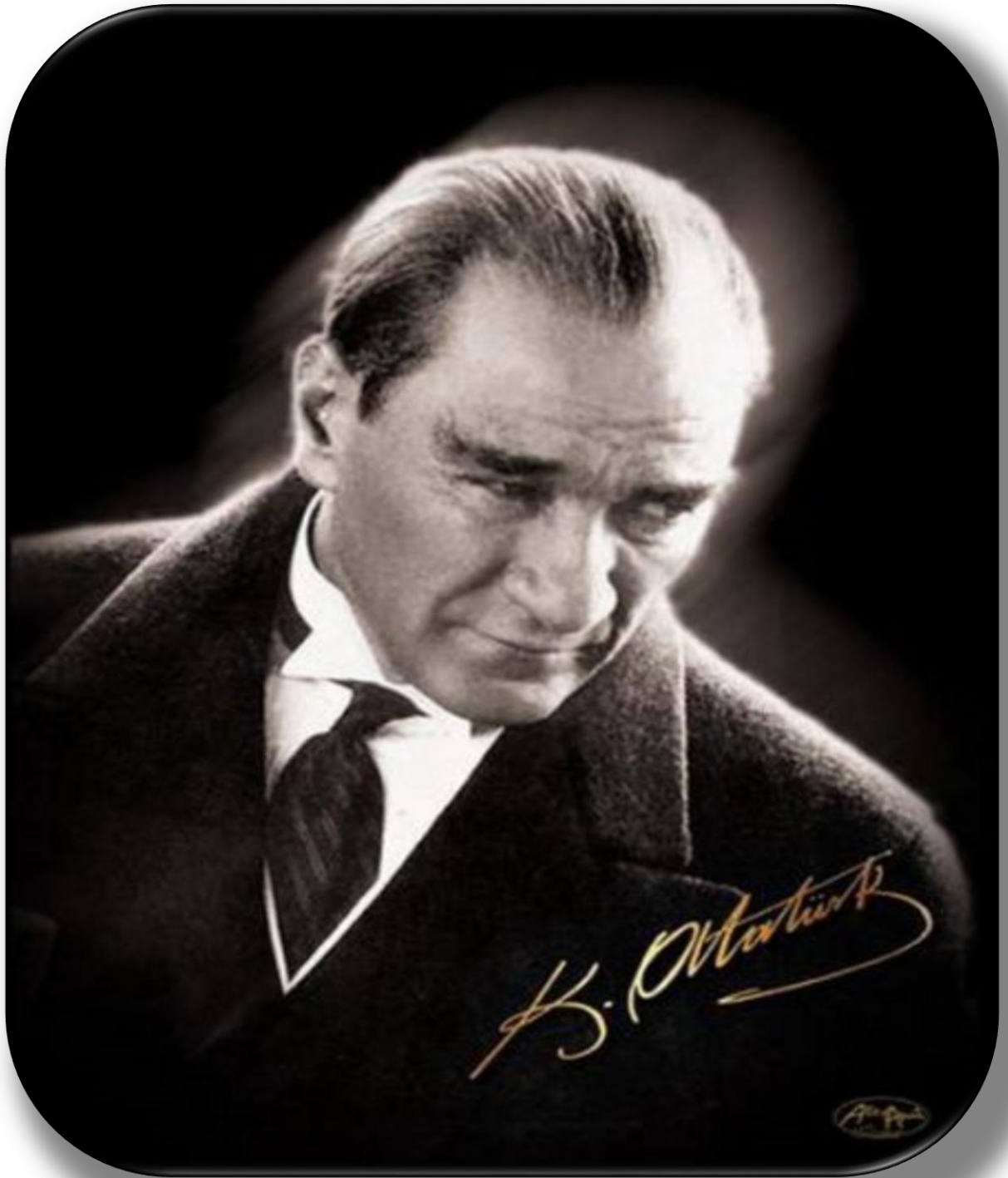




**T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI**  
**TÜRKİYE İLAÇ VE**  
**TIBBİ CİHAZ KURUMU**

**2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI**









## 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.

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, sağlık insan gücünün ülke sathında dengeli dağılımının sağlanması ve yurt sathında eşit, kaliteli ve verimli hizmet sunumunun sağlanması gibi son derece önemli görev ve sorumlulukları bulunmaktadır.

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

Bu amaç doğrultusunda, sağlık hizmetlerinin erişilebilirliğini ve kalitesini sürekli artırmayı hedefliyoruz. Önümüzdeki dönem sağlık hizmetlerinde sürekli olarak kaliteyi yükselttiğimiz, vatandaşımızın memnuniyetine odaklandığımız yıllar olması için çaba içindeyiz. Bu dönemi, daha önceki dönemlerden ayıran en önemli özellik süratli hareket etmek, yapılan işi en kısa zamanda vatandaşa hizmet alanı haline dönüştürmektir. Geldiğimiz noktadan bir üst noktaya

daha çıkmak ve ülkemizi de dünyada sağlık hizmetleri sunumunda lider ülke haline getirmek için gayret sarf ediyoruz.

Bir taraftan temel sağlık göstergelerimizde iyileştirmeler sağlanırken diğer taraftan hastaya zamanında ulaşılmasına, yerinde müdahalesine, ihtiyaç duyulan nitelikli yatak sayısının ve teknolojik imkanların artırılmasına, evde sağlık hizmetlerinin yaygınlaştırılmasına çalışılmaktadır. Sağlık alanında hizmet standardının sürdürülebilirliğini sağlamak, yeni reformlarla hizmet kalitesini artırmak, başta yoksul kesimler olmak üzere hizmeti vatandaşlarımızın ayağına götürmek önümüzdeki temel hedeflerdir.

2020 yılından beri mücadele ettiğimiz COVID-19 Pandemisi sorumluluklarımızın gerçekleştirilmesi adına sağlık işgücümüze ve altyapımıza yapılan yatırımların ne kadar isabetli yatırımlar olduğunu göstermiş ve sağlığın önemini bir kez daha bizlere hatırlatmıştır. Söz konusu salgın sürecinden tüm dünya ülkeleri gibi ülkemiz de önemli düzeyde etkilenmiş ve haliyle bu etkilenme Bakanlığımızın faaliyetlerine de yansımıştır. Pandemi sürecinde tüm vatandaşların tedavisi ücretsiz olarak karşılanmış, şehir hastanelerinin kattığı gücün ve her gün gelişen altyapısı ile sağlık çalışanlarının üstün gayreti sayesinde ihtiyaç duyulan sağlık hizmetleri hakkıyla verilmiştir.

Ülkemiz sağlık sisteminde gerçekleştirdiği yapılanmayla bu tür bir pandemiye cevap verebilecek yapısal kabiliyeti kazanmıştır. Salgınla mücadele esnasında devletin tüm imkanları seferber edilmiştir. Sağlık altyapısının önemli bileşeni olan hastane yatak kapasitemiz ile nitelikli insan gücümüzün istikrarlı yönetimle birleşmesi sayesinde pandemi sürecinde büyük bir başarı elde edilmiştir.

Pandemi nedeniyle icraya geçilmesinde bir miktar gecikme yaşadığımız Sağlıkta Beyaz Reform ile sağlık çalışanlarının memnuniyetini arttırmak, mali ve sosyal haklarında iyileştirmeler yapmak amacıyla ödül ve teşvik esaslı yeni bir modele geçilmiştir. Bu amaçla 16/06/2022 tarihli ve 7411 sayılı Sağlıkla İlgili Bazı Kanunlarda ve 375 Sayılı Kanun Hükmünde Kararnamede Değişiklik Yapılmasına Dair Kanun ile yapılan değişiklikle sağlık çalışanlarının döner sermaye ek ödeme tavanları, sabit ek ödemeleri ve emekli maaşları ile ilgili düzenlemeler yapılmıştır.

Bu düzenlemeden yaklaşık bir ay önce yayımlanan 12/05/2022 tarihli ve 7406 sayılı Kanunun 9 uncu maddesi ile de sağlık kurum ve kuruluşlarında görev yapan personele karşı görevleri sırasında veya görevleri dolayısıyla işlenen kasten yaralama suçu katalog suçlar kapsamına alınmıştı. Sağlık personeline yapılan kasten yaralama olaylarında failer hakkındaki tutuklama kararları, iyi hal indirimi uygulanmaması, cezaların ertelenmemesi ve %50 oranında artırılması, sağlık çalışanlarının ifadelerinin özel ve kamu sağlık kuruluşu ayrımı yapılmaksızın iş yerlerinde alınması ile ilgili düzenlemeler yapılmıştır. Şiddete uğrayan sağlık çalışanlarının 7/24 arayabileceği 113 Beyaz Kod sistemi kurularak şiddet olayları takip edilmekte ve sağlık çalışanlarına hukuki destek sağlanmaktadır.

Sağlıkta Beyaz Reform kapsamında ayrıca sağlık çalışanlarının tıbbi işlem ve uygulamaları ile ilgili olarak 12/05/2022 tarihli ve 7406 sayılı Kanunla yapılan değişiklik ile bazı düzenlemeler

3359 sayılı Kanuna eklenmiştir. Düzenleme ile sağlık çalışanlarına açılan malpraktis davalarında, kasıt olmadığı sürece tazminatı devletin üstlenmesi sağlanmıştır. Ayrıca sağlık çalışanlarının soruşturulmasına izin verilmesi ve tazminat gibi konularda yetkili olacak Mesleki Sorumluluk Kurulu kurulmuştur. Kanun hükmüne dayanarak Sağlık Meslek Mensuplarının Tıbbi İşlem ve Uygulamaları Nedeniyle Soruşturulmasına ve İdarece Ödenen Tazminatın Rücu Edilmesine Dair Usul ve Esaslar Hakkındaki Yönetmelik ise 15 Haziran 2022 tarihinde Resmî Gazete’de yayımlanarak yürürlüğe girmiştir.

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 ayırımı 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, her aşamadaki yöneticilere, kamuoyuna hesap verme sorumluluğu getiren TİTCK 2023 Yılı Performans Programının kamuoyuna ve uygulayıcılara faydalı olmasını diliyorum. Bu vesileyle Bakanlığımız faaliyetlerinin gerçekleştirilmesine katkı sağlayan, ülkemizi sağlık alanında 2023 hedeflerine taşımak için yoğun ve özverili biçimde çalışan tüm mesai arkadaşlarıma teşekkür ediyorum.

Dr. Fahrettin KOCA  
T.C. Sağlık Bakanı







## ÜST YÖNETİCİ SUNUŞU

Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumunun temel görevi; ilaç, tıbbi cihaz, geleneksel bitkisel, destek ve ileri tedavi tıbbi ürünleri ile kozmetik ürünlerin üretimi, piyasaya arzı ve tüketimine ilişkin kanuni ve idari düzenlemeler ile üst politika belgelerinde kendisine tevdi edilen düzenleyici, denetleyici ve yönlendirici faaliyetlerde bulunmaktır.

Kalkınma planı, orta vadeli programlar ve yıllık programlarla uyumlu olarak hazırlanacak olan 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 2019-2023 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 2023 performans programı ile 2019-2023 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 yaşama geçirecek kaynak çerçevesi arasındaki bağ kurulmakta, bu şekilde kaynaklarımızın stratejik önceliklere göre tahsisi ve kullanımı sağlanmaya çalışılmaktadır.

Bu itibarla, Stratejik plan doğrultusunda program bütçe yaklaşımına göre hazırlanan 2023 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. 2023 Yılı Performans Programında hedeflere ulaşıp ulaşılamadığının ölçülebilmesi için 11 adet performans göstergesi ve 22 adet faaliyetimiz yer almaktadır.

Kurumumuz Stratejik Planı'nın uygulanmasına rehberlik edecek olan, 5018 sayılı Kamu Mali Yönetimi ve Kontrol Kanunu'nun amacı ve getirmiş olduğu ilkeler doğrultusunda hazırlanan Performans Programının 2023 yılı hedeflerimize ulaşılmasında önemli bir rehber olmasını dilerim.

Dr. Asım HOCAOĞLU  
Kurum Başkanı

## İÇİNDEKİLER

I- GENEL BİLGİLER.....	13
A – Yetki, Görev ve Sorumluluklar .....	13
B- Teşkilat Yapısı.....	19
C- Fiziksel Kaynaklar.....	22
D- Bilgi ve Teknolojik Kaynaklar.....	23
1. Bilişim Sistemleri.....	23
2. Teknolojik Kaynaklar.....	29
E- İnsan Kaynakları.....	41
II- PERFORMANS BİLGİLERİ.....	48
A-Temel Politikalar ve Öncelikler .....	48
B-AMAÇ VE HEDEFLER .....	59
Kurumun Vizyonu.....	59
Kurumun Misyonu .....	59
Kurumun Temel İlke ve Değerleri .....	59
Alt Program Hedefleri ve Stratejik Plan İlişkisi .....	62
Faaliyet Maliyetleri Tablosu .....	73
İdarenin Toplam Kaynak İhtiyacı.....	95
Diğer Hususlar.....	100

## TABLolar LİSTESİ

Tablo 1: Kurum Teşkilat Şeması.....	21
Tablo 2: Kurumun Fiziki Durumu .....	22
Tablo 3: Fiziksel Bilgiler.....	23
Tablo 4: Kurumda Kullanılan Yazılımlar Tablosu .....	24
Tablo 5: Personelin Unvanlarına Göre Dağılımı ***.....	41
Tablo 6: Memur Personelin Unvanlarına Göre Dağılımı* .....	44
Tablo 7: Fiili Çalışan Personelin (Memur) Cinsiyete Göre Dağılımı* .....	44
Tablo 8: Fiili Çalışan Personelin (Memur) Yaş İtibarıyla Dağılımı* .....	44
Tablo 9: Fiili Çalışan Personelin (Memur) Hizmet Yıllarına Göre Dağılımı .....	45
Tablo 10: Fiili Çalışan Sürekli İşçilerin Yaş İtibarıyla Dağılımı* .....	46
Tablo 11: Fiili Çalışan Sürekli İşçilerin Eğitim Durumu* .....	46
Tablo 12: Fiili Çalışan Sürekli İşçilerin Hizmet Süreleri* .....	46
Tablo 13: Fiili Çalışan Sürekli İşçilerin Cinsiyete Göre Dağılımı* .....	47
Tablo 14: Alt Program Hedefleri ve Stratejik Plan İlişkisi .....	62
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 .....	100
Tablo 18: Performans Göstergelerinin İzlenmesinden Sorumlu Birimlerine İlişkin Tablo ...	103

## **I- GENEL BİLGİLER**

### **A – Yetki, Görev ve Sorumluluklar**

#### **Tarihi Gelişim**

Sağlık Bakanlığı, milli mücadelenin başlangıcında Ankara'daki ilk Milli Hükümet bünyesinde, 2 Mayıs 1920 tarih ve 3 sayılı Kanunla Sıhhiye ve Muavenet-i İçtimaiye Vekâleti adıyla kurulmuştur. Bakanlık, Vilayet Konağı'nın bir odasında göreve başlamıştır. İlk bağımsız Bakanlık binası ise, 1923 yılında Hacı Bayram'da faaliyete geçmiştir.

24 Nisan 1930 tarih ve 1593 sayılı "Umumi Hıfzıssıhha Kanunu" ve 09 Haziran 1936 tarih ve 3017 sayılı "Sağlık ve Sosyal Yardım Bakanlığı Teşkilat ve Memurin Kanunu" ve bu kanunlara ek olarak çıkarılan kanunlarla teşkilat yapısı yeniden düzenlenmiştir.

Umumi Hıfzıssıhha Kanunu'nun 3 üncü maddesinin 6 ncı bendi, Bakanlığın, ilaç ve eczacılık alanındaki görev ve yetkileri “Gıdalar ile ilaçları ve bütün zehirli, etkili ve uyuşturucu maddelerle yalnız hayvanlar için serumlar ve aşılardan hariç olmak üzere, her çeşit serum ve aşılardan denetlemek” olarak belirtilmekteydi.

İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü, 1936 yılına kadar Hıfzıssıhha Dairesi, bu tarihten müstakil Genel Müdürlük haline getirildiği 1946 yılına kadar ise, Hıfzıssıhha İşleri Umum Müdürlüğü'ne bağlı Eczacılık ve Müstahzarlar Şube Müdürlüğü adıyla görev yürütmüştür. 11 Şubat 1946 tarih ve 4862 sayılı Kanunla Eczacılık ve Tıbbi Müstahzarlar Genel Müdürlüğüne dönüştürülmüş, 28 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 de İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü adını almıştır.

Sağlık Bakanlığı'nın teşkilat ve görevleri hakkında diğer iki düzenlemeden 181 sayılı “Sağlık ve Sosyal Yardım Bakanlığı'nın Teşkilat ve Görevleri Hakkında Kanun Hükmünde Kararname” 14 Aralık 1983 tarih ve 18251 sayılı Resmi Gazetede yayımlanmış, daha sonra bu Kararnameyi değiştiren 210 Sayılı “Sağlık ve Sosyal Yardım Bakanlığı'nın Teşkilat ve Görevleri Hakkında 181 Sayılı Kanun Hükmünde Kararnamenin Bazı Hükümlerinin Değiştirilmesine Dair Kanun Hükmünde Kararname” 18 Haziran 1984 tarih ve 18435 mükerrer sayılı Resmi Gazetede yayımlanmıştır.

24 Ocak 1989 tarih ve 356 sayılı Kanun Hükümünde Kararname ile "Sağlık ve Sosyal Yardım Bakanlığı'nın Teşkilat ve Görevleri Hakkında Kanun Hükümünde Kararname" ile Bakanlığın ismi Sağlık Bakanlığı olarak değiştirilmiş ve hizmet koşullarına göre merkez ve taşra örgütü geliştirilerek yeni bir örgüt ve yönetim biçimi oluşturulmuştur.

Sağlık Bakanlığında yaşanan değişimin en önemli halkalarından bir tanesi de, 02.11.2011 tarihli Resmi Gazete'de yayımlanan 663 sayılı Sağlık Bakanlığı ve Bağlı Kuruluşlarının Teşkilat ve Görevleri Hakkında Kanun Hükümünde Kararname ile Sağlık Bakanlığının yapılanmasına ve sağlık sistemine ilişkin köklü değişikliklerin yapılmasıdır. Sağlık Bakanlığına bağlı olarak özel bütçeli Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu kurulmuştur.

Cumhurbaşkanlığı Hükümet Sistemine geçilmesi ile 663 sayılı Kanun Hükümündeki Kararnamenin Kurumumuzu ilgilendiren kısımları 02/07/2018 tarih ve 30473 sayılı Mükerrer Resmi Gazetede yayımlanan 703 sayılı Anayasada Yapılan Değişikliklere Uyum Sağlanması Amacıyla Bazı Kanun ve Kanun Hükümünde Kararnamelerde Değişiklik Yapılması Hakkında Kanun Hükümünde Kararnamenin 25 inci maddesi ile kaldırılmış; Kurumumuz 15.07.2018 tarih ve 30479 sayılı Resmi Gazetede yayımlanan 4 No'lu Cumhurbaşkanlığı Kararnamesinin 506 ile 519 uncu maddelerine istinaden tekrar kurulmuştur.

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 ilaçlar, ilaç üretiminde kullanılan etken ve yardımcı maddeler, ulusal ve uluslararası kontrole tabi maddeler, tıbbî cihazlar, vücut dışı tıbbî tanı cihazları, geleneksel bitkisel tıbbî ürünler, kozmetik ürünler, homeopatik tıbbî ürünler, insan vücuduna doğrudan temas eden biyosidal ürünler ve özel amaçlı diyet gıdalar hakkında düzenleme 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 ncı maddesi ile düzenlenmiştir.

Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumunun 15.07.2018 tarih ve 30479 sayılı Resmi Gazetede yayımlanan 4 No'lu Cumhurbaşkanlığı Kararnamesinin (506 ile 519) ile belirlenen görev ve sorumlulukları aşağıda yer almaktadır;

- a) Görev alanına giren ürünlerin ruhsatlandırılması, üretimi, depolanması, satışı, ithalatı, ihracatı, piyasaya arzı, dağıtımı, hizmete sunulması, toplatılması ve kullanımları ile ilgili kural ve standartları belirlemek, bu faaliyetleri yürütecek kamu ve özel hukuk tüzel kişileri ile gerçek kişilere izin vermek, ruhsatlandırmak, denetlemek ve gerektiğinde yaptırım uygulamak, laboratuvar analizlerini yapmak veya yaptırmak.
- b) Sağlık beyanı ile satışa sunulacak ürünlerin sağlık beyanlarını inceleyerek bu beyanlara izin vermek, 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, piyasaya arz edilen ilaç, tıbbî cihaz ve ürünlerin reklam ve tanıtımının usul ve esaslarını belirlemek ve uygulamasını denetlemek.
- c) Görev alanına giren ilaç, tıbbî cihaz ve ürünlere ilişkin klinik araştırmalarla ilgili düzenlemeleri yapmak, izin vermek ve denetlemek.
- ç) Türk Farmakopesini hazırlamak.
- d) Hayati önemi haiz ilaç, tıbbî cihaz ve ürünlerin piyasada sürekli bulunabilmesi için gerekli tedbirleri almak.
- e) Tıbbî cihazlar için onaylanmış kuruluşları belirlemek, lisans, ruhsat veya izin vermek, denetim yapmak ve gerektiğinde yaptırım uygulamak.
- f) Görev alanına giren ilaç, tıbbî cihaz ve ürünlerle ilgili uyarı sistemlerini kurmak veya kurdurmak, işletmek veya işlettmek.
- g) Kurum personelinin uluslararası karşılıklı tanınma ve akreditasyonunu sağlamak.
- ğ) Görev alanına giren ilaç, tıbbî cihaz ve ürünlerin piyasa gözetimi ve denetimini yapmak, gerektiğinde toplatmak, imha etmek veya ettirmek, piyasadaki ürünler için güvenilirlik bildirim yöntemlerini belirlemek, gerekli bildirimleri yapmak, laboratuvar analizlerini yapmak veya yaptırmak.
- h) İlaç fiyatlarının belirlenmesi için farmako-ekonomik değerlendirme ve çalışmalar yapmak.
- ı) Görev alanına giren ilaç, tıbbî cihaz ve ürünleri üretenler, satanlar ve faydalananlar arasında doğabilecek ihtilafların çözümüne yönelik usûlleri belirlemek.

i) Görev alanı ile ilgili faaliyetleri izlemek, değerlendirmek, iyi uygulama örneklerini yaygınlaştırmak, politika üretilmesi ve gerekli düzenlemelerin yapılması için Bakanlığa teklifte bulunmak.

j) Görev alanı ile ilgili konularda ulusal veya uluslararası, kamu kurumları ve üniversiteler ile özel kuruluşlarla bilimsel ve teknik işbirliği yapmak, müşterek çalışmalar yürütmek.

07.03.2012 tarihli ve 28226 sayılı Resmi Gazetede yayımlanan Sağlık Bakanlığı Bağlı Kuruluşları Hizmet Birimlerinin Görevleri İle Çalışma Usul ve Esasları Hakkında Yönetmelik ile Kurumumuza verilen görevleri yerine getirecek hizmet birimleri olan Başkan Yardımcılıkları kurulmuştur.

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 diyet 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; 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) / biyoçeşdeğerlik (BE) değerlendirmenin yapılmasını ve dosyalarda yer alması gereken bilgi standardizasyonunu sağlamak; sağlık beyanı ile satışa sunulacak ürünler hakkında düzenleme çalışmalarını ve izin işlemlerini yürütmek; Kurum Başkanı tarafından verilen benzeri görevleri yapmakla **İlaç ve Eczacılık Başkan Yardımcılığı** görevlendirilmiştir.

Tıbbi cihaz ve kozmetikler 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 ön inceleme, kayıt ve bildirim işlemlerini yürütmek; insan vücuduna doğrudan temas eden biyosidal ürünlerin ruhsatlandırılmasına yönelik iş ve işlemleri yürütmek, tıbbi cihazların kayıt ve bildirim işlemlerini yürütmek; kozmetik ürünlerin belgelendirme faaliyetleri ile ilgili iş ve işlemleri 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, ilaçların 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 diyet 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; ilaç teminine ilişkin tüketici şikâyetlerini değerlendirmek; ilaç, tıbbi cihaz ve benzeri sektörlere yönelik piyasa araştırmaları yapmak, yatırımlarda devlet desteklerine ilişkin iş ve işlemleri yürütmek; hasta destek programlarına ilişkin iş ve işlemleri yürütmek; İnsani Amaçlı İlaça Erken Erişim Programı kapsamındaki başvurularla ilgili iş ve işlemleri yürütmek; ithal ihraç ürünlerin izleme faaliyetlerini yürütmek; iyi imalat uygulamaları, serbest satış sertifikası ve farmasötik ürün sertifikası düzenlemek; Türk Farmakopesini hazırlamak; kamu kurum ve kuruluşları ile sivil toplum kuruluşlarının insani yardım amaçlı toplu ilaç alımlarına ve ilaç bağıışı toplama taleplerine dair izin işlemlerini yürütmek; 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; iyi 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 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 şikâyetlerine yönelik iş ve işlemleri yürütmek; İnsan vücuduna doğrudan temas eden biyosidal ürünlerin denetimlerine yönelik iş ve işlemleri yürütmek; Kurumun denetimine tabi her türlü gerçek ve tüzel kişiler ile Kurum personelinin iş ve işlemleri hakkında Başkanın emri veya onayı üzerine denetim, inceleme ve soruşturma yapmak ve performans denetimi ile performans ölçme ve değerlendirmesi yapmak, Kurum Başkanı tarafından verilen benzeri görevleri yapmakla ***Denetim Hizmetleri Başkan Yardımcılığı*** görevlendirilmiştir.

İnsan gücü ihtiyacını planlamak ve personelin performans değerlendirme ölçütlerini oluşturmak; kadro standartlarına ve kariyer planlamasına ait iş ve işlemleri yürütmek; atama ve nakil işlemleri ile diğer personel hareketlerini düzenlemek ve yürütmek; personelin eğitim ve sertifikasyon faaliyetlerini, özlük, terfi, emeklilik, disiplin ve benzeri işlemlerini yürütmek; 10.12.2003 tarihli ve 5018 sayılı Kanun hükümleri çerçevesinde kiralama ve satın alma işlemlerini yürütmek, temizlik, güvenlik, aydınlatma, ısıtma, onarım gibi destek hizmetlerini yürütmek veya yürütülmesini sağlamak; taşınır ve taşınmazlara ilişkin işlemleri ilgili mevzuatı çerçevesinde yürütmek; sosyal hizmetler ile sivil savunma ve seferberlik hizmetlerini planlamak ve yürütmek; genel evrak ve arşiv hizmetlerini düzenlemek ve yürütmek; halkla ilişkilere yönelik faaliyetleri planlamak ve yürütmek; Kurumun verilerini sayısal verilere dönüştürmek ve istatistiksel çalışmalar yapmak; bilgi sistemleri alt yapısının kurulması ve işletilmesi ile ilgili iş ve işlemleri yürütmek; Kurum Başkanı tarafından verilen benzeri görevleri yapmakla ***Destek Hizmetleri ve Bilgi Yönetimi Başkan Yardımcılığı*** görevlendirilmiştir.

26.9.2011 tarihli ve 659 sayılı Genel Bütçe Kapsamındaki Kamu İdareleri ve Özel Bütçeli İdarelerde Hukuk Hizmetlerinin Yürütülmesine İlişkin Kanun Hükmünde Kararname

hükümlerine göre hukuk birimlerine verilen görevleri yapmak ve Kurum Başkanı tarafından verilen benzeri görevleri yapmakla **Hukuk Müşavirliği** görevlendirilmiştir.

5018 sayılı Kamu Malî Yönetimi ve Kontrol Kanunu ile 22.12.2005 tarihli ve 5436 sayılı Kanunun 15 inci maddesi ve diğer mevzuatla strateji geliştirme ve malî hizmetler birimlerine verilen görevleri yapmak ve Kurum Başkanı tarafından verilen benzeri görevleri yapmakla **Strateji Geliştirme Daire Başkanlığı** görevlendirilmiştir.

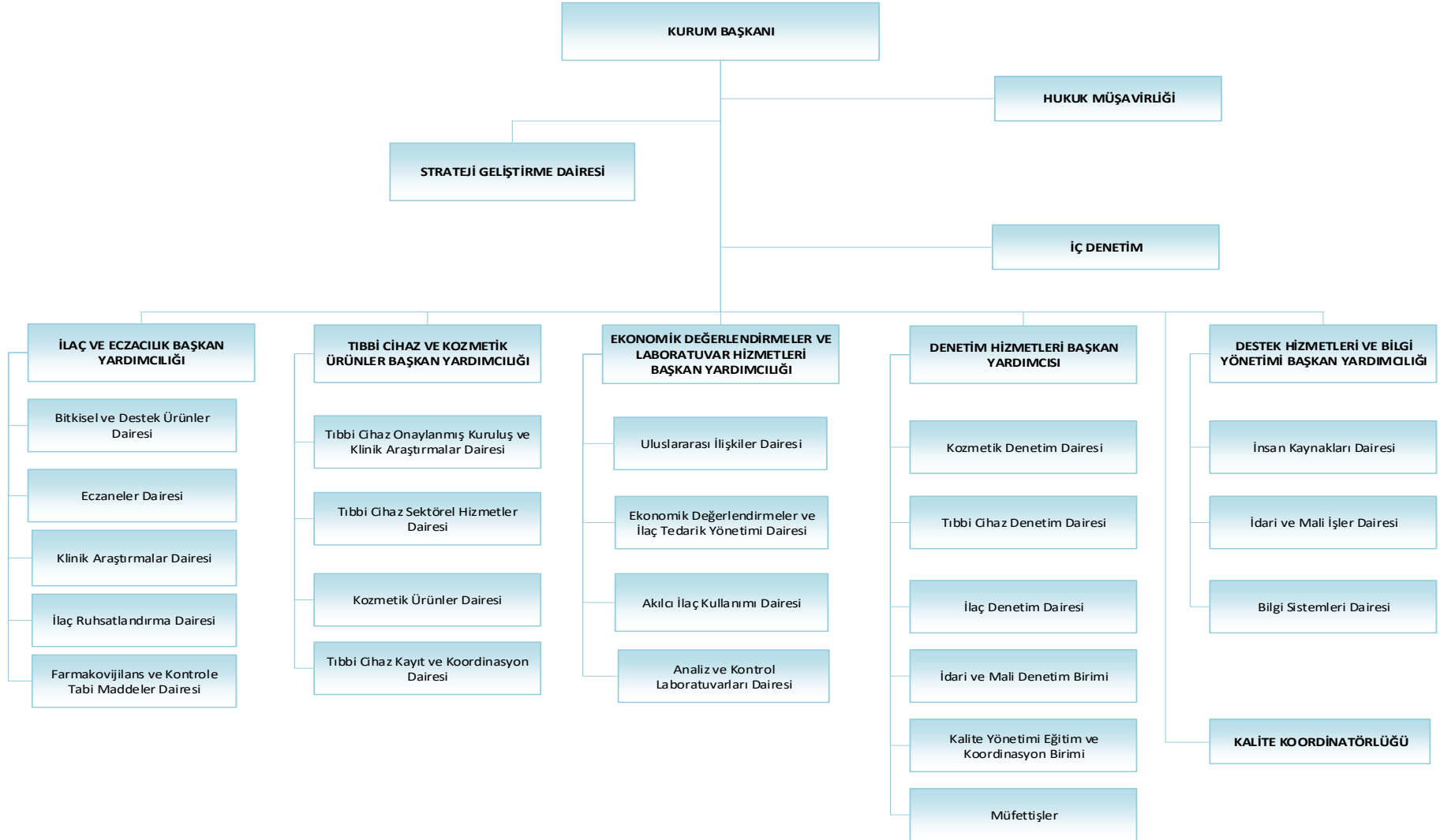
Kurum bünyesinde ihtiyaç duyulan Kalite Yönetim Sistemlerini kurmak, uygulanmasını, geliştirilmesini ve sürekliliğini sağlamak, Kurumda yürütülen entegre kalite sistemlerinin; Kurumun kalite yaklaşımı ve birbirleri ile uyumlu ve işlevsel olmasını sağlamak üzere gerekli iletişim ve koordinasyonu sağlamak, KYS kapsamında Kurumda kullanılan temel dokümanları hazırlamak, tüm dokümanların hazırlanması ve uygulanmasını sağlamak, Kalite politikası ve hedeflerini oluşturmak, yaygınlaştırmak, hedefleri izlemek üzere objektif bir değerlendirme mekanizması oluşturmak ve uygulamak, Kurumu dış tetkiklerini organize etmek, yürütmek ve koordine etmek, Kurum iç tetkiklerini planlamak, Kurum Başkanının onayına sunmak, iç tetkikçileri yetiştirmek, iç tetkikin uygulanmasını sağlamak ve uygunsuzlukların takibini sağlayarak iyileştirmeye yönelik tedbirleri almak, Kurum çalışanlarının, işbirliği yapılan ya da hizmet sunulan tüm tarafların memnuniyetini sağlamak üzere objektif değerlendirme mekanizmaları oluşturmak ve uygulamak, Kalite çalışmalarından elde edilen veriler, riskler ve uygunsuzlukları analiz ederek, Üst Yönetime karar alma sürecinde destekleyici bilgi sağlamak, Kalite çalışmalarında görev alan personelin eğitim ve yetkinliğini izlemek ve geliştirmek için gerekli faaliyeti yürütmek, Kurumsal kalite sisteminin gelişimini destekleyecek ulusal ve uluslararası proje, üyelik, eğitim seminerlere katılmak veya düzenlemek, Kalite Yönetim sisteminin uygunluğunu güvence altına almak, güncelliğini, etkinliğini ve sürekli iyileştirilmesini sağlamak, Kalite yönetim sistemi ile ilgili tüm kayıtları oluşturmak, yazışmaları yapmak ve arşivlemek ve Kurum Başkanı tarafından verilen kalite sistemi ile ilgili diğer görevleri yürütmek 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 İllerinde Denetim Hizmetleri Başkan Yardımcılığına bağlı iki denetim bürosu mevcuttur. Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumunun Hizmet Birimlerine Bağlı Daire Başkanlıklarının Görevlerine Dair Yönerge ile Başkan Yardımcılıklarına bağlı Daire Başkanlıklarının görevleri belirlenmiştir. Kurum Başkanına bağlı Hukuk Müşavirliği, Strateji Geliştirme Daire Başkanlığı ve 5 Başkan Yardımcılığı ile Başkan Yardımcılıklarına bağlı 19 Daire Başkanlığı bulunmaktadır. Kurum teşkilat şeması Tablo 1’de yer almaktadır.

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 Blokta 4.080 m<sup>2</sup>, E Blokta 1500 m<sup>2</sup>, D Blokta 910 m<sup>2</sup>, B Blokta 300 m<sup>2</sup>, J Blokta 350 m<sup>2</sup>, F Blokta 40 m<sup>2</sup>, Gölbaşı Yerleşkesinde ise Çevre ve Şehircilik Bakanlığı Referans Laboratuvarları ile aynı binada 1.670 m<sup>2</sup> alanda olmak üzere toplam 8.850 m<sup>2</sup> 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 m<sup>2</sup> 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 <sup>2</sup> )
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
<b>TOPLAM</b>	<b>27.784</b>

**Tablo 3: Fiziksel Bilgiler**

BÖLÜM	SAYISI (ADET)	ALANI (M <sup>2</sup> )	KULLANAN KİŞİ SAYISI
Çalışma Odası (Ana Bina)	81 oda 17 açık ofis	6.433	974
Toplantı Odası (Ana Bina)	6	392	Tüm Personel
Toplantı Odası (Lab.)	6	500	
Laboratuvarlar *	145	7.690	188
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 ve 16 hizmet alımı yöntemiyle temin edilen araç olmak üzere toplam 19 adet araç; 1 kamu personeli ve 17 sürekli işçi olmak üzere toplam 18 şoför (İzmir Denetim Grubu 2, İstanbul Denetim grubu 3 adet araç) ile ulaşım hizmetleri yürütülmektedir.

## D- Bilgi ve Teknolojik Kaynaklar

### 1.Bilişim Sistemleri

Bilgi Sistemleri Dairesi Başkanlığı; tüm bilgi sistemleri çalışmalarını, bilgi işlem hizmetlerini planlar ve yönetir. Teknolojiyi sürekli takip ederek, gereksinimleri karşılayacak bilgi sistemlerini ve hizmetlerini sağlar. Kullanıcıların bilgi sistemleri alanındaki tüm ihtiyaçlarını en iyi şekilde karşılayacak bilgi ve teknolojik kaynakları kullanır.

Kurumun ihtiyaçlarını karşılayan yazılımlar tabloda görüldüğü gibidir;

**Tablo 4: Kurumda Kullanılan Yazılımlar Tablosu**

S.N	PROGRAM ADI	KULLANIM ALANI/AMACI	ADET	KULLANICI SAYISI
1	Ağ Güvenlik Duvarı	Kuruma yapılacak saldırıları ve yetkisiz erişimleri engeller.	2	Donanım grubuna girdiğinden kullanıcı sayısı belirtilmemiştir.
2	Ağ Güvenlik Analiz Sistemi	Güvenlik duvarından gelen verinin kaydını tutar, analiz eder ve raporlar.	2	Donanım grubuna girdiğinden kullanıcı sayısı belirtilmemiştir.
3	Log Toplama ve Analiz Cihazı	Tüm ağ trafiği, sunucuları loglar ve logları imzalayarak arşivler.	1	Donanım grubuna girdiğinden kullanıcı sayısı belirtilmemiştir.
4	Veri Depolama Sistemleri	Sunuculardaki verilerin depolandığı cihazlardır.	3	Donanım grubuna girdiğinden kullanıcı sayısı belirtilmemiştir.
5	Veri Yedekleme Sistemi	Sunuculardaki verilerin yedeklendiği cihazdır.	2	Donanım grubuna girdiğinden kullanıcı sayısı belirtilmemiştir.
6	Network Analiz ve Atak Önleme Sistemi	Network, sunucular, bilgisayarlarda bulunabilecek zararlıların önlenmesi ve temizlenmesi için kullanılmaktadır.	1	Donanım grubuna girdiğinden kullanıcı sayısı belirtilmemiştir.
7	E-Posta Analiz ve Zararlı Yazılım Önleme Sistemi	E-posta sistemi ile gelen ve giden zararlı e-posta yazılımlarının temizlenmesini sağlar.	1	Donanım grubuna girdiğinden kullanıcı sayısı belirtilmemiştir.
8	Network Yük Dengeleme Sistemi	İnternet uygulamalarının erişim yük dengelemesi yapar.	2	Donanım grubuna girdiğinden kullanıcı sayısı belirtilmemiştir.



2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI

S.N	PROGRAM ADI	KULLANIM ALANI/AMACI	ADET	KULLANICI SAYISI
9	Veri Merkezi Yangın Önleme Sistemi	Veri merkezinde olabilecek yangınların önlenmesi için kullanılmaktadır.	1	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.	1	Donanım grubuna girdiğinden kullanıcı sayısı belirtilmemiştir.
11	Veri Merkezi Enerji Yedeklilik Sistemi	Veri merkezindeki enerji kesintilerinin önlenmesi için kullanılmaktadır.	1	Donanım grubuna girdiğinden kullanıcı sayısı belirtilmemiştir.
12	Kablosuz Erişim Sistemi	Kablosuz ağ erişim sistemi için kullanılmaktadır.	2	Donanım grubuna girdiğinden kullanıcı sayısı belirtilmemiştir.
13	Sunucu Sanallaştırma Sistemi	Donanım kaynaklarının en uygun şekilde hizmet vermesi için kullanılan sanallaştırma yapısıdır.	2	Donanım grubuna girdiğinden kullanıcı sayısı belirtilmemiştir.
14	E-Posta Sistemi	Kurumun e-posta sunucusudur.	2	Tüm kurum personeli
15	Son Kullanıcı Anti-Virüs Sistemi	Kurumdaki bilgisayarların anti-virüs yazılımlarını dağıtır ve yönetir.	1	Tüm kurum personeli
16	Konsolide Veri tabanı Sunucuları	Veri tabanlarının yönetimleri için kullanılmaktadır.	2	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.	1	6
18	Elektronik/Mobil İmza	Elektronik imza yazılımıdır.	1	520

**2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI**

S.N	PROGRAM ADI	KULLANIM ALANI/AMACI	ADET	KULLANICI SAYISI
19	İlaç Takip Sistemi (İTS)	İlaç tekilleştirme ve takip yazılımıdır.	1	49.003 aktif paydaş
20	Paket Transfer Sistemi (PTS)	Merkezi XML paket paylaşım ortamıdır.	1	49.003 aktif paydaş
21	Elektronik Süreç Yönetimi (ESY)	Elektronik Süreç Yönetimi, Elektronik Belge Yönetim Sistemi ve Elektronik Başvuru Sistemi	1	22.384 aktif kullanıcı
22	Eczacı Yerleştirme Sistemi (EYS)	Eczacıların, serbest eczane açabilmek veya mevcut eczanelerini buldukları ilçe dışına nakledebilmek için başvurdukları ve tercihlerine göre yerleştirildikleri program.	1	9.343
23	Klinik Araştırmalar Portalı (KAP)	Klinik araştırmaların aratılıp belirli bilgilere ulaşılmasını sağlayan bir arama motoru	1	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	1.585
25	Bütçe Yönetim Enformasyon Sistemi	Kurum Bütçesinin hazırlanma, Uygulama ve Kurum Performans Programının Hazırlanması süreci	1	16
26	Malzeme Kaynak Yönetim Sistemi (MKYS)	Taahhütlerin kaydı, kontrolü ve raporlanması	1	10
27	Bütünlük Kamusal Mali Yönetim Bilişim Sistemi (BKMYBS)	Kamusal gelir ve giderlerinin muhasebeleştirilmesi ve raporlanması	1	10
28	Mali Yönetim Sistemi (MYS)	Kamusal gelir ve giderlerinin muhasebeleştirilmesi ve raporlanması	1	59

**2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI**

S.N	PROGRAM ADI	KULLANIM ALANI/AMACI	ADET	KULLANICI SAYISI
29	Yönetim Bilgi Sistemi (YBS)	Bütçe, mizan, emanet ve alacak işlemleri raporlarının üretilmesi	1	8
30	Kamu Harcama ve Muhasebe Bilişim Sistemi (KBS)	Kamu harcamalarına ilişkin kayıtların tutulması	1	30
31	Ürün Takip Sistemi (ÜTS)	Tıbbi cihazların ve kozmetik ürünlerin kaydı ve izlenmesi ile biyosidal ürünlerin ruhsatlandırma işlemleri için kullanılmaktadır.	1	Herkesine açık
32	Reçete Bilgi Sistemi (RBS)	Türkiye'deki hekim reçetelerinin izlenmesi, değerlendirilmesi ve geri bildirimde bulunulması	1	21.051 kullanıcı (aile hekimleri ve ilgili yöneticiler)
33	IQVIA Veri Tabanı	İlaç piyasasını analiz etmek üzere depolardan hastanelere ve eczanelere ilaç satış rakamlarını içeren veri tabanı	1	8
34	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.	1	Ticaret Bakanlığı ile Sağlık Bakanlığınca yetkilendirilmiş personeline açık
35	Çekirdek Kaynak Yönetim Sistemi (ÇKYS)	İnsan Kaynakları Yönetim Sistemi başlığı altında Kurum personelinin atama, özlük, terfi ve diğer işlemleri yapılmaktadır. Tıbbi Cihaz Sektörel Hizmetler Dairesi Başkanlığı uhdesinde satış ve uygulama merkezlerinin ruhsatlandırılması süreçlerinde etkin olarak kullanılmaktadır.	1	17

2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI

S.N	PROGRAM ADI	KULLANIM ALANI/AMACI	ADET	KULLANICI SAYISI
36	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.	1	Sağlık meslek mensuplarına açık(hastaneler, aile hekimlikleri, eczaneler)
37	Kurum Komisyonları İçin İnceleme Sistemi Modülü	Kurum'da kurulan komisyon üyelerince incelenmesi gereken evrakların uzaktan ve güvenli bir şekilde incelenmesini sağlayan modüldür.	1	514
38	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.	1	Herkese açık
39	E-Fatura Entegrasyon Uygulaması	Gelir İdaresi Başkanlığı tarafından yapılan VUK tebliği ile hayata geçirilen ve 5 Mart 2010 tarihinden itibaren uygulamada olan e-fatura uygulamasına entegre olarak kâğıt ortamında gerçekleştirilen fatura işlemlerinin elektronik ortama aktarılması ve takibi amaçlanmıştır.	1	6
40	İletişim Yazılımı	Merkezi Gelen çağrılarının kaydının elektronik ortamda kayıt işlemi ve takibi yapılmaktadır.	1	31
41	PDKS sistemi	Kuruma giriş-çıkış yapan herkesin hareketlerinin takip edildiği kart okuma, turnikeler, otomatik kapılar, sunucuları içeren sistemdir.	1	Tüm kurum personeli
42	Sistem Konfigürasyon Yöneticisi	Merkezi Ağdaki cihazların yönetimi, yazılımların dağıtımı ve raporlama işlerini yapar.	1	Tüm kurum personeli

S.N	PROGRAM ADI	KULLANIM ALANI/AMACI	ADET	KULLANICI SAYISI
43	Konferans.titck.gov.tr	Kurum içi ve dışı video konferans sistemi üzerinden toplantı ve haberleşmesinin sağlanabilmesidir.	1	Tüm kurum ve dahil edilen dış paydaşlar
44	E-Beyanname Düzenleme Programı	Vergi dairesine beyanname gönderilmesi	1	3
45	Kamu Yatırımları Proje Bilgi Sistemi (KaYa)	Kurum yatırımlarının izlenmesi ve değerlendirilmesi	1	3
46	İEGM Rapor Analiz Sistemi	Kurumun günlük gelirlerinin ve iadelerinin takibi, analiz gelirlerinin anlık takip edilmesi	1	7
47	Teknik Destek Yazılımı	Kurumumuzda görev yapan tüm personelin teknik destek taleplerini anlık iletmelerini sağlayan yazılımdır.	1	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 ifadeye 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 matrix ya da diğer yönetim tarzından farklı şekilde tanımlanan 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 muhakkaktır. Artık yönetimde “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 görecek 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 olup geçtiğimiz yıllarda birçok ülkeye tanıtımı yapılmıştır.

İlaç Takip Sistemi'nin en önemli amacı hasta güvenliğinin sağlanmasıdır. İlaçların şecerelerinin çıkarılması ilaç güvenilirliği açısından son derece önemlidir. Bu nedenle, ilaçların (beşeri tıbbi ürünlerin, geleneksel bitkisel tıbbi ürünlerin, homeopatik tıbbi ürünlerin ve 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 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 sağlamak ve hastaların da ilaca olan güveninin korunması temin edilmektedir.

İlaç Takip Sisteminin kazanımları;

- ✓ Vatandaşların sağlığını tehdit eden sahte ilaçların ve ÖTAG'ların satışını önler,
- ✓ Kaçak ilaçların ve ÖTAG'ların satışını önler,
- ✓ Ambalaj ve kupür sahteciliğini önler,
- ✓ Kurum kararı ile gerekli görülen (barkod, parti, karekod bazında) ilaçların ve ÖTAG'ların satışının durdurulmasına ve piyasadan toplatılmasına imkân tanır,
- ✓ Akılcı ilaç kullanımını destekler,
- ✓ Karar destek sistemi verileri sayesinde ilaç ve ÖTAG'ların 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 bildirimini yapılmasını sağlar.
- ✓ Denetim faaliyetlerini destekler.

### **2.1.2 Ürün Takip Sistemi (ÜTS)**

Ürün Takip Sistemi (ÜTS), vatandaş odaklı hizmetler sunan ve yüzbinlerce kullanıcıya bir e-devlet 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 2017 yılında kullanıma sunulmuş olan milli bir kayıt ve izleme sistemidir. ÜTS'de tıbbi cihaz, kozmetik ve biyosidal ürünlere ilişkin firma, belge ve ürün kayıtlarının yanında tıbbi cihazların tekil takibi de sağlanabilmektedir. Ülkemizde kayıtlı yaklaşık 5 milyon tıbbi cihaz ve 430 bin farklı kozmetik

ürün bulunmaktadır. ÜTS tıbbi cihazların yaşam döngüsü boyunca ilgili tüm süreçlerin izlenmesine olanak sağlayan 8 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 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 Modülü, Kurum Web Sitesi Modülü, E-İmza Uygulamaları (İmzaPlus) Modülü, ESY Çekirdek Modülü, Nöbetçi Eczane Sistemi Modülü, YBSB Repor 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 ulaşılmıştır.

Sistem 17 Mart 2017 tarihinde kırmızı ve yeşil reçeteler için, 28 Kasım 2017 tarihinde mor ve turuncu reçeteler için kullanılmaya başlanmıştır. Böylece bu grup ilaçların da etkin ve hızlı kontrol edilmesine olanak sağlanmıştır.

1 Şubat 2018 tarihinde normal reçete ile verilmesi gereken izlemeye tâbi ilaçlar e-reçete Sistemi’ne dâhil edilmiştir.

5 Mart 2018 tarihinde beyaz reçeteler de sisteme dahil edilerek tüm reçete türlerinin Sistem üzerinden yazılması sağlanmıştır.

1 Ekim 2019 tarihinde REİYS (Ruhsatsız ve Endikasyon Dışı İlaç Yönetim Sistemi) sisteme dâhil edilmiştir.

e-reçete Sistemi’nin ülke çapında yaygınlaştırılması kapsamında tüm sağlık tesisleri 14.02.2020 tarihi itibarıyla E-Reçete uygulamasına dâhil edilmiştir.

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 ulaşılabilirliği artırılmıştır. Reçetem Sistemi ile gerekli istatistikî verilere güncel ve hızlı bir şekilde ulaşılabilir. 2021 yılında Endikasyon Dışı ve Yurt Dışı İlaç Kullanım Başvuruları [recetem.enabiz.gov.tr](http://recetem.enabiz.gov.tr) üzerinden yapılmıştır. Aralık 2021 tarihi itibarıyla Sağlık Bilgi Sistemleri Genel Müdürlüğü (SBSGM) uhdesine geçmiş olup, veritabanı erişimi ve tarafımızca talep edilen güncelleme ve değişiklik talepleri SBSGM tarafından değerlendirilerek yapılmaktadır.

### 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 2022 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 veriş 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](http://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 Klinik Araştırmalar Modülü**

Klinik araştırmalarda başvuru sürecinin kısaltılması, tüm tarafların elektronik ortamda başvuru takiplerini yapabilmesi ve ulaşılabilir arşiv sisteminin oluşturulabilmesi amacıyla tasarlanmıştır. Bu amaçla, Kuruma yapılacak klinik araştırma başvurularının TİTCK Elektronik Başvuru Sistemi'nde oluşturulan 'Klinik Araştırmalar Modülü' üzerinden yapılabilmesi için Bilgi Sistemleri Dairesi ile Klinik Araştırmalar Dairesi ortak çalışma yürütmüş ve 1 Aralık 2019 tarihinde Modül tüzel kişilerin kullanımına açılmıştır. Modülün karar destek sistemlerinin daha fonksiyonel hale getirilmesi ve başvuru sahiplerine yönelik uyarı mekanizmalarının kurgulanması konusunda çalışmalar devam etmektedir.

Kurum tarafından kurulum onayı verilen Klinik Araştırmalar Etik Kurulları ve Biyoyararlanım-Biyoeşdeğerlik Etik Kurulları ile Kurum arasındaki yazışmaların yapılması, etik kurul üye bilgilerinin kayıt altına alınması, faaliyet durumlarının daha etkili bir şekilde takip edilmesi ve yazışma süreçlerinin sistem üzerinden gerçekleştirilmesi neticesinde başvuru ve değerlendirme süreçlerinin hızlandırılması amacı ile “Etik Kurul Alt Modülü” tamamlanmıştır. Mevcut durumda kullanıcılara henüz açılmamış olmakla birlikte en kısa sürede kullanıcılar tanımlanarak modül aktif olarak kullanıma alınacaktır. Söz konusu Alt Modül “Klinik Araştırmalar Modülü” altında yer almaktadır.

Ayrıca klinik araştırmalarda kullanılacak araştırma ürünleri ithalat başvurularının sistem üzerinden alınabilmesini sağlamak amacı ile “İthalat Alt Modülü” açılmıştır. Söz konusu alt modül “Klinik Araştırmalar Modülü” altında yer almaktadır. Alt modül henüz aktif olarak kullanılmamakla birlikte tasarımında yapılacak düzeltmeler ile en kısa sürede aktif olarak kullanılmaya başlanacaktır. Alt modülün amacı başvuru sürecinin kısaltılmasının ve tüm tarafların elektronik ortamda başvuru takiplerini yapabilmesinin yanı sıra ithalat izin süreçlerinin takibinin kolaylaştırılmasıdır.

### 2.1.8 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 doğrultusunda eczacıların, eczane açabilmeleri için başvuru yapması, eczane açılacak bölgeler arasında tercihlerini belirtebilmesi ve sistem tarafından hesaplanacak olan yerleştirme puanına ve eczacı ihtiyacına göre uygun bölgelerde eczane açabilmelerinin belirlenebilmesi amacıyla geliştirilen Eczacı Yerleştirme Sistemi (EYS) ile;

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),

Eczacıların, 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 hesaplama ile puanı yüksek olanların ilk tercihlerine yerleştirilmesi ve belirtilen tarihlerde yerleştirme sonuçlarının ilan edilmesi sağlanmaktadır.

### 2.1.9 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 personellerin cv kaydının yanı sıra personele uygulanan mülakat formunun doldurulduğu ve yetkili tarafından raporlanabildiği bir yazılımdır.

### 2.1.10 E-Fatura Uygulaması

Hazine ve Maliye Bakanlığı Gelir İdaresi Başkanlığı tarafından yapılan VUK tebliği ile hayata geçirilen ve 5 Mart 2010 tarihinden itibaren uygulamada olan e-fatura uygulamasına entegre olunarak kağıt ortamında gerçekleştirilen fatura işlemlerinin elektronik ortama aktarılması ve takibi amaçlanmıştır. Kağıt üzerinde gerçekleştirilen fatura işlemleri daha hızlı, takip edilebilir ve işlemlerin kağıtsız ortama alınması ile daha maliyetsiz gerçekleştirilmektedir.

### 2.1.11 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.

## 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 Birimi

Kurumumuz sayısal sistemler üzerinden yüksek yoğunlukla çalışmakta olup, yazılımların ve web teknolojilerinin hizmetlerinde, kaynaklardan en faydalı olarak kullanılabilmesi yönünde sanal ve fiziksel sunucu platformları kullanılarak 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 Güvenliği

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

Bilgi güvenliği çalışmaları kapsamında;

- Bilgi güvenliği, SOME (Siber Olaylara Müdahale Ekibi) ekibi çalışmalarına devam etti,
- Bilgi güvenliği 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 Güvenliği 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 gereği 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 gerekliliği olarak internete bağlanan tüm bilgisayarların eriştiği 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 ağ 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 Ağustos 2022 sonu itibarıyla aşağıda unvan dağılımları verilen 1.017 memur ve 145 sürekli işçi görev yapmaktadır. Kurumun insan kaynaklarına ilişkin bilgileri aşağıdaki tabloda görüldüğü gibidir;

**Tablo 5: Personelin Unvanlarına Göre Dağılımı \*\*\***

KADRO UNVANI	FİİLİ ÇALIŞANLAR (GEÇİCİ GÖREVLİLER DÂHİL)
Kurum Başkanı <sup>1</sup>	1
Kurum Başkan Yardımcısı <sup>2</sup>	5
I. Hukuk Müşaviri	1
Daire Başkanı <sup>3</sup>	18
Başmüfettiş	13
Müfettiş	26
Müfettiş Yardımcısı	6
İç Denetçi	2
Hukuk Müşaviri	2
Avukat	8
Mali Hizmetler Uzmanı	7
Mali Hizmetler Uzman Yardımcısı	1
Ürün Denetmeni	61
Ürün Denetmen Yardımcısı	1
Eğitim Uzmanı	7
Çözümleyici	1
APK Uzmanı	1
Programcı	8

2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI

KADRO UNVANI	FİİLİ ÇALIŞANLAR (GEÇİCİ GÖREVLİLER DÂHİL)
Ayniyat Saymanı	2
Şef	8
Bilgisayar İşletmeni	37
Veri Hazırlama ve Kontrol İşletmeni	30
Memur	7
Memur (ş)	2
Tercüman	2
Mütercim	2
Şoför	1
Uzman Tabip	21
Tabip	10
Diş Tabibi	6
Uzman Diş Tabibi	1
Veteriner Hekim	4
Eczacı	369
Biyolog	54
Diyetisyen	2
Hemşire	17
Sağlık Teknikeri	20
Sağlık Memuru	29
Sağlık Teknisyeni	2
Sağlık Uzman Yardımcısı	1
Sağlık Uzmanı	14
Sosyal Çalışmacı	2
Uzman	1
Araştırmacı	2
Laborant	2
Tıbbi Teknolog	8

**2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI**

<b>KADRO UNVANI</b>	<b>FİİLİ ÇALIŞANLAR (GEÇİCİ GÖREVLİLER DÂHİL)</b>
Mühendis	86
Kimyager	58
Kimyager (Ş)	1
Mühendis (Ö)	1
Fizikçi	1
İstatistikçi	6
Sağlık Fizikçisi	1
Veteriner Sağlık Teknisyeni	2
Tekniker	6
Tekniker (Ö)**	1
Teknisyen	12
Teknisyen (Ş)*	1
Teknisyen Yardımcısı	1
Ebe	3
Hizmetli	11
Hizmetli (Ş)	4
<b>Memur Toplamı</b>	<b>1.017</b>
<b>Sürekli İşçi Toplamı</b>	<b>145</b>
<b>TOPLAM</b>	<b>1.162</b>

**Dipnot:****Toplam personel sayısına;**

1- 1 (bir) Kurum Başkanı görevlendirme,

2- Asaleten atanan 1 (bir) Kurum Başkan Yardımcısı görevlendirme ile Sağlık Bakanlığı Özel Kalem Müdürlüğünde geçici görevli, Asaleten atanan 3 (üç) Daire Başkanı görevlendirme ile Kurum Başkan Yardımcısı, Asaleten atanan 1 (bir) uzman tabip görevlendirme ile Kurum Başkan Yardımcısı ve Geçici görevli bir uzman tabip görevlendirme ile Kurum Başkan Yardımcılığı,

3-Asaleten atanan 2 (iki) Eczacı görevlendirme ile Daire Başkanı, Asaleten atanan 1 (bir) Müfettiş görevlendirme ile Daire Başkanı, Asaleten atanan 1 (bir) Kimyager görevlendirme ile Daire Başkanı, Geçici görevli 1 (bir) Eczacı Daire Başkanı ve Asaleten atanan 1 (bir) Sağlık Uzmanı görevlendirme ile Daire Başkanı olarak görev yapmaktadır.

\* Ş- Şahsa bağlı kadro

\*\*Ö- Özelleştirme

\*\*\* 15.08.2022 tarihi itibarıyla

**Tablo 6: Memur Personelin Eğitim Durumuna Göre Dağılımı\***

Eğitim Durumu	Sayı	Oran
İlköğretim	8	% 0,79
Lise	23	% 2,26
Ön Lisans	33	% 3,24
Lisans	530	% 52,12
Yüksek Lisans	321	% 31,56
Doktora	102	% 10,03
<b>TOPLAM</b>	<b>1.017</b>	<b>%100</b>

\*15 Ağustos 2022 Sonu İtibarıyla

Kurum personelinin (memur) eğitim düzeyleri incelendiğinde, % 93,71 oran ile personelin çoğunluğunun lisans veya lisansüstü düzeyi eğitim seviyesinde olduğu görülmektedir. Ayrıca personelin % 3,24'ü ön lisans, % 2,26'sı lise ve % 0,79'u ise ilköğretim düzeyi eğitim seviyesindedir.

**Tablo 7: Fiili Çalışan Personelin (Memur) Cinsiyete Göre Dağılımı\***

Cinsiyet	Toplam	Oran
Erkek	378	% 37,17
Kadın	639	% 62,83
<b>Toplam</b>	<b>1.017</b>	<b>% 100</b>

\*15 Ağustos 2022 Sonu İtibarıyla

Cinsiyet durumuna göre personel (memur) sayılarına bakıldığında personelinin büyük kısmının kadın olduğu görülmektedir. Kurumda görev yapan 1.017 personelin (memur) % 37,17'si erkek, % 62,83'ü kadındır.

**Tablo 8: Fiili Çalışan Personelin (Memur) Yaş İtibarıyla Dağılımı\***

Yaş Aralığı	Sayı	Oran
20-25 Yaş	12	% 1,18

**2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI**

26-30 Yaş	125	%12,29
31-35 Yaş	228	%22,42
36-40 Yaş	221	%21,73
41-50 Yaş	301	%29,60
51 ve üstü	130	%12,78
<b>TOPLAM</b>	<b>1.017</b>	<b>%100</b>

\*15 Ağustos 2022 Sonu İtibarıyla

Kurum bünyesinde görev yapan personelin (memur) yaş durumuna göre dağılımı incelendiğinde, personelin %1,18'i 20-25 yaş, %12,29'u 26-30 yaş, %22,42'si 31-35 yaş, %21,73'ü 36-40 yaş, %29,60'ı 41-50 yaş, %12,78'i de 51 ve üzeri yaş aralığında yer almaktadır.

**Tablo 9: Fiili Çalışan Personelin (Memur) Hizmet Yıllarına Göre Dağılımı**

HİZMET YILI	SAYI	ORAN
1-3 Yıl	113	% 11,11
4-6 Yıl	142	% 13,96
7-10 Yıl	232	% 22,81
11-15 Yıl	163	% 16,03
16-20 Yıl	115	% 11,31
21 ve üstü	252	% 24,78
<b>TOPLAM</b>	<b>1017</b>	<b>%100</b>

\*15 Ağustos 2022 Sonu İtibarıyla

Hizmet sürelerine göre personel (memur) sayılarına bakıldığında ise Kurum personelinin (memur) % 11,11'i 4 yıldan az, % 13,96'sı 4 ile 6 yıl arası, % 22,81'i 7 ile 10 yıl arası, % 16,03'ü 11 ile 15 yıl arası, % 11,31'i 16 ile 20 yıl arası % 24,78'i 21 yıldan fazla çalışmış olup hizmet yıllarına göre personel (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 10: 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
<b>Kişi Sayısı</b>	0	10	46	26	55	8	<b>145</b>
<b>Yüzde</b>	% 0	% 6,90	% 31,72	% 17,93	% 37,93	% 5,52	<b>% 100</b>

\*15 Ağustos 2022 Sonu İtibarıyla

Kurum bünyesinde görev yapan personelin (Sürekli İşçiler 696 KHK) yaş durumuna göre dağılımı incelendiğinde, personelin % 6,90'ı 26-30 yaş, % 31,72'si 31-35 yaş, %17,93'ü 36-40 yaş, % 37,93'ü 41-50 yaş, % 5,52'si ise 51 ve üzeri yaş aralığında yer almaktadır.

**Tablo 11: Fiili Çalışan Sürekli İşçilerin Eğitim Durumu\***

FİİLİ ÇALIŞAN SÜREKLİ İŞÇİLERİN EĞİTİM DURUMUNA GÖRE DAĞILIMI							
	İlköğretim	Lise	Ön Lisans	Lisans	Yüksek Lisans	Doktora	Toplam
<b>Kişi Sayısı</b>	40	53	16	35	1	-	<b>145</b>
<b>Yüzde</b>	% 27,59	% 36,55	% 11,03	% 24,14	0,69	-	<b>% 100</b>

\*15 Ağustos 2022 Sonu İtibarıyla

Kurumdaki Sürekli İşçilerin eğitim düzeyleri incelendiğinde, % 24,14'ü lisans, % 11,03'ü ön lisans, % 36,55'i lise ve % 27,59'u ise ilköğretim mezunudur.

**Tablo 12: 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
<b>Kişi Sayısı</b>	1	22	89	19	13	1	<b>145</b>
<b>Yüzde</b>	% 0,69	% 15,17	% 61,38	% 13,10	% 8,97	% 0,69	<b>% 100</b>

\*15 Ağustos 2022 Sonu İtibarıyla

Kurumdaki Sürekli İşçilerin % 0,69'u 4 yıldan az, % 15,17'si 4 ile 6 yıl arası, % 61,38'i 7 ile 10 yıl arası, % 13,10'u 11 ile 15 yıl arası % 8,97'si 16 ile 20 yıl arası ve % 0,69'u ise 21 yıldan fazla çalışmıştır.

**Tablo 13: Fiili Çalışan Sürekli İşçilerin Cinsiyete Göre Dağılımı\***

FİİLİ ÇALIŞAN SÜREKLİ İŞÇİLERİN CİNSİYET DAĞILIMI			
	Erkek	Kadın	Toplam
<b>Kişi Sayısı</b>	67	78	<b>145</b>
<b>Yüzde</b>	% 46,21	% 53,79	<b>% 100</b>

\*15 Ağustos 2022 Sonu İtibarıyla

Kurumda görev yapan Sürekli İşçi personelin % 46,21'i erkek, % 53,79'u kadındır.

### **Kurumun İstihdam Şekli;**

- ✓ 3359 sayılı Sağlık Hizmetleri Temel Kanunu gereğince devlet hizmeti yükümlülüğü olan uzman tabip,
- ✓ 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.

**Bu kapsamda Program hedeflerinin gerçekleştirilmesi için 2023 yılında;**

- ✓ Açıktan yapılan atamalar ile “20 Eczacı”
- ✓ Kamu Personeli Seçme Sınavı ile A Grubu kadrolara (Müfettiş Yardımcılığı, Ürün Denetmen Yardımcılığı) yapılacak başvurular sonucunda 15 Müfettiş Yardımcısı ve 35 Ürün Denetmen Yardımcısı,
- ✓ Kamu Personeli Seçme Sınavı ile B Grubu unvanlardan;
  - 12 Mühendis
  - 2 Biyolog
  - 2 Kimyager
  - 2 Sağlık Teknikeri
  - 2 Memur
  - 2 Teknisyen
  - 3 Tekniker olmak üzere toplamda 95 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 Birinci Kalkınma Planı 2019-2023)
- ✓ Orta Vadeli Program (2023-2025)
- ✓ Cumhurbaşkanlığı Yıllık Programı (2023)
- ✓ Sağlık Bakanlığı Stratejik Planı (2019-2023)
- ✓ TİTCK Stratejik Planı (2019-2023)

**On Birinci Kalkınma Planı** “daha fazla değer üreten, daha adil paylaşan, daha güçlü ve müreffeh Türkiye” vizyonuyla uzun vadeli bir perspektif sunmaktadır. Bu vizyon çerçevesinde Planın uzun vadeli kalkınma amacı, milletimizin temel değerlerini ve beklentilerini esas alarak ülkemizin uluslararası konumunu yükseltmek ve halkımızın refahını artırmaktır. On Birinci Kalkınma Planı ile Türkiye’nin yüksek gelir grubu ülkeler ile en yüksek insani gelişmişlik



seviyesindeki ülkeler arasına girmesi amaçlanmaktadır. Bu çerçevede, ülkemizin istikrarlı ve sürdürülebilir bir ekonomik büyüme ile rekabet gücünün ve refah seviyesinin artırılması öngörülmektedir. Kamunun güçlü desteği ve özel sektörün öncülüğünde sermaye birikimi ve sanayileşme süreci hızlandırılacak; her alanda verimlilik artırılacak, yurtiçi tasarrufların ve üretken yatırımların düzeyi yükseltilecek; üretim süreçlerinin ihracata dönük, yenilikçi ve ithalat bağımlılığı azalmış bir yapıya dönüşmesi sağlanacaktır.

Ekonomik refahla birlikte, vatandaşlarımızın mutlu, sağlıklı, güvenli yaşam sürebilecekleri, temel hak ve özgürlüklerin adil ve hızlı çalışan bir hukuk sistemiyle korunmasının yanı sıra öngörülebilirliği yüksek kamu politikalarıyla, fırsat eşitliğine dayalı, kolay erişilebilir ve vatandaş odaklı kamu hizmetleri sunulması temel amaçlarımız arasındadır.

İnsan odaklı kalkınma anlayışıyla bireylerin üreterek gelir elde edebileceği, yeni bilgi ve teknolojilere uyum sağlama becerilerini geliştirebileceği, sosyo-ekonomik yaşama daha aktif katılım sağlayabileceği ortamların oluşturulması; toplumsal refahın yaygınlaştırılması doğrultusunda şehirlerin ve kırsal alanların daha iyi iş fırsatları ve yaşam ortamları sunabilir hale getirilmesi esastır.

Plan dönemi boyunca, insan odaklılık, katılımcılık, kapsayıcılık, hesap verebilirlik, şeffaflık ve verimlilik ilkeleri esas alınarak Kalkınma Planında öngörülen amaç ve hedeflerin toplumun tüm kesimleri tarafından sahiplenilerek kalkınma vizyonuna ulaşmaya yönelik temel adımların atılması sağlanacaktır.

**On Birinci Kalkınma Planında Kurumumuz açısından önemli politika ve paragraflar aşağıda yer almaktadır:**

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

- ✓ 362. İlaç ve tıbbi cihaz sektöründe küresel pazardaki rekabet gücümüzü artırmak ve değer zincirinde ülkemizi daha üst konuma taşımak temel amaçtır.
- ✓ 363.6. İlaç ve tıbbi cihaz sektörüne yönelik test, sertifikasyon ve ruhsatlandırma alanında uluslararası tanınırlığa sahip test ve analiz altyapısı geliştirilecektir.
- ✓ 364.1. 2020 yılında uygulanmaya başlanacak yeni AB tıbbi cihaz direktiflerine uyumlu laboratuvar test ve analiz süreçleri ile ürün belgelendirme süreçlerinde görev alabilecek nitelikte personel eğitilecektir.

- ✓ 364.3. Kimyasal, bitkisel, biyolojik ve radyofarmasötik (nükleer) hammaddelerin üretimine yönelik altyapı geliştirilecektir.
- ✓ 366.3. Klinik araştırma taraflarının ve kamuoyunun klinik araştırmalar konusunda farkındalık düzeyi artırılacaktır.
- ***Sağlık başlığı altındaki amaç, politika ve tedbirler paragrafları;***
  - ✓ 578. Bireylerin yaşam kalitesinin yükseltilmesi, ekonomik ve sosyal hayata aktif ve sağlıklı bir şekilde katılımlarının temin edilebilmesi için kanıta dayalı politikalarla desteklenen, kaliteli, güvenilir, etkin, mali açıdan sürdürülebilir bir sağlık hizmet sunumu ile bölgeler arası dağılımın iyileştirilmesi, fiziki altyapının ve insan kaynağının niteliğinin artırılması temel amaçtır.
  - ✓ 579.2 Gıda güvenilirliği, obezite, çevre sağlığı gibi konularda çok paydaşlı sağlık sorumluluğu modeli güçlendirilecektir.
  - ✓ 587.2. Sağlık market çalışmaları kapsamında; sağlık tesislerinde özellikle sık tüketilen ve temininde güçlük yaşanan malzeme gruplarında alternatif alım yöntemleri ile edinme maliyetleri düşürülecektir.
  - ✓ 587.4. İlaç ve tıbbi sarf malzeme kullanım değerlendirme komisyonları kurularak aynı endikasyon için hekimler tarafından oluşturulan tedavi maliyetleri karşılaştırılarak gereksiz/yetersiz kullanımların önüne geçilmesi ve akılcı ilaç, akılcı tıbbi sarf malzemesi ve akılcı laboratuvar uygulamalarının kullanılması sağlanacaktır.
  - ✓ 587.5. Akılcı ilaç kullanımını konusunda bilinç düzeyi artırılacak, izleme ve değerlendirme çalışmaları güçlendirilecektir.
  - ✓ 586.1 Geleneksel ve tamamlayıcı tıp uygulamalarına ilişkin hukuki düzenlemeler tamamlanacaktır.
  - ✓ 588.3 Yurtdışından temin edilen ilaçlar gibi gruplarda etkin bütçe kontrolü sağlanacaktır.

- ✓ 587.6. Antibiyotikler, solunum sistemi ilaçları ve psikiyatride kullanılan ilaçlar başta olmak üzere akılcı ilaç kullanımına yönelik özendirici ve zorlayıcı mekanizmalar oluşturulacaktır.
- ✓ 587.7. Yaşlı hastalar ve kronik hastalığı olan bireyler öncelikli olmak üzere kamuoyu bilinçlendirme faaliyetleri yoluyla akılcı ilaç kullanımı konusunda farkındalık artırılacaktır.
- ✓ 587.8. Hekimlerin akılcı ilaç kullanımı konusunda desteklenmesi ve denetimini teminen karar destek sistemi kurulacaktır.
- ✓ 587.9. Antimikrobiyal direncin düşürülmesine yönelik veteriner hekimlikte kullanılan ilaçların akılcı kullanımı konusunda ilgili kurumlar tarafından ortak çalışmalar yürütülecektir.
- ***Tarım başlığı altındaki amaç, politika ve tedbirler paragrafları;***
  - ✓ 407.2. Başta yüksek katma değerli tıbbi ve aromatik bitkilerde olmak üzere, ürün güvenilirliği, çeşitliliği ve üretimini artırmak amacıyla, iyi tarım uygulamaları, organik tarım, sözleşmeli üretim, kümelenme, araştırma, pazarlama ve markalaşma faaliyetleri desteklenecektir.
- ***Kamuda Stratejik Yönetim başlığı altındaki amaç, politika ve tedbirler paragrafları;***
  - ✓ 789. Kamuda stratejik yönetimin uygulama etkinliğinin artırılması ve hesap verebilirlik anlayışının, planlamadan izleme ve değerlendirmeye kadar yönetim döngüsünün tüm aşamalarında hayata geçirilmesi temel amaçtır.
  - ✓ 793. Kamu idarelerinde iç kontrol sistemleri ve iç denetim uygulamalarının etkinliği güçlendirilecektir.
  - ✓ 793.1. Kamu idarelerinde, iç kontrol sistemlerinin ve iç denetim uygulamalarının etkinliğini artırmaya yönelik eğitim ve danışmanlık faaliyetleri yoluyla kapasite artışı gerçekleştirilecektir.
- ***Kamuda İnsan Kaynakları başlığı altındaki amaç, politika ve tedbirler paragrafları;***
  - ✓ 803. Topluma kaliteli hizmet sunan, değişen koşullara uyum yeteneği yüksek ve daha verimli bir kamu personel sistemi oluşturulması temel amaçtır.

- ✓ 804. Kamu personeline ilişkin kamu hizmetlerinin sunumunda önemli bir role sahip olan insan kaynağının temini, etkin ve verimli bir şekilde hizmet sunumu ve çalışan memnuniyeti artırılabacaktır.
  - ✓ 806.2. Kamu personelinin niteliğini artırmaya yönelik hizmet içi eğitim programlarının oluşturulması ve düzenli olarak yürütülmesi sağlanacak ve her düzeydeki personele yönetim becerisi kazandırmayı amaçlayan eğitim programları geliştirilecektir.
  - ✓ 806.3. Hizmet içi eğitim uygulaması, kamu çalışanlarının mesleki ve temel becerilerini artıran uzaktan eğitim sistemleri kullanılmak suretiyle kolayca erişilebilen bir yapıya dönüştürülecektir.
- ***Kamu Hizmetlerinde e-devlet Uygulamaları başlığı altındaki amaç, politika ve tedbirler paragrafları;***
- ✓ 807. Kamu hizmetlerinin kullanıcı odaklı bir bakış açısıyla, etkinliği ve birlikte işlerliği sağlayacak modernizasyon ve süreç iyileştirmeleri yapılarak elektronik ortama taşınması ve e-devlet kapısından hizmet sunumu ve kullanımının artırılması temel amaçtır.
  - ✓ 808. E-devlet çalışmaları kullanıcı odaklı hizmet sunumu ve kamu yönetiminin etkinleştirilmesi bakış açısıyla yürütülecek, hizmet sunum kanalları iyileştirilecek ve kanal çeşitliliği artırılacak, dezavantajlı kesimlerin ihtiyaçlarının karşılanmasına öncelik verilecektir.
  - ✓ 808.1. Kamu hizmetlerinin e-devlet kapısına taşınmasına devam edilecek, kullanım ve maliyet etkinliği artırılacak, hizmetlerin güvenliği geliştirilecektir.
  - ✓ 808.2. E-devlet kapısı üzerinden sunulan hizmetler sadeleştirilecek, bütünleştirilecek ve olgunluğu artırılacaktır.
  - ✓ 809. Kamunun verimliliğini, etkinliğini, şeffaflığını ve hesap verebilirliğini artırmak için e-devlet hizmetlerinin sunumunda yeni teknoloji ve yönelimlerden yararlanılacaktır.
  - ✓ 812. E-devlet hizmet sunumunda ihtiyaç duyulan temel bilgi sistemleri ile ortak altyapı, hizmet ve standartların geliştirilmesine devam edilecek, kurumsal bilgi sistemleri sürdürülebilir bir yapıya kavuşturulacaktır.

➤ ***Uluslararası İşbirliği İçin Ulusal Kapasite başlığı altındaki amaç, politika ve tedbirler paragrafı;***

- ✓ 817. Türkiye'nin insani yardımları da içeren uluslararası kalkınma işbirliği faaliyetlerinin, ülkemizin ve bölgemizin istikrarı ve ihtiyaçları ile uluslararası hukuk ve uluslararası insancıl hukuktan kaynaklanan mevcut yükümlülüklerimiz dikkate alınarak, kapsayıcı ve stratejik bir yaklaşımla, daha etkin ve koordinasyon içerisinde yürütülerek ülkemizin ve diğer ülkelerin kalkınmasına azami katkıyı sunması temel amaçtır.
- ✓ 236. Ülkemizin ulusal hak ve menfaatleri gözetilerek; ikili, bölgesel, çoklu, çok taraflı ticari ve ekonomik ilişkileri ve işbirlikleri geliştirilecektir.

Orta Vadeli Program (OVP), 5018 sayılı Kamu Mali Yönetimi ve Kontrol Kanunu ile getirilen mali yönetim anlayışı uyarınca, bütçe sürecini başlatan ve yönlendiren, 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.

Hazine ve Maliye Bakanlığı ile Strateji ve Bütçe Başkanlığınca her sene, üç yıllık bir perspektifle hazırlanan ve Cumhurbaşkanlığı Kararıyla resmileşen OVP, merkezi yönetim bütçesi ve Cumhurbaşkanlığı Yıllık Programında detaylandırılan bir politika çerçevesi çizmektedir.

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.

2023-2025 yıllarını kapsayan Orta Vadeli Programın temel amacı; Türkiye Ekonomi Modeli'ni esas alarak yatırım, istihdam, üretim ve ihracatı önceleyen büyümenin sürdürülmesi, verimli ve rekabetçi yerli üretim yapısının güçlendirilmesi, ithalat bağımlılığının azaltılması, kalıcı fiyat istikrarına ulaşılması, beşeri sermaye ve işgücü kalitesinin artırılması, iş ve yatırım ortamının iyileştirilmesi, sürdürülebilir, kapsayıcı büyüme ile adaletli paylaşımaya yönelik ekonomik dönüşümün gerçekleştirilmesidir. Salgın sonrası görece bir toparlanma eğilimine giren, ancak, jeopolitik riskler ve yüksek enflasyon ile bozulan küresel ekonomik görünüme rağmen Türkiye

ekonomisi güçlü büyümesini sürdürebilmiştir. Program döneminde büyüme potansiyelini ve istihdamı artıran, yüksek katma değerli üretimi öncelikli kılan ve ihracat temelli sürdürülebilir büyüme stratejisi kararlı bir biçimde uygulanacaktır. Hizmet gelirlerinde sağlanacak artışın yanında dijital dönüşümü dikkate alarak ithalat bağımlılığın azaltılması, ihracatta ürün ve ülke çeşitlendirmesi ile katma değeri yüksek üretimin desteklenmesine yönelik uygulamaların sürdürülmesiyle cari işlemler açığının kademeli bir şekilde azaltılması hedeflenmektedir. Bu dönemde, fiyat artışlarını etkileyen tüm unsurları ve bu unsurların etkileşimini temel alan ve sürdürülebilir fiyat istikrarını önceleyen bir yaklaşımla enflasyonun tek haneli seviyelere düşürülmesi hedeflenmektedir. Finansal sistemde tasarrufların artırılması, kaynak dağılımında etkinliğin sağlanması, sermaye piyasalarının geliştirilmesi yoluyla finansmana erişimin kolaylaştırılması ve finansal okuryazarlığın yaygınlaştırılması suretiyle finansal istikrarın desteklenmesi amaçlanmaktadır. Ayrıca Program süresince, iklim değişikliğinin çevresel, sosyal ve ekonomik alandaki çok yönlü etkileri dikkate alınarak ve kalkınma öncelikleri çerçevesinde ekonominin her alanında ve tüm sektörlerde yeşil dönüşüme önem verilecektir. Tarihi yüksek seviyelerine ulaşan istihdam ve işgücünün Program döneminde ekonomik aktivitedeki istikrarlı seyir ile artış eğilimini sürdürmesi, aktif işgücü politikaları başta olmak üzere ekonomide gelişen ihtiyaçlara cevap verecek şekilde meslek edindirici, nitelikli istihdam edilebilirliği ve üretkenliği artırıcı politikalarla işgücü potansiyelimizin azami şekilde kullanılması amaçlanmaktadır. Program döneminde bütçe disiplini sürdürülerek kamu açıklarının tedrici olarak azaltılması ve mali yapının daha da güçlendirilmesi izlenecek maliye politikasının temel amacı olacaktır. Söz konusu Orta Vadeli Programın (OVP) Bütçe Giderlerine İlişkin Temel Politikaları;

1. Kamu harcama politikasının çok yıllık bütçeleme yaklaşımı çerçevesinde, belirlenen politika öncelikleri ve kamu idarelerine tahsis edilen ödenek tavanları doğrultusunda yürütülmesi esas olacaktır.
2. Kamu harcama politikasının çok yıllık bütçeleme yaklaşımı çerçevesinde, belirlenen politika öncelikleri ve kamu idarelerine tahsis edilen ödenek tavanları doğrultusunda yürütülmesi esas olacaktır.
3. Harcama gözden geçirmelerine devam edilecek, harcama programlarının etkinliği artırılacak ve harcamalar kontrol altında tutulacaktır.

4. Kamu hizmetleri, bütçe imkânları içinde kalınarak ayrılan kaynakların üzerinde harcama yapılmasına yol açılmadan azami tasarruf anlayışı içinde yerine getirilecektir.

5. Kamu maliyesine yönelik uygulama sonuçlarının şeffaf ve ayrıntılı bir şekilde paylaşılması çalışmaları genişletilerek vergi istatistikleri düzenli olarak kamuoyuyla paylaşılacaktır.

Yıllık program, ilgili yılda izlenecek politikaların belirlendiği, kalkınma planlarının yıllık uygulama alt dilimleridir. 2023 Yılı Cumhurbaşkanlığı Yıllık Programının temel amacı; OVP ile uyumlu olarak, yatırım, istihdam, üretim ve ihracatı önceleyen büyümenin sürdürülmesi, verimli ve rekabetçi yerli üretim yapısının güçlendirilmesi, ithalat bağımlılığının azaltılması, kalıcı fiyat istikrarına ulaşılması, beşeri sermaye ve işgücü kalitesinin artırılması, iş ve yatırım ortamının iyileştirilmesi, sürdürülebilir, kapsayıcı büyüme ile adil paylaşımaya yönelik ekonomik dönüşümün gerçekleştirilmesidir. Program döneminde büyüme potansiyelini ve istihdamı artıran, yüksek katma değerli üretimi öncelikli kılan ve ihracat temelli sürdürülebilir büyüme stratejisi kararlı bir biçimde uygulanacaktır. Cumhurbaşkanlığı Yıllık Programında 2023 yılı içerisinde yürütülmesi öngörülen tedbirlere ilişkin faaliyet ve projeler ilgili başlıklar altında verilmiştir. 2023 Yılı Cumhurbaşkanlığı Yıllık Programında yer alan tedbir ve faaliyetler izlenip değerlendirilecek ve rapor haline getirilecektir.

Strateji ve Bütçe Başkanlığınca hazırlanan 2023 yılı Cumhurbaşkanlığı Yıllık Programı Cumhurbaşkanlığı Kararı ile 25.10.2022 tarih ve 31994 sayılı Resmi Gazetede yayımlanarak yürürlüğe girmiştir. Bu kapsamda Kurumumuzca 2023 Yılı Programında sorumlu olduğumuz 4 adet Tedbir bulunmaktadır.

➤ **2023 Yılı Cumhurbaşkanlığı Yıllık Programında yer alan söz konusu tedbirler aşağıda yer almaktadır;**

- ✓ Tedbir 587.5. Akılcı ilaç kullanımını konusunda bilinç düzeyi artırılacak, izleme ve değerlendirme çalışmaları güçlendirilecektir.
- ✓ Tedbir 587.6. Antibiyotikler, solunum sistemi ilaçları ve psikiyatride kullanılan ilaçlar başta olmak üzere akılcı ilaç kullanımına yönelik özendirici ve zorlayıcı mekanizmalar oluşturulacaktır.
- ✓ Tedbir 587.7. Yaşlı hastalar ve kronik hastalığı olan bireyler öncelikli olmak üzere kamuoyu bilinçlendirme faaliyetleri yoluyla akılcı ilaç kullanımını konusunda farkındalık artırılacaktır.
- ✓ Tedbir 587.8. Hekimlerin akılcı ilaç kullanımını konusunda desteklenmesi ve denetimini teminen karar destek sistemi kurulacaktır.

Bakanlığımızın (2019-2023) Stratejik Planında, Kurumumuzu ilgilendiren stratejik hedef olan ”Hedef 6.1. İlaçların, biyolojik ürünlerin ve tıbbi cihazların erişilebilirliğini, güvenliliğini ve akılcı kullanımını sağlamak ve kozmetik ürünlerde güvenliliği tesis etmek” hedefinin altında yer alan “Öncelikli İlaçlarda 180 günde ruhsatlandırma Oranı, Tıbbi Cihaz Alanında Faaliyet Gösteren Onaylanmış Kuruluşlara Yönelik Yapılan Risk Bazlı Denetim Sayısı, Yüksek Öncelikli İlaçlarda 150 Günde Ruhsatlandırma Oranı (%), 1000 Kişi başına Düşen Günlük Antibiyotik Tüketim Miktarı, Denetlenen Toplam Kozmetik Ürün Sayısı, performans göstergeleri Kurumumuz sorumluluğundadır. Ayrıca Bakanlığımız stratejik planında Hedef 6.2 Sağlıkta Ar-Ge ve Yenilikçiliği teşvik ederek yerlileşmeyi ve ihracatı artırmak hedefi için Kurumumuz işbirliği yapılacak birim olarak belirlenmiştir.

Kurumumuz Bakanlık politika ve hedeflerine uygun olarak ilaç, tıbbi cihaz ve kozmetik ürünlere yönelik düzenleyici, denetleyici, yönlendirici politikalar geliştirerek ve uygulayarak insan sağlığına hizmet etmekle birlikte uluslararası alanda öncü ve referans bir Kurum olmayı hedeflemektedir. Kurumumuz (2019-2023) Stratejik Planında 4 amaç ve 14 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/ Akredite parametrelerle laboratuvar personelinin niteliği güçlendirilerek laboratuvar test sonuçlarının güvenilirliği artırılabilecektir/ Ürün bildirim, kayıt ve takip sistemlerini etkinleştirerek güvenli ürün arzına katkı sağlanacaktır/ Kurumumuzca yetkilendirilmiş onaylanmış kuruluşların mevzuata uygun olarak faaliyet göstermelerinin sürekliliği sağlanacaktır/ Ürün Takip Sisteminin aktif olarak kullanılması ile kayıt dışılık azaltılacak, ihracata verilen Kurumsal katkı belirlenecektir.” hedefleri belirlenmiştir. **“İlaçların akılcı kullanımını sağlamak ve ilaçlar ile bitkisel ürünlerin güvenli kullanımına yönelik gerekli tedbirleri almak.”** amacını gerçekleştirmek için “2023 yılı sonuna kadar kişi başı antibiyotik tüketimi % 10 azaltılacaktır/ İlaçların güvenli kullanımına katkı sağlamak amacıyla farmakovijilans ile ilgili farkındalığın ve buna bağlı olarak advers reaksiyon bildirimlerinin artırılması sağlanacaktır/ Yaygın kullanıma sahip tıbbi bitkilerle ilgili kamuoyunun doğru bilgiye ulaşmasına yönelik çalışmalar yapılarak bitkisel ürünlerin bilinçli ve güvenli kullanımına katkı sağlanacaktır.” hedefleri belirlenmiştir. **“Halk sağlığına ve ülke ekonomisine katkıda bulunacak ilaçlara ait başvuruların öncelikli olarak değerlendirilmesi, sağlıkta Ar-Ge ve yerli üretimin desteklenmesi”** amacını gerçekleştirmek



için “Aşılar da dâhil olmak üzere kullanıma hazır bulunmamaları durumunda ciddi halk sağlığı sorunlarına yol açabilecek veya Kurum yurt dışı ilaç temin listesinde yer alan ürünler ile yenilikçi ürün ruhsat başvuruları belirlenen süre içerisinde sonuçlandırılacaktır.”/ “Klinik araştırma taraflarının ve kamuoyunun klinik araştırmalar konusunda farkındalık ve bilgi düzeyi artırılabilecektir,” hedefleri belirlenmiştir.

“**Kurumsal kapasiteyi artırmak** ” amacını gerçekleştirmek için ise “2023 yılı sonuna kadar insan kaynağı yetkinliği artırılabilecektir/ Kurum hizmetlerinin elektronik ortama taşınması sağlanacaktır/ İç kontrol sistemi, stratejik yönetimin etkinliğini artıracak düzeyde geliştirilecektir/ Kurumsal iletişim ve işbirliği kapasitesi artırılabilecektir” hedefleri belirlenmiştir.

Kurumumuz üst politika ve hedeflere uygun olarak ilaçlar, ilaç üretiminde kullanılan etken ve yardımcı maddeler, ulusal ve uluslararası kontrole tabi maddeler, tıbbî cihazlar, vücut dışı tıbbî tanı cihazları, geleneksel bitkisel tıbbî ürünler, kozmetik ürünler, homeopatik tıbbî ürünler, insan vücuduna doğrudan temas eden biyosidal ürünler ve özel amaçlı diyet gıdalar hakkında düzenleme 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.

Bu Kapsamda Kurumun temel politika ve öncelikleri;

- ✓ İlaçların etkin ve bilinçli kullanımını sağlamak amacıyla sağlık hizmet sunucularına ve vatandaşlara yönelik bilgilendirme faaliyetleri ve gerekli denetimlerin artırılması,
- ✓ Yapılan tüm mevzuat çalışmalarında veya tüm yeni uygulamalarda sektör ve konu ile alakalı tüm kamu kurumlarının görüşünün alınarak uygulama etkinliğinin sağlanması,
- ✓ AB Komisyonunun ilaç, tıbbî ve biyolojik ürünlerle ilgili yürüttüğü süreç ve çalışmaları takip ederek gerekli standartların oluşturulması,
- ✓ İlaç, biyolojik ve tıbbî ürünlerin güvenli şekilde kullanımlarının sağlanması için advers etkileri sistematik bir şekilde izlemek, bu amaçla bilgi toplamak, kayıt

altına almak, değerlendirmek, Dünya Sağlık Örgütü Uppsala İzleme Merkezi'nin veri tabanına göndermek, arşivlemek, taraflar arasında irtibat kurmak ve söz konusu ürünlerin yol açabileceği zararı en az düzeye indirmek için gerekli tedbirlerin alınması,

- ✓ Piyasada sirküle eden ilaçların eczane ve ecza deposu seviyesinde piyasa kontrollerini yapmak, kalite uygunsuzluğu saptanan ilaçların piyasadan toplatılmasının sağlanması,
- ✓ Akılcı ilaç kullanımının geliştirilmesi,
- ✓ Ülkemizde yeni ilaç molekülü geliştirilmesi ve kullanıma sunulması hususunda kamu, üniversite ve sanayi işbirliğini her basamakta desteklemek,
- ✓ Halk sağlığı açısından önemli beşeri tıbbi ürünlerin pazara erken erişimini sağlamak ve kurum içi değerlendirme süreçlerini hızlandırmak için önceliklendirme uygulamasının yapılması,
- ✓ Tıbbi cihaz ve tıbbi malzeme sektöründe yurtiçi üretim ve ihracat kabiliyeti artırılmasına destek verilmesi,
- ✓ Yüksek katma değerli ürün üretebilen, küresel pazarlara ürün ve hizmet sunabilen ve yurt içi tıbbi cihaz ihtiyacının daha büyük bir kısmını karşılayabilen bir üretim yapısına geçilmesinin desteklenmesi,
- ✓ Yerli imalatın ve kalitenin teşviki, ihracatın desteklenmesi, ülkemiz pazarına mal ve hizmet sunumunda halk sağlığının gözetilmesi doğrultusunda eğitimlerin, toplantıların düzenlenmesi ve ilgili organizasyonlara katılım, bu amaçla üniversite-kamu-sanayi işbirliğinde rol alınması,
- ✓ Uluslararası standartlara uygun olarak sağlık denetiminin yapılması ve belgelendirme hizmetinin sunulması.

**B-AMAÇ VE HEDEFLER****Kurumun Vizyonu**

*“İnsan odaklı, bilimselliği esas alan değer üreten, uluslararası alanda öncü referans bir kurum olmak”* tır.

**Kurumun Misyonu**

*“İlaç, tıbbi cihaz, geleneksel bitkisel, destek ve ileri tedavi tıbbi ürünleri ile kozmetik ürünlere yönelik düzenleyici, denetleyici, yönlendirici icraatlarla topluma hizmet etmek.”* tır.

**Kurumun Temel İlke ve Değerleri**

*“Bilimsellik, Bağımsızlık, Yetkinlik, Şeffaflık, Tarafsızlık, Tutarlılık, Güvenilirlik, Gelişime ve Yeniliğe Açıklık, İnsana Değer Vermek”* tır.

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

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

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

**Şeffaflık:** Kurum, tüm paydaşlarına sağladığı hizmetlerde ve sunduğu bilgilerde erişilebilirliği, karşılaştırılabilirliği ve hesap verilebilirliği ön planda tutar.

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

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

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

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

**İnsana Değer Vermek:** Kurum, yürüttüğü faaliyet ve hizmetlerde insan sağlığını ön planda tutar ve insanların yaşam kalitesini yükseltmeye çalışır.

## KURUMUN STRATEJİK PLANDA YER ALAN AMAÇLAR VE HEDEFLERİ

Kurumumuz, Bakanlık politika ve hedeflerine uygun olarak ilaç, tıbbi cihaz, geleneksel bitkisel, destek ve ileri tedavi tıbbi ürünleri ve kozmetik ürünlere yönelik düzenleyici, denetleyici, yönlendirici icraatlarla topluma hizmet etmekle birlikte uluslararası alanda öncü ve 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** Akredite parametrelerle laboratuvar personelinin niteliği güçlendirilerek laboratuvar test sonuçlarının güvenilirliği artırılabacaktır.
- ✓ **HEDEF 1.3** Ürün bildirim, kayıt ve takip sistemlerini etkinleştirerek güvenli ürün arzına katkı sağlanacaktır.
- ✓ **HEDEF 1.4** Kurumumuzca yetkilendirilmiş onaylanmış kuruluşların mevzuata uygun olarak faaliyet göstermelerinin sürekliliği sağlanacaktır.
- ✓ **HEDEF 1.5** Ürün Takip Sisteminin aktif olarak kullanılması ile kayıt dışılık azaltılacak, ihracata verilen Kurumsal katkı belirlenecektir.

### **AMAÇ 2: İlaçların akılcı kullanımını sağlamak ve ilaçlar ile bitkisel ürünlerin güvenli kullanımına yönelik gerekli tedbirleri almak;**

- ✓ **HEDEF 2.1** 2023 yılı sonuna kadar kişi başı antibiyotik tüketimi %2,5 azaltılacaktır.
- ✓ **HEDEF 2.2** İlaçların güvenli kullanımına katkı sağlamak amacıyla farmakovijilans ile ilgili farkındalığın ve buna bağlı olarak advers reaksiyon bildirimlerinin artırılması sağlanacaktır.
- ✓ **HEDEF 2.3** Yaygın kullanıma sahip tıbbi bitkilerle ilgili kamuoyunun doğru bilgiye ulaşmasına yönelik çalışmalar yapılarak bitkisel ürünlerin bilinçli ve güvenli kullanımına katkı sağlanacaktır.

**AMAÇ 3: Halk sağlığına ve ülke ekonomisine katkıda bulunacak ilaçlara ait başvuruların öncelikli olarak değerlendirilmesi, sağlıkta Ar-Ge ve yerli üretimin desteklenmesi**

- ✓ **HEDEF 3.1** Aşılar da dâhil olmak üzere kullanıma hazır bulunmamaları durumunda ciddi halk sağlığı sorunlarına yol açabilecek veya Kurum yurtdışı ilaç temin listesinde yer alan ürünler ile yenilikçi ürün ruhsat başvuruları belirlenen süre içerisinde sonuçlandırılacaktır.
- ✓ **HEDEF 3.2** Klinik araştırma taraflarının ve kamuoyunun klinik araştırmalar konusunda farkındalık ve bilgi düzeyi artırılacaktır.

**AMAÇ 4: Kurumsal kapasiteyi artırmak;**

- ✓ **HEDEF 4.1** 2023 yılı sonuna kadar insan kaynağı yetkinliği artırılacaktır.
- ✓ **HEDEF 4.2** Kurum hizmetlerinin elektronik ortama taşınması sağlanacaktır.
- ✓ **HEDEF 4.3** İç kontrol sistemi, stratejik yönetimin etkinliğini artıracak düzeyde geliştirilecektir.
- ✓ **HEDEF 4.4:** Kurumsal iletişim ve işbirliği kapasitesi artırılacaktır.

Görüldüğü gibi Kurumumuzun (2019-2023) yılları için stratejik planda, 4 amacı, 14 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 14: Alt Program Hedefleri ve Stratejik Plan İlişkisi

<b>ALT PROGRAM HEDEFLERİ VE STRATEJİK PLAN İLİŞKİSİ</b>			
<b>Kurum: TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU</b>			
<b>Yıl: 2023</b>			
<b>PROGRAM ADI</b>	<b>ALT PROGRAM ADI</b>	<b>ALT PROGRAM HEDEFLERİ</b>	<b>İLİŞKİLİ OLDUĞU STRATEJİK AMAÇ</b>
KORUYUCU SAĞLIK	İLAÇ VE ECZACILIK	İlaçların akılcı kullanımı sağlanacak, ilaçlar ile bitkisel ürünlerin güvenli kullanımına yönelik gerekli tedbirler alınacaktır.	İlaçların akılcı kullanımını sağlamak ve ilaçlar ile bitkisel ürünlerin güvenli kullanımına yönelik gerekli tedbirleri almak.
	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	İLAÇ VE ECZACILIK	İhtiyaç duyulan beşeri ve tıbbi ürünlerin piyasada erişilebilir olması sağlanacaktır.	Halk sağlığına ve ülke ekonomisine katkıda bulunacak ilaçlara ait başvuruların öncelikli olarak değerlendirilmesi, sağlıkta Ar-Ge ve yerli üretimin desteklenmesi.
	TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER	Tıbbî cihazların kayıt ve takibi yapılarak piyasada erişilebilir olması sağlanacaktır.	Kaliteli, etkili ve güvenli ürünlere erişimi sağlamak.

**2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI**

PERFORMANS BİLGİSİ							
TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU PERFORMANS BİLGİSİ							
<b>Bütçe Yılı:</b>	2023						
<b>Program Adı:</b>	KORUYUCU SAĞLIK						
<b>Alt Program Adı:</b>	ÜRÜN GÜVENLİĞİ VE DENETİMİ						
<b>Gerekçe ve Açıklamalar</b>							
<p>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 ve kozmetik ürünlerin üretim yerleri, depoları ve satış yerleri ile sertifikalandırma süreçlerinin denetimini yapmak. Tıbbi cihaz uyarı sistemi ve kozmetik uyarı sistemine ilişkin iş ve işlemleri yürütmek. Tıbbi cihaz ve kozmetik 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 şikâyetlerine 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.</p>							
<b>Alt Program Hedefi:</b>							
Sağlık ürünlerinin güvenli kullanımını amacıyla denetim faaliyetleri yürütülecektir.							
<b>Performans Göstergeleri</b>							
Performans Göstergesi	Ölçü Birimi	2021	2022	2022 YS	2023	2024	2025
			Planlanan	Gerç. Tahmini	Hedef	Tahmin	Tahmin
1- Denetlenen kozmetik ürün sayısı	Adet	1.302	1.225	1.225	1.230	1.235	1.240
<b>Göstergeye İlişkin Açıklama:</b>	<p>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 Kozmetik Denetim Dairesi Başkanlığı görev, yetki ve sorumlulukları kapsamında yer almaktadır. Eylül 2019'dan itibaren insan vücuduna doğrudan temas eden biyosidal ürünlerin (ürün tipi 1 ve ürün tipi 19) denetimleri de Daire Başkanlığı görev, yetki ve sorumluluğuna verilmiş olup bu tarihten itibaren 3 ana ürün grubunun denetimleri Daire Başkanlığı bünyesindeki aynı sayıda personel ile gerçekleştirilmektedir.</p>						
<b>Hesaplama Yöntemi:</b>	Denetlenen kozmetik ürün sayısı toplamı						
<b>Verinin Kaynağı:</b>	Birim içerisinde oluşturulan Denetim Kayıt Sistemi (excel dosyası)						
<b>Sorumlu İdare:</b>	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU						

**2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI**

Performans Göstergesi	Ölçü Birimi	2021	2022	2022 YS	2023	2024	2025
			Planlanan	Gerç. Tahmini	Hedef	Tahmin	Tahmin
2- Denetlenen tıbbi cihaz sayısı	Adet	2.843	2.003	2.003	2.576	2.602	2.628
<b>Göstergeye İlişkin Açıklama:</b>	Denetlenen toplam tıbbi cihaz sayısı hesaplanırken, Uyarı Sistemi dâhilinde Saha Güvenliği Düzeltici Faaliyetleri (SGDF) verileri değerlendirilmemiştir. İzleme sürecinde, denetim sayılarından sapmaların temel nedeni önceden öngörülemeyen tıbbi cihaz kaynaklı olumsuz olay bildirimlerinde ve piyasa gözetimi ve denetimine yönlendirecek şikâyetlerde artış olmasıdır.						
<b>Hesaplama Yöntemi:</b>	Yıl içerisinde denetlenen toplam tıbbi cihaz sayısı						
<b>Verinin Kaynağı:</b>	Ürün Takip Sistemi (ÜTS)						
<b>Sorumlu İdare:</b>	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU						
Performans Göstergesi	Ölçü Birimi	2021	2022	2022 YS	2023	2024	2025
			Planlanan	Gerç. Tahmini	Hedef	Tahmin	Tahmin
3- Yüksek öncelikli ilaçların süresi içerisinde denetlenme oranı	Oran	Veri Yok	10	80	85	85	85
<b>Göstergeye İlişkin Açıklama:</b>	Pandemi nedeniyle 2020 yılı ikinci çeyreği itibariyle yerinde denetimler durdurulmuş; EMA ve DSÖ tarafından yapılan duyurular da takip edilerek ilk olarak 12.06.2020 tarihinde ve daha sonra güncellenerek 03.12.2021 tarihinde Kurumumuz internet sitesinde yayımlanan "Pandemi Sürecinde Yurt Dışı GMP Denetimi ve Sertifikasyon Süreci Hakkında Ek Tedbirler" konulu duyuru kapsamında yerinde denetim gerektiren yüksek öncelikli/öncelikli ürünler uzaktan/dosya üzerinden denetlenmiş ve ithal edilecek ürünler için GMP sertifikası düzenlenmeye devam edilmiştir. Yerinde denetimlerin henüz başlamamış olması nedeniyle, daha önce yerinde GMP denetimleri baz alınarak yapılan performans hesaplaması 2022 yılı için "Pandemi Sürecinde Yurt Dışı GMP Denetimi ve Sertifikasyon Süreci Hakkında Ek Tedbirler" konulu duyurunun 3.maddesi kapsamında yapılan dosya üzerinden denetimler baz alınarak hesaplanmıştır.						
<b>Hesaplama Yöntemi:</b>	Denetlenen yurt dışı yüksek öncelikli ürün tesisi denetim sayısının o takvim yılı içerisinde denetlenen yurtdışı yüksek öncelikli toplam ürün tesisi denetim sayısına oranı *1 yıl (**)						
<b>Verinin Kaynağı:</b>	Birim içerisinde oluşturulan Denetim Kayıt Sistemi (excel dosyası)						
<b>Sorumlu İdare:</b>	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU						
<b>Alt Program Kapsamında Yürütülecek Faaliyet Maliyetleri</b>							
Faaliyetler	2022	2022	2023	2024	2025		
	Bütçe	Harcama	Bütçe	Tahmin	Tahmin		
		Haziran					
<b>Sağlık Ürünleri ve Kozmetik Ürünlerin Denetimi</b>	<b>29.128.000</b>	<b>15.430.898</b>	<b>61.261.000</b>	<b>73.815.000</b>	<b>84.703.000</b>		
Bütçe İçi	29.128.000	15.430.898	61.261.000	<b>73.815.000</b>	<b>84.703.000</b>		
Bütçe Dışı	0	0	0	<b>0</b>	<b>0</b>		
<b>T O P L A M</b>	<b>29.128.000</b>	<b>15.430.898</b>	<b>61.261.000</b>	<b>73.815.000</b>	<b>84.703.000</b>		
Bütçe İçi	29.128.000	15.430.898	61.261.000	<b>73.815.000</b>	<b>84.703.000</b>		
Bütçe Dışı	0	0	0	<b>0</b>	<b>0</b>		



**2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI**

Faaliyetlere İlişkin Açıklamalar:							
<b>Sağlık Ürünleri ve Kozmetik Ürünlerin Denetimi</b>							
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.							
<b>Alt Program Adı:</b>	<b>İLAÇ VE ECZACILIK</b>						
<b>Gereke ve Açıklamalar</b>							
İlaçlar, ilaç üretiminde kullanılan etken ve yardımcı maddeler, ulusal ve uluslararası kontrole tâbi maddeler, geleneksel bitkisel tıbbi ürünler, homeopatik tıbbi ürünler ve özel amaçlı diyet gıdalar hakkında düzenleme çalışmalarını yapmak, bu ürünlerin etkinlik, kalite ve güvenlik 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.							
<b>Alt Program Hedefi:</b>							
İlaçların akılcı kullanımı sağlanacak, ilaçlar ile bitkisel ürünlerin güvenli kullanımına yönelik gerekli tedbirler alınacaktır.							
<b>Performans Göstergeleri</b>							
Performans Göstergesi	Ölçü Birimi	2021	2022	2022 YS	2023	2024	2025
			Planlanan	Gerç. Tahmini	Hedef	Tahmin	Tahmin
1- Bin kişi başına düşen günlük antibiyotik tüketim miktarı (birim)	Sayı	26,97	29	29	28	27	26
<b>Göstergeye İlişkin Açıklama:</b>	Akılcı ilaç kullanımı hususunda farkındalık oluşturacak bilgi ve bilinç düzeyini artıracak faaliyetlerde bulunarak kişi başına düşen günlük antibiyotik tüketim miktarının azaltılması amaçlanmaktadır.						
<b>Hesaplama Yöntemi:</b>	ATC/DDD Metodolojisine göre hesaplanan 1000 kişi başına düşen günlük antibiyotik tüketim miktarını ifade etmektedir. $DID = (NDDD \times 1000 / \text{toplam nüfus} \times 365)$ formülü ile hesaplanmaktadır.						
<b>Verinin Kaynağı:</b>	1) İTS (İlaç Takip Sistemi) - Antibiyotik Kutu Satış Rakamları 2) TÜİK(Türkiye İstatistik Kurumu) - Türkiye Nüfus Verileri						
<b>Sorumlu İdare:</b>	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU						

**2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI**

Performans Göstergesi	Ölçü Birimi	2021	2022	2022 YS	2023	2024	2025
			Planlanan	Gerç. Tahmini	Hedef	Tahmin	Tahmin
2- Bitkisel sağlık ürünleri ile ilgili yayımlanan monograf sayısı	Adet	152	174 (Kümülatif)	174 (Kümülatif)	190 (Kümülatif)	200 (Kümülatif)	200 (Kümülatif)
<b>Göstergeye İlişkin Açıklama:</b>	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 büyük önem arz etmektedir.						
<b>Hesaplama Yöntemi:</b>	Kurum İnternet sitesinde yayımlanan bitki sayısı (kümülatif değer)						
<b>Verinin Kaynağı:</b>	Bitkisel ve Destek Ürünler Dairesi Başkanlığı EMA, ESCOP, WHO bitkisel monografaları ve ilgili literatürler						
<b>Sorumlu İdare:</b>	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU						
Performans Göstergesi	Ölçü Birimi	2021	2022	2022 YS	2023	2024	2025
			Planlanan	Gerç. Tahmini	Hedef	Tahmin	Tahmin
3- Milyon kişi başına düşen advers reaksiyon bildirim sayısı	Adet	90,73	105	105	110	110	115
<b>Göstergeye İlişkin Açıklama:</b>	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.						
<b>Hesaplama Yöntemi:</b>	(Bir yılda yapılan toplam advers reaksiyon bildirim sayısı/Ülke Nüfusu)*1 milyon						
<b>Verinin Kaynağı:</b>	İlaçlara bağlı olarak gelişen, ruhsat sahipleri tarafından TÜFAM'a bildirim zorunlu olan ciddi advers reaksiyon (yan etki) bildirimleri ve sağlık mesleği mensupları ya da tüketiciler tarafından doğrudan TÜFAM'a yapılan advers reaksiyon bildirimleri						
<b>Sorumlu İdare:</b>	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU						
<b>Alt Program Kapsamında Yürütülecek Faaliyet Maliyetleri</b>							
Faaliyetler	2022	2022	2023	2024	2025		
	Bütçe	Harcama Haziran	Bütçe	Tahmin	Tahmin		
<b>Bitkisel Sağlık Ürünlerinin Güvenli Kullanımı</b>	<b>5.237.000</b>	<b>133.032</b>	<b>10.261.000</b>	<b>12.377.000</b>	<b>14.232.000</b>		
Bütçe İçi	5.237.000	133.032	10.261.000	12.377.000	14.232.000		
Bütçe Dışı	0	0	0	0	0		
<b>Farmakovijilans Faaliyetleri ve Kontrol Tabi Maddelerin Yasal Ticaretlerinin Kontrolü</b>	<b>4.866.000</b>	<b>56.792</b>	<b>11.645.000</b>	<b>14.049.000</b>	<b>16.156.000</b>		
Bütçe İçi	4.866.000	56.792	11.645.000	14.049.000	16.156.000		
Bütçe Dışı	0	0	0	0	0		
<b>T O P L A M</b>	<b>10.103.000</b>	<b>189.824</b>	<b>21.906.000</b>	<b>26.426.000</b>	<b>30.388.000</b>		
Bütçe İçi	10.103.000	189.824	21.906.000	26.426.000	30.388.000		
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 tarafımıza 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 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 güvenilirlik profillerinin izlenmesinde önemli bir araç teşkil etmektedir.

**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	2021	2022	2022 YS	2023	2024	2025
			Planlanan	Gerç. Tahmini	Hedef	Tahmin	Tahmin
1- Kayıt yapılan kozmetik ürün sayısı	Adet	359.876	430.000	430.000	500.000	570.000	640.000

**Göstergeye İlişkin Açıklama:**

Kozmetik firmalarının bir önceki yılda yaptıkları ürün başvuruları esas alınarak 2019-2023 yılı Stratejik Planı için 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. 2020 yılı başlangıcında ortaya çıkan COVID-19 Pandemisi sebebiyle artan kolonya, sabun gibi temizlik ürünleri ihtiyacı başvuru sayısında artışa sebep olmuştur. Bu artış yıl sonu gerçekleşme değerlerine de yansıtacaktır.

**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****Alt Program Hedefi:**

İhtiyaç duyulan beşeri ve tıbbi ürünlerin piyasada erişilebilir olması sağlanacaktır.

**2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI**

Performans Göstergeleri							
Performans Göstergesi	Ölçü Birimi	2021	2022	2022 YS	2023	2024	2025
			Planlanan	Gerç. Tahmini	Hedef	Tahmin	Tahmin
1- İmal İlaç Oranı	Oran	78,70	74	76	77	78	79
<b>Göstergeye İlişkin Açıklama:</b>	İmal olarak ruhsatlandırılan ilaçlar ilgili mevzuat gereği fiyatlandırılarak pazarda yer alırlar.						
<b>Hesaplama Yöntemi:</b>	Detaylı İlaç Fiyat Listesinden seçilen imal ruhsatlı ilaçların yüzdesi						
<b>Verinin Kaynağı:</b>	Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Detaylı İlaç Fiyat Listesi						
<b>Sorumlu İdare:</b>	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU						
Performans Göstergesi	Ölçü Birimi	2021	2022	2022 YS	2023	2024	2025
			Planlanan	Gerç. Tahmini	Hedef	Tahmin	Tahmin
2- Ruhsatlanan ürün sayısının süreçteki başvuru sayısına oranı	Oran	0,78	0,8	1	1	1	1
<b>Göstergeye İlişkin Açıklama:</b>	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.						
<b>Hesaplama Yöntemi:</b>	1 yıl içinde ruhsatlandırılan ürün sayısı / (Sürece alınan ürün sayısı – sürece başladıktan sonra iade edilen başvuru sayısı)						
<b>Verinin Kaynağı:</b>	Kurum içi kayıtlar (ESY veri tabanı ve Excel dosyaları)						
<b>Sorumlu İdare:</b>	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU						
Alt Program Kapsamında Yürütülecek Faaliyet Maliyetleri							
Faaliyetler	2022	2022	2023	2024	2025		
	Bütçe	Harcama Haziran	Bütçe	Tahmin	Tahmin		
<b>Akılcı İlaç Kullanımının Yaygınlaştırılması</b>	<b>5.152.000</b>	<b>4.764</b>	<b>12.778.000</b>	<b>15.339.000</b>	<b>17.404.000</b>		
Bütçe İçi	5.152.000	4.764	12.778.000	15.339.000	17.404.000		
Bütçe Dışı	0	0	0	0	0		
<b>Eczaneler ile İlgili Düzenleyici Faaliyetler</b>	<b>2.423.000</b>	<b>0</b>	<b>4.568.000</b>	<b>5.511.000</b>	<b>6.337.000</b>		
Bütçe İçi	2.423.000	0	4.568.000	5.511.000	6.337.000		
Bütçe Dışı	0	0	0	0	0		
<b>İlaç Ruhsatlandırma</b>	<b>23.402.000</b>	<b>20.763.413</b>	<b>40.158.000</b>	<b>48.451.000</b>	<b>55.740.000</b>		
Bütçe İçi	23.402.000	20.763.413	40.158.000	48.451.000	55.740.000		
Bütçe Dışı	0	0	0	0	0		
<b>İlaç Tedarik Faaliyetleri</b>	<b>6.299.000</b>	<b>1.268.246</b>	<b>15.177.000</b>	<b>18.309.000</b>	<b>21.065.000</b>		
Bütçe İçi	6.299.000	1.268.246	15.177.000	18.309.000	21.065.000		
Bütçe Dışı	0	0	0	0	0		
<b>İmal Ürünlerin Takibi</b>	<b>3.973.000</b>	<b>0</b>	<b>12.197.000</b>	<b>14.719.000</b>	<b>16.947.000</b>		
Bütçe İçi	3.973.000	0	12.197.000	14.719.000	16.947.000		
Bütçe Dışı	0	0	0	0	0		
<b>Klinik Araştırma Faaliyetleri</b>	<b>5.493.000</b>	<b>472.221</b>	<b>10.083.000</b>	<b>12.118.000</b>	<b>13.808.000</b>		

**2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI**

Bütçe İçi	5.493.000	472.221	10.083.000	<b>12.118.000</b>	<b>13.808.000</b>
Bütçe Dışı	0	0	0	<b>0</b>	<b>0</b>
<b>Sağlık Ürünlerinin Analiz ve Laboratuvar Faaliyetleri</b>	<b>36.208.000</b>	<b>21.093.495</b>	<b>88.841.000</b>	<b>104.374.000</b>	<b>117.739.000</b>
Bütçe İçi	36.208.000	21.093.495	88.841.000	<b>104.374.000</b>	<b>117.739.000</b>
Bütçe Dışı	0	0	0	<b>0</b>	<b>0</b>
<b>T O P L A M</b>	<b>82.950.000</b>	<b>43.602.138</b>	<b>183.802.000</b>	<b>218.821.000</b>	<b>249.040.000</b>
Bütçe İçi	82.950.000	43.602.138	183.802.000	<b>218.821.000</b>	<b>249.040.000</b>
Bütçe Dışı	0	0	0	<b>0</b>	<b>0</b>

**Faaliyetlere İlişkin Açıklamalar:****Akılcı İlaç Kullanımının Yaygınlaştırılması**

Akılcı İlaç Kullanımı (AİK) ile ilgili tanıtım faaliyetleri kapsamında; bilgi paylaşımının sağlanabilmesi ve farkındalığın artırılması için Akılcı İlaç Kampanyası sürdürülmekte, basın yayın aracılığıyla programlar yürütülmekte [www.akilciilac.gov.tr](http://www.akilciilac.gov.tr) resmi web sitesinde AİK hakkında güncel bilgiler sunulmaktadır. Kongre ve sempozyumlarda Akılcı İlaç Kullanımına yer verilmektedir.

AİK ile ilgili eğitim faaliyetleri kapsamında; ilköğretimden başlayarak, halk eğitimde ve sağlık meslek mensuplarının eğitimlerinde ve mezuniyet sonrasında gerek yüz yüze, gerek uzaktan Akılcı İlaç Kullanımı eğitimleri ile programların sürdürülmesi 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 yoluyla akılcı ilaç kullanımının yaygınlaştırılmasına yönelik yürütülen izleme ve değerlendirme faaliyetleri kapsamında; "Reçete Bilgi Sistemi" geliştirilmiş olup, yaygınlaştırma çalışmaları 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. Eczane açılış, nakil, devir başvurularında ve faaliyetteki eczanelerle ilgili muvazaa şüphesi bulunması durumunda il sağlık müdürlüğü nezdinde toplanan Muvazaa Değerlendirme Komisyonunda karar alınamayan dosyalar hakkında Kurum Muvazaa Değerlendirme Komisyonunca muvazaa yönünden değerlendirilme yapılmaktadır.

### İlaç Ruhsatlandırma

Beşeri Tıbbi Ürünler Ruhsatlandırma Yönetmeliğinde ilaç ruhsatlandırma süresi 210 gün olarak belirlenmiştir. Ancak başvuru sayısının fazlalığı, personel eksikliği, komisyonlarda yaşanan yoğunluk, bilişim sisteminden kaynaklı sorunlar nedeniyle bu süre aşılmakta ve özellikle halk sağlığı ve ülke ekonomisi açısından kritik öneme haiz ürünlerin, uzun ruhsatlandırma sürecinden dolayı piyasaya sunulması gecikebilmektedir. Ek olarak dosyalara ilişkin eksikliklerin giderilmesi dosya içeriğine ve dosya sahibi firma tarafından hazırlanan cevabın yeterliliğine bağlı olarak değişmekle birlikte çoğu zaman mükerrer yazışmayı veya firma tarafından belirtilen eksikliklere cevap verilmeyişi gibi durumları beraberinde getirmektedir. Bu durum Kurum iş süreçlerinde ek yük oluşturmaktadır. Kritik öneme haiz ürünlerin ruhsatlandırma sürecinde öncelikli olarak değerlendirilmesi ve ruhsatlandırma işlemlerinin mümkün olan en kısa sürede sonuçlandırılması amacıyla bu tür ürünleri belirlemek üzere Öncelik Değerlendirme Kurulu oluşturulmuştur. Yine aynı Yönetmelikte, tedavide veya teşhiste ilk olan, yenilik getiren veya kamu sağlık harcamalarını azaltmak ve ilacın kullanıma hızlı bir şekilde sunulmasını temin etmek üzere toplum sağlığı açısından ihtiyaç duyulan ürünlerin ruhsatlandırma işlemlerinin en geç 180 günde tamamlanacağı ifade edilmektedir. Bu hususla uyumlu olarak ruhsat başvurusunda bulunan ilaçların halk sağlığı ve kamu maliyesi açısından taşıdığı öneme istinaden öncelikli ya da yüksek öncelikli olarak belirlenmesi ve sırasıyla 180 ve 150 gün içerisinde ruhsatlandırılması gerektiği belirlenmiştir. Öncelikli ve yüksek öncelikli olarak belirlenen ürünlerin ruhsat değerlendirme sürecinde işlemleri diğer iş ve işlemlerden öncelikli olarak ele alınarak değer bazlı ruhsatlandırma anlayışına hizmet edilecektir. Daire içi esnek insan kaynağı modeli uygulanmakta, bununla birlikte alanında yetkin personel sayısının artırılması gerekmektedir. İlgili hedeflere ulaşmak için personel sayısı ve niteliği artırılabilecektir. Öncelikli ve yüksek öncelikli ürünler ruhsatlandırma süreçlerinde diğer ürünlerden önce değerlendirilmeye tabi tutulacaktır. Ruhsata esas tüm işlemler ESY sistemi üzerinden yürütülmekte olup başvurulara ve süreçlere ilişkin evrak kayıtlarına ESY sistemi üzerinden ulaşılabilir. Ruhsatlandırma süreçlerinin bilgi sistemlerine entegre edilmesine yönelik e-CTD Uygulaması modülü geliştirilmiş olup test aşamasına hazır hale getirilmiştir. İlave olarak ilaç ruhsatlandırma süreçlerinin de dahil olduğu Kurumumuz bünyesinde yapılmakta olan tüm iş ve işlemlerin dijital ortamda izlenebilir olmasını sağlamak adına yönetici bilgi ekranı hazırlanmaktadır. Bu düzenlemelerin ruhsatlandırma süreçlerine olumlu katkı sağlayacağı öngörülmektedir.

### İlaç Tedarik Faaliyetleri

Ruhsatlandırılan ya da ithal izni verilen ilaçları fiyatlandırmak, fiyat listesini düzenlemek ve yayımlamak, Fiyat kararı ve tebliği yayımlamak, Sağlık Teknolojileri Değerlendirme (STD) raporlarını hazırlamak, STD alanında incelemeler yaparak ilgili birim, kurum ve kuruluşlara görüş bildirmek, İlaçta yerleşme çalışmalarını yürütmek, Sağlık endüstrileri alanında çalışmalar yapmak, Kurumun görev alanı içerisinde olan konularda piyasa araştırması yapmak, İlaç 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, İlaç 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 Kurumumuz 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 Kurum resmi web sitemizde 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. Ayrıca; 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 güvenlilik yönünden uygun bulunan aday moleküller, ilaç geliştirme sürecinin son aşaması olan klinik araştırmalara tabi tutulurlar. Etkililik ve güvenlilik 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

Laboratuvarlarda uygulanan ISO 17025 Kalite Yönetim Sistemi'nde kapsam genişletme, işlem kapasitesinin artırılması ve laboratuvarlar arası karşılaştırma testlerinde başarılı sonuçların elde edilmesi amaçlanmaktadır.

**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, orteز, optik cihazlar

## 2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI

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:

Tıbbi cihazların kayıt ve takibi yapılarak piyasada erişilebilir olması sağlanacaktır.

### Performans Göstergeleri

Performans Göstergesi	Ölçü Birimi	2021	2022	2022 YS	2023	2024	2025
			Planlanan	Gerç. Tahmini	Hedef	Tahmin	Tahmin
1- Kayıt yapılan tıbbi cihaz sayısı	Adet	1.228.339	500.000	500.000	400.000	400.000	400.000
<b>Göstergeye İlişkin Açıklama:</b>	Ülkemizde üretilen veya ülkemize ithal edilen tüm tıbbi cihazların piyasaya arz aşamasında barkod düzeyinde Ürün Takip Sistemi'ne üreticisi/ithalatçısı tarafından kayıt edilmesi gerekmektedir. Yapılan kayıtlar mevzuata uygunluk anlamında Kurumumuz tarafından kontrol edilerek kayıt işlemi tamamlanmaktadır. Kaydedilen bir barkod daha sonra güncellenmediği takdirde kayıtlı kalmaya devam ettiği için zaman içinde yeni kaydedilen ürün sayısının giderek azalacağı ön görülmüştür. 2021 yılında AB mevzuatı kapsamında uyumlaştırılarak yürürlüğe giren tıbbi cihaz yönetmeliği sonrasında ise yeniden belgelendirilen ve/veya üreticileri tarafından farklı bir ürün barkodu ile piyasaya arz edilen ürünlere yeniden kayıt yapılması gerekmektedir. Bu durum yıllık ön görülen tahminlerin üzerinde bir istatistik oluşmasına neden olmaktadır.						
<b>Hesaplama Yöntemi:</b>	Ürün Takip Sistemine kayıt için başvuru yapan firmaların ürünlerinin gerekli koşulları sağlaması durumunda barkod düzeyinde ÜTS'deki kayıt sayısı						
<b>Verinin Kaynağı:</b>	Ürün Takip Sistemi (ÜTS)						
<b>Sorumlu İdare:</b>	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU						
Performans Göstergesi	Ölçü Birimi	2021	2022	2022 YS	2023	2024	2025
			Planlanan	Gerç. Tahmini	Hedef	Tahmin	Tahmin
2- Tekil takibi yapılan tıbbi cihaz sayısı	Adet	5.022.193	500.000	500.000	400.000	400.000	400.000
<b>Göstergeye İlişkin Açıklama:</b>	Ürün Takip Sistemi ile öncelikli olarak belirlenen ürünlerin üretim/ithalat sürecinden başlayacak şekilde tekil bazlı takibinin yapılarak ülkemize giren kaçak ürünlerin engellenmesi hedeflenmiş olup güvenli ürüne erişime katkı sağlanması amaçlanmıştır. Kurulan yazılım alt yapısı belirli ürün gruplarında önceliklendirilerek uygulanmaya alınmış olup nihai olarak tüm tıbbi cihazlar için alt yapı sağlanmıştır. Bu nedenle zaman içinde takip kapsamına alınan yeni ürün sayısının giderek azalacağı öngörülmüştür. 2021 yılında AB mevzuatı kapsamında uyumlaştırılarak yürürlüğe giren tıbbi cihaz yönetmeliği sonrasında ise yeniden belgelendirilen ve/veya üreticileri tarafından farklı bir ürün barkodu ile piyasaya arz edilen ürünlere yeniden kayıt yapılması gerekmektedir. Kayıt yapılan yeni barkodlar için ürün piyasaya arz edilmesi durumunda da firmaları tarafından tekil takip yapılması gerekmekte olup bu durum yıllık ön görülen tahminlerin üzerinde bir istatistik oluşmasına neden olmaktadır.						
<b>Hesaplama Yöntemi:</b>	ÜTS'de kaydı tamamlanmış piyasaya sürülen tekil hareket yapılmış ürün sayısı						
<b>Verinin Kaynağı:</b>	Ürün Takip Sistemi (ÜTS)						
<b>Sorumlu İdare:</b>	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU						
Alt Program Kapsamında Yürütülecek Faaliyet Maliyetleri							
Faaliyetler	2022	2022	2023	2024	2025		
	Bütçe	Harcama	Bütçe	Tahmin	Tahmin		
		Haziran					
<b>Tıbbi Cihaz Sektörel Faaliyetleri</b>	<b>4.854.000</b>	<b>590.550</b>	<b>9.989.000</b>	<b>12.051.000</b>	<b>13.861.000</b>		
Bütçe İçi	4.854.000	590.550	9.989.000	12.051.000	13.861.000		
Bütçe Dışı	0	0	0	0	0		
<b>Tıbbi Cihazların Kayıt ve Takibi</b>	<b>6.886.000</b>	<b>8.598.550</b>	<b>23.906.000</b>	<b>28.828.000</b>	<b>33.128.000</b>		
Bütçe İçi	6.886.000	8.598.550	23.906.000	28.828.000	33.128.000		

**2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI**

Bütçe Dışı	0	0	0	0	0
<b>T O P L A M</b>	<b>11.740.000</b>	<b>9.189.100</b>	<b>33.895.000</b>	<b>40.879.000</b>	<b>46.989.000</b>
Bütçe İçi	11.740.000	9.189.100	33.895.000	40.879.000	46.989.000
Bütçe Dışı	0	0	0	0	0
<b>Faaliyetlere İlişkin Açıklamalar:</b>					
<b>Tıbbi Cihaz Sektörel Faaliyetleri</b>					
<p>Bilindiği üzere 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 ve buna ek olarak yapılacak bilgilendirme toplantıları sayesinde mevzuat uygulamaları açısından onaylanmış kuruluşlar arasında eşgüdüm sağlanması hedeflenmektedir.</p>					
<b>Tıbbi Cihazların Kayıt ve Takibi</b>					
<p>Başta halk sağlığının korunması amacıyla güvenli ürüne erişimi sağlamak ve kayıt dışı ekonomiyle mücadele kapsamında ülkemizde üretilen veya ithal edilen tıbbi cihazların ve kozmetik ürünlerin kayıtlarını ve tekil bazda takibi ile denetimini yapmak üzere Ürün Takip Sisteminin (ÜTS) kurulması amaçlanmıştır. Her bir tıbbi cihaz ve kozmetik ürününün, üretimden tüketimine (kullanım dışı bırakılana) kadar geçtikleri her noktadan yapılan bu bildirimler ile birlikte tıbbi cihazların etkin kullanılıp kullanılmadığına yönelik takibi yapabilmek için cihazların kullanım esnasındaki durumları (kullanım, arıza, bakım-kalibrasyon) ve sahiyet bilgisinin ÜTS'ye iletilmesi amaçlanmaktadır. 2020 yılı itibarıyla tüm tıbbi cihazların tekil takibinin yapılmasına ilişkin süreçler başlatılmıştır.</p>					



## Faaliyet Maliyetleri Tablosu

Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu görev, yetki ve sorumluluklarını düzenleyen 15.07.2018 tarih ve 30479 sayılı Resmi Gazete’ de yayımlanan 4 No’ lu Cumhurbaşkanlığı Kararnamesinin 506 ile 519 uncu maddeleri doğrultusunda faaliyetlerini sürdürmektedir.

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU					
<b>İdare Adı</b>	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
<b>Program Adı</b>	KORUYUCU SAĞLIK				
<b>Alt Program Adı</b>	İLAÇ VE ECZACILIK				
<b>Alt Program Hedefi</b>	İlaçların akılcı kullanımı sağlanacak, ilaçlar ile bitkisel ürünlerin güvenli kullanımına yönelik gerekli tedbirler alınacaktır				
<b>Faaliyet Adı</b>	Bitkisel Sağlık Ürünlerinin Güvenli Kullanımı				
<b>Açıklama</b>	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 tarafımıza 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 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	2022	2022	2023	2024	2025
	Bütçe	Harcama (Haziran)	Bütçe	Tahmin	Tahmin
<i>Personel Giderleri</i>	3.894.000	132.867	8.965.000	10.818.000	12.454.000
<i>Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri</i>	619.000		966.000	1.166.000	1.342.000
<i>Mal ve Hizmet Alım Giderleri</i>	724.000	165	330.000	393.000	436.000
<i>Faiz Giderleri</i>					
<i>Cari Transferler</i>					
<i>Sermaye Giderleri</i>					
<i>Sermaye Transferleri</i>					
<i>Borç Verme</i>					
<b>BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK</b>	5.237.000	133.032	10.261.000	12.377.000	14.232.000
<i>Döner Sermaye</i>					
<i>Özel Hesap</i>					
<i>Diğer Bütçe Dışı Kaynak</i>					
<b>BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK</b>					
<b>FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI</b>	5.237.000	133.032	10.261.000	12.377.000	14.232.000

**2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI**

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU					
<b>İdare Adı</b>	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
<b>Program Adı</b>	KORUYUCU SAĞLIK				
<b>Alt Program Adı</b>	İLAÇ VE ECZACILIK				
<b>Alt Program Hedefi</b>	İlaçların akılcı kullanımı sağlanacak, ilaçlar ile bitkisel ürünlerin güvenli kullanımına yönelik gerekli tedbirler alınacaktır				
<b>Faaliyet Adı</b>	Farmakovijilans Faaliyetleri ve Kontrole Tabi Maddelerin Yasal Ticaretlerinin Kontrolü				
<b>Açıklama</b>	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 güvenlilik profillerinin izlenmesinde önemli bir araç teşkil etmektedir.				
EKONOMİK KOD	2022	2022	2023	2024	2025
	Bütçe	Harcama (Haziran)	Bütçe	Tahmin	Tahmin
<i>Personel Giderleri</i>	3.403.000	56.792	10.222.000	12.337.000	14.202.000
<i>Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri</i>	524.000		1.082.000	1.306.000	1.503.000
<i>Mal ve Hizmet Alım Giderleri</i>	939.000		341.000	406.000	451.000
<i>Faiz Giderleri</i>					
<i>Cari Transferler</i>					
<i>Sermaye Giderleri</i>					
<i>Sermaye Transferleri</i>					
<i>Borç Verme</i>					
<b>BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK</b>	4.866.000	56.792	11.645.000	14.049.000	16.156.000
<i>Döner Sermaye</i>					
<i>Özel Hesap</i>					
<i>Diğer Bütçe Dışı Kaynak</i>					
<b>BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK</b>					
<b>FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI</b>	4.866.000	56.792	11.645.000	14.049.000	16.156.000

**2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI**

<b>FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU</b>					
<b>İdare Adı</b>	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
<b>Program Adı</b>	KORUYUCU SAĞLIK				
<b>Alt Program Adı</b>	TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER				
<b>Alt Program Hedefi</b>	Kozmetik ürünlerin kaydı yapılacaktır.				
<b>Faaliyet Adı</b>	Kozmetik Ürünlerin Güvenli Kullanımı				
<b>Açıklama</b>	Kozmetik ürünlerin güvenli, etkili ve kaliteli bir şekilde piyasaya arzı için ulusal çıkarlarımız ve insan sağlığı gözetilerek Kozmetik Mevzuatında Avrupa Birliği Mevzuatı değişikliklerine uyumlaştırılması çalışmaları sürdürülmektedir.				
<b>EKONOMİK KOD</b>	<b>2022</b>	<b>2022</b>	<b>2023</b>	<b>2024</b>	<b>2025</b>
	<b>Bütçe</b>	<b>Harcama (Haziran)</b>	<b>Bütçe</b>	<b>Tahmin</b>	<b>Tahmin</b>
<i>Personel Giderleri</i>	2.286.000	147.516	5.565.000	6.715.000	7.730.000
<i>Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri</i>	321.000		642.000	774.000	891.000
<i>Mal ve Hizmet Alım Giderleri</i>	375.000	9.150	430.000	512.000	568.000
<i>Faiz Giderleri</i>					
<i>Cari Transferler</i>					
<i>Sermaye Giderleri</i>					
<i>Sermaye Transferleri</i>					
<i>Borç Verme</i>					
<b>BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK</b>	2.982.000	156.666	6.637.000	8.001.000	9.189.000
<i>Döner Sermaye</i>					
<i>Özel Hesap</i>					
<i>Diğer Bütçe Dışı Kaynak</i>					
<b>BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK</b>					
<b>FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI</b>	2.982.000	156.666	6.637.000	8.001.000	9.189.000

**2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI**

<b>FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU</b>					
<b>İdare Adı</b>	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
<b>Program Adı</b>	KORUYUCU SAĞLIK				
<b>Alt Program Adı</b>	TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER				
<b>Alt Program Hedefi</b>	Kozmetik ürünlerin kaydı yapılacaktır.				
<b>Faaliyet Adı</b>	Kozmetik Ürünlerin Kaydı				
<b>Açıklama</b>	Ürün Takip Sistemi kullanımının geliştirilmesi ile üretimden satışa kadar tüm süreçler ele alınarak kayıt dışı, sahte, kaçak kozmetik ürün üretiminin önlenmesi planlanmaktadır.				
<b>EKONOMİK KOD</b>	<b>2022</b>	<b>2022</b>	<b>2023</b>	<b>2024</b>	<b>2025</b>
	<b>Bütçe</b>	<b>Harcama (Haziran)</b>	<b>Bütçe</b>	<b>Tahmin</b>	<b>Tahmin</b>
<i>Personel Giderleri</i>	2.017.000	4.473	5.559.000	6.708.000	7.722.000
<i>Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri</i>	321.000		728.000	879.000	1.012.000
<i>Mal ve Hizmet Alım Giderleri</i>	93.000	9.033	99.000	118.000	130.000
<i>Faiz Giderleri</i>					
<i>Cari Transferler</i>					
<i>Sermaye Giderleri</i>					
<i>Sermaye Transferleri</i>					
<i>Borç Verme</i>					
<b>BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK</b>	2.431.000	13.506	6.386.000	7.705.000	8.864.000
<i>Döner Sermaye</i>					
<i>Özel Hesap</i>					
<i>Diğer Bütçe Dışı Kaynak</i>					
<b>BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK</b>					
<b>FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI</b>	2.431.000	13.506	6.386.000	7.705.000	8.864.000

**2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI**

<b>FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU</b>					
<b>İdare Adı</b>	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
<b>Program Adı</b>	KORUYUCU SAĞLIK				
<b>Alt Program Adı</b>	ÜRÜN GÜVENLİĞİ VE DENETİMİ				
<b>Alt Program Hedefi</b>	Sağlık ürünlerinin güvenli kullanımı amacıyla denetim faaliyetleri yürütülecektir.				
<b>Faaliyet Adı</b>	Sağlık Ürünleri ve Kozmetik Ürünlerin Denetimi				
<b>Açıklama</b>	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.				
<b>EKONOMİK KOD</b>	<b>2022</b>	<b>2022</b>	<b>2023</b>	<b>2024</b>	<b>2025</b>
	<b>Bütçe</b>	<b>Harcama (Haziran)</b>	<b>Bütçe</b>	<b>Tahmin</b>	<b>Tahmin</b>
<i>Personel Giderleri</i>	21.784.000	13.047.901	49.652.000	59.914.000	68.970.000
<i>Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri</i>	3.074.000	1.899.521	6.156.000	7.429.000	8.553.000
<i>Mal ve Hizmet Alım Giderleri</i>	4.160.000	338.620	5.203.000	6.197.000	6.877.000
<i>Faiz Giderleri</i>					
<i>Cari Transferler</i>	110.000	144.856	250.000	275.000	303.000
<i>Sermaye Giderleri</i>					
<i>Sermaye Transferleri</i>					
<i>Borç Verme</i>					
<b>BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK</b>	29.128.000	15.430.898	61.261.000	73.815.000	84.703.000
<i>Döner Sermaye</i>					
<i>Özel Hesap</i>					
<i>Diğer Bütçe Dışı Kaynak</i>					
<b>BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK</b>					
<b>FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI</b>	29.128.000	15.430.898	61.261.000	73.815.000	84.703.000

**2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI**

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU					
<b>İdare Adı</b>	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
<b>Program Adı</b>	TEDAVİ EDİCİ SAĞLIK				
<b>Alt Program Adı</b>	İLAÇ VE ECZACILIK				
<b>Alt Program Hedefi</b>	İhtiyaç duyulan beşeri ve tıbbi ürünlerin piyasada erişilebilir olması sağlanacaktır.				
<b>Faaliyet Adı</b>	Akılcı İlaç Kullanımının Yaygınlaştırılması				
<b>Açıklama</b>	<p>Akılcı İlaç Kullanımı(AİK) ile ilgili tanıtım faaliyetleri kapsamında; bilgi paylaşımının sağlanabilmesi ve farkındalığın artırılması için Akılcı İlaç Kampanyası sürdürülmekte, basın yayın aracılığıyla programlar yürütülmekte www. akilciilac.gov.tr resmi web sitesinde AİK hakkında güncel bilgiler sunulmaktadır. Kongre ve sempozyumlarda Akılcı İlaç Kullanımına yer verilmektedir.</p> <p>AİK ile ilgili eğitim faaliyetleri kapsamında; ilköğretimden başlayarak, halk eğitimde ve sağlık meslek mensuplarının eğitimlerinde ve mezuniyet sonrasında gerek yüz yüze, gerek uzaktan Akılcı İlaç Kullanımı eğitimleri ile programların sürdürülmesi sağlanmakta ve davranış değişikliği oluşturulması hedeflenmektedir. Hekimler, eczacılar başta olmak üzere sağlık meslek mensuplarına yönelik AİK konusunda bilgilendirme toplantıları planlanacak ve düzenlenecektir.</p> <p>AİK ile ilgili mevcut durum analizlerinin yapılması ve hekimlerin reçeteleme davranışlarının izlenmesi, değerlendirilmesi ve kendilerine geri bildirim verilmesi yoluyla akılcı ilaç kullanımının yaygınlaştırılmasına yönelik yürütülen izleme ve değerlendirme faaliyetleri kapsamında; "Reçete Bilgi Sistemi" geliştirilmiş olup, yaygınlaştırma çalışmaları yürütülmektedir.</p>				
EKONOMİK KOD	2022	2022	2023	2024	2025
	Bütçe	Harcama (Haziran)	Bütçe	Tahmin	Tahmin
<i>Personel Giderleri</i>	2.262.000		6.541.000	7.894.000	9.088.000
<i>Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri</i>	470.000		1.112.000	1.342.000	1.545.000
<i>Mal ve Hizmet Alım Giderleri</i>	2.420.000	4.764	5.125.000	6.103.000	6.771.000
<i>Faiz Giderleri</i>					
<i>Cari Transferler</i>					
<i>Sermaye Giderleri</i>					
<i>Sermaye Transferleri</i>					
<i>Borç Verme</i>					
<b>BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK</b>	5.152.000	4.764	12.778.000	15.339.000	17.404.000
<i>Döner Sermaye</i>					
<i>Özel Hesap</i>					
<i>Diğer Bütçe Dışı Kaynak</i>					
<b>BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK</b>					
<b>FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI</b>	5.152.000	4.764	12.778.000	15.339.000	17.404.000

**2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI**

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU					
<b>İdare Adı</b>	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
<b>Program Adı</b>	TEDAVİ EDİCİ SAĞLIK				
<b>Alt Program Adı</b>	İLAÇ VE ECZACILIK				
<b>Alt Program Hedefi</b>	İhtiyaç duyulan beşeri ve tıbbi ürünlerin piyasada erişilebilir olması sağlanacaktır.				
<b>Faaliyet Adı</b>	Eczaneler ile İlgili Düzenleyici Faaliyetler				
<b>Açıklama</b>	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. Eczane açılış, nakil, devir başvurularında ve faaliyetteki eczanelerle ilgili muvazaa şüphesi bulunması durumunda il sağlık müdürlüğü nezdinde toplanan Muvazaa Değerlendirme Komisyonunda karar alınamayan dosyalar hakkında Kurum Muvazaa Değerlendirme Komisyonunca muvazaa yönünden değerlendirilme yapılmaktadır.				
<b>EKONOMİK KOD</b>	<b>2022</b>	<b>2022</b>	<b>2023</b>	<b>2024</b>	<b>2025</b>
	<b>Bütçe</b>	<b>Harcama (Haziran)</b>	<b>Bütçe</b>	<b>Tahmin</b>	<b>Tahmin</b>
<i>Personel Giderleri</i>	1.921.000		3.862.000	4.661.000	5.366.000
<i>Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri</i>	322.000		541.000	653.000	752.000
<i>Mal ve Hizmet Alım Giderleri</i>	180.000		165.000	197.000	219.000
<i>Faiz Giderleri</i>					
<i>Cari Transferler</i>					
<i>Sermaye Giderleri</i>					
<i>Sermaye Transferleri</i>					
<i>Borç Verme</i>					
<b>BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK</b>	2.423.000		4.568.000	5.511.000	6.337.000
<i>Döner Sermaye</i>					
<i>Özel Hesap</i>					
<i>Diğer Bütçe Dışı Kaynak</i>					
<b>BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK</b>					
<b>FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI</b>	2.423.000		4.568.000	5.511.000	6.337.000

**2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI**

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU					
<b>İdare Adı</b>	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
<b>Program Adı</b>	TEDAVİ EDİCİ SAĞLIK				
<b>Alt Program Adı</b>	İLAÇ VE ECZACILIK				
<b>Alt Program Hedefi</b>	İhtiyaç duyulan beşeri ve tıbbi ürünlerin piyasada erişilebilir olması sağlanacaktır.				
<b>Faaliyet Adı</b>	İlaç Ruhsatlandırma				
<b>Açıklama</b>	<p>Beşeri Tıbbi Ürünler Ruhsatlandırma Yönetmeliğinde ilaç ruhsatlandırma süresi 210 gün olarak belirlenmiştir. Ancak başvuru sayısının fazlalığı, personel eksikliği, komisyonlarda yaşanan yoğunluk, bilişim sisteminden kaynaklı sorunlar nedeniyle bu süre aşılma ve özellikle halk sağlığı ve ülke ekonomisi açısından kritik öneme haiz ürünlerin, uzun ruhsatlandırma sürecinden dolayı piyasaya sunulması gecikebilmektedir. Ek olarak dosyalara ilişkin eksikliklerin giderilmesi dosya içeriğine ve dosya sahibi firma tarafından hazırlanan cevabın yeterliliğine bağlı olarak değişimle birlikte çoğu zaman mükerrer yazışmayı veya firma tarafından belirtilen eksikliklere cevap verilmeyişi gibi durumları beraberinde getirmektedir. Bu durum Kurum iş süreçlerinde ek yük oluşturmaktadır. Kritik öneme haiz ürünlerin ruhsatlandırma sürecinde öncelikli olarak değerlendirilmesi ve ruhsatlandırma işlemlerinin mümkün olan en kısa sürede sonuçlandırılması amacıyla bu tür ürünleri belirlemek üzere Öncelik Değerlendirme Kurulu oluşturulmuştur. Yine aynı Yönetmelikte, tedavide veya teşhiste ilk olan, yenilik getiren veya kamu sağlık harcamalarını azaltmak ve ilacın kullanıma hızlı bir şekilde sunulmasını temin etmek üzere toplum sağlığı açısından ihtiyaç duyulan ürünlerin ruhsatlandırma işlemlerinin en geç 180 günde tamamlanacağı ifade edilmektedir. Bu hususla uyumlu olarak ruhsat başvurusunda bulunulan ilaçların halk sağlığı ve kamu maliyesi açısından taşıdığı öneme istinaden öncelikli ya da yüksek öncelikli olarak belirlenmesi ve sırasıyla 180 ve 150 gün içerisinde ruhsatlandırılması gerektiği belirlenmiştir. Öncelikli ve yüksek öncelikli olarak belirlenen ürünlerin ruhsat değerlendirme sürecinde işlemleri diğer iş ve işlemlerden öncelikli olarak ele alınarak değer ruhsatlandırma anlayışına hizmet edilecektir. Daire içi esnek insan kaynağı modeli uygulanmakta, bununla birlikte alanında yetkin personel sayısının artırılması gerekmektedir. İlgili hedeflere ulaşmak için personel sayısı ve niteliği artırılacaktır. Öncelikli ve yüksek öncelikli ürünler ruhsatlandırma süreçlerinde diğer ürünlerden önce değerlendirilmeye tabi tutulacaktır. Ruhsata esas tüm işlemler ESY sistemi üzerinden yürütülmekte olup başvurulara ve süreçlere ilişkin evrak kayıtlarına ESY sistemi üzerinden ulaşılabilir. Ruhsatlandırma süreçlerinin bilgi sistemlerine entegre edilmesine yönelik e-CTD Uygulaması modülü geliştirilmiş olup test aşamasına hazır hale getirilmiştir. İlave olarak ilaç ruhsatlandırma süreçlerinin de dahil olduğu Kurumumuz bünyesinde yapılmakta olan tüm iş ve işlemlerin dijital ortamda izlenebilir olmasını sağlamak adına yönetici bilgi ekranı hazırlanmaktadır. Bu düzenlemelerin ruhsatlandırma süreçlerine olumlu katkı sağlayacağı öngörülmektedir.</p>				
<b>EKONOMİK KOD</b>	<b>2022 Bütçe</b>	<b>2022 Harcama (Haziran)</b>	<b>2023 Bütçe</b>	<b>2024 Tahmin</b>	<b>2025 Tahmin</b>
<i>Personel Giderleri</i>	20.413.000	18.083.275	33.207.000	40.071.000	46.129.000
<i>Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri</i>	2.008.000	2.641.958	6.336.000	7.647.000	8.799.000
<i>Mal ve Hizmet Alım Giderleri</i>	981.000	38.179	615.000	733.000	812.000
<i>Faiz Giderleri</i>					
<i>Cari Transferler</i>					
<i>Sermaye Giderleri</i>					
<i>Sermaye Transferleri</i>					
<i>Borç Verme</i>					
<b>BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK</b>	<b>23.402.000</b>	<b>20.763.413</b>	<b>40.158.000</b>	<b>48.451.000</b>	<b>55.740.000</b>
<i>Döner Sermaye</i>					
<i>Özel Hesap</i>					
<i>Diğer Bütçe Dışı Kaynak</i>					
<b>BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK</b>					
<b>FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI</b>	<b>23.402.000</b>	<b>20.763.413</b>	<b>40.158.000</b>	<b>48.451.000</b>	<b>55.740.000</b>



**2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI**

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU					
<b>İdare Adı</b>	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
<b>Program Adı</b>	TEDAVİ EDİCİ SAĞLIK				
<b>Alt Program Adı</b>	İLAÇ VE ECZACILIK				
<b>Alt Program Hedefi</b>	İhtiyaç duyulan beşeri ve tıbbi ürünlerin piyasada erişilebilir olması sağlanacaktır.				
<b>Faaliyet Adı</b>	İlaç Tedarik Faaliyetleri				
<b>Açıklama</b>	Ruhsatlandırılan ya da ithal izni verilen ilaçları fiyatlandırmak, fiyat listesini düzenlemek ve yayımlamak, Fiyat kararı ve tebliği yayımlamak, Sağlık Teknolojileri Değerlendirme (STD) raporlarını hazırlamak, STD alanında incelemeler yaparak ilgili birim, kurum ve kuruluşlara görüş bildirmek, İlaçta yerleşme çalışmalarını yürütmek, Sağlık endüstrileri alanında çalışmalar yapmak, Kurumun görev alanı içerisinde olan konularda piyasa araştırması yapmak, İlaç 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, İlaç erişiminde yaşanan sıkıntılara ilişkin birime ulaştırılan şikâyetleri değerlendirmek ve hastaların en kısa sürede ilaçlara erişimini sağlamak amacıyla gerekli araştırmaları yapmaktır.				
EKONOMİK KOD	2022	2022	2023	2024	2025
	Bütçe	Harcama (Haziran)	Bütçe	Tahmin	Tahmin
<i>Personel Giderleri</i>	5.265.000	1.262.310	13.071.000	15.773.000	18.159.000
<i>Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri</i>	785.000	2.743	1.827.000	2.204.000	2.537.000
<i>Mal ve Hizmet Alım Giderleri</i>	249.000	3.192	279.000	332.000	369.000
<i>Faiz Giderleri</i>					
<i>Cari Transferler</i>					
<i>Sermaye Giderleri</i>					
<i>Sermaye Transferleri</i>					
<i>Borç Verme</i>					
<b>BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK</b>	6.299.000	1.268.246	15.177.000	18.309.000	21.065.000
<i>Döner Sermaye</i>					
<i>Özel Hesap</i>					
<i>Diğer Bütçe Dışı Kaynak</i>					
<b>BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK</b>					
<b>FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI</b>	6.299.000	1.268.246	15.177.000	18.309.000	21.065.000

**2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI**

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU					
<b>İdare Adı</b>	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
<b>Program Adı</b>	TEDAVİ EDİCİ SAĞLIK				
<b>Alt Program Adı</b>	İLAÇ VE ECZACILIK				
<b>Alt Program Hedefi</b>	İhtiyaç duyulan beşeri ve tıbbi ürünlerin piyasada erişilebilir olması sağlanacaktır.				
<b>Faaliyet Adı</b>	İmal Ürünlerin Takibi				
<b>Açıklama</b>	“15 Temmuz 2018 tarih ve 30479 sayılı Resmi Gazetede yayımlanan 4 sayılı Cumhurbaşkanlığı Kararnamesi gereği ilaç fiyatlarının belirlenmesi Kurumumuz 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 Kurum resmi web sitemizde 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. Ayrıca; ilaçta yerli üretim çalışmaları devam etmekte olup takibi yapılmaktadır.				
EKONOMİK KOD	2022	2022	2023	2024	2025
	Bütçe	Harcama (Haziran)	Bütçe	Tahmin	Tahmin
<i>Personel Giderleri</i>	3.021.000		10.541.000	12.720.000	14.642.000
<i>Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri</i>	629.000		1.628.000	1.965.000	2.267.000
<i>Mal ve Hizmet Alım Giderleri</i>	323.000		28.000	34.000	38.000
<i>Faiz Giderleri</i>					
<i>Cari Transferler</i>					
<i>Sermaye Giderleri</i>					
<i>Sermaye Transferleri</i>					
<i>Borç Verme</i>					
<b>BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK</b>	3.973.000		12.197.000	14.719.000	16.947.000
<i>Döner Sermaye</i>					
<i>Özel Hesap</i>					
<i>Diğer Bütçe Dışı Kaynak</i>					
<b>BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK</b>					
<b>FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI</b>	3.973.000		12.197.000	14.719.000	16.947.000

**2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI**

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU					
<b>İdare Adı</b>	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
<b>Program Adı</b>	TEDAVİ EDİCİ SAĞLIK				
<b>Alt Program Adı</b>	İLAÇ VE ECZACILIK				
<b>Alt Program Hedefi</b>	İhtiyaç duyulan beşeri ve tıbbi ürünlerin piyasada erişilebilir olması sağlanacaktır.				
<b>Faaliyet Adı</b>	Klinik Araştırma Faaliyetleri				
<b>Açıklama</b>	İlaçların ruhsat almadan önce prelinik ve klinik araştırmaları içeren Ar-Ge süreçlerini başarıyla tamamlamaları gerekmektedir. Klinik öncesi etkililik ve güvenlilik yönünden uygun bulunan aday moleküller, ilaç geliştirme sürecinin son aşaması olan klinik araştırmalara tabi tutulurlar. Etkililik ve güvenlilik 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	2022	2022	2023	2024	2025
	Bütçe	Harcama (Haziran)	Bütçe	Tahmin	Tahmin
<i>Personel Giderleri</i>	3.407.000	170.654	7.368.000	8.892.000	10.237.000
<i>Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri</i>	524.000		889.000	1.072.000	1.234.000
<i>Mal ve Hizmet Alım Giderleri</i>	1.334.000	1.567	1.287.000	1.532.000	1.701.000
<i>Faiz Giderleri</i>					
<i>Cari Transferler</i>	228.000	300.000	539.000	622.000	636.000
<i>Sermaye Giderleri</i>					
<i>Sermaye Transferleri</i>					
<i>Borç Verme</i>					
<b>BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK</b>	5.493.000	472.221	10.083.000	12.118.000	13.808.000
<i>Döner Sermaye</i>					
<i>Özel Hesap</i>					
<i>Diğer Bütçe Dışı Kaynak</i>					
<b>BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK</b>					
<b>FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI</b>	5.493.000	472.221	10.083.000	12.118.000	13.808.000

**2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI**

<b>FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU</b>					
<b>İdare Adı</b>	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
<b>Program Adı</b>	TEDAVİ EDİCİ SAĞLIK				
<b>Alt Program Adı</b>	İLAÇ VE ECZACILIK				
<b>Alt Program Hedefi</b>	İhtiyaç duyulan beşeri ve tıbbi ürünlerin piyasada erişilebilir olması sağlanacaktır.				
<b>Faaliyet Adı</b>	Sağlık Ürünlerinin Analiz ve Laboratuvar Faaliyetleri				
<b>Açıklama</b>	Laboratuvarlarda uygulanan ISO 17025 Kalite Yönetim Sistemi'nde kapsam genişletme, işlem kapasitesinin artırılması ve laboratuvarlar arası karşılaştırma testlerinde başarılı sonuçların elde edilmesi amaçlanmaktadır.				
<b>EKONOMİK KOD</b>	<b>2022</b>	<b>2022</b>	<b>2023</b>	<b>2024</b>	<b>2025</b>
	<b>Bütçe</b>	<b>Harcama (Haziran)</b>	<b>Bütçe</b>	<b>Tahmin</b>	<b>Tahmin</b>
<i>Personel Giderleri</i>	16.287.000	14.397.448	41.352.000	49.901.000	57.445.000
<i>Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri</i>	3.344.000	3.140.769	6.869.000	8.289.000	9.542.000
<i>Mal ve Hizmet Alım Giderleri</i>	16.577.000	3.555.278	40.620.000	46.184.000	50.752.000
<i>Faiz Giderleri</i>					
<i>Cari Transferler</i>					
<i>Sermaye Giderleri</i>					
<i>Sermaye Transferleri</i>					
<i>Borç Verme</i>					
<b>BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK</b>	36.208.000	21.093.495	88.841.000	104.374.000	117.739.000
<i>Döner Sermaye</i>					
<i>Özel Hesap</i>					
<i>Diğer Bütçe Dışı Kaynak</i>					
<b>BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK</b>					
<b>FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI</b>	36.208.000	21.093.495	88.841.000	104.374.000	117.739.000

**2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI**

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU					
<b>İdare Adı</b>	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
<b>Program Adı</b>	TEDAVİ EDİCİ SAĞLIK				
<b>Alt Program Adı</b>	TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER				
<b>Alt Program Hedefi</b>	Tıbbî cihazların kayıt ve takibi yapılarak piyasada erişilebilir olması sağlanacaktır.				
<b>Faaliyet Adı</b>	Tıbbi Cihaz Sektörel Faaliyetleri				
<b>Açıklama</b>	Bilindiği üzere 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 ve buna ek olarak yapılacak bilgilendirme toplantıları sayesinde mevzuat uygulamaları açısından onaylanmış kuruluşlar arasında eşgüdüm sağlanması hedeflenmektedir.				
EKONOMİK KOD	2022	2022	2023	2024	2025
	Bütçe	Harcama (Haziran)	Bütçe	Tahmin	Tahmin
<i>Personel Giderleri</i>	4.022.000	499.407	8.706.000	10.506.000	12.094.000
<i>Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri</i>	638.000	80.610	1.051.000	1.269.000	1.460.000
<i>Mal ve Hizmet Alım Giderleri</i>	194.000	10.533	232.000	276.000	307.000
<i>Faiz Giderleri</i>					
<i>Cari Transferler</i>					
<i>Sermaye Giderleri</i>					
<i>Sermaye Transferleri</i>					
<i>Borç Verme</i>					
<b>BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK</b>	4.854.000	590.550	9.989.000	12.051.000	13.861.000
<i>Döner Sermaye</i>					
<i>Özel Hesap</i>					
<i>Diğer Bütçe Dışı Kaynak</i>					
<b>BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK</b>					
<b>FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI</b>	4.854.000	590.550	9.989.000	12.051.000	13.861.000

**2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI**

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU					
<b>İdare Adı</b>	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
<b>Program Adı</b>	TEDAVİ EDİCİ SAĞLIK				
<b>Alt Program Adı</b>	TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER				
<b>Alt Program Hedefi</b>	Tıbbî cihazların kayıt ve takibi yapılarak piyasada erişilebilir olması sağlanacaktır.				
<b>Faaliyet Adı</b>	Tıbbi Cihazların Kayıt ve Takibi				
<b>Açıklama</b>	Başta halk sağlığının korunması amacıyla güvenli ürüne erişimi sağlamak ve kayıt dışı ekonomiyle mücadele kapsamında ülkemizde üretilen veya ithal edilen tıbbi cihazların ve kozmetik ürünlerin kayıtlarını ve tekil bazda takibi ile denetimini yapmak üzere Ürün Takip Sisteminin (ÜTS) kurulması amaçlanmıştır. Her bir tıbbi cihaz ve kozmetik ürününün, üretimden tüketimine (kullanım dışı bırakılana) kadar geçtikleri her noktadan yapılan bu bildirimler ile birlikte tıbbi cihazların etkin kullanılıp kullanılmadığına yönelik takibi yapabilmek için cihazların kullanım esnasındaki durumları (kullanım, arıza, bakım-kalibrasyon) ve sahiyet bilgisinin ÜTS' ye iletilmesi amaçlanmaktadır. 2020 yılı itibariyle tüm tıbbi cihazların tekil takibinin yapılmasına ilişkin süreçler başlatılmıştır.				
<b>EKONOMİK KOD</b>	<b>2022</b>	<b>2022</b>	<b>2023</b>	<b>2024</b>	<b>2025</b>
	<b>Bütçe</b>	<b>Harcama (Haziran)</b>	<b>Bütçe</b>	<b>Tahmin</b>	<b>Tahmin</b>
<i>Personel Giderleri</i>	5.582.000	7.345.197	20.027.000	24.166.000	27.819.000
<i>Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri</i>	852.000	1.253.353	2.708.000	3.267.000	3.761.000
<i>Mal ve Hizmet Alım Giderleri</i>	452.000		1.171.000	1.395.000	1.548.000
<i>Faiz Giderleri</i>					
<i>Cari Transferler</i>					
<i>Sermaye Giderleri</i>					
<i>Sermaye Transferleri</i>					
<i>Borç Verme</i>					
<b>BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK</b>	6.886.000	8.598.550	23.906.000	28.828.000	33.128.000
<i>Döner Sermaye</i>					
<i>Özel Hesap</i>					
<i>Diğer Bütçe Dışı Kaynak</i>					
<b>BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK</b>					
<b>FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI</b>	6.886.000	8.598.550	23.906.000	28.828.000	33.128.000

**2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI**

<b>FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU</b>					
<b>İdare Adı</b>	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
<b>Program Adı</b>	YÖNETİM VE DESTEK PROGRAMI				
<b>Alt Program Adı</b>	TEFTİŞ, DENETİM VE DANIŞMANLIK HİZMETLERİ				
<b>Alt Program Hedefi</b>					
<b>Faaliyet Adı</b>	Diğer Teftiş, Denetim ve Danışmanlık Hizmetleri				
<b>Açıklama</b>					
<b>EKONOMİK KOD</b>	<b>2022</b>	<b>2022</b>	<b>2023</b>	<b>2024</b>	<b>2025</b>
	<b>Bütçe</b>	<b>Harcama (Haziran)</b>	<b>Bütçe</b>	<b>Tahmin</b>	<b>Tahmin</b>
<i>Personel Giderleri</i>					
<i>Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri</i>					
<i>Mal ve Hizmet Alım Giderleri</i>	27.000	542	10.000	12.000	13.000
<i>Faiz Giderleri</i>					
<i>Cari Transferler</i>					
<i>Sermaye Giderleri</i>					
<i>Sermaye Transferleri</i>					
<i>Borç Verme</i>					
<b>BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK</b>	27.000	542	10.000	12.000	13.000
<i>Döner Sermaye</i>					
<i>Özel Hesap</i>					
<i>Diğer Bütçe Dışı Kaynak</i>					
<b>BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK</b>					
<b>FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI</b>	27.000	542	10.000	12.000	13.000

**2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI**

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU					
<b>İdare Adı</b>	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
<b>Program Adı</b>	YÖNETİM VE DESTEK PROGRAMI				
<b>Alt Program Adı</b>	TEFTİŞ, DENETİM VE DANIŞMANLIK HİZMETLERİ				
<b>Alt Program Hedefi</b>					
<b>Faaliyet Adı</b>	Hukuki Danışmanlık ve Muhakemat Hizmetleri				
<b>Açıklama</b>					
EKONOMİK KOD	2022	2022	2023	2024	2025
	Bütçe	Harcama (Haziran)	Bütçe	Tahmin	Tahmin
<i>Personel Giderleri</i>	1.441.000	896.193	2.279.000	2.750.000	3.166.000
<i>Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri</i>	198.000	127.129	429.000	518.000	596.000
<i>Mal ve Hizmet Alım Giderleri</i>	485.000	210.278	887.000	1.057.000	1.173.000
<i>Faiz Giderleri</i>					
<i>Cari Transferler</i>					
<i>Sermaye Giderleri</i>					
<i>Sermaye Transferleri</i>					
<i>Borç Verme</i>					
<b>BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK</b>	2.124.000	1.233.600	3.595.000	4.325.000	4.935.000
<i>Döner Sermaye</i>					
<i>Özel Hesap</i>					
<i>Diğer Bütçe Dışı Kaynak</i>					
<b>BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK</b>					
<b>FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI</b>	2.124.000	1.233.600	3.595.000	4.325.000	4.935.000



**2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI**

<b>FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU</b>					
<b>İdare Adı</b>	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
<b>Program Adı</b>	YÖNETİM VE DESTEK PROGRAMI				
<b>Alt Program Adı</b>	TEFTİŞ, DENETİM VE DANIŞMANLIK HİZMETLERİ				
<b>Alt Program Hedefi</b>					
<b>Faaliyet Adı</b>	İç Denetim				
<b>Açıklama</b>					
<b>EKONOMİK KOD</b>	<b>2022</b>	<b>2022</b>	<b>2023</b>	<b>2024</b>	<b>2025</b>
	<b>Bütçe</b>	<b>Harcama (Haziran)</b>	<b>Bütçe</b>	<b>Tahmin</b>	<b>Tahmin</b>
<i>Personel Giderleri</i>	369.000	227.891	713.000	860.000	990.000
<i>Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri</i>	57.000	33.550	93.000	112.000	129.000
<i>Mal ve Hizmet Alım Giderleri</i>	17.000				
<i>Faiz Giderleri</i>					
<i>Cari Transferler</i>					
<i>Sermaye Giderleri</i>					
<i>Sermaye Transferleri</i>					
<i>Borç Verme</i>					
<b>BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK</b>	443.000	261.441	806.000	972.000	1.119.000
<i>Döner Sermaye</i>					
<i>Özel Hesap</i>					
<i>Diğer Bütçe Dışı Kaynak</i>					
<b>BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK</b>					
<b>FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI</b>	443.000	261.441	806.000	972.000	1.119.000

**2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI**

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU					
<b>İdare Adı</b>	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
<b>Program Adı</b>	YÖNETİM VE DESTEK PROGRAMI				
<b>Alt Program Adı</b>	ÜST YÖNETİM, İDARİ VE MALİ HİZMETLER				
<b>Alt Program Hedefi</b>					
<b>Faaliyet Adı</b>	Bilgi Teknolojilerine Yönelik Faaliyetler				
<b>Açıklama</b>					
EKONOMİK KOD	2022	2022	2023	2024	2025
	Bütçe	Harcama (Haziran)	Bütçe	Tahmin	Tahmin
<i>Personel Giderleri</i>	2.712.000		5.813.000	7.015.000	8.077.000
<i>Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri</i>	447.000		680.000	820.000	944.000
<i>Mal ve Hizmet Alım Giderleri</i>	23.391.000	11.076.542	66.181.000	78.820.000	87.474.000
<i>Faiz Giderleri</i>					
<i>Cari Transferler</i>					
<i>Sermaye Giderleri</i>					
<i>Sermaye Transferleri</i>					
<i>Borç Verme</i>					
<b>BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK</b>	26.550.000	11.076.542	72.674.000	86.655.000	96.495.000
<i>Döner Sermaye</i>					
<i>Özel Hesap</i>					
<i>Diğer Bütçe Dışı Kaynak</i>					
<b>BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK</b>					
<b>FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI</b>	26.550.000	11.076.542	72.674.000	86.655.000	96.495.000

**2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI**

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU					
<b>İdare Adı</b>	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
<b>Program Adı</b>	YÖNETİM VE DESTEK PROGRAMI				
<b>Alt Program Adı</b>	ÜST YÖNETİM, İDARİ VE MALİ HİZMETLER				
<b>Alt Program Hedefi</b>					
<b>Faaliyet Adı</b>	Diğer Destek Hizmetleri				
<b>Açıklama</b>					
EKONOMİK KOD	2022	2022	2023	2024	2025
	Bütçe	Harcama (Haziran)	Bütçe	Tahmin	Tahmin
<i>Personel Giderleri</i>	14.093.000	8.524.629	28.104.000	33.636.000	38.719.000
<i>Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri</i>	2.999.000	1.861.974	6.786.000	8.121.000	9.349.000
<i>Mal ve Hizmet Alım Giderleri</i>	2.000	6.659	87.000	104.000	116.000
<i>Faiz Giderleri</i>					
<i>Cari Transferler</i>					
<i>Sermaye Giderleri</i>					
<i>Sermaye Transferleri</i>					
<i>Borç Verme</i>					
<b>BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK</b>	17.094.000	10.393.263	34.977.000	41.861.000	48.184.000
<i>Döner Sermaye</i>					
<i>Özel Hesap</i>					
<i>Diğer Bütçe Dışı Kaynak</i>					
<b>BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK</b>					
<b>FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI</b>	17.094.000	10.393.263	34.977.000	41.861.000	48.184.000

**2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI**

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU					
<b>İdare Adı</b>	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
<b>Program Adı</b>	YÖNETİM VE DESTEK PROGRAMI				
<b>Alt Program Adı</b>	ÜST YÖNETİM, İDARİ VE MALİ HİZMETLER				
<b>Alt Program Hedefi</b>					
<b>Faaliyet Adı</b>	Genel Destek Hizmetleri				
<b>Açıklama</b>					
EKONOMİK KOD	2022	2022	2023	2024	2025
	Bütçe	Harcama (Haziran)	Bütçe	Tahmin	Tahmin
<i>Personel Giderleri</i>	10.856.000	7.492.442	18.471.000	22.292.000	25.663.000
<i>Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri</i>	1.783.000	1.243.797	2.734.000	3.300.000	3.798.000
<i>Mal ve Hizmet Alım Giderleri</i>	20.916.000	13.286.617	65.415.000	77.906.000	86.461.000
<i>Faiz Giderleri</i>					
<i>Cari Transferler</i>	3.768.000	2.462.575	9.113.000	10.853.000	12.045.000
<i>Sermaye Giderleri</i>	12.327.000	3.066.830	40.000.000	50.178.000	58.746.000
<i>Sermaye Transferleri</i>					
<i>Borç Verme</i>					
<b>BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK</b>	49.650.000	27.552.260	135.733.000	164.529.000	186.713.000
<i>Döner Sermaye</i>					
<i>Özel Hesap</i>					
<i>Diğer Bütçe Dışı Kaynak</i>					
<b>BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK</b>					
<b>FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI</b>	49.650.000	27.552.260	135.733.000	164.529.000	186.713.000

**2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI**

<b>FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU</b>					
<b>İdare Adı</b>	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
<b>Program Adı</b>	YÖNETİM VE DESTEK PROGRAMI				
<b>Alt Program Adı</b>	ÜST YÖNETİM, İDARİ VE MALİ HİZMETLER				
<b>Alt Program Hedefi</b>					
<b>Faaliyet Adı</b>	Özel Kalem Hizmetleri				
<b>Açıklama</b>					
<b>EKONOMİK KOD</b>	<b>2022</b>	<b>2022</b>	<b>2023</b>	<b>2024</b>	<b>2025</b>
	<b>Bütçe</b>	<b>Harcama (Haziran)</b>	<b>Bütçe</b>	<b>Tahmin</b>	<b>Tahmin</b>
<i>Personel Giderleri</i>					
<i>Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri</i>					
<i>Mal ve Hizmet Alım Giderleri</i>	334.000	62.964	727.000	866.000	960.000
<i>Faiz Giderleri</i>					
<i>Cari Transferler</i>					
<i>Sermaye Giderleri</i>					
<i>Sermaye Transferleri</i>					
<i>Borç Verme</i>					
<b>BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK</b>	334.000	62.964	727.000	866.000	960.000
<i>Döner Sermaye</i>					
<i>Özel Hesap</i>					
<i>Diğer Bütçe Dışı Kaynak</i>					
<b>BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK</b>					
<b>FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI</b>	334.000	62.964	727.000	866.000	960.000

**2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI**

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU					
<b>İdare Adı</b>	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
<b>Program Adı</b>	YÖNETİM VE DESTEK PROGRAMI				
<b>Alt Program Adı</b>	ÜST YÖNETİM, İDARİ VE MALİ HİZMETLER				
<b>Alt Program Hedefi</b>					
<b>Faaliyet Adı</b>	Strateji Geliştirme ve Mali Hizmetler				
<b>Açıklama</b>					
EKONOMİK KOD	2022	2022	2023	2024	2025
	Bütçe	Harcama (Haziran)	Bütçe	Tahmin	Tahmin
<i>Personel Giderleri</i>	1.416.000	1.184.753	2.749.000	3.318.000	3.821.000
<i>Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri</i>	219.000	188.188	587.000	708.000	815.000
<i>Mal ve Hizmet Alım Giderleri</i>	27.000		65.000	78.000	86.000
<i>Faiz Giderleri</i>					
<i>Cari Transferler</i>					
<i>Sermaye Giderleri</i>					
<i>Sermaye Transferleri</i>					
<i>Borç Verme</i>					
<b>BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK</b>	1.662.000	1.372.941	3.401.000	4.104.000	4.722.000
<i>Döner Sermaye</i>					
<i>Özel Hesap</i>					
<i>Diğer Bütçe Dışı Kaynak</i>					
<b>BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK</b>					
<b>FAALİYET MALİYETİ TOPLAMI</b>	1.662.000	1.372.941	3.401.000	4.104.000	4.722.000

## İdarenin Toplam Kaynak İhtiyacı

Tablo 15: Faaliyetler Düzeyinde İdare Performans Programı Maliyeti Tablosu

## FAALİYETLER DÜZEYİNDE TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU PERFORMANS PROGRAMI MALİYETİ

PROGRAM SINIFLANDIRMASI	2023			2024			2025		
	BÜTÇE İÇİ	BÜTÇE DIŞI	TOPLAM	BÜTÇE İÇİ	BÜTÇE DIŞI	TOPLAM	BÜTÇE İÇİ	BÜTÇE DIŞI	TOPLAM
<b>KORUYUCU SAĞLIK</b>	<b>96.190.000</b>	<b>0</b>	<b>96.190.000</b>	<b>115.947.000</b>	<b>0</b>	<b>115.947.000</b>	<b>133.144.000</b>	<b>0</b>	<b>133.144.000</b>
<b>İLAÇ VE ECZACILIK</b>	21.906.000	0	21.906.000	26.426.000	0	26.426.000	30.388.000	0	30.388.000
<i>Bütisel Sağlık Ürünlerinin Güvenli Kullanımı</i>	10.261.000	0	10.261.000	12.377.000	0	12.377.000	14.232.000	0	14.232.000
<i>Farmakovijilans Faaliyetleri ve Kontrole Tabi Maddelerin Yasal Ticaretlerinin Kontrolü</i>	11.645.000	0	11.645.000	14.049.000	0	14.049.000	16.156.000	0	16.156.000
<b>TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER</b>	13.023.000	0	13.023.000	15.706.000	0	15.706.000	18.053.000	0	18.053.000
<i>Kozmetik Ürünlerin Güvenli Kullanımı</i>	6.637.000	0	6.637.000	8.001.000	0	8.001.000	9.189.000	0	9.189.000
<i>Kozmetik Ürünlerin Kaydı</i>	6.386.000	0	6.386.000	7.705.000	0	7.705.000	8.864.000	0	8.864.000
<b>ÜRÜN GÜVENLİĞİ VE DENETİMİ</b>	61.261.000	0	61.261.000	73.815.000	0	73.815.000	84.703.000	0	84.703.000
<i>Sağlık Ürünleri ve Kozmetik Ürünlerin Denetimi</i>	61.261.000	0	61.261.000	73.815.000	0	73.815.000	84.703.000	0	84.703.000

2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI

PROGRAM SINIFLANDIRMASI	2023			2024			2025		
	BÜTÇE İÇİ	BÜTÇE DIŞI	TOPLAM	BÜTÇE İÇİ	BÜTÇE DIŞI	TOPLAM	BÜTÇE İÇİ	BÜTÇE DIŞI	TOPLAM
<b>TEDAVİ EDİCİ SAĞLIK</b>	<b>217.697.000</b>	<b>0</b>	<b>217.697.000</b>	<b>259.700.000</b>	<b>0</b>	<b>259.700.000</b>	<b>296.029.000</b>	<b>0</b>	<b>296.029.000</b>
<b>İLAÇ VE ECZACILIK</b>	183.802.000	0	183.802.000	218.821.000	0	218.821.000	249.040.000	0	249.040.000
<i>Akılcı İlaç Kullanımının Yaygınlaştırılması</i>	12.778.000	0	12.778.000	15.339.000	0	15.339.000	17.404.000	0	17.404.000
<i>Eczaneler ile İlgili Düzenleyici Faaliyetler</i>	4.568.000	0	4.568.000	5.511.000	0	5.511.000	6.337.000	0	6.337.000
<i>İlaç Ruhsatlandırma</i>	40.158.000	0	40.158.000	48.451.000	0	48.451.000	55.740.000	0	55.740.000
<i>İlaç Tedarik Faaliyetleri</i>	15.177.000	0	15.177.000	18.309.000	0	18.309.000	21.065.000	0	21.065.000
<i>İmal Ürünlerin Takibi</i>	12.197.000	0	12.197.000	14.719.000	0	14.719.000	16.947.000	0	16.947.000
<i>Klinik Araştırma Faaliyetleri</i>	10.083.000	0	10.083.000	12.118.000	0	12.118.000	13.808.000	0	13.808.000
<i>Sağlık Ürünlerinin Analiz ve Laboratuvar Faaliyetleri</i>	88.841.000	0	88.841.000	104.374.000	0	104.374.000	117.739.000	0	117.739.000
<b>TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER</b>	<b>33.895.000</b>	<b>0</b>	<b>33.895.000</b>	<b>40.879.000</b>	<b>0</b>	<b>40.879.000</b>	<b>46.989.000</b>	<b>0</b>	<b>46.989.000</b>
<i>Tıbbi Cihaz Sektörel Faaliyetleri</i>	9.989.000	0	9.989.000	12.051.000	0	12.051.000	13.861.000	0	13.861.000
<i>Tıbbi Cihazların Kayıt ve Takibi</i>	23.906.000	0	23.906.000	28.828.000	0	28.828.000	33.128.000	0	33.128.000
<b>YÖNETİM VE DESTEK PROGRAMI</b>	<b>251.923.000</b>	<b>0</b>	<b>251.923.000</b>	<b>303.324.000</b>	<b>0</b>	<b>303.324.000</b>	<b>343.141.000</b>	<b>0</b>	<b>343.141.000</b>
<b>TEFTİŞ, DENETİM VE DANIŞMANLIK HİZMETLERİ</b>	<b>4.411.000</b>	<b>0</b>	<b>4.411.000</b>	<b>5.309.000</b>	<b>0</b>	<b>5.309.000</b>	<b>6.067.000</b>	<b>0</b>	<b>6.067.000</b>
<i>Diğer Teftiş, Denetim ve Danışmanlık Hizmetleri</i>	10.000	0	10.000	12.000	0	12.000	13.000	0	13.000
<i>Hukuki Danışmanlık ve Muhakemat Hizmetleri</i>	3.595.000	0	3.595.000	4.325.000	0	4.325.000	4.935.000	0	4.935.000
<i>İç Denetim</i>	806.000	0	806.000	972.000	0	972.000	1.119.000	0	1.119.000



2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI

PROGRAM SINIFLANDIRMASI	2023			2024			2025		
	BÜTÇE İÇİ	BÜTÇE DIŞI	TOPLAM	BÜTÇE İÇİ	BÜTÇE DIŞI	TOPLAM	BÜTÇE İÇİ	BÜTÇE DIŞI	TOPLAM
<b>ÜST YÖNETİM, İDARİ VE MALİ HİZMETLER</b>	247.512.000	0	247.512.000	298.015.000	0	298.015.000	337.074.000	0	337.074.000
<i>Bilgi Teknolojilerine Yönelik Faaliyetler</i>	72.674.000	0	72.674.000	86.655.000	0	86.655.000	96.495.000	0	96.495.000
<i>Diğer Destek Hizmetleri</i>	34.977.000	0	34.977.000	41.861.000	0	41.861.000	48.184.000	0	48.184.000
<i>Genel Destek Hizmetleri</i>	135.733.000	0	135.733.000	164.529.000	0	164.529.000	186.713.000	0	186.713.000
<i>Özel Kalem Hizmetleri</i>	727.000	0	727.000	866.000	0	866.000	960.000	0	960.000
<i>Strateji Geliştirme ve Mali Hizmetler</i>	3.401.000	0	3.401.000	4.104.000	0	4.104.000	4.722.000	0	4.722.000
<b>GENEL TOPLAM</b>	<b>565.810.000</b>	<b>0</b>	<b>565.810.000</b>	<b>678.971.000</b>	<b>0</b>	<b>678.971.000</b>	<b>772.314.000</b>	<b>0</b>	<b>772.314.000</b>

2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI

**Tablo 16: Ekonomik Sınıflandırma Düzeyinde İdare Performans Programı Maliyeti**  
EKONOMİK SINIFLANDIRMA DÜZEYİNDE TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU PERFORMANS PROGRAMI MALİYETİ

EKONOMİK KOD	2023				2024				2025			
	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>	224.638.000	58.129.000		282.767.000	271.076.000	69.871.000		340.947.000	312.057.000	80.436.000		392.493.000
<i>Sosyal Güvenlik Kurumuna Devlet Primi Giderleri</i>	32.535.000	11.309.000		43.844.000	39.262.000	13.579.000		52.841.000	45.198.000	15.631.000		60.829.000
<i>Mal ve Hizmet Alım Giderleri</i>	55.925.000	133.372.000		189.297.000	64.412.000	158.843.000		223.255.000	70.979.000	176.283.000		247.262.000
<i>Faiz Giderleri</i>				0				0				0
<i>Cari Transferler</i>	789.000	9.113.000		9.902.000	897.000	10.853.000		11.750.000	939.000	12.045.000		12.984.000
<i>Sermaye Giderleri</i>		40.000.000		40.000.000		50.178.000		50.178.000		58.746.000		58.746.000
<i>Sermaye Transferleri</i>				0				0				0
<i>Borç Verme</i>				0				0				0
<i>Yedek Ödenekler</i>				0				0				0

2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI

EKONOMİK KOD	2023				2024				2025			
	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
<b>BÜTÇE İÇİ TOPLAM KAYNAK</b>	<b>313.887.000</b>	<b>251.923.000</b>	<b>0</b>	<b>565.810.000</b>	<b>375.647.000</b>	<b>303.324.000</b>	<b>0</b>	<b>678.971.000</b>	<b>429.173.000</b>	<b>343.141.000</b>	<b>0</b>	<b>772.314.000</b>
<i>Döner Sermaye</i>				0				0				0
<i>Özel Hesap</i>				0				0				0
<i>Diğer Bütçe Dışı Kaynak</i>				0				0				0
<b>BÜTÇE DIŞI TOPLAM KAYNAK</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>
<b>GENEL TOPLAM</b>	<b>313.887.000</b>	<b>251.923.000</b>	<b>0</b>	<b>565.810.000</b>	<b>375.647.000</b>	<b>303.324.000</b>	<b>0</b>	<b>678.971.000</b>	<b>429.173.000</b>	<b>343.141.000</b>	<b>0</b>	<b>772.314.000</b>

**Diğer Hususlar**

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

**Tablo 17: Faaliyetlerden Sorumlu Harcama Birimlerine İlişkin Tablo**

İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU		
Yıl	2023 (Cumhurbaşkanı Teklifi)		
PROGRAM	ALT PROGRAM	FAALİYET	SORUMLU HARCAMA BİRİMİ
KORUYUCU SAĞLIK	İLAÇ VE ECZACILIK	Bitkisel Sağlık Ürünlerinin Güvenli Kullanımı	İLAÇ VE ECZACILIK BAŞKAN YARDIMCILIĞI
		Farmakovijilans Faaliyetleri ve Kontrole Tabi Maddelerin Yasal Ticaretlerinin Kontrolü	İLAÇ VE ECZACILIK BAŞKAN YARDIMCILIĞI
	TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER	Kozmetik Ürünlerin Güvenli Kullanımı	TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER BAŞKAN YARDIMCILIĞI
		Kozmetik Ürünlerin Kaydı	TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER BAŞKAN YARDIMCILIĞI
	ÜRÜN GÜVENLİĞİ VE DENETİMİ	Sağlık Ürünleri ve Kozmetik Ürünlerin Denetimi	DENETİM HİZMETLERİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI

## 2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI

İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU		
Yıl	2023 (Cumhurbaşkanı Teklifi)		
PROGRAM	ALT PROGRAM	FAALİYET	SORUMLU HARCAMA BİRİMİ
TEDAVİ EDİCİ SAĞLIK	İLAÇ VE ECZACILIK	Akılcı İlaç Kullanımının Yaygınlaştırılması	EKONOMİK DEĞERLENDİRMELER VE LABORATUVAR HİZMETLERİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI
		Eczaneler ile İlgili Düzenleyici Faaliyetler	İLAÇ VE ECZACILIK BAŞKAN YARDIMCILIĞI
		İlaç Ruhsatlandırma	İLAÇ VE ECZACILIK BAŞKAN YARDIMCILIĞI
		İlaç Tedarik Faaliyetleri	EKONOMİK DEĞERLENDİRMELER VE LABORATUVAR HİZMETLERİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI
		Klinik Araştırma Faaliyetleri	İLAÇ VE ECZACILIK BAŞKAN YARDIMCILIĞI
		Sağlık Ürünlerinin Analiz ve Laboratuvar Faaliyetleri	EKONOMİK DEĞERLENDİRMELER VE LABORATUVAR HİZMETLERİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI
		İmal Ürünlerin Takibi	EKONOMİK DEĞERLENDİRMELER VE LABORATUVAR HİZMETLERİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI
	TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER	Tıbbi Cihaz Sektörel Faaliyetleri	TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER BAŞKAN YARDIMCILIĞI
		Tıbbi Cihazların Kayıt ve Takibi	TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER BAŞKAN YARDIMCILIĞI

2023 YILI PERFORMANS PROGRAMI

İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU		
Yıl	2023 (Cumhurbaşkanı Teklifi)		
PROGRAM	ALT PROGRAM	FAALİYET	SORUMLU HARCAMA BİRİMİ
YÖNETİM VE DESTEK PROGRAMI	TEFTİŞ, DENETİM VE DANIŞMANLIK HİZMETLERİ	Diğer Teftiş, Denetim ve Danışmanlık Hizmetleri	STRATEJİ GELİŞTİRME DAİRE BAŞKANLIĞI
		Hukuki Danışmanlık ve Muhakemat Hizmetleri	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
		Özel Kalem Hizmetleri	ÖZEL KALEM
		Strateji Geliştirme ve Mali Hizmetler	STRATEJİ GELİŞTİRME DAİRE BAŞKANLIĞI

Tablo 18: Performans Göstergelerinin İzlenmesinden Sorumlu Birimlerine İlişkin Tablo

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
		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
Yüksek öncelikli ilaçların süresi içerisinde denetlenme oranı		DENETİM HİZMETLERİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI	
TEDAVİ EDİCİ SAĞLIK	İLAÇ VE ECZACILIK	İmal İlaç Oranı	EKONOMİK DEĞERLENDİRMELER VE LABORATUVAR HİZMETLERİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI
		Ruhsatlanan ürün sayısının süreçteki başvuru sayısına oranı	İLAÇ VE ECZACILIK BAŞKAN YARDIMCILIĞI
	TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER	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