

SÜREKLİ KULLANIM RAPORLARI VE BELEDİYE POLİKLİNİKLERİNCE DÜZENLENEN REÇETELER

36.A.00.005849 / Ankara, 15.06.2009

BÖLGE ECZACI ODASI
YÖNETİM KURULU BAŞKANLIĞINA

29.09.2008 tarih, 27012 sayılı Resmi gazete'de yayımlanarak yürürlüğe giren 2008 Yılı Sosyal Güvenlik Kurumu Sağlık Uygulama Tebliğinde, 22.10.2008 tarihli Resmi Gazetede yapılan değişiklik ile;

"SUT'un yürürlüğe girmesinden önce düzenlenen sağlık raporları, raporun düzenlendiği tarihte yürürlükte bulunan SUT hükümlerine uygun olması kaydıyla 31.12.2008 tarihine kadar (bu tarih dahil) geçerlidir. SUT'un yürürlük tarihinden önce düzenlenmiş SUT hükümlerine uygun olan sağlık raporları ise SUT'ta belirlenen süreleri boyunca geçerlidir hükmü getirilmiştir."

Diğer yandan, SUT'un 12.1.3 Maddesi 5.Fıkrası "Sağlık raporları, SUT'ta özel düzenlemeler hariç olmak üzere en fazla iki yıl süre ile geçerlidir. Kurum bilgisayar kayıtlarına süresiz olarak girilmiş sağlık raporları 15.06.2007 tarihinden 2 yıl süre ile geçerli kabul edilir." Hükmü gereğince, Emekli Sandığı sürekli kullanım raporları, SUT'da özel düzenlemeler hariç olmak üzere 15.06.2009 tarihine kadar geçerlidir.

Birliğimize, sürekli kullanım raporlarının geçerliliğinin 15.06.2009 tarihi itibarıyla sona erdirilmesi ve belediye poliklinikleri tarafından düzenlenen reçetelerin karşılanmasının sona erdirilmesi uygulamaları ile ilgili olarak, Danıştay tarafından yürütmeyi durdurma kararlarının alındığı duyumu ulaşmıştır. Kurum yetkilileri tarafından, konunun Hukuk Müşavirlikleri tarafından değerlendirilme aşamasında olduğu ve önümüzdeki süreçte açıklama yapılacağı bilgisi verilmektedir.

Kurum tarafından ikinci bir açıklamanın yapılacağı tarihe kadar, sözleşmeli eczaneler açısından herhangi bir mağduriyet yaşamaması amacıyla, konunun bir kez daha üyelerinize hatırlatılmasını önemle rica ederim.

Saygılarımla,

Ecz.Özgür ÖZEL / Genel Sekreter

BELEDİYE POLİKLİNİKLERİNDE DÜZENLENEN REÇETELER

36.A.00.005846 / 12.06.2009

BÖLGE ECZACI ODASI
YÖNETİM KURULU BAŞKANLIĞINA,

Sosyal Güvenlik Kurumu Başkanlığı Genel Sağlık Sigortası Genel Müdürlüğü Sağlık Hizmet Sözleşme ve Ödemeleri Daire Başkanlığı'nın 16.04.2009 tarih, 5239539 sayılı talimatları;

"15.06.2009 tarihi itibarıyla, özel poliklinikler ile Emekli Sandığı Genel Müdürlüğü (devredilen) arasında yapılmış olan sözleşmeler feshedilecektir.

Ayrıca Bağ-Kur (Devredilen) ve Emekli Sandığı (Devredilen) sağlık yardımlarından yararlanan kişilere Belediye Polikliniklerinin, sağlık merkezlerinin düzenledikleri reçetelerin sözleşmeli eczanelerden karşılanması uygulamasına 15.06.2009 tarihi itibarıyla son verilecektir."

Şeklindedir.

Konunun üyelerinize bir kez daha duyurulması için gereğini önemle rica ederim.

Saygılarımla,

Ecz.Özgür ÖZEL
Genel Sekreter

EŞDEĞER BANDININ %22DEN %15E İNDİRİLMESİNE YÖNELİK HAZIRLIKLAR

36.B.01.05.05778 / Ankara, 03.06.2009

T.C.SOSYAL GÜVENLİK KURUMU BAŞKANLIĞINA / ANKARA

Sosyal Güvenlik Kurumu Sağlık Uygulama Tebliği'nin "14. İlaçlarda uygulanacak indirim oranları ve eşdeğer ilaç uygulaması" başlıklı bölümünün "14.2. Eşdeğer ilaç uygulaması" maddesinde yapılan düzenleme gereğince, eşdeğer ilaç bedellerinin ödenmesinde, aynı endikasyon için kullanılabilir aynı etken maddeyi içeren en ucuz ilaç bedelinin % 22 fazlasına kadar dikkate alınmaktadır.

Kurumunuz yetkilileri ile yapılan sözlü görüşmelerde, eşdeğer ilaç uygulaması kapsamında, 01.08.2009 tarihinden itibaren geçerli olmak üzere, %22'lik eşdeğer bandının %15'e indirilmesi yönünde tarafınızca çalışma yapıldığı bilgisi alınmıştır.

Sağlık Uygulama Tebliği kapsamında Kurumunuz tarafından yapılan bu tür düzenlemelerin hayata geçirilmesi noktasında, uygulayıcılar açısından büyük sıkıntılar yaşandığı ve bu uygulama değişikliklerinin özellikle, sigortalı ve hak sahiplerine ilaç temini aşamasında hizmet veren sözleşmeli eczaneler açısından mağduriyete neden olduğu, daha önce yapılan benzer düzenlemelerde defalarca yaşanmıştır.

Üyelerimiz tarafından verilen ilaç temin hizmetinde, hekim tarafından reçete edilen ilacın, farmasötik eşdeğerinin verilmesi, Birliğimizin son derece büyük önem verdiği ve desteklediği bir uygulamadır. Ancak, eczanelerimizin içinde bulunduğu ekonomik sıkıntılar göz önünde bulundurulduğunda, hayata geçirilmesi düşünülen uygulama ile, eşdeğer bandı bir kez daha daraltılacak; buna bağlı olarak eczanelerde yeniden ciro kaybı ve stok zararı yaşanacaktır. Bandın daraltılması, geri ödemesi yapılan ilaç sayısını ve buna bağlı olarak da, eczacı tarafından hastaya verilebilecek eşdeğer ilaç seçeneklerinin azalması sonucunu da beraberinde getirecektir. Uygulama ile, kamu yararı ve tasarruf sağlanmasının hedeflendiği anlaşılmakla birlikte, beraberinde üyelerimiz açısından çok sayıda sıkıntıya neden olacak bu uygulama değişikliğinin yeniden değerlendirilmesi gerektiğini düşünüyoruz.

Sağlık Uygulama Tebliği kapsamında yapılacak bu değişiklik ile ilgili olarak; ilaç alanının, ilacın üretimi, dağıtımı ve hastaya temini aşamalarında sorumluluğu olan tüm paydaşlarının yer alacağı bir toplantıda yeniden değerlendirilmesinin son derece yararlı olacağı kanaatindeyiz.

Talebimizin tarafınızca değerlendirilerek sonucundan bilgi verilmesi için gereğini arz ederim. Saygılarımla,

Ecz.Özgür ÖZEL
Genel Sekreter

YEŞİLKART MUAYENE ÜCRETLERİ

T.C.Sosyal Güvenlik Kurumu Başkanlığı tarafından www.sgk.gov.tr de yayımlanan 01.06.2009 tarihinde yayımlanan duyuru ile;

Kurum ile sözleşmeli ikinci ve üçüncü basamak resmi ve özel sağlık kurumlarında hekim ve diğ. hekimi muayenesi için katılım payının 2 Haziran 2009 tarihinden itibaren geçerli olmak üzere 2 (iki) TL olarak uygulanacağı bildirilmiştir.

Yukarıda belirtilen duyurudan da anlaşılacağı üzere sadece SGK reçetelerinden muayene ücreti 2(iki) TL. olarak alınacaktır. Yeşilkart sahiplerinden alınacak muayene ücretinde herhangi bir değişiklik şuan olmamıştır. Yeşilkart faturaları ekinde düzenlenen muayene ücreti tahsilat listelerinde ekteki ücretlerin dikkate alınarak liste düzenlenmesi rica olunur.

YÖNETİM KURULU

Devlet Hastanelerinden :	3 (üç) TL.
Eğitim ve Araştırma Hastanelerinden :	4 (dört) TL.
Üniversite Hastanelerinden :	6 (altı) TL.

EŞDEĞER İLAÇ KULLANIMI GENELGESİ YAYIMLANDI!

SAĞLIK BAKANLIĞI'NIN EŞDEĞER İLAÇ KULLANIMI KONULU GENELGESİ YAYIMLANDI!

36.A.00.05609 / Ankara, 18.06.2009

BÖLGE ECZACI ODASI YÖNETİM KURULU BAŞKANLIĞINA

Eşdeğer ilaç, referans ilaçlarla aynı etken maddeye sahip, eşdeğer olduğu bilimsel deneylerle kanıtlanmış, aynı etkinlik, aynı kalite ve aynı güvenilirlikteki ilaca verilen isimdir. Üyelerimiz, almış oldukları eğitim doğrultusunda, doktor tarafından reçeteye yazılan ilaç yerine, aynı etkinlik, kalite ve güvenilirlikteki farmasötik eşdeğerini verme yetkisine sahiptir.

Bilimsel Eczacılığın Kuruluşunun 170.Yıldönümü Kutlamaları kapsamında başlattığımız, hastalarımızın sağlık güvenliği, gerekse ülke kaynaklarının daha doğru, daha akılcı kullanılması için eşdeğer ilaçlar hakkında farkındalığı artırmaya yönelik olarak, eşdeğer ilaç ve akılcı ilaç kullanımını teşvik etmek, kamuoyunda bu yönde bilinç oluşturmak amacıyla hazırlanan, Sağlık Bakanlığı'nın da destek verdiği tanıtım kampanyamız sürmektedir.

Sağlık Bakanı Sayın Prof.Dr.Recep Akdağ ile yaptığımız görüşmelerde, eşdeğer ilaç kullanımının yaygınlaştırılması amacıyla sürdürdüğümüz çalışmalar sayın Bakana arz edilerek bu çalışmalara Sağlık Bakanlığı'nın vereceği desteğin halk sağlığı ve akılcı ilaç kullanımı açısından çok büyük öneme sahip olduğu ifade edilmiş; talebimiz Sayın Bakan tarafından olumlu karşılanmıştır. Sayın Bakanın talimatı ile, 81 İl Valiliğine dağıtımı yapılacak üzere, 18.06.2009 tarihinde (bugün) EŞDEĞER İLAÇ KULLANIMI konulu Genelge yayımlanmıştır.

Eşdeğer İlaç Kullanımının yaygınlaştırılması ve eczacının eşdeğer ilaç verme yetkisine sahip olduğunu bir kez daha vurgulaması açısından, mesleğimiz açısından çok önemli ve anlamlı olan bu Genelge, ekte yer almakta olup, bilgilerinizi ve üyelerinize duyurulmasını önemle rica ederim.

Saygılarımla,

Ecz.Özgür ÖZEL
Genel Sekreter

T.C.
SAĞLIK BAKANLIĞI
İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü

Sayı : B.10.0.IEG.0.73.00.17/
Konu : Eşdeğer İlaç Kullanımı

43081

18 Haziran 2009

TÜRK ECZACILARI BİRLİĞİNE

Son zamanlarda bazı hekimlerin reçetelerinde yazan ilaçların yerine eczacılar tarafından eşdeğerlerinin ikame edilmesini engelleyen tavırlar içinde oldukları, hatta bazı hekimlerin reçetelerine eşdeğer ilaç verilmemesi yolunda ibareler koydukları yolunda şikâyetler alınmaktadır.

Bilindiği üzere ilaçlar, kalite, etkililik ve güvenilirliklerini ispat etmek suretiyle ilgili mevzuat kapsamında Bakanlığımızca ruhsatlandırılmakta ve piyasaya çıktıktan sonra da kalite açısından denetlenmektedir. Eşdeğer ilaç, diğer bir deyişle jenerik ilaç, orijinal ilaçlarla aynı etkin maddeyi aynı miktarda içeren, aynı farmasötik özelliklere sahip, hasta üzerinde aynı tedaviyi sağladığı biyoeşdeğerlik çalışmalarıyla kanıtlanmış ve orijinal ilaçların koruma süreleri bittikten sonra satışa sunulan ilaçlardır. Yapılan bilimsel çalışmalarla biyoeşdeğer oldukları ispatlanmış olan ilaçların etkileri de birbirinin aynısıdır. Bakanlığımız 2002 yılından bu yana biyoeşdeğerliğini ispat etmeyen hiçbir ilaca ruhsat vermediği gibi bu tarihten önce ruhsat almış olanlardan biyoeşdeğerliğini yaptırmayanların satışına da müsaade etmemektedir. Bu itibarla eşdeğer ilaçların aynı etkiyi sağlamadığı yönünde yapılan propagandaların hiçbir bilimsel ve hukuki dayanağı yoktur.

Eşdeğer ilaçların eczacı tarafından birbiri yerine ikamesi hem bilimsel yönden hem de hukuki olarak doğrudur. Hekimlerin bunu engellemeye yönelik davranışları ise eğer etik olmayan ilişkilerden kaynaklanmıyorsa bilgisizliktendir. Bilimsel bir veriye dayanmadan bir ilacın etkisiz olduğunu iddia etmek o ilaca karşı yapılmış bir haksız saldırı olup yasalar karşısında suç sayılmaktadır. Ayrıca bu davranışlarla Bakanlığımızca ruhsatlandırılan ve belirli kriterler bakımından denetlenmekte olan ilaçların etkinliği, güvenilirliği ve kalitesi gibi konularda kamuoyu yersiz bir endişe ve tedirginliğe yönlendirilmektedir. Öte yandan eczacının mesleki hakkı olan farmasötik eşdeğer ilaç verme hakkı etik dışı müdahaleye uğramakta ve hastalar/hasta yakınları ile eczacılar karşı karşıya getirilmektedirler.

Ayrıca bugün pek çok gelişmiş ülkede, kamu maliyesinde tasarruf sağlamak amacıyla eşdeğer ilaçlara yönelik destek, bir devlet politikası haline gelmiştir. Ülkemizde de eşdeğer ilacın kullanımını artırarak kamu ilaç harcamalarında tasarruf sağlamak mümkündür. Eşdeğer ilacın desteklenmesinin diğer bir sonucu ise bu konudaki uluslararası rekabet gücümüzün artması ve ihracat potansiyelinin yükselmesidir.

Eşdeğer ilacın verilmesini engellemeye yönelik davranışlarda bulunan hekimlerin uyarılması ve ısrar edenler hakkında yasal işlem yapılması hususunda gereğini rica ederim.


Dr. Mahmut TOKAÇ
Bakan a.
Genel Müdür

DAĞTIM:
81 İl Valiliği

BİLGİ:
Türk Eczacıları Birliği
Türk Tabipleri Birliği

"HEPSERA 10 MG 30 TABLET" İSİMLİ MÜSTAHZAR

Erkim İlaç Sanayi ve Ticaret A.Ş. tarafından gönderilen 10.04.2009 tarihli yazı ile;

Şirketleri adına ruhsatlı iken 23.03.2009 tarih ve 127/16 sayı ile Gilead Sciences İlaç Ltd.Şti.'ne ruhsat devri yapılan "Hepsera 10 mg 30 Tablet" adlı ürün ile ilgili olarak ilaç dağıtım kanallarından ve eczanelerden firmalarına ulaşan bilgiler ve bu bilgileri teyit etmek amacıyla gerçekleştirilen incelemeler çerçevesinde;

- Şirketleri adına ruhsatlı tüm ürünlerde ürün güvenliğini temin etmek amacı ile kullanılan hologramlı fiyat kupürü bulunmayan ambalajların piyasada olduğunu,
- Ürün şirketleri adına ruhsatlı iken, taraflarınca ithalatı söz konusu olmayan 0808482D seri numaralı ürünlerin, başka bir firma tarafından kullanılmaması gereken barkod, ruhsat sahibi olarak şirketlerinin belirtildiği Türkçe prospektüs, şirket logoları basılı iç ve dış ambalaj ve hologramsız fiyat kupürü ile piyasada bulunduğunu tespit ettikleri ve şirketleriyle hiçbir şekilde ilgisi bulunmayan bu durum nedeniyle her türlü ürün güvenliği, idari, adli, ve oluşacak kamu zararı ile hasta, hekim, eczacı ve ecza depoları bazında ve ayrıca benzeri tüm konularda şirketlerinin sorumlu olmadığı bildirilmektedir.

Birliğimize, Gilead Sciences İlaç Ticaret Ltd.Şti. tarafından gönderilen 30.04.2009 tarihli yazıda ise;

"Hepsera 10 mg Tablet" isimli ürünün ruhsatının, 23 Mart 2009 tarihi itibariyle Erkim İlaç Sanayi ve Ticaret A.Ş.'den Şirketlerine devrildiği,

Erkim İlaç Sanayi ve Ticaret A.Ş.'ye ait olan 0808482D ve 0809334D seri No'lu, eski barkodlu ürünlerin Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün izniyle Şirketleri tarafından ithal edilerek bir müddet daha pazarda bulunmaya devam edeceği, anılan seri No'lu ve barkodlu orijinal ürünlerine ilişkin tüm sorumluluğun ruhsat sahibi olarak Şirketleri tarafından garanti edildiği,

Ürünlerinin ambalajlarının tüm yasal yükümlülükler uygun bir şekilde hazırlanarak dağıtımının Şirketlerince gerçekleştirildiği, ürünlerinde hologramlı fiyat kupürü kullanılmaması tercih etmelerinin ve eski ruhsat sahibinin isminin ve logosunun bulunmasının ürünün güvenliğine ve Şirketlerinin sorumluluğuna hanel getirmesinin düşünülemeyeceği, Şirketlerinin, Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün izin, görüş ve bilgileri çerçevesinde ürünün ithalatını ve dağıtımını gerçekleştirmeye devam etmekte olduğunu bildirmektedir.

Eski barkodun, (8699538012719) İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün web sitesi fiyat listesinde halihazırda yer aldığı gibi provizyon sisteminde yer almaya devam edecektir.

23.03.2009 tarih ve 127/16 No'lu ruhsatına sahip oldukları ürünlerinin yeni barkodunun (8698760010036) provizyon sistemine dahil edilmesi için gerekli işlemlerin ayrıca yapıldığı bildirilmektedir.

Tüm Üyelerimize Duyurulur.



**TÜRK ECZACILARI BİRLİĞİ
MERKEZ HEYETİ**

36.A.00.



29.04.2009 10:10:11

**BÖLGE ECZACI ODASI
YÖNETİM KURULU BAŞKANLIĞI'NA,**

Birliğimize, Erkim İlaç Sanayi ve Ticaret A.Ş. tarafından gönderilen 10.04.2009 tarihli yazı ile,

Şirketleri adına ruhsatlı iken 23.03.2009 tarih ve 127/16 sayı ile Gilead Sciences İlaç Ltd.Şti.'ne ruhsat devri yapılan "Hepsera 10 mg 30 Tablet" adlı ürün ile ilgili olarak ilaç dağıtım kanallarından ve eczanelerden firmalarına ulaşan bilgiler ve bu bilgileri teyit etmek amacıyla gerçekleştirilen incelemeler çerçevesinde;

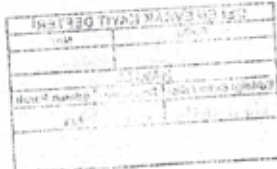
- Şirketleri adına ruhsatlı tüm ürünlerde ürün güvenliğini temin etmek amacı ile kullanılan hologramlı fiyat kupürü bulunmayan ambalajların piyasada olduğunu,
- Ürün şirketleri adına ruhsatlı iken, taraflarınca ithalatı söz konusu olmayan 0808482D seri numaralı ürünlerin, başka bir firma tarafından kullanılmaması gereken barkod, ruhsat sahibi olarak şirketlerinin belirtildiği Türkçe prospektüs, şirket logoları basılı iç ve dış ambalaj ve hologramsız fiyat kupürü ile piyasada bulunduğunu

tespit ettikleri ve şirketleriyle hiçbir şekilde ilgisi bulunmayan bu durum nedeniyle her türlü ürün güvenliği, idari, adli, ve oluşacak kamu zararı ile hasta, hekim, eczacı ve ecza depoları bazında ve ayrıca benzeri tüm konularda şirketlerinin sorumlu olmadığı bildirilmektedir.

Erkim İlaç Sanayi ve Ticaret A.Ş. tarafından ithal edilmeyen, üzerinde seri numarası ve yukarıda belirtilen tespitleri içeren dış ambalaj ile prospektüs fotokopileri ekte yer almaktadır.

Bilgilerinizi ve konunun üyelerinize duyurulmasını rica ederim.





Konu : Hepsera 10 mg Tablet – Ruhsat Devri

Erkim İlaç San. ve Tic.A.Ş.'den firmamıza Hepsera 10 mg Tablet isimli ürünün ruhsatı 23 Mart 2009 tarihi itibarıyla şirketimize devir olmuştur.

Erkim İlaç San. ve Tic.A.Ş.'ye ait olan 0808482D ve 0809334D seri no.lu eski barkodlu ürünler Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün izniyle Şirketimiz tarafından ithal edilerek bir müddet daha pazarda olmaya devam edecektir. Anılan seri no.lu ve barkodlu orijinal ürünümüze ilişkin tüm sorumluluğun ruhsat sahibi olarak Şirketimiz Gilead Sciences İlaç Tic. Ltd. Şti.'ne ait olduğunu ve ürün güvenliğinin Şirketimiz tarafından garanti edildiğini teyid ederiz.

Ürünümüzün ambalajı tüm yasal yükümlülüklere uygun bir şekilde hazırlanarak dağıtım şirketimize gerçekleştirilmiştir. Ürünümüzde hologramlı fiyat kupağı kullanılmaması tercih etmemizin ve eski ruhsat sahibinin isimini ve logosunun bulunmamasının ürünün güvenliğine ve Şirketimizin sorumluluğuna halel getirmesi düşünülemez. Şirketimiz, Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün izin, görüş ve bilgileri çerçevesinde ürünün ithalatını ve dağıtımını gerçekleştirmeye devam etmektedir.

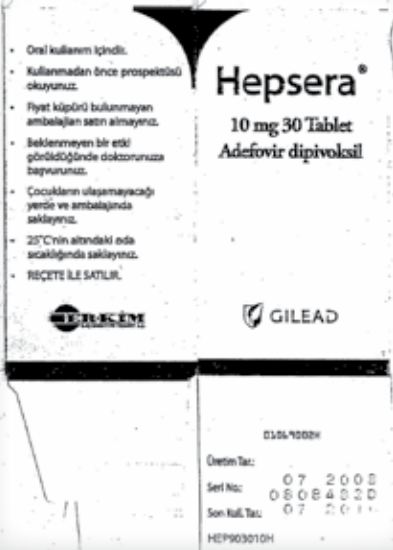
Eski barkod (8699538012719) İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün web sitesi fiyat listesinde halihazırda yer aldığı gibi provizyon sisteminde yer almaya devam edecektir.

23.03.2009 tarih ve 127/16 no.lu ruhsatına sahip olduğumuz ürünümüzün yeni barkodunun (8698760010036) provizyon sisteminde dahil edilmesi için gerekli işlemler ayrıca yapılmıştır.

Konuyu bilgilerimize arz ederiz.

Saygılarımızla,

Gilead Sciences
İlaç Ticaret Ltd. Şti.
Gilead Sciences İlaç Tic. Ltd. Şti.



Birliğimize, Gilead Sciences İlaç Ticaret Ltd.Şti. tarafından gönderilen 30.04.2009 tarihli yazı ile,

"Hepsera 10 mg Tablet" isimli ürünün ruhsatını, 23 Mart 2009 tarihi itibarıyla Erkim İlaç Sanayi ve Ticaret A.Ş.'den Şirketimize devredildiği,

Erkim İlaç Sanayi ve Ticaret A.Ş.'ye ait olan 0808482D ve 0809334D seri No'lu, eski barkodlu ürünlerin Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün izniyle Şirketleri tarafından ithal edilerek bir müddet daha pazarda bulunmaya devam edeceği, anılan seri No'lu ve barkodlu orijinal ürünlerine ilişkin tüm sorumluluğun ruhsat sahibi olarak Şirketleri tarafından garanti edildiği,

Ürünlerinin ambalajlarının tüm yasal yükümlülüklere uygun bir şekilde hazırlanarak dağıtımın Şirketlerimize gerçekleştirildiği, ürünlerinde hologramlı fiyat kupağı kullanılmaması tercih etmelerinin ve eski ruhsat sahibinin isimini ve logosunun bulunmamasının ürünün güvenliğine ve Şirketlerinin sorumluluğuna halel getirmesinin düşünülmeyeceği, Şirketlerinin, Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün izin, görüş ve bilgileri çerçevesinde ürünün ithalatını ve dağıtımını gerçekleştirmeye devam etmekte olduğu,

Eski barkodun, (8699538012719) İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün web sitesi fiyat listesinde halihazırda yer aldığı gibi provizyon sisteminde yer almaya devam edecektir.

23.03.2009 tarih ve 127/16 No.lu ruhsatına sahip olduğumuz ürünlerinin yeni barkodunun (8698760010036) provizyon sisteminde dahil edilmesi için gerekli işlemlerin ayrıca yapıldığı bildirilmektedir.

Bilgilerinizi ve konunun üyelerinize duyurulmasını rica ederim.



KONU: Ruhsatını devrettiğimiz "HEPSERA 10 mg 30 tablet" adlı preparat için piyasadan gelen bildirimlerle ilgili tespitlerimiz.

Şirketimiz adına ruhsatlı iken 23.03.2009 tarih ve 127/16 sayılı Gilead Sciences İlaç Tic.Şti.'ne ruhsat devri yapılan "Hepsera 10 mg 30 tablet" adlı ürün ile ilgili olarak ilaç dağıtım kanallarından ve eczanelerden tarafımıza ulaşan bilgiler ve bu bilgileri teyit etmek amacıyla gerçekleştirilen incelemeler çerçevesinde;

- Şirketimiz adına ruhsatlı tüm ürünlerde ürün güvenliğinin temin amacı ile kullanılan ve daha önce örneklerini bilgilerimize sunduğumuz hologramlı fiyat kupağı bulunmayan ambalajların piyasada olduğuna,
- Ürün şirketimiz adına ruhsatlı iken tarafımızca ithalatı söz konusu olmayan 0809482D seri numaralı ürünlerin başka bir firma tarafından kullanılmaması gereken barkod, ruhsat sahibi olarak şirketimizin adı geçen Türkiye prospektüsü, şirket logomuz başlı iç ve dış ambalaj ve hologramsız fiyat kupağı ile piyasada bulunduğuna,

tespit ettiğimiz ve şirketimizde hiçbir şekilde ilgili bulunmayan bu durum nedeniyle her türlü ürün güvenliği, idari, adli ve olası kamu zarar ile hasta, beklin, eczacı ve ecza deposu bazında ve ayrıca benzeri tüm konularda şirketimizin sorumlu olmadığını bilgilerinize arz ediyoruz.

Şirketimiz tarafından ithal edilmeyen üzerinde seri numarası ve yukarıda belirtmişimiz tespitleri içeren dış ambalaj ile prospektüs fotokopileri ekte takdim edilmiştir.

Gereği için tasarımlarına arz ederiz.

Saygılarımızla,

ERKİM
Sedat URBAN
Ankara Koordinatörü

EK: Türkiye dış ambalaj fotokopisi,
Türkiye prospektüs fotokopisi,

BİLGİLENDİRİLEN KURUMLAR

- T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI, İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü
- T.C. MALİYE BAKANLIĞI, Bütçe ve Mali Kontrol Genel Müdürlüğü
- T.C. SOSYAL GÜVENLİK KURUMU BAŞKANLIĞI, Genel Sağlık Sigortası Genel Müdürlüğü

TÜRK ECZACILARI BİRLİĞİ

Birliğimize, Erkim İlaç Sanayi ve Ticaret A.Ş. tarafından gönderilen 10.04.2009 tarihli yazı ile,

Şirketleri adına ruhsatlı iken 23.03.2009 tarih ve 127/16 sayılı Gilead Sciences İlaç Tic.Şti.'ne ruhsat devri yapılan "Hepsera 10 mg 30 Tablet" adlı ürün ile ilgili olarak ilaç dağıtım kanallarından ve eczanelerden tarafımıza ulaşan bilgiler ve bu bilgileri teyit etmek amacıyla gerçekleştirilen incelemeler çerçevesinde;

- Şirketleri adına ruhsatlı tüm ürünlerde ürün güvenliğinin temin etmek amacı ile kullanılan hologramlı fiyat kupağı bulunmayan ambalajların piyasada olduğuna,
- Ürün şirketleri adına ruhsatlı iken, tarafımızca ithalatı söz konusu olmayan 0808482D seri numaralı ürünlerin, başka bir firma tarafından kullanılmaması gereken barkod, ruhsat sahibi olarak şirketlerinin belirtildiği Türkiye prospektüsü, şirket logoları başlı iç ve dış ambalaj ve hologramsız fiyat kupağı ile piyasada bulunduğuna

tespit emikleri ve şirketleriyle hiçbir şekilde ilgili bulunmayan bu durum nedeniyle her türlü ürün güvenliği, idari, adli, ve olası kamu zarar ile hasta, beklin, eczacı ve ecza deposu bazında ve ayrıca benzeri tüm konularda şirketlerinin sorumlu olmadığını bildirilmektedir.

Erkim İlaç Sanayi ve Ticaret A.Ş. tarafından ithal edilmeyen, üzerinde seri numarası ve yukarıda belirtilen tespitleri içeren dış ambalaj ile prospektüs fotokopileri ekte arz etmektedir.

Bilgilerinizi ve konunun üyelerinize duyurulmasını rica ederim.



KIRMIZI REÇETEYE TABİ İLAÇLARIN TEMİN EDİLMESİ

36.A.00.005251 / 20.04.2009

BÖLGE ECZACI ODASI
YÖNETİM KURULU BAŞKANLIĞI'NA,

T.C.Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü tarafından yayımlanan yazı ekte iletilmekte olup, 31.12.2008 tarih, 27097 (7.Mükerrer) sayılı Resmi Gazete'de yayımlanan 2008 Yılı Sosyal Güvenlik Kurumu Sağlık Uygulama Tebliği'nde Değişiklik Yapılmasına Dair Tebliğ'in 12.8 Güvenlik ve Endikasyon Formu ile Uyuşturucu ve Psikotrop İlaçlar başlıklı maddesinin son fıkrasında yer alan ".....uyuşturucu ve psikotrop ilaçların reçeteye yazılacak maksimum dozları ve varsa rapor süreleri konusunda Sağlık Bakanlığınca belirlenen kurallara uyulacaktır." hükmüne göre, kırmızı reçeteye tabi ilaçların ister eczanelerden para ile temin edilmesi isterse kurumlar tarafından geri ödemesi yapılması durumlarında Sağlık Bakanlığı'nın ilgili genelgelerinin ve rapor sürelerinin geçerli olduğu; aksi davranışta bulunan eczane ve doktorlar hakkında işlem yapılması gerektiği bildirilmektedir.

Bu nedenle; yukarıda belirtilen hususlar ile ilgili olarak 2007 yılı Tedavi Yardımına İlişkin Uygulama Tebliği ile Bakanlığın konuyla ilgili Genelgelerinin uygulanmasında karşılaşılan sıkıntıların kaldırılması; kamu yararı ve kamu sağlığı bakımından meydana gelebilecek mağduriyetleri önlemek üzere İl Sağlık Müdürlüklerine gönderilen ilgede kayıtlı 06.08.2007 tarih, 042854 sayılı yazının geçerliliğinin kalmadığı belirtilmektedir.

İlgide kayıtlı yazıda ise 2007 yılı Tedavi Yardımına İlişkin Uygulama Tebliği'nin Ek-2/C Ayaktan Tedavide Sağlık Kurulu Raporu ile Verilebilecek İlaçlar Listesi'nde yer alan ilaçlar arasında, Fentanil Transdermal TTS ile Metil Fentanyl HCl içeren ilaçlar ve Fentanil Sitrat'ın oral ve pastil formları da bulunduğu, söz konusu uygulamanın sadece geri ödemesi yapılacak kırmızı reçeteleri kapsamakta olduğu ve bu ilaçların geri ödemesinin yapılmayıp hasta tarafından eczanelerden kırmızı reçete karşılığında para ile temin edildiği durumlarda Sağlık Bakanlığı genelgelerinde belirtilen hususların geçerli olduğu ifade edilmektedir.

Bilgilerinizi ve konunun üyeleri-nize duyurulmasını rica ederim.

Saygılarımla,

Ecz.Hilmi ŞENER
Genel Sekreter



T.C.
SAĞLIK BAKANLIĞI
İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü

Sayı : B.10.0.IEG.0.12.00.13-335.99
Konu: Kırmızı Reçete uyarıları hak.

ANKARA

.....VALİLİĞİNE
(İl Sağlık Müdürlüğü)

İlgi: 06/08/2007 tarih ve 042854 sayılı yazımız.

Bilindiği üzere; hasta tedavisinde ihtiyaç duyulan uyuşturucu / psikotrop madde ve müstahzarlarının, kontrollü kullanımını sağlamak; diğer bir deyişle amaç dışı kullanılarak suiistimalini önlemek amacı ile Bakanlığımızca; uyuşturucu madde ve müstahzarları için **Kırmızı Reçete** uygulamasına geçilmiştir.

Bakanlığımızca çeşitli tarihlerde çıkarılan **genelgeler** ile kırmızı reçete kapsamına alınan uyuşturucu ilaçların reçetelenmesi sırasında yazılabilecek maksimal dozları ile bu reçeteleri yazabilecek uzmanlık dalları belirlenmiştir.

2008 Yılı Sosyal Güvenlik Kurumu Sağlık Uygulama Tebliğinde Değişiklik Yapılmasına Dair Tebliğ 31/12/2008 tarih ve 27097 (7. mükerrer) sayılı Resmi Gazete'de yayımlanarak yürürlüğe girmiştir.

Söz konusu Tebliğ'in "**12.8 Güvenlik ve Endikasyon Formu ile Uyuşturucu ve Psikotrop İlaçlar**" başlıklı fıkrası ,

".....uyuşturucu ve psikotrop ilaçların reçeteye yazılacak maksimum dozları ve varsa rapor süreleri konusunda Sağlık Bakanlığınca belirlenen kurallara uyulacaktır." hükmünde olup, kırmızı reçeteye tabi ilaçların ister eczanelerden para ile temin edilmesi isterse kurumlar tarafından geri ödemesi yapılması durumunda Bakanlığımız ilgili genelgelerinin ve rapor sürelerinin geçerli olduğu aksi davranışta bulunan eczane ve doktorlar hakkında işlem yapılması gerekmektedir.

Bu nedenle; yukarıda belirtilen hususlar ile ilgili olarak 2007 yılı Tedavi Yardımına İlişkin Uygulama Tebliği ile Bakanlığımız Genelgelerinin uygulanmasında karşılaşılan sıkıntıların kaldırılması; kamu yararı ve kamu sağlığı bakımından meydana gelebilecek mağduriyetleri önlemek üzere İl Sağlık Müdürlüklerine gönderilen ilgede kayıtlı yazımızın geçerliliği kalmamıştır.

Konunun iliniz dâhilindeki tüm sağlık kurum ve kuruluşlarına, serbest hekim, veteriner hekim, diş hekimi ve eczanelere duyurulmasını önemle rica ederim.

Dr. Hanefi ÖZBEK
Bakan a.
Genel Müdür Yardımcısı

İTS KAPSAMINDA PİYASAYA VERİLEN BAYER ÜRÜNLERİ

İTS Kapsamında piyasaya verilen Bayer Türk Kimya Sanayi Ltd. Sti. ürünlerinin isimleri ve seri no bilgileri hakkında TEB duyurusu ve ilgili firma yazıları ektedir.
Bilgilerinizi rica ederim.



TÜRK ECZACILARI BİRLİĞİ
MERKEZ HEYETİ



36.A.00.00.5526

11.05.2009

BÖLGE ECZACI ODASI
YÖNETİM KURULU BAŞKANLIĞINA,

İlaç Takip Sistemi kapsamında, 01.01.2009 tarihi itibarıyla piyasaya karekodlu ürün veren firmalardan Bayer Türk Kimya Sanayi Ltd. Şti. tarafından Bildirginize gönderilen 29.04.2009 tarihli, CS-21/1/09 sayılı ve 04.05.2009 tarihli, ET-220/09 sayılı yazılar ile;

İlaç Takip Sistemi kapsamında, Bayer Türk Kimya Sanayi Ltd. Şti. tarafından; "Pantpas IV Flk.", "Yasmin Film Kaplı Tablet", "Androcur 100mg 30 Tablet", "Ultravist 300, 100ml", "Magnevist 15ml", "Magnevist 15ml", "Fludara Flakon 50mg 5 Flakon", "Levitra 20mg Film Kaplı Tablet / 2 Tab.", "Ciproxin Enfüzyon 200mg/100ml i.v. İnfüzyon Solüsyonu", "Levitra 10mg Film Kaplı Tablet", "Pantpas 40mg Enterik Kaplı Tablet / 30 Tab.", "Levitra 20mg Film Kaplı Tablet / 4 Tab." ve "Nimotop 10mg/50ml İnfüzyon Çözeltisi" isimli ürünlerinin karekod barkod basılmak üzere dizayn edilmiş pekkilimli ambalajlarla sevkiyatına yapıldığı,

Ancak T.C. Sosyal Güvenlik Kurumu Başkanlığı Genel Sağlık Sigortası Genel Müdürlüğü ilaç ve Tıbbi Malzeme Stoklama ve Ödemeleri Daire Başkanlığı tarafından gönderilen 04.02.2009 tarihli yazı ile, üzerinde ürün barkodu bulunan ilaçların bu barkod ile birlikte ilacın adını içeren kısmında da yer aldığı firma tarafından uygulanan stajraj etiketi veya kılavuz pekkilinde etiketin mikerrer faturalama ve diğer olumsuzluklara inerken verilecek şekilde reçeteye eklenerek Kuruma fatura edilmesi halinde, reçete incelemelerinde yapılacak incelemeler konusunda bedelinizin ödemesi ile ilgili düzenleme yapılmış tarihin,

Bayer Türk Kimya Sanayi Ltd. Şti. tarafından;

- "Pantpas IV Enj. Toz İp. Flk." isimli ürün için, Parti No: "111825", 33.120 Adet
Parti No: "384116", 75.203 Adet
Parti No: "384126", 75.441 Adet
Parti No: "384136", 50.898 Adet
- "Yasmin Film Kaplı Tablet" isimli ürün için, Parti No: "84168B", 109.320 Adet
Parti No: "84174A", 49.490 Adet
Parti No: "84175A", 101.190 Adet
- "Androcur 100mg 30 Tablet" isimli ürün için, Parti No: "84006A", 3010 Adet
- "Ultravist 300, 100ml" isimli ürün için, Parti No: "84795A", 14.585 Adet
Parti No: "91799D", 10.530 Adet
- "Magnevist 15ml" isimli ürün için, Parti No: "84516M", 2.020 Adet
- "Magnevist 15ml" isimli ürün için, Parti No: "83043P", 3.494 Adet
- "Fludara Flakon 50mg 5 Flakon" isimli ürün için, Parti No: "82310P", 304 Adet
- "Levitra 20mg 2 Tab." isimli ürün için, Parti No: "BXF81J1", 11.520 Adet
- "Ciproxin 200mg/100ml i.v. İnfüzyon Solüsyonu" isimli ürün için, Parti No: "BXF79E1", 3.829 Adet
Parti No: "BXF80N1", 7.987 Adet
- "Levitra 10mg Film Kaplı Tab" isimli ürün için, Parti No: "BXF81R1", 7.674 Adet
- "Pantpas 40mg 30 Enterik Tab." isimli ürün için, Parti No: "114182", 16.200 Adet
- "Levitra 20mg 4 Tab." isimli ürün için, Parti No: "BXF81S1", 19.200 Adet
- "Nimotop 10mg/50ml İnfüzyon Çöz." isimli ürün için, Parti No: "KP05JC9", 2.160 Adet

Seri numaralı ürünlerinizin, uygulama kapsamında, fiyat kılavuzuna yerleştirilen bir etiket uygulanarak piyasaya sürüldüğü bildirilmektedir.

Bilgilerinizi ve konuların ivedilikle beyelerinize duyurulmasını rica ederim.

HealthCare
Bayer Schering Pharma

TÜRK ECZACILARI
BİRLİĞİ (TEB)
ANKARA

İstanbul, 04.05.2009
Ref. No: ET-220/09

Konu : Kupürsüz ilaç ambalajları
İlgili : T.C. Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) Başkanlığı'nın 06.02.2009 tarihli ve B.13.2.SGK.0.11.03.05-390-2228454 sayılı yazısı

Karekod uygulamasına hazır şekilde olup fiyat kupürü bulundurmamayan ambalajlı ürünlerimizin eczanelerde hastalara verilebilmesi ve SGK tarafından geri ödenebilmesi için Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün 23/01/2009 tarih - 004597 sayılı ve 29/01/2009 tarih - 7142 sayılı yazılarına istinaden ürünlerimiz, ambalajlarına karekod basılmaksızın kupür şeklinde bir etiket uygulanarak piyasaya verilmektedir.

SGK'nın ilgili yazısına istinaden yukarıda belirtildiği şekilde piyasaya verilen ürünlerin parti numaraları ve ambalaj örnekleri SGK ile eşzamanlı olarak ekte tarafınıza da takdim edilmektedir.

Saygılarımızla bilgilerimize arz ederiz.

BAYER TÜRK
Kimya San. Ltd. Şti.

y. *[Signature]*
Banu Çiftçi Ova
Ruhsatlandırma Müdürü

[Signature]
Elif Turan
Ruhsatlandırma Uzmanı

Bayer Türk Kimya San. Ltd. Şti.
Çakmak Mahallesi No: 53
34770 Ümraniye İstanbul
Turkey

Phone : +90 216 528 3500
Fax :
General Medicine : +90 216 528 3715
Specialty Medicine : +90 216 528 3903
Women's Healthcare : +90 216 528 3904
Diagnostic Imaging : +90 216 528 3712
Medical Affairs : +90 216 528 3740
Regulatory Affairs : +90 216 528 3740

www.bayer.com.tr

ÜRÜN ADI	PARTİ NO	MİKTAR	FİYAT KUPÜRÜ UYGULAMASI (FİYAT KUPÜRÜ ETİKETİ YA DA SÜRSAJ UYGULAMASI)
Levitra 20 mg Film Kaplı Tablet / 2 tab.	BXF81J1	11520	Fiyat kupürü etiketi
Ciproxin Enfüzyon 200 mg / 100 ml i.v. İnfüzyon Solüsyonu	BXF79E1	3829	Fiyat kupürü etiketi
Ciproxin Enfüzyon 200 mg / 100 ml i.v. İnfüzyon Solüsyonu	BXF80N1	7987	Fiyat kupürü etiketi
Levitra 10 mg Film Kaplı Tablet	BXF81R1	7674	Fiyat kupürü etiketi
Pantpas 40 mg Enterik Kaplı Tablet / 30 tab.	114182	16200	Fiyat kupürü etiketi
Levitra 20 mg Film Kaplı Tablet / 4 tab.	BXF81S1	19200	Fiyat kupürü etiketi
Nimotop 10 mg / 50 ml İnfüzyon Çözeltisi	KP05JC9	2160	Fiyat kupürü etiketi
Pantpas i.v. 40 mg Enjeksiyonluk Toz İçeren Flakon	384136	50898	Fiyat kupürü etiketi

İTS KAPSAMINDA PIYASAYA VERİLEN LIBA LABARATUARLARI A.Ş ÜRÜNLERİ

İlaç Takip Sistemi kapsamında piyasaya verilen Liba Labaratuarları A.Ş ürünlerinin listesi ve seri no'ları hakkındaki TEB duyurusu ektedir.

Bilgilerinizi rica ederim.



**TÜRK ECZACILARI BİRLİĞİ
MERKEZ HEYETİ**



36.A.00.00.5820

10.06.2009

BÖLGE ECZACI ODASI
YÖNETİM KURULU BAŞKANLIĞI'NA,

İlaç Takip Sistemi kapsamında, 01.01.2009 tarihi itibarıyla piyasaya karekodlu ürün veren firmalardan Liba Labaratuarları A.Ş. tarafından Birliğimize gönderilen 30.04.2009 tarihli yazı ile;

İlaç Takip Sistemi kapsamında, Liba Labaratuarları A.Ş. tarafından; "Aldolan 5 Amp.", "Convulex 500mg Kapsül", "Convulex 300mg CR Tab.", "Convulex 500mg CR Tab.", "Convulex Şurup", "Karbalex 300mg Retard Tablet", "Karbalex 600mg Retard Tablet", "Thilo Tears SE", "Carboplatin Ebewe 150mg/15ml Flakon", "Carboplatin Ebewe 450mg/45ml Flakon", "Carboplatin Ebewe 50mg/5ml Flakon", "Cisplatin Ebewe 100mg/100ml Flakon", "Cisplatin Ebewe 10mg/20ml Flakon", "Cisplatin Ebewe 50mg/100ml Flakon", "Ebetaxel 150mg/25ml Flakon", "Epirubicin Ebewe 50mg/25ml Flakon", "Etoposid Ebewe 50mg/2.5ml Flakon", "Kalsiyumfolinat Ebewe 100mg/10ml Flakon", "Methotrexat Ebewe 500mg/5ml Flakon", "Oxebewe 50mg/10ml Flakon", ve "Oxebewe 100mg/20ml Flakon" karekod barkod basılmak üzere dizayn edilmiş şekildeki ambalajlarla;

Ancak T.C Sosyal Güvenlik Kurumu Başkanlığı Genel Sağlık ve Tıbbi Malzeme Sözleşme ve Ödemeleri Daire Başkanlığı tarafından yazı ile, üzerinde ürün barkodu bulunan ilaçların bu barkod ile birlik yer aldığı firma tarafından uygulanan sürşarj etiketi veya küpür şeklinde diğer olumsuzluklara imkan vermeyecek şekilde reçeteye eklenmesi halinde, reçete inceleme birimlerince yapılacak incelemeler sonucunda düzenleme yapılması üzerine,

Liba Labaratuarları A.Ş. tarafından ekte listeli ürünlerinin yerine geçen bir etiket uygulanarak piyasaya sürüldüğü bildirmektedir.

Bilgilerinizi ve konunun ivedilikle üyelerinize duyurulmasını;

ÜRÜN ADI	SERİ NO	SATIŞ ADEDİ	YAPILAN İŞLEM
ALDOLAN 5 AMPUL	280474	1240	Fiyat küpürü etiketi yapılmıdır.
CONVULEX 500 MG KAPSÜL	8.05.285236	724	Fiyat küpürü etiketi yapılmıdır.
CONVULEX 300 MG CR TABLET	08.11.285297	3773	Fiyat küpürü etiketi yapılmıdır.
CONVULEX 300 MG CR TABLET	9.01.295014	677	Fiyat küpürü etiketi yapılmıdır.
CONVULEX 500 MG CR TABLET	295020	4948	Fiyat küpürü etiketi yapılmıdır.
CONVULEX 500 MG CR TABLET	295021	5639	Fiyat küpürü etiketi yapılmıdır.
CONVULEX SURUP	8.12.280554	3745	Fiyat küpürü etiketi yapılmıdır.
CONVULEX SURUP	8.12.280580	1122	Fiyat küpürü etiketi yapılmıdır.
CONVULEX SURUP	9.02.290037	8273	Fiyat küpürü etiketi yapılmıdır.
CONVULEX SURUP	9.02.290038	14302	Fiyat küpürü etiketi yapılmıdır.
CONVULEX SURUP	9.02.290077	2557	Fiyat küpürü etiketi yapılmıdır.
KARBALLEX 300 MG RETARD TABLET	9.01.295005	8575	Fiyat küpürü etiketi yapılmıdır.
KARBALLEX 600 MG RETARD TABLET	9.01.295009	531	Fiyat küpürü etiketi yapılmıdır.
THILO TEARS SE	80429F	7416	Fiyat küpürü etiketi yapılmıdır.
CARBOPLATIN EBewe 150 MG/15 ML FLAKON	82895204	70	Fiyat küpürü etiketi yapılmıdır.
CARBOPLATIN EBewe 450 MG/45 ML FLAKON	92150004	440	Fiyat küpürü etiketi yapılmıdır.
CARBOPLATIN EBewe 50 MG/5 ML FLAKON	82648111	1473	Fiyat küpürü etiketi yapılmıdır.
CISPLATIN EBewe 100 MG/100 ML FLAKON	82554101	221	Fiyat küpürü etiketi yapılmıdır.
CISPLATIN EBewe 100 MG/100 ML FLAKON	92048506	760	Fiyat küpürü etiketi yapılmıdır.
CISPLATIN EBewe 10 MG/20 ML FLAKON	82779808	3115	Fiyat küpürü etiketi yapılmıdır.
CISPLATIN EBewe 50 MG/100 ML FLAKON	82495804	1460	Fiyat küpürü etiketi yapılmıdır.
EBETAXEL 150 MG/25 ML FLAKON	82625109	602	Fiyat küpürü etiketi yapılmıdır.
EPIRUBICIN EBewe 50 MG/25 ML FLAKON	82965308	323	Fiyat küpürü etiketi yapılmıdır.
EPIRUBICIN EBewe 50 MG/25 ML FLAKON	83015305	525	Fiyat küpürü etiketi yapılmıdır.
ETOPOSID EBewe 50 MG/2,5 ML FLAKON	82644404	500	Fiyat küpürü etiketi yapılmıdır.
ETOPOSID EBewe 50 MG/2,5 ML FLAKON	82638810	151	Fiyat küpürü etiketi yapılmıdır.
KALSIYUMFOLINAT EBewe 100MG/10ML FLAKON	81055206	2348	Fiyat küpürü etiketi yapılmıdır.
METHOTREXAT EBewe 500 MG/5 ML FLAKON	82834207	1325	Fiyat küpürü etiketi yapılmıdır.
OXEBEWE 50 MG/10 ML FLAKON	92029501	274	Fiyat küpürü etiketi yapılmıdır.
OXEBEWE 100 MG/20 ML FLAKON	92029701	303	Fiyat küpürü etiketi yapılmıdır.
OXEBEWE 100 MG/20 ML FLAKON	92187001	95	Fiyat küpürü etiketi yapılmıdır.
OXEBEWE 100 MG/20 ML FLAKON	92224701	58	Fiyat küpürü etiketi yapılmıdır.

İTS KAPSAMINDA PİYASAYA VERİLEN LIBA LAB. ÜRÜNLERİ HAKKINDA



**TÜRK ECZACILARI BİRLİĞİ
MERKEZ HEYETİ**

36.A.00.5821

10.06.2009

**BÖLGE ECZACI ODASI
YÖNETİM KURULU BAŞKANLIĞI'NA,**

İlaç Takip Sistemi kapsamında, 01.01.2009 tarihi itibarıyla piyasaya karekodlu ürün veren firmalardan **Sandoz İlaç Sanayi ve Ticaret A.Ş.** tarafından Birliğimize gönderilen 26.05.2009 tarihli yazı ile;

İlaç Takip Sistemi kapsamında **Sandoz İlaç Sanayi ve Ticaret A.Ş.** tarafından; "Amoksilav BID 625mg Film Tablet", "Amoksilav BID 1000mg Film Tablet", "Edicin 1g IV İnfüzyon İçin Liyofilize Toz İçeren Flakon", "Edicin 0.5g IV İnfüzyon İçin Liyofilize Toz İçeren Flakon" ve "Saneloc 50mg Değiştirilmiş Salımlı Tablet" isimli ürünlerinin, karekod barkod basılmak üzere dizayn edilmiş şekildeki ambalajlarla sevkiyatının yapıldığı,

Ancak T.C Sosyal Güvenlik Kurumu Başkanlığı Genel Sağlık Sigortası Genel Müdürlüğü İlaç ve Tıbbi Malzeme Sözleşme ve Ödemeleri Daire Başkanlığı tarafından gönderilen 04.02.2009 tarihli yazı ile, üzerinde ürün barkodu bulunan ilaçların bu barkod ile birlikte ilacın adını içeren kısmının da yer aldığı firma tarafından uygulanan şirşarj etiketi veya ktpür şeklinde etiketin mükerrer faturalama ve diğer olumsuzluklara imkan vermeyecek şekilde reçeteye eklenerek Kuruma fatura edilmesi halinde, reçete inceleme birimlerinde yapılacak incelemeler sonucunda bedellerinin ödenmesi ile ilgili düzenleme yapılması üzerine,

Sandoz İlaç Sanayi ve Ticaret A.Ş. tarafından;

- "Amoksilav BID 625mg Film Tablet" isimli ürün için,

Seri No: "AG1557", Mamul Kodu: 980045, 33.080 Adet
Seri No: "AG1558", Mamul Kodu: 980045, 69.185 Adet
Seri No: "AG1559", Mamul Kodu: 980045, 68.235 Adet
Seri No: "AG1560", Mamul Kodu: 980045, 6.865 Adet

- "Amoksilav BID 1000mg Film Tablet" isimli ürün için,

Seri No: "AG6220", Mamul Kodu: 904554, 19.179 Adet
Seri No: "AG6221", Mamul Kodu: 904554, 18.368 Adet
Seri No: "AG6223", Mamul Kodu: 904554, 19.260 Adet
Seri No: "AG6224", Mamul Kodu: 904554, 19.154 Adet

Seri No: "AG6225", Mamul Kodu: 904554, 19.175 Adet
Seri No: "AG6226", Mamul Kodu: 904554, 19.426 Adet
Seri No: "AG6227", Mamul Kodu: 904554, 19.188 Adet
Seri No: "AG6228", Mamul Kodu: 904554, 19.291 Adet
Seri No: "AG6229", Mamul Kodu: 904554, 19.083 Adet
Seri No: "AG6230", Mamul Kodu: 904554, 19.312 Adet

- "Edicin 1g IV İnfüzyon İçin Liyofilize Toz İçeren Flakon" isimli ürün için,

Seri No: "AG6876", Mamul Kodu: 988332, 8.878 Adet

- "Edicin 0.5g IV İnfüzyon İçin Liyofilize Toz İçeren Flakon" isimli ürün için,

Seri No: "AG1436", Mamul Kodu: 988359, 17.921 Adet
Seri No: "AG1437", Mamul Kodu: 988359, 17.364 Adet
Seri No: "AG1438", Mamul Kodu: 988359, 17.980 Adet

- "Saneloc 50mg Değiştirilmiş Salımlı Tablet" isimli ürün için,

Seri No: "9B6312", Mamul Kodu: 44018748, 29.593 Adet
Seri No: "9B6314", Mamul Kodu: 44018748, 37.800 Adet
Seri No: "9B6315", Mamul Kodu: 44018748, 37.834 Adet
Seri No: "9B6318", Mamul Kodu: 44018748, 23.021 Adet

Seri numaralı ürünlerinin, uygulama kapsamında, fiyat ktpürü yerine geçen bir etiket uygulanarak piyasaya sürüldüğü bildirilmiştir.

Bilgilerinizi ve konunun ivedilikle üyelerinize duyurulmasını rica ederim.



**TÜRK ECZACILARI BİRLİĞİ
MERKEZ HEYETİ**



36.A.00.00.5529

11.05.2009

**BÖLGE ECZACI ODASI
YÖNETİM KURULU BAŞKANLIĞI'NA,**

İlaç Takip Sistemi kapsamında, 01.01.2009 tarihi itibarıyla piyasaya karekodlu ürün veren firmalardan **Liba Laboratuvarları A.Ş.** tarafından Birliğimize gönderilen 30.04.2009 tarihli yazı ile;

İlaç Takip Sistemi kapsamında, **Liba Laboratuvarları A.Ş.** tarafından; "Convulex CR 500mg Tab.", "Convulex CR 300mg Tab.", "Convulex Şurup", "Thilo Tears SE Jel", "Convulex 500mg Kapsül", "Karbalex Retard 300mg Kapsül", "Carboplatin Ebewe 50mg/5ml", "Cisplatin Ebewe 10mg/20ml", "Cisplatin Ebewe 50mg/100ml", "Cisplatin Ebewe 100mg/100ml", "Kalsiyumfolinat Ebewe 100mg/10ml", "Etoposid Ebewe 50mg/2.5ml", "Methotrexat 500mg/5ml", "Ebetaxel 150mg/25ml", "Oxebewe 50mg/10ml", ve "Oxebewe 100mg/20ml" isimli ürünlerinin karekod barkod basılmak üzere dizayn edilmiş şekildeki ambalajlarla sevkiyatının yapıldığı,

Ancak T.C Sosyal Güvenlik Kurumu Başkanlığı Genel Sağlık Sigortası Genel Müdürlüğü İlaç ve Tıbbi Malzeme Sözleşme ve Ödemeleri Daire Başkanlığı tarafından gönderilen 04.02.2009 tarihli yazı ile, üzerinde ürün barkodu bulunan ilaçların bu barkod ile birlikte ilacın adını içeren kısmının da yer aldığı firma tarafından uygulanan şirşarj etiketi veya ktpür şeklinde etiketin mükerrer faturalama ve diğer olumsuzluklara imkan vermeyecek şekilde reçeteye eklenerek Kuruma fatura edilmesi halinde, reçete inceleme birimlerinde yapılacak incelemeler sonucunda bedellerinin ödenmesi ile ilgili düzenleme yapılması üzerine,

Liba Laboratuvarları A.Ş. tarafından ekte listeli ürünlerinin, ürün ambalajına uygulanacak yine seri numaraları yazı ekinde bildirilen şirşarj etiketleri, inkjet baskı ile oluşturulmuş fiyat ktpürü veya fiyat ktpürü yerine geçen bir etiket uygulanarak piyasaya sürüldüğü bildirilmektedir.

Bilgilerinizi ve konunun ivedilikle üyelerinize duyurulmasını rica ederim.



Eki: 1 dosya (44 sayfa)
ESY

İTS KAPSAMINDA PİYASAYA VERİLEN SANDOZ ÜRÜNLERİ

İlaç Takip Sistemi kapsamında piyasaya verilen Sandoz İlaç San. ve Tic. A.Ş ürünlerinin listesi ve seri no'ları hakkındaki TEB duyurusu ektedir. Bilgilerinizi rica ederim.

İTS UYGULAMASI KAPSAMINDA PİYASAYA VERİLEN WYETH ÜRÜNLERİ

İTS kapsamında piyasaya verilen Wyeth İlaçları A.Ş. ürünleri ve seri no bilgileri hakkındaki TEB duyurusu ektedir.

Bilgilerinizi rica ederim.



**TÜRK ECZACILARI BİRLİĞİ
MERKEZ HEYETİ**



36.A.00.5583

20.05.2009

BÖLGE ECZACI ODASI
YÖNETİM KURULU BAŞKANLIĞINA,

İlaç Takip Sistemi kapsamında, 01.01.2009 tarihi itibarıyla piyasaya karekodlu ürün veren firmalardan Wyeth İlaçları A.Ş. tarafından Birliğimize gönderilen 08.05.2009 tarihli, REF-RA-0671, REF-RA-0673, REF-RA-0675, REF-RA-0677, REF-RA-0679, REF-RA-0681, REF-RA-0690, REF-RA-0692 ve REF-RA-0694 sayılı yazılar ile;

İlaç Takip Sistemi kapsamında, Wyeth İlaçları A.Ş. tarafından piyasaya sürülen ve elle ulaşan "Advil Liquid-Gels 200mg 20 Kapsül", "Efixor XR 150mg Mikropellet 25mg Flakon", "Rapamune 1mg Kaph 100 Tablet", "Liyofilize Toz İçeren Flakon", "Prevenar 0.5ml IM Enjeksiyon İçeren Kullanıma Hazır Enjektör", "Efixor XR 37.5mg Mikropellet 14 Kapsül", "Tazocin EF 4.5g IV/İnfüzyon Liyofilize Toz İçeren Flakon" ürünlerinin piyasaya basılmak üzere dizayn edilmiş şekildeki ambalajlarla sevk edilmiş olduğunu;

Ancak T.C Sosyal Güvenlik Kurumu Başkanlığı tarafından gönderilen 04.02.2009 tarihli yazı ile, üzerinde ürün bilgileri bulunan ve birlikte ilacın adını içeren kısmının da yer aldığı firma tarafından hazırlanan veya küpür şeklinde etiketin mükerrer faturalama ve diğer bilgilerin de bu şekilde reçeteye eklenerek Kuruma fatura edilmesi hususunda yapılacak incelemeler sonucunda bedellerinin ödenmesi hususunda;



**TÜRK ECZACILARI BİRLİĞİ
MERKEZ HEYETİ**



Wyeth İlaçları A.Ş. tarafından:

- "Advil Liquid-Gels 200mg 20 Kapsül" isimli ürün için, Seri No: "9GD001"
- "Efixor XR 75mg Mikropellet Kapsül (28 Kapsül)" isimli ürün için, Seri No: "D48868", "D71014", "D58406"
- "Efixor XR 150mg Mikropellet Kapsül (28 Kapsül)" isimli ürün için, Seri No: "D56515"
- "Enbrel 25mg Flakon" isimli ürün için, Seri No: "37700"
- "Rapamune 1mg Kaph 100 Tablet" isimli ürün için, Seri No: "D51420"
- "Tazocin EF 2.25g IV/İnfüzyon Liyofilize Toz İçeren Flakon" isimli ürün için, Seri No: "AEMB/21"
- "Prevenar 0.5ml IM Enjeksiyon İçeren Süspansiyon İçeren Kullanıma Hazır Enjektör" isimli ürün için, Seri No: "D75989"
- "Efixor XR 37.5mg Mikropellet (14 Kapsül)" isimli ürün için, Seri No: "D45372"
- "Tazocin EF 4.5g IV/İnfüzyon Liyofilize Toz İçeren Flakon" isimli ürün için, Seri No: "AEME/11", "AENR/11", "AENR/21", "AELU/21", "AEL4/21"

Seri numaralı ürünlerinin, uygulama kapsamında, fiyat küpürü yerine geçen bir etiket uygulanarak piyasaya sürüldüğü bildirilmiştir.

Bilgilerinizi ve konunun ivedilikle ilyelerinize duyurulmasını rica ederim.



ESY

Ayrıntılı bilgi için: *Üzm.Ecz.Esra S.Yanturalı (Tel No: 0312 409 81 00 /8151 Direkt: 0312 409 81 51)*

AKTAR, BAHARATÇI VB. DÜKKANLAR HAKKINDA GENELGE

36.A.00.005899 / 18.06.2009

BÖLGE ECZACI ODASI YÖNETİM KURULU BAŞKANLIĞI'NA,

Bilindiği gibi Türk Eczacıları Birliği Merkez Heyeti ve ilgili komisyonları tarafından, aktar, baharatçı ve benzeri dükkanlarda, ilaç niteliği olan bitki ve droglar, anorganik/organik madde, bitkisel çay ve karışımların eğitimi olmayan kişiler tarafından hiçbir denetime tabi olmaksızın satılması; bu kişilerin ticari çıkarları doğrultusunda hastaları yanlış yönlendirerek halk sağlığını tehdit etmesi, bu dükkanlarda satışı yapılan ürünlerin uygun olmayan saklama koşullarında hijyen kurallarını gözetmeksizin muhafaza edilmesi, hatta halka satılması kesinlikle yasak olan maddelerin satışının yapılması sonucunda toplum sağlığının tehdit edildiği konusunda T.C.Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü nezdinde çalışmalar yürütülmektedir.

Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün resmi internet sitesinde 5777 sayılı Daimi Genelgesi tekrar duyurulmuştur. Anılan genelge yazımız ekinde bilgilerinize sunulmaktadır.

Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğünce, aktar, baharatçı v.b. dükkanların bir disiplin altına alınması amacını taşıyan tedbirlerin yer aldığı Genelgenin gereğinin yerine getirilmesi için konunun tarafınızca yakından takip edilmesi ve bu Genelgeye uygun olmayan durumların önlenmesini teminen İl Sağlık Müdürlüklerine resmi başvuruda bulunulması; yapılan başvurulardan sonuç alınamaması durumunda konudan Birliğimizin derhal haberdar edilmesini rica ederim.

Saygılarımla,
Ecz.Özgür ÖZEL / Genel Sekreter

T.C.
SAĞLIK ve SOSYAL YARDIM
BAKANLIĞI
İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü

Konu: Aktarlar, Baharatçılar ve Benzeri Dükkanlar Hk.
Sayı: 5777

.....VALİLİĞİNE

Aktar, baharatçı ve benzeri dükkanlarda pek çok bitkisel madde satılmakta, bu bitkisel maddeler eczacılık mesleği ile ilgili olmayan kişiler tarafından (Aktar, baharatçı,v.b.) değişik hastalıklara karşı tavsiye edilmekte, hatta bazı terkipler halinde satılmaktadır. Bazı dükkanlarda ise kendilerine hekim süsü veren, fakat tabaibetle hiçbir ilgisi bulunmayan yetkisiz, bilgisiz, kulaktan dolma bir şeyler öğrenmiş kişiler, bitkisel tedaviden medet uman hastaları muayene etmekte, adeta teşhis koymakta ve bazı bitkisel karışımlarla tedaviye çalışmaktadırlar.

Bu tip dükkanlarda satılan ve ilaç niteliği olan bitkiler, hijyen kaideleri dışında satılmakta, tarım ilaçları, böcek öldürücü ilaçlar..v.b... zehirli olan maddelerle beraber bulundurulmaktadır.

Gerek bitkisel ilaçların hijyen kaideleri dışında satılması, gerekse bu halk ilaçlarının bilgisiz kişilerce tavsiyesi, sonradan telafisi mümkün olmayan durumlara neden olmaktadır.

Konuya büyük önem veren Bakanlığımız, bitkisel ilaçlarla tedavide yanlış ve sağlığa zararlı bir durumun olmaması için bazı önlemler almıştır.

Bu nedenle,

1.İlinizde bulunan bitkisel ilaç satan aktar,baharatçı v.b. gibi dükkanlar tespit edilecek,bu dükkanların bundan böyle açılmalarında Sağlık ve Sosyal Yardım Müdürlüğünün izni aranacaktır.

Halen faaliyette bulunanların bir listesi adresleri ile beraber en kısa sürede Bakanlığımıza gönderilecektir.

2.Halen faaliyette bulunan bu tip dükkanlarda,

a) Satılan anorganik,organik madde,bitki ve droglar kapalı muhafazalı kaplarda saklanacak ve müşteriye hijyenik şartlarda sunulacaktır.

b) Tarım ilaçları ve insan sağlığına zarar veren veya verebilecek olan kimyasal maddeler satılmayacaktır.

c) Ensektisitler ancak orijinal birim ambalajlarında olmak şartı ile satılacaktır.

d) Dükkanların vitrinlerinde,satılan kimyasal bitkisel madde ve drogların kullanış ile ilgili etiket,ilan veya benzeri yazı kesinlikle bulunmayacaktır.

e) Özel ambalajlarında bulunan ve satılmasına izin verilmiş olan drogların ambalajlarında farmakolojik etkisi ile ilgili bilgi bulunmayacaktır.(Mesela;Nane,adaçayı,ıhlamur gibi bitkilerin ambalajlarında bile,etki ve kullanışla ilgili herhangi bir ifade bulunmayacaktır.

f) Bozuk,küflü,kurtlu,eskimiş ve insan sağlığına zararlı drog ve benzeri maddelerin satılmasına müsaade edilmeyecektir.

g) Hiçbir bitkisel karışım yapılmayacak,bunların sıvı veya katı preparatları hazırlanmayacak ve satılmayacaktır.

h) Satılan drogların üzerinde hangi bitkiye ait olduğu Türkçe ve Latince doğru olarak yazılacak,yanlış isimlerle yapılan satışlar önlenecektir.

İ) Bu tip dükkanlarda,satılan bütün drogların Türkçe ve Latince bir listesi bulundurulacaktır.

İ) Aktarlarda,baharatçılarda satılması mahzurlu ve tehlikeli olan maddeler ekte mevcuttur.Satılması mahzurlu ve tehlikeli maddelerle ilgili liste dışında dahi olsa,insan sağlığına zarar verecek miktarlarda etkili maddeler taşıyan droglar satılmayacaktır.

3. Bu tip tıbbi bitkiler satan dükkanların,bitkisel drogları nereden temin ettikleri sorulacak,bu toptancıların adresleri Bakanlığımıza bildirilecektir.

4. İlaç ve Eczacılık Şube Müdürlüğünce yapılacak ilk kontrolde belirtilen emirler ilgililere bir tutanakla tebliğ edilecek 2 ay içinde gerekli şartlara uymaları istenecektir.

5. Gerekli şartları,belirtilen tarih arasında yerine getirmemiş olan dükkanlar,derhal kapatılacak ve haklarında TCK. 526. maddesi gereğince işlem yapılacaktır.

Halk sağlığını geniş ölçüde,olumsuz yönde etkileyen bu tip dükkanların bir disiplin altına alınması tedbirleri,telifisi olmayan rahatsızlıkların meydana gelmesini önlemek amacı ile uygun görülmüştür.

Konu üzerinde hassasiyetle durulmasını rica ederim.

DAİMİ GENELGE
BAKAN ADINA
Dr.Adil OLCAY
Müsteşar Vekili

**AKTARLARDA VE BAHARATÇILARDA VE BENZERİ
DÜKKANLARDA,
SATILMASI MAHZURLU VE TEHLİKELİ OLAN MADDELER**

1. Bulbus scillae (Adasoğanı) ve preparatları
2. Cantharide (Kantarit, Kuduz Böceği) ve prep.
3. Creosotum (Katran ruhu, Kreozot)
4. Flos Cinae (Horasani, S.Contra) ve prep.
5. Flos Pyrethri (Pire Otu) ve prep.
6. Folia Belladonnae (Güzel avrat Otu) ve prep.
7. F. Digitalis (Digitalis, Yüksük Otu) ve prep.
8. F. Hyoscyami (Banotu) ve prep.
9. F. Jaborandi (Jaborandiyapr.) ve prep.
10. Folia Stramonii, Flores Stramonii (Tatula yaprak ve çiçeği) ve prep.
11. Fructus Coculi (Balk otu) ve prep.
12. Fr. Colocynthis (Ebu Cehil Karpuzu) ve prep.
13. Fr. Ecbali Elaterii (cirtatan, eşek hıyarı.), Usaresi tozu ve diğer prep.
14. Fr. Papaveris (Haşhaş), şurubu ve diğer prep.
15. Cummi Guttae (Patalomba, Katalamba)
16. Herba Belladonnae (Güzel Avrat otu) ve prep.
17. H. Cannabis (Kenevir, Kendir), F. Cannabis ve Prep.
18. H. Conii (Baldiran) ve prep.
19. H. Rutae (Sedef otu), Fl. Rutae ve prep.
20. Oleum Cheropodii (Kenepod esansı) ve prep.
21. O. Ricini (Hint yağı)
22. Opium ve prep.
23. Podophyllum (Podofilin) ve podofilotoksin ve prep.
24. Radix Ipecacuanhae (Altın kökü) ve prep.
25. R. Pyrethri (Pire Otu) ve prep.
26. Rhizoma Pilicis (Erkek Eğrelti otu) ve prep.
27. Rh. Hellebori (Çöpleme) ve prep.
28. Secale Cornutum (Çavdar mahmuzu) ve prep.
29. Semen Calabar (Kalabar baklası) ve prep.
30. S. Colchici (Çiğdem) ve prep.
31. S. Crotonis (Kroton tohumu), O. Crotonis (Yağı Habb el milük yağı)
32. S. Ricini (Hint yağı bitkisi tohumu, Bezr-i hurva)
33. S. Sabadillae (Bit otu, papaz otu) ve prep.
34. S. Straphisagriae (Bit otu) ve prep.
35. S. Strychni (ve diğer Strychnos türlerinin tohumları-kargabükten, inyas baklası) ve prep.
36. Summitates Sabinae (Kara ardıç) ve prep.
37. Tubera Aconiti (Kurtboğan) ve prep.
38. Radix Mandragorae (Adam-Adem otu) ve prep.
Anorganik, Organik Maddeler ve Diğerleri
39. Acidum Chlorhydricum (hidroklorik asit) ve tuz ruhu,
40. A. Hydrocyanicum (hidrosiyamik asit) ve bil.
41. A. Oxalicum (okzalik asit)
42. A. Phosphoricum (Fosforik asit)
43. Acidum Sulfuricum (Sülfürik asit)
44. A. Litricum (Nitrik asit)
45. Aconitum (Akonitin) ve tuzları
46. Ammonium (Amonyak)
47. Aqua Laurocerasi (Taflan suyu) ve prep.
48. Argentum nitras (Gümüş nitrat) ve cehennem taşı.
49. Arsenicum (Arsenik) ve bil.
50. Atropinum (Atropin) ve bil.
51. Aurum (Altın) bileşikleri
52. Bromum (Brom) ve bil.
53. Cupri Sulphas (Göztaşı) ve diğer bakır tuzları.
54. Chloralum
55. Chloroformum
56. Digitalinum (dijitalin) ve benzeri kalp heterozitleri
57. Deli Balı
58. Hydrargyrum (Civa) ve bil.
59. Ergo alkaloidleri.
60. Iodum (Iyot) ve bil.
61. Iodoformium (Iyodoform)
62. Plumbum (Kurşun) ve bileşikleri
63. Picrotoxium (Pikrotoksin) ve benzeri maddeler
64. Pilocarpinum (Pilocarpin) ve bil.
65. Phosphorum (Fosfor) ve bil.
66. Potassii stibiyl tartaras (Potasyum antimon tartarat, kusturucu tartar) ve prep.
67. Potassii Chloras (Potasyum klorat)
68. Phenolum (Fenol)
69. Spiritus Aetheri (Lokman ruhu)
70. Strychninum (Stryknin ve Brusin benzeri maddeler)
71. Zincum (Çinko) ve bileşikleri