

衛生福利部 函

地址：11558 台北市南港區忠孝東路六段
488號

聯絡人：黃暉涵

聯絡電話：(02)2787-7475

傳真：(02)2653-2073

電子信箱：life0927@fda.gov.tw

受文者：中華民國西藥代理商業同業公會

發文日期：中華民國109年1月20日

發文字號：衛授食字第1091400485號

速別：普通件

密等及解密條件或保密期限：

附件：

主旨：為確保民眾用藥安全，請貴公司依說明段辦理含
regorafenib成分藥品中文仿單變更，請查照。

說明：

- 一、依據藥事法第48條、消費者保護法第33、36及38條規定辦理。
- 二、經本部彙整國內、外相關資料進行整體性評估，含regorafenib成分藥品應於中文仿單「6.2上市後經驗」處加刊「心衰竭」風險，並修正表8GRID臨床試驗中stivarga組整體存活期中位數之數據（正確數值應為17.4）。
- 三、貴公司應於109年9月30日前完成中文仿單變更，逾期未完成者，將不准輸入。必要時，將廢止相關許可證。
- 四、倘貴公司於109年3月31日前向本部食品藥物管理署依藥品查驗登記審查準則辦理本函要求之相關中文仿單內容變更事宜（須以紙本送件），於期限內毋須繳交規費。逾期申請者，或仿單內容有本項以外之變更項目者，仍請依相關規定繳交規費辦理變更。

五、倘貴公司完成相關中文仿單變更，且於核准後將仿單內容
函知下游醫療機構、藥局及藥商，則得免除回收驗章。

正本：台灣拜耳股份有限公司

副本：全國藥物不良反應通報中心、財團法人醫藥品查驗中心、衛生福利部中央健康保
險署、中華民國藥劑生公會全國聯合會、台灣製藥工業同業公會、中華民國製藥
發展協會、中華民國西藥商業同業公會全國聯合會、台北市西藥代理商業同業公
會、中華民國西藥代理商業同業公會、中華民國開發性製藥研究協會、台灣藥品
行銷暨管理協會、台灣醫院協會、台灣社區醫院協會、台灣內科醫學會、台灣家
庭醫學醫學會、中華民國基層醫療協會、中華民國大腸直腸外科醫學會、中華民
國癌症醫學會、台灣消化系醫學會、台灣臨床腫瘤醫學會



裝
訂
線

