

MİLLİYETÇİ HAREKET PARTİSİ T.B.M.M. GRUP BAŞKANLIĞI
Tarih: 18.12.2020
Sayı: 1373

TÜRKİYE BÜYÜK MİLLET MECLİSİ BAŞKANLIĞINA

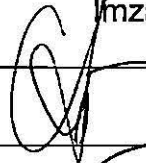
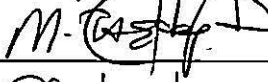
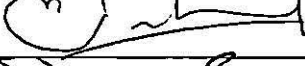
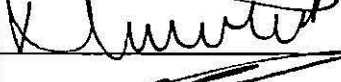
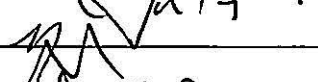
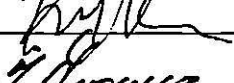
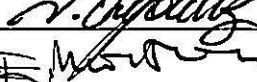
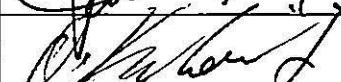
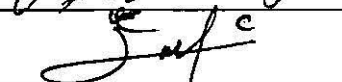
Türkiye'de Fenilketonüri hastalığının görülme sıklığını azaltmaya yönelik önlemleri, hastalığın erken tanısı için yapılması gerekenleri, hasta çocukların beslenmesi ve tedavisi için yapılması gerekenleri belirlemek ve gerekli tedbirlerin alınması amacıyla Anayasanın 98, İçtüzüğü'nün 104 ve 105 inci maddeleri gereği Meclis Araştırması açılmasını arz ederim.25/11/2020



Prof. Dr. Sefer AYCAN

Kahramanmaraş Milletvekili

.....Sayılı Araştırma Önergelerinin İmza Çizelgesi

Adı Soyadı	Seçim Bölgesi	İmza
ARZU ERDEKİ	İSTANBUL	
A. Muhittin Toprak	Gaziantep	
Esin KARA	Konya	
Ömer Ömerdoğan	MMR	
İsmail Yılmaz	Trabzon	
Metin Nurullah Sorak	ESKİŞEHİR	
Nevin Tosluoğlu	ANKARA	
Muhammed Ali	ADANA	
Abdullah BAKKAN	Antalya	
MEHMET FENİOĞLU	İZMİR	
Ahmet Özyürek	SIVAS	
Abdülkadir Toprak	İzmir	
Yasar KARMAZ	İZMİR	
İbrahim Özyürek	Sakarya	
Enver Hacıoğlu	Ankara	
Ayşe Özbek Ersoy	Adana	
Semra Han	Çanakkale	
İsmail ÖZDEMİR	KAYSERİ	
Ölçay Kılavuz	MERSİN	
İ. Ethem SEDEF	Yozgat	

GEREKÇE

Fenilketonüri ailesel geçişli metabolik bir hastalıktır. Hastalarda fenilalanin aminoasitini parçalayan enzim doğuştan eksiktir. Buna bağlı olarak fenilalanin ve metabolitleri kan ve organlarda birikir. Beyinde biriken fenilalanin beyin dokusunu harap eder ve kişide zihinsel engele sebep olur.

Cinsiyet ayrımı olmayan hastalıkta, anne ve babadan bozuk geni olan her çocuk hasta olur. Dünya genelinde görülen bu hastalığın akraba evliliğinden dolayı Türkiye’de daha fazla görüldüğü belirtilmektedir.

Fenilketonüri hastalığının erken tanısı çok önemlidir. Beyne ve diğer organlara zarar vermeden hastalığın tespit edilmesi, çocuğun beslenme yöntemini değiştirmek; çocuğun enzim eksikliğinden olumsuz etkilenmesini önleyecek, büyüme ve gelişimini sürdürmesini sağlayacaktır. Bu nedenle tüm çocuklara doğduktan sonra tarama testi yapılması hayati öneme sahiptir.

Enzim eksikliği saptanan çocuklar fenilalanin içermeyen gıdalar ve özel gıdalarla beslenmesini sürdürmesi gerekmektedir. Çocukların özel gıdalara ulaşması kolaylaştırılmalı ve bu gıdalarla beslenmelidir.

Fenilketonüri hastalığının sıklığı, görülme sıklığını azaltmaya yönelik önlemleri, hastalığın erken tanısı için yapılması gerekenleri, hasta çocukların beslenmesi ve tedavisi için yapılması gerekenleri belirlemek için Anayasanın 98, İçtüzüğü’nün 104 ve 105 inci maddeleri gereği Meclis Araştırması açılması uygun olacaktır.