



澳門特別行政區
Região Administrativa Especial de Macau
科學技術發展基金
Fundo para o Desenvolvimento das Ciências e da Tecnologia

關於立法會施家倫議員書面質詢的回覆

遵照行政長官指示，經徵詢經濟及科技發展局、藥物監督管理局及澳門投資發展股份有限公司的意見，本基金對立法會2026年1月5日第019/E18/VIII/GPAL/2026號函轉來施家倫議員於2025年12月29日提出，行政長官辦公室於2026年1月5日收到的書面質詢，回覆如下：

深化產學研合作與成果轉化，推動科研方向緊密對接市場需求，是本基金的重點工作。目前，本基金的資助與服務體系已全面覆蓋基礎研究、應用研究至成果轉化的完整創新鏈條，2021年至2025年共資助了240個產學研合作研發項目。一批項目成果已成功轉化與落地，近期的案例是去年11月上市的一款中醫藥產品，該產品由本澳高校研發，並成功由本澳企業轉化，實現了從實驗室研發到本地廠房生產、再到藥房銷售的“高校研發、本地轉化”的成功典範。

本基金還積極搭建橋樑，推動產學研深度融合。當中包括透過建立“企業出題、高校解題”的合作機制，引導澳門高校的科研團隊針對產業界提出的技術難題進行攻關，以及通過“產學研線上配對平台”等服務，推動企業的具體需求與高校的技術供給對接。

此外，經濟及科技發展局除推出支持措施鼓勵本澳製藥企業取得GMP認證及為產品進行註冊外，亦積極協助本澳生物醫藥領域在內的藥企與外地機構或企業對接，開展包括臨床研究、產品研發等不同方面的合作。

粵澳合作中醫藥科技產業園則充分發揮“中醫藥產品海外註冊公共服務平台”及澳門中葡平台的優勢，積極運用“以醫帶藥”推廣模式，持續助力包括澳門企業在內的中醫藥產品開展國際註冊及海外貿易。同時，有序維護和深化與中國-葡語國家經貿合作論壇（澳門）常設秘書處、葡語國家、東盟國家等在內的海外藥監機構合作關係，積極推動醫藥產品在海外註冊，進一步弘揚和傳播中醫藥文化。截至去年底，已成功於莫桑比克取得植物藥註冊批文的13款產品中，共有5款為澳門企業產品；在巴



澳門特別行政區
Região Administrativa Especial de Macau
科學技術發展基金
Fundo para o Desenvolvimento das Ciências e da Tecnologia

頁編號
Pág. n.º
日期：
Data

2

請見電子簽名上所載的日期
Vide a data da assinatura
electrónica

西取得註冊備案上市許可的12款產品中，有3款來自澳門企業。

產業園還依托“國際青年中醫生交流基地”，持續開展面向國際中醫藥人才的專業培訓、交流沙龍、海外實踐等交流活動，強化“醫”、“藥”協同出海，豐富澳門衛生部門“持續專業發展（CPD）培訓機構”建設；聯合政府及高校開展專業培訓、中藥註冊審評、面向葡語/東盟國家醫藥研修等，並深化澳琴醫療人才交流，拓展澳門中醫藥人才執業空間。未來，特區政府將進一步創設有利條件更好助力本澳中醫藥大健康企業出海發展。

至於臨床試驗，是藥物研發過程中至關重要的一環。藥物監督管理局表示，去年3月生效實施的《藥物臨床試驗質量管理規範（GCP）》，為本澳科研機構開展的藥物臨床試驗創造具備與內地及國際標準接軌，並獲相關監管機構認可的條件。目前本澳有兩家醫院已開展藥物（西藥）及中成藥臨床試驗相關工作，該局會持續鼓勵本澳、內地及海外醫療機構共同開展多中心臨床試驗。

另外，特區政府成立了高校中醫藥區域技術轉移轉化（粵港澳大灣區）澳門分中心，能有效連結澳門高校（如澳門大學和澳門科技大學的中藥機制與質量全國重點實驗室）與內地高校的中醫藥研究資源和科研能力，透過與企業合作，推動開展藥物臨床試驗，加強中醫藥科研成果集聚轉化。

藥物監督管理局還鼓勵科研機構與企業合作，在臨床試驗環節納入目標市場相關人種作為受試者，系統收集種族特異性的藥效反應、安全性數據及藥物代謝參數等，以回應特定市場的准入要求，並鼓勵業界開展模擬目標市場氣候條件的專項穩定性試驗，驗證藥物在儲存、運輸及使用全過程中的質量穩定性。同時，持續按職能為業界提供技術諮詢與



澳門特別行政區
Região Administrativa Especial de Macau
科學技術發展基金
Fundo para o Desenvolvimento das Ciências e da Tecnologia

指導服務，協助縮短藥物研發和審批週期，以加快完成藥物註冊及投放市場。

行政委員會主席
余雨生