

Genelge 2020/8 - Sağlık Bakanlığı Uyuşturucu ve Psikotrop Hk

T.C. Ticaret Bakanlığı Gümrükler Genel Müdürlüğü - Sağlık Bakanlığı- Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu - Uyuşturucu ve Psikotrop Madde İhtiva Hk

T.C. TİCARET BAKANLIĞI Gümrükler Genel Müdürlüğü

Sayı : 73421605-106.05 **Konu :** Genelge-TPS-Sağlık Bakanlığı-TİTCK-Uyuşturucu ve Psikotrop Madde İhtiva Etmediğine Dair Yazı-Ön İzin Belgesi

GENELGE (2020/8)

İlgi : 30/04/2019 tarihli ve 43910117-2019/17 sayılı Genelge

20/03/2012 tarih ve 28239 sayılı Resmi Gazete`de yayımlanan 2012/6 sayılı “Gümrük Hizmetlerinde “Tek Pencere Sistemi” konulu Başbakanlık Genelgesi çerçevesinde Bakanlığımız koordinasyonunda Tek Pencere Sistemi`nin yaygınlaştırılması çalışmaları devam etmektedir.

Konuya ilişkin olarak, 22/12/1995 tarihli ve 95/7623 sayılı “İhracat Rejimi Kararı”,

"2006/7 sayılı “İhracı Kayda Bağlı Mallara İlişkin Tebliğ”, "96/31 sayılı “İhracı Yasak ve Ön İzne Bağlı Mallara İlişkin Tebliğ”, "Birleşmiş Milletler 1961 Uyuşturucu Maddeler Tek Sözleşmesi", "Birleşmiş Milletler Psikotrop Maddeler 1971 Sözleşmesi" ve "Birleşmiş Milletler Uyuşturucu Maddelerin Kaçakçılığına Karşı 1988 Sözleşmesi" kapsamı uyarınca Sağlık Bakanlığı-Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu tarafından düzenlenen uyuşturucu veya psikotrop madde ihtiva etmediğine dair yazıların Tek Pencere Sistemine alınmasına ilişkin çalışmalar tamamlanmıştır.

Bu kapsamda, Sağlık Bakanlığı-Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu tarafından düzenlenen ve onaylanan 1064 kodlu “TPS-Sağlık Bakanlığı-TİTCK-Uyuşturucu veya Psikotrop Madde İhtiva Etmediğine Dair Yazı-Ön İzin Belgesi” başvuruları, iznin verilmesi ve kullanılmasına ilişkin işlemler aşağıda belirtildiği şekilde gerçekleştirilecektir:

1- Ykmlsnce E-Devlet Kapısı üzerinden giriř yapılarak Tek Pencere Sistemi ile entegre alıřan Saęlık Bakanlıęı-Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Elektronik Bařvuru Sistemi (EBS) uygulaması üzerinden iletilen bařvurular Saęlık Bakanlıęı-Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu tarafından deęerlendirilir.

2- Yapılan inceleme neticesinde herhangi bir eksiklik veya hata bulunmadıęı tespit edilen bařvurular ile tespit edilen eksiklik ve/veya hataların yükümlüsünce giderildięi anlařılan bařvurular Saęlık Bakanlıęı-Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu tarafından incelenmek üzere kabul edilir.

3- Kabul edilen bařvurunun uygun bulunması halinde, Saęlık Bakanlıęı-Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu tarafından onaylanır ve sistem tarafından e-belge 23 haneli olarak üretilir.

4- Sistem'in 23 haneli olarak ürettięi e-belge numarası/ilgili belge satırı (rnek: E-Belge No:16545419881002000000392/1) ilgili gümrük beyannamesinin 44 no.lu kutusunda "Belge Referans No" ve "Belge Tarihi" alanlarında beyan edilir.

5- 23/03/2020 tarihinden önce düzenlenmiř uyuřturucu veya psikotrop madde ihtiva etmedięine dair yazıların Saęlık Bakanlıęı-Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu tarafından söz konusu tarih itibariyle geçersiz sayılması nedeniyle 23/03/2020 tarihinden önce edinilmiř uyuřturucu veya psikotrop madde ihtiva etmedięine dair yazılar gümrük iřlemlerinde kabul edilmeyecektir.

6- 23/03/2020 tarihi ile iřbu Genelgenin yayımı tarihi arasındaki süreçte ıslak imzalı olarak edinilmiř uyuřturucu veya psikotrop madde ihtiva etmedięine dair yazılar 3 ay süreli olarak 30/06/2020 tarihine kadar gümrük iřlemlerinde kullanılabilecektir.

7- Genelge tarihi itibariyle, uyuřturucu veya psikotrop madde ihtiva etmedięine dair yazılara iliřkin bařvuruların elektronik ortamda yapılarak yükümlüsünce e-belge olarak edinilmesi ve elektronik ortamda e-belge olarak gümrük beyannamesine beyan edilmesi söz konusu olacaęından, iřbu Genelge'nin altıncı madde hükmü saklı kalmak kaydıyla, gümrük beyanname ekinde kâğıt ortamında düzenlenmiř ıslak imzalı belge aranmaz.

8- İlgide kayıtlı Genelge yürürlükten kaldırılmıřtır.

Bilgi ve gereęini rica ederim.

Rıza Tuna TURAGAY Bakan a. Bakan Yardımcısı