



## TÜRK ECZACILARI BİRLİĞİ MERKEZ HEYETİ



36.A.00.7681

20.11.2009

BÖLGE ECZACI ODASI  
YÖNETİM KURULU BAŞKANLIĞI'NA,

İlaç Takip Sistemi kapsamında, 01.01.2009 tarihi itibariyle piyasaya karekodlu ürün veren firmalardan "UFSA İlaç Sanayi ve Ticaret Anonim Şirketi" tarafından Birliğimize gönderilen .10.11.2009 tarihli, 645 sayılı yazı ile;

İlaç Takip Sistemi kapsamında, UFSA İlaç Sanayi ve Ticaret Anonim Şirketi tarafından; "**Hipersar Plus 20/12.5 mg 28 Film Tablet**" isimli ürünlerinin karekod barkod basılmak üzere dizayn edilmiş şekildeki 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 küpür 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,

Uygulama kapsamında, UFSA İlaç Sanayi ve Ticaret Anonim Şirketi tarafından "**Hipersar Plus 20/12.5 mg 28 Film Tablet**" isimli ürünlerinin 92157 seri/parti numaralı 37905 adedine fiyat küpürü yerine geçen bir etiket yapıştırılmak suretiyle piyasaya sürüldüğü bildirmektedir.

**Hipersar Plus 20/12.5 mg 28 Film Tablet: Ürün Kodu: 400431**  
**Son Kullanma Tarihi: 05.2012**  
**Seri/Parti No: "92157" (37.905 adet)**

Bilgilerinizi ve konunun ivedilikle üyelerinize duyurulmasını rica ederim.

Saygılarımla  
  
Ecz. Özgür ÖZEL  
Genel Sekreter

Ayrıntılı bilgi için: *Uzm.Ecz.Esra S.Yanturalı (Tel No: 0312 409 81 00 /8151 Direkt: 0312 409 81 51)*