

107 年度衛生福利部「輸入中藥相關法規評估計畫」

廠商意見調查表

親愛的廠商，您好

本會承接衛生福利部 107 年度「輸入中藥相關法規評估」計畫，主管機關為瞭解現行之輸入中藥法規（藥品查驗登記審查準則第 93 條、輸入中藥產品查驗登記作業要點），尤其針對處方依據之要求，對於國內藥品業者是否有窒礙難行或不合時宜之處，特委託本會進行調查，敬請貴公司(廠)不吝提供建議，您所作填答僅供計畫執行參考，請安心填寫，謝謝！

◇ 請於 **10/12 (五)前以 E-mail 或傳真回傳調查表**

◇ E-mail：summer@cpmda.org.tw

◇ Fax：(02)2742-0977 回傳後請洽(02)2742-2320 分機 102 廖慧玲，確認收件。

基本資料

公司名稱：	公司屬性：(可複選)
填表人：	<input type="checkbox"/> 中藥製造廠 <input type="checkbox"/> 中藥販賣商
職稱：	<input type="checkbox"/> 西藥製造廠 <input type="checkbox"/> 西藥販賣商
TEL：	<input type="checkbox"/> 代理商 <input type="checkbox"/> 生技廠
E-mail：	<input type="checkbox"/> 其他(請說明)：

問 題

※說明：以下問題出現之「傳統藥」，在臺灣是以中藥管理，在其他國家可能是以傳統藥方式管理。

1. 請問貴公司(廠)是否知道申請輸入中藥，需依照「藥品查驗登記審查準則第 93 條」及「輸入中藥產品查驗登記作業要點」規定？

是 否

2. 請問貴公司(廠)是否曾辦理**輸入**傳統藥的查驗登記作業？

是 否，請直接跳答【問題 3】

(2-1) 過去 5 年內是否曾辦理輸入傳統藥查驗登記作業？

是 否

(2-2) 是否成功輸入其他國家傳統藥？

是，請舉例曾輸入之產品：_____ 否

(2-3) 如有未能成功輸入傳統藥之經驗，請說明原因及困難？

(2-4) 對於現行法規有什麼建議？敬請提供建議並說明：

3. 請問貴公司(廠)是否有意願輸入其他國家傳統藥？

是，請說明有意願卻未提出申請之原因及困難？

否，請說明無意願提出申請之原因及困難？

4. 請問貴公司(廠)是否曾辦理中藥**輸出**的經驗？(本題是希望藉由貴公司(廠)曾辦理輸入其他國家傳統藥的查驗登記經驗，提出我國法規修正建議。)

是 否

(4-1) 您認為「藥品查驗登記審查準則第 93 條」是否應進行修正？(例如：處方依據)

是，請說明理由 否

理由：

(4-2) 您認為「輸入中藥產品查驗登記作業要點」是否應進行修正？

是，請說明理由 否

理由：

5. 請問貴公司(廠)是否瞭解中藥輸入法規與西藥輸入法規的不同處？

是 否

(5-1) 中藥輸入法規如擬進行修正，可借鏡西藥輸入法規之處為何？請列出。

6. 其他建議

說明：除「藥品查驗登記審查準則第 93 條」、「輸入中藥產品查驗登記作業要點」外，如有其他建議，敬請提供。(例如藥品查驗登記審查準則第 75 條有關中藥之處方依據應符合之規定)