

**TÜRKİYE ODALAR VE BORSALAR BİRLİĞİ**

Dumlupınar Bulvarı No:252 (Eskişehir Yolu 9. Km.) 06530 /ANKARA

www.tobb.org.tr - tobb@hs01.kep.tr

Sayı : E-34221550-045.99-4709

Tarih: 24.04.2023

**Konu** : Tıbbi Cihaz Satış, Reklam ve Tanıtım Yönetmeliğinde Değişiklik Yapılmasına Dair Yönetmelik Taslağı Hakkında**TÜM ODALAR  
(Genel Sekreterlik)**

Sağlık Bakanlığı Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu (TİTCK) tarafından Birliğimize iletilen yazıda;

15.05.2014 tarihli ve 29001 sayılı Resmi Gazete'de piyasaya arz edilen tıbbi cihazların satış, reklam ve tanıtım faaliyetlerine ilişkin usul ve esasları düzenlemek amacıyla Tıbbi Cihaz Satış, Reklam ve Tanıtım Yönetmeliği'nin uygulanması sürecinde değişiklik ihtiyacının hasıl olduğu bildirilmekte ve bu doğrultuda "Tıbbi Cihaz Satış, Reklam ve Tanıtım Yönetmeliğinde Değişiklik Yapılmasına Dair Yönetmelik Taslağı" nın hazırlandığı ifade edilmektedir.

Bu kapsamda ekte takdim edilen Tıbbi Cihaz Satış, Reklam ve Tanıtım Yönetmeliğinde Değişiklik Yapılmasına Dair Yönetmelik Taslağı hakkında varsa görüş ve önerilerinizin en geç 28.04.2023 tarihi mesai bitimine kadar Birliğimize (irem.ardic@tobb.org.tr) iletilmesinden memnuniyet duyulacaktır.

Saygılarımla,

*e-imza*Ali Emre YURDAKUL  
Genel Sekreter Yardımcısı

EK:

- 1- Genel Gerekçe (1 sayfa)
- 2- Görüş Formu (1 sayfa)
- 3- Karşılaştırma Tablosu (14 sayfa)
- 4- Taslak Metin (7 sayfa)



Evrakı Doğrulamak İçin : <https://belgedogrula.tobb.org.tr/belgedogrulama.aspx?eD=BSRBYNAVKS>  
Tel : +90 (312) 218 20 00 (PBX) - Faks : +90 (312) 219 40 90 -91 -92... - E-Posta : info@tobb.org.tr  
Bilgi İçin: İrem ARDIÇ - Tel : - E-Posta : irem.ardic@tobb.org.tr

## GENEL GEREKÇE

(Tıbbi Cihaz Satış Reklam ve Tanıtım Yönetmeliğinde Değişiklik Yapılmasına Dair Yönetmelik Taslağı)

Piyasaya arz edilen tıbbi cihazların satış, reklam ve tanıtım faaliyetlerine ilişkin usul ve esasları düzenlemek amacıyla 15/5/2014 tarihli ve 29001 sayılı Resmi Gazete’de Tıbbi Cihaz Satış, Reklam ve Tanıtım Yönetmeliği (Bundan sonra Yönetmelik olarak anılacaktır) yayımlanmıştır. Tıbbi cihaz üretimi yapan satış merkezlerinin sahip olması gereken asgari gerekliliklerin belirlenmesi, Yönetmelikte yer alan mevzuat isimlerinde güncelleme yapılması, tıbbi cihazlara düzenlenecek garanti belgesi, teknik servis faaliyetlerinin düzenlenmesi, Yönetmeliğin uygulanması aşamasında ihtiyaç duyulan müeyyidelere yer verilmesi, Kurumun kayıt ve bilgi yönetim sistemine ilişkin ilgililerin sorumluluklarının tarif edilmesi, tıbbi cihaz satış faaliyetlerinde istisnai uygulamalara yer verilmesi ve tıbbi cihaz satış merkezi yetki belgesine sahip olunmadan satışı yapılabilecek tıbbi cihazlara ilave yapılması ihtiyaçları hasıl olduğundan bu taslak hazırlanmıştır.

**Bu belge, güvenli elektronik imza ile imzalanmıştır.**

Belge Doğrulama Kodu: 1ZW56Q3NRZW56ZmxXak1UQ3NRYnUyS3k0

Belge Takip Adresi: <https://www.turkiye.gov.tr/saglik-titck-ebys>



## GÖRÜŞ FORMU

Görüş Bildiren Kurum:

Taslağın Genel Üzerindeki Görüş ve Değerlendirme		
Mevcut Metin	Taslak Metin	Öneri/Teklif Metni
Değerlendirme		
Değerlendirme		
Değerlendirme		

**NOT:** Mevcut metin ve taslak metin sütunları karşılaştırma cetveli ile aynı renk ve biçimde oluşturulur. Teklif metni ile yapılacak değişiklikler ise farklı renkte gösterilir.

Bu belge, güvenli elektronik imza ile imzalanmıştır.

Belge Doğrulama Kodu: IZW56Q3NRZW56ZmxXak1UQ3NRYnUyZ1Ax

Belge Takip Adresi: <https://www.turkiye.gov.tr/saglik-titck-ebys>



**TIBBİ CİHAZ SATIŞ, REKLAM VE TANITIM YÖNETMELİĞİNDE DEĞİŞİKLİK YAPILMASINA DAİR YÖNETMELİK TASLAĞI  
KARŞILAŞTIRMA CETVELİ**

**GENEL GEREKÇE**

Piyasaya arz edilen tıbbi cihazların satış, reklam ve tanıtım faaliyetlerine ilişkin usul ve esasları düzenlemek amacıyla 15/5/2014 tarihli ve 29001 sayılı Resmî Gazete’de Tıbbi Cihaz Satış, Reklam ve Tanıtım Yönetmeliği (Bundan sonra Yönetmelik olarak anılacaktır) yayımlanmıştır. Tıbbi cihaz üretimi yapan satış merkezlerinin bu hususta sahip olması gereken asgari gerekliliklerin belirlenmesi, Yönetmelikte yer alan mevzuat isimlerinde güncelleme yapılması, Yönetmeliğin uygulanması aşamasında ihtiyaç duyulan müeyyidelere yer verilmesi, Kurumun kayıt ve bilgi yönetim sistemine ilişkin ilgililerin sorumluluklarının tarif edilmesi, tıbbi cihaz satış faaliyetlerinde istisnai uygulamalara yer verilmesi, sağlık hizmet sunucularına yapılacak tıbbi cihaz satışlarında garanti belgesi düzenlenmesi ile bu cihazlara sağlanacak teknik servis hizmetlerine ilişkin düzenleme yapılması ve tıbbi cihaz satış merkezi yetki belgesine sahip olunmadan satışı yapılabilecek tıbbi cihazlara ilave yapılması ihtiyaçları hasıl olduğundan bu taslak hazırlanmıştır.

**MADDE 1** – 15/5/2014 tarihli ve 29001 sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan Tıbbi Cihaz Satış, Reklam ve Tanıtım Yönetmeliğinin 2 nci maddesinin birinci fıkrası aşağıdaki şekilde değiştirilmiştir.

**MEVCUT METİN**

**TASLAK METİN**

**Kapsam**

**MADDE 2** – (Değişik:RG-2/9/2020-31232)

~~(1) Bu Yönetmelik; 7/6/2011 tarihli ve 27957 sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan Tıbbi Cihaz Yönetmeliği, 7/6/2011 tarihli ve 27957 sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan Vücuda Yerleştirilebilir Aktif Tıbbi Cihazlar Yönetmeliği ile 9/1/2007 tarihli ve 26398 sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan Vücut Dışında Kullanılan (İn Vitro) Tıbbi Tanı Cihazları Yönetmeliği kapsamına giren cihazların piyasaya arzını, piyasada bulundurulmasını, reklam, bilgilendirme, klinik destek, tanıtım ve pazarlama faaliyetlerini, Kurumca belirlenen kayıt ve bilgi yönetim sistemlerine kayıt işlemlerini ve bu maddede belirtilen faaliyetleri yürüten gerçek veya tüzel kişileri kapsar.~~

**Kapsam**

**MADDE 2–** (1) Bu Yönetmelik; 2/6/2021 tarihli ve 31499 mükerrer sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan Tıbbi Cihaz Yönetmeliği ile İn Vitro Tanı Amaçlı Tıbbi Cihaz Yönetmeliği kapsamına giren cihazların üretim yerleri, piyasaya arzı, piyasada bulundurulması ve garanti belgesi ile reklam, bilgilendirme, klinik destek, tanıtım, pazarlama ve teknik servis faaliyetlerini, Kurumca belirlenen kayıt ve bilgi yönetim sistemlerine kayıt işlemlerini ve bu faaliyetleri yürüten gerçek veya tüzel kişileri kapsar.

**Gerekçe:** 7/6/2011 tarihli ve 27957 sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan Tıbbi Cihaz Yönetmeliği, 7/6/2011 tarihli ve 27957 sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan Vücuda Yerleştirilebilir Aktif Tıbbi Cihazlar Yönetmeliği ile 9/1/2007 tarihli ve 26398 sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan Vücut Dışında Kullanılan (İn Vitro) Tıbbi Tanı Cihazları Yönetmeliği yürürlükten kaldırılarak bu mevzuatın yerini 2/6/2021 tarihli ve 31499 mükerrer sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan Tıbbi Cihaz Yönetmeliği ile İn Vitro Tanı Amaçlı Tıbbi Cihaz Yönetmeliği aldığından ayrıca tıbbi cihaz üretim yerlerinin, tıbbi cihazlara düzenlenecek garanti belgesinin ve teknik servis faaliyetlerinin eklenmesi suretiyle ilgili değişiklik yapılmıştır.

**MADDE 2** – Aynı Yönetmeliğin 3 üncü maddesinin birinci fıkrası aşağıdaki şekilde değiştirilmiştir.

**MEVCUT METİN**

**TASLAK METİN**

**Dayanak**

**MADDE 3** – (Değişik:RG-2/9/2020-31232)

~~(1) Bu Yönetmelik; 29/6/2001 tarihli ve 4703 sayılı Ürünlere İlişkin~~

**Dayanak**

**MADDE 3** – (1) Bu Yönetmelik; 5/3/2020 tarihli ve 7223 sayılı Ürün Güvenliği ve Teknik Düzenlemeler Kanunu ve 15/7/2018 tarihli ve 30479



<p><del>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 maddelerine dayanılarak hazırlanmıştır.</del></p>	<p>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 maddelerine dayanılarak hazırlanmıştır.</p>
<p><b>Gerekeç:</b> 29/6/2001 tarihli ve 4703 sayılı Ürnlere İlişkin Teknik Mevzuatın Hazırlanması ve Uygulanmasına Dair Kanun yürürlükten kaldırılarak yerine 5/3/2020 tarihli ve 7223 sayılı Ürün Güvenliği ve Teknik Düzenlemeler Kanunu yayımlandığından ilgili değişiklik yapılmıştır.</p>	
<p><b>MADDE 3 – Aynı Yönetmeliğin 4 üncü maddesinin birinci fıkrasının (c) ve (k) bentleri aşağıdaki şekilde değiştirilmiş ve aynı maddeye aşağıdaki bentler eklenmiştir.</b></p>	
MEVCUT METİN	TASLAK METİN
<p><b>Tanımlar</b> <b>MADDE 4- (1)</b> ... <del>e) Cihaz: Tıbbi Cihaz Yönetmeliği, Vücuda Yerleştirilebilir Aktif Tıbbi Cihazlar Yönetmeliği ve Vücut Dışında Kullanılan (In Vitro) Tıbbi Tanı Cihazları Yönetmeliğinin tanımlar maddesinde yer alan cihaz (aksesuar, ısarılama üretilen cihaz, in vitro tıbbi tanı cihazı, tıbbi cihaz, aktif tıbbi cihaz, vücuda yerleştirilebilir aktif tıbbi cihaz, kişisel test cihazı) tanımlarını;</del> ... <del>k) Sağlık hizmet sunucusu: Sağlık hizmetini sunan, üreten; gerçek kişiler ile kamu ve özel hukuk tüzel kişilerini ve bunların tüzel kişiliği olmayan şubelerini;</del> ...</p> <p style="text-align: center;">Bu belge, güvenli elektronik imza ile imzalanmı tır.</p> <p>Belge Do rulama Kodu: 1ZW56Q3NRZW56ZmxXak1UQ3NRYnUyYnUy Belge Takip Adresi: <a href="https://www.turkiye.gov.tr/sağlik-ütck-ebys">https://www.turkiye.gov.tr/sağlik-ütck-ebys</a></p>	<p><b>Tanımlar</b> <b>MADDE 4- (1)</b> ... c) Cihaz: Tıbbi Cihaz Yönetmeliği ve İn Vitro Tanı Amaçlı Tıbbi Cihaz Yönetmeliği kapsamında yer alan cihazları, ... k) Sağlık hizmet sunucusu: Sağlık hizmetini sunan veya üreten gerçek kişiler ve tüzel kişiler ile bunların tüzel kişiliği olmayan şubelerini ve bunlara bağlı bulunan mobil sağlık araçlarını veya Sosyal Güvenlik Kurumunu, ... v) Basit teknik eğitim: Cihazlar için sağlık hizmet sunucularına verilen ve kullanıcılar tarafından yapılabilecek bakım ve onarıma ilişkin eğitimi, y) Eğitim merkezi: İlgili mevzuatı kapsamında teknik servis faaliyetlerini yürütecek kişilerin gerekli eğitimleri alacağı cihazın imalatçısını veya ithalatçısını veya Kurum tarafından uygun görülen merkezi, z) Garanti belgesi: İmalatçı ve ithalatçılar tarafından, sağlık hizmet sunucusuna yönelik üretilen, ithal edilen veya satılan cihazlar için düzenlenen ve sağlık hizmet sunucusunun sahip olduğu hakları gösteren belgeyi, aa) Hizmete sunum: Araştırma amaçlı cihazlar hariç olmak üzere bir cihazın kullanım amacına uygun olarak Türkiye pazarında ilk defa kullanılmak üzere son kullanıcı için hazır hale getirildiği aşamayı,</p>



	<p>bb) İmalatçı: Ürünü imal ederek veya ürünün tasarımını veya imalatını yaptırarak kendi isim veya ticari markası ile piyasaya arz eden gerçek veya tüzel kişiyi,</p> <p>cc) İthalatçı: Ürünü ithal ederek piyasaya arz eden gerçek veya tüzel kişiyi,</p> <p>çç) Kullanım hatası: Cihazın, Kurumun elektronik kayıt sisteminde yer alan kullanma kılavuzuna aykırı kullanımından kaynaklı oluşan hatayı,</p> <p>dd) Kullanım ömrü: Cihazın piyasaya arzında imalatçısı tarafından belirlenen süreyi,</p> <p>ee) Kullanma kılavuzu: Cihazın kullanım amacı, uygun kullanımı ve alınması gereken önlemler hakkında kullanıcıyı bilgilendirmek üzere imalatçı tarafından sağlanan bilgilerin yer aldığı dokümanı,</p> <p>ff) Tek kullanımlık aksesuar: Tek bir işlem süresince, tek bir kişi üzerinde kullanılması amaçlanan tıbbi cihaz aksesuarını,</p> <p>gg) Tek kullanımlık cihaz: Tek bir işlem süresince, tek bir kişi üzerinde kullanılması amaçlanan cihazı,</p> <p>ğğ) Teknik servis: İlgili mevzuatı kapsamında Kurum tarafından teknik servis faaliyet belgesi düzenlenen gerçek veya tüzel kişileri,</p> <p>hh) Teknik servis eğitimi: Eğitim merkezi tarafından verilen eğitimi,</p> <p>ıı) Teknik servis faaliyeti: Sağlık hizmet sunucusunca sunulan sağlık hizmeti kapsamında kullanılan cihazın; kurulum, güncelleme, yükseltme, modifikasyon, bakım ve onarım ile ilgili faaliyetlerini,</p> <p>ii) Tıbbi cihaz aksesuarı: Kendi başına bir tıbbi cihaz olmadığı halde, özellikle tıbbi cihaz/cihazların kullanım amacına/amaçlarına uygun olarak kullanılmasını mümkün kılmak ya da tıbbi cihaz/cihazların kullanım amacı/amaçları bakımından tıbbi işlevselliğine doğrudan ve spesifik olarak yardımcı olmak üzere imalatçısı tarafından bir ya da birden fazla belirli tıbbi cihazla birlikte kullanımı amaçlanan parçayı,</p> <p>jj) Yedek parça: Bir cihazın, performansını veya güvenilirlik karakteristiklerini ya da kullanım amacını değiştirmeksizin işlevini korumak ya da düzeltmek amacıyla, kusurlu veya aşınmış olan aynı ya da benzer bütünleşik parçasının veya bileşenin ikamesini amaçlayan bir parça veya bileşeni,</p> <p>kk) Yetkili teknik servis: İmalatçı veya ithalatçıların, ürettikleri veya ithal ettikleri tıbbi cihazlar için; kullanım ömürleri süresince cihazın teknik</p>
--	--

Bu belge, güvenli elektronik imza ile imzalanmıştır.

Belge Doğrulama Kodu: 1ZW56Q3NRZW56ZmxXak1UQ3NRYnUyYnUy

Belge Takip Adresi: <https://www.turkiye.gov.tr/saglik-ticak-ebys>



	servis faaliyetlerini yürütmek üzere, kendileri tarafından veya aralarındaki sözleşme uyarınca, bu amaçla yetkili servis olarak gerçek veya tüzel kişiler tarafından kurulan ya da kurulmuş bulunan teknik servisi,
<p><b>Gereke:</b> 7/6/2011 tarihli ve 27957 sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan Tıbbi Cihaz Yönetmeliği, 7/6/2011 tarihli ve 27957 sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan Vücuda Yerleştirilebilir Aktif Tıbbi Cihazlar Yönetmeliği ile 9/1/2007 tarihli ve 26398 sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan Vücut Dışında Kullanılan (In Vitro) Tıbbi Tanı Cihazları Yönetmeliği yürürlükten kaldırılarak bu mevzuatın yerini 2/6/2021 tarihli ve 31499 mükerrer sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan Tıbbi Cihaz Yönetmeliği ile In Vitro Tanı Amaçlı Tıbbi Cihaz Yönetmeliği aldığından ayrıca mobil sağlık araçları ile Sosyal Güvenlik Kurumunun sağlık hizmet sunucusu tanımına eklenmesi ihtiyacı hasıl olduğundan ilgili değişiklik yapılmış bununla birlikte tıbbi cihazlara düzenlenecek garanti belgesi ile tıbbi cihazların teknik servis faaliyetlerine ilişkin hükümlere yer verildiğinden ilgili tanımlar eklenmiştir.</p>	
<p><b>MADDE 4 – Aynı Yönetmeliğin 5 inci maddesinin ikinci fıkrasına aşağıdaki bent eklenmiştir.</b></p>	
<b>MEVCUT METİN</b>	<b>TASLAK METİN</b>
<p><b>Başvuru esasları</b>  <b>MADDE 5 –</b>  (2)  ...  <b>Yeni Bent</b></p>	<p><b>Başvuru esasları</b>  <b>MADDE 5 –</b>  (2)  ...  (e) Yurt içinde tıbbi cihaz imalatı yapan başvuru sahipleri için, 765/2008 sayılı AB regülasyonu kapsamında yetkilendirilmiş bir ulusal akreditasyon kuruluşu tarafından akredite edilmiş bir uygunluk değerlendirme kuruluşunca düzenlenmiş “ISO 13485 Tıbbi Cihazlarda Kalite Yönetim Sistemi” standardı kapsamında kalite yönetim sistemini kurduğunu ve uyguladığını gösterir belge.  ...  ...</p>
<p><b>Gereke:</b> Yönetmelik kapsamında tıbbi cihaz satış merkezi yetki belgesine sahip olması gereken tıbbi cihaz imalatçıların uluslararası güvenilirliğini artırmak amacıyla tıbbi cihaz alanında uluslararası kabul göreceği değerlendirilen kalite yönetim sistemine sahip olmalarını zorunlu tutmak amacıyla ilgili bent eklenmiştir.</p>	
<p><b>MADDE 5 – Aynı Yönetmeliğin 21 inci maddesinin üçüncü, dördüncü ve yedinci fıkraları aşağıdaki şekilde değiştirilmiş ve altıncı fıkrası yürürlükten kaldırılmıştır.</b></p>	
<b>MEVCUT METİN</b>	<b>TASLAK METİN</b>
<p><b>Bilimsel ve eğitsel faaliyetler</b>  <b>MADDE 21 –</b>  ...  <del>(3) Satış merkezleri, destek vericileri personelin bilgilerini Kurum tarafından belirlenecek usule uygun şekilde bildirmek zorundadır.</del></p>	<p><b>Bilimsel ve eğitsel faaliyetler</b>  <b>MADDE 21 –</b>  ...  (3) Sağlık meslek mensupları ve sağlık kurum ve kuruluşlarının bünyesinde tıbbi cihaz alanında çalışan teknik elemanlar katılım sağlamak</p>



<p><del>(4) Satış merkezlerinin desteklediği ulusal ve uluslararası çok merkezli klinik araştırmaların yurt içi ve yurt dışında yapılacak araştırmacı toplantıları, kongre veya sempozyum katılımı olarak değerlendirilmez. Bu toplantılar için Kuruma yapılacak izin başvurusunda toplantının mahiyeti açıkça yazılır ve toplantının bu amaçla yapıldığı belirtilir.</del></p> <p>...</p> <p><del>(6) (Değişik:RG-25/7/2015-29425) Satış merkezleri tarafından düzenlenecek veya katkıda bulunulacak kongre, sempozyum, seminer ve benzeri toplantılar için; her toplantıdan en az on beş gün önce toplantının içeriği, muhtemel katılımı listesi, yapılacak masraf kalemleri ve etkinliklerin Kuruma bildirilmesi zorunludur; evrak girişi yapılmış bildirimler, on iş günü içerisinde cevaplandırılır, cevaplandırılmaması hâlinde başvuru için onay verilmiş sayılır.</del></p> <p><del>(7) Satış merkezleri, destekledikleri toplantılar gerçekleştikten sonra, katılımı listesi, masraf kalemleri ve yapılan etkinlikleri, belirlenen formatta ve dijital ortamda ayrıntılı olarak en geç bir ay içerisinde Kuruma bildirir; katılımcılara sunulan bilgiler ve belgelerin örnekleri Kurumun talebi hâlinde sunulmak üzere ilgili satış merkezi tarafından en az iki yıl süreyle muhafaza edilir.</del></p> <p>...</p>	<p>istedikleri toplantılarda bu Yönetmelik hükümlerine uygun hareket etmek zorundadır.</p> <p>(4) Satış merkezlerinin desteklediği ulusal ve uluslararası çok merkezli klinik araştırmaların yurt içi ve yurt dışında yapılacak araştırmacı toplantıları, kongre veya sempozyum katılımı olarak değerlendirilmez.</p> <p>...</p> <p>(7) Satış merkezleri, bu Yönetmeliğe uygun olarak destekledikleri toplantılara ilişkin olarak toplantının düzenlendiği tarihten itibaren en geç otuz gün içinde Kurumca yayımlanan kılavuza uygun şekilde bildirimde bulunur. Ayrıca bu toplantılara ilişkin bilgi ve belgeleri talebi halinde Kuruma sunmak üzere toplantının düzenlendiği tarihten itibaren en az iki yıl süreyle muhafaza eder.</p> <p>...</p>
---	---

**Gerekeç:** Yönetmelik kapsamındaki bilimsel ve eğitsel faaliyetler düzenlenmeden önce Kurumdan alınması gereken onay sürecinin gereksiz iş yükü ve bürokratik süreç oluşturduğu değerlendirildiğinden ilgili hükümlerde değişiklik yapılmıştır. Bununla birlikte ilgili süreçlerde mevzuata uygun hareket etme sorumluluğunun sadece satış merkezinde olmayacağı aynı zamanda bu eğitimlere katılacak kişilere de verilmesi gerektiği değerlendirildiğinden ilgili değişiklik yapılmıştır.

**MADDE 6 – Aynı Yönetmeliğin 25 inci maddesine aşağıdaki fıkralar eklenmiştir.**

MEVCUT METİN	TASLAK METİN
<p>Satış ve satış sonrası eğitimler MADDE 25 – (1) ... Yeni Fıkra</p>	<p>Satış ve satış sonrası eğitimler MADDE 25 – (2) Satış merkezleri, imalatçısı veya ithalatçısı oldukları cihazların ilk kullanım öncesinde basit teknik eğitimini sağlık hizmet sunucusuna bedelsiz olarak verir veya verilmesini sağlar. (3) Satış merkezleri, imalatçısı veya ithalatçısı oldukları cihazlara ilişkin olarak kullanım ömrü boyunca bedeli karşılığı bu cihazın teknik servis eğitimini vermek zorunda olup, vermiş olduğu eğitimde bir eksiklik</p>

Bu belge, güvenli elektronik imza ile imzalanmıştır.

Belge Doğrulama Kodu: 1ZW56Q3NRZW56ZmxXak1UQ3NRYnUyYnUy

Belge Takip Adresi: <https://www.turkiye.gov.tr/saglik-utck-ebys>





	<p>tespit etmesi durumunda bu eğitimi, daha önce alan kişiye talebi halinde bedelsiz olarak verir.</p> <p>(4) Satış merkezleri, imalatçısı veya ithalatçısı oldukları cihazlara ilişkin olarak basit teknik eğitim taleplerini üç ay içinde, teknik servis eğitim taleplerini ise altı ay içinde karşılar.</p>
<p><b>Gerekçe:</b> Teknik servis faaliyetlerine ilişkin eğitimlerle ilgili cihazın imalatçısı veya ithalatçısı olan satış merkezlerinin yükümlülüklerine yer verilmesi ihtiyacı hasıl olduğundan ilgili fıkralar eklenmiştir.</p>	
<p><b>MADDE 7 – Aynı Yönetmeliğin 25 inci maddesinden sonra gelmek üzere aşağıdaki maddeler eklenmiştir.</b></p>	
MEVCUT METİN	TASLAK METİN
Yeni madde	<p><b>Garanti belgesi düzenleme zorunluluğu</b></p> <p><b>MADDE 25/A – (1)</b> Tek kullanımlık cihazlar hariç olmak üzere satış merkezleri, imalatçısı veya ithalatçısı oldukları sağlık hizmet sunumu kapsamında kullanılacak olan cihazlar için bu Yönetmelik hükümlerine uygun olarak anlaşılabilir bir dilde, açık, sade ve okunabilir bir şekilde garanti belgesi düzenlemek zorundadır.</p> <p>(2) Düzenlenen garanti belgesinin sağlık hizmet sunucusuna verilmesi ve bu yükümlülüğün yerine getirildiğinin ispatı satış merkezine aittir. Garanti belgesi kâğıt üzerinde yazılı olarak veya kalıcı veri saklayıcısı aracılığıyla verilebilir. Sağlık hizmet sunucusunun talep etmesi halinde kâğıt üzerinde yazılı olarak verilmesi zorunludur.</p> <p>(3) Satılan cihazlara ilişkin düzenlenen diğer belgeler garanti belgesi yerine geçmez.</p> <p><b>Garanti belgesi süresi</b></p> <p><b>MADDE 25/B – (1)</b> Garanti belgesi süresi; sağlık hizmet sunucusunun cihazı kabulüne müteakip kesilecek fatura tarihinden itibaren başlar.</p> <p>(2) Garanti belgesi süresi; asgari iki yıl veya cihazın imalatçısının öngördüğü ölçü birimi ile tespit edilen değer kadardır.</p> <p>(3) Garanti belgesi süresinin, cihazın imalatçısının öngördüğü ölçü birimi ile belirlenmiş olması halinde, cihazın üzerinde bu ölçü biriminin tespitine yönelik bir düzeneğin bulunması veya yapısının bu değer tespitine uygun olması gerekir. Aksi halde garanti belgesi süresinin asgari iki yıl olduğu kabul edilir.</p> <p>(4) Cihazın garanti belgesi süresi içinde arızalanması durumunda, tamiirde geçen süre garanti süresine eklenir. Bu süre,</p>

Bu belge, güvenli elektronik imza ile imzalanmıştır.

Belge Doğrulama Kodu: 1ZW56Q3NRZW56ZmxXak1UQ3NRYnUyYnUy

Belge Takip Adresi: <https://www.turkiye.gov.tr/saglik-ticck-ebys>



	<p>a) Cihazın yerinde onarımı durumunda; cihazın yetkili teknik servisine arıza bildirimini yapılmasından itibaren,</p> <p>b) Cihazın yetkili teknik servisinde onarımı için satış merkezi veya yetkili teknik servis tarafından teslim alınması durumunda; yetkili teknik servisine arıza bildirimini yapılmasından itibaren,</p> <p>c) Cihazın yetkili teknik servisinde onarımı için kargoya verilmesi durumunda; kargoya verildiği andan itibaren,</p> <p>başlamak üzere cihazın çalışır halde sağlık hizmet sunucusuna teslim edilmesine kadar geçen süre olarak belirlenir.</p> <p>(5) Kullanım hatalarında teknik servis faaliyetine ilişkin işlemlerin yetkili teknik servis tarafından yapılması durumunda cihazın garanti belgesinin geçerliliği devam eder ve tamirde geçen süre garanti belgesi süresine eklenir.</p> <p>(6) Teknik servis faaliyetine ilişkin işlemlerin yetkili teknik servis dışında yapılması durumunda cihazın garanti belgesi kapsamında çıkarılabilir.</p> <p>(7) Garanti belgesi kapsamında değiştirilen cihazın garanti belgesi süresi, satın alınan cihazın kalan garanti belgesi süresinden az olamaz.</p> <p><b>Garanti belgesinde bulunması zorunlu bilgiler</b></p> <p><b>MADDE 25/C – (1)</b> Sağlık hizmet sunucusuna verilecek garanti belgesinde asgari olarak aşağıdaki bilgilerin yer alması zorunludur:</p> <p>a) İmalatçı ve varsa ithalatçı firmanın unvanı, adresi, telefonu, e-posta adresi bilgileri,</p> <p>b) İmalatçı veya ithalatçı firma yetkilisinin imzası ve kaşesi,</p> <p>c) Sağlık hizmet sunucusuna satış yapan satış merkezinin unvanı, adresi, telefonu, e-posta adresi ile yetkilisinin imzası ve kaşesi,</p> <p>ç) Sağlık hizmet sunucusunun arıza bildirimlerini yapacağı yetkili teknik servise ait unvan, adres, telefon, e-posta ve diğer iletişim bilgileri,</p> <p>d) Faturaya ait tarih ve sayı bilgisi,</p> <p>e) Cihazın, Kurumun elektronik kayıt sistemindeki branş türü, ürün adı, markası, versiyonu/modeli, lot/seri numarası ve ürün (barkod) numarası,</p> <p>f) Cihazın, sağlık hizmet sunucusuna teslim tarihi ve yeri,</p> <p>g) Garanti belgesi süresi,</p> <p>g) <b>Yıllık azami toplam tamir süresi,</b></p>
--	--

Bu belge, güvenli elektronik imza ile imzalanmıştır.

Belge Doğrulama Kodu: 1ZW56Q3NRZW56ZmxXak1UQ3NRYnUyYnUy

Belge Takip Adresi: <https://www.turkiye.gov.tr/saglik-utck-ebys>



	<p>h) Periyodik bakım kitleri ve tek kullanımlık aksesuarları hariç, cihazın tüm parçalarının garanti belgesi süresince garanti belgesi kapsamında olduğuna ilişkin bilgi,</p> <p>1) Sağlık hizmet sunucusunun şikâyet ve itirazları konusundaki başvurularını nerelere yapabileceklerine ilişkin bilgi,</p> <p>i) Varsa sağlık hizmet sunucusuna sağlanan diğer haklar.</p> <p><b>Sağlık hizmet sunucusunun cihazın garanti belgesi kapsamındaki hakları</b></p> <p><b>MADDE 25/Ç – (1)</b> Sağlık hizmet sunucusu, garanti belgesinin geçerli olduğu süre boyunca cihaza ücretsiz onarım isteme hakkına sahiptir. Bu talebin yerine getirilmesinden cihazın tedarik zincirinde yer alan satış merkezleri sorumlu olup işçilik masrafı, değiştirilen parça veya kargo bedeli gibi herhangi bir ad altında hiçbir ücret talep edemez.</p> <p>(2) Sağlık hizmet sunucusunun ücretsiz onarım hakkını kullanması halinde;</p> <p>a) Tamirinin uygun olmadığı, cihazın imalatçısı veya ithalatçısı olan satış merkezi veya cihazın yetkili teknik servisi tarafından bir raporla belirlenmesi,</p> <p>b) Tamirde geçen süre toplamının yıllık azami tamir süresini aşması, durumlarında; sağlık hizmet sunucusu cihazın bedel iadesini veya cihazın kullanılmamış misli ile değiştirilmesini cihazın imalatçısı veya ithalatçısı olan satış merkezinden talep edebilir.</p> <p>(3) Bu maddenin ikinci fıkrasında belirtilen hükümler doğrultusunda sağlık hizmet sunucusunun cihazın kullanılmamış misli ile değiştirilmesi veya bedel iadesi hakkını seçmesi durumunda cihazın imalatçısı veya ithalatçısı olan satış merkezi kırk beş gün içinde bu talebi karşılar.</p> <p>(4) Bu maddenin ikinci fıkrasının (a) bendinde belirtilen raporun, arızanın bildirim tarihinden itibaren otuz gün içinde düzenlenmesi ve bir nüshasının sağlık hizmet sunucusuna verilmesi zorunludur.</p> <p>(5) Cihazın tamirde geçen süresi içinde sağlık hizmet sunucusunun ikame cihaz veya hizmet talebinin yerine getirilmesi durumunda bu maddenin ikinci fıkrasının (b) bendinde yer alan süreye yıllık toplamda altmış gün geçmeyecek şekilde ikame cihaz veya hizmet sunduğu süre kadar süre ilave edilebilir.</p> <p>(6) Bu maddede belirtilen süreler aşılmayacak şekilde taraflar arasında</p>
--	--

Bu belge, güvenli elektronik imza ile imzalanmıştır.

Belge Doğrulama Kodu: 1ZW56Q3NRZW56ZmxXak1UQ3NRYnUyYnUy

Belge Takip Adresi: <https://www.turkiye.gov.tr/saglik-ticck-obys>



	yapılacak sözleşme ile ilave haklar belirlenebilir.
<b>Gerekçe:</b> Sağlık hizmet sunucularınca sağlık hizmeti sunumunda kullanılan cihazlar için düzenlenecek garanti belgesinin ve bu belge kapsamındaki hakların düzenlenmemiş olması nedeniyle ilgili hükümlerin eklenmiştir.	
<b>MADDE 8–</b> Aynı Yönetmeliğin 26 ncı maddesine aşağıdaki fıkralar eklenmiştir.	
MEVCUT METİN	TASLAK METİN
<p><b>Yükümlülükler</b>  <b>MADDE 26 –</b>  ...  <b>Yeni fıkra</b></p>	<p><b>Yükümlülükler</b>  <b>MADDE 26 –</b>  (7) Satış merkezlerinin, Kurumca yayımlanan kılavuzda belirtilen yerler hariç olmak üzere Kurumun kayıt ve bilgi yönetim sistemine kayıtlı olmayan yerlere Ek-3'te yer alan cihazlar dışında cihaz satışı yapması yasaktır.  (8) Kurum tarafından bu Yönetmelik veya 7223 sayılı Ürün Güvenliği ve Teknik Düzenlemeler Kanunu kapsamında alınan idari yaptırım kararlarının uygulanmasında, yaptırma konu ürünü piyasaya arz eden ve piyasada bulunduran tüm satış merkezleri müteselsilen sorumludur.  (9) Satış merkezleri, imalatçısı veya ithalatçısı oldukları cihazların kullanım ömürleri boyunca teknik servis faaliyetlerine ilişkin olarak aşağıdaki yükümlülükleri yerine getirir.  a) Teknik servis hizmetlerini ilgili mevzuatına uygun olarak sağlayacağına ilişkin taahhüdünü Kurumca yayımlanan kılavuza uygun şekilde Kurum onayına sunar.  b) Cihazın teknik servisinin veya hizmete sunulduğu sağlık hizmet sunucusunun yedek parça talebini yurtiçi temininde beş iş günü, yurtdışı temininde on beş iş günü içinde karşılar. Kurum, gerek görmesi halinde yayımladığı kılavuz ile bu süreleri iki katına çıkarabilir.  c) Teknik servis faaliyeti için gerekli her türlü şifre vb. bilgiyi talebi halinde cihazın hizmete sunulduğu sağlık hizmet sunucusuna bedelsiz olarak temin eder.  ç) Cihazı kurmak, kullanmak ve kullanım dışı bırakmak için gerekli olabilecek cihaz ve ekipmanı temin eder. Bu cihazlardan aktif implante edilebilir olanlar için temin süresi talebin ulaştığı andan itibaren yirmi dört saati aşamaz.</p>
<p><b>Gerekçe:</b> Kurum tarafından alınan idari yaptırım kararlarında ilgili uygunsuzluğa ilişkin sorumluluğu bulunan tüm satış merkezlerine bu sorumluluğun müteselsilen verilmesi ihtiyacı hasıl olmuş ayrıca satış merkezlerinin satış ve kullanım yetkisi olmayan yerlere tıbbi cihaz satışı yapması yasaklanmıştır.</p>	



Bununla birlikte cihazın imalatçısı veya ithalatçısı olan satış merkezlerinin teknik servis faaliyetlerine ilişkin yükümlülüklerine yer verilmesi ihtiyacı hasıl olmuştur. Bu nedenle ilgili hükümler eklenmiştir.

**MADDE 9-** Aynı Yönetmeliğin 28 inci maddesinin ikinci ve üçüncü fıkraları aşağıdaki şekilde değiştirilmiş ve aynı maddeye aşağıdaki fıkralar eklenmiştir.

MEVCUT METİN	TASLAK METİN
<p><b>İdarî yaptırımlar</b> <b>MADDE 28 –</b></p> <p>...</p> <p><del>(2) Bu Yönetmelikte belirtilen hükümlere aykırı davranan ve faaliyette bulunanlar hakkında fiillerinin niteliğine göre 26/9/2004 tarihli ve 5237 sayılı Türk Ceza Kanunu, (Değişik ibare:RG 25/7/2015 29425) 6502 sayılı Tüketicinin Korunması Hakkında Kanun, 7/12/1994 tarihli ve 4054 sayılı Rekabetin Korunması Hakkında Kanun, 6112 sayılı Radyo ve Televizyonların Kuruluş ve Yayın Hizmetleri Hakkında Kanun, 4/5/2007 tarihli ve 5651 sayılı İnternet Ortamında Yapılan Yayınların Düzenlenmesi ve Bu Yayınlar Yoluyla İşlenen Suçlarla Mücadele Edilmesi Hakkında Kanun, 30/3/2005 tarihli ve 5326 sayılı Kabahatler Kanunu, 4703 sayılı Ürünlerle İlişkin Teknik Mevzuatın Hazırlanması ve Uygulanmasına Dair Kanun ve diğer mevzuatın ilgili hükümleri uygulanır.</del></p> <p><del>(3) Sağlık meslek mensupları veya sağlık kurum ve kuruluşlarının bünyesinde tıbbi cihaz alanında çalışan teknik elemanlar hakkında ise bağlı oldukları kurum veya meslek örgütü nezdinde disiplin işlemleri başlatılır.</del></p> <p>...</p> <p><b>Yeni Fıkra</b></p> <p style="text-align: center;">Bu belge, güvenli elektronik imza ile imzalanmıştır.</p> <p>Belge Doğrulama Kodu: 1ZW56Q3NRZW56ZmxXak1UQ3NRYnUyYnUy Belge Takip Adresi: <a href="https://www.turkiye.gov.tr/saglik-tick-ebys">https://www.turkiye.gov.tr/saglik-tick-ebys</a></p>	<p><b>İdarî yaptırımlar</b> <b>MADDE 28 –</b></p> <p>...</p> <p>(2) Bu Yönetmelikte belirtilen hükümlere aykırı davranan ve faaliyette bulunanlar hakkında fiillerinin niteliğine göre 26/9/2004 tarihli ve 5237 sayılı Türk Ceza Kanunu, 7/11/2013 tarihli ve 6502 sayılı Tüketicinin Korunması Hakkında Kanun, 7/12/1994 tarihli ve 4054 sayılı Rekabetin Korunması Hakkında Kanun, 15/2/2011 tarihli ve 6112 sayılı Radyo ve Televizyonların Kuruluş ve Yayın Hizmetleri Hakkında Kanun, 4/5/2007 tarihli ve 5651 sayılı İnternet Ortamında Yapılan Yayınların Düzenlenmesi ve Bu Yayınlar Yoluyla İşlenen Suçlarla Mücadele Edilmesi Hakkında Kanun, 30/3/2005 tarihli ve 5326 sayılı Kabahatler Kanunu, 5/3/2020 tarihli ve 7223 sayılı Ürün Güvenliği ve Teknik Düzenlemeler Kanunu ve diğer mevzuatın ilgili hükümleri uygulanır.</p> <p>(3) Bu Yönetmeliğe aykırı hareket eden sağlık meslek mensupları veya sağlık kurum ve kuruluşlarının bünyesinde tıbbi cihaz alanında çalışan teknik elemanlar hakkında bağlı oldukları kurum veya meslek örgütü nezdinde disiplin işlemleri başlatılır.</p> <p>...</p> <p>(6) 21 inci maddenin üçüncü fıkrasına aykırı hareket ettiği tespit edilen sağlık meslek mensupları ve sağlık kurum ve kuruluşlarının bünyesinde tıbbi cihaz alanında çalışan teknik elemanlar;</p> <p>a) Tespitin yapıldığı tarihten sonraki otuz gün süre ile bu Yönetmelik kapsamında düzenlenecek bilimsel ve eğitsel faaliyetlere katılamazlar.</p> <p>b) Men yaptırımının uygulandığı tarihten sonraki bir yıl içinde ilgili aykırılığı tekrar ettiğinin tespiti halinde bu Yönetmelik kapsamında düzenlenecek bilimsel ve eğitsel faaliyetlere yüz seksen gün süre ile katılamazlar.</p> <p>(7) 25 inci maddenin ikinci, üçüncü veya dördüncü fıkrasından en az birine aykırı hareket ettiği tespit edilen satış merkezi öncelikle uyarılır, aynı</p>



	<p>aykırılığın bir yıl içinde tekrarının tespiti halinde satış merkezinin satış faaliyeti on beş gün süre ile geçici olarak durdurulur.</p> <p>(8) 25/A, 25/B, 25/C veya 25/Ç maddesinden en az birine aykırı hareket ettiği tespit edilen satış merkezi öncelikle uyarılır, söz konusu aykırılığın yapılan uyarı sonrası otuz gün içinde giderilmemesi veya aynı aykırılığın bir yıl içinde tekrarının tespiti halinde satış merkezinin satış faaliyeti altmış gün süre ile geçici olarak durdurulur. Kurum, satış merkezinden kaynaklı olmayan istisnai durumun varlığına karar vermesi durumunda söz konusu aykırılığın giderilmesi için verilen süreyi iki katına kadar uzatabilir.</p> <p>(9) 26 ncı maddenin dokuzuncu fıkrasına aykırı hareket ettiği tespit edilen satış merkezi öncelikle uyarılır, söz konusu aykırılığın yapılan uyarı sonrası otuz gün içinde giderilmemesi veya aynı aykırılığın bir yıl içinde tekrarının tespiti halinde satış merkezinin satış faaliyeti otuz gün süre ile geçici olarak durdurulur. Kurum, satış merkezinden kaynaklı olmayan istisnai durumun varlığına karar vermesi durumunda söz konusu aykırılığın giderilmesi için verilen süreyi iki katına kadar uzatabilir.</p> <p>(10) 31 inci maddenin beşinci fıkrasına aykırı hareket ettiği tespit edilen satış merkezi öncelikle uyarılır, bu aykırılığın bir yıl içinde tekrarının tespiti halinde satış merkezinin satış faaliyeti on beş gün süre ile geçici olarak durdurulur.</p>
--	--

**Gerekçe:** 29/6/2001 tarihli ve 4703 sayılı Ürünler İlişkin Teknik Mevzuatın Hazırlanması ve Uygulanmasına Dair Kanun yürürlükten kaldırılarak yerine 5/3/2020 tarihli ve 7223 sayılı Ürün Güvenliği ve Teknik Düzenlemeler Kanunu yayımlandığından, sağlık meslek mensupları veya sağlık kurum ve kuruluşlarının bünyesinde tıbbi cihaz alanında çalışan teknik elemanlar hakkındaki ilgili hükmün muğlak olduğu değerlendirilerek bu muğlaklığın ortadan kaldırılması amacıyla ilgili değişiklik yapılmış ayrıca kayıt ve bilgi yönetim sistemine, teknik servis faaliyetlerine ve garanti belgesine ilişkin yükümlülüklerini yerine getirmeyenler hakkında Yönetmelikte müeyyide bulunmadığından ilgili fıkralar eklenmiştir.

**MADDE 10** – Aynı Yönetmeliğin 29 uncu maddesinin birinci fıkrasına aşağıdaki bentler eklenmiştir.

MEVCUT METİN	TASLAK METİN
<p>Satış merkezi faaliyetlerinin geçici olarak durdurulması MADDE 29 –(1)</p> <p>...</p> <p><b>Yeni bent</b></p> <p style="text-align: center; color: red;">Bu belge, güvenli elektronik imza ile imzalanmıştır.</p> <p>Belge Do rülama Kodu: 1ZW56Q3NRZW56ZmxXak1UQ3NRYnUyYnUy Belge Takip Adresi:https://www.turkiye.gov.tr/saglik-tutck-ebys</p>	<p>Satış merkezi faaliyetlerinin geçici olarak durdurulması MADDE 29 – (1)</p> <p>...</p> <p>ç) 26 ncı maddenin yedinci fıkrasına aykırı hareket edilmesi, d) 28 inci maddenin beşinci fıkrası kapsamında uygulanan müeyyideye aykırı faaliyette bulunulması,</p>



	e) 31 inci maddenin ikinci fıkrasına aykırı hareket edilmesi. ...
<b>Gerekçe:</b> Yetkisi olmayan yerlere satış yapan satış merkezleri, Yönetmelik hükümleri doğrultusunda bilimsel ve eğitsel faaliyetlerine ilişkin yükümlülükleri ile 31 inci maddenin ikinci fıkrası kapsamında yükümlülüğünü yerine getirmeyen satış merkezleri hakkında ilave müeyyide ihtiyacı hasıl olduğundan ilgili bentler eklenmiştir.	
<b>MADDE 11 – Aynı Yönetmeliğin 31 inci maddesinin dördüncü fıkrası aşağıdaki şekilde değiştirilmiş ve aynı maddeye aşağıdaki fıkra eklenmiştir.</b>	
<b>MEVCUT METİN</b>	<b>TASLAK METİN</b>
<p><b>Piyasa gözetimi ve denetimi, uyarı sistemi, kayıt ve bilgi yönetim sistemi</b> <b>MADDE 31 –</b> ... <del>(4) Kurum, cihazların kayıt ve bilgi yönetim sistemine kaydedilmesi ile ilgili kılavuzlar çıkarır. Satış merkezleri bu kılavuzlara uygun altyapıyı belirtilen sürelerde kurar ve cihazları sisteme kaydeder.</del> <b>Yeni Fıkra</b></p>	<p><b>Piyasa gözetimi ve denetimi, uyarı sistemi, kayıt ve bilgi yönetim sistemi</b> <b>MADDE 31 –</b> ... (4) Kurum, cihazların kayıt ve bilgi yönetim sistemine kaydedilmesi ile ilgili kılavuzlar çıkarır. Satış merkezleri bu kılavuzlara uygun altyapıyı belirtilen sürelerde kurar ve cihazları sisteme kaydeder. Sisteme kaydedilen cihazlara ilişkin bilgilerin doğruluğu ürün kaydını yapan satış merkezi sorumluluğundadır. (5) Satış merkezleri, satışını gerçekleştirdiği ürünler ile bu ürünlerin Kurumun kayıt ve bilgi yönetim sisteminde yer alan ürün kaydındaki bilgileri arasında bir uyumsuzluk tespit etmesi halinde bu durumu Kuruma ve ilgili cihazın imalatçısına veya ithalatçısına derhal bildirir.</p>
<b>Gerekçe:</b> Kurumun kayıt ve bilgi yönetim sistemine ilişkin olarak ilgililerin sorumluluklarının belirlenmesi ihtiyacı hasıl olduğundan ilgili fıkroda değişiklik yapılarak ayrıca bu maddeye yeni bir fıkra eklenmiştir.	
<b>MADDE 12 – Aynı Yönetmeliğin 33 üncü maddesinin ikinci ve üçüncü fıkraları aşağıdaki şekilde değiştirilmiş ve aynı maddeye aşağıdaki fıkra eklenmiştir.</b>	
<b>MEVCUT METİN</b>	<b>TASLAK METİN</b>
<p><b>İstisnaî hükümler</b> <b>MADDE 33 –</b> ... <del>(2) Sadece ek 3'te yer alan cihazların satışının yapıldığı yerler için yetki belgesi aranmaz.</del> <del>(3) (Ek:RG-2/9/2020-31232) Bakanlık, halk sağlığını etkileyen salgın, pandemi ve benzeri durumlarda, halkın erişimini kolaylaştırmak amacıyla, koruma amaçlı tıbbi cihazların satış yerlerine ilişkin istisnalar getirebilir.</del></p>	<p><b>İstisnaî hükümler</b> <b>MADDE 33 –</b> ... (2) İmalatçısı veya ithalatçısı hariç olmak üzere Ek-3'te yer alan cihazların satışının yapıldığı yerler için yetki belgesi aranmaz. Bu istisna ilgili diğer mevzuat ile belirlenen yükümlülükleri ortadan kaldırmaz. (3) Halk sağlığını etkileyen salgın, pandemi ve benzeri durumlarda, tıbbi cihazların satış yerlerine ilişkin istisnalar getirilebilir.</p>



<b>Yeni Fıkra</b>	(4) Kurum, kamu kurum ve kuruluşlarının yapacakları cihaz taleplerine ilişkin olarak; sermayesinin tamamı Devlete ait, iktisadi alanda ticari esaslara göre faaliyet göstermek üzere kurulan yerlere istisnalar getirebilir.
<b>Gerekçe:</b> Yönetmelik Ek-3 te yer alan ve satışını yapmak için satış merkezi yetki belgesine sahip olma zorunluluğu bulunmayan tıbbi cihazların imalatçılarına/ithalatçılarına satış merkezi yetki belgesine sahip olma zorunluluğu getirilmektedir. Ayrıca bazı Kamu kurumları tarafından yapılan tıbbi cihaz satışlarının istisna kapsamında değerlendirilebilmesine olanak sağlanmıştır.	
<b>MADDE 13 – Aynı Yönetmeliğin geçici 1 inci maddesine aşağıdaki fıkra eklenmiştir.</b>	
<b>MEVCUT METİN</b>	<b>TASLAK METİN</b>
<b>Mevcut satış merkezlerinin durumu</b> <b>GEÇİCİ MADDE 1 –</b> ... <b>Yeni fıkra</b>	<b>Mevcut satış merkezlerinin durumu</b> <b>GEÇİCİ MADDE 1 –</b> ... (2) 33 üncü maddenin ikinci fıkrası kapsamında yer alan imalatçı veya ithalatçılar için yetki belgesine sahip olma zorunluluğu, bu hükmün yürürlüğe girdiği tarihten itibaren altı ay içinde yerine getirilir.
<b>Gerekçe:</b> Ek-3 te yer alan ürünlerin imalatçılarına veya ithalatçılarına getirilen yetki belgesine sahip olma zorunluluğu için faaliyetleri için yaklaşık altı aylık bir geçiş süreci öngörülerek bu doğrultuda ilgili hüküm eklenmiştir.	
<b>MADDE 14 – Aynı Yönetmeliğin 37 nci maddesinin birinci fıkrasının (a) bendindeki “bir yıldan sonra,” ibaresinden sonra gelmek üzere “28 inci maddesinin yedinci, sekizinci ve dokuzuncu fıkraları ile 5 inci maddesinin ikinci fıkrasının (e) bendi 31/12/2024 tarihinde,” ibaresi eklenmiştir.</b>	
<b>MEVCUT METİN</b>	<b>TASLAK METİN</b>
<b>Yürürlük</b> <b>MADDE 37 – (1)</b> a) 21 inci maddesi yayımı tarihinden bir yıl sonra,	<b>Yürürlük</b> <b>MADDE 37 – (1)</b> a) 21 inci maddesi yayımı tarihinden bir yıl sonra, <b>28 inci maddesinin yedinci, sekizinci ve dokuzuncu fıkraları ile 5 inci maddesinin ikinci fıkrasının (e) bendi 31/12/2024 tarihinde,</b>
<b>Gerekçe:</b> İmalatçılara getirilen yeni yükümlülüklerden garanti belgesi düzenleme ve teknik servis faaliyetleri için yaklaşık bir yıllık, ISO 13485 Tıbbi Cihazlarda Kalite Yönetim Sistemi kurulması için yaklaşık dört yıllık geçiş süreci öngörülerek bu doğrultuda ilgili hükümlerin yürürlük tarihi belirtilmiştir.	
<b>MADDE 15 – Aynı Yönetmeliğin ekinde yer alan Ek-3 aşağıdaki şekilde değiştirilmiştir.</b>	
<b>MEVCUT METİN</b>	<b>TASLAK METİN</b>
Belge Durum Kodu: 1ZW56Q3NRZW56Z4KX4K1UC8NR4RUY4nUy Belge Takip Adresi: <a href="https://www.turkiye.gov.tr/saglik-titck-ebys">https://www.turkiye.gov.tr/saglik-titck-ebys</a>	<b>Ek-3</b>
<b>Ek-3 (Değişik:RG-24/9/2017- 30190)</b>	<b>Ek-3</b>





<p><i>Satış Merkezleri Haricinde Satışı Yapılabilecek Cihaz Listesi</i></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Diş macunu.</li> <li>2. Diş protez bakım ürünleri.</li> <li>3. Kondom.</li> <li>4. Hasta altı bezi.</li> <li>5. İnkontinans pedi.</li> <li>6. Topikal uygulanan sıcak soğuk kompres.</li> <li>7. Yara bandı, flaster.</li> <li>8. Pamuk.</li> <li>9. Ağız çalkalama suyu.</li> <li>10. Nefes açıcı burun bantları.</li> </ol>	<p><i>Satış Merkezleri Haricinde Satışı Yapılabilecek Cihaz Listesi</i></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Diş macunu.</li> <li>2. Diş protez bakım ürünleri.</li> <li>3. Kondom.</li> <li>4. Hasta altı bezi.</li> <li>5. İnkontinans pedi.</li> <li>6. Topikal uygulanan sıcak soğuk kompres.</li> <li>7. Yara bandı, flaster.</li> <li>8. Pamuk.</li> <li>9. Ağız çalkalama suyu.</li> <li>10. Nefes açıcı burun bantları.</li> <li>11. Cerrahi maske.</li> <li>12. İlgili mevzuatı kapsamında satış yerleri kısıtlanmış olanlar istisna olmak üzere, 2/6/2021 tarihli ve 31499 mükerrer sayılı Resmi Gazete’ de yayımlanan Tıbbi Cihaz Yönetmeliğinin eki “Ek XVI - 1 İnci Maddenin İkinci Fıkrasında Atıfta Bulunulan Tıbbi Amaçlı Olmayan Ürün Gruplarının Listesi” kapsamında yer alan ürünler.</li> </ol>
<p><b>Gerekçe:</b> Son dönemde küresel çapta yaşanan salgın hastalık süreciyle birlikte cerrahi maskelerin erişimini kolaylaştırmak amacıyla satış merkezi yetki belgesine sahip olmayan yerlerde de bu ürünlerin satılabilmesine olanak sağlamak amacıyla ilgili değişiklik yapılmıştır. Ayrıca 2/6/2021 tarihli ve 31499 mükerrer sayılı Resmi Gazetede yayımlanan Tıbbi Cihaz Yönetmeliğinin eki “Ek XVI - 1 İnci Maddenin İkinci Fıkrasında Atıfta Bulunulan Tıbbi Amaçlı Olmayan Ürün Gruplarının Listesi” kapsamında yer alan ürünlerin de tıbbi amaçlı olmadığı için ek-3 kapsamında yer almasının uygun olacağı değerlendirilmiştir.</p>	
<p><b>MADDE 16–</b> Bu Yönetmelik yayımı tarihinde yürürlüğe girer.</p>	
<p><b>Gerekçe:</b> Bu Yönetmeliğin yürürlüğe gireceği tarih belirtilmiştir.</p>	
<p><b>MADDE 17 –</b> Bu Yönetmelik hükümlerini Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Başkanı yürütür.</p>	
<p><b>Gerekçe:</b> Bu Yönetmeliğin yürütülmesine ilişkin yetkin otorite belirtilmiştir.</p>	



Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumundan:

## **TIBBİ CİHAZ SATIŞ, REKLAM VE TANITIM YÖNETMELİĞİNDE DEĞİŞİKLİK YAPILMASINA DAİR YÖNETMELİK**

**MADDE 1** – 15/5/2014 tarihli ve 29001 sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan Tıbbi Cihaz Satış, Reklam ve Tanıtım Yönetmeliğinin 2 nci maddesinin birinci fıkrası aşağıdaki şekilde değiştirilmiştir.

“(1) Bu Yönetmelik; 2/6/2021 tarihli ve 31499 mükerrer sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan Tıbbi Cihaz Yönetmeliği ile İn Vitro Tanı Amaçlı Tıbbi Cihaz Yönetmeliği kapsamına giren cihazların üretim yerleri, piyasaya arzı, piyasada bulundurulması ve garanti belgesi ile reklam, bilgilendirme, klinik destek, tanıtım, pazarlama ve teknik servis faaliyetlerini, Kurumca belirlenen kayıt ve bilgi yönetim sistemlerine kayıt işlemlerini ve bu faaliyetleri yürüten gerçek veya tüzel kişileri kapsar.”

**MADDE 2**– Aynı Yönetmeliğin 3 üncü maddesinin birinci fıkrası aşağıdaki şekilde değiştirilmiştir.

“(1) Bu Yönetmelik; 5/3/2020 tarihli ve 7223 sayılı Ürün Güvenliği ve Teknik Düzenlemeler Kanunu 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 maddelerine dayanılarak hazırlanmıştır.”

**MADDE 3** – Aynı Yönetmeliğin 4 üncü maddesinin birinci fıkrasının (c) ve (k) bentleri aşağıdaki şekilde değiştirilmiş ve aynı maddeye aşağıdaki bentler eklenmiştir.

“c) Cihaz: Tıbbi Cihaz Yönetmeliği ve İn Vitro Tanı Amaçlı Tıbbi Cihaz Yönetmeliği kapsamında yer alan cihazları,”

“k) Sağlık hizmet sunucusu: Sağlık hizmetini sunan veya üreten gerçek kişiler ve tüzel kişiler ile bunların tüzel kişiliği olmayan şubelerini ve bunlara bağlı bulunan mobil sağlık araçlarını veya Sosyal Güvenlik Kurumunu,”

“v) Basit teknik eğitim: Cihazlar için sağlık hizmet sunucularına verilen ve kullanıcılar tarafından yapılabilecek bakım ve onarıma ilişkin eğitimi,

y) Eğitim merkezi: İlgili mevzuatı kapsamında teknik servis faaliyetlerini yürütecek kişilerin gerekli eğitimleri alacağı cihazın imalatçısını veya ithalatçısını veya Kurum tarafından uygun görülen merkezi,

z) Garanti belgesi: İmalatçı ve ithalatçılar tarafından, sağlık hizmet sunucusuna yönelik üretilen, ithal edilen veya satılan cihazlar için düzenlenen ve sağlık hizmet sunucusunun sahip olduğu hakları gösteren belgeyi,

aa) Hizmete sunum: Araştırma amaçlı cihazlar hariç olmak üzere bir cihazın kullanım amacına uygun olarak Türkiye pazarında ilk defa kullanılmak üzere son kullanıcı için hazır hale getirildiği aşamayı,

bb) İmalatçı: Ürünü imal ederek veya ürünün tasarımını veya imalatını yaptırarak kendi isim veya ticari markası ile piyasaya arz eden gerçek veya tüzel kişiyi,

cc) İthalatçı: Ürünü ithal ederek piyasaya arz eden gerçek veya tüzel kişiyi,

çç) Kullanım hatası: Cihazın, Kurumun elektronik kayıt sisteminde yer alan kullanma kılavuzuna aykırı kullanımından kaynaklı oluşan hatayı,

dd) Kullanım ömrü: Cihazın piyasaya arzında imalatçısı tarafından belirlenen süreyi,

ee) Kullanma kılavuzu: Cihazın kullanım amacı, uygun kullanımı ve alınması gereken önlemler hakkında kullanıcıyı bilgilendirmek üzere imalatçı tarafından sağlanan bilgilerin yer aldığı dokümanı,

ff) Tek kullanımlık aksesuar: Tek bir işlem süresince, tek bir kişi üzerinde kullanılması amaçlanan tıbbi cihaz aksesuarını,

**Bu belge, güvenli elektronik imza ile imzalanmıştır.**



gg) Tek kullanımlık cihaz: Tek bir işlem süresince, tek bir kişi üzerinde kullanılması amaçlanan cihazı,

ğğ) Teknik servis: İlgili mevzuatı kapsamında Kurum tarafından teknik servis faaliyet belgesi düzenlenen gerçek veya tüzel kişileri,

hh) Teknik servis eğitimi: Eğitim merkezi tarafından verilen eğitimi,

ıı) Teknik servis faaliyeti: Sağlık hizmet sunucusunca sunulan sağlık hizmeti kapsamında kullanılan cihazın; kurulum, güncelleme, yükseltme, modifikasyon, bakım ve onarım ile ilgili faaliyetlerini,

ii) Tıbbi cihaz aksesuarı: Kendi başına bir tıbbi cihaz olmadığı halde, özellikle tıbbi cihaz/cihazların kullanım amacına/amaçlarına uygun olarak kullanılmasını mümkün kılmak ya da tıbbi cihaz/cihazların kullanım amacı/amaçları bakımından tıbbi işlevselliğine doğrudan ve spesifik olarak yardımcı olmak üzere imalatçısı tarafından bir ya da birden fazla belirli tıbbi cihazla birlikte kullanımını amaçlanan parçayı,

jj) Yedek parça: Bir cihazın, performansını veya güvenilirlik karakteristiklerini ya da kullanım amacını değiştirmeksizin işlevini korumak ya da düzeltmek amacıyla, kusurlu veya aşınmış olan aynı ya da benzer bütünleşik parçasının veya bileşenin ikamesini amaçlayan bir parça veya bileşeni,

kk) Yetkili teknik servis: İmalatçı veya ithalatçıların, ürettikleri veya ithal ettikleri tıbbi cihazlar için; kullanım ömürleri süresince cihazın teknik servis faaliyetlerini yürütmek üzere, kendileri tarafından veya aralarındaki sözleşme uyarınca, bu amaçla yetkili servis olarak gerçek veya tüzel kişiler tarafından kurulan ya da kurulmuş bulunan teknik servisi,”

**MADDE 4**– Aynı Yönetmeliğin 5 inci maddesinin ikinci fıkrasına aşağıdaki bent eklenmiştir.

“(e) Yurt içinde tıbbi cihaz imalatı yapan başvuru sahipleri için, 765/2008 sayılı AB regülasyonu kapsamında yetkilendirilmiş bir ulusal akreditasyon kuruluşu tarafından akredite edilmiş bir uygunluk değerlendirme kuruluşunca düzenlenmiş “ISO 13485 Tıbbi Cihazlarda Kalite Yönetim Sistemi” standardı kapsamında kalite yönetim sistemini kurduğunu ve uyguladığını gösterir belge.”

**MADDE 5**– Aynı Yönetmeliğin 21 inci maddesinin üçüncü, dördüncü ve yedinci fıkraları aşağıdaki şekilde değiştirilmiş ve altıncı fıkrası yürürlükten kaldırılmıştır.

“(3) Sağlık meslek mensupları ve sağlık kurum ve kuruluşlarının bünyesinde tıbbi cihaz alanında çalışan teknik elemanlar katılım sağlamak istedikleri toplantılarda bu Yönetmelik hükümlerine uygun hareket etmek zorundadır.

(4) Satış merkezlerinin desteklediği ulusal ve uluslararası çok merkezli klinik araştırmaların yurt içi ve yurt dışında yapılacak araştırmacı toplantıları, kongre veya sempozyum katılımı olarak değerlendirilmez.”

“(7) Satış merkezleri, bu Yönetmeliğe uygun olarak destekledikleri toplantılara ilişkin olarak toplantının düzenlendiği tarihten itibaren en geç otuz gün içinde Kurumca yayımlanan kılavuza uygun şekilde bildirimde bulunur. Ayrıca bu toplantılara ilişkin bilgi ve belgeleri talebi halinde Kuruma sunmak üzere toplantının düzenlendiği tarihten itibaren en az iki yıl süreyle muhafaza eder.”

**MADDE 6**– Aynı Yönetmeliğin 25 inci maddesine aşağıdaki fıkralar eklenmiştir.

“(2) Satış merkezleri, imalatçısı veya ithalatçısı oldukları cihazların ilk kullanım öncesinde basit teknik eğitimini sağlık hizmet sunucusuna bedelsiz olarak verir veya verilmesini sağlar.

(3) Satış merkezleri, imalatçısı veya ithalatçısı oldukları cihazlara ilişkin olarak kullanım ömrü boyunca bedeli karşılığı bu cihazın teknik servis eğitimini vermek zorunda olup, vermiş olduğu eğitimde bir eksiklik tespit etmesi durumunda bu eğitimi, daha önce alan kişiye talebi halinde bedelsiz olarak verir.

(4) Satış merkezleri, imalatçısı veya ithalatçısı oldukları cihazlara ilişkin olarak basit teknik eğitim taleplerini üç ay içinde, teknik servis eğitim taleplerini ise altı ay içinde karşılar.”

**Bu belge, güvenli elektronik imza ile imzalanmıştır.**



**MADDE 7-** Aynı Yönetmeliğin 25 inci maddesinden sonra gelmek üzere aşağıdaki maddeler eklenmiştir.

**“Garanti belgesi düzenleme zorunluluğu**

**MADDE 25/A –** (1) Tek kullanımlık cihazlar hariç olmak üzere satış merkezleri, imalatçısı veya ithalatçısı oldukları sağlık hizmet sunumu kapsamında kullanılacak olan cihazlar için bu Yönetmelik hükümlerine uygun olarak anlaşılabilir bir dilde, açık, sade ve okunabilir bir şekilde garanti belgesi düzenlemek zorundadır.

(2) Düzenlenen garanti belgesinin sağlık hizmet sunucusuna verilmesi ve bu yükümlülüğün yerine getirildiğinin ispatı satış merkezine aittir. Garanti belgesi kâğıt üzerinde yazılı olarak veya kalıcı veri saklayıcısı aracılığıyla verilebilir. Sağlık hizmet sunucusunun talep etmesi halinde kâğıt üzerinde yazılı olarak verilmesi zorunludur.

(3) Satılan cihazlara ilişkin düzenlenen diğer belgeler garanti belgesi yerine geçmez.

**Garanti belgesi süresi**

**MADDE 25/B –** (1) Garanti belgesi süresi; sağlık hizmet sunucusunun cihazı kabulüne müteakip kesilecek fatura tarihinden itibaren başlar.

(2) Garanti belgesi süresi; asgari iki yıl veya cihazın imalatçısının öngördüğü ölçü birimi ile tespit edilen değer kadardır.

(3) Garanti belgesi süresinin, cihazın imalatçısının öngördüğü ölçü birimi ile belirlenmiş olması halinde, cihazın üzerinde bu ölçü biriminin tespitine yönelik bir düzeneğin bulunması veya yapısının bu değer tespitine uygun olması gerekir. Aksi halde garanti belgesi süresinin asgari iki yıl olduğu kabul edilir.

(4) Cihazın garanti belgesi süresi içinde arızalanması durumunda, tamirde geçen süre garanti süresine eklenir. Bu süre,

a) Cihazın yerinde onarımı durumunda; cihazın yetkili teknik servisine arıza bildirimini yapılmasından itibaren,

b) Cihazın yetkili teknik servisinde onarımı için satış merkezi veya yetkili teknik servis tarafından teslim alınması durumunda; yetkili teknik servisine arıza bildirimini yapılmasından itibaren,

c) Cihazın yetkili teknik servisinde onarımı için kargoya verilmesi durumunda; kargoya verildiği andan itibaren,

başlamak üzere cihazın çalışır halde sağlık hizmet sunucusuna teslim edilmesine kadar geçen süre olarak belirlenir.

(5) Kullanım hatalarında teknik servis faaliyetine ilişkin işlemlerin yetkili teknik servis tarafından yapılması durumunda cihazın garanti belgesinin geçerliliği devam eder ve tamirde geçen süre garanti belgesi süresine eklenir.

(6) Teknik servis faaliyetine ilişkin işlemlerin yetkili teknik servis dışında yapılması durumunda cihazın garanti belgesi kapsamından çıkarılabilir.

(7) Garanti belgesi kapsamında değiştirilen cihazın garanti belgesi süresi, satın alınan cihazın kalan garanti belgesi süresinden az olamaz.

**Garanti belgesinde bulunması zorunlu bilgiler**

**MADDE 25/C –** (1) Sağlık hizmet sunucusuna verilecek garanti belgesinde asgari olarak aşağıdaki bilgilerin yer alması zorunludur:

a) İmalatçı ve varsa ithalatçı firmanın unvanı, adresi, telefonu, e-posta adresi bilgileri,

b) İmalatçı veya ithalatçı firma yetkilisinin imzası ve kaşesi,

c) Sağlık hizmet sunucusuna satış yapan satış merkezinin unvanı, adresi, telefonu, e-posta adresi ile yetkilisinin imzası ve kaşesi,

ç) Sağlık hizmet sunucusunun arıza bildirimlerini yapacağı yetkili teknik servise ait unvan, adres, telefon, e-posta ve diğer iletişim bilgileri,

d) Faturaya ait tarih ve sayı bilgisi,

**Bu belge, güvenli elektronik imza ile imzalanmıştır.**



- e) Cihazın, Kurumun elektronik kayıt sistemindeki branş türü, ürün adı, markası, versiyonu/modeli, lot/seri numarası ve ürün (barkod) numarası,
- f) Cihazın, sağlık hizmet sunucusuna teslim tarihi ve yeri,
- g) Garanti belgesi süresi,
- ğ) Yıllık azami toplam tamir süresi,
- h) Periyodik bakım kitleri ve tek kullanımlık aksesuarları hariç, cihazın tüm parçalarının garanti belgesi süresince garanti belgesi kapsamında olduğuna ilişkin bilgi,
- ı) Sağlık hizmet sunucusunun şikâyet ve itirazları konusundaki başvurularını nerelere yapabileceklerine ilişkin bilgi,
- i) Varsa sağlık hizmet sunucusuna sağlanan diğer haklar.

**Sağlık hizmet sunucusunun cihazın garanti belgesi kapsamındaki hakları**

**MADDE 25/Ç – (1)** Sağlık hizmet sunucusu, garanti belgesinin geçerli olduğu süre boyunca cihaza ücretsiz onarım isteme hakkına sahiptir. Bu talebin yerine getirilmesinden cihazın tedarik zincirinde yer alan satış merkezleri sorumlu olup işçilik masrafı, değiştirilen parça veya kargo bedeli gibi herhangi bir ad altında hiçbir ücret talep edemez.

(2) Sağlık hizmet sunucusunun ücretsiz onarım hakkını kullanması halinde;

- a) Tamirinin uygun olmadığı, cihazın imalatçısı veya ithalatçısı olan satış merkezi veya cihazın yetkili teknik servisi tarafından bir raporla belirlenmesi,
- b) Tamirde geçen süre toplamının yıllık azami tamir süresini aşması, durumlarında; sağlık hizmet sunucusu cihazın bedel iadesini veya cihazın kullanılmamış misli ile değiştirilmesini cihazın imalatçısı veya ithalatçısı olan satış merkezinden talep edebilir.

(3) Bu maddenin ikinci fıkrasında belirtilen hükümler doğrultusunda sağlık hizmet sunucusunun cihazın kullanılmamış misli ile değiştirilmesi veya bedel iadesi hakkını seçmesi durumunda cihazın imalatçısı veya ithalatçısı olan satış merkezi kırk beş gün içinde bu talebi karşılar.

(4) Bu maddenin ikinci fıkrasının (a) bendinde belirtilen raporun, arızanın bildirim tarihinden itibaren otuz gün içinde düzenlenmesi ve bir nüshasının sağlık hizmet sunucusuna verilmesi zorunludur.

(5) Cihazın tamirde geçen süresi içinde sağlık hizmet sunucusunun ikame cihaz veya hizmet talebinin yerine getirilmesi durumunda bu maddenin ikinci fıkrasının (b) bendinde yer alan süreye yıllık toplamda altmış günü geçmeyecek şekilde ikame cihaz veya hizmet sunduğu süre kadar süre ilave edilebilir.

(6) Bu maddede belirtilen süreler aşılmayacak şekilde taraflar arasında yapılacak sözleşme ile ilave haklar belirlenebilir.”

**MADDE 8–** Aynı Yönetmeliğin 26 ncı maddesine aşağıdaki fıkralar eklenmiştir.

“(7) Satış merkezlerinin, Kurumca yayımlanan kılavuzda belirtilen yerler hariç olmak üzere Kurumun kayıt ve bilgi yönetim sistemine kayıtlı olmayan yerlere Ek-3’te yer alan cihazlar dışında cihaz satışı yapması yasaktır.

(8) Kurum tarafından bu Yönetmelik veya 7223 sayılı Ürün Güvenliği ve Teknik Düzenlemeler Kanunu kapsamında alınan idari yaptırım kararlarının uygulanmasında, yaptırıma konu ürünü piyasaya arz eden ve piyasada bulunduran tüm satış merkezleri müteselsilen sorumludur.

(9) Satış merkezleri, imalatçısı veya ithalatçısı oldukları cihazların kullanım ömürleri boyunca teknik servis faaliyetlerine ilişkin olarak aşağıdaki yükümlülükleri yerine getirir.

a) Teknik servis hizmetlerini ilgili mevzuatına uygun olarak sağlayacağına ilişkin taahhüdünü Kurumca yayımlanan kılavuza uygun şekilde Kurum onayına sunar.

b) Cihazın teknik servisinin veya hizmete sunulduğu sağlık hizmet sunucusunun yedek parça talebini yurtiçi temininde beş iş günü, yurtdışı temininde on beş iş günü içinde karşılar. Kurum, gerek görmesi halinde yayımladığı kılavuz ile bu süreleri iki katına çıkarabilir.

**Bu belge, güvenli elektronik imza ile imzalanmıştır.**



c) Teknik servis faaliyeti için gerekli her türlü şifre vb. bilgiyi talebi halinde cihazın hizmete sunulduğu sağlık hizmet sunucusuna bedelsiz olarak temin eder.

ç) Cihazı kurmak, kullanmak ve kullanım dışı bırakmak için gerekli olabilecek cihaz ve ekipmanı temin eder. Bu cihazlardan aktif implante edilebilir olanlar için temin süresi talebin ulaştığı andan itibaren yirmi dört saati aşamaz.”

**MADDE 9** – Aynı Yönetmeliğin 28 inci maddesinin ikinci ve üçüncü fıkraları aşağıdaki şekilde değiştirilmiş ve aynı maddeye aşağıdaki fıkralar eklenmiştir.

“(2) Bu Yönetmelikte belirtilen hükümlere aykırı davranan ve faaliyette bulunanlar hakkında fiillerinin niteliğine göre 26/9/2004 tarihli ve 5237 sayılı Türk Ceza Kanunu, 7/11/2013 tarihli ve 6502 sayılı Tüketicinin Korunması Hakkında Kanun, 7/12/1994 tarihli ve 4054 sayılı Rekabetin Korunması Hakkında Kanun, 15/2/2011 tarihli ve 6112 sayılı Radyo ve Televizyonların Kuruluş ve Yayın Hizmetleri Hakkında Kanun, 4/5/2007 tarihli ve 5651 sayılı İnternet Ortamında Yapılan Yayınların Düzenlenmesi ve Bu Yayınlar Yoluyla İşlenen Suçlarla Mücadele Edilmesi Hakkında Kanun, 30/3/2005 tarihli ve 5326 sayılı Kabahatler Kanunu, 5/3/2020 tarihli ve 7223 sayılı Ürün Güvenliği ve Teknik Düzenlemeler Kanunu ve diğer mevzuatın ilgili hükümleri uygulanır.

(3) Bu Yönetmeliğe aykırı hareket eden sağlık meslek mensupları veya sağlık kurum ve kuruluşlarının bünyesinde tıbbi cihaz alanında çalışan teknik elemanlar hakkında bağlı oldukları kurum veya meslek örgütü nezdinde disiplin işlemleri başlatılır.”

“(6) 21 inci maddenin üçüncü fıkrasına aykırı hareket ettiği tespit edilen sağlık meslek mensupları ve sağlık kurum ve kuruluşlarının bünyesinde tıbbi cihaz alanında çalışan teknik elemanlar;

a) Tespitin yapıldığı tarihten sonraki otuz gün süre ile bu Yönetmelik kapsamında düzenlenecek bilimsel ve eğitsel faaliyetlere katılamazlar.

b) Men yaptırımının uygulandığı tarihten sonraki bir yıl içinde ilgili aykırılığı tekrar ettiğinin tespiti halinde bu Yönetmelik kapsamında düzenlenecek bilimsel ve eğitsel faaliyetlere yüz seksen gün süre ile katılamazlar.

(7) 25 inci maddenin ikinci, üçüncü veya dördüncü fıkrasından en az birine aykırı hareket ettiği tespit edilen satış merkezi öncelikle uyarılır, aynı aykırılığın bir yıl içinde tekrarının tespiti halinde satış merkezinin satış faaliyeti on beş gün süre ile geçici olarak durdurulur.

(8) 25/A, 25/B, 25/C veya 25/Ç maddesinden en az birine aykırı hareket ettiği tespit edilen satış merkezi öncelikle uyarılır, söz konusu aykırılığın yapılan uyarı sonrası otuz gün içinde giderilmemesi veya aynı aykırılığın bir yıl içinde tekrarının tespiti halinde satış merkezinin satış faaliyeti altmış gün süre ile geçici olarak durdurulur. Kurum, satış merkezinden kaynaklı olmayan istisnai durumun varlığına karar vermesi durumunda söz konusu aykırılığın giderilmesi için verilen süreyi iki katına kadar uzatabilir.

(9) 26 ncı maddenin dokuzuncu fıkrasına aykırı hareket ettiği tespit edilen satış merkezi öncelikle uyarılır, söz konusu aykırılığın yapılan uyarı sonrası otuz gün içinde giderilmemesi veya aynı aykırılığın bir yıl içinde tekrarının tespiti halinde satış merkezinin satış faaliyeti otuz gün süre ile geçici olarak durdurulur. Kurum, satış merkezinden kaynaklı olmayan istisnai durumun varlığına karar vermesi durumunda söz konusu aykırılığın giderilmesi için verilen süreyi iki katına kadar uzatabilir.

(10) 31 inci maddenin beşinci fıkrasına aykırı hareket ettiği tespit edilen satış merkezi öncelikle uyarılır, bu aykırılığın bir yıl içinde tekrarının tespiti halinde satış merkezinin satış faaliyeti on beş gün süre ile geçici olarak durdurulur.”

**MADDE 10** – Aynı Yönetmeliğin 29 uncu maddesinin birinci fıkrasına aşağıdaki bentler eklenmiştir.

“ç) 26 ncı maddenin yedinci fıkrasına aykırı hareket edilmesi,

d) 28 inci maddenin beşinci fıkrası kapsamında uygulanan müeyyideye aykırı faaliyette bulunulması,

e) 31 inci maddenin ikinci fıkrasına aykırı hareket edilmesi.”



**MADDE 11** – Aynı Yönetmeliğin 31 inci maddesinin dördüncü fıkrası aşağıdaki şekilde değiştirilmiş ve aynı maddeye aşağıdaki fıkra eklenmiştir.

“(4) Kurum, cihazların kayıt ve bilgi yönetim sistemine kaydedilmesi ile ilgili kılavuzlar çıkarır. Satış merkezleri bu kılavuzlara uygun altyapıyı belirtilen sürelerde kurar ve cihazları sisteme kaydeder. Sisteme kaydedilen cihazlara ilişkin bilgilerin doğruluğu ürün kaydını yapan satış merkezi sorumluluğundadır.

(5) Satış merkezleri, satışını gerçekleştirdiği ürünler ile bu ürünlerin Kurumun kayıt ve bilgi yönetim sisteminde yer alan ürün kaydındaki bilgileri arasında bir uyumsuzluk tespit etmesi halinde bu durumu Kuruma ve ilgili cihazın imalatçısına veya ithalatçısına derhal bildirir.”

**MADDE 12** – Aynı Yönetmeliğin 33 üncü maddesinin ikinci ve üçüncü fıkraları aşağıdaki şekilde değiştirilmiş ve aynı maddeye aşağıdaki fıkra eklenmiştir.

“(2) İmalatçısı veya ithalatçısı hariç olmak üzere Ek-3’te yer alan cihazların satışının yapıldığı yerler için yetki belgesi aranmaz. Bu istisna ilgili diğer mevzuat ile belirlenen yükümlülükleri ortadan kaldırmaz.

(3) Halk sağlığını etkileyen salgın, pandemi ve benzeri durumlarda, tıbbi cihazların satış yerlerine ilişkin istisnalar getirilebilir.

(4) Kurum, kamu kurum ve kuruluşlarının yapacakları cihaz taleplerine ilişkin olarak; sermayesinin tamamı Devlete ait, iktisadi alanda ticari esaslara göre faaliyet göstermek üzere kurulan yerlere istisnalar getirebilir.”

**MADDE 13**– Aynı Yönetmeliğin geçici 1 inci maddesine aşağıdaki fıkra eklenmiştir.

“(2) 33 üncü maddenin ikinci fıkrası kapsamında yer alan imalatçı veya ithalatçılar için yetki belgesine sahip olma zorunluluğu, bu hükmün yürürlüğe girdiği tarihten itibaren altı ay içinde yerine getirilir.”

**MADDE 14**– Aynı Yönetmeliğin 37 nci maddesinin birinci fıkrasının (a) bendindeki “bir yıldan sonra,” ibaresinden sonra gelmek üzere “28 inci maddesinin yedinci, sekizinci ve dokuzuncu fıkraları ile 5 inci maddesinin ikinci fıkrasının (e) bendi 31/12/2024 tarihinde,” ibaresi eklenmiştir.

**MADDE 15**– Aynı Yönetmeliğin ekinde yer alan Ek-3 aşağıdaki şekilde değiştirilmiştir.

### “Ek-3

#### *Satış Merkezleri Haricinde Satışı Yapılabilecek Cihaz Listesi*

1. Diş macunu.
2. Diş protez bakım ürünleri.
3. Kondom.
4. Hasta altı bezi.
5. İnkontinans pedi.
6. Topikal uygulanan sıcak soğuk kompres.
7. Yara bandı, flaster.
8. Pamuk.
9. Ağız çalkalama suyu.
10. Nefes açıcı burun bantları.
11. Cerrahi maske.
12. İlgili mevzuatı kapsamında satış yerleri kısıtlanmış olanlar istisna olmak üzere, 2/6/2021 tarihli ve 31499 mükerrer sayılı Resmi Gazete’ de yayımlanan Tıbbi Cihaz Yönetmeliğinin eki “Ek XVI - 1 İnci Maddenin İkinci Fıkrasında Atıfta Bulunulan Tıbbi Amaçlı Olmayan Ürün Gruplarının Listesi” kapsamında yer alan ürünler.”

**MADDE 16**– Bu Yönetmelik yayımı tarihinde yürürlüğe girer.

**MADDE 17** – Bu Yönetmelik hükümlerini Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Başkanı yürütür.

Bu belge, güvenli elektronik imza ile imzalanmıştır.



<b>Yönetmeliğin Yayımlandığı Resmî Gazete'nin</b>		
	<b>Tarihi</b>	<b>Sayısı</b>
	15/5/2014	29001
<b>Yönetmelikte Değişiklik Yapan Yönetmeliklerin Yayımlandığı Resmî Gazetelerin</b>		
	<b>Tarihi</b>	<b>Sayısı</b>
1.	25/7/2015	29425
2.	22/9/2016	29835
3.	24/9/2017	30190
4.	2/9/2020	31232
5.	10/9/2021	31594

**Bu belge, güvenli elektronik imza ile imzalanmıştır.**

Belge Doğrulama Kodu: 1ZW56Q3NRZW56ZmxXak1UQ3NRYnUyZmxX

Belge Takip Adresi: <https://www.turkiye.gov.tr/saglik-titck-ebys>

