



T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI
TÜRKİYE İLAÇ VE
TIBBİ CİHAZ KURUMU

PERFORMANS PROGRAMI

2026



“Vatandaşın sağlığı ve sağlamlığı her zaman üzerinde dikkatle durulacak ulusal sorunumuzdur.

Gazi Mustafa Kemal ATATÜRK



Recep Tayyip ERDOĞAN
Türkiye Cumhuriyeti Cumhurbaşkanı



Prof. Dr. Kemal MEMİŞOĞLU
T.C. Sağlık Bakanı

BAKAN SUNUŞU

Sağlık Bakanlığı olarak vizyonumuz, tüm toplum olarak sağlıklı hayat tarzının benimsendiği, herkesin sağlık hakkına kolaylıkla ve yüksek hizmet kalitesiyle eriştiği bir Türkiye'ye sahip olmaktır. Bakanlığımız bütün faaliyetlerini bu hedef doğrultusunda yürütmektedir.

Sağlık teknolojileri ve sağlık bilimleri alanında yenilikçi yaklaşımları ve üretkenliği teşvik etmek amacıyla “Sağlıklı Türkiye Yüzyılı” kapsamında sağlık alanında yeni bir adım daha atarak “Koruyan, Geliştiren ve Üreten Sağlık Modeli”ni hayata geçirdik. Üreten sağlık modelimizi, sağlık alanında marka ve katma değer oluşturduğumuz kendi ihtiyaçlarımızı karşıladığımız dünyaya teknoloji ve ürün ihraç ettiğimiz önemli bir adım olarak görüyoruz. Üreten sağlık modelimiz millî sağlık teknoloji hamlemizin lokomotifi olacaktır.

Üreten Sağlık Modeli, sağlık çalışanlarından sanayicilere, üniversitelerden girişimcilere kadar sağlık ekosistemindeki tüm paydaşları bir araya getirerek, fikirlerin ürüne dönüşmesini sağlayacak bir platform oluşturmaktadır. Kamu-özel üniversite “Üçlü Sarmal” modeli ile üniversiteler, kamu ve özel sektörün büyük iş birliği ile fikirden ürüne, prototipten seri üretime, yenilikçi tıbbi cihazlar, ilaçlar ve stratejik ürünlerle dışa bağımlılığın azaltılmasını hedefliyoruz.

Bakanlığımızın, halk sağlığının korunması ve geliştirilmesi, hastalık risklerinin azaltılması ve önlenmesi, teşhis, tedavi ve rehabilite edici sağlık hizmetlerinin yürütülmesi, sağlık eğitimi ve araştırma faaliyetlerinin geliştirilmesi ile yurt sathında eşit, kaliteli ve verimli hizmet sunumunun sağlanması gibi son derece önemli görev ve sorumlulukları bulunmaktadır.

Kişilerin sağlığını hastalanmadan korumanın sağlık sisteminin iyileştirilmesine katkısı göz önünde bulundurularak her yaşta insana koruyucu sağlığın öneminin vurgulanması, temel sağlık ve koruyucu sağlık hizmetlerinin daha da güçlendirilmesi, uzun vadede topluma sağlıklı yaşam alışkanlıklarının kazandırılması, aile hekimliği sisteminin etkinliğinin artırılması ve aile sağlığı ve temel sağlık hizmetlerinin daha etkin hâle getirilerek doğru yerde ve doğru zamanda etkili tedavi hizmetlerinin sunulması amaçlanmaktadır.

İnsanı merkeze alan bir kurum olarak beden ve ruhen sağlıklı nesillerin yetişmesi önceliğimizdir. Sağlıklı nesillerin yetiştirilmesi, kalkınmada beşerî sermayenin oluşumu için de bir gerekliliktir.

Tüm toplum olarak sağlıklı hayat tarzının benimsendiği, herkesin sağlık hakkının korunduğu, ihtiyaç hâlindeki herkesin zamanında ve kaliteli sağlık hizmetine kolayca erişebildiği bir Türkiye'ye; kamu, üniversite ve özel sektör ayrımı yapılmaksızın, tüm ülke kaynaklarının seferber edildiği, riskli grupları önceleyerek toplumun en ücra köşesine ulaşabilen, tüm toplumu sağlıklı olmaya teşvik eden, verimli, hakkaniyetli, sürdürülebilir; vatandaşımızın alışkanlıkları, inançları ve beklentilerine saygı göstererek onların ihtiyaçlarını karşılayan bir sağlık sistemine sahip olarak hedeflerimize erişeceğimize inanıyorum.

İçerdiği performans göstergeleri ile kamu kaynaklarının etkili ve verimli kullanılıp kullanılmadığının ölçümüne imkân veren, tüm yöneticilere, kamuoyuna hesap verme sorumluluğu getiren Bakanlığımız 2026 Yılı Performans Programının kamuoyuna ve uygulayıcılara faydalı olmasını diliyorum.

Bu vesileyle Bakanlığımız faaliyetlerinin gerçekleştirilmesine katkı sağlayan, ülkemizi sağlık alanında 2026 hedeflerine taşımak için yoğun ve özverili biçimde çalışan tüm mesai arkadaşlarıma teşekkür ediyorum.

Prof. Dr. Kemal MEMİŞOĞLU
T.C. Sağlık Bakanı

ÜST YÖNETİCİ SUNUŞU



Prof. Dr. Ahmet AYAR

Kurum Başkanı

Türkiye İlaç ve Tıbbî Cihaz Kurumu'nun (TİTCK) temel görevi Cumhurbaşkanlığı ve Sağlık Bakanlığı'nın politika ve hedeflerine uygun olarak; vatandaşların ve sağlık hizmeti sunucuların (*daha*) güvenli ve etkili ilaç, aşı, tıbbi ürün, kozmetik ve tıbbi cihaza erişimlerini düzenlemek ve denetlemektir. Toplumun her kesiminin daha iyi anlayacağı bir ifade ile, Sağlık Bakanlığı bağlı bir kuruluşu olan TİTCK vatandaş ile ilaç ve tıbbi cihaz kullanımı arasında bir köprü rolü olan resmi bir kurum olup; hasta vatandaşların daha etkili ve güvenli ilaç ve tıbbi cihaza erişiminin sağlanması yanında kozmetik ve tıbbi ürünler ve çok yakında gıda takviyelerinin risk ve etkilerini bilimsel kurallara göre belirleyip; halkımız hizmetine hızlı, güvenli ve ekonomik değerinde sunulması için düzenleme ve denetleme yaparak koruyucu halk sağlığı faaliyetleri gerçekleştirir.

TİTCK; ilaçlar, aşılar, biyolojik ajanlar, rejeneratif tıbbi ürünler ve tıbbi cihazları araştırma-geliştirme faaliyetleri aşamasından, ruhsatlanması ve piyasaya arz edilip kullanılması

aşaması esnasında da kalite, etkinlik ve güvenlik yönünden evrensel bilimsel ilkeleri esas alan kanun/yönetmelik/kurallara göre düzenler ve denetler. Bu faaliyetleri, TİTCK'nın sorumlu olduğu her alt alanda eğitim ve deneyimli Kurum personeli ve başta üniversiteler olmak üzere ülkenin farklı kurumlarında görevli, alanında son teknoloji ve yönetmelikler konusunda yetkin uzmanların bilimsel görüş ve raporları doğrultusunda yürütmektedir.

Avrupa ve Amerika için benzer yetki/sorumluluğa sahip Kurumların yürürlükteki kurallarını dinamik olarak takip etmekte olan TİTCK, ulusal kuralları düzenlerken ülkenin ihtiyaçlarını da dikkate almaktadır.

Kalkınma planı, orta vadeli programlar ve yıllık programlarla uyumlu olarak hazırlanan stratejik plan, uzun vadeli bir planlamanın; performans programı ise bu planlamanın yıllık faaliyetlerini içermektedir. Kurum hizmetlerimizin istenilen düzeyde sunulabilmesi için orta ve uzun vadeli amaçlar, temel ilke ve politikalar, hedef ve öncelikler, performans ölçütleri ve bunlara ulaşmak için kaynak dağılımını içeren 2024-2028 Kurum Stratejik Planı hazırlanarak uygulamaya konulmuştur.

Öte yandan, 5018 sayılı Kamu Mali Yönetimi ve Kontrol Kanunu'nun dokuzuncu maddesi ile kamu idarelerine, yürütecekleri faaliyetler ile bunların kaynak ihtiyacını, performans hedef ve göstergelerini içeren performans programı hazırlama yükümlülüğü getirilmiştir. Bu kapsamda, hazırlanan performans programı ile stratejik planında yer alan amaç ve hedefler doğrultusunda, program dönemine ilişkin olarak belirlenen performans hedeflerine, bunların kaynak ihtiyaçlarına ve performans hedeflerine ne derece ulaşıldığını ölçmek, izlemek ve değerlendirmek üzere oluşturulan performans göstergelerine yer verilmiştir. Performans programları aracılığı ile Kurumumuzun temel politika hedefleri ile bu hedefleri gerçekleştirecek kaynak çerçevesi arasındaki ilinti dikkate alınarak kaynaklarımızın stratejik önceliklere göre tahsisi ve kullanımı sağlanmaya çalışılmaktadır.

Bu itibarla, Stratejik plan doğrultusunda program bütçe yaklaşımına göre hazırlanan 2026 yılı Performans Programı 4 No'lu Cumhurbaşkanlığı Kararnamesi ile belirlenen görevlerin yerine getirilmesi hususunda plan-bütçe ilişkisi içerisinde, çıktı ve sonuç odaklı bir bütçeleme anlayışı benimsenerek kaynakların verimli ve rasyonel kullanılması amaçlanmıştır. 2026 Yılı Performans Programında hedeflere ulaşıp ulaşılamadığının ölçülebilmesi için 17 adet performans göstergesi ve 24 adet faaliyetimiz yer almaktadır.

Kurumumuz Stratejik Planı'nın uygulanmasına katkı sağlayacak olan, 5018 sayılı Kamu Mali Yönetimi ve Kontrol Kanunu'nun amacı ve getirmiş olduğu ilkeler doğrultusunda hazırlanan Performans Programının 2026 yılı hedeflerimize ulaşılmasında; hem icraat ve takip sürecinde önemli bir rehber olacaktır.

Bağlı olduğu yönetim kademelerinin politikaları doğrultusunda Türk halkına güvenli, etkili ve yenilikçi tedavi ve koruyucu sağlık hizmetleri sunulma sürecinde TİTCK, misyonunu bilimsel ilkeler esaslı olarak pro-aktif bir usulle yürütürken hasta ve hekimler başta olmak üzere sağlık hizmeti sunucularının onaylı ürünlere dair tespit edecekleri olumsuz etkileri Kuruma uygun kanallardan bildirmek üzere, sürece aktif katkı vermeye davet ediyor, herkese sağlıklı hayat temenni ediyorum.

Prof. Dr. Ahmet AYAR
Kurum Başkanı

İÇİNDEKİLER

BAKAN SUNUŞU	7
ÜST YÖNETİCİ SUNUŞU	9
I- GENEL BİLGİLER.....	13
A – Yetki, Görev ve Sorumluluklar	13
B- Teşkilat Yapısı	18
C- Fiziksel Kaynaklar	20
D- Bilgi ve Teknolojik Kaynaklar	21
1.Bilişim Sistemleri.....	21
2. Teknolojik Kaynaklar.....	26
E- İnsan Kaynakları	33
II- PERFORMANS BİLGİLERİ	40
A-Temel Politikalar ve Öncelikler	40
B-AMAÇ VE HEDEFLER.....	51
Kurumun Vizyonu.....	51
Kurumun Misyonu	51
Kurumun Temel İlke ve Değerleri	51
Kurumun Stratejik Planda Yer Alan Amaçlar Ve Hedefleri.....	52
Alt Program Hedefleri ve Stratejik Plan İlişkisi	54
İdarenin Toplam Kaynak İhtiyacı	95
Diğer Hususlar	99

TABLOLAR LİSTESİ

Tablo 1: Kurum Teşkilat Şeması	19
Tablo 2: Kurumun Fiziki Durumu.....	20
Tablo 3: Fiziksel Bilgiler.....	21
Tablo 5: Personelin Unvanlarına Göre Dağılımı	33
Tablo 6: Fiili Çalışan Personelin (Memur ve 4/B Sözleşmeli Memur) Eğitim Durumuna Göre Dağılımı	35
Tablo 7: Fiili Çalışan Personelin (Memur ve 4/B Sözleşmeli Memur) Cinsiyete Göre Dağılımı.....	36
Tablo 8: Fiili Çalışan Personelin (Memur ve 4/B Sözleşmeli Memur Yaş İtibarıyla Dağılımı	36
Tablo 9: Fiili Çalışan Personelin (Memur ve 4/B Sözleşmeli Memur) Hizmet Yıllarına Göre Dağılımı	37
Tablo 10: Fiili Çalışan Sürekli İşçilerin Yaş İtibarıyla Dağılımı	37
Tablo 11: Fiili Çalışan Sürekli İşçilerin Eğitim Durumu	38
Tablo 12: Fiili Çalışan Sürekli İşçilerin Hizmet Süreleri	38
Tablo 13: Fiili Çalışan Sürekli İşçilerin Cinsiyete Göre Dağılımı	38
Tablo 14: Alt Program Hedefleri ve Stratejik Plan İlişkisi	54
Tablo 15: Faaliyetler Düzeyinde İdare Performans Programı Maliyeti Tablosu	95
Tablo 16: Ekonomik Sınıflandırma Düzeyinde İdare Performans Programı Maliyeti.....	98
Tablo 17: Faaliyetlerden Sorumlu Harcama Birimlerine İlişkin Tablo.....	99
Tablo 18: Performans Göstergelerinin İzlenmesinden Sorumlu Birimlerine İlişkin Tablo	102

I- GENEL BİLGİLER

A – Yetki, Görev ve Sorumluluklar

Tarihi Gelişim

Sağlık, kadim medeniyetimizde en çok önem verilen konulardan birisidir. Medeniyet tarihimizde başta Selçuklu ve Osmanlı dönemleri olmak üzere; inşa edilen “Darüş-şifa, Dar üssihha, Bimaristan, Maristan” gibi tedavi ve tıp eğitim merkezleri, bu anlayışın günümüze kadar devam eden sağlık mirasları niteliğindedir. Geçmiş bin yılın en büyük hükümdarlarından birisi olan Kanuni Sultan Süleyman’ın “Halk içinde muteber bir nesne yok devlet gibi / Olmaya devlet cihanda bir nefes sıhhat gibi..” dizeleri tarihsel süreçteki devlet yöneticilerimizin sağlık konusuna bakışının ipuçlarını vermektedir. Ancak dönemin ve günümüzün gelişmiş ülkelerinde olduğu gibi, Osmanlı Devleti içerisinde de sağlık hizmetlerinin teşkilatlanması 19. yüzyılın ikinci yarısından itibaren başlamıştır.

Cumhuriyet öncesi dönemde sağlık hizmetleri, devlet teşkilatı içerisinde “Dâhiliye ve Sıhhiye Nezareti” bünyesinde yürütülmekteydi. Cumhuriyetin ilanı ile birlikte Türkiye Cumhuriyeti’nin ilk Sağlık Bakanlığı “Sıhhiye ve Muavenet-i İçtimaiye” adıyla “Türkiye Büyük Millet Meclisi İcra Vekillerinin Sureti İntihabına Dair 2 Mayıs 1920 tarihli ve 3 sayılı Kanun” la kurulmuş olup, 1 no’lu Ceride-i Resmiye’de (Resmi Gazete’de) yayımlanmıştır.

Sağlık konusu ve teşkilatı içerisinde tarihi süreçte öncelikle ilaçlar olmak üzere tıbbi cihazlar, kozmetik ürünler vb. gibi önemli görevler üstlenecek, Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu’nun tarihsel köklerini oluşturan eczacılık ve ilaçlarla ilgili ilk çalışmalar, Cumhuriyetin ilk yıllarında İçtimai Muavenet Vekâleti Hıfzıssıhha İşleri Umum Müdürlüğü bünyesinde teşkilatlanmaksızın yürütülmüştür. 1929 yılından itibaren ise bu çalışmalar, Eczacılık ve Müstahzarlar Şubesi tarafından devam ettirilmiştir.

15.2.1946 tarihli ve 6233 sayılı Resmi Gazete’de yayımlanan 4862 Sayılı Kanunla, 3017 sayılı Sağlık ve Sosyal Yardım Bakanlığı Kuruluş ve Memurları Kanununa, Eczacılık ve Tıbbi Müstahzarlar Genel Müdürlüğü eklenerek; Eczacılık ve Müstahzarlar Şubesi kaldırılmıştır. Bu Kanunla kurulan Eczacılık ve Tıbbi Müstahzarlar Genel Müdürlüğü; “özel kanunlarına göre eczaneler ve eczacılık işlerini, tıbbi ve hayati müstahzarları ve beşeri tababette kullanılan her nevi serum ve aşılı ve ağulu ve uyuşturucu maddeleri ve bunların satıldığı yerleri ve bunlarla ilgili işleri düzenlemek ve denetlemekle görevlidir” ile görevlendirilmiştir. Ayrıca yine bu Kanunla; Müstahzarlar Şubesi ve Kodeks Şubesi, Genel Müdürlüğe bağlanmış ve genel müdür dâhil 9 kişilik kadro ile Eczacılık ve Tıbbi Müstahzarlar Genel Müdürlüğü kurulmuştur.

Eczacılık ve Tıbbi Müstahzarlar Genel Müdürlüğü, 8 Şubat 1982 tarih ve 17619 sayılı mükerrer Resmi Gazete’de yayımlanan 27 Şubat 1982 tarih ve 8/4334 sayılı Bakanlıkların Yeniden Düzenlenmesi ve Çalışma Esasları Hakkında Kanun Hükmünde Kararname ile İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü adını almıştır.

02.11.2011 tarihli ve 1. Mükerrer Resmi Gazete’ de yayımlanan 663 sayılı Kanun Hükmünde

Kararname ile Sağlık Bakanlığının yapılanmasına ve sağlık sistemine ilişkin köklü değişiklikler yapılmıştır. Bu Kararname ile Sağlık Bakanlığına bağlı, özel bütçeli ve tüzel kişiliğine haiz Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu kurulmuştur.

Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu, halen 15.07.2018 tarih ve 30474 sayılı Resmi Gazetede yayımlanan 4 sayılı Cumhurbaşkanlığı Kararnamesi gereğince Sağlık Bakanlığına bağlı, özel bütçeli, kamu tüzel kişiliğine haiz bir Kurum olarak görevlerine devam etmektedir.

Kurumumuz, kendisine tevdi edilen görev ve sorumlulukları yine kendisine verilen yetkiler çerçevesinde yerine getirmeye devam etmektedir.

Kurumun Görev ve Sorumlulukları

Sağlık Bakanlığının politika ve hedeflerine uygun olarak geleneksel bitkisel tıbbi ürünler, homeopatik tıbbi ürünler ve ileri tedavi tıbbi ürünleri de dahil olmak üzere beşeri tıbbi ürünler (ilaçlar), tıbbî cihazlar, in vitro tanı amaçlı tıbbi cihazlar, kozmetik ürünler, insan vücuduna doğrudan temas eden biyosidal ürünler, özel tıbbi amaçlı gıdalar, kemoterapi ilaç hazırlama sistemleri, beşeri tıbbi ürün üretiminde kullanılan etkin ve yardımcı maddeler hakkında düzenleyici ve denetleyici faaliyetler yapmakla görevli, Bakanlığa bağlı, özel bütçeli, kamu tüzel kişiliğini haiz, Türkiye İlaç ve Tıbbî Cihaz Kurumunun görev, yetki, sorumluluk ile teşkilatı, 4 no'lu Cumhurbaşkanlığı Kararnamesi'nin 506-508 inci maddesi ile düzenlenmiş olup belirlenen görev ve sorumlulukları aşağıda yer almaktadır;

- a) Görevi kapsamındaki ürünlerin; klinik araştırması, bilimsel çalışması, ruhsatlandırılması, üretimi, ulusal seri serbest bırakılması, depolanması, satışı, ithalatı, ihracatı, piyasaya arzı, dağıtımı, hizmete sunulması, kullanımı, piyasaya arz sonrası izlemi, denetlenmesi ve yaptırımları ile ilgili kural ve standartları belirlemek, gerekli düzenlemeleri ve denetimleri yapmak, gerektiğinde yaptırım uygulamak.
- b) Görevi kapsamındaki ürünlerin analiz veya kontrollerini yapmak veya yaptırmak.
- c) Görev alanına giren ürünlerin güvenliliğine ilişkin faaliyetler ile ilgili usûl ve esasları belirlemek, gerekli düzenlemeleri ve denetimleri yapmak, gerektiğinde yaptırım uygulamak.
- ç) Görevi kapsamındaki faaliyetleri yürütecek kamu ve özel hukuk tüzel kişileri ile gerçek kişileri yetkilendirmek, denetlemek ve gerektiğinde yaptırım uygulamak.
- d) Tıbbi cihaz alanında faaliyet gösteren onaylanmış kuruluşlar ile ilgili usûl ve esasları belirlemek, gerekli düzenlemeleri ve denetimleri yapmak, gerektiğinde yaptırım uygulamak.
- e) Avrupa Birliği'nde yerleşik onaylanmış kuruluşların Türkiye'de bulunan temsilcilerinin faaliyetlerini izlemek ve denetlemek, gerektiğinde yaptırım uygulamak.
- f) Halk sağlığı ve hasta yararı açısından görevi kapsamındaki ürünlerin endikasyon dışı kullanımlarına ilişkin usûl ve esasları belirlemek.
- g) Sağlık beyanları ile ilgili usûl ve esasları belirlemek, izinsiz veya gerçeğe aykırı sağlık beyanı ile yapılan satışları denetlemek, gerektiğinde durdurma, toplama, toplatma ve imha iş ve işlemlerini yapmak veya yaptırmak, izin ve sağlık beyanları yönünden bunların her türlü reklam ve tanıtımlarını denetlemek ve aykırı olanları durdurmak.
- ğ) Görevi kapsamındaki ürünlerin reklam ve tanıtımı ile ilgili usûl ve esasları belirlemek, gerekli düzenlemeleri ve denetimleri yapmak, gerektiğinde yaptırım uygulamak.
- h) Görevi kapsamındaki ürünlere ilave olarak tedavi yöntemi veya araçlarına ilişkin bilimsel çalışmalar ile ilgili usûl ve esasları belirlemek, gerekli düzenlemeleri ve denetimleri yapmak, gerektiğinde yaptırım uygulamak.
- ı) Türk Farmakopesini hazırlamak.

- i) Sürdürülebilir sağlık hizmet sunumu açısından görev alanına giren ürünlerin piyasada sürekli bulunabilmesi ve tedariki için düzenleme yapmak, gerekli tedbirleri almak, gerektiğinde yaptırım uygulamak.
- j) Kalite yönetim sistemini kurmak, işletmek ve görev alanına giren faaliyetlere ilişkin akreditasyon süreçleri ile ilgili iş ve işlemleri yürütmek.
- k) Beşeri tıbbi ürünlerin ve özel tıbbi amaçlı gıdaların fiyatlandırılması ile ilgili usûl ve esasları belirlemek, fiyatlandırmak.
- l) Görev alanı ile ilgili faaliyetleri izlemek, değerlendirmek, iyi uygulama örneklerini yaygınlaştırmak, akılcı ilaç kullanımına ilişkin faaliyetler yürütmek, görev alanı ile ilgili olarak farmako-ekonomik değerlendirmeler yapmak, ilgili kurum ve kuruluşlara görüş oluşturmak.
- m) Görev alanı ile ilgili konularda ulusal veya uluslararası kuruluşlar, kamu kurum ve kuruluşları, üniversiteler, sivil toplum kuruluşları ve özel kuruluşlarla işbirliği yapmak, bilimsel ve teknik faaliyetler gerçekleştirmek, müşterek çalışmalar yürütmek.
- n) Kurum personelinin atama, nakil, özlük, ücret, emeklilik ve benzeri işlemlerini yürütmek.
- o) Görev alanına giren faaliyetler ile ilgili bilgi sistemleri kurmak ve işletmek.
- ö) Kurum hizmetlerinin gerektirdiği her türlü satın alma, kiralama, bakım ve onarım, arşiv, idarî ve malî hizmetleri yürütmek.
- p) Görev alanı ile ilgili bilimsel değerlendirmeye esas komisyonlar, kurullar oluşturmak, gerektiğinde bilimsel kurul veya komisyonlardan görüş almak.” şeklindedir.

İlaçlar, ilaç üretiminde kullanılan etkin ve yardımcı maddeler, ulusal ve uluslararası kontrole tâbi maddeler, geleneksel bitkisel tıbbî ürünler, homeopatik tıbbî ürünler ve özel tıbbi amaçlı gıdalar hakkında düzenleme çalışmalarını yapmak, bu ürünlerin etkililik, kalite ve güvenilirlik verileri doğrultusunda başvuru, izin ve ruhsat işlemlerini yürütmek; Beşeri tıbbi ürünlerin etkililik ve güvenliliğinin sağlanmasına yönelik gelişmeleri izlemek, advers reaksiyonların yönetimini sağlamak, gerekli dokümanları inceleyerek yarar/risk değerlendirmeleri yapmak ve riski en aza indirmek için gerekli tedbirleri almak; kök hücre, organ doku nakli ve geleneksel tamamlayıcı tıp uygulamaları hariç olmak üzere tedavi yöntemleri ve beşeri tıbbi ürünler ile sağlık beyanlı ürünlerin klinik araştırmalarıyla ilgili işlemleri yürütmek; Beşeri tıbbi ürünlerin öncelik değerlendirme süreci ile ilgili iş ve işlemleri yürütmek ve sürecin takibini sağlamak, Eczanelerle ilgili düzenleme çalışmalarını yapmak ve doğabilecek ihtilafların çözümüne yönelik usulleri belirlemek, Somatik hücre tedavisi tıbbi ürünü, gen tedavisi tıbbi ürünü, doku mühendisliği ürünü ve/veya kombine ileri tedavi tıbbi ürünü sınıfına giren ileri tedavi tıbbi ürünleri ile ilgili düzenleme yapmak ve bu ürünlerin etkililik, kalite ve güvenilirlik verileri doğrultusunda izin işlemleri ile ruhsat başvurusuna ilişkin ön değerlendirme süreci ruhsatlandırma işlemlerini yürütmek; Ürünlerin klinik, teknolojik, farmakolojik ve biyoyararlanım (BY) / biyoeşdeğerlik (BE) değerlendirmenin yapılmasını ve dosyalarda yer alması gereken bilgi standardizasyonunu sağlamak; Gıda ve takviye edici gıdalarda sağlık beyanı kullanımı ile ilgili işlemlerini yürütmek; Kurum Başkanı tarafından verilen benzeri görevleri yapmakla İlaç ve Eczacılık Başkan Yardımcılığı görevlendirilmiştir.

Tıbbi cihazlar, kozmetik ve insan vücuduna doğrudan temas eden biyosidal ürünler hakkında düzenleme çalışmalarını yapmak, strateji ve proje geliştirmek ve yürütmek; Tıbbi cihaz kullanım

güvenliğine dayalı standartların belirlenmesine yönelik işlemler ile sınıflandırma, risk tanımlama gibi teknik değerlendirmeleri yapmak; Tıbbi cihaz alanında hizmet gören kişi, kurum ve kuruluşları yetkilendirmek, süreçlerinin takibini yapmak; üretilen ve satılan tıbbi cihazların envanteri ile ilgili iş ve işlemleri yürütmek; Tıbbi cihazların ve kozmetik ürünlerin klinik araştırmaları ve gözlemsel çalışmalarına yönelik iş ve işlemleri yürütmek; Tıbbi cihazlar alanında faaliyet gösterecek onaylanmış kuruluşlara ait iş ve işlemleri yürütmek; Kozmetik ürünlerin belgelendirme faaliyetleri ile ilgili iş ve işlemleri yürütmek; Kozmetik ürünlerin ön inceleme, kayıt ve bildirim işlemlerini yürütmek; İnsan vücuduna doğrudan temas eden biyosidal ürünlerin ruhsatlandırılmasına yönelik iş ve işlemleri yürütmek; Tıbbi cihazların kayıt ve bildirim işlemlerini yürütmek; Tıbbi cihaz satış, tanıtım ve reklam faaliyetleri ile ilgili iş ve işlemleri yürütmek, Kurum Başkanı tarafından verilen benzeri görevleri yapmakla Tıbbi Cihaz ve Kozmetik Ürünler Başkan Yardımcılığı görevlendirilmiştir.

Kurumun görev alanına giren ürünlerin sağlık teknolojilerini değerlendirmek; Ruhsata esas ürünlerin fiyatlarını onaylamak, fiyat takibi yapmak, İlaçların akılcı kullanımına yönelik faaliyetleri yürütmek; ilaç, biyolojik ürünler, tıbbi gıda ürünleri, insan vücuduna doğrudan temas eden biyosidal ürünler ile kozmetik ürünlerin analizlerini ve tıbbi cihaz kalite kontrol testlerini yapmak, yaptırmak; Kurumun görev alanına giren beşeri tıbbi ürünlerin ve özel tıbbi amaçlı gıdaların tanıtımı ile ilgili mevzuat çalışmalarını yapmak ve bu ürünlerin tanıtımına ilişkin iş ve işlemleri yürütmek; Ülkemizde ruhsatlı olmayan veya ruhsatı bulunsa dahi yurt içinden tedarik edilemeyen ürünlerin teminine veya şahsi tedavi amacıyla yurtdışından getirilmesini sağlamaya yönelik hizmetler ve endikasyon dışı ilaç kullanımına ilişkin işlemleri yürütmek; İlaç teminine ilişkin tüketici şikâyetlerini değerlendirmek; ilaç, tıbbi cihaz ve benzeri sektörlerle yönelik piyasa araştırmaları yapmak, yatırımlarda devlet desteklerine ilişkin iş ve işlemleri yürütmek; Hasta destek programlarına ilişkin iş ve işlemleri yürütmek; İnsani Amaçlı İlaç Erken Erişim Programı kapsamındaki başvurularla ilgili iş ve işlemleri yürütmek; Türk Farmakopesini hazırlamak; Kamu kurum ve kuruluşları ile sivil toplum kuruluşlarının insani yardım amaçlı toplu ilaç alımlarına ve ilaç bağışı toplama taleplerine dair izin işlemlerini yürütmek; Avrupa Birliği müktesebatına uyuma ilişkin iş ve işlemleri yürütmek ve görüş bildirmek; uluslararası ilişkiler ve işlemlerle ilgili Kurum içi ve dışı iletişim ve koordinasyonu sağlamak, yurtdışı görevlendirmelerine dair işlemleri yürütmek; Yurt dışında ruhsatlandırma işlemlerinde ve ihracatta kullanılan; beşeri tıbbi ürünler, geleneksel bitkisel tıbbi ürünler, homeopatik tıbbi ürünler ve özel tıbbi amaçlı gıdalar için düzenlenen “Farmasötik Ürün Sertifikası”, “Serbest Satış Sertifikası” ve “Farmasötik Ürün Ruhsat Durumu Beyanı” belgelerindeki bilgilerin ilgili daire başkanlıklarının veri tabanlarından kontrolünü yapmak suretiyle onaylanması ile ilgili iş ve işlemleri yürütmek; söz konusu belgelerinin düzenlenmesine ilişkin usul ve esasları belirlemek; Kurumumuz tarafından ruhsatlandırılan veya izin verilen her yıl Resmi Gazetede yayımlanan Sağlık Bakanlığı’nca Denetlenen Bazı Ürünlerin İthalat Denetimi Tebliği (Ürün Güvenliği ve Denetimi) ekinde yer alan İthalat Başvuruları ve Piyasaya Sunum İzni Kılavuzu kapsamındaki ürünlerin ithalata esas işlemlerini yürütmek ve 93/4002 Bakanlar Kurulu Kararı kapsamındaki ürün ve ham maddelere gümrük muafiyet yazısı düzenlemek; Kurum Başkanı tarafından verilen benzeri görevleri yapmakla Ekonomik Değerlendirmeler ve Laboratuvar Hizmetleri Başkan Yardımcılığı görevlendirilmiştir.

Kurumun görev alanına giren ürünlerin yurt içi ve yurt dışı üretim yerlerinin denetimlerini yapmak ve gerekli belge/sertifikaları düzenlemek; İyi üretim uygulamaları, iyi dağıtım uygulamaları, iyi klinik ve laboratuvar uygulamaları, iyi farmakovijilans uygulamaları denetimleri yapmak ve gerekli belge/sertifikaları düzenlemek; Ecza depoları hakkında düzenleme çalışmalarını yapmak, ecza depolarının ruhsatlandırılması ile ilgili işlemleri yürütmek; Kurumun görev alanına giren ürünlerin reklam ve tanıtımları ile ilgili denetim ve incelemeleri yapmak; Sahte ve kaçak ilaç veya tıbbi ürünlere ilişkin işlemlerin yürütülmesini sağlamak; Tıbbi cihaz ve kozmetik ürünlerin üretim yerleri, depoları ve satış yerleri ile sertifikalandırma süreçlerinin denetimini yapmak; Tıbbi Cihaz Uyarı Sistemi ve kozmetovijilansa ilişkin iş ve işlemleri yürütmek; Kurumun görev alanına giren ürünlerin piyasa gözetim ve denetimlerini yapmak; Denetimlere ilişkin mevzuat düzenlemeleri yapmak, yöntem ve

teknikleri geliřtirmek, denetim alanındaki standart ve ilkelerin oluřturulmasını saęlamak, denetim rehberleri hazırlamak, denetimlerin etkinlięini ve verimlilięini artırıcı tedbirler almak; Saęlık beyanı ile satıřa sunulacak ürünler hakkında denetim iřlemlerini yürütmek; Tüketici řikâyetlerine yönelik iř ve iřlemleri yürütmek; İnsan vücuduna doęrudan temas eden biyosidal ürünlerin denetimlerine yönelik iř ve iřlemleri yürütmek; Kurumun denetimine tabi her türlü gerçek ve tüzel kiřiler ile Kurum personelinin iř ve iřlemleri hakkında Bařkanın emri veya onayı üzerine denetim, inceleme ve soruřturma yapmak ve performans denetimi ile performans ölçme ve deęerlendirmesi yapmak; Kurum Bařkanı tarafından verilen benzeri görevleri yapmakla Denetim Hizmetleri Bařkan Yardımcılıęı görevlendirilmiřtir.

İnsan gücü ihtiyaçını planlamak ve personelin performans deęerlendirme ölçütlerini oluřturmak; Kadro standartlarına ve kariyer planlamasına ait iř ve iřlemleri yürütmek; Atama ve nakil iřlemleri ile dięer personel hareketlerini düzenlemek ve yürütmek; Personelin eęitim ve sertifikasyon faaliyetlerini, özlük, terfi, emeklilik, disiplin ve benzeri iřlemlerini yürütmek; 10.12.2003 tarihli ve 5018 sayılı Kanun hükümleri çerçevesinde kiralama ve satın alma iřlemlerini yürütmek, Temizlik, güvenlik, aydınlatma, ısıtma, onarım gibi destek hizmetlerini yürütmek veya yürütölmesini saęlamak; tařınır ve tařınmazlara iliřkin iřlemleri ilgili mevzuatı çerçevesinde yürütmek; Sosyal hizmetler ile sivil savunma ve seferberlik hizmetlerini planlamak ve yürütmek; Genel evrak ve arřiv hizmetlerini düzenlemek ve yürütmek; Halkla iliřkilere yönelik faaliyetleri planlamak ve yürütmek; Kurumun verilerini sayısal verilere dönüřtörmek ve istatistiksel çalıřmalar yapmak; Bilgi sistemleri alt yapısının kurulması ve iřletilmesi ile ilgili iř ve iřlemleri yürütmek; Kurum Bařkanı tarafından verilen benzeri görevleri yapmakla Destek Hizmetleri ve Bilgi Yönetimi Bařkan Yardımcılıęı görevlendirilmiřtir.

26.9.2011 tarihli ve 659 sayılı Genel Bütçe Kapsamındaki Kamu İdareleri ve Özel Bütçeli İdarelerde Hukuk Hizmetlerinin Yürütölmesine İliřkin Kanun Hükümünde Kararname hükümlerine göre hukuk birimlerine verilen görevleri yapmak ve Kurum Bařkanı tarafından verilen benzeri görevleri yapmakla *Hukuk Müřavirlięi* görevlendirilmiřtir.

5018 sayılı Kamu Mali Yönetimi ve Kontrol Kanunu ile 22.12.2005 tarihli ve 5436 sayılı Kanunun 15 inci maddesi ve dięer mevzuatla strateji geliřtirme ve malı hizmetler birimlerine verilen görevleri yapmak ve Kurum Bařkanı tarafından verilen benzeri görevleri yapmakla *Strateji Geliřtirme Daire Bařkanlıęı* görevlendirilmiřtir.

KYS dokümanlarından sorumlu olduęu Kurum Bařkan Yardımcılıęı faaliyetleri ile ilgili olanların oluřturulması, uygulanması ve güncellenmesi süreçlerinde Daire Bařkanlıkları ile koordineli olarak görev almak, Sorumlu olduęu Kurum Bařkan Yardımcılıęı faaliyetleri kapsamında yürütölcek KYS faaliyetlerinde Daire Bařkanlıęı Kalite Sorumluları ile birlikte görev almak, Sorumlu olduęu Kurum Bařkan Yardımcılıęında görev yapan Daire Bařkanlıęı Kalite Temsilcilerinin yetiřtirilmesi, Kiřisel Görev Kartlarının oluřturulması, yetkinliklerinin izlenmesi ve hizmet içi eęitim ihtiyaçının belirlenmesini saęlamak, Sorumlu olduęu Kurum Bařkan Yardımcılıęında görev yapan Daire Bařkanlıęı Kalite Temsilcilerinin eęitim ihtiyaçlarını gidermek, eęitim kartlarını oluřturmak ve güncellemek, İç tetkik faaliyetlerinde Bař Tetkikçi ve Tetkikçi olarak görev almak, İç tetkiklerde tespit edilen sorumlu olduęu Kurum Bařkan Yardımcılıęı faaliyetleri ile ilgili olan uygunsuzlukların takibi sürecinde görev almak, Yönetimin Gözden Geçirme (YGG) toplantıları ile ilgili verilen görevleri yürütmek, KYS kapsamında tutulan tüm kayıtların sorumlu olduęu Kurum Bařkan Yardımcılıęı ile ilgili olanlarını mevzuat ve standartlara uygun olarak arřivlemek, Risk yönetimi kapsamında yürütölün çalıřmalarda sorumlu olduęu Kurum Bařkan Yardımcılıęı faaliyetleri kapsamında görev almak, Kurum hedeflerinin oluřturulması ve takibi kapsamında yürütölün çalıřmalarda sorumlu olduęu Kurum Bařkan Yardımcılıęı faaliyetleri kapsamında görev almak, Daire Bařkanlıklarının hedefleri, performans göstergeleri ve Kilit Performans Göstergelerini (KPI) izlemek ve konsolide ederek Bařkan Yardımcılıęı hedef, performans ve KPI çalıřmasını oluřturmak, Dıř kaynaklı dokümanlardan görev alanında olanların her birimde ve her ortamda güncellięinin saęlanması yönelik verilen görevleri yapmak, Görev alanına giren iç ve dıř müřterilerden gelen řikâyet ve önerilerle ilgili yürütölün faaliyetlerde görev

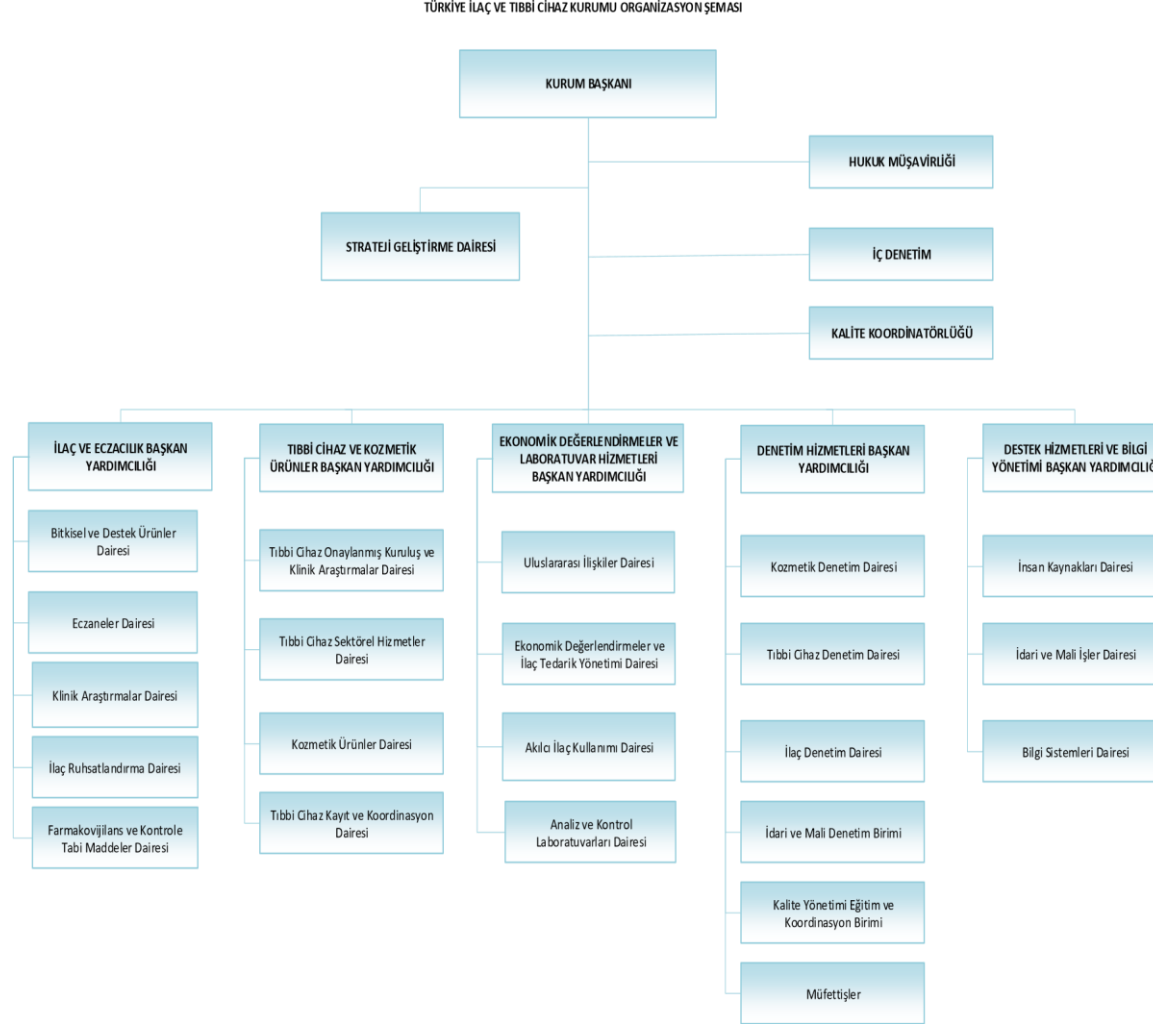
almak, Kurum personelinin KYS konusundaki eğitimlerini süreçte yürütülecek diğer faaliyetleri eğitimleri yapmak, Sorumlu olduğu Kurum Başkan Yardımcılığı faaliyetleri kapsamında yazı işleri ve arşivleme faaliyetlerini yürütmek, Görev alanı ile ilgili olarak yöneticisi tarafından verilen diğer örevleri yapmak üzere Kurum Başkanına bağlı olarak Kalite Koordinatörlüğü görevlendirilmiştir.

B- Teşkilat Yapısı

Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu, Sağlık Bakanlığına bağlı, özel bütçeli ve kamu tüzel kişiliğine haiz bir Kurumdur. Merkezi Ankara’da olup taşra teşkilatı bulunmamakla birlikte İstanbul ve İzmir illerinde Denetim Hizmetleri Başkan Yardımcılığına bağlı iki denetim bürosu mevcuttur. Kurum teşkilat şeması Tablo 1’de yer almaktadır.

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

Tablo 1: Kurum Teşkilat Şeması



C- Fiziksel Kaynaklar

Kurum, Ankara'da hizmetlerini üç ayrı yerleşkede sürdürmektedir. Bunlar ana hizmet birimlerinin bulunduğu Söğütözü (Söğütözü Mahallesi 2176. Sokak No: 5 06520 Çankaya/Ankara), ilaç, biyolojik ürünler ve kozmetik laboratuvarlarının bulunduğu Sıhhiye, tıbbi cihaz laboratuvarları ve deney hayvanları araştırma merkezinin bulunduğu Gölbaşı yerleşkeleridir. Ek hizmet binasında ise Kurum arşivi yer almaktadır.

Kurumumuz Analiz ve Kontrol Laboratuvarları Dairesi Başkanlığı Sıhhiye Yerleşkesinde Halk Sağlığı Genel Müdürlüğü ile aynı kampüsün içerisinde bulunan C Bloкта 4.080 m², E Bloкта 1500 m², D Bloкта 910 m², B Bloкта 300 m², J Bloкта 350 m², F Bloкта 40 m², Gölbaşı Yerleşkesinde ise Çevre ve Şehircilik Bakanlığı Referans Laboratuvarları ile aynı binada 1.670 m² alanda olmak üzere toplam 8.850 m² işlem alanlarına ilaveten atık toplama alanları, madde/malzeme teslimat alanları, güvenlik, yazıcı/tarayıcıların yer aldığı ortak alanlar, mutfaklar, tuvaletler, temizlik malzeme alanları, koridorlar ve merdiven boşlukları gibi alanlar dahil olmak üzere yaklaşık toplam 21.000 m² alanda hizmet vermektedir.

Kurum, hizmetlerinin büyük çoğunluğunu özel kişilerden kiralama suretiyle edinilen binalarda yürütmektedir. Kurum Başkanlığımızın fiziksel yapısını içeren bilgiler aşağıdaki tabloda görüldüğü gibidir;

Tablo 2: Kurumun Fiziki Durumu

HİZMET BİNALARI	ALANI (m ²)
Ana Hizmet Binası	17.854
Ek Hizmet Binası Arşiv (Akyurt Depo)	840
Analiz ve Kontrol Laboratuvarları Dairesi Başkanlığı (B Blok)	300
Analiz ve Kontrol Laboratuvarları Dairesi Başkanlığı (C Blok)	4.080
Analiz ve Kontrol Laboratuvarları Dairesi Başkanlığı (D Blok)	910
Analiz ve Kontrol Laboratuvarları Dairesi Başkanlığı (E Blok)	1.500
Analiz ve Kontrol Laboratuvarları Dairesi Başkanlığı (F Blok)	40
Analiz ve Kontrol Laboratuvarları Dairesi Başkanlığı (j Blok)	350
Analiz ve Kontrol Laboratuvarları Dairesi Başkanlığı (Gölbaşı Yerleşkesi)	1.670
Denetim Hizmetleri Başkan Yardımcılığı (İstanbul Denetim Grubu)	115
Denetim Hizmetleri Başkan Yardımcılığı (İzmir Denetim Grubu)	125
TOPLAM	27.784

Tablo 3: Fiziksel Bilgiler

BÖLÜM	SAYISI (ADET)	ALANI (M ²)	KULLANAN KİŞİ SAYISI
Çalışma Odası (Ana Bina)	81 oda 17 açık ofis	6.433	995
Toplantı Odası (Ana Bina)	6	392	Tüm Personel
Toplantı Odası (Lab.)	6	500	
Laboratuvarlar *	145	7.690	167
Arşiv Odası (Ana Bina)	2	1.905	Tüm Personel
Arşiv Odası (Lab.)	4	160	
Akyurt Arşiv Binası	1	840	Tüm Personel
Depo (Ana Bina)	6	390	
Depo (Lab.)	12	500	

*Laboratuvar odalarına çalışma odaları, destek birimleri, cihaz odaları, uzman odaları vs. dahil edilmiştir.

Kurumumuzda, 237 Sayılı Taşıt Kanunu çerçevesinde, 3 resmi taşıt ile 16 hizmet alımı yöntemiyle kullanılan toplam 19 adet taşıt bulunmaktadır.

D- Bilgi ve Teknolojik Kaynaklar

1.Bilişim Sistemleri

Bilgi Sistemleri Daire Başkanlığı; tüm bilgi sistemleri çalışmalarını, bilgi işlem hizmetlerini planlamakta ve yönetmektedir. Bu bağlamda teknolojiyi sürekli takip ederek, gereksinimleri karşılayacak bilgi sistemlerini ve hizmetlerini sağlamakta, kullanıcıların bilgi sistemleri alanındaki tüm ihtiyaçları en iyi şekilde karşılanacak bilgi ve teknolojik kaynaklar kullanmaktadır.

Kurumun ihtiyaçlarını karşılayan yazılımlar aşağıdaki tabloda görüldüğü gibidir.

Tablo 4: Kurumda Kullanılan Yazılımlar Tablosu

S.N	PROGRAM ADI	KULLANIM ALANI/AMACI	KULLANICI SAYISI
1	Ağ Güvenlik Duvarı	Kuruma yapılacak saldırıları ve yetkisiz erişimleri engeller.	Donanım grubuna girdiğinden kullanıcı sayısı belirtilmemiştir.
2	Ağ Güvenlik Analiz Sistemi	Güvenlik duvarından gelen verinin kaydını tutar, analiz eder ve raporlar.	Donanım grubuna girdiğinden kullanıcı sayısı belirtilmemiştir.
3	Log Toplama ve Analiz Cihazı	Tüm ağ trafiği, sunucuları loglar ve logları imzalayarak arşivler.	4
4	Veri Depolama Sistemleri	Sunuculardaki verilerin depolandığı cihazlardır.	Donanım grubuna girdiğinden kullanıcı sayısı belirtilmemiştir.
5	Veri Yedekleme Sistemi	Sunuculardaki verilerin yedeklendiği cihazdır.	Donanım grubuna girdiğinden kullanıcı sayısı belirtilmemiştir.
6	Network Analiz ve Atak Önleme Sistemi	Network, sunucular, bilgisayarlarda bulunabilecek zararlıların önlenmesi ve temizlenmesi için kullanılmaktadır.	Donanım grubuna girdiğinden kullanıcı sayısı belirtilmemiştir.
7	E-Posta Analiz ve Zararlı Yazılım Önleme Sistemi	E-posta sistemi ile gelen ve giden zararlı eposta yazılımlarının temizlenmesini sağlar.	Donanım grubuna girdiğinden kullanıcı sayısı belirtilmemiştir.
8	Network Yük Dengeleme Sistemi	İnternet uygulamalarının erişim yük dengelemesi yapar.	Donanım grubuna girdiğinden kullanıcı sayısı belirtilmemiştir.
9	Veri Merkezi Yangın Önleme Sistemi	Veri merkezinde olabilecek yangınların önlenmesi için kullanılmaktadır.	Donanım grubuna girdiğinden kullanıcı sayısı belirtilmemiştir.
10	Veri Merkezi Fiziksel Güvenlik ve Uzaktan İzleme Sistemi	Veri merkezinin fiziksel güvenliğinin takibi için kullanılan uzaktan izleme sistemidir.	Donanım grubuna girdiğinden kullanıcı sayısı belirtilmemiştir.
11	Veri Merkezi Enerji Yedeklilik Sistemi	Veri merkezindeki enerji kesintilerinin önlenmesi için kullanılmaktadır.	Donanım grubuna girdiğinden kullanıcı sayısı belirtilmemiştir.
12	Kablosuz Erişim Sistemi	Kablosuz ağ erişim sistemi için kullanılmaktadır.	Donanım grubuna girdiğinden kullanıcı sayısı belirtilmemiştir.
13	Sunucu Sanallaştırma Sistemi	Donanım kaynaklarının en uygun şekilde hizmet vermesi için kullanılan sanallaştırma yapısıdır.	Donanım grubuna girdiğinden kullanıcı sayısı belirtilmemiştir.
14	E-Posta Sistemi	Kurumun e-posta sunucusudur.	Tüm kurum personeli
15	Son Kullanıcı Anti-Virüs Sistemi	Kurumdaki bilgisayarların anti-virüs yazılımlarını dağıtır ve yönetir.	Tüm kurum personelinin bilgisayarında yazılım yüklü olup bu yazılımın 4 yöneticisi bulunmaktadır.

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

S.N	PROGRAM ADI	KULLANIM ALANI/AMACI	KULLANICI SAYISI
16	Konsolide Veri Tabanı Sunucuları	Veri tabanlarının yönetimleri için kullanılmaktadır.	Donanım grubuna girdiğinden kullanıcı sayısı belirtilmemiştir.
17	Sunucu, Donanım Performans, Uyarı ve İzleme sistemi	Kurum sunucu ve donanımlarının verimli çalışması için Açık Kaynak Sistem olarak işletilmektedir.	6
18	Elektronik/Mobil İmza	Aktif e imza kullanıcı sayısı	386
19	İlaç Takip Sistemi (İTS)	İlaç tekilleştirme ve takip yazılımıdır.	49.003 aktif paydaş
20	Paket Transfer Sistemi (PTS)	Merkezi XML paket paylaşım ortamıdır.	49.003 aktif paydaş
21	Elektronik Süreç Yönetimi (ESY)	Elektronik Süreç Yönetimi, Elektronik Belge Yönetim Sistemi ve Elektronik Başvuru Sistemi	33.367 aktif kullanıcı
22	Eczacı Yerleştirme Sistemi (EYS)	Eczacıların, serbest eczane açabilmek veya mevcut eczanelerini bulundukları ilçe dışına nakledebilmek için başvurdukları ve tercihlerine göre yerleştirildikleri program	17.516
23	Klinik Araştırmalar Portalı (KAP)	Klinik araştırmaların aratılıp belirli bilgilere ulaşılmasını sağlayan bir arama motoru	Herkese açık
24	İnsan Kaynakları Kariyer Yönetim Sistemi	Kurum çalışanlarının özgeçmişlerinin tutulduğu (TİTCK, Sağlık Bakanlığı, Diğer Kamu Kurumları, Diğer Çalışan) ve raporlanabildiği, yeni başlayan personel için mülakat raporlarının uygulandığı ve raporlandığı (TİTCK çalışanları) yazılım	1.610
25	Kamu E-Uygulama	Kurum kadro ve pozisyonlarının kütüğünün tutulduğu, Kadroların İptal-İhdas, TenkisTahsis işlemlerinin yapıldığı, Kpss, Ekpss, Şhçek, Şehit yakını personel taleplerinin yapıldığı platformdur.	3
26	Kariyer Kapısı	Kurumumuzca yapılacak işe alım süreçlerinde başvuruların alındığı platformdur.	4
27	Kurumsal Kimlik	Kurumumuzda görev yapan personelin özlük bilgilerinin tutulduğu platformdur.	60
28	Hitap	Kamu personelinin atanma, nakil, derece, kademe, terfi, unvan değişikliği, ücretsiz izin, açık süre, ek gösterge gibi özlük bilgilerinin ve toplam hizmet süreleri ile hizmet kayıtlarına göre emeklilikte tabi olunan yaş bilgisinin yer aldığı programdır.	2

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

S.N	PROGRAM ADI	KULLANIM ALANI/AMACI	KULLANICI SAYISI
29	Bütçe Yönetim Enformasyon Sistemi	Kurum bütçesinin hazırlanma, uygulama ve Kurum performans programının hazırlanması süreci	16
30	Malzeme Kaynak Yönetim Sistemi (MKYS)	Taşıyıcıların kaydı, kontrolü ve raporlanması	10
31	Bütünleşik Kamu Mali Yönetim Bilişim Sistemi (BKMYBS)	Kamu gelir ve giderlerinin muhasebeleştirilmesi ve raporlanması	10
32	Mali Yönetim Sistemi (MYS)	Kamu gelir ve giderlerinin muhasebeleştirilmesi ve raporlanması	59
33	Yönetim Bilgi Sistemi (YBS)	Bütçe, mizan, emanet ve alacak işlemleri raporlarının üretilmesi	8
34	Kamu Harcama ve Muhasebe Bilişim Sistemi (KBS)	Kamu harcamalarına ilişkin kayıtların tutulması	30
35	Ürün Takip Sistemi(ÜTS)	Tıbbi cihazların ve kozmetik ürünlerin kaydı ve izlenmesi ile biyosidal ürünlerin ruhsatlandırma işlemleri için kullanılmaktadır.	Bilgi Bankası kısmı Herkes Açık Sisteme kayıtlı 190.332 aktif kullanıcı
36	Reçete Bilgi Sistemi (RBS)	Türkiye'deki hekim reçetelerinin izlenmesi, değerlendirilmesi ve geri bildirimde bulunulması	21.051 kullanıcı (aile hekimleri ve ilgili yöneticiler)
37	IQVIA Veri Tabanı	İlaç piyasasını analiz etmek üzere depolardan hastanelere ve eczanelere ilaç satış rakamlarını içeren veri tabanı	8
38	Ticaret Bakanlığı Tek Pencere Sistemi	Ticaret Bakanlığı tarafından geliştirilen Tek Pencere Sisteminde; Kurumumuz tarafından dış ticaret işlemlerinde kullanılmak üzere hazırlanan ve onaylanan elektronik belgeler web servisler aracılığı ile Ticaret Bakanlığına elektronik olarak iletilmektedir.	Ticaret Bakanlığı ile Sağlık Bakanlığınca yetkilendirilmiş personeline açık
39	Entegre Kurumsal İşlem Platformu (EKİP)	Kurum personelinin işe alım, atama, görevlendirme, nakil, yer değişikliği, özlük, terfi, kadro, disiplin, izin, rapor, insan kaynakları planlama, diploma, emeklilik, sözleşme gibi süreçlerin işletildiği ve takip edildiği bir platformdur. İl/ilçe sağlık müdürlükleri tarafından yürütülen tıbbi cihaz satış ve uygulama merkezlerine ilişkin ruhsatlandırma süreçlerini izlemek üzere kullanılmaktadır.	22

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

S.N	PROGRAM ADI	KULLANIM ALANI/AMACI	KULLANICI SAYISI
40	Reçetem Sistemi	Merkezi Elektronik Reçete Sistemidir. Renkli Reçeteye tabi ilaçların tamamını kapsamakta olup, tüm ilaçları ve ÖTAG'ları kapsayan bir sistem haline getirilmiştir. 14.02.2020 tarihi itibarıyla ülkemizdeki tüm sağlık tesislerinde kullanımı zorunlu bir sistem haline getirilmiştir. Endikasyon Dışı/Yurt Dışı İlaç Kullanım başvurularının hekimler tarafından elektronik ortamda yapılması ve başvuruların Kurumumuzca elektronik ortamda değerlendirilip sonuçlandırılması sağlanmıştır.	Sağlık meslek mensuplarına açık(hastaneler, aile hekimlikleri, eczaneler)
41	Kurum Komisyonları İçin İnceleme Sistemi Modülü	Kurumda kurulan komisyon üyelerince incelenmesi gereken evrakların uzaktan ve güvenli bir şekilde incelenmesini sağlayan modüldür.	558
42	Kurum İnternet Sitesi	Kurumun görev alanları ile ilgili listeler, duyurular, mevzuatlar yayımlanmaktadır. Ana sayfada bulunan “duyurular”, “faydalı linkler”, önemli belgeler”, “önemli listeler” bölümlerinde önemli paylaşımlar bulunmaktadır.	Herkese açık
43	İletişim Merkezi Yazılımı	Gelen çağrılarının kaydının elektronik ortamda kayıt işlemi ve takibi yapılmaktadır.	31
44	PDKS Sistemi	Kuruma giriş-çıkış yapan herkesin hareketlerinin takip edildiği kart okuma, turnikeler, otomatik kapılar, sunucuları içeren sistemdir.	Tüm kurum personeli
45	Sistem Merkezi Konfigürasyon Yöneticisi	Ağdaki cihazların yönetimi, yazılımların dağıtımı ve raporlama işlerini yapar.	Tüm kurum personeli
46	Konferans.titck.gov.tr	Kurum içi ve dışı video konferans sistemi üzerinden toplantı ve haberleşmesinin sağlanabilmesidir.	Tüm kurum ve dahil edilen dış paydaşlar
47	E-Beyanname Düzenleme Programı	Vergi dairesine beyanname gönderilmesi	3
48	Kamu Yatırımları Proje Bilgi Sistemi (KaYa)	Kurum yatırımlarının izlenmesi ve değerlendirilmesi	1
49	İEGM Rapor Analiz Sistemi	Kurumun günlük gelirlerinin ve iadelerinin takibi, analiz gelirlerinin anlık takip edilmesi	7
50	Teknik Destek Yazılımı	Kurumumuzda görev yapan tüm personelin teknik destek taleplerini anlık iletmelerini sağlayan yazılımdır.	10

2. Teknolojik Kaynaklar

Bilgi çağını idrak ettiğimiz ve küreselleşme tanımında yerini bulan günümüzde, bilgiye ulaşım hızının gelişmesi ile birlikte hemen her alanda bilgi sistemleri tasarlanmaya başlanmıştır. Bu ifadede yerini bulan bilişim teknolojileri gelişmiş bilgisayarlar, ileri seviye iletkenler, mobil teknolojiler, uydu teknolojileri, gelişmiş bilgisayar ağları, insan bilgisayar etkileşimi şeklindeki ana başlıklar şeklinde özetlenebilir. İnsan bilgisayar etkileşimi çerçevesinde, yönetimde karar alma süreçlerine bilgi işlem teknolojilerinin dâhil edilmesi yönetim kavramını ortaya koymaktadır. Yönetimde, hiyerarşik ya da matriks ya da diğer yönetim tarzından farklı şekilde tanımlı bulunan yönetim kavramı, diğerlerinden tamamen farklı bir yönetim yaklaşımı olarak bilim dünyasında tartışılmaktadır. Bu yönüyle yakın zamanda yönetim kavramına ağırlık verileceği ve kurumsal organizasyonların tamamen bu yaklaşım çerçevesinde kurgulanacağı öngörülmektedir. Yeni yaklaşımda “Hiyerarşik” yapı yerine “Heterarşik” yapı ağırlık kazanmakta, kişiler, örgütler ya da sistemler arası ilişkilerde etkileşim artarak birlikte yönetim tarzı ortaya konulmaktadır. Bu gelişim çizgisini dikkatle takip eden Kurumumuz, bilişim teknolojilerini her türlü karar alma mekanizmasında aktif bir şekilde kullanmak, paydaşlardan geri dönüş ve talepleri dikkatle sistemlere dâhil ederek politika üretilmesini sağlamak gayreti içerisinde olacaktır.

Bilişim alanındaki Kurumsal çizgimiz “Veri Toplama ve Veriyi Bilgiye Dönüştürme Sistemleri”, “Veritabanı, Ağ ve Sunucu Sistemleri”, “Bilgi Güvenliği, Erişilebilirlik, Sağlamlık ve Sürdürülebilirlik” ve “Kullanıcı Destek Hizmetleri”, Yerli Kaynak Kullanımının artırılması, Açık Kaynak Kodlu sistemlerin tespit edilip Kurum ihtiyaçlarını görecektir şekilde uyarlanarak kullanıma alınması, Kurum harcama maliyetlerinin düşürülmesi, bilgi güvenliğinin artırılması, teknolojik bilginin (Know-How) kurum bünyesinde kalması hedeflenmiştir.

İşlem ve karar alma sürecinin hızlandırılması, etkinlik ve verimliliğin artırılması amacıyla bilişim teknolojilerinden faydalanılmaktadır. Kurumumuz; yazılım, donanım ve güvenlik alanlarındaki teknolojik gelişmeleri yakından takip etmekte ve bu alandaki gelişmeleri kullanarak gereksinimlerini karşılayacak bilgi sistemlerini ve hizmetlerini sağlamaktadır.

2.1 Veri Toplama ve Veriyi Bilgiye Dönüştürme Sistemleri

Veri toplama araçları başlığı altında Kurumumuzda geliştirilen yazılım projeleri bulunmaktadır. Yürütülmekte olan yazılım ana başlıklarında; İlaç Takip Sistemi (İTS), Ürün Takip Sistemi (ÜTS), Elektronik Süreç Yönetim Sistemi (ESY), Reçetem Sistemi (Elektronik Renkli Reçete Sistemi Projesi) ile İTS İş-Zekâsı (KDS) yazılımları yer almaktadır.

2.1.1 İlaç Takip Sistemi (İTS)

İlaç Takip Sistemi, tüm dünyada uygulanan takip ve izleme sisteminin ilaç sektörüne uyarlanmış şeklidir. Bu sistemle birlikte ilaçların (beşeri tıbbi ürünlerin, geleneksel bitkisel tıbbi ürünlerin ve homeopatik tıbbi ürünlerin) ve özel tıbbi amaçlı gıdaların tedarik ve dağıtım süreçlerinde bulunduğu konumu belirlemek mümkündür. Kare kod ile işaretlenen her bir ilaç (beşeri tıbbi ürünler, geleneksel bitkisel tıbbi ürünler ve homeopatik tıbbi ürünler) ve özel tıbbi amaçlı gıdalar kutusunun üretim veya ithalatından satışına kadar her hareketi izlenebilmektedir. Sağlık Bakanlığının bir ilke imza atarak hayata geçirdiği ilaç takip sistemi projesi birçok ülke tarafından ilgiyle takip edilmekte Ülkemizin sağlık alanındaki faaliyetlerinin tanıtılmasına önemli derecede katkı sağlamaktadır.

İlaç Takip Sistemi’nin temel amacı hasta güvenliğinin sağlanmasıdır. İlaçların şecerelerinin çıkarılması ilaç güvenilirliği açısından son derece önemlidir. Bu nedenle, ilaçların (beşeri tıbbi ürünlerin, geleneksel bitkisel tıbbi ürünlerin ve homeopatik tıbbi ürünlerin) özel tıbbi amaçlı gıdaların tüm aşamalarda hangi durumda oldukları sürekli kontrol edilmektedir. Böylelikle sahte, kaçak ve her türlü yasadışı ilacın satışının önüne geçmek mümkün olmaktadır. Ayrıca İTS sistemi ile ilaçların stok durumlarını izlemek

mümkün olduğundan gerektiğinde üretici tarafından geri çağırılması veya kamu otoritesi tarafından piyasadan toplatılması imkân dâhilindedir.

Hasta güvenliğini iyileştirmede ve korumada önemli bir role sahip olan sistemin topladığı verilerin incelenmesi sonucu hasta güvenliği ihlalleri tespit edilerek bu güvensiz ortamın tekrar oluşmaması için çalışmaların yapılması; hastalara ilacın güvenli bir şekilde ulaşmasını sağlamakta ve hastaların da ilaca olan güveninin korunması temin edilmektedir. İlaç Takip Sisteminin kazanımları;

- ✓ Vatandaşların sağlığını tehdit eden sahte ilaçların ve özel tıbbi amaçlı gıdaların satışını önler,
- ✓ Kaçak ilaçların ve özel tıbbi amaçlı gıdaların satışını önler,
- ✓ Kayıt dışı ekonominin engellenmesine katkıda bulunur
- ✓ Ambalaj ve kupür sahteciliğini önler,
- ✓ Kurum kararı ile gerekli görülen (barkod, parti, karekod bazında) ilaçların ve özel tıbbi amaçlı gıdaların satışının durdurulmasına ve piyasadan toplatılmasına imkân tanır,
- ✓ Akılcı ilaç kullanımını destekler,
- ✓ Karar destek sistemi verileri sayesinde ilaç ve özel tıbbi amaçlı gıdaların piyasası hakkında karar vericilere yönelik istatistiksel analizler için veri sağlar,
- ✓ Geri ödeme kurumları ile eczanelerin ihtilaflarını çözümler,
- ✓ Farmakovijilans yani ilaç güvenliği açısından hasta güvenliğini iyileştirir,
- ✓ Hastaya güven verir,
- ✓ İTS mobil uygulaması ile ilaç yan etki bildiriminin yapılmasını sağlar. □ Denetim faaliyetlerini destekler.

2.1.2 Ürün Takip Sistemi (ÜTS)

Ürün Takip Sistemi (ÜTS), vatandaş odaklı hizmetler sunan ve yüzbinlerce kullanıcıya bir edevlet uygulaması olup, ülkemizde imal veya ithal edilen tüm tıbbi cihazların, kozmetik ve biyosidal ürünlerin kaydının tutulduğu; ayrıca tıbbi cihazların üretim bandından satılıp kullanıldığı yere ve hastaya kadar takip edilebilmesini sağlayan milli bir kayıt ve izleme sistemidir. ÜTS 2017 yılında kullanıma sunulmuş olup ÜTS'de tıbbi cihaz, kozmetik ve tıptip19 biyosidal ürünlere ilişkin firma, belge ve ürün kayıtlarının yanında tıbbi cihazların tekil takibi de sağlanabilmektedir. ÜTS tıbbi cihazların yaşam döngüsü boyunca ilgili tüm süreçlerin izlenmesine olanak sağlayan 10 ana modül ve 25 alt modülden oluşan çok paydaşlı bir yazılım sistemidir. ÜTS, tıbbi cihazların kayıt, kurum/kuruluşlar arasındaki hareket süreçleri, piyasa gözetim ve denetim faaliyetleri, klinik mühendislik süreçleri ve özellikle ÜTS Mobil Uygulamasının önemli yeri bulunan vatandaş odaklı hizmetler ile sistemler arasında entegrasyon konusunda iyi bir uygulama örneği olarak geliştirilmiştir. ÜTS; Sosyal Güvenlik Kurumu-MEDULA, Kamu İhale Kurumu-Elektronik Kamu Alımları Platformu (EKAP),

Ticaret Bakanlığı-Merkezi Sicil Kayıt Sistemi (MERSİS), İçişleri Bakanlığı-Merkezi Nüfus İdaresi Sistemi (MERNİS), Ticaret Bakanlığı-Vergi Daireleri Tam Otomasyon Projesi

(VEDOP), Sağlık Bakanlığı-Çekirdek Kaynak Yönetim Sistemi (ÇKYS) ve Sağlık Bakanlığı-

Malzeme Kaynak Yönetim Sistemi (MKYS), Sağlık Bakanlığı - Elektronik Süreç Yönetim Sistemi (ESY), Devlet Malzeme Ofisi- Sağlık Market Uygulaması, Sağlık Bakanlığı – E-Nabız, Sağlık Bakanlığı-Reçetem, Sağlık Bakanlığı- E-Rapor gibi yazılımlar ile entegre bir şekilde çalışmakta olup doğru ve güvenilir bilgiye kısa sürede ulaşılarak süreçlerin daha iyi yürütülmesini sağlamaktadır.

2.1.3 Elektronik Süreç Yönetim Sistemi (ESY)

Kurumun iş süreçlerinin elektronik ortama aktarılması ve elektronik arşiv oluşturulması projesine 2007 yılında başlanmıştır. "İEGM07" isimli uygulama değişen standartlara göre yerini "E-Uygulamalar ve Doküman Yönetim Sistemi Projesi (EUP)"ne bırakmış, EUP yazılımı 2010-2015 yılları arasındaki faaliyetini başarı ile sürdürmüştür. Teknolojik standartların gelişmesi ile birlikte EUP yerini Elektronik Süreç Yönetim (ESY) Sistemine bırakmıştır. ESY, Mart 2016 tarihinden beri hizmet vermektedir.

ESY, Elektronik Belge Yönetim Sistemi (EBYS), Elektronik Başvuru ve Süreç Yönetim Sistemi (EBS-ESY) (Kurum İçi Süreçlerin Bulunduğu Süreç Yönetim ve Elektronik Başvuru Modülü), EBS İl Sağlık Müdürlüğü (Tüm İl Sağlık Müdürlükleri tarafından eczane işlemlerinin yapıldığı ekranlar) EUP (Kapsül) Modülü, Eczacı Yerleştirme Sistemi (EYS) Modülü, Kurum Komisyonları İçin İnceleme Sistemi Modülü, Klinik Araştırmalar Portalı, Kurum Web Sitesi Modülü, E-İmza Uygulamaları (İmzaPlus) Modülü, ESY Çekirdek Modülü, Nöbetçi Eczane Sistemi Modülü, YBSB Rapor Yönetim Modülü, Kurumsal Kimlik Yönetim Modülü, Log Yönetim Sistemi Modülü modüllerinden oluşan kapsamlı bir projedir. ESY ile birlikte "Kâğıtsız Kurum" hedefine yönelik, e-arşiv, EBYS, e-tahakkuk, e-başvuru sistemi oluşturulmuştur. Nihai amaç kurumsal hizmetlerin tamamının elektronik ortama aktarılmasıdır. Bu amaçla Kayıtlı Elektronik Posta (KEP) entegrasyonu yapılmış, e-imzalı başvuru sistemine geçilmiştir. EBYS modülünün "Resmî Yazışmalarda Uygulanacak Usul ve Esaslar Hakkında Yönetmelik" kapsamında, evrak şablonları güncel ve Kurum evrakına karekod basılmaktadır.

EBS, ESY web sayfası, Eczacı Yerleştirme Sistemi (EYS) ve Kurum Komisyonları İçin İnceleme Sistemi'nde e-devlet entegrasyonu mevcuttur. Firmalar e-devlet üzerinden EBS sistemine giriş yaparak Kurumumuzun birimlerine e-imzalı başvuru gönderebilmekte, cevap yazılarını EBS üzerinden görüntüleyebilmektedir. e-devlet üzerinden vatandaşın Tıbbi Cihaz Yeterlilik Belge başvuruları alınmakta ve sonucu yine e-devlet üzerinden verilebilmektedir. e-devlet üzerinden vatandaşın TİTCK'ya dilekçe göndermesini ve Kurum cevabını görüntüleyebilmesini sağlayan e-dilekçe hizmetimiz devam etmektedir. Vatandaşımızın ülkemizdeki tüm il ve ilçelerde yer alan nöbetçi eczaneleri sorgulayabildikleri "Nöbetçi eczane sorgulama" ve sağlık meslek mensubu vatandaşlarımızın katıldığı bilimsel toplantıların sorgulayabildikleri "Bilimsel Toplantılara Katılım ve Destek Hakkına İlişkin Bilgiler Paylaşılması" hizmetleri e-devlet üzerinden devreye alınmıştır. YÖK entegrasyonu ile EBS İl Sağlık Müdürlüğü ekranlarımızda yardımcı eczacı ve eczacı kayıt ve güncelleme işlemlerinde mezuniyet bilgileri otomatik olarak doldurulabilmektedir.

2.1.4 Reçetem Sistemi

Türkiye Cumhuriyeti Uyuşturucu İle Mücadele Yüksek Kurulu, Ulusal Uyuşturucu ile Mücadele Eylem Planı 1 inci eylem 6 ncı Bileşen ile Sağlık Bakanlığına e-Reçete Sistemi kurulması görevini vermiştir. Bu bağlamda Kurumumuz İlaç Takip Sistemi ile entegre olarak e-Reçete Sistemi geliştirilmiştir. Sistem, 17 Mart 2017 tarihi itibarıyla Türkiye genelinde aktif olarak kullanılmaya başlanmıştır. Böylelikle her türlü reçete ve doz kontrol imkânı sağlanmış, renkli reçeteye tâbi ilaçlar için kontrol imkânına ulaşılmış, kırmızı ve yeşil reçeteler için 17 Mart 2017 tarihinde, mor ve turuncu reçeteler için ise 28 Kasım 2017 tarihinde kullanılmaya başlanmıştır. Böylece bu grup ilaçların da etkin ve hızlı kontrol edilmesine olanak sağlanmıştır.

Tüm reçeteleri kapsayacak şekilde, ulusal çapta tüm sağlık kurumlarının kullanımına açılmış olan Renkli Reçete Uygulamasının marka adı 21.02.2020 tarihi itibarıyla "REÇETEM" olarak düzenlenmiştir.

Basılı reçetelerden kaynaklanan sahte, kayıp, çalıntı reçete olayları ile hastaların elinde bulunmasına rağmen bir başka hekime giderek tekrar reçete ettirmek suretiyle rasyonel olmayan ilaç kullanımının önüne geçilmiş, basılı reçeteler yerine elektronik ortama geçiş ile hekimlerin uyuşturucu ve psikotrop ilaçları reçetelendirmesindeki bürokrasi azaltılarak hastanın ilaca ulaşabilirliği artırılmıştır.

2.1.5 Reçete Bilgi Sistemi (RBS)

Akılcı İlaç Kullanımının (AİK) yaygınlaştırılması amacıyla e-reçetelerin analiz edilip değerlendirilmesine ve hekimlere kendi reçeteleri ile ilgili bilgilendirilme yapılmasına imkan sağlayan bir sistem olan Reçete Bilgi Sistemi (RBS) faaliyete geçirilmiştir. RBS’de hekime ait istatistikler, ülkeye ve illere ait istatistikler olmak üzere üç grup istatistiki veri bulunmaktadır. Ekim 2013 itibariyle Ülkemizdeki tüm aile hekimlerinin RBS üzerinden kendi verilerini görebilmeleri için çalışmalar tamamlanmıştır. Kasım 2013 itibariyle aile hekimlerine aylık olarak kendileri ile ilgili bilgilendirme yapılmaktadır. Geçmiş yıllarda olduğu gibi 2023 yılında da aile hekimlerimize aylık olarak RBS üzerinden kendileri ile ilgili bilgilendirme yapılmıştır.

RBS’nin Hedefleri ;

- ✓ Ülkemizde akılcı ilaç kullanımının yaygınlaştırılmasının sağlanması,
- ✓ Ülkemize ait reçeteleme verilerinin güvenilir şekilde hesaplanmasının sağlanması,
- ✓ Kaynakların izlenmesi ile ihtiyaçların hızlıca tespit edilmesi,
- ✓ Planlamaya yönelik istatistiki bilgi ve raporların süratli ve doğru bir şekilde alınması,
- ✓ Mevcut yazılımlar ve gelecekte geliştirilecek yazılım uygulamaları için uygun bir bilgi altyapısının ve veri alış verişi mekanizmasının hazırlanması,
- ✓ Yönetime ve diğer karar mekanizmalarına tam, doğru ve sürekli veri akışı sağlayarak söz konusu süreçlerin daha etkin bir hale getirilmesidir.

2.1.6 Klinik Araştırmalar Portalı (KAP)

Klinik Araştırmalar Portalı (KAP), ülkemizde yürütülen/yürütülmesi planlanan klinik araştırmalar hakkında çeşitli bilgilerin yayımlandığı bir arama motorudur. Portal, klinik araştırmalarda şeffaflığı sağlamak adına ülkemizde yürürlükte olan ilgili mevzuat gereğince gönüllü insanlar üzerinde yürütülen klinik araştırmaların kayıtlarının yayımlanması amacını taşımaktadır.

Ön taraf olarak belirlenen arama ekranları kullanıcılara gerekli bilgilerin gösterilebileceği, arka taraf olarak belirlenen Portal kısmı ise Klinik Araştırmalar Dairesi ve Tıbbi Cihaz Onaylanmış Kuruluş ve Klinik Araştırmalar Dairesi’nin belirlemiş olduğu çalışanların veri girişlerini yapabilecekleri şekilde hazırlanmıştır.

KAP, 24.11.2014 tarihinde Kurumumuz internet sitesinde yayımlanan duyuru ile www.kap.titck.gov.tr adresinden erişime açılmıştır.

01 Aralık 2019 tarihinde Klinik Araştırmalar Modülü’nün kullanıma açılması ile birlikte KAP’ın bu modüle entegrasyonu gerçekleştirilmiştir. Klinik Araştırmalar Dairesi Başkanlığına yapılan başvurular için izin sürecinin tamamlanmasının ardından araştırmalara ait bilgiler, Klinik Araştırmalar Modülünden Portala veri akışı ile anlık olarak aktarılmaktadır. Bu entegrasyon ile güncel ve kapsamlı bilgiler anlık olarak Portalda yayımlanmaktadır. Portalın arama fonksiyonlarının geliştirilmesi ve yayımlanan bilgilerin artırılması, bununla birlikte daha verimli ve kullanıcı dostu haline gelmesi yönünde çalışmalar devam etmektedir.

2.1.7 Eczacı Yerleştirme Sistemi (EYS)

6197 sayılı Eczacılar ve Eczaneler Hakkında Kanun ile 12/04/2014 tarihli ve 28970 sayılı Resmi Gazetede yayımlanarak yürürlüğe giren “Eczacılar ve Eczaneler Hakkında Yönetmelik” hükümleri gereğince eczane açma ile ilgili yeni düzenlemeler getirilmiştir. Bu düzenlemeler ile eczacıların, eczane açabilmeleri için başvuru yapması, eczane açılacak bölgeler arasında tercihlerini belirtebilmesi ve sistem tarafından hesaplanacak olan yerleştirme puanı ile uygun bölgelerde eczane açabilmeleri mümkün hale getirilmiştir. Eczane açmak isteyenlerin hizmet puanı hesaplaması aşağıdaki formüle göre yapılmaktadır. Türkiye İstatistik Kurumu’ndan alınan ilçe nüfus bilgileri ve mevcut serbest eczane sayıları dikkate alınarak her

3.500 kişiye bir eczane olacak şekilde kontenjanların belirlenmesi,

Eczane açmak isteyenlerin hizmet puanının hesaplanması (Hizmet Puanı Hesabı=Hizmette geçirilen yıl X İlçe katsayısı (Doktora yapmış olanlar için dörtte bir oranında artırılarak uygulanır)).

Bu düzenlemeler doğrultusunda geliştirilen Eczacı Yerleştirme Sistemi ile;

- ✓ Eczacılar, meslekte geçirilen toplam yıl sayısı ile eczacının hizmet puanı toplamı sonucu tespit edilen yerleştirme puanı verilmesi,
- ✓ İlan edilen ilçelere müracaat eden adaylardan, yerleştirme puanı en yüksek olanların yerleştirilmesi, puan eşitliği durumunda adaylar arasında yazılım tarafından kura işleminin uygulanması,
- ✓ “Eczanesini devretmiş bir eczacı yeni bir eczane açmak istediğinde yerleştirme puanı yarı oranında düşürülür.” hükmü göz önünde bulundurularak hizmet puanının hesaplanması,
- ✓ Yönetmeliğe uygun bir şekilde internet aracılığıyla başvuru evraklarının alınması ve il sağlık müdürlüklerince yerleştirme sonrası evraklarının geçerliliğinin kontrol edilmesi,
- ✓ Başvuru sahiplerinin ilan edilen yerler arasında en fazla yirmi beş tercih yapabilmesini sağlayarak yapılan tercihler arasından merkezi hesaplamayla puanı yüksek olanların ilk tercihlerine yerleştirilmesi ve belirtilen tarihlerde yerleştirme sonuçlarının ilan edilmesi sağlanmaktadır.

2.1.8 İnsan Kaynakları Kariyer Yönetim Sistemi

<https://kariyer.titck.gov.tr/> adresi üzerinden hizmet vermekte olan İnsan Kaynakları Kariyer Yönetim Sistemi internet tabanlı olup Kurum ve diğer çalışanlara dair özgeçmişlerin tutulduğu ve yetkili tarafından raporlama yapılabilen ayrıca Kurumumuza yeni başlayan personelin CV kaydının yanı sıra personele uygulanan mülakat formunun doldurulduğu ve yetkili tarafından raporlanabildiği bir yazılımdır.

2.1.9 Ticaret Bakanlığı Tek Pencere Sistemi

Ticaret Bakanlığı tarafından geliştiren Tek Pencere Sisteminde; Kurumumuz tarafından dış ticaret işlemlerinde kullanılmak üzere hazırlanan ve onaylanan elektronik belgeler web servisler aracılığı ile Ticaret Bakanlığına elektronik olarak iletilmektedir.

2.2 Veri Tabanı, Ağ ve Sunucu Sistemleri

Veri tabanı, ağ ve sunucu sistemleri ve bilişim altyapısının güvenliği kapsamında; Sistem ve Ağ Yönetimi Birimi, Bilgi Güvenliği Birimi yer almaktadır.

2.2.1 Sistem ve Ağ Yönetimi

Kurumumuz sayısal sistemler üzerinden yüksek yoğunlukla çalışmakta olup, yazılımların ve web teknolojilerinin hizmetlerinde, kaynaklardan en faydalı olarak kullanılabilmesi yönünde sanal ve fiziksel sunucu platformları kullanarak hizmet verilmektedir. Günün gerektirdiği en yeni teknolojiler kullanılmakta olup, mali kaynakların verimli kullanılması, güvenliğin ön planda tutulması hedeflenerek açık kaynak temelli sistemler aşamalı olarak devreye alınmaktadır.

Başlıca kullanılmakta olan sunucu ve sistemler;

- ✓ Sunucu Sanallaştırma Platformu,
- ✓ Merkezi domain yönetim yapısı sunucuları,
- ✓ Tek kullanıcı hesabı ile çok noktadan giriş sistemi,
- ✓ Kurumsal e-posta hizmetlerinin sağlandığı sunucular,
- ✓ Web uygulamalarımızın servis verdiği WEB sunucuları,
- ✓ Konsolide veritabanı sunucuları, açık kaynak temelli veri tabanı sunucuları,
- ✓ Elektronik belgelerin tutulduğu, süreçlerinin yürütüldüğü sunucular,
- ✓ Konsolide dosya paylaşımı yapılan sunucular,
- ✓ Açık kaynak temelli, sistem kaynak izleme ve uyarı sistemi,
- ✓ Veri depolama ve veri yedekleme sistemleri,
- ✓ Anti virüs yazılımlarının bulunduğu sunucular,
- ✓ Sistem güvenliği ve güvenlik duvarı sunucuları,
- ✓ Siber saldırı tespit ve önleme sistemi sunucuları.

Kurumumuz veri ve bilgi varlıklarının güvenli, sağlam, kontrollü erişim sağlayacak şekilde muhafazası için aşağıdaki çalışmalara devam edilecektir.

- ✓ Disk yönetimi ve kapasite artırımları,
- ✓ Veri merkezinin yönetimi,
- ✓ Açık kaynak temelli sistemlere geçiş çalışmalarının artırılması,
- ✓ Sistemlerin know-how bilgi transferinin ve Kurumsal hafızanın geliştirilmesi,
- ✓ Cumhurbaşkanlığı Dijital Dönüşüm Ofisi tarafından yayınlanmış olan Bilgi Güvenliği Rehberine uygun olarak tüm sistemlerin kontrol edilmesi, standartların geliştirilmesi.

Kurumdaki tüm sistemler, veri merkezi ve ağ ekipmanları kablolu ya da kablosuz olarak enerji kesintilerinden etkilenmeyecek şekilde işletilmektedir. Katlardaki kenar anahtarlarımız fiber optik kablolar ile omurga anahtarımıza bağlanmıştır. Tüm ağ ekipmanları, güvenlik için segmentasyonu yapılmış VLAN teknolojisi ile yönetilmekte ve güvenlik duvarı (firewall) cihazımıza yazılan kurallar dâhilinde ağdaki diğer cihazlara ve internete erişmektedir. Bu şekilde kurum içi ağ trafiğinin güvenliği sağlanmaktadır.

Kurum ve tüm lokasyonlar kapalı devre ağ sistemi üzerinden, Kurumlar arası erişimler ise Kamunet Ağ Sistemi - Sağlık Bilişim Ağı üzerinden sağlanmaktadır. Kurum ve Kuruma bağlı lokasyonlardaki kullanıcılarımızın mümkün olan en yüksek hızda internete bağlanmaları sağlanmaktadır.

2.2.2 Bilgi Güvenliđi

Kontrollü internet çıkışımız, yetkili erişim sağlanan sunucularımız ve bilgisayarlarımıza internetten gelebilecek olası saldırılara karşı güvenlik duvarımız, “DDOS Atak Önleme Kurumsal Güvenlik Hizmeti” ve kurum içi bilgi güvenliđi protokollerimiz vb. gibi sistem ve bilgi güvenliđi kapsamında çeşitli koruma yöntemleri kullanılmaktadır.

Bilgi güvenliđi çalışmaları kapsamında;

- ✓ Bilgi güvenliđi, SOME (Siber Olaylara Müdahale Ekibi) ekibi çalışmalarına devam etti,
- ✓ Bilgi güvenliđi politikası ve komisyonu oluşturuldu,
- ✓ Kurumsal sözleşmeler yapıldı,
- ✓ Personel gizlilik sözleşmeleri yapılarak bilgiye erişim kayıt altına alındı,
- ✓ Kullanıcıların Kurum Ağına VPN ve en az yetki ile erişimi sağlandı.
- ✓ Kurum Dışı Paydaşların Kurum Ağına kısıtlı yetki ve sadece VPN ile erişmesi sağlandı.
- ✓ Çağrı Merkezi personelinin evden çalışabilmeleri için altyapı kuruldu.
- ✓ Kişisel Verileri Koruma Kanunu kapsamında Kurumun Veri Envanteri oluşturulmuş olup VERBİS’e yüklenmiştir.
- ✓ VPN hesapları için ikili doğrulama sistemine geçilmiştir.
- ✓ Cumhurbaşkanlığı Dijital Dönüşüm Ofisi Bilgi Güvenliđi ve İletişim Rehberi çalışmalarına devam edildi.

4/5/2007 tarihli ve 5651 sayılı “İnternet Ortamında Yapılan Yayınların Düzenlenmesi ve Bu Yayınlar Yoluyla İşlenen Suçlarla Mücadele Edilmesi Hakkında Kanun” kapsamında konusu suç teşkil eden içeriklere erişimine yönelik önleyici tedbirler alınmaktadır. Kurum ağındaki tüm kullanıcıların (görev tanımı geređi ayrıcalık erişim hakkı talebi onaylananlar hariç) Local Admin yetkisi alınmıştır. Ayrıca Kurum ağındaki bilgisayarların, kullanıcıların unvan, sorumluluk ve gerekliliklerine göre belli kurallar çerçevesinde internete erişmelerine izin verilmekte ve yine bu Kanunun gerekliliđi olarak internete bağlanan tüm bilgisayarların eriştiđi siteler ve yaptıkları işlemler kayıt altına alınmakta ve arşivlenmektedir.

2.3 Kullanıcı Destek Hizmetleri

Personelin masaüstü, dizüstü ve tablet bilgisayarlarının bakım ve işletmesi yapılmaktadır. Kurum çalışanlarının talepleri ve ihtiyaçları doğrultusunda yazılım ve donanım alım planlarını, satın alınan yazılım ve donanımların kurulumları ve işletimleri ile ilgili işlemler yapılmaktadır. Mevcut bulunan bilgisayarların, yazıcı, tarayıcı ve fotokopi makinası gibi ađ ekipmanlarının her türlü yazılım ve donanım arızaları teknik personel tarafından çözümlenmektedir. Kurumumuzda yapılacak olan telekonferans sistemi konferans.titck.gov.tr uygulamasına kullanıcı tanımlama, yetkilendirme ve yetki düzenlemeleri yapılmaktadır.

2.3.1 Teknik Destek Yazılımı (TDS)

Kurumumuzda görev yapan tüm personelin teknik destek taleplerini anlık iletmelerini sağlayan yazılımdır. Kullanıcılar kullanımı kolay bir ara yüzden taleplerini uygun kategorilere göre yapmaktadırlar. Talepler sistem tarafından kayıt altına alındıktan sonra ilgili kategorideki destek

personeline otomatik olarak yönlendirilerek talebin karşılanması sürecindeki tüm aşamaları takip edilmektedir.

Tüm teknik destek talepleri kayıt altına alınarak destek personeli ile Kurum personeli arasındaki iletişim koordinasyonu sağlamaktadır. Düzenli raporlamalar ile Kurumdaki teknik destek taleplerinin yoğunluğu, sebepleri ve destek personelinin performansı takip edilerek teknik destek talepleri için kaynak kullanımının doğru tespiti ve sorun oluşmaması için gerekli önlemlerin alınması sağlanmaktadır.

E- İnsan Kaynakları

Kurum bünyesinde 15/08/2025 tarihi itibarıyla aşağıda unvan dağılımları verilen 1.102 4/A memur, 33 4/B sözleşmeli memur ve 133 sürekli işçi olmak üzere toplam 1.268 personel görev yapmaktadır. Kurumun İnsan Kaynaklarına ilişkin bilgileri aşağıdaki tabloda görüldüğü gibidir;

Tablo 4: Personelin Unvanlarına Göre Dağılımı ***

KADRO UNVANI	FİİLİ ÇALIŞANLAR (GEÇİCİ GÖREVLİLER DÂHİL)
Kurum Başkanı	1
Kurum Başkan Yardımcısı ¹	5
I. Hukuk Müşaviri	1
Daire Başkanı ²	21
Başmüfettiş	29
Başmüfettiş (ş)	1
Müfettiş	12
Müfettiş Yardımcısı	12
İç Denetçi	3
Hukuk Müşaviri	2
Avukat	10
Mali Hizmetler Uzmanı	6
Ürün Denetmen Yardımcısı	46
Ürün Denetmeni	52
Büro Personeli 4/B	10
Eğitim Uzmanı	7
Çözümleyici	1
APK Uzmanı	1
Programcı	14
Ayniyat Saymanı	2
Şef	17
Bilgisayar İşletmeni	30
Veri Hazırlama ve Kontrol İşletmeni	20
Memur	2
Odyolog	1
Tercüman	1
Mütercim	2

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

KADRO UNVANI	FİİLİ ÇALIŞANLAR (GEÇİCİ GÖREVLİLER DÂHİL)
Araştırmacı (6639)	2
Arge Uzmanı	1
Uzman Tabip	39
Tabip	9
Diş Tabibi	5
Uzman Diş Tabibi	2
Veteriner Hekim	5
Eczacı	426
Eczacı (ş)	1
Biyolog	53
Diyetisyen	2
Hemşire	15
Sağlık Teknikeri	14
Sağlık Teknikeri 4/B	4
Sağlık Memuru	19
Sağlık Teknisyeni	1
Uzman Eczacı	1
Sağlık Uzmanı	12
Sağlık Uzmanı (ş)	3
Sosyal Çalışmacı	1
Araştırmacı	2
Laborant	2
Tıbbi Teknolog	8
Mühendis	93
Kimyager	55
Kimyager (ş)	1
Mühendis (Ö)	1
Fizikçi	1
İstatistikçi	6
Veteriner Sağlık Teknisyeni	2
Tekniker	5
Koruma ve Güvenlik Görevlisi 4/B	1
Teknisyen	10
Teknisyen (ş)*	1
Teknisyen Yardımcısı	1
Ebe	1
Hizmetli	7
Hizmetli (ş)	4
Destek Personeli 4/B	15
Teknisyen 4/B	2

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

KADRO UNVANI	FİİLİ ÇALIŞANLAR (GEÇİCİ GÖREVLİLER DÂHİL)
Memur Toplamı	1.102
4/B Sözleşmeli Memur Toplamı	33
Sürekli İşçi Toplamı	133
TOPLAM	1.268

Dipnot: Toplam personel sayısına;

1- Asaleten atanan 1 (bir) Daire Başkanı görevlendirme ile 2 (iki) Kurum Başkan Yardımcılığı, Asaleten atanan 1 (bir) Daire Başkanı görevlendirme ile 2 (iki) Kurum Başkan Yardımcılığı ve asaleten atanan 1 (bir) Daire Başkanı görevlendirme ile 1 (bir) Kurum Başkan Yardımcılığı görevini sürdürmektedir.

2-Asaleten atanan 1 (bir) Uzman Tabip görevlendirme ile Daire Başkanı, asaleten atanan 1 (bir) Tabip görevlendirme ile Daire Başkanı, asaleten atanan 1 (bir) Eczacı görevlendirme ile 1 (bir) Daire Başkanlığı, asaleten atanan 1 (bir) Sağlık Uzmanı görevlendirme ile Daire Başkanı olarak görev yapmaktadır.

* Ş- Şahsa bağlı kadro

**Ö- Özelleştirme

*** 15/08/2025 tarihi itibarıyla

Tablo 5: Fiili Çalışan Personelin (Memur ve 4/B Sözleşmeli Memur) Eğitim Durumuna Göre Dağılımı*

Eğitim Durumu	Sayı	Oran
İlköğretim	6	% 0,35
Lise	28	% 2,46
Ön Lisans	40	% 3,52
Lisans	568	% 50,25
Yüksek Lisans	329	% 28,98
Doktora	164	% 14,44
TOPLAM	1.135	%100

*15 Ağustos 2025 İtibarıyla

Kurum personelinin (Memur ve 4/B Sözleşmeli Memur) eğitim düzeyleri incelendiğinde, %93,67 oran ile personelin çoğunluğunun lisans veya lisansüstü, % 3,52'si ön lisans, % 2,46'sı lise ve % 0,35'i ise ilköğretim düzeyi eğitim seviyesinde olduğu görülmektedir.

Tablo 6: Fiili Çalışan Personelin (Memur ve 4/B Sözleşmeli Memur) Cinsiyete Göre Dağılımı*

Cinsiyet	Toplam	Oran
Erkek	433	% 38,20
Kadın	702	% 61,80
Toplam	1.135	% 100

*15 Ağustos 2025 İtibarıyla

Cinsiyet durumuna göre personel (Memur ve 4/B Sözleşmeli Memur) sayılarına bakıldığında personelin büyük kısmının kadın olduğu görülmektedir. Kurumda görev yapan 1.135 personelin (Memur) % 38,20'si erkek, % 61,80 'i kadındır.

Tablo 7: Fiili Çalışan Personelin (Memur ve 4/B Sözleşmeli Memur Yaş İtibarıyla Dağılımı*

Yaş Aralığı	Sayı	Oran
20-25 Yaş	23	%2,02
26-30 Yaş	143	%12,59
31-35 Yaş	215	%18,94
36-40 Yaş	268	%23,61
41-50 Yaş	327	%28,84
51 ve üstü	159	%14,00
TOPLAM	1.135	%100

*15 Ağustos 2025 İtibarıyla

Kurum bünyesinde görev yapan personelin (Memur ve 4/B Sözleşmeli Memur) yaş durumuna göre dağılımı incelendiğinde, personelin %2,02'si 20-25 yaş, %12,59'u 26-30 yaş, %18,94'ü 31-35 yaş, %23,61'i 36-40 yaş, %28,84'ü 41-50 yaş, % 14,00'ı de 51 ve üzeri yaş aralığında yer almaktadır.

Tablo 8: Fiili Çalışan Personelin (Memur ve 4/B Sözleşmeli Memur) Hizmet Yıllarına Göre Dağılımı*

HİZMET YILI	SAYI	ORAN
1-3 Yıl	200	% 17,67
4-6 Yıl	88	% 7,75
7-10 Yıl	188	% 16,56
11-15 Yıl	271	% 23,87
16-20 Yıl	108	% 9,51
21 ve üstü	280	% 24,64
TOPLAM	1.135	% 100

*15 Ağustos 2025 İtibarıyla

Hizmet sürelerine göre personel (Memur ve 4/B Sözleşmeli Memur) sayılarına bakıldığında ise Kurum personelinin (Memur ve 4/B Sözleşmeli Memur) %17,67'si 4 yıldan az, %7,75'i 4 ile 6 yıl arası, %16,56'sı 7 ile 10 yıl arası, %23,87'si 11 ile 15 yıl arası, %9,51'i 16 ile 20 yıl arası %24,64'ü 21 yıldan fazla çalışmış olup hizmet yıllarına göre personel (Memur ve 4/B Sözleşmeli Memur) dağılımı yukarıdaki tabloda gösterilmiştir.

Sürekli İşçilerin ise; cinsiyet, eğitim durumu, yaş itibarıyla ve hizmet sürelerine göre dağılımları ise sırasıyla 10,11, 12 ve 13. tablolarda görülmektedir.

Tablo 9: Fiili Çalışan Sürekli İşçilerin Yaş İtibarıyla Dağılımı*

FİİLİ ÇALIŞAN SÜREKLİ İŞÇİLERİN YAŞ İTİBARIYLA DAĞILIMI							
	20-25 Yaş	26-30 Yaş	31-35 Yaş	36-40 Yaş	41-50 Yaş	51 Üstü	Toplam
Kişi Sayısı			24	46	48	15	133
Yüzde			% 18,04	% 34,58	% 36,09	% 11,29	% 100

*15 Ağustos 2025 İtibarıyla

Kurum bünyesinde görev yapan personelin (Sürekli İşçiler 696 KHK) yaş durumuna göre dağılımı incelendiğinde, personelin % 18,04'ü 31-35 yaş, %34,58'i 36-40 yaş, %36,09'u 41-50 yaş, % 11,29'u ise 51 ve üzeri yaş aralığında yer almaktadır.

Tablo 10: Fiili Çalışan Sürekli İşçilerin Eğitim Durumu*

FİİLİ ÇALIŞAN SÜREKLİ İŞÇİLERİN EĞİTİM DURUMUNA GÖRE DAĞILIMI							
	İlköğretim	Lise	Ön Lisans	Lisans	Yüksek Lisans	Doktora	Toplam
Kişi Sayısı	34	46	13	39	1	-	133
Yüzde	% 25,56	% 34,60	% 9,77	% 29,32	% 0,75	-	% 100

*15 Ağustos 2025 İtibarıyla

Kurumdaki Sürekli İşçilerin eğitim düzeyleri incelendiğinde, % 29,32'si lisans, %0,75'i yüksek lisans, % 9,77'si Ön lisans, % 34,60'ı lise ve % 25,56'sı ise ilköğretim düzeyi eğitim seviyesinde olduğu görülmektedir.

Tablo 11: Fiili Çalışan Sürekli İşçilerin Hizmet Süreleri*

FİİLİ ÇALIŞAN SÜREKLİ İŞÇİLERİN HİZMET SÜRESİ							
	1 – 3 Yıl	4 – 6 Yıl	7 – 10 Yıl	11 – 15 Yıl	16 – 20 Yıl	21 Üstü	Toplam
Kişi Sayısı	-	19	83	22	9	-	133
Yüzde		% 14,28	% 62,40	% 16,56	% 6,76		% 100

*15 Ağustos 2025 İtibarıyla

Kurumdaki Sürekli İşçilerin , % 14,28'i 4 ile 6 yıl arası, % 62,40'ı 7 ile 10 yıl arası, %16,56'sı 11 ile 15 yıl arası % 6,76'sı 16 ile 20 yıl arası çalışmıştır.

Tablo 12: Fiili Çalışan Sürekli İşçilerin Cinsiyete Göre Dağılımı*

FİİLİ ÇALIŞAN SÜREKLİ İŞÇİLERİN CİNSİYET DAĞILIMI			
	Erkek	Kadın	Toplam
Kişi Sayısı	61	72	133
Yüzde	% 45,86	% 54,14	% 100

*15 Ağustos 2025 İtibarıyla

Kurumda görev yapan Sürekli İşçi personelin % 45,86'sı erkek, % 54,14'ü kadındır.

Kurumun İstihdam Şekli;

- ✓ 3359 sayılı Sağlık Hizmetleri Temel Kanunu gereğince devlet hizmeti yükümlülüğü olan uzman tabip,
- ✓ 3359 sayılı Sağlık Hizmetleri Temel Kanunu uyarınca açıktan yapılan eczacı atamaları,
- ✓ Kamu Personeli Seçme Sınavı ile B Grubu kadrolara yapılacak başvurular sonucunda alınan personel,
- ✓ Kamu Personeli Seçme Sınavı puanı esas olmak üzere A Grubu kadrolara (Müfettiş
- ✓ Yardımcılığı, Ürün Denetmen Yardımcılığı) yapılan başvurular sonucunda alınan personel,
- ✓ Engelli Kamu Personel Seçme Sınavı ve Engellilerin Devlet Memurluğuna Alınmaları Hakkında Yönetmelik gereğince alınan personel,
- ✓ 3713 Sayılı Terörle Mücadele Kanunu çerçevesinde yapılan şehit ve gazi yakını ataması gereğince yapılan personel alımları,
- ✓ Sürekli işçi,
- ✓ 2828 sayılı Sosyal Hizmetler Kanununun ek 1 inci maddesi kapsamında alınan personel ile karşılanmakta olup;
- ✓ Sağlık Uzman Yardımcıları Sağlık Bakanlığınca yapılan, Mali Hizmetler Uzman Yardımcıları ise Hazine ve Maliye Bakanlığınca yapılan seçme sınavı ile Kurumumuza re' sen atanmaktadırlar.
- ✓ 657 Sayılı Devlet Memurları Kanunu'nun 4/B maddesi uyarınca açıktan alınan sözleşmeli personel.

Bu kapsamda Program hedeflerinin gerçekleştirilmesi için 2026 yılında;

- ✓ Açıktan yapılan atamalar ile “40 Eczacı” ve “5 Uzman Tabip”
- ✓ Kamu Personeli Seçme Sınavı ile B Grubu unvanlardan; 10 Mühendis 1 İstatistikçi 1 Kimyager 4 Memur 2 Diyetisyen

olmak üzere toplamda 63 personelin istihdam edilmesi planlanmaktadır.

Ayrıca birimlerimizin talepleri doğrultusunda ihtiyaç duyulan kadro ve unvanlara imkânlar doğrultusunda atama yapılması çalışmalarına devam edilecektir.

II- PERFORMANS BİLGİLERİ

A-Temel Politikalar ve Öncelikler

Kurumumuzun esas aldığı temel politika metinleri şunlardır;

- ✓ Kalkınma Planları ve Yılı Programı (On İkinci Kalkınma Planı 2024-2028)
- ✓ Orta Vadeli Program (2026-2028)
- ✓ Cumhurbaşkanlığı Yıllık Programı (2026)
- ✓ Sağlık Bakanlığı Stratejik Planı (2024-2028)
- ✓ Kurumumuz Stratejik Planı (2024-2028)

On İkinci Kalkınma Planı; On İkinci Kalkınma Planının vizyonu, “Türkiye Yüzyılında çevreye duyarlı, afetlere dayanıklı, ileri teknolojiye dayalı yüksek katma değer üreten, geliri adil paylaşan, istikrarlı, güçlü ve müreffeh bir Türkiye’dir. Uzun vadeli gelişme stratejisinin ilk beş yıllık dönemini kapsayacak olan On İkinci Kalkınma Planında, milletimizin temel değerlerini ve beklentilerini esas alarak ekonomik ve sosyal kalkınmayı sağlamak suretiyle ülkemizin uluslararası konumunun yükseltilmesi ve refahın artırılması amaçlanmaktadır.

Ekonomik refahla birlikte, insan odaklı ve kapsayıcı kalkınma yaklaşımı doğrultusunda, nitelikli insan, nesiller ve bireyler arası bağları kuvvetli, güçlü aile yapısı ile sağlıklı bir toplum esas alınmaktadır. Plan dönemi boyunca, demografik fırsat penceresinden en iyi biçimde yararlanılarak bireysel ve toplumsal nitelik ve yetkinlik düzeylerinin yükseltilmesi hedeflenmektedir. Bu doğrultuda, temel kapsayıcı, kaliteli sağlık ve eğitim başta olmak üzere, vatandaş odaklı ve etkin kamu hizmetleri imkânları sağlanacak, sosyal hizmet ve donatılara tüm vatandaşlarımıza eşit erişim hakkı gözetilecektir. Nitelikli ve yüksek istihdam ile gelir dağılımının iyileştirilmesi ve kapsayıcı sosyal koruma ile krizlere dayanıklı toplum temel amaçlarımız arasındadır.

On İkinci Kalkınma Planı vizyonuna ulaşmada insan odaklılık, katılımcılık, kapsayıcılık, hesap verebilirlik, öngörülebilirlik, şeffaflık, verimlilik ve etkinlik ilkeleri esas alınarak, Plan dönemi boyunca öngörülen amaç ve hedeflerin gerçekleştirilmesinde toplumun tüm kesimleri tarafından sahiplenilerek gerekli adımların atılması sağlanacaktır.

I- On İkinci Kalkınma Planında Kurumumuzu doğrudan ve dolaylı olarak ilgilendiren önemli politika ve tedbirler aşağıda yer almaktadır:

□ **İlaç ve Tıbbi Cihaz başlığı altındaki amaç, politika ve tedbirler;**

- ✓ 440. İlaç ve tıbbi cihaz sektöründe kamu alımlarının kaldıraç etkisinden yararlanılarak küresel pazardaki rekabet gücümüzü arttırmak, ithalat bağımlılığımızı azaltmak ve arz güvenliğini sağlamak temel amaçtır.

Politika ve Tedbirler;

- ✓ 441. Aşı başta olmak üzere ilaç ve tıbbi cihaz sektöründe üretim, Ar-Ge ve ihracat altyapısı desteklenecek ve arz güvenliği güçlendirilecektir.
- ✓ 441.1. Aşı gibi kritik önem arz eden ürünlere yönelik sektörde arz güvenliğinin etkin sağlanması için klinik araştırmalar desteklenecektir.
- ✓ 441.2. Bağışıklık kazandırma programı kapsamındaki aşılarda üretilebilmesi sağlanacaktır.
- ✓ 441.3. Yeni aşılarda ve ilaçların üretilebilmesini ve kendine yeterliliğin sağlanmasını desteklemek üzere aşı ve ilaç teknolojilerine özgü fiziki ve kapasite geliştirilecektir.
- ✓ 441.4. Aşı ile ilaç, tıbbi cihaz ve tanı amaçlı moleküllerin geliştirilerek pilot ölçekli üretiminin yapılması sağlanacaktır.
- ✓ 441.6. Gümrük Birliğinin güncellenmesi çerçevesinde ilaç ihracatımıza ilişkin kısıtlamaların kaldırılması ve AB ile karşılıklı tanıma anlaşmalarının hayata geçirilmesi sağlanacaktır.
- ✓ 441.7. AB dışı ülkelerle iyi üretim uygulamaları ve uluslararası işbirlikleri çerçevesinde karşılıklı tanıma anlaşmaları yapılacaktır.
- ✓ 441.10. İlaç ve tıbbi cihaz ürün grupları ve hedef pazarlar özelinde ihracat stratejileri belirlenecektir.
- ✓ 441.13. İlaç hammaddesi olarak kullanılabilecek tıbbi aromatik bitki kaynakları tespit edilecek, ilaç sanayinin üretim sürecinde değerlendirilmesine yönelik çalışmalar yürütülecektir.
- ✓ 441.14. Biyoyararlanım, biyoeşdeğerlik, klinik/biyoanalitik merkezlerin açılması ve sürdürülebilirliği teşvik edilecektir.
- ✓ 442. İlaç ve tıbbi cihaz sektöründe yerli üretim ve ihracatı arttırmak üzere kurumsal yapılanma güçlendirilecektir.

- ✓ 442.1. İlaç ve tıbbi cihaz sektöründe yerli üretim süreci uluslararası yükümlülükler de gözetilerek yeniden ele alınacak, yatırım üretim ve ihracatın artırılması ile teknolojinin geliştirilmesi için kurumlar arası koordinasyon etkin bir şekilde sağlanacaktır.
- ✓ 442.2. Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumunun uluslararası alanda tanınırlığını arttırmak amacıyla uluslararası üyelik ve işbirliklerinde aktif rol oynayacak, yeni işbirlikleri gerçekleştirilecektir.
- ✓ 442.5. İlaç ve tıbbi cihaz sektörüne yönelik dış ticaret veri alt yapısı kamu kurumları arasında eşgüdüm sağlanarak geliştirilecektir.
- ✓ 443. Tıbbi cihaz sektöründe uluslararası standartlara uygun yatırım, üretim ve ihracat kapasitesi arttırılacaktır.
- ✓ 443.1. Tıbbi cihaz üreticilerinin AB Tıbbi Cihazlar Tüzüğüne uyumu desteklenecektir.
- ✓ 443.2. Tıbbi cihazlarla ilgili mevzuat altyapısı ulusal ihtiyaçlar doğrultusunda yeniden düzenlenecek ve güçlendirilecektir.
- ✓ 443.3. Tıbbi cihazlarda Ar-Ge, prototip geliştirme, üretim, üretim sonrası süreçlere yönelik analiz, doğrulama, test ve ölçüm faaliyetlerini gerçekleştirebilen akredite mükemmeliyet merkezleri kurulacaktır.
- ✓ 443.5. Tıbbi cihaz sektörü için yerli malı belgesi alım koşulları Ar-Ge, belgelendirme, test, klinik araştırma gibi ilave kriterleri de içerecek şekilde yeniden düzenlenecektir.
- ✓ 444. Ülkemizin biyoteknolojik ilaçların üreticisi ve ihracatçısı olma hedefine katkı sağlayacak şekilde ruhsatlandırma, fiyatlandırma ve geri ödeme ile Ar-ge, yatırım ve ihracata yönelik devlet yardımları gözden geçirilecektir.
- ✓ 444.1. İlaç, tıbbi cihaz ve biyoteknolojik ürünlere yönelik test, sertifikasyon ve ruhsatlandırma alanında uluslararası akreditasyona sahip test ve analiz altyapısı oluşturulacaktır.
- ✓ 444.2. Biyoteknolojik ilaçların üretiminde kamu hastanelerinin klinik araştırma kapasitesi kullanılacaktır.
- ✓ 444.3. Ülkemizde sık görülen hastalıkların tedavisi amacıyla kullanılan veya kullanılması ihtiyacı bulunan etkin maddelerin yanı sıra biyobenzer ilaçların geliştirilmesi ve üretilmesi sağlanacaktır.
- ✓ 444.4. Türkiye’de geliştirilen biyoteknolojik ilaçlara ait ruhsat başvuruları piyasaya arz süreçleri göz önünde bulundurularak öncelikli bir biçimde değerlendirilecektir.
- ✓ 444.5. İlaça erişimin artırılması amacıyla patent kuralları göz önünde bulundurularak patent süresi yeni dolan veya yakın sürede dolacak biyoteknolojik ilaçların ülkemizde üretilmesi için mali ve altyapı destek mekanizmaları oluşturulacaktır.

- ✓ 445. Ürün geliştirme ve talep planlamasında sağlık hizmet sunumu verisinden yararlanılacaktır.
- ✓ 445.1. Sağlık hizmeti ve harcamalarına yönelik anonimleşmiş veriler işlenerek uzun vadeli ihtiyaç planları hazırlanacaktır.
- ✓ 445.2. Piyasaya arz sonrası klinik çalışmalarda kullanılabilecek kamu verilerinin mahremiyete hâlel getirmeyecek şekilde paylaşılması sağlanacaktır.
- ✓ 446. Sağlık vadisi hayata geçirilerek ilaç ve tıbbi teknolojiler alanında Ar-Ge, klinik araştırmalar ve üretim hazırlık aşamalarını içeren entegre bir sağlık ekosistemi oluşturulacaktır.

□ **Sağlık başlığı altındaki amaç, politika ve tedbirler;**

- ✓ 705. Bireylerin beden ve ruhen tam bir iyilik halinde sağlıklı yaşam sürdürmeleri, ihtiyaç halinde kaliteli, güvenilir, etkin, veriye dayalı süreçlerle desteklenen, hazırlık ve uyum kapasitesi yüksek, mali açıdan sürdürülebilir sağlık hizmeti sunumunun sağlanması temel amaçtır.

Politika ve Tedbirler ;

- ✓ 706.8. Takviye edici gıda ve bitkisel içerikli ürünlerin güvenli şekilde piyasaya arzını sağlayacak yeni mekanizmalar geliştirilecektir.
- ✓ 708.2. Ulusal düzeyde biyolojik ürünlerin üretilmesine ve aşı üretim kapasitesinin güçlendirilmesine yönelik merkezler kurulacaktır.
- ✓ 708.5. Acil durumlarda güvenilir bilgi akışı ve koordinasyonun sağlanmasına yönelik altyapı ve kapasite güçlendirilecektir.
- ✓ 716.1. Uluslararası kıyaslamaya olanak verecek detay ve kalitede veri üretimi sağlanacak, sağlık verilerinin ulusal/uluslararası normlara uygun olarak standardizasyon süreçleri yürütülecek, veri kalitesi ve güvenilirliği artırılacak, sağlık verilerinin siber güvenliği güçlendirilecektir.
- ✓ 716.2. Kurumlar arası veri paylaşımı için işbirliği ve koordinasyon geliştirilecektir.
- ✓ 717.4. Akılcı ilaç kullanımı konusunda bilinç düzeyi artırılacak, hekimlerin desteklenmesi ve denetimi sağlanacak, akılcı ilaç kullanımına ilişkin sistem altyapısı güçlendirilecektir.
- ✓ 718. İlaç ve tıbbi cihaza erişimin kolaylaştırılması sağlanacaktır.
- ✓ 718.1. Etkin tedarik zinciri takibi ile güvenli ilaç ve tıbbi cihaza erişimin kolaylaştırılması sağlanacaktır.
- ✓ 718.2. İlaçta akılcı tedarik yönetimi altyapısının güçlendirilmesi sağlanacak ve yapay zeka uygulamalarıyla desteklenecektir.

- ✓ 718.3. Güvenli ürüne erişimi sağlamak amacıyla ulusal kontrol laboratuvar altyapısı güçlendirilecektir.

□ **Kamuda Stratejik Yönetim başlığı altındaki amaç, politika ve tedbirler;**

- ✓ 941. Kamuda stratejik yönetimin uygulama etkinliğinin artırılması ve hesap verebilirlik anlayışının, planlamadan izleme ve değerlendirmeye kadar yönetim döngüsünün tüm aşamalarında hayata geçirilmesi temel amaçtır. Bu amaç doğrultusunda kamu hizmetlerinin hız ve kalitesinin artırılması ile katılımcılık, şeffaflık ve vatandaş memnuniyetinin sağlanması hedeflenmektedir.

Politika ve Tedbirler ;

- ✓ 942. Kamu idarelerinde strateji geliştirme birimlerinin kapasitesi güçlendirilecektir.
- ✓ 943. Kamu idarelerinde iç kontrol sistemleri ve iç denetim uygulamalarının etkinliği güçlendirilecektir.
- ✓ 943.1. Kamu idarelerinde iç kontrol sistemlerinin ve iç denetim uygulamalarının etkinliğini artırmaya yönelik eğitim ve rehberlik faaliyetleri yoluyla kurumsal kapasite geliştirilecektir.
- ✓ 943.2.İç kontrol uygulamalarının güçlendirilmesine yönelik kamu idarelerinin izlenmesi ve değerlendirilmesi çalışmaları yaygınlaştırılacaktır.
- ✓ 943.3. Kamu idarelerindeki iç denetçi sayısı artırılacaktır.
- ✓ 943.4. Kamu idarelerinde yürütülen iç denetim faaliyetlerine yönelik İç Denetim Kalite Güvence ve Geliştirme Programı uygulamaları yaygınlaştırılacaktır.
- ✓ 943.5. İç Denetim Koordinasyon Kurulu ile kamu idarelerinin iç denetim birimlerinin idari kapasiteleri güçlendirilecektir.
- ✓ 944.1. Performans esaslı program bütçe kapsamında program ve alt programlar bazında performans denetimleri gerçekleştirilecektir.
- ✓ 945. Politika süreçleri kanıta dayalı ve katılımcı şekilde yürütülecektir.
- ✓ 947. Daha hızlı, kaliteli ve güvenilir kamu hizmeti sunulması, sunulan hizmetlerin anlaşılır biçimde duyurulması ile vatandaşlarla çift yönlü iletişim kurularak katılımcı demokrasi anlayışının geliştirilmesi sağlanacaktır.
- ✓ 947.1. Kamu hizmetlerinin etkin tanıtımı yapılarak kamu hizmetlerine ilişkin farkındalık düzeyi artırılacaktır.

□ **Kamuda İnsan Kaynakları başlığı altındaki amaç, politika ve tedbirler ;**

- ✓ 958. Yüksek verimlilikle kaliteli hizmet sunan insan kaynağına sahip, objektif ölçütlerin ve liyakat ilkelerinin hakim olduğu, değişen koşullara uyum sağlayan kamu personel sisteminin oluşturulması temel amaçtır.

Politika ve Tedbirler ;

- ✓ 959. Kamu sektöründe stratejik insan kaynakları yönetimi geliştirilecektir.
- ✓ 959.2. Kamu sektöründe stratejik insan kaynakları planlaması uygulamalarının etkinliği artırılarak yaygınlaştırılacaktır.
- ✓ 960. Kamu personelinin verimliliğinin artırılmasına yönelik çalışmalar yapılarak iyi uygulamalar yaygınlaştırılacaktır.
- ✓ 960.1. Kamu sektöründe esnek çalışma modellerinin uygulanmasına yönelik mevzuat çalışmaları yapılacaktır.
- ✓ 960.4. Kamu personeline yönelik eğitim ihtiyaç analizleri yapılarak hizmet öncesi ve hizmet içi eğitim faaliyetlerinin etkinliğini artırmaya yönelik çalışmalar yapılacaktır.
- ✓ 960.5. Kamu çalışanlarının ikiz dönüşüme uyumunu sağlamak amacıyla farkındalığı artıracak ve beceri gelişimini sağlayacak karma/ uygulamalı eğitimlerin hazırlanması, ilgili platformlar üzerinden sunulması ve raporlanması süreçleri desteklenecektir.
- ✓ 960.6. Kamu insan kaynakları yönetiminde veri analizi ve yapay zeka gibi ileri teknolojilerin kullanılmasına yönelik çalışmalar sürdürülecektir.
- ✓ 961.1. Kamu personelinin iş ve görevler açısından yetki ve sorumluluklarının belirlenmesine yönelik başta iş analizi çalışmaları gözetilerek uygun yöntemler geliştirilecektir.

□ **Kamu hizmetlerinde e-devlet uygulamaları başlığı altındaki amaç, politika ve tedbirler;**

- ✓ 962. Dijital kamu hizmetlerini bütüncül, kullanıcı odaklı ve katılımcı bir yaklaşımla sunumunun yaygınlaştırılması ve kullanımının artırılması temel amaçtır.
- ✓ 964.5. Kamu bilgi teknolojileri denetim süreçlerinde iç kontrol ve iç denetim etkinleştirilecektir.
- ✓ 966.2. Açık kaynak kodlu yazılım geçiş analizleri doğrultusunda kamu kurumlarının açık kaynak kodlu yazılımlara geçişi hızlandırılacaktır.
- ✓ 967. Kamu kurumlarında veri yönetimi ve ileri veri analitiği kapasitesi geliştirilecek ve kurumlar arası veri paylaşım mekanizmaları güçlendirilecektir.

- ✓ 967.1. Ulusal veri sözlüğü ile kurumsal ve tematik veri sözlüğü çalışmaları tamamlanacaktır.
- ✓ 967.2. Kurumlar arası ileri veri analitiği ve yapay zeka projeleri ile kurumsal kapasitesi artırmaya yönelik kamu veri alanı altyapısı hayata geçirilecektir.
- ✓ 967.4. Kamu verisinin paylaşımına yönelik hukuki düzenleme yapılacak, ulusal açık veri portalı hayata geçirilecektir.
- ✓ 968. Kamu kurumlarının siber güvenlik tehditlerine karşı korunması ve dijital hizmetlerin sunumunda kişisel bilgilerin mahremiyetinin sağlanması ile yapay zeka etik ilkelerinin tatbikine yönelik mekanizmalar güçlendirilecektir.
- ✓ 968.1. Kamu kurumlarında bilgi ve iletişim güvenliği tedbirlerinin uygulanması, bilgi güvenliği yönetim sisteminin kurulumu, işletimi ve denetimine ilişkin mekanizmalar güçlendirilecektir.

II- Orta Vadeli Programda Kurumumuzu doğrudan ve dolaylı ilgilendiren önemli tedbirler aşağıda yer almaktadır:

Merkezi yönetim bütçesi hazırlık sürecini başlatan Orta Vadeli Program (OVP), makro politikaları, ilkeleri, hedef ve gösterge niteliğindeki temel ekonomik büyüklükleri, gelecek üç yıla ilişkin toplam gelir ve gider tahminlerini, bütçe dengesi ve borçlanma durumu ile kamu idarelerinin ödenek teklif tavanlarını içeren temel politika dokümanıdır.

Her sene Hazine ve Maliye Bakanlığı ile Cumhurbaşkanlığı Strateji ve Bütçe Başkanlığınca üç yıllık bir perspektif ile hazırlanan OVP, Cumhurbaşkanlığı Kararıyla resmileşmektedir. Program dönemi boyunca, kamu kurumlarının bütçelerinin hazırlanmasında, yasal ve idari düzenlemelerin gerçekleştirilmesinde, karar alma ve uygulama süreçlerinde OVP’de yer verilen amaç ve önceliklerle tam uyum sağlanması esastır.

OVP’ de son dönemde ülkemizde ve dünyada yaşanan gelişmelere ilişkin değerlendirmelere yer verilmekte, bu çerçevede yapılan analizlerle belirlenen makroekonomik hedefler ile ekonomik ve sosyal alanlarda izlenecek politikalar kamuoyuyla paylaşılmaktadır.

Program dönemi süresince, kamu kurumlarının bütçelerinin hazırlanmasında, yasal ve idari düzenlemelerin gerçekleştirilmesinde, karar alma ve uygulama süreçlerinde OVP’ de yer verilen amaç ve önceliklerle tam uyum sağlanması esastır.

OVP’de küresel, bölgesel ve ulusal ekonomideki gelişmeler analiz edilmekte, bu analizler çerçevesinde belirlenen makroekonomik hedefler ile ekonomik ve sosyal alanlarda izlenecek politikalar kamuoyuyla paylaşılmaktadır. Bu yönüyle OVP, gerek kamu kesimi gerekse özel kesim için öngörülebilirliği artıran bir yol haritası niteliği taşımaktadır.

2026 – 2028 dönemini kapsayan Orta Vadeli Program'da, On İkinci Kalkınma Planı (2024 – 2028) hedefleri dikkate alınarak makroekonomik ve finansal istikrarın güçlendirilmesi, mali disiplinin korunması ve orta vadede enflasyonun tek haneye düşürülerek fiyat istikrarının sağlanması amaçlanmaktadır. Program ayrıca üretkenliğin artırılması, Ar-Ge ve yenilikçilik kapasitesinin geliştirilmesi, yeşil ve dijital ekonomiye geçiş sürecinde teknolojik dönüşümün hızlandırılması, beşeri sermayenin güçlendirilmesi, işgücü piyasasının daha etkin hale getirilmesi, iş ve yatırım ortamının iyileştirilmesi ve ekonomide kayıt dışılığın azaltılması yoluyla sürdürülebilir büyümeyi

hedeflemektedir.

Söz konusu Orta Vadeli Programın (OVP) 2026-2028, III. Makroekonomik Hedefler ve Politikalar başlığı altında, Kurumumuzla doğrudan veya dolaylı olarak ilgili olan aşağıdaki tedbirler yer almaktadır;

4.Ödemeler Dengesi başlığı altında;

Ulusal sağlık sisteminin ihtiyaç duyduğu tıbbi ürün ve teknolojilerin geliştirilmesi amacıyla aşı, ilaç, tıbbi cihaz, tanı kiti ve yapay zekâ tabanlı sağlık teknolojilerinin araştırma ve ürün geliştirme çalışmaları yürütülerek yerli ürünler geliştirilecektir.

6.Kamu Maliyesi başlığı altında;

Sosyal güvenlik sisteminin mali sürdürülebilirliği:

-Akılcı ilaç kullanımı teşvik edilerek ilaç ve tedavi harcamaları rasyonelleştirilecektir.

-Sağlık hizmetlerine erişimi kısıtlamadan finansal sürdürülebilirliği sağlamak amacıyla, veri analizi yoluyla geri ödeme kriterleri incelenecek, değer bazlı geri ödeme yöntemleri yaygınlaştırılacak ve yurtdışından temin edilen ilaçlar gibi hızlı artış gösteren gruplarda harcamaların etkinleştirilmesi sağlanacaktır.

III- 2026 Yılı Cumhurbaşkanlığı Yıllık Programında yer alan ilgili bölümler ağıda yer almaktadır.

- ✓ **443.2. Paragraf:** Tıbbi cihazlarla ilgili mevzuat altyapısı ulusal ihtiyaçlar doğrultusunda yeniden düzenlenecek ve güçlendirilecektir.”
- ✓ **443.2.1(Faaliyet)** Tıbbi cihazların izinsiz satış, reklam ve tanıtım faaliyetlerine ilişkin caydırıcılığını artırmak amacıyla ihtiyaç duyulan yasal düzenlemenin yapılması için çalışmalar yürütülecektir.
- ✓ **718.** İlaç ve tıbbi cihaza erişimin kolaylaştırılması sağlanacaktır.
- ✓ **718.1.** Etkin tedarik zinciri takibi ile güvenli ilaç ve tıbbi cihaza erişimin kolaylaştırılması sağlanacaktır.

- ✓ **718.2.** İlaçta akılcı tedarik yönetimi altyapısının güçlendirilmesi sağlanacak ve yapay zekâ uygulamalarıyla desteklenecektir
- ✓ **718.3.** Güvenli ürüne erişimi sağlamak
- ✓ amacıyla ulusal kontrol laboratuvar altyapısı güçlendirilecektir.
- ✓ **718.2.1 (Faaliyet)** Geleneksel ve tamamlayıcı tıp uygulamalarında kullanılan ürün ve hizmetlerin izlenebilirliğini artırmak amacıyla yapay zekâ destekli tedarik yönetim sistemi kurulacaktır.
- ✓ **718.3.1 (Faaliyet)** Ulusal kontrol laboratuvarının değişen ihtiyaçlar kapsamında cihaz altyapısı güçlendirilecektir.
- ✓ **717.4.** Akılcı ilaç kullanımı konusunda bilinç düzeyi artırılacak, hekimlerin desteklenmesi ve denetimi sağlanacak, akılcı ilaç kullanımına ilişkin sistem altyapısı güçlendirilecektir.
- ✓ **717.4.1 (Faaliyet)** Akılcı ilaç kullanımına yönelik farkındalık iletişim çalışması ve sosyal medya paylaşımları yapılacaktır.
- ✓ **717.4.2 (Faaliyet)** . İlaç tüketim hesaplamaları için sistem altyapısı oluşturulacak ve reçeteleme verilerinin entegrasyonu ile sistem güçlendirilecektir.
- ✓ **717.4.3 (Faaliyet)** . Antimikrobiyallerin tüketimi ve direnç verileri birlikte analiz edilecektir.
- ✓ **411.5.** Akılcı ilaç kullanımı teşvik edilerek ilaç ve tedavi harcamalarını rasyonelleştirecek tedbirler alınacaktır.
- ✓ **411.5.1 (Faaliyet)** Antibiyotikler, solunum sistemi ilaçları, analjezikler, proton pompa inhibitörleri ve kronik hastalıklarda kullanılan ilaçlar başta olmak üzere akılcı ilaç kullanımı konusunda farkındalık çalışmaları yürütülecek, yeni reçeteleme göstergeleri belirlenecek ve buna göre analiz, değerlendirme ve izleme çalışmaları yapılacaktır.
- ✓ **718.3.1 (Faaliyet):** Ulusal kontrol laboratuvarının değişen ihtiyaçlar kapsamında cihaz altyapısı güçlendirilecektir.
- ✓ **442.1. Paragraf:** İlaç ve tıbbi cihaz sektöründe yerli üretim süreci uluslararası yükümlülükler de gözetilerek yeniden ele alınacak, yatırım, üretim ve ihracatın artırılması ile teknolojinin geliştirilmesi için kurumlar arası koordinasyon etkin bir biçimde sağlanacaktır.
- ✓ **442.1.1 (Faaliyet):** Tıbbi cihaz sektörünün gelişimine katkı sağlamak üzere üretim, ihracat ve ithalat verilerinin sağlıklı olarak elde edilebilmesi için ilgili kurumlarla veri paylaşımının sağlanmasına yönelik çalışmalar yürütülecektir.
- ✓ **442.2.Paragraf:** Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumunun uluslararası alanda tanınırlığını arttırmak amacıyla uluslararası üyelik ve işbirliklerinde aktif rol oynayacak, yeni işbirlikleri gerçekleştirilecektir.
- ✓ **442.2.1 (Faaliyet):** Ulusal kontrol laboratuvarının DSÖ tarafından listelenen ön yeterli laboratuvarlar (WHO PQ Lab) arasında yer alması sağlanarak uluslararası tanınırlığı artırılabilecektir.

- ✓ **442.2.2(Faaliyet):**DSÖ'nün Bitkisel İlaçlar için Uluslararası Düzenleyici İşbirliği (IRCH) çalışmalarında aktif rol üstlenilecektir.
- ✓ **442.4.1 (Faaliyet):**Ülkemizde biyoteknolojik beşeri tıbbi ürünlerin ve biyobenzer ürünlerin yenilikçi ürün olması durumunda ruhsatlandırma süreçleri başlatılacaktır.
- ✓ **706.8 Paragraf:** Takviye edici gıda ve bitkisel içerikli ürünlerin güvenli şekilde piyasaya arzını sağlayacak yeni mekanizmalar geliştirilecektir.
- ✓ **706.8.1 (Faaliyet)** Takviye edici gıdaların güvenli bir şekilde piyasaya arzının sağlanabilmesi için yeni mekanizmaların oluşturulmasına yönelik çalışmalar yapılacaktır.

IV- Bakanlığımız Stratejik Planında Kurumumuzu ilgilendiren önemli hedef ve performans göstergeleri aşağıda yer almaktadır:

Bakanlığımızın (2024-2028) Stratejik Planında, Kurumumuzu ilgilendiren hedef olan "Hedef 5.3. Beşeri tıbbi ürün ve tıbbi cihazlara yönelik düzenleyici, denetleyici ve yönlendirici faaliyetlerle kaliteli, etkili ve güvenli ürünlere erişimi temin etmek, akılcı kullanımını sağlamak" hedefinin altında yer alan "PG5.3.1 Ruhsatlanan Ürün Sayısının Süreçteki Başvuru Sayısına Oranı, PG5.3.2 Bin Kişi Başına Düşen Günlük Antibiyotik Tüketim Miktarı, PG5.3.3 Milyon Kişi Başına Düşen Advers Reaksiyon Bildirim Sayısı, PG5.3.4 Ulusal Kontrol Laboratuvarları'nda Yapılan Analizler İçerisindeki Akredite Parametre Sayısı ve PG5.3.5 İlaç ve Tıbbi Cihaz Alanındaki Düzenleyici ve Denetleyici Yetkili Otoritenin Üyesi Olduğu Uluslararası Kuruluş Sayısı performans göstergeleri Kurumumuz sorumluluğundadır.

V- Kurumumuz Stratejik Planında yer alan amaç, hedef ve performans göstergeleri aşağıda yer almaktadır:

Kurumumuz, Bakanlık politika ve hedeflerine uygun olarak Beşeri tıbbi ürün, tıbbi cihaz, özel tıbbi amaçlı gıdalar, biyosidal ve kozmetik ürünlere yönelik düzenleyici, denetleyici ve yönlendirici faaliyetlerle toplum sağlığını üst seviyede korumakla Kaliteli, etkili ve güvenli ürünlere erişimi sağlayarak insan sağlığına katkıda bulunan uluslararası öncü bir referans kurum olmayı hedeflemektedir. Kurumumuz (2024-2028) Stratejik Planında 4 amaç ve 15 hedef yer almaktadır. Bu kapsamda, Kurumumuzun stratejik amaç ve hedefleri şunlardır:

"Kaliteli, etkili ve güvenli ürünlere erişimi sağlamak." amacını gerçekleştirmek için "Ürünlerin güvenliliği ve kalitesinin sürekliliğini sağlamak amacıyla risk esasına dayalı etkin denetimler gerçekleştirilecektir/ Kurumumuzca yetkilendirilmiş onaylanmış kuruluşların ve yurtdışında yerleşik tıbbi cihaz alanında faaliyet gösteren onaylanmış kuruluşların ülkemizde faaliyet gösteren şube,

temsilcilik ve yüklenicilerin faaliyetleri denetlenecek, yönlendirici faaliyetlerle kurumsal kapasitelerinin artırılması sağlanacaktır./ Ürünlerin güvenliliği ve etkililiğinin sürekliliğini sağlamak amacıyla kullanımları süresince uygulanacak performans ve güvenlik testleri belirlenecektir./ Ulusal Kontrol Laboratuvarları tarafından gerçekleştirilen analiz ve kontrol faaliyetlerinin uluslararası düzeyde geçerliliğine yönelik faaliyetler yürütülecektir./ Yaygın kullanıma sahip tıbbi bitkilerle ilgili kamuoyunun doğru bilgiye ulaşmasına yönelik çalışmalar yapılarak bitkisel ürünlerin bilinçli ve güvenli kullanımlarına katkı sağlanacaktır.” hedefleri belirlenmiştir.

“Sürdürülebilir sağlık hizmetine katkıda bulunmak” amacını gerçekleştirmek için “Sürdürülebilir ilaç tedarikinin sağlanabilmesi kapsamında erişimde olan ilaç sayısı artırılabilecektir/ Beşeri tıbbi ürünlerin ruhsatlandırma süreçlerinde etkinlik ve verimlilik artırılabilecektir/ Klinik araştırma taraflarının ve kamuoyunun klinik araştırmalar konusunda farkındalık ve bilgi düzeyi artırılabilecektir.” hedefleri belirlenmiştir.

“İlaçların güvenli kullanımına katkı sağlamak ve akılcı ilaç uygulamaları ile gereksiz ilaç kullanımını önlemek” amacını gerçekleştirmek için “Akılcı ilaç kullanımı çalışmaları yaygınlaştırılacak ve ilaç kullanımı optimize edilecektir. “İlaçların güvenli kullanımına katkı sağlamak amacıyla farmakovijilans ile ilgili farkındalığın ve buna bağlı olarak advers reaksiyon bildirimlerinin artırılması sağlanacaktır,” hedefleri belirlenmiştir.

“Kurumsal kapasiteyi artırmak ” amacını gerçekleştirmek için ise “insan kaynağı yetkinliği artırılabilecektir/ Kurumun görev alanıyla ilgili süreçlere ilişkin yazılımlar geliştirilecek, yapay zeka ile entegre edilecek ve bilgi güvenliği altyapısı güçlendirilecektir./ İç kontrol sistemi, stratejik yönetimin etkinliğini artıracak düzeyde geliştirilecektir/ Kalite yönetim sistemi; kurumsal kapasitenin verimli kullanılmasını sağlamak, süreçleri iyileştirmek ve yönetimin etkinliğini artırmak üzere geliştirilecek ve sürekli iyileştirilecektir./ Uluslararası üyeliklerin sayısı artırılabilecektir” hedefleri belirlenmiştir.

Kurumumuz üst politika ve hedeflere uygun olarak ilaçlar, geleneksel bitkisel tıbbi ürünler, homeopatik tıbbi ürünler ve ileri tedavi tıbbi ürünleri de dahil olmak üzere beşeri tıbbi ürünler (ilaçlar), tıbbî cihazlar, in vitro tanı amaçlı tıbbi cihazlar, kozmetik ürünler, insan vücuduna doğrudan temas eden biyosidal ürünler, özel tıbbi amaçlı gıdalar, kemoterapi ilaç hazırlama sistemleri, beşeri tıbbi ürün üretiminde kullanılan etkin ve yardımcı maddeler hakkında düzenleyici ve denetleyici faaliyetler yapmakla görevlendirilmiştir. Bu kapsamda, Kurumda yürütülen faaliyetler ile bir yandan geleceği planlayarak, sonuç odaklı bir yönetim anlayışına yönelik somut adımlar atılması, diğer yandan stratejik planda tespit edilen amaç ve hedeflere ulaşılması beklenmektedir.

B-AMAÇ VE HEDEFLER

Kurumun Vizyonu

“Kaliteli, etkili ve güvenli ürünlere erişimi sağlayarak insan sağlığına katkıda bulunan uluslararası öncü bir referans kurum olmak” tır.

Kurumun Misyonu

“Beşeri tıbbi ürün, tıbbi cihaz, özel tıbbi amaçlı gıdalar, biyosidal ve kozmetik ürünlere yönelik düzenleyici, denetleyici ve yönlendirici faaliyetlerle toplum sağlığını üst seviyede korumak.” tır.

Kurumun Temel İlke ve Değerleri

“Bilimsellik, Bağımsızlık, Tarafsızlık, Yetkinlik, Güvenilirlik, Şeffaflık ve Hesap Verebilirlik, Tutarlılık, Gelişime ve Yeniliğe Açıklık, Etik Değerlere Uygunluk, İyi Yönetişim” tir.

1-Bilimsellik: Kurum, çalışmalarında bilimsel verileri, yöntemleri, bilgi ve araçlarını kullanarak bilime dayalı kararlar alır.

2-Bağımsızlık: Kurumumuz, sorumluluklarını yerine getirirken politik ve dış etkilerden uzak bir biçimde karar alınmasını temin eder.

3-Tarafsızlık: Kurum karar alma süreçlerinde herhangi bir tarafa bağlı kalmadan, objektif kriterlere, bilimsel verilere ve üst politika belgelerine dayanır.

4-Yetkinlik: Kurum, görev tanımına giren faaliyetleri yerine getirmede gerekli bilgi ve donanıma sahiptir.

5-Güvenilirlik: Kurum, uhdesinde yer alan çalışmalara dair aldığı karar ve uygulamalarda kendisine emanet edilen bilgileri muhafaza eder.

6-Şeffaflık ve Hesap Verebilirlik: Kurum, tüm paydaşlarına sağladığı hizmetlerde ve sunduğu bilgilerde erişilebilirliği, karşılaştırılabilirliği ve hesap verilebilirliği ön planda tutar.

7-Tutarlılık: Kurumumuz, verdiği kararların kendi içinde uyumlu olmasını sağlayarak öngörülebilir olmaya çalışır.

8-Gelişime ve Yeniliğe Açıklık: Kurum, ulusal ve uluslararası düzeydeki tüm gelişmeleri takip etmekte ve uygulamalarına ülkemiz ihtiyaçları doğrultusunda yön vermektedir.

9-Etik Değerlere Uygunluk: Yöneticiler ve çalışanlar etik değerlere uyar, eylem ve işlemlerinde adil davranır, Kurum ile paydaşlar arasında güvene dayalı, sağlam ilişkiler kurulmasına önem verir.

10-İyi Yönetişim: Kurumumuz yönetsel politika ve stratejilerin belirlenmesi süreçlerinde iç ve dış paydaşlarla iletişim halindedir.

Kurumun Stratejik Planda Yer Alan Amaçlar Ve Hedefleri

Kurumumuz, Bakanlık politika ve hedeflerine uygun olarak beşeri tıbbi ürün, tıbbi cihaz, özel tıbbi amaçlı gıdalar, biyosidal ve kozmetik ürünlere yönelik düzenleyici, denetleyici ve yönlendirici faaliyetlerle toplum sağlığını üst seviyede korumak ve uluslararası öncü bir referans kurum olmayı hedeflemektedir.

Bu kapsamda, Kurumumuz stratejik amaç ve hedefleri şunlardır;

AMAÇ 1: Kaliteli, etkili ve güvenli ürünlere erişimi sağlamak;

- ✓ **HEDEF 1.1** Ürünlerin güvenliliği ve kalitesinin sürekliliğini sağlamak amacıyla risk esasına dayalı etkin denetimler gerçekleştirilecektir.
- ✓ **HEDEF 1.2** Kurumumuzca yetkilendirilmiş onaylanmış kuruluşların ve yurtdışında yerleşik tıbbi cihaz alanında faaliyet gösteren onaylanmış kuruluşların ülkemizde faaliyet gösteren şube, temsilcilik ve yüklenicilerin faaliyetleri denetlenecek, yönlendirici faaliyetlerle kurumsal kapasitelerinin artırılması sağlanacaktır.
- ✓ **HEDEF 1.3** Ürünlerin güvenliliği ve etkililiğinin sürekliliğini sağlamak amacıyla kullanımları süresince uygulanacak performans ve güvenlik testleri belirlenecektir.
- ✓ **HEDEF 1.4** Ulusal Kontrol Laboratuvarları tarafından gerçekleştirilen analiz ve kontrol faaliyetlerinin uluslararası düzeyde geçerliliğine yönelik faaliyetler yürütülecektir.
- ✓ **HEDEF 1.5** Yaygın kullanıma sahip tıbbi bitkilerle ilgili kamuoyunun doğru bilgiye ulaşmasına yönelik çalışmalar yapılarak bitkisel ürünlerin bilinçli ve güvenli kullanımlarına katkı sağlanacaktır.

AMAÇ 2: Sürdürülebilir sağlık hizmetine katkıda bulunmak

- ✓ **HEDEF 2.1** Sürdürülebilir ilaç tedarikinin sağlanabilmesi kapsamında erişimde olan ilaç sayısı artırılabilecektir.
- ✓ **HEDEF 2.2** Beşeri tıbbi ürünlerin ruhsatlandırma süreçlerinde etkinlik ve verimlilik artırılabilecektir.
- ✓ **HEDEF 2.3** Klinik araştırma taraflarının ve kamuoyunun klinik araştırmalar konusunda farkındalık ve bilgi düzeyi artırılabilecektir.

AMAÇ 3: İlaçların güvenli kullanımına katkı sağlamak ve akılcı ilaç uygulamaları ile gereksiz ilaç kullanımını önlemek

- ✓ **HEDEF 3.1** Akılcı ilaç kullanımı çalışmaları yaygınlaştırılacak ve ilaç kullanımı optimize edilecektir.
- ✓ **HEDEF 3.2** İlaçların güvenli kullanımına katkı sağlamak amacıyla farmakovijilans ile ilgili farkındalığın ve buna bağlı olarak advers reaksiyon bildirimlerinin artırılması sağlanacaktır.

AMAÇ 4: Kurumsal kapasiteyi artırmak;

- ✓ **HEDEF 4.1** İnsan kaynağı yetkinliği artırılacaktır.
- ✓ **HEDEF 4.2** Kurumun görev alanıyla ilgili süreçlere ilişkin yazılımlar geliştirilecek, yapay zeka ile entegre edilecek ve bilgi güvenliği altyapısı güçlendirilecektir.
- ✓ **HEDEF 4.3** İç kontrol sistemi, stratejik yönetimin etkinliğini artıracak düzeyde geliştirilecektir.
- ✓ **HEDEF 4.4** Kalite yönetim sistemi; kurumsal kapasitenin verimli kullanılmasını sağlamak, süreçleri iyileştirmek ve yönetimin etkinliğini artırmak üzere geliştirilecek ve sürekli iyileştirilecektir.
- ✓ **HEDEF 4.5** Uluslararası üyeliklerin sayısı artırılacaktır.

Görüldüğü gibi Kurumumuzun (2024-2028) yılları için stratejik planda, 4 amacı, 15 hedefi bulunmaktadır. Kurumda yürütülen stratejik planlama faaliyetleri ile bir yandan geleceği planlayarak, sonuç odaklı bir yönetim anlayışına yönelik somut adımlar atılması, diğer yandan planda tespit edilen amaç ve hedeflere ulaşılması beklenmektedir.

Alt Program Hedefleri ve Stratejik Plan İlişkisi

Tablo 13: Alt Program Hedefleri ve Stratejik Plan İlişkisi

ALT PROGRAM HEDEFLERİ VE STRATEJİK PLAN İLİŞKİSİ			
Kurum: TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU			
Yıl: 2026			
PROGRAM ADI	ALT PROGRAM ADI	ALT PROGRAM HEDEFLERİ	İLİŞKİLİ STRATEJİK AMAÇ OLDUĞU
KORUYUCU SAĞLIK	İLAC VE ECZACILIK	İlaçların akılcı kullanımı sağlanacak, ilaçlar ile bitkisel ürünlerin güvenli kullanımına yönelik gerekli tedbirler alınacaktır.	-Kaliteli, etkili ve güvenli ürünlere erişimi sağlamak -İlaçların güvenli kullanımına katkı sağlamak ve akılcı ilaç uygulamaları ile gereksiz ilaç kullanımını önlemek
	TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER	Kozmetik ürünlerin kaydı yapılacaktır.	Kaliteli, etkili ve güvenli ürünlere erişimi sağlamak.
	ÜRÜN GÜVENLİĞİ VE DENETİMİ	Sağlık ürünlerinin güvenli kullanımı amacıyla denetim faaliyetleri yürütülecektir.	Kaliteli, etkili ve güvenli ürünlere erişimi sağlamak.
TEDAVİ EDİCİ SAĞLIK	İLAC VE ECZACILIK	İhtiyaç duyulan beşeri ve tıbbi ürünlerin piyasada erişilebilir olması sağlanacaktır.	Sürdürülebilir sağlık hizmetine katkıda bulunmak
	TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER	Tıbbi cihazların kayıt ve takibi yapılarak piyasada erişilebilir olması sağlanacaktır.	Kaliteli, etkili ve güvenli ürünlere erişimi sağlamak.

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

PERFORMANS BİLGİSİ							
TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU							
BÜTÇE YILI			2026				
PROGRAM ADI			KORUYUCU SAĞLIK				
ALT PROGRAM ADI			ÜRÜN GÜVENLİĞİ VE DENETİMİ				
GEREKÇE VE AÇIKLAMALAR							
Yurt içi ve yurt dışı ilaç üretim yerlerinde iyi üretim uygulamaları denetimleri yapmak ve gerekli sertifikaları düzenlemek. İlaç iyi dağıtım uygulamaları, iyi klinik ve laboratuvar uygulamaları, iyi farmakovijilans uygulamaları denetimleri yapmak ve sertifika düzenlemek. İlaçların kalite ve piyasa kontrolü işlemlerini yürütmek. Tıbbi cihaz, kozmetik ürün ve tip-1 ve tip-19 biyosidal ürünlerin üretim yerleri, depoları ve satış yerleri ile kozmetik üretim yeri sertifikalandırma süreçlerinin denetimini yapmak. Tıbbi cihaz uyarı sistemi, kozmetovijilans sistemine ve tip-1 ve tip-19 biyosidal ürün uyarı sistemine ilişkin iş ve işlemleri yürütmek. Tıbbi cihaz, kozmetik ürün ve tip-1 ve tip-19 biyosidal ürünlerin piyasa gözetim ve denetimlerini yapmak. Denetimlere ilişkin yöntem ve teknikleri geliştirmek, denetim alanındaki standart ve ilkelerin oluşturulmasını sağlamak, denetim rehberleri hazırlamak, denetimlerin etkinliğini ve verimliliğini artırıcı tedbirler almak. Sağlık beyanı ile satışa sunulacak ürünler hakkında denetim işlemlerini yürütmek. Tüketici şikayetlerine yönelik iş ve işlemleri yürütmek. Kurum personelinin iş ve işlemleri hakkında Başkanın emri veya onayı üzerine denetim, inceleme ve soruşturma yapmak. Performans denetimi yapmak. Sahte ve kaçak ilaç veya tıbbi ürünlere ilişkin işlemlerin yürütülmesini sağlamak.							
Alt Program Hedefi:							
Sağlık ürünlerinin güvenli kullanımı amacıyla denetim faaliyetleri yürütülecektir.							
Performans Göstergeleri							
Performans Göstergesi	Ölçü Birimi	2024	2025 Planlanan	2025 YS Gerç. Tahmini	2026 Hedef	2027 Tahmin	2028 Tahmin
1-Denetlenen kozmetik ürün sayısı	Adet	1.255	1.250	1.180	1.260	1.350	1.490
Göstergeye İlişkin Açıklama:	Kuruma ulaşan şikâyetlerden, kozmetovijilans verileri, RAPEX bildirimleri, AB üye ülkelerinin yıllık PGD planları ve yapılan denetimler neticesinde özellikle güvensizlik uygunsuzluk oranının fazla olduğu tespit edilen ürünler dikkate alınarak risk analizi yapılmakta ve yıllık PGD planı kapsamında kozmetik ürünler belirlenerek denetimler planlanmaktadır. 2014 yılından itibaren kozmetik ürünler ve sağlık beyanlı ürünlerin denetimleri Kurumumuz görev, yetki ve sorumlulukları kapsamında yer almaktadır. Bu doğrultuda performans göstergesinde yer alan hedefler ürün grubunun toplam denetim sayısı verileridir.						
Hesaplama Yöntemi:	Denetlenen kozmetik ürün sayısı toplamı						
Verinin Kaynağı:	Ürün Takip Sistemi (ÜTS)						
Sorumlu İdare:	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU						

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

Performans Göstergesi	Ölçü Birimi	2024	2025 Planlanan	2025 YS Gerçekleşme Tahmini	2026 Hedef	2027 Tahmin	2028 Tahmin
2- Denetlenen tıbbi cihaz sayısı	Adet	4.255	3.638	3.638	3.819	4.009	4.209
Göstergeye İlişkin Açıklama:	Performans göstergesi denetlenen tıbbi cihaz sayısı verisi; PGD kapsamında denetlenen tıbbi cihaz sayısı ile Uyarı Sistemi kapsamında (NCAR ve SGDF bildirimleri hariç) denetlenen tıbbi cihaz sayısı toplamı alınarak verilmektedir. İzleme sürecinde denetim sayılarında sapmaların temel nedeni, önceden öngörülemeyen tıbbi cihaz kaynaklı olumsuz olay bildirimlerinde ve piyasa gözetimi ve denetimine yönlendirecek şikâyetlerde artış olmasıdır.						
Hesaplama Yöntemi:	Yıl içerisinde denetlenen toplam tıbbi cihaz sayısı						
Verinin Kaynağı:	Ürün Takip Sistemi (ÜTS)						
Sorumlu İdare:	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU						
Performans Göstergesi	Ölçü Birimi	2024	2025 Planlanan	2025 YS Gerç. Tahmini	2026 Hedef	2027 Tahmin	2028 Tahmin
3- Denetlenen Tip 1 ve Tip-19 biyosidal ürün sayısı	Adet	0	0	84	90	100	110
Göstergeye İlişkin Açıklama:	Eylül 2019'dan itibaren insan vücuduna doğrudan temas eden biyosidal ürünlerin (ürün tipi 1 ve ürün tipi 19) denetimleri Kurumumuz görev, yetki ve sorumluluğuna verilmiştir. Kuruma ulaşan şikâyetler, Biyosidal Ürün Uyarı ve RAPEX bildirimleri, yıllık PGD planları ve yapılan resen denetimler neticesinde performans göstergesinde yer alan hedefler 2 ana ürün grubunun toplam denetim sayısı verileridir.						
Hesaplama Yöntemi:	Denetlenen tip-1 ve tip-19 biyosidal ürün sayısı toplamı						
Verinin Kaynağı:	Ürün Takip Sistemi (ÜTS)						
Sorumlu İdare:	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU						

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

Performans Göstergesi	Ölçü Birimi	2024	2025 Planlanan	2025 YS Gerçekleşme Tahmini	2026 Hedef	2027 Tahmin	2028 Tahmin
4- Genel denetim planlaması kapsamına alınan yurt içi tesislerden süresi içerisinde denetlenen tesislerin oranı	Oran	0	95	95	98	98	98
Göstergeye İlişkin Açıklama:	Beşeri tıbbi ürünlerin üretim yerlerinde gerçekleştirilecek olan denetimler vasıtasıyla üretim yeri izni almış olan tesislerin, yine bu denetimler ile İyi İmalat Uygulamaları (GMP) Kılavuzu prensiplerine uygun olarak faaliyetlerinde devam etmeleri amaçlanmaktadır.						
Hesaplama Yöntemi:	100×(yıl içerisinde genel denetimi tamamlanan yurtiçi tesis sayısı/yıl içerisinde genel denetimi yapılması için onay alınan tesis sayısı (Not: Denetimi süresi içinde gerçekleştirilemeyen tesisler bir sonraki yıl öncelikle denetlenmektedir.)						
Verinin Kaynağı:	Beşeri tıbbi ürünlerin üretim yerlerinde gerçekleştirilecek olan denetimler vasıtasıyla üretim yeri izni almış olan tesislerin, yine bu denetimler ile İyi İmalat Uygulamaları (GMP) Kılavuzu prensiplerine uygun olarak faaliyetlerinde devam etmeleri amaçlanmaktadır.						
Sorumlu İdare:	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU						
Performans Göstergesi	Ölçü Birimi	2024	2025 Planlanan	2025 YS Gerç. Tahmini	2026 Hedef	2027 Tahmin	2028 Tahmin
5- İlaç piyasa kontrol kapsamında incelenen ürün sayısı	Adet	0	400	300	400	400	400
Göstergeye İlişkin Açıklama:	Beşeri tıbbi ürünlerin piyasaya arzı sonrasında rutin olarak ilaç piyasa kontrolleri gerçekleştirilmekte ve piyasaya arz edilmiş ürünlerin kalitesi ve güvenliği kontrol edilmektedir. Beşeri tıbbi ürünlerin yaşam döngüsü boyunca etkililiğinin, güvenliliğinin ve kalitesinin sürekli olarak sağlanması hedeflenmektedir.						
Hesaplama Yöntemi:	Piyasadan temin edilerek Kurum laboratuvarlarınca inceleme ve analize alınan ürün sayısı						
Verinin Kaynağı:	Elektronik Başvuru ve Süreç Yönetim Sistemi (Web tabanlı)-İPK Modülü						
Sorumlu İdare:	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU						

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

Alt Program Kapsamında Yürütülecek Faaliyet Maliyetleri					
Faaliyetler	2025 Bütçe	2025 Haziran Harcama	2026 Bütçe	2027 Tahmin	2028 Tahmin
Sağlık Ürünleri ve Kozmetik Ürünlerin Denetimi	214.185.000	106.973.763	318.904.000	355.476.000	387.027.000
Bütçe İçi	214.185.000	106.973.763	318.904.000	355.476.000	387.027.000
Bütçe Dışı	0	0	0	0	0
T O P L A M	214.185.000	106.973.763	318.904.000	355.476.000	387.027.000
Bütçe İçi	214.185.000	106.973.763	318.904.000	355.476.000	387.027.000
Bütçe Dışı	0	0	0	0	0
Faaliyetlere İlişkin Açıklamalar:					
Sağlık Ürünleri ve Kozmetik Ürünlerin Denetimi					
Kamu sağlığını korumak için yurt içinde piyasaya arz edilen ve kullanıma sunulan ürünlerin mevzuat gereklerini karşılama yönünden gerekli tedbirleri almak ve denetimlerin tek elden planlanarak yapılan denetimlerin sürekliliği, yeterliliği, bağımsızlığı ile denetim süreçlerinin koordineli, etkin ve ivedi bir şekilde yürütülmesini sağlamak. Denetim faaliyetini yürütürken, kaynakların etkin kullanımını sağlayarak; sorun odaklı denetim anlayışı ile birlikte risk odaklı denetimler gerçekleştirmek.					

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

PROGRAM ADI	KORUYUCU SAĞLIK						
Alt Program Adı:	İLAÇ VE ECZACILIK						
Gerekeçe ve Açıklamalar							
İlaçlar, ilaç üretiminde kullanılan etken ve yardımcı maddeler, ulusal ve uluslararası kontrole tâbi maddeler, geleneksel bitkisel tıbbî ürünler, homeopatik tıbbî ürünler ve özel amaçlı diyet gıdalar hakkında düzenleme çalışmalarını yapmak, bu ürünlerin etkinlik, kalite ve güvenilirlik verileri doğrultusunda izin ve ruhsat işlemlerini yürütmek. İlaçta etkinlik ve güvenliliğin sağlanmasına yönelik gelişmeleri izlemek, gerekli dokümanları inceleyerek risk/yarar değerlendirmeleri yapmak ve riski en aza indirmek için gerekli tedbirleri almak.							
Alt Program Hedefi:							
İlaçların akılcı kullanımı sağlanacak, ilaçlar ile bitkisel ürünlerin güvenli kullanımına yönelik gerekli tedbirler alınacaktır							
Performans Göstergeleri							
Performans Göstergesi	Ölçü Birimi	2024	2025 Planlanan	2025 YS Gerç. Tahmini	2026 Hedef	2027 Hedef	2028 Hedef
1- Bin kişi başına düşen günlük antibiyotik tüketim miktarı (birim)	Sayı	37,7	27	35,5	34	32	31
Göstergeye İlişkin Açıklama:	Akılcı ilaç kullanımı hususunda farkındalık oluşturacak bilgi ve bilinç düzeyini artıracak faaliyetlerde bulunarak kişi başına düşen günlük antibiyotik tüketim miktarının azaltılması amaçlanmaktadır.						
Hesaplama Yöntemi:	ATC/DDD Metodolojisine göre hesaplanan 1000 kişi başına düşen günlük antibiyotik tüketim miktarını ifade etmektedir. DID = (NDDDX1000/toplam nüfusx365) formülü ile hesaplanmaktadır.						
Verinin Kaynağı:	1) İTS (İlaç Takip Sistemi) - Antibiyotik Kutu Satış Rakamları 2) TÜİK(Türkiye İstatistik Kurumu) - Türkiye Nüfus Verisi 3) GÖÇ İDARESİ BAŞKANLIĞI - Geçici Koruma Kapsamındakilerin Nüfus Verisi"						
Sorumlu İdare:	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU						
Performans Göstergesi	Ölçü Birimi	2024	2025 Planlanan	2025 YS Gerç. Tahmini	2026 Hedef	2027 Tahmin	2028 Tahmin
2- Bitkisel sağlık ürünleri ile ilgili yayımlanan monograf sayısı	Adet	200	200	200	200	200	200
Göstergeye İlişkin Açıklama:	Kamuoyunun kullanım amacına uygun, doğru bitkisel ürünlere ve bu ürünlerin olası yan etkileri ile ilaç etkileşimleri açısından objektif bilgilere ulaşabilmesi amacıyla Sağlık Bakanlığı Tıbbi Bitki Listesi'nin genişletilmesi ve güncel bilimsel verilere göre güncel tutulması büyük önem arz etmektedir.						
Hesaplama Yöntemi:	Kurum İnternet sitesinde yayımlanan bitki sayısı (kümülatif değer)						
Verinin Kaynağı:	Bitkisel ve Destek Ürünler Dairesi Başkanlığı EMA, ESCOP, WHO bitkisel monografıları ve ilgili literatürler						
Sorumlu İdare:	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU						

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

Performans Göstergesi	Ölçü Birimi	2024	2025 Planlanan	2025 YS Gerç. Tahmini	2026 Hedef	2027 Tahmin	2028 Tahmin
3- Milyon kişi başına düşen advers reaksiyon bildirim sayısı	Adet	103	125	110	175	200	225
Göstergeye İlişkin Açıklama:	Spontan advers reaksiyon bildirimleri farmakovijilans sisteminin temel unsurudur. Advers reaksiyon bildirim sayıları ülkemiz nüfusuna göre yılda milyon kişi başına düşen bildirim sayısı şeklinde sunulacaktır. Dünya Sağlık Örgütü Uluslararası İlaç İzleme İşbirliği Merkezine üye ülkeler arasında karşılaştırma yapılırken bu veriler kullanılmaktadır. Farmakovijilans konusunda farkındalığın artırılması ve konunun öneminin anlaşılmasının sonucu olarak advers reaksiyon bildirimlerinin artması beklenmektedir.						
Hesaplama Yöntemi:	(Bir yılda yapılan toplam advers reaksiyon bildirim sayısı/Ülke Nüfusu)*1 milyon						
Verinin Kaynağı:	İlaçlara bağlı olarak gelişen, ruhsat sahipleri tarafından TUFAM'a bildirim zorunlu olan ciddi advers reaksiyon (yan etki) bildirimleri ve sağlık mesleği mensupları ya da tüketiciler tarafından doğrudan TUFAM'a yapılan advers reaksiyon bildirimleri						
Sorumlu İdare:	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU						
Alt Program Kapsamında Yürütülecek Faaliyet Maliyetleri							
Faaliyetler	2025 Bütçe	2025 Harcama Haziran	2026 Bütçe	2027 Tahmin	2028 Tahmin		
1-Bitkisel sağlık Ürünlerinin güvenli kullanımı	9.203.000	2.761.445	8.624.000	9.616.000	10.475.000		
Bütçe İçi	9.203.000	2.761.445	8.624.000	9.616.000	10.475.000		
Bütçe Dışı	0	0	0	0	0		
Farmakovijilans Faaliyetleri ve Kontrole Tabi Maddelerin Yasal Ticaretlerinin Kontrolü	5.213.000	1.164.566	4.725.000	5.265.000	5.728.000		
Bütçe İçi	5.213.000	1.164.566	4.725.000	5.265.000	5.728.000		
Bütçe Dışı	0	0	0	0	0		
T O P L A M	14.416.000	3.926.011	13.349.000	14.881.000	16.203.000		
Bütçe İçi	14.416.000	3.926.011	13.349.000	14.881.000	16.203.000		
Bütçe Dışı	0	0	0	0	0		

Faaliyetlere İlişkin Açıklamalar:**Bitkisel Sağlık Ürünlerinin Güvenli Kullanımı**

Bitkisel ürünler; bitkisel ilaç, geleneksel bitkisel tıbbi ürün, tıbbi cihaz, kozmetik ve takviye edici gıda olarak, ayrıca bitkisel droglar halinde de aktarlar tarafından piyasaya sunulmaktadır. Takviye edici gıdalar normal beslenmeyi destekleyici formülasyonlar olmalarına rağmen, zaman zaman gerçeği yansıtmayan beyanlar ve endikasyonlarla piyasaya arz edilmekte ve buna bağlı olarak halk sağlığını tehdit eden vaka raporları Başkanlığımıza ulaşmaktadır. Mevcut durumda, bitkisel ürünlerin birim formülasyonları ve endikasyonları doğrultusunda sınıflandırılmaları ve bu sınıflandırma doğrultusunda piyasa gözetim ve denetimlerinin yapılması güvenli kullanımlarının sağlanması açısından büyük bir ihtiyaçtır. Yine kamuoyunun doğru bitkisel ürünlere ve bu ürünlerin olası yan etkileri ile ilaç etkileşimleri açısından objektif ve güncel bilgilere ulaşabilmesi amacıyla Sağlık Bakanlığı Tıbbi Bitki Listesi'nin genişletilmesi büyük önem arz etmektedir. Referans niteliğindeki bu listenin kamuoyu ile paylaşılmasına ek olarak sağlık hizmet sunucularına verilecek eğitimlerle piyasadaki bitkisel ürünlerin güvenli kullanımına ilişkin doğru kaynaklardan bilgilendirme yapılması hedeflenmektedir.

Farmakovijilans Faaliyetleri ve Kontrole Tabi Maddelerin Yasal Ticaretlerinin Kontrolü

İlaçlar, onaylı endikasyonlarda belirli bir hedef popülasyonda yarar/risk dengesinin ruhsat verildiği tarihte pozitif olduğu kabulüyle ruhsatlandırılırlar. Ancak, tüm riskler ilk ruhsatlandırma sırasında tespit edilemez ve bir ilacın kullanımıyla ilişkilendirilen risklerin bazıları sadece ilacın yaşam döngüsünün ruhsat sonrası döneminde tespit edilebilir veya daha detaylı bir biçimde tanımlanması mümkün olabilir. Ruhsat sonrası spontan advers reaksiyon bildirimleri, farmakovijilans faaliyetlerinin temel taşlarından biri olmaya devam etmektedir. Advers reaksiyon bildirimleriyle aktarılan veriler sinyal tespit faaliyetleri için önemli bir kaynak niteliği taşımaktadır. Bu nedenle, sağlık mesleği mensuplarının ve hastaların şüpheli advers reaksiyonların bildirilme gerekliliği konusunda bilinçlendirilmeleri ve bildirimde bulunmaları yönünde cesaretlendirilmeleri, ilaçların güvenlik profillerinin izlenmesinde önemli bir araç teşkil etmektedir.

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

PROGRAM ADI	KORUYUCU SAĞLIK						
Alt Program Adı:	TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER						
Gerekçe ve Açıklamalar							
Kozmetik ürünler hakkında düzenleme çalışmalarını yapmak, strateji ve proje geliştirmek ve yürütmek. Kozmetik ürünlerin ön inceleme, kayıt ve bildirim işlemlerini yürütmek, kozmetik ürünlerin tanıtım faaliyetlerine dair düzenleme çalışmalarını yapmak.							
Alt Program Hedefi:							
Kozmetik ürünlerin kaydı yapılacaktır							
Performans Göstergeleri							
Performans Göstergesi	Ölçü Birimi	2024	2025 Planlanan	2025 YS Gerç. Tahmini	2026 Hedef	2027 Tahmin	2028 Tahmin
1- Kayıt yapılan kozmetik ürün sayısı	Adet	598.543	680.000	682.000	770.000	860.000	950.000
Göstergeye İlişkin Açıklama:	Kozmetik firmalarının bir önceki yılda yaptıkları ürün başvuruları esas alınarak değerler verilmiştir. Bu kapsamda firmaların başvuruları durumunda işlem yapıldığından tüm değerlendirme ve hesaplamalar ile buna bağlı artış oranları ancak firma başvurularına bağlıdır. Dolayısıyla başvuru sayısının artması ihtimali olduğu gibi azalma da mümkün olabilecektir.						
Hesaplama Yöntemi:	ÜTS üzerinden yapılan başvuru sayısının baz alınması						
Verinin Kaynağı:	Ürün Takip Sistemi (ÜTS)						
Sorumlu İdare:	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU						
Alt Program Kapsamında Yürütülecek Faaliyet Maliyetleri							
Faaliyetler	2025 Bütçe	2025 Harcama Haziran	2026 Bütçe	2027 Tahmin	2028 Tahmin		
Kozmetik Ürünlerin Güvenli Kullanımı	7.202.000	2.063.445	6.437.000	7.173.000	7.808.000		
Bütçe İçi	7.202.000	2.063.445	6.437.000	7.173.000	7.808.000		
Bütçe Dışı	0	0	0	0	0		
Kozmetik Ürünlerin Kaydı	2.093.000	0	342.000	378.000	408.000		
Bütçe İçi	2.093.000	0	342.000	378.000	408.000		
Bütçe Dışı	0	0	0	0	0		
T O P L A M	9.295.000	2.063.445	6.779.000	7.551.000	8.216.000		
Bütçe İçi	9.295.000	2.063.445	6.779.000	7.551.000	8.216.000		
Bütçe Dışı	0	0	0	0	0		

Faaliyetlere İlişkin Açıklamalar:

Kozmetik Ürünlerin Güvenli Kullanımı

Kozmetik ürünlerin güvenli, etkili ve kaliteli bir şekilde piyasaya arzı için ulusal çıkarlar ve insan sağlığı gözetilerek Kozmetik Mevzuatında Avrupa Birliği mevzuatı değişikliklerine uyumlaştırılması çalışmaları sürdürülmektedir.

Kozmetik Ürünlerin Kaydı

Ürün Takip Sistemi kullanımının geliştirilmesi ile üretimden satışa kadar tüm süreçler ele alınarak kayıt dışı, sahte, kaçak kozmetik ürün üretiminin önlenmesi planlanmaktadır.

PERFORMANS BİLGİSİ

TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU

BÜTÇE YILI	2026
PROGRAM ADI	TEDAVİ EDİCİ SAĞLIK
ALT PROGRAM ADI	İLAÇ VE ECZACILIK

GEREKÇE VE AÇIKLAMALAR

Biyoyararlanım ve biyoeşdeğerlik çalışmaları dâhil ruhsat veya izin alınmış olsa dahi tüm beşeri tıbbi ürünlerin klinik araştırmaları ile düşük riskli bilimsel çalışmalar ile ilgili işlemleri yürütmek. Ecza depoları hakkında düzenleme çalışmalarını yapmak ve doğabilecek ihtilafların çözümüne yönelik usulleri belirlemek. Somatik hücre tedavisi tıbbi ürünü, gen tedavisi tıbbi ürünü, doku mühendisliği ürünü ve/veya kombine ileri tedavi tıbbi ürünü sınıfına giren ileri tedavi tıbbi ürünleri, allogreft ve hücre tedavisi gibi doku ve hücre kaynaklı tıbbi ürünler ile ilgili düzenleme çalışmalarını yapmak ve bu ürünlerin izin ve ruhsat işlemlerini yürütmek. Ürünlerin klinik, teknolojik, farmakolojik ve biyoyararlanım (BY)/biyoeşdeğerlik (BE) değerlendirmenin yapılmasını koordine etmek, dosyalarda yer alması gereken bilgi standardizasyonunu sağlamak. Avrupa Birliği müktesebatına uyuma ilişkin iş ve işlemleri yürütmek ve görüş bildirmek, Uluslararası ilişkiler ve işlemlerle ilgili kurum içi ve dışı iletişimi ve koordinasyonu sağlamak, Kurumun görev alanına giren ürünlerin sağlık teknolojilerini değerlendirmek, Ruhsata esas ürünlerin fiyatlarını onaylamak, fiyat takibi yapmak, İlaçların akılcı kullanımına yönelik faaliyetleri yürütmek, İlaç, biyolojik ürünler, tıbbi ürünler ile kozmetik ürünlerin analizlerini ve tıbbi cihaz kalite kontrol testlerini yapmak yaptırmak, Kurumun görev alanına giren beşeri tıbbi ürünlerin ve özel tıbbi amaçlı diyet gıdaların tanıtımı ile ilgili mevzuat çalışmalarını yapmak. Ülkemizde ruhsatlı olmayan veya ruhsatı bulunsa dahi yurt içinden tedarik edilemeyen ürünlerin teminine veya şahsi tedavi amacıyla yurt dışından getirilmesini sağlamaya yönelik hizmetler ve endikasyon dışı ilaç kullanımına ilişkin işlemleri yürütmek, Hasta destek programlarına ilişkin iş ve işlemleri yürütmek, İnsani Amaçlı İlaç Erken Erişim Programı kapsamındaki başvurularla ilgili iş ve işlemleri yürütmek, Türk Farmakopisini hazırlamak.

Alt Program Hedefi:

İhtiyaç duyulan beşeri ve tıbbi ürünlerin piyasada erişilebilir olması sağlanacaktır.

Performans Göstergeleri

Performans Göstergesi	Ölçü Birimi	2024	2025 Planlanan	2025 YS Gerç. Tahmini	2026 Hedef	2027 Tahmin	2028 Tahmin
1- İmal İlaç Oranı	Oran	80,18	80	80	80,25	80,5	81
Göstergeye İlişkin Açıklama:	İmal olarak ruhsatlandırılan ilaçlar ilgili mevzuat gereği fiyatlandırıldıktan sonra satış izni olarak piyasaya verilirler.						
Hesaplama Yöntemi:	İTS kayıtlarına göre piyasada olan imal ilaçların sayısı piyasada olan tüm ruhsatlandırılmış (imal+ithal) ilaçlara oranlanmaktadır.						
Verinin Kaynağı:	Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Detaylı İlaç Fiyat Listesi						
Sorumlu İdare:	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU						

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

Performans Göstergesi	Ölçü Birimi	2024	2025 Planlanan	2025 YS Gerç. Tahmini	2026 Hedef	2027 Tahmin	2028 Tahmin
2-Ruhsatlanan ürün sayısının süreçteki başvuru sayısına oranı	Oran	0,92	0,84	0,84	0,86	0,88	0,9
Göstergeye İlişkin Açıklama:	Kurumumuzun ana faaliyet alanlarından birisi ilaç olup ruhsatlandırma, hastaların ilaca erişimini sağlayan temel fonksiyondur. Kurumumuzdan ruhsat almayan hiçbir ürün piyasaya sunulamaz. Bu nedenle Kurumun ana görevlerinden biri ruhsatlandırma faaliyetleridir.						
Hesaplama Yöntemi:	1 yıl içinde ruhsatlandırılan ürün sayısı / (Sürece alınan ürün sayısı – süreci başladıktan sonra iade edilen başvuru sayısı)						
Verinin Kaynağı:	Kurum içi kayıtlar (ESY veri tabanı ve Excel dosyaları)						
Sorumlu İdare:	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU						
Alt Program Kapsamında Yürütülecek Faaliyet Maliyetleri							
Faaliyetler	2025 Bütçe	2025 Haziran Harcama	2026 Bütçe	2027 Tahmin	2028 Tahmin		
Akılcı İlaç Kullanımının Yaygınlaştırılması	24.003.000	120.725	17.956.000	19.919.000	21.519.000		
Bütçe İçi	24.003.000	120.725	17.956.000	19.919.000	21.519.000		
Bütçe Dışı	0	0	0	0	0		
Eczaneler ile İlgili Düzenleyici Faaliyetler	2.049.000	682.320	2.559.000	2.849.000	3.099.000		
Bütçe İçi	2.049.000	682.320	2.559.000	2.849.000	3.099.000		
Bütçe Dışı	0	0	0	0	0		
İlaç Ruhsatlandırma	311.298.000	168.011.058	471.146.000	525.571.000	572.847.000		
Bütçe İçi	311.298.000	168.011.058	471.146.000	525.571.000	572.847.000		
Bütçe Dışı	0	0	0	0	0		
İlaç Tedarik Faaliyetleri	22.595.000	9.452.836	34.703.000	38.706.000	42.180.000		
Bütçe İçi	22.595.000	9.452.836	34.703.000	38.706.000	42.180.000		
Bütçe Dışı	0	0	0	0	0		
İmal Ürünlerin Takibi	2.844.000	0	693.000	771.000	838.000		
Bütçe İçi	2.844.000	0	693.000	771.000	838.000		
Bütçe Dışı	0	0	0	0	0		
Klinik Araştırma Faaliyetleri	16.004.000	5.536.459	17.937.000	19.859.000	21.465.000		
Bütçe İçi	16.004.000	5.536.459	17.937.000	19.859.000	21.465.000		
Bütçe Dışı	0	0	0	0	0		
Sağlık Ürünlerinin Analiz ve Laboratuvar Faaliyetleri	382.199.000	145.323.740	517.174.000	576.175.000	626.693.000		

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

Bütçe İçi	382.199.000	145.323.740	517.174.000	576.175.000	626.693.000
Bütçe Dışı	0	0	0	0	0
T O P L A M	760.992.000	329.127.139	1.062.168.000	1.183.850.000	1.288.641.000
Bütçe İçi	760.992.000	329.127.139	1.062.168.000	1.183.850.000	1.288.641.000
Bütçe Dışı	0	0	0	0	0

Faaliyetlere İlişkin Açıklamalar:

Akılcı İlaç Kullanımının Yaygınlaştırılması

Akılcı İlaç Kullanımı (AİK) ile ilgili tanıtım faaliyetleri kapsamında; bilgi paylaşımının sağlanabilmesi ve farkındalığın artırılması için çalışmalar sürdürülmekte, basın yayın aracılığıyla programlar yürütülmekte ve www.akilciilac.titck.gov.tr resmi web sitesinde AİK hakkında güncel bilgiler sunulmaktadır. Kongre ve sempozyumlarda akılcı ilaç kullanımına yer verilmektedir. Akılcı İlaç Kullanımı İl Koordinatörlükleri tarafından farkındalık çalışmaları desteklenmektedir. AİK ile ilgili eğitim faaliyetleri kapsamında; ilköğretimden başlayarak, halkın ve sağlık profesyonellerinin farkındalığını arttırmak amacıyla Akılcı İlaç Kullanımı faaliyetlerinin yürütülmesi sağlanmakta ve davranış değişikliği oluşturulması hedeflenmektedir. Hekimler, eczacılar başta olmak üzere sağlık meslek mensuplarına yönelik AİK konusunda bilgilendirme toplantıları planlanacak ve düzenlenecektir. AİK ile ilgili mevcut durum analizlerinin yapılması ve hekimlerin reçeteleme davranışlarının izlenmesi, değerlendirilmesi ve kendilerine geri bildirim verilmesi amacıyla geliştirilen "Reçete Bilgi Sistemi" aracılığıyla, akılcı ilaç kullanımının yaygınlaştırılmasına yönelik izleme ve değerlendirme faaliyetleri yürütülmektedir.

Eczaneler ile İlgili Düzenleyici Faaliyetler

İl sağlık müdürlükleri tarafından eczanelere yönelik yürütülen iş ve işlemlerde standardizasyon sağlamak amacı ile gerekli kılavuz ve mevzuat çalışmaları yapılmaktadır. İl sağlık müdürlüklerince tereddüte düşülen hususlarda görüş oluşturulmakta ve Eczacı Yerleştirme Sistemi (EYS) ile ilgili iş ve işlemleri yürütmektedir. Eczaneler ile ilgili şikâyetler, bildirimler ve denetimlere ilişkin bilgi belgeler değerlendirilmektedir. İl sağlık müdürlükleri tarafından Elektronik Süreç Yönetimi veri tabanına girişleri yapılan eczane hareketlerinin (açılış, nakil, devir, ruhsat iptali ve faaliyette olan eczanelere ilişkin işlemler) takip ve kontrolü yapılmaktadır. İl Sağlık Müdürlüklerince Kuruma bildirilen EBS-ESY (Elektronik başvuru ve süreç yönetimi) Sistemine yapılan muvazaa kayıtlarının kontrolü yapılmaktadır. Kemoterapi ilaç hazırlama sistemlerinin sınıf belirlenmesine ilişkin iş ve işlemler yürütülmektedir.

İlaç Ruhsatlandırma

Beşeri tıbbi ürünlerin ruhsatlandırılması, ilgili yönetmelik kapsamında yapılmakta olup ruhsatlandırma süresi 210 gün olarak belirlenmiştir. Ancak sağlık hizmetinin sürdürülebilirliğinin sağlanması için beşeri tıbbi ürünlerin ilgili mevzuat kapsamında ve ilgili kılavuz doğrultusunda kurumsal süreçlerinde önceliklendirilmesi ile doğrudan veya dolaylı olarak ruhsatlandırma süreçleri daha etkin yürütülmeye çalışılmaktadır. Stratejik öneme haiz olan halk sağlığı tehditlerine karşı oluşacak durumlar (pandemi, biyolojik tehdit vb.) başta olmak üzere, toplumun tamamının veya belli kesimlerinin normal hayat ve faaliyetlerini olumsuz derecede etkileyecek ciddi halk sağlığı sorunlarında kullanımı öngörülen ürünler, ilk farmasötik eşdeğer, ilk biyobenzer, yenilikçi ilaçlar ve benzeri durumlar için ilgili Kılavuzda tanımlanmış kriterlere göre önceliklendirme değerlendirilmesi, Öncelik Değerlendirme Kurulu tarafından yapılmaktadır. Ruhsata esas tüm süreçler elektronik süreç yönetimi üzerinden yürütülmekte olup bu sistemde ruhsatlandırma süreçlerinin sayısallaştırılması ve dijital ortamda takibinin daha etkin yapılması için geliştirmeler yapılmaktadır. Bunun yanı sıra dünyada akran kuruluşlar ile uyumlu bir şekilde e-CTD 4.0' a geçiş sağlanarak değerlendirme süreçleri optimize edilecektir.

İlaç Tedarik Faaliyetleri

Ruhsatlandırılan ya da ithal izni verilen ilaçları fiyatlandırmak, Fiyat listesi, fiyat kararı ve tebliğini düzenlemek ve yayımlamak, Sağlık Teknolojileri Değerlendirme (STD) raporlarını hazırlamak, STD alanında incelemeler yaparak ilgili birim, kurum ve kuruluşlara görüş bildirmek, Sağlık endüstrileri alanında çalışmalar ile Kurumun görev alanı içerisinde olan konularda piyasa araştırması yapmak, ilaçta yerleşme, ilaç tedarik ve tüketici sorunları ile ilgili çalışmalar yürütmek, Hasta bazında yapılan endikasyon dışı/yurt dışı ilaç kullanım başvurularını ilgili bilimsel komisyon/uzman görüşünü alarak değerlendirmek, ilaç erişiminde yaşanan sıkıntılara ilişkin birime ulaştırılan şikâyetleri değerlendirmek ve hastaların en kısa sürede ilaçlara erişimini sağlamak amacıyla gerekli araştırmaları yapmaktır.

İmal Ürünlerin Takibi

15 Temmuz 2018 tarih ve 30479 sayılı Resmi Gazetede yayımlanan 4 sayılı Cumhurbaşkanlığı Kararnamesi gereği ilaç fiyatlarının belirlenmesi Başkanlığımız görevidir. Buna istinaden Beşeri Tıbbi Ürünlerin Fiyatlandırma Tebliği ile ilaç fiyatları mevzuata göre belirlenmektedir. Ruhsatlandırma sonrası verilen fiyatlar (Depocuya Satış Fiyatı) her hafta Cuma günü Başkanlığımız resmi web sitesinde yayımlanmaktadır. Listede ürünlerin imal-ithal durumları da yer almaktadır. Arz edilen veriler bu listeden İTS durumunun aktif olmasına göre sunulmaktadır. Ürünün ithal-imâl olma durumu ruhsatlandırma sürecinde belli olmakta olup ruhsatında olan bilgiye göre (ithal ruhsatlı-imâl ruhsatlı) ilaçlar fiyat olarak pazara girmektedir. Buna ilaveten; ilaçta yerli üretim çalışmaları devam etmekte olup takibi yapılmaktadır.

Klinik Araştırma Faaliyetleri

İlaçların ruhsat almadan önce prelinik ve klinik araştırmaları içeren Ar-Ge süreçlerini başarıyla tamamlamaları gerekmektedir. Klinik öncesi etkililik ve güvenlik yönünden uygun bulunan aday moleküller, ilaç geliştirme sürecinin son aşaması olan klinik araştırmalara tabi tutulurlar. Etkililik ve güvenlik yönünden uygun bulunan araştırma ürünleri için ruhsat başvurusunda bulunulur. Bununla birlikte ruhsat sonrası daha fazla bilgi elde edilmesi amacıyla da klinik araştırmalar yürütülebilmektedir. Klinik araştırmaların yürütülebilmesi için etik kurul onayı ve Sağlık Bakanlığı izni alınması gerekmektedir. Bu doğrultuda klinik araştırma sayısının kaliteden ödün vermeksizin artırılması, klinik araştırmalarda yer alacak sağlık profesyonellerinin bilgi düzeyinin ve sayısının artırılması ve klinik araştırmalar konusunda sorunların ve çözümlerin belirlenmesi ve gerekli aksiyonların alınmasını sağlamak amacıyla klinik araştırma konusunda farkındalığı ve bilgi düzeyini artırıcı faaliyetlerin düzenlenmesi amaçlanmaktadır.

Sağlık Ürünlerinin Analiz ve Laboratuvar Faaliyetleri

Ulusal Kontrol Laboratuvarlarında ISO 17025 akreditasyon gerekliliklerinin sürdürülmesi, uluslararası laboratuvar ağlarına katılımın sağlanması ve uluslararası işbirliklerinin artırılması ile kalite kontrol faaliyetlerinde sonuçların geçerliliği ve güvenilirliğinin artırılması amaçlanmaktadır.

PERFORMANS BİLGİSİ

TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU

BÜTÇE YILI 2026

PROGRAM ADI TEDAVİ EDİCİ SAĞLIK

Alt Program Adı: TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER

Gerekçe ve Açıklamalar

Tıbbi cihazlar hakkında düzenleme çalışmalarını yapmak, strateji ve proje geliştirmek ve yürütmek. Tıbbi cihaz kullanım güvenliğine dayalı standartların belirlenmesine yönelik işlemler ile sınıflandırma, risk tanımlama gibi teknik değerlendirmeleri yapmak. Tıbbi cihaz alanında hizmet gören kişi, kurum ve kuruluşları yetkilendirmek, yetkilendirme süreçlerinin takibini yapmak. Tıbbi cihazların klinik araştırmalarına yönelik işlemleri yürütmek. Protez, ortez, optik cihazlar ve işitme cihazları satış ve uygulama merkezlerini yetkilendirmek. Tıbbi cihazlar alanında faaliyet gösterecek onaylanmış kuruluşlara ait iş ve işlemleri yürütmek. Tıbbi cihazların tanıtım faaliyetlerine dair düzenleme çalışmalarını yapmak.

Alt Program Hedefi:

Tıbbî cihazların kayıt ve takibi yapılarak piyasada erişilebilir olması sağlanacaktır.

Performans Göstergeleri

Performans Göstergesi	Ölçü Birimi	2024	2025 Planlanan	2025 YS Gerç. Tahmini	2026 Hedef	2027 Tahmin	2028 Tahmin
1- İlk defa kayıt yapılan tıbbi cihaz sayısı	Adet	0	405	405.000	450.000	455.000	460.000
Göstergeye İlişkin Açıklama:	Ülkemiz piyasasına yeni bir barkod ile ürün dahil edilmesi durumunda hesaplamaya dahil edilmektedir.						
Hesaplama Yöntemi:	ÜTS'ye ilk defa kaydı gerçekleştirilen barkod sayısı alınmaktadır.						
Verinin Kaynağı:	Ürün Takip Sistemi						
Sorumlu İdare:	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU						

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

Performans Göstergesi	Ölçü Birimi	2024	2025 Planlanan	2025 YS Gerç. Tahmini	2026 Hedef	2027 Tahmin	2028 Tahmin
2- Tıbbi cihaz alanında ülkemizde yerleşik onaylanmış kuruluşlar ile yurtdışında yerleşik onaylanmış kuruluşların ülkemizdeki şube, temsilcilik ve yüklenicilerine yapılan risk bazlı denetim sayısı	Adet	0	6	6	7	7	8
Göstergeye İlişkin Açıklama:	Uygunluk değerlendirme kuruluşlarına ve onaylanmış kuruluşlara yönelik risk bazlı denetimler gerçekleştirilir. Bu sayede bu kuruluşların ilgili mevzuata uygun bir şekilde faaliyetlerde bulunup bulunmadıkları gözetilmiş olur.						
Hesaplama Yöntemi:	Yapılan denetim sayısı toplamı						
Verinin Kaynağı:	Denetim verisi						
Sorumlu İdare:	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU						
Alt Program Kapsamında Yürütülecek Faaliyet Maliyetleri							
Faaliyetler	2025 Bütçe	2025 Harcama Haziran	2026 Bütçe	2027 Tahmin	2028 Tahmin		
Tıbbi Cihaz Onaylanmış Kuruluşlara İlişkin İzleme Faaliyetleri	4.165.000	0	1.182.000	1.310.000	1.416.000		
Bütçe İçi	4.165.000	0	1.182.000	1.310.000	1.416.000		
Bütçe Dışı	0	0	0	0	0		
Tıbbi Cihaz Sektörel Faaliyetleri	5.128.000	108.201	1.611.000	1.790.000	1.941.000		
Bütçe İçi	5.128.000	108.201	1.611.000	1.790.000	1.941.000		
Bütçe Dışı	0	0	0	0	0		
Tıbbi Cihazların Kayıt ve Takibi	98.297.000	50.025.383	139.087.000	155.149.000	169.101.000		
Bütçe İçi	98.297.000	50.025.383	139.087.000	155.149.000	169.101.000		
Bütçe Dışı	0	0	0	0	0		
T O P L A M	107.590.000	50.133.584	141.880.000	158.249.000	172.458.000		
Bütçe İçi	107.590.000	50.133.584	141.880.000	158.249.000	172.458.000		
Bütçe Dışı	0	0	0	0	0		

Faaliyetlere İlişkin Açıklamalar:**Tıbbi Cihaz Onaylanmış Kuruluşlara İlişkin İzleme Faaliyetleri**

Tıbbi cihazların büyük bir çoğunluğu uygunluk değerlendirme sürecinde bir onaylanmış kuruluş denetimine tabidir. Onaylanmış kuruluşların yetkinliği, uyguladığı prosedürlerin doğruluğu ve onaylanmış kuruluş temel kriterlerindeki süreçlerin süreklilik arz etmesi ürün güvenliği açısından kritik bir öneme sahiptir. Bu performans faaliyeti ile onaylanmış kuruluşların yetkinlik, tarafsızlık, bağımsızlık ve sürdürülebilirliklerini faaliyette oldukları süre boyunca devam ettirmeleri hedeflenmektedir.

Tıbbi Cihaz Sektörel Faaliyetleri

Tıbbi cihazların güvenli kullanımını temin etmek noktasında piyasaya arz, piyasada bulundurma ve satışı sonrasındaki bakım, onarım, test, kontrol ve kalibrasyon gibi hizmete sunumundan itibaren yürütülen faaliyetlerin takibi önem arz etmektedir. Bu doğrultuda ilgili faaliyetlerin gerekli alt yapı ve niteliklere sahip kişi ve kuruluşlarca yapılmasını sağlayarak güvenli ürüne erişimi temin etmek amacıyla yayımlanan mevzuat doğrultusunda gerekli çalışmalar yürütülmektedir.

Tıbbi Cihazların Kayıt ve Takibi

Başta halk sağlığının korunması amacıyla güvenli ürüne erişimi sağlamak ve kayıt dışı ekonomiyle mücadele kapsamında ülkemizde üretilen veya ithal edilen tıbbi cihazların, kozmetik ürünlerin ve insan vücudu ile temas eden biyosidal ürünlerin kayıtlarının tutulması için Ürün Takip Sisteminin (ÜTS) kurulmuştur. Ayrıca ÜTS ile tıbbi cihazların üretimden son kullanıldığı yere kadar tüm süreçleri tekil olarak izlenebilmektedir. Önümüzdeki dönemde sağlık hizmet sunucuları tarafından kullanılan demirbaş niteliğindeki tıbbi cihazların güvenli kullanımlarını sağlamaya yönelik takibini yapabilmek için cihazların kullanım esnasındaki durumları da (kullanım, arıza, bakım-kalibrasyon) ÜTS üzerinden izlenebilecektir.

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU					
İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
Program Adı	KORUYUCU SAĞLIK				
Alt Program Adı	İLAÇ VE ECZACILIK				
Alt Program Hedefi	İlaçların akılcı kullanımı sağlanacak, ilaçlar ile bitkisel ürünlerin güvenli kullanımına yönelik gerekli tedbirler alınacaktır				
Faaliyet Adı	Bitkisel Sağlık Ürünlerinin Güvenli Kullanımı				
Açıklama	Bitkisel ürünler; bitkisel ilaç, geleneksel bitkisel tıbbi ürün, tıbbi cihaz, kozmetik ve takviye edici gıda olarak, ayrıca bitkisel droglar halinde de aktarlar tarafından piyasaya sunulmaktadır. Takviye edici gıdalar normal beslenmeyi destekleyici formülasyonlar olmalarına rağmen, zaman zaman gerçeği yansıtmayan beyanlar ve endikasyonlarla piyasaya arz edilmekte ve buna bağlı olarak halk sağlığını tehdit eden vaka raporları Başkanlığımıza ulaşmaktadır. Mevcut durumda, bitkisel ürünlerin birim formülasyonları ve endikasyonları doğrultusunda sınıflandırılmaları ve bu sınıflandırma doğrultusunda piyasa gözetim ve denetimlerinin yapılması güvenli kullanımlarının sağlanması açısından büyük bir ihtiyaçtır. Yine kamuoyunun doğru bitkisel ürünlere ve bu ürünlerin olası yan etkileri ile ilaç etkileşimleri açısından objektif ve güncel bilgilere ulaşabilmesi amacıyla Sağlık Bakanlığı Tıbbi Bitki Listesi'nin genişletilmesi büyük önem arz etmektedir. Referans niteliğindeki bu listenin kamuoyu ile paylaşılmasına ek olarak sağlık hizmet sunucularına verilecek eğitimlerle piyasadaki bitkisel ürünlerin güvenli kullanımına ilişkin doğru kaynaklardan bilgilendirme yapılması hedeflenmektedir.				
EKONOMİK KOD	2025 Bütçe	2025 Harcama (Haziran)	2026 Bütçe	2027 Tahmin	2028 Tahmin
<i>Personel Giderleri</i>	7.848.000	2.741.915	8.004.000	8.928.000	9.731.000
<i>Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri</i>	600.000				
<i>Mal ve Hizmet Alım Giderleri</i>	755.000	19.530	620.000	688.000	744.000
<i>Faiz Giderleri</i>					
<i>Cari Transferler</i>					
<i>Sermaye Giderleri</i>					
<i>Sermaye Transferleri</i>					
<i>Borç Verme</i>					
BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK	9.203.000,00	2.761.444,96	8.624.000,00	9.616.000,00	10.475.000,00
<i>Döner Sermaye</i>					
<i>Özel Hesap</i>					
<i>Diğer Bütçe Dışı Kaynak</i>					
BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK					
FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI	9.203.000,00	2.761.444,96	8.624.000,00	9.616.000,00	10.475.000,00

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU					
İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
Program Adı	KORUYUCU SAĞLIK				
Alt Program Adı	İLAÇ VE ECZACILIK				
Alt Program Hedefi	İlaçların akılcı kullanımı sağlanacak, ilaçlar ile bitkisel ürünlerin güvenli kullanımına yönelik gerekli tedbirler alınacaktır				
Faaliyet Adı	Farmakovijilans Faaliyetleri ve Kontrole Tabi Maddelerin Yasal Ticaretlerinin Kontrolü				
Açıklama	İlaçlar, onaylı endikasyonlarda belirli bir hedef popülasyonda yarar/risk dengesinin ruhsat verildiği tarihte pozitif olduğu kabulüyle ruhsatlandırılırlar. Ancak, tüm riskler ilk ruhsatlandırma sırasında tespit edilemez ve bir ilacın kullanımıyla ilişkilendirilen risklerin bazıları sadece ilacın yaşam döngüsünün ruhsat sonrası döneminde tespit edilebilir veya daha detaylı bir biçimde tanımlanması mümkün olabilir. Ruhsat sonrası spontan advers reaksiyon bildirimleri, farmakovijilans faaliyetlerinin temel taşlarından biri olmaya devam etmektedir. Advers reaksiyon bildirimleriyle aktarılan veriler sinyal tespit faaliyetleri için önemli bir kaynak niteliği taşımaktadır. Bu nedenle, sağlık mesleği mensuplarının ve hastaların şüpheli advers reaksiyonların bildirilme gerekliliği konusunda bilinçlendirilmeleri ve bildirimde bulunmaları yönünde cesaretlendirilmeleri, ilaçların güvenlik profillerinin izlenmesinde önemli bir araç teşkil etmektedir.				
EKONOMİK KOD	2025 Bütçe	2025 Harcama (Haziran)	2026 Bütçe	2027 Tahmin	2028 Tahmin
<i>Personel Giderleri</i>	3.540.000	1.152.006	3.727.000,00	4.157.000	4.531.000
<i>Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri</i>	640.000	0	0,00	0	0
<i>Mal ve Hizmet Alım Giderleri</i>	1.033.000	12.560	998.000,00	1.108.000	1.197.000
<i>Faiz Giderleri</i>					
<i>Cari Transferler</i>					
<i>Sermaye Giderleri</i>					
<i>Sermaye Transferleri</i>					
<i>Borç Verme</i>					
BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK	5.213.000	1.164.566	4.725.000	5.265.000	5.728.000
<i>Döner Sermaye</i>					
<i>Özel Hesap</i>					
<i>Diğer Bütçe Dışı Kaynak</i>					
BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK					
FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI	5.213.000	1.164.566	4.725.000	5.265.000	5.728.000

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU					
İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
Program Adı	KORUYUCU SAĞLIK				
Alt Program Adı	TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER				
Alt Program Hedefi	Kozmetik ürünlerin kaydı yapılacaktır				
Faaliyet Adı	Kozmetik Ürünlerin Güvenli Kullanımı				
Açıklama	Kozmetik ürünlerin güvenli, etkili ve kaliteli bir şekilde piyasaya arzı için ulusal çıkarlar ve insan sağlığı gözetilerek Kozmetik Mevzuatında Avrupa Birliği mevzuatı değişikliklerine uyumlaştırılması çalışmaları sürdürülmektedir.				
EKONOMİK KOD	2025 Bütçe	2025 Harcama (Haziran)	2026 Bütçe	2027 Tahmin	2028 Tahmin
<i>Personel Giderleri</i>	5.500.000	2.047.672	5.473.000	6.104.000	6.653.000
<i>Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri</i>	560.000				
<i>Mal ve Hizmet Alım Giderleri</i>	1.142.000	15.773	964.000	1.069.000	1.155.000
<i>Faiz Giderleri</i>					
<i>Cari Transferler</i>					
<i>Sermaye Giderleri</i>					
<i>Sermaye Transferleri</i>					
<i>Borç Verme</i>					
BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK	7.202.000	2.063.445	6.437.000	7.173.000	7.808.000
<i>Döner Sermaye</i>					
<i>Özel Hesap</i>					
<i>Diğer Bütçe Dışı Kaynak</i>					
BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK					
FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI	7.202.000	2.063.445	6.437.000	7.173.000	7.808.000

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU					
İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
Program Adı	KORUYUCU SAĞLIK				
Alt Program Adı	TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER				
Alt Program Hedefi	Kozmetik ürünlerin kaydı yapılacaktır				
Faaliyet Adı	Kozmetik Ürünlerin Kaydı				
Açıklama	Ürün Takip Sistemi kullanımının geliştirilmesi ile üretimden satışa kadar tüm süreçler ele alınarak kayıt dışı, sahte, kaçak kozmetik ürün üretiminin önlenmesi planlanmaktadır.				
EKONOMİK KOD	2025 Bütçe	2025 Harcama (Haziran)	2026 Bütçe	2027 Tahmin	2028 Tahmin
<i>Personel Giderleri</i>	1.211.000		34.000	37.000	40.000
<i>Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri</i>	600.000				
<i>Mal ve Hizmet Alım Giderleri</i>	282.000		308.000	341.000	368.000
<i>Faiz Giderleri</i>					
<i>Cari Transferler</i>					
<i>Sermaye Giderleri</i>					
<i>Sermaye Transferleri</i>					
<i>Borç Verme</i>					
BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK	2.093.000		342.000	378.000	408.000
<i>Döner Sermaye</i>					
<i>Özel Hesap</i>					
<i>Diğer Bütçe Dışı Kaynak</i>					
BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK					
FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI	2.093.000		342.000	378.000	408.000

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU					
İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
Program Adı	KORUYUCU SAĞLIK				
Alt Program Adı	ÜRÜN GÜVENLİĞİ VE DENETİMİ				
Alt Program Hedefi	Sağlık ürünlerinin güvenli kullanımı amacıyla denetim faaliyetleri yürütülecektir				
Faaliyet Adı	Sağlık Ürünleri ve Kozmetik Ürünlerin Denetimi				
Açıklama	Kamu sağlığını korumak için yurt içinde piyasaya arz edilen ve kullanıma sunulan ürünlerin mevzuat gereklerini karşılama yönünden gerekli tedbirleri almak ve denetimlerin tek elden planlanarak yapılan denetimlerin sürekliliği, yeterliliği, bağımsızlığı ile denetim süreçlerinin koordineli, etkin ve ivedi bir şekilde yürütülmesini sağlamak. Denetim faaliyetini yürütürken, kaynakların etkin kullanımını sağlayarak; sorun odaklı denetim anlayışı ile birlikte risk odaklı denetimler gerçekleştirmek.				
EKONOMİK KOD	2025 Bütçe	2025 Harcama (Haziran)	2026 Bütçe	2027 Tahmin	2028 Tahmin
<i>Personel Giderleri</i>	169.728.000	88.597.239	256.022.000	285.601.000	311.299.000
<i>Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri</i>	17.238.000	9.665.817	27.747.000	30.953.000	33.738.000
<i>Mal ve Hizmet Alım Giderleri</i>	25.719.000	7.702.122	32.517.000	36.073.000	38.969.000
<i>Faiz Giderleri</i>					
<i>Cari Transferler</i>	1.500.000	1.008.584	2.618.000	2.849.000	3.021.000
<i>Sermaye Giderleri</i>					
<i>Sermaye Transferleri</i>					
<i>Borç Verme</i>					
BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK	214.185.000	106.973.763	318.904.000	355.476.000	387.027.000
<i>Döner Sermaye</i>					
<i>Özel Hesap</i>					
<i>Diğer Bütçe Dışı Kaynak</i>					
BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK					
FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI	214.185.000	106.973.763	318.904.000	355.476.000	387.027.000

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU					
İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
Program Adı	TEDAVİ EDİCİ SAĞLIK				
Alt Program Adı	İLAÇ VE ECZACILIK				
Alt Program Hedefi	İhtiyaç duyulan beşeri ve tıbbi ürünlerin piyasada erişilebilir olması sağlanacaktır				
Faaliyet Adı	Akılcı İlaç Kullanımının Yaygınlaştırılması				
Açıklama	Akılcı İlaç Kullanımı (AİK) ile ilgili tanıtım faaliyetleri kapsamında; bilgi paylaşımının sağlanabilmesi ve farkındalığın artırılması için çalışmalar sürdürülmekte, basın yayın aracılığıyla programlar yürütülmekte ve www.akilciilac.titck.gov.tr resmi web sitesinde AİK hakkında güncel bilgiler sunulmaktadır. Kongre ve sempozyumlarda akılcı ilaç kullanımına yer verilmektedir. Akılcı İlaç Kullanımı İl Koordinatörlükleri tarafından farkındalık çalışmaları desteklenmektedir. AİK ile ilgili eğitim faaliyetleri kapsamında; ilköğretimden başlayarak, halkın ve sağlık profesyonellerinin farkındalığını arttırmak amacıyla Akılcı İlaç Kullanımı faaliyetlerinin yürütülmesi sağlanmakta ve davranış değişikliği oluşturulması hedeflenmektedir. Hekimler, eczacılar başta olmak üzere sağlık meslek mensuplarına yönelik AİK konusunda bilgilendirme toplantıları planlanacak ve düzenlenecektir. AİK ile ilgili mevcut durum analizlerinin yapılması ve hekimlerin reçeteleme davranışlarının izlenmesi, değerlendirilmesi ve kendilerine geri bildirim verilmesi amacıyla geliştirilen "Reçete Bilgi Sistemi" aracılığıyla, akılcı ilaç kullanımının yaygınlaştırılmasına yönelik izleme ve değerlendirme faaliyetleri yürütülmektedir.				
EKONOMİK KOD	2025 Bütçe	2025 Harcama (Haziran)	2026 Bütçe	2027 Tahmin	2028 Tahmin
Personel Giderleri	1.288.000		34.000	37.000	40.000
Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri	400.000		20.000	22.000	24.000
Mal ve Hizmet Alım Giderleri	22.315.000	120.725	17.902.000	19.860.000	21.455.000
Faiz Giderleri					
Cari Transferler					
Sermaye Giderleri					
Sermaye Transferleri					
Borç Verme					
BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK	24.003.000	120.725	17.956.000	19.919.000	21.519.000
Döner Sermaye					
Özel Hesap					
Diğer Bütçe Dışı Kaynak					
BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK					
FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI	24.003.000	120.725	17.956.000	19.919.000	21.519.000

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU					
İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
Program Adı	TEDAVİ EDİCİ SAĞLIK				
Alt Program Adı	İLAÇ VE ECZACILIK				
Alt Program Hedefi	İhtiyaç duyulan beşeri ve tıbbi ürünlerin piyasada erişilebilir olması sağlanacaktır				
Faaliyet Adı	Eczaneler ile İlgili Düzenleyici Faaliyetler				
Açıklama	İl sağlık müdürlükleri tarafından eczanelere yönelik yürütülen iş ve işlemlerde standardizasyon sağlamak amacı ile gerekli kılavuz ve mevzuat çalışmaları yapılmaktadır. İl sağlık müdürlüklerince tereddüte düşülen hususlarda görüş oluşturulmakta ve Eczacı Yerleştirme Sistemi (EYS) ile ilgili iş ve işlemleri yürütmektedir. Eczaneler ile ilgili şikâyetler, bildirimler ve denetimlere ilişkin bilgi belgeler değerlendirilmektedir. İl sağlık müdürlükleri tarafından Elektronik Süreç Yönetimi veri tabanına girişleri yapılan eczane hareketlerinin (açılış, nakil, devir, ruhsat iptali ve faaliyette olan eczanelere ilişkin işlemler) takip ve kontrolü yapılmaktadır. İl Sağlık Müdürlüklerince Kuruma bildirilen EBS-ESY (Elektronik başvuru ve süreç yönetimi) Sistemine yapılan muvazaa kayıtlarının kontrolü yapılmaktadır. Kemoterapi ilaç hazırlama sistemlerinin sınıf belirlenmesine ilişkin iş ve işlemler yürütülmektedir.				
EKONOMİK KOD	2025 Bütçe	2025 Harcama (Haziran)	2026 Bütçe	2027 Tahmin	2028 Tahmin
<i>Personel Giderleri</i>	1.010.000	633.478	1.975.000	2.202.000	2.400.000
<i>Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri</i>	560.000		20.000	22.000	24.000
<i>Mal ve Hizmet Alım Giderleri</i>	479.000	48.842	564.000	625.000	675.000
<i>Faiz Giderleri</i>					
<i>Cari Transferler</i>					
<i>Sermaye Giderleri</i>					
<i>Sermaye Transferleri</i>					
<i>Borç Verme</i>					
BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK	2.049.000	682.320	2.559.000	2.849.000	3.099.000
<i>Döner Sermaye</i>					
<i>Özel Hesap</i>					
<i>Diğer Bütçe Dışı Kaynak</i>					
BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK					
FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI	2.049.000	682.320	2.559.000	2.849.000	3.099.000

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU					
İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
Program Adı	TEDAVİ EDİCİ SAĞLIK				
Alt Program Adı	İLAÇ VE ECZACILIK				
Alt Program Hedefi	İhtiyaç duyulan beşeri ve tıbbi ürünlerin piyasada erişilebilir olması sağlanacaktır				
Faaliyet Adı	İlaç Ruhsatlandırma				
Açıklama	Beşeri tıbbi ürünlerin ruhsatlandırılması, ilgili yönetmelik kapsamında yapılmakta olup ruhsatlandırma süresi 210 gün olarak belirlenmiştir. Ancak sağlık hizmetinin sürdürülebilirliğinin sağlanması için beşeri tıbbi ürünlerin ilgili mevzuat kapsamında ve ilgili kılavuz doğrultusunda kurumsal süreçlerinde önceliklendirilmesi ile doğrudan veya dolaylı olarak ruhsatlandırma süreçleri daha etkin yürütülmeye çalışılmaktadır. Stratejik öneme haiz olan halk sağlığı tehditlerine karşı oluşacak durumlar (pandemi, biyolojik tehdit vb.) başta olmak üzere, toplumun tamamının veya belli kesimlerinin normal hayat ve faaliyetlerini olumsuz derecede etkileyecek ciddi halk sağlığı sorunlarında kullanımı öngörülen ürünler, ilk farmasötik eşdeğer, ilk biyobenzer, yenilikçi ilaçlar ve benzeri durumlar için ilgili Kılavuzda tanımlanmış kriterlere göre önceliklendirme değerlendirilmesi, Öncelik Değerlendirme Kurulu tarafından yapılmaktadır. Ruhsata esas tüm süreçler elektronik süreç yönetimi üzerinden yürütülmekte olup bu sistemde ruhsatlandırma süreçlerinin sayısallaştırılması ve dijital ortamda takibinin daha etkin yapılması için geliştirmeler yapılmaktadır. Bunun yanı sıra dünyada akran kuruluşlar ile uyumlu bir şekilde e-CTD 4.0' a geçiş sağlanarak değerlendirme süreçleri optimize edilecektir.				
EKONOMİK KOD	2025 Bütçe	2025 Harcama (Haziran)	2026 Bütçe	2027 Tahmin	2028 Tahmin
<i>Personel Giderleri</i>	286.501.000	153.791.099	431.587.000	481.449.000	524.769.000
<i>Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri</i>	23.539.000	14.059.600	38.254.000	42.674.000	46.514.000
<i>Mal ve Hizmet Alım Giderleri</i>	1.258.000	160.359	1.305.000	1.448.000	1.564.000
<i>Faiz Giderleri</i>					
<i>Cari Transferler</i>					
<i>Sermaye Giderleri</i>					
<i>Sermaye Transferleri</i>					
<i>Borç Verme</i>					
BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK	311.298.000	168.011.058	471.146.000	525.571.000	572.847.000
<i>Döner Sermaye Özel Hesap</i>					
<i>Diğer Bütçe Dışı Kaynak</i>					
BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK					
FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI	311.298.000	168.011.058	471.146.000	525.571.000	572.847.000

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU					
İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
Program Adı	TEDAVİ EDİCİ SAĞLIK				
Alt Program Adı	İLAÇ VE ECZACILIK				
Alt Program Hedefi	İhtiyaç duyulan beşeri ve tıbbi ürünlerin piyasada erişilebilir olması sağlanacaktır				
Faaliyet Adı	İlaç Tedarik Faaliyetleri				
Açıklama	Ruhsatlandırılan ya da ithal izni verilen ilaçları fiyatlandırmak, Fiyat listesi, fiyat kararı ve tebliğini düzenlemek ve yayımlamak, Sağlık Teknolojileri Değerlendirme (STD) raporlarını hazırlamak, STD alanında incelemeler yaparak ilgili birim, kurum ve kuruluşlara görüş bildirmek, Sağlık endüstrileri alanında çalışmalar ile Kurumun görev alanı içerisinde olan konularda piyasa araştırması yapmak, ilaçta yerelleşme, ilaç tedarik ve tüketici sorunları ile ilgili çalışmalar yürütmek, Hasta bazında yapılan endikasyon dışı/yurt dışı ilaç kullanım başvurularını ilgili bilimsel komisyon/uzman görüşünü alarak değerlendirmek, ilaç erişiminde yaşanan sıkıntılara ilişkin birime ulaştırılan şikâyetleri değerlendirmek ve hastaların en kısa sürede ilaçlara erişimini sağlamak amacıyla gerekli araştırmaları yapmaktır.				
EKONOMİK KOD	2025 Bütçe	2025 Harcama (Haziran)	2026 Bütçe	2027 Tahmin	2028 Tahmin
<i>Personel Giderleri</i>	20.708.000	9.447.200	33.821.000	37.728.000	41.123.000
<i>Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri</i>	600.000		20.000	22.000	24.000
<i>Mal ve Hizmet Alım Giderleri</i>	1.287.000	5.636	862.000	956.000	1.033.000
<i>Faiz Giderleri</i>					
<i>Cari Transferler</i>					
<i>Sermaye Giderleri</i>					
<i>Sermaye Transferleri</i>					
<i>Borç Verme</i>					
BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK	22.595.000	9.452.836	34.703.000	38.706.000	42.180.000
<i>Döner Sermaye</i>					
<i>Özel Hesap</i>					
<i>Diğer Bütçe Dışı Kaynak</i>					
BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK					
FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI	22.595.000	9.452.836	34.703.000	38.706.000	42.180.000

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU					
İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
Program Adı	TEDAVİ EDİCİ SAĞLIK				
Alt Program Adı	İLAÇ VE ECZACILIK				
Alt Program Hedefi	İhtiyaç duyulan beşeri ve tıbbi ürünlerin piyasada erişilebilir olması sağlanacaktır				
Faaliyet Adı	İmal Ürünlerin Takibi				
Açıklama	15 Temmuz 2018 tarih ve 30479 sayılı Resmi Gazetede yayımlanan 4 sayılı Cumhurbaşkanlığı Kararnamesi gereği ilaç fiyatlarının belirlenmesi Başkanlığımız görevidir. Buna istinaden Beşeri Tıbbi Ürünlerin Fiyatlandırma Tebliği ile ilaç fiyatları mevzuata göre belirlenmektedir. Ruhsatlandırma sonrası verilen fiyatlar (Depocuya Satış Fiyatı) her hafta Cuma günü Başkanlığımız resmi web sitesinde yayımlanmaktadır. Listede ürünlerin imal-ithal durumları da yer almaktadır. Arz edilen veriler bu listeden İTS durumunun aktif olmasına göre sunulmaktadır. Ürünün ithal-imal olma durumu ruhsatlandırma sürecinde belli olmakta olup ruhsatında olan bilgiye göre (ithal ruhsatlı-imal ruhsatlı) ilaçlar fiyat olarak pazara girmektedir. Buna ilaveten; ilaçta yerli üretim çalışmaları devam etmekte olup takibi yapılmaktadır.				
EKONOMİK KOD	2025 Bütçe	2025 Harcama (Haziran)	2026 Bütçe	2027 Tahmin	2028 Tahmin
<i>Personel Giderleri</i>	1.624.000		534.000	595.000	648.000
<i>Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri</i>	600.000		30.000	33.000	36.000
<i>Mal ve Hizmet Alım Giderleri</i>	620.000		129.000	143.000	154.000
<i>Faiz Giderleri</i>					
<i>Cari Transferler</i>					
<i>Sermaye Giderleri</i>					
<i>Sermaye Transferleri</i>					
<i>Borç Verme</i>					
BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK	2.844.000		693.000	771.000	838.000
<i>Döner Sermaye</i>					
<i>Özel Hesap</i>					
<i>Diğer Bütçe Dışı Kaynak</i>					
BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK					
FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI	2.844.000		693.000	771.000	838.000

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU					
İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
Program Adı	TEDAVİ EDİCİ SAĞLIK				
Alt Program Adı	İLAÇ VE ECZACILIK				
Alt Program Hedefi	İhtiyaç duyulan beşeri ve tıbbi ürünlerin piyasada erişilebilir olması sağlanacaktır				
Faaliyet Adı	Klinik Araştırma Faaliyetleri				
Açıklama	İlaçların ruhsat almadan önce preklinik ve klinik araştırmaları içeren Ar-Ge süreçlerini başarıyla tamamlamaları gerekmektedir. Klinik öncesi etkililik ve güvenlik yönünden uygun bulunan aday moleküller, ilaç geliştirme sürecinin son aşaması olan klinik araştırmalara tabi tutulurlar. Etkililik ve güvenlik yönünden uygun bulunan araştırma ürünleri için ruhsat başvurusunda bulunulur. Bununla birlikte ruhsat sonrası daha fazla bilgi elde edilmesi amacıyla da klinik araştırmalar yürütülebilmektedir. Klinik araştırmaların yürütülebilmesi için etik kurul onayı ve Sağlık Bakanlığı izni alınması gerekmektedir. Bu doğrultuda klinik araştırma sayısının kaliteden ödün vermeksizin artırılması, klinik araştırmalarda yer alacak sağlık profesyonellerinin bilgi düzeyinin ve sayısının artırılması ve klinik araştırmalar konusunda sorunların ve çözümlerin belirlenmesi ve gerekli aksiyonların alınmasını sağlamak amacıyla klinik araştırma konusunda farkındalığı ve bilgi düzeyini artırıcı faaliyetlerin düzenlenmesi amaçlanmaktadır.				
EKONOMİK KOD	2025 Bütçe	2025 Harcama (Haziran)	2026 Bütçe	2027 Tahmin	2028 Tahmin
<i>Personel Giderleri</i>	8.012.000	3.581.182	11.447.000	12.769.000	13.918.000
<i>Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri</i>	600.000		20.000	22.000	24.000
<i>Mal ve Hizmet Alım Giderleri</i>	3.035.000	105.278	1.250.000	1.387.000	1.499.000
<i>Faiz Giderleri</i>					
<i>Cari Transferler</i>	4.357.000	1.850.000	5.220.000	5.681.000	6.024.000
<i>Sermaye Giderleri</i>					
<i>Sermaye Transferleri</i>					
<i>Borç Verme</i>					
BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK	16.004.000	5.536.459	17.937.000	19.859.000	21.465.000
<i>Döner Sermaye</i>					
<i>Özel Hesap</i>					
<i>Diğer Bütçe Dışı Kaynak</i>					
BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK					
FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI	16.004.000	5.536.459	17.937.000	19.859.000	21.465.000

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU					
İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
Program Adı	TEDAVİ EDİCİ SAĞLIK				
Alt Program Adı	İLAÇ VE ECZACILIK				
Alt Program Hedefi	İhtiyaç duyulan beşeri ve tıbbi ürünlerin piyasada erişilebilir olması sağlanacaktır				
Faaliyet Adı	Sağlık Ürünlerinin Analiz ve Laboratuvar Faaliyetleri				
Açıklama	Ulusal Kontrol Laboratuvarlarında ISO 17025 akreditasyon gerekliliklerinin sürdürülmesi, uluslararası laboratuvar ağlarına katılımın sağlanması ve uluslararası işbirliklerinin artırılması ile kalite kontrol faaliyetlerinde sonuçların geçerliliği ve güvenilirliğinin artırılması amaçlanmaktadır.				
EKONOMİK KOD	2025 Bütçe	2025 Harcama (Haziran)	2026 Bütçe	2027 Tahmin	2028 Tahmin
<i>Personel Giderleri</i>	240.891.000	128.709.390	351.866.000	392.524.000	427.845.000
<i>Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri</i>	27.067.000	15.302.701	41.518.000	46.320.000	50.488.000
<i>Mal ve Hizmet Alım Giderleri</i>	114.241.000	1.311.650	123.790.000	137.331.000	148.360.000
<i>Faiz Giderleri</i>					
<i>Cari Transferler</i>					
<i>Sermaye Giderleri</i>					
<i>Sermaye Transferleri</i>					
<i>Borç Verme</i>					
BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK	382.199.000	145.323.740	517.174.000	576.175.000	626.693.000
<i>Döner Sermaye</i>					
<i>Özel Hesap</i>					
<i>Diğer Bütçe Dışı Kaynak</i>					
BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK					
FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI	382.199.000	145.323.740	517.174.000	576.175.000	626.693.000

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU					
İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
Program Adı	TEDAVİ EDİCİ SAĞLIK				
Alt Program Adı	TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER				
Alt Program Hedefi	Tıbbî cihazların kayıt ve takibi yapılarak piyasada erişilebilir olması sağlanacaktır				
Faaliyet Adı	Tıbbi Cihaz Onaylanmış Kuruluşlara İlişkin İzleme Faaliyetleri				
Açıklama	Tıbbi cihazların büyük bir çoğunluğu uygunluk değerlendirme sürecinde bir onaylanmış kuruluş denetimine tabidir. Onaylanmış kuruluşların yetkinliği, uyguladığı prosedürlerin doğruluğu ve onaylanmış kuruluş temel kriterlerindeki süreçlerin süreklilik arz etmesi ürün güvenliği açısından kritik bir öneme sahiptir. Bu performans faaliyeti ile onaylanmış kuruluşların yetkinlik, tarafsızlık, bağımsızlık ve sürdürülebilirliklerini faaliyette oldukları süre boyunca devam ettirmeleri hedeflenmektedir.				
EKONOMİK KOD	2025 Bütçe	2025 Harcama (Haziran)	2026 Bütçe	2027 Tahmin	2028 Tahmin
<i>Personel Giderleri</i>	1.448.000		44.000	48.000	52.000
<i>Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri</i>	600.000		20.000	22.000	24.000
<i>Mal ve Hizmet Alım Giderleri</i>	2.117.000		1.118.000	1.240.000	1.340.000
<i>Faiz Giderleri</i>					
<i>Cari Transferler</i>					
<i>Sermaye Giderleri</i>					
<i>Sermaye Transferleri</i>					
<i>Borç Verme</i>					
BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK	4.165.000		1.182.000	1.310.000	1.416.000
<i>Döner Sermaye</i>					
<i>Özel Hesap</i>					
<i>Diğer Bütçe Dışı Kaynak</i>					
BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK					
FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI	4.165.000		1.182.000	1.310.000	1.416.000

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU					
İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
Program Adı	TEDAVİ EDİCİ SAĞLIK				
Alt Program Adı	TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER				
Alt Program Hedefi	Tıbbî cihazların kayıt ve takibi yapılarak piyasada erişilebilir olması sağlanacaktır				
Faaliyet Adı	Tıbbi Cihaz Sektörel Faaliyetleri				
Açıklama	Tıbbi cihazların güvenli kullanımını temin etmek noktasında piyasaya arz, piyasada bulundurma ve satışı sonrasındaki bakım, onarım, test, kontrol ve kalibrasyon gibi hizmete sunumundan itibaren yürütülen faaliyetlerin takibi önem arz etmektedir. Bu doğrultuda ilgili faaliyetlerin gerekli alt yapı ve niteliklere sahip kişi ve kuruluşlarca yapılmasını sağlayarak güvenli ürüne erişimi temin etmek amacıyla yayımlanan mevzuat doğrultusunda gerekli çalışmalar yürütülmektedir.				
EKONOMİK KOD	2025 Bütçe	2025 Harcama (Haziran)	2026 Bütçe	2027 Tahmin	2028 Tahmin
<i>Personel Giderleri</i>	3.701.000		667.000	744.000	811.000
<i>Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri</i>	401.000		20.000	22.000	24.000
<i>Mal ve Hizmet Alım Giderleri</i>	1.026.000	108.201	924.000	1.024.000	1.106.000
<i>Faiz Giderleri</i>					
<i>Cari Transferler</i>					
<i>Sermaye Giderleri</i>					
<i>Sermaye Transferleri</i>					
<i>Borç Verme</i>					
BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK	5.128.000	108.201	1.611.000	1.790.000	1.941.000
<i>Döner Sermaye</i>					
<i>Özel Hesap</i>					
<i>Diğer Bütçe Dışı Kaynak</i>					
BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK					
FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI	5.128.000	108.201	1.611.000	1.790.000	1.941.000

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU					
İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
Program Adı	TEDAVİ EDİCİ SAĞLIK				
Alt Program Adı	TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER				
Alt Program Hedefi	Tıbbi cihazların kayıt ve takibi yapılarak piyasada erişilebilir olması sağlanacaktır				
Faaliyet Adı	Tıbbi Cihazların Kayıt ve Takibi				
Açıklama	Başta halk sağlığının korunması amacıyla güvenli ürüne erişimi sağlamak ve kayıt dışı ekonomiyle mücadele kapsamında ülkemizde üretilen veya ithal edilen tıbbi cihazların, kozmetik ürünlerin ve insan vücudu ile temas eden biyosidal ürünlerin kayıtlarının tutulması için Ürün Takip Sisteminin (ÜTS) kurulmuştur. Ayrıca ÜTS ile tıbbi cihazların üretimden son kullanıldığı yere kadar tüm süreçleri tekil olarak izlenebilmektedir. Önümüzdeki dönemde sağlık hizmet sunucuları tarafından kullanılan demirbaş niteliğindeki tıbbi cihazların güvenli kullanımlarını sağlamaya yönelik takibini yapabilmek için cihazların kullanım esnasındaki durumları da (kullanım, arıza, bakım-kalibrasyon) ÜTS üzerinden izlenebilecektir.				
EKONOMİK KOD	2025 Bütçe	2025 Harcama (Haziran)	2026 Bütçe	2027 Tahmin	2028 Tahmin
<i>Personel Giderleri</i>	87.246.000	44.727.966	123.613.000	137.894.000	150.301.000
<i>Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri</i>	10.226.000	5.278.680	14.771.000	16.476.000	17.958.000
<i>Mal ve Hizmet Alım Giderleri</i>	825.000	18.737	703.000	779.000	842.000
<i>Faiz Giderleri</i>					
<i>Cari Transferler</i>					
<i>Sermaye Giderleri</i>					
<i>Sermaye Transferleri</i>					
<i>Borç Verme</i>					
BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK	98.297.000	50.025.383	139.087.000	155.149.000	169.101.000
<i>Döner Sermaye</i>					
<i>Özel Hesap</i>					
<i>Diğer Bütçe Dışı Kaynak</i>					
BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK					
FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI	98.297.000	50.025.383	139.087.000	155.149.000	169.101.000

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU					
İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
Program Adı	YÖNETİM VE DESTEK PROGRAMI				
Alt Program Adı	TEFTİŞ, DENETİM VE DANIŞMANLIK HİZMETLERİ				
Alt Program Hedefi					
Faaliyet Adı	Diğer Teftiş, Denetim ve Danışmanlık Hizmetleri				
Açıklama					
EKONOMİK KOD	2025 Bütçe	2025 Harcama (Haziran)	2026 Bütçe	2027 Tahmin	2028 Tahmin
Personel Giderleri					
Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri	0,00				
Mal ve Hizmet Alım Giderleri	126.000,00	0,00	142.000,00	154.000,00	161.000,00
Faiz Giderleri					
Cari Transferler					
Sermaye Giderleri					
Sermaye Transferleri					
Borç Verme					
BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK	126.000,00	0,00	142.000,00	154.000,00	161.000,00
Döner Sermaye					
Özel Hesap					
Diğer Bütçe Dışı Kaynak					
BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK					
FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI	126.000,00	0,00	142.000,00	154.000,00	161.000,00

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU					
İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
Program Adı	YÖNETİM VE DESTEK PROGRAMI				
Alt Program Adı	TEFTİŞ, DENETİM VE DANIŞMANLIK HİZMETLERİ				
Alt Program Hedefi					
Faaliyet Adı	Hukuki Danışmanlık ve Muhakemat Hizmetleri				
Açıklama					
EKONOMİK KOD	2025 Bütçe	2025 Harcama (Haziran)	2026 Bütçe	2027 Tahmin	2028 Tahmin
Personel Giderleri	12.192.000,00	5.683.340,68	14.165.000,00	15.972.000,00	16.771.000,00
Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri	1.215.000,00	566.004,77	1.412.000,00	1.592.000,00	1.672.000,00
Mal ve Hizmet Alım Giderleri	13.557.000,00	7.340.989,12	15.375.000,00	16.689.000,00	17.524.000,00
Faiz Giderleri					
Cari Transferler					
Sermaye Giderleri					
Sermaye Transferleri					
Borç Verme					
BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK	26.964.000,00	13.590.334,57	30.952.000,00	34.253.000,00	35.967.000,00
Döner Sermaye					
Özel Hesap					
Diğer Bütçe Dışı Kaynak					
BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK					
FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI	26.964.000,00	13.590.334,57	30.952.000,00	34.253.000,00	35.967.000,00

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU					
İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
Program Adı	YÖNETİM VE DESTEK PROGRAMI				
Alt Program Adı	TEFTİŞ, DENETİM VE DANIŞMANLIK HİZMETLERİ				
Alt Program Hedefi					
Faaliyet Adı	İç Denetim				
Açıklama					
EKONOMİK KOD	2025 Bütçe	2025 Harcama (Haziran)	2026 Bütçe	2027 Tahmin	2028 Tahmin
Personel Giderleri	3.609.000	1.788.918	4.193.000	4.728.000,00	4.965.000
Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri	440.000	222.714	512.000	577.000,00	607.000
Mal ve Hizmet Alım Giderleri					
Faiz Giderleri					
Cari Transferler					
Sermaye Giderleri					
Sermaye Transferleri					
Borç Verme					
BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK	4.049.000	2.011.632	4.705.000	5.305.000	5.572.000
Döner Sermaye					
Özel Hesap					
Diğer Bütçe Dışı Kaynak					
BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK					
FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI	4.049.000	2.011.632	4.705.000	5.305.000	5.572.000

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU					
İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
Program Adı	YÖNETİM VE DESTEK PROGRAMI				
Alt Program Adı	ÜST YÖNETİM, İDARİ VE MALİ HİZMETLER				
Alt Program Hedefi					
Faaliyet Adı	Bilgi Teknolojilerine Yönelik Faaliyetler				
Açıklama					
EKONOMİK KOD	2025 Bütçe	2025 Harcama (Haziran)	2026 Bütçe	2027 Tahmin	2028 Tahmin
Personel Giderleri	1.073.000	0,00	1.251.000	1.410.000	1.481.000
Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri	568.000	0,00	660.000	745.000	783.000
Mal ve Hizmet Alım Giderleri	155.727.000	49.638.114	176.612.000	191.705.000	201.290.000
Faiz Giderleri					
Cari Transferler					
Sermaye Giderleri					
Sermaye Transferleri					
Borç Verme					
BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK	157.368.000	49.638.114	178.523.000	193.860.000	203.554.000
Döner Sermaye					
Özel Hesap					
Diğer Bütçe Dışı Kaynak					
BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK					
FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI	157.368.000	49.638.114	178.523.000	193.860.000	203.554.000

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU					
İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
Program Adı	YÖNETİM VE DESTEK PROGRAMI				
Alt Program Adı	ÜST YÖNETİM, İDARİ VE MALİ HİZMETLER				
Alt Program Hedefi					
Faaliyet Adı	Diğer Destek Hizmetleri				
Açıklama					
EKONOMİK KOD	2025 Bütçe	2025 Harcama (Haziran)	2026 Bütçe	2027 Tahmin	2028 Tahmin
Personel Giderleri	135.601.000	50.164.113	157.598.000	177.695.000	186.580.000
Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri	30.521.000	11.127.828	35.474.000	40.000.000	41.999.000
Mal ve Hizmet Alım Giderleri	167.000	12.256	189.000	205.000	215.000
Faiz Giderleri					
Cari Transferler					
Sermaye Giderleri					
Sermaye Transferleri					
Borç Verme					
BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK	166.289.000	61.304.197	193.261.000	217.900.000	228.794.000
Döner Sermaye					
Özel Hesap					
Diğer Bütçe Dışı Kaynak					
BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK					
FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI	166.289.000	61.304.197	193.261.000	217.900.000	228.794.000

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU					
İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
Program Adı	YÖNETİM VE DESTEK PROGRAMI				
Alt Program Adı	ÜST YÖNETİM, İDARİ VE MALİ HİZMETLER				
Alt Program Hedefi					
Faaliyet Adı	Genel Destek Hizmetleri				
Açıklama					
EKONOMİK KOD	2025 Bütçe	2025 Harcama (Haziran)	2026 Bütçe	2027 Tahmin	2028 Tahmin
Personel Giderleri	96.504.000	49.546.082	112.130.000	126.433.000	132.754.000
Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri	11.709.000	6.280.502	13.605.000	15.341.000	16.108.000
Mal ve Hizmet Alım Giderleri	143.838.000	56.189.806	163.133.000	177.076.000	185.930.000
Faiz Giderleri					
Cari Transferler	23.503.000	19.500.654	26.675.000	28.921.000	30.367.000
Sermaye Giderleri	94.104.000	57.313.124	112.004.000	127.698.000	134.083.000
Sermaye Transferleri					
Borç Verme					
BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK	369.658.000	188.830.168	427.547.000	475.469.000	499.242.000
Döner Sermaye					
Özel Hesap					
Diğer Bütçe Dışı Kaynak					
BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK					
FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI	369.658.000	188.830.168	427.547.000	475.469.000	499.242.000

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU					
İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
Program Adı	YÖNETİM VE DESTEK PROGRAMI				
Alt Program Adı	ÜST YÖNETİM, İDARİ VE MALİ HİZMETLER				
Alt Program Hedefi					
Faaliyet Adı	İnsan Kaynakları Yönetimine İlişkin Faaliyetler				
Açıklama					
EKONOMİK KOD	2025 Bütçe	2025 Harcama (Haziran)	2026 Bütçe	2027 Tahmin	2028 Tahmin
Personel Giderleri					
Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri	0				
Mal ve Hizmet Alım Giderleri	143.000	0	162.000	176.000	185.000
Faiz Giderleri					
Cari Transferler					
Sermaye Giderleri					
Sermaye Transferleri					
Borç Verme					
BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK	143.000	0	162.000	176.000	185.000
Döner Sermaye					
Özel Hesap					
Diğer Bütçe Dışı Kaynak					
BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK					
FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI	143.000	0	162.000	176.000	185.000

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU					
İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
Program Adı	YÖNETİM VE DESTEK PROGRAMI				
Alt Program Adı	ÜST YÖNETİM, İDARİ VE MALİ HİZMETLER				
Alt Program Hedefi					
Faaliyet Adı	Özel Kalem Hizmetleri				
EKONOMİK KOD	2025 Bütçe	2025 Harcama (Haziran)	2026 Bütçe	2027 Tahmin	2028 Tahmin
Personel Giderleri	6.199.000	0	7.204.000	8.123.000	8.528.000
Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri	300.000	0	348.000	393.000	412.000
Mal ve Hizmet Alım Giderleri	2.022.000	163.767	2.294.000	2.489.000	2.613.000
Faiz Giderleri					
Cari Transferler					
Sermaye Giderleri					
Sermaye Transferleri					
Borç Verme					
BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK	8.521.000	163.767	9.846.000	11.005.000	11.553.000
Döner Sermaye					
Özel Hesap					
Diğer Bütçe Dışı Kaynak					
BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK					
FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI	8.521.000	163.767	9.846.000	11.005.000	11.553.000

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU					
İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
Program Adı	YÖNETİM VE DESTEK PROGRAMI				
Alt Program Adı	ÜST YÖNETİM, İDARİ VE MALİ HİZMETLER				
Alt Program Hedefi					
Faaliyet Adı	Strateji Geliştirme ve Mali Hizmetler				
Açıklama					
EKONOMİK KOD	2025 Bütçe	2025 Harcama (Haziran)	2026 Bütçe	2027 Tahmin	2028 Tahmin
Personel Giderleri	16.373.000	6.911.121	19.023.000	21.449.000	22.521.000
Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri	1.598.000	817.151	1.856.000	2.093.000	2.198.000
Mal ve Hizmet Alım Giderleri	171.000	0	194.000	211.000	222.000
Faiz Giderleri					
Cari Transferler					
Sermaye Giderleri					
Sermaye Transferleri					
Borç Verme					
BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK	18.142.000	7.728.272	21.073.000	23.753.000	24.941.000
Döner Sermaye					
Özel Hesap					
Diğer Bütçe Dışı Kaynak					
BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK					
FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI	18.142.000	7.728.272	21.073.000	23.753.000	24.941.000

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

İdarenin Toplam Kaynak İhtiyacı

FAALİYETLER DÜZEYİNDE TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU PERFORMANS PROGRAMI MALİYETİ

Tablo 14: Faaliyetler Düzeyinde İdare Performans Programı Maliyeti Tablosu

PROGRAM SINIFLANDIRMASI	2026			2027			2028		
	BÜTÇE İÇİ	BÜTÇE DIŞI	TOPLAM	BÜTÇE İÇİ	BÜTÇE DIŞI	TOPLAM	BÜTÇE İÇİ	BÜTÇE DIŞI	TOPLAM
KORUYUCU SAĞLIK	339.032.000	0	339.032.000	377.908.000	0	377.908.000	411.446.000	0	411.446.000
İLAÇ VE ECZACILIK	13.349.000	0	13.349.000	14.881.000	0	14.881.000	16.203.000	0	16.203.000
Bitkisel Sağlık Ürünlerinin Güvenli Kullanımı	8.624.000	0	8.624.000	9.616.000	0	9.616.000	10.475.000	0	10.475.000
Farmakovijilans Faaliyetleri ve Kontrole Tabi Maddelerin Yasal Ticaretlerinin Kontrolü	4.725.000	0	4.725.000	5.265.000	0	5.265.000	5.728.000	0	5.728.000
TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER	6.779.000	0	6.779.000	7.551.000	0	7.551.000	8.216.000	0	8.216.000
Kozmetik Ürünlerin Güvenli Kullanımı	6.437.000	0	6.437.000	7.173.000	0	7.173.000	7.808.000	0	7.808.000
Kozmetik Ürünlerin Kaydı	342.000	0	342.000	378.000	0	378.000	408.000	0	408.000
ÜRÜN GÜVENLİĞİ VE DENETİMİ	318.904.000	0	318.904.000	355.476.000	0	355.476.000	387.027.000	0	387.027.000
Sağlık Ürünleri ve Kozmetik Ürünlerin Denetimi	318.904.000	0	318.904.000	355.476.000	0	355.476.000	387.027.000	0	387.027.000

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

PROGRAM SINIFLANDIRMASI	2026			2027			2028		
	BÜTÇE İÇİ	BÜTÇE DIŞI	TOPLAM	BÜTÇE İÇİ	BÜTÇE DIŞI	TOPLAM	BÜTÇE İÇİ	BÜTÇE DIŞI	TOPLAM
TEDAVİ EDİCİ SAĞLIK	1.204.048.000	0	1.204.048.000	1.342.099.000	0	1.342.099.000	1.461.099.000	0	1.461.099.000
İLAÇ VE ECZACILIK	1.062.168.000	0	1.062.168.000	1.183.850.000	0	1.183.850.000	1.288.641.000	0	1.288.641.000
<i>Akılcı İlaç Kullanımının Yaygınlaştırılması</i>	17.956.000	0	17.956.000	19.919.000	0	19.919.000	21.519.000	0	21.519.000
<i>Eczaneler ile İlgili Düzenleyici Faaliyetler</i>	2.559.000	0	2.559.000	2.849.000	0	2.849.000	3.099.000	0	3.099.000
<i>İlaç Ruhsatlandırma</i>	471.146.000	0	471.146.000	525.571.000	0	525.571.000	572.847.000	0	572.847.000
<i>İlaç Tedarik Faaliyetleri</i>	34.703.000	0	34.703.000	38.706.000	0	38.706.000	42.180.000	0	42.180.000
<i>İmal Ürünlerin Takibi</i>	693.000	0	693.000	771.000	0	771.000	838.000	0	838.000
<i>Klinik Araştırma Faaliyetleri</i>	17.937.000	0	17.937.000	19.859.000	0	19.859.000	21.465.000	0	21.465.000
<i>Sağlık Ürünlerinin Analiz ve Laboratuvar Faaliyetleri</i>	517.174.000	0	517.174.000	576.175.000	0	576.175.000	626.693.000	0	626.693.000
TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER	141.880.000	0	141.880.000	158.249.000	0	158.249.000	172.458.000	0	172.458.000
<i>Tıbbi Cihaz Onaylanmış Kuruluşlara İlişkin İzleme Faaliyetleri</i>	1.182.000	0	1.182.000	1.310.000	0	1.310.000	1.416.000	0	1.416.000
<i>Tıbbi Cihaz Sektörel Faaliyetleri</i>	1.611.000	0	1.611.000	1.790.000	0	1.790.000	1.941.000	0	1.941.000
<i>Tıbbi Cihazların Kayıt ve Takibi</i>	139.087.000	0	139.087.000	155.149.000	0	155.149.000	169.101.000	0	169.101.000

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

PROGRAM SINIFLANDIRMASI	2026			2027			2028		
	BÜTÇE İÇİ	BÜTÇE DIŞI	TOPLAM	BÜTÇE İÇİ	BÜTÇE DIŞI	TOPLAM	BÜTÇE İÇİ	BÜTÇE DIŞI	TOPLAM
YÖNETİM VE DESTEK PROGRAMI	969.054.000	0	969.054.000	1.090.158.000	0	1.090.158.000	1.188.271.000	0	1.188.271.000
TEFTİŞ, DENETİM VE DANIŞMANLIK HİZMETLERİ	44.120.000	0	44.120.000	49.086.000	0	49.086.000	53.269.000	0	53.269.000
<i>Diğer Teftiş, Denetim ve Danışmanlık Hizmetleri</i>	126.000	0	126.000	140.000	0	140.000	151.000	0	151.000
<i>Hukuki Danışmanlık ve Muhakemat Hizmetleri</i>	38.453.000	0	38.453.000	42.766.000	0	42.766.000	46.382.000	0	46.382.000
<i>İç Denetim</i>	5.541.000	0	5.541.000	6.180.000	0	6.180.000	6.736.000	0	6.736.000
ÜST YÖNETİM, İDARİ VE MALİ HİZMETLER	924.934.000	0	924.934.000	1.041.072.000	0	1.041.072.000	1.135.002.000	0	1.135.002.000
<i>Bilgi Teknolojilerine Yönelik Faaliyetler</i>	173.166.000	0	173.166.000	192.107.000	0	192.107.000	207.536.000	0	207.536.000
<i>Diğer Destek Hizmetleri</i>	209.580.000	0	209.580.000	231.909.000	0	231.909.000	251.201.000	0	251.201.000
<i>Genel Destek Hizmetleri</i>	512.309.000	0	512.309.000	583.740.000	0	583.740.000	639.982.000	0	639.982.000
<i>İnsan Kaynakları Yönetimine İlişkin Faaliyetler</i>	100.000	0	100.000	111.000	0	111.000	120.000	0	120.000
<i>Özel Kalem Hizmetleri</i>	8.386.000	0	8.386.000	9.341.000	0	9.341.000	10.155.000	0	10.155.000
<i>Strateji Geliştirme ve Mali Hizmetler</i>	21.393.000	0	21.393.000	23.864.000	0	23.864.000	26.008.000	0	26.008.000
GENEL TOPLAM	2.512.134.000	0	2.512.134.000	2.810.165.000	0	2.810.165.000	3.060.816.000	0	3.060.816.000

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

Tablo 15: Ekonomik Sınıflandırma Düzeyinde İdare Performans Programı Maliyeti

EKONOMİK SINIFLANDIRMA DÜZEYİNDE TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU PERFORMANS PROGRAMI MALİYETİ												
EKONOMİK KOD	2026				2027				2028			
	HİZMET PROGRAMLARI TOPLAM	YÖNETİM VE DESTEK PROGRAMI	PROGRAM DIŞI GİDERLER	TOPLAM	HİZMET PROGRAMLARI TOPLAM	YÖNETİM VE DESTEK PROGRAMI	PROGRAM DIŞI GİDERLER	TOPLAM	HİZMET PROGRAMLARI TOPLAM	YÖNETİM VE DESTEK PROGRAMI	PROGRAM DIŞI GİDERLER	TOPLAM
<i>Personel Giderleri</i>	1.228.848.000	352.444.000		1.581.292.000	1.370.817.000	391.431.000		1.762.248.000	1.494.161.000	425.367.000		1.919.528.000
<i>Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri</i>	122.440.000	60.025.000		182.465.000	136.588.000	66.590.000		203.178.000	148.878.000	72.294.000		221.172.000
<i>Mal ve Hizmet Alım Giderleri</i>	183.954.000	404.977.000		588.931.000	204.072.000	449.273.000		653.345.000	220.461.000	485.354.000		705.815.000
<i>Faiz Giderleri</i>				0				0				0
<i>Cari Transferler</i>	7.838.000	36.608.000		44.446.000	8.530.000	40.563.000		49.093.000	9.045.000	43.807.000		52.852.000
<i>Sermaye Giderleri</i>		115.000.000		115.000.000		142.301.000		142.301.000		161.449.000		161.449.000
<i>Sermaye Transferleri</i>				0				0				0
<i>Borç Verme</i>				0				0				0
<i>Yedek Ödenekler</i>				0				0				0
BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK	1.543.080.000	969.054.000	0	2.512.134.000	1.720.007.000	1.090.158.000	0	2.810.165.000	1.872.545.000	1.188.271.000	0	3.060.816.000
<i>Döner Sermaye</i>				0				0				0
<i>Özel Hesap</i>				0				0				0
<i>Diğer Bütçe Dışı Kaynak</i>				0				0				0
BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
GENEL TOPLAM	1.543.080.000	969.054.000	0	2.512.134.000	1.720.007.000	1.090.158.000	0	2.810.165.000	1.872.545.000	1.188.271.000	0	3.060.816.000

Diğer Hususlar

Kurumun faaliyetlerine ve performans göstergelerinin izlenmesine ilişkin sorumlu harcama birimlerini içeren tablolar aşağıda yer almaktadır.

Tablo 16: Faaliyetlerden Sorumlu Harcama Birimlerine İlişkin Tablo

İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU		
Yıl	2026 (Cumhurbaşkanı Teklifi)		
PROGRAM	ALT PROGRAM	FAALİYET	SORUMLU HARCAMA BİRİMİ
KORUYUCU SAĞLIK	İLAÇ VE ECZACILIK	Bitkisel Sağlık Ürünlerinin Güvenli Kullanımı	DESTEK HİZMETLERİ VE BİLGİ YÖNETİMİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI, İLAÇ VE ECZACILIK BAŞKAN YARDIMCILIĞI
		Farmakovijilans Faaliyetleri ve Kontrole Tabi Maddelerin Yasal Ticaretlerinin Kontrolü	DESTEK HİZMETLERİ VE BİLGİ YÖNETİMİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI, İLAÇ VE ECZACILIK BAŞKAN YARDIMCILIĞI
	TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER	Kozmetik Ürünlerin Güvenli Kullanımı	DESTEK HİZMETLERİ VE BİLGİ YÖNETİMİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI, TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER BAŞKAN YARDIMCILIĞI
		Kozmetik Ürünlerin Kaydı	DESTEK HİZMETLERİ VE BİLGİ YÖNETİMİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI, TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER BAŞKAN YARDIMCILIĞI
	ÜRÜN GÜVENLİĞİ VE DENETİMİ	Sağlık Ürünleri ve Kozmetik Ürünlerin Denetimi	DESTEK HİZMETLERİ VE BİLGİ YÖNETİMİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI, DENETİM HİZMETLERİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU		
Yıl	2026 (Cumhurbaşkanı Teklifi)		
TEDAVİ EDİCİ SAĞLIK	İLAÇ VE ECZACILIK	Akılcı İlaç Kullanımının Yaygınlaştırılması	DESTEK HİZMETLERİ VE BİLGİ YÖNETİMİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI, EKONOMİK DEĞERLENDİRMELER VE LABORATUVAR HİZMETLERİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI
		Eczaneler ile İlgili Düzenleyici Faaliyetler	DESTEK HİZMETLERİ VE BİLGİ YÖNETİMİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI, İLAÇ VE ECZACILIK BAŞKAN YARDIMCILIĞI
		İlaç Ruhsatlandırma	ÖZEL KALEM, DESTEK HİZMETLERİ VE BİLGİ YÖNETİMİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI, İLAÇ VE ECZACILIK BAŞKAN YARDIMCILIĞI
		İlaç Tedarik Faaliyetleri	DESTEK HİZMETLERİ VE BİLGİ YÖNETİMİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI, EKONOMİK DEĞERLENDİRMELER VE LABORATUVAR HİZMETLERİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI
		İmal Ürünlerin Takibi	DESTEK HİZMETLERİ VE BİLGİ YÖNETİMİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI, EKONOMİK DEĞERLENDİRMELER VE LABORATUVAR HİZMETLERİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI
		Klinik Araştırma Faaliyetleri	DESTEK HİZMETLERİ VE BİLGİ YÖNETİMİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI, İLAÇ VE ECZACILIK BAŞKAN YARDIMCILIĞI
		Sağlık Ürünlerinin Analiz ve Laboratuvar Faaliyetleri	DESTEK HİZMETLERİ VE BİLGİ YÖNETİMİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI, EKONOMİK DEĞERLENDİRMELER VE LABORATUVAR HİZMETLERİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU		
Yıl	2026 (Cumhurbaşkanı Teklifi)		
YÖNETİM VE DESTEK PROGRAMI	TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER	Tıbbi Cihaz Onaylanmış Kuruluşlara İlişkin İzleme Faaliyetleri	DESTEK HİZMETLERİ VE BİLGİ YÖNETİMİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI, TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER BAŞKAN YARDIMCILIĞI
		Tıbbi Cihaz Sektörel Faaliyetleri	DESTEK HİZMETLERİ VE BİLGİ YÖNETİMİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI, TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER BAŞKAN YARDIMCILIĞI
		Tıbbi Cihazların Kayıt ve Takibi	DESTEK HİZMETLERİ VE BİLGİ YÖNETİMİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI, TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER BAŞKAN YARDIMCILIĞI
	TEFTİŞ, DENETİM VE DANIŞMANLIK HİZMETLERİ	Diğer Teftiş, Denetim ve Danışmanlık Hizmetleri	DESTEK HİZMETLERİ VE BİLGİ YÖNETİMİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI, STRATEJİ GELİŞTİRME DAİRE BAŞKANLIĞI
		Hukuki Danışmanlık ve Muhakemat Hizmetleri	DESTEK HİZMETLERİ VE BİLGİ YÖNETİMİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI, HUKUK MÜŞAVİRLİĞİ
		İç Denetim	ÖZEL KALEM
	ÜST YÖNETİM, İDARİ VE MALİ HİZMETLER	Bilgi Teknolojilerine Yönelik Faaliyetler	DESTEK HİZMETLERİ VE BİLGİ YÖNETİMİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI
		Diğer Destek Hizmetleri	DESTEK HİZMETLERİ VE BİLGİ YÖNETİMİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI
		Genel Destek Hizmetleri	DESTEK HİZMETLERİ VE BİLGİ YÖNETİMİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI
		İnsan Kaynakları Yönetimine İlişkin Faaliyetler	DESTEK HİZMETLERİ VE BİLGİ YÖNETİMİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI
		Özel Kalem Hizmetleri	ÖZEL KALEM
		Strateji Geliştirme ve Mali Hizmetler	STRATEJİ GELİŞTİRME DAİRE BAŞKANLIĞI

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

Tablo 17: Performans Göstergelerinin İzlenmesinden Sorumlu Birimlerine İlişkin Tablo

PERFORMANS GÖSTERGELERİNİN İZLENMESİNDEN SORUMLU BİRİMLER			
İdare Adı:	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU		
PROGRAM	ALT PROGRAM	PERFORMANS GÖSTERGELERİ	SORUMLU BİRİM
KORUYUCU SAĞLIK	İLAÇ VE ECZACILIK	Bin kişi başına düşen günlük antibiyotik tüketim miktarı (birim)	EKONOMİK DEĞERLENDİRMELER VE LABORATUVAR HİZMETLERİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI
		Bin kişi başına düşen günlük antidepresan tüketim miktarı (birim)	EKONOMİK DEĞERLENDİRMELER VE LABORATUVAR HİZMETLERİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI
		Bitkisel sağlık ürünleri ile ilgili yayımlanan monograf sayısı	İLAÇ VE ECZACILIK BAŞKAN YARDIMCILIĞI
		Milyon kişi başına düşen advers reaksiyon bildirim sayısı	İLAÇ VE ECZACILIK BAŞKAN YARDIMCILIĞI
	TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER	Kayıt yapılan kozmetik ürün sayısı	TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER BAŞKAN YARDIMCILIĞI
	ÜRÜN GÜVENLİĞİ VE DENETİMİ	Denetlenen kozmetik ürün sayısı	DENETİM HİZMETLERİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI
		Denetlenen tıbbi cihaz sayısı	DENETİM HİZMETLERİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI
		Denetlenen Tip 1 ve Tip-19 biyosidal ürün sayısı	DENETİM HİZMETLERİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI
		Genel denetim planlaması kapsamına alınan yurt içi tesislerden süresi içerisinde denetlenen tesislerin oranı	DENETİM HİZMETLERİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI
		İlaç piyasa kontrol kapsamında incelenen ürün sayısı	DENETİM HİZMETLERİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI
		Yüksek öncelikli ilaçların süresi içerisinde denetlenme oranı	DENETİM HİZMETLERİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI

2026 YILI PERFORMANS PROGRAMI

PERFORMANS GÖSTERGELERİNİN İZLENMESİNDEN SORUMLU BİRİMLER			
İdare Adı:	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU		
PROGRAM	ALT PROGRAM	PERFORMANS GÖSTERGELERİ	SORUMLU BİRİM
TEDAVİ EDİCİ SAĞLIK	İLAÇ VE ECZACILIK	İmal İlaç Oranı	EKONOMİK DEĞERLENDİRMELER VE LABORATUVAR HİZMETLERİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI
		Ruhsatlanan ürün sayısının süreçteki başvuru sayısına oranı	LABORATUVAR HİZMETLERİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI
	TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER	İlk defa kayıt yapılan tıbbi cihaz sayısı	İLAÇ VE ECZACILIK BAŞKAN YARDIMCILIĞI
		Kayıt yapılan tıbbi cihaz sayısı	TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER BAŞKAN YARDIMCILIĞI
		Tekil takibi yapılan tıbbi cihaz sayısı	TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER BAŞKAN YARDIMCILIĞI
		Tıbbi cihaz alanında ülkemizde yerleşik onaylanmış kuruluşlar ile yurtdışında yerleşik onaylanmış kuruluşların ülkemizdeki şube, temsilcilik ve yüklenicilerine yapılan risk bazlı denetim sayısı	TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER BAŞKAN YARDIMCILIĞI