

## 罕見疾病藥物認定申請書

申請日期： 年 月 日

申請機構名稱：

申請機構商號/代號：

地址：

電話：

負責人姓名：

機構章戳：

## 一、藥品基本資料：

藥品商品名 (或擬定名稱)	
主成分名稱	
劑型	
劑量(單位含量)	
製造廠名稱	
製造廠址	
宣稱適應症	
用法用量	
類別	<input type="checkbox"/> 新成分 <input type="checkbox"/> 新使用途徑 <input type="checkbox"/> 新複方 <input type="checkbox"/> 新療效 <input type="checkbox"/> 新劑型 <input type="checkbox"/> 新使用劑量 <input type="checkbox"/> 新單位含量

二、藥品技術性資料(一式二份)：

應檢附資料項目	自行 審核	說明
I. 藥品綜合描述摘要	<input type="checkbox"/>	應包含本品基本描述、藥理作用機轉、宣稱之適應症、用於該適應症之療效及安全性、目前是否有其他治療方法可治療該適應症、及本品之優點。
II. 藥品於其他國家認定及查驗登記現況	<input type="checkbox"/>	說明本品是否經其他國家認定為罕藥、申請查驗登記情形、是否已核准上市、核准適應症為何及是否有任何負面的決定等。
III. 藥品技術性文件		
1. 非臨床之安全性試驗報告	<input type="checkbox"/>	檢附相關試驗報告或文獻資料
2. 藥理作用 - 有效性證明 - 一般藥理	<input type="checkbox"/>	檢附相關試驗報告或文獻資料
3. 臨床試驗報告 - 臨床試驗報告或醫學期刊	<input type="checkbox"/>	檢附相關試驗報告或文獻資料
4. 中、外文仿單	<input type="checkbox"/>	
IV. 其他	<input type="checkbox"/>   <input type="checkbox"/>  <input type="checkbox"/>	1.罕見疾病藥物安全療效追蹤計畫書：應包含欲追蹤項目、欲評估之療效指標(endpoint)，評估計畫書格式及內容經審核通過後應確實執行，廠商應定期檢送報告至本署審查，直至完成查驗登記為止。 2.申請罕見疾病藥物查驗登記之時程規劃。 3.依「罕見疾病及藥物審議會-藥物小組」審議結果所要求之資料。