

**LAPORAN MONITORING DAN EVALUASI KETERBUKAAN INFORMASI PUBLIK
DIREKTORAT STANDARDISASI OBAT NPPZA
JANUARI-DESEMBER TAHUN 2025**

1. Seluruh informasi publik di lingkungan Direktorat Standardisasi Obat NPPZA telah dipublikasikan pada seluruh media informasi yang dimiliki antara lain media sosial dan aplikasi SISOBAT. Perlu ditekankan terkait kedisiplinan publikasi informasi peraturan yang baru diundangkan khususnya pada Media Sosial.
2. Publikasi informasi melalui media sosial dan subsite telah dilakukan secara rutin, dengan beberapa informasi yang direncanakan untuk dipublikasikan pada TW I Tahun 2026, yaitu:
 - a. KepKa Badan POM Nomor 595 Tahun 2025 tentang Perubahan Kedua atas KepKa Badan POM Nomor 317 Tahun 2023 tentang Penerapan *Pilot Project E-Labeling*.
 - b. Daftar Informasi Publik Direktorat Standardisasi Obat NPPZA.
 - c. Hasil survei kepuasan masyarakat periode TW IV Tahun 2025.
 - d. Laporan singkat layanan permintaan informasi publik TW IV tahun 2025.
3. Pada TW IV Tahun 2025 tidak terdapat permintaan informasi publik.
4. Matriks hasil monitoring dan evaluasi pemanfaatan teknologi informasi dan matriks hasil monitoring dan evaluasi selengkapnya sebagaimana terlampir

Daftar Informasi Publik:

No	Jenis Informasi	Informasi	Media Komunikasi Masyarakat	TW 1				TW 2				TW 3				TW 4		
				Hasil Monev	Kendala/Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)	Status RTL pada TW 2	Hasil Monev	Kendala/Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)	Status RTL pada TW 3	Hasil Monev	Kendala/Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)	Status RTL pada TW 4	Hasil Monev	Kendala/Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)
1	Informasi yang wajib disediakan dan diumumkan secara berkala	1. Profil unit kerja a. Profil organisasi, b. Profil kepala unit, c. LHKPN	Subsite unit kerja	✓	-	-	-	✓	-	-	-	✓	Perlu dilakukan <i>update</i> sehubungan dengan pergantian pimpinan	TW IV	Telah dilakukan <i>update</i> profil unit kerja	✓	-	-
		2. Program dan kegiatan a. kalender kegiatan, b. standar pelayanan publik	Subsite unit kerja	✓	-	-	-	✓	-	-	-	✓	-	-	-	✓	-	-
		3. Kinerja (laporan kinerja)	subsite unit kerja	✓	-	-	-	✓	-	-	-	✓	-	-	-	✓	-	-
		4. Laporan keuangan yang telah diaudit	subsite unit kerja	x	Laporan th 2024 belum tersedia	TW III	Close	✓	-	-	-	✓	-	-	-	✓	-	-
		5. Laporan akses informasi publik	subsite unit kerja	x	Laporan tersedia hingga TW IV th 2024	TW II	Close	✓	-	-	-	✓	-	-	-	✓	-	-

No	Jenis Informasi	Informasi	Media Komunikasi Masyarakat	TW 1				TW 2				TW 3				TW 4		
				Hasil Monev	Kendala/Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)	Status RTL pada TW 2	Hasil Monev	Kendala/Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)	Status RTL pada TW 3	Hasil Monev	Kendala/Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)	Status RTL pada TW 4	Hasil Monev	Kendala/Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)
					TW 1 th 2025 belum tersedia, saat ini sedang dalam proses penyusunan (ditautkan ke laporan permintaan informasi publik)													
		6. Informasi Peraturan, dan/atau Kebijakan yang Mengikat, dan/atau Terdampak bagi Publik (informasi tentang peraturan, keputusan, dan/atau kebijakan yang mengikat dan/atau berdampak bagi publik)	Subsite unit kerja	✓	-	TW II	✓ catatan: Kepka harus upload secara manual melalui SISOB AT (tidak terintegrasi dengan JDIH)	-	-	-	-	✓	-	-	-	✓	-	-

No	Jenis Informasi	Informasi	Media Komunikasi Masyarakat	TW 1				TW 2				TW 3				TW 4		
				Hasil Monev	Kendala/Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)	Status RTL pada TW 2	Hasil Monev	Kendala/Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)	Status RTL pada TW 3	Hasil Monev	Kendala/Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)	Status RTL pada TW 4	Hasil Monev	Kendala/Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)
		7. Informasi tentang prosedur memperoleh Informasi Publik a. tata cara memperoleh informasi publik, b. tata cara pengajuan keberatan, c. tata cara permohonan sengketa	Subsite unit kerja	✓	-	-	-	-	-	-	-	✓	-	-	-	✓	-	-
		8. Informasi tentang tata cara pengaduan penyalahgunaan wewenang atau pelanggaran oleh Badan Publik	Subsite unit kerja	✓	-	-	-	-	-	-	-	✓	-	-	-	✓	-	-
		9. Informasi tentang ketenagakerjaan (data statistik pegawai)	Subsite unit kerja	✓	Tersedia informasi hingga 2025 pada subsite unit kerja	-	-	✓	-	-	-	✓	-	-	-	✓	-	-
		10. Informasi tentang pengumuman pengadaan barang dan jasa	subsite unit kerja	x	Informasi th 2024 belum tersedia,	TW II	close	✓	-	-	-	✓	-	-	-	✓	-	-

No	Jenis Informasi	Informasi	Media Komunikasi Masyarakat	TW 1				TW 2				TW 3				TW 4		
				Hasil Monev	Kendala/ Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)	Status RTL pada TW 2	Hasil Monev	Kendala/ Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)	Status RTL pada TW 3	Hasil Monev	Kendala/ Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)	Status RTL pada TW 4	Hasil Monev	Kendala/ Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)
					perlu diperbarui													
		11. Prosedur Peringatan Dini dan Prosedur Evakuasi Keadaan Darurat	Subsite unit kerja	✓	-	-	-	✓	-	-	-	✓	-	-	-	✓	-	-
		12. Laporan tahunan	subsite unit kerja	✓	-	-	-	✓	-	-	-	✓	-	-	-	✓	-	-
		13. Laporan Survei Kepuasan Masyarakat	Subsite unit kerja	✓	-	-	-	✓ (tahun 2024 telah tersedia)	-	-	-	✓	-	-	-	✓	-	-
2	Informasi Publik yang wajib diumumkan secara serta merta	1. Informasi tentang prosedur peringatan dini dan prosedur evakuasi keadaan darurat	subsite/ media social unit kerja	✓	-	-	-	✓	-	-	-	✓	-	-	-	✓	-	-
3	Informasi yang wajib tersedia setiap saat	1. Daftar informasi publik	subsite/ media social unit kerja	✓	-	-	-	✓	-	-		✓	Perlu dilakukan <i>update</i> sehubungan dengan pergantian pimpinan	TW IV	Telah dilakukan <i>update</i> daftar informasi publik	Belum ada publikasi di IG Catatan: perlu dilakukan	-	-

No	Jenis Informasi	Informasi	Media Komunikasi Masyarakat	TW 1				TW 2				TW 3				TW 4		
				Hasil Monev	Kendala/Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)	Status RTL pada TW 2	Hasil Monev	Kendala/Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)	Status RTL pada TW 3	Hasil Monev	Kendala/Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)	Status RTL pada TW 4	Hasil Monev	Kendala/Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)
																publikasi pada IG (untuk daftar informasi publik tahun 2025 akan meminta btd bu direktur bersamaa n dengan laporan hasil monev TW IV)		
		2. Peraturan, Keputusan, dan/atau Kebijakan (produk hukum yang bersifat penetapan, kecuali bersifat rahasia)	subsite/ media social unit kerja	✓	-	-	-	✓	-	-	-	✓	-	-	-	✓	-	-
		3. Persyaratan Perizinan atau Pelayanan Publik (standar pelayanan publik)	subsite/ media social unit kerja	✓	-	-	-	✓	-	-	-	✓	-	-	-	✓	-	-

No	Jenis Informasi	Informasi	Media Komunikasi Masyarakat	TW 1				TW 2				TW 3				TW 4		
				Hasil Monev	Kendala/ Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)	Status RTL pada TW 2	Hasil Monev	Kendala/ Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)	Status RTL pada TW 3	Hasil Monev	Kendala/ Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)	Status RTL pada TW 4	Hasil Monev	Kendala/ Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)
		4. Rencana Strategis dan Rencana Kerja a. Rencana Kinerja Tahunan/R KT, b. Indikator Kinerja Utama (IKU) dan Manual IKU, c. Perjanjian Kinerja, Rencana Aksi Perjanjian Kinerja, d. Indikator Kinerja Utama (IKU) dan Manual IKU	subsite/ media social unit kerja	x	2024 tersedia 2025 belum tersedia pada subsite unit kerja	TW II	Close	✓	-	-	-	✓	Perlu dilakukan <i>update</i> sehubungan dengan pergantian pimpinan	TW IV	Telah dilakukan <i>update</i> Rencana Strategis dan Rencana Kerja	✓	-	-
		5. Kegiatan Pelayanan Informasi Publik, Pelayanan Publik, Komunikasi, Informasi, dan Edukasi (KIE), serta Kegiatan BPOM lainnya																

No	Jenis Informasi	Informasi	Media Komunikasi Masyarakat	TW 1				TW 2				TW 3				TW 4		
				Hasil Monev	Kendala/ Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)	Status RTL pada TW 2	Hasil Monev	Kendala/ Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)	Status RTL pada TW 3	Hasil Monev	Kendala/ Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)	Status RTL pada TW 4	Hasil Monev	Kendala/ Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)
		a. Ringkasan laporan akses Informasi Publik,	pada subsite unit kerja	x	Informasi tidak dapat diakses. Laporan mengacu pada laporan permintaan informasi publik	TW II	Close (sudah dapat diakses)	-	-	-	-	✓	-	-	-	✓	-	-
		b. Data rekapitulasi jumlah KIE serta laporan KIE dan publikasi Obat,	Tidak ada kegiatan KIE	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
		c. Materi KIE,	Tidak ada kegiatan KIE	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
		d. Berita aktual dan konten media sosial,	Tidak ada kegiatan KIE	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
		e. Informasi yang tersedia di website/ subsite/ media sosial)	subsite/ media social unit kerja	✓	-	-	-	✓	-	-	-	✓	-	-	-	✓	-	-

No	Jenis Informasi	Informasi	Media Komunikasi Masyarakat	TW 1				TW 2				TW 3				TW 4		
				Hasil Monev	Kendala/Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)	Status RTL pada TW 2	Hasil Monev	Kendala/Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)	Status RTL pada TW 3	Hasil Monev	Kendala/Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)	Status RTL pada TW 4	Hasil Monev	Kendala/Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)
		6. Daftar serta Hasil-Hasil Penelitian atau Kajian/Analisis yang Dilakukan	pada subsite unit kerja	x	Perlu ditautkan dengan informasi pada subsite PPID BPOM	TW II	-	Belum ditautkan, akan ditautkan pada TW disesuaikan dengan laman PPID BPOM	Kajian yang bersifat rahasia termasuk informasi dikecualikan.	TW III	-	Sudah ditautkan informasi kajian terpublikasi di BPOM	-	-	-	✓	-	-
		7. Hasil survei kepuasan masyarakat	subsite/ media social unit kerja	✓	--	-	-	✓	-	-	-	✓	-	-	-	✓	Informasi tim yanblik: publikasi menunggu proses analisis data dengan cut off 31 Des 2025	TW I 2026
		8. Peraturan Perundang-undangan yang Telah Disahkan dan Kajian/Analisis Hukum Produk hukum yang bersifat penetapan, kecuali bersifat	Subsite unit kerja	x	Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 2 Tahun 2025 tentang Pedoman Sertifikasi	TW II	Close	x	Belum dipublikasi di Medsos IG: 1. Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 11 Tahun	TW III	close	x	Belum dipublikasi di IG 1. Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 18 Tahun	a. PerBPOM 18/2025 akan dipublikasi setelah dilakuk an	close	a. Belum dilakuka n publikas i di Medsos untuk Kepka 595 Tahun	a. (sudah konfirmasi kepada Tim Prodis bahwa akan dilakukan publikasi pada TW 1 Tahun	

No	Jenis Informasi	Informasi	Media Komunikasi Masyarakat	TW 1				TW 2				TW 3				TW 4		
				Hasil Monev	Kendala/Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)	Status RTL pada TW 2	Hasil Monev	Kendala/Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)	Status RTL pada TW 3	Hasil Monev	Kendala/Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)	Status RTL pada TW 4	Hasil Monev	Kendala/Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)
		rahasia			Pelulusan Batch/Lot Vaksin belum ada publikasi di facebook.				2025 tentang Standar Cara Pembuatan Obat yang Baik di Unit Pengelola Darah dan Bank Plasma 2. Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 12 Tahun 2025 tentang Obat-Obat Tertentu yang Sering Disalahgunakan Belum dipublikasi di Facebook:				2025 tentang Pengawasan Produk Tembakau dan Rokok Elektronik [REDACTED] medsos: akan dipublish setelah siaran pers Kabadan 2. Facebook: Rancangan Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan tentang Standar Cara Pembuatan Obat yang Baik untuk Eksiipien yang Digunakan dalam Pembuatan Obat 1. Peraturan	press release Ka Badan. b. Rancangan PerBPOM CPOB Ekisipien akan dipublikasi pada awal TW IV 2025 (Oktober)		2025 b. Terkait dengan Sobatan WA, <i>update</i> informasi belum tertib dan berkala.	2026. saat ini masih dalam proses koordinasi terkait substansi publikasi)	

No	Jenis Informasi	Informasi	Media Komunikasi Masyarakat	TW 1				TW 2				TW 3				TW 4			
				Hasil Monev	Kendala/Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)	Status RTL pada TW 2	Hasil Monev	Kendala/Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)	Status RTL pada TW 3	Hasil Monev	Kendala/Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)	Status RTL pada TW 4	Hasil Monev	Kendala/Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)	
									1. Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 11 Tahun 2025 tentang Standar Cara Pembuatan Obat yang Baik di Unit Pengelola Darah dan Bank Plasma 2. Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 12 Tahun 2025 tentang Obat-Obat Tertentu yang				Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 18 Tahun 2025 tentang Pengawasan Produk Tembakau dan Rokok Elektronik: info tim medsos: akan dipublish setelah siaran pers Kabadan						

No	Jenis Informasi	Informasi	Media Komunikasi Masyarakat	TW 1				TW 2				TW 3				TW 4		
				Hasil Monev	Kendala/Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)	Status RTL pada TW 2	Hasil Monev	Kendala/Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)	Status RTL pada TW 3	Hasil Monev	Kendala/Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)	Status RTL pada TW 4	Hasil Monev	Kendala/Hambatan	Rencana Tindak Lanjut (RTL)
									Sering Disalahgunakan									
		9. Informasi dan Kebijakan yang Disampaikan Terbuka untuk Umum a. Materi KIE;	Tidak ada kegiatan KIE	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
		b. Berita Aktual dan Konten Media Sosial	pada subsite unit kerja	✓	-	-	-	✓	-	-	-	✓	-	-	✓	-	-	-
4.	Informasi Publik yang dikecualikan	Hasil Kajian di bidang Obat, NPPZA yang bersifat rahasia	NIHIL	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-

Monitoring dan Evaluasi Keterbukaan Informasi Publik
Direktorat Standardisasi Obat NAPPZA
Januari - Desember Tahun 2025

- 1. Profil Unit Kerja
 - a. Profil organisasi pada Subsite Dit. Standardisasi Obat NAPPZA



(standarobat.pom.go.id)

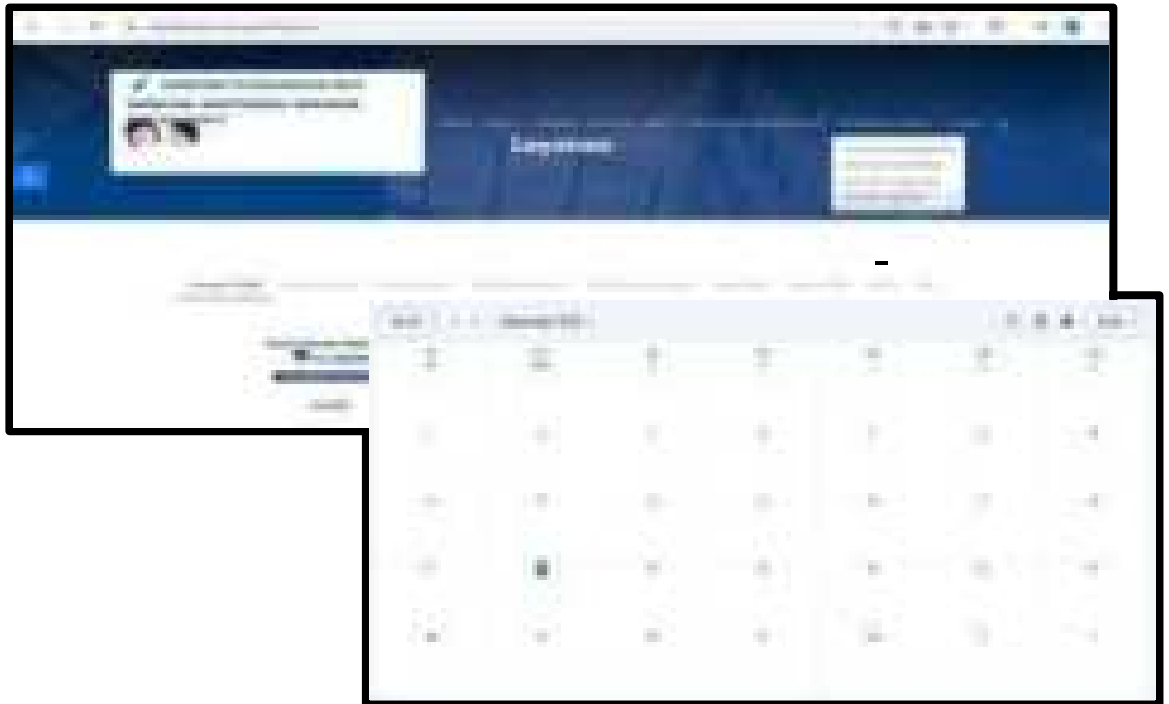
- b. Profil Kepala Unit Kerja (nama, jabatan, sejarah pendidikan)



- c. LHKPN



2. Program dan Kegiatan pada SISOBAT/ standarobat.pom.go.id menu PPID)
- a. Kalender Kegiatan



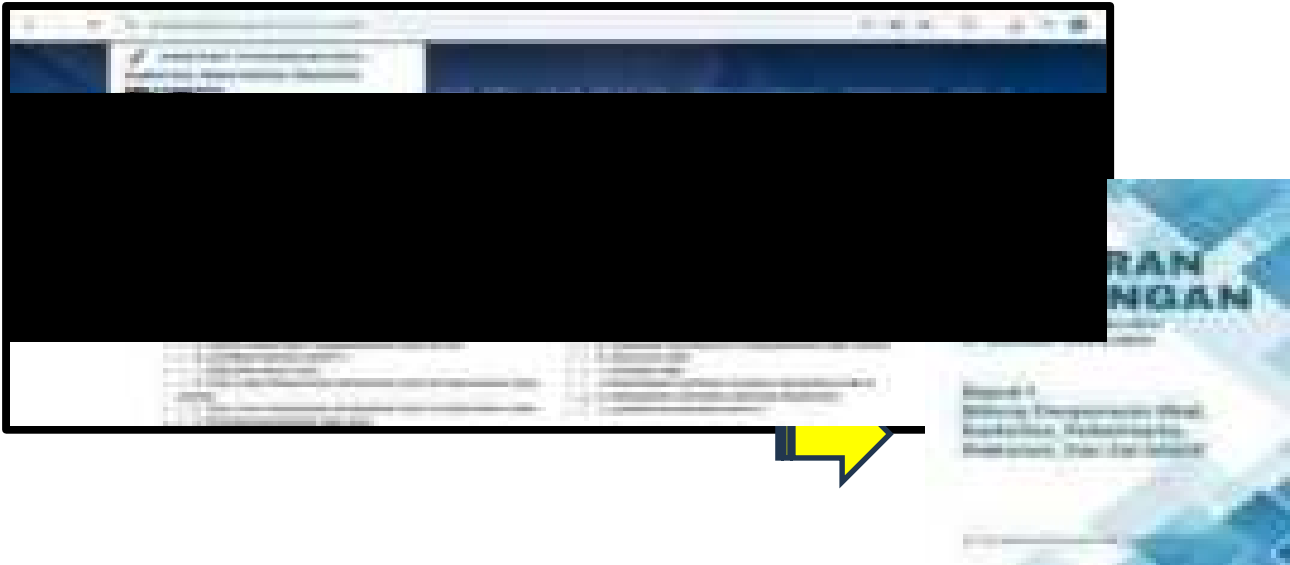
- b. Standar Pelayanan Publik



3. Laporan Kinerja (pada SISOBAT menu PPID)



4. Laporan Keuangan yang telah diaudit (pada SISOBAT menu PPID)



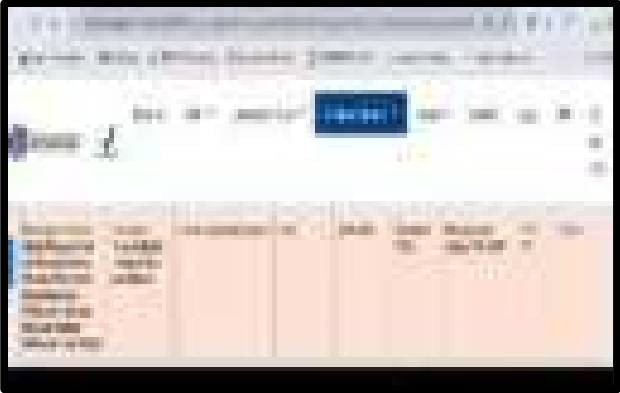
5. Laporan Akses Informasi Publik

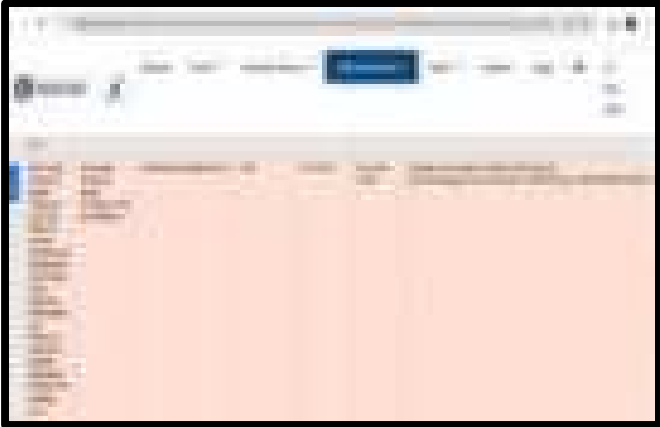
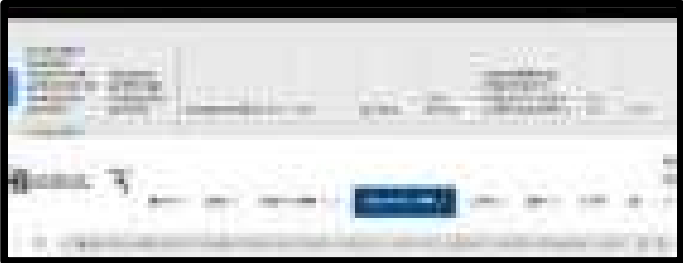


6. Informasi Peraturan

a. Pengumuman waktu konsultasi publik Peraturan Perundang-Undangan kepada *stakeholder*

1) Informasi konsultasi publik peraturan melalui website JDIH sampai dengan Desember 2025

No.	Publikasi	Judul	Tanggal Upload
1.		Rancangan Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan tentang Obat-Obat Tertentu yang Sering Disalahgunakan	20 Januari 2025
2.		Rancangan Keputusan Kepala Badan Pengawas Obat dan Makanan tentang Pedoman Rekognisi Laboratorium Eksternal Pengujian Obat dan Bahan Obat	9 April 2025
3.		Rancangan Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan tentang Penilaian Pemenuhan Persyaratan Cara Pembuatan Obat yang Baik pada Fasilitas Pembuatan Produk Impor	9 Mei 2025
4.		Rancangan Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan tentang Standar Kegiatan Usaha dan Produk Penyelenggaraan Perizinan Berusaha Berbasis Risiko Subsektor Obat dan Makanan	10 September 2025
5.		Rancangan Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan tentang Promosi dan Iklan Obat	23 September 2025

No.	Publikasi	Judul	Tanggal Upload
6.		Rancangan Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan tentang Standar Cara Pembuatan yang Baik untuk Eksipien yang Digunakan dalam Pembuatan Obat	30 September 2025
7.		Rancangan Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan tentang Pengawasan Pengelolaan Obat, Bahan Obat, Narkotika, Psikotropika, dan Prekursor Farmasi di Fasilitas Pelayanan Farmasi dan Fasilitas Lain	3 Oktober 2025
8.		Rancangan Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan tentang Sertifikasi Cara Pembuatan Obat yang Baik dan Cara Distribusi Obat yang Baik	6 Oktober 2025
9.		Rancangan Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan tentang Pelaksanaan Farmakovigilans	12 November 2025
10.		Rancangan Keputusan Kepala Badan Pengawas Obat dan Makanan tentang Pedoman Penilaian Produk Biosimilar	27 November 2025
11.		Rancangan Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan tentang Kriteria dan Tata Laksana Registrasi Obat	24 Desember 2025

2) Informasi Konsultasi publik pada Media Sosial Dit. Standardisasi Obat NPPZA

No.	Publikasi	Judul	Tanggal Publikasi
Instagram			
1.		Rancangan Keputusan Kepala Badan Pengawas Obat dan Makanan tentang Pedoman Rekognisi Laboratorium Eksternal Pengujian Obat dan Bahan Obat	10 April 2025
2.		Rancangan Peraturan Badan POM tentang Promosi dan Iklan Obat	23 September 2025
3.		Rancangan Peraturan Badan POM tentang Standar Cara Pembuatan yang Baik untuk Eksipien yang Digunakan dalam Pembuatan Obat	6 Oktober 2025

No.	Publikasi	Judul	Tanggal Publikasi
4.		Rancangan Peraturan Badan POM tentang Pengawasan Pengelolaan Obat, Bahan Obat, Narkotika, Psikotropika, dan Prekursor Farmasi di Fasilitas Pelayanan Farmasi dan Fasilitas Lain	8 Oktober 2025
5.		Konsultasi Publik Rancangan Peraturan Badan POM tentang Sertifikasi Cara Pembuatan Obat yang Baik dan Cara Distribusi Obat yang Baik	8 Oktober 2025
6.		Konsultasi Publik Rancangan Peraturan Badan POM tentang Pelaksanaan Farmakovigilans	12 November 2025
7.		Konsultasi Publik Rancangan Keputusan Kepala Badan POM tentang Pedoman Penilaian Produk Biosimilar	27 November 2025

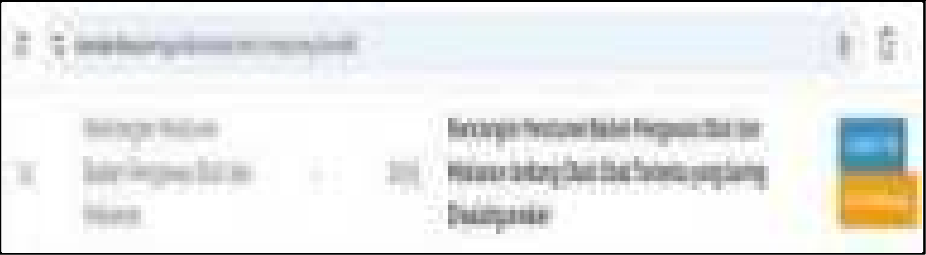
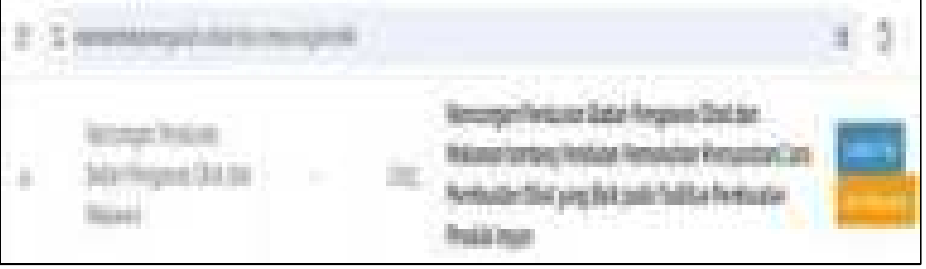
No.	Publikasi	Judul	Tanggal Publikasi
8.		Rancangan Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan tentang Kriteria dan Tata Laksana Registrasi Obat	24 Desember 2025
Facebook			
1.		Rancangan Keputusan Kepala Badan Pengawas Obat dan Makanan tentang Pedoman Rekognisi Laboratorium Eksternal Pengujian Obat dan Bahan Obat	10 April 2025
2.		Konsultasi Publik Rancangan Peraturan Badan POM tentang Promosi dan Iklan Obat	23 September 2025

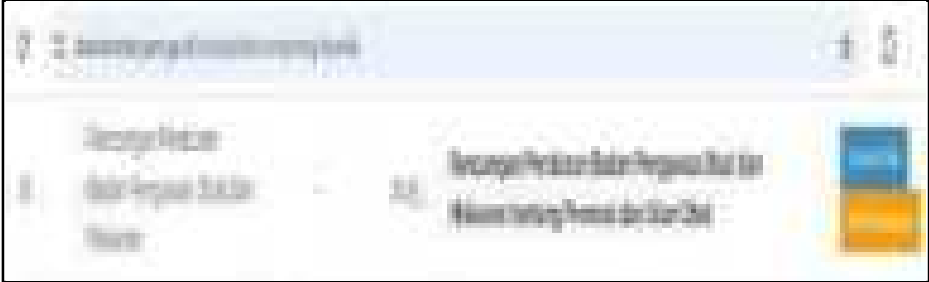
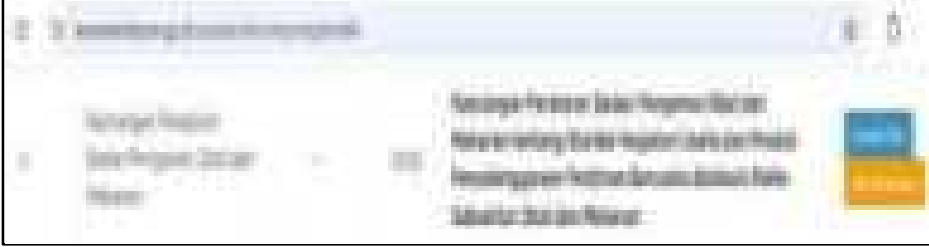
No.	Publikasi	Judul	Tanggal Publikasi
3.	 The poster is titled 'KONSULTASI PUBLIK' (Public Consultation) and is for the 'Rancangan Peraturan Badan POM tentang Standar Cara Pembuatan yang Baik untuk Eksipien yang Digunakan dalam Pembuatan Obat' (Draft Regulation of the Indonesian Food and Drug Administration on Good Manufacturing Practices for Excipients Used in Drug Production). It includes a QR code for more information.	Rancangan Peraturan Badan POM tentang Standar Cara Pembuatan yang Baik untuk Eksipien yang Digunakan dalam Pembuatan Obat	6 Oktober 2025
4.	 The poster is titled 'KONSULTASI PUBLIK' (Public Consultation) and is for the 'Rancangan Peraturan Badan POM tentang Pengawasan Pengelolaan Obat, Bahan Obat, Narkotika, Psikotropika, dan Prekursor Farmasi di Fasilitas Pelayanan Farmasi dan Fasilitas Lain' (Draft Regulation of the Indonesian Food and Drug Administration on Supervision and Management of Drugs, Drug Materials, Narcotics, Psychotropics, and Pharmaceutical Precursors in Pharmacy Service Facilities and Other Facilities). It includes a QR code for more information.	Rancangan Peraturan Badan POM tentang Pengawasan Pengelolaan Obat, Bahan Obat, Narkotika, Psikotropika, dan Prekursor Farmasi di Fasilitas Pelayanan Farmasi dan Fasilitas Lain	8 Oktober 2025

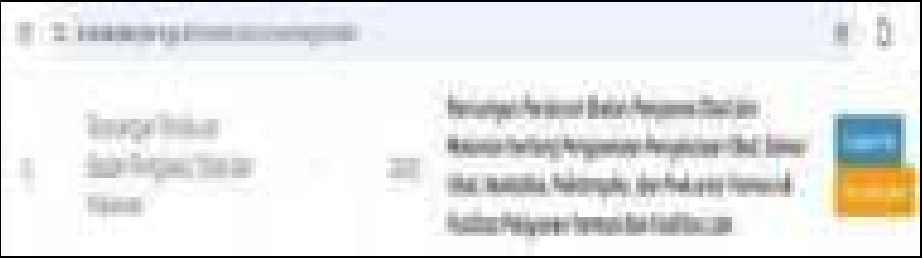
No.	Publikasi	Judul	Tanggal Publikasi
5.		Rancangan Peraturan Badan POM tentang Sertifikasi Cara Pembuatan Obat yang Baik dan Cara Distribusi Obat yang Baik	8 Oktober 2025
6.		Rancangan Peraturan Badan POM tentang Pelaksanaan Farmakovigilans	12 November 2025

No.	Publikasi	Judul	Tanggal Publikasi
7.		Konsultasi Publik Rancangan Keputusan Kepala Badan POM tentang Pedoman Penilaian Produk Biosimilar	27 November 2025
8.		Rancangan Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan tentang Kriteria dan Tata Laksana Registrasi Obat	24 Desember 2025

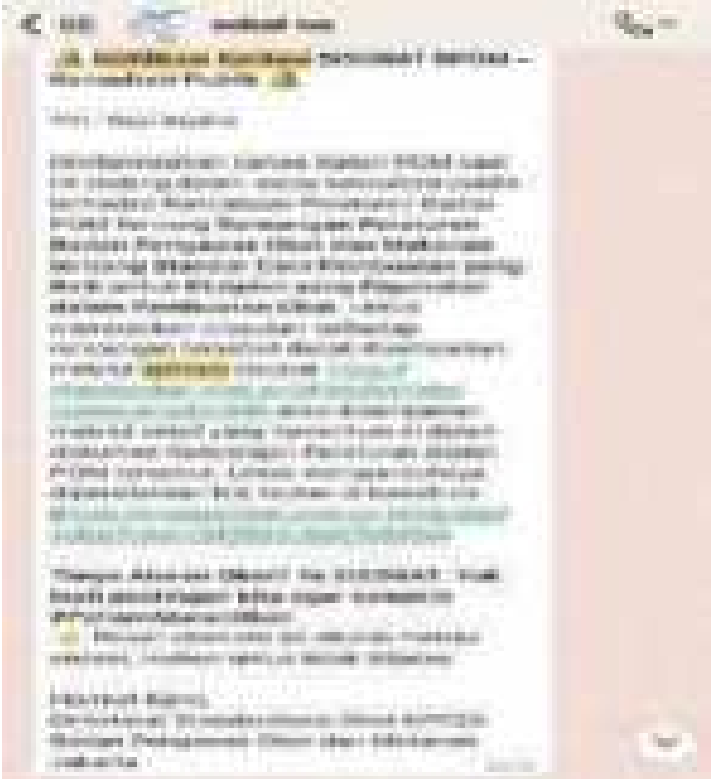
3) Informasi konsultasi publik pada aplikasi SISOBAT Dit. Standardisasi Obat
NAPPZA sampai dengan Desember 2025

No.	Publikasi	Judul
1.		Rancangan Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan tentang Obat-Obat Tertentu yang Sering Disalahgunakan
2.		Rancangan Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan tentang Penilaian Pemenuhan Persyaratan Cara

No.	Publikasi	Judul
		Pembuatan Obat yang Baik pada Fasilitas Pembuatan Produk Impor
3.		Rancangan Peraturan Badan POM tentang Promosi dan Iklan Obat
4.		Rancangan Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan tentang Standar Cara Pembuatan yang Baik untuk Eksi-pien yang Digunakan dalam Pembuatan Obat
5.		Rancangan Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan tentang Pelaksanaan Farmakovigilans
6.		Rancangan Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan tentang Sertifikasi Cara Pembuatan Obat yang Baik dan Cara Distribusi Obat yang Baik
7.		Rancangan Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan tentang Standar Kegiatan Usaha dan Produk Penyelenggaraan Perizinan Berusaha Berbasis Risiko Subsektor Obat dan Makanan

No.	Publikasi	Judul
8.		Rancangan Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan tentang Pengawasan Pengelolaan Obat, Bahan Obat, Narkotika, Psikotropika, dan Prekursor Farmasi di Fasilitas Pelayanan Farmasi dan Fasilitas Lain
9.		Rancangan Keputusan Kepala Badan Pengawas Obat dan Makanan tentang Pedoman Penilaian Produk Biosimilar
10.		Rancangan Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan tentang Kriteria dan Tata Laksana Registrasi Obat

4) Informasi konsultasi publik melalui **SOBAT WA**

No	Publikasi	Judul
4		Rancangan Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan tentang Standar Kegiatan Usaha dan Produk Penyelenggaraan Perizinan Berusaha Berbasis Risiko Subsektor Obat dan Makanan
5		Rancangan Peraturan Badan POM tentang Promosi dan Iklan Obat
6		Rancangan Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan tentang Standar Cara Pembuatan yang Baik untuk Eksipien yang Digunakan dalam Pembuatan Obat Rancangan Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan tentang Sertifikasi Cara Pembuatan Obat yang Baik dan Cara Distribusi Obat yang Baik

Kesimpulan:

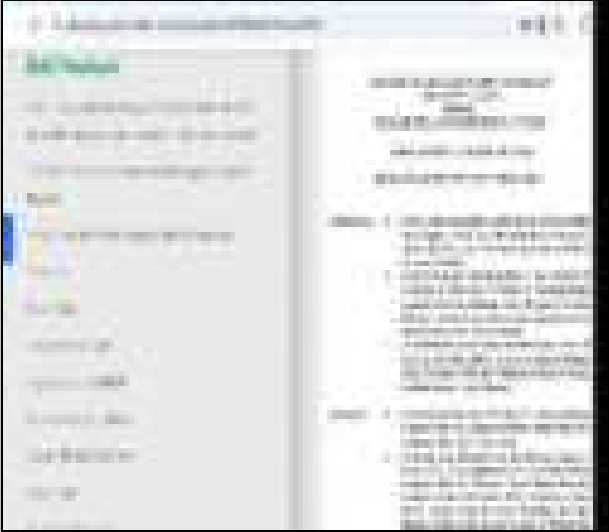
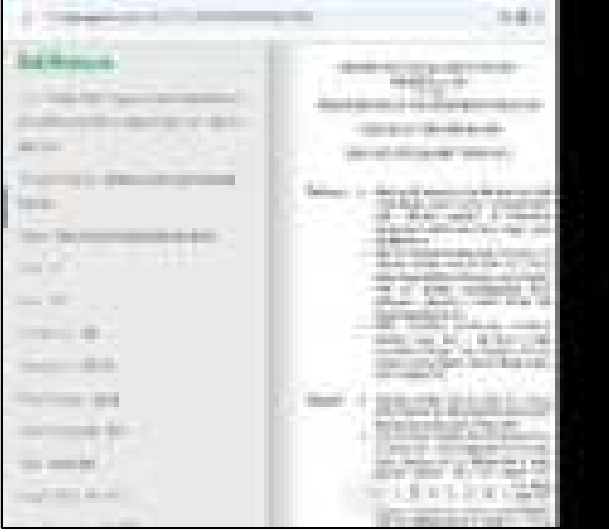
Selama Januari – Desember 2025 terdapat 11 (sebelas) rancangan peraturan yang dilakukan konsultasi publik:

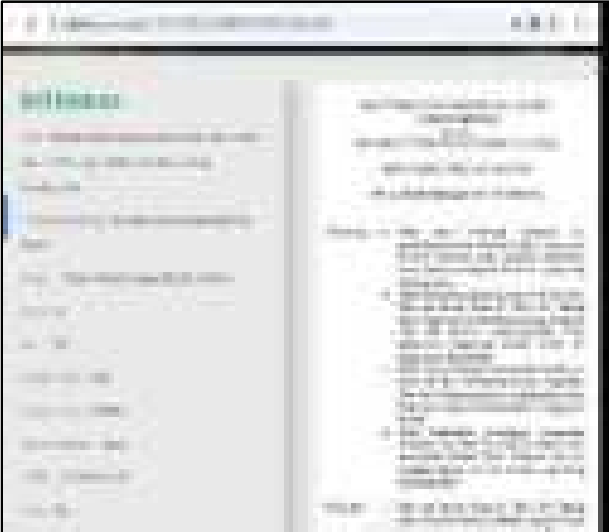
- 1. Rancangan Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan tentang Obat-Obat Tertentu yang Sering Disalahgunakan
- 2. Rancangan Keputusan Kepala Badan Pengawas Obat dan Makanan tentang Pedoman Rekognisi Laboratorium Eksternal Pengujian Obat dan Bahan Obat
- 3. Rancangan Peraturan Badan POM tentang Promosi dan Iklan Obat
- 4. Rancangan Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan tentang Standar Cara Pembuatan yang Baik untuk Eksipien yang Digunakan dalam Pembuatan Obat
- 5. Rancangan Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan tentang Penilaian Pemenuhan Persyaratan Cara Pembuatan Obat yang Baik pada Fasilitas Pembuatan Produk Impor
- 6. Rancangan Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan tentang Sertifikasi Cara Pembuatan Obat yang Baik dan Cara Distribusi Obat yang Baik
- 7. Rancangan Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan tentang Standar Kegiatan Usaha dan Produk Penyelenggaraan Perizinan Berusaha Berbasis Risiko Subsektor Obat dan Makanan
- 8. Rancangan Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan tentang Pengawasan Pengelolaan Obat, Bahan Obat, Narkotika, Psikotropika, dan Prekursor Farmasi di Fasilitas Pelayanan Farmasi dan Fasilitas Lain
- 9. Rancangan Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan tentang Pelaksanaan Farmakovigilans
- 10. Rancangan Keputusan Kepala Badan Pengawas Obat dan makanan tentang Pedoman Penilaian Produk Biosimilar
- 11. Rancangan Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan tentang Kriteria dan Tata Laksana Registrasi Obat

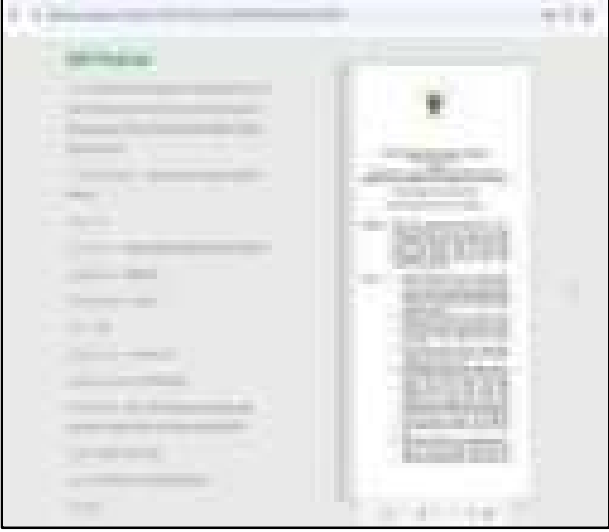
b. Peraturan Badan POM, Keputusan Kepala Badan POM

1) Publikasi pada website JDIH Badan POM

No	Publikasi	Judul Peraturan	Tanggal Publikasi
1.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 2 Tahun 2025 tentang Pedoman Sertifikasi Pelulusan Batch/Lot Vaksin	9 Januari 2025

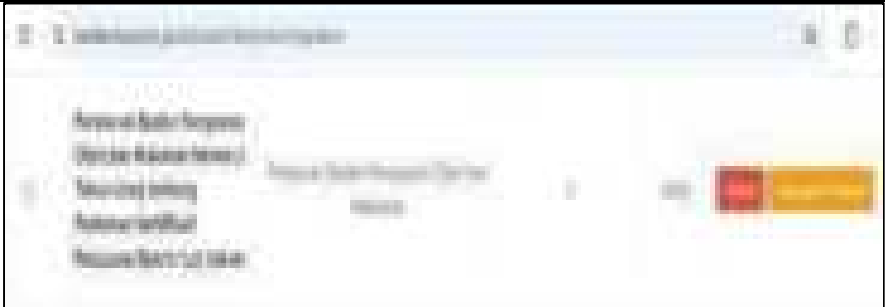
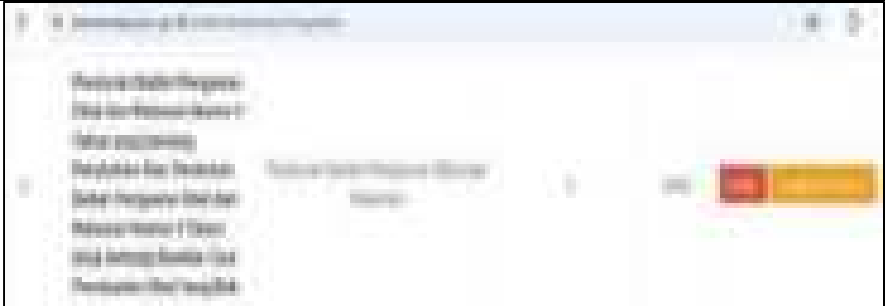
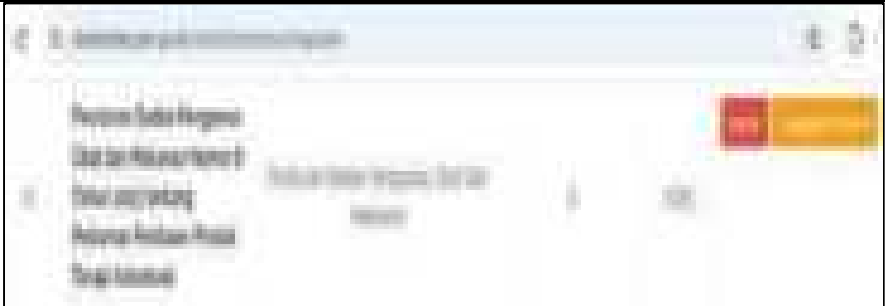
No	Publikasi	Judul Peraturan	Tanggal Publikasi
2.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 7 Tahun 2025 tentang Perubahan Atas Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 7 Tahun 2024 tentang Standar Cara Pembuatan Obat Yang Baik	4 Maret 2025
3.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 8 Tahun 2025 tentang Pedoman Penilaian Produk Terapi Advanced	6 Maret 2025
4.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 9 Tahun 2025 tentang Pedoman Kajian Risiko Keamanan dan/atau Mutu Obat dan Bahan Obat	23 April 2025
5.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 10 Tahun 2025 tentang Pedoman Verifikasi Metode Analisis Obat dan Bahan Obat	23 April 2025

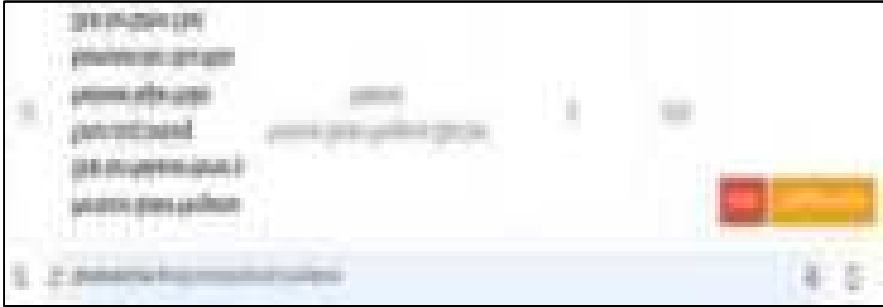
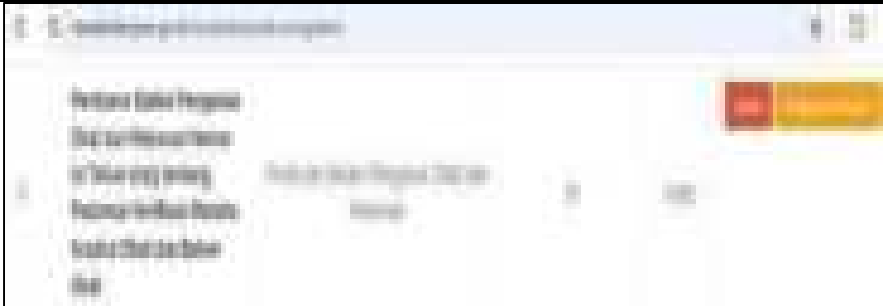
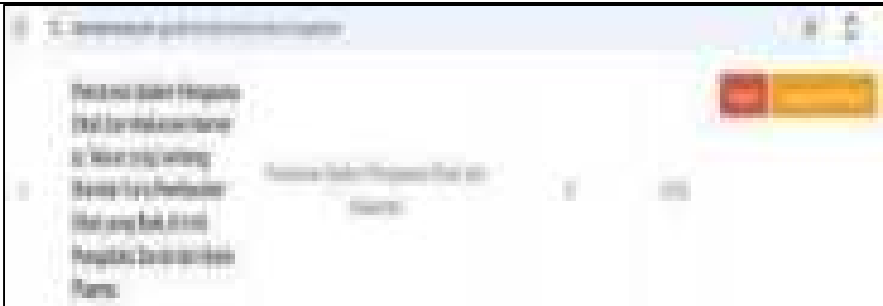
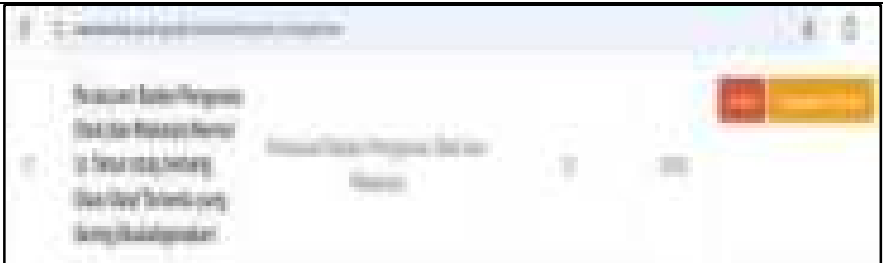
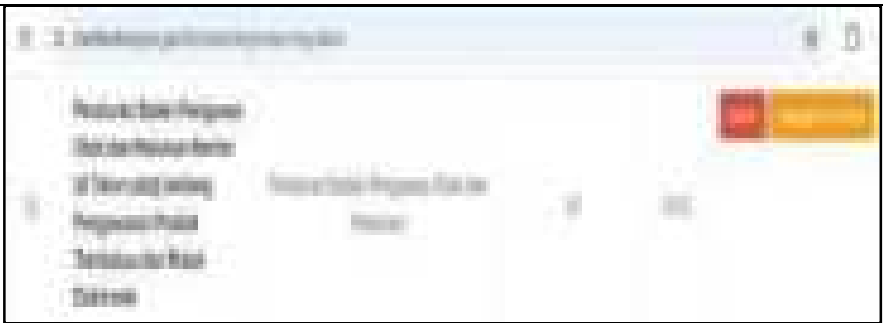
No	Publikasi	Judul Peraturan	Tanggal Publikasi
6.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 11 Tahun 2025 tentang Standar Cara Pembuatan Obat yang Baik di Unit Pengelola Darah dan Bank Plasma	23 April 2025
7.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 12 Tahun 2025 tentang Obat-Obat Tertentu yang Sering Disalahgunakan	23 April 2025
8.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 18 Tahun 2025 tentang Pengawasan Produk Tembakau dan Rokok Elektronik	24 Juni 2025
9.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 19 Tahun 2025 tentang Perubahan Atas Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 9 Tahun 2024 tentang Pedoman Tindak Lanjut Hasil Pengawasan Obat, Bahan Obat, Narkotika, Psikotropika, Prekursor, dan Zat Adiktif	24 Juni 2025

No	Publikasi	Judul Peraturan	Tanggal Publikasi
10.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 20 Tahun 2025 tentang Standar Cara Distribusi Obat yang Baik	24 Juni 2025
11.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 23 Tahun 2025 tentang Perubahan Kelima Atas Peraturan Kepala Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 24 Tahun 2017 tentang Kriteria dan Tata Laksana Registrasi Obat	1 Agustus 2025
12.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 24 Tahun 2025 tentang Tata Laksana Persetujuan Obat Pengembangan Baru	13 Agustus 2025
13.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 27 Tahun 2025 tentang Standar Kegiatan Usaha dan Produk pada Penyelenggaraan Perizinan Berusaha Berbasis Risiko Subsektor Obat dan Makanan	3 Oktober 2025

No	Publikasi	Judul Peraturan	Tanggal Publikasi
14.		Keputusan Kepala Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 595 Tahun 2025 tentang Perubahan Kedua Atas Keputusan Kepala Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 317 Tahun 2023 tentang Penerapan Pilot Project E-Labeling	28 November 2025

2) Publikasi pada Subsite Direktorat Standardisasi Obat NAPPZA ([Sistem Informasi Standar Obat \(SISOBAT\)/ standarobat.pom.go.id](#))

No.	Publikasi	Judul Peraturan	Tanggal Publikasi
1.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 2 Tahun 2025 tentang Pedoman Sertifikasi Pelulusan Batch/Lot Vaksin	9 Januari 2025
2.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 7 Tahun 2025 tentang Perubahan Atas Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 7 Tahun 2024 tentang Standar Cara Pembuatan Obat Yang Baik	4 Maret 2025
3.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 8 Tahun 2025 tentang Pedoman Penilaian Produk Terapi Advanced	21 April 2025

No.	Publikasi	Judul Peraturan	Tanggal Publikasi
4.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 9 Tahun 2025 tentang Pedoman Kajian Risiko Keamanan dan/atau Mutu Obat dan Bahan Obat	23 April 2025
5.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 10 Tahun 2025 tentang Pedoman Verifikasi Metode Analisis Obat dan Bahan Obat	23 April 2025
6.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 11 Tahun 2025 tentang Standar Cara Pembuatan Obat yang Baik di Unit Pengelola Darah dan Bank Plasma	23 April 2025
7.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 12 Tahun 2025 tentang Obat-Obat Tertentu yang Sering Disalahgunakan	23 April 2025
8.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 18 Tahun 2025 tentang Pengawasan Produk Tembakau dan Rokok Elektronik	24 Juni 2025
9.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 19 Tahun 2025 tentang Perubahan Atas Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 9 Tahun 2024 tentang Pedoman Tindak Lanjut Hasil Pengawasan Obat,	24 Juni 2025

No.	Publikasi	Judul Peraturan	Tanggal Publikasi
		Bahan Obat, Narkotika, Psikotropika, Prekursor, dan Zat Adiktif	
10.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 20 Tahun 2025 tentang Standar Cara Distribusi Obat yang Baik	24 Juni 2025
11.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 23 Tahun 2025 tentang Perubahan Kelima Atas Peraturan Kepala Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 24 Tahun 2017 tentang Kriteria dan Tata Laksana Registrasi Obat	1 Agustus 2025
12.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 24 Tahun 2025 tentang Tata Laksana Persetujuan Obat Pengembangan Baru	13 Agustus 2025
13.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 27 Tahun 2025 tentang Standar Kegiatan Usaha dan Produk pada Penyelenggaraan Perizinan Berusaha Berbasis Risiko Subsektor Obat dan Makanan	3 Oktober 2025

No.	Publikasi	Judul Peraturan	Tanggal Publikasi
14.		Keputusan Kepala Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 595 Tahun 2025 tentang Perubahan Kedua Atas Keputusan Kepala Badan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 317 Tahun 2023 tentang Penerapan Pilot Project E-Labeling	28 November 2025

3) Publikasi pada media sosial Direktorat Standardisasi Obat NAPPZA

i. Instagram

No.	Informasi	Judul	Tanggal/Waktu upload	Jumlah like	Jumlah comment
1.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 2 Tahun 2025 tentang Pedoman Sertifikasi Pelulusan Batch/Lot Vaksin	20 Maret 2025	749	-
2.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 8 Tahun 2025 tentang Pedoman Penilaian Produk Terapi Advanced	21 April 2025	410	7

No.	Informasi	Judul	Tanggal/ Waktu upload	Jumlah like	Jumlah comment
3.		Peraturan BPOM Nomor 7 Tahun 2025 tentang Perubahan Atas Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 7 Tahun 2024 tentang Standar Cara Pembuatan Obat Yang Baik	30 April 2025	1746	1
4.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 9 Tahun 2025 tentang Pedoman Kajian Risiko Keamanan dan/atau Mutu Obat dan Bahan Obat	10 Juni 2025	380	1
5.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 10 Tahun 2025 tentang Pedoman Verifikasi Metode Analisis Obat dan Bahan Obat	11 Juni 2025	550	1
6.		Peraturan BPOM Nomor 11 Tahun 2025 tentang Standar Cara Pembuatan Obat yang Baik di Unit Pengelola Darah dan Bank Plasma	1 Juli 2025	407	19

No.	Informasi	Judul	Tanggal/ Waktu upload	Jumlah like	Jumlah comment
7.		Peraturan BPOM Nomor 12 Tahun 2025 tentang Obat-obat Tertentu yang Sering Disalahgunakan	7 Juli 2025	3816	7
8.		Peraturan BPOM Nomor 20 Tahun 2025 tentang Standar Cara Distribusi Obat yang Baik	29 Juli 2025	1.894	15
9.		Peraturan BPOM Nomor 23 Tahun 2025 tentang Perubahan Kelima atas Peraturan Kepala BPOM Nomor 24 Tahun 2017 tentang Kriteria dan Tata Laksana Registrasi Obat	1 September 2025	880	9
10.		Peraturan BPOM Nomor 24 Tahun 2025 tentang Tata Laksana Persetujuan Obat Pengembangan Baru	10 September 2025	398	17
11.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 19 Tahun 2025 tentang Perubahan Atas Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 9 Tahun 2024 tentang Pedoman Tindak Lanjut Hasil Pengawasan Obat, Bahan Obat, Narkotika, Psikotropika, Prekursor, dan Zat	23 September 2025	667	113

No.	Informasi	Judul	Tanggal/ Waktu upload	Jumlah like	Jumlah comment
		Adiktif			
12.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 18 Tahun 2025 tentang Pengawasan Produk Tembakau dan Rokok Elektronik	8 Desember 2025	20	-

ii. Youtube

No.	Informasi	Judul	Tanggal/ Waktu Upload	Jumlah Like	Jumlah Dislike	Jumlah Viewers
1.		Sosialisasi Terpadu di Siklus Pengembangan Obat: 1. Sosialisasi Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 23 Tahun 2025 tentang Perubahan Kelima Atas Peraturan Kepala Badan	16 Desember 2025	407	-	-

		Pengawas Obat dan Makanan Nomor 24 Tahun 2017 tentang Kriteria dan Tata Laksana Registrasi Obat. 2. Sosialisasi Peraturan Badan POM No. 24 Tahun 2025 tentang Tata Laksana Persetujuan Obat Pengembangan Baru. 3. Sosialisasi Peraturan Badan POM Nomor 27 Tahun 2025 tentang Standar Kegiatan Usaha dan Produk pada Penyelenggaraan Perizinan Berusaha Berbasis Risiko Subsektor Obat dan Makanan 4. Sosialisasi Peraturan BPOM Nomor 12 Tahun 2025 tentang Obat- Obat Tertentu yang Sering Disalahgunakan. 5. Sosialisasi Peraturan Badan POM Nomor 19 Tahun 2025 tentang Perubahan atas Peraturan BPOM Nomor 9 Tahun 2024 tentang Pedoman Tindak Lanjut Hasil Pengawasan Obat, Bahan Obat, Narkotika, Psikotropika, Prekursor, dan Zat Adiktif.				
--	--	---	--	--	--	--

iii. Facebook

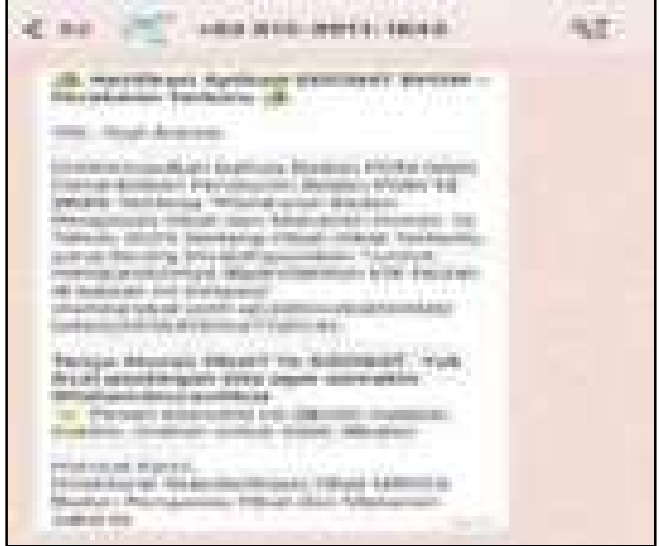
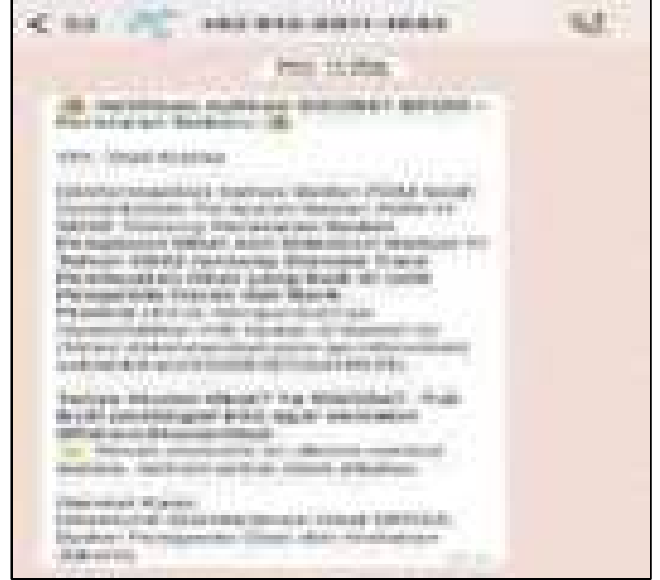
No.	Informasi	Judul	Tangga/ Waktu Upload	Jumlah Like	Jumlah Comment	Jumlah Share
1.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 2 Tahun 2025 tentang Pedoman Sertifikasi Pelulusan Batch/Lot Vaksin	9 April 2025	3	-	-
2.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 8 Tahun 2025 tentang Pedoman Penilaian Produk Terapi Advanced	30 April 2025	-	-	-
3.		Peraturan BPOM Nomor 7 Tahun 2025 tentang Perubahan Atas Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 7 Tahun 2024 tentang Standar Cara Pembuatan Obat Yang Baik	30 April 2025	-	-	-

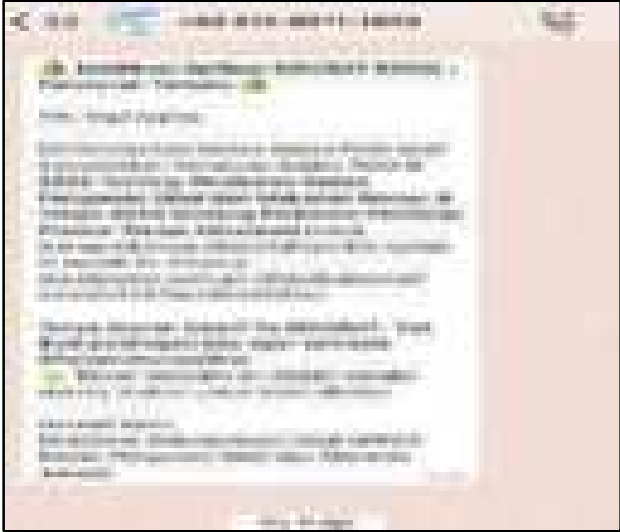
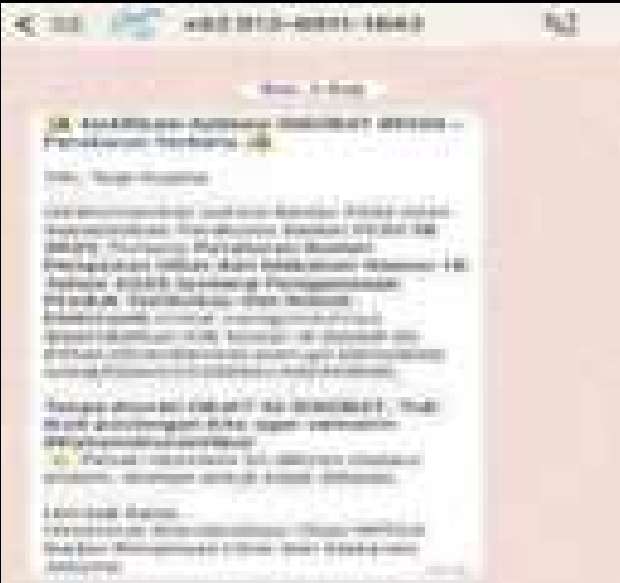
No.	Informasi	Judul	Tangga/ Waktu Upload	Jumlah Like	Jumlah Comment	Jumlah Share
4.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 9 Tahun 2025 tentang Pedoman Kajian Risiko Keamanan dan/atau Mutu Obat dan Bahan Obat	24 Juni 2025	-	-	-
5.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 10 Tahun 2025 tentang Pedoman Verifikasi Metode Analisis Obat dan Bahan Obat	24 Juni	-	-	-
6.		Peraturan BPOM Nomor 11 Tahun 2025 tentang Standar Cara Pembuatan Obat yang Baik di Unit Pengelola Darah dan Bank Plasma	4 Juli 2025	3	-	-

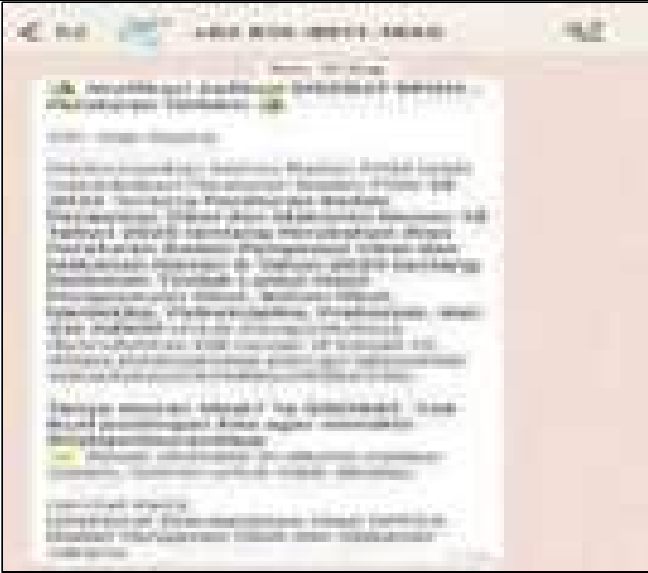
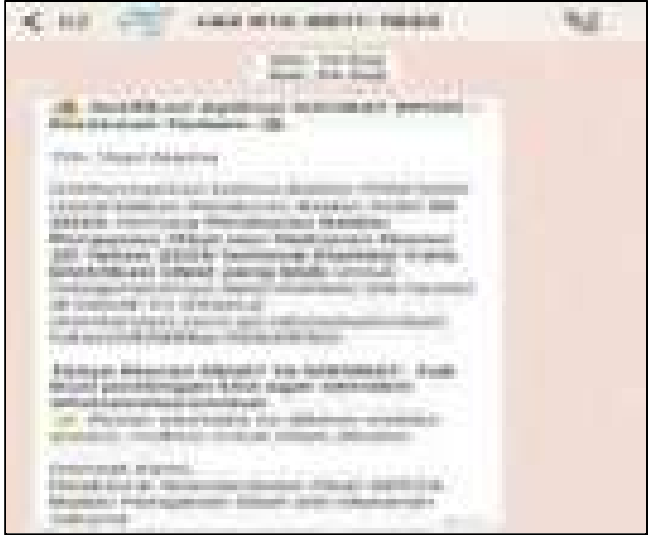
No.	Informasi	Judul	Tangga/ Waktu Upload	Jumlah Like	Jumlah Comment	Jumlah Share
7.		Peraturan BPOM Nomor 12 Tahun 2025 tentang Obat-obat Tertentu yang Sering Disalahgunakan	8 Juli	1	-	-
8.		Peraturan BPOM Nomor 20 Tahun 2025 tentang Standar Cara Distribusi Obat yang Baik	29 Juli 2025	2	1	-
9.		Peraturan BPOM Nomor 23 Tahun 2025 tentang Perubahan Kelima atas Peraturan Kepala BPOM Nomor 24 Tahun 2017 tentang Kriteria dan Tata Laksana Registrasi Obat	1 Septem ber 2025	1	-	-

No.	Informasi	Judul	Tangga/Waktu Upload	Jumlah Like	Jumlah Comment	Jumlah Share
10.		Peraturan BPOM Nomor 24 Tahun 2025 tentang Tata Laksana Persetujuan Obat Pengembangan Baru	11 September 2025	1	-	-
11.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 19 Tahun 2025 tentang Perubahan Atas Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 9 Tahun 2024 tentang Pedoman Tindak Lanjut Hasil Pengawasan Obat, Bahan Obat, Narkotika, Psikotropika, Prekursor, dan Zat Adiktif	23 September 2025	1	-	-
12.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 18 Tahun 2025 tentang Pengawasan Produk Tembakau dan Rokok Elektronik	8 Desember 2025	-	-	-

4) Publikasi melalui SOBAT WA

No	Informasi	Peraturan
1.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 2 Tahun 2025 tentang Pedoman Sertifikasi Pelulusan Batch/Lot Vaksin
2.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 12 Tahun 2025 tentang Obat-Obat Tertentu yang Sering Disalahgunakan
3.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 11 Tahun 2025 tentang Standar Cara Pembuatan Obat yang Baik di Unit Pengelola Darah dan Bank Plasma
4.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 10 Tahun 2025 tentang Pedoman Verifikasi Metode Analisis Obat dan Bahan Obat

No	Informasi	Peraturan
5.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 9 Tahun 2025 tentang Pedoman Kajian Risiko Keamanan dan/atau Mutu Obat dan Bahan Obat
6.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 8 Tahun 2025 tentang Pedoman Penilaian Produk Terapi Advanced
7.		Peraturan BPOM Nomor 7 Tahun 2025 tentang Perubahan Atas Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 7 Tahun 2024 tentang Standar Cara Pembuatan Obat Yang Baik
8.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 18 Tahun 2025 tentang Pengawasan Produk Tembakau dan Rokok Elektronik

No	Informasi	Peraturan
9.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 19 Tahun 2025 tentang Perubahan Atas Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 9 Tahun 2024 tentang Pedoman Tindak Lanjut Hasil Pengawasan Obat, Bahan Obat, Narkotika, Psikotropika, Prekursor, dan Zat Adiktif
10.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 20 Tahun 2025 tentang Standar Cara Distribusi Obat yang Baik
11.		Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 24 Tahun 2025 tentang Tata Laksana Persetujuan Obat Pengembangan Baru

- Kesimpulan:**
Sampai dengan Desember 2025, telah dipublikasikan 15 (lima belas) regulasi yang telah ditetapkan dan/atau diundangkan:
1. Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 2 Tahun 2025 tentang Pedoman Sertifikasi Pelulusan *Batch/Lot* Vaksin.
 2. Peraturan BPOM Nomor 7 Tahun 2025 tentang Perubahan Atas Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 7 Tahun 2024 tentang Standar Cara Pembuatan Obat Yang Baik
 3. Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 8 Tahun 2025 tentang Pedoman Penilaian Produk Terapi Advanced
 4. Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 9 Tahun 2025 tentang Pedoman Kajian Risiko Keamanan dan/atau Mutu Obat dan Bahan Obat
 5. Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 10 Tahun 2025 tentang Pedoman Verifikasi Metode Analisis Obat dan Bahan Obat
 6. Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 11 Tahun 2025 tentang Standar

- Cara Pembuatan Obat yang Baik di Unit Pengelola Darah dan Bank Plasma
7. Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 12 Tahun 2025 tentang Obat-Obat Tertentu yang Sering Disalahgunakan
 8. Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 18 Tahun 2025 tentang Pengawasan Produk Tembakau dan Rokok Elektronik
 9. Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 19 Tahun 2025 tentang Perubahan Atas Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 9 Tahun 2024 tentang Pedoman Tindak Lanjut Hasil Pengawasan Obat, Bahan Obat, Narkotika, Psikotropika, Prekursor, dan Zat Adiktif
 10. Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 20 Tahun 2025 tentang Standar Cara Distribusi Obat yang Baik
 11. Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 23 Tahun 2025 tentang Perubahan Kelima Atas Peraturan Kepala Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 24 Tahun 2017 tentang Kriteria dan Tata Laksana Registrasi Obat
 12. Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 24 Tahun 2025 tentang Tata Laksana Persetujuan Obat Pengembangan Baru
 13. Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 27 Tahun 2025 tentang Standar Kegiatan Usaha dan Produk pada Penyelenggaraan Perizinan Berusaha Berbasis Risiko Subsektor Obat dan Makanan
 14. Keputusan Kepala Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 595 Tahun 2025 tentang Perubahan Kedua Atas Keputusan Kepala Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 317 Tahun 2023 tentang Penerapan Pilot Project E-Labeling

Informasi tentang Tata Cara Pengaduan Penyalahgunaan Wewenang atau Pelanggaran oleh Badan Publik (pada SISOBAT)



Informasi tentang Ketenagakerjaan (Data Statistik Pegawai)



Informasi tentang Pengumuman Pengadaan Barang dan Jasa

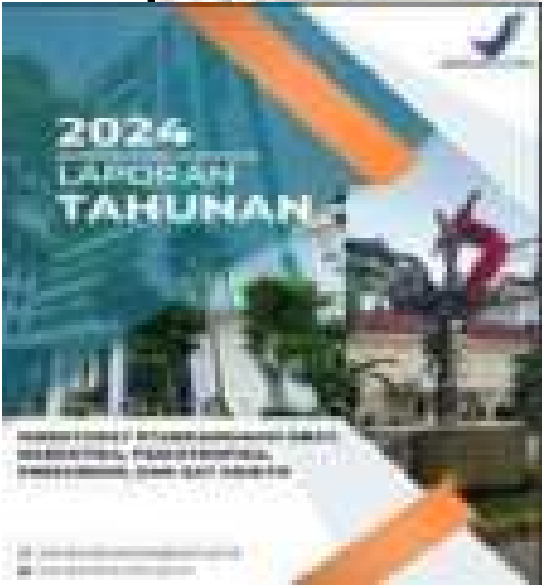


No	Indikator	Target	Realisasi	Capaian	Realisasi
1	Penyusunan dan pelaksanaan kegiatan sosialisasi	100% (10 orang)	100% (10 orang)	100%	100%
2	Penyusunan dan pelaksanaan kegiatan pelatihan	100% (10 orang)	100% (10 orang)	100%	100%
3	Penyusunan dan pelaksanaan kegiatan monitoring	100% (10 orang)	100% (10 orang)	100%	100%

Prosedur Peringatan Dini dan Prosedur Evakuasi Keadaan Darurat




Laporan Tahunan




Laporan Survei Kepuasan Masyarakat (melalui medsos dan SISOBAT)



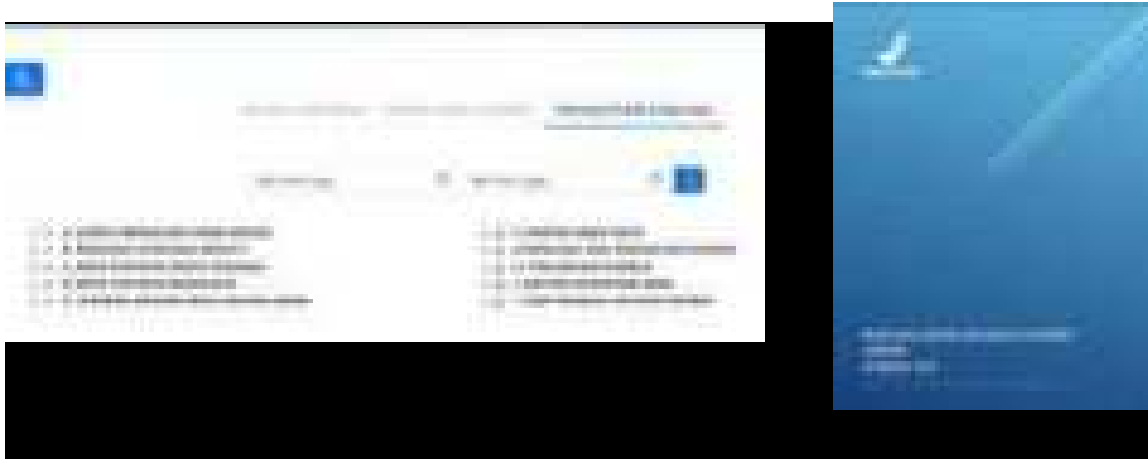
Rencana Strategis dan Rencana Kerja



Kegiatan Pelayanan Informasi Publik, Pelayanan Publik, Komunikasi, Informasi, dan Edukasi (KIE), serta Kegiatan BPOM lainnya
(Belum ada kegiatan KIE yang dilaksanakan)

Informasi dan Kebijakan yang Disampaikan Terbuka untuk Umum

a. Informasi *User manual* aplikasi SISOBAT



b. Informasi Menu PPID pada *Subsite* SISOBAT



c. Berita Aktual Kegiatan Unit pada Aplikasi SISOBAT





d. Informasi Pengumuman Waktu Pelayanan Publik



e. Informasi Indeks Persepsi Anti korupsi (IPAK) dan Indeks Pelayanan Publik (IPP) terhadap pelayanan yang diterima dari Direktorat Standardisasi Obat, Narkotika, Psikotropika, Prekursor, dan Zat Adiktif.

Periode	Publikasi	
2024		

	TW I 2025			
	TW II 2025			
	TW III 2025			
	TW IV 2025			

[illegible]