



BURSA ECZACI ODASI

Bursa Akademik
Odalar Birliği
Yerleşkesi
Odunluk mah.
Akademi cad. 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

KAN ÜRÜNÜ-FAKTÖR - DİYALİZ HASTALARI DANIŞMA HATTI

 224. 224 44 30

eczaciodasi@beo.org.tr

www.facebook.com/
bursaeczaciodasi

twitter.com/bursaeczodasi

www.beo.org.tr

Başlıklardan....

- ◆ SGK Duyuruları
- ◆ Geri Çekme Duyuruları
- ◆ Sahte Reçete duyuruları
- ◆ Geri Çekme Duyuruları
- ◆ Ürün duyuruları
- ◆ Yeşil reçete Kapsamına Alınan İlaçlar
- ◆ Aferin Kapsül
- ◆ Lenalidomid
- ◆ Estraderm
- ◆ E-reçete

Bursa Eczacı Odası Bildiri

Sayı: 3

07.08.2012 / 1219

Akılcı ilaç kullanımı ilkeleri çerçevesinde soğuk zincire tabi ilaçların saklama ve taşıma koşullarını hatırlatan duyuruya web sayfamızdan ulaşabilirsiniz.

Tıbbi kullanım amaçlı etil alkol, analiz amaçlı analitik saflıkta etil alkol ve metanolün tüm hastane ve benzeri sağlık kuruluşlarına satışını yapacak olan toptan satış belgesi olan firmaların listesine <http://www.tapdk.gov.tr> adresinden ulaşılabilir.

Alcaine %0,5 Oftalmik Çözelti" isimli ürünün doktor kontrolü dışında kullanımının korneada kalıcı bozukluk, görmenin azalması ve keratoplastiyi gerektiren operasyonlara

sebepe olduğu, Beşeri Tıbbi Ürünlerin Sınıflandırılmasına Dair Yönetmelik'in 9.madde b bendi gereği söz konusu ilacın eczanelerde perakende satışının yapılmaması, bu karara uymadan perakende satış yapan eczaneler hakkında cezai işlem yapılacağı, ürünlerin 10.06.2012 tarihine kadar firmasına iade edilmesi gerektiği bildirilmektedir.

H Tipi Kapalı Ceza İnfaz Kurumunda barındırılan muhtaç hükümlü-tutukluların 2012 yılında reçeteli ilaçlarının alınabilmesi için eczanelerle sözleşme yapılmıştır. Sırası gelen eczaneden KDV dahil indirimler hariç 4.000.-TL'lik ilaç alımı yapılacaktır.

sıralama listesi ve p a r a s a l limit www.bursahcik.ad.ilet.gov.tr/ adresinden yayınlanacaktır.

28 Temmuz 2012 tarih ve 28367 sayılı Resmi Gazete'de yayınlanan SUT'un bazı maddelerinde yapılan dü z e n l e m e l e r e istinaden, söz konusu Tebliğ ile yapılan değişikliklerin yürürlüğe girdiği 6 Ağustos 2012 tarihinden önce düzenlenmiş olan lipid düşürücü ilaç kullanan hastaların, son SUT değişikliği öncesinde düzenlenmiş olan ve düzenlendiği tarihteki SUT'la belirlenen geri ödeme koşullarına uygun olan mevcut raporlarının süresi bitimine kadar geçerli sayılacağı bildirilmiştir.

6197 sayılı Kanunun 24.maddesinde: "Reçete mukabilinde verilen ilaçların reçetesiz verilmesi yasaktır.",41.maddesinde ise "ambalajsız veya ambalajı açılmış olarak bozuk veya zamanı geçmiş veya gayri saf ilaç ile ambalajlı olsa bile zamanı geçmiş ilaç bulunduran kişi Türk Ceza Kanununa göre cezalandırılır" denmektedir. Ayrıca 1219 sayılı Kanuna göre eczanelerde enjeksiyon yapılması uygun değildir. Eczanelerde İl Sağlık Müdürlüğü tarafından yapılan denetimlerde tek ampul ve parçalanmış ilaç ambalajları bulunduğu takdirde ilgili kanunlara göre hareket edileceği bildirilmiştir.

SAHTE RAPOR VE SAHTE REÇETE DUYURULARI

1- 12019250246 TC kimlik nolu Gökhan Karabulut'a ait 34303 nolu hemofili takip karnesi kaybolmuştur.

2- Nusret Cevher Narın'a ait 63/13 nolu hemofili takip karnesi kaybolmuştur.

3- 15832844746 TC kimlik nolu Rukiye Orhan'a ait Gazi Ünv.Sağlık Araştırma ve Uygulama Merkezi'nden çıkarılan 01/04/2011 tarih ve 158901 nolu sağlık raporundaki imzaların Prof.Dr. Mustafa Bali, Prof.Dr. Galiz Güz, Prof.Dr.Dilek Arman'a ait olmadığı, söz konusu raporun sahte olduğu, ayrıca Dr.Yusuf Tohma tarafından söz konusu hastaya yazılmış reçetelerdeki imzanın kendiine ait olmadığı bildirilmiştir.

4- Üzerinde Uzm.Dr.M.Yavuz Dizdar'a ait kaşe bulunan Mesut İmert ve Yusuf Uzunkol isimli hastaların adlarına yazılmış olan reçetelerin sahte olduğu tespit edilmiştir.

5- 52330730812 kimlik nolu Ali Çiğdem adına Ankara Eğitim ve Araştırma Hastanesi'nce düzenlenmiş 08/03/2011 tarih ve 79374055 nolu ilaç kullanım raporu üzerinde hasta tarafından tahribat yapılarak hastalığın tanısı, kullanılan ilaçların ve ilaç kullanım sürelerinin değiştirildiği, sahte olduğu belirlenmiştir.

6- Aydın Germencik ilçesi Ortaklar ASM'de görevli Dr.Berrin Yazıcı'ya ait 08-YA 026901-027000 numaralı bir bölümü kullanılmış yeşil reçete koçanı kaybolmuştur.

7- Eskişehir Yunus Emre Devlet Hastanesi'nde görevli Op.Dr.Murat Baloğlu'na zimmetli olan 08-YD2359772'den 08-YD235999'a kadar olan seri nolu yeşil reçetelerin ve nüshalarının kaybolduğu bildirilmiştir.



8- Kırıkkale Üniversitesi Tıp Fakültesi Süleyman Demirel Arş. ve Uyg.Hastanesi Dermatoloji ABD Bşk. Arş.Görevlisi Dr.Kıvılcım Çinkır Özaraç ismine ait sahte kaşeli reçete yazılmış ve eczanelerden ilaç temin edilmeye çalışıldığı bildirilmiştir.

9- Şanlıurfa Çocuk Hastalıkları Hastanesi'nde görevli Uzm.Dr. Abit Demir'e ait 06 CE 556754 - 556775 seri nolu mor reçete kaybolmuştur.

10- Bursa Devlet Hastanesi'nde görevli Dr.Ayşe Gül Aydın 11-YB 685218 nolu yeşil reçetenin 3.nüshası ile 11-YB 685219 seri nolu yeşil reçetenin 1.nüshasını birlikte vermiş ve 11-YB 685764 ve 685776 seri nolu yeşil reçetelerin 3. nüshalarını sehven hastaya vermiştir.

11- Şanlıurfa Harran Ünv.Araştırma ve Uygulama Hastanesi Ruh Sağlığı ve Hastalıkları ABD Araştırma Görevlisi Dr.Hüseyin Yıldız adına zimmetli 189287-189300 seri numaralı kırmızı reçetelerin ve yedek doktor kaşesinin kaybolduğu bildirilmiştir.

12- Kocaeli Acıbadem Hastanesi Genel Cerrahi Uzm. Dr.Mustafa Emirleroğlu kaşesi ile "Aferin kapsül" yazılan reçetelerin sahte olduğu bildirilmiştir.

13- Aydın Germencik ilçesi Ortaklar ASM'de görevli Dr.Berrin Yazıcı'ya ait 08-YA 026901-027000 numaralı bir bölümü kullanılmış yeşil reçete koçanı kaybolmuştur.

Söz konusu reçeteler ile ilaç almaya gelenleri en yakın emniyet birimi ve Sağlık Müdürlüğü'ne bildirmeniz önemle rica olunur.

... ÜRÜN DUYURULARI... ÜRÜN DUYURULARI ... ÜRÜN DUYURULARI ...

Bazı kaş ve kirpik ürünlerinin “kirpik uzatıcı” iddiayla gerek internet ve satış noktaları üzerinden tüketicinin kullanımına sunulan ürünler “Kirpik uzatma” vücudun fizyolojik fonksiyonlarına bariz etki gerektiren bir işlem olup “kozmetik” tanım ve kapsamının dışındadır. Bu türden ürünlerin etkinliğine ve güvenliğine ilişkin şimdiye kadar Bakanlığa sunulmuş ve ilgili Bilimsel Komisyon değerlendirmesinden geçmiş bilimsel literatür bulunmamaktadır. Ayrıca bu ürünlerin Bakanlıkça düzenlenmiş herhangi bir izin/ onay/ sertifika vb. belgesi

de yoktur. Vatandaşların “kirpik uzatma” amacıyla piyasaya arz edilen ürünlere rağbet etmemeleri ve bu konuya hassasiyet göstermeleri gerekmektedir.”

Alizado Gıda Tekstil Kozmetik Aktariye San. ve Tic. A.Ş.” isimli firmanın, Bakanlıklara “kozmetik ürün” olduğunu beyan ederek bildirimini yaptığı “Alizado” markalı bitkisel yağlar ve kremlerin kozmetik amacı dışında tedaviye yönelik, endikasyon ibareleriyle reklam, tanıtım ve satışının gerçekleştirildiğini bildirilmiştir. “Alizado ARK Krem: Ağrı Romatizma Kireçlenme Doğal Kremi”; “Alizado Saç Losyonu: Saç Çıkarıcı” gibi bitkisel içerik iddiası ve sağlık beyanı ile reklam ve tanıtımları yapı-

larak satışa sunulan ürünlere itibar etmemeleri ve bu konuya hassasiyet göstermeleri konularında uyarılmaktadır.

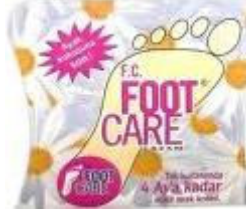
Bakanlığa “kozmetik ürün” olduğunu beyan etmek suretiyle bildirimini yaptığı “Dermador” ve “Laxom” markalı ürünlerin kozmetik amacı dışında tedaviye yönelik, endikasyon ibareleriyle reklam, tanıtım ve satışının gerçekleştirildiği tespit edilmiş ve Bakanlıkça gerekli işlemler başlatılmıştır. Vatandaşlarımızın internet siteleri üzerinden;



- “Dermador SeDEF Kür Seti”: sedef, egzema, mantar, sivilce, yara, yanık vb. tedavisi, vücuttaki negatif enerjinin azalması
- “Laxom Saç Bakım Seti”: %100 bitkisel, saçların tekrar çıkmasını sağlayan yöntem, saç çıkarıcı vb.

“Smart Naturel Women Sprey”: vagina yapılandırıcı ve daraltıcı sprej vb. gibi iddialarla satışa sunulan, ruhsatlandırılmamış ürünlere itibar etmemeleri, rahatsızlıklarında hekime başvurmaları, konuya hassasiyet göstermeleri gerekmektedir.

Siba İlaç Koz.Gıda Ltd.Şti. isimli firmanın piyasaya arz ettiği “Foot Care” ayak



kokusu kremi ve “Body Care” isimli ürünlerin; Etkinlik ve güvenliklerine ilişkin bilgilerin Bakanlık’a ibraz edilmemesi; Bakanlık’a yapılan bildirimde ürünlerin üretildiği yere ilişkin bilgilerin doğru olmadığı saptanmış olması nedeniyle yasal işlem başlatılmıştır. Mevzuat gereklerini yerine getirmediğinden hakkında güvensizlik şüphesi bulunan Foot Care ve Body Care isimli ürünlerin toplatılması gerektiği duyurulmuştur.

Saç hücrelerinin büyümesinde Procyanidin plaseboya oranla % 400 artış sağlar, Minoksidil'e karşı en hızlı çoğalmayı sağlayan etken maddedir", "saç hücrelerinin büyümesinde % 400 artış, yeni saç oluşumunu sağlayan bitkisel serum" ibaresi mevcut olan Bioxcin markalı ürünleri piyasadan toplatılması işlemi Sağlık Müdürlüğü tarafından gerçekleştirilmektedir. Yukarıda bahsi geçen ibareler Kozmetik Mevzuatı'na uygun olmadığından ve bu konuda T.C.Sağlık Bakanlığı'nın uygunsuz reklam ve tanıtımlarının kaldırılması için firmaya verilen yasal süre dolmasına rağmen gerekli düzenlemenin yapılmadığı tespit edildiğinden bu ibarelerin olduğu afiş, broşür ve ürünlerin eczanelerden kaldırılması konusunda gereğini rica ederiz.



GERİ ÇEKME DUYURULARI ... GERİ ÇEKME DUYURULARI

Parol Pediatrik Şu-
rup" adlı ürünün 4606 parti
numaralısına;

Sodyum Bikarbonat
Ampul %8,4 Molar 10 ml"
isimli müstahzarın
90518027 (SKT:08.2014)
parti numaralı numunesinin
yapılan inceleme ve analiz
sonuçlarına göre uygun
bulunmaması nedeniyle,

Neofleks %5 Dek-
troz Sudaki Solüsyonu 1000
ml" isimli müstahzarın
1107126-1 (SKT:07.2014)
parti numaralısında yapılan
inceleme ve analiz sonucuna
göre, numunenin uygun
bulunmaması nedeniyle,

Ben Venue
Laboratories üretim tesisinde
üretilen ürünlerde sterilite
güvencesi verilememesi ne-
deniyle Amphotec 50mg/
10ml Flakon'un
- 1762158 (SKT:05/2012)
-1792310 (SKT:06/2012)
parti numaralılarına;

Hydryllin Öksürük Şu-
rubu"nun 10092416
(SKT:09/2013) parti numara-
lısına;

Magvital 365 mg
saşe"nin 04566 (SKT:
09.2013) numaralı partis-
inde, numunenin uygun bulun-
maması nedeniyle;

Lopid 600 mg 30 tab-
let" adlı ürünün 012041
(SKT: 04.2014) seri numara-
lısına;

Danitrin Fort 50 Tab-
letin tüm partilerine;

Karazepin 400 mg
Tablet isimli ilacın 1170
(SKT: 01/2013) seri numara-
lısına;

Levotiron tablet
(GTIN : 08699514016700)"
adlı ürünün 02512 parti
numaralılarına;

Disophrol Repetabs
Draje (Deksbromfeniramin
maleat ve psödoefedrin
sülfat) isimli ürünlerinin;
- 004040, 005050, 006090,
001011, 002011, 003021
numaralı serilerine;

Carboplatin Ebewe
50 mg/5 ml IV İnfüzyon İçin
Konsantre Çözelti İçeren
Flakon (GTIN :
08699205760011),
Carboplatin Ebewe 50 mg/5
ml IV İnfüzyon İçin Konsantre
Çözelti İçeren Flakon (GTIN :
08699510760041),
Carboplatin Ebewe 150
mg/15 ml IV İnfüzyon İçin
Konsantre Çözelti İçeren
Flakon (GTIN :
08699205760028),
Carboplatin Ebewe 150

mg/15 ml IV İnfüzyon İçin
Konsantre Çözelti İçeren
Flakon (GTIN :
08699510760058),
Carboplatin Ebewe 450
mg/45 ml İnfüzyon İçin Kon-
santre Çözelti İçeren Flakon
(GTIN : 08699205760035),
Carboplatin Ebewe 450
mg/45 ml İnfüzyon İçin Kon-
santre Çözelti İçeren Flakon
(GTIN : 08699510760065)
adlı ürünlerin tüm partilerine;
2. sınıf B seviyesinde
(eczane, ecza deposu, hasta-
ne vb.) geri çekme işlemi
uygulandığı bildirilmektedir.

Immucyst BCG
İmmünoterapötik 81 mg
Liyofilize Toz 1 flakon/kutu
isimli ürünün tüm partilerine
tedbiren 2. sınıf B seviyesin-
de (eczane, hastane eczane-
leri, kurumlar v.s. gibi
perakendeci seviyesine
kadar) geri çekme işlemi
uygulandığı bildirilerek, söz
konusu olduğu bu ürünün
son kullanma tarihi geçme-
miş tüm serilerinin, temin
edilen depoya soğuk zincir
koşullarına uygun olarak (+2
C - +8 C arası) iade etmenin
önemle olduğu, iade işleminin
teyit amaçlı imzalı ve ka-
şeli resmi yazı ile ilgili depoya
bildirilmesi gerektiği ve belir-
tilen serilerden elinde bulun-
mayan eczacıların ise imzalı
ve kaşeli resmi yazı ile ilgili
depoya bildirmeleri istenmiş-
tir.

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

Cytotec 200 mcg 28 tb . (G T I N : 08699543010151),

Arthrotec (tüm form-ları) (G T I N) 08699543040080, 08699543040097, 08699543040127, 08699532016645, 08699532016638, 08699532016621) tüm partilerine 2. sınıf ecza-ne seviyesinde (hastane eczaneleri hariç) geri çekme işlemi uygulanmıştır.

PEN-OS 1000 film tb (GTIN: 08699516090951) adlı ürünün 072111 parti numaralı serilerine;

Karazepin 400 mg tb adlı ürünün 1175 ve 1178 parti numaralı serilerine;

Vastarel 20 mg draje (60 draje) (G T I N : 08699552010326) ürünün

08020 seri numaralı sına ;

Minoset tb (GTIN : 08699546015597)" adlı ürünün TRT05ST ve TRT05N8 parti numaralı serilerine;

Aqua-Carbo 50 g/240ml kullanıma hazır sulu aktif karbon içeren oral süspansiyon (aktif kömür) (GTIN : 08698650701013) adlı ürünün tüm partilerine;

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

Sağlık Bakanlığı'nın "kalsitonin içeren tüm nazal spreylerin uzun vadeli tedavi gerektiren kronik bir hastalık olan osteoporozun tedavisi için, bu endikasyondaki faydaları, risklere ağır basmadığından ve yine uzun süre kullanımının malignite riskindeki minimal artış ile ilişkili olduğu konusundaki gözlem-

ler sebebi ile piyasadan kaldırılması yönündeki kararı" gereği,

Nylex 200 IU Nazal Spreyin tüm serilerine (bugüne kadar piyasa sürülen 112 06/2014 ve 212 06/2014 serileri) ve

Miacalcic 200 IU Nazal Sprey adlı ürünün tüm serilerine 2.Sınıf B seviyesinde (Ecza Deposu, Eczane, Hastane geri çekme işlemi uygulanmakta olup, ürünleri ilgili ecza deposuna iade faturası ile birlikte ve soğuk zincir koşullarına uygun olarak gönderilmesi gerektiği bildirilmektedir.

DOLORİN COLD TABLET (G T I N : 08699033010128)" adlı ürünün 2021028 parti numaralı ürünlerine ; 2. sınıf B seviyesinde (eczane, ecza deposu, hastane vb.) geri çekme işlemi uygulanmıştır.

... ÜRÜN DUYURULARI ... ÜRÜN DUYURULARI... ÜRÜN DUYURULARI ...

Abbott Lab. ithal ruhsatına sahip "Niaspan 500 mg, 750 mg ve 1000 mg uzatılmış salımlı tb" adlı ürünün ABD tesisinin 2010 yılında kapatıldığı, bu doğrultuda üretim yeri değişiklik ve GMP denetim başvuruları yapıldığı, ürünlerinin 3.öncelikli olması sebebiyle henüz GMP denetiminin gerçekleşmediği ve üretim yeri değişikliğinin

uygulamaya geçilemediği belirtilmiş, bu sebeple de ürünlerinin artık piyasaya verilemeyeceği bildirilmiştir.

Nexomep 20 mg ve 40 mg adlı ürünler hakkında alınan ihtiyati tedbir kararı ile satış ve dağıtımının yapılmasının önlenmesine, dağıtımı yapılmış ve piyasaya sürülmüş ürün var ise toplatılarak

ted-i emine teslimine karar verilmiştir.

Ultralan 5 mg 10 tb ve Ultralan 20 mg 10 tb adlı ürünlerin etken madde tedarikinde problem yaşanmakta olduğu için stoklarında bulunmadığı, Ağustos ayı içerisinde satışa sunmak için gerekli çalışmalar yapıldığı bildirilmiştir.

LENALIDOMID

Endikasyon dışı Lenalidomid etken maddeli ilaç kullanan ve tedaviye devam etmek isteyen hastalar için hekim tarafından bilgilendirilmiş olur formu yerine tedavi bilgilendirme formu oluşturulması gerekmektedir. Forma www.beo.org.tr adresinde duyurular bölümünden ulaşılabilir.

AFERİN 30 KAPSÜL HAKKINDA

Normal Reçete ile Verilmesi gereken izlemeye tabi ilaçlar arasında bulunan Aferin 30 kapsül adlı ilacın eczane eczane dışında satıldığı ve suistimal edildiği bilgisinden yola çıkarak Sağlık Bakanlığı hatırlatma yazısı yayımlamıştır. Söz konusu ilacın Normal reçete ile verilmesi, elden yapılan satışların-

da reçete kayıt defterine kayıtlarının yapılması ve reçetelerin eczanelerde saklanması zorunlu olup, SGK Provizyon sisteminden onay alınarak karşılanan reçetelerin ise dijital ortamda saklanması gerektiği bildirilmiştir.

**ESTRADERM 100 MCG**

Estraderm 100 mcg 8 tts” adlı ürünlerinin global olarak arzının durdurulmasına karar verildiği ve 02.07.2012 tarihi itibari ile ülkemizde satışına son verilmiştir.

**T.C.ZİRAAT BANKASI SÖZLEŞMELERİ HAKKINDA**

Kamu Personelinin Genel Sağlık Sigortası Kapsamına Alınması Hakkında Tebliğ ile, Ziraat Bankası A.Ş. çalışanları ve bakmakla yükümlü oldukları kişilerin sağlık hizmetlerinin 15/01/2010 tarihinden itibaren SGK'ya devredilmiştir. SGK ile anlaşmalı olmayan özel hastane ve merkezler ile angajman/özel doktorlar tarafından düzenlenmiş reçete muhteviyatı ilaçların temin edilmesi ile ilgili olarak eczanelerle yapılacak sözleşmeye ilişkin usul

ve esaslar ile karşılıklı hak ve yükümlülüklerin belirlenmesi amacıyla, daha önce hazırlanan Protokolün kúpür, barkod ve İTS ile ilgili maddeleri güncellenmiştir. Protokol 06.07.2012 tarihinde imzalanmış ve bu tarih itibariyle yürürlüğe girmiştir. Bankayla Birliğimiz arasında varılan mutabakat gereğince, Banka ile sözleşmeli eczanelerin sözleşmelerini 31 Ağustos 2012 günü mesai bitimine kadar yenilemeleri gerekmektedir.

YEŞİL REÇETE KAPSAMINA ALINAN İLAÇLAR

Midazolam Hydrochloride içeren Miloz 5mg/5ml IM/IV, 15mg/3ml IM/IV Enjektabl Çözelti;

Parasetamol + Tramadol hidroklorür içeren; Duamol 325/37,5 mg Efervesan 30 ve 50 Tablet;

Tramadol hidroklorür içeren;

Fixdol 50 ve 100 mg Efervesan Tb

Zolamid 5 mg/5 ml, 15 mg/3 ml IV ve 50 mg/10 ml IV Enjeksiyonluk Çözelti İçeren Ampul”

isimli ilaçların, formüllerinde kontrole tabi madde içermeleri nedeniyle “Yeşil Reçete

ile Verilecek İlaçlar” kapsamına alındığı,

Bu nedenle söz konusu ilaçların “Yeşil Reçete” ile verilmesi, stok ve tüketimlerinin psikotrop defterine işlenmesi gerektiği bildirilmektedir.

SGK UYGULAMALARI ... SGK UYGULAMALARI ... SGK UYGULAMALARI

Trafik kazalarına bağlı ilaç giderlerinin ödemelerinde SHS'lerde (sağlık hizmet sunucusu) düzenlenen reçeteler üzerinde reçeteyi yazan hekimce trafik kazasına bağlı tedavi reçetesi olduğu mutlaka belirtilecektir. İlaç giderleri eczane provizyon sistemi üzerinden SUT hüküm ve ekleri esas alınarak Kurumca karşılanacaktır. Genel Sağlık Sigortalısı olmayanlar için SPAS uygulamasına geçen tüm illerde T.C.Kimlik sorgulaması yapılarak karşılanacaktır.

Van ilinde meydana gelen deprem nedeniyle MEDULA Eczane sisteminde değişiklikler yapılmış olup, Van ilinden girilen veya provizyon tipi "Doğal Afet" seçilen reçeteler için muayene, reçete ve ilaç katılım payları Kurumun belirleyeceği ileri bir tarihe kadar eczaneler tarafından alınmayacaktır.

Acil servislerde yapılan muayenesi sonucunda hekim değerlendirmesine göre yeşil alan muayenesi kapsamına girdiği belirlenen hastaların ayaktan tedavi değerlendirilmesi, söz konusu reçetelerin SUT'un 6.1.1. Reçete ve Sağlık Raporlarının Düzenlenmesi başlıklı maddesi ve SUT'un diğer hükümleri doğrultusunda düzenlenmesi gerektiği bildirilmiştir.

O1/03.2012 tarihli S.U.T. Değişikliği ile 6.2.24.B KOAH tedavisi maddesinin (*KOAH tanısının konabilmesi için SFT sonucuna göre FEV1 değeri % 80 ve altında olması durumunda aranır. Bu değer hasta adına düzenlenmiş raporda ve her rapor yenilenmesinde belirtilir.*) maddesinin yürütmesi durdurulması nedeniyle KOAH tanılı düzenlenen raporlarda FEV1 değeri aranmamaktadır.

S.U.T.'un 6.1.1.Ç- numaralı maddesinin 8.fıkrası: "Hastanın tedavisinde **ilk defa** reçete edilecek ilaçlar (raporlu olsa dahi) en fazla 1 aylık doza kadar ödenir. Sonraki reçetelerde yazılacak ilaç miktarı için tebliğde yer alan genel veya özel düzenlemeler esas alınır. Bu ilaçların devam reçetelerindeki farklı farmasötik dozları da ilk tedavi olarak kabul edilir." şeklindedir.

Hastanın son 2 ay içinde almak istediği ilacı veya eşdeğerini kullanmış olduğu durumlarda (önceki aldığı ilacın bitiş tarihi üzerinden 2 ay geçmemesi durumunda) tebliğde yer alan genel veya özel düzenlemeler uygulanır.

8. fıkra: "İlacın 1 aylık doz ile ödenmesi kuralı Medula Eczane uygulamasın-

da hastanın almak istediği ilacı veya eşdeğerini son 2 ay içinde kullanmaması durumunda uygulanmaktadır.

Aynı eşdeğer grupta yer alan ve reçetede yazılan doza göre bir aylık doza yetecek küçük ambalajı olan ilaçlarda büyük ambalajların verilmemesi mağduriyetlerin önlenmesi bakımından önemlidir.

Yurtdışı sigortalılarına ait raporlu reçetelerde verilen ilaçların takibi rapor arkalarının işlenmesi suretiyle yapılmaktadır. Raporsuz yurtdışı sigortalıları reçetelerinde bu takip yapılamadığından SUT'un 6.1.1.Ç maddesinin 8.fıkrası kapsamı dışındadır.

Danıştay 10. Dairesinin Kararları ile, SUT'un 6.1.1.Ç maddesine eklenen 7 nci fıkrasında yer alan "28" ve "29" ibarelerinin yürütümü durdurulmuş ve 11/05/2012 tarihinden başlayarak 1 ay 30 gün kabul edilmeye başlanmıştır.

SUT değişikliğinde yer alan 6.1.1.Ç. maddesinin "Reçetelere yazılabilecek ilaç miktarı" başlıklı (1) numaralı fıkrasının ilk cümlesinde yer alan (4 kalem ilaç ve her ilaçtan 1 kutu uygulaması) Danıştay'ın aldığı karar ile durdurulmuştur.

SGK UYGULAMALARI ... SGK UYGULAMALARI ... SGK UYGULAMALARI...

SUT'un 6.1.1.Ç maddesi 5 b bendinde "Yanıklar, anemiler, sistemik olmayan mantar enfeksiyonları, reflü ve GIS ülserlerinde kullanılan ilaçlar; yalnız dermatoloji uzman hekimlerince reçete edilebilen oral retinoidler, taburcu edilen hastaların idame tedavisi için düzenlenen reçetelere yazılan ilaçlarda 1 kutu verildiğinde "1 aylık doz" ibaresi aranılmamaktadır.

22.06.2012 tarihli SUT değişikliğinde "Oral antidiyabetik ilaç kullanan Diabetes Mellitus'lu hastalara 6 ayda en fazla 50 adet hesabıyla en fazla 3 aylık miktarlarda reçete edilmesi halinde bedeli Kurumca karşılanır." hükmü yer almaktadır. Ancak, piyasada şeker ölçüm çubukları 25'lik ambalajlar olarak yeterince yer almadığından ve ellerinde şeker ölçüm cihazı bulunan hastaların mağduriyetinin önlenilmesi amacıyla, oral antidiyabetik ilaç kullanan Diabetes Mellitus'lu hastaların cihazları ile uyumlu strip 50'lik ambalajlarında ödenebilecektir.

Kırmızı, yeşil, mor ve turuncu reçete kapsamındaki ilaçlara ait reçeteler e-reçete olarak üretilseler dahi Sağlık Bakanlığı'nın ilgili mevzuatı gereği yine manuel olarak oluşturulmaya devam edilecek, SGK teslim edilmeyecek, İl Sağlık Müdürlüğü'ne iletilecektir.

Sosyal güvencesi olmayan hastalara yazılmış olan kontrole tabi ilaç reçetelerinin manuel olarak düzenlenmesi, e-reçete kapsamında olmaması gerekmektedir.

E-reçetede pasif barkod, eczanede bulunan aktif barkod ile değiştirilebilir.

1 Temmuz 2012 tarihinde tüm sağlık hizmeti sunucularında oluşturulan e-reçetelerin sistem üzerinden girilmesi esastır. Ancak uygulamada yaşanabilecek teknik sorunlar, hekimlerin sisteme uyum sorunları ve hastane bilgi sistemi yazılımlarında yaşanabilecek muhtemel sorunlar ve benzeri nedenlerle hasta mağduriyetleri oluşmaması için belli bir süre sistem üzerinden oluşturulan e-reçetelerin manuel girişlerine belli süre devam edilecektir.

E-reçete de ilacı teslim alan kişinin sadece TC Kimlik numarasının reçete giriş ekranında kaydı yapılacaktır.

Eczane görüntülediği e-reçete üzerinde reçete giriş ekranı aşamasında; ilacı e-reçeteden çıkartabilir, ilaç adedini azaltabilir, Doz azaltabilir (Belirli bir süre için raporlu ilaçlarda), Periyod artırma ve azaltma yapabilir, Geri

ödemesi yapılan aynı ilacın e-reçetede pasif barkodu elindeki aktif barkod ile değiştirebilir.

Eğer e-reçete eczane tarafından karşılanmışsa ve e-reçete üzerinde; ilaç açıklama alanı, Reçete açıklama alanı, EHU onayı, ICD 10 tanı kodu eksiklikleri varsa eğer eczane bu e-reçeteyi silmek-sizin hekim kendi ekranından bu e-reçeteyi görüntüleyerek bu eksiklikleri tamamlayabilir. Hekim ekranında bu işlemleri yapamıyorsa eğer kullandığı yazılımda eksiklik vardır. Hekimin, hastane yönetimine/yazılım firmasına bilgi vermesi gerekmektedir.

E-reçeteye ilişkin sık sorulan soru ve yanıtlarına internet sayfamız üzerinden ulaşabilirsiniz.

BURSA ECZACI ODASI BİLDİRİ

SAYI: 3 TARİH: 07.08.2012

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