

中華民國工業氣體協會

會務工作報告(101年11月16日至102年3月15日)

1. 101年12月13日召開第7屆第8次技術委員會議，通過技術委員會年度工作計畫等案。
2. 101年12月20日發函各檢驗站於102年1月10日前將未登錄使用之101年度識別環寄還本會以便核對後依程序銷毀。
3. 101年12月26日寄出102年度紫色識別環予各檢驗站。
4. 101年12月28日苗栗縣高壓氣體商業同業公會召開第7屆第3次會員大會，本會贊助陸仟元整祝賀。
5. 102年1月4日台北市高壓氣體商業同業公會召開第17屆第3次會員大會，本會贊助壹萬元整祝賀。
6. 102年1月16日技術委員稽核訪視寶通、長毅開發氣體檢驗站，並請依技委會稽核訪視結果改善。
7. 102年1月20日本會上(101)年度鋼瓶安全檢驗數量業已統計完成，檢驗戶數9,377檢驗支數279,538不合格數1,563不合格率0.56%，另83年至101年度總計檢驗戶數105,777檢驗支數3,533,306不合格數32,456不合格率0.92%。
8. 102年2月1日清查完成各站101年未使用識別環繳回及使用情形。
9. 102年2月20日第7屆第11次理監事聯席會議決議通過現積執行進行中事項：
 - (1) 本會102年度國外參訪計畫，預定於102年6月上旬籌辦5天時程，參訪日本氣體相關工廠，以工業氣體用瓶閥製造工廠及小液罐再檢查和維修工廠優先安排。
 - (2) 輔助本會鋼瓶檢驗站，自2013.9.30日起必須備齊標

準瓶及量具電子化。

10. 102年3月13日技術委員稽核訪視誌豐氣體檢驗站，除了例行訪視稽核外，本次訪視重點依第七屆第11次理監事會決議查核該站量具電子化成效，經使用標準瓶與電子化之量具做檢測數據比對，確認兩者數具一致，設備堪用，同時在設備結構上符合測試設備要求。

11. 102年3月25日(南區)、及27日(北區)中華無菌製劑協會舉辦「醫用氣體GMP品質論壇(一)」二場次，針對醫用氣體GMP現況、技術議題說明及國際醫用氣體最新法規說明等，將報名表轉相關會員參加。