



BURSA ECZACI ODASI

Bursa Akademik
Odalar Birliği
Yerleşkesi

Odunluk mah.
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

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....

♦ Yeni Kanuna
göre eczane açma,
nakil, devir duyuru-
su

♦ SUT uygulamala-
rı

♦ Göz damlaları

♦ Yeşil reçete kap-
samına alınan ilaç-
lar

♦ Normal Reçete
Kapsamına alınan
ilaçlar

♦ Ürün duyuruları

♦ Eczanelerde
pansuman, aşı ve
enjeksiyon

Bursa Eczacı Odası Bildiri

Sayı: 1

23.11.2012 / 126

Kozmetik ürünlerin tanıtım faaliyetlerini düzenlemek, kozmetik ürünlerin reklam ve tanıtımının usul ve esaslarını belirlemek amacıyla hazırlanan "Kozmetik Ürünlerin Tanıtım Faaliyetlerine İlişkin Kılavuz'a web sayfamızdaki 4 Eylül 2012 tarihli haberlerde ulaşabilirsiniz.

Beşerî Tıbbi Ürünlerin Tanıtım Faaliyetleri Hakkında Yönetmelikte Değişiklik Yapılmasına Dair Yönetmelik'e web sayfasındaki 17 Ekim 2012 tarihli haberler-

den ulaşabilirsiniz.

11. Türkiye Eczacılık Kongresi So-
nuç Bildirgesi'ne web
s a y f a m ı z d a k i
23.10.2012 tarihli ha-
berlerden ulaşabilirsiniz.

Ondansetron
içeren ürünlerin doza
bağlı olarak QT uzaması-
na yol açması hakkında
oluşturulan sağlık mes-
leği mektubuna web
s a y f a m ı z d a k i
05.11.2012 tarihli ha-
berlerden ulaşabilirsiniz

Domperidon içe-
ren ürünlerin ciddi
ventriküler aritmi ve ani
kardiyak ölüm riskinde

artışa neden olabileceği
hakkında oluşturulan
sağlık mesleği mektubu-
na web sayfamızdaki
16.11.2012 tarihli ha-
berlerden ulaşabilirsiniz

İlaç Takip Siste-
mi'nin hizmet sağlayıcısı
firmanın sözleşmesi
bittiğinden dolayı İTS
Online İşlemler ve İTS
Yardım Masası birimi
hizmet verememektedir.
Konuyla ilgili T.C. Sağlık
Bakanlığı'nın açmış ol-
duğu ihale sonuçlanmış
olup onay beklenmekte-
dir. Yaşanılan sorunların
en kısa sürede çözülme-
si için konu Oda'mız ve
T.E.B. tarafından takip
edilmektedir.

SIRALAMA REÇETELERİ UYGULAMASI HAKKINDA ÖNEMLİ HATIRLATMA:

SGK 2012 Protokolü'nün 3.7 ve Ek-4 maddeleri kapsamındaki sıralı dağıtım tabi reçetelerde Protokol hükümlerine uymadığı tespit edilen eczacılar hakkında Protokol'ün Ek-4 maddesinin 12. ve 13. maddeleri kapsamında işlem yapılacağını önemle hatırlatırız.

12. Kapsam dahilindeki reçetelerin karşılama usul ve esaslarına uymayan eczacılar ilk tespitte yazılı olarak uyarılır, tekrarı halinde sisteme dahil tüm sıralardan 6 (altı) ay süreyle çıkarılır.

13. Bu esas ve usullere uymadığı tespit edilen eczacılara reçete bedeli tutarın-
da para cezası verilir.

BELEDİYELERDEN İŞYERİ RUHSATI ALINMASI HAKKINDA

6197 sayılı Kanun'un 5 inci maddesi ikinci fıkrası "Eczane açmak, devretmek veya başka bir yere nakletmek isteyen eczacılar, bulunduğu ilin sağlık müdürlüğüne dilekçe ile başvurur. Eczane açmak isteyenlerin belgelerinin tam olması hâlinde ruhsatname düzenlenir. Düzenlenen ruhsatnameler Sağlık

Bakanlığına, Türkiye İlaç ve Tıbbî Cihaz Kurumuna ve Türk Eczacıları Birliğine bildirilir. Eczaneler için belediyeden ayrıca bir iş yeri ruhsatı alınması ve belediyeye harç ödenmesi gerekmez." Şeklinde düzenlenmiştir. Buna göre eczanelerin İl Sağlık Müdürlüğüne düzenlenerek valilikçe onaylanan ruhsatname ile

açılabilceği, belediyeden ayrıca bir işyeri açma ruhsatı alınması ve harç ödenmesi gerekmemektedir.

MABTHERA ROCHE İ.V. İNFÜZYON İÇEREN SOLÜSYON HAKKINDA

Mabthera Roche İ.V.İnfüzyon için konsantre solüsyon içeren flakon 500 mg/50 ml adlı müstahzarın B6182B01 seri numarası ile ilgili olarak firma tarafından yapılan çalışma sonrasında;

- Ürünün kutusunda bulunan parti numarasının (B6182B01) sisteme uygun olduğu, flakon etiketinde bulunan B6189 seri numara-

sının sisteme uygun olmadığı

- Şikayet numunesinin kutu ve flakon etiketinde bulunan metin renk ve değişken verinin (parti no, üretim tarihi, son kul.tarihi) baskı kalitesi, saklama numunesindeki standartlar ile uygunluk göstermediği,

- Yapılan kimyasal analize göre şikayet numunesinde, müstahzarın etken maddesi

olan Rituksimab bulunmadığı ve normal şartlarda solüsyonda bulunmaması gereken maddelerin tespit edildiği bildirilmiştir.

Söz konusu ilacın kutusunda B6182B01, flakonunda B6189 parti numarasının bulunması durumunda İl Sağlık Müdürlüğü'ne bilgi verilmesi önemle rica olunur.

BENZİDAMİN HİDROKLORÜR ETKEN MADDELİ İLAÇLAR HAKKINDA

Benzidamin Hidroklorür" etkin maddesini ihtiva eden ilaçların suistimaline ilişkin Kuruma şikayetlerin ulaşması nedeniyle, Beşeri Tıbbi Ürünler Ruhsatlandırma Danışma Komisyonu tarafından alınan karar doğrultusunda;

Tantum 50 mg 20 Draje,

Tanflex 50 mg 20 Draje, Benzidan 50 mg 20 Film Tablet adlı ilaçların Normal Reçete ile Verilecek İzlemeye Tabi İlaçlar" kapsamına alındığı, söz konusu ilaçların Normal Reçete ile verilmesi, elden yapılan satışların da reçete kayıt defterine kayıtlarının yapılmasının ve reçetelerin eczanelerde saklanması zorunlu olduğu, sosyal

güvenlik provizyon sistemlerinden onay alınarak karşılanan söz konusu reçetelerin sosyal güvenlik provizyon sistemlerinden alınan dökümlerin bilgisayar çıktısı veya dijital ortamda muhafaza edilmesi gerektiği bildirilmektedir.

GÖZ DAMLALARI HAKKINDA

S i k l o p e n a t Hidroklorür etkin maddesini içeren; **Sikloplejin** Göz Damlası %1 ve **Siklomid** Steril Göz Damlası %1 isimli ilaçlar ile **Tropikamid** etkin maddesini içeren; **Mydriacyl** Steril Oftalmik Solüsyon %0.5, **Tropamid** Fort Steril Göz Damlası %1, **Tropamid** Steril Göz Damlası %0.5 ve **Tropicamide** Göz Damlası %1 isimli ilaçlar ile **Fenilefrin** etkin maddesini ihtiva eden; **Fenilefrin** %10 Steril Göz Damlası, **Mydfrin** %2.5 Steril

Göz Damlası adlı ilaçların Normal Reçete ile Verilecek İzlemeye Tabi İlaçlar kapsamına alındığı, söz konusu ilaçların Normal Reçete ile verilmesi, elden yapılan satışların da reçete kayıt defterine kayıtlarının yapılmasının ve reçetelerin eczanelerde saklanması zorunlu olduğu, Medula Sisteminden onay alınarak karşılanan söz konusu reçetelerin dökümlerinin dijital ortamda muhafaza edilmesi gerektiği, Ayrıca bahsi geçen ilaçların göz

hastalıkları uzmanları tarafından reçete edilmesi ve göz hastalıkları uzmanlık belgesini ibraz eden hekime reçete formatında en fazla 4 adet olacak şekilde satılması gerektiği bildirilmektedir.



ENDİKASYON DURUMU ARAMAM DURUMLAR HAKKINDA

B ilindiği üzere SUT'un 6.1.4. maddesinde bir ilacın ruhsatlı endikasyonlarının ve prospektüs dozu dışında kullanımının ancak Sağlık Bakanlığınca verilen onayla mümkün olduğu belirtilmekte olup, a) Bu konuda Sağlık Bakanlığı tarafından yayımlanan Endikasyon Dışı İlaç Kullanımı Kılavuzunda belirtilen esaslara da uyulacak olup, kılavuzda tanımlanmamış durumlar için Sağlık Bakanlığı endikasyon dışı onayı aranır." şeklinde düzenlenmiştir.

Ayrıca 2012 Yılı SGK Protokolü'nün 3.2.9.maddesinde de kullanımında endikasyon uyumu aranacak ilaç grupları şu şekilde belirtilmiştir;

“• SUT'ta ödeme şartı endikasyona bağlı olan ilaçlar

(SUT'un (6.2) numaralı maddesinde özel olarak etken madde adı belirtilip endikasyon uyumu aranacağı belirtilen ilaçlar),

- SUT'un (6.1) numaralı maddesinin “6.1.1.Ç.(5) Sağlık raporu aranmaksızın” başlığı altındaki (a) ve (b) bendinde belirtilen süre ile yazılan ilaçlar,

- SUT eki EK-2/A, EK-2/B ve EK-2/C listelerinde ödeme şartı olarak ayrıca endikasyon belirtilen ilaçlar,

- Sağlık Bakanlığı tarafından yayımlanan Endikasyon Dışı İlaç Kullanımı Genelgesinde belirtilen ilaçlar,

- İlaç kullanım raporuna dayanılarak katılım payından

muaf olarak verilen ilaçlar. (SUT eki EK-2 listesinde yanında (*) yıldız işareti bulunanlar için kendi bulunduğu üst başlıklarda belirtilen hastalıklarda kullanımında),

Bu ilaçların endikasyon dışı reçete yazımında, Sağlık Bakanlığı tarafından verilen endikasyon dışı ilaç kullanım izninin bir örneği reçeteye eklenecektir.

Eczaneler tarafından, ödeme şartı endikasyona bağlı olan reçetelerin karşılanması sırasında, SUT ve SGK Protokolü'nde belirtilen hükümler ile, 07.11.2012 tarihinden itibaren geçerli olan Endikasyon Dışı İlaç Kullanım Kılavuzu hükümlerine uygunluğunun kontrol edilmesi gerekmektedir.

GERİ ÇEKME DUYURULARI

Farma-Tek ilaç San.Ltd.Şti. tarafından geri çekme bildirisi bulunan 8054016, 8054416, 8060304 seri no'lu 'Benzalin 25 g Topikal Jel' ürünlerinin ürün kutusu üzerindeki son kullanım tarihlerinin sehven hatalı olarak basıldığı için Sağlık Bakanlığı genelgesi uyarınca,

Panref 20 mg 28 enterik kaplı tablet GTIN : (08699578043438) adlı ürünün; 1102014, 1205001 ve 1205002 parti numaralı ürünlerine;

Panref 40 mg 28 enterik kaplı tablet (GTIN : 08699578043421)" adlı ürünün 1102014 parti numaralı ürünlerine;

Norodol damla 2 mg 20 ml (GTIN :

08699543590028) adlı ürünün 11112790 parti numaralı ürünlerine;

Estrofem 2 mg film tablet" isimli ürünün;

AF70583, AF70603, AF70728, AF70729, AF70880, BF70104, BF70207, BF70241, BF70242, BF70285, BF70445 Numaraları serilerine ;

Meronem 500 mg IV Enjeksiyon İçin Toz İçeren Flakon" adlı ürünün JP603 numaralı serisine;

Zinnat 125 mg/5 ml 50 ml" isimli ürünün; C586732 (SKT: 07/2015), C589986 (SKT: 07/2015), C598787 (SKT: 07/2015), C601278 (SKT: 08/2015), C601280 (SKT: 09/2015) Numaraları serilerine;

Zinnat 125 mg/5 ml 100 ml" isimli ürünün; C594621 (SKT: 09/2015), C592794 (SKT: 06/2015) numaralı serilerine;

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 uygulanması kararı alındığı bildirilmektedir.

Eslemina Gıda Paz.Dağ.İç ve Dış Tic. Ltd.Şti. tarafından üretilen "African Mango Plus" adlı ürünün hastalığa neden olduğu şüphesiyle hakkında ihtiyati tedbir kararı alındığı ve söz konusu ürünün tüm partilerinin yeddi emine alınarak sibutramin kontrolünün yapılması gerektiği bildirilmiştir.

EUTHYOX ADLI ÜRÜN HAKKINDA

Merck ilaç Ecza ve Kimya Tic. A.Ş. hastalar ve bazı eczacılar kanalı ile Euthyrox isimli ürünlerinin piyasada bulunmadığına dair kendilerine bilgiler ulaştığını ancak adı geçen ürünlerinin üretimden kaldırılma, yenden fiyatlandırma ya da piyasadaki çekilme gibi sıkıntılarının olmadığı, hastaların ilaca

erişimde sıkıntı yaşamamalarını sağlamak için bu ürünün her formundan yurt dışından daha hızlı ve daha fazla miktarda tedarik etmeye yoğun çaba harcadığını bildirmektedir.



EULEXIN 250 MG TB.

Merck Sharp Dohme ilaçları'nın (MSD) ithal ruhsatına sahip oldukları flutamid etkin maddesi bulunan "Eulexin 250 mg tb" isimli ürünlerin ruhsatının 11.07.2012 tarih ve 655188 sayılı Bakanlık yazısı ile iptal edildiği bildirilmiştir.

YENİ YASAYA GÖRE ECZANE AÇMA, KAPATMA, NAKİL VE DEVİR İŞLEMLERİ

31.05.2012 tarih ve 28308 sayılı Resmi Gazete’de yayımlanan 6308 sayılı Kanun’un 9 uncu maddesi ile 6197 sayılı Kanun’a eklenen Geçici 3 üncü maddesinde, “Bu maddenin yürürlüğe girdiği takvim yılında eczacılık yapma hakkını haiz eczacılar ile eczacılık fakültelerinde okumakta olan ve okumaya hak kazanmış bulunanlar hakkında, bir defaya mahsus olmak üzere nüfusa göre eczane açılmasına ve nakline dair sınırlamalara ve yardımcı eczacı olarak çalışma zorunluluğuna ilişkin hükümler uygulanmaz. Bu kimseler, sahip ve mesul müdürlüğünü yap-

tıkları eczaneleri bir sefere mahsus devredebilirler.

Bu maddenin yürürlüğe girdiği tarihte serbest eczanesi bulunan eczacılar, bir defaya mahsus olmak üzere herhangi bir kısıtlamaya tabi olmaksızın eczanesini bulunduğu ilçe dışına nakledebilir ve devredebilir.

2012 yılında eczacılık yapma hakkını haiz eczacılar ile eczacılık fakültelerinde okumakta olan ve okumaya hak kazanmış bulunanlar hakkında bir defaya mahsus olmak üzere 6197 sayılı Kanun’un 5 inci maddesinde yer alan nüfusa göre eczane açılması ve nakline dair sınırlama-

lar ile yardımcı eczacı olarak çalışma zorunluluğuna dair hükümler uygulanmayacaktır.

Bu maddenin yürürlüğe girdiği 31/05/2012 tarihinde serbest eczanesi bulunan eczacıların, bir defaya mahsus olmak üzere herhangi bir kısıtlamaya tâbi olmaksızın eczanesini bulunduğu ilçe dışına nakledebilecekleri veya devredebilecekleri,

Kanun hükmü ile, 31/05/2012 tarihinde serbest eczanesi bulunan eczacılara sadece devir veya nakil hakkı tanındığından bu tarihten sonra eczanesini kapatanların yeniden eczane açma talebinde bulunmaları

ECZANE NAKİL, KAPATMA, ECZANE EDİ VE MESUL MÜDÜR DEĞİŞİKLİKLERİ

2012 SGK Protokolü’nün 5.3.13. Maddesi gereği eczane nakil, kapatma, eczane unvanının ve/veya mesul müdürünün değişmesi halinde Kurum’a mutlaka dilekçe ile bilgi aktarılması gerekmektedir. Aksi durumda Protokol gereği cezai şart uygulanacağı bilgisi aktarılmıştır.

5.3.13. Bu sözleşmenin (7.3) ve (7.5) numaralı maddeleri kapsamındaki bildirimlerin süresi içerisinde yapılmaması halinde eczacıya 500 TL cezai şart uygulanır.

7.3. Sözleşmede belirtilen adrese yapılan tebligatlar, eczacıya yapılmış sayılır. Adres değişikliği halinde eczacı adres değişikliğini ruhsatnamenin eczacıya teslim edildiği tarihten itibaren 5 (beş) işgünü içinde yazılı olarak Kurumun taşra teşkilatına bildirir. Aksi halde bildirilen son adrese yapılan tebligatlar geçerli sayılır.

7.4. Eczanenin unvanının ve/veya mesul müdürünün değişmesi halinde unvan değişikliği ve/veya mesul müdürün ayrılışı, değişiklik ve/veya

ayrılışı tarihinde eczacı tarafından yazılı olarak Kuruma bildirilir. Kurum tarafından bu tarih itibarıyla reçete girişi durdurulur. Mesul müdürün sözleşme yapmaya engel halinin olmaması halinde sözleşme devam eder ve reçete girişi açılır, aksi halde sözleşme feshedilir.

7.5. Eczanenin kapanması halinde; kapanma tarihinde sözleşme kendiliğinden sona erer, Kapanış işlemi 15 (onbeş) gün içinde Kuruma bildirilir.

İÇ TEDARİK REÇETELERİ

İç Tedarik Bölge Başkanlığı'nda alınan bilgiye göre T.S.K.'ya bağlı er ve erbaşların Askeri Hastane ve diğer hastanelere tedavi için başvurmaları durumunda bağlı bulundukları birliklerden sevk belgesi almaları gerekmekte olup, 22 Ekim 2012 tarihi itibarıyla ekinde sevk belgesi olmayan ilaç, medikal ve optik reçetelerinin ödemesinin yapılmayacağı bildirilmiştir.

ŞANLI YAKI HAKKINDA

Şanlı İlaç San. A.Ş. tarafından TEB'e iletilen yazı ile rutin kontrollerinde ender de olsa eczanelerde Şanlı Yaki isimli ürünlerinin sahtelerine rastlandığı, bilinmeden alındığı düşüncesiyle eczanelerin uyarılarak sahte ürünün tavsie edildiği, ancak son zamanlarda özellikle bazı bölgeler ve belli semt eczanelerinde ürünlerinin sahteleri-

ne oldukça sık ve fazla miktarlarda rastlandığı bu durumun da ilgili sahte ürünlerin bilerek ve isteyerek alınıp satıldığı intibası yarattığı belirtilmektedir. Firma, eczanelerden herhangi birinde ürünlerinin sahtesinin bulunduğu tespit halinde eczanelerle ilgili gerekli hukuki işlemlerin başlatılacağını bildirerek, alımların ecza depolarından yapılmasını talep etmektedir.

BİOX ADLI ÜRÜN

İzni/kaydı/kozmetik bildirimi/TİTUBB kaydı bulunmayan "Biox" markalı ürünün geciktirici ve ereksiyon sağlamaya yardımcı jel olarak ve "Sağlık Bakanlığı'nın izni ile üretilmiştir" ibaresi kullanılarak satışının yapıldığı bildirilmiştir. Söz konusu ürünün Sağlık Bakanlığı'nın iznine sahip olmadığı Bakanlık tarafından duyurulmuştur.

SCORR JEL, VULNER KREM VE SAB MIX COLD

Çakırhamam Medikal, Tıbbi Malzeme, İlaç, Kozmetik Gıda San. ve Tic.Ltd.A.Ş. adlı firma tarafından piyasaya arz edilen Scorr Jel, Vulner % 5 Krem ve Sab Mix Cold markalı ürünlerin Kozmetik Kanunu ve Yönetmeliği doğrultusunda bildirimi yapılmış olmasına rağmen endikasyon belirten tanıtım faaliyetleriyle piyasaya arz

edilmeleri ve Kozmetik Yönetmeliği'ne uygun etiket-ambalaj bilgileri içermemeleri sebebiyle firmaya iade edilmeleri gerekmektedir.

**YEŞİL REÇETE KAPSAMINA ALINAN İLAÇLAR**

Codefen 50/50 mg Efervesan Tablet" adlı ilacın "Kodein Fosfat" adlı kontrole tabi maddeyi içermesi nedeniyle "Yeşil Reçete İle Verilecek İlaçlar" kapsamına alındığı,

Tianeptine Sodyum

etkin maddesini ihtiva eden "Stablon 12.5 mg. Kaplı Tablet" adlı ilacın kontrollü tüketiminin sağlanması için "Yeşil Reçete İle Verilecek İlaçlar" kapsamına alındığı,

Stabina 0.5 mg. Tablet" ve Stabina 1 mg Tablet adlı müstahzarların

"Alprazolam" adlı kontrole tabi maddeyi içermeleri nedeniyle "Yeşil Reçete İle Verilecek İlaçlar" kapsamına alındığı,

Bu ilaçların "Yeşil Reçete" ile verilmesi, stok ve tüketimlerinin psikotrop defterine işlenmesi gerekmektedir.

KAYIP REÇETELER VE HEMOFİLİ KARNESİ

Bursa Devlet Hastanesi'nde görevli Dr.Şemsettin Kurtulmuşlar adına zimmetli 06-YF 873469 seri nolu yeşil reçetenin 3. nüshası kaybolmuştur.

Siirt Merkez 3.Komando Tugayı 2.Komando Taburuna zimmetli 00A9-26903 ve 00A9-2694 seri nolu yeşil reçeteler kaybolmuştur.

Uludağ Ün.v.Tıp Fakültesi Hastanesi'nde görev

yapan Prof.Dr.Mustafa Bakar adına zimmetli 880401-880500 seri arası 100 adet yeşil reçetelerden 880494 - 880500 seri arası yedi adet yeşil reçete kaybolmuştur.

Adana Valiliği İl Sağlık Müdürlüğü tarafından Hemofili hastası Durmuş Ali Kurtgöz adına düzenlenen 2938 sayılı hemofili karnesinin -1- 173488 seri nolu reçetesinin tüm nüshalarının kaybolduğu bildirilmiştir.

KAYIT-ONAY BELGESİ

Eczanelerin gıda satış yeri olmaması, 6197 sayılı Yasa ve bağlı Yönetmeliği çerçevesinde kamusal nitelik taşıyan sağlık kuruluşları olmaları, açılış ruhsatnamelelerinin, gözetim ve denetimlerinin Sağlık Bakanlığı'nca yapılması, verilen hizmetin niteliği gereği serbest eczacıların, Gıda, Tarım ve Hayvancılık Bakanlığına ait "Kayıt ve Onay Belgesi" almalarının zorunlu olmadığı bildirilmiştir.

ECZANELERDE ENJEKSİYON, AŞI VE PANSUMAN YAPILMASI HAKKINDA

İl Sağlık Müdürlüğü'nden gelen yazıda bazı eczanelerde enjeksiyon, pansuman ve aşı gibi uygulamaların yapıldığı ve bu uygulamaların da ehil olmayan kişiler (eczane çalışanları) tarafından yapıldığı bildirilmektedir. 1219 sayılı yasada bu tür

uygulamaların doktor kontrolünde ehil olan kişiler, hemşire, ebe, sağlık memuru tarafından yapılması gerektiği, eczane denetimlerinde yukarıda belirtilen uygulamaların yapıldığı tespit edilmesi halinde, uygulamayı yapan kişiler hakkında 1219 sayılı yasaya

muhalafetten savcılığa suç duyurusunda bulunulacağı, bu tür işlemleri yaptıran eczaneler hakkında da 6197 sayılı Kanun hükümleri doğrultusunda yasal işlem yapılacağı bildirilmektedir.

İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ'NDEN İLAÇ SUİSTİMALİ DUYURUSU

İl Sağlık Müdürlüğü'nce yapılan kontrollerde ilaç kullanım raporu olan Selçuk K. ile ilaç kullanım raporu olmayan Murat T. isimli şahısların Rivotril 2 mg tb. isimli ilacı, 36444 sayılı ve 28.06.2012 tarihli ilaç kullanım raporu bulunan Nuray K.

isimli şahsın da kırmızı reçeteler ile Aldolan isimli ilacı eczanelerden temin ettiği anlaşılmıştır.

Erzurum İl Sağlık Müdürlüğü Mahmut K. ve kimlik nolu Mehmet Akif B. isimli şahısların Aldolan ampul isimli ilacı suistimal ettikleri bildirilmiş-

tir.

Adı geçen şahısların ilaç temininde bağımlılığı veya suistimali göz önüne alınarak reçete tarihlerine ve ilaç kullanım raporlarında ilaç kullanım dozlarına bakılması önemle rica olunur.

SUT UYGULAMALARI ... SUT UYGULAMALARI...

Bilindiği üzere Sağlık Uygulama Tebliğinde Değişiklik Yapılmasına Dair Tebliğ yayımlanarak 6.8.2012 tarihinde yürürlüğe girmiştir. SUT'un düzenleme yapılan söz konusu maddelerine ait 6.8.2012 tarihinden önceki sağlık raporları, düzenlendikleri tarihte geçerli olan SUT hükümlerine uygun olması koşuluyla, süresi sonuna kadar geçerlidir. Aşağıda yer alan açıklamalar da dikkate alınmalıdır.

1- 06.08.2012 tarihi öncesi tedavisine başlamış hastalar için, hastanın tedaviye başladığı tarihte yürürlükte bulunan Sağlık Uygulama Tebliğinde belirtilmiş başlangıç kriterleri kabul edilecektir. Yeni düzenlenecek devam raporlarında yürürlükteki başlangıç kriterleri ayrıca aranmayacaktır.

2- Hastanın 6.8.2012 tarihi ve sonraki reçete tarihlerine göre yürürlükteki Tebliğ hükümleri aranacaktır. (Oral esansiyel aminoasitler ve keto analogları ve Rituksimab etken maddesinde yapılan düzenlemede olduğu gibi)

3- Lipid düşürücü ilaçlarla ilgili olarak; eski hastalarda düzenlenecek yeni raporlar yukarıdaki maddeler ve Tebliğin 6.2.28.D maddesi kapsa-

mında değerlendirilecektir.

Protokol"ün 3.3 maddesinin 3.3.1 fıkrasında yer alan "Raporda teşhis, etken madde adı, doz, tedavi şeması, ICD-10 ilave ya da düzeltmeleri ve ilacın ödenmesi için SUT'a göre özel düzenlemelerin (tedavi geçmişi, tahlil sonuç bilgileri, ilaca başlama ve sonlandırma kıstasları, vb) raporda yer almaması durumunda, reçete ve ekleri tekrar fatura edilmeyecek şekilde iptal edilerek düzeltilmek üzere iade edilir." gereği, sisteme kayıtlı e-raporda uygun teşhis bulunmadığı hallerde Protokol maddesine istinaden bu durumdaki reçetelerin iade edilmesi gerektiğinden, iade edilen reçetelerin ekinde yer alan geçmiş tarihli e-rapora teşhis eklenmesi için sistemde gerekli düzenlemelerin yapılmıştır.

SUT'un 6.1.4. maddesinin 8. fıkrasında belirtilen "ilacın en fazla 1 aylık doz ile ödenmesi" kuralı Medula sisteminde yeniden düzenlenerek 3 aya çıkartılmıştır. Hasta almak istediği ilacı veya eşdeğerini son 3 ay içinde kullanmamışsa sistemde ilk tedavi olarak kabul edilip en fazla 1 aylık doz olarak verilmelidir. Hastanın reçetesinde yazılı ilacı veya eşdeğerini son 3 ay içinde kullanma-

mış olması durumunda hasta ilacı ilk kez kullanıyor olarak değerlendirilecektir.

2012 SGK Ek Protokolü'nün 3.2.15.2 Maddesi: "Reçete muhteviyatı, bu protokol hükümlerine göre hastaya/ilaçları alana teslim edilecektir. Bu işlem, eczaneden ilaçları alan kişinin T.C. kimlik numarasının Medula eczane provizyon sistemine kayıt edilmesi ile tamamlanmış olacaktır. Bu şekilde yapılan işlemlerden sonra eczacı hastaya ilaçlarını teslim etmiş sayılacaktır.

BURSA ECZACI ODASI BİLDİRİ

SAYI: 1 TARİH: 23.11.2012

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