| **申請商名稱：請輸入**  **是否檢附食品藥物業者登錄平台登錄字號：□是，登錄字號\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_；□否，原因:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_** | | | | | | | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **藥品資訊** | | | | | | | |
| **中/英文品名：請輸入** | | | | **藥品分類：請選擇一個項目。** | | | |
| **成分：請輸入** | | | | **藥品類別：請選擇一個項目，若非所列之項目則請自行輸入。** | | | |
| **☐ 尚未領有許可證**  **☐ 領有許可證，許可證字號：請輸入。類別：請選擇。**  **☐ 本許可證亦有其他正在辦理中之案件，(申請日：請選擇，案號：請輸入)**  **☐ 本許可證納入本署公告之缺藥名單** | | | | | | | |
| **申請案審查機制及類別** | | | | | | | |
| **審查**  **機制** | **☐ 專案諮詢輔導，核准文號：請輸入**  **☐ 加速核准 (Accelerated Approval)**  **☐ 已事先認定之優先審查**  **☐ 符合資格之精簡審查** | | | | **☐ NCE-2**  **☐ Non-CPP (查驗登記審查準則38-1條)**  **☐ 1-CPP (查驗登記審查準則38-2條)**  **☐ 多國多中心藥品臨床試驗計畫審查程序**  **☐ Fast Track藥品臨床試驗計畫審查程序** | | |
| **☐ 查驗登記類** | | | | | | | |
| **☐ 新藥查驗登記** | | **☐ 罕見疾病藥品查驗登記** | | | | **☐ 非監視學名藥處方藥查驗登記** | |
| **☐ 新成分新藥** | | **☐ 生物藥品查驗登記** | | | | **☐為國內首件學名藥申請案** | |
| **☐ 新使用途徑** | | **☐ 生物相似性藥品查驗登記** | | | | **☐ 指示藥(或成藥)查驗登記** | |
| **☐ 新療效新藥** | | **☐ 學名藥查驗登記** | | | | **☐ 符合基準** | |
| **☐ 新複方新藥** | | **☐ 監視期間** | | | | **☐ 不符基準** | |
| **☐ 新劑型新藥** | | **☐ 監視期滿** | | | | **☐ 原料藥查驗登記** | |
| **☐ 新使用劑量新藥** | | **☐ 為國內首件學名藥申請案** | | | | **☐ 製劑中間體查驗登記** | |
| **☐ 新單位含量新藥** | |  | | | | **☐ 外銷專用查驗登記** | |
| **☐ 許可證展延、變更類** | | | | | | | |
| **☐ 許可證展延** | | | **☐ 變更處方** | | | | **☐ 變更檢驗方法規格 (含外觀)** |
| **☐ 許可證移轉** | | | **☐ 變更賦形劑** | | | | **☐ 依廠規** |
| **☐ 許可證註銷** | | | **☐ 變更劑型** | | | | **☐ 變更仿單內容** |
| **☐ 許可證遺失補發** | | | **☐ 變更委託製造/包裝/分裝** | | | | **☐ 變更儲存條件** |
| **☐ 變更適應症** | | | **☐ 變更產地** | | | | **☐ 變更儲存溫度** |
| **☐ 變更用法用量** | | | **☐ 變更來源** | | | | **☐ 變更直接包材** |
| **☐ 變更類別** | | | **☐ 變更起始物來源** | | | | **☐ 變更包裝** |
| **☐ 變更病毒株** | | | **☐ 變更原料來源** | | | | **☐ 變更外盒標籤鋁箔** |
| **☐ 變更注射液充填量** | | | **☐ 變更製程** | | | | **☐ 變更國外許可證持有者** |
| **☐ 醫用氣體變更** | | | **☐ 變更反應條件** | | | | **☐ 變更藥商名稱 (非移轉)** |
| **☐ 函詢** | | | **☐ 變更反應步驟** | | | | **☐ 變更廠名 (地址不變)** |
| **☐ 其他：請輸入** | | | **☐ 變更使用溶劑** | | | | **☐ 變更廠址 (因門牌整編)** |
|  | | | **☐ 變更滅菌溫度** | | | | **☐ 變更品名** |
| **☐ 查驗登記相關類** | | | | | | | |
| **☐ 原料藥主檔案 (DMF)** | | | **☐ 專案諮詢輔導案函詢** | | | | **☐ 風險管控計畫審查** |
| **☐ 一般案件** | | | **☐ Accelerated Approval審查認定** | | | | **☐ 風險管控計畫成效報告審查** |
| **☐ 精實案件** | | | **☐ 新成分新藥優先審查認定** | | | | **☐ 產銷證明之申請** |
| **☐ 銜接性試驗評估 (BSE)** | | | **☐ 罕見疾病用藥認定** | | | | **☐ 製劑使用DMF/GMP之證明文件** |
| **☐ 人體組織物審查** | | | **☐ 函詢** | | | | **☐ 其他：請輸入** |
| **☐ 進/出口類** | | | | | | | |
| **☐ 展延中專案進口** | | | **☐ 自用原料藥輸入申請** | | | | **☐ 臨床試驗用藥物進/出口** |
| **☐ 試製原料藥輸入申請** | | | **☐ 一般專案進口** | | | | **☐ 人體生物檢體輸入/出審查** |
| **☐ 專案進口變更前產品 (限1次)** | | | **☐ 函詢** | | | |  |
| **☐ 臨床試驗類** | | | | | | | |
| **☐ 臨床試驗新案申請(IND)** | | | **☐ 臨床試驗變更案** | | | | **☐ 主持人手冊(IB)** |
| **☐ First in Human** | | | **☐ 變更計畫書(Protocol)或附錄** | | | | **☐ 通報試驗偏差或違反** |
| **☐ Phase 請輸入** | | | **☐ 變更受試者同意書(ICF)** | | | | **☐ 終止或中止試驗** |
| **☐ 新興生技(基因治療、細胞治療)** | | | **☐ 變更試驗中心或試驗主持人** | | | | **☐ 其他** |
| **☐ 國內執行BA/BE試驗計畫書** | | | **☐ 變更試驗委託者** | | | | **☐ Dear Investigator Letter/澄清信函** |
| **☐ 新案** | | | **☐ 變更藥品製造廠** | | | | **☐ DSUR, SUA GAP等定期報告** |
| **☐ 變更案** | | | **☐ 變更/更新藥品安定性資料** | | | | **☐ DSMB決議通知** |
| **☐ 國內執行BA/BE試驗報告** | | | **☐ 變更/更新藥品文件(IMPD)** | | | | **☐ 個案報告表** |
| **☐ 國內執行溶離率曲線比對報告** | | | **☐ 變更/更新藥品檢驗方法規格** | | | | **☐ 招募文宣** |
| **☐ 臨床試驗結案報告** | | | **☐ 函詢** | | | | **☐ 請輸入** |
| **☐ 新興生技臨床試驗結案報告** | | |  | | | |  |