

111年度「國家藥物科技研究發展獎」

申請資料

產品名稱：

申請者：

收件日期：_____年_____月_____日 編號：_____

類別：藥品類 醫療器材類 製造技術類

(由收件單位填寫)

目錄

申請表	1
一、研發成果	3
(一) 產品研發或技術創新之獨創性	3
(二) 國內自行研發之貢獻程度	3
(三) 效益評估及應用	3
二、產業及健康促進效益	4
(一) 對藥品或醫療器材製造工業發展之貢獻	4
(二) 對國人疾病醫療及生活品質提升之具體貢獻	4
三、市場定位及成效	5
(一) 市場定位與區隔	5
(二) 國內(外)市場銷售成效或潛力	5
四、佐證資料	6
(一) 公司執照、法人登記證照	6
(二) 產品說明書	6
(三) 專利權證明書、專利授權書、技術授權書	6
(四) 製造或輸入許可證	6
(五) 臨床試驗報告、生體相等性試驗報告、動物試驗或毒理試驗報告	6
(六) 技術說明書、技術授權書	6
(七) 使用之醫療單位證明	6
(八) 市場評估報告書	6
(九) 產值、銷售額資料	6
(十) 其他佐證資料	6
五、送審佐證資料檢核表	7

**111 年度「國家藥物科技研究發展獎」
申請表**

申請人類別：一、個人 二、公司 三、學校 四、其他機構或團體

姓名或名稱：_____ 負責人：_____

身分證字號或統一編號：_____

通訊地址：_____

連絡電話：(日) _____ (夜) _____

傳真號碼：(日) _____ (夜) _____

電子信箱：_____

服務機構：_____

申請人簡介：(200 字數以內)

連絡人 (第二、三、四類申請人請填寫)

姓名：_____ 職稱：_____

聯絡電話：(日) _____ (夜) _____

傳真號碼：(日) _____ (夜) _____

申請條件 (請參照簡章第參 點第一項自行勾 選)		<input type="checkbox"/> 藥品類	<input type="checkbox"/> 第(一)款	<input type="checkbox"/> 第(二)款	<input type="checkbox"/> 第(三)款
			<input type="checkbox"/> 第(四)款	<input type="checkbox"/> 第(五)款	<input type="checkbox"/> 第(六)款
		<input type="checkbox"/> 醫療器材類	<input type="checkbox"/> 第(一)款	<input type="checkbox"/> 第(二)款	<input type="checkbox"/> 第(三)款
		<input type="checkbox"/> 第(四)款	<input type="checkbox"/> 第(五)款	<input type="checkbox"/> 第(六)款	
	<input type="checkbox"/> 製造技術類	<input type="checkbox"/> 第(一)款	<input type="checkbox"/> 第(二)款	<input type="checkbox"/> 第(三)款	
		<input type="checkbox"/> 第(四)款	<input type="checkbox"/> 第(五)款	<input type="checkbox"/> 第(六)款	
產品研發 或技術創 新類別 (請勾選)	藥品類	<input type="checkbox"/> 新發明藥品或免疫新藥			
		<input type="checkbox"/> 新原料藥、新劑型、賦形劑			
	醫療器 材類	<input type="checkbox"/> 醫療器材			
		<input type="checkbox"/> 醫療器材材質、零組件			
	製造技 術類	<input type="checkbox"/> 引進國外先進科技於國內產製之生物製劑藥品			
		<input type="checkbox"/> 新設備裝置、製程或分析檢驗方法			
效益評估 及應用 類別 (請勾選)	藥品類	<input type="checkbox"/> 在我國或其他先進國家首先核准或上市之新發明藥品			
		<input type="checkbox"/> 國內研發之未上市藥品，已完成第_____期臨床試驗研究			
		<input type="checkbox"/> 尚在進行臨床前之研究試驗階段			
	醫療器 材類	<input type="checkbox"/> 獲得我國或其他國家醫療器材製造或輸入許可、核准或登錄			
		<input type="checkbox"/> 尚未獲得我國醫療器材製造或輸入許可或登錄，已完成國內或 國外臨床試驗研究			
		<input type="checkbox"/> 尚在進行臨床前之研究試驗階段			
	製造技 術類	<input type="checkbox"/> 改進現有產品或製造技術			
產品名稱 (中/英文)					
產品簡介		(500 字數以內)			

※1.內文字體大小：14 號字，行距：固定行高 20 點，中文字型：標楷體，英文字型：Times New Roman。2.(%)為評分占比。

一、 研發成果(65%)

- (一) 產品研發或技術創新之獨創性(30%)**
- (二) 國內自行研發之貢獻程度(10%)**
- (三) 效益評估及應用(25%)**

二、 產業及健康促進效益(20%)

(一) 對藥品或醫療器材製造工業發展之貢獻(10%)

(二) 對國人疾病醫療及生活品質提升之具體貢獻(10%)

三、市場定位及成效(15%)

(一) 市場定位與區隔(10%)

(二) 國內(外)市場銷售成效或潛力(5%)

四、佐證資料

(一) 公司執照、法人登記證照

(二) 產品說明書

(三) 專利權證明書、專利授權書、技術授權書

(四) 製造或輸入許可證、核准或登錄證明

(發證日期須為 108 年 1 月 1 日 之後)

(五) 臨床試驗報告(或人體試驗報告)、生體相等性試驗報告、動物試驗或毒理試驗報告

(檢附最近已完成之結案報告，如已完成第 2 期臨床試驗，刻正進行第 3 期臨床試驗者，應檢附第 2 期臨床試驗結案報告)

(六) 技術說明書、技術授權書

(七) 使用之醫療單位證明

(八) 市場評估報告書

(九) 產值、銷售額資料

(十) 其他佐證資料(如：顯著貢獻之佐證…)

五、送審佐證資料檢核表

編號	佐證資料	已附/未附
(一)	公司執照、法人登記證照	<input type="checkbox"/> 已附：於第_____頁 <input type="checkbox"/> 未附：(理由)_____
(二)	產品說明書	<input type="checkbox"/> 已附：於第_____頁 <input type="checkbox"/> 未附：(理由)_____
(三)	專利權證明書____件、專利授權書____件、技術授權書____件	<input type="checkbox"/> 已附：於第_____頁 <input type="checkbox"/> 未附：(理由)_____
(四)	製造或輸入許可證____張、核准或登錄證明____張(發證日期須為108年1月1日之後)	<input type="checkbox"/> 已附：於第_____頁 <input type="checkbox"/> 未附：(理由)_____
(五)	臨床試驗報告(或人體試驗報告)、生體相等性試驗報告、動物試驗或毒理試驗報告(檢附最近已完成之結案報告)	<input type="checkbox"/> 已附：於第_____頁 <input type="checkbox"/> 未附：(理由)_____
(六)	技術說明書、技術授權書	<input type="checkbox"/> 已附：於第_____頁 <input type="checkbox"/> 未附：(理由)_____
(七)	使用之醫療單位證明	<input type="checkbox"/> 已附：於第_____頁 <input type="checkbox"/> 未附：(理由)_____
(八)	市場評估報告書	<input type="checkbox"/> 已附：於第_____頁 <input type="checkbox"/> 未附：(理由)_____
(九)	產值、銷售額資料	<input type="checkbox"/> 已附：於第_____頁 <input type="checkbox"/> 未附：(理由)_____
(十)	其他佐證資料(如：顯著貢獻之佐證…)	<input type="checkbox"/> 已附：於第_____頁 <input type="checkbox"/> 未附：(理由)_____