

財團法人 金屬工業研究發展中心 書函

機關地址：10658 台北市大安區信義路 3 段 162-24 號 6 樓
聯絡人：蕭碧瑩
聯絡電話：(02) 27013181 分機 603
傳 真：(02) 27029703
電子郵件：jessieh@mail.mirdc.org.tw

受文者：如正本名單

發文日期：中華民國 106 年 5 月 10 日

發文字號：(106)金北驗字第 220 號

速別：

密等：

附件：訓練議程乙份(報名資訊)

主旨：本中心於 106 年 6 月 7 日、9 日及 12 日，分別於台北、台中及高雄舉辦「醫療器材優良製造規範-精要模式訓練」，凡屬國產第一等級醫療器材製造業者請踴躍參加，檢附相關資訊煩請 貴會協助通知會員，不勝感荷！

說明：

- 一、本訓練旨在讓第一等級醫療器材產品製造廠了解「藥物優良製造準則」第三章精要模式之規定，此次訓練除了說明條文外，將針對相關文件內容進行教育訓練，以協助廠商瞭解「藥物優良製造準則」第三章精要模式品質系統相關文件等相關議題。
- 二、本活動全程免費，機會難得，煩請轉知貴會所屬國產第一等級醫療器材製造業者踴躍參加，相關訊息請查詢研討會網站。
 1. 台北場 <https://goo.gl/MZ9xMX>
 2. 台中場 <https://goo.gl/7BhuD9>
 3. 高雄場 <https://goo.gl/67D9o7>

正本：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、台北市醫療器材商業同業公會、新北市醫療器材商業同業公會、台中市醫療器材商業同業公會、台灣省醫療器材商業同業公會、彰化縣醫療器材商業同業公會、嘉義市醫療器材商業同業公會、台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、高雄縣醫療器材商業同業公會、社團法人中華民國助聽器同業聯合協進會、中華民國助聽器商業同業公會全國聯合會、台北市助聽器商業同業公會、桃園縣助聽器商業公會、台中市助聽器商業同業公會、彰化縣助聽器商業同業公會、高雄市助聽器商業同業公會、財團法人塑膠工業技術發展中心、財團法人台灣電子檢驗中心、財團法人醫藥品查驗中心、財團法人醫藥工業技術發

展中心、財團法人工業技術研究院量測技術發展中心、社團法人中華無菌製劑協會、台北市國際工商協會、台灣區自行車輸出業同業公會、中華民國電動代步車協進會、台北市儀器商業同業公會、桃園縣儀器商業同業公會、台中市儀器商業同業公會、高雄市儀器商業同業公會、中華民國眼鏡發展協會、台灣區眼鏡工業同業公會、台北市眼鏡商業同業公會、台灣省鐘錶眼鏡商業同業公會聯合會、高雄市鐘錶眼鏡商業同業公會、南港軟體工業園區二期管理委員會、科學工業園區管理局、南部科學工業園區管理局、台灣科學工業園區科學工業同業公會、台灣先進醫療科技發展協會、中華民國生物產業發展協會、台灣橡膠暨彈性體工業同業公會、中華民國全國商業總會、中華民國全國工業總會、台灣區電機電子工業同業公會、台灣省橡膠製品商業同業公會聯合會。

副本：衛生福利部食品藥物管理署



財團法人金屬工業研究發展中心區域研發服務處

醫療器材優良製造規範-精要模式訓練

主辦單位： 衛生福利部食品藥物管理署

承辦單位： 財團法人金屬工業研究發展中心

說明

食藥署於 102 年 3 月 11 日公告「藥物優良製造準則」，為加強保護消費者使用醫療器材之品質與安全，提升第一等級醫療器材製造廠之品質管理系統，凡屬醫療器材管理辦法附件二所載未滅菌不具量測功能之第一等級醫療器材產品製造廠，應符合「藥物優良製造準則」第三章精要模式之規定，為提升國內第一等級業者製造廠之國際競爭力，提供國內第一等級醫療器材製造廠進行品質系統建立之訓練課程，進而協助第一等級製造廠持續提升產品製造之品質安全與效能，以建立更完善之醫療器材產業管理制度，保障民眾健康福祉。此次訓練除了說明條文外，將針對相關文件內容進行教育訓練，以協助廠商瞭解「藥物優良製造準則」第三章精要模式品質系統相關文件，歡迎國內第一等級製造廠業者報名！

主辦單位	衛生福利部食品藥物管理署		
承辦單位	財團法人金屬工業研究發展中心		
時間	106 年 6 月 7 日 (台北)	106 年 6 月 9 日 (台中)	106 年 6 月 12 日 (高雄)
報名網址	https://goo.gl/MZ9xMX	https://goo.gl/7BhuD9	https://goo.gl/67D9o7
報名截止日期	106 年 5 月 31 日(三)		

內容

時間	講 題	主講人
8:40~9:00	報到	
9:00~9:20	國產醫材製造業者登錄「食品藥物業者登錄平台」說明	金工中心
9:20~10:20	第一等級醫療器材製造廠符合 GMP 精要模式 條文說明	
10:20~10:30	Break	金工中心
10:30~12:00	符合 GMP 精要模式條文與品質系統程序書	
12:00~13:00	午餐	金工中心
13:00~14:30	程序書撰寫討論	金工中心
14:30~14:45	Break	
14:45~16:20	實例探討 撰寫討論	金工中心

請注意：

- 1.“限”國內第一等級製造廠業者報名，主辦單位具報名之審核權利，錄取學員將個別通知報到號碼及上課資訊，故請確認聯絡資訊(e-mail)之正確性 (如報名人數過多，每單位將以 1 名為限)。
2. 現場將協助業者登錄食品藥物業者登錄平台，請學員攜帶工商憑證參加會議。

製造業者資料登錄網址 <http://fadenbook.fda.gov.tw/>；

操作說明 <http://www.fda.gov.tw/TC/siteList.aspx?sid=9321>