

中醫藥發展基金

中成藥生產品質管制系統優化資助計畫(A2) - 獲批核專案*一覽表

(於 2025 年 7 月 4 日更新)

請注意：此一覽表只與中成藥生產品質管制系統優化資助計畫(A2)有關，以供公眾參閱。醫務衛生局、基金諮詢委員會和香港生產力促進局不保證獲資助項目最終能成功獲得《製造商證明書(中成藥生產品質管制規範)》，亦不保證獲資助的設施的品質及效能等，也不會負責任何獲資助專案直接或間接衍生的法律責任。

2020-2021 財政年度 獲批核專案

申請編號	申請機構	所屬資助計畫 [#]	最高獲審批資助金額(港元)
21A2A001_01	嶺南藥廠(香港)有限公司	A2-1	\$30,000.00
21A2A001_02	嶺南藥廠(香港)有限公司	A2-2(ii)	\$150,000.00

2021-2022 財政年度 獲批核專案

申請編號	申請機構	所屬資助計畫 [#]	最高獲審批資助金額(港元)
21A2A002_01	中國醫館	A2-1	\$30,000.00
21A2A002_02	中國醫館	A2-2(ii)	\$150,000.00
21A2A003_01	漢方醫藥有限公司	A2-1	\$29,700.00
21A2A004_01	古林堂(大宏貿易有限公司經營)	A2-1	\$30,000.00
21A2A005_01	惠輝貿易公司	A2-1	\$30,000.00
21A2A006_01	漢生堂製藥有限公司	A2-1	\$29,700.00
21A2A006_02	漢生堂製藥有限公司	A2-3	\$600,000.00

2022-2023 財政年度 獲批核專案

申請編號	申請機構	所屬資助計畫 [#]	最高獲審批資助金額(港元)
22A2A006_03	漢生堂製藥有限公司	A2-2(iii)	\$200,000.00
22A2A007_01	恒昌隆藥品有限公司	A2-1	\$30,000.00
21A2A005_02	惠輝貿易公司	A2-3	\$600,000.00
21A2A001_03	嶺南藥廠(香港)有限公司	A2-2(i)	\$100,000.00

2023-2024 財政年度 獲批核專案

申請編號	申請機構	所屬資助計畫 [#]	最高獲審批資助金額(港元)
23A2A001_01	班中八和堂(香港)有限公司	A2-1	\$30,000.00
21A2A003_02	漢方醫藥有限公司	A2-3	\$600,000.00

2024-2025 財政年度 獲批核專案

申請編號	申請機構	所屬資助計畫 [#]	最高獲審批資助金額(港元)
24A2A001_01	瑞士綠寶大藥廠有限公司	A2-1	\$30,000.00
23A2A002_01	香港陳老二藥廠有限公司	A2-3	\$600,000.00
21A2A004_03-05	古林堂藥廠(大宏貿易有限公司經營)	A2-3	\$47,675.30
24A2A002_01-05	景豐香港貿易有限公司	A2-3	\$413,500.00
24A2A004_01	黃氏國際藥業有限公司	A2-3	\$315,962.50
24A2A005_01-02	歐化藥業(香港)有限公司	A2-3	\$336,410.00
24A2A002_06	景豐香港貿易有限公司	A2-1	\$30,000.00
24A2A003_01	香港紫花油大藥廠有限公司	A2-3	\$42,500.00
21A2A001_05	嶺南藥廠(香港)有限公司	A2-3	\$600,000.00
24A2A006_01	太和洞藥廠有限公司	A2-1	\$30,000.00
24A2A007_01	善億堂藥廠有限公司	A2-1	\$30,000.00
24A2A008_01	余仁生(香港)有限公司	A2-1	\$29,700.00
24A2A009_01	余仁生藥業有限公司	A2-1	\$29,700.00

24A2A010_01	歐美製藥廠有限公司	A2-1	\$29,700.00
-------------	-----------	------	-------------

2025-2026 財政年度 獲批核專案

申請編號	申請機構	所屬資助計畫 [#]	最高獲審批資助金額(港元)
24A2A006_02	太和洞藥廠有限公司	A2-2(i)	\$100,000.00

* 「獲批核項目」是指已獲批核及已簽訂有法律效力的資助合約（即推行中或已完成）之項目。

資助計畫包括：

1. 中成藥生產品質管制規範 (GMP)基本評估資助計畫 (A2-1 計畫)；
2. 中成藥生產品質管制規範 (GMP)顧問服務資助計畫 (A2-2 計畫)：
 - (i) 就符合中成藥生產品質管制規範(GMP)認證之差距分析提供顧問服務(A2-2(i)計畫)；
 - (ii) 就生產品質管制、標準操作程式(SOP)提供顧問服務(A2-2(ii)計畫)；
 - (iii) 就為廠商準備符合中成藥生產品質管制規範(GMP)之申請提案提供顧問服務(A2-2(iii)計畫)；
3. 中成藥生產品質管制規範(GMP)設備資助計畫(A2-3 計畫)。