

為確保疫苗品質及民眾施打安全，國內各醫療院所使用的疫苗，皆須經過食藥署查驗登記取得許可證後，依據「生物藥品檢驗封緘作業辦法」逐批審查檢驗合格始得核發「封緘證明書」，並於產品外盒黏貼「藥物檢查證」後才可供應

使用。民眾若想得知每月的生物藥品檢驗封緘資訊，可至食藥署網站查詢(首頁>業務專區>研究檢驗>生物藥品檢驗封緘)(<https://www.fda.gov.tw/TC/download.aspx?cid=114>)。

簽約臍帶血之前，5大步驟記起來！

為 迎接家中新生命的到來，許多新手爸媽會透過保存新生兒的臍帶血，以備未來治療疾病之需。但是，目前臍帶血在醫學上的效用多數處於臨床試驗階段，對於未來醫療應用及發展還存在不確定性。

選擇合格業者，謹慎審查契約

食藥署說明，一般來說，臍帶血寄存周期可長達10至20年，可謂所費不貲。為保障消費者權益及督促業者履行義務，衛生福利部特頒訂「臍帶血保存定型化契約應記載及不得記載事項」，並據以公告「臍帶血保存定型化契約範本」，規定業者不得以任何形式或廣告保證，保存之臍帶血在現在或未來可以治療任何遺傳性、血液及其他疾病或不可預期之醫療效用，且需確保廣告的真實性，對產婦所負之義務不得低於廣告內容。

為確保業者妥善管理消費者保存之臍帶血，食藥署與地方政府衛生局會在每3年定期或不定期赴臍帶血保存機構做實地稽查，做臍帶血保存定型化契約的查核、全面檢視機構的設施設備、處理、保存及品管系統。經本署許可之合格臍帶血保存庫業者名單，可至「食品藥物消費者專區(<https://consumer.fda.gov.tw/>)」查詢。

食藥署提醒，民眾欲保存臍帶血之前，有至少5日的契約審閱期，民眾應依循簽約五大步驟「多看、多問、多想、多洽詢、多比較」，仔細看清楚契約內容，對於業務員口頭承諾事項，請務必留下相關書面資料及錄音檔，並要求納入契約，以減少未來糾紛。倘有相關爭議，可向全國消費者服務專線「1950」或各縣市地方衛生局尋求諮詢與協助。