

Meslektaşlarımızın Dikkatine...



ÖNEMLİ!

Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nce Birliğimize gönderilen yazılarda, Bakanlıkça yapılan inceleme ve analizler sonucu "Farmasötik ve Tıbbi Müstahzar Madde, Malzeme ve Terkipler ile Bitkisel Preparatların Geri Çekilmesi Toplatılması Hakkında Yönetmelik" gereğince geri çekme işlemi uygulanmasına karar verilen ürünlerle ilgili bilgiler aşağıda yer almaktadır.

Meslektaşlarımızın, stoklarında bulunan söz konusu ürünleri ilgili depolara veya ruhsat sahibi firmaya iade etmeleri gerekmektedir.

Ürün Adı : Lale Hidrofil Pamuk 1 kg
Ruhsat Sahibi ve Üretici Firma: Adil Boz Tekstil San. ve Tic. AŞ
Seri No: 001002(2000/-)

Gerekçe: Numunede limitlerin üzerinde florasan ve çığıt parçacıkları tespit edildiğinden Avrupa Farmakopesi ve 4786 sayılı Hidrofil Pamuk Standardına uygun bulunmaması.

Uygulanan işlem: 2.sınıf geri çekme

(Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün 16 Mayıs 2000 tarih, 22068 sayılı yazıları)

Ürün Adı: İpek Hidrofil Pamuk 100 g
Ruhsat Sahibi ve Üretici Firma:
İpek Hidrofil Pamuk San. Tic. AŞ.
Seri No: 1002(Mart 2000/-)

Gerekçe: Numunede yüzey etken madde testi sonuçları limitlerin üzerinde bulunduğundan Avrupa Farmakopesi ve 4786 sayılı Hidrofil Pamuk Standardına uygun bulunmaması.

Uygulanan işlem: 2. Sınıf geri çekme

(Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün 5 Mayıs 2000 tarih, 20235 sayılı yazıları)

Ürün Adı : Ege Hidrofil Pamuk 100 g
Ruhsat Sahibi ve Üretici Firma: Sepa Mensucat AŞ
Seri No: 720(4.1999)

Gerekçe: Numunede limitlerin üzerinde toprak (neps) bulunması nedeniyle Avrupa Farmakopesi ve 4786 sayılı Hidrofil Pamuk Standardına uygun bulunmaması.

Uygulanan işlem: 2.sınıf geri çekme

(Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün 16 Mayıs 2000 tarih, 22060 sayılı yazıları)

Ürün Adı : Seçtim Pamuk 50 g
Ruhsat Sahibi ve Üretici Firma: Sepa Mensucat AŞ
Seri No: 039(3.1999)

Gerekçe: Numunede limitlerin üzerinde toprak (neps) bulunması ve yüzey etken madde testi limitlerin üzerinde sonuç vermesi nedeniyle Avrupa Farmakopesi ve 4786 sayılı Hidrofil Pamuk Standardına uygun bulunmaması.

Uygulanan işlem: 2.sınıf geri çekme

(Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün 16 Mayıs 2000 tarih, 22064 sayılı yazıları)

Ürün Adı : Cotone İdrofilo 100 g Pamuk
Ruhsat Sahibi ve Üretici Firma: Sepa Mensucat AŞ
Seri No: 082(1999)

Gerekçe: Numunede limitlerin üzerinde toprak (neps) bulunması ve yüzey etken madde testi limitlerin üzerinde sonuç vermesi nedeniyle Avrupa Farmakopesi ve 4786 sayılı Hidrofil Pamuk Standardına uygun bulunmaması.

Uygulanan işlem: 2.sınıf geri çekme

(Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün 16 Mayıs 2000 tarih, 22062 sayılı yazıları)

Ürün Adı : Ferro Sanol Damla 30 ml
Ruhsat Sahibi : Melusin İlaç ve Sağlık Mad.Paz. Ltd.Şti
Üretici Firma: Adeka İlaç ve Kimyasal Ürünler San. ve Tic.Ltd.Şti.
Seri No: 005[Mart (1999-2004)]

Gerekçe: Numunenin renk, görünüş ve transmittans yönünden spesifikasyonlarına uygun bulunmaması.

Uygulanan işlem: 2.sınıf geri çekme

(Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün 9 Mayıs 2000 tarih, 20852 sayılı yazıları)



BAĞ-KUR'la Anlaşması Olan Meslektaşlarımızın Dikkatine!

Bağ-Kur Genel Müdürlüğü tarafından Birliğimize gönderilen 11.5.2000 tarih, 482-57087 sayılı yazıda, Maliye Bakanlığı Bütçe ve Mali Kontrol Genel Müdürlüğü'nün 20.04.2000 tarih 7596 sayılı yazısı doğrultusunda 2000 yılı Bağ-Kur Protokolü'ne ilişkin yeni bir açıklama yapılmıştır. Buna göre;

1. Yüksek doz gammaglobulin ile alfa ve beta interferon uygulamaları, diğer immunglobulinler, human albuminler için üniversite tıp fakülteleri hastanelerinin ilgili anabilim dallarından ve eğitim hastanelerinin

ilgili bölümlerinden sağlık kurulu raporu alınacaktır. Bu ilaçlara ait reçeteler uzman tabiplerce yazılacaktır. (Daha önce bu gruba dahil edilmiş olan Eprex bu gruptan çıkarılmıştır)

2. (EK-2) No.lu Liste'de yer alan hastalık gruplarına ait ilaç etken maddelerine yenileri eklenmiştir.

KALP VE DAMAR HASTALIKLARI:

Bu başlık altında yer alan "Periferik Serebral Damar Hastalıkları"nda kullanılan ve sağlık

kurulu raporu ile kullanılması öngörülen ilaçlar, katılım payından muaf olarak uygulamaya devam edecektir. (Daha önce 12.4.2000 tarihli yazıyla iki etken maddeyle getirilen sınırlama, bu yazıda kaldırılmış, periferik ve serebral damar hastalıklarında kullanılan bütün ilaçlar Ek-2 liste kapsamına alınmıştır)

KRONİK NÖROLOJİK HASTALIKLARDA KULLANILAN İLAÇLAR:

- Antiparkinson İlaçlar: Entakapon
- Antiepileptik İlaçlar: Okscarbazepin

BAĞ-KUR PROTOKOLÜNDE DEĞİŞİKLİK

Bağ-Kur Genel Müdürlüğü ile Türk Eczacıları Birliği arasında imzalanan mevcut protokol hükümlerinde değişiklik yapılmasına dair ek protokol imzalanmasına ilişkin Bağ-Kur Genel Müdürlüğü Yönetim Kurulu'nun 13.04.2000 tarih, 2000/225 sayılı kararı gereğince;

1) Protokolün "VII.Sözleşmenin feshini gerektiren Hususlar" başlıklı bölümünün (1) bendinin,

"Kamu Kuruluşları için üretimi yapılan ilaçlar ile doktor numunesi

ilaçların verilmesi (ilk defa tespitinde eczanenin yazılı olarak uyarılması kaydıyla) fesih süresi 4 yıldır" şeklinde değiştirildiği,

2) Protokolün "III.Uygulanacak Esaslar" başlıklı bölümünün 14 üncü maddesinin birinci paragrafına;

"Eczane, reçetelerin otokopili sayfalarına da kaşesini basar" ibaresinin eklendiği, bildirilmektedir. (Bağ-Kur Genel Müdürlüğü'nün 02.05.2000 tarih, 53035 sayılı yazıları)

Ek protokol ile, ilk defa tespitinde yazılı olarak uyarı kaydı getirilen (1) bendinden dolayı sözleşmesi feshedilen eczanelerin, başvuruda bulunmaları halinde sözleşme imzalanacak, ancak söz konusu eczaneler yazılı olarak uyarılacak, bu durumda olan ve sözleşme fesihleri "yazılı uyarı" şekline dönüştürülen eczanelerin 2000 yılında yine aynı fiili işlemleri halinde sözleşmeleri yeniden uyarı yapılmaksızın fesih edilecektir.

BAĞ-KUR GENEL MÜDÜRLÜĞÜ, SAĞLIK KARNESİ KULLANIMINDAKİ USULSÜZLÜKLERİN SON ZAMANLARDA ÇOĞALDIĞINI BİLDİREREK, ANLAŞMALI ECZANELERİN, KARŞILADIKLARI REÇETELERİN ÖDENMESİNDE SORUN YAŞAMAMALARI İÇİN, AŞAĞIDA BELİRTİLEN HUSUSLARA DİKKAT ETMELERİNİ İSTEDİ;

Bağ-Kur Genel Müdürlüğü, Kurum Müfettişleri'nin İl Müdürlüklerinde yaptığı denetim ve soruşturmalarda, ayrıca Sağlık Dairesi Başkanlığına ve Genel Müdürlüğe yapılan şikayetlerde, sağlık karnesi kullanımındaki usulsüzlüklerin son zamanlarda çoğaldığının tespit edildiğini bildirmektedir.

Yapılan incelemelerde, karnelere yazılan ilaçların hastalık karşılığı olmadığı, reçetenin asıl sayfasına ya-

zılan ilaç miktarları ile sağlık karnesinde kalan otokopili sayfadaki ilaç miktarlarının birbirini tutmadığı, reçetede usul ve şartlara uyulmadığının da tespit edildiği ve üzerinde İl Müdürlüğü tasdiki ve mührü olmayan, bizzat sigortalı tarafından imzalanan karnelerin kullanımda olduğu belirtilerek, anlaşmalı eczanelerin karşıladıkları reçetelerde sorun yaşamamaları için bu hususlara dikkat edilmesi gerektiği belirtilmektedir.

