



HG Gümrük Müşavirliği ve
Lojistik Hizmetleri Ltd. Şti.

SİRKÜLER

No : 2020 / 032
Tarih : 02/04/2020
Sektör : Genel

TIBBİ TANI KİTLERİNİN İTHALİNE İLİŞKİN TEBLİĞ İLE UYGUNLUK ALMA ŞARTI GELMİŞTİR.

02 Nisan 2020 Tarihli ve 31087 sayılı Resmi Gazetede yayınlanan "Tıbbi Tanı Kitlerinin İthaline İlişkin Tebliğ (İTHALAT:2020/19)" ile aşağıda gümrük tarife pozisyonları ile tanımlanan ürünler için Serbest Dolaşıma Giriş Rejimi veya Geçici İthalat Rejimine ilişkin gümrük beyannamelerinin tescilinde; Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumunun düzenleyeceği uygunluk yazısı alma şartı gelmiştir.

G.T.P	Eyvanın Tanımı
3822.00	Bir mesnet üzerinde bulunan laboratuvarlarda veya teşhiste kullanılan reaktifler, bir mesnet üzerinde olsun olmasın laboratuvarlarda veya teşhiste kullanılan müstahzar reaktifler (30.02 veya 30.06 pozisyonlarında yer alanlar hariç); standart (referans) maddeleri
3002.15	Dozlandırılmış veya perakende satışa uygun şekilde ambalajlanmış/hazırlanmış bağışıklık ürünleri

İlgili tebliğ sirkülerimizin ekinde yer almaktadır.

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.

İletişim:

Levent ÖZKARDEŞ
levento@hggumruk.com.tr

Bahadır KAL
bahadirk@hggumruk.com.tr

Barış ŞİŞİK
bariss@hggumruk.com.tr



HG Gümrük Müşavirliği ve
Lojistik Hizmetleri Ltd. Şti.

SİRKÜLER

No : 2020 / 032

Tarih : 02/04/2020

Sektör : Genel

2 Nisan 2020 PERŞEMBE

Resmî Gazete

Sayı : 31087

TEBLİĞ

Ticaret Bakanlığından:

TIBBİ TANİ KİTLERİNİN İTHALİNE İLİŞKİN TEBLİĞ (İTHALAT: 2020/19)

Amaç ve kapsam

MADDE 1 – (1) Bu Tebliğin amacı, üçüncü maddede yer alan tıbbi tanı kitlerinin ithalatının düzenlemesidir.

Dayanak

MADDE 2 – (1) Bu Tebliğ, 1 sayılı Cumhurbaşkanlığı Teşkilatı Hakkında Cumhurbaşkanlığı Kararnamesinin 445 inci maddesinin birinci fıkrasının (c) bendine ve 20/12/1995 tarihli ve 95/7606 sayılı Bakanlar Kurulu Kararı ile yürürlüğe konulan İthalat Rejimi Kararının 2 nci maddesine dayanılarak hazırlanmıştır.

İthalat işlemleri

MADDE 3 – (1) Aşağıda gümrük tarife pozisyonları (G.T.P) ve tanımları belirtilen eşyanın insanlar için kullanılanlarında; Serbest Dolaşıma Giriş Rejimi veya Geçici İthalat Rejimine ilişkin gümrük beyannamelerinin tescilinde; gümrük idarelerince, Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumunun fiziksel veya elektronik ortamda düzenleyeceği uygunluk yazısı aranır.

G.T.P	Eşyanın Tanımı
3822.00	Bir mesnet üzerinde bulunan laboratuvarlarda veya teşhiste kullanılan reaktifler, bir mesnet üzerinde olsun olmasın laboratuvarlarda veya teşhiste kullanılan müstahzar reaktifler (30.02 veya 30.06 pozisyonlarında yer alanlar hariç); standart (referans) maddeleri
3002.15	Dozlandırılmış veya perakende satışa uygun şekilde ambalajlanmış/hazırlanmış bağışıklık ürünleri

(2) Sağlık Bakanlığı tarafından yetkilendirilen firmalar için bu Tebliğ hükümleri uygulanmaz.

(3) 27/12/2019 tarihli ve 30991 mükerrer sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan Tıbbi Cihazların İthalat Denetimi Tebliği (Ürün Güvenliği ve Denetimi: 2020/16) kapsamında yapılacak başvurular, bu Tebliğde yer alan eşya için, uygunluk yazısı alındıktan sonra yapılır.

Geçiş hükmü

GEÇİCİ MADDE 1 – (1) Bu Tebliğin yürürlüğe girdiği tarihten önce tescil edilmiş beyannamelere bu Tebliğ hükümleri uygulanmaz.

Yürürlük

MADDE 4 – (1) Bu Tebliğ yayımı tarihinde yürürlüğe girer.

Yürütme

MADDE 5 – (1) Bu Tebliğ hükümlerini Ticaret Bakanı yürütür.