

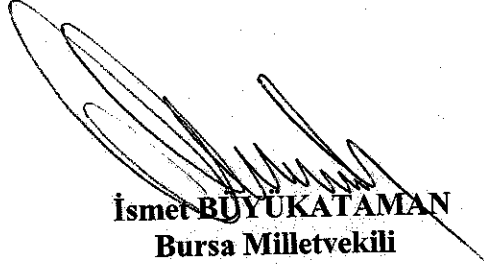
MİLLİYETÇİ HAREKET PARTİSİ
T.B.M.M. GRUP BAŞKANLIĞI

Tarih: 22.03.2012

Sayı: 2012/3898

TÜRKİYE BÜYÜK MİLLET MECLİSİ BAŞKANLIĞINA

Aşağıdaki sorularımın Sağlık Bakanı Sayın Recep AKDAĞ tarafından yazılı olarak cevaplandırılmasını arz ederim.


İsmet BÜYÜKATAMAN
Bursa Milletvekili

İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nden yapılan açıklamaya göre, guatr hastalığı (hipotiroidizm) tedavisinde kullanılan 'Levotiron Tablet 100 mcg' adlı ilacın '02512' serisine, sara hastalığı (epilepsi) tedavisinde kullanılan 'Karazepin Tablet 400 mg 30' adlı ilacın 1170 serisine ve kalp hastalığı tedavisinde kullanılan 'Danitrin Fort Tablet' adlı ilacın tüm serileri için 2'nci sınıf B seviyesinde çekme kararı alındığı duyurulmuştur.

Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü tarafından yapılan açıklamada, tüm sağlık kuruluşları, eczane ve hastanelerin, en kısa sürede söz konusu ilaçları, ilaç depolarına veya üretici firmalara iade etmeleri istenmiştir.

Buna göre;

1. Neden böyle bir uygulamaya gerek duyulmuştur? Açıklar mısınız?
2. Bahsi geçen ilaçlar insan sağlığına zararlı olduğu için mi toplatılmıştır?
3. İlaçlar satışa çıkmadan önce insan sağlığına zararlı olup olmadığı hususunda bakanlığınızca ne gibi denetimler yapılmaktadır?