



T.C.
SOSYAL GÜVENLİK KURUMU BAŞKANLIĞI
Genel Sağlık Sigortası Genel Müdürlüğü

25.08.2016

DUYURU

TRANSLARNA 250 mg 30 sachets ve TRANSLARNA 1000 mg 30 sachets

HAKKINDA DUYURU

Duchenne Musküler Distrofi (DMD) endikasyonunda kullanılacak ilaçların reçeteleme ve raporlama koşulları 14 Temmuz 2016 tarih, 29770 sayılı Resmi Gazetede yayımlanan Sağlık Uygulama Tebliğinin "4.2.45 Duchenne Musküler Distrofi DMD) hastalığında Ataluren kullanım ilkeleri" başlıklı maddesinde tanımlanmıştır. 30.04.2015 tarihi itibarıyla Kurumumuz tarafından ödenen Translarna 250mg 30 saşe ve Translarna 1000mg 30 saşe isimli ilaçlarla ilgili olarak 14.07.2016 tarihinden önce tedavisi başlamış olan hastaların tedavileri, tedavi süresi sonuna kadar devam edecek ve Kurumumuz tarafından ödemesi yapılacaktır.

Tüm ilgililere önemle duyurulur.