

## İLAÇ TAKİP SİSTEMİ ERTELENDİ, MEDULA DA ERTELENSİN

04/03/2010 “ BASIN AÇIKLAMASI”

Değerli Basın Mensupları,

01.03.2010 tarihinde yaptığımız açıklama ile, uzun süredir devreye girmesi planlanan, ancak teknik aksaklıklarının olması nedeniyle bugüne kadar Sosyal Güvenlik Kurumu tarafından 3 kez ertelenen MEDULA Reçete Onay Sistemi'nin 1 Mart 2010 tarihinde devreye alınmasıyla yaşanan sorunları sizlerle paylaştık.

İlaç Takip Sistemi uygulamalarının TEK EKRAN üzerinden sürdürülebilmesi için, MEDULA Onay Sisteminin devreye alınmasında acele edilmiş, sistemdeki eksiklikler giderilmeden, teknik yeterlilik sağlanmadan sistem devreye alınmıştır. Bu nedenle, reçete karşılamada büyük bir aksama yaşanmıştır. Oysa MEDULA sisteminin devreye girmesi öncesinde, yaşanabilecek aksaklıklar tespit edilerek Kurum'a bildirilmiş, uygulamanın ertelenmesi talep edilmişti. Ancak Kurum sistemin ülke genelinde hizmet vermek için yeterli kapasiteye ve donanıma sahip olduğu bilgisini vererek sistemi hizmete açmıştır.

Pazartesi günü yaptığımız açıklamada, meslektaşlarımızın ilaç temin hizmetini eksiksiz biçimde verebilmesi için İlaç Takip Sistemi'nin; hastalarımızın tedavi hizmetini sorunsuz biçimde alabilmesi için de MEDULA Sisteminin ertelenmesini talep ettik. Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü 02.03.2010 tarihinde bir genelge yayımlayarak, İlaç Takip Sistemi uygulamalarını 16.05.2010 tarihine ertelemiştir. Ancak, bazı basın ve yayın organlarında MEDULA Sisteminin de ertelendiği ifade edilmektedir. Bu bilgi doğru değildir. MEDULA Reçete Onay Sisteminde herhangi bir erteleme yapılmamıştır ve hastanın ilaca ulaşımı bu sistem nedeniyle gün geçtikçe artan boyutta güçleşmektedir.

Hasta yoğunluğunun yüksek olduğu gündüz saatlerinde sistem hiç çalışmamakta, yoğunluğun azaldığı akşam saatlerinde ise yavaş çalışmaktadır. Sisteme, üniversite ve devlet hastanelerinde görev yapan hekimlere ait bilgilerin girişi tamamlanmadığından, doktorların yazdığı reçeteler sistem tarafından onaylanmamakta; hasta, hastane ile eczane arasında mekik dokumak zorunda kalmaktadır.

01.03.2010 tarihinden önce düzenlenmiş raporlar MEDULA Sistemine aktarılmadığından, eczacılar bu raporları sisteme yeniden kaydetmek zorunda bırakılmakta; gerek sistemin yavaş işlem yapması, gerekse bu raporların sisteme yeniden kaydında bazı sorunlar yaşanması nedeniyle, eczanelerde uzun hasta kuyrukları, mutsuz hasta toplulukları oluşmaktadır. Eczacılar ilaç temin hizmeti verememekte, hasta ilaç temin hizmeti alamamaktadır.

Diğer yandan, hastanelerin acil servislerinde yazılan reçeteler, MEDULA Sisteminde 1 günlük doz için onay veremekte; bu nedenle hastaların tedavisi aksamaktadır. Sağlık Uygulama Tebliğinde bu tür bir düzenleme olmadığı halde yapılan bu uygulama ile, yine hastalar mağdur edilmektedir.

Bir kez daha görülen odur ki, “başlayalım, gerisi gelir,” yaklaşımı, hizmet kalitesini düşürmekten, hizmeti aksatmaktan, hastaları ve sağlık alanında çalışan kişileri mağdur etmekten başka bir sonuç doğurmamaktadır. Sağlık sorunlarına deneme-yanılma yöntemi ile çözüm üretilemez. İlaç ihtiyaç olduğu anda alınması gereken bir üründür. Hastalara “bugün sistem çalışmıyor, yarın gel” diyemezsiniz. Ancak ne yazık ki 1 Mart'tan beri eczanelerimizde yaşanan durum budur.

Sistemdeki eksikliklerin giderilmesi, sistemin doğru ve kesintisiz hizmet vermesini sağlamak için yapılacak her türlü çalışmaya katkı vermeye hazırız. Bizler İlaç Takip Sistemi gibi MEDULA Reçete Onay Sisteminin de veri eksikliklerinin tamamlandığı, Sağlık Uygulama Tebliğine uygun hale getirildiği ve ülke genelinde hızlı ve kesintisiz hizmet vermek için yeterli altyapısı sağlanana kadar ertelenmesini talep ediyoruz.

19.BÖLGE TEKİRDAĞ ECZACI ODASI  
YÖNETİM KURULU



## STRATTERA 40 mg 28 KAPSÜL HAKKINDA

TC.  
TEKİRDAĞ VALİLİĞİ  
Sağlık Müdürlüğü

SAYI:B104ISM4590002/  
KONU:Strattera 40 mg 28 kapsül Hk.

004285 \*24.02.2010

19.BÖLGE ECZACI ODASI BAŞKANLIĞINA

Bakanlığımız İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün 12/02/2010 tarih ve 11450 sayılı yazısı ile "Strattera 40 mg 28 kapsül" isimli ilaç ihtiva ettiği etken madde olan "Atomoksetin HCL" den dolayı uyuşturucu ve/veya psikotrop madde olarak kontrole tabi maddeleri içermediği bildirilmiştir. Adı geçen ilaç dikkat eksikliği ve hiperaktivite durumlarında kullanılan ve normal reçete ile verilmesi gereken ilaçlardır.

Adı geçen ilaçla ilgili olarak Bakanlığımız İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü [iegm.gov.tr](http://iegm.gov.tr) adresinde kırmızı reçeteye tabi ilaçlar listesinden bilgi edinilebilir.

Konunun tüm eczanelere duyurulması hususunda;

Gereğini arz ederim.

Dr.Üğür ÇAĞLAYAN  
İl Sağlık Müdürü

T.C.  
SAĞLIK BAKANLIĞI  
İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü  
#11450

12 Şubat 2010

Sayı : B.10.0.IEG.0.12.0013-335-01-05/  
Konu : Strattera 40 mg 28 kapsül

ANKARA

TEKİRDAĞ VALİLİĞİNE  
(İl Sağlık Müdürlüğü)

İlgi: Bakanlığımız Genel Evrak 26/01/2010 tarih ve 55014 sayılı yazınız.

İlgi yazınız incelenmiş olup; 'Strattera 40 mg 28 kapsül' isimli ilaç ihtiva ettiği etken madde olan 'Atomoksetin HCl'den dolayı uyuşturucu ve/veya psikotrop madde olarak kontrole tabi maddeleri içermemektedir. Bu durum Bakanlığımızın İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü [iegm.gov.tr](http://iegm.gov.tr) adresinde kırmızı reçeteye tabi ilaçlar listesi ile teyit edilmektedir. Anılan [iegm.gov.tr](http://iegm.gov.tr) sayfası ile ilgili gerekli duyuruların ilgili sağlık personeli ve kuruluşlara yapılması ve Kırmızı reçeteye yukarıda adı geçen ilacı yazan hekimle temasa geçilerek uyarıda bulunulması gerekmektedir.

Bilginizi ve gereğini rica ederim.

Dr. Ali Sait SEPTİOĞLU  
Bakan a.  
Genel Müdür Yardımcısı

*Denilen web sitesi adresinin ilgili personele duyurulması için işlem yapılması*

## KLACİD 125 mg /5ml ORAL SÜSPANSİYON İÇİN GRANÜL 70 ML İSİMLİ ÜRÜN

TÜRK ECZACILARI BİRLİĞİ  
MERKEZ HEYETİ

K-Q  
TSE-ISO-EN  
9000

26.02.2010 000893

37.A.00

BÖLGE ECZACI ODASI  
YÖNETİM KURULU BAŞKANLIĞINA

Abbott Lb. İth. İhr. Ve Tic. Ltd. Şti. tarafından Birliğimize gönderilen 25.02.2010 tarihli yazı ile, firmanın 29.05.2007 tarih ve 122/64 sayılı ile ithal ruhsatına sahip olduğu "Klacid 125 mg/5ml Oral Süspansiyon için Granül 70ml" isimli ürünün Şubat/2010 sonu itibarıyla piyasaya arzının olmayacağını bildirilmiştir.

Konu hakkında, Abbott Lb. İth. İhr. Ve tic. Ltd. Şti. tarafından gönderilen, 25.02.2010 tarihli yazı ekimizde yer almakta olup, üyelerinizin konu hakkında bilgilendirilmesini rica ederim.

Saygılarımla

Ecz.Özgür.ÖZEL  
Genel Sekreter

Türk Eczacılar Birliği  
Ankara

Tarih:25.02.2010  
Ref. No: 204/2010

**Konu:** "Klacid 125 mg/5 ml Oral Süspansiyon için Granül 70 ml" isimli ürünümüzün piyasaya arzının durdurulması ile ilgili

29.05.2007 tarih ve 122/64 sayılı ile ithal ruhsatına sahip olduğumuz "Klacid 125 mg/5 ml Oral Süspansiyon için Granül 70 ml" isimli ürünümüzün Şubat/2010 tarihi sonu itibarıyla piyasaya arzının mümkün olmayacağını bilgilerinize sunarız.

Konuyu birliğinizin duyurusu ile tüm Eczacı Odaları kanalıyla Eczacılarımızın ürünü kullanan hastalarına ve sizin bilgilerinize sunarız.

Gereğini bilgilerinize arz ederiz.

Saygılarımızla,

Ecz. Zeki Özbay  
Bakanlık İlişkileri Müdürü