

 r n GüvenliĐi ve Denetimi 2025/20

SaĐlık BakanlıĐınınca Denetlenen Bazı  r nlerin İthalat Denetimi TebliĐi ( r n GüvenliĐi ve Denetimi: 2025/20)

TEBLİĐ

Ticaret BakanlıĐından:

SAĐLIK BAKANLIĐINCA DENETLENEN BAZI ÜRÜNLERİN İTHALAT DENETİMİ TEBLİĐİ (ÜRÜN GÜVENLİĐİ VE DENETİMİ: 2025/20)

Amaç

MADDE 1- (1) Bu TebliĐin amacı, Ek-1/A, Ek-1/B, Ek-1/C ve Ek-2’de yer alan ürünlerin ithalatında insan saĐlıĐı ve güvenliĐi yönünden uygunluk denetimine iliŐkin usul ve esasları düzenlemektir.

Kapsam

MADDE 2- (1) Bu TebliĐ, Serbest DolaŐıma GiriŐ Rejimine tabi tutulan Ek-1/A, Ek-1/B, Ek-1/C ve Ek-2’de yer alan ürünlerin ithalatına iliŐkin usul ve esasları kapsar.

Dayanak

MADDE 3- (1) Bu TebliĐ, 1 sayılı CumhurbaşkanlıĐı TeŐkilatı Hakkında CumhurbaşkanlıĐı Kararnamesinin 455 inci maddesi, [14/9/2022 tarihli ve 6038 sayılı Cumhurbaşkanlı Kararı ile yürürlüĐe konulan Teknik Düzenlemeler Rejimi Kararı](#) ile [16/8/2023 tarihli ve 32281 sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan DıŐ Ticarete Teknik Düzenlemeler YönetmeliĐi](#)ne dayanılarak hazırlanmıŐtır.

İthalat denetimi ve belgelendirme

MADDE 4- (1) Ek-1/A, Ek-1/B, Ek-1/C ve Ek-2’de yer alan ürünlerin, karŐılarında belirtilen amaçlarla kullanılmak üzere ithal edilmesi halinde, insan saĐlıĐı ve güvenliĐi yönünden uygunluĐu SaĐlık BakanlıĐına 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:

a) Başvuru dilekçesi.

b) Ek-2'de yer alan ürünler için Ek-3'te yer alan Kontrol Belgesi formu (üç nüsha).

c) Proforma fatura veya fatura.

ç) Ek-1/C ve Ek-2'de yer alan ürünler için analiz sertifikası.

d) 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 terkiibinde 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) terkiibinde 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 Tıbbî Cihaz Kurumu elektronik ithalat geri bildirim formunu doldurarak iletmeleri 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 vermekten 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 fıkra 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 bildirimi

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.

No	GTİP	Madde İsmi	Kullanım Amacı
1	1211.20.00.00.00a	Ginseng kökü	Yalnız tıbbi ve farmasötik ürün ürün "tedaviye yardımcı ve sağ hayvansal, mineral vs.) ve diğ (laboratuvarlarda analiz amac araştırmaları amacıyla kullanıla
2	1504.10.10.10.00a	Tababette kullanılanlar	Yalnız tıbbi ve farmasötik ürün ürün "tedaviye yardımcı ve sağ hayvansal, mineral vs.) ve diğ (laboratuvarlarda analiz amac araştırmaları amacıyla kullanıla
3	1504.10.10.90.00a	Diğerleri	Yalnız tıbbi ve farmasötik ürün ürün "tedaviye yardımcı ve sağ hayvansal, mineral vs.) ve diğ (laboratuvarlarda analiz amac araştırmaları amacıyla kullanıla
4	1504.20.90.00.00a	Diğerleri	Yalnız tıbbi ve farmasötik ürün ürün "tedaviye yardımcı ve sağ hayvansal, mineral vs.) ve diğ (laboratuvarlarda analiz amac araştırmaları amacıyla kullanıla
5	2106.10.20.00.19a	Diğerleri	Yalnız tıbbi ve farmasötik ürün ürün "tedaviye yardımcı ve sağ hayvansal, mineral vs.) ve diğ (laboratuvarlarda analiz amac araştırmaları amacıyla kullanıla

No	GTİP	Madde İsmi	Kullanım Amacı
6	2106.90.92.00.00 ^a	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 tıbbi ve farmasötik ürün ürün "tedaviye yardımcı ve sağ hayvansal, mineral vs.) ve diğ (laboratuvarlarda analiz amacı araştırmaları amacıyla kullanıla Yönetmeliği kapsamı ürünler h
7	2106.90.98.00.19 ^a	Diğerleri	Yalnız tıbbi ve farmasötik ürün ürün "tedaviye yardımcı ve sağ hayvansal, mineral vs.) ve diğ (laboratuvarlarda analiz amacı araştırmaları amacıyla kullanıla
8	2404.91.10.00.00	Tütün kullanımını bıraktırmaya yardımcı nikotin içeren ürünler	Yalnız insan sağlığında kullanıla (laboratuvarlarda analiz amacı Cihaz Yönetmeliği kapsamı ürü
9	2404.92.00.00.00	Transdermal kullanım için olanlar	Yalnız insan sağlığında kullanıla (laboratuvarlarda analiz amacı Cihaz Yönetmeliği kapsamı ürü
10	3002.12.00.00.11 ^a	Yılan serumu	Yalnız insan vücudunda kullanıla analiz amacıyla kullanılacak ol kullanılacak olanlar hariç)
11	3002.12.00.00.19 ^a	Diğerleri	Yalnız insan sağlığında kullanıla (laboratuvarlarda analiz amacı araştırmaları amacıyla kullanıla Yönetmeliği kapsamı ürünler h

No	GTİP	Madde İsmi	Kullanım Amacı
12	3002.12.00.00.22 <u>a</u>	Kan globulinleri	Yalnız insan sağlığında kullanılır (laboratuvarlarda analiz amaçlı) araştırmaları amacıyla kullanılır Yönetmeliği kapsamı ürünler hariç
13	3002.12.00.00.29 <u>a</u>	Diğerleri	Yalnız tedavide kullanılan insan bileşenlerine dayalı tıbbi ürünler amacıyla kullanılacak olanlar, tıbbi kullanılacak olanlar hariç) (Tıbbi ürünler hariç)
14	3002.15.00.00.00 <u>a</u>	Dozlandırılmış veya perakende satışa uygun şekilde ambalajlanmış/hazırlanmış bağışıklık ürünleri	Yalnız tedavide kullanılan insan bileşenlerine dayalı tıbbi ürünler amacıyla kullanılacak olanlar, tıbbi kullanılacak olanlar hariç) (Tıbbi ürünler hariç)
15	3002.41.10.00.00 <u>a</u>	SARS ile ilişkili koronavirüs aşıları (SARS-CoV türleri)	Yalnız insan vücuduna uygulanır amacıyla kullanılacak olanlar, tıbbi kullanılacak olanlar hariç)
16	3002.41.90.10.00 <u>a</u>	Çocuk felci aşıları	Yalnız insan vücuduna uygulanır amacıyla kullanılacak olanlar, tıbbi kullanılacak olanlar hariç)
17	3002.41.90.20.11 <u>a</u>	Kızamık aşısı	Yalnız insan vücuduna uygulanır amacıyla kullanılacak olanlar, tıbbi kullanılacak olanlar hariç)
18	3002.41.90.20.12 <u>a</u>	Kabakulak aşısı	Yalnız insan vücuduna uygulanır amacıyla kullanılacak olanlar, tıbbi kullanılacak olanlar hariç)

No	GTİP	Madde İsmi	Kullanım Amacı
19	3002.41.90.20.13 <u>a</u>	BCG aşısı	Yalnız insan vücuduna uygulanarak, insan sağlığında kullanılmak amacıyla kullanılacak olanlar, insan sağlığında kullanılmak amacıyla kullanılacak olanlar hariç)
20	3002.41.90.20.14 <u>a</u>	Karma aşı (DBT)	Yalnız insan vücuduna uygulanarak, insan sağlığında kullanılmak amacıyla kullanılacak olanlar, insan sağlığında kullanılmak amacıyla kullanılacak olanlar hariç)
21	3002.41.90.20.15 <u>a</u>	Kolera aşısı	Yalnız insan vücuduna uygulanarak, insan sağlığında kullanılmak amacıyla kullanılacak olanlar, insan sağlığında kullanılmak amacıyla kullanılacak olanlar hariç)
22	3002.41.90.20.16 <u>a</u>	Tifo aşısı	Yalnız insan vücuduna uygulanarak, insan sağlığında kullanılmak amacıyla kullanılacak olanlar, insan sağlığında kullanılmak amacıyla kullanılacak olanlar hariç)
23	3002.41.90.20.19 <u>a</u>	Diğerleri	Yalnız insan vücuduna uygulanarak, insan sağlığında kullanılmak amacıyla kullanılacak olanlar, insan sağlığında kullanılmak amacıyla kullanılacak olanlar hariç) (Tıbbi cihazlar hariç)
24	3002.49.00.00.00 <u>a</u>	Diğerleri	Yalnız insan sağlığında kullanılmak amacıyla kullanılacak olanlar, insan sağlığında kullanılmak amacıyla kullanılacak olanlar hariç) "tedaviye yardımcı ve sağlığı koruyan" amaçla kullanılmak amacıyla kullanılacak olanlar hariç) Tıbbi Cihaz Yönetmeliği kapsamındaki ürünler hariç)

No	GTİP	Madde İsmi	Kullanım Amacı
25	30.03 <u>a</u>	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 amaçla kullanılmak üzere madde/maddeler kombinasyonları (laboratuvarlarda analiz amaçlı kapsamlı ürünler hariç) (laboratuvarlarda kullanılacak olanlar, ilaç araştırma amaçlı kullanılacak olanlar hariç)
26	30.04 <u>a</u>	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 kullanılmak üzere Yönetmeliği kapsamı ürünler hariç (laboratuvarlarda analiz amaçlı kullanılmak üzere kullanılacak olanlar, ilaç araştırma amaçlı kullanılacak olanlar hariç)
27	3006.30.00.00.11	Hastaya tatbik edilmek üzere hazırlanmış teşhis reaktifleri	Yalnız insan sağlığında kullanılmak üzere (laboratuvarlarda analiz amaçlı kullanılmak üzere araştırma amaçlı kullanılmak üzere Yönetmeliği kapsamı ürünler hariç)
28	3006.30.00.00.12	Radyografi muayeneleri için X - ışınlarını geçirmeyen müstahzarlar	Yalnız insan sağlığında kullanılmak üzere (laboratuvarlarda analiz amaçlı kullanılmak üzere araştırma amaçlı kullanılmak üzere Yönetmeliği kapsamı ürünler hariç)

No	GTİP	Madde İsmi	Kullanım Amacı
29	3006.60.00.00.00	Esası hormon, 29.37 pozisyonunun diğer ürünler veya spermisit olan gebeliği önleyici kimyasal müstahzarlar	Yalnız insan vücuduna uygulan (laboratuvarlarda analiz amacı araştırmaları amacıyla kullanılır) Yönetmeliği kapsamı ürünler h
30	3301.90.90.90.00a	Diğerleri	Yalnız tıbbi ve farmasötik ürün (tedaviye yardımcı ve sağ hayvansal, mineral vs.) ve diğer (laboratuvarlarda analiz amacı araştırmaları amacıyla kullanılır) Yönetmeliği kapsamı ürünler h

Ek-1/B

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 tıbbi ürünler ile beşeri tıbbi kullanılan madde/maddeler (Tıbbi Cihaz Yönetmeliği kapsamı hariç)
2	2918.99.90.00.14	Misoprostol	Yalnız insan sağlığında beşeri ürünlerde kullanılan maddeler
3	2921.49.00.00.39	Diğer aromatik monoaminler ve türevleri; bunların tuzları (Yalnızca Sibutramin)	Yalnız insan sağlığında beşeri ürünlerde kullanılan maddeler
4	2922.19.00.00.21	Bornaprin	Yalnız insan sağlığında beşeri ürünlerde kullanılan maddeler
5	2922.19.00.00.22	Siklopentolat	Yalnız insan sağlığında beşeri ürünlerde kullanılan maddeler
6	2922.19.00.00.23	Siklopentolat hidroklorür	Yalnız insan sağlığında beşeri ürünlerde kullanılan maddeler
7	2922.19.00.00.28 [b]	Diğerleri (Yalnızca Dapoksetin, Difenhidramin)	Yalnız insan sağlığında beşeri ürünlerde kullanılan maddeler
8	2922.49.85.90.36 [b]	Gabapentin	Yalnız insan sağlığında beşeri ürünlerde kullanılan maddeler
9	2922.50.00.90.19	Diğerleri (Yalnızca Fenilefrin)	Yalnız insan sağlığında beşeri ürünlerde kullanılan maddeler

10	2924.29.70.00.24	Asetofenetidin (p-etoksiasetanilid, fenasetin)	Yalnız insan sağlığında be ürünlerde kullanılan madd
11	2930.90.95.90.68	Diğerleri (Yalnızca Armodafinil)	Yalnız insan sağlığında be ürünlerde kullanılan madd
12	2933.39.99.00.22	Tropikamid	Yalnız insan sağlığında be ürünlerde kullanılan madd
13	2933.59.95.00.34	Buspiron (INN)	Yalnız insan sağlığında be ürünlerde kullanılan madd
14	2933.59.95.00.38	Diğerleri (Yalnızca Avanafil)	Yalnız insan sağlığında be ürünlerde kullanılan madd
15	2933.99.80.90.43	Benzidamin	Yalnız insan sağlığında be ürünlerde kullanılan madd
16	2933.99.80.90.44	Benzidamin hidroklorür	Yalnız insan sağlığında be ürünlerde kullanılan madd
17	2934.99.90.90.27	Diğerleri (Yalnızca Tadalafil)	Yalnız insan sağlığında be ürünlerde kullanılan madd
18	2935.90.90.00.29	Diğerleri (Yalnızca Sildenafil, Vardenafil, Udenafil)	Yalnız insan sağlığında be ürünlerde kullanılan madd
19	2937.29.00.00.19 [b]	Diğerleri (Yalnızca Mifepriston)	Yalnız insan sağlığında be ürünlerde kullanılan madd
20	2937.50.00.00.00 [b]	Prostaglandinler, thromboxanlar ve leukotrienler, bunların türevleri ve benzeri yapıdakiler (Yalnızca Alprostadil)	Yalnız insan sağlığında be ürünlerde kullanılan madd

21	2938.90.90.90.19	Diğerleri (Yalnızca Modafinil)	Yalnız insan sağlığında be ürünlerde kullanılan madd
22	2939.59.00.00.12	Dimenhidrinat	Yalnız insan sağlığında be ürünlerde kullanılan madd
23	2939.79.90.90.17 [b]	Hiyosin (skopolamin)	Yalnız insan sağlığında be ürünlerde kullanılan madd
24	2939.79.90.90.29	Diğerleri (Yalnızca Yohimbin)	Yalnız insan sağlığında be ürünlerde kullanılan madd

Ek-1/C

İLGİLİ BİRİM: TÜRKİYE İLAÇ VE TIBBÎ CİHAZ KURUMU

No	GTİP	Madde İsmi	Kullanım Amacı
1	1108.12.00.90.00[3]	Diğerleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı g
2	1516.10.10.00.19[3]	Diğerleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı g
3	1702.30.90.00.00[3]	Diğerleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı g
4	1702.90.50.00.19[3]	Diğerleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı g
5	18.06[3]	Çikolata ve kakao içeren diğer gıda müstahzarları	Yalnız özel tıbbi amaçlı g
6	1901.10.00.11.00[3]	Diyet mamaları	Yalnız özel tıbbi amaçlı g
7	1901.10.00.19.00[3]	Diğerleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı g
8	1901.10.00.90.00[3]	Diğerleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı g
9	1901.90.99.90.11[3]	Fenilketonüri hastaları için düşük proteinli un	Yalnız özel tıbbi amaçlı g
10	1901.90.99.90.12[3]	Fenilketonüri hastaları için düşük proteinli pirinç	Yalnız özel tıbbi amaçlı g
11	1901.90.99.90.13[3]	Fenilketonüri hastaları için yumurta ikamesi	Yalnız özel tıbbi amaçlı g

No	GTİP	Madde İsmi	Kullanım Amacı
12	1901.90.99.90.19[3]	Diğerleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı g
13	1902.19.10.00.11[3]	Fenilketonüri hastaları için düşük proteinli makarna	Yalnız özel tıbbi amaçlı g
14	1902.19.90.00.13[3]	Fenilketonüri hastaları için düşük proteinli makarna	Yalnız özel tıbbi amaçlı g
15	1905.31.99.00.13[3]	Fenilketonüri hastaları için düşük proteinli bisküvi	Yalnız özel tıbbi amaçlı g
16	1905.32.99.00.11[2]	Fenilketonüri hastaları için düşük proteinli gofret	Yalnız özel tıbbi amaçlı g
17	1905.90.55.00.00[3]	Aromalı veya tuzlu ürünler	Yalnız özel tıbbi amaçlı g
18	1905.90.70.00.17[3]	Fenilketonüri hastaları için düşük proteinli ürünler	Yalnız özel tıbbi amaçlı g
19	1905.90.70.00.19[3]	Diğerleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı g
20	1905.90.80.00.13[3]	Fenilketonüri hastaları için düşük proteinli ürünler	Yalnız özel tıbbi amaçlı g
21	1905.90.80.00.19[3]	Diğerleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı g
22	2104.10.00.00.12[3]	Çorbalar	Yalnız özel tıbbi amaçlı g
23	2106.10.20.00.11[3]	Diyet mamaları	Yalnız özel tıbbi amaçlı g
24	2106.10.20.00.19[3]	Diğerleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı g
25	2106.10.80.00.11[3]	Diyet mamaları	Yalnız özel tıbbi amaçlı g

No	GTİP	Madde İsmi	Kullanım Amacı
26	2106.10.80.00.19[3]	Diğerleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı g
27	2106.90.92.00.00[3]	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 g
28	2106.90.98.00.16[3]	Diyet mamaları	Yalnız özel tıbbi amaçlı g
29	2106.90.98.00.19[3]	Diğerleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı g
30	2202.99.11.00.00[3]	Diğerleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı g
31	2202.99.15.00.00[3]	Diğerleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı g
32	2202.99.19.00.00[3]	Diğerleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı g
33	2202.99.91.00.00[3]	Diğerleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı g
34	2202.99.95.00.00[3]	Diğerleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı g
35	2202.99.99.00.00[3]	Diğerleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı g
36	2924.19.00.00.17[3]	Glutamin	Yalnız özel tıbbi amaçlı g
37	3504.00.10.00.00[3]	Bu faslın 1 no'lu ek notunda belirtilmiş olan konsantre süt proteinleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı g
38	3505.10.50.00.00[3]	Esterifiye veya eterifiye edilmiş nişastalar	Yalnız özel tıbbi amaçlı g
39	3505.10.90.00.19[3]	Diğerleri	Yalnız özel tıbbi amaçlı g

[3] Tarım ve Orman Bakanlığının denetimi kapsamındaki ürünler için bu Tebliğ kapsamında ayrıca Sağlık Bakanlığına başvuru yapılmasına gerek bulunmamaktadır.

İLGİLİ BİRİM: HALK SAĞLIĞI GENEL MÜDÜRLÜĞÜ

No	GTİP	Madde İsmi	Kullanım Amacı
1	22.01 ^b	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 ola

Resmi Gazete İçin Tıklayınız.