

# TÜRK ECZACILARI BİRLİĞİ'NDEN

(26.07.2001 / 32.10150A)

Türk Eczacıları Birliği Merkez Heyeti'nin Eczacı Odalarından aldığı görüşler doğrultusunda her yıl Maliye Bakanlığı ile yaptığı protokol görüşmelerinde dile getirdiği ödemelerin eczacıların banka hesaplarına yatırılması konusu Maliye Bakanlığı Muhasebat Genel Müdürlüğü tarafından 20 Temmuz 2001 tarih, 24468 sayılı Resmi Gazete'de yayımlanan Genel Tebliğ ile gerçekleşmiştir.

Maliye Bakanlığı Muhasebat Genel Müdürlüğü'nün 583 sıra nolu Genel Tebliğinin giriş bölümü şu şekildedir:

"Bilindiği üzere, genel ve katma bütçe saymanlıklarınca yapılan ödemelerde, tahakkuk dairelerince düzenlenen ödeme evrakı genellikle hak sahiplerine saymanlıklara getirilmekte ve işlemler sonuçlanıncaya kadar saymanlıklarda beklemektedir. Eksik veya hatalı düzenlenmiş evrak nedeniyle ödeme yapılamamakta, işlemler aksamakta ve hizmetin kalitesi düşmektedir.

Öte yandan, ödemeler genellikle çek düzenlenmek suretiyle yapıldığından hak sahiplerinin banka şubelerine gitmek zorunda kalması ve çeklerin kaybedilmesi ihtimali zaman kaybına ve gereksiz işlemlere neden olmaktadır.

Yukarıda belirtilen sakıncaların giderilmesi, hak sahiplerine, alacaklarının saymanlıklara gelmeksizin daha güvenli bir ortamda süratle ödenebilmesi ve hizmetin kalitesinin artırılması amacıyla; genel bütçeli daireler ile katma bütçeli idarelerce düzenlenen tahakkuk evrakının bütçe daireleri veya saymanlıklara doğrudan tahakkuk dairelerince ulaştırılması ve ödemelerin banka hesaplarına aktarma suretiyle yapılması kararlaştırılmıştır.

1050 sayılı Muhasebe-i Umumiye Kanununun 16 ncı maddesinin Bakanlığımıza verdiği yetkiye dayanarak yapılan bu düzenleme aşağıdaki esaslar dahilinde yürütülecektir.

Yayınlanan tebliğe göre; inşaat, imalat, yapım, büyük onarım, taşıma gibi ihale konusu hakedişler ve kamulaştırma bedelleri ile eczaneler, hastaneler ve diğer firmalara ödenecek ilaç ve tedavi giderlerine ilişkin tahakkuk evrakının incelenmesi (tahsilat iç genelgeleri uyarınca yapılması gereken vergi borcu araştırması dahil) teslim tarihini takip eden en geç dört işgünü içinde, bunlar dışındaki tahakkuk evrakının incelenmesi ise en geç teslim tarihini takip eden işgünü içinde tamamlanacaktır.

(10.08.2001 / 32.10533 A)

Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün Emekli Sandığı Genel Müdürlüğü'ne gönderdiği 20.06.2001 tarih, 25946 sayılı yazıda 1262 Sayılı Tıbbi ve İspençiyari Müstahzarlar Kanunu'na göre ithal ruhsatı bulunan Gemcitabin etken maddesini içeren Gemzar Flakon isimli ilacın Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı endikasyonlarının Pankreas Kanseri ve Sisplatin ile birlikte kullanılmak koşuluyla Küçük Hücreli Olmayan Akciğer Kanseri olduğu bildirilmektedir.

Ancak hastalara ait sağlık kurulu raporlarının incelenerek, hastaya firstline (birinci basamak) kanser ilaçlarının kullanılmasına rağmen hastalığın nüks etmesi ve raporda belirtilen kanser endikasyonunda ülkemizde ruhsatlı terapötik ilaçlarla tedavisinin sağlanamadığı durumlarda hastaların adı geçen ilacı kullanabileceği görüşünde oldukları ancak ödeme konusundaki değerlendirmenin Emekli Sandığı Kurumunca, Kurum ödeme kurallarına göre yapılması gerektiği bildirilmektedir.

## (16.08.2001 / 10607 A)

Birliğimze T. C. Emekli Sandığı Genel Müdürlüğü Sağlık Hizmetleri Dairesi Başkanlığı'ndan gelen yazıda kanser hastalıklarında kullanılan Eritropoietin içerikli ilaçların ödenmesine Maliye Bakanlığı Bütçe ve Mali Kontrol Genel Müdürlüğü'nün 03.08.2001 tarihli 999746 sayılı yazısı ile açıklık getirildiği bildirilmektedir.

2001 Yılı Bütçe Uygulama Talimatı eki "Hasta Katılım Payından Muaf İlaçlar Listesi"nin (Ek-3) "Kanser" başlıklı 2 nci bölümünde, eritropoietin etken maddesi içeren preparatların, eritropoietin seviyesi düşük kanser hastalarında kullanılmak şartıyla muafiyet kapsamına girdiği belirtilmiştir.

Konuya ilişkin olarak, Maliye Bakanlığı'nı Sağlık Bakanlığı tarafından gönderilen 21.06.2001 tarih, 11531 sayılı

yazıda, "Hematolojik Onkoloji ve Tıbbi Onkolojide kemoterapilerden sonra eğer kemik iliği tutulumu yoksa, çok kısa sürelerde hemoglobin değerlerinin normal düzeylere çıkması nedeniyle, bu hastalarda eritropoietin kullanımında kullanılmaması, ülke şartları ve eritropoietin maliyetleri gözönüne alındığında kemoterapiyi takiben hemoglobin seviyesi 8 g/dl ve altına düşen hastalara en uygun ve en ucuz yol olan 1 veya 2 ünite RBC (Red blood cell=kırmızı kan hücresi) süspansiyonu verilmesi ve kemik iliği fizyolojisinin bozuk olduğu Myelodisplastik sendromların bu kapsamı dışında tutulması gerektiği" belirtilmiştir.

Uygulama 10.08.2001 tarihinde başlayacaktır.

## (16.08.2001 / 32.10612.A)

Mesleğimizin en temel sorunu haline gelen ve yıllardır gündemimizde yer alan katılım payı sorunu yaptığımız yoğun çalışmalar sonucunda çözümlendi. Maliye Bakanlığı Muhasebat Genel Müdürlüğünce Bakanlık Makamına gönderilen 16.08.2001 tarih ve 18050 sayılı yazıyla tedavi giderlerine ilişkin söz konusu ilaç katılım paylarının ilgililerin maaş veya aylıklarından ekte sunulan esaslar çerçevesinde kesilmesine ve pilot olarak seçilen Antalya, Tekirdağ ve Giresun illerinde 1 Eylül 2001 tarihinden itibaren uygulanmasına izin verilmesi istenmiş ve maliye Bakanı da bu uygulamayı onaylamıştır.

Maliye Bakanlığı Muhasebat Genel Müdürlüğü'nün Antalya, Tekirdağ ve Giresun Valiliklerine gönderdiği 16.08.2001 tarih B.07.0MGM.0.20/102-1 sayılı yazıda, 20/12/2000 tarihli ve 4611 sayılı 2001 Mali yılı Bütçe Kanunu'nun

"Hastane ve tedavi ücretleri " başlıklı 14 üncü maddesinin son paragrafında "657 sayılı Devlet Memurları Kanununun 209 uncu, 211 sayılı Türk Silahlı Kuvvetleri İç Hizmet Kanununun 66 ıncı maddesi ve 5434 sayılı T. C. Emekli Sandığı Kanununun geçici 139 uncu maddelerinde belirtilen ilaç katılım payları karşılığında ilgililerin maaş veya aylıklarında kesinti yaptırmaya ve bu kesintilere ilişkin usul ve esasları tespit etmeye Maliye Bakanı yetkilidir." hükmünün yer aldığı, 2001 Mali Yılı Bütçe Kanununun verdiği yetkiye dayanılarak ilaç katılım paylarının aylıklarından kesilmesi için pilot uygulama yeri olarak Antalya, Tekirdağ ve Giresun illerindeki (ilçeler dahil) genel bütçeli dairelerin seçildiği, söz konusu uygulamanın 01.09.2001 tarihinde başlatılacağı ve ekli esaslar çerçevesinde yürütüleceği bildirilmiştir.

## (21.08.2001 / 32.10704.A)

20-21-22 Temmuz 2001 tarihlerinde Van Eczacı Odası'nın ev sahipliğinde yapılan Türk Eczacıları Birliği 32. Dönem Merkez Heyeti III. Bölgelerarası Toplantıda alınan karar gereği mamaların eczane dışında satılmasına karşı alınacak tavır hakkında eczacı odalarımızın yazılı olarak görüşleri sorulmuş; dört eczacı odası fiyatların uygun olması halinde eczanede satılmaya devam edilmesi, yirmi bir eczacı odası

markete çıkan mamaların eczanede satılmaması, altı eczacı odası eczanede satılan mamaların desteklenmesi görüşünü vermiş 9 eczacı odası da herhangi bir görüş vermemiştir.

Sonuç olarak, Van Bölgelerarası Toplantısında çoğunluğun kararının uygulanmasına karar verildiğinden markete çıkan mamaların eczanelerde satılmaması kararına varılmıştır.

## (22.08.2001 / 32.10720.A)

Birliğimiz Eczacıbaşı Rhone Poulenc İlaç Pazarlama'dan gelen 16.08.2001 tarih, 01793 sayılı yazıda, firmanın ortağı Rhone Poulenc Rorer'in Hoechst Marion Roussel ile, Aventis Pharma adı altında birleştiği ve bu yapılanma sonucunda, Rhone Poulenc Rorer'in talebi üzerine, firmanın, "Opticrom Göz Damlası" adlı ürünün ruhsatının iptali için Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'ne başvurulduğu bildirilmektedir.

Buna göre, "Opticrom Göz Damlası" adlı ürünün Eczacıbaşı Rhone Poulenc İlaç Pazarlama'ya ait olan izni ve ruhsatı, Bakanlıkça iptal edilecek ve ilacın Eczacıbaşı İlaç Pazarlama tarafından hizmete sunulamayacak olması nedeniyle, ürünle ilgili soru ve soruların ürünün sahibi Aventis Pharma Ltd.'ye yöneltilmesi gerekmektedir.



TEB 15. Bölge Isparta Eczacı Odası Başkanlığına;

Şirketimiz tarafından yıllardır özlemle beklediğiniz Türk Eczacıları Birliği Sosyal ve Kültürel tesisleri 01- Haziran 2001 tarihi itibarıyla, Ankara Çayyolu semtinde açılmıştır.

Tesisimizde 41 oda - 82 yatak kapasiteli Otel kısmının yanı sıra, 250 kişilik konferans salonu, akademik amaçlar için 20 - 30 - 50 ve 100 kişilik seminer salonları, kütüphane, sergi salonları, 250 kişilik açık-kanalı

restaurant, bar, fitness center, yüzme havuzu, sauna, buhar banyosu, squash salonu, tenis kortu gibi üniteler mevcuttur.

Kusursuz hizmet anlayışını ve ayrıcalığını ilke edinen şirketimiz, Türk Eczacıları Birliği kimlik kartınızı veya bağlı bulunduğunuz Eczacı Odası üye kimlik kartınızı gösterdiğiniz takdirde, siz ve beraberinizde getireceğiniz konuklarınıza otel konaklamalarında % 50 diğer ünitelerde ise 9 30 indirim olanağı sağlayacaktır.



**YARDIMLAŞMA SANDIĞI KREDİ LİMİTLERİ**  
**(17.8.2001 TARİHLİ YÖNETİM KURULU KARARI)**

| TEB YARDIMLAŞMA SANDIĞI KREDİ LİMİTLERİ                                | ÜST LİMİT          | VADE  | MALİYETİ | TAKSİT          | TOPLAM FAİZ       | TOPLAM ÖDEME      | MUNZAM (%5)     |
|------------------------------------------------------------------------|--------------------|-------|----------|-----------------|-------------------|-------------------|-----------------|
| ECZANE AÇMA KREDİSİ<br>(3 AY ÖDEMESİZ, 15 AY VADELİ)                   | 4.000.000.000. TL. | 15 AY | % 50     | 541.666.667 TL. | 1.562.500.000 TL. | 2.500.000.000 TL. | 200.000.000 TL. |
| ECZANE İŞLETME KREDİSİ                                                 | 4.000.000.000. TL. | 12 AY | % 50     | 500.000.000 TL. | 1.250.000.000 TL. | 2.000.000.000 TL. | 200.000.000 TL. |
| ECZANE NAKİL KREDİSİ<br>(3 AY ÖDEMESİZ 15 AY VADELİ)                   | 1.500.000.000. TL. | 15 AY | % 50     | 203.125.000 TL. | 750.000.000 TL.   | 937.500.000 TL.   | 75.000.000 TL.  |
| SOSYAL YARDIM KREDİSİ                                                  | 2.500.000.000. TL. | 12 AY | % 45     | 302.083.000 TL. | 200.000.000 TL.   | 1.125.000.000 TL. | 125.000.000 TL. |
| BİLGİSAYAR KREDİSİ                                                     | 2.000.000.000. TL. | 8 AY  | % 40     | 316.666.751 TL. | 862.500.000 TL.   | 533.500.000 TL.   | 100.000.000 TL. |
| EGAŞ ÜRÜNLERİNDEN YARARLANMA KREDİSİ<br>(3 AY ÖDEMESİZ 15 AY VADELİ)   | 2.000.000.000. TL. | 15 AY | % 46     | 262.500.000 TL. | 414.000.000 TL.   | 1.150.000.000 TL. | 100.000.000 TL. |
| DONANIM KREDİSİ<br>(3 AY ÖDEMESİZ, 12 AY ÖDEMELİ TOPLAM, 15 AY VADELİ) | 2.000.000.000. TL. | 15 AY | % 50     | 270.833.333 TL. | 862.500.000 TL.   | 1.250.500.000 TL. | 100.000.000 TL. |
| KOOPERATİF KREDİSİ                                                     | 1.000.000.000. TL. | 12 AY | % 23     | 102.500.000 TL. | 624.999.996 TL.   | 230.999.996 TL.   | 50.000.000 TL.  |
| KONGRE KREDİSİ                                                         | 1.000.000.000. TL. | 12 AY | % 46     | 121.666.667 TL. | 1.725.000.000 TL. | 460.000.000 TL.   | 50.000.000 TL.  |

\*\*\* % 5 tutarındaki Munzam, Eczacı tarafından yatırılacaktır.

\*\*\* Eczacılar aynı anda Eczane Açma kredisi + EGAŞ Kredisi+Bilgisayar Kredisi kullanabilirler.

\*\*\* Eczacılar aynı anda Eczane Nakil Kredisi +EGAŞ+Bilgisayar Kredisi Kullanabilirler.

\*\*\* Eczacılar aynı anda Kongre Kredisi ile birlikte diğer kredileri kullanabilirler.

\*\*\* Eczacılar aynı anda İşletme Kredisi+Donanım Kredisi kullanabilirler.

\*\*\* Eczacılar aynı anda Eczane Açma Kredisi+Donanım Kredisi kullanabilirler.

\*\*\* Eczacılar aynı anda Nakil Kredisi+Donanım Kredisi kullanabilirler.

# SAĞLIK BAKANLIĞI İLÂÇ VE ECZACILIK GENEL MÜDÜRLÜĞÜ'NDEN

(13.04.2001 / 15088)

Biofarma İlaç San A. Ş. adına ruhsatlı olan Ve Toprak İlaç ve Kimyevi Maddeler San. ve Tic. A. Ş. tarafından üretilen Doksetil 1 g Flakon isimli preparatın 0081241 (8.2000 / 8.2002) seri numaraları için aşağıdaki nedenlerle "Farmasötik ve Tıbbi Müstahzar, Madde, Malzeme ve Terkipleri ile Bitkisel Preparatların Geri çekilmesi ve Toplatılması Hakkındaki Yönetmelik" gereğince 2. Sınıf geri çekme işlemi uygulanmış ve gereğinin yapılması adı geçen firmaya duyurulmuştur.

Geri çekme işleminin sağlıklı bir şekilde tamamlanabilmesi için; üyelerinize konunun ve stoklarında bulunan söz konusu serilere ait ürünlerin, ilgili depolara veya ruhsat sahibi firmaya iade edilmesinin duyurulması.

## Hatanın Nedeni :

Numuneye çözücüsü ilave edildiğinde oluşan çözeltinin TF 1974'e göre yapılan optik kontrolünde limit değerlerin üstünde partikül tespit edilmiştir.

(14.05.2001 / 19893)

Redüçtil ve Xenical kapsül isimli ilaçların aynı hastada birlikte kullanılamayacağı

(14.05.2001 / 19928)

Günsa Güney İlaç ve Ham San. T. A. Ş. adına ruhsatlı olan Sedalon Eliksir adlı preparatın Bakanlığımızca yapılan inceleme ve analizleri sonucunda OH-04(01.08.2000/01.08.2002) seri numaraları için aşağıdaki nedenlerle "Farmasötik ve Tıbbi Müstahzar, Madde, Malzeme ve Terkipleri ile Bitkisel Preparatların Geri çekilmesi ve Toplatılması Hakkındaki Yönetmelik" gereğince 2. sınıf geri çekme işlemi uygulanmış ve gereğinin yapılması adı geçen firmaya duyurulmuştur.

Geri çekme işleminin sağlıklı bir şekilde tamamlanabilmesi için üyelerinize

konunun ve stoklarında bulunan söz konusu serilere ait ürünlerin, ilgili depolara ve ruhsat sahibi firmaya iade edilmesinin duyurulmasının rica ederim.

**Hatanın Nedeni :** Numune terkinde koruyucu madde olarak bulunan metil paraben miktarının YBSK yönetimi ile formülüne göre % 21.3 oranında fazla, propil paraben miktarının ise formülüne göre % 57.8 oranında eksik olması nedeniyle numunenin GMP gereği formülasyonuna uygun üretilip, kontrol edilmediğinin tespit edilmesi.

(14.05.2001 / 19992)

Sağlık Kurulu Raporunda Kistik Fibrozis tanısının belirtilmesi durumunda; adı geçen tanıda, hastada gelişen ve gelişmesi muhtemel bronşektazi nedeniyle kullanılan Kreon Kapsül adlı ilacın ömür bovu kullanılması gerektiğinden Rütce

Uygulama Talimatı EK : 3 Liste 13. Bölümünde değerlendirilerek hasta katılım payından muafiyetinin uygun olacağı görüşünde olduğumuzu bilgilerinize rica ederim.

## (GENELGE : 2001 / 57 (05.07.2001 / 28479))

Sanofi Doğu İlaç A. Ş. adına ithal ruhsatlı iken ruhsatları Johnson and Johnson Sıhhi Malzeme Sanayi ve Ticaret Ltd. Şti. tarafından devir alınan narkotik analjezik;

- 0,5 mg/ml Alfentanil HCl etkin maddeli Rapifen Ampul (5x2 ml - 5x10 ml),

- 0,005 mg/ml Sufentanil Sitrat etkin maddeli Sufenta Ampul (5x2 ml - 5x10 ml),

isimli Kırmızı Reçete kapsamındaki uyuşturucu ilaçların maksimal dozları yeniden tespit edilmiştir.

Konu ile ilgili olarak Genel Müdürlüğümüz İlaç Ruhsatlandırma Bilimsel Komisyonu'nun 18-25.05.2001

tarihli toplantılarında alınan karar "Bir reçeteye yazılabilecek maksimum miktar, mevcut ruhsatlandırılmış formlarının 1 (Bir) kutusu ile sınırlıdır" şeklindedir.

Bu durumda alınan ilaçların, yalnızca tek formundan olmak üzere bir reçeteye yazılabilecek miktarı 1 (Bir) kutu olacaktır.

Söz konusu ilaçların Kırmızı Reçete ile verilmesi, stok ve tüketimlerinin uyuşturucu Defterine işlenmesi gerekmektedir.

Konunun iliniz dahilindeki tüm sağlık kurum ve kuruluşlarına, serbest hekim veteriner hekim, dış hekimi ecza depoları ve eczanelere duyurulması.

## (GENELGE : 2001 / 63 (02.08.2001 / 32938))

Johnson and Johnson sıhhi Malzeme Sanayi ve Tic. Ltd. Şti. adına ruhsatlı olan ve narkotik analjezi gerektiren kronik veya şiddetli ağrıların tedavisinde endike Fentanyl adlı uyuşturucu maddeyi içeren Kırmızı reçete kapsamındaki Durogesic Transdermal Flaster isimli ilaçların özelliği nedeni ile maksimal dozu yeniden tespit edilmiştir.

Konu ile ilgili olarak Genel Müdürlüğümüz İlaç Ruhsatlandırma Bilimsel Komisyonu'nun 13.07.2001 tarihli toplantısında alınan karar;

a) Bir reçeteye yazılabilecek maksimum ilaç miktarının 75 (yetmişbeş) mg olarak belirlenmesi, dolayısıyla bir reçeteye yalnızca tek formundan olmak üzere yazılabilecek ilaç miktarının,

- Durogesic 25 mcg/saat Transdermal Flaster (5x 2,5 mg) : 6 kutu,
- » 50 mcg/saat » » (5x 5,0 mg) : 3 kutu,
- » 75 mcg/saat » » (5x 7,5 mg) : 2 kutu,
- » 100 mcg/saat » » (5x 10,0 mg) : 1 kutu,

olacağı veya

b) 75 mg'lık miktar aşılmamak kaydıyla, bir reçeteye bu ilacın farklı dozlar içeren miktarlarının yazılabileceği,

c) Reçetelerin, aksi gerekçeli bir raporla belirtilmediği takdirde 10 (on) günden önce tekrarlanmayacağı doğrultusundadır.

Söz konusu ilaçların Kırmızı reçete ile verilmesi, stok ve tüketimlerinin Uyuşturucu Defterine işlenmesi gerekmektedir.

Daha önce bu konuda çıkarılan 13.04.2000 tarih, 15960 (2000 / 20) sayılı ve 11.07.2000 tarih, 31359 (2000 / 74) sayılı genelgeler yürürlükten kaldırılmıştır.

(09.08.2001 / 33989)

Bayer Türk Kimya San. Ltd. Şti. adına ithal ruhsatlı olan Lipobay 0.2 mg Film Kaplı Tablet ve Lipobay 0.3 mg Film Kaplı Tablet adlı preparatların firmaca yapılan pazarlama sonrası son verilen değerlendirilmesi sonucunda, gemfibrozil ile birlikte kullanımı durumunda miyopati / rabdomiyoliz vakalarının görüldüğü bildirilmiştir.

Türkiye’de konu ile ilgili olarak Bakanlığımıza ulaşan herhangi bir advers bildirim olmamasına rağmen Lipobay 0.2 mg Film Kaplı Tablet ve Lipobay 0.3 mg Film Kaplı Tablet’in bütün serilerine

“Parmasörük ve Tıbbi Müstahzar, Madde Malzeme ve Terkipleri ile Bitkisel Preparatların Geri çekilmesi ve Toplatılması Hakkındaki Yönetmelik’e gereğince 2. sınıf geri çekme işlemi uygulanmış ve gereğinin yapılması adı geçen firmaya duyurulmuştur.

Geri çekme işleminin sağlıklı bir şekilde tamamlanabilmesi için üyelerinize konunun ve stoklarında bulunan söz konusu seriye ait ürünlerin ilgili depolara ve ruhsat sahibi firmaya iade edilmesinin duyurulmasını rica ederim.

(GENELGE : 2001 / 56 (05.07.2001 / 28480))

Konterole tabi madde içermeleri nedeni ile aşağıdaki isim, farmasötik şekil ve diğer özellikleri belirtilen ilaçlar, kontrollü

tüketimlerinin sağlanması amacıyla “Normal Reçete İle Verilecek İlaçlar” kapsamına alınmıştır.

| İlaç / Firma Adı                                         | Etkin Madde :                                 | Miktar                    | İmal veya İthal Ruhsatlı |
|----------------------------------------------------------|-----------------------------------------------|---------------------------|--------------------------|
| - Dramedur Tablet<br>(Eczacıbaşı İlaç San)               | : Dimenhyrinat                                | 30 x 50 mg.               | İmal R.                  |
| - Vicks Vapodeks Öksürük Şurubu<br>(Eczacıbaşı İlaç San) | : Dextromethorphan HBr                        | 20 mg / 15 ml<br>(120 ml) | »                        |
| - Gribeks Şurup<br>(Nobel)                               | : Dextromethorphan HBr<br>Pseudoephedrine HCl | 150 mg / 100 ml<br>300 mg | »                        |
| - Serolex Kapsül<br>(Fako)                               | : Fluoxetine HCl                              | 16 x 20 mg                | »                        |

Söz konusu ilaçların mutlaka “Normal Reçete” ile verilmesi, reçetelerin

eczanelerde alıkonulması ve Reçete Kayıt Defteri’ne işlenmesi gerekmektedir.

**MALİYE BAKANLIĞI’NDAN**  
**(21.06.2001 / 12900)**

Tedavi Yardımına ilişkin 2001 Mali Yılı Bütçe Uygulama Talimatı ile ilgili olarak Sağlık Bakanlığından alınan 11.6.2001 tarihli ve 24071 sayılı yazıda;  
“-16.11inci maddesinde belirtilen synagis flakon isimli preparatın 50 mglık

farmasötik formu da Bakanlığımızca ruhsatlandırılmış olup, ödeme konusunda tereddüte düşülmemesi için 100 mg. İ.M. ibaresinin çıkarılarak Synagis Enjeksiyon için Liyofilize Toz olarak değiştirilmesi,



## MALİYE BAKANLIĞI'NDAN

(21.06.2001 / 12900)

Tedavi Yardımına ilişkin 2001 Mali Yılı Bütçe Uygulama Talimatı ile ilgili olarak Sağlık Bakanlığından alınan 11.6.2001 tarihli ve 24071 sayılı yazıda;

"-16.11inci maddesinde belirtilen synagis flakon isimli preparatın 50 mglık farmasötik formu da Bakanlığımızca ruhsatlandırılmış olup, ödeme konusunda tereddüte düşülmemesi için 100 mg. İ.M. ibaresinin çıkarılarak Synagis Enjeksiyon İçin Liyofilize Toz olarak değiştirilmesi,

-Ek : 3 Liste 2-Kanser bölümünde belirtilen Gemcitabin HCL isimli ilacın pankreas kanseri ve (küçük hücreli olmayan akciğer kanseri Sisplatin ile beraber olmak şartı ile) olarak değiştirilmesi,

-Ek : 3 Liste 6-Kalp ve Damar Sistemi Hastalıkları bölümünün g) ACE İnhibitörleri maddesinde yer alan Moexipril Hydrochloride etken maddesinin listeden çıkarılması,

-Ek : 3 Liste 17-Kronik Karaciğer Hastalıkları bölümünde yer alan Ripavirin etken maddesinin listeden çıkarılmasının;

(Diğer ACE inhibitörleri ve Kronik Karaciğer Hastalıklarında kullanılan diğer ilaçların bulunması nedeniyle, uygun olacağı"

ifade edilmekte olup, konuyla ilgili olarak yeni bir düzenleme yapıncaya kadar uygulamanın Sağlık Bakanlığının yukarıda anılan görüşü doğrultusunda yapılması.

(30.07.2001 / 16327)

Tedavi yardımına ilişkin olarak 22.3.2001 tarih ve 24350 sayılı Resmi Gazete'de yayımlanan 7 Seri No'lu 2001 Mali Yılı Bütçe Uygulama Talimatının "Faktör ve Diğer Kan ürünlerinin reçetelenmesi ve Hemofili Hastalarının Bildirim Zorunluluğu" başlıklı maddesinin

01.08.2001 olan yürürlük tarihinin Hemofoli Takip Karnesi ve diğer kan ürünleri için ayrı reçetelerinin basım işlemlerinde meydana gelen aksaklıklar nedeniyle 01.11.2001 tarihine ertelenmesine ilişkin talebiniz Bakanlığımızca da uygun görülmüştür.

**ISPARTA VALİLİĞİ'NDEN (13.08.2001 / 20745)**

Ulusal Eğitime Destek Kampanyası ile ilgili, ilgi (a, b, c,) emir gereğince Cumhurbaşkanımız Sayın Ahmet Necdet SEZER'in eşi Sayın Semra SEZER hanımefendinin başkanlık ettiği ve 08 eylül 2001 tarihinde başlatılacak olan "Ulusal Eğitime Destek Kampanyası Projesi"ne paralel olarak 2860 sayılı yardım toplama yasası uyarınca, Ülke çapında yardım toplanabilmesi için, İlimiz

Ziraat Bankası Merkez Şubesi nezdinde 0132 0033 6733 0000 009 nolu TL. 132 0033 6666 0000 009 nolu USD (Dolar), 0132 0033 6678 0000 009 DEM. (Mark) Hesapları açılmış olup; Kurumumuzda görevli tüm personele duyurularak, yardım yapmak isteyenlerin yapacakları yardımları yukarıda belirtilen hesaplara yatırmaları gerekmektedir.



## BAĞ-KUR GENEL MÜDÜRLÜĞÜ'NDEN

(18.05.2001 / 930)

"Ritalin tablet" isimli preparat "Hiperaktivite - Dikkat Eksikliği Bozukluğu" tanısında kullanılması durumunda, "AKIL

HASTALIKLARI" başlıklı blümde rapor kapsamına değerlendirilmektedir.

(01.08.2001 / 1675)

2001 Mali Yılı Bütçe Uygulama Talimatı "Hasta katılım Payından Muaf İlaçlar" listesinin "Kanser" başlıklı bölümünde yer alan "Eritropoietin" etken maddesinin yanında parantez içinde yer alan "eritropoietin seviyesi düşük kanser hastalarında kullanılmak şartı" ifadesinde düşük olarak nitelendirilen "Eritropoietin" seviyesinin ne olacağı Sağlık Bakanlığına sorulmuş, alınan cevabi yazıda;

"Eritropoietin seviyesinde, hematolojik onkoloji ve tıbbi onkolojide kemoterapilerden sonra eğer kemik iliği tutulumu yoksa çok kısa sürelerde hemoglobin değerlerinin normal

düzeyleme çıktığı, bu nedenle bu hastalarda eritropoietin kullanımdan önce eritropoietin seviyesine bakılması ve seviyesi normal veya yüksek olanlarda kullanılmaması gerektiği, ülke şartları ve eritropoietin maliyetleri göz önüne alındığında kemoterapiyi takiben hemoglobin seviyesi 8 g/dl ve altına düşen hastalara en uygun ve ucuz yol olarak 1 veya 2 ünite RBC süspansiyonu verilmesi, kemik iliği fizyolojisinin bozuk olduğu Myelodisplastik Sendrom"ların bu kapsam dışında tutulması gerektiği,

(07.08.2001 / 1699)

Kurumumuz ile Türk Eczacıları Birliği arasında, 21/12/2000 tarihinde imzalanan sözleşmenin "UYGULANACAK ESASLAR" başlıklı bölümünün 6. maddesinin ikinci ve üçüncü fıkrasında ;

"Eczanelerin 01/01/2001 - 15/02/2001 tarihleri arasında sözleşme yapmaları halinde 01/02/2001 tarihinden itibaren vermiş oldukları reçete bedelleri Kurumca karşılanacaktır.

Aksi takdirde, her eczanenin sözleşme yaptığı tarih başlangıç olmak üzere vermiş olduğu reçete muhteviyatı ilaç bedelleri ödenecektir."

ifadesi yer almaktadır.

Sözleşmeli eczanelerin 15/02/2001 tarihine kadar sözleşmelerini

yenilemeleri konusunda Kurumumuzca ve Türk Eczacıları Birliği Merkez Heyetince azami çabanın gösterilmesine rağmen yoğun talep nedeniyle bazı Eczacı Odalarından sözleşme formu temin edememeleri veya rahatsızlıkları nedeniyle raporlu olmalarından dolayı 15/02/2001 tarihine kadar sözleşmelerini yenilemedikleri ve 01/01/2001-15/02/2001 tarihleri arasında sigortalı ve hak sahiplerine karşıladıkları reçete bedellerini alamadıkları anlaşılmıştır.

Bu itibarla Yönetim Kurulumuzun 02/08/2001 tarih ve 2001/584 sayılı kararı ile 2000 yılında Kurumumuzla mevcut sözleşmesi bulunan eczanelerin sözleşme imzalama süreleri 15/03/2001 olarak yeniden belirlenmiştir.

Gereğini bilgilerinize rica ederiz.