



Türk Tabipleri Birliği

Turkish Medical Association

4306/2021

27.12.2021

TC SAĞLIK BAKANLIĞI HALK SAĞLIĞI GENEL MÜDÜRLÜĞÜ'NE

Sağlık Bakanlığı tarafından 22 Aralık 2021 tarihinde inaktive virüs aşısı-Turkovac için Acil Kullanım Onayı verildiği bildirilmiştir. Turkovac aşısının geliştirilme sürecinde görev alan bilim insanlarına ve yerli aşı üretme iradesine teşekkür ediyoruz, ancak Turkovac aşısının bilimsel bilgi ve verileri yeterli düzeyde paylaşılmadığını, faz-3 çalışmalarına dair herhangi bir makalenin bilimsel dergilerde yayımlanmadığını belirtmek isteriz. Sağlık Bakanlığı'nın yönetiminde olduğu Türkiye Sağlık Enstitüleri Başkanlığı (TÜSEB) tarafından desteklenen Turkovac araştırmasının Acil Kullanım Onayını da kendisine bağlı bilimsel özgürlüğü ve yönetsel özerkliği olmayan Türkiye Tıbbi Cihaz ve İlaç Kurumu tarafından verildiğini açıklaması, bilimsel çekincelere yol açacak niteliktedir. Bilimsel çalışma sonuçları yayımlanmayan ve bilimsel ortamlarda tartişılmamış bir aşının güvenli ve etkili sayıldığına dair bakanlık açıklamaları, ne yazık ki var olan aşı tereddüdünü daha da artıracaktır. Türkiye'de aşı geliştirilmesi, üretilmesi etkinliklerinin evrensel standartlarda olması kaçınılmaz zorunluluktur. Burada oluşacak bir şüphe ve farklı saiklerin bilimsel gerekliliklerin yerine ikame edilmesi yaklaşımı, Türkiye'nin aşı üretimi alanında bilimsel çevrelerde nasıl algılanabileceği bakımından incelikle gözetilmesi gereken kamusal yükümlülüktür. Türk Toraks Derneği, Türk Klinik Mikrobiyoloji ve İnfeksiyon Hastalıkları Derneği ile Halk Sağlığı Uzmanları Derneği'nin "Henüz faz 3 aşaması sürmekte olan bir aşının hatırlatma dozu çalışması verilerine veya faz 3 çalışmasının küçük ölçekli bir erken aşama verisine dayalı olarak Acil Kullanım Onayı alması durumunda bu 'onay' bilimsel olarak tartişmalı olacaktır" görüşü de dikkate alınarak aşağıdaki veri ve bilgilerin meslek örgütümüz, ilgili uzmanlık dernekleri ve kamuoyu ile paylaşılmasını istiyoruz.

- 1) Aşının Faz-1, Faz-2 ve Faz-3 çalışmaları bilimsel rapor olarak kamunun erişebileceği biçimde yayınlanmış mıdır?
- 2) Acil Kullanım Onayı verilmeden önce aşının "güvenli" ve "etkili" olduğu konusunda bir rapor var mıdır?
- 3) Bu aşının üretim tesislerinde İyi İmalat Uygulamaları (İİU-GMP) ve biyogüvenlik seviyesi (BSL 3) koşulları sağlanmış mıdır?
- 4) Üretici ve tedarikçi firmalar hangileridir ve doz başına maliyeti nedir?

Türk Tabipleri Birliği olarak yukarıdaki sorularımızın yanıtlanması gereğini hatırlatır, çalışmalarınızda başarılar dileriz.

Saygılarımızla,

Prof. Dr. Vedat Bulut
TTB Merkez Konseyi
Genel Sekreteri

Türk Tabipleri Birliği Merkez Konseyi