



Ömer Faruk Gergerlioğlu
Kocaeli Milletvekili

TÜRKİYE BÜYÜK MİLLET MECLİSİ BAŞKANLIĞINA

Aşağıdaki sorularımın **Sağlık Bakanı Sayın Fahrettin Koca** tarafından Anayasanın 98'inci ve TBMM İçtüzüğü'nün 96'ncı ve 99'uncu maddeleri gereğince yazılı olarak cevaplandırılmasını saygılarımla arz ederim.

Ömer Faruk GERGERLİOĞLU

Kocaeli Milletvekili

Tarafıma iletilen bilgiye göre: “ Bu metni FMF hastaları adına yazıyorum. Mart ayında SUT değişikliği nedeniyle ithal ilaç erişimi değişti, FMF hastalarının kullandığı anakinra, canakinumab ana maddeli ilaçlara erişmek için 1 yıl gerekiyor. Prosedüre, göre, yerli kolşisin 2x2 kullanmalı, 6 ay ithal kolşisin, ithal kolşisin kullanırken 3 kere atak geçirip tahlillerle ispatlamalı ki kineret iğne TEB'den onay alsın veya amilidoz oluşumu olmalı biyopsi ile kanıtlanmalı. İlaç raporu olmasına rağmen, reçeteye ret geliyor. Bu iğneleri, SUT değişikliği nedeniyle 3. Basamak ve üniversite hastanelerindeki romatoloji uzmanları yazabiliyor. Bunların dışındaki romatoloji uzmanları yazamıyor. Bu sistemden vazgeçilmesi gerekiyor.” ifadeleri yer almıştır.

Bu bağlamda;

- 1) Yukarıda bahsi geçen iddialar doğru mudur?
- 2) FMF hastalarının Kineret isimli iğneyi alamadığı iddiası doğru mudur? Eğer bu iddia doğruysa FMF hastalarının Kineret isimli iğneyi alamamasının gerekçesi nedir?
- 3) Konu ile ilgili bakanlığınızın bilgisi var mıdır?
- 4) Kineret isimli iğneyi kullanan FMF hastalarının iğneye erişimlerinin kolaylaştırılması ile ilgili bakanlığınızın yapmış olduğu çalışmalar var mıdır? Varsa bunlar nelerdir?