

İLAÇ TAKİP İSTEMİNE GEÇİŞ SÜRECİ HAKKINDA AÇIKLAMA

12/8/2005 tarihli ve 25904 sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan “Beşeri Tıbbi Ürünler Ambalaj ve Etiketleme Yönetmeliği” ile belirlenen esasların uygulamaya konulması ile ilgili olarak, karekod sisteminin gerekli teknik altyapı hazırlıklarının tamamlanmadan yürürlüğe girmesinin, eczane uygulamaları ve Kurum uygulamaları açısından sorunlar yaşanmasına neden olacağına, Türk Eczacıları Birliği Merkez Heyeti tarafından, Sosyal Güvenlik Kurumu Başkanlığı ve Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü nezdinde yapılan çeşitli görüşmelerde aktarılması ve erteleme taleplerimiz üzerine, Sağlık Bakanlığı tarafından 30/05/2009 tarihli 27243 sayılı ve 30/09/2009 tarihli 27362 sayılı Resmi Gazetelerde yayımlanan Beşeri Tıbbi Ürünler Ambalaj ve Etiketleme Yönetmeliği’nde yapılan değişiklikler ile karekod uygulaması kademeli olarak 01.01.2010 tarihine ertelenmişti.

01.01.2010 tarihinde yürürlüğe giren İlaç Takip Sistemi’nde ortaya çıkan aksaklıklar ve sistemin hayata geçmesine bağlı olarak yaşanan sorunlar nedeniyle Birliğimiz tarafından yapılan erteleme talebi ile ilgili olarak, Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğüne 02.03.2010 tarih 2010/12 sayılı Genelge yayımlanmış ve Genelge ile uygulamanın eczaneler açısından başlangıç tarihi 16.05.2010’a ertelenmiştir.

30.09.2009 tarihli Resmi Gazetede yayımlanan Yönetmelikte üzerinde karekod bulunmayan ilaçların kupür ve barkod kesilerek Kuruma fatura edilmesi ile ilgili geçiş için 1 yıllık süre tanınmış iken, Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü tarafından 16 Nisan 2010 tarih 2010/24 Sayılı Genelge yayımlanarak, uygulamanın başlayacağı 16.05.2010 tarihinden itibaren ürünlerin karekodlu ve karekodsuz olarak piyasada bulunması söz konusu olacağından, piyasadaki bütün ürünlerin karekodlu hale getirilmesi için 15 gün geçiş süresi verileceği ve 01.06.2010 tarihine kadar üretici firmalar tarafından gönderilecek geçici 2D karekodların ilaç depoları ve eczacılar tarafından kutu üzerine yapıştırılması yolu ile geçiş sürecinde bütün ürünlerin karekodlu hale getirilmesinin planlandığı duyurulmuştur.

Birliğimiz tarafından Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürü Sayın Dr.Saim Kerman ile derhal görüşme yapılarak, piyasada bulunan karekodsuz ürünlerin 15 günlük bir süre içerisinde etiketlenerek karekodlu hale getirilmesinin ve bu işlemin ilaç depoları ve eczanelerde gerçekleştirilmesinin doğuracağı sakıncalar dile getirilmiştir.

Önceki süreçte olduğu gibi, uygulamanın eczaneler açısından başlangıç tarihinin 16.05.2010 tarihine ertelenmesi sonrasında da, Birliğimizin her platformda çeşitli kereler dile getirdiği, resmi yollarla ifade ettiği ve son olarak pilot protokolle de bağıtladığı; İlaç Takip Sisteminin sağlıklı bir şekilde yürüyebilmesi için zorunlu olarak değerlendirdiğimiz yedi önkoşulun yerine getirilmesi için Sağlık Bakanlığı, Maliye Bakanlığı, Çalışma ve Sosyal Güvenlik Bakanlığı, Sosyal Güvenlik Kurumu, Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü, Ge-

lir İdaresi Başkanlığının çeşitli kademelerindeki yetkililer, ilgili Bakanlar ve müsteşarlar ile çok sayıda görüşme yapılmıştır.

Bu görüşmeler sonucunda,

— Sosyal Güvenlik Kurumu tarafından 01.03.2010 tarihinde MEDULA Eczane Provizyon Sisteminin devreye alınması ile tek ekran üzerinden işlem yapılması mümkün hale gelmiş,

— İlaç Takip Sisteminde iade bildirim ve takas imkanı sağlayan düzenlemeler yapılmış; ayrıca, Maliye Bakanı ile yapılan görüşmelerde, eczaneler arası takasın, verilen ilaç temin hizmetinin ayrılmaz bir parçası olduğu belirtilmek suretiyle, uygulamanın daha sonra ortaya çıkabilecek mali sorunlara neden olmayacak ve eczane işleyişini sıkıntıya sokmayacak şekilde sürdürülebilmesi için, ilgili mevzuat dâhilinde gerekli çalışmanın yapılmasının talimatlandırılması sağlanmış,

— Hastalara ve eczanelere ait verilerin güvenliğinin sağlanması konusunda, mali verilerin gizliliği kapsamında gerekli çalışmalar yapılmış, ilgili Bakanlık tarafından uygulamanın başlangıç tarihinden önce Birliğimize resmi bir bildirimde bulunulacağı bilgisi alınmıştır.

- İlaç depolarının mutlaka sistemde yer alması gerekliliğinin altı çizilmiş olup Birliğimiz, sistemin tamamen hayata geçirildiği durumda, depoların ve kooperatiflerin mutlaka sistem içinde aktif olarak yer alması gerektiği yönündeki görüşünü muhafaza etmektedir.

- Türk Eczacıları Birliği tarafından yapılan ve tüm eczanelere ücretsiz olarak dağıtılacak TEBEOS Eczane Yazılımı hazır hale getirilmiştir. MEDULA Eczane Provizyon Sistemi, Yeşil kart provizyon sistemi ve İlaç Takip Sistemi ile uyumlu olarak çalışan TEBEOS Programı, Nisan ayı sonuna kadar Bölge Eczacı Odalarımız aracılığıyla imza karşılığında eczanelere ücretsiz olarak dağıtılacaktır. Böylece, tek ekran ve eczanelerimize ekstra bir ekonomik yük getireceği öngörülen İTS ile uyumlu bilgisayar programı maliyeti sorunu tamamen ortadan kalkmıştır.

- Uygulamanın 16.05.2010 tarihinden itibaren başlayacağı göz önünde bulundurularak, üyelerimizin bu tarihe kadar karekod okuyucularını temin etmesi gerekmektedir. Uygulamalarda herhangi bir sıkıntı yaşanmaması için, temin edilecek karekod okuyucunun Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü tarafından onaylanmış olmasına dikkat edilmesi büyük önem taşımaktadır. Bu kapsamda, EGAŞ Eczane Gereçleri A.Ş. tarafından temin edilen karekod okuyucular ile ecza kooperatifleri ve eczacı odaları tarafından sürdürülen çalışmalar dâhilinde temin edilen karekod okuyucuların tercih edilmesi yararlı olacaktır.

- Eczanelerin kusuru olmaksızın, ilaç fiyat düşüşleri, vergi denetimlerinde yüksek karlılık gösterilmesi gibi nedenlerle ortaya çıkan stok uyumsuzlukları sebebiyle, İlaç Takip Sistemi ne tam ve sağlıklı bir geçiş sağlanması için bir kereye mahsus stok düzeltme hakkı (stok barışı) sağlanması konusunda, yukarıda belirtilen yetkililerle görüşmeler yapılmış; Maliye Baka-

nı Sayın Mehmet Şimşek, konunun mevcut mevzuatla çözüm yolunun araştırılması ve çözüme kavuşturulması, bir yasal düzenleme gerektiriyorsa konunun tekrar ilgili bürokratlar tarafından kendisine arz edilmesini talimatlandırmıştır.

Uygulamanın başlayacağı 16.05.2010 tarihi yaklaşırken, gerek depoların geçici bir süreliğine sistemde yer almaması gerekse yukarıda belirtilen stok düzeltme hakkı sağlanması ile ilgili çalışmaların sürmesi, gerekse Birliğimizin her zaman ifade ettiği gibi, depoların sisteme girerek eczaneye fatura kesmeleri esnasında bilgilerin on-line olarak aktarılması gerçekleşmeden ve stok barışı sağlanmadan eczanelerin ellerindeki ürünlerle ilgili stok bildirimini yapmaları mümkün ve kabul edilebilir değildir.

Yaptığımız çalışmalar ve görüşmeler sonucunda; sisteme ilgili firma tarafından giriş bildirimini yapılmış olan karekodlu ürünler için 16.05.2010 tarihinden itibaren eczaneden çıkışı sırasında satış bildirimini yapılması şeklinde yürütülmesinin kaçınılmaz olduğu görülmektedir.

Stok düzeltme hakkının sağlanması ve depoların sistemde tam olarak yer almasının ardından, eczanelerin mal alış bildirimlerinin online olarak yapılmasının sağlanması Birliğimiz tarafından da uygun görülmektedir.

Ancak, Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü tarafından yayımlanan 2010/24 sayılı Genelgenin 6 ncı maddesinde belirtilen ifadede eczanelerin bir stok bildiriminde bulunmaları anlamı çıkmaktadır. Konu hakkında Birliğimiz tarafından Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğüne yapılan başvuru ile bu uygulamanın, Genel Müdürlük ve Sosyal Güvenlik Kurumu ile yapılan görüşmelerde belirtilemenin aksine bir düzenleme olarak anlaşıldığı bildirilerek konuya açıklık getirilmesi istenmiştir. 21.04.2010 tarihinde Sağlık Bakanlığı Müsteşarı Sayın Prof. Dr. Nihat TOSUN ve Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürü Sayın Dr.Saim KERMAN ile yapılan görüşmede, bu uygulamanın hayata geçirilmesinin eczanelerde büyük bir kaosa neden olacağı bildirilmiş ve konunun değerlendirilmesi için Sayın Müsteşardan bu konuda ilgili taraflarla bir toplantı yapılması talep edilmiştir. Talebimiz Sayın Müsteşar tarafından olumlu karşılanmış olup önümüzdeki günlerde bir toplantı yapılacaktır.

Özet olarak;

Türk Eczacıları Birliği 16.05-01.06.2010 tarihleri arasında 15 günlük bir sürede karekodsuz ürünlerin geçici 2D ile etiketlenmesi uygulamasını gerçekçi ve uygulanabilir görmediği gibi, bir takım etik sıkıntılara ve eczane işleyişine aykırı sonuçlar doğuracağını değerlendirmektedir.

Uygulamanın başlayacağı 16.05.2010 tarihinden itibaren, eczanelerde kalmış olan karekodsuz ilaçların, kupürü ve barkodu kesilerek geri ödeme kurumuna fatura edilmesine devam edilmesi ve bu ilaçlarla ilgili mevcut uygulamanın, Yönetmelikte belirlenmiş olduğu gibi, 01.01.2011 tarihine kadar sürdürülmesi doğru bir yöntem olarak görülmektedir. Bu önerimizin uygun görülmemesi durumunda 01.06.2010 tarihinde tüm eczacılar Bölge Eczacı Odaları koordinasyonunda eczane-

lerindeki karekodsuz tüm ilaçları ecza depoları üzerinden firmalara iade edeceklerdir.

Halen depolardan eczanelere gönderilmekte olan ilaçların yarısından fazlası karekodsuz olup, bu ürünlerin derhal depolarda karekodlanması gerektiği değerlendirilmektedir. Bu noktada, eczaneler tarafından yapılan alımlarda, karekodu bulunmayan ürünlerin zorunlu olmadıkça kabul edilmemesi ve stoklu olarak alınmaması uygun olacaktır. Eczanelerin stok bildirimini yapması, ancak bir stok düzeltme hakkı tanınması sonrasında mümkün olabilecek olup, bu tarihe kadar da, sistemin firma tarafından giriş bildirim ve eczane tarafından çıkış bildirimini şeklinde sürmesi gerektiği değerlendirilmektedir.

Diğer yandan 16.05.2010 tarihinde uygulama başladığında MEDULA Eczane Provizyon Sistemi ve İlaç Takip Sisteminde veri yüklemesi nedeniyle oluşabilecek olumsuzluklara karşı tedbirlerin ilgililerce ivedilikle alınması gerekmektedir.

Eczacılık uygulamasını önemli oranda etkileyecek bu sisteme geçişin hem planlayıcıları hem de uygulayıcıları açısından zor ve uzun olması kaçınılmazdır. Bu noktada gerekli olan, planlayıcı ve uygulayıcıların birlikte ve çözüme yönelik bir yaklaşım ile hareket etmeleri çok önemlidir.

Eczacılar, ilaç uzmanları olarak, hasta güvenliği açısından alınacak her türlü tedbiri desteklemektedir. Ancak öngörülmemiş ya da çözülmemiş sorunların eczanede bir kaos yaratması da başka bir yoldan hasta güvenliğini tehdit etmektedir. Bu nedenle 16 Mayıs'a kadar Türkiye'deki tüm eczanelerin temsilcisi olan Birliğimizin eczanede ortaya çıkabilecek sorunlarla ilgili uyarıları dikkate alınmalı ve gerekenler bir an önce yapılmalıdır. Bu kez, yetkililer, uygulama başlamadan önce gerekli tedbirleri almalıdırlar.

Son yıllarda çokça yaşadığımız ve eczaneler olarak maalesef üzerimize düşmesi gerekenden fazla bir yükün altında kaldığımız, çekmememiz gereken sıkıntılara maruz kaldığımız bir geçiş döneminin daha içindeyiz. Bu noktada Birliğimiz geçiş eczanelerimiz açısından asgari sorun, asgari ekonomik yük ve asgari işyükü yaratacak ve hastaların ilaca erişimini güçleştirmeyecek şekilde tamamlanması için çalışmaya, görüşmeler yapmaya ve yol almaya devam etmektedir.

Tüm meslektaşlarımızın, bu geçiş sürecinde de, daha önceki dönemlerde olduğu gibi, Birliğimiz ve Bölge Eczacı Odalarımız tarafından yapılacak duyuru ve bilgilendirmelere uygun biçimde hareket etmesi, meslek örgütümüzün İTS'ye geçiş sürecinden kaynaklı sorunların en aza indirilmesi için gösterdiği çabayı sonuç alıcı hale getirecek ve eczacı lehine çözümlerin güçlendirilmesini sağlayacaktır. Sorunların çözümü, Birliğimizin gücümüz olduğuna inanmaktan geçmektedir.

Tüm meslektaşlarımıza önemle duyurulur.

**TÜRK ECZACILARI BİRLİĞİ
MERKEZ HEYETİ**

GEÇİCİ KAREKOD UYGULAMASI 2010/24 SAYILI GENELGE

Bilindiği gibi, 01.01.2010 tarihinde yürürlüğe giren İlaç Takip Sistemi'nde ortaya çıkan aksaklıklar ve sistemin hayata geçmesine bağlı olarak yaşanan sorunlar nedeniyle Birliğimiz tarafından yapılan erteleme talebi ile ilgili olarak, Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğüne 02.03.2010 tarih 2010/12 sayılı Genelge yayımlanmış ve Genelge ile uygulamanın eczaneler açısından başlangıç tarihi 16.05.2010'a ertelenmiştir.

Sağlık Bakanlığı tarafından 02/03/2010 tarihinde yayımlanan 2010/12 sayılı "Karekodlu Ürün İşlemleri" konulu Genelge ile, ürünlerin çeşitli şekillerde ambalajlanmış olması sebebiyle karekodlu ilaçların İlaç Takip Sisteminden onay alınarak ödenmesi süreci yeniden belirlenmiştir.

Anılan Genelgeye göre;

1. Üretici ve ithalatçılar tarafından ürünler sadece karekodlu olarak üretilecek, üretilen veya ithal edilen ürünler piyasaya verilmeden önce sisteme mutlaka bildirilecektir.

2. Bu Genelgenin yayım tarihinden itibaren ürünlere kupür ve benzeri ödemeye esas olacak herhangi bir şey eklenmeyecektir.

3. Eczacılar, 16.05.2010 tarihine kadar sisteme satışlarını bildirmeksizin tüm ürünlerden karekod ve/veya barkod ve kupürleri kesip reçetelere ekleyerek geri ödeme kurumlarından ödenmesini talep edeceklerdir. Sadece karekodlu üretilmiş ürünlerin karekodlarının kesilmesi yeterli olacak, kupürlü üretilmiş ürünlerin kupür ve barkodları, varsa karekodları birlikte kesilecek ve reçetelere eklenecektir.

4. Karekodsuz üretilmiş veya sisteme bildirilmemiş tüm ürünler 01.06.2010 tarihine kadar kupürleri kesilerek ödenmeye devam edeceklerdir.

5. İlaç Takip Sistemi eczacıların satışlarına 16.05.2010 tarihine kadar kapalı tutulacak ve bu tarih itibarıyla sistem eczacıların satış bildirimlerine açılabilecektir.

6. 01.06.2010 tarihi itibarıyla piyasadaki tüm ürünler karekodlu olarak işlem görmeye başlayacaktır. Bu tarih itibarıyla piyasada kalan tüm ürünler firmalar tarafından karekodlanacak, bu işlemler firma sorumluluğunda olarak ecza depoları ve eczanelerde de yapılabilecektir."

Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü tarafından 16 Nisan 2010 tarih 2010/24 Sayılı Genelge yayımlanarak, ürünlerin, uygulamanın başlayacağı 16.05.2010 tarihinde karekodlu ve karekodsuz olarak piyasada bulunacağı söz konusu olduğundan 15 gün geçiş süresi verilerek 01.06.2010 tarihine kadar etiketleme yolu ile bütün ürünlerin karekodlu hale getirilmesinin planlandığı ve aşağıdaki işlem basamaklarının oluşturulduğu bildirilmiştir:

Buna göre;

1. Ecza depoları ve eczane stoklarında bulunan karekodsuz ürünlerin sistemde kullanılabilir hale gelmesi için bu ürünler Geçici bir 2D karekod şekli (G2D) uygulanacaktır.

2. Uygulama güçlüğü ve GMP koşullarının bozulmaması gerektiğinden G2D karekod son kullanma ta-

rihi ile üretim seri no'larını içermeyecektir. G2D halen uygulanmakta olan EAN barkod (13 haneli) ve firma tarafından üretilen benzersiz seri numarasını içerecektir.

3. GMP koşullarının bozulmaması gerektiğinden ürünler eczanelere depoya ya da depodan üreticiye iade edilmeyecektir.

4. Firmalar ürettikleri G2D etiketleri depolara ve eczanelere göndererek stoklarda yer alan karekodsuz bütün ürünlerin etiketlenmesini temin edeceklerdir. Bu etiketlerin, karekodsuz ürünlerin fiyat kupürleri (fiyat kupürlerinin tekrar kullanılmayacak şekilde iptal edilmesi suretiyle) üzerine sökülmeyle birlikte uygulama işleminin yapılması ilgili firmanın sorumluluğundadır.

5. Firmalar ürettikleri G2D karekod etiketlerini sisteme 15.05.2010 tarihinde saat 24:00'e kadar bildireceklerdir. Bu tarihten sonra yapılan G2D bildirimleri sistem tarafından kabul edilmeyecektir. Firmalar tarafından depo ve eczanelerde bulunan karekodsuz ilaç adedini karşılayacak kadar G2D karekod etiketi oluşturulacaktır.

6. Eczaneler 16.05.2010 tarihi ile 01.06.2010 tarihleri arasında hem G2D etiketli hem de 2D'li bütün ürünleri İTS'ye kaydederek ürün sorgulaması yapacaklardır.

7. 01.06.2010 tarihi itibarıyla piyasadaki tüm ürünler karekodlu (2D/G2D) olarak işlem görmeye başlayacaktır. Bu tarih itibarıyla firmalar tarafından üretilen ancak ürün üzerine uygulanmayan G2D karekod etiketleri imha edilecek ve İlaç Takip Sisteminde kayıtları silinecektir.



T.C.
SAĞLIK BAKANLIĞI
İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü

Sayı : B.10.0.IEG. 0.73.00.17/29428
Konu : Karekod uygulaması

16 Nisan 2010

GENELGE
2010/24

Bilindiği üzere ilaç ambalajlarına 2 boyutlu barkod zorunluluğu getirilmiştir. Üreticiler tarafından depo ve eczanelere karekodlu ürün satışı gittikçe artan bir düzeyde gerçekleşmektedir. Sosyal Güvenlik Kurumu Başkanlığımız ile birlikte konunun diğer paydaşları olan üreticiler ilaç depoları ve eczaneler ile yapılan toplantılar sonucu uygulamanın 16 Mayıs 2010 tarihinden itibaren başlatılması kararı alınmıştır. Ürünlerin anılan tarihte karekodlu ve karekodsuz olarak piyasada bulunacağı söz konusu olduğundan 15 gün geçiş süresi verilerek 01.06.2010 tarihine kadar etiketleme yolu ile bütün ürünlerin karekodlu hale getirilmesi planlanmıştır. Bakanlığımıza uygulamanın ne şekilde yapılacağı soruları üzerine aşağıdaki işlem basamakları oluşturulmuştur.

1. Ecza depoları ve eczane stoklarında bulunan karekodsuz ürünlerin sistemde kullanılabilir hale gelmesi için bu ürünler Geçici bir 2D karekod şekli (G2D) uygulanacaktır.
2. Uygulama güçlüğü ve GMP koşullarının bozulmaması gerektiğinden G2D karekod son kullanma tarihi ile üretim seri no'larını içermeyecektir. G2D halen uygulanmakta olan EAN barkod (13 haneli) ve firma tarafından üretilen benzersiz seri numarasını içerecektir.
3. GMP koşullarının bozulmaması gerektiğinden ürünler eczanelere depoya ya da depodan üreticiye iade edilmeyecektir.
4. Firmalar ürettikleri G2D etiketleri depolara ve eczanelere göndererek stoklarda yer alan karekodsuz bütün ürünlerin etiketlenmesini temin edeceklerdir. Bu etiketlerin, karekodsuz ürünlerin fiyat kupürleri (fiyat kupürlerinin tekrar kullanılmayacak şekilde iptal edilmesi suretiyle) üzerine sökülmeyle birlikte uygulama işleminin yapılması ilgili firmanın sorumluluğundadır.
5. Firmalar ürettikleri G2D karekod etiketlerini sisteme 15.05.2010 tarihinde saat 24:00'e kadar bildireceklerdir. Bu tarihten sonra yapılan G2D bildirimleri sistem tarafından kabul edilmeyecektir. Firmalar tarafından depo ve eczanelerde bulunan karekodsuz ilaç adedini karşılayacak kadar G2D karekod etiketi oluşturulacaktır.
6. Eczaneler 16.05.2010 tarihi ile 01.06.2010 tarihleri arasında hem G2D etiketli hem de 2D'li bütün ürünleri İTS'ye kaydederek ürün sorgulaması yapacaklardır.
7. 01.06.2010 tarihi itibarıyla piyasadaki tüm ürünler karekodlu (2D/G2D) olarak işlem görmeye başlayacaktır. Bu tarih itibarıyla firmalar tarafından üretilen ancak ürün üzerine uygulanmayan G2D karekod etiketleri imha edilecek ve İlaç Takip Sisteminde kayıtları silinecektir. Bilginizi ve gereğini rica ederim.

Prof. Dr. Nihat TOSUN
Bakan a.
Müsteşar



POLİS AKADEMİSİ ÖĞRENCİLERİNE AİT REÇETELERİN MEDULA ECZANE PROVİZYON SİSTEMİNE KAYIT İŞLEMLERİ

Ankara, 13.04.2010

BÖLGE ECZACI ODASI YÖNETİM KURULU BAŞKANLIĞI'NA

İlgi: 24.02.2010 tarih, 37.A.00854 sayılı yazımız

Tedavi ve sağlık yardımları 15.01.2010 tarihi itibarıyla Sosyal Güvenlik Kurumunca karşılanan kişiler kapsamında Polis Meslek Yüksekokulu öğrencileri de yer almaktadır.

15.01.2010 tarihi öncesinde, Polis Meslek Yüksekokulu öğrencilerinden katılım payı alınmadığı halde, Sosyal Güvenlik Kurumu provizyon sisteminde bu kişiler için ilaç ve muayene katılım paylı işlem yapıldığının görülmesi üzerine, Birliğimiz tarafından Sosyal Güvenlik Kurumu nezdinde girişimlerde bulunularak, provizyon sisteminde gerekli düzenlemenin yapılması talep edilmiştir.

Sosyal Güvenlik Kurumu, 18.02.2010 tarih ve B.13.2.SGK.0.11.01.04/1500911 sayılı yazısı ile, 4652 sayılı Polis Yüksek Öğrenim Kanununa göre öğrenim görmekte olan öğrencilerin 5510 sayılı Kanunun 60 ıncı maddesi gereğince genel sağlık sigortalısı sayıldığı dikkate alınarak, Genel Sağlık Sigortası İşlemleri Yönetmeliği gereğince, sözü edilen kişilerden ayakta tedavide sağlanan ilaçlar için katılım payı alınmamasının gerektiğini belirterek, ilgililerin katılım payından muaf tutulmalarını sağlayacak şekilde Kurum bilgi işlem sisteminde düzenlemenin yapılmakta olduğunu bildirmiş; konu, ilgede kayıtlı yazımız ile Bölge Eczacı Odalarına duyurulmuştur.

Medula Eczane Provizyon Sisteminde polis akademisi öğrencileri ile ilgili olarak gerekli düzenleme tamamlanarak, bu öğrenciler için reçete ekranında hasta türünün "Polis Akademisi Öğrencisi" olarak seçilmesi gerektiği, sistemde bugün (13.04.2010) yayımlanan

"Konu : POLİS AKADEMİSİ ÖĞRENCİSİ

Açıklama : SUT'UN 3.2.5 MADDESİNİN 5. FIKRASINA GÖRE POLİS AKADEMİSİ İLE FAKÜLTE VE YÜKSEK OKULLARDA EMNİYET GENEL MÜDÜRLÜĞÜ HESABINA OKUYAN ÖĞRENCİLER İÇİN REÇETE EKLANINDA HASTA TÜRÜ= "POLİS AKADEMİSİ ÖĞRENCİSİ" SEÇİLEREK REÇETE GİRİŞİ YAPILMASI GEREKMEKTEDİR." mesajı ile duyurulmuştur.

Bilgilerinizi ve konunun üyelerinize duyurulmasını rica ederim.

Saygılarımla,

Ecz.Özgür ÖZEL / Genel Sekreter

DİYABET TEDAVİSİNDE KULLANILAN İLAÇLAR İÇİN 2008 SUT HÜKÜMLERİNE UYGUN OLARAK DÜZENLENMİŞ RAPORLAR

Ankara, 12.04.2010

BÖLGE ECZACI ODASI

YÖNETİM KURULU BAŞKANLIĞINA

Bilindiği gibi, T.C. Sosyal Güvenlik Kurumu Başkanlığı tarafından y ayımlanan 31.03.2010 tarih 2010/44 sayılı Genelge ile, 01/04/2010 tarihinde yürürlüğe giren 2010 yılı "Sosyal Güvenlik Kurumu Sağlık Uygulama Tebliği"nden önce düzenlenmiş olan Diyabet tedavisinde kullanılan ilaçlarla ilgili 2008 Yılı Sosyal Güvenlik Kurumu Sağlık Uygulama Tebliği hükümlerine uygun olarak düzenlenmiş raporların süresinin sonuna kadar geçerli kabul edileceği duyurulmuştur.

Kurum yetkilileri ile yapılan görüşmelerde, bu raporların sisteme girişinde sorun yaşanmaması için, Medula Eczane Provizyon Sistemine giriş işlemlerinde "07.02.1.5-(01.04.2010 öncesi rapor) Diabetes Mellitus" kodunun kullanılması gerektiği bilgisi alınmıştır.

Bilgilerinizi ve konunun üyelerinize duyurulmasını rica ederim.

Saygılarımla,

Ecz.Özgür ÖZEL

Genel Sekreter