

TEKİRDAĞ'DA DÜZENLENECEK MESLEK İÇİ EĞİTİM

Sayın Meslektaşım;

TEB Eczacılık Akademisinin vermiş olduğu Meslek İçi Eğitimlerden birini daha hazırladığımız organizasyonla ilimizde gerçekleştirilecektir.

31 Ekim-01 Kasım 2009 tarihlerinde Konuşmacı Prof.Dr.Bahar TUNÇTAN (Mersin Üniv. Ecz. Fak. Farmakoloji A.B.D) tarafından verilecek iki günlük "Çocuklarda Güvenli İlaç Kullanımı" ve "Yaşlılarda Güvenli İlaç Kullanımı" Meslek içi eğitimi Turgut Mah: Atatürk Bulvarı No:22 (Odamıza 350 metre uzaklığında sahil kesiminde) Tekirdağ Ticaret ve Sanayi Odasında yapılacaktır.

Odamız tarafından öğle yemekleri Ticaret ve Sanayi Odası Restaurant'ında verilecektir. Eğitime katılacak eczacılarımızın isimlerini en geç 23.10.2009 tarihi mesai bitimine kadar Oda Merkezine yazdırmaları gerekmektedir. İki günlük program ektedir.

Bilgilerinizi rica ederim.

YÖNETİM KURULU

TÜRK ECZACILARI BİRLİĞİ ECZACILIK AKADEMİSİ

ÇOCUKLARDA GÜVENLİ İLAÇ KULLANIMI VE ECZACININ ROLÜ - MESLEK İÇİ EĞİTİM PROGRAMI

Eğitimci: Prof. Dr. Bahar TUNÇTAN

10:00 - 10:50 ÇOCUKLUK DÖNEMİ İLE İLGİLİ GENEL BİLGİLER

- Kimler çocuktur?
- Çocuklarda görülen farmakokinetik/farmakodinamik değişiklikler
- Çocuklarda ilaç kullanımını gerektiren durumlar

10:50 - 11:00 ARA

11:00 - 11:50 ÇOCUKLARIN EN SIK KULLANDIĞI İLAÇ GRUPLARI - I

- Ağrı kesiciler/ateş düşürücüler/yanığıya karşı kullanılan ilaçlar
- Antibiyotikler
- Bulantı ve kusma tedavisinde kullanılan ilaçlar

11:50 - 13:30 ÖĞLE YEMEĞİ

13:30 - 14:20 ÇOCUKLARIN EN SIK KULLANDIĞI İLAÇ GRUPLARI - II

- Gastroözofageal reflü tedavisinde kullanılan ilaçlar
- Laksatifler/pürgatifler
- Antidiyareikler
- Alerjik tepkimelerin tedavisinde kullanılan ilaçlar

14:20 - 14:30 ARA

14:30 - 15:20 ÇOCUKLARIN EN SIK KULLANDIĞI İLAÇ GRUPLARI - III

- Aşılar
- Vitaminler
- Mineraller
- Solunum sistemi hastalıklarının tedavisinde kullanılan ilaçlar

15:20 - 15:30 ARA

15:30 - 16:20 ÇOCUKLARDA GÜVENLİ İLAÇ KULLANIMINDA ECZACININ ROLÜ

YAŞLILARDA GÜVENLİ İLAÇ KULLANIMI VE ECZACININ ROLÜ - MESLEK İÇİ EĞİTİM PROGRAMI

Eğitimci: Prof. Dr. Bahar TUNÇTAN

10:00 - 10:50 YAŞLILIK DÖNEMİ İLE İLGİLİ GENEL BİLGİLER

- Kimler yaşlıdır?
- Neden yaşılanıyoruz?
- Yaşlılarda görülen farmakokinetik/farmakodinamik değişiklikler
- Yaşlılarda ilaç kullanımını gerektiren durumlar

10:50 - 11:00 ARA

11:00 - 11:50 YAŞLILARIN EN SIK KULLANDIĞI İLAÇ GRUPLARI - I

- Ağrı kesiciler/ateş düşürücüler/yanığıya karşı kullanılan ilaçlar
- Antibiyotikler
- Bulantı ve kusma tedavisinde kullanılan ilaçlar
- Ülser ve gastroözofageal reflü tedavisinde kullanılan ilaçlar
- Laksatifler/pürgatifler
- Antidiyareikler

11:50 - 13:30 ÖĞLE YEMEĞİ

13:30 - 14:20 YAŞLILARIN EN SIK KULLANDIĞI İLAÇ GRUPLARI - II

- Alerjik tepkimelerin tedavisinde kullanılan ilaçlar
- Solunum sistemi hastalıklarının tedavisinde kullanılan ilaçlar
- Aşılar
- Vitaminler
- Mineraller
- Bitkisel ürünler

14:20 - 14:30 ARA

14:30 - 15:20 YAŞLILARIN EN SIK KULLANDIĞI İLAÇ GRUPLARI - III

- Antihipertansifler
- Diüretikler
- Hiperlipidemi tedavisinde kullanılan ilaçlar
- Antidepresanlar
- Endokrin sistem ile ilgili hastalıkların tedavisinde kullanılan ilaçlar

15:20 - 15:30 ARA

15:30 - 16:20 YAŞLILARDA GÜVENLİ İLAÇ KULLANIMINDA ECZACININ ROLÜ

SGK MÜKERRER ÖDEMELERİ HAKKINDA

36.A.00.7381 / 16.10.2009

BÖLGE ECZACI ODASI
YÖNETİM KURULU BAŞKANLIĞI'NA

Sosyal Güvenlik Kurumu Bütçe ve Muhasebe Daire Başkanlığı tarafından Birliğimize yapılan bildirimde;

Bugün (16.10.2009) eczacılarımızın hesaplarına çıkartılan 2009 Temmuz ayı ilaç fatura bedellerinin bir kısmının mükerrer ödeme şeklinde hesaplara geçtiği belirtilmiştir.

Bu nedenle, eczacılarımızın Temmuz 2009 fatura bedellerini, hesaplarına yatan para ile karşılaştırmaları, mükerrer ödeme aldıklarını tespit etmeleri halinde ise bir dilekçe ile çalıştıkları banka şubesi ne başvuruda bulunarak bankalarının yazımız ekindeki hesap numaralarına fazla ödemeyi göndermeleri gerekmektedir.

İleride sorun yaşanmaması ve genel mevzuat hükümleri doğrultusunda kamu tarafından yapılan fazla ödemelere faiz işletilmesi gibi bir uygulama ile karşılaşılmaması için vakit geçirmeksizin bu işlemlerin yapılması önem taşımaktadır.

Bilgilerinizi ve konunun üyelerinize duyurulmasını rica ederim.

Saygılarımla,

Ecz.Özgür ÖZEL
Genel Sekreter

BANKA ADI	ŞUBE ADI	HESAP NUMARALARI
Akbank	Başkent Kurumsal	9068
Albaraka Türk A.Ş.	Ankara Şubesi	231801-5
Asya Katılım A.Ş.	Kızılay Şubesi	2156332-5
Denizbank	Başkent Kurumsal	543156-359
Finansbank	Ankara Şubesi	21245171
Fortisbank	İç Anadolu	300443 008
Garanti Bankası	Başkent Kurumsal	6298837
HSBC Bank	Ankara Şubesi	060-1027207-296-00
Kuveyt Türk A.Ş.	Ankara Şubesi	534195-3
ING BANK A.Ş.	Kızılay Şubesi	7776305218MTS
Şekerbank T.A.Ş.	Merkez Şubesi	60058934
T.İş Bankası	Başkent Kurumsal	10945
Eurobank Tekfen A.Ş.	Ankara Şubesi	77697-366
Türk Ekonomi Bankası	Balgat Şubesi	29004
Tekstilbank A.Ş.	Ankara Şubesi	115419-26
Yapı ve Kredi Ban.A.Ş.	Ulus Heykel Şubesi	83963830
T.C. ZİRAAT BANK	Kamu Kurumsal	37712011-5005
T.HALK BANK	Ankara Kamu Kurum	79000020
T.VAKIFBANK	Merkez Şubesi	00.158007286954814

2009/120 SAYILI GENELGEDE YER ALAN EŞDEĞER İLAÇ TANIMLAMASININ İPTALİ İÇİN HUKUKİ İŞLEMLER BAŞLATILDI

36.A.00.007374

Ankara, 15.10.2009

BÖLGE ECZACI ODASI
YÖNETİM KURULU BAŞKANLIĞINA

Bilindiği gibi, Sosyal Güvenlik Kurumu tarafından SUT hükümlerinde yer almadığı halde Provizyon Sisteminde hayata geçirilen eşlenik liste uygulaması ile birbirleriyle hiçbir şekilde eşdeğer olmayan ilaçlar eşdeğer ilaçmış gibi değerlendirilmiştir.

Bilimsel hiçbir kanıta dayanmayan bu uygulama hakkında Birliğimiz tarafından bilim çevrelerinden alınan görüşler doğrultusunda gerekli yerlere yapılan bilgilendirmelere ve itirazlara paralel olarak 03.09.2009 tarihinde yürütmenin durdurulması istemiyle dava açılmıştı.

Ancak T.C.Sosyal Güvenlik Kurumu Genel Sağlık Sigortası Genel Müdürlüğü İlaç ve Tıbbi Malzeme Mevzuatı Daire Başkanlığı tarafından yayımlanan 12.10.2009 tarih, 2009/120 Sayılı Genelgenin 12. maddesi ile Sağlık Uygulama Tebliğinin "14.2. Eşdeğer ilaç uygulaması" başlıklı maddesinin birinci ve ikinci fıkrası,

"Eşdeğer ilaç uygulaması; temelde, sınırlandırılmış bir terapötik eşdeğerlik olarak, aynı endikasyon için kullanılabilir kimyasal/farmakolojik/terapötik alt grup etken maddeyi yada maddeleri içeren ürünlerin benzer etkinlikteki dozaj formları arasında fiyat karşılaştırması esasına dayanır.

Eşdeğer ilaç uygulamasında; ilaç bedellerinin ödenmesinde, eşdeğer grupta en ucuz ilaç bedelinin % 15 fazlasına kadarki dikkate alınacaktır. Fiyatları en ucuz olarak referans alınacak ürünlerin eczacılar tarafından ulaşılabilir olması gerekir. Bu amaçla, tavana esas en ucuz ilaç olarak belirlenen ilacın en az 5 ay piyasada bulunma ve ilgili eşdeğer ilaç grubuna dâhil olan ilaçlar arasından en az %1 pazar payına sahip olması gözetilir."

Şeklinde değiştirilmiştir.

Birliğimizin görüşü olmadan yapılan bu değişiklik, Birliğimiz ile SGK arasında mutabakat sonucunda imzalanmış olan 2009 Yılı Protokolünün 3. UYGULANACAK USUL VE ESASLAR bölümü, 3.1. maddesinin son fıkrasında yer alan;

"Eczacının ilaç vermesi ile ilgili iş ve işlemlere ilişkin SUT'ta değişiklik yapılması halinde görüş birliği sağlanır."

Hükmüne aykırılık teşkil etmekte olup, ayrıca 3.1 maddesi gereğince protokole uygun olarak düzenlenen reçetelerin, protokolün imzalandığı tarihte yürürlükte olan SUT hükümleri doğrultusunda karışılacağı hükmüne de aykırıdır.

Sağlık Uygulama Tebliğinde değişiklik yapılmasına ihtiyaç duyulması halinde, Birliğimizin görüşünün alınıp görüş birliğinin oluşturulmasının gerekli olmasına rağmen, bu konuda Kurum tarafından hiçbir girişim olmaksızın yayımlanan 2009/120 sayılı Genelge ile Eşdeğer İlaç uygulamasında değişiklik yoluna gidilmek istenmektedir.

Bu konuda Türk Eczacıları Birliği hukukçuları tarafından gerekli işlemler başlatılmış olup, 2009/120 Sayılı Genelgenin eşdeğer ilaç uygulaması ile ilgili düzenleme yapan 12 numaralı maddesinin yürürlüğe gireceği 20.10.2009 tarihinde, ilgili işlemin yürütmesinin durdurulması ve iptali istemiyle Danıştay'a başvurulacaktır.

Bilgilerinizi rica ederim.

Saygılarımla,

Ecz.Özgür ÖZEL
Genel Sekreter

SAHTE BİOXCİN ŞAMPUAN HAKKINDA

Sayın Meslektaşım,

B'iota firmasının Bioxcin markalı ürünün Şampuan formunun sahte olarak piyasaya sürüldüğü, Eczane dışındaki satış noktalarında bulunduğu ve bazı Eczanelere satılmak istenildiği hakkında firmanın tarafımıza gönderdiği yazı ekte Bilgilerinize sunulmuştur.

Firma yetkilileri eczanelerin güvenle alım yapabileceği depoları aşağıdaki şekilde belirtmiştir.

"Eczacılarımız aşağıda belirtilen ecza ve İtiryat depolarından ürünlerimizi güvenle alabilirler, bu depolar firma olarak kontrolümüz altındadır.

DEPOLAR;

Hedef Grubu, Selçuk Grubu, İstanbul Ecza Koop., Galenos Ecza Deposu, Esko İtiryat, Doğanlar İtiryat, Sultanlar İtiryat, Yusuf Paşa Ecza Deposu, Cepa İtiryat, Pak-İş İtiryat, Üçler İtiryat ve Ersoy İtiryattır."

Meslektaşlarımızın dikkatine sunarız.

YÖNETİM KURULU

TEKİRDAĞ ECZACILAR ODASI YÖNETİM KURULUNA

Değerli İş Ortaklarımız,

Sizleri, hem bizim hem sizin hem de değerli tüketicilerimiz için uzun vadede olumsuz geri dönüşü olacak bir konu hakkında bilgilendirmek zorunluluğu duymaktayız. Bir süredir piyasada maalesef BİOXCİN markalı ürünümüzün şampuan formunun sahtesinin olduğu ve bu sahte ürünlerin eczane dışındaki satış noktalarında bulunduğu gibi, işi sahtekârlık olan kişiler tarafından bazı eczanelere satılmak istenildiği ve hatta bazı eczacılarımızın da bu sahte ürünleri bilmeden aldıkları tarafımızdan tespit edilmiştir. Yapılan tespitlerde bu kişilerin kamyonet ve minibüsle eczacılarına çok ucuza faturasız sahte ürünlerden sattıkları belirlenmiştir. Bu konuda kanuni girişimler tarafımızdan başlatılmış ve olay yargıya intikal etmiştir. Sahte ürün olan eczaneler tespit edildiği takdirde ciddi cezalar ile karşı karşıya kalınacağına bilinmesini isteriz.

Bu konunun diğer tüm meslektaşlarınıza duyurulması ve firmamızın tüm ürünlerinin (BİOXCİN-BIODER-DERACINE) sürekli olarak çalışmış olduğunuz depolardan alınması hususunda bilgilendirme yapılmasını önemle rica ederiz.

Saygılarımızla...

DERMA COS İLAÇ MEDİKAL VE KOZMETİK
SAN. VE İÇ TİC. A.Ş.

MAKSİMAL DOZLAR HAKKINDA

T.C.
TEKİRDAĞ VALİLİĞİ
Sağlık Müdürlüğü

SAYI:B104ISM4590002/310
KONU:Maksimal Doz Hk.

018070 *31.08.2009

19.BÖLGE ECZACI ODASI BAŞKANLIĞI'NA

İlgi:Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün 04/08/2009 tarih ve 2009/47 sayılı Genelgesi.

Bilindiği üzere Johnson and Johnson Sıhhi Malzeme Sanayi ve Tic. Ltd. Şti. adına ithal ruhsatlı olan ve fentanil isimli uyuşturucu maddeyi içeren "Durogesic 25-50-75 ve 100 mcg/saat Transtermal Flaster isimli ilaçların bir kırmızı reçeteye yazılabilecek azami doz miktarlarının ;

- a- Durogesic 25 mcg / saat Transtermal Flaster (5x2,5 mg):6 kutu
Durogesic 50 mcg / saat Transtermal Flaster (5x5,0 mg):3 kutu
Durogesic 75 mcg / saat Transtermal Flaster (5x7,5 mg):2 kutu
Durogesic 100 mcg / saat Transtermal Flaster (5x10,0 mg):1 kutu olduğu veya,

b-75 mg'lik miktar aşılmamak kaydıyla, bir reçeteye bu ilacın farklı dozlar içeren miktarlarının yazılabileceği.

c)Reçetelerin, aksi geçerli bir raporla belirtilmediği takdirde 10 (on) günden önce tekrarlanamayacağı Bakanlığımız İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün 02/08/2001 tarih ve 32938(2001/63) sayılı Genelgesi ile belirtilmiştir.

Yukarıda belirtilen uygulama halen geçerli olmakla birlikte söz konusu ilaçların kullanımında yaşanan sıkıntıların giderilmesi amacıyla, Bakanlığımızca alınan karar gereğince "100 mcg üzerinde kullanım ihtiyacı olan hastalar için; hastanın klinik toleransı ve ağrı kontrolüne bağlı olarak 400 mcg /72 saat aşılmaması şartıyla, gerekeceyi belirtir 3 imzalı bir rapora istinaden, kansere bağlı ağrıların kontrolünde bir kırmızı reçeteye 15 günlük gerekli doz" yazılabileceği 04/08/2009 tarih ve 2009/47 sayılı Genelge ile bildirilmiştir. Konunun ilgili kişilere tebliği hususunda;

Gereğini arz ederim.

Dr. Uğur ÇAĞLAYAN
İl Sağlık Müdürü

EK:1

DAĞITIM:

- Kaymakamlıklar (Sağlık Grup Başkanlıkları)
- (Özel ve Resmî Tüm Sağlık Kurum ve Kuruluşlarına Duyurulmak Üzere)
- Merkez İlçe Tüm Sağlık Kurum ve Kuruluşları
- Tabipler Odası Başkanlığı(Tüm Üyelere Duyurulmak Üzere)
- Diş Hekimleri Odası Başkanlığı(Tüm Üyelere Duyurulmak Üzere)
- 19. Bölge Eczacı Odası Başkanlığı(Tüm Üyelere Duyurulmak Üzere)
- Eczacı Depoları

T.C.
SAĞLIK BAKANLIĞI
İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü

055534

Sayı : B.10.0.İEG.0.12.00.13-335-01/
Konu : ~~Maksimal Doz~~

ANKARA

04 Ağustos 2009

VALİLİĞİNE
(İl Sağlık Müdürlüğü)

GENELGE
2009 / 47

İlgi: 02.08.2001 tarih ve 32938 (2001 / 63) sayılı Genelgeye edilir.

Bilindiği üzere Johnson and Johnson Sıhhi Malzeme Sanayi ve Tic. Ltd. Şti. adına ithal ruhsatlı olan ve fentanil adlı uyuşturucu maddeyi içeren Durogesic 25-50-75 ve 100 mcg / saat Transtermal Flaster isimli ilaçların bir kırmızı reçeteye yazılabilecek azami doz miktarlarının;

- a- Durogesic 25 mcg / saat Transtermal Flaster (5x 2,5 mg): 6 kutu,
Durogesic 50 mcg / saat Transtermal Flaster (5x 5,0 mg): 3 kutu,
Durogesic 75 mcg / saat Transtermal Flaster (5x 7,5 mg): 2 kutu,
Durogesic 100 mcg / saat Transtermal Flaster (5x 10,0 mg): 1 kutu olduğu veya,

b) 75 mg'lik miktar aşılmamak kaydıyla, bir reçeteye bu ilacın farklı dozlar içeren miktarlarının yazılabileceği.

c) Reçetelerin, aksi geçerli bir raporla belirtilmediği takdirde 10 (on) günden önce tekrarlanamayacağı ilgede kayıtlı Genelge ile belirtilmiştir.

Yukarıda belirtilen uygulama halen geçerli olmakla birlikte söz konusu ilaçların kullanımında yaşanan sıkıntıların giderilmesi amacıyla, Bakanlığımızca alınan karar gereğince " 100 mcg üzerinde kullanım ihtiyacı olan hastalar için; hastanın klinik toleransı ve ağrı kontrolüne bağlı olarak 400 mcg/72 saat aşılmaması şartıyla, gerekeceyi belirtir 3 imzalı bir rapora istinaden, kansere bağlı ağrıların kontrolünde bir kırmızı reçeteye 15 (onbeş) günlük gerekli doz" yazılabilir.

Konunun iliniz dahilindeki tüm sağlık kurum ve kuruluşlarına, serbest hekim, veteriner hekim, diş hekimleri, ecza depoları ve eczanelere duyurulmasını önemle rica ederim.

Prof. Dr. Nihat TOSUN
Bakan a.
Müsteşar

DAĞITIM: 81 İL VALİLİĞİ

25.08.09 / 381
İlaç ve Ecz. D. B. M. D.

T.C.
TEKİRDAĞ VALİLİĞİ
Evrak Bürosu
Gideceği Yıl Sağlık Müd.
Tarih : 21 AGUSTOS 2009

033039 *24.08.2009

Sayı :
Müd. Yrd.
Sağlık Müd.

T.C.
TEKİRDAĞ VALİLİĞİ
Sağlık Müdürlüğü

SAYI: B104ISM4590002/308
KONU: Maksimal Doz Hk.

018071 *31.08.2009

19.BÖLGE ECZACI ODASI BAŞKANLIĞI'NA

İlgi: Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün 04/08/2009 tarih ve 53533 sayılı yazısı.

İlgili yazıda Genesis İlaç ve Sağlık Ürünleri A.Ş. adına ithal uyuşturucu maddeyi içeren ACTIQ 200-400-800 mcg Oromukozal Aplikatörlü Pastil (3 pastil) isimli ilaçlar formülleri nedeniyle "Kırmızı reçete ile verilecek ilaçlar" kapsamına alındığı, ayrıca kendinden kopyalı, üç nüshalı seri numaralı kırmızı reçetelere yazılabilecek azami doz miktarlarının; ACTIQ 200 mcg Oromukozal Aplikatörlü Pastil 2 (iki) kutu, ACTIQ 400 mcg Oromukozal Aplikatörlü Pastil 1 (bir) kutu, ACTIQ 800 mcg Oromukozal Aplikatörlü Pastil 1 (bir) olduğu 12/06/2009 tarih ve (2006/65) sayılı Genelge ile bildirilmiştir.

Ancak; adı geçen ve halen kullanılan ACTIQ 200-400-800 mcg Oromukozal Aplikatörlü Pastil isimli ilaçların maksimal dozları kullanımda yaşanan mağduriyetin giderilmesi amacı ile 2 katı doza çıkartılmış olup, bir kırmızı reçeteye yazılabilecek maksimal dozlar aşağıda belirtilmiştir.

ACTIQ 200 mcg Oromukozal Aplikatörlü Pastil 4 (dört) kutu,
ACTIQ 400 mcg Oromukozal Aplikatörlü Pastil 2 (iki) kutu,
ACTIQ 800 mcg Oromukozal Aplikatörlü Pastil 2 (iki) kutu olup, konunun ilgili kişilere tebliği hususunda;

Gereğini arz ederim.

Dr. Uğur ÇAĞLAYAN
İl Sağlık Müdürü

DAĞITIM:

- Kaymakamlıklar (Sağlık Grup Başkanlıkları)
- (Özel ve Resmî Tüm Sağlık Kurum ve Kuruluşlarına Duyurulmak Üzere)
- Merkez İlçe Tüm Sağlık Kurum ve Kuruluşları
- Tabipler Odası Başkanlığı (Tüm Üyelere Duyurulmak Üzere)
- Dış Hekimleri Odası Başkanlığı (Tüm Üyelere Duyurulmak Üzere)
- 19. Bölge Eczacı Odası Başkanlığı (Tüm Üyelere Duyurulmak Üzere)
- Eczacı Depoları

T.C.
SAĞLIK BAKANLIĞI
İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü

053533

Sayı : B.10.0.İEG.0.12.00.13-335-01/
Konu : Maksimal Doz

04 Ağustos 2009

TEKİRDAĞ VALİLİĞİNE
(İl Sağlık Müdürlüğü)

GENELGE
2009/46

İlgi: 12.06.2009 tarih ve 030487 (2006/65) sayılı Genelgeye ektir.

Bilindiği üzere Genesis İlaç ve Sağlık Ürünleri A. Ş. adına ithal ruhsatlı olan ve fentanil sitrat adlı uyuşturucu maddeyi içeren ACTIQ 200-400-800 mcg Oromukozal Aplikatörlü Pastil (3 pastil) isimli ilaçlar formülleri nedeniyle "kırmızı reçete ile verilecek ilaçlar" kapsamına alındığı; ayrıca kendinden kopyalı, 3 nüshalı, seri numaralı kırmızı reçetelere yazılabilecek azami doz miktarlarının;

ACTIQ 200 mcg Oromukozal Aplikatörlü Pastil 2 (iki) kutu,
ACTIQ 400 mcg Oromukozal Aplikatörlü Pastil 1 (bir) kutu,
ACTIQ 800 mcg Oromukozal Aplikatörlü Pastil 1 (bir) kutu

olduğu ilgede kayıtlı genelge ile bildirilmiştir.

Ancak; adı geçen ve halen kullanılan ACTIQ 200-400-800 mcg Oromukozal Aplikatörlü Pastil isimli ilaçların maksimal dozları, kullanımda yaşanan mağduriyetin giderilmesi amacıyla 2 (iki) katı doza çıkartılmıştır.

Bu nedenle; bir kırmızı reçeteye yazılabilecek maksimal dozlar aşağıda belirtilmiştir.

ACTIQ 200 mcg Oromukozal Aplikatörlü Pastil 4 (dört) kutu,

ACTIQ 400 mcg Oromukozal Aplikatörlü Pastil 2 (iki) kutu,

ACTIQ 800 mcg Oromukozal Aplikatörlü Pastil 2 (iki) kutu olup; konunun iliniz dâhilindeki tüm sağlık kurum ve kuruluşlarına, serbest hekim, veteriner hekim, dış hekim, ecza depoları ve eczanelere duyurulmasını önemle rica ederim.

İlgi: binyıl
25.08.09
Tebliğ

DAĞITIM:

81 İL VALİLİĞİ

033038 *24.08.2009

Sayı: 21
Tarih: 25/08/2009

TEKİRDAĞ VALİLİĞİ
Eczacı BÜROSU
Gideceği Yer: Sağlık Müc
Tarih: 21
2009

Prof. Dr. Nihat TOSUN
Bakan a.
Müsteşar

25.08.2009/1352
İlaç ve Ecz. db. m.

25/08/2009

04