



111 年度衛生福利部食品藥物管理署 「醫療器材單一識別系統資訊平台(TUDID) 進階篇：資料彙整與維護」工作坊

◎ 活動說明

食品藥物管理署依據醫療器材管理法分別於 110 年 4 月 6 日發布「醫療器材標籤應刊載單一識別碼規定」規定第二、三等級醫療器材之標籤應刊載單一識別標示，並於「醫療器材單一識別系統資訊平台(TUDID)」進行 UDI 產品資料登錄。

有鑑於自 112 年 6 月 1 日起所有第二、三等級醫療器材(包含國產與輸入醫療器材)皆應具有 UDI 標示，並應完成 UDI 產品資料登錄，本工作坊說明 UDI 產品資料彙整建議(TUDID 登錄欄位說明)與 TUDID 登錄資料維護方式，歡迎輸入醫療器材商與國產醫療器材製造業者踴躍報名參加。

主辦單位	衛生福利部食品藥物管理署  衛生福利部 食品藥物管理署 FDA Food and Drug Administration
承辦單位	工業技術研究院 量測技術發展中心  工業技術研究院 Industrial Technology Research Institute
活動日期	雲端工作坊(進階篇) 場次 1：111 年 9 月 21 日(三) 10:00 ~ 11:00 場次 2：111 年 11 月 16 日(三) 10:00 ~ 11:00
活動方式	雲端工作坊(免費活動) 將於活動當週一中午 Email 寄發活動連結與登錄密碼。
活動目的	醫療器材單一識別系統 TUDID 操作示範(UDI 產品資料彙整(TUDID 登錄欄位說明)與 TUDID 資料維護)、醫療器材單一識別系統法規諮詢
與會人員	醫療器材商(輸入及國產)
報名網址	https://shorturl.at/hquBF

活動議程[

時 間	講 題	講 員
10:00-10:40	UDI 產品資料彙整建議與TUDID 登錄資料維護示範。	工業技術研究院量測技術發展中心
10:40-11:00	UDI 法規諮詢 Open house	工業技術研究院量測技術發展中心

聯絡人：

吳俊彥 電話：03-5732043 傳真：03-5734092 E-mail: jywu6@itri.org.tw

陳小姐 電話：03-5732279 傳真：03-5734092 E-Mail： itri533513@itri.org.tw

食品藥物管理署「醫療器材來源流向暨單一識別系統(UDI)專區」：

<https://www.fda.gov.tw/TC/siteList.aspx?sid=10090>

報名方式：(免費活動)

線上報名網址：<https://shorturl.at/hquBF>