

33.10273A.00

05.09.2003

YEŞİL ve MOR REÇETELERİN ÖDENMESİ

2003 yılı Bağ-Kur Protokolü'nün "ÖDEME ZAMANI" başlıklı bölümünde "Mor ve turuncu reçetelere düzenlenmesi gereken faktör ve kan ürünlerinin bedelleri ayrı fatura edilip teslim tarihi sınırlaması olmaksızın teslim tarihini takip eden 30 uncu günde ödenecektir. Uygulamaya Kurum bilgisayar programında gerekli düzenleme yapılmasını takiben geçilecektir." hükmünün yer almasına karşın protokolün ilgili hükmü uyarınca teslim faktör ve kan ürünleri faturalarının İl Müdürlüklerince kabul edilmediği, 30 günlük ödeme süresince uyulmadığı ve anılan ilaçların ithal ilaç

statüsünde kabul edildiği konusunda Bağ-Kur Genel Müdürlüğü'ne Birliğimizce başvurularda bulunmuş ve konunun çözüme ulaştırılması istenmiştir.

Bağ-Kur Genel Müdürlüğü'ne yapılan başvurularımıza istinaden Bağ-Kur Genel Müdürlüğü tarafından İl Müdürlüklerine gönderilen 01.09.2003 tarih ve B.13.BKG.012.00.00/03-6129 sayılı yazı ile **faktör ve kan ürünlerinin 30 günde ödenmesi ve söz konusu preparatların ithal ilaç statüsünde değerlendirilmemesi gerektiği** bildirilmiştir.

33.A.00.5263 - 16.09.2003

Konu : İyi Eczacılık Uygulamaları ile ilgili olarak kullanılacak olan Eczane Açılış ve Eczane Yenileme kredileri hakkında,

15.09.2003 Tarihinde yapılan Yönetim Kurulu toplantısında alınan karar gereğince iyi eczacılık uygulamaları seminerlerine katılarak, sertifika almış olan eczacıların kullanımına yönelik, aşağıdaki belirtilen yeni kredi türleri 16.09.2003 tarihinden itibaren uygulamaya konulacaktır.

İyi Eczacılık Uygulamaları ile ilgili AÇILIŞ KREDİSİ,

İyi Eczacılık Uygulamaları ile ilgili ECZANE YENİLEME KREDİSİ,

1- AÇILIŞ KREDİSİ

LİMİT : 15.000.000.000.-
 VADE : 3 AYI ÖDEMESİZ 17 AYI ÖDEMELİ, OLMAK ÜZERE TOPLAM 20 AY VADELİ
 FAİZ ORANI : % 18
 TAKSİT TUTARI : 1.147.058.825.-
 (1.147.058.825.- x 17 = 19.500.000.025.-)

2- ECZANE YENİLEME KREDİSİ

LİMİT : 15.000.000.000.-
 VADE : 18 AY VADELİ
 FAİZ ORANI : % 18
 TAKSİT TUTARI : 1.058.334.000.- X 18 = 19.050.012.000.-)

NOT : ÇILARILAN KREDİ TUTARININ ÖDEMESİ, T.EB TARAFINDAN ONAYLANAN FİRMAYA YAPILACAKTIR

**TÜRK ECZACILARI BİRLİĞİ YARDIMLAŞMA SANDIĞI KREDİ LİMİTLERİ
(16.10..2003 TARİHLİ YÖNETİM KURULU KARARI)**

TEB YARDIMLAŞMA SANDIĞI KREDİ LİMİTLERİ	ÜST LİMİT	VADE	MÜLİYETİ	TAKSİT	TOPLAM FAİZ	TOPLAM ÖDEME	MUNZAM (%5)
ECZANE AÇMA KREDİSİ (3 AY ÖDEMESİZ, 15 AY VADELİ)	7.000.000.000. TL.	15 AY	% 19	721.875.000 TL.	1.662.500.000 TL.	8.662.500.000 TL.	350.000.000 TL.
ECZANE İŞLETME KREDİSİ	7.000.000.000. TL.	12 AY	% 19	694.177.750 TL.	1.330.133.000 TL.	8.330.133.000 TL.	350.000.000 TL.
ECZANE NAKİL KREDİSİ (3 AY ÖDEMESİZ 15 AY VADELİ)	4.000.000.000. TL.	15 AY	% 19	412.500.000 TL.	950.000.000 TL.	4.412.500.000 TL.	200.000.000 TL.
SOSYAL YARDIM KREDİSİ	5.000.000.000. TL.	12 AY	% 19	495.840.000 TL.	950.080.000 TL.	5.950.080.000 TL.	250.000.000 TL.
BİLGİSAYAR KREDİSİ	4.500.000.000. TL.	8 AY	% 19	633.712.500 TL.	569.700.000 TL.	5.069.700.000 TL.	225.000.000 TL.
EGAŞ ÜRÜNLERİNDEN YARARLANMA KREDİSİ (3 AY ÖDEMESİZ 15 AY VADELİ)	5.000.000.000. TL.	15 AY	% 19	515.625.000 TL.	1.187.500.000 TL.	6.187.500.000 TL.	250.000.000 TL.
DONANIM KREDİSİ (3 AY ÖDEMESİZ, 15 AY VADELİ)	5.000.000.000. TL.	15 AY	% 19	515.625.000 TL.	1.187.500.000 TL.	6.187.500.000 TL.	250.000.000 TL.
KOOPERATİF KREDİSİ	1.500.000.000. TL.	12 AY	% 19	148.750.000 TL.	285.000.000 TL.	1.785.000.000 TL.	75.000.000 TL.
KONGRE KREDİSİ	1.500.000.000. TL.	12 AY	% 19	148.750.000 TL.	285.000.000 TL.	1.785.000.000 TL.	75.000.000 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 ile birlikte Bilgisayar Kredisi kullanabilirler.

*** Eczacılar aynı anda İşletme Kredisi ile birlikte Egaş Kredisi kullanabilirler.

*** Eczacılar aynı anda İşletme Kredisi ile birlikte Donanım Kredisi kullanabilirler.

*** Eczacılar aynı anda Eczane Açma Kredisi ile birlikte Donanım Kredisi kullanabilirler.

*** Eczacılar aynı anda Nakil Kredisi ile birlikte Donanım Kredisi kullanabilirler.

BANKA HESAP NUMARALARI

Akbank Çankaya Şb. : 68080-1
Postaçekli : 528265

SAĞLIK BAKANLIĞINDAN

042692 - 16.10.2003

KONU : Nimesulid Hakkında

Mimesulid etken maddesine içeren preparatlarla ilgili ölümcül yan etki bildirimine bağlı olarak, ülkemizde ruhsatlı bulunan ve söz konusu etken maddeyi içeren ürünlerin, jel formunda olanlar hariç olmak üzere ruhsatnameleri 10.05.2002 tarihinde askıya alınmış ve ürünler piyasadan geri çekilmiştir.

Söz konusu ilaçlarla ilgili olarak Bakanlığımıza ulaşan son bilgiler ve dünyadaki güncel veriler ışığında yapılan değerlendirmeler ve Genel Müdürlüğümüz bünyesinde faaliyet gösteren İlaç Ruhsatlandırma Danışma Komisyonunun

aldığı karar da dikkate alınarak “Nimesulid etken maddesi içeren sistemik formülasyonlarının, akut ağrı, ağrılı osteoartrit ve primer dismenorenin semptomatik tedavisi” endikasyonları ile sınırlı kalmak üzere ve prospektüse Uyarılar / Önlemler bölümüne “12 yaşından küçük çocuklarda sistemik etkili formlarının kullanımı kontrendikedir.” İbaresinin koyu puntolarla yazılması koşuluyla; Bakanlığımızca Nimesulid etken maddeli preparat ruhsatnamelerinin askıya alınma kararının yürürlükten kaldırılmasının uygun olduğu görülmüştür.

10945 - 15.10.2003

KONU : Roladol 100 mg / 2m 5 Amp. Hakkında

Formülü ve kontrole tabi madde içermesi nedeniyle aşağıda isim, farmasötik şekil ve diğer özellikleri belirtilen ilacın “Yeşil

Reçete İle Verilecek İlaçlar” kapsamına alındığı, bu nedenle Yeşil Reçete ile verilmesi, stok ve tüketimlerinin psikotrop defterine işlenmesi gerektiği bildirilmektedir.

İlaç / Firma Adı	Etkin Madde	Birim Miktar	Ambalaj	Ruhsat Türü
Roladol 100 mg/2 ml IM/IV Solüsyon (Çınay Kimya)	Tramadol HCL	100 mg/2 ml	5 Amp.	İmal R.

11186 - 31.10.2003

KONU : Geri çekme işleminin durdurulması

Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün 30.10.2003 tarih, 44645 sayılı yazısı ile İzmir İnde bulunan Radyum Laboratuvarı adına ruhsatlı olan ve **Soylu İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.** tarafından ürettiği

yapılan **Veraljin Tablet** adlı preparatın gerekli inceleme ve analizlerinin yaptırılmış olduğu, uygun bulunduğundan 2. sınıf geri çekme işleminin durdurularak satışlarının serbest bırakıldığı bildirilmektedir.

041918 - 10.10.2003

Soylu İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti. tarafından üretilen, aşağıda preparat adı, seri numarası ve ruhsat sahibi belirtilen preparatların gerekli inceleme ve analizleri

yaptırılmış olup, uygun bulunduğundan 2. sınıf geri çekme işlemi durdurularak satışları serbest bırakılmıştır.

PREPARAT ADI

RUHSAT SAHİBİ

SERİ NUMARASI

<u>PREPARAT ADI</u>	<u>RUHSAT SAHİBİ</u>	<u>SERİ NUMARASI</u>
Zinco-C Tablet	Berko İlaç ve Kim. San. Ltd. Şti.	021(05.2002/05.2005)
Zinco Şurup	»	049(05.2003/05.2005)
Zinco Şurup	»	078(09.2003/09.2005)
Üriseptin Kapsül	Mulda Koll. Şti.	064(07.2003/07.2005)
Spazmo-Valibrin Kapsül	»	060(06.2003/06.2006)
Fungosten Krem	»	021(03.2003/03.2005)
Asiviral 200 mg Tablet	Terra İlaç ve Kimya San. Tic. A. Ş.	005(01.2003/01.2005)
asiviral 400 mg Tablet	»	038(04.2003/04.2005)
Deprenil Tablet	»	038(04.2003/04.2005)
Gasterol Tablet 40 mg	»	063(07.2003/07.2005)
İndurin Tablet	»	032(04.2003/04.2005)
Karazepin Tablet 200 mg	»	055(06.2003/06.2005)
Karazepin Tablet 400 mg	»	066(07.2003/07.2005)
Maprotil Tablet 25 mg	»	022(03.2003/03.2005)
Maprotil Tablet 75 mg	»	081(09.2003/09.2005)
Mukoliz Kapsül 250 mg	»	063(12.2001/12.2003)
Mukoliz Kapsül 375 mg	»	045(05.2003/05.2005)
Problok Film Tablet	»	014(03.2002/03.2004)
	»	035(04.2003/04.2004)

10407 - 17.09.2003

KONU : Geri çekilen ilaç ve tıbbi malzemeler

1) 11.09.2003 tarih, 37321 sayılı yazıda; Eczacıbaşı Baxter Hastane Ürünleri San. ve Tic. A.Ş. adına ithal izinli olan "INTERLINK Sistem Colleague Enjektör adaptör Seti" isimli ürünün UR152843, UR152876, UR161661 seri numaralıları; "Baxter Aibonito Puerto Rico'dan ithal edilen Interlink IV setlerde sızıntı olduğunun Baxter Healthcare Corporation tarafından bildirilmesi" nedeniyle;

2) 11.09.2003 tarih, 37334 sayılı yazıda Eczacıbaşı İlaç San. ve T.A.Ş adına ruhsatlı olan "CLEOCIN Pediatrik Granül 75 mg / 5 ml" isimli ürünün 206141(06.02/06.04) seri numaralıları, "preparatın terkinde koruyucu olarak bulunan sorbik asit miktarının YBSK yöntemi ile formülüne göre ortalama % 95 oranında eksik bulunması nedeni ile numunenin formülasyon yönünden uygun bulunmaması" nedeniyle;

3) 01.09.2003 tarih, 36025 sayılı yazıda Pag Sağlık ve Tedavi Tesisleri Ltd. Şti. adına ithal izinli olan "BURNSHIELD HİDROJEL YANIK KREMİ" isimli ürünün 0562 (-/03,2007) seri numaralıısına ait numunelerde yoğunluğun üst limitin üzerinde bulunması; klorbutanolün formülasyonda bulunmasına rağmen teşhis edilememesi, çay ağacı yağının formüle göre % 64 oranında eksik bulunması nedeniyle;

4) 01.09.2003 tarih, 36030 sayılı yazıda Pag Sağlık ve Tedavi Tesisleri Ltd. Şti. adına ithal izinli olan "SOLACE GÜNEŞ YANIĞI KREMİ" isimli ürünün 0499 (-/10.2006) seri numaralıısına ait numunelerde yoğunluğun üst limitin üzerinde bulunması, klorbutanolün formülasyonda bulunmasına rağmen teşhis edilememesi, çay ağacı yağının formüle göre % 60 oranında eksik bulunması nedeniyle;

5- 01.09.2003 tarih, 036034 sayılı yazıda Pag Sağlık ve Tedavi Tesisleri Ltd. Şti adına ithal izinli olan “**BURNSHIELD HİDROJEL BURNBLOTT'S YANIK KREMİ**” isimli ürünün 0563 (-/03.2007) seri numaralısına ait numunelerde yoğunluğun üst limitin üzerinde bulunması, klorbutanolün forülasyonda bulunmasına rağmen teşhis edilememesi, çay ağacı yağının formüle göre

%57 oranında eksik bulunması nedeniyle; “Farmasötik ve Tıbbi Müstahzar, Madde, Malzeme ve Terkipleri ile Bitkisel Preparatların Geri Çekilmesi ve Toplatılması Hakkında Yönetmelik” gereğince 2. sınıf geri çekme işlemi uygulandığı ve gereğinin yapılmasının adı geçen firmaya duyurulduğu bildirilmektedir.

10946 - 15.10.2003

KONU : İlaç Ödeme Koşulları

Sağlık Bakanlığı İlaç ve eczacılık Genel Müdürlüğü'nün Maliye Bakanlığı Bütçe ve Mali Kontrol Genel Müdürlüğü'ne gönderdiği tedavi giderleri ile ilgili yazılar ilgisi nedeniyle Maliye Bakanlığı'nın 06.10.2003 tarih, 22189 sayılı, 07.10.2003 tarih, 22354 sayılı ve 07.10.2003 tarih, 22355 sayılı yazıları ile Birliğimize gönderilmiştir. Söz konusu yazılarda;

1) Sağlık Bakanlığınca ruhsatlandırılmış olan Triotropium etken maddesini içeren “Spriva 18 µg Inhalasyon Toz İçeren Kapsül” isimli preparatın Bütçe Uygulama Talimatı Ek-2 Liste “13- Bronşiyal Astmada Kullanılacak İlaçlar” başlığı altında değerlendirilmesinin uygun olduğu,

2) Kansere ve kanser kemoterapisine bağlı olup; “kan kaybı, demir, folik asit ve B 12 vitamin eksikliği ve hemoliz” gibi başka sebebe bağlı olmadığı anlaşılan ve ilerlemekte olup; semptomatik olan bir anemi varlığında, Hemoglobin seviyesinin 11 gr/dl (%11 gr) in altına inmesi halinde hastanın klinik durumu

göz önüne alınarak Eritropoietin kullanılabileceği,

Aynı kriterlere sahip “Kronik Hastalık anemisi ve Senil anemi”de klinik duruma göre ERİTROPOİETİN endike olabilir (kullanılabilir) ilaç, sadece Tıbbi Kurul Raporu ile hematoloji uzmanları ve Tıbbi Onkoloji Uzmanları tarafından reçete edilebilir.” Şeklinde Eritropoietin içeren Neo Recormon adlı ilaca eklemeler yapıldığı,

“Kronik Hastalık anemisi”nde Hemoglobin seviyesinin 11 gr/dl (%11 gr) altına inmesi halinde Eritropoietin içeren ilaçların kullanılmasının uygun olacağı,

3) Lilly İlaç Tic. Ltd. Şti'nin ithal ruhsatına sahip olduğu ve Gemsitabin Hidroklorür etken maddesi içeren Gemzar 200 mg Flakon IV” ve “Gemzar 1 g Flakon IV” adlı preparatların prospektüslerinin endikasyonları bölümüne platine refrakter, nüks over kanserlerinde diğer ajanlarla kombine veya tek başına kullanılabileceğine ilişkin endikasyon ilavesinin uygun bulunduğu bildirilmektedir.

EMEKLİ SANDIĞINDAN

KONU : Sağlık Kurulu Raporuna Bağlı sürekli kullanılan ilaçların yazımı ve ödenmesi.

İlgili yazınızda yaralan ve 06.09.2003 tarih ve 25221 sayılı Resmi Gazete’de yayımlanarak yürürlüğe giren, Emekli Malullük aylığı Bağlanmış Olanlarla, Bunların Kanunen Bakmakla Yükümlü Buldukları aile Fertleri, Dul ve Yetim aylığı alanların Muayenesi ile Tedavileri Hakkında Yönetmelik’in “Ayakta Tedavide Kullanımı Sağlık Kurulu Raporuna Bağlı İlaçlar” başlıklı 36. maddesine ilişkin uygulama esasları ve bu uygulamaya yönelik olarak Kurumumuz

bilgisayar programında yapılan değişiklikler ekte belirtilmektedir.

1) Tüberküloz, akıl hastalıkları, kalp, hipertansiyon, diabet, kronik nörolojik hastalıklar, glakom ve bronşiyal astım hastalıklarının ayakta tedavisinde kullanılan, Sağlık Bakanlığınca hayati öneme haiz oldukları tespit edilen ve hasta katılım payı alınmayan tedavi şeması ve süresi de gerektirmeyen ilaçlara ait Sağlık Kurulu Raporları ömür boyu geçerlidir. Ömür boyu geçerli olacağı belirtilen raporların bitiş tarihi bilgisayara 1.1.9999 olarak kayıt edilecektir.

2) Bu ilaçların bulunduğu reçetelerin ilk reçete işlemi, görebilmesi için, hastanın devamlı kullanacağı ilaçların-kutu adedi belirtilmeden ömür buyu kullanılacağına dair hekim tarafından reçete üzerinde belirtilmiş olması gerekmektedir.

3) İlk olarak, Kurumumuz bilgisayar programında mevcut rapor görme sistemine benzer bir raporlu reçete ilk kayıt sistemi oluşturulacaktır.

4) Ömür boyu kullanılacağı belirtilen ilaçlar için ilk reçete giriş işlemi yapılırken, ilaç sürekli kullanım butonu işaretlenerek eklenir. İlaç kaydedildiğinde adının ve fiyatının belirtildiği ekranda Sürekli Kullanım (SK) hanesinde sürekli kullanıma işaret eden (S) Sürekli ibaresi görülür. ayrıca reçete yazdırıldığında da sürekli kullanımı belirtilmesi için (SK) kolonunun altına yine (S) ibaresi reçete çıktısı üzerinde de yer alacaktır.

5) İlk kayıt işleminde sözkonusu ilaçların maksimum 3 aylık dozu ve varsa diğer ilaçlar ile birlikte reçete fotokopisi ve bilgisayar çıktısı hastaya verilmelidir.

6) İlk reçete kayıt edildikten sonra teyit edilmek üzere Kurumumuza gönderilir. İlgili reçete Kurumumuzda teyit edildikten sonra reçetede yer alan ilaçlar 3'er aylık dozlar halinde tekrar reçete yazılmadan anlaşmalı eczanelerden temin edilebilecektir. Daha sonraki boş reçete sayfasına hak sahibinin adı, soyadı, emeklilik sicil numarası ile verilen ilaç ve kutu sayısı da yazılarak hastaya imzalatılır. Verilen ilaç küpürleri de aynı karne sayfasına yapıştırılır.

7) Devam reçete giriş ekranından da sürekli kullanımdaki ilaçların ilk reçetede yer alan Hastane Kodu, Reçete Protokol Numarası ve Doktor Diploma Numarası girilip sürekli

kullanım butonu işaretlenmeden eklenmelidir. Bu devam reçetesi kaydedildiğinde ekranda SK (sürekli Kullanım) hanesinde sürekli kullanımda olan bir ilacın tekrar alındığını işaret eden D (Devam) ibaresi yer alacaktır. Aynı şekilde reçete yazdırıldığında da (SP) kolonunun altında O (Devam) ibaresi görülür.

8) Devam reçetesi girilirken asıl reçeteye ait bilgilere Emekli İlaç Bilgisi Görme kısmından ulaşılabilecektir. İlgili ekranda sürekli kullanımdaki ilaçlara ait detaylı bilgiler ekrana yansıtılmaktadır. Hastane Kodu, Reçete Protokol Numarası ve Doktor Diploma Numarası bu kısımdan öğrenilerek reçete giriş ekranından devam reçete girişi yapılabilecektir

9) İlk reçetenin Kurumumuz tarafından teyidi yapılmadan reçeteye ilişkin ilaçların devam reçetesi olarak girişi mümkün olamamaktadır. Emekli İlaç Bilgisi Görme Ekranından kontrol tarihi kısmına bakılarak kontrolün ve teyidinin yapıp yapılmadığı görülebilir. İlk reçetenin teyidi yapılmış ise diğer 3'er aylık dozlar reçete yazılmadan temin edilebilir.

10) İlk reçetede yer alan ilaçlara ait yazılan dozun daha sonraki reçetelerde değiştirilmesi ancak hekim onayı ile mümkündür. Doktor tarafından yeni dozları belirtir reçete yeni kayıt (yeni ilk reçete) ve teyit işlemine tabidir. Yeni ilk reçete kayda girdikten sonra bir önceki ilk reçetenin değişen ilaç dozu hükmü kalmaz.

11) Ömür boyu kullanılacağı ilk reçetene belirtilen ilacın değişmesi durumunda yeni reçete yazılması ve bu reçetenin ilk reçete işlemi görmesi gerekmektedir.

12) İlaçların hak dışındaki bir şahsa verilmesi halinde, ilaçları teslim alan kişinin adresi, imzası ve kimlik fotokopisi alınmalıdır.

BAYAN ECZACILARDAN KISKANDIRAN BİRLİK

İlimizdeki bayan eczacılar yeni yönetimimizde bulunan bayan eczacılarında katkılarıyla bir ilke imza attılar. Birlik beraberliği sağlamak ve geliştirmek açısından ilki 23 Ekim 2003 Süleyman Demirel Konuvinde yapılan öğle yemeğinde yaklaşık

otuzyedili meslektaşımız katıldı. Bayan eczacılarım öğle yemeği sonrasında aralarında dolar günü yaparak 4 Aralık 2003 tarihinde Isparta Otelinde öğlen yemeğinde bulunmak üzere, sözleştiler. Ne diyelim darısı erkek eczacıların başına...

MALİYE BAKANLIĞINDAN

043427 - 13.10.2003

KONU : Vergi ödemeleri

Sayın Mükellefimiz

Vergi dairelerinin iş ve işlemlerinin kolaylaştırılması, mükelleflere yönelik hizmetlerin kalitesinin artırılması ve mükellef odaklı yeni bir vergi dairesi modeli oluşturulması temel hedefimizdir. Bu hedefe yönelik olarak Bakanlığımız bünyesinde çalışmalar sürdürülmektedir. Bu çerçevede **vergi dairesi veznesinden yapılan nakit tahsilatın azaltılması, bankacılık sisteminden azami ölçüde yararlanılması öncelikli hedefler arasında belirtilmiştir.**

Bugün için Maliye Bakanlığı ile aşağıda belirtilen banka ve özel finans kurumları arasında vergi tahsil anlaşması yapılmış ve bu kurumlara yine aşağıda belirtilen vergi ve gelir türlerini tahsil etme yetkisi verilmiştir.

Bankalar ve özel finans kurumları, Maliye Bakanlığının belirlediği şekil ve şartlar dahilinde ödenecek vergi tutarı ne olursa olsun, herhangi bir komison ve hizmet bedeli almaksızın vergi tahsilatını yapmakla yükümlüdür. Söz konusu bankalara, Türkiye'nin her noktasından mükellefin bağlı bulunduğu vergi dairesi adına ödeme yapılması mümkün bulunmaktadır. Belirtilen vergi ve gelir türlerine ilişkin ödemeler kanuni süresinde (vadesi geçmeden) bankalara yapılabilmektedir.

Yeni kurulan sistemde, süresinde yapılmış ödemeler, mükellef hesaplarına bilgisayar ortamında otomatik olarak işlenmekte ve sistem son derece güvenli bir şekilde çalışmaktadır. Dolayısıyla yapılan ödemelerin kayıtlara alınmaması, mükelleflerin vergilerini zamanında ödemediği halde borçlu görünmesi gibi bir sorunla karşılaşılmamakta, bu kuruluşlara yapılan

ödemelerin vergi dairesine yapılan ödemelerden bir farkı bulunmamaktadır.

Bu uygulamanın başarılı olabilmesi, vergi dairesi ve mükellef işlemlerinin kolaylaştırılabilmesi, vergilerinizi bankalar aracılığıyla ödemeye ve bu konudaki gönüllü desteğinize bağlıdır.

Banka ve Finans Kurumları :

T.C. Ziraat Bankası A.Ş., Türkiye Halk Bankası A.Ş., Türkiye İş bankası A.Ş., Akbank T.A.Ş., Yapı ve Kredi Bankası A.Ş., Türkiye Vakıflar Bankası T.A.O., Türkiye Garanti Bankası A.Ş., Pamukbank T.A.Ş., Şekerbank T.A.Ş., Koçbank A.Ş., Türk Dış Ticaret Bankası A.Ş., Türk ekonomi Bankası A.Ş., Finansbank A.Ş., Denizbank A.Ş., Tekstilbank A.Ş., Anadolubank A.Ş., HSBC Bank A.Ş., Oyakbank A.Ş., Alternatifbank A.Ş., Tekfenbank A.Ş., Turkish Bank A.Ş., Asya Finans Kurumu A.Ş., Anadolu Finans Kurumu A.Ş. Albaraka Türk Özel Finans Kurumu A.Ş., Familya Finans Kurumu A.Ş., Kuveyt Türk Evkaf Finans Kurumu A.Ş.

Vergi ve Gelir Türleri :

Yıllık gelir vergisi, gelir geçici vergisi, gelir vrgisi stopajı, kurumlar vergisi, kurumlar geçici vergisi, kurumlar vergisi stopajı ile bu vergilere bağlı olarak alınan fon payı, beyanname ve eklerine ait damga vergisi, beyana dayalı damga vergisi, katma değer ve ek vergiler, özel tüketim vrgisi, özel işlem vergisi, veraset ve intikal vergisi, motorlu taşıtlar vergisi, trafik para cezası (Şekerbank ve Pamukbank şubeleri MTV ve TPC tahsilatı yapmamaktadır.), toplu konut fonu, savunma sanayii destekleme fonu, banka ve sigorta muameleleri vergisi, eğitime katkı payı, kaynak kullanımını destekleme fonu, mülga madencilik fonu, yurt dışına çıkış harcı, noter haçları.

ECZACILARIMIZIN DİKKATİNE

Odamız eczacıları için 20-21 Aralık tarihleri arasında Prof. Dr. Ekrem Sezik ve Prof. Dr. Erdem Yeşilada tarafından "Bitkisel İlaçlar ve Fitaterapi" semineri verilecektir.

Katılmak isteyen eczacılarımızın odaya başvurmaları gerekmektedir. Katılım ücreti 50 milyon TL. dir. Katılım sonu sertifika verilecektir.

11167 - 31.10.2003

KONU : Nevrontin Kapsül Hakkında

2003 Mali Yılı Bütçe Uygulama Talimatı Ek : 2 Katılım Payından Muaf İlaçlar Listesi'nin 11. Kronik Nörolojik Hastalıklarda Kullanılan İlaçlar bölümünün b) antiepileptikler başlığı altında yer alan gabapentin etken maddesini içeren Neurontin Kapsül adlı ilacın muafiyet kapsamı ile ilgili olarak Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık

Genel Müdürlüğünden görüş istenmiş olup, Genel Müdürlüğün cevabi yazısı ektedir.

Buna göre, Neurontin Kapsül adlı ilacın prospektüsünde "yetişkinlerde nöropatik ağrı" endikasyonu yer aldığından, muafiyet kapsamında değerlendirilmesinin uygun olduğu; ayrıca ilacın "diyabete bağlı huzursuz bacak sendromu"nda da katılım payından muaf tutulabileceği bildirilmiştir.

10946 - 15.10.2003

KONU : Gemzar Flakon Düzeltme
Sehven yanlış yazılan endikasyon ilavesi aşağıda ifade edildiği şekildedir.
"Lilly İlaç Tic. Ltd. Şti.'nin ithal ruhsatına sahip olduğu ve Gemsitabin Hidroklorür etken maddesini içeren Gemzar 200 mg Flagon IV" ve "Gemzar 1 g Flakon

IV" adlı preparatların endikasyonları bölümüne **platine refrakter, nüks over kanserlerinde ve metastatik meme kanserlerinde diğer ajanlarla veya tek başına kullanılabileceğine** ilişkin endikasyon ilavesi uygun bulunmuştur."

23209 - 17.10.2003

KONU : Kuduz aşısı Hakkında
1593 sayılı Umumi Hıfzıssıhha Kanunu uyarınca kuduz aşısının Sağlık Bakanlığınca ücretsiz olarak yapılacağı hükmüne istinaden, söz konusu aşılar her yıl Sağlık Bakanlığınca ihale yoluyla yeterli miktarda stoklanmaktadır.

Konuyla ilgili olarak Sağlık Bakanlığından alınan yazıda; kuduz aşısının Bakanlıkları tarafından yeterli miktarda temin

edildiği, aşı uygulamalarının tüm kamu kurum ve kuruluşlarında ücretsiz olarak yapılmakta olduğundan, Talimat kapsamından çıkarılması gerektiği ifade edilmektedir.

Bu itibarla, Sağlık Bakanlığınca yeterli miktarda ve ücretsiz olarak temin edildiğinden, reçeteye yazılan kuduz aşısına ait bedeller, 1.11.2003 tarihinden itibaren ödenmeyecektir.

10981 - 15.10.2003

KONU : Taxotere Flakon Hakkında
Birliğimize T.C. Maliye Bakanlığı Bütçe ve Mali Kontrol Genel Müdürlüğü'nden gelen 08.10.2003 tarih, 22405 sayılı yazı Bağ-Kur Genel Müdürlüğünce İl Müdürlüklerine gönderilen 09.10.2003 tarih, 82174 sayılı yazı ile Sağlık Bakanlığı'ndan alınan 23.09.2003 tarihli yazı gereğince;

* TAXOTERE 20 mg IV Infüzyon Çözelti İçeren Flakon ve

* TAXOTERE 80 mg Iv Infüzyon Çözelti İçeren Flakon adlı preparatlara ait prospektüslere

1. Taksan grubu ile kabesitebin kombinasyonu daha önceki kemoterapisi başarılı olmayan lokal olarak ilerlemiş veya metastatik meme kanseri hastalıklarının tedavisinde endikedir. Daha önceki tedavi antrasiklin içermelidir" endikasyonu ile,

2. "Lokal ileri rekürren ve metastatik baş bbyun kanserlerinin tedavisinde kullanılır" endikasyonunun eklendiği bildirilmektedir.

10469 - 19.09.2003

KONU : Xeloda Tablet Hakkında
Birliğimize T.C. Maliye Bakanlığı Bütçe ve Mali Kontrol Genel Müdürlüğü'nden gelen 12.09.2003 tarih, 19552 sayılı yazı ile, Sağlık Bakanlığı'nın 29.04.2003 tarih, 8452 sayılı yazısı aracılığıyla, 1262 sayılı yasa gereğince ruhsatlandırılan ELODA Film Kaplı Tablet adlı müstahzarın Bakanlıkça onaylı endikasyonunun "lokal ilerlemiş ve da

metastatik meme kanserli hastaların tedavisinde, antrasiklin içeren sitotoksik tedavinin başarısız olmasından sonra taxane grubu kemoterapötik kombinasyon halinde endike olduğu; bu hastalarda önceden taxane ve antrasiklin almışlar ise XELODA'nın tek başına monoterapi olarak kullanılabilceği ve metastatik kolorektal kanserli hastalarda da ilk seçenek olarak kullanılmasının uygun olacağı" belirtilmektedir.

16385 - 11.08.2003

KONU : Cipralax Tablet Hakkında
Maliye Bakanlığı Bütçe ve Mali Kontrol Genel Müdürlüğü'nün Birliğimize gönderdiği 11.08.2003 tarih, 16385 sayılı yazı ile Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün 10.07.2003 tarihli yazısı gereğince, "**Essitalopram**" etken

maddesini içeren "**CIPRALEX 10 mg 28 28 Film Tablet**" isimli preparatın, Bütçe Uygulama Talimatı Ek.2 Katılım Payından Muaf İlaçlar Listesi'nin 4. AKIL HASTALIKLARI başlığı kapsamında değerlendirilmesinin uygun olacağı bildirilmektedir.

BAĞ-KUR GENEL MÜDÜRLÜĞÜNDEN

KONU : Monopril 20 mg Tablet Hakkında

Bristol - Myers Squibb ilaçları Inc. tarafından piyasaya sunulan ve hipertansiyon tedavisinde endike olan Monopril 20 mg. 20 tablet, bedeli Kurumumuzca ödenen preparatlar arasında yer almaktadır.

KONU : Xigris Flakon Hakkında
Lilly İlaç Tic. Ltd. Şti. tarafından piyasaya sunulan ve "Çoklu organ yetmezliği olan ağır sepsisli yetişkin hastalıkların tedavisinde" endike olan XIGRIS 5 mg ve 20 mg İnfüzyon Solüsyonu İçin Toz İçeren Flakonların bedelinin ödenmesi Kurum Sağlık Kurulunda değerlendirilmesi koşuluna bağlıdır.

KONU : Zinc Nutrimed Tablet Hakkında

İlgi yazınıza konu Zinc Nutrimed tb. adlı ilacın bedeli, Kurumumuz 14/05/2003 tarih ve 986-42940 sayılı talimatı gereğince Acrodermatitis enteropathica endikasyonunda çocuk ve bebeklerde ödemektedir.

KONU : Toxol solüsyon Hakkında
Bağ Kur Genel Müdürlüğü Sağlık İlaçları

Dairesi Başkanlığı tarafından İl Müdürlüklerine gönderilen 04.09.2003 tarih 2173 ve 2174 sayılı yazılar ile, "paksitaksel" eteken maddesinin içeren TAXOL Enjektabl Solüsyon (30mg/5ml ve 100mg/17ml) ve "dosetaksel etken maddesini içeren TAXOTERE IV İnfüzyon Çözeltisi (20 mg ve 80 mg) adlı müstahzarların Sağlık Bakanlığı tarafından onaylanan son endikasyonları bildirilmiştir.

Buna göre,

- **TAXOL Enjektabl Solüsyon**'un Sağlık Bakanlığınca onaylı endikasyonlarına "AIDS'e bağlı sarkomanın ikinci seçenek tedavisi" eklenmiştir.

- **TAXOTERE İnfüzyon Çözeltisi**'nin Sağlık Bakanlığınca onaylanmış son endikasyonları şu şekildedir.

1) Taxotere (dosetaksel) doksorubisin ile kombine olarak daha önce sitotoksik tedavisi almamış olan, lokal olarak ilerlemiş veya metastatik meme kanseri hastalarının birinci basamak tedavisinde endikedir.

2) Taxotere (dosetaksel) daha önceki kemoterapisi başarılı olmayan, lokal ilerlemiş veya metastatik meme kanseri hastalarının tedavisinde endikedir. Daha önceki kemoterapi antrasiklin veya akkilleyci ajan içermelidir.

3) Sisplatin ile kombinasyon halinde Taxotere, rezeke edilemeyen, lokal olarak ilerlemiş veya metastatik küçük hücreli

olmayan akciğer kanseri bulunan, bu hastalık için daha önce kemoterapi almamış hastaların tedavisinde endikedir.

4) Taxotere (dosetaksel) daha önceki kemoterapisi başarılı olmayan, lokal olarak ilerlemiş veya metastatik küçük hücreli olmayan akciğer kanseri olan platin bazlı tedaviye yanıtızsız hastaların tedavisinde endikedir.

ÇALIŞMA ve SOSYAL GÜVENLİK BAKANLIĞINDAN

46089 - 30.10.2003

KONU : S.S.K. Reçeteleri

Kurumumuzla sözleşmeli eczanelerin yaptıkları anlaşma gereği reçeteleri verirken SSK ilaç listesi ve uygulama talimatına göre hareket etmeleri ve sözleşmelerinde belirtilen ucuz muadil listesine giren ilaçlardan Tabip tarafından hangisi yazılmış olursa olsun en ucuz olanı veya reçetenin veriliş tarihindeki en ucuz fiyatlısı esas alınarak, bundan daha

ucuz olanı veya %30 a kadar pahalı muadil verilmesi esasına uymaları gerekmektedir. Aksi takdirde kesilmeler yapılmaktadır. Bu da Eczacılarımız tarafından yapılan inceleme zamanını uzattığından reçetelerde birikme olmaktadır.

Bu hükümlere uygun olarak reçetelerin gönderilmesinin sözleşmeli eczacılarımızın dikkatine.

5569 - 08.09.2003

KONU : İlaç Yazımı ve Kupürlerde Yapılan Usulsüzlükler.

Bakanlığımız ve bazı Valiliklerce yürütülen soruşturmalardan;

1- Sosyal güvenlik kurumu şemsiyesi altındaki kişilere ait sağlık karnelerinin araçlar tarafından belli bir ücret karşılığı sahiplerinden satın alınarak ya da sağlık karnelerinin karne sahipleri dışındaki kişilerin kullanımı sağlanarak bu karnelere kısa aralıklar içerisinde genellikle çok pahalı ilaçların SSK hekimi veya hizmet alınan kamu hekimleri tarafından yazıldığı, bunların kupürlerinin sağlık karnelerine reçete edilerek tutarlarının kurumlardan eczaneler tarafından tahsil edildiği, kupürleri kullanılan ilaçların ise ayrıca satıldığı ya da imha edildiği, firmalar adına çalışan bazı ilaç mümessillerinin ilaçlarla ilgili sahtecilik olaylarına zaman zaman aracı oldukları,

2- Teknolojik imkanlar kullanılarak, gerçeğinden ayırt edilmesi oldukça zor nitelikte, pahalı ve sık kullanılan ilaçların sahte kupürlerinin basıldığı, bazı matbaaların

sahte kupür basımı işiyle uğraştığı, bu konuda hasta-hekim-eczane işbirliği yapıldığı, sahte kupürleri taşıyan reçetelerin fatura ekinde SSK, Bağ-Kur ve Emekli Sandığı'na gönderildiği, eczanelerin eczane dışında sahte fatura işini yürüttükleri ayrı bir yerlerinin olduğu, yine eczanelerin aynı seri numarasını taşıyan iki farklı fatura koçanı bulundurarak bunlardan birini sahte reçete işinde kullandıkları, ecza depolarının eczanelere olduğundan fazla ilaç vermiş gibi fatura kesebildikleri,

3- Bazı yerlerde yasa hükümlerine aykırı olmasına rağmen muvazaalı eczaneler açıldığı, bu eczacıların eczanede durmadığı ve bunun suistimale elverişli ortam sağladığı, hususlarının tespit edildiği anlaşılmaktadır.

KONU : S.S.K. Katılım Payı

1005 sayılı Yasa kapsamında bulunmakla beraber Kurumumuzdan sürekli iş göremezlik geliri, malüllük veya yaşlılık aylığı almakta olanlar ile bunların eşi yada dul eşlerine verilen ilaçlardan katılım payı alınmayacaktır.

40. PİYADE ALAY KOMUTANLIĞINDAN

KONU : Reçete Faturalandırması

- 200 yataklı Asker hastanesi, 40. Piyade Alay Kom. Komando Alay Kom., Askerlik dairesi başkanlığına ait personel reçetelerinin tek fatura altında toplanabileceği fakat her birim için ayrı ayrı icmal listesinin faturaya eklenmesi gerektiği bildirilmiştir.

- Ayrıca reçete ve icmallerde personelin emekli sicillerinin belirtilmesine dikkat edilmesi gerekmektedir.

- Askerlik dairesi er ve erbaş reçeteleride artık 40. Piyade Alay Komutanlığı tarafından tahakkuk edilecektir.

KONU : Normal Reçete İle Verilen Kontrole Tabi İlaçlar

Bilindiği üzere 11.02.1996 tarih ve 22551 sayılı Resmi Gazete'de yayımlanan ve Ülkemizin de taraf olduğu Uyuşturucu ve Psikotrop Maddelerin Kaçakçılığına Karşı 1988 Birleşmiş Milletler Sözleşmesi eki Tablo I'de de yer alan Ephedrine ve Pseudoephedrine ile tuzları ithalat rejimi gereği Bakanlığımız özel iznine tabi maddelerden olup bu maddelerin ithali ve yurtiçi tüketimleri Bakanlığımızca kontrol edilmektedir.

Bakanlığımıza ulaşan bilgilerin incelenmesi sonucunda, eczanelerce adı geçen kontrole tabi maddeleri tek başına ihtiva eden müstahzarların toplu halde satışının yapıldığı saptanmıştır.

Konu ile ilgili olarak Bakanlığımıza ulaşan bilgiler ve Genel Müdürlüğümüz bünyesinde faaliyet gösteren Bakanlığımız İlaç Ruhsatlandırma Danışma Komisyonu'nun aldığı karar da dikkate alınarak tükettükükümlerin kontrol edilebilmesi amacıyla sadece ephedrine veya Pseudoephedrini tek başına ihtiva eden müstahzarların "Normal Reçete İle Verilen Kontrole Tabi İlaçlar" olarak değerlendirilmesi, reçetelerin eczanelerde alıkonulması ve Reçete Kayıt Defterine işlenmesi uygun görülmüştür.

Bu çerçevede Ülkemizde ruhsatlı aşağıda isim ve farmasötik şekilleri yazılı ve etkin madde olarak sadece Ephedrine ve Pseudoephedrine ile tuzlarını tek başına içeren ilaçlar, kontrollü tüketimlerinin sağlanması amacıyla "Normal Reçete İle Verilecek Kontrole Tabi İlaçlar" kapsamına alınmıştır.

<u>İlaç / Firma Adı</u>	<u>Etkin Madde</u>	<u>Birim Miktar</u>	<u>Ambalaj</u>	<u>Ruhsat Türü</u>
- Efedrin - arsan Tablet (Hüsnü Arsan)	Ephedrine HCl	50 mg	20 Tablet	İmal R.
- Efedrin - Palmer Tablet (Gürsoy)	Ephedrine HCl	50 mg	20 Tablet	İmal R.
- Ephedrin - Palmer Tablet (Palmer İlaç)	L-Ephedrine HCl	50 mg	20 Tablet	İmal R.
- Eksofed Şurup (Hüsnü Arsan)	Pseudoephedrine HCl	30 mg / 5 ml	150 ml	İmal R.
- Eksofed Tablet (Hüsnü Arsan)	Pseudoephedrine HCl	60 mg	30 Tablet	İmal R.
- Rinogest SR. M. Kapsül (Sanovel)	Pseudoephedrine HCl	120 mg	10. M. Kapsül	İmal R.
- Rinogest Şurup (Sanovel)	Pseudoephedrine HCl	30 mg / 5 ml	100 mg	İmal R.
- Sudafed Şurup (Glaxo Smith Kline)	Pseudoephedrine HCl	30 mg / 5 ml	150 ml	İmal R.
- Efedrin Hidroklorür 0.05 g / ml Ampul (Blosel)	Ephedrine HCl	50 mg	1 ml x 100 Amp.	İmal R.

Yukarıda adı geçen müstahzarların mutlaka "Normal Reçete" ile verilmesi, reçetelerin eczanelerde alıkonulması ve Reçete Kayıt Defterine işlenmesi gerekmektedir.

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

BÖLGE ECZACI ODASI YÖNETİM KURULU BAŞKANLIĞI'NA

TBMM Genel Sekreterliği Personel ve Muhasebe Daire Başkanlığı'nın 23.10.2003 tarih A.01.0.GNS.0.12.00.01/8740 sayılı ekinde, eczaneler tarafından kuruma fatura edilen tedavi giderlerinin incelenmesinin zamanında

yapılabilmesi ve eczanelerin mağdur olmamaları için "İlaç Faturalarının Düzenlenmesinde Dikkat Edilecek Hususlar" başlıklı yazı gönderilmiştir.

Bilgilerinizi ve konunun anlaşılmalı eczanelere duyurulmasını rica ederim.

İLAÇ FATURALARININ DÜZENLENMESİNDE DİKKAT EDİLECEK HUSUSLAR

Resmi ve özel sağlık kurum ve kuruluşlarında, hak sahiplerimizin tedavileri sonucunda düzenlenen reçetelere dayalı ilaçların kurumumuza fatura edilmesi sırasında,

1. Reçetelerin kendinden kopyalı (otokopili) sağlık karnesi yazılmış olması,

2. Reçetenin düzenleme tarihi ve protokol numarası ile birlikte doktor adı soyadı ve diploma numarasının, kaşe basılarak imzalanmış olması,

3. Reçete üzerinde ilacı alan kişinin ismi, hastaya yakınlığı ile ilacı aldığı tarihi yazarak imzasının alınması, sağlık karnesinin ikinci nüshasının da, eczane kaşesi basılarak ilgisine geri verilmesi,

4. İlaç bedellerinin fiyatlandırılmasında, reçete tarihindeki Sağlık Bakanlığınca belirlenen perakende satış fiyatının esas alınması, barkod diyagramlarının kesilerek küpürleriyle beraber reçeteye düşmeyecek şekilde yapıştırılması,

5. TBMM Personeli reçetelerinin, Kurumumuz Baştabipliği Doktorları tarafından yazılması halinde, ilaçların TBMM ecza dolabında bulunmadığına dair onay ve hasta sevk kağıdının aranması,

6. Doktorlar tarafından reçeteye yazılmış olan ilacın yerine, farmasotik eşdeğerinin verilmesi halinde, verilecek ilaç bedelinin reçetede yazılı ilaç bedelinden fazla olmaması ve eczacı tarafından reçete üzerinde verilen ilaca ilişkin not düşülerek onaylanması (Kaşelenip imzalanması)

7. Fatura ekinde birden fazla reçetenin bulunması halinde,

22. Dönem Milletvekilleri (Seri A Sağlık Karnelerinden) % 20,

Yasama Organı Eski Üyeleri (Seri B Sağlık Karnelerinden) %10,

TBMM Personelinden (Seri C Sağlık Karnelerinden) %20 hasta katılım payı hesap edilerek, faturaların ayrı ayrı düzenlenmesi,

8. Uzun süreli tedaviye ihtiyaç gösteren hastalıkların tedavisi sırasında kullanılan ve hayati öneme haiz ilaçlar için düzenlenen "Sağlık Kurulu Raporunun" usulüne uygun olması, rapor süresinin 2 yılını doldurmuş olmaması (Raporun 2 yılda bir yenilenmesi gerekir, Yataklı Tedavi Kurumu Raporları geçerli olacak, Rapor fotokopisi her reçeteye eklenecektir.)

9. Reçeteler üzerinde herhangi bir tahrifat, adet değişikliği yapılmışsa, yapılan değişiklik üzerinde ilgili doktorun imza şerh'i olması,

10. Eczaneler tarafından fatura düzenlenirken; Reçete bedelleri bir listeye ayrı ayrı yazılarak toplandıktan sonra, Faturaya yazılan miktardan %2,5 oranında kurum iskontosu yapılması, yine brüt tutardan hasta katılım payı düşüldükten sonra kalan tutarın ödenmek üzere Kurumumuza fatura edilmesi,

11. Tıbbi malzemelere (Varis Çorabı vb.) ilişkin reçetelerinde otokopili sağlık karnesine yazılmış olması, ayrı fatura düzenlenmesi ve bedellerinin rayiç fiyatlarına uygun olması,

12. Yurtiçinde temin edilmesi mümkün olmayan ilaçların alınabilmesi için, söz konusu ilaçların yurtiçinde bulunmadığına dair Sağlık Bakanlığı Eczacılık Genel Müdürlüğünün tasdiki gerekmektedir.

13. Yeşil, Kırmızı, Mor ve Yatan hasta Reçetelerinde yazılan ilaçların, ayrıca otokopili sağlık karnesine de yazıldıktan sonra fatura edilmesi,

14. Reçetelerde yazılı ilaçların belirtilmemişse, küçük ambalajlarının verilmesi,

15. İçinde bulunduğumuz yıla ait reçetelerin bir sonraki yıla ait reçetelerle birlikte karışık olarak tek fatura düzenlenmemesi, bu tür reçetelere tek ve ayrı fatura kesilmesi, (örneğin 2003-2004)

16. Reçetelere fiyat küpürü ve barkod yapıştırılırken, reçetede yazılış sırasına göre yapıştırılması,

17. Reçetede yazılı olan ilaçlarda; doz belirtilmemişse, küçük doz verilmesi,

18. Reçetede yazılan ilaçların, reçete dükümünde ilaç isimleri ve fiyatları belirtilerek, bilgisayarlı ortamda yapılması ve reçeteye eklenmesi,

19. Şeker Ölçüm Çubukları gibi raporla ödenen tıbbi malzemelerin otokopili reçeteye yazılması ve raporunun reçeteye eklenmesi ile barkod küpürü ve fiyatının yapıştırılarak alışı sevk irsaliyesi fotokopisinin reçeteye eklenmesi,

20. Bütçe Uygulama talimatına göre, İlgili uzman hekim tarafından yazılması gereken ilaçlara dikkat edilmesi, (Xenical vb.)

21. TBMM Reçetelerinde yazılan ilaçların ödenebilmesi için, Eczaneler tarafından Bütçe Uygulama Talimatına uyulması gerekmektedir.

22. Eczaneler tarafından Kurumumuza fatura edilen reçetelerin mümkünse 25 adet'i geçmemesine dikkat edilmesi gerekmektedir.

YENİ KAYIT

Sıra No.	Adı Soyadı	Sicil No.	Adresi
1)	Ecz. Gökhan Görgülü	716	GÖRGÜLÜ ECZANESİ Hızırbey Mah. Hast. Cad. Kurt apt. No. 1008 - ISPARTA
2)	Ecz. Havva Köklü	717	KÖKLÜ ECZANESİ Hızırbey Mah. 1509 Sk. Doğumevi Karşısı No. 18 - ISPARTA
3)	Ecz. İzzet Güldemir	718	GÜLDEMİR ECZANESİ Karaağaç Mah. 135 Cad. No. 2 - ISPARTA

BÖLGE İÇİNDE NAKİL

Sıra No.	Adı Soyadı	Sicil No.	Eski Adresi	Yeni Adresi
1)	Ecz. Sıdika Ebru Kayadelen	529	Çağrı Eczanesi Hast. Cad. No. 76/A ISPARTA	Çağrı Eczanesi Hast. Cad. No. 69/A ISPARTA

BAŞKA BÖLGEDEN NAKİL

Sıra No.	Adı Soyadı	Sicil No.	Geldiği Bölge	Yeni Adresi
1)	Ecz. Zehra Tarakçı	715	16. Bölge Ecz. Odası DENİZİ	Sabir Eczanesi Konak Mah. Gazi Cad. No. 23/B BURDUR

KONU : HIRSIZLIK

Burdur İli Merkez İlçe Konak Mahallesi Gazi Caddesi 60 numaralı mahalde faaliyette olan ŞENER Eczanesinin Sahip ve Mesul Müdürü Ecz. Halil KARATAŞ 03.10.2003 tarihinde müdürlüğümüze

vermiş olduğu dilekçesinde, 27.09.2003 tarihinde eczanesinde hırsızlık olayı olduğunu ve çalınan ilaçlarını bildirmiştir.



İBEOB
HABERLER

Kasım 2003 Sayı : 7

TEB. 15. BÖLGE ISPARTA - BURDUR ECZACI ODASI BÜLTENİ

**15. Bölge Eczacı Odası Adına
Sahibi ve Y.İ. Sorumlusu**
Ecz. Erdoğan YEŞİLYAYLA

ADRES

15. Bölge Eczacı Odası
Primehmet Mah. Zafer Cad.
Okçu İş Hanı Kat 2 ISPARTA
Telf: (0.246) 218 47 01 - 232 87 37
Fax: (0.246) 232 83 05

Basın Yayın Sorumlusu
Ecz. Hakan YARAR

Basın Yayın Komisyonu
Ecz. Bilge ARAS
Ecz. Hakan YARAR
Ecz. H. Tolga ERGÜN

Yazılardaki görüşlerden yazarı
sorumlu olup İBEOB'u bağlamaz

Dizgi ve Baskı
Altıntuğ Ofset
ISPARTA

KAYBOLAN YEŞİL REÇETELER

- 00B. 390001-390100, 00B. 142301-142400 arası reçeteler, 99B (630737-630755-630785-630786-630787-630788-630789-630790-630791-630792-630793-63794-630797-630796-630797) seri nolu, 845800-845850 seri nolar arası, C96-935927 seri nolu reçeteler üç nüshası birden kaybolmuştur.

KAYBOLAN KIRMIZI REÇETELER

- A660401-660402-660500 seri nolu reçetelerin üç nüshası birden, A660403 seri nolu reçetenin ilk nüshası kaybolmuştur.

KAYBOLAN MOR REÇETELER

- A349526-349550 nolu reçetelerin 3 nüshası, A344978-314950 nolu reçetelerin son nüshaları kaybolmuştur.

TEB. Merkez Heyeti
Willy Brandt Sok. No: 9
Gantaya / ANKARA