

ÜRÜN HAREKETLERİ VE ÜRÜN GERİ ÇAĞIRMA MODÜLLERİ

TIBBİ CİHAZ KULLANIM YERLERİ OTURUMU

26 Kasım 2015

- Tedarik/Satın alma süreçlerinizi dikkate aldığınızda Alma Bildirimini hangi aşamada yapmak sizin için uygun olacaktır?

- Günlük tekil ürün alışverişlerinizi dikkate aldığınızda ÜTS'de öngörülen bildirim tipleri, tekil ürünlerin tüm hareketlerini kapsama konusunda yeterli midir? Yeterli olmadığını düşündüğünüz noktalar hakkında bilgi verebilir misiniz?

- ❑ GS1 veya HIBCC uyumlu etiketleme yapıyor musunuz? Bu etiketlemeyi ne amaçla yapıyorsunuz? Bu etiketlerde UDI'da tanımlı olmayan ama GS1'in izin verdiği alanlara/bilgilere yer veriyor musunuz?

- ❑ Herhangi bir standarda bağlı kalmaksızın ürünlerinizin tekil takibi için etiketleme yapıyor musunuz? Tekil takipten sağladığınız fayda nedir? Tekil takip amaçlı kullandığınız etiket üstünde hangi bilgilere yer veriyorsunuz?

- Tekil ürünlerin takibi için hangi izleme teknolojisini (Tek Boyutlu Barkod, QR Code, Datamatrix, RFID, vb.) kullanmak istersiniz?

- Size verilen bir paketin alımını yaptıktan sonra paket içindeki tekil ürünlerin hareketi ile ilgili çeşitli kullanım şekilleri mevcuttur. Günlük uygulamalarınız dikkate alındığında bu kullanım şekillerinden hangisi sizin için daha uygundur?
- A.** Paket içindeki bir tekil ürün için hareket bildirim yapılabilmesi amacıyla öncelikle paketin sonlandırıldığına dair ayrıca bir bildirim yapılır. Bu aşamadan sonra tekil ürünle ilgili hareket bildirim yapılabilir.
- B.** Paket içindeki bir tekil ürün için hareket bildirim yapıldığında o paket Sistem tarafından otomatik olarak sonlandırılır ve bundan sonra o paketle ilgili herhangi bir bildirim kabul edilmez.
- C.** Paketin içindeki bir tekil ürün için verme bildirim yapıldığında tekil ürün Sistem tarafından otomatik olarak paketten çıkarılır ve kalan paket içeriği için hareket bildirim kabul edilir.

- Paket için hareket bildirim yapıldığında paket içindeki herhangi bir tekil üründe sorun olması durumunda Sistem nasıl davranmalıdır?
- A. Paket için yapılan bildirim tamamen reddedilmeli.
 - B. Sorunlu tekil ürün için yapılan bildirim reddedilip, paketin geri kalanı için yapılan bildirim kabul edilmeli.
 - C. Sorunlu tekil ürün için uyarı verilip, paket bildirimi tamamen kabul edilmeli.

- ❑ Ürün kullanım veya satış işlemlerinizin yüzde kaçını SGK kapsamında yapıyorsunuz (ürün adedi olarak), ne kadarını diğer geri ödeme kurumları kapsamında yapıyorsunuz?

- ❑ İthal edilen ismarlama tıbbi cihazların ithalatından hastaya kullanılmasına kadar geçen süreci kısaca anlatabilir misiniz?

- Yurt dışından bağış yoluyla yurda getirilen tekil ürünler
 - A. Yurt dışından bağış yoluyla tekil ürün alıyor musunuz? Eğer alıyorsanız ne türde tekil ürünlerdir?
 - B. Bu şekilde yurda sokulan tekil ürünlerin ürün kaydı kim tarafından, hangi aşamada yapılmaktadır? Bu süreçte hangi resmi evraklar kullanılmaktadır?
 - C. Vatandaşın yurt dışından getirip Kızılay'a veya diğer kurumlara bağışladığı tekil ürünler için nasıl bir süreç izlenmektedir?

- TASIŞ'ten ürün alıyor musunuz? Süreci kısaca anlatabilir mısınız?

- ❑ Serbest bölgelerle olan ticaret kapsamında ÜTS'deki hareket bildirimleri yeterli midir?

- ❑ HBYS, ERP gibi sistemlerinizin ÜTS entegrasyonu için gereken süre nedir?

Kurumunuzun/firmanızın ÜTS'den beklentisi nedir?

- ❑ ÜTS'nin çalışmalarınıza olumlu yönde ne gibi katkılarının olacağını öngörüyorsunuz?

- ❑ ÜTS'nin çalışmalarınızda ne gibi olumsuzluklara neden olabileceğini öngörüyorsunuz? Bu olumsuzlukların giderilmesi için ne gibi iyileştirmeler yapılmasını istersiniz?





TEŞEKKÜRLER



Çukurambar Mah. 1478. Cadde No:22 06100
Çankaya / ANKARA
+90 (312) 289 9 222
yte.bilgem@tubitak.gov.tr
<http://yte.bilgem.tubitak.gov.tr/>