

# “振兴皖药”行动，再提新目标

## 加快推进“六大工程”、“七大医药板块”建设，“医药创新公共服务平台”升级扩面

2008年，为了积极应对金融危机，省食品药品监督管理局提出了“振兴皖药”行动计划。计划一提出，就得到省委、省政府的高度肯定，今年该计划再次被列入省政府重点工作安排。

那么“振兴皖药”行动计划今年将有哪些重点举措？昨日记者采访了省药监局相关负责人。



### 加快推进“六大工程”

据了解，“振兴皖药”行动计划，包括“六大工程”、“七大医药板块”、“十二大医药园区”、“医药展销平台”等重要内容。

“六大工程”建设即：宣传皖药风采打造皖药品牌工程、医药经济发展环境优化工程、中药材产业化提速增效工程、医药科技创新和产学研对接工程、皖药质量强基固本工程和服务药企招商引资和园区建设工程。

今年省药监局将继续实施“医药经济发展环境优化工程”，深入推进以“两集中、两到位”为核心的行政审批制度改革，探索建立分

工明确、运转顺畅的行政审批工作制度，着力打造行政审批工作新模式，切实提高行政审批效能；开通食品药品监管审批“绿色通道”，围绕经济社会发展大局，对全省医药发展重大项目、招商引资项目、振兴皖药行动计划的重点项目和突发的公共卫生应急处理所需药械等项目审批。

### 推动“七大医药板块”建设

在“七大医药板块”建设中，今年进一步完善各板块的工作机制，切实推进亳州中药材生产加工和销售板块、阜阳太和医药物流板块、皖东医疗器械板块、淮南和宣城药用辅料基地、皖江大输液板块、皖北原料药板块和合肥生物制药板块等七大板块。

省药监局要求各区域板块的牵头单位、协助单位每年要定期组织召开各板块的座谈会、工作推进会、专项协调会，切实发挥应有作用，强化各医药板块内工作联动，促进各医药

板块快速发展。

同时，推进“医药产业园区”建设，重点支持“十二大医药园区、产业集群”做大做强，打造一批年产值过10亿元的医药产业集群。

### “医药创新公共服务平台”升级扩面

今年我省将“平台”建设中加大力度。在“医药创新公共服务平台”建设中，以提高全省医药质量管理水平为重点，进一步凸显安徽医药质量管理和工艺升级的特色优势。整合省局相关直属单位的优势资源，为全省医药创新提供有力的信息、技术、人才等方面的支撑和服务。完成省级重点实验室（工程技术中心）升级改造，建成“国内先进，行业一流”的开放性、公益性医药创新公共服务平台的相关实验室，提升技术服务能力。推进产学研技术联盟建设。支持和促进省内有关大专院校、医药研究机构同医药企业的联系和对接，促进科技成果的转化。

王玉



2013年元月起，省食品药品监督管理局在合肥60多座公交车站，投放为期三个月的安全饮食用药公益广告。聚科普知识、形象展示、职能宣传和12331宣传于一体公益广告，设计精美、内容丰富，受到社会各界肯定。孙斌园/图



### 哪些食品不宜打包带走

春节期间，一些亲朋好友聚会后，总是习惯性的进行打包。记者在采访中了解到，餐桌上的菜肴不是所有的都可以打包。比如，蔬菜就不宜打包。因为蔬菜富含维生素，而维生素反复加热后会迅速流失。另外，蔬菜中的硝酸盐反复加热后，会生成含量较高的亚硝酸盐，对身体造成危害。

此外，凉菜、色拉等不宜打包，因为在制作过程中没经过加热，很容易染上细菌；同时凉菜也不易重新加热。打包的菜肴最好是适合重新加热的。

### 药物的慎用、忌用和禁用

- 1.“慎用”：是指药可以谨慎使用，并非绝对不能用，但必须观察病人用药情况，一旦出现不良反应需立即停药。
- 2.“忌用”：即避免使用或最好不用。
- 3.“禁用”：即绝对禁止使用。

### 保健食品能否代替药物

保健食品是具有特定保健功能的食品，不得对人体产生急性、亚急性或者慢性危害，其标签、说明书不得涉及疾病预防、治疗功能，内容必须真实，应当载明适宜人群、不适宜人群、功效成分或者标志性成分及其含量等；产品的功能和成分必须与标签、说明书相一致。保健食品不能代替药物。

### 如何判断化妆品是否合法

化妆品在这个春节期间受到了许多爱美人士的欢迎。那么怎样挑选安全的化妆品呢？

据省药监局相关负责人介绍，合法的化妆品，应标注“化妆品生产企业卫生许可证号”，如果是进口化妆品，则应标注“进口化妆品卫生许可批件号”或“进口非特殊用途化妆品备案凭证号”。

此外，合法化妆品的标签上应当注明产品名称、厂名；外包装或说明书上应当注明生产日期和有效使用期限。对可能引起不良反应的化妆品，说明书上应当注明使用方法、注意事项。化妆品标签、小包装或者说明书上不得注有适应症、不得宣传疗效、不得使用医疗术语。

王玉 整理

国家食品药品监督管理局要求：2013年12月31日后没有通过新修订药品GMP认证的血液制品、疫苗、注射剂等无菌药品以及在2015年12月31日后未能通过新修订药品GMP认证的其他药品生产企业（车间），必须停止生产。

这意味着，安徽制药产业未来的格局将会受到重大影响，甚至关系到一些制药企业的生死存亡。为此，省食品药品监督管理局将带领全省药监系统和企业，对实施新修订药品GMP打一场攻坚战，并务求这场战役的新胜利。

## 打一场新修订药品GMP的攻坚战



日前省食品药品监督管理局为了推进全省新修订药品GMP实施，明确了目标，并确定了时间节点。

### 明确时间、责任和目标

据介绍，目前省食品药品监督管理局已经制定出实施新修订药品GMP的目标和要求。

首先省药监局将成立新修订药品GMP推进工作领导小组。各医药企业成立由主要负责人为组长的新修订药品GMP实施领导小组。企业内部严格管理与药监部门外部监管力量形成有机衔接，内、外监管力量密切配合，形成合力，就能有效保证药品生产质量安全、有效、可控。

同时，各要求各市食品药品监督管理局要结合省局工作目标时段要求和各地实际，分析企业情况，明确整体规划，确定阶段工作目标。企业要对实施新修订药品GMP工作进行规划，制订实施工作方案和进度安排，向省、市局作出书面承诺，保证按计划、按时限要求实施并通过认证。

### 分片包干，鼓励企业重组

为了确保工作的实施扎实、细致，省药监局要求各市食品药品监督管理局，将对企业实施新修订药品GMP的总体情况和具体进度进行梳理，指定联系督导员，分类指导企业实施新修订药品GMP。

省药监局将对重点企业实行分片督导联系制度，落实有关职能处室和省药品审评认证中心负责人，每人负责联系一到两个片区企业，根据需要，不定期对片区所在市局和企业进行调研和上门指导。

此外，还将请专家和资深检查员到重点企业进行帮扶指导。对于基本具备

实施条件的企业，督促其尽早申请认证检查，促其早日通过认证。对企业基础差、改造投资大、产品无市场、技术人员不足的企业，鼓励其勇于退出或与优势企业兼并重组，实施新修订药品GMP。

### 通过认证将给予优惠政策

今年将在年内率先申报新修订药品GMP的企业中，评选具有一定条件企业，给予一定的经费支持，促进企业加快实施进度。

鼓励企业在实施新修订药品GMP过程中，贯彻落实工信部、卫生部、国家食品药品监督管理局联合下发的《关于加快医药行业结构调整的指导意见》，开展企业间的强强联合、兼并重组，促进产业升级和优势企业做大做强。

各市药监局加强与有关部门的协调与配合，争取有关部门支持优势企业药品GMP改造项目，对通过认证的企业给予一定的优惠政策。

王玉