

**İran İslam Cumhuriyeti**  
**Sağlık, Tedavi ve Tıbbi Eğitim Bakanlığı**  
**İlaç ve Gıda Kurumu**

Tarih : 02.03.2014  
Sayı : 665/333652

**Tüm İlaç Üretici - İthalatçı Firmalarının Genel Müdürleri**  
**Konu : İlaç İthalatı İçin İzni Kaynaklar**

Yasal Teşhis 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 süta belirtilen sistemle ibrazı halinde gerçekleştirilebilir.

**JAPAN'S PMDA-SWISSMEDIC-TGA-UK/MHRA-EMA-US/FDA**

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

**Dr. Mehdi PİR SALEHİ**  
**İlaç ve Uyuturucu Madde Denetim ve Gözetim Genel Müdürü**

25.3.2014 / 1581

TOTAL P.02

TOTAL P.02