



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

Tüketici Ürünlerinin İthalat Denetimi 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.....	3
2. İTHALAT DENETİMİ BAŞVURULARI.....	3
2.1 İthalatçı Firmanın Başvurusu.....	3
2.2 Muafiyet ve İstisnalar	3
2.3 Başvuru Belgelerinin Sunulması.....	4
3. DENETİM SÜREÇLERİ.....	4
3.1 Başvuru Bilgilerinin Kontrolü	5
3.2 Kapsam Kontrolü.....	5
3.3 Başvuru Belgelerinin Kontrolü.....	5
3.4 Fiziki Denetim	6
3.4.1 Uyarılar.....	6
3.5 Test İşlemleri	7
3.5.1 Muadil Ürünler.....	7
3.6 Başvuru İptal İşlemleri.....	8
3.7 Mükerrer Başvurular	9
3.8 İlgilisince Düzenlenmeyen Belge.....	9
3.9 Sistemi Yanıltıcı Girişimler.....	10
4. DENETİMİN SONUÇLANDIRILMASI	10
4.1 Koşullu Kabul ile Sonuçlanacak Başvurular.....	10
4.1.1 Koşullu Kabul: Tali Eksiklik.....	10
4.1.2 Koşullu Kabul: Uyarı	10
4.2 Ret ile Sonuçlandırılacak Başvurular	10
4.3 Uygunluk Denetim Sonuçları.....	12
4.4 Elleçleme Talepleri.....	13
4.5 Denetim Sonuçlarına İtiraz	13
4.6 Uygunsuz Bulunan Ürünlere İlişkin Transit Talepleri.....	14
5. ÜRÜNLERE İLİŞKİN MÜNFERİT ESASLAR	15
5.1 KKDİK Ek-17 Kapsamında Gerçekleştirilen Denetimler.....	15
5.2 İlgili Teknik Mevzuat Kapsamında Gerçekleştirilen Denetimler.....	19
5.3 Kırtasiye Ürünleri İçin Örnek Test Prosedürleri	20
6. EKLER.....	25

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 Tüketici Ürünlerinin 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-1’inde 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 6 ncı 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, ilgilisince 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-2'nin birinci ve ikinci maddelerinde belirtilen belgelerin sisteme yüklenmesi gerekmektedir. Fiili denetime yönlendirilen ürünler için ise Tebliğ'in Ek-2'nin 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-2'de 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, ilgili dokümanlar Bölge Müdürlüklerine 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 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 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, 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.

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 olmadığının tespit edilmesi halinde konu Genel Müdürlüğümüze bildirilir. Fotoğrafların denetim işlemlerini suiistimal etmek

amacıyla sisteme yüklendiği 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, 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.

3.4 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-1’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 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 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)

3.5 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-1’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 Başkanlığı’nda 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 laboratuvarından farklı bir test kuruluşuna gönderilir.

Sistem tarafından teste yönlendirilen ancak test imkânları, ürün özelliği veya ürün adedi sebepleriyle test edilemeyen dosyalarda süreç 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.

Teste tabi tutulan ürünler için teknik mevzuatına uygun olduğunu gösterir test raporu 1 yıl boyunca geçerli kabul edilmekte ve aynı ürünlerin müteakip başvurularında yalnızca 1 yıl süreyle kullanılabilir.

3.5.1 Muadil Ürünler

Çok sayıda kalemin teste yönlendirildiği veya test raporu bulunmayıp teste gönderilmesi uygun görülen başvurularda tüm kalemler teste gönderilmez. Aynı başvuru içinde **imalatçısı, markası ve ithalatçısı** ortak olan ürünlerde model farklılığına bakılmaksızın her bir renk ve materyal için bir referans seçilir ve muadil ürünleri temsil etmek üzere teste gönderilir.

Bir başvurunun teste yönlendirilen bir kalemi ile muadil tutulabilecek başvuru kalemleri sistem tarafından teste yönlendirilmemiş olsa dahi teste yönlendirilen başvuru kaleminin testi sonuçlanana kadar başvurular kapatılmaz.

Referans ürünün testten geçmesi halinde, muadil tüm kalemler TAREKS üzerinden “Kabul: Denetleme Sonucu” olarak sonuçlandırılır. Referans ürünün testten kalması halinde, firmanın sistem üzerinden 15 iş günü içerisinde test sonucuna itiraz hakkı vardır. Firma test sonucuna itiraz eder ve ürün, yalnızca uygunsuzluk verilen husus ile ilgili olarak yaptırılan ikinci testten geçmesi halinde, muadil tüm kalemler TAREKS üzerinden “Kabul: Denetleme Sonucu” olarak sonuçlandırılır.

Referans ürünün testten kalması halinde, firma test sonucuna itiraz etmezse veya itiraz ettiği halde ürün ikinci testten de kalırsa, referans ürün “Ret: Test Sonucu” olarak sonuçlandırılmalıdır. Bu durumda, firmanın talep etmesi halinde muadil tüm ürünler de teste gönderilebilecektir. İthalatçı firma tarafından test yapılmadan olumsuz sonuçlandırılması istenilen başvurular verilecek dilekçeye istinaden “Ret: Denetleme Sonucu” olarak sonuçlandırılır.

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 bilgilendirilmesi 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 olmadığının 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.

3.9 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 imalatçı, ithalatçı bilgilerinin 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: Uyarı

Ürünün teknik mevzuatında belirtilen işaretlemeler 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 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-2’de yer alan mesajla kullanıcıya

iletilmesi gerekmektedir. Keyfiyet ret sebebini 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 içerisine 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. (Bkz.: 3.7)

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 tespit 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 ve/veya GTİP karşılığı ifade bakımından denetlenmesi hedeflenen ürünlerden olmadığı tespit edilmesi halinde 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-Uyarı: Denetleme Sonucu	Ürünün üzerinde yer alması gereken uygunluk işaretlerinin ilgili boyuta uygun olarak iliştirilmediği durumlarda başka bir uygunsuzluk bulunmaması kaydıyla başvuru “Koşullu Kabul-Uyarı: Denetleme Sonucu” ile sonuçlandırılır.
5)	Ret: Denetleme Sonucu	Denetim sonucunda ilgili mevzuata aykırılık tespit edilmesi durumunda başvuru “Ret: Denetleme Sonucu” olarak sonuçlandırılır.
6)	Ret: Belge Eksikliği	Denetim esnasında verilen süre zarfında talep edilen belgelerin sunulmaması durumunda denetim “Ret: Belge Eksikliği” ile sonuçlandırılır.
7)	Ret: İşaretleme Eksikliği	İlgili mevzuat kapsamında gerekli bulunan uygunluk işaretlerinin ürünün üzerinde bulunmaması durumunda başvuru “Ret: İşaretleme Eksikliği” olarak sonuçlandırılır.
8)	Ret: Test Sonucu	Denetimler esnasında teste gönderilen ve test sonucu olumsuz çıkan başvurular “Ret: Test Sonucu” ile sonuçlandırılır.
9)	Ret: İlgilisince Düzenlenmeyen Belge	Yapılan denetimlerde, ilgisince düzenlenmeyen belge yüklendiği tespit edilen başvurular “Ret: İlgilisince Düzenlenmeyen Belge” olarak sonuçlandırılır.
10)	Ret: Yanıltıcı İşlem	Mükerrer işlem yapıldığının saptanması ya da risk analizinin doğru çalışmasını engellemeyi hedefleyen girişimlerde söz konusu başvuru “Ret: Yanıltıcı İşlem” olarak sonuçlandırılır.
11)	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 kullanma kılavuzu, etiketleme, işaretleme (marka ve model 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.

4.5 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: İlgilisince 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 işaretlemenin 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 varsa 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-4’te 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. ÜRÜNLERE İLİŞKİN MÜNFERİT ESASLAR

5.1 KKDİK Ek-17 Kapsamında Gerçekleştirilen Denetimler

KKDİK Ek-17 Kapsamında Gerçekleştirilen Denetimler				
Sa yı	Ürün Grubu	Test Bileşeni	Test Edilmesi Gereken Kısımlar	Limit Değer
1.	Evde Kullanılan Plastikten Eldivenler	Dioktilkalay (DOK)	Plastik materyallerin cilt ile temas etmesi amaçlanan kısımları	%0,1
		Kadmiyum	Plastik materyaller (Aynı model ürünün farklı renkleri varsa eğer her bir renk ayrıca test edilmelidir.)	%0,01'e eşit veya daha yüksek
2.	Fare Altlığı	Kadmiyum	Plastik içerikli materyaller (Aynı model ürünün farklı renkleri varsa eğer her bir renk ayrıca test edilmelidir.)	%0,01'e eşit veya daha yüksek
		Kurşun	Metal, plastik, cam, deri, suni deri ve boyalı metal ve boyalı diğer materyaller (Aynı model ürünün farklı renkleri varsa eğer her bir renk ayrıca test edilmelidir.) (İçerik testine ilaveten ikinci bir kontrol analizi olarak salınım testi istenilmeli (EN 1671-3'e göre) ve 0,05 mikrogram/cm2 olan limit değeri baz alınarak sonuçlar değerlendirilmelidir.)	%0,05
3.	İmitasyon Takılar	Azoboyar maddeler	İnsan cildi ve oral kaviteyle doğrudan ve uzun süreli temas edebilecek tekstil ve suni deriden mamul materyaller (Beyaz renkli materyaller test edilmez, ancak beyaz renkli materyalin üzerinde farklı renklerde baskı varsa eğer test edilmelidir.)	%0,003
	Kol Düğmeleri	Kadmiyum	Suni deri (kaplamalı plastikler), plastik, metal, boyalı materyaller (Aynı model ürünün farklı renkleri varsa eğer her bir renk ayrıca test edilmelidir.)	Plastik ve metallerde: %0,01, Boyalarda: %0,1
	Kol Saatleri*	Nikel	Cilt ile doğrudan ve uzun süreli temas etmesi söz konusu olan metal, kaplamalı metal materyaller ve metal kaplamalı diğer materyaller (plastik vs.) (Üründe bulunan her farklı renkli kısım test edilmelidir.) (İki hafta içinde en az üç defa 10 dakika temas veya iki hafta içinde en az bir defa 30 dakika temas, cilt ile uzun süreli temas olarak değerlendirilmektedir.) (Aynı numune üzerinden test tekrarlanamaz.)	0,5 µg /cm2/hafta
	Saat Kordonları			

			(Ölçüm belirsizliği göz önünde bulundurulmalıdır.)	
		Kurşun	Metal, plastik, cam, deri, suni deri ve boyalı metal ve boyalı diğer materyaller (Aynı model ürünün farklı renkleri varsa eğer her bir renk ayrıca test edilmelidir.) (İçerik bakımından yapılan kurşun testlerinde mücevher eşyalar (kolye, bileklik, yüzük, kol saati, kol düğmesi vb.) için test sonucunda 500 ppm'in aşıldığı görülürse ürün uygunsuz değerlendirilmelidir.)	%0,05
		PAH	Normal veya makul öngörülen kullanım koşullarında insan cildi veya oral aktivite ile sürekli veya kısa süreli tekrarlı direk temasta bulunan kauçuk, plastik bileşenler ve suni deriler (kaplamalı tekstiller)	Yetişkin ürünleri: 1 mg/kg Çocuk ürünleri: 0,5 mg/kg
		Krom VI	Cilt ile temas eden hakiki deri materyaller	%0,0003
4.	Kılıflar	Azoboyar maddeler	İnsan cildi ve oral kaviteyle doğrudan ve uzun süreli temas edebilecek tekstil ve suni deriden mamul materyaller (Beyaz renkli materyaller test edilmez, ancak beyaz renkli materyalin üzerinde farklı renklerde baskı varsa eğer test edilmelidir.)	%0,003
		Kadmiyum	Suni deri (kaplamalı plastikler), plastik, metal, boyalı materyaller (Aynı model ürünün farklı renkleri varsa eğer her bir renk ayrıca test edilmelidir.)	Plastik ve metallerde %0,01, Boyalarda %0,1
		PAH	Normal veya makul öngörülen kullanım koşullarında insan cildi veya oral aktivite ile sürekli veya kısa süreli tekrarlı direk temasta bulunan kauçuk, plastik bileşenler ve suni deriler (kaplamalı tekstiller)	Yetişkin ürünleri 1 mg/kg Çocuk ürünleri: 0,5 mg/kg
		Kurşun	Halkın kullanımına sunulan ve çocukların ağızlarına alabilecekleri eşyalar veya bunların parçalarında kaplamalı/vernikli/boyalı gerçek deri, suni deri (kaplamalı plastikler), plastik, cam, kaplamalı kâğıt ve boyalı materyaller (Aynı model ürünün farklı renkleri varsa her bir renk ayrıca test edilmelidir.) (İçerik testine ilaveten ikinci bir kontrol analizi olarak salınım testi istenilmeli (EN 1671-3'e göre) ve 0,05 mikrogram/cm2 olan limit değeri baz alınarak sonuçlar değerlendirilmelidir.)	%0,05

		Krom VI	Cilt ile temas eden hakiki deri materyaller	%0,0003
		Nikel	Cilt ile doğrudan ve uzun süreli temas etmesi söz konusu olan metal, kaplamalı metal materyaller ve metal kaplamalı diğer materyaller (plastik vs.) (<i>Üründe bulunan her farklı renkli kısım test edilmelidir.</i>) (<i>İki hafta içinde en az üç defa 10 dakika temas veya iki hafta içinde en az bir defa 30 dakika temas, cilt ile uzun süreli temas olarak değerlendirilmektedir.</i>) (<i>Aynı numune üzerinden test tekrarlanamaz.</i>) (<i>Ölçüm belirsizliği göz önünde bulundurulmalıdır.</i>)	0,5 µg /cm ² /hafta
		Fitalat	Cilt ile temas eden suni deri (kaplamalı plastikler), plastik materyallerde (DEHP, DBP, BBP, DINP, DIDP ve DNOP)	%0,1
6.	Dövme Mürekkebi	PAH	REACH Tüzüğü EK 17'nin 75. girdisine istinaden PAH'lar (ve naftalin) kontrol edilmelidir.	Benzo[a]pyrene: %0,0000005 diğer PAH'lar: %0,00005
		Organokalay	REACH Tüzüğü Ek 17'nin 20. girdisinin 5. paragrafına göre dibütikalay (DBK) ve REACH Tüzüğü Ek 17'nin 75. girdisine göre organometalik kalay limitlerine bakılır.	Dibütikalay (DBK): %0,1 Organometalik kalay: %0,00005
7.	Kırtasiye Ürünleri	Azoboyar maddeler	İnsan cildi ve oral kaviteyle doğrudan ve uzun süreli temas edebilecek tekstil ve suni deriden mamul materyaller (<i>Beyaz renkli materyaller test edilmez, ancak beyaz renkli materyalin üzerinde farklı renklerde baskı varsa eğer test edilmelidir.</i>)	%0,003
		Kurşun	Metal, plastik, cam, deri, suni deri ve boyalı metal ve boyalı diğer materyaller (<i>Aynı model ürünün farklı renkleri varsa eğer her bir renk ayrıca test edilmelidir.</i>) (<i>İçerik testine ilaveten ikinci bir kontrol analizi olarak salınım testi istenilmeli (EN 1671-3'e göre) ve 0,05 mikrogram/cm² olan limit değeri baz alınarak sonuçlar değerlendirilmelidir.</i>)	%0,05
		Kadmiyum	Suni deri (kaplamalı plastikler), plastik, metal, boyalı materyaller (<i>Aynı model ürünün farklı renkleri varsa eğer her bir renk ayrıca test edilmelidir.</i>)	Plastik ve metallerde %0,01, Boyalarda %0,1
		Krom VI	Cilt ile temas eden hakiki deri materyaller	%0,0003

	DMFu	Deri, tekstil ve ahşap materyaller	0,1 mg/kg
	PAH	Normal veya makul öngörülen kullanım koşullarında insan cildi veya oral aktivite ile sürekli veya kısa süreli tekrarlı direk temasta bulunan kauçuk, plastik bileşenler ve suni deriler (kaplamalı tekstiller)	Yetişkin ürünleri 1 mg/kg Çocuk ürünleri: 0,5 mg/kg
	Nikel	Cilt ile doğrudan ve uzun süreli temas etmesi söz konusu olan metal, kaplamalı metal materyaller ve metal kaplamalı diğer materyaller (plastik vs.) (Üründe bulunan her farklı renkli kısım test edilmelidir.) (İki hafta içinde en az üç defa 10 dakika temas veya iki hafta içinde en az bir defa 30 dakika temas, cilt ile uzun süreli temas olarak değerlendirilmektedir.) (Aynı numune üzerinden test tekrarlanamaz.) (Ölçüm belirsizliği göz önünde bulundurulmalıdır.)	0,5 µg /cm ² /hafta
	TBK (tributılkalay)	Eşya niteliği bulunmayan madde ve karışımlar hariç tüm ögeler	%0,1

*Kol saatlerinin denetimlerinde ithalatçı firmanın talebi ve denetim birimince uygun görülmesi halinde XRF yöntemi kullanılarak ürünler test edilebilecektir.

** Mezkûr Yönetmelik gereği çocukların ağızlarına alabilecekleri eşyalar; herhangi bir uzaysal boyutu 5 cm'den küçük olan veya 5 cm'den küçük boyutta çıkarılabilir veya kopabilir parçaları olan eşyalar olarak sınıflandırılmaktadır.

5.2 İlgili Teknik Mevzuat Kapsamında Gerçekleştirilen Denetimler

İlgili Teknik Mevzuat Kapsamında Gerçekleştirilen Denetimler			
Sayı	Ürün Grubu	İlgili Mevzuat	Dikkat Edilmesi Gereken Hususlar
1.	El, yüz ve yüzey dezenfektanları	Biyosidal Ürünler Yönetmeliği	İlgili mevzuat gereğince ürün üzerindeki uyarı ve işaretlemeler kontrol edilmelidir. Ürüne ait ruhsat https://www.titck.gov.tr/dinamikmodul/85 linki üzerinden kontrol edilmelidir. Ruhsat, ithalatçı adına düzenlenmelidir. Ruhsat ve ürün etiketi eşleşmelidir. Veteriner hijyenine yönelik dezenfektanlar, gıda ve yem alanlarında kullanılan dezenfektanlar ve içme suyu dezenfektanları kapsam dışında yer almaktadır. Tıbbi cihaz dezenfektanı olan ürünlerin Tıbbi Cihazların İthalat Denetimi Tebliği (16 Sayılı Ürün Güvenliği Tebliği) kapsamında denetlenmesi gerekmektedir.
2.	Menteşe, mobilya rayları	TS EN 15338 + A1 TS EN 15570	Uzatma elemanları (çekmece rayları) TS EN 15338+A1 Standardı, dikey eksenli kapaklara bağlanan menteşeler ise TS EN 15570 Standardı kapsamında değerlendirilmektedir. Fiili denetime yönlendirilecek menteşe ve ray cinsi ürünlerin sınıf I olarak sınıflandırılması ve testlerin bu çerçevede uygulanması gerekmektedir.
3.	Lazerler	TS EN 60825-1/A11	Tüketicinin doğrudan kullanımına yönelik eğlence amaçlı ürünler veya öngörülebilir koşullarda tüketicilerin kullanması muhtemel olan lazer ürünlerin denetlenmesi ve diğer ürünler kapsam dışı olarak değerlendirilmesi gerekmektedir.
4.	Elle kullanılan diş fırçaları	TS EN ISO 20126	İlgili standardın 4 üncü bölümde belirtilen özelliklerin test edilmesi gerekmektedir. Tek demetli arayüz fırçaları, tek kullanımlık, diş arası ve elektrikli ağız hijyeni cihazları kapsam dışındadır.
5.	Çakmaklar	TS EN ISO 9994 TS ISO 22702	Sigara, puro ve pipo çakmakları TS EN ISO 9994 kapsamında diğer çakmaklar ise TS ISO 22702 kapsamında yer almaktadır. Olduklarından farklı görünen çakmakların tespit edilmesi halinde, söz konusu ürünlerin ithalatına izin verilmemesi gerekmektedir.

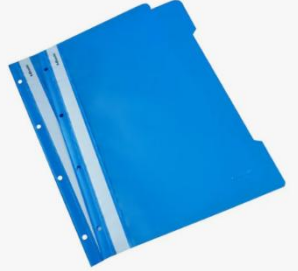
5.3 Kırtasiye Ürünleri İçin Örnek Test Prosedürleri

Kırtasiye Ürünleri İçin Örnek Test Prosedürleri			
Ürün Grubu	Ürün Özellikleri	KKDİK Ek-17 Kapsamında İstenebilecek Testler	Örnek Resim
Tükenmez Kalem	Çocukların ağızına alabileceği plastik eşya	• Kurşun (Kalemin uç kısmı hariç ağıza alınabilir kısımlarda) • Kadmiyum (Plastik kısımlarda) • PAH (Uzun süre temas edilen plastik kısımlarda) • TBK	
	Çocukların ağızına alabileceği metalden boyanmamış eşya	• Kurşun (Kalemin uç kısmı hariç ağıza alınabilir kısımlarda) • Nikel (Uzun süre temas edilen metal kısımlarda) • TBK	
	Çocukların ağızına alabileceği metalden boyanmış eşya	• Kurşun (Kalemin uç kısmı hariç ağıza alınabilir kısımlarda) • Kadmiyum (Boyanmış kısımlarda) • Nikel (Uzun süre temas edilen metal kısımlarda) • TBK	

Kurşun Kalem	Çocukların ağızına alabileceği ahşap boyanmış eşya	• Kurşun (Kalemin uç kısmı hariç ağıza alınabilir kısımlarda) • Kadmiyum (Boyanmış kısımlarda) • TBK • DMF	
Keçeli Kalem	Çocukların ağızına alabileceği plastik eşya	• Kurşun (Kalemin uç kısmı hariç ağıza alınabilir kısımlarda) • Kadmiyum (Plastik kısımlarda) • PAH (Uzun süre temas edilen plastik kısımlarda) • TBK	
Silgi	Çocukların ağızına alabileceği kauçuk eşya	• Kurşun (Ağıza alınabilir kısımlarda) • PAH (Uzun süre temas edilen kauçuk/plastik kısımlarda) • TBK • Kadmiyum (Yalnızca plastik bazlı silgilerde)	
Kalemıraş	Çocukların ağızına alabileceği plastik eşya	• Kurşun (Ağıza alınabilir kısımlarda) • Kadmiyum (Plastik kısımlarda) • PAH (Uzun süre temas edilen plastik kısımlarda) • TBK	

	Çocukların ağızına alabileceği metalden boyanmamış eşya	• Kurşun (Ağıza alınabilir kısımlarda) • Nikel (Uzun süre temas edilen metal kısımlarda) • TBK	
Makas	Çocukların ağızına alabileceği plastik içerikli eşya	• Kurşun (Ağıza alınabilir kısımlarda) • Kadmiyum (Plastik kısımlarda) • PAH (Uzun süre temas edilen plastik kısımlarda) • TBK	
	Çocukların ağızına alması muhtemel olmayan metal eşya	• Nikel (Uzun süre temas edilen metal kısımlarda) • TBK	
Kalemlik	Çocukların ağızına alabileceği tekstil içerikli eşya	• Kurşun (Ağıza alınabilir kısımlarda) • Nikel (Uzun süre temas edilen metal kısımlarda) (örneğin fermuar) • Azo boyar madde (İnsan cildi ve oral kaviteyle doğrudan ve uzun süreli temas edebilen tekstilde) • Kadmiyum • TBK • DMF	

	Çocukların ağızına alabileceği deriden eşya	• Kurşun (Ağız alınabilir kısımlarda) • Nikel (Uzun süre temas edilen metal kısımlarda) (örneğin fermuar) • Azo boyar madde (İnsan cildi ve oral kaviteyle doğrudan ve uzun süreli temas edebilen suni deri kısımlarda) • Kadmiyum • Krom VI (Cilt ile temas eden hakiki deri kısımlarda) • TBK • DMF	
Boya	Profesyonel sanat çalışmalarında kullanılmak üzere üretilen karışım	• Kadmiyum	
Pastel Boya	Çocukların ağızına alabileceği eşya	• Kurşun (Ağız alınabilir kısımlarda) • Kadmiyum • TBK	
Sulu Boya	Çocukların ağızına alabileceği plastik içeren eşya	• Kurşun (Ağız alınabilir kısımlarda) • Kadmiyum • PAH (Uzun süre temas edilen plastik kısımlarda) (örneğin fırça) • TBK	

Kuru Boya	Çocukların ağızına alabileceği ahşap boyanmış eşya	• Kurşun (Ağıza alınabilir kısımlarda) • Kadmiyum • TBK • DMF	
Plastik Dosya	Çocukların ağızına alabileceği plastikten eşya	• Kurşun (Ağıza alınabilir kısımlarda) • Kadmiyum • PAH (Uzun süre temas edilen plastik kısımlarda) • TBK	

*Söz konusu örneklerde oyuncak kapsamında değerlendirilmeyen kırtasiye ürünleri ele alınmıştır. Oyuncak olarak değerlendirilen ürünler için Oyuncak Güvenliği Yönetmeliği hükümleri esas alınır.

**Tabloda verilen testler genel itibariyle denetim esaslarını belirlemek için örneklendirilmiş olup nihai hüküm içermemektedir. Denetime tabi ürünlerin cinsi, materyali, kullanım amaçlarına göre incelenmesi başvuru kapsamında münferit değerlendirilmenin yapılması gerekmektedir.

6. EKLER

Ek.1 Fiziki Denetim/Numune Alma Tutanağı

**İTHALAT DENETİMLERİ
FİZİKİ DENETİM/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:

Numune torbası barkod numarası:

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.2 Ret Denetmen Mesajı Örneği

Yapılan incelemeler neticesinde, ... sebeplerine istinaden başvuru “Ret: ... ” olarak sonuçlandırılmıştır. Ürünlerin mahrecine iadesi, doğrudan ya da serbest bölge üzerinden üçüncü bir ülkeye transiti, ihraç kaydıyla satış ya da masrafları sahibince karşılanmak koşuluyla imha suretiyle tasfiye edilmek üzere bulunduğu gümrük idaresine terk edilme hakkı bulunmaktadır. Sistem üzerinde yer alan itiraz butonu üzerinden itiraz edilmesi akabinde İlgili Grup Başkanlığı’na ivedilikle itiraz dilekçesinin iletilmesi halinde, denetim sonucuna itirazınız değerlendirilebilecektir. Test sonuçlarına itiraz 15 iş günüdür.



Ek.3 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 ticarette 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 bulunduğunu 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 bulunduğunu gösteren imza sirküleri ve/veya vekâletname örneği.
- 5) Devralan firmanın transit izni alabilmesi için Dış Ticarette 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.

Ek-4A.

**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



Ek-4B.

**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

Ek-4C.

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

Ek-4D.

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