

# 中華民國工業氣體協會

## 會務工作報告(98年6月23日至98年8月20日)

1. 98年7月3日衛生署召開「醫用氧氣新增『需氧氣病患之短期使用』(乙類成藥)類別」討論會，本會技委會游仁傑召集人及秘書長參加，會中並無達成共識。
2. 98年7月13日行政院勞工委員會與台灣區高壓氣體工業同業公會辦理「2009年乙炔氣安全國際研討會」，為強化乙炔之作業安全，並促進國際技術新知之交流，本會技委會游仁傑召集人、吳水龍委員及秘書長參加。
3. 98年7月16日技術委員稽核訪視新瑞僑氣體、聯盛氣體、建發氣體檢驗站並函請依技委會稽核訪視結果改善。
4. 98年7月19日寄送本會第27期簡訊予理監事、技術委員、檢驗站及各會員。
5. 98年7月20日函各會員，年度清查會籍之會員及會員代表資料請核校後彙整造冊。
6. 98年7月24日技術委員稽核訪視金永豐氣體、南盛氣體檢驗站並函請依技委會稽核訪視結果改善。
7. 98年7月24日高雄市高壓氣體商業同業公會召開第11屆第1次會員大會暨改選理事長，由盧南山先生當選理事長，本會以理事長名義致贈高架花籃乙對，並由曾秘書長代表本會應邀參加。
8. 98年7月27日中華無菌製劑協會召開「醫用氣體GMP實施時程規畫會前會會議」，本會技委會游仁傑召集人應邀參加，會中建議GMP預定實時程如下：A. 2010年1月預定公告。B. @2012年1月1日TFDA開始針對已領有醫用氣體許可證者之查核。@新申請設立醫用氣體之藥物工廠要先符合GMP。C. 2014年1月1日查登新案需符合GMP，許可證展延需符合GMP。
9. 98年8月15日中華無菌製劑協會召開98年度「醫用氣體專家小組討論會」，會中討論醫用氣體二氧化碳查驗登記檢驗認定相關問題、醫

療院所院內醫用氣體分裝管理相關措施、醫用氣體販賣業適用勞工安全衛生法相關討論及醫療院所醫用氣體藥政管理政策宣導會規劃等議題，由本會技術委員會游仁傑召集人及雷曉嵐委員參加。

10. 98年8月14日以本會名義捐助新台幣壹萬元整公益金，劃撥入中華民國紅十字會總會捐款專戶，作為八八水災賑災款。
11. 98年8月17日中華無菌製劑協會來函，訂於9月14及11日召開「醫用氣體GMP作業管理研討會」北、南兩場次，隨即轉知本會會員報名參加。
12. 98年8月18日中華民國高壓氣體商業同業公會全國聯合會籌備會召開成立大會暨選舉理監事，由徐飛虎先生當選第一屆理事長，本會以理事長名義致贈高架花籃乙對，並由曾秘書長代表本會應邀參加。
13. 本(98)年上半年鋼瓶安全檢驗數量業已統計完成，檢驗戶數 3,353 檢驗支數 124,423 不合格數 884 不合格率 0.71%。