

RESMİ GAZETE'den SEÇMELER

Tarih: 19.12.1983

Sayı: 83/7446

UYUŞTURUCU MADDELER YÜKSEK KOORDİNASYON KURULU KURULMASINA DAİR KARAR

Amaç

Madde 1— Psikoaktif maddelerin mevzuat dışı veya sağlığa zararlı biçimde kullanılması sonucu ortaya çıkan sosyal ve kamu sağlığına ilişkin sorunları incelemek, araştırmalar yapmak, gerekli önlemleri tesbit ederek Başbakanlığa sunmak ve Kamu Kurumu ve Kuruluşları arasında işbirliğini sağlamak amacı ile Uyuşturucu Maddeler Yüksek Koordinasyon Kurulu kurulmuştur.

Kuruluş şekli

Madde 2— Uyuşturucu Maddeler Yüksek Koordinasyon Kurulu Başbakanın uygun göreceği Devlet Bakanı ve Başbakan Yardımcısı veya Devlet Bakanının başkanlığında,

- a) Adalet
- b) İçişleri
- c) Dışişleri
- d) Milli Eğitim
- e) Sağlık ve Sosyal Yardım
- f) Gümrük ve Tekel

Bakanlıklarından oluşur. Alt Komite Başkanları kurul toplantılarına katılırlar.

Kurulun görevleri

Madde 3— Uyuşturucu Maddeler Yüksek Koordinasyon Kurulu'nun Görevleri:

a) Psikoaktif maddelerin mevzuat dışı veya sağlığa zararlı kullanılması sonucu ortaya çıkan sosyal ve kamu sağlığına ilişkin sorunların ülkemizdeki boyutlarını tesbit amacıyla araştırma yapmak ve istatistiki bilgiler toplamak, kötüye kullanımı görülen psikoaktif maddeleri belirlemek,

b) Araştırma alanında yerli ve yabancı kurumlar, kuruluşlar ve kişilerle bağlantı kurmak, işbirliği yapmak ve bunların çalışmalarını izlemek,

c) Psikoaktif maddeler ile ilgili ulusal politikanın esaslarını tesbitte Hükümete yardımcı olacak çalışmalar yapmak, bu politikanın uygulanmasına yönelik plan ve projeler geliştirmek,

d) Psikoaktif maddelerin mevzuat dışı ve sağlığa zararlı kullanımının önlenmesi ve ülke ekonomisine menfi etkileri yönünden toplumun, özellikle risk altındaki nüfusun eğitilmesi, aydınlatılması amacıyla uygulayıcı kuruluşlara yardımcı olacak plan ve programları hazırlamak ve bu konuda yapılacak propagandanın esaslarını belirlemek,

e) Psikoaktif maddelerin mevzuata aykırı üretimini, ticaretini ve sağlığa zararlı kullanımını önleyici etkin yasal ve idari tedbirleri tesbit ederek önerilerde bulunmak,

f) Uyuşturucu madde kullanmayı alışkanlık haline getirmiş olanların, bu alışkanlıklarından kurtarılması için tedavilerinin ve ayrıca uyuşturucu maddeye merak saiki ile ve tesadüfi olarak kullanmış olanların cezalarının daha az olması ve bunların anılan eylemi alışkanlık haline getirmelerinin önlenmesi için alınacak tedbirleri saptamak,

g) Psikoaktif madde bağımlılarının tedavi ve rehabilitasyonu için kurulması gerekli, ülke şartlarına uygun düşecek sistemin plan ve projesini geliştirmek, tedavi ve rehabilitasyon üniteleri arasında koordinasyonu ve işbirliğini sağlamaya yönelik önerilerde bu-

lunmak,

h) Ulusal politikaya dayalı plan ve projelerin uygulanmasında kuruluşlararası Koordinasyon ve İşbirliğini sağlamaya yönelik önerilerde bulunmak, uygulama sonuçlarını incelemek, yapılması gerekli değişiklikleri tesbit etmek,

1) Konuyla ilgili mevzuatı derlemek, mevzuatın uygulamaya yönelik aksaklıklarını tesbit ederek önerilerde bulunmak, bu alanda çeşitli Bakanlık ve Kuruluşlarca çalışmaları izlemek ve değerlendirmek,

i) Psikoaktif maddelerin mevzuat dışı ve sağlığa zararlı biçimde kullanılmasına ilişkin konularda yapılacak kuruluşlararası çalışmalarda ilgili kuruluşlara katkıda bulunmak,

k) İlgili Bakanlık ve Kuruluşlarla işbirliği ve koordinasyon yapmak suretiyle kuruluş amacının gerçekleştirilmesi ve yukarıda belirtilen görevlerin yerine getirilmesi için her türlü faaliyette bulunmak.

Kurulun çalışma şekli

Madde 4— Kurul en az üç ayda bir defa toplanır. Kurul Başkanı gerektiğinde Kurul üyeleri ve alt komite dışındaki ilgili Bakanlık ve uzmanları toplantıya davet edebilir.

Kurulun çalışma programı, üyelerin görüşleri çerçevesinde başkanın direktifleriyle hazırlanır.

Kurul, çalışmalarını sonunda düzenleyeceği raporu Başbakanına sunar.

Kurulun sekreteryaya hizmetleri Gümrük ve Tekel Bakanlığı tarafından yürütülür.

Alt komiteler

Madde 5— Kurulun görev alanına giren konulara ilişkin hazırlık çalışmalarının yapılmasını teminen konuları itibarıyla, İçişleri, Dışişleri, Sağlık ve Sosyal Yardım ve Gümrük Tekel Bakanlıklarında bi-

rer alt komite oluşturulur.

Alt komiteler görev sahalarına veya kendilerine tevdi edilen işin mahiyetine göre konunun ilgilisi Kurum ve Kuruluşların yetkili temsilcilerini davet edebilir.

Alt komitelerin başkan ve üyeleri konu ile ilgili personel arasında seçilir.

Alt komiteler çalışma programı yapar ve kurul başkanına sunar.

Alt komiteler kurul tarafından verilen süre içerisinde çalışmalarını tamamlar ve rapor halinde Kurul Başkanına verir.

SSYB GENELGELERİ

T.C.

SAĞLIK VE SOSYAL YARDIM BAKANLIĞI İLAÇ VE ECZACILIK GENEL MÜDÜRLÜĞÜ

KONU: Toplatılan ilaçlar hk.
SAYI: 2545

ANKARA 8.12.1983

..... VALİLİĞİNE

Aşağıda isimleri, ruhsat tarih ve numaraları ile seri numaraları yazılı bulunan ilaçların piyasa kontrolü amacıyla yaptırılan inceleme ve analizleri sonucunda formülüne farmasi tekniğine veya Türk Farmakopesine uygun olarak imal edilmedikleri tesbit edilmiştir.

Bu sebeple ilinizde mevcut hastane, ecza deposu, eczane, ecza dolapları vesayir bütün sağlık müesseselerindeki mevcutları tesbit edilerek yalnız bildirilen bu serilerin satış ve kullanılmaktan men edilmelerinin ve yapımcıları hakkında yapılacak olan kanuni işlemin neticesine kadar mühür altında muhafaza edilmelerinin sağlanmasını rica ederim.

(GEÇİCİ GENELGE)

Dr. Ertuğrul AKER
Müsteşar V.

1— İstanbul'da Lokman Lab. İlaç ve Gıda San. Koll. Şti. adına 11.8.1975 tarih ve 122/37 sayı ile ruhsatlı (OXİD DE ZİNC POMAD) Seri No: 029 (1983) (Etken madde miktarı 1974 T.F. de bildirilen değerlerden düşük bulunduğundan),

2— İstanbul'da Bilim İlaç San. ve Ticaret A.Ş. adına 29.7.1968 tarih ve 92/16 sayı ile ruhsatlı (GAYABEN ŞURUP) Seri No: 301002 (Numuneler çalkalandığında serbestçe yükselen tortu ve bol miktarda partikül bulunduğundan),

3— İstanbul'da Birleşik Alman İlaç Fab. T. Ltd. Şti. adına 22.3.1961 tarih ve 57/3 sayı ile ruhsatlı (İVERSAL A TABLET) Seri No: 303917 (formülünde bulunan Ambozone miktarı % 14,5 eksik bulunduğundan, ortalama tablet ağırlığı teorik ağırlığından % 18 eksik bulunduğundan),

4— İstanbul'da Kurtsan İlaçları A.Ş. adına 11.8.1978 tarih ve 127/30 sayı ile ruhsatlı (BURNİL BURUN DAMLASI) Seri No: 821255 (Preparatta Fungus Miçelyum görüldüğünden),

5— İstanbul'da Santa Farma İlaç San. A.Ş. adına 22.11.1973 tarih ve 117/36 sayı ile ruhsatlı (COMBİZYM DRAJE) Seri No:

1E 506.4 (Drageler enterik kaplı olmaları ve T.F. 1974 e göre 1 saat yapay mide ortamında dayandıktan sonra 2 saat içinde yapay barsak ortamında dağılmaları gerekirken yapay mide ortamında 45 dakikada tamamen dağıldıklarından),

6— İstanbul'da İ.E. Kimya Evi T.A.Ş. adına 6.8.1982 tarih ve 131/35 sayı ile ruhsatlı (PENİCİLLİNE G POTASYUM 1.000.000 Üİ) Seri No: IH 5043 (Ağustos 1981-Ağustos 1981 (Preparat, numune milipor filtreden geçirilmiş bidistile su ilavesi ile oluşan çözeltide elyaf şeklinde muallak ecsam görüldüğünden, numunenin PH'ı ve kurutmada kayıp miktarının kabul hudutları dışında bulunduğundan),

7— İstanbul'da ruhsatsız olarak faaliyet gösteren Sinem İlaç Sanayi tarafından ruhsatsız üretilen (POMMADE DE WILKINSON) Seri numarasız bütün serileri (formülüne göre kükürt miktarı ortalama % 46,3 eksik bulunduğundan),

8— İstanbul'da ruhsatsız olarak faaliyet gösteren Simpa Ltd. Şti. tarafından ruhsatsız üretilen (OKSİJENLİ SU) Seri numarasız tüm serileri (numunenin miktarı 1974 Türk Farmakopesinde bildirilen (% 3 - % 3,5) değerlerinden düşük olduğu tesbit edildiğinden)

T.C.
SAĞLIK VE S.Y. BAKANLIĞI
İZMİR - KONAK
MERKEZ SAĞLIK OCAĞI TABİBLİĞİ

372

Konu: İlaçlar Hk.

İzmir 27.1.1984

3. BÖLGE İZMİR ECZACI ODASI BAŞKANLIĞINA

İZMİR

Sağlık ve Sosyal Yardım Bakanlığının 21.11.1983 gün ve 5711 sayılı yazılarında Brodil şurup adlı müstahzar N. Süerdem) formülünden phenobarbital çıkarıldığından, Probanthine tablet adlı müstahzar (Ali Raif) isim değişikliğinden dolayı söz konusu listelerden çıkarılmıştır. Adı geçen ilaçların satışı Eczanelerde normal reçeteler ile yapılacaktır.

Fenfluromin HCI ihtiva eden Megefor Komprime (Mulda Koll. Şti.) ve Obetrol tablet (Yurtoğlu) adlı müstahzarlar listeye dahil edilmiştir. Adı geçen ilaçlar reçetesi Eczanede alıkonmak koşulu ile satılacaktır.

Bilgilerinizi rica ederim.

İzmir Merkez Hükümet Tabibi