

## 國際醫藥法規協和會(ICH)指引採認清單

- 一、為協助業者於藥品研發製造時能有所依循及參考，並建構與國際協和之藥品審查標準，爰參考「國際醫藥法規協會(International Conference on Harmonization, ICH)指引」，訂定「國際醫藥法規協會(ICH)指引採認清單」，說明 ICH 指引重點、適用範圍及我國目前相對應參考資料，以作為業者準備技術性資料之參考。
- 二、業者申請新藥查驗登記或臨床試驗時，應依循我國相關法規要求備齊資料。若法規無規定或特殊情況無法檢送資料者，得依據本採認清單相關 ICH 指引，提出科學證據，向中央主管機關提出個案討論。另外，本署亦保留額外要求技術性資料之權利。

編號	採認 ICH 指引		說明	適用範圍	發佈年份	我國目前相對應參考資料
<b>Quality</b>						
1	Q1 Stability	Q1A(R2)	Stability Testing of New Drug Substances and Products	新成分原料藥及製劑之安定性試驗	新成分原料藥及製劑	2003
2		Q1B	Stability Testing: Photostability Testing of New Drug Substances and Products	新成分原料藥及製劑之光安定性試驗	新成分原料藥及製劑	1996
3		Q1C	Stability Testing for New Dosage Forms	新劑型之安定性試驗(補充 Q1A)	新劑型之安定性試驗(補充 Q1A)	1996
4		Q1D	Bracketing and Matrixing Designs for Stability Testing of New Drug Substances and Products	籃狀及矩陣試驗設計執行新成分原料藥及製劑安定性試驗	新成分原料藥及製劑	2002
5		Q1E	Evaluation of Stability Data	安定性試驗評估	新成分及其他藥品查驗登記安定性試驗結果評估	2003
						「藥品安定性試驗基準」 (105 年 3 月 11 日部授食字第 1041408733 號)

編號	採認 ICH 指引			說明	適用範圍	發佈年份	我國目前相對應參考資料
6	Q2 Analytical Validation	Q2(R1)	Validation of Analytical Procedures: Text and Methodology	分析確效作業方法	原料藥及製劑分析確效	2005	「分析確效作業指導手冊」(行政院衛生署 89 年 6 月)
7	Q3 Impurities	Q3A(R2)	Impurities in New Drug Substances	新藥原料藥之不純物	新藥原料藥	2006	
8		Q3B(R2)	Impurities in New Drug Products	新藥製劑之不純物	新藥製劑	2006	
9		Q3C(R6)	Impurities: Residual Solvents	不純物: 殘留溶劑	原料藥、賦形劑及製劑	2016	中華藥典第九版草案(3049)殘留溶劑
10		Q3D (R1)	Elemental Impurities	金屬或少量元素之不純物	新藥製劑	2019	中華藥典第九版草案(3066)元素不純物 限量
11	Q4 Pharmacopoeias	Q4A	Pharmacopoeial Harmonization	藥典協和			
12		Q4B	Evaluation and Recommendation of Pharmacopoeial Texts for Use in the International Conference on Harmonisation Regions	ICH Q4B Expert Working Group (EWG)制定藥典專章之過程及規定		2007	中華藥典
13		Q4B ANNEX 1(R1)	Evaluation and Recommendation of Residue on Ignition/ Sulphated Ash General Chapter	熾灼殘渣與殘留灰分		2010	
14		Q4B ANNEX 2(R1)	Evaluation and Recommendation of Test for Extractable Volume of	注射劑可抽取容量試驗		2010	

編號	採認 ICH 指引		說明	適用範圍	發佈年份	我國目前相對應參考資料
		Parenteral Preparations General Chapter				
15	Q4B ANNEX 3(R1)	Evaluation and Recommendation of Test for Particulate Contamination: Sub Visible Particles General Chapter	顆粒汙染物試驗		2010	
16	Q4B ANNEX 4A(R1)	Evaluation and Recommendation of Microbiological Examination of Non Sterile Products: Microbial Enumeration Tests General Chapter	非滅菌製劑之微生物檢 測 :MICROBIAL ENUMERATIONSTESTS		2010	
17	Q4B ANNEX 4B(R1)	Evaluation and Recommendation of Microbiological Examination of Non Sterile Products: Tests for Specified Micro organisms General Chapter	非滅菌製劑之微生物檢 測:特定微生物		2010	
18	Q4B ANNEX 4C(R1)	Evaluation and Recommendation of Microbiological Examination of Non Sterile Products: Acceptance Criteria for Pharmaceutical Preparations and Substances for Pharmaceutical Use General	非滅菌製劑之微生物檢 測:藥品製劑與原料藥可 接受之標準		2010	

編號	採認 ICH 指引		說明	適用範圍	發佈年份	我國目前相對應參考資料
		Chapter				
19	Q4B ANNEX 5(R1)	Evaluation and Recommendation of Disintegration Test General Chapter	崩散試驗		2010	
20	Q4B ANNEX 6	Evaluation and Recommendation of Uniformity Dosage Units General Chapter	含量均勻度試驗		2013	
21	Q4B ANNEX 7(R2)	Evaluation and Recommendation of Dissolution Test General Chapter	溶離度試驗		2010	
22	Q4B ANNEX 8(R1)	Evaluation and Recommendation of Sterility Test General Chapter	無菌試驗		2010	
23	Q4B ANNEX 9(R1)	Evaluation and Recommendation of Tablet Friability General Chapter	錠劑脆度試驗		2010	
24	Q4B ANNEX 10(R1)	Evaluation and Recommendation of Polyacrylamide Gel Electrophoresis General Chapter	聚丙烯酰胺電泳凝膠		2010	
25	Q4B ANNEX 11	Evaluation and Recommendation of Capillary Electrophoresis General Chapter	毛細管電泳		2010	

編號	採認 ICH 指引		說明	適用範圍	發佈年份	我國目前相對應參考資料
26	Q4B ANNEX 12	Evaluation and Recommendation of Capillary Electrophoresis General Chapter	藥典評估與建議於 ICH 地區之過篩分析		2010	
27	Q4B ANNEX 13	Evaluation and Recommendation of Bulk Density and Tapped Density of Powders General	藥典評估與建議於 ICH 地區之粉末密度		2012	
28	Q4B ANNEX 14	Evaluation and Recommendation of Bacterial Endotoxins Test General Chapter	藥典評估與建議於 ICH 地區之細菌內毒素試驗		2012	
29	Q5A(R1)	Viral Safety Evaluation of Biotechnology Products Derived From Cell Lines of Human or Animal Origin	來自人體或動物來源細胞株之生技產品之病毒安全性評估	來自人體或動物來源細胞株之生技產品	1999	「生物藥品檢驗基準 (I)、(II)」(行政院衛生署食品藥物管理局 100 年 11 月、101 年 12 月)
30	Q5B	Quality of Biotechnological Products: Analysis of the Expression Construct in Cells Used for Production of r DNA Derived Protein Products	用於製造基因工程藥品之表現載體分析	基因工程生技藥品	1995	
31	Q5C	Quality of Biotechnological Products: Stability Testing of Biotechnological/Biological Products	生技產品之品質：生技產品之安定性試驗	生物技術/生物性藥品	1995	「藥品安定性試驗基準：生物技術/生物性藥品之安定性」(92 年 12 月 11 日 衛 署 藥 字 第 0920331936 號)
32	Q5D	Quality of Biotechnological /	生技產品之細胞基質來	生物技術/生物性藥品	1997	

編號	採認 ICH 指引		說明	適用範圍	發佈年份	我國目前相對應參考資料
		Biological Products: Derivation and Characterization of Cell Substrates Used for Production of Biotechnological/Biological	源與特質			
33	Q5E	Comparability of Biotechnological/Biological Products Subject to Changes in Their Manufacturing Process	生技產品製程變更的可比較性	生物技術/生物性藥品	2004	「生物技術/生物藥品比較性試驗基準」(103年12月02日FDA藥字第1031412408號)
34	Q6 Specifications	Q6A Specifications: Test Procedures and Acceptance Criteria for New Drug Substances and New Drug Products: Chemical Substances	新藥原料藥及製劑之檢驗程序及規格:化學成分	新藥原料藥及製劑(化學藥)	1999	
35		Q6B Specifications: Test Procedures and Acceptance Criteria for Biotechnological/Biological Products	生技藥品之檢驗程序及規格	生物技術/生物性藥品原料藥及製劑(生物藥)	1999	「藥品查驗登記審查準則 - 基因工程藥品之查驗登記」(91年1月3日衛署藥字第0910012589號)
36	Q7 Good Manufacturing Practices	Q7A Good Manufacturing Practice Guidance for Active Pharmaceutical Ingredients	原料藥優良製造規範	原料藥	2000	1.「西藥藥品優良製造規範(第二部:原料藥)」(105年12月26日衛授食字第1051106216號) 2.「公告生物藥品查驗登記應符合原料藥優良製造規範」(97年

編號	採認 ICH 指引		說明	適用範圍	發佈年份	我國目前相對應參考資料	
						12月15日衛署藥字第0970332993號)	
37		Q7 Q&As	Good Manufacturing Practice Guide for Active Pharmaceutical Ingredients		2015		
38	Q8 Pharmaceutical Development	Q8(R2)	Pharmaceutical Development	藥劑開發	藥劑開發	2009	「西藥藥品優良製造規範(第一部)」(108年5月13日衛授食字第1081102184號)
39	Q9 Quality Risk Management	Q9	Quality Risk Management	品質風險管理	藥劑品質	2005	「西藥藥品優良製造規範(附則20)」(103年3月25日衛授食字第1031101007號)
40	Q10 Pharmaceutical Quality System	Q10	Pharmaceutical Quality System	藥品品質保證系統	藥劑品質	2008	「西藥藥品優良製造規範(第一部)」(108年5月13日衛授食字第1081102184號)
41		Q8/Q9/Q10 Q&As (R4)	Questions & Answers: Q8/Q9/Q10 Implementation			2010	
42	Q11 Development and Manufacture of Drug Substances	Q11	Development and Manufacture of Drug Substances (Chemical Entities and Biotechnological/ Biological Entities)	化學與生物原料藥之開發與製造	原料藥開發	2012	
43		Q11 Q&As	Questions & Answers: Selection and Justification of Starting Materials for the Manufacture of Drug			2017	

編號	採認 ICH 指引		說明	適用範圍	發佈年份	我國目前相對應參考資料
		Substances				
<b>Safety</b>						
44	S1 Carcinogenicity Studies	S1A	Need for Carcinogenicity Studies of Pharmaceuticals	藥品致癌性試驗之必需性	藥品致癌性試驗	1995
45		S1B	Testing for Carcinogenicity of Pharmaceuticals	藥品致癌性檢測	藥品致癌性檢測	1997
46		S1C(R2)	Dose Selection for Carcinogenicity Studies of Pharmaceuticals	藥品致癌性試驗之劑量選擇	藥品致癌性試驗	2008
47	S2 Genotoxicity Studies	S2(R1)	Guidance on genotoxicity testing and data interpretation for pharmaceuticals intended for human use	藥品基因毒性之法規準則及檢測標準	新成分新藥(化學藥)	2011
49	S3 Toxicokinetics and Pharmacokinetics	S3A	Note for Guidance on Toxicokinetics: The Assessment of Systemic Exposure in Toxicity Studies	藥品毒性動力學：評估整體毒性	藥品毒性動力學	1994
50		S3A Q&As	Questions & Answers: Note for Guidance on Toxicokinetics: The Assessment of Systemic Exposure Focus on Microsampling			2017
51		S3B	Pharmacokinetics: Guidance for Repeated Dose Tissue	藥品動力學：對於重複劑量之組織分布研究準則	藥品動力學	1994

「藥品非臨床試驗安全性規範(第五版)」(103年7月7日FDA藥字第1031405812號)



編號	採認 ICH 指引		說明	適用範圍	發佈年份	我國目前相對應參考資料
			Distribution Studies			
52	S4 Toxicity Testing	S4	Duration of Chronic Toxicity Testing in Animals	動物慢性毒性試驗	藥品毒性試驗	1998
53	S5 Reproductive Toxicology	S5(R3)	Detection of Toxicity to Reproduction for Medicinal Products & Toxicity to Male Fertility	藥品生殖毒性及男性生育毒性檢測	藥品生殖及生育毒性試驗	2020
54	S6 Biotechnological Production	S6(R1)	Preclinical Safety Evaluation of Biotechnology Derived Pharmaceuticals	生技藥物臨床前安全性評估	生物技術衍生生物藥品臨床前安全性試驗	2011
55	S7 Pharmacology Studies	S7A	Safety Pharmacology Studies for Human Pharmaceuticals	人用藥品安全藥理學研究	藥物安全藥理學試驗	2000
56		S7B	The Non Clinical Evaluation of the Potential for Delayed Ventricular Repolarization (QT Interval Prolongation) by Human Pharmaceuticals	人用藥品之 QT Interval Prolongation 非臨床部分安全性評估	藥物 QT interval prolongation 試驗	2005
57	S8 Immunotoxicology Studies	S8	Immunotoxicity Studies for Human Pharmaceuticals	人用藥品免疫毒學研究	藥品免疫學試驗	2005
58	S9 Nonclinical Evaluation for Anticancer Pharmaceuticals	S9	Nonclinical Evaluation for Anticancer Pharmaceuticals	抗癌藥品非臨床評估	抗癌藥品非臨床試驗	2009
59		S9 Q&As	Questions & Answers: Nonclinical Evaluation for Anticancer Pharmaceuticals			2018
60	S10	S10	Photosafety Evaluation of	藥品光安全性評估	藥品光安全性評估藥	2013

編號	採認 ICH 指引		說明	適用範圍	發佈年份	我國目前相對應參考資料	
	Photosafety Evaluation of Pharmaceuticals		Pharmaceuticals		品光安全性試驗		
61	S11 Nonclinical Paediatric Safety	S11	Nonclinical Safety Testing in Support of Development of Paediatric Medicines	小兒用藥開發之非臨床試驗	小兒用藥	2020	
<b>Efficacy</b>							
62	E1 Clinical Safety for Drugs used in Long Term Treatment	E1	The Extent of Population Exposure to Assess Clinical Safety for Drugs Intended for Long Term Treatment of Non Life Threatening Conditions	用以長期治療非生命威脅性疾病之藥品，其臨床試驗設計時，受試者人數及試驗期間該如何制訂，以評估該藥物治療的安全性	藥品臨床試驗設計	1994	「新成分新藥查驗登記療效及安全性之考量重點」(101年1月19日 FDA 藥字第 1011400092 號)
63	E2 Pharmacovigilance	E2A	Clinical Safety Data Management: Definitions and Standards for Expedited Reporting	藥品安全性資料快速通報機制之建立導引	藥品臨床試驗安全通報	1994	「臨床安全資料管理:加速通報的定義與標準」指引(110年1月13日 FDA 藥字第 1091412537A 號)
64		E2B(R3)	Clinical Safety Data Management: Data Elements for Transmission of Individual Case Safety Reports (ICSRs)	個案安全性報告 (ICSR) 應填具之資料內容	藥品臨床安全通報(個案)	2012	1.「藥品不良反應通報表」、「藥品不良反應通報表(臨床試驗通報用)」、「疫苗不良事件通報表」、「藥品不良反應通報表填寫指引」、「疫苗不良事件通報表填寫指引」及「藥品臨床試驗不良反應通報表格填寫指引」(109年9月4日衛授食字第 1091409020

編號	採認 ICH 指引		說明	適用範圍	發佈年份	我國目前相對應參考資料
						號) 2.建置「全國藥物不良反應通報系統」正式上線(109年7月21日FDA藥字第1090018638號)
65	E2B(R3) Q&As	Questions & Answers: Clinical Safety Data Management: Data Elements for Transmission of Individual Case Safety Reports (ICSRs)			2019	
66	E2C (R2)	Periodic Benefit Risk Evaluation Report	為藥品上市後之定期安 全性通報提供格式及內 容之導引	藥品上市後之定期安 全性通報	2012	1.「藥物安全監視管理辦法」(102 年 11 月 21 日部授食字第 1021453210 號) 2.「藥品優良安全監視規範」(97 年 8 月 19 日衛署藥字第 0970329838 號) 3.公告「藥品定期安全性報告格 式及檢送時程」(105年1月13 日部授食字第1041411385號)
67	E2C (R2) Q&As	Questions & Answers: Periodic Benefit Risk Evaluation Report			2014	
68	E2D	Post Approval Safety Data Management: Definition and Standards for Expedited Reporting	為藥品上市後之安全性 資料管理(包括加速通 報)提供標準化流程	藥品上市後之安全性 資料管理	2003	1.「藥物安全監視管理辦法」 (102年11月21日部授食字第 1021453210號)

編號	採認 ICH 指引		說明	適用範圍	發佈年份	我國目前相對應參考資料
						2. 「藥品優良安全監視規範」(97年8月19日衛署藥字第0970329838號) 3. 「嚴重藥物不良反應通報辦法」(93年8月31日衛署藥字第0930324850號)
69	E2E	Pharmacovigilance Planning	於藥品上市後執行之藥物安全監視計畫	藥品上市安全監視計畫	2004	1. 「藥物安全監視管理辦法」(102年11月21日部授食字第1021453210號) 2. 「藥品優良安全監視規範」(97年8月19日衛署藥字第0970329838號)
70	E2F	Development Safety Update Report	臨床試驗安全性資料之建立(DSUR); 此類似於就上市後藥品之藥物安全監視期間藥品定期安全性報告(PSUR)	臨床試驗安全性資料之建立(DSUR)	2010	
71	E3 Clinical Study Reports	E3	Structure and Content of Clinical Study Reports	藥品臨床試驗報告之格式及內容基準	1995	「臨床試驗報告之格式及內容基準」(92年4月14日衛署藥字第0920318552號)
72		E3 Q&As(R1)	Questions & Answers: Structure and contents of clinical study reports		2012	
73	E4 Dose Responses	E4	Dose Response Information to Support Drug Registration	支持藥品上市之劑量 反	1994	「新成分新藥查驗登記療效及安

編號	採認 ICH 指引			說明	適用範圍	發佈年份	我國目前相對應參考資料
	Studies			應試驗資料			全性之考量重點」(101年1月19日 FDA 藥字第 1011400092 號)
74	E5 Ethnic Factors	E5(R1)	Ethnic Factors in the Acceptability of Foreign Clinical Data	接受國外臨床資料之族群因素	接受國外臨床資料之族群因素	1998	「銜接性試驗基準 - 接受國外臨床資料之族群因素考量」(98年7月9日衛署藥字第 0980325016 號)
75		E5(R1) Q&As	Questions & Answers: Ethnic Factors in the Acceptability of Foreign Clinical Data			2006	
76	E6 Good Clinical Practice	E6(R2)	Good Clinical Practice	藥品優良臨床試驗準則	藥品優良臨床試驗準則	2016	1.「藥品優良臨床試驗作業準則」(94年1月6日衛署藥字第 0930338510 號令訂定、109年8月28日衛授食字第 1091407788 號令最新修正) 2.「藥品優良臨床試驗作業指引」(109年9月22日衛授食字第 1091408595 號)
77	E7 Clinical Trials Geriatric Population	E7	Studies in Support of Special Populations: Geriatrics	年老病患的藥品臨床試驗	年老族群臨床試驗	1993	「年老病患的藥品臨床試驗基準 (Guidance for Studies of Drugs in Support of Special Populations: Geriatrics)」(90年8月7日衛署藥字第 0900054879 號)
78		E7 (Q&As)	Questions & Answers: Studies in support of special populations: Geriatrics			2010	

編號	採認 ICH 指引		說明	適用範圍	發佈年份	我國目前相對應參考資料	
79	E8 General Considerations for Clinical Trials	E8	General Considerations for Clinical Trials	臨床試驗一般性原則	臨床試驗一般性原則	1997	「新成分新藥查驗登記療效及安全性之考量重點」(101年1月19日 FDA 藥字第 1011400092 號)
80	E9 Statistical Principles for Clinical Trials	E9	Statistical Principles for Clinical Trials	臨床試驗統計指導原則	臨床試驗統計指導原則	1998	「新成分新藥查驗登記療效及安全性之考量重點」(101年1月19日 FDA 藥字第 1011400092 號)
81		E9 (R1)	Addendum: Statistical Principles for Clinical Trials			2019	
82	E10 Choice of Control Group in Clinical Trials	E10	Choice of Control Group and Related issues in Clinical Trials	臨床試驗之對照組選擇及相關議題	臨床試驗對照組選擇	2000	「新成分新藥查驗登記療效及安全性之考量重點」(101年1月19日 FDA 藥字第 1011400092 號)
83	E11 Clinical Trials in Pediatric Population	E11	Clinical Investigation of Medicinal Products in the Pediatric Population	小兒族群用藥的臨床評估，提供臨床試驗設計之相關建議，以確保小兒族群用藥之有效及安全性	小兒族群臨床試驗	2000	「小兒族群的藥動學試驗基準 (Guidance for Pediatric Pharmacokinetic Studies)」(91年7月23日衛署藥字第 0910043475 號)
84		E11 (R1)	Addendum: Clinical Investigation of Medicinal Products in the Pediatric Population			2017	
85	E12 Clinical Evaluation by Therapeutic Category	E12	Principles for Clinical Evaluation of New Antihypertensive Drugs	有關新代降血壓藥物之臨床評估原則，提供臨床試驗設計之相關建議	降血壓藥品臨床試驗	2000	「心血管治療藥品臨床試驗基準 (Guidance for the Clinical Trials of Drugs Acting on Cardiovascular System)」(88年10月1日衛署藥字第 88057215 號)

編號	採認 ICH 指引		說明	適用範圍	發佈年份	我國目前相對應參考資料	
86	E14 Clinical Evaluation of QT	E14	The Clinical Evaluation of QT/QTc Interval Prolongation and Proarrhythmic Potential for Non Antiarrhythmic Drugs	提供臨床試驗之相關建議以評估非抗心律不整藥品是否具延遲心臟再極化 (cardiac repolarisation)的潛在性·包括是否造成 QT/QTc 間隔延長及心血管不良事件	非抗心律不整藥品於臨床試驗期間延遲心臟再極化 (cardiac repolarisation)評估	2005	
87		E14 Q&As (R3)	Questions & Answers: The Clinical Evaluation of QT/QTc Interval Prolongation and Proarrhythmic Potential for Non Antiarrhythmic Drugs			2015	
88	E15 Definitions in Pharmacogenetics/ Pharmacogenomics	E15	Definitions for Genomic Biomarkers, Pharmacogenomics, Pharmacogenetics, Genomic Data and Sample Coding Categories	定義藥物基因體學 (Pharmacogenomics)及藥物遺傳學 (Pharmacogenetics) 範疇的關鍵詞彙·如基因生物標記 (Genomic Biomarkers), 基因體學, 遺傳學, 基因體資料 (genomic data)及樣本編碼(samplecoding)類別	藥物基因體學 (Pharmacogenomics)及藥物遺傳學 (Pharmacogenetics)	2007	「人體生物資料庫管理條例」(99年2月3日華總一義字第09900022481號令制定、110年1月20日華總一義字第11000003541號令最新修正)
89	E16 Qualification of	E16	Biomarkers Related to Drug or Biotechnology Product	與藥品或生物製劑發展相關之生物標記資格審	生物標記(Biomarkers)	2010	

編號	採認 ICH 指引			說明	適用範圍	發佈年份	我國目前相對應參考資料
	Genomic Biomarkers		Development: Context, Structure and Format of Qualification Submissions	查 (Biomarkers qualification submissions) : 建議送件資料之內容、架構及格式			
90	E17 Multi Regional Clinical Trials	E17	General principles for planning and design of Multi Regional Clinical Trials	多區域臨床試驗之規劃及設計考量	多區域臨床試驗	2017	
91	E18 Genomic Sampling	E18	Genomic Sampling and Management of Genomic Data	基因組取樣及數據管理原則	基因組取樣	2017	
Multidisciplinary 稽核							
92	M1 Medical Dictionary for Regulatory Activities	M1	MedDRA Terminology	醫學術語辭典(MeDRA)			
93	M2 Electronic Standards	M2 EWG	Electronic Standards for the Transfer of Regulatory Information, ESTRI	管理資訊傳輸之電子標準			
94	M3 Nonclinical Safety Studies	M3(R2)	Nonclinical Safety Studies for the Conduct of Human Clinical Trials and Marketing Authorization for Pharmaceuticals	取得上市許可或執行人體試驗前所執行之非臨床安全性試驗指引	藥品非臨床試驗	2009	「藥品非臨床試驗安全性規範(第五版)」(103年7月7日FDA藥字第1031405812號)
95		M3(R2) Q&As(R2)				2011	
96	M4 Common Technical	M4(R4)	Organisation Including the Granularity document that	通用技術文件格式 架構 CTD	藥品通用技術性文件資料格式	2016	1. 「公告通用技術文件 (Common Technical Document,



編號	採認 ICH 指引		說明	適用範圍	發佈年份	我國目前相對應參考資料	
	Document		provides guidance on document location and paginations.			CTD ) 格式·新成分新藥查驗登記申請自 102 年 11 月 1 日起實施」(101 年 7 月 24 日署授食字第 1011405725 號) 2.公告「原料藥查驗登記審查技術資料查檢表」(102 年 02 月 21 日署授食字第 1021400426 號) 3.「公告新成分以外之新藥查驗登記申請自 103 年 7 月 1 日起依通用技術文件(Common Technical Document·CTD)格式辦理」(102 年 10 月 25 日部授食字第 1021453148 號) 4.「公告學名藥查驗登記申請自 103 年 7 月 1 日起依通用技術文件 Common Technical Document·CTD) 格式辦理」(102 年 10 月 18 日部授食字第 1021452529 號)	
97		M4 Q&As (R3)			2004		
98		M4Q(R1)	The Common Technical Document for the Registration of Pharmaceuticals for Human Use: Quality	通用技術文件格式 品質	藥品通用技術性文件資料格式		2002
99		M4Q Q&As (R1)					2016
100		M4S(R2)	The Common Technical Document for the Registration of Pharmaceuticals for Human Use: Safety	通用技術文件格式 安全	藥品通用技術性文件資料格式		2002
101		M4S Q&As (R2)					2003
102		M4E(R2)	The Common Technical Document for the Registration of Pharmaceuticals for Human Use: Efficacy	通用技術文件格式 療效	藥品通用技術性文件資料格式		2016
103		M4E Q&As (R4)	Questions & Answers: CTD on Efficacy				2004
104	M5 Data Elements and	M5	Data Elements and Standards for Drug	藥物辭典之數據元素及標準			

編號	採認 ICH 指引		說明	適用範圍	發佈年份	我國目前相對應參考資料
	Standards for Drug Dictionaries		Dictionaries			
105	M6 Gene Therapy	M6	Virus and Gene Therapy Vector Shedding and Transmission	病毒及基因治療載體之病毒剝落及其傳遞	基因治療產品	2011 「人類基因治療製劑臨床試驗審查基準」(109年11月2日衛授食字第1091410227號)
106	M7 Mutagenic impurities	M7 (R1)	Assessment and Control of DNA Reactive (Mutagenic) Impurities in Pharmaceuticals to Limit Potential Carcinogenic Risk	評估及管控藥品中具DNA反應性(致畸性)之不純物以限制可能的致癌風險。	新藥原料藥及製劑	2017
107	M8 Electronic Common Technical Document	M8	Electronic Common Technical Document (eCTD)	電子通用技術文件 eCTD	藥品電子通用技術性文件資料格式	2008 1.「公告通用技術文件( Common Technical Document, CTD ) 格式·新成分新藥查驗登記申請自 102年11月1日起實施」(101年7月24日署授食字第1011405725號) 2.「公告實施藥品查驗登記申請得以電子送件(e submission)」(101年10月15日署授食字第1011408090號) 3.公告「原料藥查驗登記審查技術資料查檢表」(102年02月21日署授食字第1021400426號) 4.函告「加強推動藥品查驗登記審查暨線上申請作業平台」(106

編號	採認 ICH 指引			說明	適用範圍	發佈年份	我國目前相對應參考資料
							年 10 月 23 日 FDA 藥字第 1061409034 號) 5.函告「藥品查驗登記審查暨線上申請作業平臺 (Express)」線上申請推行期程(108 年 10 月 03 日 FDA 藥字第 1081407569A 號) 6.「藥品查驗登記電子通用技術文件驗證指引」(109 年 11 月 19 日衛授食字第 1091410000A 號) 7.「藥品查驗登記電子通用技術文件指引」(109 年 12 月 31 日衛授食字第 1091412730A 號)
108	M9 Biopharmaceutics Classification System based Biowaivers	M9	Biopharmaceutics Classification System based Biowaivers	依據生物藥劑分類系統 (BCS)之 Biowaivers 準則; 免除 BE 試驗之建議依據	生物製劑分類系統 Class I and III 藥品	2019	「學名藥醫藥品溶解度及穿透度性分類原則以溶離比對試驗取代生體相等性試驗申請指引」(105 年 8 月 9 日部授食字第 1051406824 號)
		M9 Q&As	Q&As on Biopharmaceutics Classification System based Biowaivers			2019	