



T.C.
GIDA, TARIM ve HAYVANCILIK BAKANLIĞI
Gıda ve Kontrol Genel Müdürlüğü

15

Sayı : B.12.0.GKG.0.07.02.00-305.04.01.01 - 273

..... / / 2012

Konu: 2012/5 sayılı İthalat Denetimi Tebliği
Uygulama Sorunları

23.01.2012* 02296

TÜM TIBBİ CİHAZ ÜRETİCİ VE TEDARİKÇİ
DERNEKLERİ FEDERASYONU
Katip Çelebi Sokak. No: 2/6
Kavaklıdere/ANKARA

İlgi: 18/1/2012 tarihli dilekçeniz

30 Aralık 2011 tarihli ve 28158 (3. Mükerrer) sayılı Resmi Gazete’de yayımlanan “Gıda, Tarım ve Hayvancılık Bakanlığının Kontrolüne Tabi Ürünlerin İthalat Denetimi Tebliği (Ürün Güvenliği ve Denetimi: 2012/5)”nin Ek-1/A sayılı listesinin (1) numaralı dip notunda ve Ek-1/B sayılı listesinin (2) numaralı dip notunda “Yalnız 21/12/2011 tarihli ve 28149 sayılı Resmi Gazete’de yayımlanan Ülkeye Girişte Veteriner Kontrollerine Tabi Olan Hayvan ve Ürünler Dair Yönetmelik ile belirlenen hayvan ve ürünleri kapsar.” ifadesi yer almaktadır.

21 Aralık 2011 tarihli ve 28149 sayılı Resmi Gazete’de yayımlanarak yürürlüğe giren “Ülkeye Girişte Veteriner Kontrollerine Tabi Olan Hayvan ve Ürünler Dair Yönetmelik”in Ek-1’inde yer alan veteriner kontrollerine tabi olan hayvan ve ürünlerin listesinde, Fası 30’un açıklamasında “Kullanıma hazır tıbbi ürünler ithalat için veteriner mevzuatı kapsamında değildir. Tıbbi cihazlarda, vitro teşhislerinde, laboratuvar reaktiflerinde ve kozmetiklerde teknik kullanım için amaçlanan ve kategori 3 materyal türevli ara ürünler dâhildir.” ve 3002 tarife pozisyonu açıklamasında “Sadece hayvansal ürünler” ifadesi yer almaktadır.

Bu kapsamda; Fası 30’da yer alan tıbbi cihazlarda, vitro teşhislerinde, laboratuvar reaktiflerinde ve kozmetiklerde teknik kullanım için amaçlanan ve kategori 3 materyal türevli nihai ürünler ile insan menşeli olan ürünler söz konusu Yönetmelik kapsamına girmediğinden 2012/5 sayılı Ürün Güvenliği ve Denetimi Tebliği’nin Ek-1/A kapsamına da girmemektedir.

Bilgilerinizi rica ederim.

Habib CAN
Bakan a.
Genel Müdür V.