



Pécsi Tudományegyetem
Klinikai Központ
Gyógyszerterápiás Bizottsága

7624 Pécs, Honvéd u. 3., Postai cím: 7602 Pécs, Pf. 99.

2009. március 2.
Ikt. sz.: V-151/EGY/09

**Feljegyzés a PTE KK Gyógyszerterápiás Bizottság 2009. február 24-én
tartott üléséről**

Megjelentek:

Gyógyszerterápiás Bizottság tagjai: prof. dr. Botz Lajos, a Gyógyszerterápiás Bizottság titkára (Gyógyszerészeti Intézet és Egyetemi Gyógyszertár), prof. dr. Decsi Tamás, a Gyógyszerterápiás Bizottság elnöke (Gyermekegyógyászati Klinika), dr. Drozgyik István (Szülészeti Klinika), dr. Hornyák Judit (Gyógyszerészeti Intézet és Egyetemi Gyógyszertár), dr. Mangel László (Onkoterápiás Intézet), dr. Varga Zsuzsanna (Onkoterápiás Intézet), dr. Vereczkei András (Sebészeti Klinika)

Meghívottként jelen volt: Szabóné dr. Schirm Szilvia, dr. Nyaka Bernadett (Gyógyszerészeti Intézet és Egyetemi Gyógyszertár)

Kimentette magát: dr. Bátai István (AITI), prof. Dr. Nagy Lajos (Családorvostani Intézet és III. sz. Belgyógyászati Klinika), dr. Endrei Dóra (PTE KK Orvos-igazgató), dr. Sárszegi Zsolt (Szívgyógyászati Klinika), Zemlényi Antal (PTE KK Gazdasági Igazgató), PTE KK Szakmai Tanácsadó Testület tagjai. Az ülésre meghívott kincstári biztos a meghívók kiküldését követően mondott le, így az ülésen sem jelentek meg.

Nem jelent meg: dr. Habon Tamás (I.sz. Belgyógyászati Klinika)

Tekintettel arra, hogy a meghívottak közül többen előre jelezték, hogy nem tudnak az ülésen részt venni, a Bizottság titkára és elnöke úgy döntöttek, hogy az ülés jegyzőkönyvének előkészített változatát véleményezésre, illetve jóváhagyásra minden bizottsági tag megkapja annak végleges elfogadása előtt.

1.) A PTE gyógyszer-alaplista bővítésére érkezett beadványok elbírálása.

1.a.) Advantan kenőcs, zsíros kenőcs, krém, oldat (hatóanyaga: metilprednizolon-aceponát; gyártója: Unicorn Biotech Kft.)

A javaslatot benyújtotta: dr. Szász Orsolya (Bőr-, Nemikórtani és Onkodermatológiai Klinika)

A javaslattevő által kiemelt előnyök: „Nem halogénezett kortikoszteroid, kevesebb mellékhatás, költséghatékonyság.”

Orvosi minta: a gyártó által jelentett mennyiség *nem* egyezik a gyógyszer-tári nyilvántartással.

A gyártó által a PTE számára ajánlott ár: 70% kedvezménnyel: 301 Ft/db (kenőcs, krém), 402 Ft/db (oldat).

A készítmény hatóanyaga – metilprednizolon-aceponát – az erős hatású kortikoszteroidok csoportjába tartozik. Indikációs területe: endogén ekcéma, kontakt ekcéma és egyéb különböző típusú ekcémák valamint gyermekkori neurodermitisz kezelése. A PTE gyógyszer-alaplistán szereplő, azonos ATC-csoportba tartozó készítmények: Elocorm (mometazon) kenőcs, krém, oldat; Flucinar (fluocinolon) kenőcs. Indikáció, mellékhatás, gyógyszerforma tekintetében az Elocormmal mutat nagy hasonlóságot. Az Elocorm kenőcs 2008. évi PTE felhasználása 492 db, a krémből 57 db volt.

Az alaplístán nem szerepel metilprednizolon-tartalmú külsőleges készítmény. Fő paramétereket tekintve elsősorban az Elocom különböző gyógyszerformáival vethető össze, amely azonban 1.200 Ft-os darab áron szerezhető be. Tekintettel a javaslatban szereplő készítmény hatóanyagára, számos gyógyszerformájára (amely széles körű felhasználást tesz lehetővé) valamint rendkívül kedvező árára, a Bizottság **támogatja** az alaplístásra vételt. Alaplístán tartása addig indokolt, amíg a gyártó cég az ajánlatban szereplő, vagy annál jobb áron biztosítja a beszerzést.

A listára vétel feltétele, hogy azt megelőzően a gyártó rendezze az orvosi minták dokumentációját

1.b.) ASA 100-EP filmtabletta (hatóanyaga: acetilszalicilsav; gyártója: ExtractumPharma Zrt.)

A javaslatot benyújtotta: dr. Radnai Béla (Családorvostani Intézet és III. sz. Belgyógyászati Klinika)

A javaslattevő által kiemelt előnyök: „Magyarországon már széles körűen alkalmazott készítmény. Megbízható, Aspirin protect-tel egyező hatékonyságú, de annál olcsóbb, Magyarországon előállított készítmény.”

Orvosi minta: a gyártó által jelentett mennyiség egyezik a gyógyszerertári nyilvántartással.

A gyártó által a PTE számára ajánlott ár: kedvezménytel csökkentett, 231 Ft/doboz ár, 2009. december 31-ig (így a számított DDD ára: 2,31 Ft).

A készítmény 100mg acetilszalicilsavat tartalmaz; a B01AC ATC csoportba, azaz a „Thrombocytá-aggregáció gátlók, kivéve heparin” csoportba tartozik. Azonos hatóanyagú és ATC csoportú alaplístás készítmények: Astrix 100mg kapszula (2008. évi felhasználás: 505 doboz, DDD ár: 18 Ft), Aspirin protect 100mg és 300mg bélben oldódó filmtabletta (100mg-os tabletták 2008. évi felhasználása: 3.977 doboz, DDD ára: 1 Ft). A javasolt és az alaplístás készítményekben a hatóanyag gyomornedv-rezisztens, bélben oldódó formában található. Indikációs körök megegyezik, az OGYI helyettesíthetőségi listán azonban nem szerepelnek.

Tekintettel arra, hogy a jelentős felhasználást mutató Aspirin protect 100mg-os bélben oldódó filmtabletta ára kedvezőbb, a Gyógyszerterápiás Bizottság **nem támogatja** a javaslatban szereplő készítmény alaplístára kerülését.

1.c.) Betesil 2,25mg gyógyszeres tapasz (hatóanyaga: betametazon-valerát; gyártója: IBSA Pharma Kft.)

A javaslatot benyújtotta: dr. Szász Orsolya (Bőr-, Nemikórtani és Onkodermatológiai Klinika)

A javaslattevő által kiemelt előnyök: „Az egyetlen tapasz formájú kortikoszteroid. Okklúziót biztosít. Fokozza a hatóanyag bőrbe jutását. Körülírt, infiltrált bőrelváltozások kezelésében hatékony.”

Orvosi minta: a gyártó által jelentett mennyiség egyezik a gyógyszerertári nyilvántartással.

A gyártó által a PTE számára ajánlott ár: nagykereskedelmi ár, azaz 1.940 Ft/4 tapasz.

A készítmény hatóanyaga – betametazon-valerát – az erős hatású kortikoszteroidok csoportjába tartozik. Indikációs területe: olyan gyulladásos eredetű bőrbetegségek kezelése, mint pl. az ekcéma, lichenificatio, lichen planus, granuloma annulare és mycosis fungoides, amelyek nem reagálnak a kevésbé erős kortikoszteroid terápiára. A különleges gyógyszerformának köszönhetően alkalmas a nehezen kezelhető területek krónikus plakk psoriasisának kezelésére (pl. a térd, könyök). A tapasz vágható; 24 óránként kell felhelyezni új tapaszt. A PTE gyógyszer-alaplístán szereplő, azonos ATC-csoportba tartozó készítmények: Elocom (mometazon) kenőcs, krém, oldat; Flucinar (fluocinolon) kenőcs.

Az alaplístán nem szerepel betametazon-valerát hatóanyagú külsőleges készítmény. Tekintettel a javaslatban szereplő gyógyszer hatóanyagára, egyedi gyógyszerformájára – amely speciális felhasználást tesz lehetővé – a Bizottság **támogatólag jóváhagyja** az alaplístára vételt.

1.d.) Crestor 10mg, 20mg filmtabletta (hatóanyaga: roszuvasztatin; gyártója: AstraZeneca Kft.)

A javaslatot benyújtotta: dr. Cziráki Attila (Szívgyógyászati Klinika)

A javaslattevő által kiemelt előnyök: „A statinok közül a legkisebb dózisban a legnagyobb LDL-cholesterin-érték csökkenését biztosítja, így a dóziszfüggő mellékhatások mértéke csökken, kisebb dózis alkalmazásával elérhető a célérték, ill. jó triglycerid-szint csökkentő hatású, jól kombinálható mind fibrátokkal, ill. sz. e. ezetimibbel. Statinok közül a legerectívebb mortalitás-csökkenés, morbiditás-csökkenés érhető el vele.”

Orvosi minta: a gyártó által jelentett mennyiség egyezik a gyógyszerertári nyilvántartással.

A gyártó által a PTE számára ajánlott ár: 10 Ft/doboz.

A készítmény hatóanyaga – roszuvasztatin – a HMG-CoA-reduktáz gátlók („sztatinok”) csoportjába tartozik. Indikációja: különböző típusú hipercholesterinaemiák. Hatását elsősorban a májban fejti ki: megnöveli a sejtek felszínén található LDL-receptorok számát, így fokozódik az LDL-koleszterin felvétele és katabolizmusa; csökkenti a VLDL-koleszterin májban történő szintézisét. Jelentős mértékű LDL- és apolipoprotein- csökkentő hatással rendelkezik, emeli a HDL-koleszterin szintjét.

Az alaplistán szerepel számos sztatin-csoportba tartozó készítmény: Zocor filmtabletta és Vasilip filmtabletta (simvastatin), Lescol kapszula és XL retard filmtabletta (fluvastatin), Atorvox filmtabletta (atorvastatin). Ezen készítmények 0 Ft-os DDD áron érhetőek el. Az Egyetemi Gyógyszerertárban jelenleg is van készletben 281 doboz Crestor 10mg-os filmtabletta 0 Ft-os átlagáron. Ezen mennyiség az eddigi PTE felhasználást figyelembe véve kb. 1 évre elegendő.

A többi alaplistán szereplő sztatin árát figyelembe véve a Bizottság akkor és addig tartja indokoltnak a készítmény listára való kerülését, amennyiben a cég ingyen biztosítja a PTE KK klinikák ellátását.

1.e.) Ialugen plus krém (hatóanyaga: ezüst-szulfadiazin és nátrium-hialuronát; gyártója: IBSA Pharma Kft.)

A javaslatot benyújtotta: dr. Szász Orsolya (Bőr-, Nemikórtani és Onkodermatológiai Klinika)

A javaslattevő által kiemelt előnyök: „Műteti sebek hámosító kezeléséhez, ulcus cruris, rhinophyma, secunder sebfedés esetében használható, antimikrobiális illetve hámosodást elősegítő készítmény.”

Orvosi minta: a gyártó által jelentett mennyiség egyezik a gyógyszerertári nyilvántartással.

A gyártó által a PTE számára ajánlott ár: nagykereskedelmi ár, azaz 20g-os: 1.091.Ft/db, 55Ft/g; 60g-os: 2.366.Ft/db, 40Ft/g; valamint 70 darab 20g-os adományként.

A készítmény a hámosítók csoportjába tartozik, hatóanyagai: ezüst-szulfadiazin és nátrium-hialuronát, azaz egy jelentős antibakteriális hatással bíró szulfonamid (számos Gram-pozitív és Gram-negatív baktériumra és több gombára hat) és egy mukopoliszacharid (a hialuronsav lokálisan adva felgyorsítja a sebgyógyulást) kombinációja. Indikációs köre: decubitus, ulcus cruris és égési sérülések kezelése. Bőrsérülések felülfertőződésének megelőzése illetve kezelése. Az alaplistán szerepel azonos koncentrációjú ezüst-szulfadiazin készítmény: Dermazin krém 50g, 542 Ft/db, 11Ft/g áron érhető el, 2008. évi felhasználása 560db volt.

Az alaplistán nem szerepel teljesen azonos hatóanyagú készítmény. Tekintettel az új kombinációra és a 70 darabos adományra a Bizottság **támogatja** az alaplista bővítését a fenti készítménnyel.

1.f.) Irinotecan Dabur 20mg/ml koncentrátum (hatóanyaga: irinotecan; gyártója: Dabur Oncology Kft.)

A javaslatot benyújtotta: dr. Mangel László (Onkoterápiás Intézet)

A javaslattevő által kiemelt előnyök: „Generikus ár. 40mg: 12.000; 100mg: 30.000 Ft.”

Orvosi minta: a gyártó által jelentett mennyiség egyezik a gyógyszerertári nyilvántartással.

A gyártó által a PTE számára ajánlott ár: 40mg: 12.000 Ft; 100mg: 30.000 Ft.

A készítmény hatóanyaga – irinotekan – kamptotecin származék, a DNS topoizomeráz I. specifikus gátlója. Indikációja: előrehaladott colorectális carcinoma.

Egy korábbi Gyógyszerterápiás Bizottsági döntés értelmében a citosztatikumok esetében az alaplístán 2 azonos hatóanyagú készítmény szerepel, azaz az originális és a legkedvezőbb áron beszerezhető, szakmai szempontból megfelelő generikus készítmény Ennek értelmében alaplístás a Campto 40mg ill. 100mg koncentrátum infúzióhoz, valamint az Irinotecan-Hospira 40mg, 100mg illetve 500mg koncentrátum oldatos infúzióhoz. A Campto szélesebb indikációs körrel rendelkezik (gyomor adenokarcinómában és a nyelőcső gyomor junctio körül kialakult adenokarcinóma kezelésére is javallt), mint a generikumok. A két generikum indikációja megegyezik. 2008. évi felhasználások: Campto 100mg, 1.229 ampulla, 35.090 Ft/ampulla; Irinotecan Hospira 500mg, 219 ampulla, 144.500 Ft/ampulla (azaz 28.900 Ft/100mg).

Tekintettel arra, hogy az alaplístán szereplő generikum ára kedvezőbb, mint az Irinotecan Dabur koncentrátumé, a Bizottság jelenleg **nem támogatja** a készítmény alaplístára vételét.

1.g.) Keppra 100mg/ml koncentrátum oldatos infúzióhoz (hatóanyaga: levetiracetám gyártója: UCB Magyarország Kft.)

A javaslatot benyújtotta: dr. Janszky József, dr. Gyimesi Csilla (Neurológiai Klinika)

A javaslattevő által kiemelt előnyök: „A Keppra injectio másodlagos generalizációval vagy anélkül fellépő parciális epilepsziás betegek rohamai, juvenilis myoclonus epilepsziás betegek myoclonusos görcsrohamai; valamint primer generalizált tónusos-clonusos görcsrohamok kezelésének igazoltan igen hatékony gyógyszere. Status epilepticusban is igen hatékornak bizonyul. Hatékonyságán túlmenően alkalmazása előnyös továbbá, amennyiben a beteg gyógyszere szájon át nem alkalmazható, ill. ha polyterápiában részesül, mivel ismereteink szerint a legkevesebb az interakciós hatása.”

A gyártó által a PTE számára ajánlott ár: 2+1 doboz árurabatt (30.410 Ft/10 ampulla, 9.123 Ft/DDD).

A készítmény hatóanyaga – levetiracetám – új típusú antiepileptikum, pirrolidon-származék. Kémiai szempontból nem rokon a többi antiepileptikummal. Hatásmechanizmusa még nem teljesen tisztázott, de eltérőnek tűnik a jelenleg ismert többi antiepileptikumétól. Részlegesen gátolja az N-típusú Ca^{2+} -áramokat, csökkenti a Ca^{2+} -felszabadulást az intraneuronális raktárakból, részlegesen gátolja a GABA és a glicin által szabályozott áramokban a cink és a béta-karbolinok indukálta csökkenést. A levetiracetám az agyszövetben egy specifikus helyhez kötődik (synapticus vesicularis protein 2A) és úgy tűnik, hogy a kettő közötti kölcsönhatás szerepet játszik a gyógyszer antiepilepsziás hatásmechanizmusában. Az alaplístán szereplő készítmények közül megemlíthető az Epanutin injekció (phenytoin hatóanyagú, 129 doboz/2008. év, 835 Ft/DDD); Depakine injekció (valproinsav hatóanyagú, 154 doboz/2008. év, 10.555 Ft/DDD). A Keppra rendelkezik per os gyógyszerformával is, az 500mg-os filmtablettából 2008. évben 11 doboz adomány formájában került felhasználásra.

A készítmény alaplístára vételét a Gyógyszerterápiás Bizottság **támogatja**, tekintettel a speciális betegcsoportra, az újdonságot jelentő hatásmechanizmusra, a többféle gyógyszerformára valamint a készítmény árára.

1.h.) Metoject 10mg/ml oldatos injekció előretöltött fecskendőben (hatóanyaga: methotrexát; gyártója: Medac, hazai képviselő: Sager Pharma Kft.)

A javaslatot benyújtotta: dr. Kiss Csaba György (Immunológiai és Reumatológiai Klinika)

A javaslattevő által kiemelt előnyök: „Azok a betegek, akiknél az orális MTX kezelést mellékhatások miatt felfüggesztették. Így magasabb dózis adható.”

Orvosi minta: a gyártó által jelentett mennyiség egyezik a gyógyszerertári nyilvántartással.

A gyártó által a PTE számára ajánlott ár: nagykereskedelmi ár, azaz 4.134 Ft/ doboz.

A készítmény hatóanyaga a metotrexát. Terápiás javallata: felnőttkori, súlyos, aktív rheumatoid arthritis, ahol a betegséget módosító antireumatikus gyógyszerekkel (DMARD) történő kezelés javasolt. Az alaplistán szerepelnek egyéb, metotrexát-tartalmú parenterális készítmények, azonban azok indikációjában nem szerepel a rheumatoid arthritis. A Methotrexat Lachema 2,5 mg és 10mg tabletta alkalmazható a fenti indikációban is.

A Gyógyszerterápiás Bizottság döntése értelmében a javasolt készítmény **csak az Immunológiai és Reumatológiai Klinika számára elérhető az alaplístáról**, tekintettel az alkalmazási előiratban szereplő indikációra.

1.i.) Vectibix 20mg/ml oldatos infúzióhoz, 5ml/ampulla (hatóanyaga: panitumumab; gyártója: Amgen Europe BV., hazai képviselője: Amgen Kft.)

A javaslatot benyújtotta: dr. Varga Zsuzsanna (Onkoterápiás Intézet)

A javaslattevő által kiemelt előnyök: „1. A Vectibix teljesen humán IgG2 típusú monoklonális antitest, emiatt kevesebb immunogenitási problémával lehet számolni. 2. Clinical Benefit 51% a Best Supportive Care-hez képest (Kras Wild type). 3. Kényelmes adagolás: 2 hetente egyszer monoterápiában premedikáció nélkül.”

Orvosi minta: a gyártó által jelentett mennyiség egyezik a gyógyszerügyi nyilvántartással.

A gyártó által a PTE számára ajánlott ár: 117.165 Ft/ampulla (492.100 Ft/képzett DDD).

A készítmény hatóanyaga – panitumumab – a daganatellenes szerek, monoklonális antitestek csoportjába tartozik. Rekombináns, teljes mértékben humán, IgG2 monoklonális antitest, amely nagy affinitással és specificitással kötődik a humán EGFR-hez. Indikációja: EGFR-t expresszáló áttétes colorectális carcinomás betegek kezelésére javallt monoterápiaként, fluoropirimidin-, oxaliplatin- és irinotekán-tartalmú kemoterápiás protokollok sikertelenségét követően, ha a daganat nem-mutáns (vad típusú, „wild type”) KRAS-t tartalmaz. Adagolása: kéthetenként egyszer adva iv. infúzióban (492.100 Ft/képzett DDD, 2 hetente).

A készítményhez leginkább az Erbitux (cetuximab) oldatos infúzió hasonlít, amely egy EGFR működését gátló specifikus IgG1-típusú monoklonális kiméra antitest. A két készítmény indikációs köre eltér: irinotekánnal kombinációban alkalmazva, EGFR expresszáló metastasiszt adó colorectális rák kezelésére szolgál abban az esetben, ha az előzetesen alkalmazott, irinotekánt is tartalmazó citotoxikus kezelés sikertelennek bizonyult; továbbá sugárterápiával kombinálva a fej és a nyak lokálisan előrehaladott, laphámsejtes karcinómájában szenvedő betegek kezelése. Adagolása: hetenként egyszer adva iv. infúzióban. (243.000 Ft/képzett DDD, hetente). 2008. évben 341 ampulla Erbitux 100mg infúzió került felhasználásra.

Az Amgen – a beadványban szereplő ártól eltérően – 2009-ben 5+1 rabatt konstrukciót biztosított a PTE számára.

Figyelembe véve a terápiás javallatokat, az adagolást és az ajánlati árat, a Bizottság abban az esetben támogatja a készítmény alaplístára vételét, ha a cég legalább 2009. évre folyamatosan biztosítja az 5+1 rabatt feltételt. Ettől drágább PTE KK ár esetén az alaplistán tovább már nem tartható.

1.j.) Xenetix 300mg/ml és 350mg/ml injekció; 50ml, 100ml (hatóanyaga: iobitridol; gyártója: GUERBET; hazai képviselője: PLIVA Hungária Kft.)

A javaslatot benyújtotta: dr. Battyáni István (Radiológiai Klinika)

A javaslattevő által kiemelt előnyök: „A Xenetix bizonyítottan kiváló mellékhatás profillal rendelkezik. A benzol gyűrűt körülvevő hidrátburok miatt nem lép reakcióba a sejtmembránnal. A vesére nincs toxikus hatással – nem alakul ki az epithel sejtekben vacuolum képződés.”

A gyártó által a PTE számára ajánlott ár: 300mg/ml: 60% árurabatt (50 és 100ml-es: 74 Ft/ml); 350mg/ml: 30% árurabatt (50ml-es: 81 Ft/ml, 100ml-es: 71 Ft/ml).

A készítmény hatóanyaga – iobitridol – a vízoldékony, nephrotrop, alacsony ozmolaritású röntgenkontrasztanyagok csoportjába tartozik. Terápiás javallatai: intravénás urographia, agyi és teljes test CT, intravénás DSA, arteriographia. A javasolt készítménnyel azonos ATC csoportba tartozó és a gyógyszer alaplistán szereplő tri-jódosított rtgkontrasztanyagok: Ultravist (iopromid) 300, 370 injekció; Optiray (ioversol) 300, 350 injekció. Indikációt és mellékhatás-spektrumot tekintve a három készítmény nagy hasonlóságot mutat. Biztonsági szempontból végzett átfogó vizsgálatok szerint – amelyek kiterjedtek hemodinamikai, cardiovascularis, bronchopulmonaris, renalis, neurológiai és rheológiai paraméterekre – a jobitridol azonos, vagy előnyösebb a nem ionos, vízoldékony, tri-jódosított, alacsony ozmolaritású kontrasztanyagokhoz képest.

A 2008. évi felhasználások: Optiray 300 injekció, 50ml: 1.110 palack; 77 Ft/ml; 100ml: 350 palack; 81 Ft/ml; Optiray 350 injekció, 50ml: 1.710 palack; 78 Ft/ml. Ultravist (iopromid) 300, 370 injekciót egy fatális kimenetelű mellékhatás miatt 2008. óta nem használ a klinika, így ezen készítményt váltánák ki a Xenetix injekcióval.

A Gyógyszerterápiás Bizottság tagjai megvitatták a beadványt és – tekintettel a készítmény kedvező paramétereire, a javaslatot benyújtó klinika kedvező tapasztalataira és kedvező árra – **indokoltnak tartják** az alaplista bővítését a javasolt készítménnyel.

2.) A központi citosztatikus keverék infúzió ellátás megoldásának problémája.

A PTE citosztatikus kezeléseket végző klinikáinak központi cito keverékellátását biztosító, az Egyetemi Gyógyszertár „szerves” részeként működő, teljeskörű, hatályos hazai szakmai előírásoknak mindenben megfelelő, központi laboratórium kialakításának szükségszerűségét a Bizottság ismételten hangsúlyozta. A projekt megvalósítására hatással van a 2009. február 16-án műszaki bejárás miatt ismertté vált gyógyszertár áthelyezési (költöztetési) javaslat. Ezek szerint a kiszervezés miatt funkcióját veszített Központi Élelmezési Üzem épületének hasznosítása az Egyetemi Gyógyszertár átköltöztetésével valósulna meg (értelemszerűen a jelenlegi helyéről ezzel elköltözne, helyet adva más egyetemi elhelyezéseknek).

A bizottság állásfoglalása szerint a költözés csak abban az esetben jöhet szóba, ha a hatályos szakmai rendeletnek, ill. előírásoknak megfelelő kialakítás után a Gyógyszertár összes jelenlegi – gyógyszerellátó, gyógyszerkészítő és oktató – tevékenységét, valamint ezen felül a központi cito keverékellátást is az új helyen működtetni tudja, ezekre a tevékenységekre az ÁNTSZ működési engedélyt ad ki (jelenleg ilyennel rendelkezik, de az új helyen ezt egy új eljárás keretében adják ki). Az ÁNTSZ-t (esetleg OGYI-t is) már a tervezési szakaszban be kell vonni. Az idén várható onkológiai központi pályázat előkészítéséhez a központi cito-labor fejlesztés-tervét az Egyetemi Gyógyszertár leadta. Az „Onkológiai ellátási Pályázat” segítségével lehet kialakítani a központi ellátást; a megfelelő színvonalú betegellátás érdekében.

Dr. Mangel László tájékoztatása szerint az Onkoterápiás Intézet Szülészeti Klinikával közös telephelyén felszabadult laboratóriumi épülete lehetőséget kínál egy átmeneti –de a klinikán jelenleg működtetett munkahelynél mindenképpen alkalmasabb- cito keverékellátó laboratórium számára. A Bizottság javasolja az átmeneti időszak áthidalására az Onkoterápiás Intézet területén saját keverékkészítő labor kialakítását.

3.) PTE KK 2008. évi gyógyszertári felhasználásának értékelése.

A mellékletként csatolt értékelés rövid bemutatása után Főgyógyszerész Úr javasolta, hogy a Bizottság fogadja el a gyógyszertári beszerzések vonatkozásában azt az ajánlat értékelő módszert, amely az úgynevezett „vásárlói kosár” alapján értékeli a beérkező ajánlatok gazdasági végeredményét (eredményességét). Ennek lényege, - mint az egy korábbi, 2008.

október 7-i Gyógyszerterápiás Bizottsági ülésen a közbeszerzési eljárás értékelésének kapcsán bemutatásra került - hogy bármilyen külső, vagy belső szakértői anyag, tanácsadás, „megbízás“ keretében elhangzott, gyógyszerbeszerzéshez kapcsolódó ajánlat értékelését (hitelességét) ennek megfelelően kell értékelni/elbírálni. A számítás egyszerű és gyors, ugyanakkor tényadatokon alapuló értékelést biztosít! A javasolt kalkuláció lényege: egy adott tárgyidőszakra vonatkozóan (pl. a megelőző adott időszak, fél-egy év) a tényleges tételes felhasználására vetített („PTE KK gyógyszerfogyasztói kosarára“) a PTE KK árakon számított össz-bekerülést (A-tényadat) kell összevetni az ajánlatban megadott (és szavatolt), ill. ott szereplő árakkal számított össz-bekerüléssel (B-kalkulált ráfordítás). Célszerű ez utóbbinál, a további ráfordításokat is figyelembe venni (járulékos költséget, pl. közbeszerzésre fordított jutalék, vagy közbeszerzési díj). A két végösszeg (A-B) különbsége (+ vagy -) képezi az ajánlat egy adatba sűrített hiteles számszerűsítését, értékelését. Ezzel el lehet kerülni a tényadatok mellőzésével készített („bemondásos“) ajánlatokat; a semmilyen tényadattal és garanciával nem alátámasztott számok (megtakarítások) „lobogtatását“; azaz gyorsan és nagy biztonsággal lehet így kiszűrni a komolytalan, egyszerű „piaci-trükkökkel“ manipuláló ajánlattevőket.

Az ülésen bemutatásra kerültek a PTE KK 2008. évi gyógyszerbeszerzésének és felhasználásának összesített adatai (1. 1. sz. *melléklet*). A Bizottság ez alapján áttekintette és értékelte a gyógyszerfelhasználást. A bizottság döntése alapján a tagok ezt az anyagot megkapják; és ez alapján is véleményezik az elkészített elemzést.

(prof. Dr. Decsi Tamás)
Gyógyszerterápiás Bizottság Elnöke

(prof. Dr. Botz Lajos)
Gyógyszerterápiás Bizottság Titkára

Kapják:

- (1). (1) Prof. dr. Kollár Lajos PTE KK Főigazgató, (2) dr. Endrei Dóra PTE KK Orvos-igazgató, (3) Zemplényi Antal PTE KK Gazdasági Igazgató, (4) Gyógyszerterápiás Bizottság tagjai, (5) PTE KK intranet hírek, (6) PTE KK Klinikák igazgatói

Melléklet:

- 1.) Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ 2008. évi gyógyszerfelhasználásának értékelése.
(Készült: 2009. február 24)