

17.10.2016 07.10.2016 Tarihli SUT Değişikliği Sonrası Mevcut Raporları Geçerliliği Hakkında

Sosyal Güvenlik Kurumu tarafından 17.10.2016 tarihinde (buğün) "Sağlık Uygulama Tebliğinin İlaçla İlgili Maddeleri Hakkında" bir duyuru yayımlanarak, mevcut raporların geçerliliği konusunda açıklama yapılmıştır.

SUT'un "4.1.3 - İlaç kullanımına esas sağlık raporlarının düzenlenmesi" başlıklı maddesinin 9 uncu fıkrasında; "Sağlık raporları, SUT değişikliği olmuş halinde yeni hükümlere uygun olması kaydıyla süresi sonuna kadar geçerlidir. Değişiklik sonrası SUT hükümlerine uygun olmayan raporlar, SUT'un 4.1.3(6) fıkrası kapsamında yeni hükümlere uygun hale getirilebildiği takdirde geçerli olacaktır. (Kurumca süresi sonuna kadar geçerli olacağı duyurulan raporlar hariç)" hükmü yer almakta olup, Kurum duyurusunda, olabilecek hasta mağduriyetlerini önlemek amacıyla bu Tebliğ ile düzenleme yapılmış olan ilaç gruplarına altı aşağıda yer alan açıklamaların dikkate alınacağı belirtilmiştir:

- 1) Aynı Tebliğin 4.2.14.C maddesinin üçüncü fıkrasının (y) bendinde "setüksimab" etken maddeli ilaca ait SUT düzenlemesinde yer alan "KRAS" ibaresi "RAS" olarak değiştirilmiştir. Tebliğin yürürlük tarihi olan 15.10.2016 tarihinden önce tedaviye başlanmış ve rapor düzenlenmiş hastaların tedavileri devam edecek olup; Sağlık Uygulama Tebliğinin ilgili diğer hükümlerine uygun olmak koşuluyla raporları süresi sonuna kadar geçerlidir.
- 2) Aynı Tebliğ ile daha önce Eİ-4/C listesinde yer alan ve yurt dışından temin edilen "pertuzumab", "masintentan", "adrenalin [oto enjektör formu]" ve "nitisinon" etken maddeli ilaçlar Eİ-4/A listesine dahl edilmiştir. Tebliğin yürürlük tarihi olan 15.10.2016 tarihinden önce tedaviye başlanmış ve rapor düzenlenmiş hastaların tedavileri devam edecek olup; Sağlık Uygulama Tebliğinin ilgili diğer hükümlerine uygun olmak koşuluyla raporları süresi sonuna kadar geçerlidir.
- 3) Aynı Tebliğin "4.2.16 - Doğuştan metabolik hastalıklar, Gıda alerjileri ile Gıyayak Hastalığı" başlıklı maddesinde düzenlemeler yapılmış olup; 15.10.2016 tarihinden önce tedaviye başlanmış hastaların tedavileri devam edecek olup Sağlık Uygulama Tebliğinin ilgili diğer hükümlerine uygun olan raporlar süresi sonuna kadar geçerlidir.
- 4) Aynı Tebliğin "4.2.33.E- Göz Hastalıkları tedavisinde kullanılan diğer ilaçlar" başlıklı maddesinde düzenlemeler yapılmış olup, bu düzenlemeler;
"G1) Siklosporin içeren immünsüpresif göz damlaları, üç göz hastalıkları uzman hekimini tarafından düzenlenen bir yıl süreli sağlık kurulu raporuna dayanarak göz hastalıkları uzman hekimlerince reçete edilebilir.
(2) Kuru göz sendromunda kullanılan suni gözyaşları, göz hastalıkları uzman hekimlerince veya bu hekimlerce düzenlenecek 6 (altı) ay süreli uzman hekim raporuna dayanarak tüm uzman hekimlerce reçete edilebilir." şeklindedir.
Tebliğin yürürlük tarihi olan 15.10.2016 tarihinden önce tedaviye başlanmış ve rapor düzenlenmiş hastaların tedavileri devam edecek olup; Sağlık Uygulama Tebliğinin ilgili diğer hükümlerine uygun olmak ve yeni düzenlenen SUT maddesinde belirtilen rapor sürelerini aşmamak kaydıyla raporları süresi sonuna kadar geçerlidir.
- 5) Aynı Tebliğ eki Ayrıntı Tedavide Sağlık Raporu (Uzman Hekim Raporu/Sağlık Kurulu Raporu) ile Verilebilecek İlaçlar Listesi (Eİ-4/F)'nde 51 numaralı maddeye "Anjiyotensin reseptör blokajlarının diğer antihipertansifler ile kombinasyonlarının kullanımında; hastanın monoterapi ile kan basıncının yeterli oranda kontrol altına alınmadığının raporunda belirtilmesi gerekmektedir." cümlesi eklenmiştir.
a) Anjiyotensin reseptör blokajlarının diğer antihipertansifler ile kombinasyonları, biri anjiyotensin reseptör blokajı olmak üzere birden fazla antihipertansif etken maddenin tek bir ambalaj formunun içinde olmasını ifade etmektedir. Bu kombine ilaçların kullanılabilmesi için Sağlık Uygulama Tebliğinin ilgili hükümlerine uygun olmak koşuluyla; kombinasyonun içinde yer alan anjiyotensin reseptör blokajı ya da diğer antihipertansif ilaçlar kullanılmış ancak kan basıncının yeterli oranda kontrol altına alınamamış olduğunun raporunda belirtilmesi gerekmektedir.
b) Tebliğin yürürlük tarihi olan 15.10.2016 tarihinden önce bu kombine ilaçlar ile tedaviye başlanmış ve rapor düzenlenmiş hastaların tedavileri devam edecek olup; Sağlık Uygulama Tebliğinin ilgili diğer hükümlerine uygun olmak koşuluyla raporları süresi sonuna kadar geçerlidir.

Tüm meslektaşlarımızın bilgisine sunarız.

TÜRK Eczacıları Birliği

Duyuru metni için tıklayınız.