【說明】

- 1. 醫療器材說明書之登載內容應依醫療器材管理法及相關規定辦理。
- 本原則係提供體外診斷醫療器材廠商編寫體外診斷醫療器材中文說明書之 參考。

一、本原則適用之醫療器材範圍

本原則適用於體外診斷醫療器材。

二、中文說明書編寫注意事項

- 1. 應符合醫療器材管理法第33條規定。
- 2. 國產醫療器材之標籤、說明書、包裝,應以中文為主,所附外文字體應小於中文。輸入醫療器材除應加附中文說明書外,其標籤、包裝均應另以中文載明品名、許可證字號或登錄字號及輸入醫療器材商名稱、地址,且應以中文或依習慣能辨明之方式刊載製造日期及有效期間,或保存期限、批號或序號;其中文品名字體不得小於外文品名。體外診斷醫療器材說明書應詳實刊載警語及注意事項,並使用紅字、加印紅框或粗黑異體字。中文說明書之字體大小規格不得小於電腦字體7號字。
- 3. 中文說明書稿請以 A4 格式撰寫,內容主要包含產品敘述、用途、警告或注意事項、擬申請的型號及其規格。
- 4. 輸入醫療器材之中文說明書稿內容應依照外文說明書正確翻譯,並提供外文說明書1份。
- 5. 大型儀器產品之詳細操作、維修及使用程序,如經審查確認係限專業人員使用者,得於中文說明書中註明「使用前請務必詳閱原廠之說明書並遵照指示使用」,相關內容得逕參照原廠文件,不另轉載於中文說明書中。
- 中文說明書用意在於讓使用者和審查者了解產品、提供產品的重要資訊, 包括產品、配件、規格,使用方式等。
- 中文說明書應易讀易懂並使用國內使用者慣用名詞為原則。必要時,得參考本署近期核准類似品之中文說明書。
- 8. 本原則第三點所列有關許可證字號或登錄字號、產品名稱、用途、警告及注意事項、製造業者及醫療器材商資訊等項目皆屬醫療器材管理法規定應刊載事項;該點之其他部分則係依據現行之參考資料,提供說明書編寫內容之建議,製造業者得視產品特性編訂相關內容。其所列刊載項目及說明有疑義時,中央主管機關仍適用醫療器材管理法之規定決定之。

三、體外診斷醫療器材中文說明書刊載項目(含法定及建議刊載者)及其說明

<u>=</u> `	三、體外診斷醫療器材中文說明書刊載項目(含法定及建議刊載者)及其說明			
項	目	說明	参考指引或採認標準	
1.	品名	須載明產品中、英文名稱。	ISO18113-2 ¹ , 7.2	
			GHTF SG1/N70:2011 ⁵ , 7.2(a)	
			21CFR 809.10(b)(1) ⁶	
			IVDD Annex I 8.7 ⁷ , (a)	
			體外診斷醫藥品添付 文書記載要領 ⁸ , (5), (6)	
2.	許可證字號或	須載明我國醫療器材許可證字號		
	登錄字號	或登錄字號。		
	_ : , ; , ; ; ;			
3.	效能、用途或適	須詳述效能(Intended Use)及適應	ISO18113-2 ¹ , 7.3	
	應症	症(Indication for Use),包括量測方	GHTF	
		法、檢體型態、定性/半定量/定量	SG1/N70:2011 ⁵ , 7.2(b)	
		檢驗,用於監測/篩檢/診斷等資	21CFR 809.10(b)(2),	
		訊,包括下列項目:	$(3)^6$	
		1. 偵測標的;	IVDD Annex I 8.7 ⁷ , (a)	
		2. 功能敘述(篩檢、監控、診斷		
		或協助診斷);	體外診斷醫藥品添付 文書記載要領 ⁸ ,(11)	
		3. 用於特定疾病、狀況或風險	入音记蚁女领 ,(11)	
		因子之檢測、定義或鑑別;		
		4. 器材是否為自動化;		
		5. 檢測方法為定性/半定量/定		
		量;		
		6. 檢體種類(例如:血清、血漿、		
		全血、組織切片、尿液);		
		7. 受檢族群;		
		8. 預期使用者:供專業人員使		
		用或一般人員使用;		
		9. 是否搭配特定器材使用。		

4.	型號、規格或主
	要成分

提供試劑之內含物、使用方式、儲存條件等,如:

- 試劑型號及規格,如為套組, 敘明所含內容物。
- 2. 試劑、校正品、品管物之成 分、濃度、比例、是否為生物 材料來源及其活性等,必 時,一併載明非反應成分,如 防腐劑、穩定劑等。其中數 量、比例、濃度及活性之量測 數值應以使用者慣用或國際 通用之系統表示。
- 3. 試劑使用前準備及處理之詳 細資訊,如配製、混合、稀釋、 純化、校正、或棄置方式等。
- 試劑不穩定或劣化時,其物理、化學、生物狀態之鑑別。
- 試劑儲存條件及保存期限, 包括溫度、光線、溼度及其他 相關因素,並說明合適之操 作環境。

開封後儲存條件及保存期限、配 製後儲存條件及限制(如不得重複 解凍等)。 ISO18113-2¹, 7.6, 7.8, 7.9

GHTF SG1/N70:2011⁵, 7.2(f), (p), (i), (j)

21 CFR 809.10 (b)(5)-(iv)⁶

IVDD Annex I 8.7⁷, (b), (h), (c)

體外診斷醫藥品添付 文書記載要領⁸, (10), (13), (19)

5. 警告、注意事項 與使用限制

告知使用者或患者之警告、注意 事項、應採取的措施、使用限制 等,包括:

- 產品失效或活性降低而影響性能時。
- 暴露於可能產生干擾之外在環境,如磁場、外部電性電磁影響、靜電、與診斷或治療程序相關之輻射、壓力、濕度及溫度。
- 用於特定診斷調查、評估、治療或使用時,對其他儀器之可能干擾風險。
- 4. 試劑組成是否具致癌性、突

ISO $18113-2^1$, 7.10

GHTF SG1/N70:2011⁵, 7.2 (k), (l), (m), (n), (q), (y)

21 CFR 809.10 (b)(5)-(ii)⁶

IVDD Annex I 8.7⁷, (p), (q), (r), (s)

體外診斷醫藥品添付 文書記載要領⁸,(4)、 (7)、(8)、(13)、(18)

	變性、毒性或可能引起過敏	
	反應。	
	5. 可能之感染性物質。	
	6. 操作場所之特別規定如潔淨	
	室、生物安全實驗室,使用者	
	特別資格或訓練規定,如輻	
	射工作人員等。	
	7. 查證儀器是否安裝妥當並符	
	合安全規定,如以下各項:	
	(1) 預防及定期保養方法與頻	
	率,包括清潔及消毒。	
	(2) 耗材及其更換。	
	(3) 校正資訊。	
	(4) 降低人員於安裝、校正或售	
	後服務時可能遭受之風險。	
	8. 試劑或耗材丟棄時之警告或	
	注意事項,包括以下各項:	
	(1) 感染性廢棄物或微生物危	
	害。	
	(2) 輻射危害。	
	(3) 物理性危害。	
	9. 無菌產品應提供無菌包裝損壞	
	之鑑別資訊。	
	若含有毒化物,應符合相關法規	
	之危害物標示。	
6. 檢驗方法原理	載明檢驗之化學、物理、生理或生	ISO18113-2 ¹ , 7.4
	物原理,並簡述其應用。	GHTF
		SG1/N70:2011 ⁵ , 7.2(e)
		21CFR 809.10(b)(4) ⁶
		IVDD Annex I 8.7 ⁷ , (h)
		體外診斷醫藥品添付
		文書記載要領 8,(12)
7. 校正品及品管	載明校正品及品管物質之量測追	ISO18113-2 ¹ , 7.5
物質之量測追	溯性,包括可適用之參考物質特	GHTF
溯性	性或參考量測方法。	SG1/N70:2011 ⁵ , 7.2(s)
		21 CFR 809.10 (b) (8)-
		. (-) (-)

		(v)(vi) ⁶
		IVDD Annex I 8.7 ⁷ , (k)
8. 額外需要之試	載明需搭配使用之試劑或器材,	ISO18113-2 ¹ , 7.7
劑或儀器	必要時,一併提供下列資料: 1. 試劑或儀器資訊,例如許可 證核准字號或登錄字號。	GHTF SG1/N70:2011 ⁵ , 7.2(g), (h)
	2. 搭配使用之特殊要求,例如	21 CFR 809.10 (b)(6) ⁶
	安裝程序、操作說明、校正程 序等。	IVDD Annex I 8.7 ⁷ , (e)(m)(n)
	3. 試劑或儀器合併使用之限 制,如操作注意事項或危害 等。	體外診斷醫藥品添付 文書記載要領 ⁸ ,(14)
	4. 服務與維護資訊。	
9. 檢體採集、處理	載明檢體種類、採集、處理、準備	ISO18113-2 ¹ , 7.11
及保存	及保存等資訊,包括以下各項資料:	GHTF SG1/N70:2011 ⁵ , 7.2(o)
	1. 檢體採集,包括病患之特殊	21CFR 809.10(b)(7) ⁶
	準備,如禁食。 2. 合適採用之添加劑,例如抗	IVDD Annex I 8.7 ⁷ , (c)
	凝劑或防腐劑。	
	3. 儲存條件,包括保存及運送	
	檢體環境條件等說明。	
10. 檢驗步驟	說明從接收檢體起至判讀結果之 步驟,並完整描述詳細之實驗過	ISO18113-2 ¹ , 7.12, 7.13
	程。至少包括下列各項資料: (1) 檢驗所需之試劑與儀器。	GHTF SG1/N70:2011 ⁵ , 7.2(r)
	(2) 試劑量、時間、溫度、波長等。 (3) 實驗最終判定狀態之鑑別。	21 CFR 809.10 (b)(8)- (vi) ⁶
	(4) 品質管制程序應包括品管材 料或參考檢體之準備、校正	IVDD Annex I 8.7 ⁷ , (g), (h), (k)
	曲線之準備、校正範圍之描 述,應涵蓋此檢驗可測得之	體外診斷醫藥品添付 文書記載要領 ⁸ ,(14)
	最高及最低值。若需要陽性	
11	和陰性對照組,應註明之。	ISO 18113-2 ¹ , 7.15
11. 檢驗結果計算及結果判讀	檢驗結果計算及判讀應包含下列 事項:	
77-11 /1-1 / 1 PR	1	GHTF
		I

	1) A. 1) 14 Vb 1 1 11	CC1/NIZO 20115 7 2(4)
	接受之判定基準,若遇有特	SG1/N70:2011 ⁵ , 7.2(t)
	殊結果時,應說明是否需進	21CFR 809.10(b)(9) ⁶
	行額外之檢驗,如重複進行	IVDD Annex I 8.7 ⁷ , (o)
	檢驗。	
	(2) 若檢驗提供陽性及陰性之判	
	定結果,應明確地規定陽性	
	及陰性結果判定之標準及特	
	定之閾值。解釋檢驗結果之	
	診斷意義,如陰性結果是否	
	可排除或不可排除之可能	
	性,亦或感染特定之病原。	
	(3) 以目測判定結果者,應說明	
	判定結果之方法,如呈色反	
	應使用比色表。	
12. 性能特性	叙明產品分析性能特徵,例如靈	ISO18113-2 ¹ , 7.16
	敏度、特異性、準確度、精密度、	GHTF SG1/N70:2011 ⁵ ,
	重複性、再現性、偵測極限、閾值、	$7.2(u) \cdot (v)$
	量測範圍、線性、干擾等。必要時,	21 CFR 809.10 (b)(12) ⁶
	並應敘明產品臨床性能特性,例	IVDD Annex I 8.7 ⁷ ,
	如診斷之靈敏度及特異性等。	(d)(h)
		體外診斷醫藥品添付
		文書記載要領 8, (17)
13. 生物參考區間	載明所判定量的參考區間,包括	ISO18113-2 ¹ , 7.17
	適當的參考群體之敘述。	GHTF SG1/N70:2011 ⁵ ,
		7.2(w)
		21 CFR 809.10 (b)(11) ⁶
		IVDD Annex I 8.7 ⁷ , (1)
		 體外診斷醫藥品添付
		文書記載要領 8, (16)
14. 檢驗程序之限	載明可能影響器材效能之干擾物	ISO18113-2 ¹ , 7.18
制	質、限制及影響之資訊,例如高血	GHTF
	脂、溶血及其他參考物質;或檢體	SG1/N70:2011 ⁵ , 7.2(x)
	離開人體後之保存條件及有效期	21CFR 809.10(b)(10) ⁶
	間等。	
		體外診斷醫藥品添付 文書記載要領 ⁸ ,(18)
		入盲癿蚁女领 ,(10)

15. 參考文獻	載明參考文獻。	ISO18113-2 ¹ 7.19
		GHTF SG1/N70:2011 ⁵ , 7.2(aa)
16. 許可證所有人	須載明醫療器材商及製造業者之	ISO18113-2 ¹ , 7.1
或登錄者之名稱及 地址與製造業者名	名稱及地址,並得附聯絡電話、傳 真或網站等資訊。	GHTF SG1/N70:2011 ⁵ , 7.2(bb)
稱及地址		21 CFR 809.10 (b) (14)
		IVDD Annex I 8.7 ⁷ , (a)
		體外診斷醫藥品添付 文書記載要領 ⁸ ,(23)
17. 版本資訊	註明說明書最新建立日期或版本,或提供可供辨別之文件編號。	GHTF SG1/N70:2011 ⁵ , 7.2(cc)
		21 CFR 809.10 (b)(13) ⁶
		IVDD Annex I 8.7 ⁷ , (u)
		體外診斷醫藥品添付 文書記載要領 ⁸ ,(1)
18. 其他注意事項	 標示「僅供體外診斷使用」。 儘可能以符合國際標準之符號或顏色標示相關資訊。 用於自我測試之家用體外診斷醫療器材,請另參考家用體外診斷醫療器材查驗登記須知之「標籤、中文說明書或 	GHTF SG1/N70:2011 ⁵ , 7.2(c), (z) IVDD Annex I 8.7 ⁷ , (a), (t) 體外診斷醫藥品添付 文書記載要領 ⁸ , (2)
	包裝擬稿」章節。	ISO 15223:2012 ¹⁰

四、參考資料:

- 1. ISO 18113-2:2009 In vitro diagnostic medical devices -- Information supplied by the manufacturer (labelling) -- Part 2: In vitro diagnostic reagents for professional use.
- 2. ISO 18113-3:2009 In vitro diagnostic medical devices -- Information supplied by the manufacturer (labelling) -- Part 3: In vitro diagnostic instruments for professional use
- 3. ISO 18113-4:2009 In vitro diagnostic medical devices -- Information supplied by the manufacturer (labelling) -- Part 4: In vitro diagnostic reagents for self-testing.
- 4. ISO 18113-5:2009 In vitro diagnostic medical devices -- Information supplied by

the manufacturer (labelling) -- Part 5: In vitro diagnostic instruments for self-testing.

- 5. GHTF SG1/N70:2011 Label and Instructions for Use for Medical Devices.
- 6. 美國 21 CFR 809 Subpart B: In Vitro Diagnostic Device Labeling
- 7. 歐盟體外診斷醫療器材指令 IVDD (98/79/EC) Annex I 8.7
- 日本厚生勞動省醫藥食品局局長通知,藥食安發第 0310006 號,平成 17 年 3 月 10 日,體外診斷醫藥品添付文書記載要領。
- 9. 日本厚生勞動省醫藥食品局局長通知,藥食安發第 0331014 號,平成 17 年 3 月 31 日,體外診斷醫藥品添付文書記載要領補充資料。
- 10. ISO 15223:2012 Medical devices Symbols to be used with medical device labels, labelling and information to be supplied