

Tıbbi Tanı Kitlerinin İthaline İlişkin Tebliğ 2024/19

T.C. - 31.12.2023 Tarihli 32416 Sayılı (3. Mükerrer) Resmi Gazete - Tıbbi Tanı Kitlerinin İthaline İlişkin Tebliğ (İthalat: 2024/19)

TEBLİĞ

Ticaret Bakanlığından:

TIBBİ TANİ KİTLERİNİN İTHALİNE İLİŞKİN TEBLİĞ (İTHALAT: 2023/19)

Amaç ve kapsam

Dayanak

Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumunun Uygunluk Yazısına tabi eşya

GTP	Eşyanın Tanımı
38.22	Bir mesnet üzerinde bulunan laboratuvarlarda veya teşhiste kullanılan reaktifler, bir mesne şeklinde olsun olmasın laboratuvarlarda veya teşhiste kullanılan müstahzar reaktifler (30.0 yer alanlar hariç); standart (referans) maddeleri
3002.15.00.00.00	Dozlandırılmış veya perakende satışa uygun şekilde ambalajlanmış/hazırlanmış bağışıklık ü

(2) Bu Tebliğ kapsamında yer alan tıbbi tanı kitlerinin Sağlık Bakanlığı tarafından yetkilendirilen firmalarca ithalatının gerçekleştirilmesi durumunda uygunluk yazısı aranmaz.

(3) Uygunluk yazısı aranan durumlarda bu yazı alındıktan sonra, uygunluk yazısı aranmayan durumlarda ise doğrudan [Tıbbi Cihazların İthalat Denetimi Tebliği \(Ürün Güvenliği ve Denetimi: 2024/16\)](#) kapsamında başvuru yapılır.

Yürürlükten kaldırılan Tebliğ

MADDE 4 - (1) 31/12/2022 tarihli ve 32060 üçüncü mükerrer sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan [Tıbbi Tanı Kitlerinin İthaline İlişkin Tebliğ \(İthalat: 2023/19\)](#) yürürlükten kaldırılmıştır.

Atıflar

MADDE 5 - (1) 31/12/2022 tarihli ve 32060 üçüncü mükerrer sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan [Tıbbi Tanı Kitlerinin İthaline İlişkin Tebliğ \(İthalat: 2023/19\)](#)’e yapılan atıflar bu Tebliğe yapılmış sayılır.

Yürürlük

MADDE 6 - (1) Bu Tebliğ 1/1/2024 tarihinde yürürlüğe girer.

Yürütme

MADDE 7 - (1) Bu Tebliğ hükümlerini Ticaret Bakanı yürütür.

[Resmi Gazete İçin Tıklayınız.](#)