

臺灣建構中藥用藥安全環境計畫(2007-2008)

研究成果彙編電子書



簡 介

為統籌整合資源、執行法定業務、符合民眾期待、回應立法院決議、世界衛生組織對傳統醫學決議及我國生物科技發展之目標，奉行政院 95 年 5 月 26 日院臺衛字第 0950000894 號函核定於 93 年起執行建構中藥用藥安全環境計畫，全程計畫為期 6 年，計畫內容涵蓋提升中藥產業之人「專業素養」與物「藥品品質」，並概分為『落實中藥製劑（材）品質管制機制』、『建立亞太中藥標準品供應機制』、『修訂中藥法律規章及加強宣導教育』、『強化中藥產業科技人才培訓』、『強化中藥資源管理與建立資訊暨通路網絡』及『強化中藥製程安全與建立研發平台』等 6 大部分。

總結自 2004 迄 2008 年止之計畫施行期間，實施重點成果包

含『出版中華中藥典』、推動全面實施 GMP 中藥廠、制定中藥原料法源管理、加強中藥製劑品管機制、降低藥材誤混用比例、辦理法規及用藥安全人才培訓、執行中藥不良反應通報機制、建置中草藥安全資訊網站、研究並建立品質管制規格及研議不合時宜法規與提出草案建議』等各項研究面與政策面之評估報告，以作為我國建立中藥用藥安全環境暨政策研擬之重要背景依據。

為促成行政院核定用藥安全政策之宣導及遠景溝通之目標，本會特將研究成果編輯成冊，以利推展業務與政策，進而建構安全用藥環境，其中，2004、2005 年及 2006 年成果部分已刊載本會 2005、2006 年及 2007 年出版之「行政院衛生署中醫藥委員會學術暨臨床應用研討會成果彙編」一書中，而本書特擇定 2007-2008 年之 28 件成果報告，以全文報告方式呈現，供中醫藥界及民眾分享。

綜上，希藉由本計畫之實施及結合國內產官學研之合作，訂定我國中藥的未來的遠景與目標，建構一個讓民眾免於用藥恐懼之安全環境，並發揮我國中藥產業的國際優勢，加速我國生物科技的發展。

(本書出版機關：行政院衛生署中醫藥委員會；

總編輯：林宜信，2009.08)