衛生福利部 函

地址:115204 臺北市南港區忠孝東路六段

488號

聯絡人: 黃萱閔

聯絡電話:02-27877139 分機:7139

傳真: (02)2787-7023

電子郵件: hsuanmin@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114年9月16日 發文字號:衛授食字第1141106593號

速別:普通件

密等及解密條件或保密期限:

附件:

主旨:有關EU-PIC/S GMP Guide第一部第一章(製藥品質系統)草案,刻正徵詢外界意見至114年12月3日止,請轉知所屬會員,請查照。

說明:

- 一、國際醫藥品稽查協約組織(PIC/S)於官網發布「draft revised EU-PIC/S GMP Chapter 1」修訂草案,該草案係 由歐盟藥品管理局(EMA)及PIC/S組織聯合編修,以期藥品 GMP標準之國際協和一致,草案增修重點係將品質風險管理 (QRM) 整合到製藥品質系統的各個層面,並提供更多實施和應用的詳細指導,特別加入對藥品短缺等新興風險的 考量,以符合 ICH Q9(R1) 的最新要求。
- 二、歐盟及PIC/S組織已於114年9月3日起就旨揭草案同步公開 徵詢外界意見至114年12月3日止,並由歐盟執委會 (European Commission)衛生總署(DG SANTE)負責彙整,草 案相關資訊可自PIC/S官網(https://picscheme.org/, Latest publications),或歐盟執委會衛生總署官網







(https://health.ec.europa.eu/medicinalproducts_en, Consultations)查詢下載。

三、鑒於我國為PIC/S會員國,敬邀各公協會轉知所屬會員,請 踴躍至歐盟執委會網站(https://health.ec.europa.eu /consultations/stakeholders-consultation-eudralexvolume-4-good-manufacturing-practice-guidelineschapter-1_en, Respond to the consultation)填復回饋 意見。

正本:新北市進出口商業同業公會、台灣製藥工業同業公會、台灣研發型生技新藥發展協會、社團法人中華民國學名藥協會、社團法人中華無菌製劑協會、中華民國西藥商業同業公會全國聯合會、社團法人台灣藥物品質協會、中華民國生物產業發展協會、台北市生物技術服務商業同業公會、中華民國製藥發展協會、中華民國開發性製藥研究協會、中華民國西藥代理商業同業公會、台北市西藥代理商業同業公會、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、台北市進出口商業同業公會



