

致：中醫藥發展事宜小組委員會

香港中醫藥管理委員會

中醫組委員註冊事務小組主席

養身堂中醫藥顧問中心 執行董事
謝文賢

在歷史上，中醫藥屬源遠流長的一種與人類健康有影響極大的生物，植物藥學的依賴附體。直至今日，隨著社會進度，人類對治療體系有更強烈的要求。便進行對藥物的改革，原來屬於民間手工製成品，現在要求更科學化，透過 GMP 的準測來厘定藥品的合格與否。在業界而言，是處在接受的過程之中。業界希望整個過程不必操之過急，亦不是一，兩年之間可接納的工序。長遠的目標直指“歐盟標準”。

如果一下子去到長遠的目標“歐盟標準”情況下生產藥品，應該體諒到業界之苦，研究時間在 5 年或更長些的時間為合理的要求。

2015.1.21