BİLGİ SİSTEMLERİ DAİRE BAŞKANLIĞINA

İlaç Takip Sistemi

Ambalaj bilgileri değişmiş (barkod) aşağıda bilgileri bulunan ürünlerimize ait üretim/ithalat bildirimlerinin yapılabilmesi için ürünlerin İlaç Takip Sisteminde geçici olarak bildirme açılması için gereğini arz ederim.

Ruhsata Ait Bilgiler:

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Eski Ürün Barkodu | Eski Ürün Adı | Yeni Ürün Barkodu | Yeni Ürün Adı | Ruhsat Devir/Şerh Tarihi | Raf Ömrü |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |

Bildirime ait bilgiler:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Eski Ürün Barkodu | Üretim Tarihi | Son Kullanma Tarihi | Parti Numarası | Ürün Adedi |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |

Bildirimi yapacak kişinin adı soyadı/telefon numarası/e-mail adresi:

Evraklar: 1- Devir/şerh tarihi gösteren ruhsat fotokopisi.

2- Ruhsat Dairesince verilmiş ruhsat onay üst yazısının fotokopisi. (raf ömrünü gösteren)

3- Diğer nedenlerle barkod numarası değişmiş ürüne ait Kuruma evrakı.

4- Ruhsat devri gerçekleşmiş ürünlerde devir eden ve devir eden firmaların noterden onaylı mutabakat.

Not: İstenilen evraktan başka evrak ve üst yazı göndermeyiniz. Evrakların aynı isteme yüklenen aynı olduğunu taahhüt ediniz. Islak imzalı sununuz.