

110年度「衛福部/經濟部藥物科技研究發展獎」

申請資料

產品名稱：

申請人：

目錄

申請表	
一、研發成果	
(一) 產品研發或技術創新之獨創性	
(二) 國內自行研發之貢獻程度	
(三) 效益評估及應用	
二、產業及健康促進效益	
(一) 對藥品或醫療器材製造工業發展之貢獻	
(二) 對國人疾病醫療及生活品質提升之具體貢獻	
三、市場定位及成效	
(一) 市場定位與區隔	
(二) 國內(外)市場銷售成效或潛力	
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	
(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	
(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	
五、送審佐證資料檢核表	

收件日期：____類別：____編號：____

(由收件單位填寫)

110 年度「衛福部/經濟部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 (請參照簡章第貳 點第一項自行勾 選)		<input type="checkbox"/> 藥品類	<input type="checkbox"/> 第(一)款	<input type="checkbox"/> 第(三)款	<input type="checkbox"/> 第(五)款
			<input type="checkbox"/> 第(二)款	<input type="checkbox"/> 第(四)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(三)款	<input type="checkbox"/> 第(五)款
	<input type="checkbox"/> 第(二)款	<input type="checkbox"/> 第(四)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(三)款	<input type="checkbox"/> 第(五)款	
		<input type="checkbox"/> 第(二)款	<input type="checkbox"/> 第(四)款	<input type="checkbox"/> 第(六)款	
產品類別	藥品、 醫材類 適用	<input type="checkbox"/> 新發明藥品、免疫新藥(如疫苗、抗體等)或醫療器材 <input type="checkbox"/> 新原料藥、新劑型、賦形劑、醫療器材材質、零組件			
	製造技 術類 適用	<input type="checkbox"/> 申請案件為引進國外先進科技於國內產製之生物製劑藥品。 <input type="checkbox"/> 申請案件為新設備裝置、製程或分析檢驗方法			
研發階段	藥品、 醫材類 適用	<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"/> 獲得我國或其他國家醫療器材製造或輸入許可、核准或登錄者 <input type="checkbox"/> 已完成臨床試驗研究(藥品類已完成第____期臨床試驗) <input type="checkbox"/> 尚在進行臨床前之研究試驗階段			
	藥品、 醫材類 適用	<input type="checkbox"/> 改進現有產品或製造技術			
產品名稱					
產品簡介		(500 字數以內)			

※內文字體大小：12 號字，行距：固定行高 20 點，中文字型：標楷體，英文字型：Times New Roman

一、研發成果

(一) 產品研發或技術創新之獨創性

(二) 國內自行研發之貢獻程度

(三) 效益評估及應用



二、 產業及健康促進效益

(一) 對藥品或醫療器材製造工業發展之貢獻

(二) 對國人疾病醫療及生活品質提升之具體貢獻

三、市場定位及成效

(一) 市場定位與區隔

(二) 國內(外)市場銷售成效或潛力

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 107 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107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)_____

