

KAREKODLU İLAÇLARIN ÖDENMESİNE İLİŞKİN DUYURU

Sağlık Bakanlığı tarafından yayımlanan Beşeri Tıbbi Ürünler Ambalaj ve Etiketleme Yönetmeliği uyarınca 01/01/2010 itibari ile ülkemizde üretilen veya ithal edilen tüm ilaçların (geçici maddelerle istisna sayılanlar hariç) dış ambalajına fiyat kupürünün yerine geçecek nitelikte karekod konulması, bu ürünlerin dış ambalajında fiyat kupürü bulunması halinde ise bu kupürlerin iptal edilmesi gerekmektedir.

Anılan Yönetmelikle yapılan düzenlemelere açıklayıcı olarak Sağlık Bakanlığı tarafından 31/12/2009 tarihinde yayımlanan “İlaç Takip Sisteminin Uygulanması” konulu 2009/84 sayılı Genelge ile eczanelerin karekodlu ilaçların satışı esnasında mutlaka İlaç Takip Sistemi’ne satış bildirimini yapması gerektiği ve geri ödeme kurumlarının 01 Ocak 2010 tarihinden itibaren ilaç ödemelerinde karekodlu ilaçları İlaç Takip Sistemi’nden kontrol etmeleri gerektiği açıkça bildirilmiştir.

Yine Sağlık Bakanlığı tarafından geri ödeme kurumlarına, Türk Eczacıları Birliğine, tüm ilaç firmalarına dağıtımı yapılan 18/01/2009 tarih ve 2893 sayılı yazı ile de ambalajlarında sadece karekod bulunan ya da kupürleri belirlenen şekilde iptal edilmiş bulunan karekodlu ürünleri eczanelerde geri ödeme kurumlarına ya da doğrudan kişilere satılırken mutlaka İTS’den onay alınması gerektiği, karekodlu ilaçlara üreticiler tarafından sadece fiyatın belirtilmesi için sürşarj etiketleri uygulanmaması gerektiği ve ilaçların ambalajlanması işlemlerinde mevcut “Beşeri Tıbbi Ürünler Ambalaj ve Etiketleme Yönetmeliği” ve konu ile ilgili diğer mevzuatta düzenlenen hükümlere göre işlem yapılması gerektiği bir kez daha vurgulanmıştır.

Yönetmelikte yapılan değişiklikler nedeniyle farklı şekillerde ambalajlanmış ilaçların ve karekodlu ilaçların İlaç Takip Sistemine yapılan bildirimler esas alınarak bedelinin ödenmesinde Kurumumuzca uygulanacak usul ve esaslar 29/01/2010 tarihinde yürürlüğe giren 2010/11 sayılı Genelge ile belirlenerek tüm ilgililere duyurulmuştur.

İlaç firmaları tarafından Yönetmeliğe uygun olarak üretilmiş karekodlu ilaçlar üzerine Yönetmeliğe aykırı bir şekilde sürşarj etiketi uygulanması veya fiyat kupürü şeklinde etiket yapıştırılması (hatta bu etiketlerin yapıştırılmak üzere eczanelere dağıtılması) suretiyle İlaç Takip Sistemi üzerinden Kurumumuza fatura edilmesi gereken ilaçların kesilerek bedellerinin ödenecek hale getirilmeye çalışıldığı yönünde bilgiler Kurumumuza intikal etmektedir.

Bu itibarla, Genelgenin (2.5) ve (2.6) numaralı maddelerinde tarif edilen ürünlerin (dış ambalajında karekod bulunan, fiyat kupürsüz veya kupürü belirlenen şekilde iptal edilmiş ilaçlar) yalnızca İTS’den onay alınarak Kuruma fatura edilebileceğinin, bu ürünlerin karekodları veya barkodları kesilerek reçete ekinde gönderilmesi veya bu ürünler üzerine firmalar tarafından sürşarj veya etiketleme yapılması sonrasında kesilerek reçeteye eklenmesi halinde bu ilaçların bedelinin Kurumumuzca ödenmeyeceğinin bir kez daha hatırlatılması ihtiyacı doğmuştur.

Uygulamanın bu şekilde yapılması gerektiği hususu tüm ilgilere önemle duyurulur.