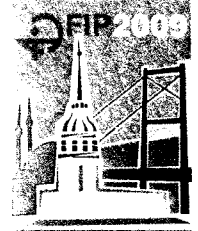




TÜRK ECZACILARI BİRLİĞİ MERKEZ HEYETİ



37.A.00.000707

18.02.2010 İSTANBUL K E Y

BÖLGE ECZACI ODASI YÖNETİM KURULU BAŞKANLIĞI'NA,

İlaç Takip Sistemi kapsamında, 01.01.2009 tarihi itibariyle piyasaya karekodlu ürün veren firmalardan "GENESİS İlaç ve Sağlık Ürünleri A.Ş." tarafından Birliğimize gönderilen 18.02.2010 tarihli ve 046-10 TU/ATD sayılı yazı ile;

İlaç Takip Sistemi kapsamında, GENESİS İlaç ve Sağlık Ürünleri A.Ş. tarafından; "De-Nol 60 Yutma Tableti" isimli ürünlerinin karekod basılmak üzere dizayn edilmiş şeklindeki ambalajlarla sevkiyatının yapıldığı,

Ancak T.C Sosyal Güvenlik Kurumu Başkanlığı Genel Sağlık Sigortası Genel Müdürlüğü İlaç ve Tıbbi Malzeme Sözleşme ve Ödemeleri Daire Başkanlığı tarafından gönderilen 04.02.2009 tarihli yazı ile, üzerinde ürün barkodu bulunan ilaçların bu barkod ile birlikte ilacın adını içeren kısmının da yer aldığı firma tarafından uygulanan sürşarj etiketi veya kupür şeklinde etiketin mükerrer faturalama ve diğer olumsuzluklara imkan vermeyecek şekilde reçeteye eklenerek Kuruma fatura edilmesi halinde, reçete inceleme birimlerince yapılacak incelemeler sonucunda bedellerinin ödenmesi ile ilgili düzenleme yapılması üzerine,

GENESİS İlaç ve Sağlık Ürünleri A.Ş.:

- "De-Nol 60 Yutma Tableti" isimli ürün için,

Parti No: 001010 Son Kullanma Tarihi: 01.2012 Adet: 6.473

Seri numaralı ürünlerinin, uygulama kapsamında, fiyat kupürü yerine geçen yapışkan kupür etiketi uygulanarak piyasaya sürüldüğü bildirilmiştir.

Bilgilerinizi ve konunun ivedilikle üyelerinize duyurulmasını rica ederim.



Ayrıntılı bilgi için: Ecz.Esin YAVUZ (Tel:0312 409 81 52)



TS-EN ISO 9001:2001 Belge No: KY-2570/03

Formatı: 43/00