

TÜRKİYE BÜYÜK MİLLET MECLİSİ BAŞKANLIĞINA**38696**

Aşağıdaki soruların Sağlık Bakanı Sayın Kemal MEMİŞOĞLU tarafından yazılı olarak yanıtlanmasını arz ederim.



Aliye TİMİSİ ERSEVER
Ankara Milletvekili

COVID-19 pandemisiyle mücadele sürecinde uygulanan sağlık politikalarının, özellikle de aşı tedarik, ruhsatlandırma ve uygulama süreçlerinin, kamuoyuna açık, şeffaf ve denetlenebilir olması halk sağlığına duyulan güven açısından hayati önemdedir.

Mart 2021 tarihinden itibaren ülkemizde, ulusal aşılama programı kapsamında Pfizer-BioNTech COVID-19 aşılarının uygulanmaya başlandığı bilinmektedir. Ancak son dönemde basına, sosyal medyaya ve bazı yargı dosyalarına yansıyan değerlendirmelerde; bu aşılarda hangi yöntemlerle temin edildiği, tedarik ve ithalat süreçlerinde hangi kurum ve araçlarının rol aldığı, uygulanan aşılarda menşei ve denetim süreçlerinin nasıl yürütüldüğü konularında kamuoyunda soru işaretleri oluşmuştur.

Toplum sağlığını doğrudan ilgilendiren bu tür konularda ortaya çıkan bilgi kirliliğinin giderilmesi, iddiaların açık ve resmî verilerle yanıtlanması ve halkın doğru bilgiye erişiminin sağlanması, kamu otoritelerinin temel sorumlulukları arasındadır.

Bu bağlamda;

- 1- İthal edilen Pfizer-BioNTech COVID-19 aşılarının toplam doz sayısı kaçtır? Bir, iki, üç ve dört doz aşı yaptıranların dağılımı nedir
- 2- Mart 2021 itibarıyla ülkemizde uygulanmaya başlanan Pfizer-BioNTech COVID-19 aşılarının tedariki hangi yöntemlerle gerçekleştirilmiştir? Bu dozların yıllara ve sevkiyat dönemlerine göre dağılımı nasıldır?
- 3- Söz konusu aşılarda; doğrudan Pfizer Inc. veya BioNTech SE ile yapılan anlaşmalar yoluyla mı alınmıştır? Yoksa COVAX, UNICEF gibi uluslararası kuruluşlar veya başka araçlar üzerinden mi temin edilmiştir?
- 4- Eğer bu alımlarda aracı kurumlar kullanılmışsa, bunların unvanları ve görev tanımları nelerdir?
- 5- Pfizer-BioNTech aşılarının ithalat süreci doğrudan Sağlık Bakanlığı tarafından mı yürütülmüştür?
- 6- Bu süreçte yer alan aracı firmalar, distribütörler veya temsilciler varsa, bunların kimlikleri ve sorumluluk alanları nelerdir?

- 7- İthal edilen Pfizer-BioNTech aşılarının; birim doz fiyatı, toplam alım bedeli, ödeme koşulları nelerdir? Bu alımların finansmanı hangi bütçe kalemlerinden karşılanmıştır?
- 8- Pfizer-BioNTech COVID-19 aşılarının Türkiye'de ruhsatlandırma ve acil kullanım/onay süreci nasıl işletilmiştir? Bu sürece ilişkin hukuki dayanaklar, tarih ve karar metinleri nelerdir?
- 9- İthal edilen aşıların; kaç dozu vatandaşlara uygulanmıştır? Kaç dozu stokta kalmıştır? Kaç dozu kullanım süresi dolduğu için uygulanmamıştır?
- 10-Kullanım süresi dolan, açılmadan imha edilen veya başka nedenlerle kullanılmayan aşıların miktarı ve akıbeti nedir? Bu imha işlemleri sağlık ve çevre mevzuatına uygun şekilde gerçekleştirilmiş midir?
- 11-Kamuoyunda yer alan; "Pfizer-BioNTech aşılarının ülkemize fiilen gelmediği" "Uygulanan aşıların menşeinin net olmadığı yönündeki iddialarla ilgili olarak Sağlık Bakanlığı veya diğer resmî kurumlar tarafından yapılmış inceleme, denetim veya soruşturma bulunmakta mıdır?
- 12-Bu kapsamda hazırlanmış rapor, tutanak veya değerlendirme sonuçları mevcut ise kamuoyu ile paylaşılması düşünülmekte midir?
- 13- COVID-19 aşılarıyla ilgili olarak, şeffaflık ve kamuoyunu bilgilendirme politikası kapsamında bugüne kadar hangi veriler düzenli olarak açıklanmıştır?
- 14-Arttığı iddia edilen kalp krizlerinin bu aşılarla ilgili olduğu iddiasına yönelik olarak bakanlığınız tarafından yürütülen bir çalışma var mıdır?