

醫療器材品質管理系統檢查及製造許可核發辦法

第一條 本辦法依醫療器材管理法（以下簡稱本法）第二十二條第四項規定訂定之。

第二條 醫療器材製造業者，依本法第二十二條第二項規定申請品質管理系統檢查，應填具申請書，檢附附表一所定文件、資料，並繳納費用後，向中央主管機關提出。

前項申請，屬國外製造之輸入醫療器材者，應由代理輸入之醫療器材商，向中央主管機關提出。

第一項文件、資料，有欠缺得補正者，中央主管機關應通知限期補正；屆期未補正者，不予受理。

第一項文件、資料，應以中文或英文記載；非以中文或英文記載者，應另附中文或英文譯本。

第三條 中央主管機關受理前條申請後，應進行醫療器材品質管理系統之檢查，經認定符合醫療器材品質管理系統準則規定者，核發醫療器材製造許可；其未符合者，於書面通知送達之日起二個月內，得提出複評，並以一次為限。

醫療器材製造業者收受前項未符合規定之通知後不服者，或依前項規定申請複評經駁回者，得依法提起訴願。

第四條 除前條之檢查外，中央主管機關並得定期或不定期檢查醫療器材製造業者之品質管理系統。

執行前條或前項檢查時，中央主管機關得通知直轄市、縣（市）主管機關派員參加。

第一項不定期檢查，中央主管機關得不經通知，逕至醫療器材製造業者作業場所為之。

第五條 醫療器材製造許可，應記載下列事項：

- 一、醫療器材製造業者名稱。
- 二、醫療器材製造業者地址。
- 三、許可項目及作業內容。
- 四、國內製造者，醫療器材製造業者之管理代表。
- 五、國外製造者，代理輸入之醫療器材商。
- 六、許可編號。
- 七、有效期限。

前項第一款、第二款、第四款及第五款記載事項有變更者，醫療器材製造業者應自事實發生之日起三十日內，填具變更申請書，並檢附附表二所定文件、資料，及繳納費用，向中央主管機關申請變更。

第一項第二款之變更，以門牌整編者為限；涉及遷移者，應依第二條規定重新提出申請。

第一項第三款之變更，其申請及檢查程序，準用第二條及第三

條規定。

第二項變更，準用第二條第二項至第四項，及第三條有關複評規定；第二項及前項變更之核定，不延長原有效期限。

第 六 條 醫療器材製造許可有效期間為三年；有展延必要者，應於期滿六個月前至十二個月間申請；每次展延期間，以三年為限；其申請及檢查程序，得準用第二條及第三條規定。

依前項所定期間申請展延，中央主管機關未於原有效期間內准駁，非可歸責醫療器材製造業者，原製造許可之效力延長至准駁之日。

第 七 條 中央主管機關人員執行檢查時，應出示身分證明文件及說明檢查目的，並得就違反醫療器材品質管理系統準則規定之行為，為保全證據措施。

第 八 條 中央主管機關執行本辦法之檢查，必要時，得對產品取樣。前項取樣為無償，並隨機為之，醫療器材製造業者不得指定樣品；其樣品數量，以足供檢驗所需者為限。

第 九 條 醫療器材商經中央主管機關實地查核，取得製造許可者，得填具申請書，並檢附下列文件、資料及繳納費用，向中央主管機關申請製造許可證明文件：

- 一、醫療器材製造許可影本。
- 二、醫療器材商許可執照影本。

第 十 條 有下列情形之一者，中央主管機關應撤銷或廢止醫療器材製造許可之全部或一部：

- 一、製造業醫療器材商許可執照，經依法撤銷或廢止。
- 二、代理輸入者之販賣業醫療器材商許可執照，經依法撤銷或廢止。
- 三、其他依法應為撤銷或廢止之事由。

第 十 一 條 醫療器材商經中央主管機關撤銷或廢止醫療器材製造許可，其領有第九條證明文件，且仍於效期內者，應自受處分之日起十五日內，返還其證明文件；屆期未返還者，註銷之。

第 十 二 條 醫療器材商停業時，其領有第九條證明文件，且仍於效期內者，應將該文件繳交直轄市、縣（市）主管機關保管，俟復業時發還。

醫療器材商申准復業後，應依第二條規定申請檢查，經檢查合格後，始得製造。

醫療器材商歇業時，其領有第九條證明文件，且仍於效期內者，應繳銷該文件；未繳銷者，由中央主管機關註銷之。

第 十 三 條 本辦法自本法施行之日施行。

附表一

申請之檢查模式 應檢附之相關資料	國內製造之醫療器材	國外製造之輸入醫療器材	
	實地查廠	文件審查 ⁶	實地查廠
輸入醫療器材國外製造業者之說明文件正本		○	
與醫療器材品質管理系統準則等同之國際標準組織醫療器材品質管理系統（ISO13485）符合性驗證合格登錄證書或其他等效性文件		○	
合法實體證明文件 ²			○
製造業醫療器材商許可執照	○		
工廠登記證明文件影本 ³	○		
製造廠之委任同意書 ⁴			○
品質手冊	○	▲ ¹	○
文件總覽表	○	○	○
品質系統程序文件		▲ ¹	
醫療器材檔案清單 ⁵	○	○	○
全廠配置圖	○	○	○
各類產品製造作業區域	○	○	○
生產製造及檢驗設備清單	○	○	○
產品製造流程	○	○	○
製造廠之組織架構圖	○		○
主要原物料、零組件之供應者	○		○

備註：

1. 標註▲之文件於展延申請時僅須就更新部分檢附，並檢附原認可登錄函影本及原廠更新說明文件。
2. 得為該製造廠於所在醫療器材主管機關之註冊證明文件、ISO13485證書或其他足以佐證該製造廠為合法實體之證明文件。
3. 依工廠管理輔導法規定免辦理工廠登記，或經中央主管機關核准為研發而製造者，得免附工廠登記證明文件。
4. 應載明國外製造廠委任國內藥商向食品藥物管理署提出輸入醫療器材國外製造廠實地檢查申請相關事宜。
5. 醫療器材檔案係指製造業者依醫療器材品質管理系統準則第十一條所建立之檔案。
6. 經與我國簽署醫療器材技術合作換文、方案或其他平等互惠之方式者，得減免之文件由中央主管機關公告之。

附表二

變更申請項目	國內製造業者			輸入醫療器材之國外製造業者				
	名稱		地址	管理代表	名稱	地址	代理醫療器材商	
	權利移轉	名稱變更					授權移轉	名稱變更
應檢附之相關資料								
醫療器材製造許可影本	○	○	○	○	○	○	○	○
醫療器材商許可執照影本	○	○					○	○
戶政機關或相關官方機構核發之證明文件正本			○			○		
原廠管理代表委任證明文件				○				
原廠變更通知函正本					○	○		
原產國最高衛生機關出具之製造廠名稱變更(廠址不變)證明文件或出產國許可製售證明正本，有效期二年					○			
醫療器材製造許可之讓渡書正本	○						○	
原廠同意授權登記書正本 ¹							○	
未變動品質管理系統聲明函	○							

備註：

1. 原廠同意授權登記書應為最近一年內開立者，且載明移轉品項、新舊被授權者地址及授權移轉之意旨。