

學名藥查驗登記之行政及技術性資料查檢表

第二版

申請商		填表日期	
中/英文品名			
主成分及含量			
宣稱適應症			
劑型		廠商聯絡人	
E-MAIL		電話/傳真	

粗黑框部份由 TFDA 審查人員填寫，廠商請勿自行填寫。

一、行政資料

確認項目	業者審視情形		TFDA 審核結果
	是	不適用	廠商請勿自行填寫
1. 本案是否檢附「學名藥查驗登記之技術性資料查檢表」？	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
2. 本案技術性資料是否依「通用技術文件(Common Technical Document, CTD)」方式編排？	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
3. 本案是否檢附依據查驗登記審查準則第 6 條檢附「出產國許可製售證明(Certificate of Pharmaceutical Product)」？(輸入藥品)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
4. 本案是否提供未來於我國上市產品之所有原料藥製造廠、成品製造廠以及包裝廠之 PIC/S GMP 認證證書(有效期限內)或申請書？	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
5. 本案依何種方式檢附原料藥技術性資料 <input type="checkbox"/> 案內送件 <input type="checkbox"/> 另案送件(將依第二項 CMC(原料藥)查檢表併案審查)， 案號：_____			<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
5.1 檢附 DMF 備查函？(DMF no. _____)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
5.2 若敘明引用已核准之技術性資料，是否出具授權書或聲明函。	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
5.3 依 102 年 2 月 21 日署授食字第 1021401257 公告檢送「原料藥主檔案技術資料查檢表」資料。	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
5.4 依 100.6.21 署授食字第 1001403285 號「原料藥主檔案精實送審文件」公告檢附資料及官方證	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否

明文件?			
5.5 依 104.2.24 部授食字第 1031413543 號「具 EDQM 之 CEP/COS」公告檢附簡化技術性資料、CEP/COS 證書及授權書同意本署調閱 EDQM 審查報告?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
5.6 依 107.5.9 衛授食字第 1071404052 號得以其他資料替代原料藥技術性資料之藥品」公告檢附資料?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
6. 本案依何種方式檢附藥品生體可用率或藥品生體相等性試驗或溶離比對試驗之技術性資料? (請勾選下列其中一項)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
6.1 檢附藥品生體相等性試驗或溶離比對試驗備查函? 案號: _____	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
6.2 案內依「藥品生體可用率及生體相等性試驗準則」檢附資料?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
6.3 另案送件? 案號: _____	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
6.4 檢附免除 BE 函文? 案號: _____	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
7. 藥品專利狀態之聲明表	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
退件判定			
勾選第 1、2、3、5、6、7 任一項為「否」者，予以退件。 註：第 4 項行政資料因與技術性資料相關，列入 CMC 缺失計算。			<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否

二、CMC

(一)原料藥

確認項目	CTD 章節	業者審視情形		TFDA 審核結果 廠商請勿自行填寫
		是	不適用	
1. 是否依通用技術文件模組三 (CTD Module 3) 提供原料藥章節 (3.2.S Drug substance) 技術性資料? (包含 open part 與 closed part)	3.2.S.1.1~ 3.2.S.7.3	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
1.1 若欲引用已核准原料藥技術性資料提出申請，是否提供與該製程、規格一致之技術性資料 (open part)?		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
2. 技術性資料是否提供繁體中文或英文版本?		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
3. 是否僅宣稱一種原料藥規格及提供該	3.2.S.4.1	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否

確認項目	CTD 章節	業者審視情形		TFDA 審核結果
		是	不適用	廠商請勿自行填寫
規格之檢驗成績書?				
4. 是否提供資料描述製程及製程管制? (註 1)	3.2.S.2.2	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
5. 是否提供起始物資料? (註 2)	3.2.S.2.3	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
6. 是否提供可分離之中間體規格?	3.2.S.2.4	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
7. 是否提供製程確效計畫書與報告書? (註 3)	3.2.S.2.5	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
8. 是否提供原料藥分析方法確效/確認? (註 4)	3.2.S.4.3	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
9. 是否依藥品安定性試驗基準提供符合規定至少三批代表性先導性規模批次達六個月加速試驗及六個月長期試驗之安定性試驗資料?	3.2.S.7	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
退件判定				
<p>1. 勾選第 1、2、3 任一項為「否」者，退件。</p> <p>2. 勾選 4 至 9 項「否」之總數 ≥ 3 項，退件。</p> <p>註：第 1 項缺失計算原則為若主項目勾選「是」者，該項目視為無缺失；若主項目勾選「否」，但分項目勾選「是」者，該項目視為無缺失；若主項目與分項目皆勾選「否」者，該項目視為 1 項缺失</p>				

《註 1》

1. 製程描述包括合成步驟(化學合成者)與製程流程圖。
2. 製程管制包括製程中管制、關鍵步驟與關鍵參數，及量產批量。

《註 2》

參考ICH Q11 Section 5

1. 除檢驗規格方法成績書外，應包含如何選擇該起始物合理性之相關資料。
2. 起始物不接受僅經純化或鹽化製程取得之原料藥。
3. 非屬前項者，須提供或引用起始物之技術性資料。

《註 3》

1. 可以具代表性之批次製造紀錄代替製程確效報告書。
2. 若製造過程含無菌操作或滅菌製程，應提供相關確效資料。

《註 4》

請依據分析方法確效作業指導手冊或 ICH Q2 執行分析方法確效

1. 如非依據藥典，應提供原料藥分析方法確效報告書。
2. 如依據藥典，應提供原料藥分析方法確認報告書。

(二)製劑

確認項目	CTD 章節	業者審視情形		TFDA 審核結果
		是	不適用	廠商請勿自行填寫
1. 代表性成品批次之批量是否具代表性（符合「藥品安定性試驗基準」先導性規模之定義），且為查驗登記申請日前二年內所生產？	3.2.R.1	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
2. 是否提供批次製造紀錄之繁體中文或英文版本（包含製造及包裝作業）？	3.2.R.1	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
3. 是否依「藥品安定性試驗基準」提供符合規定之至少一批先導性批次達六個月加速試驗及六個月長期試驗之安定性試驗結果或送審資料已包含達保存期限之長期試驗資料，可免除加速試驗（原料藥如有多來源，應提供各來源原料藥製得成品之安定性試驗結果）？	3.2.P.8	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
4. 是否提供所有模組三 CTD 成品章節（包含紙本文件是否貼側標或以含側標之隔頁紙區隔章節）？	3.2.P	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
5. 是否提供未來於我國上市產品之所有原料藥製造廠、成品製造廠以及包裝廠之 PIC/S GMP 認證證書（有效期限內）或申請書？		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
6. 是否提供成品製造廠之原料藥檢驗規格以及原料藥分析方法（如檢品與標準品之配製方法、儀器設備參數設定、檢測方法、計算式等）？	3.2.S.4.1 3.2.S.4.2	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
7. 是否提供代表性成品批次（批次製造紀錄之批次）所使用之原料藥檢驗成績書（含原料藥製造廠及成品製造廠出具者）？	3.2.S.4.4	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
8. 是否提供成品製造廠所使用之一級標	3.2.S.5 3.2.P.6	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否

確認項目	CTD 章節	業者審視情形		TFDA 審核結果 廠商請勿自行填寫
		是	不適用	
準品以及工作標準品之資料？				
9. 是否提供成品製造廠連續三批量產批量之製程確效計畫書及報告書（報告書僅輸入藥品適用）？	3.2.P.3.5	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
10. 無菌製劑是否提供滅菌作業及無菌操作作業等相關確效資料？	3.2.P.3.5	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
11. 是否提供代表性批次（批次製造紀錄之批次）所使用之所有賦形劑檢驗成績書（包含不殘留於最終成品之溶劑）？	3.2.P.4.4	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
12. 是否提供成品製造廠之成品檢驗規格以及成品分析方法（如檢品與標準品之配製方法、儀器設備參數設定、檢測方法、計算式等）？	3.2.P.5.1 3.2.P.5.2	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
13. 是否提供成品檢驗項目之分析方法確效計畫書及報告書（含規格中應執行分析確效之所有項目）？	3.2.P.5.3	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
14. 是否提供代表性批次（批次製造紀錄之批次）成品之檢驗成績書？	3.2.P.5.4	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
勾選「否」之總數：				
退件判定				
1. 勾選第 1、2、3、4 任一項為「否」者，退件。				
2. 勾選 5 至 14 項「否」之總數 ≥ 3 項，退件。				
3. 未勾選第 1、2、3、4 任一項為「否」者，且勾選 5 至 14 項「否」之總數 < 3 項，續審。				
註：第 5 項行政資料因與技術性資料相關，列入 CMC 缺失計算。				

三、BE

確認項目	CTD 章節	業者審視情形			TFDA 審核結果 廠商請勿自行填寫
		是	否(或無法得知)	不適用	
生體相等性試驗					
1. C _{max} 與 AUC 參數的 90% 信賴區間，是否介於 80.00-125.00% 之間？	5.3.1.2	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
2. 若申請之藥品屬於控釋劑型，是否	5.3.1.2	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否

確認項目	CTD 章節	業者審視情形			TFDA 審核結果 廠商請勿自行填寫
		是	否(或無法得知)	不適用	
生體相等性試驗					
有同時提供空腹 (fasting)與進食 (fed)狀態下的 BE 試驗結果?					
3. 是否有提供分析方法確效報告 (包含確效試驗所有項目之層析圖譜)?	5.3.1.2	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
4. 是否有提供檢品分析報告 (包括至少 1/3 或連續 20% 受試者人數之層析圖譜)?	5.3.1.2	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
5. 是否提供繁體中文或英文版本?		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
6. 紙本文件是否貼側標或以含側標之隔頁紙區隔章節? 或 PDF 電子檔是否有以書籤功能區隔章節?		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
7. BE 試驗所選用之對照藥品, 其製造廠與國內所核准之製造廠是否相同?	5.3.1.2	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
7.1 若否 (或無法得知), 廠商是否有提供相關連結性資料《註 1》?	3.2.P.2	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
8. BE 試驗所使用之產品批次 (bio-batch)與查驗登記之藥品, 在批量、原料藥來源、配方、製程設備、製造廠是否相同, 並提供 bio-batch 批次製造紀錄?	3.2.P.2 3.2.P.3	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
8.1 若否 (或無法得知), 廠商是否有 依其變更程度 提供相關連結性資料《註 2》?	3.2.P.2	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
9. 廠商是否僅申請一個原料藥來源?	3.2.P.2	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
9.1 若否 (或無法得知), 廠商是否有提供相關連結性資料《註 2》?	3.2.P.2	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
10. 藥品試驗批量應大於生產批量之十分之一, 且不得低於十萬個劑型單位, 但生產批量小於十萬個劑型單位時, 則得以該生產批量為試驗批量。 本 BE 試驗的藥品試驗批量是否符合上述規定?	5.3.1.2 3.2.P.3	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
11. BE 試驗評估的標的物, 是否為原型	5.3.1.2	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否

確認項目	CTD 章節	業者審視情形			TFDA 審核結果 廠商請勿自行填寫
		是	否(或無法得知)	不適用	
生體相等性試驗					
藥品 (parent drug)?					
12. 是否提供分析方法確效及試驗檢品分析的所有分析批次數據摘要結果 (quantitative summary result)?	5.3.1.2	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
13. 是否提供每位受試者"實際"採血時間與血中藥物濃度數值的電子檔 (檔案內須有每位受試者的 subject No., sequence, period, treatment, actual time, concentration 資訊)?	5.3.1.2	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
14. 是否依照國內所公告「藥品生體可用率/生體相等性試驗報告書申請表」檢附相關資料?		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
勾選「否 (或無法得知)」之總數					
退件判定					
3. 勾選第 1、2、3、4、5、6 任一項為「否 (或無法得知)」者，退件。					
4. 勾選 7 至 14 項「否 (或無法得知)」之總數 ≥ 4 項，退件。					
5. 未勾選第 1、2、3、4、5、6 任一項為「否 (或無法得知)」者，且勾選 7 至 14 項「否 (或無法得知)」之總數 < 4 項，續審。					
註：第 7、8 與 9 項，缺失計算原則為若主項目勾選「是」者，該項目視為無缺失；若主項目勾選「否 (或無法得知)」，但分項目勾選「是」者，該項目視為無缺失；若主項目與分項目皆勾選「否 (或無法得知)」者，該項目視為 1 項缺失。					

《註 1》

4. 兩者的標籤及產品資訊。
5. 兩者以學名藥廠商所訂定之成品檢驗規格 (CoA)，進行分析的數據結果。
6. 溶離率曲線比對試驗結果具溶離相似性。須於模擬腸胃道三個 pH 值條件下執行(例如:0.1N HCl、pH 4.5 buffer、pH 6.8 buffer)，以及 QC 溶媒下執行，試驗藥品應各有至少 12 個劑型單位。
7. 與國內市售藥品擁有相同含量主成分的資料證據。
8. 與國內市售藥品擁有相同大小、重量以及膜衣類型 (例如：uncoated、film-coated、sugar-coated 或者 enteric-coated 等)的資料證據。
9. 與國內市售藥品擁有相同物化性質的資料證據。
10. 應用於物化性質測定的分析方法及分析方法確效報告亦須提供。

《註 2》

1. 溶離率曲線比對試驗結果具溶離相似性。須於模擬腸胃道三個 pH 值條件下執行(例如:0.1N

HCl、pH 4.5 buffer、pH 6.8 buffer)，以及 QC 溶媒下執行，試驗藥品應各有至少 12 個劑型單位。

2. 批次製造紀錄。

《註 3》

針對第 7、8 與 9 項，缺失計算原則如下：

1. 若主項目勾選「是」者，該項目視為無缺失。
2. 若主項目勾選「否 (或無法得知)」，但分項目勾選「是」者，該項目視為無缺失。
3. 若主項目與分項目皆勾選「否 (或無法得知)」者，該項目視為 1 項缺失。

四、Dissolution

確認項目	CTD 章節	業者審視情形			TFDA 審核結果 廠商請勿自行填寫
		是	否(或無法得知)	不適用	
1. 在不同 pH 值溶媒下，溶離相似性 (f ₂)是否皆大於等於 50?	3.2.P.2	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
2. 檢品數目是否各有至少 12 顆？	3.2.P.2	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
3. 是否符合溶離率曲線比對報告取代生體可用率或生體相等性試驗報告辦理原則？		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
4. 是否提供文件之繁體中文或英文版本？		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
5. 紙本文件是否貼側標或以含側標之隔頁紙區隔章節？或 PDF 電子檔是否有以書籤功能區隔章節？		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
6. 溶離試驗之對照藥品與在 BE 試驗所使用之藥品，在批量、原料藥來源、配方、製程設備、製造廠是否相同？	3.2.P.2 3.2.P.3	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
6.1 若否，廠商是否有依其變更程度提供相關連結性資料《註 1》？	3.2.P.2	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
7. 藥品試驗批量應大於生產批量之十分之一，且不得低於十萬個劑型單位，但生產批量小於十萬個劑型單位時，則得以該生產批量為試驗批量。本溶離試驗的藥品試驗批量是否符合上述規定？	3.2.P.2 3.2.P.3	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
8. 變異係數是否符合規定《註 2》？	3.2.P.2	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否

確認項目	CTD 章節	業者審視情形			TFDA 審核結果 廠商請勿自行填寫
		是	否(或無法得知)	不適用	
9. 是否有提供 溶離裝置 之系統適用性測試 (system suitability)報告?	3.2.P.5.3	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
10. 是否有提供3個不同 pH 值溶媒的分析方法確效報告?	3.2.P.5.3	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
11. 是否提供 溶離率比對試驗與分析方法確效之原始數據(圖譜)、列表、列圖?	3.2.P.2 3.2.P.5.3	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
勾選「否 (或無法得知)」之總數《註4》:					
退件判定					
1.勾選第 1、2、3、4、5 任一項為「否 (或無法得知)」者，退件。					
2.勾選 6至11項 「否 (或無法得知)」之總數 ≥ 3 項，退件。					
3.未勾選第 1、2、3、4、5 任一項為「否 (或無法得知)」者，且勾選 6至11項 「否(或無法得知)」之總數 < 3 項，續審。					
註： 第6項 缺失計算原則為若主項目勾選「是」者，該項目視為無缺失；若主項目勾選「否 (或無法得知)」，但分項目勾選「是」者，該項目視為無缺失；若主項目與分項目皆勾選「否 (或無法得知)」者，該項目視為 1項 缺失。					

《註1》

1. 溶離率曲線比對試驗結果**具溶離相似性**。須於模擬腸胃道三個 pH 值條件下執行(例如:**0.1N HCl、pH 4.5 buffer、pH 6.8 buffer**)，以及**QC 溶媒**下執行，試驗藥品應各有至少**12個劑型單位**。
2. 批次製造紀錄。

《註2》

第一時間點受試藥品與對照藥品之變異係數不得超過百分之二十，其他時間點之變異係數不得超過百分之十。**變異係數若超過上述規範，應以適當的統計方式評估溶離相似性，並提供統計計算方式與原始數據電子檔。**