

20/02/2026

TIBBİ MALZEMELERDE TEKİL TAKİP BİLDİRİM UYGULAMASI HAKKINDA DUYURU

Bilindiği üzere, 12/06/2017 tarihi itibarıyla tıbbi cihaz kayıt ve bildirim işlemleri ile ürün hareketlerine ilişkin iş ve işlemler, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) üzerinden yürütülmektedir.

11/09/2017 tarihi itibarıyla optik ürünlerde; 02/07/2018 tarihi itibarıyla Vücuda Yerleştirilebilir Aktif Tıbbi Cihazlar Yönetmeliği kapsamındaki cihazlarda ve 01/10/2018 tarihi itibarıyla Tıbbi Cihaz Yönetmeliği kapsamında sınıf III düzeyine sahip cihazlarda tekil takip süreçleri başlatılmıştır.

Kurumumuzca yürütülen çalışmalar kapsamında, Sağlık Uygulama Tebliği ekinde yer alan Tıbbi Sarf Malzemeler Listesi (EK-3/C-4) ile Diğer Protez Ortezler Listesi (EK-3/C-3)'ndeki tıbbi malzemelerin bir kısmı için 01/04/2022 tarihinde tekil takip bildirim uygulamasına geçilmişti.

Kurumumuzca Sağlık Uygulama Tebliği eki listelerde yer alan **yatarak tedavilerde kullanılan tıbbi malzemeler/cihazlarda** tekil takip bildirim uygulaması kapsamında yürütülen çalışmalar tamamlanmış bulunmaktadır. Bu doğrultuda; duyuru ekinde yer alan SUT kodlarının tamamı için **20/02/2026** tarihi itibarıyla tekil takip bildirim uygulaması gerçek ortamda devreye alınacak olup, **20/05/2026** tarihi itibarıyla da söz konusu SUT kodlarının tamamı için tekil takip bildirim uygulaması zorunlu hâle gelecektir.

Söz konusu uygulamanın sağlıklı ve kesintisiz şekilde yürütülebilmesini teminen tüm paydaşların belirlenen takvime uygun şekilde gerekli teknik ve operasyonel tedbirleri almaları önem arz etmektedir.

Tüm ilgililere önemle duyurulur.

Ek: SUT Kodu Listesi