



## 醫療器材許可證核發與登錄及年度申報準則第二十條附表五修正規定

附表五 登錄製造、輸入第一等級醫療器材應上傳之備查文件、資料

項目		上傳情形
1	醫療器材商許可執照影本	○
2	醫療器材製造業者符合醫療器材品質管理系統準則之證明文件	△
3	原廠產品說明書資料	△
4	臨床前測試之檢驗規格與方法及檢驗成績書	△
5	其他經中央主管機關指定之文件、資料	△

說明：

一、○：表示須檢附該項目之資料。△：表示視個案而定。

二、醫療器材商許可執照影本：

(一) 製造醫療器材者，應上傳醫療器材製造業許可執照影本。輸入醫療器材者，應上傳營業項目包含“輸入”之醫療器材販賣業許可執照影本。

(二) 國內委託製造者，應上傳委託者及受託製造業者之醫療器材商許可執照。

三、醫療器材製造業者符合醫療器材品質管理系統準則之證明文件：

本項文件指由中央主管機關核發之醫療器材製造業者符合醫療器材品質管理系統準則之證明文件影本。但經中央主管機關公告免取得製造許可之品項，免附。

四、原廠產品說明書資料：應包含醫療器材之使用方法、功能、工作原理、產品組成(或成分)之說明，且其內容足以供認定該醫療產

品符合第一等級品項鑑別之資料。屬登錄系統指定之品項，應上傳本項文件。

五、臨床前測試之檢驗規格與方法及檢驗成績書：第一等級醫療器材品項鑑別或經中央主管機關依本法第三十條公告，對於產品性能規格有規定者，應上傳本項文件。

六、其他經中央主管機關指定之文件、資料：

(一) 品名冠有商標者，應上傳商標註冊相關資料。品名冠有其他廠商之名稱或商標者，應上傳被加冠者出具之同意函。

(二) 為配合經濟部國際貿易局公告之限制輸入貨品及海關協助查核輸入貨品彙總表，輸入產地為中國之醫療器材，應先向經濟部國際貿易局取得准許輸入之證明文件，始得向中央主管機關申請登錄。

(三) 品名冠有特定國家或國際組織標準之性能規格專有名詞者，應上傳該地區國家、第三方驗證單位或國際組織出具之佐證文件。