

附錄一、衛生福利部食品藥物管理署
「114 年度委託科技計畫-評選類」
研究重點(共計 31 分項)

序號	編號 MOHW114-FDA-	分項計畫名稱	期程 (年)	114年預算上限 (千元)	通過案數限制	性別分析	投標廠商簡報
1	D-113-000131	精進無菌製劑製造品質達國際標準之研究	1	5,640	1	否	要
2	D-113-000133	強化再生醫療/核酸藥物等先進製程藥品製造品質 GMP 符合性之策略	1	1,980	1	否	要
3	D-113-000451	藥品療效相等性驗證法規精進計畫	1	2,625	1	否	要
4	D-113-000455	構建新型態臨床試驗潛在研究標的族群效能機制研析計畫	1	5,325	1	否	要
5	D-114-000611	精進管制藥品證照申辦數位化計畫	1	5,700	1	否	要
6	D-114-000621	強化基層醫藥單位儲備管制藥品管理機制	1	5,700	1	否	要
7	D-114-000641	建置在地化正確使用鎮靜安眠藥暨藥物濫用防制衛教模式計畫	1	4,750	1	是	要
8	D-114-000731	新興影響精神物質標準品合成及圖譜建立	1	1,618	1	否	要
9	F-113-000311	非傳統性食品原料之安全性研析	1	2,945	1	否	要
10	F-113-000312	評估研訂農產品之農藥殘留容許量	1	2,945	1	否	要
11	F-113-000313	食品容器具及包裝用膠黏劑及塗料之管理研析	1	1,900	1	否	要
12	F-113-000314	評估研訂食品添加物標準	1	1,065	1	否	要
13	F-113-000341	提升食品業者標示知能及研析因應策略	1	1,176	1	否	要
14	F-113-000351	強化輸出食品之數位管理制度輔導計畫	1	6,175	1	否	要
15	F-113-000361	強化食品接觸物件及再製塑膠粒管理規範	1	1,581	1	否	要
16	F-113-000371	食品中非典型食品安全事件及礦物油碳氫化合物調查研究	1	2,921	1	否	要
17	M-113-000551	人工智慧醫療器材軟體上市後變更機制管理與研究	1	1,900	1	否	要
18	B-113-000151	細胞治療細胞製備場所品質提升計畫	1	2,850	1	否	要
19	D-113-000452	精進藥品臨床試驗品質及受試者權益促進計畫	1	2,495	1	是	要
20	D-113-000453	新藥臨床試驗委託審核監管暨臨床試驗實務執行人員之職能	1	3,778	1	否	要

		精進計畫					
21	F-113-000007	114 年度「食品雲資料轉譯與品質評估」	1	2,000	1	否	要
22	F-113-000221	食藥科技計畫策略規劃及成果展現研究計畫	1	1,880	1	否	要
23	F-113-000331	研究增列健康食品保健功效品項	1	1,140	1	否	要
24	F-113-000332	研析錠狀膠囊狀食品輸入前審查機制及管理	1	2,707	1	否	要
25	M-113-000561	強化化粧品產品資訊檔案管理計畫	1	4,400	1	否	要
26	D-113-000456	藥品非臨床試驗暨動物替代法規研析計畫	1	3,010	1	否	要
27	F-113-000333	推動健康食品評估方法動物替代	1	3,420	1	否	要
28	M-113-000531	114 年度「醫療器材臨床試驗之法規變革及策略研究」	1	4,500	1	否	要
29	B-113-000542	提升醫療器材查驗登記電子化送件及委託製造申辦系統使用計畫	1	1,800	1	否	要
30	H-114-000741	精進醫療器材輔助診斷軟體驗證評估計畫	1	903	1	否	要
31	M-113-000112	智慧醫療器材品質管理系統符合性研析計畫	1	3,250	1	否	要
合計			-	94,079	-	-	-

1. 本案研究重點：編號 MOHW114-FDA-D-113-000131、MOHW114-FDA-D-113-000133、MOHW114-FDA-D-113-000451、MOHW114-FDA-D-113-000455、MOHW114-FDA-D-114-000611、MOHW114-FDA-D-114-000621、MOHW114-FDA-D-114-000641、MOHW114-FDA-D-114-000731、MOHW114-FDA-F-113-000311、MOHW114-FDA-F-113-000312、MOHW114-FDA-F-113-000313、MOHW114-FDA-F-113-000314、MOHW114-FDA-F-113-000341、MOHW114-FDA-F-113-000351、MOHW114-FDA-F-113-000361、MOHW114-FDA-F-113-000371、MOHW114-FDA-M-113-000551、MOHW114-FDA-B-113-000151、MOHW114-FDA-D-113-000452、MOHW114-FDA-D-113-000453、MOHW114-FDA-F-113-000007、MOHW114-FDA-F-113-000221、MOHW114-FDA-F-113-000331、MOHW114-FDA-F-113-000332、MOHW114-FDA-M-113-000561、MOHW114-FDA-D-113-000456、MOHW114-FDA-F-113-000333、MOHW114-FDA-M-113-000531、MOHW114-FDA-B-113-000542、MOHW114-FDA-H-114-000741、MOHW114-FDA-M-113-000112，共 31 分項計畫。
2. 撰寫內容應符合研究重點各項說明，視投標廠商實際所提計畫書內容，本署保留期程及經費調整空間。
3. 研究重點之「研究內容」有特別註明「應包括右列所有項目」，則投標該重點之計畫必須涵蓋該研究內容所列全部項目或特定項目。
4. 各分項計畫中「期中應辦理事項」欄所列事項請務必詳閱並遵循之。

5. 以人為對象之研究，請同步進行性別分析及差異之研究，並將分析結果呈現於期末報告中。