

## Meslektaşlarımızın Dikkatine....



*Emekliler için kendinden kopyalı  
reçeteli sağlık karnelerinin  
kullanılması zorunluluğu  
1 Temmuz 1998 tarihinde başlıyor.*

### *Mukotik Şurup için 2.sınıf geri çekme işlemi uygulanıyor*

*(Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün 25 Mayıs 1998 tarih, 20566 sayılı yazıları)*

Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün söz konusu yazılarında, Koçak İlaç Sanayii A.Ş. adına ruhsatlı ve aynı firma tarafından üretilen **Mukotik Şurup**

isimli ilacın, Bakanlık-larınca yapılan inceleme ve analizler sonucu;

895 (11.97-11.99) seri numaraları için, numunenin ruhsata esas formülünde alkol bulun-

madığı halde, yapılan analizlerde numune ter-kibinde % 4.74 oranında alkol tespit edilmesi nede-niyle 2.sınıf geri çekme işlemi uygulandığı bildi-rilmiştir.

### *Kromolin inhalasyon Kapsül için 2.sınıf geri çekme işlemi uygulanıyor*

*(S.Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Gen.Müd.'nün 8.6.1998 tarih, 23095 sayılı yazısı)*

İlhan İlaç Ham. San. A.Ş. adına ruhsatlı olan ve aynı firma tarafından üretilen **Kromolin inhalasyon kapsül** isimli ilacın Sağlık Bakan-lığı'nca yapılan inceleme ve analizler sonucunda, 711001 (11-97-1101) seri numaralıları için;

1)Kapsül içeriklerinin fir-

maca ve farmakopede bildirilen ortalama sapma limitlerinin dışında bulunması,

2)İçerik tekdüzeliği testinde etken madde miktarının % 71 ile % 145 oranında dağılım göstererek limitler dışında bulunması nedeniyle, 2. Sınıf geri çekme işlemi uygulandığı bildirilmiştir.

*Ek-2 listede yer almayan, ancak, uzun süreli kullanımı sağlık kurulu raporuyla tevsik edilen ilaçlarda; katılım payı ilgiliden alınmak kaydıyla, bir aylık tedavi dozu yazılabilmektedir.*

*(T.C.Emekli Sandığı Gen.Müd.Sağlık Hiz. Dai.Bşk.'nın 5.6.1998 tarih, 44459 sayılı yazıları)*

Emekli Sandığı Genel Müdürlüğü Sağlık Hizmetleri Dairesi Başkanlığı, söz konusu yazılarıyla, "Ek-2 listede yer almamakla birlikte, hasta katılım payı ilgililerden alınmak kaydıyla uzun süreli kullanımı sağlık kurulu raporuyla tevsik edilen ilaçlarda bir aylık tedavi dozunun yazılabileceği hususunun, uygulamada karşılaşılan sorunlar ve Başkanlıklarına yapılan yoğun başvurulardan dolayı, üyelere bir kez daha duyurulmasını istemektedir.

### *Magnesium-Diasparol pastil için 2.sınıf geri çekme işlemi uygulanıyor*

*(S.B. İlaç ve Ecz. Gen. Müd.'nün 17 Haziran 1998 tarih, 24670 sayılı yazıları)*

Söz konusu yazıda, Med İlaç San. ve Tic.A.Ş. adına ruhsatlı ve Protina Gmbh tarafından üretilen **Magnesium-Diasparol Pastil** isimli ilacın Bakanlıkça yapılan inceleme ve analizler sonucunda, Orijinal-97186 (7,1997-6.1999) ve 97239 (7.1997-7.1999) ve hatalı tüm

seri numaralıları için Türkçe etikette yer alan seri no, imal ve son kullanma tarihi ile orijinal ambalajda yer alan seri no, imal ve son kullanma tarihlerinin farklı olması (GMP hatası) nedenleriyle 2. Sınıf geri çekme işlemi uygulandığı bildirilmiştir.

