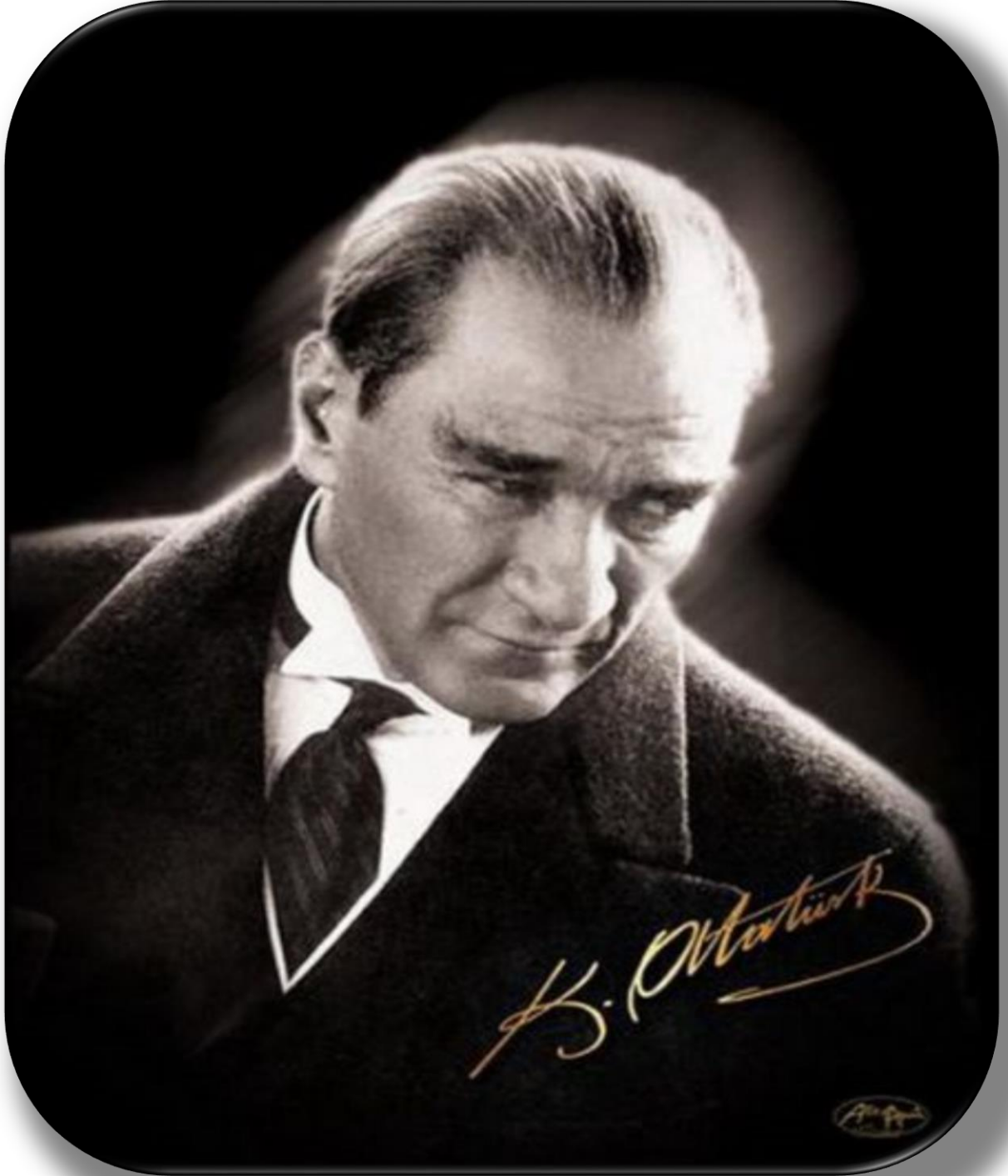




T.C. Sağlık Bakanlığı

**Türkiye İlaç ve
Tıbbi Cihaz Kurumu**

**2017 YILI
PERFORMANS PROGRAMI**





*Prof. Dr. Recep AKDAĞ
Sağlık Bakanı*



Dr. Hakkı GÜRSÖZ
Kurum Başkanı

ÜST YÖNETİCİ SUNUŞU

Kamu mali yönetimi alanında gerçekleştirilen reformların yasal çerçevesini oluşturan 5018 sayılı Kamu Mali Yönetimi ve Kontrol Kanunu ile kamu kaynaklarının etkili, ekonomik ve verimli kullanımının yanı sıra mali saydamlık ve hesap verebilirlik ilkeleri ön plana çıkmıştır. Bu ilkelerin uygulamaya konulmasını sağlamak üzere kamu mali yönetim sistemimize dâhil edilen temel yöntem ve araçlardan biri de performans esaslı bütçeleme sistemidir.

Performans esaslı bütçeleme, kamu kaynaklarının Kurumumuzun amaç ve hedefleri doğrultusunda tahsisini ve kullanılmasını sağlayan, performans ölçümü ve değerlendirmesi yaparak ulaşılmak istenen hedeflere ulaşıp ulaşılmadığını tespit eden ve sonuçları raporlayan bir bütçeleme sistemidir. Bu sürecin temel bir dokümanı olan performans programı ise bir kamu idaresinin program dönemine ilişkin performans hedeflerini, bu hedeflere ulaşmak için yürütecekleri faaliyetler ile bunların kaynak ihtiyacını ve performans göstergelerini içeren programı ifade etmektedir. 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, 2017 yılı Performans Programı hazırlanırken 663 sayılı Kanun Hükmünde Kararname ile belirtilen görevlerin yerine getirilmesi hususunda performans hedefleri belirlenerek ve plan-bütçe ilişkisi içerisinde, sonuç odaklı bir bütçeleme anlayışı benimsenerek kaynakların verimli ve rasyonel kullanılması amaçlanmıştır.

Stratejik plan doğrultusunda hazırlanan 2017 yılı Performans Programında 13 adet performans hedefine ve bu hedeflere ilişkin 24 adet performans göstergesine yer verilmiştir. Söz konusu hedefler çerçevesinde 13 adet faaliyet yürütülecektir.

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 2017 yılı hedeflerimize ulaşılmasında önemli bir rehber olmasını dilerim.

Dr. Hakkı GÜRSÖZ
Kurum Başkanı

İÇİNDEKİLER

ÜST YÖNETİCİ SUNUŞU	4
I- GENEL BİLGİLER.....	6
A – YETKİ, GÖREV VE SORUMLULUKLAR	6
B- Teşkilat Yapısı.....	12
C- Fiziksel Kaynaklar.....	13
D- Bilgi ve Teknolojik Kaynaklar.....	14
1. Bilişim Sistemleri.....	14
2. Teknolojik Kaynaklar	16
E- İnsan Kaynakları.....	29
II- PERFORMANS BİLGİLERİ.....	35
Temel Politikalar ve Öncelikler	35
III- AMAÇ VE HEDEFLER.....	45
A. Kurumun Vizyonu	45
B. Kurumun Misyonu.....	45
C. Kurumun Temel İlke ve Değerleri.....	45
D. Stratejik Amaç ve Hedefler	46
IV-2017 YILI PERFORMANS HEDEFİ VE FAALİYETLERİ TABLOLARI.....	48
A. Performans Hedefi ve Faaliyet Tabloları	48
B. Toplam Kaynak İhtiyacı Tablosu	74
C. İdare Performans Tablosu.....	75
D. Faaliyetlerden Sorumlu Harcama Birimlerine İlişkin Tablo.....	76

TABLolar LİSTESİ

Tablo 1: Kurum Teşkilat Şeması.....	12
Tablo 2: Kurumun Fiziki Durumu	13
Tablo 3: Fiziksel Bilgiler.....	13
Tablo 4: Kurumda Kullanılan Yazılımlar Tablosu.....	14
Tablo 5: Personelin Unvanlarına Göre Dağılımı.....	29
Tablo 6: Fiili Çalışan Personelin Eğitim Durumu.....	32
Tablo 7: Fiili Çalışan Personelin Cinsiyete Göre Dağılımı.....	32
Tablo 8: Fiili Çalışan Personelin Yaş İtibarıyla Dağılımı.....	33
Tablo 9: Fiili Çalışan Personelin Hizmet Yıllarına Göre Dağılımı.....	33

I- GENEL BİLGİLER

A – YETKİ, 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 aşılar hariç olmak üzere, her çeşit serum ve aşıları 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 Gazetede 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 Hükmünde Kararname ile "Sağlık ve Sosyal Yardım Bakanlığı'nın Teşkilat ve Görevleri Hakkında Kanun Hükmünde 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 son ve en önemli halkalarından bir tanesi de, 02.11.2011 tarihli Resmi Gazetede yayımlanan 663 sayılı Kanun Hükmünde Kararname ile Sağlık Bakanlığı'nın yapılanmasına ve sağlık sistemine ilişkin köklü değişikliklerin yapılmasıdır. Sağlık Bakanlığına bağlı olarak özel bütçeli Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu kurulmuştur. Kurumumuz, kendisine tevdi edilen görev ve sorumlulukları yine kendisine verilen yetkiler çerçevesinde yerine getirmeye devam etmektedir.

Kurumun Görev ve Sorumlulukları

Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumunun 02.11.2011 tarih ve 28103 sayılı (Mükerrer) Resmi Gazetede yayımlanan 663 sayılı Sağlık Bakanlığı ve Bağlı Kuruluşlarının Teşkilat ve Görevleri Hakkında Kanun Hükmünde Kararnamenin 27 nci maddesi (KHK) 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 işletletmek.
- 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 663 sayılı Sağlık Bakanlığı ve Bağlı Kuruluşlarının Teşkilat ve Görevleri Hakkında Kanun Hükmünde Kararnamede Kurumumuza verilen görevleri yerine getirecek hizmet birimleri olan Başkan Yardımcılıkları kurulmuştur.

İlaçlar, ilaç üretiminde kullanılan etken ve yardımcı maddeler, ulusal ve uluslararası kontrole tâbi maddeler, geleneksel bitkisel tıbbî ürünler, homeopatik tıbbî ürünler ve özel amaçlı diyet gıdalar hakkında düzenleme çalışmalarını yapmak, bu ürünlerin etkinlik, kalite ve güvenilirlik verileri doğrultusunda izin ve ruhsat işlemlerini yürütmek, ilaçta etkinlik ve

güvenliliğin sağlanmasına yönelik gelişmeleri izlemek, advers reaksiyonların yönetimini sağlamak, gerekli dokümanları inceleyerek yarar/ risk değerlendirmeleri yapmak ve riski en aza indirmek için gerekli tedbirleri almak, ilaç, biyolojik ve tıbbi ürünler ile bitkisel ürünler ve kök hücre hariç tedavi yöntemlerinin gözlemsel ve klinik araştırmaları ile ilgili işlemleri yürütmek, ecza depoları hakkında düzenleme çalışmalarını yapmak, ecza depolarının ruhsatlandırılması ile 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, allogreft ve hücre tedavisi gibi doku ve hücre kaynaklı tıbbi ürünler ile ilgili düzenleme yapmak ve bu ürünlerin etkinlik, kalite ve güvenilirlik verileri doğrultusunda izin işlemleri ile ruhsat başvurusuna ilişkin ön değerlendirme süreci ve ruhsatlandırma işlemlerini yürütmek, ürünlerin klinik, teknolojik, farmakolojik ve biyoyararlanım (BY)/biyoesdeğerlik (BE) değerlendirmenin yapılmasını ve dosyalarda yer alması gereken bilgi standardizasyonunu sağlamak, ithal ihraç ürünlerin izleme faaliyetlerini yürütmek, farmasötik ürün sertifikası düzenlemek, 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, yetkilendirme 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, 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.

Avrupa Birliği müktesebatına uyuma ilişkin iş ve işlemleri yürütmek ve görüş bildirmek, uluslararası ilişkiler ve işlemlerle ilgili kurum içi ve dışı iletişimi ve koordinasyonu sağlamak, Kurumun görev alanına giren ürünlerin sağlık teknolojilerini değerlendirmek, ruhsata esas ürünlerin fiyatlarını onaylamak, fiyat takibi yapmak, ilaçların akılcı kullanımına yönelik faaliyetleri yürütmek, ilaç, biyolojik ürünler, tıbbi ürünler ile kozmetik ürünlerin analizlerini ve tıbbi cihaz kalite kontrol testlerini yapmak, yaptırmak, Kurumun görev alanına giren beşeri tıbbi ürünlerin ve özel tıbbi amaçlı diyet gıdaların tanıtımı ile ilgili mevzuat çalışmalarını yapmak 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 amaçıyla yurtdışından getirilmesini sağlamaya yönelik hizmetler ve endikasyon dışı ilaç kullanımına ilişkin işlemleri yürütmek, ilaç teminine ilişkin tüketicilerle Őikyetlerini 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, beşeri tıbbi ürünlerin öncelik değerlendirme süreci ile ilgili iş ve işlemleri yürütmek ve sürecin takibini sağlamak, Türk Farmakopesini hazırlamak, Kurum Başkanı tarafından verilen benzeri görevleri yapmakla ***Ekonomik Değerlendirmeler ve Laboratuvar Hizmetleri Başkan Yardımcılığı*** görevlendirilmiştir.

Kurumun görev alanına giren ürünlerin yurtiçi ve yurtdışı 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, 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, tüketicilerle Őikyetlerine 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, 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.

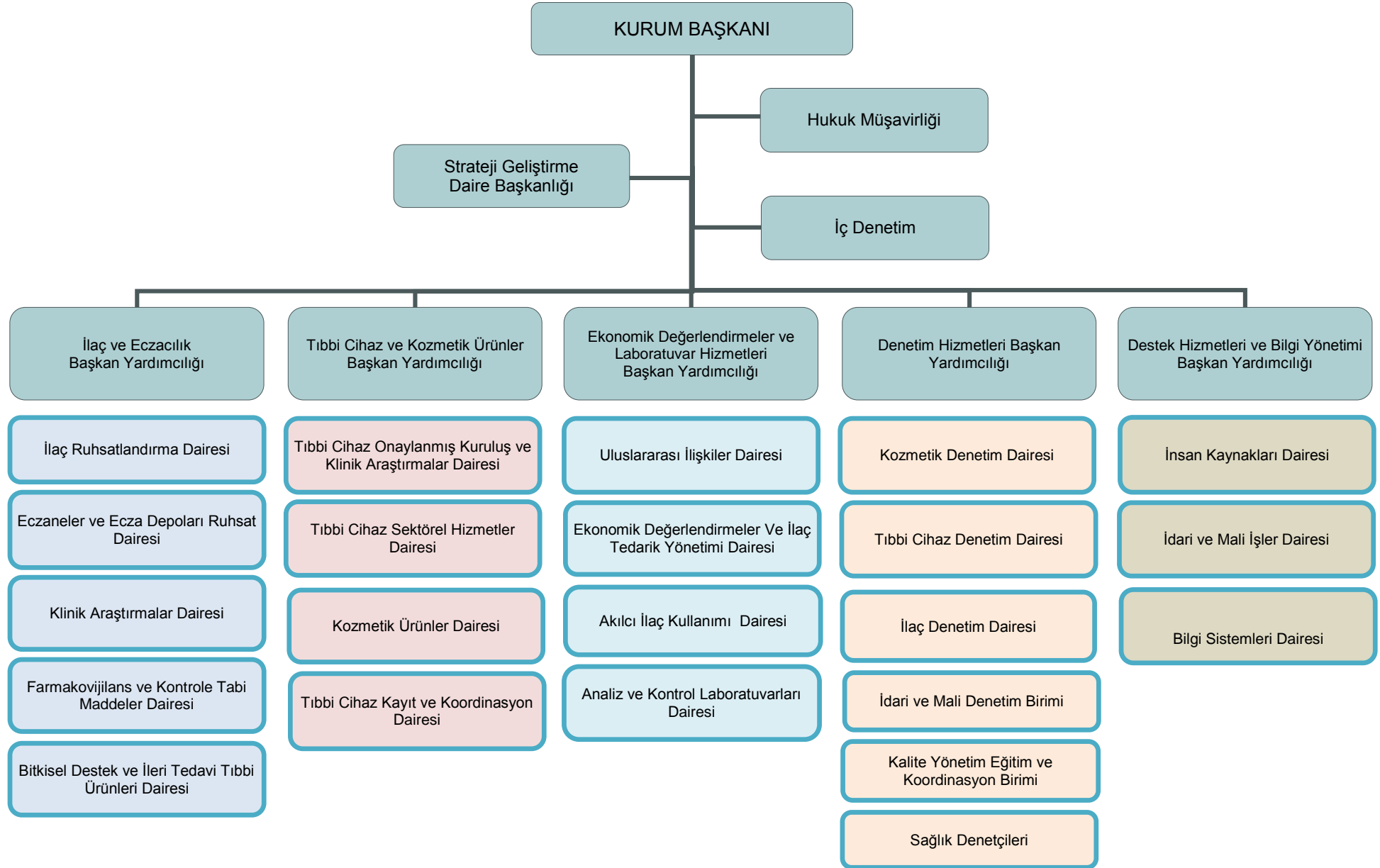
659 sayılı Genel Bütçe Kapsamındaki Kamu İdareleri ve Özel Bütçeli İdarelerde Hukuk Hizmetlerinin Yürütülmesine İlişkin Kanun Hükmünde Kararname hükümlerine göre hukuk birimlerine verilen görevleri yapmak ve Kurum Başkanı tarafından verilen benzeri görevleri yapmakla **Hukuk Müşavirliği** görevlendirilmiştir.

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 yapmakla **Strateji Geliştirme Daire Başkanlığı** görevlendirilmiştir.

B- Teşkilat Yapısı

Kurum, Sağlık Bakanlığı'na bağlı, özel bütçeli ve kamu tüzel kişiliğine haiz bir kurumdur. Merkezi Ankara'da olup taşra teşkilatı bulunmamaktadır. 23.01.2014 tarihli ve 9573 sayılı Bakanlık Makamı Oluru'na istinaden yürürlüğe giren "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 şeması **Tablo 1'de** görüldüğü gibidir;

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 ve tıbbi cihaz laboratuvarlarının bulunduğu Gölbaşı yerleşkeleridir. Ek hizmet binasında ise Kurum arşivi yer almaktadır.

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

Tablo 2: Kurumun Fiziki Durumu

Hizmet Binaları	Metrekaresi
Ana Hizmet Binası	17.197
Ek Hizmet Binası Arşiv (Depo Akyurt)	840
Analiz ve Kontrol Laboratuvarları Dairesi Başkanlığı Cblok	3.000
Analiz ve Kontrol Laboratuvarları Dairesi Başkanlığı Eblok	1.250
Analiz ve Kontrol Laboratuvarları Dairesi Başkanlığı Gölbaşı	1.650
Toplam	23.937

Tablo 3: Fiziksel Bilgiler

BÖLÜM	SAYISI (ADET)	ALANI (M ²)	KULLANAN KİŞİ SAYISI
Çalışma Odası	67 oda 13 Açık ofis	9025	876
Arşiv Odası	1	1880	Tüm personel
Arşiv Akyurt	1	840	Tüm personel

D- Bilgi ve Teknolojik Kaynaklar

1.Bilişim Sistemleri

Bilgi Sistemleri Daire 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 aşağıdaki tabloda görüldüğü gibidir;

Tablo 4: Kurumda Kullanılan Yazılımlar Tablosu

S.N.	PROGRAM ADI	KULLANIM ALANI/AMACI	ADET	KULLANICI SAYISI
1	Fortigate Güvenlik Duvarı	Kuruma yapılacak saldırıları ve yetkisiz erişimleri engeller.	1	1179
2	Forti Analyzer	Güvenlik Duvarından gelen veriyi loglar, analiz eder ve raporlar.	1	1179
3	Natek Log Sunucusu Yazılımı	Tüm ağ trafiğini loglar ve logları imzalayarak arşivler.	1	1179
4	Active Directory	Kurumda domain yapısının kurulmasını sağlar.	3	1179
5	Exchange Server 2010	Kurumun mail sunucusudur.	1	1158
6	System Center 2012 Configuration Manager	Ağdaki cihazların yönetimi, yazılımların dağıtımı ve raporlama işlerini yapar.	1	1179
7	Symantec Endpoint Protection Manager	Kurumdaki bilgisayarların anti-virüs yazılımlarını dağıtır ve yönetir.	1	1179
8	SKYPE	Kurum personeli iletişimini etkin ve hızlı hale getirmektedir.	1	1179

2017 YILI PERFORMANS PROGRAMI

S.N.	PROGRAM ADI	KULLANIM ALANI/AMACI	ADET	KULLANICI SAYISI
10	Microsoft SQL Server 2010	SQL veri tabanıdır.	3	5
11	Microsoft Sharepoint 2010	Belge merkezidir.	2	5
12	VMWare VSphere Client 5.0	Sunucu sanallaştırma yazılımıdır.	1	5
13	Hyper-V Manager	Sunucu sanallaştırma yazılımıdır.	1	5
14	Elektronik/Mobil İmza	Elektronik imza yazılımıdır.	1	10.000 civarı firma kullanıcıları ve
15	İlaç Takip Sistemi (İTS)	İlaç tekilleştirme ve takip yazılımıdır.		40869
16	Paket Transfer Sistemi (PTS)	Merkezi xml paket paylaşım ortamıdır.		40869
17	e-bütçe (Bütçe Yönetim Enformasyon Sistemi)	Kurum bütçesinin yönetilmesi vb.		13
19	MKYS (Malzeme Kaynak Yönetim Sistemi)	Taahhütlerin kaydı, kontrolü ve raporlanması		12
20	HYS, KBS, SAY 2000 i (Kamu Bütçe Sistemi)	Gelir ve Giderlerin Takibi		18
21	TİTUBB (Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası)	Tıbbi cihazların benzersiz barkod numaraları kullanılarak Tıbbi Cihaz Yönetmelikleri	1	128553
22	ÜTS (Ürün Takip Sistemleri)	Tıbbi Cihaz ve Kozmetik ürünlerin kayıt, takip ve denetim faaliyetleri (Tıbbi cihaz		~20000
23	ESY (Elektronik Süreç Yönetimi)	Elektronik Belge Yönetim Sistemi ve Elektronik Başvuru Sistemidir.		~14000

2017 YILI PERFORMANS PROGRAMI

S.N.	PROGRAM ADI	KULLANIM ALANI/AMACI	ADET	KULLANICI SAYISI
24	EYS (Eczane Yerleştirme Sistemi)	Eczacıların eczane açabilmek için başvurdukları ve tercihlerine göre		Herkese açık.
25	KAP (Klinik Araştırmalar Portalı)	Klinik araştırmaların aratılıp belirli bilgilere ulaşılmasını sağlayan bir arama motoru		Herkese açık.
27	Kariyer Yönetim Sistemi	Kurum personelinin ve Kurumumuzda çalışmak için başvuran personelin özgeçmişlerinin tutulduğu program		Herkese açık
28	TDS(Teknik Destek Yazılımı)	Kurum içindeki teknik destek taleplerinin ve takibinin yapılmasını sağlayan yazılım	1	1000
29	RBS (Reçete Bilgi Sistemi)	Akılcı İlaç Kullanımının (AİK) değerlendirilebilmesi amacıyla reçetelerin izlenmesine ve hekimlere kendi reçeteleri ile ilgili bilgi verilebilmesine imkân sağlayan bir sistemdir.	1	20564
30	Kurum Web Sitesi	İlaç fiyat ve Küb-KT (Kısa Ürün Bilgisi- Kullanma Talimatı) yayınları	1	Herkese açık. (Fiyat ve Küb-KT
31	Sahadan Veri Toplama Yazılımı	Kurumda kullanılan denetim formları ve dış paydaşlardan anket metodu için kullanılan		Herkese açık.

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, bu 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 bir 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, Sağlık ve Sürdürülebilirlik", "Kullanıcı Destek Hizmetleri" şeklinde özetlenebilir.

İşlem ve karar 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 yerini bulmaktadır. Yazılım ana başlıkları; İlaç Takip Sistemi (İTS), Ürün Takip Sistemi (ÜTS), Elektronik Süreç Yönetim Sistemi (ESY), Ruhsatsız ve Endikasyon Dışı İlaç Yönetim Sistemi (REİYS)'dir. İTS ana başlığı altında Reçete Bilgi Sistemi (RBS), Elektronik Renkli Reçete Takip Sistemi projeleri ile İTS İş-Zekası (KDS) yazılımı geliştirilmektedir.

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 tedarik ve dağıtım süreçlerinde bulunduğu konumu belirlemek mümkündür. Karekod ile işaretlenen her bir ilaç kutusunun üretim veya ithalatından satışına kadar her hareketi izlenebilmektedir. Sağlık Bakanlığının bir ilke imza atarak hayata geçirdiği İlaç Takip Sistemi Projesi birçok ülke tarafından ilgiyle takip edilmekte olup geçtiğimiz yıllarda 12 ülkeye tanıtımı yapılmıştır.

İlaç Takip Sistemi'nin en önemli amacı "hasta güvenliği"nin sağlanmasıdır. İlaçların şecerelerinin çıkarılması ilaç güvenilirliği açısından son derece önemlidir. Bu nedenle,

ilaçların 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 ilaçlar gerektiğinde üretici tarafından geri çağırılması veya kamu otoritesi tarafından piyasadan toplatılması imkan dahilindedir.

Hasta güvenliğini iyileştirmede önemli bir role sahip olan sistemin topladığı verilerin incelenmesi sonucu hasta güvenliği ihlalleri tespit edilerek bu güvensiz ortamın tekrar oluşmaması için çalışmalar yapılarak engelleyici birçok faaliyet ile hastalara ilacın güvenli bir şekilde ulaşması sağlanırken hastaların da ilaca güveni korunmuş olmaktadır.

İlaç Takip Sisteminin kazanımları

- ✓ Vatandaşların sağlığını tehdit eden sahte ilaçların satışını önler,
- ✓ Kaçak ilaçların satışını önler,
- ✓ Ambalaj ve kupür sahteciliğini önler,
- ✓ Ambalajı açılan ilaçların düşme ve kırılma sebebiyle kullanılamaz hale gelmesini engeller,
- ✓ Yan etkisi tespit edilen ilaçlarda tüm partinin piyasadan toplatılmasına imkan tanır,
- ✓ Akılcı ilaç kullanımı sürecini destekler,
- ✓ İlaç piyasası hakkında 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 bir tuş ile resmi otoriteye yapılabilir.

2.1.2 Ürün Takip Sistemi (ÜTS)

663 sayılı "Sağlık Bakanlığı ve Bağlı Kuruluşların Teşkilat ve Görevleri Hk. KHK"nin 27/2-f bendinde Kurum görevleri arasında "Görev alanına giren ilaç, tıbbî cihaz ve ürünlerle ilgili uyarı sistemlerini kurmak veya kurdurmak, işletmek veya işletletmek."27/2-ğ bendinde ise "Görev alanına giren ilaç, tıbbî cihaz ve ürünlerin piyasa gözetimi ve denetimini yapmak, gerektiğinde toplatmak, imha etmek veya ettirmek, piyasadaki ürünler için güvenlilik bildirim yöntemlerini belirlemek, gerekli bildirimleri yapmak, laboratuvar analizlerini yapmak veya yaptırmak" tanımı yer

almaktadır. 10. Kalkınma Planı Kayıt Dışı Ekonominin Azaltılması Programı Eylem Planı 41 ve 42. maddelerinde " Türkiye’de üretilen veya ithal yoluyla ülkeye giren kozmetik ürünlerin ve tıbbi cihazların, üretim veya ithalinden nihai tüketiciye ulaşınca kadar takibine imkân sağlayacak bir ürün takip sistemi kurulacaktır. " hükmü yer almaktadır.

Ulusal Bilgi Bankası olarak başlayıp zamanla Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası (TİTUBB) projesi yerini Ürün Takip Sistemi (ÜTS) projesine bırakmaktadır. TİTUBB tıbbi cihazların benzersiz barkod numaraları kullanılarak Tıbbi Cihaz Yönetmelikleri çerçevesinde, tedarikçi firmalar tarafından sunulması gereken bilgileri içeren WEB tabanlı elektronik bilgi bankasında muhafaza eden bir elektronik uygulama idi. İTS deneyiminden yola çıkan Kurumumuz ÜTS ile tıbbi cihazlarda tekil izlemeye, kozmetik ürünlerde ise kayıt imkânına kavuşmaktadır. TİTUBB yazılımı ile Sosyal Güvenlik Kurumu (MEDULA), Kamu İhale Kurumu (EKAP) projelerine sağlanan veriler daha fazlası ile devam ettirilmektedir.

Ürün Takip Sistemi (ÜTS) Projesi kapsamında ülkemizde üretilen veya ithal edilen tıbbi cihazların ve kozmetik ürünlerin üretim bandından, satılıp kullanıldığı yere ve hastaya kadar takibini içeren bir sistemin geliştirilmesi hedeflenmektedir. Ülkemizde kayıtlı yaklaşık 3 milyon tıbbi cihaz ve 400 bin farklı kozmetik ürün bulunmaktadır. Sistem ayrıca denetim faaliyetleri, klinik mühendislik faaliyetleri, iş zekası ve vatandaş odaklı işlemlere yönelik modülleri de içermektedir ve toplamda 25 adet yazılım modülünden oluşacaktır. Ürün Takip Sistemi Projesi Sözleşmesi 7 Ocak 2014 tarihinde Sağlık Bakanlığı Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu (TİTCK) ve TÜBİTAK BİLGEM arasında imzalanmıştır. Proje hakkındaki bilgilerin paydaşlarla paylaşılması amacıyla hazırlanan Portal (<http://uts.saglik.gov.tr/>) kullanıma açılmıştır. Proje 2017 yılında tamamlanacaktır.

➤ *Ürün Takip Sistemi Projesi Kapsamı*

- ✓ Ürün Yönetimi Modülü ile ülkemizde üretilen ve ülkemize ithal edilen tüm tıbbi cihaz ve kozmetik ürünlerine ilişkin kayıt, belge, inceleme gibi işlemler yapılabilecektir.
- ✓ Ürün Hareketleri ve Ürün Geri Çağırma Modülleri ile tekil tıbbi cihaz ve kozmetik ürünlerinin takibi ve piyasadaki kusurlu ürünlerin toplatılma sürecinde belirlenen lot / batch kapsamındaki tekil ürünlerin toplatılması için gerekli altyapı sunulmuş olacaktır.

- ✓ Vatandaş Odaklı Hizmetler kapsamında vatandaşlar tarafından tekil tıbbi cihaz ve kozmetik ürünlerinin sorgulanmasına yönelik altyapı geliştirilmiş olacaktır.
- ✓ İş Zekası (Karar Destek Sistemi) Modülleri ile Ürün Takip Sistemi'ndeki veriler kullanılarak birçok paydaş için ileri raporlama yetenekleri sunulacaktır.
- ✓ Klinik Mühendislik Modülleri kapsamında ülke genelindeki hastanelerde kullanılan yerleşik tıbbi cihazlara ilişkin kalibrasyon, bakım ve onarım işlemlerinin doğru şekilde yapılmasını sağlamak için bir altyapı geliştirilecektir.
- ✓ Teknik servis firmalarının personeli ve personelin aldıkları eğitimler ve sertifikalar kayıt altına alınabilecek ve bu personellerin ilgili işlemi yapmak için gereken yeterlilikleri Sistem sayesinde kontrol edilebilecektir.
- ✓ Kalibrasyon, bakım ve onarım işlemleri kayıt altında tutulacaktır.

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 (EUP)"ne bırakmış, EUP yazılımı 2011-2015 yılları arasında faaliyetini başarı ile sürdürmüştür. Teknolojik standartların gelişmesi ile birlikte EUP'un yerini Elektronik Süreç Yönetim (ESY) sistemine bırakmıştır. ESY, Mart 2016 tarihinden beri hizmet vermektedir. ESY ile birlikte "Kağıtsız Kurum" hedefine yönelik, e-arşiv, ebys, e-tahakkuk, e-başvuru sistemi oluşturulmuştur. Nihai amaç kurumsal hizmetlerin tamamının elektronik ortama aktarılmasıdır. Bu bünyeden olmak üzere Kayıtlı Elektronik Posta (KEP) entegrasyonları yapılmış, e-imzalı başvuru sistemine geçilmiştir. ESY mobil arayüz ve Karar Destek Sistemleri ile desteklenmektedir.

2.1.4 Ruhsatsız ve Endikasyon Dışı İlaç Yönetim Sistemi (REİYS)

663 sayılı "Sağlık Bakanlığı ve Bağlı Kuruluşların Teşkilat ve Görevleri Hk. KHK"nin 27/2-a maddesinde "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." hükmü yer almaktadır.

Hastaların tedavisi için hekim tarafından gerekli görülerek reçeteye yazılan, ancak Türkiye’de ruhsatlı olmayan veya ruhsatlı olduğu halde çeşitli nedenlerle üretimi veya ithalatı yapılamayan ve Sağlık Bakanlığı’nca ithalat izni verilen reçete muhteviyatı ilaçların Sağlık Bakanlığı kontrolünde yurtdışından ithal edilerek hastaya ulaştırılması ve ülkemizde ruhsatlı olduğu halde ruhsatında bulunmayan bir endikasyon için kullanılmak istenen ilaçların tıbbi, etik, hukuki, farmakoekonomik ve akılcı kullanımını izlemek ve denetlemek amacıyla;

- ✓ İnternet tabanlı
- ✓ Kolay ulaşılabilir ve fayda sağlayabilir (doktor, hasta, tedarikçi, TİTCK)
- ✓ Hızlı ve pratik işlem yapılabilir
- ✓ TİTCK’nin mevcut elektronik sistemleri ile entegre
- ✓ Sağlık Bakanlığı’nın mevcut sistemleri ile entegre elektronik bir sistem geliştirilmektedir.

Ülkemizde mevcut durumda hastaların tedavisi için yurtdışından getirilen ilaçların ve ruhsatlı olduğu halde endikasyonu dışında bir tedavi amaçlı kullanılmak istenen ilaçların hekim tarafından reçete edilmesi ile başlayan ve ilacın hastaya ulaşmasıyla neticelenen tedarik süreci halen manuel yöntemlerle yürütülmektedir. Bu tür ilaçların kullanımına yönelik hekimler tarafından yapılan başvuruların elektronik kabiliyetler kullanılarak ihtiyaç sahibi hastalara vakit kaybetmeden, hızlı, etkin ve kontrollü bir şekilde ulaştırılması hedeflenmektedir.

2.1.5 Paket Transfer Sistemi (PTS)

İlaç Takip Sistemi, ilaç kutusu bazında çalışmaktadır. Ancak sektörde transferler taşıma birimleriyle yapıldığından, bunların içerdiği diğer taşıma birimleri ve ilaç kutularının ilişkisini tutan bilgilerin, paydaşlar arasında paylaşılması ihtiyacı doğmuştur. Paydaşların ortak olarak konuşup anlaşabileceği ve toplu olarak dosya transferi gerçekleştirebileceği bu hizmete Paket Transfer Servisi denilmektedir. Dolayısıyla iş yükünü azaltmak için bu bilgileri tutan XML dosyalarının paydaşlar arasında transferini sağlamak üzere Paket Transfer Sistemi (PTS) uygulaması geliştirilmiştir. PTS, İT’S’inin yetki sistemini kullanarak paydaşlar arasında transfer dosyalarının paylaşılmasını sağlamaktadır.

2.1.6 Elektronik Renkli Reçete Sistemi

Türkiye Cumhuriyeti Uyuşturucu İle Mücadele Yüksek Kurulu Ulusal Uyuşturucu İle Mücadele Eylem Planı 1. Eylem 6. Bileşen ile Sağlık Bakanlığına Elektronik Renkli Reçete Sistemi kurulması görevini vermiştir. Ülkemizde 5 çeşit reçete vardır. Beyaz reçeteler formal başka herhangi bir mevzuata tabi olmayan ilaçlar için kullanılır. Kırmızı reçete uyuşturucu ilaçlar, yeşil reçete psikotropik ilaçlar, mor reçete biyolojik kaynaklı (özellikle insan) ilaçlar, turuncu reçete faktör içeren ilaçlar için kullanılmaktadır. Renkli reçete tabiri bu ikinci kısım reçeteler için kullanılmaktadır. Kurumumuz İlaç Takip Sistemi ile entegre olacak Elektronik Renkli Reçete Sistemi geliştirilmiştir. Proje yaygınlaştırılma aşamasında olup 2017 yılı sonuna kadar yaygınlaştırma işleminin tamamlanacağı değerlendirilmektedir.

1985 yılında kırmızı, 1986 yılında yeşil reçeteler için ilaçların suiistimalinin engellenmesi amacı ile kullanılmaya başlanılmış olan renkli reçetelerin ihtiyacı karşılamadığı tespitinden hareketle geliştirilen sistem öncelikle kırmızı ve yeşil reçeteler ardından mor ve turuncu reçetelerde kullanılacaktır. Sistemin zamanla Sağlık Bakanlığı e-reçete yazılımına dönüşme potansiyeli bulunmaktadır. E-Renkli Reçete, hekimlerden başlayarak son kullanıcıya kadar devam eden bir döngüdür. Böylelikle her türlü reçete ve doz kontrol imkanı sağlanmakta bunun yanı sıra renkli reçeteye tabi ilaçlar için kontrol imkanına kavuşulmaktadır.

2.1.7 Reçete Bilgi Sistemi (RBS)

Akılcı İlaç Kullanımının (AİK) değerlendirilebilmesi amacıyla reçetelerin izlenmesine ve hekimlere kendi reçeteleri ile ilgili bilgi verilebilmesine imkân sağlayan bir sistem olan Reçete Bilgi Sistemi (RBS) faaliyete geçirilmiştir. RBS'de hekime, illere ve ülkeye ait istatistiki bilgiler ile illere ait dönemsel trend analizleri olmak üzere üç grup istatistiki veri bulunmaktadır. Ayrıca RBS üzerinden hekimlerin reçeteleri ile ilgili protokol dağılımlarını, tanı dağılımlarını, reçetelerdeki ilaçlara ait reçete başına düşen (RBD) ilaç sayısını, RBD kutu sayısını, RBD maliyeti, genel ilaç dağılımlarını, ATC1 ve etken madde dağılımlarını gösteren tablolara ait dokümanlar alınabilmektedir. Ekim 2013 itibariyle ülkemizdeki tüm aile hekimlerinin RBS üzerinden kendi verilerini görebilmeleri için çalışmalar tamamlanmıştır. Kasım 2013 itibariyle sahada görev yapan yaklaşık 21.000 aile hekimine geri bildirim başlanmıştır.

2.1.8 Reçete Bilgi Sisteminin (RBS) Hedefleri

- ✓ Akılcı İlaç Kullanımı'nın ülkemizde yaygınlaştırılmasının sağlanması,
- ✓ Ülkemize ait ilaç tüketim verilerinin güvenilir şekilde hesaplanmasının sağlanması,
- ✓ Kaynakların izlenmesi ile ihtiyaçların daha çabuk 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.

2.1.9 Piyasa Gözetim ve Denetim Sistemi Yazılımı (E-denetim Sistemi)

663 sayılı "Sağlık Bakanlığı ve Bağlı Kuruluşların Teşkilat ve Görevleri Hk. KHK"nin 27/2-a maddesinde "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." hükmü yer almaktadır. Kurumumuzca bu çerçevede iş yeri ruhsat ve ürün denetimleri sürdürülmektedir. Bu denetimlerin elektronik ortama aktarılması ve piyasa gözetim denetim veri tabanı oluşturulması hedeflenmektedir. Böylelikle Ekonomi Bakanlığının TAREKS ve PGDBİS yazılımlarına veri sağlanması da amaçlanmaktadır.

Bu projenin ilk fazı olarak Sahadan Veri Toplama Yazılımı devreye alınmış olup Eczane ve Ecza Depolarından başlamak üzere denetimlerin dijital ortama taşınması hedeflenmektedir. Bu yazılım aynı zamanda dış paydaş anket metodu olarak da kullanılabilir.

2.1.10 Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası Portalı (TİTUBB)

TİTUBB, tıbbi cihazların benzersiz barkod numaraları kullanılarak Tıbbi Cihaz Yönetmelikleri çerçevesinde, tedarikçi firmalar tarafından sunulması gereken bilgileri içeren web tabanlı elektronik bilgi bankasıdır. TİTUBB, çalışmalara başlanılan 2006 yılından bugüne, sadece tıbbi cihazlara ait bilgilerin girildiği bir veri tabanı olmaktan öte

Ülkemizde tıbbi malzemelerin regülasyonunu sağlayan Sağlık Bakanlığı, genel sağlık sigortası çerçevesinde geri ödemesini gerçekteiren Sosyal Güvenlik Kurumu ve tedarik esaslarını belirleyen Kamu İhale Kurumu i, süreç ve akışlarını elektronik ortama aktarmayı baarmıtır. TİTUBB, kapsadığı veriler ve bilgi birikimi ile dünyada açık ara tek örnek veri tabanı durumundadır.

TİTUBB, "Sağlıkta Yeniden Yapılanma" adı altında özetlenen ve sağlık hizmetinde performansı, hizmetin verimliliğini, kalitesinin ölçülebilirliğini ve denetlenebilirliğini ngren çalışmalar çerçevesinde, ilaç, tıbbi sarf malzemesi ve tıbbi cihazların satın alınması, stok yönetimi, fatura edilmesi gibi temel tıbbi malzeme yönetimi süreçlerinin etkin ve verimli bir Şekilde yönetilebilmesinde ihtiyaç olan enformasyon sistemlerinin kurulabilmesi için gerekli alımalar Hacettepe Üniversitesi Araştırma Projeleri tarafından geliştirilip kullanıma sunulmuştur. Projenin yürütülmesi için Maliye Bakanlığı, Sağlık Bakanlığı, alıma ve Sosyal Güvenlik Bakanlığı ile Hacettepe niversitesi arasında görüş birliğine varılarak protokol düzenlenmiştir. Tıbbi cihaz alımlarının EKAP çerçevesinde elektronik ihaleler ile tedarik edilmesini sağlamak amacıyla söz konusu protokole Kamu İhale Kurumu da dâhil edilmiştir.

2.1.11 Klinik Araştırmalar Portalı (KAP)

Klinik Araştırmalar Portalı (KAP) lkemizde süre gelen klinik araştırmaların aratılıp belirli bilgilere ulaşılmasını sağlayan bir arama motorudur. KAP, Kurumumuz bünyesinde tamamen Bilgi Sistemleri Dairesi alıanları tarafından yazılmış bir proje olmakla beraber, katmanlı mimari yapısı ile de sonradan yazılacak/yazılabilecek projelere de uyum sağlayacak bir Şekilde planlanmıştır. KAP, Őu anki durumu ile tüm vatandaşların kullanımına hazırdır. n taraf olarak belirlediğimiz arama ekranları ile vatandaşlara, gerekli bilgiler gösterilebilir bir Şekilde iken, arka taraf olarak belirlediğimiz Portal kısmı ile de Klinik Araştırmalar Dairesi ve Tıbbi Cihaz Onaylanmış Kurulu ve Klinik Araştırmalar Dairesi'nin belirlemiş olduğu çalışanlarının veri girişlerini yapabilecekleri bir Şekilde hazırlanmıştır. Bunların yanında, KAP ile belirli raporlar grafiklerle desteklenmiş olarak alınabilmektedir.

KAP, 24.11.2014 tarihinde Kurumumuz resmi sitesinde yayımlanan duyuru ile www.kap.titck.gov.tr adresinden vatandaşların erişimine açılmıştır.

2.1.12 Eczacı Yerleştirme Sistemi (EYS)

6197 sayılı Eczacılar ve Eczaneler Hakkında Kanun ile 12/04/2014 tarihli ve 28970 sayılı Resmi Gazete 'de 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 Eczacı Yerleştirme Sistemi (EYS) geliştirilmiştir.

Bilgi Sistemleri Daire Başkanlığının öz kaynakları ile geliştirilen yazılımda aşağıdaki hususlar dikkate alınmıştır:

- ✓ Türkiye İstatistik Kurumu'ndan alınan ilçe nüfus bilgileri ve mevcut serbest eczane sayıları dikkate alınarak her 3500 kişiye bir eczane olacak şekilde kontenjanların belirlenmesi,
- ✓ Eczane açmak isteyenlerin hizmet puanının hesaplanması (Hizmet Puanı Hesabı (kabaca)= Hizmette geçirilen yıl X İlçe katsayısı (Doktora yapmış olanlar için dörtte bir oranında artırılarak uygulanır.)),
- ✓ İlan edilen ilçelere müracaat eden adaylardan, yerleştirme puanı en yüksek olanların yerleştirilmesi, puan eşitliği durumunda adaylar arasında yazılım tarafından kura işleminin uygulanması,
- ✓ "Eczanesini devretmiş bir eczacı yeni bir eczane açmak istediğinde yerleştirme puanı yarı oranında düşürülür." hükmü göz önünde bulundurularak hizmet puanının hesaplanması,
- ✓ Yönetmeliğe uygun bir şekilde internet aracılığıyla başvuru evraklarının alınması ve il sağlık müdürlüklerince yerleştirme sonrası evraklarının geçerliliğinin kontrol edilmesi,
- ✓ Başvuru sahiplerinin ilan edilen yerler arasında en fazla yirmi beş tercih yapabilmesini sağlayarak yapılan tercihler arasından merkezi hesaplamayla puanı yüksek olanların ilk tercihlerine yerleştirilmesi,
- ✓ Belirtilen tarihlerde yerleştirme sonuçlarının ilan edilmesidir.

2.1.13 Kariyer Yönetim Sistemi

<http://kariyer.titck.gov.tr/> adresi üzerinden hizmet vermekte olan Kariyer Yönetim Sistemi web tabanlı ve kurum insan kaynaklarına dair bilgilerin toplanıp raporlanabildiği bir yazılımdır. Bu sayede kurum insan kaynakları etkin ve verimli değerlendirilebilmektedir.

2.2 Veritabanı, Ağ ve Sunucu Sistemleri

Kurumumuzda ihtiyaçlara göre sanal ve gerçek sunucular bulunmaktadır. Başlıca kullanılmakta olan sunucular;

- ✓ Kurumsal maillerimizin bulunduğu mail sunucusu,
- ✓ Domain yapımızın kurulduğu domain yönetimi sunucuları,
- ✓ Web uygulamalarımızın servis verdiği WEB sunucuları,
- ✓ Veritabanlarımızın bulunduğu veritabanı sunucuları,
- ✓ Elektronik belgelerin tutulduğu sunucular,
- ✓ Dosya paylaşımı yapılan sunucular,
- ✓ Sistem izleme ve loglarının tutulduğu sunucular,
- ✓ Anti virüs yazılımlarının bulunduğu sunucular ve yedekleme sunucuları,
- ✓ Sistem güvenliği ve güvenlik duvarı sunucularıdır.
- ✓ Ayrıca bu sunuculara bağlı verilerin tutulduğu yüksek kapasiteli disk sistemleri de bulunmaktadır.

Kurum bilişim varlıklarını daha verimli kullanabilmek, doğru ve yeterli planlama yapabilmek amacı ile alt yapı ve sistem odası envanteri çıkartılmış, sistem altyapısı revize edilmiştir. Bu çalışma; sistem odası elektrik altyapısı, hava ısı toz yalıtımı, yangın sistemi, güvenlik kamerası kartlı geçiş uyarı sistemi, monitörizasyon, etiketleme, eskiyen sistemlerin HEK'e ayrılması işlemleri yapılmaya devam edecektir.

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

- ✓ Disk Yönetimi
- ✓ Veritabanı Yönetimi
- ✓ Verilerin Yedeklenmesi
- ✓ Güvenli İnternet Kullanımı

Kurumdaki tüm bilgisayar ve ağ ekipmanları kablolu ya da kablosuz olarak katlarımızda bulunan anahtarlar ile ağıma 1 gbps hız ile bağlanmış durumdadır. Katlardaki kenar anahtarlarımız fiber optik kablolar ile omurga anahtarımıza bağlanmıştır. Tüm ağ ekipmanları, güvenlik için 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 Kurum ağı bulutumuza dâhil olan tüm lokasyonlar kurumumuz internet bağlantısını kullanabilir yapıya kavuşturulmuştur. 150 Mbps metro ethernet bağlantısı ile internete erişmekte ve tüm bilgisayarların internete erişimi sağlanmıştır. Tüm Kurum ve Kuruma bağlı lokasyonlardaki kullanıcılarımızın mümkün olan en yüksek hızda internete bağlanmaları sağlanmaktadır.

Sağlık Bilişim Ağı kapsamında; hız, güvenli, mahremiyet, verimlilik ve karlılık amaçlayan Sağlık Bilişim Ağına dâhil olunarak kurumsal network bulutu dâhilinde güvenli veri paylaşımı yapılmaya başlanmıştır.

2.2.1 Sistem ve Bilgi Güvenliği

Kontrollü internet çıkışımız, yetkili erişim sağlanan sunucularımız ve bilgisayarlarımıza internetten gelebilecek olası saldırılara karşı güvenlik duvarımız, “DDOS Atak Önleme Kurumsal Güvenlik Hizmeti” ve kurum içi bilgi 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 kuruldu,
 - ✓ Bilgi Güvenliği Politikası ve komisyonu oluşturuldu,
 - ✓ Kurumsal sözleşme yapıldı,
 - ✓ Personel Gizlilik Sözleşmeleri yapılarak bilgiye erişim kayıt altına alındı,
 - ✓ Kullanıcılara Bilgi Güvenliği Kitapçığı dağıtıldı.

04.05.2007 tarih ve 5651 sayılı “İnternet Ortamında Yapılan Yayınların Düzenlenmesi ve Bu Yayınlar Yoluyla İşlenen Suçlarla Mücadele Edilmesi Hakkında Kanun” gerekliliği olarak konusu suç oluşturan içeriklere erişimi önleyici tedbirler almaktayız. 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 alışanlarının 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.

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 yaparlar. Talepler sistem tarafından kayıt altına alındıktan sonra ilgili kategorideki destek personeline otomatik olarak yönlendirilir. Kullanıcı talebin karşılanması sürecindeki tüm aşamaları takip edebilir, destek personeli ile iletişime geçebilir.

Sistem sayesinde tüm teknik destek talepleri kayıt altına alınır ve destek personeli ile Kurum personeli arasındaki iletişim koordinasyonu sağlanır. 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 20 Eylül 2016 tarihi itibarıyla aşağıda unvan dağılımları verilen 1007 personel görev yapmaktadır. Kurumun insan kaynaklarına ilişkin bilgiler aşağıdaki tabloda görüldüğü gibidir;

Tablo 5 : Personelin Unvanlarına Göre Dağılımı

KADRO UNVANI	FİİLİ ÇALIŞANLAR (GEÇİCİ GÖREVLİLER DÂHİL)
Kurum Başkanı	1
Kurum Başkan Yardımcısı	5
I. Hukuk Müşaviri	1
Daire Başkanı	20
Sağlık Başdenetçisi	8
Sağlık Denetçisi	13
Sağlık Denetçi Yardımcısı	23
İç Denetçi	2
Hukuk Müşaviri	2
Avukat	8
Mali Hizmetler Uzmanı	4
Mali Hizmetler Uzman Yardımcısı	4
Ürün Denetmen Yardımcısı	88
Ürün Denetmeni	1
Eğitim Uzmanı	9
Çözümleyici	2
APK Uzmanı	1
Programcı	8

2017 YILI PERFORMANS PROGRAMI

KADRO UNVANI	FİİLİ ÇALIŞANLAR (GEÇİCİ GÖREVLİLER DÂHİL)
Ayniyat Saymanı	3
Şef	6
Bilgisayar İşletmeni	40
Veri Hazırlama ve Kontrol İşletmeni	33
Memur	6
Memur (Ş)	1
Tercüman	1
Şoför	3
Uzman Tabip	30
Tabip	10
Diş Tabibi	6
Veteriner Hekim	4
Eczacı	329
Biyolog	52
Diyetisyen	4
Hemşire	15
Sağlık Teknikeri	11
Sağlık Memuru	32
Sağlık Teknisyeni	2
Sağlık Uzman Yardımcısı	16
Sağlık Uzmanı	2
Sosyal Çalışmacı	3
Uzman	1

2017 YILI PERFORMANS PROGRAMI

KADRO UNVANI	FİİLİ ÇALIŞANLAR (GEÇİCİ GÖREVLİLER DÂHİL)
Laborant	1
Tıbbi Teknolog	8
Mühendis	84
Kimyager	59
Fizikçi	1
İstatistikçi	5
Tekniker	8
Teknisyen	13
Teknisyen Yardımcısı	1
Ebe	4
Hizmetli	11
Hizmetli (Ş)	2
Toplam	1007

Kurum personelinin eğitim düzeyleri incelendiğinde personelin toplam %95' i ön lisans, lisans, yüksek lisans ve doktora mezunudur.

Tablo 6: Fiili Çalışan Personelin Eğitim Durumu

Eğitim Durumu	Sayı	Oran
İlköğretim	10	%1,0
Lise	39	%3,9
Ön Lisans	53	%5,3
Lisans	578	%57,4
Yüksek Lisans	276	%27,4
Doktora	51	%5,0
TOPLAM	1007	%100

Cinsiyet durumuna göre personel sayılarına bakıldığında personelinin büyük kısmının kadın olduğu görülmektedir. Kurumda kadınların oranı %63,5, erkeklerin oranı %36,5'tir.

Tablo 7: Fiili Çalışan Personelin Cinsiyete Göre Dağılımı

Cinsiyet	Toplam	Oran
Erkek	368	%36,5
Kadın	639	%63,5
TOPLAM	1007	%100

Yaş durumuna göre personel sayılarına bakıldığında %47,1 oran ile Kurum personelinin çoğunluğunun 26 ila 35 yaş arasında olduğu görülmektedir.

Tablo 8: Fiili Çalışan Personelin Yaş İtibarıyla Dağılımı

Yaş Aralığı	Sayı	Oran
18-19 Yaş	-	-
20-25 Yaş	45	%4,5
26-30 Yaş	241	%23,9
31-35 Yaş	234	%23,2
36-40 Yaş	183	%18,2
41-50 Yaş	216	%21,5
51 ve üstü	88	%8,7
TOPLAM	1007	%100

Hizmet sürelerine göre personel sayılarına bakıldığında ise Kurum personelinin yaklaşık %54,6'lık bölümünün görevlerinde 10 yılı doldurmamış oldukları görülmektedir.

Tablo 9: Fiili Çalışan Personelin Hizmet Yıllarına Göre Dağılımı

Hizmet Yılı	Sayı	Oran
1-3 Yıl	181	%18,0
4-6 Yıl	211	%20,9
7-10 Yıl	158	%15,7
11-15 Yıl	149	%14,8
16-20 Yıl	114	%11,3
21 ve üstü	194	%19,3
TOPLAM	1007	%100

Kurumun İstihdam Şekli;

- ✓ 3359 sayılı Sağlık Hizmetleri Temel Kanunu gereğince devlet hizmeti yükümlülüğü olan uzman tabib ,
- ✓ Açıktan yapılan eczacı atamaları
- ✓ Kamu Personeli Seçme Sınavı ile B Grubu kadrolara yapılacak başvurular sonucunda alınan personel ,
- ✓ Kamu Personeli Seçme Sınavı ile A Grubu kadrolara (Sağlık Denetçi Yardımcılığı, Ürün Denetmen Yardımcılığı) yapılacak başvurular sonucunda alınan personel ,
- ✓ Engelli Kamu Personel Seçme Sınavı ve Engellilerin Devlet Memurluğuna Alınmaları Hakkında Yönetmelik gereğince alınan personel,
- ✓ 2828 sayılı Sosyal Hizmetler Kanununun ek 1 inci maddesi kapsamında alınan personel ile karşılanmakta olup;

Sağlık Uzman Yardımcılığı alımları Sağlık Bakanlığınca yapılan, Mali Hizmetler Uzman Yardımcılığı alımları ise Maliye Bakanlığınca yapılan seçme sınavı ile Kurumumuza re'sen atanmaktadırlar.

Bu kapsamda Program hedeflerinin gerçekleştirilmesi için 2017 yılında ;

- ✓ Açıktan yapılan atamalar ile "50 eczacı"
- ✓ Kamu Personeli Seçme Sınavı ile A Grubu kadrolara (Sağlık Denetçi Yardımcılığı, Ürün Denetmen Yardımcılığı) yapılacak başvurular sonucunda 25 Sağlık Denetçi Yardımcısı ve 30 Ürün Denetmen Yardımcısı,
- ✓ 15 Sağlık Uzman Yardımcısı,
- ✓ 10 Mühendis,
- ✓ 5 Kimyager ve
- ✓ 5 Veri Hazırlama ve Kontrol İşletmeni istihdam edilmesi planlanmaktadır.

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

II- PERFORMANS BİLGİLERİ

Temel Politikalar ve Öncelikler

Kurumumuzun esas aldığı temel politika metinleri şunlardır;

- ✓ Onuncu Kalkınma Planı (2014 – 2018)
- ✓ Öncelikli Dönüşüm Programları Eylem Planı
- ✓ Orta Vadeli Program (2017-2019)
- ✓ 65. Hükümet Programı
- ✓ Türkiye İlaç Sektörü Strateji Belgesi ve Eylem Planı (2015-2018)
- ✓ Ulusal Piyasa Gözetimi ve Denetimi Strateji Belgesi (2015-2017)
- ✓ Ulusal Metroloji Stratejisi ve Eylem Planı (2015-2018)
- ✓ Sağlık Bakanlığı Stratejik Planı (2013-2017)
- ✓ Kurum Stratejik Planı (2013-2017)

Onuncu Kalkınma Planı; yüksek, istikrarlı ve kapsayıcı ekonomik büyümenin yanı sıra hukukun üstünlüğü, bilgi toplumu, uluslararası rekabet gücü, insani gelişmişlik, çevrenin korunması ve kaynakların sürdürülebilir kullanımı gibi unsurları kapsayacak şekilde tasarlanmıştır. Planda, ülkemizin ekonomik ve sosyal kalkınma süreci bütüncül ve çok boyutlu bir bakış açısıyla ele alınmış, insan odaklı kalkınma anlayışı çerçevesinde katılımcı bir yaklaşım benimsenmiştir.

Onuncu kalkınma planında Kurumumuz açısından önemli politika ve paragraflar aşağıda yer almaktadır:

- *Nitelikli İnsan Güçlü Toplum başlığı altındaki amaç, hedef ve politika paragrafları;*
 - ✓ 172. Vatandaşlarımızın yaşam kalitesi ve süresinin yükseltilmesi ile ekonomik, sosyal ve kültürel hayata bilinçli, aktif ve sağlıklı bir şekilde katılımlarının sağlanması temel amaçtır. Bu amaç doğrultusunda veriye ve kanıta dayalı politikalarla desteklenen, erişilebilir, nitelikli, maliyet etkin ve sürdürülebilir bir sağlık hizmet sunumu esastır.
 - ✓ 177. Akılcı ilaç kullanımı için sağlık personelinin ve halkın bilinçlendirilmesi sağlanacak, ilaç ve tıbbi cihazların kalitesi, kullanımı ve bunlara yönelik harcamaların etkinliği kontrol edilecektir.
 - ✓ 180. Tamamlayıcı tıp kapsamındaki tedavi, bitkisel ürün ve hizmet sunucularıyla ilgili kalite ve güvenliğin sağlanması amacıyla standartlar belirlenecek ve bu alan denetim altına alınacaktır. Tamamlayıcı tıbbın, tıp eğitimine ve sağlık

uygulamalarına entegrasyonu sağlanacak, bu alanda yapılacak bilimsel araştırmalar desteklenecektir.

- ✓ 362. Kamuda stratejik yönetimin uygulama etkinliğinin artırılması ve hesap verebilirlik anlayışının, planlamadan izleme ve değerlendirmeye kadar yönetim döngüsünün tüm aşamalarında hayata geçirilmesi temel amaçtır. Bu amaç doğrultusunda kamu hizmetlerinin hız ve kalitesinin artırılması ile katılımçılık, şeffaflık ve vatandaş memnuniyetinin sağlanması temel ilkelerdir.
- ✓ 368. Stratejik plan ve performans programlarındaki amaç ve hedeflerin performans göstergeleri üzerinden ölçülebilirlik düzeyi artırılacak, faaliyet raporlarının performansı yansıtma niteliği güçlendirilecektir.
- ✓ 370. Tüm kamu idarelerinde iç kontrol sistemleri ve iç denetim uygulamalarının, stratejik yönetimin etkinliğini artıracak bir biçimde hayata geçirilmesi sağlanacaktır.
- ✓ 544. Kayıt dışılıkla mücadelede, kurumlar arası koordinasyon ve veri paylaşımı artırılacaktır. Önleyici ve risk odaklı denetim anlayışı çerçevesinde idarelerin beşeri ve teknolojik altyapısı güçlendirilecektir.
- ✓ 669. İlaç sanayiinin daha fazla ihracat yapabilen, uluslararası standartlardaki yüksek teknolojisini Ar-Ge ile bütünleştirmiş, uzun vadede yeni moleköl geliştirme yönünde gerekli adımları atan, başta biyoteknolojik ve biyobenzer ürünler olmak üzere daha yüksek katma değerli ilaçlar üreten rekabetçi bir yapıya kavuşması sağlanacaktır. Bu çerçevede, Ar-Ge ekosistemi geliştirilecek, ilaç sanayii stratejik bir yaklaşımla ele alınacaktır.
- ✓ 675. Tıbbi cihaz ve tıbbi malzeme sektöründe yurtiçi üretim ve ihracat kabiliyeti artırılacaktır. Bu alanda, savunma sanayiinin yerlileştirme deneyimlerinden yararlanılacaktır.
- ✓ 1039. Tarım, ormancılık, gıda ve ilaç sanayii açısından önem taşıyan biyolojik çeşitliliğin tespiti, korunması, sürdürülebilir kullanımı, geliştirilmesi ve izlenmesi sağlanacaktır.

2023 hedeflerine ve Onuncu Kalkınma Planının amaçlarına ulaşılabilmesi açısından önem taşıyan, temel yapısal sorunlara çözüm olabilecek, dönüşüm sürecine katkıda bulunabilecek, genellikle birden fazla bakanlığın sorumluluk alanına giren, kurumlar arası etkin koordinasyon ve sorumluluk gerektiren kritik reform alanları için “Öncelikli Dönüşüm Programları” tasarlanmıştır.

- Kurumumuzu ilgilendiren *Öncelikli Dönüşüm Programları* ve ilgili bölümlerine aşağıda ver verilmiştir;
- ✓ Öncelikli Dönüşüm Programı 5: “Kamu Harcamalarının Rasyonelleştirilmesi Programı”, 6. Bileşen Sağlık Harcamalarının Etkinleştirilmesi: “Akılcı ilaç kullanımının yaygınlaştırılması”
- ✓ Öncelikli Dönüşüm Programı 9: Kayıt Dışı Ekonominin Azaltılması Programı, 2. Bileşen: Denetim ve Yaptırımların Daha Etkili Kılınması. Kamu kurumlarının denetim kapasitesinin geliştirilmesi suretiyle denetimlerin nitelik ve niceliğinin artırılması. Denetimlerin etkinliğinin artırılmasında risk analizi modelleri, veri madenciliği ve bilişim teknolojilerinin daha yaygın kullanılması
- ✓ Öncelikli Dönüşüm Programı 9: Kayıt Dışı Ekonominin Azaltılması Programı 3. Bileşen: Kurumlar Arası Koordinasyon ve Veri Paylaşımının Artırılması; Kamu kurumlarının denetim sonuçlarının ve kayıtlarında bulunan verilerin diğer kamu kurumlarıyla paylaşılması. Kurumlar arası ortak veri tabanı ve denetim uygulamalarının geliştirilmesi
- ✓ Öncelikli Dönüşüm Programı 16: “Sağlık Endüstrilerinde Yapısal Dönüşüm Programı”, 1. Bileşen: Kamunun Yönlendirme Kapasitesinin Güçlendirilmesi; İlaç ve tıbbi cihaz sektörlerinde orta ve uzun vadeli stratejilerin ve yol haritalarının hazırlanması, geleceğe yönelik ihtiyaçların belirlenebilmesi için veri altyapısının oluşturulması, veri paylaşım standartlarının belirlenmesi.”, İlaç ve tıbbi cihaz sektörlerinde orta ve uzun vadeli stratejilerin ve yol haritalarının hazırlanması”, “İlaç ve tıbbi cihaz alanında sağlık, sosyal güvenlik, sanayi politika ve uygulamalarında eşgüdüm ve yönetişimin geliştirilmesi amacıyla yönlendirme kurulu oluşturulması”, “tıbbi cihazda odak ürünler için orta ve uzun dönem tedarik planı hazırlanması”, “Sağlık hizmet sunumu perspektifinden tıbbi cihaz ürün standartlarının geliştirilmesi” Kamunun savunma alanındaki yerleşirme deneyimlerinden faydalanarak alım yapan kurumların sektörü yönlendirme ve düzenleme kapasitelerinin güçlendirilmesi
- ✓ Öncelikli Dönüşüm Programı 16: Sağlık Endüstrilerinde Yapısal Dönüşüm Programı, 2.Bileşen: Ar-Ge ve Yenilik Alanlarının Genişletilmesi 1.Politika: yerli ve yabancı nitelikli araştırmacı sayısının artırılması; yerli ve yabancı özel sektör ile yakın işbirliği içinde çalışacak akredite araştırma, test ve ölçüm merkezlerinin kurulması.

- ✓ Öncelikli Dönüşüm Programı 16: Sağlık Endüstrilerinde Yapısal Dönüşüm Programı, 3.Bileşen: İş ve Girişim Ekosisteminin Geliştirilmesi, 1.Politika: yeni sağlık programları oluştururken yerli ilaç sanayi ile işbirliği modellerinin geliştirilmesi. 3.Politika: tıbbi cihaz ve ilaç sanayi kümelenmelerinin oluşturulması
- ✓ Öncelikli Dönüşüm Programı 16: Sağlık Endüstrilerinde Yapısal Dönüşüm Programı, 4.Bileşen: Üretim ve İhracatın Desteklenmesi : “İkili anlaşmalarla ruhsatlandırma ve teknik denetim süreçlerinin hedef bölge ve ülkelerde kolaylaştırılmasına yönelik olarak girişimlerde bulunulması.” “Yerli ilaç ve tıbbi cihaz ihracatını teşvik için uluslararası yükümlülüklerle uyumlu bir şekilde yeni önlemlerin devreye sokulması”
- ✓ Öncelikli Dönüşüm Programı 16: Sağlık Endüstrilerinde Yapısal Dönüşüm Programı, Programın Hedefleri: Yurtiçi tıbbi cihaz ve tıbbi malzeme ihtiyacının yüzde 20'sinin yerli üretimle karşılanması

Onuncu Kalkınma Eylem Planında ilaç ve tıbbi cihaz sektörünü yerli üretime teşvik edecek eylemlerin gerçekleştirilmesi öngörülmüştür. Bu eylemlerle ülkemizde yerli üretim teşvik edilecek ve yerli üreticinin rekabetçi bir yapıya kavuşması sağlanacaktır. Böylece ilaç ve tıbbi cihaz sektöründe yerli üretimin ülke ihtiyaçlarını karşılayabilecek düzeye gelmesine katkı sağlanacaktır.

Onuncu Kalkınma Planı 1.16 Sağlık Endüstrilerinde Yapısal Dönüşüm Programı kapsamında orta vadede yerli üretim kapasitesinin artırılması, Ar-Ge ve girişim ekosisteminin geliştirilmesi, uzun vadede yeni molekül geliştirebilen, daha yüksek katma değerli ilaç ve tıbbi cihaz üretebilen bir yapıya kavuşarak küresel değer zincirlerinde etkinliğin artırılması öngörülmektedir.

➤ Bahsi geçen Programın hedefleri;

1. Yurt içi tıbbi cihaz ve tıbbi malzeme ihtiyacının değer olarak % 20'sinin yerli üretimle karşılanması
2. Yurt içi ilaç ihtiyacının değer olarak % 60'ının yerli üretimle karşılanması
3. 2023'te en az bir orijinal ürün keşfi ve/veya 2 mevcut molekülün farklı endikasyonlarda yeniden konumlandırılması (repositioning) amacıyla ilaç temel araştırma altyapısının geliştirilmesi

4. Global klinik araştırma yatırımlarından Türkiye'nin aldığı payın ve yürütülen klinik araştırma sayısının yıl bazında % 25 oranında artmasıdır.

Bu programın eylem planında Kurumumuz sorumluluğunda 5 adet eylem bulunmaktadır.

Bunlar;

1. Tıbbi cihaz sektörü için sektör stratejisi hazırlanacaktır.
2. Vücuda implante edilen tıbbi cihazların hasta üzerindeki etkilerinin takip edilmesi ve kıyaslanmasının ürün takip sistemi ile yapılması sağlanacaktır.
3. Etik Kurul ve Danışma Kurulu ile ilgili mevzuat temel ve klinik araştırmaları destekleyecek şekilde güncellenecektir.
4. Ülkemiz ihtiyacına göre planlanarak gerçekleştirilen Ar-Ge faaliyetleri sonucunda üretilen ürünler fiyat ve geri ödeme uygulamaları açısından desteklenecektir.
5. Kamu destek programlarının ilaç ve tıbbi cihaz sektörlerine ilişkin sonuçlarının takip edilebilmesi ve değerlendirilebilmesi için bir sistem oluşturulacaktır.

Kalkınma Bakanlığı'nın Eylem İzleme Sistemine 3'er aylık periyotlarda eylemlerin gerçekleşme durumları ve yaşanan gelişmeleri işlenmektedir. Bu doğrultuda Kurumumuza düşen görevler bu periyotlarda yerine getirilmektedir.

Orta Vadeli Program (2017-2019), 5018 sayılı Kamu Mali Yönetimi ve Kontrol Kanunu ile getirilen yeni mali yönetim anlayışı uyarınca, bütçe sürecini başlatan ve yönlendiren, tüm kamu kesimi için esas alınacak temel makroekonomik büyüklükleri tespit eden, politikalar ile plan-program-bütçe bağlantısını kuran temel bir belgedir. Orta Vadeli Programın amacı, makro istikrarın korunduğu, cari açığı artırmadan istikrarlı, kapsayıcı ve sürdürülebilir bir büyüme patikası oluşturmaktır. Bu hedefler doğrultusunda ülkemizin büyüme performansının daha yüksek, istikrarlı ve sürdürülebilir bir yapıya kavuşturulması, rekabet gücünün ve toplumun refah seviyesinin artırılması öngörülmüştür. Orta Vadeli Program, Onuncu Kalkınma Planına paralel gelişme eksenlerine yer verilmiştir.

Söz konusu programın Kurumumuz açısından "Makroekonomik Politikalar" ekseninde yer alan, "Büyüme, Kamu Harcama Politikası, Kamu Mali Yönetimi ve Denetim, Ödemeler Dengesi" politikası öne çıkmaktadır. Büyüme başlığı altında Kurumumuz açısından önemli hedefler bulunmaktadır. Bu hedefler;

“69. Kamu kesiminde ve özel kesimde kurumsallaşmaya daha da önem verilecek; başta işgücü kalitesinin iyileştirilmesi olmak üzere kurumlarda verimliliği artıracak reformlara öncelik verilecektir.

72. Katma değeri yüksek ürünlerin geliştirilmesine, gen kaynaklarının korunmasına, ıslah çalışmalarına, nanoteknoloji ve biyoteknolojiye yönelik çalışmalara öncelik verilerek, güdümlü projelerle tarım-sanayi-üniversite arasındaki işbirlikleri artırılabacaktır.

76. Sanayide özel sektör öncülüğünde, dışa açık, rekabetçi, yenilikçi, yüksek katma değer yaratan, Ar- Ge tabanlı ve çevreye duyarlı bir üretim yapısına dönüşüm hızlandırılacaktır. Bunun için; nitelikli istihdam altyapısı oluşturulacak, girişimcilik kapasitesi güçlendirilecek, ticarileşme ve markalaşma süreçlerinin işlerliği artırılacak, sağlık endüstrilerinin, kentleşme ve kentsel dönüşümde katma değer yaratan sektörlerin desteklenmesine önem verilecektir.

104. Başta ilaç ve tıbbi cihaz sektörleri olmak üzere yüksek teknoloji ürünlerde kamu alım garantisine dayalı üretim yapılabilmesi için ürün bazlı yerli tedarik modelleri uygulanacaktır.

120. Bütçe hazırlık sürecinde, mal ve hizmet alımlarına yönelik ödeneklerin sıfır tabanlı bütçe ilkesiyle belirlenmesine özen gösterilecektir.

122. Kamu kurum ve kuruluşlarının stratejik planlarının başta Kalkınma Planı olmak üzere üst politika belgeleriyle uyumu gözetilecek, stratejik plan ve performans programlarında yer alan amaç, hedef ve faaliyetler bütçe hazırlık ve uygulama sürecine daha etkin yansıtılacaktır.

129. Sağlık hizmetlerinin kalitesinden ödün verilmeksizin, gereksiz kullanımı önlemek üzere, ilaç, tıbbi cihaz ve tedavi harcamalarını daha akılcı hale getirilecektir.

160. Kamu idarelerinin bütçeleri, stratejik planları, performans programları ve faaliyet raporları arasındaki ilişki güçlendirilecektir.

163. Kamu idarelerinde, iç kontrol sistemlerinin ve iç denetim uygulamalarının stratejik yönetimin etkinliğini artıracak bir biçimde hayata geçirilmesine devam edilecektir.”

65. Hükümet Programında;

- ✓ Sağlıklı Nesiller bölümü 38.Sayfa: "Biyoteknolojik ürünlerde yerli üretimi artıracacağız. Yerli plazma ürünleri üreteceğiz. Ülkemizi bu teknolojiyi üretebilen ve kullanabilen sayılı ülkelerden biri haline getireceğiz. Milli aşu projemiz ile kendi aşımızı üreteceğiz."
- ✓ Mali Disiplin Bölümü Sayfa: 68 "Akılcı ilaç kullanımını yaygınlaştıracacağız, koruyucu ve önleyici sağlık hizmetlerini geliştireceğiz."
- ✓ Ticaret Bölümü Sayfa 97: "Piyasa gözetim ve denetimi ile piyasanın düzenlemesine yönelik çalışmaları sürdüreceğiz."
- ✓ Sanayi Politikaları Bölümü Sayfa 78: Küresel rekabet gücümüzün artırılabilmesi için sektörel ve sektörler arası entegrasyonu güçlendirileceğiz. Bu kapsamda tekstil, deri, mobilya sektörlerinin tarım sektörü; makine, tıbbi cihaz ve elektronik sektörlerinin hizmetler sektörü ve makine, tıbbi cihaz, otomotiv sektörlerinin elektronik sektörü ile aralarındaki entegrasyonu güçlendireceğiz.
- ✓ Sanayii Politikaları Bölümü Sayfa 80: Sağlıkta ulaştığımız kalitenin finansal olarak sürdürülebilmesi ile ilaç ve tıbbi cihaz alanında yerli üretimin artırılması temel amaçlarımızdandır. Geri ödeme ve fiyatlandırma politikaları ile ruhsat süreçlerinde yerli üretim ilaç ve tıbbi cihazlara öncelik vereceğiz. Bu çerçevede, önemli bir reform alanımız 'Sağlık Endüstrilerinde Yapısal Dönüşüm Programı'dır. Program kapsamında; ilaç ve tıbbi cihazda yüksek katma değerli ürün üretebilen, küresel pazarlara ürün ve hizmet sunabilen ve yurtiçi ilaç ve tıbbi cihaz ihtiyacının daha büyük bir kısmını karşılayabilen bir üretim yapısına geçeceğiz.

Türkiye İlaç Sektörü Strateji Belgesi ve Eylem Planı (2015-2018) ile Ülkemizin ilaç sektörünün mevcut durumu katılımcı yöntemlerle belirlenmiş, belirtilen dönem için stratejiler ve eylemler öngörülmüştür. Türkiye İlaç Sektörü Strateji Belgesi ve Eylem Planı (2015-2018)'de Kurumumuzu ilgilendiren amaç, hedef ve stratejiler aşağıda belirtilmiştir:

- Hedef 1: Hukuki düzenlemelerin ve idari kapasitelerin, toplum sağlığını koruyacak ve yatırımları ihracat odaklı artıracak şekilde iyileştirilmesi.

- ✓ 1. Politika: Uluslararası tanınabilirliği artırmak amacıyla PIC/S üyelik sürecinin başlatılması ve sektörün geliştirdiği üretim/ürün standartlarının uluslararası alanda kabulüne yönelik çalışmalar yürütülecektir.
- ✓ 6. Politika: İlaçların piyasada bulunabilirliğinin artırılması ve ihtiyaç alanında ilaç ruhsatlandırma ile geri ödemesinin sağlanmasına yönelik envanter/mevzuat çalışması yapılacaktır.
- ✓ 9. Politika: Yurtdışı ilaç listesinde olup Sağlık Bakanlığı'na ruhsat başvurusu yapılan ilaçların hızlandırılmış ruhsat prosedürü uygulanması ve takip edilen süreçte SGK'nın geri ödeme sürecinde öncelikli değerlendirmeye alınması sağlanacaktır.
- Stratejik Hedef 4: Bilinçli bir hekim, diş hekimi, eczacı, hemşire ve tüketici kitlesi oluşturarak akılcı ilaç kullanımının sağlanması.
 - ✓ Eylem 4.1 Akılcı İlaç Kullanımı Ulusal Eylem Planı uygulanacaktır.
- Hedef 5: Katma değeri yüksek ürünlerin geliştirilebilmesi için Ar-Ge faaliyetlerinin planlanması ve koordinasyonunun sağlanması bu şekilde geliştirilen ürünlerin desteklenmesi.
 - ✓ Eylem 5.3: Klinik araştırmaların artırılması için altyapısı ve mevzuatı geliştirilecektir.
 - ✓ Eylem No 5.4: Ülkemizin bitkisel florasının kayıt altına alınarak bunlardan ilaç hammaddesi olarak kullanılanların tespit edilip ilaç sanayinin üretim sürecinde değerlendirilmesine yönelik çalışmalar yürütülecektir.
 - ✓ Politika 5.6: Türkiye'de gerçekleştirilen Ar-Ge faaliyetleri sonucu yeni geliştirilen ilaçlar için hızlandırılmış ruhsat uygulamaları sağlanacaktır
- Hedef 6: Sektörün sürdürülebilirliğinin ve küreselleşmesinin desteklenmesi amacıyla sektörel yatırımları destekleyici, rasyonel bir finansman yapısının oluşturulması.
 - ✓ 2. Politika: GDP mevzuatına uygun taşıma sisteminin ilaç sektörüne en az maliyetle kurulmasına yönelik çalışmalar yürütülecektir.
 - ✓ 6. Politika: Ülkemizde kan ürünleri ve biyoteknoloji üretim altyapısının geliştirilmesi için hücre bankaları ile doğrulama merkezlerinin kurulumu ve pilot ölçekli üretimlerin desteklenmesi sağlanacaktır.

Ulusal Piyasa Gözetim ve Denetimi Strateji Belgesi (2015-2017)'de, gerek yerli üretim gerekse ithalat yoluyla piyasaya arz edilen ürünlerin türü, çeşitliliği ve miktarı giderek arttığı, bu artışın, tüketiciye geniş alanda, farklı fiyat ve kalitede ürün seçenekleri sunmakla birlikte, başta kullanıcı/tüketici sağlığı, can ve mal güvenliğiyle ilgili olmak

üzere bazı tehlike ve riskleri de beraberinde getirdiği, bu çerçevede, ithal ürünlerin ülkeye girişinde, iç piyasada ise yerli /ithal ayrımı yapılmaksızın tüm ürünler ilgili kamu kurumlarınca denetime tabi tutulduğu belirtilmiştir.

Bu bağlamda Ulusal Piyasa Gözetim ve Denetimi Strateji Belgesi (2015-2017) ile Kurumumuz ile ilgili stratejik amaç ve hedefler aşağıda belirtilmiştir:

- ✓ Stratejik Amaç 1: PGD' ye İlişkin Hukuki ve İdari Altyapının Güçlendirilmesi
- ✓ Stratejik Amaç 2: Denetimlerin Etkinliğinin Artırılması
- ✓ Stratejik Amaç 3: Bilgi Teknolojilerinin Etkin Kullanımı
- ✓ Stratejik Amaç 4: Ürün Güvenliğine Dair Farkındalığın Artırılması
- ✓ Stratejik Amaç 5: Paydaşların Aktif Katılımının Sağlanması
- ✓ Stratejik Amaç 6: Uluslararası Alanda İşbirliğinin Geliştirilmesi

Ulusal Metroloji Stratejisi ve Eylem Planı (2015-2018) ile ülkemizin kalkınması, sürdürülebilir bir rekabet gücüne sahip olması ve ulusal ekonomiye katkı sağlaması için metroloji alanında yapılması gereken iyileştirmeler belirlenmiş olup, bu doğrultuda Kurumumuz ile ilgili "Hedef 7: Piyasa gözetimi ve denetimi faaliyetlerinin etkinliğini artırmak ve piyasaya güvenli ürünlerin sunulması sağlamak" hedefine yer verilmiştir.

Bakanlığımızın (2013-2017) Stratejik Planında Kurumumuzu ilgilendiren stratejik hedef olan "SH 2.10. İlaçların, biyolojik ürünlerin ve tıbbi cihazların erişilebilirliğini, güvenliğini, etkinliğini ve akılcı kullanımını sağlamak ve kozmetik ürünlerde güvenliliği tesis etmek" ve bu hedef altında yer alan "Ortalama İlaç Ruhsatlandırma Süresi, Ortalama Tıbbi Cihaz Üretim Yeri Ruhsatlandırma Süresi ve Ortalama Tıbbi Cihaz Satışı Yapılan Yerlere Ruhsatlandırma Süresi Performans Göstergeleri Kurumumuz (2013-2017) stratejik planında yer almıştır.

Kurumumuz Bakanlık politika ve hedeflerine uygun olarak İlaç, 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 (2013-2017) Stratejik Planında 3 stratejik amaç ve 13 stratejik hedef yer almaktadır. Bu kapsamda, Kurumumuzun stratejik amaç ve hedefleri şunlardır:

"Kaliteli, etkili ve güvenli ürünlere erişimi sağlamak." amacını gerçekleştirmek için "Ürünlerle ilgili başvuruların bilimsel yöntemlere ve belirlenmiş standart prosedürlere göre

değerlendirilmesini sağlayarak alınan/alınacak kararlarda tutarlılığı artırmak, Ürünlerin analizlerinde denetlenebilir ve uluslararası geçerliliği olan yöntemler kullanmak, Ürün bildirim, kayıt ve takip sistemlerini etkinleştirerek güvenli ürün arzına katkı sağlamak, Ürünlerin güvenliği ve kalitesinin sürekliliğini sağlamak amacıyla sorun odaklı denetim anlayışıyla birlikte risk odaklı denetim anlayışını geliştirmek, tıbbi cihazların kalibrasyon, teknik servis ve satış hizmetlerine yönelik düzenleme ve denetim faaliyetlerini yaparak kullanım güvenliğini sağlamak,” hedefleri belirlenmiştir. Risklerin en aza indirilmesi için gerekli önlemleri almak, ürünlerin doğru kullanımının sağlanması için farkındalık yaratarak bilinç düzeyini yükseltmek.” amacını gerçekleştirmek için “ Akılcı ilaç kullanımını yaygınlaştırmak, Uyarı sistemlerini etkinleştirerek ürünlere ilişkin istenmeyen etki bildirimlerini artırmaya yönelik faaliyetlerde bulunmak, Sağlık çalışanlarının bilinç düzeyini artırmak” hedefleri belirlenmiştir. “Kurumsal mükemmelliği sağlamak.” amacını gerçekleştirmek için ise “ Kurum çalışmalarında şeffaflık, işbirliği ve katılımcılığı artırmak, Kurum iş süreçlerini etkinleştirmek, Kurumun bina, tesis ve bilişim altyapısı ile insan kaynaklarını güçlendirmek, Kurum içi iletişimi geliştirmek ve Kurum personeli ve laboratuvarlarının akreditasyonunu gerçekleştirmek” 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 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.

III- AMAÇ VE HEDEFLER

A. Kurumun Vizyonu

“Sağlığa odaklı, bilimselliği esas alan, mükemmelliği hedefleyen uluslararası alanda öncü ve referans kurum olmak” tır.

B. Kurumun Misyonu

“İlaç, tıbbi cihaz ve kozmetik ürünlere yönelik düzenleyici, denetleyici, yönlendirici politikalar geliştirerek ve uygulayarak insan sağlığına hizmet etmek” tir.

C. Kurumun Temel İlke ve Değerleri

Bilimsellik, Şeffaflık, Dürüstlük, Adalet, Kaliteli Hizmet, Çalışkanlık, Sorumluluk, Özeleştir, Saygınlık ve İnsana Değer Vermektir.

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

Şeffaflık: Kurum, tüm dış paydaşlarına sağladığı hizmetlerde ve sunduğu bilgilerde erişilebilirliği, karşılaştırla bilirliği ve hesap verilebilirliği ön planda tutar.

Dürüstlük: Kurum, tüm iş süreçlerinde ve paydaşlarıyla ilişkilerinde doğruluk ve dürüstlüğü esas alarak hareket eder.

Adalet: Kurum, iş ve işlemlerinde bütün paydaşlarının hakkını gözetir, adil davranır.

Kaliteli Hizmet: Kurum, hizmetlerinde kaliteyi ön planda tutar ve kaliteden ödün vermeden hizmetlerini yürütür.

Çalışkanlık: Kurum, görev alanına giren işlerin yürütülmesi ve geliştirilmesinde çalışanlarının gayretli davranışlarını teşvik ve takdir eder.

Sorumluluk: Kurum, görev alanına giren tüm işleri layıkıyla/gereğiyle yerine getirme yükümlülüğünü bilerek hareket eder.

Öz Eleştir: Kurum, yaptığı görevin önemi ve sorumluluğunu bilir, eleştirel bakış açısıyla iş, işlem ve süreçlerini kontrol eder ve iyileştirmeyi ön planda tutar.

Saygınlık: Kurum, eylem ve işlemlerinde temel ilke ve değerleri doğrultusunda hareket ederek paydaşları nazarındaki değerini korur.

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

D. Stratejik Amaç ve Hedefler

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 kurum olmayı hedeflemektedir.

Bu kapsamda, Kurumun stratejik amaç ve hedefleri şunlardır;

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

- ✓ **STRATEJİK HEDEF 1.1** Ürünlerle ilgili başvuruların bilimsel yöntemlere ve belirlenmiş standart prosedürlere göre değerlendirilmesini sağlayarak alınan/alınacak kararlarda tutarlılığı artırmak.
- ✓ **STRATEJİK HEDEF 1.2** Ürünlerin analizlerinde denetlenebilir ve uluslararası geçerliliği olan yöntemler kullanmak.
- ✓ **STRATEJİK HEDEF 1.3** Ürün bildirim, kayıt ve takip sistemlerini etkinleştirerek güvenli ürün arzına katkı sağlamak.
- ✓ **STRATEJİK HEDEF 1.4** Ürünlerin güvenliği ve kalitesinin sürekliliğini sağlamak amacıyla sorun odaklı denetim anlayışıyla birlikte risk odaklı denetim anlayışını geliştirmek.
- ✓ **STRATEJİK HEDEF 1.5** Tıbbi cihazların kalibrasyon, teknik servis ve satış hizmetlerine yönelik düzenleme ve denetim faaliyetlerini yaparak kullanım güvenliğini sağlamak.

STRATEJİK AMAÇ 2: Risklerin en aza indirilmesi için gerekli önlemleri almak, ürünlerin doğru kullanımının sağlanması için farkındalık yaratarak bilinç düzeyini yükseltmek;

- ✓ **STRATEJİK HEDEF 2.1** Akılcı ilaç kullanımını yaygınlaştırmak.
- ✓ **STRATEJİK HEDEF 2.2** Uyarı sistemlerini etkinleştirerek ürünlere ilişkin istenmeyen etki bildirimlerini artırmaya yönelik faaliyetlerde bulunmak.
- ✓ **STRATEJİK HEDEF 2.3** Sağlık çalışanlarının bilinç düzeyini artırmak.

STRATEJİK AMAÇ 3: Kurumsal mükemmelliği sağlamak;

- ✓ **STRATEJİK HEDEF 3.1** Kurum çalışmalarında şeffaflık, işbirliği ve katılımı artırarak artırmak.
- ✓ **STRATEJİK HEDEF 3.2** Kurum iş süreçlerini etkinleştirmek.
- ✓ **STRATEJİK HEDEF 3.3** Kurumun bina, tesis ve bilişim altyapısı ile insan kaynaklarını güçlendirmek.
- ✓ **STRATEJİK HEDEF 3.4** Kurum içi iletişimi geliştirmek.
- ✓ **STRATEJİK HEDEF 3.5** Kurum personeli ve laboratuvarlarının akreditasyonunu gerçekleştirmek.

Görüldüğü gibi Kurumumuzun (2013-2017) yılları için stratejik planda, 3 stratejik amacı, 13 stratejik 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.

IV-2017 YILI PERFORMANS HEDEFİ VE FAALİYETLERİ TABLOLARI

A. Performans Hedefi ve Faaliyet Tabloları

PERFORMANS HEDEFİ TABLOSU					
İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
Amaç	Kaliteli, etkili ve güvenli ürünlere erişimi sağlamak.				
Hedef	Ürünlerle ilgili başvuruların bilimsel yöntemlere ve belirlenmiş standart prosedürlere göre değerlendirilmesini sağlayarak alınan/alınacak kararlarda tutarlılığı artırmak.				
Performans Hedefi	Ürünlerle ilgili işlemlerin belirlenen sürede sonuçlandırılmasını ve alınan kararlarda tutarlılığı sağlamak.				
Açıklamalar	Başvuru değerlendirme işlemlerinin yapılması sırasında benzer konulara ilişkin alınan kararlarda tutarlılığın güçlendirilmesi, başvuru sahiplerinin uğrayabileceği hak kayıpları ile tekrar inceleme ve değerlendirme işlemlerinin yol açacağı iş gücü ve zaman kaybının engellenmesi amaçlanmaktadır. Ayrıca analizlerde uluslararası geçerliliği olan yöntemler ve Kalite Yönetim Sisteminde oluşturulan prosedürler ve talimatlara uygun çalışmalar yaparak analizlerin tekrarlanma sayısını azaltmak, güvenilirliği, tutarlılığı ve zamandan tasarruf sağlanarak analiz sürelerinin de kısaltılması, şikayet formlarının değerlendirilmesi sonucunda düzeltici ve iyileştirici faaliyetler yaparak Kalite Yönetim Sisteminin vazgeçilmez unsurlarından biri olan müşteri memnuniyetinin artırılması amaçlanmaktadır. Yurt dışından ithal edilmek istenilen beşeri tıbbi ürünlerin üretim tesisleri ve etkin madde (biyoteknolojik ürünler için) üretim tesislerine daha kısa sürede ve daha etkin denetimler gerçekleştirilerek sertifikasyon sürecinin kısaltılması amaçlanmaktadır. Ruhsat başvuru dosyalarının daha hızlı ve etkin şekilde işleme alınması ve böylece ruhsatlandırma sürecinin kısaltılması hedeflenmektedir.				
Performans Göstergeleri	Ölçü Birimi	2015	2016	2017	
1	İşlemlerin belirlenen sürelerde sonuçlandırılma oranı	Yüzde (%)	86	60	60
Açıklama	Kaliteli, etkili ve güvenli ürünlere erişimi sağlamak amacıyla ürünlerle ilgili işlemlerin belirlenen sürelerde sonuçlandırılması hedeflenmektedir.				
2	Ortalama ilaç ruhsatlandırma süresi	Gün	270	210	210
Açıklama	Ruhsat başvuru dosyalarının daha hızlı ve etkin şekilde işleme alınması ve böylece ruhsatlandırma sürecinin kısaltılması hedeflenmektedir.				
Faaliyetler	Kaynak İhtiyacı (2017) (TL)				
		Bütçe	Bütçe Dışı	Toplam	
1	Ürün ruhsatlandırma ile varyasyon başvurularını değerlendirme faaliyetleri	4.150.000	0	4.150.000	
Genel Toplam		4.150.000	0	4.150.000	

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU

İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	
Performans Hedefi	Ürünlerle ilgili işlemlerin belirlenen sürede sonuçlandırılmasını ve alınan kararlarda tutarlılığı sağlamak.	
Faaliyet Adı	Ürün ruhsatlandırma ile varyasyon başvurularını değerlendirme faaliyetleri	
Sorumlu Harcama Birimi veya Birimleri	İlaç ve Eczacılık Başkan Yardımcılığı	
<p>Ürünlerle ilgili ruhsatlandırma işlemleri ile varyasyon başvurularının yasal sürede sonuçlandırılması için ihtiyaç duyulan beşeri ve teknolojik kaynaklar sağlanarak işlemlerin daha hızlı ve fizibl şekilde gerçekleştirilmesi amaçlanmaktadır. Bu çerçevede birim personeline ve komisyon üyelerine belirli prosedürlere göre değerlendirme yapmaları konusunda belirli aralıklarla eğitimler verilecek ve güncel bilimsel verilerin takip edilmesi için gerekli alt yapı desteği oluşturulacaktır.</p>		
Ekonomik Kod		Ödenek
01	Personel Giderleri	2.500.000
02	SGK Devlet Primi Giderleri	400.000
03	Mal ve Hizmet Alım Giderleri	1.250.000
04	Faiz Giderleri	0
05	Cari Transferler	0
06	Sermaye Giderleri	0
07	Sermaye Transferleri	0
08	Borç verme	0
Toplam Bütçe Kaynak İhtiyacı		4.150.000
Bütçe Dışı Kaynak	Döner Sermaye	0
	Diğer Yurt İçi	0
	Yurt Dışı	0
Toplam Bütçe Dışı Kaynak İhtiyacı		0
Toplam Kaynak İhtiyacı		4.150.000

PERFORMANS HEDEFİ TABLOSU

İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
Amaç	Kaliteli, etkili ve güvenli ürünlere erişimi sağlamak.				
Hedef	Ürünlerin analizlerinde denetlenebilir ve uluslararası geçerliliği olan yöntemler kullanmak.				
Performans Hedefi	Ürünlerin analizlerinde uluslararası standartlara uygunluk sağlanarak analiz sonuçlarından kaynaklanan şikayetleri azaltmak.				
Açıklamalar	Analizlerde uluslararası geçerliliği olan yöntemler ve Kalite Yönetim Sisteminde oluşturulan prosedürler ve talimatlara uygun çalışmalar yaparak analizlerin tekrarlanma sayısını azaltmak, güvenilirliği, tutarlılığı ve zamandan tasarruf sağlanarak analiz sürelerinin de kısaltılması, şikâyet formlarının değerlendirilmesi sonucunda düzeltici ve iyileştirici faaliyetler yaparak Kalite Yönetim Sisteminin vazgeçilmez unsurlarından biri olan müşteri memnuniyetinin artırılması amaçlanmaktadır.				
Performans Göstergeleri	Ölçü Birimi	2015	2016	2017	
1	Analizlerin tekrarlanma sayısındaki azalma oranı	Yüzde (%)	65	7	8
Açıklama	Kalite Yönetim Sisteminde oluşturulan prosedürler ve talimatlara uygun çalışmalar yaparak analizlerin tekrarlanma sayısını azaltmak, güvenilirliği, tutarlılığı ve zamandan tasarruf sağlanarak analiz sürelerinin de kısaltılması amaçlanmaktadır.				
2	Analiz sonuçlarından kaynaklı şikayetlerdeki azalma oranı	Yüzde (%)	24	5	5
Açıklama	Şikâyet formlarının değerlendirilmesi sonucunda düzeltici ve iyileştirici faaliyetler yaparak Kalite Yönetim Sisteminin vazgeçilmez unsurlarından biri olan müşteri memnuniyetinin artırılması amaçlanmaktadır.				
Faaliyetler	Kaynak İhtiyacı (2017) (TL)			Toplam	
	Bütçe	Bütçe Dışı			
1	Laboratuvar analiz faaliyetleri	14.331.000	0	14.331.000	
Genel Toplam		14.331.000	0	14.331.000	

2017 YILI PERFORMANS PROGRAMI

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU

İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU
Performans Hedefi	Ürünlerin analizlerinde uluslararası standartlara uygunluk sağlanarak analiz sonuçlarından kaynaklanan şikâyetleri azaltmak.
Faaliyet Adı	Laboratuvar analiz faaliyetleri
Sorumlu Harcama Birimi veya Birimleri	Ekonomik Değerlendirmeler ve Laboratuvar Hizmetleri Başkan Yardımcılığı

Analizlerde uluslararası geçerliliği olan yöntemler ve Kalite Yönetim Sisteminde oluşturulan prosedürler ve talimatlara uygun çalışmalar yaparak analizlerin tekrarlanma sayısını azaltmak, güvenilirliği, tutarlılığı ve zamandan tasarruf sağlanarak analiz sürelerinin de kısaltılması, şikâyet formlarının değerlendirilmesi sonucunda düzeltici ve iyileştirici faaliyetler yaparak Kalite Yönetim Sisteminin vazgeçilmez unsurlarından biri olan müşteri memnuniyetinin artırılması amaçlanmaktadır. 01.04.2014 tarihinde Makam Onaylı Kalite Yönetim Sistemi oluşturulmuş ve uygulamaya konulmuştur. Akreditasyon çalışmaları tamamlanarak 10.04.2015 tarihinde uluslararası tanınabilirlik kapsamında laboratuvarlarımızın akreditasyonu için TÜRKAK'a başvuru yapılmıştır. Laboratuvarların fiziki koşullarını güçlendirme amaçlı yapılan tadilat çalışmaları tamamlanmış olup, müşteri memnuniyeti anketi ile değerlendirmeler devam edecektir.

Ekonomik Kod		Ödenek
1	Personel Giderleri	1.194.000
2	SGK Devlet Primi Giderleri	307.000
3	Mal ve Hizmet Alım Giderleri	9.000.000
4	Faiz Giderleri	0
5	Cari Transferler	0
6	Sermaye Giderleri	3.830.000
7	Sermaye Transferleri	0
8	Borç verme	0
Toplam Bütçe Kaynak İhtiyacı		14.331.000
Bütçe Dışı Kaynak	Döner Sermaye	0
	Diğer Yurt İçi	0
	Yurt Dışı	0
Toplam Bütçe Dışı Kaynak İhtiyacı		0
Toplam Kaynak İhtiyacı		14.331.000

2017 YILI PERFORMANS PROGRAMI

PERFORMANS HEDEFİ TABLOSU					
İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
Amaç	Kaliteli etkili ve güvenli ürünlere erişim sağlamak.				
Hedef	Ürün bildirim, kayıt ve takip sistemlerini etkinleştirerek güvenli ürün arzına katkı sağlamak.				
Performans Hedefi	Halk sağlığının korunması amacıyla ürün takip sistemlerini kurmak ve güvenli ürüne erişimi sağlayarak kayıt dışı ekonomiyle mücadele kapsamında ülke ekonomisine katkıda bulunmak.				
Açıklamalar	Tıbbi cihaz takip sisteminin kurularak tıbbi cihazların kayıt altına alınması amaçlanmaktadır.				
Performans Göstergeleri		Ölçü Birimi	2015	2016	2017
1	Kayıtlı tıbbi cihaz sayısındaki artış oranı	Yüzde (%)	28	10	10
Açıklama	Tıbbi cihaz takip sisteminin kurularak tıbbi cihazların kayıt altına alınması ve kayıt dışı tıbbi cihaz sayısının azaltılması amaçlanmaktadır.				
Faaliyetler			Kaynak İhtiyacı (2017) (TL)		
			Bütçe	Bütçe Dışı	Toplam
1	Kayıtlı ve güvenli ürünlere erişim faaliyetleri		9.767.000		9.767.000
Genel Toplam			9.767.000		9.767.000

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU

İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU
Performans Hedefi	Halk sağlığının korunması amacıyla ürün takip sistemlerini kurmak ve güvenli ürüne erişimi sağlayarak kayıt dışı ekonomiyle mücadele kapsamında ülke ekonomisine katkıda bulunmak.
Faaliyet Adı	Kayıtlı ve güvenli ürünlere erişim faaliyetleri
Sorumlu Harcama Birimi veya Birimleri	Tıbbi Cihaz ve Kozmetik Ürünler Başkan Yardımcılığı

Tıbbi cihaz takip sisteminin kurularak tıbbi cihazların kayıt altına alınması ve kayıt dışı tıbbi cihaz sayısının azaltılması amaçlanmaktadır.

Ekonomik Kod		Ödenek
1	Personel Giderleri	650.000
2	SGK Devlet Primi Giderleri	117.000
3	Mal ve Hizmet Alım Giderleri	1.000.000
4	Faiz Giderleri	0
5	Cari Transferler	0
6	Sermaye Giderleri	8.000.000
7	Sermaye Transferleri	0
8	Borç verme	0
Toplam Bütçe Kaynak İhtiyacı		9.767.000
Bütçe Dışı Kaynak	Döner Sermaye	0
	Diğer Yurt İçi	0
	Yurt Dışı	0
Toplam Bütçe Dışı Kaynak İhtiyacı		0
Toplam Kaynak İhtiyacı		9.767.000

2017 YILI PERFORMANS PROGRAMI

PERFORMANS HEDEFİ TABLOSU					
İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
Amaç	Kaliteli, etkili ve güvenli ürünlere erişimi sağlamak.				
Hedef	Ürünlerin güvenliği ve kalitesinin sürekliliğini sağlamak amacıyla sorun odaklı denetim anlayışıyla birlikte risk odaklı denetim anlayışını geliştirmek.				
Performans Hedefi	Etkili ve verimli denetim sayılarını/oranlarını arttırmak.				
Açıklamalar	Kamu sağlığını korumak için yurt içi piyasaya arz edilen ve kullanıma sunulan ürünlerin mevzuat gerekleri karşılama yönünde tedbirleri almak ve denetimlerin tek elden planlanarak tüm denetim süreçlerinin koordineli ve etkin bir şekilde yürütülmesi, yapılan denetimlerin sürekliliğinin, etkinliğinin, yeterliliğinin ve bağımsızlığının sağlanması. Denetim faaliyetini yürütürken, kaynakların etkin kullanımını sağlayarak; sorun odaklı denetim anlayışı ile birlikte risk odaklı denetimleri gerçekleştirecektir.				
Performans Göstergeleri		Ölçü Birimi	2015	2016	2017
1	Denetlenen toplam ürün sayısı	Sayı	0	4.520	4.525
Açıklama	Daha önce yapılmış olan denetimlerden, Kuruma ulaşan şikayetlerden, kozmetovijilans verilerinden hareketle risk analizi yapılarak denetlenen ürünlerin sayısının artırılması planlanmaktadır.				
2	Uygunsuz Bulunan Ürün Sayısının/Denetlenen Ürün Sayısına Oranı	Yüzde (%)	0	65	67
Açıklama	Nokta atışı yapılarak risk esaslı denetlenen ürünler içerisinde teknik düzenlemeye aykırı (uygunsuz) daha fazla ürünün tespiti ile piyasanın kontrol altına alınması amaçlanmaktadır.				
3	GCP (Good Clinical Practices-İyi Klinik Uygulamaları) denetim sayılarındaki artış oranı	Yüzde (%)	60	3	15
Açıklama	Ürünlerin klinik araştırma çalışmalarının gerçekleştirildiği tesislerin, gönüllü/hasta güvenliğini garanti altına alacak tesisler olması, bu tesislerde yapılan çalışmalarla elde edilen verilerin güvenilir olması, ilacın etkinliğinin ve güvenilirliğinin sağlanmasında önem arz etmesi nedeniyle bu merkezlerin mevzuata uygun çalışmasının kontrol edilmesi gerekmektedir.				
4	GMP (Good Manufacturing Practices-İyi Üretim Uygulamaları) denetim sayılarındaki artış oranı	Yüzde (%)	26	3	3
Açıklama	Yerli ve ithal menşeli ilaçların ulusal ve uluslararası standartlara sahip tesislerde üretilip üretilmediğinin belirlenmesi amacıyla, söz konusu tesislerin periyodik olarak denetlenerek uygun bulunması önem arz etmektedir.				
5	GPvP(Good Pharmacovigilance Practices-İyi Farmakovijilans Uygulamaları) denetim sayılarındaki artış oranı	Yüzde (%)	91	5	5
Açıklama	İthal ruhsat sahiplerinin takip etmesinin zorunlu olduğu advers etki bildirimlerinin, uygun sistemlerle takip edilip edilmediğinin belirlenmesi hasta güvenliği açısından önem arz etmektedir.				
6	GDP(Good Distribution Practices-İyi Dağıtım Uygulamaları) denetim sayısı	Adet	237	210	240
Açıklama	İlaç dağıtım kanallarındaki uygunsuzlukların ilaç kalitesine dolayısıyla hasta güvenliğine doğrudan etki etmesi nedeni ile ilacın dağıtım aşamalarının mevcut kurallara uygun olarak gerçekleştirilmesi, bu bağlamda da dağıtım zincirinin önemli bir halkası olan ecza depolarının denetiminin gerçekleştirilmesi önem arz etmektedir.				
Faaliyetler			Kaynak İhtiyacı (2017) (TL)		
			Bütçe	Bütçe Dışı	Toplam
1	Denetim ve planlama faaliyetleri		5.050.000	0	5.050.000
Genel Toplam			5.050.000	0	5.050.000

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU

İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU
Performans Hedefi	Etkili ve verimli denetim sayılarını/oranlarını arttırmak.
Faaliyet Adı	Denetim ve planlama faaliyetleri
Sorumlu Harcama Birimi veya Birimleri	Denetim Hizmetleri Başkan Yardımcılığı

Güvenli ve teknik mevzuata uygun ürünlerin artırılması için çeşitli risk analizleri yapılarak denetlenen ürün sayısının artırılması, piyasanın kontrol altına alınması amaçlanmaktadır. İlgili faaliyetin gerçekleşmesi için gerekli olan hizmet alımı eğitim ve personel gideri yapılması planlanmaktadır.

Ekonomik Kod		Ödenek
01	Personel Giderleri	2.300.000
02	SGK Devlet Primi Giderleri	350.000
03	Mal ve Hizmet Alım Giderleri	2.400.000
04	Faiz Giderleri	0
05	Cari Transferler	0
06	Sermaye Giderleri	0
07	Sermaye Transferleri	0
08	Borç verme	0
Toplam Bütçe Kaynak İhtiyacı		5.050.000
Bütçe Dışı Kaynak	Döner Sermaye	
	Diğer Yurt İçi	
	Yurt Dışı	
Toplam Bütçe Dışı Kaynak İhtiyacı		
Toplam Kaynak İhtiyacı		5.050.000

2017 YILI PERFORMANS PROGRAMI

PERFORMANS HEDEFİ TABLOSU

İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
Amaç	Kaliteli etkili ve güvenli ürünlere erişim sağlamak.				
Hedef	Tıbbi cihazların kalibrasyon, teknik servis ve satış hizmetlerine yönelik düzenleme ve denetim faaliyetlerini yaparak kullanım güvenliğini sağlamak.				
Performans Hedefi	Tıbbi cihazların satış hizmetlerine yönelik düzenleme faaliyetlerini yaparak kullanım güvenliğini artırmak.				
Açıklamalar	<p>Tıbbi Cihaz Satış Reklam ve Tanıtım Yönetmeliği ile tıbbi cihaz satış merkezlerinin yetkilendirilmesi öngörülmüş olup ayrıca;</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Satış merkezlerinde çalışacak kritik personelin özellikleri ve eğitim durumları, 2. Satış yerlerinin fiziksel özellikleri ve tıbbi cihazların hangi koşullarda depolanacağı, 3. Tıbbi cihazların reklam ve tanıtım faaliyetlerinin çerçevesi ile bilimsel eğitsel faaliyetlerin temel ilkeleri belirlenmiştir. <p>Söz konusu Yönetmelik oluşturulurken kamu yararı ile imalatçı firmaların ve kullanıcıların yararı ön planda tutulmuştur. Yönetmelik ile tıbbi cihaz satış merkezlerinde üst düzey bilgi ve beceriye sahip, tıbbi cihaz mevzuatına hâkim, halk sağlığına ve sorumluluklarına duyarlı bireylerin çalışması sağlanarak, hasta ve kullanıcı güvenliğinin en üst seviyede korunması amaçlanmıştır. Ayrıca tıbbi cihaz reklam ve tanıtım faaliyetleri düzenlenerek nitelikli personel tarafından tüketici ve sağlık kurumlarına doğru ve sağlıklı bilgilendirme yapılabilmesi, nihai olarak satış merkezlerinin kurumsallaşması ve sektörel disiplin sağlanması hedeflenmiştir.</p>				
Performans Göstergeleri	Ölçü Birimi	2015	2016	2017	
1	Yetki verilen tıbbi cihaz satış merkezi sayısı	sayı	25.733	4.000	1.000
Açıklama	Tıbbi cihazların satış, reklam ve tanıtım yönetmeliği Mayıs 2014'te yayımlanmış olup, yönetmelik hükümleri gereği 2015 Kasım ayı itibarıyla zorunlu olmaya başlamıştır.				
Faaliyetler	Kaynak İhtiyacı (2017) (TL)				
		Bütçe	Bütçe Dışı	Toplam	
1	Tıbbi cihaz Satış Merkezi Yetkilendirme ve Denetleme Faaliyetleri	2.067.000		2.067.000	
Genel Toplam		2.067.000		2.067.000	

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU

İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU
Performans Hedefi	Tıbbi cihazların kalibrasyon, teknik servis ve satış hizmetlerine yönelik düzenleme ve denetim faaliyetlerini yaparak kullanım güvenliğini artırmak.
Faaliyet Adı	Tıbbi cihaz Satış Merkezi Yetkilendirme ve Denetleme Faaliyetleri
Sorumlu Harcama Birimi veya Birimleri	Tıbbi Cihaz ve Kozmetik Ürünler Başkan Yardımcılığı

Tıbbi Cihaz Satış Reklam ve Tanıtım Yönetmeliği ile tıbbi cihaz satış merkezlerinin yetkilendirilmesi ve denetlenmesi öngörülmüş olup ayrıca;

1. Satış merkezlerinde çalışacak kritik personelin özellikleri ve eğitim durumları,
 2. Satış yerlerinin fiziksel özellikleri ve tıbbi cihazların hangi koşullarda depolanacağı,
 3. Tıbbi cihazların reklam ve tanıtım faaliyetlerinin çerçevesi ile bilimsel eğitsel faaliyetlerin temel ilkeleri belirlenmiştir.
- Söz konusu Yönetmelik oluşturulurken kamu yararı ile imalatçı firmaların ve kullanıcıların yararı ön planda tutulmuştur. Yönetmelik ile tıbbi cihaz satış merkezlerinde üst düzey bilgi ve beceriye sahip, tıbbi cihaz mevzuatına hâkim, halk sağlığına ve sorumluluklarına duyarlı bireylerin çalışması sağlanarak, hasta ve kullanıcı güvenliğinin en üst seviyede korunması amaçlanmıştır. Ayrıca tıbbi cihaz reklam ve tanıtım faaliyetleri düzenlenerek nitelikli personel tarafından tüketici ve sağlık kurumlarına doğru ve sağlıklı bilgilendirme yapılabilmesi, nihai olarak satış merkezlerinin kurumsallaşması ve sektörel disiplin sağlanması hedeflenmiştir.

Ekonomik Kod		Ödenek
01	Personel Giderleri	1.650.000
02	SGK Devlet Primi Giderleri	297.000
03	Mal ve Hizmet Alım Giderleri	120.000
04	Faiz Giderleri	0
05	Cari Transferler	0
06	Sermaye Giderleri	0
07	Sermaye Transferleri	0
08	Borç verme	0
Toplam Bütçe Kaynak İhtiyacı		2.067.000
Bütçe Dışı Kaynak	Döner Sermaye	0
	Diğer Yurt İçi	0
	Yurt Dışı	0
Toplam Bütçe Dışı Kaynak İhtiyacı		0
Toplam Kaynak İhtiyacı		2.067.000

2017 YILI PERFORMANS PROGRAMI

PERFORMANS HEDEFİ TABLOSU					
İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
Amaç	Risklerin en aza indirilmesi için gerekli önlemleri almak, ürünlerin doğru kullanımının sağlanması için farkındalık yaratarak bilinç düzeyini yükseltmek				
Hedef	Akılcı ilaç kullanımını yaygınlaştırmak.				
Performans Hedefi	Akılcı ilaç kullanımı hususunda farkındalık oluşturmak.				
Açıklamalar	Akılcı ilaç kullanımı hususunda farkındalığı artıracak faaliyetlerde bulunarak kişi başına düşen günlük antibiyotik tüketim miktarının azaltılması amaçlanmaktadır.				
Performans Göstergeleri		Ölçü Birimi	2015	2016	2017
1	ATC/DDD metodolojisine göre hesaplanan 1000 kişi başına düşen günlük antibiyotik tüketim miktarının azaltılması (birim)	Birim	40,49	36	38
Açıklama	Kişi başına düşen günlük antibiyotik tüketim miktarını azaltarak akılcı ilaç kullanımının sağlanması amaçlanmaktadır.				
Faaliyetler		Kaynak İhtiyacı (2017) (TL)			
		Bütçe	Bütçe Dışı	Toplam	
1	Akılcı İlaç Kullanımı Bilinçlendirme, Eğitim, İzleme ve Değerlendirme Faaliyetleri	11.500.000		11.500.000	
Genel Toplam		11.500.000		11.500.000	

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU

İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU
Performans Hedefi	Akılcı ilaç kullanımı hususunda farkındalık oluşturmak
Faaliyet Adı	Akılcı İlaç Kullanımı Bilinçlendirme, Eğitim, İzleme ve Değerlendirme Faaliyetleri
Sorumlu Harcama Birimi veya Birimleri	Ekonomik Değerlendirmeler ve Laboratuvar Hizmetleri Yardımcılığı

Akılcı ilaç kullanımı (AİK) ile ilgili tanıtım faaliyetleri kapsamında; bilgi paylaşımının sağlanabilmesi ve farkındalığın artırılması için Akılcı İlaç Kullanımı Kampanyası sürdürülmekte, basın yayın aracılığıyla programlar yürütülmekte ve 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 eğitiminde 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. 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

Ekonomik Kod		Ödenek
01	Personel Giderleri	2.750.000
02	SGK Devlet Primi Giderleri	450.000
03	Mal ve Hizmet Alım Giderleri	8.300.000
04	Faiz Giderleri	0
05	Cari Transferler	0
06	Sermaye Giderleri	0
07	Sermaye Transferleri	0
08	Borç verme	0
Toplam Bütçe Kaynak İhtiyacı		11.500.000
Bütçe Dışı Kaynak	Döner Sermaye	0
	Diğer Yurt İçi	0
	Yurt Dışı	0
Toplam Bütçe Dışı Kaynak İhtiyacı		0
Toplam Kaynak İhtiyacı		11.500.000

2017 YILI PERFORMANS PROGRAMI

PERFORMANS HEDEFİ TABLOSU					
İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
Amaç	Risklerin en aza indirilmesi için gerekli önlemleri almak, ürünlerin doğru kullanımının sağlanması için farkındalık yaratarak bilinç düzeyini yükseltmek.				
Hedef	Uyarı sistemlerini etkinleştirerek ürünlere ilişkin istenmeyen etki bildirimlerini artırmaya yönelik faaliyetlerde bulunmak.				
Performans Hedefi	Sağlık mesleği mensupları ve hastaların geri bildirimini kolaylaştıracak sistemler geliştirmek ve sağlık mesleği mensupları ile hastalarda farkındalık oluşturmak ve advers reaksiyon bildirimlerinin artırarak risklerin erken tespitini ve gerekli önlemlerin alınmasını sağlamak.				
Açıklamalar	<p>İlaçlar piyasaya çıktıktan sonra, ilaçlara bağlı olarak gelişen advers reaksiyonların bildirilmesi ilaçlarla ilgili risklerin erken tespiti ve gereken önlemlerin mümkün olduğu kadar hızlı alınması için önemlidir. Gelişmiş ülkelerde yıllık olarak bir milyon nüfus başına en az 250 bildirim yapılmaktadır. Ülkemiz nüfusu göz önüne alındığında advers reaksiyon bildirim oranının çok düşük olduğu görülmektedir. Bu nedenle sağlık mesleği mensupları ve hastalarda bildirim yapma konusunda bilinç oluşturulması gerekmektedir. Bunun için advers reaksiyon bildirimlerinin önemini vurgulayacak eğitim ve bilgilendirme çalışmaları, eğitim materyalleri (broşür, kitapçık vs.) dağıtılması gibi çalışmalar yapılmaktadır.</p> <p>İlaçların istenmeyen etkilerinin bildirilmesi için advers etki bildirim sistemi kullanılmaktadır. Bu sistemde sağlık mesleği mensupları ve hastalardan gelen advers etki bildirimleri kabul edilmektedir. Ülkemizde advers etki bildirimi sayısı nüfusa oranla düşük bulunmaktadır.</p> <p>Sistemin tanıtımını sağlamak, farmakovijilansın önemini ve esaslarını anlatmak amacıyla farmakovijilans irtibat noktalarıyla toplantılar düzenlenmekte ve bu kişiler vasıtasıyla daha fazla sayıda kişiye ulaşılmaya çalışılmaktadır. Talep geldiğinde üniversitelerde ilgili derslere, uzmanlık derneklerinin düzenlediği toplantılara, seminerlere konuşmacı olarak katılım sağlanarak bilgi verilmektedir.</p> <p>Hedef doğrultusunda advers etki bildirimini kolaylaştıracak ve hızlandıracak elektronik bildirim sistemi aktif hale getirilecektir. Bu konuda sağlık mesleği mensuplarına verilen eğitimlerin sayısı artırılarak, farmakovijilans irtibat noktalarının daha etkin çalışmasına yönelik faaliyetler yürütülecektir. Tüketicilerden, sağlık mesleği mensuplarından ve üreticilerden gelen "istenmeyen etki" bildirimlerinin analizi yapılarak, tüketicinin yararı doğrultusunda aksiyon alınması sağlanacaktır.</p> <p>4703 sayılı Kanun kapsamında piyasaya arz edilen tıbbi cihazların teknik düzenlemeye uygun ve güvenli olup olmadığının denetlenmesi, ürünlerden kaynaklı oluşabilecek kaza / yaralanmaların takibi ve yeni vaka oluşumunun engellenmesi amaçlanmaktadır.</p>				
Performans Göstergeleri	Ölçü Birimi	2015	2016	2017	
1	Doğru/değerlendirilebilir geri bildirim sayısındaki artış oranı	Yüzde (%)	32,78	13	15
Açıklama	Kaliteli, etkili ve güvenli ürünlere erişimi sağlamak amacıyla ürünlerle ilgili işlemlerin belirlenen sürelerde sonuçlandırılması hedeflenmektedir. Tüketicilerden ve sağlık mesleği mensuplarından gelen bildirimlerdeki artış oranı, literatür yayınları vasıtasıyla elde edilen bildirimler kapsamı dışı tutulmuştur.				
2	İlgili mevzuatlarda belirtilen süreler içinde yapılan geri bildirimlerin sayısı	adet	6.128	4.500	6750
Açıklama	Spontan advers reaksiyon bildirimleri farmakovijilans sisteminin temel unsurudur. Farmakovijilans konusunda farkındalığın artırılması ve konunun önemini anlaşılmasının sonucu olarak advers reaksiyon bildirimlerinin artması beklenmektedir. Literatür yayınları vasıtasıyla elde edilen bildirimler kapsamı dışı tutulmuştur.				
3	Tıbbi cihaz kaynaklı uyarı sayısındaki artış oranı	Yüzde (%)	9	8	9
Açıklama	Tıbbi cihaz kullanımı konusunda eğitim ve bilinçlendirme yapılması amaçlanmaktadır.				
Faaliyetler	Kaynak İhtiyacı (2017) (TL)				
		Bütçe	Bütçe Dışı	Toplam	
1	Bilinçlendirme ve eğitim faaliyetleri	6.022.000		6.022.000	
Genel Toplam		6.022.000		6.022.000	

2017 YILI PERFORMANS PROGRAMI

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU

İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	
Performans Hedefi	Sağlık mesleği mensupları ve hastaların geri bildirimini kolaylaştıracak sistemler geliştirmek ve sağlık mesleği mensupları ile hastalarda farkındalık oluşturmak ve advers reaksiyon bildirimlerinin artırarak risklerin erken tespitini ve gerekli önlemlerin alınmasını sağlamak.	
Faaliyet Adı	Bilinçlendirme ve eğitim faaliyetleri	
Sorumlu Harcama Birimi veya Birimleri	İlaç ve Eczacılık Başkan Yardımcılığı Denetim Hizmetleri Başkan Yardımcılığı	
<p>Sağlık çalışanları ve hastalar için advers reaksiyon bildirimini önemini vurgulayacak eğitim ve bilgilendirme çalışmaları, eğitim materyalleri (broşür, kitapçık vs.) dağıtılması gibi çalışmalar yapılmaktadır. Geri Bildirim Sisteminin tanıtımını sağlamak, farmakovijilansın önemini ve esaslarını anlatmak amacıyla farmakovijilans irtibat noktalarıyla toplantılar düzenlenmekte ve bu kişiler vasıtasıyla daha fazla sayıda kişiye ulaşılmaya çalışılmaktadır.</p> <p>Tıbbi Cihaz Uyarı Takip Sisteminin farkındalığının artırılması, ilgili kullanıcıların bilinçlendirilmesine yönelik uygulama mevzuat ve sistem ile formlar hakkında bilgilendirme eğitimleri (İL) planlanmaktadır. Ayrıca her hastaneye birer sorumlu personel atanması ve sadece bu işe görevlendirilmesi düşünülmektedir. Çalışanlara eğitim verilmesi ve bilgi güncellemelerinin sağlanması amaçlanmaktadır.</p>		
Ekonomik Kod		Ödenek
01	Personel Giderleri	4.400.000
02	SGK Devlet Primi Giderleri	792.000
03	Mal ve Hizmet Alım Giderleri	830.000
04	Faiz Giderleri	0
05	Cari Transferler	0
06	Sermaye Giderleri	0
07	Sermaye Transferleri	0
08	Borç verme	0
Toplam Bütçe Kaynak İhtiyacı		6.022.000
Bütçe Dışı Kaynak	Döner Sermaye	0
	Diğer Yurt İçi	0
	Yurt Dışı	0
Toplam Bütçe Dışı Kaynak İhtiyacı		0
Toplam Kaynak İhtiyacı		6.022.000

2017 YILI PERFORMANS PROGRAMI

PERFORMANS HEDEFİ TABLOSU					
İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
Amaç	Risklerin en aza indirilmesi için gerekli önlemleri almak, ürünlerin doğru kullanımının sağlanması için farkındalık yaratarak bilinç düzeyini yükseltmek				
Hedef	Sağlık çalışanlarının bilinç düzeyini arttırmak.				
Performans Hedefi	Sağlık çalışanlarının bilinç düzeyini arttırmaya yönelik faaliyetler düzenleyerek riskleri azaltmak.				
Açıklamalar	İlaç, tıbbi cihaz ve kozmetik ürünlerin doğru kullanımının sağlanması ve risklerin en aza indirilmesi başta sağlık çalışanları olmak üzere bilinç düzeyinin yükseltilmesi ve sağlık bilincinin geliştirilmesi, mevzuatın uygulanması ve yorumlanması aşamasında uygulamada birliğin sağlanması, mesleki bilgi ve becerilerin artırılması için her türlü eğitim faaliyetlerinin organizasyonunun oluşturulması ve yürütülmesi amaçlanmaktadır.				
Performans Göstergeleri		Ölçü Birimi	2015	2016	2017
1	Eğitim ve toplantı sayısı	Sayı	314	33	38
Açıklama	Sağlık çalışanlarının bilgi düzeyini arttırmaya yönelik eğitim ve toplantılar düzenlenmesi amaçlanmaktadır.				
Faaliyetler		Kaynak İhtiyacı (2017) (TL)			
		Bütçe	Bütçe Dışı	Toplam	
1	Sağlık çalışanlarının bilinç düzeyini arttırmaya yönelik faaliyetler	8.288.000		8.288.000	
Genel Toplam		8.288.000		8.288.000	

2017 YILI PERFORMANS PROGRAMI

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU

İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	
Performans Hedefi	Sağlık çalışanlarının bilinç düzeyini arttırmaya yönelik faaliyetler düzenleyerek riskleri azaltmak.	
Faaliyet Adı	Sağlık çalışanlarının bilinç düzeyini arttırmaya yönelik faaliyetler	
Sorumlu Harcama Birimi veya Birimleri	İlaç ve Eczacılık Başkan Yardımcılığı Tıbbi Cihaz ve Kozmetik Ürünler Başkan Yardımcılığı Ekonomik Değerlendirmeler ve Laboratuvar Hizmetleri Başkan Yardımcılığı Denetim Hizmetleri Başkan Yardımcılığı	
<p>Ürünlerin doğru kullanımının sağlanması, mevzuatın uygulanması ve yorumlanması aşamasında uygulamada birliğin sağlanması ve risklerin en aza indirilmesi konularında sağlık mesleği mensuplarının bilinç düzeyinin yükseltilmesi ve sağlık alanındaki güncel gelişmelerle ilgili meslek gruplarına yönelik eğitim, strateji ve yöntemlerin kullanılması planlanmaktadır. Bilinç düzeyini artırma konusunda ilerleme sağlayacak faaliyetler yürütülürken, sağlık çalışanlarının bilgisini ve tutumunu etkilemek için, çeşitli iletişim yöntemlerinin geliştirilmesi üzerinde çalışılması ve belirli aralıklarla eğitim programlarının düzenlenmesi amaçlanmaktadır.</p>		
Ekonomik Kod		Ödenek
01	Personel Giderleri	6.950.000
02	SGK Devlet Primi Giderleri	1.138.000
03	Mal ve Hizmet Alım Giderleri	200.000
04	Faiz Giderleri	0
05	Cari Transferler	0
06	Sermaye Giderleri	0
07	Sermaye Transferleri	0
08	Borç verme	0
Toplam Bütçe Kaynak İhtiyacı		8.288.000
Bütçe Dışı Kaynak	Döner Sermaye	0
	Diğer Yurt İçi	0
	Yurt Dışı	0
Toplam Bütçe Dışı Kaynak İhtiyacı		0
Toplam Kaynak İhtiyacı		8.288.000

2017 YILI PERFORMANS PROGRAMI

PERFORMANS HEDEFİ TABLOSU					
İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
Amaç	Kurumsal Mükemmelliği Sağlamak.				
Hedef	Kurum çalışmalarında şeffaflık, işbirliği ve katılımı artırarak katılımcılığı artırmak.				
Performans Hedefi	Kurum çalışmalarında dış paydaşlarla işbirliğini artırarak katılımı ve şeffaflığı sağlamak.				
Açıklamalar	Şeffaflığın sağlanması paydaşların ve bireylerin karar alma mekanizması için büyük önem taşımaktadır. Bu nedenle, Kamuoyunun izlenen politikalar, konulan kurallar hakkında bilgilendirilmesi, bu politikalara uygun davranışların sağlanmasına yönelik otomatik bir gözetim mekanizması oluşturulması, hesap verebilirliğin sağlanması, şeffaflık sonucunda katılımın artması, izlenen politikalara yönelik kamuoyu desteğinin oluşturulması amaçlanmaktadır.				
Performans Göstergeleri	Ölçü Birimi	2015	2016	2017	
1	Dış paydaşlarla yapılan işbirliği sayısı	Sayı	283	63	32
Açıklama	Dış paydaşlarla işbirliğini artırmaya yönelik faaliyetlerin yapılması amaçlanmaktadır.				
2	Paylaşılan bilgi ve rapor sayısı	Sayı	1959	1920	823
Açıklama	Kurumumuzun faaliyetleri ile ilgili yapılan çalışmaların dış paydaşlarla paylaşılması hedeflenmiştir.				
Faaliyetler	Kaynak İhtiyacı (2017) (TL)				
		Bütçe	Bütçe Dışı	Toplam	
1	Şeffaflığı ve katılımı artırmaya yönelik faaliyetler	6.113.800		6.113.800	
Genel Toplam		6.113.800		6.113.800	

2017 YILI PERFORMANS PROGRAMI

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU

İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	
Performans Hedefi	Kurum çalışmalarında dış paydaşlarla işbirliğini artırarak katılımcılığı ve şeffaflığı sağlamak.	
Faaliyet Adı	Şeffaflığı ve katılımcılığı artırmaya yönelik faaliyetler	
Sorumlu Harcama Birimi veya Birimleri	Tüm Harcama Birimleri	
<p>Bu hedefe ulaşmak için Kurum, paydaşlarına karşı bilgilendirme politikası oluşturacak, dünyadaki son gelişmelerin ülke koşulları göz önünde bulundurularak değerlendirilmesi yapılacak, bilginin ulaşılabilir ve hesap verilebilir olmasını sağlama amacına yönelik düzenlemeler yapılacaktır.</p> <p>Kamu kurumları, üniversite, meslek örgütü, sanayi temsilcileri, dernekler ve sendikalar gibi dış paydaşlarımızla belirli aralıklarla düzenlenecek toplantı ve anketler aracılığıyla Kurum ve paydaşlar arasındaki iletişim güçlendirilecektir. Bu sayede paydaşlarla işbirliğinin yapılabileceği bir zemin oluşturulması mümkün olacaktır. Yapılan toplantılar ileride yapılacak olan mevzuat çalışmalarına da ışık tutacaktır.</p>		
Ekonomik Kod		Ödenek
01	Personel Giderleri	5.145.000
02	SGK Devlet Primi Giderleri	893.800
03	Mal ve Hizmet Alım Giderleri	75.000
04	Faiz Giderleri	0
05	Cari Transferler	0
06	Sermaye Giderleri	0
07	Sermaye Transferleri	0
08	Borç verme	0
Toplam Bütçe Kaynak İhtiyacı		6.113.800
Bütçe Dışı Kaynak	Döner Sermaye	
	Diğer Yurt İçi	
	Yurt Dışı	
Toplam Bütçe Dışı Kaynak İhtiyacı		
Toplam Kaynak İhtiyacı		6.113.800

2017 YILI PERFORMANS PROGRAMI

PERFORMANS HEDEFİ TABLOSU					
İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
Amaç	Kurumsal Mükemmelliği Sağlamak.				
Hedef	Kurum iş süreçlerini etkinleştirmek.				
Performans Hedefi	Kurum iç kontrol sistemini kurarak süreçleri iyileştirmek.				
Açıklamalar	İç kontrol sistemini kurarak iş süreçlerini iyileştirmek, iç ve dış paydaşların kurumdan memnuniyetini artırmak amaçlanmaktadır.				
Performans Göstergeleri	Ölçü Birimi	2015	2016	2017	
1	İyileştirilen süreç sayısı	Sayı	83	15	13
Açıklama	İç kontrol sistemini kurarak süreçlerin iyileştirilmesi hedeflenmektedir.				
Faaliyetler	Kaynak İhtiyacı (2017) (TL)				
		Bütçe	Bütçe Dışı	Toplam	
1	İç kontrol süreç faaliyetleri	2.789.000		2.789.000	
Genel Toplam		2.789.000		2.789.000	

2017 YILI PERFORMANS PROGRAMI

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU

İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	
Performans Hedefi	Kurum iç kontrol sistemini kurarak süreçleri iyileştirmek.	
Faaliyet Adı	İç kontrol süreç faaliyetleri	
Sorumlu Harcama Birimi veya Birimleri	Tüm Harcama Birimleri	
İş analizleri gözden geçirilerek süreçlerin iyileştirilmesi sağlanacaktır.		
Ekonomik Kod		Ödenek
01	Personel Giderleri	2.349.000
02	SGK Devlet Primi Giderleri	370.000
03	Mal ve Hizmet Alım Giderleri	70.000
04	Faiz Giderleri	0
05	Cari Transferler	0
06	Sermaye Giderleri	0
07	Sermaye Transferleri	0
08	Borç verme	0
Toplam Bütçe Kaynak İhtiyacı		2.789.000
Bütçe Dışı Kaynak	Döner Sermaye	0
	Diğer Yurt İçi	0
	Yurt Dışı	0
Toplam Bütçe Dışı Kaynak İhtiyacı		0
Toplam Kaynak İhtiyacı		2.789.000

2017 YILI PERFORMANS PROGRAMI

PERFORMANS HEDEFİ TABLOSU					
İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
Amaç	Kurumsal Mükemmelliği Sağlamak.				
Hedef	Kurumun bina, tesis ve bilişim altyapısı ile insan kaynaklarını güçlendirmek.				
Performans Hedefi	Kurum personelini nitelikli hale getirerek iç ve dış paydaşların memnuniyetini artırmak				
Açıklamalar	Kurumun stratejik hedeflerinde ulaşmak istediği hizmet kalitesinin yakalanabilmesi için başta Kurum bina tesis ve bilişim alt yapısının iyileştirilmesi, insan kaynaklarının güçlendirilmesi amaçlanmaktadır.				
Performans Göstergeleri		Ölçü Birimi	2015	2016	2017
1	Lisansüstü ve yabancı dil eğitimi almış personelin oranı	Yüzde (%)	50,39	32	33
Açıklama	Kurum personelinin eğitim düzeyinin yükseltilmesi amaçlanmaktadır.				
Faaliyetler		Kaynak İhtiyacı (2017) (TL)			
		Bütçe	Bütçe Dışı	Toplam	
1	İnsan kaynaklarının güçlendirilmesine yönelik faaliyetler	5.910.000		5.910.000	
Genel Toplam		5.910.000		5.910.000	

2017 YILI PERFORMANS PROGRAMI

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU

İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	
Performans Hedefi	Kurum personelini nitelikli hale getirerek iç ve dış paydaşların memnuniyetini artırmak	
Faaliyet Adı	İnsan kaynaklarının güçlendirilmesine yönelik faaliyetler	
Sorumlu Harcama Birimi veya Birimleri	Tüm Harcama Birimleri	
<p>Kurumun Stratejik Hedeflerinde ulaşmak istediği hizmet kalitesinin yakalanabilmesi için başta Kurum bina tesis ve alt yapısının iyileştirilmesi amaçlanmaktadır. Kurumumuzda lisansüstü ve yabancı dil eğitimi özendirilerek nitelikli personel ile öngörülen stratejik hedeflere ulaşılması amaçlanmaktadır.</p>		
Ekonomik Kod		Ödenek
01	Personel Giderleri	4.360.000
02	SGK Devlet Primi Giderleri	560.000
03	Mal ve Hizmet Alım Giderleri	990.000
04	Faiz Giderleri	0
05	Cari Transferler	0
06	Sermaye Giderleri	0
07	Sermaye Transferleri	0
08	Borç verme	0
Toplam Bütçe Kaynak İhtiyacı		5.910.000
Bütçe Dışı Kaynak	Döner Sermaye	0
	Diğer Yurt İçi	0
	Yurt Dışı	0
Toplam Bütçe Dışı Kaynak İhtiyacı		0
Toplam Kaynak İhtiyacı		5.910.000

2017 YILI PERFORMANS PROGRAMI

PERFORMANS HEDEFİ TABLOSU					
İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
Amaç	Kurumsal Mükemmelliği Sağlamak.				
Hedef	Kurum içi iletişimi geliştirmek.				
Performans Hedefi	Kurum içi iletişim ağlarını güçlendirerek kurum içi iletişimi geliştirmek.				
Açıklamalar	Kurum içi iletişim biçimleri ve ağları ile yöntemlerinin tespiti ve analizinin yapılması, iletişim araçlarının belirlenmesi yanında çalışanların yönetime katılmasını destekleyen uygulamaların da hayata geçirilmesi amaçlanmaktadır.				
Performans Göstergeleri		Ölçü Birimi	2015	2016	2017
1	Kurum içinde gerçekleştirilen sosyal aktivite sayısı	Sayı	4	4	4
Açıklama	Sosyal aktiviteler düzenlenerek Kurumsal iletişiminin geliştirilmesi hedeflenmektedir.				
Faaliyetler		Kaynak İhtiyacı (2017) (TL)			
		Bütçe	Bütçe Dışı	Toplam	
1	Kurumsal iletişim faaliyeti	6.718.500		6.718.500	
Genel Toplam		6.718.500		6.718.500	

2017 YILI PERFORMANS PROGRAMI

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU

İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	
Performans Hedefi	Kurum içi iletişim ağlarını güçlendirerek kurum içi iletişimi geliştirmek.	
Faaliyet Adı	Kurumsal iletişim faaliyeti	
Sorumlu Harcama Birimi veya Birimleri	Tüm Harcama Birimleri	
<p>Kurumda çalışan personel arasında iletişimlerinin güçlendirilmesi amacıyla sosyal aktivitelerinin organize edilmesi ve hayata geçirilmesi ile Kurum aidiyetinin ve Kurum kültürünün sağlanması amaçlanmaktadır.</p>		
Ekonomik Kod		Ödenek
01	Personel Giderleri	4.739.000
02	SGK Devlet Primi Giderleri	715.500
03	Mal ve Hizmet Alım Giderleri	1.264.000
04	Faiz Giderleri	0
05	Cari Transferler	0
06	Sermaye Giderleri	0
07	Sermaye Transferleri	0
08	Borç verme	0
Toplam Bütçe Kaynak İhtiyacı		6.718.500
Bütçe Dışı Kaynak	Döner Sermaye	0
	Diğer Yurt İçi	0
	Yurt Dışı	0
Toplam Bütçe Dışı Kaynak İhtiyacı		0
Toplam Kaynak İhtiyacı		6.718.500

2017 YILI PERFORMANS PROGRAMI

PERFORMANS HEDEFİ TABLOSU					
İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU				
Amaç	Kurumsal mükemmelliği sağlamak.				
Hedef	Kurum personeli ve laboratuvarların akreditasyonunu gerçekleştirmek.				
Performans Hedefi	Akredite personel ve akredite analiz parametre sayısını artırmak.				
Açıklamalar	Laboratuvarlarda yapılan testlerin uluslararası tanınması ve laboratuvarlarımızın referans laboratuvar olması için nitelikli personel kapasitesinin artırılması ve yapılan testlerde akredite olarak laboratuvarlarımızın İyi Laboratuvar Uygulamaları standartlarında olduğunun belgelendirilmesi amaçlanmaktadır.				
Performans Göstergeleri		Ölçü Birimi	2015	2016	2017
1	Akredite personel sayısındaki artış oranı	Yüzde (%)	-	75	95
Açıklama	Laboratuvarlarda yapılan testlerin uluslararası tanınması ve laboratuvarlarımızın referans laboratuvar olması için nitelikli personel kapasitesinin artırılması amaçlanmaktadır. 12.04.2016 tarihinde laboratuvarların akreditasyonu 11 parametre ve 14 personel için tamamlanmıştır.2017 yılında en az 7 parametre ve 14 personelin daha akreditasyonu planlanmaktadır.				
2	Akredite analiz parametre sayısı	Sayı	-	5	7
Açıklama	Laboratuvarlarda yapılan testlerin uluslararası tanınması ve laboratuvarlarımızın referans laboratuvar olması için nitelikli personel kapasitesinin artırılması amaçlanmaktadır. 12.04.2016 tarihinde laboratuvarların akreditasyonu için 11 parametre 14 personel için tamamlanmıştır.2017 yılında en az 7 parametre ve 14 personelin daha akreditasyonu planlanmaktadır.				
Faaliyetler		Kaynak İhtiyacı (2017) (TL)			
		Bütçe	Bütçe Dışı	Toplam	
1	Akreditasyon faaliyetleri	8.500.000		8.500.000	
Genel Toplam		8.500.000		8.500.000	

FAALİYET MALİYETLERİ TABLOSU

İdare Adı	TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU
Performans Hedefi	Akredite personel ve akredite analiz parametre sayısını artırmak.
Faaliyet Adı	Akreditasyon faaliyetleri
Sorumlu Harcama Birimi veya Birimleri	Ekonomik Değerlendirmeler ve Laboratuvar Hizmetleri Başkan Yardımcılığı

İyi Laboratuvar Uygulamaları (GLP) için laboratuvarlarda yapılacak testlerle ilgili yeterli sayıda nitelikli personel, uygun tesisler, ekipman ve malzemeler, uygun metodun oluşturulması, zamanında ve doğru çalışmanın yapılması, verilerin saklanması, her bir profesyonelin eğitim, deneyim, nitelik ve iş tanımının yapılması ve kaydının tutulması, uygun ve teknik olarak geçerli standart işletim prosedürlerinin oluşturulması, bu işlemlerle ilgili Kalite Güvence Programı oluşturulması , yürütülmesi ve bunlarla ilgili yönetsel organizasyonun oluşturulması amaçlanmaktadır.

Ekonomik Kod		Ödenek
01	Personel Giderleri	1.194.000
02	SGK Devlet Primi Giderleri	306.000
03	Mal ve Hizmet Alım Giderleri	3.000.000
04	Faiz Giderleri	0
05	Cari Transferler	0
06	Sermaye Giderleri	4.000.000
07	Sermaye Transferleri	0
08	Borç verme	0
Toplam Bütçe Kaynak İhtiyacı		8.500.000
Bütçe Dışı Kaynak	Döner Sermaye	0
	Diğer Yurt İçi	0
	Yurt Dışı	0
Toplam Bütçe Dışı Kaynak İhtiyacı		0
Toplam Kaynak İhtiyacı		8.500.000

B. Toplam Kaynak İhtiyacı Tablosu

TOPLAM KAYNAK İHTİYACI TABLOSU

İdare Adı	40.59 - TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU
-----------	--

	Ekonomik Kodlar (I.Düzyey)		FALİYET TOPLAMI	GENEL YÖNETİM GİDERLERİ TOPLAMI	DİĞER İDARELERE TRANSFER EDİLECEK KAYNAKLAR TOPLAMI	GENEL TOPLAM
	BÜTÇE KAYNAK İHTİYACI	01	Personel Giderleri	40.181.000	7.200.000	0
02		SGK Devlet Primi Giderleri	6.696.300	1.177.700	0	7.874.000
03		Mal ve Hizmet Alım Giderleri	28.499.000	23.819.000	0	52.318.000
04		Faiz Giderleri	0	0	0	0
05		Cari Transferler	0	1.483.000	0	1.483.000
06		Sermaye Giderleri	15.830.000	5.610.000	0	21.440.000
07		Sermaye Transferleri	0	0	0	0
08		Borç verme	0	0	0	0
09		Yedek Ödenek	0	0	0	0
		Bütçe Ödeneği Toplamı		91.206.300	39.289.700	0
BÜTÇE DIŞI KAYNAK	Döner Sermaye		0	0		0
	Diğer Yurt İçi Kaynaklar		0	0		0
	Yurt Dışı Kaynaklar		0	0		0
	Toplam Bütçe Dışı Kaynak İhtiyacı		0	0		0
Toplam Kaynak İhtiyacı			91.206.300	39.289.700	0	130.496.000

2017 YILI PERFORMANS PROGRAMI

C. İdare Performans Tablosu

İDARE PERFORMANS TABLOSU

İdare Adı **40.59 - TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU**

PERFORMANS HEDEFİ	FAALİYET	Açıklama	2017					
			Bütçe İçi		Bütçe Dışı		Toplam	
			(TL)	PAY(%)	(TL)	PAY(%)	(TL)	PAY(%)
1		Ürünlerle ilgili işlemlerin belirlenen sürede sonuçlandırılmasını ve alınan kararlarda tutarlılığı sağlamak.	4.150.000,00	3,18	0,00		4.150.000,00	3,18
	1	Ürün ruhsatlandırma ile varyasyon başvurularını değerlendirme faaliyetleri	4.150.000,00	3,18	0,00		4.150.000,00	3,18
2		Ürünlerin analizlerinde uluslararası standartlara uygunluk sağlanarak analiz sonuçlarından kaynaklanan şikayetleri azaltmak.	14.331.000,00	10,98	0,00		14.331.000,00	10,98
	2	Laboratuvar analiz faaliyetleri	14.331.000,00	10,98	0,00		14.331.000,00	10,98
3		Halk sağlığının korunması amacıyla ürün takip sistemlerini kurmak ve güvenli ürüne erişimi sağlayarak kayıt dışı ekonomiyle mücadele kapsamında ülke ekonomisine katkıda bulunmak.	9.767.000,00	7,48	0,00		9.767.000,00	7,48
	3	Kayıtlı ve güvenli ürünlere erişim faaliyetleri	9.767.000,00	7,48	0,00		9.767.000,00	7,48
4		Etkili ve verimli denetim sayılarını/oranlarını arttırmak.	5.050.000,00	3,87	0,00		5.050.000,00	3,87
	4	Denetim ve planlama faaliyetleri	5.050.000,00	3,87	0,00		5.050.000,00	3,87
5		Tıbbi cihazların satış hizmetlerine yönelik düzenleme faaliyetlerini yaparak kullanım güvenliğini arttırmak.	2.067.000,00	1,58	0,00		2.067.000,00	1,58
	5	Tıbbi cihaz Satış Merkezi Yetkilendirme ve Denetleme Faaliyetleri	2.067.000,00	1,58	0,00		2.067.000,00	1,58
6		Akılcı ilaç kullanımı hususunda farkındalık oluşturmak.	11.500.000,00	8,81	0,00		11.500.000,00	8,81
	6	Akılcı İlaç Kullanımı Bilinçlendirme, Eğitim, İzleme ve Değerlendirme Faaliyetleri	11.500.000,00	8,81	0,00		11.500.000,00	8,81
7		Sağlık mesleği mensupları ve hastaların geri bildirimini kolaylaştıracak sistemler geliştirmek ve sağlık mesleği mensupları ile hastalarda farkındalık oluşturmak ve advers reaksiyon bildirimlerinin artırarak risklerin erken tespitini ve gerekli önlemlerin alınmasını sağlamak.	6.022.000,00	4,61	0,00		6.022.000,00	4,61
	7	Bilinçlendirme ve eğitim faaliyetleri	6.022.000,00	4,61	0,00		6.022.000,00	4,61
8		Sağlık çalışanlarının bilinç düzeyini arttırmaya yönelik faaliyetler düzenleyerek riskleri azaltmak.	8.288.000,00	6,35	0,00		8.288.000,00	6,35
	8	Sağlık çalışanlarının bilinç düzeyini arttırmaya yönelik faaliyetler	8.288.000,00	6,35	0,00		8.288.000,00	6,35
9		Kurum çalışmalarında dış paydaşlarla işbirliğini artırarak katılımcılığı ve şeffaflığı sağlamak.	6.113.800,00	4,69	0,00		6.113.800,00	4,69
	9	Şeffaflığı ve katılımcılığı arttırmaya yönelik faaliyetler	6.113.800,00	4,69	0,00		6.113.800,00	4,69
10		Kurum iç kontrol sistemini kurarak süreçleri iyileştirmek.	2.789.000,00	2,14	0,00		2.789.000,00	2,14
	10	İç kontrol süreç faaliyetleri	2.789.000,00	2,14	0,00		2.789.000,00	2,14
11		Kurum personelini nitelikli hale getirerek iç ve dış paydaşların memnuniyetini arttırmak	5.910.000,00	4,53	0,00		5.910.000,00	4,53
	11	İnsan kaynaklarının güçlendirilmesine yönelik faaliyetler	5.910.000,00	4,53	0,00		5.910.000,00	4,53
12		Kurum içi iletişim ağlarını güçlendirerek kurum içi iletişimi geliştirmek.	6.718.500,00	5,15	0,00		6.718.500,00	5,15
	12	Kurumsal iletişim faaliyeti	6.718.500,00	5,15	0,00		6.718.500,00	5,15
13		Akredite personel ve akredite analiz parametre sayısını arttırmak.	8.500.000,00	6,51	0,00		8.500.000,00	6,51
	13	Akreditasyon faaliyetleri	8.500.000,00	6,51	0,00		8.500.000,00	6,51
Performans Hedefleri Maliyetleri Toplamı			91.206.300,00	69,89			91.206.300,00	69,89
Genel Yönetim Giderleri			39.289.700,00	30,11			39.289.700,00	30,11
Diğer İdarelere Transfer Edilecek Kaynaklar Toplamı							0,00	0,00
GENEL TOPLAM			130.496.000,00	100,00	0,00	100,00	130.496.000,00	100,00

D. Faaliyetlerden Sorumlu Harcama Birimlerine İlişkin Tablo

FAALİYETLERDEN SORUMLU HARCAMA BİRİMLERİNE İLİŞKİN TABLO

İDARE ADI	40.59 - TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	
PERFORMANS HEDEFİ	FAALİYETLER	SORUMLU BİRİMLER
Ürünlerle ilgili işlemlerin belirlenen sürede sonuçlandırılmasını ve alınan kararlarda tutarlılığı sağlamak.	Ürün ruhsatlandırma ile varyasyon başvurularını değerlendirme faaliyetleri	İLAÇ VE ECZACILIK BAŞKAN YARDIMCILIĞI
Ürünlerin analizlerinde uluslararası standartlara uygunluk sağlanarak analiz sonuçlarından kaynaklanan şikayetleri azaltmak.	Laboratuvar analiz faaliyetleri	EKONOMİK DEĞERLENDİRMELER VE LABORATUVAR HİZMETLERİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI
Halk sağlığının korunması amacıyla ürün takip sistemlerini kurmak ve güvenli ürüne erişimi sağlayarak kayıt dışı ekonomiyle mücadele kapsamında ülke ekonomisine katkıda bulunmak.	Kayıtlı ve güvenli ürünlere erişim faaliyetleri	TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER BAŞKAN YARDIMCILIĞI
Etkili ve verimli denetim sayılarını/oranlarını arttırmak.	Denetim ve planlama faaliyetleri	DENETİM HİZMETLERİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI
Tıbbi cihazların satış hizmetlerine yönelik düzenleme faaliyetlerini yaparak kullanım güvenliğini arttırmak.	Tıbbi cihaz Satış Merkezi Yetkilendirme ve Denetleme Faaliyetleri	TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER BAŞKAN YARDIMCILIĞI
Akılcı ilaç kullanımı hususunda farkındalık oluşturmak.	Akılcı İlaç Kullanımı Bilinçlendirme, Eğitim, İzleme ve Değerlendirme Faaliyetleri	EKONOMİK DEĞERLENDİRMELER VE LABORATUVAR HİZMETLERİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI
Sağlık mesleği mensupları ve hastaların geri bildirimini kolaylaştıracak sistemler geliştirmek ve sağlık mesleği mensupları ile hastalarda farkındalık oluşturmak ve advers reaksiyon bildirimlerinin artırarak risklerin erken tespitini ve gerekli önlemlerin alınmasını sağlamak.	Bilinçlendirme ve eğitim faaliyetleri	İLAÇ VE ECZACILIK BAŞKAN YARDIMCILIĞI DENETİM HİZMETLERİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI
Sağlık çalışanlarının bilinç düzeyini arttırmaya yönelik faaliyetler düzenleyerek riskleri azaltmak.	Sağlık çalışanlarının bilinç düzeyini arttırmaya yönelik faaliyetler	DENETİM HİZMETLERİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI İLAÇ VE ECZACILIK BAŞKAN YARDIMCILIĞI TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER BAŞKAN YARDIMCILIĞI EKONOMİK DEĞERLENDİRMELER VE LABORATUVAR HİZMETLERİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI
Kurum çalışmalarında dış paydaşlarla işbirliğini artırarak katılımı ve şeffaflığı sağlamak.	Şeffaflığı ve katılımı artırma yönelik faaliyetler	TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER BAŞKAN YARDIMCILIĞI EKONOMİK DEĞERLENDİRMELER VE LABORATUVAR HİZMETLERİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI ÖZEL KALEM DESTEK HİZMETLERİ VE BİLGİ YÖNETİMİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI DENETİM HİZMETLERİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI HUKUK MÜŞAVİRLİĞİ İLAÇ VE ECZACILIK BAŞKAN YARDIMCILIĞI STRATEJİ GELİŞTİRME DAİRE BAŞKANLIĞI
Kurum iç kontrol sistemini kurarak süreçleri iyileştirmek.	İç kontrol süreç faaliyetleri	DESTEK HİZMETLERİ VE BİLGİ YÖNETİMİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI DENETİM HİZMETLERİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI STRATEJİ GELİŞTİRME DAİRE BAŞKANLIĞI HUKUK MÜŞAVİRLİĞİ İLAÇ VE ECZACILIK BAŞKAN YARDIMCILIĞI TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER BAŞKAN YARDIMCILIĞI EKONOMİK DEĞERLENDİRMELER VE LABORATUVAR HİZMETLERİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI ÖZEL KALEM
Kurum personelini nitelikli hale getirerek iç ve dış paydaşların memnuniyetini arttırmak	İnsan kaynaklarının güçlendirilmesine yönelik faaliyetler	DESTEK HİZMETLERİ VE BİLGİ YÖNETİMİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI DENETİM HİZMETLERİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI STRATEJİ GELİŞTİRME DAİRE BAŞKANLIĞI HUKUK MÜŞAVİRLİĞİ İLAÇ VE ECZACILIK BAŞKAN YARDIMCILIĞI TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER BAŞKAN YARDIMCILIĞI EKONOMİK DEĞERLENDİRMELER VE LABORATUVAR HİZMETLERİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI EKONOMİK DEĞERLENDİRMELER VE LABORATUVAR HİZMETLERİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI ÖZEL KALEM
Kurum içi iletişim ağlarını güçlendirerek kurum içi iletişimi geliştirmek.	Kurumsal İletişim Faaliyetleri	DESTEK HİZMETLERİ VE BİLGİ YÖNETİMİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI DENETİM HİZMETLERİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI STRATEJİ GELİŞTİRME DAİRE BAŞKANLIĞI HUKUK MÜŞAVİRLİĞİ İLAÇ VE ECZACILIK BAŞKAN YARDIMCILIĞI TIBBİ CİHAZ VE KOZMETİK ÜRÜNLER BAŞKAN YARDIMCILIĞI EKONOMİK DEĞERLENDİRMELER VE LABORATUVAR HİZMETLERİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI ÖZEL KALEM
Akredite personel ve akredite analiz parametre sayısını arttırmak.	Akreditasyon faaliyetleri	EKONOMİK DEĞERLENDİRMELER VE LABORATUVAR HİZMETLERİ BAŞKAN YARDIMCILIĞI