



BURSA ECZACI ODASI

Bursa Akademik Odalar Birliği
Yerleşkesi Odunluk mh. Akademi cd.
No:8 A2 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 EĞİTİM MRK REÇETE DAĞITIM ÜNİTESİ



224. 224 44 30
- 224 06 25



224 92 26

eczaciodasi@beo.org.tr

www.facebook.com/
bursaeczaciodasi

twitter.com/
bursaeczaciodasi

www.beo.org.tr

Başlıklardan....

◆ Aile hekimlerinin
acilde görev yap-
maları

◆ İTS Bildirimleri

◆ Sahte rapor ve
reçete duyurusu

◆ Eczanelerde
Satılan Kozmetik
Ürünler

◆ Geri çekme

◆ TBMM Sözleşme-
si

◆ Ayaktan tedavi-
de katılım payı alın-
mayacak durumlar

◆ SUT'a ek madde

◆ Farmakope

Bursa Eczacı Odası Bildiri

Sayı: 2

06.01.2012 / 536

Değerli Meslektaşlarımız;

Bursa Eczacı Odası ile üyesi eczacılar arasında imzalanan "SGK Kapsamındaki Kişilerin Kan Ürünü, Faktör Grubu İlaçlar, Diyaliz Solüsyonları, Eritropoietin, Darbopoietin Ve Yatan Hasta Bürosu Olan Ünitelerdeki Yatan Hasta Reçeteleri-nin Eczaneler Tarafından Sıra İle Karşılınması Protokolü" kapsamında olan reçetelerden eritropoietin ve darbepoietin preparatlarını ihtiva eden reçeteler ile Diyaliz solüsyonlarını ihtiva eden reçetelerin Reçete Dağıtım Sıralaması dışı kalması nedeniyle 01.01.2012 tarihi itibarıyla sıralama limitleri 3.500,00.-TL olarak uygulanmaktadır. 31.12.2011 tarihinde sıralamada yer alan eczanele-rin listesi alfabetik şekilde yeniden sıralanmış ve yapılan kura çekimi sonrasın-da sıralamanın "C" harfinden başlamasına karar verilmiştir. 01.01.2012 tarihi sonrası Reçete Dağıtım Protokolü imzalayarak, reçete dağıtımına katılmak isteyen meslektaşlarımız listenin sonuna ekleneceklerdir.

HATIRLATMA: Uludağ Ünv. Yatan Hasta reçeteleri ile Kan ürünü, Faktör grubu mor reçete ilaçlarının reçete sıralaması devam etmekte olup, Osmangazi, Nilüfer, Yıldırım ilçelerinde söz konusu reçeteler Bursa Eczacı Odası sıralama-sıyla Altıparmak Reçete Dağıtım Merkezi ve Uludağ Ünv. Yatan Hasta Bürosu'n-dan, bu üç ilçe dışındaki ilçelerde sıralama yine ilçe Temsilcisi kontrolünde verilmektedir.

Kişilerin cep telefonlarından aranarak SIM kartlarının kopyalandığı, terör örgütleriyle görüşmeler yapıldığı, kimlik bilgileri kopyalanarak bankalardan kişi adına hesap açılmak suretiyle kişilerin banka hesap bilgilerine ulaşıldığı ve dolandırıcılık yapıldığı bilgisine ulaşılmıştır. Meslektaşlarımızın banka bilgilerini hiçbir şekilde paylaşmamaları ve yukarıdaki durumla karşılaşmaları durumunda derhal

155'e ihbar etmeleri önemle rica olunur.

TEB Merkez Heyeti'nin 28 Aralık 2011 tarihli toplantısında ilgili yasalara göre sorumlu müdürlük görevini yürütecek eczacıların asgari ücreti 2012 yılı için aylık 2250 (ikibinikiyüzelli) TL olarak belirlenmiştir.

Ailelere destek ve kaynak sağlamak için LÖSEV kumbaralarının isteyen eczanelere

protokol karşılığında bırakılması çalışması başlayacaktır. Lösev kumbarası çalışması içinde yer almak isteyen eczacılarımızın Oda sekreteryası ile bağlantıya geçmeleri rica olunur.

Bursa'daki hastanelerde oluşan e-rapor eksiklikleri veya hatalarını gideren birimlerin isim ve telefon bilgilerine www.beo.org.tr adresinden ulaşabilirsiniz.

ULUDAĞ ÜNİVERSİTESİ'NDEN SAĞLIK KARNESİ OLAN ÖĞRENCİLER

01/01/2012 tarihinden itibaren sosyal güvencesi olmayan Türk vatandaşları kanunen GSS kapsamına alınacağından SGK'ya müracaat ederek Sistem'e giriş yaptırmaları gerekmektedir. Bu nedenle 25 yaşını dolduran Uludağ Ünv. Öğren-

cileri ile anne ve babası tarafından sosyal güvencesi bulunmayan Türk öğrencilere Uludağ Ünv. Tarafından verilen sağlık karnelerinin kullanma süresi 31/12/2011 tarihinde sona erecektir. 01/01/2012 tarihinden itibaren Uludağ

Ünv.'den sağlık karnesi alan burslu olarak okuyan yabancı uyruklu öğrenciler hariç, diğer öğrencilerin muayene, tedavi ve reçete bedelleri Uludağ Ünv. tarafından karşılanmayacaktır.

SUT'A EK MADDE

2010 SUT'un 6.4.1. numaralı maddesine aşağıda yer alan fıkra eklenmiştir. Kamu kurum iskontolarında yapılan ilave iskonto uygulamaları nedeniyle eczane stoklarında meydana gelebilecek stok zararları firmalar tarafından ecza depolarına, depolar tarafından da eczanelere ödenir. Bu kapsamda yapılacak işlemlerde, eczacılar tarafından ilaç Takip Sistemine yapılan bildirimler esas alınır."

TEŞHİS TANI KODLARI

SGK resmi internet sitesinde 05.12.2011 tarihinde yayımlanan "Teşhis ve Tanı Kodları İle İlgili Duyuru" başlıklı duyuru ile 06.12.2011 tarihinden itibaren Medula hastane rapor kayıtlarında, mevzuat birimince belirlenen kurallara istinaden, gönderilen teşhis kodları ve tanı kodlarının uyumluluğunun kontrol edileceği bildirilerek beraber gönderilebilecek teşhis ve tanı kodları listesi yayınlanmıştır.

ACLABON 5MG

T.C.Sosyal Güvenlik Kurumu Başkanlığı resmi internet sitesinde 17.11.2011 ve 05.12.2011 tarihlerinde yayımlanan "Bedeli Ödenecek İlaçlar Listesinde Yapılan Düzenlemeler" başlıklı duyuru ile "Aclabon 5mg/100 Ml Iv In. Çöz. İçeren Flk." adlı ilacın ve Contractubex 50 g jel adlı ilacın Provizyon Sistemi'nde pasife alındığı bildirilmiştir.

AİLE HEKİMLERİNİN ACİL SERVİS NÖBETLERİ

Sertifika programı sonucu aile hekimi olarak hizmet yürüten pratisyen hekimlerin mevcut mevzuat kapsamında Sağlık Bakanlığı birimlerince acil servislerde nöbet tutmalarının uygun bulunması halinde, vermiş olduğu hizmetlerde pratisyen hekim olarak değerlendirileceği, SUT'un ilgili hükümleri

doğrultusunda işlem yapılması gerektiği;

Aynı zamanda Aile Hekimliği'nde ayrılan ve Aile Hekimi uzmanlık diplomasına sahip olmayan sertifikalı hekimler özel hastane veya tıp merkezlerinde aile hekimi olarak görevlendirilmesinin mümkün olmadığı bildirilmiştir.

ITRAKANAZOL ETKEN MADDESİ

Bedeli Ödenecek İlaçlar Listesi Ek-2/D'nin düzenlenen ilaçlar bölümünde Itraknazol etken maddesini içeren ilaçların büyük ambalajlı formlarının, Vulvovaginal Candidiasis endikasyonunda ödenmemek üzere 4 kapsüllük küçük formlarından ayrı eşdeğer gruplarında tanımlandığı bildirilmektedir.

SAHTE RAPOR VE SAHTE REÇETE DUYURULARI

5 9 3 3 5 0 1 3 5 8 2
T.C.kimlik nolu Metin Tufan adına Dr.Münif İslamoğlu tarafından Kastamonu Devlet Hastanesi'nce düzenlenmiş 07.12.2010 tarih ve R0900023723 nolu; 43642432266 kimlik nolu Mesut İmert adına İstanbul

Ünv.Onkoloji Enstitüsünce düzenlenmiş, 06.04.2010 tarih ve 2007006080 nolu raporların sahte olduğu belirlenmiştir.

İstanbul Bağcılar Aile Tıp Merkezi'nde görevli Uzm.Dr.Hakan Yalman adına

(Dr., kendisine ait olmadığını beyan etmiştir.) düzenlenmiş yüksek miktarda Primobolan Depot ampul yazılmış olan sahte reçeteler tespit edilmiştir.

İTS BİLDİRİMLERİ HAKKINDA

1.Üretim tarihi 01.01.2012'den sonra olan ilaçlarda üretici tarafından ecza deposuna ilacın sevkiyatı sırasında mutlak surette İTS bildiriminde bulunulacak, ecza deposu da ilacı aldığına dair İTS'ye bildirimde bulunacaktır. Ecza deposunun eczanelere ilacın satışı durumunda ise İTS'ye hangi ilaçları hangi eczaneye sattığını bildirecek, eczanede bu ilaçları aldığına dair İTS'ye alım bildiriminde bulunacaktır.

2.Üretim tarihi 01.01.2012'den önce olan ilaçlarda ecza deposu tarafından eczaneye yapılan satışın İTS satış bildirimi yapılmadıysa, eczanenin de o ilacı aldığına İTS'ye mal alım bildirimi yapması zorunlu değildir. Ancak bu ilaçlarda deponun satış bildirimi yapması halinde, eczaneler tarafından da mal alım bildirimi yapılması gerekmektedir.

Ecza depoları tarafından

eczaneye yapılan ilaç satışında şayet İTS satış bildiriminde bulunulduysa eczanenin mal alım bildirimi yapmadan Sosyal Güvenlik Kurumu'na o ilaçları satabilmesi mümkün olmayacaktır.

Bu aşamada eczanelerimizin mevcut stoklarındaki ilaçlar için mal alım bildirimi yapmaları gerekmemektedir.

Eczane yazılım firmaları ile yapılan görüşmelerde depolardan aktarılan elektronik fatura bilgileri içerisindeki ilaçların karekod bilgilerinin alımına ilişkin gerekli düzenlemelerin yapıldığı anlaşılmaktadır.

TEB tarafından tüm üyelerimize ücretsiz olarak dağıtılan TEBEOS (Türk Eczacıları Birliği Eczane Otomasyon Sistemi) programında da depolardan aktarılan elektronik fatura bilgileri içerisindeki ilaçların karekod bilgilerinin alımına ilişkin düzenlemeler yapılmıştır.

Bu süreçte meslektaşlarımızı

zın elektronik fatura uygulamasında ilaçların karekod bilgilerini bulunduran ecza depolarından / kooperatiflerinden ürün alımlarını gerçekleştirmeleri büyük kolaylık sağlayacaktır. Bu şekilde faturadaki ilaçların karekod bilgilerinin tek tek okutulması yerine toplu olarak eczane otomasyon yazılımları vasıtasıyla aktarımı ve İTS'ye bildirimi sağlanmış olacaktır.

Ayrıca, nakit karşılığı elden satılan ilaçlar için İTS'ye satış bildirimi yapılması ve bu işlemin ihmal edilmemesi son derece önemlidir.

Meslektaşlarımızın ilaç takası veya iade ile ilgili işlemlerinde takas yapılacak eczanenin veya iade edilecek deponun GLN numarasını bilmeleri büyük önem arz etmektedir. Bu işlemlerde ilaç takası yapılacak eczanenin GLN numarasının ya da ilaç iadesi yapılacak deponun GLN numarasının eczane otomasyon yazılımına tanımlanması gerekmektedir.

ECZANELERDE FARMAKOPE BULUNDURULMASI HAKKINDA

Sağlık Bakanlığı tarafından bastırılan Avrupa Farmakopesi Adaptasyonu (Cilt 1) 2004 yılına ait Türk Farmakopesinin TEB stoklarında tükenmiş olmasından dolayı eczanelerin ihtiyaçları karşılanamadığı için İl Sağlık Müdürlüklerce yapılacaktır.

eczane denetimlerinde Türk Farmakopesi [Avrupa Farmakopesi adaptasyonu 2004 (Cilt I)]'nin yeni baskısı y a p ı l a n a k a d a r Farmakopenin bulunup bulunmadığı hususunun tutanak altına alınması, Farmakopenin yeni baskısı

yapılıp, dağıtıldıktan sonra eczanelerde olup olmadığı konusunda tekrar denetiminin yapılarak, bulunmaması durumunda ilgili yasal işlemin uygulanması hususunun bildirildiği belirtilmiştir.

VAXİGRİP AŞISI

Sanofi Pasteur Aşı Tic.A.Ş. adına ruhsatlı olan Vaxigrip IM/SC Enj.için süsp. içeren kullanıma hazır enjektör 0,5 ml'nin şırınga etiketi üzerindeki seri numarası (G 0301) ve son kullanma tarihi

(05/2011) ile dış kutu üzerindeki seri numarası (H8287-2) ve son kullanma tarihinin (05/2012) farklı olduğu tespit edilmiştir. Dış ambalaj ile şırınga etiketi üzerinde son kullanma tarihleri ve/veya seri numaraları

farklı olan Vaxigrip IM/SC Enj.için süsp. içeren kullanıma hazır enjektör 0,5 ml adlı ürünün stoklarınızda bulunması halinde İl Sağlık Müdürlüğü'ne bilgi aktarılması önemle rica olunur.

AYAKTAN TEDAVİDE KATILIM PAYI ALINMAYACAK KRONİK HASTALIKLAR

Kurumca yayımlanan "Ayakta Tedavide Hekim ve Diş Hekimi Muayenesi Katılım Payı Alınmayacak Kronik Hastalıklar Listesi"nde belirtilen tanılarda sağlık raporu ile belgelendirilmesi şartıyla; kişilerin bu tanılar ile ilgili branştaki ayaktan muayenelerinde kişilerden muayene katılım payı alınmayacaktır. Muayene sırasında; katılım payı alınmayacak kronik hastalıklar listesinde yer almayan başka bir tanının da tespit edilmesi ve/veya bu tanıya yönelik tedavinin düzenlenmesi halinde muayene katılım payı alınacaktır.***

Bu durumda muayene sırasında tespit edilen tüm tanımlar sağlık hizmeti sunucusu

tarafından MEDULA-Hastane sistemine mutlak surette kaydedilecektir. Bu işlemin yapılmadığının ve / veya reçete düzenlendiğinde reçeteye yazılan tanımlar ile sağlık hizmeti sunucusu tarafından MEDULA-Hastane sistemine kaydedilen tanımların aynı olmaması nedeniyle tahsil edilmesi gerektiği halde edilememiş olan muayene katılım payı tutarı ilgili sağlık hizmeti sunucusunun alacağından tahsil edilecektir.

*** (Örneğin listede yer alan "150 Kalp Yetmezliği" tanısı ile sağlık raporu bulunan hastanın muayenesi sırasında söz konusu listede yer almayan "J01 Akut Sinüzit" tanısı-

nın da tespit edilmesi halinde muayene katılım payı alınacaktır. Ya da kalp yetmezliği + akut sinüzit teşhisi konulup kalp yetmezliğine ilişkin ilaçların yanı sıra akut sinüzite ilişkin ilaçların da reçete edilmesi halinde katılım payı alınacaktır.)

SUT'un "8. Sağlık Raporlarının Düzenlenmesi" başlıklı maddesi kapsamında ilaç kullanım, tedavi, tıbbi malzeme için düzenlenen/düzenlenecek olan sağlık raporları, rapor süresince geçerli olacaktır. Bu raporların varlığında kronik hastalıklarda muayene katılım payı muafiyeti için yeni bir rapor düzenlenmesine gerek bulunmamaktadır.

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

Augmentin - B I D
200/28 mg Oral Süspansiyon
Hazırlamak İçin Kuru Toz, 70
mL'nin 517288 (SKT:
02/2013) numaralı serisi,

Augmentin - B I D
400/57 mg Oral Süspansiyon
Hazırlamak İçin Kuru Toz,
100 mL'nin 508967 (SKT:
12/2012) numaralı serisi;

Augmentin E S
600/42.9 mg Oral Süspansi-
yon Hazırlamak İçin Kuru Toz,
100 mL'nin 336 (SKT:
04/2013), 337 (SKT:
04/2013) ve 523681 (SKT:
04/2013) serilerine 2.sınıf B
seviyesinde (eczane, ecza
deposu, hastane v.b) geri
çekme işlemi uygulanacağı
ve Eczanelerdeki söz konusu
ürünlerin, "Eczaneler İçin
Ürün Toplatma Formu" doldu-
rularak 17 Ocak 2012 tarihi-
ne kadar ecza deposuna iade
faturası ile birlikte gönderil-
mesi gerekmektedir. Ecza
depoları, bu ürünleri 23 Ocak
2012 tarihine kadar firmaya
gönderecektir.

Ben V en u e
Laboratories üretim tesisinde
üretileen ürünlerde özellikle
aseptik dolum prosesinde
rastlandığı belirtilen genel
kalite hatalarının tespit edildi-
ği, bu üretim yerinde üretilen
ürünler de sterilite güvencesi
verilemediğinin anlaşıldığı, bu
nedenle söz konusu üretim
tesisinde üretilerek ülkemize
ithal edildiği tespit edilen;
Busilvex IV İnfüzyon İçin Kon-

santre Çözelti 6 mg/ml,
Velcade IV Enj. Sol. İçin Toz
3.5 mg, Vidaza SC Enj.
Süs.İçin Toz İçeren Flakon
100mg isimli ürünlerin web
sitemizde verilen serilerine;

Enapril 20mg Tablet"
adlı ürünün AU9046 serisine;

Polifleks Laktatlı
Ringer I.V. İnfüzyon İçin Çö-
zelti 1000 ml Torba'nın PE-
1107062-2 (SKT:07.2013)
seri numaralıdır ;

Pilonol L25 Losyon
adlı ürünün 116 ve 117 parti
numaralılarına;

Tomudex IV İnfüzyon
İçin Liyofilize Toz İçeren
Flakon'un tüm serilerine;

Pamidem IV Enj. İçin
Liyofilize Toz İçeren Flakon
30mg, 90 mg'ın tüm serileri-
ne;

Torisel 25mg/ml IV
İnfüzyonluk Çözelti İçeren
Flakon'un tüm serilerine;

Zeldox IM Enjeksiyon-
luk Çözelti İçin Kuru Toz
İçeren Flakon 20mg/ml" adlı
tüm serilerine;

Polifleks Laktatlı
Ringer IV İnf. İçin Çözelti 500
ml'nin D-1009046-2
(S.K.T:09.2012) parti num-
ralısına;

Nyolol %0.1 Steril
Oftalmik Jel isimli ürünlerin
41827(S.K.T:03.2012)
418786 (S.K.T:07.2012)
419110 (S.K.T:09.2012)
419200 (S.K.T:10.2012)seri
numaralarına

Edolar Fort 400mg
Film Tablet'in 11B052731
(SKT:02.2013) numaralı
serisine;

Medifleks %3 Sod-
yum Klorür (Hipertonik) 150
ml'nin M11 07 159
(SKT:06.2013) seri numaralı-
sına;

Zinfort Şurup'un 027
(SKT:04.2013), 029
(SKT:05.2013) ve 031
(SKT:06.2013) parti numara-
lılarına;

Molar Sodyum Bika-
bonat % 8.4 10 ml Ampul'un
10 013 (SKT:03.2013) parti
numaralılarına;

Calgel Jel'in, piyasa-
da bulunan tüm partilerine;

Nutriflex Lipid Peri
İnf. IV Emülsiyon, Nutriflex
Lipid Plus İnf. Emülsiyon,
Nutriflex Lipid Special IV İnf.
Emülsiyon'un web sayfamız-
da belirtilen partilerine;

2. sınıf B seviyesinde
(eczane, ecza deposu, hasta-
ne vb.) geri çekme işlemi
uygulanmıştır.

ORJİN MARKALI ÜRÜNLER

ORJİN markalı "Rahatlatıcı masaj ve bacak bakımı" adlı bazı ürünlerin eklem ve kas figürü ile çeşitli endikasyonlarla (ağrı, romatizma, kılcal damarlar-daki kan dolaşımının rahatla-ması, baş ağrısı ve auralı migrenler, boyun tutulmaları, kireçlenme ve menisküs, kas ağrıları v.b. gibi tedavi etme iddiasıyla) piyasaya arz edildiği saptanmıştır.

Aynı zamanda diğer bazı ürünlerin de aynı şekilde tedaviye yönelik iddialarla piyasaya sürüldüğü tespit edildiğinden söz konusu ürünün toplatılması kararı verilmiştir. Kozmetik ürünler yukarıda sayılan etkileri gösteremezler. Bu etkiler ruhsatlı ilaçlardan beklenebilecek etkilerdir ve söz konusu ürünler Sağlık Bakanlığı tarafından ilaç olarak ruhsatlandı-

rılmamışlardır. Muhtelif televizyon, radyo kanalları ve internet sitelerinde reklamı yapılmak suretiyle tedavi ettiği veya tedaviye yardımcı olduğu doğrudan veya dolaylı olarak iddia edilerek piyasaya arz edilen ürünlere itibar edilmemesi ve rahatsızlıkları olan kişilerin aile hekimlerine başvurmaları halkımızın sağlığı için büyük önem taşımaktadır.

TBMM SÖZLEŞMESİ KAPSAMINDA OLAN KİŞİLERİN TEDAVİLERİ

Türkiye Büyük Millet Meclisi ile TEB arasında imzalanmış olan ve halen yürürlükte bulunan protokol kapsamında yer alan kişilerin tedavileri için gereken ilacın Kurumca verilen otokopili sağlık karnelerine yazılmakta

olduğu ancak SGK Başkanlığı ile imzalanan protokol ve Türkiye Büyük Millet Meclisi Başkanlık Divanının 12.10.2011 tarih ve 5 sayılı Kararı ile sağlık karnelerinin 01.01.2012 tarihi itibarıyla kaldırılacağından dolayı, hak sahiplerinin

01.01.2012 tarihinden itibaren, T.C.kimlik numaraları ile sağlık kurum ve kuruluşlarına müracaat etmeleri gerekmektedir olduğu bildirilmiştir.

ECZANELERDE SATILAN KOZMETİK ÜRÜNLER HAKKINDA

Endikasyon belirtile-rek piyasaya arz edilen, tedavi amaçlı kullanılan ürünlerin 1262 sayılı Kanun kapsamında beşeri tıbbi ürün olarak ruhsatlandırılmakta ve eczanelerde satılması gerekmektedir.

Sağlık Bakanlığı tarafından yapılan denetimlerde kozmetik ürün olarak bildiri-mi bazı ürünlerin Kozmetik Yönetmeliğine aykırı olarak etiketlerinde, ürünlerin satış için sergilenmesinde ve reklamlarında kullanılan metin, isimler, ticari marka, resim,

figüratif desenler veya diğer şekillerde, ürünlerin gerçekte sahip olmadıkları nitelikler varmış gibi kullanılarak ve imada bulunularak mevzuata uygun olmayan ibarelerle reklam yapıldığı ve ambalaj bilgilerine yer verildiği, bu yolla halk sağlığının tehdit edildiğinin tespit edilmiştir. Eczaneler tarafından bu tanımlara uyan ürünlerin alımlarında bu hususa özen gösterilmesi, ambalaj ve tanıtım materyallerinde endikasyon belirten ürünler hakkında Sağlık Bakanlığı'na bilgi verilmesini önemle rica ederiz.

BURSA ECZACI ODASI BİLDİRİ

SAYI: 2 TARİH: 06.01.2012

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