

പതിമൂന്നാം കേരള നിയമസഭ
ആറാം സമ്മേളനം

നക്ഷത്ര ചിഹ്നമിട്ട ചോദ്യം നമ്പർ: 71

12.12.2012 ൽ മറുപടിയ്ക്ക്

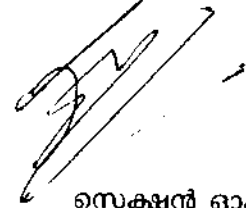
മരുന്നുകളുടെ ഗുണനിലവാരം

ചോദ്യം	ഉത്തരം
<p>ശ്രീ. മാത്യു. ടി. തോമസ് ശ്രീ. ജോസ് തെറ്റയിൽ ശ്രീമതി. ജമീലാ പ്രകാശം ശ്രീ. സി.കെ. നാണു</p>	<p>ശ്രീ. വി. എസ്. ശിവകുമാർ ആരോഗ്യവും കടുംബക്ഷേമവും ദേവസ്വവും വകുപ്പുമന്ത്രി</p>
<p>(എ) മരുന്നുകളുടെ ഗുണനിലവാരം പരിശോധിക്കാൻ നിലവിലുള്ള സംവിധാനം എന്താണെന്ന് വിശദമാക്കാമോ ;</p>	<p>(എ) കേരളത്തിൽ ഡ്രഗ്സ് കൺട്രോൾ വകുപ്പിന് കീഴിൽ തിരുവനന്തപുരത്ത് പ്രവർത്തിക്കുന്ന ഒരു ഡ്രഗ്സ് ടെസ്റ്റിംഗ് ലബോറട്ടറിയിൽ മാത്രമേ മരുന്നുകളുടെ ഗുണനിലവാരം പരിശോധിക്കുന്നുള്ളൂ. ഈ ലബോറട്ടറിയിൽ വർഷത്തിൽ ഏകദേശം 4000 സാമ്പിൾ മരുന്നുകൾ പരിശോധിക്കുന്നുണ്ട്. പരിശോധനാവേളയിൽ ഗുണനിലവാരമില്ലെന്ന് ബോധ്യപ്പെടുന്ന മരുന്നുകൾ വിപണിയിൽ നിന്ന് പിൻവലിക്കുകയും അവ വിൽക്കുന്നില്ലെന്ന് ഡ്രഗ്സ് ഇൻസ്പെക്ടർമാർ പരിശോധിച്ച് ഉറപ്പു വരുത്തുകയും ചെയ്യുന്നു. കൂടാതെ ഗുണനിലവാരമില്ലാത്ത മരുന്നുകളുടെ നിർമ്മാതാക്കൾക്കെതിരെ ശിക്ഷ നടപടികളും സ്വീകരിക്കുന്നുണ്ട്.</p>
<p>(ബി) ഗുണനിലവാരമില്ലാത്ത ഇൻസുലിനുകളും പ്രതിരോധ കുത്തിവയ്പ്പ് മരുന്നുകളും വിപണിയിൽ ലഭ്യമാണെന്ന വാർത്ത ശ്രദ്ധയിൽപ്പെട്ടിട്ടുണ്ടോ;</p>	<p>(ബി) & (സി) ശ്രദ്ധയിൽപ്പെട്ടിട്ടുണ്ട്. ഇൻസുലിനുകളും പ്രതിരോധ കുത്തിവയ്പ്പ് മരുന്നുകളും കേന്ദ്ര സർക്കാരിന്റെ കീഴിലുള്ള സെൻട്രൽ റിസർച്ച് ലബോറട്ടറിയിൽ പരിശോധിച്ച് ഗുണനിലവാരം ഉറപ്പാക്കിയതിനു ശേഷമാണ് വിപണിയിൽ എത്തിക്കുന്നത്. ഇത്തരം മരുന്നുകൾ വിപണിയിൽ ഇറക്കുമ്പോൾ തന്നെ കമ്പനികൾ അവയുടെ ഗുണനിലവാരം പരിശോധന നടത്തി ഉറപ്പുവരുത്തണമെന്ന് നിയമം മൂലം നിർദ്ദേശിച്ചിട്ടുണ്ട്. കേരളത്തിലെ ലാബിൽ ഇത്തരം മരുന്നുകൾ പരിശോധിക്കാൻ സംവിധാനം ഇല്ലാത്തതിനാൽ ഇവ വിപണിയിൽ നിന്നും റാൻ്റം ആയി ശേഖരിച്ച് ഇന്ത്യയിലെ അംഗീകൃത ലാബിൽ അയച്ച് റിപ്പോർട്ട് ലഭ്യമാക്കുകയാണ് ചെയ്യുന്നത്. ഇവ 2-ജി സെൽഷ്യസ് ഊഷ്മാവിൽ സൂക്ഷിച്ച് വിമാന മാർഗ്ഗേയാണ് ലബോറട്ടറിയിൽ എത്തിക്കേണ്ടത്. ആയതിനാൽ ഇവയുടെ പരിശോധനയിൽ പരിമിതികളുണ്ട്.</p>
<p>(സി) ഗുണനിലവാരം കുറഞ്ഞ മരുന്നുകളുടെ വിപണനം തടയുന്നതിനായി എന്തെല്ലാം നടപടികളാണ് സ്വീകരിച്ചിട്ടുള്ളതെന്ന് വ്യക്തമാക്കാമോ;</p>	<p>ഗുണനിലവാരമില്ലാത്ത മരുന്നുകളുടെ വില്പന നിർത്തി വയ്ക്കുകയും ഇവ ജനങ്ങൾ ഉപയോഗിക്കുന്നത് തടയുകയും ചെയ്യുന്നു. ടെസ്റ്റ് റിപ്പോർട്ട് നിർമ്മാതാവിന് ലഭ്യമാക്കി അവരുടെ മറുപടി അപഗ്രഥിച്ച് നിർമ്മാതാക്കൾക്കെതിരെ നടപടി സ്വീകരിക്കുന്നുണ്ട്. കൂടാതെ ഈ വിവരം എസ്.എം.എസ്. വഴി ബന്ധപ്പെട്ട എല്ലാവരെയും അറിയിക്കുന്നതിനുള്ള സംവിധാനവും ഇപ്പോൾ നിലവിലുണ്ട്.</p>

(ഡി)നിർദ്ദിഷ്ട ഗുണനിലവാരം ഉറപ്പുവരുത്തുന്നതിലേക്ക് മരുന്ന് കമ്പനിക്കാരെയും വിതരണക്കാരെയും ബാധ്യസ്ഥരാക്കുന്നതരത്തിൽ എന്തെങ്കിലും ചട്ടങ്ങൾ പുറപ്പെടുവിച്ചിട്ടുണ്ടോ;

(ഇ) എങ്കിൽ വിശദാംശങ്ങൾ ലഭ്യമാക്കുമോ ?

(ഡി)&(ഇ) ഡ്രഗ്സ് & കോസ്മെറ്റിക്സ് നിയമപ്രകാരം ഗുണനിലവാരം ഉറപ്പാക്കിയ ശേഷം മാത്രമേ മരുന്നുകമ്പനികൾ മരുന്നുകൾ വിപണിയിലിറക്കാൻ പാടുള്ളൂ. അവ ശരിയായ അന്തരീക്ഷത്തിലും ഊഷ്മാവിലും സൂക്ഷിച്ച് വിപണനം ചെയ്യുന്നതിന് വിതരണക്കാരും ബാധ്യസ്ഥരാണ്.



സെക്ഷൻ ഓഫീസർ