

İEİS Üye Toplantısı - Hatay
Nezih Barut - İEİS Yönetim Kurulu Başkanı
18 Ekim 2019

Sayın Başkanım,
Sayın Genel Müdürüm,
Sayın Genel Müdür Yardımcım,
İEİS'in Kıymetli Üyeleri,
Sevgili Çalışma Arkadaşlarım,

Hepinize hoş geldiniz diyerek sözlerime başlamak istiyorum.

Bu yılki üye toplantılarımızın son buluşmasında, tarih boyunca çok farklı kültürlere ev sahipliği yapmış Hatay'da sizlerle bir arada olmaktan mutluluk duyuyorum.

İki gün boyunca endüstrimizi ve Sendikamızın faaliyetlerini değerlendirme fırsatımız olacak. Ayrıca birlikte vakit geçirme imkanı bulacak olmamız da son derece kıymetli.

Bugün, bizleri kırmayarak çalışma arkadaşlarıyla birlikte yanımızda olan Başkanımız ve Genel Müdürümüzle yapacağımız toplantıda sektörümüzün sorunlarını açıklıkla paylaşacağız. Onların da değerlendirmelerini alacağız.

Aramızda oldukları için kendilerine sizlerin nezdinde en içten teşekkürlerimi sunuyorum.

Bu sene Şubat ayında Eskişehir üye toplantımızda ve Nisan ayındaki genel kurulumuzda üyelerimizle bir araya geldik.

Endüstrimizin önündeki fırsatları, engelleri, İlaç Endüstrisi İşverenler Sendikası olarak yaptığımız çalışmaları aktardık. Karşılıklı değerlendirmelerde bulunduk. Aldığımız geri bildirimlerle çalışmalarımıza yön verdik, hedeflerimiz doğrultusunda kararlılıkla ilerlemeye devam ettik.

Sendikamızın 55. yılında, büyük bir gayret ve azimle çalışmalarımızı sürdürüyoruz.

Ekonomik koşulların zorluğu karşısında asla yılmadan ilerliyor; bütün emeğimizi, imkanlarımızı seferber ediyoruz.

Bu toplantımızda, bugüne kadar ajandamızda hangi konuların olduğunu, ne gibi çalışmalar yürüttüğümüzü ve aldığımız sonuçları sizlerle kısaca paylaşmak istiyorum.

Sayın Başkanım,
Sayın Genel Müdürüm,
Değerli Üyeler,

İEİS olarak mesaimizin önemli bir bölümünü kamu otoriteleriyle temaslarımız oluşturuyor.

Endüstrimizin geleceğini etkileyecek konuları, sektörümüzün gelişimi önündeki engelleri, sorunları ve çözüm önerilerini iletmek üzere sık sık ilgili Bakanlarımızla, bürokratlarımızla ve akademisyenlerimizle bir araya geliyoruz.

Bu temaslara ilgili bazı örnekleri paylaşmak istiyorum.

İEİS olarak Cumhurbaşkanlığı Politika Kurulları ile yakın ve yoğun temas halindeyiz. Ekonomi Politikaları ile Sağlık ve Gıda Politikaları Kurullarıyla güçlü iletişimimizi ve kesintisiz temaslarımızı sürdürüyoruz.

Görüşmelerimizde milli ilaç politikasının nasıl kurgulanması gerektiğine ilişkin önerilerimizi sunduk.

İlaç sektörüne yönelik tasarruf politikalarının ilaç fiyatları üzerinden yürütülmemesi, yerelleşme politikasına hız kesmeden ve taviz verilmeden devam edilmesi, Ar-Ge teşviklerinin etkinleştirilmesi, biyoteknolojik ürünlerin fiyat, ruhsat ve geri ödeme süreçlerinin iyileştirilmesi, biyoteknoloji alanında ürün odaklı etkin bir teşvik modeli

geliştirilmesi ve ecza depoları tarafından yapılan ihracatın engellenmesi konularını gündeme getirdik.

Bu görüşmelerde endüstrimizin stratejik önemini ve sorunlarını net şekilde aktarabildiğimizi düşünüyoruz.

Bu süreçte Bilim, Teknoloji ve Yenilik Politikaları Kurulu ile de bir araya geldik. Endüstrimizin Ar-Ge ve teknoloji atılımındaki önemini aktardık.

Eylül ayında yayımlanan Teknoloji Odaklı Sanayi Hamlesi Programı Uygulama Esasları Tebliği'nde, katma değerli yerli üretimin artırılması için 6 odak sektör belirlendi. Sevinerek ifade etmeliyim ki endüstrimiz de bu 6 sektör arasına girdi.

Söz konusu sektörlerle yeni Ar-Ge teşviki, stratejik yatırım, proje bazlı yatırım, TÜBİTAK ve KOSGEB destekleri verileceği açıklandı.

Böylece sektörümüz tek bir program dahilinde bu teşvik ve desteklerden yoğun olarak yararlanabilecek. Ar-Ge ve üretim yatırımlarımız bu desteklerle artacak.

Kurul'a biyoteknolojik ilaçların ülkemiz için stratejik önemini de hatırlattık. Biyoteknolojinin öncelikli teknoloji alanı olarak belirlenmesini talep ettik.

Görüşmemiz sonrasında Kurul tarafından hazırlanan "Teknoloji Alanı Önceliklendirme Çalışmasında" biyoteknolojik ilaçlar da öncelikli alanlar arasında yer aldı. Bunun anlamı, önümüzdeki süreçte ülkemizin biyoteknolojik ilaç alanında ilerlemesi için kamu tarafından bu alana stratejik desteklerin ve teşviklerin öncelikli olarak sağlanmasıdır.

Bunun etkin eylemlere yansımaları ve sektörümüzün gelişimine katkı sağlamasını umut ediyoruz.

Biyoteknoloji, sektörümüz ve Türkiye için hayati öneme sahip bir konu. Önümüzde aşılması gereken pek çok mesele var.

Biz İEİS olarak Türkiye'nin biyoteknolojide üretim üssü olabileceğini iddia ediyoruz. Ancak kabul etmeliyiz ki bu alanda gecikiyoruz. Tren kaçıyor. Hızlanmak için neler yapmalıyız, bunları aktarmak istiyorum.

İEİS olarak geçtiğimiz Nisan ayında Profesör Doktor Sarfaraz Niazi'yi ülkemize davet ettik. Sayın Niazi; Illinois ve Houston Üniversiteleri Eczacılık Fakültelerinde Öğretim Üyesi olarak çalışıyor.

Biyobenzerler konusunda FDA'ye görüş veren, bu alanda çok kuvvetli bir isim.

Kendisi bizim davetimizle "Güçlü Bir Biyoteknolojiye Doğru: Biyoteknolojide Öncelikler ve İş Birlikleri" başlıklı bir sempozyumda konuştu.

Profesör Doktor Sarfaraz Niazi'nin bu konferansta yaptığı konuşmanın bana göre en çarpıcı cümlesini sizle paylaşmak istiyorum:

"Türkiye'de biyoteknolojik ilaçta referans ürün pazarı çok büyük. Türkiye'nin ya çok parası var ya da referans ilaç sahibi şirketler kendi ürünlerini satma konusunda çok etkililer. Bu kabul edilebilir, sürdürülebilir bir şey değil. Türkiye biyobenzere yatırım yapmak zorunda."

İşte İEİS olarak, bizim söylediklerimizle, savunduğumuz gerçeklerle çok örtüşen bir cümle.

Yeri gelmişken, Sayın Başkanımız da buradayken bu cümleden de yola çıkarak, biyoteknoloji alanında çözüm bekleyen meselelerimizi üyelerimiz adına tekrar hatırlatmak isterim.

Endüstrimiz Türkiye'yi biyoteknolojide üretim üssü yapabilecek, ihracatını artıracak potansiyele sahip. Ancak bunu sadece eşdeğer ürünle yapamayız, biyobenzerle ilerlemekten başka çıkar yolumuz yok. Yapacağımız iş birlikleri ile teknolojiyi öğrenmemiz, Ar-Ge'mizi geliştirmemiz gerekiyor. Burada en önemli mesele ruhsatlandırma.

Biyoteknolojik ilaçların ruhsatlandırılmasında bilimsel ilkelerden ayrılmadan, kendimize özgü bir mevzuat oluşturulması gerektiğini İEİS olarak her ortamda dile getiriyoruz.

Bu yönde hazırlanan mevzuata da gerekli katkıları yaptık ancak mevzuat halen yayınlanmadı. Bu alandaki uygulamada hala Avrupa Birliği ve Amerika Birleşik Devletleri mevzuatı referans alınıyor.

Özellikle birebir AB regülasyonu ile uyumlu dosyalar talep edilmesi ve incelemenin bu yönde yapılması, bu alana yatırım yapan yerli firmalarımızın mevcut anlaşmalarını ve süreçlerini olumsuz etkiliyor.

Biz İEİS olarak Kore örneğini veriyoruz. Kore başlangıç olarak biyoteknoloji mevzuatını kendi ülke gerçeklerine uygun bir şekilde çıkardı. Bugün ise ABD'ye, AB ülkelerine ihracat yapar hale geldi. Hindistan da aynı şekilde... Bizim Avrupa mevzuatına tam uyum ısrarımız bize zaman kaybettiriyor. Türk ilaç endüstrisinin ruhsat bekleyen birçok biyobenzer ürünü var.

Bu sorunun çözülmesi için, Türkiye şartlarına uygun bir biyoteknoloji mevzuatının bir an önce netlik kazanarak uygulamaya alınması gerekiyor.

Bunun yanı sıra komisyonlarda değerlendirme aşamasında zorluklar yaşıyoruz. Sınırlı sayıda uzman, değerlendirme aşamasındaki tutarsızlıklar, ürünlerin AB ve ABD'de ruhsatlı olup olmadığının sözel olarak sorgulanması, süreçleri hem uzatıyor hem de gelecek öngörüsü yapmamızı imkansız kılıyor.

Bizimle her zaman yakın temas içinde olan Sayın Başkanımıza, bu zamana kadarki katkıları için teşekkür ederken, bundan sonrasında da kıymetli desteklerini beklediğimizi ifade etmek isterim.

Biyoteknoloji alanında çok yoğun bir gündemimiz var. Biyoteknolojinin gelişiminin önündeki engellerin kalkması ve ülkemizin bu alanda hak ettiği yere ulaşması için pek çok çalışma yapıyoruz. Yürüttüğümüz çok yönlü farkındalık çalışmalarına bir örnek vermek istiyorum.

Yürütme Kurulu'nda yer aldığımız Türkiye Sağlık Platformu, kısa adıyla TÜSAP 3 yıldır sağlık sektörünün mevcut durumundan yola çıkarak vizyon tartışmaları yapmayı ve sektörün geleceğini etkileyecek nitelikli bilgi üretmeyi hedefleyen toplantıları düzenliyor. Eylül ayında düzenlediği "İlaçta Biyoteknoloji Ekosistemi" başlıklı toplantının moderatörlüğünü, İEİS Yönetim Kurulu Üyemiz ve Türkiye Biyoteknolojik İlaç Platformu Başkanımız Murat Barlas gerçekleştirdi.

Toplantıda, kamunun biyoteknolojik ilaç alanının gelişmesi ve yatırımların artması için taraf olması gerektiğini vurguladık. Dinamikler gereği pazarın büyüyeceğini belirtilerek bu pazarı kimin dolduracağını, kamunun politikaları ve yönlendirmesiyle belirleneceğini ifade ettik.

Bunun yanında, yine bu toplantıda, rekabet ettiğimiz gelişmekte olan ülke uygulamaları dikkate alınarak kendimize özgü bilimsel temele dayanan bir mevzuat oluşturulmasının önemini bir kez daha belirttik.

Sizin de bildiğiniz üzere ruhsatlandırma alanında biyobenzer ürünler dışında da sorunlar yaşıyoruz. Bu sorunları Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumumuz nezdinde sizlerle paylaşıyoruz.

Bu alandaki en önemli talebimizi burada tekrar yinelemek istiyorum.

Güncellenen Ruhsatlandırma Yönetmeliği ve ilgili mevzuatın bir an önce yayımlanmasını bekliyoruz. Sadece mevzuat değil; farklı sıkıntılarımız da var.

Komisyonlarda değerlendirme sürecinin uzaması, süreç uzadıkça aynı soruların tekrar tekrar önümüze gelmesi, sübjektif yorum ve talepler, alınmış kararların geriye dönük olarak değiştirilmesi veya iptal edilmesi, ön inceleme aşamasında ilgili birimden gelen iştigal dışı sorular, ruhsat kesim aşamasında yaşanan gecikmeler gibi konuların çözüme kavuşmasını istiyoruz.

Hiç yılmadan, haklı taleplerimizi sizlere ulaştırıyoruz. Olumlu neticelere ulaştığımız da oluyor.

Hatırlayacaksınız, Kurumumuz İlaç Takip Sistemi bildirimlerinin imalatçı firmalar için üretim, ithalatçı firmalar için gümrük işlemlerini takiben 7 iş günü içerisinde yapılmasına yönelik bir karar almıştı.

Biz İEİS olarak buna itiraz ettik. Bu sürenin çok kısıtlı olduğunu söyledik.

Sizin de desteğinizle, taleplerimiz dikkate alınarak uygulama yeniden değerlendirildi ve süre 30 iş gününe çıkarıldı.

Bu alanda sorun yaşanması durumunda, iyileştirme yapılması yönünde sizlerden söz de aldık. Bunun için de bir kez daha sektör adına size teşekkürlerimizi sunmak istiyorum.

Sayın Başkanım,
Sayın Genel Müdürüm,
Değerli Üyeler,

Sektörün geneline baktığımızda, sektörün sürdürülebilirliği adına fiyat sorunu en can alıcı gündem maddemiz olmaya devam ediyor.

Mali disiplin odaklı politikaların kıskaçında kalmaya devam eden ilaç fiyatları, endüstrimizin gelişimi önündeki en büyük engel. Bu konudaki mücadelemiz sürüyor.

İlaç kuru uyarılama katsayısının yıllık ortalama Avro değerinin yüzde 70'inden yüzde 60'ına çekilmesinin endüstrimiz üzerinde son derece olumsuz etkileri olacak. Bunu hepimiz tahmin ediyoruz.

Tüm temaslarımızda; otoritelerimize bırakın yüzde 60'ın yüzde 70'in, yüzde 80'in de üzerine çıkmamız gerektiğini ısrarla anlatıyoruz.

Biz sendika olarak, sektörümüzün bugününü ve yarınını olumsuz etkileyecek her konuyu yakından takip ediyoruz. İsrarcıyız, takipçiyiz ve yapıcıyız.

Bu refleksimizi örnekleyen en yakın gelişmeyi Güncel Sağlık Uygulama Tebliği'nin yayımlanmasında yaşadık.

Hatırlayacaksınız, güncel Sağlık Uygulama Tebliği uzun süre yayımlanmadı.

Bu süreçte,

- Aile, Çalışma ve Sosyal Hizmetler Bakanı Sayın Zehra Zümrüt Selçuk,
- Bakan Yardımcısı Sayın Ahmet Erdem,
- Sosyal Güvenlik Kurumu Başkanı Sayın Dr. Mehmet Selim Bağlı,
- SGK Genel Sağlık Sigortası Genel Müdürümüze olmak üzere pek çok ziyaret gerçekleştirdik.

Gecikmenin sektörümüze olumsuz etkilerini tek tek anlattık. Konuyu ayrıca yazılı olarak da ilgili mercilere ilettik.

Mart ayında yayımlanması beklenen tebliğ, bizim de ısrarlı girişimlerimizle ancak Eylül ayında yayımlanabildi.

Bu noktada Sayın Genel Müdürümüze katkıları için teşekkürlerimizi sunuyorum.

Bu tebliğde 2018 yılı 2. dönem İlaç Geri Ödeme Komisyonu kararları yer alıyor. 6 aylık bir gecikmenin sektörümüze ciddi bir maliyet oluşturduğunu söyleyebiliriz.

Düşünün ki üye firmalarımız ürünü üretti, kaynak ayırdı ama bekletmek zorunda kaldı. Bir sanayici için bunun ne derece büyük problem olduğunu tahmin edebilirsiniz. Daha da ötesi hastalar için ilaca erişimin gecikmesinin toplumsal bir maliyeti var. İşin bu tarafı da son derece sıkıntılı.

Bu komisyonun toplanması işin doğal rutini. Gerekçesi ne olursa olsun rutinin bozulması hem hastaların yeni ürünlere erişimini engelliyor, hem de firmalarımızın üretim ve ithalat planlamasını zorlaştırıyor. Bundan sonraki dönemde bu tür gecikmelerin yaşanmaması hususunda yetkililerimizin ilgi ve desteğini bekliyoruz.

Sektörümüzü yakından ilgilendiren bir başka kritik konumuz ise %10 olan geri ödeme bandının kaldırılması ihtimali.

Sosyal Güvenlik Kurumu'nun gündeminde, sadece en ucuz eşdeğer ürünün ödenmesi uygulamasına geçme planı var. Böyle bir düzenleme endüstrimiz ve sağlık sistemimiz için olumsuz sonuçlar doğuracaktır.

Nedir bu olumsuzluklar?

Bu yönde atılacak bir adım, her şeyden evvel hastaların daha fazla katkı payı ödemesine sebep olacaktır. Bu durum ise ilaç sektörünü kırıncı bir fiyat rekabeti ortamına sürükleyecektir. İlaç arzında sıkıntı yaratacak, birçok ilacın da fiyat nedeniyle kullanımda bulundurulmamasına sebep olacaktır.

Bu olumsuzlukları başta Sayın SGK Başkanımız ve Sayın Genel Müdürümüz olmak üzere tüm ilgililere her ortamda dile getiriyoruz.

SGK üst düzey yetkililerimiz de buradayken, diğer sıkıntılarımızı da yine üyelerimiz adına vurgulamak istiyorum.

Öncelikle yıl içindeki geri ödeme başvurusu dönem sayısını yetersiz buluyoruz. Mevcuttaki 2 başvuru dönemi, firmaların ilaçları kullanıma geç vermesine neden olabiliyor. Bizim önerimiz, eskiden olduğu gibi başvuru dönem sayısının 3'e çıkarılmasıdır.

Bir diğer konumuz da geri ödemeye giren ilaçların listeden düşme süreleri.

Bildiğiniz gibi mevcut uygulamada geri ödemeye giren bir ilaç 10 ay boyunca kullanıma verilemezse listeden çıkarılıyor. Takip eden 6 ay boyunca da bu ilaçla ilgili yeni başvuru yapılamıyor.

Özellikle imal ilaçlarda geri ödeme girişinden sonra başlatılan hammadde tedarik süreci, ticari üretim hazırlıkları gibi sebeplerle 10 aylık süre aşılabiliyor, bu sürenin imal ilaçlarda 18 aya çıkarılması talebimizle ilgili sizlerden destek bekliyoruz.

Kombine ürünlerde geri ödemede uygulanan %80 oranı ile ilgili de bir talebimiz var. Bu oran maalesef tedaviye yenilik getirecek ürünlerin hastalara ulaştırılmasını riske atıyor. Yurt dışında ruhsatlı ve birçok ülkede kullanımda olan kombine ürünlerin geri ödemesinde en ucuz mono formları toplamının %100'ünün uygulanması talebimizi bir kez daha tekrarlamak isterim.

Kamunun birçok kurumu tarafından desteklenen kombine ürünlerin, kamunun bir diğer kurumu tarafından fiyat baskısına maruz bırakılması ülke ve firma kaynaklarımız açısından verimsiz bir ortam yaratmaktadır.

Bildiğiniz gibi, kombine ürünler yoğun Ar-Ge faaliyetleri ile ortaya çıkan ürünlerdir. Dolayısıyla bu ürünlerin yarattığı katma değer desteklenmesi önem taşımaktadır.

Kombine ürünler de ilaç endüstrisinin zaten kısıtlı olan kaynaklarla yaptığı Ar-Ge harcamalarından önemli bir pay alır. Oranın yüzde 100 olarak uygulanmasıyla bu dengesizliğin ortadan kalkacağını ümit ediyoruz.

Hedefimiz endüstrimizin; daha güçlü bir Ar-Ge yapılanması içine girerek üretimdeki katma değerini yükseltmesi, biyoteknoloji alanında yakaladığı ivmeyi sürdürmesi ve yeni yatırımlarıyla Türkiye'yi bir ilaç üretim ve ihracat üssü haline getirmesi.

Bu kapsamda, Ar-Ge ve biyoteknoloji alanlarında endüstrimizin önünü açacak düzenlemelerin hayata geçirilmesi için hem İEİS hem de Türkiye Biyoteknolojik İlaç Platformumuz çatısı altında gayretle ve kararlılıkla çalışıyoruz.

Bu noktada, en önemli talebimiz teşvik sisteminin yeniden kurgulanması. Öncelikli talebimiz ürün odaklı teşvik. Bugüne kadar fiziki yatırımlar için verilen teşviklerle firmalarımız ciddi yatırımlar yaptı. Bundan sonrası için TÜBİTAK veya TÜSEB üzerinden ürün odaklı teşviklere ağırlık verilmesi önem taşıyor.

TÜSEB tarafından bu tür çağrılar açılmaya başladı. Umuyorum verilen katkılar beklediğimiz gibi yüksek olur ve güzel sonuçlar çıkaracak projeler gerçekleştirilir.

Ayrıca hücreden itibaren ürün geliştirmenin yanı sıra biyoteknoloji alanına girişi hızlandırabilecek teknoloji transferinin desteklenmesini de önemli buluyoruz.

Ar-Ge'ye yönelik belli miktarın üzerinde harcama yapan firmalara pozitif ayrımcılık yapılması uygulaması da faydalı olacaktır.

Geçtiğimiz süreçte, TÜBİTAK Teknoloji ve Yenilik Destek Programları Başkanlığı projelerine sektörden hakem atanması konusu gündeme geldi. Üyelerimiz tarafından uygulamanın, ticari sır niteliğindeki Ar-Ge projeleri açısından sorun yaratacağı belirtilince söz konusu çalışma girişimlerimizle gündemden kaldırıldı.

Bu alanda TÜSEB yakın ilişki içinde olmamız gereken öncelikli kurumların başında geliyor. Ne yazık ki TÜSEB, kuruluş dönemindeki gecikmeler, ardından yönetim değişimi gibi nedenlerle faaliyetlerine uzun süredir tam olarak başlayamamıştı.

Yakın zamanda başkan olarak atanan Profesör Doktor Adil Mardinoğlu ile yakın temas içindeyiz.

Özellikle biyoteknolojik ilaç alanındaki teşvik politikaları ve bu alanda gelişmemiz için gerekli olan mevzuat iklimi konusunda katkısını alıyoruz.

Sayın Başkanım,
Sayın Genel Müdürüm,
Değerli Üyeler,

Sektörümüzü yakından ilgilendiren, Sendika olarak da çok önemseydiğimiz bir diğer konu da ilaçta yerelleşme uygulaması.

Yerelleşme uygulamasında durağan bir dönemden geçiyoruz.

Bildiğiniz gibi uygulama, 2016 yılından bu yana Sağlık Bakanlığımız tarafından büyük bir gayretle ve kararlılıkla sürdürülüyordu. Birinci ve ikinci fazda bu uygulamayla sektörümüze ve ülke ekonomimize çok olumlu katkılar sağladığımıza inanıyoruz. Kısa sürede mevcut üretim kapasitemiz daha aktif hale geldi, istihdam arttı, ortak yatırımlarla Türkiye'ye ilave yabancı sermaye girişi oldu, teknoloji transferi sağlandı. Öte yandan ithal ilaçlar için ödenen döviz yurtiçinde kaldı, cari açığın kapatılmasına sektör olarak katkı sağlamış olduk.

Üzülerek ifade etmek istiyorum ki yerelleşmede yavaşlamış durumdayız. Bildiğiniz üzere yakın geçmişte, uygulamayla ilgili AB, Dünya Ticaret Örgütü nezdinde şikayette bulunuldu.

Biz İEİS olarak, uygulamanın ülkemizin taraf olduğu uluslararası karar ve sözleşmelere aykırılık göstermediği görüşündeyiz. Bu görüşümüzü de pek çok merci ile görüşerek dile getirdik. Süreç içinde Ticaret Bakanlığı Uluslararası Anlaşmalar ve AB Genel Müdürlüğü, Aile, Çalışma ve Sosyal Hizmetler Bakanı Sayın Zehra Zümrüt Selçuk, Hazine ve Maliye Bakan Yardımcısı Sayın Osman Dinçbaş ve Ticaret Bakan Yardımcısı Sayın Rıza Tuna Turagay'la görüştük. Her türlü desteği vermeye hazır olduğumuzu belirterek uygulamadan kesinlikle geriye dönüş yapılmamasını talep ettik.

Bu konunun yakın takipçisi ve destekçisi olmaya devam edeceğiz ancak öyle görülüyor ki daha ileri fazlara geçilmeyecek. Toplantımızda Sayın Başkanımızdan bu alandaki en son gelişmeleri de öğrenme fırsatı bulacağımızı umuyorum.

Bu vesileyle bugüne kadar bu politikaya destek veren, yatırımlarını ve çalışmalarını bu alana kaydıran ulusal ve çok uluslu tüm firmalarımıza ülkemize ve endüstrimize olan katkıları için teşekkürlerimi sunuyorum.

Yerelleşme uygulamasında bu süreci yaşarken, sektör olarak bir başka alanda da mücadele vermekteyiz. Türk Eczacılar Birliği kanalıyla ülkemize getirilen ilaçlar, sektörün önemli fırsatları kaçırmamasına sebep oluyor.

İlaç sahibi firmalarla görüştüğümüzde, lisanslarını bize vermek istemiyorlar. “Ben zaten Türk Eczacılar Birliği kanalıyla ilacımı Türkiye’ye sabit Euro kuru ile çarpılmadan ve iskonto olmadan ulaştırıyorum” diyorlar. Biz, hem yeni lisansör kazanamıyoruz, hem de yeni ilaca erişemiyoruz. Öte yandan bu ilaçlarla ilgili olarak, yaygın erişim de mümkün olmuyor. Biz, ilaç firmaları dışında kamu şirketlerinin veya bir STK olarak TEB’in ilaç ticareti yapmasını doğru bulmuyoruz.

Bu noktada ihracat alanındaki bazı sorunlarımıza da değinmek istiyorum. Bildiğiniz gibi ihracat alanında geçtiğimiz yıllarda büyük bir atılım yaptık. Bu sene de ihracatımız Türkiye ortalamasının üzerinde artmaya devam ediyor. Sektör olarak 1 milyar dolar üzerinde bir büyüklüğe ulaştık. Daha da ileri gitmemizin önündeki güncel bir sorunumuzu sizlerle paylaşmak istiyorum.

Ürünlerimizi ruhsatlandırdığımız ve distribütörüklerimizin bulunduğu yurt dışı pazarlarımıza ecza depoları maalesef bizlerden izinsiz ihracat gerçekleştiriyor.

Ecza depolarının biz ilaç firmalarının izni olmadan yaptığı bu faaliyetler, firmalarımızın yatırımlarını ve emeklerini yok ediyor. Uzun yıllar büyük emekle elde ettiğimiz pazar paylarımızın kaybına neden oluyor.

Bu izinsiz girişim ilgili ülkelerde sağlık otoriteleri ve iş ortakları karşısında bizi zor durumda bırakıyor. Nihayetinde, ihraç ürünlerde de fiyat düşüşü yaşanıyor.

TİTCK Başkanımızın da yakından takip ettiği bu konudaki olumsuzluğun engellenmesi için Sağlık Bakanlığı ve Ticaret Bakanlığı nezdinde de girişimlerimiz devam ediyor. Yönetim Kurulumuzun Ticaret Bakan Yardımcısı Sayın Rıza Tuna Turagay’a yaptığı ziyarette konu gündeme getirilmişti.

Bu kapsamda geçtiğimiz hafta Bakan Yardımcımız başkanlığında bir toplantı düzenlendi. Ecza depolarının, Türkiye’deki ilaç üreticilerinin mutabakatı alınmadan ihracat yapmamasını sağlayacak bir mekanizmanın kurulması yönündeki görüşümüzü Sayın Bakan

Yardımcımız ile paylaştık. Tuna Bey görüşlerimizi haklı buldu ve durumu değerlendireceklerini belirtti. Önümüzdeki ay konuya ilişkin tekrar bir araya gelinecek.

İlaç firmaları olarak bizi zorlayan bir diğer gelişme ise Irak pazarında gerçekleşti. Hatırlayacaksınız, Uluslararası Sağlık Hizmetleri A.Ş. 2018 yılı sonunda faaliyet konuları arasına ilacı da eklemişti. USHAŞ yakın geçmişte ecza depolarından temin ettiği bazı ürünlerle Irak'a ilaç ihracatı yaptı.

Bunu, sektörümüz açısından büyük problemler yaratabilecek, hassas bir konu olarak görüyoruz. Böyle bir durumun tekrar yaşanmaması için USHAŞ Genel Müdürüyle bir araya gelerek gerekli girişimlerde bulunduk. Ticaret Bakan Yardımcısı Sayın Rıza Tuna Turagay'la yaptığımız görüşmede de bu konuyu gündeme taşıdık.

Bu konunun bir seferlik olduğu, bir daha tekrarlanmayacağı konusunda kendilerinden garanti aldık.

Endüstrimiz adına haksız rekabet yaratan bu ve benzeri her türlü uygulamanın takipçisi olmaya devam edeceğiz.

İEİS olarak, endüstrimizin yüzyılı aşan üretim deneyimini ve gücünü yurtdışında daha iyi tanıtmak için pek çok faaliyet yürütüyoruz.

Bu kapsamda, Haziran ayında Şanghay'da düzenlenen CPhI China 2019 Fuarı'nda Türkiye Pavilyonu'nun kurulmasına öncülük ettik.

Dünyanın en büyük ilaç fuarında kurduğumuz pavilyonda Türkiye ilaç endüstrisinin, Türkiye Biyoteknolojik İlaç Platformu'nun ve Türkiye İlaç İhracatçıları Platformu'nun tanıtımını yaptık. Önümüzdeki yıllarda da bu fuara katılım göstermeye devam edeceğiz.

Bunun yanında iş birliğimizle Global Business Reports tarafından, Türkiye ilaç endüstrimizi yurt dışında tanıtmak, özellikle üretim gücümüzü ve kapasitemizi vurgulamak için bir rapor çalışmasına başladık. Raporun yıl sonuna doğru tamamlanıp yurtiçi ve yurtdışındaki etkinliklerde dağıtılmasını planlıyoruz.

Geçtiğimiz süreçte bir başka önemli faaliyetimiz de diğer meslek örgütleriyle yakın iletişim ve iş birliği içinde olmaktı.

Hatırlayacaksınız, daha önce benim Yönetim Kurulu Üyeliğim sırasında kurduğum TÜSİAD Sağlık Çalışma Grubu altında İlaç Görev Gücü adlı bir oluşum vardı. İEİS olarak bu oluşumda etkin yer alıyor ve çalışıyorduk. Hatta ilaç sektörünün sorunlarına ilişkin bir rapor da hazırlamıştık. Daha sonra ne yazık ki TÜSİAD Çalışma Grupları yeniden yapılandırılırken bu gruba yer verilmemişti. İEİS olarak TÜSİAD Başkanı ve Yönetim Kurulu üyeleriyle Nisan ayında bir araya geldik.

Bu görüşmede; ülkemiz açısından stratejik öneme haiz sektörlerden birisi olan ilaç sektörünün başta yerelleşme olmak üzere önemli konuları ile sektörde faaliyet gösteren firmaların sorunları konusunda istişareler yapılmış ve iki kuruluşun daha yakın bir çalışma içine girmesi noktasında mutabık kalınmıştır.

Talebimiz doğrultusunda, TÜSİAD Sağlık Çalışma Grubu altında yeniden bir İlaç Görev Gücü oluşturulmasının gündemde olduğu ve İlaç Görev Gücü'nün önümüzdeki günlerde kurulacağı bilgisi TÜSİAD tarafından bizlere iletilmiştir.

TİSK ile de daha dinamik bir iş birliği içerisindeyiz. Özellikle iş hukuku açısından karşımıza çıkan sorunların çözümüne yönelik bazı etkinlikler planlamaktayız.

Sayın Başkanım,
Sayın Genel Müdürüm,
Değerli Üyeler,

Konuşmamın sonunda ülkemiz gündeminden de yola çıkarak çok önemli bulduğum bir konuyu dikkatinize sunmak istiyorum. Bildiğiniz üzere ülkemizdeki ilaç üretim tesislerinin çoğunluğu İstanbul ve çevresinde yer alıyor. Son haftalarda peş peşe orta şiddetli depremler gerçekleşti.

Olası bir büyük İstanbul depreminde ilaç üretiminde sürekliliğin sağlanması noktasında oluşabilecek riskleri acilen düşünmemiz gerekmekte.

Öte yandan biliyorsunuz, Barış Pınarı hareketi ile ülke olarak olağanüstü bir dönemden geçiyoruz.

Bu olağanüstü şartlarda; ilaç sektörü olarak öncelikli sorumluluğumuzun tesislerimizde üretim sürekliliğini sağlamak, bunun yanı sıra ülkemizin her köşesinde ilaca tam erişimi temin etmek olduğunu düşünüyoruz.

İEİS olarak, bu tür doğal afet ve olağanüstü şartlarda ilaç üretiminde sıkıntı yaşanmaması için sadece belirlenen acil durumlarda geçerli olacak bir “Acil Durumlarda İlaç Tedariki Eylem Planı” hazırlanmasını önermekteyiz.

Devlet yetkililerimizin vereceği destek ve yapacağımız iş birliği ile bir plan hazırlanmasına ön ayak olmayı sorumluluk olarak görüyoruz.

Bu plan dahilinde acil durumlarda ilaç üretiminin tedarik, üretim, izin ve ruhsat gibi süreçlere takılmadan, ivedi olarak başka şehirlerdeki tesislere kaydırılması ve böylece ortaya çıkacak ihtiyacın hızla karşılanması mümkün olacaktır.

İEİS olarak bu eylem planı için bir çalışma grubu oluşturarak, konuyu ilerleyen günlerde ilgili devlet birimlerimizle paylaşmayı hedefliyoruz.

Bu vesileyle ülkemizin güvenliği için canları pahasına cephede yer alan tüm askerlerimize minnetlerimi sunuyorum. Şehitlerimize de Allah'tan rahmet diliyorum.

Konuşmamın başında da belirttiğim gibi biraz sonra Sayın Başkanımız ve Sayın Genel Müdürümüzle konuşmamın başından bu yana üzerinde durduğum tüm bu konularımızı detaylı bir şekilde değerlendireceğiz. Kendilerine, sundukları destek, açık ve yapıcı iletişim fırsatı için teşekkür ediyorum.

Üyelerimizin vizyonumuza yön veren katkıları, eksik etmedikleri destekleriyle son derece donanımlı, kararlı ve güçlü bir şekilde yolumuza devam ediyoruz.

Otoritelerimizin desteği ve tüm tarafların yakın iş birliğiyle endüstrimizin küresel bir güç olma yolculuğunda hızlı ve sağlam adımlarla ilerlemesini sağlayacak yapıcı düzenlemelerin bir an önce hayata geçirilmesi için gayretle ve yüksek motivasyonla çalışıyoruz.

Toplantımızda, bir araya gelmemizin yarattığı sinerjiyle, endüstrimizin sorunlarına yönelik çözümler geliştireceğimize içtenlikle inanıyorum.

Toplantımızın hepimiz için verimli geçmesini dilerim.