



TÜRK ECZACILARI BİRLİĞİ MERKEZ HEYETİ



36.A.00.00.4749

02.03.2009

BÖLGE ECZACI ODASI
YÖNETİM KURULU BAŞKANLIĞI'NA,

İlaç Takip Sistemi kapsamında, 01.01.2009 tarihi itibarıyla piyasaya karekodlu ürün veren firmalardan Alcon Laboratuvarları Tic. A.Ş. tarafından Birliğimize gönderilen 25.02.2009 tarihli ve Wyeth İlaçları A.Ş. tarafından Birliğimize gönderilen 20.02.2009 ve 27.02.2009 tarihli yazılar ile;

Alcon Laboratuvarları Tic. A.Ş. tarafından İlaç Takip Sistemi kapsamında 01.01.2009 tarihinden itibaren piyasaya verilen "Systane Lubrikant Göz Damlası" isimli ürünlerinin, Wyeth İlaçları A.Ş. tarafından İlaç Takip Sistemi kapsamında 01.01.2009 tarihinden itibaren piyasaya verilen "Advil Liquid-Gels 200mg 20 Kapsül" isimli ürünlerinin karekodlu 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,

Alcon Laboratuvarları Tic. A.Ş. tarafından "Systane Lubrikant Göz Damlası" isimli ürün için, **Seri No: "8BUV1B"**

Wyeth İlaçları A.Ş. tarafından "Advil Liquid-Gels 200mg 20 Kapsül" isimli ürün için, **Seri No: "8GD021A" ve "8GD022A"**.

Seri numaralı ürünlerinin, uygulama kapsamında, fiyat küpürü yerine geçen bir etiket uygulanarak piyasaya sürüldüğünü bildirmişlerdir.

Bilgilerinizi ve konunun ivedilikle üyelerinize duyurulmasını rica ederim.

Eki:7
ESY

