



T.C.
TİCARET BAKANLIĞI
ÜRÜN GÜVENLİĞİ VE DENETİMİ GENEL
MÜDÜRLÜĞÜ

Kişisel Koruyucu Donanımların İthalat Denetim Rehberi

Uygulama Esaslarına İlişkin El Kitabı

2026

Uygulama Birimi: Ticaret Bakanlığı Gümrük ve Dış Ticaret Bölge Müdürlükleri

Hazırlayan: İthalat Denetimi Dairesi Başkanlığı

İçindekiler

1. KAPSAM VE DAYANAK	4
2. İTHALAT DENETİMİ BAŞVURULARI.....	4
2.1 İthalatçı Firmanın Başvurusu	4
2.2 Muafiyet ve İstisnalar	4
2.3 Başvuru Belgelerinin Sunulması	5
3. DENETİM SÜREÇLERİ.....	5
3.1 Başvuru Bilgilerinin Kontrolü.....	6
3.2 Kapsam Kontrolü	6
3.3 Başvuru Belgelerinin Kontrolü	6
3.3.1 AB Uygunluk Beyanı, AB Tip İnceleme Belgesi ve Test Raporlarına İlişkin Hususlar	7
3.3.2 Denklik Beyanları	10
3.4 Fiziki Denetim.....	10
3.4.1 İşaretleme Kontrolü.....	11
3.4.2 Ürün Beraberinde Gelen Adaptörlerin Denetimi	11
3.4.3 Uyarılar.....	12
3.5 Laboratuvar Test İşlemleri	12
3.6 Başvuru İptal İşlemleri	13
3.7 Mükerrer Başvurular	14
3.8 İlgilisince Düzenlenmeyen Belge.....	14
Sistemi Yanıltıcı Girişimler.....	16
4. DENETİMİN SONUÇLANDIRILMASI.....	17
4.1 Koşullu Kabul ile Sonuçlanacak Başvurular	17
4.1.1 Koşullu Kabul: Tali Eksiklik.....	17
4.1.2 Koşullu Kabul: İleri İşlem.....	17
4.1.3 Koşullu Kabul: Uyarı	18
4.2 Ret ile Sonuçlandırılacak Başvurular	18
4.3 Uygunluk Denetim Sonuçları	19
4.4 Elleçleme Talepleri	19
4.4.1 CE İşaretinin Elleçlenme Talepleri	20
4.4.2 Adaptörlerin Elleçlenme Talepleri	20
4.5 Denetim Sonuçlarına İtiraz.....	20
4.6 Uygunsuz Bulunan Ürünlere İlişkin Transit Talepleri	21

5. MÜNFERİT ESASLAR	22
5.1 Sınıflara Göre İbraz Edilecek Uygunluk Belgeleri.....	22
5.2 Bazı Ürünler Hakkında Açıklayıcı Bilgi	22
5.2.1 Eldivenler.....	22
5.2.2 Güneş Gözlükleri	23
5.2.3 X Işınına Karşı Koruma Sağlayan Önlükler	23
5.2.4 Yüzme ve/veya dalgıç gözlük ve maskeleri gibi kategori I ürünler	24
5.2.5 Dalgıç Maskeleri.....	24
5.2.6 Gaz Maskesi Aksamı (Maske Kayışı-Straps)	25
5.2.7 Yüz koruyucu siperlik başlığı (Headgear)	25
5.2.8 Kurşun Geçirmez Yelekler ve Giysiler	25
5.2.9 Düzeltici Güneş/Koruma Gözlükleri	26
5.2.10 Motosikletçilerin Giysileri ve Koruma Parçaları	26
5.2.11 Yüksek Görünürlük Sağlayan Giysi ve Aksesuarlar.....	26
6. EKLER.....	27
Ek-1 AB Uygunluk Beyanı Örneği	27
Ek-2 Fiziki Denetim ve Numune Alma Tutanağı.....	28
Ek-3 İleri İşlem Taahhütnamesi	29
Ek-4 Transit İşlemine İlişkin Usul ve Esaslar	30

1. KAPSAM VE DAYANAK

Bu Rehber, 1 sayılı Cumhurbaşkanlığı Teşkilatı Hakkında Cumhurbaşkanlığı Kararnamesinin 455 inci maddesine, 5/3/2020 tarihli ve 7223 sayılı Ürün Güvenliği ve Teknik Düzenlemeler Kanununa, 14/9/2022 tarihli ve 6038 sayılı Cumhurbaşkanlığı Kararı ile yürürlüğe konulan Teknik Düzenlemeler Rejimi Kararına ve 16/8/2023 tarihli ve 32281 sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan Dış Ticarete Teknik Düzenlemeler Yönetmeliğine istinaden Ticaret Bakanlığı tarafından hazırlanan ve yürütülen Kişisel Koruyucu Donanımların İthalat Denetimi Tebliği kapsamında yer alan ürünlerin fiili denetimlerinin yapılması ve sonuçlandırılması usul ve esaslarının belirlenmesine yöneliktir.

Denetim rehberlerinde yer almayan hususlarla ilgili olarak, firma başvuruları neticesinde verilen talimatlar, **aksi belirtilmediği sürece**, münferit olmayıp aynı durumdaki diğer firmalar için de geçerlidir.

Rehber’de yer alan esas ve düzenlemeler Ürün Güvenliği ve Teknik Düzenlemeler ile ilgili mevzuat kapsamı dışında anlanamaz ve yorumlanamaz.

2. İTHALAT DENETİMİ BAŞVURULARI

2.1 İthalatçı Firmanın Başvurusu

İthalat denetimi başvuruları Tebliğ’in Ek-2’sinde yer alan “Denetime Tâbi Ürünler Listesi” kapsamında yer alan ürünler için, Gümrük Yönetmeliğinin 181 inci maddesinin dördüncü fıkrası çerçevesinde gümrük beyannamesinin tescili öncesinde yapılır.

Başvuruda Tebliğ’in 5 inci maddesinde yer alan düzenleme esastır. Buna göre, firma adına işlem yapmak üzere 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 ilgili denetim birimi nezdindeki işlemlerini takip edebilmesi amacıyla bir başvuru numarası verilir.

2.2 Muafiyet ve İstisnalar

İthalat denetiminden muafiyet ve istisna tanınan başvuruların nitelikleri Tebliğ’in 6 ncı maddesinde düzenlenmiştir. Buna göre; A.TR belgesine sahip, geri gelen eşya muhteviyatı ve 9/9/2009 tarihli, 2009/15481 sayılı Bakanlar Kurulu Kararı eki 4458 sayılı Gümrük Kanununun Bazı Maddelerinin Uygulanması Hakkındaki Kararın beşinci kısmında belirtilen, ürünler fiili denetimden muaftır.

Ancak, Tebliğ’in 6ncı maddesinin son fıkrasına dayanarak, yapılacak değerlendirmede gerektiğinde A.TR belgesine sahip başvurular da 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 yapıp yapmadığı gibi durumlar da dikkate alınır.

2.3 Başvuru Belgelerinin Sunulması

Yapılan her başvuru için Tebliğ Ek-3 birinci ve ikinci maddelerinde belirtilen belgelerin sisteme yüklenmesi gerekmektedir. Fiili denetime yönlendirilen ürünler için ise Tebliğ'in Ek-3 üçüncü ve dördüncü maddelerinde belirtilen dokümanların, başvuru günü dâhil yirmi iş günü içerisinde elektronik ortamda Dış Ticarete Risk Esaslı Kontrol Sistemi (TAREKS)'ne eksiksiz olarak yüklenmesi gerekmektedir. Söz konusu dokümanların eksik olması durumunda ve firmanın bu başvuruyu devam ettirmek istemesi halinde sistem tarafından firmaya ek ilave süre verilecektir. Verilen süre dâhilinde gerekli belgelerin yüklenmemesi durumunda başvuru sistem tarafından "*Ret: Belge Eksikliği*" olarak sonuçlandırılacaktır. Mezkûr Tebliğ'in Ek-3'te belirtilen belgelerin eksikliği nedeniyle sistem tarafından "*Ret: Belge Eksikliği*" olarak sonuçlanan başvuruların yeniden denetime açılmak istenmesi halinde, sistem üzerinde bulunan ek süre talebi butonu aracılığıyla bir defaya mahsus başvurunun yeniden denetime açma işlemi gerçekleştirilebilecektir.

Kullanıcıların, TAREKS üzerinden yapmış olduğu başvuruların fiili denetime tâbi tutulması halinde yüklenmesi gereken belgelerin teknik bir sorun nedeniyle sisteme yüklenememesi durumunda, gerekli dokümanlar ilgili Grup Başkanlığına elden sunulur. Elden başvuru yapılması halinde başvuruya ilişkin belgeler vekâlet kapsamında olan yetkili kişilerce teslim edilebilecektir. Bu durumda, ithalatçı adına ilgili işlemleri yapmaya yetkili olduğunu gösterir vekâletnamenin sunulması gerekmektedir. Vekâletname sunulmayan durumlarda denetim işlemleri gerçekleştirilmeyecektir.

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

- Birden fazla GTİP
- Aynı GTİP altında farklı cins, menşe, marka, model ürünler,
- İmalatçıları farklı ürünler,

olduğu durumlarda, her bir başvuru dosyası için gümrük belgesi, fatura, uygunluk beyanları gibi belgelerin ortak olması ve uygulanabilir olması hallerinde bu belgelerin TAREKS'e bir defa yüklenmesi yeterlidir.

3. DENETİM SÜREÇLERİ

Firma adına işlem yapmak üzere yetkilendirilen kullanıcının TAREKS üzerinden yapmış olduğu başvurunun fiili denetime yönlendirilmesi halinde denetim süreci başlar. Fiili denetim olarak adlandırılan ithalat denetim süreci, aşağıda sırasıyla belirtilen hususlardan birkaçını kapsayacak şekilde yapılır.

- TAREKS Başvuru Bilgilerinin Kontrolü
- Kapsam Kontrolü
- Belge Kontrolü
- Fiziki Denetim
- Laboratuvar Testi

Öncelikle TAREKS başvuru bilgilerinin kontrolü yapılır ve kapsam kontrolünün gerçekleştirilmesi sağlanır. Ürünlerin ilgili mevzuatın kapsamında olduğunun anlaşılmasını müteakip, ürüne ait bilgi ve belgeler ilgili mevzuat çerçevesinde incelenir. TAREKS tarafından yapılan risk analizi sonucunda ürünler doğrudan teste yönlendirilebilir. Denetim birimlerince

ürünlerin riskli olduğuna dair bir şüphe hâsıl olması durumunda denetim bir üst denetim aşamasında değerlendirilebilir.

3.1 Başvuru Bilgilerinin Kontrolü

TAREKS başvurusunda beyan edilen bilgiler ile TAREKS üzerinden sunulan belgelerin tutarlılığı ilgili denetim birimince kontrol edilir. Başvuru bilgilerinin yanlış beyan edilmesi durumunda, başvurunun denetim birimi tarafından iptal edilerek ithalatçı firma tarafından sisteme yeniden başvuru yapılması gerekmektedir. Ancak, marka ve modelin sehven sisteme yanlış beyan edilmesi durumlarında, ilgili denetim birimi ile görüşülerek gerekli düzenlemeler başvuru iptal edilmeden sistem üzerinden gerçekleştirilebilecektir.

3.2 Kapsam Kontrolü

TAREKS tarafından fiili denetime yönlendirilen başvurularda, ürünün GTİP karşılığı ifade suretiyle Bakanlıkça denetlenmesi hedeflenen ürünler kapsamında olup olmadığı kontrol edilir. Kapsam dışı olduğu tespit edilen ürünlere ilişkin başvurular, “*Kapsam Dışı: Denetleme Sonucu*” ile sonuçlandırılır.

Firma yetkilisi tarafından TAREKS üzerinden kapsam dışı olarak beyan edilen ürünlerin ilk ithalatında ürün fiili denetime yönlendirilir, kapsam dışı olduğu tespit edilen ürünlerin ithalatı “*Kapsam Dışı: Denetleme Sonucu*” ile sonuçlandırılır. Daha önce denetim neticesinde kapsam dışı olduğu tespit edilen ürünlerin müteakip ithalatında ürünlerin fiili denetime yönlendirilip yönlendirilmeyeceği risk analizine göre tespit edilir.

3.3 Başvuru Belgelerinin Kontrolü

Başvuru konusu ürünlerin teknik mevzuatına uygunluğunun tespit edilebilmesini teminen, firma tarafından sunulan bilgi ve belgeler kontrol edilir.

Belgelerin Türkçe sunulması esastır. Ancak İngilizce dilinde sunulan belgeler de kabul edilmektedir. Gerekli görülmesi halinde belgelerin noter onaylı tercümeleri de talep edilebilecektir.

Firma tarafından yüklenen AB Uygunluk Beyanının Ek-1’de belirtilen unsurları içermesi gerekmektedir. Ürünün AB Uygunluk Beyanını gerektiren birden fazla teknik düzenlemeye tâbi olduğu durumlarda, imalatçı, bu teknik düzenlemelerin ürününe uygulanabilir tüm kurallarını yerine getirdiğini tek bir AB Uygunluk Beyanı düzenleyerek gösterir.

Denetim kapsamında firmalar tarafından sunulan test raporlarının güncel olması, akredite laboratuvarlar tarafından düzenlenmesi ve tarihinin taşıma belgesinden önce olması gerekmektedir. Testi yaptıran firmanın ürünün imalatçısı veya ithalatçısı olması gerekir. Test raporlarında marka, model/seri numarası gibi ürünleri tanımlayıcı bilgiler yer almalıdır. Ürün ve test raporu arasında illiyet bağının kurulmasını teminen denetimlerde ürünlerde veya ürünlerin ambalajının üzerinde yer alan bilgilerle test raporundaki bilgilerin eşleşmesi gerekmektedir. Ürünle test raporu arasında illiyet bağı kurulamadığı hallerde ve firmanın kabul etmesi şartıyla ürünlerden numune alınarak test ettirilmesi gerekmektedir.

TAREKS başvurusu kapsamında sisteme yüklenecek fotoğrafların ithal edilen ürüne ait olması ve **gümrüklü saha içerisinde** çekilmiş olması gerekmektedir. Fiziki denetim sırasında sisteme yüklenen fotoğraflar ile ürünün aynı olmadığı tespit edilmesi halinde konu Genel Müdürlüğümüze bildirilir. Fotoğrafların denetim işlemlerini suiistimal etmek amacıyla sisteme yüklendiğinin tespit edilmesi halinde konu TAREKS'in risk değerlendirmesinde dikkate alınacaktır.

Başvuru sırasında sunulan bilgi ve belgeler ile üründe yapılan incelemeler sonucunda daha detaylı bir araştırma gereğinin ortaya çıkması veya ithalatçının başvuru sırasında sunduğu belge ve bilgilerin ürüne ait olmaması durumunda ve firmanın denetim birimlerini yanıltmak amacı taşımadığına kanaat getirilmesi halinde, ürüne ait belgelerin firma tarafından 45 günlük ek süre içerisinde tamamlanması istenilir. İlgili denetmenin TAREKS üzerinden bir belgeyi **ilk kez talep ettiği tarihten başlamak üzere** verilen 45 günlük ek süre zarfında talep edilen belgelerin sunulmaması durumunda başvuru “*Ret: Belge Eksikliği*” olarak sonuçlandırılır. Belge eksikliği durumunda başvuruların denetmen tarafından iptal ile **sonuçlandırılmaması** gerekmektedir.

3.3.1 AB Uygunluk Beyanı, AB Tip İnceleme Belgesi ve Test Raporlarına İlişkin Hususlar

3.3.1.1 AB Uygunluk Beyanı

İmalatçı veya yetkili temsilcisi tarafından düzenlenecek AB Uygunluk Beyanları KKD Yönetmeliğinin 16 ncı maddesindeki hükümlere göre uygun olmak zorundadır.

3.3.1.2 Türkçe Kullanım Kılavuzu

Türkçe kullanım kılavuzunda bulunması gereken bilgi ve işaretlemeler Yönetmeliğin Ek-2'sinin Madde 1.4'ünde belirtilmiştir.

İmalatçı, ürünün imalatçısının veya yetkili temsilcisinin adı ve adresinin yanı sıra aşağıdaki hususları içeren kullanım kılavuzunu da piyasaya sunduğu KKD ile birlikte vermelidir:

- a. Depolama, kullanım, temizlik, bakım, onarım ve dezenfekte etmeye ilişkin bilgiler. İmalatçı tarafından önerilen temizlik, bakım ve enfeksiyondan arındırma maddeleri, kullanım kılavuzunda verilen talimata uygun olarak kullanıldığında kullanıcıya veya KKD'ye zarar vermemelidir.
- b. Söz konusu KKD'nin sağladığı korumanın sınıfını ya da seviyesini ölçmek için uygulanan teknik testlerde kaydedilen performans sonuçları,
- c. Uygulanabildiği durumda, söz konusu KKD'ye uygun aksesuarların ve yedek parçaların özellikleri,
- d. Uygulanabildiği durumda, farklı risk seviyeleri için uygun koruma sınıfları ve bunlara karşılık gelen kullanım limitleri,

- e. Uygulanabildiği durumda, KKD veya belirli parçalarının kullanma ömrü veya son kullanma tarihinin ay, yıl veya periyodunu,
- f. Uygulanabildiği durumda, taşımaya uygun paketleme şekli,
- g. İşaretlerin anlamı,
- h. KKD'nin koruması amacıyla tasarlandığı riski,
- i. Bu Yönetmeliğe atıf ile eğer varsa, diğer uyumlaştırılmış mevzuata atıf,
- j. KKD'lerin uygunluk değerlendirme işlemlerinde yer alan onaylanmış kuruluş veya kuruluşların unvanı, adresi ve kimlik numarası.
- k. İlgili uyumlaştırılmış standart veya standartların referans numaraları ve tarihleri veya kullanılan diğer teknik şartnamelere atıflar,
- l. AB Uygunluk Beyanına ulaşılabilecek internet sitesi adresi

Yukarıda belirtilen (i), (j), (k) ve (l) bentlerindeki bilgilerin AB Uygunluk Beyanının ürüne eşlik ettiği durumda kullanım kılavuzunda yer alması gerekmez.

Bu bilgiler, anlaşılır, kesin ve Türkçe olmalı veya KKD diğer bir üye devlette piyasaya arz ediliyorsa o üye devletin resmi dil veya dillerinde olmalıdır.

Türkçe kullanım kılavuzlarına ilişkin eksiklikleri (Türkçe Kullanma Kılavuzunun hiç bulunmaması ve/veya ürün beraberinde bulunması durumu) ülke içinde kendi deposunda gidermek isteyen firmalardan, Yönetmelik gereklerine uygun Türkçe kullanma kılavuzu hazırlayacaklarına ve/veya söz konusu eksikliği gidermeden ürünü piyasaya arz etmeyeceklerine dair yazılı beyan (Ek-2) alınarak ürünlerin ithaline izin verilebilir. Bu durumda olan başvurular “Şartlı Kabul Tali Eksiklik: Denetleme Sonucu” ile sonuçlandırılır.

3.3.1.3 AB Tip İnceleme Belgesi / Test Raporu

Kategori II ve III KKD'ler için AB Tip İnceleme Belgesi;

- Ürünlerin Yönetmelikte belirtilen temel sağlık ve güvenlik gereklerini düzenleyen hükümleri bakımından ciddi risk ve tehlike oluşturduğu yönünde şüpheli özellikler göstermesi,
- AB Uygunluk Beyanında yer alan marka, model vb. gibi ürünü tanımlayan bilgilerin ürün ile uyumlu olmaması,
- AB Uygunluk Beyanında atıf yapılan teknik düzenleme ve/veya standartların güncellenmiş olması,
- AB Uygunluk Beyanında Yönetmeliğin temel gereklerine uygunluğun sağlanmasında kullanıldığı beyan edilen standartların ürünü karşılamaması,

- AB Uygunluk Beyanının, ithal konusu ürünün çıkış tarihinden sonra düzenlenmesi,

Kategori I KKD'ler için test raporu;

- AB Uygunluk Beyanında uyumlaştırılmış bir standarda atıfta bulunulmaması, durumlarında Denetmen tarafından talep edilir.

Uygunluk beyanı, AB Tip İnceleme Belgeleri veya test raporlarının taşıma belgesi (konşimento, CMR, Tır karnesi) tarihinden önce veya aynı gün düzenlenmiş olması esastır. Zira uygunluk beyanının ilgili test ve belgelendirme süreçlerine istinaden, ürünün piyasaya arz şartlarından biri ve üretim sürecinin bir parçası olarak üretici tarafından düzenlenmesi gerekmektedir. Denetim konusu ürüne ilişkin sunulan belgelerde atıfta bulunulan standartların güncel olması esastır. Ancak güncel olmaması durumunda; ürün eski standardın gereklerini karşılıyor ve eski standarda göre hazırlanmış AB Tip İnceleme Belgesi / test raporları ile bu durum teyit ediliyorsa, ayrıca herhangi bir parça/tasarım/bileşen değiştirilmeksizin, ürünün güncel standardın gereklerini de karşıladığı güncel AB Tip İnceleme Belgesi / test raporları yoluyla teyit ediliyorsa, fatura tarihinden sonra düzenlenen güncel AB Tip İnceleme Belgesi / test raporları da kabul edilir. Ürünlerde herhangi bir parça/tasarım/bileşen değişikliği olmaması durumu, sunulan raporlardan anlaşılmıyorsa ilk raporu/belgeyi düzenleyen test kuruluşu/onaylanmış kuruluş tarafından yazılı olarak teyit edilmelidir.

Maddi hatalardan dolayı yeniden düzenlenmesi gereken AB Uygunluk Beyanları, yukarıda bahsi geçen şartları sağlamaları durumunda taşıma belgesinin (konşimento, CMR, TIR Karnesi) tarihinden daha sonra düzenlenmiş olsalar dahi kabul edilir.

Sunulan belgelerde atıfta bulunulan standart/standartların güncel olması esastır. Ancak; belgede atıf yapılan ilgili standardın güncel olmaması durumunda, öncelikle ürünün güncel olmayan standarda uygunluk göstermesi, revize kısma uygunluğun ise AB Tip İnceleme Belgesinde / test raporunda yer almaması, bununla birlikte, standardın revize edilen kısmının denetim konusu ürüne uygulanabilir olmaması şartlarıyla; AB Tip İnceleme Belgesini / test raporunu düzenleyen kuruluşun "İthalat denetimlerine konu olan ürüne dair sunulan AB Tip İnceleme Belgesinin / test raporunun güncel standartları içermemesi ve güncel standartlar ile mevcut AB Tip İnceleme Belgesindeki / test raporundaki standartların arasındaki farka ilişkin kriterlerin esas itibarıyla ithal konusu ürüne uygulanabilir olmadığını tevsik etmesi istenir."

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

- Bunun yazılı olarak tevsik edilmemesi halinde ithalatçının talebi üzerine konu Denetmen tarafından incelenir. İncelemenin sonucunda standartlar arasındaki farkın ürüne uygulanabilir olmadığını tevsiki halinde ithalat denetimi mevcut test raporları göz önünde tutulmak suretiyle tamamlanır.

3.3.2 Denklik Beyanları

Kategori II ve III riske karşı koruyan KKD’lerde imalatçı tarafından yapılan, denetim konusu ürünlerin farklı modellerinin denkliğine ilişkin beyanlar kabul edilmez.

Ancak;

- Kategori I riske karşı koruyan KKD’lerde ithalatçı tarafından akredite bir laboratuvar tarafından düzenlenmiş bir test raporu sunulmuş ise sunulan belgeler veya raporların (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) **raporu düzenleyen akredite** test kuruluşu tarafından düzenlenmesi durumunda kabul edilir.

- Yönetmelik kapsamındaki Kategori II ve III cinsi ürünler için ürünlerin denkliğine ilişkin belgeler veya raporlar ancak denkliği kabul edilen ürün model/modelleri için **AB Tip İnceleme Belgesini düzenleyen ilgili** onaylanmış kuruluş tarafından düzenlenmiş ise kabul edilir. Denkliğe ilişkin belge/raporlar, orijinal model/modeller için düzenlenen AB Tip İnceleme Belgesine atıf ile birlikte bu belgede yer alan hususların (uygulanan uyumlaştırılmış standard, test sonuçları ve performans değerleri vb.) denkliği kabul edilen ürün model/modelleri için de geçerli olduğunu açıkça ifade eder.

3.4 Fiziki Denetim

Sistem tarafından ürünlerin fiziki denetime yönlendirilmesi durumunda, ürünler ile sisteme yüklenen belgeler arasında illiyet bağı kurulabilmesi ve belge denetimine yönlendirilen ürünlerde oluşabilecek şüphelerin giderilmesi amaçlarıyla ürünler fiziki denetime tabi tutulabilir. Fiziki denetim esnasında ürünlerin yapı ve özellikleri itibarıyla incelenerek gerekli tüm raporların sunulup sunulmadığı veya rapor sunulamayan ürünler için istenecek testlerin belirlenmesi elzemdir. Tespit edilen hususlara ilişkin detayların Ek-2’de yer alan Fiziki Denetim/Numune Alma Tutanağına işlenmesi gerekmektedir.

Fiziki denetime yönlendirilen başvurularda gümrüklü sahada yapılan denetim ve numune alımı esnasında denetime eşlik eden kişiler, ithalatçı adına ilgili işlemleri yapmaya yetkili olduğunu gösterir vekâletnameyi sunmakla yükümlüdür. **Vekâletname sunulmayan durumlarda denetim işlemleri gerçekleştirilmeyecektir.**

Fiziki denetim gerçekleştirilecek ürünler için denetim birimiyle yapılacak tüm görüşmelerin “*Denetim Mesajları*” sekmesinden iletilmesi gerekmektedir. Belirlenen fiziki denetim saatinde firma yetkililerinin bulunmaması, ürünlerin hazır olmaması hallerinde, denetim programı başvuru tarihi göz önünde bulundurulmaksızın yeniden hazırlanacaktır. Ürünlerin denetim sahasında bulunmaması halinde ise başvuru “*Ret: Denetleme Sonucu*” olarak sonuçlanacaktır.

Fiziki denetim sırasında mümkünse ürüne ait fotoğrafların çekilmesi ve gerekli durumlarda kullanılmak üzere arşivlenmesi gerekmektedir.

Güvenliğinden gerekçeli olacak şekilde ciddi şüphe duyulan ürünler laboratuvara teste gönderilebilir ve test sonucuna göre işlem yapılır. İthalatçı firmanın testi kabul etmeyip dilekçe ile uygunsuzluk talep etmesi halinde ise başvuru “*Ret: Denetleme Sonucu*” olarak sonuçlandırılır. İthalatçı firmanın test kararına ve dilekçe ile uygunsuzluk kararına itiraz etmesi durumunda konu Genel Müdürlüğe bildirilir.

3.4.1 İşaretleme Kontrolü

CE işareti; 27/5/2021 tarihli ve 31493 sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan “CE” İşareti Yönetmeliği’nde 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. Firmalar tarafından ürünün yapısı gereği CE işaretinin iliştirilmesinin mümkün olmadığı beyan edilmesi halinde, muadil ürünlerde yer alan işaretlemeler dikkate alınarak denetimler sürdürülür.

CE işaretinin; görünür, okunabilir ve silinmeyecek 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. 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.

CE işaretinin ilgili Yönetmeliğin öngördüğü boyuta uygun olarak iliştirilmediği durumlarda ürünün tasarımı, niteliği, boyutları ve etiketinin yerleşimi gibi kriterler dikkate alınarak denetim sonucunda başka bir uygunsuzluğa rastlanılmaması kaydıyla, denetim “*Koşullu Kabul: Uyarı*” olarak sonuçlandırılır. Yönetmelikteki grafik ve tasarımına uygun olan ve olmayan CE işareti örnekleri Ek-3’te gösterilmektedir.

3.4.2 Ürün Beraberinde Gelen Adaptörlerin Denetimi

Ana ürün ilgili teknik mevzuatın kapsamı dışında yer alsa dâhi, ürünlere takılıp çıkarılabilen (yekpare olmayan) ürün beraberinde gelen adaptörler için gerekmesi hâlinde 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 edilecektir. Bu denetim sonucunda uygunsuz bulunan adaptörlerin 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 görülür. Yapılan elleçlemeyi takiben, ana ürünün uygun adaptörlerle test edilmesi ve testin uygun çıkması halinde başvurudaki tüm ürünlerin elleçlenmesi neticesinde başvuru sonuçlandırılmalıdır.

TAREKS tarafından teste yönlendirilen ürünlerle beraber gelen adaptörlerin de test edilmesi ve bu testlerin olumlu olması hâlinde, adaptörler için AB uygunluk beyanı ve/veya işaretleme bilgileri (CE işareti, marka ve model dâhil 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 4.4.2 nci maddede belirtilen elleçleme hususları dikkate alınır.

3.4.3 Uyarılar

Fiziki denetim esnasında, ithal edilmek istenilen ürünün tabi olduğu mevzuat gereği ürün üzerinde veya ambalajında yer alması gereken uyarıların ilgili mevzuatın öngördüğü şekilde ürünün üzerinde yer alıp almadığı kontrol edilmelidir. İlgili teknik mevzuat gereği ürün üzerinde bulunması gereken uyarıların eksik veya olmaması hallerinde söz konusu uyarıların gümrüklü sahada elleçlenmesine izin verilebilecektir. (Bkz.: 4.4)

Bununla birlikte, teste gönderilen ve işaretlemeye ilişkin maddeler hariç test sonucu uygun çıkan başvurular; gerekli uyarıların piyasaya arz edilmeden önce eklenebilmesini teminen firma tarafından Ek-6'da bir örneği yer alan taahhütname sunulmasına müteakip “Koşullu Kabul-Uyarı: Denetleme Sonucu” olarak sonuçlandırılabilir.

3.5 Laboratuvar Test İşlemleri

Firmalar tarafından test raporu sunulmadığı, denetmenlerce ürünlere ilişkin ciddi şüphe olduğu veya ürünlerin TAREKS tarafından doğrudan teste yönlendirilmesi durumlarında (firmanın kabul etmesi şartıyla) ürünler teste gönderilir.

Teste gönderilen başvurularda, kargo ve test masrafları ithalatçı tarafından karşılanması şartıyla denetmenlerce ürünlerden numune alınarak teste gönderilir. Numuneler belirlenen laboratuvarlardan birisine, ilgili denetim birimi tarafından **sırayla ve dönüşümlü** olarak gönderilir. Denetimler söz konusu test sonucuna göre neticelendirilir. Alınan numunenin sonucu temsil ettiği bütün kalemler için geçerli olacaktır. Numune sayısının asgaride tutulması esastır. Alınacak numune sayıları ürünün teknik mevzuatına göre belirlenmekte olup, gerekli görüldüğü durumlarda ek numune alınabilmektedir.

Numune alma işlemleri esnasında Ek-2'de yer alan Fiziki Denetim/Numune Alma Tutanağına gerekli bilgiler işlenerek bahse konu tutanak hem ilgili denetmen tarafından hem de firma yetkili temsilcisi tarafından imzalanacaktır. Bu aşamada temsilcinin vekâletnamesi kontrol edilecek, alınan numunelerin fotoğrafı denetim birimi tarafından çekilecektir. Denetim biriminde kalacak numune, numune kayıt defterine kaydedilecektir.

Şahit numuneler Grup Başkanlığında muhafaza edilir. Test sonuçlarına itiraz süresi **15 iş günüdür**. Test sonuçlarına itiraz edilmesi durumunda, şahit numuneler yeniden teste tabi tutulmak üzere mümkün olduğu durumlarda ürünlerin gönderildiği ilk laboratuvarдан farklı bir test kuruluşuna gönderilir.

Sistem tarafından teste yönlendirilen ancak test imkânları, ürün özelliği veya ürün adedi sebepleriyle test edilemeyen dosyalarda sürecin test raporu incelemesi olarak devam etmesi gerekmekte olup karşılaşılan bu tarz durumların ilgili GTİP ve test edilememe gerekçesiyle birlikte ivedilikle Genel Müdürlüğümüze iletilmesi gerekmektedir.

İthalatçı firma ürünün teste gönderilmesini kabul etmezse firmanın yazılı beyanına istinaden başvuru “*Ret: Denetleme Sonucu*” olarak sonuçlandırılacaktır.

Kişisel Koruyucu Donanımların ürün özellikleri nedeniyle muadil/emsal uygulaması geçerli değildir; her model ayrı değerlendirilir.

3.6 Başvuru İptal İşlemleri

İptal işlemi, yalnızca mevcut başvurunun incelenmesi aşamasında tespit edilen maddi hata veya hataların düzeltilerek başvurunun tekrarlanabilmesine imkân sağlayan bir işlemdir. Denetlemesi devam eden başvuruların iptali ancak denetmen tarafından yapılabilecektir.

Marka ve model bilgilerinin haricinde başvuru bilgilerinden bir veya birkaçının sisteme yanlış veya eksik kaydedilmiş olması durumunda, “*Denetim Mesajları*” sekmesinden ilgili denetim birimi tarafından konuyu açıklayan bir mesaj iletilir ve başvuruya dair denetim işlemi son aşamaya kadar sürdürülür. Denetim sonucunda, ürünlerin ithalat denetiminden geçemeyeceği anlaşıldığında başvuru “*Ret*” ile, diğer durumlarda firmanın yaptığı hatayı düzeltmesini teminen “*İptal: Denetmen İptali*” ile sonuçlandırılır. Söz konusu maddi hatanın, denetmen notu olarak başvuruda kapatılırken belirtilmesi gerekmektedir. Marka ve modelin sehven sisteme yanlış beyan edilmesi durumlarında, ilgili denetim birimi ile görüşülerek gerekli düzenlemeler başvuru iptal edilmeden firma tarafından sistem üzerinden gerçekleştirilebilecektir.

Denetim birimi tarafından denetime tabi tutulan ürünlere ilişkin başvuruların, denetim işleminin tamamlanmasını müteakip maddi hatalar nedeniyle iptal edilmesi neticesinde aynı parti için TAREKS tarafından atanan denetim türüne göre denetim işlemleri yürütülmelidir.

Denetim devam ederken, denetim konusu ürünlerin başka bir firmaya devredilmesi, talebi söz konusu olduğunda ilgili başvuruya ilişkin denetim işlemleri mevcut başvuru üzerinden yürütülür, başvuru muhteviyatı ürünlerin uygun olması halinde devir işlemini tevsik eden belgelerin sunulmasına müteakip devreden firma başvurusu “*İptal: Denetmen İptali*” ile sonuçlandırılacaktır. Devir işlemine ilişkin olası bir şüphe hâsıl olması durumunda, konunun Genel Müdürlüğümüze iletilmesi gerekmektedir.

Yukarıda belirtilen hususlar dışında firmalar tarafından talep edilen iptal işlemleri kabul edilmeyecektir. Ürünlerin mahrece iade edilmesi ya da başka bir ülkeye transit edilmesi sebebiyle başvurunun iptal edilmesi talebi kabul edilmeyecektir. Ancak firmadan alınacak başvurunun ret olarak sonuçlandırılmasını belirten yazılı dilekçe ile başvuru ret olarak sonuçlandırılabilir.

3.7 Mükerrer Başvurular

Denetimi ret olarak sonuçlandırılmış başvuru konusu ürünlerin ithal edilebilmesi için ya da denetimi devam eden bir başvuru/başvuru kalemi konusu ürünler için denetimden kaçınmak amacıyla TAREKS üzerinden yeni bir başvuru yapılması/kalem açılması mükerrer başvuru olarak tabir edilir. Bu durum risk analizinin etkin ve doğru çalışmasını engellemektedir.

Mükerrer başvuru yapılmasının önüne geçilmesini teminen, başvuruya ilişkin bilgilerde maddi hata yapıldığı tespit edilen denetim başvurularına ilişkin dikkat edilmesi gereken hususlar aşağıdaki gibidir.

- Söz konusu başvurunun iptalinin gerektiğinin anlaşılmasını müteakip firma yetkililerinin ilgili denetim birimi tarafından derhal bilgilendirilmeli ve iptal işlemi denetim sürecinin ardından gerçekleştirilmeli,
- Bahse konu denetim mesajında ve firma yetkilisi ile irtibat kurulması halinde yapılacak görüşmede; iptal işleminin gerçekleştirildiği sistem üzerinden teyit edilmeden, iptal konusu ürünler için yeni bir başvuru yapılmaması gerektiği, aksi takdirde firmaya ve kullanıcıya müeyyide uygulanabileceği hususunun önemle hatırlatılması gerekmektedir.

Bu çerçevede, firmalarca mükerrer başvuru yapıldığının tespit edilmesi durumunda; denetimlerin doğrudan “Ret: Yanıltıcı İşlem” ile sonuçlandırılması ve konunun Genel Müdürlüğümüze iletilmesi gerekmektedir.

3.8 İlgilisince Düzenlenmeyen Belge

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 geçilir ve belgenin doğruluğu teyit edilir. Gelen iletide belgelerin sahte olduğu ya da doğru, geçerli veya tutarlı olmadığı belirtilmesi halinde söz konusu belge ilgisince düzenlenmeyen olarak değerlendirilecektir. İlgili kuruluştan elektronik posta yoluyla istenen bilginin 20 gün içerisinde gönderilmemesi durumunda konu Genel Müdürlüğümüze iletilir.

TAREKS’e sunulan belgenin ilgisince düzenlenmediğinin anlaşılması halinde, belgenin yenilenmesi talep edilmez. Söz konusu denetim doğrudan “Ret: İlgilisince Düzenlenmeyen Belge” olarak sonuçlandırılır ve konu Genel Müdürlüğümüze iletilir. Konuya ilişkin hem firmaya hem de kullanıcıya Tebliğ’in 13 üncü maddesine istinaden idari yaptırımlar uygulanacaktır.

Diğer taraftan,

- İlgili kuruluşun internet sitesinde belgenin aslı var ise bunun Genel Müdürlüğümüze iletilecek yazıda belirtilmesi,
- İlgili kuruluş ile elektronik posta yoluyla iletişime geçilirse, orijinal belgenin tamamı veya kapak sayfasının iletilmesi halinde Genel Müdürlüğümüze bildirilen yazı ekinde sunulması,

- Doğru belgenin veya kapak sayfasının edinilememesi halinde bu durumun Genel Müdürlüğümüze muhatap yazıda belirtilmesi, gerekmektedir.

Başvuru kalemlerinden birisi hakkında sunulan bilgi ve belgelerde herhangi bir tahrifat yapıldığından 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 mevzuata göre tamamlanır.



Sistemi Yanıltıcı Girişimler

Risk analizinin doğru çalışmasını engellemeyi hedefleyen girişimler sistemi yanıltıcı işlem olarak değerlendirilmesi sebebiyle bu tip girişimlerin tespiti halinde ilgili başvurunun da “*Ret: Yanıltıcı İşlem*” olarak sonuçlandırılması gerekmektedir.



4. DENETİMİN SONUÇLANDIRILMASI

4.1 Koşullu Kabul ile Sonuçlanacak Başvurular

4.1.1 Koşullu Kabul: Tali Eksiklik

Teknik mevzuatında aksi belirtilmedikçe, ürün beraberinde üründe/ambalajında bulunması gereken ithalatçı bilgisinin tespit edilememesi durumunda; söz konusu eksikliklerin giderilip giderilmediğinin piyasa gözetimi ve denetimi uygulamalarında tespit edilebilmesini teminen başvuru “*Koşullu Kabul-Tali Eksiklik: Denetleme Sonucu*” olarak sonuçlandırılır.

4.1.2 Koşullu Kabul: İleri İşlem

10/7/2021 tarihli ve 31537 sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan Ürünlerin Piyasa Gözetimi ve Denetimine Dair Çerçeve Yönetmeliğin 5 inci maddesinin ikinci fıkrasının (f) bendi uyarınca; ilgili teknik mevzuatta aksi belirtilmedikçe, imalatçı tarafından montaj, paketlenme, işleme veya etiketlenme 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. Mezkûr maddeye istinaden “*piyasaya arz edilmiş olarak değerlendirilmemesi halinde*” başvurular ileri işlem uygulaması kapsamında değerlendirilebilir.

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. İthalatçı firmadan, imalatçı olduğunu gösteren kapasite raporu ile ürüne yapılacak işlemleri açıklayan ve ilgili teknik mevzuatına uygun nihai ürünlerin piyasaya arz edileceğini belirten Ek-5’te bir örneği bulunan taahhütnamenin sunulması istenir.

Bir denetim işleminin ileri işlem olarak sonuçlandırılabilmesi için imalatçı firmanın ilgili nihai ürünü üretip üretmediğinin kapasite raporundan doğrulanması gerekmektedir.

İleri işleme tabi tutulacak yarı mamul niteliğindeki ürünler, TAREKS tarafından **doğrudan teste yönlendirilmese bile** ürüne ait teknik mevzuatı doğrultusunda ürünün, yapı ve özellikleri itibarıyla imkân sağladığı ölçüde uygun ve güvenli olduğunu gösterecek şekilde teste gönderilmesi gerekmektedir. Nihai ürünler için gelen ileri işlem taleplerinin kabul edilmemesi ve ilgili teknik mevzuat açısından denetimlerin sürdürülmesi gerekmektedir. Ayrıca, ürün beraberinde gelen adaptörler ve şarj cihazlarına ilişkin ileri işlem talepleri uygun görülmeyecektir.

Gerekli tüm belgelerinin temin edildiği ve yapılabilen testler itibarıyla uygun bulunan ürünlerin ileri işlem kapsamında ithalat işlemlerinin gerçekleştirilmesine izin verilir ve

başvuru piyasa gözetimi denetiminde değerlendirilmek üzere “*Koşullu Kabul: İleri İşlem*” olarak sonuçlandırılır.

4.1.3 Koşullu Kabul: Uyarı

Ürünün teknik mevzuatında belirtilen işaretlemeler (gıdayla temas eden madde, CE işareti vb.) ilgili mevzuatta belirtilen boyuta uygun olarak iliştilmediği durumlarda ürünün tasarımı, niteliği, boyutları ve etiketinin yerleşimi gibi kriterler dikkate alınarak denetim sonucunda başka bir uygunsuzluğa rastlanılmaması ve test raporunun uygun olması kaydıyla, denetim bir defaya mahsus “*Koşullu Kabul: Uyarı*” ile sonuçlandırılır. Müteakip başvurularda uyarıya konu durumun tekrarlanması halinde başvuru “*Ret: İşaretleme Eksiliği*” ile sonuçlandırılır.

4.2 Ret ile Sonuçlandırılacak Başvurular

Denetim sonucunda ilgili mevzuata aykırılık tespit edilmesi durumunda başvuru “*Ret: Denetleme Sonucu*” olarak sonuçlandırılır. Uygunsuzluk sebebinin ayrıntılı şekilde denetmen notu olarak başvuruya yazılması ve ayrıca Ek-6’da yer alan mesajla kullanıcıya iletilmesi gerekmektedir. Keyfiyet ret sebebinin içeren bir yazıyla gümrük idaresine bildirilir ve söz konusu ürünün ithalatına gümrük idarelerince izin verilmez.

Ürünlerin test edilmesi gerektiğinde ve ithalatçı firmanın ürünlerin test ettirilmesini kabul etmeyip dilekçe ile uygunsuzluk talep etmesi halinde başvuru “*Ret: Denetleme Sonucu*” olarak sonuçlandırılacaktır.

TAREKS başvurularında firmaların tek bir kalem içerisinde birden fazla ürün bilgisini (marka-model-miktar vb.) toplu olarak girmiş olmaları ve başvuru kaleminde ret olarak sonuçlandırılacak ürünler ile ithaline izin verilebilecek ürünler olduğunun anlaşılması hâlinde, uygun bulunan ürünler için yeniden TAREKS başvurusu yapılması sağlanır ve yeni başvuru yapıldıktan sonra mevcut başvuru “*Ret: Denetleme Sonucu*” olarak sonuçlandırılır. Yalnızca uygun bulunan ürünler için yeniden TAREKS başvurusu yapılabilir. Uygunsuz ürünler için yeniden başvuru yapıldığının anlaşılması hâlinde, ilgili ürünler açısından mükerrer başvuru esaslarına göre işlem yapılacaktır.

TAREKS üzerinden fiili denetime yönlendirilen ve denetim süreci devam eden başvurularda, uygunsuz TPS numarası kullanımı, izinsiz transit ticaret gibi yasal olmayan yollarla denetimden kaçınıldığının tespiti halinde başvuru konusu ürünlerin gümrüklerde bulunmaması ve bu kaçınma eylemleri dikkate alınarak ilgili başvurunun “*Ret: Yanıltıcı İşlem*” şeklinde sonuçlandırılması ve konu hakkında Genel Müdürlüğümüzün ivedilikle bilgilendirilmesi gerekmektedir.

Siparişin eksik gelmesi, ürünlerin gümrüklü sahaya henüz ulaşmamış olması gibi gerekçelerle ürünlerin denetim esnasında gümrüklü sahada bulunmadığının tespiti edilmesi durumunda, ürünlere ilişkin herhangi bir tespit veya inceleme yapılamamış olması nedeniyle ilgili başvuru kalemi “*Ret: Denetleme Sonucu*” olarak sonuçlandırılması gerekmektedir.

4.3 Uygunluk Denetim Sonuçları

	Denetim Sonucu	Açıklama
1)	Kabul: Denetleme Sonucu	Fiili denetim sonucunda ilgili teknik mevzuata aykırılık tespit edilmemesi durumunda başvuru “Kabul: Denetleme Sonucu” ile sonuçlandırılır.
2)	Kapsam Dışı: Denetleme Sonucu	Ürünlerin ilgili teknik mevzuat kapsamında olmaması ve/veya GTİP karşılığı ifade bakımından denetlenmesi hedeflenen ürünlerden olmadığı tespiti hâlinde başvuru “Kapsam Dışı: Denetleme Sonucu” olarak sonuçlandırılır.
3)	Koşullu Kabul-Tali Eksiklik: Denetleme Sonucu	Denetim esnasında tespit edilen eksikliklerin ithalat işlemlerinin tamamlanmasından hemen sonra ve her halükârda piyasaya arzından önce giderilmesini teminen başvurular “Koşullu Kabul-Tali Eksiklik: Denetleme Sonucu” ile sonuçlandırılır.
4)	Koşullu Kabul-İleri İşlem: Denetleme Sonucu	İleri işleme tabi tutulması öngörülen yarı mamul niteliğindeki ürünlerin piyasaya arzından sonra nihai ürün haline getirilmesi amacıyla gerekli belgelerin temin edildiği başvurular “Koşullu Kabul-İleri İşlem: Denetleme Sonucu” olarak sonuçlandırılır.
5)	Koşullu Kabul-Uyarı: Denetleme Sonucu	Ürünün üzerinde yer alması gereken CE işaretinin boyutuna ilişkin aykırılıklar veya asli nitelikte olmayan işaretleme eksiklikleri bulunması hâlinde, başka bir uygunsuzluk olmaması kaydıyla başvuru “Koşullu Kabul-Uyarı: Denetleme Sonucu” ile sonuçlandırılır.
6)	Ret: Denetleme Sonucu	Denetim sonucunda ilgili mevzuata aykırılık tespit edilmesi durumunda başvuru “Ret: Denetleme Sonucu” olarak sonuçlandırılır.
7)	Ret: Belge Eksikliği	Denetim esnasında verilen süre zarfında talep edilen belgelerin sunulmaması durumunda denetim “Ret: Belge Eksikliği” ile sonuçlandırılır.
8)	Ret: İşaretleme Eksikliği	İlgili mevzuat kapsamında gerekli bulunan uygunluk işaretlerinin ürünün üzerinde bulunmaması durumunda başvuru “Ret: İşaretleme Eksikliği” olarak sonuçlandırılır.
9)	Ret: Test Sonucu	Denetimler esnasında teste gönderilen ve test sonucu olumsuz çıkan başvurular “Ret: Test Sonucu” ile sonuçlandırılır.
10)	Ret: İlgilisince Düzenlenmeyen Belge	Yapılan denetimlerde, ilgisince düzenlenmeyen belge yüklendiği tespit edilen başvurular “Ret: İlgilisince Düzenlenmeyen Belge” olarak sonuçlandırılır.
12)	İptal: Denetmen İptali	Herhangi bir uygunsuzluğu bulunmayan ancak firma tarafından sehven beyan edilen bilgilerin düzeltilmesi gereken başvurular “İptal: Denetmen İptali” ile sonuçlandırılır.

4.4 Elleçleme Talepleri

Yalnızca darbe, çentik vb. teknik müdahaleyi gerektiren düzeltme işlemleri dışında kalan elleçleme talepleri değerlendirilebilecektir. Uygunsuzlukları gümrüklü sahada giderilebilecek olan Türkçe kullanım kılavuzu, etiketleme, işaretleme (marka, model ve CE işareti hariç), ambalajlama gibi yönlerden teknik mevzuatına uygun olmayan ürünlerde; sağlık, emniyet, çevrenin korunması, tüketicinin doğru bilgilendirilmesi açısından sakınca oluşturmayan düzeltme talepleri ilgili denetim birimine yazılı olarak bildirilir.

Söz konusu elleçleme talebinin uygun görülmesi halinde firmaya 30 güne kadar elleçleme süresi verilir. Elleçleme işlemleri gümrük müdürlüğünün kontrolü altındaki sahada gerçekleştirilmelidir. 30 günlük elleçleme süresi içerisinde veya bu sürenin bitiminde, elleçleme işleminin tamamlanması halinde, firma tarafından eksikliklerin tamamladığına dair ilgili denetim birimine yazılı bir dilekçe sunulması gerekmektedir. Dilekçenin sunulmasını müteakip, ilgili teknik mevzuatına uygun olarak elleçleme işleminin gerçekleştirilip gerçekleştirilmediğine ilişkin olarak bahse konu ürünlerin denetim birimlerince gümrüklü sahada incelemesi ve elleçleme işlemleri tamamlanana kadar başvurunun sonuçlandırılmaması gerekmektedir. Gerekli düzeltmelerin yapıldığının tespiti halinde başvuru “Kabul: Denetleme Sonucu” olarak sonuçlandırılır. İlgili denetim birimine başvurulmadan gümrük idaresinden alınan elleçleme işlemleri kabul edilmeyecektir.

4.4.1 CE İşaretinin Elleçlenme Talepleri

CE işareti taşıyan ürünler için, “CE” İşareti Yönetmeliğinin “İmalatçının Yükümlülükleri” başlıklı 5 inci maddesinin birinci fıkrasında sıralanan koşulların sağlanması ve ürünlerde bariz bir uygunsuzluk tespit edilmemesi kaydıyla, marka tescil belgesi ve imalatçı olduğunu tevsik edebilen ürünlere ait teknik dosya firmaların CE işareti elleçleme talepleri değerlendirilebilecektir.

4.4.2 Adaptörlerin Elleçlenme Talepleri

Ürün beraberinde gelen adaptörler nedeniyle 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, şartlarıyla izin verilir.

4.5 Denetim Sonuçlarına İtiraz

Belgelerin zamanında sunulamaması nedeniyle ret ile sonuçlandırılan veya firmanın denetmen tarafından denetimin ret ile sonuçlandırıldığı (işaret, marka, model vb. olmasına rağmen görülmemiş olma ihtimali veya kapsam dışı talebi) iddiası ile itiraz ettiği başvurular kapsamında yeniden denetime açma işlemi uygulanabilmektedir. Bu çerçevede firmalar ret ile sonuçlandırılan başvurularda TAREKS üzerinde yer alan itiraz butonu

yoluyla denetim sonucuna yalnızca bir seferlik olmak üzere 1 yıl içinde itiraz edebilirler. Test sonuçlarına itiraz süresi ise 15 iş günüdür.

Yeniden denetime açılan başvurular kapsamında 45 gün ek süre verilmeyecek, ithalatçının eksik olan belge, itiraz dilekçesi, talep edilmesi halinde teknik dosya ve diğer yükümlülüklerini ivedilikle sunması istenecektir. Firmalar, “Ret: İlgilince Düzenlenmeyen Belge” ve “Ret: Yanıltıcı İşlem” sonuçlu başvurulara hiçbir şekilde itiraz edemeyecektir. Bununla birlikte, “Ret: Belge Eksikliği” sonuçlu başvurularda eksik belgelerin; “Ret: İşaretleme Eksikliği” sonuçlu başvurularda eksik olan işaretleme yerini belirten resim, tasarım, şema vb. dokümanların, itiraz dilekçesi ve diğer belgelerin; “Ret: Test Sonucu” ile kapatılan başvurularda ise yeniden test talep dilekçesinin ve tüm durumlarda denetmen tarafından istenen ek dokümantasyonun en fazla 15 iş günü içerisinde sisteme yüklenmesi gerekmektedir. Bu süre zarfında yükümlülüklerini yerine getirmeyen firmaların başvuruları tekrar aynı ret ile sonuçlandırılacak ve sistem üzerinden tekrar itiraz edilmesine izin verilmeyecektir.

1 yıl içerisinde sistem üzerinden itiraz edilmesine karşın başvurunun tekrar ret olarak sonuçlandırılması durumunda firma tarafından eksikliklerin giderilebilmesini teminen başvurunun yeniden denetime açılması talebi bir defaya mahsus olmak üzere Genel Müdürlükçe değerlendirilebilir. Yeniden denetime açılan başvurular kapsamında 45 gün ek süre verilmeyecek, ithalatçının eksik olan belgesini 15 iş günü içerisinde sunması istenecektir.

4.6 Uygunsuz Bulunan Ürünlere İlişkin Transit Talepleri

Yapılan denetimler sonucunda “Ret” ile sonuçlanan başvuru kapsamındaki ürünlerin firmalarca transit edilmek istenmesi halinde, söz konusu taleplerin Gümrük Yönetmeliğinin 181 inci maddesinin dördüncü fıkrasının (ç) bendi uyarınca Genel Müdürlüğümüzün uygun görüşünün alınması gerekmektedir. Bu durumdaki firmaların Genel Müdürlüğümüze yazılı olarak başvurmaları; başvurularında ürünün transit olarak gönderileceği ülkeyi bildirmeleri, ürünün ilgili ülke mevzuatına uygun olduğunu beyan etmeleri, TAREKS “Eski Yardım” sekmesinde yer alan “Transit İzni” başlığına uygun olarak Ek-7’de yer alan belgeleri eksiksiz doldurmaları gerekmektedir. Ürünlerin mahrece iade edilmesi durumunda Genel Müdürlüğümüzün uygun görüşünün alınmasına gerek bulunmamaktadır.

Transit ticarete konu edilmek istenen uygunsuz ürünlerin 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 şüphe duyulan başvurular hakkında Genel Müdürlüğümüze ivedilikle bilgi verilmesi gerekmektedir.

İzinsiz transit ticaret gibi yasal olmayan yollarla denetimden kaçınıldığının tespiti halinde başvuru konusu ürünlerin gümrüklerde bulunmaması ve bu kaçınma eylemleri dikkate alınarak ilgili başvuru “Ret: Yanıltıcı İşlem” şeklinde sonuçlandırılacaktır.

5. MÜNFERİT ESASLAR

5.1 Sınıflara Göre İbraz Edilecek Uygunluk Belgeleri

İthal edilmek istenilen donanımın hangi kategoriye dahil olduğunu beyan etmek üreticinin/ithalatçının yükümlülüğündedir.

Tüm kategoriler için Uygunluk Beyanı ibrazı zorunlu olup, ilgili kategorilere göre ibraz edilecek diğer belgeler aşağıdadır.

Kategori I KKD'ler için,

- AB Uygunluk Beyanı
- İmalatçının ilgili uyumlaştırılmış standardı uygulamaması, kısmen uygulaması veya böyle bir standardın bulunmaması durumlarında test raporu,
- İmalatçının ilgili uyumlaştırılmış standardı uygulaması halinde ancak şüphe halinde test raporu,

Kategori II KKD'ler için,

- AB Uygunluk Beyanı
- AB Tip İnceleme Belgesi

Kategori III KKD'ler için,

- AB Uygunluk Beyanı
- AB Tip İnceleme Belgesi
- Yönetmeliğin Ek-7, Ek-8'inde belirtilen uygunluk değerlendirme işlemlerinin yerine getirildiğine dair ilgili onaylanmış kuruluşça düzenlenen belge/rapor ya da bu işlemlerin hâlihazırda yürütülmekte olduğunu ve henüz tamamlanmadığını veya ileriki bir tarihte yerine getirileceğini tevsik eden ve ilgili onaylanmış kuruluşça düzenlenen belge/sözleşme.

5.2 Bazı Ürünler Hakkında Açıklayıcı Bilgi

5.2.1 Eldivenler

İthal edilmek istenen eldivenlerin ambalajı üzerinde inşaat, boya, bahçe, tamirat, ilaçlama vb. işlerde kullanılabileceğinin ifade edilmesi halinde Yönetmelik kapsamında, ürünün üzerinde böyle bir ifade bulunmaksızın sadece bulaşık, temizlik gibi ev işlerinde kullanılacağı belirtilmesi halinde ise Yönetmelik kapsamı dışında değerlendirilmesi gerekmektedir.

Bununla birlikte, dökme olarak ithal edilmek istenen ve sadece ev işlerinde kullanılmak üzere üretildiği ithalatçısı tarafından beyan edilen eldivenlerin de, **Ek-5**'te yer alan taahhütnamenin "Kapsam Dışı Belgesi Başvuru Formu" ile birlikte ithalatçı tarafından doldurulması ve Ticaret denetmenlerince gümrükte yapılacak denetimlerde eldivenlerin Yönetmelik kapsamında olduğuna dair bir şüphenin (örneğin, deri eldivenlerin bulaşık

eldiveni olarak ithal edilmek istenmesi vs. gibi) tespit edilmemesi halinde, ürünlerin Yönetmelik kapsamı dışında değerlendirilmesi uygun görülmektedir. Ancak böyle durumlarda, yapılan işleme dair bilginin, ithalatçının imzaladığı taahhütnamenin örneğiyle **(Ek-5)** birlikte Çalışma ve Sosyal Güvenlik Bakanlığına iletilmek üzere acilen Genel Müdürlüğe bildirilmesi gerekmektedir.

Mekanik etkilere karşı koruyucu eldivenlerin sınıflandırılmasında dikkat edilmesi gereken husus özellikle ürünün Kategori I mi, yoksa Kategori II olarak mı değerlendirileceğidir. Bu noktada, kesilme, delinme gibi etkenlere karşı parmaklarına takviye yapılmış olan iş eldivenlerinin Kategori II olarak değerlendirilmesi uygun olacaktır. Bununla birlikte özellikle Kategori II olup da EN 388 gibi bir standarda tabi tutulmuş olan ürünlerin üzerinde güvenlik sembollerini içeren piktogramların ürüne iliştirilmesi gerekmektedir.

Kişisel koruyucu donanım olarak ithal edilmek istenen eldivenlerden gıda ile temas edenlerinin üzerinde "CE" işareti aranmayacak, bu eldivenlerin ambalajlarının üzerinde "CE" işareti ve diğer işaretlemelerin olması yeterli kabul edilecektir.

Deri Eldivenlerde Kimyasal Test Zorunluluğu: Deriden imal edilmiş eldivenlerde, ürün fiili denetime veya teste yönlendirildiğinde Krom VI, Fitalat, Formaldehit ve Azo Boyar testlerinin yapılması zorunludur.

Motosikletçi Eldiveni Testleri: Akredite laboratuvar bulunmadığı hallerde motosikletçi eldivenleri (EN 13594) için EN 420 (Zararsızlık), EN 21420 (Boyut/Manşet), EN 388 (Yırtılma ve Kesilme) standartlarına atıfla test yapılır.

5.2.2 Güneş Gözlükleri

Güneş gözlükleri Kategori I olarak değerlendirildiği için Uygunluk Beyanı yeterli olmaktadır. Bununla birlikte, şüphe duyulması halinde orantılılık ilkesi çerçevesinde rasgele seçilecek olan birkaç model için test raporu istenebilir. Ayrıca, ithalatçının kendisini üretici olarak beyan ettiği durumlarda, teknik dosya özetinin talep edilmesi halinde makul bir süre içinde ibraz edebilmesi gerekir. Bu itibarla, böyle bir durumda yine tüm gözlük modelleri için değil, rasgele seçilecek olan bir veya birkaç model için orantılılık ilkesi çerçevesinde teknik dosya özeti veya test raporu istenebilir. Güneş gözlükleri için talep halinde sunulacak test raporları akredite bir laboratuvar tarafından veya imalatçının kendisi tarafından düzenlenmiş olabilir.

Güneş gözlüklerinde veya belgesinde filtre kategorisi numarası belirtilmelidir. Belirtilmediği durumlarda imalatçıdan alınacak bir "Filtre Kategorisi Beyanı" sunulmalıdır ve test sonucu bu beyanla uyumlu olmalıdır.

5.2.3 X Işımına Karşı Koruma Sağlayan Önlükler

İyonlaştırıcı radyasyon yayma tehlikesi olan cihazlardan korunmak için kullanılan önlükler KKD Yönetmeliği kapsamına girip Kategori III olarak değerlendirilmektedir. Bu önlükler çeşitli olmakla birlikte en çok bilinenleri radyoloji teknisyenlerinin giydiği ve vücudu boydan boya kaplayan önlüklerdir. Bunun dışında hastalara da giydirilen ya da sağlıklı insanlara hastalanmalarını engellemek amacıyla giydirilen gonad koruyucu, apron gibi vücudun belirli uzuvlarını korumayı amaçlayan X ışımına karşı koruma sağlayan

önlükler hem tıbbi cihaz (sınıf 1), hem de kişisel koruyucu donanım (Kategori III) kapsamına girdiği için, her iki yönetmelik kapsamında değerlendirilmesi gerekmektedir.

5.2.4 Yüzme ve/veya dalgıç gözlük ve maskeleri gibi kategori I ürünler

2009 yılı başında yüzme ve/veya dalgıç gözlükleri ve maskelerinin ithalatı denetlenmeye başlanmasıyla birlikte, bir yandan bazı yüzme ve/veya dalgıç gözlükleri ve maskelerinin özellikle çocuklar tarafından plajlarda oyun amacıyla kullanılması ve gerçek KKD'den ziyade taklit KKD izlenimi vermesi, diğer taraftan söz konusu ürünlere ilişkin hem oyuncak hem de KKD mevzuatına göre hazırlanmış test raporları bulunması nedeniyle, bahse konu ürünlerin KKD olarak mı oyuncak olarak mı değerlendirileceği konusunda tereddüt oluşmuştur.

Bu çerçevede AB Komisyonu, Aile, Çalışma ve Sosyal Hizmetler Bakanlığı nezdinde yürütülen görüşmeler neticesinde nihai karara varılmıştır. Yüzme ve/veya dalgıç gözlük ve maskeleri, KKD Yönetmeliği ve Kişisel Koruyucu Donanımların Kategorizasyon Rehberine Dair Tebliğ'e göre, kategori I kapsamında olan ve AB Uygunluk Beyanı ile belgelendirilen basit yapıdaki ürünler olarak kabul edilmekte ve söz konusu ürünlerin ithalatında AB Uygunluk Beyanının ibrazı yeterli görülmektedir. Uyumlaştırılmamış bir standarda atıf yapılan AB Uygunluk Beyanı sunulması halinde ona ilave olarak uygunluk beyanında atıf yapılan uyumlaştırılmış olmayan standarda dair akredite bir laboratuvar tarafından düzenlenmiş test raporu sunulması gerekmektedir.

Kategori I KKD'lerde, imalatçının ilgili uyumlaştırılmış standardı uygulamadığı, kısmen uyguladığı veya böyle bir standardın bulunmadığı durumda; herhangi bir ulusal standart veya başka yollarla KKD Yönetmeliğinde belirtilen temel gereklerin sağlandığını belirten, akredite bir test kuruluşu tarafından düzenlenmiş bir belgeye istinaden üretici tarafından düzenlenen AB Uygunluk Beyanı yeterlidir.

5.2.5 Dalgıç Maskeleri



İthal edilmek istenen “Dalış Maskeleri”nde, ürünlerin Kategori I kapsamında değerlendirilmesi sebebiyle temel gerekleri karşıladığına dair imalatçının vereceği uygunluk beyanının yeterli olacağı ve “AB uygunluk beyanında” ürünlerin EN 250 standardı uygun üretildiği belirtiliyorsa; ürünlerin test raporunda EN 250 standardının 6.8.3.1 ve 6.8.3.2 (kafa kuşağı) ve 6.8.2.4 (göz siperinin/siperlerinin darbe direnci) maddelerinin karşılandığının belirtilmesi yeterli görülmektedir.

5.2.6 Gaz Maskesi Aksamı (Maske Kayışı-Straps)



Maske kayışı gaz maskesi ile birlikte kullanılmak amacıyla üretilen bir ürün olmakla birlikte, solunumun korunması açısından maskenin temel parçası sayılmadığından ve yalnızca ürünün kullanılabilir olmasını sağlayan bir parçası olduğundan, maske kayışı kullanım kılavuzunda tanımlanarak ve maske ile ilişkilendirmesi kaydıyla CE işareti taşıması gerekmeyen KKD parçası olarak değerlendirilmektedir.

5.2.7 Yüz koruyucu siperlik başlığı (Headgear)



Yüz koruyucu siperlik başlığı, vizör ile birlikte “Yüz Koruyucu Siperlik” koruyucu donanımını oluşturmaktadır. KKD Yönetmeliği altında yer alan uyumlaştırılmış standartlar arasında headgear için ayrı herhangi bir standart da bulunmamaktadır. Bu sebeple, Headgear için ayrı bir “AB tip İnceleme Belgesine” gerek yoktur. Yüz koruyucu siperlik için EN 166 standardına uygunluğu belirten AB tip İnceleme Belgesinin düzenlenmiş olması, AB Tip İnceleme Belgesi içeriğinde vizör ve başlık için ayrı ayrı gösterilen işaretlemelerin ürünü doğrulaması ve imalatçıdan Headgear’ın uygun vizör ile kullanıldığında EN 166 standardının gereklerini karşılayacağını AB Uygunluk Beyanında belirtmesi koşuluyla söz konusu ürünlerin ithalatında bir sakınca bulunmamaktadır.

5.2.8 Kurşun Geçirmez Yelekler ve Giysiler

Askeri veya kolluk kuvveti amaçlarına yönelik olarak tasarlanmış KKD’ler, KKD’lerin özellikle bu amaçlar için tasarlandığı anlamına gelir. Bu tüm KKD kategorileri için geçerlidir ve bu Yönetmelik kapsamında değerlendirilmez. (KKD Yönetmeliği, Madde 2/2-a) Ancak, askeri kuvvetler veya kolluk kuvvetleri tarafından kullanılabilmeyle birlikte özellikle bunların kullanımına yönelik olarak tasarlanmamış KKD’ler, bu Yönetmelik kapsamında olacaktır. İtfaiyeler “silahlı veya kolluk kuvvetleri” arasında sayılmaz; kullandıkları donanım, bu Yönetmelik kapsamında KKD’dir.

Koruma personeline yönelik **kurşungeçirmez giysiler veya yelekler** de silahlı kuvvetler veya kolluk kuvvetleri ile ilgili değildir ve Kategori III KKD olarak değerlendirilir.

5.2.9 Düzeltici Güneş/Koruma Gözlükleri

Düzeltici gözlüklerin, güneş ışığı dışında başka bir koruma sağladığı hallerde (örneğin darbelere, aşındırıcı unsurlara, vb.), bunlar yalnızca koruyucu özelliklerine göre söz konusu tehlikeye karşılık gelen kategorideki kişisel koruyucu donanım olarak sınıflandırılırlar. Düzeltici güneş gözlükleri KKD olarak değerlendirilmez.

5.2.10 Motosikletçilerin Giysileri ve Koruma Parçaları

Özel kullanım için tasarlanmış motosikletçilerin giysileri ve ilave korumaları (örneğin eldivenler) yalnızca iklim koşullarına karşı koruma sağlıyorsa **KKD olarak değerlendirilmez.**

Profesyonel kullanım için tasarlanmış motosikletçilerin giysileri ve ilave korumaları (örneğin eldivenler, postal) yalnızca iklim koşullarına karşı koruma sağlıyorsa **Kategori I KKD** olarak değerlendirilir.

Motosikletçilerin giysileri ve ilave korumaları (örneğin darbeye karşı uzuvları ve sırtı koruyan parçalar, dirseklikler veya omuzluklar, kesiklere ve aşınmalara karşı koruyucular,) ilave koruma sağlıyorsa **Kategori II KKD** olarak değerlendirilir.

5.2.11 Yüksek Görünürlük Sağlayan Giysi ve Aksesuarlar

Yüksek görünürlük sağlayan giysi ve aksesuarlar (örneğin yansıtıcı çıkartmalar ve takılan aksesuarlar) **Kategori II KKD** olarak değerlendirilir.

Yüksek görünürlük sağlayan araçlar (örneğin yansıtıcı anahtarlık, yansıtıcı ve/veya florasan malzemeli sırt çantaları) **KKD olarak değerlendirilmez.**

5.2.12. Koruyucu Ayakkabı Test Metotları: İş güvenliği ayakkabılarında (EN ISO 20345) doğrudan akredite laboratuvar bulunmadığı durumlarda testler **EN ISO 20344** metotlarına (Yapışma Dayanımı, Darbe, Baskı, Kayma ve Elektrik Direnci) göre yapılır.

5.2.13. İtfaiyeci Ayakkabı Testleri: İtfaiyeci ayakkabılarında (EN 15090) yukarıdaki fiziksel testlere ek olarak **"Isıya Karşı Yalıtım"** (Madde 6.3.1) testi uygulanır.

5.2.14. Koruyucu Başlık Tebliği Seçimi: İthalatta ürün "Kişisel Koruyucu Donanım" (örn. sanayi bareti) ise **KKD Tebliği**; değilse (örn. araç/motosiklet kaskı) **Araç Parçaları Tebliği** seçilmelidir.

5.2.15. Barete Monte Kulaklık İşaretleme: Çift olarak paketlenen ve barete monte edildiğinde bütünleşik bir sistem oluşturan kulaklıklarda, her parçada ayrı ayrı değil, **tek bir parçada CE işareti** bulunması yeterlidir.

6. EKLER

Ek-1 AB Uygunluk Beyanı Örneği

AB UYGUNLUK BEYANI

1. Ürün modeli/ürünün tip, parti veya seri numarası
2. İmalatçının veya yetkili temsilcisinin adı ve adresi.
3. “Bu uygunluk beyanı yalnızca imalatçının sorumluluğu altında düzenlenir” ibaresi
4. Beyanın nesnesi (ürünün izlenebilirliğini sağlayacak şekilde bir tanımlama için gerekli hallerde yeterli netlikte renkli bir resim içerebilir)
5. Yukarıda tanımlanan beyanın nesnesi ilgili mevzuata uygundur ibaresi ve uygun olduğu mevzuatın ismi
6. Kullanılan ilgili uyumlaştırılmış standartlara yapılan atıflar veya uygunluğun beyanıyla ilişkili olan diğer teknik düzenlemelere yapılan atıflar.
7. Ek bilgi:

Adına ve namına imzalayan
(düzenlenme yeri ve tarihi)
(isim, görev) (imza)

Ek-2 Fiziki Denetim ve Numune Alma Tutanağı

**İTHALAT DENETİMLERİ
FİZİKİ DENETİM VE NUMUNE ALMA TUTANAĞI**

Tarih: .../.../....

Başvuru Tarihi/Sayısı:

İthalatçının Adı/Vergi Numarası:

Ürünlerin Bulunduğu Yer:

Fiziki Denetimde Tespit Edilen Unsurlar (İmalatçı-ithalatçı bilgileri, marka-model, işaretleme, uyarıların varlığı, ürün cinsi vb.)

Örnek 1: Üründe CE işareti, marka-model ve imalatçı bilgileri mevcut ve uygundur. İthalatçı bilgisi eksik.

Örnek 2: Üründe CE işareti mevcut ancak tasarımı uygunsuz.

Numune alındıysa;

Alınan toplam numune sayısı:

Alınan şahit numune sayısı:

Yukarıda yazan bilgilerin doğruluğunu kabul ederim. Bu tutanak kapsamında alınan/incelenen örneklem/numunelerin yukarıda belirtilen başvuru kapsamında ilgili ürünlerin tamamını temsil ettiğini ve sonuçlarının bağlayıcı olduğunu kabul ederim. Test işlemlerinden doğacak tüm masrafların tarafımızca karşılanacağını taahhüt eder ve denetimlerin test sonucuna göre sonuçlandırılmasını kabul ederim. Denetim sonucunun tarafımıza bildirilmesinin ardından test sonucuna yalnızca 15 iş günü içinde itiraz edebileceğimizi kabul eder ve itiraz süresinin sonunda numuneyi almadığımız takdirde, söz konusu numunelere ilişkin herhangi bir hak iddia etmeyeceğimizi taahhüt ederim.

Firma Yetkilisinin

Adı Soyadı:

İmza:

Tarih:

Ticaret Denetmeni/Denetmen Yardımcısı

Adı Soyadı:

İmza:

Tarih:

Ek-3 İleri İşlem Taahhütnamesi

TİCARET BAKANLIĞINA

Kişisel Koruyucu Donanımların İthalat Denetimi Tebliği (Ürün Güvenliği ve Denetimi: 202.../11) uyarınca ithal etmek istediğimiz ... marka ... model ürünlerin ilgili teknik mevzuatına uygun olarak en geç 6 ay içinde nihai hale getireceğimizi, belirlenen süre içerisinde ne suretle olursa olsun üçüncü kişilere devretmeyeceğimizi ve ürünler nihai hale gelmeden iç piyasada satışa sunmayacağımızı; aksine hareket ettiğimiz takdirde 14/9/2022 tarihli ve 6038 sayılı Cumhurbaşkanlığı Kararı ile yürürlüğe konulan Teknik Düzenlemeler Rejimi Kararı'nın 13 üncü maddesinin birinci fıkrasının (d) bendi gereğine istinaden ithalata konu ürünün CIF değerinin %60'ının bağlı bulunduğumuz vergi dairesince tarafımıza tebliğ edildiği tarihteki Türkiye Cumhuriyet Merkez Bankası döviz satış kuru üzerinden hesaplanacak Türk Lirası karşılığının bütçeye gelir kaydedilmek üzere ödeyeceğimizi, ödemeyi 21/7/1953 tarihli ve 6183 sayılı Amme Alacaklarının Tahsil Usulü Hakkında Kanun hükümlerine göre yerine getireceğimizi belirlenen süre içerisinde nihai hale getirilen ithal partisi ürünün mezkur Yönetmelik hükümlerine uygun olmadığına ilgili yetkili kuruluş tarafından tespit edilmesi halinde 5/3/2020 tarihli ve 7223 sayılı Kanun'da belirtilen yükümlülükleri ve müeyyideleri kabul edeceğimizi kabul ve taahhüt ederiz.

İthalatçının Unvanı
Yetkili İmza
Tarih

Adres:
Vergi dairesinin adı:
Vergi sicil numarası:
Gümrük beyanname tarihi ve sayısı:
İthal konusu ürünün CIF değeri:
İthal edilen ürün ve nihai haline ilişkin fotoğraflar:

Ek-4 Transit İşlemine İlişkin Usul ve Esaslar

Ürün Güvenliği ve Denetimi (ÜGD) Tebliğleri kapsamında gerçekleştirilen denetimler sonucunda ürünlerin teknik düzenlemesine uygun ve/veya güvenli olmadıklarının tespit edilmesi halinde, ürünlerin üçüncü ülkeye transit edilebilmesi için ithalatçı tarafından Bakanlığımıza yapılan başvuruda yer alması gereken hususlar ile karşılanması gereken şartlar şu şekildedir:

- 1) Avrupa Birliği (AB) Ortak Pazarı üyesi ülkelere, Avrupa Serbest Ticaret Birliği (EFTA) üyesi ülkelere, Kuzey Kıbrıs Türk Cumhuriyeti'ne ve serbest bölgelere **transit yapılamaz.**
- 2) Uluslararası ticarete yaşanacak konjonktürel gelişmeler çerçevesinde transit edilecek ülkelere ilişkin ilgili Kurum ve Kuruluşlar ile Genel Müdürlüklerden görüş alınabilir.
- 3) İthalatçı firma tarafından ilgili ürünlerin transit edilebilmesi için Bakanlığa iletilecek başvuruda aşağıdaki hususların yer alması gerekir:
 - a) Ek-4C'te yer alan tablonun uygun şekilde doldurulmuş hali,
 - b) Transit edilmek istenen ürünün transit edilmek istenen ülke mevzuatına uygun olduğunun beyan ve taahhüt edilmesi (EK-4A),
 - c) Antrepo beyannamesi, konşimento, fatura örneği ve diğer belgeler,
 - d) Başvuruyu yapan kişinin imzaya ve/veya temsile yetkisinin bulunduğu gösteren imza sirküleri ve/veya vekâletname örneği.
- 4) İthalatçı firma tarafından ilgili ürünlerin başka bir firmaya devredilmesi halinde, devralan firma tarafından ilgili ürünlerin transit edilebilmesi için Bakanlığa iletilecek başvuruda aşağıdaki hususların yer alması gerekir:
 - a) Ek-4D'te yer alan tablonun uygun şekilde doldurulmuş hali,
 - b) Ürünlerin devralındığına ilişkin fatura vb. belgeler,
 - c) Transit edilmek istenen ürünün transit edilmek istenen ülke mevzuatına uygun olduğunun beyan ve taahhüt edilmesi (Ek-4B),
 - d) Antrepo beyannamesi, konşimento, fatura örneği ve diğer belgeler,
 - e) Başvuruyu yapan kişinin imzaya ve/veya temsile yetkisinin bulunduğu gösteren imza sirküleri ve/veya vekâletname örneği.
- 5) Devralan firmanın transit izni alabilmesi için Dış Ticarete Risk Esaslı Kontrol Sistemi'nde (TAREKS) kaydının bulunması gerekmektedir.
- 6) Bakanlığa iletilen transit izin talebi belirtilen şartların sağlandığının teyit edilmesi sonrasında olumlu şekilde sonuçlandırılır. Bu çerçevede, transit izninin verildiğine dair ilgili gümrük idaresine ve firmaya bildirim yapılır.
- 7) Ayrıca, transit edilen ürünlerin ülkemiz piyasasına tekrar arz edilme girişimlerine engel olunmasını teminen bu ürünlerin en az 3 ay süreyle takip edilmesi için Gümrükler Genel Müdürlüğü ile Ticaret Araştırmaları ve Risk Değerlendirme Genel Müdürlüğü'ne bildirim yapılır.
- 8) Transit edilen ürünlerin sonradan tekrar ülkemize ithal edilmesinin sistem aracılığıyla önlenmesi amacıyla transit işlemine ilişkin bilgiler TAREKS'e girilir.

TİCARET BAKANLIĞINA
(Ürün Güvenliği ve Denetimi Genel Müdürlüğü)

... sayılı Ürün Güvenliği Denetimi Tebliği kapsamında gerçekleştirilen denetim sonucunda ... şirketi tarafından ... GTİP'li ve ... tanımlı ürünler için Dış Ticarete Risk Esaslı Kontrol Sistemi üzerinden yapılan sayılı başvuru ret ile sonuçlanmıştır.

Gümrük Yönetmeliğinin 181 inci maddesinin dördüncü fıkrasının (ç) bendi kapsamında denetim sonucunda ret alan ürünleri ...'a (ülke adı) transit etmek istiyoruz. Anılan ürünlerin transit edilecek olan ...'nın (ülke adı) mevzuatına uygun olduğunu beyan ve taahhüt ederiz.

Gereğinin yapılmasını emir ve görüşlerinize arz ederiz.

İthalatçı veya Temsilcisinin
İsmi/Unvanı
Firma Kaşesi
Yetkili İmza(lar)
Tarih



TİCARET BAKANLIĞINA
(Ürün Güvenliği ve Denetimi Genel Müdürlüğü)

... sayılı Ürün Güvenliği Denetimi Tebliği kapsamında gerçekleştirilen denetim sonucunda ... şirketi tarafından ... GTİP’li ve ... tanımlı ürünler için Dış Ticarete Risk Esaslı Kontrol Sistemi üzerinden yapılan sayılı başvuru ret ile sonuçlanmıştır. Söz konusu ürünler anılan firma tarafından ... sayılı devir faturası kapsamında ... şirketine devir ve teslim edilmiştir.

Gümrük Yönetmeliğinin 181 inci maddesinin dördüncü fıkrasının (ç) bendi kapsamında denetim sonucunda ret alan ürünleri ...’a (ülke adı) transit etmek istiyoruz. Anılan ürünlerin transit edilecek olan ...’nın (ülke adı) mevzuatına uygun olduğunu beyan ve taahhüt ederiz.

Gereğinin yapılmasını emir ve görüşlerinize arz ederiz.

Devralan Firma veya Temsilcisinin
İsmi/Unvanı
Firma Kaşesi
Yetkili İmza(lar)
Tarih

TRANSİT TALEBİ KONUSU ÜRÜNLER

Firma Vergi Numarası	TAREKS Başvurusu	Konşimento Tarihi	Konşimento Sayısı	GTİP/Ürün Cinsi	Adet

İthalatçı veya Temsilcisinin
İsmi/Unvanı
Firma Kaşesi
Yetkili İmza(lar)
Tarih

TRANSİT TALEBİ KONUSU ÜRÜNLER

Devreden Firma Vergi Numarası	Devralan Firma Vergi Numarası	TAREKS Başvurusu	Konşimento Tarihi	Konşimento Sayısı	GTİP/Ürün Cinsi	Adet

Devralan Firma veya Temsilcisinin
İsmi/Unvanı
Firma Kaşesi
Yetkili İmza(lar)
Tarih