

# 《中医药进入国际市场的政策法规壁垒与对策》

## 书籍信息

版次：1

页数：

字数：

印刷时间：2013年10月01日

开本：16开

纸张：胶版纸

包装：平装

是否套装：否

国际标准书号ISBN：9787506762274

## 内容简介

《中医药进入国际市场的政策法规壁垒与对策》共分为四章，并附有通关实务指南和澳大利亚维多利亚州《中医注册法》。全书主要通过调研国外天然药物（中草药）注册管理和中医管理的政策法规，系统分析和整理国外中医药管理的政策法规，提出解决中医药进入国际市场面临政策法规壁垒的对策，对中医药进入国际市场及时准确把握国际规则，促进中医药国际化服务有重要实用价值。《中医药进入国际市场的政策法规壁垒与对策》适用于中药企业、药政管理人员、科研单位及有关社会各界人士阅读，亦可作为医药院校师生的参考书。

## 目录

### 第一章 世界各国中医药管理政策法规

#### 第一节 亚洲篇

- 一、日本
- 二、韩国
- 三、新加坡
- 四、马来西亚
- 五、泰国
- 六、菲律宾
- 七、印度尼西亚
- 八、越南
- 九、以色列
- 十、伊朗
- 十一、阿拉伯联合酋长国
- 十二、印度

#### 第一节 亚洲篇

##### 二、韩国

##### 四、马来西亚

##### 六、菲律宾

八、越南

十、伊朗

十二、印度

十四、尼泊尔

十六、中国香港地区

## 第二节 欧洲篇

二、德国

四、法国

六、荷兰

八、卢森堡

十、波兰

十二、葡萄牙

十四、罗马尼亚

十六、匈牙利

十八、格鲁吉亚

二十、瑞士

二十二、芬兰

二十四、挪威

## 第三节 美洲篇

二、加拿大

四、巴哈马群岛

六、墨西哥

八、阿根廷

十、秘鲁

十二、委内瑞拉

#### 第四节 大洋洲篇

二、新西兰

四、基里巴斯

#### 第五节 非洲篇

二、坦桑尼亚

四、加纳

六、津巴布韦

八、毛里求斯

十、埃塞俄比亚

#### 一、亚洲主要国家中医药管理政策法规总结

(二) 亚洲各国中医药管理情况比较分析

(一) 欧洲主要国家中医药管理情况综述

(三) 中药在欧洲主要国家注册管理情况总结

(五) 欧洲主要国家对生产商、批发商以及进口商的要求

(七) 欧洲草药注册管理特点总结

(一) 美洲主要国家中医药管理情况综述

(三) 美、加对饮食补充剂 / 天然健康制品的GMP管理

## （五）美、加对中医药管理的特点总结

## 五、非洲主要国家中医药管理政策法规总结

## 七、中药在世界各国的名称及定义

### （一）认知机遇

## 第三章 中医药进入国际市场面临的政策法规壁垒

### 二、不同注册申报要求导致的壁垒

### 四、多种类型的认证制度壁垒

### 六、包装和标签规则方面的壁垒

### 八、质量标准缺乏国际统一标准

### 十、中医从业者缺乏合法地位

## 一、充分利用各国中（草）药、植物药简化注册程序的规定

### （一）选择合适的身份进入各国市场

## 三、建立针对中药技术性贸易壁垒的反技术性贸易壁垒服务体系

## 五、建立与国际接轨的质量、技术标准

### （一）加快与国际接轨步伐，提升整个中药出口行业的技术水准

### （三）通过技术改造获得符合出口国标准的GMP认证

## 八、加强企业间的跨国合作

## 十、积极与国内外研究机构合作

## 十二、加强中医药文化的对外传播，促进中医药的国际交流与合作

### 一、日本口岸通关务实指南

### 三、新加坡口岸通关务实指南

五、泰国口岸通关务实指南

七、印度尼西亚口岸通关务实指南

九、印度口岸通关务实指南

十一、德国口岸通关务实指南

十三、奥地利口岸通关务实指南

十五、意大利口岸通关务实指南

十七、荷兰口岸通关务实指南

十九、加拿大口岸通关务实指南

二十一、墨西哥口岸通关务实指南

二十三、澳大利亚口岸通关务实指南

附录二 澳大利亚维多利亚州《中医注册法》

第二部分 注册

第四部分 维多利亚民事和行政法庭的复审

第六部分 行政机构

第八部分 执行和补充权力

第十部分 修订与变更

[显示全部信息](#)

本站所提供下载的PDF图书仅提供预览和简介，请支持正版图书。

[更多资源请访问www.tushupdf.com](http://www.tushupdf.com)