

(马六甲 18 日讯) 卫生部副部长拿督阿杜拉迪促请本地药品制造商，确保所生产的药品符合国际标准及价格合理。

他说，这主要是面对 2010 年东协自由贸易开放后，东协成员国生产的药品只需在本身国家注册一次，即可在其他东协国家销售所出现的竞争与挑战。

他举例，在印尼生产和注册的药品，外销到其他东协成员国时不须再经过有关国家政府的注册，这将方便制造商将他们的产品推广到东协国家。

阿杜拉迪今日为马六甲希百寿药厂新落成的液体药物制造厂主持开幕后，向记者发表谈话。

他说，目前，任何药品若要在我国销售，必须先获得我国政府的注册，然后才能进入国内市场。

价格须合理

有鉴于此，他表示，本地药品制造商必须时常确保所生产的药品符合国际标准以及价格是消费人可以承担的。

“否则，一旦 2010 年之后，其他东协成员国生产的药品大量进

阿杜拉迪：面对东协竞争 药品生产须符国际标准



● 物制造部门。
阿杜拉迪（左二）参观希百寿药厂的液体药

入我国，消费人拥有更多选择，本地制造商可能无法和外国商家竞争。”

阿杜拉迪也说，东协成员国将设立一个委员会，确保 2010 年后，所有进入东协国家的药品的监管受到承认及符合国际标准。

此外，他也说，今年 1 月 1 日起，化妆品也不需要注册，所有在本地市场的化妆品只需通报卫生局后，即可以进入市场。

不过，一旦这些化妆品的成份被发现含有违禁药物，政府可以将制造商控上法庭。