

FİRMALARIN DİKKATİNE

05.01.2021 - Bitkisel ve Destek Ürünler Dairesi Başkanlığı

Hâlihazırda “Sağlık Bakanlığınca Denetlenen Bazı Ürünlerin İthalat Denetimi Tebliği (Ürün Güvenliği Denetimi)”nin Ek-1/A, Ek-1/B ve Ek-1/C listelerinden ithalatı yapılacak tıbbi müstahzarlar/ürünler için, **04.01.2021** tarihinden itibaren 31.12.2020 tarih ve 31351 (4.Mükerrer) sayılı Resmi Gazetede yayımlanan “Sağlık Bakanlığınca Denetlenen Bazı Ürünlerin İthalat Denetimi Tebliği (Ürün Güvenliği Denetimi:2021/20)”nin “Kontrol Belgesi, Ticaret Bakanlığı tarafından yayımlanan 2016/16 sayılı Genelge doğrultusunda Tek Pencere Sistemi üzerinden e-belge olarak düzenlenebilir” hükmüne istinaden EBS’de İthalat Modülü altında yer alan İthalat İzin Başvuru Forumu’ndaki bilgilerin doğru ve eksiksiz doldurularak aşağıdaki belgeler ile elektronik başvuru yapılması gerekmektedir.

- 1) Başvuru dilekçesi,
- 2) Proforma fatura (belge aslı veya ithalatçı firma tarafından “aslı gibidir” onaylı sureti),
- 3) Ekte yer alan taahhütname,
- 4) Kurumca düzenlenen ruhsatname/ara ürün izin belgesi/izin belgesi.

Adı

Tarih

Doküman

taahhütname

05.01.2021

[DOKÜ](#)