

T.C.
SAĞLIK BAKANLIĞI
Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu
İlaç, Biyolojik ve Tıbbi Ürünler Başkan Yardımcılığı

Giden Evrak Servisi
Giden Evrak No: 74586
Giden Evrak Tarihi: 08.07.2013
Güvenlik Kodu: 854089
İşlem Takip No: 967839

Sayı : 54890220
Konu : Allogreft Duyuru

DUYURU

27/10/2010 tarih ve 27742 sayılı Resmi Gazetede yayımlanarak yürürlüğe giren “İnsan Doku ve Hücreleri ve Bunlarla İlgili Merkezlerin Kalite ve Güvenliği Hakkında Yönetmelik” uyarınca insan dokusu kaynaklı ürünlerin (allogreftlerin) Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kayıt Sistemi (TİTUBB)’ne kaydı ve bu ürünlerin izin/ruhsat süreçlerinin başlatılması amacıyla kabul edilen ön başvuru dosyaları ile ilgili olarak;

Söz konusu ön başvuruların son kabul tarihi 28 Eylül 2012 olarak belirlenmişti. TİTUBB Ürün Kaydı sürecinin başlatılmış olması nedeniyle, 28 Eylül 2012 tarihine kadar ön başvurusunu yapmış ancak eksik belgesi bulunan başvuru sahiplerinin en geç 31 Temmuz 2013 tarihine kadar başvuru yapması gerekmekte olup;

Aksi takdirde söz konusu başvuru sahiplerinin TİTUBB Ürün Kaydı başvurularının değerlendirmeye alınmayacağı ve bu başvuru sahiplerinin ön başvurularının geçersiz sayılacağı hususunda gereğini rica ederim.

Dr. Saim KERMAN
Kurum Başkanı

Bu belge 5070 sayılı Elektronik İmza Kanunu uyarınca elektronik olarak imzalanmıştır.
Doküman <https://e-islemler.iegm.gov.tr/eimza/eimzakontrol.aspx> adresinden kontrol edilebilir.
Güvenli elektronik imzalı aslı ile aynıdır.



Söğütözü Mahallesi,2176.Sokak No:5 06520 Çankaya/ANKARA
Tel: (0 312) 218 30 00– Fax : (0 312) 218 34 60

www.iegm.gov.tr