附什二

藥品清冊-西藥製劑

1	1	N	02	版
I	1	υ	υL	nx

《者名稱:	填表日期:	年	_月	日
-------	-------	---	----	---

請列出貴公司所有持有、製造、儲存或經銷之藥品(含原料藥)許可證資訊。

填寫說明:

- 1. 儲存條件:請依藥品外包裝標籤、仿單之溫度填寫(如外包裝標籤、仿單未有標示溫度者,應依查驗登記之長期安定性試驗資料所載溫度填寫)。
- 2. 放置(倉庫)地點:請填寫藥品實際儲存地點,如有兩地點以上皆須填寫。

室溫藥品	2					
編號	名稱	許可證字號	許可證持有者	儲存條件	儲存(倉庫)地點地址	備註
冷鏈藥品	1					
編號	名稱	許可證字號	許可證持有者	儲存條件	儲存(倉庫)地點地址	備註

管理藥師(簽名): 單位主管(簽名):

附件三

藥品清冊-原料藥

11	00	2	版

業者名稱:	

填表日期: 年 月 日

請列出貴公司所有持有、製造、儲存或經銷之原料藥許可證資訊。

填寫說明:

- 1. 儲存條件:請依原料藥查驗登記或 DMF 之溫度填寫 (如未有溫度者,應依十大先進國家之藥典或長期安定性試驗資料所載溫度填寫)。
- 2. 放置(倉庫)地點:請填寫原料藥實際儲存地點之地址,如有兩地點以上皆須填寫。

室溫原	料藥					
編號	名稱	許可證字號	許可證持有者	儲存條件	儲存(倉庫)地點地址	備註
Ì						
冷鏈原	料藥					
編號	名稱	許可證字號	許可證持有者	儲存條件	儲存(倉庫)地點地址	備註
Î						

管理藥師(簽名):	ŗ	铝ム十竺(ダク)	•
官理樂即(發石)・	لـ	單位主管(簽名)	•