

SSK İLAÇ KULLANIM VE MUAFİYET RAPORLARI HKK

SSK'DAN İLAÇ KULLANIM VE MUAFİYET RAPORLARI HAKKINDA DUYURU

ÇOK ÖNEMLİ! İVEDİ!

35.A.00. 04430

Ankara, 24.08.2006

BÖLGE ECZACI ODASI

YÖNETİM KURULU BAŞKANLIĞINA

T.C.Sosyal Güvenlik Kurumu Başkanlığı SSK İlaç ve Eczacılık Daire Başkanlığı tarafından yayımlanan 23.08.2006 tarih 48797 sayılı XVII-15 EK Genelge ile kurum tarafından yapılmakta olan İlaç Muafiyet Raporları ve Kullanım Raporları Uygulamalarına açıklık getirilmiştir.

Yapılan düzenleme aşağıda belirtilmiştir:

1- İlaç kullanımı ve katılım payından muaf ilaçlara ilişkin raporların, Sağlık Bakanlığınca yayımlanan 26.6.2006 tarihli, 12289 sayılı ve 16.8.2006 tarihli, 15445 sayılı Genelgeler (Ek:1) ekindeki "İlaç Kullanımı ve Hasta Katılım Payından Muaf İlaç Raporu Formatına" uygun olarak düzenlenmesi gerekmektedir.

2-

a) Talimattaki sağlık kurulu ve heyet ifadelerinin yer aldığı ilaç kullanımı veya hasta katılım payı muafiyeti için, 15.5.2006 tarihinden itibaren düzenlenen raporların, ilgili tek uzman hekim tarafından Başhekimlik mührü ve onayı ile çıkartılması ("12.7.Bazı Özel Hastalıklara ve İlaç Kullanımına İlişkin Düzenlemeler" başlığı altındaki özel hükümler saklı kalmak üzere) gereklidir.

b) Ayrıca; Talimatta "12.7.Bazı Özel Hastalıklara ve İlaç Kullanımına İlişkin Düzenlemeler" başlıklı 12.7. maddedeki hükümler saklı kalmak kaydıyla Talimatta kullanım dozunun belirtilmesi zorunlu tutulan ilaçlar dışında kalan ilaçlar için düzenlenecek İlaç Kullanımı ve Hasta Katılım Payından Muaf İlaç Raporlarında "kullanım dozu" ve "adedi" bölümlerinin doldurulmasına gerek bulunmamaktadır.

c) Ancak, birden fazla uzman hekim tarafından 26.6.2006 tarihli, 12289 sayılı Genelge eki formattaki bilgileri içeren sağlık kurulu raporu düzenlenmesi halinde bu raporlar da geçerli kabul edilecektir.

3- Kurum sağlık yardımlarından yararlanan kişiler adına muafiyet raporları; Sağlık Bakanlığına ait sağlık birimleri, Üniversite Hastaneleri ve Türk Silahlı Kuvvetleri Hastanelerince düzenlenebilecektir.

4-Muafiyet raporlarında belirtilen teşhisler, SSK Başkanlığı İlaç Listesi ve Uygulama Talimatı olarak onaylanan Maliye Bakanlığı Tedavi Yardımına İlişkin Uygulama Tebliği eki İlaç Katkı Payı Alınmayacak Hastalıklar ve İlaçlar Listesine uygun olacaktır.

5-İlaç kullanım ve muafiyet raporunda aşağıda belirtilen hususlar açık ve net bir şekilde yazılı olacaktır.

a) Talimatta rapordaki teşhis ve tedavi için bulunması gereken özel koşullar ya da düzenlemeler var ise, bunlara da uyulacaktır. (Örn. Kanser ilaçlarında metrekafe veya kilogram başı dozun yanı sıra bu dozun kaç ampul, flakon v.b.ne tekabül ettiği, kür protokolü, sayısı ve süresi v.b.)

b) Raporların tüm haneleri eksiksiz olarak düzenlenecek, imzalar "ıslak imza" olacaktır.

c) Raporun geçerli olduğu süre (Talimatta bazı hastalıklar ve ilaçlar için yapılan özel düzenlemeler saklı kalmak kaydıyla) hiçbir şekilde iki yılı aşmayacaktır.

6- Yalnızca sistemden provizyon almadan karşılanan yurtdışı sigortalıları adına düzenlenen raporların arka yüzünde verilen ilaçların cins ve miktarının kaydedilmesine imkan verecek, ekte örneği bulunan çizelgeye göre düzenleme yapılacaktır. Bu hastalara verilen ilaçlarla ilgili bilgiler çizelgeye ilgili tabip tarafından yazılarak imzalanacak ve kaşe basılacaktır.

7-İlaç muafiyet ve kullanım raporlarının;

- İlgili tek uzman hekim tarafından Başhekimlik mührü ve onayı ile çıkartılması uygulaması 15.5.2006 tarihinden itibaren,