



Koçak Farma CEO ve Genel Müdürü
Uzm. Dr. Hakan KOÇAK

■ FİRMANIZ VE FAALİYETLERİNİZ HAKKINDA BİLGİ ALABİLİR MİYİZ?

Koçak Farma 1971'de kuruldu ve beşeri ilaç üretimiyle faaliyete başladı. 1982 yılında birçok ilacın hammaddesini Türkiye'de ilk kez üretti. Bugüne kadar 600'ü aşkın ilacı ulusal ve uluslararası tıbbın hizmetine sundu. Türkiye'de kullanılan her 2 kutu kanser ilacından 1 kutusu firmamızın ürünüdür. Türkiye'nin ilk biyobenzer insülini "İnsülin Glarjin" şirketimizce üretilmiştir. İlk yerli biyobenzer ilacı "Enoksaparin Sodyum" üreterek sektörümüzde yenilikçi gelişmelere öncülük etti. Çerkezköy Organize Sanayi Bölgesi'nde 140.000 m² alanda kurulu ve 100.000 m² kapalı alanda yıllık 500.000.000 kutu üretim kapasitesine sahip ileri teknoloji donanımlı tesislerimiz; Türkiye'nin en büyük ilaç üretim tesislerindedir. Ayazağa serum üretim tesisleri de yıllık 80.000.000 ünite üretim kapasitesi ile ülkemizin en önemli serum üretim tesislerindedir. Koçak Farma, onkoloji, hematoloji, üroloji, jinekoloji, kardiyooloji, kadın hastalıkları ve doğum, cerrahi, fizik tedavi ve rehabilitasyon, romatolojik hastalıklar, çocuk hastalıkları, göz hastalıkları, endokrinoloji, enfeksiyon, nefroloji, iç hastalıkları, KBB, nöroloji ve psikiyatrik hastalıklar başta olmak üzere tüm tedavi alanlarında ürettiği ilaçlarla 48 yıldır insan sağlığına hizmet etmektedir. Türkiye'nin İlk 500 Büyük Sanayi Kuruluşu arasında yer alan firmamızda, yaklaşık 2000 kişi istihdam edilmektedir.

■ KOÇAK FARMA'NIN VİZYONU VE MİSYONUNU AÇIKLAR MISINIZ?

Koçak Farma kuruluşundan itibaren yenilikçi ürünlerle rekabet ve büyüme için yüksek katma değerli teknolojik yatırımlara öncelik vermektedir. Hedefimiz; Türkiye ilaç sanayinin yapısal dönüşümüne öncülük ederek yüksek katma değerli inovatif ürünler üretmek, halk sağlığını ilgilendiren stratejik önemi haiz ilaçta ithalata bağımlılığı ortadan kaldırmak, ihracatla sektörel dış ticaretin ekonomik büyümeye etkisini negatiften pozitif çevirmek ve ülkemizin "Vizyon 2023" stratejik planı çerçevesinde bölgesel Ar-Ge ve teknolojik ilaç üretim merkezi olmasına katkıda bulunmaktır.

■ BİYOTEKNOLOJİ ÇALIŞMALARINIZDAN BAHSEDER MİSİNİZ?

Biyoteknolojik ilaç; Türkiye ilaç sanayisinin 4.0 Sanayi Devrimine uygun ekonomik - teknolojik dönüşümü gerçekleştirebilmesi, ülkemizin bir teknolojik ilaç üssü olabilmesi için fırsat olarak değerlendirilmelidir. Biyoteknolojik ilaç üretimi güçlü Ar-Ge desteği, ileri teknoloji, yetişmiş insan kaynağı, özel altyapı donanımlı tesisi gerektiren çok bileşenli bir süreçtir. Kuruluşumuz, Ar-Ge çalışmalarını Çerkezköy Organize Sanayi Bölgesi'ndeki tesislerinde bulunan Bilim, Sanayi ve Teknoloji Bakanlığı'ndan onaylı Ar-Ge merkezinde sürdürmektedir. Ar-Ge merkezimizde 100 civarında uzman ve bilim insanı rekombinant DNA teknolojisi yöntemiyle analog insülinler, monoklonal antikorlar

KOÇAK FARMA

2005 YILINDA AVRUPA BİRLİĞİ GMP SERTİFİKASI ALARAK AB VE DİĞER ÜLKELERE KANSER İLAÇLARI VE DİĞER ÜRÜNLERİNİ İHRACA BAŞLADI

Koçak Farma ilaç üretimi ile ilgili her alanda uyguladığı yüksek kalite standartları ve politikaları **T.C. Sağlık Bakanlığı T.İ.T.C.K. tarafından denetlenerek GMP (İyi Üretim Uygulamaları) sertifikaları ile onaylanmıştır.** Koçak Farma ilaç üretim tesisleri **2005 Eylül ayında da Avrupa Birliği otoriteleri tarafından denetlenmiş** ve firmanın Avrupa Birliği PIC/S üye ülkeleri ve Dünya Sağlık Örgütü (WHO) tarafından istenilen GMP kurallarına uygunluğu onaylanmıştır. Avrupa Birliği GMP uygunluk sertifikası ile Avrupa Birliği ve PIC/S ülkelerine farmasötik ürün ihraç eden Koçak Farma, ülkemizin ihracatına ve Avrupa Birliği entegrasyon sürecine katkıda bulunan öncü firmalardandır.

Koçak Farma beşeri ilaç üretimi yanında ilaç hammaddesi üretimi GMP sertifikalarına da sahiptir.

Ayrıca **Koçak Farma,**

Kalite Kontrol ve Kalibrasyon Laboratuvarları TS EN ISO / IEC 17025 sertifikasyonu olarak analiz ve ölçümlerinin güvenilirliğinin uluslararası kabulünü sağlamış ve referans laboratuvar statüsünü kazanmıştır.

Koçak Farma kalite politikasını ve çevre politikasını başarıyla hayata geçirdiğini TÜV Rheinland tarafından verilen **ISO 9001 Kalite Yönetim Sertifikası, ISO 14001 Çevre Yönetim Sistem Sertifikası** ile belgelemiştir. **BS OHSAS 18001 İş ve İşçi Güvenliği Sertifikasını** da alan Koçak Farma çalışanlarının güvenliği ve sağlığı ile yakından ilgilenmektedir.

ISO 27001 Bilgi Güvenliği ve T.C. Gümrük ve Ticaret Bakanlığı tarafından verilmiş Yetkilendirilmiş Yükümlü Sertifikası'na sahip olan Koçak Farma bu sertifikalarla bilgi güvenliğini sağlamış ve gümrük işlemlerini büyük ölçüde kısaltmıştır.

Koçak Farma **Ar-Ge çalışmalarını yürüttüğü Deney hayvanları laboratuvarı, Anti Serum Çiftliği ve BSL-3 laboratuvarlarının WHO standartlarına göre akreditasyon sürecini tamamlamıştır ve ülkemizin bu 3 tesise sahip tek ilaç firmasıdır.**



(MAB), bakteriyel ve viral aşılarda ilgili üretim çalışmalarını başarı ile yürütmektedir.

■ KOÇAK FARMA ÜRETİM TESİSLERİNİN SAHİP OLDUĞU ULUSAL VE ULUSLAR ARASI GMP BELGELERİ VE DİĞER SERTİFİKALARINIZ HAKKINDA BİLGİ VEREBİLİR MİSİNİZ?

Koçak Farma üretim tesisleri AB Sağlık otoriteleri ve İran, Irak, Suudi Arabistan, Ukrayna, Libya, Güney Kore gibi ülkelerin sağlık otoriteleri tarafından denetlenmiş ve GMP'ye uygunluğu onaylanmıştır.

Koçak Farma AB ülkeleri; Almanya, Fransa, Portekiz, İspanya, İtalya, Belçika, Romanya, İsveç, Macaristan, Avusturya, Letonya, Slovakya, Danimarka, Bulgaristan, İrlanda, Yunanistan, Polonya, Finlandiya, Hollanda, Hırvatistan, Çekya, Estonya, Litvanya'nın yanı sıra Avustralya, Güney Afrika, Güney Kore, İsviçre, Brezilya, Beyaz Rusya, Tayland, Kolombiya, Ürdün, Bosna Hersek, Sırbistan, Ukrayna, Moldova, Kosova, Lübnan, Makedonya, Norveç, Tayvan, Tunus, Yemen, Azerbaycan, Gürcistan, İran, Irak, Suriye, Libya, Kırgızistan, Kazakistan, Özbekistan, Rusya gibi ülkelere de ürünlerini ihraç etmektedir.



Koçak Farma
İstanbul - Ayazağa Serum Üretim Tesisleri



Koçak Farma Çerkezköy Üretim Tesisleri
İlaç, Biyoteknolojik İlaç ve Hammaddeleri Üretimi



KOÇAK FARMA

48.yıl

Türkiye'nin Yerli ve Milli İlaç Fabrikası

www.kocakfarma.com