

İÇİNDEKİLER

1- GİRİŞ	1
2- EŞDEĞERLİLİK ve İLGİLİ TANIMLAR	2
3- İLAÇTA EŞDEĞERLİK KAVRAMI ve TÜRKİYE'DEKİ DURUM	3
4- İLAÇTA EŞDEĞERLİK KAVRAMININ TÜRKİYE AÇISINDAN UYGULANMASI ZORUNLUĞU	4
4.1 Aranan Her İlacın Piyasada Bulunması	4
4.2 Eşdeğerlilik Bazında Sağlanacak Ucuzluk	5
4.3 İyi İmalat Teknikleri (GMP—Good Manufacturing Practice) Olgusu	6
4.4 Firmalar Arası Rekabeti Artırma	8
4.5 İlaçta Jenerik Adlandırma ve M.S.B. İlaç Alımları	10
4.6 İlaç Danışma Kurulu	11
5- SONUÇ ve ÖNERİLER	13