

收	編 號 第	144	號
文	日 期 民 國	109.6.19	

檔 號：  
保存年限：

## 衛生福利部 函

地址：115204 台北市南港區忠孝東路6段  
488號

聯絡人：康靖華

聯絡電話：(02)8590-7277

傳真：(02)8590-7075

電子郵件：mdl004@mohw.gov.tw

受文者：臺灣中藥工業同業公會

發文日期：中華民國109年6月18日

發文字號：衛部中字第1091861011C號

速別：普通件

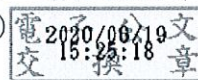
密等及解密條件或保密期限：

附件：公告（含附件）影本1份（A21000000I\_1091861011C\_doc6\_1\_Attach1.pdf、  
A21000000I\_1091861011C\_doc6\_1\_Attach2.pdf、  
A21000000I\_1091861011C\_doc6\_1\_Attach3.pdf）

主旨：檢送「中藥濃縮製劑之指標成分定量法、規格及其他應遵  
循事項」公告（含附件）及「本部（前行政院衛生署）89  
年7月24日衛署中會字第89040256號公告及91年12月23日  
衛署中會字第0910079191號公告，自即日停止適用。」公  
告影本各1份，請查照轉知所屬會員。

正本：臺灣製藥工業同業公會、臺灣中藥工業同業公會、衛生福利部食品藥物管理署

副本：衛生福利部食品藥物管理署研究檢驗組（含附件）



## 衛生福利部 公告

發文日期：中華民國109年6月18日  
發文字號：衛部中字第1091861011號  
附件：中藥濃縮製劑之指標成分定量法、規格及其他應遵循事項規定1份



主旨：公告「中藥濃縮製劑之指標成分定量法、規格及其他應遵循事項規定」，如附件，並自即日生效。

依據：藥品查驗登記審查準則第86條第2項。

公告事項：

- 一、國產與輸入藥品查驗登記新申請案，應依本規定檢附相關資料；未符合本規定者，新申請案將無法獲准查驗登記；惟專供外銷者，不在此限。
- 二、本案另載於本部網站（網址：<http://www.mohw.gov.tw>）之「公告訊息」網頁。

部長陳時中

## 中藥濃縮製劑之指標成分定量法、規格及其他應遵循事項

一、本事項依藥品查驗登記審查準則第八十六條第二項訂定之。

二、本規定適用對象如下：

- (一) 葛根湯、小青龍湯、桂枝湯、甘露飲、麻杏甘石湯、補中益氣湯、六味地黃丸、黃連解毒湯、獨活寄生湯、知柏地黃丸、龍膽瀉肝湯、辛夷清肺湯、血府逐瘀湯、杞菊地黃丸、消風散、清心蓮子飲、四逆散、定喘湯、柴葛解肌湯等 19 方中藥濃縮複方製劑。
- (二) 已收載於臺灣中藥典或中華藥典之中藥濃縮製劑，或經本部公告須制訂指標成分之中藥濃縮製劑。

三、中藥濃縮製劑之指標成分定量法及規格應遵循事項如下：

- (一) 指標成分係指為確保中藥濃縮製劑半製品、成品與標準湯劑具有同等性而作為定量指標之成分。指標成分之選擇以具有生理活性成分為原則，若其生理活性成分無法測定者，可另設定其他定量之成分。
- (二) 標準湯劑：
  1. 單方：係以 20 公克藥材加 20 倍量水為原則，煮沸 30 分鐘以上，直至煎煮液為原加入水之半量之湯液。若 20 倍量水無法滿足實際操作之需求，得提供合理之說明，酌情加減。
  2. 複方：係以處方一日量藥材加 20 倍量水，煮沸 30 分鐘以上，直至煎煮液為原加入水之半量之湯液。
- (三) 對照空白湯劑：
  1. 單方：毋須配製對照空白湯劑。
  2. 複方：係以處方一日量藥材扣除比對指標成分之藥材，並依標準湯劑原處方水量配製操作之。
- (四) 指標成分選定：
  1. 單方：檢附一種(含)以上指標成分予以定量。
  2. 複方：應選擇來自不同原料藥材之二種(含)以上指標成分予以定量。

3. 業經臺灣中藥典或中華藥典收載之中藥濃縮製劑，其指標成分選定應符合臺灣中藥典或中華藥典之規範。

(五) 指標成分之規格範圍應符合下列各項：

1. 指標成分之規格範圍應為標誌量之 $\pm 50\%$ ，標誌量係由業者依多批次原料藥材及標準湯劑之移行率自行設定。但單方中藥濃縮製劑經中央主管機關認定窒礙難行者，不在此限。
2. 規格範圍之下限值不得低於標準湯劑下限值之 70%。
3. 業經臺灣中藥典或中華藥典收載之中藥濃縮製劑，其規格之下限值不得低於臺灣中藥典或中華藥典之規範。

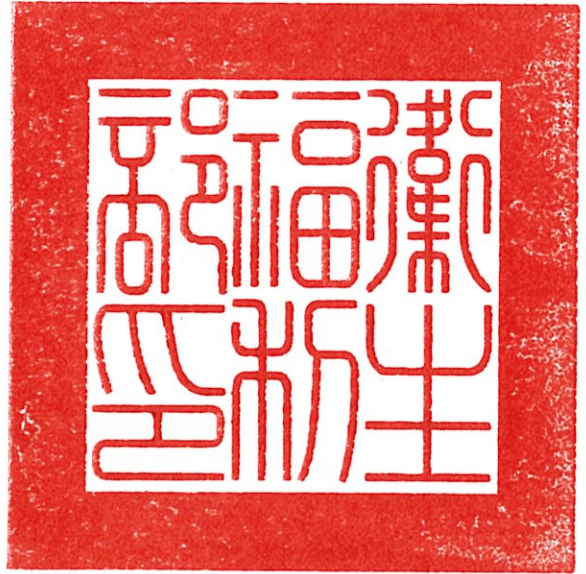
(六) 業者制訂指標成分之規格範圍時，應有至少 3 組標準湯劑(比對指標成分之藥材應使用不同批次之藥材)及至少 1 批成品指標成分定量之數據及層析圖譜，每組數據係為分析 3 次之平均值。

四、 指標成分定量方法及規格中應檢附之資料應包括下列各項：

- (一) 標準品溶液之配製及標準曲線之製作(含線性迴歸方程式， $Y=mx+b$ ，及相關係數)；如係以單點濃度比對，則標準品溶液配製濃度應與檢品溶液所含該成分濃度相當。
- (二) 標準湯劑、對照空白湯劑及檢品溶液之配製及計算式；如係單方濃縮製劑則毋須檢附對照空白湯劑。
- (三) 高效液相層析條件(含層析管、移動相、流速、檢測器及注入量)。
- (四) 高效液相層析圖譜(含標準品、標準湯劑、其對照空白湯劑及成品製劑)。
- (五) 使用靈敏度相當之儀器時檢附資料比照上開項目。

## 衛生福利部 公告

發文日期：中華民國109年6月18日  
發文字號：衛部中字第1091861011A號



主旨：本部（前行政院衛生署）89年7月24日衛署中會字第89040256號公告及91年12月23日衛署中會字第0910079191號公告，自即日停止適用。

部長陳時中