

**B**u günlərdə Səhiyyə Nazirliyinin Analitik Ekspertizə Mərkəzində (AEM) 2016-ci ilin yekunlarına həsr olunmuş mətbuat konfransı keçirildi. Tədbirdə dərmanların keyfiyyəti, dərman istehsalı sahəsindəki yeniliklər, statistik göstəricilər barədə hesabat təqdim edildi, il ərzində görülən işlər və qazanılan uğurlardan danışıldı. Eyni zamanda, AEM-in şöbə müdirləri və mütəxəssisləri jurnalistlərin suallarını cavablandırırdılar.

**Analitik Ekspertiza Mərkəzinin Dərman vasitələrinin keyfiyyətinin yoxlanması laboratoriyasının müdürü Polad Hacıbalayev bildirdi ki, rəhbərlik etdiyi laboratoriyada il ərzində 28 minə yaxın dərman vasitəsinin analizi aparılıb. Həmçinin burada saf su alınma sistemi quraşdırılıb.**

Laboratoriya tərəfindən 1000-dən çox normativ sənəd hazırlanıb və təsdiq olunub. Tərtib edilən «Dezinfeksiya fəaliyyətinin təşkilinə və həyata keçirilməsinə dair sanitariya-epidemioloji tələblər», «Kosmetoloji müəssisələrin (kabinetlərin) yerləşdirilməsinə, quruluşuna, təchizatına və istismarına dair sanitariya normaları və qaydaları» normativ-hüquqi aktlarının layihələrinin, «Stomatoloji tibb müəssisələrinə (kabinetlərinə) dair sanitariya-gigiyena tələbləri»nə əlavə və təkliflərin Ədliyyə Nazirliyində qeydiyyatı zamanı istinad edilən müvafiq qanunlardakı kolliziyanın aradan qaldırılması məqsədilə yeni qanun layihəsi hazırlanır. Həmçinin «Dərman vasitələri haqqında» Qanuna, İnzibati Xətalar Məcəlləsinə, «Sanitariya-epidemioloji salamatlıq haqqında» Qanuna dəyişikliklər barədə teklif və layihələr də aidiyyəti üzrə razılışdırılaraq, müvafiq qurumlara təqdim olunub.

P.Hacıbalayevin sözlərinə görə, yetkinlik yaşına çatmayanlara dərman vasiṭələrinin buraxılması qaydalarının layihəsi də razılışdırılması üçün aidiyetli qurumlara göndərilib. O hazırda Səhiyyə Nazirliyi tərəfindən dərman vasiṭələrinin Azərbaycana idxalına rəy verilmişsi qaydalarının hazırlanlığını dedi.

Laboratoriya müdürü dövlət müəssisələrində istifadə olunan peyvəndlərin keyfiyyəti ilə bağlı səslənən fikirlərə də münasibət bildirdi: «Azərbaycana dövlət tərəfindən gətirilən peyvəndlər Ümumdünya Səhiyyə Təşkilatının (ÜST) tövsiyə etdiyi ölkələrdən idxlə olunur. ÜST həmin peyvəndlərə ciddi nəzarət edir.

Ümumiyyətlə işə, digər dərman preparatları kimi, peyvəndlər də ölkəyə id-xal olunarkən onların sənədləşməsinə xüsusi diqqət yetirilir və 5 illik qeydiyyat vəsiqəsi verilir».

**AEM-in Dərman vasitələrinin qeydiyyat və ekspertizası şöbəsinin əməkdaşı Ulduz Eyvazova** valideynlərin çox zaman peyvənddən sonra uşaqlarda hətta yüngül soyuqdəymə əlamətləri görükdə belə ciddi narahat olduqlarını dedi: «Onlar hesab edirlər ki, vaksinlər köhnə, yaxud keyfiyyətsiz olduğu üçün uşaqlarda əlavə təsirlər yaranır. Əslində, uşaqlar ona görə peyvənd edilir ki, infeksiyon xəstəlikləri yüngül formada keçirsinlər. Vaksin vurulduğda uşaq orqanizmində həmin xəstəliklərə qarsı anti-

cisimlər yaranır. Yəni peyvənddən sonrakı əlamətlər əlavə təsir hesab oluna bilməz, bunların olması normal reaksiyadır».

Dərman vasitəsinin istifadə təlimatının əhəmiyyətindən danışan U.Eyvazova qeyd etdi ki, dərmandan düzgün istifadə onun müalicəvi effektini təmin edən əsas şərtlərdəndir. Bunun üçün da istifadə təlimatının Azərbaycan dilində olması zoruridir: «Azərbaycan Respublikasının «Dərman vasitələri haqqında» Qanununun 11-ci maddəsinə əsasən, ölkəmizdə istehsal olunan və ya ölkəyə



# **Analitik Ekspertiza Mərkəzi ilə yekun vurdu**

bağlı isə müəyyən uyğunsuzluqların müəyyənləşdiyini, bunların əsasən qeydiyyat, içlik vərəqəsi və qablaşdırılma ilə əlaqədar olduğunu diqqətə çatdırıldı: «3000-dən çox dərman vasitəsinin uyğunsuzluqları istehsalçı və idxləçi şirkətlər tərafından aradan qaldırılıb. Uy-

yatından keçməyən, keyfiyyət sertifikatı olmayan dərman vasitələri aşkarlanıb və satışdan çıxarılib. Hazırda həmin dərmanların məhv edilməsi və apteklərlə bağlı tədbir görülməsi üçün Səhiyyə Nazirliyinə müraciət edilib və müvafiq tədbirlər görüləcək. Araşdırmlardan sonra həmin apteklərin fəaliyyəti ilə

sonra həmin apteklərin fəaliyyəti ilə bağlı qərar veriləcək».

Mərkəzin **Dərman** vasitələrinin qeydiyyat və ekspertizası şöbəsinin əməkdaşı **Elmin Quliyev** isə jurnalısların suallarını cavablandırıckən bildirdi ki, Nazirlər Kabinetinin qərarı ilə təsdiqlənmiş «Dərman vasitələrinin dövlət qeydiyyatı və reyestrinin aparılması Qaydaları»na müvafiq olaraq, Dərman vasitələrinin qeydiyyat və ekspertizası şöbəsi tərəfindən onların ilkin və ixtisaslaşdırılmış ekspertizasının aparılması üçün müraciət edən şəxslərlə müqavilələr bağlanıb. İl ərzində 372 adda dərman vasitesi dövlət qeydiyyatına alınıb, 17 adda dərman vasitəsinin isə dövlət qeydiyatından imtina olunub.

O qeyd etdi ki, AEM-ə indiyədək Azərbaycanda satılan hər hansı dərmanın effektsiz olması barədə məlumat da-xil olmayıb. Onun sözlərinə görə, dərmanın effektsiz olduğunu görən və ya-xud onun keyfiyyətinə şübhə ilə yana-şan şəxsler Mərkəzə müraciət edə bilərlər.

Dərmanların keyfiyyətində onların daşınma şəraiti ilə yanaşı, saxlanma şəraitinin də mühüm rol oynadığını deyən E.Quliyev vurğuladı ki, dərman alan şəxslər onun saxlanılması qaydalarına, xüsusilə temperatur rejiminə riayət etməlidirlər.

Sonda mütəxəssislər jurnalistlərə məlumat verəcəkləri hər hansı məsələ haqqında yazı hazırlayarkən diqqətli olmalarını tövsiyə etdilər. Sensasiya və reytinq naminə müsahibənin içindən hər hansı yarımcıq cümle və ya natamam fikrin başlıq kimi yazılmasının doğru olmadığını vurguladılar. Belə halların xəstə vətəndaşlara və onların yaxınlarına pis təsir etdiyini, əhali arasında panika yaratdığını diqqətə çatdırıldılar. AEM mütəxəssisləri KİV nümayəndələrini əhalinin dərman tehlükəsizliyinin qorunması sahəsində onlara dəstək olmağa çağırıldılar.

Ü.FƏRZƏLİYEVƏ

## **BAS SPONSOR:**



*Sağlam gelecek - bizimle gelecek!*

Azərbaycan, Bakı-Az1116, 7-ci mkr. Abay Kunanbayev küç. Tel.: (+99412) 5633717, 5629499  
Faks: (+99412) 5633425 E-mail: hbcold@ultel.net Web: www.hb-med.com

«Tibb qəzeti» redaksiyası tel: (012) 596-06-61