






BURSA ECZACI ODASI

Bursa Akademik
Odalar Birliği
Yerleşkesi

Odunluk mah.
Akademi cd. No: 8
A2 Blok Kat: 3
Nilüfer / Bursa

 444 7 236
 451 93 55

Ü.Ü.TIP FAKÜLTESİ ECZACI ODASI BÜROSU

 442 82 40 - 41
 442 82 42

KAN ÜRÜNÜ-FAKTÖR - DİYALİZ HASTALARI DANIŞMA HATTI

 224. 224 44 30
eczaciodasi@beo.org.tr

[www.facebook.com/
bursaeczaciodasi](http://www.facebook.com/bursaeczaciodasi)

twitter.com/bursaeczodasi

www.beo.org.tr

Başlıklardan....

- ◆ SUT uygulamaları
- ◆ Geri çekme duyuruları
- ◆ Yeşil ve kırmızı reçete kapsamına alınan ilaçlar
- ◆ Normal Reçete Kapsamına alınan ilaçlar
- ◆ Eczane Vitrinleri
- ◆ İlaç suistimali
- ◆

Bursa Eczacı Odası Bildiri

Sayı: 2

11.03.2013 / 402

İ Sağlık Müdürlüğü'nün eczane denetimlerinde dikkat edilmesi gereken konularla ilgili yazısına web sayfamızdaki 5 Mart 2013 tarihli duyurularından ulaşabilirsiniz.

GlaxoSmithKline İlaçları A.Ş., yaptığı açıklama da; Dekstrometorfan içeren ve imal ruhsatına sahip oldukları Actidem isimli şurubun etken maddesini Hindistan'daki Konduskar isimli firmadan tedarik etmediklerini bildirmiştir. İlgili yazıya web sayfamızdaki 5 Mart 2013 tarihli duyurularından ulaşabilirsiniz.

T.E.B. Yardım- laşma Sandığı'ndan üyelerimize kullandırılan EGAŞ kredilerinde limit 30.000,00 TL'ye yükseltilmiştir. EGAŞ Kredisi kullandırım koşulları ise; 3 ay ödemesiz, 15 ay eşit taksit ödemeli, toplam 18 ay vade ve 30.000,00 TL limit olarak ödenmektedir. EGAŞ Kredisi için fatura tutarının %10 unun donanım dışı EGAŞ ürünlerini kapsamaması gerekmektedir.

Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu 10.01.2013 tarih ve 3234 sayılı 2013/2 Genelgesi ile TNF

Blokeri (İnfliksımab, Etanercept, Kanakinumab, Abatacept, Ustekinumab, Golimumab ve Tosilizumab) ilaçlar arasına Sertolizumab etken maddeli ilacın da dahil edildiği bildirilmiştir.

Cegedim adlı firma tarafından eczacıların mail adreslerine "Eczacıların sektöre bakış açıları ve beklentileri" adlı anket gönderilerek eczacılardan doldurmaları istenmektedir. Bu çalışma TEB'in onayı ve bilgisi dahilinde olmadığından eczacılarımızın bu ankete katılmamalarını hatırlatırız.

Eczaneler ve Eczane Hizmetleri Hakkında Yönetmeliğin 17 nci maddesinde, eczanenin vitrin camına eczanenin sahip ve mesul müdürünün adı ve soyadının yazılacağı hüküm altına alınmış, bu alanların farklı amaçlarla kullanılmasını sağlayacak bir düzenlemeye de yer verilmemiştir. Nitekim T.C. Sağlık Bakanlığı Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu'ndan gelen 112208 sayılı yazıda da eczane vitrinlerinin mevzuata aykırı şekilde kullanıldığı belirtilerek bu konuda üyelerimizin uyarılması talep edilmiştir. Eczane vitrinlerinde promosyon ve reklama dayalı ifadeler yasal düzenlemelere aykırılık teşkil ettiğinden, **vitrinlerden "Grip aşısı gelmiştir", "1 alana 1 bedava", "Taze naftalin gelmiştir", "65 yaş üzerine ücretsiz grip aşısı", "Ücretsiz cilt analizi", "Emekli sandığı, SSK, Bağ-Kur, Yeşil Kart ile anlaşmalıdır" vb. görsellerin kaldırılması, Vitrinlerde sadece sözleşmesi olan eczanelerin, "SGK Sözleşmeli Eczane" ibaresine yer vermesi** gerektiği hususunda gereken önemin gösterilmesi bildirilmiştir.

ISI VE NEM ÖLÇER CİHAZLAR

Eczane ve ecza depolarında yapılan denetimlerde, ısı-nem kontrolünün ve buzdolabı ısı kontrolünün yapılmadığı veya günlük olarak belirtilen saatlerde doldurulmadığı tespit edilmiştir.

İlaçlar ve Ecza deposunda bulunduran ürünler ile ilgili iyi dağıtım ve muhafaza uygulama kılavuzunun 11. maddesinde, “*Tıbbi farmasötik ürünler, tıbbi malzeme, kozmetikler ve benzerleri gibi çeşitli ürün türleri birbirinden ayrı yerlerde depolanır. Her bir ürün ışıktan, nemden ve sıcaklıktan kaynakla-*

nabilecek zararları önlemek üzere, imalatçısınınca belirlenen şartlar altında bulundurulur. Sıcaklık ve nem periyodik olarak izlenir, kaydedilir ve bu kayıtlar düzenli olarak gözden geçirilir” den-



mekte ve 12. maddesinde, “*Özel sıcaklıkta saklanması öngörülen durumlarda, depolama alanları, istenen şartların dışına çıktığını belirten*

sıcaklık kaydediciler veya diğer cihazlar ile donatılmıştır. Bu nitelikteki alanların her yerinde öngörülen şartların sağlandığını gösterecek yeterli cihazlar bulunmalıdır.” denmektedir.

Akılcı ilaç kullanımı ilkeleri çerçevesinde ilaçların sağlıklı bir şekilde saklanması ve hastaya ulaştırılması büyük bir önem arz etmektedir. Bu kapsamda, Dünya Sağlık Örgütü onaylı özel programlı termometrenin (aylık olarak kayıt tutabilen, geriye dönük 30 gün sıcaklık kayıtlarını gösteren cihaz) temin edilmesi önemle rica olunur.

BLACK BERRY SPRAY, DİNAMİT MASAJ YAĞI VE AKANZE MASAJ YAĞI

5324 Sayılı Kozmetik Kanunu'na göre, kozmetik ürün tanımı: “İnsan vücudunun epiderma, tırnaklar, kıllar, saçlar, dudaklar ve dış genital organlar gibi değişik dış kısımlarına, dişlere ve ağız mukozasına uygulanmak üzere hazırlanmış, tek veya temel amacı bu kısımları

temizlemek, koku vermek, görünümünü değiştirmek ve/veya vücut kokularını düzeltmek ve/veya korumak veya iyi bir durumda tutmak olan bütün preparatları veya maddeleri kapsar.” denmektedir. Bu nedenle cinsel amaçlı kullanılan ürünler, feromon içeren ürünler, kayganlaştırıcılar, afrodisyak-

lar, geciktiriciler vb. Kozmetik Kanunu kapsamına girmediğinden Black Berry Spray, Dinamit Masaj Yağı ve Akanze Masaj Yağı'nın geri çekme işlemleri başlatılmıştır.



KIRIMIZI, YEŞİL , MOR VE TURUNCU REÇETELER HAKKINDA

15.01.2013 tarihinde SGK tarafından ülke genelinde başlatılan e-reçete uygulamasında e-reçete olarak oluşturulmuş kırmızı, yeşil, mor ve turuncu reçeteler SGK'ya gönderilmeyecek

ancak Sağlık Bakanlığı'nın ilgili mevzuat hükümleri doğrultusunda yine fiziki olarak elle oluşturulmaya devam edilecektir. Kırmızı, mor, yeşil ve turuncu reçetelerin yapılacak denetimlerde ibraz edilmek üzere eczane-

lerce alıkonularak saklanması ve ilgili nüshaların da kontroller için İl Sağlık Müdürlükleri'ne gönderilmesinin gerektiği bildirilmektedir.

İLAÇ TOPLAMA KAMPANYALARININ DURDURULMASI HAKKINDA

Sağlık Bakanlığı Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu tarafından yapılan bildirim ile; tüketicinin elinde bulunan, açılmış, kullanılmış, saklama koşulları bilinmeyen, dağıtım koşulları kontrol edilemeyen ilaçların yardım amacıyla da olsa ihtiyaç sahiplerine gönderilmesinin ve bu şekilde toplanan ilaçların yeniden kullanılmasının hastaların sağlığını tehlikeye sokabileceği nedeniyle ilaç toplama kampanyalarının ivedilikle durdurulması gerektiği bildirilmiştir.

Medula Sistemi'nde katılım payından muaf ilaçlar için düzenlenen ilaç kullanım raporları yerine sehven katılım paylı raporların seçilmesi sonucunda;



kesilmemesi gereken ilaçların katılım paylarının ilgili

kişilerin maaşlarından tahsil edildiğinin tespit edildiği bildirilmiştir. Hasta mağduriyetinin önlenmesi için Medula Sistemi'nde katılım payından muaf ilaçlar için düzenlenen ilaçlarla uyumlu kullanım raporlarının seçilerek işlem yapılmasını gerektiren önemin

gösterilmesi rica olunur.

YEŞİL, KIRMIZI REÇETE VE KONTROLE TABİ İLAÇ KAPSAMINA ALINAN İLAÇLAR

Sedazolam 15 mg/3ml IM/IV/Rektal Çözelti İçeren Ampul ve Sedazolam 50 mg/10ml IM/IV/Rektal Çözelti İçeren Ampul isimli ilaçların Midazolam adlı kontrole tabi maddeyi içermeleri nedeniyle Yeşil reçete ile Verilebilecek ilaçlar kapsamına alındığı bildirilmiştir.

Vem İla San. ve Tic. Ltd.Şti. adına ruhsatlı olan Talinat 0,1mg/2ml IV/IM Enjeksiyonluk Çözelti İçeren Ampul 10x2 ml ampul/kutu ve Talinat 0,5mg/10ml IV/IM Enjeksiyonluk Çözelti İçeren Ampul 1x10 ml ampul/kutu

isimli ilaçlar Fentanil Sitrat adlı kontrole tabi maddeyi içermeleri nedeniyle Kırmızı Reçete İle Verilebilecek ilaçlar kapsamına alındığı bildirilmiştir. Söz konusu ilacın



kırmızı reçete ile verilmesi gerekmekte olup, Talinat 0,1mg/2ml IV/IM Enjeksiyonluk Çözelti İçeren Ampul 10x2 ml ampul/kutu adlı ilaç kırmızı reçeteye en fazla

1 kutu ve Talinat 0,5mg/10ml IV/IM Enjeksiyonluk Çözelti İçeren Ampul 11x10 ml ampul/kutu adlı ilaç ise kırmızı reçeteye en fazla 3 kutu yazılabilecektir.

Benzidamin HCL içeren preparatlar ile ilgili "Beşeri Tıbbi Ürünler Ruhsatlandırma Danışma Komisyonu" tarafından söz konusu müstahzarların, tablet ve draje formunda olanlarının reçeteli ve kontrole tabii ilaç kapsamına alınmasına; pastil, gargara ve sprey formunda olanların ise normal reçeteli ilaç kapsamına alınmasına karar verildiği bildirilmektedir.

BÜYÜME HORMONU İLAÇLARI

T.C. Sağlık Bakanlığı Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu'ndan gelen yazıda Kuruma ulaşan şikayetlerde, ülkemizde son zamanlarda özellikle erişkinler tarafından büyüme hormonu ilaçlarının endikasyonu dışında (sporcular tarafından doping amaçlı veya vücut geliştirmek üzere, yağ eritici özelliğinden dolayı da kozmetik amaçlı) gittikçe artan oranlarda suistimale açık şekilde bilinçsizce kullanılmakta olduğu, bu ilaçların kullanıcılar tarafından eczanelerden reçetesiz şekilde temin edildiği belirtilmektedir.

Mutlaka endokrin uzmanı hekimin gözetiminde ve belirlenen endikasyonlarda uygun görülen dozlarda kullanılması



Büyüme Hormonunun Erişkinler Tarafından Bilinçsiz Kullanımına Dikkat!!!!

gereken bu ilaçlar, kanserojen etki gösterme, kan şekeri dengesini bozma ve tiroid fonksiyonlarını bozma gibi istenmeyen çok sayıda ve ciddi yan etkiler doğurabilmektedir.

6197 sayılı Kanun Madde 24 uyarınca Büyüme hormonu içeren preparatların eczanelerden reçetesiz olarak satılması, aksi halde İl Sağlık Müdürlüklerince yapılan denetimler ve tespitlerde aksi hareket eden eczaneler hakkında 6197 Sayılı Kanun Madde 24 ve Madde 44'e aykırılıktan cezai işlem uygulanması durumu söz konusu olacağından konuya gereken hassasiyetin gösterilmesi önemle rica olunur.

GERİ ÇEKME DUYURULARI ... GERİ ÇEKME DUYURULARI ...

Etoposide-TEVA Enjeksiyonluk Konsantrasyon Çözelti İçeren Flakon 100mg/5ml" isimli ürünün 10F30NK no'lu serisi (İ.T: 06.2010, S.K.T: 06.2013) için yapılan rutin stabilite testleri sırasında limit dışı durum gözlemlendiğinden, 2. sınıf B seviyesinde (eczane, ecza deposu, hastane v.b.) tedbiren geri çekme işlemi uygulanmaktadır.

Pulmicort 0.25 mg/ml Nebülizer Süspansiyon" isimli ürünün; AC0082 seri numaralı (Üretim Tarihi: 03.2012, Son Kullanma Tarihi:

hi: 03.2014) serilerine; 2. sınıf B seviyesinde geri çekme işlemi uygulanması kararı alındığı bildirilmektedir.



Theraflu Forte Tablet'in K0984 serisi için T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından "kapalı blister içerisindeki tablet üzerinde nokta şeklinde bir siyahlık" tespit edilmesi sebebiyle, 2. Sınıf B seviyesinde geri çekme kararı verilmiştir.

Bu serinin ITS sisteminde satılamaz konumunda olduğu, serinin satışının acilen durdurulması ve geri çekilmesi gerektiğinden ilgili sürecin söz konusu firma tarafından başlatıldığı bildirilmiştir.

Netromisin Enjektabl 400mg/2 ml Solüsyon İçeren Ampul" isimli ürünün; 001091 serilerine; 2. sınıf B seviyesinde (eczane, ecza deposu, hastane vb.) geri çekme işlemi uygulanması kararı alındığı bildirilmektedir.

SAHTE REÇETE DUYURULARI ... SAHTE REÇETE DUYURULARI ...

KBB Uzmanı Op.Dr.Ahmet Kıvrıl'ın kaşe bilgileri kullanılarak sahte reçete düzenlendiği bildirilmiştir.

Muğla'da KBB, Baş ve Boyun Cerrahi Uzmanı olarak çalışan Op.Dr.A.Murat Akşit'in kaşe ve imzası taklit edilerek Murat Alp P... adına düzenlenen Perebron şurup, Aferin kapsül yazılı reçetelerin sahte olduğu bildirilmiştir.

Kocaeli Acıbadem Hastanesi'nde düzenlenen Genel Cerrahi Uzmanı Dr.Mustafa Emirleroğlu'un kaşe ve imzasının olduğu Aferin Kapsül yazılı 2 adet

reçetede hekime ait noter tasdikli diplomadaki numaralarla uyuşmadığı, imzanın hekime ait olmadığı ve sahte olduğu Kocaeli Sağlık Md. tarafından tespit edilmiştir.

Ümraniye Ata Diyaliz Merkezi'nin mesul müdürü Dr.Mehmet Morgil'e ait olmayan yazı, kaşe ve imza bilgileri kullanılarak Aferin kapsül reçetesi düzenlendiği tespit edilmiştir. Ayrıca yazı ekinde iletilen Sakarya Valiliği Halk Sağlığı Müdürlüğü'nün 26.11.2012 tarihli yazısında,

Hendek 3 Nolu Aile Sağlığı Merkezinde görevli Aile Hekimi Dr.Ömer ÇOPUR'un kaşe ve imzası

taklit edilerek Aferin kapsül yazılmış reçeteler üretildiği tespit edilmiştir.

Adı geçen doktorların reçetelerine rastlandığında hekimlerle irtibata geçmeden reçetenin karşılanmaması ve bir sahtecilik olayı ile karşılaşıldığında en yakın emniyet birimine bilgi aktarılması önemle rica olunur.



İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ'NDEN İLAÇ SUİSTİMALİ DUYURUSU

12.11.2012 tarih ve 51904 sayılı ilaç kullanım raporu bulunan Nuray K... isimli vatandaşın Aldolan Ampul isimli ilaç için raporunda belirtilen kullanım dozunun üzerinde reçete düzenlettiği ve söz konusu ilacı yazdırmak için aile hekimlikleri, özel ve resmi sağlık kurum ve kuruluşlarına başvurarak eczanelerden temin ettiği tespit edilmiştir.

Bülent G..... isimli şahsın epilepsi tanılı sahte ilaç kullanım raporu ile "Akineton tablet, Akineton

ampul ve Sudafed Tablet, Sudafed Şurup" isimli ilaçları reçetelendirmek üzere sağlık kurum ve kuruluşlarına başvurduğu bildirilmiştir.

Erdirinç S..... isimli hastanın Rivotril adlı ilacı farklı sağlık kurum ve kuruluşlarında yazdırma girişiminde bulunarak suistimal ettiği bildirilmiştir.

Adı geçen şahısların ilaç temininde bağımlılığı veya suistimali göz önüne alınarak yukarıdaki ilaçlara ait reçeteler yazılırken dikkat edilmesi ve takibi açısından

hastanın kayıtlı olduğu aile hekimliğine yönlendirilmesi, ayrıca eczaneler tarafından reçete karşılanırken SGK Medula Sistemi'nden provizyon alınması önemle rica olunur.

Özel Mimaroba Tıp Merkezi'nin bilgileri kullanılarak Ayşe M..... isimli şahıs adına Aspirin Plus C ve Aferin kapsül yazılmak suretiyle düzenlenen reçetenin Dr.Selim Yiğit tarafından düzenlendiği ancak sözkonusu Tıp Merkezi'nde Selim Yiğit isimli doktorun hiçbir zaman çalışmadığı bildirilmiştir.

RİSPERİDON VE PALİPERİDON 'UN PARENTERAL FORMLARI HAKKINDA

SUT'ta 18.01.2013 tarihinde yürürlüğe giren değişiklik Teblięi ile;

1) Sağlık Uygulama Teblięi'nin 6.2.2 maddesinin (2) numaralı fıkrasında "Yeni nesil (atipik) antipsikotiklerin parenteral formlarının psikiyatri uzman hekimi veya bu uzman hekim tarafından düzenlenen uzman hekim raporuna dayanılarak tüm hekimlerce reçete edilebilir. Bu grup antipsikotiklerden

risperidon ve paliperidonun parenteral formları ise Ek:2/ C hükümlerine göre reçete edilebilir." şeklindeki düzenleme ile, bu etken maddelere ilişkin 18.01.2013 tarihinden önce düzenlenmiş sağlık raporlarının süresinin sonuna kadar geçerli kabul edileceği,

2) Bu Teblię ile tedavi gruplarının başlangıç, idame ve sonlandırma kriterlerine yönelik yapılan yeni düzenlemelerde,

-18.01.2013 tarihi öncesi başlamış hastalar için, hastanın tedaviye başladığı tarihte yürürlükte bulunan SUT hükümlerinin başlangıç kriteri olarak kabul edileceği,

Tedavinin devamında yürürlükteki başlangıç kriterlerinin ayrıca aranmayacağı,

-18.01.2013 tarihi ve sonrasında düzenlenmiş reçetelerde tarihlerine göre yürürlükteki Teblię hükümlerinin aranacağı belirtilmektedir.

YENİDEN REÇETE DÜZENLENMEKSİZİN YAPILACAK İLAÇ TEMİNİ HAKKINDA

01.02.2013 tarihinden itibaren aşığıdaki rapor kodları ve bu rapor kodları ile ilgili ilaçların yazıldığı e-reçete esas alınacaktır. Takip eden dönemlerde ise ilaç alma zamanında 6 ay boyunca yeni bir e-reçete/reçete düzenlenmesine gerek olmadan eczacı tarafından sisteme ilk e-reçetenin numarası ve T.C numarası tekrar girilerek devam reçetesi şeklinde ilaç teminine olanak sağlanmıştır. Bu nedenle, hastanın devam reçetelerini temin edebilmesi için eczaneye ibraz etmek üzere e-reçete numarasını içeren ilk reçete çıktısının mutlaka verilmesi gerekmektedir.

1- (4.1.) Kalp Yetmezlięi (I50)

2- (4.2.) Koroner Arter Hastalığı (I20) (I25) (Z95.1) (Z95.5-Z95.9)

3- (4.5.) Arteriyel hipertansiyon (I10 -I13) (I15)

4- (4.8.) Hiperkolesterolemi*, hiperlipidemi * (E78)

5- (7.2.1.) Diabetes Mellitus (E10 - E14)

6- (10.3.1.) Parkinson (G20)

7- (10.7.) Demans (F00) (F01.1-F01.9) (F02-F03) (G30)

8- (12.1.) Glokom (H40.1-H40.9)

9- (12.2) Kronik ve nükseden üveitler, tiroide baęlı oftalmopati ve sempatik oftalmi, keratoplasti red reaksiyonu (H20.1) (H20.8) (H06.2) (H44.1) (T86.8-T86.9)

10- (12.3.) Kuru göz sendromu (H04.1)

b) Yukarıda belirtilen hastalıklarda sağlık raporuna dayanılarak düzenlenmiş reçeteye istinaden yeniden reçete düzenlenmeksizin eczaneden ilaç temin edilebilir. Bu şekilde ilaç temini, düzenlenmiş reçete tarihi itibarıyla 6 aylık süreyi kapsar. Süre bitiminde tekrar reçete düzenlenir.

c) 6 ay boyunca, düzenlenmiş reçetede yazılı miktarlar esas alınarak, yeniden reçete düzenlenmeksizin bu miktarlarda ilaç temin edilebilir. Ancak SUT 'ta belirtilen özel hükümler ile düzenlenmiş reçetede yazılı günlük kullanım dozuna göre bir seferde üç aylık tedavi dozunun aşılmaması gözetilir.

ç) Raporun geçerlilik süresinin bitmesi durumunda yeniden rapor ve reçete düzenlenmesi şartı aranır.

MANUEL REÇETE DÜZENLENEBİLECEK DURUMLAR

Aşağıdaki durumlar haricindeki tüm reçeteler E-reçete olmak zorundadır.

- 1) Majistral ilaç içeren reçeteler,
- 2) Evde bakım hizmeti kapsamında düzenlenen reçeteler,
- 3) İşyeri Hekimlerinin yazdıkları reçeteler,
- 4) Aile hekimlerinin “Gezici sağlık hizmeti (Eczane Olmayan Yerleşim Yeri Reçetesi) (MOBİL)” kapsamında düzenledikleri reçeteler (**Bu durumu belirten ibarenin reçete de olması ve Doktorun imza+kaşesi ile durumun onaylanmış olması zorunluluğu getirildi.**)
- 5) Hastanelerin Acil Polikliniklerinde düzenlenen Reçeteler, (**Bandrolde, doktor kaşesinde “acil” ibaresi olması yeterlidir**)
- 6) Kamu idareleri bünyesindeki kurum hekimliklerinin düzenledikleri reçeteler,
- 7) Verem savaş dispanserlerinde düzenlenen reçeteler,
- 8) Ana-çocuk sağlığı ve aile planlaması merkezlerinde düzenlenen reçeteler,
- 9) Toplum sağlığı merkezlerinde düzenlenen reçeteler,
- 10) 112 acil sağlık hizmeti birimlerinde düzenlenen reçeteler,

11) Üniversitelerin mediko-sosyal birimlerinde düzenlenen reçeteler,

12) Türk Silahlı Kuvvetlerinin tüm birimlerinde düzenlenen reçeteler,

13) Kişiyi özel yurt dışından getirtilen ilaçları içeren reçeteler,

14) Yabancı ülkelerle yapılan “Sosyal Güvenlik Sözleşmeleri” kapsamında Kurum tarafından sağlık hizmeti verilen kişilere düzenlenen reçeteler, (Yurtdışı Reçeteleri)

15) **Allerji Aşıları Reçeteleri, (Eklendi)**

16) Sağlık Uygulama Talimatının 3.1.3. maddesinin 2. fıkrasının b maddesinde tanımlanan ve MEDULA hastane sisteminden provizyon alınamamasına rağmen sağlık hizmeti sunulması durumunda düzenlenen reçeteler, (Bu maddedeki haller aşağıda belirtilmiştir.)

•Acil hal (Ani gelişen hastalık, kaza, yaralanma ve benzeri durumlarda olayın meydana gelmesini takip eden ilk 24 saat içinde tıbbi müdahale gerektiren durumlar ile ivedilikle tıbbi müdahale yapılmadığı veya başka bir sağlık kuruluşuna nakli halinde hayatın ve/veya sağlık bütünlüğünün kaybedilme riskinin doğacağı kabul edilen durumlardır. Bu nedenle sağlanan sağlık hizmetleri acil sağlık hizmeti olarak kabul edilir.),

•İş kazası ile meslek hastalığı hali,

•Bildirimi zorunlu bulaşıcı hastalık,

•Kişiyi yönelik koruyucu sağlık hizmeti,

•Analık hali (Gebeliğin başladığı tarihten itibaren doğumdan sonraki ilk sekiz haftalık, çoğul gebelik halinde ise ilk on haftalık süre 5510 sayılı Kanun bakımından analık hali olarak kabul edilir.),

•Afet ve savaş ile grev ve lokavt hali,

•18 yaş altı çocuklar,

•Tibben başkasının bakımına muhtaç kişiler (Özürlülük ölçütü, Sınıflandırılması ve özürlülere Verilecek Sağlık Kurulu Raporları Hakkında Yönetmelik kapsamında, yetkilendirilmiş özürli sağlık kurulu raporu vermeye yetkili sağlık kuruluşlarınca, ağır özürli olduğu “Özürli Sağlık Kurulu Raporu” ile belgelenen kişiler, tibben başkasının bakımına muhtaç kişiler olarak kabul edilir. Bu kişiler için düzenlenen faturaya Özürli Sağlık Kurulu Raporu eklenecektir.).

17) Yukarıdaki haller dışında MEDULA sisteminin ve/veya sağlık hizmet sunucusuna ait sistemin çalışmaması nedeniyle e-reçetenin düzenlenememesi halinde manuel olarak düzenlenen reçeteye **“Sistemlerin çalışmaması nedeniyle e-reçete düzenlenememiştir”** ibaresi kaşe ya da el yazısı ile yazılarak bu ibarenin reçeteyi düzenleyen hekim tarafından onaylanması gerekmektedir.

SGK UYGULAMALARIYLA İLGİLİ SORU VE CEVAPLAR

1) Ferrosanol Duodenal 20 TB 2x1 den 3 kutu verilebilir mi?

- Evet, 2x1 den 3 kutu verilebilir. Hastanın raporu mevcut ise ve ilk defa başlamıyor ise 3 aylık dozda verilebilir.

2) Roaccutane 30 TB 2x1 den 2 kutu verilebilir mi?

- 2x1 den 2 kutu verilebilir.

3) Hasta ilk defa Ventolin Inh 200 den 4x2 dozunda 2 kutu yazıldı. 2 kutu verilebilir mi?

- 4x2 den 2 kutu verilebilir. Hasta ilk kullanımından sonraki reçetelerinde 3 aylık doz alabilir.

4) Lantus Solostar ödenme şartları nelerdir?

- Prospektusunda Lantus Solostar günde sadece 1 defa kullanılır dendiğinden sadece 1 x ...ünite şeklinde ödenir. 2x... ünite şeklindeki kullanışlar kesinti sebebidir.

5) Levemir Flexpen ödenme şartları nelerdir ?

-Prospektusunda Oral Antidiyabetikler ile kombine kullanımında günde sadece 1 defa uygulanır dendiğinden oral Antidiyabetikler ile sadece 1 x ...ünite şeklinde ödenir. Ancak Hasta Oral Antidiyabetik kullanmıyor ise de en fazla 2x ... ünite olarak ödenir.

6) Majistral ilaç içeren reçete-

lerde karekod içeren ilaçlar için ayrı bir reçeteye ihtiyaç var mı ?

-Hayır. Majistral ilaç içeren reçetelerde başka ilaçlarda yazılsa da reçete manuel olarak tek 1 reçete olarak düzenlenebilir.

7) 1 Şubat'tan itibaren yürürlüğe giren devam reçetelerinde doktor reçeteye ilk yazışında 1 kutu yazdıysa hasta 1 kutu bittikten sonra eczaneye geldiğinde hastaya 3 aylık doz verilebilir mi?

- Hayır, hastaya ilk reçetesinde ne kadar miktar yazıldıysa her defasında yalnızca o kadar ilaç verilebilir. Hastanın ilk reçetesine 3 aylık doz yazılır ise hasta devam reçetesi ile 3 aylık alabilir.

8) Klopdrogel içeren ilaçlarda ne değişti?

- 18 Ocak 2013de yürürlüğe giren SUT değişikliği ile 18 Ocak ve sonrasında çıkan raporlarda artık GIS INTOLERANSI gerekmemektedir. 18 Ocak öncesi raporlarda ibareyi hala aramaktadırlar. Bu ibarenin SUT tan çıkarılması ile hastanın Coraspin, Ecopririn v.s. gibi ilaçları da yanında kullanımındaki sıkıntı ortadan kalkmıştır.

10) Diyaliz Solüsyonlarında Karekod olması gerekir mi ?

- Hayır Diyaliz Solüsyonlarında Karekod uygulaması 01/01/2014 de başlayacaktır.

11) Manuel yazılan reçetelerde Sistemin çalışmaması nedeniyle e-reçete düzenlenememiştir, Mobil, Gezici Sağlık hizmeti ibaresinin yanına imza+kaşe isteniyor mu ?

- Evet, Manuel reçetelerde bu ibarelerin yanına Doktorun bu ibareyi onayladığına dair imza + kaşe gerekiyor. Hatta bilgisayar çıktısı şeklinde olup da manuel olarak düzenlenmiş reçetelerde de bu ibareler belirtilse dahi imza+kaşe istenmektedir. E-reçetelerde doktor Sistem'den Gezici sağlık hizmeti seçtiğinde ekstra herhangi bir işlem yapılmasına gerek yoktur.

12) Tnf Blokeri ilaçlarla beraber yazılan İlaç Güvenlik İzle Formu e-reçete ekinde Kurum'a gönderilmeli mi?

- İlaç Güvenlik İzlem Formunun ilgili mevzuat hükümlerine göre uygun olarak hasta adına düzenlendiği ibaresi, tarihi ve sayısı e-reçetede belirtilmek zorunda olup, reçete ekinde Kurum'a gönderilmeyecektir.

13) Roaccutane gibi oral retinoidlerin kullanımında Hasta Bilgilendirme Formu reçete ekinde Kurum'a gönderilmeli mi?

- Hayır, Adı geçen ilaçlarda Güvenlik ve Endikasyon Formu'nun reçete ekinde Kurum'a iletilmesi ya da e-reçeteye bilgilerin yazılması gerekmemektedir.

KAYIP YEŞİL, KIRMIZI REÇETELER VE DOKTOR KAŞESİ

Iğdır Tacirli ASM'de görev yapan Dr.Muhammet Buğra Han Acar'a ait 146414 ile 146455 seri nolar arası yeşil reçeteler kaybolmuştur.

Sinop Yalvaç Devlet Hastanesi Psikiyatri Polikliniği'nde kullanılan 990603 seri numaralı kırmızı reçete ile

08-YD 185521 nolu yeşil reçetenin3. nüshası ve 185548 nolu yeşil reçetenin aslı kaybolmuştur.

Sinop Atatürk Devlet Hastanesi'nde görev yapmakta olan Uzm.Dr.Gülgün Aydın Altıok'a teslim edilen 11-YA 889397 seri nolu yeşil reçete kaybolmuştur.

Hatay Samandağ Sağlık Müdürlüğü'nde grev yapan Dr. Sunay Gülşen'in doktor kaşesi kaybolmuştur.

Mert Ölmez isimli hastanın 19.02.2007 tarih ve 23 nolu hemofili karnesi kaybolmuştur.

PIYASADA OLMAYAN İLAÇLAR

SAKIN HASTA OLMAYIN

SGK, 1700 ilacın piyasada bulunmadığını açıkladı



Medula Eczane Provizyon Sistemi'nde kayıtlı olup da, piyasada bulunmayan ilaçların web sayfamız üzerinden bildirim yapılabilir. Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu'nun resmi internet sitesinde (www.iegm.gov.tr)

sağ sütunda "SKRS3 E-REÇETE İLAÇ LİSTESİ" bölümünden güncel listeyi takip edebilirsiniz.

ANKARA ÜN. RAPORLARI

Ankara Ün. İbni Sina Arş. ve Uyg.Hastanesi tarafından düzenlenen ilaç kullanım raporlarında hizmetin hızlı yürümesi, mesai saatleri içinde ve dışında akademik, idari görevler nedeniyle olası hasta mağduriyetlerinin önlenmesi açısından sağlık raporlarını başhekimlik mührü ile mühürlmeye ve ıslak imzalamaya Algoloji Bilim Dalı Başkanı Doç.Dr.Enver Özgencil ve Enfeksiyon Hastalıkları ve Klinik Mikrobiyoloji Anabilim Dalı Bşk. Prof.Dr. Halil Kurt'un yetkili kılınmasının uygun görüldüğü bildirilmiştir.

AFERİN KAPSÜL HAKINDA

İ Sağlık Müdürlüğü'ne ulaşan şikayetlerden Aferin 30 Kapsül'ün eczanelerden reçetesiz temin edilmeye çalışıldığı, hasta ile eczacı arasında tartışmalar yaşandığı bildirilmiştir. Bu nedenle, söz konusu ilacın Normal reçete ile verilmesi, elden yapılan satışlarında reçete kayıt defterine kayıtlarının yapılması ve reçetelerin eczanelerde saklan-

ması zorunlu olup, Medula Sisteminden onay alınan dökümlerinin bilgisayar çıktısı veya dijital ortamda saklanması gerekmektedir.



İŞYERİ RİSK DEĞERLENDİRMESİ

6331 sayılı İş Sağlığı ve Güvenliği Kanunu hükümlerinde yer alan “iş yeri risk değerlendirmesi, analiz raporunun hazırlanması, acil durum ve yangınla mücadele planı hazırlanması” gibi konularda yapılması gerekli işlemler ve sürelerine ilişkin TEB tarafından hazırlanan Risk Analiz ve Değerlendirme formu Çalışma ve Sosyal Güvenlik Bakanlığı yetkililerine iletilmiş olup, Kurum tarafından yapılacak olan incelemelerin ardından eczacılarımıza yapılması gereken işlemler ile ilgili bilgilendirmeler yapılacaktır.

Konu ile ilgili TEB dışında herhangi kişi, kurum

ve kuruluşlara itibar edilmesi, TEB ve Eczacı Odaları vasıtasıyla yapılacak olan duyuruların takip edilmesi gerekmektedir.

Ayrıca İş Sağlığı ve Güvenliği Kanunu hükümleri çerçevesinde eczane teknikerlerinin alması gereken eğitim konusu da TEB tarafından takip edilmekte olup, bu konuda da bazı kişiler ve şirketlerce belli bedeller karşılığı bu işlemlerin yapılabileceğine dair bildirimler yapıldığı bilgisi tarafımıza ulaşmaktadır.

Yukarı-



ARA ÜRÜN İZİN BELGESİ İPTAL OLACAK ÜRÜNLER

Ara ürün izin belgesine sahip ürünler için Sağlık Bakanlığı tarafından gerekli sınıflandırma yapılmış ve ilgili birimlere gerekli müracaatlar için 2 yıllık bir geçiş süresi tanınmıştı. Hak sahiplerinin herhangi bir kayba uğramaları için 01.03.2012 tarihinde de Sağlık Bakanlığının resmi web sitesinde yayımlanan duyuru ile Ara Ürün Sınıflandırma Listesi doğrultusunda ilgili birimlere istenilen belgelerle müracaatta bulunulması için 6 aylık bir

sürenin kaldığı hatırlatılmıştı. Bu yasal süre sona ermiş olup, ilgili birimlere başvuru yapmayan ürünlere ait izin belgelerinin asıllarının iptal edilmek üzere Sağlık Bakanlığının gönderilmesi ve mevcut stok durumlarının parti numaralarıyla birlikte bildirilmesi gerektiği bildirilmiştir. Ürün listesine web sayfamızdan ulaşabilmektedir.

BURSA ECZACI ODASI BİLDİRİ

SAYI: 2 TARİH: 11.03.2013

BURSA ECZACI ODASI
YÖNETİM KURULU ADINA
GENEL SEKRETER
ECZ. OKAN ŞAHİN