

Meslektaşlarımızın Dikkatine....

Meslektaşlarımızın reçete karşılarken dikkate almaları gereken hususlar

Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü ve Maliye Bakanlığı Bütçe ve Mali Kontrol Genel Müdürlüğü'nden Nisan döneminde elimize ulaşan, üyelere duyurulması için daha önce Eczacı Odaları'na ilettiğimiz yazılardaki önemli hususlar aşağıda yer almaktadır.

TYLOL COLD Şurup (Nobel) ve WINTUS DRAJE (İlsan) isimli ilaçlar NORMAL REÇETE ile VERİLECEK İLAÇLAR kapsamına alındı.

(Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün 14 Nisan 1998 tarih, 13660 sayılı yazıları)

Yeni imal ruhsatlı olup, Dextromethorphan HBr ve Pseudoephedrine HCl maddelerini içeren TyloL Cold Şurup (NOBEL) ile Dextromethorphan HBr maddesini

içeren Wintus Draje (İLSAN) isimli ilaçların, kontrollü tüketimlerinin sağlanması amacıyla "Normal Reçete İle Verilecek İlaçlar" kapsamına alındığı, söz

konusu ilaçların mutlaka Normal Reçete ile verilmesi, **reçetelerin eczanede alınması ve Reçete Kayıt Defterine işlenmesi gerektiği bildirilmektedir.**

Emekliler için

Öngörülen

Kendinden Kopyalı

REÇETELİ SAĞLIK

KARNELERİNİN

zorunluluğu

1 Temmuz 1998

tarihine kadar uzatıldı

(Maliye Bakanlığı Bütçe ve Mali Kontrol Genel Müdürlüğü'nün 29.4.1998 tarih ve 6031 sayılı yazıları)

Tedavi yardımına ilişkin olarak 10.03.1998 tarih ve 23282 sayılı mükerrer Resmi Gazete'de yayımlanan 1998 Mali Yılı Bütçe Uygulama Talimatında T.C.Emekli Sandığı Kanununun Geçici 139 uncu maddesi gereğince tedavi gideri karşılanan kişiler için ayakta ve yatarak tedavileri sırasında gerekli görülen ilaçların yazımı sırasında Talimat ekinde yer alan (Ek-1/C)'deki kendin-

den kopyalı reçetelerin kullanılacağı belirtildiği, ancak Bakanlıklarına yapılan başvurulardan, kendinden kopyalı reçeteli sağlık karnelerinin tüm emeklilere ulaştırılmadığının anlaşılması nedeniyle, sözkonusu **kendinden kopyalı reçetelerin kullanımına ilişkin uygulama zorunluluğunun 1 Temmuz 1998 tarihine kadar uzatıldığı bildirilmektedir.**

Alprazolam adlı etken maddeyi içeren Apo-Alpraz 0,5 mg Tablet (Biocer) Yeşil Reçete ile verilecek ilaçlar kapsamına alındı.

(Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün 15 Nisan 1998 tarih, 14080 sayılı yazıları)

Yeni ithal ruhsatı alan ve Alprazolam adlı maddeyi içeren Apo-Alpraz 0,5 mg. Tablet'in (BIOCER), formülü nedeniyle "Yeşil Reçete ile Verilecek

ilaçlar" kapsamına alındığı, söz konusu ilacın Yeşil Reçete ile verilmesi, **stok ve tüketiminin psikotrop defterine işlenmesi gerektiği bildirilmektedir.**



RİTALİN tablet sadece Psikiyatri Kliniklerinde ve Kırmızı Reçeteye en fazla 1 kutu yazılarak Eczanelerden temin edilebilecektir.

(Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün 28 Nisan 1998 tarih, 15854 sayılı yazıları)

Çocuk psikiyatrisinde kullanılan ve santral sinir sistemi üzerinde stimulan etkisi olan semptomimetik ajanlardan Ritalin 10 mgx30 tablet (methylphenidate HCL) adlı müstahzarın Sağlık Bakanlığı'nın 4.11.1987 tarih ve 09/38109 sayılı tamimi uyarınca Kırmızı Reçete karşılığında sadece Ankara Numune Hastanesi'nde tedaviye sunulduğu 10.12.1996 tarih ve 7997

sayılı makam onayından sonra İstanbul Bakırköy Ruh ve Sinir Hastalıkları Hastanesinden de hastalara verildiği belirtilerek Ankara ve İstanbul dışındaki hastaların da adı geçen müstahzara ulaşabilmeleri ve eczanelerden temin edilebilmesi amacıyla 26 Mart 1998 tarih, 1520 sayılı makam onayı ile Novartis Sağlık Gıda ve Tarım Ürünleri Sanayi ve Tic.A.Ş. adına söz konusu müs-

tahzar için ithal ruhsatnamesi düzenlendiği bildirilmiştir.

Anılan ilaç, özelliği nedeni ile sadece çocuk psikiyatri kliniklerinde ve kırmızı reçeteye en fazla bir kutu yazılarak eczanelerden temin edilebilecektir.

İlacın stok ve tüketimlerinin uyuşturucu defterine işlenmesi gerekmektedir.

"Uyuşturucu Madde ve Müstahzarların Kırmızı Reçeteye Yazılabilecek Maksimal Dozları ve Reçete Yazım Sıklığı" yeniden belirlendi.

(Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün 29 Nisan 1998 tarih, 16257 sayılı yazıları)

Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü, üretim teknolojisindeki gelişmelerle değişik farmasötik dozaj formlarının tedaviye sunulması ve maksimal dozun farmasötik şekillerde farklılık arzemesi üzerine uyuşturucu madde ve müstahzarların kırmızı reçeteye yazılabilecek maksimal dozları ve reçeteye yazım sıklığı hususunun Yüksek Sağlık Şurası'nda yeniden görüşülerek karara bağlandığını bildirmiştir. Yüksek Sağlık Şurası'nın 3-4 Kasım 1997 gün ve 9627 sayılı kararında;

1. MORPHINE'in;

a) Parenteral kullanımda, bir reçeteye yazılabilecek azami dozu (60 mg x 5) = 300

mg (Morphine HCl Ampul) olup, aksi gerekçeli bir raporla belirtilmediği takdirde 5 günden önce tekrarlanamayacağı,

b) Oral kullanımda, bir reçeteye yazılabilecek azami dozu 2700 mg (Morphine Sulfate Tablet) olup, aksi gerekçeli bir raporla belirtilmediği takdirde 10 günden önce tekrarlanamayacağı,

2. PETHIDINE HCL'in;

a) Parenteral kullanımda, bir reçeteye yazılabilecek azami dozu (300 mg x 5) = 1500 mg olup, aksi gerekçeli bir raporla belirtilmediği takdirde 5 günden önce tekrarlanmayacağı,

b) Oral kullanımda, bir reçeteye yazılabilecek azami

dozu 6000 mg olup, aksi gerekçeli bir raporla belirtilmediği takdirde 10 günden önce tekrarlanamayacağı,

3. CODEINE'in;

Oral kullanımda bir reçeteye yazılabilecek azami dozu 1000 mg olup, aksi gerekçeli bir raporla belirtilmediği takdirde 10 günden önce tekrarlanamayacağı,

4. CODEINE PHOSPHATE (1/2 H₂O)'in;

Oral kullanımda bir reçeteye yazılabilecek azami dozu 1400 mg olup, aksi gerekçeli bir raporla belirtilmediği takdirde 10 günden önce tekrarlanamayacağı, belirtilmektedir.



1998 yılı Bütçe Uygulama Talimatı'nın 8/e maddesine göre kurum ve kuruluşlarca bedelleri ödenmeyecek preparatların isimleri belirlendi.

(Maliye Bakanlığı Bütçe ve Mali Kontrol Genel Müdürlüğü'nün 24.4.1998 tarih ve 5779 sayılı genelgesi)

1998 Mali Yılı Bütçe Uygulama Talimatı'nın 8/(e) maddesinin birinci fıkrasına göre reçeteye yazılsa bile kurum ve kuruluşlarca bedelleri hiç bir şekilde ödenmeyecek preparatların isimleri aşağıda yer almaktadır.

Vitamin, Mineral, Vitamin-Mineral Kombine Preparatlar

- Circus-Chews Multivitamin Çocuk Çiğneme Tab.
- Essential Balance Tab. (Nature Made)
- Prenatal Multivit+Mineral Complex Tab.
- Prenatal Tab. (Nature Made)
- Advanced Stress Formule With Iron
- Daily Multiple Vitamin-Mineral Tab.
- Perfect Antioksidan Tab.
- Antioksidan Kaps. (Nature Made)
- Femiron Demirli Multi Vitamin Tab.
- Topfitz Multi Vitamin-Mineral Eff.Tab.
- Oyster Shell Calcuim Tab. (Nature Made)
- Daily One Tab. (Essential Organics)
- Elevit Prenatal Tab.
- Softavit Kaps.
- Antioxydant Plus (One A Day) Kaps.
- Women's Tab. (One A Day)
- 55 Plus Tab. (One A Day)
- Maximum Tab. (One A Day)
- Men's Tab. (One A Day)
- Jinuor Çiğneme Tab. (One A Day)
- Kits Çiğneme Tab. (One A Day)
- Mulivitamins-İron Tab. (Activits)
- Multivitamins-Calcium Tab. (Activits)
- Antioxydant Formula (Essential Organics)
- Sunny Made Chidren Chewable Multivit Tab.
- Multisanastol Çocuk Şurubu
- Mena-Phase Formula Tab.
- Therapeutic-M Multivit-Mineral Drj.
- Eye-Tamin Film Tab.
- Centrum Tab.
- Sanatogen Multivitamin-Multimineral
- Sunvite Multivit Mineral Tab.
- Sanatogen Teen Kapsül
- Natural Wealth Vitamin-C 500-100 mg. Tab.
- Upsa-Vit Multivitamin Eff. Ve Çiğneme Tab.
- Blood Builder Tab.
- Ester-Vit 500 Mg.Tab.
- Menopace kapsül
- Osteocare Tablet
- Magnesium Nutrimed 100 Mg.Eff.Tab.

E-Vitamin Preparatları

- Ephyndal 100-300 mg. Çiğneme Drj.
- E Vit. 100 mg. Çiğneme Drj.
- Evicap 100-200-300 mg.Kaps.
- Eforol 100 mg. Çiğn.Tab.
- Forvitale 100 mg. Çiğn.Tab.
- Evon 100-200 mg.Çiğn.Drj.
- Tokerol 100 mg.Tab.
- Natural Wealth Vit E 200-400 İ.Ü.Kaps.
- Grandpherol 200-400 İ.Ü.Kaps.
- Natural Vit E 200 İ.Ü.Kaps.
- Nature Made Vit E 400 İ.Ü.Kaps.
- Vitabiol E 100-200-400 İ.Ü.Kaps.
- Natural E 400 İ.Ü.Kaps.(Essential Organics)
- Navit E 200-400 mg.Kaps.

Balık Yağı Preparatları

- Seven Seas Pulse Kaps
- Seven Seas Cod Liver Oil Kaps.
- Pro-Epa Kaps.(Nature Made)
- Marincap Kaps.
- Omega-III Kaps.

Sarımsak Preparatları

- Garlic-Oil Kaps.
- Garli-Caps 300 Mg.Kaps.
- Garli-Gel Yum.Kaps.
- Sahneliros Knoblauch Forte Kaps.
- Circurin Ultra Garlic Enterik Kaps.

Beta

Karoten Preparatlar

- Lorabeta Kap.
- Carovit Kaps.
- Beta Carotene Kaps.

Diğerleri

- Evening Primrose Oil Kaps (Activits)

Not: Bu genelgede belirtilen preparatların dışında kalan ilaçlar için yönetmelik ve Bütçe Uygulama Talimatı hükümleri çerçevesinde işlem yapılmasına devam edilecektir.



Ketamin aktif maddesi ve bu maddeyi içeren KETALAR FLAKON (Eczacıbaşı) yeşil reçete ile verilecek ilaçlar kapsamına alındı.

(Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün 14 Nisan 1998 tarih, 13742 sayılı yazıları)

Ketamin maddesini içeren ilaçların suistimaline ilişkin vaki şikayet ve duyular nedeniyle, kontrollü tüketimlerinin sağlanması için Ketamin Hidroklorür ihtiva eden Ketalar Flakon isimli preparatın, 17.06.1997 tarih ve 24962 sayılı Sağlık Bakanlığı tamimi ile "Mutlaka Normal Reçete İle Verilecek İlaçlar" kapsamına alındığı, konuya ilişkin şikayet ve duyuların devam etmesi ve yazılı basında çıkan çeşitli haberler üzerine

anılan müstahzarların suistimalinin devam ettiği sonucuna varıldığından; Ketamin aktif maddesi ve bu maddeyi içeren Ketalar Flakon (Eczacıbaşı) isimli preparatın, "Yeşil Reçete İle Verilecek İlaçlar" kapsamına alındığı bildirilmiştir.

Bu nedenle söz konusu ilaçların **Yeşil Reçete ile verilmesi, stok ve tüketimlerinin Psikotrop Deferine işlenmesi gerekmektedir.**

Paclitaxel (Taxol) ve Docetaxel (Taxotere) içeren Onkolojik Müstahzarların yatan hasta reçetelerine yazılması halinde dikkat edilecek hususlar

(Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün 15 Nisan 1998 tarih ve 13862 sayılı yazıları)

1998 yılı Bütçe Uygulama Talimatına göre bu müstahzarların aynı endikasyonda kullanılabilir ve tedavi maliyeti daha düşük alternatif ilaçların kullanılmama gerekçelerini açıklayan sağlık kurulu raporuna dayanarak reçete edileceği ve reçete bedellerinin ödenmesinde bu raporun aranacağı bildirilmiştir.

Kurumlar ve meslektaşlarımız tarafından Birliğimize yapılan başvurularda söz konusu müstahzarların yatan hastalarda reçetelere yazımında belirtilen hususları içeren sağlık kurulu raporu aranıp aranmadığı sorulduğundan, konunun Sağlık Bakanlığı'na açıklığa kavuşturulması istenmiş, Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün 15 Nisan 1998 tarih 13862 sayılı yazısı ile konuya açıklık getirilmiştir.

Buna göre;

1. Ayakta tedavi edilen hastalardan, "Sağlık Kurulu Raporu" istenmesine ve "Paclitaxel" veya "Docetaxel" kullanılmasının gerekçesinin 4. maddede belirtilen unsurlar çerçevesinde mutlaka açıklanması,

2. Yatan hasta reçetelerinde;

a) Hastane eczanelerinden temininde, "Sağlık Kurulu Raporu" istenmemesi, ancak sorumlu hekim tarafından hasta tabelasına gerekçesinin yazılması ve bu bilgilerini ödemeyi yapan Kurum'un istemesi halinde ise eksiksiz verilmesi,

b) Serbest eczanelerden temininde, "Sağlık Kurulu Raporu" istenmesine ve söz konusu ilacın kullanılmasının gerekçesinin açıklanmasının yapılması,

3. "Paclitaxel" ve "Docetaxel" in bugün itibarıyla mevcut klinik

verilere dayanarak Sağlık Bakanlığı'na kabul edilmiş endikasyonları (Paclitaxel: Over kanseri, Meme Kanseri, küçük hücreli olmayan Akciğer kanseri, Docetaxel: Meme kanseri) dışında, bedellerinin ödenmemesi,

3. "Paclitaxel" ve "Docetaxel" in reçetelendirilmesinde, aranan "Sağlık Kurulu Raporlarında" bulunması istenen bilgiler,

a) Ameliyat/biopsi tarihi,
b) Patoloji raporu,
c) Kemoterapinin yapıp, yapılmadığı,
d) Hangi kemoterapi rejiminin yapıldığı,
e) Bu kemoterapi rejiminde antrasiklin antibiotiklerin bulunup, bulunmadığı,

f) Kemoterapi sonucunda remisyona giren hastalarda metastaz/nüks'ün ne zaman ortaya çıktığının belirtilmesi, hususları bildirilmektedir.

