

BURTom	Doküman No	Yürürlük Tarihi	Revizyon No	Revizyon Tarihi	Sayfa No
	BRT.TL.21	08.07.2026	00	-	1 / 4
	TÜRKAK MARKA VE LOGO KULLANIM TALİMATI				

1. AMAÇ: Bu talimatın amacı TÜRKAK tarafından yürütülen TS EN ISO 15189 Tıbbi laboratuvarlar-Kalite ve yeterlilik için gereklilikler standardı faaliyetlerinden akredite olan kuruluşumuzun, TÜRKAK akreditasyon marka ve logo kullanma esaslarını açıklamaktır.

2. KAPSAM: Bu talimat BURTom ÖZEL SAĞLIK TESİSLERİ A.Ş.-ÖZEL BURTom TIBBİ TAHLİL LABORATUVARI' nın akredite olduğu, TS EN ISO 15189 standardı çerçevesinde TÜRKAK akreditasyon marka ve logosunu uygun şekilde ve amaçta kullanımını kapsar.

3. KISALTMALAR:

TS: Türk Standardını,

EN: Avrupa Standardını,

ISO: Uluslararası Standardizasyon Teşkilatını,

4. TANIMLAR:

TÜRKAK Logosu: TÜRKAK' kendi ismini veya akreditasyon programlarını tanıtmak için kullandığı sembol

TÜRKAK Akreditasyon Markası: TÜRKAK tarafından akredite edilmiş kuruluşların akreditasyon statülerini göstermek için kullandığı boldür. Akreditasyon Markası TÜRKAK logosunun altına akreditasyon alanı, akreditasyona konu olan standardın numarası ve akredite edilmiş kuruluşun akreditasyon numarasının eklenmesi ile oluşturulur.

5. SORUMLULAR:

Talimatın oluşturulması ve güncellenmesinden Kalite Yöneticisi, uygulamasından Mesul Müdür ve tüm BURTom ÖZEL SAĞLIK TESİSLERİ A.Ş.- ÖZEL BURTom TIBBİ TAHLİL LABORATUVARI personelleri sorumludur.

6. FAALİYET AKIŞI:

6.1.1 TS EN ISO 15189 Tıbbi laboratuvarlar-Kalite ve yeterlilik için gereklilikler standardından akredite olan BURTom ÖZEL SAĞLIK TESİSLERİ A.Ş.- ÖZEL BURTom TIBBİ TAHLİL LABORATUVARI' nın vermiş olduğu müşteri/hasta test sonuç raporlarında TÜRKAK Akreditasyon markasını, müşterilerin veya herhangi bir üçüncü kişi tarafından yetkisiz kullanması engellenmelidir.

6.1.2 TÜRKAK marka ve logo kullanımı yalnızca BURTom ÖZEL SAĞLIK TESİSLERİ A.Ş.- ÖZEL BURTom TIBBİ TAHLİL LABORATUVARI' na ait olup diğer kurum ve kuruluşlar (hasta/müşterileri veya herhangi bir üçüncü taraf) tarafından hiçbir şekilde kullanılamaz. Sadece Akredite eden kuruluşun izin verdiği akredite olan testlerin **BRT.FR.74 Burtom Laboratuvar Akredite Rapor Formu** kullanılmaktadır.

6.1.3 BURTom ÖZEL SAĞLIK TESİSLERİ A.Ş.- ÖZEL BURTom TIBBİ TAHLİL LABORATUVARI, sadece akredite kapsamında bulunan testlerin Tetkik Sonuç raporunda kullandığı TÜRKAK markasını, sözleşme şartlarına uygun olmayan, izin verilenden farklı şekilde veya izinsiz kullanıldığının saptanması durumunda, ilgili taraflara yazılı olarak bildirilir. Konu ile ilgili taraflar gerekli önlemleri ve faaliyetleri yerine getirmemesi durumunda yasal önlem başlatılır. Bu madde laboratuvarımız ile sözleşme yapmamış tarafların Marka ve logoyu kötüye kullanma durumları için de geçerlidir." Marka

BURTom	Doküman No	Yürürlük Tarihi	Revizyon No	Revizyon Tarihi	Sayfa No
	BRT.TL.21	08.07.2026	00	-	2 / 4
	TÜRKAK MARKA VE LOGO KULLANIM TALİMATI				

kullanımına dair politika ve kural, müşteri ile yapılan sözleşmelerine eklenir. Herhangi bir üçüncü tarafın yetkisiz kullanımını engellemek amacıyla, laboratuvarımız internet adresinde talimat yayınlanır. Bu talimat ile belirtilen şartları yerine getirmeyen anlaşmalı kuruluşlar ile sözleşmenin askıya alınması ve/veya feshedilmesi işlemleri uygulanır.

6.1.4 Laboratuvarımızda, TS EN ISO 15189 Tıbbi Laboratuvarlar-Kalite ve yeterlilik için gereklilikler standardı kapsamı dışındaki testlerin sonuç raporlarında TÜRKAK marka/logo kullanılamaz.

6.1.5 Laboratuvarımızda, TÜRKAK Akreditasyon Markası, hiçbir akredite sonuç içermeyen test raporlarında kullanılmamaktadır. Sadece TS EN ISO 15189 kapsamı dahilindeki testlerin sonuç raporlarında TÜRKAK marka/logosu kullanılmaktadır.

6.1.6 Akreditasyon kapsamında olan ve olmayan faaliyetlere ilişkin ortak bir **BRT.FR.74 Burtom Laboratuvar Akredite Rapor Formu** düzenlendiğinde, BURTom ÖZEL SAĞLIK TESİSLERİ A.Ş.- ÖZEL BURTom TIBBİ TAHLİL LABORATUVARI müşterinin akreditasyon kapsamında olan ve olmayan faaliyetleri kolayca ayırt edebilmesini sağlamalıdır.

6.1.7 TÜRKAK Akreditasyon Markasının akredite olmayan sonuçları da içeren **BRT.FR.74 Burtom Laboratuvar Akredite Rapor Formu** kullanılması halinde, BURTom ÖZEL SAĞLIK TESİSLERİ A.Ş.- ÖZEL BURTom TIBBİ TAHLİL LABORATUVARI' nın düzenlediği raporun akreditasyon kapsamında olan testlerin/metotların akreditasyon kapsamında olmayan testlerden/metotlardan ayırt edilmesini sağlayan bir uyarı notu eklenir. Uyarı notu kolayca okunabilir bir şekilde olur. Buna bağlı olarak rapor formunda akreditasyon kapsamında olan test sonuçları ile akreditasyon kapsamında olmayan test sonuçlarının açıkça ayırt edilmesini sağlayacak bir işaretleme yapılır.

6.1.8 Laboratuvarımız, **BRT.PR.20 Sonuçların Rapor Haline Getirilmesi ve Yayımlanması Prosedürü** 'ne göre yayımladığı TÜRKAK Akreditasyon Markalı tetkik sonuç raporlarında görüş veya yorum bildirebilir. Bu hallerin akreditasyon kapsamı dâhilinde olmadığı durumlarda, TÜRKAK Akreditasyon Markasının veya bildirilen görüşün hemen yanına "Hakkında görüş verilen/yorum yapılan sonuçlar, akredite edilmiş kapsam ile ilişkili değildir." gibi bir uyarı notu düşülür.

6.1.9 Akreditasyon kapsamı dahilinde olmayan bir faaliyete ilişkin yapılan tekliflerde üzerinde TÜRKAK'ın Akreditasyon Markası olan antetli kağıtlar kullanılıyorsa, hangi faaliyetlerin akredite edilmiş olduğu açıkça belirtilmelidir. Bu gibi durumlarda ilgili antetli dokümanda, örneğin "Bu teklif akreditasyon kapsamı dahilinde olmayan hizmetleri içermektedir" şeklinde bir ibare bulunmalıdır.

6.1.10 BURTom ÖZEL SAĞLIK TESİSLERİ A.Ş.- ÖZEL BURTom TIBBİ TAHLİL LABORATUVARI, sehven akredite olduğu kapsam dışında TÜRKAK markasını içeren bir **BRT.FR.74 Burtom Laboratuvar Akredite Rapor Formu** yayımlarsa, derhal söz konusu sonuç raporu geri çekmeli ve müşteri/hastaları akreditasyona atıfta bulunmamaları hususunda uyarmalıdır. Ayrıca, BURTom ÖZEL SAĞLIK TESİSLERİ A.Ş.- ÖZEL BURTom TIBBİ TAHLİL LABORATUVARI, benzeri durumların olup olmadığı hususunda bir değerlendirme/risk analizi yapmalı, TÜRKAK' a düzeltici faaliyet planlarını sunmalı ve sonuçlarını zamanında TÜRKAK' a göndermelidir.

6.1.11 TÜRKAK tarafından akreditasyonu askıya alındığı takdirde BURTom ÖZEL SAĞLIK TESİSLERİ A.Ş.- ÖZEL BURTom TIBBİ TAHLİL LABORATUVARI, TÜRKAK Akreditasyon Markası içeren muhtelif tetkik sonuç raporlarının yayımını derhal durdurmalıdır. TÜRKAK tarafından akreditasyonu iptal

BURTom	Doküman No	Yürürlük Tarihi	Revizyon No	Revizyon Tarihi	Sayfa No
	BRT.TL.21	08.07.2026	00	-	3 / 4
	TÜRKAK MARKA VE LOGO KULLANIM TALİMATI				

edildiği takdirde BURTom ÖZEL SAĞLIK TESİSLERİ A.Ş.- ÖZEL BURTom TIBBİ TAHLİL LABORATUVARI, TÜRKAK Akreditasyon Markası içeren tetkik sonuç raporlarının dağıtımını derhal durdurmalıdır.

6.2 TÜRKAK Akreditasyon Markasının Kullanımı

6.2.1 TURKAK akreditasyon marka/logo formatı ve kullanımı için R.10.06 TÜRKAK Akreditasyon Markasının Akredite Kuruluşlarca Kullanılmasına İlişkin Şartlar Rehberi'nde belirtilen aşağıdaki kriterler göz önünde bulundurulur.

- BURTom ÖZEL SAĞLIK TESİSLERİ A.Ş.- ÖZEL BURTom TIBBİ TAHLİL LABORATUVARI, marka şekil esaslarına uymak kaydıyla, markayı kabartma veya hologram şeklinde de kullanabilir.
- BURTom ÖZEL SAĞLIK TESİSLERİ A.Ş.- ÖZEL BURTom TIBBİ TAHLİL LABORATUVARI, markayı kendi ismi ve/veya logosu ile kullanacak, marka BURTom ÖZEL SAĞLIK TESİSLERİ A.Ş.- ÖZEL BURTom TIBBİ TAHLİL LABORATUVARI' nın isminden ve/veya logosundan daha baskın olmayacaktır.
- TÜRKAK Akreditasyon Markası, akredite kuruluşun statüsü hakkında yanlış anlaşılmaya sebep olabilecek şekilde kullanılmamalıdır.
- Markanın standart ölçüleri dışında kullanma ihtiyacı olduğunda BURTom ÖZEL SAĞLIK TESİSLERİ A.Ş.- ÖZEL BURTom TIBBİ TAHLİL LABORATUVARI kullanmak istedikleri marka ölçüsü ve kullanım yeri ile ilgili Kurumdan onay almalıdır.
- Marka yetkilendirme kapsamı dışında Kurumun herhangi bir ürünü veya hizmeti onayladığı veya önerdiği anlamına gelebilecek şekilde kullanılamaz.
- TÜRKAK Akreditasyon Markası, tif, jpg, gif ve bmp formatlarında 50 mm genişliğinde TÜRKAK tarafından hazırlanmıştır. TÜRKAK Akreditasyon Markasının belirtilen ebat haricinde kullanılması gerektiğinde, önceden TÜRKAK' ın onayı alınmalıdır. TÜRKAK markası Portal üzerinden erişilmektedir.
- TÜRKAK' tan akredite belgelendirme kuruluşlarından belge alan kuruluşlar, TÜRKAK Akreditasyon Markasını kırtasiye, reklam, tanıtım veya benzeri materyallerde kullanabilir. TÜRKAK Akreditasyon Markası akredite edilmiş belgelendirme kuruluşunun veya belgelendirme programının markası ile ilişkili olacak şekilde kullanılmalıdır.
- Antetli kağıtlarda kullanılan TÜRKAK Akreditasyon Markası, bu Rehberde belirtilen ve elektronik ortamda uygunluk değerlendirme kuruluşuna iletilen formatla uyuşmalıdır. TÜRKAK Akreditasyon Markası akredite kuruluşun logosundan daha ön planda olmamalıdır.
- TÜRKAK Akreditasyon Markası akredite kuruluşun personeli için bastırılan kartvizitler üzerinde kullanılamaz. Kartvizitler üzerinde kuruluşun akreditasyonuna ilişkin hiçbir atıfta bulunulamaz. Elektronik postalarda kullanılan imza/kartvizitler de bu kapsamda değerlendirilmektedir.
- Akredite kuruluş üzerinde TÜRKAK Akreditasyon Markasını kullanacağı her tür malzemeyi (kırtasiye,vs.) kullanıma almadan önce, ilgili materyale ilişkin olarak TÜRKAK' ın onayını almalıdır.
- TÜRKAK Akreditasyon Markaları binaların veya bayrakların üzerinde kullanılmamalıdır.
- TÜRKAK Akreditasyon Markası akredite uygunluk değerlendirme kuruluşunun binasının iç duvarlarında, kapılarında veya fuarlardaki tanıtım stantlarında kullanılabilir.

BURTom	Doküman No	Yürürlük Tarihi	Revizyon No	Revizyon Tarihi	Sayfa No
	BRT.TL.21	08.07.2026	00	-	4 / 4
	TÜRKAK MARKA VE LOGO KULLANIM TALİMATI				

m) BURTom ÖZEL SAĞLIK TESİSLERİ A.Ş.- ÖZEL BURTom TIBBİ TAHLİL LABORATUVARI logosunun TÜRKAK akreditasyon markası ile birlikte kullanımı Türkak Rehberi R.10.06 TÜRKAK Akreditasyon Markasının Akredite Kuruluşlarca Kullanılmasına İlişkin Şartlar’ da belirtilen kurallara göre yapılır.

7. İLGİLİ DOKÜMANLAR

R10-06 TÜRKAK Akreditasyon Markasının Akredite Kuruluşlarca Kullanılmasına İlişkin Şartlar

BRT.PR.20 Sonuçların Rapor Haline Getirilmesi ve Yayımlanması Prosedürü

BRT.FR.74 Burtom Laboratuvar Akredite Rapor Form

REVİZYON TAKİP		
Revizyon Tarihi	Revizyon Açıklama	Revizyon No

Hazırlayan	Onaylayan
Kalite Yöneticisi	Mesul Müdür