

包括食品科技專家、相關政府官員、消費者協會代表及食品工業界代表。登記之作業包括訂定製造準則、產品成分、及其它影响食品品質之因素以供審查依據，這些準則亦合乎國際間之標準及要求。此類登記制度雖然並無法律上強制執行的效力，但實際上申請登記的業者很多，這種制度對食品業者及消費者提供了選購的指引。

(2)藥物管理法：消費者之健康同時也受德國藥物管理法

之保障。藥物管理法頒佈於1978年，用以規範藥物之製造及產品品質。該法規定藥品在未經政府查驗通過其品質及效用安全之前不得販賣，而經過查驗登記合格之藥品上市後仍受政府衛生機關之監督，以確保消費者之服用安全。德國藥管法對於藥品之製造、配藥限制（指是否需經醫師處方才可服用），及對於新藥試用者之保護等均有詳細規定，而最重要的是對於新配方藥品上市

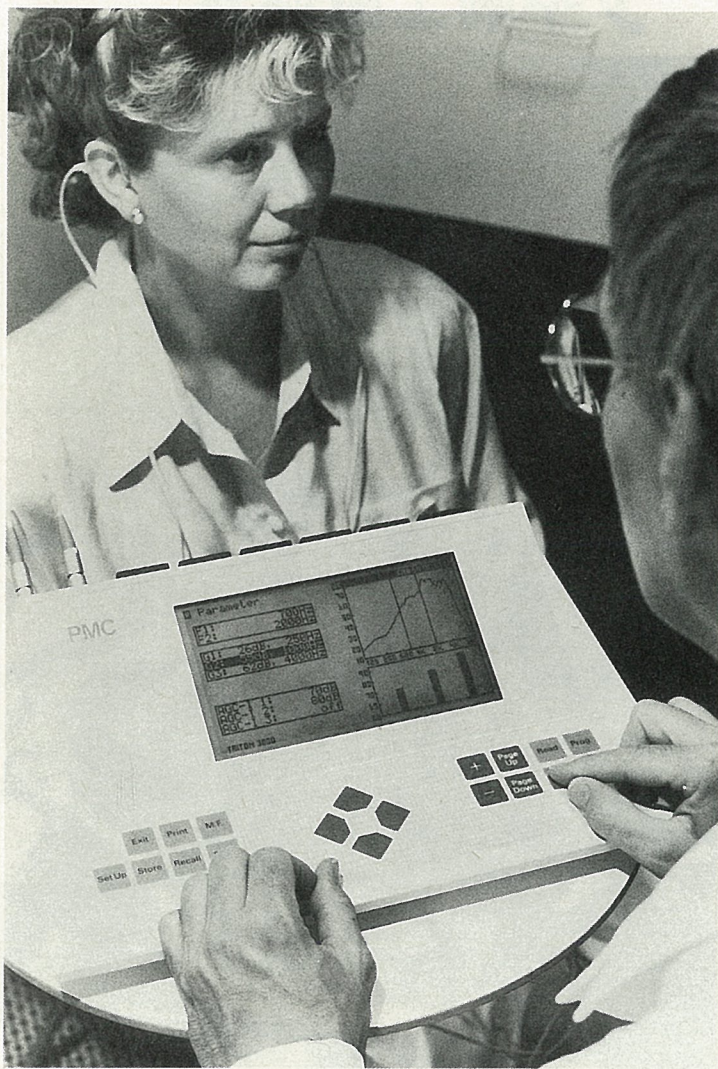
前安全性之測試，製造者應領有政府核發之許可証，而此類許可証之核發，只發給擁有良好之藥廠及合格人員之製造業者。如有藥物可能造成人體健康損害之情形，該法亦規定應標示警語。藥物管理法於1987年完成修正，對於德國消費者之健康保護，提供了更有效的保障。例如在新修正之法案中，規定有必須標示藥品之保存期限。

新葯之查驗登記及上市後 ►

## 數據式助聽器

從歐美各地來的助聽器製造者，代表將近全世界的一半市場佔有率，都將採用“數據式助聽器”的標準程式系統。這種在慕尼黑的西門子公司主導下聯合完成的系統稱為PMC“程式化多頻道 Programmable Multi Channel”，被形容為“為聽障者服務的一大步改進”。

助聽器愈能配合每個人的要求，語音傳達就愈清晰，聽覺亦就恢復得更多。至今，一般的助聽器調整都靠人力，因而很難隨時調整得恰好。至於尚屬新科技的數據式程式化助聽器就不一樣，例如根據殘存聽力多少而各別調節聲音大小及和諧音。西門子公司推出的新式助聽器 Tritoon 3000 是一種新的3頻道助聽器，傳播音域分為低、中、高三種頻率，這三種頻率可以獨立調整以適應佩用者。這種新式的助聽器已在德、奧、瑞士及美國普遍試用中。



數據式程式化助聽器改善收聽品質。由醫生依佩用者需要而調整控制數值，經程式單位儲存在助聽器中。

黃嘉／Inter Nationes Bonn