

CELEBEX VE VIOXX ADLI ÜRÜNLERİN REÇETELEME KOŞULLARI BİR AY ARAYLA İKİ KEZ DEĞİŞTİRİLDİ

Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü İlaç Ruhsatlandırma Bilimsel Komisyonu'nun değerlendirmeleri sonucu alınan kararlar;

27.11.2000

“Uygun hasta grubu seçimindeki belirsizliklerin sağlık giderlerini üstlenen kurumların aleyhine gelişmesi nedeni ile geri ödemenin ancak Sağlık Kurulu Raporu ile yapılmasına...”

4.1.2001

“Sağlık Kurulu Raporu ile reçetelendirildiği takdirde geri ödemelerinin yapılabilir olması, hastaların tedaviden yararlanımlarını azaltacağından Sağlık Kurulu Raporuna bağlanmasına gerek olmadığına...”

Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nce Birliğimize gönderilen 27.11.2000 tarihli yazıda Celecoxib (Celebex) ve Rofecoxib (Vioxx) etken maddesi içeren ürünlerin reçeteleme koşullarının değerlendirildiği;

“COX-2 enzimini inhibe etmek suretiyle antiinflamatuar etki oluşturan ve klinik NSAİ ilaçlara tek üstünlüğü terapötik konsantrasyonlarda COX-1 enzimini etkilememeleri, gastropati riski daha düşük olan Celecoxib ve Rofecoxib etken maddesini içeren ürünlerin, kullanılacağı uygun hasta grubu seçimindeki belirsizliklerin sağlık giderlerini üstlenen kurumların aleyhine gelişmesi nedeni ile;

- Celecoxib ve Rofecoxib etken maddesini içeren ilaçların reçetelerinin geri ödemesinin ANCAK SAĞLIK KURULU RAPORU ile yapılması ve bu raporlarda da ilaçların reçeteleme gerekçelerinin ilgili hekimler tarafından belirtilmesine,

- Söz konusu ilaçların endikasyonlarının geniş bir uzmanlık

alanını ilgilendirilmesi nedeniyle reçetelendirmede belirli bir UZMANLIK alanı kısıtlamasının aranmayacağı” kararı alındığı bildirilmiştir.

TEB Merkez Heyeti tarafından Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'ne gönderilen 4.12. 2000 tarihli yazıyla; Uygulamanın yürürlük tarihinin bildirilmesi istenilmiş, ancak bu yazımıza yanıt beklerken Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nden gelen 4.1.2001 tarihli yazıyla sözkonusu ilaçların reçeteleme koşullarının İlaç Ruhsatlandırma Bilimsel Komisyonu tarafından yeniden değerlendirildiği ve yeni kararların alındığı bildirilmiştir.

Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün 4.1.2001 tarih ve 00447 sayılı yazısında bildirilen YENİ DEĞERLENDİRME ve REÇETELEME koşulları aşağıda yer almaktadır;

“COX-2 enzimi inhibitörlerinin sağlık kurulu raporu ile reçetelendirildiği takdirde geri

ödemelerinin yapılabilir olması hastaların tedaviden yararlanımlarını azaltacağı, raporlama kriterlerini bilimsel olarak belirlenmenin mümkün olmayacağı ve alternatifleri ile yapılacak tedaviler sonucu risklerin artabileceği, görüşü hakim olduğundan, bu ilaçların reçetelerinin sağlık kurulu raporuna bağlanmasına gerek olmadığı, ancak; ilaçların prospektüsünde yer alan endikasyonlar dışındaki endikasyonlar için geri ödeme yapılmaması gerektiğinin ve reçetelendirmede belirli bir uzmanlık alanı kısıtlamasının aranmayacağına ödeme kurumlarına bildirilmesi, daha önceden uygulanan geri ödeme kriterlerinin dikkate alınmaması ve yukarıda belirtilen kararın esas alınarak uygulamaya konulması için gereğinin yapılması”...

Meslektaşlarımızın, kısa aralıklarla değişen bu ödeme koşullarına ilişkin uygulamada sorun yaşamamaları için, İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün sözkonusu yazıları ivedilikle eczacı odalarımıza gönderilerek, üyelerine duyurulması istenmiştir.

