

## Kontrol med medicin produceret i Kina bekymrer amerikanerne

*Kina er på vej til at blive verdens største producent af ingredienser til medicin, og det sker bl.a. som konsekvens af, at man lukker medicinfabrikker i USA og i Europa. Medicinal producenter som AstraZeneca, Bayer, Baxter og Pzeizer har annonceret, at de vil outsource dele af deres produktion til Kina. De amerikanske sundhedsmyndigheder er alvorligt bekymrede – og det med god grund. Reelt har de ikke en chance for at kontrollere om de ingredienser, der importeres, ikke er forurenede. Værst ser det ud i Kina. Det har allerede kostet de første menneskeliv.*

Da Bristol-Meywers Squibb ville lukke sin fabrik i Syracuse, New York i 2004 – som producerede centrale ingredienser til antibiotika, var befolkningens største bekymring tabet af arbejdspladser. Men lukningen af fabrikken er kun en lille del af et langt større problem.

I dag produceres langt den største andel af antibiotika i Kina og Indien, og kontrollen af ingredienserne nærmer sig det groteske. Produktion af aspirin bliver det næste store marked for Kina. Der er alt for få inspektører, og deres chancer for at nå og gribe ind, er forsvindende små.

Desværre har problemet med manglende kontrol været kendt i flere år. Da US Food And Drug Administration, F.D.A., sidste år orienterede bl.a. Lægemiddelstyrelsen om, at det blodfortyndende præparat heparin var forurenede og, at bivirkninger sandsynligvis havde kostet 81 mennesker livet, blev præparatet omgående kaldt tilbage. F.D.A. indrømmede senere, at man aldrig havde kontrolleret den fabrik, som havde produceret heparin, men det var åbenbart heller ikke så lige til.

I en større artikel i New York Times, offentliggjort den 2. november sidste år, kunne man således læse om, at inspektører fra F.D.A. allerede i 2001, havde været kørt rundt for at inspicere medicinfabrikker i Kina, hvis navne og adresser gjorde det umuligt at skelne den ene fabrik fra den anden. FDA havde sidste år under 500 import inspektører til at monitorere bl.a. produktion af medicin i udlandet, og i løbet af de sidste 6 år, er det kun lykkedes F.D.A. at inspicere 15 % af Kina's 714 medicin fabrikker. Med denne kapacitet ville det tage 50 år at kontrollere samtlige fabrikker, og selv om den forrige regerings administration annoncerede, at man ville åbne kontorer i Beijing, Shanghai og Guangzhou for øge kontrollen, ligner det en øvelse i at holde vand i hænderne.

Når de amerikanske myndigheder forsøger at supplere deres kontrol ved bl.a. at konsultere to store databaser, slinger evidensen af oplysninger betydeligt. Den ene database angiver, at 3000 fabrikker eksporterer medicin til USA, mens den anden oplyser, at der er 6.800 fabrikker. F.D.A. har intet overblik over, hvor mange af disse fabrikker, der nogensinde har været inspiceret endsige – nok så vigtigt – hvor der aldrig har været nogen form for kontrol. Og selv hvis der kom flere inspektører jævnlige på kontrol besøg i Kina, vil det stadig være muligt at forvanske eller manipulere testresultaterne, Amerikanske politikere og advokater er skeptiske over udviklingen, og selvom man kunne ønske et forbud mod salg af medicinske ingredienser produceret i Kina, er landet blevet en så central producent, at det amerikanske sundhedssystem ville kollapse, hvis det blev effektueret. USAs afhængighed af Kina er vokset også på dette område. Da PricewaterCoopers i oktober

sidste år skulle pege på det bedste sted at outsource medicin produktion faldt valget på – Kina.

Kilder: ”The Safety Gap”, New York Times Magazines, 2 november 2008, og ”Drug Making’s Move Abroad Stirs Concerns”, New York Times, 19. Januar 2009, skrevet af Gardiner Harris.

Redigeret og oversat af journalist Anne Weimar, [anneweimar@mac.com](mailto:anneweimar@mac.com)