



T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI
SAĞLIK HİZMETLERİ
GENEL MÜDÜRLÜĞÜ

GELENEKSEL VE TAMAMLAYICI TIP UYGULAMALARI YÖNETMELİĞİ

RUHSATLANDIRMA İŞ VE İŞLEMLERİ REHBERİ

**Sağlık Hizmetleri Genel Müdürlüğü
Geleneksel ve Tamamlayıcı Tıp Uygulamaları
Daire Başkanlığı**

Bu çalışmanın amacı, Geleneksel ve Tamamlayıcı Tıp Uygulamaları Yönetmeliğinin uygulanmasında izlenecek yol, yöntem ile gerçek ve tüzel kişilerin yapacakları başvuruların İl Sağlık Müdürlükleri düzeyinde hizmetleri yürütmekle görevli kişi, kurum ve kuruluşların faaliyetlerinin Bakanlık politika ve düzenlemelerine uyum yönünden ruhsatlandırmasına ilişkin usul ve esasları belirlemektir.



T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI
SAĞLIK HİZMETLERİ
GENEL MÜDÜRLÜĞÜ

Ayrıntılı Bilgi İçin:

Sağlık Hizmetleri Genel Müdürlüğü, Geleneksel ve Tamamlayıcı Tıp Uygulamaları Daire Başkanlığı

Telefon: 0 312 458 50 42/ Ruhsatlandırma Birimi

E-Posta: shgm.getat@saglik.gov.tr Web adresi: www.getatportal.saglik.gov.tr

İçindekiler

KISALTMALAR:	4
TANIMLAR:.....	4
AMAÇ	5
KAPSAM	5
DAYANAK	5
İÇERİK.....	6
1 RUHSATLANDIRMA.....	6
1.1 RUHSTALANDIRMA İŞ VE İŞLEMLERİ	6
1.1.1 Ruhsatlandırma iş ve işlemlerine dönük açıklamalar.....	6-7-8-9
EKLER.....	10
EK-1 Ünite ve Uygulama Merkezi Başvurusu Dosyasında bulunması gerekli belgeler.....	10
EK-2 Ünite ve Merkezlerde Bulunması Gereken Zorunlu Asgari Cihaz Listesi.....	11
EK-3 Ünite ve Merkezlerde Bulunması Gereken Zorunlu Asgari İlaç Listesi.....	11
FORMLAR.....	12
FORM-1 Uygulama Merkezi/Ünite Uygunluk Belgesi.....	12
DİAGRAMLAR.....	12
Sağlık Kuruluşu Ne Yapmalıdır?.....	13
İl Sağlık Müdürlükleri Ne Yapmalıdır?.....	14
Bakanlıkta Neler Yapılacaktır?.....	15

KISALTMALAR

SB: Sağlık Bakanlığı

SHGM: Sağlık Hizmetleri Genel Müdürlüğü

SKHK: Sayılı Kanun Hükmünde Kararname

SK: Sayılı Kanun

GETAT: Geleneksel ve Tamamlayıcı Tıp Uygulamaları

TANIMLAR

SAĞLIK KURULUŞU: Kamu kurum ve kuruluşlarına bağlı hastaneler, tıp fakültesi veya diş hekimliği fakültesi sağlık uygulama ve araştırma merkezi, 27/3/2002 tarihli ve 24708 sayılı Resmî Gazete 'de yayımlanan Özel Hastaneler Yönetmeliğine göre ruhsatlandırılmış özel hastaneler ile 15/2/2008 tarihli ve 26788 sayılı Resmî Gazete 'de yayımlanan Ayakta Teşhis ve Tedavi Yapılan Özel Sağlık Kuruluşları Hakkında Yönetmelik hükümlerine göre ruhsatlandırılmış sağlık kuruluşlarını,

SERTİFİKALI TABİP: Geleneksel ve tamamlayıcı tıp uygulamaları ile ilgili olarak Bakanlıkça tescil edilmiş sertifikaya sahip tabibi,

SERTİFİKALI DİŞ TABİBİ: Geleneksel ve tamamlayıcı tıp uygulamaları ile ilgili olarak Bakanlıkça tescil edilmiş sertifikaya sahip diş tabibi,

UYGULAMA: Geleneksel ve tamamlayıcı tıp uygulamalarını,

UYGULAMA MERKEZİ: İlgili alanda sertifikası bulunan tabip ve/veya diş tabibi sorumluluğunda ve bu Yönetmelikte belirlenen uygulamaları yapmak üzere eğitim ve araştırma hastanesi ve tıp fakültesi veya diş hekimliği fakültesi sağlık uygulama ve araştırma merkezi bünyesinde kurulan ve Bakanlıkça yetkilendirilmesi halinde eğitim verilebilecek merkezi,

ÜNİTE: İlgili alanda sertifikası bulunan tabip ve/veya diş tabibi sorumluluğunda ve bu Yönetmelikte belirlenen uygulamaları yapmak üzere, kamu ve özel hukuk tüzel kişileri ile gerçek kişilere ait sağlık kuruluşları bünyesinde kurulan birimleri,

AMAC

Bu çalışmanın amacı, geleneksel ve tamamlayıcı tıp uygulamaları yönetmeliğinin kapsamındaki uygulamaların yapılacağı sağlık kuruluşlarının çalışma usul ve esasları ile ilgili Gerçek ve Tüzel kişilerin, İl Sağlık Müdürlüklerinin, Bakanlık Merkez Teşkilatının yapacağı iş ve işlemleri belirlemektir.

KAPSAM

Geleneksel ve Tamamlayıcı Tıp Uygulamalarının yapıldığı kamu ve özel hukuk tüzel kişileri ile gerçek kişilere ait sağlık kuruluşları kapsar

DAYANAK

11/4/1928 tarihli ve 1219 sayılı Tababet ve Şuabatı San'atlarının Tarzı İcrasına Dair Kanunun Ek 13 üncü maddesine, 7/5/1987 tarihli ve 3359 sayılı Sağlık Hizmetleri Temel Kanununun 9 uncu maddesinin (c) bendine ve Ek 11 inci maddesine, 11/10/2011 tarihli ve 663 sayılı Sağlık Bakanlığı ve Bağlı Kuruluşlarının Teşkilat ve Görevleri Hakkında Kanun Hükmünde Kararnamenin 8 inci maddesinin birinci fıkrasının (f) ve (ğ) bentlerine ve 40 ıncı maddesi.

1 RUHSATLANDIRMA

1.1 RUHSATLANDIRMA İŞ VE İŞLEMLERİ

27/10/2014 tarihli ve 29158 sayılı Resmi Gazete’ de yayımlanarak yürürlüğe giren “Geleneksel ve Tamamlayıcı Tıp Uygulamaları Yönetmeliği’ kapsamında yönetmelikte tanımı yapılmış sağlık kuruluşlarının yönetmeliğin Ek-3 ünde sayılan uygulamaları yapabilmesi için mezkur yönetmelikte belirtilen şartları sağlaması ve aşağıda açıklaması yapılacak olan işlemlerin yapılması gerekmektedir.

1.1.1 Geleneksel ve Tamamlayıcı Tıp Uygulamaları Yönetmeliği kapsamında açılacak olan Uygulama Merkezi ve Ünitelerin Ruhsatlandırma İş ve İşlemleri

A) **Geleneksel ve Tamamlayıcı Tıp Uygulama Merkezi;** eğitim ve araştırma hastanesi, tıp fakültesi veya diş hekimliği fakültesinin sağlık uygulama ve araştırma merkezleri bünyesinde kurulabilmektedir. Uygulama merkezleri sadece uygunluk belgelerinde yetkilendirildiği Yönetmelik’te belirlenen uygulamaları yapabilecektir. Uygulama merkezleri Valilikler aracılığıyla bir dilekçe ile başvurulması ve açık olarak talep edilmesi durumunda eğitim verme yetkisi talebinde de bulunabilecektir. Sertifikalı eğitim verme talebi ile ilgili başvurularda iş ve işlemler 04 Şubat 2014 tarihli ve 28903 sayılı Resmi Gazete ’de yayımlanarak yürürlüğe giren Sağlık Bakanlığı Sertifikalı Eğitim Yönetmeliği hükümlerine göre yürütülecektir.

B) Kamu sağlık kuruluşları (Belediyelere ve il özel idarelerine bağlı sağlık kuruluşları dâhil) ile 27 Mart 2013 tarihli ve 24708 sayılı Resmi Gazete ’de yayımlanan Özel Hastaneler Yönetmeliği hükümlerine göre ruhsatlandırılmış özel hastaneler ve 15 Şubat 2008 sayılı ve 26788 sayılı Resmi Gazete ’de yayımlanan Ayakta Teşhis ve Tedavi Yapılan Özel Sağlık Kuruluşları Hakkında Yönetmelik hükümlerine göre ruhsatlandırılmış A, B ve C tipi tıp merkezleri, poliklinik ve muayenahaneler; gerekli şartları sağlamaları durumunda “**Geleneksel ve Tamamlayıcı Tıp Ünitesi**” kurabilecektir.

C) Bakanlıkça izin verilen geleneksel ve tamamlayıcı tıp uygulama merkezleri/üniteler, mezkûr Yönetmelik’in Ek-3 ünde yer alan uygulamaları Bakanlıktan izin almak kaydıyla yapabilecektir. Uygulama merkezi veya ünitelerin, Ek-3’te yer alan her yeni uygulama için Bakanlıktan ayrı ayrı izin almaları zorunludur. Ünitelerde, Ek-3’te sayılı listede, ünitelerde yapılabileceği belirtilen uygulamalardan başka işlem yapılamaz. Uygulama merkezleri ise, Ek-3’te sayılı listede üniteler ve uygulama merkezleri tarafından yapılabileceği belirtilen uygulamaların tümünü yapabilecektir.

Uygulamalar Yönetmelik'e göre, Bakanlıkça yetkilendirilmiş geleneksel ve tamamlayıcı tıp uygulama merkezleri/ünitelerde ve ilgili alanda “uygulama sertifikası” bulunan tabip ve sadece dış hekimliği alanında olmak üzere dış tabibi tarafından yapılabilecektir. Uygulama merkezleri ve üniteler Bakanlıkça tescil edilmiş sertifikaya sahip tabip veya yetkili olduğu alanlarda dış tabibinin sorumluluğunda faaliyet gösterebilecektir. Ancak başvuru sırasında uygulamaya yetkili sertifika sahibi tabip veya dış tabibi bulunmayan sağlık kuruluşlarına uygulamalar ile ilgili izin verilmeyecektir. Başvuru sırasında uygulamaya yetkili sertifika sahibi tabip veya dış tabibi bulunmayan sağlık kuruluşlarının başvuruları İl Sağlık Müdürlüğüne reddedilecektir.

Uygulama merkezi veya ünite açmak isteyen kamu ve özel hukuk tüzel kişileri ile gerçek kişilere ait sağlık kuruluşları mezkûr Yönetmelik ekinde yer alan Ek-1'deki belgelerle birlikte İl Sağlık Müdürlüğüne başvuracaktır.

D) Başvuru üzerine; İl Sağlık Müdürlüğü yerinde inceleme yaparak proje inceleme raporu ve müşterek teknik rapor tanzim edecektir. Ek-1'de belirtilen başvuru belgelerinin birer sureti onaylanarak üst yazı ile veya EBYS'ye geçmiş illerde EBYS üzerinden Bakanlığımıza gönderilecektir. Belgelerin aslı İl Sağlık Müdürlüklerinde muhafaza edilecektir. EBYS ye geçmemiş illerde asılları müdürlüklerde kalacaktır evraklar “*aslı gibidir*” yapılarak üst yazı ile gönderilecektir.

E) Başvuru yapan kamu ve özel hukuk tüzel kişileri ile gerçek kişilere ait sağlık kuruluşlarının başvuru dilekçelerinde “Uygulama merkezi açma, ünite açma veya sertifikalı eğitim verme yetkisi” talepleri açık şekilde belirtilecektir. Dilekçede talep edilmeyen bir yetki için herhangi bir işlem tesis edilmeyecektir.

F) Uygulama merkezi veya ünite, ilgili alanda sertifikası bulunan tabip veya dış tabibi sorumluluğunda faaliyet gösterebileceğinden; Bakanlıkça tescil edilmiş sertifikanın içeriği önemlidir. Hâlihazırda Bakanlıkça onaylanmış sadece “Akupunktur Tedavisi Uygulama Sertifikaları” bulunmaktadır. Diğer uygulamalar ile ilgili eğitim alan ve standartları ile ilgili çalışmalar devam etmekte olup eğitim alan ve standartları çalışması tamamlanan her uygulama ile ilgili standartlar Bakanlığımızca ayrıca duyurulacaktır. Standardı yayımlanmamış hiçbir uygulama için faaliyet izni verilmeyecek ve sorumlu tabibin sertifikasında Bakanlıkça tescil edilmiş uygulama alanı haricinde bir alanda uygulama yetkisi verilmeyecektir.

G) Kültür ve Turizm Bakanlıđından belgeli **konaklama tesislerinde**, tesiste konaklayan ve sadece akut tedavisi tamamlanmıř kiřilere uygulanmak kaydıyla Bakanlıkça uygun görülen uygulamalara yönelik birim, planlama kapsamında kurulabilir. Konaklama tesisinin bulunduđu ildeki özel hastaneler ile Ayakta Teřhis ve Tedavi Yapılan  zel Sađlık Kuruluřları Hakkında Yönetmelik kapsamındaki özel sađlık kuruluřları tarafından kendi kadro ve kapasitesinin kullanılması kaydıyla planlamadan istisna olarak konaklama tesislerinde birim olarak açılabilir. Bu birim bařvuruları özel sađlık kuruluřunun mesul müdürünce İl Sađlık Müdürlüđüne yapılır ve birimin faaliyetlerinden bađlı olduđu özel sađlık kuruluřu sorumludur.

H) İl Sađlık Müdürlükleri tarafından uygulama merkezi veya ünite açılması izni alan sađlık kuruluřlarına uygunluk belgesi düzenlenecektir. Yetki belgeleri "Geleneksel ve Tamamlayıcı Tıp Uygulama Merkezi" ve "Geleneksel ve Tamamlayıcı Tıp  nitesi" bařlıkları ile düzenlenecektir.

I) “Uygulama merkezi açma, ünite açma veya sertifikalı eđitim verme yetkisi” taleplerinin tamamı Valilik tarafından, deđerlendirilmek üzere Bakanlıkça gönderilecektir.  niteler ise Daire Bařkanlıđı tarafından deđerlendirilip dođrudan Makam onayına sunulacaktır.

J) Valilik aracılıđıyla Bakanlık mıza gönderilen uygulama merkezi bařvuruları; bilim komisyonuna sunulacaktır.

Bakanlıkça izin verilen Uygulama merkezi veya ünite açma bařvuruları, Bakanlıkça yapılacak bildirim üzerine sađlık kuruluřunun faaliyet izin belgesine veya ruhsatına yapabileceđi uygulamalar iřlenecektir. Her bir uygulama için ayrı ayrı bařvurulabileceđi gibi birden fazla uygulama için eđer řartlar mevcut ise tek bir bařvuru da yapabilecektir. Özel Hastane Faaliyet İzin Belgesi II- Müdürlükçe düzenlenecek bölüm “*Hastane Bünyesinde Ruhsatlandırılan Diđer Tıbbi Birim ve Merkezler*” kısmına İl sađlık müdürlüđü tarafından iřlenecektir. Tıp Merkezi, Poliklinik ve Muayenehanelerin ise faaliyet izin belgesine iřlenecektir. Bakanlıkça izin verildikten sonra kamu tüzel kiřilerine ait ruhsata iřlenmesi iřlemi Bakanlık mızca yerine getirilecek olup İl Sađlık Müdürlüklerince herhangi bir iřlem yapılmayacaktır.

K) Sağlık kuruluşunun yetki aldığı bir uygulama ile ilgili yetkisini kaybetmesi veya uygulamanın yapılmasından vazgeçilmesi veya uygulama merkezi/ünitenin kapatılması gibi bir durumlarda İl Sağlık Müdürlüğüne mesul müdür veya kuruluş yetkilisi tarafından 5 iş günü içerisinde bildirim yapılması gerekmektedir. Bildirim üzerine İl sağlık müdürlüğüne özel sağlık kuruluşlarının faaliyet izin belgesin veya ruhsatından çıkarılması, kamu kuruluşları için ise Bakanlığa üst yazı ile bildirilmesi gerekir.

L) Ünite ve uygulama merkezinde, yapılan tüm uygulamalar ile ilgili olarak hastalara ait hasta dosyası hazırlanır. Yapılan uygulamalara bağlı olarak hastalarda ortaya çıkan her türlü istenmeyen etki, her ay düzenli olarak İl Sağlık Müdürlüğüne bildirilir ve bu bilgiler Bakanlığa gönderilir. Uygulamalar için 1/8/1998 tarihli ve 23420 sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan Hasta Hakları Yönetmeliği’ne uygun “Bilgilendirme ve Rıza Formu” hazırlanır ve uygulama yapılacak tüm hastalardan rıza alınır.

M) Türkiye Kamu Hastaneleri Kurumu Genel Sekreterliklere bağlı her bir eğitim ve araştırma hastanesinde yalnızca bir uygulama merkezi kurulabilir. Bünyesinde birden fazla tıp fakültesi, uygulama ve eğitim hastanesi bulunan Üniversiteler bünyesinde ise birden fazla uygulama merkezi kurulabilir.

EKLER

EK-1

Ünite Ve Uygulama Merkezi Açma İzin Başvuru Dosyasında Bulunması Gerekli Evraklar

- Sağlık kuruluşu işleteninin, adı veya ticari unvanı ile ünite/uygulama merkezi açılışı ile ilgili işlemlerinin başlatılmasını talep eden imzalı başvuru dilekçesi,
- Hangi uygulamaların yapılacağına ilişkin ve kullanılacak araç ve gereçleri gösterir liste,
- Tabip ve diğ. tabipleri için ilgili uygulama alanına ilişkin Bakanlık tescilli uygulama sertifikasının Müdürlükçe onaylı örneği
- Ünite/uygulama merkezinde çalışan sağlık meslek mensuplarının aldığı eğitim veya eğitimlerin belgesi,
- Ünite/uygulama merkezinde çalışacak tüm personeli gösteren liste, T.C. Kimlik numarası beyanı ve iki adet fotoğraf
- Özel hastanelerde, Bakanlıktan merkez için alınan ruhsata esas proje, kamu ve üniversite hastanelerinde en az 1/100 ölçekli, binanın tümüne ait kesit ve cephelerin gösterildiği proje, müellifi ve çevre ve şehircilik il müdürlüğünce tasdik edilecek üç takım ozalit kopya halinde hazırlanan kat planları,
- Müdürlük proje inceleme raporu,
- Müdürlükçe düzenlenen yerinde inceleme sonucu düzenlenecek müşterek teknik rapor

EK-2

Ünite ve Merkezlerde Bulundurulması Zorunlu Asgari Cihaz Ve Malzemeler	
Muayene masası	1 adet
Tansiyon aleti	1 adet
Steteskop	1 adet
Laringoskop	1 adet
Ambu cihazı	1 adet
Airway	Farklı boylarda ve yeterli sayıda
Endotrakeal tüp	Farklı boylarda ve yeterli sayıda
Seyyar oksijen tüpü	1 adet
Oksijen maskesi	Yeterli sayıda
Çeşitli enjektör	Yeterli sayıda
I.V. kanül	Farklı boylarda, yeterli sayıda
Seyyar lamba	1 adet
Mobil aspiratör	1 adet
Aspirasyon sondası	Yeterli sayıda

Ünite ve Merkezlerde Bulundurulması Zorunlu Asgari İlaç Listesi	
İsoptine ampul	3 adet
Kortikosteroid ampul	3 adet
Antispazmodik ampul	3 adet
Polivinil prolidone iyot sol. 500cc.	1 adet
%5 dextroz 500 cc	2 adet
% 0,9 luk NaCl. 500 cc	2 adet
%20 mannitol 500 cc	2 adet
1/3 İzodeks 500 cc.	1 adet
Adrenalin 1 mg	5 amp
Atropin sulphat 0,5 mg	5 amp.
Dopamin	2 amp
Lidocain %2	2 amp
Antihistaminik	5 amp
Aminophillin	2 amp
Diazepam .	2 amp
Oral antihipertansif (KAPTOPRİL)	1 kutu
Diüretik	5 amp

T.C.
.....VALİLİĞİ
İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ

TARİH
BELGE NO:

**GELENEKSEL VE TAMAMLAYICI TIP UYGULAMALARI
MERKEZİ/ÜNİTESİ YETKİ BELGESİ**

KURUMUN :

ADI:

BAĞLI BULUNDUĞU KURUM-BİRİM:

ADRESİ:

ÇALIŞMA SAATLERİ:

UYGULAMA İZNİ VERİLEN ALANLAR:

UYGULAMA İZNİ VERİLEN TABİPLER:

NO	ADI ve SOYADI	UNVANI	TC KİMLİK NO	SERTİFİKA	SERTİFİKA TARİH VE NO
1					
2					
3					

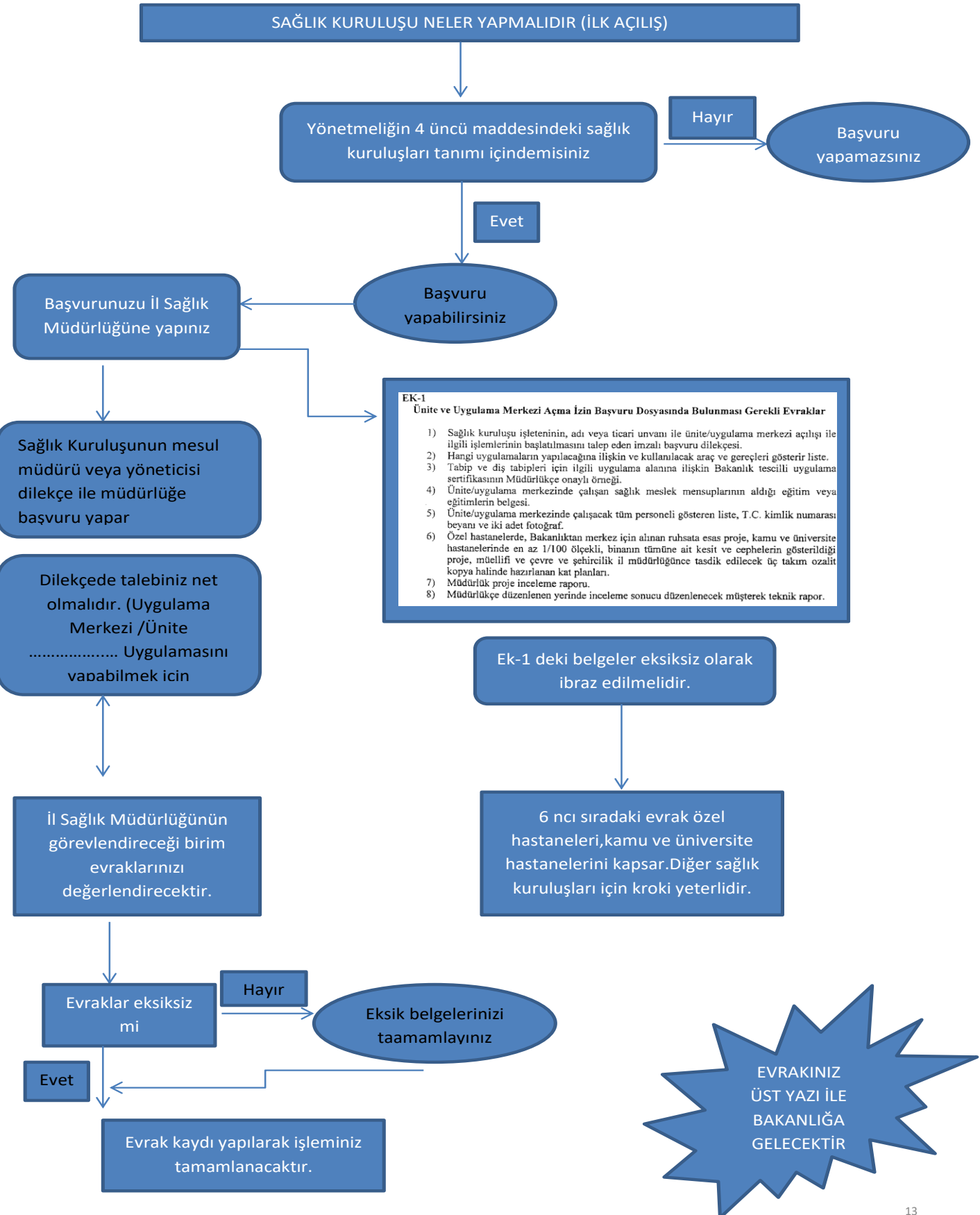
Yukarıda açık adı ve adresi yazılı olan”ne belirtilen adreste Geleneksel ve Tamamlayıcı Tıp Uygulamaları Uygulama Merkezi olarak faaliyet göstermesi İl Sağlık Müdürlüğümüzce uygun görülmüştür.

Onaylayan

Adı-Soyadı

Unvanı ve Mühür

DIAGRAMLAR



İL SAĞLIK MÜDÜRLÜKLERİ NELER YAPMALIDIR

Yönetmeliğin Ek-1 indeki belgelerden ilk 6 sıradakiler eksiksiz midir?

Havır

Eksiklikler tamamlanmalıdır.

Evet

Evrakları teslim alıp işlem başlatılır

1. Dilekçede neler talep edildiği kontrol edilmelidir (Uygulama Merkezi/Ünitesi/Hangi Uygulama)
2. Proje inceleme raporu ve yerinde inceleme sonucu oluşacak müşterek teknik rapor için görevlendirme yapılmalıdır.
3. Ek-1 deki araç ve gereçlerin listesi fiziki olarak karşılaştırılıp onaylanmalıdır.
4. Müşterek teknik rapor ve proje inceleme rapor mahalde tanzim edilmelidir. Yönetmelikteki fiziki şartlara ve uygulamaya özgü ihtiyaçlara dikkat edilir.
5. EK-1 deki 6 ncı sırada belirtilen kat planı veya krokiler teslim alınmalıdır. (Krokiler müdürlükler tarafından onaylanabilir. Kat planı ise çevre ve şehircilik müdürlüğünde onaylanmış olarak ilk başvuruda müdürlüğe teslim edilmelidir.

Evrakların asılları il sağlık müdürlüklerinde kalacak şekilde her evrakın onaylı bir sureti EBYS üzerinden veya fiziki olarak bakanlığa gönderilir.

Üst yazıda aşağıdaki ifadeler olmalıdır

Sağlık kuruluşunun açık adresi, ruhsat/uygunluk belgesi tarih ve numarası, başvuru yapılan yer ve uygulama, mesul müdür veya yöneticinin, sertifikalı sorumlu tabibin adları ve T.C. Vatandaşlık numaraları

Evrakın bakanlık işlemleri süreci başlayacaktır.

