

監察院內政及族群委員會調查報告結案情形一覽表

案號	機關改善與處置情形	結案情形
104 內調 0018	<p>◆產生行政變革績效</p> <p>(一)西藥廠應於 103 年 12 月 31 日前符合 PIC/S GMP，未通過檢查之藥廠，自 104 年 1 月 1 日起應停止生產。截至 105 年 12 月 30 日，國產西藥廠已有 127 家通過 PIC/S GMP 符合性評鑑，4 家已派員赴廠查核，廠內正進行缺失改善作業，另有 22 家西藥廠未提出申請或不執行 PIC/S GMP。關於尚未取得 PIC/S GMP 或未符合 PIC/S GMP 之藥廠，為防止藥廠違規生產，該部食藥署持續採取加強查核因應。</p> <p>(二)以 105 年 12 月已轉換為 PIC/S GMP 藥品回推統計 104 年藥品申報金額，其中非 PIC/S GMP 藥品所占比率為 2.8%(按 103 年則為 4.6%)。由於通過 PIC/S GMP 的製造廠愈來愈多，健保署陸續公布健保收載符合 PIC/S GMP 之藥品品項，該署仍持續監測非 PIC/S GMP 藥品申報金額之占率，並每半年統計各醫院使用非 PIC/S GMP 藥品品項及使用率供各院參考，以持續促進健保特約醫事服務機構採用符合 PIC/S GMP 藥品。</p> <p>(三)國衛院業於 104 年 8 月 11 日通過卡介苗 PIC/S GMP 查核，取得製造許可，並於 104 年 8 月 31 日首次交付卡介苗，衛福部疾管署於 104 年 9 月 2 日完成驗收。至於抗蛇毒血清製劑部分，國衛院業於 104 年 8 月 18 日通過 PIC/S GMP 查核，取得製造許可。契約規定抗蛇毒血清製劑首次交付期限為 104 年 12 月 20 日。是以，有關疾管署部分業已改善完竣(國衛院疫苗生物製劑廠皆已通過 PIC/S GMP 查核，取得製造許可)。</p> <p>◆促成法令增修績效</p> <p>為兼顧臨床醫療實際需求與健保給付法規適法性之平衡，以及使藥政管理及健保支付一元化，衛福部已於 105 年 3 月 10 日公布修正全民健康保險藥物給付項目及支付標準第 33 條之 1 第 3 項相關規定。</p>	<p>內政及少數民族委員會 106.02.09 第 5 屆第 31 次會議 決議：結案存查。</p>

監察院內政及族群委員會調查報告結案情形一覽表

監察業務管理系統
列印人：cihsieh

監察業務管理系統
列印時間：110/04/26
列印人：cihsieh

監察業務管理系統
列印時間：14:26
列印人：cihsieh