

25/05/2023 tarihli SUT Komisyonu Toplantısında Görüşülecek Konular

- Allergodil (Azelastin Hidroklorür) ile ilgili Medula Sistemi'nde düzenleme yapılması
- Amlodipin, Concor (Bisoprolol Fumarat), Gyrex (Ketipin) ve Concor diltizem gibi ilaçlarda max. dozun tanımlanması
- Beslenme solüsyonu reçetelerine ait sistemde kayıtlı uygun raporun, fatura incelemesi sırasında Sosyal Güvenlik Kurumu tarafından seçilmesi
- Colidur (Rifaksimın) için teşhislerin tanımlanması
- Concor (Bisoprolol Fumarat), Gyrex (Ketipin) ve Concor diltizem gibi ilaçlarda disritmi teşhisinin kapatılması
- D vit ampullerde GİS emilim bozukluğu için, teşhis kodu ya da ICD-10 kodunun tanımlanması
- D vitamini için maksimum doz miktarlarının ilaç kartlarına işlenmesi
- Depakin Srp (Valproik asit) vs. ilaçların tek dozunu max. doz kısıtı yaparak mg cinsinden reçete edilmesini engellemek
- Diyabet ilacı kullanımı olmayan hastalarda Alatab (Alfa Lipoik Asit) vb. ilaçların karşılanmaması
- Döküm iptalinin, Medula Sistemi üzerinden eczacı tarafından yapılabilmesi
- Dymista (Azelastin, Flutikazon Propiyonat) kullanımı öncesi intranazal antihistaminik veya glukokortikoid monoterapi kullanımının sisteme entegrasyonu
- Elektronik reçetede ilaç alım türü uyumsuzluğunun giderilmesi

Siprogut (Siprofloksasin) kulak damlasının sehven “oral” reçete edilmesi durumu

- Eporon (Epoetin Alfa), Aranesp (Darbepoetin Alfa) gibi ilaçların birlikte kullanımının sistemde kısıtlanması
- Eylea (Aflibersept) kullanan ancak Glokom hastalığı olmayan hastalar için, Glokom raporu olmadan glokom uyarı kodunun seçilmesinin engellenmesi
- Farklı etkin madde ihtiva eden proton pompası inhibitörlerinin aynı dönemde kullanımının engellenmesi

Panto (Pantoprazol) ve Rabelis (Rabeprazol Sodyum) kullanımı vb.

- Göz ilaçları gibi, kolesterol ilaçlarının, diyabet ilaçlarının, hipertansiyon ilaçlarının ve oral beslenme solüsyonlarının son 1 yıldaki kullanımlarının sistemde görüntülenmesinin sağlanması
- Göz ilaçlarının, sağ göz-sol göz butonu ile sistemde gruplandırılması
- Hastane Medula Sistemi’nin düzeltme işlemine izin vermesi
- Hastane Medula Sistemi’nin, ilacı gerekli şartları sağlamadan reçete edilmesine ya da rapor düzenlemesine izin vermemesi
- Hiperlipidemi ilaçlarında hasta LDL düzeyinin raporun altına ek değerler olarak eklenmesi ve SUT koşullarının otomatik olarak kontrol edilmesi
- İğne ucu alımında Medula Sistemi’nin aktif insülin vurma sayısını sayıp aşmaması
- İKS içeren iki ilacın birlikte kullanımında sistemin uyarı vermesi
- Kan ürünü reçetelerinde, Guillain-Barre sendromunda rapor süresi kısıtlaması
- Kesinti yapılan ilacın hasta ilaç bilgisinde görünmesi veya rapordan kaynaklı kesintilerde raporun pasife alınması

- Kombine hipertansiyon ilaçlarında monoterapinin sistemce takip edilmesi
- Kronik hastalıklarda, aynı ICD-10 kodu ile birden fazla raporun düzenlenmesine izin verilmemesi
- LABA, LAMA ve İKS'lerin kombinasyonu durumunda rapor olmadan ödeme yapılmaması
- Majistral ilaçlarda tek doz miktarı
- Methotrexat gibi düşük formu piyasada bulunmayan ilaçların sistemde pasife alınması
- Novosef (Seftriakson) grubu ilaçların ara vermeden kullanımında uzman veya uygun branş teşhis kodu tanımlanması
- Oral antidiyabetik kullanımı bulunmayan hastalarda strip ödemesinin yapılmaması
- Rapor düzenlenip hekim tarafından başhekim onayına gönderildiğinde, eczanenin de raporu görüntüleyebilmesi
- Raporların idame veya başlangıç raporu olmasının, rapor girişi esnasında netleştirilmesi Viread (Tenofovir Disoproksil Fumarat), Enbrel (Etanersept)
- Reçete muhteviyatında tek ilaç olan ve rapor kaydı gecikmesi nedeniyle, 4 günü geçtiği için kaydedilemeyen e-reçetelerin durumu
- Romatoid artrit, Simponi (Golimumab) vb. ilaçların mtx ile kombinasyonunun sistemde kurgulanması
- Sistemde kurgusu yapılmış ilaçların rapor açıklamalarında ifade arama zorunluluğunun kaldırılması
- Ursofalk (Ursodeoksikolik Asit) ICD kodu tanımlanması

- Üretimi olmayan ilaçların sistemden çıkarılması
- Xarelto (Rivaroksaban) kullanımında warfmadin (Varfarin Sodyum) kullanımının en az 2 ay ve sonrası INR için tanımlanabilmesi
- Xolair (Omalizumab) isimli müstahzar için düzenlenen idame raporlarda ilaç bitimi süresinden sonra reçete girişinin sağlanması