

附件一

修正條文	原條文	說明
<p>第七十五條 藥物之標籤、仿單或包裝，應依核准刊載左列事項：</p> <p>一、廠商名稱及地址。</p> <p>二、品名及許可證字號。</p> <p>三、批號。</p> <p>四、製造日期及有效期間或保存期限。</p> <p>五、主要成分含量、用量及用法。</p> <p>六、主治效能、性能或適應症。</p> <p>七、副作用、禁忌及其他注意事項。</p> <p>八、其他依規定應刊載事項。</p> <p>前項<u>應刊載事項之內容，應包含文字、點字或其他足以提供資訊易讀性之輔助措施，由中央主管機關定之。</u></p>	<p>第七十五條 藥物之標籤、仿單或包裝，應依核准，分別刊載左列事項：</p> <p>一、廠商名稱及地址。</p> <p>二、品名及許可證字號。</p> <p>三、批號。</p> <p>四、製造日期及有效期間或保存期限。</p> <p>五、主要成分含量、用量及用法。</p> <p>六、主治效能、性能或適應症。</p> <p>七、副作用、禁忌及其他注意事項。</p> <p>八、其他依規定應刊載事項。</p> <p>前項第四款經中央衛生主管機關明令公告免予刊載者，不在此限。</p>	<ol style="list-style-type: none"> 1. 藥物應除現行文字標示外，亦應標示點字或其他足以協助提供資訊之輔助措施，以協助視障者辨識與了解藥物相關資訊。 2. 易讀性係指一般人可閱讀且理解，包括：語音、字體大小、圖形或符號、顏色對比度、字間距、紙質等；以及對全盲者、低視能或視力不佳民眾，提供可閱讀及可聽式版本。 3. 藥品外包裝及說明書的製作內容、規格一致性應由中央衛生主管機關明訂標準。