藥品查驗登記審查暨線上申請作業平台說明會



【活動緣起】

自104年開始逐步發展我國藥政管理無紙化,建置藥品查驗登記審查暨線上申請作業平台(ExPRESS)(以下簡稱本平台)並逐步與公文系統及繳費系統等系統進行整合,不僅有助審查效率提升,亦對後續展延變更之資料更新提供便利查詢平台及資料庫系統,並以一鍵送件及邁向全面無紙化為目標。

為擴大推廣藥品審查案件線上申請作業,自109年起藥品許可證之「展延案」、「自請 註銷案」、「藥品上市後行政變更案」以及「多國多中心臨床試驗類」採全面線上申請,不 予受理紙件送件。

本次業者說明會旨在於為使國內業者熟悉本平台之使用,以及推動新功能擴充及自110年7月1日起,臨床試驗一般審查類型及Fast Track快審類型案件(新案、變更案及結案報告)開放線上申辦,以期我國藥品審查作業符合國際水準以及,達到效率化、一致化、透明化、品質化之目標,增進國人用藥安全及福利。因此,食品藥物管理署委託創源生物科技股份有限公司舉辦本次說明會,以利業者瞭解藥品查驗登記審查暨線上申請作業平台操作相關細節。

【主辦單位】衛生福利部食品藥物管理署

【承辦單位】創源生物科技股份有限公司

【活動場次】110/06/10(四)13:30~16:00

【報名網址】https://docs.google.com/forms/d/e/1FAIpQLSf-i-

nhZ3obkrHFLjiIBx7c6TnCfZmtleqid0b3tgtiDpn7aA/viewform

【活動地點】本次活動採用Cisco Webex,會議連結將於報名後提供。

【平台網址】https://e-sub.fda.gov.tw/dohclient

【業者說明會投影片】

Express操作流程:

https://drive.google.com/file/d/1JWb7paoQiqOtkyuOD2V6yeICwDY3gOkB/view?usp=sharing TFDA 報告:

https://drive.google.com/file/d/13l8rVio3tAHzA_OgUeVemTfMN51RAtGN/view?usp=sharing (如有需要請於活動前自行印製講義,當日不提供實體講義)

06/10 (四) 議程

| 時 間 | 議程 | 主講人 |
|-------------|----------------|--------------|
| 13:30-14:00 | 報到 | |
| 14:00-14:05 | 長官致詞 | 食品藥物管理署 |
| 14:05-15:00 | 7月 份ExPRESS | 創源生物科技股份有限公司 |
| | 功能擴充項目操作流程 | |
| 15:00-15:30 | ExPress現況及未來規劃 | 食品藥物管理署 |
| 15:30-16:00 | 綜合討論 | |
| 16:00 | 賦 歸 | |

※ 您於本次活動所留存之個人資料僅供公司會於此次活動中做為通知聯繫及登錄之用途,不 另做它用。本公司將遵守個人資料保護法之相關規定,善盡個人資料檔案安全維護之責任。

※ 聯絡窗口:創源生物科技股份有限公司 陳曉琪/廖啟翔

TEL : +886 2 2795 1777 分機3029 或3015

E-mail: vickychen2@gga.asia / ericliao@gga.asia 。