

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：張婷雅
聯絡電話：02-27877411
傳真：(02)33229527
電子信箱：801667@fda.gov.tw

受文者：中華民國西藥代理商商業同業公會

發文日期：中華民國107年8月7日
發文字號：FDA藥字第1076029753號
速別：普通件
密等及解密條件或保密期限：
附件：

主旨：有關貴公司藥品「酷立酸膠囊250毫克，Cholbam 250mg（衛部罕藥輸字第000054號）」及「酷立酸膠囊50毫克，Cholbam 50mg（衛部罕藥輸字第000055號）」申請採用「藥品定期安全性報告格式及檢送時程」乙案，復如說明段，請查照。

說明：

- 一、依據藥事法第45條、藥物安全監視管理辦法、衛生福利部105年1月13日部授食字第1041411385號公告及貴公司2018年7月31日吉帝(藥)字第107073101號函辦理。
- 二、依貴公司函文內容，旨揭藥品於我國監視期至112年6月6日，貴公司申請採用「藥品定期安全性報告格式及檢送時程」調整各次報告檢送時程，請貴公司確實於108年6月15日(DLP:108年3月17日)、109年6月15日(DLP:109年3月17日)、110年6月15日(DLP:110年3月17日)、111年6月15日(DLP:111年3月17日)、112年6月15日(DLP:112年3月17日)及113年6月15日(DLP:113年3月17日)依新報告格式繳交定期安全性報告至衛生福利部全國藥物不良反應通報中心，並



副知本署。

正本：吉帝藥品股份有限公司

副本：中華民國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、中華民國開發性製藥研究協會、台灣藥品行銷暨管理協會、台灣製藥工業同業公會、中華民國製藥發展協會、台北市西藥代理商業同業公會、台北市西藥商業同業公會、高雄市西藥商業同業公會、社團法人中華民國學名藥協會、財團法人醫藥品查驗中心、全國藥物不良反應通報中心

2018-08-07
17:20:15
交章

裝

子公
換章

訂

57

線