

檔 號：
保存年限：

衛生福利部食品藥物管理署 函

地址：11561 臺北市南港區昆陽街161-2號
聯絡人：林淑虹
聯絡電話：02-2787-8000#8281
傳真：02-2787-7588
電子信箱：mdshlin@fda.gov.tw

受文者：中華民國西藥代理商業同業公會

發文日期：中華民國105年4月13日
發文字號：FDA器字第1051602676號
速別：普通件
密等及解密條件或保密期限：
附件：「為成立國家藥物審查中心配合修訂藥事法草案說明會」會議紀錄乙份(A210200001105160267600-1.pdf)

主旨：檢送本署105年3月16日辦理「為成立國家藥物審查中心配合修訂藥事法草案說明會」會議紀錄乙份（如附件），請查照。

正本：中華民國藥師公會全國聯合會、台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、中華民國藥品行銷暨管理協會、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、社團法人台灣藥物品質協會、社團法人中華無菌製劑協會、中華民國藥劑生公會全國聯合會、台灣醫療暨生技器材工業同業公會、中華民國醫療器材商業同業公會全國聯合會、臺北市醫療器材商業同業公會、台灣省醫療器材商業同業公會聯合會、新北市醫療器材商業同業公會、臺南市醫療器材商業同業公會、高雄市醫療器材商業同業公會、台北市美國商會政府及公共事務部、台北市歐洲商務協會、台北市日本工商會、中華民國助聽器商業同業公會全國聯合會、台灣省鐘錶眼鏡商業同業公會聯合會、台灣先進醫療科技發展協會、臺北市儀器商業同業公會、桃園縣儀器商業同業公會、臺中市儀器商業同業公會、高雄市儀器商業同業公會、中華民國西藥代理商業同業公會、中華民國開發性製藥研究協會、台灣藥物臨床研究協會

副本：財團法人醫藥品查驗中心、本署食品組、本署藥品組、本署主計室、本署人事室、本署風險管理組、本署企劃及科技管理組

105-04-13
交 16:46 章



「為成立國家藥物審查中心配合修訂藥事法草案

說明會」會議紀錄

時間：105年3月16日下午2時整

地點：本署7樓A701大禮堂

出席（列）席人員：詳如簽到表

主席：吳副署長秀英

紀錄：林淑烜

一、主席致詞（略）。

二、財團法人醫藥品查驗中心報告（如簡報資料）。

三、公（協）會答詢事項摘要：

提問一：目前財團法人醫藥品查驗中心（以下簡稱CDE）

面對這樣的變革，其 mission 或 vision 為何？且改制後之審查時程與效率是否會有變化？

答詢：CDE 改制為行政法人係為因應醫藥衛生環境之快速變化與蓬勃發展，進而能提升整體審查效率，且其經費改採政府編列預算撥補及自主經費（審查費）等方式籌措後，原所聘人力即無需分心於接計畫或招標...等其他事項，自然就更能聚焦於審查專業之面向，進而提升審查效率。

提問二：期待未來行政法人接手審查業務後，仍能維持與現行一致之審查標準且不再調漲審查費用？

答詢：本國的審查費用相較於中國地區而言，收費相對低廉（約25%），市場規模雖不相同，但所需付出之審查心力皆然。雖未來是否需調漲費用尚無法預估會做如何之改

變，但未來會努力多爭取公務預算或申請額度外之經費，以期能延緩費用調漲之影響。

提問三：行政資料送食藥署（以下簡稱 TFDA），技術性資料送行政法人，是否有疊床架屋之虞？另 CDE 提供業者諮詢，日後是否有球員兼裁判之嫌？改制後之保密條款是如何進行的？

答詢：有關行政法人之經費來源，放眼各國作法，均由政府預算與審查費（即自主經費 user fee）2 部分組成，如美國審查費佔 68%、政府核撥佔 32%，加拿大審查費佔 55%、政府核撥佔 45%；因醫、藥品之審查係屬高度專業、人力產業，爰各國配置不盡相同，惟兩者關係密切，相互連動。另藥品審查之行政資料屬技術資料之前驅，一定不會重複，至爾後將如何分工，容後再議。再者，CDE 辦理諮詢輔導業務已有 10 年經驗，其概念源自美國新藥成功率，由政府介入輔導後大幅提升，此觀點應非「球員兼裁判」，而是「教練教球員打球」，且 CDE 一直都很注意保密原則、利益衝突...等議題，如人員聘用均簽訂保密條款，且有完善之內部控制機制，改制後只會更加嚴謹。

提問四：俟後修法方向是否一定要納入「變更」業務，有無可能削弱行政法人之審查能量？另改制過渡期間之作法為何？審查程序分 2 階段，是否可同時分送不同單位進行審查？

答詢：因變更登記種類繁多，且複雜度差異甚大，目前規劃係全數納入。至改制期間所送案件須依新程序或舊程序等節，未來將視案件特性再議，目前尚無定論。法人改制完成後，將所需技術性資料整體提交行政法人即可。

提問五：CDE 改制後，審查費調漲之機制為何？

答詢：行政法人之屬性較偏向公務機關並受衛福部之監督，規費之調整均須經預告與公告等程序後為之。

提問六：藥事法修正公告後，新藥之臨床試驗申請與變更是否仍以 2 階段方式進行？若為「製造廠名稱」或「地址」變更之作法為何？

答詢：CDE 過去雖只作新藥審查，但部分學名藥之變更仍涉眾多技術性專業。至有關臨床試驗申請，未來將朝單一階段之目標進行可行性評估，但仍須與衛福部共同研議相關細節。

提問七：CDE 改制後原 TFDA 聘用之審查人力是否會移撥至行政法人？

答詢：由於行政法人具有半公務人員之性質且員工福利較佳，對 TFDA 而言，也需要審查人力協助進行法規擬定、後市場監測等事宜，至於未來人員移撥情形需視預算核撥情形而定。

提問八：建議有關審查效率之時程，應明確表達於 mission 中。另 2 階段之審查，不再有重複性技術性審查之內容應於條文中載明，俾利執法單位確實遵守。

答詢：將重新檢視現有文件，於說明欄或適合地方強調審查效率部分。

提問九：樂見 CDE 改制行政法人，而未來新藥查驗登記之流程中，諮議委員會扮演之角色為何？

答詢：嗣後 TFDA 諮議會之召開次數應會減少，其功能亦會轉型，尤其藥品部分可能會以公共衛生政策之緊急需求等為考量之重點，而行政法人亦將設置相關委員會進行審議。

提問十：未來 TFDA 的業務是否會另作調整？發票抬頭名稱為何？繳費機制是否可改以電匯方式進行？

答詢：審查業務並非 TFDA 之主要業務，仍有許多業務尚需辦理，如：ADR 或監控、評估...等。至收費部分改採分開計費，各收各的，故發票抬頭亦不相同。

提問十一：今天的會議不適合有個別廠商出現；另開會通知兩天前才收到；醫療器材未來是否有專法規範？審查費宜合理反映成本，不該只追求提升審查效率，應同時強調審查品質，否則有放任外國廠商恣意至本國領證之虞。現行 GMP 與 QSD 對本國廠商不公平。行政法人所聘人員是否受公務人員服務法規範，須負刑事責任？

答詢:有關開會通知太慢發文之事，由於時程緊迫，故懇請見諒。而有關規費調整及 GMP、QSD 對本國廠商不公平等議題，非屬今日討論範疇，爾後於其他會議再行討論。至醫材專法之內容正在研議，尚未完成立法程序，爰現階段仍以藥事法為準據。且依行政法人法之規定，行政法人所聘人員並非公務員，惟其人員執行業務部分，仍屬刑法所稱廣義之公務員；CDE 改制後仍受立法、審計單位之監督，且其監督密度高於現行規範。

提問十二：有關藥品查驗登記分為 2 階段的作法，現可憑藥品組的 approval letter 即可向健保局提出申請，爾後作法為何？

答詢：若是現階段有利各位的做法，原則是會保留，但應於哪一個環節送請健保署核價之細節，仍有待討論。

提問十三：未來審查費若需調整，應設法凝聚所有醫藥品審查人員之共識，降低差異並建立共同的標準，並期待改制過程中能兼顧審查人力的數量與素質，以有效提升品質與效率，創造雙贏局面。

答詢：有關建立共識的做法，目前已採 second review、內部的共識會議、三階段審查會議... 等措施，未來會建立更多的機制因應。有關公務機關要增加人手有必然的程序要進行，但這也需視費用的收取與人力間的連動關係而定。

提問十四：有關 2 階段的流程啟動後，領證時，仿單的審查時序可否往前調整？

答詢：未來有關新藥仿單的審查，係於第 1 階段進行。

提問十五：針對醫療器材採 2 階段審查所需檢送文件為何？

又如何分段，可否考慮臨櫃領證，其變更登記程序可否維持現狀，有關醫療器材分段實施的未來方向？

答詢：有關醫療器材之查驗登記採分段方法實施，未來需檢送之文件與現階段無異，僅為程序之調整。變更部分是否需視性質另做區分，內部再討論。至如何分段實施之細部執行面，以與行政法人無縫接軌為目標，但仍需視法人審查量能情況辦理。

提問十六：有關大陸 44 號公告之重點為打擊仿冒藥、鼓勵新藥...等，是否為行政法人設立之目標？另有關規費的議題，應適時反映成本並需逐年檢討。

答詢：大陸 44 號公告之目的眾多，但與 CDE 改制無涉，且本國鮮有不法藥物問題，另規費調漲的確需要視整體社會經濟狀況逐年檢討。

提問十七：目前 CDE 審查醫療器材案件之比例不高，改制後針對體外診斷試劑品項之特殊性，是否會另設專門小組進行審查或維持現狀委外審查？又審查文件可否 E 化？另 2 階段審查方式，是否可確實避免重複性審查？

答詢：針對體外診斷試劑品項之特殊性，其審查必會由專業審查小組進行，技術性資料無紙化將是未來重點目標之一。當 2 階段審查程序啟動後，技術審查在前段，領證時需檢附的資料不多，應無重複之虞。有關醫材送件資料電子化部分，因國際目前尚無共通性看法，但 TFDA 已有相關先期研究。

提問十八：於第 1 階段取得之認可通知是否可視為領證通知？若有關藥品的「檢驗規格」變更，其程序是否也以 2 階段方式進行？

答詢：未來 2 階段方式實施後，取得 CDE「認可通知」後，仍須向 TFDA 繳交如 GMP 等其他查登所需相關文件，始核發許可證，整體其對外之行政效果不變，僅涉程序變更。至不同類別變更之細部做法，未來將做進一步的討論。

提問十九：藥事法中何處載明 TFDA 和 CDE 之分工內容？

答詢：藥事法第 39 條及第 40 條條文。

提問二十：改制後第 1 階段審查的時程有時間表嗎？

答詢：有的，目前 TFDA 與 CDE 之內部作業程序均有相關規範。

提問二十一：過去 CDE 審醫材時，需透過專案經理傳話，無法直接與審查人員進行溝通的作法，在未來是否會改變？

答詢：未來行政法人將參照藥品之審查模式，建構醫材審查之基礎，亦樂於與各廠商直接溝通。

提問二十二：有關審查基準、審查程序或上市後變更...等規範之訂定單位為何？

答詢：涉及法規、命令、準則...等法制政策係由 TFDA 主導，若屬科學性的技術指引、審查基準...等則由行政法人制定。兩者基於公共政策所需，必會有更密切的合作與互動。

提問二十三：有關行政法人改制的時程規劃為何？

答詢：目前規劃為本週五送衛福部審議後，一週內送行政院核定，再由行政院核轉立法院審議，至需歷時多久完成改制作業，則視立法院審議情形而定。

提問二十四：期待 CDE 改制過程中，不影響案件審查之進度，無縫接軌的部分宜制定 time line，尤其醫材的部分，並應建構可直接與審查員溝通之機制。

答詢：有關做法之相關細節，俟後將由 reviewer 規劃。至醫材審查業務，將視行政法人後續狀況逐步移撥。並已於藥事法修訂草案第 40 條之 1 載明分段實施之內容。

四、主席總結：

與會代表原則上支持現行財團法人醫藥品查驗中心改制為行政法人，並須同時提升行政法人之審查效率與品質。

五、散會（時間：下午 4 時 30 分）。

「成立國家藥物審查中心配合修訂藥事法草案說明會」
會議簽到表

一、開會時間：105年3月16日(星期三)下午二時整

二、開會地點：本署昆陽大樓7樓A701會議室

三、主持人：吳副署長秀英

四、出席(列席)單位人員：

本署藥品組

陳可欣 柯錦浩

本署食品組

江昱甫

本署主計室

賴慶堯

本署人事室

葉香子瑋

本署企科組

吳東新 李明欣

本署風管組

財團法人醫藥品查驗中心

高麗紅

本署醫粧組

林君智 林欣緣 陳建和

吳栢立

林明欣

吳正奇

蔡家邦

林淑冰

「成立國家藥物審查中心配合修訂藥事法草案說明會」
會議簽到表

單位	姓名	姓名	姓名	姓名
1. 臺灣製藥工業同業公會	<input checked="" type="checkbox"/> 男 李全	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女
2. 臺北市西藥代理商業同業公會	<input checked="" type="checkbox"/> 男 李全	<input checked="" type="checkbox"/> 男 李水	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女
3. 中華民國西藥代理商業同業公會	<input checked="" type="checkbox"/> 男 李全	<input checked="" type="checkbox"/> 男 李水	<input checked="" type="checkbox"/> 男 許政博	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女
4. 中華民國藥品行銷暨管理協會	<input type="checkbox"/> 男 李全	<input checked="" type="checkbox"/> 男 李水	<input checked="" type="checkbox"/> 男 許政博	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女
5. 中華民國西藥商業同業公會全國聯合會	<input type="checkbox"/> 男	<input type="checkbox"/> 男	<input type="checkbox"/> 男	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女
6. 中華民國開發性製藥研究協會	<input checked="" type="checkbox"/> 男 黃心	<input checked="" type="checkbox"/> 男 魏龍悅	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女
7. 中華民國製藥發展協會	<input checked="" type="checkbox"/> 男 陳志強	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女
8. 中華民國學名藥協會	<input checked="" type="checkbox"/> 男 王政	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女
9. 臺灣研發生技新藥發展協會	<input type="checkbox"/> 男 李傑	<input checked="" type="checkbox"/> 男 李傑	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女
10. 臺灣藥物臨床研究協會	<input checked="" type="checkbox"/> 男 孫皓	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女

五十五

「成立國家藥物審查中心配合修訂藥事法草案說明會」

會議簽到表

單位	姓名	姓名	姓名	姓名
11. 社團法人臺灣藥物品質協會	<input type="checkbox"/> 男 <input checked="" type="checkbox"/> 女 楊榮如	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女 李慶志	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女
12. 社團法人中華無菌製劑協會	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女
13. 中華民國藥師公會全國聯合會	<input type="checkbox"/> 男 <input checked="" type="checkbox"/> 女 梁冠儀	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女
14. 中華民國藥劑生公會全國聯合會	<input checked="" type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女 常旭	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女
美研化學製藥	<input checked="" type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女 陳紀方	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女
	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女
	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女
	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女
	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女
	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女

「成立國家藥物審查中心配合修訂藥事法草案說明會」

會議簽到表

單位	姓名	姓名	姓名	姓名
1. 臺灣醫療暨生技器材工業同業公會	<input checked="" type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女 曹天鳳	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女
2. 中華民國醫療器材商業同業公會全國聯合會	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女 林建基	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女
3. 臺北市醫療器材商業同業公會	<input checked="" type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女 陳志強	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女
4. 新北市醫療器材商業同業公會	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女 邱世芳	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女
5. 臺灣省醫療器材商業同業公會	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女
6. 臺南市醫療器材商業同業公會	<input checked="" type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女
7. 高雄市醫療器材商業同業公會	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女
8. 臺北市美國商會政府及公共事務部	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女 許春榮	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女
9. 臺北市歐洲商務協會	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女 蔡雨庭	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女
10. 臺北市日本工商會	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女 林和	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女

