

會務工作報告：(99年8月12日至99年11月25日)

1. 典昌企業股份有限公司申請設立鋼瓶安全檢驗站於98年8月15日由技術委員完成評鑑。
2. 99年8月27日中華民國高壓氣體商業同業公會聯合會召開會員大會，本會以理事長名義致送高架花籃祝賀。
3. 99年9月15日假喜來登大飯店召開第7屆第1次會員大會暨選舉，蒙各縣市高壓氣體商業同業公會理事長蒞會，會員參加踴躍，大會選舉圓滿順利。
4. 99年9月20日及21日中華無菌製劑協會召開「醫用氣體GMP作業說明會」南北二場次，說明醫用氣體充填廠GMP品質作業要點、日本醫用氣體實施藥政管理概況及各國氣體鋼瓶閥規格介紹。
5. 99年10月22日及25日中華無菌製劑協會召開「醫用氣體查驗登記及品質管理人員教育宣導說明會」北、南二場次，報名表轉各會員。
6. 99年11月4日召開第7屆第1次技術委員會。
7. 99年11月4日衛生署食品藥物管理局召開「醫用氣體GMP實施時程」協商會，擬實施時程如下：
 - (1)自101年1月1日起，凡新設、遷移及新查驗登記申請案之醫用氣體製造工廠應符合「藥物製造工廠設廠標準—第三編第一章西藥藥品優良製造規範」之規定。
 - (2)已領有藥品許可證之醫用氣體製造工廠，應於102年12月31日前全面完成實施。
 - (3)國產與輸入醫用氣體製造廠同步實施。
8. 99年11月10日函送本會委託鋼瓶檢驗站檢驗之「高壓氣體容器」新年度保險合約影本予各檢驗站。
9. 99年11月12日台北市高壓氣體商業同業公會召開第17屆第1次會員大會，本會以理事長名義致送高架花籃祝賀。
10. 本會與勞委會及高壓氣體公會三會安全衛生結盟於99年11月17日

完成評鑑輔導高壓氣體工廠有恆春、大益、由昌、新瑞僑、立豐碳酸、聯達計 6 廠。

11. 99 年 11 月 22 及 24 日中華無菌製劑協會召開「醫用氣體 GMP 作業研習會」南、北二場次，研習醫用氣體相關法規的確效規定及 GMP 文件製作與管理，將報名表轉相關會員參加。

12. 99 年 11 月 24 日寄送本會第 32 期簡訊予理監事、技術委員、各檢驗站及各會員。