

BURSA ECZACI ODASI BİLDİRİ



SAYI: 1

TARİH: 06.11.2013 / 122

SIRALI DAĞITIMA EKLENEN İLAÇ GRUPLARI

BURSA ECZACI ODASI

BAOB 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 44 30

19.09.2013

tarihinde imzalanan SGK Ek Protokolünün EK-4 Maddesinin 15. bendinde yer alan Sıralı Dağıtım sistemine tabi reçete grupları aşağıda belirtilen ilaç grupları eklenmiştir:

m- Talasemi endikasyonunda kullanılan ilaçlar (Deferipron, Deferasiroks)

n- TNF alfa blokleri olarak kullanılan ilaçlar

o- Majistral formül

ihativa eden reçeteler

Söz konusu reçete grupları için

01.11.2013 tarihinden itibaren Medula Eczane Provizyon Sistemi'ne giriş yapıldığında sistem tarafından ilgili ilaçlar C grubuna atılacak ve Kasım ayı boyunca karşılanan reçetelerin FarmaInbox üzerinden Reçete Tevzi Sistemi'ne kaydı yapılacaktır. alınan icmal listeleri Bölge Eczacı Odası tarafından onaylanacak

ve onaylı icmal listeleri fatura ekinde Kuruma gönderilecektir.

Kasım ayı boyunca söz konusu reçete gruplarına ait limit kısıtlaması uygulanmayacaktır. F.Inbox üzerinden girişi yapılan reçetelerin tutarları göz önünde bulundurularak bölgelere göre limitler belirlenecek olup, **1 Aralık 2013 itibari ile karşılanan reçetelerin dağıtımı üst limit prensibi ile yapılacaktır.**

BU SAYIDA

• Sıralı Dağıtım İlaçları	1
• Maliasin 25-100 mg	1
• Karekod Uygulaması	2
• Yeşil Reçete Kapsamına Alınan İlaçlar	2
• Altuzan 400 mg	3
• Kayıp Reçete/hemofili Karnesi	3
• KOSGEB'den kredi	3
• Kayıp Doktor Kaşesi	4
• Yeşil Reçete Raporları	4
• Eski Raporlar	5
• Şahit Numune	5

Maliasin 25 ve 100 mg Draje

Abbott

Laboratuarları ithalat ihracat ve Tic. Ltd. Şti'nin imal ruhsatına sahip olduğu "Maliasin 25

mg draje" ve "Maliasin 100 mg draje" adlı ürünlerinin stoklarının tükenmiş olduğu ve tüm dünyada yaşanmakta olan et-

ken madde temin sorunu sebebi ile artık üretilmeyeceği bildirilmiştir.

Karekod Uygulaması



2013 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 halde eczacıya 500 (beşyüz) 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.

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

15 Ocak 2013 Salı günü Resmi Gazete'de yayımlanan Beşeri Tıbbi Ürünler Ambalaj ve Etiketleme Yönetmeliği'nde yapılan değişiklik ile

"Tıbbi mamalar ve enteral beslenme ürünleri hariç olmak

üzere serumlar, radyofarmasötikler ile kişiye özel üretilmiş ilaçlar 01/1/2014 tarihine kadar karekod uygulamasının kapsamı dışındadır." şeklinde bir

düzenleme yapılmıştır. Yönetmelik gereği soğuk zincir ürünlerin takip edilmek üzere karekodlanmasının uygun görüldüğü bildirilmektedir.

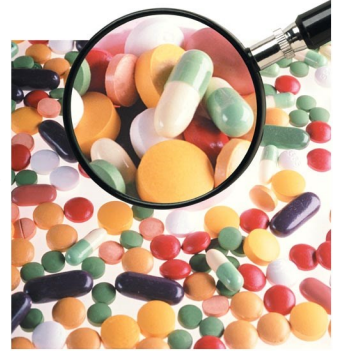


Yeşil Reçete Kapsamına Alınan İlaçlar

Pharma da ilaç San. ve Tic. A.Ş. ruhsatlı olan **Sedazolam** 5 mg/1 ml rektal çözelti içeren ampul adlı ilaç "Midazolam" adlı kontrole tabi maddeyi içermesi sebebiyle ve Haver Ecz Deposu Ltd. Şti. ruhsatlı olan **"Tramosel**

100 mg/2 ml IV/IM/SC Enjeksiyonluk Çözelti İçeren Ampul" adlı ilacın "Tramadol" adlı kontrole tabi maddeyi içermesi nedeniyle "Yeşil Reçete İle verilecek ilaçlar" kapsamına alınmıştır. Söz konusu ilaçların "Yeşil Reçete" ile verilmesi, stok ve

tüketimlerinin psikotrop defterine işlenmesi gerekmektedir.



Geri Çekme: Katarin Forte Tablet

Katarin **Forte** Tablet adlı (08699578092214) ürünün 3783069 numaralı partisine "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.

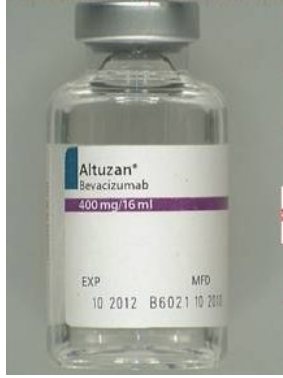


Altuzan 400 mg/16 ml Hakkında

Altuzan400 mg/16 ml konsantre infüzyon çözeltisi içeren flakon” adlı ürünün H0156B10 serisinde sahte vakasına rastlandığından **H0156B10 serisi ile ilgili ITS işlemlerinin geçici olarak durdurulmuştur.**

Bu seriye ait ITS işlemleri yapılamadığından stoklarında **H0156B10 serisine ait ürünler bulunan eczacıların depolara iade vs gibi işlemleri yapmaması ve ellerinde bulunan ürünleri soğuk zincir şartlarında muhafaza etmeye devam**

etmeleri gerektiği bildirilmiştir.



Ephedrine ve Pseudoephedrine tuzlarını içeren kombine ilaçların “Normal Reçete İle Verilmesi Gereken Kontrol Tabi İlaçlar” kapsamından

çıkarılarak, İlaç Takip

Sistemi Üzerinden

Kontrollü Tüketimi

Yapılacak İlaçlar

olarak belirlendiği

bildirilmiştir. Söz

konusu ilaçların

eczanelerden toplu

satışının yapıp

yapılmadığı İTS

tarafından takip

edilecek olup, toplu

satışın tespiti halinde

6197 Sayılı Eczacılar

ve Eczaneler

Hakkındaki Kanun’un

44’üncü maddesi

gereğince işlem

yapılacaktır.

Kayıp Yeşil Reçete-Hemofili Karnesi

Yalvaç Devlet Hastanesi’nde kullanılmakta olan 11-YC/0855776 seri nolu yeşil reçetenin 3. nüshasının kaybolmuştur.

Faktör IX hastası Abdülsamet Kaçmaz’a ait ve hemofili B hastası olan

Turgay Alıçlı’ya ait hemofili takip karnesi kaybolmuştur. Hastalara ait karneler ile yazılmış reçeteye rastlanması halinde ilaç temininin yapılmaması ve en yakın emniyet birimi ile iletişime geçilmesini önemle rica ederiz.

Eskişehir

Sağlık Müdürlüğü’nden gelen yazı ile 238..... T.C. kimlik numaralı S..... G..... isimli vatandaşın ısrarla ve çok sık aralıklarla Aldolan reçetesi yazdığını tespit edilmiştir.

KOSGEB Tarafından Eczacılara Kredi

KOSGEB, yeni işyeri açacak kişilere 30 Bin TL’ye kadar hibe desteği sağlandığını ve bu programa eczacılarımızın da başvurabileceğini bildirmiştir. Hibe desteği almak

isteyen eczacıların, KOSGEB İl Müdürlüğüne başvurarak; 70



saatlik ücretsiz uygulamalı girişimcilik eğitimlerine

katılmaları; sertifikalarını aldıktan sonra kuracakları iş yerinin projesini Genel Kurul’a sunmaları ve Kurul onayının alınması gerekmektedir.

KOSGEB

Kayıp Kaşe Duyuruları



Sağlık Uygulama Tebliği'nce raporlu hastaların 1 Şubat 2013 tarihinden itibaren almış oldukları reçetelerini 6 ay süreyle devam reçetesi olarak eczanelerden temin edebilmekteler.

Yaşanan süreçte bazı eczanelerin hasta bilgisi dışında reçete girdiği ya da ilaçları hastaya önceden verdiği konusunda duyumlar alınmaktadır. Bu tür uygulamalar gerek mesleki suç gerekse Kurum ile yapılan Protokol gereği Sözleşme feshi nedeni olmaktadır.

Adiyaman Ünv.Eğ. ve Araştırma Hst.'nde görev yapan Ortopedi Uzmanı Dr.Abdulkadir Dost,

● Çanakkale Devlet Hastanesi'nde görev yapan Göğüs Hastalıkları Uzmanı Dr. Makbule Gin'in,

● Çanakkale Ayvacık Devlet Hst. Genel Cerrahi Uzm. Dr. Necmettin Berkant Akalın'ın,

● Kars Devlet Hastanesi'nde görev yapan Genel Cerrahi Uzm. Dr.Şahin Karamanca'nın

● Sivas Numune Hastanesi'nde görevli KBB Uzmanı Dr.Yunus Ağar,

● Adana Kozan Devlet Hastanesi'nde görevli Nöroloji Uzmanı Dr.Filiz Ökten,



● İstanbul Kağıthane Devlet Hastanesi'nde görevli Kadın Hst. Ve Doğum Uzm. Dr. Ali Ünsal Yozgatlı,

● İstanbul Şişli Hamidiye Etfal Eğ. ve

Arş. Hastanesi'nde görevli Kadın Hastalıkları Uzm.Dr.Hakan Erenel,

● Dr. Ersin Aslan Devlet Hst.'nde görevli Fizik Tedavi ve Rehabilitasyon Uzmanı Dr. Mehlika Ülkü Kılıç Erkek,

● Çukurova Aşkı Tüfekçi Devlet Hastanesi'nde görevli Genel Cerrahi Uzm. Dr.FahrettinÇakay'ın kaşelerini kaybetmiş olduğu ve söz konusu kaşelerin kullanıldığını tespiti durumunda en yakın emniyet birimine bilgi verilmesini önemle rica ederiz.

Yeşil Reçeteye Tabi İlaç Raporları

2013/9 sayılı T.C. Sağlık Bakanlığı'nın yayınlamış olduğu genelge gereği; Uygulamada bütünlük teşkil etmek ve herhangi bir mağduriyet yaşanmaması adına **Yeşil Reçeteye**

Tabi ilaçların her bir reçeteye 2 (iki) kutudan fazla reçe-

telendirilmeleri için sağlık kurumlarınca verilecek raporların ilgili tek uzman hekim tarafından düzenlenmesinin yeterli olacağı bildirilmektedir.



Önceden Düzenlenmiş Raporların Geçerliliği

1) SUT'un 4.2.1.C-1 numaralı maddesinin 11. fıkrasında yer alan "İnflksimab" etken maddeli ilacın ülseratif kolit hastalığında raporun düzenleneceği sağlık kurumu ile ilgili düzenleme öncesi çıkarılan raporların,

2) 4.2.15 numaralı maddesinde yer alan "Dabigatran" etken maddeli ilacın rapor koşulunda uzman değişikliği öncesi çıkarılan raporların,

3) 4.2.14.C numaralı maddesinin (3) numaralı fıkrasında yer alan "Everolimus"

etken maddesinin rapor tanısı ile ilgili düzenleme öncesi çıkarılan raporların,

Düzenlendikleri tarihte geçerli olan SUT hükümlerine uygun olması koşuluyla süresi sonuna kadar geçerli olduğu belirtilmektedir.



SGK ile anlaşması olan eczanelerin Yurtdışı hastalarının reçetelerini karşılamama durumunda yasal işlem yapılmaktadır.

Eczanelerden Alınan Şahit Numune Hakkında

Sağlık Bakanlığı Taşra Teşkilatları tarafından eczanelerden tutanakla, eczanelerde bulunan ilaçların alınarak gerekli kontrollerin yapılması amacıyla, Bakanlığın ilgili birimlerine iletildiği; eczanelerden teslim alınan ilaçların yanı sıra aynı ilaçtan "Şahit Numune" olarak bir kısmı ilacın da eczanede ayrılarak saklandığı belirtilmekte olup,

Eczanelerden tutanakla alınan ilaçlarla, şahit numune olarak ayrılan ilaçların bedellerinin eczanelere ne şekilde

ve kim tarafından ödeneceği ile İTŞ'de eczane üzerine kayıtlı olan karekodların eczane stoğundan ne şekilde düşüleceği konularında Birliğimizden bilgi talep edilmekte idi.

Duruma açıklık getirilmesi adına konu ile ilgili olarak Kuruma başvuru yapılmış olup, Kurumdan gelen cevabi yazı ile,

Bahsi geçen işleme esas olmak üzere; eczanelerden alınan tüm numunelerin karekod bilgisinin ilgili tutanakta bulundurulması, tutanakların ilgili üretici/ithalatçı firmaya bildirilmesi, üretici/

ithalatçı firmanın ürünü gerekçeli olarak deaktive etmesi ve eczanelerden alınan ürünlere karşılık mali işlemlerde sıkıntı çıkarmayacak şekilde yeni ürün vermesi gerektiği bildirilmektedir.

**BURSA ECZACI ODASI
BİLDİRİ
SAYI: 1 / 06.11.2013**

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

SGK Protokolü'nün 5.3.1. maddesi:
Reçetede yazılan ilacın eczanede bulunduğu halde eczanede bulunan ilacın verilmemesinin ve/veya reçete karşılığında reçete veya hasta seçimi yapıldığının ve/veya reçete sahibinin kurallara uygun yazılmış ve provizyon sisteminin onay verdiği reçetesinde yer alan ilacı hastaya bedeli karşılığında satıldığının tespiti halinde, eczane yazılı olarak uyarılır, tekrarı halinde sözleşme feshedilir ve 2 (iki) ay süre ile sözleşme yapılmaz.