



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

ECZ. NACİ DOĞAN KÜLTÜR VE EĞİTİM MERKEZİ REÇ. DAĞ.MERKEZİ



0224...
224 44 30
224 06 25



224 92 26

www.beo.org.tr

eczaciodasi@beo.org.tr

Başlıklardan....

- ◆ Pnömonokok aşılması
- ◆ Restasis Oftalmik
- ◆ Acular göz damlası
- ◆ TNF alfa Blokör Genelgesi
- ◆ Kulak temizleme mumları
- ◆ TEB Yardımlaşma Sandığı Kredileri
- ◆ Geri çekme duyuruları

Bursa Eczacı Odası Bildiri

Sayı: 11

05.08.2011 / 982

Değerli Meslektaşlarımız;

Hastalık vesaire mazeretler ile eczane-den ayrılan bir eczacının bu ayrılış müddeti 24 saate tecavüz ettiği takdirde mahalın en büyük sağlık amirine bir yazı ile haber verir hükmü gereği eczacının ayrılış tarihinden önce yazı ile İl Sağlık Müdürlüğü'ne ve Eczacı Odası'na bilgi vermesi gerekmektedir.

TEB ve eczacı odalarını sorgulayan, örgütsel yapı ile ilgili sorular içeren eczanelere yönelik düzenlenen anket çalışmaları TEB ve Oda'mız bilgisi dahilinde değildir. Bilgilerinizi rica ederiz.

11 Mart 2010 tarihinde hayatını kaybeden Mersin Eczacı Odası Genel Sekreteri Merhum Ecz.Umut Özkul'un anısını yaşatmak üzere Mersin Eczacı Odası tarafından yaptırılmaya başlayan anaokulu için düzenlenen kampanya ya destek vermek isteyenler için hesap no: Mersin Eczacı Odası Ecz.Umut Özkul

Anaokulu Türkiye İş Bankası Mersin Uray Şubesi Hesap No: 6607 -3333336

30466749830

T.C. kimlik nolu Barış Ceylan'a ait C-423010 (71/01) nolu hemofili karnesi kaybolmuştur. Bilgilerinizi rica ederiz.

06-YB 136500

seri numaralı yeşil reçete koçanının 06-YB: 136525 seri numaralı-sından sonrası kaybolmuştur.

Diploma no.:

130816 olan Dr. Murat Yurdakul'a ait doktor kaşesi kaybolmuştur.

24421026326

tc kimlik nolu Cihad Fırat adına düzenlenen 73852902 takip nolu ilaç kullanım raporunun sahte olduğu bildirilmiştir.

Saç çıkarma

ürünleri hakkındaki İl Sağlık Müdürlüğü'nün duyurusu web sayfamızdaki 02.08.2011 tarihli haberlerdedir.

TEB Yardımlaşma Sandığı'ndan T.İş Bankası aracılığıyla kullanılacak krediler yıllık %6,30 (aylık % 0,90) olarak yeniden belirlenmiş olup, Eczane işletme limiti 25.000.000 Sosyal Yardım Kredisi 15.000 TL olarak uygulanmaktadır.

İl Sağlık Müdürlüğü'nün 23.06.2011 tarih ve 93436 sayılı yazısında Dr.Erhan Tütüncüoğlu ve Dr. Faruk Garipağaoğlu'nun imza ve kaşe bilgileri kullanılarak Burcu Güvener, Burçak Özveren, Serkan Caner ve Yasemin Albayrak isimli şahıslara sahte Aferin kapsül reçeteleri düzenlendiğinin tespit edildiği bildirilmiştir.

Yeşil Kart Uygulaması Hakkında Yönetmelikte Değişiklik Yapılmasına Dair Yönetmelik'e Oda web sayfasının 04.07.2011 tarihli duyurularından ulaşabilirsiniz.

HATIRLATMALAR ... HATIRLATMALAR ... HATIRLATMALAR ...

TNF alfa Blokeri ilaçları hakkındaki 2009/73 ile 2010/78 sayılı Genelgeleri yürürlükten kaldıran 2011/35 sayılı Genelgeye göre; TNF blokerleri (infliksimab, adalimumab, etanercept) ve abatacept kullanımı sırasında, başta tüberküloz olmak üzere ciddi advers etkilerin toplum ve hasta sağlığı açısından izlenmesi amacıyla yürütülen "İlaç Güvenlik İzlem Formu" ve "TNF-Bloker İlaçlar Hasta Onaylama Formu" uygulamasına interleukin 1 β blokeri olan Kanakinumab dahil edilmiştir. Bu nedenle söz konusu formlar yeniden düzenlenmiş ve yapılması gereken işlemler web sayfamızın 01 Haziran 2011 tarihli duyurularında yer almaktadır.

Sağlık Bakanlığı'nın 2011/39 sayılı Genelgesi gereği; ilaç kullanımı için düzenlenmiş sağlık raporlarında (elektronik ortamda düzenlenmiş raporlar hariç) sağlık grup başkanlıkları, başhekimlik mühür ve onayı aranmayacaktır.

Aile hekimliği sözleşmesi imzalayan aile hekimliği uzmanı ve diğer uzman hekimlerinin ıslak imza ve kaşe ile düzenledikleri ilaç kullanım raporlarını Medula reçete provizyon sistemine kaydederken, önceden kullanılan Sağlık Grup Başkanlığı kodu (11990102) yerine, Bursa için 11169904 olacaktır.

Sağlık raporlarından tasdik ve mühürün kaldırılması konulu 2011/39 sayılı Genelge'ye web sayfamızdaki 31.05.2011 tarihli duyurulardan ulaşabilirsiniz.

Ek-2/C listesinde yer alan tüm ilaçlar için (günlük kullanım dozu 1x1 ile sınırlandırılmışsa da; ilacın tek formu olsa veya en küçük formu verilecek olsa bile tedavi şemasının raporda yer alması (ilacın mg'nın belirtilmesi) zorunludur.

Diyaliz Merkezleri'nden yazılan reçetelerdeki katılım payı muafiyeti konulu yazıya Oda web sayfasının 05.08.2011 tarihli duyurularından ulaşabilirsiniz.

Asist %4 Şurup Hazırlamak İçin Granül" isimli müstahzarın sulandırıldıktan sonra 2-8°C arasında buzdolabında saklanmasına ve aynı zamanda 25°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklanması mümkün olduğu bildirilmektedir.

Nöbetçi eczanelerin çalışma düzenlerine ilişkin yazıya Oda web sayfasının 25.07.2011 tarihli duyurularından ulaşabilirsiniz.

5510 sayılı Sosyal Sigortalar ve Genel Sağlık Sigortası Kanunu kapsamında olmayan erbaş, er, askeri öğrenci, yedek subay adayla-

rı, TSK'dan ayrılmış uzman erbaş ve ailelerinin tedavileri hakkındaki yazıya Oda web sayfasının 13.07.2011 tarihli duyurularından ulaşabilirsiniz.

Başta Çin menşeli Indian Kulak temizleme Mumu adlı ürün olmak üzere ülkemiz piyasasında bulunan internet ortamında ve değişik satış noktalarında bulunduğu tespit edilen diğer kulak temizleme mumları üzerinde yapılan inceleme sonucunda Tıbbi Cihaz Mevzuatları kapsamında üretilmediği, ürün güvenliğine ilişkin gerekli işaret, sertifika ve belgelere sahip olmadığı gerekçesiyle söz konusu ürünlerin kullanımının ve piyasaya arzının durdurulmasına ve var ise piyasada bulunanların toplatılmasına karar verildiği duyurulmuştur.

İlaçta Durum Komisyonu, eczaneler tarafından yapılan alımlarda uygulanan vadeler ve ticari iskontolar konusunda ilaç firmaları ile görüşmelerine başlamıştır. Görüşmelerde meslektaşlarımızın eczane stoklarını minimal seviyede tutması ve firma kampanyalarına girmeleri konusunda tavsiyede bulunma kararı almıştır. Bu çerçevede yapılan çalışmalar ve sonuçları ile ilgili olarak, önümüzdeki günlerde Bölge Eczacı Odaları aracılığıyla meslektaşlarımıza gerekli bilgilendirmeler yapılacaktır.



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

Telvis Plus 80mg/12,5mg Tablet" adlı müstahzarın 02695 (SKT:08.2012) seri numaralı-sı

Rheomacrodex % 10 izotonik NaCl Sol.medifleks 500 ml adlı müstahzarın M10 01 081 (SKT: 12.2011) seri numaralı-sına

Parol Tablet" adlı müstahzarın 3131 (SKT: 01.2016) serisine;

X-M Diet Laksatif So-lasyon 250 ml isimli müstahzarın 143 (SKT: 12/2013) seri numaralı-sında

Isolyte-M% 5 Dekstrozlu Multipl Elektrolit Solüsyon 1000 ml Medifleks isimli müstahzarın M 10 12 039 (SKT: 11/2012) seri numaralı-sında

Sultamat 375 mg tb. adlı müstahzara ait 124 (SKT: 05.2012) seri numaralı-sında

Poliflex % 5 Dekstroz % 0.2 NaCl IV İnf. Çözeltisi 250 ml adlı müstahzarın C-1007004-3 (SKT: 07.2012) seri numaralı-sına

Clexane 6000 anti-Xa IU/0,6ml Kullanıma Hazır Enjektör" adlı müstahzarın 36901 (SKT: 05.2013) numaralı serisine,

Astafen Şurup" adlı

müstahzarın 9072171, 9073559, 9074294, 9080754 ve 9080755 numaralı serilerine,

Bifizol Burun Damla-sı" adlı müstahzarın tüm seri-lerine

Farhex Gargara adlı müstahzarın 2334 (SKT: 09.2012) seri numaralı-sına

Navelbine 10 mg/1 ml enj.sol. adlı ürünün 1P109 seri numaralı-sı ile Navelbine 50 mg/5ml enj.sol. adlı ürünün P505, P506, P507, ve P507-A seri numaralı-larına

Torvaxal 10 mg, 20 mg ve 40 mg film tablet adlı müs-tahzarın tüm serilerine

Mabthera Roche 500 mg/50 ml İnfüzyon İçin Kon-santre Solüsyon İçeren Fla-kon" adlı müstahzarın B6117B01 seri numaralı-sı ile

Pegasys Roche Kulla-nıma Hazır Şırınga 180mcg/0,5ml" adlı müstahzarın B1166B01 ve B1165B01 seri numaralı-sına,

Protamin ICN 5000 IU/5 ml IV kull. İçin Enj. Sol. İçeren Ampul" adlı ilacın; 53 (SKT:05.2012),-55 (SKT: 08.2012),- 56 (SKT:10.2012) -58 (SKT: 12.2012) ,- 59 (SKT:02.2013),-60 (SKT:04.2013),- 61 (SKT: 05.2013) ,- 62 (SKT:06.2013),-63 (SKT:08.2013),- 64 (SKT:10.2013) seri numa-

ralılarına;

Piyasada sahtelerinin olması sebebiyle "Herceptin Roche 150 mg tek dozlu liyo-filize toz içeren flakon" isimli ürünlerine ait B1561B01 ve B1575B01 seri numaralı-ları-na,

Augmentin Oral Süs-pansiyon Hazırlamak İçin Ku-ru Toz 200/28 mg", "Augmentin Forte Oral Süs-pansiyon Hazırlamak İçin Ku-ru Toz 400/57 mg" ve "Augmentin ES Oral Süspan-siyon Hazırlamak İçin Kuru Toz 600/42.9 mg" adlı müs-tahzarların, tüm serilerine **2. sınıf B** seviyesinde (eczane, ecza deposu, hasta-ne vb.) geri çekme işlemi uy-gulandığı bildirilmektedir.

Emoclot D.I. 1000 IU Flakon" adlı müstahzarın 461042 (S.K.T:06.2013) ve 460902 (S.K.T:01.2012) seri-leri ile

Ig Vena IV İnfüzyon için Çözelti İçeren Flakon 5g." adlı müstahzara ait 107631 (S.K.T:08.2012) serilerin üretiminde kan plazması kullanılan bir donörün öldüğü, donörde normal creutzfeldt-jakob hastalığı şüphesi (kanıtlanmamış) bulunduğu, orjin firmanın talebiyle belirtilen serilerdeki ürünlerin tedbir olarak kulla-nımı yasaklandığı için **1.sınıf A seviyesinde** (tüketici, ecza-ne, ecza deposu, hastane, v.b.) geri çekilmiştir.

PNÖMOKOK AŞILARI

Pnömokok aşılı; iki yaş üstü çocuklarda ve erişkinlerde aspleni (dalagın olmaması durumu), dalak disfonksiyonu, splenektomi (medikal, cerrahi ve otosplenektomi) yapılan veya planlanan olgular, orak hücre hastalığı, çölyak sendromu, immüsupresif tedavi, radyasyon tedavisi, organ transplantasyonu ve HIV tüm evreleri dahil tedaviye veya hastalık-

lara bağlı immün yetmezlik ve immün baskılanma durumları, kronik renal hastalık ve nefrotik sendrom, kronik karaciğer hastalıkları, diabetes mellitus dahil herhangi bir kronik metabolik hastalığı, hemoglobinopati, doğuştan ve edinilmiş kraniyal defektler ve dermal sinüsler dahil beyin omirilik sıvısı sızıntısına sebep olan durumlarda; bu durumları belirten sağlık raporunun ibraz edilmesi yeter-

l i d i r . Bu hastalara pnömokok aşılı, ilaç katkı payı alınmaksızın tüm hekimlerce reçete edilmesi halinde Kurumumuzca karşılanmaktadır. 65 yaş ve üzerindeki tüm kişilere pnömokok aşısının verilebilmesi için ayrıca bir sağlık raporu düzenlenmesi gerekmektedir. Pnömokok aşısının 5(beş) yıl koruyuculuğu bulunmaktadır.

RESTASİS OFTALMİK EMÜLSİYON

Abdi İbrahim ilaç adına ruhsatlı olan “Restasis Oftalmik Emülsiyon” isimli ürünün ruhsatının 22 Aralık 2010 tarih ve 130/38 sayılı ile Allergan İlaçları Tic.A.Ş. adına devrildiği, Restasis 32 LDPE flakon 30 flakon olarak üretileceği ve 06.07.2011 tarihinden

geçerli olmak üzere, geri ödeme sistemi dahilinde piyasada bulunacağını, ürünün pozolojisinde herhangi değişiklik olmayacağı bildirilmiştir.



ACULAR GÖZ DAMLASI

Allergan Firması tarafından Birliğimize gönderilen 23.05.2011 tarih ve AGN/PY-187 sayılı yazı ile, firmanın 01.11.2010 tarih ve 130/22 sayılı ruhsatına sahip bulunduğ, 8699490561010 barkod numaralı ACULAR % 0,5 GÖZ DAMLASI isimli ürünün, Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğünce İlaç Fiyat Listesinde yayınlanmadan ve geri ödeme listesine dahil edilmeden önce, sehven ecza depo-

larına verildiği bildirilmektedir. Söz konusu ürün şu anda ecza depolarında mevcut olmakla birlikte, ilaç fiyat listesinde yer almadığı ve MEDULA Eczane Provizyon Sistemine barkodu tanıtılmadığı için eczanelerden satışı uygun değildir. Bilgilerinizi, söz konusu ürünün, ilaç fiyat listesine ve MEDULA Eczane Provizyon Sistemine tanıtılmadan eczanelerden satışının yapılmaması ve depolardan satın alınmaması konusunda bilgilerinizi rica ederiz.

BURSA ECZACI ODASI BİLDİRİ
SAYI: 11 TARİH: 05.08.2011

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