

院內代碼	品項代碼	品項名稱	許可證號	商品特色	療效比較	副作用	應注意事項	自費價
YO1223ZO	FBZ023027001	高抗力骨水泥 (含抗生素)	衛署醫器輸字第023027號	成分經重新配置及測試，具抗疲勞高強度特性，骨水泥粉末內含定量之抗生素，可持續釋放以減少術後感染率。	負載週期次數約健保給付品項7倍，內含抗生素更可降低術後感染機率。	無副作用。	需經醫生建議後使用。	23,750
YO1223ZO	FBZ023027001	高抗力骨水泥 (含抗生素)	衛署醫器輸字第023027號	成分經重新配置及測試，具抗疲勞高強度特性，骨水泥粉末內含定量之抗生素，可持續釋放以減少術後感染率。	負載週期次數約健保給付品項7倍，內含抗生素更可降低術後感染機率。	無副作用。	需經醫生建議後使用。	23,750
YO1230ZO	FBZ020591001	賀利氏歐斯特保脊椎專用骨水泥	衛署醫器輸字第020591號	產品加入葉綠素使手術區域清晰可見。 產品加入二氧化鋯使骨水泥高顯影效果。		無	須配合x光機監測使用	27,250
YO1308ZO	FBZ020346001	賀利氏 骨水泥 含抗生素	衛署醫器輸字第020346號	含抗生素骨水泥添加水溶性粉體 Vancomycin.局部抗生素釋放濃度高. 抗生素殺菌範圍廣、殺菌時間長。	一般健保關節骨水泥是沒有含抗生素成分，	無副作用。	需經醫生建議後使用。	20,625
YO1328ZO	FBZ026894001	“阿伐泰克” 歐瑟菲骨水泥	衛部醫器輸字第026894號	“阿伐泰克” 歐瑟菲斯骨水泥為脊椎專用低溫骨水泥，含有45% 二氧化鋯，為高顯影材質，可準確監控打入骨水泥的劑量及流向，降低骨水泥滲漏的危險，且添加5% 羶磷灰石，增加生物相容性，並促進骨生長。	傳統治療方式：椎體成形術-直接灌入骨水泥於椎體中 1、本產品是一種用於椎體成形手術的丙烯酸骨水泥，具高顯影材質(含有45% 二氧化鋯)可有效將骨水泥注入椎體且含有5% HA可增加骨間生物相容性。	1. 手術部位疼痛、出血 2. 矯正喪失 3. 表面(軟組織)或深部感染 4. 手術部位旁的骨頭骨折 5. 軟組織血液凝塊(血腫) 6. 脊髓損傷 7. 心血管阻塞等。 (註：沒有任何手術(或醫療處置)是完全沒有風險的，以上所列的風險已被認定，但仍有可能一些醫師無法預期的風險未列出；且特殊體質或病況會有不同的風險，請務必告訴醫師您完整的	1.病患應對植入裝置充分了解，並遵守其目的和限制。2.病患若術後24-48小時有任何負重活動應減至最低。任何類型的早期或過度負重、振動、運動、掉落、撞擊或其他妨礙癒合及/或融合發展之活動，都會增加植入物彎曲、錯位及/或斷裂以及未預期結果的風險。3.病患術後不可抽菸、飲酒或食用非類固醇及阿斯匹靈藥物。4.病患若於手術部位有疼痛及腫脹增加應通知醫師。	29,375
YO1319ZO	FBZ019637001	“舒瑪克”骨水泥“脊椎用	衛署醫器輸字第019637號	一、產品特性與描述: 凝固時溫度較低,骨水泥注入時較安全，凝固時間較長有充足時間將骨水泥注入，已含鉍劑能有效掌握骨水泥流向，含MCHA微結晶羶磷灰石，有助骨生長。	自費品20~25分鐘達到完全硬化。緩凝可觀察顯影控制骨水泥流向避免外漏而造成心肺血管栓塞，安全性高	使用任何補骨材料可能造成的潛在併發症。	依原廠之使用說明書指示，使用者必須對骨水泥的操作技術經過訓練	30,566

YO1131Z0	FBZ019480005	奧斯特 補骨洞去礦化異體植骨 0.5cc	衛署醫器輸字第019480號	骨組織因受外力造成傷害或因病變切除時，適時的植入適當之骨生長因子(DBM)，可促使骨組織癒合.以恢復基本之生理功能.	無同類健保品項。	無	移植部位存有感染請勿使用	16,000
YO1132Z0	FBZ019480006	奧斯特 補骨洞去礦化異體植骨 1cc	衛署醫器輸字第019480號	同上	無同類健保品項。	無	移植部位存有感染請勿使用	28,500
YO1133Z0	FBZ019480007	奧斯特 補骨洞去礦化異體植骨 2.5cc	衛署醫器輸字第019480號	同上	無同類健保品項。	無	移植部位存有感染請勿使用	58,000
YO0971F1	FBA04CS010Z6	美瑞世 人工骨顆粒.10CC	衛署醫器製字第001467號	本產品含有具有HAP/TCP硫酸鈣特性.此原料和人體骨骼成分相近.具有顆粒結構.作為骨骼新生填補支架.可快速幫助骨骼癒合	在人體內，β 型三鈣磷酸鹽可被吸收並逐漸被新生骨質取代，其吸收及新生修復的速度與自體骨相似。	可能的不良反應包含但不限於下列反應:接合不正、假性關節的形成、過敏反應、骨髓抽取處出血、血栓性靜脈炎、血栓、固定不穩、神經性病併發症以及傷口的缺	1.產品限一次使用，不可再次滅菌或重複使用。2.嚴重退化性骨骼疾病所導致之病理性骨折、未接受醫療控制的糖尿病患者、酒精中毒者等未經評估其用的有效性及安全性。	7,828
YO1159Z0	FBZ002746001	美瑞世優凱飛人工骨5G	衛署醫器製字第002746	成分:硫酸鈣(Calcium Sulfate); 60% 氫氧基磷灰石(hydroxyapatite)及 40% β-磷酸三鈣(β-tricalcium phosphate)。氫氧基磷灰石是骨頭及牙齒中主要的成分,β-磷酸三鈣在缺損處被吸收實有助於治療效	複合式成分所產生的新骨形成支架，能促使新骨生長得更加理想。	使用任何補骨材料可能造成的潛在併發症，包括感染、骨折、血腫、蜂窩組織炎、畸形、不癒合、癒合不良。	須注意添加專屬的液體溶劑量。	27,500
YO1320Z0	FBZ003103003	尼諾斯注射式人工骨替代物(滅菌)/ 5cc	衛署醫器製字第003103號	適用於填充骨頭空隙或缺損，其強度足以支撐患部避免凹陷，填補於骨缺陷後能快速固化，且在骨頭癒合期間能被人體骨骼吸收取代	本品項含有微創注射工具.可以避免大傷口手術且本品項可以任意捏製骨頭缺陷形狀.有效防止骨折處塌陷.	使用任何補骨材料可能造成的潛在併發症。	依原廠之使用說明書指示，使用者必須對注射式人工骨的操作技術經過訓練	33,750
YO1153Z0	FBZ004836003	骨立活注射式人工骨替代物	衛部醫器製字第004836號	同上	同上	同上	同上	38,463
YO1158Z0	FBZ027409001	"美精技"悠補骨補骨材料 1cc	衛部醫器輸字027409號	適用於填充骨頭空隙或缺損，可以增加骨骼再生能力.幫助骨骼融合.帶動生長能力	本品項具有骨骼再生因子.有效加速骨骼增生.	同上	依原廠之使用說明書指示，	27,715
YO1160Z0	FBZ027409002	"美精技"悠補骨補骨材料 2cc	衛部醫器輸字027409號	同上	同上	同上	依原廠之使用說明書指示，	44,119
YO1161Z0	FBZ027409003	"美精技"悠補骨補骨材料 5cc	衛部醫器輸字027409號	同上	同上	同上	依原廠之使用說明書指示，	74,663

YO1249Z0	FBZ023041006	諾亞生物可吸收人工代用骨 2.5立方公分	衛署醫器製字第023041	<p>本產品是一種具有骨生成特性的生物活性材料，可單獨使用，也可以與自體骨或異貴重骨混合使用。“諾亞”的化學成分存在於正常骨組織中(鈣、磷、鈉、矽、氧)。該產品包裝為以下三種型態之一：</p> <p>(A)顆粒狀(Particulate form)，大小範圍在90-710μ m 之間的顆粒；</p> <p>(B)多孔塊狀(Solid block form)，將顆粒融在一起；</p> <p>(C)軟塊狀(Putty form)，以90-710微米的顆粒製備，並混合甘油和聚乙二醇當作可吸收的粘合劑。當植入骨組織後，其表面隨時間發生動態變化，特別是表面反應產生的磷酸鈣層與人體骨組織內的經基磷灰石有相同的組成和結構，此磷灰石可為新骨的生成提供文祭，最終使骨缺損完全修復。</p>	無同類健保品項。	<p>本產品使用過程中出現的併發症與使用自體骨過程相同。在軟組織和硬組織長於骨缺損之前，不具備足夠的機械強度來承重。在骨折需要固定的病人中，必須採用標準的內固定或外固定技術，以便在所有的平面內體可以堅強的固定效果。手術後可能引起的併發症包括淺表傷口感染、深部傷口感染、深部傷口感染伴隨骨髓延遲癒合、復位中骨質流失無法融合、失去骨移植替代物、移植替代物前突和/或移位，一般併發症也可能因麻醉或手術而出現。</p>	<p>本產品應該由熟悉植骨、內固定及外固定技術的外科醫生使用。“諾亞”不能穩定螺絲釘固定。與“諾亞”同時使用的器械應與骨骼牢固固定，我們可以把它和固定器械聯合使用，手術後的鍛鍊和康復訓練應嚴格遵照。</p>	28,125
YP0121Z0	WDY004663001	荷美敷高黏度組織黏著劑	衛署醫器輸字第004663號	<p>本產品在塗抹後可於數分鐘內完成聚合作用，聚合後可在手術切口上形成一道防水的屏障，當聚合層保持完好時，可以防止微生物的滲透，但微生物屏障性能尚未在臨床研究中證明。</p>	無同類健保品項。	<ol style="list-style-type: none"> 1.對氨基丙烯酸酯或甲醛過敏的患者可能會產生不良反應。 2.本產品接觸眼睛時，患者可能會產生不良反應。 	<ol style="list-style-type: none"> 1.本產品為皮膚表面傷口黏著專用，不應接觸眼睛或皮膚下的組織。 2.本產品不可塗抹過於潮濕的傷口。 3.若本產品不慎接觸眼睛，應以大量的清水或生理鹽水沖洗眼睛。 4.若傷口可能長期的、重複的接觸水份或產生摩擦，不應使用本產品。 	3,620

YO1248ZO	FBZ023041007	諾亞生物可吸收人工代用骨5.0立方公分	衛署醫器製字第023041	<p>本產品是一種具有骨生成特性的生物活性材料，可單獨使用，也可以與自體骨或異貴重骨混合使用。諾亞"的化學成分存在於正常骨組織中(鈣、磷、鈉、矽、氧)。該產品包裝為以下三種型態之一:</p> <p>(A)顆粒狀(Particulate form)，大小範圍在90-710μ m 之間的顆粒；</p> <p>(B)多孔塊狀(Solid block form)，將顆粒融在一起;</p> <p>(C)軟塊狀(Putty form)，以90-710微米的顆粒製備，並混合甘油和聚乙二醇當作可吸收的粘合劑。當植入骨組織後，其表面隨時間發生動態變化，特別是表面反應產生的磷酸鈣層與人體骨組織內的經基磷灰石有相同的組成和結構，此磷灰石可為新骨的生成提供文祭，最終使骨缺損完全修復。</p>	無同類健保品項。	<p>本產品使用過程中出現的併發症與使用自體骨過程相同。在軟組織和硬組織長於骨缺損之前，不具備足夠的機械強度來承重。在骨折需要固定的病人中，必須採用標準的內固定或外固定技術，以便在所有的平面內體可以堅強的固定效果。手術後可能引起的併發症包括淺表傷口感染、深部傷口感染、深部傷口感染伴隨骨髓延遲癒合、復位中骨質流失無法融合、失去骨移植替代物、移植替代物前突和/或移位，一般併發症也可能因麻醉或手術而出現。</p>	本產品應該由熟悉植骨、內固定及外固定技術的外科醫生使用。“諾亞"不能穩定螺絲釘固定。與“諾亞"同時使用的器械應與骨骼牢固固定，我們可以把它和固定器械聯合使用，手術後的鍛鍊和康復訓練應嚴格遵照。	43,000
YO1253ZO	FBZ002964001	"双美" 膠原蛋白骨填料	衛署醫器輸字第002964號	<p>双美膠原蛋白骨填料是由100%膠原蛋白合成，並將產品製成橢圓形狀，方便手術中易於置入骨空腔中。</p> <p>二、適應症：双美膠原蛋白骨填料可適用於填補非固有穩定性骨骼結構處之骨裂縫，尤其當塗裹上自體骨髓時。双美膠原蛋白骨填料應徐緩地填入骨裂縫處，可被用來填補四肢骨、脊椎、骨盆等骨骼系統的裂隙，及因手術或骨骼外傷所產生的骨缺損。</p>	双美膠原蛋白骨填料材質較好、硬度較軟，方便手術中易於置入骨空腔中。	無	双美膠原蛋白骨填料為消毒滅菌包裝，請於手術過程中避免污染。	25,625
YO1254ZO	FBZ025611001	"泰克美"克西鈞脊固骨水泥	衛部醫器輸字第025611號	本產品適用於椎體成型手術能迅速塑型作用的丙烯酸骨水泥。	<p>微創手術傷口較小。骨水泥經由展開的植入物中間緩緩流至椎體骨小樑間並包圍植入物，骨水泥凝聚於交錯的骨小樑間，固化後的長期穩定性較佳。低壓方式注入高黏度的骨水泥避免洩漏發生。除能強化椎體，緩解疼痛，恢復椎體高度，進行駝背的校正，重建椎體終板，減緩椎間盤退化性病變，保留骨小樑，</p>	<p>可椎體整形手術可直接或間接的造成下列併發症： Methylmethacrylate已證實在一些過敏體質的病患上會造成急性過敏甚至導致嚴重的過敏反應。發炎、骨水泥外漏潛伏症狀(壓迫)、心血管上的意外、出血及血腫、發燒等。</p>	本產品使用前務必受過完善專業訓練並熟悉產品操作。本使用說明書必須符合或適用於病人的診斷病例。本產品的手術僅限於具有能夠緊急處理外科的醫療設備的醫院使用。	30,875

YO1281F0	FBA04BC05BW G	"台微醫"喜瑞 骨人工骨替代 物	衛署醫器製字第003283號	同上	無	1.不適用於自體骨移植區域 或部分區域骨發炎 2.惡性骨瘤 3.植入部位壞死 5.預備治療之部位有退化骨 骼病變	同上	3,978
YO1278F1	FBA04BC10GW G	"台微醫"喜瑞 骨人工骨替代 物	衛署醫器製字第003283號	同上		1.不適用於自體骨移植區域 或部分區域骨發炎 2.惡性骨瘤 3.植入部位壞死 6.預備治療之部位有退化骨 骼病變	同上	7,828
YO1280F1	FBA04BC10BW G	"台微醫"喜瑞 骨人工骨替代 物	衛署醫器製字第003283號	同上	無	1.不適用於自體骨移植區域 或部分區域骨發炎 2.惡性骨瘤 3.植入部位壞死 7.預備治療之部位有退化骨 骼病變	同上	7,828
YO1118Z0	FBZ028735001	艾普邦恩斯脊 椎專用骨水泥	衛部醫器輸字第028735號	產品加入二氧化鋯使骨水泥高顯 影效果.	無	無	須配合x光機監測使用	28,750
YO1309Z0	FBZ023688001	歐特選去礦化 補骨物 1 cc	衛署醫器輸字第023688號	本品具有骨傳導性與骨頭誘導生 成潛力。當骨組織受外力造成傷 害而骨折或因骨病變需要切除時 ，適時植入含生長因子的去礦化 骨基質(DBM)，可促進骨組織癒 合，已恢復其生理機能。	異體去礦化骨基質 (DBM)同 時具備骨誘導性與骨引導性 性質。其DBM所含的生長因 子在促進骨癒合時，同時被 宿主骨所吸收與整合並取而 代之。	無	移植部位或病人存有骨髓炎、 敗血症等感染問題時請勿使 用。	21,250
YO1310Z0	FBZ023688002	歐特選去礦化 補骨物 2.5cc	衛署醫器輸字第023688號	同上	同上	無	移植部位或病人存有骨髓炎、 敗血症等感染問題時請勿使	44,000

YO1301Z0	FBZ003103007	尼諾斯 注射式人工骨替代物 (滅菌)	衛署醫器製字第 003103 號	<p>1. 本產品為『硫酸鈣+磷酸鈣』組合，加水攪拌後，約12分左右硬化定形，於X光下可清楚呈現。</p> <p>2. 『可塑形黏土狀』特性，可易於【填補不規則之骨缺陷】</p> <p>3. 『優異骨引導』作用機制，分解時間與骨癒合同步。</p> <p>4. 可填充於注射筒內，方便進行微創注射。</p>	<p>1. 硫酸鈣可被人體吸收，三個月會全部降解</p> <p>2. TCP半年後開始降解</p> <p>3. HA人體不可吸收</p> <p>1. 傳統式人工骨無法塑性</p> <p>2. 注射式硫酸鈣人工骨，雖然可以塑性但會有變硬擠不出來等問題，增加手術難度</p>	<p>1. 發現任何併發症的產生，可能需要再次手術或取出植入物。</p> <p>2. 併發症包括但不限於：</p> <p>(1) 植入物毀損游移。</p> <p>(2) 外觀輪廓變形。</p> <p>(3) 植入部位組織萎縮。</p> <p>(4) 水腫、紅腫及發炎反應。</p>	<p>1. 本產品僅供單次施用，切勿重複滅菌使用或使用已開封之餘料。</p> <p>2. 本產品開封後會因潮濕空氣而降低其療效，請在開封後立即施用。</p> <p>3. 粉劑和水劑混合後，十分鐘內需施用完畢，材料固化過程中避免劇烈碰觸植入部位。</p> <p>4. 施用前應將材料均勻混合，粉劑若與其他溶液(血液或抗生素等)進行調配，使用效果尚不清楚。</p> <p>5. 若患部為大量出血之傷口，應待出血狀況控制後再予以施用，否則過多體液容易影響療效。</p> <p>6. 本產品僅可使用在骨科修補處理上，且各階段處理步驟皆需採用無菌操作技術。</p> <p>7. 乾燥保存可延長使用期限，避免保存於潮濕或溫度過高之環境中。</p>	31,250
YO1326Z0	FBZ028224001	“帝富”康富 脊椎骨水泥系統	衛部醫器輸字第028224號	<p>1.超黏稠性骨水泥, 病患安全有保障。</p> <p>2.骨水泥攪拌後無需再等待即可實施灌注, 縮短手術時間。</p>	無類似健保品項。	過敏反應。	<p>1.請勿超過骨水泥輸送時間進行連續注射, 否則會導致輸送系統發生故障, 必須在凝固時間之前取出所有針頭。</p> <p>2.必須正確操作和存放本系統, 本系統如有損壞或改變可能會導致缺陷, 從而使系統失效。</p>	96,000