

# 衛生福利部 114 年度「提升藥典品質規範及國際推廣交流計畫」 需求說明書

113.07.29 版

## 壹、背景說明（計畫緣起）：

近年因新冠肺炎疫情流行，傳統醫藥在國際間更加受到重視，爰強化我國中藥品質與國際接軌及交流，刻不容緩。臺灣中藥典作為我國中藥品質標準及檢驗方法之技術規範，本部除了賡續滾動式編修中藥典，為擷取先進國家檢驗分析技術新知與觀察追蹤國際藥典編修近況，促進我國藥典編修專家學者積極參與國際藥典相關會議，擴大藥典應用效益及促進國際藥典編修經驗之交流，提升中醫藥製藥品質接軌國際中藥品品質水準，以促進臺灣中藥管理與國際鏈結。

本部於 110 年出版臺灣中藥典第四版，自 111 年 6 月 1 日實施，且臺灣中藥典第五版之編修工作自 111 年度開始，預定 115 年出版。為配合公告出版期程，114 年度研擬第五版草案全文，召開聯席會議審議擬公告之草案。另，為使藥典編撰的內容更加貼近使用者，參考歐、美、日、韓、中等各國作法，對藥典內容進行解說釋義，得擴大藥典編修內容使其有更詳盡之說明，俾能完整提供學術及業界參考，爰辦理本採購案。

## 貳、計畫執行工作內容（或規格內容說明）：

### 一、計畫執行內容：

#### （一）計畫執行重點內容：

#### ■分項計畫一：中藥典規範編修與國際推廣交流

（一）審議臺灣中藥典第五版草案編修內容提案，召開臺灣中藥典第五版編修委員聯席會議至少 4 次，依本計畫工作之需要，必要時配合中藥典第五版草案總編修加開臨時會。

1. 召集至少 20 名編修委員，名單須經本部同意，召開 3 場聯席會議，審議藥典各工作小組藥典內容編修進度及提案、跨組溝通議案及綜合性決策議案。

2. 召集中藥典四小組全數編修委員，召開至少 1 場全員聯席會議，審議臺灣中藥典第五版草案編修全文內容。
  3. 負責聯繫及籌備各場會議議程、資料等相關行政庶務工作。
  4. 各場會議之議程及提案等規劃，應與本部充分溝通。
- (二) 執行臺灣中藥典第五版草案全文綜整：於第四季彙整各小組提送之第五版草案編修內容，將臺灣中藥典第五版草案全文編輯成冊，完成校對，且併同成果報告繳交，及提供中藥典第五版修正對照暨新增說明總表。
- (三) 安排我國專家學者參與國外藥典相關會議，瞭解先進國家中藥產品品質規範標準，及藥典編修趨勢，參與會議至少 1 人次(出國天數參考 113 年歐洲藥典會議舉辦期程，預估共 6 天)，人員名單須經本部同意。如遇邊境管制措施，將採視訊方式辦理，並提供書面報告，且於相關會議分享國外藥典編修經驗及趨勢，並促進實質國際交流合作。
- (四) 建立與英國皇家植物園 Bob Allkin 教授所主導之 Medicinal Plant Names Services (MPNS) 系統合作交流，提升及推廣臺灣中藥典之國際知名度。

## ■分項計畫二：中藥典釋義編修與國際推廣交流

- (一) 至少召開 3 場專家會議，各場次須間隔至少 30 天，邀集臺灣中藥典第五版之四小組編修委員及中醫藥學者、產官學各界專家至少 20 人參加，名單須經本部同意，針對臺灣中藥典釋義之編修架構與標註點內容進行討論，研提及撰擬臺灣中藥典釋義編修之標註點內容。會議議程資料須至少於會前 15 日送本部審核同意。
- (二) 依據臺灣中藥典釋義編修建議書及本部相關成果報告，執行藥典釋義編修，完成藥典「通則」有關之說明至少 10 個標註點；完成至少 15 個中藥材品項個論釋義標註，其品項須經本部同意後辦理。
- (三) 研擬完成之標註點內容，應於藥典聯席會議提案報告，彙整並建置資料庫，須規劃資料庫規格，內容應包含標註點資料表及欄位的設計，密切配合本部「臺灣中藥典及中西藥併用查詢系統」資訊廠商，

建置藥典釋義資料庫，並於成果報告一併繳交。

(四) 安排我國專家學者參與歐洲藥典相關會議，擷取先進國家檢驗分析技術新知與藥典編修近況，參與會議至少 1 人次(出國天數參考 113 年歐洲藥典會議舉辦期程，預估共 6 天)，人員名單須經本部同意。如遇邊境管制措施，得採視訊方式參加，並提供書面報告，且於相關會議分享國外藥典編修經驗及趨勢。

## 二、本計畫案（採購標的）執行內容之主要部分：

■ 本採購標的範圍之全部。

## 參、履約期限（執行期間）：

■ 廠商應自 114 年 1 月 1 日至 114 年 12 月 31 日以前完成履行採購標的之供應，倘決標日晚於 114 年 1 月 1 日，則自決標日起。

## 肆、預估經費：

一、本案採購金額：新臺幣（以下同）250 萬元整。

(一) 本案預算金額：400 萬元整，內容如下：

■ 委託服務費用：400 萬元整（分項 1：250 萬元整；分項 2：150 萬元整）。