

TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU 2023 YILI FİYAT TARİFESİ

SIRA NO	BELGE TÜRÜ
	Ruhsat /İzin
1	İlaç (Yurt Dışında Üretilen Ürün) Ruhsatı Belgesi
2	İlaç (Yerli Üretilen Ürün) Ruhsatı Belgesi
3	Devren Düzenlenen İlaç Ruhsatı Belgesi
4	Varyasyon İşlemlerine Bağlı Ruhsat Değişikliği Belgesi
5	Ruhsat (Yurt Dışında Üretilen Ürün) Başvurusu -1 (Yeni etkin madde, Bilinen etkin madde, Bibliyografik başvuru, Hibrit,Sabit Kombinasyon, Biyobenzer)
6	Ruhsat (Yurt Dışında Üretilen Ürün) Başvurusu -2 (Bilgilendirilmiş muvafakatlı başvuru, Jenerik)
7	Ruhsat (Yerli Üretilen Ürün) Başvurusu -1 (Yeni etkin madde, Bilinen etkin madde, Bibliyografik başvuru, Hibrit,Sabit Kombinasyonu, Biyobenzer)
8	Ruhsat (Yerli Üretilen Ürün) Başvurusu -2 (Bilgilendirilmiş muvafakatlı başvuru, Jenerik)
9	Yurt Dışında Üretilen Ürüne Ait Ruhsat Dosyası Ön Değerlendirme Başvurusu
10	Yerli Üretilen Ürüne Ait Ruhsat Dosyası Ön Değerlendirme Başvurusu
11	Devren Düzenlenen Ruhsat Başvurusu
12	Devir Sürecinde Ruhsat Yenileme Başvurusu
13	Zayı İlaç Ruhsat Belgesi
14	Sertifikalı İlaç Ruhsatı Bedeli
15	Zayı Ruhsat Dosyası Başvurusu
16	Bilimsel Tavsiye Bedeli
17	Beşeri Tıbbi Ürünlerin Ruhsatlandırılmasından Sonraki İlk Satış İzni Başvurusu (Her Bir Ambalaj Boyutu İçin)
18	Satış İzni Başvurusu (Yeni Ambalaj Boyutu, Devir Sonrası ve Varyasyona Bağlı Ruhsat Değişikliği Sonrası)
19	İthal İzinli Biyolojik Ürünler İçin Satış İzni Başvurusu (Her Bir Ambalaj Boyutu İçin)
20	Önceliklendirme Başvurusu
21	Ruhsatsız Biyolojik Ürünlerde Ruhsata Esas Analiz İçin Numune İthal İzni Başvurusu
22	Faz I, II, III- İlaç Tıbbi ve Biyolojik Ürünler ile Bitkisel Ürünlerin Klinik Araştırma İlk Başvurusu (Uzmanlık Tezleri veya Akademik Amaçlı Yapılacaklar Hariç)
23	Faz IV İlaç Tıbbi ve Biyolojik Ürünler ile Bitkisel Ürünlerin Klinik Araştırma İlk Başvurusu (Uzmanlık Tezleri veya Akademik Amaçlı Yapılacaklar Hariç)
24	BY/BE Çalışmaları İlk Başvurusu (Uzmanlık Tezleri veya Akademik Amaçlı Yapılacaklar Hariç)
25	Gözlemsel İlaç Çalışmaları İlk Başvurusu (Uzmanlık Tezleri veya Akademik Amaçlı Yapılacaklar Hariç)
26	Sağlık Beyanlı Ürün / Yöntem Klinik Araştırma İlk Başvurusu (Uzmanlık Tezleri veya Akademik Amaçlı Yapılacaklar Hariç)
27	Önemli Değişiklik Başvurusu (İlaç, Tıbbi, Biyolojik ve Bitkisel Ürünler ile Sağlık Beyanlı Ürün / Yöntem Klinik Araştırmaları , BY/BE Çalışmaları ve Gözlemsel İlaç Çalışmaları)
28	Değişiklik Başvurusu (İlaç, Tıbbi, Biyolojik ve Bitkisel Ürünler ile Sağlık Beyanlı Ürün / Yöntem Klinik Araştırmaları, BY/BE Çalışmaları ve Gözlemsel İlaç Çalışmaları)
29	Fiyat Değerlendirme Komisyonu Başvuru Ücreti
30	Klinik Araştırma Ürünü Depolama Hizmeti Kontrol Başvurusu
31	Klinik Araştırma Dokümanları Arşivleme Hizmeti Kontrol Başvurusu
32	Klinik Araştırmalarda Kullanılacak Araştırma Ürünlerinin İthalat Başvurusu
33	Klinik Araştırma Ürünü Depolama Uygunluk Belgesi
34	Klinik Araştırma Dokümanları Arşivleme Hizmeti İçin Uygunluk Belgesi
35	Zayı Klinik Araştırma Ürünü Depolama Uygunluk Belgesi
36	Zayı Klinik Araştırma Dokümanları Arşivleme Hizmeti İçin Uygunluk Belgesi
37	Klinik Araştırma Araştırmacı Toplantısı Başvuruları
38	Ecza Ticarethanesi İzin Belgesi
39	Ecza Ticarethanesi İzin Belgesi Yenilenmesi (Kurum Kararıyla)
40	İlaç Etkin Madde ve Yarı Mamüllerin Uyuşturucu veya Psikoaktif Madde İçermediğine / Olmadığına Dair Gümrük Bilgilendirme Belgesi Ücreti
41	Aktarma Merkezi İzin Belgesi
42	Aktarma Merkezi İzin Belgesi Güncellemesi
	Belgelere Şerh İşlemleri

43	İzin Belgesi Güncellemesi (İlaç/Özel Tıbbi Amaçlı Diyet Gıda/Merkezi Radyofarmasi Laboratuvarı/ Homeopati Üretim Tesisi)
44	Geleneksel Bitkisel Tıbbi Ürün Üretim Yeri İzin Belgesi Güncellenmesi
45	Mesul Müdürlük Belgesi Şerhi (İlaç/Özel Tıbbi Amaçlı Diyet Gıda/Merkezi Radyofarmasi Laboratuvarı/ Homeopati Üretim Tesisi)
46	Geleneksel Bitkisel Tıbbi Ürün Üretim Yeri Mesul Müdür Belgesi Şerhi
47	Medikal Gaz Üretim/Dolum Tesisi İzin Belgesi Şerhi/Güncellenmesi
48	Medikal Gaz Üretim/Dolum Tesisi Mesul Müdür Belgesi Şerhi
49	Medikal Gaz Depolama ve Satış Tesisi İzin Belgesi Şerhi**
50	Medikal Gaz Depolama ve Satış Tesisi Sorumlu Personel İzin Belgesi Şerhi**
51	Medikal Gaz Satış Yeri İzin Belgesi Şerhi**
52	Medikal Gaz Satış Yeri Sorumlu Personel İzin Belgesi Şerhi**
53	İlaç Aktif (Etkin) Madde İhracat Sertifikası Şerhi
54	Ecza Ticarethanesi İzin Belgesi Güncellemesi (Adres değişikliği, unvan değişikliği, nakil işlemi vb. şerhleri)
55	Ecza Ticarethanesi Mesul Müdürlük Belgesi Şerhi (Adres değişikliği, unvan değişikliği, soyadı değişikliği, nakil işlemi vb. şerhleri)
56	Fatura Şerhleri
57	BY/BE Merkezleri İçin Faaliyet İzin Belgesi Şerhleri (Yurtiçi)
58	Faz I Merkezleri İçin Faaliyet İzin Belgesi Şerhleri (Yurtiçi)
59	Seri Serbest Bırakma Yeri İzin Belgesi Güncellenmesi
60	Seri Serbest Bırakma Yeri Mesul Müdürlük Belgesi Şerhi
61	Alerjen Ürün Üretim Tesisi İzin Belgesi Güncellenmesi
62	Alerjen Ürün Üretim Tesisi Mesul Müdürlük Belgesi Şerhi
63	Aktarma Merkezi Sorumlu Personel İzin Belgesi Güncellemesi (Adres değişikliği, unvan değişikliği, soyadı değişikliği, nakil işlemi vb. şerhleri)
Alerjen Ürünler	
64	Tedavi Amaçlı Referans Alerjen Ürün Ruhsat Başvurusu
65	Tedavi Amaçlı İlişkili Alerjen Ürün Ruhsat Başvurusu
66	Tanı Amaçlı Referans Alerjen Ürün Ruhsat Başvurusu
67	Tanı Amaçlı İlişkili Alerjen Ürün Ruhsat Başvurusu
68	Referans Alerjen Ürün Ruhsatı Belgesi
69	İlişkili Alerjen Ürün Ruhsatı Belgesi
70	Ruhsatlı Alerjen Ürünler İçin Tip IA, Tip IB, Tip II Başvurusu
71	Varyasyon İşlemlerine Bağlı Alerjen Ürün Ruhsatı Değişikliği Belgesi
72	Devren Düzenlenen Alerjen Ürün Ruhsat Başvurusu
73	Devren Düzenlenen Alerjen Ürün Ruhsatı
74	Zayıf Alerjen Ürün Ruhsat Belgesi
75	Alerjen Ürünler İçin Yeni Başvuru Gerektiren Haller
76	Alerjen Ürünler İçin Primer/Sekonder Ambalaj Tedarikçisinin Unvan/Adresinde Değişiklik Başvurusu
77	Alerjen Ürünler İçin Satış İzni
78	Alerjen Ürünler İçin Lisansör Firma Unvan/Adresinde Değişiklik Başvurusu
79	Alerjen Ürünler İçin İç-Dış Ambalajda Yapılacak Dizayn Değişiklikleri Başvurusu
80	Alerjen Ürünler için Ruhsat Yenileme Başvurusu
Geleneksel Bitkisel Tıbbi Ürünler	
81	Geleneksel Bitkisel Tıbbi Ürün (Yurt Dışında Üretilen Ürün) Ruhsatı
82	Geleneksel Bitkisel Tıbbi Ürün (Yerli Üretilen Ürün) Ruhsatı
83	Devren Düzenlenen Geleneksel Bitkisel Tıbbi Ürün Ruhsatı
84	Varyasyon İşlemlerine Bağlı Geleneksel Bitkisel Tıbbi Ürün Ruhsatı Değişikliği Belgesi
85	Geleneksel Bitkisel Tıbbi Ürün (Yurt Dışında Üretilen Ürün) Ruhsatı Başvurusu
86	Geleneksel Bitkisel Tıbbi Ürün (Yerli Üretilen Ürün) Ruhsatı Başvurusu
87	Devren Düzenlenen Geleneksel Bitkisel Tıbbi Ürün Ruhsatı Başvurusu
88	Zayıf Geleneksel Bitkisel Tıbbi Ürün Ruhsat Belgesi
89	Geleneksel Bitkisel Tıbbi Ürünler İçin Yeni Başvuru Gerektiren Haller
90	Geleneksel Bitkisel Tıbbi Ürünler İçin Primer/Sekonder Ambalaj Tedarikçisinin Unvan/Adresinde Değişiklik Başvurusu
91	Geleneksel Bitkisel Tıbbi Ürünlerin Ruhsatlandırılmasından Sonraki İlk Satış İzni Başvurusu (Her Bir Ambalaj Boyutu İçin)
92	Geleneksel Bitkisel Tıbbi Ürünlerin Satış İzni Başvurusu (Yeni Ambalaj Boyutu, Devir Sonrası ve Varyasyona Bağlı Ruhsat Değişikliği Sonrası)
93	Geleneksel Bitkisel Tıbbi Ürünler İçin Lisansör Firma Unvan/Adresinde Değişiklik Başvurusu
94	Geleneksel Bitkisel Tıbbi Ürünler İçin İç-Dış Ambalajda Yapılacak Dizayn Değişiklikleri Başvurusu
95	Ruhsat Yenileme Başvurusu

İleri Tedavi Ürünleri	
96	İleri Tedavi Ürün (Yurt Dışında Üretilen Ürün) Ruhsat Belgesi (Ürün Çeşidi Başına)
97	İleri Tedavi Ürün (Yerli Üretilen Ürün) Ruhsat Belgesi (Ürün Çeşidi Başına)
98	İleri Tedavi Ürün (Yurt Dışında Üretilen Ürün) Ruhsat Başvurusu (Ürün Çeşidi Başına)
99	İleri Tedavi Ürün (Yerli Üretilen Ürün) Ruhsat Başvurusu (Ürün Çeşidi Başına)

100	İleri Tedavi Ürünü Gümrük Geçiş Kayıt Belgesi (Hücre Tedavilerde Hasta Başına Her Giriş Ve Çıkış İşlemi İçin Ayrı Ayrı)
101	İleri Tedavi Ürün Ruhsat Yenileme Başvurusu
102	Devren Düzenlenen Ruhsat Başvurusu
103	Zayi Ruhsat Belgesi
104	Değişiklik başvurusu (Her bir değişiklik için ayrı ayrı)
105	İhraç Amaçlı Ruhsat Başvurusu
106	İhraç Amaçlı Ruhsat Belgesi
107	Devren Düzenlenen İhraç Amaçlı Ruhsat Başvurusu
108	Ürünün Piyasada Olduğunu Gösteren Belge
Tıbbi Beslenme Ürünleri	
109	Tıbbi Amaçlı Bebek Mamaları İçin İlk İthalat İzni (Tıbbi Amaçlı Mama İthal İzni Verilmesi Amacıyla Kontrol Belgesi Onaylanması)
110	Tıbbi Amaçlı Bebek Mamaları İçin İlk İmalat İzni
111	Tıbbi Amaçlı Bebek Mamaları İçin Kontrol Belgesi Onayı (Tıbbi Amaçlı Mama İthal İzni Yenileme Başvurusunun Değerlendirilerek Kontrol Belgesinin Onaylanması)
112	Enteral Beslenme Ürünleri İçin İlk İthalat İzni (Enteral Beslenme Ürünlerine İlk İthal İzni verilmesi)
113	Enteral Beslenme Ürünleri İçin İlk İmalat İzni (Enteral Beslenme Ürünlerine İlk İmal İzni Verilmesi)
114	Enteral Beslenme Ürünleri İçin Kontrol Belgesi Onayı (Enteral Beslenme Ürünleri İthal İzni Yenilenmesi)
115	Özel Tıbbi Amaçlı Gıdalar İçin Satış İzni Başvurusu
116	Özel Tıbbi Amaçlı Gıdalar İçin Devir Başvurusu
117	Özel Tıbbi Amaçlı Gıdalar İçin Ruhsat Başvurusu (yerli)
118	Özel Tıbbi Amaçlı Gıdalar İçin Ruhsat Başvurusu (yurtdışı)
119	Yurtdışında Üretilen Özel Tıbbi Amaçlı Gıdaya Ait Ruhsat Dosyası Ön Değerlendirme Başvurusu
120	Yerli Üretilen Özel Tıbbi Amaçlı Gıdaya Ait Ruhsat Dosyası Ön Değerlendirme Başvurusu
121	Özel Tıbbi Amaçlı Gıda (Yurtdışında Üretilen Ürün) Ruhsatı Belgesi
122	Özel Tıbbi Amaçlı Gıda (Yerli Üretilen Ürün) Ruhsatı Belgesi
123	Tıbbi Amaçlı Bebek Mamaları İçin Kontrol Belgesi Değişikliği / Zayi
124	Enteral Beslenme Ürünleri İçin Kontrol Belgesi Değişikliği / Zayi
125	Özel Tıbbi Amaçlı Gıdalar için varyasyon başvurusu ücreti
İzin Belgesi	
126	Açılış Denetimi (İlaç/Özel Tıbbi Amaçlı Diyet Gıda/Merkezi Radyofarmasi Laboratuvarı/ Homeopati Üretim Tesisi)
127	Geleneksel Bitkisel Tıbbi Ürün Üretim Yeri Açılış Denetimi
128	Beşeri Tıbbi Ürünlerin Kontratlı Analiz Laboratuvarları Denetimi
129	İzin Belgesi (İlaç/Özel Tıbbi Amaçlı Diyet Gıda/Merkezi Radyofarmasi Laboratuvarı/ Homeopati Üretim Tesisi)
130	Geleneksel Bitkisel Tıbbi Ürün Üretim Yeri İzin Belgesi
131	Ek Faaliyet Denetimi (İlaç/Özel Tıbbi Amaçlı Diyet Gıda/Merkezi Radyofarmasi Laboratuvarı/ Homeopati Üretim Tesisi)
132	Beşeri Tıbbi Ürünlerin Kontratlı Analiz Laboratuvarları Ek Faaliyet Denetimi
133	Geleneksel Bitkisel Tıbbi Ürün Üretim Yeri Ek Faaliyet Denetimi
134	Medikal Gaz Üretim/Dolum Tesisi Açılış Denetimi Başvurusu
135	Medikal Gaz Üretim/Dolum Tesisi İzin Belgesi
136	Medikal Gaz Üretim/Dolum Tesisi Ek Faaliyet Denetimi
137	Medikal Gaz Depolama ve Satış Tesisi İzin Belgesi**
138	Medikal Gaz Depolama ve Satış Tesisi Sorumlu Personel İzin Belgesi**
139	Medikal Gaz Satış Yeri İzin Belgesi**
140	Medikal Gaz Satış Yeri Sorumlu Personel İzin Belgesi**
141	Üretim Yeri İzin Belgesi Yenilenmesi (Kurum Kararıyla)
142	İlaç Aktif (Etkin) Madde İhracat Sertifikası
143	GMP Sertifikası (Türkçe ve İngilizce-Yerli Üretim Tesisleri için)
144	Serbest Satış Sertifikası
145	Farmasötik Ürün Sertifikası (Certificate of Pharmaceutical Product-CPP)
146	Farmasötik Ürün Ruhsat Durumu Beyanı
147	Manufacturing Licence
148	BE/BY Çalışmaları İçin İyi Klinik Uygulamaları (İKU) Klinik ve/veya Biyoanalitik Laboratuvar Kontrol Başvurusu (Yurtdışı)
149	BE/BY Çalışmaları İçin İyi Klinik Uygulamaları (İKU) Klinik ve/veya Biyoanalitik Laboratuvar Kontrol Denetimi (Yurtdışı)
150	BE/BY Çalışmaları İçin İyi Klinik Uygulamaları (İKU) Klinik ve/veya Biyoanalitik Laboratuvar Uygunluk Belgesi (Yurtdışı)
151	BY/BE Çalışmaları İçin İyi Klinik Uygulamaları (İKU)(Klinik ve/veya Biyoanalitik Laboratuvar) Açılış Denetimi/Kontrol Denetimi Başvurusu (Yurtiçi)

152	BY/BE Çalışmaları İçin İyi Klinik Uygulamaları (İKU)(Klinik ve/veya Biyoanalitik Laboratuvar) Uygunluk Belgesi
153	Sözleşmeli Farmakovijilans Hizmet Kuruluşu Açılış Denetimi/Yenileme Denetimi Başvurusu
154	Sözleşmeli Farmakovijilans Hizmet Kuruluşu İzin Belgesi
155	İyi Farmakovijilans Uygulamaları Belgesi
156	Farmakovijilans Yetkilisi Eğitimi Katılım Belgesi
157	Sözleşmeli Araştırma Kuruluşu Kontrol Denetimi Başvurusu
158	Sözleşmeli Araştırma Kuruluşu Uygunluk Belgesi
159	Destekleyici Kontrol Denetimi Başvurusu
160	Faz I Çalışmalarının Yapılacağı Yerlerin Açılış Denetimi/Kontrol Denetimi Başvurusu
161	Faz I Çalışmalarının Yapılacağı Yerler İçin Uygunluk Belgesi
162	BY/BE Merkezleri İçin Faaliyet İzin Belgesi (Yurtiçi)
163	Faz I Merkezleri İçin Faaliyet İzin Belgesi (Yurtiçi)
164	Yurtiçi Tesis Teftiş Defteri
165	Ecza Ticarethanesi Teftiş Defteri
166	Seri Serbest Bırakma Yeri Başvuru ve Değerlendirme
167	Seri Serbest Bırakma Yeri İzin Belgesi
168	BTÜİY 7. Madde Kapsamındaki Başvuru ve Değerlendirme (Her bir ürün için)
169	Seri Serbest Bırakma Yeri Ek Faaliyet
170	Alerjen Ürün Üretim Tesisi Açılış Denetimi Başvurusu
171	Alerjen Ürün Üretim Tesisi Ek Faaliyet Denetimi
172	Alerjen Ürün Üretim Tesisi İzin Belgesi
173	İyi Dağıtım Uygulamaları (GDP) Sertifikası (Türkçe ve İngilizce)
Ruhsath Ürünler İçin Varyasyon Başvuruları / Bildirimleri	
174	Tip IA /Tip IADB
175	Tip IB
176	Tip II
177	Çeşitleme Başvurusu
Yurt Dışı İyi Üretim Uygulamaları (GMP) Denetim Başvuruları ve Denetimleri İle İlgili Ücretler	
178	Yurtdışı İyi Üretim Uygulamaları (GMP) Yerinde Denetim Başvuru Ücreti (Her bir başvuru bir üretim yeri içermelidir)
179	Yurtdışı İyi Üretim Uygulamaları (GMP) Yerinde Denetim Tesis Ücreti (Her bir üretim yeri başına)
180	Yurtdışı İyi Üretim Uygulamaları (GMP) Yerinde Denetim Ürün Ücreti (Belgelendirme hariç-Ruhsata Esas Her Bir Ürün İçin Her Bir Üretim Yeri Başına)
181	Yurtdışı İyi Üretim Uygulamaları (GMP) Ruhsata Esas Her Bir Ürün Başına Dosya Üzerinden Denetim Başvuru ve Değerlendirme Ücreti (Belgelendirme hariç)(İlgili firma adına tesiste daha önce denetim gerçekleştirildi ise) (ortak pazarlama (co-marketing) ürünler de bu kapsamda değerlendirilecektir.)
182	Yurtdışı İyi Üretim Uygulamaları (GMP) Ruhsata Esas Her Bir Ürün Başına Dosya Üzerinden Denetim Başvuru ve Değerlendirme Ücreti (Belgelendirme hariç)(İlgili firma adına tesiste daha önce yerinde denetim gerçekleştirilmedi ise)
183	Yurtdışı İyi Üretim Uygulamaları (GMP) Ruhsata Esas Her Bir Ürün Başına Risk Bazlı Denetim Başvuru ve Değerlendirme Ücreti (Belgelendirme hariç)(Her bir tesis için ruhsata esas her bir ürün başına)
184	Yurtdışı İyi Üretim Uygulamaları (GMP) Sertifikası
185	Zayı Yurtdışı İyi Üretim Uygulamaları (GMP) Sertifikası (Her bir tesis için ruhsata esas her bir ürün başına)
186	Yurtdışı İyi Üretim Uygulamaları (GMP) Sertifikası - Şerhi
187	Onaylanacak Her Türlü Sertifika/Tescil vb. Belgeler
Alerjen Ürünlerin Yurt Dışı İyi Üretim Uygulamaları (GMP) Denetim Başvuruları ve Denetimleri İle İlgili Ücretler	
188	Alerjen Ürünlerin Yurtdışı İyi Üretim Uygulamaları (GMP) Yerinde Denetim Başvuru Ücreti (Her bir başvuru bir üretim yeri içermelidir)
189	Alerjen Ürünlerin Yurtdışı İyi Üretim Uygulamaları (GMP) Yerinde Denetim Tesis Ücreti (Her bir üretim yeri başına)
190	Alerjen Ürünlerin Sertifikaya Esas Yurtdışı İyi Üretim Uygulamaları (GMP) Yerinde Denetim Ücreti (Belgelendirme hariç-Ruhsata Esas Her Bir Sertifika İçin Her Bir Üretim Yeri Başına)
191	Alerjen Ürünlerin Yurtdışı İyi Üretim Uygulamaları (GMP) Denetime Esas Her Bir Üretim Yeri Başına Dosya Üzerinden Denetim Başvuru ve Değerlendirme Ücreti (Belgelendirme hariç)(İlgili firma adına tesiste daha önce denetim gerçekleştirildi ise) (ortak pazarlama (co-marketing) ürünler de bu kapsamda değerlendirilecektir.)

192	Alerjen Ürünlerin Yurtdışı İyi Üretim Uygulamaları (GMP) Denetime Esas Her Bir Üretim Yeri Başına Dosya Üzerinden Denetim Başvuru ve Değerlendirme Ücreti (Belgelendirme hariç)(İlgili firma adına tesiste daha önce yerinde denetim gerçekleştirilmedi ise)
193	Alerjen Ürünlerin Sertifikaya Esas Yurtdışı İyi Üretim Uygulamaları (GMP) Risk Bazlı Denetim Başvuru ve Değerlendirme Ücreti (Belgelendirme hariç-Her bir üretim yeri için ruhsata esas yenilenecek her bir sertifika başına)
194	Alerjen Ürünlerin Yurtdışı İyi Üretim Uygulamaları (GMP) Sertifikası (Her bir sertifika başına)
195	Alerjen Ürünlerin Zayıf Yurtdışı İyi Üretim Uygulamaları (GMP) Sertifikası (Her bir sertifika başına)
196	Alerjen Ürünlerin Yurtdışı İyi Üretim Uygulamaları (GMP) Sertifikası - Şerhi (Her bir sertifika başına)
Ürün Geri Çekme	
197	1.Sınıf Geri Çekme Dosya İncelemesi (Herbir Parti İçin)
198	2.Sınıf Geri Çekme Dosya İncelemesi (Herbir Parti İçin)
199	3.Sınıf Geri Çekme Dosya İncelemesi (Herbir Parti İçin)
NOT#: Geri çekme işleminin bir ürün için 20 parti ve üzeri olduğu durumlarda bir ürün için en fazla 20 parti üzerinden dosya inceleme ücreti alınır.Birden fazla ürüne geri çekme işlemi uygulandığı hallerde ise her ürün için yukarıda belirtilen hususlar doğrultusunda geri çekme dosya inceleme ücreti alınır. Ürünler GTIN numaraları üzerinden değerlendirilir ve GTIN numarası birbirinden farklı olan her ürün ayrı bir ürün olarak kabul edilir.	
200	Geri Çekme Dosya İnceleme Tavan Ücreti (1., 2. ve 3. Sınıf Tüm Geri Çekme İşlemleri İçin)
NOT#: Tek bir kök nedene/vakaya dayanan 1.-2. ve 3. Sınıf geri çekme işlemlerinde toplam geri çekme dosya inceleme ücretinin bir firma için 200.000,00 TL' yi geçtiği durumlarda en fazla 200.000,00 TL dosya inceleme ücreti alınır.	
Mesul Müdürlük Belgesi	
201	İlaç İhracatı Amaçlı Dağıtım İçin Mesul Müdürlük Belgesi**
202	Ecza Ticarethanesi Mesul Müdürlük Belgesi
203	Mesul Müdürlük Belgesi (İlaç/Özel Tıbbi Amaçlı Diyet Gıda/Merkezi Radyofarmasi Laboratuvarı/ Homeopati Üretim Tesisi)
204	Geleneksel Bitkisel Tıbbi Ürün Üretim Yeri Mesul Müdürlük Belgesi
205	Medikal Gaz Üretim/Dolum Tesisi Mesul Müdürlük Belgesi
206	Seri Serbest Bırakma Yeri Mesul Müdürlük Belgesi
207	Alerjen Ürün Üretim Tesisi Mesul Müdürlük Belgesi
208	Aktarma Merkezi Sorumlu Personel İzin Belgesi
Permiler	
209	135 Ton ve Altındaki Miktarlar (Toluen, Aseton, Etil Eter, Metil Etil Keton, Metil İzobütül Keton, o-Toluidin, p-Toluen Sülfonik Asit ve Tuzları İçin)
210	135 Tonun Üzerindeki Miktarlar (Toluen, Aseton, Etil Eter, Metil Etil Keton, Metil İzobütül Keton, o-Toluidin, p-Toluen Sülfonik Asit ve Tuzları İçin)
211	135 Ton ve Altındaki Miktarlar (Hidroklorik Asit, Sülfürik Asit İçin)
212	135 Tonun Üzerindeki Miktarlar (Hidroklorik Asit, Sülfürik Asit İçin)
213	Diğer Permiler İçin
Hammadde/Tıbbi Ürün Gaz Üretim İzni	
214	Her Kalem Hammadde/Tıbbi Ürün Gaz Üretim İzni
Kontrol Belgeleri	
215	Mamul Ürünler (Her Bir Ürün İçin)
216	Hammaddeler (Her Bir Hammadde İçin)
217	İlaç Hammaddeleri (Her Bir Hammadde İçin)
218	İthalat Kayıt Talep Formu
Kozmetik İle İlgili İş ve İşlemler	
220	Kozmetik Ürün veya Hammaddeleri ile Gönüllüler Üzerinde Yapılacak Çalışma veya Araştırma İlk Başvuru Ücreti (1-5 ürün arası)
221	Kozmetik Ürün veya Hammaddeleri ile Gönüllüler Üzerinde Yapılacak Çalışma veya Araştırma İlk Başvuru Ücreti (6-15 ürün arası)
222	Kozmetik Ürün veya Hammaddeleri ile Gönüllüler Üzerinde Yapılacak Çalışma veya Araştırma Önemli Değişiklik Başvuru Ücreti

223	Kozmetik Ürün Sertifika/Belge (Sertifika/Belgede belirtilecek kozmetik ürün sayısı en fazla 50 adet olabilir) Ücreti
224	Kozmetik İyi Üretim Uygulamaları (GMP) Sertifikası Başvurularının Alınması
225	Kozmetik İyi Üretim Uygulamaları (GMP) Sertifikası Düzenlenmesi
Tıbbi Cihaz İle İlgili İş ve İşlemler	
Serbest Satış Sertifikası İle İlgili İş ve İşlemler	
226	Tıbbi Cihaz Daire Başkanlıklarınca düzenlenecek Serbest Satış Sertifikası (1-50 ürün arası)
227	Tıbbi Cihaz Daire Başkanlıklarınca düzenlenecek Serbest Satış Sertifikası (51-250 ürün arası)
228	Tıbbi Cihaz Daire Başkanlıklarınca düzenlenecek Serbest Satış Sertifikası (251-1000 ürün arası)
Tıbbi Cihaz Klinik Araştırma Başvuruları ile İlgili İş ve İşlemler	
229	CE İşareti Taşımayan Tıbbi Cihaz Araştırması İlk Başvurusu (Tez Çalışmaları ve Akademik Çalışmalar Hariç)
230	In-Vitro Tanı Amaçlı Tıbbi Cihazlar İle Yürütülen Performans Değerlendirme Çalışması Başvurusu (Tez Çalışmaları ve Akademik Çalışmalar Hariç)
231	CE İşareti Taşıyan Tıbbi Cihaz Araştırması İlk Başvurusu (Tez Çalışmaları ve Akademik Çalışmalar Hariç)
232	Piyasaya Arz Sonrası Çalışma Başvurusu (Tez Çalışmaları ve Akademik Çalışmalar Hariç)
233	CE İşareti Taşımayan Tıbbi Cihaz Araştırmalarında Önemli Değişiklik Başvurusu (Tez Çalışmaları ve Akademik Çalışmalar Hariç)
234	CE İşareti Taşıyan Tıbbi Cihaz Araştırmalarında Önemli Değişiklik Başvurusu (Tez Çalışmaları ve Akademik Çalışmalar Hariç)
235	Tıbbi Cihaz Klinik Araştırmalarında Kullanılacak Araştırma Ürünlerinin (CE işareti taşımayan)İthalat Başvurusu (Tez Çalışmaları ve Akademik Çalışmalar Hariç)
236	Tıbbi Cihaz Klinik Araştırma Değişiklik Başvurusu (CE işareti Taşıyan ve Taşımayan Çalışmalarda) (Tez Çalışmaları ve Akademik Çalışmalar Hariç)
Onaylanmış Kuruluşlar ile İlgili İş ve İşlemler	
237	Onaylanmış Kuruluş İlk / Yeniden Atama Başvurusu (Herbir Yönetmelik İçin)
238	Onaylanmış Kuruluş Kapsam Genişletme Başvurusu (Herbir Yönetmelik İçin)
239	Onaylanmış Kuruluş İlk / Yeniden Atama Değerlendirmesi (Herbir Yönetmelik İçin)
240	Onaylanmış Kuruluş Kapsam Genişletme Değerlendirmesi (Herbir Yönetmelik İçin)
241	Onaylanmış Kuruluş Yıllık Gözetim Değerlendirmesi
242	Onaylanmış Kuruluş Takip Değerlendirmesi
243	Kurumca Yetkilendirilmiş Onaylanmış Kuruluşların Temsilcilik Değerlendirmesi
244	İlaçlı Tıbbi Cihaz Uygunluk Değerlendirme Başvurusu (Her Bir Cihaz İçin)
245	İlaçlı Tıbbi Cihaz Uygunluk Ön Değerlendirme Başvurusu (Her Bir Cihaz İçin)
246	Onaylanmış Kuruluş Sebebe Yönelik Değerlendirme
247	Uygunluk Değerlendirme Süreçlerine Yönelik Görüş Talebi
Tıbbi Cihaz ve Sınıf Belirleme ile İlgili İş ve İşlemler	
248	Tıbbi Cihaz ve Sınıf Belirleme Başvurusu (Her Bir Cihaz İçin)
Tıbbi Cihaz Satış ve Uygulama Merkezleri ile İlgili İş ve İşlemler	
249	Optisyenlik Müessesesi Ruhsatı**
250	Optisyenlik Müessesesi/İsmlama Ortez Protez Merkezi/ İşitme Cihazı Merkezi/Özel Diş Protez Lab. Personel Çalışma Belgesi**
251	İsmlama Protez Ortez Merkez Ruhsatı**
252	İşitme Cihazı Merkez Ruhsatı**
253	İsmlama Ortez Protez Merkezi/İşitme Cihazı Merkezi Sorumlu Müdür Belgesi**
254	Defter Tasdiki**
255	Tıbbi Cihaz Satış Merkezi Yetki Belgesi**
256	Sorumlu Müdür Yeterlilik Belgesi
257	Satış Tanıtım Elemanı Yeterlilik Belgesi
258	Klinik Destek Elemanı Yeterlilik Belgesi
259	Sorumlu Müdür Çalışma Belgesi**
260	Satış Tanıtım Elemanı Çalışma Belgesi**
261	Klinik Destek Elemanı Çalışma Belgesi**
262	Sorumlu Müdür Kimlik Kartı**
263	Satış Tanıtım Elemanı Kimlik Kartı**
264	Klinik Destek Elemanı Kimlik Kartı**
265	Özel Diş Protez Laboratuvar Ruhsatı **
266	Özel Diş Protez Laboratuvarı Sorumlu Müdür Belge Belgesi **
267	Optisyenlik Müessesesi Personel Kimlik Kartı **
Test, Kontrol ve Kalibrasyon Kuruluşu ve Çalışanları, Eğitim Merkezi ile İlgili İş ve İşlemler	

268	Test, Kontrol ve Kalibrasyon Kuruluşu İlk Yetki Belgesi Almak Üzere Başvuru
269	Test, Kontrol ve Kalibrasyon Kuruluşu Kapsam Genişletme Başvurusu
270	Test, Kontrol ve Kalibrasyon Kuruluşu Yetki Belgesinde Yer Verilecek Her Bir Yetki Grubu
271	Test, Kontrol ve Kalibrasyon Kuruluşu Yerinde İncelemesi (Her Bir İnceleme İçin)

272	Test, Kontrol ve Kalibrasyon Kuruluşu İçin Yetki Belgesi Düzenleme
273	Test, Kontrol ve Kalibrasyon Kuruluşu Yıllık Denetimi
274	Eğitim Merkezi İlk Yetki Belgesi Almak Üzere Başvuru
275	Eğitim Merkezi Kapsam Genişletme Başvurusu
276	Eğitim Merkezi Yetki Belgesinde Yer Verilecek Her Bir Yetki Grubu
277	Eğitim Merkezi Yerinde İncelemesi (Her Bir İnceleme İçin)
278	Eğitim Merkezi İçin Yetki Belgesi Düzenleme
279	Sorumlu Müdür Çalışma Belgesi
280	Uzman Çalışma Belgesi
281	Uzman Çalışma Belgesi Yetki Grubu Genişletme
Kalite Uygunluk Kuruluşları ve Medikal Fizikçiler İle İlgili İş ve İşlemler	
282	Kalite Uygunluk Kuruluşu İlk Yetki Belgesi Almak Üzere Başvuru
283	Kalite Uygunluk Kuruluşu Kapsam Genişletme Başvurusu
284	Kalite Uygunluk Kuruluşu Yetki Belgesinde Yer Verilecek Her Bir Cihaz Grubu (Diagnostik Radyoloji/ Nükleer Tıp/Radyoterapi)
285	Kalite Uygunluk Kuruluşu Yerinde İncelemesi (Her Bir İnceleme İçin)
286	Kalite Uygunluk Kuruluşu Yetki Belgesi
287	Kalite Uygunluk Kuruluşu Yıllık Denetimi
288	Medikal Fizikçi Çalışma Belgesi
289	Sorumlu Müdür Çalışma Belgesi
Ürün Tanıtım Temsilcileri İle İlgili İşlemler	
290	Yeterlilik Belgesi
İlaç Takip Sistemi İle İlgili İşlemler	
291	İlaç Dağıtım Belgesi
292	Üretim/İthalat Bildirimi Blokaj Kaldırma Başvurusu
Kontrolle Tabi Olmayan Beşeri/Geleneksel Bitkisel Tıbbi Ürünlerle İlgili İthalat İşlemleri	
293	Beşeri Tıbbi Ürün Kontrol Belgesi Onayı
294	Ham Madde Kontrol Belgesi Onayı
295	TEB Kontrol Belgesi Onayı
296	Ara Ürün Kontrol Belgesi Onayı
297	Geleneksel Bitkisel Tıbbi Ürün Kontrol Belgesi Onayı
298	İmmünolojik Ürün İthalatı Kontrol Belgesi Onayı
299	Kan Ürünü veya Kan Ürünü İçeren Beşeri Tıbbi Ürün İthalatı Kontrol Belgesi Onayı
300	Tanıtım Numunesi İthalatı
301	İthal Ürünler İçin Faturalama ve/veya Yükleme Yeri Bildirimleri
302	Ülkemizde Dolumu Ve/Veya Üretimi Yapılacak Aşılar Ve İmmun Serumların Piyasa Sunum İzni
Homeopatik Tıbbi Ürünler	
303	Homeopatik Tıbbi Ürün (Yurt Dışında Üretilen Ürün) Ruhsatı Başvurusu
304	Homeopatik Tıbbi Ürün (Yerli Üretilen Ürün) Ruhsatı Başvurusu
305	Devren Düzenlenen Homeopatik Tıbbi Ürün Ruhsatı
306	Varyasyon İşlemlerine Bağlı Homeopatik Tıbbi Ürün Ruhsatı Değişikliği Belgesi
307	Homeopatik Tıbbi Ürün (Yurt Dışında Üretilen Ürün) Ruhsatı
308	Zayı Homeopatik Tıbbi Ürün Ruhsat Belgesi
309	Homeopatik Tıbbi Ürün (Yerli Üretilen Ürün) Ruhsatı
310	Devren Düzenlenen Homeopatik Tıbbi Ürün Ruhsatı Başvurusu
311	Homeopatik Tıbbi Ürünlerin Ruhsatlandırılmasından Sonraki İlk Satış İzni Başvurusu (Her Bir Ambalaj Boyutu İçin)
312	Homeopatik Tıbbi Ürünlerin Satış İzni Başvurusu (Yeni Ambalaj Boyutu, Devir Sonrası ve Varyasyona Bağlı Ruhsat Değişikliği Sonrası)
313	Homeopatik Tıbbi Ürünler İçin Primer/Sekonder Ambalaj Tedarikçisinin Unvan/Adresinde Değişiklik Başvurusu
314	Homeopatik Tıbbi Ürünler İçin Lisansör Firma Unvan/Adresinde Değişiklik Başvurusu
315	Homeopatik Tıbbi Ürünler İçin İç-Dış Ambalajda Yapılacak Dizayn Değişiklikleri Başvurusu
Biosidal Ürünlerle İlişkin Verilen Sertifika, Ruhsat vb. Hizmet Bedelleri	
316	Biyosidal Ürünler Yönetmeliği 12 nci ve 14 üncü maddelerine göre eksiksizlik kontrolü çalışmaları (Ek-V'e göre her bir ürün tipi için)
317	Biyosidal Ürünler Yönetmeliği 12 nci ve 14 üncü maddelerine göre eksiksizlik kontrolü çalışmaları (Ek-V'e göre her bir ürün tipi için) (Ek IIIB gereğince ilave belgelerin kontrolü dahil)
318	Biyosidal Ürünler Yönetmeliği 12 nci ve 14 üncü maddelerine göre ilave bir ürün tipi için eksiksizlik kontrolü çalışmaları (Ek-V'e göre her bir ürün tipi için)
319	Biyosidal Ürünler Yönetmeliğinin 12 nci ve 14 üncü maddelerine göre, her bir ürün tipi için ruhsat değerlendirme ücreti

320	Biyosidal Ürünler Yönetmeliğinin 12 nci ve 14 üncü maddelerine göre, her bir ürün tipi için ürün ruhsatı değerlendirme ücreti (Ek IIIB gereğince ilave belgelerle birlikte)
321	Biyosidal Ürünler Yönetmeliğinin 12 nci ve 14 üncü maddelerine göre ürün tipi ilavesi/değişikliği değerlendirme
322	Biyosidal Ürünler Yönetmeliğinin 12 nci ve 14 üncü maddelerine göre bir zararlı ilavesi için değerlendirme
323	Biyosidal Ürünler Yönetmeliğinin 13, 15 ve 16 ncı maddelerine göre her bir ürün tipi için eksiksizlik kontrolü
324	Biyosidal Ürünler Yönetmeliğinin 13, 15 ve 16 ncı maddelerine göre her bir ürün tipi için eksiksizlik kontrolü (Ek IIIB gereğince ilave belgelerin kontrolü dahil)
325	Biyosidal Ürünler Yönetmeliğinin 13, 15 ve 16 ncı maddelerine göre ilave/değişikliği bir ürün tipi için eksiksizlik kontrolü
326	Biyosidal Ürünler Yönetmeliğinin 13, 15 ve 16 ncı maddelerine göre her bir ürün tipi için tescil ve çerçeve formülasyon değerlendirme ücreti (Ek IIIB gereğince ilave belgelerle birlikte)
327	Biyosidal Ürünler Yönetmeliğinin 13, 15 ve 16 ncı maddelerine göre her bir ürün tipi için ürün tipi ilavesi değerlendirme
328	Biyosidal Ürünler Yönetmeliğinin 13, 15 ve 16 ncı maddelerine göre bir zararlı ilavesi için değerlendirme,
329	Kayıt ve belgelerle birlikte başvurunun incelenmesi ve sevk idaresi (Biyosidal Ürünler Yönetmeliği gereğince yeni bir aktifin Ek I, Ek-IA veya Ek-IB'ye eklenmesi)
330	Eksiksizlik kontrolünün yapılması ve buna dahil olarak Biyosidal Ürünler Yönetmeliği Ek IIIA gereği ilave verilerin değerlendirilmesi (Biyosidal Ürünler Yönetmeliği gereğince yeni bir aktifin EK1 , EK1A veya EK 1B'ye eklenmesi)
331	Eksiksizlik kontrolünün yapılması, (Biyosidal Ürünler Yönetmeliği gereğince yeni bir aktifin Ek I, Ek-IA veya Ek-IB'ye eklenmesi)
332	Verilerin ve belgelerin değerlendirilmesi ve buna dahil olarak Biyosidal Ürünler Yönetmeliği Ek III A gereği, ilave verilerin değerlendirilmesi (Biyosidal Ürünler Yönetmeliği gereğince yeni bir aktifin Ek1, Ek 1 A veya ek 1B ye eklenmesi)
333	Biyosidal Ürünler Yönetmeliği gereğince kabul için verilerin ve belgelerin değerlendirilmesi (Biyosidal Ürünler Yönetmeliği gereğince yeni bir aktifin EK 1, IA veya EK IB'ye eklenmesi)
334	Kayıt ve belgelerle birlikte başvurunun incelenmesi ve sevk idaresi (Biyosidal Ürünler Yönetmeliğine göre bir mikroorganizma olan etken maddenin Ek I, Ek-IA veya Ek-IB'ye eklenmesi)
335	Eksiksizlik kontrolü çalışmaları, (Biyosidal Ürünler Yönetmeliğine göre bir mikroorganizma olan etken maddenin Ek I, Ek-IA veya Ek-IB'ye eklenmesi)
336	Biyosidal Ürünler Yönetmeliği gereğince kabul için verilerin ve belgelerin değerlendirilmesi (Biyosidal Ürünler Yönetmeliğine göre bir mikroorganizma olan etken maddenin EK-1, Ek-1A veya Ek-1B'ye eklenmesi)
337	Biyosidal Ürünlerin ürün etiket tescilli ücreti (Ürün başına)
338	Biyosidal ürün sağlık ve serbest satış sertifikası ücreti (ürün başına)
339	Biyosidal Ürünlerin ürün ruhsat devri ücreti (ürün başına-ithalat/üretim)
340	Biyosidal ürün üretim yeri değişikliği/üretim yeri ilavesi/dolum yeri ilavesi ücreti (ürün başına)
341	Biyosidal ürün isim değişikliği/fırma ünvan değişikliği ücreti (ürün başına)
342	Biyosidal ürün belge yenileme ücreti (ürün başına)
343	Biyosidal Ürünlerin ruhsat ücreti
344	Biyosidal ürün çerçeve formülasyon ruhsatı ücreti (her bir ürün için)
345	Biyosidal ürün tescil ücreti (her bir ürün için)
346	Biyosidal Ürün Uygulayıcı Sertifika Ücreti
Metroloji ve Kalibrasyon Laboratuvarları Birimi Kalibrasyon Sertifikası, Eğitim ve LAK Hizmet Bedelleri	
347	Birden fazla sertifika talebi
348	Yeniden sertifika düzenlenmesi (kaybolma, yırtılma vb.)
349	Genel Metroloji Eğitimi (1 Gün)
350	Ölçüm Belirsizliği Eğitimi (1 gün)
351	Kalibrasyon Teorik Eğitimi (1 Gün)
352	Kalibrasyon Uygulama Eğitimi (Her bir kalibrasyon konusu için 1 Gün) (Kütle, Terazi, Hacim, Sıcaklık)
353	Kalibrasyon Sertifikası Değerlendirme Eğitimi (1gün)
354	TS EN ISO/IEC17025 Temel Eğitimi (1 Gün)
355	Laboratuvarlar Arası Karşılaştırma (LAK) Düzenleme
356	Türk Farmakopesi Seti
357	Türk Farmakopesi Çevrimiçi (online) Erişim ilk üyelik (1 Yıllık)
358	Türk Farmakopesi Çevrimiçi (online) Erişim üyelik yenilenme (1 Yıllık)

NOT: 1, 4 ve 46 nolu Cumhurbaşkanlığı Kararnamesi ile 542 Sıra Nolu Vergi Usul Kanunu Genel Tebliği uyarınca 2023 yılı fiyatları belirlenmiştir.

Kurum hesabına yatırılacak olan ücretler için Kurumsal Tahsilat Uygulaması yapılmaktadır. İlgili firma ve kişiler referans numaraları (Kurumumuz ilgili birimlerinden veya EUP üzerinden aldıkları) ile Halkbankası şube veya Halkbankası internet bankası aracılığı ile Kurumsal ödeme yapmaları gerekmektedir.

Havale veya EFT kesinlikle yapılmayacaktır.

**STRATEJİ GELİŞTİRME DAİRE BAŞKANLIĞI Muhasebe Biriminin
Halk Bankası A.Ş Kurumsal Şb./Ankara Şubesi
Iban Numarası
TR57 0001 2009 4520 0004 0000 11**

**VERGİ NUMARASI
8790638644**

Not:Yukarıda Belirtilen miktarlar Kurum Hesabına yatırılacak olup ayrıca Harçlar Kanununa göre alınması gereken harçlar Maliye veznesine yatırılarak dekontlar kuruma teslim edilecektir

Yukarıda "*" ile belirlenen iş ve işlemlere ilişkin ücretler Genel Bütçe'ye gelir kaydedilecektir.**