42500

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考，如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
FBZ022788009	丹妮絲上載式脊椎系統四節	丹妮絲上載式脊椎系統為丹妮絲脊椎系統中之新一代產品。專為先進脊椎外科手術需求所研發，同時是下背及腿部疼痛治療的新概念。本產品結合了原本熟悉的背部端操作方法與動態固定概念。具有彈性的材質能穩定脊椎做為融合的銜接物並能同時維持原本的解剖構造。	本系統不宜搭配骨骼移植植物，使用於下列適應症：原發性椎間盤病變（椎關節病）與脊椎關節退化合併下列疾病：椎間盤病變退化性脊椎後滑脫（第一度）、椎間盤病變；退化性脊椎前滑脫（第一度）、退化性假性脊椎前脫位症（滑脫第一級）、	較輕微症狀之脊椎節段以動態方式固定，保留脊椎活動度，同時保護鄰近椎節的初、中期椎間盤退化，利用非金屬性植入物達成腰椎受力分散效果，降低椎間盤內部壓力。	衛署醫器輸字第022788號	156000
FSZ024945003	凡萃拉絲提網片	用於軟組織缺損再造之雙重成分(可吸收與不可吸收)的無菌人工修復物，詳見仿單。	可能的併發症包括血清腫，粘黏、血腫、發炎等，詳見仿單。	薄型網片有助於腹腔鏡手術植入，其優點是預先裁好大小的形狀可立即使用，如有需要亦可自行裁剪。	衛署醫器輸字第024945號	47500
FSZ016580001	馬可波羅生物消溶阻黏膜(防沾黏膜)	1.不同於傳統的治療,防沾黏膜對於傷口提供更完善的保護,使沾黏發生的機率降到最低,而非等沾黏發生後再實施除沾黏手術2.產品本身的材質,為和人體自然產生的乳酸相同,所以更不會有過敏和排斥的現象發生,降低術後發燒的可能3.可吸收防沾黏膜在人體自然分解經由呼吸及循環自然排出,對人體無負擔。	在劇烈的運動下有鬆脫移位之可能。	未有給付之同品項。	衛署醫器輸字第016580號	12375
FSZ016580003	馬可波羅生物消溶阻黏膜(防沾黏膜)	1.不同於傳統的治療,防沾黏膜對於傷口提供更完善的保護,使沾黏發生的機率降到最低,而非等沾黏發生後再實施除沾黏手術2.產品本身的材質,為和人體自然產生的乳酸相同,所以更不會有過敏和排斥的現象發生,降低術後發燒的可能3.可吸收防沾黏膜在人體自然分解經由呼吸及循環自然排出,對人體無負擔。	在劇烈的運動下有鬆脫移位之可能。	未有給付之同品項。	衛署醫器輸字第016580號	15750
FSZ018915001	防沾黏薄膜	Seprafilm防粘黏薄膜是一種無菌、生物可吸收、半透明的粘黏阻隔膜，由玻尿酸鈉(HA)與羧酸甲基纖維素(CMC)兩種陰離子多醣類組合而成，同時藉由活化劑EDC (1-(3-dimethylaminopropyl)-3-ethylcarbodiimide hydrochloride)將上述生化聚合物做化學上的修改而成。	與對照組間無統計上顯著差異。	1.FDA唯一核准之一年三針療程關節腔注射劑。2.Hylan G-F 20屬於高分子量玻尿酸，平均分子量為6百萬道爾頓，最接近健康年輕人關節滑液之分子量，吸震及潤滑之特性也相當。3.Hylan G-F 20半衰期時間較一般玻尿酸長，停留在關節腔內時間較長。4.根據臨床實驗，與Hyalgan比較結果，SYNVISIC提供長時間持續且顯	衛署醫器輸字第018915號	13063

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考，如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
TTZ020377001	伏血凝止血劑	1.一種凝膠和凝血◆基質，用於滲血到噴血狀況的止血。2.針對組織出血能快速有效的止血。3.不須身體凝血因子就能達到止血效果。4.只限用於止血功能。5.符合生理性，6至8週即可被人體吸收。	如同其他的血漿製品，極少數人有可能產生過敏反應。臨床試驗過程中，未曾有因使用相同人類凝血◆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。Floseal 能針對組織出血快速有速止血，需自費。	衛署醫器輸字第020377號	16250
WDZ011522001	快可敷片	介入性診斷與治療後止血專用，可縮短病患臥床時間。	無。	無。	衛署醫器輸壹字第011522號	3000
WDZ011522001	快可敷片	介入性診斷與治療後止血專用，可縮短病患臥床時間。	無。	無。	衛署醫器輸壹字第011522號	1063
WDZ011522001	快可敷片	介入性診斷與治療後止血專用，可縮短病患臥床時間。	無。	無。	衛署醫器輸壹字第011522號	2250
FBZ020346001	中黏度/低黏度骨水泥(含抗生素)	是一種不透輻射的快凝水泥，其中加有作為有抗生素的硫酸慶大黴素。氧化鋯已被作為x射線照險劑加入該骨粉。葉綠素被用來變成綠色可再手術中區域上清晰可見。		健保品無抗生素抗菌消炎效果及x-ray下顯影。	衛署醫器輸字第020346號	21250

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考，如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
FBZ020428001	動力加壓髌骨螺旋片組	可不必將骨折部位打開，以較小傷口方式置入骨髓內釘，提供穩定支撐手術後可以較快下床行走。新式的螺旋刀片抗螺旋效果佳，分散應力，避免植入位置破裂，骨鬆患者無需移除骨質，穩定度大為提高。	異物感。	提供角穩定性，對骨質酥鬆或粉碎性骨折提高固定穩定度，病患可提早活動，避免併發症。	衛署醫器輸字第020428號	75000
FBZ014381006	丹妮絲脊椎系統之拉繩	較輕微症狀之脊椎節段以動態方式固定，保留脊椎活動度，同時保護鄰近椎節的初、中期椎間盤退化。利用非金屬性植入物達成腰椎受力分散效果，降低椎間盤內部壓力。	無。	傳統治療方式融合病變脊椎節段，治療較嚴重的脊椎疾病和椎間盤退化。新增特材 DYNESYS 之臨床特色：較輕微症狀之脊椎節段以動態方式固定，保留脊椎活動度，同時保護鄰近椎節的初、中期椎間盤退化。已證實可修復椎間盤退化，促進椎間盤軟骨再生。	衛署醫器輸字第022385號	16250
FBZ022788002	丹妮絲上載式脊椎系統二節	丹妮絲上載式脊椎系統為丹妮絲脊椎系統中之新一代產品。專為先進脊椎外科手術需求所研發，同時是下背及腿部疼痛治療的新概念。本產品結合了原本熟悉的背部端操作方法與動態固定概念。具有彈性的材質能穩定脊椎做為融合的銜接物並能同時維持原本的解剖構造。	本系統不宜搭配骨骼移植，使用於下列適應症：原發性椎間盤病變（椎關節病）與脊椎關節退化合併下列疾病：椎間盤病變退化性脊椎後滑脫（第一度）、椎間盤病變；退化性脊椎前滑脫（第一度）、退化性假性脊椎前脫位症（滑脫第一級）、	較輕微症狀之脊椎節段以動態方式固定，保留脊椎活動度，同時保護鄰近椎節的初、中期椎間盤退化，利用非金屬性植入物達成腰椎受力分散效果，降低椎間盤內部壓力。	衛署醫器輸字第022788號	96000
FFZ023001001	克沾黏溶液	1.Adept為目前唯一通過FDA核准可以在婦科內視鏡手術的防沾黏產品。2.Adept為目前唯一能提供腹骨盆全方位防沾黏的產品(Broad Coverage)。3.使用方便,只需於術後關閉腹腔前。	約有12%的患者在使用Adept後,會感到腹脹或腹部不適,建議採取坐臥姿勢。一般在術後2~3天內,不適感會逐漸自行消失。	目前所有防沾黏產品健保均不給付。	衛署醫器輸字第023001號	15750
FBZ023041010	生物可吸收骨替代材料	使用諾亞特有的生物活性及骨激發作用，自1970產品研發之後，在臨床上作為骨的替代材料已廣泛用於骨缺損的填充及修復，具有良好的促進骨癒合性能，無毒無害，它可以單獨使用，也可以與自體骨或導體骨混合使用。	無。	在目前市面上並無此成分，生物晶體可單獨使用，也可以與自體骨或異體骨混合使用，Novabone成分SiO2屬於微小分子，和一般使用的矽膠Si巨分子結構不同，會在人體藉由蝕骨效應吸收並由尿液排出。諾亞的化學成分存在於正常骨組織中，經臨床已使用30年之久，無毒無害。	衛署醫器輸字第023041號	57500

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考，如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
TTZ020377002	伏血凝止血劑	1.一種凝膠和凝血◆基質，用於滲血到噴血狀況的止血。2.針對組織出血能快速有效的止血。3.不須身體凝血因子就能達到止血效果。4.只限用於止血功能。5.符合生理性，6至8週即可被人體吸收。	如同其他的血漿製品，極少數人有可能產生過敏反應。臨床試驗過程中，未曾有因使用相同人類凝血◆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。Floseal 能針對組織出血快速有效止血，需自費。	衛署醫器輸字第020377號	27500
SAY023875001	可吸收傷口縫合裝置	可吸收、無結、自動縫合傷口。	無，同一般可吸收縫線。	可自動縫合傷口、單股抗菌。	衛署醫器輸字第023875號	1688
FBZ023041007	生物可吸收骨替代材料	使用諾亞特有的生物活性及骨激發作用，自1970產品研發之後，在臨床作為骨的替代材料已廣泛用於骨缺損的填充及修復，具有良好的促進骨癒合性能，無毒無害，它可以單獨使用，也可以與自體骨或導體骨混合使用。	無。	在目前市面上並無此成分，生物晶體可單獨使用，也可以與自體骨或異體骨混合使用，Novabone成分SiO2屬於微小分子，和一般使用的矽膠Si巨分子結構不同，會在人體藉由蝕骨效應吸收並由尿液排出。諾亞的化學成分存在於正常骨組織中，經臨床已使用30年之久，無毒無害。	衛署醫器輸字第023041號	37500
SAY011669002		PK切割鍊子設計為可穿過10釐米(或是5釐米)內視鏡管腔。在內視鏡的監看下,使用電力達成止血目的。	無。	無。	衛署醫器輸字第011669號	22000
FBZ023041006	生物可吸收骨替代材料	使用諾亞特有的生物活性及骨激發作用，自1970產品研發之後，在臨床作為骨的替代材料已廣泛用於骨缺損的填充及修復，具有良好的促進骨癒合性能，無毒無害，它可以單獨使用，也可以與自體骨或導體骨混合使用。	無。	在目前市面上並無此成分，生物晶體可單獨使用，也可以與自體骨或異體骨混合使用，Novabone成分SiO2屬於微小分子，和一般使用的矽膠Si巨分子結構不同，會在人體藉由蝕骨效應吸收並由尿液排出。諾亞的化學成分存在於正常骨組織中，經臨床已使用30年之久，無毒無害。	衛署醫器輸字第023041號	26800

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考，如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
FBZ023041008	生物可吸收骨替代材料	使用諾亞特有的生物活性及骨激發作用，自1970產品研發之後，在臨床上作為骨的替代材料已廣泛用於骨缺損的填充及修復，具有良好的促進骨癒合性能，無毒無害，它可以單獨使用，也可以與自體骨或導體骨混合使用。	無。	在目前市面上並無此成分，生物晶體可單獨使用，也可以與自體骨或異體骨混合使用，Novabone成分SiO ₂ 屬於微小分子，和一般使用的矽膠Si巨分子結構不同，會在人體藉由蝕骨效應吸收並由尿液排出。諾亞的化學成分存在於正常骨組織中，經臨床已使用30年之久，無毒無害。	衛署醫器輸字第023041號	33500
FBZ023041009	生物可吸收骨替代材料	使用諾亞特有的生物活性及骨激發作用，自1970產品研發之後，在臨床上作為骨的替代材料已廣泛用於骨缺損的填充及修復，具有良好的促進骨癒合性能，無毒無害，它可以單獨使用，也可以與自體骨或導體骨混合使用。	無。	在目前市面上並無此成分，生物晶體可單獨使用，也可以與自體骨或異體骨混合使用，Novabone成分SiO ₂ 屬於微小分子，和一般使用的矽膠Si巨分子結構不同，會在人體藉由蝕骨效應吸收並由尿液排出。諾亞的化學成分存在於正常骨組織中，經臨床已使用30年之久，無毒無害。	衛署醫器輸字第023041號	46800
SSZ016876001	止血器用夾釘	瘻肉切除術之出血治療。	無。	無。	衛署醫器輸字第016876號	307
SAY023037001	利嘉修爾彎型小鉗口手術閉合器/分割器	屬雙極電外科器械。	無。	無。	衛署醫器輸字第023037號	30625
CDZ032765001	保利取異物取出器(單次使用)	迷你摘取袋被用來取出腸胃道、氣管、支氣管(僅限#GFB-08-15-120型號)和泌尿道中瘻肉或其他可被割除的組織和外來異物。	無。	無健保品。	衛部醫器輸字第032765號	3125

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考，如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
FBZ003129014	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組 ：橈骨遠端內側斜骨板	本產品為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用固定用醫材。本螺絲釘系統具備以下特性：1.螺絲釘頭形狀設計扁平 2.能預防非預期之鬆脫 3.由T1 6AL 4V製成，可防止骨板骨釘斷裂。	1.傷口感染 2.神經與血管損傷 3.骨折遲延癒合與骨不癒合 4.再骨折		衛署醫器製字第003129號	60000
FBZ003129015	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組 ：橈骨遠端內側斜骨板	本產品為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用固定用醫材。本螺絲釘系統具備以下特性：1.螺絲釘頭形狀設計扁平 2.能預防非預期之鬆脫 3.由T1 6AL 4V製成，可防止骨板骨釘斷裂。	1.傷口感染 2.神經與血管損傷 3.骨折遲延癒合與骨不癒合 4.再骨折		衛署醫器製字第003129號	60000
FBZ003129020	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組 ：遠端鎖骨鉤鎖定骨板	本產品為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用固定用醫材。本螺絲釘系統具備以下特性：1.螺絲釘頭形狀設計扁平 2.能預防非預期之鬆脫 3.由T1 6AL 4V製成，可防止骨板骨釘斷裂。	1.傷口感染 2.神經與血管損傷 3.骨折遲延癒合與骨不癒合 4.再骨折		衛署醫器製字第003129號	60000
FBZ003129016	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組 ：腓骨遠端外側鎖定骨板	本產品為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用固定用醫材。本螺絲釘系統具備以下特性：1.螺絲釘頭形狀設計扁平 2.能預防非預期之鬆脫 3.由T1 6AL 4V製成，可防止骨板骨釘斷裂。	1.傷口感染 2.神經與血管損傷 3.骨折遲延癒合與骨不癒合 4.再骨折	傳統形狀尺寸不完全符合骨頭形狀骨板和骨釘無互鎖設計，骨板支撐力及 ◆定度較差，並且常在骨釘做緊壓固定法時，會破壞關節面有的外形。 316L不銹鋼1.低抗疲勞強度2.低生物相容性在人體內低抗腐蝕性。	衛署醫器製字第003129號	60000
FBZ003129017	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組 ：直式加壓大型鎖定骨板	本產品為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用固定用醫材。本螺絲釘系統具備以下特性：1.螺絲釘頭形狀設計扁平 2.能預防非預期之鬆脫 3.由T1 6AL 4V製成，可防止骨板骨釘斷裂。	1.傷口感染 2.神經與血管損傷 3.骨折遲延癒合與骨不癒合 4.再骨折		衛署醫器製字第003129號	60000

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考，如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
THZ029023001	斯爾弗止血劑	斯爾弗止血劑旨在用於出血表面的止血，本產品具有止血功能，在患者凝血機制系統正常的情况下，流體明膠基質為血小板的黏附與凝集提供了一個環境。如果用量合適，本產品在4-6週內被完全吸收。	不得將本產品注入血管，避免造成血管栓塞，血管內凝血。已知對豬源明膠過敏患者不得使用本產品。	流體明膠基質為血小板的黏附與凝集提供了一個環境，健保品無法達此狀況。	衛部醫器輸字第029023號	21250
CDZ003620003	傷口撐開器	此傷口撐開器用於腹腔鏡手術中，建立一個允許多支器械同時進出的手術通道，並協助拉開和維持切口大小，以及避免傷口遭受汙染	目前無		衛署醫器製字第003620號	2488
CDZ003620004	傷口撐開器	此傷口撐開器用於腹腔鏡手術中，建立一個允許多支器械同時進出的手術通道，並協助拉開和維持切口大小，以及避免傷口遭受汙染	目前無		衛署醫器製字第003620號	2800
FSZ006164001	德撫癒可吸收防沾黏凝膠	本品為無色、透明、黏稠、無菌且無熱源之交聯型透明質酸凝膠(6%)；為使用專利CHAP自體酯交聯技術製造之透明質酸凝膠，具有高黏稠性及高延展性的凝膠，可附著於塗抹的組織表面，形成一層抗組織沾黏的屏障，以減少手術後組織的沾黏。無額外添加劑，生物相容性高，不易產生過敏反應。	目前臨床上，尚無不良反應事件報告。	目前尚無健保給付之同類品項。	衛部醫器製字第006164號	14813
FSZ027976001	妮都蕾斯無針式網片	用於治療女性應力性尿失禁的微创手術網片。	1、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治療。2、作為一種相對於身體組織的外來異物，本產品能促發已先行存有的發炎感染風險。3、本產品如果承受太大的張力，可能導致尿滯留。	健保產品無微创手術產品，故無法與健保產品比較。	衛部醫器輸字第027976號	31875

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考，如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
SCZ026161002	內視鏡雙層可吸收性血管夾及釘匣	1.可吸收性血管夾為雙層夾閉設計，內層材質柔軟可保護血管壁不受傷，特殊防滑溝槽可防止血管夾橫向或縱向滑動。2.本品為生物可吸收材質製造，不導電、不怕燙，增加手術的安全性。3.術後6個月人體吸收代謝，無異物殘留，避免結石及發炎反應產生。	目前尚無明顯副作用報告。	1.健保給付止血夾皆不可吸收。2.可吸收夾可完全吸收、無異物殘留、不會干擾X-ray或CT/MRI等檢查、不導電、不怕燙。健保給付品項為鈦金屬材質，難以達到上述目的。3.本品具雙層夾閉設計，使clip不易從血管或組織上滑脫掉落。	衛部醫器輸字第026161號	4125
SCZ026161001	內視鏡雙層可吸收性血管夾及釘匣	1.可吸收性血管夾為雙層夾閉設計，內層材質柔軟可保護血管壁不受傷，特殊防滑溝槽可防止血管夾橫向或縱向滑動。2.本品為生物可吸收材質製造，不導電、不怕燙，增加手術的安全性。3.術後6個月人體吸收代謝，無異物殘留，避免結石及發炎反應產生。	目前尚無明顯副作用報告。	1.健保給付止血夾皆不可吸收。2.可吸收夾可完全吸收、無異物殘留、不會干擾X-ray或CT/MRI等檢查、不導電、不怕燙。健保給付品項為鈦金屬材質，難以達到上述目的。3.本品具雙層夾閉設計，使clip不易從血管或組織上滑脫掉落。	衛部醫器輸字第026161號	4125
FBZ003129021	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組：肱骨遠端內側骨板	本產品為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用固定用醫材。本螺絲釘系統具備以下特性：1.螺絲釘頭形狀設計扁平 2.能預防非預期之鬆脫 3.由T1 6AL 4V製成，可防止骨板骨釘斷裂。	1.傷口感染 2.神經與血管損傷 3.骨折遲延癒合與骨不癒合 4.再骨折		衛署醫器製字第003129號	45000
FBZ003129027	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組：跟骨外側一型骨板	本產品為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用固定用醫材。本螺絲釘系統具備以下特性：1.螺絲釘頭形狀設計扁平 2.能預防非預期之鬆脫 3.由T1 6AL 4V製成，可防止骨板骨釘斷裂。	1.傷口感染 2.神經與血管損傷 3.骨折遲延癒合與骨不癒合 4.再骨折		衛署醫器製字第003129號	46875
FBZ003129028	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組：跟骨外側T型骨板	本產品為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用固定用醫材。本螺絲釘系統具備以下特性：1.螺絲釘頭形狀設計扁平 2.能預防非預期之鬆脫 3.由T1 6AL 4V製成，可防止骨板骨釘斷裂。	1.傷口感染 2.神經與血管損傷 3.骨折遲延癒合與骨不癒合 4.再骨折		衛署醫器製字第003129號	46875

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考，如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
FBZ003129030	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組 ：跟骨外側Y型骨板	本產品為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用固定用醫材。本螺絲釘系統具備以下特性：1.螺絲釘頭形狀設計扁平 2.能預防非預期之鬆脫 3.由T1 6AL 4V製成，可防止骨板骨釘斷裂。	1.傷口感染 2.神經與血管損傷 3.骨折遲延癒合與骨不癒合 4.再骨折		衛署醫器製字第003129號	46875
FBZ026987001	克洛特縫合固定錨釘	骨釘材質PLA+Micro TCP,可促進骨頭生長,縫線為高強度HiFi縫線,不易斷裂。縫線附帶實心針頭,可直接縫合韌帶。	無	健保品金屬材質不可吸收,若骨釘外露會造成病患手術部位二次傷害。自費品可吸收材質,可促進骨頭增生及吸收,若骨釘外露傷害較小。	衛部醫器輸字第026987號	22500
FSZ024945001	凡萃拉絲提網片	用於軟組織缺損再造之雙重成分(可吸收與不可吸收)的無菌人工修復物。詳見仿單。	可能的併發症包括血清腫、粘黏、血腫、發炎等。詳見仿單。	薄型網片有助於腹腔鏡手術植入。其優點是預先裁好大小的形狀可立即使用。如有需要亦可自行裁剪。	衛署醫器輸字第024945號	15000
FSZ024945002	凡萃拉絲提網片	用於軟組織缺損再造之雙重成分(可吸收與不可吸收)的無菌人工修復物。詳見仿單。	可能的併發症包括血清腫、粘黏、血腫、發炎等。詳見仿單。	薄型網片有助於腹腔鏡手術植入。其優點是預先裁好大小的形狀可立即使用。如有需要亦可自行裁剪。	衛署醫器輸字第024945號	33125
SAY029924001	無結可吸收性多醣體交脂類外科縫合線	1.德國鋼針連續縫合時不易彎曲。2.活性結第一針時較簡單。3.360度倒刺嵌住軟組織 4.形成水密屏障。組織液不易滲出。	短暫發炎反應。	比無倒刺縫合線有更好張力維持及分布均勻。傷口癒合效果更佳。	衛部醫器輸字第029924號	2800

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考，如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
FBZ022283001	恩希比多軸性螺釘固定股骨骨板組	NCB(非接觸式架橋)植體周圍股骨多軸性螺釘固定骨板組是一系列的多軸性螺釘固定骨板，用於治療股骨骨折，尤其是植體周圍的股骨骨折。	植體移位和鬆脫，深層傷口感染，血管併發症，假性關節，神經受損，金屬材質植體腐蝕，磨損，疲勞斷裂，發炎反應及骨質溶解作用，骨折，對金屬成分過敏，缺血性壞死		衛署醫器輸字第022283號	81250
FBZ022283001	恩希比多軸性螺釘固定股骨骨板組	NCB(非接觸式架橋)植體周圍股骨多軸性螺釘固定骨板組是一系列的多軸性螺釘固定骨板，用於治療股骨骨折，尤其是植體周圍的股骨骨折。	植體移位和鬆脫，深層傷口感染，血管併發症，假性關節，神經受損，金屬材質植體腐蝕，磨損，疲勞斷裂，發炎反應及骨質溶解作用，骨折，對金屬成分過敏，缺血性壞死		衛署醫器輸字第022283號	61250
SAZ022546001	普克艾經皮血管縫合器系統	用於介入導管檢查和治療後對股動脈穿刺點執行單絲聚丙烯縫線縫合。	已有以下副作用或併發症病例報告：外科修復，超聲波引導壓迫治療，輸血，引起感染並須進行IV抗生素治療，血腫區≥6cm，動靜脈瘻，假動脈瘤，血管變狹窄，引起感染並需進行肌肉/口服(IM/PO)抗生素治療，腹膜後出血。		衛署醫器輸字第022546號	11850
FBZ025622001	派瑞斯縫合固定錨釘	骨釘材質PLA+Micro TCP,可促進骨頭生長,縫線為高強度HiFi縫線,不易斷裂。	無。	健保品金屬材質不可吸收,若骨釘外露會造成病患手術部位二次傷害。自費品可吸收材質,可促進骨頭增生及吸收,若骨釘外露傷害較小。	衛部醫器輸字第025622號	17500
TSZ026478001	腹腔鏡用端口	1.無疤痕或降低傷口數,患者恢復較快。2.有S、M、L三種直徑,可讓各種尺寸器官取出。3.彈性端口,器械自由度高(可適用於腹腔鏡/單孔達文西直式器械)。4.具有移除環,方便移除。5.端口透明,看見器械進出。6.具手動排煙口。	無	無疤痕或降低傷口數，患者恢復較快。	衛部醫器輸字第026478號	29375

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考，如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
SAZ024765001	斯安釘可吸收帶固定裝置	獨特的可吸收固定裝置器設計，雙固定點可橫跨網膜孔洞及纖維。在各種放置角度下都能固定並穿透組織，提供優越的支撐力。固定裝置器設計可固定多種網膜，包含大孔洞網膜。體積小，表面積小，可減少內臟與外來物質的接觸。每一個固定裝置器的放置力道都相同，從第一個到最後一個固定裝置器，都能滿足您的需求。獨特固定裝置器數量過低警示，輕鬆判別剩餘釘數。	無。	無。	衛署醫器輸字第024765號	12500
FBZ020565001	鈦合金鎖骨上前端鉤骨鎖定加壓骨板	為鎖骨斷裂專用骨板，有別於傳統的骨釘固定效果，符合人體工學設計，使用時相當安全且可縮減手術時間。	異物感。	提供角穩定性，對骨質酥鬆或粉碎性骨折提高固定穩定度，病患可提早活動，避免併發症。	衛署醫器輸字第020565號	47813
FSZ026881002	亞諾葛來防沾黏生物膠	在肌腱、周邊神經和關節等部位進行手術常伴隨著沾黏和纖維組織的形成：可能造成結構的敏感度和活動功能喪失或降低。預防術後沾黏，建議局部使用，形成一道防止鄰近組織彼此接觸的屏障，其會在局部停留一段時間以避免沾黏。其成分取自於天然玻尿酸，生物相容性佳，安全性高。內容物形態為3D凝膠狀，容易黏附於手術切口或關節內組織。停留於作用部位時間長達10天，可	無	無	衛部醫器輸字第026881號	28813
FBZ027128005	生物可吸收性骨釘骨板系統-骨釘	本產品為生物可吸收性植入物，包括骨釘與骨板，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。骨板之力學強度在18-36週中逐漸降低。骨釘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。	過早承受負重、活動可能導致植入物折彎、鬆脫、斷裂或移動。感染可能導致手術失敗。手術創傷可能導致神經與血管傷害。異體植入物可能導致發炎或過敏反應。無菌環境中可能發生暫時性局部短暫液體蓄積。	無相關健保品項。	衛部醫器輸字第027128號	28625
FBZ025050001	史派節克椎體支撐系統	以微创手術進行傷口小、流血少、有效的進行傾椎體的高度回昇與骨板重建；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。恢復快，適用於單純骨折或年邁患者。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。	直接的或間接的造成副作用與併發症呈現如下列但不在在此限，包含任何經皮操作連結PMMA骨水泥注射於椎體內：1.發炎2.血腫3.出血4.過敏5.血栓6.脊椎粉碎7.肋骨粉碎8.無法承受麻醉9.骨水泥外漏10.肺栓塞11.極高血壓12.無法耐受骨水泥13.暫時性局部	SpineJack有效撐開塌陷骨板，骨水泥不易外洩、傷口小、流血少、恢復快、安全性最高。適用於單純骨折或年邁患者。傳統骨釘骨板治療傷口大、流血多、麻醉久，手術時間長、恢復慢，較不安全。適用於骨折合併神經壓迫患者。	衛署醫器輸字第025050號	125000

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考·如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
FFZ026642004	生物可吸收性頸前路骨板系統	本產品由骨板和骨釘組成,材質均為包含L-乳酸和D-乳酸的可降解高聚合物。依據體外試驗,植入物維持初始強度達16周,之後逐漸減弱,在2-4年間吸收。骨板與骨釘包含不透射線的鈹粒標記物,用於術後射線檢查。本產品骨板包括多種尺寸,可用於單節或雙節固定。	過早的壓力、活動或負荷導致過早彎曲、鬆開或斷裂。感染可能導致手術失敗。手術創傷可能導致神經與血管傷害。植入異質物可能造成發炎或過敏反應。無菌環境中可能發生局部短暫液體蓄積。	無相關健保品項。	衛部醫器輸字第026642號	123000
FFZ026642005	生物可吸收性頸前路骨板系統	本產品由骨板和骨釘組成,材質均為包含L-乳酸和D-乳酸的可降解高聚合物。依據體外試驗,植入物維持初始強度達16周,之後逐漸減弱,在2-4年間吸收。骨板與骨釘包含不透射線的鈹粒標記物,用於術後射線檢查。本產品骨板包括多種尺寸,可用於單節或雙節固定。	過早的壓力、活動或負荷導致過早彎曲、鬆開或斷裂。感染可能導致手術失敗。手術創傷可能導致神經與血管傷害。植入異質物可能造成發炎或過敏反應。無菌環境中可能發生局部短暫液體蓄積。	無相關健保品項。	衛部醫器輸字第026642號	164000
FBZ027128001	生物可吸收性骨釘骨板系統-1板4釘	本產品為生物可吸收性植入物,包括骨板和骨釘,由含有L-乳酸和D-乳酸的可吸收性共聚物和二甲烯碳酸鹽製成。骨板之力學強度在18-36週中逐漸降低。骨釘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。	過早承受負重、活動可能導致植入物折彎、鬆脫、斷裂或移動。感染可能導致手術失敗。手術創傷可能導致神經與血管傷害。異體植入物可能造成誘發發炎或過敏反應。無菌環境中可能發生局部短暫液體蓄積。	無相關健保品項。	衛部醫器輸字第027128號	129125
FBZ019480006	補骨洞去礦化異體植骨-人工骨	"補骨洞"去礦化異體植骨含有去除礦物質後的人骨組織·經添加一種惰性物質後製成去礦化骨基質(DBM)的異體植骨產品。它具備不同的劑型或操作的特性。"補骨洞"凝膠(Gel)是由粉狀的去礦化骨基質製成。"補骨洞"薄片填材(Flex)、泥膠(Putty)、基質(Matrix)、去骨粒泥膠(Crunch)是由去礦化骨基質纖維所製成。"補骨洞"去礦骨粒泥膠還含有去礦後的骨碎片或骨粒。"補骨洞"產	本異體植骨可能含有微量的抗生素(多黏桿菌素 B 硫酸鹽、枯草桿菌素、健大黴素)、優碘、界面活性劑和其他製程中所使用的溶液可能會產生過敏現象。	一般健保人工骨為化學成份·生成效果時間較長·Grafton 為人體移植骨與自體骨較相近·植骨效果佳。本產品是由含有去除礦物質後的人骨組織·經添加一種惰性後製成去礦物質基質的異體植骨產品。具有骨引導性 和骨誘導性·生成效果時間較短·能在癒合過程中被宿主骨頭吸收、重塑並取代之。	衛署醫器輸字第019480號	26250
FBZ019480007	補骨洞去礦化異體植骨-人工骨	"補骨洞"去礦化異體植骨含有去除礦物質後的人骨組織·經添加一種惰性物質後製成去礦化骨基質(DBM)的異體植骨產品。它具備不同的劑型或操作的特性。"補骨洞"凝膠(Gel)是由粉狀的去礦化骨基質製成。"補骨洞"薄片填材(Flex)、泥膠(Putty)、基質(Matrix)、去骨粒泥膠(Crunch)是由去礦化骨基質纖維所製成。"補骨洞"去礦骨粒泥膠還含有去礦後的骨碎片或骨粒。"補骨洞"產	本異體植骨可能含有微量的抗生素(多黏桿菌素 B 硫酸鹽、枯草桿菌素、健大黴素)、優碘、界面活性劑和其他製程中所使用的溶液可能會產生過敏現象。	一般健保人工骨為化學成份·生成效果時間較長·Grafton 為人體移植骨與自體骨較相近·植骨效果佳。本產品是由含有去除礦物質後的人骨組織·經添加一種惰性後製成去礦物質基質的異體植骨產品。具有骨引導性 和骨誘導性·生成效果時間較短·能在癒合過程中被宿主骨頭吸收、重塑並取代之。	衛署醫器輸字第019480號	52500

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考，如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
FBZ019480008	補骨洞去礦化異體植骨-人工骨	"補骨洞"去礦化異體植骨含有去除礦物質後的人骨組織，經添加一種惰性物質後製成去礦化骨基質(DBM)的異體植骨產品。它具備不同的劑型或操作的特性。"補骨洞"凝膠(Gel)是由粉狀的去礦化骨基質製成。"補骨洞"薄片填材(Flex)、泥膠(Putty)、基質(Matrix)、去骨粒泥膠(Crunch)是由去礦化骨基質纖維所製成。"補骨洞"去礦骨粒泥膠還含有去礦後的骨碎片或骨粒。"補骨洞"產	本異體植骨可能含有微量的抗生素(多黏桿菌素 B 硫酸鹽、枯草桿菌素、健大黴素)、優碘、界面活性劑和其他製程中所使用的溶液可能會產生過敏現象。	一般健保人工骨為化學成份，生成效果時間較長，Grafton 為人體移植骨與自體骨較相近，植骨效果佳。本產品是由含有去除礦物質後的人骨組織，經添加一種惰性後製成去礦物質基質的異體植骨產品。具有骨引導性和骨誘導性，生成效果時間較短，能在癒合過程中被宿主骨頭吸收、重塑並取代之。	衛署醫器輸字第019480號	74375
FSZ019410001	亞諾貝爾生化可吸收膠	為了防止手術後的組織粘連，需要使用一種產品以阻隔相鄰組織的接觸，並且能夠持續附著在組織上達足夠的時間。亞諾貝爾生化可吸收膠是一種滅菌、透明且非常黏稠的凝膠，不用添加外來的連結分子就可以增加黏稠度，因此自體連結多醣增加了黏稠性及使用時附著的時間，同時如同天然玻尿酸分子一樣，保有良好的生物相容性及容忍性。	無	現無健保品項。	衛署醫器輸字第019410號	12500
FSZ019410002	亞諾貝爾生化可吸收膠-內視鏡用	為了防止手術後的組織粘連，需要使用一種產品以阻隔相鄰組織的接觸，並且能夠持續附著在組織上達足夠的時間。亞諾貝爾生化可吸收膠是一種滅菌、透明且非常黏稠的凝膠，不用添加外來的連結分子就可以增加黏稠度，因此自體連結多醣增加了黏稠性及使用時附著的時間，同時如同天然玻尿酸分子一樣，保有良好的生物相容性及容忍性。5. 於拆封後建議立即使用。6. 所有的產品組裝	無	現無健保品項。	衛署醫器輸字第019410號	12500
FSZ028556001	歐福力斯及改良歐福力斯網片	可自我展開，已預剪裁成型，兩層單絲聚丙烯(Polypropylene)修補網與一具延展性的聚四氟乙烯(ePTFE)層編織再一起，ePTFE層可減少組織附著，具防沾黏功能。	可能的併發症包括血清腫，沾黏，血腫，炎症，擠壓突出，屢管行程及疝氣再復發。	健保已給付品項無自我展開功能也無防沾黏功能無法做到腹腔內疝氣修補術，術後復發率高。	衛署醫器輸字第028556號	9500
FBZ027784001	生物可吸收性固定骨針	本產品由含有L-乳酸和D-乳酸的可降解共聚物製成。此共聚物可在體內被水解為α-羧基酸並被代謝掉。為了在手術中容易辨識，骨針加入了微量的6號綠色染料。	過早活動或負荷可能導致植入物折彎、鬆脫斷裂或移位。感染可能導致手術失敗。手術創傷可能導致神經與血管傷害。異體植入物可能導致發炎或過敏反應。無菌環境中可能發生暫時性局部短暫液體蓄積。	無相關健保品項。	衛部醫器輸字第027784號	22500

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考，如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
FBZ027128002	生物可吸收性骨釘骨板系統-骨釘	本產品為生物可吸收性植入物,包括骨釘與骨板,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。骨板之力學強度在18-36週中逐漸降低。骨釘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。	過早承受負重、活動可能導致植入物折彎、鬆脫、斷裂或移動。感染可能導致手術失敗。手術創傷可能導致神經與血管傷害。異體植入物可能導致發炎或過敏反應。無菌環境中可能發生暫時性局部短暫液體蓄積。	無相關健保品項。	衛部醫器輸字第027128號	28625
FBZ027128003	生物可吸收性骨釘骨板系統-骨釘	本產品為生物可吸收性植入物,包括骨釘與骨板,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。骨板之力學強度在18-36週中逐漸降低。骨釘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。	過早承受負重、活動可能導致植入物折彎、鬆脫、斷裂或移動。感染可能導致手術失敗。手術創傷可能導致神經與血管傷害。異體植入物可能導致發炎或過敏反應。無菌環境中可能發生暫時性局部短暫液體蓄積。	無相關健保品項。	衛部醫器輸字第027128號	28625
FBZ027128004	生物可吸收性骨釘骨板系統-骨釘	本產品為生物可吸收性植入物,包括骨釘與骨板,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。骨板之力學強度在18-36週中逐漸降低。骨釘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。	過早承受負重、活動可能導致植入物折彎、鬆脫、斷裂或移動。感染可能導致手術失敗。手術創傷可能導致神經與血管傷害。異體植入物可能導致發炎或過敏反應。無菌環境中可能發生暫時性局部短暫液體蓄積。	無相關健保品項。	衛部醫器輸字第027128號	28625
WDZ011522001	快可敷片(滅菌)	介入性診斷與治療術後止血專用。可縮短病患臥床時間。	無。	無。	衛署醫器輸壹字第011522號	19375
FBZ025605002	艾融骨替代物(可塑形)	1.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。2.移質骨替代材質應用在外科手術的典型範例有:(1)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、整型手術。(2)脊椎融合術,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。	無。	Actifuse含0.8%矽,具有骨刺激性、高度骨框架及模擬人體孔隙率,有效加速骨生成。臨床證實可單獨使用,並與自體骨移植效果相當。採用的載體為AOC(Alkylene oside copolymer),具有生物相容性,並賦予優良的可塑性與黏性。	衛部醫器輸字第025605號	28125

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考，如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
FBZ025623001	艾融骨替代物(艾融骨替代物(含骨粉匣及手持推送器))	1.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。2.移質骨替代材質應用在外科手術的典型範例有:(1)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、整型手術。(2)脊椎融合術,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。	無。	Actifuse含0.8%矽,具有骨刺激性、高度骨框架及模擬人體孔隙率,有效加速骨生成。臨床證實可單獨使用,並與自體骨移植效果相當。採用的載體為AOC(Alkylene oside copolymer),具有生物相容性,並賦予優良的可塑性與黏性。	衛部醫器輸字第025623號	51250
CDY011345001	關節鏡加壓注水導管	關節鏡手術加壓注水管,可接任何形式水袋。	無。	可避免手術關節腔壓力過大造成傷害,及節省手術時間。	衛署醫器輸字第011345號	3029
CHZ009864001	血管穿刺後止血器	裝置把動脈切口夾在其主要組件(固定錨及膠原紗布)之間,並透過固定錨及膠原紗布內外封堵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。	衛署醫器輸字第009864號	14844
TTZ030696001	亞瑞絲達可吸收止血顆粒	本產品為輔助止血之器材,適用於外科手術中。本產品由純化植物澱粉組成(親水顆粒粉末),不含人體及動物成份,吸收時間48小時(通常1~2天)相較於其它凝膠型可吸收止血劑6~8週快速。	對於神經及眼科手術的安全性和有效性尚未確立。	無	衛部醫器輸字第030696號	10000
STZ010476001	內視鏡人工網膜螺旋固定針	可使用於腹腔鏡疝氣修補術,方便固定補片,減少手術時間。	無。	無相同健保給付品項。	衛署醫器輸字第010476號	500

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考，如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
FBZ007815013	菲樂仕鈦合金肱骨鎖定骨板	支援骨接合術與矯正骨骼變性、或使用於人工關節置換等。	無法適應植入物,因而引起過敏反應。因血管障礙而引起的延緩性癒合。因植入而引起的疼痛。	無。	衛署醫器輸字第007815號	75000
FBZ025957001	萬古慶大黴素骨水泥	本骨水泥含有慶大黴素(Gentamicin)和萬古黴素(Vancomycin)·它可做為含抗生素之空間裝置或永久性人工關節植入物·適用於病患有對慶大黴素或萬古黴素敏感性之生物感染或曝露的風險。	嚴重：心肌梗塞、腦血管中風、心博停止、猝死、肺栓塞、血壓短暫地下降、血栓性靜脈炎、出血-血45腫、表面/深部手術傷口感染、骨股粗隆突滑囊炎、短期的心臟傳導不規則等問題。		衛部醫器輸字第025957號	24700
FSZ017436001	舒法定帕瑞得人工編網	1.前腹膜腹腔鏡術式(TEP)專用的人工編網·以最佳符合解剖上的結構,分左、右邊供病患使用。2.獨特以2D + 3D編織構造:強化2D部分的修補結構·同時增加手術操控性、加強病灶修補的功能。而柔軟的3D解剖性編織結構·更能保護重要血管組織等的敏感地帶。3.獨特採親水性polyester (聚酯)材質·與組織服貼性佳·更能促進細胞生長植入,材料屬性較不易皺縮、移位,也	1.本產品之禁忌症:所有關於壁層強化使用的一般禁忌症皆適用於本產品的使用。這些包括(但不侷限於):(1)病患正處於成長階段:人工編網的有限延展性可能無法滿足孩童的成長速度。(2)在受感染或受污染的處所進行手術。2.當植入於腹膜前部位時·腹	專為先進之前腹膜腹腔鏡術式使用·病患傷口小、術後恢復快。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·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。	衛署醫器輸字第017436號	15750
TTZ030696002	亞瑞絲達可吸收止血顆粒	本產品為輔助止血之器材·適用於外科手術中。本產品由純化植物澱粉組成(親水顆粒粉末)·不含人體及動物成份·吸收時間48小時(通常1~2天)相較於其它凝膠型可吸收止血劑6~8週快速。	對於神經及眼科手術的安全性和有效性尚未確立。	無	衛部醫器輸字第030696號	20000
TTZ030696003	亞瑞絲達可吸收止血顆粒	本產品為輔助止血之器材·適用於外科手術中。本產品由純化植物澱粉組成(親水顆粒粉末)·不含人體及動物成份·吸收時間48小時(通常1~2天)相較於其它凝膠型可吸收止血劑6~8週快速。	對於神經及眼科手術的安全性和有效性尚未確立。	無	衛部醫器輸字第030696號	33250

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考，如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
SSZ000797001	可旋轉重複開閉軟組織夾	適用於內視鏡下標記,消化道內粘膜及粘膜下層的止血。	1.患者組織發炎、穿孔、出血或者黏膜損傷。2.感染、敗血症等。3.可能存在目前尚不知道或未觀察到的併發症。	可重複開合,減少使用失敗機會。	衛部醫器陸輸字第000797號	2125
FBZ022788003	丹妮絲上載式脊椎系統三節	丹妮絲上載式脊椎系統為丹妮絲脊椎系統中之新一代產品。專為先進脊椎外科手術需求所研發。同時是下背及腿部疼痛治療的新概念。本產品結合了原本熟悉的背部端操作方法與動態固定概念。具有彈性的材質能穩定脊椎做為融合的銜接物並能同時維持原本的解剖構造。	本系統不宜搭配骨骼移植植物，使用於下列適應症：原發性椎間盤病變（椎關節病）與脊椎關節退化合併下列疾病：椎間盤病變退化性脊椎後滑脫（第一度）、椎間盤病變；退化性脊椎前滑脫（第一度）、退化性假性脊椎前脫位症（滑脫第一級）、	較輕微症狀之脊椎節段以動態方式固定，保留脊椎活動度，同時保護鄰近椎節的初、中期椎間盤退化，利用非金屬性植入物達成腰椎受力分散效果，降低椎間盤內部壓力。	衛署醫器輸字第022788號	125000
TTZ031099001	可吸收性止血劑及敷料	1.全球目前唯一通過歐盟CE及TFDA認證的防沾黏和止血產品。2.本產品為可吸收性澱粉粉末(由植物來源純化澱粉所產生親水性微粒構成)。3.自由流動的特性使本產品可在手術中簡單、安全的運用。4.不含任何動物及人類來源成分。5.本產品經滅菌、不含熱源且具生物相容性。6.目前上市防沾黏醫材，降低85%沾黏，實驗證明效果優於其他防沾黏醫材。	本品為可吸收性澱粉粉末(由植物來源純化澱粉所產生的親水性微粒構成)，極少副作用。在極少數情況下，發現使用本產品後幾天內C反應蛋白(CRP)的選擇性增加，而在幾天後下降到正常範圍的水平。	無類似功能健保已給付品項。	衛部醫器輸字第031099號	10625
NEZ029454001	皮下針狀電極(拋棄式皮下紀錄針電極)	用於神經紀錄及設備監測使用，包含腦電圖(EEG)、肌電圖(EMG)和神經電位訊號的紀錄，並且在肌電圖儀、神經電位訊號儀設備作為刺激、紀錄使用。	有少數皮下出血的可能。	無。	衛部醫器輸字第029454號	220
FBZ029939001	奧斯福單側人工膝關節系統-活動式襯墊組件	可活動式墊片(Mobile Bearing)可減低磨損，改善術後滿意度，並延長單側人工膝關節使用年限。	極少數病人會有術後感染，植入物鬆脫等併發症。	健保產品為固定式墊片；可活動式墊片(Mobile Bearing)可有效降低磨損，改善術後滿意度，並延長使用年限。	衛部醫器輸字第 029939 號	65000

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考，如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
FBZ007513002	高分子聚乙烯全人工膝關節耐磨墊片	透過特殊製程將聚乙烯重新鍵結，提高聚乙烯抗磨損能力，減少病人因PE磨損需再置換的機會。	於衛署許可證中詳述。	PROLONG與健保品相比約可減少80%的磨損率。	衛署醫器輸字第007513號	41250
FBZ025742001	新世紀高分子聚乙烯人工膝關節用髌骨(超耐磨人工髌骨)	透過特殊製程將聚乙烯重新鍵結，提高聚乙烯抗磨損能力，減少病人因PE磨損需再置換的機會。	於衛署許可證中詳述。	PROLONG與健保品相比約可減少80%的磨損率。	衛部醫器輸字第025742號	37750
FBZ025775001	仿鬆質骨金屬髌臼外杯(鈦金屬)	接近人體鬆質骨的金屬材質，開孔率、磨擦係數、硬度皆接近人體骨頭，提供更好的骨生長率。	於衛署許可證中詳述。	健保品之骨生長需約六週以上，TM材質約需二~四週便開始骨生長，且骨生長率高過健保品許多，提高植入物成功率。	衛署醫器輸字第007270號	68750
FBZ003129019	愛派司金屬鎖定骨板骨釘系統組：肱骨遠端後側鎖定骨板	本產品為依據解剖學及骨折恢復原理設計之簡單易用固定用醫材。本螺絲釘系統具備以下特性：1.螺絲釘頭形狀設計扁平 2.能預防非預期之鬆脫 3.由T1 6AL 4V製成，可防止骨板骨釘斷裂。	1.傷口感染 2.神經與血管損傷 3.骨折遲延癒合與骨不癒合 4.再骨折		衛署醫器製字第003129號	66250
FBZ014381007	丹妮絲脊椎系統	較輕微症狀之脊椎節段以動態方式固定，保留脊椎活動度，同時保護鄰近椎節的初、中期椎間盤退化。利用非金屬性植入物達成腰椎受力分散效果，降低椎間盤內部壓力。	無。	傳統治療方式融合病變脊椎節段，治療較嚴重的脊椎疾病和椎間盤退化。新增特材 DYNESYS 之臨床特色: 較輕微症狀之脊椎節段以動態方式固定，保留脊椎活動度，同時保護鄰近椎節的初、中期椎間盤退化。已證實可修復椎間盤退化，促進椎間盤軟骨再生。	衛署醫器輸字第014381號	146000

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考·如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
TKZ025193001	射頻電燒系統(拋棄式電極)	本產品搭配科士曼射頻電燒系統可產生大範圍燒灼體積,適用於椎間盤突出與薦椎神經病變之治療,且此產品為拋棄式,可避免病人因重複使用而發生感染之風險。	無。	健保給付可使用重複使用型的電極,但如碰到高感染風險的病患,或其他有高風險感染疑慮的部份時,可用拋棄式的電極。	衛部醫器輸字第025193號	16875
FBZ023869001	思維拉克縫合錨釘	此產品用於將組織固定縫合至骨頭上之固定物。	1.深層或表面的感染。2.對植入物的材料過敏或有其他的反應。3.部分患者可能對PLA材質會產生過敏反應。	1.傳統治療方式容易造成併發症·常見併發症包含:孟肱關節滑膜炎·關節盂骨溶解·游離體和軟骨損傷。2.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。	衛署醫器輸字第023869號	28750
TKY027404001	哈默尼克進階手術剪	本產品適用於控制出血·並且將熱傷害減輕到最低的情況下·將軟組織切開。	無。	熱傷害較小。可偵測組織狀態調整輸出功率。精準切割目標組織。	衛部醫器輸字第027404號	30625
CDZ022887001	史卓塔腦脊髓液腰椎腹膜閘及分流系統	此產品用於腦脊髓液持續從蜘蛛膜下腔流入腹膜腔可讓醫師不需經由X光攝影確認·再植入前與植入後以非侵入性方式調整壓力。	目前無臨床或研究資料顯示其副作用。	自費品項。	衛署醫器輸字第022887號	160000
FSZ024080002	二氧化鈦疝氣修補網	此產品為修復腹腔壁組織缺陷·需非吸收性組織增強材料時之植入網片。二氧化鈦塗層·有利纖維母細胞生長·且親水性表面有自我吸附性。二氧化鈦塗層。病人術後異物感低。	包括血清腫、血腫、復發、感染、內臟沾黏、網片位移及瘻管形成。	1.二氧化鈦塗層·有利纖維母細胞生長·且親水性表面有自我吸附性。2.減少異物感術後疼痛。3.高彈性·更容易修補缺損處。4.可節省內視鏡手術時間。	衛署醫器輸字第024080號	12500

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考，如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
FBZ029081001	遠端橈骨交叉互鎖式骨板系統-遠端橈骨骨板	此類金屬製手術用具，為醫師提供固定骨骼的方法，並幫助骨折和重建手術的一般性處理。	因不癒合、骨質疏鬆、顯著的部務不穩定性粉碎骨折可能造成骨固定喪失。	1.人體工學設計。2.交叉互鎖式骨板系統。3.多角度螺釘選擇	衛部醫器輸字第029081號	60625
FBZ029081002	遠端橈骨交叉互鎖式骨板系統-互鎖式螺釘	此類金屬製手術用具，為醫師提供固定骨骼的方法，並幫助骨折和重建手術的一般性處理。	因不癒合、骨質疏鬆、顯著的部務不穩定性粉碎骨折可能造成骨固定喪失。	1.人體工學設計。2.交叉互鎖式骨板系統。3.多角度螺釘選擇	衛部醫器輸字第029081號	3000
SAY025101001	哈默尼克手術剪	本產品適用於控制出血，並且將熱傷害減輕到最低的情況下，將軟組織切開。	無。	熱傷害較小。可偵測組織狀態調整輸出功率。精準切割目標組織。	衛署醫器輸字第025101號	28125
SAY019832002	哈默尼克福克斯器械(哈默尼克手術剪)	本產品適用於控制出血，並且將熱傷害減輕到最低的情況下，將軟組織切開。	無。	熱傷害較小。可偵測組織狀態調整輸出功率。精準切割目標組織。	衛署醫器輸字第019832號	28125
TKY014509002	超音波手術器(肝臟切除及腦膜瘤切除探頭)	超音波震碎儀震碎癌組織專用配件。	無。	無。	衛署醫器輸字第014509號	14114

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考，如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
TKY014509002	超音波外科抽取系統配件(鈣化腦膜瘤切除探頭)	超音波震碎儀震碎癌組織專用配件。	無。	無。	衛署醫器輸字第014509號	15715
BBY004986003	取物袋-內視鏡	可避免手術過程中，將非正常的組織遺留病人腹中，並可隔絕有感染性的組織，且安全方便的取出檢體，以利手術之運作及節省手術中找尋與再確認等時間。	無。	無。	衛部醫器製字第004986號	750
NEY030335W01	拋棄式同軸肌電圖針電極	1.不鏽鋼針電極其針電極表面經特殊處理，與特殊銳角設計，易於穿透皮膚扎針使用。 2.不同針電極長度以顏色區分識別使用。 3.拋棄式針電極用完一位病人即丟棄，避免重複使用造成感染問題。	有小針孔需壓迫止血	健保給付為器械消毒之針電極(非拋棄式針電極)	衛部醫器輸字第030335號	260
TKY001884001	拉吉士內視鏡器械(電刀手術剪刀)	單次性使用. 產品設計刀柄與握把25度主要為手術時方便操作且裁剪處設計為可銳利裁剪組織內臟之功能	無	無相同健保給付品項	衛署醫器製字第001884號	4000
FBZ019480005	補骨洞去礦化異體植骨-人工骨	"補骨洞"去礦化異體植骨含有去除礦物質後的人骨組織，經添加一種惰性物質後製成去礦化骨基質(DBM)的異體植骨產品。它具備不同的劑型或操作的特性。"補骨洞"凝膠(Gel)是由粉狀的去礦化骨基質製成。"補骨洞"薄片填材(Flex)、泥膠(Putty)、基質(Matrix)、去骨粒泥膠(Crunch)是由去礦化骨基質纖維所製成。"補骨洞"去礦骨粒泥膠還含有去礦後的骨碎片或骨粒。"補骨洞"產	本異體植骨可能含有微量的抗生素(多黏桿菌素 B 硫酸鹽、枯草桿菌素、健大黴素)、優碘、界面活性劑和其他製程中所使用的溶液可能會產生過敏現象。	一般健保人工骨為化學成份，生成效果時間較長，Grafton 為人體移植骨與自體骨較相近，植骨效果佳。本產品是由含有去除礦物質後的人骨組織，經添加一種惰性後製成去礦物質基質的異體植骨產品。具有骨引導性和骨誘導性，生成效果時間較短，能在癒合過程中被宿主骨頭吸收、重塑並取代之。	衛署醫器輸字第019480號	14000

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考，如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
ZZZZ14432001	自黏彈性繃帶	自黏性不傷皮膚。	在正確的使用情況下，目前並無明顯之副作用。	目前健保無提供自黏性繃帶。	衛署醫器輸字第000453號	25
TTZ025954002	克滲凝外科手術封合劑	1.為一種全合成的手術密合劑及黏著屏障，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。	衛部醫器輸字第025954號	28750
TAY029894001	哈默尼克進階手術剪	本產品適用於在需要止血及需將灼傷程度降低時進行軟組織切割。本產品可用於一般外科、整形外科、小兒外科、婦產科、泌尿外科、胸外科、暴露骨性結構(如脊柱和關節腔)的手術、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、鐳射刀和不銹鋼解剖刀的輔助品或替代品。可凝固直徑最大不超過7mm的血管。	無直接副作用，如同其他能量器械須注意勿將剛做用完之刀面直接接觸重要神經血管以免餘溫影響。	(1)灼傷程度降低(2)適應組織技術，提供generator具備辨識與監控的功能，調整輸出功率	衛部醫器輸字第029894號	31500
SAY032513001	利嘉修爾含塗層馬里蘭鉗口單一步驟閉合器/分割器	本產品是一種雙極電外科器械，與ForceTriad能量平台(本證不包含)配合使用，用於血管與淋巴需要結紮和切割的一般外科、婦科手術。本產品藉由RF電燒能量，可應用於在本產品鉗口處之組織形成閉合。外科醫師可啟動器械內的刀片以分割組織。	無	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。	衛部醫器輸字第032513號	32500
FBZ018297002	多孔鈦金屬錐體替代系統(小樑狀金屬人工椎間盤籠子)	高開孔率結構，與人體海綿骨極度接近，可使骨頭生長至融合器內部深源。材質軟硬度比聚醚醚酮(PEEK)椎間融合器更接近人體海綿骨。材質擁有高摩擦係數。	無。	傳統治療方式(聚醚醚酮(PEEK)椎間融合器)必須搭配自體骨或人工合成骨一起使用，新增特材多孔鈦金屬頸椎融合器，骨生長能力極佳，骨頭可以長進融合器本身，提供更大範圍的融合面積。可達成早期骨融合效果，讓病人在更短時間內回復。	衛署醫器輸字第018297號	106625

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考，如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
FBZ018297003	多孔鈦金屬錐體替代系統(小樑狀金屬人工椎間盤籠子)	高開孔率結構，與人體海綿骨極度接近，可使骨頭生長至融合器內部深源。材質軟硬度比聚醚醚酮(PEEK)椎間融合器更接近人體海綿骨。材質擁有高摩擦係數。	無。	傳統治療方式(聚醚醚酮(PEEK)椎間融合器)必須搭配自體骨或人工合成骨一起使用，新增特材多孔鈦金屬頸椎融合器，骨生長能力極佳，骨頭可以長進融合器本身，提供更大範圍的融合面積。可達成早期骨融合效果，讓病人在更短時間內回復。	衛署醫器輸字第018297號	56000
FBZ018297005	多孔鈦金屬錐體替代系統(小樑狀金屬人工椎間盤籠子)	高開孔率結構，與人體海綿骨極度接近，可使骨頭生長至融合器內部深源。材質軟硬度比聚醚醚酮(PEEK)椎間融合器更接近人體海綿骨。材質擁有高摩擦係數。	無。	傳統治療方式(聚醚醚酮(PEEK)椎間融合器)必須搭配自體骨或人工合成骨一起使用，新增特材多孔鈦金屬頸椎融合器，骨生長能力極佳，骨頭可以長進融合器本身，提供更大範圍的融合面積。可達成早期骨融合效果，讓病人在更短時間內回復。	衛署醫器輸字第018297號	106625
FBZ022596001	多角度鎖定加壓手掌遠端橈骨骨折系統(鈦合金橈骨近端遠端手掌鎖定骨板)	遠端橈骨鎖定加壓骨板是針對遠端橈骨骨折所設計，符合解剖構造及形狀，提供穩定的支撐並減少周邊軟組織的刺激。	不可與不銹鋼材質內植物混用。	提供角穩定性，對骨質酥鬆或粉碎性骨折提高固定穩定度，病患可提早活動，避免併發症。	衛署醫器輸字第022596號	58438
FBZ031709001	博適耐人工膝關節系統-PS含維生素E高度交聯襯墊	PS含維生素E高度交聯襯墊，可長效使用，降低病人日後因磨耗問題再次置換風險。	關閉傷口前清潔不足可能造成磨損碎屑產生，某些少數病患對於這些材料碎屑可能有敏感，造成對於外來植入物組織學反應，啟動某種巨噬細胞導致骨溶解，間接影響植入物鬆脫。	維生素E高度交聯襯墊經實驗報告可以有效降低人體自由基因長期使用後進入襯墊化學鍵，導致日後襯墊連結鍵被破壞，造成片狀剝落問題，實驗證明能達成長效使用，降低病人日後因磨耗問題再次置換風險。	衛部醫器輸字第031709號	120000
FBZ028843001	Y型縫合錨釘	將韌帶、肌腱或其他軟組織縫合並固定於骨頭表面。	植入體內可能產生異物感	傳統健保為金屬釘，抗拉力效果較不顯卓，此款為高強度縫線製成布狀，植入體內後可縮為球狀體，縫線不受固定影響球狀體可360度配合縫合方向，有效減少可能受縫合導致旋轉脫落，並材質堅韌抗拉力可達近600牛頓拉力，並提供線尾有帶針及不帶針選擇，供開放式修補或內視鏡修補選擇，一般健保未提供選擇。	衛部醫器輸字第028843號	32500

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考，如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
FBZ030118001	傑格縫合錨釘	本產品屬於軟性全縫線錨釘，不帶硬質組件，避免傳統硬性鉛釘位移等後遺症。且錨釘直徑小，能大幅減少手術造成的骨骼缺損，亦允許多點軟組織固定，也能應用於手指和手腕等骨骼與韌帶皆較精細的部位。	病患可能對異物有過敏反應，或因裝置存在而造成疼痛、不適或異常感覺。	本產品以縫線取代傳統螺釘，能移除較少的骨骼組織，確保癒合順利，且關節面洞數較多，固定力較強；相較於健保給付品之手術過程需移除骨骼組織較多，使患者癒合較慢，同尺寸的固定力不如本系列縫合錨釘。	衛部醫器輸字第030118號	35000
FBZ030102001	傑格迷你縫合錨釘	本產品屬於軟性全縫線錨釘，不帶硬質組件，避免傳統硬性鉛釘位移等後遺症。且錨釘直徑小，能大幅減少手術造成的骨骼缺損，亦允許多點軟組織固定，也能應用於手指和手腕等骨骼與韌帶皆較精細的部位。	病患可能對異物有過敏反應，或因裝置存在而造成疼痛、不適或異常感覺。	本產品以縫線取代傳統螺釘，能移除較少的骨骼組織，確保癒合順利，且關節面洞數較多，固定力較強；相較於健保給付品之手術過程需移除骨骼組織較多，使患者癒合較慢，同尺寸的固定力不如本系列縫合錨釘。	衛部醫器輸字第030102號	35000
TTZ030696004	亞瑞絲達可吸收止血顆粒(塗佈器)	本塗佈器延長管僅搭配“巴德”亞瑞絲達可吸收止血顆粒專屬使用，可配合各項內視鏡操作。	對於神經外科及眼科手術的安全性 和有效性尚未確立。	暫無健保替代醫材	衛部醫器輸字第030696號	0
TTZ030696005	亞瑞絲達可吸收止血顆粒(塗佈器)	本塗佈器延長管僅搭配“巴德”亞瑞絲達可吸收止血顆粒專屬使用，可配合各項內視鏡操作。	對於神經外科及眼科手術的安全性 和有效性尚未確立。	暫無健保替代醫材	衛部醫器輸字第030696號	0
BBY020233001	內視鏡專用檢體袋	袋口為自動開口設計，放入檢體較為容易且檢體袋堅韌不易破裂，感染風險較低。本產品包含一個有柔韌檢體袋及一個引入器，檢體袋大小4"*5"，體積為215ml。	本產品的併發症與腹腔鏡手術引起之併發症相同	無類似健保品項	衛署醫器輸字第020233號	4000

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考，如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
BBY020233002	內視鏡專用檢體袋	袋口為自動開口設計,放入檢體較為容易且檢體袋堅韌不易破裂,感染風險較低。本產品包含一個有柔韌檢體袋及一個引入器,檢體袋大小7.5"*9.5",體積為1600ml。	本產品的併發症與腹腔鏡手術引起之併發症相同	無類似健保品項	衛署醫器輸字第020233號	5625
FBZ030214001	今適穩人工髌臼系統-髌臼杯與配件	最高等級的摩擦係數(1.25),術後便能立刻達到牢靠的機械性固定。從真實人類骨頭掃描複製而來的3D立體結構,孔隙率高達70%且互相連通,可促進骨頭生長,達到長期所需的生物性固定。彈性與人體海綿骨非常接近,避免造成骨質流失,能鞏固骨本。無塗層一體成型設計,可避免發生塗層剝落而造成植入物滑脫的風險。	早期或晚期手術後感染及或過敏反應。外傷或過度活動,可能造成植入物鬆脫、移位或斷裂。	維他命E liner專用自費Cup,新科技3D列印產品,與一般健保產品雙層結構融溶/壓模比較下,能有效避免人體應力導致鬆脫,本產品磨擦係數高達1.25,在骨缺損面積範圍較大與骨質狀況不佳病患上可提供強效穩固效果,仿人體鬆質股開孔結構能有效吸引骨細胞生長。		71250
TSZ028377004	亞歷西斯牽引器(腹壁牽引器)	有效完整撐開傷口,保持傷口濕潤,降低感染風險,術後復原快。	無。	無類似健保給付品項。	衛署醫器輸字第010846號	3375
TSZ028377005	亞歷西斯牽引器(腹壁牽引器)	有效完整撐開傷口,保持傷口濕潤,降低感染風險,術後復原快。	無。	無類似健保給付品項。	衛署醫器輸字第010846號	3375
TSZ028377002	亞歷西斯牽引器(腹壁牽引器)	有效完整撐開傷口,保持傷口濕潤,降低感染風險,術後復原快。	無。	無類似健保給付品項。	衛署醫器輸字第010846號	3350

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考，如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
TSZ028377003	亞歷西斯牽引器(腹壁牽引器)	有效完整撐開傷口，保持傷口濕潤，降低感染風險，術後復原快。	無。	無類似健保給付品項。	衛署醫器輸字第010846號	4450
WDY015399001	那梭波鼻用敷料	為高分子聚合物，不需再填塞紗布，直接附著在傷口上而止血，可降低手術後鼻腔內填塞所造成的壓迫或疼痛感，較無脹痛及吞嚥異物感，使用後2~7天會自行碎化如黏液自然排出體外，不須取出，不會有抽出時疼痛及再出血，組織修復良好，依使用需求使用兩條或以上。	極少數患者因容易出血之特殊體質，造成術後傷口出血情形，需再填塞。	傳統為使用凡士林紗布填充，紗布內含於53%手術點數內。免二次移除，造成傷口沾黏及二度創傷。並降低疼痛感。	衛署醫器輸字第015399號	3375
BBY001745002	取物袋(內視鏡)	將欲切除的組織部位於手術過程中暫時放入此一袋中，以避免因手術切除過程中將切除之組織忘記取出或將非正常的組織遺漏於病人腹部之中。	無。	無。	衛署醫器製字第001745號	3625
FBZ019971002	正中置物骨板固定系統-骨釘	包含不同形狀和規格的骨板及骨釘。以醫療等級之鈦金屬或鈦合金製成。	與其他脊椎手術存有相同的風險，如術後可能出現的局部感染、發燒等。	無可比較之健保品。	衛署醫器輸字第019971號	4375
TKY014509001	超音波外科抽取系統配件(沖洗套管)	CUSA(Cavitation Ultrasonic Surgical Aspirator)是針對含水量較高之組織如肝臟或腦瘤，利用高頻聲波來乳化、粉碎及吸除組織，以精確切割組織，避免過度傷害周圍組織及血管和膽管，可減少出血、降低手術風險。	無。	無健保可替代品項。	衛署醫器輸字第014509號	7379

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考，如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
FBZ019971001	正中置物骨板固定系統-骨板	正中置物骨板系統植入組件是以醫療等級之鈦金屬或鈦合金製成	與其他脊椎手術存有相同的風險，如術後可能出現的局部感染、發燒等。	無可比較之健保品。	衛部醫器輸字第 019971 號	22500
TTZ034031001	爾凝得外科手術封合劑	本產品為黏稠性液體,適用於主動脈手術中,做為標準心血管外科修補方法的密封輔助(例如:縫線、U型釘、電燒與貼片)適用部位為已縫合部位及主動脈吻合(適用於剝離、破裂或動脈瘤)。	沒有發現搭配使用本產品發生副作用的頻率比一般手術增加,但如同任何外科植入生物材料,仍有不良反應的潛在可能,包括感染、異物反應、反過敏反應。	無。	衛部醫器輸字第034031號	33750
FBZ030568002	(急採品項)今適穩雙動式人工髖關節-金屬襯墊	G7雙動式人工關節金屬襯墊固定於金屬髖臼杯底層，搭配活動式聚乙烯襯墊可提供大範圍活動角度。	關閉傷口前清潔不足可能造成磨損碎屑產生，某些少數病患對於這些材料碎屑可能有敏感，造成對於外來植入物組織學反應，啟動某種巨噬細胞導致骨溶解，間接影響植入物鬆脫。	無同類型相同產品	衛部醫器輸字第030568號	84000
TKY024212001	氫氣離子凝結用探頭	快速止血、無碳化情形，減少熱損傷，加速復原；傷口小，恢復佳。	無。	無。	衛署醫器輸字第024212號	8500
FBZ034282001	抗生素骨水泥	本產品為一種快速成型的丙烯酸樹脂，且為能用於骨科手術而添加慶大黴素。本產品是兩種無菌成份混合硬化後產生具韌性的骨水泥，是兩種無菌成份混合硬化後產生具韌性的骨水泥，而能將植入物固定。添加的抗生素-慶大黴素，因會抑制對慶大黴素敏感的病原菌之繁殖，而達到對植入物與其周遭組織保護的作用。本產品不會發出訊號。在磁共振造影環境中也不構成安全風險。	植入骨水泥後，髓管壓力升高可能導致血壓暫時降低。在極少數病例中，曾出現肺栓塞和心肌梗塞。此類心血管與呼吸系統副作用稱為骨水泥植入症候群(Implanation Syndrome)，主因是骨髓成分滲透至靜脈系統所致。	健保無此類似產品，本產品由兩種無菌成份混合硬化後產生更具韌性的骨水泥，而能將植入物固定，且添加的抗生素-慶大黴素，因會抑制對慶大黴素敏感的病原菌之繁殖，而達到對植入物與其周遭組織保護的作用。	衛部醫器輸字第 034282 號	35000

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考，如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
FHZ033868002	(急採品項)愛可塞爾血管移植物	1.洗腎瘻管之人工血管，可即期穿刺洗腎及快速止血。2.本產品是一種多層血管移植物，在膨脹聚四氟乙烯的內層和外層之間有一層低滲出層。3.本產品上的CBAS肝素表面由穩定、共價、端點附著的豬源肝素組成。	無	1.此人工血管植入後24小時即可穿刺洗腎2.此人工血管有3層結構，中間夾層為高密度材質，回彈性佳，可縮短穿刺後的止血時間3.此人工血管內外表面層皆有Heparin 塗層，能減少血栓形成	衛部醫器輸字第033868號	62500
CDZ023568001	(急採品項)膽道支架	支架的兩端都有大凸緣的設計可以加強固定支架的位置並有效防止支架置放後的位移情況發生。其特殊的管腔及矽膠覆膜設計可以用來預防腫瘤向內生長。在近端凸緣處設計附有一條套索可以在支架已展開或超過阻塞位置時幫助取回或拉動支架至正確位置另外一方面BBI系列是針對肝移植術後膽道狹窄或者良性膽道膽道。	無相關特別之研究,可能發生的併發症包括流血、發燒、穿孔、敗血症等等。	健保給付品為膽道塑膠支架其材質與管徑大小皆與此品有使用成效與暢通度時間上之差異，另外整體可降低感染之風險與降低檢查治療次數與風險。	衛部醫器輸字第023568號	56250
SSZ000797001	可旋轉重複開閉軟組織夾	適用於內視鏡下標記,消化道內粘膜及粘膜下層的止血。	1.患者組織發炎、穿孔、出血或者黏膜損傷。2.感染、敗血症等。3.可能存在目前尚不知道或未觀察到的併發症。	可重複開合,減少使用失敗機會。	衛部醫器陸輸字第000797號	875
TTZ034408003	(急採品項)宜莫斯加強型止血粉	止血粉吸水後會形成膠狀物並黏著在傷口上，可作為物理性屏障防止進一步出血。“百歐瑟”止血粉的作用不受病人凝血狀態影響，且不須冷藏，差拆封可立即使用，並在數天內及可被人體分解吸收，不會殘留體內。	無	目前無健保給付止血粉	衛部醫器輸字第034408號	17500
ZZZ12097022	(急採品項)骨粉異體移植物	1.產品為人體異體骨骼，與人體骨具有類似的天然多孔結構，有助於植入處新骨的形成與生長。2.藉由冷凍乾燥製程，除可延長保存時程，確保品質一致性外，同時提供臨床使用便利性。	可能出現下列不良反應：發燒、感染、疾病傳染、不良的免疫反應。	此產品為人體組之類產品，非屬健保署所定義之健保或自費品項。	無，衛授食字第1106611796號	8875

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考，如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
SAY023891001	可吸收傷口縫合裝置	可吸收、無結、自動縫合傷口。	無，同一般可吸收縫線。	可自動縫合傷口、單股抗菌。	衛署醫器輸字第023891號	1688
THZ034994004	(急採品項)止血氧化纖維	EMOSIST是一種可被吸收具有止血作用的無菌織物。由植物纖維素的氧化再生而成。本產品是耐久的，可以裁剪或繞製而不會磨損。本產品性能穩定，應保存在室溫下。使用過程當中顏色可能改變或泛黃，但其作用特性將不因顏色變化而改變。	液體包封並發生身體對異物的不良反應，例如：1.在血管外科手術期間在血管周圍用此產品後可能導致血管收縮的情況，儘管無法確認有直接關聯，但還是要小心以避免過度壓縮血管。2.在骨孔、骨關節區域、皮膚內使用止血劑而導致癱瘓和神經	快速止血：易莫斯可2到8分鐘內達到良好止血效果不依賴人體內正常的凝血機制，而是通過外部物理作用迅速促使血液凝固，有效控制小血管出血。	衛部醫器輸字第034994號	22500
CBZ029691001	(急採品項)豪可萬定向斑塊切除系統	本產品(導管和切刀驅動器)設計用於治療位於原生周邊動脈中原發和再狹窄的鈣化和非鈣化動脈粥樣硬化病灶。當使用於堅硬、複雜的鈣化病灶時，本產品應與SpiderFX embolic protection device搭配使用，以降低因嚴重鈣化斑塊破碎而造成遠端栓塞的風險。	無。	現有健保品項皆無能夠有效清除血管內嚴重鈣化之斑塊，以致於目前健保品無法有效治療鈣化病灶，達到長期動脈良好暢通性。此產品能夠有效將動脈內的斑塊清除，以利其他相關產品合併治療效果發揮到最好。	衛部醫器輸字第029691號	96000
SAY029245001	無結可吸收性聚對二氧環己酮外科縫合線	1.德國鋼針連續縫合時不易彎曲。2.活性結第一針時較簡單。3. 360度倒刺嵌住軟組織。4.形成水密屏障，組織液不易滲出。	短暫發炎反應。	比無倒刺縫合線有更好張力維持及分布均勻，傷口癒合效果更佳。	衛部醫器輸字第029245號	2800
WWZ004222014	癒立安膠原蛋白敷料	1.促進血小板聚集，填補傷口處後，可防止血凝塊收縮引起的續發性裂。2.具有良好的生物相容性，有助於促進傷口癒合，可應用於各類傷口癒合。3.使用於外科手術上的止血，當結紮止血或傳統止血無效或無法控制時，作為止血的輔助品。	無	癒立安傷口敷料不僅是當作傷口組織修復最大的基材及所謂的Scaffold具有止血功能，與一般含銀敷料只是殺菌且本身無法讓組織攀爬而無法快速幫助患者對於傷口的縮口有明確的改善；癒立安傷口敷料對於傷口的縮口有實質的成效，可經過幾週的時間完全降解，達到組織移入的連結體，在傷口本身的出血部份也可藉由產品的	衛部醫器製字第004222號	13250

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考，如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
WWZ004222010	癒立安膠原蛋白敷料	1.促進血小板聚集，填補傷口處後，可防止血凝塊收縮引起的續發性裂。2.具有良好的生物相容性，有助於促進傷口癒合，可應用於各類傷口癒合。3.使用於外科手術上的止血，當結紮止血或傳統止血無效或無法控制時，作為止血的輔助品。	無	癒立安傷口敷料不僅是當作傷口組織修復最大的基材及所謂的Scaffold具有止血功能，與一般含銀敷料只是殺菌且本身無法讓組織攀爬而無法快速幫助患者對於傷口的縮口有明確的改善；癒立安傷口敷料對於傷口的縮口有實質的成效，可經過幾週的時間完全降解，達到組織移入的連結體，在傷口本身的出血部份也可藉由產品的	衛部醫器製字第004222號	32500
CBZ029438001	艾布杜斯螺旋固定血管內固定錨系統-腹主動脈AAA	在導引器的協助下，將已裝置血管內固定錨的施放器輸送至目標處，按下啟動按鈕施放血管內固定錨，該固定錨將會螺旋穿出，將覆膜支架固定於主動脈血管壁上，可用以治療、預防I型內漏(包含Ia和Ib型)與支架移位、喙型貼合不良(bird beak)等。	感染、血管內第三型滲漏、血管剝離、中風、過敏。	目前市場上無類似品項	衛部醫器輸字第029438號	312800
CBZ029438002	艾布杜斯螺旋固定血管內固定錨系統-胸主動脈TAA	在導引器的協助下，將已裝置血管內固定錨的施放器輸送至目標處，按下啟動按鈕施放血管內固定錨，該固定錨將會螺旋穿出，將覆膜支架固定於主動脈血管壁上，可用以治療、預防I型內漏(包含Ia和Ib型)與支架移位、喙型貼合不良(bird beak)等。	感染、血管內第三型滲漏、血管剝離、中風、過敏。	目前市場上無類似品項	衛部醫器輸字第029438號	312800
FSZ005697001	玻達癒可吸收防沾黏凝膠	本產品為為專利CHAP酯交聯技術製造，4%透明質酸凝膠(10 mL/支)，無色、透明、黏稠、無菌且無熱原之凝膠填充於塑膠注射針筒內。僅供一次性使用。本品為具有黏稠性及延展性的凝膠，可附著於塗抹的組織表面，形成一層抗組織沾黏的屏障，以減少手術後組織間的沾黏。臨床使用操作簡便，用於手術患處黏附性高、不易位移，有效避免沾黏組織產生。可應用於臨床開腹手術	臨床使用上，尚未有嚴重不良反應報告。	目前此項之類似品項未列入健保的給付範圍。	衛部醫器製字第005697號	15625
FBZ002926001	脊椎固定系統:微創脊椎骨釘-加長中空多軸向折斷U型	本系列產品植入物以鈦合金(Ti-6Al-4V)材質製成，脊椎減壓後之固定，增強脊椎初期穩定與融合率。	1.患者對材質敏感。2.神經缺陷。3.鬆動，脫離，或破裂。	1.傷口較小。2.失血量少。3.肌肉組織破壞少。4.術後疼痛感較低。5.恢復速度較快。	衛署醫器製字第002926號	26250

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考，如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
TTZ031099002	可吸收性止血劑及敷料	1.全球目前唯一通過歐盟CE及TFDA認證的防沾黏和止血產品。2.本產品為可吸收性澱粉粉末(由植物來源純化澱粉所產生親水性微粒構成)。3.自由流動的特性使本產品可在手術中簡單、安全的運用。4.不含任何動物及人類來源成分。5.本產品經滅菌、不含熱源且具生物相容性。6.目前上市防沾黏醫材，降低85%沾黏，實驗證明效果優於其他防沾黏醫材。	本品為可吸收性澱粉粉末(由植物來源純化澱粉所產生的親水性微粒構成)，極少副作用。在極少數情況下，發現使用本產品後幾天內C反應蛋白(CRP)的選擇性增加，而在幾天後下降到正常範圍的水平。	無類似功能健保已給付品項。	衛部醫器輸字第031099號	18750
FBZ002926002	脊椎固定系統:微創連接桿	本系列產品植入物以鈦合金(Ti-6Al-4V)材質製成，脊椎減壓後之固定，增強脊椎初期穩定與融合率。	1.患者對材質敏感。2.神經缺陷。3.鬆動，脫離，或破裂。	1.傷口較小。2.失血量少。3.肌肉組織破壞少。4.術後疼痛感較低。5.恢復速度較快。	衛署醫器製字第002926號	10625
FBZ002926003	脊椎固定系統:微創連接桿	本系列產品植入物以鈦合金(Ti-6Al-4V)材質製成，脊椎減壓後之固定，增強脊椎初期穩定與融合率。	1.患者對材質敏感。2.神經缺陷。3.鬆動，脫離，或破裂。	1.傷口較小。2.失血量少。3.肌肉組織破壞少。4.術後疼痛感較低。5.恢復速度較快。	衛署醫器製字第002926號	17500
FBZ023395001	脛骨關節面襯墊(創世傳奇超耐磨高彎曲度脛骨墊片)	全人工膝關節系統包括股骨、脛骨與配件共四項。	手術後可能有併發症包括:血栓、手術部位感染、膝關節不穩定、傷口癒合不良、關節活動角度不佳。	1.脛骨置換物為市場唯一不對稱平台設計,區分左右腳更符合人體解剖。2.股骨置換物採獨特設計,外側髁比對內側厚,提供更良好的外轉狀態,減少髌骨在高度屈曲時錯位的機會。	衛署醫器輸字第023395號	48125
TKY032548001	索尼西迅彎鉗無線超音波刀系統	可用於一般手術中提供橫切、切割及凝結組織。本器材可被用於開放式手術或與相容的5mm的穿刺套管搭配用於內視鏡手術。	目前無。	1.提升手術效率，減少使用縫線結紮血管時間。2.無線設計，增加手術靈活度。	衛部醫器輸字第032548號	31250

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考，如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
TTZ031099003	可吸收性止血劑及敷料	1.全球目前唯一通過歐盟CE及TFDA認證的防沾黏和止血產品。2.本產品為可吸收性澱粉粉末(由植物來源純化澱粉所產生親水性微粒構成)。3.自由流動的特性使本產品可在手術中簡單、安全的運用。4.不含任何動物及人類來源成分。5.本產品經滅菌、不含熱源且具生物相容性。6.目前上市防沾黏醫材，降低85%沾黏，實驗證明效果優於其他防沾黏醫材。	本品為可吸收性澱粉粉末(由植物來源純化澱粉所產生的親水性微粒構成)，極少副作用。在極少數情況下，發現使用本產品後幾天內C反應蛋白(CRP)的選擇性增加，而在幾天後下降到正常範圍的水平。	無類似功能健保已給付品項。	衛部醫器輸字第031099號	21250
TTZ031099005	可吸收性止血劑及敷料	1.全球目前唯一通過歐盟CE及TFDA認證的防沾黏和止血產品。2.本產品為可吸收性澱粉粉末(由植物來源純化澱粉所產生親水性微粒構成)。3.自由流動的特性使本產品可在手術中簡單、安全的運用。4.不含任何動物及人類來源成分。5.本產品經滅菌、不含熱源且具生物相容性。6.目前上市防沾黏醫材，降低85%沾黏，實驗證明效果優於其他防沾黏醫材。	本品為可吸收性澱粉粉末(由植物來源純化澱粉所產生的親水性微粒構成)，極少副作用。在極少數情況下，發現使用本產品後幾天內C反應蛋白(CRP)的選擇性增加，而在幾天後下降到正常範圍的水平。	無類似功能健保已給付品項。	衛部醫器輸字第031099號	2375
S7007054	易速凝雙極電燒器	一種用於脊椎內視鏡手術的水下電燒,體積小且長度特殊,能夠在較狹小的空間進行消融、止血操作。可彎折,具有工作範圍大的優點。	目前無。	無健保品項。	衛部醫器製字第007054號	72500
CBZ032620001	沃芙靈切割氣球導管	Wolverine冠狀動脈切割氣球導管顯微手術擴張裝置，其組成為外表縱向安置3或4片動脈硬化斑塊切割器(顯微手術刀片)的氣球。直徑型號為2.00mm-3.25mm的氣球，含有3片切割器，而直徑型號為3.5mm-4.0mm的氣球，含有4片切割器。	無	當病人冠狀動脈有鈣化的情況發生時，傳統氣球會有無發擴張的情形發生，導致後續支架無法完全擴張，進而引響治療效果。傳統氣球亦有可能造成鈣化的病灶有無法預期的血管壁剝離等併發症發生。切割氣球能夠切割鈣化處，形成擴張的起始點，有效減少嚴重的併發症發生。	衛部醫器輸字第032620號	27500
FBZ022788007	丹妮絲上載式脊椎系統-螺釘	丹妮絲上載式脊椎系統為丹妮絲脊椎系統中之新一代產品。專為先進脊椎外科手術需求所研發，同時是下背及腿部疼痛治療的新概念。本產品結合了原本熟悉的背部端操作方法與動態固定概念。具有彈性的材質能穩定脊椎做為融合的銜接物並能同時維持原本的解剖構造。丹妮絲脊椎系統(Dynesys Spinal System)包含各式椎弓骨釘(pedicle screw)、張力索(tensioning cord)以及唯	植入物或組件可能斷裂、鬆脫或功能毀損。早期或晚期感染因承重過多、不當選擇植入物大小或本身骨質脆弱引起的骨折。軟組織和/或(暫時性或永久性)神經損傷。傷口血腫和傷口癒合緩慢心血管紊亂問題肌肉損傷、活動受限、退化、近接	無	衛署醫器輸字第022788號	26250

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考，如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
CGZ029268001	艾地可周邊血管攝影導管	血管內超音波攝影導管30MHz，適用於可施行經皮冠狀動脈介入性手術的病患。	副作用顯著低於同類特材與血管攝影有關的風險及不適，包括與所有導管插入術有關的風險及不適。任何時候均可能會出現發生率或嚴重度不一的這些風險或不適。此外，這些併發症可能會需要進行額外的醫療處置，包括手術介入以及罕見的案例	無可取代之健保相對應項目。	衛部醫器輸字第029268號	45000
FSZ005261002	防粘連可吸收膠	1.單一規格,可以同時使用在腹腔鏡及子宮腔鏡,手術後預防沾黏. 2.成分不經高溫滅菌,不破壞玻尿酸結構 3.延展性更佳,操作更方便,塗佈較均,不需要預先回溫,減少手術等待的時間	已知對本產品過敏患者不可使用。	無健保品項	衛部醫器製字第005261號	13750
SAY030932001	利嘉修爾鈍頭含塗層閉合器/分割器	本產品是一種雙極電外科器械，與ForceTriad能量平台(本證不包含)配合使用，用於血管與淋巴需要結紮和切割的一般外科、婦科手術。本產品藉由RF電燒能量，可應用於在本產品鉗口處之組織形成閉合。外科醫師可啟動器械內的刀片以分割組織。	無	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。	衛部醫器輸字第030932號	32500
BBY001745002	取物袋(內視鏡)	將欲切除的組織部位於手術過程中暫時放入此一袋中，以避免因手術切除過程中將切除之組織忘記取出或將非正常的組織遺漏於病人腹部之中。	無。	無。	衛署醫器製字第001745號	2000
TBZ015833002	非充氣式止血帶(大)	主要目的是做為提供一快速及有效的方式來將血液從患者四肢排除，並阻止血液再流入。	1.壓力環下之皮膚會暫時性褪色(<24小時),2.止血帶固定處偶有餘留的疼痛感-最久可至7天(極少)	歐其克非充氣式止血帶:1.減少驅血不完整的風險，減少病患術中流失的血液，減少術後輸血的可能性。2.手術可施行的範圍增加，可使手術的準確率大大提高。3.適合各種體型的人使用，手術中不會滑動副作用。4.提供完全無菌的環境:減少施術處傷口感染。5.由於只施予最小的壓力於組織上，可減少或完全消除手術後遺症。	衛部醫器輸壹字第015833號	6913

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考，如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
FBZ007815004	骨板植入物(鈦合金鎖定加壓骨板)	與骨骼接觸面採小面積接觸設計，可減輕對外骨膜的壓迫，保存血液供應，加速骨骼癒合結構角度穩定，絕不鬆脫，適用骨質疏鬆病患及粉碎性骨折可配合微創經皮植接骨術(MIPO)，手術傷口小且美觀，康復較快。材質為高強度鈦金屬，質輕，與人體相容性高，且術後不影響MRI檢查。	置入有異物感。	提供較高穩定性，對於骨質疏鬆或粉碎性骨折的病患提供高固定穩定度，使病患可提早活動，避免術後併發症的發生。	衛署醫器輸字第007815號	35000
FBZ007815005	骨板植入物(鈦合金鎖定加壓骨板)	與骨骼接觸面採小面積接觸設計，可減輕對外骨膜的壓迫，保存血液供應，加速骨骼癒合結構角度穩定，絕不鬆脫，適用骨質疏鬆病患及粉碎性骨折可配合微創經皮植接骨術(MIPO)，手術傷口小且美觀，康復較快。材質為高強度鈦金屬，質輕，與人體相容性高，且術後不影響MRI檢查。	置入有異物感。	提供較高穩定性，對於骨質疏鬆或粉碎性骨折的病患提供高固定穩定度，使病患可提早活動，避免術後併發症的發生。	衛署醫器輸字第007815號	35000
FBZ029049001	骨撐開系統	本產品利用氣囊導管將骨水泥注入脊椎骨折的裂縫。	無	健保無此品項	衛部醫器輸字第029049號	86250
TTZ034020001	斯爾止內視鏡施藥器	配有一個柔性內施藥頭和一個剛性套管，本產品為一次性器械，用後務必丟棄。	為防止堵塞，請勿將施藥器頭接觸潮濕表面。小心操作避免硬質尖端傷及組織。	無健保品項	衛部醫器輸字第 034020 號	3500
TTZ034001001	斯爾止可吸收性止血粉	含有氧化再生纖維素 ORC，預充在施藥器中以施加到出血部位。SURGICEL 應儲存在室溫。低PH值，可抑制病原微生物。	使用在骨骼孔洞、骨骼邊緣區域、脊椎或視神經與視交叉等處的內部、周圍或附近協助止血時，在止血後必須將其清除避免膨脹而施加不必要壓力。本產品無法從血塊中清除。	止血粉PH值低，可抑制病原微生物。健保品項無法達成使效果。	衛部醫器輸字第 034001 號	24000

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考，如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
TBZ015833001	非充氣式止血帶	主要目的是做為提供一快速及有效的方式來將血液從患者四肢排除，並阻止血液再流入。	1.壓力環下之皮膚會暫時性褪色 (<24小時)。2.止血帶固定處偶有餘留的疼痛感-最久可至7天(極少)。	歐其克非充氣式止血帶:1.減少驅血不完整的風險，減少病患術中流失的血液，減少術後輸血的可能性。2.手術可施行的範圍增加，可使手術的準確率大大提高。3.適合各種體型的人使用，手術中不會滑動副作用。4.提供完全無菌的環境:減少術處傷口感染。5.由於只施予最小的壓力於組織上，可減少或完全消除手術後遺症。	衛部醫器輸壹字第015833號	6913
TBZ015833003	非充氣式止血帶	主要目的是做為提供一快速及有效的方式來將血液從患者四肢排除，並阻止血液再流入。	1.壓力環下之皮膚會暫時性褪色 (<24小時)。2.止血帶固定處偶有餘留的疼痛感-最久可至7天(極少)。	歐其克非充氣式止血帶:1.減少驅血不完整的風險，減少病患術中流失的血液，減少術後輸血的可能性。2.手術可施行的範圍增加，可使手術的準確率大大提高。3.適合各種體型的人使用，手術中不會滑動副作用。4.提供完全無菌的環境:減少術處傷口感染。5.由於只施予最小的壓力於組織上，可減少或完全消除手術後遺症。	衛部醫器輸壹字第015833號	5625
FBZ008694001	全膝關節系統(氧化鈦股骨組件)	全人工膝關節系統包括股骨、脛骨與配件共四項。	手術後可能會有併發症包括:血栓、手術部位感染、膝關節不穩定、傷口癒合不良、關節活動角度不佳。	氧化鈦(Oxinium)是一種具有陶瓷表面特性的轉化金屬合金,主要成分為鈦及鈮金屬,氧化後表面轉化成氧化鈦金屬。其優點在於發生變化的部位僅限表面,其他部分仍為具有高拉伸力的金屬,其其堅硬度為一般健保材質鈦銻合金的兩倍,摩擦力僅有鈦銻合金的一半,因此品質較高、使用年限較一般健保品長。	衛署醫器輸字第008694號	157000
CBZ032893001	羅塔普洛旋磨系統導管與推進器	本特材用於傳統氣球導管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。須配合波士頓科技"羅塔培特旋轉血管成型系統導引線。	1.阻塞區無法通過導引線者。 2.僅留的血管為極左心室功能者。 3.隱靜脈血管者。 4.用羅塔培特旋轉血管形成系統來處理前,經血管攝影證明其血管有纖維化之患者,其病患已經由溶血性之藥物治療,其纖維化解決2-4周後,其阻塞區可由羅塔培特旋轉血管形成系統	無同類特材。	衛部醫器輸字第032893號	50000
CBZ011289001	羅塔培特旋轉血管成型系統導引線	能配合冠狀動脈血管研磨鑽系統的導引線有: Floppy型及附屬輔助型等羅塔導引線。	當旋轉頭高速旋轉食勿讓其維持在同一處。如此導引線總會有磨損之虞小心推進或縮回旋轉鑽頭高速旋轉當其時高速旋轉動作進行時,在很窩情況下當除去的工作需進行較長時間時,特別是鈣化/角狀病變情況下,須重置導引線病露出之前未使用的部分或	無同類特材。	衛署醫器輸字第011289號	6000

臺灣基督教門諾會醫療財團法人門諾醫院自費特材一覽表
 ~價格僅供參考，如有異動依實際公告或醫師現場解釋為主~

自費代碼	中文名稱	產品特性	副作用	與健保給付品項之療效比較說明	衛署許可證字號	自費價
CDZ030323001	(急採品項)膽道支架	用於緩和治療膽道的惡性和□或良性狹窄,或膽道瘻管和□或閉合穿孔及手術後的滲漏和瘻管。	潛在併發症:疼痛、出血、發燒、破裂、感染、發炎、支架閉塞、腫瘤通過支架內生長、腫瘤向左右兩端支架增生、黏膜增生、支架移位、支架錯位、穿孔、水腫、侵蝕、死亡(非一般疾病進展造成)。	無健保品項。	衛部醫器輸字第030323號	61875
SSZ035455001	(急採品項)止血夾	1.內視鏡標記。2.止血,用於以下條件:小於3公分之黏膜或黏膜下組織損傷,出血性潰瘍,直徑小於1.5公分之瘻肉,結腸憩室。3.以保守性治療方式輔助閉合小於20公釐的腸胃道穿孔。	無。	無健保品項。	衛部醫器輸字第035455號	375