

İrın İşim Cumhuriyeti
Sağık, Tedavi ve Tıbbi Eđitim Bakanlığı
İlaç ve Gıda Kurumu

Tarih : 02.03.2014
Sayı : 665/333652

Tüm İlaç Üretici – İthalatçı Firmalarının Genel Müdürleri
Konu : İlaç İthalatı İçin İzinli Kaynaklar

Yasal Teşlis Komisyonunun (İlaç ve Biyolojik Ürünleri Üretim ve İthalatından Sorumlu) 24.02.2014 tarihli toplantısında oy birliğiyle alınan karar çerçevesinde aşağıda adı geçen ülkeler üzerinden ilaç ithalatı yapılabilir:

Avusturya, İngiltere, İspanya, Slovakya, Slovenya, İtalya, İrlanda, Almanya, Belçika, Portekiz, Danimarka, Çek Cumhuriyeti, İsveç, Fransa, Finlandiya, Lüksemburg, Macaristan, Hollanda, Yunanistan, İsviçre, ABD, Kanada, Avustralya, Japonya ve Güney Kore.

Adı geçmeyen ülkelerden ilaç ithalatı ve işlem kaydı, İlaç Tescil Belgesinin süru belirlenen sistemle ibrazı halinde gerçekleştirilir:

JAPAN'S PMDA-SWISSMEDIC-TGA-UK/MHRA-EMA-USFDA

Açıklama: Teknik Bilgi İhtikali çerçevesinde de yapılacak olan ilaç ithalatı için, yukarıda belirtilen Komisyonun oy birliği ile izinli kaynaklar belirtilir.
Dođal olarak 15.06 2011 tarihli ve 665/27312 sayılı tebliğ (İlaç temin izin kaynakları) bu tebliğin yürürlüğe girmesi tarihinden itibaren geçersizdir.

Dr. Mehdi PİR SALENİ
İlaç ve Uyuşturuu Müddet Denetim ve Güzatim Genel Müddürü

25.3.2014 / 1581

TOTAL P.02

TOTAL P.02