



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

2012 YILI KURUMSAL MALİ DURUM VE BEKLENTİLER
RAPORU

(Temmuz 2012)

İÇİNDEKİLER

Giriş.....	3
Ocak-Haziran 2012 Dönemi Bütçe Uygulama Sonuçları.....	4
Bütçe Giderleri	4
2012 yılı 6 aylık Gerçekleşme Grafiği.....	4
2012 Yılı İlk Altı Aylık Bütçe Uygulama Sonuçları (Tablo 1).....	5
Personel Giderleri.....	5
Personel Giderlerinin Dağılımı (Tablo 2).....	5
Sosyal Güvenlik Kurumlarına Devlet Primi Giderleri	6
Sosyal Güvenlik Kurumlarına Devlet Primi Giderlerinin Dağılımı (Tablo 3).....	6
Mal Ve Hizmet Alım Giderleri.....	6
Mal ve Hizmet Alım Giderlerinin Dağılımı (Tablo 4).....	6
Cari Transferler.....	7
Cari Transfer Giderlerinin Dağılımı (Tablo 5).....	7
Sermaye Giderleri.....	7
Sermaye Giderlerinin Dağılımı (Tablo 6).....	7
Bütçe Gelirleri.....	8
Bütçe Gelirlerinin Dağılımı (Tablo 7).....	8
Finansman.....	8
Ocak-Haziran 2012 Döneminde Yürütülen Faaliyetler.....	9
Kurumumuzun Görevleri.....	9
Ocak-Haziran 2012 döneminde yürütülen faaliyetler.....	9
Temmuz-Aralık 2012 Dönemine İlişkin Beklentiler Ve Hedefler	16
Temmuz-Aralık 2012 Döneminde Yürütülecek Faaliyetler.....	16

GİRİŞ

5018 sayılı Kamu Mali Yönetimi ve Kontrol Kanununun 30'uncu maddesinde, genel yönetim kapsamındaki idarelerin, ilk altı aylık bütçe uygulama sonuçları, ikinci altı aya ilişkin beklentiler ve hedefler ile faaliyetlerini Temmuz ayı içinde kamuoyuna açıklayacakları hükme bağlanmıştır.

5018 sayılı Kamu Mali Yönetimi ve Kontrol Kanunu ile Ülkemizde de yeni kamu yönetimi anlayışı benimsenmiş ve kamu mali yönetim sistemi yeniden düzenlenmiştir.

Bu düzenlemenin amacı, daha etkin bir kamu mali yönetim ve kontrol sistemi oluşturmak, kamu hizmetlerinin yürütülmesinde ve bütçe uygulamalarında saydamlık ve hesap verilebilirliğin artması ile kamuoyunun Kamu İdareleri üzerindeki genel denetim ve gözetim fonksiyonunun gerçekleştirilmesi sonucunda kamu mali yönetiminin işleyişini şeffaf, hesap verebilir, düzenli ve etkin bir yapıya kavuşturmadır.

Ancak bu amaçlara ulaşılabilmesi için de İdarelerin faaliyetleri ile bütçe gerçekleştirmeleri ve beklentilerine ilişkin kapsamlı bir rapor oluşturulması gerekmektedir.

Bu doğrultuda Kurumumuzun 2012 yılı bütçesinin ilk altı aylık uygulama sonuçları, ikinci altı aya ilişkin beklentiler ve hedefler ile faaliyetlerini kapsayan "2012 Yılı Kurumsal Mali Durum ve Beklentiler Raporu" hazırlanarak kamuoyunun bilgisine sunulmuştur.

I. OCAK-HAZİRAN 2012 DÖNEMİ BÜTÇE UYGULAMA SONUÇLARI

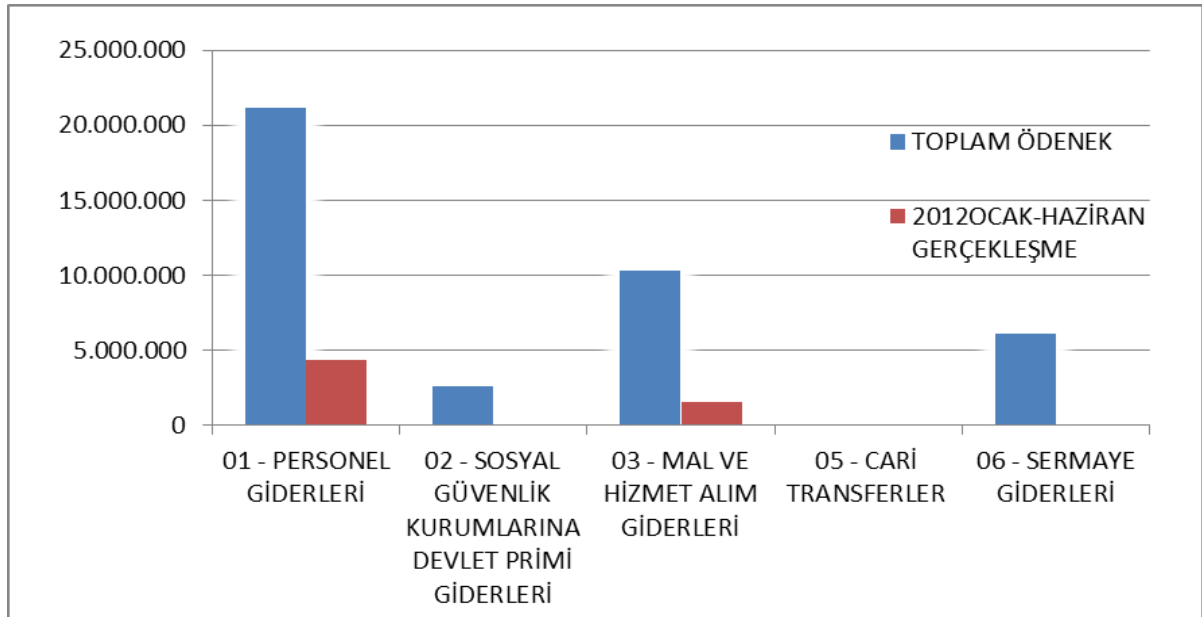
A. Bütçe Giderleri

Kurumumuz Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü ana hizmet birimi iken 02.11.2011 tarih ve 28103 Sayılı Resmi Gazete’de yayımlanan 663 sayılı Kanun Hükmünde Kararnamenin 27’nci maddesine istinaden Sağlık Bakanlığına bağlı, özel bütçeli, kamu tüzel kişiliğine haiz Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu olarak 19.03.2012 tarihinde faaliyetine başlamıştır.

Kurumumuz 663 sayılı Kanun Hükmündeki Kararnamenin 58’inci maddesinin 2’nci fıkrası ile 10.12.2003 tarihli ve 5018 sayılı Kamu Malî Yönetimi ve Kontrol Kanununa ekli (II) Sayılı Cetvelin “B) Özel Bütçeli Diğer İdareler” bölümüne “44) Türkiye İlaç ve Tıbbî Cihaz Kurumu” olarak eklenmiştir. Teşkilat yapısı ve görev sorumlulukları da yine 663 Sayılı Sağlık Bakanlığı ve Bağlı Kuruluşlarının Teşkilat ve Görevleri Hakkında Kanun Hükmünde Kararnamenin 27’nci maddesi ile belirlenmiştir.

Kurumumuz yıl içerisinde faaliyete başladığı için Bakanlığımız 2012 yılı bütçesinden 40.124.601 TL. ödenek eklenmiştir. İlk altı aylık dönem içerisinde kurum içi aktarmalarla 152.500 TL ödenek eklenmiş ve 152.500 TL ödenek düşülmüştür. Toplam ödenek 40.124.601 TL olarak gerçekleşmiştir. Eklenen ödeneğin %16,44’ü olan 6.596.450,98 TL yılın ilk yarısında harcanmıştır.

2012 yılı ilk altı aylık harcama miktarı 6.596.450,98 TL olarak gerçekleşmiştir. Kurumumuz 19.03.2012 tarihinde faaliyete başladığı için ilk altı aylık harcama miktarı üç aylık süreyi kapsamaktadır.



Grafik 1. 2012 yılı Altı Aylık Gerçekleşmeler

2012 yılı bütçe giderlerinin ekonomik sınıflandırmaya göre ilk altı aylık gerçekleşmesi aşağıdaki tabloda gösterilmiştir.

TÜRKİYE İLÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	2012			2012YILI OCAK-HAZİRAN GERÇEKLEŞME ORANI
	EKLENEN ÖDENEK	OCAK-HAZİRAN GERÇEKLEŞME	EKLENEN ÖDENEK İÇİNDEKİ PAYI	
01 - PERSONEL GİDERLERİ	21.145.646	4.305.574	52,70%	20,36%
02 - SOSYAL GÜVENLİK KURUMLARINA DEVLET PRİMİ GİDERLERİ	2.568.592	738.048	6,40%	28,73%
03 - MAL VE HİZMET ALIM GİDERLERİ	10.300.350	1.517.960	25,67%	14,74%
05 - CARİ TRANSFERLER	60.000	0	0,15%	0
06 - SERMAYE GİDERLERİ	6.050.013	34.869	15,08%	0,58%
TOPLAMI	40.124.601	6.596.451	100,00%	

Tablo 1. 2012 Yılı İlk Altı Aylık Bütçe Uygulama Sonuçları

Ekonomik sınıflandırma bazında eklenen ödeneklere göre en yüksek gerçekleşme oranı % 28,73 ile sosyal güvenlik kurumlarına devlet primi ödemelerinde gerçekleşmiştir. Personel giderleri ise % 20,36 ile ikinci sırada gelmektedir.

I. 1. PERSONEL GİDERLERİ

Personel giderleri için 2012 yılında Kurum bütçesine 21.145.646 TL ödenek eklenmiştir. Yılın ilk altı aylık döneminde personel giderleri ödeneğinden 4.305.574 TL harcanmış olup, bu harcama eklenen ödeneğin % 20,36'sına tekabül etmektedir.

PERSONEL GİDERLERİ	2012		2012 OCAK-HAZİRAN GERÇEKLEŞME ORANI
	EKLENEN ÖDENEK	OCAK-HAZİRAN GERÇEKLEŞME	
MEMURLAR	21.145.646	4.305.574	20,36%
TOPLAM	21.145.646	4.305.574	20,36%

Tablo 2. Personel Giderlerinin Dağılımı

2012 yılı ilk altı aylık gerçekleşme oranlarına bakıldığında Kurumumuzda sadece memur kadrosu bulunup, sözleşmeli personel, işçi ve geçici personel kadromuz bulunmamaktadır.

I. 2. SOSYAL GÜVENLİK KURUMLARINA DEVLET PRİMİ GİDERLERİ

Sosyal güvenlik kurumlarına devlet primi giderleri için 2012 yılında Kurum bütçesine 2.568.592 TL ödenek eklenmiştir. Yılın ilk altı aylık döneminde sosyal güvenlik kurumlarına devlet primi giderleri ödeneğinden 738.048 TL harcanmış olup, bu harcama eklenen ödeneğin % 28,73'üne tekabül etmektedir.

SOSYAL GÜVENLİK KURUMUNA DEVLET PRİMİ GİDERLERİ	2012		2012 OCAK-HAZİRAN GERÇEKLEŞME ORANI
	EKLENEN ÖDENEK	OCAK-HAZİRAN GERÇEKLEŞME	
MEMURLAR	2.568.592	738.048	28,73%
TOPLAM	2.568.592	738.048	28,73%

Tablo 3. Sosyal Güvenlik Kurumlarına Devlet Primi Giderlerinin Dağılımı

I. 3. MAL VE HİZMET ALIM GİDERLERİ

Mal ve hizmet alım giderleri için 2012 yılında Kurum bütçesine 10.300.350 TL ödenek eklenmiştir. Yılın ilk altı aylık döneminde mal ve hizmet alım giderleri ödeneğinden 1.517.960 TL harcanmış olup, bu harcama eklenen ödeneğin % 14,74'üne tekabül etmektedir.

Mal ve hizmet alım giderlerinin türlerine göre dağılımı aşağıdaki tabloda gösterilmiştir.

MAL VE HİZMET ALIM GİDERLERİ	2012		2012 OCAK-HAZİRAN GERÇEKLEŞME ORANI (%)
	EKLENEN ÖDENEK	OCAK-HAZİRAN GERÇEKLEŞME	
TÜKETİME YÖNELİK MAL VE MALZEME ALIMLARI	2.190.923	314.770	14,37%
YOLLUKLAR	666.426	256.310	38,46%
GÖREV GİDERLERİ	225.000	0	0
HİZMET ALIMLARI	7.081.403	943.870	13,33%
TEMSİL VE TANITMA GİDERLERİ	30.000	0	0
MENKUL MAL, GAYRİMADDİHAK ALIM, BAKIM VE ONARIM GİDERLERİ	61.038	3.009	4,93%
GAYRİMENKUL MAL VE BAKIM ONARIM GİDERLERİ	45.560	0	0
TOPLAM	10.300.350	1.517.960	

Tablo 4. Mal ve Hizmet Alım Giderlerinin Dağılımı

I. 4. CARİ TRANSFERLER

Cari transferi için 2012 yılında kurum içi aktarma suretiyle Kurum bütçesine 60.000 TL ödenek eklenmiş olup yılın ilk altı ayında harcama yapılmamıştır.

Cari transfer bütçesine eklenen ödenek memurlara yapılacak öğle yemeği yardımı giderlerini karşılamak üzere ayrılmıştır.

05 - CARİ TRANSFERLER	EKLENEN ÖDENEK	2012 OCAK-HAZİRAN GERÇEKLEŞME TOPLAMI	2012 OCAK-HAZİRAN GERÇEK. ORANI (%)
KAR AMACI GÜTMİYEN KURULUŞLARA YAPILAN TRANSFERLER	60.000	0	0
TOPLAM	60.000	0	0

Tablo 5. Cari Transfer Giderlerinin Dağılımı

I. 5. SERMAYE GİDERLERİ

Kurum bütçesine 2012 yılı sermaye giderleri için 6.050.013 TL ödenek eklenmiştir. Yılın ilk altı aylık döneminde sermaye giderleri ödeneğinden 34.869 TL harcanmış olup, bu harcama eklenen ödeneğin %0,58'ine tekabül etmektedir. İlk dönemde yapılan harcama mamul mal alımları olarak gerçekleşmiştir.

06 - SERMAYE GİDERLERİ	EKLENEN ÖDENEK	2012 OCAK-HAZİRAN GERÇEKLEŞME TOPLAMI	2012 OCAK-HAZİRAN GERÇEKLEŞME (%)
MAMUL MAL ALIMLARI	3.000.000	34.869	1,16%
GAYRİMENKUL ALIMLARI VE KAMULAŞTIRMASI	1.000.000	0	0
GAYRİMENKUL BÜYÜK ONARIM GİDERLERİ	620.000	0	0
DİĞER SERMAYE GİDERLERİ	1.430.013	0	0
TOPLAM	6.050.013	34.869	0,58%

Tablo 6. Sermaye Giderlerinin Dağılımı

B. BÜTÇE GELİRLERİ

Kurumumuzun 2012 yılında bütçe geliri 17.000.000 TL olarak tahmin edilmiş, yılın ilk altı ayında % 93 oranında gerçekleşerek 16.100.910,41TL olmuştur.

BÜTÇE GELİRLERİNİN TÜRÜ	2012 Yılı Tahmini Gelir	2012 Yılı Ocak-Haziran Gerçekleşme	Gerç. Oranı %
03- Teşebbüs ve Mülkiyet Gelirleri	17.000.000	15.933.783,00	93,73%
03.1.1.02 Kitap, Yayın Vb. Satış Gelirleri		28.320,00	
03.1.2.06 Laboratuvar ve Analiz Gelileri		2.918.773,43	
03.2.1.23 Ürün Kayıt Gelirleri	4.052.375	2.672.655,40	
03.2.1.24 Ürün Sertifika Gelirleri	59,625	1.090.718,62	
03.2.1.25 İlaç Ruhsat Gelirleri	12.888.000	9.223.315,55	
05- Diğer Gelirler		167.127,41	
05.1.9.03 Mevduat Faizi Gelirleri		162.329,37	
05.9.1.99 Diğer Çeşitli Gelirler		4.798,04	
TOPLAM	17.000.000	16.100.910,41	

Tablo 7. Bütçe Gelirleri

Kurumumuz 19.03.2012 tarihinde faaliyete başladığından öngörülen gelirlere ek olarak yıl içerisinde laboratuvar gelirleri, kitap yayın vb. satış gelirleri, mevduat faiz gelirleri eklenmiştir. Bu nedenle ilk altı aylık gerçekleşme oranı yüksek olmuştur.

C. FİNANSMAN

5018 sayılı Kamu Mali Yönetimi ve Kontrol Kanunu kapsamında özel bütçeli kuruluş olan Kurumumuz, giderlerini hazine yardımı ve elde ettiği öz gelirlerden (Kitap, Yayın Vb. Satış Gelirleri, Laboratuvar ve Analiz Gelileri, Ürün Kayıt Gelirleri, Ürün Sertifika Gelirleri, İlaç Ruhsat Gelirleri, Mevduat Faizi Gelirlerinden) karşılamaktadır.

II. OCAK-HAZİRAN 2012 DÖNEMİNDE YÜRÜTÜLEN FAALİYETLER

II.1. KURUMUMUZUN GÖREVLERİ

Sağlık Bakanlığı politika ve hedeflerine uygun olarak ilaçlar, ilaç üretiminde kullanılan etken ve yardımcı maddeler, ulusal ve uluslararası kontrole tabi maddeler, tıbbî cihazlar, vücut dışı tıbbî tanı cihazları, geleneksel bitkisel tıbbî ürünler, kozmetik ürünler, homeopatik tıbbî ürünler ve özel amaçlı diyet gıdalar hakkında düzenleme yapmak üzere kurulmuş olan Kurumumuzun görevleri aşağıda belirtilmiştir.

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 usûl 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 işlettirmek.

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 usulleri 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.

KURUMUMUZ GÖREV, YETKİ VE SORUMLULUKLARI DOĞRULTUSUNDA OCAK-HAZİRAN 2012 DÖNEMİNDE AŞAĞIDA BELİRTİLEN FAALİYETLERİ GERÇEKLEŞTİRMİŞTİR.

- Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu 2013-2017 Stratejik Planı'nın oluşturulması için stratejik planlama ekibi oluşturulmuş olup Stratejik Plan çalışmalarımız devam etmektedir.
- 663 Sayılı Sağlık Bakanlığı ve Bağlı Kuruluşlarının Teşkilat ve Görevleri Hakkında Kanun Hükmünde Kararname ile Kurumumuza toplam 872 adet kadro ihdas edilmiş ve Haziran ayı sonu itibari ile 507 kişiye maaş ödemesi yapılmıştır.
- 2012 yılının ilk altı ayı içerisinde Kurumumuz muhasebe birimince 300 adet Ödeme Emri Belgesi ve 474 adet Muhasebe İşlem Fişi olmak üzere toplam 774 adet yevmiye işlemi gerçekleştirilmiştir.
- Kurumumuz Bütçesinden 15 adet Ödenek Gönderme Belgesi ve 1 adet Tenkis Belgesi düzenlenmiştir.
- Reçete Değerlendirme Projesi (RDP) pilot uygulamasına başlanmış ve sahada 32 il ve yaklaşık 1500 merkezde 1500 hekim üzerinden reçete izleme değerlendirme ve geri bildirim çalışması yürütülmektedir.
- 16.083 adet endikasyon dışı ilaç kullanımı talebi doğrultusunda müracaat cevaplandırılmıştır.
- Yurtdışından temin edilecek 8.111 sayıda ilaca onay verilmiştir.
- Türk Eczacıları Birliği (TEB) tarafından yurtdışından temin edilen 563 farklı ilaçtan 400.833 kutu ilaç ithali için onay verildi.
- Sağlık Bakanlığından Ek Onaya Gerek Olmayan Yurtdışı İlaç Listesi 15.05.2012 tarihinden geçerli olmak üzere güncellenmiştir.
- Bilimsel toplantı, kongre, sempozyum vb. faaliyetlerle ilgili yönetmelik gereği 8475 adet bilimsel toplantı ve 4832 eğitsel toplantı olmak üzere toplam 13.307 başvuru değerlendirilmiştir.
- İlaçların geri ödemesi ile ilgili Sağlık Uygulama Tebliği (SUT) ile ilgili inceleme yapılmış, hasta ve firma başvurularına cevap verilmiştir.
- Sosyal Güvenlik Kurumundaki Tıbbi ve Ekonomik Değerlendirme komisyonunun 2012 yılı içerisinde 3 tur olarak yapılması planlanmış olup Tıbbi ve Ekonomik Değerlendirme komisyonunun 537 adet dosya bulunan 2011 yılı birleştirilen 3. ve 4. Tur görüşmeleri 2012 yılı içinde tamamlanmıştır. 435 adet dosya bulunan 2012 yılı 1. Tur görüşmeleri devam etmektedir. Bu tur da gündeme olan muhtemel bütçe etkisi yüksek olan 5 ürün için rapor hazırlanmıştır.
- Sağlık Uygulama Tebliği 6.3.7. maddesi uyarınca Sağlık Bakanlığı izni ile yurt dışından temin edilerek tedavide kullanılan ilaçlar için ülkemizde ruhsat alarak satış izni alması durumunda; "Bedeli Ödenecek İlaçlar Listesi" ne giriş talebinden itibaren, "Ödeme Komisyonunun Çalışma Usul ve Esasları Hakkında Yönerge" gereği gelen talepler hasta bazında sonuçlandırılmıştır.

- 29-30 Mart 2012 tarihinde, Okyanus, Asya ve Güney Amerika ülkelerinde ilaçta pazara erişim deneyimlerinin konu alındığı “İlaçta Pazar Erişimine Yeni Yaklaşımlar Toplantısı II” düzenlenmiştir.
- 2010 yılı Mart ayında uygulamaya konulan GMP denetimlerinin AB ve ABD’de yerleşik üretim yerlerini de kapsayacak şekilde genişletilmesine ilişkin idari karara ve yeni Fiyat Tebliğine ilişkin muhatap ülkelere gelen soru ve şikayetlere yanıtlar verilmiş, konunun gündeme alındığı Türkiye-ABD Ekonomik Ortaklık Komitesi (EOK), Türkiye-ABD Ekonomik ve Ticari İşbirliği Stratejik Çerçevesi (ETSİÇ), Gümrük Birliği Ortaklık Komitesi (GBOK), AB Komisyonu ile Teknik Mevzuat Uyum Toplantıları gibi pek çok toplantıda Bakanlık adına katılım sağlanarak uygulamaya ilişkin detaylar ve veriler ilgili taraflarla paylaşılmıştır. Yine benzer şekilde patent ve veri koruma gibi Fikri Mülkiyet Hakları alanında ABD ve AB ile yapılan çeşitli resmi toplantılarda karşı taraftan gelen farklı şikayet ve öneriler değerlendirilmiş, Kurumumuzu temsilen bu toplantılara katılım sağlanmış, mevzuat ve uygulamalarımız hakkında ilgili taraflara bilgi verilmiştir.
- Yurt dışındaki farklı kurumlardan gelen heyet ve kişilere Kurumumuz içinde eğitim verilmesini sağlayacak programlar hazırlanmış ve ilgili birimlerin bu doğrultuda eğitim vermeleri sağlanmıştır. (Yemen sağlık personeline “ilaç stabilite çalışmaları” konusunda eğitim verilmesi amacıyla ilgili birimlerin koordinasyonu sağlanmıştır.)
- Kurumumuza Kosova milletvekilleri tarafından gerçekleştirilen ziyarette “Türkiye’de Eczaneler ve İlaç Sektörünün İşleyişi”ne ilişkin sunum hazırlanarak kendilerine bilgi verilmiştir.
- Kurumumuza Bosna Hersek ve Hırvatistan İlaç Ajansı Başkanları tarafından yapılan ziyarette söz konusu ülkelerin kurumsal organizasyonları hakkında bilgi edinilmiş, karşılıklı sorularla işbirliğini geliştirmeye yönelik adımlar atılmıştır.
- 18-21 Haziran 2012 tarihinde Boston’da gerçekleştirilmiş olan ve ilk defa Türkiye tarafından da stand açılarak katılım sağlanan “BIO 2012”uluslararası biyoteknoloji fuarına Bakanlığımız adına katılım sağlanmıştır. Fuara klinik araştırmalar ve ilaç takip sistemi konularında katılım sağlanmıştır.
- Riyad’da gerçekleştirilecek olan Türkiye-Körfez İşbirliği Konseyi Sağlık Ortak Çalışma Grubu ikinci toplantısı ile ilgili koordinasyon çalışmaları yürütülmüştür.
- “Türkiye’de Kalite Altyapısının Güçlendirilmesi (TKAG)”, “Dünya Bankası (WB)” ve “Teknik Destek ve Bilgi Paylaşımı (TAIEX)” projelerinin koordinasyonu yapılmış olup bu kapsamda eğitim alınarak, değerlendirilecek ürün grupları hakkında bilgi edinilmiştir.
- 10 Kasım 2011 Beşeri İlaçların Fiyatlandırılmasına Dair Karada Değişiklik Yapılmasına Dair Karar doğrultusunda Beşeri İlaçların Fiyatlandırılması Hakkında Tebliğde Değişiklik Yapılmasına Dair Tebliğ çalışması yapılmış ve tebliğ güncellemesi 14 Nisan 2012 tarihinde Resmi Gazetede yayımlanmıştır.
- 17.05.2012 tarihinde, 06.06.2012 tarihinde ve 14.06.2012 tarihinde Fiyat Değerlendirme Komisyonu toplanmış ve pariteden kaynaklı sıkıntı yaşayan ürünlere parite farkının verilmesi ve kamu sağlığını ve maliyesini tehdit eden ürünlere %15 fiyat farkı verilmesi kararlaştırılmıştır. Bu kapsamda 80 üründen 54 tanesi incelenmiş ve 42 tanesine fiyat

artışı verilmiştir.

- 05.03.2012 tarihinde Fiyat Değerlendirme Komisyonu toplanmış ve komisyon incelemesine gerek olmayan fiyat artışları ve kombine ürünlerin fiyatlandırılması hakkında genel kararlar alınmıştır.
- E-reçete uygulaması nedeniyle ilaç fiyat listemizde yer alan reçete türü alanı detaylandırılarak ürünlerin reçete türleri (kırmızı reçete, turuncu reçete vs.) belirtilmiştir.
- İlaç sektörü ile fiyat başvuruları ve Beşeri İlaçların Fiyatlandırılması Hakkında Tebliğde Değişiklik Yapılmasına Dair Tebliğ hakkında görüşmeler yapılmıştır.
- 4 Adet onaylanmış kuruluşa gözetim denetimi gerçekleştirilmiştir.
- Bir onaylanmış kuruluşa yapılan denetim TKAG projesi kapsamında İngiltere'den gelen bir uzmanın gözetiminde eğitim amaçlı olarak gerçekleştirilmiştir.
- Başka bir onaylanmış kuruluşa ise peer-review olarak gönüllülük esasına dayalı olarak bir Avrupa Birliği üye ülkesi yetkili otoriteden gelen (Almanya) uzman personelin gözetiminde denetim gerçekleştirilmiştir.
- Yeni bir onaylanmış kuruluş adayına ise atama denetimi (yeterlilik değerlendirmesi) gerçekleştirilmiştir.
- Notified Body Operation Groups (NBOG) çalışma grubu toplantısına katılım sağlanmıştır.
- Tıbbi cihazlar için 180 adet serbest satış sertifikası ve kontrol belgesi düzenlenmiştir.
- Tıbbi cihazlara ilişkin klinik araştırmalarla ilgili 19 başvuru incelenmiş olup, 10 tanesine izin verilmiş, 6 tanesi reddedilmiş ve 3 tanesinin de incelemesine devam edilmektedir.
- Tıbbi cihazların aşağıda belirtilen;
 - ✓ Tıbbi cihazların 98/79/EC IVD Yönetmeliği
 - ✓ Tıbbi cihazların IVD Teknik Özellikler Tebliği
 - ✓ Tıbbi cihazların Elektronik Kullanma Kılavuzu Tebliği
 - ✓ Tıbbi cihazların Oksijen Üretim ve Depolama Sistemi Hakkında Genelge
 - ✓ Tıbbi cihazların Kayıt Tebliği
 - ✓ Tıbbi cihazların Onaylanmış Kuruluş Tebliği
 - ✓ Tıbbi cihazların Tanıtım Yönetmeliği
 - ✓ Tıbbi cihazların Test, kontrol, kalibrasyon Kuruluşlarının Yetkilendirilmesi ve Denetimi Hakkında Yönetmelik
 - ✓ Tıbbi cihazların Tıbbi Cihaz Teknik Servis Yönetmeliği
 - ✓ Tıbbi cihazların Tıbbi Cihaz Üretim Yerleri Yönetmeliği
 - ✓ Tıbbi cihazların Optisyenlik Müesseseleri Hakkında Yönetmelik
 - ✓ Hasta Kullanımına Yönelik Tıbbi Malzeme Satış Merkezleri Hakkında Yönetmelik
 - ✓ Tıbbi cihazların Depo ve Satış Yerleri Yetkilendirme Yönetmeliği mevzuat çalışmaları başlatılmıştır.

- ✓ Tıbbi cihaz muayene kuruluşlarının oluşturulmasına ilişkin taslak yönetmelik hazırlanmış ve görüşe sunulacak hale getirilmiştir.
- 27/9/2004 tarih ve 25596 sayılı Optisyenlik Müesseseleri Hakkında Yönetmelik hükümlerinin tatbik edilmesinde karşılaşılan sorunlar ve güncel ihtiyaçların ortaya çıkması sebebi ile ilgili mevzuatta değişiklik yapılması zorunluluğu doğmuştur. Bu kapsamda “Optisyenlik Müesseseleri Hakkında Yönetmelikte Değişiklik Yapılmasına Dair Yönetmelik Taslağı” hazırlanıp ilgili kurum ve kuruluşların görüşüne açılmıştır.
 - İşitme Cihazı Merkezlerinde görev yapan personellerin hizmetin gerektirdiği temel mesleki becerileri kazandırmanın yanı sıra eğitim eksikliklerini tamamlamak amacı ile Ismarlama Protez Ve Ortez Merkezleri İle İşitme Cihazı Merkezleri Hakkında Yönetmeliği'nin Geçici 2 nci maddesine dayandırılarak eğitim Yönergesi hazırlanmaktadır.
 - TÜBİTAK KAMAG 1007 Projesi için, 2012 yılında yerli sanayinin üretim faaliyetleri kapsamında üretilmesine ihtiyaç duyulan ilaçlar belirlenmiş ve kabul edilmiştir.
 - Tübitak (KAMAG 1007) Projesi kapsamında alınan 105G056 numaralı “Hepatit B Enfeksiyonunun Tanısında Serolojik ve Moleküler Yöntemler Kullanılarak Tanı Kitlerinin Geliştirilmesi” başlıklı projenin takibinin yapılabilmesi için Sağlık Araştırmaları Genel Müdürlüğü ve Türkiye Kamu Hastaneleri Kurumu'nun katılımıyla birlikte proje durumu hakkında toplantılar düzenlenmiştir. Proje Sonuçları Uygulama Planı (PSUP) Raporu Kurumumuz tarafından hazırlanarak Sağlık Araştırmaları Genel Müdürlüğü'ne gönderilmiştir.
 - Tübitak (KAMAG 1007) Projesi kapsamında alınan 106G089 numaralı “Nanocerrahi İçin Femtosaniye Fiber Lazerler Geliştirilmesi ve Kullanılması” başlıklı projenin takibinin yapılabilmesi için proje yöneticilerinin, Sağlık Araştırmaları Genel Müdürlüğü'nün ve Türkiye Kamu Hastaneleri Kurumu'nun katılımlarıyla birlikte proje durumu hakkında toplantılar düzenlenmiştir. Ar-Ge çalışması bitmiş bu projenin hayvan deneyleri kısmının yapılabilmesi için İlgili Eğitim ve Araştırma Hastaneleri ile görüşülmüştür.
 - Tübitak (KAMAG 1007) Projesi kapsamında alınan 106G090 numaralı “Tıbbi Uygulamalar İçin Kızıl-Ötesi Lazer Fiberlerin Geliştirilmesi ve Uygulanması” başlıklı projenin takibinin yapılabilmesi için proje yöneticileri ile görüşülmüş durum hakkında bilgi alınmıştır.
 - Bakanlığımız adına Tübitak (KAMAG 1007) kapsamında ülkemiz için stratejik önem taşıyan ileri teknoloji ürünü olan radyoloji ve radyoterapi cihazlarının ve sarf malzemelerinin ülkemizde üretiminin sağlanması için proje sunulmuştur.
 - Bakanlığımız adına Tübitak (KAMAG 1007) kapsamında evde bakım, afet ve acil durum hizmetlerinde kullanılacak sağlık teknolojilerinin geliştirilmesi ve ülkemizde üretiminin sağlanması için proje sunulmuştur.
 - Yeni gelişmekte olan tedaviler olarak dünyada çalışmaları yapılan ve geliştirilen ileri tedavi ürünlerinin ülkemizdeki idari sürecinin yürütülmesi amacıyla birim kurulmuş olup bu faaliyetler kapsamında çalışma grubu ve danışma komisyonu oluşturulmuştur.

- Tıbbi Cihaz Takip Sistemi, Tıbbi Cihaz Klinik Takip Sistemi ve Kozmetik Takip Sistemi yazılım programlarının geliştirilebilmesi için ilgili çalışmalar başlatılmıştır.
- Ulusal Piyasa Gözetimi ve Denetimi (PGD) Strateji Belgesinde yer alan PGD faaliyetlerinin görünürlüğünün/bilinirliğinin artırılması için TOBB ve Bilim, Sanayi ve Teknoloji Bakanlığı ile koordineli olarak eğitim/seminerler düzenlenmektedir.
- Aşağıda belirtilen Bilimsel ve teknik danışma komisyonu toplantıları düzenlenmiştir.
 - ✓ Sakrak Sinir Stimulasyonu endikasyonları konusu ile ilgili 2 vaka hakkında esas görüş alınmak üzere bilimsel ve teknik danışma komisyonu hazırlanmıştır.
 - ✓ Sosyal Güvenlik Kurumu Başkanlığı tarafından oluşturulan bilimsel komisyon toplantılarında Sosyal Güvenlik Kurumu Sağlık Uygulama Tebliği eki Ek-5/C listesinde yer alan Ortez ve Protez malzemelerine ait listeler yeniden düzenlenmiş olup, söz konusu toplantılarda alınan kararların ve oluşturulan listelerin incelenmesi, ayrıca listede yer alan ürünlerin yenilenme sürelerinin ve alınan kararlarda yer alan dominant ekstremitenin tespitinde kullanılacak genel kabul görmüş ölçüm ve değerlendirme işlemlerinin belirlenebilmesi için bilimsel ve teknik danışma komisyonu hazırlanmıştır.
- BİMER ve SABİM'den gelen istekler üzerine, bilgi, görüş istekleri ve şikâyetler değerlendirilerek ilgili birimlere yönlendirilmiştir.
- Sağlık Denetçileri tarafından ilaç/hammadde üretim tesisleri, medikal gaz üretim dolun depolama ve dağıtım tesisleri, mümessil ecza depoları, eczane, ecza deposu inceleme ve soruşturmalarının yanı sıra yurtiçi ve yurtdışında bulunan ilaç/hammadde üretim tesisleri, medikal gaz üretim, dolun depolama ve dağıtım tesisleri ve mümessil ecza depolarında GMP/GDP, GCP, GPvP denetimi yapılmıştır.
- 2012 yılının ilk altı ayında toplam 446 adet ilaç ruhsatlandırılmış ve 379 adet ürüne ithalat izni verilmiştir
- 2012 yılının ilk altı ayında, akademik personelden oluşan Geleneksel Bitkisel Tıbbi Ürünler bünyesinde çalışma grubu oluşturuldu. Gıda, Tarım ve Hayvancılık Bakanlığının +/- listesi gerekçeleriyle birlikte tekrar çalışılmaya başlandı.
- 2012 yılının ilk altı ayında; Piyasada bulunan ilaçların kontrolü amacıyla; yaklaşık 500 ilaç 40 il sağlık müdürlüğünden istenerek piyasa kontrolleri yaptırılmıştır.
- 350 adet ruhsatsız preparatlara raf ömrü uygunluğu bildirilmiş, 326 adet KÜB/KT web'te yayımlanmıştır.
- İlaç ve kozmetik ürünlere ilişkin analiz sayıları;
 - ✓ Toplam başvuru sayısı 3020
 - ✓ Sonuçlandırılan başvuru sayısı 1732

- Tıbbi biyolojik ürünlere ilişkin analiz sayıları;
 - ✓ Toplam başvuru sayısı 272
 - ✓ Sonuçlandırılan başvuru sayısı 239
- Kan ürünlerine ilişkin analiz sayıları;
 - ✓ Toplam başvuru sayısı 113
 - ✓ Sonuçlandırılan başvuru sayısı 102
 Olmak üzere toplam 3405 başvurunun 1920 adeti sonuçlandırılmıştır.
- Konya Felaket Merkezinin devir işlemleri ve abonelikleri yenilenmiş, Atatürk Hastanesine kurulan yeni Felaket Merkezi Konteyneri için malzeme alınmıştır.
- CTD formatında incelenen ilaç ruhsat, Geleneksel Bitkisel Tıbbi ürün, Enteral ürünler ve Tıbbi mama, DMF Dosya başvurusu olmak üzere toplam 1058 adet başvuru işlemi sonuçlandırılmıştır.
- 2007 yılından beri hizmet veren IEGM07 sisteminin kapasitesi artırılmıştır. Gölbaşı Tıbbi Cihaz Analiz ve Kontrol Laboratuvarı için 10Mbps'lık bir Metro Ethernet internet bağlantısı alınmış ve TITCK personeli için bir ağ oluşturularak internet erişimi ve Kurumumuza bağlantısı sağlanmıştır.
- Kurumumuzda imza yetkisi olan personele elektronik imza alımı yapılmıştır.

III. TEMMUZ-ARALIK 2012 DÖNEMİNE İLİŞKİN BEKLENTİLER VE HEDEFLER

İkinci altı aylık dönemde, Kurumumuz 2012 yılı bütçesiyle tahsis edilen ödenekler dâhilinde kalmak suretiyle bu raporda belirtilen görevlerini etkin, verimli, ekonomik, hızlı ve kaliteli bir şekilde yerine getirmeye devam edecektir.

Genel olarak ifade etmek gerekirse, “01-Personel Giderleri” ödenekleri ile “02-Sosyal Güvenlik Kurumlarına Devlet Primi Giderleri” için öngörülen ödeneğin yeni bir kurum olmamız nedeniyle mevcut ödeneğin yıl sonuna kadar yeni personel istihdamı ile tamamının kullanılacağı, “03.3 geçici görev yolluklarından ise ek ödeneğe ihtiyaç olacağı, “06-Sermaye Giderleri” ödeneğine ilişkin olarak mevcut ödenekler dâhilinde kalınacağı tahmin edilmektedir.

IV. TEMMUZ-ARALIK 2012 DÖNEMİNDE YÜRÜTÜLECEK FAALİYETLER

- Sosyal Güvenlik Kurumu'ndaki Tıbbi ve Ekonomik Değerlendirme Komisyonu'nun 2012 yılı içerisinde 3 kez toplanması planlanmaktadır. Tıbbi ve Ekonomik Değerlendirme Komisyonu'nun 2012 yılı 1. görüşmeleri tamamlanmış olup, 2. ve 3. görüşmelere Kurumumuz tarafından iştirak edilmesi planlanmaktadır. Kurumumuz, bu turlarda gündemde olacak muhtemel bütçe etkisi yüksek olan ürünler için rapor hazırlayacaktır.
- Sağlık Teknolojileri Değerlendirme ve Farmakoekonomi alanlarında Mevzuat, Fiyat ve Araştırmalar Daire Başkanlığı çalışanlarına hizmet içi eğitim düzenlenecektir.
- 2010 yılı Mart ayında uygulamaya konulan GMP denetimlerinin AB ve ABD'de yerleşik üretim yerlerini de kapsayacak şekilde genişletilmesine ilişkin idari karara ve

yeni Fiyat Tebliğine ilişkin muhatap ülkelerden gelen soru ve şikayetlere yanıtlar verilecek, konunun gündeme alındığı Türkiye-ABD Ekonomik Ortaklık Komitesi (EOK), Türkiye-ABD Ekonomik ve Ticari İşbirliği Stratejik Çerçevesi (ETSİÇ), Gümrük Birliği Ortaklık Komitesi (GBOK), AB Komisyonu ile Teknik Mevzuat Uyum Toplantıları gibi pek çok toplantıda Bakanlık adına Kurumumuz tarafından katılım sağlanarak uygulamaya ilişkin detaylar ve veriler ilgili taraflarla paylaşılacaktır. Yine benzer şekilde patent ve veri koruma gibi Fikri Mülkiyet Hakları alanında ABD ve AB ile yapılan çeşitli resmi toplantılarda karşı taraftan gelen farklı şikayet ve öneriler değerlendirilecek, Kurumumuzu temsilen bu toplantılara katılım sağlanacak, mevzuat ve uygulamalarımız hakkında ilgili taraflara bilgi verilecektir.

- Riyad’da gerçekleştirilecek olan Türkiye-Körfez İşbirliği Konseyi Sağlık Ortak Çalışma Grubu ikinci toplantısı ile ilgili koordinasyon çalışmaları yürütülmeye devam edilecektir.
- 2012 yılı içerisinde Kurumumuza 20 Sağlık Denetçi Yardımcısı alınması planlanmakta, alınacak Sağlık Denetçi yardımcılarını oryantasyon eğitiminden geçirilerek deneyimli denetçilerin refakatinde inceleme ve denetim programlarına dahil edileceklerdir.
- Sağlık Denetçileri tarafından, yurtiçinde ve yurtdışında GMP/GDP, GCP, GPvP denetimleri yapılması planlanmaktadır.
- Tıbbi Cihaz ve Kozmetik ürünleri ile ilgili Piyasa Gözetim ve Denetimi, halen bu konuda eğitim sonucu sınavda başarılı olan Kurum personeli eliyle gerçekleştirilmektedir. Ürün denetimi ve güvenliği mevzuatı çerçevesinde ürün güvenliği denetimlerini yürütme yetkisini haiz 150 adet denetim hizmetleri elemanı göreve başlatılarak yurt genelinde denetim hizmetlerinde görevlendirilecektir.
- Dünya Bankası (WB)’’ projelerinin koordinasyonu Kurumumuz tarafından yapılmaya devam edilecektir.
- Fiyat Değerlendirme Komisyonu çalışma Usul ve Esaslarına ilişkin yönergenin güncel Fiyat Kararnamesi ve Tebliğine uyumlu hale getirilmesi,
- Beşeri İlaçların Fiyatlandırılması Hakkında Tebliğde Değişiklik Yapılmasına Dair Tebliğ çalışmasının yapılması,
- İEGM yazılım programındaki eksikliklerin ve hataların düzeltilmesi ve elektronik ortamda Excel formatında yayımlanan fiyat listesinin yazılım programı aracılığı ile yayımlanmasının sağlanması,
- Fiyat Değerlendirme Komisyonunun üç ayda bir olağan, gerektiğinde olağanüstü toplanmasının sağlanması,
- Fiyat Beyan formlarının düzenlenmesi ve güncel tebliğe uygun olarak beyan formlarının doldurulmasına ilişkin kılavuzun güncellenmesi,
- Fiyat beyan formlarının nasıl doldurulacağına ilişkin ilaç firmaları ile bir eğitim toplantısı yapılması planlanmaktadır.
- Reçete Değerlendirme Projesi(RDP) ilk sonuçlarına göre tüm Aile Hekimlerine reçete geri bildirimini verilmeye başlanacaktır..

- Halka yönelik bilgilendirme videoları hazırlık çalışmaları yapılacaktır.
- Soğuk zincir ile takip edilmesi gereken ilaçların takibine yönelik çalışmalar yapılacaktır.
- RDP üzerinden toplam ilaç harcamalarının güncel fiyat üzerinden hesaplanabilmesi için çalışılacaktır
- Endikasyon Dışı İlaç Kullanım Kılavuzu ve Yurtdışı İlaç Listesi güncellenecektir.
- Bilimsel ve Eğitsel Toplantı başvuru sistemi ve kılavuzu güncellenip, geliştirilecektir.
- 8 Kasım'da AB Komisyonu tarafından gerçekleştirilecek NBOG toplantısına katılım sağlanacaktır.
- Peer-Review kapsamında (Almanya ile karşılıklı gerçekleşen programın devamı olarak) Kasım ayı içerisinde, bir onaylanmış kuruluşa denetim gerçekleştirilecektir.
- Eylül ayında AB Komisyonu tarafından düzenlenecek kontrol listesine göre mevcut onaylanmış kuruluşların denetimleri tekrarlanacaktır.
- Ekim ayında AB tarafından taslak olarak hazırlanmış olan Onaylanmış Kuruluşlara Dair Tebliğ uyumlaştırılacaktır.
- Görev alanı ile ilgili faaliyetleri izlemek, değerlendirmek, iyi uygulama örneklerini yaygınlaştırmak, politika üretilmesi ve gerekli düzenlemelerin yapılması çalışmalarına devam edilecektir.
- İlk altı ayda yürütülen faaliyetler kısmında belirtilen mevzuatların 2012 yılı içerisinde tamamlanması planlanmaktadır.
- Kurumumuz Stratejik Plan çalışmaları sonuçlandırılacak ve Kurumumuz 2013-2017 Stratejik Planı yayımlanacaktır.
- 2013 Yılı Kurumumuz gider ve gelir bütçesi hazırlanacaktır.
- Tıbbi cihaz muayene kuruluşlarının oluşturulmasına ilişkin mevzuat çalışmaları kapsamında hazırlanan yönetmelik yayımlanacaktır.
- Tıbbi cihaz teknik servis hizmeti verecek kuruluşların oluşturulmasına ilişkin yönetmelik çalışmaları bitirilerek yayımlanacaktır.
- İsmarlama Protez Ve Ortez Merkezleri İle İşitme Cihazı Merkezleri Hakkında Yönetmeliği'nin Geçici 2 nci maddesi hükmü doğrultusunda İşitme Cihazı Merkezlerinde görev yapan personele eğitim verilmesi planlanmaktadır.
- Devam eden Tübitak (KAMAG 1007) projelerinin takiplerinin yapılabilmesi için ilgili kurumlarla koordineli bir şekilde çalışmalara devam edilecektir.
- Tıbbi Cihaz Takip Sistemi, Tıbbi Cihaz Klinik Takip Sistemi ve Kozmetik Takip Sistemi yazılım programlarının geliştirilebilmesi için ilgili birimlerle koordineli çalışmalara devam edilecektir.

- Çeşitli kurumlarca hazırlanmış verileri de dikkate alarak, tıbbi cihaz sektöründe ruhsatlandırma, üretim, depolama, satış, ithalat, ihracat, piyasaya arz, dağıtım, hizmete sunum, toplatma ve kullanım ile ilgili projeler üretmek ve politika geliştirmeye devam edilecektir.
- Hayati önemi haiz tıbbi cihazların, gerekli hallerde piyasada bulunabilmesi için gerekli tedbirleri almak üzere proje üretmek, politika oluşturmak ve bu konuda ilgili kurumlarla ortak çalışma yapmaya devam edilecektir.
- İlaç, Kozmetik, Tıbbi cihaz sektörü ile ilgili uluslararası uygulamaları araştırmak, incelemek, takip etmek ve bu uygulamalardan ihtiyaçlara uygun projeler oluşturmaya devam edilecektir.
- 2012 yılının ikinci yarısında İnsan kaynaklı doku ve hücre ürünleri dahil olmak üzere tüm ileri tedavi ürünlerine ilişkin kayıt sisteminin devreye girmesi, ürün ruhsat/izin başvurularının elektronik ortamda ve elden kabul edilmeye başlaması ve birimde çalışan personel sayısının artırılması hedeflenmektedir.
- İlaç, Kozmetik, Tıbbi cihaz ile ilgili daire başkanlıklarında görevli personelin uluslararası karşılıklı tanınması ve akreditasyonu amacıyla gerekli çalışmaları yürütülecektir.
- Geri Çekme Yönetmeliği revizyon çalışmaları tamamlanarak yayımlanacaktır.
- Eczanelerin açılış ve kapanış işlemlerine ilişkin yönetmelik çalışması tamamlanarak yayımlanacaktır.
- Ecza Depolarına ilişkin AB ülkelerinde de yürürlüğe girecek olan GDP kılavuzu ülkemize uyarlanacaktır.
- Sahte, kaçak ürünlere ile ilişkin işlemler hızlı ve etkin bir biçimde sürdürülecektir.
- Geleneksel bitkisel tıbbi ürün ruhsat/izin başvuruları kabul edilmeye başlanacaktır.
- 5651 sayılı “İnternet Ortamında Yapılan Yayınların Düzenlenmesi ve Bu Yayınlar Yoluyla İşlenen Suçlarla Mücadele Edilmesi Hakkında Kanun” kapsamında Kurumumuz binasından ulaşılabilen internet içeriklerinin loglanması ve Kurumumuz personelinin kurum bilgisayarlarından dışarıya çıkardıkları ya da ulaştıkları bilgilerin loglanması için bir loglama yazılımı alınacaktır.
- Kurumumuz bilgisayarlarından ulaşılan internet içeriklerinin yasal sınırlar dahilinde erişimlerinin engellenmesi için içerik filtreleme yapan bir yazılım satın alınacaktır.
- Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası (TITUBB) sisteminde kayıt altında tutulan belgelere yeni belgeler ekleneceğinden HP Storageworks EVA 6400 disk sistemine yaklaşık 10TB’lık disk alımı yapılacaktır.
- Kozmetik ürün bildirimindeki ürün bilgi dosyalarının sisteme yüklenebilmesi amacıyla ve yakın gelecekteki ön gördüğümüz disk alanı ihtiyacına istinaden DS3512 veri tabanı sistemimize 20TB’lık disk satın alınacaktır.

- Kurumumuzun mevcut yapısının değişmesi nedeniyle <http://www.iegm.gov.tr> adresinden erişilen web portalımız yenilenecek ve ayrıca kurum içi iletişiminin sağlanacağı bir intranet web portalı alımı yapılacaktır.
- Kurumumuzun yaklaşık 4.000.000 (dört milyon) adet sayfa belgelerinin dijital arşivlenmesi için servis büro hizmeti alınmak suretiyle Kurum'un göstereceği yerde ve belirli bir zamanda kontrollü bir şekilde taranıp indekslenerek elektronik ortamda saklanması sağlanacaktır.
- Kurumumuz personelinin eğitim ihtiyaçları belirlenecek ve eğitimlerin alınması ile ilgili tüm süreç takip ve koordine edilerek yürütülecektir.