



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

**PİYASA KONTROL PROGRAMLARINDA PAYDAŞLARIN İLETİŞİM,
ORGANİZASYON ve SORUMLULUKLARI HAKKINDA KILAVUZ**

İLAÇ DENETİM DAİRESİ

2022

İÇİNDEKİLER

1. Giriş	2
1.1. Amaç	2
1.2. Kapsam	2
1.3. Dayanak	2
1.4. Tanımlar ve Kısaltmalar	2
2. Beşeri Tıbbi Ürün/Etkin Madde Piyasa Kontrolü Programı	3
2.1. Programa Alınacak Ürünlerin Belirlenmesi	3
2.2. Programın Başlatılması ve Yürütülmesi	4
2.3. Programın Sonuçlandırılması	5
3. Paydaşların Sorumlulukları	5
3.1. İlaç Piyasa Kontrol ve Tüketici Sorunları Biriminin Sorumlulukları	5
3.2. Analiz ve Kontrol Laboratuvarları Dairesi Başkanlığının Sorumlulukları	5
3.3. Ekonomik Değerlendirmeler ve İlaç Tedarik Yönetimi Dairesi Başkanlığının Sorumlulukları	6
3.4. İlaç Ruhsatlandırma Dairesi Başkanlığının Sorumlulukları	6
3.5. Bitkisel ve Destek Ürünler Dairesi Başkanlığının Sorumlulukları	6
3.6. Bilgi Sistemleri Dairesi Başkanlığının Sorumlulukları	6
3.7. İl Sağlık Müdürlüklerinin Sorumlulukları	6
4. Diğer hususlar	6
5. Referanslar	7
6. Ekler	7
6.1. Piyasa Kontrol Programı Paydaş Şeması	8
6.2. Piyasa Kontrol Programı İş Akış Şeması	9
6.3. Piyasa Kontrol Programı İç Paydaş İletişim Listesi	10
6.4. Piyasa Kontrol Programı Dış Paydaş İletişim Listesi	11

1. Giriş

1.1. Amaç

Bu kılavuzun amacı, Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumunca gerçekleştirilen, beşeri tıbbi ürün, etkin madde ve özel tıbbi amaçlı diyet gıdaların piyasa kontrolü faaliyetlerinin planlanması, yürütülmesi ve sonuçlandırılması faaliyetlerinde iç ve dış paydaşların iletişim, organizasyon ve sorumluluklarını tanımlamak ve ilgili taraflara rehberlik etmektedir.

1.2. Kapsam

Bu kılavuz, Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumunca beşeri tıbbi ürün/etkin madde ve özel tıbbi amaçlı diyet gıdaların piyasa kontrolü faaliyetlerinin planlanması, İl Sağlık Müdürlükleri tarafından piyasadan numune alınması, numunelerin analizlerinin yapılması ve sonuçların değerlendirilmesi işlemlerini kapsar.

1.3. Dayanak

Bu kılavuz;

- a) 26.5.1928 tarihli ve 898 sayılı Resmi Gazete’de yayımlanan 1262 sayılı İspençiyari ve Tıbbi Müstahzarlar Kanunu’nun 10’ uncu maddesine,
- b) 15.07.2018 tarihli ve 30479 sayılı Resmi Gazete’de yayımlanan 4 sayılı Cumhurbaşkanlığı Kararnamesi’nin Otuzaltıncı Bölüm 506’ncı Maddesine,
- c) 15.07.2018 tarihli ve 30479 sayılı Resmi Gazetede yayımlanan 4 sayılı Cumhurbaşkanlığı Kararnamesi’nin Otuzaltıncı Bölüm 508’inci maddesine,
- ç) 19.11.2015 tarihli ve 29537 sayılı Resmi Gazete’de yayımlanan Geri Çekme Yönetmeliği’ne,
- d) 25.04.2017 tarihli ve 30048 sayılı Resmi Gazete’de yayımlanan Beşeri Tıbbi Ürünlerin Ambalaj Bilgileri, Kullanma Talimatı ve Takibi Yönetmeliği’ne

1.4. Tanımlar ve Kısaltmalar

Beşeri Tıbbi Ürün: Hastalığı tedavi etmek ve/veya önlemek, bir teşhis yapmak veya bir fizyolojik fonksiyonu düzeltmek, düzenlemek veya değiştirmek amacıyla, insana uygulanan doğal ve/veya sentetik kaynaklı etkin madde veya maddeler kombinasyonunu,

Birim: İlaç Piyasa Kontrol ve Tüketici Sorunları Birimini,

Etkin Madde: Beşeri tıbbi ürünlerde kullanılan farmakolojik aktif maddelerini,

Geri Çekme: Hatalı veya hatalı olduğundan şüphelenilen ürünün, belirlenen seviyeye uygun olarak ruhsat sahibi firma tarafından dağıtım zincirlerinden toplanmasını,

IMS: Intercontinental Marketing Statistics' i,

İTS: İlaç Takip Sistemini,

Kurum: Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumunu,

Laboratuvar: Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu, Ekonomik Değerlendirmeler ve Laboratuvar Hizmetleri Başkan Yardımcılığı, Analiz ve Kontrol Laboratuvarları Dairesi Ulusal Kontrol Laboratuvarlarını,

Numune: Piyasa kontrolü amacıyla alınan ürün veya etkin madde örneğini,

Özel tıbbi amaçlı diyet gıda: Belli beslenme uygulamaları için hastaların diyetlerini düzenlemek amacıyla özel olarak üretilmiş veya formüle edilmiş ve tıbbi gözetim altında kullanılacak olan gıdayı,

Parti (Seri): Homojen olarak düşünüldüğünde bir hammaddenin, ambalaj malzemesi veya bir işlem veya işlemler dizisi sonunda elde edilmiş olan bir ürünün tanımlanmış miktarını,

Ürün: Beşeri tıbbi ürün veya özel tıbbi amaçlı diyet gıdayı,

TİTCK: Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumunu,

YEBESİS (Yeni Belge Sistemi): İlaç Piyasa Kontrol ve Tüketici Sorunları Birimine ulaşan evrakların ESY'ye ek olarak kayıt edilmesi, kayıtlı evrakların sorgulanması, belirlenen risk parametreleri doğrultusunda piyasa kontrol programına alınacak ürünlerin belirlenmesi, piyasa kontrol sürecinin takip edilmesi ve raporlanması, birime ulaşan şikayetlerin kayıt altına alınması, şikayet değerlendirme sürecinin takip edilmesi ve raporlanması, uygulanan geri çekme işlemlerinin kayıt altına alınması ve raporlanması, dosyaların konumlandırılması vb. işlemlere ilişkin kayıtların yapıldığı programı,

İfade eder.

2. Beşeri Tıbbi Ürün/Etkin Madde Piyasa Kontrolü Programı

2.1. Programa Alınacak Ürünlerin Belirlenmesi

- Birim tarafından, Ekonomik Değerlendirmeler ve İlaç Tedarik Yönetimi Dairesi Başkanlığından son 1 (bir) yıla ait IMS verileri istenir.
- Bilgi Sistemleri Dairesi Başkanlığından, Ekonomik Değerlendirmeler ve İlaç Tedarik Yönetimi Dairesi Başkanlığı tarafından gönderilen IMS verilerinin YEBESİS' e yüklenmesi talep edilir.

- IMS verilerinin YEBESİS'e yüklenmesi sonrasında İDD-SOP 05 Yıllık Piyasa Kontrol Faaliyetleri Prosedüründe belirtilen kriterler doğrultusunda risk puanlaması yapılarak taslak ürün listesi oluşturulur.
- Birim tarafından gözden geçirilerek oluşturulan taslak liste Analiz ve Kontrol Laboratuvarları Dairesi Başkanlığına iletilerek ürün listesi hakkında görüş talep edilir.
- Analiz ve Kontrol Laboratuvarları Dairesi Başkanlığı tarafından gerekli görülmesi halinde İlaç Ruhsatlandırma Dairesi Başkanlığı ile Bitkisel ve Destek Ürünler Dairesi Başkanlığından ilgili ürünlere ait onaylı raf ömrü spesifikasyonları, analiz yöntemleri vb. bilgiler istenebilir.
- Analiz ve Kontrol Laboratuvarları Dairesi Başkanlığı tarafından verilen görüş sonrasında ürün listesi birim tarafından Bilgi Sistemleri Dairesi Başkanlığına gönderilerek her bir ürün için İTS piyasa durum verilerinin (ürünlerin hangi ilde, hangi depo, eczane, hastanede ve hangi miktarda bulunduğu) gönderilmesi istenir.
- Bilgi Sistemleri Dairesi Başkanlığı tarafından gönderilen İTS verileri, analize yetecek numune miktarları göz önünde bulundurularak birim tarafından incelenir ve hangi ürünlerin hangi İl Sağlık Müdürlüğünden isteneceğine dair liste oluşturulur.
- İlaç Denetim Daire Başkanlığı tarafından ürün listesi üzerinde ilgili Daire Başkanlıkları ile mutabakat sağlanarak nihai piyasa kontrol listesi oluşturulur.
- Birim tarafından Piyasa Kontrol Programına ilişkin Makam Onayı alınır.

2.2. Programın Başlatılması ve Yürütülmesi

- Birim tarafından nihai ürün listesi ve İTS verileri resmi yazı ile ilgili İl Sağlık Müdürlüklerine gönderilerek Numune Alma Usul ve Esasları Hakkında Kılavuz doğrultusunda piyasadan numune alınması ve Kuruma gönderilmesi istenir.
- İl Sağlık Müdürlükleri tarafından, Numune Alma Usul ve Esasları Hakkında Kılavuz ve Numune Kabul Kriterleri Prosedürü hükümleri dikkate alınarak piyasadan numune temin edilir ve üst yazı ile birime gönderilir.
- Birime ulaşan numunelere ait bilgiler (ürün adı, parti no...v.b.) YEBESİS'e kaydedilerek, üst yazı ile piyasa kontrolü kapsamında gerekli inceleme ve analizleri yapılmak üzere laboratuvara gönderilir.
- Birim tarafından, İl Sağlık Müdürlüklerince gönderilen numunelerde uyumsuzluk veya eksik bilgi/belge tespit edilmesi halinde (analize yetecek sayıda numune gönderilmemesi...v.b.) numuneler laboratuvara gönderilmeden ilgili İl Sağlık Müdürlüğü ile iletişime geçilerek eksiklikler tamamlanır.

- Laboratuvar tarafından, PR10/KYB Numune Kabul Kriterleri Prosedürü hükümleri dikkate alınarak numunelerin kabulü yapılır, kriterlere uygun olmayan numuneler ilgili İl Sağlık Müdürlüğüne iade edilmek üzere birime gönderilir.

2.3. Programın Sonuçlandırılması

- Laboratuvar tarafından gerekli inceleme ve analizlerin tamamlanmasını takiben düzenlenen analiz raporları birime üst yazı ile gönderilir.
- Birim tarafından analiz raporları incelenir.
- Sonuçların uygun olması halinde numuneyi gönderen İl Sağlık Müdürlüğüne uygunluk bildirilir.
- Sonuçların uygun bulunmaması halinde ise Geri Çekme Yönetmeliği, Geri Çekme Kılavuzu ile İDD-SOP-02 Kalite Hataları ve Geri Çekme Prosedürü hükümleri doğrultusunda gerekli iş/işlemler başlatılarak ilgili sağlık müdürlüğüne bilgi verilir.
- Tüm ürünlerin analizleri sonuçlandığında birimce piyasa kontrol programı gözden geçirme raporu hazırlanır.

3. Paydaşların Sorumlulukları

3.1. İlaç Piyasa Kontrol ve Tüketici Sorunları Biriminin Sorumlulukları

- Risk puanlaması yaparak taslak piyasa kontrol ürün listesi oluşturmak ve Analiz ve Kontrol Laboratuvarları Dairesi Başkanlığına görüşe sunmak.
- Kurum içi alınan görüşler/veriler ve ilgili Daire Başkanlıkları ile yapılan görüşmeler sonrası nihai ürün listesini oluşturmak.
- İl Sağlık Müdürlüklerinden numune talep edilmesine ilişkin yazışmaları yapmak.
- İl Sağlık Müdürlüklerince gönderilen numunelere ait bilgileri (Parti no...v.b.) YEBESİS'e kaydederek numuneleri üst yazı ile laboratuvara göndermek.
- Analiz sonuçları doğrultusunda ürünlerle ilgili yapılacak iş ve işlemler hakkında İl Sağlık Müdürlüklerine gerekli bilgilendirmeleri yapmak.
- Piyasa kontrol programı gözden geçirme raporu hazırlamak.

3.2. Analiz ve Kontrol Laboratuvarları Dairesi Başkanlığının Sorumlulukları

- Birimce gönderilen numunelerin PR10/KYB Numune Kabul Kriterleri Prosedürü doğrultusunda kabul/ret işlemlerini yapmak.

- Gerekirse raf ömrü spesifikasyonu, analiz yöntemi v.b. bilgileri İlaç Ruhsatlandırma Dairesi Başkanlığı ve Bitkisel ve Destek Ürünler Dairesi Başkanlığından talep etmek.
- Numunelerin gerekli inceleme ve analizlerini tamamlayarak analiz raporlarını birime iletmek.

3.3. Ekonomik Değerlendirmeler ve İlaç Tedarik Yönetimi Dairesi Başkanlığının Sorumlulukları

- Risk kriterlerine göre puanlama yapılabilmesi amacıyla ürünlere ait IMS verilerini birime iletmek.

3.4. İlaç Ruhsatlandırma Dairesi Başkanlığının Sorumlulukları

- Gerekirse onaylı raf ömrü spesifikasyonu, analiz yöntemi vb. ruhsata esas dosyada yer alan bilgileri Analiz ve Kontrol Laboratuvarları Dairesi Başkanlığına iletmek.

3.5. Bitkisel ve Destek Ürünler Dairesi Başkanlığının Sorumlulukları

- Gerekirse onaylı raf ömrü spesifikasyonu, analiz yöntemi vb. ruhsata esas dosyada yer alan bilgileri Analiz ve Kontrol Laboratuvarları Dairesi Başkanlığına iletmek.

3.6. Bilgi Sistemleri Dairesi Başkanlığının Sorumlulukları

- IMS verilerini YEBESİS programına yüklemek ve YEBESİS programı için teknik destek sağlamak.
- Ürünlere ait İTS piyasa durum verilerini birime göndermek.

3.7. İl Sağlık Müdürlüklerinin Sorumlulukları

- Birim tarafından gönderilen yazı doğrultusunda Numune Alma Usul ve Esasları Hakkında Kılavuz ve Numune Kabul Kriterleri Prosedürü hükümlerine riayet edilerek piyasadan numune almak ve Kuruma göndermek.
- Birim tarafından bildirilen analiz sonuçları doğrultusunda numune alınan ilgili yerlere gerekli bildirimleri yapmak.

4. Diğer Hususlar

İlgili paydaşlarca piyasa kontrol faaliyetleri kapsamında beşeri tıbbi ürün etkin madde numunesi ve beşeri tıbbi ürün numune alma işlemlerinde Numune Alma Usul ve Esasları Hakkında Kılavuz' un 2.3. ve 2.4. maddelerinde yer alan hususlar ve İDD-SOP-05 Yıllık Piyasa Kontrol Faaliyetleri Prosedürünün 5.1. ve 5.2. maddelerinde ifade edilen diğer hususlar da dikkate alınmalıdır.

Kalite şikayetleri ve sahte/kaçak ürünler değerlendirme süreçlerinde de paydaşlar bu kılavuz hükümleri doğrultusunda benzer faaliyetler gerçekleştirebilir.

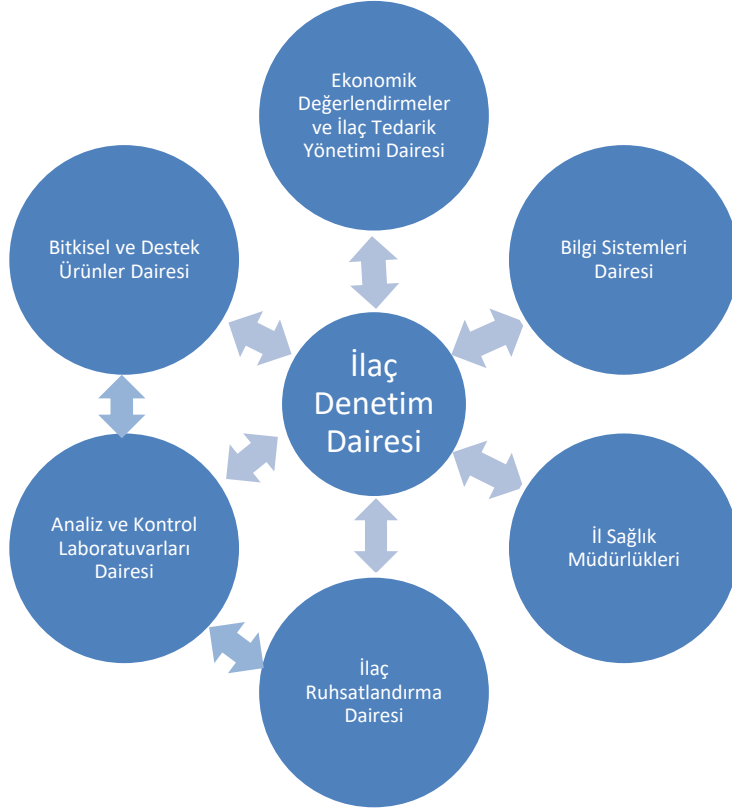
5. Referanslar

- 19.11.2015 tarihli ve 29537 sayılı Resmi Gazete' de yayımlanan Geri Çekme Yönetmeliği
- Numune Alma Usul ve Esasları Hakkında Kılavuz
- Geri Çekme Kılavuzu
- İDD-SOP-05 Yıllık Piyasa Kontrol Faaliyetleri Prosedürü
- İDD-SOP-02 Kalite Hataları ve Geri Çekme Prosedürü
- PR10/KYB Numune Kabul Kriterleri Prosedürü

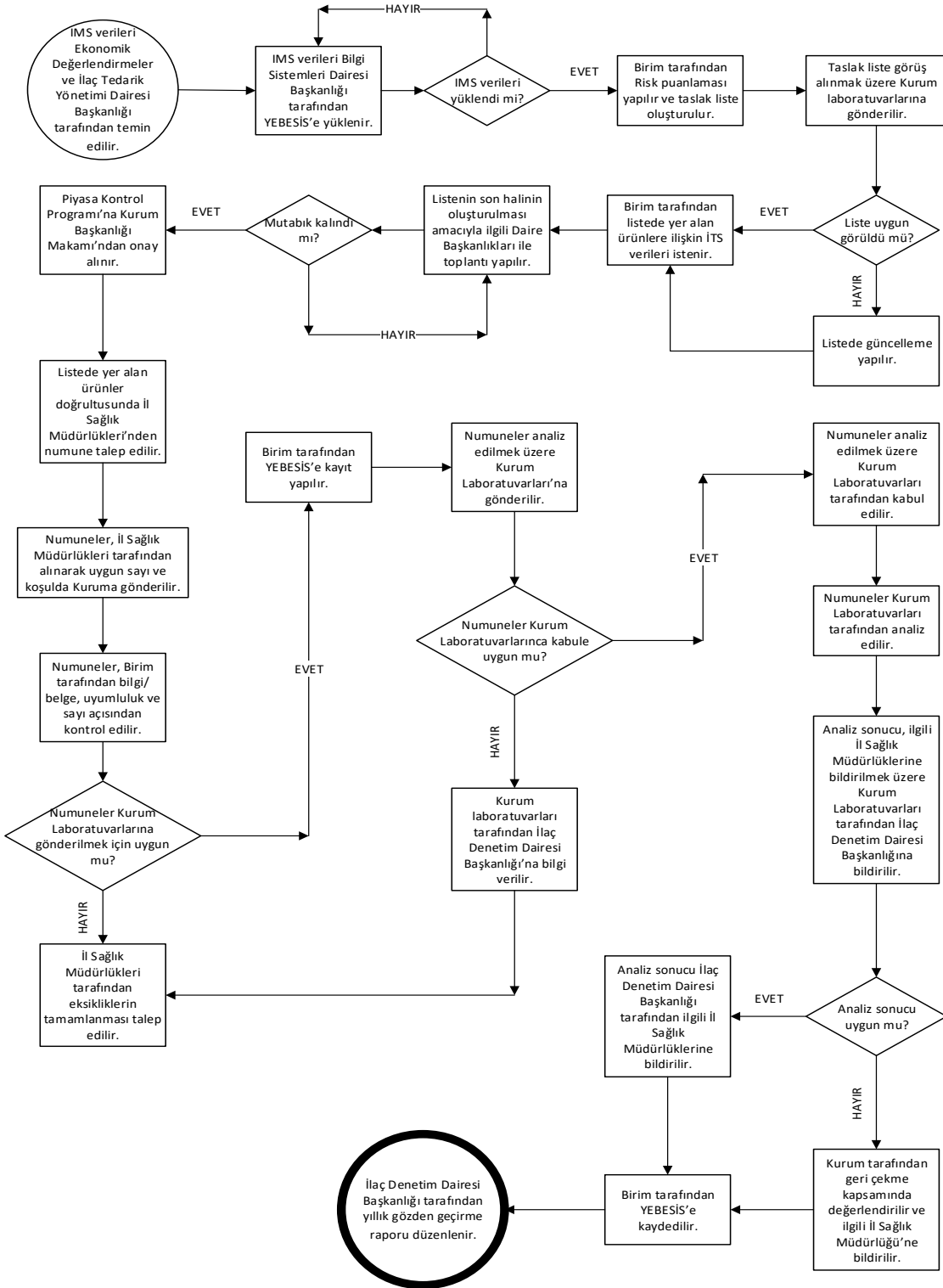
6.Ekler

- Ek-1:** Piyasa Kontrol Programı Paydaş Şeması
Ek-2: Piyasa Kontrol Programı İş Akış Şeması
Ek-3: Piyasa Kontrol Programı İç Paydaş İletişim Listesi
Ek-4: Piyasa Kontrol Programı Dış Paydaş İletişim Listesi

EK-1: PİYASA KONTROL PROGRAMI PAYDAŞ ŞEMASI



EK-2: PİYASA KONTROL PROGRAMI İŞ AKIŞ ŞEMASI



EK-3: PİYASA KONTROL PROGRAMI İÇ PAYDAŞ İLETİŞİM LİSTESİ

SIRA NO	PAYDAŞ ADI	TELEFON NO
1	İlaç Denetim Dairesi Başkanlığı	0 (312) 218 37 55
2	Analiz ve Kontrol Laboratuvarları Dairesi Başkanlığı	0 (312) 565 53 70
3	İlaç Ruhsatlandırma Dairesi Başkanlığı	0 (312) 218 33 57
4	Bitkisel ve Destek Ürünler Dairesi Başkanlığı	0 (312) 218 36 02
5	Bilgi Sistemleri Dairesi Başkanlığı	0 (312) 218 36 65
6	Ekonomik Değerlendirmeler ve İlaç Tedarik Yönetimi Dairesi Başkanlığı	0 (312) 218 36 44

EK-4: PİYASA KONTROL PROGRAMI DIŞ PAYDAŞ İLETİŞİM LİSTESİ

SIRA NO	PAYDAŞ ADI	TELEFON NO
01	ADANA İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 322 344 03 03
02	ADYAMAN İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 416 225 01 95
03	AFYONKARAHİSAR İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	444 0 430
04	AĞRI İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 472 215 12 32
05	AMASYA İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 358 212 40 01
06	ANKARA İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 312 592 44 00
07	ANTALYA İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 242 320 60 00
08	ARTVIN İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 466 212 13 16
09	AYDIN İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 256 213 50 00
10	BALIKESİR İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 266 245 95 95
11	BİLECİK İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 228 210 02 54
12	BİNGÖL İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 426 213 10 13
13	BİTLİS İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 434 228 63 00
14	BOLU İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 374 215 03 40
15	BURDUR İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 248 233 13 33
16	BURSA İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 224 502 27 23
17	ÇANAKKALE İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 286 217 11 58
18	ÇANKIRI İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 376 213 10 61
19	ÇORUM İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 364 219 55 00
20	DENİZLİ İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 258 264 49 06
21	DİYARBAKIR İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 412 223 72 30
22	EDİRNE İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 284 214 90 10
23	ELAZIĞ İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 424 247 94 23
24	ERZİNCAN İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 446 226 58 18
25	ERZURUM İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 442 234 39 25
26	ESKİŐEHİR İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 222 320 10 12
27	GAZİANTEP İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 342 220 96 14
28	GİRESUN İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 454 260 20 00
29	GÜMÜŐHANE İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 456 213 10 20
30	HAKKARİ İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 438 211 79 78
31	HATAY İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 326 214 61 57
32	ISPARTA İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 246 211 96 00
33	MERSİN İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 324 238 28 10
34	İSTANBUL İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 212 638 30 00
35	İZMİR İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 232 441 81 11
36	KARS İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 474 212 34 21
37	KASTAMONU İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 366 214 10 66

38	KAYSERİ İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 352 222 69 96
39	KIRKLARELİ İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 288 214 10 76
40	KIRŞEHİR İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 386 213 10 96
41	KOCAELİ İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 262 300 60 00
42	KONYA İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 332 310 40 00
43	KÜTAHYA İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 274 223 63 38
44	MALATYA İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 422 321 12 02
45	MANİSA İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	444 8 045
46	KAHRAMANMARAŞ İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 344 223 74 28
47	MARDİN İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 482 212 77 53
48	MUĞLA İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 252 214 11 05
49	MUŞ İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 436 212 65 34
50	NEVŞEHİR İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 384 213 11 10
51	NİĞDE İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 388 232 35 00
52	ORDU İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 452 666 25 01
53	RİZE İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 464 213 23 36
54	SAKARYA İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 264 251 35 50
55	SAMSUN İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 362 311 25 00
56	SİİRT İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 484 224 15 00
57	SİNOP İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 368 261 19 62
58	SİVAS İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 346 225 63 67
59	TEKİRDAĞ İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 282 258 24 22
60	TOKAT İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 356 212 85 05
61	TRABZON İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 462 410 61 10
62	TUNCELİ İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 428 212 10 35
63	ŞANLIURFA İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 414 318 70 00
64	UŞAK İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 276 227 00 34
65	VAN İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 432 210 21 16
66	YOZGAT İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 354 217 50 70
67	ZONGULDAK İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 372 253 46 07
68	AKSARAY İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 382 213 01 22
69	BAYBURT İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 458 211 28 31
70	KARAMAN İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 338 226 50 00
71	KIRIKKALE İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 318 233 12 29
72	BATMAN İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 488 213 90 75
73	ŞIRNAK İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 486 216 18 30
74	BARTIN İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 378 228 36 55
75	ARDAHAN İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 478 211 40 00
76	IĞDIR İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 476 227 62 00
77	YALOVA İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 226 814 31 18
78	KARABÜK İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 370 433 31 26

79	KİLİS İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 348 822 15 15
80	OSMANİYE İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 328 826 11 63
81	DÜZCE İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ	0 380 523 92 72