

പതിനാലാം കേരള നിയമസഭ

പത്താം സമ്മേളനം

നക്ഷത്രചിഹ്നമിടാത്ത ചോദ്യം നമ്പർ 5911

28/03/2018-ൽ മറുപടിക്ക്

ആന്റിബയോട്ടിക്കുകളുടെ അമിത ഉപയോഗം

ചോദ്യം

ശ്രീ.ടി.എ.അഹമ്മദ് കബീർ

മറുപടി

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

എ) ആന്റിബയോട്ടിക്കുകളുടെ അമിതവും വിവേചന രഹിതവുമായ ഉപയോഗത്തെക്കുറിച്ച് ഏതെങ്കിലും തരത്തിലുള്ള പഠനങ്ങൾ നടത്തിയിട്ടുണ്ടോയെന്ന് വ്യക്തമാക്കാമോ ?

എ) ആന്റിബയോട്ടിക്കുകളുടെ അമിതവും വിവേചന രഹിതവുമായ ഉപയോഗം കൂട്ടുന്നതായി കേന്ദ്രസർക്കാരിന്റെ പഠനത്തിൽ കണ്ടെത്തിയിട്ടുണ്ട്. ഇത് ആന്റിബയോട്ടിക് റെസിസ്റ്റൻസ് എന്ന ഗുരുതരാവസ്ഥ സംജാതമാകുമെന്നും, വരും കാലങ്ങളിൽ നിലവിലുള്ള ആന്റിബയോട്ടിക്കുകൾക്കൊന്നും തന്നെ രോഗങ്ങളെ പ്രതിരോധിക്കുവാൻ കഴിയാതെ വരികയും, ജീവന്റെ നിലനിൽപ്പിനേതന്നെ കടുത്ത ഭീഷണി ഉളവാക്കുമെന്നും കണ്ടെത്തിയിട്ടുണ്ട്. ഇത്തരം സാഹചര്യം മറികടക്കുന്നതിനായി ആന്റിബയോട്ടിക്കുകളുടെ ഉപയോഗം കർശനമായി നിരീക്ഷിക്കുവാൻ ആന്റിബയോട്ടിക് പോളിസി എന്ന ഒരു കർമ്മ പദ്ധതി കേന്ദ്രസർക്കാർ രൂപീകരിച്ച് പ്രസിദ്ധീകരിച്ചിട്ടുണ്ട്. ഡോക്ടർമാർ ഔചിത്യപൂർവ്വം ആന്റിബയോട്ടിക്കുകൾ കുറിക്കുന്നതിനും അവ വ്യാപാരികൾ അനധികൃതമായി രോഗികൾക്ക് നൽകുന്നത് തടയുന്നതിനുള്ള മാർഗ്ഗ രേഖകളാണ് പ്രസ്തുത പോളിസിയിൽ പ്രതിപാദിച്ചിട്ടുള്ളത്. ഇതിന്റെ ഭാഗമായി സി.ഡി.എസ്.സി.ഒ (Central Drugs Standard Control Organisation) ആന്റിബയോട്ടിക്കുകളുടെ വിപണനം കർശനമായി നിരീക്ഷിക്കുന്നതിനുള്ള നിർദ്ദേശം നൽകിയിട്ടുണ്ട്.

ബി) നിലവിൽ വിപണിയിലുള്ള മരുന്നുകളിൽ 64%-വും അംഗീകാരമില്ലാത്തവയാണെന്നും, ശരീരത്തിന്റെ സ്വഭാവപ്രതിരോധം കറയ്ക്കുന്നവയാണെന്നുമുള്ള മുന്നറിയിപ്പ് ഗൗരവത്തിൽ പരിശോധിക്കുമോയെന്ന് അറിയിക്കാമോ;


ബി) ഇന്ത്യയിൽ ആന്റിബയോട്ടിക്കുകൾ ഉൾപ്പെടെയുള്ള എല്ലാ വിധ മരുന്നുകളും വിറ്റഴിക്കുന്നത് ഡ്രഗ്സ് കൺട്രോളർ ജനറൽ (ഇന്ത്യ)-യുടെ അംഗീകാരത്തോടെയാണ്. നിലവിൽ വിപണിയിലുള്ള ആന്റിബയോട്ടിക് സംയുക്തങ്ങളിൽ ചിലതിന്റെ വിപണനം സാങ്കേതിക കാരണങ്ങളാൽ ഡ്രഗ്സ് കൺട്രോളർ ജനറൽ (ഇന്ത്യ), തടഞ്ഞിട്ടുണ്ട്. പ്രസ്തുത ഉത്തരവ് ബഹുമാനപ്പെട്ട ഡെൽഹി ഹൈക്കോടതി റദ്ദാക്കിയതിന്റെ അടിസ്ഥാനത്തിൽ ഇവയെല്ലാം തന്നെ നിയമാനുസൃതമായി വിപണിയിൽ ലഭ്യമാണ്. ഡെൽഹി ഹൈക്കോടതിയുടെ പ്രസ്തുത ഉത്തരവിനെതിരെ ഡ്രഗ്സ് കൺട്രോളർ

സി) ഇത്തരത്തിലുള്ള മരണങ്ങളുടെ ഗുണനിലവാരം പരിശോധിക്കുന്നതിന് സർക്കാർ സംവിധാനങ്ങൾ എന്തെല്ലാമാണ്; ഇത്തരം ഏജൻസികളുടെ പ്രവർത്തനങ്ങൾ വിലയിരുത്തിയിട്ടുണ്ടോ; വിശദീകരിക്കാമോ?

സി) ഇത്തരത്തിലുള്ള മരണങ്ങളുടെ ഗുണനിലവാരം പരിശോധിക്കുന്നതിന് ഡ്രഗ്സ് കൺട്രോൾ വകുപ്പിന്റെ കീഴിൽ തിരുവനന്തപുരത്തും എറണാകുളത്തുമുള്ള മരണപരിശോധനാ ലബോറട്ടറികൾ നിലവിലുണ്ട്.

ഒരു മരണിന് അതിനായി നിഷ്കർഷിച്ചിട്ടുള്ള എല്ലാ ഗുണനിലവാര മാനദണ്ഡങ്ങളും കർശനമായി പാലിച്ചെന്ന് ഉറപ്പ് വരുത്തിയതിന് ശേഷം മാത്രമേ വിപണിയിൽ എത്തിക്കുവാൻ പാടുള്ളൂ എന്ന് ഡ്രഗ്സ് & കോസ്മെറ്റിക്സ് ആക്ടിൽ നിഷ്കർഷിച്ചിട്ടുണ്ട്. ഇപ്രകാരം നിർമ്മിക്കുന്ന ഓരോ ബാച്ച് മരണിന്റെയും ഗുണനിലവാര പരിശോധന നിർമ്മാണഘട്ടത്തിൽ തന്നെ ഉറപ്പാക്കിയ ശേഷമാണ് നിർമ്മാതാക്കൾ അത് വിപണിയിൽ എത്തിക്കുന്നത്. ആയത് ഉറപ്പ് വരുത്തുന്നതിലേയ്ക്കായി അതാത് സംസ്ഥാനങ്ങളിലെ ഡ്രഗ്സ് കൺട്രോൾ വകുപ്പ് ഉദ്യോഗസ്ഥർ മരണൽപ്പാദനശാലകൾ നിരന്തരം പരിശോധിക്കുകയും വീഴ്ചകൾ ശ്രദ്ധയിൽപ്പെട്ടാൽ ആയത് പരിഹരിക്കുന്നതിനുള്ള കർശന നടപടികൾ സ്വീകരിക്കുകയും ചെയ്യുന്നുണ്ട്.

വിപണിയിൽ എത്തിയ ശേഷവും, പ്രസ്തുത മരണങ്ങൾ അവയുടെ ഷെൽഫ് ലൈഫിന്റെ അവസാനഘട്ടം വരെ നിശ്ചിത ഗുണനിലവാരം പുലർത്തേണ്ടവയാണ്. എന്നാൽ ബാഹ്യ ഘടകങ്ങളായ അന്തരീക്ഷ ഊഷ്മാവ്, ഈർപ്പം, സൂര്യപ്രകാശം മുതലായവയുടെ സ്വാധീനം മൂലം ഗുണനിലവാരത്തിൽ വ്യതിയാനം സംഭവിക്കാവുന്നതാണ്. ഇപ്രകാരമുള്ള വ്യതിയാനങ്ങൾ സംഭവിക്കുന്നില്ലായെന്ന് ഉറപ്പ് വരുത്തുന്നതിന് വേണ്ടി ഡ്രഗ്സ് കൺട്രോൾ വകുപ്പ് ഉദ്യോഗസ്ഥർ മൊത്ത/ ചില്ലറ ഔഷധ വ്യാപാര സ്ഥാപനങ്ങൾ, ആശുപത്രികൾ (സർക്കാർ/ സ്വകാര്യ) എന്നിവിടങ്ങളിൽ നിന്ന് റാൻഡം സാമ്പിളുകൾ ശേഖരിച്ച് പരിശോധനയ്ക്കായി മരണ പരിശോധനാ ലബോറട്ടറികളിലേയ്ക്ക് അയക്കുന്നുണ്ട്. ഇത് രാജ്യത്തെന്തൊട്ടാകെ പാലിച്ചു വരുന്ന പ്രക്രിയയാണ്.


സെക്ഷൻ ഓഫീസർ

2