

No : 2024/93

Tarih : 17.09.2024

Konu : Sınıflandırma görüşlerine ilişkin Karar yürürlüğe girdi, Hastaya tatbik edilmek üzere hazırlanmış teşhis reaktiflerin ithalatında Kontrol Belgesi aranmasına yönelik düzenleme yapıldı.

17 Eylül 2024 tarih ve 32665 sayılı Resmi Gazete’de yayımlanan;

- Uyumu Sağlanmış (Armonize) Mal Tanımı ve Kodlama Sistemi Hakkında Uluslararası Sözleşme Uyarınca Uygulanması Gereken Ekli Sınıflandırma Görüşlerinin Yürürlüğe Konulması ile 2/10/2023 Tarihli ve 7664 Sayılı Cumhurbaşkanı Kararının Yürürlükten Kaldırılması Hakkında Karar (Karar Sayısı: 8971) ile;

Sınıflandırma yapılmasında yol gösterici nitelikte olan sınıflandırma görüşleri 17.09.2023 tarihi itibari ile yürürlüğe girmiş olup, 02.10.2023 tarih 7664 sayılı mevcut Karar yürürlükten kaldırılmıştır.

Yürürlükten kaldırılan Karar için: <https://www.resmigazete.gov.tr/eskiler/2023/10/20231002M1-1.pdf>

Yürürlüğe konulan Karar için: <https://www.resmigazete.gov.tr/eskiler/2024/09/20240917-1.pdf>

- Sağlık Bakanlığınca Denetlenen Bazı Ürünlerin İthalat Denetimi Tebliği (Ürün Güvenliği ve Denetimi: 2024/20)’nde Değişiklik Yapılmasına Dair Tebliğ (Ürün Güvenliği ve Denetimi: 2024/39) ile;

Ürün Güvenliği ve Denetimi: 2024/20’nin Ek-1/A’sında yer alan listeye aşağıdaki tabloda detayları yer alan eşya eklenmiştir. Buna göre; 02.10.2024 tarihinden itibaren bahsi geçen eşyanın ithalatında gümrük beyannamesinin tescil sırasında Sağlık Bakanlığınca düzenlenen Kontrol Belgesi aranacaktır.

No	GTİP	Madde İsmi	Kullanım Amacı
27	3006.30.00.00.11	Hastaya tatbik edilmek üzere hazırlanmış teşhis reaktifleri	Yalnız insan sağlığında kullanılan beşeri tıbbi ürünler (laboratuvarlarda analiz amacıyla kullanılacak olanlar, ilaç araştırmaları amacıyla kullanılacak olanlar hariç)(Tıbbi Cihaz Yönetmeliği kapsamı ürünler hariç)

Tebliğ aslı için: <https://www.resmigazete.gov.tr/eskiler/2024/09/20240917-4.htm>