

15 -ാം കേരള നിയമസഭ

3 -ാം സമ്മേളനം

നക്ഷത്രചിഹ്നമിട്ട ചോദ്യം നം. 324

27-10-2021 - ൽ മറുപടിയ്ക്ക്

അലോപ്പതി മരുന്നുകളുടെ ഗുണനിലവാരം

ചോദ്യം	ഉത്തരം
<p align="center">ഡോ.കെ.ടി.ജലീൽ, ശ്രീ കെ യു ജനീഷ് കുമാർ, ശ്രീ. ടി.ഐ.മധുസൂദനൻ, ശ്രീ. പി. മമ്മിക്കുട്ടി</p>	<p align="center">Smt Veena George (ആരോഗ്യ- വനിത-ശിശുവികസന വകുപ്പ് മന്ത്രി)</p>
<p>(എ) അലോപ്പതി മരുന്നുകളുടെ ഗുണനിലവാരം ഉറപ്പുവരുത്തുന്നതിന് സർക്കാർ സ്വീകരിച്ചുവരുന്ന നടപടികൾ വിശദമാക്കാമോ;</p>	<p>(എ) അലോപ്പതി മരുന്നുകളുടെ ഗുണനിലവാരം ഉറപ്പാക്കുന്നത് ആരോഗ്യ കുടുംബ ക്ഷേമ മന്ത്രാലയത്തിന്റെ കീഴിലുള്ള ഡ്രഗ്സ് കൺട്രോൾ വകുപ്പാണ്. മരുന്നിന്റെ നിർമ്മാണ പ്രക്രിയ നിയമം അനുശാസിക്കുന്ന രീതിയിൽ തന്നെയാണോയെന്ന് ഉറപ്പുവരുത്തുന്നതിന് മരുന്ന് നിർമ്മാണ യൂണിറ്റുകൾ നിരന്തരമായി പരിശോധിക്കുകയും വിപണിയിൽ എത്തുന്ന മരുന്നുകളുടെ റാൻഡം സാമ്പിളുകൾ ശേഖരിച്ച് ഡ്രഗ്സ് ടെസ്റ്റിംഗ് ലബോറട്ടറിയിൽ പരിശോധനയ്ക്ക് വിധേയമാക്കിയുമാണ് ഡ്രഗ്സ് കൺട്രോൾ വകുപ്പ് മരുന്നുകളുടെ ഗുണനിലവാരം ഉറപ്പാക്കുന്നത്. ഒരു മരുന്നിന് അതിനായി നിഷ്കർഷിച്ചിട്ടുള്ള എല്ലാ ഗുണനിലവാര മാനദണ്ഡങ്ങളും കർശനമായി പാലിച്ചെന്ന് ഉറപ്പു വരുത്തിയതിന് ശേഷം മാത്രമേ വിപണിയിൽ എത്തിക്കുവാൻ പാടുള്ളൂ എന്ന് ഡ്രഗ്സ് റൂൾസ് ലെ Good Manufacturing Practice വ്യവസ്ഥകളിൽ നിഷ്കർഷിച്ചിട്ടുണ്ട്. ആയത് രാജ്യത്തുടനീളമുള്ള ഡ്രഗ്സ് കൺട്രോൾ ഉദ്യോഗസ്ഥർ മരുന്നുൽപ്പാദന ശാലകൾ നിരന്തരം പരിശോധിച്ച് ഉറപ്പുവരുത്താറുണ്ട്. മരുന്നു നിർമ്മാണ പ്രക്രിയയിലെ അസംസ്കൃത വസ്തുക്കളുടെ സംഭരണം മുതൽ നിർമ്മാണ വേളയിലെ ഓരോ ഘട്ടങ്ങളിലും അവ Tablet ,Capsules, Injection, Liquid Orals, എന്നിങ്ങനെയുള്ള അന്തിമ രൂപത്തിൽ (Finished Product) ആകുന്ന പ്രക്രിയയും ഇവ വിപണിയിലേക്ക് എത്തുന്ന വരെയുള്ള പ്രക്രിയയും ടി ചട്ടത്തിലെ വ്യവസ്ഥകൾ പ്രകാരമാണ് നിയന്ത്രിക്കപ്പെടുന്നത്. വിപണിയിൽ എത്തിയ ശേഷവും പ്രസ്തുത മരുന്നുകളുടെ ഷെൽഫ് ലൈഫിന്റെ അവസാനഘട്ടംവരെ നിശ്ചിത ഗുണനിലവാരം</p>

		<p>പുലർത്തുന്നുണ്ടെന്ന് ഉറപ്പുവരുത്തുന്നതിലേക്ക് വേണ്ടിയാണ് വകുപ്പുദ്യോഗസ്ഥർ എല്ലാ ജില്ലകളിലുമുള്ള മൊത്ത/ചില്ലറ ഔഷധ വ്യാപാര സ്ഥാപനങ്ങൾ, ആശുപത്രികൾ (സർക്കാർ/സ്വകാര്യ) എന്നിവിടങ്ങളിൽ നിന്നും റാൻഡം സാംമ്പിളുകൾ ശേഖരിച്ച് പരിശോധനയ്ക്കായി മരുന്ന് പരിശോധനാ ലാബോറട്ടറിയിലേക്ക് അയയ്ക്കുന്നത്. ട്രാൻസ്പോർട്ടേഷൻ, സ്റ്റോറേജ് എന്നിവയിലെ അപാകതകൾ കാരണവും അന്തരീക്ഷ ഊഷ്മാവ്, ഊർപ്പം എന്നീ ഭൗതികാവസ്ഥകളുടെ സ്വാധീനം മൂലവും നിശ്ചിത ഗുണനിലവാരത്തിൽ നിന്നും വ്യതിയാനം വരുന്നതായി റിപ്പോർട്ടുകൾ ലഭിക്കാറുണ്ട്, ഇത്തരം മരുന്നുകളുടെ വിൽപ്പന തടഞ്ഞ് കമ്പനികൾക്കെതിരെ വകുപ്പുതല നിയമ നടപടികൾ സ്വീകരിച്ചുവരുന്നുണ്ട്.</p>
<p>(ബി)</p>	<p>സ്വകാര്യ മേഖലയിലെ മെഡിക്കൽ ഷോപ്പുകൾ, ക്ലിനിക്കുകൾ, ആശുപത്രി എന്നിവിടങ്ങളിൽ ഫാർമസിസ്റ്റുകൾ വഴിയല്ല മരുന്ന് വിതരണം നടത്തുന്നതെന്ന പരാതി ശ്രദ്ധയിൽപ്പെട്ടിട്ടുണ്ടോ; എങ്കിൽ ഇതുസംബന്ധിച്ച് സ്വീകരിച്ച നടപടികൾ വ്യക്തമാക്കുമോ;</p>	<p>(ബി)</p> <p>സ്വകാര്യ മേഖലയിലെ മെഡിക്കൽ ഷോപ്പുകൾ, ക്ലിനിക്കുകൾ, ആശുപത്രി എന്നിവിടങ്ങളിൽ ഫാർമസിസ്റ്റിന്റെ സേവനം ലഭ്യമാണോയെന്ന് നിരന്തര പരിശോധനകളിലൂടെ ഡ്രഗ്സ് കൺട്രോൾ വകുപ്പ് ഉറപ്പുവരുത്തുകയും നിയമലംഘനങ്ങൾക്ക് ലൈസൻസ് സസ്പെൻഷൻ തുടങ്ങിയ വകുപ്പ് തല നടപടികളും, അനിവാര്യമെന്ന് കണ്ടാൽ ചട്ടലംഘനങ്ങൾക്കെതിരെ കർശന നടപടി സ്വീകരിക്കുകയും ചെയ്യുന്നുണ്ട്.</p>
<p>(സി)</p>	<p>സംസ്ഥാനത്ത് മരുന്ന് വിതരണ മേഖലയിൽ കൂടുതൽ ശ്രദ്ധ ചെലുത്താൻ നടപടി സ്വീകരിക്കുമോ?</p>	<p>(സി)</p> <p>സംസ്ഥാനത്ത് മരുന്ന് വിതരണ മേഖലയിൽ വ്യാജ മരുന്നുകളോ മായം ചേർത്ത മരുന്നുകളോ ലഭ്യമാണോയെന്ന് ഡ്രഗ്സ് കൺട്രോൾ വകുപ്പിലെ ഉദ്യോഗസ്ഥർ നിരന്തര പരിശോധനകളിലൂടെ ഉറപ്പു വരുത്തുന്നുണ്ട്. ഡ്രഗ്സ് & കോസ്മറ്റിക്സ് ആക്ടിലെ വ്യവസ്ഥകൾ ലംഘിക്കുന്നവർക്കെതിരെ ഡ്രഗ്സ് കൺട്രോൾ വകുപ്പ് നിയമ നടപടികൾ സ്വീകരിക്കുന്നുണ്ട്.</p>

സെക്ഷൻ ഓഫീസർ