



**TIBBİ CİHAZLARINI İTHALAT DENETİM TEBLİĞİ (Ürün Güvenliği Denetimi:2021/16)'NDE DEĞİŞİKLİK YAPILMIŞTIR.**

Bugün yayınlanan Resmi Gazetede Tıbbi Cihazların İthalat Denetimi Tebliği (Ürün Güvenliği ve Denetimi: 2022/16)'nde değişiklik yapılmıştır. Tebliğ ile 30.12.2021 tarihli (1. Mükerrer) Resmi Gazete ile yayımlanan Türk Gümrük Tarife Cetvelinde yapılan değişiklikler nedeniyle ithalat denetim denetimi ve standartlara uygunluk tebliğlerine uygun hale getirilmesi sağlanmıştır.

**Buna göre;**

Tıbbi Cihazların İthalat Denetimi Tebliği (Ürün Güvenliği ve Denetimi: 2022/16)'nin Ek-1'inde yer alan "3822.00.00.90.19" ibaresi "3822.90.00.00.19" olarak değiştirilmiştir.

GTİP	MADDE ADI
3822.00.00.90.19	Diğerleri (Genel laboratuvar kullanımına yönelik olan cihazlar ve nitelikleri bakımından imalatçısı tarafından İn-vitro tıbbi tanı cihazı amaçlı üretilmeyen ürünler hariç)
3822.90.00.00.19	

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](mailto:baris.sisik@hggumruk.com.tr)

**Sirkülerle ilgili sorularınız için:**

**Bahadır KAL**

[bahadir.kal@hggumruk.com.tr](mailto:bahadir.kal@hggumruk.com.tr)

**Memduh ÇAKICI**

[memduh.cakici@hggumruk.com.tr](mailto:memduh.cakici@hggumruk.com.tr)