

意见书

一、就中成药注册、检测及发展。

中成药注册应简单些，不要像西药那样严谨。因为大多数单味浓缩中药粉和中药饮片是一样的药效。中药的组合方剂已经几千千年的传承安全使用，那些组合方剂一看就知道药效的安全性。所以用单味浓缩中药粉做成组合方剂胶囊和药丸的中成药，就知道它的可靠性和安全性。关于检测中成药做的胶囊和药丸是用单味中药浓缩粉，而单味中药浓缩粉是已通过农药物重金属、细菌检测，所以不需重复检测。

二、引入 GMP（生产质量管理规范）。

中药在欧美国家都不把中药当成药物看待。GMP 能向欧美国家销售吗？如要进行 GMP 需要大量资金投入和人才投入，以香港市场来说是不可以生存发展。以前和至今都没有行使 GMP，而我们做的中成药一样有效运作。GMP 在香港可以以后视情况而定，而不要现在实施，要发展和安全性不一定要 GMP 才能做到。没有 GMP 中成药也安全有效。

三、目前应把工作的注意力集中在如何把中成药效提高到百分之八十五以上的治愈率。把中成药做成胶囊和药丸，前提一定要证明有效组合药方做成的，提供给所有中医师治病使用，这样就能提高中医师治愈率，把中药药效提高。

中医师水平参差不齐，他们使用自己定的方剂去治病，有的有把握能治好，第二次、第三次使用同一剂，但有时忘了几味药，疗效受影响，有的中医师还没找到医好某病的组合药方，不停在病人身上试治，结果疗效不佳不能治好病。有个案例病症找遍所有的医书、方剂怎么都治愈不好，这个要靠本人有创新理论的组方剂才能治好病症。本人是有经验的过来人，有些发现经过反复思考再加再减变成有效组合药方，然后做成胶囊和药丸对数位病者治病得心应手。

大陆已实施 GMP 很多年，据我所察多数的中成药疗效不佳，治愈率低。这是为什么呢？我认为医才还没出现。其实中医中药是人类最需要的调理精华，通过气、血、津、湿还有淋巴疏通来达到调理平衡。机能不平衡就有病，平衡了就没有病。所以有这样的精华调理，人类的病症有什么不能治好呢？我相信多数的病症，中药做的中成药一定能根治多数的病，比西药更能治好病。

既然行施 GMP 而中成药药效没什么提高，治愈率低，为什么要现在实行呢？不如把中成药治愈率提高，把有效或特效的组合药方，让它们展现医治病人造福人类，之后再 GMP 也不迟。

For and on behalf of
TOP LOYAL INTERNATIONAL DEVELOPMENT LIMITED
旺高國際發展有限公司

陳國東

Authorized Signature(s)