

社團法人中華民國學名藥協會 函

立案證書字號：內政部台內社字第 0960068605 號函核准立案
電 話：(02)2531-4389*14 傳 真：(02)2537-1389
地 址：104 台北市中山區松江路 32-1 號 5 樓
承 辦 人：李芳致 Email：gdp@tgpa.org.tw

受文者：如正副本名單

發文日期：中華民國 107 年 7 月 6 日

發文字號：中華藥協字第 1070070094 號

速 別：普通

密 等：普通

附 件：107 年藥品優良運銷規範(GDP)輔導性訪查申請簡章及申請表各乙份

主 旨：本會今(107)年度持續辦理藥品優良運銷規範(GDP)輔導性訪查，詳如說明段，敬請貴會及貴局協助公告並轉知所屬會員及轄內藥商。

說 明：

- 一、 本會承接衛生福利部食品藥物管理署 107 年委辦計畫「精進藥品 GMP/GDP 管理制度達國際 PIC/S 標準之研究」，辦理藥品優良運銷規範(GDP)業者輔導性訪查，目前尚有輔導名額，歡迎踴躍申請。
- 二、 本輔導性訪查相關資訊詳情請參閱附件，亦可至本會網站藥品 GDP 專區(<http://www.tgpa.org.tw/>)下載簡章，或來電(02)2531-4389 洽詢。

正本：中華民國西藥商業同業公會全國聯合會、中華民國開發性製藥研究協會、中華民國製藥發展協會、中華民國藥品行銷暨管理協會、台北市生物技術服務商業同業公會、台灣生物產業發展協會、台灣研發型生技新藥發展協會、社團法人中華無菌製劑協會、社團法人台灣藥物品質協會、財團法人醫藥工業技術發展中心、臺灣製藥工業同業公會、中華民國西藥代理商業同業公會、台中市西藥商業同業公會、台中縣西藥商業同業公會、台北市西藥代理商業同業公會、台北市西藥商業同業公會、台東縣西藥商業同業公會、臺南市西藥商業同業公會、台南縣西藥商業同業公會、台灣省西藥商業同業公會聯合會、宜蘭縣西藥商業同業公會、花蓮縣西藥商業同業公會、南投縣西藥商業同業公會、屏東縣西藥商業同業公會、苗栗縣西藥商業同業公會、桃園市西藥商業同業公會、高雄市西藥商業同業公會、基隆市西藥商業同業公會、雲林縣西藥商業同業公會、新北市西藥商業同業公會、新竹市西藥商業同業公會、新竹縣西藥商業同業公會、嘉義市西藥商業同業公會、嘉義縣西藥商業同業公會、彰化縣西藥商業同業公會、澎湖縣西藥商業同業公會、台北市進出口商業同業公會、新北市進出口商業同業公會、中華民國工業氣體協會、中華民國高壓氣體商業工業公會全國聯合會、台中市高壓氣體商業同業公會、台北市高壓氣體商業同業公會、臺南市高壓氣體商業同業公會、台灣省高壓氣體商業同業公會聯合會、台灣區高壓氣體工業同業公會、宜蘭縣高壓氣體商業同業公會、苗栗縣高壓氣體商業同業公會、桃園縣高壓氣體商業同業公會、高雄市高壓氣體商業同業公會、雲林縣高壓氣體商業同業公會、新北市高壓氣體商業同業公會、新竹市高壓氣體商業同業公會、嘉義市高壓氣體商業同業公會、彰化縣高壓氣體商業同業公會、中華民國汽車路線貨運商業同業公會全國聯合會、中華民國物流協會、台灣國際物流暨供應鏈協會、中華民國藥師公會全國聯合會、基隆市衛生局、台北市政府衛生局、新北市政府衛生局、桃園市政府衛生局、新竹市衛生局、新竹縣政府衛生局、苗栗縣政府衛生局、台中市食品藥物安全處、南投縣政府衛生局、彰化縣衛生局、雲林縣衛生局、嘉義縣衛生局、嘉義市衛生局、台南市政府衛生局林森辦公室、高雄市政府衛生局、屏東縣政府衛生局、台東縣衛生局、花蓮縣衛生局、宜蘭縣政府衛生局、澎湖縣政府衛生局、金門縣衛生局、連江縣衛生局

副本：衛生福利部食品藥物管理署風險管理組

社團法人中華民國學名藥協會

107 年藥品優良運銷規範(GDP)輔導性訪查

申請簡章

一、輔導說明：本協會承接衛生福利部食品藥物管理署(TFDA)委託，辦理業者藥品優良運銷規範(GDP)輔導性訪查，提供業者輔導服務及建議，協助相關軟硬體建置，以符合國際標準及我國相關規範。

二、輔導對象：

- 執行西藥製劑藥品批發之販賣業藥商（持有/未持有藥品許可證）
- 執行西藥製劑標示與包裝作業之物流業者
- 西藥製劑廠/醫用氣體廠
- 執行西藥製劑藥品儲存、運銷相關業者

三、輔導名額：100 場次（輔導名單經書面資料審核後，由 TFDA 最終決定。）

四、輔導費用：免費

五、實地到場訪查成員：TFDA、地方衛生局、藥品 GDP 專家小組及協會工作人員。

六、輔導參照標準：藥物優良製造準則之西藥藥品優良製造規範(第三部:運銷)(GDP)、西藥優良運銷準則。

七、申請時間：即日起~額滿為止。

八、申請辦法：填寫藥品 GDP 輔導性訪查申請表，連同檢附文件(詳如附件)，以電子郵件寄送電子檔至協會信箱，並於標題註明『107 年西藥藥品 GDP 輔導性訪查申請資料-公司名』。

九、輔導訪查規劃：

- 確認輔導訪查日期及相關事項。
- 藥品 GDP 輔導性實地訪查。
- 廠商依據輔導報告內容進行改善，並以報告形式(電子檔)回覆改善情況。

十、權利與義務

- 1、本協會召集相關領域專家數名組成輔導團隊，且由協會人員作為聯繫窗口協助進行輔導規劃、執行與結案，並保有協調及變更諮詢輔導團隊名單之權利。
- 2、接受本輔導服務之業者應主動或因應本協會要求，儘可能提供完整與真實資料，以利本輔導服務之有效評估。
- 3、雙方對於輔導服務期間內彼此揭露之資料應負保密義務。
- 4、接受輔導性訪查之業者應知悉本輔導服務並不保證日後通過藥品優良運銷規範(GDP)相關正式稽查之必然性。
- 5、本協會得要求接受輔導性訪查之業者，於一定期間內提供書面改善進度報告，以瞭解輔導性訪查之有效性。

附件一：107年藥品優良運銷規範(GDP)輔導性訪查申請表

衛生福利部食品藥物管理署委託辦理計畫
「精進藥品 GMP/GDP 管理制度達國際 PIC/S 標準之研究」

107年 藥品優良運銷規範(GDP)輔導性訪查

申請檢送文件

項次	業者必 要檢附 文件	廠商勾 選已檢 附文件	文件名稱	說明
1	●	<input type="checkbox"/>	107年藥品優良運銷規範(GDP)輔導性 訪查申請表	詳盡可能完整填寫表格內 相關資料
2	●	<input type="checkbox"/>	製造業/販賣業藥商許可執照影本	非屬藥商可免檢附
3	●	<input type="checkbox"/>	廠商基本資料(Site Master File , SMF) 中文版	如該文件尚未建立可免檢 附，或依據 TFDA 公告之 SMF 規範初步填寫
4	●	<input type="checkbox"/>	標準作業程序(SOP)清單/文件一覽表	如該文件尚未建立可免檢 附，或將廠商已建立所有 文件列於該欄參考
5	●	<input type="checkbox"/>	訪查場所平面圖(成品倉庫/作業場所) ■區域標示說明：如產品儲存區、進出貨作業區等 ■人員進出動線圖(人流) ■產品進出動線圖(物流)	廠商未設立自有成品倉庫 者可免檢附
6	●	<input type="checkbox"/>	訪查場所內部作業照片(成品倉庫/作業場所)	廠商未設立自有成品倉庫 者可免檢附
7	●	<input type="checkbox"/>	其他參考資料 如已接受藥品 GDP 正式稽查，需輔導改善缺失 之業者可一併檢附相關報告或文件提供參考	

申請日期	中華民國 年 月 日	申請類型 (可複選)	<input type="checkbox"/> 採購 <input type="checkbox"/> 儲存 <input type="checkbox"/> 供應(批發銷售) <input type="checkbox"/> 輸入 <input type="checkbox"/> 輸出 <input type="checkbox"/> 運輸 <input type="checkbox"/> 製造 <small>*相關名詞解釋請參閱「西藥藥品優良製造規範(第三部分：運銷)」之術語表。</small>
廠商名稱 (中文)	<small>*請依製造業/販賣業藥商許可執照登記廠名完整填寫</small> <input type="checkbox"/> 國內西藥製劑廠(含醫用氣體廠) <input type="checkbox"/> 持有 西藥製劑藥品許可證之販賣業藥商 <input type="checkbox"/> 執行西藥製劑標示與包裝作業之物流業者 <small>(□中文貼標 □中文分單置入)</small> <input type="checkbox"/> 專業藥品物流運輸業者 <input type="checkbox"/> 其他()		
業者類別	<input type="checkbox"/> 製造業藥商，編號： <input type="checkbox"/> 販賣業藥商，編號： <input type="checkbox"/> 監製/管理藥師： <small>郵遞區號 □□□-□□</small> <small>地址：</small>		
說明	<small>訪查場所地址 (成品倉庫/作業場所)</small> <small>郵遞區號 □□□-□□</small> <small>地址：</small>		
	<small>□同執照登記地址</small> <small>□另列如下</small>		
	<small>聯絡人資料 (請提供確認申請資料與 聯繫訪查日期之窗口)</small> <small>E-mail：</small> <small>公司於藥商登記地址設有倉庫。</small> <small>公司設有外部倉庫()個，</small> <small>地址：</small>		
	<small>產品作業場所 (可複選)</small> <small>*如委託多個業者代為 管理，以附件方式陳列。</small> <small>倉庫委外管理，執行 □倉儲 □運輸 □包裝 作業 自製造廠生產後或輸入國內後直接送至客戶端。 委託國內製造廠 □委託 GMP/GDP 貼標物流廠 委託其他販賣業藥商 □委託藥品物流運輸業者 倉庫地址：</small>		
作業場所 溫濕度管控	<small>倉儲區空調 □無 □2-8°C □15-25°C □25°C 以下 □其他()</small> <small>作業區空調 □無 □2-8°C □15-25°C □25°C 以下 □其他()</small> <small>溫度控制 □無 □有 (控制範圍： _____ %RH)</small>		

訪查場所 人力配置	公司負責人：	24 小時聯絡人：
	GDP 權責人員：	24 小時聯絡人電話：
該場所最高主管： <u>(職稱)</u> 人員總數： <u>人</u>		
各部門人力配置簡述或以組織圖呈現(含部門名稱及人數)：		
藥品許可證 生產及輸入情形 (可複選) <small>*請參照該品項並標示 產品儲存溫度相關資訊</small>	<input type="checkbox"/> 國產：自有 <u> </u> 張，受託製造 <u> </u> 張，近 3 年內有生產 <u> </u> 張 <input type="checkbox"/> 輸入： <u> </u> 張，近 3 年內有輸入 <u> </u> 張 <small>*可參考 TFDA-西藥、醫藥器材、含藥化粧品許可證查詢系統</small>	
	藥品類型	其他產品
產品儲存條件 (可複選) <small>*請參照該品項並標示 產品儲存溫度相關資訊</small>	一般西藥	<input type="checkbox"/> 生物藥品(疫苗)
	管制藥品	<input type="checkbox"/> 醫用氣體
	冷藏藥品	<input type="checkbox"/> 冷凍藥品
	罕見疾病藥品	<input type="checkbox"/> 青黴素
	頭孢子菌素	<input type="checkbox"/> 女性荷爾蒙類
	細胞毒	<input type="checkbox"/> 其他
	無	<input type="checkbox"/> 環境溫度：+30°C 以下
	室溫：+15 到 +25°C	<input type="checkbox"/> 低溫：+8 到 +15°C
冷藏：+2 到 +8°C	<input type="checkbox"/> 冷凍：低於 -15°C	
產品運輸管理 (可複選)	運輸情形	
「自有」車輛 (如無，無須填寫)	車輛總數 <u> </u> 台	<u> </u> 台 / <u> </u> 吨 / <u> </u> 吨
車輛共同配送 產品類別	<input type="checkbox"/> 其他人用醫藥品專用： <input type="checkbox"/> 全部是 <input type="checkbox"/> 部份是 <input type="checkbox"/> 全部否 <input type="checkbox"/> 環境用藥 <input type="checkbox"/> 一般食品 <input type="checkbox"/> 生鮮食品 <input type="checkbox"/> 其他	
車廂內溫度控制： 藥品配送保溫包裝：	<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> 部份有(說明： <u> </u>) <input type="checkbox"/> 部分使用(說明： <u> </u>) <input type="checkbox"/> 全部使用 <input type="checkbox"/> 全部未使用	
保溫包裝是否完成確認： 藥品配送車輛 之溫度管控	<input type="checkbox"/> 已確認 <input type="checkbox"/> 未執行 運輸過程溫度記錄： <input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> 部份有(說明： <u> </u>) 記錄方式： <input type="checkbox"/> 電子連續式自動記錄 <input type="checkbox"/> 人工記錄 記錄週期： <u> </u> 每 15 分鐘 / 次、每 日 <u> </u> 次(時間 <u>XXXXXX..</u>) 結果回報： <input type="checkbox"/> 即時(電腦連線) <input type="checkbox"/> 週期性讀取(間隔 <u> </u> 每 <u> </u> 小時、每 <u> </u> 星期 <u> </u>)	

受託製造廠 運送至公司倉庫	運輸藥品類型	<input type="checkbox"/> 室溫藥品	<input type="checkbox"/> 寒鏈藥品	<input type="checkbox"/> 其他
	運輸責任者	<input type="checkbox"/> 許可證持有者	<input type="checkbox"/> 受託製造廠	<input type="checkbox"/> 物流業者
代理經銷藥品 運送至公司	運輸溫度	<input type="checkbox"/> 溫控車	<input type="checkbox"/> 非溫控車	<input type="checkbox"/> 確效包裝
	受託製造廠名稱：	<u> </u>		
運輸業者名稱：	運輸藥品類型	<input type="checkbox"/> 室溫藥品	<input type="checkbox"/> 寒鏈藥品	<input type="checkbox"/> 其他
	運輸責任者	<input type="checkbox"/> 許可證持有者	<input type="checkbox"/> 受託製造廠	<input type="checkbox"/> 物流業者
代理經銷對象：	運輸溫度	<input type="checkbox"/> 溫控車	<input type="checkbox"/> 非溫控車	<input type="checkbox"/> 確效包裝
	受託製造廠名稱：	<u> </u>		
中文貼標場所：	運輸藥品類型	<input type="checkbox"/> 室溫藥品	<input type="checkbox"/> 寒鏈藥品	<input type="checkbox"/> 其他
	運輸責任者	<input type="checkbox"/> 許可證持有者	<input type="checkbox"/> 受託製造廠	<input type="checkbox"/> 物流業者
海關至公司倉庫	運輸溫度	<input type="checkbox"/> 溫控車	<input type="checkbox"/> 非溫控車	<input type="checkbox"/> 確效包裝
	連續溫度紀錄	<u> </u>		
報關行/代理商名稱：	運輸藥品類型	<input type="checkbox"/> 室溫藥品	<input type="checkbox"/> 寒鏈藥品	<input type="checkbox"/> 其他
	運輸責任者	<input type="checkbox"/> 許可證持有者	<input type="checkbox"/> 受託製造廠	<input type="checkbox"/> 物流業者
公司倉庫 運送至客戶端	運輸溫度	<input type="checkbox"/> 溫控車	<input type="checkbox"/> 非溫控車	<input type="checkbox"/> 確效包裝
	連續溫度紀錄	<u> </u>		
運輸業者名稱：	運輸藥品類型	<input type="checkbox"/> 室溫藥品	<input type="checkbox"/> 寒鏈藥品	<input type="checkbox"/> 其他
	運輸責任者	<input type="checkbox"/> 許可證持有者	<input type="checkbox"/> 受託製造廠	<input type="checkbox"/> 物流業者
離島/偏遠地區 之運輸	運輸溫度	<input type="checkbox"/> 溫控車	<input type="checkbox"/> 非溫控車	<input type="checkbox"/> 確效包裝
	連續溫度紀錄	<u> </u>		
運輸業者名稱：	運輸藥品類型	<input type="checkbox"/> 室溫藥品	<input type="checkbox"/> 寒鏈藥品	<input type="checkbox"/> 其他
	運輸責任者	<input type="checkbox"/> 許可證持有者	<input type="checkbox"/> 受託製造廠	<input type="checkbox"/> 物流業者
離島/偏遠地區 (鄉鎮)：	連續溫度紀錄	<u> </u>		
	運輸業者名稱：	<u> </u>		