

1 彙整世界先進六國現行 MR 制度規劃佐證

區域別	美加		
國家類別	美國	加拿大	
機構統籌年份	1999	1971	
執行依據	聯邦認證標章	組織認證	
認證執行機構	NAPSR (National Association of Pharmaceutical Sales Representatives)	CCPE (The Council for Continuing Pharmaceutical Education)	
職業名稱	National Pharmaceutical Representative	Pharmaceutical Sales Professional	
認證程序	120 小時	250-300 小時	
證照更新 (年)	2	N.A.	
教育訓練認證	CNPR® Certification (聯邦認證標章, Open book, 題庫)	CCPE Accreditation	
資格遴選條件	非醫藥背景須從事醫藥業務者	從事醫藥業務者	
連結網址	NAPSR (2015.11.19)	CNPR Pharmaceutical Sales Training (2015.11.19)	The Accreditation Course
			

區域	歐洲			
國家類別	英國			
機構統籌年份	1968			
執行依據	組織認證			
認證執行機構	ABPI (The Association of the British Pharmaceutical Industry)			
職業名稱	1 Generic sales representatives 2 Medical Representatives			
認證程序	1 Generic sales representatives：4 個領域必修 31 學分可獲得由 PMCPA (The Prescription Medicines Code of Practice Authority) 認證(Certificate) 2 Medical Representatives：必修 31 學分，另加選修 2-3 科專科疾病領域達 46 學分可獲得由 PMCPA (The Prescription Medicines Code of Practice Authority)文憑證書 (Diploma)			
證照更新(年)	N.A.			
教育訓練認證	1 Generic sales representatives Certificate 2 Medical Representatives Diploma			
資格遴選條件	從事醫藥業務代表或是醫藥行銷人員			
連結網址	ABPI Exam for medical representatives (2015.11.19)	ABPI Exam website (2015.11.19)	Generic sales representatives	Medical representatives
				

區域別	歐洲			
國家類別	德國		法國	
機構統籌年份	1978		1993	
執行依據	法源依據		HAS (Haute Autorité de Santé) 制定法源監督	
認證執行機構	監督：BA (Bundesagentur für Arbeit) (聯邦就業局-Federal Employment Agency) 執行單位：PharmRefPrV		COFRAC (Comité français d'accréditation)	
職業名稱	Pharmareferenten (德文) Medical Representative		Certification de la visite médicale (法文) Medical Sales Representatives	
認證程序	1000 小時		N.A.	
證照更新 (年)	N.A.		3	
教育訓練認證	Pharmareferent		certification visite medicale EN ISO/IEC 17021	
資格遴選條件	非醫藥背景須從事醫藥業務者		非醫藥背景須從事醫藥業務者	
連結網址	German Law Reference (English Version, AMG, Ch14, Sec 75)	Bundesministerium der Justiz und für Verbraucherschutz (PharmRefPrV)	COFRAC (Comité français d'accréditation)	Certification visite medicale
				

區域別	西太平洋	
國家類別	日本	台灣
機構統籌年份	1997	1995
執行依據	「医療におけるMRのあり方検討会報告書」（厚生省薬務局長私的検討会）の公表 → 資質向上に資格認定は必要と示唆 「国家資格ではなく、ヨーロッパ諸国の例にならない、公正な民間機関によるMRの資格制度を導入すべきである」	組織認定
認定執行機構	MR-EACJ (MR Education & Accreditation Center of Japan)	TPMMA (Taiwan Pharmaceutical Marketing & Management Association)
職業名稱	医薬情報担当者 (MR : Medical Representatives)	Medical Representative
認定程序	1 導入教育(6ヶ月内完成) (300 小时基礎教育+ 150 小时MR 實務教育) 2 繼續教育 (40 小时/年)	120 小时
證照更新 (年)	5	5
教育訓練認證	MR 教育研修要綱	
資格遴選條件	從事醫藥業務者	從事醫藥業務者
連結網址	MR-EACJ (2015.11.19)	TPMMA MR/C 專區
		

註：2015.11.19 部分官方網站更新，標註如表請參考