

Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Belgeler Hakkında

Gümrükler Genel Müdürlüğü - 26.08.2020 Tarihli 56858960 Sayılı Yazı - Sağlık Bakanlığı Türkiye
İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumunca Düzenlenen Belgeler

T.C. TİCARET BAKANLIĞI Gümrükler Genel Müdürlüğü

Sayı : 96603261-120.05.03 **Konu :** Sağlık Bakanlığı Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumunca
Düzenlenen Belgeler Hk

26.08.2020/56858960 DAĞITIM YERLERİNE

Sağlık Bakanlığı Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu'ndan alınan muhtelif tarihli ve sayılı
yazılarda;

19/9/1996 tarihli ve 22762 sayılı Resmi Gazete'de yayımlanan [İhracı Yasak ve Ön İzne Bağlı
Mallara İlişkin Tebliğ \(96/31\)'in "\(Ek:2\) İhracı Ön İzne Bağlı Mallar Listesi"](#)nde yer alan "1988
tarihli Uyuşturucu ve Psikotrop Maddelerin Yasadışı Trafikinin Önlenmesine İlişkin Birleşmiş
Milletler Sözleşmesi" ekinde yer alan kontrole tabi kimyasal maddelerin ihracatının; ilgili tebliğ ve
"Kontrole Tabi Kimyasal Maddeler Hakkında Yönetmelik" hükümleri doğrultusunda Kurumlarınca
düzenlenen ihracat permisi ile yapıldığı,

Ayrıca, ilgili yönetmeliğin 12 inci maddesi doğrultusunda; ülkemizde yerleşik distribütör firmalar
tarafından Kurumlarınca düzenlenen ithalat özel izin belgesi ile yurtdışından getirtilerek
antrepoya alınan ancak ithalatı gerçekleştirilmemiş kimyasal maddelerin (toluen, aseton, metil
etil keton için) üçüncü bir ülkeye/serbest bölgeye gidişi için transit geçiş yazısı düzenlendiği,

hususlarına değinilerek, yurtdışından getirtip antrepoya aldığı aseton isimli kontrole tabi
kimyasal maddeyi Brezilya'ya ihraç etmek için Kurumlarından ihraç permisi talebinde
bulunduğundan Kurumlarınca bir firmaya ihracat permisi düzenlenmediği ve ihraç işlemini
gerçekleştirdiğini beyan eden söz konusu firma tarafından Kurumlarına sunulan belgeler
incelendiğinde, gümrük çıkış beyannamesi ile işlem yapılmadığı ve söz konusu asetonun

Brezilya'ya transit beyannameleri açılarak gönderildiğinin tespit edildiğinden hareketle;

Ulusal mevzuatımız doğrultusunda ihracat permileri ve transit geçiş yazılarının firma talepleri doğrultusunda düzenlendiği belirtilerek, Kurumlarınca ülkemizde üretimi bulunan kontrole tabi kimyasal maddeler için ihracat permisi, ithalat permisi ile antrepoya alınan kontrole tabi kimyasal maddeler için ithalat gerçekleşmiş ise ihracat permisi; ancak ithalat gerçekleşmemiş ise transit geçiş yazısı düzenlendiği, ancak ithalatın gerçekleştirilip gerçekleştirmediği taraflarınca bilinemediğinden firma talepleri doğrultusunda ihracat permisi/transit geçiş yazısı düzenlenmekte olduğu ifade edilmiş ve Kurumlarınca düzenlenen belgeler ile firma tarafından açılan beyannamelerin uyumlu olmasının tarafımızca da teyit edilmesi talep edilmiştir.

Bu itibarla, Sağlık Bakanlığı Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumunca düzenlenen belgeler ile firmalar tarafından açılan gümrük beyannamelerinin uyumlu olmasını teminen gerekli dikkat ve özenin gösterilmesi hususunda gümrük idarelerinin uyarılmasını rica ederim.

Mustafa GÜMÜŞ Bakan a. Genel Müdür

[Gümrükler Genel Müdürlüğü İçin Tıklayınız.](#)

[Mevzuatlara Dönmek İçin Tıklayınız.](#)