

正本

1. Sean to provide members
& put on weekly news

檔 號：
保存年限：

cc RAE

衛生福利部 函

L. N. H. H.

機關地址：11558 台北市南港區忠孝東路六段488號

傳 真：02-2787-7498

聯絡人及電話：李佩容 02-2787-7445

電子郵件信箱：pj1@fda.gov.tw

10668

106台北市大安區敦化南路二段128號15樓

受文者：中華民國藥品行銷暨管理協會

中華民國藥品行銷暨管理協會
收文日期：105年5月3日
本文件保留： <input type="checkbox"/> 1M, <input type="checkbox"/> 3M, <input type="checkbox"/> 6M
<input type="checkbox"/> 1Y, <input type="checkbox"/> 3Y, <input type="checkbox"/> 5Y
<input type="checkbox"/> 未定, <input checked="" type="checkbox"/> 永久

發文日期：中華民國105年4月28日

發文字號：部授食字第1051403403號

速別：

密等及解密條件或保密期限：

附件：公告(含附件)影本1份

主旨：「藥品追溯追蹤申報系統管理辦法」訂定草案，業經本部於105年4月28日以部授食字第1051403399號公告預告，檢送該公告(含附件)影本1份，對其內容有任何意見或修正建議者，請於14日內陳述意見或洽詢，請查照。

正本：社團法人台灣全球運籌發展協會、臺灣製藥工業同業公會、台北市西藥代理商業同業公會、中華民國西藥商業同業公會全國聯合會、中華民國製藥發展協會、中華民國學名藥協會、台灣研發型生技新藥發展協會、中華民國藥劑生公會全國聯合會、台灣教會醫療院所協會、台灣社區醫院協會、台灣社區藥局發展協會、中華民國區域醫院協會、中華民國物流協會、中華民國西藥代理商業同業公會、中華民國藥品行銷暨管理協會、中華民國開發性製藥研究協會、中華民國藥師公會全國聯合會、衛生福利部附屬醫療及社會福利機構管理會、財團法人醫院評鑑暨醫療品質策進會、社團法人台灣醫務管理學會、台灣私立醫療院所協會、台灣國際物流暨供應鏈協會



副本：

部長 蔣丙煌

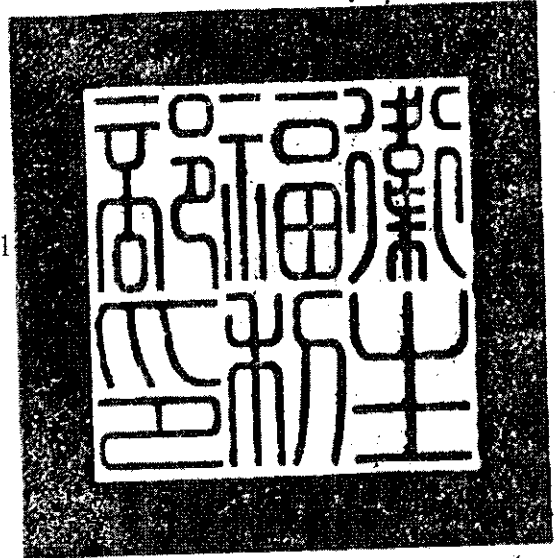
裝

訂

線

衛生福利部 公告

發文日期：中華民國105年4月28日
發文字號：部授食字第1051403399號
附件：藥品追溯追蹤申報系統管理辦法（草案）1

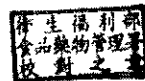


主旨：預告訂定「藥品追溯追蹤申報系統管理辦法」草案。
依據：行政程序法第一百五十四條第一項。

公告事項：

- 一、訂定機關：衛生福利部。
- 二、訂定依據：藥事法第六條之一第三項。
- 三、「藥品追溯追蹤申報系統管理辦法」訂定草案總說明及草案條文對照表詳如附件，本案另載於本部全球資訊網(<http://www.mohw.gov.tw>)及衛生福利部食品藥物管理署網站(<http://www.fda.gov.tw>)之「公告資訊網」網頁。
- 四、對於本公告內容如有任何意見或修正建議者，請於刊登公報次日起14日內陳述意見或洽詢：

- (一)承辦單位：衛生福利部食品藥物管理署
- (二)地址：11561臺北市南港區昆陽街161-2號
- (三)電話：(02)2787-7445
- (四)傳真：(02)2787-7498
- (五)電子郵件：pjl@fda.gov.tw



副本：

部長蔣丙煌

藥品追溯追蹤申報系統管理辦法草案總說明

為明確規範經中央衛生主管機關公告類別之藥品，其販賣業或製造業者申報追溯追蹤管理項目之記錄資料範圍，爰依藥事法第六條之一第三項規定，訂定「藥品追溯追蹤申報系統管理辦法」，計七條，其要點如下：

- 一、法源依據。（草案第一條）
- 二、藥品追溯追蹤申報系統之定義。（草案第二條）
- 三、製劑許可證所有人就其藥品申報追溯追蹤管理項目之記錄資料範圍。（草案第三條）
- 四、製劑許可證所有人以外之藥品販賣業者從事製劑批發、輸出業務時，申報追溯追蹤管理項目之記錄資料範圍。（草案第四條）
- 五、藥品販賣業者或藥品製造業者應詳實申報及保存憑證，並規範保存之期限。（草案第五條）
- 六、衛生主管機關為確認追溯追蹤系統申報內容之正確性，得查核藥品販賣業者或製造業者並要求其提供相關證明。（草案第六條）
- 七、本辦法之施行日期。（草案第七條）

藥品追溯追蹤申報系統管理辦法草案

條文	說明
<p>第一條 本辦法依藥事法（以下簡稱本法）第六之一條第三項規定訂定之。</p>	<p>本辦法之法源依據。</p>
<p>第二條 本辦法所稱追溯追蹤申報系統，指藥品於製造、輸入、販賣及輸出過程之各個環節，為追溯藥品來源或追蹤藥品流向，所建立之資訊及申報管理措施。</p>	<p>藥品追溯追蹤申報系統之定義。</p>
<p>第三條 製劑許可證所有人就其藥品，應申報下列追溯追蹤管理項目：</p> <p>一、製劑所用之藥品有效成分資訊：</p> <p>（一）製造廠名稱及地址。</p> <p>（二）批號。</p> <p>（三）如採用原料藥許可證或自用原料者，應包括許可證字號或貨品進口同意書簽審文件編號。</p> <p>二、製劑資訊：</p> <p>（一）製劑許可證所載品名、核准字號、適應症、劑型、成分、藥商名稱、製造廠名稱及製造廠地址。</p> <p>（二）條碼等可供識別之標記。</p> <p>（三）批號。</p> <p>（四）數量。</p> <p>（五）製造日期及有效期間或保存期限。</p> <p>（六）如係輸入製劑，應另包括報關日期。</p> <p>三、製劑流向資訊：</p> <p>（一）受貨機構名稱、地址、聯絡人及聯絡電話。</p> <p>（二）製劑名稱。</p> <p>（三）批號。</p> <p>（四）數量。</p> <p>（五）製造日期及有效期間或保存期限。</p> <p>（六）交貨日期。</p> <p>四、其他與藥品相關之內部追溯追蹤資訊。</p>	<p>製劑許可證所有人就其藥品申報追溯追蹤管理項目之記錄資料範圍。</p>
<p>第四條 製劑許可證所有人以外之販賣業者從事製劑批發、輸出業務時，應申報下列追溯追蹤管理項目：</p>	<p>製劑許可證所有人以外之藥品販賣業者從事製劑批發、輸出業務時，申報追溯追蹤管理項目之記錄資料範圍。</p>

<p>一、製劑供應商資訊：</p> <p>(一) 供應商之名稱、地址、聯絡人及聯絡電話。</p> <p>(二) 製劑許可證所載品名及核准字號。</p> <p>(三) 批號。</p> <p>(四) 數量。</p> <p>(五) 製造日期及有效期間或保存期限。</p> <p>(六) 收貨日期。</p> <p>二、製劑流向資訊：</p> <p>(一) 受貨機構名稱、地址、聯絡人及聯絡電話。</p> <p>(二) 製劑許可證所載品名及核准字號。</p> <p>(三) 批號。</p> <p>(四) 數量。</p> <p>(五) 製造日期及有效期間或保存期限。</p> <p>(六) 交貨日期。</p> <p>三、其他與製劑相關之內部追溯追蹤資訊。</p>	
<p>第五條 藥品販賣業者或藥品製造業者對第三條及第四條管理項目，應詳實申報。</p> <p>藥品販賣業者或藥品製造業者應保存可資證明第三條及第四條管理項目之憑證、文件至少五年。</p>	<p>藥品販賣業者或藥品製造業者應詳實申報及保存憑證，並規範保存之期限。</p>
<p>第六條 衛生主管機關為確認追溯追蹤系統申報內容之正確性，得進入藥品販賣業者或製造業者作業場所查核及要求其提供相關證明，販賣業者或製造業者不得規避、妨礙或拒絕。</p>	<p>衛生主管機關為確認追溯追蹤系統申報內容之正確性，得對藥品販賣業者或製造業者進行查核並要求其提供相關證明。</p>
<p>第七條 本辦法施行日期，由中央衛生主管機關定之。</p>	<p>本辦法施行日期。</p>