



T.C.
TİCARET BAKANLIĞI
Gümrükler Genel Müdürlüğü



2025 AİLE YILI

Sayı : E-52707093-140.04-00114296579
Konu : İlaçların İhracatı Hk TİTCK
Bilgilendirmesi

BURSA GÜMRÜK MÜŞAVİRLERİ DERNEĞİ	
SAYI	821
TARİH	06.10.2025

DAĞITIM YERLERİNE

Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Başkanlığından alınan ve ekte bir örneğine yer verilen 19.09.2025 tarihli, 5733833 sayılı yazıda özetle; İhracat: 96/31 sayılı İhracı Yasak ve Ön İzne Bağlı Mallara İlişkin Tebliğ eki İhracı Ön İzne Bağlı Mallar listesinde yer alan “3-Uyuşturucu maddeler ve 1972 tarihli Protokolle değiştirilen 1961 tarihli Uyuşturucu Maddeler Tek Sözleşmesi, 1971 tarihli Psicotrop Maddelere İlişkin Sözleşme ve 1988 tarihli Uyuşturucu ve Psicotrop Maddelerin Yasadışı Trafiğinin Önlenmesine İlişkin Birleşmiş Milletler Sözleşmesi kapsamındaki mallar”ın ihracatına yönelik olarak Kurumlarınca özel izin belgeleri düzenlenmekte olduğu, anılan Sözleşmeler gereğince kontrole tabi madde/müstahzarların izinsiz yurt dışına çıkmasını önlemek amacıyla ön izne tabi olmayan ilaçların ihracatına yönelik olarak da Kurumlarınca gümrük bilgilendirme yazılarının düzenlendiği, bu yazıların düzenlendiği tarihten itibaren 6 (altı) ay içinde tek seferlik kullanıma yönelik olduğu, başvuru sahibi firmanın Kurumlarına ilettiği ilaç ismi, miktarı ve ihracatı yapılacak ülke beyanının esas alındığı, fiili ihracat miktarının beyan edilen miktarı aşmaması ve ihracatın beyan edilen ülkeye yapılması gerektiği, gümrük beyannamesinde belirtilen bilgiler ile Kurumlarınca düzenlenen gümrük bilgilendirme yazısında yer alan bilgilerin uyumlu olmaması halinde düzenlemiş oldukları bilgilendirme yazılarının geçerliliğinin bulunmadığı, gerçekleşmiş ihracata yönelik olarak da Kurumlarınca herhangi bir revizyon yapılmamakta olduğu ifade edilmektedir.

Bilgi ve gereğini rica ederim.

Yakup SEFER
Bakan a.
Genel Müdür Yardımcısı T.

EK: 1 yazı

DAĞITIM:

-Ankara, Bursa, İzmir, İstanbul ve Mersin Gümrük Müşavirleri Derneğine

Bu belge güvenli elektronik imza ile imzalanmıştır.

Belge Doğrulama Kodu: 61A00CF2-7820-45F3-806E-1DB63E4B57FE

<https://www.turkiye.gov.tr/ticaret-bakanligi-ebys>

Adres: Dumlupınar Bulvarı No:151 Eskişehir Yolu 9.km Çankaya /

ANKARA

Telefon No: 03124493153 Faks No: 03124493103

e-Posta: n.embel@gtb.gov.tr

İnternet Adresi: www.ticaret.gov.tr

KEP Adresi:

Ayrıntılı bilgi için:

NİHAL EMBEL

Ticaret Uzmanı

Telefon No: 03124493153





T.C.
SAĞLIK BAKANLIĞI
Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu

ACELE

Sayı :
Konu : Fiili İhracat İşlemleri Hk.

TİCARET BAKANLIĞINA

İlaç ihracat işlemlerine ilişkin Bakanlığınız tarafından gerçekleştirilen denetimlerde Kurumumuzca düzenlenen gümrükleri bilgilendirme belgeleri ile fiili ihracat sırasında oluşturulan ihracat beyannameleri arasında benzer uyumsuzluklara rastlandığı anlaşılmaktadır.

Bilindiği üzere İhracat: 96/31 sayılı İhracı Yasak ve Ön İzne Bağlı Mallara İlişkin Tebliğ ekinde yer alan İhracı Ön İzne Bağlı Mallar listesinde; 24.06.1933 tarih ve 2435 sayılı Resmî Gazete’de yayımlanmış bulunan 2313 sayılı Uyuşturucu Maddelerin Murakabesi Hakkında Kanun, BM 1961 tarihli Uyuşturucu Maddeler Tek Sözleşmesi, BM 1971 tarihli Psicotrop Maddeler Sözleşmesi ve BM Uyuşturucu ve Psicotrop Maddelerin Kaçakçılığına Karşı 1988 Sözleşmesi kapsamındaki kontrole tabi maddeler yer almakta ve bu maddelerle ilgili ihracat özel izin belgeleri Kurumumuzca düzenlenmektedir.

Bununla birlikte söz konusu Tebliğ’de kontrole tabi olmayan ilaçların ihracatına yönelik herhangi bir husus bulunmadığından ve Gümrük Müdürlüklerince kontrole tabi olan ya da olmayan ilaçların ayırımının yapılmasındaki zorluklar nedeniyle, yukarıda adları belirtilen Sözleşmeler gereğince kontrole tabi madde/müstahzarların izinsiz yurt dışına çıkmasını önlemek amacıyla kontrole tabi olmayan ilaçların ihracatı için bu ilaçların uyuşturucu veya psicotrop madde ihtiva etmediği yönünde gümrük bilgilendirme yazısı Kurumumuzca düzenlenmektedir. Kurumumuzca düzenlenen gümrük bilgilendirme yazıları söz konusu belgenin düzenlendiği tarihten itibaren 6 (altı) ay içinde tek seferlik kullanıma yöneliktir.

Söz konusu gümrükleri bilgilendirme yazısı başvuru sahibi firmanın Kurumumuza ilettiği ilaç ismi ile miktarı için ve yine başvuru sahibi firmanın belirttiği ihracatı yapılacak ülke için beyan esaslı olarak Kurumumuzca düzenlenmekte olup fiili ihracat miktarının firma tarafından beyan edilen miktarı aşmaması ve ihracatın beyan edilen ülkeye yapılması gerekmektedir.

Bu bağlamda ihracat beyannamesinde belirtilen bilgilerin Kurumumuzca düzenlenen gümrük bilgilendirme yazısında yer alan bilgiler ile uyumlu olmaması halinde bahse konu belgenin geçerliliği bulunmamakta olup gerçekleşmiş ihracata yönelik Kurumumuzca herhangi bir revizyon yapılmamaktadır.

Bu minvalde yukarıda yer alan hususların Bakanlığınız teftiş birimleri ve gümrük müdürlükleri başta olmak üzere ilgili alt birimlere iletilmesi hususunda bilginizi ve gereğini arz ederim.

Prof. Dr. Ahmet AYAR
Kurum Başkanı

