

03.08.2017 Danıştay Kararı İle İlgili Duyuru Hakkında

Danıştay Kararı İle İlgili Duyuru Hakkında

Sosyal Güvenlik Kurumu tarafından yayımlanan duyuruda;

Danıştay Onbeşinci Dairesinin 2017/287 E. sayılı dosya ile açılan davaya ilişkin 17/05/2017 tarihli kararı ile 26.11.2016 tarihli ve 29900 sayılı Resmi Gazetede yayımlanarak yürürlüğe giren “Sosyal Güvenlik Kurumu Sağlık Uygulama Tebliğinde Değişiklik Yapılmasına Dair Tebliğin 17 nci maddesi ile değiştirilen, 24/03/2013 tarihli ve 28597 sayılı Resmi Gazetede yayımlanan Sosyal Güvenlik Kurumu **Sağlık Uygulama Tebliğinin 4.2.34 numaralı maddesinin 3 üncü fıkrasının (b) bendi**”nin yürütmesi **durdurulduğu**;

Kararın Kuruma tebliğ edildiği tarih olan **24/07/2017 tarihinden başlayarak Sağlık Uygulama Tebliğinin ilgili maddesi bu doğrultuda yürütüleceği** bildirilmektedir. Kurum duyurusu ektedir.

İlgili maddenin Tebliğdeki mevcut şekli ile 24.07.2017 tarihi itibarıyla yürütüleceği şekli aşağıda yer almakta olup, Kurum duyurusuna ekten ulaşılabilir.

Tüm meslektaşlarımızın bilgisine sunarız.

TÜRK ECZACILARI BİRLİĞİ

[Kurum duyurusu için tıklayınız.](#)

Tebliğdeki Mevcut Hali	24.07.2017 Tarihi İtibarıyla Yürütüleceği Hali
(Ek: RG- 26/11/2016- 29900/ 17-b md. Yürürlük: 29/11/2016)	(Ek: RG- 26/11/2016- 29900/ 17-b md. Yürürlük: 29/11/2016)
(3) Natalizumab; yalnızca yüksek derecede aktif relapsing remitting multipl skleroz hastalarından, en az bir yıl süre ile bir beta interferon veya glatiramer asetat tedavisine yanıt vermeyen ve yüksek hastalık aktivitesine sahip olan hastalarda kullanılır.	(3) Natalizumab; yalnızca yüksek derecede aktif relapsing remitting multipl skleroz hastalarından, en az bir yıl süre ile bir beta interferon veya glatiramer asetat tedavisine yanıt vermeyen ve yüksek hastalık aktivitesine sahip olan hastalarda kullanılır.
a) Yanıt vermeyen hastalar; en az bir yıllık tedavi süresince ataklarında değişiklik olmayan veya yılda en az bir atak geçirmiş olan veya ataklarında artış gözlenen ve hastaların beyin Manyetik Rezonans Görüntüleme (MRG)’sinde en az 1 adet Gadolinium-artırıcı lezyon veya en az 9 adet T2-hiperintens lezyonu bulunması durumundaki hastalardır.	a) Yanıt vermeyen hastalar; en az bir yıllık tedavi süresince ataklarında değişiklik olmayan veya yılda en az bir atak geçirmiş olan veya ataklarında artış gözlenen ve hastaların beyin Manyetik Rezonans Görüntüleme (MRG)’sinde en az 1 adet Gadolinium-artırıcı lezyon veya en az 9 adet T2-hiperintens lezyonu bulunması durumundaki hastalardır.