

29.05.12 TNF BLOKERLERİ İLE İLGİLİ DUYURU HK

Sayı: 2012

/ 302

Trabzon, 29.05.2012

Sayın Üyemiz,

Bilindiği gibi TNF blokerleri ilaçlar reçete edildiğinde, reçete ile birlikte “İlaç Güvenlik İzlem Formu” ve “TNF Bloker İlaçlar Hasta Onaylama Formu” doldurulması gerekmektedir.

Sağlık Bakanlığı, Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu’nun 2012/21 ve 2012/30 sayılı genelgeleri ile bu kapsamda değerlendirilen etken maddeler ve yapılacak işlemler yeniden düzenlenmiştir. Bu genelgeler gereği;

a) TNF Blokerleri “İnfliksimab (**Remicade**), Adalimumab (**Humira**), Etanercept (**Enbrel**), Kanakinumab (**İlaris**) ve Abatacept (**Orencia**) kullanımı sırasında yürütülen “İlaç Güvenlik İzlem Formu” ve “TNF Bloker İlaçlar Hasta Onaylama Formu” uygulamasına, **Ustekinumab**, **Golimumab** ve **Tosilizumab** etken maddeleri de dahil edilmiştir.

Söz konusu ilaçlar reçete edildiğinde doldurulacak olan “İlaç Güvenlik İzlem Formu” serbest eczaneler tarafından aylık olarak biriktirilip, her ayın ilk on günü içinde ilgili İl Sağlık Müdürlüğü’ne gönderilecektir.

b) **Rituksimab** etken maddeli ilaçların (**Mabthera**) kullanımı sırasında “**Rituksimab Güvenlik İzlem Formu**” doldurulacak ve bu form serbest eczaneler tarafından aylık olarak biriktirilip, her ayın ilk on günü içinde ilgili İl Sağlık Müdürlüğü’ne gönderilecektir. İlgili genelgeler ekte sunulmuş olup;

Gereğini bilgilerinize rica ederim.

Saygılarımla,

Ecz. Musa HACIOĞLU

Genel

Sekreter

[GENELGE 2012/21](#)

[GENELGE 2012/20](#)