



Geri Çekme Duyurusu

Ürün Adı: *Potasyum Klorür % 7,5 Ampul*

Ruhsat Sahibi ve Üretici Firma: *Haver İlaç Sanayii A.Ş.*

Seri No: *18139(-/2001)*

Gerekçe: *1-Numunelerin çok miktarda partiküler kontaminasyon içermesi, 2- Ampullerdeki çözeltinin renksiz olması gerekirken renksizden koyu sarıya kadar değişen renk göstermesi, kullanımının sağlık açısından sakıncalı olması, 3- Numunelerde tespit edilen bu durumun GMP kurallarına uygun üretim yapılmadığını göstermesi.*

Uygulanan işlem: *2. Sınıf geri çekme*

(S. B. İlaç ve Eczacılık Genel Müd.'nün 15 Mart 1999 tarih, 11786 sayılı yazıları)

Meslektaşlarımızın Dikkatine....

Calcitriol, Calcitonin ve Bifosfonat reçetelerini karşılıken dikkat edilmesi gereken hususlar

1999 Mali Yılı Bütçe Uygulama Talimatında yer alan, TEB Haberler eki Gündem'in Ocak-Şubat ve Mart-Nisan sayılarında açıkladığımız değişiklik maddelerinden, bifosfonatların reçetelendirilmesi ile ilgili olarak bize yöneltilen sorular nedeniyle, aşağıdaki hususlara bir kez daha yer veriyoruz.

1999 Mali Yılı Bütçe Uygulama Talimatına göre;

❖ Her üç ilacın da ayakta tedavilerde kullanımı durumunda reçetelere yazımı Resmi Sağlık Kurulu Raporuna bağlıdır. Bu sağlık kurulu raporu, hastanın-hastahgım adı, ilacın adı ve dozu, uygulama planı ve süresi ile hastayı tedavi eden birimin ve uzman hekimin adını kapsar. Bu rapor tedavi süresi boyunca geçerli olup, bu süre her hal ve takdirde iki yılı geçemez.

❖ Ancak, bu yıl Talimata yapılan bir ekleme ile her üç ilacın da ilgili uzman tabip tarafından da reçetelenebileceği ifade edilmiştir. (1999 BUT liste-

ek-2/D) Bu durumda Resmi Sağlık Kurulu Raporu aranmayacaktır.

❖ Resmi Sağlık Kurulu Raporu olduğu takdirde bu ilaçlar pratisyen hekimler tarafından da reçetelendirilebilir.

❖ Ayrıca sağlık kurulu raporunda osteoporoz tanısı olan ve en az iki bölgede (lomber-kalça-ökol) kemik mineral dansitesi değerini yaş ve cinse bağlı (Z) değerinin normal popülasyondan en az -1 standart sapma üzerinde sapma gösterildiği belirtilmek ve kemik mineral dansite değerini gösteren belgenin rapora eklenmesi kaydıyla bedelleri hasta katılım payı alınmadan ödenir. (1999 BUT 13.6'ncı maddesi)

❖ Talimatın 2/D ekinde yer alan bifosfonatların (Fosemax, Didronat, Bonefos, Aredia) ayakta tedavide reçetelendirilmesinde Resmi Sağlık Kurulu Raporu aranmasına 15 Mayıs 1999 tarihinden itibaren başlanmıştır.

T.C.Genelkurmay Başkanlığı Kara Kuvvetleri Komutanlığı'nca Birliğimize gönderilen ve meslektaşlarımıza duyurulması istenen yazıda yer alan hususlara aşağıda yer verilmiştir.

(T.C.Genelkurmay Başkanlığı, KKK'nın 4 Mayıs 1999 tarih, 4900-2-99/Per.D. Ynd.Ş.(113) işaretli yazıları)

Komutanlığın söz konusu yazısında 211 sayılı Türk Silahlı Kuvvetleri İç Hizmet Kanunu'nun 70 inci maddesi uyarınca;

Subay ve astsubay emeklilerinin çalışan veya emekli olup da diğer sosyal güvenlik kurumlarının sağlık hizmetlerinden yararlanan eşlerinin, askeri kimlik kartı ve bu sosyal güvenlik kurumlarının sağlık karneleri ile askeri sağlık kurum ve kuruluşlarından da yararlandırılacakları,

Bu tip personelin askeri sağlık kurumlarından yararlanmaları durumunda her türlü tedavi giderlerinin Milli Savunma Bakanlığı bütçesinden ödeneceği,

Muayene ve tedavi sonucunda ilaçların yazıldığı kurum sağlık karnesindeki reçetelere de askeri reçetelere yapılan aynı işlemlerin yapılacağı bildirilmektedir.

