

## 澳洲對藥物的規管

立法會衛生事務委員會在2001年1月8日的會議席上，要求資料研究及圖書館服務部就澳洲對藥物的規管進行研究。

現將研究大綱載列如下：

### 第1部 —— 引言

簡略介紹法例對不同藥物的定義，例如表列藥物、註冊藥物、豁免或免受限制藥物、輔助藥物等。

### 第2部 —— 一些有關澳洲的基本資料

人口及國內生產總值數字，以及各種藥物的銷售量，包括進口藥物及本地製造藥物的銷售量。

### 第3部 —— 澳洲對藥物的規管

- ◆ 相關的法例和指引，以及負責的主管機構；
- ◆ 對藥物的製造、宣傳(只以醫護專業人員為宣傳對象或以所有消費者為宣傳對象)、附加標籤，以及銷售(包括對配藥處／藥房的規管)的管制；
- ◆ 藥物功效聲稱；
- ◆ 處理投訴的程序；及
- ◆ 執法情況，包括專利法例、定罪及罰則。

### 第4部 —— 分析

資料研究及圖書館服務部建議於2001年3月起展開上述研究項目，並於2001年5月完成。