



**TÜRK ECZACILARI BİRLİĞİ
MERKEZ HEYETİ**



Sayı : 44.A.00/
Konu : Anti-TNF İlaçlar Hakkında

Ankara,

**BÖLGE ECZACI ODASI
YÖNETİM KURULU BAŞKANLIĞINA**

T.C. Sosyal Güvenlik Kurumu Genel Sağlık Sigortası Genel Müdürlüğüne Sağlık Uygulama Tebliği "4.2.1.C-Biyolojik ajanlar" başlıklı maddesi hakkında görüş sorulmuştur.

Kurumdan gelen ekte yer alan cevap yazılarında, Anti-TNF ilaçların kullanımında, "Ara vermeden; etkisizlik veya yan etki nedeniyle" ilaç değişimi durumlarında tedaviye başlangıç dozu ile başlanabileceği belirtilmektedir.

Bilgilerinize saygılarımla rica ederim.

Ecz.Ali Erdem
Genel Sekreter

EKLER :
Kurum Yazısı

Evrakı Doğrulamak İçin : https://dys.teb.org.tr/enVision/validate_doc.aspx?eD=BSC4995NY4

TS-EN ISO 9001:2015 Belge No: KY-2570-03/10-R15

Mustafa Kemal Mah. 2147. Sk. No: 3 06510 Çankaya/ANKARA Tel: 0312 409 81 00 • Fax: 0312 409 81 09
e-posta: teb@teb.org.tr internet sayfası: www.teb.org.tr





SOSYAL GÜVENLİK KURUMU BAŞKANLIĞI
Genel Sağlık Sigortası Genel Müdürlüğü
İlaç Daire Başkanlığı



Sayı : E-89843079-104.03[104.03]-118902003

23.05.2025

Konu : Anti-TNF İlaçlar Hakkında

TÜRK ECZACILARI BİRLİĞİ BAŞKANLIĞINA

İlgi : 07.05.2025 tarihli ve 39077918-25956 sayılı (Kurum Varide:118100826) yazımız.

İlgide kayıtlı yazımız incelenmiştir.

02.11.2024 tarihli 32710 sayılı Resmi Gazetede yayımlanarak yürürlüğe giren Sağlık Uygulama Tebliğinde Değişiklik Yapılmasına Dair Tebliğ (yürürlük tarihi 09.11.2024) ile,

"4.2.1.C-Biyolojik ajanlar (Anti-TNF ilaçlar; rituksimab, abatacept, ustekinumab, kanakinumab, anakinra, -tosilizumab, sekukinumab, -iksekizumab, - guselkumab, risankizumab, - vedolizumab, bimekizumab), tofacitinib, barisitinib, upadacitinib, abrositinib ve apremilast kullanım ilkeleri" başlıklı maddesinde,

"(1) Tedaviye uzun süre ara veren (Rituksimab için 12 ay diğer etkin maddeler için 6 ay ve daha uzun süre) hastalarda özel düzenlemeler saklı kalmak kaydıyla yeniden başlangıç kriterleri aranır.

(2) Ara vermeden; etkisizlik veya yan etki nedeniyle ilaç değişiminin yapılması halinde özel düzenlemeler saklı kalmak kaydıyla tedaviye başlangıç dozu ile başlanır.

(3) Aynı hasta için iki farklı tanı ile iki farklı anti-TNF veya anti-TNF dışındaki iki farklı biyolojik ajanın birlikte kullanılması halinde bedelleri Kurumca karşılanmaz.

(4) Tedavi basamaklarında değişiklik yapılması halinde tedavinin başlandığı tarihteki Sağlık Uygulama Tebliğinde yer alan başlangıç kriterleri geçerlidir." hükümleri düzenlenmiştir.

Bu kapsamda, "ara vermeden; etkisizlik veya yan etki nedeniyle" ilaç değişiminin yapılması halinde özel düzenlemeler saklı kalmak kaydıyla tedaviye başlangıç dozu ile başlanabilmektedir.

Bilgilerinizi rica ederim.

Ecz. Ayfer KALABALIK
Genel Müdür a.
Daire Başkanı

Bu belge, güvenli elektronik imza ile imzalanmıştır.

Doğrulama Kodu: 68437874-D21C-4F33-8991-1A26AF638FEC

Doğrulama Adresi: <https://www.turkiye.gov.tr/sgk-ebys>

Adres: Ziyabey Cad. No:6 Balgat Çankaya/Ankara
Telefon: 0 312 207 82 41

Bilgi için: Ecz.M.ERGİN
ALTUN