

TEBLİĞ

Dış Ticaret Müsteşarlığından:

**SAĞLIK BAKANLIĞI'NIN DENETİMİNE TABİ BAZI ÜRÜNLERİN
İTHALATINA DAİR DIŞ TİCARETTE STANDARDİZASYON
TEBLİĞİ'NDE DEĞİŞİKLİK YAPILMASI
HAKKINDA TEBLİĞ
TEBLİĞ NO: (2009/31)**

MADDE 1 – 31/12/2008 tarih ve 27097 (4. Mükerrer) Sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan Sağlık Bakanlığı’nın Denetimine Tabi Bazı Ürünlerin İthalatına Dair Dış Ticarete Standardizasyon Tebliği’nin (Tebliğ No: 2009/20) 4 üncü maddesinin birinci fıkrası aşağıdaki şekilde yeniden düzenlenmiştir:

“(1) Bu Tebliğ eki listelerde yer alan maddelerin, karşılarında belirtilen amaçlarla kullanılmak üzere ithal edilmeleri halinde, insan sağlığı ve güvenliği yönünden uygunluğu, ekli listelerde (Ek-1/A-B-C ve Ek-2) yer alan ürünler için Kontrol Belgesi, ekli listede (Ek-3) yer alan ürünler için Uygunluk Yazısı ile belgelenir.”

MADDE 2 – Aynı Tebliğin 4 üncü maddesinin ikinci fıkrası aşağıdaki şekilde yeniden düzenlenmiştir:

“(2) Bu Tebliğ kapsamına giren ürünler için ithalatçı veya temsilcisi tarafından Kontrol Belgesi veya Uygunluk Yazısı, gümrük beyannamesinin tescili sırasında ilgili gümrük idaresine sunulur.”

MADDE 3 – Aynı Tebliğin 4 üncü maddesine aşağıdaki dördüncü fıkra eklenmiştir:

“(4) Bu Tebliğ eki (Ek-1/A) sayılı listede yer alan 30.03 ve 30.04 tarife pozisyonlu ürünler için yapılan başvuruların Sağlık Bakanlığı tarafından incelenmesi sonucunda özel izin alınması gereken ürünler arasında olduğu tespit edilen ürünler için, 31/12/2008 tarih ve 27097 (4. Mükerrer) Sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan Sağlık Bakanlığı’ndan Özel izin Alınması Gereken Maddelerin İthalatına Dair Dış Ticarete Standardizasyon Tebliği’nin (Tebliğ No: 2009/4) hükümleri uygulanır.”

MADDE 4 – Aynı Tebliğin 7 nci maddesine aşağıdaki üçüncü fıkra eklenmiştir:

“(3) Ekli listelerde (Ek-1/A-B-C) yer alan ürünlerin karşılarında belirtilen amaçlar dışında kullanılmak ve laboratuvarlarda (Tıp laboratuvarlarında tanı amacıyla kullanılanlar hariç) analiz amacıyla kullanılacak olması veya vücut dışında kullanılan tıbbi tanı ürünlerinin araştırma amacıyla kullanılmak üzere ithal edilecek olması halinde Kontrol Belgesi düzenlenmez.”

MADDE 5 – Aynı Tebliğin 10 uncu maddesinin birinci fıkrası aşağıdaki şekilde yeniden düzenlenmiştir:

“(1) Bakanlığın görev alanına girmemesine rağmen, Gümrük Tarife İstatistik Pozisyonu (G.T.İ.P.) itibariyle Tebliğ eki listelerde yer alan ithale konu bir ürünle ilgili olarak ithalatçının gümrük idaresi tarafından Bakanlığa yönlendirildiği durumlarda, söz konusu ürünün ilgili Yönetmelikler kapsamında Bakanlık mevzuatına göre değerlendirmeye tabi tutulmadığını belirten Kapsam Dışı Yazısı (Ek-8) düzenlenerek ilgili gümrük idaresine iletilir ve keyfiyet ithalatçı veya temsilcisine bildirilir.”

MADDE 6 – Aynı Tebliğin 10 uncu maddesinin ikinci fıkrası yürürlükten kaldırılmıştır.

MADDE 7 – Aynı Tebliğin 11 inci maddesinin birinci fıkrası aşağıdaki şekilde yeniden düzenlenmiştir:

“(1) Bu Tebliğ kapsamında yapılacak işlemlerde Kontrol Belgesi veya Uygunluk Yazısının ilgili gümrük idaresine sunulmasından, ithalatçı veya temsilcisi sorumlu olup, bir belgenin ibraz edilmediği durumlarda gümrük idarelerince herhangi bir belge aranmaz.”

MADDE 8 – Aynı Tebliğin 11 inci maddesinin dördüncü fıkrası aşağıdaki şekilde yeniden düzenlenmiştir:

“(4) G.T.İ.P.’leri bu Tebliğ eki listelerde yer almayan ürünlerle ilgili olarak gümrük idarelerince bu Tebliğe istinaden herhangi bir belge aranmaz.”

MADDE 9 – Aynı Tebliğin 11 inci maddesinin altıncı fıkrası yürürlükten kaldırılmıştır.

MADDE 10 – Aynı Tebliğ eki (Ek-1/A) sayılı listeden aşağıdaki maddeler çıkartılmıştır:

“

3304.99.00.90.12	Kremler emülsiyonlar ve yağlar (Yalnız ilaç sanayinde kullanılanlar)
3402.11.90.90.19	Diğerleri (Yalnız ilaç sanayinde kullanılanlar)
3824.90.64.00.00	Diğerleri (Yalnız ilaç sanayinde kullanılanlar)

”

MADDE 11 – Aynı Tebliğ eki (Ek-1/A) sayılı listede yer alan aşağıdaki maddelerin karşılardaki ifade yeniden düzenlenmiştir:

“

30.03	Tedavide veya korunmada kullanılmak üzere birbirleriyle karıştırılmış iki veya daha fazla unsurdan oluşan ilaçlar (30.02, 30.05 ve 30.06 pozisyonlarındaki ürünler hariç) (dozlandırılmamış veya perakende satılacak şekilde
-------	--

”

	ambalajlanmamış)
30.04	Tedavide veya korunmada kullanılmak üzere karışık olan veya karışık olmayan ürünlerden oluşan ilaçlar (30.02, 30.05 veya 30.06 pozisyonlarındaki eşya hariç) (deri üzerine zerk edilerek kullanılmaya mahsus olanlar "transdermal administration systems" dahil) (dozlandırılmış veya perakende satılacak şekilde ambalajlanmış) (Tıbbi Cihaz Yönetmeliği kapsamı ürünler hariç)

GEÇİCİ MADDE 1 – Bu Tebliğin yürürlüğe girdiği tarihten önce çıkış ülkesinde ihraç amacıyla taşıma belgesi düzenlenmiş veya Gümrük Mevzuatı uyarınca gümrük idarelerine sunulmuş olan ürünlerin ithalinde, bu Tebliğin lehte olan hükümleri uygulanır.

MADDE 12 – Bu Tebliğ yayımı tarihinde yürürlüğe girer.

MADDE 13 – Bu Tebliğin hükümlerini Dış Ticaret Müsteşarlığı'nın bağlı olduğu Bakan yürütür.