

正本

發文方式：郵寄

檔 號：

保存年限

社團法人高雄市第一藥師公會	
收	日期 109年6月2日
文	字號第 250 號

高雄市政府衛生局 函

地址：80276高雄市苓雅區凱旋二路132之1號
 承辦單位：藥政科
 承辦人：李俊逸
 電話：07-7134000#6237
 傳真：07-7226277
 電子信箱：fda83@kcg.gov.tw

83048
 高雄市鳳山區文衡路458巷9樓

受文者：社團法人高雄市第一藥師公會

發文日期：中華民國109年6月8日
 發文字號：高市衛藥字第10935734700號
 速別：普通件
 密等及解密條件或保密期限：
 附件：本案相關資料1份

- 一、文擬存查
- 二、擬PO文公告週知

主旨：檢送「上市中藥監測辦法」草案公告影本及其附件1份，請查照。

說明：依據衛生福利部109年6月2日衛部中字第1091860827B號函辦理。

正本：社團法人高雄市藥師公會、高雄市藥劑生公會、高雄市中藥商業同業公會、社團法人高雄市第一藥師公會、高雄市新高雄藥劑生公會、高雄市大高雄中藥商業同業公會、高雄市中醫師公會、大高雄中醫師公會、高雄市左營區衛生所、高雄市楠梓區衛生所、高雄市三民區衛生所、高雄市苓雅區衛生所、高雄市前鎮區衛生所、高雄市旗津區衛生所、高雄市小港區衛生所、高雄市三民區第二衛生所、高雄市鳳山區衛生所、高雄市岡山區衛生所、高雄市旗山區衛生所、高雄市美濃區衛生所、高雄市林園區衛生所、高雄市大寮區衛生所、高雄市大樹區衛生所、高雄市仁武區衛生所、高雄市大社區衛生所、高雄市鳥松區衛生所、高雄市橋頭區衛生所、高雄市燕巢區衛生所、高雄市田寮區衛生所、高雄市阿蓮區衛生所、高雄市路竹區衛生所、高雄市湖內區衛生所、高雄市茄萣區衛生所、高雄市永安區衛生所、高雄市彌陀區衛生所、高雄市梓官區衛生所、高雄市六龜區衛生所、高雄市甲仙區衛生所、高雄市杉林區衛生所、高雄市內門區衛生所、高雄市茂林區衛生所、高雄市桃源區衛生所、高雄市那瑪夏區衛生所、高雄市鼓山區衛生所、高雄市鳳山區第二衛生所、高雄市新興衛生所

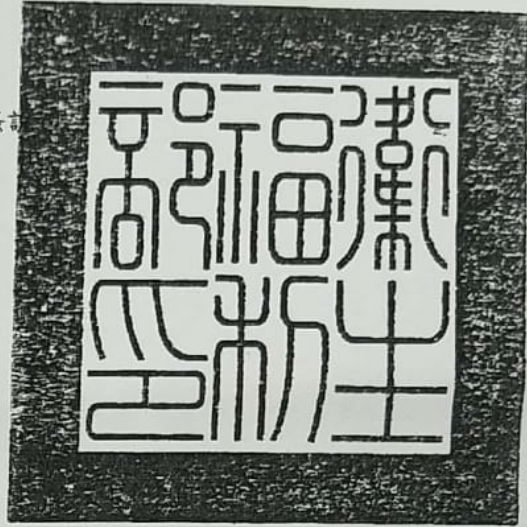
副本：本局藥政科

局長 林立人

本案依分層負責規定授權業務主管判發

衛生福利部 公告

發文日期：中華民國109年6月2日
發文字號：衛部中字第1091860827號
附件：「上市中藥監測辦法」草案總說明及逐條說明



主旨：預告訂定「上市中藥監測辦法」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：中醫藥發展法第十四條第二項。
- 三、「上市中藥監測辦法」草案總說明及逐條說明如附件。本案另載於本部網站 (<https://www.mohw.gov.tw>) 公告訊息網頁及國家發展委員會「公告政策網路參與平臺-眾開講」網頁 (<https://join.gov.tw/policies/>)。
- 四、對於公告內容有任何意見或修正建議者，可於本公告刊登公報次日起60日內陳述意見或洽詢：
(一)承辦單位：衛生福利部中醫藥司

(二)地址：臺北市南港區忠孝東路六段488號

(三)電話：02-85907268

(四)傳真：02-85907075

(五)電子郵件：cmcameron@mohw.gov.tw

部長陳時中

上市中藥監測辦法草案總說明

中醫藥發展法於一百零八年十二月三十一日公布施行，其中第十四條規定：「主管機關應加強中藥上市後之監測，並公布執行結果。」

「前項中藥上市後監測內容、品項、數量及其他相關事項之辦法，由中央主管機關定之。」為辦理中藥上市後品質監測，爰依上開第二項規定，擬具「上市中藥監測辦法」（以下簡稱本辦法）草案，共計九條，其要點如下：

- 一、本辦法之訂定依據。（草案第一條）
- 二、監測計畫之訂定及執行機關。（草案第二條）
- 三、監測之品項、內容及其規定。（草案第三條及第四條）
- 四、監測品項之數量。（草案第五條）
- 五、監測計畫之執行人員應注意事項及監測紀錄應記載事項。（草案第六條及第七條）
- 六、監測結果之彙報及公布。（草案第八條）

上市中藥監測辦法草案

條	文	說	明
第一條	本辦法依中醫藥發展法第十四條第二項規定訂定之。	中醫藥發展法第十四條規定：「主管機關應加強中藥上市後之監測，並公布執行結果。」「前項中藥上市後監測內容、品項、數量及其他相關事項之辦法，由中央主管機關定之。」上開第二項為本辦法訂定之依據，爰明定本條。	
第二條	中央主管機關應每年訂定上市中藥監測計畫；其內容，包括下列事項： 一、計畫目標及期程。 二、監測品項、內容及數量。 三、執行方式。 四、監測結果彙報。 五、監測報告及執行結果之公布。 前項第二款至第四款事項，由直轄市、縣(市)主管機關執行。	監測計畫之訂定及執行機關。	
第三條	前條第一項第二款監測品項及內容如下： 一、中藥材： （一）標籤或包裝。 （二）砷、鉛、鎘、汞或總重金屬。 （三）二氧化硫。 （四）黃麴毒素。 （五）農藥殘留。 （六）其他經中央主管機關認定應監測事項。 二、中藥製劑： （一）標籤或包裝。 （二）砷、鉛、鎘、汞或總重金屬。 （三）大腸桿菌、沙門氏菌及微生物總生菌數。 （四）指標成分。 （五）其他經中央主管機關認定應監測事項。	監測計畫應監測之品項及內容。	
第四條	前條第一款第一目及第二款第一目標籤或包裝，應符合藥事法第七十五條規定。 前條第一款第二目至第六目及第	一、監測計畫所適用之基準。 二、中藥材之各項監測規定如下： （一）標籤或包裝：本部依藥事法公告之「中藥材飲片之標籤或包	

<p>二款第二目至第五目，應符合中央主管機關就藥事法第二十一條劣藥之異物種類與限量，及依藥品查驗登記審查準則第八十六條之指標成分所為之公告。</p>	<p>裝應標示事項處理原則」。</p> <p>(二) 砷、鉛、鎘、汞及總重金屬限量：本部依藥事法公告之「中藥材含重金屬限量基準」。</p> <p>(三) 二氧化硫、黃麴毒素限量：本部依藥事法公告之「中藥材含二氧化硫、黃麴毒素限量基準」。</p> <p>(四) 農藥殘留限量：本部依藥事法公告之「中藥藥材污穢物質限量」。</p> <p>三、中藥製劑之各項監測規定如下：</p> <p>(一) 標籤或包裝：藥事法第七十五條。</p> <p>(二) 砷、鉛、鎘、汞、總重金屬、大腸桿菌、沙門氏菌及微生物總生菌數限量：本部依藥事法公告之「天王補心丹等二十二項中藥傳統製劑含異常物質限量標準及其適用範圍」及「中藥濃縮製劑含異常物質之限量」。</p> <p>(三) 指標成分：本部依藥品查驗登記審查準則公告之「中藥濃縮製劑之指標成分定量法、規格及其他應遵循事項」。</p>
<p>第五條 第三條監測品項之數量，每年總計不得少於四百件。</p>	<p>監測計畫應監測品項之數量；其數量依年度預算酌予調整，但不得少於四百件。</p>
<p>第六條 直轄市、縣(市)主管機關執行監測時，執行人員應向受監測者出示職務身分證明文件，告知監測事由及法規依據，抽驗足供檢驗之藥品適當數量，並於現場製作監測紀錄，由受監測者於紀錄上簽名或蓋章確認。</p>	<p>監測計畫執行人員應遵守之程序及注意事項。</p>
<p>第七條 前條監測紀錄，應記載下列事項：</p> <p>一、受監測者名稱、地址、負責人姓名、受監測現場代表人之簽名或蓋章。</p> <p>二、監測人員之簽名或蓋章。</p> <p>三、監測檢體之品名、批號、製造廠或經銷商、製造日期、有效期間或保存期限。</p>	<p>現場監測紀錄應記載事項。</p>