

Dərman vasitələrinin təhlükəsizliyinə nəzarət gücləndirilir

Mayın 3-də Milli Məclisin Səhiyyə komitəsinin iclası keçirildi. Komitə sədri Əhliman Əmiraslanov gündəlikdə olan iki məsələ haqqında məlumat verərək bildirdi ki, iclasda “Sanitariya-epidemioloji salamatlıq” və “Dərman vasitələri haqqında” Azərbaycan Respublikasının qanunlarına dəyişiklik edilməsi haqqında qanun layihələrinin müzakirəsi aparılacaq.

Bildirildi ki, “Sanitariya-epidemioloji salamatlıq haqqında” qanuna təklif olunan dəyişikliklər redaktə xarakterlidir. “Dərman vasitələri haqqında” qanuna isə bəzi mühüm dəyişiklik və əlavələr təklif edilir.

Bu sahənin hər zaman diqqət mərkəzində olduğunu söyləyən komitə sədri dedi ki, məhz buna görə də məsələ tez-tez müzakirəyə çıxarılır və müvafiq qanunlarda dəyişikliklər edilir. Xatırlatdı ki, dövlət başçısının xüsusi tapşırığı ilə əhəlinin dərman təchizatı, insanların yüksəkkeyfiyyətli dərmanlarla təmin olunması, dərmanların qiymətinin optimallaşdırılması və digər istiqamətlərdə mü-

vafiq sənədlərə dəfələrlə dəyişikliklər edilib: “Keyfiyyətli dərman olmadan insanlara keyfiyyətli tibbi yardım göstərmək olmaz. Ancaq görünür, bu sahədə hələ görüləcək işlər çoxdur və ona görə bu gün yenidən müvafiq qanuna genişmiqyaslı əlavə və dəyişiklik ətrafında fikir mübadiləsi aparılacaq. Onun üçün işçi qrupu yaradılıb və Səhiyyə Nazirliyinin, digər aidiyyəti qurumların iştirakı ilə çox böyük işlər görülüb”.

Səhiyyə komitəsinin sədr müavini Musa Quliyev çıxış edərək dərman təhlükəsizliyinin ölkənin milli təhlükəsizliyinin tərkib hissəsi olduğunu söylədi. M.Quliyev qeyd etdi ki, təklif olunan də-

yişikliklər Ümumdünya Səhiyyə Təşkilatının Azərbaycanda apardığı monitorinqin nəticələrinə uyğun olaraq verdiyi tövsiyələr və ölkəmizin milli qanunvericiliyinin beynəlxalq qanunvericiliyə uyğunlaşdırılması məqsədilə aparılıb.

Bildirildi ki, dəyişikliklər çox mütərəqqi və günün tələblərinə uyğundur. Belə ki, “Dərman vasitələri haqqında” qanunun 6-cı maddəsinə edilmiş əlavəyə görə, dövlət qeydiyyatı məqsədilə dərman vasitələrinin və həmin dərman vasitəsinin istehsalında istifadə edilən dərman maddəsinin nümunələrini ölkə ərazisinə qanunvericilikdə müəyyən edilmiş miqdarda müvafiq icra hakimiyyəti orqanı, istehsal və topdansatış əczaçılıq fəaliyyəti ilə məşğul olan müəssisələr, xarici istehsalçının yerli nümayəndəliyi və ya yerli nümayəndəliyi olmadığı halda onun müvəkkil etdiyi şəxs idxal edə bilər. Qanunun 8-ci

maddəsinə olunan əlavəyə görə isə, dərman vasitələrinin effektivliyi və təhlükəsizliyi üzərində dövlət nəzarətinin həyata keçirilməsi məqsədilə mülkiyyət və təşkilati hüquq formasından asılı olmayaraq bütün müalicə-profilaktika müəssisələri, dərman vasitələrinin qeydiyyatı və satışının sahibi və ya onun müvəkkil etdiyi şəxs dərman vasitələrinin təhlükəsiz şəkildə istifadəsinin təmin edilməsi üçün müvafiq icra hakimiyyəti orqanının müəyyən etdiyi qaydalara uyğun olaraq farmakonəzarət üzrə işləri həyata keçirir və bu sahə üçün məsul şəxs təyin edilir.

Müzakirələr zamanı çıxış edən komitə üzvləri və Səhiyyə Nazirliyinin nümayəndələri yeni dəyişiklik və əlavələrin vacibliyini qeyd etdilər və hər iki sənəd Milli Məclisin plənər iclasına tövsiyə olundu.

Elnur HADIYEV,
“Azərbaycan”