

Ege Eczacı Odaları Toplantısı Sonuç Bildirgesi

Ege Eczacı Odaları toplantısı 22 Mart 2008 Cumartesi günü İzmir Eczacı Odası'nın ev sahipliğinde gerçekleşmiş ve aşağıdaki kararların eczacı kamuoyu ile paylaşmasına karar verilmiştir.

1-Eczacı örgütünün ortaya çıkan sorunların çözümü için çaba sarf etmenin dışında mesleğin geleceği ve sağlık hizmetlerinin nitelikli hale getirilmesi noktasında çalışmalar yapması zorunludur. TEB ve Eczacı Odaları öncelikle yaşanan sorunların çözümü için birlikte çalışmalı, bunun yanı sıra gündemi belirlemek ve geleceği planlamak gibi hepimiz için büyük önem taşıyan görevi de yerine getirmelidir.

Merkez Heyeti eczacı odalarından oluşturulacağı "ortak akıl çalışma grubu" ile geleceğe yönelik verimli çalışmalar gerçekleştirebilir.

Kıscacası mesleğimizin geleceği ve sürdürülebilmesi için, başkalarının planlarının parçası olmak değil kendi planlarımızı yapmak zorundayız.

2-TEB Merkez Heyetince hazırlanan program içerik olarak beklentilerimize uygun olup hayata geçirilmesi büyük emek ve kolektif çalışma gerektirmektedir. Bizler mesleğimiz için büyük önem taşıyan çalışmalara üzerimize düşen katkıyı koyma kararlılığındaız.

3- Geçtiğimiz günlerde SGK provizyon sisteminde yer alan mesajla gündeme gelen "e-sözleşme" tam da protokol görüşmelerinin başlama sürecinde açıkça eczacı örgütünü hedef alan ve eczacıların meslek örgütleri ile olan bağıni koparmaya yönelik bir girişimdir. Ülkenin dört bir yanında özveriyle sağlık hizmeti sunan meslektaşlarımız örgütlü olmanın ve protokollerin TEB'ce imzalanması önemini çok iyi bilmektedirler. Her geçen yıl protokolde yer alması gereken hükümler SUT içersine yerleştirilerek bir anlamda protokolün

içerisi boşaltılmaktadır. Bu sürece kesinlikle müdahale edilmeli ve protokol görüşmelerinde eczacıdan yana kararlı bir tavır sergilenmelidir

SUT ve protokol komisyonunda görev verilen eczacı odalarınca yapılan özverili çalışmalar sonrasında meslektaşlarımızın taleplerine uygun hükümler açıkça dile getirilmiştir. Bundan sonra eczacı odalarının ve TEB'in görevi protokolde eczacıyı zora sokan hükümlerin değil bizlerin önerilerinin yer alması için çalışmalar yapmak olmalıdır.

4-Eczanelerdeki yardımcı personelin eğitim alması doğru bir yaklaşımdır.

Ancak; TEB'nin Milli Eğitim Bakanlığı ve Sağlık Bakanlığı ile imzaladığı "eczane teknisyenliği eğitimi protokolü" birçok belirsizlik ve sakıncalı hükümler içermektedir. Protokol taraflarla birlikte gözden geçirilmeli, eczacı örgütünün gözetiminde ve eczane çalışanlarının ülkenin her yerinde standart bir eğitim alması sağlanmalıdır.

T EB 3.Bölge İzmir Eczacı Odası

TEB 7. Bölge Bursa Eczacı Odası

TEB 9.Bölge Eskişehir Eczacı Odası

TEB 15.Bölge Isparta Eczacı Odası

TEB 16.Bölge Denizli Eczacı Odası

TEB 21.Bölge Aydın Eczacı Odası

TEB 29.Bölge Manisa Eczacı Odası

TEB 30.Bölge Balıkesir Eczacı Odası

TEB 32.Bölge Muğla Eczacı Odası

TEB 33..Bölge Afyonkarahisar Eczacı Odası

TEB 36.Bölge Çanakkale Eczacı Odası

TEB 46. Bölge Uşak Eczacı Odası

Misafir Oda:

TEB 19. Bölge Tekirdağ Eczacı Odası

İLAÇ FİYAT DÜŞÜŞLERİ KONUSUNDA TAAHÜTLERİNİ YERİNE GETİRMEYEN FİRMALARI BİZE BİLDİRİNİZ

Bilindiği gibi, Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü tarafından, Genel Müdürlüğün resmi internet sitesinde (www.iegm.gov.tr) ilaç fiyat listelerinde yapılan güncellemeler yayımlanmaktadır. Genel Müdürlük tarafından, her hafta Cuma günü yayımlanan fiyat güncellemeleri, takip eden Salı günü yürürlüğe girmektedir.

22.09.2007 tarih ve 26651 sayılı Resmi Gazete'de yayımlanan Beşeri İlaçların Fiyatlandırılmasına Dair Kararın 10. Maddesinin 5.Fıkrası;

"Fiyat listesinde yapılacak değişikliklerin uygulanmasına yayımlandığı tarihten 45 gün sonra başlanır. Ancak fiyat listesine ilave edilen yeni ürünler için bu süre beklenilmez. Ayrıca referans değişiklikleri sonucu veya firmaların kendi istekleri ile yapmış oldukları fiyat düşüşleri, eczane stoklarında oluşacak kayıpların telafi edilmesi kaydıyla bu süre beklenilmeden geçerli olur." şeklindedir.

Bu hüküm gereğince, İlaç Firmalarının fiyat düşüşlerini hemen uygulamaya koyabilmeleri için eczane stoklarında oluşacak kayıpları karşılamaları, aksi takdirde fiyat düşüşleri için 45 günlük geçiş süresini

Firma Adı	<input type="text"/>
İlaç Adı	<input type="text"/>
İlacın Temin Edildiği Deponun Adı ve İli	<input type="text"/>
Sağlık Bakanlığı Tarafından Fiyat Düşüşünün Bildirildiği İlaç Fiyat Listesinin Tarihi	<input type="text"/>
Fiyat Düşüşünün Yürürlüğe Konulması Gereken Tarih	<input type="text"/>
Bildirim Sahibinin Adı-Soyadı	<input type="text"/>
Bildirim Sahibinin İrtibat Telefonu	<input type="text"/>
<input type="button" value="Gönder"/>	

beklemeleri gerekmektedir.

Bu itibarla, internet sitemizde yayımlanan listelerin üyelerimiz tarafından incelenmesi ve geçiş süresini beklemeden fiyat düşüşünü yürürlüğe koyan, ancak eczane stoklarında oluşan zararı karşılamayan firmalar hakkında gereğinin yapılabilmesi için, aşağıdaki formun doldurulması tarafımıza bildirilmesi gerekmektedir.

SAĞLIK BAKANLIĞI'NIN "DUROGESIC 12 µg/saat 5 Transdermal Flaster" İSİMLİ İLAÇ HAKKINDAKİ GENELGESİ

36.A.00.001115 / 21.03.2008

BÖLGE ECZACI ODASI
YÖNETİM KURULU BAŞKANLIĞI'NA



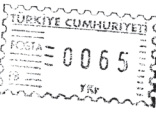
T.C. Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün Birliğimize göndermiş olduğu 18.03.2008 tarihli 018973 sayılı yazı ile,

Johnson & Johnson Sıhhi Malzeme Sanayi ve Ticaret Ltd. Şti. adına ruhsatlı olan ve Fentanil isimli uyuşturucu özelliğe sahip etken maddeyi içeren "DUROGESIC 12 µg/saat 5 Transdermal Flaster" isimli ilacın kontrole tabi madde içermesi nedeni ile "Kırmızı Reçete ile Verilecek İlaçlar" kapsamına alınması ile ilgili olarak yayımlanmış olan 13.03.2008 tarih ve 018037 sayılı Genelge Birliğimize gönderilmiştir.

Söz konusu Genelgede adı geçen müstahzarın Kırmızı Reçete ile verilmesinin, stok ve tüketimlerinin uyuşturucu defterine işlenmesinin gerekmekte olduğu belirtilmiştir. Ayrıca söz konusu müstahzarın bir Kırmızı Reçeteye en fazla 6 (altı) kutu yazılmasının, reçetelerin aksi gerekçeli bir raporla belirtilmediği takdirde de 10 (on) günden önce tekrarlanmamasının gerekmekte olduğu da bildirilmiştir.

Bilgilerinizi ve konunun üyelerinize duyurulmasını önemle rica ederim.

Saygılarımla,
Ecz.Hilmi ŞENER / Genel Sekreter

T.C.
SAĞLIK BAKANLIĞI
İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü
18 Mart 2008


Sayı : B.10.0.IEG.0.12.00.13-335.99/
Konu: Genelge 018973 ANKARA

TÜRK ECZACILARI BİRLİĞİ
Cinnah Cad. Willy Brandt Sok. No:9
06690 Çankaya/ANKARA

Kırmızı Reçeteye ile verilmesi gereken Durogesic 12 µg/saat 5 Transdermal Flaster isimli uyuşturucu ilaca ilişkin 13/03/2008 tarihli ve 018037 (2008/20) sayılı Bakanlığımız Genelgesi ekte gönderilmektedir.
Konunun üyelerinize duyurulmasını önemle rica ederim.

Dr. Saim KERMAN
Bakan a.
Genel Müdür Yardımcısı

Ek: Genelge Sureti (1 sayfa)



T.C.
SAĞLIK BAKANLIĞI
İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü
13 Mart 2008

Sayı : B.10.0.IEG.0.12.00.13-335.99/
Konu: Kırmızı Reçeteye Tabi İlaçlar 018037 ANKARA

VALİLİĞİNE
(İl Sağlık Müdürlüğü)

GENELGE
2008/ 20

Johnson & Johnson Sıhhi Malzeme Sanayi ve Ticaret Ltd. Şti. adına ithal ruhsatlı olup Fentanil isimli uyuşturucu maddeyi içeren Durogesic 12 µg/saat 5 Transdermal Flaster isimli ilaç, formülü ve kontrole tabi madde içermesi nedeniyle "Kırmızı Reçete ile Verilecek İlaçlar" kapsamına alınmıştır.

Bu nedenle yukarıda adı geçen müstahzarın Kırmızı Reçete ile verilmesi, stok ve tüketimlerinin uyuşturucu defterine işlenmesi gerekmektedir. Ayrıca, adı geçen müstahzarın bir Kırmızı Reçeteye en fazla 6 (altı) kutu yazılması, reçetelerin aksi gerekçeli bir raporla belirtilmediği takdirde 10 (on) günden önce tekrarlanmaması gerekmektedir.

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

Uzm.Dr.O.F.GÜMRÜKÇÜOĞLU
Bakan a.
Müsteşar

SAĞLIK KURULUŞLARI TEKİL TANIMLAYICISI

Yapılan görüşmeler ve gerekli başvurular sonucunda Tekil Tanımlayıcı Formunun doldurulması ya da kontrolü ile ilgili yapılacak işlemlerde hala belirsizlik söz konusudur. Yetkililerden aldığımız bilgiye göre işlemler ilerki bir tarihe ertelenmiştir. Bilgilerinize rica ederim.

Yönetim Kurulu

BASIN AÇIKLAMASI

TEB Genel Başkanı Ecz. Erdoğan ÇOLAK, öksürük ve soğuk algınlığı ilaçlarıyla ilgili basında yer alan haberler üzerine bir basın açıklaması yapmıştır. Çolak'ın açıklaması ise şöyledir;

Basınıımızın değerli üyeleri,

Bilindiği üzere, 28-29 Mart 2008 tarihlerinde bazı yazılı ve görsel medyada yer alan haberlerde, öksürük ve soğuk algınlığı ilaçlarının çocuklardaki güvenilirlik ve etkinliğine ilişkin kamuoyunda endişe yaratan bazı ifadeler kullanılmıştır. Haberlerde bahsi geçen ilaçları çocuklarında kullanan ebeveynlerde bir kavram kargaşası oluşmaması için açıklama yapma gereği doğmuştur.

Çocukların kullandıkları ilaçlar üzerine yapılan araştırmalar sonunda, Amerika Birleşik Devletleri Besin ve İlaç Yönetimi'nin(FDA) tavsiyesi üzerine, 1 Ocak 2008 yayımlanan bildirme ile öksürük ve soğuk algınlığı ilaçlarının 2 yaşın altındaki çocuklarda, nadiren de olsa ölüm, konvülsiyonlar (havale), kalp hızında artma ve bilinçte azalma gibi ciddi ters reaksiyonlara yol açabileceği bildirilmişti. FDA yetkilileri, hastalığı tedavi etmeksizin sadece hastalığın belirtilerini (baş ağrısı, burun akıntısı, ateş vs.) gideren bu ilaçların, 2 yaşın altındaki çocuklarda güvenilirlik ve etkinliğinin kanıtlanmadığını bildirmişlerdi. Aynı raporda, ilki 1981 yılında olmak üzere, bu ilaçların kullanımı ile beş kişinin öldüğüne de işaret edilmişti.

İngiltere'de halen reçetesiz olarak satılan bu tür ilaçların kullanım talimatlarında gerekli doz bilgilerinin bulunmasına karşın, ebeveynlerin aynı etken maddeyi içeren farklı preparatlarının eş zamanlı kullanımına bağlı olarak aşırı doz riskinin farkına varmadıkları düşünülmektedir. Bunun yanında 2 yaşından küçük çocukların vücut ağırlıklarının düşük olması, bu tip doz hatalarından kaynaklanabilecek ciddi ters etkilerin görülme riskini artırmaktadır. Bu nedenle İngiltere'de yapılan açıklamayla, eldeki bulgulara dayanarak, bundan sonra öksürük ve soğuk algınlığı ilaçlarının 2 yaşından küçük çocuklara verilmesinin uygun olmadığı

belirtilmiştir.

Birkaç gündür basında yer alan ve endişeye neden olan ifadelerin kullandığı haberlerde parasetamol ve ibuprofen içeren ilaçların da kullanılmaması gerektiği belirtilmişti. Oysa, yapılan araştırmalarda, uygun doz ve kullanım durumunda bu ilaçların güvenilirliği açısından bir sakınca olmadığı ifade edilmektedir. Bu itibarla, tamamen yanlış anlamadan kaynaklı olduğuna inandığımız haberlerin aksine, parasetamol ve ibuprofen içeren ilaçları kullanan ailelerin bundan sonra da aynı ilaçları gönül rahatlığıyla kullanabileceklerini bir kez daha hatırlatmak isteriz.

Ancak, ülkemizde de reçetesiz satışı yapılabilen, bromfeniramin, klorfeniramin, difenhidramin, dekstrometorfan, folkodin, guafenezin, ipeka, fenilefrin, psödofedrin, efedrin, oksimetazolin ve ksilometazolin etken maddelerini içeren preparatların ise 2 yaşın altındaki çocuklarda kullanılmaması gerektiğini belirtmek isteriz.

Türk Eczacıları Birliği olarak, her zaman, ilacın yanlış doz kullanım durumlarında bir zehir olabileceği ve kişiyi ölümlere kadar götürebileceği üzerinde önemle durduk. Yaşanılan bu son olay da göstermektedir ki, doktor tavsiyesi olmadan ve eczacıdan uygun kullanım şekli vs. konularında danışmanlık alınmadan kullanılan ilaçlar, halk sağlığını tehlikeye sokabilmektedir.

Bu vesileyle vatandaşlarımızı bir kez daha uyarmak istiyoruz. Kulaktan dolma bilgilerle, doktor tavsiyesi olmadan ve eczacıya danışmadan ilaç kullanılmaması gerekmektedir ve ilaç kullanımı konusunda aileler kesinlikle daha dikkatli davranmalıdır.

Tüm bunların ışığında, basın ve yayın organlarına da önemli görevler düşmektedir. Detayını yeterince öğrenmeden vatandaşları korku ve endişeye sevk edebilecek haber yaparken daha hassas olunmalı, konu mutlaka uzmanlarına danışılarak haber haline getirilmelidir.

Basına ve Kamuoyuna önemle duyurulur.

**TÜRK ECZACILARI BİRLİĞİ
BASIN BÜROSU**