

**HİZMETE ÖZEL**



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

**Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu**  
**Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi**  
**Firma Kullanıcı Kılavuzu**

**Yayın No** : 11.0

**Yayın Tarihi** : GG.AA.2019

**Doküman No** : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL

**TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU (TİTCK)**  
**ELEKTRONİK SÜREÇ YÖNETİM (ESY) PROJESİ**  
**EBS FİRMA**  
**KULLANICI KILAVUZU**

**HİZMETE ÖZEL**

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

**Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu**  
**Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi**  
**Firma Kullanıcı Kılavuzu**

**Yayın No** : 11.0


**Yayın Tarihi** : GG.AA.2019

**Doküman No** : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL

**VERSİYON TARİHÇESİ**

VERSİYON	DEĞİŞİKLİK YAPILAN BÖLÜM/SAYFA	DEĞİŞİKLİK TANIMI	TARİH
1.0	-	İlk Versiyon	14.01.2016
2.0	-	İkinci Versiyon	23.02.2016
3.0	135-208	Üçüncü Versiyon	27.07.2016
4.0	209-215	Dördüncü Versiyon	10.10.2016
5.0	17-22	Beşinci Versiyon	31.01.2017
6.0	35,83-84	Altıncı Versiyon	07.02.2017
7.0	24, 26, 27, 29, 31-33, 35, 38, 39, 41,42, 44- 48, 50, 51, 77, 79, 81, 84, 95-101, 104, 105, 108-116, 121-137	Yedinci Versiyon	30.05.2017
8.0	171 - 176 sayfaları arasında yer alan Firma Randevu Modülü Kılavuzu bilgileri bu kılavuza entegre edilmiş olup eklenmiştir.	Sekizinci Versiyon	29.05.2018
9.0	Tüm kılavuz güncellenmiştir.	Dokuzuncu Versiyon	06.12.2018
10.0	256-285	Onuncu Versiyon	27.02.2019

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

VERSİYON	DEĞİŞİKLİK YAPILAN BÖLÜM/SAYFA	DEĞİŞİKLİK TANIMI	TARİH
11.0	Muafiyet başvurusu eklenmiştir. 227-228	On Birinci Versiyon	19.12.2019

**İÇİNDEKİLER**

1.	DOKÜMANIN AMACI VE KAPSAMI .....	18
2.	YAZILIM ÖZETİ .....	19
2.1	Yardım Talebi ve Problemlerin Rapor Edilmesi .....	19
3.	PROGRAMA GİRİŞ .....	20
3.1	Kullanıcı Girişi Ekran .....	20
3.1.1	Giriş Yapılırken Girilen Bilgilerin Yanlış Olması Durumunda .....	22
3.2	Firma Kayıt .....	23
3.3	Firma Kullanıcı Kılavuzu .....	31
3.4	E-Devlet Kapısı Üzerinden Sisteme Giriş .....	32
3.5	Ana Menü Ekranı .....	33
4.	BAŞVURULAR .....	35
4.1	İlaç Ruhsat Başvurusu Ekle .....	35
4.1.1	KİOSK .....	50
4.2	İlaç Ruhsat Başvuru Listesi .....	62
4.3	E-Ruhsat Dosya Kontrol (Programı) İndir .....	64
4.4	Tıbbi Beslenme Ürün İzin Başvuru Ekle .....	65
4.5	Tıbbi Beslenme Ürün İzin Başvuru Listesi .....	71
4.6	Fiyat Başvurusu Ekle .....	72
4.7	Varyasyon Başvurusu Ekle .....	112
1-	Ürün Bilgileri .....	112
2-	Varyasyon Seçimi .....	114
3-	Firma Şablonu .....	115
4-	Sonuç .....	118
4.8	Genel Evrak Başvurusu Ekle .....	120
4.9	Başvuru Listesi .....	124
5.	İLAÇ .....	126
5.1	İlaç Listesi .....	126
5.2	Eklenebilir İlaç Listesi .....	176
5.3	Eklenebilir Enteral Beslenme Ürünleri ve Tıbbi Mamalar .....	177
6.	TOPLANTI .....	179
6.1	Toplantı Başvurusu Yapma .....	179
6.2	Toplantı Başvuru Listesi .....	192

6.3	Bilimsel Toplantı İlk Kayıt .....	194
6.4	Bilimsel Toplantı Listesi .....	197
6.5	Katılımcı Ara.....	199
6.6	Uyarılarım.....	200
7.	İthalat .....	202
7.1	İthalat İzin Başvuru Formu .....	202
7.2	İthalat Başvuru Listesi .....	207
7.3	İthalat Bildirimi Ekle .....	211
7.4	İthalat Bildirim Listesi .....	224
7.5	Eski Sistem İthalat Listesi .....	225
7.6	Eski Sistem İthalat Bildirim Detay.....	226
7.7	Muafiyet Başvurusu .....	227
8.	İhracat.....	228
8.1	İlaç İhracat Başvurusu Ekle.....	228
8.2	İlaç İhracat Başvuru Listesi .....	232
8.3	İlaç İhracat Başvurusu Detay .....	235
9.	Kullanıcı İşlemleri.....	236
9.1	Randevu Talep Ekranı.....	236
9.2	Kullanıcı Ekle .....	241
9.3	Kullanıcı Listesi .....	243
9.4	Seçilebilir Firma Ekle .....	244
9.5	Seçilebilir Firmalar Listesi.....	253
9.6	Firma Bilgileri .....	254
9.7	Şifre Değiştir .....	257
9.8	Talep Bildirim .....	258
9.9	Talep Bildirim Listesi .....	259
9.9.1	Talep Yazışmaları .....	261
10.	Farmasötik Ürün Sertifikası.....	262
10.1	Farmasötik Ürün Sertifika Başvurusu.....	263
10.2	Farmasötik Ürün Ruhsat Durumu Beyanı(SLPP) .....	264
10.3	Farmasötik Ürün Sertifikası(Certificate of Pharmaceutical Product) .....	266
10.4	İyi İmalat Uygulamaları ve Serbest Satış Sertifikası(GMP and Free Sale Certificate) .....	269
11.	SARF/STOK BİLDİRİMİ .....	271




11.1	Uyuşturucu Ve Psikotrop Maddeler .....	271
11.1.1	Madde Girişleri Sekmesi .....	274
11.1.2	Madde Çıkışları Sekmesi .....	278
11.2	Prekürsör Maddeler .....	284
11.2.1	Prekürsör Girişleri .....	286
11.2.2	Prekürsör Çıkışları .....	288

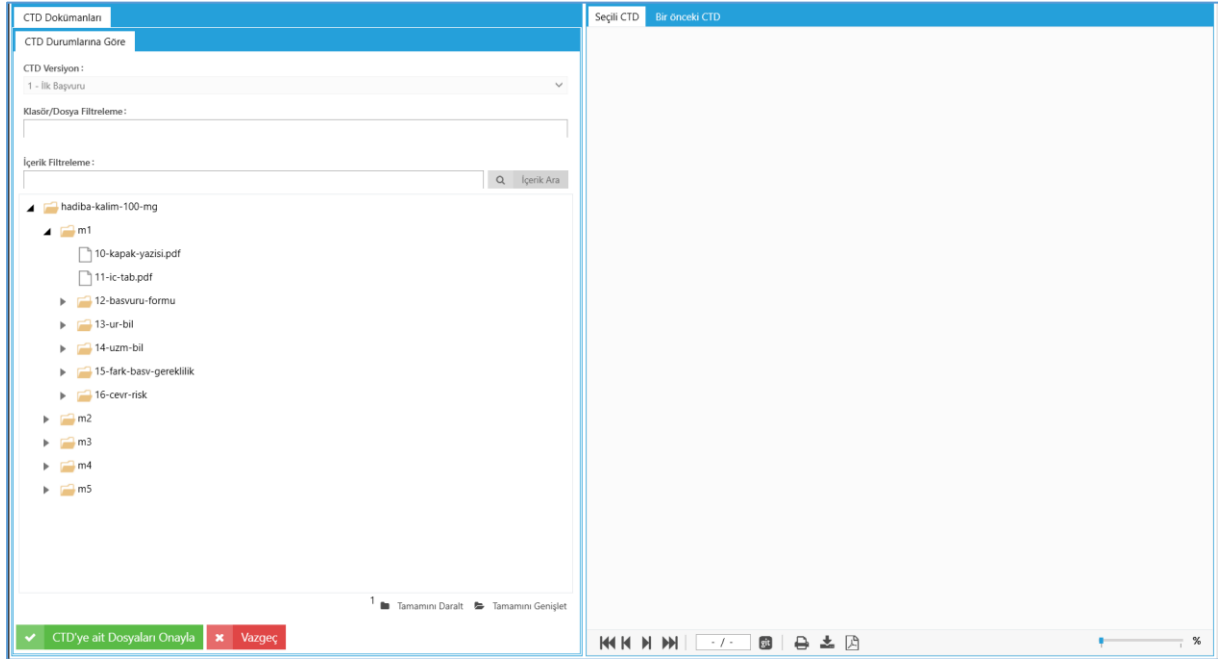
**ŞEKİLLER LİSTESİ**

Şekil 1Kullanıcı Giriş Ekranı.....	20
Şekil 2 Şifre Hatırlatma .....	21
Şekil 3 Hatalı Kullanıcı Adı/Şifre Mesajı.....	22
Şekil 4 Eksik Doğrulama.....	22
Şekil 5 Hatalı Doğrulama Kodu .....	23
Şekil 6 Firma Kayıt – Erişirim .....	23
Şekil 7 Firma Kayıt – Firma Bilgileri .....	24
Şekil 8 Firma Yetkilisi Bilgileri .....	28
Şekil 9 Firma Yetkilisi – Yetkili Seç Penceresi .....	29
Şekil 10 Ekler .....	30
Şekil 11 Firma Kullanıcı Kılavuzu .....	31
Şekil 12 E-Devlet Erişim Yolu .....	32
Şekil 13 Bilgi Mesajı.....	32
Şekil 14 Ana Sayfa.....	33
Şekil 15 Ana Menü / Cevaplanan Başvurularım .....	33
Şekil 16 EUP’tan Gelen Belgeler .....	34
Şekil 17 Ana Menü / Bildirimler .....	34
Şekil 18 İlaç Ruhsat Başvurusu Ekle Ekranı.....	35
Şekil 19 Endikasyon Bilgileri Paneli .....	40
Şekil 20 Ambalaj Bilgisi Paneli .....	41
Şekil 21 Ürünün İçerdiği Dozaj Bilgisi Paneli .....	42

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Şekil 22 Bitmiş Ürün Üretici Firma .....	43
Şekil 23 Yardımcı Madde Bilgisi Paneli .....	45
Şekil 24 Etkin Madde Bilgisi Paneli .....	48
Şekil 25 Elektronik ruhsat başvurusu için harici bellekte yer alması gereken format .....	52
Şekil 26 Elektronik ruhsat başvurusu için harici bellekte yer alması gereken alt klasörler .....	52
Şekil 27 Kiosk ana ekran .....	53
Şekil 28 Kioskta başvuruya ait işlem takip numarası ile başvuruyu arama .....	53
Şekil 29 Kiosk / İlaç Ruhsat Başvurusu – İlk Başvuru .....	54
Şekil 30 Kiosk / İlaç Ruhsat Başvurusu – İlk Başvuru Detay Ekranı.....	55



Şekil 31 Kiosk / İlaç Ruhsat Başvurusu – İlk Başvuru CTD Yükleme Onay Ekranı.....	56
Şekil 32 Kiosk / İlaç Ruhsat Başvurusu – Düzeltilmiş Başvuru .....	57
Şekil 33 Kiosk / İlaç Ruhsat Başvurusu – Düzeltilmiş Başvuru Detay Ekranı .....	58
Şekil 34 Kiosk / Genel Evrak – Başvuru Seçim .....	59
Şekil 35 Kiosk / İlaç Ruhsat Başvurusu – Düzeltilmiş Başvuru Detay .....	60



Şekil 36 Kiosk / İhale Aşı Ürünleri.....	61
Şekil 37 Kiosk / İhale Aşı Ürünleri / Seç.....	62
Şekil 38 İlaç Ruhsat Başvurusu Listele Ekranı .....	63
Şekil 39 - E-Ruhsat Dosya Kontrol İndir Ekranı .....	65
Şekil 40 Tıbbi Beslenme Ürün İzin Başvurusu Ekleme Ekranı.....	66
Şekil 41 Tıbbi Beslenme Ürün İzin Başvurusu – Ambalaj Bilgileri .....	69
Şekil 42 Tıbbi Beslenme Ürün İzin Başvuru Listesi Ekranı .....	71
Şekil 43 Fiyat Başvurusu Ekle Önyüzü – Başvuru Ön Bilgileri.....	72
Şekil 44 Başvuru Bilgileri Paneli – Firma Bilgileri(11) .....	75
Şekil 45 Başvuru Bilgileri Paneli – Ürün Bilgileri(12) .....	75
Şekil 46 Başvuru Bilgileri – Tablo 13.....	76
Şekil 47 Başvuru Bilgileri – Tablo 14.....	77
Şekil 48 Başvuru Bilgileri – Tablo 15.....	78
Şekil 49 Başvuru Bilgileri – Tablo 16.....	79
Şekil 50 Başvuru Bilgileri – Tablo 17.....	80
Şekil 51 Başvuru Bilgileri – Tablo 18.....	80
Şekil 52 Başvuru Bilgileri – Tablo 19.....	81
Şekil 53 Başvuru Bilgileri – Tablo 20.....	82
Şekil 54 Başvuru Bilgileri – Tablo 21.....	83
Şekil 55 Başvuru Bilgileri – Tablo 22.....	84
Şekil 56 Başvuru Bilgileri – Tablo 23.....	85
Şekil 57 Başvuru Bilgileri – Tablo 24.....	86
Şekil 58 Başvuru Bilgileri – Tablo 25.....	87

Şekil 59 Başvuru Bilgisi – Tablo 26.....	87
Şekil 60 Başvuru Bilgileri – Tablo 27 .....	88
Şekil 61 Başvuru Bilgileri – Tablo 28.....	89
Şekil 62 Başvuru Bilgileri – Tablo 29.....	90
Şekil 63 Başvuru Bilgileri – Tablo 30.....	91
Şekil 64 Başvuru Bilgileri – Tablo 31.....	92
Şekil 65 Başvuru Bilgileri – Tablo 32.....	92
Şekil 66 Başvuru Bilgileri – Tablo 33.....	93
Şekil 67 Başvuru Bilgileri – Tablo 34.....	94
Şekil 68 Başvuru Bilgileri – Tablo 35.....	95
Şekil 69 Başvuru Bilgileri – Tablo 36.....	96
Şekil 70 Başvuru Bilgileri – Tablo 37.....	97
Şekil 71 Başvuru Listesi – Tablo 38.....	98
Şekil 72 Başvuru Bilgileri – Tablo 39.....	98
Şekil 73 Başvuru Bilgileri – Tablo 40.....	99
Şekil 74 Başvuru Bilgileri – Tablo 41.....	100
Şekil 75 Başvuru Bilgileri – Tablo 42.....	101
Şekil 76 Başvuru Bilgileri – Tablo 45.....	102
Şekil 77 Başvuru Bilgileri – Tablo 46.....	103
Şekil 78 başvuru Bilgileri – Tablo 47.....	104
Şekil 79 Başvuru Bilgileri – Tablo 48.....	105
Şekil 80 Başvuru Bilgileri – Tablo 49.....	106
Şekil 81 Başvuru Bilgileri – Bölüm 50 .....	107

Şekil 82 Başvuru Bilgileri – Tablo 51 .....	108
Şekil 83 Başvuru Bilgileri – Tablo 52 .....	109
Şekil 84 Başvuru Bilgileri – Tablo 53 .....	110
Şekil 85 Başvuru Bilgileri – Bölüm 55 .....	111
Şekil 86 Başvuru Bilgileri – Bölüm 54 .....	111
Şekil 87 Başvurular / Varyasyon Başvurusu Ekle / Ürün Bilgileri .....	112
Şekil 88 Başvurular / Varyasyon Başvurusu Ekle / Varyasyon Seçimi .....	114
Şekil 89 Başvurular / Varyasyon Başvurusu Ekle / Firma Şablonu .....	115
Şekil 90 Başvurular / Varyasyon Başvurusu Ekle / Sonuç .....	118
Şekil 91 Genel Evrak Başvurusu Ekleme Ekranı .....	120
Şekil 92 Başvurular / Başvuru Listesi .....	124
Şekil 93 İlaç Listesi .....	126
Şekil 94 İlaç Sorgulama – Genel Bilgiler Ekranı .....	129
Şekil 95 İlaç Sorgulama – Ambalaj Bilgileri Ekranı .....	133
Şekil 96 İlaç Sorgulama – Ambalaj Bilgileri- Yeni Kayıt .....	134
Şekil 97 İlaç Sorgulama – ATC Adı (Akılcı İlaç) Ekranı .....	135
Şekil 98 İlaç Sorgulama – Etkin ve Yardımcı Madde Bilgisi Ekranı .....	137
Şekil 99 İlaç Sorgulama – Yardımcı Madde Sekmesi .....	138
Şekil 100 İlaç Sorgulama – Ruhsat ve Ruhsat Sahibi Bilgileri Ekranı .....	140
Şekil 101 İlaç Sorgulama - Ürünün Firma Bilgileri - Üretim Yeri Ekranı .....	142
Şekil 102 İlaç Sorgulama - Ürünün Firma Bilgileri – Etkin Madde Ekranı .....	143
Şekil 103 İlaç Sorgulama - Ürünün Firma Bilgileri – Yardımcı Madde Ekranı .....	144
Şekil 104 İlaç Sorgulama - Klinik Bilgi Ekranı .....	146


Şekil 105 Zengin Metin Alanı - Genel İşlemler Menüsü .....	147
Şekil 106 Klinik Bilgiler – KÜB – Beşeri Tıbbi Ürünün Adı.....	148
Şekil 107 Klinik Bilgiler – KÜB – Kalitatif ve Kantitatif Bileşim Grubu .....	148
Şekil 108 Klinik Bilgiler – KÜB – Farmasötik Form .....	149
Şekil 109 Klinik Bilgiler – KÜB – Klinik Özellikler Grubu .....	150
Şekil 110 Klinik Bilgiler – KÜB – Kontredikasyonlar.....	151
Şekil 111 Klinik Bilgiler – KÜB – Özel Kullanım Uyarıları ve Önlemleri.....	151
Şekil 112 Klinik Bilgiler – KÜB – Diğer Tıbbi Ürünler ve Diğer Etkileşim Şekilleri .....	153
Şekil 113 Klinik Bilgiler – Gebelik ve Laktasyon Grubu.....	154
Şekil 114 Klinik Bilgiler – KÜB – Araç ve Makine Kullanımı .....	155
Şekil 115 Klinik Bilgiler – KÜB – İstenmeyen Etkiler .....	156
Şekil 116 Klinik Bilgiler – Doz Aşımı ve Tedavisi .....	157
Şekil 117 Klinik Bilgiler – KÜB – Farmakolojik Özellikler Grubu .....	158
Şekil 118 Klinik Bilgileri – KÜB – Klinik Öncesi Güvenlilik Verileri .....	159
Şekil 119 Klinik Bilgiler – KÜB – Farmasötik Özellikler .....	160
Şekil 120 Klinik Bilgiler – KÜB – Ruhsat Sahibi .....	161
Şekil 121 Klinik Bilgiler – KÜB – Ruhsat Numaraları .....	161
Şekil 122 Klinik Bilgiler – KÜB – İlk Ruhsat / Ruhsat Yenileme Tarihi.....	162
Şekil 123 Klinik Bilgiler – KÜB – KÜB’ün Yenilenme Tarihi .....	162
Şekil 124 Klinik Bilgiler – KÜB - Dozimetri .....	163
Şekil 125 Klinik Bilgiler – KÜB – Radyofarmasötiklerin Hazırlanmasına Yönelik Talimatlar ...	163
Şekil 126 Klinik Bilgi – Kullanım Talimatı – 1. Grup .....	164
Şekil 127 Klinik Bilgi – Kullanım Talimatı – 2. Grup - Bu Kullanma Talimatında.....	165

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Şekil 128 Kullanım Talimatı – 3. Grup - Nedir ve Ne İçin Kullanılır.....	166
Şekil 129 Klinik Bilgi – Kullanım Talimatı – 4. Grup - ... Kullanmadan Önce Dikkat Edilmesi Gerekenler.....	167
Şekil 130 Kullanım Talimatı – 5. Grup - ... Nasıl Kullanılır? .....	168
Şekil 131 Klinik Bilgiler – Kullanım Talimatı – 5.1. Grup - Değişik Yaş Grupları.....	170
Şekil 132 Klinik Bilgi – Kullanım Talimatı – 6. Grup - Olası Yan Etkileri Nelerdir? .....	171
Şekil 133 Klinik Bilgiler – Kullanım Talimatı – 7. Grup - ... Saklanması .....	171
Şekil 134 Klinik Bilgi PDF.....	172
Şekil 135 İlaç Sorgulama – İlaç Ek Bilgiler Ekranı.....	174
Şekil 136 Eklenebilir İlaç Listesi .....	176
Şekil 137 Eklenebilir Enteral Beslenme Ürünleri ve Tıbbi Mamalar.....	177
Şekil 138 Başvuru Yap / Başvuru Bilgileri .....	182
Şekil 139 Başvuru Yap - Katılımcılar .....	188
Şekil 140 Toplantı Başvurusu Listesi.....	192
Şekil 141 Bilimsel Toplantı İlk Kayıt .....	194
Şekil 142 Bilimsel Toplantı Listesi.....	197
Şekil 143 Katılımcı Ara .....	199
Şekil 144 Uyarılar.....	201
Şekil 145 İthalat Başvurusu Ekle.....	202
Şekil 146 İthalat Başvurusu Listesi .....	207
Şekil 147 Filtreleme Seçenekleri .....	208
Şekil 148 İthalat Başvurusu Detay / Gerçekleşen İthalat Bildirim Listesi.....	210
Şekil 149 İthalat Bildirimi Ekle .....	212


Şekil 150 İthalat Bildirim Listesi.....	224
Şekil 151 Eski Sistem İthalat Listesi .....	225
Şekil 152 Eski Sistem İthalat Bildirim Detayı .....	226
Şekil 153 Muafiyet Başvurusu .....	227
Şekil 154 İlaç İhracat Başvurusu Ekle .....	229
Şekil 155 İlaç İhracat Başvuru Listesi.....	232
Şekil 156 Filtreleme Seçenekleri .....	233
Şekil 157 İlaç İhracat Başvurusu Detay.....	235
Şekil 158 Randevu Talep Ekranı.....	236
Şekil 159 Randevu Talep Edilen Birim Seçimi.....	236
Şekil 160 Talep Edilebilir Randevular Listesi .....	237
Şekil 161 Randevu Talep Eden Firma Detay Bilgileri .....	238
Şekil 162 Randevuda Görüşülecek Ürün Detay Bilgileri.....	239
Şekil 163 Firmanın Geçmiş Tarihli Randevuları .....	240
Şekil 164 Kullanıcı Ekle .....	241
Şekil 165 Kullanıcı Listesi .....	243
Şekil 166 Seçilebilir Firmalar Ekle .....	244
Şekil 167 Seçilebilir Firma Ekle - Bitmiş Ürün Yabancı Üretim Tesisi .....	244
Şekil 168 Etkin Madde Yabancı Üretim Tesisi .....	245
Şekil 169 Gerçek Kişi.....	247
Şekil 170 İhracatçı Firma .....	248
Şekil 171 İthalatçı Firma .....	249
Şekil 172 Lisansör Firma .....	250

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Şekil 173 Üretici Firma.....	251
Şekil 174 Ürünü Kullanan .....	252
Şekil 175 Seçilebilir Firmalar Listesi.....	253
Şekil 176 Firma Bilgileri .....	254
Şekil 177 Şifre Değiştir.....	257
Şekil 178 Talep Bildirim Ekranı .....	258
Şekil 179 Talep Bildirim Listesi .....	259
Şekil 180 Talep Yazışmaları Ekranı.....	261
Şekil 181 Farmasötik Ürün Sertifikaları Menüsü.....	262
Şekil 182 Sertifika Başvuru Formu Ekranı.....	263
Şekil 183 Doküman Ekleme .....	264
Şekil 184 Ürün Kayıt Alanları .....	266
Şekil 185 Uyuşturucu ve Psikotrop Madde Ekranı .....	271
Şekil 186 Önceki Yıl Girişi Uyarı Mesajı .....	273
Şekil 187 2017 Madde Giriş Penceresi .....	273
Şekil 188 Madde Girişleri Sekmesi .....	274
Şekil 189 Madde Çıkışları.....	278
Şekil 190 Madde özet tablosu .....	282
Şekil 191 Doküman Tablosu .....	283
Şekil 192 Prekürsör Maddeler Ekranı .....	284
Şekil 193 Önceki Yıl Giriş Uyarı Mesajı .....	285
Şekil 194 Prekürsör Girişleri Bölümü.....	286
Şekil 195 Prekürsör Çıkışları Bölümü.....	288

## HİZMETE ÖZEL


 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Şekil 196 Prekürsör Özet Tablosu..... 289

Şekil 197 Doküman Tablosu ..... 290



## HİZMETE ÖZEL


 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

### TANIMLAR VE KISALTMALAR

Bu belgede aşağıda belirtilen tanımlar ve kısaltmalar kullanılmıştır:

#### Kısaltmalar:


Tanım/Kısaltma	Açıklama
ESY	Elektronik Süreç Yönetim Projesi
EBS	Elektronik Başvuru Sistemi
TITCK	Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu

 <p><b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU</p>	<p><b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b></p>	<p><b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL</p>
--	---	--

## 1. DOKÜMANIN AMACI VE KAPSAMI

Bu doküman, Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu için geliştirilen Elektronik Süreç Yönetim Projesi kapsamında Elektronik Başvuru Sistemi için geliştirilmiş olan aşağıdaki ekranlar hakkında bilgi vermek için hazırlanmıştır.

- Başvurular
- İlaç
- Toplantı
- İthalat
- İhracat
- Kullanıcı İşlemleri
- Randevu Talep

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---


## 2. YAZILIM ÖZETİ

Elektronik Süreç Yönetim Projesi ile kurumun iş süreçleri içerisinde kullanılan evrakların, standart ve genelgelere uygun yapıda olması sağlanmaktadır. Bu amaçla, tüm evrak süreç aşamalarında yazılımsal denetimler mevcuttur.

Evrak bütünlüğü ve standardını sağlayacak kontrollerin yazılım ile otomatize edilmesiyle kullanıcı hatalarının önüne geçilmesi sağlanmıştır. Bu kapsamda Başvurular, İlaç, Toplantı, İthalat, İhracat, Kullanıcı İşlemleri, Değer Aktarımı, Farmasötik Ürün Sertifika Başvurusu, Sarf Stok bildirimini gerçekleştirilecek tüm faaliyetlerin de web uygulaması üzerinde otomatize edilerek standartlaştırılması planlanmıştır.

### 2.1 Yardım Talebi ve Problemlerin Rapor Edilmesi

Yardım talebi ve yazılımın kullanımı sırasında karşılaşılan problemleri rapor etmek için Madde 9.8 ile açıklanan Talep Bildirim Ekranı'ndaki adımları takip edebilirsiniz.

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---


### 3. PROGRAMA GİRİŞ

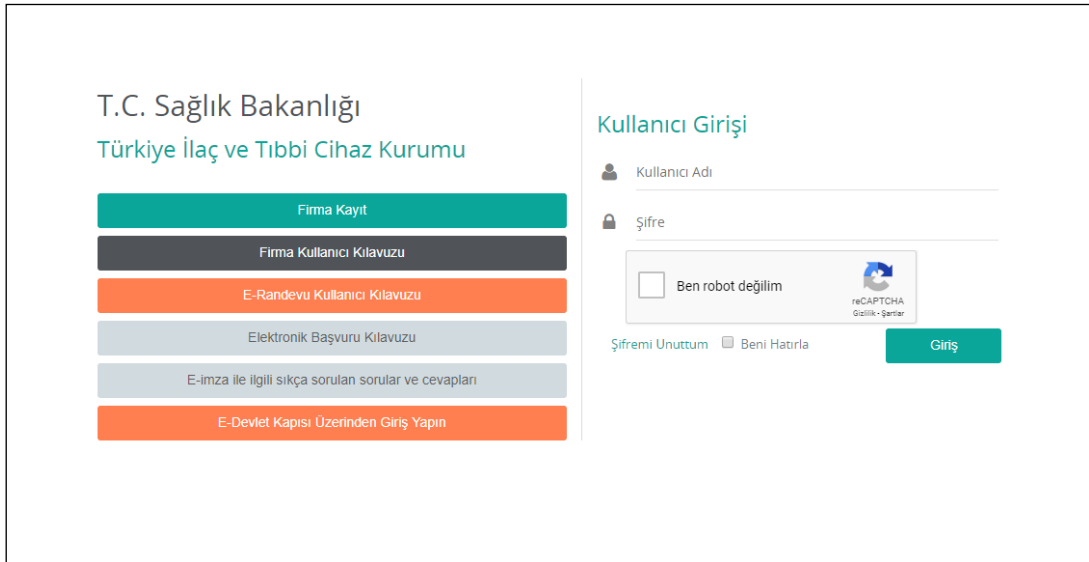
Elektronik Başvuru Sistemi'ne (EBS) giriş yapabilmek için bilgisayarınızın internete bağlı olması gerekmektedir. Elektronik Süreç Yönetim Projesi (ESY) kapsamında geliştirilen yazılıma <http://ebs.titck.gov.tr/> adresine girilerek ulaşabilirsiniz.

İlk kayıt durumunda sistemde kayıtlı e-posta adresinize otomatik olarak yeni bir şifre gelecektir. Sisteme beş defa yanlış giriş yapıldığında şifre bloke olmaktadır.

#### 3.1 Kullanıcı Girişi Ekranı

Elektronik Başvuru Sistemi'ne ilk girildiğinde Giriş ekranı gelmektedir (**Hata! Başvuru kaynağı bulunamadı.**). Bu Giriş ekranında Kullanıcı Adı(  ) ve Şifre(  ) bilgisi


eksiksiz ve doğru olarak doldurulup,  Ben robot değilim  seçimi yapıldığında görüntülenen doğrulama penceresinde istenen resimleri eksiksiz ve doğru seçerek **Doğrula** butonuna tıkladıktan sonra (  ) butonuna tıklayarak sisteme giriş yapabilirsiniz.



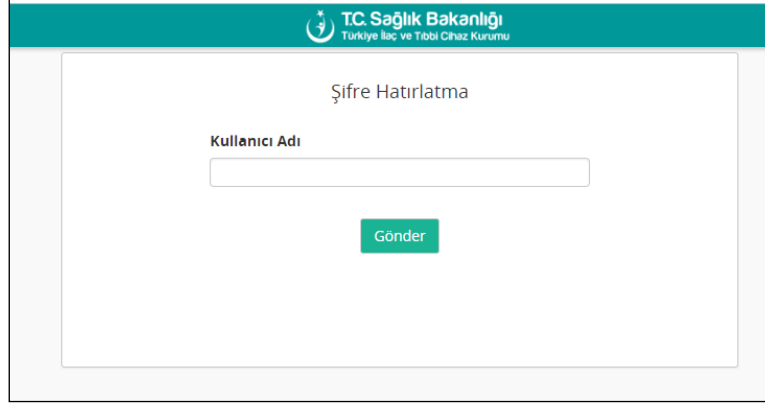
The screenshot shows the user login page for the T.C. Ministry of Health, Turkey Drug and Medical Device Agency. On the left, there is a navigation menu with buttons for 'Firma Kayıt', 'Firma Kullanıcı Kılavuzu', 'E-Randevu Kullanıcı Kılavuzu', 'Elektronik Başvuru Kılavuzu', 'E-imza ile ilgili sıkça sorulan sorular ve cevapları', and 'E-Devlet Kapısı Üzerinden Giriş Yapın'. The main content area is titled 'Kullanıcı Girişi' and contains a login form with fields for 'Kullanıcı Adı' and 'Şifre'. Below the password field is a reCAPTCHA widget with the text 'Ben robot değilim' and a 'Giriş' button. There are also checkboxes for 'Şifremi Unuttum' and 'Beni Hatırla'.

**Şekil 1** Kullanıcı Giriş Ekranı

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Şifrenizi hatırlamamanız durumunda **Şifremi Unuttum** alanına tıkladığınızda aşağıdaki pencere açılacaktır. Kullanıcı adınızı ilgili alana yazarak **Gönder** butonuna tıkladığınızda sistemde kayıtlı e-posta adresinize şifreniz gönderilecektir.




Şifre Hatırlatma

Kullanıcı Adı

Gönder

Şekil 2 Şifre Hatırlatma

Alanlar	
Kullanıcı Adı: (Zorunlu)	Giriş yapacak kullanıcıya ait kullanıcı adının girildiği alandır. Her kullanıcıya ait bir adet kullanıcı adı vardır.
Şifre: (Zorunlu)	Giriş yapan kullanıcıya ait şifrenin sorgulandığı alandır. Her kullanıcıya ait ayrı bir şifre bulunmaktadır. Kullanıcıya ait bu şifre, kullanıcı tanımlanırken tanımlama işlemini yapan kişi tarafından verilmektedir. Programa giriş işleminin gerçekleşebilmesi için kullanıcı adı ve şifre bilgileri doğru girilmelidir.
Ben Robot Değilim: (Zorunlu)	Tıklandığında doğrulama penceresi açılacaktır. Uygulamaya giriş yapabilmek için işlem penceresinde istenen şekilleri eksiksiz ve doğru olarak seçerek <b>Doğrula</b> butonuna tıklamanız gerekmektedir.

 Ben robot değilim   
reCAPTCHA  
Güvenlik • Şartlar

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Şifremi Unuttum:	Şifre unutulduğunda şifrenizin e-posta adresine gönderilmesini sağlayan butondur.
Beni Hatırla: <input type="checkbox"/> Beni Hatırla	Sisteme gireceğiniz Kullanıcı Adı ve Şifreyi bilgisayarınıza kayıt ederek, tekrar kullanıcı adı ve şifre girmeme kolaylığını sağlar.
<b>İşlevler</b>	
Giriş: ( <input type="button" value="Giriş"/> )	Sisteme giriş yapılmasını sağlar.

### 3.1.1 Giriş Yapılırken Girilen Bilgilerin Yanlış Olması Durumunda

Kullanıcı adı ve/veya şifrenin yanlış girilmesi durumunda sistem aşağıdaki hata mesajını verecektir (**Hata! Yer işareti başvurusu geçersiz.3**).



**Şekil 3 Hatalı Kullanıcı Adı/Şifre Mesajı**

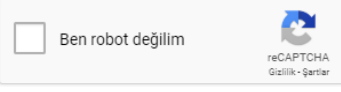
Doğrulama işleminin (  Ben robot değilim  ) eksik olması durumunda sistem aşağıdaki hata mesajını verecektir (Şekil 4).

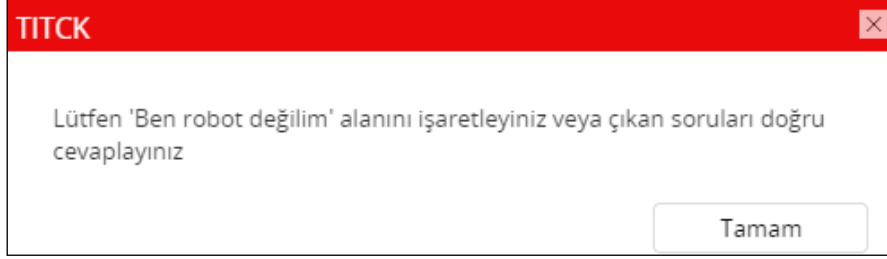


**Şekil 4 Eksik Doğrulama**

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

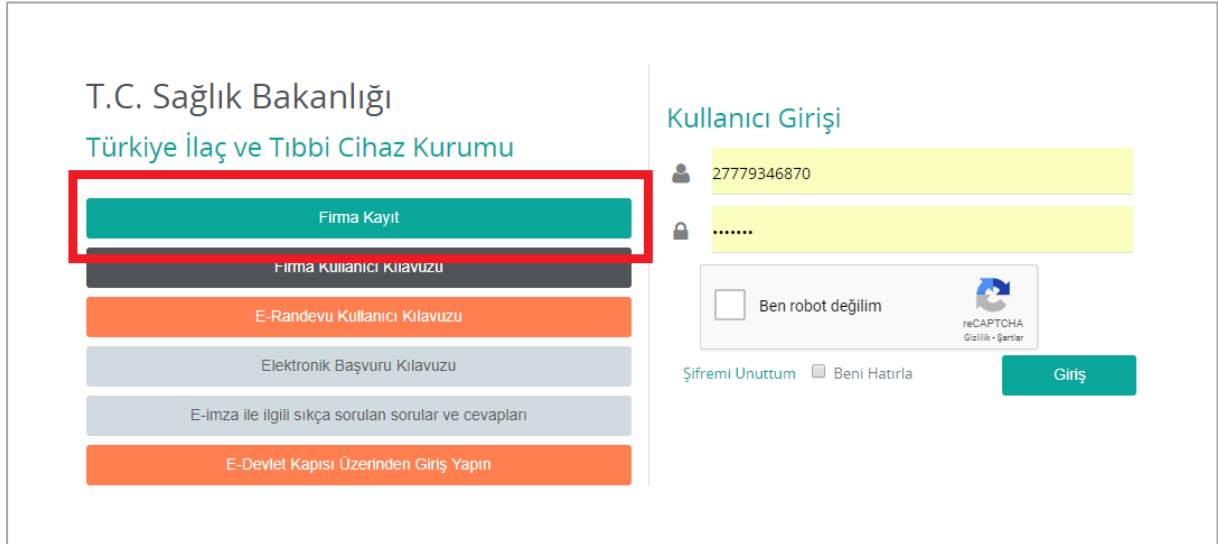
Doğrulama işleminin (  ) hatalı olması ya da onay kutusunun seçilmemesi durumunda aşağıdaki hata mesajı görüntülenecektir.



**Şekil 5 Hatalı Doğrulama Kodu**

### 3.2 Firma Kayıt

Bu ekrana “Kullanıcı Giriş Ekranı -> Firma Kayıt” yolu ile ulaşılabilir. Yeni firma ekleme işlemi bu ekranda gerçekleştirilir.



**Şekil 6 Firma Kayıt – Erişim**



Firma Bilgileri	
Firma Kayıt Tipi*	Belirtilmemiş
Firma Adı*	
Vergi No*	
Vergi Dairesi*	
Faaliyete Başlangıç Tarihi*	2018-11-21
Firma Tipleri*	Faaliyet Tipi Seçiniz
Ticaret Odası Adı*	
Ticaret Sicil No*	
Adres*	
Posta Kodu*	
Ülke*	Lütfen Seçiniz
İl*	Lütfen Seçiniz
İlçe	Lütfen Seçiniz
Telefon No*	
Faks No*	
Web Adresi	
E-Posta Adresi*	
Kep Entegrasyon Adresi	

Şekil 7 Firma Kayıt – Firma Bilgileri

Alanlar	
Firma Kayıt Tipi	Kayıt tipinin seçileceği alandır.
Mersis No	Kayıt Tipi alanından “Mersis No İle” seçimi yapıldığında görüntülenecek alandır. Firma mersis numarası yazılır.
VDOB No:	Firma Kayıt Tipi alanından “Kamu Kurumu”, “Döner Sermaye İşletmesi” ve/veya “Şahıs Firması” seçimlerinden biri yapıldığında



**HİZMETE ÖZEL**

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

**Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu**  
**Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi**  
**Firma Kullanıcı Kılavuzu**

**Yayın No** : 11.0

**Yayın Tarihi** : GG.AA.2019

**Doküman No** : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL

	görüntülenir. Vergi kimlik numarasının yazılacağı alandır.
Sorgulama	Mersis numarası yazıldıktan sonra “Firma Sorgula” tıklanır.
Firma Adı (Zorunlu)	Firma adı alanı üst bölümde bulunan MERSİS sorgulamadan otomatik olarak gelir. VEDOP numarası ile kayıt yapılması durumunda giriş yapılması zorunludur.
Vergi No (Zorunlu)	Vergi numarası üst bölümde bulunan MERSİS sorgulamadan otomatik olarak gelir. VEDOP numarası ile kayıt yapılması durumunda giriş yapılması zorunludur.
Vergi Dairesi (Zorunlu)	Vergi dairesi alanı üst bölümde bulunan MERSİS sorgulamadan otomatik olarak gelir. VEDOP numarası ile kayıt yapılması durumunda giriş yapılması zorunludur.
Faaliyete Başlangıç Tarihi	Faaliyete başlama tarihi MERSİS sorgulamadan gelir. VDOB numarası ile kayıt oluşturulduğunda doldurulması zorunludur.
Firma Tipleri (Zorunlu)	Kuruluş amacına uygun firma tipi seçilir.
GLN Prefix (İlaç Firması) (Zorunlu)	İlaç firması kayıt işleminde görüntülenir. GLN öneki otomatik olarak getirilecektir. Sistemde kayıtlı olmaması durumunda GLN Ekle/Değiştir butonuna tıklayarak eklenir




GLN Numarası(İlaç Firması)(Zorunlu)	İlaç firması kayıt işleminde görüntülenir. GLN numarası otomatik olarak getirilecektir. Sistemde kayıtlı olmaması durumunda GLN Ekle/Değiştir butonuna tıklayarak eklenir
TOBB Karakter Uzunluk(İlaç Firması)	GLN Ekle/Değiştir butonuna tıklandığında görüntülenir. TOBB karakter uzunluğunun seçileceği alandır.
Firma GLN (İlaç Firması) (Zorunlu)	GLN Ekle/Değiştir butonuna tıklandığında görüntülenir. Firma GLN numarası seçilir. GLN adı verilen yer numaraları, yerlerin, bilgi sistemlerindeki veri tabanlarında tutulan tanımlayıcı bilgilerine erişmek için erişim anahtarı olarak kullanılır. Yalnızca fason üretim yapan ve kendi adına ruhsatlı ürünü olmayan firmaların GLN numarası yoktur. GLN numarası olmayan firmalar için bu bölüme "0000" girin. GLN numarası hakkında ayrıntılı bilgi TOBB'den edinilebilir.
GS1 Firma Numarası (İlaç Firması)	GLN Ekle/Değiştir butonuna tıklandığında görüntülenir. GS1 firma numarası girilir.
Tamamlama (İlaç Firması)	GLN Ekle/Değiştir butonuna tıklandığında görüntülenir. Tamamlama değeri otomatik olarak yazdırılır.
Kontrol Sayısı (İlaç Firması)	GLN Ekle/Değiştir butonuna tıklandığında görüntülenir. Kontrol sayısı otomatik olarak yazdırılır.

**HİZMETE ÖZEL****Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu  
Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi  
Firma Kullanıcı Kılavuzu**

**Yayın No** : 11.0  
**Yayın Tarihi** : GG.AA.2019  
**Doküman No** : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL

GLN No (İlaç Firması)	GLN Ekle/Değiştir butonuna tıklanıldığında görüntülenir. GLN No otomatik olarak yazdırılır.
Ticaret Odası Adı (Zorunlu)	Ticaret odasının adı MERSİS firma sorgulamadan gelir. VEDOP ile kayıt oluşturulduğunda giriş yapılacak alandır.
Ticaret Sicil No (Zorunlu)	Ticaret sicil numarası MERSİS firma sorgulamadan gelir. VEDOP ile kayıt oluşturulduğunda giriş yapılacak alandır.
Adres (Zorunlu)	Adres bilgisi MERSİS firma sorgulamadan gelir. VEDOP ile kayıt oluşturulduğunda giriş yapılacak alandır.
Posta Kodu (Zorunlu)	Posta kodu yazılır. VEDOP ile kayıt oluşturulduğunda giriş yapılacak alandır.
Ülke (Zorunlu)	Ülke bilgisi seçilir.
İl (Zorunlu)	İl bilgisi seçilir.
İlçe (Zorunlu)	İlçe bilgisi seçilir.
Telefon No (Zorunlu)	Telefon numarası girilir.
Faks No (Zorunlu)	Faks numarası girilir.
Web Adresi	Web adresi girilir. MERSİS ile kayıt oluşturuluyorsa otomatik olarak görüntülenecektir.

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

E-Posta Adresi (Zorunlu)	Firmanın e-posta adresi girilir. MERSİS ile kayıt oluşturuluyorsa otomatik olarak görüntülenecektir.
Kep Entegrasyon Adresi	Kep adresi girilir. MERSİS ile kayıt oluşturuluyorsa otomatik olarak görüntülenecektir.

### Grup 2: Firma Yetkilisi Bilgileri

Firma Yetkilisi Bilgileri

T.C. Kimlik No Sorgulama

Yetkili Adı Soyadı\*

Telefon No\*

E-Posta\*

Faks No

Şekil 8 Firma Yetkilisi Bilgileri

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

“Firma Yetkilisi Bilgileri” tıkladığında MERSİS sisteminde kayıtlı firma yetkilileri “Yetkili Seç” ekranında sıralanır. EBS sisteminde birden fazla “Firma Yetkilisi” olamayacağı için bir yetkili “Seç” tıklanarak seçilir.



Sıra	T.C. Kimlik No	Adı Soyadı	Seç
1	28	BI İŞ	Seç
2	2 12	MI R	Seç


**Şekil 9 Firma Yetkilisi – Yetkili Seç Penceresi**

Alanlar	
Sıra	Yetkili kayıt sırasının görüntülediği alandır.
TC Kimlik No: (Zorunlu)	TC Kimlik Numarası firma yetkili seçiminden MERSİS aracılığı ile gelir.
Yetkili Adı Soyadı: (Zorunlu)	Yetkili Adı Soyadı firma yetkili seçiminden MERSİS aracılığı ile gelir.
Telefon No: (Zorunlu)	Yetkiliye ait telefon numarası yazılır
E-Posta: (Zorunlu)	Yetkiliye ait e-posta adresi yazılır.
Faks No:	Yetkiliye ait faks numarası yazılır.
Yetkiler:	Yetkilerin seçildiği açılır listedir.

### Grup 3: Ekler(Şekil 10)

Firmanın **amaç ve konu içerir kuruluş gazetesi** (ticari sicil gazetesi) eklenmesi zorunludur.

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

**Firma Kayıt**

Firma Bilgileri ▾

Firma Yetkilisi Bilgileri ▾

Ekler ▲

⊕ Doküman Ekle

Firma Doküman Tipi	Dosya	
Ticari Sicil Gazetesi	<input type="button" value="Seçiniz"/>	<input type="button" value="× Sil"/>

0


Görüntülenecek öğe yok

Şekil 10 Ekler

Alanlar	
Doküman Ekle (Zorunlu)	Firma Kayıt Ekranına PDF dokümanları ekleme yapar.
Firma Doküman Tipi:	Firma kaydı için gerekli dokümanların yer aldığı listedir. Yüklemiş olduğunuz dokümanın hangi türden olduğunu bu alandan seçmelisiniz.
Başvuru Doküman Tipi:	Başvuru doküman tipinin seçileceği Üst Yazı ve Ek değerlerini alabilen listedir.
Dosya:	Firma kayıt bölümünde, bilgisayarınızdan gerekli PDF dosya dokümanı seçimini yapar.
İşlevler	
Kaydet : <input type="button" value="Kaydet"/>	Gerekli tüm alanların eksiksiz ve doğru girilmesi durumunda tıklandığında firma kaydı oluşturan butondur.

## HİZMETE ÖZEL

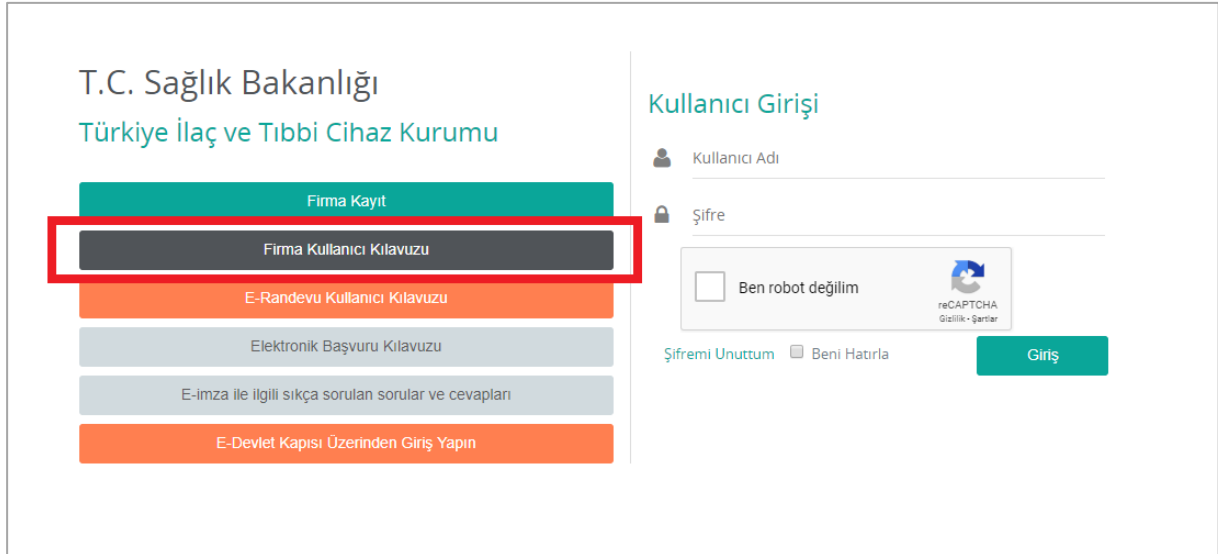
 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

İptal: 	Tıklandığında kayıt işlemi gerçekleşmeden giriş sayfasına dönülmesini sağlar.
--	---

Firma kayıt işlemi gerçekleştirildikten sonra, kurum tarafından onaya tabii tutulur. Firma onaylanır/reddedilir ya da bilgilerinde kurum tarafından bir değişiklik yapılırsa, e-posta adresine bilgilendirme maili gönderilir. Firma yetkilisi bilgilerinde yapılan değişikliklerde de, ilgili firma yetkilisinin e-posta adresine bilgilendirme maili gönderilir.

### 3.3 Firma Kullanıcı Kılavuzu

“Kullanıcı Giriş Ekranı -> Firma Kullanıcı Kılavuzu” yolu ile ulaşılabilir. Tıklandığında Firma Kullanıcı Kılavuzu dokümanı yeni bir sekmede açılacaktır.



Şekil 11 Firma Kullanıcı Kılavuzu

Sisteme yeni eklenen ekranlar ya da fonksiyonlar için hazırlanan kullanıcı kılavuzlarına da aynı şekilde erişebilirsiniz.

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

### 3.4 E-Devlet Kapısı Üzerinden Sisteme Giriş

E-Devlet Şifresi ve T.C. Kimlik Numarası ile giriş yapabilmek için giriş sayfasında yer alan E-Devlet Kapısı Üzerinden Giriş Yapın butonuna tıklayabilirsiniz.



**Şekil 12 E-Devlet Erişim Yolu**

İlgili butona tıkladığınızda ekranda aşağıda yer alan mesaj görüntülenecektir. 10 saniye sonunda e-devlet giriş sayfasına otomatik olarak yönlendirilirsiniz. Eğer anında giriş yapmak istiyorsanız “Beklemeden Giriş Yapın” butonuna tıklayabilirsiniz.



**Şekil 13 Bilgi Mesajı**





### 3.5 Ana Menü Ekranı


Kullanıcıların sisteme şifreleriyle girişinin ardından aşağıda örneği sunulan ana menü ekranı açılmaktadır. Ana Sayfa Ekranı, aşağıda verilen bileşenlerden oluşmaktadır.

**Şekil 14 Ana Sayfa**

#### **Grup 1: Cevaplanan Başvurularım**

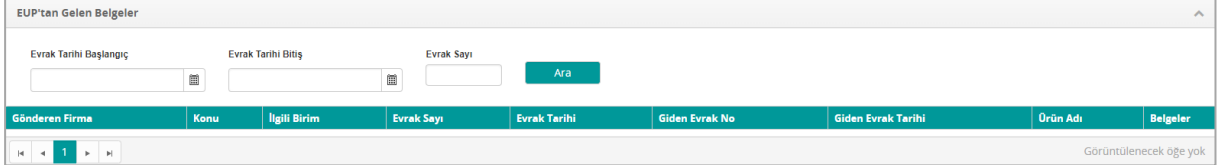
Sisteme giriş yaptığınız kullanıcıya ait başvuruların sorgulandığı, listelendiği ve detaylarının gösterildiği paneldir.

**Şekil 15 Ana Menü / Cevaplanan Başvurularım**

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

### Grup 2: EUP'tan Gelen Belgeler

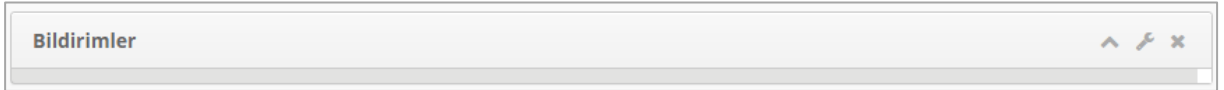
Sisteme giriş yaptığınız kullanıcıya EUP üzerinden gönderilmiş evrakların aranabildiği, listelendiği ve görüntülediği paneldir.



Şekil 16 EUP'tan Gelen Belgeler

### Grup 3: Bildirimler

Sisteme giriş yaptığınız kullanıcıya ait bildirimlerin görüntülediği paneldir.



Şekil 17 Ana Menü / Bildirimler



## 4. BAŞVURULAR

### 4.1 İlaç Ruhsat Başvurusu Ekle

Web uygulaması üzerinden ilaç ruhsat başvurusu ekleme işlemi için kullanılır. “Başvurular -> İlaç Ruhsat Başvurusu Ekle” yolu izlenerek ulaşılır. Öncelikle ilacın başvurusu yapılır. Başvuru Gönder butonuna tıklandıktan sonra başvuruya ait takip numarası sistem tarafından otomatik olarak verilir. Başvuru yapıldıktan sonra tahakkukunun firma tarafından ödenmesi gerekir.

Anasayfa > Başvurular > İlaç Ruhsat Başvurusu Ekle

Ürün Genel Bilgisi

**Birim Adı \***  
Lütfen Seçiniz

**İlaç Adı (Ruhsat Dosya Adı)**  
Max. 100 Karakter

**Farmasötik Şekil \***  
Lütfen Seçiniz

**Farmasötik Ürün Grubu \***  
Lütfen Seçiniz

Ortak Pazarlanan  Ortak Pazarlanan Ürün Ruhsatlı Mı  Yardımcı Madde Yok

Lisansör Firma  
Lütfen Seçiniz Tümünü Göster

Konu \*

**Marka Adı (Ruhsata Esas Adı)**

**Farmasötik Alt Şekil \***  
Lütfen Seçiniz

**Klasör**  
Boş Birakılmaz...

**Ortak Pazarlanan Ürün \***

**Ülke**

**Dokümanlar**

[Doküman Ekle](#)

Doküman Yükleme Tipi	Başvuru Doküman Tipi	Dosya	Dosya Linki
Görüntülenecek öğe yok			

Görüntülenecek öğe yok

İptal
Kaydet

Endikasyon Bilgileri

Ambalaj Bilgisi

Ürünün İçerdiği Dozaj Bilgisi

Bitmiş Ürün Üretici Firma

Yardımcı Madde Bilgisi

Etkin Madde Bilgisi

Tastak
Başvuru Gönder

Şekil 18 İlaç Ruhsat Başvurusu Ekle Ekranı

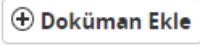
### Grup 1: Ürün Genel Bilgisi

#### Alanlar

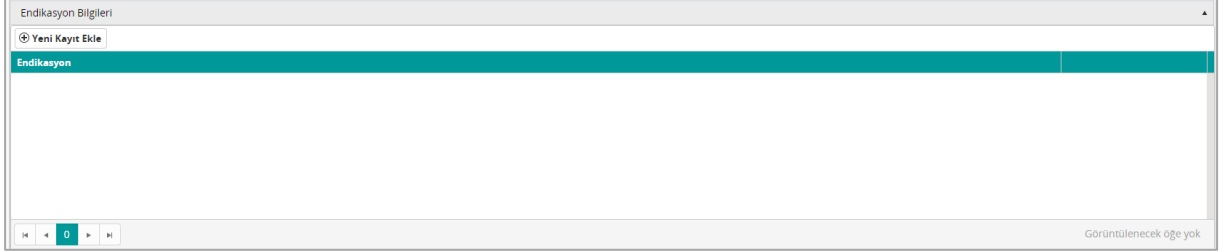


Birim Adı: (Zorunlu)	Ürün için ruhsat başvurusunun yapılacağı birim seçilir. Bu alandan seçim yapıldığında, seçilen birim adına göre sunulması gereken klasörler otomatik işaretli olarak ekranda görüntülenir.
İlaç Adı (Ruhsat Dosya Adı): (Zorunlu)	Ürünün ruhsat başvurusunda önerilen (icat edilmiş) adı girilir. Bu alana yazılan ilaç adı sistem tarafından otomatik olarak oluşturulacak klasör yapısında ana klasör adına aktarılacaktır. İlacın adı yazılırken kesinlikle "/" ve "." karakterleri kullanılmamalıdır. <b>NOT:</b> Arşivleme işleminin düzgün bir şekilde yürütülebilmesi için İlaç Ruhsat Başvurusu Ekle Formu'nda yer alan İlaç Adı alanı ile Kurumumuza sunulan ruhsat başvuru dosyasının isminin aynı olmasına dikkat edilmelidir.
Marka Adı: (Ruhsata Esas Adı)	Ürünün adının örnek olarak "abcd 10 mg Tablet" olduğu bir durumda "Marka Adı" alanına "abcd" girilmelidir.
Farmasötik Şekil: (Zorunlu)	Açılır listeden ürünün farmasötik şekli seçilir.
Farmasötik Alt Şekil: (Zorunlu)	Farmasötik Şekil seçildikten sonra aktif olan açılır listeden alt şekil seçimi yapılır.
Farmasötik Ürün Grubu: (Zorunlu)	Açılır listeden ruhsat başvurusu yapılan ürüne uygun olan grup seçilir.


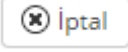
Klasör: (Zorunlu)	<p>Ruhsat başvurusunun türüne göre “Birim Adı” alanında seçilen birime bağlı olarak o başvuruda mutlaka sunulması gereken klasörler otomatik işaretli olarak ekranda görünür.</p> <p>Modüllerin işaretli olması sistem tarafından otomatik olarak oluşturulacak klasör yapısında hangi klasörlerin bulunacağını göstermektedir. Modüllerin içinde yer alması gereken klasörler ve isimleri de “İlaç Ruhsat Başvuru” formunun doldurulma şekli ile bağlantılı olarak sistem tarafından oluşturulmaktadır.</p>
Ortak Pazarlanan:	<p>Ortak pazarlanan bir ilaç ise işaretlenecek olan onay kutusudur. Ruhsat başvurusu yapılan ürünün, ortak pazarlanan ve refere edilen ürünün Türkiye’de ruhsatlı bir ürün olduğu durumlarda “Ortak Pazarlanan” kutucuğu işaretlenir.</p>
Ortak Pazarlanan Ürün Ruhsatlı Mı:	<p>Ortak pazarlanan ürün ruhsatlı ise işaretlenir.</p>
Yardımcı Madde Yok:	<p>Yardımcı madde yok ise işaretlenir.</p>
Ortak Pazarlanan Ürün:	<p>Ortak pazarlanan ürün bilgisi girilir.</p>
Lisansör Firma:	<p>Açılır listeden ürüne ait lisansör firma/orijin firma adı seçilir.</p>
Ülke:	<p>Ülke alanı, lisansör firma seçildiğinde sistem tarafından otomatik olarak doldurulur.</p>

Konu: (Zorunlu)	Konu bilgisi girilir.
Dokümanlar: (Zorunlu)	Dosya seçimi yapılarak doküman eklenir. Başvuru kaydının başarılı şekilde kaydedilebilmesi için "Doküman Yükleme Tipi" "Üst Yazı" olan bir tane doküman eklenmelidir.
<b>İşlevler</b>	
Doküman Ekle: 	<p>Doküman ve üst yazı eklemek için kullanılır. Başvuru ile ilgili dokümanlar buradan eklenir. Başvuru kaydının başarılı şekilde kaydedilebilmesi için "Doküman Yükleme Tipi" "Üst Yazı" olan bir tane doküman eklenmelidir. Başvuru ile ilgili olan ek dokümanlar da buradan eklenir. Doküman ekleme işlemi şu şekilde yapılır:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Doküman Ekle</b> butonuna tıklanır.</li> <li>• <i>Doküman Yükleme Tipi</i> "Üst Yazı" olarak otomatik belirlenir (Doküman yükleme tipi "Üst Yazı" olan en fazla bir adet doküman yüklenir).</li> <li>• <b>Seçiniz</b> butonuna tıklanır.</li> <li>• Açılan pencereden yüklenmek istenen doküman seçilir.</li> <li>• Üst Yazıya Ek dosya eklenecekse <b>Doküman Ekle</b> butonuna tıklanır.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <i>Doküman Yükleme Tipi "Ek" olarak otomatik belirlenir (Doküman yükleme tipi "Ek" olan birden fazla doküman yüklenebilir.).</i></li> <li>• <b>Seçiniz</b> butonuna tıklanır.</li> <li>• Açılan pencereden yüklenmek istenen doküman seçilir.</li> <li>• Doküman yükleme işlemi tamamlanır.</li> </ul>
Seçiniz: <input type="button" value="Seçiniz"/>	Dosya seçimi için pencere açılır.
İndir: <input type="button" value="İndir"/>	Yüklenmiş olan dokümanı indirir.
Sil: <input type="button" value="Sil"/>	Seçili satırdaki dokümanı silerek yükleme işlemi iptal edilir.
Sayfa Gezinti Alanı: <input type="button" value="1"/> <input type="button" value="2"/> <input type="button" value="3"/> <input type="button" value="4"/>	İlk/Önceki/Sonraki/Son listelere ve tablolara erişim butonları gruplanmıştır.
Kaydet: <input type="button" value="Kaydet"/>	Ürün Genel Bilgisi içerisinde girilen bilgileri kaydeder.
İptal: <input type="button" value="İptal"/>	İşlemi iptal eder.
Temizle: <input type="button" value="Temizle"/>	Alanlara girilen verileri temizler.
Güncelle: <input type="button" value="Güncelle"/>	Kaydı, girilen verilerle günceller.

**Grup 2: Endikasyon Bilgileri**

**Şekil 19 Endikasyon Bilgileri Paneli**

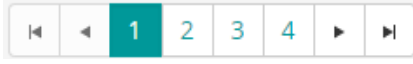
<b>Alanlar</b>	
Endikasyon:	Yeni Kayıt Ekle butonuna tıklandıktan sonra açılan “Endikasyon” alanına endikasyon bilgileri yazılır. Kaydet butonuna tıklanır. Güncelleme işlemi için Güncelle butonuna tıklanır. Girilen endikasyon bilgisinin silinmesi için Sil butonuna tıklanır.
<b>İşlevler</b>	
Yeni Kayıt Ekle: 	Endikasyon kaydı eklemek için alan açılır.
Kaydet: 	Endikasyon kaydedilir.
İptal: 	Seçim iptal edilir.
Güncelle: 	Kaydedilen endikasyon güncellenir.
Sil: 	Kayıtlı endikasyon silinir.



## HİZMETE ÖZEL

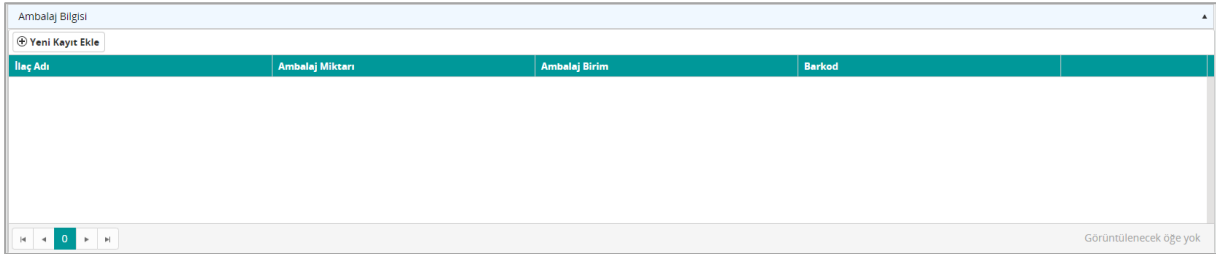
 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Sayfa Gezinti Alanı:



İlk/Önceki/Sonraki/Son listelere ve tablolara erişim butonları gruplanmıştır.

### Grup 3: Ambalaj Bilgisi




Ambalaj Bilgisi

Yeni Kayıt Ekle


İlaç Adı	Ambalaj Miktarı	Ambalaj Birim	Barkod
----------	-----------------	---------------	--------



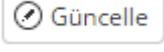
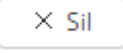
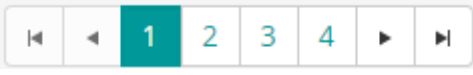
Görüntülenecek öğe yok

Şekil 20 Ambalaj Bilgisi Paneli

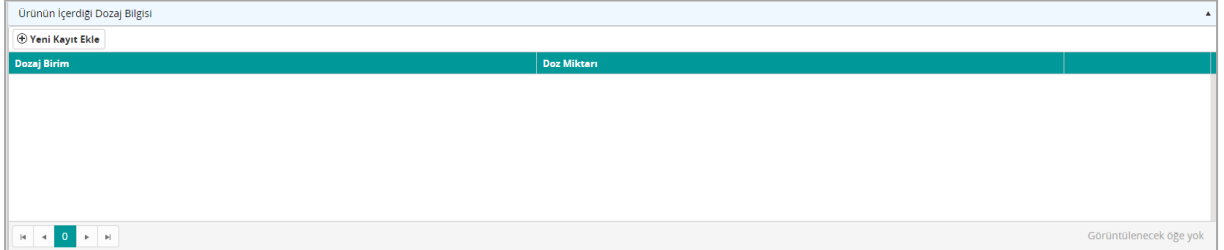
Alanlar	
İlaç Adı:	Bu alana ilacın o ambalaj miktarı için öngörülen adı yazılır (Örnek: abcd 10 mg Tablet (28 Tablet) gibi).
Ambalaj Miktarı:	Bu alana ilacın içerdiği dozaj formu sayısı yazılır.
Ambalaj Birim:	“Ambalaj Birimi” listesinden gerekli birim seçilir.
Barkod:	Bu alan sistem tarafından otomatik olarak oluşturulmaktadır.
İşlevler	
Yeni Kayıt Ekle: 	Ambalaj bilgisi kaydı eklemek için alan açılır.

## HİZMETE ÖZEL


 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Kaydet: 	Ambalaj bilgisi kaydedilir.
İptal: 	Seçim iptal edilir.
Güncelle: 	Kaydedilen ambalaj güncellenir.
Sil: 	Kayıtlı ambalaj bilgisi silinir.
Sayfa Gezinti Alanı: 	İlk/Önceki/Sonraki/Son listelere ve tablolara erişim butonları gruplanmıştır.

### Grup 4: Ürünün İçerdiği Dozaj Bilgisi




Ürünün İçerdiği Dozaj Bilgisi




Dozaj Birim	Doz Miktarı
-------------	-------------

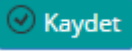
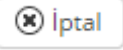


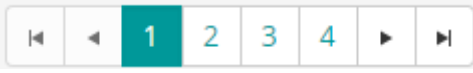
Görüntülenecek öğe yok

Şekil 21 Ürünün İçerdiği Dozaj Bilgisi Paneli


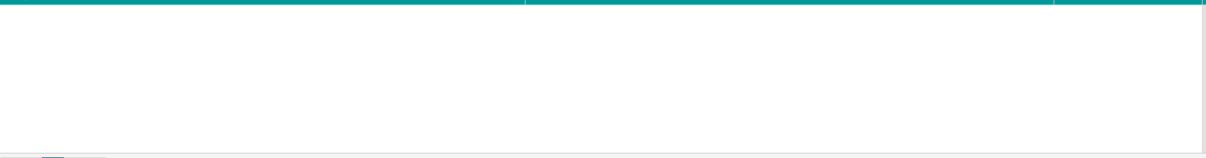


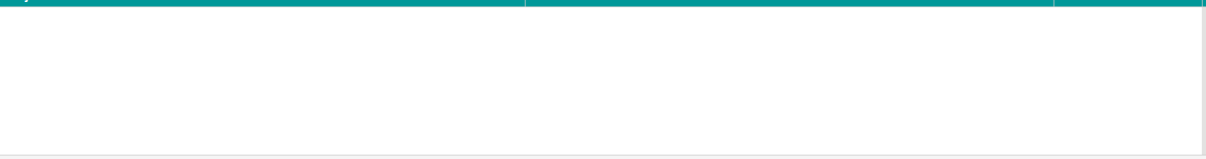

Alanlar	
Dozaj Birim:	Açılır listeden dozaj birimi seçilir.
Doz Miktarı:	Veri giriş alanına doz miktarı girilir.
İşlevler	
Yeni Kayıt Ekle: 	Tıklandığında dozaj bilgisi kaydı oluşturmak için tabloya satır eklenir.

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Kaydet: 	Dozaj bilgisi kaydedilir.
İptal: 	Seçim iptal edilir.
Güncelle: 	Kaydedilen dozaj bilgisi güncellenir.
Sil: 	Kayıtlı dozaj bilgisi silinir.
Sayfa Gezinti Alanı: 	İlk/Önceki/Sonraki/Son listelere ve tablolara erişim butonları gruplanmıştır.

### Grup 5: Bitmiş Ürün Üretici Firma (Üretici Firma Yabancı Tesis - Üretici Firma Yerli Tesis)

Bitmiş Ürün Üretici Firma	
Üretici Firma Yabancı Tesis	
	
Dozaj	Yabancı Tesis
	
 Görüntülenecek öğe yok	
Üretici Firma Yerli Tesis	
	
Dozaj	Yerli Tesis
	
 Görüntülenecek öğe yok	

Şekil 22 Bitmiş Ürün Üretici Firma

Alanlar	
Dozaj:	Ürünün İçerdiği Dozaj Bilgisi panelinde listeye eklenmiş dozaj birimleri listelenir. Örneğin,



	Ürünün İçerdiği Dozaj Bilgisi bölümünde kullanıcı Tablet ve Ampul dozaj birimlerini eklediyse, bu alanda da Tablet ve Ampul seçilebilir olarak listelenecektir. Dozaj seçilir.
Yabancı Tesis:	Hangi dozajın hangi firmadan alındığını belirtmek için doldurulur. Açılır listeden yabancı tesis seçilir. Yabancı Tesis seçeneği firmanın seçilebilir firma listesinden gelir. Seçilebilir firmalar, firmaların kendileriyle ilişkili olan, ticaret yaptığı vs. firmalardır.
Yerli Tesis:	Hangi dozajın hangi firmadan alındığını belirtmek için doldurulur. Açılır listeden yerli tesis seçilir. Yerli Tesis seçeneği firmanın seçilebilir firma listesinden gelir. Seçilebilir firmalar, firmaların kendileriyle ilişkili olan, ticaret yaptığı vs. firmalardır.
<b>İşlevler</b>	
Yeni Kayıt Ekle: <input type="button" value="+ Yeni Kayıt Ekle"/>	Bitmiş ürün için yerli ya da yabancı üretici firma kaydı eklemek için alan açılır.
Kaydet: <input type="button" value="Kaydet"/>	Üretici firma bilgisi kaydedilir.
İptal: <input type="button" value="İptal"/>	Seçim iptal edilir.
Güncelle: <input type="button" value="Güncelle"/>	Kaydedilen üretici firma bilgisi güncellenir.

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Sil: <input type="button" value="× Sil"/>	Kayıtlı üretici firma bilgisi silinir.
Sayfa Gezinti Alanı: <input type="button" value="⏪"/> <input type="button" value="⏩"/> <input type="button" value="1"/> <input type="button" value="2"/> <input type="button" value="3"/> <input type="button" value="4"/> <input type="button" value="⏪"/> <input type="button" value="⏩"/>	İlk/Önceki/Sonraki/Son listelere ve tablolara erişim butonları gruplanmıştır.

### Grup 6: Yardımcı Madde Bilgisi

Yardımcı Madde Adı	Madde Miktarı y.m.	Madde Birimi	Yeni Yardımcı Madde	Yeteri Miktar	Dozaj
Görüntülenecek öğe yok					

Şekil 23 Yardımcı Madde Bilgisi Paneli

Alanlar	
Yardımcı Madde Adı:	<p>Yardımcı madde adı seçilir. Yardımcı madde seçim işlemi iki şekilde gerçekleştirilir:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b><u>Yardımcı Madde Adını Yazarak:</u></b> Yardımcı Madde adı yazılmaya başlandığında uygun olan seçenekler kullanıcıya listelenir. Seçenekler arasından uygun olan kayıt seçilir.</li> <li>• <b><u>Listeden Seçim Yapılarak:</u></b> “Tümünü Göster” butonuna tıklanarak açılan listeden seçilmek istenilen yardımcı madde adı seçilir.</li> </ul>
Madde Miktarı y.m.:	Madde miktarı girilir.

**HİZMETE ÖZEL****Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu  
Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi  
Firma Kullanıcı Kılavuzu****Yayın No** : 11.0**Yayın Tarihi** : GG.AA.2019**Doküman No** : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL

Madde Birimi:	Açılır listeden madde birimi seçilir.
Yeni Yardımcı Madde:	Yardımcı madde yeni bir yardımcı madde ise “Yeni Yardımcı Madde” kutucuğu işaretlenmelidir. Bu kutucuğun işaretlenmesi, ürünün sistem tarafından otomatik olarak klasör yapısının hazırlanmasında ilgili klasörlerin isimlendirilmesi açısından önem taşımaktadır.
Yeteri Miktar:	Yardımcı madde miktarı ürünün birim formülünde “yeteri miktar” olarak belirtilmiş ise işaretlenmelidir.
Dozaj:	Dozaj verisi seçilir.
<b>İşlevler</b>	
Yeni Kayıt Ekle: 	Yardımcı madde bilgisi kaydı eklemek için alan açılır.
Kaydet: 	Yardımcı madde bilgisi kaydedilir.
İptal: 	Seçim iptal edilir.
Güncelle: 	Kaydedilen yardımcı madde güncellenir.
Sil: 	Kayıtlı yardımcı madde bilgisi silinir.
Sayfa Gezinti Alanı:	İlk/Önceki/Sonraki/Son listelere ve tablolara erişim butonları gruplanmıştır.

## HİZMETE ÖZEL



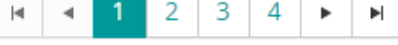
T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI  
TÜRKİYE İLAÇ VE  
TIBBİ CİHAZ KURUMU


Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu  
Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi  
Firma Kullanıcı Kılavuzu

Yayın No : 11.0

Yayın Tarihi : GG.AA.2019

Doküman No : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL



 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

### Grup 7: Etkin Madde Bilgisi



Şekil 24 Etkin Madde Bilgisi Paneli

Alanlar	
Etkin Madde Adı:	<p>Etkin madde adı seçilir. Etkin madde seçim işlemi iki şekilde gerçekleştirilir:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b><u>Etkin Madde Adını Yazarak:</u></b> Etkin Madde adı yazılmaya başlandığında uygun olan seçenekler kullanıcıya listelenir. Seçenekler arasında uygun olan kayıt seçilir.</li> <li>• <b><u>Listeden Seçim Yapılarak:</u></b> “Tümünü Göster” butonuna tıklanarak açılan listeden seçilmek istenilen etkin madde adı seçilir.</li> </ul>
Doz Miktarı:	Doz miktarı girilir.
Doz Miktarı Birimi:	Açılır listeden doz miktarı birimi seçilir.
Dozaj:	Veri giriş alanından dozaj verisi seçilir.
Yerli Üretici Firma:	Yerli üretici firma ismi seçilir.
Yabancı Üretici Firma:	Yabancı üretici firma ismi seçilir.



 <p><b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU</p>	<p><b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b></p>	<p><b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL</p>
--	---	--

İşlevler	
Yeni Kayıt Ekle: <input type="button" value="+ Yeni Kayıt Ekle"/>	Etkin madde bilgisi kaydı eklemek için alan açılır.
Kaydet: <input type="button" value="Kaydet"/>	Etkin madde bilgisi kaydedilir.
İptal: <input type="button" value="İptal"/>	Seçim iptal edilir.
Güncelle: <input type="button" value="Güncelle"/>	Kaydedilen etkin madde güncellenir.
Sil: <input type="button" value="Sil"/>	Kayıtlı etkin madde bilgisi silinir.
Sayfa Gezinti Alanı: <input type="button" value="1"/> <input type="button" value="2"/> <input type="button" value="3"/> <input type="button" value="4"/>	İlk/Önceki/Sonraki/Son listelere ve tablolara erişim butonları gruplanmıştır.

### İlaç Ruhsat Başvuru Formuna Girilen Bilgilerin Taslak Olarak Kaydedilmesi

#### Taslak

Taslak

İlaç ruhsat başvuru kaydı, sonradan güncellenebilecek şekilde "Taslak" butonuna tıklanarak taslak olarak kaydedilir. Taslak üzerinde yapılan güncelleme işleminden sonra taslak olarak kaydedilmeye devam edilmek isteniyorsa "Taslak Güncelle" butonuna tıklanır. Taslak olarak kaydedilen başvurular, "İlaç Ruhsat Başvuru Listesi"nde "Taslak" durumunda gösterilir.

### İlaç Ruhsat Başvuru Formuna Girilen Bilgilerin Kaydedilmesi

Ruhsat başvuru formunun tamamının doldurulmasından sonra "Başvuru Gönder" butonuna tıklanır. Formun içerdiği bilgilere, menüden "Başvurular-> İlaç Ruhsat Başvuru Listesi"ne tıklanarak ulaşılabilir.

**Başvuru Gönder****Başvuru Gönder**

“Başvuru Gönder” butonuna tıkladığında ilaç ruhsat başvurusu, sonradan değiştirilmeyecek şekilde kaydedilir ve işleme alınır. Takip numarası ve varsa başvuru ücretinin görüntüleneceği bilgi mesajı açılacaktır.

**ÖNEMLİ NOT:**

Fiziksel evrak teslimi gerektiren başvurularda 30 gün içerisinde Kuruma fiziksel evrak teslim edilmelidir aksi halde başvuru iptal edilmektedir. Fiziksel evrak gerektiren ancak Kuruma evrak girişi yapılmayan ve/veya ekler kiosktan yüklenecek işaretlenmiş olmasına rağmen 30 gün içinde yükleme yapılmayan başvurulara ait e-takipler 31. gün iptal edilmektedir.

Ödemeler mutlaka Ödeme Referans Numaraları ile Türkiye Halk Bankası Şubelerinden yapılmalıdır. Kuruma EFT/Havale yoluyla ödeme yapılmamalıdır.


İlaç ruhsat başvurusu yapıldıktan sonra Kurumda bulunan KİOSK üzerinden, gerekli dokümanların sisteme yüklenmesi gerekmektedir.

**4.1.1 KİOSK****a) Kioska Yüklenecek Ruhsat Başvurusu Dosyaları İçin Dikkat Edilecek Hususlar**

İlaç ruhsat başvurusunda bulunmak için “İlaç Ruhsat Başvurusu Ekle” formu doldurulduktan sonra, XML formattaki web şablonu kullanılarak “E-Ruhsat Dosya Kontrol Programı İndir” ile ürün dosyası oluşturulmaktadır. Oluşturulan ilgili ürün dosyaları elektronik ortamda ilgili firma çalışanı tarafından, Kurum bünyesinde Evrak Birimi’nde yer alan KİOSK’a yüklenmektedir.

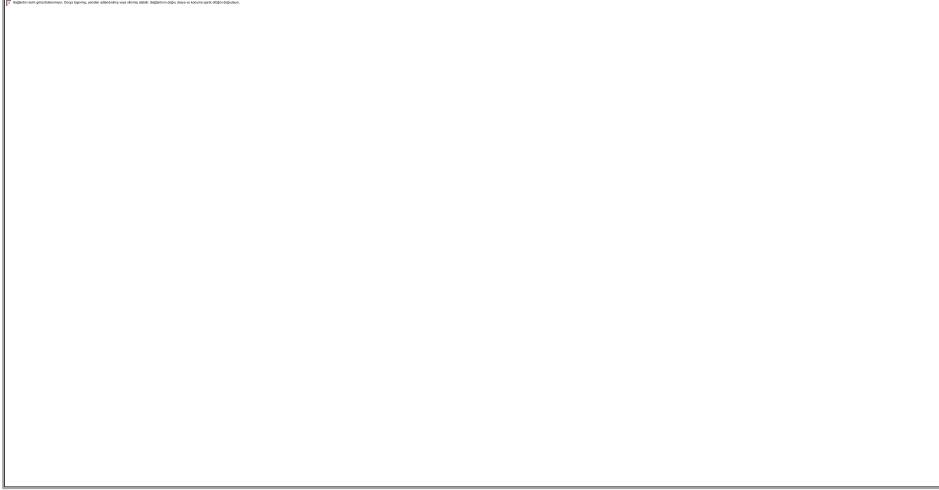
Bu nedenle, ruhsat başvurusunu hazırlayan firma çalışanının aşağıdaki hususlara dikkat etmesi gerekmektedir.

- Kurum bünyesinde Evrak Birimi’nde yer alan KİOSK’a yüklenecek elektronik ruhsat başvurularının sadece harici bellek ile getirilmesi gerekmektedir.


 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

- KİOSK'a yüklenecek elektronik ruhsat başvuruları "İlk Başvuru" için, E-Ruhsat Dosya Kontrol Programı ile oluşturulan klasör adı, İlaç Ruhsat Başvuru Ekle Formunda yer alan ilacın adı ile aynı olmalıdır. Eğer yüklemeye çalışılan klasör adı ile işlem takip numarasına ait ruhsat başvurusundaki "İlacın Adı" eş değilse sistem hata mesajı verir ve KİOSK yüklemesi gerçekleştirilemez.

Aşağıdaki örnekte görüldüğü gibi, İlaç Adı (Ruhsat Dosya Adı) ve klasör XML'in ismi aynı olmalıdır.



- "Düzeltilmiş başvuru" yapabilmek için, firmanın Eklenebilir İlaç Listesi'nden ürününü elektronik ürün bilgi bankasına eklemesi ve CTD'den alınan eksik evrak yazısının sayısını, Genel Evrak Başvurusu Ekle'den girerek, işlem takip numarası alması gerekmektedir. Bu noktada düzeltilmiş başvuru için getirilen klasörün adı ürün bilgi bankasında yer alan ürünün "ruhsat dosya adı" ile uyumlu olmalıdır.
- Ruhsat başvuru formunda ilacın adı yazılırken ve dolayısıyla ürün klasör adında kesinlikle "/" "." ve "," karakterleri kullanılmamalıdır. Bu işaretler yerine "-" kullanılabilir (Örn: xxx 12.5/5/8 mcg inhaler kapsül adlı bir ürün için "İlacın Adı" ve klasör adı xxx-12-5mcg-5mcg-8mcg-inh-kps olabilir).

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

- Ürün dosyası pdf haricinde herhangi bir farklı dosya uzantılı doküman (xml, doc, jpeg, xls, tiff vb.) içermemelidir.
- Ürün dosyasının içerisinde boyutu 0 KB olan herhangi bir doküman (pdf) bulunmamalıdır.
- Ürün dosyasının içerisinde Salt Okunur (Read-Only) dokümanlar bulunmamalıdır.
- Ürün dosyası “ek”, “emad”, “m1”, “m2”, “m3”, “m4”, “m5” haricinde başka klasör/doküman içermemelidir. Ürün dosyasına .xml uzantılı firma şablonu eklenmeyecektir.

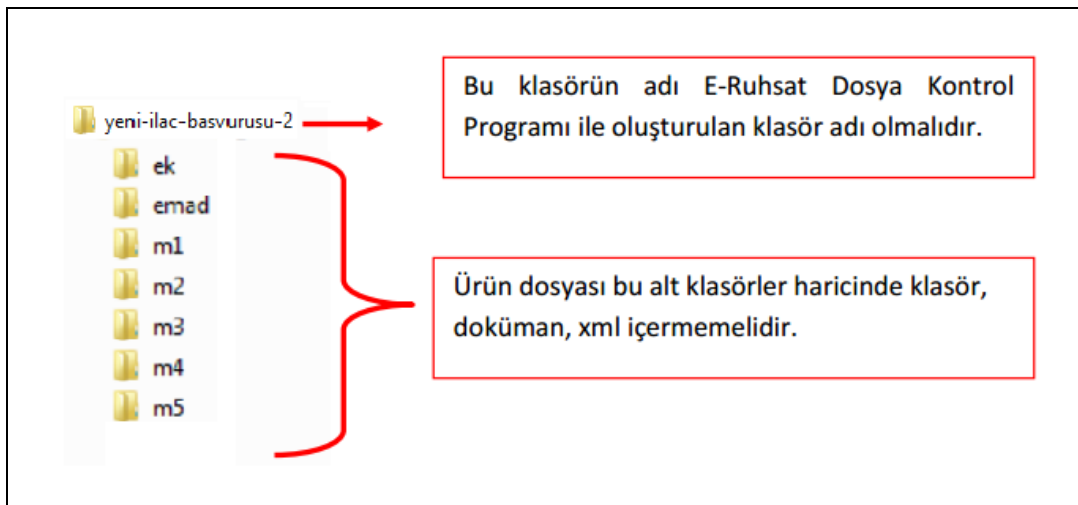
**Örneğin:**

- İlacın adı “yeni-ilac-basvuru-2” olan bir ürün için, harici bellek KIOSK’a takıldığı anda açılan klasör adı “yeni-ilac-basvuru-2” olmalıdır.



**Şekil 25 Elektronik ruhsat başvurusu için harici bellekte yer alması gereken format**

- Başvuruda sunulması gereken ilgili modüller ve gerekiyorsa emad ve ek klasörleri, direkt bu klasörün altında açılmalıdır.

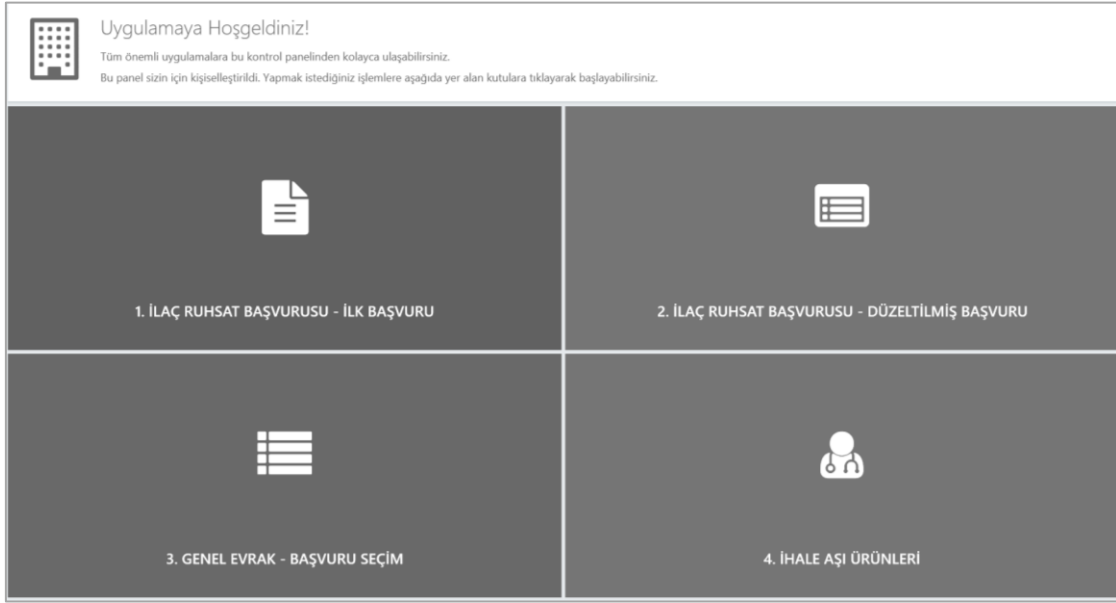


**Şekil 26 Elektronik ruhsat başvurusu için harici bellekte yer alması gereken alt klasörler**

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

**b) Kioska Yükleme Yapma İşlemi**

Evrak Birimi'nde yer alan KİOSK'a firma temsilcisi tarafından Kullanıcı Adı (T.C. kimlik no) ve Şifre bilgileri girildikten sonra sisteme giriş yapılır.



**Şekil 27 Kiosk ana ekran**

İlk kez başvuru yapılıyor ise “1.İLAÇ RUHSAT BAŞVURUSU – İLK BAŞVURU”, Ön İnceleme Birimi'nden eksik evrak cevabı alınmışsa “2.İLAÇ RUHSAT BAŞVURUSU – DÜZELTİLMİŞ BAŞVURU” seçilmelidir.

Başvuru tipi seçildikten sonra başvuruya ait işlem takip numarası girilir.

Takip No :	<input type="text"/>
<input type="button" value="Aramayı Başlat"/> <input type="button" value="Seç"/>	

**Şekil 28 Kiosкта başvuruya ait işlem takip numarası ile başvuruyu arama**

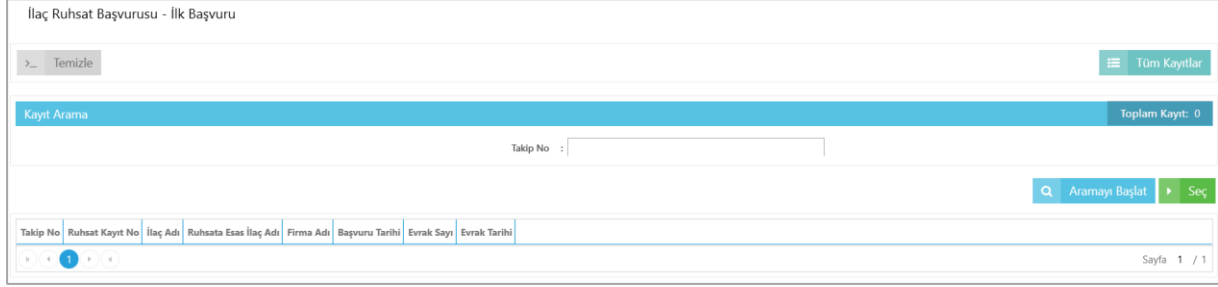
KİOSK yükleme işlemi başarıyla yapıldı ise Evrak Birimi'nden sayı/tarih alınarak, ilgili başvuruya ait fiziksel basılı evrak bu birime elden teslim edilmelidir.

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

### 1-İlaç Ruhsat Başvurusu – İlk Başvuru

Bu ekrana ulaşmak için, “KIOSK -> İlaç Ruhsat Başvurusu – İlk Başvuru” yolu izlenmelidir.



**Şekil 29 Kiosk / İlaç Ruhsat Başvurusu – İlk Başvuru**

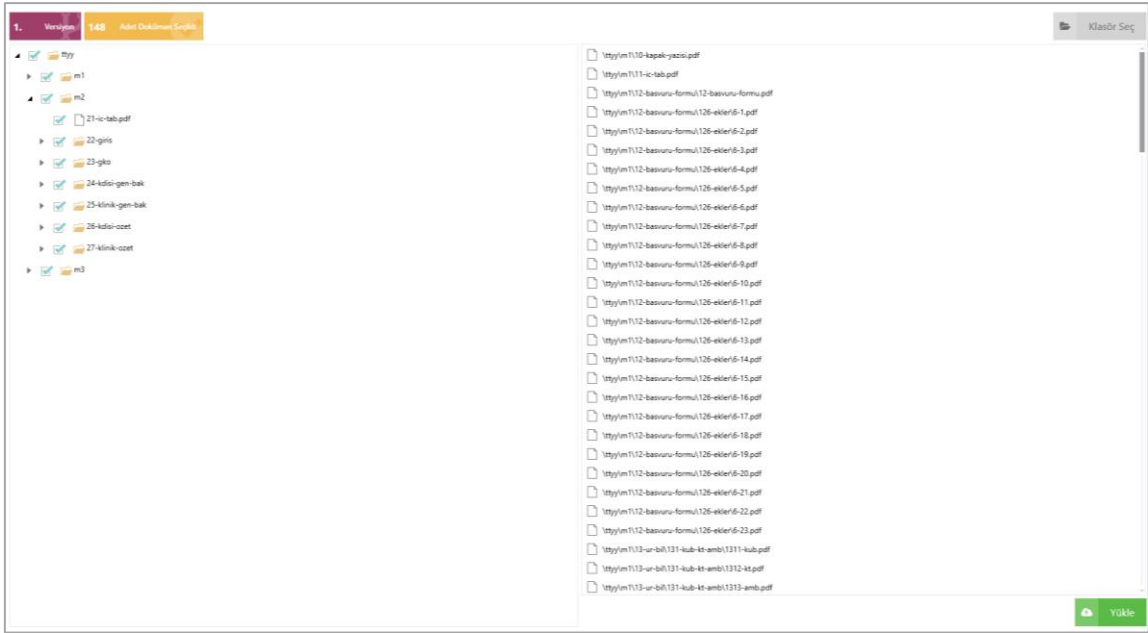
Alanlar	
Takip No:	İlaç ruhsat başvuruza ait takip numarası girilir.
İşlevler	
Temizle: >_ Temizle	Takip numarası alanını temizler.
Tüm Kayıtlar: ≡ Tüm Kayıtlar	Firmanıza ait tüm ilaç ruhsat başvuruları listelenir.
Seç: ▶ Seç	Seçilen başvuru kaydının detayına gider. CTD Dosya yüklemesinin yapıldığı alandır.
Aramayı Başlat: 🔍 Aramayı Başlat	Girmiş olduğunuz başvuru takip numarası ile sorgulama yapar ve eşleşen başvuruyu listeler.



## İlaç Ruhsat Başvurusu – İlk Başvuru Detay

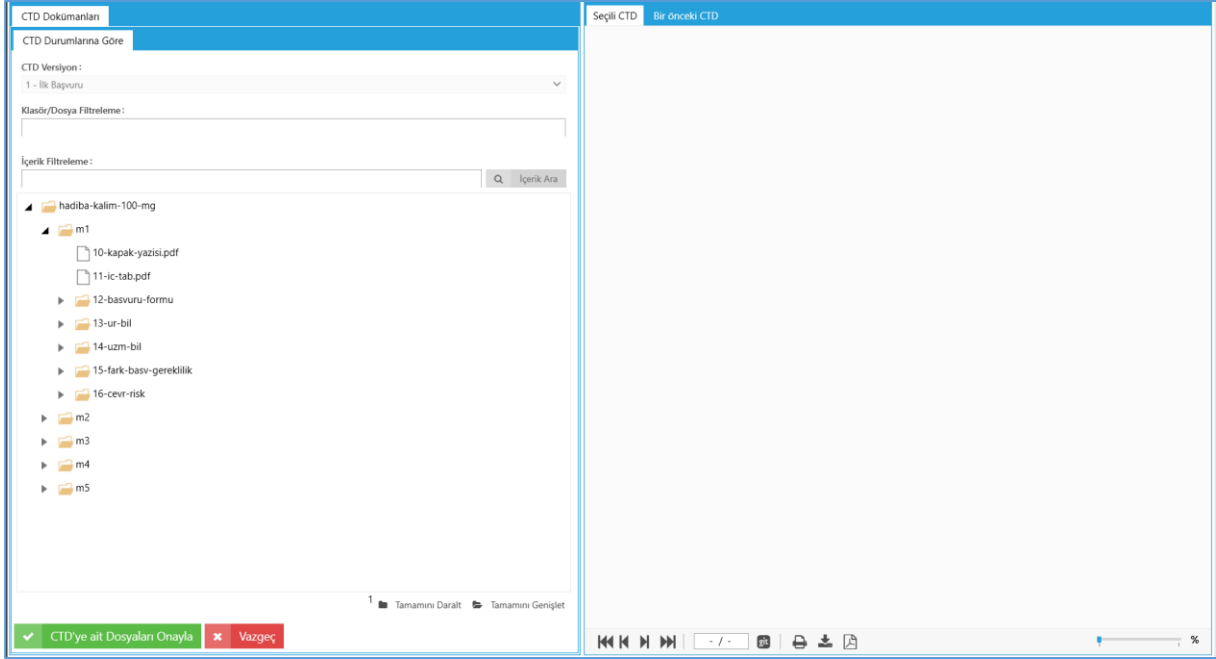
Bu ekrana ulaşmak için, “KİOSK -> İlaç Ruhsat Başvurusu - İlk Başvuru” ekranından sorgu sonucu listelenen kayıt tıklanarak “Seç” butonuna tıklanmalıdır.

Açılan pencerede Klasör Seç butonuna tıklanarak ilgili XML Dosyası seçilir. Sağ tarafta dosyaların listelendiği görülür. Yükle butonuna tıklanarak dosyalar başarıyla yüklenir.



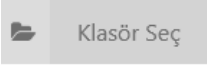



**Şekil 30 Kiosk / İlaç Ruhsat Başvurusu – İlk Başvuru Detay Ekranı**

Yüklenen dosyalar sol tarafta yer alan ağaç yapısı düğümleri kısmında görüntülenir. Dokümanlar uygunsa CTD'ye ait Dosyaları Onayla butonuna tıklanarak CTD Dosya yükleme işlemi başarıyla tamamlanır. CTD Dosya yükleme süreci, düzeltilmiş başvuruda da geçerlidir.



Şekil 31 Kiosk / İlaç Ruhsat Başvurusu – İlk Başvuru CTD Yükleme Onay Ekranı

Alanlar	
Ağaç Yapısı Düğümleri:	CTD Dosyasındaki dokümanlar kontrol edilmek üzere görüntülenir.
İşlevler	
Versiyon: 	CTD dosyaları yüklenmiş ilaçla ilgili versiyon sayısını gösterir.
... Adet Doküman Seçildi: 	CTD dosyalarında kaç adet doküman seçildiğini gösterir.
Klasör Seç: 	Ağaç yapısını oluşturacak XML yapıları CTD dokümanını yükler.
Yükle: 	Dokümanların yüklenmesini sağlar.

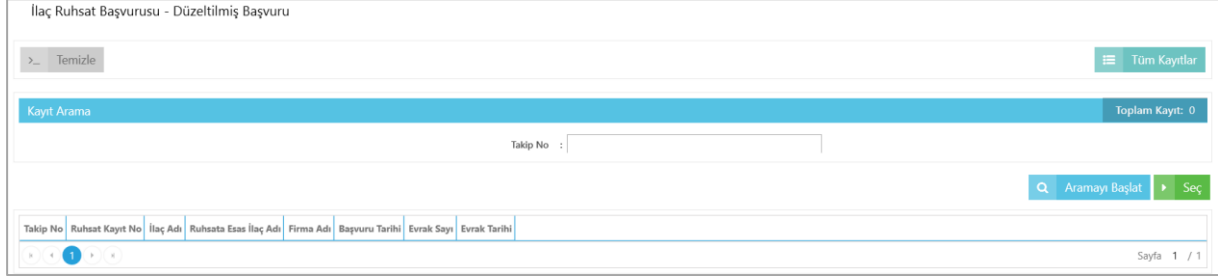
## 2-İlaç Ruhsat Başvurusu – Düzeltilmiş Başvuru






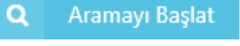
## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Bu ekrana ulaşmak için, “KİOSK -> İlaç Ruhsat Başvurusu – Düzeltilmiş Başvuru” yolu izlenmelidir.

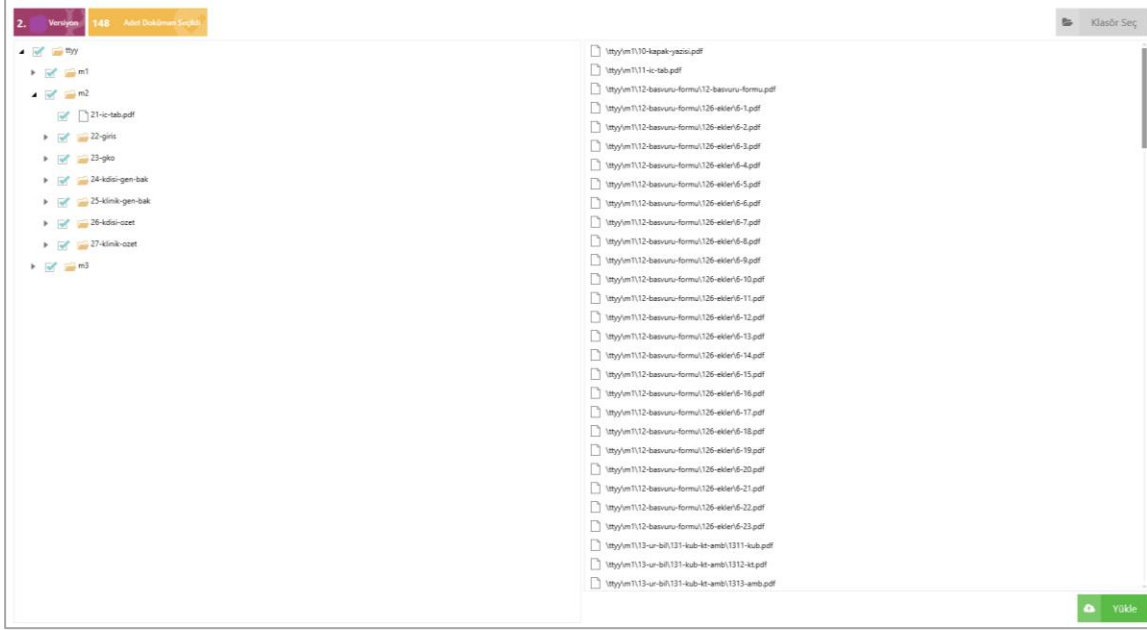


**Şekil 32 Kiosk / İlaç Ruhsat Başvurusu – Düzeltilmiş Başvuru**





Alanlar	
Takip No:	İlaç ruhsat başvuruza ait takip numarası girilir.
İşlevler	
Temizle: 	Takip numarası alanını temizler.
Tüm Kayıtlar: 	Firmanıza ait tüm ilaç ruhsat başvurularını listeler.
Seç: 	Seçilen başvuru kaydının detayına gider.
Aramayı Başlat: 	Girmiş olduğunuz başvuru takip numarası ile sorgulama yapar ve eşleşen başvuruyu listeler.


### İlaç Ruhsat Başvurusu – Düzeltilmiş Başvuru Detay

Bu ekrana ulaşmak için, “Kiosk -> İlaç Ruhsat Başvurusu - Düzeltilmiş Başvuru” ekranından sorgu sonucu listelenen kayıt tıklanarak “Seç” butonuna basılmalıdır.



**Şekil 33 Kiosk / İlaç Ruhsat Başvurusu – Düzeltilmiş Başvuru Detay Ekranı**

Alanlar	
Ağaç Yapısı Düğümleri:	CTD Dosyasındaki dokümanlar kontrol edilmek üzere görüntülenir.
İşlevler	
Versiyon: 	CTD dosyaları yüklenmiş ilaçla ilgili versiyon sayısını gösterir.
... Adet Doküman Seçildi: 	CTD dosyalarında kaç adet doküman seçildiğini gösterir.
Klasör Seç: 	Ağaç yapısını oluşturacak XML yapıları CTD dokümanını yükler.
Yükle: 	Dokümanların yüklenmesini sağlar.

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

### 3-Genel Evrak – Başvuru Seçim

Bu ekrana ulaşmak için, “KİOSK -> Genel Evrak – Başvuru Seçim” yolu izlenmelidir.

Genel Evrak Başvuru Dosya Yükleme

>\_ Temizle
Tüm Kayıtlar

Kayıt Arama
Toplam Kayıt: 0

Takip No :

Aramayı Başlat
Seç

Takip No	Ruhsat Kayıt No	İlaç Adı	Ruhsata Esas İlaç Adı	Firma Adı	Başvuru Tarihi	Evrak Sayı	Evrak Tarihi
1							

Sayfa 1 / 1

**Şekil 34 Kiosk / Genel Evrak – Başvuru Seçim**

<b>Alanlar</b>	
Takip No:	Başvuru takip numarası girilir.
<b>İşlevler</b>	
Temizle: <span style="background-color: #ccc; padding: 2px 5px;">&gt;_ Temizle</span>	Filtreleri temizler.
Tüm Kayıtlar: <span style="background-color: #00a0c0; color: white; padding: 2px 5px;">☰ Tüm Kayıtlar</span>	Tüm kayıtları listeler.
Seç: <span style="background-color: #2e8b57; color: white; padding: 2px 5px;">▶ Seç</span>	Seçilen kaydın detayına gider.
Aramayı Başlat: <span style="background-color: #00a0c0; color: white; padding: 2px 5px;">🔍 Aramayı Başlat</span>	Girmiş olduğunuz başvuru takip numarası ile sorgulama yapar ve eşleşen başvuruyu listeler.

### Genel Evrak – Başvuru Seçim Detay

Bu ekrana ulaşmak için “Kiosk -> Genel Evrak Başvuru Dosya Yükleme” ekranından sorgu sonucu listelenen kayıt tıklanarak “Seç” butonuna tıklanmalıdır.

Klasör Seç		
Dosya Adı	Dosya Yolu	Yüklenecek
10-kapak-yazisi.pdf	C:\Users\gokha_000\Desktop\Upload\10-kapak-yazisi.pdf	<input checked="" type="checkbox"/>
Üst Yazı.pdf	C:\Users\gokha_000\Desktop\Upload\Üst Yazı.pdf	<input type="checkbox"/>

Seçili Dosyaları Yükle

**Şekil 35 Kiosk / İlaç Ruhsat Başvurusu – Düzeltilmiş Başvuru Detay**

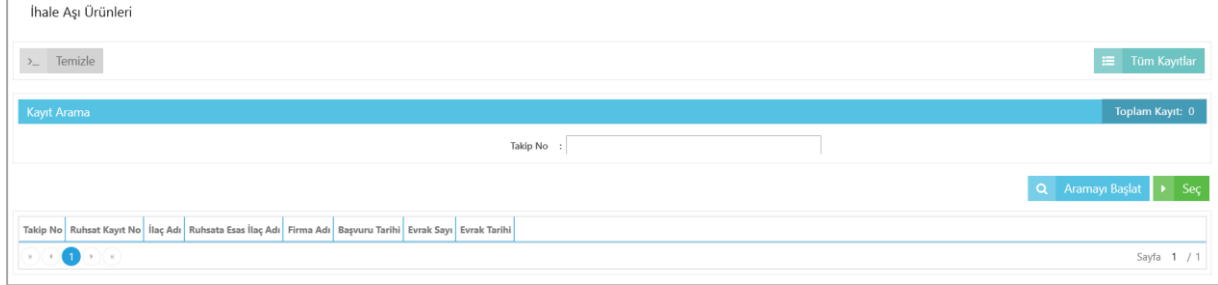
Alanlar	
Yüklenecek:	Listede görünen dokümanlar yüklenir.
İşlevler	
Klasör Seç: <input type="button" value="Klasör Seç"/>	Doküman listesini oluşturacak klasör seçilir. Seçilen klasörün içindeki doküman listesi görüntülenir.
Seçili Dosyaları Yükle: <input type="button" value="Seçili Dosyaları Yükle"/>	Listede Yüklenecek olarak işaretlenen dokümanları yükler.

### 4-İhale Aş ı Ürünleri

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Bu ekrana ulaşmak için, “KİOSK -> İhale Aşı Ürünleri” yolu izlenmelidir.



Şekil 36 Kiosk / İhale Aşı Ürünleri

Alanlar	
Takip No:	İhale aşı ürün başvurusuna ait takip numarası girilir.
İşlevler	
Temizle: >_ Temizle	Başvuru numarası alanını temizler.
Tüm Kayıtlar: ≡ Tüm Kayıtlar	Firmaya ait tüm ihale aşı başvuru kayıtlarını listeler.
Seç: ▶ Seç	Seçilen kaydın detay sayfasını görüntüler.
Aramayı Başlat: 🔍 Aramayı Başlat	Girilen başvuru takip numarası ile sorgulama yapar ve eşleşen başvuruyu listeler.

### İhale Aşı Ürünleri - Detay

Bu ekrana ulaşmak için, “KİOSK -> İhale Aşı Ürünleri” ekranından ilgili kayıt tıklanıp “Seç” butonuna tıklanmalıdır.

## HİZMETE ÖZEL



### Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi Firma Kullanıcı Kılavuzu

Yayın No : 11.0

Yayın Tarihi : GG.AA.2019

Doküman No : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL



Şekil 37 Kiosk / İhale Aşısı Ürünleri / Seç

Alanlar	
Ağaç Yapısı Düğümleri:	CTD Dosyasındaki dokümanlar kontrol edilmek üzere görüntülenir.
İşlevler	
Versiyon:	CTD dosyaları yüklenmiş ilaçla ilgili versiyon sayısını gösterir.
... Adet Doküman Seçildi:	CTD dosyalarında kaç adet doküman seçildiğini gösterir.
Klasör Seç:	Ağaç yapısını oluşturacak XML yapılı CTD dokümanını yükler.
Yükle:	Dokümanların yüklenmesini sağlar.

## 4.2 İlaç Ruhsat Başvuru Listesi

## HİZMETE ÖZEL



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

### Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi Firma Kullanıcı Kılavuzu

Yayın No : 11.0

Yayın Tarihi : GG.AA.2019

Doküman No : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL

Firma tarafından yapılmış tüm ilaç ruhsat başvuru kayıtlarının listelenmesi için kullanılır. İlaç ruhsat başvuru listesi ekranına ulaşmak için ana menüde “Başvurular -> İlaç Ruhsat Başvuru Listesi” yolu izlenmelidir.

Ruhsat Başvuru Adı	MFC Adı	İlgili Birim	Takip No	Başvuru Durumu	Lisansör Firma Adı	Başvuru Tarihi	Detay	Sil	Şifre	İncelenebilir	İncelenebilir ve Etker	Başvuru Hareket Yolu	
Test Başvuru 1	ÇÖZÜNELER TÖZELER	CTD Birimi	2645183	Doküman Bekleniyor	İlaç	20.11.2018	Detay	X	İ	Şifre	Furak	Detay	Hareket Yolu
Test Başvuru 2	HIZIR ÇIĞIR	CTD Birimi	2644944	Doküman Bekleniyor	İlaç	07.11.2018	Detay	X	İ	Şifre	Furak	Detay	Hareket Yolu
Test Başvuru 1	ÇÖY TABLETİ	CTD Birimi	2644838	Doküman Bekleniyor	İlaç	24.10.2018	Detay	X	İ	Şifre	Burak	Detay	Hareket Yolu
Test Başvuru 2	ÇAYLAR	CTD Birimi	2644742	Doküman Bekleniyor	İlaç	11.10.2018	Detay	X	İ	Şifre	Burak	Detay	Hareket Yolu
Test Başvuru 1	BARIŞLI MEHMETLER	CTD Birimi	2644724	Doküman Bekleniyor	İlaç	08.10.2018	Detay	X	İ	Şifre	Burak	Detay	Hareket Yolu
Test Başvuru 2	KARŞÖLER	CTD Birimi	2644699	Doküman Bekleniyor	İlaç	28.09.2018	Detay	X	İ	Şifre	Burak	Detay	Hareket Yolu
Test Başvuru 1	FLAVONLAR	CTD Birimi	2644688	Doküman Bekleniyor	İlaç	28.09.2018	Detay	X	İ	Şifre	Furak	Detay	Hareket Yolu
Test Başvuru 2	DİALİTİ TABLET	CTD Birimi	2644697	Doküman Bekleniyor	İlaç	28.09.2018	Detay	X	İ	Şifre	Furak	Detay	Hareket Yolu
Test Başvuru 1	İNTRA MÜSKÜLER FLAKONLAR	CTD Birimi	2644696	Doküman Bekleniyor	İlaç	28.09.2018	Detay	X	İ	Şifre	Burak	Detay	Hareket Yolu
Test Başvuru 2	BASİRCİLİ İNJEKSYONLAR	Genel Sağlık Birimi ve Hemşirelik Birimi	0	Taslak			Detay	X	İ	Şifre	Burak	Detay	Hareket Yolu

Şekil 38 İlaç Ruhsat Başvurusu Listele Ekranı

### İlaç Ruhsat Başvuru Formuna Girilen Bilgilerin Güncellenmesi


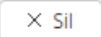
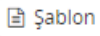




İlaç ruhsat başvuru formu taslak olarak kaydedildikten sonra gerekli ise bu formda güncelleme işlemleri yapılabilir. “Taslak” olarak kaydedilmiş, henüz “Başvuru Gönder” butonuna tıklanmamış ve işleme alınmamış bir ürün için başvuru formunda güncelleme yapabilmek amacıyla “İlaç Ruhsat Başvuru Listesi” menüsünden ilaca ait “Detay” butonuna tıklanır. İlaça ait başvuru formu açılır ve gerekli güncellemeler yapıldıktan sonra ihtiyaca göre “Taslak Güncelle” veya “Başvuru Gönder” butonlarına tıklanır.

### İlaç Ruhsat Başvurusunun Sistemden Silinmesi

Daha önce kaydı yapılmış, henüz “Başvuru Gönder” butonuna tıklanmamış ve işleme alınmamış bir ürün için başvuru formu “İlaç Ruhsat Başvuru Listesi” menüsünde yer alan “Sil” butonu kullanılarak sistemden silinebilir.

Alanlar	
Liste:	İlaç ruhsat başvurusu kayıtları listelenir.
İşlevler	


 <p><b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU</p>	<p><b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b></p>	<p><b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL</p>
--	---	--

Alanlar	
Detay: 	Seçilen ilaca ait verilerin detayını gösterir. “İlaç Ruhsat Başvurusu Ekle” ekranından kaydedilmiş başvurunun verileri görüntülenir.
Sil: 	Taslak olarak kaydedilen ilaç ruhsat başvurusunu sistemden siler.
Şablon: 	İlaç ruhsat başvurusu kaydındaki XML uzantılı CTD dokümanının bilgisayara indirilmesini gerçekleştirir.
Evrak: 	İlaç başvurusu kaydının “Evrak Tipi”, “Evrak Sayı” ve “Evrak Tarihi” bilgilerini gösterir.
Detay: 	İlaç ruhsat başvurusu kaydındaki dokümanları gösterir.
Hareket Yolu: 	İlaç ruhsat başvurusunun iletim yolunu, hangi personelimize iletilmiş olduğunu gösterir.
Sayfa Gezinti Butonu: 	İlk/Önceki/Sonraki/Son listelere ve tablolara erişim butonları gruplanmıştır.

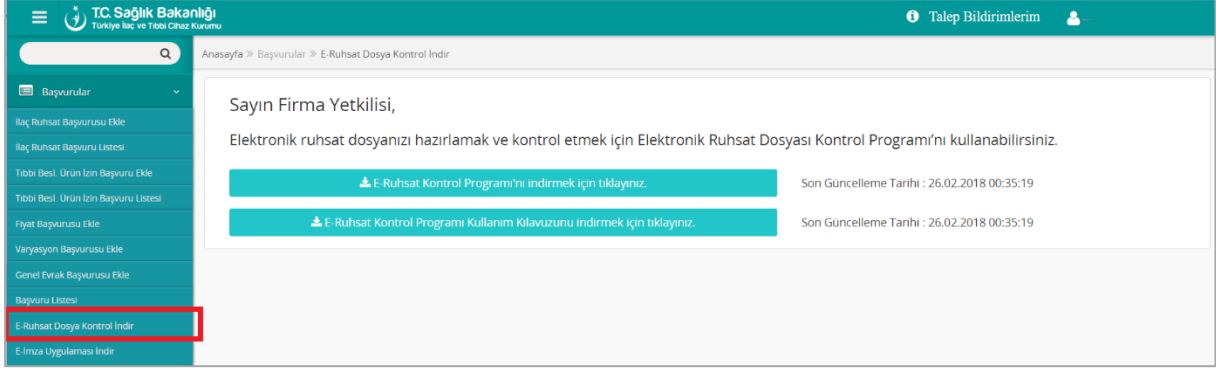
### 4.3 E-Ruhsat Dosya Kontrol (Programı) İndir

Elektronik ilaç ruhsat başvurusuna ait ruhsat dosyası klasör yapısının hazırlanması ve hazırlanan klasörlerin/dokümanların Kuruma sunulmadan önce doğruluğunun kontrol edilebilmesi için Elektronik Ruhsat Dosya Kontrol Programı kullanılır. Söz konusu dosya kontrol programı, elektronik ruhsat başvurusunda sunulacak klasörlerin isimlendirilmesinde ve





 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

yerleştirilmesinde hata olasılığını en aza indirmek amacıyla hazırlanmıştır. Bu ekrana ulaşmak için, ana menüden "Başvurular -> E-Ruhsat Dosya Kontrol İndir" yolu izlenmelidir.



**Şekil 39 - E-Ruhsat Dosya Kontrol İndir Ekranı**

### **E-Ruhsat Dosya Hazırlama ve Kontrol Alanları**

<b>İşlevler</b>	
E-Ruhsat Kontrol Programı'nı indirmek için tıklayınız: 	E-Ruhsat Kontrol Programı'nı bilgisayara indirir.
E-Ruhsat Kontrol Programı Kullanım Kılavuzunu indirmek için tıklayınız: 	E-Ruhsat Kontrol Programı'nın kullanıcı kılavuzunu bilgisayara indirir.

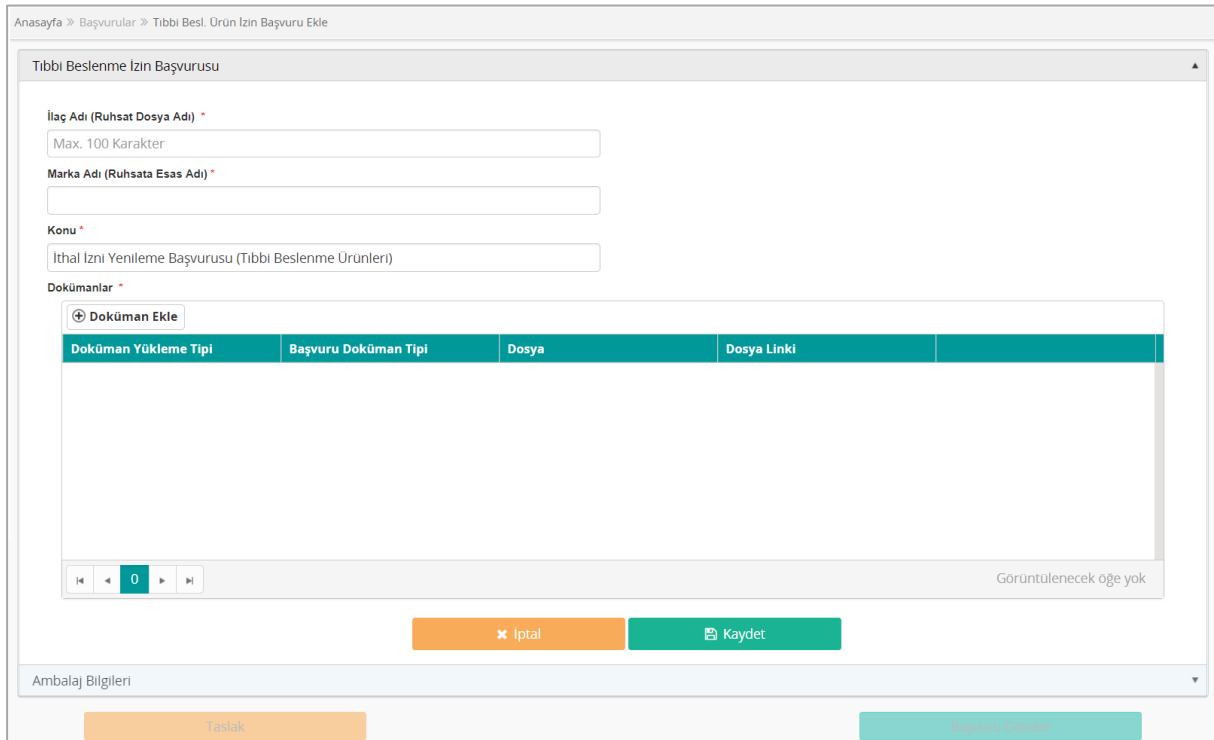
### **Elektronik Ruhsat Dosya Kontrol Programının Yüklenmesi**

Elektronik Ruhsat Dosya Kontrol Programını indirmek için "Başvurular -> E-Ruhsat Dosya Kontrol İndir" yolu kullanılarak açılan sayfada bulunan "E-Ruhsat Kontrol Programı'nı indirmek için tıklayınız" butonuna tıklanır. Programın kullanımı ile ilgili detaylı bilgi için "E-Ruhsat Dosya Kontrol İndir" sayfasında bulunan "E-Ruhsat Kontrol Programı Kullanım Kılavuzunu indirmek için tıklayınız" butonuna tıklanır ve program ile ilgili kılavuza erişilir.

### **4.4 Tıbbi Beslenme Ürün İzin Başvuru Ekle**

Uygulama üzerinde Tıbbi Beslenme Ürün İzin başvurusu eklemek için kullanılır. Tıbbi Beslenme Ürünleri İzin Başvurusu ithal izni yenileme, enternal mama ürünleri yenileme, satış izni alma gibi başvurular için oluşturulmuş bir izin başvurusudur. Bu başvurular yapıldıktan sonra ilgili ürün eklenebilir ilaç listesine Tıbbi Beslenme ürünleri olarak düşecektir. Tıbbi Beslenme Ürünleri birimi izin onayını verdikten sonra eklenebilir ilaç listesinden ilaç bilgilerini ekleyebilirsiniz. Daha sonra kurum tarafından ilacın onayı verilir. Tıbbi Beslenme Ürünleri İzinlerinde ilacın ruhsatlandırma işlemi yoktur.

Bu ekrana ulaşmak için, ana menüden "Başvurular -> Tıbbi Besl. Ürün İzin Başvuru Ekle" yolu izlenmelidir.



Anasayfa > Başvurular > Tıbbi Besl. Ürün İzin Başvuru Ekle

Tıbbi Beslenme İzin Başvurusu

İlaç Adı (Ruhsat Dosya Adı) \*

Max. 100 Karakter

Marka Adı (Ruhsata Esas Adı) \*

Konu \*

İthal İzni Yenileme Başvurusu (Tıbbi Beslenme Ürünleri)

Dokümanlar \*

+ Doküman Ekle

Doküman Yükleme Tipi	Başvuru Doküman Tipi	Dosya	Dosya Linki
----------------------	----------------------	-------	-------------

Görüntülenecek öğe yok

İptal Kaydet


Ambalaj Bilgileri


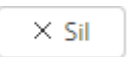


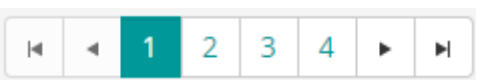
Taslaq


**Şekil 40 Tıbbi Beslenme Ürün İzin Başvurusu Ekleme Ekranı**

### **Grup 1: Tıbbi Beslenme İzin Başvuru Ekleme**

#### **Alanlar**

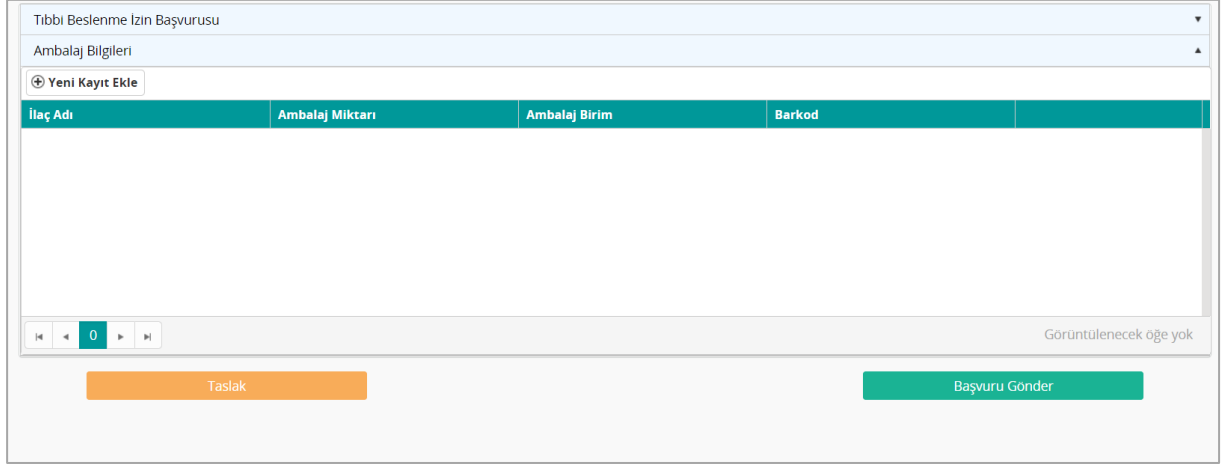
İlaç Adı (Ruhsat Dosya Adı) (Zorunlu Alan)	Ürünün ruhsat başvurusunda önerilen (icat edilmiş) adı girilir. İlacın adı maksimum 100 karakter içerecek şekilde sisteme girilmelidir.
Marka Adı (Ruhsata Esas Adı) (Zorunlu Alan)	Ürünün adının örnek olarak “abcd 10 mg Tablet” olduğu bir durumda “Marka Adı” alanına “abcd” girilmelidir.
Konu (Zorunlu Alan)	Konu girilir. Örn: (Tıbbi beslenme ürünleri Başvurusu)
Dokümanlar	Dosya seçimi yapılarak üst yazı eklenir. Eğer Firma tarafından ek belge/belgeler eklenmek isteniyorsa üst yazı ekleme işleminden sonra ek de eklenebilmektedir.
<b>İşlevler</b>	
Doküman Ekle: 	<p>Başvuruya üst yazı ve ek ekleme alanını açar. Başvuru ile ilgili dokümanlar buradan eklenir. Başvuru kaydının başarılı şekilde kaydedilebilmesi için “Doküman Yükleme Tipi” “Üst Yazı” olan en az bir tane doküman eklenmelidir. Başvuru ile ilgili olan ek dokümanlar da buradan eklenir. Doküman ekleme işlemi şu şekilde yapılır:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Doküman Ekle</b> butonuna tıklanır.</li> <li>• <i>Doküman Yükleme Tipi</i> “Üst Yazı” olarak otomatik belirlenir. (Doküman yükleme tipi “Üst Yazı” olan en fazla bir adet doküman yüklenir)</li> <li>• <b>Seçiniz</b> butonuna tıklanır.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Açılan pencereden yüklenmek istenen doküman seçilir.</li> <li>• Üst Yazıya Ek dosya eklenecekse <b>Doküman Ekle</b> butonuna tıklanır.</li> <li>• <i>Doküman Yükleme Tipi</i> "Ek" olarak otomatik belirlenir. (Doküman yükleme tipi "Ek" olan birden fazla doküman yüklenebilir.)</li> <li>• <b>Seçiniz</b> butonuna tıklanır.</li> </ul> <p>Açılan pencereden yüklenmek istenen doküman seçilir.</p>
Seçiniz : 	Başvuruya eklenecek dokümanların seçimini yapar.
Sil : 	Eklenecek dokümanı siler.
Kaydet : 	Bilgilerin kaydedilmesini sağlar.
İptal: 	İşlemin iptal edilmesini sağlar.
Sayfa Gezinti alanı 	İlk/Önceki/Sonraki/Son listelere ve tablolara erişim butonları gruplanmıştır.

 <p><b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU</p>	<p><b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b></p>	<p><b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL</p>
--	---	--

## Grup 2: Ambalaj Bilgileri


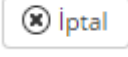
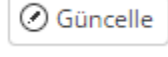

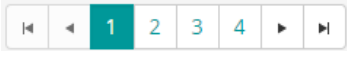

Tıbbi Beslenme İzin Başvuru Ekleme sekmesinde bulunan alanlara veri girişi yapıp bilgiler kaydedildikten sonra *Ambalaj Bilgileri* sekmesi aktifleşir.



The screenshot shows a web interface for 'Tıbbi Beslenme İzin Başvurusu'. The 'Ambalaj Bilgileri' section is active, displaying a table with the following columns: 'İlaç Adı', 'Ambalaj Miktarı', 'Ambalaj Birim', and 'Barkod'. Below the table, there are two buttons: 'Taslak' (orange) and 'Başvuru Gönder' (green). The table is currently empty, and the page number '0' is visible at the bottom left.

Şekil 41 Tıbbi Beslenme Ürün İzin Başvurusu – Ambalaj Bilgileri

Alanlar	
İlaç Adı (Zorunlu Alan)	Bu alana ilacın o ambalaj miktarı için öngörülen adı yazılır (Örnek: abcd 10 mg Tablet (28 Tablet) gibi)
Ambalaj Miktarı	Bu alana ilacın içerdiği dozaj formu sayısı yazılır.
Ambalaj Birim (Zorunlu Alan)	<p>“Ambalaj Birimi” listesinden gerekli birim seçilir.</p> <p><b>NOT:</b> Ürünün birden fazla tipte dozaj formu içerdiği durumlarda Ambalaj Bilgisi bölümü belirtilen şekilde doldurulmalıdır. Örneğin; Bir ampul ve bir flakondan oluşan ürün için Ambalaj Sayı alanına “1” yazılır, “Ambalaj Miktarı” alanına “1” yazılır ve “Ambalaj Miktar Birimi” listesinden “Kombine” seçilir. “Ürün Etiket Adı” alanına ürünün adı yazılır. Örnek: abcd 10 mg Liyofilize Toz İçeren Flakon (1flakon, 1 ampul).</p>

Barkod	Bu alan sistem tarafından otomatik olarak oluşturulur. Kaydet butonuna tıkladığında yeni bir barkod numarası verilir.
<b>İşlevler</b>	
Kaydet : 	Ambalaj bilgilerini kaydeder.
İptal : 	Yapılan işlemi iptal eder.
Güncelle : 	Eklenecek ambalaj bilgisini günceller.
Sil : 	Eklenecek ambalaj bilgisini siler.
Sayfa Gezinti alanı 	İlk/Önceki/Sonraki/Son listelere ve tablolara erişim butonları gruplanmıştır.
Taslak: 	Yapılan başvuru sonradan güncellenebilecek şekilde taslak olarak kaydedilir. Başvuru formunun kaydı yapıldıktan sonra gerekli ise bu formda güncelleme işlemleri yapılabilir. Taslak olarak kaydedilen başvurular, başvuru listesinde “Taslak” durumunda gösterilir. Bu durumda olan başvurular daha sonradan güncellenebilir. Taslak olarak kaydedilmiş, henüz “Başvuru Gönder” butonu tıklanmamış ve işleme alınmamış bir ürün için başvuru formunda güncelleme yapabilmek amacıyla “Tıbbi Besl. Ürün İzin Başvuru Listesi” menüsünden kayda ait “Detay” butonu tıklanır. Kayda ait başvuru formu açılır ve gerekli güncellemeler yapıldıktan sonra ihtiyaca göre

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

	<p>“Taslak Güncelle”, “Başvuru Gönder” butonlarına tıklanır. Taslak üzerinde yapılan güncelleme işleminden sonra taslak olarak kaydedilmeye devam edilmek isteniyorsa “Taslak Güncelle” butonuna tıklanır.</p>
<p>Başvuru Gönder :</p> <div style="text-align: center;"> <input type="button" value="Başvuru Gönder"/> </div>	<p>Yapılan başvuruyu sisteme gönderir.</p>

#### 4.5 Tıbbi Beslenme Ürün İzin Başvuru Listesi

Uygulama üzerinde Tıbbi beslenme Ürün İzin Başvurularını listelemek için kullanılır. Bu ekrana ulaşmak için, ana menüden "Başvurular -> Tıbbi Besl. Ürün İzin Başvuru Listesi" yolu izlenmelidir.

Ürün Adı	Ürün Ruhsata Esas İlaç Adı	Başvuru Tarihi	Ambalaj Sayısı	Başvuru Durumu	Takip No	Detay
Test 1	Test Ürün 1	17/05/2018	0	Doküman Bekleniyor	2644286	<input type="button" value="Detay"/>
Test 2	Test Ürün 2	null	0	Taslak	0	<input type="button" value="Detay"/>
Test 3	Test Ürün 3	null	0	Taslak	0	<input type="button" value="Detay"/>
Test 4	Test Ürün 4	14/09/2017	1	Doküman Bekleniyor	2540247	<input type="button" value="Detay"/>

1 - 10 50 öğeleri

Şekil 42 Tıbbi Beslenme Ürün İzin Başvuru Listesi Ekranı

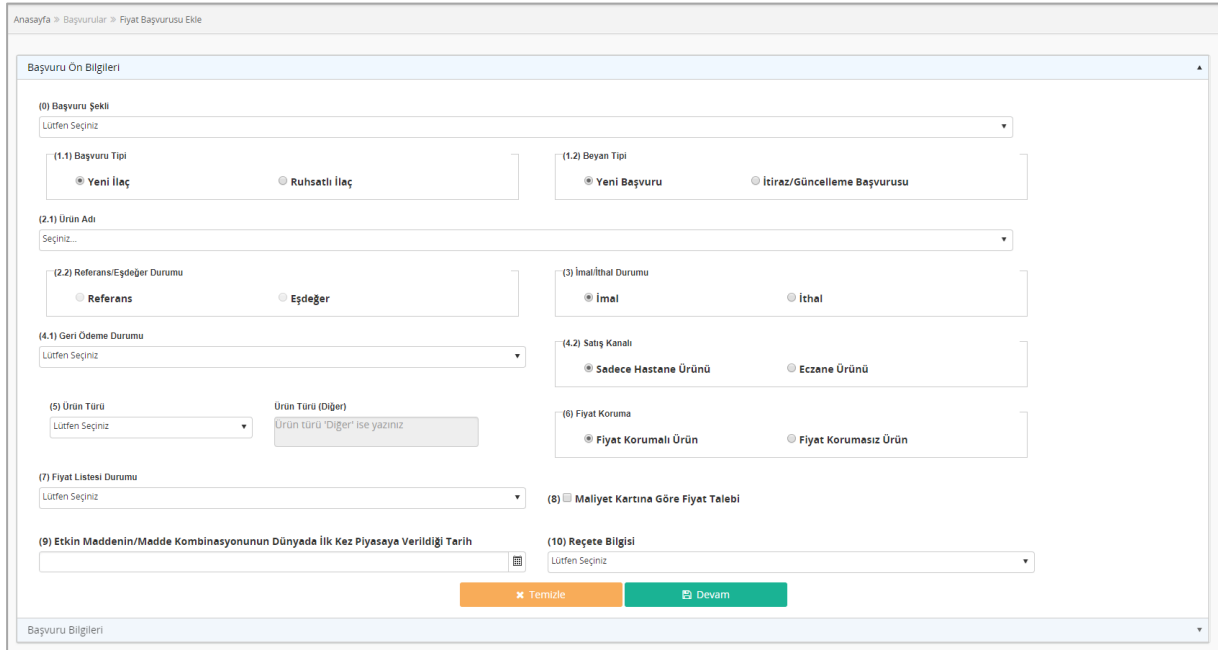
#### Grup 1: Tıbbi Beslenme İzin Başvuru Listesi

İşlevler	
Detay : <input type="button" value="Detay"/>	Yapılan başvuruya ait detayları görüntüler.
Sayfa Gezinti alanı <input type="button" value="1"/> <input type="button" value="2"/> <input type="button" value="3"/> <input type="button" value="4"/>	İlk/Önceki/Sonraki/Son listelere ve tablolara erişim butonları gruplanmıştır.

#### 4.6 Fiyat Başvurusu Ekle

Bu ekrana ulaşmak için, ana menüden “Başvurular -> Fiyat Başvurusu Ekle” yolu izlenmelidir. Açılan formda, sayfada yapılan seçime göre sonraki seçimler ya da liste içerikleri değişecektir. Örneğin; Başvuru Şekli(0) listesinden “Gönüllü Fiyat Düşüşü” seçmeniz durumunda mevcut ilaç olması nedeniyle “Ruhsatlı İlaç” seçeneği sistem tarafından otomatik olarak seçilecek ve değiştirilemeyecektir. Bu vesile ile form doldurulurken karşılaşılan çoğu hata engellenmiş olacaktır.

Fiyat beyan başvuru formu iki temel bölümden oluşmaktadır. İlk bölüm şekil 1’de yer almaktadır.



Anasayfa > Başvurular > Fiyat Başvurusu Ekle

**Başvuru Ön Bilgileri**

(0) Başvuru Şekli  
Lütfen Seçiniz

(1.1) Başvuru Tipi  
 Yeni İlaç  Ruhsatlı İlaç

(1.2) Beyan Tipi  
 Yeni Başvuru  İtiraz/Güncelleme Başvurusu

(2.1) Ürün Adı  
Seçiniz...

(2.2) Referans/Eşdeğer Durumu  
 Referans  Eşdeğer

(3) İmal/İthal Durumu  
 İmal  İthal

(4.1) Geri Ödeme Durumu  
Lütfen Seçiniz

(4.2) Satış Kanalı  
 Sadece Hastane Ürünü  Eczane Ürünü

(5) Ürün Türü  
Lütfen Seçiniz

Ürün Türü (Diğer)  
Ürün türü 'Diğer' ise yazınız

(6) Fiyat Koruma  
 Fiyat Korumalı Ürün  Fiyat Korumasız Ürün

(7) Fiyat Listesi Durumu  
Lütfen Seçiniz

(8)  Maliyet Karcına Göre Fiyat Talebi

(9) Etkin Maddenin/Madde Kombinasyonunun Dünyada İlk Kez Piyasaya Verildiği Tarih

(10) Reçete Bilgisi  
Lütfen Seçiniz


Başvuru Bilgileri

**Şekil 43 Fiyat Başvurusu Ekle Önyüzü – Başvuru Ön Bilgileri**

Başvuru yapacağınız ürüne dair seçimlerin yapılacağı Başvuru Ön Bilgileri bölümü aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;


- **Başvuru Şekli**: Başvuru amacınıza yönelik form tipinin seçileceği listedir. “Gönüllü Fiyat Düşüşü”, “Firma Devri”, “Firma Unvan Değişikliği”, “İmal/İthal Statü Değişikliği”, “Ürün İsim /Ürün Barkod Değişikliği”, “DÖNEM BAŞVURUSU-Gerçek Kaynak Fiyat/Kaynak



 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Fiyat/Kaynak Ülke Güncelleme-Orijinal Belge Aslı Sunmayacak Olanlar”, “DÖNEM BAŞVURUSU-Gerçek Kaynak Fiyat/Kaynak Fiyat/Kaynak Ülke Güncelleme-Orijinal Belge Aslı/Maliyet Kartı Aslı Sunacak Olanlar”, “DÖNEM BAŞVURUSU-Gerçek Kaynak Fiyata Bağlı DSF Artışı-Orijinal Belge Aslı Sunmayacak Olanlar”, “DÖNEM BAŞVURUSU-Gerçek Kaynak Fiyata Bağlı DSF Artışı-Orijinal Belge Aslı/Maliyet Kartı Aslı Sunacak Olanlar”, “DÖNEM BAŞVURUSU-Gerçek Kaynak Fiyata Bağlı DSF Düşüşü-Orijinal Belge Aslı Sunmayacak Olanlar”, “DÖNEM BAŞVURUSU-Gerçek Kaynak Fiyata Bağlı DSF Düşüşü-Orijinal Belge Aslı/Maliyet Kartı Aslı Sunacak Olanlar”, “FDK Başvuruları - Orijinal Belge Aslı/Maliyet Kartı Aslı Sunmayacak Olanlar”, “FDK başvuruları- Orijinal belge aslı/maliyet kartı aslı sunacak olanlar”, “Resmi İnternet Sayfasında Yayımlama-Orijinal belge aslı/maliyet kartı aslı sunacak olanlar”, “Resmi internet sitesinde Yayımlama-orijinal belge aslı/imalat kartı aslı sunmayacak olanlar”, “Ruhsata esas fiyat-Orijinal belge aslı/maliyet kartı aslı sunacak olanlar” ve “Ruhsata Esas Fiyat-orijinal belge aslı/imalat kartı aslı sunmayacak olanlar” formlarından biri seçilebilir.

- **Başvuru tipi:** Ürünün mevcut bir ilaç olup olmadığı durumunun seçileceği alandır. “Yeni İlaç” ya da “Ruhsatlı İlaç” değerlerinden biri seçilebilir.
- **Beyan Tipi:** Bildirim tipinin seçileceği alandır. Yeni bildirim olması durumunda “Yeni Başvuru”, aksi durumda “İtiraz/Güncelleme Başvurusu” değeri seçilmelidir.
- **Ürün Adı:** Başvuruda bulunacağınız ürün adının seçileceği alandır. Tıkladığınızda firmanız altında tanımlı yeni ilaçlar ya da ruhsatlı ilaçlar(1.1 bölümünde yapmış olduğunuz seçime göre) listelenecektir.
- **Referans/Eşdeğer Durumu:** Başvuruda bulunacağınız ürünün referans ya da eşdeğer olma durumunun sistem tarafından görüntülediği bölümdür. Bu alan otomatik olarak doldurulur, değiştirilemez.
- **İmal/İthal Durumu:** Ürünün imal ya da ithal olma durumunun seçileceği alandır.
- **Geri Ödeme Durumu:** Ürünün geri ödeme durumunun seçileceği alandır. Formdaki diğer seçimlerinize göre listede seçebileceğiniz değerler değişecektir.
- **Satış Kanalı:** Ürünün satış kanalının seçileceği alandır.
- **Ürün Türü:** Başvuruda bulunulacak ürün türünün seçileceği listedir. Formdaki diğer

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

seçimlerinize göre listede seçebileceğiniz değerler değişecektir.

- **Ürün Türü(Diğer):** Ürün Türü listesinden “Diğer” seçilmesi durumunda giriş yapılması zorunlu alandır.
- **Fiyat Koruma:** Fiyat korumalı ürün olup olmadığının seçileceği alandır.
- **Fiyat Listesi Durumu:** Başvuru ürünü referans ürünse fiyat listesinde eşdeğer ürününün bulunup bulunmadığı bilgisinin seçileceği, başvuru ürünü eşdeğer ürünse referans ürünün fiyat listesinde bulunup bulunmadığı bilgisinin seçileceği alandır.
- **Maliyet Kartına Göre Fiyat Talebi:** maliyet kartına göre fiyat edilmesi durumunda işaretlenecek onay kutusudur.
- **Etkin Maddenin/Madde Kombinasyonunun Dünyada İlk Kez Piyasaya Verildiği Tarih:** Ürünün etken maddesi ya da etken madde kombinasyonunun dünya çapında piyasaya verildiği tarihin girileceği alandır.
- **Reçete Bilgisi:** Başvuru ürününün reçete durumunun, reçeteli ise reçete türünün seçildiği alandır.
- **Temizle:** Sayfada girilen verilerin temizlenmesini sağlayan butondur.
- **Devam:** Formun ikinci bölümünün açılmasını sağlayan butondur.

Başvuru ön bilgileri girildikten sonra girilen verilere göre oluşturulan **Başvuru Bilgileri** alanı **Devam** butonuna tıklandıktan sonra açılacaktır.

**Not:** *Başvuru Bilgileri paneli, Başvuru Ön Bilgileri panelinde girilen verilere göre değişiklik gösterir. Sayfada görüntülenen ve veri girişi yapacağınız tabloların önceki seçimlere göre farklılık göstermesinin nedeni, tasarımın seçili ürün türüne göre farklılık gösteren verileri almaya yönelik olmasıdır. Başvuru Bilgileri panelinde görüntülenen tablolar yapmış olduğunuz ön seçimler doğrultusunda sistem tarafından otomatik olarak belirlenecek ve size görüntülenecektir. Başvuru Şekli, Referans/Eşdeğer Durumu, İmal/İthal Durumu, Geri Ödeme Durumu, Satış Kanalı ve Ürün Türü alanlarında yapılan seçimler görüntülenen tablolarda belirleyici olacaktır. Bu kullanıcı kılavuzunda tüm tablo tipleri aktarılacak olup yapacağınız*



başvuru kapsamında formunuza eklenecek tablolar sistem tarafında size görüntülenen tablolar olacaktır.

Tüm seçimlerde ortak olarak görüntülenecek tablolar Firma Bilgileri(Bölüm 11) ve Ürün Bilgileri(Bölüm 12) alanları olacaktır. Ekran, her iki alan da sistem tarafında doldurulmuş olarak açılır ve bu bölümlerdeki alanlar değiştirilemez.

Başvuru Ön Bilgileri		
Başvuru Bilgileri		
<b>(11) FIRMA BİLGİLERİ</b>		
FİRMA ADI	ADRESİ	TELEFON
TEPE TEKNOLOJİK SERVİSLER A.Ş.	Beytepe köyü yolu Bilkent/ankara	0(312) 000 00 00
FİRMA YETKİLİSİNİN ADI SOYADI	FİRMA YETKİLİSİNİN TELEFONU	FİRMA YETKİLİSİNİN E-POSTA
Yetkili Adı Soyadı	0(312) 000 00 00	yetkili@test.com

**Şekil 44 Başvuru Bilgileri Paneli – Firma Bilgileri(11)**

Firma Bilgileri(11) bölümü aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;

- **Firma Adı**: Firmanızın adının görüntüleneceği alandır.
- **Adresi**: Firmanızın adresinin görüntülendiği alandır.
- **Telefon**: Firmanızın telefonunun görüntülendiği alandır.
- **Firma Yetkilisinin Adı Soyadı**: Firma yetkilisinin adı ve soyadının görüntülendiği alandır.
- **Firma Yetkilisinin Telefonu**: Firma yetkilisinin telefon numarasının görüntülendiği alandır.
- **Firma Yetkilisi E-Posta**: Firma yetkilisine ait e-posta adresinin görüntülendiği alandır.


(12) ÜRÜN BİLGİLERİ		
BARKOD	ATC ADI	ATC KODU
1234567856789	Caries prophylactic agents	A01AA
ÜRÜN ADI	ETKİN MADDE	ETKİN MADDE MİKTARI
DENEMEE1	Sodyum klorür	9.00000
ETKİN MADDE BİRİMİ	BİYOTEKNOLOJİK	FARMASÖTİK ŞEKLİ (NFC)
mg/mL	BiyoteknolojikDeğil	İNFUZYONLAR
FARMASÖTİK AIT ŞEKLİ (NFC)	FARMASÖTİK ÜRÜN GRUPLARI	FARMASÖTİK AIT ÜRÜN GRUPLARI
İNFUZYON TORBALARI	İlaç	
FARMASÖTİK İKİNCİ AIT ÜRÜN GRUPLARI	RUHSAT NO	RUHSAT TARİHİ
	150/3	1989-10-27

**Şekil 45 Başvuru Bilgileri Paneli – Ürün Bilgileri(12)**

Ürün Bilgileri(12) bölümü aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;

- **Barkod**: Ürün barkodunun görüntülendiği alandır.

## HİZMETE ÖZEL

 T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
---	--	---

- **ATC Adı:** Ürünün bulunduğu ATC grubunun görüntülediği alandır.
- **ATC Kodu:** Ürünün ATC kodunun görüntülediği alandır.
- **Ürün Adı:** Ürün adının görüntülediği alandır.
- **Etkin Madde:** Ürünün etkin madde/maddelerinin görüntülediği alandır.
- **Etkin Madde Miktarı:** Üründeki etkin madde miktarının görüntülediği alandır.
- **Etkin Madde Birimi:** Etkin madde birimin görüntülediği alandır.
- **Biyoteknolojik:** Ürünün biyoteknolojik olup olmama durumunun görüntülediği alandır.
- **Farmasötik Şekli(NFC):** Ürünün farmasötik şeklinin görüntülediği alandır.
- **Farmasötik Alt Şekli(NFC):** Ürünün farmasötik alt şeklinin görüntülediği alandır.
- **Farmasötik Ürün Grupları:** Ürünün dahil olduğu farmasötik grubun görüntülediği alandır.
- **Farmasötik Alt Ürün Grupları:** Ürünün dahil olduğu farmasötik alt ürün grubunun görüntülediği alandır.
- **Farmasötik İkinci Alt Ürün Grupları:** Ürünün dahil olduğu farmasötik ikinci alt ürün grubunun görüntülediği alandır.
- **Ruhsat No:** Ürünün ruhsat numarasının görüntülediği alandır.
- **Ruhsat Tarihi:** Ürün ruhsat tarihinin görüntülediği alandır.

(13) FİYAT LİSTESİNDE BULUNAN REFERANS ÜRÜNÜNÜN


İlaç Adı	Gerçek Kaynak Ülkesi	Gerçek Kaynak Fiyatı(AVRO)	Hesaplama İçin Kullanılan G...	Kaynak Fiyatı	Hesaplama İçin Kullanılan K...	Açıklama
	Türkiye	0	0	0	Türkiye	

**Şekil 46 Başvuru Bilgileri – Tablo 13**

Eşdeğer ürün başvurularında görüntülenen Fiyat Listesinde Bulunan Referans Ürün (13) tablosu aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;

- **İlaç Adı:** Referans ürünün adının girileceği alandır.
- **Gerçek Kaynak Ülkesi:** Ürünün asıl kaynak ülkesi verisinin seçileceği listedir. Varsayılan değeri “Türkiye” olan sütuna tıklayarak tam listeye erişebilirsiniz.

## HİZMETE ÖZEL

 T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
---	--	---

- **Gerçek Kaynak Fiyatı(AVRO):** Ürünün kaynak ülkedeki fiyatının Avro cinsinden yazacağınız alandır.
- **Hesaplama İçin Kullanılan Gerçek Kaynak Fiyatı(AVRO):** Hesaplama kullanılan kaynak ülke fiyatının Avro cinsinden yazacağınız alandır.
- **Kaynak Fiyatı:** Ürünün kaynak ülke fiyatının girileceği alandır.
- **Hesaplama İçin Kullanılan Kaynak Ülke:** Hesaplama kullanılan fiyatın ait olduğu kaynak ülkenin seçileceği listedir. Varsayılan değeri “Türkiye” olan sütuna tıklayarak tam listeye erişebilirsiniz.
- **Açıklama:** Açıklama sütunu iki alandan oluşmaktadır. İlk alan olan listeden açıklama seçilmesi gerekmektedir. Açıklamanın “Diğer” seçilmesi durumunda yanda yer alan metin kutusuna diğer açıklamayı yazmanız gerekmektedir.

Ülke	Ticari Adı	Farmasötik Şekli	Depocuya Satış Fiyatı(AVRO)	Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO)	Açıklama
İspanya			0	0	
Fransa			0	0	
Yunanistan			0	0	
İtalya			0	0	
Portekiz			0	0	

**Şekil 47 Başvuru Bilgileri – Tablo 14**

Eşdeğer ürünler için yapılan başvurularda “Ürün Türü” Alerji, Kan Ürünleri(Plazma Kaynaklı), Tıbbi Mama veya Enternal Beslenme Ürünü, GBTÜ, Konvansiyonel Ürün seçilmesi durumunda Referans Ürünün Kaynak Ülkelerdeki En Düşük Depocuya Satış Fiyatı(14) tablosu sistem tarafından görüntülenecektir. Tablo 14 aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;

- **Ülke:** İspanya, Fransa, Yunanistan, İtalya ve Portekiz değerinin yazılı olduğu sütundur.
- **Ticari Adı:** Referans ürünün ilgili ülkedeki ticari adının yazılacağı alandır.
- **Farmasötik Şekli:** Referans ürünün ilgili ülkedeki farmasötik şeklinin yazılacağı alandır.
- **Depocuya Satış Fiyatı(AVRO):** Referans ürünün ilgili kaynak ülkede depocuya en düşük satış fiyatının Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO):** Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Açıklama:** Açıklama sütunu iki alandan oluşmaktadır. İlk alan olan listeden açıklama




seçilmesi gerekmektedir. Açıklamanın “Diğer” seçilmesi durumunda yanda yer alan metin kutusuna diğer açıklamayı yazmanız gerekmektedir.

(15) İTHAL EŞDEĞER ÜRÜNÜN KAYNAK ÜLKELERDE VE SERİNİN SERBEST BIRAKILDIĞI/İTHAL EDİLDİĞİ/FARMASÖTİK ŞEKLİNİ ALDIĞI ÜLKELERDE EN DÜŞÜK DEPOCUYA SATIŞ FİYATI						
	Ülke	Ticari Adı	Farmasötik Şekli	Depocuya Satış Fiyatı(AVRO)	Oranlanarak Bulunan Fiyatı...	Açıklama
Kaynak Ülke 1	İspanya			0	0	
Kaynak Ülke 2	Fransa			0	0	
Kaynak Ülke 3	Yunanistan			0	0	
Kaynak Ülke 4	İtalya			0	0	
Kaynak Ülke 5	Portekiz			0	0	
Serinin Serbest Bırakıldığı Ülke				0	0	
İthal Edildiği Ülke				0	0	
Farmasötik Şeklini Aldığı Ülke				0	0	

Şekil 48 Başvuru Bilgileri – Tablo 15

Eşdeğer ürün başvurularında İmal/İthal Durumu alanından “İthal”, Satış Kanalı alanından “Eczane Ürünü” seçilmiş başvurularda görüntülenecek olan *İthal Eşdeğer Ürünün Kaynak Ülkelerde Ve Serinin Serbest Bırakıldığı/İthal Edildiği/Farmasötik Şeklini Aldığı Ülkelerde En Düşük Depocuya Satış Fiyatı*(15) tablosu aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;

- **Başlık Sütunu**: Kayıt yapılacak ülke başlığının görüntülediği sütundur.
- **Ülke**: İlk 5 Kaynak ülkenin yer aldığı ve sonraki kayıtlar için de tıklanıldığında seçim yapılabilir tüm ülkeler listesinin açıldığı alandır.
- **Ticari Adı**: İthal eşdeğer ürünün ilgili ülkedeki ticari adının yazılacağı alandır.
- **Farmasötik Şekli**: İthal eşdeğer ürünün ilgili ülkedeki farmasötik şeklinin yazılacağı alandır.
- **Depocuya Satış Fiyatı(AVRO)**: İthal eşdeğer ürünün ilgili ülkede depocuya en düşük satış fiyatının Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO)**: Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Açıklama**: Açıklama sütunu iki alandan oluşmaktadır. İlk alan olan listeden açıklama seçilmesi gerekmektedir. Açıklamanın “Diğer” seçilmesi durumunda yanda yer alan metin kutusuna diğer açıklamayı yazmanız gerekmektedir.

 <p><b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU</p>	<p><b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b></p>	<p><b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL</p>
--	---	--

(16) FİYAT LİSTESİNDE BULUNAN BİREBİR EŞ ÜRÜN/EŞ ÜRÜN/YAKIN EŞ ÜRÜN

İlaç Adı	Gerçek Kaynak Ülkesi	Gerçek Kaynak Fiyatı(AVRO)	Hesaplama İçin Kullanılan G...	Kaynak Fiyatı	Hesaplama İçin Kullanılan K...	Açıklama
	Türkiye	0	0	0	Türkiye	

Şekil 49 Başvuru Bilgileri – Tablo 16

Eşdeğer ürün başvurularında İmal/İthal Durumu alanından “İmal” seçilmiş başvurularda görüntülenecek olan *Fiyat Listesinde Bulunan Birebir Eş Ürün/Eş Ürün/Yakın Eş Ürün*(16) tablosu aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;

- **İlaç Adı:** Fiyat listesinde yer alan birebir eş ürün, eş ürün ya da yakın eş ürünün adının yazılacağı alandır.
- **Gerçek Kaynak Ülkesi:** Birebir eş ürün, eş ürün ya da yakın eş ürünün gerçek kaynak ülkesinin seçileceği listedir. Varsayılan değeri Türkiye olan alana tıklayarak tüm ülkeler listesine erişebilirsiniz.
- **Gerçek Kaynak Fiyatı(AVRO):** Birebir eş ürün, eş ürün ya da yakın eş ürünün gerçek kaynak ülkedeki satış fiyatının Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Hesaplama İçin Kullanılan Gerçek Kaynak Fiyatı(AVRO):** Hesaplama kullanılan kaynak ülke fiyatının Avro cinsinden yazacağınız alandır.
- **Kaynak Fiyatı:** Ürünün kaynak ülke fiyatının girileceği alandır.
- **Hesaplama İçin Kullanılan Kaynak Ülke:** Hesaplama kullanılan fiyatın ait olduğu kaynak ülkenin seçileceği listedir. Varsayılan değeri “Türkiye” olan sütuna tıklayarak tam listeye erişebilirsiniz.
- **Açıklama:** Açıklama sütunu iki alandan oluşmaktadır. İlk alan olan listeden açıklama seçilmesi gerekmektedir. Açıklamanın “Diğer” seçilmesi durumunda yanda yer alan metin kutusuna diğer açıklamayı yazmanız gerekmektedir.

## HİZMETE ÖZEL



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

### Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi Firma Kullanıcı Kılavuzu

Yayın No : 11.0

Yayın Tarihi : GG.AA.2019

Doküman No : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL

(17) REFERANS ÜRÜNÜNÜN KAYNAK ÜLKELERDE VE SERİNİN SERBEST BIRAKILDIĞI İTHAL EDİLDİĞİ FARMASÖTİK ŞEKLİNİ ALDIĞI ÜLKELERDEKİ DEPOCUYA SATIŞ FİYATI					
Ülke	Ticari Adı	Farmasötik Şekli	Depocuya Satış Fiyatı(AVRO)	Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO)	Açıklama
İspanya			0	0	
Fransa			0	0	
Yunanistan			0	0	
İtalya			0	0	
Portekiz			0	0	

Şekil 50 Başvuru Bilgileri – Tablo 17

Eşdeğer ürün başvurularında İmal/İthal Durumu alanından “İthal”, Geri Ödeme Durumu alanından “Geri Ödeme Başvurusu Yapılmayacak Ürün” ya da “Fiyat Listesinde Bulunan Geri Ödemesi Olmayan Ürün” seçilmiş başvurularda görüntülenecek olan *Referans Ürününün Kaynak Ülkelerde ve Serinin Serbest Bırakıldığı/İthal Edildiği/Farmasötik Şeklini Aldığı Ülkelerdeki Depocuya Satış Fiyatı(17)* tablosu aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;


- **Ülke:** İspanya, Fransa, Yunanistan, İtalya ve Portekiz değerinin yazılı olduğu sütundur.
- **Ticari Adı:** Referans ürünün ilgili ülkedeki ticari adının yazılacağı alandır.
- **Farmasötik Şekli:** Referans ürünün ilgili ülkedeki farmasötik şeklinin yazılacağı alandır.
- **Depocuya Satış Fiyatı(AVRO):** Referans ürünün depocuya satış fiyatının Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO):** Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Açıklama:** Açıklama sütunu iki alandan oluşmaktadır. İlk alan olan listeden açıklama seçilmesi gerekmektedir. Açıklamanın “Diğer” seçilmesi durumunda yanda yer alan metin kutusuna diğer açıklamayı yazmanız gerekmektedir.

(18) REFERANS ÜRÜNÜNÜN KAYNAK ÜLKELERDE VE SERİNİN SERBEST BIRAKILDIĞI İTHAL EDİLDİĞİ FARMASÖTİK ŞEKLİNİ ALDIĞI ÜLKELERDE EN DÜŞÜK DEPOCUYA SATIŞ FİYATI						
	Ülke	Ticari Adı	Farmasötik Şekli	Depocuya Satış Fiyatı(AVRO)	Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO)	Açıklama
Kaynak Ülke 1	İspanya			0	0	
Kaynak Ülke 2	Fransa			0	0	
Kaynak Ülke 3	Yunanistan			0	0	
Kaynak Ülke 4	İtalya			0	0	
Kaynak Ülke 5	Portekiz			0	0	
Serinin Serbest Bırakıldığı Ülke				0	0	
İthal Edildiği Ülke				0	0	
Farmasötik şeklini Aldığı Ülke				0	0	

Şekil 51 Başvuru Bilgileri – Tablo 18

Referans ürün başvurularında Satış Kanalı alanından “Eczane Ürünü”, Ürün Türü alanından “Alerji”, “Kan Ürünleri”, “Tıbbi Mama veya Enteral Beslenme Ürünü”, “GBTÜ” ya da



 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

“Konvansiyonel Ürün” seçilmiş başvurularda görüntülenecek olan *Referans Ürünün Kaynak Ülkelerde Ve Serinin Serbest Bırakıldığı/İthal Edildiği/Farmasötik Şeklini Aldığı Ülkelerde En Düşük Depocuya Satış Fiyatı*(18) tablosu aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;

- **Başlık Sütunu**: Kayıt yapılacak ülke başlığının görüntülediği sütundur.
- **Ülke**: İlk 5 Kaynak ülkenin yer aldığı ve sonraki kayıtlar için de tıklandığında seçim yapılabilir tüm ülkeler listesinin açıldığı alandır.
- **Ticari Adı**: Referans ürünün ilgili ülkedeki ticari adının yazılacağı alandır.
- **Farmasötik Şekli**: Referans ürünün ilgili ülkedeki farmasötik şeklinin yazılacağı alandır.
- **Depocuya Satış Fiyatı(AVRO)**: Referans ürünün depocuya en düşük satış fiyatının Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO)**: Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Açıklama**: Açıklama sütunu iki alandan oluşmaktadır. İlk alan olan listeden açıklama seçilmesi gerekmektedir. Açıklamanın “Diğer” seçilmesi durumunda yanda yer alan metin kutusuna diğer açıklamayı yazmanız gerekmektedir.

(19) REFERANS ÜRÜNÜN KAYNAK ÜLKELERDE VE SERİNİN SERBEST BIRAKILDIĞI İTHAL EDİLDİĞİ FARMASÖTİK ŞEKLİNİ ALDIĞI ÜLKELERDE EN DÜŞÜK DEPOCUYA SATIŞ FİYATI								
	Ülke	Ticari Adı	Farmasötik Şekli	Depocuya Satış Fiy...	Oranlanarak Bulun...	İskonto ve KDV Har...	Oranlanarak Bulun...	Açıklama
Kaynak Ülke 1	İspanya			0	0	0	0	
Kaynak Ülke 2	Fransa			0	0	0	0	
Kaynak Ülke 3	Yunanistan			0	0	0	0	
Kaynak Ülke 4	İtalya			0	0	0	0	
Kaynak Ülke 5	Portekiz			0	0	0	0	
Serinin Serbest Bırakıldığı Ülke				0	0	0	0	
İthal Edildiği Ülke				0	0	0	0	
Farmasötik Şeklini Aldığı Ülke				0	0	0	0	

**Şekil 52 Başvuru Bilgileri – Tablo 19**

Eczanede satılan, geri ödeme başvurusu yapılacak ya da fiyat listesinde bulunan geri ödemeli ithal referans ürün olan serum başvurularında ya da radyofarmasötik harici diğer ürün türlerinden sadece hastanede satılanlar için yapılan başvurularda görüntülenen *Referans Ürünün Kaynak Ülkelerde Ve Serinin Serbest Bırakıldığı/İthal Edildiği/Farmasötik Şeklini Aldığı Ülkelerde En Düşük Depocuya Satış Fiyatı*(19) tablosu aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;

- **Başlık Sütunu**: Kayıt yapılacak ülke başlığının görüntülediği sütundur.
- **Ülke**: İlk 5 Kaynak ülkenin yer aldığı ve sonraki kayıtlar için de tıklandığında seçim

Yapılabilir tüm ülkeler listesinin açıldığı alandır.

- **Ticari Adı:** Referans ürünün ilgili ülkedeki ticari adının yazılacağı alandır.
- **Farmasötik Şekli:** Referans ürünün ilgili ülkedeki farmasötik şeklinin yazılacağı alandır.
- **Depocuya Satış Fiyatı(AVRO):** Referans ürünün depocuya en düşük satış fiyatının Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO):** Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **İskonto ve KDV Hariç Hastane Fiyatı:** Ürünün ilgili ülkedeki hastane fiyatının vergi ve iskonto hariç tutularak yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO):** Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Açıklama:** Açıklama sütunu iki alandan oluşmaktadır. İlk alan olan listeden açıklama seçilmesi gerekmektedir. Açıklamanın “Diğer” seçilmesi durumunda yanda yer alan metin kutusuna diğer açıklamayı yazmanız gerekmektedir.

(20) REFERANS ÜRÜNÜNÜN KAYNAK ÜLKELERDE VE SERİNİN SERBEST BIRAKILDIĞI İTHAL EDİLDİĞİ FARMASÖTİK ŞEKLİNİ ALDIĞI ÜLKELERDEKİ EN DÜŞÜK DEPOCUYA SATIŞ FİYATI

Ülke	Ticari Adı	Farmasötik Şekli	Depocuya Satış Fiyatı(A...	Oranlanarak Bulunan F...	İskonto ve KDV Hariç H...	Oranlanarak Bulunan F...	Açıklama
İspanya			0	0	0	0	
Fransa			0	0	0	0	
Yunanistan			0	0	0	0	
İtalya			0	0	0	0	
Portekiz			0	0	0	0	

Şekil 53 Başvuru Bilgileri – Tablo 20

Eczanede satılan, geri ödeme başvurusu yapılacak ya da fiyat listesinde bulunan geri ödemeli ürün olan Türkiye’de imal edilmiş serumların ya da radyofarmasötik harici hastanede satılan diğer ürünlerin başvurularında görüntülenecek olan *Referans Ürününün Kaynak Ülkelerde Ve Serinin Serbest Bırakıldığı/İthal Edildiği/Farmasötik Şeklini Aldığı Ülkelerdeki En Düşük Depocuya Satış Fiyatı(20)* tablosu aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;

- **Ülke:** Kaynak ülke adlarının yer aldığı sütundur.
- **Ticari Adı:** Referans ürünün ilgili ülkedeki ticari adının yazılacağı alandır.
- **Farmasötik Şekli:** Referans ürünün ilgili ülkedeki farmasötik şeklinin yazılacağı alandır.
- **Depocuya Satış Fiyatı(AVRO):** Referans ürünün depocuya en düşük satış fiyatının Avro cinsinden yazılacağı alandır.



- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO):** Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **İskonto ve KDV Hariç Hastane Fiyatı:** Ürünün ilgili ülkedeki hastane fiyatının vergi ve iskonto hariç tutularak yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO):** Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Açıklama:** Açıklama sütunu iki alandan oluşmaktadır. İlk alan olan listeden açıklama seçilmesi gerekmektedir. Açıklamanın “Diğer” seçilmesi durumunda yanda yer alan metin kutusuna diğer açıklamayı yazmanız gerekmektedir.

(21) İTHAL EŞDEĞER ÜRÜNÜN KAYNAK ÜLKELERDE VE SERİNİN SERBEST BIRAKILDIĞI İTHAL EDİLDİĞİ FARMASÖTİK ŞEKLİNİ ALDIĞI ÜLKELERDE EN DÜŞÜK DEPOCUYA SATIŞ FİYATI								
	Ülke	Ticari Adı	Farmasötik Şekli	Depocuya Satış Fiy...	Oranlanarak Bulun...	İskonto ve KDV Har...	Oranlanarak Bulun...	Açıklama
Kaynak Ülke 1	İspanya			0	0	0	0	
Kaynak Ülke 2	Fransa			0	0	0	0	
Kaynak Ülke 3	Yunanistan			0	0	0	0	
Kaynak Ülke 4	İtalya			0	0	0	0	
Kaynak Ülke 5	Portekiz			0	0	0	0	
Serinin Serbest Bırakıldığı Ülke				0	0	0	0	
İthal Edildiği Ülke				0	0	0	0	
Farmasötik Şeklini Aldığı Ülke				0	0	0	0	

Şekil 54 Başvuru Bilgileri – Tablo 21

Eczanede satılan, geri ödeme başvurusu yapılacak ya da fiyat listesinde bulunan geri ödemeli ürün olan ithal eşdeğer serumların ya da radyofarmasötik harici hastanede satılan diğer ürünlerin başvurularında görüntülenecek olan *İthal Eşdeğer Ürünün Kaynak Ülkelerde Ve Serinin Serbest Bırakıldığı/İthal Edildiği/Farmasötik Şeklini Aldığı Ülkelerde En Düşük Depocuya Satış Fiyatı(21)* tablosu aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;

- **Başlık Sütunu:** Kayıt yapılacak ülke başlığının görüntülediği sütundur.
- **Ülke:** İlk 5 Kaynak ülkenin yer aldığı ve sonraki kayıtlar için de tıklandığında seçim yapılabilir tüm ülkeler listesinin açıldığı alandır.
- **Ticari Adı:** Eşdeğer ürünün ilgili ülkedeki ticari adının yazılacağı alandır.
- **Farmasötik Şekli:** Eşdeğer ürünün ilgili ülkedeki farmasötik şeklinin yazılacağı alandır.
- **Depocuya Satış Fiyatı(AVRO):** Eşdeğer ürünün depocuya en düşük satış fiyatının Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO):** Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden



yazılacağı alandır.

- **İskonto ve KDV Hariç Hastane Fiyatı:** Ürünün ilgili ülkedeki hastane fiyatının vergi ve iskonto hariç tutularak yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO):** Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Açıklama:** Açıklama sütunu iki alandan oluşmaktadır. İlk alan olan listeden açıklama seçilmesi gerekmektedir. Açıklamanın “Diğer” seçilmesi durumunda yanda yer alan metin kutusuna diğer açıklamayı yazmanız gerekmektedir.

(22) REFERANS ÜRÜNÜN KAYNAK ÜLKELERDE VE SERİNİN SERBEST BIRAKILDIĞI İTHAL EDİLDİĞİ/FARMASÖTİK ŞEKLİNİ ALDIĞI ÜLKELERDE DEPOCUYA SATIŞ FİYATI

	Ülke	Ticari Adı	Farmasötik Şekli	Depocuya Satış Fiyatı(AVRO)	Oranlanarak Bulunan Fiyatı(...)	Açıklama
Kaynak Ülke 1	İspanya			0	0	
Kaynak Ülke 2	Fransa			0	0	
Kaynak Ülke 3	Yunanistan			0	0	
Kaynak Ülke 4	İtalya			0	0	
Kaynak Ülke 5	Portekiz			0	0	
Serinin Serbest Bırakıldığı Ülke				0	0	
İthal Edildiği Ülke				0	0	
Farmasötik Şeklini Aldığı Ülke				0	0	

Şekil 55 Başvuru Bilgileri – Tablo 22

Geri ödeme başvurusu yapılmayacak ya da fiyat listesinde bulunan geri ödemesi olmayan ithal referans ürünleri başvurularında görüntülenecek olan *Referans Ürünün Kaynak Ülkelerde ve Serinin Serbest Bırakıldığı/İthal Edildiği/Farmasötik Şeklini Aldığı Ülkelerde Depocuya Satış Fiyatı(22) tablosu aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;*

- **Başlık Sütunu:** Kayıt yapılacak ülke başlığının görüntülendiği sütundur.
- **Ülke:** İlk 5 Kaynak ülkenin yer aldığı ve sonraki kayıtlar için de tıklandığında seçim yapılabilir tüm ülkeler listesinin açıldığı alandır.
- **Ticari Adı:** Referans ürünün ilgili ülkedeki ticari adının yazılacağı alandır.
- **Farmasötik Şekli:** Referans ürünün ilgili ülkedeki farmasötik şeklinin yazılacağı alandır.
- **Depocuya Satış Fiyatı(AVRO):** Referans ürünün depocuya satış fiyatının Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO):** Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Açıklama:** Açıklama sütunu iki alandan oluşmaktadır. İlk alan olan listeden açıklama



seçilmesi gerekmektedir. Açıklamanın “Diğer” seçilmesi durumunda yanda yer alan metin kutusuna diğer açıklamayı yazmanız gerekmektedir.


(23) REFERANS ÜRÜNÜN KAYNAK ÜLKELERDE VE SERİNİN SERBEST BIRAKILDIĞI İTHAL EDİLDİĞİ FARMASÖTİK ŞEKLİNİ ALDIĞI ÜLKELERDE YOKSA, ÜRÜNÜN AB ÜLKELERİNDEKİ EN DÜŞÜK DEPOCUYA SATIŞ FİYATI

Ülke	İlaç Adı	Depocuya Satış Fiyatı(AVRO)	Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO)	Açıklama
Türkiye		0	0	

**Şekil 56 Başvuru Bilgileri – Tablo 23**

Eczanelerde satılan, geri ödeme başvurusu yapılacak ya da fiyat listesinde bulunan geri ödemeli “Alerji”, “Kan Ürünleri”, “Tıbbi Mama veya Enteral Beslenme Ürünü”, GBTÜ ve “Konvansiyonel” türündeki referans ürünlerin başvurularında görüntülenecek olan *Referans Ürünün Kaynak Ülkelerde ve Serinin Serbest Bırakıldığı/İthal Edildiği/Farmasötik Şeklini Aldığı Ülkelerde Yoksa, Ürünün AB Ülkelerindeki En Düşük Depocuya Satış Fiyatı(23)* tablosu aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;

- **Ülke:** Referans ürünün depocuya satış fiyatı en düşük olan AB ülkesinin seçildiği alandır. Varsayılan değer olarak Türkiye otomatik olarak gelen alana tıklayarak tüm ülkeler listesine erişebilirsiniz.
- **İlaç Adı:** Referans ürün adının yazılacağı alandır.
- **Depocuya Satış Fiyatı(AVRO):** Referans ürünün depocuya en düşük satış fiyatının Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO):** Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Açıklama:** Açıklama sütunu iki alandan oluşmaktadır. İlk alan olan listeden açıklama seçilmesi gerekmektedir. Açıklamanın “Diğer” seçilmesi durumunda yanda yer alan metin kutusuna diğer açıklamayı yazmanız gerekmektedir.

 <p><b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU</p>	<p><b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b></p>	<p><b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL</p>
--	---	--

(24) REFERANS ÜRÜNÜN KAYNAK ÜLKELERDE VE SERİNİN SERBEST BIRAKILDIĞI İTHAL EDİLDİĞİ FARMASÖTİK ŞEKLİNİ ALDIĞI ÜLKELERDE YOKSA, AB ÜLKELERİNDE YOKSA, DÜNYADA HERHANGİ BİR ÜLKEDE DEPOCUYA SATIŞ FİYATI				
Ülke	İlaç Adı	Depocuya Satış Fiyatı(AVRO)	Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO)	Açıklama
Türkiye		0	0	

Şekil 57 Başvuru Bilgileri – Tablo 24

Geri ödeme başvurusu yapılacak ya da fiyat listesinde bulunan geri ödemeli, satış kanalı eczane olan, “Alerji”, “Kan Ürünleri”, “Tıbbi Mama veya Enteral Beslenme Ürünü”, GBTÜ ve “Konvansiyonel” türündeki referans ürünlerin ya da geri ödeme başvurusu yapılmayacak ya da fiyat listesinde bulunan geri ödemesi olmayan serum ve radyofarmasötik harici ithal referans ürünleri başvurularında görüntülenecek olan *Referans Ürünün Kaynak Ülkelerde Ve Serinin Serbest Bırakıldığı/İthal Edildiği/Farmasötik Şeklini Aldığı Ülkelerde Yoksa, AB Ülkelerinde Yoksa, Dünyada Herhangi Bir Ülkede Depocuya Satış Fiyatı*(24) tablosu aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;

- **Ülke:** Referans ürün ülkesinin seçildiği alandır. Varsayılan değer olarak Türkiye otomatik olarak gelen alana tıklayarak tüm ülkeler listesine erişebilirsiniz.
- **İlaç Adı:** Referans ürün adının yazılacağı alandır.
- **Depocuya Satış Fiyatı(AVRO):** Referans ürünün depocuya satış fiyatının Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO):** Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Açıklama:** Açıklama sütunu iki alandan oluşmaktadır. İlk alan olan listeden açıklama seçilmesi gerekmektedir. Açıklamanın “Diğer” seçilmesi durumunda yanda yer alan metin kutusuna diğer açıklamayı yazmanız gerekmektedir.

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Ülke	İlaç Adı	Depocuya Satış Fiyatı(AVRO)	Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO)	Açıklama
Türkiye		0	0	

**Şekil 58 Başvuru Bilgileri – Tablo 25**

Geri ödeme başvurusu yapılmayacak ya da fiyat listesinde bulunan geri ödemesi olmayan serum ve radyofarmasötik harici ithal referans ürünleri başvurularında görüntülenecek olan *Referans Ürünün Kaynak Ülkelerde Ve Serinin Serbest Bırakıldığı/İthal Edildiği/Farmasötik Şeklini Aldığı Ülkelerde Yoksa, AB Ülkelerindeki Depocuya Satış Fiyatı(25) tablosu aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;*

- **Ülke:** Referans ürün ülkesinin seçildiği alandır. Varsayılan değer olarak Türkiye otomatik olarak gelen alana tıklayarak tüm ülkeler listesine erişebilirsiniz.
- **İlaç Adı:** Referans ürün adının yazılacağı alandır.
- **Depocuya Satış Fiyatı(AVRO):** Referans ürünün depocuya satış fiyatının Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO):** Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Açıklama:** Açıklama sütunu iki alandan oluşmaktadır. İlk alan olan listeden açıklama seçilmesi gerekmektedir. Açıklamanın “Diğer” seçilmesi durumunda yanda yer alan metin kutusuna diğer açıklamayı yazmanız gerekmektedir.

İlaç Adı	Gerçek Kaynak Ülkesi	Gerçek Kaynak Fiyatı(AVRO)	Hesaplama İçin Kullanılan G...	Kaynak Fiyatı	Hesaplama İçin Kullanılan K...	Açıklama
	Türkiye	0	0	0	Türkiye	

**Şekil 59 Başvuru Bilgisi – Tablo 26**

Türkiye’de üretilen geri ödeme başvurusu yapılacak ya da fiyat listesinde bulunan geri ödemeli eşdeğer ürünlerden eczanede satılan “Alerji”, “Kan Ürünleri”, “Tıbbi Mama veya Enteral Beslenme Ürünü”, “GBTÜ” ve “Konvansiyonel” türündeki ürünlerin ya da hastanede satılan

 <p><b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU</p>	<p><b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b></p>	<p><b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL</p>
--	---	--

radıyofarmasötik ürünlerin başvurularında görüntülenen *Ürünün Fiyat Listesinde Yayınlan Olan Farmasötik Benzer Referans Ürünü Mevcut İse(26)* tablosu aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;

- **İlaç Adı:** Fiyat listesinde yer alan farmasötik benzer ürünün adının yazılacağı alandır.
- **Gerçek Kaynak Ülkesi:** Farmasötik benzer ürünün gerçek kaynak ülkesinin seçileceği listedir. Varsayılan değeri Türkiye olan alana tıklayarak tüm ülkeler listesine erişebilirsiniz.
- **Gerçek Kaynak Fiyatı(AVRO):** Farmasötik benzer ürünün gerçek kaynak ülkedeki satış fiyatının Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Hesaplama İçin Kullanılan Gerçek Kaynak Fiyatı(AVRO):** Hesaplama kullanılan kaynak ülke fiyatının Avro cinsinden yazacağınız alandır.
- **Kaynak Fiyatı:** Ürünün kaynak ülke fiyatının girileceği alandır.
- **Hesaplama İçin Kullanılan Kaynak Ülke:** Hesaplama kullanılan fiyatın ait olduğu kaynak ülkenin seçileceği listedir. Varsayılan değeri "Türkiye" olan sütuna tıklayarak tam listeye erişebilirsiniz.
- **Açıklama:** Açıklama sütunu iki alandan oluşmaktadır. İlk alan olan listeden açıklama seçilmesi gerekmektedir. Açıklamanın "Diğer" seçilmesi durumunda yanda yer alan metin kutusuna diğer açıklamayı yazmanız gerekmektedir.

(27) İTHAL EŞDEĞER ÜRÜN KAYNAK ÜLKELERDE VE SERİNİN SERBEST BIRAKILDIĞI İTHAL EDİLDİĞİ FARMASÖTİK ŞEKLİNİ ALDIĞI ÜLKELERDE YOKSA, ÜRÜNÜN AB ÜLKELERİNDEKİ EN DÜŞÜK DEPOCUYA SATIŞ FİYATI

İlaç Adı	Gerçek Kaynak Ülkesi	Gerçek Kaynak Fiyatı(AVRO)	Hesaplama İçin Kullanılan G...	Kaynak Fiyatı	Hesaplama İçin Kullanılan K...	Açıklama
	Türkiye	0	0	0	Türkiye	


**Şekil 60 Başvuru Bilgileri – Tablo 27**

Eczanelerde satılan, geri ödeme başvurusu yapılacak ya da fiyat listesinde bulunan geri ödemeli "Alerji", "Kan Ürünleri", "Tıbbi Mama veya Enteral Beslenme Ürünü", "GBTÜ" ve "Konvansiyonel" türündeki ithal eşdeğer ürünlerin başvurularında görüntülenecek *İthal Eşdeğer Ürün Kaynak Ülkelerde Ve Serinin Serbest Bırakıldığı/İthal Edildiği/Farmasötik Şeklini Aldığı Ülkelerde Yoksa, Ürünün AB Ülkelerindeki En Düşük Depocuya Satış Fiyatı(27)* tablosu aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;

- **İlaç Adı:** İthal eşdeğer ürünün adının girileceği alandır.



## HİZMETE ÖZEL

 T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
---	--	---

- **Gerçek Kaynak Ülkesi:** Ürünün asıl kaynak ülkesi verisinin seçileceği listedir. Varsayılan değeri “Türkiye” olan sütuna tıklayarak tam listeye erişebilirsiniz.
- **Gerçek Kaynak Fiyatı(AVRO):** Ürünün kaynak ülkedeki fiyatının Avro cinsinden yazacağınız alandır.
- **Hesaplama İçin Kullanılan Gerçek Kaynak Fiyatı(AVRO):** Hesaplama kullanılan kaynak ülke fiyatının Avro cinsinden yazacağınız alandır.
- **Kaynak Fiyatı:** Ürünün kaynak ülke fiyatının girileceği alandır.
- **Hesaplama İçin Kullanılan Kaynak Ülke:** Hesaplama kullanılan fiyatın ait olduğu kaynak ülkenin seçileceği listedir. Varsayılan değeri “Türkiye” olan sütuna tıklayarak tam listeye erişebilirsiniz.
- **Açıklama:** Açıklama sütunu iki alandan oluşmaktadır. İlk alan olan listeden açıklama seçilmesi gerekmektedir. Açıklamanın “Diğer” seçilmesi durumunda yanda yer alan metin kutusuna diğer açıklamayı yazmanız gerekmektedir.

(28) BİYOBENZER/BİYOTEKNOLOJİK ÜRÜNÜN KAYNAK ÜLKELERDE VE SERİNİN SERBEST BIRAKILDIĞI İTHAL EDİLDİĞİ/FARMASÖTİK ŞEKLİNİ ALDIĞI ÜLKELERDE YOKSA, ÜRÜNÜN AB ÜLKELERİNDEKİ EN DÜŞÜK DEPOCUYA SATIŞ FİYATI


İlaç Adı	Gerçek Kaynak Ülkesi	Gerçek Kaynak Fiyatı(AVRO)	Hesaplama İçin Kullanılan G...	Kaynak Fiyatı	Hesaplama İçin Kullanılan K...	Açıklama
	Türkiye	0	0	0	Türkiye	

**Şekil 61 Başvuru Bilgileri – Tablo 28**

Eczanelerde satılan, geri ödeme başvurusu yapılacak ya da fiyat listesinde bulunan geri ödemeli biyoteknolojik ya da biyobenzer türündeki referans ürünlerin başvuruda görüntülenecek *Biyobenzer/Biyoteknolojik Ürünün Kaynak Ülkelerde Ve Serinin Serbest Bırakıldığı/İthal Edildiği/Farmasötik Şeklini Aldığı Ülkelerde Yoksa, Ürünün AB Ülkelerindeki En Düşük Depocuya Satış Fiyatı(28)* tablosu aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;

- **İlaç Adı:** Ürünün adının girileceği alandır.
- **Gerçek Kaynak Ülkesi:** Ürünün asıl kaynak ülkesi verisinin seçileceği listedir. Varsayılan değeri “Türkiye” olan sütuna tıklayarak tam listeye erişebilirsiniz.
- **Gerçek Kaynak Fiyatı(AVRO):** Ürünün kaynak ülkedeki fiyatının Avro cinsinden yazacağınız alandır.
- **Hesaplama İçin Kullanılan Gerçek Kaynak Fiyatı(AVRO):** Hesaplama kullanılan

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

kaynak ülke fiyatının Avro cinsinden yazacağınız alandır.

- **Kaynak Fiyatı:** Ürünün kaynak ülke fiyatının girileceği alandır.
- **Hesaplama İçin Kullanılan Kaynak Ülke:** Hesaplama kullanılan fiyatın ait olduğu kaynak ülkenin seçileceği listedir. Varsayılan değeri “Türkiye” olan sütuna tıklayarak tam listeye erişebilirsiniz.
- **Açıklama:** Açıklama sütunu iki alandan oluşmaktadır. İlk alan olan listeden açıklama seçilmesi gerekmektedir. Açıklamanın “Diğer” seçilmesi durumunda yanda yer alan metin kutusuna diğer açıklamayı yazmanız gerekmektedir.

(29) BİYOBENZER/BİYOTEKNOLOJİK ÜRÜNÜN KAYNAK ÜLKELERDE VE SERİNİN SERBEST BIRAKILDIĞI/İTHAL EDİLDİĞİ/FARMASÖTİK ŞEKLİNİ ALDIĞI ÜLKELERDE YOKSA, AB ÜLKELERİNDE YOKSA, ÜRÜNÜN DÜNYADA HERHANGİ BİR ÜLKEDEN DEPOCUYA SATIŞ FİYATI


İlaç Adı	Gerçek Kaynak Ülkesi	Gerçek Kaynak Fiyatı(AVRO)	Hesaplama İçin Kullanılan G...	Kaynak Fiyatı	Hesaplama İçin Kullanılan K...	Açıklama
	Türkiye	0	0	0	Türkiye	

**Şekil 62 Başvuru Bilgileri – Tablo 29**

Eczanede satılan biyoteknolojik ya da biyobenzer türündeki referans ürünlerin başvuruda görüntülenecek *Biyobenzer/Biyoteknolojik Ürünün Kaynak Ülkelerde ve Serinin Serbest Bırakıldığı/İthal Edildiği/Farmasötik Şeklini Aldığı Ülkelerde Yoksa, AB Ülkelerinde Yoksa, Ürünün Dünyada Herhangi Bir Ülkede Depocuya Satış Fiyatı(29)* tablosu aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;

- **İlaç Adı:** Ürünün adının girileceği alandır.
- **Gerçek Kaynak Ülkesi:** Ürünün asıl kaynak ülkesi verisinin seçileceği listedir. Varsayılan değeri “Türkiye” olan sütuna tıklayarak tam listeye erişebilirsiniz.
- **Gerçek Kaynak Fiyatı(AVRO):** Ürünün kaynak ülkedeki fiyatının Avro cinsinden yazacağınız alandır.
- **Hesaplama İçin Kullanılan Gerçek Kaynak Fiyatı(AVRO):** Hesaplama kullanılan kaynak ülke fiyatının Avro cinsinden yazacağınız alandır.
- **Kaynak Fiyatı:** Ürünün kaynak ülke fiyatının girileceği alandır.
- **Hesaplama İçin Kullanılan Kaynak Ülke:** Hesaplama kullanılan fiyatın ait olduğu kaynak ülkenin seçileceği listedir. Varsayılan değeri “Türkiye” olan sütuna tıklayarak tam listeye erişebilirsiniz.

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

- **Açıklama:** Açıklama sütunu iki alandan oluşmaktadır. İlk alan olan listeden açıklama seçilmesi gerekmektedir. Açıklamanın “Diğer” seçilmesi durumunda yanda yer alan metin kutusuna diğer açıklamayı yazmanız gerekmektedir.

(30) İTHAL EŞDEĞER ÜRÜN KAYNAK ÜLKELERDE VE SERİNİN SERBEST BIRAKILDIĞI İTHAL EDİLDİĞİ FARMASÖTİK ŞEKLİNİ ALDIĞI ÜLKELERDE YOKSA, AB ÜLKELERİNDE YOKSA, ÜRÜNÜN DÜNYADA HERHANGİ BİR ÜLKEDEN DEPOCUYA SATIŞ FİYATI

İlaç Adı	Gerçek Kaynak Ülkesi	Gerçek Kaynak Fiyatı(AVRO)	Hesaplama İçin Kullanılan G...	Kaynak Fiyatı	Hesaplama İçin Kullanılan K...	Açıklama
	Türkiye	0	0	0	Türkiye	

**Şekil 63 Başvuru Bilgileri – Tablo 30**

Eczanelerde satılan geri ödeme başvurusu yapılacak ya da fiyat listesinde bulunan geri ödemeli, “Alerji”, “Kan Ürünleri”, “Tıbbi Mama veya Enteral Beslenme Ürünü”, “GBTÜ” ve “Konvansiyonel” türündeki ithal eşdeğer ürünlerin ya da hem eczane hem hastanede satılan geri ödeme başvurusu yapılmayacak ya da fiyat listesinde bulunan geri ödemesi olmayan serum ve radyofarmasötik harici ithal eşdeğer ürünleri başvurularında görüntülenecek olan *İthal Eşdeğer Ürün Kaynak Ülkelerde Ve Serinin Serbest Bırakıldığı/İthal Edildiği/Farmasötik Şeklini Aldığı Ülkelerde Yoksa, AB Ülkelerinde Yoksa, Ürünün Dünyada Herhangi Bir Ülkede Depocuya Satış Fiyatı*(30) tablosu aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;

- **İlaç Adı:** İthal eşdeğer ürünün adının girileceği alandır.
- **Gerçek Kaynak Ülkesi:** Ürünün asıl kaynak ülkesi verisinin seçileceği listedir. Varsayılan değeri “Türkiye” olan sütuna tıklayarak tam listeye erişebilirsiniz.
- **Gerçek Kaynak Fiyatı(AVRO):** Ürünün kaynak ülkedeki fiyatının Avro cinsinden yazacağınız alandır.
- **Hesaplama İçin Kullanılan Gerçek Kaynak Fiyatı(AVRO):** Hesaplama kullanılan kaynak ülke fiyatının Avro cinsinden yazacağınız alandır.
- **Kaynak Fiyatı:** Ürünün kaynak ülke fiyatının girileceği alandır.
- **Hesaplama İçin Kullanılan Kaynak Ülke:** Hesaplama kullanılan fiyatın ait olduğu kaynak ülkenin seçileceği listedir. Varsayılan değeri “Türkiye” olan sütuna tıklayarak tam listeye erişebilirsiniz.
- **Açıklama:** Açıklama sütunu iki alandan oluşmaktadır. İlk alan olan listeden açıklama



seçilmesi gerekmektedir. Açıklamanın “Diğer” seçilmesi durumunda yanda yer alan metin kutusuna diğer açıklamayı yazmanız gerekmektedir.

(31) MALİYET KARTI İLE BELİRTİLEN		
31.1. SİNAİ MALİYET	31.2. DİĞER MALİYET	31.3. %15 KAR ORANI EKLENEREK HESAPLANAN DEPOCU...
0	0	0

**Şekil 64 Başvuru Bilgileri – Tablo 31**

Geri ödeme başvurusu yapılacak ya da fiyat listesinde bulunan geri ödemeli yerli ürünlerin başvurularında görüntülenecek olan *Maliyet Kartı İle Belirtilen*(31) tablosu aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;

- **Sınai Maliyet:** Ürünün sınai maliyetinin girileceği alandır.
- **Diğer Maliyet:** Ürünün üretim dışı maliyetlerinin girileceği alandır.
- **%15 Kar Oranı Eklenerek Hesaplanan Depocuya Satış Fiyatı:** Toplam maliyet üzerine %12 kar oranı eklenerek depocuya satış fiyatının girileceği alandır.


(32) REFERANS ÜRÜNÜN KAYNAK ÜLKELERDE VE SERİNİN SERBEST BIRAKILDIĞI İTHAL EDİLDİĞİ FARMASÖTİK ŞEKLİNİ ALDIĞI ÜLKELERDE YOKSA, AB ÜLKELERİNDEKİ EN DÜŞÜK DEPOCUYA SATIŞ FİYATI							
Ülke	Ticari Adı	Farmasötik Şekli	Depocuya Satış Fiyatı(A...	Oranlanarak Bulunan F...	İskonto ve KDY Hariç H...	Oranlanarak Bulunan F...	Açıklama
Türkiye			0	0	0	0	

**Şekil 65 Başvuru Bilgileri – Tablo 32**

Geri ödeme başvurusu yapılacak ya da fiyat listesinde bulunan geri ödemeli referans ürün olan eczanede satılan serumların ve radyofarmasötik ürünler harici hastanede satılan ürünlerin başvurularında görüntülenen *Referans Ürünün Kaynak Ülkelerde Ve Serinin Serbest Bırakıldığı/İthal Edildiği/Farmasötik Şeklini Aldığı Ülkelerde Yoksa, AB Ülkelerindeki En Düşük Depocuya Satış Fiyatı*(32) tablosu aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;

- **Ülke:** Referans ürünün depocuya satış fiyatı en düşük olan AB ülkesinin girileceği alandır. Varsayılan değeri “Türkiye” olan alana tıklayarak tüm ülkeler listesine erişebilirsiniz.
- **Ticari Adı:** Referans ürünün ilgili ülkedeki ticari adının yazılacağı alandır.

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

- **Farmasötik Şekli:** Referans ürünün ilgili ülkedeki farmasötik şeklinin yazılacağı alandır.
- **Depocuya Satış Fiyatı(AVRO):** Referans ürünün depocuya en düşük satış fiyatının Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO):** Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **İskonto ve KDV Hariç Hastane Fiyatı:** Ürünün ilgili ülkedeki hastane fiyatının vergi ve iskonto hariç tutularak yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO):** Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Açıklama:** Açıklama sütunu iki alandan oluşmaktadır. İlk alan olan listeden açıklama seçilmesi gerekmektedir. Açıklamanın “Diğer” seçilmesi durumunda yanda yer alan metin kutusuna diğer açıklamayı yazmanız gerekmektedir.

(33) REFERANS ÜRÜNÜN KAYNAK ÜLKELERDE VE SERİNİN SERBEST BIRAKILDIĞI İTHAL EDİLDİĞİ FARMASÖTİK ŞEKLİNİ ALDIĞI ÜLKELERDE YOKSA, AB ÜLKELERİNDE YOKSA, DÜNYADA HERHANGİ BİR ÜLKEDEN DEPOCUYA SATIŞ FİYATI


Ülke	Ticari Adı	Farmasötik Şekli	Depocuya Satış Fiyatı(A...	Oranlanarak Bulunan F...	İskonto ve KDV Hariç H...	Oranlanarak Bulunan F...	Açıklama
Türkiye			0	0	0	0	

Şekil 66 Başvuru Bilgileri – Tablo 33

Geri ödeme başvurusu yapılacak ya da fiyat listesinde bulunan geri ödemeli referans ürün olan eczanede satılan serumların ve radyofarmasötik ürünler harici hastanede satılan ürünlerin başvurularında görüntülenen *Referans Ürünün Kaynak Ülkelerde Ve Serinin Serbest Bırakıldığı/İthal Edildiği/Farmasötik Şeklini Aldığı Ülkelerde Yoksa, AB Ülkelerinde Yoksa, Dünyada Herhangi Bir Ülkede Depocuya Satış Fiyatı (33)* tablosu aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;

- **Ülke:** Referans ürünün depocuya satış fiyatı girilecek ülkenin seçileceği alandır. Varsayılan değeri “Türkiye” olan alana tıklayarak tüm ülkeler listesine erişebilirsiniz.
- **Ticari Adı:** Referans ürünün ilgili ülkedeki ticari adının yazılacağı alandır.
- **Farmasötik Şekli:** Referans ürünün ilgili ülkedeki farmasötik şeklinin yazılacağı alandır.
- **Depocuya Satış Fiyatı(AVRO):** Referans ürünün depocuya en düşük satış fiyatının Avro cinsinden yazılacağı alandır.

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO):** Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **İskonto ve KDV Hariç Hastane Fiyatı:** Ürünün ilgili ülkedeki hastane fiyatının vergi ve iskonto hariç tutularak yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO):** Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Açıklama:** Açıklama sütünü iki alandan oluşmaktadır. İlk alan olan listeden açıklama seçilmesi gerekmektedir. Açıklamanın “Diğer” seçilmesi durumunda yanda yer alan metin kutusuna diğer açıklamayı yazmanız gerekmektedir.

(34) İTHAL EŞDEĞER ÜRÜNÜN KAYNAK ÜLKELERDE VE SERİNİN SERBEST BIRAKILDIĞI/İTHAL EDİLDİĞİ/FARMASÖTİK ŞEKLİNİ ALDIĞI ÜLKELERDE YOKSA, AB ÜLKELERİNDEKİ EN DÜŞÜK DEPOCUYA SATIŞ FİYATI


Ülke	Ticari Adı	Farmasötik Şekli	Depocuya Satış Fiyatı(A...	Oranlanarak Bulunan F...	İskonto ve KDV Hariç H...	Oranlanarak Bulunan F...	Açıklama
Türkiye			0	0	0	0	

**Şekil 67 Başvuru Bilgileri – Tablo 34**

Geri ödeme başvurusu yapılacak ya da fiyat listesinde bulunan geri ödemeli eczanede de satılan ithal eşdeğer serumların ya da sadece hastanede satılan radyofarmasötik ürünler harici ithal eşdeğer ürün başvurularında görüntülenen *İthal Eşdeğer Ürünün Kaynak Ülkelerde Ve Serinin Serbest Bırakıldığı/İthal Edildiği/Farmasötik Şeklini Aldığı Ülkelerde Yoksa, AB Ülkelerindeki En Düşük Depocuya Satış Fiyatı(34)* tablosu aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;

- **Ülke:** Eşdeğer ürünün depocuya satış fiyatı en düşük olan AB ülkesinin girileceği alandır. Varsayılan değeri “Türkiye” olan alana tıklayarak tüm ülkeler listesine erişebilirsiniz.
- **Ticari Adı:** Eşdeğer ürünün ilgili ülkedeki ticari adının yazılacağı alandır.
- **Farmasötik Şekli:** Eşdeğer ürünün ilgili ülkedeki farmasötik şeklinin yazılacağı alandır.
- **Depocuya Satış Fiyatı(AVRO):** Eşdeğer ürünün depocuya en düşük satış fiyatının Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO):** Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

- **İskonto ve KDV Hariç Hastane Fiyatı:** Ürünün ilgili ülkedeki hastane fiyatının vergi ve iskonto hariç tutularak yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO):** Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Açıklama:** Açıklama sütunu iki alandan oluşmaktadır. İlk alan olan listeden açıklama seçilmesi gerekmektedir. Açıklamanın “Diğer” seçilmesi durumunda yanda yer alan metin kutusuna diğer açıklamayı yazmanız gerekmektedir.

(35) İTHAL EŞDEĞER ÜRÜNÜN KAYNAK ÜLKELERDE VE SERİNİN SERBEST BIRAKILDIĞI İTHAL EDİLDİĞİ/FARMASÖTİK ŞEKLİNİ ALDIĞI ÜLKELERDE YOKSA, AB ÜLKELERİNDE YOKSA, DÜNYADA HERHANGİ BİR ÜLKEDE DEPOCUYA SATIŞ FİYATI

Ülke	Ticari Adı	Farmasötik Şekli	Depocuya Satış Fiyatı(A...	Oranlanarak Bulunan F...	İskonto ve KDV Hariç H...	Oranlanarak Bulunan F...	Açıklama
Türkiye			0	0	0	0	

**Şekil 68 Başvuru Bilgileri – Tablo 35**

Geri ödeme başvurusu yapılacak ya da fiyat listesinde bulunan geri ödemeli eczanede de satılan ithal eşdeğer serumların ya da sadece hastanede satılan radyofarmasötik ürünler harici ithal eşdeğer ürün başvurularında görüntülenen *İthal Eşdeğer Ürünün Kaynak Ülkelerde Ve Serinin Serbest Bırakıldığı/İthal Edildiği/Farmasötik Şeklini Aldığı Ülkelerde Yoksa, AB Ülkelerinde Yoksa, Dünyada Herhangi Bir Ülkede Depocuya Satış Fiyatı*(35) tablosu aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;

- **Ülke:** Eşdeğer ürünün depocuya satış fiyatının girileceği ülkenin seçileceği alandır. Varsayılan değeri “Türkiye” olan alana tıklayarak tüm ülkeler listesine erişebilirsiniz.
- **Ticari Adı:** Eşdeğer ürünün ilgili ülkedeki ticari adının yazılacağı alandır.
- **Farmasötik Şekli:** Eşdeğer ürünün ilgili ülkedeki farmasötik şeklinin yazılacağı alandır.
- **Depocuya Satış Fiyatı(AVRO):** Eşdeğer ürünün depocuya satış fiyatının Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO):** Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.



- **İskonto ve KDV Hariç Hastane Fiyatı:** Ürünün ilgili ülkedeki hastane fiyatının vergi ve iskonto hariç tutularak yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO):** Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Açıklama:** Açıklama sütunu iki alandan oluşmaktadır. İlk alan olan listeden açıklama seçilmesi gerekmektedir. Açıklamanın “Diğer” seçilmesi durumunda yanda yer alan metin kutusuna diğer açıklamayı yazmanız gerekmektedir.

(36) İTHAL EŞDEĞER ÜRÜNÜN KAYNAK ÜLKELERDE VE SERİNİN SERBEST BIRAKILDIĞI/İTHAL EDİLDİĞİ/FARMASÖTİK ŞEKLİNİ ALDIĞI ÜLKELERDE DEPOCUYA SATIŞ FİYATI						
	Ülke	Ticari Adı	Farmasötik Şekli	Depocuya Satış Fiyatı(AVRO)	Oranlanarak Bulunan Fiyatı(...	Açıklama
Kaynak Ülke 1	İspanya			0	0	
Kaynak Ülke 2	Fransa			0	0	
Kaynak Ülke 3	Yunanistan			0	0	
Kaynak Ülke 4	İtalya			0	0	
Kaynak Ülke 5	Portekiz			0	0	
Serinin Serbest Bırakıldığı Ülke				0	0	
İthal Edildiği Ülke				0	0	
Farmasötik şeklini Aldığı Ülke				0	0	

Şekil 69 Başvuru Bilgileri – Tablo 36

Geri ödeme başvurusu yapılmayacak ya da fiyat listesinde bulunan geri ödemesi olmayan serum ve radyofarmasötik ürünler hariç ithal eşdeğer ürünlerin başvurularında görüntülenen *İthal Eşdeğer Ürünün Kaynak Ülkelerde Ve Serinin Serbest Bırakıldığı/İthal Edildiği/Farmasötik Şeklini Aldığı Ülkelerde Depocuya Satış Fiyatı*(36) tablosu aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır.

- **Başlık Sütunu:** Kayıt yapılacak ülke başlığının görüntülediği sütundur.
- **Ülke:** İlk 5 Kaynak ülkenin yer aldığı ve sonraki kayıtlar için de tıkladığında seçim yapılabilir tüm ülkeler listesinin açıldığı alandır.
- **Ticari Adı:** Eşdeğer ürünün ilgili ülkedeki ticari adının yazılacağı alandır.
- **Farmasötik Şekli:** Eşdeğer ürünün ilgili ülkedeki farmasötik şeklinin yazılacağı alandır.
- **Depocuya Satış Fiyatı(AVRO):** Eşdeğer ürünün depocuya en düşük satış fiyatının Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO):** Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Açıklama:** Açıklama sütunu iki alandan oluşmaktadır. İlk alan olan listeden açıklama seçilmesi gerekmektedir. Açıklamanın “Diğer” seçilmesi durumunda yanda yer alan





metin kutusuna diğer açıklamayı yazmanız gerekmektedir.

(37) İTHAL EŞDEĞER ÜRÜN KAYNAK ÜLKELERDE VE SERİNİN SERBEST BIRAKILDIĞI İTHAL EDİLDİĞİ FARMASÖTİK ŞEKLİNİ ALDIĞI ÜLKELERDE YOKSA, ÜRÜNÜN AB ÜLKELERİNDEKİ DEPOCUYA SATIŞ FİYATI


İlaç Adı	Gerçek Kaynak Ülkesi	Gerçek Kaynak Fiyatı(AVRO)	Hesaplama İçin Kullanılan G...	Kaynak Fiyatı	Hesaplama İçin Kullanılan K...	Açıklama
	Türkiye	0	0	0	Türkiye	

Şekil 70 Başvuru Bilgileri – Tablo 37

Geri ödeme başvurusu yapılmayacak ya da fiyat listesinde bulunan geri ödemesi olmayan serum ve radyofarmasötik ürünler hariç ithal eşdeğer ürünlerin başvurularında görüntülenen *İthal Eşdeğer Ürün Kaynak Ülkelerde Ve Serinin Serbest Bırakıldığı/İthal Edildiği/Farmasötik Şeklini Aldığı Ülkelerde Yoksa, Ürünün AB Ülkelerindeki Depocuya Satış Fiyatı* (37) tablosu aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;

- **İlaç Adı:** İthal eşdeğer ürünün adının girileceği alandır.
- **Gerçek Kaynak Ülkesi:** Ürünün asıl kaynak ülkesi verisinin seçileceği listedir. Varsayılan değeri “Türkiye” olan sütuna tıklayarak tam listeye erişebilirsiniz.
- **Gerçek Kaynak Fiyatı(AVRO):** Ürünün kaynak ülkedeki fiyatının Avro cinsinden yazacağınız alandır.
- **Hesaplama İçin Kullanılan Gerçek Kaynak Fiyatı(AVRO):** Hesaplama kullanılan kaynak ülke fiyatının Avro cinsinden yazacağınız alandır.
- **Kaynak Fiyatı:** Ürünün kaynak ülke fiyatının girileceği alandır.
- **Hesaplama İçin Kullanılan Kaynak Ülke:** Hesaplama kullanılan fiyatın ait olduğu kaynak ülkenin seçileceği listedir. Varsayılan değeri “Türkiye” olan sütuna tıklayarak tam listeye erişebilirsiniz.
- **Açıklama:** Açıklama sütunu iki alandan oluşmaktadır. İlk alan olan listeden açıklama seçilmesi gerekmektedir. Açıklamanın “Diğer” seçilmesi durumunda yanda yer alan metin kutusuna diğer açıklamayı yazmanız gerekmektedir.

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

(38) TEBLİĞ 7-42 GEREĞİ PİYASADA BULUNAN BİREBİR EŞ ÜRÜN VE EŞ ÜRÜNLERİNİN BİRİM FİYAT ARİTMETİK ORTALAMASININ %50'Sİ  
FİYAT

**Şekil 71 Başvuru Listesi – Tablo 38**

Fiyat listesinde bulunan ürünlerin Gönüllü Fiyat Düşüşü başvurularında görüntülenecek *Tebliğ 7-42 Gereği Piyasada Bulunan Birebir Eş Ürün Ve Eş Ürünlerinin Birim Fiyat Aritmetik Ortalamasının %50'si(38)* tablosu aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;

- **Fiyat:** eş ya da birebir eş ürün fiyatlarının aritmetik ortalamasının yarısının yazılacağı alandır.

(39) BİYOBENZER/BİYOTEKNOLOJİK ÜRÜNÜNÜN KAYNAK ÜLKELERDEKİ EN DÜŞÜK DEPOCUYA SATIŞ FİYATI

Ülke	Ticari Adı	Farmasötik Şekli	Depocuya Satış Fiyatı(AVRO)	Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO)	Açıklama
İspanya			0	0	
Fransa			0	0	
Yunanistan			0	0	
İtalya			0	0	
Portekiz			0	0	

**Şekil 72 Başvuru Bilgileri – Tablo 39**

Eczanelerde satılan, geri ödeme başvurusu yapılacak ya da fiyat listesinde bulunan geri ödemeli yerli referans ürünlerden biyoteknolojik ve biyobenzer ürünlerin başvurularında görüntülenen *Biyobenzer/Biyoteknolojik Ürününün Kaynak Ülkelerdeki En Düşük Depocuya Satış Fiyatı(39)* tablosu aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;

- **Ülke:** 5 Kaynak ülkenin yer aldığı sütundur.
- **Ticari Adı:** Referans ürünün ilgili ülkedeki ticari adının yazılacağı alandır.
- **Farmasötik Şekli:** Referans ürünün ilgili ülkedeki farmasötik şeklinin yazılacağı alandır.
- **Depocuya Satış Fiyatı(AVRO):** Referans ürünün depocuya en düşük satış fiyatının Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO):** Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Açıklama:** Açıklama sütunu iki alandan oluşmaktadır. İlk alan olan listeden açıklama



seçilmesi gerekmektedir. Açıklamanın “Diğer” seçilmesi durumunda yanda yer alan metin kutusuna diğer açıklamayı yazmanız gerekmektedir.

(40) BİYOBENZER/BİYOTEKNOLOJİK ÜRÜNÜN KAYNAK ÜLKELERDE VE SERİNİN SERBEST BIRAKILDIĞI/İTHAL EDİLDİĞİ/FARMASÖTİK ŞEKLİNİ ALDIĞI ÜLKELERDE EN DÜŞÜK DEPOCUYA SATIŞ FİYATI						
	Ülke	Ticari Adı	Farmasötik Şekli	Depocuya Satış Fiyatı(AVRO)	Oranlanarak Bulunan Fiyatı(...)	Açıklama
Kaynak Ülke 1	İspanya			0	0	
Kaynak Ülke 2	Fransa			0	0	
Kaynak Ülke 3	Yunanistan			0	0	
Kaynak Ülke 4	İtalya			0	0	
Kaynak Ülke 5	Portekiz			0	0	
Serinin Serbest Bırakıldığı Ülke				0	0	
İthal Edildiği Ülke				0	0	
Farmasötik Şeklini Aldığı Ülke				0	0	

Şekil 73 Başvuru Bilgileri – Tablo 40

Eczanelerde satılan, geri ödeme başvurusu yapılacak ya da fiyat listesinde bulunan geri ödemeli ithal referans ürünlerden biyoteknolojik ve biyobenzer ürünlerin başvurularında görüntülenen *Biyobenzer/Biyoteknolojik Ürünün Kaynak Ülkelerde Ve Serinin Serbest Bırakıldığı/İthal Edildiği/Farmasötik Şeklini Aldığı Ülkelerde En Düşük Depocuya Satış Fiyatı (40)* tablosu aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;

- **Başlık Sütunu:** Kayıt yapılacak ülke başlığının görüntülendiği sütundur.
- **Ülke:** İlk 5 Kaynak ülkenin yer aldığı ve sonraki kayıtlar için de tıklandığında seçim yapılabilir tüm ülkeler listesinin açıldığı alandır.
- **Ticari Adı:** Referans ürünün ilgili ülkedeki ticari adının yazılacağı alandır.
- **Farmasötik Şekli:** Referans ürünün ilgili ülkedeki farmasötik şeklinin yazılacağı alandır.
- **Depocuya Satış Fiyatı(AVRO):** Referans ürünün en düşük depocuya satış fiyatının Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO):** Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Açıklama:** Açıklama sütunu iki alandan oluşmaktadır. İlk alan olan listeden açıklama seçilmesi gerekmektedir. Açıklamanın “Diğer” seçilmesi durumunda yanda yer alan metin kutusuna diğer açıklamayı yazmanız gerekmektedir.

## HİZMETE ÖZEL



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

### Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi Firma Kullanıcı Kılavuzu

Yayın No : 11.0

Yayın Tarihi : GG.AA.2019

Doküman No : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL


(41) İTHAL EŞDEĞER ÜRÜNÜN KAYNAK ÜLKELERDE VE SERİNİN SERBEST BIRAKILDIĞI İTHAL EDİLDİĞİ FARMASÖTİK ŞEKLİNİ ALDIĞI ÜLKELERDE DEPOCUYA SATIŞ FİYATI								
	Ülke	Ticari Adı	Farmasötik Şekli	Depocuya Satış Fiy...	Oranlanarak Bulun...	İskonto ve KDV Har...	Oranlanarak Bulun...	Açıklama
Kaynak Ülke 1	İspanya			0	0	0	0	
Kaynak Ülke 2	Fransa			0	0	0	0	
Kaynak Ülke 3	Yunanistan			0	0	0	0	
Kaynak Ülke 4	İtalya			0	0	0	0	
Kaynak Ülke 5	Portekiz			0	0	0	0	
Serinin Serbest Bırakıldığı Ülke				0	0	0	0	
İthal Edildiği Ülke				0	0	0	0	
Farmasötik Şeklini Aldığı Ülke				0	0	0	0	

Şekil 74 Başvuru Bilgileri – Tablo 41

Sadece hastanede satılan, geri ödeme başvurusu yapılmayacak ya da fiyat listesinde bulunan geri ödemesi olmayan ithal referans serum ve radyofarmasötik ürün başvurularında görüntülenen *İthal Eşdeğer Ürünün Kaynak Ülkelerde Ve Serinin Serbest Bırakıldığı/İthal Edildiği/Farmasötik Şeklini Aldığı Ülkelerde Depocuya Satış Fiyatı(41)* tablosu aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;

- **Başlık Sütunu:** Kayıt yapılacak ülke başlığının görüntülendiği sütundur.
- **Ülke:** İlk 5 Kaynak ülkenin yer aldığı ve sonraki kayıtlar için de tıklandığında seçim yapılabilir tüm ülkeler listesinin açıldığı alandır.
- **Ticari Adı:** İthal referans ürünün ilgili ülkedeki ticari adının yazılacağı alandır.
- **Farmasötik Şekli:** İthal referans ürünün ilgili ülkedeki farmasötik şeklinin yazılacağı alandır.
- **Depocuya Satış Fiyatı(AVRO):** İthal referans ürünün ilgili ülkede depocuya satış fiyatının Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO):** Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **İskonto ve KDV Hariç Hastane Fiyatı:** Ürünün ilgili ülkedeki hastane fiyatının vergi ve iskonto hariç tutularak yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO):** Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Açıklama:** Açıklama sütunu iki alandan oluşmaktadır. İlk alan olan listeden açıklama seçilmesi gerekmektedir. Açıklamanın “Diğer” seçilmesi durumunda yanda yer alan metin kutusuna diğer açıklamayı yazmanız gerekmektedir.

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

(42) FİYAT LİSTESİNDE BULUNAN BİYOTEKNOLOJİK ÜRÜNÜN						
İlaç Adı	Gerçek Kaynak Ülkesi	Gerçek Kaynak Fiyatı(AVRO)	Hesaplama İçin Kullanılan G...	Kaynak Fiyatı	Hesaplama İçin Kullanılan K...	Açıklama
	Türkiye	0	0	0	Türkiye	

**Şekil 75 Başvuru Bilgileri – Tablo 42**

Sadece eczanede satılan biyoteknolojik ve biyobenzer referans ürün başvurularında görüntülenen *Fiyat Listesinde Bulunan Biyoteknolojik Ürünün(42)* tablosu aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;

- **İlaç Adı:** Ürün adının girileceği alandır.
- **Gerçek Kaynak Ülkesi:** Ürünün asıl kaynak ülkesi verisinin seçileceği listedir. Varsayılan değeri “Türkiye” olan sütuna tıklayarak tam listeye erişebilirsiniz.
- **Gerçek Kaynak Fiyatı(AVRO):** Ürünün kaynak ülkedeki fiyatının Avro cinsinden yazacağınız alandır.
- **Hesaplama İçin Kullanılan Gerçek Kaynak Fiyatı(AVRO):** Hesaplama kullanılan kaynak ülke fiyatının Avro cinsinden yazacağınız alandır.
- **Kaynak Fiyatı:** Ürünün kaynak ülke fiyatının girileceği alandır.
- **Hesaplama İçin Kullanılan Kaynak Ülke:** Hesaplama kullanılan fiyatın ait olduğu kaynak ülkenin seçileceği listedir. Varsayılan değeri “Türkiye” olan sütuna tıklayarak tam listeye erişebilirsiniz.
- **Açıklama:** Açıklama sütunu iki alandan oluşmaktadır. İlk alan olan listeden açıklama seçilmesi gerekmektedir. Açıklamanın “Diğer” seçilmesi durumunda yanda yer alan metin kutusuna diğer açıklamayı yazmanız gerekmektedir.

## HİZMETE ÖZEL



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

### Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi Firma Kullanıcı Kılavuzu

Yayın No : 11.0

Yayın Tarihi : GG.AA.2019

Doküman No : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL

(45) İTHAL EŞDEĞER ÜRÜNÜN KAYNAK ÜLKELERDE VE SERİNİN SERBEST BIRAKILDIĞI/İTHAL EDİLDİĞİ/FARMASÖTİK ŞEKLİNİ ALDIĞI ÜLKELERDE EN DÜŞÜK DEPOCUYA SATIŞ FİYATI								
	Ülke	Ticari Adı	Farmasötik Şekli	Depocuya Satış Fiy...	Oranlanarak Bulun...	İskonto ve KDV Har...	Oranlanarak Bulun...	Açıklama
Kaynak Ülke 1	İspanya			0	0	0	0	
Kaynak Ülke 2	Fransa			0	0	0	0	
Kaynak Ülke 3	Yunanistan			0	0	0	0	
Kaynak Ülke 4	İtalya			0	0	0	0	
Kaynak Ülke 5	Portekiz			0	0	0	0	
Serinin Serbest Bırakıldığı Ülke				0	0	0	0	
İthal Edildiği Ülke				0	0	0	0	
Farmasötik Şeklini Aldığı Ülke				0	0	0	0	

Şekil 76 Başvuru Bilgileri – Tablo 45

Sadece hastanede satılan geri ödeme başvurusu yapılacak ya da fiyat listesinde bulunan geri ödemeli ithal eşdeğer radyofarmasötik ürün başvurularında görüntülenecek *İthal Eşdeğer Ürünün Kaynak Ülkelerde Ve Serinin Serbest Bırakıldığı/İthal Edildiği/Farmasötik Şeklini Aldığı Ülkelerde En Düşük Depocuya Satış Fiyatı(45)* tablosu aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;

- **Başlık Sütunu**: Kayıt yapılacak ülke başlığının görüntülediği sütundur.
- **Ülke**: İlk 5 Kaynak ülkenin yer aldığı ve sonraki kayıtlar için de tıklandığında seçim yapılabilir tüm ülkeler listesinin açıldığı alandır.
- **Ticari Adı**: Ürünün ilgili ülkedeki ticari adının yazılacağı alandır.
- **Farmasötik Şekli**: Ürünün ilgili ülkedeki farmasötik şeklinin yazılacağı alandır.
- **Depocuya Satış Fiyatı(AVRO)**: Ürünün ilgili ülkede depocuya satış fiyatının Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO)**: Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **İskonto ve KDV Hariç Hastane Fiyatı**: Ürünün ilgili ülkedeki hastane fiyatının vergi ve iskonto hariç tutularak yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO)**: Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Açıklama**: Açıklama sütunu iki alandan oluşmaktadır. İlk alan olan listeden açıklama seçilmesi gerekmektedir. Açıklamanın “Diğer” seçilmesi durumunda yanda yer alan metin kutusuna diğer açıklamayı yazmanız gerekmektedir.



(46) İTHAL EŞDEĞER ÜRÜNÜN KAYNAK ÜLKELERDE VE SERİNİN SERBEST BIRAKILDIĞI İTHAL EDİLDİĞİ FARMASÖTİK ŞEKLİNİ ALDIĞI ÜLKELERDE EN DÜŞÜK DEPOCUYA SATIŞ FİYATI								
	Ülke	Ticari Adı	Farmasötik Şekli	Depocuya Satış Fiy...	Oranlanarak Bulun...	İskonto ve KDV Har...	Oranlanarak Bulun...	Açıklama
Kaynak Ülke 1	İspanya			0	0	0	0	
Kaynak Ülke 2	Fransa			0	0	0	0	
Kaynak Ülke 3	Yunanistan			0	0	0	0	
Kaynak Ülke 4	İtalya			0	0	0	0	
Kaynak Ülke 5	Portekiz			0	0	0	0	
Serinin Serbest Bırakıldığı Ülke				0	0	0	0	
İthal Edildiği Ülke				0	0	0	0	
Farmasötik Şeklini Aldığı Ülke				0	0	0	0	

Şekil 77 Başvuru Bilgileri – Tablo 46

Sadece hastanede satılan geri ödeme başvurusu yapılacak ya da fiyat listesinde bulunan geri ödemeli ithal referans farmasötik ürün başvurularında görüntülenen *İthal Eşdeğer Ürünün Kaynak Ülkelerde Ve Serinin Serbest Bırakıldığı/İthal Edildiği/Farmasötik Şeklini Aldığı Ülkelerde En Düşük Depocuya Satış Fiyatı*(46) tablosu aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;

- **Başlık Sütunu:** Kayıt yapılacak ülke başlığının görüntülendiği sütundur.
- **Ülke:** İlk 5 Kaynak ülkenin yer aldığı ve sonraki kayıtlar için de tıklandığında seçim yapılabilir tüm ülkeler listesinin açıldığı alandır.
- **Ticari Adı:** Ürünün ilgili ülkedeki ticari adının yazılacağı alandır.
- **Farmasötik Şekli:** Ürünün ilgili ülkedeki farmasötik şeklinin yazılacağı alandır.
- **Depocuya Satış Fiyatı(AVRO):** Ürünün ilgili ülkede en düşük depocuya satış fiyatının Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO):** Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **İskonto ve KDV Hariç Hastane Fiyatı:** Ürünün ilgili ülkedeki hastane fiyatının vergi ve iskonto hariç tutularak yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO):** Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Açıklama:** Açıklama sütunu iki alandan oluşmaktadır. İlk alan olan listeden açıklama seçilmesi gerekmektedir. Açıklamanın “Diğer” seçilmesi durumunda yanda yer alan metin kutusuna diğer açıklamayı yazmanız gerekmektedir.

## HİZMETE ÖZEL



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

### Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi Firma Kullanıcı Kılavuzu

Yayın No : 11.0

Yayın Tarihi : GG.AA.2019

Doküman No : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL

(47) REFERANS ÜRÜNÜN KAYNAK ÜLKELERDE VE SERİNİN SERBEST BIRAKILDIĞI İTHAL EDİLDİĞİ FARMASÖTİK ŞEKLİNİ ALDIĞI ÜLKELERDE EN DÜŞÜK DEPOCUYA SATIŞ FİYATI

Ülke	Ticari Adı	Farmasötik Şekli	Depocuya Satış Fiyatı(A...	Oranlanarak Bulunan F...	İskonto ve KDV Hariç H...	Oranlanarak Bulunan F...	Açıklama
İspanya			0	0	0	0	
Fransa			0	0	0	0	
Yunanistan			0	0	0	0	
İtalya			0	0	0	0	
Portekiz			0	0	0	0	


Şekil 78 başvuru Bilgileri – Tablo 47

Sadece hastanede satılan geri ödeme başvurusu yapılacak ya da fiyat listesinde bulunan geri ödemeli radyofarmasötik ürün başvurularında görüntülenecek olan *Referans Ürünün Kaynak Ülkelerde Ve Serinin Serbest Bırakıldığı/İthal Edildiği/Farmasötik Şeklini Aldığı Ülkelerde En Düşük Depocuya Satış Fiyatı(47)* tablosu aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;

- **Ülke:** 5 Kaynak ülkenin yer aldığı sütundur.
- **Ticari Adı:** Ürünün ilgili ülkedeki ticari adının yazılacağı alandır.
- **Farmasötik Şekli:** Ürünün ilgili ülkedeki farmasötik şeklinin yazılacağı alandır.
- **Depocuya Satış Fiyatı(AVRO):** Ürünün ilgili ülkede en düşük depocuya satış fiyatının Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO):** Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **İskonto ve KDV Hariç Hastane Fiyatı:** Ürünün ilgili ülkedeki hastane fiyatının vergi ve iskonto hariç tutularak yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO):** Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Açıklama:** Açıklama sütunu iki alandan oluşmaktadır. İlk alan olan listeden açıklama seçilmesi gerekmektedir. Açıklamanın “Diğer” seçilmesi durumunda yanda yer alan metin kutusuna diğer açıklamayı yazmanız gerekmektedir.



## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

(48) REFERANS ÜRÜNÜN KAYNAK ÜLKELERDE VE SERİNİN SERBEST BIRAKILDIĞI/İTHAL EDİLDİĞİ/FARMASÖTİK ŞEKLİNİ ALDIĞI ÜLKELERDE YOKSA, AB ÜLKELERİNDEKİ EN DÜŞÜK DEPOCUYA SATIŞ FİYATI

Ülke	Ticari Adı	Farmasötik Şekli	Depocuya Satış Fiyatı(A...	Oranlanarak Bulunan F...	İskonto ve KDV Hariç H...	Oranlanarak Bulunan F...	Açıklama
Türkiye			0	0	0	0	

Şekil 79 Başvuru Bilgileri – Tablo 48

Sadece hastanede satılan geri ödeme başvurusu yapılacak ya da fiyat listesinde bulunan geri ödemeli radyofarmasötik ürün başvurularında görüntülenecek olan *Referans Ürünün Kaynak Ülkelerde Ve Serinin Serbest Bırakıldığı/İthal Edildiği/Farmasötik Şeklini Aldığı Ülkelerde Yoksa, AB Ülkelerindeki En Düşük Depocuya Satış Fiyatı*(48) tablosu aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;

- **Ülke:** Ürünün depocuya satış fiyatının en düşük olduğu Avrupa Birliği ülkesinin seçileceği alandır. Varsayılan değeri Türkiye olan alana tıklayarak tüm ülkeler listesine erişebilirsiniz.
- **Ticari Adı:** Ürünün ilgili ülkedeki ticari adının yazılacağı alandır.
- **Farmasötik Şekli:** Ürünün ilgili ülkedeki farmasötik şeklinin yazılacağı alandır.
- **Depocuya Satış Fiyatı(AVRO):** Ürünün ilgili ülkede en düşük depocuya satış fiyatının Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO):** Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **İskonto ve KDV Hariç Hastane Fiyatı:** Ürünün ilgili ülkedeki hastane fiyatının vergi ve iskonto hariç tutularak yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO):** Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Açıklama:** Açıklama sütunu iki alandan oluşmaktadır. İlk alan olan listeden açıklama seçilmesi gerekmektedir. Açıklamanın “Diğer” seçilmesi durumunda yanda yer alan metin kutusuna diğer açıklamayı yazmanız gerekmektedir.

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---


(49) REFERANS ÜRÜNÜN KAYNAK ÜLKELERDE VE SERİNİN SERBEST BIRAKILDIĞI İTHAL EDİLDİĞİ FARMASÖTİK ŞEKLİNİ ALDIĞI ÜLKELERDE YOKSA, AB ÜLKELERİNDE YOKSA, DÜNYADA HERHANGİ BİR ÜLKEDE DEPOCUYA SATIŞ FİYATI

Ülke	Ticari Adı	Farmasötik Şekli	Depocuya Satış Fiyatı(A...	Oranlanarak Bulunan F...	İskonto ve KDV Hariç H...	Oranlanarak Bulunan F...	Açıklama
Türkiye			0	0	0	0	

**Şekil 80 Başvuru Bilgileri – Tablo 49**

Sadece hastanede satılan, geri ödeme başvurusu yapılacak ya da fiyat listesinde bulunan geri ödemeli ithal radyofarmasötik ürünlerin ve sadece hastanede satılan geri ödeme başvurusu yapılmayacak ya da fiyat listesinde bulunan geri ödemesi olmayan ithal serum ve radyofarmasötik ürünlerin başvurularında görüntülenen *Referans Ürünün Kaynak Ülkelerde Ve Serinin Serbest Bırakıldığı/İthal Edildiği/Farmasötik Şeklini Aldığı Ülkelerde Yoksa, Ab Ülkelerinde Yoksa, Dünyada Herhangi Bir Ülkede Depocuya Satış Fiyatı(49)* tablosu aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;

- **Ülke:** Ürünün depocuya satış fiyatının ekleneceği ülkenin seçileceği alandır. Varsayılan değeri Türkiye olan alana tıklayarak tüm ülkeler listesine erişebilirsiniz.
- **Ticari Adı:** Ürünün ilgili ülkedeki ticari adının yazılacağı alandır.
- **Farmasötik Şekli:** Ürünün ilgili ülkedeki farmasötik şeklinin yazılacağı alandır.
- **Depocuya Satış Fiyatı(AVRO):** Ürünün ilgili ülkede depocuya satış fiyatının Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO):** Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **İskonto ve KDV Hariç Hastane Fiyatı:** Ürünün ilgili ülkedeki hastane fiyatının vergi ve iskonto hariç tutularak yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO):** Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Açıklama:** Açıklama sütunu iki alandan oluşmaktadır. İlk alan olan listeden açıklama seçilmesi gerekmektedir. Açıklamanın “Diğer” seçilmesi durumunda yanda yer alan metin kutusuna diğer açıklamayı yazmanız gerekmektedir.

 <p><b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU</p>	<p><b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b></p>	<p><b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL</p>
--	---	--

(50)			
50.2. TALEP EDİLEN KAYNAK ÜLKE	50.3. PARA BİRİMİ	50.4. BAŞVURU TARİHİNDEKİ DÖNEMSEL AVRO DEĞERİ	GÜNCEL KURA TABİ ÜRÜN
Seçiniz...	Seçiniz...	Seçiniz...	<input type="checkbox"/>
50.5. TALEP EDİLEN GERÇEK KAYNAK FİYAT (AVRO)	50.6. TALEP EDİLEN KAYNAK FİYAT (AVRO)	50.7. FİYAT LİSTESİNDE MEVCUT KDV HARIÇ DEPOCUYA SATIŞ FİYATI	
<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	0
50.8. TALEP EDİLEN KDV HARIÇ DEPOCUYA SATIŞ FİYATI			
<input type="text"/>			

Şekil 81 Başvuru Bilgileri – Bölüm 50

Tüm ürünler için gerçekleştirilecek her türlü fiyat bildirim başvurularında görüntülenecek ve doldurulması zorunlu olan 50. Bölüm aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;

- **Talep Edilen Kaynak Ülke**: ürünün talep edildiği kaynak ülkenin seçileceği listedir. Tıklandığında tüm ülkeler listesi açılacaktır.
- **Güncel Kura Tabi Ürün**: Güncel kur değerine tabi ürün başvurusunda seçilmesi gereken alandır.
- **Para Birimi**: Güncel kura tabi olmayan ürünler için para biriminin seçileceği listedir. Şu an için sadece Avro üzerinden bilgi tutulması nedeni ile tek seçenek bulunmaktadır.
- **Başvuru Tarihindeki Dönemsel Avro Değeri**: Güncel kura tabi olmayan ürünler için dönemsel kurun seçileceği listedir.
- **Talep Edilen Gerçek Kaynak Fiyat**: Gerçek kaynak ülkesindeki talep edilen fiyatın Avro cinsinden girileceği alandır.
- **Talep Edilen Kaynak Fiyat**: Ürünün seçilen kaynak ülkedeki talep edilen fiyatının girileceği alandır.
- **Fiyat Listesinde Mevcut KDV Hariç Depocuya Satış Fiyatı**: Fiyat listesinde bir ürünse şu an KDV hariç listedeki depocuya satış fiyatının girileceği alandır.
- **Talep Edilen KDV Hariç Depocuya Satış Fiyatı**: Başvuru ile talep edilen KDV hariç depocuya satış fiyatının girileceği alandır.



(51) İTHAL EŞDEĞER ÜRÜNÜN KAYNAK ÜLKELERDE VE SERİNİN SERBEST BIRAKILDIĞI/İTHAL EDİLDİĞİ/FARMASÖTİK ŞEKLİNİ ALDIĞI ÜLKELERDE DEPOCUYA SATIŞ FİYATI								
	Ülke	Ticari Adı	Farmasötik Şekli	Depocuya Satış Fiy...	Oranlanarak Bulun...	İskonto ve KDV Har...	Oranlanarak Bulun...	Açıklama
Kaynak Ülke 1	İspanya			0	0	0	0	
Kaynak Ülke 2	Fransa			0	0	0	0	
Kaynak Ülke 3	Yunanistan			0	0	0	0	
Kaynak Ülke 4	İtalya			0	0	0	0	
Kaynak Ülke 5	Portekiz			0	0	0	0	
Serinin Serbest Bırakıldığı Ülke				0	0	0	0	
İthal Edildiği Ülke				0	0	0	0	
Farmasötik Şeklini Aldığı Ülke				0	0	0	0	

Şekil 82 Başvuru Bilgileri – Tablo 51

Sadece hastanede satılan, geri ödeme başvurusu yapılmayacak ya da fiyat listesinde bulunan geri ödemesi olmayan ithal eşdeğer serum ve radyofarmasötik ürünlerin başvurularında görüntülenecek olan *İthal Eşdeğer Ürünün Kaynak Ülkelerde Ve Serinin Serbest Bırakıldığı/İthal Edildiği/Farmasötik Şeklini Aldığı Ülkelerde Depocuya Satış Fiyatı(51)* tablosu aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;

- **Başlık Sütunu:** Kayıt yapılacak ülke başlığının görüntülendiği sütundur.
- **Ülke:** İlk 5 Kaynak ülkenin yer aldığı ve sonraki kayıtlar için de tıklandığında seçim yapılabilir tüm ülkeler listesinin açıldığı alandır.
- **Ticari Adı:** Ürünün ilgili ülkedeki ticari adının yazılacağı alandır.
- **Farmasötik Şekli:** Ürünün ilgili ülkedeki farmasötik şeklinin yazılacağı alandır.
- **Depocuya Satış Fiyatı(AVRO):** Ürünün ilgili ülkedeki depocuya satış fiyatının Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO):** Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **İskonto ve KDV Hariç Hastane Fiyatı:** Ürünün ilgili ülkedeki hastane fiyatının vergi ve iskonto hariç tutularak yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO):** Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Açıklama:** Açıklama sütunu iki alandan oluşmaktadır. İlk alan olan listeden açıklama seçilmesi gerekmektedir. Açıklamanın “Diğer” seçilmesi durumunda yanda yer alan metin kutusuna diğer açıklamayı yazmanız gerekmektedir.



Ülke	Ticari Adı	Farmasötik Şekli	Depocuya Satış Fiyatı(A...	Oranlanarak Bulunan F...	İskonto ve KDV Hariç H...	Oranlanarak Bulunan F...	Açıklama
İspanya			0	0	0	0	
Fransa			0	0	0	0	
Yunanistan			0	0	0	0	
İtalya			0	0	0	0	
Portekiz			0	0	0	0	

Şekil 83 Başvuru Bilgileri – Tablo 52

Sadece hastanede satılan, geri ödeme başvurusu yapılmayacak ya da fiyat listesinde bulunan geri ödemesi olmayan ithal eşdeğer serum ve radyofarmasötik ürünlerin başvurularında görüntülenecek olan *Referans Ürünün Kaynak Ülkelerde Ve Serinin Serbest Bırakıldığı/İthal Edildiği/Farmasötik Şeklini Aldığı Ülkelerde Depocuya Satış Fiyatı(52)* tablosu aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;

- **Ülke:** 5 Kaynak ülke adının yer aldığı alandır.
- **Ticari Adı:** Ürünün ilgili ülkedeki ticari adının yazılacağı alandır.
- **Farmasötik Şekli:** Ürünün ilgili ülkedeki farmasötik şeklinin yazılacağı alandır.
- **Depocuya Satış Fiyatı(AVRO):** Ürünün ilgili ülkedeki depocuya satış fiyatının Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO):** Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **İskonto ve KDV Hariç Hastane Fiyatı:** Ürünün ilgili ülkedeki hastane fiyatının vergi ve iskonto hariç tutularak yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO):** Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Açıklama:** Açıklama sütunu iki alandan oluşmaktadır. İlk alan olan listeden açıklama seçilmesi gerekmektedir. Açıklamanın “Diğer” seçilmesi durumunda yanda yer alan metin kutusuna diğer açıklamayı yazmanız gerekmektedir.

 <p><b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU</p>	<p><b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b></p>	<p><b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL</p>
--	---	--


İ53) REFERANS ÜRÜNÜN KAYNAK ÜLKELERDE VE SERİNİN SERBEST BIRAKILDIĞI İTHAL EDİLDİĞİ FARMASÖTİK ŞEKLİNİ ALDIĞI ÜLKELERDE YOKSA, AB ÜLKELERİNDEKİ DEPOCUYA SATIŞ FİYATI							
Ülke	Ticari Adı	Farmasötik Şekli	Depocuya Satış Fiyatı(AVRO)	Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO)	İskonto ve KDV Hariç Hastane Fiyatı(AVRO)	Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO)	Açıklama
Türkiye			0	0	0	0	

Şekil 84 Başvuru Bilgileri – Tablo 53


Sadece hastanede satılan, geri ödeme başvurusu yapılmayacak ya da fiyat listesinde bulunan geri ödemesi olmayan ithal tüm serum ve radyofarmasötik ürünlerin başvurularında görüntülenecek olan *Referans Ürünün Kaynak Ülkelerde Ve Serinin Serbest Bırakıldığı/İthal Edildiği/Farmasötik Şeklini Aldığı Ülkelerde Yoksa, AB Ülkelerindeki Depocuya Satış Fiyatı*(53) tablosu aşağıdaki alanlardan oluşmaktadır;

- **Ülke:** Ürün için fiyat girişi yapılacak Avrupa Birliği ülkesinin seçileceği alandır.
- **Ticari Adı:** Ürünün ilgili ülkedeki ticari adının yazılacağı alandır.
- **Farmasötik Şekli:** Ürünün ilgili ülkedeki farmasötik şeklinin yazılacağı alandır.
- **Depocuya Satış Fiyatı(AVRO):** Ürünün ilgili ülkedeki depocuya satış fiyatının Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO):** Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **İskonto ve KDV Hariç Hastane Fiyatı:** Ürünün ilgili ülkedeki hastane fiyatının vergi ve iskonto hariç tutularak yazılacağı alandır.
- **Oranlanarak Bulunan Fiyatı(AVRO):** Oranlanarak bulunan fiyatın Avro cinsinden yazılacağı alandır.
- **Açıklama:** Açıklama sütunu iki alandan oluşmaktadır. İlk alan olan listeden açıklama seçilmesi gerekmektedir. Açıklamanın “Diğer” seçilmesi durumunda yanda yer alan metin kutusuna diğer açıklamayı yazmanız gerekmektedir.

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

(55)  
Ürünümüz için geçerli olacak fiyat düşüşü sonrası depo ve eczané stok zararları karşılayacağımızı taahhüt ederiz.



**Şekil 85 Başvuru Bilgileri – Bölüm 55**

Tüm gönüllü fiyat düşüşü başvurularında Şekil 43'te yer alan taahhüt maddesi bulunmaktadır. Başvurunun oluşturularak sisteme kaydedilebilmesi için ilgili maddenin yanında bulunan kutucuğu işaretlemeniz gerekmektedir.

Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu'na  
Yukarıda Bilgileri Bulunan Ürünümüzle İlgili Beyanımızın Doğru Olduğunu Taahhüt ve Mevzuat Hükümlerine Göre Sorumluluğu Kabul Eder , Talebimizin Onaylanmasını Arz Ederiz.

Yetkili İsim Firma Kaşesi ve İmza

**Şekil 86 Başvuru Bilgileri – Bölüm 54**

Tüm ürünler için yapılan her türlü fiyat bildirim başvurularında formun altında Şekil 44'te yer alan metin bulunacaktır. Formu yazdırdığınızda Yetkili İsim ve Firma Kaşesi ve İmza alanlarını doldurmanız gerekecektir.



#### 4.7 Varyasyon Başvurusu Ekle

İlaç ruhsat süreci devam ederken ilaç hakkında varyasyon (etkin madde adında değişiklik, vb. gibi durumlar) başvurusu yapılabilir. Firma web sayfasından “Varyasyon Başvurusu Ekle” ekranından başvuru yapar. Başvuruyu gönderdikten sonra yeni bir takip numarası verilir. Sonra varyasyon başvurusu evraklaştırılır. Tahakkuk ödemesi gerektiren bir başvuru tipi ise, firma tahakkuk ödemesini de yapmalıdır. Başvuruya ait tahakkukun ödenmesiyle ilgili firmaya e-posta gönderilir. Evraklaştırma işleminden sonra iş, ilgili birimin birim evrakçısına düşer. Birim evrakçısı gelen belgeyi onaylayabilir, reddedebilir ya da bu başvuruya eksiklik yazısı yazabilir. Başvuru onaylandıktan sonra süreç devam eder. Ancak reddederse ya da eksiklik yazısı yazarsa süreç durur.

Bu ekrana ulaşmak için, ana menüden “Başvurular -> Varyasyon Başvurusu Ekle” yolu izlenmelidir. Daha önce yarım kalmış bir başvuru kaydı varsa, form dolu gelecektir.


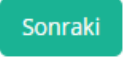
#### 1- Ürün Bilgileri


Varyasyon başvurusu için ürün bilgilerinin girildiği gruptur.

**Şekil 87 Başvurular / Varyasyon Başvurusu Ekle / Ürün Bilgileri**



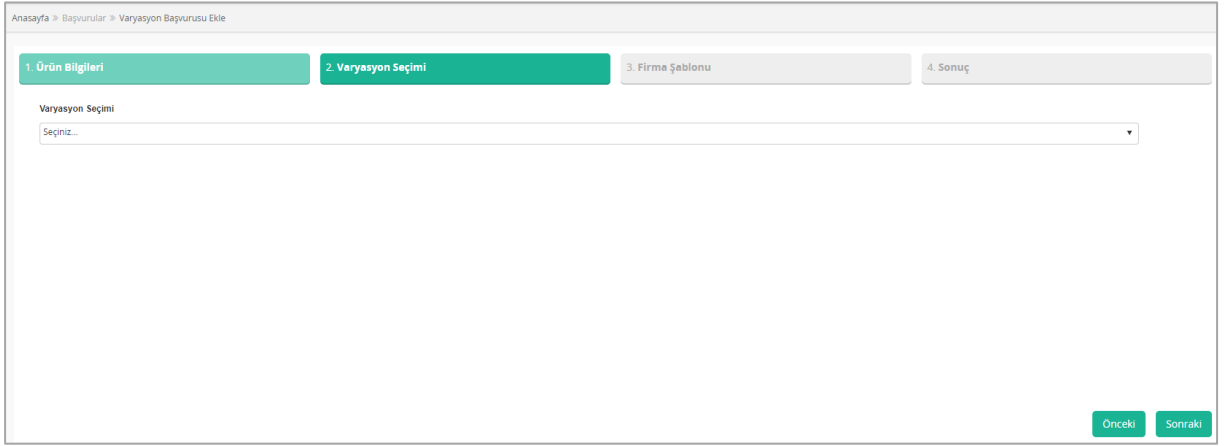


<b>Alanlar</b>	
Ürünler: (Zorunlu)	Varyasyon başvurusu yapılmak istenilen ürün açılır listeden seçilir. Listedен ürün seçildiğinde aşağıdaki bilgiler otomatik olarak ilgili alanlara doldurulur: <ul style="list-style-type: none"><li>• Ürün Etiketi,</li><li>• Ürün Barkodu,</li><li>• Belge Merkezi.</li></ul>
Ürün Etiketi:	Seçilen ürünün etiketi otomatik olarak görüntülenir.
Ürün Barkodu:	Seçilen ürüne başvuru sırasında sistem tarafından üretilen barkod numarası otomatik olarak görüntülenir.
Belge Merkezi:	Seçilen ürünün belge merkezi otomatik olarak görüntülenir.
Konu: (Zorunlu)	Başvuru konusu girilir. Örn: Varyasyon.
Ekler kiosktan yüklenecektir:	İlgili ekler kiosktan yüklenecek ise işaretlenir.
<b>İşlevler</b>	
Önceki: 	Varsa, bir önceki aşamaya döndürür.
Sonraki: 	Varsa, bir sonraki aşamaya geçirir.

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

## 2- Varyasyon Seçimi


Varyasyon başvurusu için varyasyon bilgilerinin girildiği gruptur. Ürün Bilgileri sekmesinde varyasyon başvurusu yapılacak ürüne ait bilgilere veri girişi yapıldıktan sonra bu sekmeye geçilir.



**Şekil 88 Başvurular / Varyasyon Başvurusu Ekle / Varyasyon Seçimi**

<b>Alanlar</b>	
<b>Varyasyon Seçimi:</b>	Seçili ürüne ait yapılacak varyasyon tipi seçilir. Varyasyon seçimi yapıldıktan sonra “Birimler” ve “Bağlı Varyasyonlar” alanlarının açılır listesi otomatik olarak görünür hale gelir.
<b>Birimler:</b>	Varyasyon başvurusu için ilgili birim seçilir. Birim seçimi yapıldıktan sonra “Bağlı Varyasyonlar” alanı sistem tarafından otomatik doldurulur.
<b>Bağlı Varyasyonlar:</b>	Bağlı varyasyonlar otomatik olarak gelir ve değiştirilemez olarak listelenir.
<b>İşlevler</b>	

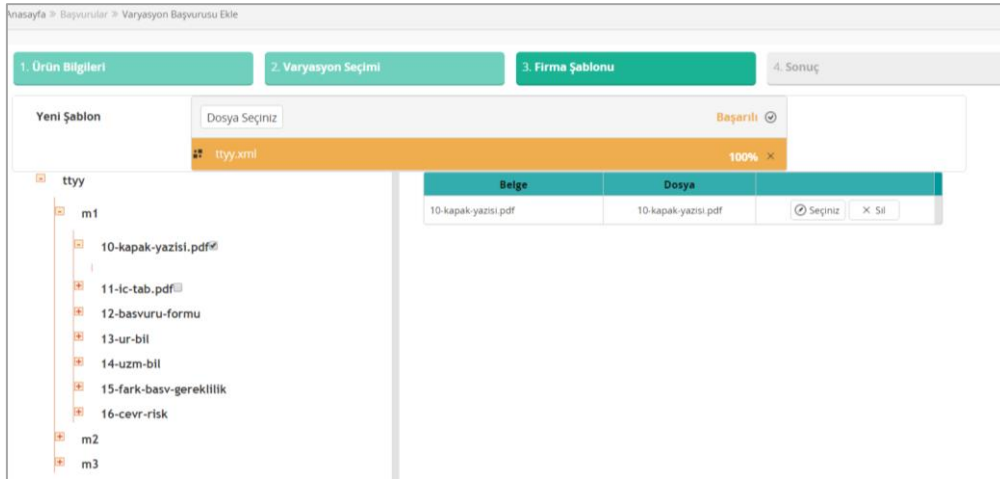
## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Önceki: <b>Önceki</b>	Varsa, bir önceki aşamaya döndürür.
Sonraki: <b>Sonraki</b>	Varsa, bir sonraki aşamaya geçirir.

### 3- Firma Şablonu

Varyasyon başvurusu için firma şablonunun yüklendiği gruptur. E-Ruhsat Dosya Kontrol programında oluşturulan firma şablon dosyası burada yüklenir. Varyasyon Seçimi sekmesinde varyasyon seçimi ile ilgili alanlara veri girişi yapıldıktan sonra bu sekmeye geçilir.




**Şekil 89 Başvurular / Varyasyon Başvurusu Ekle / Firma Şablonu**

Alanlar	
Yeni Şablon:	<p>XML formatında firma şablonu yüklenir. Firma şablonu yükleme işlemi şu şekilde yapılır.</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Dosya Seçiniz butonuna tıklanır.</li><li>• Açılan pencerede E-Ruhsat Dosya Kontrol programı kullanılarak oluşturulan firma şablonu (XML dokümanı) seçilir.</li></ul>



	<ul style="list-style-type: none"><li>Firma şablonunun uygulamaya yüklenmesi başarılı olduğunda dosya yükleme işlemi tamamlanır.</li></ul>
Şablon Alanları:	<p>XML formatı yüklendiğinde, sol tarafta XML yapısına uygun bir ağaç yapısı bölümü açılır. Bu yapıda seçilebilir kutucuklu olan düğümler bulunur. Düğüm seçildiğinde, sağ taraftaki tabloda içerdiği doküman görünür. İlgili doküman, bu tablodan değiştirilebilir ya da silinebilir. İlgili dokümanları silmek ya da güncellemek için şu adımlar izlenir:</p> <p><b>Güncelleme İşlemi:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>Güncelleme işlemi yapılacak düğümde bulunan kutucuk sol taraftan seçilir.</li><li>Seçilen düğüme ait doküman ve bu dokümana ait bilgiler sağ tarafta görüntülenir.</li><li>“Seçiniz” butonuna tıklanır.</li><li>Açılan pencerede yeni eklenecek olan doküman seçilir.</li><li>Güncelleme işlemi tamamlanır.</li></ul> <p><b>Silme İşlemi:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>Düğümde bulunan kutucuk sol taraftan seçilir.</li><li>Seçilen düğüme ait doküman ve bu dokümana ait bilgiler sağ tarafta görüntülenir.</li><li>“Sil” butonuna tıklanır.</li><li>Silme işlemi tamamlanır.</li></ul>
<b>İşlevler</b>	

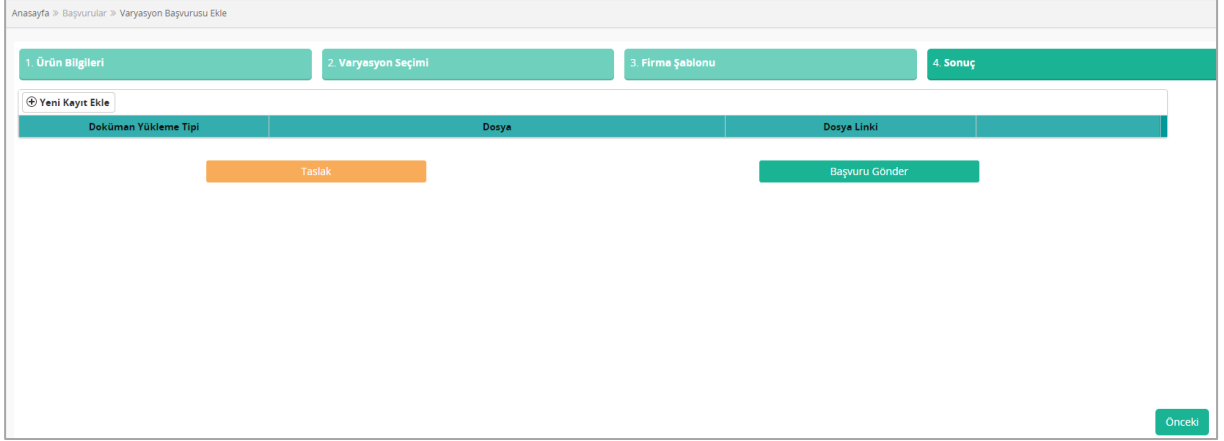
## HİZMETE ÖZEL

 <p><b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU</p>	<p><b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b></p>	<p><b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL</p>
--	---	--

Önceki: <a href="#">Önceki</a>	Varsa, bir önceki aşamaya döndürür.
Sonraki: <a href="#">Sonraki</a>	Varsa, bir sonraki aşamaya geçirir.

#### 4- Sonuç


Varyasyon başvurusu için dokümanların (resmi yazı ve ek/lerin) yüklendiği sonuç grubudur.



Şekil 90 Başvurular / Varyasyon Başvurusu Ekle / Sonuç

İşlevler	
Önceki: 	Varsa, bir önceki aşamaya döndürür.
Sonraki: 	Varsa, bir sonraki aşamaya geçirir.
Taslak: 	Başvuru, sonradan değiştirilebilir şekilde taslak olarak kaydedilir. Taslak üzerinde yapılan güncelleme işleminden sonra taslak olarak kaydedilmeye devam edilmek isteniyorsa "Taslak Güncelle" butonuna tıklanır. Taslak olarak kaydedilen başvurular başvuru listesinde "Taslak" durumunda gösterilir.
Başvuru Gönder: 	İlgili kayıt daha önceden taslak olarak kaydedilmişse "Başvuru Gönder" butonu firmaya görünür. Varyasyon başvurusu üzerinde gerekli değişiklikler

## HİZMETE ÖZEL

 T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
---	--	---

	Yapıldıktan sonra “Başvuru Gönder” butonu tıklanır. Başvuru, sonradan değiştirilemez şekilde gönderilir.
--	---

“Başvuru Gönder” butonuna tıkladığında takip numarası, belge durumu ve başvuru ücreti bilgilerinin olduğu bilgi mesajı görüntülenir. Ardından tahakkukun ödenmesi hakkında firmaya e-posta gider. Firmanın tahakkuku ödemesi gerekir.

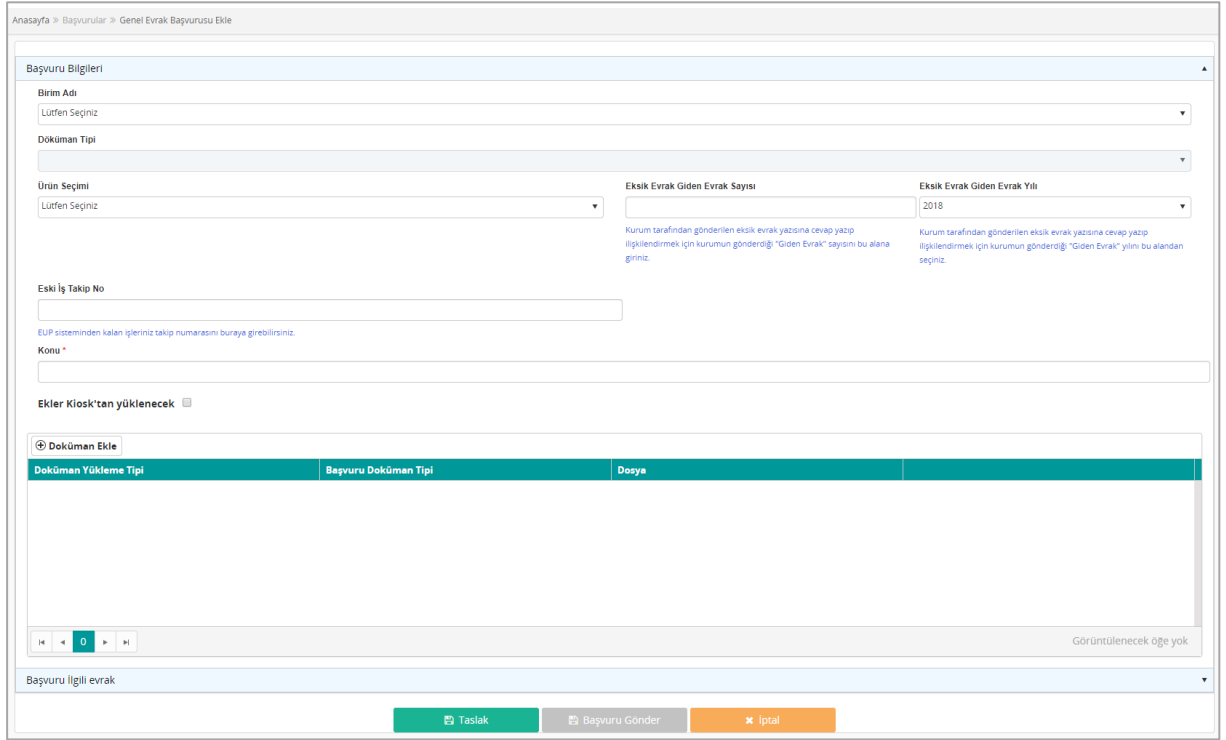
### ÖNEMLİ NOT:

Fiziksel evrak teslimi gerektiren başvurularda 30 gün içerisinde Kuruma fiziksel evrak teslim edilmelidir, aksi halde başvuru iptal edilmektedir. Başvuru esnasında “Ürün Bilgileri”nde “Ekler kioskta yükleneyecektir” işaretlendiyse eklerin de 30 gün içerisinde KIOSKtan yüklenmesi gerekmektedir. Fiziksel evrak gerektiren ancak Kuruma evrak girişi yapılmayan ve/veya ekler kioskta yükleneyecek işaretlenmiş olmasına rağmen 30 gün içinde yükleme yapılmayan başvurulara ait e-takip numaralı işler 31. gün iptal edilmektedir.

Ödemeler mutlaka Ödeme Referans Numaraları ile Türkiye Halk Bankası şubelerinden yapılmalıdır. Kuruma EFT/Havale yoluyla ödeme yapılmamalıdır.

#### 4.8 Genel Evrak Başvurusu Ekle

Sisteme genel evrak başvurusu eklemek için kullanılır. Kurum firmalara başvuruları ile alakalı olarak geri dönüş yapabilir. Firma tarafından herhangi bir konuda evrak başvurusu yapmak için de genel evrak başvurusu kullanılır. Örn: Firma Eksik evrak için genel evrak başvurusu yapabilir. Bu durumlarda firmalar kurumdan gelen geri dönüşlere cevap vermek için Genel Evrak Başvurusunda bulunur. Genel evrak başvurusu ekle ekranına ulaşmak için ana menüde “Başvurular -> Genel Evrak Başvurusu Ekle” yolu izlenmelidir.



Şekil 91 Genel Evrak Başvurusu Ekleme Ekranı


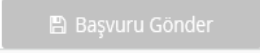

Alanlar	
Birim Adı (Zorunlu)	Açılır listeden Genel Evrak Başvurusunun yapılacağı <i>Birim</i> adı seçilir.








Doküman Tipi (Zorunlu)	Birim adı seçildikten sonra aktif olan açılır listeden Genel Evrak Başvurusunun yapılacağı doküman tipi seçilir. (Örn. Eksik Evrak)
Ürün Seçimi	Açılır listeden Genel Evrak Başvurusunun yapılacağı ürün seçilir. İlgili doküman tipi için ürün seçimi gerekiyorsa ürün seçilir
Eksik Evrak Giden Evrak Sayısı	Eksik evrak olarak sonuçlanmış giden evraka ait sayının girileceği alandır.
Eksik Evrak Giden Evrak Yılı	Eksik evrak olarak sonuçlanmış giden evrak yılının seçileceği alandır.
Konu (Zorunlu)	Genel evrak kaydının konu bilgisi yazılır. (Örn: "abcd" isimli ürünün eksik evrak tamamlaması)
Konu(Zorunlu)	Başvuru konusunun girileceği alandır.
Ekler Kiosk'tan Yüklenecek	Ekleri Kiosk'tan yükleyecekseniz seçim yapmanız gereken kutucuktur.
Doküman Ekle	Doküman ve üst yazı eklemek için kullanılır. Başvuru ile ilgili dokümanlar buradan eklenir. Başvuru kaydının başarılı şekilde kaydedilebilmesi için "Doküman Yükleme Tipi" "Üst Yazı" olan en az bir tane doküman eklenmelidir. Başvuru ile ilgili olan ek dokümanlar da buradan eklenir. Doküman ekleme işlemi şu şekilde yapılır: <ul style="list-style-type: none"><li>• <b>Doküman Ekle</b> butonuna tıklanır.</li></ul>



	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <i>Doküman Yükleme Tipi</i> “Üst Yazı” olarak otomatik belirlenir. (Doküman yükleme tipi “Üst Yazı” olan en fazla bir adet doküman yüklenir)</li> <li>• <b>Seçiniz</b> butonuna tıklanır.</li> <li>• Açılan pencereden yüklenmek istenen doküman seçilir.</li> <li>• Üst Yazıya Ek dosya eklenecekse <b>Doküman Ekle</b> butonuna tıklanır.</li> <li>• <i>Doküman Yükleme Tipi</i> “Ek” olarak otomatik belirlenir. (Doküman yükleme tipi “Ek” olan birden fazla doküman yüklenebilir.)</li> <li>• <b>Seçiniz</b> butonuna tıklanır.</li> <li>• Açılan pencereden yüklenmek istenen doküman seçilir.</li> <li>• Doküman yükleme işlemi tamamlanır.</li> </ul>
<b>İşlevler</b>	
<p>Taslak</p> <p></p>	Genel başvuru kaydı sonradan güncellenebilecek şekilde sisteme kaydedilir. ( <b>Hata! Başvuru kaynağı bulunamadı.</b> )
<p>Başvuru Gönder</p> <p></p>	Başvuru sisteme kaydedilir. Başvuru tarihi ve başvuru numarası görüntülenir.
<p>Güncelle</p> <p></p>	Taslak olarak kaydedilmiş başvuruyu günceller.

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

İptal 	Genel başvuru kaydı iptal edilir.
Sayfa Gezinti Butonu 	İlk/Önceki/Sonraki/Son listelere ve tablolara erişim butonları gruplanmıştır.

Başvuru başarı bir şekilde gönderildiğinde takip numarası, belge durumu ve başvuru ücreti bilgilerinin olduğu bilgi mesajı görüntülenecektir.

### ÖNEMLİ NOT:

Fiziksel evrak teslimi gerektiren başvurularda Kuruma fiziksel evrak teslim edilmelidir. Başvuru esnasında “ekler kiosktan yüklenecek” işaretlendiyse eklerin kiosktan yüklenmesi gerekmektedir. Ödemeler mutlaka Ödeme Referans Numaraları ile Türkiye Halk Bankası Şubelerinden yapılmalıdır. Kuruma EFT/Havale yoluyla ödeme yapılmamalıdır.

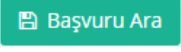


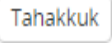


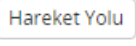
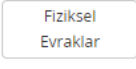


#### 4.9 Başvuru Listesi

Firmanız tarafından yapılan başvuruların (Genel, Fiyat, Varyasyon, vb.) listelendiği ekrandır. Başvuru sonrasında alınan *Takip No*, *Başvuru Tarihi*, *Birim Adı*, *Başvuru Tipi* gibi alanlar bu listede gösterilir. Bu ekrana ulaşmak için, ana menüden “Başvurular -> Başvuru Listesi” yolu izlenmelidir. Girilen alanlarındaki değerlere göre liste filtrelenir.

**Şekil 92 Başvurular / Başvuru Listesi**

**Not:** Arama alanında bulunan hiçbir alana kriter girilmezse tüm başvurular listelenir. Girilen kriterlere göre arama yapmak için kriterler girildikten sonra “Başvuru Ara” butonuna tıklanır.

<b>Alanlar</b>	
Taslak Başvuruları Göster:	Sadece taslak başvurularını görüntüler.
Başlangıç Tarihi:	Başlangıç tarihi girilir.
Bitiş Tarihi:	Bitiş tarihi girilir.
<b>İşlevler</b>	
Başvuru Ara: 	Başlangıç ve bitiş tarihi alanlarına girilen değerlere göre listeyi filtreler.
Detay: 	Başvuru kayıt detayına yönlendirir.
Sil: 	Başvuru kaydını siler.
Tahakkuk: 	Açılan yeni bir pencerede beyana ait dekontlar, indirilebilir olarak listelenir.
Evrak: 	Bayana ait tüm evraklar listelenir.
Detay: 	Belge ve eklerin görüntülenmesini sağlar.
Başvuru Hareket Yolu: 	Başvurunuzun iletim hareketlerini, hangi personelimize iletildiğini görüntüler.
Fiziksel Evraklar: 	Başvurunuz kapsamında iletilmesi gereken fiziksel evrakların listelenmesini sağlar.



## 5. İLAÇ

## 5.1 İlaç Listesi

Ruhsat başvurusu yapıldıktan sonra, Eklenebilir İlaç Listesi ekranından eklenen ilaçların listelendiği ve gerekli işlemlerin yapıldığı **İlaç Listesi** ekranına ulaşmak için ana menüden “İlaç -> İlaç Listesi” yolu izlenmelidir.


İşlem	Ruhsata Esas İlaç Adı	İlaç Adı	İlaç Onay Durumu	Ruhsat Kayıt No	Ruhsatlı Mı	Kayıt Tarihi	Güncelleme Ta.
<input checked="" type="checkbox"/>	İlaç 01	TES11	Yeni	2644743	Hayır	11.10.2018	11.10.2018
<input checked="" type="checkbox"/>	İlaç 02	TES2	Onay	2644807	Evet	08.10.2018	08.10.2018
<input checked="" type="checkbox"/>	İLAÇ02	İLAÇ02	Yeni	2644808	Hayır	08.10.2018	08.10.2018
<input checked="" type="checkbox"/>	İLAÇ03	İLAÇ03	Yeni	2644900	Hayır	01.08.2018	01.08.2018
<input checked="" type="checkbox"/>	İLAÇ04	İLAÇ04	Yeni	2644900	Hayır	01.08.2018	01.08.2018
<input checked="" type="checkbox"/>	İLAÇ05	İLAÇ05	Yeni	2644900	Hayır	01.07.2018	01.07.2018
<input checked="" type="checkbox"/>	İLAÇ06	İLAÇ06	Yeni	2644288	Hayır	18.05.2018	18.05.2018
<input checked="" type="checkbox"/>	İLAÇ07	İLAÇ07	Yeni	2644281	Evet	28.04.2018	11.10.2018
<input checked="" type="checkbox"/>	İLAÇ08	İLAÇ08	Yeni	2644360	Hayır	28.04.2018	28.04.2018
<input checked="" type="checkbox"/>	İLAÇ09	İLAÇ09	Yeni	2644218	Hayır	25.04.2018	25.04.2018
<input checked="" type="checkbox"/>	İLAÇ10	İLAÇ10	Yeni	2644255	Hayır	13.04.2018	13.04.2018


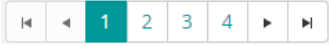
Şekil 93 İlaç Listesi


## İlaç Listesi Alanı

Alanlar	
Ruhsata Esas İlaç Adı:	Ruhsata esas ilacın adının görüntülediği alandır.
İlaç Adı:	İlaç adı bilgisinin görüntülediği alandır.
İlaç Onay Durumu:	İlacın onay durumunun görüntülediği alandır.
Ruhsat Kayıt No:	Ruhsat kayıt numarasının görüntülediği alandır.
Ruhsatlı Mı:	İlaç ruhsat durumunun görüntülediği alandır.
Kayıt Tarihi:	İlgili ilacın kayıt tarihinin görüntülediği alandır.
Güncelleme Tarihi:	İlgili ilaca ait güncelleme tarihinin görüntülediği alandır.
İşlevler	

## HİZMETE ÖZEL

 <p><b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU</p>	<p><b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b></p>	<p><b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL</p>
--	---	--

<p>İşlem: </p>	<p>Tıklandığında seçilen kaydın bilgilerinin güncellendiği ekranı açan butondur.</p>
<p>Sayfa Gezinti alanı</p> 	<p>İlk/Önceki/Sonraki/Son listelere ve tablolara erişim butonları gruplanmıştır.</p>

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

## İlaç Kayıt İşlem

Kaydedilen ilaca ait **Genel Bilgiler, Ambalaj Bilgileri, ATC Adı (Akılcı İlaç), Etkin ve Yardımcı Madde Bilgisi, Ruhsat ve Ruhsat Sahibi Bilgileri, Ürünün Firma Bilgileri ve Klinik Bilgi** kayıtlarının görüntüleme ve değiştirme işlemlerinin gerçekleştirildiği ekrandır.

### a) Genel Bilgiler **1. Genel Bilgiler**

Ürüne ait genel bilgilerin yer aldığı bölümdür. Kayıta değişiklik yapıldığında **Genel Bilgileri Güncelle** ve **Sonraki** butonuna tıklanarak verilerin kaydedilmesi sağlanır ve bir sonraki sekmeye geçilir.





İlaç Kayıt İşlem

BAYER TÜRK KİMYA SAN. LTD. ŞTİ. / ASPIRİN COMPLEX ORAL SÜSPANSİYON GRANÜLÜ 500 MG/30 MG

1. Genel Bilgiler

2. Ambalaj Bilgileri

3. ATC Adı (Akılcı İlaç)

4. Etkin ve Yardımcı Madde Bilgisi

5. Ruhsat ve Ruhsat Sahibi Bilgileri

6. Ürünün Firma Bilgileri

7. Klinik Bilgi

8. İlaç Ek Bilgileri

Ruhsatsız

Genel Bilgiler

Farklı Ürün Oluştur

Ürün Barkod

2454696125039062

Barkod Düzenle

İlaç Adı \*

ASPIRİN COMPLEX ORAL SÜSPANSİYON GRANÜLÜ 500 MG/30 MG

Ruhsate Esas İlaç Adı \*

ASPIRİN COMPLEX

İlaç Ruhsat Başvuru Adı

E-Ruhsat Belge Merkezi Dosya Adı

Ruhsat Kayıt No \*

Ruhsat Kayıt Numarası Oluştur

İlaç Ruhsat Durumu

Lütfen Seçiniz

Öncelik Toplam Puan

0

Ruhsatname Ticari Tipi

İthal

Öncelik

Belirtilmemiş

Hacizli

Diğer

Orjinal / Jenerik \*

ORJINAL

Fiyet Orjinal/Jenerik

ORJINAL

20 Yıllık

Biyoteknolojik \*

Hayır

Farmasötik Sekil \*

TOZLAR/GRANÜLLER

Farmasötik Ürün Grupları \*

Lütfen Seçiniz

Farmasötik Alt Şekil \*

GRANÜLLER

Farmasötik Ürün Grupları

Lütfen Seçiniz

Farmasötik İkinci Alt Ürün Grupları

Lütfen Seçiniz

Raf Ömrü \*

12 Ay

Alternatif Raf Ömrü

Lütfen Seçiniz

Saklama Koşulu \*

15 C' nin Altındaki Oda Sıcaklığında

Alternatif Saklama Sıcaklığı

Ortak Pazarlanan Ürün

Genel Bilgileri Güncelle

İlaç Onay Durumu

Silindi

Durum Güncelle

Onaycı Notu

Önceki Sonraki

Şekil 94 İlaç Sorgulama – Genel Bilgiler Ekranı



Alanlar	
Ürün Barkod:	Ürünün güncel barkod numarası otomatik olarak sistem tarafından doldurulur.
İlaç Adı: (Zorunlu)	İlaç adı bilgisi girilir.
Ruhsata Esas İlaç Adı: (Zorunlu)	İlacın ruhsat belgesinde geçen adı girilir.
İlaç Ruhsat Başvuru Adı:	İlacın ruhsat başvuru adı girilir.
Ruhsat Kayıt No: (Zorunlu)	Ruhsat kayıt numarası sistem tarafından otomatik olarak doldurulur ve değiştirilemez.
Ruhsatname Ticari Tipi:	Ruhsatname ticari tipi seçilir.
İlaç Ruhsat Durumu:	İlaç ruhsat durumu seçilir.
Hacizli:	Hacizli olup olmadığı bilgisinin seçildiği kutudur.
Orjinal/Jenerik: (Zorunlu)	Orjinal/Jenerik bilgisi seçilir.
Fiyat Orjinal/Jenerik:	Seçilmiş Orjinal/Jenerik bilgisine göre, Fiyat Orjinal/Jenerik bilgisi otomatik olarak sistem tarafından doldurulur.
20 Yıllık:	Ürün 20 yıllık ise kutu işaretlenir.
Biyoteknolojik: (Zorunlu)	Ürünün biyoteknolojik olup olmadığı belirtilir.
Farmasötik Şekil: (Zorunlu)	Ürünün farmasötik şekil adının seçildiği açılır listedir.
Farmasötik Alt Şekil: (Zorunlu)	Ürünün alt farmasötik şekil adının seçildiği açılır listedir.

**HİZMETE ÖZEL**

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

**Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu  
Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi  
Firma Kullanıcı Kılavuzu**


**Yayın No** : 11.0

**Yayın Tarihi** : GG.AA.2019

**Doküman No** : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL

Farmasötik Ürün Grupları: (Zorunlu)	Farmasötik ürün grupları listesinden ilaca uygun grup seçilir. Ürüne ait başvurular TITCK'da ürünün seçilen farmasötik şekline göre yürütüleceğinden doğru seçimlerin yapılması önem arz etmektedir.
Farmasötik Alt Ürün Grupları:	Ürüne ait farmasötik alt ürün grupları listesinden uygun alt grup seçilir.
Farmasötik İkinci Alt Ürün Grupları:	Ürüne ait farmasötik ikinci alt ürün grupları listesinden uygun ikinci alt grup seçilir.
Raf Ömrü: (Zorunlu)	Raf ömrü bilgisinin seçildiği açılır listedir.
Alternatif Raf Ömrü:	Alternatif raf ömrü bilgisinin seçildiği açılır listedir.
Saklama Koşulu: (Zorunlu)	Saklama koşulu bilgisi seçilir.
Alternatif Saklama Sıcaklığı:	Ürüne ait alternatif saklama sıcaklığı bilgisi girilir.
Ortak Pazarlanan Ürün:	Ürün ortak pazarlanan ise işaretlenir ve aşağıda yer alan 3 alan görüntülenir.
1.Ortak Pazarlanan Ürünün Adı:	Ortak pazarlanan ürünün adı girilir.
2.Ruhsatlı Bir Ürünle Ortak Pazarlanan Ürün:	Ruhsatlı bir ürünle ortak pazarlanan ürün olup olmadığı bilgisi seçilir.
3.Ortak Pazarlanan Ürün Firma Adı:	Ortak pazarlanan ürüne ait firma adı bilgisi girilir.

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

İlaç Onay Durumu:	İlaç onay durumunun seçildiği açılır listedir.
Onaycı Notu:	Onaycı notu Kurumun onaycısının ilaçla ilgili girdiği nottur. Bu alan kullanıcıya kayıt işlemi esnasında bilgilendirme amaçlı görünür.
<b>İşlevler</b>	
Farklı Ürün Oluştur: <a href="#">Farklı Ürün Oluştur</a>	Yeni ürün oluşturur.
Barkod Düzenle: <a href="#">Barkod Düzenle</a>	Barkod düzenlemeyi sağlar.
Ruhsat Kayıt Numarası Oluştur: <a href="#">Ruhsat Kayıt Numarası Oluştur</a>	Ruhsat kayıt numarasının değiştirilerek yeni bir numara oluşturmasını sağlar.
Genel Bilgileri Güncelle: <a href="#">Genel Bilgileri Güncelle</a>	Girilen tüm bilgileri günceller.
Durumu Güncelle: <a href="#">Durum Güncelle</a>	İlaç Onay Durumu bilgisini günceller.
Önceki: <a href="#">Önceki</a>	Varsa önceki sekmeye gider.
Sonraki: <a href="#">Sonraki</a>	Varsa sonraki sekmeye gider.

### b) Ambalaj Bilgileri

#### 2. [Ambalaj Bilgileri](#)

Ürüne ait ambalaj bilgilerinin yer aldığı bölümdür. Kayıta değişiklik yapıldığında

[Ambalaj Bilgileri Güncelle](#)

ve

[Sonraki](#)

butonuna tıklanarak verilerin kaydedilmesi sağlanır

ve bir sonraki sekmeye geçilir. **Önceki** butonuna tıklanarak bir önceki sekmeye geri dönlür.

- 1 Genel Bilgiler
- 2 Ambalaj Bilgileri
- 3 ATC Adı (Aktıcı İlaç)
- 4 Etkin ve Yardımcı Madde Bilgisi
- 5 Ruhsat ve Ruhsat Sahibi Bilgileri
- 6 Ürünün Firma Bilgileri
- 7 Klinik Bilgi
- 8 İlaç Ek Bilgileri

### Ürün Ambalaj Bilgileri

İlk Grup Ürün Ambalajı İçin

Ambalaj Miktarı \*  
10,00

Ambalaj Hacmi

Ambalaj Miktarı Birimi \*  
Lütfen Seçiniz

Ambalaj Hacim Birimi  
Lütfen Seçiniz

**Yeni Kayıt Ekle**

Primer Ambalaj Tipi	Primer Ambalaj Materyali	Kapak Tipi	Kapak Materyali	İçerik

Hastane Ambalajı Mı ?

İkinci Grup Ürün Ambalajı İçin

Ambalaj Miktarı  
20,00

Ambalaj Hacmi

Ambalaj Miktarı Birimi  
Lütfen Seçiniz

Ambalaj Hacim Birimi  
Lütfen Seçiniz

**Yeni Kayıt Ekle**

Primer Ambalaj Tipi	Primer Ambalaj Materyali	Kapak Tipi	Kapak Materyali


**Ambalaj Bilgileri Güncelle**



Önceki
Sonraki

**Şekil 95 İlaç Sorgulama – Ambalaj Bilgileri Ekranı**

Alanlar	
Ambalaj Miktarı: (Zorunlu)	Ürünün ambalaj miktarı girilir.
Ambalaj Miktarı Birimi: (Zorunlu)	Ürünün ambalaj miktar birimi listeden seçilir.
Ambalaj Hacmi:	Ürünün ambalaj hacmi girilir.
Ambalaj Hacim Birimi:	Ürünün ambalaj hacim birimi listeden seçilir.
Hastane Ambalajı Mı?:	Hastane ambalajı ise işaretlenir.
Ambalaj Miktarı:	Ürünün ambalaj miktarı girilir.

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Ambalaj Miktarı Birimi:	Ürünün ambalaj miktar birimi listeden seçilir.
Ambalaj Hacmi:	Ürünün ambalaj hacmi girilir.
Ambalaj Hacim Birimi:	Ürünün ambalaj hacim birimi listeden seçilir.
<b>İşlevler</b>	
Ambalaj Bilgileri Güncelle: 	Girilen ambalaj bilgilerini günceller.
Yeni Kayıt Ekle 	Yeni Kayıt eklemek için kayıt satırı açar.


### Yeni Kayıt Ekle-1

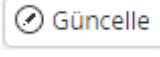


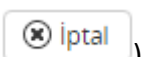
Yeni Kayıt Ekle					
Primer Ambalaj Tipi	Primer Ambalaj Materyali	Kapak Tipi	Kapak Materyali	İçerik	

Şekil 96 İlaç Sorgulama – Ambalaj Bilgileri- Yeni Kayıt



Alanlar	
Primer Ambalaj Tipi:	Ürüne uygun primer ambalaj tipi listeden seçilir.
Primer Ambalaj Materyali:	Ürüne uygun primer ambalaj materyali listeden seçilir.
Kapak Tipi:	Ürünün kapak tipi listeden seçilir.
Kapak Materyali:	Ürünün kapak materyali listeden seçilir.
İçerik:	Primer ambalajdaki içerik listeden seçilir.

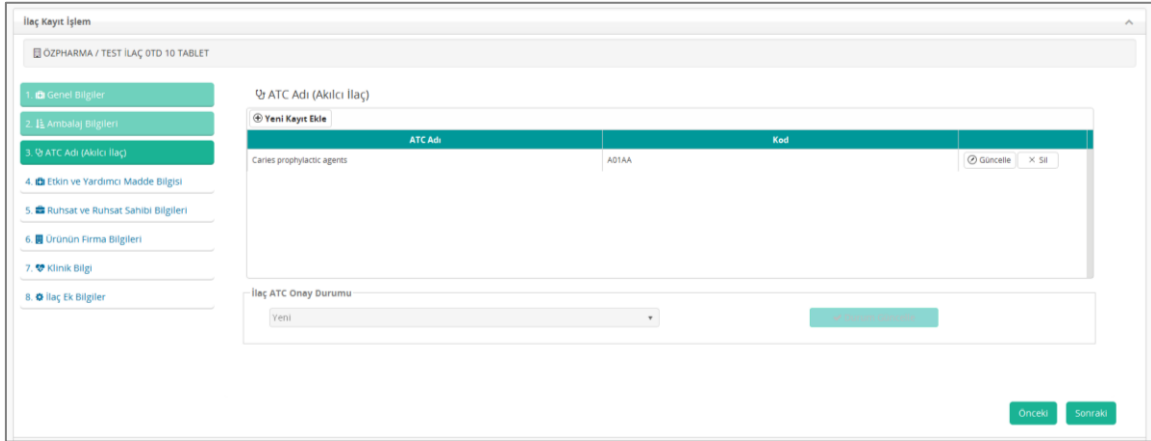
## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

İşlevler	
Güncelle (  )	Seçilen liste kaydını günceller.
Sil (  )	Seçilen liste kaydını siler.
Kaydet (  )	Eklenmiş/güncellenmiş liste kaydını kaydeder.
İptal (  )	Ekleme/güncelleme işlemi iptal eder.

### c) ATC Adı (Akılcı İlaç)

Ürüne ait ATC bilgilerinin yer aldığı bölümdür. Kayıtta değişiklik yapıldığında  butonuna tıklanarak verilerin kaydedilmesi sağlanır ve bir sonraki sekmeye geçilir.  butonuna tıklanarak bir önceki sekmeye geri dönülür.



İlaç Kayıt İşlem

ÖZPHARMA / TEST İLAÇ OTD 10 TABLET

1. Genel Bilgiler

2. Ambalaj Bilgileri

3. ATC Adı (Akılcı İlaç)

4. Etkin ve Yardımcı Madde Bilgisi


5. Ruhsat ve Ruhsat Sahibi Bilgileri



6. Ürünün Firma Bilgileri

7. Klinik Bilgi

8. İlaç EK Bilgileri



ATC Adı (Akılcı İlaç)



ATC Adı	Kod	
Caries prophylactic agents	A01AA	 



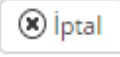
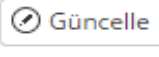


İlaç ATC Onay Durumu

Yeni

Şekil 97 İlaç Sorgulama – ATC Adı (Akılcı İlaç) Ekranı

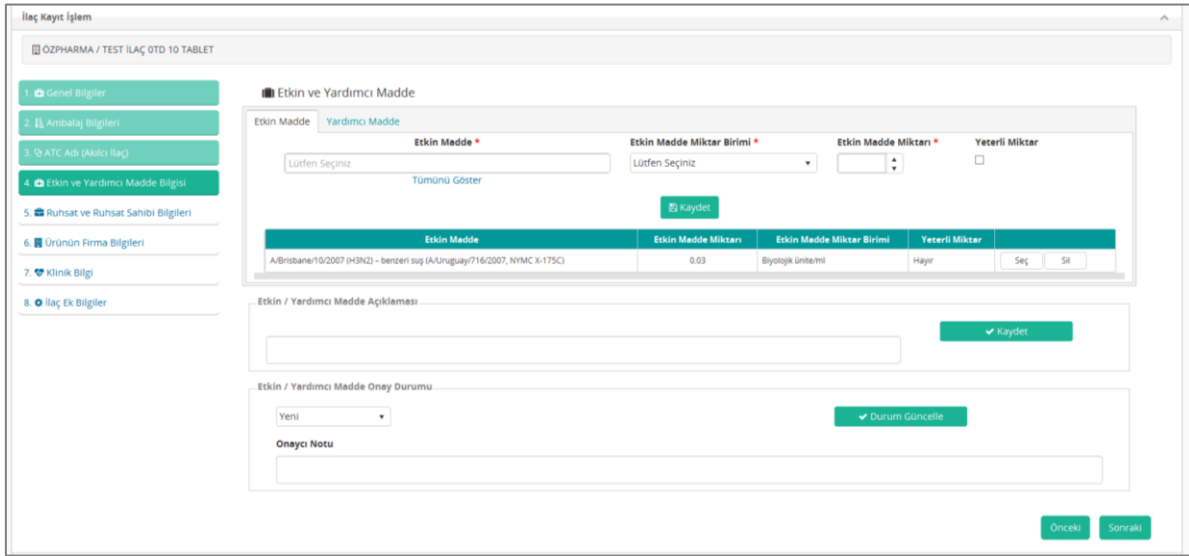
Alanlar
---------

ATC Adı:	<p>ATC adının seçildiği açılır listedir. ATC arama işlemi aşağıda belirtilen şekillerde yapılır:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>ATC adını yazarak:</b> ATC adı yazılmaya başlandığında uygun olan seçenekler kullanıcıya listelenir. Seçenekler arasında uygun olan kayıt seçilir.</li> <li>• <b>Listeden seçim yaparak:</b> “Tümünü Göster” butonuna tıklanarak açılan listeden seçilmek istenilen ATC adı seçilir.</li> </ul>
Kod:	Seçilen ATC adına göre sistemden otomatik olarak eklenir.
İlaç ATC Onay Durumu:	İlaç ATC onay durumu seçilir.
<b>İşlevler</b>	
Kaydet: 	Yeni kayıt ekler.
Durum Güncelle: 	İlaç ATC Onay Durumu bilgisini günceller.
İptal: 	İşlemi iptal eder.
Güncelle: 	Seçilen kayda ait bilgileri günceller.
Sil: 	Seçili kaydı siler.
Yeni Kayıt Ekle: 	Yeni bir ATC kayıt satırı ekler.



#### d) Etkin ve Yardımcı Madde Bilgisi 4. Etkin ve Yardımcı Madde Bilgisi

Ürüne ait etkin ve yardımcı madde bilgilerinin yer aldığı bölümdür. Kayıtlarda değişiklik yapıldığında Sonraki butonuna tıklanarak bir sonraki sekmeye geçilir. Önceki butonuna tıklanarak bir önceki sekmeye geri dönülür.




**Şekil 98 İlaç Sorgulama – Etkin ve Yardımcı Madde Bilgisi Ekranı**

#### Etkin Madde Bilgisi

Alanlar	
Etkin Madde: (Zorunlu)	Etkin madde adının seçildiği açılır listedir.
Etkin Madde Miktar Birimi: (Zorunlu)	Etkin madde miktar biriminin seçildiği açılır listedir.
Etkin Madde Miktarı: (Zorunlu)	Etkin madde miktarının girildiği alandır.
Yeterli Miktar:	Yeterli miktar ise işaretlenir.
Etkin / Yardımcı Madde Açıklaması:	Varsa ilgili açıklama girilir.

## HİZMETE ÖZEL


 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Etkin / Yardımcı Madde Onay Durumu:	İlgili onay durumu belirtilir.
Onaycı Notu:	Onaylayan notunu girer.
<b>İşlevler</b>	
Kaydet: 	Yeni kayıt ekler.
Seç: 	İstenilen kaydı seçer ve verilerin güncellenmesi için verileri ekrana yükler.
Sil: 	Eklenilmiş kaydı siler.
Kaydet: 	Etkin / Yardımcı Madde Açıklaması'nı kaydeder.
Durum Güncelle: 	Etkin / Yardımcı Madde Onay durumunu günceller.

Etkin Madde | Yardımcı Madde

**Yardımcı Madde**  **Yardımcı Madde Miktar Birimi**  **Yardımcı Madde Miktarı**  **Yeterli Miktar**

[Tümünü Göster](#)




Yardımcı Madde Adı	Yardımcı Madde Miktar Birimi	Yardımcı Madde Miktarı	Yeterli Miktar
--------------------	------------------------------	------------------------	----------------





Şekil 99 İlaç Sorgulama – Yardımcı Madde Sekmesi

### Yardımcı Madde Bilgisi



<b>Alanlar</b>
----------------

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Yardımcı Madde:	Yardımcı madde adının seçildiği açılır listedir.
Yardımcı Madde Miktar Birimi:	Yardımcı madde miktar biriminin seçildiği açılır listedir.
Yardımcı Madde Miktarı:	Yardımcı madde miktarının girildiği alandır.
Yeterli Miktar:	Yeterli miktar ise işaretlenir.
<b>İşlevler</b>	
Kaydet: 	Yeni kayıt ekler.
Seç: 	İstenilen kaydı seçer ve verilerin güncellenmesi için verileri ekrana yükler.
Sil: 	Eklenilmiş kaydı siler.
Durum Güncelle: 	Onaylayan durumu günceller.

### e) Ruhsat ve Ruhsat Sahibi Bilgileri

Ürüne ait ruhsat ve ruhsat sahibi bilgilerinin yer aldığı bölümdür.  butonuna tıklanarak verilerin kaydedilmesi sağlanır ve bir sonraki sekmeye geçilir.  butonuna tıklanarak bir önceki sekmeye geri dönülür.



İlaç Kayıt İşlem

ÖZPHARMA / TEST İLAÇ OTD 10 TABLET

1. Genel Bilgiler  
2. Ambalaj Bilgileri  
3. ATC Adı (Aktif İlaç)  
4. Etkin ve Yardımcı Madde Bilgisi  
5. Ruhsat ve Ruhsat Sahibi Bilgileri  
6. Ürünün Firma Bilgileri  
7. Klinik Bilgi  
8. İlaç Ek Bilgileri

Ruhsat ve Ruhsat Sahibi Bilgileri

Ruhsat ve Ruhsat Sahibi Bilgileri

Ruhsat Tarihi

Satış İzin Tarihi

Ruhsat Geçerlilik Bitiş Tarihi

Reçete Türü

BYBE Listesi

Ruhsat Numarası

Gerçek Kişi

Lütfen Seçiniz

Tümünü Göster

Bilimsel İnceleme Süresi Uygun Bulunmuş Olup Ruhsatname Geçerliliğini Korumaktadır

Kısıtlandırılmış Reçete

Kontrolle Tabi

Ruhsat Bilgileri Kaydet

Ruhsat Bilgisi Onay Durumu

Yeni

Durum Güncelle


Onaycı Notu


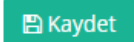

Önceki Sonraki

Şekil 100 İlaç Sorgulama – Ruhsat ve Ruhsat Sahibi Bilgileri Ekranı

Alanlar	
Ruhsat Tarihi:	Ürünün ruhsat tarihi gg.aa.yyyy olarak girilir.
Ruhsat Numarası:	Ürünün ruhsat numarası girilir.
Satış İzin Tarihi:	Ürünün satış izin tarihi gg.aa.yyyy olarak girilir.
Gerçek Kişi:	İlgili kişi seçilir.
Ruhsat Geçerlilik Bitiş Tarihi:	Ruhsatın geçerlilik bitiş tarihi gg.aa.yyyy olarak girilir.
Bilimsel İnceleme Süresi Uygun Bulunmuş Olup Ruhsatname Geçerliliğini Korumaktadır.	Ruhsatname geçerliliğini koruyor ise işaretlenir.
Reçete Türü:	Reçete türü seçilir.
Kısıtlandırılmış Reçete:	Kısıtlandırılmış reçete ise işaretlenir.

## HİZMETE ÖZEL

 <p><b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU</p>	<p><b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b></p>	<p><b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL</p>
--	---	--

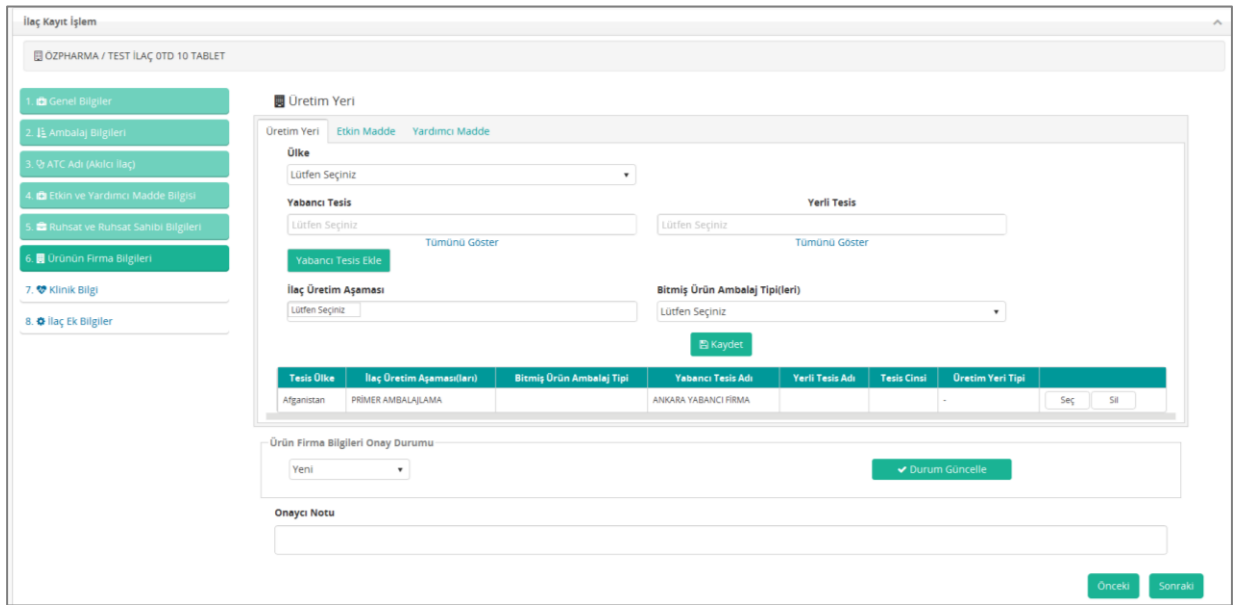
Kontrolle Tabi:	Kontrolle tabi ise işaretlenir.
BY BE Listesi:	Listeden BY BE seçilir.
Ruhsat Bilgisi Onay Durumu:	Ruhsatın onay durumu seçilir.
Onaycı Notu:	Onaylayan kullanıcı notunu girer.
<b>İşlevler</b>	
Ruhsat Bilgilerini Kaydet: 	Girilen alanlara göre ruhsat bilgilerini kaydeder.
Kaydet: 	Yeni kayıt ekler.
Durum Güncelle: 	Ruhsat Bilgisi Onay Durumunu günceller.

## f) Ürünün Firma Bilgileri

## 6. Ürünün Firma Bilgileri

## Üretim Yeri


Ürüne ait firma bilgilerinin yer aldığı bölümdür. **Sonraki** butonuna tıklanarak verilerin kaydedilmesi sağlanır ve bir sonraki sekmeye geçilir. **Önceki** butonuna tıklanarak bir önceki sekmeye geri dönlür.



Şekil 101 İlaç Sorgulama - Ürünün Firma Bilgileri - Üretim Yeri Ekranı

Alanlar	
Ülke:	Ülke seçilir.
Yabancı Tesis:	Varsa yabancı tesis seçilir.
Yerli Tesis:	Varsa yerli tesis seçilir.
İlaç Üretim Aşaması:	İlaç üretim aşaması açılır listeden seçilir.
Bitmiş Ürün Ambalaj Tipi(leri):	Bitmiş ürünün ambalaj tipi seçilir.

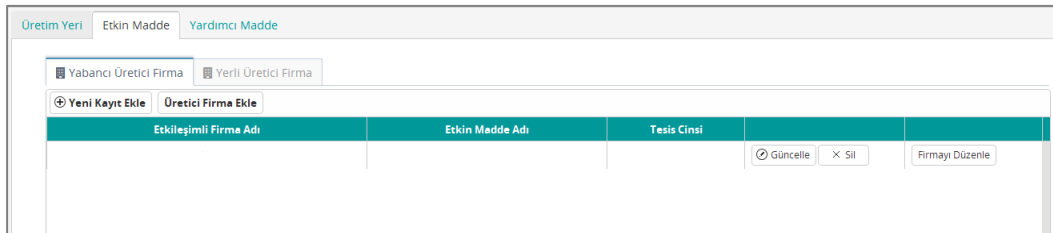
## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Ürün Firma Bilgileri Onay Durumu:	Onay durumu seçilir.
Onaycı Notu:	Onaylayan kullanıcı notunu girer.
<b>İşlevler</b>	
Yabancı Tesis Ekle: <input type="button" value="Yabancı Tesis Ekle"/>	Sisteme yeni yabancı tesis eklenir.
Seç: <input type="button" value="Seç"/>	Kaydın seçilmesini sağlar.
Sil: <input type="button" value="× Sil"/>	Seçilen kaydı siler.
Temizle: <input type="button" value="Temizle"/>	Seçilen kaydın ilgili alanlarını temizler.
Güncelle: <input type="button" value="Güncelle"/>	Seçilen kaydın ilgili alanlarını günceller.
Durum Güncelle: <input type="button" value="✓ Durum Güncelle"/>	Ürün Firma Bilgileri Onay Durumunu günceller.

### **Etkin Madde – Yardımcı Madde**

Etkin madde bilgilerinde yer alan Yabancı Üretici Firma ve Yerli Üretici Firma bilgilerinin eklenmesini, değiştirilmesini ve silinmesini sağlar.



**Şekil 102 İlaç Sorgulama - Ürünün Firma Bilgileri – Etkin Madde Ekranı**



Üretim Yeri Etkin Madde Yardımcı Madde

Üretici Firma

Yeni Kayıt Ekle Üretici Firma Ekle

Etkileşimli Firma Adı	Yardımcı Madde Adı
-----------------------	--------------------


TSE/BSE Riski içeren tüm yardımcı maddeler için üretici bilgileri girilecektir.

**Şekil 103 İlaç Sorgulama - Ürünün Firma Bilgileri – Yardımcı Madde Ekranı**

Alanlar	
Etkileşimli Firma Adı:	Etkileşimli firma adı seçilir.
Etkin Madde Adı:	Etkin madde adı seçilir.
Tesis Cinsi:	Tesis cinsi bilgisi otomatik eklenir.
Firma Tipi:	Firmanın tipi seçilerek eklenir.
Ticari Adı:	Ticari adı bilgisi girilir.
Ülke:	Ülke bilgisi seçilir.
İl:	İl bilgisi seçilir.
İlçe:	İlçe bilgisi seçilir.
Adresi:	Adresi bilgisi girilir.
Telefon No:	Telefon no bilgisi girilir.
Faks No:	Faks no bilgisi girilir.
Web Adresi:	Web adresi bilgisi girilir.



## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Posta Kodu:	Posta kodu bilgisi girilir.
E-Posta:	E-posta bilgisi girilir.
Menşe Ülke:	Menşe ülke bilgisi seçilir.
<b>İşlevler</b>	
Yeni Kayıt Ekle: <input type="button" value="Yeni Kayıt Ekle"/>	Yeni kayıt ekleme işlemi yapılır.
Üretici Firma Ekle: <input type="button" value="Üretici Firma Ekle"/>	Üretim yeri firması eklemek için Seçilebilir Firma Kayıt sayfasını açar. Açılan sayfa yerleşkesi farklı olsa da, Firma Kayıt ekranı ile aynı işlevselliğe sahiptir.
Güncelle: <input type="button" value="Güncelle"/>	Seçilen kaydı günceller.
Sil: <input type="button" value="Sil"/>	Seçili kaydı siler.
Firmayı Düzenle: <input type="button" value="Firmayı Düzenle"/>	Etkileşimli Firma Güncelle sayfasını açar. Etkin ve yardımcı maddeye ait firmanın düzenlenmesi yapılır.

### g) Klinik Bilgi

8.  Klinik Bilgi

Ürüne ait klinik bilgilerin yer aldığı bölümdür.  butonuna tıklanarak verilerin kaydedilmesi ve işlemin tamamlanması sağlanır.  butonuna tıklanarak bir önceki sekmeye geri dönülür.



♥ Klinik Bilgileri

KÜB
Kullanım Talimatı
Klinik Bilgi PDF

1. BEŞERİ TIBBİ ÜRÜNÜN ADI

2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

3. FARMASÖTİK FORM

4. KLİNİK ÖZELLİKLER

Kontredikasyonlar

Özel Kullanım Uyarıları ve Önlemleri

Diğer Tıbbi Ürünler ile Etkileşimler ve Diğer Etkileşim Şekilleri

Gebelik ve Laktasyon

Araç ve makine kullanımı üzerindeki etkiler

İstenmeyen etkiler

Doz aşımı ve tedavisi

5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Klinik öncesi güvenlik verileri

6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

7. RUHSAT SAHİBİ

8. RUHSAT NUMARASI(LARI)

9. İLK RUHSAT TARİHİ / RUHSAT YENİLEME TARİHİ

10. KÜB'ÜN YENİLENME TARİHİ

11. DOZİMETRİ

12. RADYOFARMASÖTİKLERİN HAZIRLANMASINA YÖNELİK TALİMATLAR

PDF indir
Kaydet

Sadece kendi formu güncellensin

Web'de yayınla

Farmakolojik Değerlendirme Birimi İlk Onayı

Yeni

✓ Durum Güncelle


Onaycı Notu

Önceki
Sonraki

Şekil 104 İlaç Sorgulama - Klinik Bilgi Ekranı

### g.1. Zengin Metin Alanına İçerik Girme İşlemi











Zengin metin (metine biçim verme, resim ekleme, kalın ve italik yazı gibi) düz metinde bulunmayan genel biçimlendirme seçenekleriyle biçimlendirilmiş metindir. “Klinik Bilgileri” sekmesinde bulunan veri giriş alanları, zengin metin içerikleri ile veri girişini desteklemektedir.

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---


Bir veri giriş alanına metin eklemek, herhangi bir sözcük işlem programına metin eklemeye çok benzer; imleci tablo alanına veya metin kutusuna getirir ve yazmaya başlarsınız. Kopyalama, kesme ve yapıştırma gibi diğer metin işlemleri de ortak denetimleri kullanır. Bu bölümdeki adımlarda, nasıl metin girileceği ve genel işlemlerin nasıl yapılacağı anlatılmaktadır.



**Şekil 105 Zengin Metin Alanı - Genel İşlemler Menüsü**

-  : Editör içerisinde bulunan metnin tamamını ya da seçilen kadarının kalın yazdırılmasını sağlar.
-  : Editör içerisinde bulunan metnin tamamını ya da seçilen kadarının yatay olarak (*italik*) yazdırılmasını sağlar.
-  : Editör içerisinde bulunan metnin tamamını ya da seçilen kadarının altı çizili olarak yazdırılmasını sağlar.
-  : Editör içerisinde bulunan metnin tamamını ya da seçilen kadarının üstü çizili olarak yazdırılmasını sağlar.
-  : Editör içerisinde bulunan metnin tamamını ya da seçilen kadarının sola hizalı olarak yazdırılmasını sağlar.
-  : Editör içerisinde bulunan metnin tamamını ya da seçilen kadarının ortada hizalı yazdırılmasını sağlar.
-  : Editör içerisinde bulunan metnin tamamını ya da seçilen kadarının sağa hizalı olarak yazdırılmasını sağlar.
-  : Editör içerisinde bulunan metnin tamamını ya da seçilen kadarının iki yana hizalı olarak yazdırılmasını sağlar.
-  : Editör içerisine seçilen satır ve sütun sayısı kadar tablo eklenmesini sağlar.
-  : Editör içerisine resim eklenmesini sağlar.

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

### KÜB Sekmesi

KÜB (Kısa Ürün Bilgisi) bilgilerinin kaydedildiği sekmedir. KÜB bölümünde alt gruplar bulunmaktadır.

### **Beşeri Tıbbi Ürünün Adı**

Alanlar	
Beşeri Tıbbi Ürünün Adı:	Beşeri tıbbi ürünün adı girilir.

**B I U abc** [Liste] [Liste] [Liste] [Liste] [Liste] [Liste] [Liste] [Liste]

**Onay Durumu**  
Lütfen Seçiniz ▼  
Geçmiş

Şekil 106 Klinik Bilgiler – KÜB – Beşeri Tıbbi Ürünün Adı

### **Kalitatif ve Kantitatif Bileşim Grubu**

Alanlar	
Etkin Madde(ler):	Etkin madde bilgisi girilir.
Yardımcı Madde(ler):	Yardımcı madde bilgisi girilir.

**Etkin madde(ler) :**

**B I U abc** [Liste] [Liste] [Liste] [Liste] [Liste] [Liste] [Liste] [Liste] [Liste]

**Onay Durumu**  
Lütfen Seçiniz ▼  
Geçmiş


**Yardımcı madde(ler) :**

**B I U abc** [Liste] [Liste] [Liste] [Liste] [Liste] [Liste] [Liste] [Liste] [Liste]

**Onay Durumu**  
Lütfen Seçiniz ▼  
Geçmiş

Şekil 107 Klinik Bilgiler – KÜB – Kalitatif ve Kantitatif Bileşim Grubu

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

### Farmasötik Form

Alanlar	
Farmasötik Form: (Zorunlu)	Farmasötik form bilgisi girilir.

B I U abc

Onay Durumu  
Lütfen Seçiniz

Geçmiş

Şekil 108 Klinik Bilgiler – KÜB – Farmasötik Form

### Klinik Özellikler Grubu


Alanlar	
Terapötik Endikasyonlar:	Terapötik endikasyonlar bilgisi girilir.
Pozoloji ve Uygulama Şekli:	Pozoloji ve uygulama şekli bilgisi girilir.



<b>Terapötik endikasyonlar</b>	
<input type="text"/>	
<b>Onay Durumu</b> Lütfen Seçiniz Geçmiş	
<b>Pozoloji ve uygulama şekli</b>	
<b>Pozoloji/uygulama sıklığı ve süresi</b>	<b>Uygulama şekli</b>
<input type="text"/>	<input type="text"/>
<b>Onay Durumu</b> Lütfen Seçiniz Geçmiş	<b>Onay Durumu</b> Lütfen Seçiniz Geçmiş
<b>Özel Popülasyonlara ilişkin ek bilgiler</b>	<b>Böbrek/Karaciğer yetmezliği</b>
<input type="text"/>	<input type="text"/>
<b>Onay Durumu</b> Lütfen Seçiniz Geçmiş	<b>Onay Durumu</b> Lütfen Seçiniz Geçmiş
<b>Pediyatrik popülasyon</b>	<b>Geriyatrik popülasyon</b>
<input type="text"/>	<input type="text"/>
<b>Onay Durumu</b> Lütfen Seçiniz Geçmiş	<b>Onay Durumu</b> Lütfen Seçiniz Geçmiş

**Şekil 109 Klinik Bilgiler – KÜB – Klinik Özellikler Grubu****Kontredikasyonlar**

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Alanlar	
<i>Kontredikasyonlar:</i>	<i>Kontredikasyonlar bilgisi girilir.</i>


**B I U** 

**Onay Durumu**  
Lütfen Seçiniz

Şekil 110 Klinik Bilgiler – KÜB – Kontredikasyonlar

## Özel Kullanım Uyarıları ve Önlemleri

Alanlar	
<i>Özel Kullanım Uyarıları ve Önlemleri:</i>	<i>Özel kullanım uyarıları ve önlemleri bilgisi girilir.</i>

**B I U** 


**Onay Durumu**  
Lütfen Seçiniz

Şekil 111 Klinik Bilgiler – KÜB – Özel Kullanım Uyarıları ve Önlemleri

## Diğer Tıbbi Ürünler ile Etkileşimler ve Diğer Etkileşim Şekilleri Grubu

Alanlar
---------

**HİZMETE ÖZEL**

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

<i>Diğer Tıbbi Ürünler ile Etkileşimler ve Diğer Etkileşim Şekilleri:</i>	<i>Diğer tıbbi ürünler ile etkileşimler ve diğer etkileşim şekilleri bilgisi girilir.</i>
Özel Popülasyonlara İlişkin Ek Bilgiler:	Özel popülasyonlara ilişkin ek bilgiler girilir.
Böbrek/Karaciğer Yetmezliği:	Böbrek/karaciğer yetmezliği bilgisi girilir.
Pediyatrik Popülasyon:	Pediyatrik popülasyon bilgisi girilir.
Geriatrik Popülasyon:	Geriatrik popülasyon bilgisi girilir.





**Diğer tıbbi ürünler ile etkileşimler ve diğer etkileşim şekilleri**

**Onay Durumu**  
Lütfen Seçiniz  
Geçmiş

**Özel popülasyonlara ilişkin ek bilgiler**

**Böbrek/Karaciğer yetmezliği**

**Onay Durumu**  
Lütfen Seçiniz  
Geçmiş

**Pediyatrik popülasyon**

**Geriyatrik popülasyon**

**Onay Durumu**  
Lütfen Seçiniz  
Geçmiş


**Onay Durumu**  
Lütfen Seçiniz

**Şekil 112 Klinik Bilgiler – KÜB – Diğer Tıbbi Ürünler ve Diğer Etkileşim Şekilleri**






### **Gebelik ve Laktasyon Grubu**

<b>Alanlar</b>	
Genel Tavsiye:	Genel tavsiye bilgisi girilir.
Çocuk Doğurma Potansiyeli Bulunan Kadınlar/Doğum Kontrolü (Kontrasepsiyon):	Çocuk doğurma potansiyeli bulunan kadınlar/doğum kontrolü (kontrasepsiyon) bilgisi girilir.


## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Gebelik Dönemi:	Gebelik dönemi bilgisi girilir.
Laktasyon Dönemi:	Laktasyon dönemi bilgisi girilir.
Üreme Yeteneği/Fertilite:	Üreme yeteneği/fertilite bilgisi girilir.

<b>Genel tavsiye</b>  <div style="border: 1px solid gray; height: 100px;"></div>	<b>Çocuk doğurma potansiyeli bulunan kadınlar/Doğum kontrolü (Kontrasepsiyon)</b>  <div style="border: 1px solid gray; height: 100px;"></div>
<b>Onay Durumu</b> Lütfen Seçiniz ▾ Geçmiş	<b>Onay Durumu</b> Lütfen Seçiniz ▾ Geçmiş
<b>Gebelik dönemi</b>  <div style="border: 1px solid gray; height: 100px;"></div>	<b>Laktasyon dönemi</b>  <div style="border: 1px solid gray; height: 100px;"></div>
<b>Onay Durumu</b> Lütfen Seçiniz ▾ Geçmiş	<b>Onay Durumu</b> Lütfen Seçiniz ▾ Geçmiş
<b>Üreme yeteneği/Fertilite</b>  <div style="border: 1px solid gray; height: 100px;"></div>	
<b>Onay Durumu</b> Lütfen Seçiniz ▾ Geçmiş	

**Şekil 113 Klinik Bilgiler – Gebelik ve Laktasyon Grubu**

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

**Araç ve Makine Kullanımı Üzerindeki Etkiler**

Alanlar	
Araç ve Makine Kullanımı Üzerindeki Etkiler:	Araç ve makine kullanımı üzerindeki etkiler bilgisi girilir.



The screenshot shows a web form interface. At the top, there is a rich text editor with a toolbar containing icons for bold (B), italic (I), underline (U), bulleted list, numbered list, decrease indent, increase indent, table, and image. Below the editor is a dropdown menu labeled 'Onay Durumu' with the text 'Lütfen Seçiniz' and a downward arrow. Below the dropdown is a button labeled 'Geçmiş'.

**Şekil 114 Klinik Bilgiler – KÜB – Araç ve Makine Kullanımı****İstenmeyen Etkiler Grubu**

Alanlar	
İstenmeyen etkiler:	İstenmeyen etkiler bilgisi girilir.
Özel Popülasyonlara İlişkin Ek Bilgiler:	Özel popülasyonlara ilişkin ek bilgiler girilir.
Pediyatrik Popülasyon:	Pediyatrik popülasyon bilgisi girilir.
Geriatrik Popülasyon:	Geriatrik popülasyon bilgisi girilir.
Böbrek/Karaciğer Yetmezliği:	Böbrek/karaciğer yetmezliği bilgisi girilir.


<b>İstenmeyen etkiler</b>	
<input type="text"/>	
<p>Onay Durumu Lütfen Seçiniz Geçmiş</p>	
<b>Özel popülasyonlara ilişkin ek bilgiler</b>	<b>Pediyatrik popülasyon</b>
<input type="text"/>	<input type="text"/>
<p>Onay Durumu Lütfen Seçiniz Geçmiş</p>	<p>Onay Durumu Lütfen Seçiniz Geçmiş</p>
<b>Geriyatrik popülasyon</b>	<b>Böbrek/Karaciğer yetmezliği</b>
<input type="text"/>	<input type="text"/>
<p>Onay Durumu Lütfen Seçiniz Geçmiş</p>	<p>Onay Durumu Lütfen Seçiniz Geçmiş</p>

Şekil 115 Klinik Bilgiler – KÜB – İstenmeyen Etkiler

**Doz Aşımı ve Tedavisi**

Alanlar	
Doz Aşımı ve Tedavisi:	Doz aşımı ve tedavisi bilgisi girilir.

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

B I U 

**Onay Durumu**  
Lütfen Seçiniz

*Şekil 116 Klinik Bilgiler – Doz Aşımı ve Tedavisi*

### Farmakolojik Özellikler Grubu

Alanlar	
Farmakodinamik Özellikler:	Farmakodinamik özellikleri girilir.
Farmakokinetik Özellikler:	Farmakokinetik özellikleri girilir.
Emilim:	Emilim bilgisi girilir.
Dağılım:	Dağılım bilgisi girilir.
Biyotransformasyon:	Biyotransformasyon bilgisi girilir.
Eliminasyon:	Eliminasyon bilgisi girilir.
Doğrusallık/Doğrusal Olmayan Durum:	Doğrusallık/doğrusal olmayan durum bilgisi girilir.
Hastalardaki Karakteristik Özellikler:	Hastalardaki karakteristik özellikler girilir.
Farmakokinetik/Farmakodinamik İlişki(ler)	Farmakokinetik/farmakodinamik ilişki(ler) bilgisi girilir.



**Farmakodinamik özellikler**

B I U ↔ ⌨

**Onay Durumu**  
Lütfen Seçiniz  
Geçmiş

**Farmakokinetik özellikler**

B I U ↔ ⌨

**Onay Durumu**  
Lütfen Seçiniz  
Geçmiş

**Emilim**

B I U ↔ ⌨

**Onay Durumu**  
Lütfen Seçiniz  
Geçmiş

**Dağılım**

B I U ↔ ⌨

**Onay Durumu**  
Lütfen Seçiniz  
Geçmiş

**Biyotransformasyon**

B I U ↔ ⌨

**Onay Durumu**  
Lütfen Seçiniz  
Geçmiş

**Eliminasyon**

B I U ↔ ⌨

**Onay Durumu**  
Lütfen Seçiniz  
Geçmiş

**Doğrusallık/doğrusal olmayan durum**

B I U ↔ ⌨

**Onay Durumu**  
Lütfen Seçiniz  
Geçmiş

**Hastalardaki karakteristik özellikler**

B I U ↔ ⌨

**Onay Durumu**  
Lütfen Seçiniz  
Geçmiş


**Farmakokinetik/Farmakodinamik ilişki(ler)**

B I U ↔ ⌨

**Onay Durumu**  
Lütfen Seçiniz  
Geçmiş

**Şekil 117 Klinik Bilgiler – KÜB – Farmakolojik Özellikler Grubu**

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

### Klinik Öncesi Güvenlilik Verileri

Alanlar	
Klinik Öncesi Güvenlilik Verileri:	Klinik öncesi güvenlilik verileri girilir.

B I U abc

Onay Durumu

Lütfen Seçiniz

Geçmiş

Şekil 118 Klinik Bilgileri – KÜB – Klinik Öncesi Güvenlilik Verileri

### Farmasötik Özellikler Grubu

Alanlar	
Yardımcı Maddelerin Listesi:	Yardımcı maddelerin listesi girilir.
Geçimsizlikler:	Geçimsizlikler bilgisi girilir.
Raf Ömrü:	Raf ömrü bilgisi girilir.
Saklamaya Yönelik Özel Tedbirler:	Saklamaya yönelik özel tedbirler bilgisi girilir.
Ambalajın Niteliği ve İçeriği:	Ambalajın niteliği ve içeriği bilgisi girilir.
Beşeri Tıbbi Üründen Arta Kalan Maddelerin İmhası ve Diğer Özel Önlemler:	Beşeri tıbbi üründen arta kalan maddelerin imhası ve diğer özel önlemler bilgisi girilir.




<b>Yardımcı maddelerin listesi</b> <div style="border: 1px solid #ccc; padding: 5px; margin-bottom: 5px;"><b>B I U abc</b> [Icons]</div> <div style="border: 1px solid #ccc; height: 80px;"></div>	<b>Geçimsizlikler</b> <div style="border: 1px solid #ccc; padding: 5px; margin-bottom: 5px;"><b>B I U abc</b> [Icons]</div> <div style="border: 1px solid #ccc; height: 80px;"></div>
<b>Onay Durumu</b> Lütfen Seçiniz <span style="float: right;">▼</span> <input type="button" value="Geçmiş"/>	<b>Onay Durumu</b> Lütfen Seçiniz <span style="float: right;">▼</span> <input type="button" value="Geçmiş"/>
<b>Raf ömrü</b> <div style="border: 1px solid #ccc; padding: 5px; margin-bottom: 5px;"><b>B I U abc</b> [Icons]</div> <div style="border: 1px solid #ccc; height: 80px;"></div>	<b>Saklamaya yönelik özel tedbirler</b> <div style="border: 1px solid #ccc; padding: 5px; margin-bottom: 5px;"><b>B I U abc</b> [Icons]</div> <div style="border: 1px solid #ccc; height: 80px;"></div>
<b>Onay Durumu</b> Lütfen Seçiniz <span style="float: right;">▼</span> <input type="button" value="Geçmiş"/>	<b>Onay Durumu</b> Lütfen Seçiniz <span style="float: right;">▼</span> <input type="button" value="Geçmiş"/>
<b>Ambalajın niteliği ve içeriği</b> <div style="border: 1px solid #ccc; padding: 5px; margin-bottom: 5px;"><b>B I U abc</b> [Icons]</div> <div style="border: 1px solid #ccc; height: 100px;"></div>	
<b>Onay Durumu</b> Lütfen Seçiniz <span style="float: right;">▼</span> <input type="button" value="Geçmiş"/>	
<b>Beşeri tıbbi üründen arta kalan maddelerin imhası ve diğer özel önlemler</b> <div style="border: 1px solid #ccc; padding: 5px; margin-bottom: 5px;"><b>B I U abc</b> [Icons]</div> <div style="border: 1px solid #ccc; height: 100px;"></div>	
<b>Onay Durumu</b> Lütfen Seçiniz <span style="float: right;">▼</span> <input type="button" value="Geçmiş"/>	

**Şekil 119 Klinik Bilgiler – KÜB – Farmasötik Özellikler**



## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

### Ruhsat Sahibi

Alanlar	
Ruhsat sahibi:	Ruhsat sahibi bilgisi girilir.

B I U abc

Onay Durumu

Lütfen Seçiniz

Geçmiş

Şekil 120 Klinik Bilgiler – KÜB – Ruhsat Sahibi

### Ruhsat Numarası(ları)

Alanlar	
Ruhsat numara(ları):	Ruhsat numara(ları) bilgisi girilir.

B I U abc

Onay Durumu


Lütfen Seçiniz

Geçmiş

Şekil 121 Klinik Bilgiler – KÜB – Ruhsat Numaraları

### İlk Ruhsat Tarihi / Ruhsat Yenileme Tarihi

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Alanlar	
<i>İlk Ruhsat Tarihi / Ruhsat Yenileme Tarihi:</i>	<i>İlk ruhsat tarihi / ruhsat yenileme tarihi bilgisi girilir.</i>

B I U abc

Onay Durumu

Lütfen Seçiniz

Geçmiş

Şekil 122 Klinik Bilgiler – KÜB – İlk Ruhsat / Ruhsat Yenileme Tarihi

## KÜB'ün Yenilenme Tarihi Grubu

Alanlar	
<i>KÜB'ün Yenilenme Tarihi:</i>	<i>KÜB'ün yenilenme tarihi bilgisi girilir.</i>

B I U abc

Onay Durumu

Lütfen Seçiniz


Geçmiş

Şekil 123 Klinik Bilgiler – KÜB – KÜB'ün Yenilenme Tarihi

## Dozimetri

Alanlar
---------

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Dozimetri:	Dozimetri bilgisi girilir.
------------	----------------------------

B I U abc

Onay Durumu

Lütfen Seçiniz

Geçmiş

Şekil 124 Klinik Bilgiler – KÜB - Dozimetri

## Radyofarmasötiklerin Hazırlanmasına Yönelik Talimatlar

Alanlar	
<i>Radyofarmasötiklerin Hazırlanmasına Yönelik Talimatlar:</i>	<i>Radyofarmasötiklerin hazırlanmasına yönelik talimatlar girilir.</i>

B I U abc

Onay Durumu

Lütfen Seçiniz

Geçmiş

Şekil 125 Klinik Bilgiler – KÜB – Radyofarmasötiklerin Hazırlanmasına Yönelik Talimatlar

## HİZMETE ÖZEL



Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu  
Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi  
Firma Kullanıcı Kılavuzu

Yayın No : 11.0  
Yayın Tarihi : GG.AA.2019  
Doküman No : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL

### Kullanım Talimatı Sekmesi

#### 1. Grup

Alanlar	
Ürünün Ticari Adı:	Ürünün ticari adı bilgisi girilir.
Kullanım Yolu:	Kullanım yolu bilgisi girilir.
Etkin Madde(ler):	Etkin madde(ler) bilgisi girilir.
Yardımcı Madde(ler):	Yardımcı madde(ler) bilgisi girilir.

<p>Ürünün Ticari Adı</p> <p>B I U abc</p> <p>Lütfen Seçiniz</p> <p>Geçmiş</p>	<p>Kullanım Yolu</p> <p>B I U abc</p> <p>Lütfen Seçiniz</p> <p>Geçmiş</p>
<p>Etkin Madde(ler)</p> <p>B I U abc</p> <p>Lütfen Seçiniz</p> <p>Geçmiş</p>	<p>Yardımcı Madde(ler)</p> <p>B I U abc</p> <p>Lütfen Seçiniz</p> <p>Geçmiş</p>

Şekil 126 Klinik Bilgi – Kullanım Talimatı – 1. Grup

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---


**2. Grup - Bu Kullanma Talimatında**

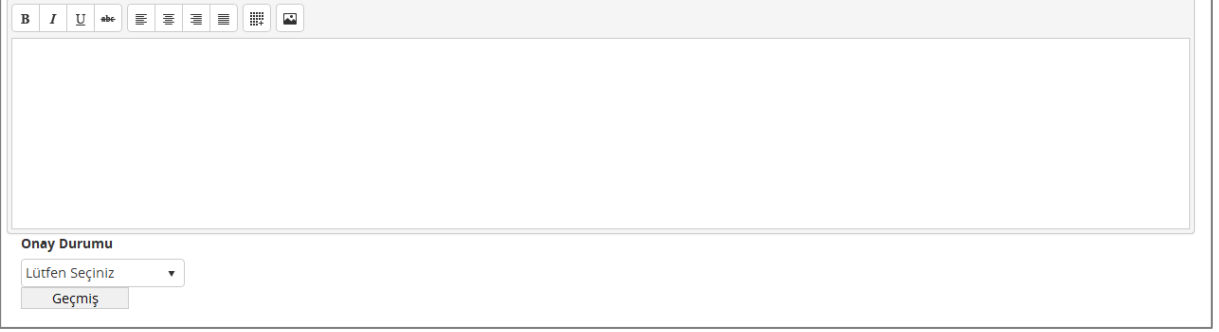
Alanlar	
... nedir ve ne için kullanılır?	Ürünün ne olduğu ve ne için kullanıldığı bilgisi girilir.
... kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler.	Ürünü kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenlerin ne olduğu bilgisi girilir.
... nasıl kullanılır?	Ürünün nasıl kullanılacağı bilgisi girilir.
... Olası yan etkileri nelerdir?	Ürünün olası yan etkileri bilgisi girilir.
... saklanması.	Ürünün saklanma bilgisi girilir.

Bu Kullanma Talimatında	
1. <input type="text"/>	nedir ve ne için kullanılır ?
2. <input type="text"/>	kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler
3. <input type="text"/>	nasıl kullanılır ?
4. <input type="text"/>	Olası yan etkileri nelerdir ?
5. <input type="text"/>	saklanması

**Şekil 127 Klinik Bilgi – Kullanım Talimatı – 2. Grup - Bu Kullanma Talimatında****3. Grup - ... nedir ve ne için kullanılır?**

Alanlar	
... nedir ve ne için kullanılır?	Ürünün ne olduğu ve ne için kullanıldığı bilgisi girilir.

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---



**Şekil 128 Kullanım Talimatı – 3. Grup - Nedir ve Ne İçin Kullanılır**

#### **4. Grup - ... kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler**

<b>Alanlar</b>	
... aşağıdaki durumlarda <b>KULLANMAYINIZ:</b>	Ürünün hangi durumlarda kullanılmadığı bilgisi girilir.
... aşağıdaki durumlarda <b>DİKKATLİ</b> <b>KULLANINIZ:</b>	Belirtilen durumlarda dikkatli kullanılması gerektiği bilgisi girilir.
... yiyecek ve içecek ile kullanılması:	Yiyecek ve içecek ile kullanılması ile ilgili bilgiler girilir.
Hamilelik:	Hamilelikte nasıl kullanılacağı bilgisi girilir.
Emzirme:	Emzirmede kullanım bilgisi girilir.
Araç ve Makine Kullanımı:	Araç ve makine kullanımı bilgisi girilir.
... içeriğinde bulunan bazı yardımcı maddeler hakkında önemli bilgiler:	Bazı yardımcı maddeler hakkında önemli bilgiler girilir.
Diğer ilaçlarla birlikte kullanımı:	Diğer ilaçlarla birlikte kullanımı bilgisi girilir.



<p>asğıdaki durumlarda KULLANMAYINIZ</p> <p><b>Oney Durumu</b> Lütfen Seçiniz Geçmiş</p> <p>asğıdaki durumlarda DİKKATLİ KULLANINIZ</p> <p><b>Oney Durumu</b> Lütfen Seçiniz Geçmiş</p> <p>ıyacak ve ıecek ile kullanılması</p> <p><b>Oney Durumu</b> Lütfen Seçiniz Geçmiş</p> <p><b>Hamilelik</b></p> <p><b>Oney Durumu</b> Lütfen Seçiniz Geçmiş</p> <p><b>Emzirme</b></p> <p><b>Oney Durumu</b> Lütfen Seçiniz Geçmiş</p> <p><b>Araç ve makine kullanımı</b></p> <p><b>Oney Durumu</b> Lütfen Seçiniz Geçmiş</p> <p>ıeriğinde bulunan bazı yardımcı maddeler hakkında önemli bilgiler</p> <p><b>Oney Durumu</b> Lütfen Seçiniz Geçmiş</p> <p><b>Diğer ilaçlarla birlikte kullanımı</b></p> <p><b>Oney Durumu</b> Lütfen Seçiniz Geçmiş</p>
--

**Şekil 129 Klinik Bilgi – Kullanım Talimatı – 4. Grup - ... Kullanmadan Önce Dikkat Edilmesi Gerekenler**

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

### 5. Grup - ... nasıl kullanılır?

Alanlar	
Uygun Kullanım ve Doz/Uygulama Sıklığı İçin Talimatlar:	Uygun kullanım ve doz/uygulama sıklığı için talimatlar girilir.
Uygulama Yolu ve Metodu:	Uygulama yolu ve metodu girilir.

Uygun kullanım ve doz/uygulama sıklığı için talimatlar

B I U abc

Onay Durumu  
Lütfen Seçiniz  
Geçmiş

Uygulama yolu ve metodu

B I U abc

Onay Durumu  
Lütfen Seçiniz  
Geçmiş

Şekil 130 Kullanım Talimatı – 5. Grup - ... Nasıl Kullanılır?

#### 5.1. Grup - Değişik Yaş Grupları

Alanlar	
Çocuklarda Kullanımı:	Çocuklarda kullanım bilgisi girilir.
Yaşlılarda Kullanımı:	Yaşlılarda kullanım bilgisi girilir.
Özel Kullanım Durumları:	Özel kullanım durumları bilgisi girilir.



**HİZMETE ÖZEL**

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

Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu  
Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi  
Firma Kullanıcı Kılavuzu

Yayın No : 11.0

Yayın Tarihi : GG.AA.2019

Doküman No : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL

Böbrek/Karaciğer Yetmezliği:	Böbrek/karaciğer yetmezliği bilgisi girilir.
Kullanmanız gerekenden daha fazla ... Kullandıysanız:	Kullanılması gerekenden fazla kullanıldığında dikkat edilmesi gereken bilgiler girilir.
... kullanmayı unutursanız:	Kullanılması unutulduğunda dikkat edilmesi gereken bilgiler girilir.
... ile tedavi sonlandırıldığındaki oluşabilecek etkiler:	... ile tedavi sonlandırıldığındaki oluşabilecek etkiler bilgisi girilir.

**Şekil 131 Klinik Bilgiler – Kullanım Talimatı – 5.1. Grup - Değişik Yaş Grupları****6. Grup - Olası Yan Etkileri Nelerdir?**

Alanlar	
Olası yan etkileri nelerdir?	Olası yan etkileri bilgisi girilir.



**Onay Durumu**  
Lütfen Seçiniz  
Geçmiş

**Şekil 132 Klinik Bilgi – Kullanım Talimatı – 6. Grup - Olası Yan Etkileri Nelerdir?****7. Grup - .... Saklanması**

**Onay Durumu**  
Lütfen Seçiniz  
Geçmiş

**Ruhsat Sahibi**

**Üretici**

**Onay Durumu**  
Lütfen Seçiniz  
Geçmiş

**Onay Durumu**  
Lütfen Seçiniz  
Geçmiş


**Aşağıdaki Bilgiler Bu İlacı Uygulayacak Sağlık Personeli İçindir**

**Onay Durumu**  
Lütfen Seçiniz  
Geçmiş

Kaydet

**Şekil 133 Klinik Bilgiler – Kullanım Talimatı – 7. Grup - ... Saklanması**

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Alanlar	
... saklanması:	Saklama bilgisi girilir.
Ruhsat Sahibi:	Ruhsat sahibi bilgisi girilir.
Üretici:	Üretici bilgisi girilir.
Aşağıdaki Bilgiler Bu İlacı Uygulayacak Sağlık Personeli İçindir.	İlacı uygulayacak sağlık personeli için bilgiler girilir.

### Klinik Bilgi PDF Sekmesi

Klinik Bilgileri

KÜB Kullanım Talimatı Klinik Bilgi PDF

Doküman Ekle

Klinik Doküman Tipi	Başvuru Doküman Tipi	Dosya	Dosya Linki
---------------------	----------------------	-------	-------------

0 Görüntülenecek öğe yok

Listeyi Kaydet

Sadece kendi formu güncellensin

Web'de yayınla

Farmakolojik Değerlendirme Birimi İlk Onayı

Yeni

Durum Güncelle


Onaycı Notu

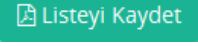
Önceki Sonraki


Şekil 134 Klinik Bilgi PDF

Alanlar
---------

## HİZMETE ÖZEL

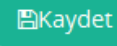
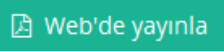


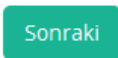
 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Klinik Doküman Tipi:	Klinik doküman tipi (KÜB – KT) otomatik olarak gelir.
Başvuru Doküman Tipi:	Başvuru doküman tipinin (Üst Yazı, Ek) seçildiği açılır listedir.
Dosya:	Dosyanın yüklendiği alandır.
Dosya Linki:	Dosya linkinin indirildiği yerdir.
<b>İşlevler</b>	
Listeyi Kaydet : 	Girilen kayıtların listesini kaydeder.

<b>Klinik Bilgileri Alanlar - Klinik Bilgileri İşlevler</b>	
Onay Durumu : <b>Onay Durumu</b> <input type="text" value="Lütfen Seçiniz"/>	Klinik Bilgileri alanına girilen bilginin onaylanıp onaylanmadığı bilgisi seçilir.
Geçmiş: <input type="text" value="Geçmiş"/>	Klinik Bilgileri alanına girilmiş geçmişteki bilgileri (Değişikliği Yapan, Onay Durumu, Değişiklik Tarihi) görüntüler.
Sadece kendi formu güncellensin:	Sadece kendi formu güncellensin ise kutucuk işaretlenir.
Farmakolojik Değerlendirme Birimi İlk Onayı:	İlk onay durumu seçilir.
Onaycı Notu:	Onaylayan kullanıcı tarafından not girilir.
PDF indir: 	Girilen KÜB (Kısa Ürün Bilgisi) pdf'ini oluşturup indirilmesini sağlar.

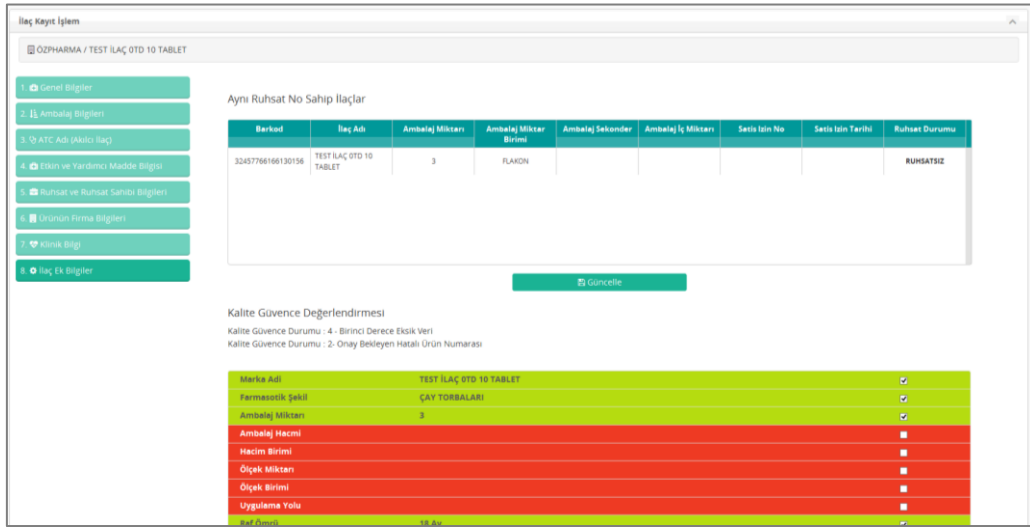
## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Kaydet: 	Girilen tüm Klinik Bilgilerini kaydeder.
Web'de Yayınla: 	"Farmakolojik Değerlendirme Birimi İlk Onayı" durumu onaylandıktan sonra webde yayınlar.
Durum Güncelle: 	"Farmakolojik Değerlendirme Birimi İlk Onayı" durumunu günceller.
Önceki – Sonraki:  	Önceki ya da sonraki sayfaya geçişi sağlar.

## h) İlaç Ek Bilgiler

### 8. İlaç Ek Bilgiler




İlaç Kayıt İşlem

ÖZPHARMA / TEST İLAÇ OTD 10 TABLET










1. Genel Bilgiler  
2. Ambalaj Bilgileri  
3. İD ATC Adı (Aktif İlaç)  
4. Etkin ve Yardımcı Madde Bilgisi  
5. Ruhsat ve Ruhsat Sahibi Bilgileri  
6. Ürünün Firma Bilgileri  
7. Klinik Bilgi  
8. İlaç Ek Bilgiler

Aynı Ruhsat No Sahip İlaçlar

Barcode	İlaç Adı	Ambalaj Miktarı	Ambalaj Miktar Birimi	Ambalaj Sekonder	Ambalaj Miktarı	Servis No	Servis Tarihi	Ruhsat Durumu
32437766166130156	TEST İLAÇ OTD 10 TABLET	3	FLAKON					RUHSATSIZ



Kalite Güvence Değerlendirmesi  
Kalite Güvence Durumu : 4 - Birinci Derece Etkilik Veri  
Kalite Güvence Durumu : 2 - Onay Beleyen Hatalı Grün Numarası


Marka Adı	TEST İLAÇ OTD 10 TABLET	
Farmasotik Şekil	ÇAY TORBALARI	
Ambalaj Miktarı	3	
Ambalaj Hacmi		
Hacim Birimi		
Ölçek Miktarı		
Ölçek Birimi		
Uygulama Yolu		
İlaç Durumu	18. Aşağı	




Şekil 135 İlaç Sorgulama – İlaç Ek Bilgiler Ekranı

## Kalite Güvence Değerlendirmesi Grubu

Alanlar	
Marka Adı:	Marka adı bilgisi seçilir.
Farmasotik Şekil:	Farmasotik şekil bilgisi seçilir.

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Ambalaj Miktarı:	Ambalaj miktarı bilgisi seçilir.
Ambalaj Hacmi:	Ambalaj hacmi bilgisi seçilir.
Hacim Birimi:	Hacim birimi bilgisi seçilir.
Ölçek Miktarı:	Ölçek miktarı bilgisi seçilir.
Ölçek Birimi:	Ölçek birimi bilgisi seçilir.
Uygulama Yolu:	Uygulama yolu bilgisi seçilir.
Raf Ömrü:	Raf ömrü bilgisi seçilir.
İmal Tipi:	İmal tipi bilgisi seçilir.
<b>İşlevler</b>	
Güncelle : 	İlaç bilgileri ile ilgili yapılan değişiklikleri günceller.
Önceki: 	Önceki sayfaya geçer.
Tamamla: 	İlaç bilgileri ile ilgili yapılan tüm düzenlemeleri kaydederek tamamlar.



## 5.2 Eklenebilir İlaç Listesi

İlaç Ruhsat Başvurusu Ekle ekranından eklenen ilaçların listelendiği ve listelenen bu ilaçların bilgilerinin girildiği sayfalardır. KÜB/KT ve ATC bilgilerini doldurulduğunda ilgili kullanıcılara bu bilgileri onaylama görevi düşer. Eklenebilir İlaç Listesi'ne ulaşmak için ana menüde "İlaç -> Eklenebilir İlaç Listesi" yolu izlenmelidir.

### Önemli Not:

1. Ruhsat başvurusu yaptığınız ürün "Eklenebilir İlaç Listesi" ekranına eklenir.
2. "Eklenebilir İlaç Listesi" ekranından ilgili ürününüzü eklemeniz gerekmektedir. Eklendikten sonra, ürün İlaç Listesi ne eklenir.
3. Ürün eklenmeden KİOSK ilk başvuru yüklemesi yapılamayacaktır.

İşlem	İlaç Adı	Ruhsata Esas İlaç Adı	Ürün Barkod
İşlem	Test 1	Test 1	32458197833000776
İşlem	Test 2	Test 2	32458198708000778
İşlem	Test 3	Test 3	32458199541000772

Şekil 136 Eklenebilir İlaç Listesi

### Eklenebilir İlaç Listesi Alanı

Alanlar	
İlaç Adı:	İlaç Adı bilgisi gösterilir. Ürün adı örnek olarak "abcd 10 mg Tablet" olduğu bir durumda "Marka Adı" alanına "abcd" gösterilir.
Ruhsata Esas İlaç Adı:	Ruhsata esas ilaç adı bilgisi gösterilir.
Ürün Barkod:	İlaç ruhsat başvuru ekranında otomatik alınan numarayı gösterir.



 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

İşlevler	
İşlem: <input type="button" value="İşlem"/>	Seçilen kaydın bilgilerinin güncellendiği detay sayfasının açılmasını sağlayan butondur.
Sayfa Gezinti Alanı: <input type="button" value="1"/> <input type="button" value="2"/> <input type="button" value="3"/> <input type="button" value="4"/>	İlk/Önceki/Sonraki/Son listelere ve tablolara erişim butonları gruplanmıştır.

### 5.3 Eklenebilir Enteral Beslenme Ürünleri ve Tıbbi Mamalar

Enteral beslenme ürünleri ve tıbbi mamaların listelendiği ve işlemlerinin yapıldığı sayfalardır. Listeye ulaşmak için ana menüde “İlaç -> Eklenebilir Enteral Beslenme Ürünleri ve Tıbbi Mamalar” yolu izlenmelidir.

Anasayfa > İlaç > Eklenebilir Enteral Beslenme Ürünleri ve Tıbbi Mamalar		
İşlem	İlaç Adı	Ürün Barkod
<input type="button" value="İşlem"/>	Test 01	3245590583000778
<input type="button" value="İşlem"/>	Test 02	32455891166000771
<input type="button" value="İşlem"/>	Test 03	32455889291000773


1 - 10 13 öğeleri

Şekil 137 Eklenebilir Enteral Beslenme Ürünleri ve Tıbbi Mamalar

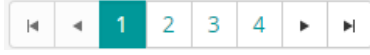
#### Grup 1: Liste Alanı

Alanlar	
İlaç Adı	İlaç adı bilgisi gösterilir.
Ürün Barkod	Ürünün barkod bilgisi gösterilir.
İşlevler	
İşlem: <input type="button" value="İşlem"/>	Seçilen kaydın bilgilerinin güncellenebildiği detay ekranının açılmasını sağlayan butondur.


## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Sayfa Gezinti alanı



İlk/Önceki/Sonraki/Son listelere ve tablolara erişim butonları gruplanmıştır.

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

## 6. TOPLANTI

### 6.1 Toplantı Başvurusu Yapma


Toplantıların ve katılımcıların eklenebildiği ekrandır. Bu ekrana ana menüden “Toplantı-> Başvuru Yap” yolu izlenerek erişilir.

#### Ekler Hakkında Genel Bilgi:

Sisteme başvuru sırasında eklenecek dokümanların tamamının aşağıda tarif edildiği şekilde eklenmesi gerekir.

**Dosya Ekleme:** Eklenecek dosyalar aşağıda belirtilen gerekliliklere uygun olarak üretilmelidir:

- Elektronik dosyaların PDF olarak hazırlanması gerekir. Bu format dışında başka bir format kullanılarak hazırlanan elektronik dokümanlar sisteme kabul edilmez.
- Dosyaların mümkün olduğu kadar metin formatından PDF formatına dönüştürülmesi gerekir. Resimden veya metinden üretilmesine bakılmaksızın bütün PDF dosyalarının ortalama sayfa boyutu en fazla 100 MB olabilir.
- Bu şekilde hazırlanan dosyaların birime sunulmadan önce mutlaka okunabilirlik açısından test edilmesi gerekir. Bu konudaki sorumluluk ruhsat veya izin sahibine aittir.
- Eklerin listelendiği bölümde eklenen tüm dokümanlar kaydetme işleminden sonra “Ekler” bölümünün alt kısmında görünür hale gelir. Belgelerin eklenip eklenmediği ile ilgili kontrol sorumluluğu ruhsat veya izin sahibine aittir.
- Yeni-Elektronik ve Yeni-Evraklı durumlu toplantılar, kurumda ilgili birim tarafından ön onaylı ve onaylı duruma çekildiğinde firma toplantı bilgilerini güncelleyemez, katılımcı ekleyemez. Herhangi bir firma başka bir firmanın organize ettiği sadece bilimsel toplantıları görebilir ve başvuru yapabilir. Diğer toplantıları göremez ya da başvuru

 <p><b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU</p>	<p><b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b></p>	<p><b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL</p>
--	---	--

yapamaz. Onaylanmış bilimsel toplantıları herhangi bir firma bilimsel toplantı listesinden görebilir ve başvuru yapabilir. Eğitsel faaliyetler için böyle bir sınır yoktur.

- Bilimsel toplantı ilk kayıta herhangi firma bilimsel toplantı kaydedip gönderdikten sonra kurum tarafından toplantı onaylanır. Daha sonra diğer firmalar onaylı bilimsel toplantı üzerinden başvuru yapabilir.
- Toplantı durumu eksik veya tekrar eksik duruma getirilirse firma belge ekleyebilir, güncelleme yapabilir, katılımcı ekleyebilir. Eksik ve tekrar eksik duruma getirilirse firmaya mail gider.
- Toplantı geribildirimleri toplantı bitiş tarihinden itibaren 30 gün içinde yapılmalıdır. 30 gün içinde geribildirim yapılmaması durumunda 31. gün firma uyarı alır. Uyarı e-posta ile firma yetkilisine bildirilecektir.
- Aynı yıl içinde ikinci kez geribildirim yapılmaması durumunda firmaya 3 ay toplantı men cezası verilecektir. Üç ayın sonunda firma yeniden toplantı talep edebilecektir.
- Aynı yıl içinde üçüncü kez geribildirim yapılmaması durumunda firmaya 1 yıl toplantı men cezası verilecektir. Bir yılın sonunda firma yeniden toplantı talep edebilecektir.



Anasayfa > Toplantı > Başvuru Yap

**Başvuru**

**A**

Başvuru Tarihi  
04.12.2018

**B**

Toplantı Tipi  
Lütfen Seçiniz

Toplantı Tarihi  
Lütfen Seçiniz

**C**

Ülke \*  
Lütfen Seçiniz

Şehir  
Lütfen Seçiniz

İlçe  
Lütfen Seçiniz

Toplantı Genel Adı \*  
Toplantıyı Organize Eden Dernek/Kuruluş \*

Toplantının Yapılacağı Yeri(Otel, kongre merkezi, tesis vb. adı)  
Organizasyona Götürülen Acemda \*

Toplantı Başlangıç Tarihi  
2018-12-04

Toplantı Bitiş Tarihi  
2018-12-05

**D**

Toplantı Genel Sponsorluğu Var mı?

Toplantı Genel Sponsorluğu

Uydu Sempozyumu Var mı? \*

Ürün Seçiniz

Uydu Maliyeti

Stand Katılımı Var mı? \*

Ürün Seçiniz

Stand Katılımcı Maliyeti

Katılımcı(lara) yapılan toplam ödeme

Konuşmacı(lara) yapılan toplam ödeme

Açıklama

Desteklenen Katılımcı Bulunmamaktadır. \*

Kurum Notu

**E**

Akılci İlaç Oturumu Var mı? \*

Var  Yok

Akılci İlaç Oturumu Olmama Nedeni

Akılci İlaç Kullanımı Oturumu Bulunmamaktadır.

Toplantı Süresi Altı Saat Geçmemektedir.


Toplantı Uluslararası Mahiyettedir.

**Doküman Ekle**

Toplantı Dokümanı	Başvuru Dokümanı Tipi	Dozya	Dozya Linki

Görüntülenecek öğe yok

Katılımcılar

 <p>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU</p>	<p>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi Firma Kullanıcı Kılavuzu</p>	<p>Yayın No : 11.0 Yayın Tarihi : GG.AA.2019 Doküman No : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL</p>
---	--	---

## Şekil 138 Başvuru Yap / Başvuru Bilgileri

## Grup 1: Başvuru

Alanlar	
Başvuru Tarihi:	<p>Sistem tarafından başvurunun yapıldığı tarih toplantı başvurusunun tarihi için otomatik olarak sistem tarafından verilir.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Elektronik ve yazılı toplantı başvurularının, toplantı başlangıç tarihinden en az belirtilen gün kadar önce yapılması gerekir. Toplantı başlangıç tarihine belirtilen günden az süre kalan başvurular elektronik sisteme girilmez ve gelen evrak numarası alamaz.</li> </ul> <p><b>Not: Yurtiçi Toplantılar için belirtilen gün 15 iş günü, yurtdışı toplantılar için ise 30 iş günüdür.</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Elektronik başvurusu olmadan sadece yazılı olarak evrak kayıt numarası alan toplantı başvuruları birim tarafından değerlendirmeye alınmaz.</li> <li>Elektronik başvurusu zamanında yapıldığı halde yazılı başvurusu Kurum gelen evrak servisine <b>zamanında</b> (en geç toplantı başlangıç tarihinden 15 gün önce) <b>teslim edilmeyen</b> başvurular <b>değerlendirmeye alınmaz.</b></li> </ul>
Toplantı Tipi: (Zorunlu)	Toplantı Tipi seçilir.



Toplantı Türü: (Zorunlu)

Toplantı türü seçilir. “Toplantı Türü” bölümünden “Bilimsel Toplantı”, “Ürün Tanıtım Toplantısı”, “Eğitsel Faaliyet” vb. gibi seçeneklerinden biri seçilir.

***Bilimsel toplantı başvurusu yapılacak ise toplantı türü “BİLİMSEL TOPLANTI” olarak seçildikten sonra aşağıdaki işlem sıraları takip edilir:***

- Toplantı Türü açılır listesinden ***Bilimsel Toplantı*** seçildiğinde ilgili toplantılar listelenir. Açılan sayfadaki listede ilgili toplantı aranır. Toplantı adı var ise toplantının adının olduğu satırın en sağındaki **“Başvuru Yap”** butonuna tıklanır. Sistem tarafından otomatik olarak toplantıya ilişkin başvuru sayfasındaki bilgiler seçilmiş halde “Başvuru” sayfasına dönülür. Başvuru işlemine gerekli alanlar doldurularak devam edilir.
- Listede başvuru yapılacak toplantı adı yoksa sayfanın en üstünde yer alan “Bilimsel Toplantı İlk Kayıt” sekmesi tıklanır. Açılan sayfada yeni toplantıya ait bilgiler doldurulduktan sonra “Kaydet” butonu tıklanır. Toplantı adı geçici olarak kabul edilmiş şekilde başvuru işlemine devam edilir.



	<ul style="list-style-type: none"> <li>• “Toplantı Adı” nın doğruluğunun birim tarafından teyit edilebilmesi için toplantının açık adının yer aldığı “orijinal duyuru metni” nin başvuruya mutlaka eklenmesi gerekir.</li> </ul> <p><b>Not:</b> Bilimsel Toplantı seçimi yapılarak bildirilen toplantılarda Beşeri Tıbbi Ürünlerin Tanıtım Faaliyetleri ve Tıbbi Cihazların Tanıtım Faaliyetleri Hakkında Yönetmeliğe göre bir sağlık meslek mensubunun aynı yıl içerisinde toplam dört kez bu destekten yararlanmasına, bu dört desteğin sadece iki tanesini aynı ruhsat veya izin sahibinin sağlamasına ve yine bu dört desteğin sadece iki hakkını yurtdışında yapılan toplantılarda kullanmasına izin verilir (Yurt içinde bu dört desteğin tümü de kullanılabilir).</p> <p><b>“Ürün Tanıtım Toplantısı” ve “Eğitsel Faaliyet”</b> seçimi yapılarak bildirilen toplantılarda katılımcılar için toplantı katılım sayısında bir sınırlama uygulanmaz.</p>
Ülke: (Zorunlu)	Toplantının yapılacağı ülke seçilir.
Şehir: (Zorunlu)	Listeden toplantının yapılacağı şehir veya A.B.D. ve Hindistan için eyalet seçilir.
İlçe:	Türkiye’den il seçimi yapılmışsa listeden ilçe seçilir.



Toplantı Genel Adı: (Zorunlu)	<p><b>Bilimsel Toplantı Adı:</b> Toplantı orijinal duyuru metnindeki ad yazılır.</p> <p><b>Ürün Tanıtım Toplantısı Adı:</b> Toplantı adı yazılır.</p> <p><b>Eğitsel Faaliyet Adı:</b> Eğitsel faaliyetin adı yazılır.</p>
Toplantıyı Organize Eden Dernek/Kuruluş: (Zorunlu)	Toplantıyı organize eden kurum/kuruluş adı yazılır.
Toplantının Yapılacağı Yer: (Zorunlu)	Toplantının yapılacağı yer (Otel, kongre merkezi, tesis vb. adı) tam adıyla belirtilir.
Organizasyonu Üstlenen Acenta: (Zorunlu)	Organizasyonu gerçekleştirecek olan acentanın yazılacağı alandır.
Toplantı Başlangıç Tarihi: (Zorunlu)	Toplantının başlangıç tarihi girilir.
Toplantı Bitiş Tarihi: (Zorunlu)	Toplantının bitiş tarihi girilir.
Toplantı Genel Sponsorluğu Var Mı?	Toplantının genel sponsorluğu olması durumunda işaretlenecek kutucuktur.
Toplantı Genel Sponsorluğu	Durum kutucuğu işaretlendiğinde görüntülenen ve sponsorluk bilgisinin yazılacağı alandır.
Toplantı Genel Sponsorluğu Ek	Sponsorlukla ilgili doküman eklenmeyi sağlayan butondur.
Uydu Sempozyumu Var Mı?	Uydu sempozyumu varsa seçim yapılacak kutucuktur.
Ürün Seçiniz:	Ürün seçimini sağlayan açılır listedir. çoklu seçim yapılabilir.

**HİZMETE ÖZEL****Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu  
Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi  
Firma Kullanıcı Kılavuzu**

**Yayın No** : 11.0  
**Yayın Tarihi** : GG.AA.2019  
**Doküman No** : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL

Uydu Maliyeti	Uydu maliyeti girilir. <b>Not:</b> Ek gerektiren maliyetlerde, maliyet değeri girilmeden ek eklenemez.
Uydu Maliyeti Ek: <input type="button" value="Seçiniz"/>	Varsa, uydu maliyeti ek yüklenir.
Stand Katılımı Var Mı?	Stand katılımı olması durumunda işaretlenecek kutucuktur.
Ürün Seçiniz:	Stand ürününün seçileceği açılır listedir. Çoklu seçim yapılabilir.
Stand Katılımcı Maliyeti:	Stand katılımcısı maliyetinin girileceği alandır.
Stand Katılım Maliyeti Ek:	Varsa stand katılım maliyetine ilişkin ek yüklenir.
Katılımcı(lara) Yapılan Toplam Ödeme:	Toplantı katılımcı maliyeti (ulaşım, konaklama, kayıt ücreti vb.) TL cinsinden yazılır. Bu maliyet tüm katılımcılar için verilen toplam miktardır.
Konuşmacı(lara) Yapılan Toplam Ödeme:	“TL” cinsinden ve KDV dahil konuşmacı maliyeti girilir.
Açıklama:	Toplantı ile ilgili açıklama girilir.
Desteklenen Katılımcı Bulunmamaktadır:	Toplantı katılımcılarından desteklenen katılımcı olmaması durumunda işaretlenecek kutucuktur.
Akılcı İlaç Oturumu: (Zorunlu)	Yönetmeliğin 7.nci maddesinin yedinci fıkrası uyarınca ruhsat veya izin sahiplerinin desteklediği toplantılara “ <b>Akılcı İlaç Kullanımı (AİK)</b> ” konusunda, <b><u>toplantının konusu ile ilgili bir oturum konması</u></b> gerekir.

	<p>“Akılcı İlaç Kullanımı Oturumu Var mı?” bölümünde: “Var” ya da “Yok” seçeneği işaretlenir. Varsa, akılcı ilaç oturumu ek alanı açılır. Yoksa nedeni işaretlenir. Seçilebilir alanlar şunlardır:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Akılcı İlaç Oturumu Yok</li> <li>• Toplantı Süresi Altı Saat Altında</li> <li>• Toplantı Uluslararası</li> </ul>
Akılcı İlaç Oturumu Ek: <input type="button" value="Seçiniz"/>	Akılcı ilaç oturumuna ilişkin dokümanlar varsa bu alandan eklenebilir.
<b>İşlevler</b>	
Doküman Ekle: <input type="button" value="Doküman Ekle"/> (Zorunlu)	Toplantı bilgilerine PDF formatında Üst Yazı, Toplantı Programı ve Ek dokümanları eklemeyi sağlar.
Taslak: <input type="button" value="Taslak"/>	Toplantı başvurusunu taslak olarak kaydeder.
İptal: <input type="button" value="İptal"/>	İşlemi iptal eder.
Başvuru Gönder: <input type="button" value="Başvuru Gönder"/>	Toplantı başvurusu tam ve hatasız doldurulmuş ise kuruma iletilir.
Güncelle: <input type="button" value="Güncelle"/>	“Toplantı Başvurusu Listesi” ekranında seçilen toplantının detayına gidildiğinde, yapılan değişikliklerin kayıt edilmesini sağlar.
Seçiniz: <input type="button" value="Seçiniz"/>	İlgili alana doküman yüklenmesini sağlar.



## Grup 2: Katılımcılar

Anasayfa » Toplantı » Başvuru Yap

Başvuru

Katılımcılar

**F**

TC Kimlik Numarası 
 PasaportNo 
 TC Vatandaşı Değil

Adı \* 
 Soyadı \*

Ünvanı \* 
 Çalıştığı Kurum

Meslek \* 
 Doğum Tarihi \*

Uzmanlık 
 Yandal

Şehir 
 İlçe

Sicil Numarası 
 İlçe Seçiniz

Katılımcı Özellik \* 
 Taahhüt \* 
 Sorgu \*

Lütfen Seçiniz 
 Yukarıda bilgilerini girdiğim katılımcının bilgilerinin doğru ve eksiksiz olduğunu ve yanlış bilgi girişi ile ilgili sonradan oluşabilecek tüm yasal sorumluluğun firmamıza ait olduğunu taahhüt ederim.

Katılım Durumu \*

Ekle

Adı	Soyadı	Ünvanı	Çalıştığı Kurum	Uzmanlık	Meslek	Katılımcı Özellik	TC Kimlik Numarası	Bildiri Adı	Görüntüle

Şekil 139 Başvuru Yap - Katılımcılar






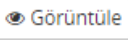



<b>Alanlar</b>	
T.C Kimlik Numarası: (Zorunlu)	“T.C. kimlik numarası” ilgili alana yazılarak “Mernis Sorgulama” ya da “Hekim Sorgulama” butonuna tıklanır. Sorgulama sonucunda katılımcıya ait bilgiler otomatik olarak geldikten sonra bilgileri kontrol edilerek katılımcının güncel bilgileri ile uyumsuz veya yanlış bilgiler varsa düzelt butonu tıklanarak bilgiler düzeltilir.
T.C. Vatandaşı Değil	Katılımcı yabancı uyruklu ise bu kutucuk seçilir.
Pasaport No	T.C. Vatandaşı Değil kutusu seçildiğinde açılan ve katılımcının pasaport numarasının girileceği alandır.
Adı: (Zorunlu)	Katılımcının adı sistem tarafından sorgu sonucunda yazılır. Yabancı uyruklu katılımcı olması durumunda giriş yapılması zorlu alandır.
Soyadı: (Zorunlu)	Katılımcının soyadı sistem tarafından sorgu sonucunda yazılır. Yabancı uyruklu katılımcı olması durumunda giriş yapılması zorlu alandır.
Unvanı: (Zorunlu)	Katılımcının unvanı yazılır.
Çalıştığı Kurum:	Katılımcının halen çalışmakta olduğu kurum/kuruluş var ise (hastane, aile sağlığı merkezi, üniversite vb.) ilgili alandan seçilir.

**HİZMETE ÖZEL****Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu  
Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi  
Firma Kullanıcı Kılavuzu****Yayın No** : 11.0**Yayın Tarihi** : GG.AA.2019**Doküman No** : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL

Meslek:	Meslek seçilir.
Doğum Tarihi: (Zorunlu)	Doğum tarihi seçilir.
Uzmanlık: (Zorunlu)	Katılımcının uzmanlığı seçilir.
Yandal:	Katılımcının varsa yandalı seçilir.
Şehir: (Zorunlu)	Şehir seçilir.
İlçe: (Zorunlu)	İlçe seçilir.
Sicil Numarası:	Katılımcının sicil numarası girilir.
Katılımcı Özellik: (Zorunlu)	Katılımcı özelliği seçilir. Toplantıya eklenecek katılımcı için "Katılımcı Özellik" alanındaki üç seçeneklerden ("Katılımcı", "Konuşmacı" veya "Bildiriyi Sunan Araştırmacı", vb.) uygun olan biri işaretlenir.
Taahhüt: (Zorunlu)	Taahhütün onaylanacağı kutucuktur. Taahhüt seçeneği seçilmemesi durumunda katılımcı eklenemez.
Sorgu: (Zorunlu)	Sorgu seçilir.
Katılım Durumu: (Zorunlu)	İlgili kayıt için katılım durumunun seçileceği listedir.
<b>İşlevler</b>	

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Hekim Sorgulama: 	Girilen T.C kimlik numarasını sorgular. Burada girilen T.C Kimlik Numarası doktorun T.C Kimlik Numarasıdır. Doktorun T.C Kimlik Numarası DBB (Doktor Bilgi Bankası)'den sorgulanarak T.C Kimlik Numarası, Ad, Soyadı, Unvan, Çalıştığı Kurum, Uzmanlık, Doğum Tarihi, Şehir, İlçe, Sicil Numarası, Çalıştığı Birim gibi alanlar dolu olarak gelir.
Mernis Sorgulama: 	Girilen T.C kimlik numarasını sorgular. Sorgu sonucunda adı, soyadı alanları dolu olarak gelir.
Görüntüle: 	Listeye eklenmiş katılımcıyı görüntüler.
Sil: 	Listeye eklenmiş katılımcıyı listeden siler.
Sayfa Gezinti Butonu 	İlk/Önceki/Sonraki/Son listelere ve tablolara erişim butonları gruplanmıştır.
Ekle: 	Katılımcı bilgilerini listeye ekler.

 <p><b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU</p>	<p><b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b></p>	<p><b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL</p>
--	---	--

## 6.2 Toplantı Başvuru Listesi

Taslak olarak ve başvuruya gönderilmiş toplantıların listelendiği ve detaylarının görüntülediği ekrandır. Bu ekrana, ana menüden “Toplantı->Başvurularım” yolu izlenerek erişilir.

Anasayfa > Toplantı > Başvurularım

Toplantı Başlangıç Tarihi

Şehir

Şehir Seçiniz

Toplantı Adı

Başvuru Takip Numarası

Evrak Son Teslim Tarihi 3 günden az olanlar

Toplantı Bitiş Tarihi

Toplantı Durumu

Toplantı Tipi

Toplantı Türü


Takip No	Kurum İşlem Tarihi	Durum	Evrak Başlangıç Tarihi	Evrak No	Evrak Son Teslim Tarihi	Geri Bildirim Son Tarihi	Şehir	Otel	Toplantı Adı	Başvuru Tarihi	Toplantı Gün	Katılımcı Sayısı	Detay	Sil
2645273		Yeni Evraklı	04.12.2018	E.847	21/12/2018	04/03/2019			deneme	04/12/2018	1	0	<input type="button" value="Detay"/>	<input type="button" value="Sil"/>

**Şekil 140 Toplantı Başvurusu Listesi**

Alanlar	
Toplantı Başlangıç Tarihi:	Toplantı Başlangıç tarihi girilir.
Toplantı Bitiş Tarihi:	Toplantı Bitiş tarihi girilir.
Şehir:	Şehir seçilir.
Toplantı Durumu:	Toplantı durumu seçilir.
Toplantı Adı	Toplantı adı girilir.
Toplantı Tipi	Toplantı tipi açılır listeden seçilir.
İşlevler	
Ara: <input type="button" value="Ara"/>	Girilen kriterlere göre arama işlemini yapar.
Detay: <input type="button" value="Detay"/>	Toplantı detayını göstererek “Başvuru Yap” ekranına yönlendirir.



## HİZMETE ÖZEL

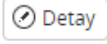
 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Sayfa Gezinti Butonu:



İlk/Önceki/Sonraki/Son listelere ve tablolara erişim butonları gruplanmıştır.

### Grup 1: Detay

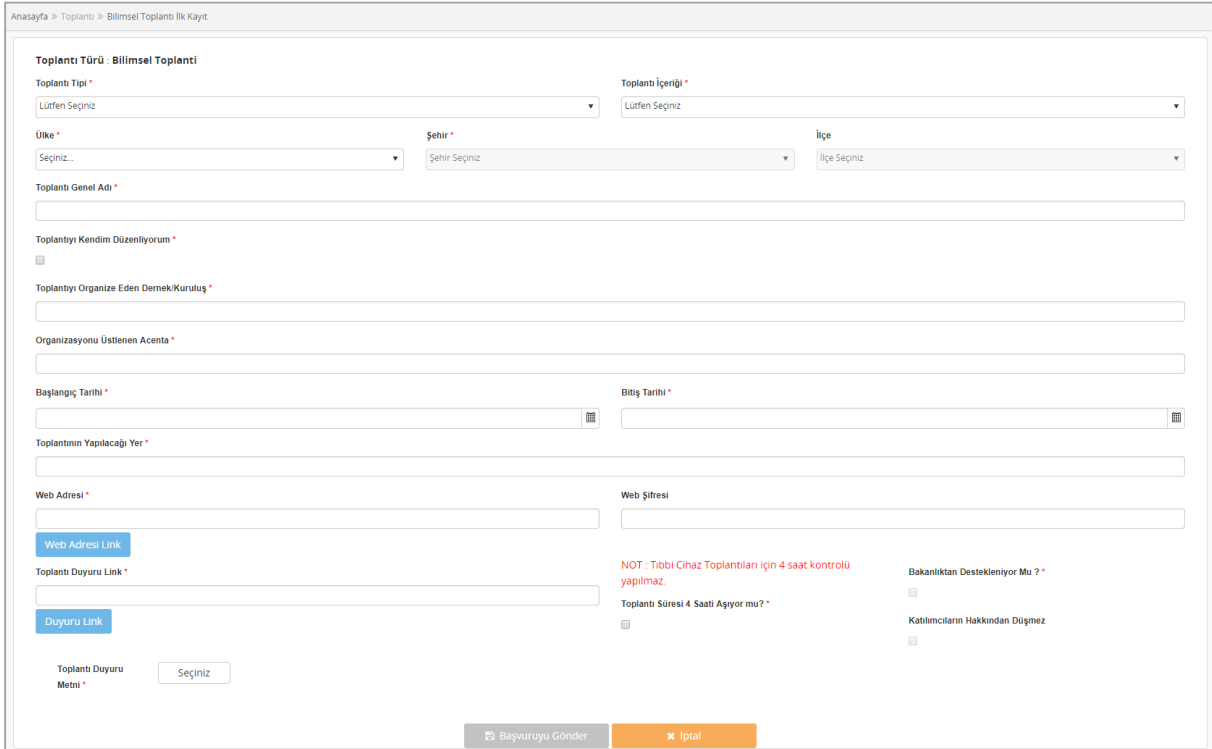


Toplantı detayını göstererek “Başvuru Yap” ekranına yönlendirir. Bu ekranın detayları Başvuru Yap ekranında detaylı şekilde anlatılmıştır.

### 6.3 Bilimsel Toplantı İlk Kayıt

Bilimsel toplantı ekleme ekranıdır. Bu ekrana ana menüden “Toplantı->Bilimsel Toplantı İlk Kayıt” yolu izlenerek erişilir. Listede başvuru yapılacak toplantı adı yoksa ana menü kullanılarak bu ekrana ulaşılır. Açılan sayfada yeni toplantıya ait bilgiler doldurulduktan sonra “Kaydet” butonu tıklanır. Toplantı adı geçici olarak kabul edilmiş şekilde başvuru işlemine devam edilir. “Toplantı Adı”nın doğruluğunun birim tarafından teyit edilebilmesi için toplantının açık adının yer aldığı “orijinal duyuru metni”nin başvuruya mutlaka eklenmesi gerekir.

**Not:** Bilimsel Toplantı seçimi yapılarak bildirilen toplantılarda Beşeri Tıbbi Ürünlerin Tanıtım Faaliyetleri ve Tıbbi Cihazların Tanıtım Faaliyetleri Hakkında Yönetmeliğe göre bir sağlık meslek mensubunun aynı yıl içerisinde toplam dört kez bu destekten yararlanmasına, bu dört desteğin sadece iki tanesini aynı ruhsat veya izin sahibinin sağlamasına ve yine bu dört desteğin sadece iki hakkını yurtdışında yapılan toplantılarda kullanmasına izin verilir (Yurt içinde bu dört desteğin tümü de kullanılabilir). “Eğitsel Faaliyetler” seçimi yapılarak bildirilen toplantılarda katılımcılar için toplantı katılım sayısında bir sınırlama uygulanmaz.



Anasayfa > Toplantı > Bilimsel Toplantı İlk Kayıt

Toplantı Türü: Bilimsel Toplantı

Toplantı Tipi \*  
Lütfen Seçiniz

Toplantı İçeriği \*  
Lütfen Seçiniz

Ülke \*  
Seçiniz...

Şehir \*  
Şehir Seçiniz

İlçe  
İlçe Seçiniz

Toplantı Genel Adı \*

Toplantıyı Kendim Düzenliyorum \*

Toplantıyı Organize Eden Dernek/Kuruluş \*

Organizasyonu Üstlenen Acenta \*

Başlangıç Tarihi \*  
Biliş Tarihi \*

Toplantının Yapılacağı Yer \*

Web Adresi \*  
Web Şifresi

Web Adresi Link

Toplantı Duyuru Link \*

Duyuru Link

Toplantı Duyuru Metni \*

Seçiniz

NOT: Tıbbi Cihaz Toplantıları için 4 saat kontrolü yapılmaz.

Toplantı Süresi 4 Saati Aşır mı? \*

Bakanlıktan Destekleniyor Mu? \*

Katılımcıların Hakkından Düşmez

Başvuruyu Gönder

İptal


Şekil 141 Bilimsel Toplantı İlk Kayıt

**HİZMETE ÖZEL****Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu  
Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi  
Firma Kullanıcı Kılavuzu**

**Yayın No** : 11.0  
**Yayın Tarihi** : GG.AA.2019  
**Doküman No** : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL

Alanlar	
Toplantı Tipi: (Zorunlu)	Toplantı tipi seçilir.
Toplantı İçeriği: (Zorunlu)	Uygun toplantı içeriği açılır listeden seçilir.
Ülke: (Zorunlu)	Listeden toplantının yapılacağı ülke seçilir. (Eğitsel faaliyetlerde sadece Türkiye seçilebilir)
Şehir: (Zorunlu)	Listeden toplantının yapılacağı şehir veya A.B.D. ve Hindistan için eyalet seçilir.
İlçe:	Türkiye'den il seçimi sonrası listeden ilçe seçilir
Toplantı Genel Adı: (Zorunlu)	Toplantı orijinal duyuru metnindeki ad yazılır.
Toplantıyı Kendim Düzenliyorum:	Toplantıyı ruhsat veya izin sahibi kendisi organize ediyorsa "Toplantıyı Kendim Düzenliyorum" kutucuğu işaretlenir.
Toplantıyı Organize Eden Dernek/Kuruluş: (Zorunlu)	Toplantıyı organize eden dernek/kuruluş adı yazılır.
Organizasyonu Üstlenen Acente:	Organizasyonu üstlenen ajans/acente adı yazılır. (Yurtdışında düzenlenen uluslararası toplantılar için başvuruyu yapan ruhsat veya izin sahibinin direkt hizmet aldığı ajans/acente adı yazılır.)
Başlangıç Tarihi: (Zorunlu)	Bilimsel toplantı başlangıç tarihi girilir.
Bitiş Tarihi: (Zorunlu)	Bilimsel toplantı Bitiş tarihi girilir.

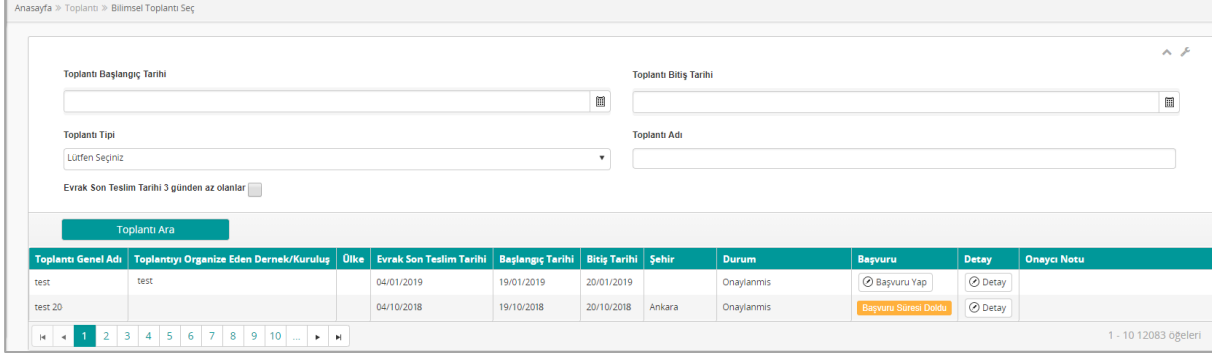
**HİZMETE ÖZEL**

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Toplantının Yapılacağı Yer: (Zorunlu)	Toplantının Yapılacağı Yer (Otel, kongre merkezi, tesis vb. adı) yer tam adıyla belirtilir.
Web Adresi: (Zorunlu)	Web adresi girilir.
Web Şifresi:	Web şifresi girilir.
Toplantı Duyuru Link: (Zorunlu)	Duyuru linki girilir.
Toplantı Duyuru Metni:	Bilgisayarınızdan toplantı duyuru metni dokümanı yüklenir.
Toplantı Süresi 4 Saati Aşıyor mu?	Toplantı süresi 4 saatten uzunsa işaretlenir.
Bakanlıktan Destekleniyor Mu?	Bakanlıktan destekleniyorsa işaretlenir.
Katılımcıların Hakkından Düşmez	Toplantının katılımcıların hakkından düşmemesi durumunda işaretlenir.
<b>İşlevler</b>	
Gönder: <input type="button" value="Başvuruyu Gönder"/>	Toplantıyı kaydedip ilgili birime gönderir.
İptal: <input type="button" value="İptal"/>	Bilimsel toplantı ekleme işlemi iptal eder.

## 6.4 Bilimsel Toplantı Listesi

Bilimsel toplantıların aranabildiği ve statüsü “Onaylanmış” bilimsel toplantıların Başvuruların yapıldığı ekrandır. Bu ekrana ana menüden “Toplantı->Bilimsel Toplantı Listesi” yolu ile erişilir.



Anasayfa > Toplantı > Bilimsel Toplantı Seç

Toplantı Başlangıç Tarihi:

Toplantı Bitiş Tarihi:

Toplantı Tipi: Lütfen Seçiniz

Toplantı Adı:

Evrak Son Teslim Tarihi 3 günden az olanlar

Toplantı Ara


Toplantı Genel Adı	Toplantıyı Organize Eden Dernek/Kuruluş	Ülke	Evrak Son Teslim Tarihi	Başlangıç Tarihi	Bitiş Tarihi	Şehir	Durum	Başvuru	Detay	Onaycı Notu
test	test		04/01/2019	19/01/2019	20/01/2019	Ankara	Onaylanmış	<input type="button" value="Başvuru Yap"/>	<input type="button" value="Detay"/>	
test 20			04/10/2018	19/10/2018	20/10/2018	Ankara	Onaylanmış	<input type="button" value="Başvuru Statüsü Değiştir"/>	<input type="button" value="Detay"/>	

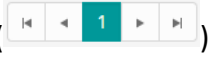
1 - 10 12083 öğeleri

Şekil 142 Bilimsel Toplantı Listesi

Alanlar	
Toplantı Başlangıç Tarihi:	Toplantı başlangıç tarihi girilir.
Toplantı Bitiş Tarihi:	Toplantı bitiş tarihi girilir.
Toplantı Tipi:	Toplantı tipi seçilir.
Toplantı Adı:	Toplantı genel adı ile arama yapılmak istendiğinde giriş yapılır.
İşlevler	
Toplantı Ara: <input type="button" value="Toplantı Ara"/>	Girilen kriterlere uygun toplantıların listesini görüntüler.
Detay: <input type="button" value="Detay"/>	Bilimsel toplantının detaylarını gösteren Bilimsel Toplantı İlk Kayıt ekranına yönlendirir.
Başvuru Yap: <input type="button" value="Başvuru Yap"/>	Statüsü “Onaylanmış” olan bilimsel toplantıyı başvurusunu yapar. Statüsü

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

	henüz onaylanmamış olan kayıtlar için bu buton gösterilmez. <b>Not:</b> Bilimsel toplantının yurtiçi için toplantı başlangıç tarihinden en az 15 iş günü önce, yurtdışı için en az 30 iş günü önce başvurusunun yapılması gerekir.
Sayfa Gezinti Butonu (  )	İlk/Önceki/Sonraki/Son listelere ve tablolara erişim butonları gruplanmıştır.

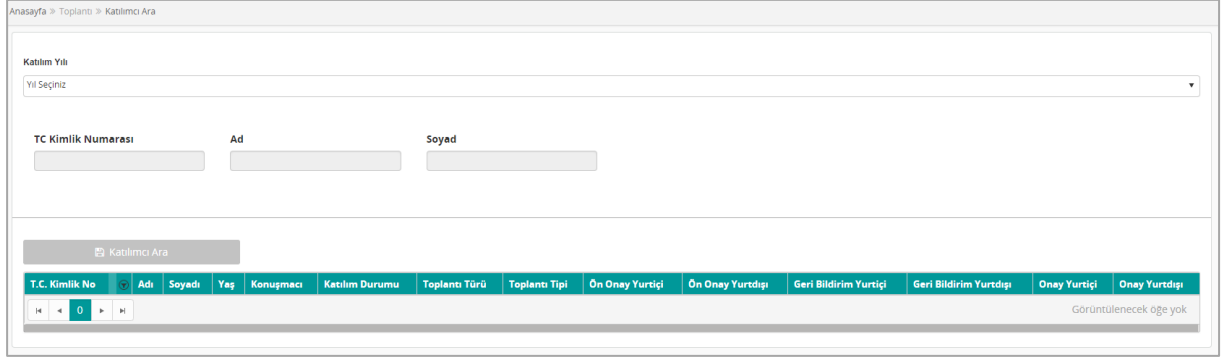
### Grup 1: Detay



Bilimsel toplantının detaylarını göstererek Bilimsel Toplantı İlk Kayıt Ekranına yönlendirir. Bu ekranın detayı Bilimsel Toplantı İlk Kayıt bölümünde anlatılmıştır.

## 6.5 Katılımcı Ara

Toplantı Başvuru ekle menüsündeki katılımcıların listelendiği ekrandır. Bu ekrana ulaşmak için sol akordeon menüden “Toplantı->Katılımcı Ara” yolu izlenerek erişilir.


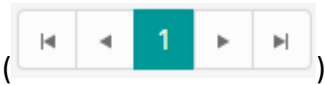


**Şekil 143 Katılımcı Ara**

<b>Alanlar</b>	
Katılım Yılı:	Katılımcının aranacağı yıl seçilir.
T.C. Kimlik No:	Katılımcı T.C. kimlik numarası sorgulanacaksa bu alana giriş yapılır.
Adı:	Katılımcı adı ile sorgu yapılacağı zaman giriş yapılır.
Soyadı:	Katılımcı Soyadı ile sorgu yapılacağı zaman giriş yapılır.
<b>Sonuç Tablosu</b>	
TC Kimlik No:	Katılımcıyı ait TC Kimlik numarasının ilk hanesi gösterilir.
Adı	Katılımcının adının ilk hanesi gösterilir.
Soyadı	Katılımcının soyadının ilk hanesi gösterilir.
Yaş	Katılımcının yaş bilgisi gösterilir.
Konuşmacı	Konuşmacı/Katılımcı bilgisi gösterilir.

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Katılım Durumu:	Katılım durumu görüntülenir.
Toplantı Türü:	Toplantı türü görüntülenir.
Toplantı Tipi:	Toplantı tipi görüntülenir.
Ön Onay Yurtiçi	Katılımcının ön onaylı yurtiçi toplantı sayısını gösterir.
Ön Onay Yurt Dışı	Katılımcının ön onaylı yurt dışı toplantı sayısını gösterir.
Geri Bildirim Yurt İçi	Katılımcının geri bildirim yapılmış yurtiçi toplantı sayısını gösterir.
Geri Bildirim Yurt Dışı	Katılımcının geri bildirim yapılmış yurt dışı toplantı sayısını gösterir.
Onay Yurtiçi:	Katılımcının onaylı yurtiçi toplantı sayısını gösterir.
Onay Yurt Dışı:	Katılımcının onaylı yurt dışı toplantı sayısını gösterir.
<b>İşlevler</b>	
Katılımcı Ara: 	Girilen kriterlerle katılımcı arar.
Sayfa Gezinti Butonu 	İlk/Önceki/Sonraki/Son listelere ve tablolara erişim butonları gruplanmıştır.

### 6.6 Uyarılarım

Tıbbi cihaz toplantılarında geri bildirim yapılmayan toplantılara sistem tarafından otomatik olarak verilen uyarıların listelendiği ekrandır. Toplantı bitiş tarihinden itibaren 30 gün içerisinde geri bildirim yapılmayan Tıbbi Cihaz toplantılarına sistem üzerinden bir aylık ilk uyarı verilir. Aynı durum ikinci kez tekrarlandığında üç aylık uyarı verilir. Durum üçüncü kez



## HİZMETE ÖZEL



**Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu  
Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi  
Firma Kullanıcı Kılavuzu**

**Yayın No** : 11.0  
**Yayın Tarihi** : GG.AA.2019  
**Doküman No** : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL

tekrarlandığında bir yıl boyunca toplantı başvurusu yapılamayacak şekilde ceza sisteme kayıt edilir.

Toplantı Adı	Durum	Takip No	Uyarı Tarihi	Ceza Başlangıç Tarihi	Ceza Bitiş Tarihi
TKD Kronik Total Oklüzyon Kulübü 2018 Toplantısı	Geri Bildirim Yapılmadı	2894563	09/11/2018	null	null

1 - 11 öğeleri

**Şekil 144 Uyarılar**



## 7. İthalat


### 7.1 İthalat İzin Başvuru Formu

Bu ekrana ulaşmak için, ana menüden “İthalat -> İthalat Başvurusu Ekle” yolu izlenmelidir.

Anasayfa > İthalat > İthalat İzin Başvuru Formu

İthalat Tipi Seçiniz... Farmasötik Ürün Grubu Seçiniz... Ürün Lütfen Seçiniz Özeti İzin Belgesi Yer Adlığı Liste Permi Tarihi Konu * Kontrol Belgesi	Malde Ürün Tipi Seçiniz... GTP Güncelleme Devri Ürün Seri No Permi No Permi Son Kullanma Tarihi
İthalatçı Firma Adı TEPE TEKNOLOJİK SERVİSLER A.Ş. İthalatçı Firma Adres Beytepe köyü yolu no:20 06533 Bilken/ankara İthalatçı Vergi Dairesi Kavaklıdere	İthalatçı Sicil Numarası d İthalatçı Telefon Numarası 0 - (312) 633 - 9874
İthalatçı Firma Türü Seçiniz... İthalatçı Firma Adresi	İthalatçı Firma Lütfen Seçiniz İthalatçı Firma Ülkesi
Ruhsat No Mali Miktar Mali Miktar Birim Mali Yık Ülk Takip Edilecek Yol	Ruhsat Tarihi Mali Opiyonu Mali Menşei Ülk Mali Güç Gümrük Müstahzar Mahallî Satt
Mali Kullanacak Firma Seçim Türü Seçiniz... Mali Kullanacak Firma Adresi	Mali Kullanacak Firma Adı Lütfen Seçiniz Mali Kullanacak Firma Telefonu
Mali Fiyat Türü Seçiniz... Mali Fatura Tutarı	Mali Birim Fiyat İthal Edilecek Malde Özelliği Lütfen Seçiniz
Doküman Ekle Doküman Yükleme Tipi   Başvuru Doküman Tipi   Dosya Görüntülenecek öğe yok	

Şekil 145 İthalat Başvurusu Ekle

 <p>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU</p>	<p>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi Firma Kullanıcı Kılavuzu</p>	<p>Yayın No : 11.0 Yayın Tarihi : GG.AA.2019 Doküman No : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL</p>
---	--	---

Alanlar	
İthalat Tipi: (Zorunlu)	İthalat tipi seçilir.
Madde Ürün Tipi: (Zorunlu)	Seçilen ithalat tipine göre doldurulur. Madde ürün tipi seçilir.
Farmasötik Ürün Grubu: (Zorunlu)	Farmasötik ürün grubu seçilir.
GTİP: (Zorunlu)	<p>Bu alan “Madde Ürün Tipi”ne göre veri girişi yapılmaya açık ya da kapalı olabilir. Seçilen “Madde Ürün Tipi”ne göre alan veri girişine açıksa, Gümrük Tarife İstatistik Pozisyonu verisinin girilmesi zorunludur.</p> <p><b>Not:</b> Eğer yardımcı madde etkin madde, çözücü seçilmişse GTİP alanı zorunlu, değilse veri girişi yapılamaz.</p>
Gümrük Devir:	Gümrük devri varsa seçilir.
Ürün: (Zorunlu)	<p>Bu alan “Madde Ürün Tipi”ne göre veri girişi yapılmaya açık ya da kapalı olabilir. Seçilen “Madde Ürün Tipi”ne göre alan veri girişine açıksa, “Ürün” verisinin girilmesi zorunludur. Ürün seçilir.</p> <p><b>Not:</b> (Müstahzar, İthal İlaç seçilmişse ürün verisinin girilmesi zorunlu değilse seçilemez )</p>
Özel İzin Belgesi:	Özel izin belgesi girilir.
Ürün Seri No:	Ürünün seri numarası girilir.
Yer Aldığı Liste: (Zorunlu)	Yer aldığı liste girilir.
Permi No:	Bu alan sadece bilgi amaçlıdır. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.

**HİZMETE ÖZEL****Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu  
Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi  
Firma Kullanıcı Kılavuzu**

**Yayın No** : 11.0  
**Yayın Tarihi** : GG.AA.2019  
**Doküman No** : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL


Permi Tarihi:	Bu alan sadece bilgi amaçlıdır. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
Permi Son Kullanma Tarihi:	Bu alan sadece bilgi amaçlıdır. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
Konu: (Zorunlu)	Konu, sistem tarafından değiştirilebilir olarak otomatik getirilir.
İthalatçı Firma Adı:	Bu alan sistem tarafından otomatik doldurulacaktır. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
İthalatçı Sicil Numarası:	Bu alan sistem tarafından otomatik doldurulacaktır. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
İthalatçı Firma Adres:	Bu alan sistem tarafından otomatik doldurulacaktır. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
İthalatçı Telefon Numarası:	Bu alan sistem tarafından otomatik doldurulacaktır. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
İthalatçı Vergi Dairesi:	Bu alan sistem tarafından otomatik doldurulacaktır. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
İhracatçı Firma Türü: (Zorunlu)	İhracatçı Firma Türü seçilir.
İhracatçı Firma: (Zorunlu)	İhracatçı Firma Türü seçilince veri girişine açılır. İstenilen firma seçilir.
İhracatçı Firma Adresi: (Zorunlu)	İhracatçı Firma seçildiğinde sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz. Seçilen firmanın adres bilgisi sistemde tanımlı değilse, işlemin devam ettirilemeyeceği bilgisi kullanıcıya verilir.

**HİZMETE ÖZEL****Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu  
Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi  
Firma Kullanıcı Kılavuzu**

**Yayın No** : 11.0  
**Yayın Tarihi** : GG.AA.2019  
**Doküman No** : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL

İhracatçı Firma Ülkesi:	İhracatçı Firma seçildiğinde sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
Ruhsat No:	Seçilen ürünün ruhsat numarası varsa, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
Ruhsat Tarihi:	Seçilen ürünün ruhsat tarihi varsa, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
Mal Miktarı: (Zorunlu)	İthalat miktarı girilir.
Mal Miktar Birim: (Zorunlu)	Miktar birimi seçilir.
Mal Opsiyonu:	Seçilen ürünün mal opsiyonu varsa, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
Mal Menşei Ülke: (Zorunlu)	Menşei ülke seçilir.
Mal Yük Ülke: (Zorunlu)	Malın yüklendiği ülke seçilir.
Mal Giriş Gümrük: (Zorunlu)	Malın giriş yapıldığı gümrük seçilir.
Takip Edilecek Yol: (Zorunlu)	İhracat ulaşım yolu seçilir.
Müstahzar Mahalli Sarf: (Zorunlu)	Müstahzar mahalli sarf seçilir.
Malı Kullanacak Firma Seçim Türü: (Zorunlu)	Malı kullanacak firma türü seçilir.
Malı Kullanacak Firma Adı: (Zorunlu)	Malı kullanacak firma seçilir.
Malı Kullanacak Firma Adresi: (Zorunlu)	Malı Kullanacak Firma Adı seçildiğinde sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz. Seçilen firmanın adres bilgisi

**HİZMETE ÖZEL**

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

	sistemde tanımlı değilse, işlemin devam ettirilemeyeceği bilgisi kullanıcıya verilir.
Malı Kullanacak Firma Telefonu:	Malı Kullanacak Firma Adı seçildiğinde sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
Mal Fiyat Türü: (Zorunlu)	Mal fiyat türü seçilir.
Mal Birim Fiyatı: (Zorunlu)	Malın birim fiyatı girilir.
Mal Fatura Tutarı:	Mal Miktarı, Mal Miktar Birimi ve Mal Birim Fiyatı alanlarına göre sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
İthal Edilecek Madde Özelliği:	İthal edilecek madde özelliği seçilir.
Doküman Ekle: (Zorunlu) 	İthalat ile ilgili dokümanlar buradan eklenir. İthal kaydının başarılı şekilde kaydedilebilmesi için "Doküman Yükleme Tipi" "Üst Yazı" olan en az bir tane doküman eklenmelidir. İthalat ile ilgili olan ek dokümanlar da buradan eklenir.
<b>İşlevler</b>	
Kaydet: 	İthalat başvuru kaydı, sonradan değiştirilebilir şekilde kaydedilir.
Başvuru Gönder: 	İthalat başvuru kaydı, sonradan değiştirilemeyecek şekilde kaydedilir ve işleme alınır.
Geri: 	Tıklandığında bir önceki sayfayı açacaktır.
Tümünü Göster: 	Bulduğu alandaki kayıtların tümünü liste olarak gösterir ve seçilmesini sağlar.

## HİZMETE ÖZEL



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

Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu  
Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi  
Firma Kullanıcı Kılavuzu

Yayın No : 11.0

Yayın Tarihi : GG.AA.2019

Doküman No : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL


## 7.2 İthalat Başvuru Listesi

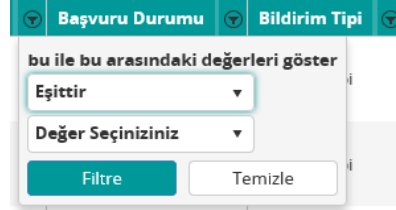
Bu ekrana ulaşmak için, ana menüden “İthalat -> İthalat Başvurusu Listesi” yolu izlenmelidir.

Başvuru Tarihi	Ürün Adı	Mal Mik.	Gerçekleşen Mik.	Kalan Mik.	Kullanacak Firma	İhracatçı Firma Ül.	Takip...	Seri...	Kontrol Belge Duru...	Başvuru Duru...	Bildirim...	Reçete T...	Permi Ta...	Permi Son Kullanma Ta...	Detay	Sil	Bildirim Tipi
18/08/2018	Yasli 1	123	0	123	TEST İLAÇ VE TIBBİ GEREÇLER SANAYİ VE TİCARET LİMİTED ŞİRKETİ		2844883	123	AŞİF	Documan Bekleniyor	KontrolBelge	Sinal Ürün			Detay	X	Bildirim Tipi
18/08/2018	Yasli 2	10	0	10	TEST İLAÇ VE TIBBİ GEREÇLER SANAYİ VE TİCARET LİMİTED ŞİRKETİ		2844837		Onaylanmı	Onaylanmı	KontrolBelge	Sinal Ürün			Detay	X	Bildirim Tipi
20/08/2018	TEST 1 İLAH LTD ŞTİ	324	0	324	TEST 1 İLAH LTD ŞTİ		2844192		AŞİF	Documan Bekleniyor	KontrolBelge	Sinal Ürün			Detay	X	Bildirim Tipi
20/08/2018	TEST1010	13	0	13	TEST1010 GIDA TAKVİNELERİ VE KOSMETİK ÜRÜNLERİ SANAYİ VE TİCARET LİMİTED ŞİRKETİ		2844191		AŞİF	Documan Bekleniyor	KontrolBelge	Sinal Ürün			Detay	X	Bildirim Tipi
20/08/2018	TEST1010	324	0	324	TEST 1 İLAH LTD ŞTİ		2844192		AŞİF	Documan Bekleniyor	KontrolBelge	Sinal Ürün			Detay	X	Bildirim Tipi
20/08/2018	TEST1010	13	0	13	TEST İLAÇ GIDA TAKVİNELERİ VE KOSMETİK ÜRÜNLERİ SANAYİ VE TİCARET LİMİTED ŞİRKETİ		2844191		AŞİF	Documan Bekleniyor	KontrolBelge	Sinal Ürün			Detay	X	Bildirim Tipi
20/08/2018	TEST1010	324	0	324	TEST 1 İLAH LTD ŞTİ		2844192		AŞİF	Documan Bekleniyor	KontrolBelge	Sinal Ürün			Detay	X	Bildirim Tipi
20/08/2018	TEST1010	13	0	13	TEST İLAÇ GIDA TAKVİNELERİ VE KOSMETİK ÜRÜNLERİ SANAYİ VE TİCARET LİMİTED ŞİRKETİ		2844191		AŞİF	Documan Bekleniyor	KontrolBelge	Sinal Ürün			Detay	X	Bildirim Tipi

Şekil 146 İthalat Başvurusu Listesi

Alanlar	
Başvuru Tarihi:	Başvurunun yapıldığı tarih görüntülenir.
Ürün Adı:	Ürün adı görüntülenir.
Mal Miktarı:	Mal Miktarı görüntülenir.
Gerçekleşen Miktar:	Gerçekleşen ithalat miktarı görüntülenir.
Kalan Miktar:	Geriye kalan miktar görüntülenir.
Kullanacak Firma:	Kullanacak firma görüntülenir.
İhracatçı Firma Ülkesi:	İhracatçı firma ülkesi görüntülenir.
Takip No:	Başvuru takip numarası görüntülenir.
Seri No:	Seri numarası görüntülenir.
Kontrol Belge Durumu:	Kontrol belgesinin durumu görüntülenir.
Başvuru Durumu:	Başvuru durumu görüntülenir.
Bildirim Tipi:	Bildirim tipi görüntülenir.
Reçete Tipi:	Reçete tipi görüntülenir.
Permi Tarihi:	Permi tarihi görüntülenir.
Permi son kullanma tarihi	Permi son kullanma tarihi gösterilir
İşlevler	

Filtrelenmek istenilen kolonun yanında bulunan  işaretine tıkladığında filtreleme seçenekleri penceresi açılır. Filtreleme için aşağıdaki adımlar izlenir:



The screenshot shows a filter options menu with the following elements:

- Two dropdown menus: "Başvuru Durumu" and "Bildirim Tipi".
- A text input field with the placeholder "bu ile bu arasındaki değerleri göster".
- A dropdown menu labeled "Eşittir".
- A dropdown menu labeled "Değer Seçiniz".
- Two buttons: "Filtre" and "Temizle".

Şekil 147 Filtreleme Seçenekleri

- İşlem Seçilir.

Eşittir: Girilen değere eşit olan sonuçlar filtrelenir.

Eşit Değildir: Girilen değere eşit olmayan sonuçlar filtrelenir.

Sonra ya da Eşit: Girilen değere eşit ya da girilen değerden büyük olan sonuçlar filtrelenir.

Sonra ya da Eşit: Girilen değere eşit ya da girilen değerden büyük olan sonuçlar filtrelenir.

Sonra: Girilen değerden büyük olan sonuçlar filtrelenir.

Önce ya da Eşit: Girilen değere eşit ya da girilen değerden küçük olan sonuçlar filtrelenir.

Önce: Girilen değerden küçük olan sonuçlar filtrelenir.

İle Başlar: Girilen değer ile başlayan sonuçlar filtrelenir.

İçermiyor: İçerisinde girilen değer geçmeyen sonuçlar filtrelenir.

İle Biter: Girilen değer ile biten sonuçlar filtrelenir.


İçeriyor: İçerisinde girilen değer geçen sonuçlar filtrelenir.

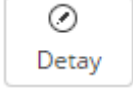
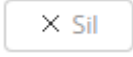

- Değer girilir.
- Filtrele butonuna basılır.
- Filtreleme seçeneklerini temizlemek için temizle butonuna tıklanır.


 Filtrele



## HİZMETE ÖZEL

 <p><b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU</p>	<p><b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b></p>	<p><b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL</p>
--	---	--

<p><b>Detay:</b></p> 	<p>İthalat başvurusunun detaylarını kayıt ekranını açarak görüntüler.</p>
<p><b>Sil:</b></p> 	<p>İthalat başvurusu kaydını siler.</p>
<p><b>Bildirim Yap:</b></p> 	<p>İlgili ithalat başvuru kaydının “Bildirim Ekleme” ekranına yönlendirir. Başvuru kaydıyla ilgili bildirim yapılmasını sağlar. Başvuru listesinde yer alan kalan miktar sıfır olursa bildirim yap butonu pasif olur.</p>

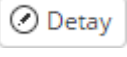
 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---


**Grup 1: İthalat Başvurusu Detay**

Bu ekrana ulaşmak için, ana menüden “İthalat -> İthalat Başvurusu Listesi” yolu izlenir. İstlenen kaydın yanında yer alan “Detay” düğmesine basılır. İthalat başvurusu kaydı gönderilmediyse değiştirilebilir, gönderildiyse değiştirilemez şekilde açılacaktır. İthalat Başvurusu Formuna ek olarak sayfanın altında Gerçekleşen İthalat Bildirimi Listesi görüntülenecektir.

Gerçekleşen İthalat Bildirim Listesi									
İhracat Unvanı	Üretici Unvanı	İthalatçı Unvanı	Urun Merkasi	Hammadde Adı	Bildirim Tarihi	Durumu	Bildirim Turu		
Görüntülenecek öğe yok									

**Şekil 148 İthalat Başvurusu Detay / Gerçekleşen İthalat Bildirim Listesi**

<b>Gerçekleşen İthalat Bildirim Listesi İşlevler</b>	
Detay: 	İthalat bildiriminin detay sayfasına yönlendirir.

 <p><b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU</p>	<p><b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b></p>	<p><b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL</p>
--	---	--

### 7.3 İthalat Bildirimi Ekle

Bu ekrana ulaşmak için, ana menüden “İthalat -> İthalat Bildirimi Ekle” yolu izlenmelidir.

Kayıtlı bir ithalat başvuru kaydına bildirim eklenecekse, ana menüden “İthalat -> İthalat Başvurusu Listesi” yolu izlenir. İlgili kaydın yanında yer alan “Bildirim Yap” düğmesine basılır.



## Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi Firma Kullanıcı Kılavuzu

Yayın No : 11.0

Yayın Tarihi : GG.AA.2019

Doküman No : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL

The screenshot shows a web-based form for adding an import declaration. The form is organized into several sections with green headers:

- Bilgi Tabii:** Fields for 'İthalat Türü' (Import Type).
- Ticari Bilgiler:** Fields for 'Firma Tipi' (Company Type), 'Vergi No' (Tax No), 'Sicil No' (Registry No), 'Ticaret Sicil No' (Trade Registry No), 'Adres' (Address), 'Telefon No' (Phone No), 'E-posta' (Email).
- Üretim Bilgileri:** Fields for 'Üretim Yeri' (Production Place), 'Üretim Tipi' (Production Type), 'Marka' (Brand), 'Model' (Model), 'Üretim No' (Production No).
- İthalatçı Bilgileri:** Fields for 'Firma Adı' (Company Name), 'Vergi No' (Tax No), 'Sicil No' (Registry No), 'Ticaret Sicil No' (Trade Registry No), 'Adres' (Address), 'Telefon No' (Phone No), 'E-posta' (Email).
- İthalatçı İstatistikleri:** Fields for 'İthalatçı Adı' (Importer Name), 'Vergi No' (Tax No), 'Sicil No' (Registry No), 'Ticaret Sicil No' (Trade Registry No), 'Adres' (Address), 'Telefon No' (Phone No), 'E-posta' (Email).
- Kullanıcı Bilgileri:** Fields for 'Kullanıcı Adı' (Username), 'Şifre' (Password).
- İthalat Bilgileri:** Fields for 'İthalatçı Bilgileri' (Importer Info), 'İthalatçı Adı' (Importer Name), 'İthalatçı Adres' (Importer Address), 'İthalatçı Telefon' (Importer Phone), 'İthalatçı E-posta' (Importer Email), 'İthalatçı Sicil No' (Importer Registry No), 'İthalatçı Ticaret Sicil No' (Importer Trade Registry No), 'İthalatçı Vergi No' (Importer Tax No), 'İthalatçı Üretim Yeri' (Importer Production Place), 'İthalatçı Üretim Tipi' (Importer Production Type), 'İthalatçı Marka' (Importer Brand), 'İthalatçı Model' (Importer Model), 'İthalatçı Üretim No' (Importer Production No), 'İthalatçı Üretim Yeri' (Importer Production Place), 'İthalatçı Üretim Tipi' (Importer Production Type), 'İthalatçı Marka' (Importer Brand), 'İthalatçı Model' (Importer Model), 'İthalatçı Üretim No' (Importer Production No).
- İthalatçı Bilgileri:** Fields for 'İthalatçı Adı' (Importer Name), 'İthalatçı Adres' (Importer Address), 'İthalatçı Telefon' (Importer Phone), 'İthalatçı E-posta' (Importer Email), 'İthalatçı Sicil No' (Importer Registry No), 'İthalatçı Ticaret Sicil No' (Importer Trade Registry No), 'İthalatçı Vergi No' (Importer Tax No), 'İthalatçı Üretim Yeri' (Importer Production Place), 'İthalatçı Üretim Tipi' (Importer Production Type), 'İthalatçı Marka' (Importer Brand), 'İthalatçı Model' (Importer Model), 'İthalatçı Üretim No' (Importer Production No).

At the bottom of the form, there are three buttons: 'Gözetim', 'Gözetim', and 'Gözetim'. The form also includes a 'Gözetim' button at the bottom right.

Şekil 149 İthalat Bildirimi Ekle

Alanlar

Bildirim Türü

Bildirim Türü: (Zorunlu)	<p>Bildirim Türü menüsündeki</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Sınai</li><li>• Uyuşturucu</li><li>• Kan</li></ul> <p>Seçeneklerinden uygun olan seçilir.</p>
<b>İhracatçı</b>	
Firma Tipi: (Zorunlu)	<p>Firma Tipi açılır listesindeki</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• İlaç Firmaları</li><li>• Sanayi Firmaları</li><li>• Seçilebilir Firmalar</li></ul> <p>Seçeneklerinden uygun olan seçilir.</p>
Firma Adı: (Zorunlu)	<p>Firma adı seçilir. Firma seçim işlemi iki şekilde gerçekleştirilir:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• <b><u>Firma Adını Yazarak:</u></b> Firma adı yazılmaya başlandığında uygun olan seçenekler kullanıcıya listelenir. Seçenekler arasında uygun olan kayıt seçilir.</li><li>• <b><u>Listeden Seçim Yapılarak:</u></b> “Tümünü Göster” butonuna tıklanarak açılan listeden seçilmek istenilen firma adı seçilir.</li></ul>
Unvanı: (Zorunlu)	<p>Seçilen firmanın unvanı, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.</p>

**HİZMETE ÖZEL****Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu  
Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi  
Firma Kullanıcı Kılavuzu**

**Yayın No** : 11.0  
**Yayın Tarihi** : GG.AA.2019  
**Doküman No** : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL

Ülke: (Zorunlu)	Seçilen firmanın ülkesi, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
İl: (Zorunlu)	Seçilen firmanın ili, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
İlçe: (Zorunlu)	Seçilen firmanın ilçesi, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
Adresi: (Zorunlu)	Seçilen firmanın adresi, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
Posta Kodu: (Zorunlu)	Seçilen firmanın posta kodu, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
Telefon No: (Zorunlu)	Seçilen firmanın telefon numarası, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
Faks: (Zorunlu)	Seçilen firmanın faks numarası, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
E-posta: (Zorunlu)	Seçilen firmanın e-posta adresi, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
Web Adresi: (Zorunlu)	Seçilen firmanın web adresi, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
<b>Üretici Firma</b>	
İhracatçı Firma ile Aynı İse:	Üreticinin aynı zamanda ihracatı gerçekleştiren firma olması halinde işaretlenecek olup, kutucuk işaretlendiğinde İhracatçı bilgileri otomatik olarak aynı şekilde dolacaktır.

Firma Tipi: (Zorunlu)	<p>Firma Tipi açılır listesindeki</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• İlaç Firmaları</li> <li>• Sanayi Firmaları</li> <li>• Seçilebilir Firmalar</li> </ul> <p>Seçeneklerinden uygun olan seçilir.</p>
Firma Adı: (Zorunlu)	<p>Firma adı seçilir. Firma seçim işlemi iki şekilde gerçekleştirilir:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b><u>Firma Adını Yazarak:</u></b> Firma adı yazılmaya başlandığında uygun olan seçenekler kullanıcıya listelenir. Seçenekler arasında uygun olan kayıt seçilir.</li> <li>• <b><u>Listeden Seçim Yapılarak:</u></b> “Tümünü Göster” butonuna tıklanarak açılan listeden seçilmek istenilen firma adı seçilir.</li> </ul>
Menşei Ülkesi: (Zorunlu)	<p>Seçilen firmanın menşei ülkesi, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.</p>
Unvanı: (Zorunlu)	<p>Seçilen firmanın unvanı, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.</p>
Ülke: (Zorunlu)	<p>Seçilen firmanın ülkesi, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.</p>
İl: (Zorunlu)	<p>Seçilen firmanın ili, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.</p>

**HİZMETE ÖZEL****Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu  
Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi  
Firma Kullanıcı Kılavuzu****Yayın No** : 11.0**Yayın Tarihi** : GG.AA.2019**Doküman No** : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL

İlçe: (Zorunlu)	Seçilen firmanın ilçesi, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
Adresi: (Zorunlu)	Seçilen firmanın adresi, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
Posta Kodu: (Zorunlu)	Seçilen firmanın posta kodu, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
Telefon No: (Zorunlu)	Seçilen firmanın telefon numarası, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
Faks: (Zorunlu)	Seçilen firmanın faks numarası, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
E-posta: (Zorunlu)	Seçilen firmanın e-posta adresi, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
Web Adresi: (Zorunlu)	Seçilen firmanın web adresi, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
<b>İthalatçı Firma</b>	
Unvanı: (Zorunlu)	Firmanın unvanı, giriş yapan kullanıcının bağlı olduğu firma bilgilerinden otomatik olarak sistem tarafından doldurulur.
Vergi Numarası: (Zorunlu)	Firmanın vergi numarası, giriş yapan kullanıcının bağlı olduğu firma bilgilerinden otomatik olarak sistem tarafından doldurulur.



**HİZMETE ÖZEL****Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu  
Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi  
Firma Kullanıcı Kılavuzu****Yayın No** : 11.0**Yayın Tarihi** : GG.AA.2019**Doküman No** : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL

Ülke: (Zorunlu)	Firmanın ülkesi, giriş yapan kullanıcının bağlı olduğu firma bilgilerinden otomatik olarak sistem tarafından doldurulur.
İl: (Zorunlu)	Firmanın ili, giriş yapan kullanıcının bağlı olduğu firma bilgilerinden otomatik olarak sistem tarafından doldurulur.
İlçe: (Zorunlu)	Firmanın ilçesi, giriş yapan kullanıcının bağlı olduğu firma bilgilerinden otomatik olarak sistem tarafından doldurulur.
Adresi: (Zorunlu)	Firmanın adresi, giriş yapan kullanıcının bağlı olduğu firma bilgilerinden otomatik olarak sistem tarafından doldurulur.
Posta Kodu: (Zorunlu)	Firmanın posta kodu, giriş yapan kullanıcının bağlı olduğu firma bilgilerinden otomatik olarak sistem tarafından doldurulur.
Telefon No: (Zorunlu)	Firmanın telefon numarası, giriş yapan kullanıcının bağlı olduğu firma bilgilerinden otomatik olarak sistem tarafından doldurulur.
Faks: (Zorunlu)	Firmanın faks numarası, giriş yapan kullanıcının bağlı olduğu firma bilgilerinden otomatik olarak sistem tarafından doldurulur.
E-posta: (Zorunlu)	Firmanın e-posta adresi, giriş yapan kullanıcının bağlı olduğu firma bilgilerinden otomatik olarak sistem tarafından doldurulur.

Web Adresi: (Zorunlu)	Firmanın web adresi, giriş yapan kullanıcının bağlı olduğu firma bilgilerinden otomatik olarak sistem tarafından doldurulur.
<b>İthalatçı Temsilcisi</b>	
İthalatçı Firma İle Aynı İse:	İthalatçı Temsilcisinin aynı zamanda İthalatçı Firma olması halinde işaretlenecek olup, kutucuk işaretlendiğinde İthalatçı bilgileri otomatik olarak aynı şekilde dolacaktır.
Firma Tipi: (Zorunlu)	Firma Tipi açılır listesindeki <ul style="list-style-type: none"> <li>• İlaç Firmaları</li> <li>• Sanayi Firmaları</li> <li>• Seçilebilir Firmalar</li> </ul> Seçeneklerinden uygun olan seçilir.
Firma Adı: (Zorunlu)	Firma adı seçilir. Firma seçim işlemi iki şekilde gerçekleştirilir: <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b><u>Firma Adını Yazarak:</u></b> Firma adı yazılmaya başlandığında uygun olan seçenekler kullanıcıya listelenir. Seçenekler arasında uygun olan kayıt seçilir.</li> <li>• <b><u>Listeden Seçim Yapılarak:</u></b> “Tümünü Göster” butonuna tıklanarak açılan listeden seçilmek istenilen firma adı seçilir.</li> </ul>
Unvanı: (Zorunlu)	Seçilen firmanın unvanı, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.

**HİZMETE ÖZEL****Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu  
Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi  
Firma Kullanıcı Kılavuzu**

**Yayın No** : 11.0  
**Yayın Tarihi** : GG.AA.2019  
**Doküman No** : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL

Vergi Numarası: (Zorunlu)	Seçilen firmanın vergi numarası, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
Ülke: (Zorunlu)	Seçilen firmanın ülkesi, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
İl: (Zorunlu)	Seçilen firmanın ili, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
İlçe: (Zorunlu)	Seçilen firmanın ilçesi, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
Adresi: (Zorunlu)	Seçilen firmanın adresi, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
Posta Kodu: (Zorunlu)	Seçilen firmanın posta kodu, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
Telefon No: (Zorunlu)	Seçilen firmanın telefon numarası, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
Faks: (Zorunlu)	Seçilen firmanın faks numarası, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
E-posta: (Zorunlu)	Seçilen firmanın e-posta adresi, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
Web Adresi: (Zorunlu)	Seçilen firmanın web adresi, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
<b>Kullanılacak Firma</b>	

**HİZMETE ÖZEL****Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu  
Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi  
Firma Kullanıcı Kılavuzu**


Yayın No : 11.0

Yayın Tarihi : GG.AA.2019

Doküman No : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL

Firma Tipi: (Zorunlu)	<p>Firma Tipi açılır listesindeki</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• İlaç Firmaları</li><li>• Sanayi Firmaları</li><li>• Seçilebilir Firmalar</li></ul> <p>Seçeneklerinden uygun olan seçilir.</p>
Firma Adı: (Zorunlu)	<p>Firma adı seçilir. Firma seçim işlemi iki şekilde gerçekleştirilir:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• <b><u>Firma Adını Yazarak:</u></b> Firma adı yazılmaya başlandığında uygun olan seçenekler kullanıcıya listelenir. Seçenekler arasında uygun olan kayıt seçilir.</li></ul> <p><b><u>Listeden Seçim Yapılarak:</u></b> “Tümünü Göster” butonuna tıklanarak açılan listeden seçilmek istenilen firma adı seçilir.</p>
Unvanı: (Zorunlu)	<p>Seçilen firmanın unvanı, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.</p>
Adresi: (Zorunlu)	<p>Seçilen firmanın adresi, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.</p>
<b>İthal Edilen Ürün</b>	
İthalat Yapılacak Ülke Adı: (Zorunlu)	<p>İthalatın yapılacağı ülke seçilir.</p>
İhraç Amaçlı:	<p>Malın ithal edildikten sonra ihracat yapılmak istenmesi halinde “İhraç Amaçlı” kutucuğunun işaretlenmesi gerekir. Bu kutucuğun işaretlenmesi ile Yurt İçinde dağıtım yapmayacağınıza dair taahhüname eklenmelidir. Bu durumda kullanıcıya</p>

**HİZMETE ÖZEL**

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---


	“Yurt İçine Verilmeyeceğine Dair Taahhütname”nin pdf olarak eklenmesi gerektiği uyarısı verilir.
Ürün GTIP No: (Zorunlu)	Ürüne ait Gümrük Tarife İstatistik Pozisyonu numarası girilir.
Ürün Cinsi: (Zorunlu)	Ürün cinsi girilir.
Ürün Markası: (Zorunlu)	İthal edilen ürün müstahzar ise bu alan “Yok” yazılabilir. İthal edilen ürün hammadde ise Markası ya da CAS numarası (Kimyasal maddenin kimyasal kuramlar servisi tarafından verilen numarasıdır) girilir.
Kontrol Belgesi Yok:	Kontrol belgesi yoksa işaretlenir.
Madde Ürün Seçim: (Zorunlu)	Madde ürün tipi seçimi yapılır.
Ürün/Etken Madde:	Ürün/etken madde seçilir.
Kullanılacak Müstahzar İlaç Adı: (Zorunlu)	Kullanılacak müstahzar ilaç adı, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
Ürün Miktarı: (Zorunlu)	Ürün miktarı girilir.
Ürün Birim Tür: (Zorunlu)	Ürün birim türü seçilir.
Ürün Kutu:	Ürünün ruhsata esas ambalaj bilgilerinde yer alan kutu miktarı, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
ABD Doları Olarak Değeri: (Zorunlu)	Ürün miktarı ve ürün birim türüne göre ABD doları olarak değeri girilir. Gümrük giriş beyannamesi üzerindeki istatistiki kıymet esas alınır.
Kullanım Alanı: (Zorunlu)	Hammaddenin kullanım amacı belirtilir.




**HİZMETE ÖZEL****Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu  
Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi  
Firma Kullanıcı Kılavuzu**

**Yayın No** : 11.0  
**Yayın Tarihi** : GG.AA.2019  
**Doküman No** : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL


Ruhsat No:	Ruhsat numarası, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
Ruhsat Tarihi:	Ruhsat tarihi varsa, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
İzin No:	İzin numarası, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
İzin Tarihi:	İzin tarihi, sistem tarafından otomatik doldurulur. Kullanıcı tarafından veri girişi yapılmaz.
<b>Gümrük</b>	
Gümrük Adı: (Zorunlu)	Gümrük müdürlüğü seçilir.
Gümrük Beyanname Tarihi: (Zorunlu)	Gümrük beyanname tarihi seçilir.
Gümrük Beyanname No: (Zorunlu)	Gümrük beyanname numarası girilir.
İthalat Gerçekleşme Miktarı: (Zorunlu)	İthalat gerçekleşme miktarı girilir.
İthalat Gerçekleşme Tarihi: (Zorunlu)	İthalat gerçekleşme tarihi girilir.
Ama Miktarı:	AMA miktarı girilir. Bildirim tipi olarak "Sınai İthalat Bildirimi" seçilmesi halinde "AMA Miktarı" bilgilerinin girilmesi zorunlu değildir. AMA miktarı İthalat Gerçekleşme Miktarından büyük olamaz.
<b>Ek</b>	
Doküman Ekle: (Zorunlu) <input type="button" value="+ Yeni Kayıt Ekle"/>	İthalat bildirimini ile ilgili dokümanlar buradan eklenir. Kaydın başarılı şekilde kaydedilebilmesi için "Doküman Yükleme Tipi" "Üst Yazı" olan en az bir

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

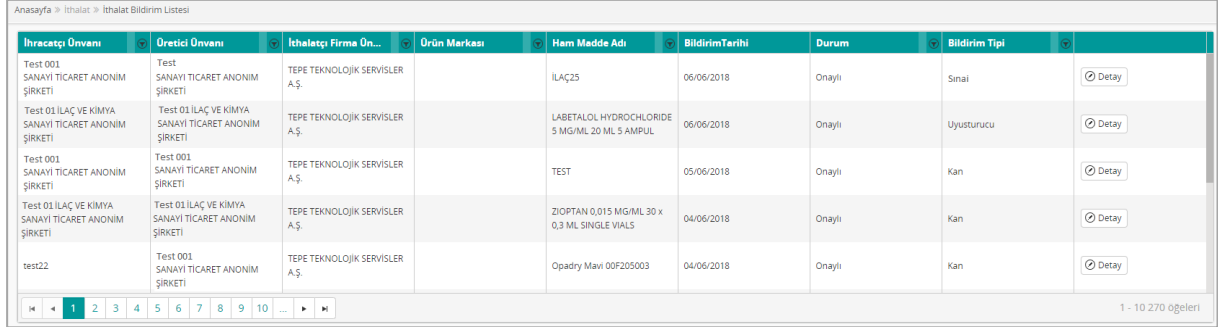
	tane doküman eklenmelidir. İthalat bildirimi ile ilgili olan ek dokümanlar da buradan eklenir. “İthal Edilen Ürün -> İhraç Amaçlı” alanı işaretlenmişse, sistemin verdiği uyarı doğrultusunda “Yurt İçine Verilmeyeceğine Dair Taahhütname”nin pdf olarak eklenmesi gerekir.
<b>İşlevler</b>	
Bildirim Yap: 	İthalat bildirimi kaydedilerek ilgili birimin sistemine iletilir.
Geri: 	Kullanıcıyı “İthalat Bildirimi Ekle” sayfasına yönlendirir.
Tümünü Göster: 	Bulduğu alandaki kayıtların tümünü liste olarak gösterir ve seçilmesini sağlar.

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---


### 7.4 İthalat Bildirim Listesi

İthalat Bildirimi ekranından yapılan tüm kayıtlar “İthalat Bildirim Listesi” ekranında listelenir. Bu ekrana ulaşmak için, ana menüden “İthalat -> İthalat Bildirim Listesi” yolu izlenmelidir.



İhracatçı Unvanı	Üretici Unvanı	İthalatçı Firma Ün...	Ürün Markası	Ham Madde Adı	Bildirim Tarihi	Durum	Bildirim Tipi	
Test 001 SANAYİ TİCARET ANONİM ŞİRKETİ	Test SANAYİ TİCARET ANONİM ŞİRKETİ	TEPE TEKNOLOJİK SERVİSLER A.Ş.		İLAÇ25	06/06/2018	Onaylı	Sıralı	<a href="#">Detay</a>
Test 01 İLAÇ VE KİMYA SANAYİ TİCARET ANONİM ŞİRKETİ	Test 01 İLAÇ VE KİMYA SANAYİ TİCARET ANONİM ŞİRKETİ	TEPE TEKNOLOJİK SERVİSLER A.Ş.		LABELALOL HYDROCHLORİDE 5 MG/ML 20 ML 5 AMPUL	06/06/2018	Onaylı	Uyusturucu	<a href="#">Detay</a>
Test 001 SANAYİ TİCARET ANONİM ŞİRKETİ	Test 001 SANAYİ TİCARET ANONİM ŞİRKETİ	TEPE TEKNOLOJİK SERVİSLER A.Ş.		TEST	05/06/2018	Onaylı	Kan	<a href="#">Detay</a>
Test 01 İLAÇ VE KİMYA SANAYİ TİCARET ANONİM ŞİRKETİ	Test 01 İLAÇ VE KİMYA SANAYİ TİCARET ANONİM ŞİRKETİ	TEPE TEKNOLOJİK SERVİSLER A.Ş.		ZİOPTAN 0,015 MG/ML 30 x 0,3 ML SINGLE VIALS	04/06/2018	Onaylı	Kan	<a href="#">Detay</a>
test22	Test 001 SANAYİ TİCARET ANONİM ŞİRKETİ	TEPE TEKNOLOJİK SERVİSLER A.Ş.		Opadry Mavi 00F205003	04/06/2018	Onaylı	Kan	<a href="#">Detay</a>

Şekil 150 İthalat Bildirim Listesi

Alanlar	
İhracatçı Unvanı:	İhracatçı firmanın unvanının görüntülediği sütundur.
Üretici Unvanı:	Üretici firma unvanının görüntülediği sütundur.
İthalatçı Firma Unvanı:	İthalatçı firmanın unvanının görüntülediği sütundur.
Ürün Markası:	Ürün markasının görüntülediği sütundur.
Ham Madde Adı:	İthalat ürünü hammaddesinin görüntülediği sütundur.
Bildirim Tarihi:	Bildirim tarihinin görüntülediği sütundur.
Durum:	Bildirim durumunun görüntülediği sütundur.
Bildirim Tipi:	Bildirim tipinin görüntülediği sütundur.
İşlevler	
Detay: 	Tıklandığında ilgili kaydın detayını görüntülemek için İthalat Bildirimi Ekle ekranını açar.



Sayfa Gezinti Butonu



İlk/Önceki/Sonraki/Son listelere ve tablolara erişim butonları gruplanmıştır.

## 7.5 Eski Sistem İthalat Listesi

Bu ekrana ulaşmak için, sol akordeon menüden “İthalat -> Eski Sistem İthalat Listesi” yolu izlenmelidir.

Anasayfa > İthalat > Eski Sistem İthalat Listesi

İthalatçı Firmasının Ünvanı	İhracatçı Firmasının Ünvanı	Malın Menşei Ülkesi	Bildirim Tarihi	Detay
Test 001 SANAYİ TİCARET ANONİM ŞİRKETİ	Test SANAYİ TİCARET ANONİM ŞİRKETİ	Almanya	06/06/2018	<a href="#">Detay</a>
Test 01 İLAÇ VE KİMYA SANAYİ TİCARET ANONİM ŞİRKETİ	Test 01 İLAÇ VE KİMYA SANAYİ TİCARET ANONİM ŞİRKETİ	Almanya	06/06/2018	<a href="#">Detay</a>
Test 001 SANAYİ TİCARET ANONİM ŞİRKETİ	Test SANAYİ TİCARET ANONİM ŞİRKETİ	Belçika	05/06/2018	<a href="#">Detay</a>
Test 01 İLAÇ VE KİMYA SANAYİ TİCARET ANONİM ŞİRKETİ	Test 01 İLAÇ VE KİMYA SANAYİ TİCARET ANONİM ŞİRKETİ	Almanya	04/06/2018	<a href="#">Detay</a>
Test SANAYİ TİCARET ANONİM ŞİRKETİ	Test SANAYİ TİCARET ANONİM ŞİRKETİ	Fransa	04/06/2018	<a href="#">Detay</a>

Görüntülenecek öğe yok

**Şekil 151 Eski Sistem İthalat Listesi**

Alanlar	
İthalatçı Firma Ünvanı:	İthalatçı firmanın ünvanının görüntülediği sütundur.
İhracatçı Firmasının Ünvanı:	İhracatçı firmanın ünvanının görüntülediği sütundur.
Malın Menşei Ülke:	Malın menşeinin görüntülediği sütundur.
Bildirim Tarihi:	Bildirim tarihinin görüntülediği sütundur.
İşlevler	
Detay: <a href="#">Detay</a>	Eski sistem ithalat bildirim kayıt detayına yönlendirir.



## 7.6 Eski Sistem İthalat Bildirim Detay

Bu ekrana ulaşmak için, sol akordeon menüden “İthalat -> Eski Sistem İthalat Bildirim Listesi” yolu izlenir. Listelenen kayıtlardan ilgili olanın “Detay” düğmesine basılır. Alanlar sadece okunabilir haldedir. “İthalat Bildirimi Ekle” başlığında anlatılanlara ek olan alanlar ve işlevler, aşağıda listelenmiştir.

Gümrük	
Gümrük İdaresi	
Mersin Serbest Bölge Gümrük Müdürlüğü	
Gümrük Giriş Beyanname Tarihi	Gümrük Giriş Beyanname No
15.09.2011 00:00:00	123
Filial İthalatın Gerçekleşme Tarihi	Filial İthalatın Gerçekleşen Miktarı
AMA Miktarı	Seri No
Son Kullanma Tarihi	

**Şekil 152 Eski Sistem İthalat Bildirim Detayı**

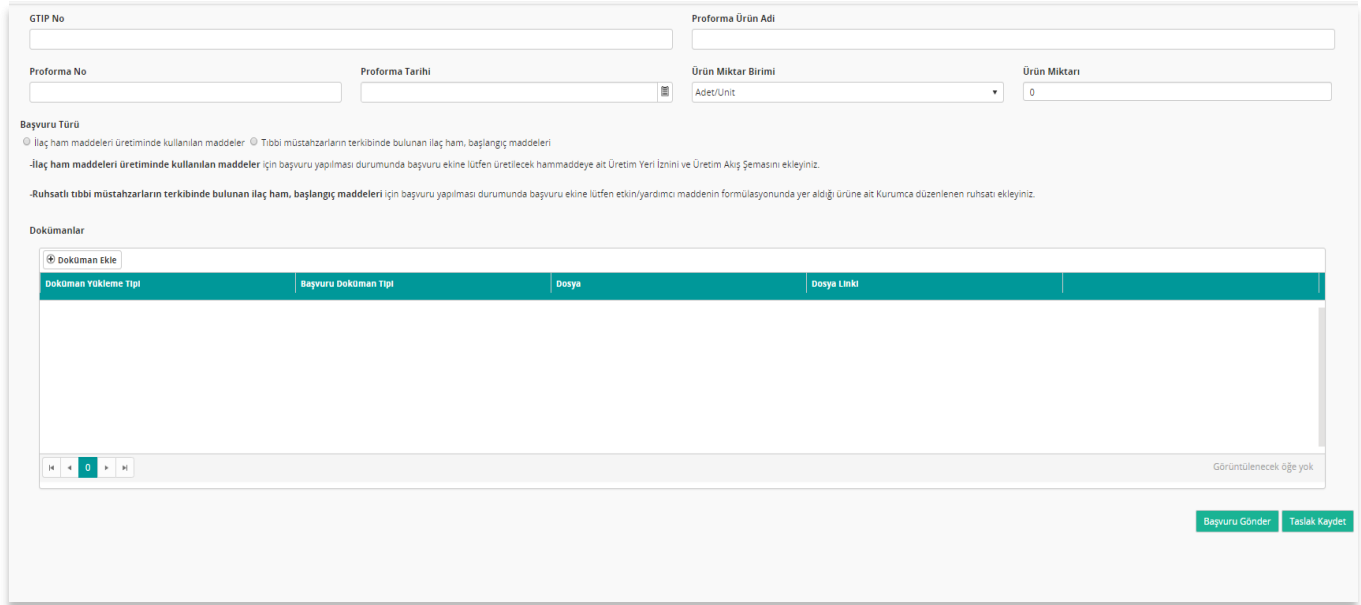
Gümrük Alanlar	
Seri No:	Ürünün seri numarası görülür.
Son Kullanma Tarihi:	Ürünün son kullanma tarihi görülür.

## 7.7 Muafiyet Başvurusu

Bu ekrana ulaşmak için, sol akordeon menüden “İthalat -> Muafiyet Başvurusu” yolu izlenir. Açılan ekrandan GTIP NO (uygun formatta), Proforma Ürün Adı, Proforma No, Proforma Tarihi, Ürün Miktar Birimi ve Ürün Miktarı girilir.


İlaç ham maddeleri üretiminde kullanılan maddeler için başvuru yapılması durumunda başvuru ekine hammaddeye ait “Üretim Yeri İznini” ve “Üretim Akış Şeması” nın doküman olarak eklenmesi gerekmektedir.

Ruhsatlı tıbbi müstahzarların terkinde bulunan ilaç ham, başlangıç maddeleri için başvuru yapılması durumunda başvuru ekine “Etkin/yardımcı maddenin formülasyonunda yer aldığı ürüne ait Kurumca düzenlenen ruhsat” ın doküman olarak eklenmesi gerekmektedir.



**Şekil 153 Muafiyet Başvurusu**

- “İlaç hammaddeleri üretiminde kullanılan maddeler” seçilir. Seçimin ardından “Etkin/Yardımcı Madde” listesine etkin ve yardımcı maddeler listelenir. Listedenden tek bir kayıt seçilebilir. Ardından “Etkin Madde Üretici Bilgisi” listesinde firmanın Kurumumuz Yurtiçi Tesis Denetimi ve Başvuru Takip Birimince faaliyette durumuna alınan tesisleri

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

listelenir. Listedan tesis kaydı seçilir. “Doküman Ekle” alanından üst yazı ile üretilecek hammaddeye ait “*Üretim Yeri İzni*” ve “*Üretim Akış Şeması*” ek olarak eklenir. Taslak Kaydet tıklanırsa başvuru Kuruma iletilmeden yalnızca kaydedilir. Başvuru Gönder tıklanırsa başvuruya bir takip numarası verilerek Kuruma iletilir.

- “Tıbbi müstahzarların terkiinde bulunan ilaç ham, başlangıç maddeleri” seçilir. Seçimin ardından firmanın yalnızca kendi ilaçları “İlaç Bilgisi” listesinde listelenir. Listedan tek bir kayıt seçilebilir. Seçilen ilaca bağılı olarak “Etkin/Yardımcı Madde” listesinde ilgili ilaca ait sistemde tanımlı etkin ve yardımcı maddeler listelenir. Listedan tek bir kayıt seçilebilir. Seçilen kayıt etkin madde ise ve bu etkin maddeye ait sistemde tanımlı bir tesis var ise tesis adı görüntülenir. Eğer tesis adı yok ise ekranda “Seçilen etkin maddeye ait tesis bilgisi bulunmamıştır.” uyarısı belirir ve başvuru yapılamaz. Eğer seçilen kayıt yardımcı madde ise tanımlı tesis bilgisi aranmaksızın “Doküman Ekle” alanından üst yazı ile “*Etkin/yardımcı maddenin formülasyonunda yer aldığı ürüne ait Kurumca düzenlenen ruhsat*” ek olarak eklenir. Taslak Kaydet tıklanırsa başvuru Kuruma iletilmeden yalnızca kaydedilir. Başvuru Gönder tıklanırsa başvuruya bir takip numarası verilerek Kuruma iletilir.

## 8. İhracat

Uyuşturucu tipinde olmayan ilaçlar için ihracat başvurusu yapılır. Bu modüle ulaşmak için ana menüden “İhracat” yolu izlenmelidir.

### 8.1 İlaç İhracat Başvurusu Ekle

Bu ekrana ulaşmak için, ana menüden “İhracat -> İlaç İhracat Başvurusu Ekle” yolu izlenmelidir.



Şekil 154 İlaç İhracat Başvurusu Ekle


**Not:** İlaç İhracat Başvuruları evrak birimine gitmez ve evraklaştırılmaz, elektronik olarak ilgili birime düşer.

Alanlar	
Seçilecek Ürün(ler) Grubu:	Seçilen harfle başlayan ürünlerin listelenmesini sağlayan alandır. Harf dışında sayı ya da karakterlerle başlayan ürünleri listelemek için "Diğer" seçimi yapılmalıdır.
Seçilen Ürün(ler): (Zorunlu)	İlaç ihracat başvurusu ile ilgili ürünler buradan eklenir. Başvuru kaydının başarılı şekilde kaydedilebilmesi için en az bir tane ürün eklenmelidir. Ürünleri seçerek listeye eklemek için yanlarında yer alan kutucuğun seçilmesi gerekmektedir. Listedeki ürün çıkarmak için ürünün



	yanındaki kutucuktaki seçimi kaldırmanız gerekmektedir.
Konu: (Zorunlu)	Konu, sistem tarafından değiştirilebilir olarak otomatik getirilir.
İhracat Başvuru Dokümanları: (Zorunlu)	<p>İlaç ihracat başvurusu ile ilgili dokümanlar buradan eklenir. Başvuru kaydının başarılı şekilde kaydedilebilmesi için “Doküman Yükleme Tipi” “Üst Yazı” olan en az bir tane doküman eklenmelidir. Başvuru ile ilgili olan ek dokümanlar da buradan eklenir. Başvuru ile ilgili olan ek dokümanlar da buradan eklenir. Doküman ekleme işlemi şu şekilde yapılır:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Doküman Ekle</b> butonuna tıklanır.</li> <li>• <i>Doküman Yükleme Tipi</i> “Üst Yazı” olarak otomatik belirlenir. (Doküman yükleme tipi “Üst Yazı” olan en fazla bir adet doküman yüklenir)</li> <li>• <b>Seçiniz</b> butonuna tıklanır.</li> <li>• Açılan pencereden yüklenmek istenen doküman seçilir.</li> <li>• Üst Yazıya Ek dosya eklenecekse <b>Doküman Ekle</b> butonuna tıklanır.</li> <li>• <i>Doküman Yükleme Tipi</i> “Ek” olarak otomatik belirlenir. (Doküman yükleme tipi “Ek” olan birden fazla doküman yüklenebilir.)</li> <li>• <b>Seçiniz</b> butonuna tıklanır.</li> </ul>

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

	<ul style="list-style-type: none"><li>Açılan pencereden yüklenmek istenen doküman seçilir.</li></ul> Doküman yükleme işlemi tamamlanır.
<b>İşlevler</b>	
Doküman Ekle: <input type="button" value="⊕ Doküman Ekle"/>	Doküman yüklemek için tabloya yeni bir satır ekler.
Seçilen Ürün Listesi: <input type="button" value="Seçilen ürün listesi"/>	Seçmiş olduğunuz ürünlerin yer aldığı listenin görüntülenmesini sağlar.
Başvuru Gönder: <input type="button" value="Başvuru Gönder"/>	İhracat başvuru kaydı, sonradan değiştirilemeyecek şekilde kaydedilir ve işleme alınır.


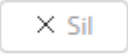

 <p><b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU</p>	<p><b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b></p>	<p><b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL</p>
--	---	--

## 8.2 İlaç İhracat Başvuru Listesi


Firma tarafından yapılan ihracat başvuruları bu ekranda listelenir. Bu ekrana ulaşmak için, ana menüden “İhracat -> İlaç İhracat Başvurusu Listesi” yolu izlenmelidir.

Takip No	Başvuru Durumu	Başvuru Tarihi	Detay	Sil	İmzalı Belge ve Ekler
2461151	Belgeleşt	17/05/2017	Detay	X Sil	Detay
2457035	Belgeleşt	11/05/2017	Detay	X Sil	Detay
2436188	Belgeleşt	13/04/2017	Detay	X Sil	Detay
2341845	Belgeleşt	28/11/2016	Detay	X Sil	Detay
2334618	Belgeleşt	16/11/2016	Detay	X Sil	Detay
2312679	Belgeleşt	13/10/2016	Detay	X Sil	Detay
2309723	Belgeleşt	07/10/2016	Detay	X Sil	Detay
2309252	Belgeleşt	07/10/2016	Detay	X Sil	Detay
2307878	Belgeleşt	05/10/2016	Detay	X Sil	Detay
2305503	Belgeleşt	29/09/2016	Detay	X Sil	Detay

Şekil 155 İlaç İhracat Başvuru Listesi

Alanlar	
Takip No:	Başvuru takip numarasının görüntülediği sütundur.
Başvuru Durumu	Başvurunun durumunun görüntülediği sütundur.
Başvuru Tarihi	Başvurunun tarihinin görüntülediği sütundur.
İşlevler	
Detay: 	İhracat başvurusuna ait kayıt detayını görüntüler.
Sil: 	Taslak olarak kaydedilen ihracat başvuru kaydını siler. İhracat başvurusu gönderildiyse, devre dışı olarak gözükecektir.
İmzalı Belge ve Ekler: 	Başvuruya dâhil imzalı belgeyi ve ekleri görüntülemeyi sağlar.



Filtrelemek istenilen kolonun yanında bulunan  işaretine tıklandığında filtreleme seçenekleri penceresi açılır.(Şekil 147) Filtreleme için aşağıdaki adımlar izlenir:

Takip No	Başvuru Durumu
31627	bu ile bu arasındaki değerleri göster
31620	Eşittir
31619	
31618	
31616	

Filtre Temizle

Şekil 156 Filtreleme Seçenekleri

- Operatör Seçilir.

Eşittir: Girilen değere eşit olan sonuçlar filtrelenir.

Eşit Değildir: Girilen değere eşit olmayan sonuçlar filtrelenir.

Sonra ya da Eşit: Girilen değere eşit ya da girilen değerden büyük olan sonuçlar filtrelenir.

Sonra ya da Eşit: Girilen değere eşit ya da girilen değerden büyük olan sonuçlar filtrelenir.

Sonra: Girilen değerden büyük olan sonuçlar filtrelenir.

Önce ya da Eşit: Girilen değere eşit ya da girilen değerden küçük olan sonuçlar filtrelenir.

Önce: Girilen değerden küçük olan sonuçlar filtrelenir.

İle Başlar: Girilen değer ile başlayan sonuçlar filtrelenir.

 Filtrele



*İçermiyor: İçerisinde girilen değer geçmeyen sonuçlar filtrelendir.*

*İle Biter: Girilen değer ile biten sonuçlar filtrelendir.*

*İçeriyor: İçerisinde girilen değer geçen sonuçlar filtrelendir.*

- Değer Girilir.
- Filtrele butonuna basılır.
- Filtreleme seçeneklerini temizlemek için temizle butonuna tıklanır.



### 8.3 İlaç İhracat Başvurusu Detay

Bu ekrana ulaşmak için, ana menüden “İhracat -> İhracat Başvurusu Listesi” yolu izlenir. Detayı görüntülenmek istenen kaydın yanında yer alan “Detay” düğmesine basılır. Açılan sayfa iki bölümden oluşmaktadır. İlk bölümde seçilen ürün ya da ürünlerin listesi görüntülenir. İkinci bölümde başvuruya eklenmiş üst yazı ve ekler görüntülenir. İndir butonuna tıklayarak belgeler görüntülenebilir.

Seçilen Ürün(ler) \*

Ürün Adı
ARIA-DES 5 MG 20 FILM TABLET
BALANCE SLEEP SAFE %1,5 GLUKOZ 1,75 MMOL/L KALSİYUM PERİTON DİYALİZ SOLUSYONU 5000 ML
CANTAB 32 MG 28 TABLET

1 - 3 3 öğeleri

Konu \*

İlaç İhracatı

İhracat Başvuru Dokümanları

Doküman Yükleme Tipi	Başvuru Doküman Tipi	Dosya	Dosya Linki
Üst Yazı	Üst Yazı	ust_yazi.pdf	İndir

1 - 1 1 öğeleri

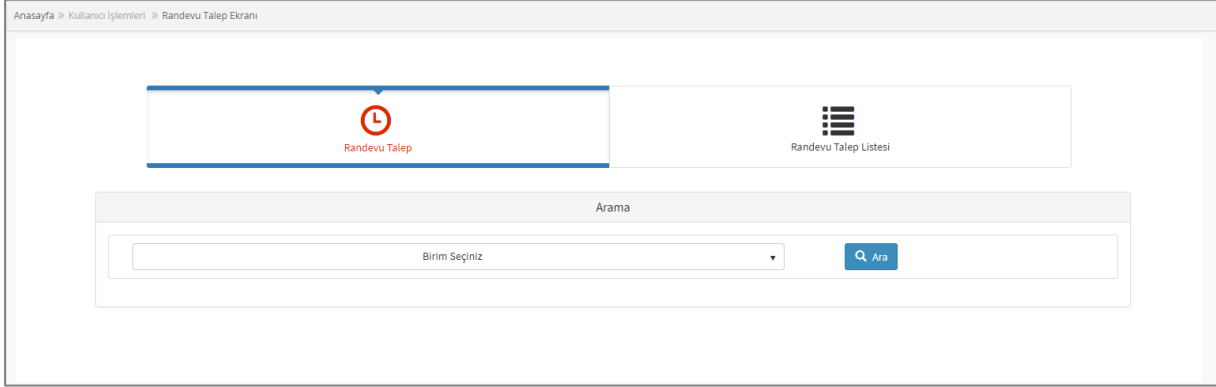
Ger

**Şekil 157 İlaç İhracat Başvurusu Detay**

## 9. Kullanıcı İşlemleri

### 9.1 Randevu Talep Ekranı

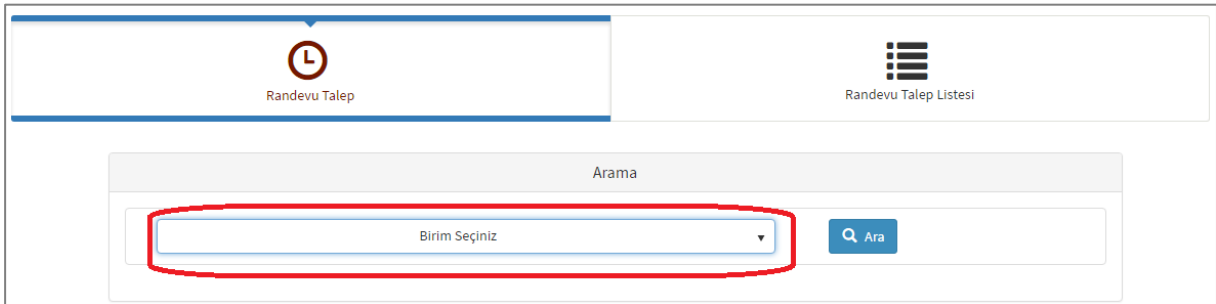
Kullanıcı İşlemleri menüsünün altında yer alan **Randevu Talep Ekranı**'na tıklanır.



**Şekil 158 Randevu Talep Ekranı**

Açılan pencerede **Randevu Talep** bölümünün altında yer alan **Birim Seçiniz** butonuna tıklanır. Firma randevu almak istediği birimi veya daire başkanlığını seçip "Ara" butonuna tıklar.

**Not:** Firmalara randevu şablonu oluşturma, randevu talep edilen ilgili birim/daire başkanlığının sorumluluğu ve kontrolündedir.



**Şekil 159 Randevu Talep Edilen Birim Seçimi**

Seçilen ilgili birim/daire başkanlığının haftalık veya 2 haftayı kapsayan görüşme gün ve saatleri aşağıdaki gibi listelenir.

## HİZMETE ÖZEL



### Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi Firma Kullanıcı Kılavuzu

Yayın No : 11.0  
Yayın Tarihi : GG.AA.2019  
Doküman No : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL

Firmalar Tıbbi Beslenme Ürünleri Birimi hariç Kurumumuzun diğer tüm ilgili birim/daire başkanlıklarından 2 haftada bir randevu alabilmektedir.

Tıbbi Beslenme Ürünleri Birimi firmalara haftalık randevu vermektedir. *Örneğin*, 24 saatlik dilime göre; Tıbbi Beslenme Ürünleri Birimi için, 01.01.2018 tarihinde pazartesi günü için saat 09:00'a randevu alan bir firma, bir sonraki hafta için 08.01.2018 tarihinde pazartesi gününe saat 09:01 ve sonraki saat aralıkları için randevu talebinde bulunabilir.

Randevu alınmak istenen gün ve saat belirlendikten sonra aynı satırda yer alan  butonuna tıklanır.

Randevular		
▼ Toplam 2 günde Müsait Randevu 13		
Gün	Saat	Randevu Notu
11 11, 2018	11:05	<input checked="" type="checkbox"/>
	11:10	<input checked="" type="checkbox"/>
	11:15	<input checked="" type="checkbox"/>
	11:20	<input checked="" type="checkbox"/>
	11:25	<input checked="" type="checkbox"/>
	11:30	<input checked="" type="checkbox"/>
18 18, 2018	11:00	<input checked="" type="checkbox"/>
	11:05	<input checked="" type="checkbox"/>
	11:10	<input checked="" type="checkbox"/>
	11:15	<input checked="" type="checkbox"/>
	11:20	<input checked="" type="checkbox"/>
	11:25	<input checked="" type="checkbox"/>
11:30	<input checked="" type="checkbox"/>	

**Şekil 160 Talep Edilebilir Randevular Listesi**

Açılan pencerede randevu talebinde bulunan firma personelinin “Adı, Soyadı, Telefon Numarası ve E-Posta” bilgileri girilir. “Konu” alanına seçtiğiniz saat aralığında görüşülecek konu yazılır. “Notunuz” alanına ise seçtiğiniz saat aralığında görüşülecek konuyla ilgili açıklama yazılır.



**11 Aralık 2018, Salı tarihi, saat 11:05'de randevu talep edeceksiniz, Onaylıyor musunuz?**

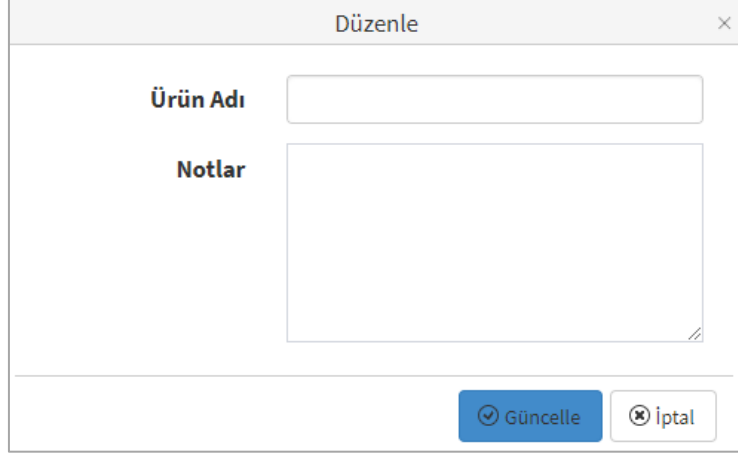
Talep Edenin Adı	Talep Edenin Soyadı
Talep Edenin Telefon Numarası	
Talep Edenin E-Postası	
Konu	
Notunuz	
<a href="#" style="background-color: #ccc; padding: 2px 10px; border: 1px solid #ccc;">+ Yeni Kayıt Ekle</a>	
Ürün Adı	Ürün Görüşme Notları
<span>◀</span> <span>◀</span> <span>0</span> <span>▶</span> <span>▶</span>	
Görüntülenecek öge yok	
<a href="#" style="background-color: #28a745; color: white; padding: 5px 15px; border: none;">Onayla</a> <a href="#" style="background-color: #dc3545; color: white; padding: 5px 15px; border: none;">Vazgeç</a>	

**Şekil 161 Randevu Talep Eden Firma Detay Bilgileri**

“Yeni Kayıt Ekle” ile görüşme talebinde bulunulan ürünler ile ilgili ürün adı ve ürünle ilgili notlar girilir. En fazla 5 (beş) ürün bilgisi girilebilir.

**Not:** Randevu talebinde girilen Konu ve Not içeriği, seçilen ürünlerden farklı olmamalıdır.

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---



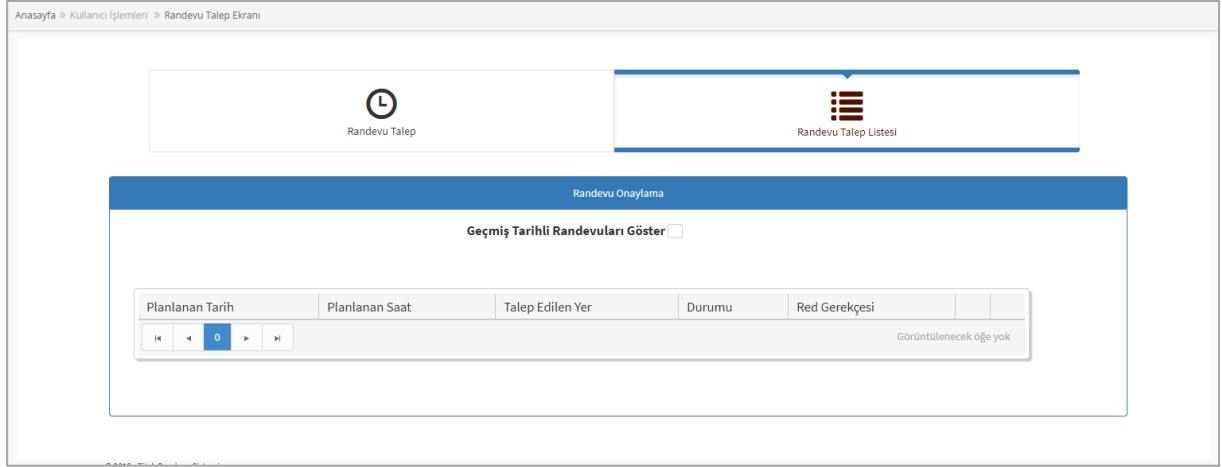
**Şekil 162 Randevuda Görüşülecek Ürün Detay Bilgileri**

Tüm bilgiler girildikten sonra “Onayla” butonuna tıklanır ve “Randevu alma işlemi başarılı şekilde sonuçlandı” şeklinde bilgilendirme mesajı görüntülenir. “Onayla” butonu tıklandığında randevu talebiniz ilgili birim/daire başkanlığının onayına düşer.

Firma **Kullanıcı İşlemleri -> Randevu Talep Listesi**’ne tıklayarak talep ettiği randevunun durumunu aşağıdaki gibi “İstek” şeklinde görür. Firma istek durumundaki randevusunu “İptal Et” butonuna tıklayarak iptal edebilir.

Firma “Onaylandı” durumunda olan randevusunu, randevusuna 48 saatten az bir süre kalana kadar randevusunu iptal edebilir. Onaylı randevularda 48 saatten daha az bir süre kaldığında “İptal Et” butonu otomatik olarak görüntülenemez hale gelir ve firma randevusu için iptal işlemini gerçekleştiremez.

Firma “İstek” ve “Red” durumundaki randevuları için güncelleme işlemi gerçekleştiremez. Sadece durumu “Onaylandı” olan randevuları için randevu tarih ve saatine 72 saat kala, firma randevusunda güncelleme işlemi gerçekleştirebilir.

**Şekil 163 Firmanın Geçmiş Tarihli Randevuları**

Randevu talep edilen birim/daire başkanlığı, randevuyu iptal ettiği takdirde randevu durumu bilgisi "İptal" görüntülenir ve sonra randevuya 24 saatten az bir süre kalmadığı takdirde firmalar ilgili birim/daire başkanlıklarından tekrar yeni bir randevu talebinde bulunabilir.

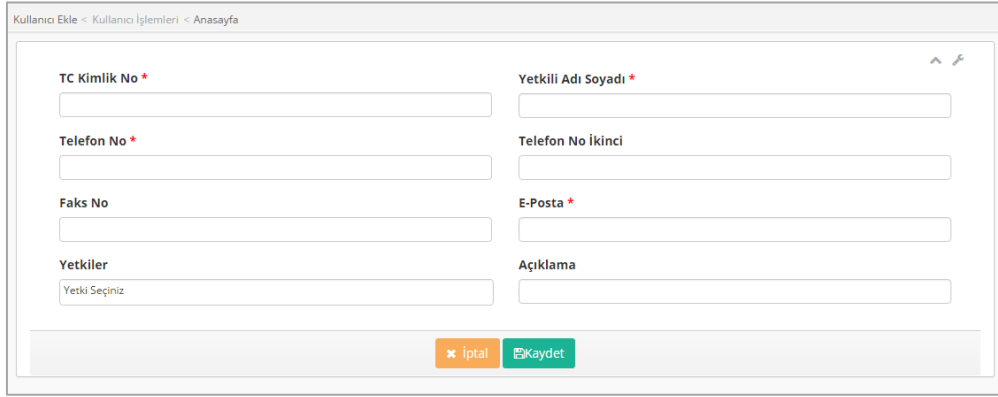
Randevu talep edilen birim/daire başkanlığı, randevuyu reddettiği takdirde durum bilgisi "Ret" görüntülenir ve "Ret Gerekçesi" kısmında açıklama bilgisi görüntülenir. Randevunun ret olması durumunda firma cezalı duruma düşmez. Müsait randevu bulunuyorsa firmalar ilgili birim/daire başkanlığından tekrar yeni bir randevu talebinde bulunabilir.

Talep edilen randevu birim/daire başkanlığı tarafından "Onay/Ret/İptal" durumlarına alındığı zaman, firmaya randevunun durumuyla ilgili bilgilendirme e-postası gider.



## 9.2 Kullanıcı Ekle

Sisteme yeni kullanıcı eklemek için kullanılan ekrandır. Bu ekrana “Kullanıcı İşlemleri-> Kullanıcı Ekle” yolu izlenerek erişilir.



Kullanıcı Ekle < Kullanıcı İşlemleri < Anasayfa

TC Kimlik No \*

Yetkili Adı Soyadı \*

Telefon No \*

Telefon No İkinci

Faks No

E-Posta \*

Yetkiler


Yetki Seçiniz



Açıklama

**Şekil 164 Kullanıcı Ekle**


Alanlar	
T.C. Kimlik No: (Zorunlu)	T.C Kimlik numarası girilir.
Yetkili Adı Soyadı: (Zorunlu)	Yetkili adı girilir.
Telefon No: (Zorunlu)	Telefon numarası girilir.
Telefon No İkinci:	İkinci telefon numarası girilir.
Faks No:	Faks numarası girilir.
E-Posta: (Zorunlu)	E-Posta girilir.
Yetkiler:	Yeni oluşturulan kullanıcı için erişim ve işlem yetkileri seçilir. Firma yetkilisi kullanıcıların erişim ve işlem yetkisine sahip olacağı modülleri bu alandan seçmelidir.
Açıklama:	Açıklama girilir.

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

İşlevler	
Kaydet: 	Kullanıcı ekleme işlemini kaydeder.
İptal: 	Kullanıcı ekleme işlemini iptal eder.

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

### 9.3 Kullanıcı Listesi

Sistemde kayıtlı kullanıcıların listelendiği ekrandır. Bu ekrana ana menüden “Kullanıcı İşlemleri-> Kullanıcı Listesi” yolu izlenerek erişilir.


Yetkili Adı	TC Kimlik No	Telefon No	Faks No	E-Posta Adresi	Açıklama	Detay
Test Kullanıcısı 01	00100011100	0 - (000) 000 - 0000		Test@titck.gov.tr		<input type="button" value="Detay"/>
Test Kullanıcısı 02	00010010010	1 - (222) 222 - 2222		Test1@titck.gov.tr		<input type="button" value="Detay"/>

1 - 10 kayıt gösteriliyor

**Şekil 165 Kullanıcı Listesi**

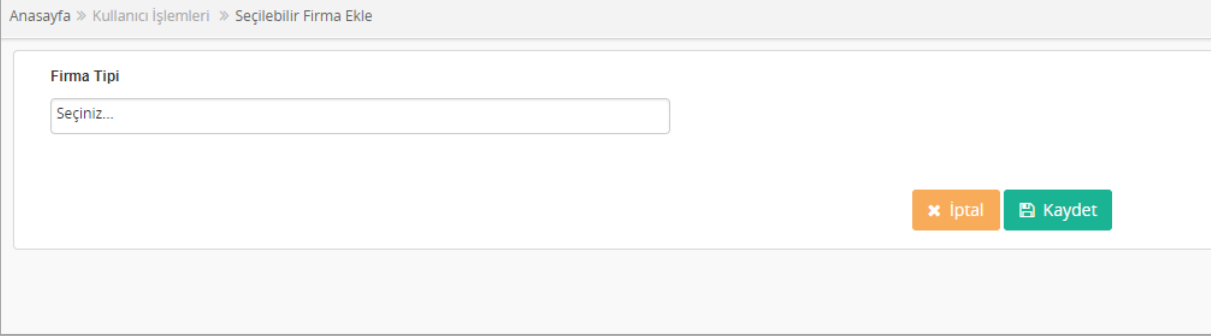
**Not:** Detay ekranı üzerinden kullanıcı bilgilerinde değişiklik yapıldığında firma yetkilisine yapılan değişiklik hakkında mail gönderilir.

Alanlar	
Yetkili Adı:	Kullanıcı adının görüntülediği sütundur.
T.C. Kimlik No:	Kullanıcı T.C. kimlik numarasının görüntülediği sütundur.
Telefon No:	Kullanıcının telefon numarasının görüntülediği sütundur.
Faks No:	Kullanıcının faks numarasının görüntülediği sütundur.
E-Posta Adresi:	Kullanıcının e-posta adresinin görüntülediği sütundur.
Açıklama:	Kullanıcı kaydı esnasında yazılmış açıklamanın görüntülediği sütundur.
İşlevler	
Detay: <input type="button" value="Detay"/>	Seçilen kullanıcının detayını gösterir ve “Kullanıcı Ekle” ekranına yönlendirir.
Sayfa Gezinti Butonu: <input type="button" value="«"/> <input type="button" value="◀"/> <input type="button" value="1"/> <input type="button" value="2"/> <input type="button" value="3"/> <input type="button" value="4"/> <input type="button" value="▶"/> <input type="button" value="»"/>	İlk/Önceki/Sonraki/Son listelere ve tablolara erişim butonları gruplanmıştır.

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

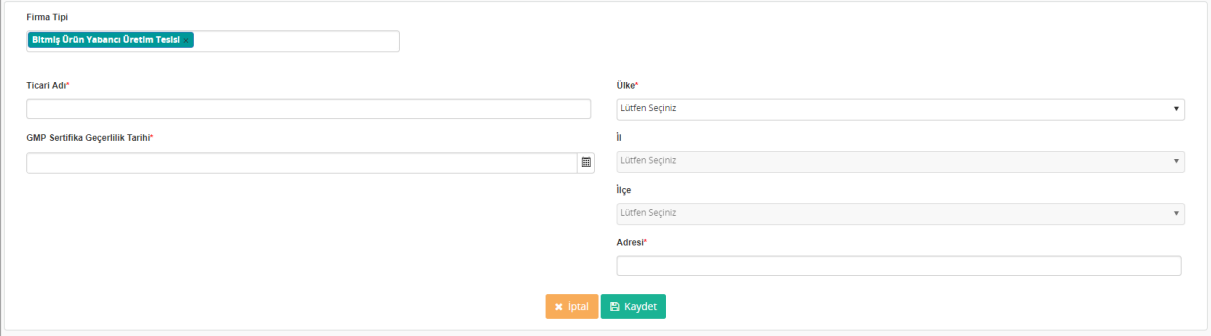
#### 9.4 Seçilebilir Firma Ekle

Sisteme seçilebilir firma tiplerine göre ekleme yapan ekrandır. Bu ekrana ana menüden “Kullanıcı İşlemleri-> Seçilebilir Firma Ekle” yolu izlenerek erişilir. Firma Tipi alanından yapılan seçim doğrultusunda ekranda görüntülenen alanlar değişiklik gösterir. Firma tipi seçilirken çoklu seçim yapılabilmektedir.



Şekil 166 Seçilebilir Firmalar Ekle


#### Grup 1: Bitmiş Ürün Yabancı Üretim Tesisi





Şekil 167 Seçilebilir Firma Ekle - Bitmiş Ürün Yabancı Üretim Tesisi

Alanlar	
Ticari Adı: (Zorunlu)	Ticari adı girilir.
GMP Sertifika Geçerlilik Tarihi: (Zorunlu)	GMP sertifika geçerlilik tarihi seçilir.

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Ülke: (Zorunlu)	Ülke seçilir.
İl:	İl seçilir.
İlçe:	İlçe seçilir.
Adresi: (Zorunlu)	Adres girilir.
<b>İşlevler</b>	
Kaydet: 	Firmayı kaydeder.
İptal: 	Firmayı kaydını iptal eder ve önceki sayfayı açar.

### Grup 2: Etkin Madde Yabancı Üretim Tesisi

Anasayfa > Kullanıcı İşlemleri > Seçilebilir Firma Ekle

Firma Tipi  
**Etkin Madde Yabancı Üretim Tesisi**

Ticari Adı\*

Ülke\*  
Lütfen Seçiniz

İl  
Lütfen Seçiniz

İlçe  
Lütfen Seçiniz

Adresi\*

Telefon No\*



Faks No

Web Adresi

Posta Kodu\*

E-Posta\*

Menge Ülke\*  
Lütfen Seçiniz

Şekil 168 Etkin Madde Yabancı Üretim Tesisi

**HİZMETE ÖZEL****Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu  
Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi  
Firma Kullanıcı Kılavuzu**

**Yayın No** : 11.0  
**Yayın Tarihi** : GG.AA.2019  
**Doküman No** : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL

<b>Alanlar</b>	
Ticari Adı: (Zorunlu)	Ticari adı girilir.
Vergi No: (Zorunlu)	Vergi numarası girilir.
İl:	İl seçilir.
İlçe:	İlçe seçilir.
Adresi: (Zorunlu)	Adres girilir.
Telefon No: (Zorunlu)	Telefon numarası girilir.
Faks No: (Zorunlu)	Faks numarası girilir.
Web Adresi:	Web adresi girilir.
Posta Kodu: (Zorunlu)	Posta kodu girilir.
E-Posta: (Zorunlu)	E-Posta adresi girilir.
Menşei Ülke: (Zorunlu)	Menşei ülke seçilir.
<b>İşlevler</b>	
Kaydet: 	Seçilebilir firma kaydı yapar.
İptal: 	Seçilebilir firma kaydetme işlemi iptal eder.



### Grup 3: Gerçek Kişi (Şekil 169)

Anasayfa > Kullanıcı İşlemleri > Seçilebilir Firma Ekle

Firma Tipi  
Gerçek Kişi

Ticari Adı\*  
Ülke\*  
Lütfen Seçiniz

Gerçek Kişi Adı\*  
İl  
Lütfen Seçiniz

Soyadı\*  
İlçe  
Lütfen Seçiniz

T.C. Kimlik No\*  
Adresi\*

GMP Sertifika Geçerlilik Tarihi\*

Şekil 169 Gerçek Kişi

Alanlar	
Ticari Adı: (Zorunlu)	Firma ticari adı yazılır.
Gerçek Kişi Adı: (Zorunlu)	Gerçek kişi adı girilir.
Soyadı: (Zorunlu)	Soyadı girilir.
T.C. Kimlik No: (Zorunlu)	T.C. Kimlik numarası girilir.
Ülke: (Zorunlu)	Ülke seçilir.
İl: (Zorunlu)	İl seçilir.
İlçe: (Zorunlu)	İlçe seçilir.
Adresi: (Zorunlu)	Adres girilir.
GMP Sertifika Geçerlilik Tarihi: (Zorunlu)	GMP sertifikasının geçerlilik tarihi girilir.
İşlevler	
Kaydet: <input type="button" value="Kaydet"/>	Gerçek kişi kaydetme işlemi yapar.
İptal: <input type="button" value="İptal"/>	Gerçek kişi kaydetme işlemi iptal eder.



### Grup 4: İhracatçı Firma

Anasayfa > Kullanıcı İşlemleri > Seçilebilir Firma Ekle

Firma Tipi  
İhracatçı Firma

Ticari Adı\*

Ülke\*

İl

İlçe

Adresi\*

Telefon No\*

Faks No

Web Adresi

Posta Kodu\*


E-Posta\*



Şekil 170 İhracatçı Firma

Alanlar	
Ticari Adı: (Zorunlu)	Ticari adı girilir.
Ülke: (Zorunlu)	Ülke seçilir.
İl: (Zorunlu)	İl seçilir.
İlçe: (Zorunlu)	İlçe seçilir.
Adresi: (Zorunlu)	Adres girilir.
Telefon No: (Zorunlu)	Telefon numarası girilir.
Faks No: (Zorunlu)	Faks numarası girilir.
Web Adresi:	Web adresi girilir.
Posta Kodu: (Zorunlu)	Posta kodu girilir.
E-Posta: (Zorunlu)	E-Posta adresi girilir.



## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

İşlevler	
Kaydet: 	İhracatçı firma kaydetme işlemini yapar.
İptal: 	İhracatçı firma kaydetme işlemini iptal eder.

### Grup 5: İthalatçı Firma

Anasayfa » Kullanıcı İşlemleri » Seçilebilir Firma Ekle

Firma Tipi

Ticari Adı\*

Ülke\*

İl

İlçe

Adresi\*

Telefon No\*



Faks No

Web Adresi

Posta Kodu\*

E-Posta\*


Menşe Ülke\*



 

Şekil 171 İthalatçı Firma

Alanlar	
Ticari Adı: (Zorunlu)	Ticari adı girilir.
Ülke: (Zorunlu)	Ülke seçilir.
İl: (Zorunlu)	İl seçilir.
İlçe: (Zorunlu)	İlçe seçilir.

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Adresi: (Zorunlu)	Adres girilir.
Telefon No: (Zorunlu)	Telefon numarası girilir.
Faks No: (Zorunlu)	Faks numarası girilir.
Web Adresi:	Web adresi girilir.
Posta Kodu: (Zorunlu)	Posta kodu girilir.
E-Posta: (Zorunlu)	E-Posta adresi girilir.
<b>İşlevler</b>	
Kaydet: 	İthalatçı firma kaydetme işlemini yapar.
İptal: 	İthalatçı firma kaydetme işlemini iptal eder.



### Grup 6: Lisansör Firma

Anasayfa > Kullanıcı İşlemleri > Seçilebilir Firma Ekle


Firma Tipi

Ticari Adı\*


Ülke\*  
Lütfen Seçiniz

Şekil 172 Lisansör Firma

<b>Alanlar</b>	
Ticari Adı: (Zorunlu)	Firmanın ticari adı girilir.
Ülke: (Zorunlu)	Lisans sahibi firmanın ülkesi seçilir.
<b>İşlevler</b>	
Kaydet: 	Lisansör firma kaydetme işlemini yapar.

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

İptal:

✕ İptal

Lisansör firma kaydetme işlemini iptal eder.

### Grup 7: Üretici Firma

Anasayfa » Kullanıcı İşlemleri » Seçilebilir Firma Ekle

Firma Tipi  
**Üretici Firma**

Ticari Adı\*

Ülke\*  
Amerika Birleşik Devletleri (ABD)

İl  
Lütfen Seçiniz

İlçe  
Lütfen Seçiniz

Adresi\*

Telefon No\*

Faks No

Web Adresi

Posta Kodu\*

E-Posta\*


Menşe Ülke\*  
Lütfen Seçiniz



✕ İptal Kaydet

Şekil 173 Üretici Firma

Alanlar	
Ticari Adı: (Zorunlu)	Ticari adı girilir.
Ülke: (Zorunlu)	Ülke seçilir.
İl: (Zorunlu)	İl seçilir.
İlçe: (Zorunlu)	İlçe seçilir.
Adresi: (Zorunlu)	Adres girilir.
Telefon No: (Zorunlu)	Telefon numarası girilir.
Faks No: (Zorunlu)	Faks numarası girilir.

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Web Adresi:	Web adresi girilir.
Posta Kodu: (Zorunlu)	Posta kodu girilir.
E-Posta: (Zorunlu)	E-Posta adresi girilir.
Menşei Ülke:	Menşei ülke seçilir.
<b>İşlevler</b>	
Kaydet: 	Üretim yeri kaydetme işlemini yapar.
İptal: 	Üretim yeri kaydetme işlemini iptal eder.

### Grup 8: Ürünü Kullanan

Anasayfa > Kullanıcı İşlemleri > Seçilebilir Firma Ekle

Firma Tipi

Ticari Adı\*

Ülke\*

İl


Adresi\*



Telefon No\*

Şekil 174 Ürünü Kullanan

<b>Alanlar</b>	
Ticari Adı: (Zorunlu)	Ticari adı girilir.
Ülke: (Zorunlu)	Ülke seçilir.
İl: (Zorunlu)	İl seçilir.
Adresi: (Zorunlu)	Adres girilir.
Telefon No: (Zorunlu)	Telefon numarası girilir.

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

İşlevler	
Kaydet: 	Üretim yeri kaydetme işlemini yapar.
İptal: 	Üretim yeri kaydetme işlemini iptal eder.

### 9.5 Seçilebilir Firmalar Listesi

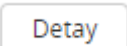

Sistemde seçilebilir firmaların listelendiği ekrandır. Bu ekrana ana menüden “Kullanıcı İşlemleri-> Seçilebilir Firmalar Listesi” yolu izlenerek erişilir.

Anasayfa > Kullanıcı İşlemleri > Seçilebilir Firmalar Listesi

TC Kimlik No	Ticari Adı	Vergi No	Ülke Adı	Firma GLN No		
testtck			Almanya		Detay	Sil
test12345			Afganistan		Detay	Sil
23marttest			Almanya		Detay	Sil
23marttest			Almanya		Detay	Sil
test2345			Afganistan		Detay	Sil
testtest123			Afganistan		Detay	Sil
testtest			Afganistan		Detay	Sil
testwoqewqe			Afganistan		Detay	Sil
testtck			Afganistan		Detay	Sil
testtestasd			Afganistan		Detay	Sil

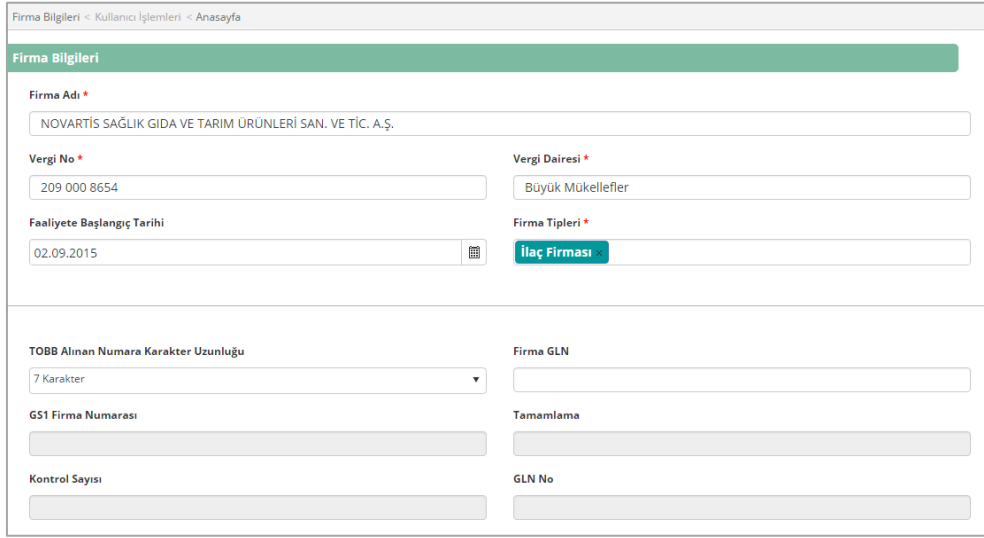
1 - 10 1865 öğeleri

Şekil 175 Seçilebilir Firmalar Listesi

İşlevler	
Detay: 	Seçilen firmanın detayını gösterir ve “Seçilebilir Firmalar Ekle” ekranına yönlendirir.
Sil: 	Seçilen firmayı listeden siler.

## 9.6 Firma Bilgileri

Sisteme giriş yaptığınız kullanıcıya ait firma bilgilerinin görüntülenebildiği ekrandır. Bu ekrana “Kullanıcı İşlemleri-> Firma Bilgileri” yolu izlenerek erişilir. Firma ekleme ekranı kullanım detayları, “Programa Giriş -> Firma Kayıt Ekranı” başlığında anlatılmıştır. Firma, bilgilerini kendisi güncelleyemez, genel evrak başvurusu ile değişiklik talep etmelidir.



Firma Bilgileri < Kullanıcı İşlemleri < Anasayfa

**Firma Bilgileri**

**Firma Adı \***  
NOVARTIS SAĞLIK GIDA VE TARIM ÜRÜNLERİ SAN. VE TİC. A.Ş.

**Vergi No \***  
209 000 8654

**Vergi Dairesi \***  
Büyük Mükellefler

**Faaliyete Başlangıç Tarihi**  
02.09.2015

**Firma Tipleri \***  
İlaç Firması

**TOBB Alınan Numara Karakter Uzunluğu**  
7 Karakter

**Firma GLN**

**GS1 Firma Numarası**

**Tamamlama**

**Kontrol Sayısı**

**GLN No**

**Şekil 176 Firma Bilgileri**

### Grup 1: Firma Bilgileri


Alanlar	
Firma Adı: (Zorunlu)	Firma adı girilir.
Vergi No: (Zorunlu)	Vergi numarası girilir.
Vergi Dairesi: (Zorunlu)	Vergi dairesi girilir.
Faaliyete Başlangıç Tarihi:	Faaliyete başlangıç tarihi girilir.
Firma Tipleri: (Zorunlu)	Firma tipleri seçilir.

**HİZMETE ÖZEL****Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu  
Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi  
Firma Kullanıcı Kılavuzu**

**Yayın No** : 11.0  
**Yayın Tarihi** : GG.AA.2019  
**Doküman No** : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL

TOBB Alınan Numara Karakter Uzunluğu:	TOBB alınan numara karakter uzunluğu girilir.
Firma GLN:	Firma GLN numarası girilir. GLN adı verilen yer numaraları, yerlerin, bilgi sistemlerindeki veri tabanlarında tutulan tanımlayıcı bilgilerine erişmek için erişim anahtarı olarak kullanılır. Yalnızca fason üretim yapan ve kendi adına ruhsatlı ürünü olmayan firmaların GLN numarası yoktur. GLN numarası olmayan firmalar için bu bölüme "0000" girin. GLN numarası hakkında ayrıntılı bilgi TOBB'den edinilebilir.
GS1 Firma Numarası:	GS1 firma numarası girilir.
Tamamlama:	Tamamlama girilir.
Kontrol Sayısı:	Kontrol sayısı girilir.
GLN No:	GLN numarası girilir. GLN adı verilen yer numaraları, yerlerin, bilgi sistemlerindeki veri tabanlarında tutulan tanımlayıcı bilgilerine erişmek için erişim anahtarı olarak kullanılır. Yalnızca fason üretim yapan ve kendi adına ruhsatlı ürünü olmayan firmaların GLN numarası yoktur. GLN numarası olmayan firmalar için bu bölüme "0000" girin. GLN numarası hakkında ayrıntılı bilgi TOBB'den edinilebilir.

**HİZMETE ÖZEL**

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Ticaret Odası Adı: (Zorunlu)	Ticaret odası adı girilir.
Ticaret Sicil No: (Zorunlu)	Ticaret sicil numarası girilir.
Adres: (Zorunlu)	Adres girilir.
Posta Kodu: (Zorunlu)	Posta kodu girilir.
Ülke: (Zorunlu)	Ülke seçilir.
İl: (Zorunlu)	İl seçilir.
İlçe: (Zorunlu)	İlçe seçilir.
Telefon No: (Zorunlu)	Telefonu numarası girilir.
Faks No: (Zorunlu)	Faks numarası girilir.
Web Adresi:	Web adresi girilir.
E-Posta Adresi (KEP Adresi): (Zorunlu)	KEP adresi girilir.

**Grup 2: Firma Yetkilisi Bilgileri**

Alanlar	
T.C. Kimlik No: (Zorunlu)	T.C. Kimlik numarası girilir.
Yetkili Adı Soyadı: (Zorunlu)	Yetkili adı ve soyadı girilir.
Telefon No: (Zorunlu)	Yetkilinin telefon numarası girilir.
E-Posta:	Yetkilinin e-Posta adresi girilir.
Yetkiler:	Yetkiler seçilir.

**Grup 3: Firma Dokümanları**



## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

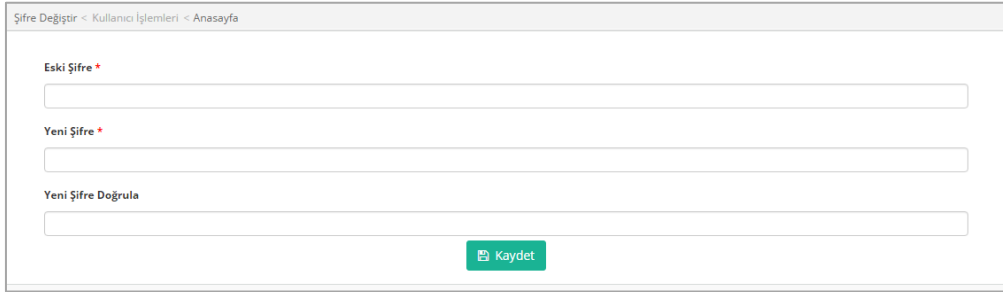
### İşlevler

Doküman Ekle: (Zorunlu)

Firmaya ait zorunlu dokümanların PDF olarak yüklenebildiği işlemdir.

## 9.7 Şifre Değiştir

Kullanıcı şifresinin değiştirildiği ekrandır. Bu ekrana “Kullanıcı İşlemleri->Şifre Değiştir” yolu izlenerek erişilir.



Şifre Değiştir < Kullanıcı İşlemleri < Anasayfa


Eski Şifre \*

Yeni Şifre \*

Yeni Şifre Doğrula

Kaydet

Şekil 177 Şifre Değiştir

Alanlar	
Eski Şifre: (Zorunlu)	Eski şifre girilir.
Yeni Şifre: (Zorunlu)	Yeni şifre girilir.
Yeni Şifre Doğrula: (Zorunlu)	Yeni şifre tekrar girilir.
İşlevler	
Kaydet: 	Şifrenizin değiştirilmesini sağlar.



## 9.8 Talep Bildirim

Teknik sorunları ve taleplerinizi iletebileceğiniz ekrana ana menüden Kullanıcı İşlemleri->Talep Bildirim yolu ile erişebilirsiniz.

The screenshot shows a web form titled 'Talep Bildirim' (Request Reporting). The form is divided into several sections: 'Adı - Soyadı' (Name - Surname), 'E-Posta Adresi' (E-mail Address), 'Telefon No' (Phone Number), 'Kategori' (Category), 'Öncelik' (Priority), 'Bildirim Durumu' (Report Status), 'Konu' (Subject), and 'Mesaj' (Message). There are also buttons for 'İptal' (Cancel) and 'Kaydet' (Save). The 'Mesaj' field is a rich text editor with a toolbar containing 'B', 'I', 'U', 'List', 'Paragraph', and 'Seçiniz' (Select) buttons. The 'Seçiniz' button is highlighted in green. The form is set against a light gray background with a white border.

**Şekil 178 Talep Bildirim Ekranı**

Bu ekranda Adı- Soyadı alanı giriş yapılan kullanıcı adı soyadı ile otomatik olarak dolu ve değiştirilemeyecek biçimdedir. E-Posta Adresi alanı firma kullanıcısının mail adresiyle sistem tarafından otomatik olarak doldurulur. Bu alan değiştirilebilir formattadır ancak doldurulması zorunludur, boş bırakılamaz. Kategori alanı zorunludur. Bu alanda EBS Arızalar seçilmelidir. Öncelik alanı arızanın önceliğine göre doldurulmalıdır. Bildirim Durumu alanı sistem tarafından otomatik olarak doldurulacaktır. Konu alanında arıza veya talebin içeriği kısa ve öz bir şekilde belirtilmelidir. Mesaj alanına arıza veya talep detaylı bir şekilde yazılacaktır. Arıza veya taleple ilgili ekran görüntüsü, belge alıntısı vs. gibi ekleri doc., pdf, png, jpg vs. formatlarda Ekler bölümünden yükleyebilirsiniz. Seçiniz butonuna basılarak dosya sisteminizden seçilecek dosya taleple birlikte iletilir. Kaydet butonuna tıkladığınızda talep sisteme kaydedilerek ilgili Birime iletilir. İptal düğmesine tıkladığınızda talep kaydedilmeden Talep Bildirim Listesine yönlendirir.



## 9.9 Talep Bildirim Listesi

Talep Bildirim Listesi ekranı yapılan taleplerin durumlarının takip edilebildiği, belirli filtrelere göre yapılan talepler arasında arama yapılabilen ekrandır.

Anasayfa > Kullanıcı İşlemleri > Talep Bildirim Listesi

**Takip No**  **Konu**  **E-Posta Adresi**  [Kullanım kılavuzu](#)

**Mesaj**  **Cevap Mesaj İçeriği**  **Telefon No**

**Kategori \***  **Kayıt Tarihi Başlangıcı**  **Kayıt Tarihi Bitişi**  **Öncelik \***  **Bildirim Durumu \***

**Seçiniz...**  **Lütfen Seçiniz**

**Ara**  **Temizle**

Detay	Takip Numarası	Bildirim Durumu	Öncelik	Talep Eden	E-Posta Adresi	Kategori	Bağlı Olduğu Yer	Telefon No	Konu	Güncelleme Tarihi
<input type="radio"/> Detay	113342	Çözüldü	Ciddi	Test Kullanıcısı	Test01@hotmail.com	EBS Anzalar	TEPE TEKNOLOJİK SERVİSLER A.Ş.			17.10.2017 10:18:36
<input type="radio"/> Detay	113341	Çözüldü	Ciddi	Test Kullanıcısı	Test01@hotmail.com	EBS Anzalar	TEPE TEKNOLOJİK SERVİSLER A.Ş.	3 - (870) ___ - ____		17.10.2017 10:07:25
<input type="radio"/> Detay	113101	Çözüldü	Düşük	Test Kullanıcısı	Test01@hotmail.com	EBS Anzalar	TEPE TEKNOLOJİK SERVİSLER A.Ş.		test	10.10.2017 09:30:50

**Şekil 179 Talep Bildirim Listesi**


Bu ekranda yapılan taleplerin bulunduğu bir liste ve taleplere ait genel bilgiler bulunmaktadır.

**Takip Numarası:** Talep oluşturulduğunda sistem tarafından talebe verilen eşsiz numaradır. Bu numarayla talebin takibi sağlanabilir.

**Bildirim Durumu:** Talebin durumu hakkında bilgi alabileceğimiz kolondur. Bildirim durumu

- Yeni: Talebin henüz iletildiğini ve herhangi bir yanıt gelmediği anlamına gelir.
- Cevaplandı: Yapılan talebe bir cevap geldiği anlamına gelir.
- Cevap Bekliyor: Talebinize gelen cevapla birlikte talebi yapan kullanıcıdan yeni bir cevap beklendiği anlamına gelir.
- Çözüldü: Talebin çözüldüğü, arızanın giderildiği anlamına gelir:
- İşleniyor: Talebin çözümüyle ilgili çalışmanın devam ettiği anlamına gelir.
- Bekletiliyor: Talebin çözümüyle ilgili gerekli bir süre olduğu ve bu süreçte bekletildiği anlamına gelir.

## HİZMETE ÖZEL

 <p>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU</p>	<p>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi Firma Kullanıcı Kılavuzu</p>	<p>Yayın No : 11.0 Yayın Tarihi : GG.AA.2019 Doküman No : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL</p>
---	--	---

seçeneklerinden oluşur.

**Öncelik:** Talebin iletildiği sırada seçilmiş olan öncelik seviyesidir.

**Talep Eden:** Talebi yapan kullanıcının ad soyadı bilgisini gösteren alandır.

**E-Posta Adresi:** Talebi yapan kullanıcının e-posta adresi bilgisini gösteren alandır.

**Kategori:** Talebin iletildiği sırada seçilmiş olan kategori bilgisidir.

**Bağlı Olduğu Yer:** Talebi ileten kullanıcının bağlı olduğu firma bilgisinin gösterildiği alandır.

**Atanan:** Talebin atandığı kişi bilgisini içeren alandır.

**Son Cevaplayan:** Talebi son olarak cevaplayan kişi bilgisini içeren alandır.

**Telefon No:** Talebin iletildiği sırada girilmiş telefon numarası bilgisidir. Bu alan zorunlu alan olmadığı için boş olabilir.

**Konu:** Talebin iletildiği sırada belirtilmiş konu bilgisinin gösterildiği alandır.

**Güncelleme Tarihi:** Talebin son olarak güncellendiği tarih ve saat bilgisini içeren alandır.

Talep Bildirim Listesi ekranında aşağıdaki bilgilere göre filtreleme yapılabilir.

- Takip No
- Talep Eden Kişi
- E-Posta Adresi
- Konu
- Mesaj
- Bağlı Olduğu Yer
- Telefon No
- Atanan Kişi
- Öncelik
- Bildirim Durumu



### 9.9.1 Talep Yazışmaları

*Talep Bildirim Listesi ekranında ilgili talebe ait detay butonu ile taleple ilgili yazışmaların ve talep tarihçesinin tutulduğu sayfaya giriş yapılır.*

Talep Kaydedilme Tarihi: 12.10.2018 15:52:33

<b>Adı - Soyadı</b> Test Kullanıcısı (TEPE TEKNOLOJİK SERVİSLER A.Ş.)	<b>E-Posta Adresi</b>	<b>Telefon No</b>
<b>Kategori</b> EBS Arızaları	<b>Öncelik *</b> Düşük	<b>Bildirim Durumu *</b> Çözüldü
<b>Konu</b> test	<b>Atanan Kişi</b> EBSYARDIM	
<b>Mesaj</b> test	<b>Ekler :</b>	

Talep Yazışmaları

Kurum Personeli 12.10.2018 15:57:56  
Test amaçlı gönderilmiştir.

Kurum Personeli 12.10.2016 18 15:48  
test cevap

Test Kullanıcısı 12.10.2016 16:16:32  
test firma cevap


**İçerik \***

**B** **I** **U** **abc** **≡** **≡** Paragraph ▾

**Ekler :**

**Şekil 180 Talep Yazışmaları Ekranı**

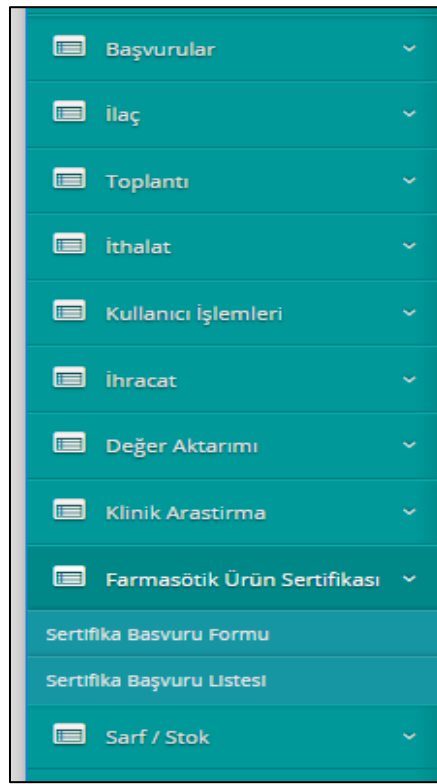
## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Bu ekranda Talep Yazışmaları alanından talebe gelen cevaplar ve bu cevapların tarih ve saatleri görülebilir. İçerik alanından yeni bir cevap yazılıp Cevap Ekle butonu ile yeni bir cevap yazılabilir. Yeni cevaplar için de ek ekleme opsiyonu vardır.

### 10. Farmasötik Ürün Sertifikası

EBS ana menü altında yer alan Farmasötik Ürün Sertifikaları alt menüsüne tıklayarak başvuru yapabileceğiniz ve yapmış olduğunuz başvuruları takip edebileceğiniz ekranlara erişebilirsiniz.



*Şekil 181 Farmasötik Ürün Sertifikaları Menüsü*



## 10.1 Farmasötik Ürün Sertifika Başvurusu

Farmasötik ürün sertifikası başvurusu yapabilmek için Şekil 1’de yer alan menüden Sertifika Başvuru Formu ekranına tıklamanız gerekmektedir. Şekil 2’de yer alan ekrandan üç farklı başvuru işlemi gerçekleştirebilirsiniz.

Anasayfa » Farmasötik Ürün Sertifikaları » Sertifika Başvuru Formu

**Sertifika Başvuru \***

Seçiniz... ▼

**Ruhsat Durum Tipi \***

Lütfen Seçiniz ▼

**Ürün Adı**

Lütfen Seçiniz [Tümünü Göster](#)

**Firma Adı**

**İhraç Edilecek Ülke**

Lütfen Seçiniz ▼

**Sertifika Başvuru Dokümanları**


[+ Doküman Ekle](#)

Doküman Yükleme Tipi	Başvuru Doküman Tipi	Dosya
----------------------	----------------------	-------

0 Görüntülenecek öğe yok

[Taslak](#) [Başvuru Gönder](#) [İptal](#)

**Şekil 182 Sertifika Başvuru Formu Ekranı**

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

## 10.2 Farmasötik Ürün Ruhsat Durumu Beyanı(SLPP)

İlgili başvuruyu göndermek için aşağıdaki adımları takip etmeniz gerekmektedir.

1. Sertifika Başvuru alanından Farmasötik Ürün Ruhsat Durumu Beyanı(SLPP) seçimini yapınız.
2. Ruhsat Durum Tipi alanından bildirimde bulunacağını ürün veya ürünlerin ruhsatlı ya da ruhsatsız olma durumunu seçiniz.
3. Ürünler listesinde bildirim yapacağınız ürününüzü ya da azami 10 adet ürün adını seçiniz.
4. İhraç Edilecek Ülke alanından seçmiş olduğunuz ürününüzü ya da ürün grubunuzu ihraç edeceğiniz ülkeyi seçiniz.

5. Başvurunuzu iletebilmek için Sertifika Başvuru Dokümanları alanından başvuru için gerekli belgeleri yüklemeniz gerekmektedir. Bu işlem için tablonun en üstünde yer alan

butonuna tıkladığınızda tabloya yeni bir satır eklenecektir. Yeni eklenen

satırda Dosya sütununda yer alan

butonuna tıkladığınızda belge yükleme penceresi açılacaktır. Açılan pencereden bilgisayarınızda bulunan ilgili belgeyi seçerek Aç butonuna tıklayınız. Belge yükleme işlemi ardından Doküman Yükleme Tipi ve Başvuru Dokümanı Tipi alanlarından yüklediğiniz dokümanın Üst Yazı mı Ek mi olduğu bilgisini seçmeniz gerekmektedir. Hatalı belge yüklemeniz durumunda ilgili belgenin en sağ

sütununda yer alan


**NOT:** Başvuru yapabilmek için Üst Yazı eklemek zorunludur.

Doküman Yükleme Tipi	Başvuru Doküman Tipi	Dosya	
Üst Yazı	Üst Yazı	<input type="button" value="Seçiniz"/>	<input type="button" value="X Sil"/>

**Şekil 183 Doküman Ekleme**



## HİZMETE ÖZEL

 T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
---	--	---

6. Başvurunuzu taslak olarak kaydetmek ve daha sonra göndermek istemeniz durumunda

 Taslak

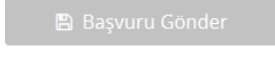
butonuna tıklayabilirsiniz. Taslak olarak kaydedilen başvuruya tekrar erişim [5. Bölümde](#) detaylı olarak anlatılmıştır.

7. Başvurunuzu göndermeden ya da kaydetmeden ekranı kapatmak istediğinizde

 İptal

butonuna tıklayabilirsiniz.

8. Başvurunuzu Kurumumuza iletmek için

 Başvuru Gönder

butonuna tıklamanız

gerekmektedir. Eksik ya da hatalı veri girişi yapmış olmanız durumunda eksik olan alan uyarı mesajı ile size bildirilecektir. Formunuzun hatasız ve tam olması durumunda başvurunuz Kurumumuz ilgili birimine gönderilecektir. İşlem sonunda görüntülenen bilgi mesajından [Başvuru Takip Numarası](#)'nı öğrenebilirsiniz. Gönderilmiş başvurulara erişim [5. Bölümde](#) detaylı olarak anlatılmıştır.

**Not:** Sertifika başvuru sürecinizin ilerleyebilmesi için ıslak imzalı belgelerinizi Kurumumuza iletmeniz gerekmektedir.

 <p><b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU</p>	<p><b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b></p>	<p><b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL</p>
--	---	--

### 10.3 Farmasötik Ürün Sertifikası(Certificate of Pharmaceutical Product)

İlgili başvuruyu göndermek için aşağıdaki adımları takip etmeniz gerekmektedir.

1. Sertifika Başvuru alanından Farmasötik Ürün Sertifikası(Certificate of Pharmaceutical Product) seçimini yapınız.
2. Ruhsat Durum Tipi alanından bildirimde bulunacağını ürün veya ürünlerin ruhsatlı, ruhsatsız ya da kayıtsız olma durumunu seçiniz. Kayıtsız seçimi yapmanız durumunda ekranda ürün detayı ve üretim yeri ile ilgili bilgi girişi yapmanız gereken alanlar açılacaktır.

**Ürün Tipi**

Seçiniz... ▼

**Etkin Madde(ler)**

Lütfen Seçiniz

**Ülke**

Lütfen Seçiniz ▼

**il**

Lütfen Seçiniz ▼

**ilçe**

Lütfen Seçiniz ▼

**Tesis Adı**

Üretim Yeri Ekle

**Üretim Yeri**


Ülke Adı	il Adı	ilçe Adı	Tesis Adı
Görüntülenecek öge yok			

**Reçete Türü**

Seçiniz... ▼


Şekil 184 Ürün Kayıt Alanları


## HİZMETE ÖZEL

 T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
---	--	---

- 2.1. Ürün Adı alanına manuel olarak ürün ismini giriniz.
- 2.2. Ürün Tipi alanından başvuruda bulunacağınız ürünün tipini seçiniz.
- 2.3. Etkin Madde(ler) alanından ürününüzün etken madde ya da maddelerini seçiniz.
- 2.4. Ülke listesinden ürününüzün üretim yerinin bulunduğu ülkeyi seçiniz.
- 2.5. İl alanından ürününüzün üretim yerinin bulunduğu şehri seçiniz.
- 2.6. İlçe alanından ürününüzün üretim yerinin bulunduğu ilçeyi seçiniz(İlçe seçimi üretim ülkesi Türkiye olması durumunda yapılacaktır.).
- 2.7. Tesis Adı alanına üretim tesisinin ismini yazınız.
- 2.8. Üretim yeri ile ilgili tüm verileri girdikten sonra **Üretim Yeri Ekle** butonuna tıklayınız. Aynı ürünün birden fazla tesiste üretilmesi durumunda her bir tesisi ayrı ayrı ekleyiniz.
- 2.9. Reçete Türü alanından ürününüzün reçeteye tabi olup olmadığı, reçete gerekiyorsa hangi reçete ile verilebileceği bilgisini seçiniz.
3. Ürün Adı listesinde bildirim yapacağınız ürününüzü seçiniz.
4. İhraç Edilecek Ülke alanından seçmiş olduğunuz ürününüzü ihraç edeceğiniz ülkeyi seçiniz.
5. Başvurunuzu iletebilmek için Sertifika Başvuru Dokümanları alanından başvuru için gerekli belge / belgeleri yüklemeniz gerekmektedir. Bu işlem için tablonun en üstünde yer alan **+ Doküman Ekle** butonuna tıkladığınızda tabloya yeni bir satır eklenecektir. Yeni eklenen satırda Dosya sütununda yer alan **Seçiniz** butonuna tıkladığınızda belge yükleme penceresi açılacaktır. Açılan pencereden bilgisayarınızda bulunan ilgili belgeyi seçerek Aç butonuna tıklayınız. Belge yükleme işlemi ardından Doküman Yükleme Tipi ve Başvuru Dokümanı Tipi alanlarından yüklediğiniz dokümanın Üst Yazı mı Ek mi olduğu

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

bilgisini seçmeniz gerekmektedir. Hatalı belge yüklemeniz durumunda ilgili belgenin en sağ sütununda yer alan  butonuna tıklayarak belgeyi silebilirsiniz.

**NOT:** Başvuru yapabilmek için Üst Yazı eklemek zorunludur.

6. Başvurunuzu taslak olarak kaydetmek ve daha sonra göndermek istemeniz durumunda

 Taslak

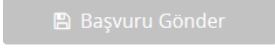
butonuna tıklayabilirsiniz. Taslak olarak kaydedilen başvuruya tekrar erişim [5. Bölümde](#) detaylı olarak anlatılmıştır.

7. Başvurunuzu göndermeden ya da kaydetmeden ekranı kapatmak istediğinizde

 İptal


butonuna tıklayabilirsiniz.

8. Başvurunuzu Kurumumuza iletmek için

 Başvuru Gönder

butonuna tıklamanız

gerekmektedir. Eksik ya da hatalı veri girişi yapmış olmanız durumunda eksik olan alan uyarı mesajı ile size bildirilecektir. Formunuzun hatasız ve tam olması durumunda başvurunuz Kurumumuz ilgili birimine gönderilecektir. İşlem sonunda görüntülenen bilgi

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---


mesajından Başvuru Takip Numarası'nı öğrenebilirsiniz. Gönderilmiş başvurulara erişim [5. Bölümde](#) detaylı olarak anlatılmıştır.

#### 10.4 İyi İmalat Uygulamaları ve Serbest Satış Sertifikası(GMP and Free Sale Certificate)

İlgili başvuruyu göndermek için aşağıdaki adımları takip etmeniz gerekmektedir.

1. Sertifika Başvuru alanından Farmasötik Ürün Ruhsat Durumu Beyanı(SLPP) seçimini yapınız.
2. Ruhsat Durum Tipi alanı Ruhsatlı değeri seçilmiş olarak açılacaktır, değişiklik yapmanız mümkün değildir.
3. Ürün Adı listesinde bildirim yapacağınız ürününüzü seçiniz.
4. İhraç Edilecek Ülke alanından seçmiş olduğunuz ürününüzü ihraç edeceğiniz ülkeyi seçiniz.

5. Başvurunuzu iletebilmek için Sertifika Başvuru Dokümanları alanından başvuru için gerekli belgeleri yüklemeniz gerekmektedir. Bu işlem için tablonun en üstünde yer alan



butonuna tıkladığınızda tabloya yeni bir satır eklenecektir. Yeni eklenen

satırda Dosya sütununda yer alan




butonuna tıkladığınızda belge yükleme


penceresi açılacaktır. Açılan pencereden bilgisayarınızda bulunan ilgili belgeyi seçerek Aç

butonuna tıklayınız. Belge yükleme işlemi ardından Doküman Yükleme Tipi ve Başvuru

Dokümanı Tipi alanlarından yüklediğiniz dokümanın Üst Yazı mı Ek mi olduğu bilgisini

## HİZMETE ÖZEL

 T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
---	--	---

seçmeniz gerekmektedir. Hatalı belge yüklemeniz durumunda ilgili belgenin en sağ sütununda yer alan  butonuna tıklayarak belgeyi silebilirsiniz.

**NOT:** Başvuru yapabilmek için Üst Yazı eklemek zorunludur.

6. Başvurunuzu taslak olarak kaydetmek ve daha sonra göndermek istemeniz durumunda

 Taslak

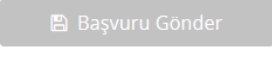
butonuna tıklayabilirsiniz. Taslak olarak kaydedilen başvuruya tekrar erişim [5. Bölümde](#) detaylı olarak anlatılmıştır.

7. Başvurunuzu göndermeden ya da kaydetmeden ekranı kapatmak istediğinizde

 İptal

butonuna tıklayabilirsiniz.

8. Başvurunuzu Kurumumuza iletmek için

 Başvuru Gönder

butonuna tıklamanız

gerekmektedir. Eksik ya da hatalı veri girişi yapmış olmanız durumunda eksik olan alan uyarı mesajı ile size bildirilecektir. Formunuzun hatasız ve tam olması durumunda başvurunuz Kurumumuz ilgili birimine gönderilecektir. İşlem sonunda görüntülenen bilgi



mesajından [Başvuru Takip Numarası](#)'nı öğrenebilirsiniz. Gönderilmiş başvurulara erişim [5. Bölümde](#) detaylı olarak anlatılmıştır.

**Not:** Sertifika başvuru sürecinizin ilerleyebilmesi için ıslak imzalı belgelerinizi Kurumumuza iletmeniz gerekmektedir.

## 11. SARF/STOK BİLDİRİMİ

Kontrole tabi maddelere ait aylık sarf/stok bildirimlerinin yapıldığı ekrandır.

### 11.1 Uyuşturucu Ve Psikotrop Maddeler

Uyuşturucu ve psikotrop maddelerin sarf ve stok bildirimlerini yapabileceğiniz ekrandır.

Anasayfa » Sarf Stok » Uyuşturucu ve Psikotrop Madde

0000000000

Hammadde Listesi:  
Lütfen Seçiniz.

Madde Dönemi:  
[ ]

[Hammadde Bilgi Girişi](#)

Hammadde: [ Hepsisi ] Madde Dönemi: [ ]

Tamamlanma Tarihi Başlangıç: [ ] Tamamlanma Tarihi Bitiş: [ ] [Listele](#)


Etkin Madde Adı	Madde Dönemi	Tamamlanma Tarihi		Madde Giriş Durumu
Test Madde	Aralık/2018		<a href="#">Detay</a>	Değiştirilebilir
Test Madde	Kasım/2018	20/12/2018	<a href="#">Detay</a>	Tamamlandı

1 - 2.2 öğeleri

**Şekil 185 Uyuşturucu ve Psikotrop Madde Ekranı**

Açılan ekran iki bölümden oluşmaktadır;

- Önceden girmiş olduğunuz hammadde bilgilerinin görüntülediği panel ve
- Firmanın yeni hammadde girişini başlatabileceği panel.

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Hammadde paneli arama ve tablo alanlarından oluşmaktadır. Tablo alanında önceden giriş yaptığınız sarf stok bildirimleri yer almaktadır. Tabloda sırasıyla aşağıdaki sütunlar yer alacaktır;

- **Etkin Madde Adı:** Uyuşturucu etkin madde adının yer aldığı alandır.
- **Madde Dönemi:** Maddenin giriş / çıkış döneminin gösterildiği alandır. **Tamamlanma Tarihi:** Bildirimin tamamlanma tarihinin görüntüleneceği alandır.
- **Detay Butonu:** Etkin madde giriş / çıkış kaydına ait detayın açılmasını sağlayan butondur.
- **Madde Giriş Durumu:** Bildirimin gönderim durumunun görüntülendiği alandır.


Dilerseniz tablonun üstünde yer alan Hammadde, Madde Dönemi, Tamamlanma Tarih aralığı alanlarına giriş yapıp Listele butonuna tıklayarak filtreleme yapabilirsiniz.

Hammadde adı ve dönem seçip **Hammadde Bilgi Girişi** butonuna tıkladığınızda Uyuşturucu ve Psikotrop Madde ekranının diğer fonksiyonu olan bildirim ekranı açılacaktır.

- **Hammadde Listesi:** Sistemde bulunan etkin maddelerin yer aldığı listedir. Bildirim yapılacak madde bu alandan seçecektir.
- **Madde/Etkin Madde Dönemi:** Maddenin giriş / çıkış döneminin seçileceği alandır.
- **Hammadde Bilgi Girişi:** Üstteki alanlarda girilen veriler için bildirim ekranının açılmasını sağlayan butondur.

*Not: Hammadde Bilgi Girişi butonuna tıkladığınızda aşağıda yer alan uyarı mesajı açılacaktır.*



 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

**UYARI**

Seçtiğiniz hammadde için 2018 yılına ait hammadde girişiniz mevcut mu? (Not: 2018 Yılına ait veri girebilmeniz için başka veri girişiniz olmaması gerekmektedir. Eğer 2018 yılı veriniz mevcut ise "Evet" i seçiniz..)

**Şekil 186 Önceki Yıl Girişi Uyarı Mesajı**

Eğer 2018 yıldan seçmiş olduğunuz etkin maddeye ait giriş varsa açılan bilgi mesajında **Evet** düğmesine tıklamanız gerekmektedir. Evet butonu tıklandığında aşağıda yer alan Hammadde, Müstahzar ve Analiz Amaçlı madde verilerini girebileceğiniz pencere açılacaktır. Gerekli alanları doldurduktan sonra Bildir butonuna tıkladığınızda hem 2018 verisini Kurumumuza iletmış olacaksınız hem de 2019 veri giriş ekranını açmış olacaksınız.

2018 Yılından Devreden Stok Miktarı

Hammadde(Mg)

Müstahzar(Mg)

Analiz Amaçlı(Mg)

**Şekil 187 2017 Madde Giriş Penceresi**



### 11.1.1 Madde Girişleri Sekmesi


Uyusturucu Madde Tipi	Önceki Aydan Devir	Aylık Toplam Giriş	Aylık Toplam Çıkış	Gelecek Aya Devreden Stok
Hammadde	1399	68	0	1467

Şekil 188 Madde Girişleri Sekmesi

Eğer seçili madde ve dönem için önceden bildirim yapılmışsa sayfada bildirim için veriler salt okunur olarak görüntülenir. Bildirim yapılmamış ise bu sekmeden giriş yapılmak istenen her bir kalem için yeni kayıt açılarak bildirim yapılabilir.

**Yurtiçi Hammadde Yönetimi:** Sekme ilk açıldığında aktif olan alandır. Yurt içi madde alımının girildiği bu bölümde **Yeni Kayıt Ekle** butonuna tıkladığında aşağıdaki alanlar açılacaktır:

- **Alınan Firmanın Adı:** Bu alana maddenin satın alındığı firma adı girilecektir.
- **Fatura Tarihi:** Fatura tarihinin seçileceği tarih ögesidir.
- **Fatura Miktarı(Mg):** Bu alana mg olarak faturalanmış madde miktarı girilecektir.
- **Kaydet:** Bu butona tıkladığında girilen bilgiler kaydedilir.
- **İptal:** Bu butona tıkladığında alanlar temizlenir.
- **Güncelle:** Bu butona tıkladığında henüz bildirim yapılmamış giriş / çıkış verilerinde değişiklik yapılabilir.
- **Sil:** Bu butona tıkladığında kayıt silinir.

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---


**Yurtdışı Hammadde Yönetimi:** Yurt dışından etkin madde ithalatının girileceği bu alanda

**Yeni Kayıt Ekle** butonuna tıklandığında aşağıdaki alanlar açılacaktır:

- **Permi No:** Seçim alanından permi numarasının standart başlangıcı seçildikten sonra ikinci alana permi numarasının devamı yazılır.
- **Permi Miktarı(Mg):** Bu alan permide yer alan madde miktarı bilgisinin miligram cinsinden girileceği alandır.
- **Malın Yükleneceği Ülke:** Malın geleceği ülkenin seçileceği listedir.
- **Permi Tarihi:** Permi tarihinin seçileceği tarih alanıdır.
- **Fiili İthalat Tarihi:** İthalatın gerçekleştirilme tarihinin girileceği tarih öğresidir.
- **Fiili İthalat Miktarı(Mg):** Gerçekleşmiş ithalat miktarının mg bazında girileceği alandır.
- **Kaydet:** Bu butona tıklandığında girilen bilgiler kaydedilir.
- **İptal:** Bu butona tıklandığında alanlar temizlenir.
- **Güncelle:** Bu butona tıklandığında henüz bildirim yapılmamış giriş / çıkış verilerinde değişiklik yapılabilir.
- **Sil:** Bu butona tıklandığında kayıt silinir.

**Yurtdışı Müstahzar Ürün Yönetimi:** Yurt dışından hazır olarak ithal edilmiş maddelerin girişinin yapılabileceği bu bölümde **Yeni Kayıt Ekle** butonuna tıklandığında aşağıdaki alanlar açılacaktır:

- **Permi No:** Seçim alanından permi numarasının standart başlangıcı seçildikten sonra ikinci alana permi numarasının devamı yazılır.
- **Malın Yükleneceği Ülke:** Malın geleceği ülkenin seçileceği listedir.
- **Permi Miktarı (Kutu/Adet) :** Kutu ya da adet sayısının girildiği alandır.
- **Permi Tarihi:** Permi tarihinin kullanıcı tarafından girileceği tarih öğesidir.
- **Fiili İthalat Tarihi:** İthalatın gerçekleştirilme tarihinin girileceği tarih öğresidir.
- **Fiili İthalat Miktarı(Kutu/Adet):** İthal edilmiş kutu ya da adet sayısının girileceği alandır.
- **Birim Kutudaki/Adet Madde Miktarı :** Kutu ya da adet başına düşen etkin madde miktarının girildiği alandır.


 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

- **İthal Edilmiş Toplam Miktar:** İthal edilmiş toplam etkin madde miktarının sistem tarafından görüntülediği alandır.
- **Kaydet:** Bu butona tıklandığında girilen bilgiler kaydedilir.
- **İptal:** Bu butona tıklandığında alanlar temizlenir.
- **Güncelle:** Bu butona tıklandığında henüz bildirim yapılmamış giriş / çıkış verilerinde değişiklik yapılabilir.
- **Sil:** Bu butona tıklandığında kayıt silinir.

**Firma Üretim Yönetimi:** Firmanın üretim özetinin gösterildiği bölümdür. **Ürün Adı, Birim Kutudaki Kontrole Tabi Madde Miktarı (Mg), Üretilmiş Kutu Miktarı(Kutu/Adet) ve Üretim Fire Miktarı(Mg)** alanları bu bölümde görüntülenir. Bu alanlara **Hammadde Çıkışları/ Üretilmiş Ürün Yönetimi** bölümünde girilmiş ilgili değerler sistem tarafından taşınmaktadır.

**Analiz Amaçlı Yurt Dışından Hammadde Yönetimi:** Firmanın yurt dışından analiz amacıyla ithal ettiği etkin madde / maddelerin girişinin yapılacağı bölümdür. **Yeni Kayıt Ekle** butonuna tıklandığında aşağıdaki alanlar açılacaktır:

- **Permi No:** Seçim alanından permi numarasının standart başlangıcı seçildikten sonra ikinci alana permi numarasının devamı yazılır.
- **Malın Yükleneceği Ülke:** Malın geleceği ülkenin seçileceği listedir.
- **Permi Miktarı(Mg):** Bu alan permide yer alan madde miktarı bilgisinin miligram cinsinden girileceği alandır.
- **Permi Tarihi:** Permi tarihinin kullanıcı tarafından girileceği tarih ögesidir.
- **Fiili İthalat Tarihi:** İthalatın gerçekleştirilme tarihinin girileceği tarih ögesidir.
- **Fiili İthalat Miktarı(Mg):** Gerçekleşmiş ithalat miktarının miligram cinsinden girileceği alandır.
- **Kaydet:** Bu butona tıklandığında girilen bilgiler kaydedilir.
- **İptal:** Bu butona tıklandığında alanlar temizlenir.

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

- **Güncelle:** Bu butona tıklandığında henüz bildirim yapılmamış giriş / çıkış verilerinde değişiklik yapılabilir.
- **Sil:** Bu butona tıklandığında kayıt silinir.

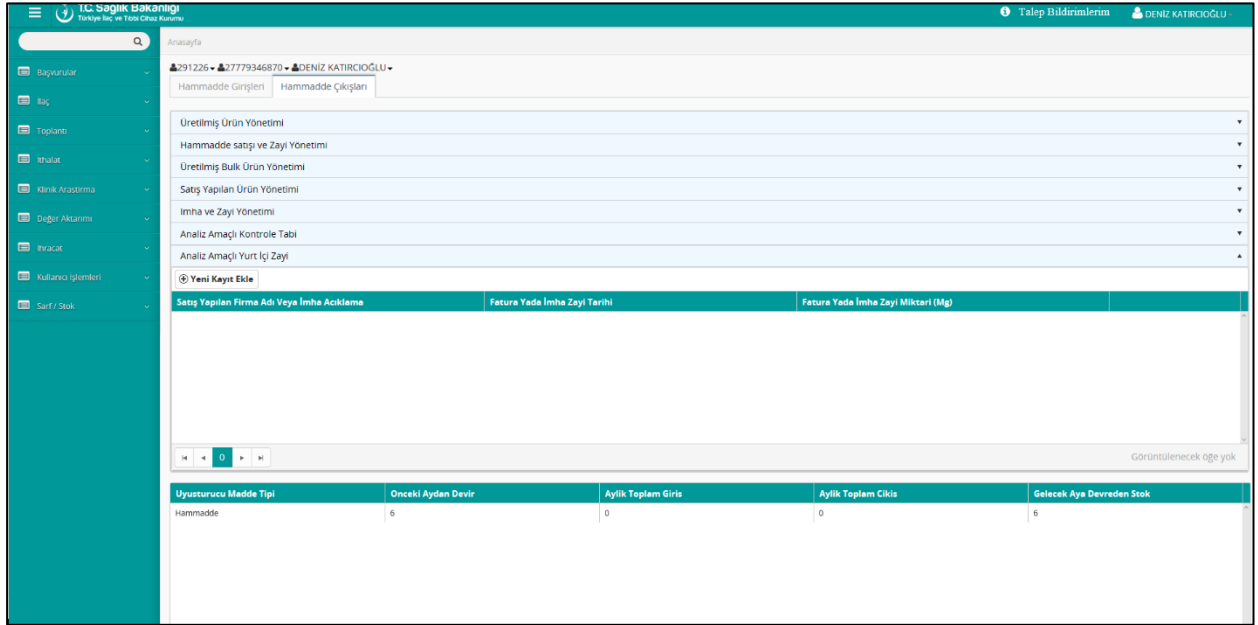
**Analiz Amaçlı Yurt İçinden Hammadde Yönetimi:** Firmanın yurt içinden analiz amacıyla satın aldığı maddelerin, girişinin yapılacağı bölümdür. **Yeni Kayıt Ekle** butonuna tıklandığında aşağıdaki alanlar açılacaktır:

- **Alınan Firmanın Adı:** Bu alana maddenin satın alındığı firma adı girilecektir.
- **Fatura Tarihi:** Fatura tarihinin seçileceği tarih alanıdır.
- **Fatura Miktarı(Mg):** Bu alana faturalanmış madde miktarı miligram cinsinden girilecektir.
- **Kaydet:** Bu butona tıklandığında girilen bilgiler kaydedilir.
- **İptal:** Bu butona tıklandığında alanlar temizlenir
- **Güncelle:** Bu butona tıklandığında henüz bildirim yapılmamış giriş / çıkış verilerinde değişiklik yapılabilir.
- **Sil:** Bu butona tıklandığında kayıt silinir.

 <p><b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU</p>	<p><b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b></p>	<p><b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL</p>
--	---	--

### 11.1.2 Madde Çıkışları Sekmesi

Uyuşturucu ve Psikotrop Madde ekranının ikinci sekmesi **Madde Çıkışları**'dır. Eğer firma tarafından, seçili etkin madde ve dönem için önceden bildirim yapılmışsa sayfada bildirimde ait veriler salt okunur olarak görüntülenir. Bildirim yapılmamış ise kullanıcı bu sekmeden çıkış bildirimini yapılmak istenen her bir kalem için yeni kayıt açarak bildirim yapabilecektir.



Üyusturucu Madde Tipi	Önceki Aya Devir	Aylık Toplam Giriş	Aylık Toplam Çıkış	Gelecek Aya Devreden Stok
Hammadde	6	0	0	6

**Şekil 189 Madde Çıkışları**

**Üretilmiş Ürün Yönetimi:** Sekme ilk açıldığında aktif olan alandır. Etkin madde çıkışının üretim ile olması durumunda doldurulan bölümdür. **Yeni Kayıt Ekle** butonuna tıklandığında aşağıdaki alanlar açılacaktır:

- **Ürün Adı:** Etkin madde ile üretilmiş ürünün adının yazılacağı alandır.
- **Birim Kutudaki Kontrole Tabi Madde Miktarı(Mg):** Birim kutu üretiminde kullanılan madde miktarının mg cinsinden yazıldığı alandır.
- **Üretilmiş Kutu Mikarı (Kutu/Adet):** Belirtilmiş üründen üretilmiş kutu/adet sayısının girildiği alandır.
- **Ürün Üretiminde Kullanılan Toplam Madde Miktarı:** Tüm üretim için kullanılmış etkin madde miktarının mg cinsinden sistem tarafından görüntülediği alandır

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---


- **Üretim Fire Miktarı(Mg):** Üretim esnasında fire verilen etkin madde miktarının mg cinsinden yazıldığı alandır.
- **Fire Yüzdesi:** Fire miktarının ürün üretiminde kullanılan toplam madde miktarına yüzdesel oranıdır.
- **Kaydet:** Bu butona tıklandığında girilen bilgiler kaydedilir.
- **İptal:** Bu butona tıklandığında alanlar temizlenir.
- **Güncelle:** Bu butona tıklandığında henüz bildirim yapılmamış giriş / çıkış verilerinde değişiklik yapılabilir.
- **Sil:** Bu butona tıklandığında kayıt silinir.

**Hammadde Satışı ve Zayi Yönetimi:** Satış ya da zayi olan hammadde girişinin yapılacağı bölümdür. **Yeni Kayıt Ekle** butonuna tıklandığında aşağıdaki alanlar açılacaktır:

- **Satış Yapılan Firma Adı Veya İmha Açıklama:** Etkin madde çıkışı satış yolu ile gerçekleştiyse alıcı firmanın adının, zayi / imha edilmişse zayi / imha sebebinin yazılacağı alandır.
- **Fatura ya da İmha Zayi Tarihi:** Satış işlemi ile çıkış varsa fatura tarihinin, zayi nedeniyle çıkış varsa imha tarihinin seçileceği tarih alanıdır.
- **Fatura ya da İmha Zayi Miktarı(Mg):** Satış ya da imha yolu ile çıkışı gerçekleşmiş etkin madde miktarının miligram cinsinden girildiği alandır.
- **Kaydet:** Bu butona tıklandığında girilen bilgiler kaydedilir.
- **İptal:** Bu butona tıklandığında alanlar temizlenir.
- **Güncelle:** Bu butona tıklandığında henüz bildirim yapılmamış giriş / çıkış verilerinde değişiklik yapılabilir.
- **Sil:** Bu butona tıklandığında kayıt silinir.

**Üretilmiş Bulk Ürün Yönetimi:** Etkin maddenin ara ürün üretiminde kullanılması durumunda çıkış bildirimiminin girileceği bölümdür. **Yeni Kayıt Ekle** butonuna tıklandığında aşağıdaki alanlar açılacaktır:

## HİZMETE ÖZEL


 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

- **Bulk Ürün Seri No Veya Kodu:** Ara ürünün seri numarası ya da kodunun girileceği alandır.
- **Üretilmiş Ara Ürün Miktarı(Mg):** Ara ürün üretim miktarının mg cinsinden girileceği alandır.
- **Üretim Fire Miktarı (Mg):** Üretim esnasında fire verilen etkin madde miktarının mg cinsinden yazıldığı alandır.
- **Fire Yüzdesi:** Fire miktarının ürün üretiminde kullanılan madde miktarına yüzdesel oranıdır.
- **Kaydet:** Bu butona tıklandığında girilen bilgiler kaydedilir.
- **İptal:** Bu butona tıklandığında alanlar temizlenir.
- **Güncelle:** Bu butona tıklandığında henüz bildirim yapılmamış giriş / çıkış verilerinde değişiklik yapılabilir.
- **Sil:** Bu butona tıklandığında kayıt silinir.

**Müstahzar Satış Yapılan Ürün Yönetimi:** Etkin maddenin üretimde kullanıldığı ürünün satış verilerinin girildiği bölümdür. **Yeni Kayıt Ekle** butonuna tıklandığında aşağıdaki alanlar açılacaktır:

- **Ürün Adı:** Satışı yapılmış ürünün isim bilgisinin yazıldığı string alandır.
- **Ay Toplamındaki Satılmış Kutu Adedi:** Bildirim yapılan ay için satılmış toplam kutu adedinin girildiği alandır.
- **Birim Kutudaki Madde Miktarı(Mg):** Bir kutu ürünün içerdiği etkin madde miktarının mg cinsinden girildiği alandır.
- **Toplam Satılmış Madde Miktarı(Mg):** Ürün satışı ile gerçekleşmiş madde çıkışının toplam miktarının görüntülediği alandır.
- **Kaydet:** Bu butona tıklandığında girilen bilgiler kaydedilir.
- **İptal:** Bu butona tıklandığında alanlar temizlenir.
- **Güncelle:** Bu butona tıklandığında henüz bildirim yapılmamış giriş / çıkış verilerinde değişiklik yapılabilir.
- **Sil:** Bu butona tıklandığında kayıt silinir.



 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---


**Müstahzar İmha ve Zayi Yönetimi:** Çeşitli nedenlerle üretilmiş ürünün zayi olması nedeniyle etkin madde çıkış bildiriminin yapılacağı bölümdür. **Yeni Kayıt Ekle** butonuna tıklandığında aşağıdaki alanlar açılacaktır:

- **Ürün Adı:** İmha edilen ya da zayi olan ürünün isim bilgisinin yazılacağı alandır.
- **Fatura ya da İmha Zayi Tarihi:** Fatura kesim ya da imha / zayi tarihinin girileceği tarih alanıdır.
- **Birim Kutudaki Kontrole Tabi Madde Miktarı(Mg):** İmha edilen ya da zayi olan ürünün bir kutu üretiminde kullanılmış etkin madde miktarının mg cinsinden girildiği alandır.
- **İmha Zayi Olan Kutu Miktarı:** Üründen imha edilmiş ya da zayi olmuş kutu adedinin girildiği alandır.
- **Toplam İmha – Zayi Madde Miktarı(mg):** İmha ya da zayi nedeniyle çıkışı gerçekleşmiş toplam etkin madde miktarının görüntülediği alandır.
- **Kaydet:** Bu butona tıklandığında girilen bilgiler kaydedilir.
- **İptal:** Bu butona tıklandığında alanlar temizlenir.
- **Güncelle:** Bu butona tıklandığında henüz bildirim yapılmamış giriş / çıkış verilerinde değişiklik yapılabilir.
- **Sil:** Bu butona tıklandığında kayıt silinir.

**Analiz Amaçlı Kontrole Tabi Madde Çıkışları:** Analiz amacıyla girişi yapılmış etkin maddenin çıkışının olması durumunda bildirim yapılabilecek alandır. **Yeni Kayıt Ekle** butonuna tıklandığında aşağıdaki alanlar açılacaktır:

- **Kullanım Amacı:** Analiz amacıyla alınmış maddenin kullanılması durumunda nedeninin girileceği açıklama alanıdır.
- **Kullanım Miktarı (Mg):** Kullanılmış etkin madde miktarının mg cinsinden girileceği alandır.
- **Kaydet:** Bu butona tıklandığında girilen bilgiler kaydedilir.
- **İptal:** Bu butona tıklandığında alanlar temizlenir.
- **Güncelle:** Bu butona tıklandığında henüz bildirim yapılmamış giriş / çıkış verilerinde değişiklik yapılabilir.

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

- **Sil:** Bu butona tıklandığında kayıt silinir.

**Analiz Amaçlı Yurt İçi Satış - Zayi:** Analiz amaçlı alınmış etkin maddenin satılması ya da maddenin zayi / imha olması durumunda doldurulması gereken alandır. **Yeni Kayıt Ekle** butonuna tıklandığında aşağıdaki alanlar açılacaktır:

- **Satış Yapılan Firma Adı Veya İmha Açıklama:** Alıcı firma adının ya da imha / zayi nedeninin girileceği alandır.
- **Fatura ya da İmha Zayi Tarihi:** Fatura düzenlenme ya da imha / zayi tarihinin girildiği alandır.
- **Fatura ya da İmha Zayi Miktarı (Mg):** Satış ya da imha / zayi miktarının mg cinsinden girildiği alandır.
- **Kaydet:** Bu butona tıklandığında girilen bilgiler kaydedilir.
- **İptal:** Bu butona tıklandığında alanlar temizlenir.
- **Güncelle:** Bu butona tıklandığında henüz bildirim yapılmamış giriş / çıkış verilerinde değişiklik yapılabilir.
- **Sil:** Bu butona tıklandığında kayıt silinir.

Tüm giriş ya da çıkış kayıtları hem Hammadde Girişleri sekmesi hem de Hammadde Çıkışları sekmesinin altında yer alan özet tabloda otomatik olarak güncellenerek görüntülenir.


Uyusturucu Madde Tipi	Önceki Aydan Devir	Aylık Toplam Giriş	Aylık Toplam Çıkış	Gelecek Aya Devreden Stok
Sarf Stok Bildirimi				

**Şekil 190 Madde özet tablosu**

Hammadde özet tablosu aşağıdaki alanları içermektedir:

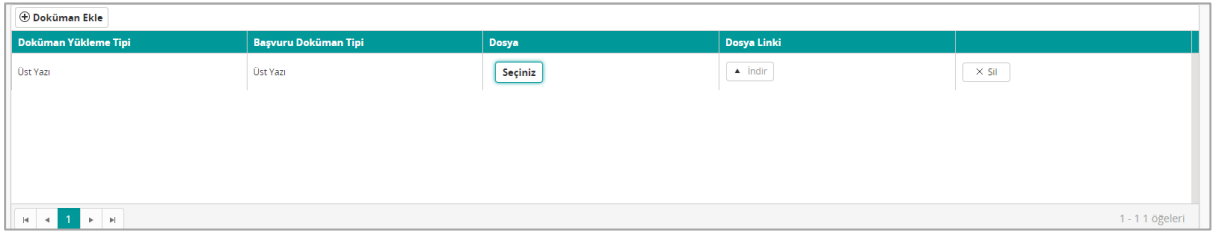
- **Uyusturucu Madde Tipi:** Bu alan uyusturucunun hammadde, müstahzar ya da analiz amaçlı olup olmadığının gösterildiği alandır.

## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

- **Önceki Aydan Devir:** İlgili etkin maddenin bir önceki aydan kalan stok verisinin sistem tarafından otomatik olarak görüntülediği alandır.
- **Aylık Toplam Giriş:** İlgili etkin maddenin bildirim yapılacak ay için kaydedilmiş giriş verileri toplamının sistem tarafından otomatik olarak görüntülediği alandır.
- **Aylık Toplam Çıkış:** İlgili etkin maddenin bildirim yapılacak ay için kaydedilmiş çıkış verileri toplamının sistem tarafından otomatik olarak görüntülediği alandır.
- **Gelecek Aya Devreden Stok:** İlgili etkin maddenin aylık toplam giriş ve önceki aydan devir değerlerinin toplamından aylık toplam çıkış verisinin çıkarılması ile elde edilen değer sistem tarafından otomatik olarak getirildiği alandır.

Bildirim Kurumumuza iletilebilmesi için bir üst yazı yüklenmesi gerekmektedir. **Doküman Ekle** butonuna tıkladığınızda doküman tablosuna yeni bir satır eklenecektir.



Doküman Yükleme Tipi	Başvuru Doküman Tipi	Dosya	Dosya Linki
Üst Yazı	Üst Yazı	<input type="button" value="Seçiniz"/>	<input type="button" value="İndir"/> <input type="button" value="Sil"/>

**Şekil 191 Doküman Tablosu**

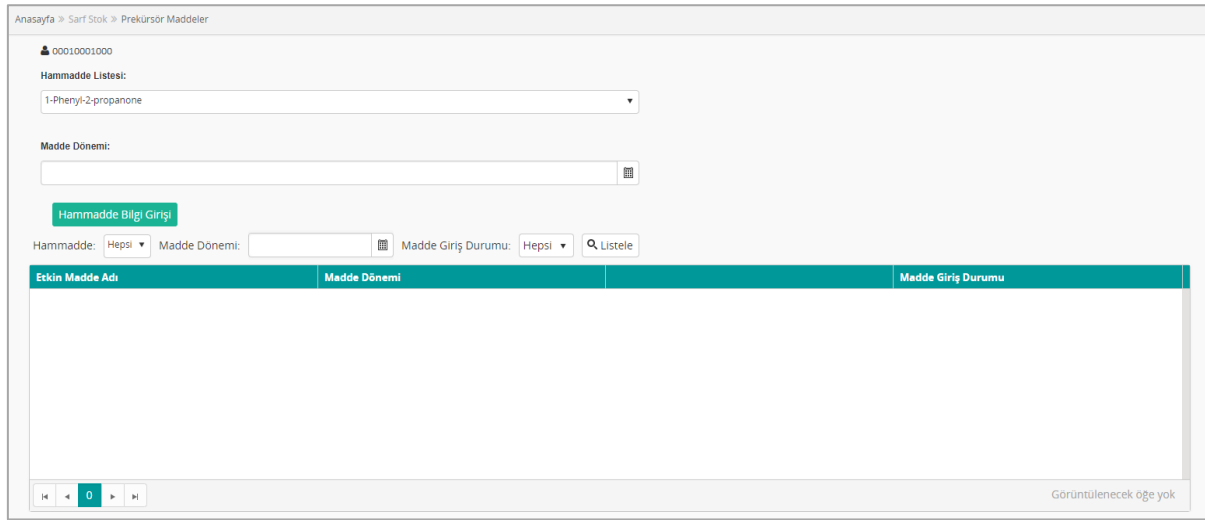
Seçiniz butonuna tıkladığınızda açılan pencereden bilgisayarınızda yüklü e-imzalı üst yazıyı ekleyebilirsiniz. Üst yazı dışında belgeler de yüklemek istiyorsanız Doküman Ekle butonuna tıklayarak ekleyebilirsiniz.

Seçili etkin madde ve dönem için bildirmesi gereken tüm giriş ve çıkışları kaydettikten sonra **Sarf Stok Bildirimi** butonuna tıklayarak Kurumumuza bildirimde bulunabilirsiniz. Bildirim göndermeden sayfadan çıkmanız durumunda eklemiş olduğunuz kayıtlarla, ilgili etken madde için kayıt oluşturulacaktır. Ana ekranda yer alan tabloda ilgili etken maddenin kaydında Madde Giriş Durumu “Değiştirilebilir” olacaktır. İlgili kaydın Detay butonuna tıklayarak kaldığınız noktadan devam edebilir, yeni kayıtlar ekleyebilir, bildirim Kurumumuza iletilebilirsiniz. Butona tıkladığınızda “Bu kaydı onayladığınızda kayıt üzerinde bir daha değişiklik yapamazsınız. Onaylıyor musunuz?” uyarı mesajı açılacaktır. **İptal** butonuna tıklamanız durumunda ekrana

geri dönülür. **Tamam** butonuna tıklanması durumunda bildirim değerlendirilmek üzere Kurumumuza iletilir ve bilgi mesajı görüntülenir.

## 11.2 Prekürsör Maddeler

Sarf / Stok menüsünden Prekürsör Maddeler işlemine tıkladığınızda aşağıda yer alan ekran açılacaktır.



**Şekil 192 Prekürsör Maddeler Ekranı**

Açılan ekran iki bölümden oluşmaktadır;

- Önceden girmiş olduğunuz etkin madde bilgilerinin görüntülediği panel ve
- Yeni hammadde girişini başlatabileceğiniz alan.

Etkin madde paneli, arama ve tablo alanlarından oluşmaktadır. Tablo alanında önceden giriş yaptığınız prekürsör bildirimleri yer almaktadır. Alanda sırasıyla aşağıdaki sütunlar yer alacaktır;

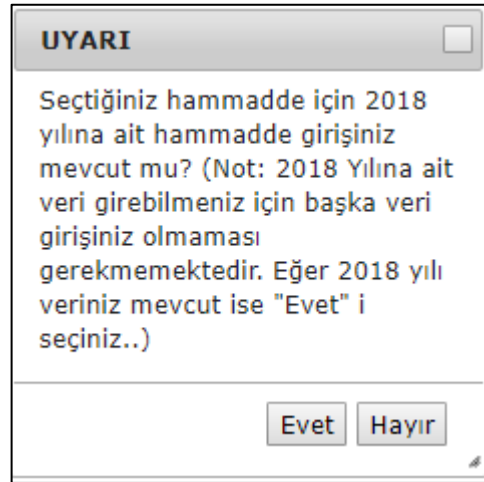
- **Etkin Madde Adı:** Prekürsör etkin madde adının yer aldığı sütundur.
- **Madde Dönemi:** Maddenin giriş / çıkış döneminin gösterildiği tarih alanıdır.
- **Detay Butonu:** Etkin madde giriş / çıkış kaydına ait detayın açılmasını sağlayan butondur.
- **Madde Giriş Durumu:** Bildirimin gönderim durumunun görüntülediği alandır.

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Tablonun üstünde yer alan **Hammadde** açılır listesinden, **Madde Dönemi** tarih alanından ve / veya **Madde Giriş Durumu** açılır listesinden seçim yaparak **Listele** butonuna tıklamak suretiyle filtreleme yapabilirsiniz.

Prekürsör ekranının diğer fonksiyonu olan hammadde bildirim başlatma alanı 3 kısımdan oluşmaktadır:

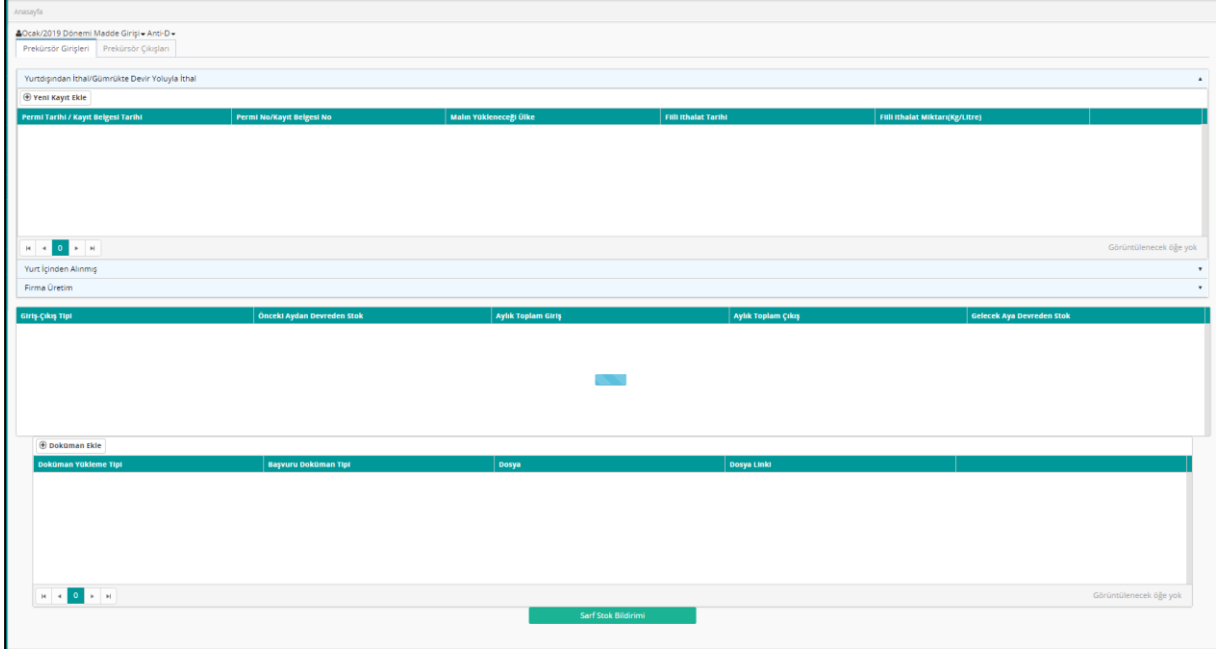
- **Hammadde Listesi:** Sisteme girilmiş etkin maddelerin yer aldığı açılır liste alanıdır. Bildirim yapılacak madde bu alandan seçilecektir.
- **Madde Dönemi:** Maddenin giriş / çıkış döneminin seçileceği tarih alanıdır.
- **Hammadde Bilgi Giriş:** Üstteki alanlarda girilen veriler için bildirim ekranının açılmasını sağlayan butondur.
- *Not: Hammadde Bilgi Giriş butonuna tıkladığınızda aşağıda yer alan uyarı mesajı açılacaktır.*



**Şekil 193 Önceki Yıl Giriş Uyarı Mesajı**

*Eğer 2018 yıldan seçmiş olduğunuz etkin maddeye ait giriş varsa açılan bilgi mesajında **Evet** düğmesine tıklamanız gerekmektedir. Evet butonu tıklandığında Hammadde verilerini girebileceğiniz pencere açılacaktır. Gerekli alanları doldurduktan sonra Bildir butonuna tıkladığınızda hem 2018 verisini Kurumumuza iletmış olacaksınız hem de 2019 veri giriş ekranını açmış olacaksınız.*


### 11.2.1 Prekürsör Girişleri



Şekil 194 Prekürsör Girişleri Bölümü

**Yurt Dışından İthal/Gümrükte Devir Yoluyla İthal:** Ekran ilk açıldığında aktif olan alandır. Yurt dışından ithal edilmiş prekürsör bildirim için giriş yapılması gereken bölümdür. **Yeni Kayıt Ekle** butonuna tıklandığında aşağıdaki alanlar açılacaktır:

- **Permi Tarihi:** Permi düzenlenme tarihinin seçileceği tarih öğesidir.
- **Permi No:** Permi numarasının girileceği bu alan 2 alt alandan oluşmaktadır. İlk alan permi numarasının ön ekinin seçileceği listedir. İkinci alana permi numarasının devamı yazılmalıdır.
- **Malın Yükleneceği Ülke:** İthalatın gerçekleştiği ülkenin seçileceği listedir.
- **Fiili İthalat Tarihi:** İthalatın gerçekleştiği tarihin girildiği alandır.
- **Fiili İthalat Miktarı(Kg/Litre):** İthal edilmiş prekürsör miktarının kilogram ya da litre cinsinden girileceği alandır.
- **Kaydet:** Bu butona tıklandığında girilen bilgiler kaydedilir
- **İptal:** Bu butona tıklandığında alanlar temizlenir.

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

- **Güncelle:** Bu butona tıklandığında henüz bildirim yapılmamış giriş / çıkış verilerinde değişiklik yapılabilir.
- **Sil:** Bu butona tıklandığında kayıt silinir.

**Yurt İçinden Alınmış:** Yurt içinden alınmış prekürsör bildirim için giriş yapılması gereken bölümdür. **Yeni Kayıt Ekle** butonuna tıklandığında aşağıdaki alanlar açılacaktır:

- **Alınan Firmanın Adı:** Prekürsörün satın alındığı firmanın isim bilgisinin girildiği alandır.
- **Vergi Numarası:** Prekürsörün satın alındığı firmaya ait vergi numarasının girildiği alandır.
- **Adresi:** Prekürsörün satın alındığı firmanın adresinin girileceği alandır.
- **İl Bilgisi:** Prekürsörün satın alındığı firmanın ilinin girileceği alandır.
- **Fatura Miktarı:** Satın alınan prekürsör miktarının girileceği alandır.
- **Fatura Tarihi:** Faturanın düzenlendiği tarihin girileceği alandır.
- **Fatura Numarası:** Prekürsör satın alım işlemine ait faturanın numarasının girileceği alandır.
- **Kaydet:** Bu butona tıklandığında girilen bilgiler kaydedilir.
- **İptal:** Bu butona tıklandığında alanlar temizlenir.
- **Güncelle:** Bu butona tıklandığında henüz bildirim yapılmamış giriş / çıkış verilerinde değişiklik yapılabilir.
- **Sil:** Bu butona tıklandığında kayıt silinir.

**Firma Üretim:** Firmanız tarafından üretilmiş prekürsör bilgisinin girişi için kullanılacak bölümdür. **Yeni Kayıt Ekle** butonuna tıklandığında aşağıdaki alanlar açılacaktır:

- **Üretilen Miktar(Kg):** Firmanız tarafından üretilmiş prekürsör miktarının kilogram cinsinden girileceği alandır.
- **Kaydet:** Bu butona tıklandığında girilen bilgiler kaydedilir
- **İptal:** Bu butona tıklandığında alanlar temizlenir.
- **Güncelle:** Bu butona tıklandığında henüz bildirim yapılmamış giriş / çıkış verilerinde değişiklik yapılabilir.
- **Sil:** Bu butona tıklandığında kayıt silinir.



### 11.2.2 Prekürsör Çıkışları

Prekürsör ekranı ikinci sekmesi **Prekürsör Çıkışları**'dır. Eğer firma tarafından, seçili madde ve dönem için önceden bildirim yapılmışsa sayfada bildirim ait veriler salt okunur olarak görüntülenir. Bildirim yapılmamış ise bu sekmeden çıkış bildirimini yapılmak istenen her bir kalem için yeni kayıt açılarak bildirim yapılabilir.


**Şekil 195 Prekürsör Çıkışları Bölümü**

**Üretim/Analiz Amaçlı Kullanım:** Firmanızın prekürsör hammaddeden üretim yapması durumunda oluşacak çıkışın bildirim için giriş yapılacak alandır. **Yeni Kayıt Ekle** butonuna tıkladığında aşağıdaki alanlar açılacaktır:

- **Üretimde/Analizde Miktar (Kg):** Üretimde kullanılan miktarın kilogram cinsinden girileceği alandır.
- **Elde Edilen Ürün/Madde/Analiz Adı:** Üretilen ürün ya da maddenin adının yazılacağı alandır.
- **Kaydet:** Bu butona tıkladığında girilen bilgiler kaydedilir.
- **İptal:** Bu butona tıkladığında alanlar temizlenir.



## HİZMETE ÖZEL

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

- **Güncelle:** Bu butona tıklandığında henüz bildirim yapılmamış giriş / çıkış verilerinde değişiklik yapılabilir.
- **Sil:** Bu butona tıklandığında kayıt silinir.

**Satış Amaçlı Kullanım:** Firmanızın, prekürsör hammadde satışı ile gerçekleşen çıkışın girileceği bölümdür. **Yeni Kayıt Ekle** butonuna tıklandığında aşağıdaki alanlar açılacaktır:

- **Satış Yapılan Firma Adı:** Alıcı firma adının girileceği alandır.
- **Vergi Numarası:** Alıcı firmanın vergi numarasının yazılacağı alandır.
- **Adresi:** Alıcı firmanın adresinin girileceği alandır.
- **Plaka Kodu:** Alıcı firma plaka kodunun yazılacağı alandır.
- **Satılan Miktar (Kg):** Firmanızın sattığı prekürsör miktarının kilogram cinsinden girileceği alandır.
- **Fatura Tarihi:** Fatura düzenlenme tarihinin girileceği alandır.
- **Fatura Numarası:** Fatura numarasının girildiği alandır.
- **Kullanım Amacı:** Alıcı firmanın satın aldığı prekürsörü hangi amaçla kullanacağına dair açıklamanın girileceği alandır.
- **Kaydet:** Bu butona tıklandığında girilen bilgiler kaydedilir.
- **İptal:** Bu butona tıklandığında alanlar temizlenir.
- **Güncelle:** Bu butona tıklandığında henüz bildirim yapılmamış giriş / çıkış verilerinde değişiklik yapılabilir.
- **Sil:** Bu butona tıklandığında kayıt silinir.

Tüm giriş ya da çıkış kayıtları hem Prekürsör Girişleri sekmesi hem de Prekürsör Çıkışları sekmesinin altında yer alan özet tabloda otomatik olarak güncellenerek görüntülenir.

Giriş-Çıkış Tipi	Önceki Aydan Devreden Stok	Aylık Toplam Giriş	Aylık Toplam Çıkış	Gelecek Aya Devreden Stok
Toplam	0	0	0	0

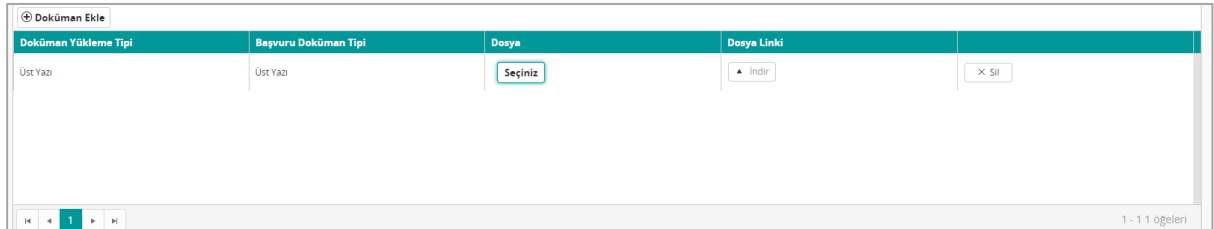
**Şekil 196 Prekürsör Özet Tablosu**

 <b>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI</b> TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU	<b>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu</b> <b>Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi</b> <b>Firma Kullanıcı Kılavuzu</b>	<b>Yayın No</b> : 11.0 <b>Yayın Tarihi</b> : GG.AA.2019 <b>Doküman No</b> : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL
--	--	---

Prekürsör özet tablosu aşağıdaki alanları içermektedir:

- **Giriş Çıkış Tipi:** Bu alan toplam ya da prekürsör değerini alan başlık sütundur.
- **Önceki Aydan Devreden Stok:** İlgili etkin maddenin bir önceki aydan kalan stok verisinin sistem tarafından otomatik olarak görüntülediği sütundur.
- **Aylık Toplam Giriş:** İlgili etkin maddenin bildirim yapılacak ay için kaydedilmiş giriş verileri toplamının sistem tarafından otomatik olarak görüntülediği sütundur.
- **Aylık Toplam Çıkış:** İlgili etkin maddenin bildirim yapılacak ay için kaydedilmiş çıkış verileri toplamının sistem tarafından otomatik olarak görüntülediği sütundur.
- **Gelecek Aya Devreden Stok:** Gelecek aya devrecek stok verisinin görüntülediği sütundur.

Bildirim Kurumumuza iletilebilmesi için bir üst yazı yüklenmesi gerekmektedir. **Doküman Ekle** butonuna tıkladığınızda doküman tablosuna yeni bir satır eklenecektir. Seçiniz butonuna tıkladığınızda açılan pencereden bilgisayarınızda yüklü e-imzalı üst yazı ekleyebilirsiniz. Üst yazı dışında belgeler de yüklemek istiyorsanız Doküman Ekle butonuna tıklayarak ekleyebilirsiniz.




Doküman Yükleme Tipi	Başvuru Doküman Tipi	Dosya	Dosya Linki
Üst Yazı	Üst Yazı	Seçiniz	İndir Sil

**Şekil 197 Doküman Tablosu**

Seçili etkin madde ve dönem için tüm giriş ve çıkışları kaydettikten sonra **Sarf Stok Bildirimi** butonuna tıklayarak Kurumumuza bildirimde bulunabilirsiniz. Bildirim göndermeden sayfadan çıkmanız durumunda eklemiş olduğunuz giriş ve çıkışlarla, ilgili etken madde için kayıt oluşturulacaktır. Ana ekranda yer alan tabloda ilgili etken maddenin kaydında **Madde Giriş Durumu** “Değiştirilebilir” olacaktır. İlgili kaydın **Detay** butonuna tıklayarak kaldığınız noktadan devam edebilir, yeni kayıtlar ekleyebilir, bildirimi Kurumumuza iletilebilirsiniz. Butona tıkladığınızda “Bu kaydı onayladığınızda kayıt üzerinde bir daha değişiklik yapamazsınız.

## HİZMETE ÖZEL

 <p>T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU</p>	<p>Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Elektronik Süreç Yönetim(ESY) Projesi Firma Kullanıcı Kılavuzu</p>	<p>Yayın No : 11.0 Yayın Tarihi : GG.AA.2019 Doküman No : TITCK-ESY-EBS-GNL-KKL</p>
---	--	---

Onaylıyor musunuz?” uyarı mesajı açılacaktır. **İptal** butonuna tıklamanız durumunda ekrana geri dönülür. **Tamam** butonuna tıklanması durumunda bildirim değerlendirilmek üzere Kurumumuza iletilir ve bilgi mesajı görüntülenir.