

പതിനാലാം കേരള നിയമസഭ
രണ്ടാം സമ്മേളനം

നക്ഷത്രചിഹ്നമിടാത്ത ചോദ്യം നമ്പർ 2891

17/10/2016-ൽ മറുപടിക്ക്

നിരോധിച്ച മരുന്നുകളുടെ വിൽപന

ചോദ്യം

ശ്രീ. അബൂൽ ഹമീദ് പി.

മറുപടി

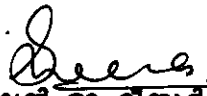
ശ്രീമതി. കെ. കെ. ശൈലജ ടീച്ചർ
(ആരോഗ്യവും സാമൂഹ്യനീതിയും വകുപ്പുമന്ത്രി)

- എ) നിരോധിച്ച പല മരുന്നുകളും ഇപ്പോഴും വിപണിയിൽ ലഭ്യമാണെന്നകാര്യം ശ്രദ്ധയിൽപ്പെട്ടിട്ടുണ്ടോ; എങ്കിൽ അതിനെതിരെ എന്ത് നടപടി സ്വീകരിച്ചുവെന്നു വിശദമാക്കുമോ;
- ബി) ഇത്തരം മരുന്നുകളുടെ വിൽപന തടയുന്നതിന് കർശന നടപടി സ്വീകരിക്കുമോയെന്നു വ്യക്തമാക്കുമോ?

എ) നീണ്ടകാലത്തെ പരീക്ഷണ നിരീക്ഷണ അടിസ്ഥാനത്തിൽ വികസിപ്പിച്ചെടുക്കുന്ന പുതിയ മരുന്ന് തന്മാത്രകളുടെ Safety, Efficiency studies, Clinical/Non Clinical trials എന്നിവ നടത്തി clinical trials ന്റെ അന്തിമഘട്ടമായ Post marketing surveillance study കഴിഞ്ഞാണ് മനുഷ്യർക്ക് ഉപയുക്തമാക്കുന്നതിലേയ്ക്കായി കേന്ദ്ര ഗവൺമെന്റ് പുതിയ മരുന്നുകൾക്ക് അംഗീകാരം നൽകുന്നത്. ടി മരുന്നുകൾ കാലക്രമേണ മനുഷ്യരിൽ പാർശ്വഫലങ്ങൾ കൂടുതൽ ഉളവാക്കുന്നതായി കാണുകയോ ആയതിന്റെ പാർശ്വഫലം കുറഞ്ഞ പുതിയ തന്മാത്രകൾ വികസിപ്പിക്കുകയോ ചെയ്യുന്ന പക്ഷം പാർശ്വഫലം കൂടുതലായി കാണുന്ന മരുന്നുകൾ കേന്ദ്രസർക്കാർ നിരോധിക്കുന്നുണ്ട്. ഇത്തരത്തിൽ നിരോധിച്ചിട്ടുള്ള മരുന്നുകളുടെ നിർമ്മാണവും വിതരണം ചെയ്തു കഴിഞ്ഞ മരുന്നുകളുടെ Supply chain track ചെയ്ത് അവയുടെ വിതരണവും വിലനയും ഡ്രഗ്സ് കൺട്രോൾ വകുപ്പ് ഫലപ്രദമായി തടയുന്നുണ്ട്. ആയതിനാൽ നിരോധിച്ച മരുന്നുകൾ ഒന്നും തന്നെ വിപണിയിൽ ലഭ്യമല്ല എന്ന് ഡ്രഗ്സ് കൺട്രോൾ വകുപ്പ് കർശന പരിശോധനകളിലൂടെ ഉറപ്പു വരുത്തുന്നുണ്ട്. കേന്ദ്ര ഗവൺമെന്റ് അംഗീകാരം ഇല്ലാതെ വിവിധ സംസ്ഥാനങ്ങളിൽ ലൈസൻസ് അനുമാതി നൽകിയിട്ടുള്ള Fixed Dose Combination മരുന്നുകളുടെ Safety efficiency data വിശകലനം ചെയ്യുന്നതിനായി കേന്ദ്ര സർക്കാർ ഒരു വിദഗ്ദ്ധ സമിതിയെ നിയോഗിക്കുകയും പ്രസ്തുത സമിതിയുടെ



ശുപാർശ പ്രകാരം Irrational ആയി കണ്ടെത്തിയിട്ടുള്ള 344 ഇനം Fixed Dose Combination മരുന്നുകൾ വിവിധ ഗസറ്റ് വിജ്ഞാപനം വഴി 10/03/016-ൽ നിരോധിച്ചു. പ്രസ്തുത നീക്കത്തിനെതിരെ നിർമ്മാതാക്കൾ കോടതിയെ സമീപിക്കുകയും ബഹു. ഹൈക്കോടതി ടി നിരോധന ഉത്തരവിന് താല്പാലിക സ്റ്റേ അനുവദിക്കുകയും ചെയ്തു. ആയതിനാൽ ടി മരുന്നുകൾ വിപണിയിൽ നിന്നും പിൻവലിക്കുന്നത് ബഹു.കോടതിയുടെ അന്തിമതീരുമാനത്തിന് വിധേയമാണ്.


സെക്ഷൻ ഓഫീസർ