

109 年度國產醫療器材業者『醫療器材品質管理系統準則輔導方案』徵求參與廠商

一、目的：

藥物優良製造準則第三編「醫療器材優良製造規範」，係依據國際標準組織醫療器材品質管理系統(ISO 13485: 2003)內容所建立，惟最新版本 ISO 13485 醫療器材品質管理系統標準已於 105 年 2 月 25 日出版(ISO 13485:2016)。為持續推動 GMP 制度國際化，國內 GMP 改版修訂作業亦持續進行中，食品藥物管理署已於 109 年 3 月 31 日預告「醫療器材品質管理系統準則」草案，使國產醫療器材業者符合最新 ISO13485:2016 標準，為此，衛生福利部食品藥物管理署特別委託工業技術研究院量測技術發展中心辦理 109 年度國產醫療器材業者『醫療器材品質管理系統準則輔導檢查方案』，以協助我國醫療器材業者瞭解醫療器材新法之要求及相關規定，並建立更完善之醫療器材產業管理制度。

二、方案實施內容：

本計畫執行國產醫療器材業者『醫療器材品質管理系統準則輔導檢查方案』，協助廠商符合醫療器材品質管理系統之法規要求，該方案實施內容如下：

項目	國產醫療器材業者符合「醫療器材品質管理系統準則」輔導(徵求 5 件)
參與資格	具備我國製造業藥商許可執照之國產醫療器材製造業者
方案內容	1. 接受符合「醫療器材品質管理系統準則」現場輔導 2. 輔導內容包括書面審查、現場模擬稽核、矯正措施討論
廠商義務	1. 輔導期間業者須配合試用食藥署醫療器材品質管理系統資訊平台，於輔導各階段給予意見回饋。 2. 完成輔導業者，須於次年度正式提出新版醫療器材品質管理系統準則檢查申請。
申請費用	免費

註：(1)本計畫 QMS 輔導方案不得與 QMS 試辦檢查方案同時申請。

(2)計畫團隊不涉及醫療器材的設計、製造、推銷及販售，品質文件與紀錄以及產品技術文件的撰寫，生產、測試、製程確效及品質保證相關測試活動。

廠商參與計畫之優先順序排定原則：

1. 計畫執行團隊將依業者提交申請資料時間，交付食品藥物管理署彙整並排定

廠商參與計畫之優先順序，額滿為止。

2. 主辦單位將自 109 年 5 月 30 日起依序主動通知入選業者，入選業者須於 109 年 6 月 30 日前配合交付正式申請相關文件，於本年度內完成試辦檢查。
3. 若在 109 年 5 月 20 日前，申請參與廠商數仍未達上限，計畫執行團隊仍針對報名廠商進行評估，並先執行通過評估的廠商之方案，並繼續徵求參與廠商，直至補足廠家數為止。

報名方法：請將所附『申請表』填妥，通過傳真或 Email 向計畫聯絡人報名。

申請表下載：<https://reurl.cc/qd0D8D>

報名截止日期為 109 年 5 月 20 日 (星期三)。

計畫聯絡人：

工研院量測中心 陳欣舒/李俊賢

電話：03-5732279/03-5743881

傳真：03-5734092

Email：itri533513@itri.org.tw/senwork@itri.org.tw