

HİPERLİPİDEMİ İLAÇLARI REÇELENDİRİLME KOŞULLARI

Ankara, 15.06.2006

BÖLGE ECZACI ODASI YÖNETİM KURULU BAŞKANLIĞINA

Bilindiği gibi, 29.04.2006 tarih 26153 sayılı Resmi Gazete'de yayımlanan 6 Sıra Nolu Tedavi Yardımına İlişkin Tebliğ'in Ek-2/A Sistemik Antimikrobikler ve Bazı İlaçların Geri Ödenme Koşulları başlıklı listesinde, kolesterol tedavisinde kullanılan ilaçlar ile ilgili olarak yapılan düzenlemeler, 31.05.2006 tarih 26184 sayılı Resmi Gazete'de yayımlanan 7 Sıra Nolu Tedavi Yardımına İlişkin Tebliğ ile değiştirilmiştir.

Yapılan düzenleme;

"Daha önce ilaç kullanmayan hastalarda ilaca başlanma kriterleri:

a) Statin dışındaki lipid düşürücü ilaçlar, trigiliserit düzeyinin 300'ün (Diabetes mellitus hastalarında 150) üstünde olduğu durumlarda, b) Statinler için LDL düzeyinin 160'ın (Diabetes mellitus, akut koroner sendrom ve geçirilmiş MI'da 130) üstünde olduğu durumlarda sadece (01x01) dozda,

-Dahiliye, çocuk hastalıkları, kardiyoloji, kalp damar cerrahisi, nöroloji ile aile hekimliği uzman hekimlerinden birinin düzenlediği, ilaca başlama kriterlerinin belirtildiği ilaç kullanım raporuna dayanılarak iki yıl süreyle tüm hekimlerce,

-Raporsuz reçete edilmesi halinde ise, tüm hekimlerce her altı ayda bir yapılan tetkik sonuçlarının bir örneğinin her reçeteye eklenmesi kaydıyla yazılır.

İlaç tedavisi altındaki hastalarda ilaç kesilme kriterleri (istenmeyen etkiler hariç):
-LDL düzeyinin; yukarıda "b" bendinde belirtilen hastalıkları olan hastalar haricindeki kişilerde, 100'ün altına düşmesi halinde kesilir.
-Yukarıda "b" bendinde belirtilen hastalıkları olan hastalarda 100'ün altına düştükten sonra idame doza geçilmesini takiben devam edilir veya kesilir." şeklinde olup 15.05.2006 tarihinden itibaren geçerli sayılacaktır. Tebliğ hükümlerine göre, kurumlar tarafından yapılacak uygulama şu şekildedir:

1) Lipid düşürücü ilaç kullanmakta olup, 15.05.2006 tarihinden önce düzenlenmiş raporu olan hastalarda, rapor ekinde LDL değerlerinin gösterir tahlil belgesi bulunmasına gerek yoktur. Bu

hastaların raporları, mevcut haliyle süresi sonuna kadar geçerli sayılacaktır.

- Rapor süresi sona erdiğinde, hastanın ilacı kullanmaya devam edebilmesi için ölçüm sonucu bulunan LDL değerlerinin, Tebliğ hükümlerine uygun olması gerekmektedir.

- Statin kullanımında, diabetes mellitus, akut koroner sendrom, geçirilmiş MI teşhisi olan hastalarda, LDL düzeyinin 100'ün altına düşmesi halinde idame doza geçilebilecektir.

- Bu hastalıklar haricindeki hastalığı olan kimselerde ise, LDL düzeyinin 100'ün altına düşmesi halinde ilaç kullanımı kesilecektir.

2) 15.05.2006 tarihi öncesinde lipid düşürücü ilaç kullanıyor olmakla birlikte, bu konuda düzenlenmiş raporu olmayan hastaların, tahlil yaptırarak LDL değerlerini belgelemeleri gerekmektedir. LDL değerlerinin, Tebliğde belirlenen ilaca başlama kriterlerine uygun olması halinde bu kişiler için reçete edilen lipid düşürücü ilaç bedelleri ödenecektir. LDL belgesinin, reçete ekinde yer alması ve 6 ayda gerekmektedir.

3) Tebliğin 12.4 hükmü gereğince, Tebliğ eki Ek-2/C Ayakta Tedavide Sağlık Kurulu Raporu ile Verilebilecek İlaçlar Listesinde yer alan ilaçlar için düzenlenecek raporlarda, ilaç etken maddesinin yer alması gerekmektedir. Bu nedenle, Tebliğ eki EK-2/A listesinin 147. Maddesinde yer alan lipid düşürücü ilaçlar, 149. Maddesinde yer alan hipertansiyon ilaçları ve bu listede yer alıp, Ek-2/C Listede yer almayan ilaçlar için düzenlenecek raporlarda etken madde adı aranmayacaktır.

4) Emekli Sandığı ve Bağ-Kur tarafından, Tebliğin 20.7.1 Maddesinde ifade edilen tek uzman hekim tarafından düzenlenen ve başhekim onayı ile çıkarılan raporlar kabul edilmektedir. SSK Başkanlığı, konu hakkında Sağlık Bakanlığı'ndan görüş istemiş olup, alınacak görüş doğrultusunda işlem yapacağını bildirmiştir. Bu bilgiler, Kurumların Genel Müdürlüklerinde görevli yetkililer ile yapılan görüşmeler sonucunda alınmış olup, uygulamayı farklı şekilde yapacağını bildiren ve/veya yapan Kurum İl ve Bölge Müdürlüklerinin, ilgili kurumun Genel Müdürlüğüne doğrudan veya Birliğimiz aracılığıyla bildirilmesi gerekmektedir.

Bilgilerinizi rica ederim.

Saygılarımla,

Ecz. Erdoğan ÇOLAK
Genel Sekreter

STABLON TB GERİ ÖDENME KOŞU

Ankara, 14.06.2006

BÖLGE ECZACI ODASI
YÖNETİM KURULU BAŞKANLIĞINA

Tedavi Yardımına İlişkin Tebliğin (Sıra No: 6) (29.04.2006 tarih 26153 sayılı Resmi Gazete'de yayımlanan) 12.7.2. Antidepresanlar ve Antipsikotiklerin Kullanım İlkeleri başlıklı bölümünün (a) bendi,

a) Trisiklik ve tetrasiklik antidepresanlar tüm hekimlerce yazılabilir.

Yeni nesil (SSRI, SNRI, SSRE, RIMA, NASSA gibi gruplara giren) antidepresanlar, psikiyatri (erişkin ve çocuk), nöroloji (erişkin ve çocuk), üroloji, kadın hastalıkları ve doğum, dahiliye veya aile hekimliği uzman hekimleri tarafından veya bu hekimlerden birinin çıkardığı ilaç kullanım raporuna dayanılarak diğer hekimler tarafından yazılacaktır. Yatan hastalarda, yatışı yapan ilgili uzman hekim tarafından da tek kutu olarak reçete edilebilecektir." Şeklinde düzenlenmiştir.

Bu bölümde daha önce yer almayan SSRE grubunun açılımı "Serotonin Selektif Reuptake Enhancer" (serotonin geri alımını seçici olarak artıran) şeklinde olup, bu grupta yer alan etken madde, "tianeptin"dir. Bu nedenle, bu etken maddeyi içeren STABLON Kaplı Tablet isimli müstahzar, **15.05.2006 tarihine kadar tüm hekimlerce reçete edilebilmekte iken, 15.05.2006 tarihi itibarıyla, 12.7.2 (a) maddesinde belirtilen uzman hekimlerce veya bu hekimlerden birinin çıkardığı ilaç kullanım raporuna dayanılarak diğer hekimler tarafından yazılacaktır.**

Bilgilerinizi ve konunun üyelerinize duyurulmasını rica ederim.

Saygılarımla,

Ecz.Erdoğan ÇOLAK
Genel Sekreter

**ĞİNGKO BİLOBA İÇEREN
MÜSTEHZARLARIN İADESİ**

Ankara, 30.06.2006

BÖLGE ECZACI ODASI
YÖNETİM KURULU BAŞKANLIĞINA

İlgi: 30.05.2006 tarih 35.A.00.002891 sayılı yazımız

Ginkgo biloba içeren TEBOKAN, GINGOBİL ve TANAKAN isimli müstahzarların ruhsat sahibi Abdi İbrahim İlaç Sanayi ve Ticaret A.Ş. tarafından Birliğimize gönderilen 29.05.2006 tarihli faks ile, 29.04.2006 tarihinden itibaren yaptıkları görüşmelerde, 29.04.2006 tarih 26153 sayılı Resmi Gazete'de yayımlanan Tedavi Yardımına İlişkin Uygulama Tebliği eki EK-2/Bedeli Ödenecek İlaçlar Listesi'nde, ginkgo biloba içeren

müstahzarların yer almaması nedeniyle; eczacılar ile, ellerindeki stokların ecza depolarından aldıkları koşullarla iade alınacağı, şifahi olarak bildirildiği; ayrıca, bedeli ödenmeyecek ilaçlar için kamu iskontosu uygulaması bulunmadığından, bundan sonra yapılacak TEBOKAN, GINGOBİL ve TANAKAN satışlarında %11 oranındaki kamu iskontosunun uygulanmayacağı bildirilmiş; konu ilgede kayıtlı yazımız ile duyurulmuştur.

Abdi İbrahim İlaç Sanayi ve Tic.A.Ş. tarafından Birliğimize gönderilen 28.06.2006 tarihli yazı ile, TEBOKAN, GINGOBİL ve TANAKAN adlı ürünlerin geri ödeme listesinden çıkarılması nedeniyle, eczacının talebi olması halinde depodan alınan koşullarla iade alınacağı yinelenmekte, bu yazının, tüm ecza depolarına da bilgilencileri amacıyla gönderileceği bildirilmektedir.

Bilgilerinizi ve konunun üyelerinize duyurulmasını rica ederim.

Saygılarımla,

Ecz.Erdoğan ÇOLAK
Genel Sekreter

PİNGEL 1. SINIF GERİ ÇEKME

T.C. Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün Birliğimize gönderdiği 26.06.2006 tarih 032968 sayılı yazıda Eczacıbaşı İlaç San. Ve Tic. A.Ş. adına ruhsatlı olan Pingel 75 mg Film Tablet adlı preparatın biyoeşdeğerlik çalışmalarını yapan Kanada merkezli Anapharm'ın bu etkin maddenin biyoeşdeğerlik analiz çalışmasının yeni bir yöntemle tekrarlanması gerektiği yolundaki raporu üzerine "Farmasötik ve Tıbbi Müstahzar, Madde, Malzeme ve Terkipleri ile Bitkisel Preparatların Geri Çekilmesi ve Toplatılması Hakkında Yönetmelik" gereğince 1. sınıf A seviyesinde geri çekme işleminin uygulanarak gereğinin yapılmasının adı geçen firmaya duyurulduğu bildirilmektedir.

Konu hakkında Eczacıbaşı İlaç Sanayi tarafından yapılan bildirim gereği;

1-Eczanelerinizde mevcut Pingel stoklarının saptanarak ilgili ecza depolarına bildirilmesi gerektiği,

2-Bildirimi takiben bu stoklar iade faturası düzenlenerek ilgili ecza depolarına iade edilecek ve depolar kanalıyla tarafımıza iletilecektir. Bu yolla iade edilen ürün bedelleri tazmin edileceği,

3-Hastalar kanalıyla eczanelerinize iade edilen ürünlerin de tam veya eksik olmasına bakılmaksızın ilgili depolara aynı yöntemle iade faturası eşliğinde iade edilmesi gerektiği bildirilmektedir.

Üyelerimize duyurulur

SSK TİP SÖZLEŞME REVİZYONU**SSK TİP SÖZLEŞME REVİZYONU**

Ankara, 03.07.2006

BÖLGE ECZACI ODASI
YÖNETİM KURULU BAŞKANLIĞINA

Türk Eczacıları Birliği ile SSK Başkanlığı arasında 2006 Yılı Tip Sözleşmesi 09.05.2006 tarihinde imzalanarak, 15.05.2006 tarihinden itibaren yeni sözleşme hükümleri yürürlüğe girmiştir. Protokolün "VI. Ödeme Zamanı" başlıklı bölümü gereği her ayın 15'inde yapılacak dönem sonlandırma işleminde Maliye Bakanlığı'nın uyguladığı mevzuat gereği yaşanacak sıkıntılar ile ilgili olarak Kurumu yapılan bildirimler gereğince, Birliğimiz ile SSK Başkanlığı Sağlık İşleri Genel Müdürlüğü arasında varılan mutabakat sonucunda, protokolda revizyon yapılarak, "VI- Ödeme Zamanı" başlıklı bölümü yeniden düzenlenmiştir.

Ayrıca; sözleşmeli eczane provizyon sisteminin aktif sigortalı hariç diğer bütün hak sahiplerinden muayene ücreti alınması sistem gereği sağlanmakta olduğundan, 2006 Yılı SSK Tip Protokolünün "IV. Uygulanacak Esaslar başlıklı bölümünün 25. maddesi gereği reçete üzerine "SSK adına muayene ücreti tahsil edilmiştir" kaşesi basılması uygulaması, kaldırılmıştır.

Her iki düzenleme Kurum Yönetim Kurulunca onaylanarak, protokolda yapılan bu düzenlemelere ilişkin olarak, protokolün;

- IV. Uygulanacak Esaslar başlıklı bölümünün 25. maddesi,
- VI. Ödeme Zamanı başlıklı bölümü,

Revize edilerek uygulanacak hali 22.6.2006 tarihinde imzalanarak yürürlüğe girmiştir. Konu, SSK Başkanlığı Sağlık İşleri Genel Müdürlüğü İlaç ve Eczacılık Daire Başkanlığı'nın 27.06.2006 tarih 38195 sayılı Genel Yazısı ile duyurulmuş olup, protokol maddelerinin yeni yapılan düzenleme ile oluşan şekli aşağıda yer almaktadır.

IV. Uygulanacak Esaslar

25-Kurumla sözleşmeli eczane; çalışan sigortalı grubu hariç karşıladığı reçetelerde muayene ücret bedelini Kurum adına tahsil eder. Tahsil edilecek muayene ücreti bedeli Kurum tarafından ilan edilir. Tahsil edilen muayene ücreti tutarı Kurum tarafından eczane alacağından mahsup edilir.

VI. Ödeme Zamanı**Sözleşmeli Eczanelerce, Tip**

Sözleşmede belirtilen esaslar çerçevesinde; her ayın ilk ve son gününü kapsayan döneme ait reçeteler, o ayın son günü tarihini taşıyacak şekilde sonlandırılır ve faturalandırılır. Takip eden ayın ilk 5 işgünü içinde Kuruma teslim edilir. Kurum, Reçete Kontrol Birimine teslim edilen reçetelerin kontrollerinin tamamlanması durumunda bu reçetelerin bedellerini teslim tarihinden itibaren 45'inci gün ödemeyi taahhüt eder.

Bu süre içinde reçetelerin kontrolü tamamlanamadığı takdirde;

Kurumla sözleşmesi devam ederek

sigortalı ve hak sahiplerine ait reçeteleri karşılamaya devam eden eczanenin, ödeme süresi henüz gelmemiş olan Kuruma teslim edilmiş 1 aylık reçetesi dikkate alınarak fatura bedelinin tamamı eczaneye ödenir.

Ancak bu şekilde ödenen faturalara ait reçeteler üzerinde yapılan kontroller sonucunda ortaya çıkacak Kurum alacakları, daha sonra eczaneye yapılacak ödemedeki yasal faizi ile birlikte mahsup edilir. Böyle bir alacak yok ise alınması gereken meblağ yasal yollardan eczacıdan tahsil edilir.

Kurumla sözleşmesi sona eren eczanenin Kuruma son dönem teslim ettiği ve bedeli ödenmeyen reçeteleri, eczanenin bütün reçeteleri kontrol edilerek Kurumla olan hesap mutabakatları sonuçlanıncaya kadar ödenmez.

Bu durumdaki eczanelerin reçete kontrollerine öncelik tanınarak en fazla 3 ay içinde kontroller tamamlanarak mutabakat sağlanır.

Kan ürünü ve hemofili reçeteleri ayrı fatura edilerek öncelikli ödenir."

Bilgilerinizi ve üyelerinize gerekli duyurunun yapılmasını rica ederim.

Saygılarımla,

Eczacılık Kongresi Ankara'da

TÜRK ECZACILARI BİRLİĞİ
MERKEZ HEYETİ

35A.00 7407.630 003375 Ankara, 24.07.2006

ÖNEMLİ İVEDİ

BÖLGE ECZACI ODASI
YÖNETİM KURULU BAŞKANLIĞINA,

Türk Eczacıları Birliği 8. Eczacılık Kongresi 26,27,28,29 Ekim 2006 tarihlerinde Ankara Biletiz Center (Biletiz 1. Cadde 06060 BİLKENT/Ankara) gerçekleştirilecektir.

Kongre, 26 Ekim 2006 Pazar günü saat 09:00'te başlayacak ve 3 gün sürecek. Otel konaklama fiyatları 2. ayarlamadan önce yer alacak ve Ağustos ay içerisinde olarak uygulanacaktır. Kayıt ücretleri aşağıda belirtilmiştir. Kayıt için Ek-3'te bulunan kayıt formunu en az 10 üye meslektaşınızla birliktelerinizle birliğimize göndermeniz gerekmektedir.

* KONGRE KAYIT ÜCRETİ: 130 YTL (tatil bütünü, bilimsel oturumlar, sosyal etkinlikler, kokteyl protokolleri, kahve molaları, öğle yemekleri, kongre çantası ve kayıt kitleri) dahildir.

Kongreye katılacakların rezervasyonu için en geç 28 Ağustos 2006 Pazartesi günü kadar birliğimize kayıt formunu göndermeniz ve aşağıda belirtilen hesap numarasına kayıt bedelinizi YTL olarak havale çekmeniz, bilgi için de havale dekontlarınızı birliğimize fakültesine göndermeniz gerekmektedir.

Hesap Numarası:
Türk Eczacıları Birliği
TAKBİM Çankaya Şubesi 3009000 (YTL Hesabı)

Rezervasyon ve en geç 28 Ağustos 2006 tarihine kadar işlemi kayıt rezervasyonlarınıza ilişkin için gereğini rica ederim.



TRAMADOL HCL İLAÇTA YEŞİL REÇETE UYGULAMASINA GEÇİLMİŞTİR.

BİLDİĞİ ÜZERE BAKANLIĞIMIZCA 29,05,1985 TARİH 5768 SAYILI TAMİM İLE KIRMIZI 02,01,1986 TARİH VE 2677 SAYILI TAMİM İLE DE PSİKOTROP MADDE VE MÜSTAHZARLARI İÇİN YEŞİL REÇETE UYGULAMASINA BAŞLANMIŞTIR.

FORMÜLÜ KONTROLE TABİ MADDE İÇERMESİ NEDENİYLE **TRAMADOL HCL** İSİMLİ İLAÇ "**YEŞİL REÇETE İLE VERİLECEK İLAÇLAR**" KAPSAMINA ALINMIŞTIR.

SÖZ KONUSU İLACIN **YEŞİL REÇETE** İLE VERİLMESİ, STOK VE TÜKETİMLERİNİN PSİKOTROP DEFTERİNE İŞLENMESİ GEREKMEKTEDİR. KONU İLE İLGİLİ YAZI EKTEDİR. BİLGİLERİNİZE RİCA EDERİM.

YÖNETİM KURULU



T.C.
SAĞLIK BAKANLIĞI
İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü

Sayı : B.10.0.İEG.0.12.00.13-335-05/
Konu : Kontrolle Tabi İlaçlar

033655

ANKARA

30 HAZ 2006

VALİLİĞİNE
(İl Sağlık Müdürlüğüne)

GENELGE
2006 / 77

Bildiği üzere Bakanlığımızca 29.05.1985 tarih ve 5768 sayılı tamim ile KIRMIZI, 02.01.1986 tarih ve 2677 sayılı tamim ile de psikotrop madde ve müstahzarları için YEŞİL REÇETE uygulamasına başlanmıştır.

Formülü kontrole tabi madde içermesi nedeniyle aşağıda isim, farmasözik şekil ve diğer özellikleri belirtilen ilaç, "Yeşil Reçete ile Verilecek İlaçlar" kapsamına alınmıştır.

İlaç / Firma Adı Etkin Madde Birim Miktar Ambalajı Ruhsat Türü

- Tramadol 100 İD Tablet (SANDOZ)	Tramadol HCL	100 mg	10 ve 20 Tablet (Blister)	İthal R.
-----------------------------------	--------------	--------	---------------------------	----------

Söz konusu ilacın **Yeşil Reçete** ile verilmesi, stok ve tüketimlerinin psikotrop defterine işlenmesi gerekmektedir.

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

Prof. Dr. Necdet ÜNÜVAR
Bakan a.
Müsteşar

DAĞITIM:
81 İl Valiliğine

SÜRSARJ UYGULAMASI

BÖLGE ECZACI ODASI
YÖNETİM KURULU BAŞKANLIĞI'NA,

Birliğimize gerek meslektaşlarımız gerekse Odalar tarafından yapılan geri bildirimler sonucunda, değişen ilaç fiyatları ile ilgili olarak sürşarj etiketi uygulamasına ilişkin tereddüt yaşandığı tespit edilmiştir.

Konu ile ilgili Maliye Bakanlığı'nın 21.03.2006 tarihli yazısında, Maliye Bakanlığı Muhasebat Genel Müdürlüğü'nden alınan görüşe istinaden; ilaç bedellerinin ödemesi için gerekli kontrolleri Emekli Sandığı Reçete Kontrol Sistemi üzerinden yapan kurumlarda sürşarj etiketi uygulamasına gerek bulunmadığı ifade edilmektedir.

Ayrıca Birliğimize T.C. Sosyal Güvenlik Kurumu Başkanlığı SSK İlaç ve Eczacılık Daire Başkanlığı'ndan gelen 05.07.2006 tarih 40129 sayılı yazı ile;

2006 yılı SSK Sözleşmesi eki Protokol'ün IV.Uygulanacak Esaslar bölümünün 6.Maddesinde yer alan;

".....Protokol'ün IV-Uygulanacak Esaslar bölümünün 2.Maddesinin a, b, c, d, e, f ve g bentlerinde yer alan sigorta gruplarının Provizyon Sistemi üzerinden faturalandırması yapılır. Reçete arkası dökümlerde ve fiyat hesaplanmasında kurum provizyon sisteminden onaylanan fiyatlar yazılı olacaktır. (Yurtdışı sigortalılarına ait reçetelerde bulunan ilaç kupürlerinde ise 3 Mart 2001 tarih, 24335 sayılı Resmi Gazete'de yayımlanan Sürşarj Tebliği uyarınca ilacın perakende satış fiyatı yazılı olacaktır.)....." hükmü doğrultusunda,

Yalnızca, reçete karşılama işlemi provizyon sistemi üzerinden yapılamayan yurtdışı sigortalılarına ait reçetelerdeki ilaç fiyat kupürleri üzerine sürşarj yapılması, bunun dışındaki reçetelerde ise yalnızca provizyon sistemindeki onaylı fiyatların yazılı olduğu reçete arkası dökümlerinin kontrollerde esas alınacağı ve konunun Provizyon Sistemi üzerinden mesajla duyurulduğu belirtilmektedir.

Bilgilerinizi ve bu doğrultuda uygulama yapılması gerektiğinin üyelerinize duyurulmasını rica ederim.
Saygılarımla,

Ecz.Erdoğan ÇOLAK
Genel Sekreter