

 r n GüvenliĐi ve Denetimi 2026/16

31.12.2025 Tarihli 33124 Sayılı (4. Mükerrer) Resmi Gazete - Tıbbi Cihazların İthalat Denetimi TebliĐi ( r n GüvenliĐi ve Denetimi: 2026/16)

TEBLİĐ

Ticaret BakanlıĐından:

TIBBİ CİHAZLARIN İTHALAT DENETİMİ TEBLİĐİ (ÜRÜN GÜVENLİĐİ VE DENETİMİ: 2026/16)

Amaç ve kapsam

MADDE 1- (1) Bu TebliĐin amacı, Ek-1’de belirtilen ürünlerin, ithalatta [2/6/2021 tarihli ve 31499 mükerrer sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan Tıbbi Cihaz YönetmeliĐi](#) ve [2/6/2021 tarihli ve 31499 mükerrer sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan İn Vitro Tanı Amaçlı Tıbbi Cihaz YönetmeliĐi](#) ne uygunluĐunun denetimine iliŐkin usul ve esasları düzenlemektir.

(2) Bu TebliĐ Serbest DolaŐıma GiriŐ Rejimine tabi tutulacak ürünleri kapsar.

(3) Bu TebliĐ Hariçte İŐleme Rejimi uyarınca ihraç edilip geri gelen eŐyaları kapsamaz.

Dayanak

MADDE 2- (1) Bu TebliĐ, 1 sayılı CumhurbaşkanlıĐı TeŐkilatı Hakkında CumhurbaşkanlıĐı Kararnamesinin 455 inci maddesine, [5/3/2020 tarihli ve 7223 sayılı  r n GüvenliĐi ve Teknik Düzenlemeler Kanununa](#), [14/9/2022 tarihli ve 6038 sayılı Cumhurbaşkan  Kararı ile yürürlüĐe konulan Teknik Düzenlemeler Rejimi Kararına](#) ve [16/8/2023 tarihli ve 32281 sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan DıŐ Ticarete Teknik Düzenlemeler YönetmeliĐi](#)ne dayanılarak hazırlanmıŐtır.

Tanımlar

MADDE 3- (1) Bu TebliĐde geçen;

- a) **A.TR Dolařım Belgesi:** Türkiye veya Avrupa Birlięinde serbest dolařımda bulunan eřyanın Gümrük Birlięi çerçevesinde tercihli rejimden yararlanabilmesini saęlamak üzere, gümrük idaresince ya da bu idare tarafından yetki verilmiř kuruluřlarca düzenlenip gümrük idaresince vize edilen belgeyi,
- b) **Bakanlık:** Ticaret Bakanlıęını,
- c) **Denetim Birimi:** Bakanlıęın Bölge Müdürlüklerine baęlı ürün güvenlięi denetimlerinden sorumlu rn Güvenlięi Denetimleri Grup Bařkanlıklarını,
- ç) **Dıř Ticarete Risk Esaslı Kontrol Sistemi (TAREKS):** rn güvenlięi mevzuatı ve teknik düzenlemeler uyarınca yapılan denetim, uygunluk ve izin iřlemlerinin elektronik ortamda ve risk esaslı yerine getirilmesi amacıyla oluřturulan internet tabanlı uygulamayı,
- d) **Fiili denetim:** Belge kontrolü, iřaret kontrolü, fiziki muayene ve laboratuvar testinden biri veya birkaçını,
- e) **Firma:** TAREKS aracılıęıyla yapılan iřlemlere konu olan kamu kurumları dâhil, tüm gerçek ve tüzel kiřileri,
- f) **Firma kullanıcısı:** Firma yetkilisi tarafından firma adına TAREKS'te iřlem yapmak üzere yetkilendirilmiř kiřiyi,
- g) **Firma yetkilisi:** Firmanın imza sirkülerinde yer alan ve firmayı temsil ve ilzama yetkili olan kiřiyi,
- ę) **Geri gelen eřya:** 7/10/2009 tarihli ve 27369 mükerrer sayılı Resmî Gazete'de yayımlanan Gümrük Yönetmelięinin 446 ncı maddesinin birinci fıkrasının (a), (b) ve (c) bentlerinde tanımlanan nedenlerle geri gelen daha önce ihraç edilmiř eřyayı,
- h) **Kapsam dıřı:** GTİP olarak Ek-1'de yer almakla birlikte, 1 inci maddede belirtilen yönetmelikler kapsamına girmeyen veya Bakanlıkça bu Teblię kapsamında denetimi hedeflenmeyen ürünü,
- i) **Risk:** Teblię kapsamında yer alan ürünlerin 1 inci maddede belirtilen mevzuata uygun olmama ihtimalini,

j) **Risk analizi:** Ek-1’de yer alan ürünlerin risk derecesini ve fiili denetime yönlendirilip yönlendirilmeyeceğini belirlemek amacıyla, TAREKS’te firma hakkındaki bilgiler; geçmişte yapılan ithalat denetimleri ile piyasa gözetimi ve denetimi sonuçları; imalatçı veya ithalatçı firma ya da firma kullanıcısı; giriş gümrüğü; ürünün cinsi, markası, modeli, fiyatı ve miktarı; menşe, çıkış, sevk veya ticaret yapılan ülke ve risk tespiti için kullanılabilecek diğer bilgilerden hareketle yapılan işlemi ifade eder.



MADDE 4-

(1) Tıbbi cihazların ithalat denetimiyle ilgili tüm işlemler, TAREKS üzerinden ve risk analizine göre yapılır.

(2) Bu Tebliğ kapsamı ürünleri ithal etmek isteyen firmaların, 8/8/2025 tarihli ve 32980 sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan Dış Ticarete Risk Esaslı Kontrol Sistemi Hakkında Tebliğ (Ürün Güvenliği ve Denetimi: 2025/28) çerçevesinde TAREKS’te tanımlanması ve firma adına TAREKS’te işlem yapacak en az bir firma kullanıcısının yetkilendirilmiş olması gerekir.

MADDE 5-

(1) Bu Tebliğ kapsamındaki denetimler, Gümrük Yönetmeliğinin 181 inci maddesinin dördüncü fıkrası çerçevesinde gümrük beyannamesinin tescili öncesinde yapılır.

(2) Firma kullanıcısı, Bakanlık internet sayfasının “E-işlemler” kısmında yer alan “Dış Ticarete Risk Esaslı Kontrol Sistemi (TAREKS) Uygulaması” bölümünü veya e-Devlet kapısını kullanarak TAREKS üzerinden ithal partisine ilişkin bilgi ve Ek-2’nin birinci ve ikinci maddelerinde belirtilen belgeleri yükleyerek başvurusunu yapar.

(3) Başvuru üzerine, TAREKS tarafından firmaya, ilgili denetim birimi nezdindeki işlemlerini takip edebilmesi amacıyla bir başvuru numarası verilir.

(4) Beyan edilen bilgi ve belgelerin doğru, eksiksiz ve zamanında sunulmasından firma ve firma kullanıcısı sorumludur.

MADDE 6-

(1) A.TR Dolaşım Belgesi olduğu firma kullanıcısı tarafından TAREKS'te beyan edilen ürünler için ürünün ithal edilebileceğine dair TAREKS referans numarası doğrudan oluşturulur.

(2) Gümrük Yönetmeliğinin 446 ncı maddesinin birinci fıkrasının (a), (b) ve (c) bentlerinde tanımlanan nedenlerle geri gelen daha önce ihraç edilmiş eşya için TAREKS üzerinden başvuru yapılmaz, ithalat işlemleri 11 inci maddeye göre sonuçlandırılır.

(3) 29/9/2009 tarihli ve 2009/15481 sayılı Bakanlar Kurulu Kararı ile yürürlüğe konulan 4458 sayılı Gümrük Kanununun Bazı Maddelerinin Uygulanması Hakkındaki Kararın beşinci kısmında belirtilen eşyanın ithalatında TAREKS üzerinden başvuru yapılmaz, ithalat işlemleri 11 inci maddeye göre sonuçlandırılır.

(4) Risk analizine göre yapılacak değerlendirmede, birinci fıkra kapsamına giren ürünler de fiili denetime yönlendirilebilir.

MADDE 7-

(1) Başvuru konusu ithalat partisine ilişkin kapsam dışı beyanı ithalatçı firma tarafından TAREKS başvuru sürecinde denetim birimine yapılır.

MADDE 8-

(1) Fiili denetime yönlendirilen ürünler, firma kullanıcılarının TAREKS üzerinden beyan ettiği bilgiler çerçevesinde, risk analizine göre belirlenir.

(2) Risk analizinde kullanılacak kriterler, gerekli görülmesi halinde Sağlık Bakanlığı ve ilgili diğer tarafların da görüşü alınarak, Bakanlıkça belirlenir.

(3) TAREKS ve Ulusal Piyasa Gözetimi ve Denetimi Bilgi Sistemi (PGDBİS) arasında veri akışının sağlanmasıyla, bu Tebliğ kapsamı ürünlerin ithalat denetimlerine ilişkin veriler, PGDBİS'e iletilir.

(4) Risk analizi sonucunda fiili denetime yönlendirilmeyen ürünlerin ithal edilebileceğine dair TAREKS referans numarası doğrudan oluşturulur.

MADDE 9-

(1) Fiili denetime yönlendirilen ürünler için Ek-2'nin üçüncü, dördüncü ve beşinci maddelerinde belirtilen belgeler, başvuru günü dâhil yirmi iş günü içerisinde elektronik ortamda TAREKS'e yüklenir ve TAREKS'te talep edilmesi halinde sistem tarafından ilave süre verilir. İlgili belgelerin sisteme süresi içerisinde yüklenmemesi halinde başvuru olumsuz olarak sonuçlanır.

(2) Firmalardan ilave bilgi ve belge istenebilir.

(3) Fiili denetim sonucunda ilgili mevzuata aykırılık tespit edilmemesi ya da ürünün kapsam dışı olduğunun tespiti durumlarında, ürünün ithal edilebileceğine dair TAREKS referans numarası oluşturulur.

(4) İlgili mevzuata aykırılık tespit edilmesi veya talep edilen ek bilgi ve belgelerin süresi içerisinde TAREKS'e yüklenmemesi durumunda, fiili denetim olumsuz olarak sonuçlandırılır.

(5) TAREKS'e yüklenen, AB Uygunluk Beyanı, test raporu veya denetim birimince talep edilen diğer belgelerin ilgisince düzenlenmediğinin tespiti halinde, diğer şartlar uygun olsa dahi fiili denetim olumsuz olarak sonuçlandırılır.

MADDE 10-

(1) Denetim sürecine ve sonucuna ilişkin sorgulamalar TAREKS aracılığıyla yapılır.

(2) Denetim sürecine ve sonucuna ilişkin bildirimler, Dış Ticarete Risk Esaslı Kontrol Sistemi Hakkında Tebliğ (Ürün Güvenliği ve Denetimi: 2025/28)'in 5 inci maddesi kapsamında yapılan "Yetkilendirme Başvuruları" uygulamasında firma kullanıcıları tarafından beyan edilen elektronik posta adresine iletilir. Firma kullanıcılarına ulaşmayan bildirimlerden Bakanlık sorumlu değildir.

(3) Yapılan denetimde, üründe mevzuata aykırılık tespit edilmesi halinde durum ayrıca ilgili gümrük idaresine yazıyla ve sistem üzerinden bildirilir.



MADDE 11-

- (1) Ürünün ithal edilebileceğine dair TAREKS referans numarasının gümrük beyannamesinin 44 numaralı hanesine ithalatçı firma tarafından kaydedilmesi zorunludur.
- (2) TAREKS referans numarası verildiği tarihten itibaren 1 yıl süreyle geçerlidir.
- (3) GTİP değişikliği sonucunda bu Tebliğin eki listede yer aldığı tespit edilen ürünlerin, gümrük gözetiminde bulunması kaydıyla, ilgili gümrük idaresince denetime yönlendirilmesi halinde, 5 inci madde çerçevesinde TAREKS üzerinden başvuru yapılır.
- (4) 4458 sayılı Gümrük Kanununun Bazı Maddelerinin Uygulanması Hakkındaki Kararın beşinci kısmında belirtilen eşyanın ithalatında, **1816009911615014436576** olarak belirlenen 23 haneli TAREKS referans numarası, gümrük beyannamesinin 44 numaralı hanesine kaydedilir.
- (2) Risk analizinde kullanılacak kriterler, gerekli görülmesi halinde Sağlık Bakanlığı ve ilgili diğer tarafların da görüşü alınarak, Bakanlıkça belirlenir.
- (3) TAREKS ve Ulusal Piyasa Gözetimi ve Denetimi Bilgi Sistemi (PGDBİS) arasında veri akışının sağlanmasıyla, bu Tebliğ kapsamı ürünlerin ithalat denetimlerine ilişkin veriler, PGDBİS'e iletilir.
- (4) Risk analizi sonucunda fiili denetime yönlendirilmeyen ürünlerin ithal edilebileceğine dair TAREKS referans numarası doğrudan oluşturulur.

MADDE 9-

- (1) Fiili denetime yönlendirilen ürünler için Ek-2'nin üçüncü, dördüncü ve beşinci maddelerinde belirtilen belgeler, başvuru günü dâhil yirmi iş günü içerisinde elektronik ortamda TAREKS'e yüklenir ve TAREKS'te talep edilmesi halinde sistem tarafından ilave süre verilir. İlgili belgelerin sisteme süresi içerisinde yüklenmemesi halinde başvuru olumsuz olarak sonuçlanır.
- (2) Firmalardan ilave bilgi ve belge istenebilir.
- (3) Fiili denetim sonucunda ilgili mevzuata aykırılık tespit edilmemesi ya da ürünün kapsam dışı olduğunun tespiti durumlarında, ürünün ithal edilebileceğine dair TAREKS referans numarası oluşturulur.
- (4) İlgili mevzuata aykırılık tespit edilmesi veya talep edilen ek bilgi ve belgelerin süresi içerisinde TAREKS'e yüklenmemesi durumunda, fiili denetim olumsuz olarak sonuçlandırılır.

(5) TAREKS'e yüklenen, AB Uygunluk Beyanı, test raporu veya denetim birimince talep edilen diğer belgelerin ilgisince düzenlenmediğinin tespiti halinde, diğer şartlar uygun olsa dahi fiili denetim olumsuz olarak sonuçlandırılır.

MADDE 10-

(1) Denetim sürecine ve sonucuna ilişkin sorgulamalar TAREKS aracılığıyla yapılır.

(2) Denetim sürecine ve sonucuna ilişkin bildirimler, Dış Ticarete Risk Esaslı Kontrol Sistemi Hakkında Tebliğ (Ürün Güvenliği ve Denetimi: 2025/28)'in 5 inci maddesi kapsamında yapılan "Yetkilendirme Başvuruları" uygulamasında firma kullanıcıları tarafından beyan edilen elektronik posta adresine iletilir. Firma kullanıcısına ulaşmayan bildirimlerden Bakanlık sorumlu değildir.

(3) Yapılan denetimde, üründe mevzuata aykırılık tespit edilmesi halinde durum ayrıca ilgili gümrük idaresine yazıyla ve sistem üzerinden bildirilir.

MADDE 11-

(1) Ürünün ithal edilebileceğine dair TAREKS referans numarasının gümrük beyannamesinin 44 numaralı hanesine ithalatçı firma tarafından kaydedilmesi zorunludur.

(2) TAREKS referans numarası verildiği tarihten itibaren 1 yıl süreyle geçerlidir.

(3) GTİP değişikliği sonucunda bu Tebliğin eki listede yer aldığı tespit edilen ürünlerin, gümrük gözetiminde bulunması kaydıyla, ilgili gümrük idaresince denetime yönlendirilmesi halinde, 5 inci madde çerçevesinde TAREKS üzerinden başvuru yapılır.

(4) 4458 sayılı Gümrük Kanununun Bazı Maddelerinin Uygulanması Hakkındaki Kararın beşinci kısmında belirtilen eşyanın ithalatında, **1816009911615014436576** olarak belirlenen 23 haneli TAREKS referans numarası, gümrük beyannamesinin 44 numaralı hanesine kaydedilir.

2/6/2021 TARİHLİ VE 31499 MÜKERRER SAYILI RESMÎ GAZETE'DE YAYIMLANAN TIBBİ CİHAZ YÖNETMELİĞİ VE İN VİTRO TANI AMAÇLI TIBBİ CİHAZ YÖNETMELİĞİ KAPSAMINDA İTHALATTA DENETİME TABİ ÜRÜNLER LİSTESİ

Sıra No	GTİP	Madde Adı
1.	3005.10.00.00.00	Yapışkan sargılar ve yapışkan tabakası olan diğer maddeler (sadece tıbbi cihazlar için)
2.	3006.10.10.00.00	Cerrahi dikişler için steril katgütler
3.	3006.10.90.10.11	Cerrahi ve dişçilikte kullanılan emici steril hemostatlar
4.	3006.10.90.10.13	Cerrahi poliglaktin iplik
5.	3006.10.90.10.19	Diğerleri
6.	3006.40.00.00.13	Kemiklerin tedavisinde kullanılan çimentolar, sentetik kemik greftleri
7.	3307.90.00.90.11	Kontakt-lens veya suni göz solüsyonları
8.	3307.90.00.90.19	Diğerleri (yalnız tıbbi amaçlı kaydırıcı jeller)
9.	3808.94.10.00.00	Esası kuaterner amonyum tuzları olanlar (yalnız tıbbi cihaz dezenfektanları)
10.	3808.94.90.00.11	Bromoklormetan ya da bromometan (Metil bromür) içerenler (yalnız tıbbi cihazlar için)
11.	3808.94.90.00.19	Diğerleri (yalnız tıbbi cihaz dezenfektanları)
12.	3821.00.00.00.00	Mikroorganizmaların (virüsler ve benzerleri), bitkilerin, insan veya hayvan hücreleri için ürünleri
13.	3822.11.00.00.00	Sıtma için olanlar
14.	3822.12.00.00.00	Zika ve Aedes cinsi sivrisineklerden geçen diğer hastalıklar için olanlar (Yalnızca ilaçlar ve nitelikleri bakımından imalatçısı tarafından İn-vitro tıbbi tanı cihazı olarak üretilenler hariç)
15.	3822.13.00.00.00	Kan gruplarının veya kan faktörlerinin tayini için olanlar (Yalnızca tıp laboratuvarı için üretilenler hariç)

16.	3822.19.00.00.11	Su analizi için fotometrik test kiti (Yalnız tıp laboratuvarında kullanılanlar) (Araştırma amaçlı üretilmeyen ürünler hariç)
17.	3822.19.00.00.12	Yenidoğan tanı test kiti
18.	3822.19.00.00.19	Diğerleri (Yalnız tıp laboratuvarında kullanılanlar) (Araştırma amaçlı, veteriner tıbbi tanı cihazı amaçlı üretilmeyen ürünler hariç)
19.	3822.90.00.00.19	Diğerleri (Genel laboratuvar kullanımına yönelik olan cihazlar ve nitelikleri bakımından)
20.	3926.20.00.00.12	Eldivenler (Yalnız muayene eldivenleri)
21.	4014.10.00.00.00	Prezervatifler
22.	4015.12.00.00.11	Nitril olanlar
23.	4015.12.00.00.19	Diğerleri
24.	4015.19.00.00.11	Ev işlerinde kullanılan eldivenler
25.	4015.19.00.00.19	Diğerleri
26.	4015.90.00.00.00	Diğerleri
27.	8421.29.80.00.11	Diyalizör (yalnız diyaliz makineleri için olanlar)
28.	8543.70.90.00.19	Diğerleri (kavitasyon, lipoliz ve tıbbi cihaz niteliği olan benzeri ürünler)
29.	8509.80.00.00.00	Diğer cihazlar (Tıbbi Cihaz Yönetmeliği Ek XVI kapsamında olan ürünler)
30.	8713.10.00.00.00	Hareket ettirici tertibatı olmayanlar
31.	8713.90.00.00.00	Diğerleri
32.	9001.30.00.00.00	Kontak lensler
33.	9018.13.00.00.00	Manyetik rezonansla görüntüleme cihazları

34.	9018.19.90.00.19	Diğerleri (Yalnız NLS Vücut tarama sistemi, Check-up cihazları)
35.	9018.31.10.00.00	Plastik maddelerden olanlar
36.	9018.31.90.00.00	Diğerleri
37.	9018.32.10.00.00	Metalden boru şeklinde iğneler
38.	9018.39.00.00.23	Steril kan alma tüpleri
39.	9018.39.00.00.24	PTCA balon kateterler

40.	9018.39.00.00.25	Anjiyografi kateterleri
41.	9018.39.00.00.29	Diğerleri
42.	9018.90.10.00.11	Elektronik tansiyon aleti
43.	9018.90.10.00.12	Mekanik tansiyon aleti
44.	9018.90.30.00.11	Böbrek makinaları
45.	9018.90.30.00.13	Dializ ve fistula setleri
46.	9018.90.50.00.12	Kan torbaları
47.	9018.90.50.00.13	Serum (infüzyon) setleri (pompalı setler hariç)
48.	9018.90.84.00.12	Her nevi bisturiler
49.	9018.90.84.00.15	İnflatör
50.	9018.90.84.00.18	Rahim içi aletler
51.	9018.90.84.00.19	Diğer alet ve cihazlar (yalnız glukometreler/şeker ölçüm cihazları ve İnsüflatörler hariç)
52.	9019.10.10.00.11	Cihazlar (kavitasyon, lipoliz, cilt bakım, tüy alma cihazları ve tıbbi cihaz yönetimi)
53.	9019.10.90.00.19	Diğerleri (kavitasyon, lipoliz, cilt bakım, tüy alma cihazları ve tıbbi cihaz yönetimi)
54.	9019.20.10.00.00	Mekanik ventilasyon cihazı (İnvaziv) (yalnız oksijen konsantratörleri/oksijen tedavisi)
55.	9019.20.20.00.00	Mekanik ventilasyon cihazı (İnvaziv olmayan) (yalnız oksijen konsantratörleri/oksijen tedavisi)
56.	9019.20.90.00.00	Diğerleri, aksam, parça ve aksesuarları dahil (yalnız oksijen konsantratörleri/oksijen tedavisi)
57.	9021.21.90.00.00	Diğer maddelerden olanlar

58.	9021.29.00.00.00	Diğerleri
59.	9021.31.00.00.00	Suni eklemler
60.	9021.39.90.00.12	Kalp kapakçıkları
61.	9021.39.90.00.13	Diğer uzuv ve organ iç protezleri (yalnız damar içine uygulanan tüm kalıcı ster
62.	9021.50.00.00.11	Dahili kalp pilleri
63.	9022.12.00.00.00	Bilgisayarlı tomografi cihazları (yalnız tıbbi amaçlı kullanılanlar)
64.	9022.13.00.00.00	Diğerleri (dişçiliğe mahsus olanlar)
65.	9022.14.00.00.00	Diğerleri (tıbbi, cerrahi veya veterinerlik amaçlı kullanımlar için) (veterinerlik a
66.	9022.21.00.00.00	Tıbbi, cerrahi dişçilik veya veterinerlik amaçlı kullanımlar için (veterinerlik ama
67.	9022.29.00.00.00	Diğer amaçlarla kullanılanlar
68.	9027.81.00.00.00	Kütle spektrometreleri (yalnız in vitro tanı cihazlar ile glukometreler/şeker ölç
69.	9027.89.90.00.00	Diğerleri (yalnız in vitro tanı cihazlar ile glukometreler/şeker ölçüm cihazları)

Ek-2

TAREKS'E YÜKLENMESİ GEREKEN BELGELER