

2006 Yılı Tip Sözleşme ve Eki Protokol Revizyonu

35.A.00 20.11.2006 5375

BÖLGE ECZACI ODASI

YÖNETİM KURULU BAŞKANLIĞI'NA,

Birliğimiz ile SSK arasında 09.05.2006 tarihinde imzalanan Protokol'ün V-Sözleşmenin Feshini Gerektiren Hususlar başlıklı bölümünün 1-p maddesi ile ilgili sıkıntılar yaşanması üzerine, Birliğimiz tarafından Kuruma yapılan başvurular ve görüşmeler sonucunda,

1-p maddesi 04.04.2006 tarihinden itibaren geçerli olmak üzere, "Provizyon alınamayan sigortalı grubuna ait reçetelerde yer alan ilaç fiyat kupürlerindeki sürşarj etiketinde yer alan bilgilerle, reçetede bulunan eczane kaşesinin ve/veya faturada bulunan eczane bilgilerinin farklı olması durumunda.....1 yıl" şeklinde revize edilerek 15.11.2006 tarihinde Birliğimiz ile SSK arasında imzalanmıştır.

Konu ile ilgili olarak Sosyal Güvenlik Kurumu Başkanlığı SSK Başkanlığı Sağlık İşleri Genel Müdürlüğü ilaç ve Eczacılık Daire Başkanlığı'nın 17.11.2006 tarih, 64096 sayılı yazısı ekte iletilmektedir.

Bilgilerinizi ve konunun üyelerinize duyurulmasını rica ederim.

Saygılarımla,

AVRUPA FARMAKOPESİ HAKKINDA

Odamıza TEB'den gelen 09.11.2006 tarih, 5291 sayılı yazısı ektedir, bilgilerinize rica ederim. Yönetim Kurulu

T.C. Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü tarafından yayımlanan 12.10.2006 tarih 2006/106 sayılı Genelge ile,

- 17.03.1926 tarih ve 767 sayılı Türk Kodeksi Hakkında Kanun'un 7.maddesi uyarınca Kodeksin yenilenen sürümlerinin yürürlüğe girmesi ile birlikte eza depoları, eczaneler ve gümrük birimlerine "muayene ve tahliller" in en son Kodekse göre yürütüleceği,

- Anılan Yasanın 4.Maddesinin, ecza

depoları, ve eczanelerde yürütülen işlemlerin Avrupa Farmakopesi Adaptasyonu I (Kodeks) uygun olmasını zorunlu kıldığı,

- Kodeks Yasası'nın S.Maddesi uyarınca Sağlık Bakanlığı'nın Kodeksi basmaya ve ücretli olarak dağıtmaya yetkili olduğu,

- Avrupa Birliği süreci bağlamında yenilenen Kodeks'in, Sağlık Bakanlığı tarafından bastırılmış olduğu ve Türk Eczacıları, Birliği, aracılığıyla dağıtılacağı,

- Yasa gereği, tüm eczaneler (serbest eczaneler ve kurum eczaneleri), ecza depolarında ve gümrük birimlerinde bulundurulması gerekli, olan yeni Farmakopenin illerde eczacı odalarından temin edilmesi

- Anılan Yasanın 4.Maddesinin, ecza depoları, ve eczanelerde yürütülen işlemlerin Avrupa Farmakopesi Adaptasyonu I (Kodeks) uygun olmasını zorunlu kıldığı,

- Kodeks Yasası'nın S.Maddesi uyarınca Sağlık Bakanlığı'nın Kodeksi basmaya ve ücretli olarak dağıtmaya yetkili olduğu,

- Avrupa Birliği süreci bağlamında yenilenen Kodeks'in, Sağlık Bakanlığı tarafından bastırılmış olduğu ve Türk Eczacıları, Birliği, aracılığıyla dağıtılacağı,

- Yasa gereği, tüm eczaneler (serbest eczaneler ve kurum eczaneleri), ecza depolarında ve gümrük birimlerinde bulundurulması gerekli, olan yeni Farmakopenin illerde eczacı odalarından temin edilmesi

MİADİ DOLAN İLAÇLAR

SAYIN MESLEKTAŞIM;

Yıl sonunun yaklaşması dolayısı ile Yönetim Kurulumuz yaptığı görüşmeler ve girişimler ile, isteyen meslektaşlarımızın miadı geçmiş ilaçlarını muhasebeleştirmek amacı ile bağlı bulunduğu vergi dairesine atfen yazılmış bir dilekçeyi temsilciliklere, temsilcilik olmayan yerlerde temsilcilere 01.12.2006 tarihine kadar ulaştırmaları gerekmektedir. Konu ile ilgili daha sonra bir komisyon kurulacağı ve komisyon ile birlikte tutulacak tutanak sonrasında yıl sonu hesap kapatılmasında bu tutanakların kullanılabilmesi belirtilmiştir, böylelikle miadı geçik ilaçlarımızı vergiden düşebileceğiz. Komisyonun kurulma tarihi kesinleştikten sonra ilaçlar için matbu bir liste yayımlanacaktır. Önemle

YEŞİL KART REÇETE ÖDEMELERİ İLE İLGİLİ BASIN AÇIKLAMASI

Geciken Yeşil Kart ödemelerinde tüm yurt genelinde yaşanan sıkıntı sonrasında tüm Eczacı Odaları ve TEB eş zamanlı bir basın açıklaması yaparak kamuoyunu bilgilendirme gereği duymuştur. Yapılan basın açıklamasının metni ve tüm meslektaşlarımızın katılımı ile yapılacak fax metni ektedir. Bilgilerinize rica ederim. yönetim Kurulu.
28.11.2006

BASIN AÇIKLAMASI

19. Bölge Tekirdağ Eczacı Odası Başkanı Ecz.Ufuk ERSÖZ'ün Yeşil Kart alacakları ile ilgili basın açıklaması;

“Değerli Basın Mensupları;

1 Ocak 2005 tarihinde yapılan yasa değişikliği ile Yeşil Kartlı hastalar ilaçlarını serbest eczanelerden almaya başladılar. Uygulamada ikinci yıla yaklaştığımız bugünlerde, Türkiye’de yaşamsal önemi olan, kaliteli sağlık hizmetinde ilaca ulaşım, adil ve eşit biçimde gerçekleşmeye başlamıştır. Uzun süredir savunduğumuz bu uygulama, hastaları büyük ölçüde rahatlatırken, evrensel eczacılık hizmetinin hayata geçmesini sağladı.

Sosyal devlet ilkesi gereği, tedaviye erişiminin eşit bir şekilde sağlanması en temel insan haklarından biridir. Alım gücü olmayan yoksul vatandaşlarımızın da Yeşil Kart sayesinde ilaca rahatça ulaşması bu ilkenin sonuçlarından birisidir.

İlaçta yeni bir dönemi başlatan bu uygulama, halk sağlığı açısından tarihi bir aşamadır. Uygulama ile vatandaşlarımızdan 11 milyonunun daha, eczacılık ve ilaç hizmetlerine erişimi kolaylaşmıştır. Artık hastalarımız ilaç hizmetini danışmanlık hizmeti ile birlikte alabilmektedir. Tüm dünyada, zaten varolan bu sisteme geçiş, hem hizmeti alanları hem de hizmeti verenleri rahatlatmıştır. Sistemle birlikte, hizmetin hızı ve niteliği artmıştır.

Bugün Yeşil kartlı hastalarımıza verdiğimiz özverili hizmetten dolayı mesleki anlamda büyük haz duymaktayız. Çünkü ülke insanımızın tümünün sağlığını korumak yönünde atılan bu adımda üstlendiğimiz bu görev onur vericidir.

Bir sağlık elemanı olarak, hizmetin kalitesi

ve ulaşılabilirliğini sağlamak, eczacının temel görevidir. Biz bu görevi yerine getiriyoruz, giderek de geliştiriyoruz.

ECZACILARIN DEVLETTEN ALACAĞI GİDEREK ARTIYOR!

2007 yılından itibaren de Yeşil Kartlı vatandaşlarımızın sosyal güvenlik kurumlarıyla birlikte tek çatı altında birleşerek sağlık karnesine sahip olmasını; temel sağlık hizmetlerinin kalitesi ve devamlılığı açısından memnuniyetle karşılıyoruz. Ancak unutulmaması gerekir ki; sağlık hizmetinin önemli bir argümanı olan ilaç hizmetinin sürdürülebilirliği geri ödemelerin düzenli bir biçimde yapılmasına bağlıdır. Bugün önemli bir sağlık hizmeti veren eczacılar, verdikleri ilaçların bedellerini aylarca alamamaktadırlar. Yeşil Kart kapsamındaki vatandaşların ilaç ihtiyaçlarının karşılanması konusunda hiçbir aksaklık çıkarmadık. Oysa eczanelere ilaç bedellerinin ödenmesi konusunda uygulamada ikinci yıla girilmesine karşın hala ödemeler zamanında bir düzende yapılmamaktadır.

Bugün illere göre değişim göstermekle birlikte, eczanelerin devletten alacağı, 350 Milyon YTL’yi bulmaktadır. Bu durum ciddi sıkıntılar yaratmaktadır. Yapılması gereken ödemeler çok gecikmiştir. Böyle devam ederse hizmeti sürdürmemiz mümkün değildir. Çünkü ilaçların bedelleri ödenip çekler verilmiş, bir çok eczacımızın çekleri karşılıksız kalmaktadır. Tüm eczacılar için bıçağın kemiğe dayandığı bu dönemde, alacaklarımızın acil bir şekilde kapatılması artık zorunluluk haline gelmiştir. Aksi halde, Sosyal Güvenlik Kurumu ileride sıkıntı yaratacak ciddi bir borçla işe başlamak durumunda kalacaktır.

Öncelikle eczacılarımızın mesleki faaliyetlerini sürdürebilmeleri ve Sosyal Güvenlik Kurumu’nun geleceği için Maliye Bakanlığı’nın Mayıs ayından beridir ödemediği yaklaşık 350 Milyon YTL’lik kaynağı derhal aktarması ve bu sorunu ortadan kaldırması gerekmektedir. Bu konuda acilen çözüm beklemekteyiz. Bugün buna tahammül gücümüz kalmamıştır.

Basına ve Kamuoyuna duyurulur.

Antifungal Tedavi Endikasyon ve Güvenlik Formu

35.A.00 28.11.2006 005484

BÖLGE ECZACI ODASI

YÖNETİM KURULU BAŞKANLIĞI'NA

İlgi(a): 08.11.2006 tarih, 35.A.00.05280 sayılı

(b): 22.11.2006 tarih, 35.A.00.05418 sayılı yazılarımız,

T.C. Sosyal Güvenlik Kurumu Başkanlığı SSK İlaç ve Eczacılık Daire Başkanlığı tarafından yayımlanan 02.11.2006 tarih, 61600 sayılı genel yazı ile, antifungal ilaçların kullanımında , SSK Başkanlığı İlaç Listesi ve Uygulama Talimatı olarak onaylanan 2006 Mali Yılı Tedavi Yardımına İlişkin Uygulama Tebliği'nde belirtilen gerekliliklere uyulacağı, ayrıca reçete ekinde Antifungal Tedavi Endikasyon ve Güvenlik Formunun bir örneğinin yer alacağı bildirilmiş, konu ilgi (a)'da kayıtlı yazımız ile duyurulmuştur.

Daha sonrasında SSK İlaç ve Eczacılık Daire Başkanlığı 10.11.2006 tarihli yazısı ile uygulamanın hangi etken maddeler için geçerli olacağı konusunda T.C. Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nden bilgi istemiş ardından konu hakkında T.C. Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nden gelen 21.11.2006 tarih, 058867 sayılı cevabi yazı ilgi (b)'de kayıtlı yazımız ile duyurulmuştur. Ancak 21.11.2006 tarihinde tarafımıza gönderilen bu yazının antifungal ilaçların kullanımına tam olarak açıklık getirmemesinden dolayı 22.11.2006 tarihinde T.C. Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'ne bir yazı göndererek Antifungal Tedavi Endikasyon ve Güvenlik Formunun kullanımı konusunda daha detaylı bilgi istenmiştir.

T.C. Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü tarafından Birliğimize gönderilen 24.11.2006 tarih , 059474 sayılı cevabi yazıda;

1)Amfoterisin B etkin maddeli ilaçların i.v. farmasötik şeklinin 1,2 mg/kg dozundan fazla,

2)Amfoterisin B Lipid Kompleksi etkin maddeli ilaçların i.v. farmasötik şekli 5 mg/kg /gün dozundan fazla,

3)Amfoterisin B Kolloidal Dispersiyon etkin maddeli ilaçların i.v. farmasötik şekli 6 mg/kg/gün dozundan fazla,

4)Lipozomal Amfoterisin B etkin maddeli ilaçların i.v. farmasötik şekli 5 mg/kg/gün dozundan fazla,

5)Flukonazol etkin maddeli ilaçların i.v. veya oral farmasötik şekillerinin 1x400 mg/gün dozundan fazla,

6)İtrakonazol etkin maddeli ilaçların i.v. ve oral farmasötik şekillerinin 1x400 mg/gün dozundan fazla,

7)Kaspofungin etkin maddeli ilaçların i.v. (infüzyon) farmasötik şekillerinin ilk gün 70 mg yükleme, takiben 50 mg/gün dozundan fazla,

8)Vorikonazol etkin maddeli ilaçların ilk gün 2x6 mg/kg i.v. yükleme dozunu takiben i.v. şekillerinin 2x4 mg/kg/gün veya oral şekillerinin 2x200 mg/gün idame dozundan fazla kullanılması halinde;

söz konusu formun febril nötropeni tanısı bulunan hastalar için infeksiyon hastalıkları uzmanı doktor tarafından doldurularak imzalanıp kaşeleneceği belirtilmiştir.

Bilgilerinizi ve üyelerinize duyurulmasını rica ederim.

Saygılarımla,

Ecz.Erdoğan ÇOLAK

Genel Sekreter

TEDAVİ YARDIMINA İLİŞKİN GENELGE

35.A.00.05498

Ankara, 04.12.2006

BÖLGE ECZACI ODASI

YÖNETİM KURULU BAŞKANLIĞINA

- T.C.Maliye Bakanlığı Bütçe ve Mali Kontrol Genel Müdürlüğü tarafından yayımlanan 01.12.2006 tarih 25152 sayılı "Tedavi Yardımına İlişkin Genelge" ile, 29.04.2006 tarih 26153 sayılı Resmi Gazete'de yayımlanan Tebliğ'de aşağıdaki değişikliklerin yapılmasının gerekli görüldüğü bildirilmektedir:

1- Tebliğin eki Sistemik Antimikrobik ve Diğer İlaçların Reçeteleme Kuralları Listesinin (EK-2/A) "191. Propiverin hidroklorür" etkin maddesi "Üroloji ve nöroloji (erişkin ve çocuk), pediatri, kadın doğum, pediatik cerrahi, FTR, geriatri uzman hekimlerince reçete edilebilir. Üroloji ve nöroloji (erişkin ve çocuk) uzmanlarının yer aldığı sağlık kurulu raporuyla tüm hekimlerce yazılabilir." kaydıyla ilave edilmiştir.

2- Tebliğ eki Bedeli Ödenecek İlaçlar Listesinde (EK-2/D) yer alan ilaçlarla ilgili olarak bu Genelgenin eki (EK-1) sayılı listede gösterilen düzenlemeler yapılmıştır.

3- Bu Genelgenin eki (EK-2) sayılı listede yer alan ilaçlar, Tebliğ eki Bedeli Ödenecek İlaçlar Listesine (EK-2/D) ilave edilmiştir.

4- Bu Genelge 05/12/2006 tarihinde yürürlüğe girer.

Genelge ve eki listeler yazımız ekinde yer almakta olup, bilgilerinizi ve üyelerinize duyurulmasını rica ederim.

Saygılarımla,

Ecz.Erdoğan ÇOLAK

Genel Sekreter