

പതിമൂന്നാം കേരള നിയമസഭ
എട്ടാം സമ്മേളനം

നക്ഷത്ര ചിഹ്നമിടാത്ത ചോദ്യം നം. 2397

01.04.2013-ൽ മറുപടിയ്ക്ക്

ആയുർവേദ മരുന്നുകളുടെ ഗുണനിലവാരം

ചോദ്യം

മറുപടി

ശ്രീ. അബ്ദുറഹിമാൻ രണ്ടത്താണി

ശ്രീ. വി.എസ്. ശിവകുമാർ
(ആരോഗ്യവും കുടുംബക്ഷേമവും ദേവസ്വവും
വകുപ്പുമന്ത്രി)

<p>(എ) സംസ്ഥാനത്ത് വില്പന നടത്തുന്ന ആയുർവേദ മരുന്നുകളുടെ ഗുണനിലവാരം ഉറപ്പുവരുത്തുവാൻ എന്തെങ്കിലും സംവിധാനം നിലവിലുണ്ടോ ;</p>	<p>(എ) ഉണ്ട്.</p>
<p>(ബി) ഉണ്ടെങ്കിൽ, അവയുടെ വിശദാംശങ്ങൾ നല്കാമോ;</p>	<p>(ബി) സംസ്ഥാനത്ത് നിർമ്മിച്ച് വിതരണം നടത്തുന്ന ആയുർവ്വേദ മരുന്നുകളുടെ ഗുണനിലവാരം ഉറപ്പാക്കുന്നതിന് വേണ്ടി സംവിധാനം ഏർപ്പെടുത്തിയിട്ടുണ്ട്. ഇതിനായി ഗവൺമെന്റ് അധീനതയിലുള്ള ഡ്രഗ്സ് ടെസ്റ്റിംഗ് ലാബിൽ ആയുർവ്വേദത്തിന് മാത്രമായി ഒരു വിഭാഗം പ്രവർത്തിക്കുന്നുണ്ട്. സംസ്ഥാനത്ത് പ്രവർത്തിച്ചു വരുന്ന അംഗീകൃത ആയുർവ്വേദ ഔഷധ നിർമ്മാണ സ്ഥാപനങ്ങൾ ഡ്രഗ്സ് ഇൻസ്പെക്ടർമാർ പരിശോധിക്കുകയും നിർമ്മിച്ച ഔഷധത്തിന്റേയും ഔഷധത്തിൽ ചേർക്കാൻ ഉപയോഗിക്കുന്ന അസംസ്കൃത വസ്തുക്കളുടെയും സാമ്പിൾ ശേഖരിച്ച് തിരുവനന്തപുരത്ത് പ്രവർത്തിക്കുന്ന ഡ്രഗ്സ് ടെസ്റ്റിംഗ് ലാബിലേയ്ക്ക് അയച്ച് ഗുണനിലവാര പരിശോധന നടത്തി വരുന്നു. ടെസ്റ്റ് റിപ്പോർട്ടിൽ ഗുണനിലവാരം പാലിക്കാത്തവയുടെ വില്പന തടയുന്നതിനും നിർമ്മിച്ച സ്ഥാപനങ്ങളുടെ ലൈസൻസ് റദ്ദ് ചെയ്യുന്നതും ഉൾപ്പെടെയുള്ള നടപടികൾ സ്വീകരിക്കുന്നു. സംസ്ഥാനത്ത് ഇപ്പോൾ 3 ആയുർവ്വേദ ഡ്രഗ്സ് ഇൻസ്പെക്ടർമാരും 3 അനലിസ്റ്റുമാരാണ് ഈ ജോലി ചെയ്യുന്നത്. പുതിയ ഉല്പന്നങ്ങൾ വില്പനയ്ക്ക് ലൈസൻസ് നൽകുമ്പോൾ ടി ഉല്പന്നത്തിന്റെ ക്ലിനിക്കൽ സ്റ്റഡി റിപ്പോർട്ട്, അംഗീകൃത ലാബിലെ ടെസ്റ്റ് റിപ്പോർട്ട് എന്നിവ സർക്കാർ നിയമിച്ച എക്സ്പർട്ട് കമ്മിറ്റി വിലയിരുത്തുന്നു. അവ നിർബന്ധമായും ഗുണനിലവാരം ഉറപ്പാക്കുന്നുവെങ്കിൽ മാത്രമേ ലൈസൻസ് അനുവദിക്കുകയുള്ളൂ. കൂടാതെ ഔഷധ നിർമ്മാണ സ്ഥാപനങ്ങളിൽ സ്വന്തമായി ഗുണനിലവാര പരിശോധന സംവിധാനം ഏർപ്പെടുത്തിയാൽ മാത്രമേ good manufacturing practice (ജി.എം.പി.) അനുവദിക്കുകയുള്ളൂ. ഇപ്പോൾ പുതുതായി ലൈസൻസ് അനുവദിക്കുന്ന ഫാർമസികൾക്ക് ഈ സംവിധാനം കർശനമാക്കിയിട്ടുണ്ട്. ഡ്രഗ്സ് & കോസ്മെറ്റിക് ആക്ട് പ്രകാരം ഗുണനിലവാര പരിശോധന സംവിധാനം ഉൾപ്പെടെയുള്ള എല്ലാ ക്രമീകരണങ്ങളും</p>

	<p>എർപ്പെടുത്തിയിട്ടുള്ള സ്ഥാപനങ്ങൾക്കു മാത്രമെ ഇപ്പോൾ ലൈസൻസ് പുതുക്കി നൽകുന്നുള്ളൂ.</p>
<p>(സി) ആയുർവേദ മരുന്നുകളിൽ ഓരോ ചേരുവയും വേണ്ട അളവിൽ ചേർത്തിട്ടുണ്ടോ എന്നറിയുന്നതിനുള്ള മാർഗ്ഗങ്ങൾ എന്തെല്ലാമാണെന്ന് വ്യക്തമാക്കുമോ;</p>	<p>(സി)നിലവിൽ സംസ്ഥാനത്ത് നിർമ്മിക്കുന്നതും, വിതരണം നടത്തുന്നതുമായ ആയുർവ്വേദ മരുന്നുകളുടെ ചേരുവകൾ നിശ്ചിത അളവിൽ ചേർത്തിട്ടുണ്ടോ എന്ന് അറിയാനുള്ള സംവിധാനം സർക്കാർ മേഖലയിൽ ലഭ്യമല്ല</p>
<p>(ഡി) ശരിയായ ചേരുവയില്ലാത്ത ആയുർവേദ മരുന്നുകൾ ഏതെങ്കിലും കടയിൽ നിന്നോ ഫാക്ടറിയിൽ നിന്നോ പരിശോധനയിൽ ഈ വർഷം കണ്ടെത്തിയിട്ടുണ്ടോ; എങ്കിൽ വിശദാംശങ്ങൾ നൽകുമോ;</p>	<p>(ഡി) 6 (ഇ) കണ്ടെത്തിയിട്ടില്ല</p>
<p>(ഇ) പ്രസ്തുത കടകൾക്കും സ്ഥാപനങ്ങൾക്കുമെതിരെ എടുത്ത നടപടികൾ അറിയിക്കാമോ?</p>	



സെക്ഷൻ ഓഫീസർ