



TÜRK İLAÇ KOOPERATİFLERİNİN PAZAR PAYI ARTIYOR

Türkiye'deki ilaç kooperatiflerinin toptan ilaç satış pazarındaki paylarını %24 oranında artırdıkları ve bu payın halen artmakta olduğu İstanbul'daki bir danışmanlık merkezince ifade edildi.

Nuri Çerigenç Danışmanlık Merkezi, 1978 yılında eczacılar tarafından kurulan, bugün 1.47 milyar dolarlık toptan ilaç satış pazarında %24 paya sahip olan kooperatiflerin 2000 yılında pazar paylarını %35'e çıkarabileceklerini, Türkiye'deki 17.000 eczacının yarısından fazlasının halen kooperatiflerin üyeleri olduğunu bildirdi.

Aşağıdaki tablo kooperatiflerin pazar payını ve büyüme oranını göstermektedir,

	1996	% Değişiklik	1995
Toplam toptan ilaç pazarı	1.5 milyar dolar	+17	1.3 milyar dolar
Toplam kooperatif pazarı	350 milyon dolar	+24	282 milyon dolar
Kooperatiflerin pazar payı	%24		%22
Eczane sayısı	17.052	+5	16.200
Koop. üyesi eczane sayısı	9.350	+22	7.682
Kooperatif üyesi eczanelerin toplama göre yüzdesi	%55		%47

Nuri Çerigenç, artan sayıda eczacının kooperatiflerce sağlanan ilacın, normal bir ecza deposundan alınan ilaçtan daha yüksek oranda kar payına sahip olması nedeniyle kooperatiflere üye olmak istediğine ve 2000 yılına kadar tüm eczacıların %70'inin kooperatiflerin üyesi olacağına inandığını da belirtmektedir.

Scrip 15.04.1997 Sayı 2223



HOLLANDA İLAÇ GERİ ÖDEMELERİNDE MALİYET ETKİNLİK ANALİZLERİNİ İSTİYOR

Hollanda "Hastalık Fonu Konseyi"; (Ziekenfondsraad) pahalı, fonu etkileyen ilaçlara, üretici firmalarca maliyet etkinlik çalışması yapılmasını isteyerek, ancak bu analizlerden sonra ilaçların geri ödeme hakkı kazanabileceklerini belirtti.

Sağlık Bakanı Dr. Els Borst-Eilers'e sunulan raporunda Konsey, referans sistemindeki "Annex 1C" kriterinin bütçeyi etkileyen ilaçları da kapsamamasını önerdi. 1993 yılında anlaşmaya varılan, yeni ürünlerin, eski, ucuz ürünlerle aynı gruba alınmasını düzenleyen "Annex 1B" kriteri yeni ürünlerin etkin şekilde geri ödeme sistemi dışında tutulmasını sağladı.

Konseyin önerisine göre ilaç yasal olarak listeye eklendikten sonra üretici tarafından maliyet etkinlik çalışması yapılırken yeni ürünler "Annex 1C" olarak sınıflanacak. Firmaların maliyet-etkinliği belgeleyememeleri halinde ürün listeden çıkarılacak. Aynı zamanda geri ödeme hakkına sahip ilaçlar iki yıl içinde aynı çalışmaya tabi tutulacak.

Hague'de geçen ay yapılan 4.İlaç Ajansı Konferansı'nda konsey sekreteri Dr. Ja Bultman, farmakoekonomik çalışmaların yapılması için üreticileri yaptırımlar konusunda uyaracak, geri ödeme hakkı kazanılması için hangi tür bilgilerin istendiğini belirtecek bir uluslararası standart oluşturulması gerektiğini söyledi. Firmaların günümüzde bu çalışmalarını yeni ilaçların yüksek fiyatlarını mazur göstermek için yaptıklarını dikkat çekti.

Hollanda üreticiler birliği, Nefarma, geçmişte maliyet etkinlik çalışmalarının yapılmasına karşı çıkmıştı ve halen aynı tutumunu devam ettirmekte. Scripe bunun nedenini kısmen Konsey'in bu isteklerine rağmen çalışmaların nasıl yapılacağına dair şeffaf bir kriter olmaması olarak belirtti ve Hollanda'da halen 35 yeni ürünün geri ödeme statüsü kazanmayı beklediğini ekledi.

Scrip 2.5.1997 sayfa:5

Çeviren :Ecz.Burak ÖZSÖĞÜT (TEB)