



# 衛生福利部食品藥物管理署

## 藥品電子結構化仿單平台

### 系統功能操作說明

關貿網路股份有限公司  
2022年5月

# 簡報大綱

## 一.系統登入方式

## 二.電子仿單建檔

1. 案件清單
2. 現有仿單建檔
3. 新查驗登記案
4. 無電子仿單之變更案
5. 變更案
6. 自行變更

## 三.外盒標籤建檔

1. 案件清單
2. 新查驗登記案
3. 變更案
4. 自行變更

## 四.電子仿單查詢

# 系統登入方式



1. 藥商需自食品藥物業者登錄平台(非登不可)使用工商憑證或工商憑證授權自然人憑證登入
2. 非登不可網址：<http://fadenbook.fda.gov.tw>
3. 營業項目(藥品、醫材、化粧品)→許可證→藥品→藥品電子結構化仿單平台，即可登入本系統

系統操作暨登錄制度諮詢專線 0809-080-209

公告資訊 | 影音專區 | 查詢食品業者 | 查詢食品添加物 | Search Food Business Registration

憑證登入 | 憑證授權

工商憑證/組織憑證 | 自然人憑證

醫事憑證 | 機關憑證

健保卡

取消 | 登入

憑證無法登入時，請下載網頁設定步驟參考說明。  
[網頁設定步驟](#)

食品藥物管理署  
Food and Drug Administration

食品藥物業者登錄平台

您好：歡迎進入 [登出](#)

填報人 | 基本資料 | 營業項目(食品) | **營業項目(藥品、醫材、化粧品)** | 憑證授權 | 資料下載

服務聲明

【[公司/商業登記之營業項目\(藥品、醫材、化粧品\)資料](#)】

製造業  販售業  藥局 [上傳仿單等資料/補登批號](#)

製造業  販售業  藥局  推銷員 **許可證**  營運必要人員清單

**藥品**  醫療器材  化粧品

藥品許可證清單

許可證字號： 製造廠：

中文品名： 註冊狀態：

英文品名：

[查詢](#)

藥品許可證數量：0

序號	許可證字號	有效日期	中文品名	英文品名	申請商	製造廠	功能
----	-------	------	------	------	-----	-----	----

[儲存/下個步驟](#) [回基本資料](#)

# 電子仿單建檔-案件清單



衛生福利部食品藥物管理署  
藥品電子結構化仿單平台

... 公司 登出

... 仿單管理 外盒標籤變更

操作手冊

... 首頁 > 仿單管理 > 案件清單

手冊下載連結

案件清單 查詢條件

案件編號：

收文文號：

許可證字號：

請選擇

仿單類別：

請選擇

中文品名：

狀態：

請選擇

仿單建檔類型：

請選擇

查詢

清除

版次比對

+ 仿單建檔

共 83 筆資料

清單列

序號	案件編號	收文文號	仿單類別	許可證字號	中文品名	版次	仿單建檔類型	建檔時間	狀態	功能
1	A20220503 001		非處方用藥 (格式化)	衛署藥製字 第 號		2	變更案	2022-05-03 16:29:59	草稿	<a href="#">編輯</a> <a href="#">刪除</a>
<input type="checkbox"/>	2	A20220427 001	非處方用藥 (格式化)	衛署藥製字 第 號		2	現有仿單建檔	2022-04-27 17:02:06	結案(自行上傳)	<a href="#">檢視</a>
<input type="checkbox"/>	3	B20220421 004	處方用藥(格 式化)	衛署藥輸字 第 號		4	變更案	2022-04-21 16:25:01	結案	<a href="#">檢視</a> <a href="#">仿單變更</a>
<input type="checkbox"/>	4	A20220421 003	非處方用藥 (格式化)	衛部藥製字 第 號		4	變更案	2022-04-21 15:15:16	待審核	<a href="#">檢視</a>

# 電子仿單建檔-案件清單

1. 案件編號：系統自動給號，依照仿單類別(AB)1碼+建檔日期(西元年/月/日) 8碼 +流水碼3碼，共12碼。
2. 仿單類別：A 非處方用藥(格式化)、B 處方用藥(格式化)
3. 仿單建檔類型：
  - (1)新查驗登記案 (尚無許可證)
  - (2)現有仿單建檔 (有許可證無電子仿單)
  - (3)無電子仿單之變更案(有許可證無電子仿單)
  - (4)變更案(有許可證有電子仿單)
  - (5)自行變更(有許可證有電子仿單)。
4. 狀態：草稿、待審核、結案、結案(自行上傳)、退回。
5. 功能區：

狀態 \ 功能	編輯	刪除	檢視	仿單變更
草稿	○	○		
待審核			○	
結案			○	○
結案(自行上傳)			○	○
退回	○	○		

# 電子仿單建檔-現有仿單建檔

## 1. 於案件清單點選【仿單建檔】按鈕。

::: 首頁 > 仿單管理 > 案件清單

### 案件清單

案件編號:	<input type="text"/>	收文文號:	<input type="text"/>
許可證字號:	<input type="text" value="請選擇"/>	仿單類別:	<input type="text" value="請選擇"/>
中文品名:	<input type="text"/>	狀態:	<input type="text" value="請選擇"/>
仿單建檔類型:	<input type="text" value="請選擇"/>		

查詢 清除 版次比對 **+ 仿單建檔**

共 2 筆資料

序號	案件編號	收文文號	仿單類別	許可證字號	中文品名	版次	仿單建檔類型	建檔時間	狀態	功能
----	------	------	------	-------	------	----	--------	------	----	----

## 2. 選擇仿單建檔的類別。

### 仿單建檔類別

新查驗登記案  
(尚無許可證)

現有仿單建檔  
(已有許可證)

無電子仿單之變更案

確定 取消

## 3. 選擇仿單的樣式。

### 仿單樣式

非處方用藥  
○ 格式化

處方用藥  
○ 格式化

確定 取消

# 電子仿單建檔-基本資料

## 基本資料

- 現有仿單建檔 - 填寫許可證字號按【更新】按鈕，連結藥證系統帶入仿單基本資料。
- 仿單基本資料若已手動修改，請勿再按【更新】按鈕與藥證系統同步。

仿單建檔 複製仿單

仿單類別： 非處方用藥(格式化)

版次：

許可證字號： 請選擇  字第  號

中文品名：

英文品名：

藥品類別：  顯示名稱：

藥品劑型(粗)：  藥品劑型(細)：

所參照之仿單：

案件編號：

仿單建檔類型： 現有仿單建檔

收文文號：

收文日期：

即時公布：

公布日期：

廠商內部文件編號：

帶入許可證資料

仿單建檔 複製仿單

仿單類別： 非處方用藥(格式化)

版次：

許可證字號： 衛署藥製  字第  號

中文品名：

英文品名：

藥品類別： 須由醫師處方使用  顯示名稱：

藥品劑型(粗)： 口服劑型  藥品劑型(細)：

所參照之仿單：

案件編號：

仿單建檔類型： 現有仿單建檔

收文文號：

收文日期：

即時公布：

公布日期：

廠商內部文件編號：

## 非處方用藥-格式化

編號	標題
<b>1</b>	成分
<b>1.1</b>	有效成分及含量
<b>1.2</b>	其他成分(賦形劑)
<b>2</b>	用途(適應症)
<b>3</b>	使用上注意事項
<b>3.1</b>	有下列情形者，請勿使用
<b>3.2</b>	有下列情形者，使用前請洽醫師診治
<b>3.3</b>	有下列情形者，使用前請先諮詢醫師藥師藥劑生
<b>3.4</b>	其他使用上注意事項

編號	標題
<b>4</b>	用法用量 (限用表格)
<b>5</b>	警語
<b>5.1</b>	服用本藥後，若有發生以下副作用，請立即停止使用，並持此說明諮詢醫師藥師藥劑生 (限用表格)
<b>5.2</b>	服用本藥後，若有發生以下症狀時，請立即停止使用，並接受醫生診治
<b>6</b>	包裝
<b>7</b>	儲存方式

- 編號(紅)：系統預帶的編號及標題不可刪除；內容未填寫時自動隱藏
- 紅框：預帶紅框，紅框、紅字、粗黑異體字三選一(可複選)

## 處方用藥-格式化

編號	標題
1	性狀
1.1	有效成分及含量
1.2	賦形劑
1.3	劑型
1.4	藥品外觀
2	適應症
3	用法及用量
3.1	用法用量
3.2	配製方式
3.3	特殊族群用法用量
4	禁忌
5	警語及注意事項
5.1	警語/注意事項
5.2	藥物濫用及依賴性
5.3	操作機械能力

編號	標題
5.4	實驗室檢測
5.5	其他注意事項
6	特殊族群注意事項
6.1	懷孕
6.2	哺乳
6.3	有生育能力的女性與男性
6.4	小兒
6.5	老年人
6.6	肝功能不全
6.7	腎功能不全
6.8	其他族群
7	交互作用
8	副作用/不良反應
8.1	臨床重要副作用/不良反應
8.2	臨床試驗經驗

編號	標題
8.3	上市後經驗
9	過量
10	藥理特性
10.1	作用機轉
10.2	藥效藥理特性
10.3	臨床前安全性資料
11	藥物動力學特性
12	臨床試驗資料
13	包裝及儲存
13.1	包裝
13.2	效期
13.3	儲存條件
13.4	儲存注意事項
14	病人使用須知
15	其他

- 紅框：預帶紅框，紅框、紅字、粗黑異體字三選一(可複選)
- 系統預帶的編號及標題不可刪除；內容未填寫時自動隱藏

## 仿單編輯

藥品特性

≡ ∨ B I A ∨ A ∨ A<sup>≡</sup> ∨ A<sup>I</sup> ∨ := ∨ := ∨ - ≡ ≡ Ω ∨ S 日 ∨ U x<sub>2</sub> x<sup>2</sup> ↶ ↷

+ 新增標題

1 成分

+ 新增標題段落

+ 新增項次

1.1 有效成分及含量

+ 新增項次段落

+ 新增子項次

1.2 其他成分(賦形劑)

+ 新增項次段落

+ 新增子項次

- 格式化仿單：預設帶入標題(不可修改)及項次(可修改)。

# 電子仿單建檔-仿單編輯

## 新增標題、新增項次、新增子項次

### + 新增標題

8 可自行新增的標題

+ 新增標題段落 + 新增項次

紅框  紅字  粗黑字

### + 新增項次

2 用途(適應症)

+ 新增標題段落 + 新增項次

2.1 新增項次

+ 新增項次段落 + 新增子項次

### + 新增子項次

3 使用上注意事項

+ 新增標題段落 + 新增項次

紅框  紅字  粗黑字

3.1 有下列情形者，請勿使用

+ 新增項次段落 + 新增子項次

3.1.1 曾因本藥成分引起過敏的人。

+ 新增子項次段落

1. 內容一  
2. 內容二

由於此項目(第三層)下已無法再新增子項目  
若有需要再往下新增內容，僅新增「+新增子項次段落」於內容中標注1.內容一 2.內容二，即可。(第三層下作法皆如此)

## 新增標題、新增項次、新增子項次

### 項次編號原則

- 項次編號以阿拉伯數字編號
  - 第一層：3
  - 第二層：3.1
  - 第三層：3.1.1
- 「使用上注意事項」及「警語」之第1、2層由系統預帶，第2層下的內容一律使用新增子項次(第三層)方式設定(排除5.1內容為表格時)
- 如需第四層(含以下)項次，請於第三層的段落中設定項次符號即可(詳下頁範例)

## 案例-非處方藥

### 卡卡拉拉腸溶膜衣錠

GaGa LaLa E.F.C. Tablets

1 【成分】 1.1段落  
1.1 有效成分及含量：每錠中含Bisacodyl 5毫克及Sennoside 13.33毫克(相當於Sennoside A-B 10.24毫克)。 1.2段落

1.2 其他成分(賦形劑)：Croscarmellose sodium, lactose monohydrate, magnesium stearate, microcrystalline cellulose, povidone.

膜衣：FD&C red No.3, hydroxypropyl methylcellulose phthalate, hypromellose, microcrystalline cellulose, stearic acid, talc, titanium dioxide, triethyl citrate.

2 【用途(適應症)】  
緩解便秘。 2段落

3 【使用上注意事項】

3.1 一、有下列情形者，請勿使用：

(一)曾因本藥成分引起過敏的人。 3.1.1 3.1.2

(二)胃腸道阻塞、腹痛、嘔吐、噁心的人。

3.2 二、有下列情形者，使用前請洽醫師診治：3歲以下。 3.2.1

3.3 三、有下列情形者，使用前請先諮詢醫師藥劑師：

(一)孕婦、可能懷孕婦女及哺乳婦。 3.3.1

(二)連續使用一星期以上。

(三)併用其他瀉劑。

3.4 四、其他使用上注意事項：

(一)為防止兒童誤食請妥善保管。 3.4.1

(二)避免陽光直射。

(三)勿超過建議使用量。

(四)本藥不應長期使用，一旦排便正常，即應停藥。應儘量以含纖維飲食，充分攝取水分及運動來改善便秘。

(五)本藥使用期間可能有腹瀉發生。

(六)長期使用會造成電解質不平衡與水分缺乏。

(七)須整粒吞服，不得咬碎或磨粉，且用藥前後1小時不得使用制酸劑或牛乳。

(八)會使酸性尿呈黃、棕色，鹼性尿呈粉紅或紫紅色；且會使結腸黏膜變黑。

4 【用法用量】

4段落	成人及12歲以上	一日1次，1次1-2錠，於睡前(或空腹時)服用。 初次應使用最小劑量，再視通便情況增減用量。
	6歲以上未滿12歲	適用成人劑量之1/2
	3歲以上未滿6歲	適用成人劑量之1/4
	未滿3歲	請洽醫師診治

5 【警語】

5.1 一、服用本藥後，若有發生以下副作用，請立即停止使用，並持此說明書諮詢醫師藥劑師：

5.1段落	身體部位	副作用
	胃腸道	噁心、嘔吐、嚴重腹痛。
	其他	皮膚紅、皮膚癢、發疹等過敏症狀。

5.1 二、服用本藥後，若有發生以下症狀時，請立即停止使用，並接受醫師診治：

(一)有任何不適情況產生。 5.1.1

(二)腹瀉持續不止或更嚴重。

(三)有血便及自發性腸道出血狀況。

(四)使用一星期後無效。

6 【包裝】2-1000粒 PTP 鋁箔盒裝、塑膠瓶裝。 6段落

【類別】醫師藥劑師指示藥品

【儲存】25°C以下儲存。



## 新增標題、新增項次、新增子項次

## 案例-非處方藥

愛力根優麗舒®加強型眼用乳劑  
Optive® Advanced Lubricant Eye Drops

衛署藥輸字第 026005 號  
醫師藥師藥劑生指示藥品

輸入許可證後系統代入資料

— 標題  
— 項次  
— 子項次

藥品特性

愛力根優麗舒®加強型眼用乳劑，可暫時緩解因眼睛乾澀所引起之灼熱感與刺激感。

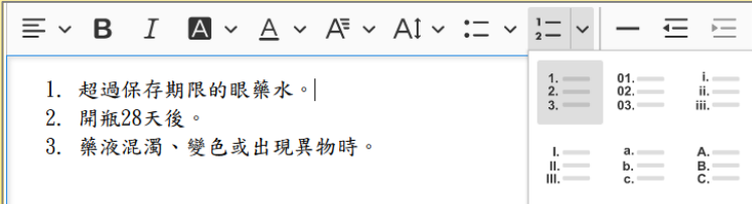
1 1.1 1.1 段落  
【成分】有效成份及含量：每 ml 含

Sodium Carboxymethylcellulose (Type 7LFPH), 5.0 mg  
Glycerin (Glycerol), 10.0 mg  
Polysorbate 80, 5.0 mg

1.2 1.2 段落  
其他成分(賦形劑)：erythritol, levocarnitine, boric acid, castor oil, pemulen TR-2(carbomer copolymer type A), stabilized oxychloro complex (Purite®), sodium hydroxide, and purified water.

【用途(適應症)】2 2 段落  
暫時緩解因眼睛乾澀所引起灼熱感與刺激感。

### 第四層為項次，請於第三層新增段落並於段落內容使用項次編號



1. 超過保存期限的眼藥水。| 1. 01. i.  
2. 開瓶28天後。| 2. 02. ii.  
3. 藥液混濁、變色或出現異物時。| 3. 03. iii.

i. a. A.  
ii. b. B.  
iii. c. C.

3 【使用上注意事項】

3.1 3.1  
一、有下列情形者，請勿使用：  
曾因本藥成分引起過敏的人。

3.2 3.2  
二、有下列情形者，使用前請洽醫師診治：  
正在接受醫師治療或醫師處方眼藥的人。

3.3 3.3.1~3.3.5  
三、其他使用上注意事項：

1. 為防止兒童誤食請妥善保管。
2. 避免陽光直射，宜保存於陰涼之處。
3. 使用前，請洗淨雙手。
4. 請依照藥品標示使用。
5. 以下情形，請勿繼續使用：

- (1) 超過保存期限的眼藥水。
- (2) 開瓶 28 天後。
- (3) 藥液混濁、變色或出現異物時。

3.3.5 段落 3.3.6~3.3.7  
6. 為避免污染藥品，使用時勿碰觸藥瓶瓶口，並避免與他人共用，或以其他容器盛裝。

7. 如需同時使用兩種以上眼藥時，請依下列方式使用，以免影響藥效：

- 3.3.7 段落
- (1) 使用眼藥水與眼藥膏時，請先使用藥水，間隔 10 分鐘以上再用藥膏。
  - (2) 使用兩種眼藥水時，建議間隔 5 分鐘以上。

3.3.8~3.3.10

8. 初次使用時須注意包裝完整且未拆封，方可使用。
9. 配戴隱形眼鏡時，請勿使用點含防腐劑之眼藥水。
10. 使用本藥後可能出現短暫視力模糊的現象，而影響駕車或操作機械的能力。病人應等視力恢復清晰後再行駕車或操作機械。

4 【用法用量】

4 段落  
一天 3 至 4 次 每次 1 至 2 滴

5 【警語】

5.1  
一、使用本藥後，若有發生以下症狀時，請立即停止使用，並接受醫師診治：

1. 連續使用三天症狀沒有改善。
2. 使用後產生眼睛劇痛、持續視力模糊或眼睛持續發紅、腫、熱、刺激感。
3. 使用後產生眼睛分泌物、眼睛癢、眼睛充血。
4. 若有任何不適情況發生。
5. 產生過敏性反應。

5.1.1~5.1.5

# 電子仿單建檔-仿單編輯

## 新增標題段落、新增項次段落、新增子項次段落

+ 新增標題段落

+ 新增項次段落

+ 新增子項次段落

### 新增標題段落

\* 請選擇段落樣式：

文字 ▾

文字

圖片

確定 取消

## 新增文字

2 用途(適應症)

+ 新增標題段落 + 新增項次

≡ ▾ **B** *I*  ▾  ▾  ▾  ▾  ▾  ▾  ▾  ▾  ▾  ▾  ▾  ▾  ▾  ▾  ▾  ▾  ▾  ▾  ▾  ▾  ▾  ▾  ▾  ▾  ▾  ▾  ▾  ▾  ▾  ▾  ▾

# 電子仿單建檔-仿單編輯

新增標題段落、新增項次段落、新增子項次段落

## 新增圖片



2 用途(適應症) + 新增標題段落 + 新增項次

選擇檔案 未選擇任何檔案

2 用途(適應症) + 新增標題段落 + 新增項次

- 上傳成功顯示縮圖

# 電子仿單建檔-仿單編輯

新增標題段落、新增項次段落、新增子項次段落

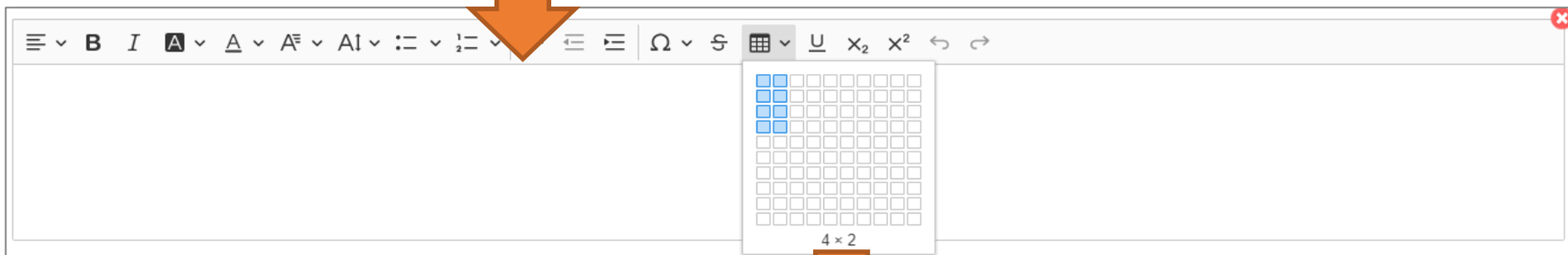
新增表格

新增標題段落

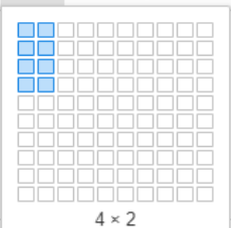
\* 請選擇段落樣式：

文字 ▾  
文字  
圖片

確定 取消



Rich text editor toolbar showing various formatting options. A 4x2 grid icon is highlighted, indicating the insertion of a table.



4 × 2

年齡	劑量
18歲以上	一日4次，1次1錠
12歲以上	一日4次，1次1錠
12歲以下	請洽醫師診治

# 電子仿單建檔-仿單編輯

## 新增表格-合併儲存格

年齡	劑量
18歲以上	一日4次，1次1錠
12歲以上	一日4次，1次1錠
12歲以下	請洽醫師診治

年齡	劑量
18歲以上	一日4次，1次1錠
12歲以上	一日4次，1次1錠
12歲以下	請洽醫師診治

年齡	劑量
18歲以上	一日4次，1次1錠
12歲以上	一日4次，1次1錠
12歲以下	請洽醫師診治



## 項次移動、項次縮合



6 包裝

+ 新增標題段落 + 新增項次

+ 新增項次段落 + 新增子項次 ^ v

+ 新增項次段落 + 新增子項次 ^ v

+ 新增項次段落 + 新增子項次 ^ v

- 若為自行新增的項次，提供刪除功能 
- 項次上移及下移功能，增加增加操作便利性



+ 6 包裝

+ 新增標題段落 + 新增項次

- 項次、子項次皆可縮合，方便瀏覽

# 電子仿單建檔-仿單編輯



## 其他檔案上傳

項次	檔案類型	檔案名稱	上傳日期	功能
1	民眾用藥資訊	其他檔案上傳測試_1.pdf	2022-05-08 22:37:48	刪除
2	民眾用藥資訊	<input type="text" value="瀏覽... 未選擇檔案。"/>		

民眾用藥資訊

紙本仿單樣式

- 點選「+新增」可新增1筆以上的檔案
- 檔案類型：
  - 民眾用藥資訊
  - 紙本仿單樣式
- 檔案格式限PDF檔
- 點選「刪除」可將上傳的檔案刪除

中文品名 ▶ 特諾雅 注射液  
英文品名 ▶ **TRINOLIN, Solution for injection**  
許可證號 ▶ 衛部衛授輸字第004077號  
藥品類別 ▶ 限由醫師使用  
劑型 ▶ 注射劑型  
申請商名稱 ▶ 上海信誼製藥有限公司  
申請商地址 ▶ 上海市虹口區四川北路1234號  
發證日期 ▶ 2018-04-26  
有效日期 ▶ 2023-04-26  
註銷狀態 ▶ 未註銷  
註銷理由 ▶  
限制項目 ▶ 輸入,新藥監視,須執行風險管理計畫,免除銜接性試驗,  
管制藥品分類級別 ▶  
包裝 ▶ 盒裝,針筒裝,注射筆,

主製造廠

製造廠名稱 ▶ **СІІАС Ас. (СІІ)**  
製造廠地址 ▶ **Н9СН1515А5555214. Н-Н24(1) ССН11(1)4(1)511-521124111(С11)**

次製造廠

製造廠名稱 ▶  
製造廠地址 ▶  
製造廠名稱 ▶  
製造廠地址 ▶  
製造廠名稱 ▶  
製造廠地址 ▶

匯出PDF 紙本仿單樣式 民眾用藥資訊 外盒/標籤 藥物外觀 歷史仿單查詢 +訂閱

## 製造廠及藥商

製造廠	
名稱	地址
<input type="text"/>	<input type="text"/>
<input type="text"/>	<input type="text"/>

藥商	
名稱	地址
<input type="text"/>	<input type="text"/>
<input type="text"/>	<input type="text"/>

新增

×

新增

- 編輯製造廠及藥商資料
- - 若許可證資料有多筆資料，系統亦會帶入多筆顯示。
- - 系統提供可新增及刪除資料。(至少需留有1筆)

# 電子仿單建檔-仿單儲存

## 仿單儲存

草稿儲存

版次確認

取消

上傳確認

匯出PDF

- 草稿儲存：仿單暫存，不做檢核。可再編輯或刪除
- 版次確認：仿單儲存，系統檢核，產生小版次。可再編輯或刪除
- 取消：放棄本次編輯內容，回到清單頁面
- 上傳確認：請見下頁簡報
- 匯出PDF：仿單需先儲存，可將仿單內容匯出成PDF格式

# 電子仿單建檔-仿單儲存

## 上傳確認

項次	仿單建檔類型	是否需審核	送審狀態	結案狀態	備註
1	新查驗登記案	是	待審核	結案	版次從0.1開始送出後為1.0
2	現有仿單建檔	否	-	結案(自行上傳)	版次從1.1開始送出後為2.0
3	無電子仿單之變更案	是	待審核	結案	版次從1.1開始送出後為2.0
4	變更案	是	待審核	結案	接續變更前之版次
5	自行變更	否	-	結案(自行上傳)	接續變更前之版次

# 電子仿單建檔-仿單匯出

## 仿單匯出

- 於仿單編輯/檢視畫面點選【匯出PDF】按鈕。
- 產出電子仿單PDF格式檔案。



草稿儲存 版次確認 取消 匯出PDF

### 案件歷程

項次	人員	動作	訊息	時間
...				

 衛生福利部食品藥物管理署  
Food and Drug Administration

本網站所刊出內容之著作權屬於衛生福利部食品藥物管理署所有，未經本署之同意或授權，任何人不得以任何形式重製、轉載、散佈、引用、變更、播送或出版該內容之全部或局部，亦不得為其他任何違反本署著作權之行為。

☎ 服務專線：02-7737-2958 ✉ 服務信箱：mcp@tradevan.com.tw 🕒 服務時間：週一~週五9:00~17:30

Copyright © 2020 衛生福利部食品藥物管理署 Food and Drug Administration, Ministry of Health and Welfare. All rights reserved.

## 非處方用藥



110.3.16

版次

預不藥及成藥

1234

### 1. 成分

1.1. 有效成分及含量  
粗體測試

1.2. 其他成分(賦形劑)

### 2. 用途(適應症)

### 3. 使用上注意事項

- 3.1. 有下列情形者，請勿使用
- 3.2. 有下列情形者，使用前請洽醫師診治
- 3.3. 有下列情形者，使用前請先諮詢醫師藥師藥劑生
- 3.4. 其他使用上注意事項

### 4. 用法用量

111	222		
333	444	555	666

### 5. 警語

- 5.1. 服用本藥後，若有發生以下副作用，請立即停止使用，並持此說明諮詢醫師藥師藥劑生
- 5.2. 服用本藥後，若有發生以下症狀時，請立即停止使用，並接受醫生診治

### 6. 包裝

### 7. 儲存方式

製造商

申請商

## 處方用藥



110.3.16

版次

1

處方藥

1. 性狀  
111111

2. 適應症  
2222

### 3. 用法及用量

1	2
3	4

### 4. 禁忌

粗黑字粗黑字粗黑字粗黑字粗黑字

5. 警語及注意事項  
55555

### 6. 特殊族群注意事項

製造商

申請商

# 電子仿單建檔-新查驗登記案

## 1. 於案件清單點選【仿單建檔】按鈕。

::: 首頁 > 仿單管理 > 案件清單

### 案件清單

案件編號:	<input type="text"/>	收文文號:	<input type="text"/>
許可證字號:	請選擇 <input type="text"/>	仿單類別:	請選擇 <input type="text"/>
中文品名:	<input type="text"/>	狀態:	請選擇 <input type="text"/>
仿單建檔類型:	請選擇 <input type="text"/>		

查詢 清除 版次比對 **+ 仿單建檔**

共 2 筆資料

序號	案件編號	收文文號	仿單類別	許可證字號	中文品名	版次	仿單建檔類型	建檔時間	狀態	功能
----	------	------	------	-------	------	----	--------	------	----	----

## 2. 選擇仿單建檔的類別。

### 仿單建檔類別

新查驗登記案 (尚無許可證)

現有仿單建檔 (已有許可證)

無電子仿單之變更案

確定 取消

## 3. 選擇仿單的樣式。

### 仿單樣式

非處方用藥

處方用藥

格式化

格式化

確定 取消

# 電子仿單建檔-新查驗登記案

## 基本資料

### 仿單建檔

仿單類別：	非處方用藥(格式化)	所參照之仿單：	
版次：		案件編號：	
許可證字號：	請選擇 <input type="text"/> 字 第 <input type="text"/> 號 <input type="button" value="更新"/>	仿單建檔類型：	新查驗登記案
中文品名：	<input type="text"/>	收文文號：	<input type="text"/>
英文品名：	<input type="text"/>	收文日期：	<input type="text"/> 
藥品類別：	<input type="text"/> 顯示名稱： <input type="text"/>	廠商內部文件編號：	<input type="text"/>
藥品劑型(粗)：	<input type="text"/> 藥品劑型(細)： <input type="text"/>		

無許可證字號資料，手動建立基本資料

【仿單編輯】、【其他檔案上傳】、【製造廠及藥商】、【仿單儲存】及【仿單匯出】功能不變

# 電子仿單建檔-無電子仿單之變更案

## 1. 於案件清單點選【仿單建檔】按鈕。

::: 首頁 > 仿單管理 > 案件清單

### 案件清單

案件編號:	<input type="text"/>	收文文號:	<input type="text"/>
許可證字號:	<input type="text" value="請選擇"/>	仿單類別:	<input type="text" value="請選擇"/>
中文品名:	<input type="text"/>	狀態:	<input type="text" value="請選擇"/>
仿單建檔類型:	<input type="text" value="請選擇"/>		

查詢 清除 版次比對 **+ 仿單建檔**

共 2 筆資料

序號	案件編號	收文文號	仿單類別	許可證字號	中文品名	版次	仿單建檔類型	建檔時間	狀態	功能
----	------	------	------	-------	------	----	--------	------	----	----

## 2. 選擇仿單建檔的類別。

### 仿單建檔類別

新查驗登記案  
(尚無許可證)

現有仿單建檔  
(已有許可證)

無電子仿單之變更案

確定 取消

【基本資料】、【仿單編輯】、【其他檔案上傳】、【製造廠及藥商】、  
【仿單儲存】及【仿單匯出】功能不變

# 電子仿單建檔-變更案

## 1. 於案件清單點選【仿單變更】按鈕。

案件清單

案件編號:  收文文號:   
許可證字號: 請選擇  仿單類別: 請選擇   
中文品名:  狀態: 請選擇   
仿單建檔類型: 請選擇

共 83 筆資料

序號	案件編號	收文文號	仿單類別	許可證字號	中文品名	版次	仿單建檔類型	建檔時間	狀態	功能
1	A20220503001		非處方用藥(格式化)	衛署藥製字第		2	變更案	2022-05-03 16:29:59	草稿	<input type="button" value="編輯"/> <input type="button" value="刪除"/>
<input type="checkbox"/>	2	A20220427001	非處方用藥(格式化)	衛署藥製字第		2	現有仿單建檔	2022-04-27 17:02:06	結案(自行上傳)	<input type="button" value="檢視"/>
<input type="checkbox"/>	3	B20220421004	處方用藥(格式化)	衛署藥輸字第		4	變更案	2022-04-21 16:25:01	結案	<input type="button" value="檢視"/> <input type="button" value="仿單變更"/>
<input type="checkbox"/>	4	A20220421003	非處方用藥(格式化)	衛部藥製字第		4	變更案	2022-04-21 15:15:16	待審核	<input type="button" value="檢視"/>

## 2. 選擇仿單變更類別。

仿單變更類別

變更案  自行變更

【基本資料】、【仿單編輯】、【其他檔案上傳】、【製造廠及藥商】、【仿單儲存】及【仿單匯出】功能不變

# 電子仿單建檔-自行變更

## 1. 於案件清單點選【仿單變更】按鈕。

案件清單

案件編號：  收文文號：

許可證字號：  仿單類別：

中文品名：  狀態：

仿單建檔類型：

共 83 筆資料

序號	案件編號	收文文號	仿單類別	許可證字號	中文品名	版次	仿單建檔類型	建檔時間	狀態	功能
1	A20220503001		非處方用藥(格式化)	衛署藥製字 第		2	變更案	2022-05-03 16:29:59	草稿	<input type="button" value="編輯"/> <input type="button" value="刪除"/>
<input type="checkbox"/>	2	A20220427001	非處方用藥(格式化)	衛署藥製字 第		2	現有仿單建檔	2022-04-27 17:02:06	結案(自行上傳)	<input type="button" value="檢視"/>
<input type="checkbox"/>	3	B20220421004	處方用藥(格式化)	衛署藥輸字 第		4	變更案	2022-04-21 16:25:01	結案	<input type="button" value="檢視"/> <input type="button" value="仿單變更"/>
<input type="checkbox"/>	4	A20220421003	非處方用藥(格式化)	衛部藥製字 第		4	變更案	2022-04-21 15:15:16	待審核	<input type="button" value="檢視"/>

## 2. 選擇仿單變更類別。

仿單變更類別

變更案  自行變更

【仿單儲存】無須送食藥署審核

【基本資料】、【仿單編輯】、【其他檔案上傳】、【製造廠及藥商】及【仿單匯出】功能不變

## 可自行變更欄位

### 非處方用藥

標號	標題
1	成分
1.2	其他成分(賦形劑)
6	包裝
7	儲存方式

### 處方用藥

標號	標題
1	性狀
1.2	賦形劑
13	包裝及儲存
13.1	包裝
13.2	效期
13.3	儲存條件
13.4	儲存注意事項
15	其他

# 簡報大綱

- 一.系統登入方式
- 二.電子仿單建檔
  - 1. 案件清單
  - 2. 現有仿單建檔
  - 3. 新查驗登記案
  - 4. 無電子仿單之變更案
  - 5. 變更案
  - 6. 自行變更
- 三.外盒標籤建檔
  - 1. 案件清單
  - 2. 自行變更/檔案管理
  - 3. 變更案
- 四.電子仿單查詢

# 外盒標籤建檔-案件清單



衛生福利部食品藥物管理署  
藥品電子結構化仿單平台

... 公司 [登出](#)

... 仿單管理

外盒標籤變更

... [首頁](#) > [仿單管理](#) > [外盒標籤變更](#)

## 查詢條件

許可證字號： 中文品名：

查詢

清除

## 清單列

序號	許可證字號	中文品名	收文文號	收文日期	建檔時間	狀態	功能
1	衛署藥製字第 號	錠	1110504002	2022-05-04	2022-05-04 00:13	待審核	<a href="#">檢視</a>
2	衛署藥製字第 號	錠		2022-04-28 18:05:33	2022-04-28 18:06	結案	<a href="#">檢視</a>
3	衛署藥製字第 號			2022-04-28 18:01:04	2022-04-28 18:01	結案	<a href="#">檢視</a> <a href="#">變更</a>
4	衛署藥製字第 號			2022-04-28 17:37:55	2022-04-28 17:38	結案	<a href="#">檢視</a> <a href="#">變更</a>

# 外盒標籤建檔-案件清單

1. 狀態：草稿、待審核、結案、結案(自行上傳)、退回。
2. 功能區：

狀態 \ 功能	編輯	刪除	檢視	變更
草稿	○	○		
待審核			○	
結案			○	○
結案(自行上傳)			○	○
退回	○	○		

## 外盒標籤清單

收文文號：

收文日期：2022-04-28 18:15:03

項次	檔案名稱	上傳日期
1	<a href="#">3-10-15.pdf</a>	2022-05-03 23:58:05
2	<a href="#">.pdf</a>	2022-05-03 23:58:05
3	<a href="#">.pdf</a>	2022-05-03 23:58:05
4	<a href="#">(廠商自行上傳).PDF</a>	2022-05-03 23:58:05
5	<a href="#">.pdf</a>	2022-05-03 23:58:05
6	<a href="#">行上傳)-001.pdf</a>	2022-05-03 23:58:05

條碼：

返回

顯示已公布之外盒標籤清單

# 外盒標籤建檔-自行變更/檔案管理

## 1. 於案件清單點選【變更】按鈕。



衛生福利部食品藥物管理署  
藥品電子結構化仿單平台

仿單管理 外盒標籤變更

首頁 > 仿單管理 > 外盒標籤變更

外盒標籤變更

許可證字號： 衛署藥製 中文品名：

查詢 清除

共 158 筆資料

序號	許可證字號	中文品名	收文文號	收文日期	建檔時間	狀態	功能
1	衛署藥製字第 號	錠	1110504002	2022-05-04	2022-05-04 00:13	待審核	檢視
2	衛署藥製字第 號	錠		2022-04-28 18:05:33	2022-04-28 18:06	結案	檢視
3	衛署藥製字第 號			2022-04-28 18:01:04	2022-04-28 18:01	結案	檢視 變更
4	衛署藥製字第 號			2022-04-28 17:37:55	2022-04-28 17:38	結案	檢視 變更

## 2. 選擇變更類別。



請選擇變更類別

自行變更/檔案管理  變更案

確定 取消

# 外盒標籤建檔-自行變更/檔案管理

自行變更/ 檔案管理 + 新增

項次	檔案名稱	上傳日期	功能
1	<a href="#">010049210001.pdf</a>	2022-04-28 18:01:56	<input type="radio"/> 公布 <input checked="" type="radio"/> 不公布 <span style="float: right;">刪除</span>
2	<a href="#">010049210002.pdf</a>	2022-04-28 18:01:56	<input checked="" type="radio"/> 公布 <input type="radio"/> 不公布 <span style="float: right;">刪除</span>

未選擇檔案。

條碼：

12345678

- +新增：可瀏覽本機pdf檔案後點選「上傳檔案」將檔案上傳至系統
- 檔案名稱：下載檔案進行檢視
- 公布狀態：可設定所有自行上傳檔案之公布或不公布
- 刪除：可將檔案刪除
- 條碼：可填入條碼後點選「加入」；或點選「✖」將條碼刪除
- 儲存：暫存於草稿區，可再編輯或刪除
- 送出：不須審核，案件狀態更新為「結案(自行上傳)」
- 取消返回：放棄本次編輯，回到清單頁面

# 外盒標籤建檔-變更案

## 1. 於案件清單點選【變更】按鈕。

衛生福利部食品藥物管理署  
藥品電子結構化仿單平台

公司 登出

仿單管理 外盒標籤變更

首頁 > 仿單管理 > 外盒標籤變更

外盒標籤變更

許可證字號: 衛署藥製 [ ] 中文品名: [ ]

查詢 清除

共 158 筆資料

序號	許可證字號	中文品名	收文文號	收文日期	建檔時間	狀態	功能
1	衛署藥製字第 [ ] 號	[ ] 錠	1110504002	2022-05-04	2022-05-04 00:13	待審核	檢視
2	衛署藥製字第 [ ] 號	[ ] 錠		2022-04-28 18:05:33	2022-04-28 18:06	結案	檢視
3	衛署藥製字第 [ ] 號	[ ]		2022-04-28 18:01:04	2022-04-28 18:01	結案	檢視 <b>變更</b>
4	衛署藥製字第 [ ] 號	[ ]		2022-04-28 17:37:55	2022-04-28 17:38	結案	檢視 變更

## 2. 選擇變更類別。

請選擇變更類別

自行變更/檔案管理  **變更案**

確定 取消

# 外盒標籤建檔-變更案

變更案

收文文號：

收文日期：  + 新增

項次	檔案名稱	上傳日期	功能
1	<a href="#">衛署藥製字第 號-20220508-002.pdf</a>	2022-05-08 23:15:29	<span>刪除</span>

條碼： 加入

87654321 

儲存 送出 取消返回

- 收文文號：請填入送至署內之收文文號
- 收文日期：請選擇送至署內之收文日期
- +新增：可瀏覽本機pdf檔案後點選「上傳檔案」將檔案上傳至系統
- 檔案名稱：下載檔案進行檢視
- 刪除：可將檔案刪除
- 條碼：可填入條碼後點選「加入」；或點選「」將條碼刪除
- 儲存：暫存於草稿區，可再編輯或刪除
- 送出：送至食藥署審核，案件狀態更新為「待審核」
- 取消返回：放棄本次編輯，回到清單頁面



# 簡報大綱

- 一.系統登入方式
- 二.電子仿單建檔
  - 1. 案件清單
  - 2. 現有仿單建檔
  - 3. 新查驗登記案
  - 4. 無電子仿單之變更案
  - 5. 變更案
  - 6. 自行變更
- 三.外盒標籤建檔
  - 1. 案件清單
  - 2. 自行變更/檔案管理
  - 3. 變更案
- 四.電子仿單查詢

# 電子仿單查詢-首頁

網址：<https://mcp.fda.gov.tw/>

... 回衛生福利部首頁 | 網站地圖 | 登入



## 藥品電子結構化仿單平台

... 帳號：  AD 密碼：

**... 西藥品仿單資料查詢**

「用藥諮詢資料庫暨資訊平台」主要以服務診所及社區藥局等基層醫療單位為出發點，提供優化的檢索功能、快速地查詢效率及友善的操作介面，能快速方便取得詳細及正確的藥品資訊及病患用藥的衛教單張資料，確保病人用藥安全，並提升診所及藥局的專業服務及民眾用藥知識及健康概念。系統中包含中西藥併用諮詢資料庫，著重臺灣本土化中西藥交互作用相關資料，提供給中醫藥醫事人員作為臨床診療或研究參考。

...

 **衛生福利部**  
Ministry of Health and Welfare  
促進全民健康與福祉

 **衛生福利部食品藥物管理署**  
Food and Drug Administration

 無障礙  
A+ Accessibility

Copyright © 2019 衛生福利部 Ministry of Health and Welfare. All rights reserved.

☎ 服務專線：02-7737-2958 ✉ 服務信箱：mcp@tradevan.com.tw ⌚ 服務時間：週一～週五9:00~17:30

# 電子仿單查詢-仿單查詢

回衛生福利部首頁 | 網站地圖 | 登入

## 衛生福利部食品藥物管理署 藥品電子結構化仿單平台

仿單查詢 批次訂閱 訂閱清單

### 西藥品仿單資料查詢

許可證字號查詢:  請選擇證別  請輸入證號

中文品名查詢:

英文品名查詢:

適應症(藥品):

藥品類別:

劑型(粗):  劑型(細):

藥品成分查詢:

仿單更新時間區間: 2021-05-03 ~

註銷狀態:

無電子仿單  
連結至藥證系統

藥品成分查詢清單: 最多可查詢150種成分。

清除 查詢

共500筆資料

序號	仿單類別	許可證字號	中文品名	仿單更新時間	註銷狀態	功能
1	醫師藥師藥劑生指示藥品	衛署藥製字第...號	...	2022-05-06 18:54:21	未註銷	電子仿單 訂閱 外盒/標籤 藥物外觀
2	醫師藥師藥劑生指示藥品	衛署藥製字第...號	...	2022-05-06 18:55:11	未註銷	電子仿單 訂閱 外盒/標籤 藥物外觀

有電子仿單  
開啟電子仿單明細頁

## 衛生福利部食品藥物管理署 FDA Food and Drug Administration, Ministry of Health and Welfare

### 仿單/外盒資料

離開

\*\*\* 號 \*\*\*

圖檔名稱
仿單 (廠商自行上傳).pdf
外盒 (廠商自行上傳).pdf

## 衛生福利部食品藥物管理署 藥品電子結構化仿單平台

仿單查詢 批次訂閱 訂閱清單

中文品名: 安世多阿米諾諾息錠 0.3 公克  
英文品名: ACETAMINOPHEN TABLETS 0.3 GM "F.Y."  
許可證號: 衛署藥製字第000076號  
藥品類別: ...  
劑型: ...  
申請商名稱: ...  
申請商地址: 新北市瑞芳區大寮路95-1號1樓  
主製造廠: ...  
製造廠名稱: ...  
製造廠地址: 新北市瑞芳區大寮路95號之1

發證日期: 60-09-14  
有效日期: 113-05-25  
限制項目: 國產  
管制藥品分類級別: ...  
包裝: 2~1000錠塑膠瓶裝

匯出PDF 藥物外觀 歷史仿單查詢 ATC code查詢

- 1 成分
- 2 用途(適應症)

## 許可證基本資料

字級 小 中 大 [+ 訂閱](#)  
仿單內容如有更新  
訂閱者可收到通知

中文品名 ▶ [模糊]  
英文品名 ▶ [模糊]  
許可證號 ▶ [模糊]  
藥品類別 ▶ 醫師藥師藥劑生指示藥品  
劑型 ▶ 錠劑  
申請商名稱 ▶ [模糊]  
申請商地址 ▶ [模糊]

發證日期 ▶ **60-09-14**  
有效日期 ▶ **113-05-25**  
限制項目 ▶ 國產  
管制藥品分類級別 ▶  
包裝 ▶ **2~1000錠塑膠瓶裝**

主製造廠

製造廠名稱 ▶ [模糊]  
製造廠地址 ▶ [模糊]

[匯出PDF](#) [紙本仿單樣式](#) [外盒/標籤](#) [藥物外觀](#) [歷史仿單查詢](#) [ATC code查詢](#)

## 電子仿單資料

+ 1 適應症與用途

+ 2 劑量與用法

+ 3 劑型與劑型規格

+ 4 禁忌

+ 5 警語及注意事項

+ 6 臨床研究

展開詳細資料

+ 4 禁忌

- 5 警語及注意事項

5.1 過敏反應

5.2 感染

5.3 治療前的結核病評估

+ 6 臨床研究

匯出PDF

紙本仿單樣式

外盒/標籤

藥物外觀

歷史仿單查詢

ATC code查詢

- 匯出PDF：如下頁
- 紙本仿單樣式：顯示藥商於其他檔案上傳之紙本仿單樣式
- 民眾用藥資訊：顯示藥商於其他檔案上傳之民眾用藥資訊
- 外盒/標籤：開啟外盒標籤清單檢視畫面
- 藥物外觀：連結至藥證系統之藥物外觀資料
- 歷史仿單查詢：
  - 顯示原藥證系統上傳之仿單PDF或舊版本的電子仿單
- ATC code查詢
  - 顯示主次類、ATC Code代碼及英文名

ATC Code		
主次	代碼	英文名
主	L01CD02	docetaxel

## 非處方用藥

110.3.16



版次

粗黑字粗黑字粗黑字粗黑字粗黑字

1234

### 1. 成分

- 1.1. 有效成分及含量  
粗體測試
- 1.2. 其他成分(賦形劑)

### 2. 用途(適應症)

### 3. 使用上注意事項

- 3.1. 有下列情形者,請勿使用
- 3.2. 有下列情形者,使用前請洽醫師診治
- 3.3. 有下列情形者,使用前請先諮詢醫師藥師藥劑生
- 3.4. 其他使用上注意事項

### 4. 用法用量

111		222	
333	444	555	666

### 5. 警語

- 5.1. 服用本藥後,若有發生以下副作用,請立即停止使用,並持此說明諮詢醫師藥師藥劑生
- 5.2. 服用本藥後,若有發生以下症狀時,請立即停止使用,並接受醫生診治

### 6. 包裝

### 7. 儲存方式

製造商

申請商

## 處方用藥

110.3.16



版次

粗黑字粗黑字粗黑字粗黑字粗黑字

1. 性狀  
111111

2. 適應症  
2222

### 3. 用法及用量

1	2
3	4

### 4. 禁忌

粗黑字粗黑字粗黑字粗黑字粗黑字

5. 警語及注意事項  
55555

### 6. 特殊族群注意事項

製造商

申請商

# 電子仿單查詢-登入及註冊

... 回衛生福利部首頁 | 網站地圖 | 登入



## 藥品電子結構化仿單平台

帳號：  ■ AD 密碼：  驗證碼：

... 西藥品仿單資料查詢

「用藥諮詢資料庫暨資訊平台」主要以服務診所及社區藥局等基層醫療單位為出發點，提供優化的檢索功能、快速地查詢效率及友善的操作介面，能快速方便取得詳細及正確的藥品資訊及病患用藥的衛教單張資料，確保病人用藥安全，並康概念。系統中包含中西藥併用諮詢資料庫，著重臺灣本土化中西藥交互作用相關資料，提供給

... 回衛生福利部首頁 | 網站地圖 | 登入



## 藥品電子結構化仿單平台

衛生福利部  
Ministry of Health and Welfare  
促進全民健康與福祉

衛生福利部食品藥物管理署  
FDA  
Food and Drug Administration

Copyright © 2019 衛生福利部 Ministry of Health and Welfare. All rights reserved.  
☎ 服務專線：02-7737-2958 ✉ 服務信箱：mcp@tradevan.com.tw 📞 服務時間

... 回衛生福利部首頁 | 網站地圖 | 登入



## 藥品電子結構化仿單平台

註冊身分選擇

 醫療單位人員

 一般民眾

... 衛生福利部  
Ministry of Health and Welfare  
促進全民健康與福祉

衛生福利部食品藥物管理署  
FDA  
Food and Drug Administration

無障礙  
A+ accessibility

Copyright © 2017 衛生福利部 Ministry of Health and Welfare. All rights reserved.

# 電子仿單查詢-仿單訂閱



## 衛生福利部食品藥物管理署 藥品電子結構化仿單平台

::: 仿單查詢 批次訂閱 訂閱清單

### 西藥品仿單資料查詢

許可證字號查詢:

中文品名查詢:

英文品名查詢:

適應症(藥品):

藥品類別:

劑型(粗):  劑型(細):

藥品成分查詢:

仿單更新時間區間:  ~

註銷狀態:

藥品成分查詢清單: 最多可查詢150種成分。

共500筆資料

序號	仿單類別	許可證字號	中文品名	仿單更新時間	註銷狀態	功能
1	醫師藥師藥劑生指示藥品	衛署藥字第 1076 號	公克	2022-05-06 18:54:21	未註銷	<input type="button" value="電子仿單"/> <input type="button" value="外盒/標籤"/> <input type="button" value="藥物外觀"/> <input type="button" value="訂閱"/>
2	醫師藥師藥劑生指示藥品	衛署藥字第 1090 號	精丸	2022-05-06 18:55:11	未註銷	<input type="button" value="電子仿單"/> <input type="button" value="外盒/標籤"/> <input type="button" value="藥物外觀"/> <input type="button" value="訂閱"/>

::: 回衛生福利部首頁 | 網站地圖 | 登入

## 衛生福利部食品藥物管理署 藥品電子結構化仿單平台

::: 仿單查詢 批次訂閱 訂閱清單

中文品名:  發證日期: **60-09-14**

英文品名:  有效日期: **113-05-25**

許可證號:  限制項目: **國產**

藥品類別: 醫師藥師藥劑生指示藥品 管制藥品分類級別:

劑型: 錠劑 包裝: **2~1000錠塑膠瓶裝**

申請商名稱:

申請商地址:

主製造廠:

製造廠名稱:

製造廠地址:

仿單內容可查詢  
訂閱成功收到通知

+ 1 成分

+ 2 用途(適應症)

# 電子仿單查詢-批次訂閱



... 回首頁 | 我要通報 | 個人資料 | 登出



... 仿單查詢 批次訂閱 訂閱清單

...

## 批次訂閱功能

選擇檔案  任何檔案

下載範例檔

1 請依範例檔 可證字號或健保代碼，許可證之證別代碼請參照範例檔。  
每次上傳至多可上傳100筆許可證字號或健保代碼。

	A	B
1	許可證字號/健保代碼	※請填寫許可證字號或健保代碼 ※許可證字號：證別(2碼)+證號(6碼)，計8碼，證別請參照「證別代碼」
2		
3		
4		
5		
6		
7		
8		
9		
10		

# 電子仿單查詢-訂閱清單

## 訂閱清單

許可證字號查詢：

中文品名查詢：

英文品名查詢：

適應症(藥品)：

藥品類別：

劑型(粗)： 劑型(細)：

藥品成分查詢：

仿單更新時間區間：

註銷狀態：

藥品成分查詢清單：最多可查詢150種成分。

清除

查詢

共5筆資料

序號	仿單類別	許可證字號	中文品名	仿單更新時間	註銷狀態	功能
1	醫師藥師藥劑生指示藥品	衛部藥製字第 [REDACTED] 號	[REDACTED]	2021-05-18 14:45:23	未註銷	<input type="button" value="檢視"/> <input type="button" value="刪除"/>
2	須由醫師處方使用	衛部藥製字第 [REDACTED] 號	[REDACTED]	2021-05-14 15:39:08	未註銷	<input type="button" value="檢視"/> <input type="button" value="刪除"/>
3	須由醫師處方使用	衛部藥製字第 [REDACTED] 號	[REDACTED]	2021-05-14 17:19:02	未註銷	<input type="button" value="檢視"/> <input type="button" value="刪除"/>
4	須由醫師處方使用	衛部藥製字第 [REDACTED] 號	[REDACTED]	2021-06-04 01:58:40	未註銷	<input type="button" value="檢視"/> <input type="button" value="刪除"/>

- 個人化訂閱清單統一瀏覽
- 依仿單更新時間排序
- 仿單如有更新自動email通知

# Thank You !!

- 服務專線：02-7737-2958
- 服務信箱：[mcp@tradevan.com.tw](mailto:mcp@tradevan.com.tw)
- 服務時間：週一～週五9:00~17:30

