

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9月17日

發文字號：FDA藥字第1070030949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「泰糖捷7.5/500毫克膜衣錠，SEGLUROME T 7.5/500mg F.C. Tablets（衛部藥輸字第027456號）」及「泰糖捷2.5/500毫克膜衣錠，SEGLUROMET 2.5/500mg F.C. Tablets（衛部藥輸字第027457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107年8月28日默沙東GPV字第201811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7月23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3月18日（DLP:107年12月18日）、108年9月16日（DLP:108年6月18日）、109年3月17日（DLP:108年12月18日）、109年9月16日（DLP:109年6月18日）、110年9月16日（DLP:110年6月18日）、111年9月16日（DLP:111年6月18日）及112年9月16日（DLP



:112年6月18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：美商默沙東藥廠股份有限公司台灣分公司

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

2018-09-17
10:20:16
交
文
章

裝

訂

