

## 新北市政府衛生局 函

地址：22006新北市板橋區英士路192-1號  
 承辦人：林淑芬  
 電話：(02)22577155 分機1309  
 傳真：(02)22536548  
 電子信箱：AJ2933@ms.ntpc.gov.tw

24158  
 新北市三重區重新路5段646號8樓  
 受文者：新北市藥師公會

發文日期：中華民國104年3月26日  
 發文字號：新北衛食字第1040510889號  
 速別：普通件  
 密等及解密條件或保密期限：  
 附件：

**主旨：**為健全藥品供應鏈品質管理，確保所有交付病患之藥品，在製造、儲存、運輸及配送過程中均有一致的品質保證，請轉知所屬會員依說明項辦理，共同為民眾用藥安全把關，請查照。

**說明：**

- 一、依據衛生福利部食品藥物管理署104年3月23日部授食字第1041101593號函辦理。
- 二、我國西藥製劑廠已於103年12月31日全面完成實施PIC/S GMP標準，為確保銷售至市面之產品品質與安全無虞，請轉知所屬會員，確實依相關法規規定落實執行藥品之儲存與運銷，藥物委託製造及檢驗作業準則、PIC/S GMP與藥事法相關規定摘述如下：
  - (一)製造許可的持有者，應確保該藥品適合其預定用途，符合上市許可的要求，且不會由於安全性、品質或有效性的不足而使病人陷於危險。該品質目標之達成是高層管理者的責任，且需要公司內各部門及所有階層之人員，以及公司之供應商與經銷商的參與和許諾。
  - (二)藥品之儲存、運銷及後續的處理應有妥善的安排，以確保在架儲期間能維持其品質。





- (三)包含運銷在內之製造紀錄，應以可理解及可取得的形式保存，以利追溯批次之完整歷程。
- (四)應有一套自銷售或供應點回收任何批次產品之系統。
- (五)應保存每一產品之運銷紀錄，以利必要時該批次的回收。
- (六)原物料與產品的所有處理，例如接收、待驗、抽樣、儲存、標示、調配、製造、分/包裝及運銷，應依書面程序或指令執行，必要時應予記錄。
- (七)運銷紀錄應易為負責回收的人員取得，且應包含關於批發商和直銷客戶的充分資訊（連同地址、上、下班時間的電話/傳真號碼、送交的批次和數量），包含輸出的產品和醫療用樣品在內。
- (八)經核准委託製造之藥物，除法律另有規定外，其產品責任由委託者負責。
- (九)涉及委託製造、產品經銷等作業時，委託者與受託者間應簽訂契約。該契約明定雙方關於產品製造、管制儲存、運銷的個別責任。製造及檢驗的所有安排均應依上市許可的規定，並為雙方所同意。
- (十)藥物有下列情形之一者，其製造或輸入之業者，應即通知醫療機構、藥局及藥商，並依規定期限回收市售品，連同庫存品一併依本法有關規定處理：一、原領有許可證，經公告禁止製造或輸入。二、經依法認定為偽藥、劣藥或禁藥。三、經依法認定為不良醫療器材或未經核准而製造、輸入之醫療器材。四、藥物製造工廠，經檢查發現其藥物確有損害使用者生命、身體或健康之事實，或有損害之虞。五、製造、輸入藥物許可證未申請展延或不准展延。六、包裝、標籤、仿單經核准變更登記。七、其他經中央衛生主管機關公告應回收。製造、輸入業者回收藥物時，醫療機構、藥局及藥商應予配合。

三、綜上，藥品許可證持有者、製造業者及販賣業者執行藥品販



賣時，應建立完整的藥品運銷紀錄，因應藥品回收事件發生時，能於最短的時間內完成回收。若透過經銷商進行藥品銷售時，亦應與經銷商簽訂合約，確保其能及時提供詳盡之運銷紀錄及完成回收，共同為民眾用藥安全把關。

正本：新北市西藥商業同業公會、新北市工業會、新北市商業會、新北市藥師公會  
、新北市藥劑生公會

副本：



局長 林奇宏

本案依分層負責規定授權業務主管決行

訂