

立法會

Legislative Council

立法會CB(3) 145/13-14號文件

檔 號 : CB(3)/M/OR

電 話 : 3919 3300

日 期 : 2013年11月7日

發文者 : 立法會秘書

受文者 : 立法會全體議員

2013年11月27日的立法會會議

根據《藥劑業及毒藥條例》 動議的擬議決議案

食物及衛生局局長將於2013年11月27日的立法會會議上，根據《藥劑業及毒藥條例》(第138章)第29條動議一項擬議決議案。現附上該擬議決議案，供議員考慮。立法會主席已指示應按所交來的原有措辭印載在立法會議程上。

2. 局長在動議該項擬議決議案時將會發表的演辭(中文及英文本)亦一併附上。

立法會秘書

(梁慶儀代行)

連附件

《藥劑業及毒藥條例》

決議

(根據《藥劑業及毒藥條例》(第 138 章)第 29 條)

議決批准藥劑業及毒藥管理局於 2013 年 10 月 25 日訂立的 —

- (a) 《2013 年藥劑業及毒藥(修訂)(第 6 號)規例》；及
- (b) 《2013 年毒藥表(修訂)(第 6 號)規例》。

《2013 年藥劑業及毒藥(修訂)(第 6 號)規例》

(由藥劑業及毒藥管理局根據《藥劑業及毒藥條例》(第 138 章)第 29 條在
須經立法會批准的規限下訂立)

藥劑業及毒藥管理局
主席

1. 修訂《藥劑業及毒藥規例》

《藥劑業及毒藥規例》(第 138 章, 附屬法例 A)現予修訂, 修訂
方式列於第 2 及 3 條。

2. 修訂附表 1(關於銷售、供應、標籤及貯存的限制根據第 3、5、 6、15、19、22、23 及 24 條而適用的物質)

附表 1, A 分部 —

按筆劃數目順序加入

“米拉貝隆；其鹽類；其酯類；它們的鹽類
帕瑞肽；其鹽類”。

2013 年 10 月 25 日

3. 修訂附表 3(第 9 條規定僅可按照註冊醫生、註冊牙醫或註冊獸醫 開出的處方而以零售方式銷售的物質)

附表 3, A 分部 —

按筆劃數目順序加入

“米拉貝隆；其鹽類；其酯類；它們的鹽類
帕瑞肽；其鹽類”。

註釋

本規例在《藥劑業及毒藥規例》(第 138 章，附屬法例 A)(**《主體規例》**)附表 1 的 A 分部及附表 3 的 A 分部中加入 2 種物質，使該等物質的銷售、供應、標籤及貯存均受《藥劑業及毒藥條例》(第 138 章)及《主體規例》施加的限制所規限。

《2013 年毒藥表(修訂)(第 6 號)規例》

(由藥劑業及毒藥管理局根據《藥劑業及毒藥條例》(第 138 章)第 29 條在
須經立法會批准的規限下訂立)

1. 修訂《毒藥表規例》

《毒藥表規例》(第 138 章，附屬法例 B)現予修訂，修訂方式列
於第 2 條。

2. 修訂附表(毒藥表)

附表，第 I 部，A 分部 —

按筆劃數目順序加入

“米拉貝隆；其鹽類；其酯類；它們的鹽類
帕瑞肽；其鹽類”。

註釋

本規例在《毒藥表規例》(第 138 章，附屬法例 B)的附表所列的
毒藥表的第一部的 A 分部中加入 2 種物質，使含有該等物質的毒
藥(除須符合其他適用的規定外)，只能在獲授權毒藥銷售商的註
冊處所內，由註冊藥劑師或在其在場監督下出售。

藥劑業及毒藥管理局
主席

2013 年 10 月 25 日

二零一三年十一月二十七日立法會會議席上
食物及衛生局局長致辭全文

《藥劑業及毒藥條例》(第 138 章)

《2013 年藥劑業及毒藥(修訂)(第 6 號)規例》
《2013 年毒藥表(修訂) (第 6 號)規例》

主席：

我謹動議通過議程所印載，以我名義提出的議案。

2. 現時，我們根據《藥劑業及毒藥條例》制定一套註冊和監察制度，規管藥劑製品的銷售及供應。根據條例訂立的《藥劑業及毒藥規例》及《毒藥表規例》，分別載列一個毒藥表及數個附表。毒藥表內不同部分及各附表上的藥物，在銷售條件及備存記錄方面均受到不同程度的管制。

3. 為保障市民健康，某些藥劑製品必須在註冊藥劑師在場監督下，在藥房出售；某些藥劑製品的銷售詳情則須妥為記錄，包括銷售日期、購買人的姓名及地址、藥物名稱及數量，以及購買該藥物的目的；另一些藥劑製品則須有註冊醫生、牙醫或獸醫的處方，才可出售。

4. 因應兩種藥物的註冊申請，藥劑業及毒藥管理局建議，在毒藥表的第一部及《藥劑業及毒藥規例》的附表 1 及附表 3 內加入以下兩種物質：

- (a) 米拉貝隆（Mirabegron）；其鹽類；其酯類；它們的鹽類；及
- (b) 帕瑞肽（Pasireotide）；其鹽類。

含有以上兩種物質的藥劑製品及製劑必須根據處方，在註冊藥劑師在場監督下於藥房出售。

5. 我們建議有關在毒藥表第一部及《藥劑業及毒藥規例》的附表 1 及附表 3 內加入以上兩種物質的修訂規例，在今年十一月二十九日刊憲後即時生效，以便盡早對含有以上物質的藥劑製品加以管制，並讓這些藥劑製品早日市場銷售。

6. 上述兩條修訂規例是由藥劑業及毒藥管理局擬定。管理局根據《藥劑業及毒藥條例》成立，是負責規管藥劑製品的法定機構，成員來自藥劑業、醫療界和學術界。鑑於上述藥物的效用、毒性和潛在副作用，該局認為必須作出有關的擬議修

訂。

7. 主席，我謹此陳詞，希望各位議員支持這項動議。

8. 多謝主席！