



TÜRK STANDARDLARI ENSTİTÜSÜ

MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

<DOC\_ADI>



TÜRK STANDARDLARI ENSTİTÜSÜ

“CE” İŞARETİ TAŞIMASI GEREKEN BAZI ÜRÜNLERİN İTHALAT  
DENETİMİ (9 SAYILI ÜRÜN GÜVENLİĞİ VE DENETİMİ) TEBLİĞİ  
KAPSAMINDA GERÇEKLEŞTİRİLECEK İTHALAT DENETİMİ PROSEDÜRÜ



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

## İçindekiler

<b>1. KAPSAM VE YASAL DAYANAK</b>	<b>5</b>
<b>2. ÜRÜN GÜVENLİĞİ VE TEKNİK DÜZENLEMELER MEVZUATI</b>	<b>6</b>
2.1 Yatay Mevzuat	6
2.2 Dikey Mevzuat	7
<b>3. TANIMLAR</b>	<b>9</b>
3.1 Bakanlık	9
3.2 Tebliğ	9
3.3 Piyasa Gözetimi ve Denetimi	9
3.4 İthalatta Denetime Tabi Ürünler Listesi	9
3.5 Yetkili Kuruluş	9
3.6 Kapsam Dışı	9
3.7 Güvenli Ürün	9
3.8 Temel Gereklere	9
3.9 Uygunluk Değerlendirme Kuruluşu	10
3.10 Onaylanmış Kuruluş	10
3.11 Uygunluk İşareti	10
3.12 "CE" İşareti	10
3.13 Uyumlaştırılmış (Harmonize) Standart	10
3.14 Piyasaya arz	10
3.15 Piyasada bulundurma	10
3.16 Denetmen (Teknik İnceleme Uzmanı)	10
3.17 Dış Ticarete Risk Esaslı Kontrol Sistemi (TAREKS)	10
3.18 Risk	10
3.19 Risk analizi	11
3.20 Fiili denetim	11
3.21 AT/AB Uygunluk Beyanı	11
3.22 Test Raporu	11
3.23 İndirgenmiş Deneyler	11
3.24 Kullanıcı	11
3.25 TSE	11
3.26 İthalat Birimi	11
<b>4. YÜKÜMLÜLÜKLER</b>	<b>12</b>

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

4.1 İmalatçı/İmalatçının Yükümlülükleri	12
4.2 Yetkili Temsilci/Yetkili Temsilcinin Yükümlülükleri	12
4.3 İthalatçı/İthalatçının Yükümlülükleri	13
5. GENEL HÜKÜMLER	14
6. BAŞVURU	20
7. BAŞVURU İPTALLERİNE İLİŞKİN ESASLAR	24
8. ÖN İNCELEME	29
9. MÜKERRER BAŞVURULAR	31
10. UYGUNLUK DEĞERLENDİRME	33
10.1 Uygunluk Değerlendirmede Genel Hususlar	33
10.2 Başvuru Belgelerinin Kontrolü Esnasında Tanınacak Süreler	39
10.3 İlgilisince Düzenlenmeyen Belgeler	40
10.4 AT/AB Uygunluk Beyanı ve Test Raporlarına İlişkin Esaslar	41
10.5 Denklik Beyanları	46
10.6 Teknik Dosya İncelemesi	47
10.7 CE Teknik Dosya Ön Kontrol Hizmeti	47
10.8 Fiziki Muayene ve Numune Alma (İnceleme Heyetleri) Esasları	48
10.9 Ürünlerin Teste Yönlendirilmesi ve Ürünlerin Teste Tabi Tutulması	51
10.10 Kullanılmış Ürünler	57
10.11 Aksam Parça Başvurularının Değerlendirilmesi	58
10.12 Sanayi Ürünlerinde Girdi Muafiyeti Başvurularının Değerlendirilmesi	61
10.13 İleri İşlem Başvurularının Değerlendirilmesi	62
10.14 Geri Gelen Eşya Başvurularının Değerlendirilmesi	63
10.15 Kapsam Kontrolü	65
10.16 Başvuru Sonuçlandırma	68
10.17 Firmaların, Denetimi Red İle Sonuçlanan Ürünler İçin Yeniden Değerlendirme Talepleri	73
10.18 Firmaların Uygunsuz Bulunan Ürünlere İlişkin Transit Talepleri	73
11. CE İŞARETİNE VE DİĞER İŞARETLEMELERE İLİŞKİN ESASLAR	75
11.1 "CE" İşaretinin Konulmasına İlişkin Genel Hükümler	75
11.2 "CE" İşaretinin Konulmasına ve Diğer İşaretleme İlişkin Özel Hükümler	76
11.3 Koşullu Kabul Tali Eksiklik İle Sonuçlandırılacak Başvurular	80
11.4 Elleçleme İzinleri	82
12. YÖNETMELİKLERE/ÜRÜNLERE İLİŞKİN MÜNFERİT ESASLAR	84



MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

<DOC\_ADI>

13. GEÇİCİ İTHALAT	96
14. TSE MARKASININ HAKSIZ KULLANIMI	97
15. İTİRAZ, UYUŞMAZLIK VE BİLDİRİMLER	99
16. DOKÜMANLAR	101







## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

<DOC\_ADI>

### 1. KAPSAM VE YASAL DAYANAK

Bu prosedür, 22/02/2013 tarihli ve 28567 sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan Teknik Düzenlemeler Rejim Kararının 5 inci maddesine istinaden Ticaret Bakanlığı tarafından hazırlanan ve yürütülen “CE” İşareti Taşınması Gereken Bazı Ürünlerin İthalat Denetimi Tebliği (9 sayılı Ürün Güvenliği ve Denetimi Tebliği) kapsamında yer alan ürünlerin fiili denetimlerinin yapılması ve sonuçlandırılması usul ve esaslarının belirlenmesine yönelik olup; Enstitümüz Muayene Gözetim Hizmetleri Yönergesi’ne dayanılarak hazırlanmıştır.

İthalat genelgelerinde ve prosedürlerinde yer almayan hususlarla ilgili olarak, firma başvuruları neticesinde verilen talimatlar aksi belirtilmediği sürece münferit olmayıp aynı durumdaki diğer firmalar için de geçerlidir.

Bu prosedürde yer alan tanım, esas ve düzenlemeler Ürün Güvenliği ve Teknik Düzenlemeler ile ilgili mevzuat kapsamı dışında anlanamaz ve yorumlanamaz.



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

**2. ÜRÜN GÜVENLİĞİ VE TEKNİK DÜZENLEMELER MEVZUATI****2.1 Yatay Mevzuat****2.1.1 4703 sayılı "Ürünlerle İlişkin Teknik Mevzuatın Hazırlanması ve Uygulanmasına Dair Kanun"(Çerçeve Kanun)**

Kanun, esas itibarıyla piyasaya arz edilmesi hedeflenen ve piyasada yer alan ürünlerin güvenli olmasını sağlamayı amaçlamaktadır. Bu itibarla Kanun, anılan nihaî amacın gerçekleştirilmesi için gerekli olan sistemin genel hatlarını ve sistemde yer alan bütün aktörlerin hak ve yükümlülüklerini düzenlemektedir.

Kanun, ürünlerin piyasaya arz şartlarının, imalatçı ve dağıtıcıların yükümlülüklerini, uygunluk değerlendirme kuruluşlarını, onaylanmış kuruluşları, piyasa gözetimi ve denetimini, ürünün piyasaya arzının yasaklanmasını, toplatılmasını, bertarafını ve bunlarla ilgili olarak yapılacak bildirimleri kapsamaktadır.

Ayrıca, mezkûr Kanunu yürürlükten kaldıran 7223 sayılı Ürün Güvenliği Teknik Düzenlemeler Kanunu 12.03.2020 tarihli ve 31066 sayılı Resmî Gazete’de yayımlanmış olup yayımlandıktan bir yıl sonra yürürlüğe gireceğinden, 4703 sayılı Kanun’a atıflar yapılmaktadır.

**2.1.2 CE İşareti Yönetmeliği**

Bu Yönetmeliğin amacı; ürüne “CE” işareti konulması yöntemlerini düzenleyen uygunluk değerlendirme modülleri ile bu işaretin kullanılmasına dair usul ve esasları belirlemektir. Bu yönetmelik kapsamında yer aldığı halde;

- Bir uygunluk değerlendirme modülü veya AT/AB uygunluk beyanı öngörmeyen bir teknik düzenlemenin varlığı halinde
- Ürünün tâbi olduğu özel teknik düzenleme ile bu yönetmeliğin hükümlerinin farklı olması durumunda

söz konusu teknik düzenlemenin hükümleri esas alınır.

**2.1.3 Uygunluk Değerlendirme Kuruluşları ile Onaylanmış Kuruluşlar Yönetmeliği****2.1.4 Ürünlerin Piyasa Gözetimi ve Denetimine Dair Yönetmelik****2.1.5 Teknik Düzenlemeler Rejimi Kararı**

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

**2.2 Dikey Mevzuat****2.2.1 Makina Emniyeti Yönetmeliği (Makine)**

Makina Emniyeti Yönetmeliği ülkemiz ile AB arasında tesis edilen Gümrük Birliği uyarınca, 2006/42/EC sayılı AB Direktifi esas alınarak Sanayi ve Teknoloji Bakanlığı tarafından hazırlanmış olup, 03/03/2009 tarihli ve 27158 sayılı Resmî Gazetede yayımlanmıştır.

**2.2.2 Belirli Gerilim Sınırları Dâhilinde Kullanılmak Üzere Tasarlanmış Elektrikli Teçhizat ile ilgili Yönetmelik (LVD)**

Belirli Gerilim Sınırları İçin Tasarlanan Elektrikli Ekipman İle İlgili Yönetmelik ülkemiz ile AB arasında tesis edilen Gümrük Birliği uyarınca, 2014/35/EU sayılı AB Direktifi esas alınarak Sanayi ve Teknoloji Bakanlığı tarafından hazırlanmış olup, 02/10/2016 tarihli ve 29845 sayılı Resmî Gazetede yayımlanmıştır.

**2.2.3 Elektromanyetik Uyumluluk Yönetmeliği (EMC)**

Elektromanyetik Uyumluluk Yönetmeliği ülkemiz ile AB arasında tesis edilen Gümrük Birliği uyarınca, 2014/30/EU sayılı AB Direktifi esas alınarak Sanayi ve Teknoloji Bakanlığı tarafından hazırlanmış olup, 02/10/2016 tarihli ve 29845 sayılı Resmî Gazetede yayımlanmıştır.

**2.2.4 Asansör Yönetmeliği**

Asansör Yönetmeliği ülkemiz ile AB arasında tesis edilen Gümrük Birliği uyarınca, 2014/33/EU sayılı AB Direktifi esas alınarak Sanayi ve Teknoloji Bakanlığı tarafından hazırlanmış olup, 29/06/2016 tarihli ve 29757 sayılı Resmî Gazetede yayımlanmıştır.

**2.2.5 Basınçlı Ekipmanlar Yönetmeliği**

Basınçlı Ekipmanlar Yönetmeliği ülkemiz ile AB arasında tesis edilen Gümrük Birliği uyarınca, 2014/68/EU sayılı AB Direktifi esas alınarak Sanayi ve Teknoloji Bakanlığı tarafından hazırlanmış olup, 03/03/2018 tarihli ve 30349 sayılı Resmî Gazetede yayımlanmıştır.

**2.2.6 Basit Basınçlı Kaplar Yönetmeliği**

Basit Basınçlı Kaplar Yönetmeliği ülkemiz ile AB arasında tesis edilen Gümrük Birliği uyarınca, 2014/29/EU sayılı AB Direktifi esas alınarak Sanayi ve Teknoloji Bakanlığı tarafından hazırlanmış olup, 03/11/2016 tarihli ve 29877 sayılı Resmî Gazetede yayımlanmıştır.

**2.2.7 Gaz Yakan Cihazlara Dair Yönetmelik**

Gaz Yakan Cihazlara Dair Yönetmelik ülkemiz ile AB arasında tesis edilen Gümrük Birliği uyarınca, 2016/426/EU sayılı AB Direktifi esas alınarak Sanayi ve Teknoloji Bakanlığı tarafından hazırlanmış olup, 05/05/2018 tarihli ve 30412 sayılı Resmî Gazetede yayımlanmıştır.

**2.2.8 Sıvı ve Gaz Yakıtlı Yeni Sıcak Su Kazanlarının Verimlilik Gereklere Dair Yönetmelik**

Sıvı ve Gaz Yakıtlı Yeni Sıcak Su Kazanlarının Verimlilik Gereklere Dair Yönetmelik ülkemiz ile AB arasında tesis edilen Gümrük Birliği uyarınca, 92/42/EC sayılı AB Direktifi esas alınarak Sanayi

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

ve Teknoloji Bakanlığı tarafından hazırlanmış olup, 05/06/2008 tarihli ve 26897 sayılı Resmî Gazetede yayımlanmıştır.

**2.2.9 Muhtemel Patlayıcı Ortamlarda Kullanılan Teçhizat ve Koruyucu Sistemler İle İlgili Yönetmelik**

Muhtemel Patlayıcı Ortamlarda Kullanılan Teçhizat ve Koruyucu Sistemler İle İlgili Yönetmelik ülkemiz ile AB arasında tesis edilen Gümrük Birliği uyarınca, 2014/34/EU sayılı AB Direktifi esas alınarak Sanayi ve Teknoloji Bakanlığı tarafından hazırlanmış olup, 30/06/2016 tarihli ve 29758 sayılı Resmi Gazetede yayımlanmıştır.

**2.2.10 Enerji İle İlgili Ürünlerin Çevreye Duyarlı Tasarımına İlişkin Yönetmelik**

Enerji İle İlgili Ürünlerin Çevreye Duyarlı Tasarımına İlişkin Yönetmelik ülkemiz ile AB arasında tesis edilen Gümrük Birliği uyarınca, 2009/125/EC sayılı AB Direktifi esas alınarak Sanayi ve Teknoloji Bakanlığı tarafından hazırlanmış olup, 07/10/2010 tarihli ve 27722 sayılı Resmi Gazetede yayımlanmıştır.

**2.2.11 Ürünlerin Enerji Ve Diğer Kaynak Tüketimlerinin Etiketleme ve Standart Ürün Bilgileri Yoluyla Gösterilmesi Hakkında Yönetmelik**

Ürünlerin Enerji Ve Diğer Kaynak Tüketimlerinin Etiketleme Ve Standart Ürün Bilgileri Yoluyla Gösterilmesi Hakkında Yönetmelik ülkemiz ile AB arasında tesis edilen Gümrük Birliği uyarınca, 2010/30/EU sayılı AB Direktifi esas alınarak Sanayi ve Teknoloji Bakanlığı tarafından hazırlanmış olup, 02/12/2011 tarihli ve 28130 sayılı Resmi Gazetede yayımlanmıştır.

**2.2.12 Gezi Tekneleri ve Kişisel Deniz Taşıtları Yönetmeliği**

Gezi Tekneleri Ve Kişisel Deniz Taşıtları Yönetmeliği, ülkemiz ile AB arasında tesis edilen Gümrük Birliği uyarınca, 2013/53/EU direktifi esas alınarak Ulaştırma ve Altyapı Bakanlığı tarafından hazırlanmış olup, 05/05/2017 tarihli ve 30057 sayılı Resmi Gazetede yayımlanmıştır.

**2.2.13 Piroteknik Maddelerin Belgelendirilmesi, Piyasaya Arzı ve Desteklenmesi Hakkında Yönetmelik**

Piroteknik Maddelerin Belgelendirilmesi, Piyasaya Arzı ve Desteklenmesi Hakkında Yönetmelik ülkemiz ile AB arasında tesis edilen Gümrük Birliği uyarınca, 2013/29/EU sayılı AB Direktifi esas alınarak Sanayi ve Teknoloji Bakanlığı tarafından hazırlanmış olup, 02/10/2016 tarihli ve 29845 sayılı Resmi Gazetede yayımlanmıştır.

**2.2.14 İthalat Denetimi Mevzuatı**

Söz konusu Yönetmelikler kapsamında yer alan bazı ürünlerin güvenli olarak ithalini teminen hazırlanan ve güncel durumda uygulamada olan “CE” İşareti Taşınması Gereken Ürünlerin İthalat Denetimi Tebliği (Ürün Güvenliği ve Denetimi: 2020/9) 27/12/2019 tarihli ve 30991 sayılı Resmi Gazete'nin mükerrerinde yayımlanmıştır.



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

**3. TANIMLAR****3.1 Bakanlık**

Ticaret Bakanlığını ifade eder.

**3.2 Tebliğ**

Ticaret Bakanlığınca yürürlüğe konulan “CE” İşareti Taşınması Gereken Ürünlerin İthalat Denetimi (9 sayılı Ürün Güvenliği ve Denetimi) Tebliği’ni ifade eder.

**3.3 Piyasa Gözetimi ve Denetimi**

Ürünlerin ilgili teknik düzenlemedeki kurallara uygun olmalarını ve sağlık, güvenlik veya diğer bir kamu yararının korunması bakımından tehlike oluşturmamalarını sağlamak amacıyla yetkili kuruluşlar tarafından piyasada yürütülen faaliyetleri ve alınan önlemleri ifade eder.

**3.4 İthalatta Denetime Tabi Ürünler Listesi**

Dikey Yönetmelikler kapsamına giren ürünlerden, Ticaret Bakanlığı tarafından ithalatta denetlenmesi gerekli görülen ve Tebliğ ekinde yer alan ürünleri ifade eder.

**3.5 Yetkili Kuruluş**

Bir kanunla veya düzenleyici işlemle bir ürün veya ürün grubuna ilişkin mevzuatı hazırlamak veya yürütmekle veya bu ürünleri denetlemekle yetkili kılınan kamu kuruluşunu ifade eder. Yönetmelik bazında yetkili kuruluş listesi, 9 sayılı Ürün Güvenliği ve Denetimi (ÜGD) Tebliği’nin Ek-1 listesinde yer almaktadır.

**3.6 Kapsam Dışı**

GTİP olarak 9 sayılı Ürün Güvenliği Denetimi (ÜGD) Tebliğinin “Denetime Tabi Ürünler Listesi” başlıklı Ek-2 ekinde belirtilmekle birlikte, söz konusu Tebliğ’in Ek-1’indeki tabloda belirtilen ilgili yönetmelik veya yönetmeliklerin kapsamına girmeyen ürünü ifade eder. GTİP olarak Tebliğ’in Ek-2’inde belirtilen ancak hususan denetlenmesi Bakanlıkça istenen veya istenmeyen ürünler için parantez içi ifadeler oluşturulmuştur. Bakanlıkça eklenen parantez içi ifadeler italik olarak yazılmıştır. Tarife cetvelinden kaynaklanan parantez içi ifadeler ise normal yazım biçiminde yazılmıştır.

**3.7 Güvenli Ürün**

Kullanım süresi içinde, normal kullanım şartlarında risk taşımayan veya kabul edilebilir ölçülerde risk taşıyan ve temel gerekler bakımından azami ölçüde koruma sağlayan üründür.

**3.8 Temel Gerekler**

Ürünün insan sağlığı, can ve mal güvenliği, hayvan ve bitki yaşam ve sağlığı, çevre ve tüketicinin korunması açısından sahip olması gereken asgari güvenlik şartlarını ifade eder.

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

**3.9 Uygunluk Değerlendirme Kuruluşu**

Kalibrasyon, test, belgelendirme ve muayene dâhil olmak üzere uygunluk değerlendirme faaliyeti gerçekleştiren kuruluşu ifade eder.

**3.10 Onaylanmış Kuruluş**

Bir teknik düzenleme kapsamında uygunluk değerlendirme faaliyetinde bulunmak üzere yetkili kuruluş tarafından bu Yönetmelik ve ilgili teknik mevzuatta belirlenen esaslar doğrultusunda görevlendirilen ve isimleri Avrupa Komisyonuna (Komisyon) bildirilen uygunluk değerlendirme kuruluşunu ifade eder.

**3.11 Uygunluk İşareti**

Bir ürünün, ilgili teknik düzenlemede yer alan gereklere uygun olduğunu ve ilgili tüm uygunluk değerlendirmesi işlemlerine tâbi tutulduğunu gösteren işareti ifade eder.

**3.12 “CE” İşareti**

Ürünün “CE” işaretinin konulmasını öngören teknik mevzuatın ilgili bütün kurallarına uygun olduğunu gösteren işareti ifade eder.

**3.13 Uyumlaştırılmış (Harmonize) Standart**

3/4/2002 tarihli ve 24714 sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan Teknik Mevzuatın ve Standartların Türkiye ile Avrupa Birliği Arasında Bildirimine Dair Yönetmeliğin Ek-1’inde sıralanan Avrupa standardizasyon kuruluşlarından biri tarafından Komisyonun talebi üzerine hazırlanarak kabul edilen standartları ifade eder.

**3.14 Piyasaya arz**

Bir ürünün yurt içi piyasada ilk defa bulundurulmasını ifade eder.

**3.15 Piyasada bulundurma**

Bir ürünün ticarî bir faaliyet yoluyla, bir ödeme karşılığında veya bedelsiz olarak dağıtım, tüketim veya kullanım için yurt içi piyasaya sağlanmasını ifade eder.

**3.16 Denetmen (Teknik İnceleme Uzmanı)**

İthalat denetimini gerçekleştiren TSE Denetmenini ifade eder.

**3.17 Dış Ticarete Risk Esaslı Kontrol Sistemi (TAREKS)**

Ürün güvenliği ve teknik düzenlemeler mevzuatı uyarınca yürütülen denetim, uygunluk ve izin işlemlerinin elektronik ortamda ve risk esaslı olarak yapılması amacıyla kurulan web tabanlı uygulamayı ifade eder.

**3.18 Risk**

Tebliğ kapsamında yer alan ürünlerin tâbi buldukları Yönetmelik veya Yönetmeliklere uygun olmama ihtimalini ifade eder.

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

**3.19 Risk analizi**

Tebliğin “Denetime Tâbi Ürünler Listesi” başlıklı ekinde yer alan ürünlerin risk derecesini ve fiili denetime yönlendirilip yönlendirilmeyeceğini belirlemek amacıyla, TAREKS’te firma hakkındaki bilgiler; geçmişte yapılan ithalat denetimleri ile PGD sonuçları; üretici veya ithalatçı firma ya da kullanıcısı; giriş gümrüğü; ürünün cinsi, markası, modeli, fiyatı ve miktarı; menşe, çıkış, sevk veya ticaret yapılan ülke ve risk tespiti için kullanılabilir diğer bilgilerden hareketle yapılan işlemi ifade eder. Enstitümüz risk analizi ile ilgili ihtiyaç duyduğu değerlendirmeleri Bakanlık Ürün Güvenliği ve Denetimi Genel Müdürlüğüne iletir.

**3.20 Fiili denetim**

Belge kontrolü, işaret kontrolü, fiziki muayene ve laboratuvar testinden biri veya birkaçını ifade eder.

**3.21 AT/AB Uygunluk Beyanı**

İmalatçının AT/AB uygunluk beyanını düzenleyip imzalamasıyla birlikte ürününün ilgili teknik düzenlemenin kurallarına uygunluğu ile “CE” işareti taşıdığı konusundaki sorumluluğu üstlendiği varsayılır. AT/AB uygunluk beyanı ilgili teknik düzenlemede aksi belirtilmedikçe, CE İşareti Yönetmeliğinin Ek-2’ sinde yer alan örneğe uygun düzenlenmelidir. Uygunluk beyanı, başka dillerde düzenlendiği durumlarda, beyana onaylı Türkçe tercümesi de eklenir.

**3.22 Test Raporu**

Ürünün ilgili teknik mevzuatına uygun olup olmadığını test ve muayene işlemi sonucu tevsik eden belgeyi ifade eder.

**3.23 İndirgenmiş Deneyler**

Güvenlik ve varsa enerji verimliliği açısından elzem olan, yurtiçinde yapılabilen ve göreceli olarak kısa sürede sonuçlandırılabilen testlerdir.

**3.24 Kullanıcı**

TAREKS aracılığıyla firmalar adına işlem yapmak üzere yetkilendirilmiş kişileri ifade eder.

**3.25 TSE**

Türk Standardları Enstitüsünü ifade eder. Aynı zamanda “Enstitü” olarak da ifade edilebilmektedir.

**3.26 İthalat Birimi**

İthalat denetim faaliyetlerini yürütmeye yetkili ve Tablo-1’de verilen TSE birimlerini ifade eder.

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

## 4. YÜKÜMLÜLÜKLER

## 4.1 İmalatçı/İmalatçının Yükümlülükleri

“CE” İşareti Yönetmeliği’nde yapılan tanım ve düzenleme esastır. Bir ürünü imal eden veya tasarımını veya imalatını yaptırın ve kendi adı veya ticarî markası ile pazarlayan gerçek veya tüzel kişi olarak tanımlanır.

İmalatçı, ilgili teknik düzenlemede belirlenen diğer yükümlülükleri saklı kalmak kaydıyla, ilgili teknik düzenlemenin gerektirdiği teknik dosyayı tanzim etmek, uygunluk değerlendirme işlemlerini yapmak veya yaptırmak, AT uygunluk beyanını düzenlemek ve “CE” işaretini ürüne koymakla ve teknik dosya ile AT uygunluk beyanını ilgili teknik düzenlemede belirtilen süre boyunca, bir sürenin belirtilmediği hallerde ürünün piyasaya arz edildiği tarihten itibaren on yıl süreyle, muhafaza etmek ve talep edilmesi halinde yetkili kuruluşa sunmakla yükümlüdür.

## 4.2 Yetkili Temsilci/Yetkili Temsilcinin Yükümlülükleri

“CE” İşareti Yönetmeliği’nde yapılan tanım ve düzenleme esastır. İmalatçı adına belirli görevleri yerine getirmek üzere kendisinden yazılı vekâlet alan Türkiye’de yerleşik gerçek veya tüzel kişidir. Avrupa Birliğine üye ülkelerde yerleşik yetkili temsilciler, Türkiye’de yerleşik yetkili temsilcilere karşılıklılık esaslı gözetilmek kaydıyla denk kabul edilir.

Yetkili temsilci, **denetime konu olan bir ürüne** CE işareti marka model vb. işaretleme ve bilgileri iliştiemez ve teknik dosyayı hazırlayamaz. Zira bu iş ve işlemler ilgili Yönetmelik gereği imalatçı tarafından imalat sırasında yapılması esas ve zorunludur. İmalatçı tarafından vekâletname verilen yetkili temsilcinin söz konusu görevleri denetim başvurusu öncesinde imalatçı adına yerine getirmiş olması gerekir. (Örneğin; Denetim konusu olduklarında ürünlerin CE işareti taşınması ve ilgili uygunluk değerlendirme işlemlerinin (teknik dosyayı hazırlamak hariç) tamamının yetkili temsilci tarafından tamamlanmış olması gerekir. CE işaretinin eksik olması durumunda yetkili temsilci ürünlere anılan vekâlete binaen CE işareti koyamaz, söz konusu eksikliği gideremez.)

Yetkili temsilci, ilgili teknik düzenlemede belirlenen diğer yükümlülükleri saklı kalmak kaydıyla, imalatçıdan almış olduğu vekâletname çerçevesinde imalatçı adına yapacağı işlemler kapsamında kendisinden talep edilen teknik dosya dâhil ürüne ilişkin tüm bilgi ve belgeleri istendiğinde sunmakla yükümlüdür.

Yetkili temsilcinin, imalatçı tarafından yetkilendirildiği konular yazılı vekâletnamede açık bir şekilde belirtilmiş olmalı ve yetkili temsilci imalatçı adına ilgili teknik düzenlemede yer alan yükümlülükleri yerine getirmek üzere hareket etmelidir.



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

**4.3 İthalatçı/İthalatçının Yükümlülükleri**

“CE” İşareti Yönetmeliği’nin 6’ncı maddesinde yapılan tanım ve düzenleme esastır. İthalatçı bir ürünü yurtdışından yurt içi piyasaya arz eden Türkiye’de yerleşik gerçek veya tüzel kişidir.

İthalatçı, ilgili teknik düzenlemede belirlenen diğer yükümlülükleri saklı kalmak kaydıyla, imalatçının, tüm yükümlülüklerini yerine getirmiş olduğunu ve ürünün “CE” işaretini taşıdığını teyit etmek, AT/AB uygunluk beyanının bir örneğini ürünü piyasaya arz ettiği tarihten itibaren on yıl süreyle bulundurmak ve talep edilmesi hâlinde yetkili kuruluşa sunmak ve teknik dosyanın bir örneğini talep edilmesi hâlinde yetkili kuruluşa sağlamakla yükümlüdür.

Bir ürünü kendi adı veya ticarî markası altında piyasaya arz eden veya piyasaya hâlihazırda arz edilmiş bir ürünü ilgili teknik düzenlemenin şartlarına uygunluğunu etkileyecek şekilde değiştiren ithalatçılar, imalatçı sayılır ve imalatçının tüm yükümlülüklerini yerine getirmelidir.



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADİ&gt;

## 5. GENEL HÜKÜMLER

1. “CE” İşareti Taşınması Gereken Bazı Ürünlerin İthalat Denetimi Tebliği (9 sayılı Ürün Güvenliği ve Denetimi Tebliği) çerçevesinde Uygunluk Denetimi yapmaya yetkili birimler kodları ile birlikte aşağıdaki tabloda (Tablo-1) verilmiştir.

TABLO-1

No	Birim Adı	Birim Kodu	Hizmet Alanı
1	Ankara İthalat Koordinasyon Müd.	ANK	(Ankara, Kırıkkale, Çankırı, Karabük, Bartın)
2	İstanbul Avrupa Yakası İthalat Müd.	AVR	(İstanbul Avrupa Yakası)
3	İstanbul Anadolu Yakası İthalat Müd.	AND	(İstanbul Anadolu Yakası, Kocaeli)
4	Mersin İthalat Müd.	MRS	(Mersin)
5	İzmir İthalat Müd.	İZM	(İzmir, Manisa)
6	Tekirdağ İthalat Müd.	TKR	(Tekirdağ, Edirne, Kırklareli)
7	Adana Belgelendirme Müd.	ADN	(Adana, Osmaniye)
8	Antalya Belgelendirme Müd.	ANT	(Antalya, Isparta, Burdur)
9	Bursa Belgelendirme Müd.	BRS	(Bursa, Yalova, Balıkesir, Çanakkale)
10	Çorum Belgelendirme Müd.	ÇRM	(Çorum, Kastamonu, Amasya, Tokat, Yozgat)
11	Denizli Belgelendirme Müd.	DNZ	(Denizli, Uşak, Muğla, Aydın, Afyon)
12	Eskişehir Belgelendirme Müd.	ESK	(Eskişehir, Kütahya, Bilecik)
13	Gaziantep Belgelendirme Müd.	GZT	(Gaziantep, Kahramanmaraş, Kilis, Şanlıurfa, Mardin, Adıyaman)
14	Iğdır Temsilciliği	IGD	(Iğdır, Erzurum, Erzincan, Ardahan, Kars, Ağrı, Bingöl)
15	Kayseri Belgelendirme Müd.	KYS	(Kayseri, Niğde, Nevşehir, Kırşehir, Sivas)
16	Konya Belgelendirme Müd.	KNY	(Konya, Aksaray, Karaman)
17	Malatya Belgelendirme Müd.	MLT	(Malatya, Elazığ, Diyarbakır, Batman, Tunceli)
18	Sakarya Belgelendirme Müd.	SKR	(Sakarya, Düzce, Bolu, Zonguldak)
19	Samsun Belgelendirme Müd.	SMS	(Samsun, Sinop, Ordu)
20	Trabzon Belgelendirme Müd.	TRZ	(Trabzon, Giresun, Gümüşhane, Rize, Artvin, Bayburt)
21	Van Belgelendirme Müd.	VAN	(Van, Muş, Bitlis, Siirt, Şırnak, Hakkâri)
22	Hatay Temsilciliği	HTY	(Hatay)

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

Yukarıdaki tabloda yer alan yetkili birimlerin, kendi görev alanına girmekle beraber diğer birimlere devretmek istedikleri başvurular olması hâlinde, gerekçeli taleplerini Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığına iletmelerini müteakip, her iki birimin mutabık olması kaydıyla belirli sürelerde yetki alanları ve başvuru dağılımlarına ilişkin değişiklik yapılabilecektir. Talebin belirli süreli olmaması durumunda, prosedür revizyonu ile beraber diğer işlemler (sistemin düzenlenmesi vb.) Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığı koordinesinde usulünce gerçekleştirilebilecektir. Benzer şekilde, faaliyete ilişkin analiz ve çalışmalar kapsamında, yetkili hizmet birim ve personeline yönelik revizyonlar da Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığı koordinesinde usulünce gerçekleştirilebilecektir.

- İthalat genelgeleri ve prosedürlerinde aksi belirtilmedikçe, ithalat denetim faaliyetlerine ilişkin Bakanlıklar, Genel Sekreterlik, Hukuk Müşavirliği gibi makamlara gönderilmesi gereken tüm yazılar Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığı aracılığıyla iletilecektir.
- Enstitümüzce yürütülmekte olan ithalat denetim faaliyetlerini ilgilendiren her konuda kamu kuruluşları ile özel ve/veya tüzel kişilerce Enstitümüz birimlerine yönlendirilen bilgi talepleri ve yazılara ilişkin olarak, Marmara Bölge Koordinatörlüğü (MBK) İthalat Grup Başkanlığı ile Enstitümüz ithalat müdürlükleri (Ankara, İstanbul, İzmir, Mersin ve Tekirdağ) hariç olmak üzere Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığı görüş ve/veya koordinasyonu sağlanmadan hiçbir surette yazışma yapılmayacaktır.
- İlgili birim amirleri faaliyetlerin yürütülmesi ve BelgeNET sistemi ile ilgili birimlerinde alınması gerekli olan tüm tedbirleri alacaktır. İthalat faaliyetlerine ilişkin yazılım talepleri ve iyileştirme çalışmaları Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığınca gerçekleştirilecek olup; bu konudaki görüş, talep ve önerilerin öncelikle Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığına iletilmesi gerekmektedir.
- Mer'î mevzuat çerçevesinde yapılan ithalat denetim faaliyetlerine ilişkin işlemlerin elektronik ortama uyumlu hâle getirilmesi, talep ve bildirim formları gibi formların oluşturulması ve QDMS üzerinden yayımlanması, BelgeNET gibi Enstitümüz sistemleri üzerinde denetimlere ilişkin yapılacak değişikliklerin sağlanması ve QDMS üzerinde yayımlanan dokümanlar ile BelgeNET üzerinde otomatik oluşan dokümanların uyumlaştırma çalışmaları Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığı yetki ve sorumluluğunda olup; gerektiğinde icracı birimler ile denetimde görev alan diğer birimlerin (laboratuvarlar vb.) görüş, talep ve önerileri de dikkate alınarak yürütülecek ve Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığı koordinesinde Bilgi İşlem Dairesi Başkanlığı tarafından BelgeNET üzerinde geliştirmelerin yapılması sağlanacaktır.

Buna göre, sisteme girilen veriler dikkate alınarak otomatik oluşan ve bilgi amacı taşıyan bilgi formu, başvuru formu, ürün bilgi beyan formu gibi formlar; elektronik sistem uyumlaştırma çalışmaları tamamlanana kadar BelgeNET'te QDMS üzerinde yayımlanmış olan formların asgari şartlarını sağlayacak şekilde oluşturulabilir. Bu tür bilgi amaçlı formlar revize

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

edildiğinde, BelgeNET üzerinde yapılacak uyumlaştırma yönündeki geliştirme ve revizyon, geçmiş başvuruları da kapsayacak şekilde otomatik oluşacak form formatlarında değişikliğe sebep olabilir.

Firmalarca sunulacak beyan ve taahhütname gibi belgelere ilişkin formlar, QDMS üzerinden takip edilebilecek olmakla beraber; firmaların sunacağı belgelerde form numaraları vb. aranması gerekmemekte ve içerik yönüyle kontrollerin yapılması yeterli görülmektedir.

6. a) Uygunluk denetimleri ithalat genelgesi ve prosedürlerde belirtilen/dayanağı olan özel durumlar haricinde gümrüklü sahadaki ürünler için gerçekleştirilmekte olup; gerektiğinde gümrüklü saha dışındaki ürün yerinde de fiziki muayene, numune alımı ve heyet tespit işlemleri gerçekleştirilebilmektedir. Buna göre, prosedürde yer alan “gümrüklü saha” vb. ifadelerin buna göre anlaşılması gerekmektedir.

b) Uygunluk değerlendirmesine ilişkin ürün yerinde gerçekleştirilecek fiziki muayene, numune alımı ve heyet tespit işlemleri; en az 1 (bir) üyesi Enstitü personeli olmak kaydıyla en az 2 (iki) kişiden teşekkül ettirilen “İnceleme Heyeti” tarafından yapılacaktır. Enstitü personeli dışındaki mühendis vasfındaki personel de, Enstitümüz inceleme elemanı çalıştırılmasına ilişkin mevzuatı doğrultusunda “İnceleme Heyeti”nde görev yapabilecektir. İnceleme Heyetinde, yalnızca ilgili alandan uzman olarak Uzman Onay Komitesi tarafından atanmış ve İthalat Uzman Listesinde yer alan personel görevlendirilebilecektir. Gerektiğinde, en az (bir) uzman Enstitü personeli bulunmak kaydıyla, bu personel dışındaki “İnceleme Heyeti” üyeleri, aday uzmanlar arasından da görevlendirilebilecektir.

c) Enstitü personeli statüsünde ve dış inceleme elemanı statüsünde ilave “İnceleme Heyeti” üyelerine ihtiyaç duyulması halinde, adaylık başvuruları Uzman Onay Komitesine sunulmak üzere 15.00.TL.01 kodlu “UZMAN ATAMA VE TEKNİK YÖNETİCİ YETKİLENDİRME TALİMATI”na ve 15.00.LS.22 kodlu “İTHALATTA UYGUNLUK DENETİM UZMANI YETKİNLİK KRİTERLERİ TABLOSU”na uygun şekilde gerekli yerlere iletilecektir.

ç) Yukarıda belirtilen şekilde gerekli yetkinlik kriterlerini sağlayıp ilgili birim uygun görüşü ve talebi uyarınca 15.00.TL.01 sayılı talimat doğrultusunda aday uzman olarak atanmış personelin, asgari olarak İTHALATTA UYGUNLUK DENETİM UZMANI YETKİNLİK KRİTERLERİ TABLOSU’nda belirtilen eğitim ve tecrübe şartlarını birlikte sağlaması hâlinde, ilgili birim tarafından İnceleme Uzmanı olarak atanması teklif edilebilecektir.

d) İthalat denetim faaliyetleri, herhangi bir akreditasyon standardı ya da sistemi kapsamında olmayıp Enstitümüze Bakanlık tarafından Tebliğler ile fiili denetim işlemlerinin tevdi edilmesi ve hizmet birimlerimiz ve personelimizin de bu yönde görevlendirilmesi şeklinde icra edilmekte olup; uzman atama talimatlarına göre kurum içi portal ve sistemlerin kullanılması faaliyette



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

yapılan görevlendirmelerin bir sonucudur. Buna göre, faaliyette görevlendirilen personel, Enstitümüz uzman portalı ve ilgili sistemlerini kullanarak, kendisine verilmiş olan görevi ifa etme yönündeki işlemleri gerçekleştirecek, bu sayede ilgili listelerde ve BelgeNet/GörevNet sistemlerinde bilgileri görüntülenerek takip edilebilecek ve sahada görevlendirilmeleri Enstitümüz usul ve esaslarına uygun şekilde gerçekleştirilebilecektir.

e) İnceleme heyeti, denetmen/teknik inceleme personeli veya diğer personel fark etmeksizin, faaliyette görev alan tüm personelin eğitimi ve tecrübe edinmesi hususunda, göreve başlangıcında ve sonrasında periyodik takibi sağlamak, personele faaliyetlere ilişkin gerekli bilgilendirmeleri yapmak, personelin faaliyetler açısından gelişimini analiz ederek katkı ve yönlendirmelerde bulunmak ve bunlarla ilgili tüm iş ve işlemleri yapmak ve/veya gerektiğinde ilgili diğer birimlerden talep etmek birincil olarak personelin faaliyette görev aldığı birimlerin sorumluluğundadır. Bu yöndeki iş ve işlemlerde, Enstitümüz iç mevzuatı ile usul ve esasları dikkate alınmalıdır.

7. Enstitümüz personelinin kısıtlı olduğu birimlerde teknik inceleme, ürün yerinde gerçekleştirilen fiziki muayene ve belge onayı aynı personel tarafından gerçekleştirilebilir. Birim içinde personelin görevlendirilmesi ve koordinasyonu, faaliyetin ve hizmetlerin aksatılmaması ve bu yöndeki gerekli önlemlerin alınması birim amirleri sorumluluğundadır. Diğer yandan, ön inceleme personeli ile teknik inceleme personeli (denetmen) hiçbir surette aynı kişi olarak belirlenmeyecektir.
8. İthalat denetim faaliyetlerinin herhangi bir safhasında görev alan tüm personel, denetim faaliyetleri açısından kurum dışı kişiler veya firmalar tarafından kendisiyle yapılan görüşmelerde resmi görev alanı ve sorumluluğu dışındaki hususlarda herhangi bir bilgi vermeyecek ve yorumda bulunmayacaktır. Firma yetkilisi, firma temsilcisi veya firma vekili olduğunu kanıtlayamayan kişilere, başvuruların içeriğine ilişkin bilgi verilmeyecektir. Fiili denetime yönlendirilmiş başvurular ile ilgili bilgi ve talepler, BelgeNET üzerinden takip edilebilecek şekilde yapılan yazışmalar ile mevzuatta gereken şekilde detaylı olarak firmalara iletilecektir.
9. Tebliğ güncellemeleri ile varsa buna ilişkin uygulama değişiklik ve esasları Bakanlıkça tebliğ edilmesini müteakip Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığınca duyurulur ve gereken durumlarda ilgili uygulama dokümanlarının (genelge, prosedür vb.) güncellenmesi sağlanır. Enstitümüz yönerge, genelge, prosedür, talimat, form, liste vb. dokümanları ile denetimlerde esas alınan veya yardımcı olabilecek dış kaynaklı dokümanlar; yayımlanmaları, güncellenmeleri, hazırlanmaları ve/veya duyurulmalarını müteakip veya bunu teminen <https://qdms.tse.org.tr/qdms/> üzerinde yayımlanarak denetim birimleri ve personelince bu ortamda güncel olarak takip edilebilecektir. “CE” İşareti Taşınması Gereken Bazı Ürünlerin İthalat Denetimi Tebliği (9 sayılı Ürün Güvenliği ve Denetimi Tebliği) ve eklerinin güncel hâli ile diğer mevzuat <http://www.mevzuat.gov.tr/> ve <https://kaysis.gov.tr/> internet sayfaları üzerinden de elektronik ortamda izlenebilecektir.

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

10. Tebliğ kapsamında yürütülen fiili denetim faaliyetlerinde, ithalat birimleri ile diğer birimlerimiz arası talep ve bildirimlerin Enstitümüz BelgeNET sistemi üzerinden sağlanması, yazılım ve iyileştirme çalışmaları ve faaliyetlerde QDMS kullanımına yönelik çalışmalar kapsamında;

- İthalat birimlerince laboratuvarlara yönlendirilecek test yapılması, rapor incelemesi ve/veya görüş alınması gibi talepler QDMS’de yayımlanan 15.02.01.FR.004 doküman kodlu "İthalat Uygunluk Değerlendirme ve Deney Talep Formu" ile doğrudan BelgeNET üzerinden, inceleme/görüş cevapları ile test raporlarına dair bildirimler ise varsa ekleriyle beraber LAB-D-FR-63 kodlu "MGMB Talepleri İnceleme ve/veya Deney Sonucu Bildirim Formu" ile yine doğrudan BelgeNET üzerinden yapılacaktır.
- İthalat İnceleme Komisyonuna yönlendirilecek olan talepler 15.02.01.FR.004 "İthalat Uygunluk Değerlendirme ve Deney Talep Formu" doküman kodlu form ile yapılacak olup; komisyon sonuç formu olarak 15.02.01.FR.001 doküman kodlu KOMİSYON DEĞERLENDİRME SONUÇ FORMU kullanılacaktır.
- BelgeNET üzerinde ithalat birimlerince yapılan taleplerde, **talebin türü** (indirgenmiş testler, tüm testler, inceleme veya görüş talepleri, enerji verimliliği mevzuatı çerçevesinde inceleme yapılması vb.) **mutlak surette** BelgeNET üzerinde **doğru şekilde** seçilecektir. Her halükarda, talep ve taleplere verilecek cevap içerikleri/açıklamaları detaylı olarak incelenecek; net olarak anlaşılamayan veya talep türüyle uyuşmadığı yönünde tereddüt bulunan vb. durumlarda gerekirse ilgili birimler ve personelce karşılıklı teyitleşilecektir.
- TAREKS tarafından test yapılmak üzere tarafımıza yönlendirilen ürünlerle ilgili yürürlüğe konulan uygulamaya dair GTİP, ürün, test kriterleri, numune adedi, laboratuvarlar ve test ücretleri gibi bilgilere ilişkin liste, QDMS’de yayımlanan 15.02.01.LS.04 sayılı "İthalat Uygunluk Değerlendirme Kısmi Deneyler Listesi" başlıklı hizmete özel liste olup; listenin uygulamadaki analizler çerçevesinde değişebileceği öngörüldüğünden dolayı, güncelliği mutlak suretle QDMS üzerinden takip edilecektir. Diğer taraftan, numunelerin gönderilmesi öngörülen laboratuvar bilgileri ve numune adetleri bahse konu listeden takip edilecek olup; listedeki bilgiler ile açıklamalara azami derecede dikkat edilecektir.
- Teknik engel veya aksaklıklar nedeniyle BelgeNET üzerinde işlem yapılamadığı durumlarda yazışmalar ve talepler EBYS üzerinden yapılabilecek, uygun olduğunda ve sistemsel hata giderildikten sonra BelgeNET üzerinden de aynı yazışma ve talep kayda girmesi adına gerçekleştirilebilecek ve EBYS yazışmaları sisteme eklenebilecektir. Gerekmesi durumunda teknik aksaklıkların çözümü yönünde çalışma yapılabilmesini teminen Bilgi İşlem Dairesi Başkanlığı ve Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığı yetkilileri bilgilendirilecektir.
- TAREKS tarafından fiili denetimi yapılmak üzere Enstitümüze yönlendirilen ürünlerle ilgili GTİP, ürün, test kriterleri, numune adedi, laboratuvarlar ve test ücretleri gibi bilgilere ilişkin liste, ilgili birimlerle yapılacak koordinasyon çerçevesinde Muayene

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

Gözetim Merkezi Başkanlığınca QDMS üzerinde yayımlanabilecek ve gereken durumlarda güncellenebilecektir.

- Tüm dokümanların güncelliği QDMS üzerinden takip edilecektir.
- Fiili denetime yönlendirilmiş olan ithalat başvurularındaki ürünlere dair deney işlemleri, Enstitümüz <http://deneytakip.tse.org.tr/> adresi üzerinden başvuru bilgileri kullanılarak firmalarca takip edilebilecektir.

11. İthalat denetimi prosedürlerinde yer alan veya almayan hususlara ilişkin olarak, ithalat genelgelerinde yer alan talimatlar denetimde öncelikli olarak dikkate alınacaktır. İthalat genelgelerinde ve prosedürlerinde yer alan veya almayan hususlara ilişkin ise Bakanlıkça bildirilecek talimatlar, denetimde öncelikli olarak dikkate alınmasını ve uygulanmasını teminen ilgili birimlere ve personele duyurulacaktır. Gerektiğinde Bakanlık bildirim ve talimatları doğrultusunda ve/veya esas alınan mevzuat uyarınca uygulamaya ilişkin düzenleme yapma yetkisi Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığındadır. Bu düzenlemeler, Enstitümüz hizmet içi hiyerarşisi ile usul ve esasları da dikkate alınarak, konunun niteliğine ve talimatın içeriğine göre genelgeler, genelgelerle beraber esas alınacak ya da genelgelerde ve/veya eklerinde değişiklik yapılmasına yönelik olarak onaya sunulacak makam talimatları veya hizmete özel yazılar ile duyurulabileceği gibi; prosedürlerde ve diğer dokümanlarda değişiklik yapılması ya da yeni dokümanlar oluşturulması gibi işlemler de gerçekleştirilebilecektir.

12. İthalat genelgeleri ve prosedürleri ile görevlendirilen birimler, faaliyetin etkin, sağlıklı ve hızlı şekilde aksatılmadan yürütülmesini teminen uygulamaya yönelik olarak gerekli analizleri yapacak ve önlemleri alacaktır. Birim amirleri, ithalat genelgeleri ve prosedürlerinin hükümlerine aykırı olmamak kaydıyla denetim faaliyetlerinin yürütülmesine ilişkin birim içi görev dağılımını sağlayacaktır.

13. Faaliyetlere ilişkin olarak talimatlar, listeler, form ve belgeler ile görev tanımları, görev yetkinlikleri vb. her türlü doküman Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığınca hazırlanarak QDMS üzerinde yayımlanabilecek ve duyurulabilecektir. Prosedürde ilgili yerlerde QDMS üzerinde yayımlanan ve denetimlerde dikkate alınacak doküman kodları ve adlarına yer verilmiştir.

14. Faaliyete ilişkin EBYS üzerinden yapılan genel duyuru ve bildirimler, ilgili tüm birimlere ulaşacak şekilde yapılmakta olup; birim amirleri birimlerinde yeni göreve başlayan personelin geçmiş dönemde hazırlanan ancak uygulamasına devam edilen yazı ve bildirimlerden bilgi sahibi olması adına gerekli önlemleri alacaktır. Bununla beraber, ithalat genelge ve prosedürlerinde atıf yapılan yazılara, içerik ve durumuna göre QDMS üzerinden ya da her halükarda EBYS üzerinden evrak arama vasıtasıyla (Gelişmiş arama > Birimime havale edilen evraklar seçenekleriyle) ulaşılabilen olup; faaliyette görev alan tüm personel de bu konuda gerekli özeni gösterecektir.



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

## 6. BAŞVURU

1. İthalat başvurusunda bulunacak ithalatçı firma veya yetkili temsilcisi (kullanıcı) başvurularını Tebliğ'de belirtilen şekilde TAREKS üzerinden Ticaret Bakanlığına yapacaktır.
2. Başvuruda Tebliğ'de yer alan düzenlemeler esastır. Firma adına işlem yapmak üzere Bakanlıkça yetkilendirilen kullanıcı, Bakanlık internet sayfasının "E-İmza Uygulamaları" kısmında yer alan "E-İmza Uygulamalarına Giriş" bölümünü kullanarak TAREKS üzerinden ithal partisine ilişkin verileri girerek başvurusunu yapar. Başvuru üzerine, TAREKS tarafından firmaya, sadece TSE nezdindeki işlemlerini takip edebilmesi amacıyla bir başvuru numarası verilecektir. Başvurularda verilerin doğru, eksiksiz ve zamanında girilmesinden kullanıcı sorumludur.
3. Tebliğ kapsamındaki ürünler için ithalatçı firma veya yetkili temsilcisinin TAREKS'e elektronik ortamda yaptığı başvurulardan fiili denetime yönlendirilenler, başvuru evraklarıyla birlikte TAREKS üzerinden BelgeNET'e aktarılacaktır.
4. Firmaların ödeme bilgileri dışındaki bütün evraklarını TAREKS üzerinden elektronik imza ile eklemeleri gerekmektedir. Ödeme bilgileri dışında firmalar tarafından elektronik imza ile eklenmeyen evraklar tarafımızca dikkate alınmayacak ve belgelerin TAREKS üzerinden sunulması istenecektir. Başvuru laboratuvar aşamasında veya ithalat birimi dışındaki bir aşamadayken, laboratuvar ya da ilgili birim tarafından ihtiyaç duyulan ek bilgi ve belgeler olması hâlinde, laboratuvar ya da ilgili birim bu belgelerin firma tarafından TAREKS üzerinden başvuruya eklenmesini isteyebilir ve bu anlamda gerekirse ihtiyaç duyduğu ek bilgi ve belgelerin firmadan alınabilmesini teminen ithalat birimiyle iletişime geçebilir ve/veya talebi sistem üzerinden ithalat birimine geri gönderebilir. Her halükarda, firmanın başvuruya ve denetim işlemlerine ilişkin sunacağı tüm bilgi ve belgelerin, aşağıda verilen istisnai durumlar (aşılamayan teknik sorunlar gibi) haricinde TAREKS üzerinden e-imzalı alınması gerekmektedir. TAREKS üzerinden sunulmamış yazılı bilgi ve belgelerin denetimde dikkate alınmış olması, bu bilgi ve belgelere istinaden işlem yapan personel ve birimler üzerinde sorumluluk doğuracağından konuya titizlikle yaklaşılması önem arz etmektedir.

Kullanıcıların, TAREKS üzerinden yapmış olduğu başvuruların fiili denetime tâbi tutulması halinde yüklenmesi gereken belgeler, ancak aşılamayan teknik bir sorun nedeniyle TAREKS üzerinden yüklenemedikleri durumda, Enstitümüze her halükarda elden ve mümkün olduğunda ayrıca BelgeNET üzerinden sunulur. Bu durumdaki evrakların ve BelgeNET sistemine elektronik imza olmaksızın yüklenen ödeme bilgileri ve tutanaklar (15.02.01.FR.005 kodlu İTHALAT FİZİKİ MUAYENE, TESPİT VE NUMUNE ALMA TUTANAĞI veya denetimde gerektiğinde tutulacak diğer tutanaklar veya oluşturulacak formlar) gibi belgelerin arşivlenmesi gerekmektedir.



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

Teknik sorun nedeniyle belgelerin TAREKS üzerinden e-imzalı olarak sisteme eklenemediği hallerde, Enstitümüze elden sunulması gereken ürüne ait uygunluk değerlendirme sonuçlarına ilişkin belgelerin (uygunluk beyanları, tip onay belgeleri, test raporları vs.) ithalatçı firma tarafından imzalanarak, aslına uygunluğu onaylanan örnekleri (imza ve vergi numarasını içeren firma kaşesi mutlaka olmalı) sunulmalıdır. Belgeler imzalanarak onaylanabilir veya belgelerin aslına uygun olduğu imzalı ayrı bir üst yazı ile sunulabilir. Bu durumda, yazı ile ekinde sunulan belgeler arasında mutlaka illiyet bağı (belge numaraları vs. olmalıdır) kurulmalıdır.

Kullanıcıların başvuru sırasında elektronik imza ile TAREKS üzerinden ibraz ettikleri belgelerin yukarıda belirtilen durumlar haricinde Enstitümüze ayrıca elden sunulması istenmeyecektir. Enstitümüze elden belge sunulmasının gerekmesi halinde, belgeler vekâlet kapsamında olan yetkili kişilerce teslim edilebilecektir. Bu durumda, Enstitümüze orijinal vekâletnamenin de sunulması gerekmekte olup; orijinali görülen vekâletnamenin fotokopisi “Aslı Gibidir” kaşesi ile onaylanarak başvuruya ilişkin arşivlenmesi gereken diğer dokümanlar ile birlikte saklanacaktır. TAREKS üzerinden eklenemeyen belgelerin alındığı ve dosyalandığı hususu, ilgili başvurularda TAREKS’e aktarılmak üzere belge açıklamasına not olarak düşülür.

Teknik sır, ticari sır ve benzeri nedenlerle belgelerin sistemden yüklenmeden denetim birimlerine sunulması (e-posta ile, elden vb.) talepleri, yukarıda belirtilen istisnai durumlara dâhil olmayıp, bu tür talepler kabul edilemez ve belgelerin başvuru sahiplerince usulüne uygun olarak sunulması istenir.

Enstitümüz sistemine eklenen ödeme bilgilerine dair belgeler, hizmetlere ilişkin kesilen faturalar, fiziki muayene sonucunda ortaya çıkan tutanak gibi belgeler, ithalat birimleri ile laboratuvarlar arası yazışmalara konu rapor ve formlar gibi tüm belgelerin gerekli şekilde oluşturulması ve usulünce saklanması/arşivlenmesi gerekmektedir.

5. TAREKS üzerinden fiili denetime yönlendirilen başvurular, ithalat birimlerinin hizmet alanındaki (Tablo-1) gümrük müdürlüğünü kapsayacak şekilde yetkili olan birime BelgeNET üzerinden otomatik olarak aktarılacaktır. Ancak, firmaların ürün yerini hatalı beyan etmeleri veya sistemsel bir hata vb. sonucunda yanlış birime yönlendirilen başvurular iptal edilmeyecek, birim yöneticisi tarafından mümkünse ön inceleme aşamasında BelgeNET üzerinden ilgili yetkili birime havale edilecek ve ilgili birim bilgilendirilecektir.
6. Enstitümüze fiili denetime yönlendirilen başvurular için TAREKS’e yüklenmesi gereken başvuru belgeleri şunlardır:
  - Ürünün bulunduğu yer ve durumuna uygun aşağıdaki belgelerden biri veya birkaçı (\*)

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

- Özet Beyan, Tır Karnesi, Transit Refakat Belgesi, Taşıma Belgesi (Konşimento, CIM Taşıma Belgesi, CMR Belgesi) (Eşyanın geçici depolama statüsünde bulunması ya da tam beyanlı yaygın basitleştirilmiş usule tabi olması durumunda)
  - Serbest Bölge İşlem formu, Ön Statü Belgesi (Serbest Bölgede bulunması durumunda)
  - Önceki gümrük rejimine ilişkin Gümrük Beyannamesi (Antrepo, geçici ithalat vb.)
  - Gümrük Beyannamesi (Tebliğ 11'inci maddesi dördüncü fıkrası kapsamında gerek görülmesi hâlinde) (Uygulama detayı için bu madde altında sekizinci fıkraya başvurunuz)
- Fatura veya proforma fatura (\*)
  - AT/AB Uygunluk Beyanı - Türkçe tercümesinin onaylı örneği ile birlikte (\*)
  - Fiili denetim işlemleri sırasında başvuru sahibi firma adına işlem yapmaya ve/veya imza atmaya yetkili kişileri kapsayan güncel vekâletname (\*)

\*İlgili denetim birimince talep edilmesi durumunda belgelerin asıllarının veya onaylı örneklerinin ibraz edilmesi zorunludur.

Başvuruda uygulanacak denetim işlemine ve varsa beyan edilen muafiyet türüne göre AT/AB Uygunluk Beyanı sunulmayabilir ve denetim işlemine ya da muafiyete ilişkin ek belgeler istenebilir.

7. Aynı Gümrük Belgesi kapsamında bulunan ürünler için TAREKS üzerinden yapılan bir başvuruya dair sunulan başvuru dosyalarında;

- a) Birden fazla GTİP
- b) Aynı GTİP altında farklı cins, menşe, marka, model ürünler,
- c) İmalatçıları farklı ürünler,

olması gibi durumlarda her bir başvuru dosyası için gümrük belgesi, fatura, uygunluk beyanları gibi belgelerin ortak olması halinde, uygulanabilir olması durumunda bu belgelerin TAREKS'e bir defa yüklenmesi yeterlidir. Enstitümüz BelgeNET sistemine yönlendirilen başvuru kalemleri, aynı başvuru numarasına sahip ürünler için tek bir başvuru altında görüntülendiğinden, bu işlem otomatik olarak sistem tarafından gerçekleştirilmektedir.

8. Tebliğ'in 5'nci madde birinci fıkrasına istinaden, ithalat denetim başvuruları Tebliğin Ek-1 Denetime Tabi Ürünler Listesi kapsamında yer alan ürünler için, Gümrük Yönetmeliğinin 181 inci maddesinin dördüncü fıkrası çerçevesinde gümrük beyannamesinin tescili öncesinde yapılacaktır. Ancak, Tebliğ'in 11'inci maddesi üçüncü fıkrası da dikkate alınarak, gümrük idareleri tarafından ürünlerin tescilli beyanname sonrası denetime yönlendirilmek istenmesi neticesinde firmaların yaptığı TAREKS başvurularının fiili denetime yönlendirilmesi hâlinde; tescilli beyannameye konu ürünlerin gümrük idaresi talebi doğrultusunda başvurusunun yapıldığının tevsik edilmesi ve ürünlerin gümrük gözetiminde olması şartıyla bu tür başvuruların fiili denetim işlemleri mevcut kural ve uygulama esaslarına göre yürütülecektir. Bu tür

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

başvuruların gümrük idaresince denetime yönlendirilme gerekçesi göz önüne alınmak suretiyle; gerektiğinde gümrük idaresi teyit, görüş veya bilgisine başvurulabilecek ve/veya ürünlerin gümrükte görülmesi veya numune alınması gibi işlemler gümrük idaresi ile koordineli şekilde tekemmül ettirilebilecektir.

9. Firmaların başvuru şekli ve yeri ile ilgili olarak, aksi yönde ek bir bildirim ya da değişiklik yapılmadıkça, 29.04.2020 tarihli ve 137283 sayılı hizmete özel nitelikteki yazının 13'üncü maddesinin de ilgili olduğunda dikkate alınması gerekmektedir.

10. Başvurulardan, ithalat denetiminden muafiyet ve istisna tanınan başvuruların nitelikleri Tebliğ'in 6 ncı maddesinde düzenlenmiştir. Buna göre;

- a. A.TR Belgesine sahip,
- b. Sanayicilerin ürettikleri ürünlerin bünyesinde girdi olarak kullanılacak,
- c. Geri gelen eşya muhteviyatı,
- d. AQAP ve GMP belgesi sahibi sanayicilerin kendi ihtiyaçları için yapacakları ithalat kapsamı,
- e. 29/9/2009 tarihli ve 2009/15481 sayılı Bakanlar Kurulu Kararı eki "4458 sayılı Gümrük Kanunu'nun Bazı Maddelerinin Uygulanması Hakkındaki Karar"ın 112 nci maddesinin birinci fıkrasında belirtilen, ürünler fiili denetimden muafır.

Ancak, Tebliğ'in 6'ncı maddesinin son fıkrasına dayanarak, yapılacak değerlendirmede gerektiğinde yukarıda zikredilen "e" bendindeki başvurular hariç diğer maddeler kapsamındaki başvurular fiili denetime yönlendirilebilir. Bu değerlendirmelerde, risk analizinin yanı sıra firmanın önceki başvurularında sunduğu belgeler üzerinde yapılan incelemenin sonuçları, ilgisince düzenlenmemiş belge sunup sunmadığı ile iptal ve mükerrer başvuru durumları da dikkate alınır. Fiili denetime yönlendirilen ürünlerin denetimi, ithalat genelgeleri ve prosedürdeki esaslara istinaden icra edilir.

11. Serbest Bölgelerden yapılan ithalat işlemleri de diğer ithalat denetimleriyle aynı hükümlere tabidir. Serbest Bölge İşlem Formu ile gerçekleştirilen başvurularda gerek görülmesi durumunda (örneğin AT Uygunluk Beyanı ve test raporlarının düzenlenme tarihlerinin karşılaştırılması gibi) serbest bölgeye giriş evrakı, konşimento, yurt dışı faturası vb. evraklar istenebilir.

12. Sonuçlandırılmış başvurulara ilişkin oluşan TAREKS referans numaraları, Tebliğ'de belirtildiği süreyle geçerli olup; Tebliğ'de belirtilen süre zarfında kullanılmayan referans numaraları dolayısı ile yeniden başvuru yapılması hâlinde denetimler yeni başvuruda güncel kural ve uygulamalara göre yeniden icra edilir.

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

## 7. BAŞVURU İPTALLERİNE İLİŞKİN ESASLAR

Denetimi devam eden başvuruların iptali ancak Enstitümüz tarafından yapılacaktır. Bununla birlikte, denetim işlemi sonuçlandırılmış ve referans numarası oluşturulmuş, ancak fiili ithalatı henüz gerçekleştirilmemiş ürünlere yönelik başvuruların iptal işlemi, TAREKS sorgulama ekranında, iptal sekmesi kullanılmak suretiyle firmalar tarafından yapılabilecektir. Bu durumda, yeni başvuru fiili denetime yönlendirilirse, firma tarafından iptal edilmiş başvuruya ait bilgi veya belgeler (TAREKS sorgulama ekran görüntüsü gibi) ile iptal işlemine ilişkin açıklama ve gerekçesinin, yeni başvuru evrakları arasına eklenmesi gereklidir. Bu çerçevedeki başvurularda, Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığına konuya ilişkin herhangi bir bildirim işlemi yapılmadan aşağıdaki esaslar dikkate alınarak denetim sonuçlandırılacaktır.

Gümrük işlemleri tamamlanarak ithalatı gerçekleştirilmiş ürünlere ilişkin TAREKS başvurularının (bu durumda hâlihazırda yurt içi edilmiş ithalat partisine ilişkin yapılacak yeni TAREKS başvurusunun fiili denetime yönlendirilmesi ihtimali bulunduğu) firmalarca iptal edilmesi mümkün değildir.

Enstitümüzce gerçekleştirilecek iptal işlemlerinde aşağıdaki yöntem izlenecektir:

## 1. Enstitümüze yönlendirilen başvurular:

- Başvuru belgelerinde (fatura, gümrük evrakı vb.) herhangi bir eksiklik/yanlışlık tespit edilmesi halinde,
- Firma tarafından girilen başvuru bilgilerinden bir veya birkaçının sisteme yanlış veya eksik kaydedilmiş olması durumunda,

denetim işlemlerinin tamamlanmasını müteakip “TAREKS Başvuru İptal” ile **sonuçlandırılabilir.**

2. Başvuru sırasında sunulan diğer tüm belgelerin ve sisteme yapılan girişlerin uygun ve tutarlı olması durumunda, faturada beyan edilen bilgilerde yanlışlık olduğunun tespit edilmesi halinde kıymet, miktar, ürün vasfı, fatura tarih ve sayısı hariç olmak üzere başvuruya konu faturalarda yanlış beyan edilen bilgiler faturayı düzenleyen firmalar tarafından değiştirilerek düzeltilebilir. Bu durumda mevcut başvuru kapsamında denetim işlemlerine devam edilir. Ancak faturaya ilişkin bilgilerin sisteme hatalı girildiği anlaşılırsa tüm inceleme aşamalarından sonra denetim işleminin tamamlanmasını müteakip herhangi bir olumsuzluk tespit edilmemesi kaydıyla başvuru “TAREKS Başvuru İptal” ile sonuçlandırılabilir. Başvurularda sunulan faturalardaki ürün tanımları ile tespiti yapılan ürünler arasında herhangi bir şekilde (marka-model, tip, stok kodu, seri numarası, ticari kod vb.) bağlantı kurulması yeterli olup, tespiti yapılan ürünler ile faturadaki kalemler arasında bağlantı kurulabilen durumlarda faturanın revize edilmesi talep edilmeyecektir. Diğer yandan, faturada yapılacak düzeltmelerde yukarıda bahsi geçen bilgilerin de değişikliğe uğradığının anlaşılması hâlinde, başvuru dayanağı konusunda tereddüt hâsıl olacağından durum analiz edilerek gerektiğinde gümrük idaresi teyidinde başvurulabilir.



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

3. Ön inceleme aşamasında hiçbir şekilde başvuru iptal edilmeyecek ya da işlem den kaldırılmayacaktır. Firmaların bu tarzda talepleri bulunsa bile başvuru öncelikle Teknik İnceleme aşamasına yönlendirilecektir.
4. Denetim süreci devam ederken, denetimin herhangi bir aşamasında uygunsuzluk bulunması ve iptal işleminin suistimal edilebilmesi ihtimaline karşı iptal gerektiren başvurular, evrak bazında kontrol, ürün yerinde gerçekleştirilen fiziki muayene, deney gibi gerekli tüm denetim ve inceleme aşamalarından sonra denetim işleminin tamamlanmasını müteakip herhangi bir olumsuzluk tespit edilmemesi kaydıyla “TAREKS Başvuru İptal” ile sonuçlandırılacaktır.
5. Maddi hata bulunan başvurularda, ürünle ilgili uygunsuzluğun kesin olarak tespit edildiği durumlarda, başvuru “TAREKS Başvuru İptal” olarak sonuçlandırılmayacak, “**Red: Denetleme Sonucu**” ile sonuçlandırılacaktır.

TAREKS başvurularında firmaların tek bir kalem içerisinde birden fazla ürün bilgisini (marka-model-miktar vb.) toplu olarak girmiş olmaları durumunda, başvuru kaleminde doğrudan olumsuz sonuç alması icap eden ürünler ile ithaline izin verilebilecek ürünler olduğunun anlaşılması hâlinde; ithalatçıya öncelikle bilgi verilerek olumsuz ürünleri için hiçbir şekilde yeni bir başvuru yapmaması gerektiğinin ve yalnızca olumlu ürünler için yeni bir başvuru yapabileceğinin açıkça bildirilmesi, mevcut başvurunun uygunsuz ürünlerin Gümrük Yönetmeliğinin 181’inci maddesinin dördüncü fıkrasının (ç) bendine istinaden işlem yapılmak üzere ret olarak sonuçlandırılması, mevcut başvuruda sonuç/belge açıklamasında olumsuz olan ürünlerin açıkça ve net biçimde belirtilmesi ve gümrük idaresine yalnızca olumsuz ürünler için uygunsuzluk bildirim yapılması gerekmektedir. Bu tür başvurularda, olumsuz ürünler için gümrük idaresine bu prosedür hükümlerine göre ilgili birimce yazılı bildirim yapılması (BelgeNET üzerinden otomatik yazı taslağı oluşturulmaması dahi EBYS üzerinden uygun formatta yazı hazırlanarak ve/veya bildirim için gerekli çözüm üretilerek) mutlak surette sağlanacaktır. Uygunsuzluğu tespit edilen ürünler için yeniden başvuru yapıldığının anlaşılması hâlinde, ilgili ürünler açısından mükerrer başvuru esaslarına göre işlem yapılacaktır.

6. Maddi hata bulunan başvurularda denetim sonucunun olumsuz (ret) olması durumunda, olumsuzluk (ret) nedeni denetmen tarafından sistem üzerinden tanımlarken maddi hata açıkça ifade edilerek doğrusu belirtilecektir.
7. İptal işlemi gerektiren başvurularda, firmalara BelgeNET üzerinden konuyu açıklayıcı bir mesaj iletmeli ve başvuruya dair denetim işlemi son aşamaya kadar yapılmalıdır. Firmalara iptal işlemi tamamlanmadan yeni başvuru yapmamaları gerektiği BelgeNET üzerinden mutlaka bildirilmelidir.

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

8. Başvuru bilgilerinden ürüne ait bilgilerin yanlış veya eksik girilmesi durumunda, sadece yanlış veya eksik girilen ürüne ilişkin kalem “TAREKS Başvuru İptal” ile sonuçlandırılacaktır.
9. Fiili denetime tabi tutulan ürünlere ilişkin başvuruların, denetim işleminin tamamlanmasını müteakip maddi hatalar nedeniyle iptal edilmesi neticesinde aynı partinin TAREKS tarafından tekrar fiili denetime (Numune Alınsın: “Evet” uyarısıyla teste yönlendirilen ürünler dâhil olmak üzere) yönlendirilmesi durumunda; ikinci başvurunun iptal edilen başvurunun devamı olduğu dikkate alınarak bu yöndeki iptal sonrası başvurular tekrar denetim veya test yapılmadan sonuçlandırılacak ve **başvuru sonucunda belge açıklamasına hangi TAREKS numaralı başvurunun devamı olduğu açıkça belirtilecektir**. GTİP ile ilgili farklılıklar açısından, aşağıdaki on ikinci fıkranın dikkate alınması gerekmektedir.
10. TAREKS üzerinden fiili denetime yönlendirilen ve denetim süreci devam eden başvurularda, ithalatçı tarafından ithal konusu ürünlerin herhangi bir şekilde (farklı bir gümrük rejimi, GTİP, muafiyet, gümrüklere kapsam dışı beyanı vb.) ile ithal edildiğinin firma beyanı ve firmanın sunacağı belgeler (kapanmış beyanname vb.) vasıtasıyla anlaşılması ve gümrük idaresi teyidi alınması hâlinde söz konusu başvuru iptal edilecektir.
- İptal sonucunun piyasa gözetimi ve denetimi yönünden değerlendirme gerektirebileceğinin düşünülmesi (örneğin, olumsuzlukları bulunan ürünlerin ithal edilmesi ya da gümrük idaresine firmanın yaptığı hatalı ya da eksik kapsam dışı beyanı ile işlem yapıldığının anlaşılması) durumunda, konu analiz edilmesini ve gerektiğinde Bakanlığa aktarılabilmesini teminen ve tespit edilen eksiklik ve/veya uygunsuzluklar net bir şekilde açıklanarak Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığına iletilecektir. İptal sonucunun piyasa gözetimi ve denetimi yönünden bir değerlendirme gerektirmemesi hâlinde Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığına herhangi bir bildirim yapılmayacaktır. Diğer yandan, firmalarca yukarıda belirtilen işlemlere ilişkin sunulan ilgili gümrük evraklarının gerçeği yansıtmadığının anlaşıldığı durumlarda ilgisince düzenlenmeyen belgeler ile ilgili prosedür maddesi çerçevesinde değerlendirme yapılacaktır.
11. Başvuru konusu ürünlerin gümrüklü sahada bulunamaması gibi bir durumda, söz konusu ürünlerin gümrüklü sahada olmadığını (siparişin eksik gelmesi, ürünlerin gümrüklü sahaya ulaşmamış olması vb. gerekçelerle) beyan edilmesi neticesinde, konunun net olarak gümrük idaresine sorulması ve gümrük idaresinden teyit edilmesi hâlinde, herhangi bir tespit veya inceleme yapılamamış başvuru kalemi iptal edilecek ve ithalatçı firmaya gümrüklü sahada olmayan ürünler için başvuruda bulunmaması yönünde BelgeNET üzerinden yazılı uyarıda bulunulacaktır.
12. GTİP’in değişmesi/değiştirilmesi ve yeni GTİP’ten ikinci bir başvuruda bulunulması (örneğin gümrük idaresince tespit edilen doğru GTİP’le başvuru yapabilmek adına firmanın ilk başvurudaki yanlış GTİP’ten alınan denetim sonucunu iptal etmesi sonrasında) gibi bir durumla karşılaşılması hâlinde, ilk etapta yapılan denetimden bağımsız olarak yeniden denetim gerçekleştirilecektir. Bununla birlikte, ilk etapta yapılan denetim işlemlerinin, yeni GTİP için

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADİ&gt;

de yeterli olması (yeni GTİP için daha sınırlı ya da aynı kapsamda bir denetim öngörülmesi hâlinde), ilk başta icra edilen denetimler yeterli görülecek ve ek bir işlem yapılmadan başvuru sonuçlandırılabilir. Bahse konu değerlendirme yapılırken, ilk GTİP ile yeni GTİP arasında, başvurunun TAREKS'ten "Numune alınsın: Evet" notuyla denetime yönlendirilmesi açısından da bir fark var ise, ilk başvuruda "Hayır" olup yeni başvuruda "Evet" olan numune notu da dikkate alınacaktır. (Örneğin, emsal süreleri değişiyor ya da indirgenmiş deney uygulaması etkileniyorsa, ilk denetim yetersiz sayılabilecektir)

13. Bu bölümde açıklanan iptal gerekçeleri dışında firmaların başvurularının iptal edilmesi talepleri kabul edilmeyecek olup; iptal talebinde bulunulan başvurularda işleme devam edilecek, firmanın red talebinde bulunması hâlinde ise bu talebin **mutlaka yazılı dilekçe şeklinde** sisteme eklenmesi sağlanacak ve uygunluk denetimi olumsuz olarak **"Red: Denetleme Sonucu"** ile sonuçlandırılacaktır. Ürünlerin mahrecine iade edileceği gerekçesiyle iptal talebinde bulunulması da aynı şekilde dikkate alınmayarak, başvurunun böyle bir durumda ancak olumsuz olarak değerlendirilebileceği firmaya bildirilecektir.

Diğer yandan, TAREKS tarafından teste yönlendirilen ürünler için, test öncesinde veya sırasında, ithalatçı firma tarafından testten vazgeçilmesi veya testin kabul edilmemesi durumunda; herhangi bir olumsuzluk tespit edilmemiş olması kaydıyla varsa yapılmış olan testlerin de ücreti tahsil edilecek ve denetim "10.9 Ürünlerin Teste Yönlendirilmesi ve Ürünlerden Numune Alınması" maddesindeki hükümler dikkate alınarak **"Red: Teste Gönderilmedi"** ile sonuçlandırılacaktır. Herhangi bir olumsuzluk tespit edilmişken böyle bir taleple karşılaşmış olması durumunda ise normal denetim süreci olumsuz sonuçlanmış gibi işlem yapılacaktır. Her halükarda, olumsuz sonuç verilen (Red: Teste Gönderilmedi sonucu dâhil) ürünler için gümrük idaresine bu prosedür hükümlerine göre ilgili birimce yazılı bildirim yapılması (BelgeNET üzerinden otomatik yazı taslağı oluşturulmaması dahi EBYS üzerinden uygun formatta yazı hazırlanarak ve/veya bildirim için gerekli çözüm üretilerek) mutlak surette sağlanacaktır.

14. Firmaların transit ticaret yapacakları gerekçesiyle başvurunun iptalini talep etmeleri kabul edilmemeli, firmalara bu durumda başvurularının **Red: Denetleme Sonucu** ile sonuçlandırılacağı bilgisi verilmeli ve başvuru Red ile sonuçlandırılmalıdır. Firmalarca yapılacak bu tür transit taleplerinin prosedürün "Firmaların Uygunsuz Bulunan Ürünlere İlişkin Transit Talepleri" başlıklı maddesi çerçevesinde yapılması gerekmektedir. Ek olarak, ürünlerin mahrecine iade edileceği yönündeki beyan ve taleplerle karşılaşılması hâlinde de, başvurunun **Red: Denetleme Sonucu** ile sonuçlandırılacağı bilgisi verilmesi ve buna göre işlem yapılması gerekmektedir.
15. İthal konusu ürünlerin, devredilmiş olması yönünde bulguların (devir evrakları, devir beyanı, beyannamede devir ifadesi geçmesi, inceleme ve muayene işlemlerinde devire ilişkin tespitler vb.) olması durumunda aşağıda yer alan hususlar dikkate alınarak işlemler gerçekleştirilecektir:

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

- Denetim devam ederken, denetim konusu ürünlerin başka bir firmaya devredilmesi, devralan firmanın bu ürünler için yeni başvuru yapması ve bu başvurunun denetime düşmesi hâlinde, denetim işleminin titizlikle (ilk başvurudaki tespit ve bulgular, talep edilen ve sunulan belgeler, inceleme ve deney süreçleri vb. de dikkate alınarak) yerine getirilmesi gerekmektedir. Devreden firma başvurusu ise, ürünlerin mevzuat çerçevesinde sorumlusunun değişmiş olacağı dikkate alınarak yapılacak başkaca bir işlem olmadığından iptal edilecektir. Devralan firmanın yeni başvurusunun denetime yönlendirilmiş olup olmadığı dikkate alınmaksızın, devir işlemine ilişkin bir bilgi edinilmiş olması durumunda keyfiyet Bakanlığa bildirilmek üzere Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığına iletilecektir.
- Denetimi olumsuz sonuçlandırılmış ürünlerin başka bir firmaya devredildiğinin, devredilen bu ürünler için devralan firma tarafından yeni bir başvuru yapıldığının ve bu başvurunun denetime düşmeden ithal edildiğinin tespit edilmesi hâlinde konu Bakanlığa bildirilmek üzere Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığına iletilecektir. Devralan firma başvurusunun denetime yönlendirilmesi durumunda, ürünler eğer işaretleme eksikliği sebebiyle reddedilmiş ise denetim tekrarlanmaksızın başvuru doğrudan ret ile sonuçlandırılacaktır. Devredilen ürünlerin belge eksikliği sebebiyle reddedilmiş olması durumunda, devralan firmadan, yeniden denetime açılan başvurularda verilecek süreyle aynı süre içerisinde belgelerini sunması istenecek ve buna göre denetim tekemmül ettirilecektir. Her halükarda, konu Bakanlığa bildirilmek üzere Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığına iletilecektir.
- Geri gelen eşyanın devredilmesi durumunda izlenecek esaslar, geri gelen eşyalara ilişkin prosedür maddesinde yer almaktadır.



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

## 8. ÖN İNCELEME

## 1. Ön inceleme aşamasında;

- Ücretlendirme,
- Başvuru sırasında sunulması gereken belgelerin doğru, eksiksiz ve tam olarak sunuldukları (başvuru yapılan belge ile ürünlerin bulunduğu yer ve durumuna uygun belge farklı ise bunların ayrı ayrı eklenmesi talep edilecektir),
- Başvuruda sunulan belgelerin başvuru sahibi firma adına olduğu ve/veya başvuru sahibi firmayla uyduğu,
- Teknik inceleme ve fiziki muayene aşamalarını ilgilendiren marka-model vb. dışındaki her türlü başvuru bilgisinin sisteme doğru şekilde tam ve eksiksiz olarak girildiği (gümrük evrakında yer alan numaralar, fatura bilgileri, ürüne ait bilgiler vb.)

kontrolü yapılacak olup, ücret bilgileri firmaya bildirilerek ödemenin yapılması talep edilecektir. Herhangi bir eksiklik bulunmaması hâlinde başvuru teknik inceleme aşamasına yönlendirilmek üzere onaylanacaktır.

## 2. Ön inceleme aşamasında, TAREKS üzerinden gelen firma unvan bilgileri ile Enstitümüz BelgeNet sisteminde kayıtlı firma unvan bilgilerinin eşleşmemesi hâlinde, TAREKS'ten gelen verilerin güncel olacağı varsayılarak, firmaların sistemlerimizde unvanlarını güncellemesi yönünde bilgi verilecek, teyitleşilecek ve bu anlamda firmalara yardımcı olunacaktır.

TAREKS'ten gelen ithalatçı unvan bilgileri, mevcut durumda BelgeNet ithalat başvuruları ekranında “Başvuru Bilgileri” sekmesinde “İthalatçı Temsilci Firma” adı altında görülebilmektedir. Bu bölümün sağ tarafında, verilerin ülkemiz resmî otoriteleri veritabanlarından otomatik olarak alınarak BelgeNet'te personelce de güncellenebilmesine imkân veren işlevler bulunmaktadır. Bu yönden, firmaların onay ve/veya talepleri doğrultusunda, sistemdeki güncelleme ve düzeltme işlemlerinin Enstitümüzce yapılması da mümkündür.

Bu kontrollerin birincil sorumluluğu ön inceleme personeline olmakla beraber; ön inceleme aşamasında bahsi geçen güncelleme ve düzeltme yönündeki işlemlerin tamamlanamadığı hâllerde, teknik inceleme aşamasında bilgi sahibi olunarak takip sağlanacaktır.

Verilerin takibi ve eşleştirilmesi anlamında, gerekli olduğunda firma vergi numarası dikkate alınabilmekte, sistem üzerinde yukarıda belirtildiği üzere (Gelir İdaresi Başkanlığı kanalıyla vb.) de güncelleme yapılabilmekte ve Türkiye Ticaret Sicili Gazetesi üzerinden de kontrol gerçekleştirilebilmektedir.

## 3. Eksiklikleri olduğu için ön inceleme aşamasında firmalara gönderilip firmalardan dönüş bekleyen başvurular, firma eksiklikleri tamamlar tamamlamaz ya da firma dönüş yapmadığında en fazla 2 (iki) iş günü sonunda teknik inceleme aşamasına aktarılacak olup; başvuruda denetim faaliyeti devam ettirilecek ve ön inceleme aşamasında belirlenmiş olan eksiklikler varsa teknik inceleme aşamasında belirlenen diğer eksiklikler ve bilgi-belge talepleri ile birlikte firmaya geri gönderme modülü üzerinden tekrar iletilecektir.

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

4. Firmanın ücret yatırmaması nedeniyle işlemi devam etmeyen başvurular iptal edilmeyecek, yapılan hizmetlere ilişkin tahakkuk eden ücretler aynı şekilde açık fatura kesilerek sonuçlandırılacaktır.
5. Başvurular, ön inceleme aşaması işletilmeden **hiçbir sebep ve gerekçe ile** teknik inceleme aşamasına aktarılmayacaktır. Ancak, firmaların denetim ücretini yüksek bulmaları ve denetim yapılmasını istememeleri hâlinde, durumu açıklayan dilekçelerini sunmalarını müteakip başvuru teknik inceleme aşamasına yönlendirilebilecektir. Diğer yandan, ön inceleme personeli ile teknik inceleme personeli (denetmen) hiçbir surette aynı kişi olarak belirlenmeyecektir.
6. Ön inceleme aşamasında, denetime ilişkin kural ve prosedürlerimiz ile duyurulara BelgeNet ve/veya Enstitümüz internet sitesi üzerinden ulaşılacağı ve bu yönden bilgi edinilmesinin önem arz ettiği hususunda firmalara **mutlak surette** sistem üzerinden yazılı bilgilendirme yapılacaktır. Bunun yanında, denetim usul ve esaslarına aykırı olmamak kaydıyla, ön inceleme aşamasında firmaların faaliyete ve uygulamalara ilişkin bilgilendirilmesi amacıyla bilgilendirme formları ve metinleri oluşturulabilecek ve kullanılabilir.



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

## 9. MÜKERRER BAŞVURULAR

1. Denetimi red ile sonuçlandırılmış ürünlerin ithal edilebilmesi için ya da denetimi devam eden bir başvuru konusu ürünler için, denetimden kaçınmak amacıyla TAREKS'ten yeni bir başvuru yapılması mükerrer başvuru olarak tabir edilir. Bu durum risk analizi uygulamasının doğru çalışmasını engellemektedir.
2. Mükerrer başvuru yapılmasının önüne geçilmesini teminen, başvuruya ilişkin bilgilerde maddi hata yapıldığı tespit edilen denetim başvurularına yönelik uygulamanın;
  - söz konusu başvurunun iptalinin gerektiğinin anlaşılmasını müteakip (denetmen tarafından, firma başvurusu yoluyla veya gerekli hallerde kullanıcı ile yazılı görüş alışverişinde de bulunularak), firmanın/kullanıcının denetmen tarafından derhal bilgilendirilmesi ve iptal işleminin denetim sürecinin ardından gerçekleştirilmesi,
  - bahse konu bilgilendirme mesajında ve firma ile irtibat kurulması halinde bu yazılı bildirimde, firmaya iptal işleminin gerçekleştirildiği TAREKS'ten teyit edilmeden, iptal konusu ürünler için yeni bir başvuru yapılmaması aksi takdirde Bakanlıkça ithalatçı firmaya ve kullanıcıya müeyyide uygulanabileceği hususunun önemle hatırlatılması şeklinde yürütülmesi gerekmektedir.
3. Firmalarca, denetimi devam eden başvuru konusu ürünler için mükerrer başvuru yapıldığının tespit edilmesi durumunda;
  - Öncelikle firma/kullanıcının denetim birimine/denetmene mükerrer başvuru öncesinde yapılmış yazılı bir iptal talebinin bulunup bulunmadığının ve bu konuda teyitleşilip teyitleşilmediğinin kontrol edilmesi;
    - İptal talebinin veya teyitleşmesinin bulunup bulunmadığı dikkate alınmaksızın, denetim birimince işlemlere devam edilmesinin yerinde olduğu (sistemsel anlamda ve belge/işlem hacmi gibi yönlerden de yapılacak analizle) değerlendirilen başvuru dışındaki diğer başvuruların, sonuç açıklamasında net olarak gerekçelere ve diğer başvuru bilgilerine yer verilerek iptal edilmesi ve denetime iptal edilmeyen başvuru üzerinden devam edilmesi,
    - İptal talebinin ve teyitleşmesinin bulunmaması hâlinde, mükerrer başvuru yapıldığının Bakanlığa bildirilebilmesini teminen Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığına iletilmesi gerekmektedir.
4. Firmalarca, denetimi red ile sonuçlandırılmış başvuru konusu ürünler için mükerrer başvuru yapıldığının tespit edilmesi durumunda;
  - Belge eksikliği ya da sisteme yanlış belge yüklenmesi sebebiyle başvurunun red ile sonuçlandığı durumlarda, bu eksiklik ve yanlışlıkların ilk denetim sonrasında giderildiğinin, yeniden denetime açılan başvurularda geçerli olan sürelerle aynı sürede



**MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI**

**<DOC\_ADI>**

sunulacak bilgi ve belgeler üzerinden anlaşılması hâlinde, denetimin olağan şekilde tekemmül ettirilerek sonuçlandırılması,

- Diğer durumlarda, denetimlerin doğrudan ret ile sonuçlandırılması

ve her halükarda konunun Bakanlığa bildirilebilmesini teminen Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığına iletilmesi gerekmektedir.





## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

## 10. UYGUNLUK DEĞERLENDİRME

## 10.1 Uygunluk Değerlendirmede Genel Hususlar

1. Firma adına işlem yapmak üzere yetkilendirilen kullanıcının TAREKS üzerinden yapmış olduğu başvurunun fiili denetime yönlendirilmesi hâlinde denetim süreci başlar. 9 sayılı Ürün Güvenliği ve Denetimi Tebliği kapsamında fiili denetime yönlendirilen ürünlerin uygunluk denetimi işlemleri, “10.15 Kapsam Kontrolü” maddesinde yer alan esaslar da dikkate alınarak kontrol edilmek kaydıyla;
- 9 sayılı Ürün Güvenliği ve Denetimi Tebliği kapsamında yer alan ve aşağıdaki tabloda (Tablo-2) verilen yönetmeliklerin ilgili hükümlerine göre,
  - Yönetmeliklerde yer almayan hususlarda ise “CE İşareti Yönetmeliği” hükümlerine uygun olarak
- denetim usul ve esasları çerçevesinde yürütülecektir.

TABLO-2

## İTHALATTA DENETLENEN ÜRÜNLERİN TABİ OLDUKLARI YÖNETMELİKLER

ÜRÜN GRUBU	YETKİLİ KURULUŞ	İLGİLİ YÖNETMELİK
Makinalar	Sanayi ve Teknoloji Bakanlığı	Makina Emniyeti Yönetmeliği
Belirli Gerilim Sınırları İçin Tasarlanan Elektrikli Ekipman	Sanayi ve Teknoloji Bakanlığı	Belirli Gerilim Sınırları İçin Tasarlanan Elektrikli Ekipman İle İlgili Yönetmelik (LVD)
Elektromanyetik Alan Yaratıcı ve/veya Bu Alandan Etkilenen Ürünler	Sanayi ve Teknoloji Bakanlığı	Elektromanyetik Uyumluluk Yönetmeliği (EMC)
Asansör Güvenlik Aksamları	Sanayi ve Teknoloji Bakanlığı	Asansör Yönetmeliği
Basınçlı Ekipmanlar	Sanayi ve Teknoloji Bakanlığı	Basınçlı Ekipmanlar Yönetmeliği
Basit Basınçlı Kaplar	Sanayi ve Teknoloji Bakanlığı	Basit Basınçlı Kaplar Yönetmeliği
Taşınabilir Basınçlı Ekipmanlar	Sanayi ve Teknoloji Bakanlığı	Taşınabilir Basınçlı Ekipmanlar Yönetmeliği
Gaz Yakan Cihazlar	Sanayi ve Teknoloji Bakanlığı	Gaz Yakan Cihazlara Dair Yönetmelik

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

Sıcak Su Kazanları	Sanayi ve Teknoloji Bakanlığı	Sıvı ve Gaz Yakıtlı Yeni Sıcak Su Kazanlarının Verimlilik Gereklere Dair Yönetmelik
Muhtemel Patlayıcı Ortamlarda kullanılan Teçhizat ve Koruyucu Sistemler	Sanayi ve Teknoloji Bakanlığı	Muhtemel Patlayıcı Ortamlarda Kullanılan Teçhizat ve Koruyucu Sistemler İle İlgili Yönetmelik (ATEX)
Elektrik Motorları, Ev Tipi Lambalar, Elektrik Lambaları, Armatürler, Klimalar, Vantilatörler, Elektrikli Süpürgeler, Su Pompaları	Sanayi ve Teknoloji Bakanlığı	Enerji İle İlgili Ürünlerin Çevreye Duyarlı Tasarımına İlişkin Yönetmelik (ECODESIGN)*
Elektrik Motorları, Ev Tipi Lambalar, Elektrik Lambaları, Armatürler, Klimalar, Vantilatörler	Sanayi ve Teknoloji Bakanlığı	Ürünlerin Enerji Ve Diğer Kaynak Tüketimlerinin Etiketleme Ve Standart Ürün Bilgileri Yoluyla Gösterilmesi Hakkında Yönetmelik (ENERJİ ETİKETLEMESİ)*
Piroteknik Maddeler	Sanayi ve Teknoloji Bakanlığı	Piroteknik Maddelerin Belgelendirilmesi, Piyasaya Arzı ve Desteklenmesi Hakkında Yönetmelik
Şişme Botlar	Ulaştırma ve Altyapı Bakanlığı	Gezi Tekneleri Ve Kişisel Deniz Taşıtları Yönetmeliği

\*Ürün grubu bilgi amaçlı olup; denetime konu ürünlerin veya ilgili Yönetmeliklerin kapsamını yansıtmayabilir.

Fiili denetim olarak adlandırılan ithalat denetim süreci, aşağıda belirtilen hususların bir veya bir kaçını kapsayacak şekilde yapılır.

- TAREKS Başvuru bilgilerinin kontrolü,
- Kapsam kontrolü ve/veya belge kontrolü,
- İşaretleme kontrolü,
- Fiziki muayene,
- Laboratuvar testi.

2. Uygunluk Değerlendirme süreçleri başvuru dosyasını incelemekle görevli Teknik İnceleme Uzmanı (Denetmen) tarafından yürütülecektir.
3. Ürünlerin öncelikle Bakanlıkça denetimlerinin hedeflendiğinin (örneğin varsa Tebliğ'de GTİP yanına eklenen parantez içi ifadeler ya da münferiden bildirilmiş esaslar doğrultusunda) anlaşılmasını müteakip, ilgili Yönetmelik veya Yönetmelikler kapsamında olduğunun tespit edilmesi hâlinde ya da bunu teminen, TAREKS üzerinden sisteme yüklenen veya Enstitümüze sunulan bilgi ve belgelerin incelenmesi ile birlikte yukarıda tanımlanan diğer fiili denetim işlemlerine göre ilgili teknik mevzuatın gerekliliklerine uygun olup olmadığı kontrol edilir. Bu işlemler yapılırken, ithalatçının başvuru sırasında sunduğu belge ve bilgiler esas alınır.

Buna göre ithalat denetimi;

- Üretici veya üreticinin yetkilendirdiği temsilcisi tarafından düzenlenen Uygunluk

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

Beyanın (ve Onaylanmış Kuruluş gerektiren ürünlerde Sertifikası) içerik olarak uygun bulunması (beyan edilen yönetmeliklerin ve standartların ürünü karşılayıp karşılamadığı ve güncelliği kontrol edilecektir)

- Uygunluk beyanı ile ürün arasındaki bağlantının kurulması/doğrulanması,
- İlgili yönetmelikler gereği ürün üzerinde olması gereken bilgilerin kontrolü,
- Ürünlerin mevzuat çerçevesinde usulüne uygun işaretlendiğinin tespit ve tevsiki,
- TAREKS tarafından teste yönlendirilen ve/veya ithalat genelgeleri ve prosedürleri uyarınca test işleminden geçmesi icap eden ürünlerde test işlemi,
- İlgili olduğunda diğer münferit esaslara göre ve/veya enerji verimliliği yönünden icra edilecek denetim ve testler

şeklinde denetim usul ve esasları dikkate alınarak gerçekleştirilecektir.

4. GTİP karşılığı yönetmelik/yönetmeliklere tabi olmayıp, 9 sayılı ÜGD Tebliği'nde yer alan veya almayan başka bir yönetmelik kapsamında olan veya GTİP karşılığındaki yönetmelik/yönetmeliklere ek olarak başka yönetmelikler kapsamında da olan ürünlere ilişkin **yalnızca GTİP karşılığı yönetmelik/yönetmeliklere göre ve denetim usul ve esasları doğrultusunda denetim yapılması gerekmektedir.**

GTİP karşılığı haricindeki yönetmeliklerle ilgili kesin bir uygunsuzluk tespit edilmesi durumunda, GTİP karşılığı yönetmelik/ yönetmeliklere göre başvuru sonuçlandırılmalıdır. Ancak, uygunsuzluğun gerektiğinde piyasa gözetimi ve denetimi faaliyetlerinde göz önüne alınabilmesi adına başvuru muhteviyatı, Ticaret Bakanlığına iletilmesi konusunda değerlendirilmek üzere Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığına aktarılmalıdır. Benzer işlem, "10.15 Kapsam Kontrolü" maddesinde yer alan kapsam kontrollerine ilişkin esaslar uyarınca (GTİP yanındaki parantez içi ifadeler vs. yönünden) Bakanlıkça denetimi hedeflenmeyen ürünlerde uygunsuzluk görülmesi durumunda da uygulanacak ve bu tür ürünler kapsam dışı sonuçlandırılmalarını müteakip aynı şekilde bildirim yapılacaktır. Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığına yapılacak bildirimlerde, başvuruda karşılaşılan eksiklik ve uygunsuzluklar net olarak belirtilecek, Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığı analizi sonrasında konu gerekiyorsa Bakanlığa aktarılabilir.

5. GTİP itibarı ile Gezi Tekneleri ve Kişisel Deniz Taşıtları Yönetmeliği kapsamında fiili denetime yönlendirilen şişme bot cinsi ürünlerin ithalat denetimi Ankara İthalat Koordinasyon Müdürlüğüne yürütülecektir. Bu itibarla, anılan GTİP kapsamı ürünler denetime yönlendirildiğinde başvuru **mümkün mertebe ön inceleme yapılmadan** birim amiri tarafından Ankara İthalat Koordinasyon Müdürlüğüne havale edilecek ve ilgili birim bilgilendirilecektir. Ancak, gümrüklü sahada yapılacak tespit, ürünün bulunduğu hizmet alanındaki (Tablo-1) birim tarafından gerçekleştirilecektir. Gümrüklü sahadaki incelemede her bir teknenin:

- Ürün tanıtım numarası (kalıcı olarak yerleştirilmiş olmalı),

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

- Üretici plakası (ürün tanıtmı numarasından ayrı olarak monte edilmiş ve kalıcı olarak yerleştirilmiş olmalı),
- Ürünün rengi

tereddüde mahal bırakmayacak şekilde tespit ve tevsik edilecek ve ürüne ilişkin bütün işaretleme bilgileri okunabilecek şekilde fotoğraflanarak sisteme yüklenecektir. Başvuru, Ankara İthalat Koordinasyon Müdürlüğünce değerlendirilerek sonuçlandırılacaktır.

6. Yönetmelik kapsamı ve test raporu inceleme gibi konularda görüş alınmasının gerekli olduğu durumlarda, laboratuvarlara başvuru BelgeNET üzerinden incelenmek üzere gönderilecektir. Laboratuvarlarımızdan görüş alınmasının elzem olduğu durumlarda, yoğun olarak görüş sorulan laboratuvarların iş yükünü azaltmak amacıyla

- İzmir İthalat Müdürlüğü Ege Bölge Laboratuvarları Müdürlüğünden veya Elektroteknik Laboratuvarı Ankara Müdürlüğünden;
- İstanbul Anadolu Yakası İthalat Müdürlüğü ile Anadolu'daki bu hizmetleri veren diğer birimler Elektroteknik Laboratuvarı Ankara Müdürlüğünden;
- İstanbul Avrupa Yakası İthalat Müdürlüğü ile Tekirdağ İthalat Müdürlüğü ise Elektroteknik Laboratuvarı Gebze Müdürlüğünden konu hakkında görüş soracaklardır.

Ayrıca, yoğunluk ve uzmanlık durumuna göre farklı laboratuvarlardan görüş sorulmasının gerektiği durumlarda ilgili laboratuvarlar iş alanına göre hizmet vermeye devam edeceklerdir. İthalat faaliyetlerinde hangi laboratuvarların hangi konularda hizmet vereceği gerektiğinde Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığı ile Deney ve Kalibrasyon Merkezi Başkanlığı koordinesinde laboratuvarlarla yapılacak bir çalışmayla yazılı ve/veya QDMS dokümanı olarak duyurulabilecektir.

Diğer taraftan; Makina Emniyeti Yönetmeliği, Asansör Yönetmeliği, Basınçlı Ekipmanlar Yönetmeliği, Basit Basınçlı Kaplar Yönetmeliği, Gaz Yakan Cihazlara Dair Yönetmelik, Sıvı ve Gaz Yakıtlı Yeni Sıcak Su Kazanlarının Verimlilik Gereklere Dair Yönetmelik, Muhtemel Patlayıcı Ortamlarda Kullanılan Teçhizat ve Koruyucu Sistemler İle İlgili Yönetmelik (ATEX) ile Piroteknik Maddelerin Belgelendirilmesi, Piyasaya Arzı ve Desteklenmesi Hakkında Yönetmelik yönünden kapsam, test raporu veya teknik dokümanların incelenmesi talepleri; Ankara İthalat Koordinasyon Müdürlüğü uzmanlarınca inceleme yapılmak üzere BelgeNET üzerinden ilgili birime (İthalat/Komisyon seçilerek) aktarılabilir. Ancak, Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığına iletilmesi veya sorulması icap eden konular BelgeNET üzerinden aktarılmayacak, EBYS üzerinden yazışma usullerine uygun şekilde aktarılacaktır.

7. Teknik Dosya İnceleme gereksinimi olan durumlarda Direktifler Müdürlüğü'nden görüş alınabilecektir. Bu amaçla yapılacak işlemlerde; öncelikle başvuru bilgi ve belgeleri derlenecek ve EBYS üzerinden açık ve net bir şekilde durumu detaylandıran yazı ekine eklenerek Direktifler Müdürlüğüne havale edilmek üzere Belgelendirme Merkezi Başkanlığına



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

aktarılacaktır. Bu türdeki yazışmaların (görüş talepleri ve cevabi yazıların) dağıtımına Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığı mutlaka bilgi olarak eklenecektir.

8. Enerji İle İlgili Ürünlerin Çevreye Duyarlı Tasarımına İlişkin Yönetmelik (ECODESIGN, EKO-TASARIM) ve/veya Ürünlerin Enerji Ve Diğer Kaynak Tüketimlerinin Etiketleme Ve Standart Ürün Bilgileri Yoluyla Gösterilmesi Hakkında Yönetmelik (ENERJİ ETİKETLEMESİ) yönünden (enerji verimliliği mevzuatı kapsamında) inceleme yapılması gereken durumlarda;
- Enerji verimliliği denetimine ilişkin detayları da kapsayacak şekilde tutulan 15.02.01.FR.005 kodlu İTHALAT FİZİKİ MUAYENE, TESPİT VE NUMUNE ALMA TUTANAĞI formatındaki tutanaklar, ürün ve enerji etiketi resimleri ve 15.02.01.TL.02 kodlu “**Enerji Verimliliğine İlişkin İthalat Denetim Talimatı**” çerçevesinde aranan ve talep edilen diğer bilgiler, Ankara İthalat Koordinasyon Müdürlüğü uzmanlarınca incelenebilmesini teminen BelgeNET üzerinden ilgili birime (İthalat/Komisyon seçilerek) aktarılacaktır.
  - Eko Tasarım konusunda ithalat denetimleri; ürün etiketi, enerji etiketi, ürün bilgi formu, ürün broşürü, ürüne eşlik eden diğer belgeler üzerinden değerlendirileceğinden, heyet tespit aşamasında ürünü en iyi tanımlayacak şekilde ürün fotoğrafları çekilecek, ürüne ilişkin bilgi, belge ve dokümanlar sisteme mutlaka yüklenecektir. Bu nedenle, teknik inceleme uzmanları ve heyet personelinin yukarıda anılan talimattan kendi sorumlulukları çerçevesinde bilgi sahibi olmaları gerekmektedir.
  - Enerji verimliliği mevzuatı kapsamında olmadığı tespit edilebilen ve/veya GTİP itibarı ile enerji verimliliği yönünden denetimi öngörülme-yen ürünler enerji verimliliği denetimi için ilgili birime aktarılmayacaktır. Ancak, denetim konusu GTİP’ler ile ithal edilmek istenen “Lambalar” için enerji verimliliği denetimine dair bilgi ve belgeler **her halükarda** ilgili birime iletilecek, bu türde ürünler için **kapsam tespit ve takibi dâhil olmak üzere enerji verimliliği denetimi** Ankara İthalat Koordinasyon Müdürlüğü uzmanlarınca yapılacaktır. Diğer yandan, normal denetim işlemleri yerine istisnai denetim uygulamaları (aksam parça gibi) yönünden beyan ve talepler olması hâlinde, bu tür işlemler enerji verimliliği denetimi konusu olmadığından ilgili birime aktarılmayacaktır.
  - Enerji verimliliği mevzuatı çerçevesinde yapılan denetimlerde, firmaların bu yöndeki test talepleri vb. tüm hususlarda denetim işlemi Ankara İthalat Koordinasyon Müdürlüğü uzmanlarınca gerçekleştirileceğinden; bu denetimlerde her aşamada BelgeNET üzerinden inceleme talebi yapılması ve teyit alınması gerekmektedir. Aksam parça vb. istisnai denetimler, enerji verimliliği mevzuatı çerçevesinde değil prosedür hükümleri çerçevesinde yapılan denetimler olduğundan; bunlara ilişkin işlemler ithalat birimleri tarafından yapılacak ve enerji verimliliği konusunda hizmet veren uzmanlara aktarılmayacaktır.

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

- Enerji verimliliği denetimlerinin gerek Ticaret Bakanlığı ve Sanayi ve Teknoloji Bakanlığınca, gerekse Enstitümüzce yapılan ve/veya hazırlanan uygulama mevzuatı ve dokümanları, rehber, hizmete özel yazışma ve raporlar vb. dikkate alınarak kendi kuralları içerisinde yürütülmesi gerekmekte olup; bu kapsamdaki işlem ve incelemeler ilgili/uygun olduğunda dayanaklarına atıf yapılarak ve/veya detaylandırılarak Ankara İthalat Koordinasyon Müdürlüğü uzmanlarınca gerçekleştirilecek ve sonuçları 15.02.01.FR.001 doküman kodlu KOMİSYON DEĞERLENDİRME SONUÇ FORMU ile bildirilecektir.
  - **Ürünlerin diğer mevzuata ilişkin uygunluk değerlendirmesi mutlak surette ve kesinlikle başvurunun yapıldığı ithalat birimleri tarafından yapılacaktır.** Ancak ilgili olduğunda, enerji verimliliği yönünden inceleme yapan uzmanlar tarafından fark edilen denetime ilişkin bulgular, bilgi amaçlı olarak inceleme talebinde bulunan birim ve denetmene aktarılabilir. Enerji verimliliği denetimi olumsuz sonuçlanan ürünler, diğer mevzuata göre uygun görülse dahi Red: Denetleme Sonucu ile sonuçlandırılacaktır.
  - Enerji verimliliği yönünden testlere yönlendirilen ürünler için, sistem üzerinde talep yapılırken doğru talep türü seçilmesine ve yanlışlıkla indirgenmiş test talebi gibi bir talepte bulunulmamasına **mutlak surette** özen gösterilecektir.
  - Enerji verimliliği yönünden uygun sonuç bildirildikten sonra, ithalat birimi ve denetmence yapılan işlemlerde aslı denetim unsurları yönünden AT/AB uygunluk beyanlarının revize edilmesi ve test raporlarının istenmesi gibi bir durum (prosedürün ilgili bölümlerinde geçen nedenlerle, örneğin marka, model, direktif, standart vb. eksiklik ve uyumsuzluğu yönüyle) ortaya çıkmış ise; başvuru tekrardan enerji verimliliği denetimine yönlendirilerek bilgi verilecek ve enerji verimliliği yönünden de test raporları vb. belgelerin gerekip gerekmediği teyit edilerek işlemlere devam edilecektir. Benzer şekilde, enerji verimliliği denetimleri sırasında aslı denetim unsurları yönünden AT/AB uygunluk beyanlarının revize edilmesi ve test raporlarının istenmesi gibi bir durum (prosedürün ilgili bölümlerinde geçen nedenlerle, örneğin marka, model, direktif, standart vb. eksiklik ve uyumsuzluğu yönüyle) ortaya çıkmış ise, ithalat birimi ve denetmenlerce de durum analiz edilerek diğer yönetmelikler (LVD-EMC vb.) için de test raporu gibi belgeler istenebilecektir. Bununla beraber, enerji verimliliği denetimlerinin kendine özgü kural ve uygulamaları doğrultusunda, ürünlerin enerji hesaplamaları ve/veya etiketlemeleri gibi kriterler doğrultusunda test raporlarının istenmiş olması, tek başına diğer yönetmelikler yönünden de test raporları istenmesi için dayanak oluşturmayacaktır.
9. 8427.20.11.00.00, 8427.20.19.00.00, 8427.20.90.00.00 GTİP’li forkliftler Tebliğ uyarınca Makina Emniyeti Yönetmeliğine göre denetlenmektedir. Bununla birlikte, bahse konu GTİP’lerde yer alan ürünlerin motorlarına ilişkin 15.02.01.TL.03 kodlu **“Dizel Forkliftin Motoruna İlişkin İthalat Denetim Talimatı”** içerisinde belirtilen inceleme esaslarına göre denetim sağlanması adına fiziki muayene ve heyet tespit işlemleri yapılmasının ve bu yöndeki gerekli belgelerin firmadan talep edilmesinin ardından; dizel motorlara ilişkin

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

Ankara İthalat Koordinasyon Müdürlüğü uzmanlarınca inceleme yapılmak üzere başvuru BelgeNET üzerinden ilgili birime (İthalat/Komisyon seçilerek) aktarılacaktır. Bu nedenle, teknik inceleme uzmanları ve heyet personelinin anılan talimattan kendi sorumlulukları çerçevesinde bilgi sahibi olmaları gerekmektedir. Bahse konu ürünlerin diğer denetim esaslarına ilişkin uygunluk değerlendirmesi mutlak surette ve kesinlikle başvurunun yapıldığı ithalat birimleri tarafından gerçekleştirilecek ve dizel forklift motorlarının denetiminin olumsuz olması hâlinde, başvuru konusu ürünler Makina Emniyeti Yönetmeliğine göre uygun görülse dahi ürünlere ilişkin denetim Red: Denetleme Sonucu ile sonuçlandırılacaktır.

## 10.2 Başvuru Belgelerinin Kontrolü Esnasında Tanınacak Süreler

1. Başvuru sırasında sunulan bilgi ve belgeler ile üründe yapılan incelemeler sonucunda daha detaylı bir araştırma gereğinin ortaya çıkması, ithalatçının başvuru sırasında sunduğu belge ve bilgilerin ürüne ait olmaması gibi durumlarda (firmanın denetim birimlerini yanıltmak amacı taşımadığına kanaat getirilmesi halinde) ürüne ait belgelerin firma tarafından **120 günlük** süre içerisinde tamamlanması istenilir.
2. Verilen süre zarfında talep edilen belgelerin sunulmaması durumunda denetim **Red: Denetleme Sonucu** ile sonuçlandırılmalıdır.
3. Firmanın denetim birimlerini yanıltmak amacı olduğuna dair kanaat oluşursa ek belge ve bilgi süresi verilmeksizin ilgisince düzenlenmeyen belgeler ile ilgili prosedür maddesine göre işlem yapılacaktır.
4. Ek belge ve bilgileri temin etmek üzere (test raporu, tip onay sertifikası vb.) süre verildiği bilgisini içeren ve eksikliğin belirtilen süreye kadar tamamlanması gerektiğini, aksi halde denetimin **Red: Denetleme Sonucu** ile sonuçlandırılacağını ve red ile (olumsuz olarak) sonuçlandırılan ürünler için yeniden başvuru yapma imkânının bulunmadığını belirten bir mesaj kullanıcıya iletilmelidir.
5. Ek süre; istenen bilgi ve belgeleri temin etmesi için firmalara tanınmış olan 120 günlük süredir. Bu süre, her türlü bilgi ve belge temini için verilecek toplam süre olup, firmadan talep edilen yeni bilgi ve belgeler için ayrıca bir süre verilmeyecek, istenilen ilave bilgi ve belgeler için verilecek süre 120 günlük süreden düşülecektir. Ancak, firmanın sistem üzerinden Enstitümüze geri dönüş yaparak eklediği bilgi ve belgelerin ilgili ithalat birimince değerlendirilmesi, laboratuvarından veya Enstitümüzün diğer birimlerinden görüş alınması, deneylerde geçen süreler gibi Enstitümüz tarafında geçen süreler firmalara tanınan sürelerden düşülmeyecektir.



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

6. Eksik bilgi ve belgelerin temin edilmesi için verilen süreler; sürenin verildiği gün hariç ve sürenin sona erdiği gün dâhil edilerek hesaplanmalıdır.
7. Firmaların, fiziki muayene ve heyet işlemleri için kendilerine verilen teyit etme sürelerini, başvuruda verilecek toplam süreler yerine kullanarak suistimal ettikleri yönünde tereddütler bulunması hâlinde konu analiz edilerek gerektiğinde Ticaret Bakanlığına da iletilebilmesini teminen Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığına aktarılabilir. Sistem üzerinden teyit vermeyen ve başvuruları makul olmayan sürelerde teyit bekleyen firmalara, gerektiğinde sistem üzerindeki iletişim bilgileri üzerinden ulaşılarak bilgi alışverişinde bulunulması, sisteme kayıtlı iletişim bilgilerinin ve teyit talebi gönderilen elektronik posta adreslerinin doğruluğunun karşılıklı kontrol edilmesi, başvurunun heyet teyit aşamasından çıkartılarak firmaya denetmen tarafından sistem üzerinden yazılı dönüş yapılmasının sağlanması ve ilgili olabilecek diğer işlemleri tesis etmek ve önlemleri almak (raporlama yaparak bu türden başvuruları kontrol etme vb.) birincil olarak icracı birimlerin sorumluluğundadır.

## 10.3 İlgilisince Düzenlenmeyen Belgeler

İthalat denetimi kapsamında sunulan belgenin doğruluğundan şüphe edilmesi durumunda, belgenin doğruluğu belgeyi düzenleyen kuruluşun internet sitesi üzerinden araştırılır. Bunun mümkün olmaması durumunda, belgeyi düzenleyen kuruluşla elektronik posta yoluyla temasa geçilerek belgenin doğruluğu teyit edilir. İlgili kuruluşun istenen bilginin 20 (yirmi) gün içerisinde gönderilmemesi durumunda denetim başvurusu mevcut bilgi ve belgeye göre sonuçlandırılır.

Bu şekilde belgenin doğru olmadığının anlaşılması halinde, belgenin yenilenmesi talep edilmez. Denetim doğrudan **Red: Denetleme Sonucu** ile sonuçlandırılır ve konu Ticaret Bakanlığına aktarılmak üzere başvuruyu sonuçlandıran ithalat birimi tarafından ivedilikle Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığına iletilir. Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığına yapılacak bu tür bildirimlerde;

- İlgili kuruluşun internet sitesinde doğru belge veya belge özet bilgileri var ise bunların yazı ekinde yer alması,
- İlgili kuruluş ile elektronik posta yoluyla iletişime geçildi ise doğru belgenin tamamı veya kapak sayfasının istenilmesi ve yazı ekinde sunulması,
- Doğru belge, belge bilgileri ya da kapak sayfasının bulunmaması veya bunların edinilememesi hâlinde bu hususun yazıda belirtilmesi

gerekmektedir.

Başvurularda ithalat inceleme komisyonu veya laboratuvarlar gibi diğer birim ve uzmanlarca yukarıda açıklanan şekilde tespit edilerek ithalat birimlerine aktarılan hususların da Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığına bildirilmesi, başvuruyu sonuçlandıran ithalat biriminin



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

sorumluluğundadır. Bu işlem ve bildirimlerde 14.10.2019 tarihli ve 261242 sayılı yazıyla duyurulan hizmete özel nitelikli İTHALAT-2019/6 Genelgesi 3'üncü maddesi de dikkate alınır.

Enstitümüze yönlendirilen ithalat denetimi başvurusu muhteviyatı ürünlere ilişkin denetim her bir kalem için ayrı ayrı yapılır. Kalemlerden birisi hakkında sunulan bilgi ve belgelerde herhangi bir tahrifat veya doğruluğundan şüphe duyulan bir işlem yapıldığının anlaşılması durumunda, yalnızca şüphe duyulan kalem veya kalemler için yukarıda yer alan hükümlere istinaden işlem yapılır, diğer kalem veya kalemlerin denetimi ilgili teknik mevzuatına uygunluk açısından tamamlanır.

## 10.4 AT/AB Uygunluk Beyanı ve Test Raporlarına İlişkin Esaslar

1. Uygunluk Beyanı, başka dillerde düzenlendiği durumlarda, beyana onaylı Türkçe tercümesi de eklenecektir. Ürünün birden fazla teknik düzenlemeye tabi olduğu durumlarda; imalatçı, bu teknik düzenlemelerin ürününe uygulanabilir tüm kurallarını yerine getirdiğini **tek bir AB uygunluk beyanı** düzenleyerek beyan eder.

Uygunluk beyanlarında, Bakanlıkça yapılan bildirimlere istinaden, iktisadi işletmecilere örnek teşkil ettiği ifade edilen formattaki (model structure) “This declaration of conformity is issued under the sole responsibility of the manufacturer.” (Bu uygunluk beyanı yalnızca imalatçının sorumluluğu altında düzenlenir.) ifadesinin denetimlerde anlamca aranması yeterlidir.

Ayrıca, denetimlerde uygunluk beyanlarının incelenmesinde, prosedürün ilgili olabilecek (örneğin testlere tabi tutulan ürünler ile münferit esaslara ilişkin) başlık ve hükümlerinin de dikkate alınması gerekmektedir.

2. Uygunluk Beyanı ile test raporlarının taşıma belgesi (konşimento, CMR, tır karnesi gibi) önce veya aynı gün düzenlenmesi esastır. Zira uygunluk beyanının ilgili test ve belgelendirme süreçlerine istinaden, ürünün piyasaya arz koşullarından biri ve üretim sürecinin bir parçası olarak üretici tarafından düzenlenmesi gerekmektedir.
3. Denetim konusu ürüne ilişkin sunulan belgelerde atıfta bulunulan standartların güncel olması esastır. Ancak, standartların güncel olmaması durumunda;
  - Ürünün eski standardın gereklerini karşılama ve eski standarda göre hazırlanmış test raporları ile bu durumun teyit edilmesi ve
  - Herhangi bir parça/tasarım/bileşen değiştirilmeksizin, ürünün güncel standardın gereklerini de karşıladığının güncel test raporlarıyla teyit edilmesi

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

şartlarıyla, taşıma belgesi tarihinden sonra düzenlenen güncel test raporları kabul edilir. Ürünlerde herhangi bir parça/tasarım/bileşen değişikliği olmaması durumu, sunulan raporlardan anlaşılamiyorsa **ilk raporu düzenleyen** test kuruluşu/onaylanmış kuruluş tarafından yazılı olarak teyit edilmelidir.

Diğer yandan, denetim konusu ürüne ilişkin atıfta bulunulan standardın güncel olmaması, ürünün güncel olmayan standarda uygunluk göstermesi ve standardın revize/tadil kısmına uygunluğun test raporlarında yer almaması, bununla birlikte standardın revize/tadil edilen kısmının denetim konusu ürüne uygulanabilir olmaması şartlarıyla; test raporunu düzenleyen kuruluşun “İthalat denetimlerine konu olan ürüne dair sunulan test raporunun güncel standartları içermemesi ve güncel standartlar ile mevcut test raporundaki standartların arasındaki farka ilişkin kriterlerin esas itibarıyla ithal konusu ürüne uygulanabilir olmadığını tevsik etmesi” istenir.

- Bunun yazılı olarak tevsik edilmesi hâlinde denetim işlemi mevcut rapordaki revize edilmemiş standartlara göre tamamlanır.

- Bunun yazılı olarak tevsik edilmemesi halinde ithalatçının talebi üzerine konu Enstitümüz tarafından incelenir. Bu durumda veya yazılı olarak tevsik edilen durumlarda tereddüt oluşması hâlinde laboratuvarlarımızın görüşü alınarak da inceleme gerçekleştirilebilir. İncelemenin sonucunda, standardın revize/tadil kısmındaki farkların, ithale konu ürüne uygulanabilir olmadığını, ülkemiz kriterleriyle ilgili olmadığını ve/veya ürünün ilgili direktif bazında uygunluğunu etkileyecek nitelikte olmadığını anlaşılması hâlinde ithalat denetimi mevcut test raporları göz önünde tutulmak suretiyle tamamlanır.

4. AT/AB uygunluk beyanlarının yeniden düzenlenmesinin gerekmesi durumunda, diğer denetim hükümleri saklı kalmak kaydıyla, taşıma belgesi tarihinden daha sonra (örneğin başvuru sırasında) düzenlenmiş güncel tarihli uygunluk beyanları da kabul edilecektir. Benzer şekilde, ilk sunulan AT/AB uygunluk beyanlarının taşıma belgesi tarihinden daha sonra düzenlenmiş olması da, diğer denetim hükümleri işletilmek (örneğin test raporları vb. uygunluk değerlendirme belgelerinin istenmesi veya ürünler teste yönlendirilmiş ise testlerin yapılması) kaydıyla kabul edilebilecek ve AT/AB uygunluk beyanının taşıma belgesinden sonra düzenlenmiş olması nedeniyle ek olarak taşıma belgesi öncesi tarihli bir AT/AB uygunluk beyanı talep edilmeyecektir.
5. Uygunluk Beyanında yer alan standartların hangi yönetmelik altında yer aldığı ve güncelliği aşağıda verilen linkten takip edilebilecektir. Uygunluk Beyanlarında standart güncelliği kontrol edilirken başvuru tarihi (ürünlerin denetime düştüğü tarih) esas alınır. Emin olunamayan durumlarda standart içeriğinde yer alan tarih ve hükümler veya standartları hazırlayan kuruluşların (CENELEC, CEN gibi) resmi internet sitelerine de başvurulabilecektir.

<http://ec.europa.eu/growth/single-market/european-standards/harmonisedstandards/>

İlgili direktif sayfalarında ve standart listelerinde inceleme yapılırken, bunlarda yer alan uyarı, bilgilendirme ve yönlendirmeler dikkate alınmalıdır.

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

İlgili direktif sayfalarında yer alan uyumlaştırılmış standart versiyonları, denetimler açısından mevzuatta tanımlanan uygunluk varsayımını sağlamada asgari olarak geçerli versiyonlar olarak ele alınacak olup; denetimlerde CEN/CENELEC/ETSI gibi AB standardizasyon kuruluşlarının yayımlanan daha güncel standart versiyonları da kabul edilebilecektir.

6. İthalatçı tarafından sunulan beyan ve uygunluk değerlendirme belgelerinde beyan edilen standardın, başvuru sırasında değişmesi hâlinde ve değişen standardın ithalatçının lehine olması durumunda yeni standart dikkate alınabilir.
7. Ürünün mevzuatı uyarınca, test ve belgelendirme işlemlerinin onaylanmış kuruluşlarca yapılmasının gerekli olması halinde, ithalatçı tarafından sunulan belgelerde adı geçen onaylanmış kuruluş isimlerinin Avrupa Birliği Resmî Gazetesinde yayımlanan listede olup olmadığı kontrol edilir. Bu kuruluşların listesine aşağıdaki linkten ulaşılması mümkündür.  
<http://ec.europa.eu/growth/tools-databases/nando/>
8. İthalat denetimlerine esas teşkil eden bir dikey direktifin, AB tarafından yenilenmesini veya değiştirilmesini müteakip, söz konusu direktif ülkemizde uyumlaştırılmaya kadar Avrupa Birliği'nde (yeni) ve ülkemizde (eski) iki taraflı Direktifin/Yönetmeliğin yürürlükte olduğu durumlarda; ithalat denetimlerinin ülkemizde yürürlükte olan (eski) yönetmeliğe göre yapılması esas olmakla birlikte, yeni direktife uygun olarak hazırlanmış uygunluk beyanları ve diğer belgeler de ithalat denetimlerinde kabul edilecektir.
9. Mevcut bilgi ve belgelerin değerlendirilmesi sonucunda,
  - Ürünlerin ilgili Yönetmelikte belirtilen temel güvenlik şartlarını düzenleyen hükümleri bakımından ciddi risk ve tehlike oluşturduğu yönünde şüpheli özellikler göstermesi,
  - AT/AB Uygunluk Beyanında yer alan marka, model vb. gibi ürünü tanımlayan bilgilerin ürün ile uyumlu olmaması,
  - AT/AB Uygunluk beyanında atıf yapılan direktif ve/veya standartların revize edilmesi, düzeltilmesi ve/veya ekleme-çıkarmalar yapılarak güncellenmesi,
  - AT/AB Uygunluk Beyanında beyan edilen standartların ürünü karşılamadığı için değiştirilmesi,
  - İlk sunulan AT/AB Uygunluk Beyanının, taşıma belgesinden (konşimento, CMR, Tır Karnesi) tarihinden sonraki bir tarihte düzenlendiğinin anlaşılması,
  - Denetim sürecinin devam ettiği durumlarda (sonuçlanmış bir başvurunun yeniden denetime açılması süreci de dâhil olmak üzere) ürünün başvuruda beyan edilen ürün yerinden başka bir yere (antrepoya vb.) veya geçici depolama alanına alındığının ya da taşındığının tespit edilmesi,



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

- Ürünlerin indirgenmiş deneye yönlendirilip ürün özelliği ve durumu vb. dolayısı ile testlerinin yapılamaması (yalnızca testleri yapılamayan direktif yönünden)

durumlarında ve prosedürde test raporu talep edilmesini gerektireceği belirtilen diğer durumlarda ithalatçıdan **ürüne ilişkin** (aksi özellikle belirtilmedikçe belirli bir direktif ile sınırlı olmadan, ürün için denetimde esas alınan teknik düzenlemelere ilişkin, enerji verimliliği dâhil – uygulama yönünden 10.1 Uygunluk Değerlendirmede Genel Hususlar yedinci fıkrasını da dikkate alınız) **test raporları** talep edilecektir. Ülkemiz enerji verimliliği mevzuatı (Enerji ile İlgili Ürünlerin Çevreye Duyarlı Tasarımına İlişkin Yönetmelik) ile AB'deki mevzuat hükümlerine göre, enerji verimliliği uygulama tebliğlerinin de uygunluk beyanlarında atfı gerektiğinden, ilgili Yönetmelik ile birlikte uygulama tebliğleri de yukarıda verilen esaslar açısından “direktif” gibi ele alınacaktır. Diğer taraftan, uygunluk değerlendirme işlemleri akredite test kuruluşu veya onaylanmış kuruluştaki gerçekleştirilmiş ürünlerle ilgili olarak firmalar tarafından test raporlarının sunulmaması durumunda, bu raporların özeti mahiyetinde olan ve ürün güvenliğine ilişkin gerekli kısımları ihtiva eden test sertifikaları, ilgili kuruluş nezdinde doğrulanabilirliklerinin sağlanması şartıyla ithalat denetimlerinde yeterli görülebilecektir.

Test raporları veya özet mahiyetindeki sertifikalar ya da teknik dosya gibi detaylı teknik uygunluk değerlendirme belgeleri, belge türü veya adı fark etmeksizin başvuruda firmalara tanınacak süre içerisinde en fazla 3 (üç) defa sunulabilir. 3 (üç) defa sunulan belgelerin kabul görmemesi hâlinde, ithalatçının talebi durumunda ilgili ürünler için test işlemleri uygulanabilecektir. Ancak, enerji verimliliği ile ilgili hususlarda ilgili denetim esasları öncelikli uygulanacaktır.

Ürünlere ilişkin indirgenmiş veya diğer testlerin yapılması durumunda, ilgili bölümdeki kurallar da esas alınarak, test işlemiyle beraber ayrıca test raporu vb. belgelerin de istenmesi söz konusu olmayacaktır. Bununla beraber, uygunluk değerlendirme sürecinde onaylanmış kuruluş gerektiren ürünler için ilgili sertifikalar istenebilecektir.

İlgili teknik mevzuatın hükümlerine göre daha üst seviyede bir uygunluk değerlendirme sistemine tabi olan, özetle onaylanmış kuruluş gerektiren, ürünlerin (örneğin Makina Emniyeti Yönetmeliğinde Ek-IV kapsamı ürünler) ilgili sertifikaları ve ilgili uygunluk değerlendirme prosedürüne (modülüne) göre gerekli olan diğer belgeleri mutlaka talep edecek ve ayrıntılı bir inceleme yapılması gerektiği durumlarda test raporları yerine sadece ilgili sertifikalarla işlemler tamamlanacaktır. Bu kapsamda sertifika sunulan ürünler için denetimlerde mevzuata göre özellikle ek evrak talep edilmesini gerektiren bir durum oluşmadıkça firmalardan test raporu istenmeyecek ancak sertifikaların doğruluğu hususunda tereddüt hâsıl olduğunda belgeyi düzenleyen onaylanmış kuruluşlarla irtibata geçilerek belgenin doğruluğu sorgulanacaktır. Bununla beraber, bu türden işlemler doğrultusunda düzenlenecek belgelerin eksik, hatalı, yanlış olması ve teknik düzenlemede aksi belirtilmedikçe aynı ürün için aynı kapsamda birden fazla



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

onaylanmış kuruluşun işlem yapması beklenmediğinden, onaylanmış kuruluşlarca bu paragrafta belirtilen türdeki (özet mahiyetinde olup teknik düzenlemede özellikle şart koşulmayan sertifikalar hariç) belgeler için 3 (üç) defa sunma hakkından bahsedilemeyecek, geçerli ve anlaşılır (belgenin sisteme eksik eklenmesi, ilk etapta süresi dolmuş belgenin eklenmesi gibi) bir sebep olmaksızın bu türden birden fazla belge sunulmasını gerektirecek hata ve eksiklikler tereddüt doğuracağından, belgenin ilgisince düzenlendiğinin özellikle kontrol edilmesi gerekebilecektir.

Test raporlarının talep edilme gerekçelerinin oluşması durumunda, firmalara prosedürde yer alan hususlar çerçevesinde sistem üzerinden dönüş yapılabilir. Ancak raporlar talep edilerek incelemeye başlanmadan önce, ürünlere ilişkin başvuruya esas bilgi ve belgeler ile işaretleme bilgilerinin sağlıklı bir şekilde değerlendirilebilmesini teminen öncelikle ithal edilmek istenen ürünlerin fiziki muayenesi (inceleme heyeti işlemleri) ve olabildiğince fotoğraf çekimi yapılacaktır. Böylece ürünlerde işaretleme eksiklikleri bulunması, sisteme girilen marka-model vb. beyanlara ilişkin farklılıklar görülmesi gibi hususlarda yaşanabilecek tereddütlü veya test raporu incelemesi gerektirmeyebilecek durumların önüne geçilebilecektir. Firmalardan test raporu isteneceğinde, genelgede yer alan test raporu ve/veya sertifika talebine ve sunulmasına ilişkin esaslar, firmalara verilecek süreler vb. geri dönüş açıklamasında yeterli derecede detaylandırılacak ve gerekirse ithalat dokümanlarına (genelge, prosedür vb.) ne şekilde ulaşılabileceği (internet sitemiz üzerinden vb.) bildirilecektir.

10. Sunulan test raporları teknik inceleme uzmanı tarafından öncelikli olarak ön değerlendirmeye tabi tutulacak ve ön değerlendirme için aşağıdaki kontroller yapılacaktır.

- İthal edilmek istenen ürün modelleri ile ilgili olup olmadığı,
- Uygunluk Beyanında atıf yapılan güncel standartlara ilişkin olup olmadığı,
- Sayfa sayısının tam olup olmadığı (ilgili raporun bütünlük arz edip etmediği),
- Uygun sonuçlandırılmış olup olmadığı (raporda F: Fail vb. testin başarısız olduğu maddeler olmamalıdır),
- İmzalı ve onaylı olup olmadığı,
- Özgün bir tanımlamasının olup olmadığı (rapor numarası vb.),
- Laboratuvarın adı ve adresi ile deneyi yaptıran kuruluşun adı ve adresi bilgilerinin olup olmadığı

hususlarında herhangi bir eksiklik tespit edilmemiş veya şüphe durumu oluşmamış ise denetim faaliyetlerine ithalat birimince devam edilebilecektir.

Ancak yukarıda belirtilen ön değerlendirme kontrolleri ile ilgili hususlarda bir eksiklik tespit edilmesi veya şüphe oluşması (raporların içeriği, beyan edilen standartların ürünü karşılamaması, uyuşmazlık görülen kriterler bulunması vb.) durumunda ilgili firmaya

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

BelgeNET üzerinden iletilecektir. Firmanın eksiklikleri tamamlamasını ve/veya varsa geçerli açıklama ile belgelerini sistem üzerinden eklemesini müteakip ön değerlendirme süreci tamamlanacak ancak ön değerlendirme sürecinde ilk incelemede eksiklik tespit edilmesi veya tereddütlü durum oluşması sebebiyle ilgili Laboratuvarlar/İthalat İnceleme Komisyonu'ndan **detay test raporu incelemesi** kapsamında görüş alınabilecektir. Gerek görülmesi ve mümkün olması hâlinde numune ile birlikte test raporları ilgili Laboratuvarlara/ İthalat İnceleme Komisyonuna gönderilebilecektir.

11. Laboratuvarlara/İthalat İnceleme Komisyonuna ön değerlendirmesi yapılmamış eksik sayfalı, uygunluk beyanında atıf yapılan standartlarla ve ürün modelleri ile ilgili olmayan vb. test raporları gönderilmeyecektir. Laboratuvarlar/İthalat İnceleme Komisyonu tarafından incelenecek husus ise raporların uygunluğu, test raporunun ilgili ürünleri temsil edip etmediği ve yeterli olup olmadığı ile sınırlı olacaktır.

### 10.5 Denklik Beyanları

İmalatçı tarafından yapılan, denetim konusu ürünlerin farklı marka/modellerinin denkliğine ilişkin beyanlar kabul edilmez. Ancak;

1. Belirli Gerilim Sınırları Dâhilinde Kullanılmak Üzere Tasarlanmış Elektrikli Teçhizat İle İlgili Yönetmelik” (LVD) ve “Elektromanyetik Uyumluluk Yönetmeliği” (EMC) (onaylanmış kuruluş gerektirmeyen kısmı) kapsamındaki ürünlerin denkliğine ilişkin sunulan belgeler veya raporlar (ilgili ürün modeli/modelleri için düzenlenen test raporuna da atıfta bulunarak, atıfta bulunulan test raporunun sonuçlarının, bu test raporu konusu modele/modellere denk olduğu düşünülen ürün modeli/modelleri için de geçerli olduğunu açıkça ifade eden) **herhangi bir akredite test kuruluşu veya onaylanmış kuruluş** tarafından düzenlenmesi durumunda kabul edilir.
2. EMC veya LVD Yönetmelikleri haricindeki Yönetmelikler kapsamındaki ürünler için ürünlerin denkliğine ilişkin belgeler veya raporlar (ilgili ürün modeli/modelleri için düzenlenen test raporuna da atıfta bulunan, bu test raporunun sonuçlarının, test raporu konusu modele/modellere denk olduğu düşünülen ürün modeli/modelleri için de geçerli olduğunu açıkça ifade eden) **sadece denkliği kabul edilen ürün model/modelleri için test raporunu düzenleyen ilgili akredite test kuruluşu veya onaylanmış kuruluş** tarafından düzenlenmiş ise kabul edilir.
3. Akredite kuruluşlar tarafından verilen denklik beyanlarında belgeyi düzenleyen kuruluşun ISO/IEC 17025 standardı kapsamındaki akreditasyon belgesi talep edilmelidir.
4. Ürünlerin denkliği, ilgili test raporları veya sertifikalar içerisinde belirtilmişse ilave bir denklik beyanı istenmez.

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

5. Onaylanmış kuruluş gerektirmeyen ürünlere ilişkin denklik beyanı uygulaması marka bilgisi farklılığı için de geçerlidir.
6. Yukarıda yer alan ve test raporları için öngörülen hükümler, “10.4 AT/AB Uygunluk Beyanı ve Test Raporlarına İlişkin Esaslar” maddesinde geçen özet mahiyetindeki test sertifikaları için de geçerlidir. Onaylanmış kuruluş sertifikası gerektiren ürünler, denklik beyanı uygulaması haricindedir.
7. EN 60034-1 standardı kapsamı motor cinsi ürünler için denklik beyanı sunulması hâlinde, ithale konu ürünlerle denkliği beyan edilen ürünlerin teknik özellikleri bakımından aynı raporda yer almasının (aynı testlere tabi tutularak rapor düzenlenmesinin) standart açısından mümkün olup olmadığı hususu Elektroteknik Laboratuvarı Gebze Müdürlüğüne sorulacaktır. İthale konu ürünün denk olduğu beyan edilen ürünlerle standart açısından (marka-model farklılığından ziyade teknik bir nedenle) aynı testlerden geçmiş olamayacağına anlaşılması hâlinde, denklik beyanı kabul edilmeyecektir.

### 10.6 Teknik Dosya İncelemesi

Mevcut bilgi ve belgelerin değerlendirilmesi sonrasında daha ayrıntılı bir inceleme yapılması gereğinin ortaya çıkması veya ürünün güvenliğine dair bir şüphenin oluşması halinde, ürüne ilişkin teknik dosyanın bir örneği ithalatçıdan talep edilebilir. Teknik dosyadaki bilgi ve belgelerin teknik mevzuatta yer alanlara uygun olması gerekir.

Teknik Dosya İnceleme gereksinimi olan durumlarda Direktifler Müdürlüğü'nden görüş alınabilecektir. Bu amaçla yapılacak işlemlerde; öncelikle başvuru bilgi ve belgeleri derlenecek ve EBYS üzerinden açık ve net bir şekilde durumu detaylandıran yazı ekine eklenerek Direktifler Müdürlüğüne havale edilmek üzere Belgelendirme Merkezi Başkanlığına aktarılacaktır. Bu türdeki yazışmaların (görüş talepleri ve cevabi yazıların) dağıtımına Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığı mutlaka bilgi olarak eklenecektir.

### 10.7 CE Teknik Dosya Ön Kontrol Hizmeti

1. “CE Teknik Dosya Ön Kontrol Hizmeti” ile ilgili olarak gerçekleştirilen çalışmalar çerçevesinde firmalara talep etmeleri halinde Enstitümüzce sertifikalandırma hizmeti sunulabilecektir. Sertifikalandırılmak istenen ürünlerle ilgili Enstitümüze yapılan başvurularda ürünlere ait Teknik Dosya ilgili mevzuata göre Direktifler Müdürlüğü tarafından incelenecektir. Teknik Dosyanın Direktifler Müdürlüğüne ilgili mevzuata uygun bulunması halinde söz konusu ürünlere ilgili müdürlük tarafından Teknik Dosya Uygunluk Belgesi düzenlenecektir.

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

2. Firmaların TAREKS üzerinden gerçekleştirdikleri başvurular fiili denetim için Enstitümüze yönlendirildiğinde Enstitümüz tarafından verilen Teknik Dosya Uygunluk Belgesi ve ekinde yer alan AT/AB uygunluk beyanının BelgeNET sistemine yüklenmesi gerekmektedir.
3. Fiili denetime konu başvuruda firmanın eklediği Teknik Dosya Uygunluk Belgesinin Enstitümüzce verilip verilmediği, ithal edilmek istenen ürünleri denetimde tabi oldukları güncel mevzuat çerçevesinde karşılayıp karşılamadığı ve geçerliliği kontrol edilecektir. Uygunluğun “10.4 AT/AB Uygunluk Beyanı ve Test Raporlarına İlişkin Esaslar” maddesi çerçevesinde teyit edilmesi durumunda işlemlere anılan madde ve prosedür hükümleri çerçevesinde devam edilecektir. Teknik Dosya Uygunluk Belgesinin bulunması, indirgenmiş deneyler yönünden bir muafiyet sağlamayacaktır. Enstitümüz tarafından düzenlenmediği anlaşılan sertifikaların sunulması halinde konu “10.3 İlgilisince Düzenlenmeyen Belgeler” maddesi çerçevesinde değerlendirilecek ve Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığına bildirilecektir. Teknik Dosya Uygunluk Belgesinin ürünleri karşılamaması veya firmanın geçerli sertifika sunamaması durumunda normal ithalat denetimi prosedürlerine göre işlemler devam ettirilecektir.

**10.8 Fiziki Muayene ve Numune Alma (İnceleme Heyetleri) Esasları**

1. Gümrükte yapılan incelemelerde (numune alınsın veya alınmasın) 15.02.01.FR.005 kodlu İTHALAT FİZİKİ MUAYENE, TESPİT VE NUMUNE ALMA TUTANAĞI tutanağı kullanılacaktır. Firmalar adına incelemelere eşlik edecek ve tutanağa imza atacak kişilerin, başvuruda sisteme ekli vekâletname ve/veya yetki belgelerinde yetkilendirilmiş kişiler olması gerekmektedir. Numune alınan durumlarda, 15.02.01.FR.006 kodlu İTHALAT NUMUNE ALMA ETİKETİ kullanılacaktır.
2. Gümrüklerde numune alınması gereken durumlarda tekrar numune alınmasına mahal vermeyecek şekilde asıl ve şahit numune alınacaktır. Numune alınmaması durumuna ilişkin hususlar da tutanakta mutlaka belirtilecektir.
3. Fiziki muayene ve heyet tespitlerinde tutulan tutanaklarda, ürünü en iyi şekilde tanımlayan (ürün adı, marka, model, seri numarası vb.) tüm işaretleme bilgileri mutlaka bulunacaktır. Tutanaklarda inceleme heyeti ile firma temsilcisi imzası mutlaka bulunacak olup; bunlar haricinde gümrük yetkilisinin/ürün denetmeninin/işletici kuruluş yetkilisinin imzası bulunabilecektir. Mümkünse ürünü tanımlayacak, işaret bilgilerini kapsayacak ve tekrar incelemeye mahal vermeyecek şekilde ürünlerin fotoğrafları çekilecek, çekilen fotoğraflar ve oluşturulan tutanaklar inceleme heyeti tarafından BelgeNET sistemine yüklenerek dosyasında muhafaza edilecektir. **Fiziki muayene ve numune alma (inceleme heyeti) işlemlerini**



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

**İlgilendiren diğer genelge ve prosedür hükümleri de denetimlerde mutlak surette dikkate alınacaktır.**

- Tespiti yapılan ürünlerin mücbir sebepler dışında fotoğrafları çekilecek ve sisteme eklenecektir. Mücbir sebepler nedeniyle fotoğraf çekilemeyen hallerde, mücbir sebebin ne olduğu tutanaklara yazılacaktır.
  - Yapılan fiziki muayene / inceleme heyeti görevlerinde başvuru muhteviyatı tüm ürünlerin işaretleme bilgileri mutlaka tespit edilecektir. Ürünlerin firmadan teyit alınan ve planlanan görev tarihinde, gümrüklü sahada hazır olarak bulundurulması firma veya yetkili temsilcisinin sorumluluğundadır.
  - Ürünü en iyi şekilde tanımlayan işaretleme bilgileri mümkünse tutanaklarda yazılacak ve gerekmesi durumunda ilave tutanak düzenlenebilecektir. Bunun mümkün olmaması (kalem sayısının çok fazla olması gibi) ve ithalat genelgeleri ile prosedür çerçevesinde denetim ve tespiti zorunlu kılan farklı bir durum olmaması durumunda, ürün bilgi beyan formuna atıf yapılarak “ürün bilgi beyan formundaki marka ve model ürünler” şeklinde de ürün tanımı yapılabilecektir.
  - Ürünlerin işaretleme bilgilerine ilişkin mevzuat kapsamındaki uygunsuzluklar tutanaklara mutlaka yazılacaktır.
  - Doğrudan olumsuzluk nedeni olarak değerlendirilecek işaretleme eksikliklerinin (CE işareti, marka-üretici adı, model vb.) tespit edilmesi durumunda, **ürünlerin etraflıca tüm yönlerden kontrol edildiği ve işaretlemenin görülmediği hususu tutanakta mutlaka belirtilecektir.**
  - Çekilen fotoğraflar işaretleme bilgilerini ve mümkünse genel ürün görüntüsünü kapsmalıdır. Numune alınan durumlarda, numune etiketlerini ve genel anlamda mühürlerini, poşetlerini, bantlarını vb. de içerecek şekilde fotoğraflama yapılacaktır.
  - Tespit için veya deney için numunesi alınan ürünlerin de işaretleme bilgileri mutlaka fotoğraflanacak ve sisteme eklenecektir.
  - Numune etiketlerine takip amaçlı olarak TAREKS başvuru (evrak) numaraları da yazılacaktır.
  - 29.05.2019 tarihli ve 145174 sayılı yazıyla duyurulan hizmete özel nitelikli İTHALAT-2019/1 Genelgesi 8’inci ve 9’uncu maddeleri de fiziki muayene ve numune alma (inceleme heyeti) işlemlerinde dikkate alınacaktır.
4. TAREKS tarafından teste yönlendirilen, ithalatçıların talebi üzerine ve/veya denetimde ortaya çıkan diğer gerekçelerle (enerji verimliliği denetimleri gibi) ürünlerden Enstitümüzce alınan numuneler, mümkün mertebe Enstitümüz imkânlarıyla laboratuvarlara sevk edilecek ve firmalara teslim edilmeyecektir. Ancak, ürünlerin yapısı, boyutu vb. nedeniyle numunelerin Enstitümüz tarafından alınarak laboratuvarlara sevk edilmesinin mümkün olmaması hâlinde,

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

bu durum tutanakta not edilerek numunelerin firma yetkilisine **ivedilikle** laboratuvara sevk edilmek üzere teslim edildiği hususu da mutlak surette belirtilecektir.

5. Başvurularda numune alınırken ürünlerin ve/veya işaretleme bilgilerinin değiştirilmesine olanak sağlamayacak, ürünlerin tanıtım etiketlerini ve işaretleme bilgilerini kapatmayacak, zedelemeyecek, bilgilerin okunmasını engellemeyecek şekilde titizlikle işlem yapılarak numune alınması gerekmektedir. Numune alınırken ürün durumuna göre plastik güvenlik bantları, plastik güvenlik torbaları, mühür vb. kullanılabilir. Her tür durumda numune tanıtım etiketleri de kullanılacak ve etiketlere takip amaçlı TAREKS başvuru (evrak) numaraları da yazılacaktır. Birimler bu yöndeki her tür ihtiyaçlarını (etiket, güvenlik bantları, mühür, güvenlik torbaları vb.) takip, talep ve temin etmekle yükümlüdürler.
6. Tebliğ kapsamında yapılan tüm uygunluk denetimi işlemlerinde numuneler mutlak suretle Enstitümüz tarafından alınacaktır. Numuneler deney yeter sayısı kadar asıl ve şahit numune olarak alınacak ve bu durum tutanaklarda mutlaka belirtilecektir. Numune alınamaması durumunda, bu duruma ilişkin hususlar tutanakta mutlaka belirtilecektir. Şahit numune olarak gümrüklü sahada bırakılmış ve laboratuvara sevk edilmek üzere gümrüklü sahadan alınacak numuneler var ise bunlar için de tekrar heyet işlemi yapılacaktır.
7. Bu tür tereddüde mahal bırakmayan ve mevzuat uyarınca yapılan tespitler neticesi uygunluk değerlendirmesinin olumsuz olması halinde; kesinlikle ikinci defa gümrükte (veya prosedürde belirtilen geçici ithalin katiye dönüşmesi gibi durumlarda ürünlerin bulunduğu alanda) tespit yapılmayacaktır. Bu tür talepler numune alma tutanağına atıf yapılarak “uygunsuzluk tereddüde mahal bırakmayacak şekilde tespit ve tevsik edildiğinden ve tutanak taraflarca imzalandığından talep uygun görülmemiştir” şeklinde reddedilecek ve Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığına aktarılmayacaktır.

Enstitümüz elemanlarının eksik veya yanlış anlaşılmalardan doğan hatalı iş ve işlemleri neticesinde tutulan tutanıklara ilişkin ciddi/mesnetli firma itirazları ilgili birim yöneticisi tarafından değerlendirilecektir.

Tekrar inceleme heyeti düzenlenmesi kararı verilebilmesi için gerektiğinde önceki heyetin ve/veya ilgili gümrük müdürlüğünün (ürünlere teknik müdahale veya elleçleme yapıp yapılmadığı ve ürünün durumu vb.) yazılı görüşü alınabilir.

Tekrar heyet düzenlenmesi kararının ilgili birim yöneticisi tarafından verildiği durumlar için dosyayı inceleyen teknik inceleme personeli veya gümrük incelemesine iştirak eden inceleme heyetinden en az biri olmak üzere iki kişi görevlendirilerek tekrar tespit için görevlendirme ilgili müdürlükçe yapılacaktır.

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

8. Gümrük incelemelerinde firmanın gümrük sahasında bulunmadığı durumlarda düzenlenen 15.02.01.FR.005 kodlu İTHALAT FİZİKİ MUAYENE, TESPİT VE NUMUNE ALMA TUTANAĞI mutlaka gümrük yetkilisine/ürün denetmenine/işletici kuruluş yetkilisine imzalatılacaktır. Bu gibi durumlarda dosya sistem üzerinden firmaya geri gönderilecek, müteakip inceleme firmanın hazır olduğu yönündeki talebini sistem üzerinden iletmesi halinde gerçekleştirilecektir.
9. Gümrük sahasında yapılan incelemelerde numunenin bulunamadığı ve/veya ürünlerin tespite ve/veya numune almaya hazır olmadığı durumlarda, düzenlenen 15.02.01.FR.005 kodlu İTHALAT FİZİKİ MUAYENE, TESPİT VE NUMUNE ALMA TUTANAĞI firma veya yetkili temsilcisine mutlaka imzalatılacak, bunun dışında gümrük yetkilisi/ürün denetmeni/işletici kuruluş yetkilisinin de imzası aranabilecektir. Bu gibi durumlarda dosya sistem üzerinden firmaya geri gönderilecek, müteakip inceleme firmanın ürünlerin hazır olduğu yönündeki talebini sistem üzerinden iletmesi halinde gerçekleştirilecektir.
10. Yetkilendirilmiş Gümrük Müşaviri (YGM) bulduran genel ve özel antrepolarda yapılan incelemelerde düzenlenen 15.02.01.FR.005 kodlu İTHALAT FİZİKİ MUAYENE, TESPİT VE NUMUNE ALMA TUTANAĞI'nın "Gümrük Yetkilisi" bölümü Yetkilendirilmiş Gümrük Müşaviri ifadesini ve Yetki Numarasını ihtiva eden kaşesi bulunan Yetkilendirilmiş Gümrük Müşavirleri veya Yetkilendirilmiş Gümrük Müşavirlerinin Yetki verdiği ve Gümrük Müsteşarlığına bildirimini yaptığı personeli tarafından da onaylanabilecektir.
11. Gümrük Sahasında tutulan 15.02.01.FR.005 kodlu İTHALAT FİZİKİ MUAYENE, TESPİT VE NUMUNE ALMA TUTANAĞI ve ürünlere ait fotoğraflar tespitin yapıldığı tarihten en geç 1 (bir) iş günü içerisinde mutlaka sisteme yüklenecek ve inceleme heyeti tarafından **görev sonlandırılacaktır.**

## 10.9 Ürünlerin Teste Yönlendirilmesi ve Ürünlerin Teste Tabi Tutulması

1. Teste yönlendirilecek kalemler TAREKS tarafından belirlenmekte ve söz konusu ürünler için TSE BelgeNET sisteminin "Numune Alınsın" bölümünde "Evet" bilgisi çıkmaktadır. Uygulanacak testler ilgili standarda göre "İndirgenmiş Deneyler" de olabilir. İndirgenmiş deneyler Bakanlık tarafından belirlenmekte olup; Bakanlık tarafından belirlenen gerekli testlerin tamamını ya da bir kısmını, TSE kendi gözetiminde başka laboratuvarlara yaptırabilir.

Bu durumdaki ürünlerde denetim şu şekilde gerçekleştirilecektir:



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

- a) İlk etapta ürün üzerinde CE işareti olup olmadığı kontrol edilir. CE işareti mevcut değil veya doğrudan olumsuz sonuç verilmesini gerektirecek bir uygunsuzlukta ise ürün laboratuvara gönderilmeden işlem **“Red: Denetleme Sonucu”** ile sonuçlandırılır.
- b) CE işaretinin mevcut olması ve gümrüklü sahada yapılan tespitte marka, model vb. ürünü tanımlayan bilgilerden en az birinin ürün üzerinde yer aldığı ve başvuru kapsamı ile örtüştüğünün tespit edilmesi halinde, üretici tarafından hazırlanmış bir Uygunluk Beyanı talep edilir ve AT/AB uygunluk beyanı sunulan ürünlerden numune alınarak testleri yapılmak üzere laboratuvara iletilir.
- c) Yukarıda belirtilen şartları taşımadığı tespit edilen ürünler teste tabii tutulmadan başvuru **“Red: Denetleme Sonucu”** ile sonuçlandırılır.
- d) Teste yönlendirilen ürünlere ilişkin olarak firmalarca sunulacak üretici AT/AB uygunluk beyanlarının ürünler ile illiyet bağının (marka-model-üretici vb. yönüyle) kurulmasının yanında; mer’i mevzuat çerçevesinde yönetmeliklerin gerekliliklerine göre uygun formatta olduğu ve yönetmelik atıflarının olduğu takip edilir. Uygunluk Beyanında eksik/yanlış/güncel olmayan standartlar belirtilmiş olsa dahi, ürünün teknik ve yapısal özelliğine göre indirgenmiş deney listelerinde yer alan ilgili kriterlerden varsa ürünle ilgili olanlar yönüyle numune teste tabi tutulur. Bu tür durumlarda TSE, ilgili standartlara dair firmadan ayrıca beyan isteyebilir.
- e) TAREKS tarafından test yapılmak üzere fiili denetime yönlendirilen ürünlere GTİP karşılığı yönetmeliklere ilişkin indirgenmiş testlerden hiçbirinin yapılamaması durumunda, denetim prosedür çerçevesinde test yapılmadan belge kontrolleri sağlanarak sonuçlandırılır ve **indirgenmiş testler yapılamadığından belge kontrolü yapıldığı hususu da düzenlenecek belge açıklamasında açıkça belirtilir. Belge kontrollerinde, prosedürün ilgili başlık ve hükümleri esas alınır.**
- f) TAREKS tarafından test yapılmak üzere fiili denetime yönlendirilen ürünlere, GTİP karşılığı bazı yönetmeliklere ilişkin indirgenmiş testler yapılabilirken bazı yönetmeliklere ilişkin indirgenmiş testlerin ise yapılamaması durumunda (örneğin, LVD açısından testler yapılabilirken EMC açısından yapılamaması); denetim, kısmen test kısmen belge kontrolü şeklinde prosedür çerçevesinde sonuçlandırılır ve **yapılabilen indirgenmiş testler ile belge kontrolü yapıldığı hususu belge açıklamasında açıkça belirtilir. Belge kontrollerinde, prosedürün ilgili başlık ve hükümleri esas alınır.**
- g) **İndirgenmiş testleri yapılabilen GTİP karşılığı yönetmelik yönüyle**, başvuruda sunulan belgeler üzerinden standartlara uygunluk varsayımı veya standart güncelliği aranmayarak, standardın doğruluk/güncellik takibi yerine **test sonuçları** dikkate alınır. **İndirgenmiş testleri yapılamayan yönetmelik yönüyle ise** prosedürün ilgili başlık ve hükümleri esas alınarak belge kontrolleri tam olarak (standartların doğruluğu vb. dâhil) sağlanır.
- h) Test sonuçları olumlu çıkan ürünlerde marka, model veya imalatçı adı vb. eksiklikler ile tüketicinin ürün güvenliği gereği bilgilendirilmesini gerektiren veya ürün üzerinde bulunması gereken diğer teknik bilgilerin bulunmaması halinde, söz konusu tüm



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

eksikliklerin elleçleme yoluyla giderilmesini müteakip başvurular “**Kabul: Denetleme Sonucu**” ile sonuçlandırılır.

- i) Aksam-parça olarak değerlendirilen ürünler için BelgeNET’te numune alınış uyarısı çıkısa dahi prosedürün aksam parça denetimlerine ilişkin maddesi uyarınca işlem yapılır. Aynı durum, diğer istisnai denetim yöntemleri (üretim girdisi, ileri işlem, geri gelen eşya gibi) için de geçerli olup; bunlarla ilgili de kendi başlıkları altında belirtilen özel hükümler öncelikli olarak uygulanır.
- j) Diğer direktiflerle birlikte Ekotasarım kapsamında olan ve teste yönlendirilen ürünler için enerji verimliliği çerçevesinde belge incelemesine mevcut haliyle devam edilir ve ilaveten diğer mevzuata göre indirgenmiş deneyleri de yapılır.
- k) Testler olumsuzluk tespit edilen maddelere kadar yapılır, olumsuz bulunan maddeden sonra devam edilmez. Şahit veya farklı numune üzerinde test yapılacağına, olumsuz maddeden başlanmak suretiyle tüm testler yapılır.
- l) Test ücretleri test sonucundan bağımsız olarak Enstitümüz güncel ücret yönerge ve tarifeleri uyarınca ithalatçı tarafından ödenir.
- m) Test öncesinde veya sırasında, ithalatçı firma tarafından testten vazgeçilmesi veya testin kabul edilmemesi durumunda; herhangi bir olumsuzluk tespit edilmemiş olması kaydıyla varsa yapılmış olan testlerin ücreti tahsil edilerek denetleme “Red: Teste Gönderilmedi” ile sonuçlandırılır. Numune alınmış ve/veya laboratuvara yönlendirilmiş ve/veya test talebi laboratuvara iletilmiş olması durumlarında, ithalat birimleri – laboratuvarlar ve firmalar arası bilgi alış verişi BelgeNET veya EBYS üzerinden sağlanarak numunelerin test işlemlerinin yapılmaması veya başlanmış ise firmanın yazılı talebi üzerine sonuçlandırılması gerekmektedir. Başvurunun red ile sonuçlanmasını gerektirecek bir tespitte bulunmuş olması durumunda bu hüküm uygulanmaz. Bu tür durumlarda, BelgeNET üzerinde ilgili ürünler için beklemekte olan bir test talebi var ise, laboratuvarca talebin sonuçlandırılarak ithalat birimine gerekçesi ve testlere başlanmış ise olumsuzluk görülüp görülmediği ve oluşan ücret bilgileri ile dönüş yapılması gerekmektedir.
- n) Teste tabi tutulan ürünlere ilişkin oluşturulacak raporlarda, teste tabi tutulan ürün fotoğraflarının ürün bilgi etiketlerini de gösterecek şekilde eklenmesi gerekmektedir.
- o) Test sonucunda uygunsuz olduğu anlaşılan ürünlerin, sonrasında ileri işlem veya üretim girdisi istisnai uygulamalarından faydalanması mümkün bulunmamaktadır.
- p) Onaylanmış kuruluşun uygunluk değerlendirme aşamasında rol alması gerektiği bir ürünün indirgenmiş teste tabi tutulması ve olumlu sonuç alması hâlinde bile her halükarda onaylanmış kuruluş belgelerin sunulması ve belge kontrollerine ilişkin esaslar doğrultusunda incelenmesi gerekmektedir.
- q) İndirgenmiş testlere yönlendirilen ürünler için miktar bilgileri açısından dikkate alınacak hususlara ilişkin hizmete özel nitelikteki bilgilendirmeler Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığınca ayrıca yapılacaktır ve oluşacak yazı/doküman atfı bu kısma derç edilebilecektir.

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

2. Yukarıda yer alan hükümlere ek olarak, enerji verimliliği kapsamında denetimi öngörülen ürünler açısından aşağıdaki hususlar dikkate alınacaktır. Uygulamada mevcut durumda 15.02.01.LS.04 sayılı "İthalat Uygunluk Değerlendirme Kısmi Deneylemler Listesi" altında yer alan enerji verimliliği kriterleri esas alınacaktır. Ürünlerin teste tabi tutulmalarını gerektiren hâllerde, başvuru sahibi ithalatçıya bilgi verilerek onayı alınacak; ithalatçının onay vermemesi durumunda, aşağıda aksi belirtilmediği sürece testler yapılmadan denetime devam edilemeyecek ve ilgili ürünler olumsuz olarak değerlendirilecektir. Enerji verimliliği yönünden icra edilen test ve ölçümlerde, ürünlerin enerji verimliliği mevzuatı dışında güvenlik anlamında geçerli olan standart ve kriterler yönünden olumsuzluğa sebebiyet verecek sapmalara ve/veya özelliklere sahip olduğunun, testleri ve ölçümleri yapan laboratuvarlarca görülmesi hâlinde; bu durum, testleri ve ölçümleri icra eden ilgili laboratuvar rapor ve sonuç formlarında açık ve net biçimde belirtilecektir.

- Lambalar, ürün üzerindeki enerji verimliliği denetiminde aranan değerler ile test raporlarındaki değerlerin uyuşmaması veya talep edildiğinde enerji verimliliğine ilişkin uygun test raporunun sunulmaması gibi tereddüt oluşturan durumlarda teste tabi tutulacaktır.

Yapılan denetimlerde Enstitümüzce enerji verimliliği yönünden teste yönlendirilen lambalar için;

- Test, analiz ve ölçüm sonuçlarının enerji verimliliği mevzuatına uygun olması,
- Ürünlerin ambalajında ve/veya yanında bulunan bilgi ve belgelerin mevzuata uygun olmaması,
- Ürünlerin üzerinde enerji verimliliği mevzuatına uygun olmayan bir bilgi bulunmaması ya da böyle bir bilginin bulunması hâlinde yapılan test, analiz ve ölçüm sonuçlarıyla uyumlu olması

hâllerinde, ürün ambalajları ve/veya ürünler yanındaki bilgi-belgelerden uygunsuz olanların elleçlenmesine izin verilmesi ve elleçleme işleminin teyidini müteakip başvuruda başkaca bir eksiklik yok ise denetim esasları doğrultusunda tekemmül ettirilmesi gerekmektedir.

Diğer yandan, lambalar için oluşacak test, analiz ve ölçüm sonuçlarının, lambalar için denetimde esas alınan toleranslara uygun olduğu görülen ürünler için doğrulama yapılmış olacağından, bu durumdaki ürünler için elleçleme veya tali eksiklik (enerji sınıfı farklılığı dahil) değerlendirmesinde bulunulmayacaktır.

- Elektrik motorları, üzerlerinde ve beraberinde bulunması gereken bilgilerin doğrulanabilmesi amacıyla ya da diğer denetim esasları yönünden test raporu talep edildiğinde, sunulan raporların uygun bulunmaması veya rapor sunulmaması durumlarında enerji verimliliği yönünden test edilecektir.
- Soğutucular, üzerlerinde ve beraberinde bulunması gereken bilgilerin doğrulanabilmesi amacıyla ya da diğer denetim esasları yönünden test raporu talep edildiğinde, sunulan raporların uygun bulunmaması veya rapor sunulmaması durumlarında enerji verimliliği yönünden test edilecektir. Bununla beraber, bahsi geçen ürünlerde EEI değerinin uygunluğu yönünde hesaplama, doğrulama ve mevzuata uygunluk kontrolüne göre olumsuz sonuç alınır; denetime enerji verimliliği yönünden testler

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

icra edilmek suretiyle devam edilecektir. EEI değerinin testler sonucunda uygun bulunması ancak ürünler üzerinde yer alan uygunsuz EEI değerinin ve/veya ilgili diğer teknik bilgilerin üründen ayrılamayacak biçimde iştirilmiş olması ya da ürün ambalajlarında ve/veya ürün beraberindeki kullanım kılavuzu gibi belgelerde görülmesi hâlinde, bu durumların tali eksilik olduğu değerlendirilmesinde bulunulacaktır.

- Klimalar ve elektrik süpürgeleri açısından test raporları talep edildiğinde ve raporların uygun olmaması hâlinde, bu ürünlerin doğrudan enerji verimliliği testlerine yönlendirilmemesi, bu kararın ithalatçı rızası ile alınması, ithalatçının rıza göstermediği durumlarda uygun belgelerin sunulmasının talep edilmesi gerekmektedir.
- Bu kapsamdaki işlemler, “10.1 Uygunluk Değerlendirmede Genel Hususlar” maddesi dokuzuncu fıkrasında yer alan hükümler doğrultusunda Ankara İthalat Koordinasyon Müdürlüğü uzmanları tarafından tekemmül ettirilecektir.

3. Firmaların, ürünlerin TAREKS tarafından teste yönlendirilmesinden kaçınmak üzere farklı evraklarla (beyanname/konşimento/özet beyan gibi) kasıtlı olarak partiyi bölerek denetimi yanıltmaya yönelik yaptıkları ayrı ayrı başvuruların tespit edilmesi halinde konu Ticaret Bakanlığınca değerlendirilebilmesini teminen Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığına bildirilir.
4. Firmalar tarafından; ürün miktarlarının başvurudaki belgelerden takip edilebilen birim ürün adedinden (koli veya set ya da toplam ambalaj sayısı girilmesi gibi nedenler ile) farklı beyan edilerek denetimin suistimal edilmesine yönelik işlem yapıldığının anlaşılması durumunda konu Ticaret Bakanlığınca değerlendirilebilmesini teminen Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığına bildirilir.
5. Numunelerin ilgili prosedür hükümlerinde belirtilen şekilde etiketli, mühürlü vb. olması ve ambalajlarının hiçbir şüphe ve tereddüde mahal bırakmayacak şekilde sağlam olarak teslimi esastır. TAREKS başvurularında alınan numuneler laboratuvarlarca kayıt altına alınmadan önce; numunelerde, numune etiketlerinde, mühürlerde, ambalajlarında vb. şüphe uyandıracak herhangi bir tahrifat görülmesi gibi durumlarda **testlere hiçbir şekilde başlanmadan** durum bir tutanak, form veya yazıyla tespit edilerek ilgili başvuruyu takip eden birime bilgi verilmesi gerekmektedir. Bu duruma, asıl numune ile şahit numune arasında denetimi etkileyecek farkların görülmesi hususu da dâhildir. Başvuruyu takip eden birimce denetimi suistimal etmeye yönelik bir durum olduğunun tespiti hâlinde detayları (firma açıklamaları, laboratuvar tespit ve değerlendirmesi, birim tespit ve değerlendirmesi, varsa gümrük idaresi ile yazışmalar vb.) ile birlikte konu Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığına aktarılacaktır.
6. İthalat başvurusunda muayene ve deneylerin yapılmasına ilişkin ithalat birimi talebinin laboratuvarlarımıza iletilmesi öncesinde laboratuvarlara ulaşan numuneler olursa, bu numunelerin kabul/kayıt edilmesi ancak bunlar için muayene ve deneylere başlanmaması ve



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

TAREKS başvurularını takip eden birim ve denetmenlerce yapılacak talebin beklenerek buna göre testlere başlanması gerekmektedir.

7. Numunelere uygulanacak testler sırasında gerekli olabilecek yardımcı ekipmanların (adaptör, kumanda, yük, ayak, kaplin vb.) numune paketi içerisinde bulunmaması halinde, söz konusu yardımcı ekipmanların laboratuvarlar tarafından gerekli olduğunun bildirilmesi veya QDMS’de yayımlanan 15.02.01.LS.04 kodlu "İthalat Uygunluk Değerlendirme Kısmi Deneyler Listesi"nde belirtilmesi durumlarında ithalatçı firmadan talep edilir. Firmanın talebi karşılamaması durumunda söz konusu yardımcı ekipmanların muadillerinin kullanılacağı, firmanın muadil ekipman kullanımını kabul etmemesi durumunda ise denetimin **“Red: Denetleme Sonucu”** ile sonuçlandırılacağı bilgisi firmaya verilir. Firmanın talebi kabul etmesi durumunda testlerin gerçekleştirilmesi için gerekli yardımcı ekipmanlar veya muadilleri, maliyetleri firma tarafından karşılanmak suretiyle tedarik edilir. Yardımcı ekipmanların yukarıda ifade edilen şekilde gerekli görülmesi ancak firma veya Enstitümüz tarafından tedarik edilememesi durumunda fiili denetim test raporlarının incelenmesi suretiyle gerçekleştirilir.

Bu fıkra kapsamındaki uygulama esasları, Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığı ile Deney ve Kalibrasyon Merkezi Başkanlığı koordinesinde laboratuvarlarla yapılacak çalışmalar doğrultusunda revize edilebilir, ayrı bir talimat şeklinde duyurulabilir ya da detaylandırılabilir.

Öte yandan, ürünlerin indirgenmiş deneylerinin yapılması talebiyle laboratuvarlara aktarılması hâlinde, laboratuvarlardan özellikle talep edilmedikçe kapsam değerlendirmesinde bulunulmaması ve yalnızca deneylerin yapılıp yapılmadığı yönünden bilgi verilmesi uygun ve yeterli görülmektedir.

8. TAREKS tarafından teste yönlendirilmeyen ürünler için gerekli belgeleri sunamayan ithalatçıların talep etmesi ve TSE’nin mevcut teknik kapasitesinin yeterli olması halinde veya yurt içinde TSE’nin uygun bulacağı bir kurum aracılığıyla TSE gözetiminde, ithal konusu ürünler test edilebilecektir. Bu testin sonucuna bağlı olmaksızın, test işlemine ilişkin masraflar ilgili ithalatçı tarafından ödenecektir. Ürün üzerinde CE işareti bulunmadığı ya da üretici bilgisi/marka ve modelin her ikisinin de yer almadığı durumlarda, ürün yukarıda zikredilen hükme istinaden teste tabi tutulmayacaktır. Ancak, ürünlerde CE işareti var ve üretici bilgisi/markası veya modelinden yalnızca biri var ise ürün teste tabi tutulabilecektir. CE işaretinin doğrudan olumsuz sonuç verilmesini gerektirecek bir uygunsuzlukta olması hâlinde de, CE işareti bulunmadığında yapılan işlemler yapılır ve ürünler teste tabi tutulmaz.

Buna göre, belge sunulamamasından bağımsız olarak, TAREKS tarafından teste yönlendirilmeyen ürünlerde CE işaretinin mutlak surette bulunması şartıyla; ithalatçının gerekiyorsa elleçleme işlemlerini (üretici bilgisi/markası veya modelden biri için olmakla beraber, bunlara elleçleme yapılacağına varsa ve mümkünse tali nitelikteki diğer işaretleme eksikliklerini de giderecek şekilde) testlerin olumlu sonuçlanmasını müteakip yerine



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

getireceğini ve oluşacak deney ücretlerini her halükarda ödeyeceğini taahhüt ederek test talep etmesi durumunda ithale konu ürünler test edilebilecektir.

Testler, denetimde esas alınan yönetmeliklerin temel gereklilikleri yönünden yapılacak olup; ilgili olduğunda enerji verimliliği denetimleri bu uygulamadan bağımsız olarak ayrıca gerçekleştirilecektir.

İthalatçı tarafından test yapılması talep edilen ancak üretici bilgisi/marka veya modelinden birinde eksiklik görülen ürünler için laboratuvarlarımıza test talebi ve gerekiyorsa enerji verimliliği ile ilgili komisyona inceleme talebi iletilirken; ürünlerdeki işaretleme eksikliklerine ilişkin olarak prosedürün bu fıkrasına atıf yapılarak, ithalatçının sunacağı örnek etiketle işaretleme eksikliklerini (üretici bilgisi/markası veya model) gidereceği belirtilecek ve bu hususun denetimlerinde dikkate alınması istenecektir.

Elleçleme işleminin gerekmesi durumunda (üretici bilgisi/markası veya model için), testleri olumlu sonuçlanan ürünlere firma tarafından yapılan elleçleme işlemi, firmanın bu işlemi yaptığını ve tamamladığını bildirmesini müteakip fiziki muayene ve heyet tespiti yapılarak kontrol edilecek ve tüm eksiklikleri giderildiği görülen ürünler “Kabul: Denetleme Sonucu” ile sonuçlandırılacaktır. Tali eksikliklerin giderilmemiş olması hâlinde veya farklı bir koşullu/şartlı sonuç türü verilmesini gerektiren durumlarda başvuru prosedürün ilgili hükümleri dikkate alınarak sonuçlandırılacaktır.

9. Enstitümüz laboratuvarları, alınan numunelerin muayene ve deneylerini yapar veya TS EN ISO/IEC 17025 standardının şartlarını sağlayan laboratuvarlarda Enstitümüz gözetiminde yaptırır.

10. Testlerin türü fark etmeksizin, test sonuçlarının firmalara bildirilmesini müteakip **15 (on beş) iş günü içerisinde** itiraz edilmesi hâlinde firmanın talebi doğrultusunda şahit numune üzerinden test tekrarı yapılır. **Bu durumda ikinci testin sonucu nihai karar olarak kabul edilir.**

Belirtilen süre içerisinde firma tarafından sonuca itiraz edilmemesi durumunda başvuru olumsuz olarak değerlendirilecektir.

### 10.10 Kullanılmış Ürünler

Kullanılmış eşyalara yönelik yapılacak denetimlerde 4703 sayılı Kanunun 5’inci maddesinin ilk paragrafına istinaden; AB üyesi ülkelerden (çıkış ülkesi AB üyesi olan ülkelerden) gelen ürünlerin değişikliğe uğramadığına ve ürünlerin güvenli olduklarına dair ithalatçı firma veya yetkili temsilcisinin yazılı beyanının alınması halinde varsa ilk üretim şartlarında geçerli olan mevzuat (yönetmelik) dikkate alınarak denetim gerçekleştirilecek, geçerli mevzuat yoksa mezkûr beyanın

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

alınması yeterli görülecek olup; AB üyesi olmayan ülkelerden yapılan ithalatlar için veya değişikliğe tabi tutulan ürünler için güncel mevzuat şartları uygulanacaktır. Değişiklik ifadesinden kasıt, ürünlerin ilgili gereklilikler yönünden uygunluğunu etkileyebilecek nitelikteki tasarım, bileşen, fonksiyon gibi yönlerden değişikliğe uğramasıdır.

Kullanılmış eşya başvuru sayılarının “E” veya “A” ile başlaması, Tebliğ kapsamında ve ayrıca ithal iznine tabi olup olmamasına ve firmanın bu yönde yapacağı başvurularına göre değişiklik gösterebilmektedir. Ancak, ister “E” ile başlasın ister “A” ile başlasın kullanılan eşyalara dair başvuruların denetimi yukarıda yer alan ilkelere istinaden yapılması gerekir. Buna göre, başvuru sayısının “A” ile başlıyor olması, ürünün kullanılan eşya olmayacağı anlamına gelmediğinden, firmaların sunacağı bilgi ve belgeler ile ürünlerin fiziki muayene ve tespitlerinin bu yönden “A” veya “E” başvuru numarası fark etmeksizin dikkatlice yapılması gerekmektedir.

**10.11 Aksam Parça Başvurularının Değerlendirilmesi**

Tebliğ kapsamında yapılacak aksam parça ithaline ilişkin başvurular, öncelikli olarak “10.11 Aksam Parça Başvurularının Değerlendirilmesi” maddesi çerçevesinde aşağıdaki şekilde denetlenir:

1. Bu maddenin ikinci ve üçüncü fıkrasına göre tesis edilecek işlemlerde, aksi özellikle belirtilmedikçe ithal edilen aksam ve/veya yedek parçanın güvenli olarak yalnızca beyan edilen amaçla kullanılacağına dair 15.02.01.FR.016 kodlu İTHALAT DENETİMİ AKSAM PARÇA TAAHHÜTNAMESİ (gerekli/ilişkili ekleriyle beraber) sunulması icap etmektedir. İthalatçı ile kullanıcının farklı olduğu ve ithalatçının ürünleri kullanıcıya teslim edeceği durumlarda; ithalatçının ürünlerin kullanıcıya teslim edeceğine ilişkin beyan ve taahhüdü ile kullanıcı tarafından düzenlenerek imzalanacak 15.02.01.FR.016 kodlu İTHALAT DENETİMİ AKSAM PARÇA TAAHHÜTNAMESİ talep edilecektir.

Bir başvuruda ürünün aksam parça olarak beyan edilmesi durumunda denetimler bu esaslara göre icra edilir ve AB uygunluk beyanı ya da test raporları istenmez. Ürünün aksam parça olarak değerlendirilmemesi durumunda normal denetim süreci işletilir.

2. Tebliğ kapsamında yer alan Yönetmeliklerin kapsamında kullanılacak aksam parçalar için (Tebliğ kapsamında yer alan Yönetmelikler kapsamı ifadesi ile anlatılmak istenen, ana ürünün kapsamında olduğu Yönetmeliklerin Tebliğ Ek-1 listesinde bulunmasıdır, ana ürünün GTİP’inin Tebliğ listesinde olup olmaması denetim açısından dikkate alınmaz) ;

a) İthal konusu aksam ve parçaların CE işareti taşıyan bir üründe/sistemde (makine, montaj hattı, üretim hattı, cihaz vb.) kullanılacak olması durumunda, söz konusu ürüne ait AT/AB uygunluk beyanı ile ürün arasındaki bağlantının kurulabilmesi/doğrulanabilmesi ve ayrıca aksam ve parçaların ilgili nihai üründe kullanılacağına dair beyanın ve dokümanların

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

(katalog, parça listesi, teknik resim, kullanım yeri fotoğrafları gibi) sunulması şartıyla, söz konusu aksam ve parçaların ithalat denetimleri “**Koşullu Kabul-Aksam/Parça: Denetleme Sonucu**” ile sonuçlandırılır. Tebliğ Ek-1’inde yer alan Yönetmelikler kapsamındaki ürünlere ilişkin Satış Sonrası Hizmet Yeterlilik Belgesi sahibi firmaların aksam parça taleplerinin bir alttaki bende göre değerlendirilmesi gerekmektedir.

- b) Denetim konusu aksam ve parçaların, Satış Sonrası Hizmetler Yönetmeliği uyarınca Satış Sonrası Hizmet Yeterlilik Belgesi almış firmalarca “Satış Sonrası Hizmetler Yönetmeliği Ek-6502 Sayılı Tüketicinin Korunması Hakkında Kanun Gereğince Satış Sonrası Hizmet Verilmesi Zorunlu olan Ürünler Listesi”nde bulunan ürünlerin bakım ve onarım faaliyetlerinde kullanılmak üzere ithal edilmek istenmesi halinde, mezkûr belgenin sunulması şartıyla, bahse konu aksam ve parçaların ithalat denetimleri “**Koşullu Kabul Aksam/Parça: Denetleme Sonucu**” ile sonuçlandırılır. Uygulamada Satış Sonrası Hizmetler Yönetmeliği esasları geçerlidir.

## 3.

- a) Tebliğde yer alan Yönetmeliklerin kapsamı dışındaki ürünlere ilişkin **aksam ve yedek parçaların:**

- Nihai ürünü kullanan firma tarafından ithal edilmek istenmeleri halinde, aksam / parça olarak kendi başlarına güvenli olduklarına ve hâlihazırda iç piyasadaki kendi tesislerinde kullanılmakta olan güvenli ana ürünlerin bünyesinde kullanılacaklarına dair söz konusu firmanın yazılı beyanının olması,
- Nihai ürünü kullanmakta olan firmaya satışı gerçekleştirilmek üzere başka firmalarca ithal edilmek istenmeleri halinde ise, nihai ürünü kullanan firmaya teslim edeceklerine dair ithalatçı firmanın yazılı beyanı ile nihai ürün kullanıcılarından alınan ve ithal edilecek aksam ve parçaların güvenli olduklarını ve kendi tesislerinde bulunan söz konusu ana üründe kendileri tarafından kullanılacağını gösterir yazılı beyanın olması

durumlarında; ithal edilmek istenen aksam ve parçaların bahse konu nihai üründe kullanılacağına dair bağlantının Enstitümüz tarafından kurulması/doğrulanması kaydıyla ithalatına izin verilir. Yukarıda ifade edilen kullanıcı beyanları, 15.02.01.FR.016 kodlu İTHALAT DENETİMİ AKSAM PARÇA TAAHHÜTNAMESİ ile verilebilecek olmakla beraber, yukarıdaki hükümlere uygun olarak verilecek diğer beyanlar da kabul edilebilecektir. İthal edilmek istenen ürünlerin ana üründe kullanılacağına dair bağlantının Enstitümüz tarafından kurulmadığı/doğrulanmadığı durumlarda kullanıcı firmanın yazılı beyanı yeterli görülür. Bu kapsamda ithaline izin verilen ürünlere ilişkin başvurular piyasa gözetimi ve denetimi faaliyetlerine konu edilebilmelerini teminen “**Koşullu Kabul-Aksam/Parça: Denetleme Sonucu**” ile sonuçlandırılır.

- b) Yeni Yaklaşım mevzuatı kapsamında yer alan ilgili Direktif/Direktifleri uyumlaştıran meri Yönetmelik/Yönetmeliklerin ülkemizdeki ilk yürürlük tarihinden önce üretildiği, varsa nihai



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

ürüne eşlik eden dokümanlarla ispat edilebilen veya üretici beyanı ile tespit edilebilen nihai ürünlerde kullanılacak aksam ve parçaların:

- Nihai ürünü kullanan firma tarafından ithal edilmek istenmeleri halinde, aksam / parça olarak kendi başlarına güvenli olduklarına ve hâlihazırda iç piyasadaki kendi tesislerinde kullanılmakta olan güvenli ana ürünlerin bünyesinde kullanılacaklarına dair söz konusu firmanın yazılı beyanının olması,
- Nihai ürünü kullanmakta olan firmaya satışı gerçekleştirilmek üzere başka firmalarca ithal edilmek istenmeleri halinde ise, nihai ürünü kullanan firmaya teslim edeceklerine dair ithalatçı firmanın yazılı beyanı ile nihai ürün kullanıcılarından alınan ve ithal edilecek aksam ve parçaların güvenli olduklarını ve kendi tesislerinde bulunan söz konusu ana üründe kendileri tarafından kullanılacağını gösterir yazılı beyanın olması

durumlarında; ithal edilmek istenen aksam ve parçaların bahse konu nihai üründe kullanılacağına dair bağlantının Enstitümüz tarafından kurulması/doğrulanması kaydıyla ithalatına izin verilir. Yukarıda ifade edilen kullanıcı beyanları, 15.02.01.FR.016 kodlu İTHALAT DENETİMİ AKSAM PARÇA TAAHHÜTNAMESİ ile verilebilecek olmakla beraber, yukarıdaki hükümlere uygun olarak verilecek diğer beyanlar da kabul edilebilecektir. İthal edilmek istenen ürünlerin ana üründe kullanılacağına dair bağlantının Enstitümüz tarafından kurulmadığı/doğrulanmadığı durumlarda kullanıcı firmanın yazılı beyanı yeterli görülür. Bu kapsamda ithaline izin verilen ürünlere ilişkin başvurular piyasa gözetimi ve denetimi faaliyetlerine konu edilebilmelerini teminen **“Koşullu Kabul-Aksam/Parça: Denetleme Sonucu”** ile sonuçlandırılır.

- c) 7/6/2011 tarihli ve 27957 sayılı Resmi Gazete’de yayımlanan Tıbbi Cihaz Yönetmeliği kapsamında yer alan bir ana üründe kullanılmak üzere yurtiçi edilmek istenen aksam parçaların denetiminde ana ürüne dair imalatçı, yetkili temsilci vb. bilgilerin, Sosyal Güvenlik Kurumu Sağlık Uygulama Tebliğinde işaret edilen Ürün Takip Sistemi (ÜTS) [utsuygulama.saglik.gov.tr/UTS/](http://utsuygulama.saglik.gov.tr/UTS/) veya Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası <http://titubb.titck.gov.tr> ağ adreslerinden tetkik edilmesi ve aksam/parça ile ana ürün arasındaki illiyet bağının kurulmasının ardından ithalata izin verilir. Bu bağlamda, gerek görülmesi hâlinde ilgili sistem veya bilgi bankalarının, dayanağını resmî mevzuattan alan duyuru, bildirim ve/veya kurum içi dokümanları ile internet adreslerinden edinilecek bilgiler vasıtasıyla araştırma yapılabilir. Söz konusu bilgi sistem ve/veya bilgi bankasında kaydı olmayan firmalarca ithal edilmek istenen aksam/parçaların hâlihazırda kullanımdaki bir ana ürün için getirildiğine dair kullanıcı kuruluşun beyanda bulunması halinde mezkûr aksam/parça ithaline izin verilir. Aynı şekilde, bahse konu sistem ve/veya bilgi bankasında kaydı olmayan ana üründe kullanılmak üzere ithal edilmek istenen aksam/parçalar için de ana ürünü kullanan kuruluşun beyanda bulunması gerekmektedir. Bu bent uyarınca yapılan işleme konu ürünler de **“Koşullu Kabul-Aksam/Parça: Denetleme Sonucu”** ile sonuçlandırılacaktır. Bu bent kapsamındaki beyanlar, 15.02.01.FR.016 kodlu İTHALAT DENETİMİ AKSAM PARÇA TAAHHÜTNAMESİ şeklinde verilmelidir.



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

## 10.12 Sanayi Ürünlerinde Girdi Muafiyeti Başvurularının Değerlendirilmesi

Tebliğ kapsamında ithal edilmek istenen ürünlerin üretim girdisi muafiyeti başvuruları, öncelikli olarak “10.12 Sanayi Ürünlerinde Girdi Muafiyeti Başvurularının Değerlendirilmesi” maddesi çerçevesinde aşağıdaki şekilde denetlenir:

1. Tebliğ kapsamında ithal edilmek istenen ürünlerin **üretim girdisi** olduğunun üretici vasfı olan firmalarca veya üretici adına ithalat yapan tedarikçisi tarafından beyan edilmesi durumunda, Sanayi ve Teknoloji Bakanlığı birimleri tarafından bahse konu üretici/tedarikçi firma adına düzenlenen **muafiyet belgesi** istenir, denetim konusu üretim girdilerine ilişkin olarak Sanayi ve Teknoloji Bakanlığı tarafından düzenlenen söz konusu muafiyet belgesinin ibraz edilmesi durumunda;

Denetmen tarafından öncelikle, TAREKS üzerinden Enstitümüze iletilen başvuru bilgilerinden söz konusu denetim başvurusunun, TAREKS’ te “Üretim Girdisi” muafiyeti seçilmek suretiyle yapılıp yapılmadığı kontrol edilir, müteakiben:

- “Üretim Girdisi” muafiyeti seçilmeden yapılmış bir başvuru ise, başvuru iptal edilir. Firmaya söz konusu muafiyet seçilmek suretiyle TAREKS üzerinden yeni bir başvuru yapılması gerektiği bildirilir.
- “Üretim Girdisi” muafiyeti seçilmek suretiyle yapılmış bir başvuru ise, başvuru “Koşullu Kabul-Üretim Girdisi: Denetleme Sonucu” ile sonuçlandırılır.

Ayrıca, üretim girdisi muafiyeti başvurularında ürün ile ürüne eşlik eden belgeler arasında illiyet bağı kurulması amacıyla gümrüklü sahada fiziki muayene yapılacaktır.

2. Sunulan Sanayi ve Teknoloji Bakanlığı İl Müdürlüğünden alınan muafiyet yazısı, ilgisince düzenlenip düzenlenmediği hususları göz önüne alınarak ve gerekirse ilgili İl Müdürlüğü ile de iletişime geçilmek suretiyle tetkik edilir. (Bu yönde gerekirse Sanayi ve Teknoloji Bakanlığı internet sitesi üzerinde e-imzalı belgenin doğruluğu araştırılabilecektir.) Bu tetkikin sonucunda, söz konusu belge ile ilgili bir şüphe hâsıl olması durumunda, bahse konu belge hakkında Sanayi ve Teknoloji Bakanlığında bilgi alınarak işlem tesis edilir.
3. Sanayi ve Teknoloji Bakanlığında alınan muafiyet belgelerinin düzenlenme tarihinin başvuru tarihinden sonra olması durumunda, başvuruda muafiyete konu edilecek ürünlerin testlerden veya enerji verimliliği denetimi yönünden tespit edilmiş uygunsuzlukları bulunmaması kaydıyla, belge kabul edilecek ve işlemler yukarıdaki bentlerde açıklanan uygulamaya göre yapılacaktır. Ayrıca, denetimi red ile sonuçlandırılmış ürünler için üretim girdisi işlemi yapılması mümkün bulunmamaktadır.

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

## 10.13 İleri İşlem Başvurularının Değerlendirilmesi

Tebliğ kapsamında ithal edilmek istenen ileri işleme tabi tutulacak eşyaya ilişkin başvurular, öncelikli olarak “10.13 İleri İşlem Başvurularının Değerlendirilmesi” maddesi çerçevesinde aşağıdaki şekilde denetlenir:

1. Piyasa Gözetimi ve Denetimine Dair Yönetmeliğin 8 inci maddesi uyarınca; ilgili teknik mevzuatta aksi belirtilmedikçe, **imalatçı tarafından** montaj, paketleme, işleme veya etiketleme gibi ileri bir işlemi gerçekleştirmek amacıyla diğer bir imalatçıdan alınan veya imalatçının yurt dışında olması halinde imalatçı tarafından ithal edilen ürünler piyasaya arz edilmiş olarak değerlendirilmez. Ürünün Piyasa Gözetimi ve Denetimine Dair Yönetmeliğin 8 inci maddesi uyarınca “**piyasaya arz edilmiş olarak değerlendirilmemesi halinde**” başvuru sistem üzerinden “**Koşullu Kabul- İleri İşlem: Denetleme Sonucu**” ile sonuçlandırılır.
2. Piyasa Gözetimi ve Denetimine Dair Yönetmeliğin 8 inci maddesi uyarınca başvurunun ileri işlem olarak değerlendirilmesi için ithalatı gerçekleştiren firmanın **imalatçı olması** gerekmektedir. Bu itibarla, firmalar tarafından yapılan ileri işlem taleplerinin uygun görülebilmesi için **firmalardan imalatçı olduklarının ispatı amacıyla kapasite raporu, sanayi sicil belgesi, varsa üretime ve nihai ürünlere ilişkin tanıtıcı belgelerin istenmesi** ve bu belgelerin incelenerek firmaların üretici olduklarının tevsik edilmesi gerekmektedir. Ayrıca, nihai hâlideki söz konusu ürünlerin güvenli olduğunun AB uygunluk beyanı ile doğrulanması gerekmektedir.
3. Bir denetim işleminin "Koşullu Kabul-İleri İşlem: Denetleme Sonucu" ile sonuçlandırılabilmesi için;
  - Denetim konusu edildiğinde ilgili teknik mevzuatına uygun olmayan ürünlerin yurt içi edilmesinin ardından imalatçı tarafından, “montaj, paketleme, işleme veya etiketleme vb.” ileri bir işlem yapılmak suretiyle ilgili uygunsuzluk ve/veya eksikliklerin giderilmesi,
  - Nihai ürünün, test, belgelendirme, işaretleme vb. uygunluk değerlendirme işlemlerinin tümünün, ileri işlemi gerçekleştiren üretici tarafından kendi adına yapılması veya yaptırılması,
  - Nihai ürünün bahse konu imalatçı adı ve markası altında piyasaya arz edilmesi,
  - Firmanın ilgili **nihai ürünü üretip üretmediğinin** kapasite raporundan doğrulanması gerekmektedir.
4. Adaptör/şarj aleti, aydınlatma cihazı veya lambalara ait başvuruların ileri işlem olarak sonuçlandırılmamaları gerekmektedir. Ayrıca, denetim süreci devam eden bir başvuruda

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

herhangi bir testten veya enerji verimliliği yönünden olumsuz görülmüş ürünler için de ileri işlem esasları uygulanmayacaktır.

5. Tebliğ kapsamındaki sanayi ürünlerinde girdi olarak kullanılacak ürünler için Sanayi ve Teknoloji Bakanlığı tarafından düzenlenen belgeye istinaden muafiyet verilebilmektedir. Bu çerçevede, ileri işlem uygulamasının bir nevi muafiyet olarak algılanmaması gerekmektedir. Bu kapsamda, ileri işlem uygulamasına bir örnek vermek gerekirse; bir vantilatör üreticisinin vantilatörü oluşturacak parçalarının tamamını demonte ve ambalajsız hâlde getirmesi durumunda bu parçaları bir araya getirmek veya ambalajlamak ileri işlem sayılabilir. Ancak, bu durumdaki üretici açısından, bir vantilatör motorunun yurt içinde diğer parçalar ile birleştirilmek amacıyla ithal edilmesinin ileri işlem olarak kabul edilmemesi gerekmekte olup; bu gibi durumlarda ithalatçıların sanayi ürünlerinde girdi muafiyeti esaslarına göre işlem ve başvuru yapmasının tavsiye edilmesi uygun olacaktır.

**10.14 Geri Gelen Eşya Başvurularının Değerlendirilmesi**

Tebliğ kapsamında ithal edilmek istenen geri gelen eşyaya ilişkin başvurular, öncelikli olarak “10.14 Geri Gelen Eşya Başvurularının Değerlendirilmesi” maddesi çerçevesinde aşağıdaki şekilde denetlenir:

1. Risk analizine göre yapılacak değerlendirmede gerekli görülmesi halinde, geri gelen eşya statüsündeki ürünler TAREKS tarafından fiili denetim için Enstitümüze yönlendirilebilmektedir. Bu kapsamdaki denetimler, evrak kontrolü ve gümrüklü sahada fiziki muayene şeklinde yapılır. Fiili denetime yönlendirilmiş ürünün geri gelen eşya kapsamında olduğunun bilgi ve belge kontrolleri ile teyit edilmesi durumunda başvuru sistem üzerinden “**Koşullu Kabul-Geri Gelen: Denetleme Sonucu**” ile sonuçlandırılacaktır. Bu tür başvurularda Tebliğin Ek-4 ekinde yer alan ve 15.02.01.FR.010 kodlu İTHALAT GERİ GELEN EŞYA TAAHHÜTNAMESİ başlıklı dokümanda formatı verilen taahhütnamenin sisteme eklenmesi gerekmektedir.
2. Geri gelen eşya başvuruları, denetimde esas alınan Ürün Güvenliği ve Denetimi Tebliğlerinde belirtildiği üzere “7.10.2009 tarihli ve 27369 mükerrer sayılı Resmi Gazete’de yayımlanan Gümrük Yönetmeliğinin 446’ncı maddesinin birinci fıkrasının (a), (b) ve (c) bentlerinde tanımlanan nedenlerle geri gelen daha önce ihraç edilmiş eşyayı” konu almalı ve bu yöndeki ürünlerle ilgili olmalıdır. Anılan Gümrük Yönetmeliği maddesine göre, kullanılmış eşyaların geri gelen eşya olarak değil, kullanılmış eşya olarak başvurularının yapılması sağlanacak ve değerlendirme ile denetim buna göre yapılacaktır.

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

Kullanılmış eşyadan kasıt, ilgili ürünün gönderilmiş olduğu yerde belirli bir süre (mevzuatta geçen ilk kullanım dışında) kullanılmasıdır. Buna göre, kullanılmış eşyanın ihraç edilmesi geri gelen eşya olarak değerlendirilmesine mani değildir.

Denetimlerde oluşabilecek bir tereddüt durumunda, geri gelen eşya ile ilgili yukarıda verilen gümrük mevzuatı hükümleri ve uygulama dokümanlarına başvurulabileceği gibi, gümrük idarelerinden ürünlerin geri gelen eşya durumuna ilişkin yazılı görüş de sorulabilecektir.

3. Tebliğ'in "Amaç ve kapsam" başlıklı 1'inci maddesi üçüncü fıkrası, "Bu Tebliğ Hariçte İşleme Rejimi uyarınca ihraç edilip geri gelen eşyaları kapsamaz." hükmünde olup, firmaların bu şekilde değerlendirilmesi gerekecek Tebliğ'in doğrudan kapsamı dışında kalan ürünleri için geri gelen eşya başvurusu yaptığının anlaşılması hâlinde denetim tekemmül ettirilemeyeceğinden, Tebliğ hükmüne istinaden ürünlerin ithalini gerçekleştirmeleri yönünde bilgilendirme yapılacaktır. Ürünlerin ithalinin gerçekleştirilmesini müteakip, prosedürde yer alan iptal esaslarına göre işlem gerçekleştirilecektir.
4. Geri gelen eşya başvurularında gerekmesi hâlinde talep edilecek belgeler, ürünlerin yukarıda anılan Gümrük Yönetmeliği maddesinde belirtilen şekilde geri gelen eşya olduklarını gösteren (ürünlerin yurttan çıkıştaki ihracat faturası/beyannamesi, ürünlerin durumunu ve geri geliş nedenine dair bilgi/belge gibi) belgeler ile geri gelen eşya taahhünamesi olmalıdır. Geri gelen eşya başvurusunda, gönderilen üründen miktar olarak daha fazla ürünün ithalinin söz konusu olmaması beklenir. Ayrıca, geri gelen olarak değerlendirilen ve koşullu kabul sonucu verilecek eşyanın durumu (örneğin yanmış, kırılmış, bozulmuş vb. olması) denetimin konusu olmayıp; yalnızca geri gelen eşya teyidi yönünden işlemler yapılması gerekmektedir.
5. Geri gelen eşya başvurularının, "Geri Gelen Eşya" muafiyeti seçilmeden yapılmış olması durumunda, yukarıda açıklanan şekilde ürünlerin geri gelen eşya olduğu yönünde bilgi ve belgeler ile taahhütnamenin sunulmuş olması hâlinde başvuru iptallerine ilişkin denetim esasları uyarınca iptal işlemi gerçekleştirilecek ve firmalara söz konusu muafiyet seçilmek suretiyle TAREKS üzerinden yeni bir başvuru yapılması gerektiği bildirilerek başvurular iptal edilecektir.
6. Geri gelen eşya kapsamı ürünlerin, denetim sonuçlanmadan önce başka bir firmaya devredilmesi hâlinde, söz konusu başvuru kalemleri iptal ile sonuçlandırılacaktır. Devredilen ürünler için devralan tarafından yeni bir başvuru yapılması ve bu başvurunun denetime yönlendirilmesi durumunda, bu ürünlerin denetiminde yukarıda belirtilen usul izlenir.
7. Geri gelen eşya olarak değerlendirilmeyen ürün ve başvurular için normal denetim prosedürleri izlenecektir.



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

## 10.15 Kapsam Kontrolü

1. Ürün GTİP'inin Tebliğ'in eki "Denetime Tabi Ürünler Listesi"nde olmasına rağmen ürünün ilgili Yönetmelik/Yönetmelikler kapsamında olmaması durumunda, başvuru sistem üzerinden "**Kapsam Dışı: Denetleme Sonucu**" ile **başvuru tarihi göz önüne alınmaksızın, öncelikle ve süratle** sonuçlandırılır. İlgili Yönetmelik/Yönetmeliklerin kapsamı dışında olan ürünlerin denetim işlemlerinin "**Kapsam Dışı: Denetleme Sonucu**" olarak sonuçlandırılabilmesi için ürün üzerinde veya ambalajında yer alan bilgilerle ürüne eşlik eden belgelerde yer alan bilgiler arasında herhangi bir biçimde bağlantı kurulabilmesi yeterli görülmektedir. Ürünlerin, 9 sayılı Ürün Güvenliği ve Denetimi Tebliğindeki ilgili Yönetmeliklerin Kapsam maddesine göre kapsamda olup-olmadığına (ürüne ait katalog, etiket ve işaretleme bilgisi, ambalajı gibi ürünü tevsik eden belge veya belgeler dosyasına konulmak sureti ile) ithalat birimimizce karar verilecek olup; gerekmesi durumunda laboratuvarlarımızın, Ankara İthalat Koordinasyon Müdürlüğü uzmanlarının (BelgeNET üzerinden "İthalat/Komisyon" seçilerek) veya Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığının görüşüne başvurulabilecektir. Ürünlerin kapsam dışında olduğunun tespiti halinde başvuru "**Kapsam Dışı: Denetleme Sonucu**" ile sonuçlandırılacaktır.
2. İthale konu bir ürün Tebliğin Ek-1'inde yer alan "İthalatta Denetlenen Ürünlerin Tabi Oldukları Yönetmelikler"den birden fazlasının kapsamında olsa dahi sadece GTİP itibarı ile kontrole tabi ürün listesinde bulunduğu Yönetmelik kapsamında değerlendirilip o Yönetmelik hükümlerine göre denetlenmelidir. Ürünün o Yönetmeliğin kapsamına girmemesi durumunda denetim "**Kapsam Dışı: Denetleme Sonucu**" ile sonuçlandırılır. 9 sayılı Ürün Güvenliği ve Denetimi Tebliği çerçevesinde, Riskli Ürünler Listesinde GTİP itibarı ile yer alan ürünler Uygunluk Denetimine tabi tutulacaktır.

GTİP itibarı ile ilgili Tebliğin riskli ürünler listesinde olmasına rağmen GTİP karşısında belirtilen Yönetmeliğin kapsamı dışında olup başka bir Yönetmeliğin kapsamında olan ürünler "**Kapsam Dışı: Denetleme Sonucu**" ile sonuçlandırılacaktır.

Kapsam dışı gerekçesinin, mevzuatta tanımlanan şekilde ürünün farklı (ele aldığı riskler açısından daha kapsamlı) bir direktif kapsamında uygunluk değerlendirmesine tabi tutulmuş olmasına bağlı olduğu takdirde; AT/AB uygunluk beyanı, sertifika, test raporu ve/veya tanıtıcı teknik doküman gibi belgelerin firmalarca sunulması ve bu belgeler ayrıntıya girilmeden yalnızca kapsam dışı kararı yönünden kanaat oluşturacak şekilde incelenerek işlem yapılması yeterli görülmektedir. Her halükarda, bu türden işlemler teknik mevzuattaki tanımlama ve hükümler doğrultusunda icra edilmeli, yalnızca firma beyan ve talepleri ile işlem yapılması yeterli görülmemelidir.

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

3. “GTİP itibarıyla 9 sayılı ÜGD Tebliği Ek-2’inde olup Denetime Tâbi Ürün Listesinde yer alan ancak GTİP açıklamasındaki parantez içi ifadeler yoluyla (veya Enstitümüze yıl içerisinde iletilen yazılarla) belirlenen ve Bakanlıkça denetlenmesi istenen veya istenmeyen ürünler de kapsam kontrolünde dikkate alınacaktır. Bakanlıkça eklenen parantez içi ifadeler Tebliğ ekinde italik olarak yazılmıştır. Tarife cetvelinden kaynaklanan parantez içi ifadeler ise normal yazım biçiminde yazılmıştır. Emin olunamayan durumlarda tarife cetveli ile karşılaştırma yapılabilecektir.

Bu çerçevede, yukarıdaki açıklama ve “3. Tanımlar” maddesindeki “Kapsam Dışı” tanımına göre, **Bakanlıkça denetimi hedeflenmeyen** ürünlere ilişkin denetim işlemleri de başvuru tarihi göz önüne alınmaksızın öncelikle ve süratle "**Kapsam Dışı: Denetleme Sonucu**" ile sonuçlandırılır.

Gümrük Yönetmeliği 181’inci maddesi sekizinci fıkrası “(8) *Yürürlükteki mevzuat uyarınca, ilgili gümrük rejimleri kapsamında Türkiye’ye ithali öngörülen her türlü izin veya uygunluk belgesine (Ek ibare:RG-1/4/2020-31086) veya bu belgeler yerine geçen bilgiye tabi eşyaya ilişkin ikincil düzenlemelerde yer alan ve Türk Gümrük Tarife Cetveli ile uyumlu olmayan ve madde ismi veya madde tanımı adı altında yer alan açıklamalar, ilgili kurumlar tarafından yapılan ithalat kontrolleri sırasında göz önüne alınabilir. Bu ifadeler gümrük idaresi açısından bağlayıcı değildir.*” hükmünde olup; GTİP’ler yanında Tebliğ’e eklenen italik parantez içi ifadelerin, GTİP değerlendirmesi yapma ve buna bağlı başvuruyu iptal etme veya benzeri bir nedenle dikkate alınması söz konusu olmayacak, bu yöndeki firma bildirim ve talepleri dikkate alınmayacaktır. Benzer şekilde, GTİP’lerin Türk Gümrük Tarife Cetveli’nden kaynaklanan madde ismi veya madde tanımlamaları, Tebliğ kapsamında yürütülen denetim işlemlerinde kullanılmayacak, firmaların bu yöndeki bildirim ve talepleri dikkate alınmayacaktır.

Bakanlıkça denetimi hedeflenmeyen (Tebliğ’de GTİP yanına eklenen parantez içi ifadeler veya Bakanlıkça yapılmış münferit bildirimler fark etmeksizin) ürünler için, firmalarca beyan ve talepte bulunulup bulunulmamasına bakılmaksızın, öncelikli olarak denetim hedefleri açısından kapsam değerlendirmesinde bulunulması, bu yönde firmadan gerekli bilgi ve belgelerin alınması, gerekiyorsa resen araştırma ve incelemeler yapılması ve birincil olarak ürünlerin denetim hedefleri dâhilinde olup olmadıklarının ortaya konması elzemdir.

4. Tebliğ eki listede yer alan bazı GTİP’lerin karşısındaki parantez içi ifadede italik olarak “ev ve iş yerlerinde kullanılmak üzere tasarlanmış olanlar” yazmaktadır. Bu ibareye istinaden, ev ve benzeri yerlerde, dükkânlarda, küçük sanayi iş yerlerinde, çiftliklerde, otellerde kullanılması amaçlanan cihazlar ile genel anlamda ticari kullanımı amaçlanan cihazlar denetlenecektir. Diğer taraftan, bahsi geçen ibareye sahip GTİP’lerden ithal edilmek istenen ve endüstriyel uygulamalarda kullanılacak ürünler ise denetimin kapsamı dışında değerlendirilecektir. Gerektiğinde, münferiden değerlendirme bu esaslara ve ilgili standartlara göre yapılabilecek,

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

prosedürde işaret edilen diğer birimlerden teknik görüş alınabilecektir. Ürünün endüstriyel kullanımının amaçlanmasının, teknik açıdan (direktif ve standartlar ve bunlardaki tanımlamalar yönünden) ortaya konulabiliyor ve anlaşılabilir olması, yalnızca yazılı bir beyan ve talep ile işlem yapılmaması gerekmektedir. Ayrıca, inceleme heyetlerinin gümrüklü sahalarda yapacakları işlemlerde, teknik açıdan kesin olarak anlaşılamayan durumlarda, hatalı yorumlamalarla “sanayi tipi/endüstriyel amaçlı ürün” gibi tespitlerde bulunmamaları önem arz etmektedir.

5. Tebliğ eki listede yer alan bazı GTİP’lerin karşısındaki parantez içi ifadede italik olarak “sadece ambalajlama, paketleme veya streç makineleri” yazmaktadır. Bu ibareye istinaden, bahse konu GTİP’lerden ithal edilmek istenen ürünlerden sadece birincil ambalajlama işlevini getiren veya birincil ambalajlama işlevi dâhil diğer işlevleri yerine getiren ürünlerin denetlenmemesi ve kapsam dışı olarak sonuçlandırılması, birincil ambalajlama haricindeki diğer işlevleri yerine getiren ürünlerin ise denetlenmesi gerekmektedir.

Örnek olarak, bir meşrubatı şişesi içine koyma işlevini getiren cihaz kapsam dışı, bir meşrubatı şişesi içine koyan ve ardından şişeleri kapatıp kutulayan cihaz kapsam dışı, bir meşrubat şişesini dolum sonrasında nihai kutusuna koyan veya nihai kutuyu streçleyen veya her iki işlevi de yerine getiren cihazlar ise denetim kapsamındadır.

6. 9 sayılı Ürün Güvenliği ve Denetimi Tebliği çerçevesinde, Riskli Ürünler Listesinde GTİP itibarı ile yer alan ürünlerin GTİP karşılığında “motorlu kara taşıtlarında kullanılanlar hariç” ibaresinin yer alması ve ürünün taşıtlarda kullanıldığının tespit ve tevsik edilmesi halinde bu ürünler için aşağıda belirtilen hallerde ürünler “**Kapsam Dışı: Denetleme Sonucu**” ile sonuçlandırılacaktır.

“CE” İşareti Taşınması Gereken Bazı Ürünlerin İthalat Denetimi Tebliği’nin (9 sayılı Ürün Güvenliği ve Denetimi) eki listelerde GTİP olarak yer almakla birlikte, GTİP’lerin karşısında yer alan parantez içerisindeki “**motorlu kara taşıtlarında kullanılanlar hariç**” ibaresi uyarınca ithalat denetimlerinin kapsamı dışında bırakılan ürünlerle ilgili uygulamada:

Söz konusu ürünlerin “Araçların Tip Onayı Yönetmelikleri” kapsamındaki taşıtlar için **üretim girdisi** veya **yedek parça** olarak kullanıldığının tevsik edilmesi halinde bu ürünler Kapsam Dışı olarak değerlendirilecektir. Bunun yanında, GTİP’i karşısında yer alan parantez içerisinde “motorlu kara taşıtlarında kullanılanlar hariç” notu bulunmakla beraber; buna benzer şekilde, bir iş makinesinin motorunda kullanılma amacıyla ithal edilen turbo kompresör (turbocharger) cinsi ürünler de kullanılacakları yerin beyan ve taahhüt edilmesi ve buna ilişkin illiyet bağını gösteren bilgi ve belgelerin sunulması durumunda, yapılacak fiziki muayene ve tespitlerde bu yönde bir aykırılık görülmediği takdirde kapsam dışı olarak değerlendirilecektir.



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

Diğer yandan, bir ürünün motorlu kara taşıtında kullanılacağıın beyan edilmesi, o ürünün kapsam dışı olarak değerlendirilmesi için tek başına bir kriter olmayıp; uygulamanın teknik mevzuatta geçerli olan tanım ve hükümler yönünden ele alınması ve buna göre yorumlanması gerekmektedir. Bu nedenle, münferit denetim hükümleri hariç olmak üzere; araç içi aydınlatma, araç içi telefon şarj aleti, kriko, gücünü araç aküsünden de alabilecek olmakla beraber herhangi bir yerde kullanımı söz konusu olabilecek lambalar, koltuk arkası görüntüleyiciler vb. türde ürünlerin incelemelerinde titizlik gösterilmesi gerekmektedir.

Taşıtlar, **Karayolunda** insan, hayvan ve yük taşımaya yarayan ve ilgili Araçların Tip Onayı Yönetmelikleri kapsamında olan araçlardır. Araçların Tip Onayı Yönetmelikleri kapsamında olmaması ve **yeni yaklaşım direktifleri** kapsamında olması durumunda İş Makinası, Biçer Döver, vb. motorlu araçlar taşıt olarak **değerlendirilmemektedir**.

**Araç Tip onayı**, “Motorlu Araçlar ve Römorkları”, “İki veya Üç Tekerlekli Araçlar”, “Tekerlekli Tarım veya Orman Traktörleri” ve bu araçların aksam, parça, sistemleri ile birlikte bazı teknik üniteleri konusunda Avrupa Birliği’nin (AB) Eski Yaklaşım Direktiflerinden uyumlaştırılarak yayımlanan yönetmelikler ve regülasyonlar ile Birleşmiş Milletler Avrupa Ekonomik Komisyonu (BM/AEK) regülasyonları kapsamına giren ürünlerin bu yönetmelik veya regülasyonlara uygun olduğunu ve gerekli bütün uygunluk değerlendirme faaliyetlerinden geçtiğini gösteren belgelendirme sistemidir.

**E ve e** İşaretlemeleri: "e" işaretlemesi, araç ve araçların sistem, aksam veya ayrı teknik ünitelerinin AB'nin MARTOY veya TORTOY veya MOTOY konusundaki yönetmeliklere uygun tip onay belgeli olduğunu gösterir. “E” işaretlemesi, araçların aksam, parça, sistem ve ayrı teknik ünitelerinin 1958 Cenevre Antlaşması eki olarak yayımlanan BM/AEK regülasyonlarına uygun tip onay belgeli olduğunu gösterir. Aynı konuyla ilgili “e” ve “E” işaretlemeleri eşdeğer olarak kabul edilmektedir.

## 10.16 Başvuru Sonuçlandırma

1. Uygunluk Denetim Sonuçları aşağıdaki şekilde olacaktır.

- Kabul: Denetleme Sonucu
- Kapsam Dışı: Denetleme Sonucu
- Red: Denetleme Sonucu
- Koşullu Kabul-Uyarı: Denetleme Sonucu
- Koşullu Kabul-Tali Eksiklik: Denetleme Sonucu
- Koşullu Kabul-İkaz Bilgisi: Denetleme Sonucu
- Koşullu Kabul-Geri Gelen: Denetleme Sonucu



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

- Koşullu Kabul-İleri İşlem: Denetleme Sonucu
- TAREKS Başvuru İptal: Denetleme Sonucu
- Koşullu Kabul-Aksam/Parça: Denetleme Sonucu
- Koşullu Kabul-Üretim Girdisi: Denetleme Sonucu
- Red: Teste Gönderilmedi
- Kabul IE2 Elektrik Motoru: Denetleme Sonucu
- Kapsam Dışı- Özel Tasarım Elektrik Motoru: Denetleme Sonucu

“Şartlı” sonuçlar ile “Koşullu” sonuçlar, sistemsel anlamda aynı sonuç türüne ilişkin olup; Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığınca özel olarak farklı bir bildirim yapılmadığı müddetçe BelgeNet üzerinde her iki ifade ile de amaç bakımından aynı sonuç türüne işaret edilmektedir. Bu anlamda, sistemde işlem yaparken koşullu ifadesi geçmesi ile şartlı ifadesi geçmesi arasında bir fark bulunmamaktadır.

2. Enstitümüzce fiili denetime tabi tutulan başvurularda sonuçlar TAREKS’e aktarılacaktır. TAREKS’e veri aktarılmamış olması ya da eksik veri aktarılmış olması (başvurudaki tüm kalemlerin sonuçlandırılmamış olması gibi) durumunda başvuru sonuçlanmış olarak kabul edilemeyecek olup; TAREKS’e veri aktarılmadan ve prosedür ile BelgeNet’te tanımlanmış usul ve yöntemler izlenmeden herhangi bir şekilde başvurunun iptal edilmesi, başvurunun tümünden iptal edilmesi (TAREKS başvuru iptal sonucu yerine başvurunun manuel olarak BelgeNet’te iptal durumuna alınması) ve benzeri işlemler gerçekleştirilmeyecektir. Bu yönden bir işlemin (örneğin başvurunun iptal edilmesi) sistemsel hata gibi gerekçelerle elzem olması hâlinde, Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığı yetkilileri koordinasyonunda analiz yapılarak Bilgi İşlem Dairesi Başkanlığı yetkilileri bilgilendirilebilecek ve uygun görülecek işlemler Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığı teyidi alınarak yapılabilecektir.
3. Fiili denetim sonucunda ilgili teknik mevzuata aykırılık tespit edilmemesi durumunda başvuru “**Kabul: Denetleme Sonucu**” ile sonuçlandırılır ve bunun üzerine sistem ürününün ithal edilebileceğine dair TAREKS referans numarasını oluşturulur.
4. Ürünün teknik düzenlenmesine uygunluğu evrak üzerinde belgelenmiş olsa dahi, yapılan denetimler sonucunda ilgili mevzuatına aykırılık tespiti edilmesi, belirtilen süre içinde firmanın ek süre talep etmemesi veya verilen sürelerle rağmen talep edilen ek bilgi ve belgelerin fiili denetimde süresi içinde sunulmaması durumlarında denetim “**Red: Denetleme Sonucu**” ile sonuçlandırılır ve denetim sonucu TAREKS’te ilan edilir. “**Red: Denetleme Sonucu**” ile sonuçlandırılan müracaatlarda **başvurunun herhangi bir aşamasında (hiçbir aşamada**

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

verilmediyse, nihai red sonucu düzenlenmeden önce) sistem üzerinden firmalara yeniden başvuru yapılamayacağı bilgisi mutlaka verilmelidir.

5. Firmaların başvurunun olumsuz olarak “red” ile sonuçlandırılmasını talep etmesi halinde ise, başvurunun “**Red: Denetleme Sonucu**” ile kapatılmasının, bahse konu ürünler için tekrar denetim başvurusu yapılamayacağı hususu da dâhil olmak üzere, sonuçları hususunda firmalara bilgi verilerek başvurunun red ile sonuçlandırılmasına ilişkin **dilekçe şeklinde** yazılı ve gerekçeli taleplerinin alınması gerekmektedir.
6. “**Red: Denetleme Sonucu**” ve “**Red: Teste Gönderilmedi**” ile olumsuz olarak sonuçlandırılan ürünlerin elektronik ortamda TAREKS’e iletilmeleri yeterli görülmeyecek olup; bu şekilde sonuçlandırılan başvurular yalnızca ilgili gümrük idaresine 15.02.01.FR.009 kodlu İTHALAT BAŞVURU UYGUNSUZLUK YAZISI başlıklı doküman formatında yazılı olarak **İVEDİLİLE** bekletilmeksizin bildirilir. Bu yazıların yazılmamış ve/veya gümrük idarelerine gönderilmemiş olmasından ilgili birim amirleri ve bu görev ile görevlendirdikleri birim personeli sorumludur.

15.02.01.FR.009 kodlu İTHALAT BAŞVURU UYGUNSUZLUK YAZISI doküman formatı, BelgeNET ve EBYS entegrasyonu ile veya doğrudan EBYS üzerinden mümkünse elektronik imzalı, değilse elektronik imzalı üst yazı ekinde olacak şekilde ıslak imzalı oluşturulacak ve ilgili gümrük idarelerine gönderildiği kayıt altına alınacaktır. Bahse konu doküman formatı, asgari esasları belirlemekte olup; formatta geçen bilgilerin herhangi bir tablo vb. olmasa bile anlaşılır ve eksiksiz biçimde oluşturulması yeterlidir. Bununla beraber, sisteme girilen verilerde firmalarca maddi hata yapılmış ve olumsuz sonuç verilecek olması durumunda, hazırlanacak yazı içeriğinde yanlış veriler (beyanname, fatura, marka, model vb. ilgili olabilecek tüm veriler) mümkün mertebe tespit edilen doğru verilerle düzeltilecektir. Böyle bir durumda, doğru bilgilerin her halükarda gümrük idaresine aktarılacak uygunsuzluk yazısı içeriğine yansıtacak şekilde ve prosedürün ilgili bölümlerinde belirtildiği üzere belge/sonuç açıklamasında yazılması gerekmektedir.

Başvuru sırasında ürünlerin taşınmış olduğunun anlaşılması hâlinde, uygunsuzluk yazısı taşıma öncesindeki ve sonrasında gümrük idareleri farklı ise her ikisine hitaben yazılır. Benzer şekilde, başvuru sırasında beyan edilen gümrük sahası ve buna bağlı gümrük idaresinin yanlış olması hâlinde, denetim sonucunda uygunsuz sonuç alan ürünler için uygunsuzluk yazısının doğru gümrük idaresine yazılması gerekmektedir.

7. Sonuçlanan başvurular için ilgili gümrük müdürlüğüne “**Red: Denetleme Sonucu**” ve “**Red: Teste Gönderilmedi**” ile sonuçlandırılan durumların haricinde belge/yazı düzenlenmeyecektir. Başvuru sonuçları, firmalarca gerek TAREKS, gerekse BelgeNet üzerinden takip edilebilmektedir.

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

8. İlgili gümrük müdürlüğüne gönderilmek üzere yukarıda açıklanan şekillerde düzenlenen uygunsuzluk yazılarının izlenebilirliğinin sağlanabilmesi için aşağıda belirtilen örnek kodlama sistemi kullanılacak olup, kodlama BelgeNET Sistemi tarafından otomatik olarak sağlanacaktır.

Birim Kodu / Yazı Kodu / Yazı No

**Yazı Kodu:**

Uygunsuzluk Yazısı: UDZ

**Yazı No:** 00001 den başlayarak 1 (bir) artırılarak devam edecektir. Örnek:  
AND/UDZ/00001

Uygunsuzluk Denetiminde; Uygunsuzluk Yazıları, bir nüshası Enstitümüzde kalmak üzere iki (2) nüsha olarak düzenlenecektir. Ancak, elektronik imza ile düzenlenen yazılarda, bunlara ilişkin arşiv esasları dikkate alınır.

Uygunsuzluk sonuçları ile diğer sonuçlar da dâhil olmak üzere, BelgeNet üzerinde belge/sonuç kodlamasına ilişkin olarak Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığı koordinasyonunda çalışmalar yürütülerek, tüm sonuçların belirli bir kural dâhilinde BelgeNet üzerinde otomatik olarak numaralandırılması sağlanabilecek, bu yönde çalışmalar yapılması hâlinde dokümantasyon ve duyurular Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığınca yapılacaktır.

9. Enstitümüz tarafından uygunsuzlukla sonuçlandırılan denetim başvurularına ilişkin uygunsuzluk sebepleri, koşullu/şartlı kabule gerekçe olan eksiklikler ve bunlara ilişkin diğer denetmen notları, denetim sonuçlandırılırken “Belge Açıklaması” başlığı altına eklenir. Bu yolla Ticaret Bakanlığı söz konusu bilgilere TAREKS üzerinden ulaşır.
10. GTİP itibarı ile 9 sayılı ÜGD Tebliği kapsamında denetime tabi tutulmuş ve bu denetimi olumsuz sonuçlanmış ürünlerin ithaline izin verilmemektedir. Bununla birlikte, ürünlerin ithalat denetimine tabi tutulmayıp 5607 sayılı Kaçakçılıkla Mücadele Kanunu vb. mevzuata göre ele geçirilmesi ve tasfiyelik hale getirilmek istenmesi durumunda, gümrük idarelerinin tasfiyelik ürünlere ilişkin Enstitümüzden denetim talep etmesi halinde konu Muayene Gözetim Merkez Başkanlığına aktarılmayacaktır. Gümrük idaresine, ilgili piyasa gözetimi ve denetiminden sorumlu yetkili kuruluş ile irtibata geçmesi yönünde ithalat birimi tarafından bilgi verilecektir. Diğer yandan, Enstitümüz laboratuvarlarına ya da ilgili diğer birimlerine, ithalat denetim faaliyetlerimizden bağımsız olarak iletilebilecek talep ve işlemler, ilgili birimlerin hizmet ve faaliyetlerine ilişkin olduğundan kendi içinde değerlendirilebilecek olmakla beraber, daha önce Enstitümüzce Tebliğler ve Bakanlık talimatları çerçevesinde denetime tabi tutulmuş ürünlerin, tekrardan (farklı bir ad altında ve kapsamda dahi olsa) Enstitümüz denetiminden geçmesi sonucunda ortaya çıkabilecek bir uyumsuzlukla



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

karşılaşmamak adına, belirtilen türdeki gümrük idaresi taleplerine titizlikle yaklaşılmasına ve Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığı ya da ilgili bölgedeki ithalat birim yöneticilerinin koordinasyonu olmaksızın işlem yapılmamasına özen gösterilmesi azami derecede önem arz etmektedir.

- 11. İthalatı gerçekleştirilmiş olan ürünler için;** gümrük idarelerince yapılan işlemler neticesinde Tebliğ kapsamında denetim talep edilmesi ve/veya firmalar tarafından TAREKS başvurusu yapılması durumlarında; Tebliğin “Bu Tebliğ, Serbest Dolaşıma Giriş Rejimine tabi tutulacak ürünleri kapsar.” şeklindeki 1’inci maddesi ikinci fıkrası uyarınca ithali gerçekleşmiş ve serbest dolaşıma girmiş olan ürünlere dair herhangi bir denetim işleminin tarafımızca yapılamayacağını ve Tebliğ’in “İthalatçının sorumluluğu” başlıklı madde altında yer alan esaslara göre (maddede açıklanan GTİP farklılığından başka bir durum bulursa dahi) piyasa gözetimi ve denetiminden sorumlu otoritelere bildirim yapılmasının uygun olacağını ilgili firma ve/veya gümrük idarelerine ilgili ithalat birimlerince bildirilmesi gerekmektedir. Bu yönde yapılmış olduğu anlaşılan başvuruların ise herhangi bir denetim işlemi yapılmadan “TAREKS Başvuru İptal” ile sonuçlandırılması icap etmektedir.
- 12.** Yapılan denetim sonucunda ithalat karar türünün (başvuru sonucunun) yanlış tanımlanması hâlinde, söz konusu yanlışlığın Ticaret Bakanlığı tarafından düzeltilebilmesini teminen, doğru karar türü ve gerekçesi ile başvuru bilgileri Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığına iletilecektir.
- 13.** Tebliğin yayımlandığı tarihten önce çıkış ülkesinde ihraç amacıyla taşıma belgesi düzenlenmiş veya gümrük mevzuatı uyarınca gümrük idarelerine sunulmuş olan ürünlerin ithalat başvurusu, başvurunun ve Tebliğ hükümleri ile geçici maddelerinin izin verdiği durumlarda, ithalatçının talebi hâlinde yürürlükten kaldırılan bir önceki Tebliğ’e göre sonuçlandırılır. Tebliğ’de belirli ürün ve/veya GTİP’ler için tanımlanan geçiş süreleri var ise, bunlar da denetimde dikkate alınır.
- 14.** Firma tarafından ithal edilmek istenen ürünler için yapılacak ithalat denetimi sonucunda, istisnai denetim prosedürlerine göre yapılan denetimler ve sonuçları (aksam parça, üretim girdisi, ileri işlem, geri gelen eşya vb.) hariç olmak üzere, ürüne ilişkin eksikliklerin ve/veya denetim sonucunun birden fazla koşullu/şartlı kabul durumu kapsamına girmesi hâlinde, başvurular aşağıdaki öncelik sıralaması (yukarıdan aşağı ve en yukarıdaki en öncelikli olmak üzere) dikkate alınarak sonuçlandırılacaktır.
  - Enerji verimliliği denetimini ilgilendiren “Kabul IE2 Elektrik Motoru: Denetleme Sonucu” veya “Kapsam Dışı- Özel Tasarım Elektrik Motoru: Denetleme Sonucu”
  - Koşullu Kabul Uyarı: Denetleme Sonucu
  - Koşullu Kabul-Tali Eksiklik: Denetleme Sonucu (Enerji verimliliği denetimi dolayısıyla verilenler dâhil)



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

- Koşullu Kabul-İkaz Bilgisi: Denetleme Sonucu

İstisnai denetim prosedürleri ve sonuçları dışında, ithale izin veren birden fazla denetim sonucunun aynı anda oluşması hâlinde, başvuru daha öncelikli olan sonuç türüne göre sonuçlandırılacak ancak buna ilişkin tespit ve detaylar ile birlikte diğer sonuç türlerini ilgilendiren tespit ve detaylar da piyasa gözetimi ve denetimi faaliyetlerinde değerlendirilmek ve dikkate alınmak üzere **belge açıklamasında açık ve net biçimde mutlaka** belirtilecektir.

Öte yandan, denetimler sırasında Muhtemel Patlayıcı Ortamda Kullanılan Teçhizat ve Koruyucu Sistemler ile İlgili Yönetmelik (2014/34/AB) (ATEX – 2014/34/EU) kapsamında işaret ve/veya belgelere sahip oldukları herhangi bir şekilde tespit edilen ürünlerin belge açıklamasında, bu husus açık ve net bir biçimde ilave bilgi olarak eklenecektir.

**10.17 Firmaların, Denetimi Red İle Sonuçlanan Ürünler İçin Yeniden Değerlendirme Talepleri**

Belgelerin zamanında sunulmaması veya başvurunun red ile sonuçlandırılması talepleri nedeniyle red ile sonuçlandırılan başvurular hakkında ilgili ithalatçı tarafından eksikliklerin giderildiğine dair Enstitümüze başvuru yapılması durumunda, bu başvuruların değerlendirilmek üzere Bakanlığa iletilmesini teminen Muayene Gözetim Merkez Başkanlığına aktarılması gerekmektedir. Bakanlıkça yapılacak değerlendirme sonucunda bir defaya mahsus olmak üzere ilgili başvuru tekrar denetime açılabilir. Yeniden denetime açılan başvurularda sunulacak belgelerin bu prosedürde yer alan ilgili hükümlere uygun olması gerekmektedir. Ayrıca yeniden denetime açılan başvurular kapsamında 120 gün süre **verilmeyecek**, ithalatçının eksik olan belgesini **15 (on beş) iş günü** içerisinde sunması istenecektir. 15 iş günü süre, başvuruda firmaya denetmence dönüş yapıldığı tarihten itibaren verilecektir.

Bununla birlikte, işaretleme eksikliği sebebiyle red ile sonuçlanan başvurular için, ithalat genelgeleri ve prosedüre göre aksine imkân veren bir hüküm bulunmadığı sürece, yeniden başvuru yapılması mümkün bulunmamakta olup; ithalatçıların bu yöndeki taleplerinin dikkate alınmaması gerekmektedir.

Herhangi bir şekilde yeniden denetime açılan başvuruların ithalat birimlerine Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığınca bildirilmesini müteakip, ilgili birimce BelgeNet üzerinde gerekli olabilecek belge iptali, başvurunun denetmene yönlendirilmesi ve benzeri işlemler gerçekleştirilecek ve firma ilgili birim tarafından bilgilendirilecektir.

**10.18 Firmaların Uygunsuz Bulunan Ürünlere İlişkin Transit Talepleri**

1. Yapılan denetimler sonucunda ilgili teknik mevzuatına uygunsuz ve/veya güvensiz bulunan ürünlerin firmalarca başka ülkelere transit olarak ihraç edilmek istenmesi halinde, Gümrük Yönetmeliğinin 181 inci maddesinin üçüncü maddesinin (c) bendi uyarınca Ticaret

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

Bakanlığının uygun görüşünün alınması gerekmektedir. Bu durumdaki firmaların Bakanlığa yazılı olarak başvurmaları; başvurularında ürünün transit olarak gönderileceği ülkeyi bildirmeleri, ürünün ilgili ülke mevzuatına uygun olduğunu beyan etmeleri ve 15.02.01.FR.011 kodlu İTHALAT TRANSİT TALEPLERİNE İLİŞKİN TABLO ÖRNEĞİ başlıklı dokümanda formatı verilen tabloyu doldurmaları gerekmektedir.

2. Transit ticarete konu edilmek istenen uygunsuz ve/veya güvensiz ürünlerin Enstitümüze bağlı farklı ithalat birimlerinde tamamı veya partinin bölünmesi suretiyle, ilgili firma ve/veya farklı firmalar adına ülkemiz piyasasına arz edilmeye çalışılarak denetime konu olmaları ihtimaline karşı yapılacak işlemlerde azami hassasiyet gösterilmesi ve bahse konu ürünlere ilişkin olduğundan şüphe duyulan başvurular hakkında Ticaret Bakanlığına iletilmek üzere Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığının bilgilendirilmesi gerekmektedir.



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

## 11. CE İŞARETİNE VE DİĞER İŞARETLEMELERE İLİŞKİN ESASLAR

## 11.1 “CE” İşaretinin Konulmasına İlişkin Genel Hükümler

CE işaretinin grafik oranı, boyutu ve iliştilmesine dair hususlarda, “CE” İşareti Yönetmeliği’ndeki hüküm ve düzenlemeler esas alınır. CE İşareti, mezkûr Yönetmelik ve diğer ilgili teknik mevzuat uyarınca ancak imalatçı veya yetkili temsilcisince iliştilir. CE İşaretine ilişkin genel hususlar aşağıda sıralanmıştır;

1. Yeni Yaklaşım kapsamında CE işareti gerektiren ürünlerin uygunluk işareti kontrolü, ürünün tabi olduğu Yönetmelikte yer alan özel hükümler saklı kalmak kaydıyla, “**CE İşareti Yönetmeliği**” hükümlerine göre yapılır. Ürünün tabi olduğu ilgili Yönetmeliğin zorunlu kıldığı yer ve şekle göre konulmuş CE işareti taşımayan ürünlerin ithalatına izin verilmez.
2. İmalatçı, “CE” işaretini ürüne koymak veya konulmasını temin etmek suretiyle, ürünün bu işaretin konulmasını öngören ilgili teknik düzenleme veya düzenlemelere uygunluğunun kendi sorumluluğunda olduğunu ve ürünün gerekli tüm uygunluk değerlendirme işlemlerine tâbi tutulduğunu beyan etmiş sayılır.
3. Bir ürünün “CE” işaretinin konulmasını gerektiren birden fazla teknik düzenlemeye tâbi olması durumunda, ürünün üzerindeki “CE” işareti, ilgili tüm teknik düzenlemelerin uygulanabilir hükümlerinin tamamının imalatçı tarafından yerine getirildiği yönünde karine teşkil eder. Bu teknik düzenlemelerin, geçiş dönemi öngördüğü ve imalatçıya uygulama konusunda bir seçme hakkı tanıdığı durumlarda, “CE” işareti, sadece uygulanan teknik düzenleme veya düzenlemelerin hükümlerine uygunluğu gösterir.
4. “CE” işareti; CE İşareti Yönetmeliğinde belirtilen şekle uygun olmalıdır ve çizimdeki oranlara uyularak küçültülmesi ve büyütülmesi dışında işaretin tasarımı değiştirilemez, İlgili teknik düzenlemede aksi belirtilmedikçe, asgarî 5 mm ebadında olur, ürüne veya bilgi plakasına veya ürünün yapısı gereği bunun mümkün olmadığı veya kalıcılığının garanti edilemediği durumlarda ambalajına ve ilgili teknik düzenlemenin öngördüğü ürün beraberindeki belgelere **görünür, okunabilir ve silinmeyecek** şekilde konulur.
5. “CE” işareti, ürün piyasaya arz edilmeden önce konulur.
6. “CE” işareti, sadece imalatçı veya onun yetkili temsilcisi tarafından konulur.
7. Denetim konusu olduklarında ürünlerin CE işareti taşıması ve ilgili uygunluk değerlendirme işlemlerinin “tamamlanmış” olması gerekir.
8. İlgili teknik düzenlemenin gerektirdiği durumlarda, “CE” işaretinin yanında, üretim kontrol safhasında yer alan onaylanmış kuruluşun kimlik kayıt numarası da yer alır. Kimlik kayıt

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

numarası, onaylanmış kuruluşun kendisi veya kuruluşun talimatları çerçevesinde imalatçı veya imalatçının yetkili temsilcisi tarafından konulur.

9. Ürünün üzerinde “CE” işaretiyle birlikte piktogramlar veya belirli bir riski veya kullanımı betimleyen diğer işaretler de yer alabilir.
10. Ürüne “CE” işaretinin anlamı ve şekli hakkında üçüncü şahısları yanıltacak başka işaretler veya betimlemeler konulamaz. Diğer her türlü işaret, ürüne ancak “CE” işaretinin görünebilirliğini, okunabilirliğini ve anlamını bozmayacak şekilde konulabilir.
11. “CE” işareti sadece teknik düzenlemelerin konulmasını öngördüğü ürünlerde kullanılabilir, başka ürünlerde kullanılamaz.

## 11.2 “CE” İşaretinin Konulmasına ve Diğer İşaretlemelere İlişkin Özel Hükümler

1. CE işaretinin; kâğıt ve kolay çıkabilen malzemeden yapıştırma (sticker) şeklinde konulmuş olması durumunda ürünler için ek süre verilmeksizin başvuru sistem üzerinden “**Red: Denetleme Sonucu**” ile sonuçlandırılır.
2. CE işaretinin; **görünür, okunabilir ve silinemeyecek** şekilde ürünün tabii olduğu Yönetmeliğin öngördüğü yerlere konulmuş olması ve ürüne ait diğer bilgiler (ürün resmi, ürün özellikleri, ürün kullanma talimatları, imalatçı/ithalatçı firma adres bilgileri, diğer işaretler, uyarılar vb.) ile birlikte **aynı etikette baskılı şekilde** bulunması kaydıyla, **nitelikli şekilde iliştirilmiş kâğıt etiket** üzerinde yer alan CE işareti etiketlemesi de uygun kabul edilir. Çünkü söz konusu işaretlemenin, CE işaretinin üretim sürecinde iliştirilmiş olduğu hakkında kesin fikir vermesi gerekir. Bu kapsamda, ürüne ilişkin diğer bilgiler ile birlikte CE işaretinin de söz konusu etiket üzerinde yer almasının, CE işaretinin üretim sürecinde konulduğu hakkında yeterli fikir verdiği kabul edilir.
3. Ürüne ait bilgilerin tamamı veya büyük bir bölümü ürün veya ambalajı üzerinde baskılı olarak mevcut olsa dahi, CE işaretinin **niteliksiz yapıştırma** (sticker) şeklinde iliştirilmiş olması durumunda, ek süre ve uyarı verilmeksizin başvuru sistem üzerinden “**Red: Denetleme Sonucu**” ile sonuçlandırılır. Öte yandan, CE işaretinin ürüne ait bilgilerin tamamı veya büyük bir bölümünün bulunduğu etiketten ayrı olarak, tek başına iliştirilmiş olması, doğrudan **red** nedeni olarak değerlendirilmemelidir.
4. **Makina Emniyeti Yönetmeliği** kapsamında yer alan ürünlerin üzerinde nitelikli bir etikette olmak kaydıyla kolay çıkabilir olmayan ve aynı zamanda grafik oranları veya boyutu itibarı ile bariz bir uygunsuzluğu bulunmayan CE işaretinin olması, ancak bu işaretin imalatçı veya



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

yetkili temsilcisinin adının hemen yanına ve/veya ürünün üzerinde ayrı bir yere aynı teknik kullanılarak iliştilmediği durumlarda, ilgili ürüne ait mevzuatta ve denetim kurallarında öngörülen uygunluk değerlendirme belgelerinin (test raporları, teknik dosya gibi) istenmesi ve bu belgelerin uygun olması hâlinde başkaca uygunsuzluk, eksiklik veya aykırılıklar görülmemiş ise denetimin Kabul: Denetleme Sonucu ile sonuçlandırılması gerekmektedir. Bununla birlikte, başvuru sahibi ithalatçıya sistem üzerinden iletilecek bilgilendirme ile, bu durumun bir defaya mahsus bir uygulama olduğu ve aynı ithalatçının Makine Emniyeti Yönetmeliğinin CE işaretlemesi başlıklı Ek-III'ünde bulunan hükümlere uymayan bir ürün ithal etmek istemesi durumunda başvurusunun doğrudan red ile sonuçlandırılacağı bilgisinin verilmesi icap etmektedir. Bu konuda, hizmet birimlerine daha önce duyurulmuş olan 17.10.2019 tarihli ve 265249 sayılı hizmete özel nitelikli Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığı yazısı da ayrıca dikkate alınacaktır.

2006/42/EC Makine Direktifinin giriş bölümünde yer alan esaslarda 22'nci maddede, Makine Direktifi Rehberinde de işaret edildiği üzere "Bazı parçalar üzerinde yer alabilecek olan CE işaretleri ile makinaya ilişkin CE işareti arasında oluşabilecek karışıklığı önlemek için makinaya ilişkin CE işaretinin, ürünün sorumluluğunu üstlenen imalatçının veya onun yetkili temsilcisinin isminin hemen yanına iliştilmesi önemlidir" hükmü mevcuttur. Bu kapsamda, CE uygunluk işaretinin imalatçı veya yetkili temsilcisinin adının hemen yanına iliştilmesi uygulamasının amacı, CE işaretinin hangi ürüne (makinaya veya parçalarına) ait olduğunun anlaşılabilmesi amacına yöneliktir. Söz konusu imalatçı veya yetkili temsilcisinin adı ile CE işareti arasında irtibat kurulması, CE işaretlemesinin makinaya ait olduğu hususunda herhangi bir karışıklığa mahal verilmemiş olması halinde, CE işaretinin imalatçı veya yetkili temsilcisinin adının hemen yanında iliştilmiş olması gerekli bulunmamaktadır.

5. Boyutu itibarıyla CE işareti iliştilmesi mümkün olmayan ampuller için, CE işaretinin yanı sıra, marka, model vb. bilgisi gibi ayırt edici bilgilerin de ampulün ambalajı üzerinde bulunması yeterlidir. CE işaretinin ampulün üzerinde olduğu ancak marka ve/veya modelin ürün üzerinde olmadığı durumda, marka-model vb. ayırt edici bilgilerin ambalaj üzerinde olması yeterlidir.

Marka, model vb. ayırt edici bilgilerin ürün üzerinde olduğu ancak CE işaretinin olmadığı durumda ürünün boyutu ve yapısı dikkate alınarak CE işareti taşıması için yeterli olduğunun tespit edilmesi durumunda olumsuz değerlendirmede bulunulacaktır. Ancak, ürünün şekli ve yapısı CE işareti iliştilmek açısından yeterli olsa dahi; sıcaklık, kullanım yeri ve koşulları vb. nedenlerle CE işaretinin kalıcılığının garanti edilemediği durumlarda olumlu değerlendirmede bulunulacaktır.

6. CE işaretinin, ithal konusu ürünlerin şekil veya yapısal özellikleri itibarıyla, CE İşareti Yönetmeliğinde öngörülen boyut veya grafik oranlarına uygun şekilde iliştilmediği, ancak ürünlere ait ambalajların üzerinde yer alan CE işaretinin mevzuatına uygun iliştilmiş olması halinde, ürünlerin diğer hususlar açısından mevzuatına uygun ve güvenli olduğunun tespit

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

edilmesi şartıyla, denetimlerin bu açıdan olumlu sonuçlandırılması gerekmektedir. Bu hâllerde, ambalaj için tekil veya çoğul olarak bir değerlendirme yapılmayacak, yukarıdaki hükme istinaden ambalajın üzerinde kabul edilen CE işaretinin çoklu ambalajda olması durumunda test raporu istenerek denetime devam edilecektir. Aynı hüküm, ürünün yapısı veya boyutu itibarı ile ürün üzerine iliştileremeyen marka ve model bilgisi için de geçerlidir.

7. Üzerinde yeterli alan olmayan, kullanım yeri ve işlevine göre işaretlemlerin ürün üzerine iliştililmesi uygun olmayan, dekoratif veya estetik amaçlar dışında benzer herhangi bir tasarımsal veya işlevsel özelliğı neticesinde üzerinde CE işareti olmayan ürünlerin nihai kullanıcıya sunulacak ambalajlarında CE işareti bulunması uygunluğına işaret etmektedir.

8. Vidalı veya kapaklı bölümde olan işaretlemlerin tetkik edilmesinde ayrıca aşağıdaki esaslar da dikkate alınacaktır:

- Nihai kullanıcıya sunulacak ve ürünün tabi olduğu teknik düzenlemede işaret edilen kullanım kılavuzu gibi belgeler veya ambalajlarında "CE" işareti bulunan ürünler ile ilgili olarak, ürün ambalajından çıkacak veya ürünün kurulumu/kullanımı için temin edilebilecek tornavida, alyan anahtarı gibi aparatlar yardımı ile kolayca ulaşılabilir bir bölümünde CE işareti/marka/model yer alması uygunluğına işaret etmektedir.
- Bununla birlikte, bu işaretlemin ürünle birlikte gelen parça veya aksesuar ya da üründe kullanılan parçanın değil, başvuruya konu ürüne ilişkin olduğunun takip edilebilir olması gerekmektedir.

9. Yukarıda bahse konu hükümler gereğince;

- CE İşaretinin görünebilir, okunabilir ve silinmeyecek bir şekilde, ürüne ait diğer bilgiler ile birlikte aynı nitelikli etikette baskılı şekilde bulunması uygunluğına,
- Ürüne ilişkin diğer bilgilerden ayrı bir biçimde bulunan CE İşaretinin **kâğıt ve kolay çıkabilen malzemedен niteliksiz yapıştırma (sticker)** şeklinde konulmuş olması uygunsuzluğına,
- CE İşaretinin ürüne ilişkin diğer bilgileri bulunduran etiket/plaka vb.'den ayrı olarak iliştilirildiğı, ancak üretim sürecinde konulmuş olduğu konusunda kesin fikir verdiği hallerde (ürünün kendi materyalinden yapılmış kabartma halinde olması veya ürüne monte edilmiş metal plaka ya da nitelikli etiket üzerinde yer alması gibi) uygunluğına, işaret etmektedir.

10. "CE" işaretinin nitelikli şekilde ürüne iliştilirilmesine ilişkin yukarıda yapılan değerlendirmeler marka/model bilgileri için de geçerlidir.

11. "CE İşaretinin **grafik oranlarında ve/veya tasarımında "bariz"** bir uygunsuzluğun bulunması durumunda; (ilgili Yönetmelikte öngörülen yazı karakteri dışında bir yazı karakteri kullanılması; C ve E harfleri arasında belirgin bir aralık bulunması; C ve E harflerinin boyutları

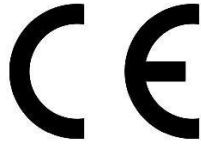
## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

arasında ciddi boyut farklılığının bulunması -biri 8 mm iken diğerinin 3 mm olması gibi vb.) denetim işlemi “**Red: Denetleme Sonucu**” ile sonuçlandırılır.” Bu itibarla, ürünlerin fiziki muayenesinde gözle muayene gerçekleştirilmeli ve yukarıda ifade edilen bariz uygunsuzluk durumları tutanakla kayıt altına alınmalıdır.

Yönetmelikteki grafik ve tasarımına uygun olan ve olmayan CE İşareti örnekleri aşağıda gösterilmektedir.

- Yönetmelikteki grafik ve tasarımına uygun CE işareti



- Yönetmelikte öngörülen yazı karakteri dışında bir yazı karakteri kullanılması



- C ve E harfleri arasında belirgin bir aralık bulunması



- C ve E harfleri arasında ciddi boyut farkı olması



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

12. "CE" İşaretinin ilgili Yönetmeliğin öngördüğü yerlere CE İşareti Yönetmeliği ekinde belirtilen **boyuta ve/veya grafik oranlarına ve/veya tasarıma** uygun olarak iliştilmediği durumlarda ürünün tasarımı, niteliği, boyutları ve etiketinin yerleşimi gibi kriterler dikkate alınarak denetim sonucunda başka bir uygunsuzluğa rastlanılmaması kaydıyla, denetim **"Koşullu Kabul-Uyarı: Denetleme Sonucu"** ile sonuçlandırılır.
13. Ürünün üzerinde veya bilgi plakasında, ürünün yapısı nedeniyle bunun mümkün olmadığı durumlarda ambalajında, ayrıca ilgili teknik düzenlemesinin öngörmesi halinde ürün beraber belgelerde üretici tarafından usulüne uygun olarak işaretlenmiş CE işaretinin mutlaka bulunması gerekir. Ayrıca ilgili direktif ve üreticinin uyguladığı uygunluk değerlendirme prosedürünün (modül) gerektirmesi durumunda Onaylanmış Kuruluş numarasının CE işareti yanında bulunması zorunludur. Bu itibarla, ürüne uygulanan uygunluk değerlendirme prosedürünün Onaylanmış Kuruluş numarası gerektirmesi halinde bu numaranın ürün üzerinde bulunmaması durumunda denetim **Red: Denetleme Sonucu** ile sonuçlandırılacaktır.
14. İthalat genelgesi ve prosedürde aksi özellikle belirtilmediği müddetçe, ithal edilmek istenen ürünün uygunluk beyanının o ürün için düzenlendiğini gösteren bilgilerden CE işareti, imalatçı adı ve/veya markası ve model/tipbilgilerinin ürünün izlenebilirliği/doğrulanması açısından ürün üzerinde mutlaka bulunması gerekmekte olup; ilgili yönetmeliklerin istisnai durumları da dikkate alınarak kontrol edilecektir.
15. Marka kişi veya kuruluş adları, sözcükler, sözcük grupları, harfler, logo, sembol, resim ve bunların kombinasyonundan oluşan her türlü işaret olarak tanımlandığından sunulan belgeler ile logo arasında illiyet bağının kurulması şartıyla ürünler üzerinde marka yerine logo olması durumu kabul edilecektir.

## 11.3 Koşullu Kabul Tali Eksiklik İle Sonuçlandırılacak Başvurular

## 1. Yapılan denetimlerde;

- Ürünün CE işaretinin olması ve/veya ürünün tabi olduğu Yönetmelik / Yönetmelikler uyarınca ilgili diğer işaretler (II, enerji performansı etiketi, CE işaretinin iliştilildiği yılın son iki rakamı gibi), ilgili direktif ve üreticinin uyguladığı uygunluk değerlendirme prosedürünün (modül) gerektirmesi durumunda onaylanmış kuruluş numarasının bulunması,
- İlgili tüm belgelerin bulunması, diğer bir ifadeyle ürünün ilgili Yönetmeliğe / Yönetmeliklere uygun ve güvenli olduğu sonucunu verecek bilgi ve belgelerin mevcut olması,



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

- Ürünler gerektiğinde/ilgili olduğunda testlerin yapılmış ve olumsuz sonuç alınmamış olması,
- İthal edilmek istenen ürünün Uygunluk Beyanının o ürün için düzenlendiğini gösteren bilgilerin ürünün üzerinde ve/veya ambalajında olması, başka bir ifadeyle ürünle Uygunluk Beyanı arasında bağlantı kurulması,

Özetle; fiili denetim sonucunda, denetim esaslarına göre ürünlerin **ithaline izin verilmemesini gerektirecek türde** bir uygunsuzluğun veya eksikliğin tespit edilmemesi ya da tespit edilmişse dahi denetim esaslarının izin verdiği ölçüde (testlerin yapılması, elleçleme yapılması vb. işlemler ile) giderilmiş olması şartlarının sağlanması halinde;

- Tali nitelikteki birtakım bilgilerin (üretici adresi, üretim yılı gibi) bulunmaması,
- Ürünün üzerinde marka ve model bilgisinin olması ve bu bilgilerin ürüne eşlik eden belgelerde (fatura, test sertifikası vb.) yer alan bilgiler ile uyumlu olması, ancak imalatçı / üretici adı, adresi, ithalatçı adı, adresi bilgilerinin ürünün üzerinde veya ambalajında veya kullanım kılavuzu gibi belgelerde olmaması,
- Üretici adının ürünler üzerinde bulunmasını gerektiren yönetmelikler (Makine Emniyeti, Asansör ve Basınçlı Ekipmanlar gibi) kapsamında olan ürünler için; Uygunluk Beyanı ile ürün arasında irtibat kurulabilmesini teminen **üretici adı yerine** üreticinin markasının ürünün üzerinde olması,

durumlarında ürünlerin ithalat işlemlerinin tamamlanmasından hemen sonra ve her halükarda piyasaya arzından önce söz konusu eksikliklerin mutlaka giderilmesi kaydıyla, denetimler “**Koşullu Kabul-Tali Eksiklik: Denetleme Sonucu**” ile sonuçlandırılır.

2. İcra edilen ithalat denetimlerinde, ürünler üzerinde yer alan işaretlemelerin mevzuata uygun olması, başvuruda sunulan bilgi ve belgelere göre takibinin sağlanması, ürünler teste yönlendirilmiş ise testlerden olumlu sonuç alınmış olması ve ürünlerde olumsuz sonuca ya da mer’i denetim esaslarına göre farklı bir denetim işlemi tesis edilmesine sebebiyet verecek başkaca aykırılık (örneğin enerji verimliliği mevzuatı açısından) olmaması kaydıyla; ürün üzerindeki bilgiler ile ürün ambalajındaki bilgilerin uyumsuz olduğunun tespit edilmesi hâlinde, ambalajdaki uyumsuzlukların ürünlerin piyasaya arzından önce giderilebilmesini teminen ithalatçıya konu hakkında bilgi verilerek ilgili ürünler “Koşullu Kabul-Tali Eksiklik: Denetleme Sonucu” sonuçlandırılacaktır.

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

## 11.4 Elleçleme İzinleri

## 1. Yapılan denetimlerde;

- Ürünlere, üretim kontrol safhasının sonunda üretici tarafından iliştirilmesi gereken bilgi, uyarı ve işaretlerin birbirinin görülmesini/okunmasını engellemesi durumunda; söz konusu bilgi, uyarı ve işaretlerin ve/veya bunları içeren etiketlerin/barkotların, üretici tarafından iliştirildiği hususunda şüphe duyulmaması şartıyla, görülebilir olması amacıyla, yerlerinin değiştirilmesi veya yenilerinin iliştirilmesi,
- CE işareti taşımakla birlikte herhangi bir Yeni Yaklaşım Direktifi kapsamına girmediği tespit edilen ürünler için, CE işaretinin herhangi bir yöntemle görünmez hale getirilmesi,
- Onaylanmış Kuruluş Kimlik Numarası gerektirmeyen ürünlerin üzerinde bu numaranın bulunması,
- Pi ( $\pi$ ) işareti taşıması gerekmeyen ürünlerin üzerinde bu işaretin bulunması,
- Ex (ATEX) işareti taşıması gerekmeyen ürünlerin üzerinde bu işaretin bulunması,
- Enerji verimliliği mevzuatı yönünden yapılan incelemelerde gerekmesi

hâllerinde ithalatçıya **ancak**;

ürüne darbe, çentik vb. teknik müdahaleyi gerektiren düzeltme talepleri **hariç** olmak kaydıyla ürün ve/veya ambalajlar üzerinde yer alan etiketlerin mevzuatına uygun hale getirebilmesini teminen **60 güne** kadar **elleçleme** kapsamında izin verilebilir.

- 60 günlük elleçleme süresi içerisinde veya bu sürenin bitiminde, elleçleme işleminin tamamlanması halinde, kullanıcının eksiklikleri tamamladığına dair bir dilekçe sunarak, durumu Enstitümüze bildirmesi gerekmektedir. Dilekçenin sunulmasını müteakip, Enstitümüz, elleçleme işleminin gerçekleştirilip gerçekleştirilmediğine ilişkin olarak ürünü ve/veya ambalajını inceler, gerekli düzeltmelerin yapıldığının tespiti halinde ürünlerin ithaline izin verilir.
- Elleçleme işleminin yapılabilmesi için orijinal ambalajın açılmasının gerekmesi durumunda, ambalajın açılarak ürün ve/veya ambalaj üzerinde yukarıda açıklanan kapsamlı sınırlı olmak üzere, uygun görülen düzeltmelerin yapılması gerekmektedir.
- Elleçlemenin ithalatçı tarafından yerine getirilmemesi durumunda**, başvuru sistem üzerinden “**Red: Denetleme Sonucu**” ile sonuçlandırılır ve prosedürde yer alan hükümlere göre ilgili gümrük idaresine yazılı olarak bildirilir.
- Elleçlemenin mümkün olmaması durumunda**, başvuru sistem üzerinden “**Red: Denetleme Sonucu**” ile sonuçlandırılır ve prosedürde yer alan hükümlere göre ilgili gümrük idaresine yazılı olarak bildirilir.

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

6. Elleçleme işlemi için verilen süreler; sürenin verildiği gün hariç ve sürenin sona erdiği gün dâhil edilerek hesaplanır. Bu süreler içerisinde elleçleme işleminin tamamlanması halinde, kullanıcının eksiklikleri tamamladığını Enstitümüze bildirmesi gerekmektedir.
7. Beraberinde gelen adaptör nedeniyle test neticesinde uygunsuz bulunan ürünlerden adaptörlerin elleçlenmesine;
  - Başvuru konusu ürünlerden ayrılacak uygunsuz adaptörlerin Gümrük Yönetmeliği'nin 181 inci maddesinin 4 üncü fıkrasının (ç) bendi uyarınca; mahrecine iade, doğrudan ya da serbest bölge üzerinden üçüncü ülkeye transit, ihraç kaydıyla satış ya da masrafları sahibince karşılanmak koşuluyla imha suretiyle tasfiye edilmek üzere bulunduğu gümrük idaresine terk edildiğinin belgelenmesi,
  - Ürünlerin uygun adaptörlerle test edilmesi ve olumlu sonuç alması

şartıyla izin verilir. Test yapılmadan olumsuzluğu tespit edilen adaptörler için de benzer şekilde elleçleme yapılması uygun görülebilir.

Bu fıkra çerçevesinde yapılacak işlemlerde prosedürün “12. YÖNETMELİKLERE/ÜRÜNLERE İLİŞKİN MÜNFERİT ESASLAR” maddesi on dördüncü fıkrası dikkate alınacaktır.

8. Test neticesinde uygunsuz bulunan ürünlere yönelik elleçleme talepleri Bakanlığa bildirilmek üzere Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığına iletilir.
9. Denetim çerçevesi bakımından ikincil özellikte ancak mevzuat ve/veya standartlar çerçevesinde tüketicinin doğru bilgilendirilmesi yönünden gereklilik ve önem arz eden işaretlemelerin (voltaj bilgisi, topraklama vb.) hatalı olduğunun tespit edilmesi hâlinde, yukarıda verilen ilkeler çerçevesinde ve ürünlerin aslı işaretlemelerine (CE, marka, model vb.) müdahalede bulunmamak kaydıyla elleçleme talepleri uygun görülebilir.

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

## 12. YÖNETMELİKLERE/ÜRÜNLERE İLİŞKİN MÜNFERİT ESASLAR

1. Makina Emniyeti Yönetmeliği'nin I sayılı ekinin 1.7.1 maddesinde öngörülen **bilgi ve uyarıların** gümrüklerde kontrolü zor olduğundan ve bazı makinelerin işletmeye alındığı ortamın şartlarında kontrol edilmesi gerektiğinden; varsa yazılı veya sözlü bilgi ve uyarıların sadece Türkçe olup olmadığına yönelik kontrol yapılır. Ürünlerde Türkçe olmayan (başka dilde olan) yazılı veya sözlü bilgi ve uyarıların tespit edilmesi veya **hiçbir** bilgi ve uyarının olmaması hâlinde ilgili başvuru "**Koşullu Kabul-İkaz Bilgisi: Denetleme Sonucu**" ile sonuçlandırılır. Mevcut bilgi ve uyarıların farklı dilde olmaması ve Türkçe olması hâlinde ise denetim "Kabul: Denetleme Sonucu" ile sonuçlandırılır.
2. Makinelerin bir tahrik sistemi ile donatılması amaçlanmakla birlikte bu tahrik sistemi olmadan da tedarik edilebilmektedir. Bir tahrik sistemi olmaksızın tedarik edilen makineler için:
  - Üreticinin risk değerlendirmesi, tahrik sisteminin makineyle birleştirilmesiyle ilgili olanlar dâhil makine ile ilgili tüm riskleri dikkate almalıdır.
  - Makine üreticileri tip, güç ve bağlantı araçları gibi tahrik sistemi için tüm lüzumlu spesifikasyonları makinenin kullanım kılavuzunda belirtmeli ve tahrik sistemi için doğru montaj talimatlarını sağlamalıdır.
  - Makinenin uygunluk değerlendirmesi, montaj talimatlarını ve monte edilecek tahrik sisteminin spesifikasyonlarını kapsamalıdır.
  - Makinenin beraberindeki AT Uygunluk Beyanı ve makine üzerindeki CE işaretleme monte edilen tahrik sistemi ile ilgili talimatları ve spesifikasyonları kapsamalıdır.

Yukarıdaki şartların yerine getirilmemesi halinde tahrik sistemi tam olarak belirlenmemiş olup, söz konusu ürün **Makina Emniyeti Yönetmeliği Ek II-1B kapsamında Kısmen Tamamlanmış Makine** olarak değerlendirilmek zorundadır.

3. Tebliğ kapsamında, LVD, EMC ve Makine Emniyeti Yönetmelikleri riskli ürünler listelerinde yer alan **pompalara** ilişkin olarak;
  - Bitmiş pompaların elektrik motoru ve mekanik aksam ile birlikte bir bütün olarak ithal edilmek istenmesi halinde, Makina Emniyeti Yönetmeliği, LVD ve EMC Yönetmelikleri kapsamında;
  - Yalnızca mekanik kısımlarının ithal edilmek istenmesi halinde; mekanik kısmı tamamlanmakla birlikte tahrik mekanizması olmaksızın piyasaya arz edilmeye hazır **pompaların** (Dalgıç Pompa Kademeleri vb.), yukarıdaki fıkrada belirtildiği üzere tahrik sisteminin birleştirilmesiyle ilgili risk değerlendirmesi, montaj talimatları, monte



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

edilecek tahrik sistemi spesifikasyonlarıyla ilgili tüm gereklilikler sağlanmış ve bu gerekliliklere ilişkin uygunluk değerlendirmesi ile Uygunluk Beyanı hazırlanarak CE İşaretlemesi ile ilgili prosedüre dâhil edilmiş ise söz konusu ürünün makine olarak değerlendirilerek Makina Emniyeti Yönetmeliği gerekliliklerine uygunluğu aranmalıdır. Aksi takdirde ürünün **kısmen tamamlanmış makine (Makina Emniyeti Yönetmeliği ekII-1B)** kapsamında değerlendirilmesi gerekmektedir.

- Yalnızca elektrik motorlarının ithal edilmek istenmesi halinde ise LVD ve EMC Yönetmelikleri kapsamında;

“motorlu kara taşıtlarında kullanılanlar hariç olmak üzere denetime tabi tutulması uygun görülmektedir.

4. LVD, EMC ve Makina Emniyeti Yönetmelikleri uyarınca ithalatta denetime tabi tutulan pompalara ilişkin olarak;

- En yüksek beyan gerilimleri tek fazlı cihazlar için 250 Volt ‘tan, diğer bütün cihazlar için 600 Volt ‘tan fazla olmayan, sızdırmaz motor kompresörlerle birlikte temiz sıcak su için kullanılan ısı pompaları dâhil elektrikli ısı pompaları (hareketli parçaları yoksa),
- Sıcaklığı 90 °C’u aşmayan sıvılar için kullanılan, ev ve benzeri yerlerde kullanılması amaçlanan, beyan gerilimi, ek fazlı cihazlarda 250 Volt ‘tan, diğer cihazlarda 480 Volt ‘tan yüksek olmayan elektrik pompaları (akvaryum pompaları, bahçe havuzu pompaları, çamur pompaları, dalgıç pompalar, masa fiskeye pompaları, düşey yağ kuyu pompaları vb. ticari kullanım için üretilmemişse),
- Beyan gerilimi, ek fazlı cihazlar için 250 Volt ‘tan ve diğer cihazlar için 480 Volt ‘tan yüksek olmayan ve beyan girişi 300 Watt’ı geçmeyen ısıtma sistemlerinde kullanılması amaçlanan elektrikle çalışan sabit (stasyoner) ve dolaşım (devridaim) pompaları,
- Yukarıda bahsi geçen pompalardan normal ev tipi kullanımı amaçlanmayan, ancak yine de konuyla ilgili bilgisi olmayan kişilerce dükkânlarda, küçük sanayide ve çiftliklerde kullanılanların (riskler özellikle endüstriyel amaçlar için tasarlanmamışsa ve ayrıca aşındırıcı/patlayıcı bir varlığı gibi özel durumların ağırlıkta olduğu yerlerde kullanılması amaçlanmıyorsa)

EMC ve LVD kapsamında değerlendirilme yapılması yeterli olup, Makina Emniyeti Yönetmeliği kapsamında değerlendirilme yapılmasına gerek bulunmamaktadır, buna ilaveten ürün üzerinde pasif olmayan tek elemanın elektrik motoru olması ve bunun da asenkron motor olması durumunda, ürünün EMC kapsamında da değerlendirilmesine gerek bulunmamaktadır.

5. **Makina Emniyeti Yönetmeliği** uyarınca AT/AB Uygunluk Beyanında bulunması gereken “Teknik dosyayı hazırlamakla yetkili olan ve Türkiye’de veya toplulukta yerleşik olması

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

gereken kişinin adı ve adresi" ifadesinde yer alan **kişi** kavramı **gerçek ve tüzel kişiyi kapsamaktadır.**

6. Tebliğ kapsamında, **8443.32.10.10.00** GTİP’li **inkjet tipi yazıcıların** makine olarak sınıflandırılabilmesi için hareketli parçalarının bulunması gerekmektedir. Pasif konumda çalışan, yani kendi başına hareketli mekanizmaları bulunmayan yazıcılar Makina Emniyeti Yönetmeliğinin kapsamı dışındadır. Bu tip yazıcılara ilişkin denetimler sadece LVD ve EMC’ye uygunluk açısından değerlendirilir. Bununla beraber, GTİP bilgisi sınırlandırma amaçlı verilmemekte olup, farklı GTİP’lerden gelebilecek aynı türde ürünler için de benzer değerlendirmelerde bulunulabilecektir.
7. **Ev ve benzeri ortamlarda** (ofis vb.) kullanım amaçlı tasarlanmış ve beyan edilmiş ve sıradan kişinin (tüketici) kullanıp çalıştırabileceği **klima** ürünlerinde **Makina Emniyeti Yönetmeliğine uygunluk aranmaz.** Benzer bir biçimde, **ev ortamında** kullanılan **çamaşır makineleri Makina Emniyeti Yönetmeliği kapsamı dışındadır.** Ancak **sanayi kullanımına yönelik tasarlanmış çamaşır makineleri ve klimalar için Makina Emniyeti Yönetmeliğine uygunluk aranır.** Bununla birlikte **ev ve benzeri ortamda** kullanılsa dahi **profesyonel elektrikli el aletleri, bahçe makineleri Makina Emniyeti Yönetmeliği** kapsamında değerlendirilir.
8. Tebliğ kapsamında yer alan ve çeşitli bileşenlerden oluşan denetime tâbi sistemlerde (güneş enerji/paneli vb. gibi), sistemi meydana getiren bileşenler; üreticinin kararına veya kullanım yeri ya da amacına göre daha sonra şekillendirilebilmekte, kullanıma hazır hale getirilen sistemin yapısında değişikliğe gidilebilmekte, ilave aksam ve parça eklenebilmekte, bileşenler sistem kurulumu aşamasında belli bir esnekliği sağlayacak şekilde bir araya getirilebilmektedir. Bu çerçevede, uygunluk değerlendirmesi her bir bileşeni için ayrı ayrı yapılabilen söz konusu sistemin **bütününe ilişkin** AT/AB uygunluk beyanı ile test raporu gibi belgelerin sunulması zorunlu değildir.

Söz konusu sistemin başvuruya konu olması halinde tüm sisteme ilişkin ürün adının belirtilmesi ve sistemi oluşturan bileşenlerin ürünün adının yanında parantez içinde olmak üzere tek tek belirtilmesi suretiyle tek kalemlik bir başvuru yapılması gerekmektedir.

İthal konusu sistemin bileşenlerinin ayrı ayrı denetlenmek suretiyle tüm bileşenlerin uygunluğunun Enstitümüz tarafından tespit edilmesi halinde, denetim işleminin tüm sistemin ilgili piyasa gözetimi ve denetimi kuruluşunca piyasada denetlenmesini teminen **“Koşullu Kabul-Tali Eksiklik: Denetleme Sonucu”** olarak sonuçlandırılması gerekmektedir. İthal konusu sistem bileşenlerinin herhangi birisinde uygunsuzluğa rastlanması halinde ise sisteme ilişkin denetimin uygunsuzlukla sonuçlandırılması gerekmektedir.

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

9. Enerji verimliliği kriterleri çerçevesinde denetime tabi tutulan ürünlerin uygulama tebliğlerinde üreticinin dikkate alacağı tolerans değerleri belirtilmemesine rağmen “Enerji ile İlgili Ürünlerin çevreye Duyarlı Tasarımına İlişkin Yönetmelik”in 11. Maddesinin ikinci fıkrasının “Uyumlaştırılmış ulusal standartların uygulandığı ürünlerin, bu standartların ilgili olduğu uygulama tebliğlerinin hükümlerinin karşıladığı varsayılır.” hükmü uyarınca üreticiler tarafından söz konusu uygulama Tebliği şartlarına uygunluk sağlamak açısından dikkate alınan uyumlaştırılmış standartlarda söz konusu tolerans değerlerinin belirtilmesi hâlinde bu ürünlere yönelik enerji verimliliği kapsamında yapılacak denetimlerde standartlardaki tolerans değerleri dikkate alınarak işlemler gerçekleştirilebilecektir.
10. Bir ürünü imal eden veya tasarımını veya imalatını yaptıran ve kendi ismi veya ticarî markası ile pazarlayan gerçek veya tüzel kişi üretici olarak tanımlandığından AT/AB Uygunluk Beyanı ürünün ilgili mevzuatına göre bu kişi tarafından düzenlenmeli ve uygunluk değerlendirmesi bu kişi tarafından yapılmalı veya yaptırılmalıdır. Ancak, AT/AB Uygunluk Beyanını düzenleyen kuruluş ile marka sahibi olan kuruluşun farklı olması durumunda bahse konu kuruluşlar arasındaki ilişkinin belgelenmesi halinde sunulan AT/AB uygunluk beyanları kabul edilecektir. Bakanlık talimatları çerçevesinde, bu husus yetkili temsilci ilişkisinden bağımsız olarak değerlendirilecektir. Denetim çerçevesinde Bakanlık talimatları uyarınca uygun görülebilecek olmakla beraber, birincil olarak teknik mevzuatta tanımlı belgelerin sunulması ve incelenmesi gerektiğinden, bu yönden yapılan denetimlerde uyumsuzluk dolayısı ile denetim sürecinin uzaması ve/veya ek bilgi ve belgeler istenmesi, bu türden işlemi talep eden ithalatçının sorumluluğundadır. Öte yandan, yaşanabilecek ihtilafli durumların çözümü adına özellikle gerekmedikçe bu yönden yapılan değerlendirmelerde herhangi bir markanın sahibi (tescili) sorgulanmadan işlem gerçekleştirilmelidir.
11. Tebliğ kapsamındaki ürünlere ilişkin **tanım bilgisi** çerçevesinde herhangi bir değerlendirme (ürün üzerinde ve/veya uygunluk beyanlarında tanım bilgisinin bulunup bulunmadığı vb. yönünde) yapılmaksızın, ürünlerin diğer hususlar açısından mevzuatına uygun ve güvenli olduğunun tespit edilmesi halinde, denetimlerin **bu yönden olumlu olarak sonuçlandırılması** gerekmektedir. (Denetimde ürün ile ürüne eşlik eden uygunluk değerlendirme belgelerinin arasında illiyet bağına kuran tanımlara ilişkin bilgilerin (marka, model vb.) örtüşmesi esastır. İlgili teknik düzenlemesinde ilave ürün tanımının bulunması halinde de, bu tanımın eksikliği tek başına olumsuzluk (red) veya tali bir eksiklik nedeni değildir ve bu tarz başvurular da bu açıdan olumlu sonuçlandırılır.)
12. Gaz Yakan Cihazlara Dair Yönetmelik (2016/426/AB) kapsamındaki donanımlar için güncel Yönetmelik gereklilikleri doğrultusunda AB Uygunluk Beyanı ile CE işareti aranacaktır. Bu tür donanımların denetimlerinde, 29.04.2020 tarihli ve 137283 sayılı hizmete özel nitelikteki yazının 7’nci maddesi dikkate alınarak denetim gerçekleştirilecektir.



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

13. 8542.33.10.00.00 ve 8542.33.90.00.00 GTİP'lerinden beyan edilen amplifikatör cinsi ürünlerin nihai ürün olduğunun tespiti halinde yalnız EMC'ye göre uygunluk aranması, nihai ürün olmadığı tespit edilirse başvuruların kapsam dışı olarak sonuçlandırılması gerekmektedir.
14. Ürünlere takılıp çıkarılabilen (yekpare olmayan) adaptörlerin ürün beraberinde gelmesi durumunda, adaptörlere ilişkin belge kontrolleri (uygunluk beyanı vb.) ilgili prosedür maddesi ve hükümleri çerçevesinde gerçekleştirilir. Bu kontrollerde gerekmesi hâlinde, söz konusu adaptör için test raporu istenir ve/veya adaptörler teste tabii tutulabilir. Bu nedenle, ürünlerin beraberinde/birim ambalajında harici adaptör yer alması durumunda; adaptörlere dair işaretleme bilgileri de kontrol edilecek ve tutanak altına alınacaktır.

Bu denetim sonucunda uygunsuz bulunan adaptörlerin Gümrük Yönetmeliğinin 181'inci maddesinin dördüncü fıkrasının (ç) bendi uyarınca elleçlenerek ana ürünlerden ayrılması; mahrecine iade, doğrudan ya da serbest bölge üzerinden üçüncü bir ülkeye transit, ihraç kaydıyla satış ya da masrafları sahibince karşılanmak koşuluyla imha suretiyle tasfiye edilmek üzere bulunduğu gümrük idaresine terk edildiğinin belgelenmesi, hâlinde uygun görülebilecek, belirtilen şekilde elleçleme yapıldığının tespit ve tevsik edilmesi durumunda ana ürünlerin denetimine devam edilerek ana ürünlerde uygunsuzluk bulunmaması durumunda yalnızca bunların ithaline izin verilebilecektir. Aksi durumda, başvuru ret ile sonuçlandırılacaktır.

TAREKS tarafından teste yönlendirilen ürünlerle beraber gelen adaptörlerin de test edilmesi ve bu testlerin olumlu olması hâlinde, adaptörler için AT/AB uygunluk beyanı ve/veya işaretleme bilgileri (CE işareti, marka ve model dahil olmak üzere) aranmadan denetimin bu yönden olumlu görülmesi gerekmektedir. Adaptörler için yapılan testlerin olumsuz ancak ana ürünlerin testlerinin olumlu olması, adaptörler için ayrıca test yapılmasının ithalatçı tarafından kabul edilmemesi ya da adaptörler nedeniyle ana ürünlerin de uygun bulunmaması hâlinde, bir üst paragraftaki elleçleme hususları dikkate alınır.

Adaptörlerin Gümrük Yönetmeliği 181'inci maddesi dördüncü fıkrası (ç) bendi uyarınca elleçlenerek ayrılması durumunda, olumsuz adaptörler için gümrük idaresine bu prosedür hükümlerine göre ilgili birimce yazılı bildirim yapılması (BelgeNET üzerinden otomatik yazı taslağı oluşturulmaması dahi EBYS üzerinden uygun formatta yazı hazırlanarak ve/veya bildirim için gerekli çözüm üretilerek) mutlak surette sağlanacaktır.

Başvuru konusu ana ürünler beraberindeki adaptörlerin koşullu kabul gerektirebilecek nitelikteki işaretleme eksiklikleri (tali eksiklik, uyarı) ana ürün ve dolayısıyla başvuru için verilecek sonuç türünü değiştirmez. Örneğin, ana ürüne verilecek sonuç kabul ise, adaptörden dolayı tali eksiklik sonucu düzenlenmez.



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

İthal konusu ana ürünün Tebliğ kapsamı dışında değerlendirilmesi durumunda, ürüne eşlik eden adaptör de denetlenmeyecektir.

Diğer yandan, beraberinde gelen adaptör nedeniyle test neticesinde uygunsuz bulunan ana ürünlerden adaptörlerin elleçlenmesi hususunda "11.4 Elleçleme İzinleri" çerçevesinde yapılacak denetimlerde aşağıdaki şekilde denetim sağlanacaktır.

- a. İthale konu ve teste yönlendirilen ürünlerin yanlarında/birim ambalajlarında bulunan adaptörlerin uygunsuzluğu nedeniyle, başvuru konusu ana ürünlerin testlerinin olumsuz etkilenmiş ve/veya olumsuz sonuçlanmış olabileceğinin laboratuvarlarımızca bu yönde raporlanması veya ilk etapta bu şekilde raporlanmamış olsa bile firma talebi durumunda adaptör nedeni ile olumsuz sonuç oluşmuş olabileceğinin laboratuvarlarımızca teyit edilmesi; özetle doğrudan ana ürünlerde kesin bir uygunsuzluk saptanmamış olması gerekmektedir. Bu nedenle, harici adaptör ile testleri yapılan ürünlere dair raporlar ve/veya raporlara ilişkin özet sonuç formlarında, adaptörlere dair bilgilerin (marka model vb. ürünü tanımlayan) ve fotoğrafların da bulunması gerekmektedir.
- b. Ürünler beraberindeki adaptörlerin elleçlenerek ayrılması yönünde yukarıda belirtilen şekilde işlem yapıldığının tevsik ve teyit edilmesini müteakip, ithalatçı firma tarafından testlerde kullanılmak üzere temin edilecek yeni adaptörlerin ithalat birimince laboratuvara yönlendirilecek talep yazısına konu olabilmesini teminen; ithalatçı firma yeni adaptörlere dair marka-model vb. bilgileri ile adaptör işaretlemelerini içeren fotoğraflarını e-imzalı dilekçe ile sistem üzerinden bildirecektir.
- c. Firmalarca testlerde kullanım için sunulacak yeni adaptörler ile test yapılması yönünde laboratuvarlara yönlendirilecek talep yazısında, firma tarafından sisteme eklenmiş olan dilekçeye atıf da yapılacak ve başvuruya konu ürünler üzerinde yapılacak testlerin sunulan yeni adaptörler ile yapılması yönünde talep bildirilecektir.
- d. Sunulan yeni adaptörler ile de olumsuz sonuç alınması durumunda, başvuru "Red: Denetleme Sonucu" ile sonuçlandırılacaktır. Firmaların böyle bir durumda daha farklı yeni adaptörlerle tekrardan test yapılması talepleri dikkate alınmayacaktır.
- e. Sunulan yeni adaptörler ile olumlu sonuç alınması durumunda; başvuruda farklı bir uygunsuzluk yok ise başvuru "Şartlı Kabul-Tali Eksiklik: Denetleme Sonucu" ile veya daha üst bir şartlı kabul durumu oluşmuş ise ilgili belge türü ile sonuçlandırılacaktır.

**15. Makina Emniyeti Yönetmeliği kapsamındaki ürünlerin seri numarası taşıma zorunluluğu bulunmamaktadır. Bu kapsamda, model bilgisi ve diğer bilgilerin ürünler ile belgeler arasında illiyet bağı kurmak için yeterli olması halinde, ilke olarak sunulan belgelerde seri numarası aranmaması gerekmektedir.**

Diğer taraftan, seri tanımlaması yapılmış olan (üretici beyanında vb.) ve denetimde başkaca bir eksikliği görülmeyen ürünlerin seri numarası taşımaması halinde denetimin Şartlı Kabul: Tali Eksiklik Denetleme Sonucu olarak tekemmül ettirilmesi gerekmektedir. Öte yandan,

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

uygunluk beyanında seri numarasının bulunmadığı ancak ürün üzerinde bulunduğu durumda, uygunluk beyanının revize edilmesi talep edildiğinde tek başına bu durum kesinlikle test raporunun istenmesi için bir mesnet oluşturmayacaktır.

16. Enerji verimliliği kriterleri çerçevesinde denetime tabi tutulan ürünlerin uygulama tebliğlerinde üreticinin dikkate alacağı tolerans değerleri belirtilmemesine rağmen “Enerji ile İlgili Ürünlerin çevreye Duyarlı Tasarımına İlişkin Yönetmelik”in 11. Maddesinin ikinci fıkrasının “Uyumlaştırılmış ulusal standartların uygulandığı ürünlerin, bu standartların ilgili olduğu uygulama tebliğlerinin hükümlerinin karşıladığı varsayılır.” hükmü uyarınca üreticiler tarafından söz konusu uygulama Tebliği şartlarına uygunluk sağlamak açısından dikkate alınan uyumlaştırılmış standartlarda söz konusu tolerans değerlerinin belirtilmesi sebebiyle ithalat aşamasında bu ürünlere yönelik enerji verimliliği kapsamında yapılacak denetimlerin bu tolerans değerleri dikkate alınarak gerçekleştirilmesi gerekmektedir.
17. Sahip olduğu özellikler vasıtasıyla (WIFI veya GPS gibi) “R&TTE” (1999/5/EC) veya “Radio Equipment Directive (RED)” (2014/53/EU) Yönetmeliği kapsamına giren ve buna göre uygunluğu beyan edilen ürünler, GTİP karşılığı olan LVD ve EMC yönetmelikleri ile standartlarına göre denetlenecek ve bu yönetmeliklere göre sonuçlandırılacaktır. R&TTE veya RED kapsamında uygunluğu beyan edilen ürünler için (ürünlere ilişkin standart veya standartlarda aksi belirtilmiyorsa) LVD kapsamında belirtilen voltaj sınırlamaları dikkate alınmadan işlem (ilgili olduğunda indirgenmiş deney de dâhil olmak üzere) yapılacaktır.
18. Tebliğ kapsamındaki TAREKS başvurularında fiili denetime yönlendirilen **güneş panelleri** (PV modül) elektromanyetik bozulmaya uğramadığından ve yayılmaya neden olmadığından EMC kapsamında denetim yapılmayacak ve ürünler EMC dışında değerlendirilecektir. PV modüllerin kullanım alanı değişkenlik gösterdiğinden kullanım alanından bağımsız olarak üreticiler tarafından modüllerin kullanılacağı panel sistemi için maksimum sistem voltajı belirlenmiştir. PV modüllerin LVD kapsamında değerlendirilebilmesi için söz konusu maksimum sistem voltajı dikkate alınacaktır. Maksimum sistem voltajının 75V-1500V DC aralığında olması durumunda söz konusu PV modüller LVD kapsamında değerlendirilecek ve ürün üzerinde CE işareti aranacaktır. Maksimum sistem voltajı, üreticiler tarafından ürün bilgi etiketinde ve/veya kataloglarında belirtilmektedir.

9 sayılı Ürün Güvenliği ve Denetimi Tebliği kapsamındaki TAREKS başvurularında fiili denetime yönlendirilen güneş pilleri (solar cell) ise LVD ve EMC yönetmeliklerinin kapsamı dışında değerlendirilecektir.

Solar Enerji Sistemi içerisinde PV modüller ile birlikte; batarya kontrol ünitesi, voltaj dönüştürücüsü (DC'den AC'ye), maksimum güç izleyici vb. enerji sisteminin bileşenleri bulunmaktadır. PV modüllerin başvurulara konu kalemlerinde çeşitli bitmiş ürünlerden (CE

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

işaretli) oluşan bir sistem olarak ithal edilmek istenmesi durumunda denetim, bu maddenin sekizinci fıkrasında belirtildiği şekilde yapılır.

19. Taşınabilir Basınçlı Ekipmanlar Yönetmeliği ülkemizde yürürlükten kaldırılmış olmakla ve Tebliğ'de de yer almamakla beraber, Avrupa Birliğinde uygulanmasına devam edilmekte ve diğer yönetmeliklerle ilişkileri bulunmaktadır. Bu nedenle, basınçlı ekipmanlara ilişkin GTİP'lerden ithal edilmek istenen ürünlerin denetimlerinde, özellikle kapsam değerlendirmesi açısından AB'de uygulaması devam eden ilgili direktif esasları dikkate alınabilecektir.
20. Tek sevkiyatla ithal edilemeyen ve uygunluk değerlendirmesi ancak kurulum sonrası yapılabilecek ürünlerin denetimlerinde aşağıda verilen esaslar dikkate alınacaktır:

- a) Tek sevkiyatla ithal edilemeyen ürünlerin denetim işlemlerinin ancak kurulum sonrası yapılabileceği hususunda yeterli kanı oluşması durumunda, konu Bakanlığa aktarılmak üzere Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığına iletilecektir. Ayrıca firmaya konu hakkında bilgi verilecektir.
- b) Bu kapsamdaki ürünlere ait teknik dosya ve parça listesinin ürünler Türkiye gümrük bölgesine getirilmeden önce Bakanlığa sunulması, sunulan belgelerin Enstitümüze incelenmek üzere iletilmesi ve ürünlere ait teknik dosyanın ilgili teknik mevzuata uygun olması hâlinde inceleme sonucunun Bakanlığa bildirilmesi durumunda demonte hâldeki ürün parçalarının ithal edilmesi mümkün olabilecektir.

Bu süreç sonucunda uygun bulunan nihai ürünlerin, demonte parçalar hâlinde ithal edilmesi ve bu parçaların fiili denetime yönlendirilmesi durumunda, anılan başvuru muhteviyatı ürünlerin ilk başta sunulan parça listesinde yer alıp almadığı kontrol edilecek ve yer aldığına anlaşılmasının ardından denetim Kabul: Denetleme Sonucu ile sonuçlandırılacaktır.

- c) Tek sevkiyatla veya farklı sevkiyatların tek bir beyannamede birleştirilmesiyle ithal edilmek istenen ancak denetimi kurulum sonrası yapılması gereken ürünlerin ithalat denetimi, durumuna göre yukarıda yer alan esaslar doğrultusunda icra edilebilecektir.
- d) Bu fıkra, nihai tüketiciye sunulmak ve ürünün çalışma özellikleri, yapısı ve işlevine göre montajı vb. sağlanacak aydınlatma, tüketici elektroniği veya benzer tarzdaki nihai tüketici ürünlerinden ziyade; kurulum sonrası da muayene ve benzeri uygunluk değerlendirme işlemi gerektirebilecek tarzda üretim veya hizmet sektörlerinde yetkili ve yetkin firma ve kullanıcılara yönelik ithal edilmek istenen tarzdaki (büyük hacimli vb.) ürünler için kullanılabilir. Belirtilen tarzdaki ürünler, denetim yapılmasına müsait (fiziki muayene ve tespitler vb.) vaziyette herhangi bir eksiklik veya uygunsuzluk bulundurmadığı durumlarda normal denetim işlemleri gerçekleştirilebilecektir.



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

e) Bu fıkra kapsamında işlem tesis edilmesi talep edildiğinde, yeterli kanı oluşabilmesini teminen gönderici-yüklenici-ithalatçı-üretici-kullanıcı vb. ilgili tarafların konuya ilişkin teyitleri, ürünlere ve kullanım şekil ve yerlerine dair teknik bilgiler, ithalat sonrası uygulanacak işlemlere dair bilgiler, varsa bu yöndeki kontrol listeleri vb. belgelerden uygun olanlar talep edilecektir.

21. Tebliğ kapsamında yapılan denetimlerde, örnekleme yolu ile işaretleme kontrolü yapılmaktadır. Ancak, örnek olarak denetlenen ürünlerin uygunsuz olması durumunda fiziksel bir engelin olmaması ve ithalatçının talepte bulunması hâllerinde, örneklemenin yapıldığı ürünlerin tamamı da ilk heyet sırasında incelenebilecektir. Adaptör, şarj aleti, aydınlatma ürünleri, kişisel bakım aletleri (özellikle saç kesme ve tıraş makineleri) gibi ürünler için yapılacak fiziki muayene ve numune alma (inceleme heyeti) işlemlerinde her halükarda daha fazla titizlik gösterilecek; işaret kontrolü ve numune alma işlemleri, parti büyüklüğü de dikkate alınarak, daha fazla ürün örneği üzerinden yapılacaktır.

Bu incelemenin sonucunda, uygunsuz ürünlerin uygun olanlardan ayrılması gerekmekte olup, uygunsuz ürünlerin Gümrük Yönetmeliğinin 181'inci maddesinin dördüncü fıkrasının (ç) bendi uyarınca işlem yapıldığının kanıtlanması durumunda ilgili başvuru kaleminin iptal edilmesi ve uygunluğu tevsik edilen ürünler için yeni başvuru yapılması gerekmektedir.

Uygulamada dikkate alınması gereken diğer hususlar şunlardır:

- Denetime yönlendirilen ürünlerin fotoğraflamaları, hiçbir ihtilafa mahal vermeyecek şekilde çok taraflı ve yeterli sayıda olmalıdır.
- Ürün üzerinde bulunması elzem olan (eksikliği durumunda olumsuz sonuç verilmesine sebep olabilecek) işaretlemelerin görülmemesi hâlinde heyet sırasında firma yetkilisine bilgi verilecektir. Firma yetkilisinin bu duruma itirazda bulunması hâlinde, eksik olan işaretlemelerin ürünün hangi bölümünde olduğu bilgisini heyet personeline bildirmesi gerekmektedir. Gerekirse ürünün bütün bölümlerinin görülebilmesi için ürünün bulunduğu yerden indirilmesine heyet personeline eşlik edilecek ve fotoğraflama işlemi buna göre yapılacaktır.
- Tüm bu süreç sonunda ürünler üzerinde bulunması elzem olan işaretlemelerin fotoğraflanması ve firma yetkilisinin de tespit tutanağını imzalamasının ardından işaretleme eksikliği bulunmadığı yönünde firmaların sonradan ileticekleri bildirim ve beyanlar değerlendirmeye alınmayacaktır.
- **Tutulan tutanaklarda, ürünlerin tüm yönlerden etraflıca kontrol edildiği ve işaretlemenin görülmediği hususu mutlak surette belirtilecektir.**

22. Geçici olarak ithal edilen ve yurtiçinde test ettirilen ürünlere ilişkin düzenlenen AT/AB uygunluk beyanı ile uygunluk değerlendirme belgelerinin ilgili parti için taşıma belgesi tarihinden sonra olsa bile kabul edilmesi gerekmektedir. Bu durumda geçici ithalat sonrası test edilen ürünlere ait AT/AB uygunluk beyanını ithalatçının kendi adına düzenlemiş olması ve



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

ürüne kendi marka, model ve yoksa CE işaretini iliştirmiş olması; diğer bir deyişle, ilgili parti için hem ithalatçı hem de üretici sorumluluklarını üstlenerek başvuru öncesinde ürünlerin uygunluğunu teyit etmiş ve varsa eksikliklerini gidermiş olması beklenmektedir. Bu fıkra, hâlihazırda başvurusu yapılmış ve denetim işlemleri devam eden bir başvuru sırasında uygulanmaya yönelik olmayıp, ithalatçının anılan işlemleri başvuru öncesinde tamamlamış olması icap etmektedir. Fiili denetime yönlendirilen başvurulara konu ürünlerin test işlemleri ise “10.9 Ürünlerin Teste Yönlendirilmesi ve Ürünlerin Teste Tabi Tutulması” maddesi çerçevesinde prosedüre uygun olarak gerçekleştirilmelidir.

23. İthalat denetimine konu olan ve uygunluk değerlendirmesinde onaylanmış kuruluş gerektiren ürünler için gerekli belge veya sertifikaların denetimde sunulmaması hâlinde; ürünlerin birebir ayrılarının bir Onaylanmış Kuruluş tarafından yurt içinde uygunluk değerlendirme prosedürüne (modülüne) tabi tutulması sonucunda düzenlenen AT tip inceleme sertifikası (Modül B sertifikası) ve test raporları ile ilgili olduğunda revize AT/AB uygunluk beyanları taşıma belgesi tarihinden sonra düzenlenmiş olsa dahi kabul edilecektir. Uygulamada, onaylanmış kuruluşların yaptıkları işlemleri ve sertifikalarının ithale konu ürünler için geçerliliğini teyit eden yazılı beyanlarının alınması gerekmektedir. Diğer yandan, bu tarz bir işleme izin vermeyen uygunluk değerlendirme modülleri için bu fıkra teknik mevzuat gereği işletilemeyecektir. Fiili denetime yönlendirilen onaylanmış kuruluş gerektirmeyen ürünlerin test işlemleri ise “10.9 Ürünlerin Teste Yönlendirilmesi ve Ürünlerin Teste Tabi Tutulması” maddesi çerçevesinde prosedüre uygun olarak gerçekleştirilmelidir.

24. 8504.40.30.90.00, 8504.40.55.90.00, 8504.40.82.90.00 GTİP’li ürünleri içeren başvuru kalemlerinin teste yönlendirilmeleri hâlinde, bu ürünlerden;

- Adaptör, şarj cihazı, batarya şarj adaptörü, batarya şarj aleti, batarya şarj cihazı, pil şarj cihazı, USB’li fiş-priz, led driver vb. türde,
- Endüstriyel amaçlı ürünlerde kullanımı amaçlanan ve buna göre tasarlananlar dışında,
- Genel amaçlı olarak tüketici elektroniği ve bilgi teknolojisi (endüstriyel olmayan kullanımlarda) cihazlarında kullanılan ve buna göre piyasaya sunulanlar,

“10.9 Ürünlerin Teste Yönlendirilmesi ve Ürünlerin Teste Tabi Tutulması” maddesi dikkate alınarak deneylere tabi tutulur.

Bu çerçevede, başvurularda yukarıda bahsi geçen GTİP’lerden teste yönlendirilen ürünlerin öncelikli olarak yukarıda açıklanan ve işaret edilen şekilde kontrolleri yapılacak, bu kontroller sırasında gerekirse ürünlerin kullanım kılavuzu ve katalogları gibi bilgi ve belgelerden de yararlanılacak ve ürünlerin kullanım yer ve şekilleri takip edilecek olup; kontroller sonucunda emin olunamayan durumlarda gerekirse ithalat birimlerince ilgili laboratuvarlarımızdan görüş

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

## &lt;DOC\_ADI&gt;

alınabilecektir. Her halükarda, bu türden işlemler teknik mevzuattaki tanımlama ve hükümler doğrultusunda icra edilmeli, yalnızca firma beyan ve talepleri ile işlem yapılması yeterli görülmemelidir. Ayrıca, üretici dokümanlarının (kullanım kılavuzu, katalog vb. teknik tanıtıcı doküman) mümkün mertebe (ithalat birimi ya da laboratuvar fark etmeksizin, ithalat birimince araştırılmış olması durumunda laboratuvara bilgi vermek üzere) resen üretici internet sitesi üzerinden de araştırılması uygun görülmektedir. Bakanlık denetim rehberi ve bildirimlerine istinaden, bahse konu GTİP'lerden ithal edilmek istenecek endüstriyel amaçlı ürünlerin yukarıda yer alan hususlara göre indirgenmiş deney uygulaması haricinde değerlendirilmesi gerekmektedir.

25. Makine Emniyeti ve LVD Yönetmelikleri ile Avrupa Birliği'nde yayımlanan direktif rehberlerinde yer alan hükümler çerçevesinde; Makina Emniyeti Yönetmeliği kapsamında olup buna göre AT/AB uygunluk beyanı düzenlenmiş olan ürünlerin uygunluk beyanlarında, Makina Emniyeti Yönetmeliği'ne ek olarak ayrıca LVD Yönetmeliği'ne atıf aranmasına gerek bulunmamaktadır. Bu nedenle, bu şekildeki uygunluk beyanlarında LVD Yönetmeliği atfı bulunmuyor ancak Makina Emniyeti Yönetmeliği atfı doğru/güncel olarak bulunuyor ise, standartlar yönüyle denetim gerçekleştirilecektir. Bahsi geçen kapsamdaki ürünlerin uygunluk beyanlarında Makina Emniyeti Yönetmeliği ile LVD Yönetmeliği atfının da bulunması hâlinde ise yürütülen fiili denetim işlemleri açısından bunun kaldırılması gibi bir gereklilik söz konusu olmayıp, LVD Yönetmeliği atfının doğru/güncel olmadığı hâllerde revize edilmesi ve buna ilişkin denetim işlemlerinin (test raporları gibi uygunluk değerlendirme belgelerinin talep edilmesi vb.) işletilmesi gerekmektedir.
26. 8539.50.00.00.00 GTİP'li ürünlerin motorlu kara taşıtlarında kullanılmasına ilişkin durumlarda; 29.04.2020 tarihli ve 137283 sayılı hizmete özel nitelikteki yazının 6'ncı maddesi dikkate alınarak denetim gerçekleştirilecektir.
27. Ultrasonik kaynak makinesi tarzı ürünler için daha önce hizmet birimlerine iletilmiş olan hizmete özel nitelikteki 23.07.2020 tarihli ve 216855 sayılı, 24.07.2020 tarihli ve 217881 sayılı ve 05.08.2020 tarihli ve 226765 sayılı yazılar, aksi bir durum bildirilmediği sürece içeriklerinde belirtilen tarihe kadar denetimlerde dikkate alınacaktır.
28. Soğutma cihazlarının enerji verimliliği denetimlerine yönelik olarak 29.04.2020 tarihli ve 137283 sayılı hizmete özel nitelikteki yazının 14'üncü maddesi denetimlerde dikkate alınacaktır.
29. 8536.90.95.00.00 GTİP'li ürünlerden "yalnızca yarı iletken diskleri test ediciler" tanımına uyanların denetlenmesi, bu tanıma uymayan eşyanın kapsam dışı olarak sonuçlandırılması ve denetimlerde 29.04.2020 tarihli ve 137283 sayılı hizmete özel nitelikteki yazının 5'inci maddesinin dikkate alınması gerekmektedir.



MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

<DOC\_ADI>

30. 29.05.2019 tarihli ve 145174 sayılı yazıyla duyurulan hizmete özel nitelikli İTHALAT-2019/1 Genelgesi 10'uncu maddesi denetim ve indirgenmiş deney işlemlerinde dikkate alınacaktır.



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

## 13. GEÇİCİ İTHALAT

Geçici İthalat Rejimi gibi diğer rejimler kapsamında ithalatı gerçekleşen ürünlerin daha sonraki aşamalarda kati ithalata dönüşmesi halinde, söz konusu ürünler için ilgili Tebliğde yer alan düzenlemeler çerçevesinde ürün güvenliği denetimleri uygulanır. Söz konusu ürünlerin, ithalat denetimi için başvuru yapılan ilin sınırları dışında olması halinde, ürün güvenliği denetimleri öncelikle belge üzerinde gerçekleştirilir. Ancak, belge kontrolü ile ürünün güvenliği konusunda emin olunamadığı durumda fiziki denetim ve tespitler ile gerekiyorsa deneyler de yapılır. Bu durumda, başvurunun yapıldığı Enstitü birimi ile ürünlerin bulunduğu bölgeden sorumlu Enstitü biriminin farklı olması hâlinde, ürünlere ilişkin fiziki muayene ve numune alma işlemleri koordineli bir biçimde gerçekleştirilir. Ürünün gümrüklü saha haricindeki firma deposu veya fabrikasında olması durumunda fiziki denetim yapılıyorsa düzenlenen tutanağın firma personeli ve TSE heyetine imzalanması yeterlidir. Bu tür başvuruların denetiminde öncelikli olarak bu maddedeki bilgiler dikkate alınır.

Bu kapsamda yapılan başvurulara prosedürde öngörülen sonuçların verilmesini müteakip; Ticaret Bakanlığına bildirilmek üzere bu başvurular ve denetimler hakkında sonuçlarıyla beraber Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığına bilgi verilir.





## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

## 14. TSE MARKASININ HAKSIZ KULLANIMI

**İthal ürünler üzerinde TSE markasının haksız kullanımının tespiti halinde;**

1. TSE markasının haksız kullanıldığının ilgili birim tarafından tespit edilmesi ve tutanak altına alınması durumunda; ithalat birimince firma yetkilisine bilgi verilerek Enstitümüz ile uzlaşma talebinin bulunup bulunmadığı sorulacak ve uzlaşma talebi bulunan firmalardan bu talepleri derhal yazılı bir biçimde alınarak, Enstitümüzden hâlihazırda herhangi bir konuda belgesi (TSE uygunluk belgesi veya hizmet yeterlilik belgesi vb.) varsa sisteme eklenmesi sağlanacaktır.
2. Bilahare, gümrük tespit tutanağı, ürüne ilişkin fotoğraflar ve dosya muhteviyatı ile birlikte varsa firmanın uzlaşma talebi ve varsa Enstitümüzden aldığı belge(ler) de eklenerek, Uzlaşma Komisyonu gündemine taşınmak üzere Hukuk Müşavirliğine yazılı olarak bildirilecektir.
3. Hukuk Müşavirliği tarafından dava açılması hâlinde, yapılan işlemle ilgili başvuruyu takip eden ithalat birimine Hukuk Müşavirliğince yazılı bilgi verilecektir.
4. Dava açılmaması ve konunun uzlaşma komisyonuna aktarılması hâlinde; Uzlaşma Komisyonunun kararı doğrultusunda işlem yapılacaktır.
5. Haksız Marka kullanım ücretleri Belgelendirme Merkezi Başkanlığı tarafından tahakkuk, tahsil ve takip edilecek ve neticesi Hukuk Müşavirliğine ve başvuruyu takip eden ithalat birimine yazılı şekilde bildirilecektir.
6. Ürün üzerinde haksız kullanılan markaların silinme ve düzeltme imkânları bulunmadığı takdirde firmanın itirazı bulunmuyorsa ilgili ithalat birimi tarafından haksız marka kullanımını kapsamındaki ürünler olumsuz olarak sonuçlandırılacak ve diğer prosedür hükümleri çerçevesinde gereği yapılacaktır. Firmanın olumsuz sonuca itirazı bulunması hâlinde Gümrük Yönetmeliği "Fikri ve Sınai Hakların Korunması" başlıklı bölümü ile ülkemiz mevzuatı çerçevesinde işlem yapılabilmesini teminen ilgili mercilere aktarılabilmesi adına konu Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığına aktarılacaktır.
7. TSE markasının (diğer işaretleme bilgilerine zarar verilmeden) silinmesinin mümkün olması ve firmanın da diğer tüm uzlaşma koşullarını yerine getirmesi durumunda söz konusu silme ve düzeltme gümrüklü saha içerisinde yapılmadığı takdirde 15.02.01.FR.013 kodlu İTHALAT DENETİMİ HAKSIZ MARKA TAAHHÜTNAMESİ bizzat firma yetkilisi tarafından imzalanacak ve taahhütname aslı dosyasında muhafaza edilecektir.

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

8. Taahhütnamenin verilmesini müteakip ilgili mevzuat hükümleri doğrultusunda yapılan denetim sonucunda başkaca bir olumsuzluk bulunmaması hâlinde ürünlerin yurda girişine izin verilecektir.
9. En geç 15 (on beş) iş günü içerisinde taahhütname karşılığı çektirilen mallar üzerindeki TSE markasının silindiğine dair firmanın yazılı müracaatını müteakip dosyanın bulunduğu İthalat Biriminden bir personel ile o ildeki Belgelendirme Müdürlüğünden bir teknik personelin iştiraki ile markanın silinip silinmediği tutanağa bağlanacak ve sonucun olumlu olması halinde tutanak ithalat birimimizdeki dosyasında muhafaza edilecektir.
10. Firmanın taahhütnamedeki yükümlülüklerini yerine getirmemesi halinde konu gereği yapılmak üzere ilgili ithalat birimi tarafından Hukuk Müşavirliğine ve bilgi olarak Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığına iletilecektir.
11. Yukarıda belirtilen esaslar, Enstitümüzün tüm markaları için aynı şekilde ele alınacaktır.



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

## 15. İTİRAZ, UYUŞMAZLIK VE BİLDİRİMLER

1. İthalatçı firmaların; denetim sonuçlarına, uygunsuzluk yazılarına veya tamamlanan denetimlere ilişkin denetim süreçlerinde yapılan işlemlere itiraz ettiklerine dair dilekçelerini Enstitümüze iletmeleri durumunda; söz konusu itirazlar başvurunun denetime tabi tutulduğu birime sunulmuş ise 15.00.YNG.01 kodlu MUAYENE GÖZETİM HİZMETLERİ YÖNERGESİ uyarınca öncelikle ilgili birim tarafından değerlendirilir. Birim, gerekmesi hâlinde durumu Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığına iletir ve Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığınca konu Ticaret Bakanlığına bildirilebilir.
2. İthalatçı firmaların denetimi devam eden başvurularda yapılan işlemlere ve/veya denetim usul ve esaslarına yönelik mesnetli itiraz ve talepleri de, öncelikle 15.00.YNG.01 kodlu MUAYENE GÖZETİM HİZMETLERİ YÖNERGESİ uyarınca ilgili birim tarafından değerlendirilir ve yeri olduğunda tekrar numune alınması dâhil olmak üzere varsa uygun görülen işlemler tesis edilir. Benzer şekilde, denetim işlem ve süreçlerinde yaşanabilecek uyuşmazlıklarda; denetim işlemleriyle bağdaşacak, denetim etkinliğini olumsuz etkilemeyecek, mağduriyet yaratmayacak ve aslı denetim usul ve esaslarına aykırı olmayacak nitelikteki iş ve işlemler, mevzuat yorumu ve Enstitümüz işleyişi doğrultusunda çözüm odaklı (sonucun menfi ya da müspet olması fark etmeksizin) biçimde hizmet birimlerinde icra edilebilecektir.
3. Birimler, itirazlara ve uyuşmazlıklara ilişkin değerlendirmelerinde; gerektiğinde ithalat genelgelerinde ve prosedürlerinde işaret edilen diğer birimlerden (örneğin kapsam değerlendirmesi, teknik dokümanların detaylı incelemesi ve benzeri konularda) usullere uygun olarak görüş alır ve uygulama dokümanlarına göre kendi içinde araştırma ve değerlendirmesini yapar. Bu araştırma ve değerlendirmelerde gerekirse heyet personeli veya başvuruda denetmen değişikliği vb. olmuşsa önceki denetmenin detaylı bilgisine başvurulur, birimde ürünle/konuyla ilgili özel çalışması, tecrübesi ve/veya uzmanlığı bulunan personel varsa bunların görüşüne başvurulur, varsa daha önceki benzer başvuru ve durumlarda yapılan işlem ve yazışmalar incelenir ve ilgili olduğunda gümrük idaresi bilgi ve görüşlerine başvurularak gerekiyorsa gümrük idaresiyle de koordineli biçimde tekrar heyet işlemleri gerçekleştirilir.

Uyuşmazlıkların çözümünde, denetimde esas alınan ancak denetim çerçevesi ve rutin denetim işlemlerinde tüm detayları takip edilmeyen teknik düzenleme ve standartların, uyuşmazlıkla ilgili olabilecek hüküm ve bölümleri ile resmî otoritelerce yayımlanmış yardımcı doküman ve rehberler dikkate alınabilir.

4. Yukarıda anılan işlemler sonrasında dahi birimce karar verilemeyen ve işlem tesis edilemeyen durumlarda, konu Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığına tüm detaylarıyla ve yapılan araştırma ve incelemelerde elde edilen bilgi ve bulgular ile varsa birim görüşüyle beraber iletilir. Muayene

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

Gözetim Merkezi Başkanlığı görüş ve kararını ilgili birime bildirir ya da konuyu İtiraz, Şikayet ve Uyuşmazlık Komitesine aktarır.

5. İtirazlara ilişkin ve/veya ithalat genelgeleri ile prosedürleri uyarınca Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığına yapılması gereken bildirimler, denetim usul ve esasları dikkate alınarak yapılır. Bildirime konu başvuru veya başvurular var ise, bunların TAREKS numaraları **mutlak surette yazı (metin) içeriğinde** belirtilir.
6. Başvurulara ilişkin yapılan her tür yazışma ve/veya ilgili olduğunda denetim esaslarında belirtilen doğrulama vb. işlemler, başvurulara ilgili denetmen tarafından **mutlak surette** eklenir. Başvurular sonuçlandırıldıktan ve BelgeNET üzerinde işleme kapandıktan sonra yapılması icap eden ya da öngörülen bildirimler veya yazışmalar gibi işlemler bu hükümden muaftır, bu tür bildirim veya yazışmalar için başvurunun sonuçlandırılması **kesinlikle** ertelenmez. Ancak, bildirim veya yazışma yapıldığına ilişkin sisteme kayıt ihtiyacı duyuluyorsa, EBYS'den taslak olarak hazırlanan ve imzaya sunulacak yazının referans numarası sisteme not olarak kaydedilebileceği gibi, bildirim veya yazışma taslağına ilişkin ekran görüntüsü de sisteme hizmete özel belge olarak eklenebilir. Sisteme eklenecek her tür yazı ve belgenin hizmete özel nitelikte olup olmadığı konusunda gerekli kontrol ve/veya değerlendirmeler yapılarak buna göre sisteme hizmete özel veya firmalara açık şekilde ekleme yapılır. Sisteme hizmete özel olarak eklenen belgelerle ilgili gerekli bilgilendirmeler, firmalara denetmenlerce yapılır.
7. 27/10/1999 tarihli ve 4458 sayılı Gümrük Kanunu uyarınca; kaçakçılık fiilleri arasında yer alan işlemlerde bulunan firmaların tespiti halinde, konu ivedilikle Ticaret Bakanlığına aktarılmak üzere Muayene Gözetim Merkezi Başkanlığına iletilecektir.



## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

## 16. DOKÜMANLAR

1. MUAYENE GÖZETİM HİZMETLERİ YÖNERGESİ, 15.00.YNG.01 doküman kodu ile QDMS üzerinden takip edilebilecek olup; başvuru sahibi firmalar da internet sitemiz üzerinden bu Yönerge'ye ulaşabilecektir.
2. Ücretler, 15.00.YNG.02 doküman kodlu MUAYENE GÖZETİM ÜCRET TARİFESİ'nde belirtilmiş olup; QDMS üzerinden güncelliği takip edilecektir. Başvuru sahibi firmalar internet sitemiz üzerinden hizmete ilişkin ücretlere ulaşabilecektir.
3. Prosedürde atıf yapılan ve/veya denetimlerde kullanılacak ya da bilgi amaçlı dikkate alınabilecek formlar aşağıdaki tabloda (Tablo-3) yer almaktadır.

Denetime tabi ürünler listesi, "CE" İşareti Taşınması Gereken Bazı Ürünlerin İthalat Denetimi (9 sayılı Ürün Güvenliği ve Denetimi) Tebliği'nin denetim tabi ürünlere yönelik ekinden takip edilecek olup; bu konuda 15.02.01.DK.10 kodlu doküman takip edilebilecektir.

Denetimlerde sıklıkla ihtiyaç duyulan ve firmaların da kolaylıkla ulaşması gerekebilecek bazı dokümanlara tabloda herkese açık otomatik link verilmiş olup; ulaşabilmek için (ilgili dokümanların üstüne gelindiğinde çıkan açıklama dikkate alınarak) doküman adlarına tıklanması gerekmektedir. Personel, tüm dokümanlara PORTAL > QDMS üzerinden kullanıcı adı ve şifresiyle ulaşabilmektedir.

## MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

&lt;DOC\_ADI&gt;

TABLO-3

Doküman Kodu	Doküman Adı
15.02.01.DK.10	"CE" İşareti Taşınması Gereken Bazı Ürünlerin İthalat Denetimi Tebliği (Ürün Güvenliği ve Denetimi: 2020/9)
15.02.01.DK.13	"CE" İŞARETİ TAŞIMASI GEREKEN BAZI ÜRÜNLERİN İTHALAT DENETİMİ TEBLİĞİ (ÜRÜN GÜVENLİĞİ VE DENETİMİ: 2020/9) İTHALAT DENETİM REHBERİ
15.02.01.FR.001	KOMİSYON DEĞERLENDİRME SONUÇ FORMU
15.02.01.FR.004	İTHALAT UYGUNLUK DEĞERLENDİRME VE DENEY TALEP FORMU
15.02.01.FR.005	İTHALAT FİZİKİ MUAYENE, TESPİT VE NUMUNE ALMA TUTANAĞI
15.02.01.FR.006	İTHALAT NUMUNE ALMA ETİKETİ
15.02.01.FR.007	İTHALAT BAŞVURU BİLGİ FORMU
15.02.01.FR.008	İTHALAT BAŞVURU FORMU
15.02.01.FR.009	İTHALAT BAŞVURU UYGUNSUZLUK YAZISI
15.02.01.FR.010	İTHALAT GERİ GELEN EŞYA TAAHHÜTNAMESİ
15.02.01.FR.011	İTHALAT TRANSİT TALEPLERİNE İLİŞKİN TABLO ÖRNEĞİ
15.02.01.FR.012	ÜRÜN BİLGİSİ BEYAN FORMU
15.02.01.FR.013	İTHALAT DENETİMİ HAKSIZ MARKA TAAHHÜTNAMESİ
15.02.01.FR.016	İTHALAT DENETİMİ AKSAM PARÇA TAAHHÜTNAMESİ
15.02.01.LS.04	İthalat Uygunluk Değerlendirme Kısmi Deneyler Listesi
15.02.01.LS.05	İTHALAT DENETİMİ DIŞ KAYNAKLI DOKÜMAN LİSTESİ
15.00.LS.22	İTHALATTA UYGUNLUK DENETİM UZMANI YETKİNLİK KRİTERLERİ TABLOSU
15.00.TL.01	UZMAN ATAMA VE TEKNİK YÖNETİCİ YETKİLENDİRME TALİMATI
LAB-D-FR-63	MGMB TALEPLERİ İNCELEME VE/VEYA DENEY SONUCU BİLDİRİM FORMU
15.02.01.DK.15	BELİRLİ GERİLİM SINIRLARI İÇİN TASARLANAN ELEKTRİKLİ EKİPMAN İLE İLGİLİ YÖNETMELİK (2014/35/AB)
15.02.01.DK.16	ELEKTROMANYETİK UYUMLULUK YÖNETMELİĞİ (2014/30/AB)
15.02.01.DK.17	MAKİNA EMNİYETİ YÖNETMELİĞİ (2006/42/AT)
15.02.01.DK.18	ASANSÖR YÖNETMELİĞİ (2014/33/AB)
15.02.01.DK.19	BASINÇLI EKİPMANLAR YÖNETMELİĞİ (2014/68/AB)
15.02.01.DK.20	BASİT BASINÇLI KAPLAR YÖNETMELİĞİ (2014/29/AB)
15.02.01.DK.21	TAŞINABİLİR BASINÇLI EKİPMANLAR YÖNETMELİĞİ (2010/35/AB)
15.02.01.DK.22	GAZ YAKAN CİHAZLARA DAİR YÖNETMELİK (2016/426/AB)
15.02.01.DK.23	SIVI VE GAZ YAKITLI YENİ SICAK SU KAZANLARININ VERİMLİLİK GEREKLERİNE DAİR YÖNETMELİK (92/42/AT)
15.02.01.DK.24	MUHTEMEL PATLAYICI ORTAMDA KULLANILAN TEÇHİZAT VE KORUYUCU SİSTEMLER İLE İLGİLİ YÖNETMELİK (2014/34/AB)
15.02.01.DK.25	ENERJİ İLE İLGİLİ ÜRÜNLERİN ÇEVREYE DUYARLI TASARIMINA İLİŞKİN YÖNETMELİK
15.02.01.DK.26	ÜRÜNLERİN ENERJİ VE DİĞER KAYNAK TÜKETİMLERİNİN ETİKETLEME VE STANDART ÜRÜN BİLGİLERİ YOLUYLA GÖSTERİLMESİ HAKKINDA YÖNETMELİK
15.02.01.DK.27	PİROTEKNİK MADDELERİN BELGELENDİRİLMESİ, PİYASAYA ARZI VE DENETLENMESİ HAKKINDA YÖNETMELİK (2013/29/AB)
15.02.01.DK.28	GEZİ TEKNELERİ VE KİŞİSEL DENİZ TAŞITLARI YÖNETMELİĞİ
15.02.01.TL.02	ENERJİ VERİMLİLİĞİNE İLİŞKİN İTHALAT DENETİM TALİMATI
15.02.01.TL.03	DİZEL FORKLİFTİN MOTORUNA İLİŞKİN İTHALAT DENETİM TALİMATI



MUAYENE GÖZETİM MERKEZİ BAŞKANLIĞI

<DOC\_ADI>

15.02.01.DK.37	THE 'BLUE GUIDE' ON THE IMPLEMENTATION OF EU PRODUCTS RULES (2016/C 272/01)
15.02.01.DK.38	AVRUPA BİRLİĞİ ÜRÜN KURALLARININ UYGULANMASINA İLİŞKİN MAVİ REHBER (2016/C 272/01)

