

裕利股份有限公司 函

聯絡地址：台北市南京東路四段126號10樓
聯絡電話：02-25700064
聯絡傳真：02-25770849
電子信箱：saorder@zuelligpharma.com

受文者：各診所及藥局

發文日期：2024年02月26日

主旨：本公司銷售嬌生股份有限公司產品「妥泰®膜衣錠 25、50、100毫克(Topamax® film-coated tablets)(衛署藥輸字第022509、022507、022508號)及妥泰®分散型膠囊25毫克(Topamax® Sprinkle Capsules 25mg)(衛署藥輸字第023381號)」變更事宜，詳如說明段，請查照。

說明：

- 本公司銷售嬌生股份有限公司產品「妥泰®膜衣錠 25、50、100毫克(Topamax® film-coated tablets)(衛署藥輸字第022509、022507、022508號)及妥泰®分散型膠囊25毫克(Topamax® Sprinkle Capsules 25mg)(衛署藥輸字第023381號)」，承蒙貴診所/藥局所採用，特此致謝。
- 接獲原廠通知，上述產品「妥泰®膜衣錠 25、50、100毫克(Topamax® film-coated tablets)(衛署藥輸字第022509、022507、022508號)」仿單變更及包裝廠變更事宜。變更內容摘要如下：

| 包裝內容 | 目前版號 | 新版號 | 內碼(PCC code) | 變更內容 | 預計到市場時間 |
|--------------|-------|-------|--------------|--|---|
| Tab 仿單 | v2201 | v2301 | 1609969A | 更新以下仿單段落，詳細變更內容請參閱追蹤版仿單 「7. 交互作用/其他藥物交互作用/口服避孕藥」章節 口服避孕藥 同時服用口服避孕藥及 TOPAMAX 的病人，需考慮避孕藥效果降低及口服避孕藥所造成之突破性出血增加的可能性。須要求服用含 estrogen 或只含 progestin 之避孕藥物的病人，若有任何出血狀況的改變須告訴其醫師，即使沒有出血變化現象，避孕藥的效果也會降低。 | 此次仿單與包裝廠資訊一併更新，請參考下方各類型的到貨時間： |
| Tab 25mg 外盒 | v03 | v04 | 1609970A | 因應新包裝廠更新外盒版型，更新包裝廠資訊。 | 批號：23HQ171 預計到市場時間： |
| Tab 25mg 鋁箔 | v03 | v04 | 1609968A | 因應新包裝廠更新鋁箔版型。 | 2024年4月中旬 |
| Tab 50mg 外盒 | v03 | v04 | 1609974A | 因應新包裝廠更新外盒版型，更新包裝廠資訊。 | 批號：23IQ226 預計到市場時間： |
| Tab 50mg 鋁箔 | v03 | v04 | 1609973A | 因應新包裝廠更新鋁箔版型。 | 2024年4月上旬 |
| Tab 100mg 外盒 | v03 | v04 | 1609972A | 因應新包裝廠更新外盒版型，更新包裝廠資訊。 | 批號：23IQ230、23IQ231、23IQ232 預計到市場時間： 2024年5月上旬 |

裕利股份有限公司 函

三、 「妥泰®分散型膠囊25毫克(Topamax® Sprinkle Capsules 25mg) (衛署藥輸字第023381號)」仿單變更事宜。變更內容摘要如下：

| 包裝內容 | 目前版號 | 新版號 | 內碼 (PCC code) | 變更內容 | 預計到市場時間 |
|-------------|-------|-------|---------------|--|--|
| Cap 25mg 仿單 | v2201 | v2301 | 767460 | 更新以下仿單段落，詳細變更內容請參閱追蹤版仿單 「7. 交互作用/其他藥物交互作用/口服避孕藥」章節 口服避孕藥 同時併服口服避孕藥及 TOPAMAX 的病人，需考慮避孕藥效果降低及口服避孕藥所造成之突破性出血增加的可能性，須要求服用含 estrogen 或只含 progestin 之避孕藥物的病人，若有任何出血狀況的改變須告訴其醫師，即便沒有出血變化現象，避孕藥的效果也會降低。 | 25mg; 批號: NEZTM00 預計到市場時間: 2024 年 3 月下旬 |

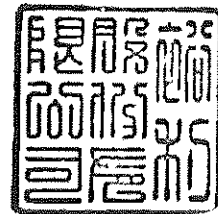
四、 依據衛生福利部112年10月20日衛授食字第1121410884號令發布之藥品回收處理辦法第五條相關規定，藥品仿單變更於完成通知直接銷售對象變更內容後得免辦理驗章。故繼此通知後，該產品庫存品將無須辦理驗章。

五、 上開變更事宜業已生效，新版仿單之產品將陸續出貨，特此通知。懇請貴診所/藥局持續支持與愛護，無任感荷

附件：原廠公文

裕利股份有限公司

負責人：凱珀斯



【eZRx電子商務訂貨平台】



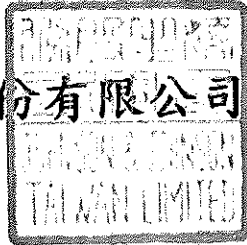
【LINE@官方客服溝通園地】



【快速掌握出貨明細】



嬌生股份有限公司 函



公司地址：台北市中山區民生東路三段2號10及11樓
 傳 真：(02) 2593-9100
 電 話：(02) 2593-9888
 聯絡人及電話：嚴其偉 (02) 2593-9125

105台北市松山區南京東路四段126號
 受文者：裕利股份有限公司
 發文日期：中華民國 113 年 2 月 22 日
 發文字號：(一一三)台嬌字第 0039 號
 速別：
 密等：
 附件：

主 旨：函告本公司產品「妥泰[®]膜衣錠25、50、100毫克(Topamax[®] film-coated tablets) (衛署藥輸字第022509、022507、022508號)及妥泰[®]分散型膠囊25毫克(Topamax[®] Sprinkle Capsules 25mg) (衛署藥輸字第023381號)」變更事宜，煩請 貴公司代為發函至各醫院，函文如下：

「主 旨：函告本公司產品「妥泰[®]膜衣錠25、50、100毫克(Topamax[®] film-coated tablets) (衛署藥輸字第022509、022507、022508號)及妥泰[®]分散型膠囊25毫克(Topamax[®] Sprinkle Capsules 25mg) (衛署藥輸字第023381號)」變更事宜，詳如說明段，請查照。

說 明：

- 本公司產品「妥泰[®]膜衣錠25、50、100毫克(Topamax[®] film-coated tablets) (衛署藥輸字第022509、022507、022508號)」仿單變更及包裝廠變更事宜。變更內容摘要如下：

| 包裝內容 | 目前版號 | 新版號 | 內碼 (PCC code) | 變更內容 | 預計到市場時間 |
|--------|-------|-------|---------------|--|-------------------------------|
| Tab 仿單 | v2201 | v2301 | 1609969A | 更新以下仿單段落，詳細變更內容請參閱追蹤版仿單 「7. 交互作用/其他藥物交互作用/口服避孕藥」章節 口服避孕藥 同時併服口服避孕藥及 TOPAMAX 的病人，需考慮避孕藥效果降低及口服避孕藥所造成之突破性出血增加的可能性。須要求服用含 estrogen 或只含 | 此次仿單與包裝廠資訊一併更新，請參考下方各劑量的到貨時間： |

| | | | | | |
|-----------------|-----|-----|----------|---|--|
| | | | | progestin 之避孕藥物的病人，若有任何出血狀況的改變須告訴其醫師。即使沒有出血變化現象，避孕藥的效果也會降低。 | |
| Tab 25mg 外盒 | v03 | v04 | 1609970A | 因應新包裝廠更新外盒版型，更新包裝廠資訊。 | 批號：23HQ171 預計到市場時間： |
| Tab 25mg 鋁箔 | v03 | v04 | 1609968A | 因應新包裝廠更新鋁箔版型。 | 2024 年 4 月中旬 |
| Tab 50mg 外盒 | v03 | v04 | 1609974A | 因應新包裝廠更新外盒版型，更新包裝廠資訊。 | 批號：23IQ226 預計到市場時間： |
| Tab 50mg 鋁箔 | v03 | v04 | 1609973A | 因應新包裝廠更新鋁箔版型。 | 2024 年 4 月上旬 |
| Tab 100mg 外盒 | v03 | v04 | 1609972A | 因應新包裝廠更新外盒版型，更新包裝廠資訊。 | 批號：23IQ230、 23IQ231、 23IQ232 預計到市場時間： 2024 年 5 月上旬 |

二、本公司產品「妥泰®分散型膠囊25毫克(Topamax® Sprinkle Capsules 25mg) (衛署藥輸字第023381號)」仿單變更事宜。變更內容摘要如下：

| 包裝內容 | 目前版號 | 新版號 | 內碼 (PCC code) | 變更內容 | 預計到市場時間 |
|----------------|-------|-------|---------------|--|--|
| Cap 25mg 仿單 | v2201 | v2301 | 767460 | 更新以下仿單段落，詳細變更內容請參閱追蹤版仿單 「7. 交互作用/其他藥物交互作用/口服避孕藥」章節 口服避孕藥 同時併服口服避孕藥及 TOPAMAX 的病人，需考慮避孕藥效果降低及口服避孕藥所造成之突破性出血增加的可能性。須要求服用含 estrogen 或只含 progestin 之避孕藥物的病人，若有任何出血狀況的改變須告訴其醫師。即使沒有出血變化現象，避孕藥的效果也會降低。 | 25mg: 批號: NEZTM00 預計到市場時間： 2024 年 3 月下旬 |

三、隨函檢附相關附件如下：

- (一)打樣版中文仿單，列印版中文仿單，以及追蹤版中文仿單
- (二)衛生福利部仿單變更核准函
- (三)衛生福利部成品包裝廠變更核准函 (僅適用於妥泰®膜衣錠25、50、100毫克)
- (四)仿單核定本

- 四、依據衛生福利部112年10月20日衛授食字第1121410884號令發布之藥品回收處理辦法第五條相關規定，藥品仿單變更於完成通知直接銷售對象變更內容後得免辦理驗章。故繼此通知後，該產品庫存品將無須辦理驗章。
- 五、上開變更事宜業已生效，新版仿單之產品將陸續出貨，特此通知貴院。懇請 貴院持續支持與愛護，無任感荷。

」

嬌生股份有限公司

負責人 田中美由紀

行政院衛生署藥品許可證

簽審文件號碼：DHA0202338106
衛生署藥輸字第 023381 號

中文名稱：妥素分散型膠囊 2公絲

英文名稱：Topamax Sprinkle Capsules 25mg

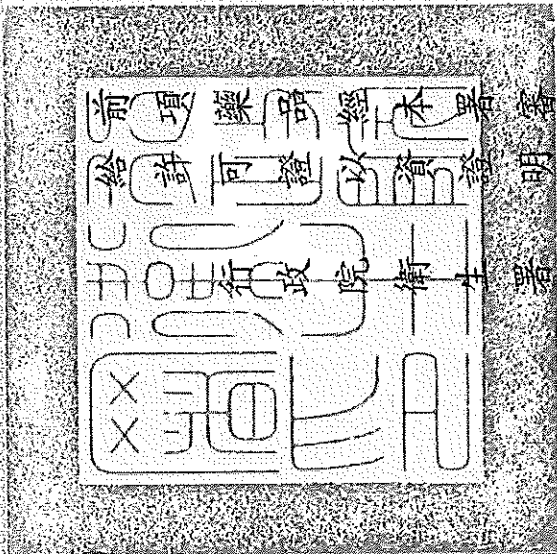
類別：本藥須由醫師處方使用 藥商名稱：嬌生股份有限公司

劑型：膠囊劑 製造廠名稱：Janssen Ortho LLC

包裝種類：8-100 顆塑膠瓶裝 製造廠地址：State Road 933 KM 0.1 Mamey Ward, Gurabo, Puerto Rico, 00778-9829.

處方：Each capsule contains:
Topiramate.....25mg

適應症：用於成人及二歲以上兒童局部癲癇或併有 Lennox-Gastaut 症候群之癲癇及原發性全身性強直陣攣癲癇的輔助治療。



核與藥事法之規定相符應發

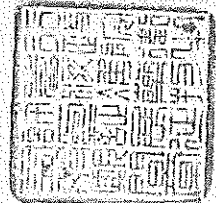
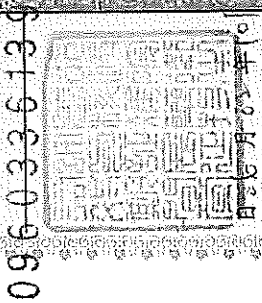
李明亮

署長

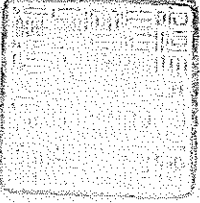
發證日期 玖拾壹年 貳 月 陸 日

有效期間 玖拾陸年 貳 月 陸 日

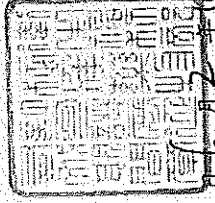
核准展延至



日 06月 02年 06



日 七月 二年 11



107496628

| 負責人簽章 | 核准文號 | 核准日期 | 負責人簽章 | 核准文號 | 核准日期 |
|-------|---|-------------|---|-------------|------|
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| 其 | 適應症變更增加： 用於 Partial Onset Seizure 患者 之第一線藥物治療。 | 0960331908 | | 0960331908 | |
| | 製造廠公司 Cilag AG, Hochstrasse 201 CH-8205 Schaffhausen Switzerland. | 1093091646 | | 1093091646 | |
| 他 | 變更：用於成人及二歲以上兒童局部癲癇或併有 LENNOX-GASTAUT 症候群之癲癇及原發性全身性強直陣攣癲癇的輔助治療，用於 PARTIAL ONSET SEIZURE 病患之第一線藥物治療，預防偏頭痛。 | 09940332809 | | 09940332809 | |
| | | | 一、包裝廠變更 變更為： 廠名：JANSSEN-CILAG S.P.A. 廠址：VIA C. JANSSEN 04010 BORGIO S. MICHELE-LATINA, ITALY 二、增列中間體製造廠： 廠名：CATALENT PHARMA SOLUTIONS INC. 廠址：1100 ENTERPRISE DRIVE, WINCHESTER, KENTUCKY 40391, U.S.A. | 0960331908 | |
| | | | 包裝變更 中文品名變更：... 膠囊製成... 申請變更項目：包裝廠地址變更(門牌整編) 變更為：Via C. Janssen 04100 Borgo S. Michele-Latina, Italy. | 1005050599 | |

新增貼標廠：久裕企業股份有限公司
(桃園市桃園區大林里興邦路43巷2之1號
C棟1樓A區、3樓B區和4樓A、B區)
105. 8. 01
1056017086

委託貼標廠「久裕企業股份有限公司」地址變更：
桃園市桃園區大林里興邦路43巷2之1號4樓，3樓B區，1樓A區。
1060016440
106. 5. 04

新增二級包裝廠
廠名：裕利股份有限公司
廠址：桃園市大園區和平里1鄰開和路91號
1081490991

刪除委託貼標廠
久裕企業股份有限公司
1014932111

1046050408

製造廠廠址變更： 107602415
State Road 933 KM 0.1 Mamey Ward,
Gurabo, Puerto Rico 00778, USA

中間體製造廠廠名變更：
Catalent Pharma Solutions LLC
107. 7. 30

行政院衛生署藥品許可證

登錄文件號碼: DHA0000050700
衛生署 藥輸字第 022507 號

中文名稱: 妥泰膜衣錠 5公絲

英文名稱: Topirax Film-Coated Tablets 50mg

類別: 本藥須由醫師處方使用 藥商名稱: 嬌生股份有限公司

劑型: 膜衣錠

製造廠名稱: Ciba AG,
Plant & Office:
Hochstrasse 201,
CH-8205 Schaffhausen
Switzerland.

包裝種類: 8-100 錠 鋁箔膠瓶裝
100 錠 箔盒裝

處方: Each tablet contains:
Topiramate.....50mg

適應症: 用於成人局部發作併有或不併有次發性全身發作的輔助治療

前項藥品經本署審核與藥事法之規定相符應發

給許可證以資證明

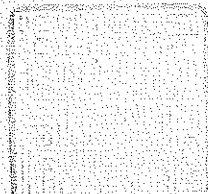
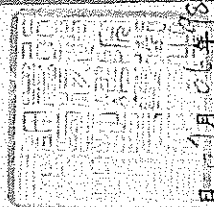
衛生署署長

詹皓賢

發證日期 捌拾捌年 陸月 柒日

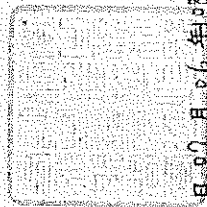
有效期間 玖拾參年 陸月 柒日

至 延 展 准 核

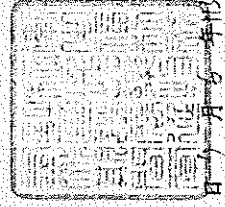


日 07 月 06 年 06

1026030132



日 09 月 06 年 08



1081490068

| 負責人蓋章 | 核准文號 | 核准日期 | 負責人蓋章 | 核准文號 | 核准日期 |
|-------|--|--------------------|---------|--|--------------------------|
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| 共 | 適應症變更：由於成人二歲以上兒童局部癲癇或伴有 Lennox-Gastaut 症候群之癲癇及原發性全身性強直陣攣癲癇輔助治療。 | 8622491 8901491 | 89.8.09 | | |
| 他 | 適應症變更： 用於成人及兩歲以上兒童局部癲癇或伴有 LENNOX-GASTAUT 症候群之癲癇及原發性全身性強直陣攣癲癇的輔助治療。用於 PARTIAL ONSET SEIZURE 病患之藥物治療。 | 0920 0921 | 92.4.21 | 中文品名變更： 妥泰膜衣錠 50 毫克 | 1056017086 1060016440 |
| | 製造廠地址變更(門牌整編) HOCHSTRASSE 201 CH-8200 SCHAFFHAUSEN, SWITZERLAND | | | 衛生機關 食品藥物管理署 核對之章 | 1026030136 |
| | 新增貼標廠：久裕企業股份有限公司 (桃園市桃園區大林里興邦路 43 巷 2 之 1 號 C 棟 1 樓 A 區, 3 樓 B 區和 4 樓 A, B 區) | | | 委託貼標廠「久裕企業股份有限公司」地址變更： 桃園市桃園區大林里興邦路 43 巷 2 之 1 號 4 樓, 3 樓 B 區, 1 樓 A 區。 | 108.8.06 1081490997 |

本品係依本署 82、7、7 衛署藥字第 8246232 號公告
在國內進行臨床試驗，且經本署核定之新藥

新增二級包裝廠
廠名：裕利股份有限公司
廠址：桃園市大園區和里 1 鄰開和路 91 號

108.8.06
1081490997

刪除委託貼標廠：
久裕企業股份有限公司

110.10.04
1101499211

一、二級包裝廠變更為：
「Lusomedicamenta Sociedade Técnica Farmacéutica S.A.」(Estrada Consiglieri Pedrosom, 69-B, Queluz de Baixo, 2730-055 Barcarena, Portugal)

112.9.07
1120721143

衛生機關
食品藥物管理署
核對之章

1060016440
1106.5.04

衛生機關
食品藥物管理署
核對之章

1026030136

行政院衛生署藥品許可證

衛署文件號碼：衛字第一〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇號
藥輸字第 022508 號

中文名稱：妥派膜衣錠 100公絲

英文名稱：Topamax Film-Coated Tablets 100mg

類別：本藥須由醫師處方使用 藥商名稱：嬌生股份有限公司

劑型：膜衣錠

製造廠名稱：Cilag AG.
Plant & Office:
Hochstrasse 201,
CH-8205 Schaffhausen
Switzerland.

包裝種類：4-100 錠塑膠瓶裝

處方：100公絲 鋁箔盒裝
Each tablet contains:
Topiramate.....100mg

適應症：用於成人局部發作併有或不併有次發性全身發作的輔助治療

前項藥品經本署審核與藥事法之規定相符應發

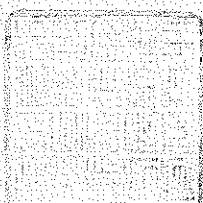
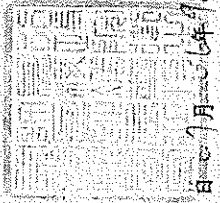
發許可證以資證明

衛生署署長 **唐浩賢**

發證日期 捌拾捌年 陸 月 柒 日

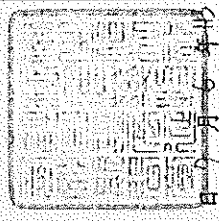
有效期間 玖拾參年 陸 月 柒 日

至 延 展 准 核



日 7 月 6 年 108

1026030133



1081490068

| 變更負責人 | 負責人蓋章 | 核准文號 | 核准日期 | 負責人蓋章 | 核准文號 | 核准日期 |
|-------|--|---------------------|-----------|--|---------------------|-----------|
| | | | | | | |
| 其他 | 變更事項 | 核准文號 | 核准日期 | 變更事項 | 核准文號 | 核准日期 |
| | 適應症變更：用於成人及二歲以上兒童局部癲癇或伴有Lennox-Gastaut症候群之癲癇及原發性全身性強直陣攣癲癇輔助治療。 適應症變更： 用於成人及兩歲以上兒童局部癲癇或伴有LENNOX-GASTAUT症候群之癲癇及原發性全身性強直陣攣癲癇的輔助治療，用於PARTIAL ONSET SEIZURE病患之單一藥物治療。 | 0920313662189014492 | 89. 8. 09 | 適應症變更 用於成人及兩歲以上兒童局部癲癇或伴有LENNOX-GASTAUT症候群之癲癇及原發性全身性強直陣攣癲癇的輔助治療，用於PARTIAL ONSET SEIZURE病患之單一藥物治療。 中文品名變更： 妥泰膜衣錠 100 毫克 製造廠地址變更(門牌整編) HOCHSTRASSE 201 CH-8200 SCHAFFHAUSEN, SWITZERLAND | 0920313662189014492 | 92. 4. 21 |

新增貼標廠：久裕企業股份有限公司
 (桃園市桃園區大林里興邦路43巷2之1號
 C棟1樓A區、3樓B區和4樓A、B區)

衛生福利部
 食品藥物管理處
 核對之章

1056017088

1026030137

本品係依本署82、7、7衛署藥字第8246232號公告於國內進行臨床試驗，且經本署核定之新藥

委託貼標廠「久裕企業股份有限公司」地址變更：
 桃園市桃園區大林里興邦路43巷2之1號4樓、3樓B區、1樓A區。

新增二級包裝廠
 廠名：裕利股份有限公司
 廠址：桃園市大園區和平里1鄰開和路91號

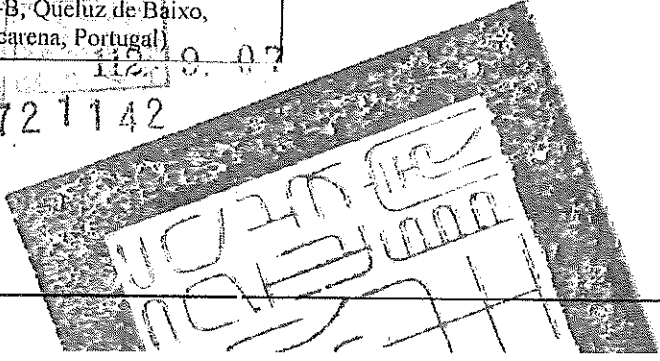
1060016440
 106 5. 04

刪除委託貼標廠：
 久裕企業股份有限公司

11010104
 1101493211

一、二級包裝廠變更為：
 「Lusomedicamenta Sociedade Técnica Farmacutica S.A.」(Estrada Consiglieri Pedrososa, 69-B, Queluz de Baixo, 2730-055 Barcarena, Portugal)

1120721142



適應症變更 造片症變更

行政院衛生署藥品許可證

發審文件號碼：DHA0020250901
衛生署 藥輸字第 022509 號

中文名稱：妥泰膜衣錠 5

英文名稱：Topamax Film-Coated Tablets 25mg

類別：本藥須由醫師處方使用 藥商名稱：嬌生股份有限公司

劑型：膜衣錠

製造廠名稱：Ciba AG.

包裝種類：16 錠 鋁箔膠瓶裝、
100 錠 鋁箔膠瓶裝

製造廠地址：Fischstrasse 201,
CH-8205 Schaffhausen,
Switzerland.

處方：Each tablet contains:
Topiramate.....25mg

適應症：用於成人局部發作併有或不併有次發性全身發作的輔助治療

前項藥劑經本署審核與藥事法之規定相符合應發
證許可證以資證明

衛生署長 詹浩賢

發證日期 捌拾捌年 陸月 柒日

有效期間 玖拾參年 陸月 柒日

至延展核准

日 07 月 36 年 98

日 07 月 36 年 98

日 07 月 6 年 08

日 07 月 6 年 08

102603013

1081490068

| 負責人蓋章 | 核准文號 | 核准日期 | 負責人蓋章 | 核准文號 | 核准日期 |
|--|------------|---------|--|------------|---------|
| | | | | | |
| 變更事項 | 核准文號 | 核准日期 | 變更事項 | 核准文號 | 核准日期 |
| 適應症變更 用於成人及二歲以上兒童 局部癲癇或伴有 Lennox- Gastaut 症候群之癲癇及 原發性全身性強直陣攣癲 癇的輔助治療。 | 89014489 | 89.8.09 | 適應症變更 用於成人及兩歲以上 兒童局部癲癇或 伴有 Lennox-Gastaut 症候群之癲癇及原 發性全身性強直陣攣 癲癇的輔助治療用 於 Partial Onset Seizure 病患之單一藥物治療。 | 0920318619 | 92.4.21 |
| 適應症變更 用於成人及兩歲以上 兒童局部癲癇或 伴有 Lennox-Gastaut 症候群之癲癇及原 發性全身性強直陣攣 癲癇的輔助治療用 於 Partial Onset Seizure 病患之單一藥物治療。 | 0920318619 | 92.4.21 | 適應症變更 用於成人及兩歲以上 兒童 局部癲癇或伴有 LENNOX- GASTAUT 症候群之癲癇及 原發性全身性強直陣攣癲 癇的輔助治療。用於 PARTIAL ONSET SEIZURE 病患之單 一藥物治療、預防偏頭痛。 | 0920318619 | 92.4.21 |
| 中文品名變更： 妥泰膜衣錠 25 毫克 | | | 中文品名變更： 妥泰膜衣錠 25 毫克 | | |
| 製造廠地址變更(門牌號碼) | | | 製造廠地址變更(門牌號碼) | | |
| HOCHSTRASSE 201 CH-8200 SCHAFFHAUSEN, | | | HOCHSTRASSE 201 CH-8200 SCHAFFHAUSEN, | | |
| SWITZERLAND | | | SWITZERLAND | | |
| 衛生福利部 食品藥物管理署 核對印章 | | | 衛生福利部 食品藥物管理署 核對印章 | | |
| 102605013 | | | 102605013 | | |
| 行政院衛生署 102.1.19 | | | 行政院衛生署 102.1.19 | | |

賦形劑變更。

EACH TABLET CONTAINS :

LACTOSE MONOHYDRATE.....30.9mg

MICROCRYSTALLINE CELLULOSE.....13.8mg

SODIUM STARCH GLYCOLATE.....4mg

STARCH PREGELATINIZED.....6.4mg

MAGNESIUM STEARATE.....0.4mg

CARNAUBA WAX.....0.0043mg

OPADRY WHITE (YS-1-7706-G).....2.97mg

衛生福利部
食品藥物管理署
核對印章
1036012430

新增貼標廠：久裕企業股份有限公司
(桃園市桃園區大林里興邦路43巷2之1號
C棟1樓A區, 3樓B區和4樓A、B區)

105.8.01

1056017086

委託貼標廠「久裕企業股份有限公司」地址變更：
桃園市桃園區大林里興邦路43巷2之1號4
樓3樓B區, 1樓A區。

1060018440
106 5.04

新增二級包裝廠
廠名：裕利股份有限公司
廠址：桃園市大園區和平里1鄰開和路91號

108.8.06

1081490991

刪除委託貼標廠：
久裕企業股份有限公司

10.10.04

1101493211

一、二級包裝廠變更為：
「Lusomedicamenta Sociedade Técnica
Farmacéutica S.A. (Estrada Consiglieri
Pedrosom, 69-B, Queluz de Baixo,
2730-055 Barcarena, Portugal) 112.9.07

1120721141