

Bu günlərdə Səhiyyə Nazirliyinin Analitik Ekspertiza Mərkəzində (AEM) 2016-cı 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 cavablandırdılar.

Analitik Ekspertiza Mərkəzinin Dərman vasitələrinin keyfiyyətinin yoxlanması laboratoriyasının müdiri Polad Hacıbalayev bildirdi ki, rəhbərlik etdiyi laboratoriyada il ərzində 28 minə yaxın dərman vasitəsinin analizi aparılıb. Həmçinin burada saf su alıma 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 hazırlanıb. Həmçinin «Dərman vasitələri haqqında» Qanuna, İnzibati Xətalər Məcəlləsinə, «Sanitariya-epidemioloji salamatlıq haqqında» Qanuna dəyişikliklər barədə təklif və layihələr də aidiyyəti üzrə razılaşdırılaraq, müvafiq qurumlara təqdim olunub».

P.Hacıbalayevin sözlərinə görə, yetkinlik yaşına çatmayanlara dərman vasitələrinin buraxılması qaydalarının layihəsi də razılaşdırılması üçün aidiyyətli qurumlara göndərilib. O hazırda Səhiyyə Nazirliyi tərəfindən dərman vasitələrinin Azərbaycanı idxalına rəy verilməsi qaydalarının hazırlandığını dedi.

Laboratoriya müdiri 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 idxal olunur. ÜST həmin peyvəndlərə ciddi nəzarət edir.

Ümumiyyətlə isə, digər dərman preparatları kimi, peyvəndlər də ölkəyə idxal 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 həttə yüngül soyuqdəymə əlamətləri gördükdə 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, infeksiya xəstəlikləri yüngül formada keçirsinlər. Vaksin vurulduqda uşaq orqanizmində həmin xəstəliklərə qarşı anti-

cisimlər yaranır. Yeni 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 effektivini təmin edən əsas şərtlərdəndir. Bunun üçün də istifadə təlimatının Azərbaycan dilində olması zəruridir: «Azərbaycan Respublikasının «Dərman vasitələri haqqında» Qanununun 11-ci maddəsinə əsasən, ölkəmizdə istehsal olunan və ya ölkəyə

idxal edilən dərman vasitələrinin istifadə təlimatları Azərbaycan dilində olmalıdır. Bununla əlaqədar yanvar ayının 1-dən istifadə təlimatı Azərbaycan dilində olmayan dərman vasitələrinin idxalı qadağan edilib. Ancaq araşdırmalar zamanı bəzi dərmanların içliklərində prob-



lemlər aşkarlanıb. Bu barədə «Qaynar xətt»ə də xeyli müraciətlər daxil olur. Buna görə biz öz bazamızda araşdırma aparırıq. Dərmanların içliyini ixtisaslaşmış mütəxəssislərin hazırlaması üçün törcümə xidməti də yaradılıb. Dərman şirkətləri bizə müraciət edərək içlik və rəqəllərini Azərbaycan dilinə törcümə etdirirlər. Qeydiyyat və ekspertiza şöbəsində içlik və rəqəlləri ilə bir neçə mütəxəssis məşğul olur. Bizə təqdim edilən içliklərlə kifayətlənmirik, lazım gəldikdə, dərman preparatının göstərişi, hər hansı əlavə təsiri və sairə bağlı məlumatları orijinal preparatlarla müqayisə edirik, istehsalçı şirkətlərə rəsmi müraciət olunur. Dərmanın əlavə təsiri və göstərişi çox ciddi məsələdir və içlikdə olan məlumatların hər biri xəstə üçün önəmlidir. Onların hər bir bəndinə ciddi nəzarət edirik. Bu sahədəki problemlər, demək olar ki, aradan qaldırılıb».

AEM-in Dərman vasitələrinin idxal və ekspertiza şöbəsinin müdiri müavini Vəfa Əbilova il ərzində şöbəyə 27 mindən çox seriyada dərman vasitəsinin idxalı üçün müraciətlər olduğunu dedi. Onlardan 23 mindən çoxu ilə bağlı təqdim edilmiş sənəd və nümunələrdə heç bir uyğunsuzluğun aşkarlanmadığını, idxalına icazə verildiyini vurğuladı. 4000-ə yaxın dərman vasitəsi ilə



Analitik Ekspertiza Mərkəzi ilə yekun vurdu

bağlı isə müəyyən uyğunsuzluqların müəyyənləşdiyini, bunların əsasən qeydiyyat, içlik və rəqəlləri və qablaşdırılma ilə əlaqədar olduğunu diqqətə çatdırdı: «3000-dən çox dərman vasitəsinin uyğunsuzluqları istehsalçı və idxalçı şirkətlər tərəfindən aradan qaldırılıb. Uy-

yatından keçməyən, keyfiyyət sertifikatı olmayan dərman vasitələri aşkarlanıb və satışdan çıxarılıb. Hazırda həmin dərmanların məhv edilməsi və apteklərlə bağlı tədbir görülməsi üçün Səhiyyə Nazirliyinə müraciət edilib və müvafiq tədbirlər görülməkdədir. Araşdırmalardan sonra həmin apteklərin fəaliyyəti ilə bağlı qərar verilməkdədir».

Mərkəzin **Dərman vasitələrinin qeydiyyat və ekspertizası şöbəsinin əməkdaşı Elmin Quliyev** isə jurnalistlərin suallarını cavablandırarkən 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 vasitəsi dövlət qeydiyyatına alınıb, 17 adda dərman vasitəsinin isə dövlət qeydiyyatından imtina olunub.

O qeyd etdi ki, AEM-ə indiyədək Azərbaycanda satılan hər hansı dərmanın effektivliyi barədə məlumat daxil olmayıb. Onun sözlərinə görə, dərmanın effektivliyini görən və yaxud onun keyfiyyətinə şübhə ilə yanaşan şəxslər 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 reyting naminə müsahibənin içindən hər hansı yarımçıq cümlə və ya natamam fikrin başlıq kimi yazılmasının doğru olmadığını vurğuladılar. Belə halların xəstə vətəndaşlara və onların yaxınlarına pis təsir etdiyini, əhali arasında panika yaratdığını diqqətə çatdırdılar. AEM mütəxəssisləri KİV nümayəndələrini əhəlinin dərman təhlükəsizliyinin qorunması sahəsində onlara dəstək olmağa çağırırdılar.

Ü.FƏRZƏLİYEV

BAŞ SPONSOR:



Sağlam gələcək - bizimlə gələcək!

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