

மருந்துகள் மற்றும் அழகுசாதனப் பொருட்கள் சட்டம், 1940

மருந்துகள் மற்றும் அழகுசாதனப் பொருட்கள் சட்டம் என்றால் என்ன?

மருந்துகள் மற்றும் அழகுசாதனப் பொருட்கள் சட்டம், 1940, இந்தியாவில் மருந்துகள், அழகுசாதனப் பொருட்கள் மற்றும் மருத்துவ சாதனங்களின் இறக்குமதி, உற்பத்தி, விநியோகம் மற்றும் விற்பனை ஆகியவற்றைக் கட்டுப்படுத்த இந்திய அரசாங்கத்தால் இயற்றப்பட்ட ஒரு முக்கியமான சட்டமாகும். இது மருந்துப் பொருட்களின் தரம், பாதுகாப்பு மற்றும் செயல்திறனை உறுதி செய்வதையும் பொது சுகாதாரத்தைப் பாதுகாப்பதையும் நோக்கமாகக் கொண்டுள்ளது.

சட்ட கட்டமைப்பு:

மருந்துகள் மற்றும் அழகுசாதனப் பொருட்கள் சட்டம் இந்தியாவில் மருந்துகள், அழகுசாதனப் பொருட்கள் மற்றும் மருத்துவ சாதனங்களை ஒழுங்குபடுத்துவதற்கான சட்ட கட்டமைப்பை வழங்குகிறது. இது மருந்துப் பொருட்களின் தரம், பாதுகாப்பு மற்றும் செயல்திறனுக்கான தரநிலைகளை அமைக்கிறது, இதில் பொருட்கள், லேபிளிங், பேக்கேஜிங் மற்றும் சேமிப்பக நிலைமைகள் ஆகியவை அடங்கும். இந்தச் சட்டம், மத்திய மருந்துகளின் தரக் கட்டுப்பாட்டு அமைப்பு (CDSCO) போன்ற ஒழுங்குமுறை அதிகாரிகளை நிறுவுகிறது, அதன் விதிகளை செயல்படுத்துதல் மற்றும் அமலாக்கம் ஆகியவற்றை மேற்பார்வையிடுகிறது.

முக்கிய ஏற்பாடுகள்:

மருந்துகள் மற்றும் அழகுசாதனப் பொருட்களின் கட்டுப்பாடு:

மருந்துகள், அழகுசாதனப் பொருட்கள் மற்றும் மருத்துவ சாதனங்களின் தரம், பாதுகாப்பு மற்றும் செயல்திறனை உறுதி செய்வதற்காக அவற்றின் இறக்குமதி, உற்பத்தி, விநியோகம் மற்றும் விற்பனை ஆகியவற்றைச் சட்டம் ஒழுங்குபடுத்துகிறது. இது உற்பத்தி, விற்பனை மற்றும் விநியோக வளாகங்களின் உரிமத்தை கட்டாயமாக்குகிறது மற்றும் நல்ல உற்பத்திக்கு இணங்க வேண்டும்

ஒழுங்குமுறை அதிகாரிகளால் பரிந்துரைக்கப்படும் நடைமுறைகள் (GMP) மற்றும் தர தரநிலைகள்.

மருந்துப் பொருட்களின் கட்டுப்பாடு:

பழக்கத்தை உருவாக்கும், அடிமையாக்கும் அல்லது பொது ஆரோக்கியத்திற்கு தீங்கு விளைவிப்பதாகக் கருதப்படும் சில போதைப் பொருட்களின் பயன்பாட்டை இந்தச் சட்டம் கட்டுப்படுத்துகிறது. முறையான அங்கீகாரம் இல்லாமல் இந்தப் பொருட்களின் உற்பத்தி, விற்பனை அல்லது விநியோகத்தை இது தடைசெய்கிறது மற்றும் துஷ்பிரயோகம் மற்றும் தவறான பயன்பாட்டைத் தடுக்க அவற்றின் கிடைக்கும் மற்றும் பயன்பாட்டின் மீது கட்டுப்பாடுகளை விதிக்கிறது.

தர உத்தரவாதம் மற்றும் சோதனை:

மருந்துகள், அழகுசாதனப் பொருட்கள் மற்றும் மருத்துவ சாதனங்கள் ஆகியவை சந்தைப்படுத்தப்படுவதற்கு அல்லது விநியோகிப்பதற்கு முன் பரிந்துரைக்கப்பட்ட தரநிலைகளுக்கு இணங்குவதை உறுதிசெய்ய தர சோதனை மற்றும் பகுப்பாய்வுக்கு உட்படுத்தப்பட வேண்டும். மருந்துப் பொருட்களின் தரம், தூய்மை மற்றும் ஆற்றலை மதிப்பிடுவதற்கு தரக் கட்டுப்பாட்டு ஆய்வகங்கள் மற்றும் சோதனை வசதிகளை நிறுவுவதை இது கட்டாயமாக்குகிறது.

லேபிளிங் மற்றும் பேக்கேஜிங் தேவைகள்:

மருந்துகள், அழகுசாதனப் பொருட்கள் மற்றும் மருத்துவ சாதனங்களுக்கான லேபிளிங் மற்றும் பேக்கேஜிங் தேவைகள் நுகர்வோர் மற்றும் சுகாதார நிபுணர்களுக்கு அத்தியாவசிய தகவல்களை வழங்க சட்டம் பரிந்துரைக்கிறது. தயாரிப்பு பெயர், கலவை, மருந்தளவு படிவம், காலாவதி தேதி, உற்பத்தியாளரின் பெயர் மற்றும் தொகுதி எண் போன்ற விவரங்களை லேபிள் அல்லது பேக்கேஜிங் சேர்க்க வேண்டும்.

பொது சுகாதாரத்தின் மீதான தாக்கம்:

மருந்துகள் மற்றும் அழகுசாதனப் பொருட்கள் சட்டம் சந்தையில் பாதுகாப்பான, பயனுள்ள மற்றும் தரமான மருந்துப் பொருட்கள் கிடைப்பதை உறுதி செய்வதன் மூலம் பொது சுகாதாரத்தில் குறிப்பிடத்தக்க தாக்கத்தை ஏற்படுத்துகிறது. இது தரமற்ற, கலப்படம் செய்யப்பட்ட அல்லது போலியான மருந்துகள் மற்றும் அழகுசாதனப் பொருட்களின் புழக்கத்தைத் தடுக்க உதவுகிறது, இதனால் பாதகமான எதிர்விளைவுகள், சிகிச்சை தோல்விகள் மற்றும் பொது சுகாதார அவசரநிலைகள் ஆகியவற்றின் அபாயத்தைக் குறைக்கிறது. பகுத்தறிவு போதைப்பொருள் பயன்பாடு, நோயாளிகளின் பாதுகாப்பு மற்றும் நோய் மேலாண்மை ஆகியவற்றை மேம்படுத்துவதற்கு இந்த சட்டம் பங்களிக்கிறது, இறுதியில் மக்களின் ஆரோக்கியம் மற்றும் நல்வாழ்வுக்கு பயனளிக்கிறது.

சவால்கள் மற்றும் சீர்திருத்தங்கள்:

மருந்துகள் மற்றும் அழகுசாதனப் பொருட்கள் சட்டம் மருந்துத் தொழிலை ஒழுங்குபடுத்துவதிலும், பொது சுகாதாரத்தைப் பாதுகாப்பதிலும் திறம்பட செயல்பட்டாலும், அது அமலாக்கம், இணக்கம் மற்றும் திறனை வளர்ப்பது தொடர்பான சவால்களையும் எதிர்கொள்கிறது. தொடர்ச்சியான கண்காணிப்பு, மதிப்பீடு மற்றும் சீர்திருத்தங்கள், வளர்ந்து வரும் சிக்கல்களைத் தீர்ப்பதற்கும், ஒழுங்குமுறை வழிமுறைகளை வலுப்படுத்துவதற்கும், அதன் நோக்கங்களை அடைவதில் செயலின் செயல்திறனை மேம்படுத்துவதற்கும் தேவை.

முடிவுரை:

மருந்துகள் மற்றும் அழகுசாதனப் பொருட்கள் சட்டம், 1940, இந்தியாவில் மருந்துகள், அழகுசாதனப் பொருட்கள் மற்றும் மருத்துவ சாதனங்களின் தரம், பாதுகாப்பு மற்றும் செயல்திறனை உறுதி செய்வதில் முக்கிய பங்கு வகிக்கிறது. அவற்றின் இறக்குமதி, உற்பத்தி, விநியோகம் மற்றும் விற்பனையை ஒழுங்குபடுத்துவதன் மூலம், சட்டம் பொது சுகாதாரத்தைப் பாதுகாக்கிறது, நோயாளிகளின் பாதுகாப்பை மேம்படுத்துகிறது மற்றும் மருந்துத் துறையில் நுகர்வோர் நம்பிக்கையை வளர்க்கிறது. திறம்பட செயல்படுத்துதல் மற்றும் தொடர்ச்சியான சீர்திருத்தங்கள் மூலம், சட்டம் பங்களிக்க முடியும்

சுகாதாரத் தரம் மற்றும் அணுகலை மேம்படுத்துதல், இறுதியில் மக்களின்
ஆரோக்கியம் மற்றும் நல்வாழ்வுக்கு பயனளிக்கிறது.