

പതിനാലാം കേരള നിയമസഭ

നാലാം സമ്മേളനം

നക്ഷത്രചിഹ്നമിട്ട ചോദ്യം നമ്പർ *155

07/03/2017-ൽ മറുപടിയ്ക്ക്

ഗുണനിലവാരമില്ലാത്ത മരുന്നുകൾ

ചോദ്യം

- „ എം. നൗഷാദ്
- „ യു. ആർ. പ്രദീപ്
- „ വി. അബ്ദുഹിമാൻ

മറുപടി

ശ്രീമതി.കെ.കെ.ശൈലജ ടീച്ചർ
(ആരോഗ്യവും സാമൂഹ്യനീതിയും വകുപ്പുമന്ത്രി)

എ) സംസ്ഥാനത്ത് ഗുണനിലവാരമില്ലാത്ത മരുന്നുകൾ വ്യാപകമായി വിൽക്കുന്നുണ്ടെന്ന വാർത്തയുടെ അടിസ്ഥാനത്തിൽ ഡ്രഗ്സ് കൺട്രോൾ വകുപ്പിന്റെ പ്രവർത്തനം അവലോകനം ചെയ്തിരുന്നോ; വിശദാംശം അറിയിക്കുമോ;

എ) സംസ്ഥാനത്ത് മരുന്നുകളുടെ വിതരണവും ഗുണനിലവാരവും ഉറപ്പുവരുത്തുന്നതിന് ചുമതലപ്പെടുത്തിയിട്ടുള്ള ഡ്രഗ്സ് കൺട്രോൾ വിഭാഗത്തിന്റെ പ്രവർത്തനങ്ങൾ/കാര്യക്ഷമത നിരന്തരമായ അവലോകനങ്ങളിലൂടെ ഉറപ്പാക്കുന്നുണ്ട്. ഡ്രഗ്സ് കൺട്രോൾ വകുപ്പിന്റെ കീഴിൽ പ്രധാനമായും എൻഫോഴ്സ്മെന്റ് വിഭാഗവും, പരിശോധനാ വിഭാഗവുമാണുള്ളത്. ഡ്രഗ്സ് ആന്റ് കോസ്മെറ്റിക്സ് ആക്ട് & റൂൾസിലെ വ്യവസ്ഥകൾ പ്രകാരമാണ് മരുന്ന് നിർമ്മിച്ച് വിതരണം ചെയ്ത് വിൽക്കപ്പെടുന്നത് എന്നത് ഉറപ്പുവരുത്തുക, മരുന്ന് നിർമ്മാണ വ്യാപാര സ്ഥാപനങ്ങളിലെ പരിശോധന, മരുന്നുകളുടെ സാമ്പിൾ ശേഖരണം, ചട്ടലംഘനങ്ങൾക്കെതിരെ വകുപ്പുതല/ നിയമ നടപടികൾ സ്വീകരിക്കുക എന്നിവയാണ് എൻഫോഴ്സ്മെന്റ് വിഭാഗത്തിന്റെ പ്രധാന ചുമതലകൾ. എൻഫോഴ്സ്മെന്റ് വിഭാഗം ചട്ടപ്രകാരം ശേഖരിക്കുന്ന സാമ്പിളുകൾ ഫാർമകോപ്പിയ നിഷ്കർഷിക്കുന്ന മാനദണ്ഡങ്ങൾ പ്രകാരം പരിശോധിച്ച് റിപ്പോർട്ടുകൾ നൽകുക എന്നതാണ് പരിശോധനാ വിഭാഗത്തിന്റെ ചുമതല

സംസ്ഥാനത്തെ 6 മേഖലകളായി തിരിച്ച് ഒരോ മേഖലയിലേയും അസ്സിസ്റ്റന്റ് ഡ്രഗ്സ് കൺട്രോളർമാരാണ് ഡ്രഗ്സ് ഇൻസ്പെക്ടർമാരുടെ പ്രവർത്തനം അവലോകനം ചെയ്തുവരുന്നത്. കൂടാതെ ഒരോ മേഖലയിലും ഒരു ഇൻലിജെൻസ് ബ്രാഞ്ച് ഡ്രഗ്സ് ഇൻസ്പെക്ടർ മരുന്നുകളുടെ വിതരണം

നിരീക്ഷിച്ചുവരുന്നു. വകുപ്പ് തലവനായ ഡ്രഗ്സ് കൺട്രോളർ ആണ് 6 മേഖലകളുടെയും, ഗുണനിലവാര പരിശോധനാ വിഭാഗത്തിന്റെയും പ്രവർത്തനങ്ങളെ എകോപിപ്പിച്ച്, നിരീക്ഷിച്ച് അവലോകനം നടത്തുന്നത്. ഡ്രഗ്സ് ആൻഡ് കോസ്മറ്റിക്സ് ആക്ട് & റൂൾസ്, ഡ്രഗ്സ് പ്രൈസ് കൺട്രോൾ ഓർഡർ, ഡ്രഗ്സ് & മാജിക് റെഡീസ് ആക്ട് എന്നിവ നടപ്പിലാക്കുന്നുണ്ടെന്ന് ഉറപ്പുവരുത്തുകയാണ് എൻഫോഴ്സ് മെന്റ് വിഭാഗം ചെയ്യുന്നത്. മേൽ വിവരിച്ച അവലോകനങ്ങൾ കൂടാതെ ആരോഗ്യ കുടുംബക്ഷേമ വകുപ്പു സെക്രട്ടറിയും, അക്കൗണ്ടന്റ് ജനറലും നിരന്തരമായി ഡ്രഗ്സ് കൺട്രോൾ വകുപ്പിന്റെ പ്രവർത്തനങ്ങളെ അവലോകനം ചെയ്യുന്നുണ്ട്.

ബി) ഡ്രഗ്സ് കൺട്രോൾ വകുപ്പ് നടത്തുന്ന പരിമിതമായ പരിശോധനയിൽ അഞ്ച് ശതമാനത്തോളം മരുന്നുകൾ ഗുണനിലവാരമില്ലാത്തതാണെന്ന് കണ്ടെത്തിയതിന്റെ അടിസ്ഥാനത്തിൽ ഈ മരുന്നുകളുടെ നിർമ്മാതാക്കൾക്കും വിതരണക്കാർക്കുമെതിരെ സ്വീകരിച്ച നടപടികൾ അറിയിക്കാമോ;

ബി) ഗുണനിലവാരം കുറഞ്ഞതായി റിപ്പോർട്ട് ചെയ്തിട്ടുള്ള മരുന്നുകളെ സംബന്ധിച്ച തുടർ അന്വേഷണം നടത്തിയതിൽ 66 എണ്ണത്തിന് മാത്രമാണ് കേന്ദ്ര ഗവൺമെന്റ് ഇതു സംബന്ധിച്ച് നിഷ്കർഷിച്ചിട്ടുള്ള മാനദണ്ഡങ്ങൾ പ്രകാരം നിയമ നടപടികൾ സ്വീകരിക്കേണ്ടതായി വന്നിട്ടുള്ളത്. ബാക്കിയുള്ളവയിൽ അപാകതകൾ പരിഹരിച്ചെടുക്കുന്നതിനുള്ള വകുപ്പുതല നടപടികൾ സ്വീകരിച്ചിട്ടുണ്ട്. സാമ്പിൾ എടുത്ത ഉദ്യോഗസ്ഥൻ റിപ്പോർട്ട് കിട്ടിയ ഉടൻ തന്നെ സാമ്പിൾ എടുത്ത സ്ഥലത്തെ മരുന്നുകളുടെ വിൽപന നിർത്തിവെയ്പ്പിക്കുകയും അവയുടെ വിതരണ ശൃംഖല കണ്ടെത്തി ആയത് എവിടെനിന്നെല്ലാം വാങ്ങി എന്നതിനെ കുറിച്ച് വിവരങ്ങൾ ശേഖരിച്ച്, ഈ മരുന്നുകൾ ഉപയോഗിക്കുന്നത് തടയുന്നതിലേയ്ക്കായുള്ള തുടർ നടപടികൾ ആരംഭിക്കുന്നു.

സി) പരിശോധനയ്ക്ക് എടുക്കുന്ന മരുന്നുകൾ വിലകൊടുത്തു വാങ്ങേണ്ടതുകൊണ്ട്, വിലകുറഞ്ഞ മരുന്നുകളുടെ സാമ്പിൾ എടുത്ത് എണ്ണം കൂട്ടി കാണിക്കുകയും വില കൂടിയ മരുന്നുകൾ പരിശോധിക്കപ്പെടാതെ പോകുകയും

സി) വില കുറഞ്ഞ മരുന്നുകൾ സാമ്പിളുകൾ എന്നതിലുപരി പൊതുജനങ്ങൾ എറ്റവും കൂടുതൽ ഉപയോഗിക്കുന്ന അവശ്യ മരുന്നുകൾ റാൻഡം സാമ്പിളുകൾ എടുത്ത് പരിശോധിക്കുന്നതിനാണ് മുൻഗണന നൽകിവരുന്നത്. മരുന്നുകളുടെ ഗുണനിലവാരത്തിൽ സംശയം തോന്നുന്ന

ചെയ്യുന്നുണ്ടെന്ന കാര്യം പരിശോധിച്ചിരുന്നോ; സാമ്പിൾ എടുക്കാനായി നീക്കി വെച്ചിരിക്കുന്ന തുക എത്രയെന്ന് അറിയിക്കാമോ;

ഡി) നിലവാരം കുറഞ്ഞതായി പരിശോധനയിൽ കാണുന്ന ബാച്ച് മരുന്നുകൾ വിൽക്കപ്പെടുന്നില്ലെന്നും വിതരണക്കാരിൽ അവ തിരികെയെത്തുന്നുണ്ടോയെന്നും പരിശോധിക്കാൻ ഡ്രഗ്സ് കൺട്രോൾ വകുപ്പിന് എന്ത് സംവിധാനമാണ് ഉള്ളതെന്ന് അറിയിക്കാമോ?

സാഹചര്യത്തിലും പരാതികൾ ലഭിക്കുന്ന സാഹചര്യത്തിലും സമയബന്ധിതമായി സാമ്പിളുകൾ ശേഖരിച്ച് സംസ്ഥാന ഡ്രഗ്സ് ടെസ്റ്റിംഗ് ലാബുകളിലേയ്ക്ക് പരിശോധനയ്ക്ക് അയക്കുന്നുണ്ട്. ഗുണനിലവാര പരിശോധനയ്ക്ക് സാമ്പിളുകൾ ശേഖരിക്കുന്നതിനായി 4,22,000/- രൂപയാണ് ഈ സാമ്പത്തിക വർഷം അനുവദിച്ചിരിക്കുന്നത്.

ഡി) ഗുണനിലവാരമില്ലാത്ത മരുന്നുകളുടെ അനലിറ്റിക്കൽ റിപ്പോർട്ട് കിട്ടിയാലുടൻ തന്നെ അതാത് ഡ്രഗ്സ് ഇൻസ്പെക്ടർമാർക്ക് അയച്ചുകൊടുക്കുകയും മറ്റ് സംസ്ഥാനങ്ങളിലെ ഡ്രഗ്സ് കൺട്രോൾ അധികാരികളെ അറിയിക്കുകയും ചെയ്യുന്നു. സാമ്പിൾ എടുത്ത ഉദ്യോഗസ്ഥൻ റിപ്പോർട്ട് കിട്ടിയ ഉടൻ തന്നെ സാമ്പിൾ എടുത്ത സ്ഥലത്തെ മരുന്നുകളുടെ വിൽപന നിർത്തിവെയ്ക്കുകയും ആയതിന്റെ വിതരണ ശൃംഖല കണ്ടെത്തി എവിടെനിന്നെല്ലാം വാങ്ങി എന്നതിനെ കുറിച്ച് വിവരങ്ങൾ ശേഖരിച്ച് ഈ മരുന്ന് ജനങ്ങൾ ഉപയോഗിക്കുന്നത് തടയുന്നതിലേയ്ക്കായുള്ള തുടർ നടപടികൾ ആരംഭിക്കുന്നു. കൂടാതെ ഗുണനിലവാരമില്ലാത്തതായുള്ള ടെസ്റ്റ് റിപ്പോർട്ട് കിട്ടിയാലുടൻ തന്നെ ടി. മരുന്നിന്റെ വിശദാംശങ്ങൾ എസ്.എം.എസ് വഴി വ്യാപാരികൾ, വിതരണക്കാർ, ഡോക്ടർമാർ, ഫാർമസിസ്റ്റുകൾ, നഴ്സുമാർ എന്നിവർക്കും, ആശുപത്രികൾ, മറ്റ് സംസ്ഥാനങ്ങളിലെ ഡ്രഗ്സ് കൺട്രോൾ വകുപ്പുകൾ എന്നിവർക്കും ലഭ്യമാക്കുന്നുണ്ട്.

ഗുണനിലവാരം കുറഞ്ഞതായി റിപ്പോർട്ട് ചെയ്യപ്പെടുന്ന മരുന്നുകളെ മേജർ / മൈനർ ഡിഫെക്ട്സ് കാറ്റഗറിയാക്കി തരംതിരിച്ച് കേന്ദ്ര സർക്കാർ മാനദണ്ഡങ്ങൾ പുറപ്പെടുവിച്ചിട്ടുണ്ട്. ഇതിൽ മേജർ ഡിഫെക്ട്സ് ആയി റിപ്പോർട്ട് ചെയ്യപ്പെടുന്ന മരുന്നുകളുടെ നിർമ്മാതാക്കൾക്കെതിരെ വകുപ്പ് സമയബന്ധിതമായി അന്വേഷണം പൂർത്തിയാക്കി നിയമ നടപടികൾ സ്വീകരിച്ചുവരുന്നു. മൈനർ ഡിഫെക്ട്സ് ആയി റിപ്പോർട്ട് ചെയ്യപ്പെടുന്ന മരുന്നുകളുടെ നിർമ്മാതാക്കളോട് വിശദീകരണം ആവശ്യപ്പെടുകയും തുടർ അന്വേഷണം നടത്തി

