

D U Y U R U

Bilindiği üzere, Kurumumuz Medula Optik Provizyon Sisteminde optik çerçeve ürünlerinin tanımlanması ve onaylanması için imalatçı, pazarlamacı ve ithalatçı firmalarca oluşturulan teknik dosyalar Kurumumuza ibraz edilerek Medula Optik Provizyon Sistemine tanımlanmaktaydı.

Ancak, Sağlık Bakanlığının Tıbbi Cihaz Yönetmeliği kapsamında değerlendirilen numaralı gözlük camı ve gözlük çerçevesi ürünlerinin TİTUBB kayıtlarının yapılmasına ilişkin 24/08/2011 tarihli, 2011/5 sayılı duyurusuna istinaden müracaatların Sağlık Bakanlığına yapılması gerektiğinden,

Ürününüzle ilgili Sağlık Bakanlığına yapılan UBB ve barkod müracaatlarının onaylanması neticesinde “Tıbbi Cihaz Kayıt Bildirimi, Barkod ve Kurumumuz tarafından istenilen belgelerin SGK Pricat sayfasında tanımlanıp Kurumumuzca onaylandıktan sonra Medula Optik Sisteminde tanımlanması yapılacaktır.

Proje Çalışma Grubunca alınan kararda “ Optik Bilgi Bankasına ilgili firmaların yeni firma kaydı yapmaları ve Optisyenlik müesseselerin kullandığı stok programları ile Web servis entegrasyonunun yapılabilceği bir yapı oluşturulması yönünde karar verilmiştir.”

Bu kapsamda:

- 1- TİTUBB’da tüm üretici ve ithalatçı firma kaydı.
- 2- Optisyenlik müesseselerinin TİTUBB firma kaydı.
- 3- TİTUBB’da Sağlık Bakanlığı onayı almış firmaların cam ve çerçevelerinin orijinal ürün numaraları ile kaydı.
- 4- TİTUBB’da Sağlık Bakanlığından onaylanmış Optisyenlik müesseselerinin TİTUBB’da stoklarındaki ürün kayıtlarının yapılması beklenilmekte olup, TİTUBB’da kayıtlı ve onaylı olmayan ürünlerin bedelleri Kurumca karşılanmayacaktır.

Bu nedenle, şu an Kurumumuz Medula Optik Sisteminde kayıtları bulunan ancak onaylı TİTUBB’da kayıtları bulunmayan malzemelerin 01/01/2012 tarihinden itibaren kayıtları pasif hale getirilecektir.

Ayrıca toplu veri aktarımı ile ilgili Excel format talepleri ve sorular için 0 312 266 29 92 nolu telefondan 1 numara tuşlanarak TİTUBB çağrı merkezine ulaşılabilir.

Bilgi edinilmesini ve gereğini rica ederiz.