



TÜRK ECZACILARI BİRLİĞİ MERKEZ HEYETİ



Sayı : E-A.00-45-7004
Konu : Omalizumab Etkin Maddeli İlaçlar
Hakkında

06/04/2026

BÖLGE ECZACI ODASI YÖNETİM KURULU BAŞKANLIĞINA

Sağlık Uygulama Tebliği eki EK-4/F Ayakta Tedavide Sağlık Raporu (Uzman Hekim Raporu/Sağlık Kurulu Raporu) ile Verilebilecek İlaçlar Listesi'nin 49. maddesinin (b) fıkrası kapsamında, kronik idiyopatik ürtiker tedavisinde omalizumab etkin maddeli ilacı 6 doz kullanan hastalarda;

- Hekim tarafından belirlenecek ara verme süresinin tıbben ortalama ne kadar olabileceği,
- Nüks durumunun kaç gün veya hafta içerisinde ortaya çıkmasının beklendiği,
- Nüks durumunun oluşup oluşmadığının değerlendirilmesinde klinik izlem için belirli bir sürenin gerekli olup olmadığı,

konularında T.C. Sosyal Güvenlik Kurumu Başkanlığı Genel Sağlık Sigortası Genel Müdürlüğü İlaç Daire Başkanlığı'na görüş sorulmuş olup, Kurum tarafından Birliğimize gönderilen cevabi yazı ekte yer almaktadır.

Bilgilerinizi ve üyelerinizin konu hakkında bilgilendirilmesini saygılarımla rica ederim.

Uzm.Ecz. Taner ERCANLI
Genel Sekreter

Ek: Kurum Yazısı (1 Sayfa)

Belge Takip Adresi : https://dys.teb.org.tr/enVision/validate_doc.aspx?eD=BSLBZ2Z2HC Pin Kodu :84172

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]-131529270
Konu : Omalizumab

13.12.2025

TÜRK ECZACILARI BİRLİĞİ MERKEZ HEYETİNE
Mustafa Kemal Mahallesi 2147 Sokak No.3 06510 Çankaya ANKARA

İlgi : 13.11.2025 tarihli ve 33892 (Kurum Varide 129827410) sayılı yazınız.

İlgide kayıtlı yazınız incelenmiştir. Bilindiği üzere Sağlık Uygulama Tebliği Eki (Ek-4/F) Ayakta Tedavide Sağlık Raporu (Uzman Hekim Raporu/Sağlık Kurulu Raporu) ile Verilebilecek İlaçlar Listesinin "49. Omalizumab" başlıklı maddesinde,

".b) Kronik İdiyopatik Ürtiker hastalarından daha önce en az 24 hafta süreyle antihistaminik tedavisi almış ancak yanıt almamış olan hastalarda, üniversite ve eğitim-araştırma hastanelerinde dermatoloji, immünoloji, alerji veya immünoloji ve alerji hastalıkları uzman hekimlerinden en az birinin bulunduğu sağlık kurulu raporuna istinaden tedaviye başlanır. Rapor süresi 12 haftayı geçemez. İlk 12 haftalık omalizumab ile tedavi süresi sonunda yanıt alındığının raporda belirtilmesi koşuluyla hekim tarafından uygun görülen zaman dilimi sonrasında ikinci 12 hafta tedavi verilebilir. Tedavi süresi 24 haftaya tamamlanarak tedavi sonlandırılır. Her 6 doz uygulamasından sonra olmak üzere, hekimin belirleyeceği ara verme süresi sonunda nüks ortaya çıkması halinde bu durumun raporda belirtilmesi koşuluyla, tekrar antihistaminik tedavisi alma koşulu aranmaksızın 24 hafta süreli sağlık kurulu raporlarına istinaden tedavi tekrarlanabilir. Reçeteler, sağlık kurulu raporuna istinaden dermatoloji, immünoloji, alerji veya immünoloji ve alerji hastalıkları uzman hekimlerince 4'er haftalık dozlarda düzenlenir." hükmü yer almakta olup toplam tedavi süresi 24 hafta olduğundan bu zaman dilimi içerisinde düzenlenen reçete ve rapor kontrolleri esaslıdır.

Tedavinin tekrarlanması durumunda ise, "Her 6 doz uygulamasından sonra olmak üzere, hekimin belirleyeceği ara verme süresi sonunda nüks ortaya çıkması halinde" ifadesi doğrultusunda ara verme süresinin hastanın durumuna göre hekim tarafından belirlenebileceğinden Tebliğe herhangi bir kısıt konulmamış olup, raporun açıklamalar bölümünde ara verme süresinde nüks ortaya çıktığının belirtilmesi koşuluyla tedavinin tekrarlanabileceği hususunda,

Bilginizi rica ederim.

Ecz. Ayfer KALABALIK
Genel Müdür a.
Daire Başkanı

Bu belge, güvenli elektronik imza ile imzalanmıştır.

Doğrulama Kodu: FBD29E56-305D-4160-8655-CB38DF7F6C1F

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.ERGIN
ALTUN