

## **TIBBİ CİHAZ SATIŞ, REKLAM VE TANITIM YÖNETMELİĞİ'NİN UYGULANMASINA İLİŞKİN KILAVUZ**

### **BİRİNCİ BÖLÜM Amaç, Dayanak, Tanımlar**

#### **Amaç**

**MADDE 1** – (1) Bu Kılavuz, 15/05/2014 tarihli ve 29001 sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan Tıbbi Cihaz Satış, Reklam ve Tanıtım Yönetmeliği’nin uygulanmasına ilişkin usul ve esasları belirlemek amacıyla hazırlanmıştır.

#### **Dayanak**

**MADDE 2** – (1) Bu Kılavuz; ; 29/6/2001 tarihli ve 4703 sayılı Ürünlere İlişkin Teknik Mevzuatın Hazırlanması ve Uygulanmasına Dair Kanun ve 15/7/2018 tarihli ve 30479 sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan 4 sayılı Bakanlıklara Bağlı, İlgili, İlişkili Kurum ve Kuruluşlar ile Diğer Kurum ve Kuruluşların Teşkilatı Hakkında Cumhurbaşkanlığı Kararnamesinin 508 inci ve 796 ncı maddeleri ile 15/05/2014 tarihli ve 29001 sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan Tıbbi Cihaz Satış, Reklam ve Tanıtım Yönetmeliği’ne dayanılarak hazırlanmıştır.

#### **Tanımlar**

**MADDE 3** – (1) Tıbbi Cihaz Satış, Reklam ve Tanıtım Yönetmeliği’nde yer alan tanımlara ilaveten, bu Kılavuzda geçen;

a) Veri Bankası: 15/05/2014 tarihli ve 29001 sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan Tıbbi Cihaz Satış, Reklam ve Tanıtım Yönetmelik hükümleri uyarınca eğitim alacak adaylara ilişkin eğitime esas bilgilerin ve kayıtların tutulacağı, gerekli güvenlik tedbirleri alınmış elektronik ortamdaki veri tabanını,

b) Eğitim: 15/05/2014 tarihli ve 29001 sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan Tıbbi Cihaz Satış, Reklam ve Tanıtım Yönetmeliği hükümleri uyarınca internet üzerinden bilgisayar ortamında verilecek eğitimleri,

c) Tıbbi cihaz piyasaya arz duyurusu: Kurumun izni ile yapılacak, sağlık meslek mensuplarına tıbbi cihazların piyasaya arz edildiğini duyuran gazete / dergi ilanlarını,

ç) Yeterlilik belgesi: Kurumca yaptırılan eğitime katılarak yapılan sınav sonucunda başarılı olan sorumlu müdür, satış ve tanıtım elemanı ile klinik destek elemanlarına Kurumca düzenlenen belgeyi,

d) Sınav: 15/05/2014 tarihli ve 29001 sayılı Resmî Gazete ‘de yayımlanan Tıbbi Cihaz Satış, Reklam ve Tanıtım Yönetmelik hükümleri uyarınca ilgili kişilerin girmekle yükümlü olduğu sınavı,

e) Yetki belgesi: Yönetmelik hükümlerine uygunluk sağladığı tespit edilen ve tıbbi cihaz satış merkezi olarak yetkilendirilmek isteyen gerçek veya tüzel kişilere Müdürlük tarafından düzenlenen açılış izin belgesini,

f) Yetkilendirilmiş kuruluş: Kurum tarafından tıbbi cihaz satış merkezlerinde çalışacak sorumlu müdür, satış ve tanıtım elemanı ile klinik destek elemanlarının eğitimlerini ve eğitim sonunda yapılacak sınavları düzenlemek üzere yetkilendirilen kurum ve kuruluşu,

g) Yönetmelik: 15/05/2014 tarihli ve 29001 sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan Tıbbi Cihaz Satış, Reklam ve Tanıtım Yönetmeliğini, ifade eder.

## **İKİNCİ BÖLÜM**

### **Başvuru, Yetki Belgesi, Çalışma Belgesi, Kimlik Kartı**

#### **Başvuru**

**MADDE 4** – (1) Tıbbi cihaz satış merkezi olarak yetkilendirilmek isteyen gerçek veya tüzel kişiler, Yönetmeliğin 5 inci maddesi doğrultusunda Müdürlüğe başvuru yapar.

(2) Başvuru sırasında Müdürlüğe verilen dilekçe, Ek-1’de yer alan formata uygun olur.

#### **Yetki belgesi**

**MADDE 5** – (1) Tıbbi cihaz satış merkezi olarak yetkilendirilmek isteyen ve yapılan incelemeler sonucunda Yönetmeliğe uygun olduğu tespit edilen gerçek veya tüzel kişilere Müdürlük tarafından Ek-2’de yer alan Tıbbi Cihaz Satış Merkezi Yetki Belgesi düzenlenir.

#### **Çalışma belgesi**

**MADDE 6** – (1) Tıbbi cihaz satış merkezinde çalışacak sorumlu müdür, satış ve tanıtım elemanı ve gerekli olduğu hallerde klinik destek elamanına ait yeterlilik belgeleri Müdürlüğe ibraz edilir.

(2) Yeterlilik belgeleri ibraz edilen kişilere Müdürlük tarafından Ek-3, Ek-4 ve Ek-5’de yer alan çalışma belgeleri düzenlenir.

#### **Kimlik kartı**

**MADDE 7** – (1) Yönetmeliğin 7 nci maddesine uygun olarak çalışma belgesi düzenlenmiş sorumlu müdür, satış ve tanıtım elemanları ile klinik destek elemanlarına Müdürlük tarafından Ek-6’da yer alan kimlik kartları düzenlenir.

(2) Kimlik kartlarında son altı ay içinde çekilmiş renkli fotoğraf bulunur. Fotoğrafın sağ alt köşesi küçültülmüş soğuk damga ile mühürlenir.

(3) Kimlik kartları 8,5x 5,5 cm ebatlarında teslin kâğıda basılarak mat PVC ile kaplanır.

## **ÜÇÜNCÜ BÖLÜM**

### **Tıbbi Cihaz Piyasaya Arz Duyurusu**

#### **Tıbbi cihaz piyasaya arz duyurusu**

**MADDE 8** – (1) İmalatçı ya da ithalatçı firmalar tarafından, tıbbi cihaz piyasaya arz duyurusu yapılmak istenmesi durumunda, hazırlanan ilan metninin bire bir örneği ile Kuruma başvuru yapılarak izin alınır.

(2) Kurumca verilen tıbbi cihaz piyasaya arz duyurusu izni, duyurunun tüm yazılı günlük yayın organlarında aynı gün içerisinde bir kez, süreli yazılı yayın organlarında ise izin tarihinden itibaren 30 gün içerisinde bir kez yayımlanabilmesi için geçerlidir.

(3) Tıbbi cihaz piyasaya arz duyurusu aşağıda belirtilen niteliklere uygun olur.

a) Gazete tam sayfasının 1/8 ini (A5 sayfa boyutunu) geçmeyecek şekilde olur.

b) Duyurunun başlığı “Tıbbi Cihaz Piyasaya Arz Duyurusu” olur.

c) Duyuruda yer alan bilgiler cihazın etiket, kullanma kılavuzu, uygunluk beyanı, EC sertifikası, teknik dosya gibi belgelerde yer alan bilgilerle çelişmez.

ç) Duyuruda slogan ve benzeri ifadeler yer almaz.

(4) Tıbbi cihaz piyasaya arz duyurusu için Kuruma yapılan başvuruda aşağıda belirtilen belgeler yer alır:

a) Başvuru dilekçesi,

b) İlan metninin birebir örneği,

c) Tıbbi cihaz piyasaya arz duyurusu yapılacak cihazın ve duyuruyu yapacak firmanın

Kurumun bilgi yönetim sistemine (ÜTS) kayıtlı olduğuna dair cihazın ve firmanın tanımlayıcı numarasının yer aldığı taahhütname.

## **DÖRDÜNCÜ BÖLÜM** **Eğitim, Sınav, Yeterlilik Belgesi**

### **Eğitim**

**MADDE 9** – (1) Eğitim ve sınava ilişkin süreçler yönetmelik ve ilgili protokollere uygun olarak yürütülür.

(2) Eğitime başvuru koşulları, eğitim içeriği ve sınava ilişkin düzenlemeler uygunluğuna göre Kurum ve/veya yetkilendirilmiş kuruluş tarafından duyurulur.

(3) Yönetmelik uyarınca; sorumlu müdür, satış ve tanıtım elemanı veya klinik destek elemanına yönelik eğitimlere katılmak isteyen adaylar yetkilendirilmiş kuruluşa başvurusunu gerçekleştirir.

(4) Eğitim, belirlenen eğitim programına uygun olarak uzaktan eğitim metodu ile gerçekleştirilir.

(5) Başvurusu kabul edilen adayların eğitime erişimleri yetkilendirilmiş kuruluş tarafından sağlanır.

(6) Adayların eğitim sonunda düzenlenecek sınava girebilmesi için eğitimi tamamlamaları zorunludur.

(7) Eğitimler, eğitim için yapılan başvuru sayısı dikkate alınarak, her ay içerisinde asgari 1 kez olmak üzere tekrarlanır.

(8) Eğitime başvurduğu halde ilgili dönemde açılmış eğitime katılmayan adayların başvuruları iptal edilir.

### **Sınav**

**MADDE 10** – (1) Adaylar aldıkları eğitim sonunda sınava girer. Bu sınavda başarısız olan veya ilgili sınava herhangi bir sebeple katılmayan adaylara bir sonraki sınav için geçerli olmak üzere sınava giriş hakkı verilir. Sınavda başarısız olan veya tanımlanan iki sınava da katılım sağlamayan adayların başvuruları olumsuz sonuçlandırılır.

(2) Sınava dair takvim yetkilendirilmiş kuruluş tarafından ilan edilir.

(3) Sınav ilan edilen tarihlerde merkezi ya da online (internet üzerinden) olarak yapılır.

(4) Sınavda yetmiş (70) ve üzeri puan alanlar başarılı kabul edilir.

(5) Sınav sonuçları yetkilendirilmiş kuruluş tarafından ilgili adaya elektronik posta veya kısa mesaj yoluyla bildirilir.

(6) Sınavda başarılı adaylara yetkilendirilmiş kuruluş tarafından başarılı olduğu eğitim alanında Başarı Belgesi düzenlenir.

### **Yeterlilik belgesi**

**MADDE 11** – (1) Sınav sonucunda başarılı olan adayların kimlik bilgileri, mezuniyet bilgileri, sınav notları ve başarı belgesine ilişkin bilgiler, yetkilendirilmiş kuruluş tarafından Kuruma iletilir.

(2) Yeterlilik belgesi almaya hak kazanan adaylar, yeterlilik belgesi düzenlenmesi için, [www.turkiye.gov.tr](http://www.turkiye.gov.tr) adresi Sağlık Bakanlığı “e-Devlet Kapısı Üzerinden Sunulan Hizmetler” başlığı altında yer alan “Tıbbi Cihaz Yeterlilik Belge Başvurusu” linkinden başvuru alanına yetkilendirilmiş kuruluş tarafından verilen Başarı Belgesini yükleyerek başvurularını gerçekleştirir. Başvuruda izlenecek adımlara Ek-7’de ayrıntılı olarak yer verilmiştir.

(3) E-devlet kapısı üzerinden işlem başlatılması sonucu Kurum tarafından başvuruda bildirilen elektronik posta adresine gönderilen referans numarası ile onbeş gün içerisinde belirtilen IBAN’a doğrudan Halk Bankası şubelerine gitmek sureti ile yeterlilik belgesi ücreti yatırılır. Belirtilen süre sonunda yeterlilik belgesi ücreti ödemesi yapılmayan başvurular EBYS üzerinden başvuru sahibine cevap yazılmaksızın sonlandırılır. Başvurusu kapatılan kişiler

“e-Devlet Kapısı Üzerinden Sunulan Hizmetler” başlığı altında yer alan “Tıbbi Cihaz Yeterlilik Belge Başvurusu” linkinden tekrar başvuru yapabilirler.

(4) Yeterlilik belgesi aldıktan sonra isim veya soyadı değişikliği olan kişiler bu maddenin ikinci fıkrasına uygun olarak tekrar başvuru yapar.

(5) Başvuruya ilişkin imza süreci tamamlandıktan sonra “e-Devlet Kapısı Üzerinden Sunulan Hizmetler” başlığı altında yer alan “Tıbbi Cihaz Yeterlilik Belge Başvurusu” linkinden ödemesi alınan adaya ait yeterlilik belgesi çıktısı alınabilir. Bunun dışında adaya ayrıca posta ile belge gönderilmeyecektir.

#### **Diğer hususlar**

(1) Yeterlilik belgesi ücreti, Kurumun yıllık fiyat tarifesinde ilan edilir.

(2) Yeterlilik belgesi alan kişiler Kurum tarafından Bilgi Bankasına kaydedilir.

(3) Kurum tarafından ihtiyaç görülmesi halinde yeterlilik belgesi almış sorumlu müdür, satış ve tanıtım elemanı ile klinik destek elemanlarının düzenlenecek olan yeni eğitim programlarına katılımları zorunludur. Yeni eğitim programına katılım sağlanmaması halinde bu kişilerin yeterlilik belgeleri geçerliliğini kaybeder.

#### **Yürürlükten kaldırılan hükümler**

**MADDE 12-** 21/11/2019 tarihli ve E.4200 sayılı Makam Oluru ile yürürlüğe giren “Tıbbi Cihaz, Satış, Reklam ve Tanıtım Yönetmeliği’nin Uygulanmasına İlişkin Kılavuz” yürürlükten kaldırılmıştır.

#### **Yürürlük**

**MADDE 13** – (1) Bu Kılavuz onaylandığı tarihte yürürlüğe girer.

#### **Yürütme**

**MADDE 14** – (1) Bu Kılavuz hükümlerini Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Başkanı yürütür.

## Ek-1 Dilekçe Örneği

T.C.  
.....VALİLİĞİNE  
(İl Sağlık Müdürlüğü)

15/05/2014 tarihli ve 29001 sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan Tıbbi Cihaz Satış, Reklam ve Tanıtım Yönetmeliği uyarınca tıbbi cihaz satış merkezi olarak yetkilendirilmek üzere gerekli işlemlerinin başlatılması için bilgilerinizi ve gereğini arz ederim.

Firma Ticari Adı:  
Firma Adresi:  
Telefon Numarası:

Tarih  
Firma Yetkilisi  
Adı - Soyadı  
İmza

### EKLER:

- 1- Satış merkezi açılış başvurusunda bulunan firma yetkilisinin sorumlu müdür olarak görev almayacağı durumda; firma yetkilisi ile sorumlu müdür olarak atanan kişi arasında akdedilmiş yazılı hizmet sözleşmesi.
- 2- Satış merkezi; sorumlu müdür, satış ve tanıtım elemanı ile gerekli ise klinik destek elemanı olarak çalıştıracağı personellere ait yeterlilik belgeleri.
- 3- Türkiye Ticaret Sicil Gazetesi/Türkiye Esnaf Sanatkârlar Sicil Gazetesi
- 4- Vergi Levhası Örneği
- 5- İmza Sirküleri Örneği
- 6- Satış merkezinin satış ve tanıtımını gerçekleştireceği cihazlarla ilgili Kurumun kayıt ve bilgi yönetim sistemine kayıtlı cihazları satacağına dair taahhütname.
- 7- Satış merkezi olarak Müdürlükçe yetkilendirilecek yere ait ilgili merciden alınan iş yeri açma ve çalıştırma ruhsatı veya yetkilendirilecek yerin serbest bölge, teknokent veya organize sanayi bölgesinde olması durumunda ilgili yerin yönetiminden alınan ve başvuru sahibi gerçek veya tüzel kişiliğin ilgili teknokente veya organize sanayi bölgesinde faaliyet gösterdiğine dair alınan belge veya başvuru sahibi gerçek veya tüzel kişiliğinin ecza deposu olması durumunda Kurum tarafından düzenlenmiş ecza deposu ruhsatnamesi,

## Ek-2 Yetki Belgesi Örneği

**T.C.**  
**.....VALİLİĞİ**  
**İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ**

Belge No:

Tarih:

### **TIBBİ CİHAZ SATIŞ MERKEZİ YETKİ BELGESİ**

#### **SATIŞ MERKEZİ**

Adı:

Adresi:

#### **SATIŞ MERKEZİ SAHİBİ**

Adı ve Soyadı:

#### **SORUMLU MÜDÜR**

Adı ve Soyadı:

Sorumlu Müdür Yeterlilik Belge Numarası ve Tarihi:

Yukarıda adı ve adresi belirtilen tıbbi cihaz satış merkezinin sorumlu müdür ..... sorumluluğunda faaliyet göstermesi uygun görülmüştür.

Bu belge 15/05/2014 tarihli ve 29001 sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan “Tıbbi Cihaz Satış, Reklam ve Tanıtım Yönetmeliği” hükümlerine göre düzenlenmiştir.

İl Sağlık Müdürü  
Vali a.

### Ek-3 Sorumlu Müdür Çalışma Belgesi Örneği

**T.C.**  
**.....VALİLİĞİ**  
**İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ**

Belge No:

Tarih:

### SORUMLU MÜDÜR ÇALIŞMA BELGESİ

#### SORUMLU MÜDÜR

Adı ve Soyadı:

Sorumlu Müdür Yeterlilik Belge Numarası ve Tarihi:

Fotoğraf  
buraya  
gelecek

#### TIBBİ CİHAZ SATIŞ MERKEZİ;

Adı:

Adresi:

Sn. ....'nın ..... ünvanlı tıbbi cihaz satış merkezinde sorumlu müdür olarak çalışması uygun görülmüştür.

Bu belge 15/05/2014 tarihli ve 29001 sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan “Tıbbi Cihaz Satış, Reklam ve Tanıtım Yönetmeliği” hükümleri uyarınca düzenlenmiştir.

İl Sağlık Müdürü  
Vali a.

## Ek-4 Satış ve Tanıtım Elemanı Çalışma Belgesi Örneği

**T.C.**  
**.....VALİLİĞİ**  
**İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ**

Belge No:

Tarih:

### SATIŞ VE TANITIM ELEMANI ÇALIŞMA BELGESİ

#### SATIŞ VE TANITIM ELEMANI

Adı ve Soyadı:

Satış ve Tanıtım Elemanı Yeterlilik Belge Numarası ve Tarihi:



#### TIBBİ CİHAZ SATIŞ MERKEZİ

Adı:

Adresi:

Sn. ....'nın ..... ünvanlı tıbbi cihaz satış merkezinde satış ve tanıtım elemanı olarak çalışması uygun görülmüştür.

Bu belge 15/05/2014 tarihli ve 29001 sayılı Resmî Gazete'de yayımlanan "Tıbbi Cihaz Satış, Reklam ve Tanıtım Yönetmeliği" hükümleri uyarınca düzenlenmiştir.

İl Sağlık Müdürü  
Vali a.



## Ek-5 Klinik Destek Elemanı Çalışma Belgesi Örneği

**T.C.**  
**.....VALİLİĞİ**  
**İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ**

Belge No:  
Tarih:

### KLİNİK DESTEK ELEMANI ÇALIŞMA BELGESİ

#### KLİNİK DESTEK ELEMANI

Adı ve Soyadı:  
Klinik Destek Elemanı Yeterlilik Belge Numarası ve Tarihi:



#### TIBBİ CİHAZ SATIŞ MERKEZİ

Adı:  
Adresi:

Sn. ....'nın ..... ünvanlı tıbbi cihaz satış merkezinde klinik destek elemanı olarak çalışması uygun görülmüştür.

Bu belge 15/05/2014 tarihli ve 29001 sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan “Tıbbi Cihaz Satış, Reklam ve Tanıtım Yönetmeliği” hükümleri uyarınca düzenlenmiştir.

İl Sağlık Müdürü  
Vali a.

## Ek- 6 Kimlik Kartı Örneği (SM, STE, KDE)



**TIBBİ CİHAZ SATIŞ MERKEZİ  
PERSONEL KİMLİK KARTI**



**T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI**  
BAYBURT  
İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ

**Soğuk Mühür**  
**Fotoğraf**  
**buraya**  
**gelecek**

ADI : \_\_\_\_\_

SOYADI : \_\_\_\_\_

GÖREVİ : \_\_\_\_\_

SATIŞ MERKEZİ ADI : \_\_\_\_\_

**KİŞİ BİLGİLERİ**

TC KİMLİK NO : \_\_\_\_\_

ANNE ADI : \_\_\_\_\_

BABA ADI : \_\_\_\_\_

MERKEZDE GÖREVE BAŞLAMA TARİHİ: ...../...../.....

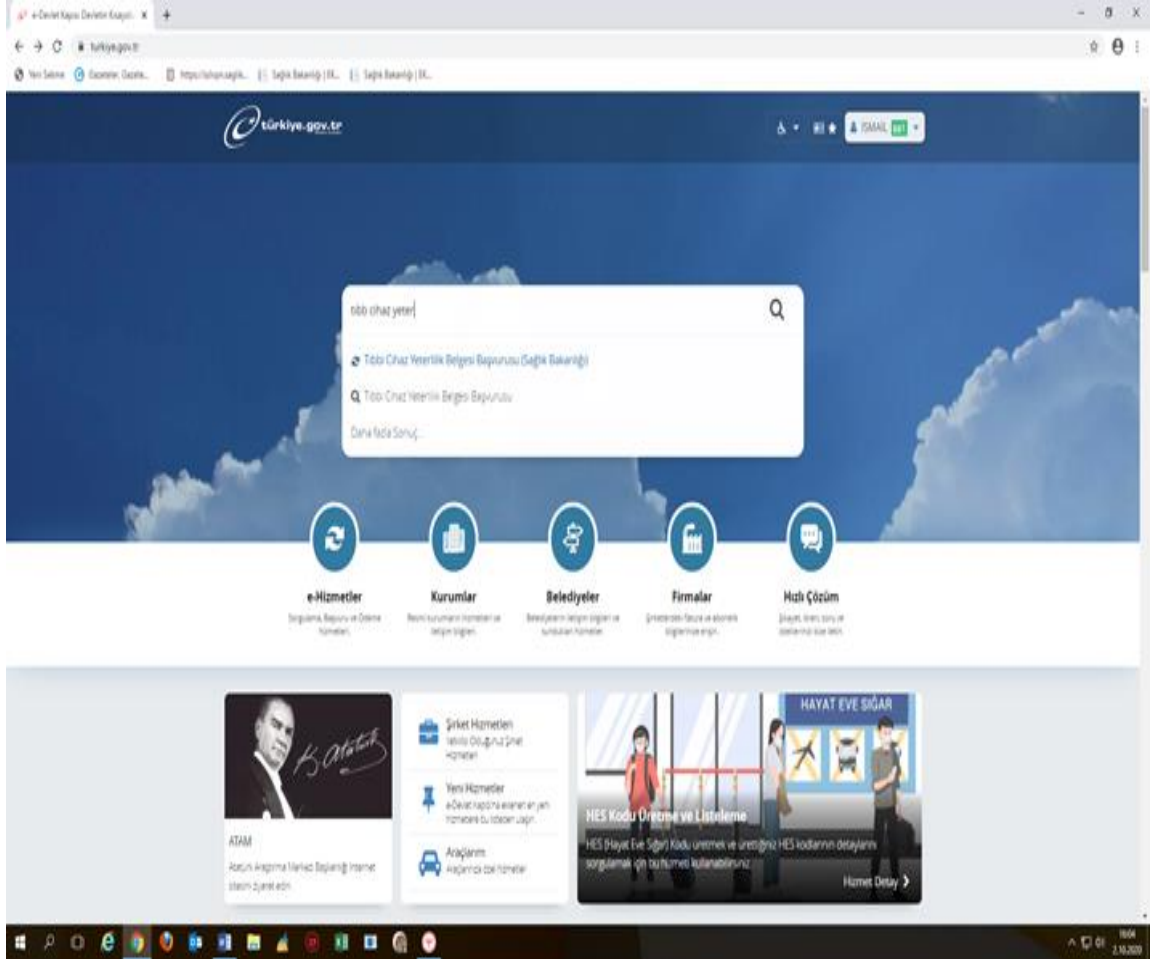
MERKEZ ADRESİ: \_\_\_\_\_

ONAY : \_\_\_\_\_

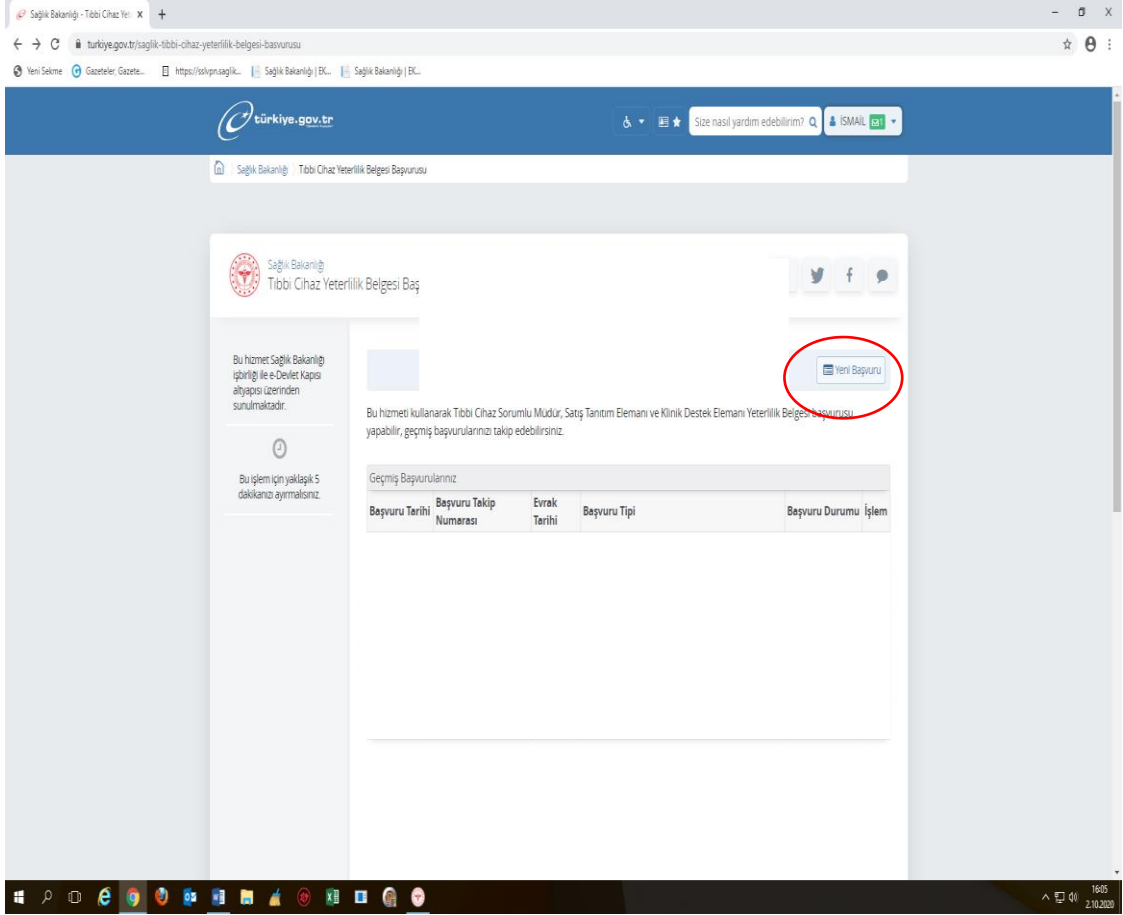
Açıklama: Her İl Sağlık Müdürlüğü kendi logosunu Sağlık Bakanlığının sitesinden indirip sağ üst köşedeki İl Müdürlüğü logosu yerine yüklemesi gerekmektedir.

## Ek-7 Yeterlilik Belgesi Başvurusunda İzlenecek Adımlar

1. Aday yeterlilik belgesi düzenlenmesi için, [www.turkiye.gov.tr](http://www.turkiye.gov.tr) adresi Sağlık Bakanlığı "e-Devlet Kapısı Üzerinden "Sunulan Hizmetler" başlığı altında yer alan "Tıbbi Cihaz Yeterlilik Belge Başvurusu" linkini seçer.



2. Açılan ekrandan görselde işaretlenmiş “yeni başvuru” butonu tıklanır.



Bu belge 5070 sayılı Elektronik İmza Kanunu uyarınca elektronik olarak imzalanmıştır. Doküman <https://www.turkiye.gov.tr/saglik-titck-ebys> adresinden kontrol edilebilir. Güvenli elektronik imza aslı ile aynıdır. Dokümanın doğrulama kodu : 1Z1AxS3k0ZW56SHY3ZW56YnUySHY3

12/10/2020 tarihli sürüm 1

3. Gelen ekrandaki bilgiler doldurulur. Doküman alanına yetkilendirilmiş kuruluş tarafından verilen başarı belgesi sisteme yüklenerek “Devam Et” butonuna tıklanır.

The screenshot shows a web browser window with the URL [turkiye.gov.tr/saglik-titck-ebys](https://www.turkiye.gov.tr/saglik-titck-ebys). The page title is "Yeni Olarak Başarı Belgesi Başvurusu". The form is titled "Yeni Başvuru" and contains the following fields:

- İşletme Bilgileri
- TC Kimlik Numarası
- Ad Soyad
- İşletme Bilgileri
- Şirket Adı
- Şirket No
- Şirket Adresi
- İşletme Bilgileri
- Sorumlu Kişi
- Sorumlu Kişi Adresi
- Dosya

A red circle highlights the "Devam Et" button at the bottom of the form.

Bu belge 5070 sayılı Elektronik İmza Kanunu uyarınca elektronik olarak imzalanmıştır. Doküman <https://www.turkiye.gov.tr/saglik-titck-ebys> adresinden kontrol edilebilir. Güvenli elektronik imza aslı ile aynıdır. Dokümanın doğrulama kodu : 1Z1AxS3k0ZW56SHY3ZW56YnUySHY3

4. Gelen ekrandaki bilgiler kontrol edilir; hata varsa tekrar güncelleme butonu seçilerek gelen ekrandan bilgiler güncellenir. Her hangi bir hata yoksa "Devam Et" butonuna tıklanır.

Sağlık Bakanlığı - Tıbbi Cihaz Yeterlilik Belgesi Başvurusu

Bu hizmet Sağlık Bakanlığı Sağlık İle e-Devlet Kapısı altında hizmetlerinden sunulmaktadır.

Bu işlem için yaklaşık 5 dakika beklemeniz gerekmektedir.

Bu işlem toplam 3 aşamalıdır. Şu anda 2. aşamadasınız.

1. Başvuru Formu

2. Onaylama

3. İşlem Sonucu

Kimlik Bilgileriniz

T.C. Kimlik Numarası

Adı Soyadı

İletişim Bilgileriniz

Adres

İletişim Numarası

E-Posta Adresi

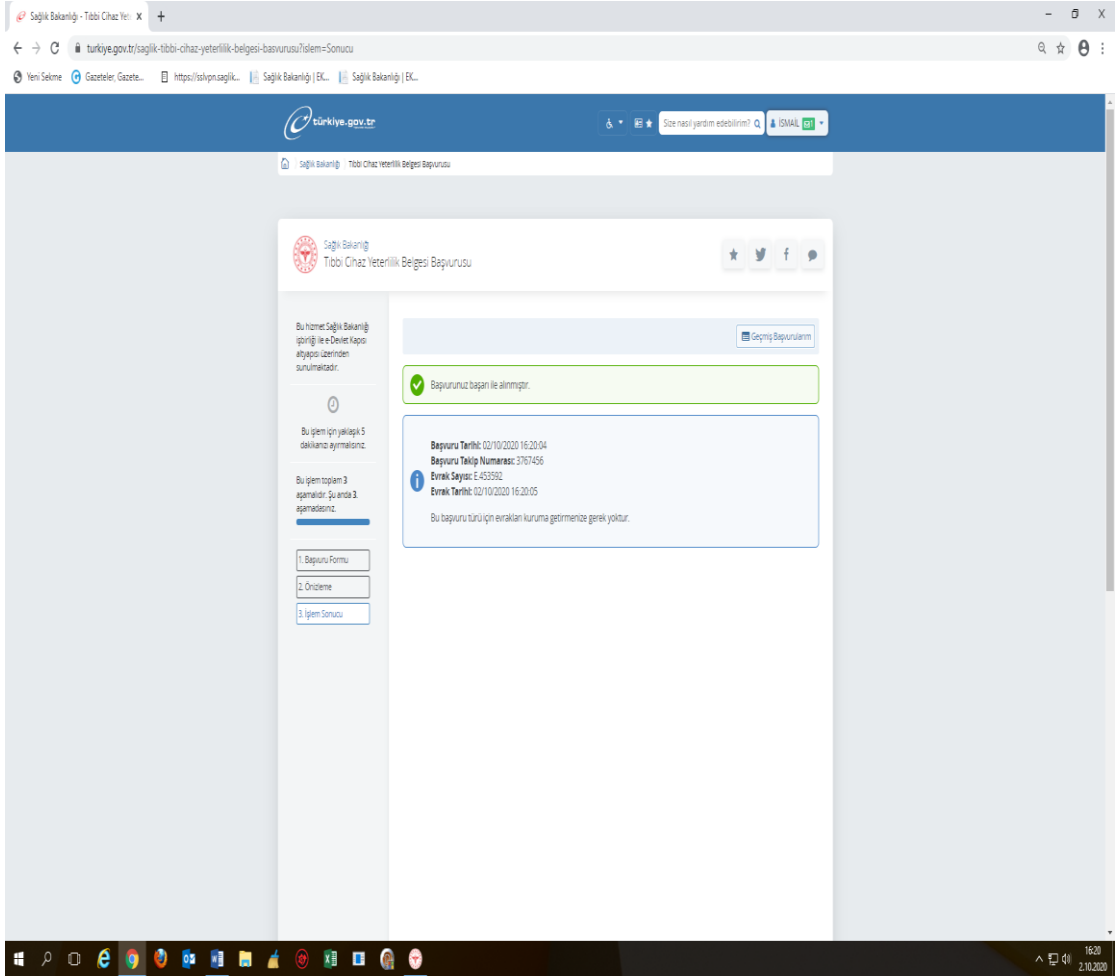
Başvuru Bilgileri

Başvuru Türü Sorumlu Müdür Yeterlilik Belgesi

Doküman yurus.pdf

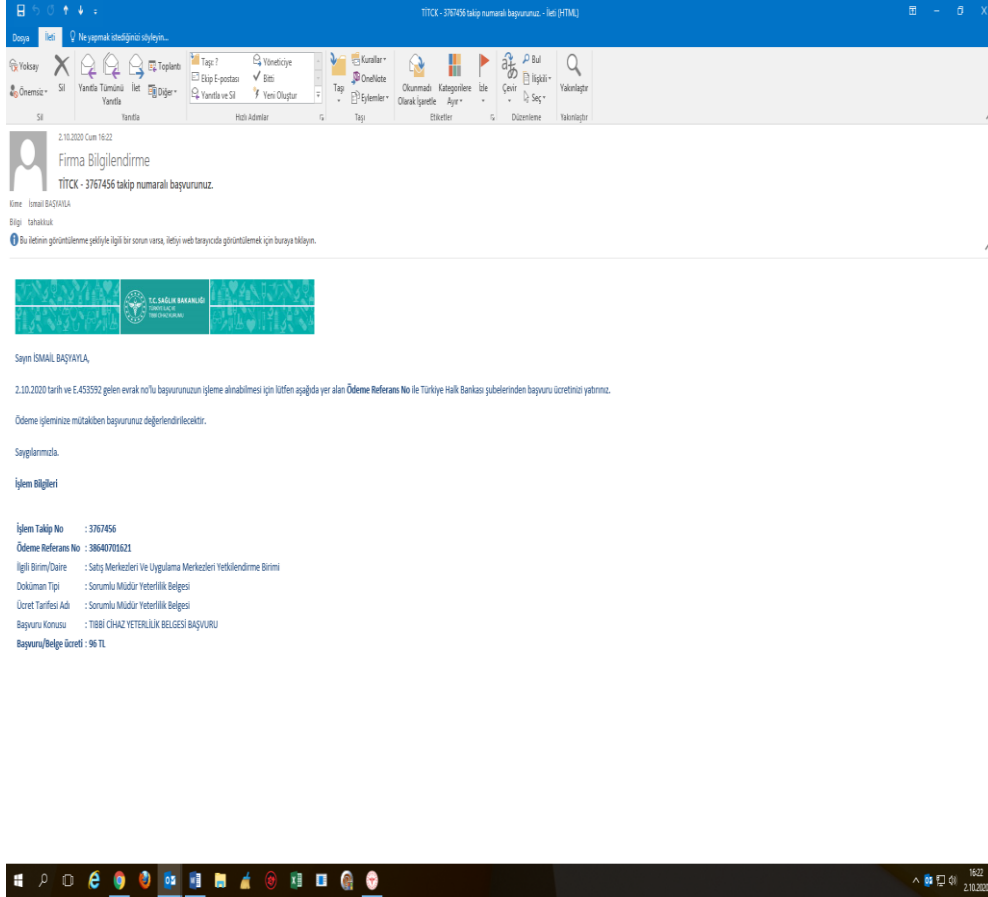
Güncelle Beyaz

5. “Başvur” butonuna tıklanması ile başvuru Kuruma iletilmiş olur. Başvuru sahibi E. Takip veya Başvuru Takip Numarası ile başvurunun durumunu takip edebilir. Başvuruda kurum tarafından fiziki evrak talep edilmemektedir.



12/10/2020 tarihli sürüm 1

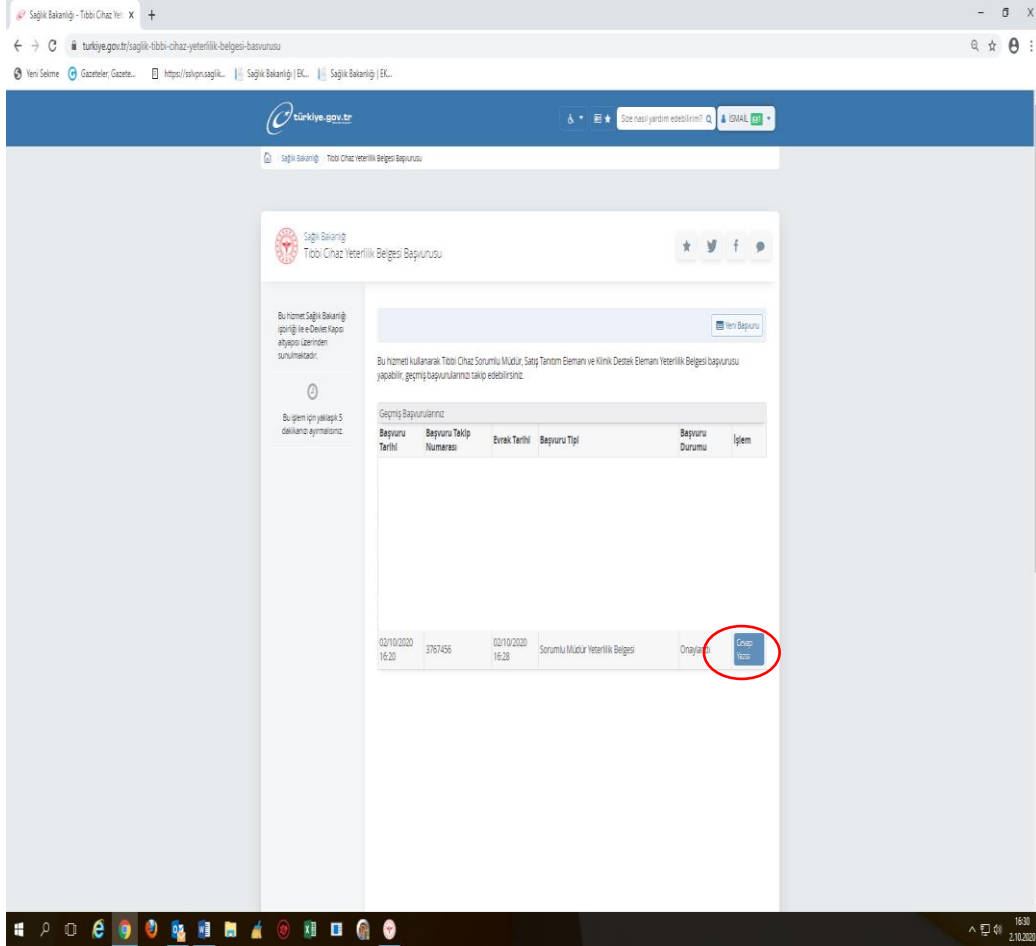
6. Kurum tarafından bildirdiğiniz e mail adresine “Ödeme Referans No ile Başvuru Belge Ücreti” gönderilir. Bu numara ile Türkiye Halk Bankası şubelerine doğrudan gidilerek başvuru ücreti yatırılır.



Bu belge 5070 sayılı Elektronik İmza Kanunu uyarınca elektronik olarak imzalanmıştır. Doküman <https://www.turkiye.gov.tr/saglik-titck-ebys> adresinden kontrol edilebilir. Güvenli elektronik imza aslı ile aynıdır. Dokümanın doğrulama kodu : 1Z1AxS3k0ZW56SHY3ZW56YnUySHY3



7. Başvuru durumu; aday tarafından www.turkiye.gov.tr adresi Sağlık Bakanlığı "e-Devlet Kapısı Üzerinden Sunulan Hizmetler" başlığı altında yer alan "Tıbbi Cihaz Yeterlilik Belge Başvurusu" linkinden takip edilebilir. Başvurusu onaylanan adaylar "Cevap Yazısı" sekmesi tıklanarak yeterlilik belgesinin çıktısını alabilir. Adaya ayrıca posta ile belge gönderilmeyecektir.



The screenshot shows the 'Tıbbi Cihaz Yeterlilik Belgesi Başvurusu' page on the Türkiye.gov.tr website. The page includes a header with the website logo and a search bar. Below the header, there is a section for 'Tıbbi Cihaz Yeterlilik Belgesi Başvurusu' with a 'Yeni Başvuru' button. The main content area features a table titled 'Geçmiş Başvurularınız' with the following columns: 'Başvuru Tarihi', 'Başvuru Takip Numarası', 'Evrak Tarihi', 'Başvuru Tipi', 'Başvuru Durumu', and 'İşlem'. The table contains one row of data: '02/10/2020 16:20', '3767456', '02/10/2020 16:28', 'Sorumlu Müdür Yeterlilik Belgesi', 'Onaylandı', and 'Cevap Yazısı'. The 'Cevap Yazısı' button is highlighted with a red circle.

Başvuru Tarihi	Başvuru Takip Numarası	Evrak Tarihi	Başvuru Tipi	Başvuru Durumu	İşlem
02/10/2020 16:20	3767456	02/10/2020 16:28	Sorumlu Müdür Yeterlilik Belgesi	Onaylandı	Cevap Yazısı

Bu belge 5070 sayılı Elektronik İmza Kanunu uyarınca elektronik olarak imzalanmıştır. Doküman <https://www.turkiye.gov.tr/saglik-titck-ebys> adresinden kontrol edilebilir. Güvenli elektronik imza aslı ile aynıdır. Dokümanın doğrulama kodu : 1Z1AxS3k0ZW56SHY3ZW56YnUySHY3