



BURSA ECZACI ODASI

Bursa Akademik Odalar Birliği Yerleşkesi (BAOB) Odunluk mh. Akademi cd. No:8 A 2 Blok Kat: 3 Nilüfer Bursa



444 7 236



451 93 55

U.Ü.TIP FAKÜLTESİ ECZACI ODASI BÜROSU



442 82 40 - 41

442 82 42



442 82 40

eczaciodasi@beo.org.tr

www.beo.org.tr

Başlıklardan....

- ◆ E-Rapor Uygulaması Hakkında
- ◆ Tüberküloz tedavisinde Kullanılan İlaçlar
- ◆ SGK Uygulamaları
- ◆ SUT Değişiklikleri
- ◆ Göz Damlaları Hakkında
- ◆ Alcaine Oftalmik Çözelti
- ◆ TSK Çalışan Personel ve Bakmakla Yükümlü Oldukları Kişilerin Reçeteleri
- ◆ TEB Yardımlaşma Sandığı Kredisi

Bursa Eczacı Odası Bildiri

Sayı: 10

16.02.2011 / 453

Değerli Meslektaşlarımız;



Medula ekranındaki hekimin kaşe bilgileri ile reçete üzerindeki kaşe bilgilerinin uyuşmaması durumunda hekimin T.C.Sağlık Bakanlığı'na başvurarak hatalı bilgileri düzelttirilmesi, kaşedeki bilgilerin yanlış olması durumunda da kaşenin düzeltilmesi gerektiği bildirilmiştir.

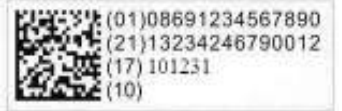


T.C.Danıştay 6.Daire Başkanlığı'nın 26.02.2010 tarihinde 2008/879 Esas no ve 2010/1727 karar numaralı oybirliği ile eczanelerden hiçbir şekilde tıbbi atık ücreti alınmamasına karar vermiştir.



211 sayılı Türk Silahlı Kuvvetleri İç Hizmet Kanununa tabi olarak Türk Silahlı Kuvvetlerinde görev

yapan askeri ve sivil personelin kendilerinin, mesai saatleri içerisindeki müracaatlarının var ise öncelikle Türk Silahlı Kuvvetlerinin birinci basamak sağlık ünitelerine yapılmasının zorunlu olduğu ancak bu kişilerin SGK ile sözleşmeli diğer sağlık kurumlarına müracaatlarında TSK birinci basamak sağlık ünitelerinde düzenlenen sevk kağıtlarının SUT eki "Hasta Sevk Formu"na (EK-4/A) uymadığı gerekçesiyle kabul edilmemesinden ötürü bu duyurunun yapıldığı belirtilerek, Türk Silahlı Kuvvetlerinde görev yapan askeri ve sivil personelin kendilerinin mesai saatleri içerisinde TSK birinci basamak sağlık üniteleri dışındaki sağlık kurumlarına müracaatlarında, TSK birinci basamak sağlık üniteleince düzenlenen sevk belgelerinin geçerli kabul edilmesinin sağlık hizmetinin verilebilmesi için gerektiği bildirilmiştir.



T.C. Danıştay 10. Dairesi, 11.01.2011 tarihinde, SGK Başkanlığının 2010/137 Sayılı Genelgesinin Yürütmesini durdurma kararı sonrasında Kurum tarafından 30 günlük süre kullanılmış, 12.02.2011 Cumartesi sabahı itibariyle, MEDULA Eczane Provizyon Sistemi, G2D etiketli ürünler için onay vermeye başlamıştır. Yayımlanan genelgeye göre 12.02.2011 tarihinden itibaren, G2D etiketli ilaçları verirken, MEDULA Eczane Provizyon Sisteminden onay alarak ve İTS bildirimini yaparak fiyat kupürü, barkodu ve karekodunu (G2D karekod kupür veya barkod üzerine yapıştırılmış olabilir) da reçeteye ekleyerek Kuruma fatura etmeleri gerekmektedir.



Şırnak Devlet Hastanesi'nde kullanılmakta olan 484823, 484824, 484825, 484826 numaralı kırmızı reçetelerin devir teslim sırasında koçanlarında bulunamadığı tespit edilmiştir.

Adana Çukurova Cerrahi Tıp Merkezi'nde kullanılmakta olan 06-YC 450840 - 450850 (dahil) seri numaralı yeşil reçeteler kaybolmuştur.

Çorum Devlet Hastanesi Kardiyoloji Uzmanı Dr. Füsün İnceer'e zimmetli 06-YC 509619 seri nolu yeşil reçetenin ilk nüshasının kaybolduğu bildirilmiştir.

Rauf Kamacı isimli şahsın İstanbul'daki çeşitli sağlık kurum ve kuruluşlarında çalışan doktorlara reçete ettirmek ve eczanelerden temin etmek suretiyle bu ilacın suistimalini yaptığı belirlenmiştir.

Hemofili hastaları Arda Aksoy 2/003001-003050 seri nolu, Muhammed Mustafa Çınar K 460158 seri nolu takip karnesini, Ömer Keskin 2701 sayılı hemofili takip karnesinin 1-136365 seri no'lu reçetesini kaybetmiştir.

Gümüşhane İl Sağlık Müdürlüğü'nden gelen

KAYIP - ÇALINTI REÇETE DUYURULARI

07.01.2011 tarihli yazıya göre Bakırköy Prof.Dr.Mazhar Osman Ruh Sağlığı ve Sinir Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi tarafından hipokondriyazis ve madde kötüye kullanımı tanısı ile tedavi gören 43906214188 T.C. kimlik nolu Erkan Gürbüz isimli hastanın tedavisinde kullanılan Rivotril isimli ilacı kesilerek, Seroquel, Risperdal ve Paroxetin isimli ilaçlara başlandığı halde, hastanın çeşitli sağlık kuruluşlarından Rivotril yazdırarak veya parası ile eczanelerden temin etmeye devam ettiği bildirilmiştir. Hastanın tedavi planı haricinde ilaç alımının engellenmesi konusunda bilgilerinizi rica ederiz.

10436626750 T.C. kimlik nolu Yılmaz Yetkin'e Çorum Özden Eczanesi kalfası tarafından 1 kutu yerine sehven 2 kutu Rivotril 30 tb. verilmiştir.

Ordu Devlet Hastanesi Psikiyatri Uzmanı Dr.Serhat Türkoğlu'na zimmetli 08-KA 848138 ve 08KA 848179 nolu kırmızı reçeteler, Göğüs Hastalıkları Uzmanı Dr.Serkan Akbay'a zimmetli 06- KA 384094 nolu kırmızı reçete, Genel Cerrahi Uzmanı Dr.Selim Akçay'a zimmetli 06-YD 870013 ve 06YD 870057 seri nolu yeşil reçeteler ve hemşire Züleyha Günaydın'a zimmetli 06-YD 870648 ve 870619 nolu yeşil reçeteler kaybolmuştur.

Muğla Bodrum 6 nolu Konacık Aile Sağlığı Merkezi'nde görevli Dr.Mehmet Işık'a teslim edilen 06 YG 979901-980000 seri numaralı 1 cilt yeşil reçete kullanılmadan kaybolmuştur.

Batman Merkez No'lu Aile Sağlığı Merkezi Sorumlu Hekimi Dr.M.Hakkı İpek'e zimmetli 08-YA 554401-554500 nolu yeşil reçeteler kaybolmuştur.

133144 diploma numaralı Dr.Nil Tuğ tarafından Hasan Altun, Ergin Ak, ve Bilge Onat adına düzenlenen, Dr.Ahmet Karadün tarafından Tolga Yener ve Burçin Oral'a düzenlenen reçetelerin sahte olabileceği şüphesiyle inceleme yapılmış, Dr.Nil Tuğ'un Ergin Ak adına yazdığı reçetenin sahte olduğu ve doktorun reçetede ki Kurum olan İstanbul Beyoğlu Toplum Sağlığı Merkezi Tophane Sağlık Ocağı'nda görev yapmadığı, Dr.Ahmet Karadün'ün Tolga Yener adına düzenlediği reçetenin sahte olduğu ve doktorun reçetede ki Kurum olan Özel Şadiye Hatun Tıp Merkezi'nde görev yapmadığı, Dr.Nil Tuğ'un Antalya Özer Kemer Yaşam Hastanesi'nde çalışmadığı ve Bilge Onat adına düzenlediği reçetenin hastaneye ait olmadığı anlaşılmıştır.

Trakya Araştırma ve uygulama Hastanesi'ndeki hırsızlık olayı detaylarına web sayfamızdan ulaşabilirsiniz.



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

Cefaks 750mg IV/IM Enjektabl Toz İçeren Flakon" adlı müstahzarın A0020 (SKT:12.2011) seri numaralı-sı yapılan inceleme ve analiz sonuçlarına göre uygun bulunmadığı için "Farmasötik ve Tıbbi Müstahzar, Madde, Malzeme ve Terkipleri ile Bitkisel Preparatların Geri Çekilmesi ve Toplatılması Hakkında Yönetmelik"e göre 2. sınıf B seviyesinde (eczane, ecza deposu, hastane vb.) geri çekme işlemi uygulanmıştır.

Rogan Topikal Losyon %2,20 mg/ml" adlı müstahzarın 4301901 (SKT:04.2011) seri numaralı-sının ve "Rogan Topikal Losyon %5,50 mg/ml" adlı müstahzarın 4300901 (SKT:04.2011) seri numaralı-sının yapılan inceleme ve analizleri sonucunda uygun bulunmaması nedeniyle 2. sınıf B seviyesinde geri çekme işlemi uygulandığı bildirilmektedir.

Astra Zeneca Firması-nın ithal ruhsatına sahip olduğu "Pulmicort 0.5 mg/ml Nebülizer Süspansiyon" (Üretim Tarihi: 10.2010, Son Kullanma Tarihi: 09.2012) adlı ürünün MK2475 no'lu serisinin 361 kutusuna 2. sınıf B seviyesinde (eczane, ecza deposu, hastane eczanesi vb.) geri çekme işlemi uygulanacağı anılan firma tarafından bildirilmiştir.

Sandoz firmasının imal ruhsatına sahip olduğu "Omepröl 20 mg 14 kapsül" adlı ürünün Mart 2009 üretim tarihli ve AG3398 no'lu serisinde hasta sağlığı üzerinde olumsuz bir etkisinin ispatlanmamış olmasına rağmen tespit edilen limit dışı değerler nedeniyle, Global Kalite Politikaları ve yerel prosedürleri gereğince, T.C. Sağlık Bakanlığına bildirimde bulunulduğu ve tedbir amaçlı olarak ürünün tüm serilerinin "2.sınıf B" seviyesinde (eczane seviyesinde) geri çekme işlemi uygulanacağı anılan firma tarafından bildirilmiştir.

Steradin 4mg/4ml I.V. İnfüzyon için Enj. Çöz. İçeren Ampul" adlı müstahzarın 100220 (İ.T:09.2010-S.K.T:09.2013) ve 100054 (İ.T:02.2010-S.K.T:02.2013) seri numaralarına 2. sınıf B seviyesinde (eczane, ecza deposu, hastane vb.) geri çekme işlemi uygulandığı bildirilmiştir.

X-M Diet Laksatif Solüsyon 250 ml" adlı müstahzarın 044 (SKT:05.2012) seri numaralı-sı, yapılan inceleme ve analiz sonuçlarına göre uygun bulunmamıştır. Bu nedenle; "X-M Diet Laksatif Solüsyon 250 ml" adlı müstahzarın 044 (SKT: 05.2012) seri numaralı-sına, "Farmasötik ve Tıbbi Müstahzar, Madde, Malzeme ve

Terkipleri ile Bitkisel Preparatların Geri Çekilmesi ve Toplatılması Hakkında Yönetmelik"e göre 2. sınıf B seviyesinde (eczane, ecza deposu, hastane vb.) geri çekme işlemi uygulanmış ve gereğinin yapılması ilgili firmaya duyurulmuştur.

Methotrexat Ebewe Konsantre Enjektabl Çözelti İçeren Flakon 50mg/5ml" ve Methotrexat Ebewe Konsantre Enjektabl Çözelti İçeren Flakon 500mg/5ml" adlı müstahzarların tüm serilerine, 15 Ağustos 1986 tarih ve 19196 sayılı Resmi Gazete'de yayımlanan "Farmasötik ve Tıbbi Müstahzar, Madde, Malzeme ve Terkipleri ile Bitkisel Preparatların Geri Çekilmesi ve Toplatılması Hakkında Yönetmelik"e göre 2. sınıf B seviyesinde (eczane, ecza deposu, hastane vb.) geri çekme işlemi uygulandığı bildirilmektedir.

Isolyte-M 1000 ml (% 5 Dekstrozlu Multipl Elektrolit İdame Solüsyonu)" isimli müstahzarın **M10 10 047 (SKT:09.2012)** seri numaralı-sında yapılan inceleme ve analiz sonuçlarına göre numune uygun bulunmadığı için 2. sınıf B seviyesinde (eczane, ecza deposu, hastane, v.b.) geri çekme işlemi uygulanmıştır.)

(Ayrıntılı bilgi için www.beo.org.tr- Duyurular - Geri çekme duyuruları)

ECZACILIK FAKÜLTESİ MEZUNLARININ UZMAN ECZACI OLMALARI HAKKINDA

Yükseköğretim Kurulu Başkanlığı tarafından Doktorluk, Hemşirelik, Ebelik, Diş Hekimliği, Veterinerlik, Eczacılık ve Mimarlık Eğitim Programlarının Asgari Eğitim Koşullarının Belirlenmesine Dair Yönetmelik, 02.02.08 gün ve 26775 sayılı Resmi Gazete’de yayımlanarak yürürlüğe girmiştir.

Y ö n e t m e l i ğ i n “Eczacılık” başlıklı 8 inci maddesinde eczacılık eğitiminin bir üniversitede tam gün üzerinden en az beş yıllık eğitimden oluşacağı hükme bağlanmıştır.

01.07.1996 tarih ve 22683 sayılı Resmi Gazete’de yayımlanan Lisansüstü Eğitim ve Öğretim Yönetmeliği’nde yer alan hükümden, hazırlık sınıfları hariç en az on yarıyıl (beş yıl) süreli lisans eğitimi yapılan Eczacılık Fakültesi mezunları ile Sağlık

Bakanlığınca düzenlenen esaslara göre bir laboratuvar dalında uzmanlık yetkisi kazanmış olan dört yıllık Eczacılık Fakültesi mezunlarının yüksek lisans yapmadan da doktora programlarına başvurabileceği anlaşılmaktadır.

T.C. Danıştay 5. Daire Başkanlığı’nın 1996/1234 E. 1998/239 K. sayılı ve 05.02.1998 tarihli kararı; “.....Ülkemizde bir meslek ve bu mesleğin unvanını alabilmenin, ancak o meslekle ilgili lisans eğitimi yapmakla mümkün olacağına kuşkuyla yer bulunmamaktadır. Diğer bir deyişle, bir meslek veya meslek unvanını ancak lisans öğretimi sağlayabilmektedir. Buna karşılık master (yüksek lisans) öğrenimi, belirli bir konuda uzmanlaşmanın ilk basamağını oluşturmakta; ancak, kişilere bu eğitime göre bir meslek veya mesleki unvan

sağlamamaktadır.....” şeklinde gerekçelendirilmiştir.

Bu karardan da açıkça anlaşıldığı üzere, eczacılarımızın eczacılık alanı dışında aldıkları (örn: iktisadi idari bilimler) bir uzmanlık derecesi, sahibine “uzman eczacı” unvanı kazandırmamaktadır. Yukarıda yer alan bilgiler ışığında, hazırlık hariç 10 yarıyıl (5 yıl) süreli Eczacılık Fakültesi lisans derecesine sahip olmak, eczacılarımıza uzman vb. gibi farklı bir mesleki unvan sağlamayıp, sadece yüksek lisans yapmadan da doktora programlarına başvuru yapma hakkı sağlamaktadır. Bu lisans derecesine sahip olmak, Avrupa Birliği uyum yasaları çerçevesinde, Ülkemizde “eczacı” unvanına sahip olmanın zorunlu koşulu olarak yüksek lisans düzeyinde eğitime sahip olma gerekliliğinin bir sonucudur.

RUH VE SİNİR HASTALIKLARI UZMANLARI HAKKINDA

Ruh ve Sinir Hastalıkları Uzmanı olarak çalışan bazı doktorların Medula Sistemi’nde bu uzmanlık dalı bulunmadığından dolayı sıkıntılar yaşadıkları bildirilmiştir.

1962 yılında yürürlüğe giren Tababet Uzmanlık Tüzüğü’nde birleşik olan Ruh Sağlığı

ve Sinir Hastalıkları uzmanlık dalı; 1973 yılında yürürlüğe giren Tababet Uzmanlık Tüzüğü’nde “Nöroloji” ve “Ruh Sağlığı Hastalıkları” olmak üzere 2 ayrı ana dal olarak düzenlenmiştir. Bu Tüzüğe göre bu hekimler isteklerine göre Ruh Sağlığı ve Hastalıkları ya da Nöroloji Uzmanı olarak atanmaktadırlar. Ancak bu Tüzü-

ğun geçici 1.maddesinde “... daha önce kazanılmış uzmanlık hakları saklıdır.” hükmü gereğince 1962 yılındaki Tüzüğe göre Ruh ve Sinir Hastalıkları uzmanlık hakkını kazanmış olan uzman hekimlerin hem ruh Sağlığı ve Hastalıkları (Psikiyatri) hem de Nöroloji uzmanı olarak çalışabilecekleri bildirilmiştir.

ECZANEDE KOLONYA SATIŞI

Bilindiği gibi **kolonya**, 23.05.2005 tarihli Resmi Gazete’de yayımlanan Kozmetik Yönetmeliğinin, kozmetik ürün olarak değerlendirilen ürünlerin genel kategorilerini gösteren Ek-1. listesinin içinde yer alan ürünlerden biridir. Bu itibarla kolonya, yasal mevzuata göre “**kozmetik ürün**” olarak kabul edilmektedir.

6197 sayılı Eczacılar ve Eczaneler Hakkında Kanun ve bağlı Yönetmeliği ise

eczanelerde, kozmetik ürün bulundurması ve satılmasına izin vermekte, Kozmetik Kanunu ve Yönetmeliği de kozmetik ürünler konusunda eczacıları uzman olarak kabul etmektedir. Ayrıca bu düzenlemeler özel bir alana ilişkin üst normlar olup, genel ve alt bir normla değiştirilmesi mümkün bulunmamaktadır.

Nitekim, Tütün Mamulleri ve Alkollü İçkilerin Satışına ve Sunumuna İlişkin Usul ve Esaslar Hakkında Yönetmeliğin Geçici 4. mad-

desi, nihai tüketicinin kullanımına yönelik olarak ambalajlı genel amaçlı **etil alkol ve evsel kullanım alkolü satışı için** “perakende alkollü içki satış belgesi” sahibi olma şartı aramaktadır.

Eczanelerin bu ürünleri doğrudan son tüketiciye sunmadığı gerçeği ışığında, halkın eczanelerden kolonya temin etmesi için meslektaşlarımızın herhangi bir özel izin alması gerekmediği açıktır.

YURTDIŞINDAKİ ECZACILIK FAKÜLTELERİNDEN MEZUN ECZACILAR HAKKINDA

Yurtdışındaki eczacılık fakültelerinden mezun olan kişilere denklik verilebilmesi ve bu kişilerin Türkiye’de eczacılık yapabilmeleri için yapılan sınavın içeriği, şekli ve bilimsel yeterliliği konusunda TEB’in tüm endişelerini doğrular nitelikte tespitlerin yer aldığı geniş kapsamlı bir değerlendirme raporu gözetmenler tarafından hazırlanmış ve bu rapor gereğince, **Hacettepe Üniversitesinde 07.03.2009 tarihinde gerçekleştirilen denklik sınavının** da yürütmesinin durdurularak, tüm hüküm ve



sonuçlarıyla iptal edilmesi istemiyle, İdari Yargıya başvuru olarak Ankara 6. İdare Mahkemesinin 2009/5075 Esas sayılı dosyasında yürütülen dava açılmıştır. Yapılan yargılama sonucunda, T . C . A n k a r a 6.İdare Mahkemesi

davamızı haklı bularak, Yurtdışı Yükseköğretim Diplomalari Denklik Yönetmeliği hükümleri uyarınca dava konusu sınavın iki aşamalı olarak ve bu aşamalar arasında da iki aylık bir süre bırakılmak

suretiyle yapılması ve sınavda başarılı olabilmek için asgari 50 puan alınması gerektiği halde, 2009 Yurtdışı Yükseköğretim Diplomalari Denklik Yönetmeliği uyarınca Seviye Tespit Sınavı Kılavuzu hükümlerine ve Yönetmelik hükümlerine aykırı şekilde ilgililerin sınavın 1.aşamasından muaf tutularak 2.aşama sınava alınması suretiyle gerçekleştirilen dava konusu sınavın hukuka ve mevzuata uygun bulunmaması gerekçesiyle iptaline 09.07.2010 tarihinde oybirliğiyle karar vermiş olup, mahkeme kararına web sayfamızdan ulaşabilirsiniz.

ŞEKER ÖLÇÜM ÇUBUKLARI KARŞILAMA KOŞULLARI

Bilindiği gibi, şeker ölçüm çubukları 11.01.2011 tarihinde MEDULA eczane provizyon sisteminde pasif ürün durumuna alınmıştı. SGK tarafından 12.01.2011 tarihinde yayımlanan 10.01.2011 tarih 2011/5 sayılı Genelge ile;

Kurum aleyhine kan şekeri ölçüm çubukları ile ilgili açılan dava neticesinde; Danıştay Onuncu Dairesinin 05.11.2010 tarihli ve E.2010/10024 sayılı kararı ile "...25.03.2010 tarihli ve 27532 (Mükerrer) sayılı Resmi Gazetede yayımlanan Sosyal Güvenlik Kurumu Sağlık Uygulama Tebliği'ne ekli EK-5/A Fiyatlandırılmış Tıbbi Sarf Malzemeleri Listesi'nin 437 nci sırasında yer alan her bir kan şekeri ölçüm çubuğu için 0,55 TL ödeme yapılacağına ilişkin sınırlamanın yürütmesinin durdurulmasına karar verildiği, Kurum kapsamındaki kişilerin kullanmakta oldukları kan şekeri ölçüm çubuklarının bedellerinin ödenebilmesi için; söz konusu mahkeme kararına istinaden 07.01.2011 tarihinden itibaren 2010 yılı Sosyal Güvenlik Kurumu Sağlık Uygulama Tebliği'nin "7.2.2. Ayaktan tedavilerde reçete karşılığı hasta tarafından temin edilen tıbbi malzeme bedellerinin ödenmesi" maddesinde yer alan hükümler doğrultusunda işlem yapılmasının uygun görüldüğü bildirilmektedir.

Kan şekeri ölçüm çubuklarının karşılanma koşulları:

a) Tip I Diyabetli, Tip II Diyabetli, Hipoglisemili, Gestasyonel Diyabetli hastalar ile sadece oral antidiyabetik ilaç kullanan Diabetes Mellituslu hastalar için, Aile Hekimi Uzmanı, Endokrinoloji ve Metabolizma, İç Hastalıkları, Çocuk Sağlığı hastalıkları uzman hekimlerinden biri tarafından düzenlenecek uzman hekim raporunun fotokopisi ile reçetenin aslı hasta adına kesilecek faturaya eklenecektir.

1-Tip I Diabetes Mellituslu hastalar için ayda 100 adet,

2- Tip II Diabetes Mellituslu insülin kullanan hastalar için üç ayda 100 adet,

3- Hipoglisemi hastaları için ayda en fazla 50 adet,

4- Gestasyonel Diyabet için gebelik süresince ayda en fazla 100 adet,

5- Sadece oral antidiyabetik ilaç kullanan Diabetes Mellituslu hastalara üç ayda 50 adet, hesabıyla, en fazla üç aylık miktarlarda reçete edilmesi halinde bedeli ödenir. Ancak 18 yaşından küçükler, yukarıda belirtilen ilgili adetler, yüzde elli oranında artırılarak uygulanır.

b) Kan şekeri ölçüm çubukları için sözleşmeli eczaneler tarafından, hasta adına

fatura kesilecektir.

İl SGK ödeme birimine hastanın ileteceği belgeler:

1) "Aslı gibidir" rapor fotokopisi

2) Reçete aslı (reçete aslının ibraz edilebilmesi için, şeker ölçüm çubuklarının ayrı reçetelendirilmesi gerekmektedir)

3) Reçete ekinde eczanenin bedelini aldığına dair onay (Eczacının reçetenin arkasına elle bedeli alınmıştır yazıp kaşelemesi yeterli olacaktır)

4) Hasta adına düzenlenmiş fatura (Geri ödeme birimlerinde kasa fişi kabul edilmediğinden, hasta adına fatura düzenlenmesi gerekmektedir)

5) Hastanın şeker ölçüm çubuğunu aldığına dair beyanı (Reçetenin arkasına yazılabilir)

6) Eczane tarafından şeker ölçüm çubuğunun TİTUBB kayıt/bildirim belgesi alınır. (<http://www.huap.org.tr/ubb/> adresinde yeni sürüm seçilir. Açılan sayfada "**Bilgi Bankası**", ardından "ürünler" bölümü seçilir. Küresel Ürün Numarası (Barkod) bölümüne, ürün barkodu okutularak "listele" butonu işaretlenir. Ekranı gelen şeker ölçüm çubuğuna ilişkin bilgiler yazıcıdan çıktı alınarak fatura arkasına eklenir.)

.... E-RAPOR ... E- RAPOR E-RAPOR

E-rapor uygulamasında bazı sağlık tesislerinin hastalara rapor çıktısı verdiği ve bu çıktı ile Medula sisteminde kayıtlı olan e-raporun farklı olabildiği belirlenmiştir. Bu nedenle elektronik rapor kayıtlarındaki bilgiler baz alınacak, hastanın elindeki rapora bakılmayacaktır.

06.12.2010 tarihine kadar düzenlenmiş reçetelerde tanı ile ilacın uyumlu olması durumunda yalnızca raporda yazılı ICD-10 kodu yanlış ise bu nedenle kesinti ve iade yapılmayacaktır.

06.12.2010'den itibaren bu tür yanlışlıkları olan raporlar kabul edilmeyecektir.

10.01.2011 tarihinden itibaren düzenlenen e-raporlardaki etkin maddeler ile bu raporlara istinaden düzenlenen reçetelerdeki ilaçların etkin madde kontrollerinin sistem üzerinden yapılmaya başlandığı,

Reçeteye yazılan ilacın etkin maddesi e-raporda bulunmuyor ise, bu ilacın e-rapor kapsamında verilmeyeceği" bildirilmektedir.

Örnek olarak, e-raporda (LOSARTANPOTASYUM +HIDROKLOROTIAZİD) kombinasyonu için düzenlenmiş etken madde kodu (SGKFC5) varsa, kombine preparatın reçete edilmesi halinde bedeli ödenecektir.

Kombinasyondaki etken maddelerden LOSARTANPOTASYUM'u tek başına içeren müstahzarın reçete edilebilmesi için de e-rapora losartan potasyumun etken madde kodu olan (SGKFC4)'ün eklenmesi gerekmektedir.

TBMM SAĞLIK TESİSİNDE DÜZENLENEN RAPORLAR

TBMM bünyesinde bulunan sağlık tesisinde ve üniversitelerin mediko sosyal merkezlerinde düzenlenen sağlık raporlarının Sağlık Uygulama Tebliği 8.1 Uzman Hekim Raporlarının Düzen-

lenmesi başlıklı maddesinde yer alan "uzman hekim raporları, ilgili tek uzman hekim tarafından düzenlenecek olup başhekimlik mührü (özel sağlık kurum ve kuruluşlarında mesul müdür kaşesi) ve ıslak imza onayının bulunma-

sı zorunludur." hükmü doğrultusunda ve Sağlık Bakanlığı'nın 29.01.2007 tarih ve 1570 sayılı (2007/4) genelge esaslarına göre düzenlenmiş olması koşulu ile Kurum tarafından kabul edileceği bildirilmiştir.

PEGINTRON PEN HAKKINDA

Pegintron (Pegintron Alfa-2b) Pen, Pegintron Flakonları ve Intron A (İnterferon Alfa-2b) Pen Ambalajlarında Yer Alan Alkollü Mendillerin potansiyel kontaminasyon riski nedeniyle KULLANILMAMASI gerektiği hakkında bilgilendirme yapılmıştır.

Ambalaj içerisinde bulunan alkollü mendillerin (ALCO-

PREP), *Bacillus cereus* bakterisi ile potansiyel kontaminasyon riski bulunduğundan atılması gerekmektedir. Aynı şekilde, hastalar ve sağlık görevlileri Triad Grup tarafından üretilen ve Schering Plough ilaçları ile paketlenen alkollü mendilleri KULLANMAMALIDIR. Bu ürün yerine, alternatif alkollü mendillerin veya izopropil alkol ile steril gazlı bezin kullanımı önerilmektedir.

BURSA ECZACI ODASI BİLDİRİ

SAYI: 10 TARİH: 16.02.2011

BURSA ECZACI ODASI
YÖNETİM KURULU ADINA
GENEL SEKRETER
ECZ. CİHAT TÜRKSEVER