

107年度

第17屆「衛福部·經濟部 藥物科技研究發展獎」

申請資料

產品名稱：

申請人：

目錄

申請表	1
一、 研發成果	3
(一) 產品研發或技術創新之獨創性	3
(二) 國內自行研發之貢獻程度	3
(三) 效益評估及應用	3
二、 產業及健康促進效益	4
(一) 對藥品或醫療器材製造工業發展之貢獻	4
(二) 對國人疾病醫療及生活品質提升之具體貢獻	4
三、 市場定位及成效	5
(一) 市場定位與區隔	5
(二) 國內(外)市場銷售成效或潛力	5
四、 佐證資料	6
(一) 公司執照、法人登記證照	6
(二) 產品說明書	6
(三) 專利權證明書、專利授權書、技術授權書	6
(四) 製造或輸入許可證	6
(五) 臨床試驗報告、生體相等性試驗報告、動物試驗或毒理試驗報告	6
(六) 技術說明書、技術授權書	6
(七) 使用之醫療單位證明	6
(八) 市場評估報告書	6
(九) 產值、銷售額資料	6
(十) 其他佐證資料	6
五、 送審佐證資料檢核表	7

申請表

收件日期：_____類別：_____編號：_____

衛生福利部
經濟部

(由收件單位填寫)

107 年度藥物科技研究發展獎 申請表

申請人類別：一、個人 二、公司 三、其他機構或團體

姓名或名稱：_____負責人：_____

身分證字號
或統一編號：_____

通訊地址：_____

連絡電話：(日) _____ (夜) _____

傳真號碼：(日) _____ (夜) _____

電子信箱：_____

服務機構：_____

申請人簡介：(200 字數以內)

連絡人 (第二、三類申請人請填寫)

姓名：_____職稱：_____

聯絡電話：(日) _____ (夜) _____

傳真號碼：(日) _____ (夜) _____

申請條件 (請參照簡章第貳 點第一項自行勾 選)	<input type="checkbox"/> 藥品類	<input type="checkbox"/> 第(一)款	<input type="checkbox"/> 第(三)款	<input type="checkbox"/> 第(五)款
		<input type="checkbox"/> 第(二)款	<input type="checkbox"/> 第(四)款	<input type="checkbox"/> 第(六)款
	<input type="checkbox"/> 醫療器材類	<input type="checkbox"/> 第(一)款	<input type="checkbox"/> 第(三)款	<input type="checkbox"/> 第(五)款
	<input type="checkbox"/> 第(二)款	<input type="checkbox"/> 第(四)款	<input type="checkbox"/> 第(六)款	
	<input type="checkbox"/> 製造技術類	<input type="checkbox"/> 第(七)款	<input type="checkbox"/> 第(八)款	<input type="checkbox"/> 第(九)款
產品類別	一至六 款適用	<input type="checkbox"/> 新發明藥品、醫療器材或免疫新藥(如疫苗、抗體等)		
		<input type="checkbox"/> 新原料藥、新劑型、賦形劑、醫療器材材質、零組件		
	七至九 款適用	<input type="checkbox"/> 申請案件為引進國外先進科技於國內產製之生物製劑藥品。		
		<input type="checkbox"/> 申請案件為新設備裝置、製程或分析檢驗方法		
研發階段	一至六 款適用	<input type="checkbox"/> 在我國或其他先進國家首先核准或上市之新發明藥品或醫療器材		
		<input type="checkbox"/> 已完成臨床試驗研究(藥品類已完成第____期臨床試驗)		
		<input type="checkbox"/> 尚在進行臨床前之研究試驗階段		
	七至九 款適用	<input type="checkbox"/> 改進現有產品或製造技術		
產品名稱				
產品簡介	(500字數以內)			

※內文字體大小：12 號字，行距：固定行高 20 點，中文字型：標楷體，英文字型：Times New Roman

一、 研發成果

(一) 產品研發或技術創新之獨創性

(二) 國內自行研發之貢獻程度

(三) 效益評估及應用

二、 產業及健康促進效益

(一) 對藥品或醫療器材製造工業發展之貢獻

(二) 對國人疾病醫療及生活品質提升之具體貢獻

三、市場定位及成效

(一) 市場定位與區隔

(二) 國內(外)市場銷售成效或潛力

四、佐證資料

- (一) 公司執照、法人登記證照
- (二) 產品說明書
- (三) 專利權證明書、專利授權書、技術授權書
- (四) 製造或輸入許可證
(發證日期須為 104 年 1 月 1 日之後)
- (五) 臨床試驗報告、生體相等性試驗報告、動物試驗或毒理試驗報告
(檢附最近已完成之結案報告，如已完成第 2 期臨床試驗，刻正進行第 3 期臨床試驗者，應檢附第 2 期臨床試驗結案報告)
- (六) 技術說明書、技術授權書
- (七) 使用之醫療單位證明
- (八) 市場評估報告書
- (九) 產值、銷售額資料
- (十) 其他佐證資料

五、送審佐證資料檢核表

編號	佐證資料	已附/未附
(一)	公司執照、法人登記證照	<input type="checkbox"/> 已附：於第__頁 <input type="checkbox"/> 未附：(理由)_____
(二)	產品說明書	<input type="checkbox"/> 已附：於第__頁 <input type="checkbox"/> 未附：(理由)_____
(三)	專利權證明書__件、專利授權書__件、技術授權書__件	<input type="checkbox"/> 已附：於第__頁 <input type="checkbox"/> 未附：(理由)_____
(四)	製造或輸入許可證__張(發證日期須為104年1月1日之後)	<input type="checkbox"/> 已附：於第__頁 <input type="checkbox"/> 未附：(理由)_____
(五)	臨床試驗報告、生體相等性試驗報告、動物試驗或毒理試驗報告(檢附最近已完成之結案報告)	<input type="checkbox"/> 已附：於第__頁 <input type="checkbox"/> 未附：(理由)_____
(六)	技術說明書、技術授權書	<input type="checkbox"/> 已附：於第__頁 <input type="checkbox"/> 未附：(理由)_____
(七)	使用之醫療單位證明	<input type="checkbox"/> 已附：於第__頁 <input type="checkbox"/> 未附：(理由)_____
(八)	市場評估報告書	<input type="checkbox"/> 已附：於第__頁 <input type="checkbox"/> 未附：(理由)_____
(九)	產值、銷售額資料	<input type="checkbox"/> 已附：於第__頁 <input type="checkbox"/> 未附：(理由)_____
(十)	其他佐證資料	<input type="checkbox"/> 已附：於第__頁 <input type="checkbox"/> 未附：(理由)_____