

15 -ാം കേരള നിയമസഭ

2 -ാം സമ്മേളനം

നക്ഷത്ര ചിഹ്നം ഇല്ലാത്ത ചോദ്യം നം. 5007

11-08-2021 - ൽ മറുപടിയ്ക്ക്

ഡ്രഗ്സ് കൺട്രോൾ വകുപ്പിന്റെ മുഖ്യപ്രവർത്തനങ്ങൾ

ചോദ്യം	ഉത്തരം
<p align="center">ശ്രീ. കുറുക്കോളി മൊയ്തീൻ</p>	<p align="center">Smt Veena George (ആരോഗ്യ- വനിത-ശിശുവികസന വകുപ്പ് മന്ത്രി)</p>
<p>(എ) ഡ്രഗ്സ് കൺട്രോൾ വകുപ്പിന്റെ മുഖ്യപ്രവർത്തനങ്ങൾ എന്തൊക്കെയാണെന്നും അവ എത്ര മാത്രം ഫലപ്രദമായി നടപ്പിലാക്കാൻ സാധിക്കുന്നുണ്ടെന്നും അറിയിക്കുമോ;</p>	<p>(എ) സംസ്ഥാനത്തിലെ മരുന്നുകളുടെ വിതരണവും, ഗുണനിലവാരവും ഉറപ്പുവരുത്തുന്നതിന് ചുമതലപ്പെടുത്തിയിട്ടുള്ള ഡ്രഗ്സ് കൺട്രോൾ വിഭാഗത്തിന്റെ പ്രവർത്തനങ്ങൾ/കാര്യക്ഷമത നിരന്തരമായ അവലോകനങ്ങളിലൂടെ ഉറപ്പാക്കുന്നുണ്ട്. വകുപ്പിന്റെ കീഴിൽ പ്രധാനമായും എൻഫോഴ്സ്മെന്റ് വിഭാഗവും, പരിശോധനാ വിഭാഗവുമാണുള്ളത്. ഡ്രഗ്സ് ആന്റ് കോസ്റ്റിറ്റിക്സ് ആക്ട് & റൂൾസിലെ വ്യവസ്ഥകൾ പ്രകാരമാണ് മരുന്നിന് നിർമ്മിച്ച വിതരണം ചെയ്ത് വിൽക്കപ്പെടുന്നത് എന്നത് ഉറപ്പുവരുത്തുന്നതാണ് എൻഫോഴ്സ്മെന്റ് വിഭാഗത്തിന്റെ പ്രധാന ചുമതല. മരുന്നിന് നിർമ്മാണ, വ്യാപാര സ്ഥാപനങ്ങളിലെ പരിശോധന, മരുന്നുകളുടെ സാമ്പിൾ ശേഖരണം, ചട്ടലംഘനങ്ങൾക്കെതിരെ വകുപ്പുതല / നിയമനടപടികൾ സ്വീകരിക്കുക എന്നിവയാണ് എൻഫോഴ്സ്മെന്റ് വിഭാഗത്തിന്റെ പ്രധാന ചുമതലകൾ. എൻഫോഴ്സ്മെന്റ് വിഭാഗം ചട്ട പ്രകാരം ശേഖരിക്കുന്ന സാമ്പിളുകൾ ഫാർമകോപ്പിയ നിഷ്കർഷിക്കുന്ന മാനദണ്ഡങ്ങൾ പ്രകാരം പരിശോധിച്ച റിപ്പോർട്ടുകൾ നൽകുക എന്നതാണ് പരിശോധനാ വിഭാഗത്തിന്റെ ചുമതല. ഫാർമസിയിൽ ബിരുദം അടിസ്ഥാന യോഗ്യതയായിട്ടുള്ളവരാണ് ഈ രണ്ട് വിഭാഗത്തിലും സേവനം അനുഷ്ഠിക്കുന്നത്. സംസ്ഥാനത്തെ മുഴുവൻ 6 മേഖലകളായി തിരിച്ച് ഒരോ മേഖലയിലേയും അസ്സിസ്റ്റന്റ് ഡ്രഗ്സ് കൺട്രോളർമാരാണ് ഡ്രഗ്സ് ഇൻസ്പെക്ടർമാരുടെ പ്രവർത്തനം അവലോകനം ചെയ്തുവരുന്നത്. കൂടാതെ ഒരോ മേഖലയിലും ഒരു ഇന്റെലിജൻസ് ബ്രാഞ്ച് ഡ്രഗ്സ് ഇൻസ്പെക്ടർ മരുന്നുകളുടെ വിതരണം നിരീക്ഷിച്ചുവരുന്നു. വകുപ്പ് തലവനായ ഡ്രഗ്സ് കൺട്രോളർ ആണ് 6 മേഖലകളുടെയും, ഗുണനിലവാര</p>

		<p>പരിശോധനാവിഭാഗത്തിന്റെയും പ്രവർത്തനങ്ങളെ എക്കോപിപ്പിച്ച്, നിരീക്ഷിച്ച് അവലോകനം നടത്തുന്നത്. ഡ്രഗ്സ് ആൻഡ് കോസ്മറ്റിക്സ് ആക്ട് & ഡ്രഗ്സ് പ്രൈസ് കൺട്രോൾ റൂൾസ്, കോസ്മറ്റിക്സ് റൂൾസ് 2020, കേരള പോയിസൺ റൂൾസ്, ഡ്രഗ്സ് പ്രൈസ് കൺട്രോൾ ഓർഡർ, ഡ്രഗ്സ് & മാജിക് റെഡീസ് ആക്ട് എന്നിവയാണ് എൻഫോഴ്സ്മെന്റ് വിഭാഗം നടപ്പിലാക്കിവരുന്നത്. വിപണിയിൽ ലഭ്യമായിട്ടുള്ള മരുന്നുകൾ എല്ലാം തന്നെ അതാത് സംസ്ഥാന ഡ്രഗ്സ് കൺട്രോൾ വകുപ്പിന്റെ കർശന നിരീക്ഷണത്തിലാണ്. നിർമ്മിക്കുന്ന ഒരോ ബാച്ച് മരുന്നുകളും നിർമ്മാണത്തിന്റെ വിവിധഘട്ടങ്ങളിൽ തന്നെ കർശന ഗുണനിലവാരം ഉറപ്പു വരുത്തിയതിനു ശേഷമാണ് വിൽപ്പനയ്ക്ക്/ വിതരണത്തിനായി വിപണിയിൽ എത്തിക്കുന്നത്. ഇപ്രകാരം എത്തുന്ന മരുന്നുകൾ അവയുടെ ഷെൽഫ് ലൈഫിൽ ഗുണനിലവാരം നിലനിർത്തുന്നുണ്ടെന്ന് പരിശോധിക്കുന്നതിലേക്കായി ഡ്രഗ്സ് കൺട്രോൾ വിഭാഗം ഇൻസ്പെക്ടർമാർ സാമ്പിൾ ശേഖരിക്കുകയും പരിശോധനയ്ക്കായി വകുപ്പിന്റെ കീഴിലുള്ള ഡ്രഗ്സ് ടെസ്റ്റിംഗ് ലാബോറട്ടറികളിലേക്ക് അയക്കുകയും ചെയ്യുന്നു. പ്രസ്തുത ലാബോറട്ടറികളിൽ നിശ്ചിത വിദ്യാഭ്യാസ യോഗ്യതയുള്ള അനലിസ്റ്റ് ഗ്രേഡ്-III സാമ്പിളുകൾ പരിശോധിക്കുകയും റിപ്പോർട്ട് സൂപ്പർവൈസറി പോസ്റ്റിലുള്ള അനലിസ്റ്റ് ഗ്രേഡ്-II ന് സമർപ്പിക്കുകയും ചെയ്യുന്നു. അനലിസ്റ്റ് ഗ്രേഡ്-II റിപ്പോർട്ടുകൾ വിശദമായി പരിശോധിച്ച് നിയമപ്രകാരമുള്ള ടെസ്റ്റുകളെല്ലാം തന്നെ യഥാവിധി ചെയ്തിട്ടുണ്ടെന്ന് ഉറപ്പുവരുത്തി സാക്ഷ്യപ്പെടുത്തി ഗവണ്മെന്റ് അനലിസ്റ്റിന് സമർപ്പിക്കുകയും ഗവണ്മെന്റ് അനലിസ്റ്റ് അവ വീണ്ടും പരിശോധിച്ച് മരുന്നിന്റെ ഗുണനിലവാരം സാക്ഷ്യപ്പെടുത്തുകയും ചെയ്യുന്നതാണ് പരിശോധനാ രീതി. ഇത്തരത്തിലുള്ള ലാബുകളുടെ പ്രവർത്തനങ്ങൾ അവലോകനം ചെയ്യുന്നത് ചീഫ് ഗവണ്മെന്റ് അനലിസ്റ്റാണ്. പരിശോധനാ വിഭാഗമായ ഡ്രഗ്സ് ടെസ്റ്റിംഗ് ലാബോറട്ടറിയുടെയും പ്രവർത്തനക്ഷമത മേൽപ്പറഞ്ഞ വിവിധ തട്ടുകളിൽ വിലയിരുത്തുന്നുണ്ട്.</p>
(ബി)	<p>സ്വകാര്യ മരുന്നുകൾക്കുള്ള വിറ്റഴിക്കുന്ന മരുന്നുകൾക്ക് ഗുണനിലവാരം ഉറപ്പാക്കാനുള്ള സംവിധാനം എത്രത്തോളം ഫലപ്രദമാണെന്ന് വിലയിരുത്തിയിട്ടുണ്ടോ; വിശദാംശം നൽകുമോ;</p>	<p>(ബി) ഒരു മരുന്നിന് അതിനായി നിഷ്കർഷിച്ചിട്ടുള്ള എല്ലാ ഗുണനിലവാര മാനദണ്ഡങ്ങളും കർശനമായി പാലിച്ചെന്ന് ഉറപ്പു വരുത്തിയതിന് ശേഷം മാത്രമേ വിപണിയിൽ എത്തിക്കുവാൻ പാടുള്ളൂ എന്ന് ഡ്രഗ്സ് & കോസ്മറ്റിക്സ് ആക്റ്റിൽ നിഷ്കർഷിച്ചിട്ടുണ്ട്. ആയത് ഉറപ്പു വരുത്തുന്നതിലേയ്ക്കായി രാജ്യത്തുടനീളമുള്ള ഡ്രഗ്സ് കൺട്രോൾ ഉദ്യോഗസ്ഥർ മരുന്നൽപ്പാദന</p>

		<p>ശാലകൾ നിരന്തരം പരിശോധിക്കുകയും വീഴ്ചകൾ ശ്രദ്ധയിൽപ്പെട്ടാൽ ആയത് പരിഹരിക്കുന്നതിനുള്ള നടപടികൾ സ്വീകരിക്കുകയും ചെയ്യുന്നു. മരുന്നുകളുടെ ഷെൽഫ് ലൈഫിന്റെ അവസാനഘട്ടംവരെ നീഴ്ചിത ഗുണനിലവാരം പുലർത്തുന്നുണ്ടെന്ന് ഉറപ്പു വരുത്തുന്നതിലേയ്ക്ക് വേണ്ടിയാണ് വകുപ്പുദ്യോഗസ്ഥർ എല്ലാ ജില്ലകളിലുമുള്ള മൊത്ത/ചില്ലറ ഔഷധ വ്യാപാര സ്ഥാപനങ്ങൾ, ആശുപത്രികൾ (സർക്കാർ/സ്വകാര്യ) എന്നിവിടങ്ങളിൽ നിന്നും റാൻഡം സാംമ്പിളുകൾ ശേഖരിച്ച് പരിശോധനയ്ക്കായി മരുന്ന് പരിശോധനാ ലാബോറട്ടറിയിലേയ്ക്ക് അയയ്ക്കുന്നത്. സാമ്പിൾ എടുത്ത ഉദ്യോഗസ്ഥൻ റിപ്പോർട്ട് കിട്ടിയ ഉടൻ തന്നെ സാമ്പിൾ എടുത്ത സ്ഥലത്തെ മരുന്നുകളുടെ വിൽപന നിർത്തിവെയ്ക്കുകയും ടി മരുന്നുകളുടെ വിതരണ ശൃംഖല ട്രേസ് ചെയ്ത് ആയത് എവിടെനിന്നെല്ലാം വാങ്ങി എന്നതിനെ കുറിച്ച് വിവരങ്ങൾ ശേഖരിച്ച് ഈ മരുന്ന് ജനങ്ങൾ ഉപയോഗിക്കുന്നത് തടയുന്നതിലേയ്ക്കായുള്ള തുടർ നടപടികൾ ആരംഭിക്കുന്നു. കൂടാതെ ഗുണനിലവാരമില്ലാത്ത മരുന്നുകളുടെ ടെസ്റ്റ് റിപ്പോർട്ട് കിട്ടിയാലുടൻ തന്നെ ടി. മരുന്നിന്റെ വിശദാംശങ്ങൾ എസ്.എം.എസ് വഴി വ്യാപാരികൾ, വിതരണക്കാർ, ഡോക്ടർമാർ, ഫാർമസിസ്റ്റുകൾ, നഴ്സുമാർ എന്നിവർക്കും, ആശുപത്രികൾ, മറ്റ് സംസ്ഥാനങ്ങളിലെ ഡ്രഗ്സ് കൺട്രോൾ വകുപ്പുകൾ എന്നിവർക്കും ലഭ്യമാക്കുകയും കമ്പനികൾക്കെതിരെ നിയമ നടപടി സ്വീകരിക്കുന്നുമുണ്ട്.</p>
(സി)	<p>മരുന്നുകളുടെ ഗുണനിലവാരം ഉറപ്പാക്കാൻ കൂടുതൽ ശക്തമായ നടപടികൾ സ്വീകരിക്കാൻ ഉദ്ദേശിക്കുന്നുണ്ടോ; വിശദവിവരം ലഭ്യമാക്കുമോ?</p>	<p>(സി) കൂടുതൽ മരുന്നുകൾ ഗുണ നിലവാര പരിശോധനയ്ക്ക് വിധേയമാക്കാൻ സംസ്ഥാനത്തെ നിലവിലെ മൂന്ന് മരുന്ന് പരിശോധനാ ലാബുകൾക്ക് പുറമെ കോന്നിയിലെ ഡ്രഗ്സ് ടെസ്റ്റിംഗ് ലബോറട്ടറിയുടെ നിർമ്മാണ പ്രവർത്തികൾ പൂർത്തിയാക്കുകയും ഈ വർഷം തന്നെ പ്രവർത്തനക്ഷമമാക്കാനാണ് ഉദ്ദേശിച്ചിട്ടുള്ളത്. കൂടാതെ കണ്ണൂരിൽ ഒരു പുതിയ ഡ്രഗ്സ് ടെസ്റ്റിംഗ് ലബോറട്ടറിയുടെ കെട്ടിടം നിർമ്മിക്കുന്നതിനായി സർക്കാർ സ്ഥലം അനുവദിക്കുകയും നിർമ്മാണ പ്രവർത്തനങ്ങൾക്കായുള്ള തുടർ നടപടികൾ സ്വീകരിച്ച് വരുന്നു.</p>

സെക്ഷൻ ഓഫീസർ