



T.B.M.M.

CUMHURİYET HALK PARTİSİ

Grup Başkanlığı

Tarih: 29 Ocak 2026

Sayı: 16605

39864

TÜRKİYE BÜYÜK MİLLET MECLİSİ BAŞKANLIĞINA

Aşağıdaki sorularımın Sağlık Bakanı Sayın Kemal Memişoğlu tarafından yazılı olarak yanıtlanmasını arz ederim.

Aliye TİMİŞ ERSEVER
Ankara Milletvekili

Basına yansıyan haberler ile doktorların kamuoyuna yansıyan açıklamalarında; Devlet Malzeme Ofisi (DMO) aracılığıyla gerçekleştirilen merkezi tıbbi malzeme alımlarında, fiyat kriterinin kalite ve hasta güvenliğinin önüne geçirildiği iddia edilmektedir. Bu durumun, kamu hastanelerinde kullanılan bazı tıbbi malzemelerin niteliğini olumsuz etkilediği ve vatandaşların sağlığını doğrudan riske attığı yönünde ciddi endişeler bulunmaktadır.

İddialara göre; geçmişte hastanelerin kendi ihtiyaçları doğrultusunda ve ilgili branş doktorlarının belirlediği tıbbi ve teknik kriterler esas alınarak temin edilen hayati önemdeki sağlık malzemelerinin, merkezi alım sistemiyle birlikte “en düşük fiyat” yaklaşımıyla belirlendiği; bunun sonucunda kesmeyen neşterler, ameliyat sırasında kopan cerrahi ipler, damar içinde kırılan kateterler, damar ve kalple uyumsuz stent ve kalp kapakları gibi hasta güvenliğini tehdit eden vakaların yaşandığı kamuoyuna yansımıştır.

Bu uygulamaların, tedavi süreçlerinin uzamasına, enfeksiyon risklerinin artmasına ve hastalarda çeşitli komplikasyonlara yol açtığı; doktorların mesleki bilgi ve deneyimlerinin tıbbi malzeme seçim süreçlerinde yeterince dikkate alınmadığı iddia edilmektedir. İnsan hayatı açısından kritik öneme sahip alanlarda, kalite ve güvenlik kriterlerinin geri plana itilmesinin kabul edilemez sonuçlar doğurduğu yönünde kamuoyunda ciddi kaygılar oluşmuştur.

Uzmanlar; iktidarın kamuoyunda sıkça dile getirilen “itibardan tasarruf olmaz” anlayışı doğrultusunda makam araçları, temsil ve ağırlama harcamaları gibi kalemlerde tasarrufa gidilmezken; vatandaşın sağlığından tasarruf edilmesi Anayasa’da güvence altına alınan yaşama hakkı ve sağlık hakkı ile bağdaşmadığına vurgu yapmaktadır. Bu nedenle tıbbi malzeme alım süreçlerinin, hasta güvenliği ve bilimsel kriterler esas alınarak yeniden değerlendirilmesi gerektiği açıktır.

Bu bağlamda;

1. Devlet Malzeme Ofisi (DMO) aracılığıyla merkezi tıbbi malzeme alımı uygulaması hangi tarihte başlatılmıştır? Bu uygulamanın hukuki dayanağı nedir?

2. Söz konusu merkezi alım uygulamasının kapsamına giren tıbbi malzemeler hangileridir? Cerrahi ipler, neşterler, kateterler, stentler, kalp kapakları, solunum cihazları vb. ayrı ayrı belirtilmek üzere dağılımı nedir?
3. Merkezi alım sistemine geçilirken, daha önce hastaneler ve ilgili branş doktorları tarafından yapılan alım modelinden hangi gerekçelerle vazgeçilmiştir? Bu değişikliğe ilişkin bir etki veya risk analizi yapılmış mıdır?
4. Uygulamanın başladığı tarihten bu yana yıllar itibariyle Devlet Malzeme Ofisi tarafından yapılan tıbbi malzeme alımlarında, kalite yetersizliği veya hasta güvenliğini tehdit ettiği gerekçesiyle Bakanlığınıza iletilmiş şikâyet sayısı kaçtır? Konuya ilişkin hekim ve hastanelerden Bakanlığınıza ulaşan şikâyet sayısı nedir?
5. Ameliyat sırasında kopan cerrahi ip, damar içinde kırılan kateter, uyumsuz stent ve kalp kapakları gibi vakalara ilişkin olarak tutulan resmi tutanak, olay bildirimi veya başlatılan idari/adli süreç sayısı nedir?
6. DMO tıbbi malzeme ihale komisyonlarında, ilgili branş doktorlarının teknik görüşleri bağlayıcı mıdır? Değilse, ihale sonuçlarını belirleyen esas kriterler nelerdir?
7. İnsan hayatı açısından kritik öneme sahip tıbbi malzemelerde "en düşük fiyat" kriterinin, kalite ve hasta güvenliği kriterlerinin önüne geçirilmesi yönünde yazılı bir düzenleme veya uygulama talimatı bulunmakta mıdır?
8. Kalitesiz veya standart dışı olduğu tespit edilen tıbbi malzemeleri temin eden firmalara yönelik olarak sözleşme feshi, yaptırım, ceza veya kamu ihalelerinden men işlemi uygulanmış mıdır? Uygulanmışsa yıllara göre sayısı ve kapsamı nedir?
9. Bu malzemeler nedeniyle tedavi süresi uzayan, enfeksiyon gelişen veya komplikasyon yaşayan hastalara ilişkin Bakanlığınızın elinde istatistiki veri veya kayıt bulunmakta mıdır? Buna ilişkin veriler nedir?
10. Tıbbi malzeme alım süreçlerinde doktorların mesleki değerlendirmelerinin yeniden belirleyici hale getirilmesine yönelik bir düzenleme yapılması planlanmakta mıdır? Planlanıyorsa takvimi ve kapsamı nedir?