

XIGRIS FLAKON HKK

XIGRIS FLAKON KULLANIMI HAKKINDA

35.A.00.02876

Ankara, 30.05.2006

BÖLGE ECZACI ODASI YÖNETİM KURULU BAŞKANLIĞINA

T.C.Sosyal Sigortalar Kurumu Başkanlığı Sağlık İşleri Genel Müdürlüğü İlaç ve Eczacılık Daire Başkanlığı tarafından yayımlanan 18.05.2006 tarih 29956 sayılı Genel Yazı ile, Sağlık Bakanlığından alınan "Xigris 5 mg İnfüzyon Solüsyonu İçeren Toz" ve "Xigris 20 mg İnfüzyon Solüsyonu İçeren Toz" isimli preparatlara ilişkin 11.5.2006 tarihli, 25307 sayılı yazı gereğince, söz konusu ilaçların kullanımında, SSK Başkanlığı İlaç Listesi ve Uygulama Talimatı olarak kabul edilen, 29.4.2006 tarih, 26153 sayılı Resmi Gazetede yayımlanarak, 15.5.2006 tarihinde yürürlüğe giren Tedavi Yardımına İlişkin Uygulama Tebliğinin 12.7.22. Aktive Protein C (Xigris) Kullanım İlkeleri maddesinde belirtilen gerekliliklere uyulacağı; reçete ekinde "Xigris Kullanım Formu" nun bir örneğinin yer alacağı bildirilmiştir.

Bilgilerinizi ve konunun üyelerinize duyurulmasını rica ederim.

Saygılarımla,
Ecz.Erdoğan ÇOLAK
Genel Sekreter

Eki: 4

29.04.2006 tarih 26153 sayılı Resmi Gazete'de yayımlanan Tedavi Yardımına İlişkin Uygulama Tebliği'nin 12.7.22 Aktive Protein C (Xigris) Kullanım İlkeleri:

12.7.22. Aktive Protein C (Xigris) Kullanım İlkeleri

Yoğun bakım ünitelerinde, en az üç uzman hekim (Anestezi ve reanimasyon, enfeksiyon hastalıkları, iç hastalıkları, göğüs hastalıkları, genel cerrahi) onayı ile, en az iki organ yetmezliği gelişmiş ağır sepsis hastalarının tedavisinde, ilk 48 saat içerisinde, hastalığın teşhisi, günlük kullanım dozu ve süresini belirten onaylı epikriz raporuna dayanılarak yazılabilecektir (24 µg/kg/saat IV x 96 saat). Yeniden kullanım gerektiğinde bir önceki verilen ilacın kullanıldığının yeni düzenlenecek raporda belirtilmesi ve bu raporda da hastalığın teşhisi, günlük kullanım dozu ve süresinin kayıtlı olması gereklidir.

RŞ

[Ek dosya için tıklayınız...]