

109 年度醫療器材業者『醫療器材品質管理系統準則試辦檢查方案』徵求參與廠商

一、目的：

藥物優良製造準則第三編「醫療器材優良製造規範」，係依據國際標準組織醫療器材品質管理系統(ISO 13485: 2003)內容所建立，惟最新版本 ISO 13485 醫療器材品質管理系統標準已於 105 年 2 月 25 日出版(ISO 13485:2016)。為持續推動 GMP 制度國際化，國內 GMP 改版修訂作業亦持續進行中，食品藥物管理署已於 109 年 3 月 31 日預告「醫療器材品質管理系統準則」草案，使醫療器材業者符合最新 ISO13485:2016 標準。為此，衛生福利部食品藥物管理署特別委託工業技術研究院量測技術發展中心辦理 109 年度醫療器材業者『醫療器材品質管理系統準則試辦檢查方案』，以協助醫療器材業者瞭解醫療器材新法之要求及相關規定，並建立更完善之醫療器材產業管理制度。

二、方案實施內容：

本計畫執行醫療器材業者『醫療器材品質管理系統準則試辦檢查方案』，協助廠商符合醫療器材品質管理系統之法規要求，該方案實施內容如下：

項目	方案一 國產醫療器材業者符合「醫療器材品質管理系統準則」試辦檢查(徵求 7 件)	方案二 輸入醫療器材業者符合「醫療器材品質管理系統準則」試辦檢查(徵求 8 件)
參與資格	國內生產醫療器材之製造業藥商	國內輸入醫療器材之販賣業藥商
方案內容	<ol style="list-style-type: none"> 1. 接受符合「醫療器材品質管理系統準則」現場稽核 2. 通過試辦檢查者，授予符合性證明文件，業者得向食藥署換發 QMS 認可登錄函 3. 未通過試辦檢查者，授予 Gap Analysis Report 	<ol style="list-style-type: none"> 1. 接受符合「醫療器材品質管理系統準則」QSD 書面審查 2. 通過試辦檢查者，授予符合性證明文件，業者得向食藥署換發 QSD 認可登錄函
條件限制	<ol style="list-style-type: none"> 1. 限申請第 1 等級具量測功能或滅菌品項；且 2. 限 GMP/QSD 後續案或類似品已上市之申請案 	
廠商義務	試辦期間業者須配合試用食藥署醫療器材品質管理系統資訊平台，於申請各階段給予意見回饋。	
申請費用	免費	

廠商參與計畫之優先順序排定原則：

1. 計畫執行團隊將依業者提交申請資料時間，交付食品藥物管理署彙整並排定廠商參與計畫之優先順序，額滿為止。
2. 主辦單位將自 **109 年 5 月 30 日**起依序主動通知入選業者，入選業者須於 **109 年 6 月 30 日**前配合交付正式申請相關文件，於本年度內完成試辦檢查。
3. 若在 **109 年 5 月 20 日**前，申請參與廠商數仍未達上限，計畫執行團隊仍針對報名廠商進行評估，並先執行通過評估的廠商之方案，並繼續徵求參與廠商，直至補足廠家數為止。

報名方法：請將所附『申請表』填妥，通過傳真或 Email 向計畫聯絡人報名。

申請表下載：<https://reurl.cc/0oZzok>

報名截止日期為 109 年 5 月 20 日 (星期三)。

計畫聯絡人：

工研院量測中心 陳欣舒/李俊賢

電話：03-5732279/03-5743881

傳真：03-5734092

Email：itri533513@itri.org.tw/senwork@itri.org.tw