



應用現狀

GS1 標準在台灣醫材產業的發展

GS1 Taiwan 自 2013 年起承接衛生福利部食品藥物管理署「建置我國醫療器材臨床試驗教學課程及單一識別系統(UDI)研究」計畫，期望藉由國際 UDI 法規與管理平臺的研究，提供國內主管機關瞭解與掌握各國 UDI 法規要求及國際動態，並協助擬定適合國內的 UDI 規範與指引。2015 年 10 月 30 日食品藥物管理署已公告「國內醫療器材單一識別標示規範」供產業各界蒐集意見與參考。

產業上，GS1 Taiwan 透過印貼技術輔導及諮詢，讓醫材廠商能快速掌握國際趨勢與規範，並協助醫材廠商符合國際法規與要求，確保具備國際市場競爭之基本門檻、強化國際競爭力。同時專為需要導入自動識別(條碼)標識與管理以符合國內外政府規範之廠商開立醫療專班，從國際/國內藥品及醫療器材標識法規/規範切入，詳細說明條碼標識原則與注意事項，並建立一醫療專用平台(aHOP 平台)供日後於導入過程中有問題之廠商諮詢，協助廠商正確且快速導入條碼標識以符合法規。

在醫療院所部分，為能全面落實 UDI 應用並協助醫院解決自動識別應用時所遭遇的問題，GS1 Taiwan 協同產業之專業團隊投入開發藥品與醫療器材 3 種國際條的解碼程式與醫院應用模組，期望這機制的建立可確保醫院端醫藥庫存管理及使用的正確性、有效提升醫療品項管理的同時可降低人為失誤及作業成本，從而促進病患安全之目標。詳請參考 aHOP 官網(www.ahop.com.tw)。