## (附件) 西藥製造許可及 GMP 核定項目與作業內容之 藥品劑型分類原則

A.無菌產品 Sterile products (※ 本類產品之製程通常包括無菌製備或最終滅菌及大容量液體劑型或小容量液體劑型等操作,應分別檢查與核定)

型或小容量液體劑型等操作,應分別檢查與核定)		
產品類別	GMP 核定項目與作業內容	製程操作/備註
A.1	A.1.1 <sup>*1</sup> 滅菌懸劑(Injectable	製程操作:
液體劑型 Liquid dosage	Suspension)	□無菌製備
forms	A.1.2 <sup>*1</sup> 注射乳劑(Injectable	□最終滅菌
	Emulsion )	產品類別:
	A.1.3 <sup>*1</sup> 注射液劑(Injections)	<ul><li>□大容量液體劑型</li><li>□小容量液體劑型</li></ul>
	A.1.4 <sup>*1</sup> 溶液劑(Solutions)	備註*1:相同製程操作條件下(無菌製備 或最終滅菌),A.1.1 滅菌懸劑之劑型可涵 蓋 A.1.3 注射液劑及 A.1.4 溶液劑劑型及
	A.1.5 注射用水(Water for	A.1.5 注射用水,A.1.3 注射液劑之劑型
	injections)	可涵蓋 A.1.4 溶液劑劑型及 A.1.5 注射用 水; A.1.2 注射乳劑之劑型可涵蓋 A.1.3
	A.1.6 <sup>*2</sup> 眼/耳/鼻用懸液劑(Sterile	水, A.1.2 注射孔劑之劑型引涵蓋 A.1.3 注射液劑及 A.1.4 溶液劑劑型及 A.1.5 注
	Ophthalmic, Otics and nasal	射用水;A.1.1 滅菌懸劑之劑型與 A.1.2
	suspensions)	注射乳劑劑型因涉製程技術不同,應各 自獨立申請。
	A.1.7 <sup>*2</sup> 眼/耳/鼻用乳劑(Sterile	日獨立下明。 <mark>備註*2</mark> :相同製程操作條件下(無菌製備
	Ophthalmic, Otics and nasal	或最終滅菌),A.1.6 眼/耳/鼻用懸液劑之
	emulsions)	劑型可涵蓋 A.1.8 眼/耳/鼻用溶液劑劑型, A.1.7 眼/耳/鼻用乳劑之劑型可涵蓋
	A.1.8 <sup>*2</sup> 眼/耳/鼻用溶液劑(Sterile	A.1.8 眼/耳/鼻用溶液劑劑型; A.1.6 眼/
	Ophthalmic, Otics and nasal	耳/鼻用懸液劑之劑型與 A.1.7 眼/耳/鼻用
	solutions)	乳劑劑型因涉製程技術不同,應各自獨 立申請。
	A.1.9 其他(Others)	
A.2	A.2.1 半固體製劑(Sterile Semi-solid	
半固體劑型Sterile	dosage forms)	□最終滅菌
Semi-solid dosage forms	A.2.2 半固體劑型-其他(Others)	
A.3	A.3.1 凍晶乾燥注射劑( Freeze-dried	
固體劑型 Solid dosage	powder/Lyophilisate)	□最終滅菌
forms	A.3.2 乾粉注射劑( Solid fill/Dry	
	solids)	
	A.3.3	
	固體劑型-其他(Others)	

A.4	其他(Others)	□無菌製備
其他(Others)		□最終滅菌
B.非無菌產品 Non-steril	e products	
產品類別	GMP 核定項目與作業內容	備註
B.1 液體劑型 Liquid dosage forms	B.1.1 *3 懸液劑(Suspensions)	備註*3:B.1.1 懸液劑之劑型可涵蓋 B.1.3 溶液劑劑型, B.1.2 乳劑之劑型可涵蓋 B.1.3 溶液劑劑型; B.1.1 懸液劑之劑型與 B.1.2 乳劑劑型因涉製程技術不同,應各
	B.1.2 *3 乳劑(Emulsions)	
	B.1.3 *3 溶液劑(Solutions)	自獨立申請。
	B.1.4 其他(Others)	
B.2 半固體劑型	B.2.1 半固體製劑(Semi-solid dosage forms)	
Semi-solid dosage forms	,	
B.3	B.3.1 * <sup>4</sup> 著衣錠(Coated tablets)	備註*4:B.3.1 著衣錠之劑型可涵蓋 B.3.2 錠劑、B.3.3 顆粒劑及 B.3.4 散劑劑型,
固體劑型 Solid dosage forms	B.3.2 * <sup>4</sup> 錠劑(Tablets)	B.3.2 錠劑之劑型可涵蓋 B.3.3 顆粒劑及B.3.4 散劑劑型,以此類推。  (構註*5: B.3.5 小球膠囊劑之劑型可涵蓋B.3.6 膠囊劑劑型。
	B.3.3 *4 顆粒劑(Granules)	
	B.3.4 * <sup>4</sup> 散劑(Powders)	
	B.3.5 *5 小球膠囊劑(Pellet in capsules)	
	B.3.6 * <sup>5</sup> 膠囊劑(Capsules)	
	B.3.7 軟膠囊劑(Soft capsules)	
	B.3.8 小球劑(Pellets)	
	B.3.9 丸劑(Pills)	
	B.3.10 栓劑(Suppositories/ Pessaries)	
	B.3.11 硬空膠囊殼(Empty hard capsules)	
	B.3.12 棒劑(Sticks)	
	B.3.13 其他(Others)	
B.4 醫用氣體	B.4.1 大宗氣體製造(空氣分離)(Air separation)	
Medicinal Gases	B.4.2 大宗氣體製造(合成)(Chemical	
I	Synthesis)	

	B.4.3 灌充作業 (Filling Processes)	
B.5 加壓製劑 Pressurized preparations	B.5.1氣化噴霧劑 (Aerosols) B.5.2其他(Others)	
B.6 皮膚貼劑	B.6.1貼劑 (Patches) B.6.2藥膠布 (Plasters) B.6.3其他 (Others)	
B.7 其他 Others	其他 (Others)	

C.生物藥品 Biological medicinal products (※ 本類產品之製程通常包括原料藥、製劑等階段;其中,生物製劑原料藥及疫苗之製劑以「品項」核定為原則,其餘參照無菌產品之劑型核定原則)		
產品類別	GMP核定項目與作業內容	製程操作/備註
C.1 血液產品 Blood products	血液製劑 (Blood products)	<ul><li>□無菌製備</li><li>□最終滅菌</li></ul>
C.2 血清 Sera products	血清(Sera products)	
C.3 免疫產品 Immunological products	疫苗(Vaccines)	
C.4 細胞治療產品 Cell therapy products	細胞治療產品(Cell therapy products)	
C.5 基因治療產品 Gene therapy products	基因治療產品(Gene therapy products)	
C.6 生物技術產品 Biotechnology products	基因工程及單株抗體製劑 (Biotechnology products)	
	人體/動物萃取產品(Human or animal extracted products)、 過 敏 原 產 品(Allergen products)	
C.8 組織工程產品 Tissue	組織工程產品(Tissue engineered products)	
C.9 其他 Others	肉毒桿菌毒素、結核菌素、其他 (Others)	

D.僅執行部分作業內容		
作業類型	GMP核定作業內容	備註
D.1 分裝作業 Primary packaging	D.1.1 液體劑型分裝作業 (Primary packaging of liquid dosage Forms) D.1.2 半固體劑型分裝作業 (Primary packaging of semi-solid dosage forms) D.1.3 固體劑型分裝作業 (Primary packaging of solid dosage forms)	
D.2 包裝作業 Secondary packaging	D.2.1 包裝作業(Secondary packaging) D.2.2 貼標作業(Labeling)	
D.3 其他 Others	D.3.1 滅菌作業、檢驗及放行、其他 (Others)	依實際作業內容核定。

E.原料藥 Active Pharma	ceutical Ingredients (※ 本類產品以	「品項」核定為原則,其中,生物
藥品之原料藥依實際製程	階段核定。)	
產品類別	GMP核定項目與作業內容	製程操作/備註
E.1	無 菌 原 料 藥 (Sterile Active	□無菌製備
無菌原料藥	Pharmaceutical Ingredients)	□最終滅菌
Sterile Active		
Pharmaceutical		
Ingredients		
E.2	非 無 菌 原 料 藥 (Non-Sterile Active	
非無菌原料藥	Pharmaceutical Ingredients)	
Non-Sterile Active		
Pharmaceutical		
Ingredients -		
E.3	生物藥品之原料藥(APIs of Biological	依實際製程,可能為無菌或非無
生物藥品之原料藥	medicinal products)	菌產品。
APIs of Biological		
medicinal products		

F.特定毒性及危害物質 Specifically toxic and hazardous substances		
產品類別	GMP 核定項目與作業內容	製程操作/備註
F.特定毒性及危害物質 Specifically toxic and hazardous substances	F.1 青黴素類(Penicillins)	廠內之製程操作若涉及特定毒性 及危害物質,應先提出申請(依實
	F.2 頭孢子菌素類(Cephalosporins)	- 際製程,可能為無菌或非無菌產品)。 備註:荷爾蒙藥品的生產,目前國際間
	F.3 荷爾蒙類(Hormones)	□相關 GMP 規範未明列其品項,但其生產線配置應優先考量以專用且自足圍堵的設施為原則,基於風險管理原則,目 一前多考量女性荷爾蒙的特殊性與高活
	F.4 細胞毒類(Cytotoxics)	一朋夕马重文任何爾家的特殊任英尚名性,而優先管制雌激素(Estrogens)類產品;至於其他荷爾蒙藥品,目前暫未要求「不得在同一設施中為之」,可接
	F.5 其他(Others)	一受「在同一設施中的時段切換生產」, 惟廠內仍應依廠房、設施、設備及製程 等相關配置與設計,進行風險評估及防 止交叉污染之規劃。