



TIBBİ CİHAZLARIN İTHALAT DENETİMİ TEBLİĞ (Ürün Güvenliği ve Denetimi:2023/16)

31 Aralık 2021 tarihli 32060 sayılı (4.Mükerrer) Resmî Gazetede Cihazların Tıbbi Cihaz Yönetmeliği ve İn Vitro Tanı Amaçlı Tıbbi Cihaz Yönetmeliğine uygunluğunun denetimine ilişkin usul ve esasları düzenleyen Tıbbi Cihazların İthalat Denetimi Tebliği (Ürün Güvenliği ve Denetimi: 2023/16) yayımlanmıştır.

Yapılan değişiklik ile tebliğin 5. Ve 7. Maddelerinde aşağıdaki şekilde değişiklik olmuştur.

İthalatçının başvurusu

MADDE 5-

(4) Beyan edilen bilgi ve belgelerin doğru, eksiksiz ve zamanında sunulmasından kullanıcı sorumludur.

Kapsam dışı

MADDE 7-

(1) Başvuru konusu ithalat partisine ilişkin kapsam dışı beyanı ithalatçı tarafından ilgili gümrük idaresine yapılır. Kapsam dışı kararına yönelik değerlendirme öncelikli olarak ilgili gümrük idaresince yapılır.

(2) İlgili gümrük idaresi tarafından başvuru konusu ithalat partisinin bu Tebliğ kapsamında yer aldığına karar verilmesi durumunda kapsam değerlendirmesi ilgili denetim biriminin teknik incelemesi neticesinde de belirlenebilir.

Ayrıca tebliğ eki listede sadece korelasyon nedeniyle aşağıdaki GTİP'lerde değişiklik olmuştur.

ÇIKARILAN		EKLENEN	
9018.39.00.00.00	Diğerleri	G.T.İ.P.	Açıklama
		9018.39.00.00.23	Steril kan alma tüpleri
		9018.39.00.00.29	Diğerleri

Saygılarımızla,

İşbu Sirkülerde yer verilen açıklamalarımız, konuya ilişkin genel bilgiler içermekte olup bilgilendirme amaçlıdır. HG GÜMRÜK MÜŞAVİRLİĞİ ve LOJİSTİK HİZMETLERİ LTD. ŞTİ.'ne, işbu dokümanın içeriğinden kaynaklanan veya içeriğine ilişkin olarak ortaya çıkan sonuçlardan dolayı herhangi bir sorumluluk iddiasında bulunulamaz.

İşbu Sirkülere <http://www.hggumruk.com.tr> adresinden de ulaşabilirsiniz.

Barış ŞİŞİK

baris.sisik@hggumruk.com.tr

Sirkülerle ilgili sorularınız için:

Bahadır KAL

bahadir.kal@hggumruk.com.tr

Memduh ÇAKICI

memduh.cakici@hggumruk.com.tr