



T.C.
SOSYAL GÜVENLİK KURUMU BAŞKANLIĞI
DUYURU

11/08/2017

ÜRÜN TAKİP SİSTEMİ (ÜTS) HAKKINDA ÖNEMLİ DUYURU

Bilindiği üzere, T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası (TİTUBB), Tıbbi Cihaz Yönetmeliği, Vücuda Yerleştirilebilir Aktif Tıbbi Cihazlar Yönetmeliği ve Vücut Dışında Kullanılan (İn Vitro) Tıbbi Tanı Cihazları Yönetmeliği kapsamındaki ürünler ile bunların üretimini, ithalatını, dağıtım ve satışını yapan firma ve kurumların kayıt işlemleri web tabanlı bir sistem olan TİTUBB üzerinden gerçekleştirilmekteydi. Ancak 04/06/2017 tarihi itibarıyla TİTUBB sistemi veri girişleri kapatılarak, 12/06/2017 tarihi itibarıyla Ürün Takip Sistemi'ne veri girişi yapılmaya başlanmıştır. Bu nedenle Sosyal Güvenlik İl Müdürlükleri ile Sağlık Hizmeti Sunucularının tıbbi malzemelerin satınalma/faturalandırma/inceleme işlemlerinde **TİTUBB sistemiyle birlikte ÜTS'yi** de kullanmaları gerekmekte olup, yapılan sorgulamada tıbbi malzemenin satın alma tarihinde TİTUBB veya ÜTS'de onaylı olması şartı aranmalıdır. Ancak, TİTUBB'ta yer alan SGK onay durumunun kaldırılması sonucunda ayakta tedavilerde kullanılan malzemelere (EK-3C Listeleri) ilişkin, 01.12.2015 tarihinden sonra yapılan faturalandırılma işlemlerinde yalnızca Sağlık Bakanlığı kaydı aranmaya başlanmış olup söz konusu malzemelerde MEDULA sistemi üzerinden eşleştirme şartı aranmamaktadır. Söz konusu sorgulamalar "<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>", "<https://titubb.titck.gov.tr/>" ve "<https://utsuygulama.saglik.gov.t/UTS/vatandas#/vatTibbiCihazListele>" internet adreslerinden yapılmalıdır.

Bilgilerinize önemle duyurulur.