

## TEBLİĞ

Ticaret Bakanlığından:

**SAĞLIK BAKANLIĞINCA DENETLENEN BAZI ÜRÜNLERİN  
İTHALAT DENETİMİ TEBLİĞİ  
(ÜRÜN GÜVENLİĞİ VE DENETİMİ: 2025/20)**

**Amaç**

**MADDE 1-** (1) Bu Tebliğin amacı, Ek-1/A, Ek-1/B, Ek-1/C ve Ek-2'de yer alan ürünlerin ithalatında insan sağlığı ve güvenliği yönünden uygunluk denetimine ilişkin usul ve esasları düzenlemektir.

**Kapsam**

**MADDE 2-** (1) Bu Tebliğ, Serbest Dolaşıma Giriş Rejimine tabi tutulan Ek-1/A, Ek-1/B, Ek-1/C ve Ek-2'de yer alan ürünlerin ithalatına ilişkin usul ve esasları kapsar.

**Dayanak**

**MADDE 3-** (1) Bu Tebliğ, 1 sayılı Cumhurbaşkanlığı Teşkilatı Hakkında Cumhurbaşkanlığı Kararnamesinin 455 inci maddesi, 14/9/2022 tarihli ve 6038 sayılı Cumhurbaşkanlığı Kararı ile yürürlüğe konulan Teknik Düzenlemeler Rejimi Kararı ile 16/8/2023 tarihli ve 32281 sayılı Resmî Gazete'de yayımlanan Dış Ticarete Teknik Düzenlemeler Yönetmeliğine dayanılarak hazırlanmıştır.

**İthalat denetimi ve belgelendirme**

**MADDE 4-** (1) Ek-1/A, Ek-1/B, Ek-1/C ve Ek-2'de yer alan ürünlerin, karşılarında belirtilen amaçlarla kullanılmak üzere ithal edilmesi halinde, insan sağlığı ve güvenliği yönünden uygunluğu Sağlık Bakanlığına sunulan belgeler esas alınarak Kontrol Belgesi ile belgelenir.

(2) Bu Tebliğ kapsamı ürünler için ithalatçı veya temsilcisi tarafından Kontrol Belgesi gümrük beyannamesinin tescili sırasında ilgili gümrük idaresine sunulur.

(3) Kontrol Belgesinin geçerlilik süresi on iki aydır. Kontrol Belgesi sahibinin talebi veya Sağlık Bakanlığının ilgili mevzuatının öngördüğü hallerde Kontrol Belgesi geçerlilik süresinden önce iptal edilebilir.

(4) Ek-1/A'da yer alan ürünler için yapılan başvuruların Sağlık Bakanlığı (Türkiye İlaç ve Tıbbî Cihaz Kurumu) tarafından incelenmesi sonucunda özel izin alınması gereken ürünler arasında olduğu tespit edilen ürünler için, Sağlık Bakanlığının Özel İznine Tabi Maddelerin İthalat Denetimi Tebliği (Ürün Güvenliği ve Denetimi: 2025/4) hükümleri uygulanır.

(5) Halk sağlığı hizmetlerinin sürdürülebilmesi için ihtiyaç duyulan, ücretsiz olarak uygulanan ve bu amaçla tedariki sağlanacak aşı, antitod ve serumların yalnızca bitmiş ürünleri için Halk Sağlığı Genel Müdürlüğüne başvuru yapılabilir.

**Başvuru**

**MADDE 5-** (1) Kontrol Belgesi alınması için aşağıdaki belgelerle birlikte ithalat öncesinde Sağlık Bakanlığına başvurulur:

- Başvuru dilekçesi.
- Ek-2'de yer alan ürünler için Ek-3'te yer alan Kontrol Belgesi formu (üç nüsha).
- Proforma fatura veya fatura.
- Ek-1/C ve Ek-2'de yer alan ürünler için analiz sertifikası.
- Ek-1/C ve Ek-2'de yer alan ürünler için menşe ülkenin yetkili mercii tarafından onaylı sağlık sertifikası ve tercümesi.

(2) Kontrol Belgesi, Ticaret Bakanlığı tarafından yayımlanan 2016/16 sayılı Genelge doğrultusunda Tek Pencere Sistemi üzerinden e-belge olarak düzenlenebilir.

(3) Kontrol Belgesi verilmiş ve Ek-1/C ve Ek-2'deki listelerde yer alan bir ürün ile aynı menşe ülke ve ihracatçı firmaya ait, aynı spesifikasyonlara sahip ürünün müteakip ithalatlarında, daha önce alınan Kontrol Belgesi için Sağlık Bakanlığına tevdi edilen sağlık sertifikasına göre işlem yapılır. Ancak, Bakanlıkça gerek görülmesi halinde sağlık sertifikasının yenilenmesi istenebilir.

(4) Bu Tebliğ kapsamı ürünlerin ithalatında gerekli görülen durumlarda Sağlık Bakanlığınca belirlenecek ilave bilgi ve belgelerin ibrazı istenebilir.

**Bilgi formu**

**MADDE 6-** (1) İlaç sanayiinde kullanılan tıbbi müstahzarların terkinde bulunan ilaç ham, başlangıç maddelerini ve ilaç hammaddeleri üretiminde kullanılan maddeleri ithal eden ilaç sanayicisi veya ilaç sanayicisi adına ithalat yapan tedarikçilerin, ithalatın gerçekleşmesinden sonra en geç otuz gün içinde gümrük beyanname ve fatura suretlerini, Türkiye İlaç ve Tıbbî Cihaz Kurumu elektronik ithalat geri bildirim bilgi formunu doldurarak iletmeleri zorunludur.

(2) Ek-1/A, Ek-1/B ve Ek-1/C listelerinden ithalatı yapılan tıbbi müstahzarların/ürünlerin ithalatının gerçekleşmesinden sonra en geç 15 gün içinde gümrük beyanname ve fatura suretlerinin, Türkiye İlaç ve Tıbbî Cihaz Kurumu elektronik ithalat geri bildirim formu doldurularak iletilmesi zorunludur.

(3) Özel Tıbbi Amaçlı Gıda (ÖTAG) terkinde bulunan hammadde/maddeleri ve yardımcı madde/maddeleri ithal eden üreticinin, ithalatın gerçekleşmesinden sonra en geç otuz gün içinde gümrük beyannamesi ve fatura suretlerini, Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu elektronik ithalat geri bildirim formunu doldurarak iletmesi zorunludur.

#### **Muafiyet ve istisnalar**

**MADDE 7-** (1) Bu Tebliğ aşağıda açıklanan şahsi eşya, numune ve geri gelen eşyaya uygulanmaz:

a) Şahsi eşya, kullanım alanı ve miktarı dikkate alındığında ticari amaçla ithal edilmediği anlaşılan ve mesleki veya ticari bir faaliyetle ilgili olmamak şartıyla ev ve özel yaşamla ilgili bir ihtiyacı karşılamaya yönelik ürünü ifade eder. Bu ürünler için Gümrük Beyannamesinin 44 nolu hanesine 25171999917123790512883 referans numarası ithalatçı tarafından kaydedilir.

b) Numune, belli bir tür ve nitelikteki eşyayı temsil eden ve sunuş şekli ve miktarı itibarıyla o eşya için sipariş vermektan başka bir amaçla kullanılması mümkün olmayan madde, eşya veya örneği ifade eder. Bu ürünler için Gümrük Beyannamesinin 44 nolu hanesine 25272999927124780412892 referans numarası ithalatçı tarafından kaydedilir. Halk sağlığı alanında kullanılan pestisit ve pestisit benzeri maddeler için numune miktarı 10 kg/L ile sınırlıdır.

c) Geri gelen eşya, 7/10/2009 tarihli ve 27369 mükerrer sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan Gümrük Yönetmeliğinin 446 ncı maddesinde tanımlanan;

1) Gönderildiği ülkede yürürlükte olan mevzuat nedeniyle serbest dolaşıma girememesi veya kullanıma arz edilmemesi,

2) Kusurlu olması veya sözleşme hükümlerine uygun olmaması nedenleriyle alıcısı tarafından kabul edilmemesi,

3) İhracatçının elinde olmayan sebeplerle amaçlanan kullanıma girememesi,

nedenleriyle Türkiye Gümrük Bölgesine geri gelen ve bu durumun Türkiye Gümrük Bölgesi dışındaki alıcıdan veya Türkiye Gümrük Bölgesi dışındaki yetkili kurumlardan alınacak belgelerle gümrük idaresine ispatı yapılan ihraç eşyasını ifade eder. Bu ürünler için Gümrük Beyannamesinin 44 nolu hanesine 25373999937125770312871 referans numarası ithalatçı tarafından kaydedilir.

#### **Gümrük işlemleri**

**MADDE 8-** (1) Sağlık Bakanlığınca düzenlenen Kontrol Belgesi tescil sırasında gümrük beyannamesine kaydedilir. Kontrol Belgesinin ilgili gümrük idaresine sunulmasından ithalatçı veya temsilcisi sorumludur.

(2) Birinci fıkrada kapsamındaki işlemlerde ithalatçı veya temsilcisinin beyanı esastır. Yanlış veya yanıltıcı beyanda bulunulduğunun tespiti halinde 9 uncu madde hükümleri uygulanır.

#### **Yaptırımlar**

**MADDE 9-** (1) Bu Tebliğe aykırı hareket edenler ile yanlış veya yanıltıcı beyanda bulunanlar, sahte belge kullanan, ibraz eden veya belgede tahrifat yapanlar hakkında 5/3/2020 tarihli ve 7223 sayılı Ürün Güvenliği ve Teknik Düzenlemeler Kanunu, 27/10/1999 tarihli ve 4458 sayılı Gümrük Kanunu, Teknik Düzenlemeler Rejimi Kararının ilgili hükümleri, Sağlık Bakanlığınca yayımlanan ilgili mevzuat hükümleri ile birlikte ilgili diğer mevzuat uygulanır.

#### **Veri bildirimleri**

**MADDE 10-** (1) Bu Tebliğ kapsamı ürünlerin ithalatına ilişkin bilgi ve belgeler, gerekli görüldüğü durumlarda Sağlık Bakanlığınca Ticaret Bakanlığından talep edilebilir.

#### **Uygulamaya ilişkin önlemler**

**MADDE 11-** (1) Bu Tebliğde yer alan hususlarda uygulamaya yönelik önlem almaya ve düzenleme yapmaya Ticaret Bakanlığı Ürün Güvenliği ve Denetimi Genel Müdürlüğü yetkilidir.

#### **Yürürlükten kaldırılan tebliğ**

**MADDE 12-** (1) 31/12/2023 tarihli ve 32416 dördüncü mükerrer sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan Sağlık Bakanlığınca Denetlenen Bazı Ürünlerin İthalat Denetimi Tebliği (Ürün Güvenliği ve Denetimi: 2024/20) yürürlükten kaldırılmıştır.

#### **Geçiş süreci**

**GEÇİCİ MADDE 1-** (1) Bu Tebliğin yürürlüğe girdiği tarihten önce çıkış ülkesinde ihraç amacıyla taşıma belgesi düzenlenmiş veya gümrük mevzuatı uyarınca gümrük idarelerine sunulmuş olan ürünlerin ithali, bu Tebliğin yürürlüğe girdiği tarihten itibaren kırk beş gün süreyle 12 nci maddeyle yürürlükten kaldırılan Sağlık Bakanlığınca Denetlenen Bazı Ürünlerin İthalat Denetimi Tebliği (Ürün Güvenliği ve Denetimi: 2024/20) hükümlerine tabidir. Ancak, bu Tebliğin lehteki hükümleri söz konusu işlemlere uygulanır.

(2) 12 nci maddeyle yürürlükten kaldırılan Sağlık Bakanlığınca Denetlenen Bazı Ürünlerin İthalat Denetimi Tebliği (Ürün Güvenliği ve Denetimi: 2024/20) kapsamında alınmış bulunan kontrol belgeleri, alındıkları tarihten itibaren, mezkûr Tebliğde belirlenen süre kadar geçerlidir.

#### **Yürürlük**

**MADDE 13-** (1) Bu Tebliğ 1/1/2025 tarihinde yürürlüğe girer.

#### **Yürütme**

**MADDE 14-** (1) Bu Tebliğ hükümlerini Ticaret Bakanı yürütür.

## İLGİLİ BİRİM: TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ KURUMU

No	GTİP	Madde İsmi	Kullanım Amacı
1	1211.20.00.00.00 <sup>a</sup>	Ginseng kökü	Yalnız tıbbi ve farmasötik ürünler, insan sağlığında kullanılan ara ürün "tedaviye yardımcı ve sağlığı koruyucu doğal (bitkisel, hayvansal, mineral vs.) ve diğer farmasötik ürünler" (laboratuvarlarda analiz amacıyla kullanılacak olanlar, ilaç araştırmaları amacıyla kullanılacak olanlar hariç)
2	1504.10.10.10.00 <sup>a</sup>	Tababette kullanılanlar	Yalnız tıbbi ve farmasötik ürünler, insan sağlığında kullanılan ara ürün "tedaviye yardımcı ve sağlığı koruyucu doğal (bitkisel, hayvansal, mineral vs.) ve diğer farmasötik ürünler" (laboratuvarlarda analiz amacıyla kullanılacak olanlar, ilaç araştırmaları amacıyla kullanılacak olanlar hariç)
3	1504.10.10.90.00 <sup>a</sup>	Diğerleri	Yalnız tıbbi ve farmasötik ürünler, insan sağlığında kullanılan ara ürün "tedaviye yardımcı ve sağlığı koruyucu doğal (bitkisel, hayvansal, mineral vs.) ve diğer farmasötik ürünler" (laboratuvarlarda analiz amacıyla kullanılacak olanlar, ilaç araştırmaları amacıyla kullanılacak olanlar hariç)
4	1504.20.90.00.00 <sup>a</sup>	Diğerleri	Yalnız tıbbi ve farmasötik ürünler, insan sağlığında kullanılan ara ürün "tedaviye yardımcı ve sağlığı koruyucu doğal (bitkisel, hayvansal, mineral vs.) ve diğer farmasötik ürünler" (laboratuvarlarda analiz amacıyla kullanılacak olanlar, ilaç araştırmaları amacıyla kullanılacak olanlar hariç)
5	2106.10.20.00.19 <sup>a</sup>	Diğerleri	Yalnız tıbbi ve farmasötik ürünler, insan sağlığında kullanılan ara ürün "tedaviye yardımcı ve sağlığı koruyucu doğal (bitkisel, hayvansal, mineral vs.) ve diğer farmasötik ürünler" (laboratuvarlarda analiz amacıyla kullanılacak olanlar, ilaç araştırmaları amacıyla kullanılacak olanlar hariç)

<sup>a</sup> Tarım ve Orman Bakanlığının denetimi kapsamındaki ürünler için bu Tebliğ kapsamında ayrıca Sağlık Bakanlığına başvuru yapılmasına gerek bulunmamaktadır.

6	2106.90.92.00.00 <sup>a</sup>	Katı süt yağı, sakkaroz, izoglikoz, nişasta veya glikoz içermeyen veya ağırlık itibarıyla % 1,5'ten az katı süt yağı, % 5'ten az sakkaroz veya izoglikoz, % 5'ten az glikoz veya nişasta içerener	Yalnız tıbbi ve farmasötik ürünler, insan sağlığında kullanılan ara ürün "tedaviye yardımcı ve sağlığı koruyucu doğal (bitkisel, hayvansal, mineral vs.) ve diğer farmasötik ürünler" (laboratuvarlarda analiz amacıyla kullanılacak olanlar, ilaç araştırmaları amacıyla kullanılacak olanlar hariç) (Tıbbi Cihaz Yönetmeliği kapsamı ürünler hariç)
7	2106.90.98.00.19 <sup>a</sup>	Diğerleri	Yalnız tıbbi ve farmasötik ürünler, insan sağlığında kullanılan ara ürün "tedaviye yardımcı ve sağlığı koruyucu doğal (bitkisel, hayvansal, mineral vs.) ve diğer farmasötik ürünler" (laboratuvarlarda analiz amacıyla kullanılacak olanlar, ilaç araştırmaları amacıyla kullanılacak olanlar hariç)
8	2404.91.10.00.00	Tütün kullanımını bıraktırmaya yardımcı nikotin içeren ürünler	Yalnız insan sağlığında kullanılan beşeri tıbbi ürünler (laboratuvarlarda analiz amacıyla kullanılacak olanlar hariç) (Tıbbi Cihaz Yönetmeliği kapsamı ürünler hariç)
9	2404.92.00.00.00	Transdermal kullanım için olanlar	Yalnız insan sağlığında kullanılan beşeri tıbbi ürünler (laboratuvarlarda analiz amacıyla kullanılacak olanlar hariç) (Tıbbi Cihaz Yönetmeliği kapsamı ürünler hariç)
10	3002.12.00.00.11 <sup>a</sup>	Yılan serumu	Yalnız insan vücudunda kullanılan antiserum (laboratuvarlarda analiz amacıyla kullanılacak olanlar, ilaç araştırmaları amacıyla kullanılacak olanlar hariç)
11	3002.12.00.00.19 <sup>a</sup>	Diğerleri	Yalnız insan sağlığında kullanılan beşeri tıbbi ürünler (laboratuvarlarda analiz amacıyla kullanılacak olanlar, ilaç araştırmaları amacıyla kullanılacak olanlar hariç) (Tıbbi Cihaz Yönetmeliği kapsamı ürünler hariç)
12	3002.12.00.00.22 <sup>a</sup>	Kan globulinleri	Yalnız insan sağlığında kullanılan beşeri tıbbi ürünler (laboratuvarlarda analiz amacıyla kullanılacak olanlar, ilaç araştırmaları amacıyla kullanılacak olanlar hariç) (Tıbbi Cihaz Yönetmeliği kapsamı ürünler hariç)
13	3002.12.00.00.29 <sup>a</sup>	Diğerleri	Yalnız tedavide kullanılan insan vücuduna uygulanan kan bileşenlerine dayalı tıbbi ürünler (laboratuvarlarda analiz amacıyla kullanılacak olanlar, ilaç araştırmaları amacıyla kullanılacak olanlar hariç) (Tıbbi Cihaz Yönetmeliği kapsamı ürünler hariç)

<sup>a</sup> Tarım ve Orman Bakanlığının denetimi kapsamındaki ürünler için bu Tebliğ kapsamında ayrıca Sağlık Bakanlığına başvuru yapılmasına gerek bulunmamaktadır.

14	3002.15.00.00.00 <sup>a</sup>	Dozlandırılmış veya perakende satışa uygun şekilde ambalajlanmış/hazırlanmış bağışıklık ürünleri	Yalnız tedavide kullanılan insan vücuduna uygulanan kan bileşenlerine dayalı tıbbi ürünler (laboratuvarlarda analiz amacıyla kullanılacak olanlar, ilaç araştırmaları amacıyla kullanılacak olanlar hariç) (Tıbbi Cihaz Yönetmeliği kapsamı ürünler hariç)
15	3002.41.10.00.00 <sup>a</sup>	SARS ile ilişkili koronavirüs aşılı (SARS-CoV türleri)	Yalnız insan vücuduna uygulanan aşılar (laboratuvarlarda analiz amacıyla kullanılacak olanlar, ilaç araştırmaları amacıyla kullanılacak olanlar hariç)
16	3002.41.90.10.00 <sup>a</sup>	Çocuk felci aşılı	Yalnız insan vücuduna uygulanan aşılar (laboratuvarlarda analiz amacıyla kullanılacak olanlar, ilaç araştırmaları amacıyla kullanılacak olanlar hariç)
17	3002.41.90.20.11 <sup>a</sup>	Kızamık aşısı	Yalnız insan vücuduna uygulanan aşılar (laboratuvarlarda analiz amacıyla kullanılacak olanlar, ilaç araştırmaları amacıyla kullanılacak olanlar hariç)
18	3002.41.90.20.12 <sup>a</sup>	Kabakulak aşısı	Yalnız insan vücuduna uygulanan aşılar (laboratuvarlarda analiz amacıyla kullanılacak olanlar, ilaç araştırmaları amacıyla kullanılacak olanlar hariç)
19	3002.41.90.20.13 <sup>a</sup>	BCG aşısı	Yalnız insan vücuduna uygulanan aşılar (laboratuvarlarda analiz amacıyla kullanılacak olanlar, ilaç araştırmaları amacıyla kullanılacak olanlar hariç)
20	3002.41.90.20.14 <sup>a</sup>	Karma aşı (DBT)	Yalnız insan vücuduna uygulanan aşılar (laboratuvarlarda analiz amacıyla kullanılacak olanlar, ilaç araştırmaları amacıyla kullanılacak olanlar hariç)
21	3002.41.90.20.15 <sup>a</sup>	Kolera aşısı	Yalnız insan vücuduna uygulanan aşılar (laboratuvarlarda analiz amacıyla kullanılacak olanlar, ilaç araştırmaları amacıyla kullanılacak olanlar hariç)
22	3002.41.90.20.16 <sup>a</sup>	Tifo aşısı	Yalnız insan vücuduna uygulanan aşılar (laboratuvarlarda analiz amacıyla kullanılacak olanlar, ilaç araştırmaları amacıyla kullanılacak olanlar hariç)
23	3002.41.90.20.19 <sup>a</sup>	Diğerleri	Yalnız insan vücuduna uygulanan aşılar (laboratuvarlarda analiz amacıyla kullanılacak olanlar, ilaç araştırmaları amacıyla kullanılacak olanlar hariç) (Tıbbi Cihaz Yönetmeliği kapsamı ürünler hariç)

<sup>a</sup> Tarım ve Orman Bakanlığının denetimi kapsamındaki ürünler için bu Tebliğ kapsamında ayrıca Sağlık Bakanlığına başvuru yapılmasına gerek bulunmamaktadır.

24	3002.49.00.00.00 <sup>a</sup>	Diğerleri	Yalnız insan sağlığında kullanılan beşeri tıbbi ürün ve ara ürünler "tedaviye yardımcı ve sağlığı koruyucu diğer farmasötik ürünler" ( Tıbbi Cihaz Yönetmeliği kapsamı ürünler hariç) (laboratuvarlarda analiz amacıyla kullanılacak olanlar, ilaç araştırmaları amacıyla kullanılacak olanlar hariç)
25	30.03 <sup>a</sup>	Tedavide veya korunmada kullanılmak üzere birbirleriyle karıştırılmış iki veya daha fazla unsurdan oluşan ilaçlar (30.02, 30.05 veya 30.06 pozisyonlarındaki ürünler hariç) (dozlandırılmamış veya perakende satılacak şekilde ambalajlanmamış)	Yalnız insan sağlığında beşeri tıbbi ürünlerde kullanılan madde/maddeler kombinasyonu (Tıbbi Cihaz Yönetmeliği kapsamı ürünler hariç) (laboratuvarlarda analiz amacıyla kullanılacak olanlar, ilaç araştırmaları amacıyla kullanılacak olanlar hariç)
26	30.04 <sup>a</sup>	Tedavide veya korunmada kullanılmak üzere karışık olan veya 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)	Yalnız insan sağlığında kullanılan beşeri tıbbi ürünler (Tıbbi Cihaz Yönetmeliği kapsamı ürünler hariç) (laboratuvarlarda analiz amacıyla kullanılacak olanlar, ilaç araştırmaları amacıyla kullanılacak olanlar hariç)
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)
28	3006.30.00.00.12	Radyografi muayeneleri için X - ışınlarını geçirmeyen müstahzarlar	Yalnız insan sağlığında kullanılan beşeri tıbbi ürünler (laboratuvarlarda analiz amacıyla kullanılacak olanlar, ilaç araştırmaları amacıyla kullanılacak olanlar hariç) (Tıbbi Cihaz Yönetmeliği kapsamı ürünler hariç)

<sup>a</sup> Tarım ve Orman Bakanlığının denetimi kapsamındaki ürünler için bu Tebliğ kapsamında ayrıca Sağlık Bakanlığına başvuru yapılmasına gerek bulunmamaktadır.

29	3006.60.00.00.00	Esası hormon, 29.37 pozisyonunun diğer ürünler veya spermisit olan gebeliği önleyici kimyasal müstahzarlar	Yalnız insan vücuduna uygulanan beşeri tıbbi ürünler (laboratuvarlarda analiz amacıyla kullanılacak olanlar, ilaç araştırmaları amacıyla kullanılacak olanlar hariç) (Tıbbi Cihaz Yönetmeliği kapsamı ürünler hariç)
30	3301.90.90.90.00 <sup>a</sup>	Diğerleri	Yalnız tıbbi ve farmasötik ürünler, insan sağlığında kullanılan ara ürün "tedaviye yardımcı ve sağlığı koruyucu doğal (bitkisel, hayvansal, mineral vs.) ve diğer farmasötik ürünler" (laboratuvarlarda analiz amacıyla kullanılacak olanlar, ilaç araştırmaları amacıyla kullanılacak olanlar hariç) (Tıbbi Cihaz Yönetmeliği kapsamı ürünler hariç)

<sup>a</sup> Tarım ve Orman Bakanlığının denetimi kapsamındaki ürünler için bu Tebliğ kapsamında ayrıca Sağlık Bakanlığına başvuru yapılmasına gerek bulunmamaktadır.

## İLGİLİ BİRİM: TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBÎ CİHAZ KURUMU

No	GTP/GTİP	Madde İsmi	Kullanım Amacı
1	28.44	Radyoaktif kimyasal elementler ve radyoaktif izotoplar (parçalanabilir veya çoğalabilir kimyasal elementler ve izotoplar dahil) ve bunların bileşikleri; bu ürünleri içeren karışım ve artıklar	Yalnız insan sağlığında kullanılan beşeri tıbbi ürünler ile beşeri tıbbi ürünlerde kullanılan madde/maddeler kombinasyonu (Tıbbi Cihaz Yönetmeliği kapsamı ürünler hariç)
2	2918.99.90.00.14	Misoprostol	Yalnız insan sağlığında beşeri tıbbi ürünlerde kullanılan madde/maddeler
3	2921.49.00.00.39	Diğer aromatik monoaminler ve türevleri; bunların tuzları (Yalnızca Sibutramin)	Yalnız insan sağlığında beşeri tıbbi ürünlerde kullanılan madde/maddeler
4	2922.19.00.00.21	Bornaprin	Yalnız insan sağlığında beşeri tıbbi ürünlerde kullanılan madde/maddeler
5	2922.19.00.00.22	Siklopentolat	Yalnız insan sağlığında beşeri tıbbi ürünlerde kullanılan madde/maddeler
6	2922.19.00.00.23	Siklopentolat hidroklorür	Yalnız insan sağlığında beşeri tıbbi ürünlerde kullanılan madde/maddeler
7	2922.19.00.00.28 <sup>a</sup>	Diğerleri (Yalnızca Dapoksetin, Difenhidramin)	Yalnız insan sağlığında beşeri tıbbi ürünlerde kullanılan madde/maddeler
8	2922.49.85.90.36 <sup>a</sup>	Gabapentin	Yalnız insan sağlığında beşeri tıbbi ürünlerde kullanılan madde/maddeler
9	2922.50.00.90.19	Diğerleri (Yalnızca Fenilefrin)	Yalnız insan sağlığında beşeri tıbbi ürünlerde kullanılan madde/maddeler
10	2924.29.70.00.24	Asetofenetidin (p-etoksiasetanilid, fenasetin)	Yalnız insan sağlığında beşeri tıbbi ürünlerde kullanılan madde/maddeler
11	2930.90.95.90.68	Diğerleri (Yalnızca Armodafinil )	Yalnız insan sağlığında beşeri tıbbi ürünlerde kullanılan madde/maddeler
12	2933.39.99.00.22	Tropikamid	Yalnız insan sağlığında beşeri tıbbi ürünlerde kullanılan madde/maddeler

<sup>a</sup> Tarım ve Orman Bakanlığının denetimi kapsamındaki ürünler için bu Tebliğ kapsamında ayrıca Sağlık Bakanlığına başvuru yapılmasına gerek bulunmamaktadır.



13	2933.59.95.00.34	Buspiron (INN)	Yalnız insan sağlığında beşeri tıbbi ürünlerde kullanılan madde/maddeler
14	2933.59.95.00.38	Diğerleri (Yalnızca Avanafil )	Yalnız insan sağlığında beşeri tıbbi ürünlerde kullanılan madde/maddeler
15	2933.99.80.90.43	Benzidamin	Yalnız insan sağlığında beşeri tıbbi ürünlerde kullanılan madde/maddeler
16	2933.99.80.90.44	Benzidamin hidroklorür	Yalnız insan sağlığında beşeri tıbbi ürünlerde kullanılan madde/maddeler
17	2934.99.90.90.27	Diğerleri (Yalnızca Tadalafil)	Yalnız insan sağlığında beşeri tıbbi ürünlerde kullanılan madde/maddeler
18	2935.90.90.00.29	Diğerleri (Yalnızca Sildenafil, Vardenafil, Udenafil)	Yalnız insan sağlığında beşeri tıbbi ürünlerde kullanılan madde/maddeler
19	2937.29.00.00.19 <sup>a</sup>	Diğerleri (Yalnızca Mifepriston)	Yalnız insan sağlığında beşeri tıbbi ürünlerde kullanılan madde/maddeler
20	2937.50.00.00.00 <sup>a</sup>	Prostaglandinler, thromboxanlar ve leukotrienler, bunların türevleri ve benzeri yapıdakiler (Yalnızca Alprostadil)	Yalnız insan sağlığında beşeri tıbbi ürünlerde kullanılan madde/maddeler
21	2938.90.90.90.19	Diğerleri (Yalnızca Modafinil )	Yalnız insan sağlığında beşeri tıbbi ürünlerde kullanılan madde/maddeler
22	2939.59.00.00.12	Dimenhidrinat	Yalnız insan sağlığında beşeri tıbbi ürünlerde kullanılan madde/maddeler
23	2939.79.90.90.17 <sup>a</sup>	Hiyosin (skopolamin)	Yalnız insan sağlığında beşeri tıbbi ürünlerde kullanılan madde/maddeler
24	2939.79.90.90.29	Diğerleri (Yalnızca Yohimbin)	Yalnız insan sağlığında beşeri tıbbi ürünlerde kullanılan madde/maddeler

<sup>a</sup> Tarım ve Orman Bakanlığının denetimi kapsamındaki ürünler için bu Tebliğ kapsamında ayrıca Sağlık Bakanlığına başvuru yapılmasına gerek bulunmamaktadır.

## İLGİLİ BİRİM: TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBÎ CİHAZ KURUMU

No	GTİP	Madde İsmi	Kullanım Amacı
1	1108.12.00.90.00 <sup>a</sup>	Diğerleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı gıdalar
2	1516.10.10.00.19 <sup>a</sup>	Diğerleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı gıdalar
3	1702.30.90.00.00 <sup>a</sup>	Diğerleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı gıdalar
4	1702.90.50.00.19 <sup>a</sup>	Diğerleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı gıdalar
5	18.06 <sup>a</sup>	Çikolata ve kakao içeren diğer gıda müstahzarları	Yalnız özel tıbbi amaçlı gıdalar
6	1901.10.00.11.00 <sup>a</sup>	Diyet mamaları	Yalnız özel tıbbi amaçlı gıdalar
7	1901.10.00.19.00 <sup>a</sup>	Diğerleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı gıdalar
8	1901.10.00.90.00 <sup>a</sup>	Diğerleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı gıdalar
9	1901.90.99.90.11 <sup>a</sup>	Fenilketonüri hastaları için düşük proteinli un	Yalnız özel tıbbi amaçlı gıdalar
10	1901.90.99.90.12 <sup>a</sup>	Fenilketonüri hastaları için düşük proteinli pirinç	Yalnız özel tıbbi amaçlı gıdalar
11	1901.90.99.90.13 <sup>a</sup>	Fenilketonüri hastaları için yumurta ikamesi	Yalnız özel tıbbi amaçlı gıdalar
12	1901.90.99.90.19 <sup>a</sup>	Diğerleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı gıdalar
13	1902.19.10.00.11 <sup>a</sup>	Fenilketonüri hastaları için düşük proteinli makarna	Yalnız özel tıbbi amaçlı gıdalar
14	1902.19.90.00.13 <sup>a</sup>	Fenilketonüri hastaları için düşük proteinli makarna	Yalnız özel tıbbi amaçlı gıdalar
15	1905.31.99.00.13 <sup>a</sup>	Fenilketonüri hastaları için düşük proteinli bisküvi	Yalnız özel tıbbi amaçlı gıdalar

<sup>a</sup> Tarım ve Orman Bakanlığının denetimi kapsamındaki ürünler için bu Tebliğ kapsamında ayrıca Sağlık Bakanlığına başvuru yapılmasına gerek bulunmamaktadır.

No	GTİP	Madde İsmi	Kullanım Amacı
16	1905.32.99.00.11 <sup>a</sup>	Fenilketonüri hastaları için düşük proteinli gofret	Yalnız özel tıbbi amaçlı gıdalar
17	1905.90.55.00.00 <sup>a</sup>	Aromalı veya tuzlu ürünler	Yalnız özel tıbbi amaçlı gıdalar
18	1905.90.70.00.17 <sup>a</sup>	Fenilketonüri hastaları için düşük proteinli ürünler	Yalnız özel tıbbi amaçlı gıdalar
19	1905.90.70.00.19 <sup>a</sup>	Diğerleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı gıdalar
20	1905.90.80.00.13 <sup>a</sup>	Fenilketonüri hastaları için düşük proteinli ürünler	Yalnız özel tıbbi amaçlı gıdalar
21	1905.90.80.00.19 <sup>a</sup>	Diğerleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı gıdalar
22	2104.10.00.00.12 <sup>a</sup>	Çorbalar	Yalnız özel tıbbi amaçlı gıdalar
23	2106.10.20.00.11 <sup>a</sup>	Diyet mamaları	Yalnız özel tıbbi amaçlı gıdalar
24	2106.10.20.00.19 <sup>a</sup>	Diğerleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı gıdalar
25	2106.10.80.00.11 <sup>a</sup>	Diyet mamaları	Yalnız özel tıbbi amaçlı gıdalar
26	2106.10.80.00.19 <sup>a</sup>	Diğerleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı gıdalar
27	2106.90.92.00.00 <sup>a</sup>	Katı süt yağı, sakkaroz, izoglikoz, nişasta veya glikoz içermeyen veya ağırlık itibariyle % 1,5'ten az katı süt yağı, % 5'ten az sakkaroz veya izoglikoz, % 5'ten az glikoz veya nişasta içerenler	Yalnız özel tıbbi amaçlı gıdalar
28	2106.90.98.00.16 <sup>a</sup>	Diyet mamaları	Yalnız özel tıbbi amaçlı gıdalar
29	2106.90.98.00.19 <sup>a</sup>	Diğerleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı gıdalar

<sup>a</sup> Tarım ve Orman Bakanlığının denetimi kapsamındaki ürünler için bu Tebliğ kapsamında ayrıca Sağlık Bakanlığına başvuru yapılmasına gerek bulunmamaktadır.

No	GTİP	Madde İsmi	Kullanım Amacı
30	2202.99.11.00.00 <sup>a</sup>	Diğerleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı gıdalar
31	2202.99.15.00.00 <sup>a</sup>	Diğerleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı gıdalar
32	2202.99.19.00.00 <sup>a</sup>	Diğerleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı gıdalar
33	2202.99.91.00.00 <sup>a</sup>	Diğerleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı gıdalar
34	2202.99.95.00.00 <sup>a</sup>	Diğerleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı gıdalar
35	2202.99.99.00.00 <sup>a</sup>	Diğerleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı gıdalar
36	2924.19.00.00.17 <sup>a</sup>	Glutamin	Yalnız özel tıbbi amaçlı gıdalar
37	3504.00.10.00.00 <sup>a</sup>	Bu faslın 1 no'lu ek notunda belirtilmiş olan konsantre süt proteinleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı gıdalar
38	3505.10.50.00.00 <sup>a</sup>	Esterifiye veya eterifiye edilmiş nişastalar	Yalnız özel tıbbi amaçlı gıdalar
39	3505.10.90.00.19 <sup>a</sup>	Diğerleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı gıdalar

<sup>a</sup> Tarım ve Orman Bakanlığının denetimi kapsamındaki ürünler için bu Tebliğ kapsamında ayrıca Sağlık Bakanlığına başvuru yapılmasına gerek bulunmamaktadır.

**Ek-2**  
**İLGİLİ BİRİM: HALK SAĞLIĞI GENEL MÜDÜRLÜĞÜ**

<b>No</b>	<b>GTİP</b>	<b>Madde İsmi</b>	<b>Kullanım Amacı</b>
1	22.01 <sup>b</sup>	Sular (tabii veya suni mineral sular ve gazlı sular dahil) (ilave şeker veya diğer tatlandırıcı maddeler katılmamış veya lezzetlendirilmemiş); buz ve kar (buz ve kar hariç)	İnsan tüketimi için olanlar

b Tarım ve Orman Bakanlığının denetimi kapsamındaki ürün veya ürünler hariçtir.

**Ek-3**  
**KONTROL BELGESİ**

**T.C.**  
**Sağlık Bakanlığı**  
..... **Kurumu**

**KONTROL BELGESİ**

Madde ismi (1)	:
Malın GTİP'i (2)	:
Malın yer aldığı liste	:
İthalatçı firmanın ticaret ünvanı, adresi ve telefon no'su	:
İthalatçı firmanın bağlı bulunduğu vergi dairesi ve vergi sicil numarası	:
İhracatçı firmanın ticaret ünvanı ve adresi	:
Malın kullanılacağı yer	:
Malın miktarı	:
Malın menşe ülkesi	:
Malın yükleneceği ülke	:
Malın giriş gümrüğü	:
Malı kullanacak firmanın ticari ünvanı, adresi, telefon no'su	:

İthal edilecek ürünün özelliğine göre aşağıdaki A ve/veya B ve/veya C ve/veya D harflerini yuvarlak içine alınız.

A- Avrupa Birliği,

B- FDA,

C- Dünya Sağlık Teşkilatı

spesifikasyonlarına uygundur.

D- 5996 sayılı Veteriner Hizmetleri, Bitki Sağlığı, Gıda ve Yem Kanunu hükümlerine uygundur.

(1) Proforma faturada tek isim altında birden fazla ürün söz konusu olduğunda, bunların orijinal isimleri ayrı ayrı belirtilecektir.

(2) GTİP tespiti Sağlık Bakanlığının sorumluluğunda değildir.

Tarafımızca düzenlenen formdaki bilgilerin doğru ve eksiksiz olduğunu ve ithalatı Sağlık Bakanlığınca Denetlenen Bazı Ürünlerin İthalat Denetimi Tebliği (Ürün Güvenliği ve Denetimi: 2025/20) hükümlerine uygun olarak yapacağımızı ve ilişik onaylı fatura kapsamı maddenin insan sağlığı ve güvenliği yönünden uygunluğunu taahhüt ederiz.

Firmanın kaşesi  
Yetkilinin Adı ve Soyadı  
İmza

İlgili Tebliğ hükümlerine göre yapılan inceleme sonucunda ilişik onaylı fatura kapsamı maddenin ithali uygun görülmüştür.

Bu belge ilgili gümrük müdürlüğüne ibraz edilmek üzere düzenlenmiştir.

İmza ve mühür  
Tarih