



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

**KİŞİSEL KORUYUCU DONANIMLARIN İTHALAT
DENETİM REHBERİ**

UYGULAYACAK BİRİM

Ticaret Bakanlığı Bölge Müdürlükleri

Versiyon: RHB/ÜGD/KKD/2.1

Güncelleme Tarihi:

İÇİNDEKİLER

BİRİNCİ BÖLÜM

1. KAPSAM VE YASAL DAYANAK	5
2. ÜRÜN GÜVENLİĞİ VE TEKNİK DÜZENLEMELER MEVZUATI	5
2.1 Yatay Mevzuat	5
2.2 Dikey Mevzuat	6
3. TANIMLAR.....	6
3.1 AB Uygunluk Beyanı	6
3.2 Bakanlık	7
3.3 “CE” İşareti	7
3.4 Denetmen	7
3.5 Dış Ticarete Risk Esaslı Kontrol Sistemi (TAREKS).....	7
3.6 Fiili Denetim	7
3.7 Güvenli Ürün.....	7
3.8 İthalatta Denetime Tâbi Ürünler Listesi	7
3.9 Kapsam dışı	7
3.10 Kişisel Koruyucu Donanım (KKD).....	7
3.11 Onaylanmış Kuruluş.....	8
3.12 Piyasada Bulundurma.....	8
3.13 Piyasaya Arz.....	8
3.14 Risk.....	8
3.15 Risk Analizi.....	8
3.16 Tebliğ	8
3.17 Teknik Dosya	8
3.18 Temel Gereklr.....	9
3.19 Test Raporu	9
3.20 Ticaret Denetmenleri Grup Başkanlıklarının Görevleri	9
3.21 Uygunluk Değerlendirme Kuruluşu	9
3.22 Uygunluk İşareti	9
3.23 Uyumlaştırılmış (Harmonize) Standart	9
3.24 Yetkili Kuruluş	9
3.25 Yönetmelik	9
4. YÜKÜMLÜLÜKLER.....	10
4.1 İmalatçının Yükümlülükleri	10
4.2 Yetkili Temsilcinin Yükümlülükleri	11
4.3 İthalatçının Yükümlülükleri	11
4.4 Dağıtıcının Yükümlülükleri	12
4.5 İmalatçının Yükümlülüğünün İthalatçı ve Dağıtıcıya Uygulandığı Durumlar	13
4.6 “CE” İşaretinin Temel Esasları ve Tarafların Yükümlülükleri	13
İKİNCİ BÖLÜM	15

5. İTHALAT DENETİM BAŞVURULARI	15
5.1 İthalatçı Firmanın Başvurusu	15
5.2. Muafiyet ve İstisnalar	15
5.3 Risk Analizi Sonucu Fiili Denetim	15
5.3.1 Başvuru Belgelerinin Elektronik Ortamda Sunulması	16
5.3.2 Başvuru Belgelerinin Grup Başkanlığına Sunulması	16
5.3.3 Fiili Denetime Yönlendirilen Ürünler İçin TAREKS'e Yüklenmesi Gereken Belgeler	16
5.3.4 Fiili Denetime Yönlendirilen Başvuru Kapsamında Sunulacak Belgelere İlişkin Esaslar	16
5.3.5 Sınıflara Göre İbraz Edilecek Uygunluk Belgeleri	17
6. DENETİM SÜRECİ	18
6.1 Denetim İşlemleri	18
6.2 TAREKS Başvuru Bilgilerinin Kontrolü	18
6.3 İptal İşlemleri	18
6.4 Mükerrer Başvurular	19
6.5 Kapsam Kontrolü	20
6.6 Başvuru Belgelerinin Kontrolü	22
6.6.1 Başvuru Belgelerinin Kontrolü Esnasında Tanınacak Ek Süreler	22
6.6.2 AB Uygunluk Beyanı, AB Tip İnceleme Belgesi ve Test Raporlarına İlişkin Hususlar	22
6.6.3 Denklik Beyanları	25
6.6.4 İlgilisince Düzenlenmeyen Belgeler	25
6.6.5 Teknik Dosya İncelemesi	26
6.6.6 Uygunluk Değerlendirme Kuruluşları Kontrolü	26
6.7 Geri Gelen Eşyaya Yönelik Denetim Uygulaması	26
7. İŞARETLEME KONTROLÜ	26
7.1 Uygunluk İşaretinin Kontrolü	26
7.1.1 "CE" İşaretinin İliştirilmesine İlişkin Özel Hükümler	26
7.1.2 Koşullu Kabul İle Sonuçlandırılacak Başvurular	28
7.1.3 Elleçleme İzinleri	28
8. DENETİMLERİN SONUÇLANDIRILMASI	28
8.1 Ürünün İlgili Mevzuatına Uygun Olması	28
8.2 Ürünün İlgili Mevzuatına Uygun Olmaması	29
8.3 Firmaların Denetimin "Red" İle Sonuçlandırılmasına İlişkin Taleplerinin Değerlendirilmesi	29
8.4 Firmaların, Denetimi Red İle Sonuçlanan Ürünler İçin Yeniden Değerlendirme Talepleri	29
8.5 İthalatçının Test Talebi	29
8.6 Firmaların Uygunsuz Bulunan Ürünlere İlişkin Transit Talepleri	30
8.7 Dosyaların Arşivlenmesi	30
ÜÇÜNCÜ BÖLÜM	31
9. YÖNETMELİK KAPSAMI ÜRÜNLER	31

10. YÖNETMELİK KAPSAMI DIŞINDA KALAN ÜRÜNLER.....	31
11. TEMEL SAĞLIK VE GÜVENLİK GEREKLERİ	31
12. UYGUNLUK DEĞERLENDİRMESİ	32
13. ONAYLANMIŞ KURULUŞLAR.....	33
14. UYUMLAŞTIRILMIŞ STANDARTLAR	34
15. YÜRÜRLÜKTEN KALDIRILMIŞ OLAN UYUMLAŞTIRILMIŞ STANDARTLAR	35
16. AB UYGUNLUK BEYANI (DECLARATION OF CONFORMITY-DOC).....	36
DÖRDÜNCÜ BÖLÜM	37
17. İTHALAT DENETİMİNE İLİŞKİN MÜNFERİT ESASLAR	37
17.1 Bazı Ürünler Hakkında Açıklayıcı Bilgi	37
17.1.1 Eldivenler	37
17.1.2 Güneş Gözlükleri.....	37
17.1.3 X Işınına Karşı Koruma Sağlayan Önlükler.....	38
17.1.4 Yüzme ve/veya dalgıç gözlük ve maskeleri gibi kategori I ürünler.....	38
17.1.5 Dalgıç Maskeleri	38
17.1.6 Gaz Maskesi Aksamı (Maske Kayışı-Straps).....	39
17.1.7 Yüz koruyucu siperlik başlığı (Headgear)	39
17.1.8 Kurşun Geçirmez Yelekler ve Giysiler	39
17.1.9 Düzeltici Güneş/Koruma Gözlükleri.....	40
17.1.10 Motosikletçilerin Giysileri ve Koruma Parçaları	40
17.1.11 Yüksek Görünürlülük Sağlayan Giysi ve Aksesuarlar.....	40
18. KKD'LERE YÖNELİK TEST FAALİYETİ	40
BEŞİNCİ BÖLÜM	43
EKLER.....	43
Ek-1: Katagorilere Göre Uygunluk Değerlendirme Prosedürleri.....	43
Ek-2: Türkçe Kullanma Kılavuzunu Kendi Deposunda İliştireceğine Dair Taahhütname Örneği.....	44
Ek-3: Uyarı Yazısı Örneği.....	45
Ek-4: Ek Bilgi/Belge Yazı Örneği	46
Ek 5: Dökme Olarak İthal Edilmek İstenen Eldivenler İçin Taahhütname Örneği.....	47
Ek-6: Uygunsuzluk Yazısı (İlgili Gümrük İdaresine)	48
Ek-7: Transit Talebi Konusu Ürünler.....	1

BİRİNCİ BÖLÜM

1. KAPSAM VE YASAL DAYANAK

Bu Rehber, 22/02/2013 tarihli ve 28567 sayılı Resmî Gazete’de yayımlanan Teknik Düzenlemeler Rejim Kararının 5 inci maddesine istinaden Ticaret Bakanlığı tarafından hazırlanan ve yürütülen “Kişisel Koruyucu Donanımların İthalat Denetimi Tebliği (Ürün Güvenliği ve Denetimi: 2019/11) kapsamında yer alan ürünlerin fiili denetimlerinin yapılması ve sonuçlandırılması usul ve esaslarının belirlenmesine yöneliktir.

Denetim rehberinde 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 tanım, esas ve düzenlemeler Ürün Güvenliği ve Teknik Düzenlemeler ile ilgili mevzuat kapsamı dışında anlaşılamaz ve yorumlanamaz.

2. ÜRÜN GÜVENLİĞİ VE TEKNİK DÜZENLEMELER MEVZUATI

2.1 Yatay Mevzuat

2.1.1 11/07/2001 tarihli ve 24459 sayılı Resmi Gazete’de yayımlanan 4703 sayılı "Ürünlere İlişkin Teknik Mevzuatın Hazırlanması ve Uygulanmasına Dair Kanun"(Çerçeve Kanun)

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

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

12/03/2020 tarihli ve 31066 sayılı Resmi Gazete’de yayımlanan 7223 sayılı Ürün Güvenliği ve Teknik Düzenlemeler Kanunu yayım tarihinden 1 sene sonra yürürlüğe gireceğinden 4703 sayılı Kanun’a atıflar yapılmıştır.

2.1.2 23/02/2012 tarihli ve 28213 sayılı Resmi Gazete’de yayımlanan CE İşareti Yönetmeliği

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

- Bir uygunluk deęerlendirme modülü veya AB uygunluk beyanı öngörmeyen bir teknik düzenlemenin varlığı halinde,
- Ürünün tâbi olduęu özel teknik düzenleme ile bu yönetmeliğin hükümlerinin farklı olması durumunda

söz konusu teknik düzenlemenin hükümleri esas alınır.

2.1.3 23/02/2012 tarihli ve 28213 sayılı Resmi Gazete’de yayımlanan Uygunluk Deęerlendirme Kuruluşları ile Onaylanmış Kuruluşlar Yönetmelięi

2.1.4 17/01/2002 tarihli ve 24643 sayılı Resmi Gazete’de yayımlanan Ürünlerin Piyasa Gözetimi ve Denetimine Dair Yönetmelik

2.1.5 22/02/2013 tarihli ve 28567 sayılı Resmi Gazete’de yayımlanan Teknik Düzenlemeler Rejimi Kararı

2.2 Dikey Mevzuat

2.2.1 Kişisel Koruyucu Donanım Yönetmelięi

Kişisel Koruyucu Donanım Yönetmelięi ülkemiz ile AB arasında tesis edilen Gümrük Birlięi uyarınca, (AB) 2016/425 sayılı AP ve Konsey Tüzüğü esas alınarak Aile, Çalışma ve Sosyal Hizmetler Bakanlığı tarafından hazırlanmış olup, 01/05/2019 tarihli ve 30761 sayılı Resmî Gazetede yayımlanmıştır.

2.2.2 Kişisel Koruyucu Donanımların Kategorizasyon Rehberine Dair Teblię

Kişisel Koruyucu Donanımların Kategorizasyon Rehberine Dair Teblię, Aile, Çalışma ve Sosyal Hizmetler Bakanlığı tarafından hazırlanmış olup, 11/03/2012 tarihli ve 28230 sayılı Resmî Gazetede yayımlanmıştır.

3. TANIMLAR

3.1 AB Uygunluk Beyanı

İmalatçının AB uygunluk beyanını düzenleyip imzalamasıyla birlikte ürününün ilgili teknik düzenlemenin kurallarına uygunluğu ile “CE” işareti taşıdığı konusundaki sorumluluęu üstlendięi varsayılır.

AB uygunluk beyanı ilgili teknik düzenlemede aksi belirtilmedikçe, KKD Yönetmelięi’nin EK-9’unda yer alan örneęe uygun düzenlenmelidir. Buna ilaveten AB uygunluk beyanının taşıma belgesi (konşimento, CMR, Tır karnesi) tarihinden önceki bir tarihte düzenlenmesi esastır.

Uygunluk beyanı, başka dillerde düzenlendięi durumlarda, beyana onaylı Türkçe tercümesi de eklenir.

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 beyan eder. AB Uygunluk Beyanının denetim sürecindeki ayrıntısı rehberin 6.6 ncı maddesinde yer almaktadır.

3.2 Bakanlık

Ticaret Bakanlığını ifade eder.

3.3 “CE” İşareti

İmalatçı tarafından kişisel koruyucu donanımın “CE” işaretinin ilâştirilmesini öngören mevzuatın ilgili bütün kurallarına uygun olduğunu gösteren işareti ifade eder. **(KKD Yönetmeliğı, Madde 4/ç)**

3.4 Denetmen

İthalat denetimini gerçekleştiren Ticaret Denetmenini ifade eder.

3.5 Dış Ticarete Risk Esaslı Kontrol Sistemi (TAREKS)

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

3.6 Fiili Denetim

Belge kontrolü, işaret kontrolü, fiziki muayene ve laboratuvar testinden biri veya birkaçını ifade eder. **(2019/11 sayılı ÜGD Tebliğı, Madde 3/ç)**

3.7 Güvenli Ürün

Kullanım süresi içinde, normal kullanım şartlarında risk taşımayan veya kabul edilebilir ölçülerde risk taşıyan ve temel gerekler bakımından azami ölçüde koruma sağlayan üründür. **(4703 sayılı Kanun, Madde 3/e)**

3.8 İthalatta Denetime Tâbi Ürünler Listesi

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

3.9 Kapsam dışı

GTİP olarak 2019/11 sayılı Ürün Güvenliğı Denetimi (ÜGD) Tebliğinin Ek-1’inde belirtilmekle birlikte, ilgili yönetmelik kapsamına girmeyen ürünü ifade eder. **(2019/11 sayılı Ürün Güvenliğı ve Denetimi Tebliğı, Madde 3/f)**

3.10 Kişisel Koruyucu Donanım (KKD)

- 1) Kişilerce bir veya birden fazla sağık ve güvenlik riskine karşı korunmak amacıyla giyilmek veya tutulmak üzere tasarlanmış ve imal edilmiş donanımı,

- 2) Koruma işlevi için gerekli olan, (1) numaralı alt bentte belirtilen donanıma ait değiştirilebilir parçaları,
- 3) (1) numaralı alt bentte belirtilen donanımlara ait, kişilerce giyilmeyen veya tutulmayan, donanımı bir dış cihaza veya uygun bir ankraj noktasına bağlamak amacıyla tasarlanmış, bir yapıya kalıcı olarak bağlanmayan ve kullanım öncesinde sabitlenmesine gerek duyulmayan bağlantı sistemlerini,

3.11 Onaylanmış Kuruluş

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

3.12 Piyasada Bulundurma

Bir ürünün ticarî bir faaliyet yoluyla, bir ödeme karşılığında veya bedelsiz olarak dağıtım, tüketim veya kullanım için yurt içi piyasaya sağlanmasını ifade eder. **(CE İşareti Yönetmeliği, Madde 3/h)**

3.13 Piyasaya Arz

KKD'nin piyasada ilk kez bulundurulmasını ifade eder. **(KKD Yönetmeliği, Madde 4/i)**

3.14 Risk

Tebliğ kapsamında yer alan ürünlerin tâbi bulundukları Yönetmeliğe uygun olmama ihtimalini ifade eder. **(2019/11 sayılı ÜGD Tebliği, Madde 3/ğ)**

3.15 Risk Analizi

Tebliğin eki “Kişisel Koruyucu Donanım Yönetmeliği Kapsamında İthalatta Denetime Tâbi Ürünler Listesi”nde (Ek-1) yer alan ürünlerin risk derecesini ve fiili denetime yönlendirilip yönlendirilmeyeceğini belirlemek amacıyla, TAREKS'te firma hakkındaki bilgiler; geçmişte yapılan ithalat denetimleri ile PGD sonuçları; üretici veya ithalatçı firma ya da temsilcisi; giriş gümrüğü; ürünün cinsi, markası, modeli, fiyatı ve miktarı; menşe, çıkış, sevk veya ticaret yapılan ülke ve risk tespiti için kullanılabilecek diğer bilgilerden hareketle yapılan işlemi ifade eder. **(2019/11 sayılı ÜGD Tebliği, Madde 3/h)**

3.16 Tebliğ

30/12/2018 tarihli ve 30641 sayılı Resmi Gazete’de (mükerrer) yayımlanan 2019/11 sayılı Ürün Güvenliği ve Denetimi Tebliği’ni ifade eder.

3.17 Teknik Dosya

İmalatçı tarafından kişisel koruyucu donanımın Yönetmeliğin Ek-2’sinde belirtilen temel sağlık ve güvenlik gereklerine uygunluğunu göstermek için kullanılan yöntemleri içerir. Teknik dosyanın muhteviyatı Yönetmeliğin Ek-3’ünde gösterilmektedir.

3.18 Temel Gerekler

Ürünün insan sağlığı, can ve mal güvenliği, hayvan ve bitki yaşam ve sağlığı, çevre ve tüketicinin korunması açısından sahip olması gereken asgari güvenlik şartlarını ifade eder. **(4703 sayılı Kanun, Madde 3/f)**

3.19 Test Raporu

Ürünün ilgili teknik mevzuatına uygun olup olmadığını test ve muayene işlemi sonucu tevsik eden belgeyi ifade eder. Test raporunun denetim sürecindeki ayrıntısı Rehberin **6.6** ncı maddesinde yer almaktadır.

3.20 Ticaret Denetmenleri Grup Başkanlıklarının Görevleri

İthalat denetimlerinin bu Rehberde belirtilen usul ve esaslar çerçevesinde gerçekleşmesini sağlamaktır.

İthalat denetimi sürecinde ortaya çıkabilecek sorunların çözümü için, teknik ve idari altyapının (internet altyapısı, teknik araç ve gereç vb.) tamamlanması ve geliştirilmesi dâhil, gerekli her türlü tedbiri almaktır.

3.21 Uygunluk Değerlendirme Kuruluşu

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

3.22 Uygunluk İşareti

Bir ürünün, ilgili teknik düzenlemede yer alan gereklere uygun olduğunu ve ilgili tüm uygunluk değerlendirmesi işlemlerine tâbi tutulduğunu gösteren işareti ifade eder. **(4703 sayılı Kanun, Madde 3/p)**

3.23 Uyumlaştırılmış (Harmonize) Standart

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

3.24 Yetkili Kuruluş

Bir kanunla veya düzenleyici işlemle bir ürün veya ürün grubuna ilişkin mevzuatı hazırlamak veya yürütmekle veya bu ürünleri denetlemekle yetkili kılınan kamu kuruluşunu ifade eder. **(2013/4284 sayılı Teknik Düzenlemeler Rejimi Kararı, Madde 3/h)**

3.25 Yönetmelik

01/05/2019 tarihli ve 30761 sayılı Resmi Gazete’de yayımlanan Kişisel Koruyucu Donanım Yönetmeliği’ni ifade eder.

4. YÜKÜMLÜLÜKLER

4.1 İmalatçının Yükümlülükleri

İmalatçı, Yönetmeliğin Ek-2'sinde belirtilen temel sağlık ve güvenlik gereklerine uygun olarak tasarlanan ve imal edilen KKD'leri piyasaya arz eder.

İmalatçı, Yönetmeliğin Ek-3'ünde belirtilen teknik dosyayı hazırlar; Yönetmeliğin 20 nci maddesinde belirtilen uygunluk değerlendirme işlemlerinden uygun olanını veya olanlarını yapar veya yaptırır. Uygun yöntemler ile KKD'nin uygulanabilir temel sağlık ve güvenlik gereklerine uygunluğunun kanıtlandığı durumda imalatçı Yönetmeliğin 16 ncı maddesinde belirtilen AB Uygunluk Beyanını hazırlar ve 17 nci maddesinde belirtilen “CE” işaretini KKD'ye iliştirir.

İmalatçı, teknik dosya ve AB Uygunluk Beyanını KKD'nin piyasaya arz edildiği tarihten itibaren 10 yıl süreyle muhafaza eder.

İmalatçı, seri üretimde Yönetmelik hükümlerine uygunluğu sağlar ve KKD'nin tasarımında ya da özelliklerindeki değişiklikler ile uyumlaştırılmış standartlardaki ya da KKD'nin uygunluğuna ilişkin atıf yapılan diğer teknik şartnamelerdeki değişiklikleri yeterli şekilde göz önünde bulundurur. İmalatçı, KKD'nin taşıdığı risklere ilişkin gerekli olduğu durumda tüketicilerin ve nihai kullanıcıların sağlık ve güvenliklerini korumak amacıyla piyasaya arz ettiği KKD'lerden numuneler alarak test ettirir, inceleme yapar, gerekli durumlarda şikâyetlerin, uygun olmayan ve geri çağırılan KKD'lerin kaydını tutar ve bu faaliyetlere ilişkin dağıtıcıları bilgilendirir.

İmalatçı, piyasaya arz ettiği KKD'nin tip, parti veya seri numarası ya da tanımlanmasını sağlayacak başka unsurları taşımasını; boyutlarının uygun olmadığı veya doğası gereği belirtilen tanımlayıcı unsurların KKD'nin üzerinde bulunmasının mümkün olmadığı durumda gerekli bilgilerin ambalajında veya KKD ile birlikte verilen bir belgede bulunmasını sağlar.

İmalatçı kendi adının, tescilli ticari unvanının ya da tescilli ticari markasının ve kendisine ulaşılmasını sağlayacak adresinin KKD'nin üzerinde; bunun mümkün olmadığı durumda ürünün ambalajında ya da ürünle birlikte verilen bir belgede bulunmasını sağlar. Adres, imalatçıya ulaşmayı sağlayacak tek bir iletişim noktasını belirtir. İletişim bilgisi, Türkçe veya nihai kullanıcıların kolayca anlayabileceği ve Aile, Çalışma ve Sosyal Hizmetler Bakanlığının kabul edeceği bir dilde olur.

İmalatçı, Yönetmeliğin Ek-2'sinin 1.4 üncü maddesinde belirtilen kullanım kılavuzunu Türkçe olarak hazırlar ve KKD ile birlikte sunar. Bu talimatlar, güvenlik bilgileri ve her türlü etiket açık, anlaşılabilir ve okunaklı olmalıdır.

İmalatçı, AB Uygunluk Beyanının KKD ile birlikte sunulmasını ya da AB Uygunluk Beyanına erişimi sağlayacak internet adres bilgisinin kullanım kılavuzunda bulunmasını sağlar.

İmalatçı, piyasaya arz ettiği KKD'nin Yönetmeliğe uygun olmadığını bildiği veya bilmesinin gerektiği durumda, söz konusu KKD'yi uygun hale getirmek, piyasadan çekmek ya da geri çağırarak için gerekli düzeltici tedbirleri en kısa sürede alır. Piyasada bulundurulmuş KKD'nin risk teşkil ettiği durumda imalatçı KKD'nin uygunsuzluğu ve alınan düzeltici tedbirlere ilişkin derhal Aile, Çalışma ve Sosyal Hizmetler Bakanlığını bilgilendirir.

Aile, Çalışma ve Sosyal Hizmetler Bakanlığının gerekçeli talebi üzerine imalatçı, KKD'nin uygunluğunu gösteren her türlü bilgi ve belgeyi Türkçe veya Bakanlığın kabul edeceği bir dilde yazılı olarak veya elektronik ortamda Bakanlığa sunar. İmalatçı, Bakanlığın gerekçeli talebi üzerine, piyasaya arz ettiği KKD'nin taşıdığı risklerin bertaraf edilmesine ilişkin alınacak her türlü tedbirle ilgili Bakanlıkla işbirliği yapar.

4.2 Yetkili Temsilcinin Yükümlülükleri

Yetkili temsilci, imalatçı tarafından belirli görevleri yerine getirmek üzere kendisinden yazılı vekâlet alan Türkiye'de yerleşik gerçek veya tüzel kişidir. Avrupa Birliğine üye ülkelerde yerleşik yetkili temsilciler, Türkiye'de yerleşik yetkili temsilcilere karşılıklı esas gözetilmek kaydıyla denk kabul edilir.

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

Söz konusu vekâlet, yetkili temsilcinin asgari olarak aşağıda belirtilen görevleri yerine getirmesine müsaade eder:

- a) Aile, Çalışma ve Sosyal Hizmetler Bakanlığına sunulmak üzere, AB Uygunluk Beyanının ve teknik dosyanın ilgili KKD'nin piyasaya arzından sonra 10 yıl boyunca muhafaza edilmesi,
- b) Aile, Çalışma ve Sosyal Hizmetler Bakanlığının gerekçeli talebi üzerine, KKD'nin uygunluğunu gösteren her türlü bilgi ve belgenin tedarik edilmesi,
- c) Aile, Çalışma ve Sosyal Hizmetler Bakanlığının talebi üzerine, KKD'nin teşkil ettiği risklerin bertaraf edilmesine ilişkin alınan her türlü tedbirin yerine getirilmesinde Bakanlıkla işbirliği yapılması.

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

4.3 İthalatçının Yükümlülükleri

İthalatçı, piyasaya yalnızca Yönetmelik hükümlerine uygun KKD'yi arz eder.

İthalatçı, KKD'yi piyasaya arz etmeden önce Yönetmeliğin 20 nci maddesinde yer alan uygunluk değerlendirme işlemlerinin imalatçı tarafından yerine getirilmiş olduğunu teyit eder. İthalatçı, imalatçının KKD'ye ilişkin teknik dosyayı hazırladığını, KKD'nin "CE" işaretini taşıdığını ve gerekli belgelerin KKD'ye eşlik ettiğini, imalatçının Yönetmeliğin 9 uncu maddesinin beşinci ve altıncı fıkralarında belirtilen gereklilikleri sağladığını teyit eder. Piyasaya arz edeceği KKD'nin Yönetmeliğin Ek-2'sinde belirtilen temel sağlık ve güvenlik gereklerini karşılamadığını bildiği veya bilmesinin gerektiği durumda ithalatçı; KKD'yi,

uygun hale getirilene kadar piyasaya arz edemez. Ayrıca, KKD'nin risk teşkil ettiği durumda ithalatçı, bu hususta imalatçıyı ve Aile, Çalışma ve Sosyal Hizmetler Bakanlığını bilgilendirir.

İthalatçı kendi adının, tescilli ticari unvanının ya da tescilli ticari markasının ve kendisine ulaşılmasını sağlayacak adres bilgisinin KKD'nin üzerinde; bunun mümkün olmadığı durumda KKD'nin ambalajında veya KKD ile birlikte verilen bir belgede bulunmasını sağlar. İletişim bilgisi, Türkçe veya nihai kullanıcıların kolayca anlayabileceği ve Aile, Çalışma ve Sosyal Hizmetler Bakanlığının kabul edeceği bir dilde olur.

İthalatçı, Türkçe olarak hazırlanmış olan kullanım kılavuzunu KKD ile birlikte sunar.

İthalatçı, kendi sorumluluğu altındaki KKD'nin Yönetmeliğin Ek-2'sinde belirtilen temel sağlık ve güvenlik gereklerine uygunluğunu tehlikeye düşürmeyecek şekilde muhafaza edilmesini ve nakliyesini sağlar.

İthalatçı, KKD'nin taşıdığı risklere ilişkin gerekli olduğu durumda tüketicilerin ve nihai kullanıcıların sağlık ve güvenliklerini korumak amacıyla piyasaya arz ettiği KKD'lerden numuneler alarak test ettirir, inceleme yapar, gerekli durumlarda şikâyetlerin, uygun olmayan ve geri çağırılan KKD'lerin kaydını tutar ve bu faaliyetlere ilişkin dağıtıcıları bilgilendirir.

Piyasaya arz ettiği KKD'nin Yönetmeliğe uygun olmadığını bildiği veya bilmesinin gerektiği durumda ithalatçı, söz konusu KKD'nin uygunluğunun sağlanması için gerektiğinde KKD'nin piyasadan çekilmesi ve geri çağırılmasını da içerecek düzeltici tedbirleri en kısa sürede alır. Piyasada bulundurulmuş KKD'nin risk teşkil ettiği durumda ithalatçı, KKD'nin uygunsuzluğu ve alınan düzeltici tedbirlere ilişkin derhal Aile, Çalışma ve Sosyal Hizmetler Bakanlığını bilgilendirir.

İthalatçı, teknik dosyayı ve AB Uygunluk Beyanının bir suretini, KKD'nin piyasaya arz edildiği tarihten itibaren 10 yıl süreyle Aile, Çalışma ve Sosyal Hizmetler Bakanlığının talebi halinde sunmak üzere muhafaza eder.

Aile, Çalışma ve Sosyal Hizmetler Bakanlığının gerekçeli talebi üzerine istenmesi durumunda ithalatçı, KKD'nin uygunluğunu gösteren her türlü bilgi ve belgeyi Türkçe veya Bakanlığın kabul edeceği bir dilde yazılı veya elektronik ortamda Bakanlığa sunar. İthalatçı, piyasaya arz ettiği KKD'nin taşıdığı risklerin bertaraf edilmesine ilişkin alınacak her türlü tedbirle ilgili olarak Bakanlıkla işbirliği yapar.

4.4 Dağıtıcının Yükümlülükleri

Dağıtıcı, piyasada bulundurduğu KKD'nin Yönetmelik hükümlerine uygunluğunu gözetir.

Dağıtıcı, piyasada bulundurmada önce KKD'nin "CE" işareti taşıdığını ve gerekli belgeler ile Türkçe kullanım kılavuzunun KKD ile birlikte sunulduğunu, imalatçının Yönetmeliğin 9 uncu maddesinin beşinci ve altıncı fıkraları ile ithalatçının 11 inci maddenin üçüncü fıkrasında belirtilen gereklilikleri sağladığını teyit eder. Dağıtıcı, KKD'nin Yönetmeliğin Ek-2'sinde yer alan temel sağlık ve güvenlik gereklerini taşımadığını bildiği veya bilmesinin gerektiği durumlarda uygun hale getirilene kadar KKD'yi piyasada bulundurmaz. Ayrıca, KKD'nin risk teşkil ettiği durumda, dağıtıcı bu hususta imalatçı veya ithalatçı ile Aile, Çalışma ve Sosyal Hizmetler Bakanlığını bilgilendirir.

Dağıtıcı, kendi sorumluluğu altındaki KKD'nin Yönetmeliğin Ek-2'sinde belirtilen temel sağlık ve güvenlik gereklerine uygunluğunu tehlikeye düşürmeyecek şekilde saklanması ve nakliyesini sağlar.

Piyasada bulundurduğu KKD'nin Yönetmeliğe uygun olmadığını bildiği veya bilmesinin gerektiği durumda dağıtıcı, söz konusu KKD'nin uygunluğunun sağlanması, piyasadan çekilmesi veya geri çağırılması için uygun düzeltici tedbirlerin alındığından emin olur. Ayrıca dağıtıcı, ürünün risk teşkil ettiği durumda uygunsuzluğun nedeni ve gerçekleştirilen düzeltici tedbirlere ilişkin derhal Aile, Çalışma ve Sosyal Hizmetler Bakanlığını bilgilendirir.

Aile, Çalışma ve Sosyal Hizmetler Bakanlığının gerekçeli talebi üzerine dağıtıcı, KKD'nin Yönetmeliğe uygunluğunu gösteren her türlü bilgi ve belgeyi yazılı veya elektronik ortamda sunar. Bakanlığın talebi üzerine dağıtıcı, piyasada bulundurduğu KKD'nin taşıdığı risklerin bertaraf edilmesine ilişkin alınacak her türlü tedbirle ilgili olarak Bakanlıkla işbirliği yapar.

4.5 İmalatçının Yükümlülüğünün İthalatçı ve Dağıtıcıya Uygulandığı Durumlar

İthalatçı veya dağıtıcı, kendi adı ve ticari markası altında KKD'yi piyasaya arz etmesi veya halihazırda piyasaya arz edilmiş olan bir KKD'yi Yönetmelik hükümlerine uygunluğunu etkileyecek şekilde değiştirmesi durumunda imalatçı olarak kabul edilir ve Yönetmeliğin 9 uncu maddesinde belirtilen imalatçının yükümlülüklerine tabi olur.

4.6 “CE” İşaretinin Temel Esasları ve Tarafların Yükümlülükleri

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

- Yeni Yaklaşım kapsamında CE işareti gerektiren ürünlerin uygunluk işareti kontrolü, ürünün tâbi olduğu Yönetmelikte yer alan özel hükümler saklı kalmak kaydıyla, “CE İşareti Yönetmeliği” hükümlerine göre yapılır. Ürünün tâbi olduğu ilgili Yönetmeliğin mecburi kıldığı yer ve şekle göre konulmuş CE işareti taşımayan ürünlerin ithalatına izin verilmez.
- İmalatçı, “CE” işaretini ürüne koymak veya konulmasını temin etmek suretiyle, ürünün bu işaretin konulmasını öngören ilgili teknik düzenleme veya düzenlemelere uygunluğunun kendi sorumluluğunda olduğunu ve ürünün gerekli tüm uygunluk değerlendirme işlemlerine tâbi tutulduğunu beyan etmiş sayılır.
- Bir ürünün “CE” işaretinin konulmasını gerektiren birden fazla teknik düzenlemeye tâbi olması durumunda, ürünün üzerindeki “CE” işareti, ilgili tüm teknik düzenlemelerin uygulanabilir hükümlerinin tamamının imalatçı tarafından yerine getirildiği yönünde karine teşkil eder. Bu teknik düzenlemelerin, geçiş dönemi öngördüğü ve imalatçıya uygulama konusunda bir seçme hakkı tanıdığı durumlarda, “CE” işareti, sadece uygulanan teknik düzenleme veya düzenlemelerin hükümlerine uygunluğu gösterir.
- “CE” işareti; CE İşareti Yönetmeliğinin Ek-1'inde 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.

- “CE” işareti, ürün piyasaya arz edilmeden önce konulur.
- Denetim konusu olduklarında ürünlerin “CE” işareti taşıması ve ilgili uygunluk değerlendirme işlemlerinin “tamamlanmış” olması gerekir.
- İlgili teknik düzenlemenin gerektirdiği durumlarda, “CE” işaretinin yanında, üretim kontrol safhasında yer alan onaylanmış kuruluşun kimlik kayıt numarası da yer alır. Kimlik kayıt numarası, onaylanmış kuruluşun kendisi veya kuruluşun talimatları çerçevesinde imalatçı veya imalatçının yetkili temsilcisi tarafından konulur.
- Ürünün üzerinde “CE” işaretiyle birlikte piktogramlar veya belirli bir riski veya kullanımı betimleyen diğer işaretler de yer alabilir.
- Ürüne “CE” işaretinin anlamı ve şekli hakkında üçüncü şahısları yanıltacak başka işaretler veya betimlemeler konulamaz. Diğer her türlü işaret, ürüne ancak “CE” işaretinin görünebilirliğini, okunabilirliğini ve anlamını bozmayacak şekilde konulabilir.
- “CE” işareti sadece teknik düzenlemelerin konulmasını öngördüğü ürünlerde kullanılabilir, başka ürünlerde kullanılamaz.

İKİNCİ BÖLÜM

5. İTHALAT DENETİM BAŞVURULARI

5.1 İthalatçı Firmanın Başvurusu

İthalat denetim başvuruları Tebliğin Ek-1’inde yer alan “Kişisel Koruyucu Donanım Yönetmeliği Kapsamında İthalatta Denetime Tâbi Ürünler Listesi” kapsamında yer alan ürünler için, Gümrük Yönetmeliğinin 181 inci maddesinin 4 üncü 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 Grup Başkanlığı nezdindeki işlemlerini takip edebilmesi amacıyla bir başvuru numarası verilir.

5.2. Muafiyet ve İstisnalar

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

- a. A.TR belgesine sahip,
- b. Geri gelen eşya muhteviyatı,
- c. 29/9/2009 tarihli ve 2009/15481 sayılı Bakanlar Kurulu Kararı eki “4458 sayılı Gümrük Kanunu’nun Bazı Maddelerinin Uygulanması Hakkındaki Karar”ın 112 nci maddesinin birinci fıkrasında belirtilen, (bu maddeye istinaden ithal edilmek istenen şahsi eşya veya numune için TAREKS’e başvuru yapma gereği bulunmamakta olup, ilgili gümrük idaresinin onayı ile Tebliğ’in ilgili maddesinde belirlenmiş sabit referans numarası ile ithalat işlemi tekemmül ettirilebilmektedir.)

ürünler fiili denetimden muaftır.

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

5.3 Risk Analizi Sonucu Fiili Denetim

Başvurunun fiili denetime yönlendirilmesi halinde aşağıdaki işlemlere başlanır.

5.3.1 Başvuru Belgelerinin Elektronik Ortamda Sunulması

Tebliğe göre, fiili denetime yönlendirilen ürünler için Tebliğ'in Ek-2'sinde yer alan "Fiili Denetime Yönlendirilen Ürünler İçin TAREKS'e Yüklenmesi Gereken Belgeler" listesinde belirtilen dokümanların, başvuru günü dâhil iki iş günü içerisinde elektronik ortamda TAREKS'e eksiksiz olarak yüklenmesi gerekmektedir. Söz konusu dokümanların eksik olması durumunda ve firmanın bu başvuruyu devam ettirmek istemesi halinde firmaya sistem üzerinden ilave 10 gün süre verilir.

Başvuru kapsamında yüklenmesi gereken belgelerin niteliğine ilişkin esaslar 5.3.3 ve 5.3.4'te düzenlenmiştir.

Kullanıcının herhangi bir nedenle bu işlemi elden yapma talebi dikkate alınmaz. Bu husustaki istisna 5.3.2'de izah edilmiştir.

Yukarıda zikredilen sürelerden yararlanılmaması halinde başvuru TAREKS tarafından otomatik olarak "**İptal: Belge Eksikliği Sonucu**" ile sonuçlandırılır. Bu şekilde sonuçlandırılan ürünler için kullanıcılar TAREKS'e yeniden başvuru yapabilir.

5.3.2 Başvuru Belgelerinin Grup Başkanlığına Sunulması

Kullanıcıların, TAREKS üzerinden yapmış olduğu başvuruların fiili denetime tâbi tutulması halinde yüklenmesi gereken belgeler, ancak teknik bir sorun nedeniyle sisteme yüklenememesi durumunda, ilgili Grup Başkanlığına elden sunulur.

5.3.3 Fiili Denetime Yönlendirilen Ürünler İçin TAREKS'e Yüklenmesi Gereken Belgeler

1. Aşağıdaki gümrük belgelerinden eşyanın durumuna uygun olan biri veya birkaçı (*)

- Özet Beyan veya Taşıma Belgesi (Konşimento, CMR Belgesi, TIR Karnesi) (Eşyanın geçici depolama statüsünde bulunması ya da tam beyanlı yaygın basitleştirilmiş usule tâbi olması durumunda)
- Serbest Bölge İşlem Formu, Ön Statü Belgesi (Serbest Bölgede bulunması durumunda)
- Önceki gümrük rejimine ilişkin Gümrük Beyannamesi (Antrepo, geçici ithalat vb.)

2. Fatura veya proforma fatura (*)

3. AB Uygunluk Beyanı - Türkçe tercümesinin onaylı örneği ile birlikte (*)

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

4. Türkçe tanıtım ve kullanım kılavuzu

5.3.4 Fiili Denetime Yönlendirilen Başvuru Kapsamında Sunulacak Belgelere İlişkin Esaslar

5.3.2'de belirtilen durumda ilgili Grup Başkanlığı'na elden sunulması gereken, ürüne ait uygunluk değerlendirme sonuçlarına ilişkin belgelerin (AB uygunluk beyanı ve test raporları

vs.) ithalatçı firma tarafından imzalanarak, aslına uygunluğu onaylanan örnekleri (imza ve vergi numarasını içeren firma kaşesi mutlaka olmalı) sunulmalıdır. Belgeler imzalanarak onaylanabilir veya belgelerin aslına uygun olduğu imzalı ayrı bir üst yazı ile sunulabilir. Bu durumda, yazı ile ekinde sunulan belgeler arasında mutlaka illiyet bağı (belge numaraları vs. olmalıdır) kurulmalıdır.

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,

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

Kullanıcıların başvuru esnasında ibraz ettikleri belgelerin ilgili Grup Başkanlığına ayrıca sunulması istenmeyecektir. İlgili Grup Başkanlığına elden başvuru yapılmasının gerekmesi halinde başvuruya ilişkin belgeler vekâlet kapsamında olan yetkili kişilerce teslim edilebilecektir. Bu durumda, ilgili Grup Başkanlığına orijinal vekâletnamenin de sunulması gerekmektedir.

5.3.5 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
- Uyumlaştırılmış Ulusal Standardın Uygulanmadığı durumlarda akredite bir test laboratuvarınca veya **imalatçı tarafından** ürüne uygulanmış ilgili standartlara uygunluğu gösteren test raporları
- Uyumlaştırılmış Ulusal Standardın Uygulandığı durumlarda ise akredite bir test laboratuvarınca ürüne uygulanmış ilgili standartlara uygunluğu gösteren test raporları

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

6. DENETİM SÜRECİ

6.1 Denetim İşlemleri

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 belirtilen hususların bir veya bir kaçını kapsayacak şekilde yapılır.

- TAREKS Başvuru Bilgilerinin Kontrolü
- Kapsam Kontrolü ve/veya Belge Kontrolü
- İşaretleme Kontrolü
- Fiziki Muayene
- Laboratuvar Testi

6.2 TAREKS Başvuru Bilgilerinin Kontrolü

Firma kullanıcıları tarafından yapılan başvuruda beyan edilen bilgiler ile TAREKS üzerinden sunulan belgelerin tutarlılığı Denetmen tarafından kontrol edilir. Kontrol sonucunda tutarlı bulunan başvurular için Rehberin 6.5 inci bölümünden itibaren izah edilen işlemlere devam edilir.

Aksi durumdaki başvurular için iptal işlemi aşağıdaki süreç izlenerek gerçekleştirilir.

6.3 İptal İşlemleri

İptal işlemlerinde izlenecek yöntem aşağıda belirtilmektedir:

- Denetlemesi devam eden başvuruların iptali ancak Denetmen tarafından yapılabilecek olup, bu durumdaki başvuruların iptali için firmaların ilgili Grup Başkanlığı ile iletişime geçmesi gerekmektedir.
- Başvurularda “belge bekleniyor” aşamasında veya denetim işlemleri sonuçlandırılmış, referans numarası oluşturulmuş ancak fiili ithalatı henüz gerçekleştirilmemiş ürünlere yönelik başvuruların iptal işlemi, sorgulama ekranında, “iptal” sekmesi kullanılmak suretiyle kullanıcılar tarafından yapılabilecektir.
- Gümrük işlemleri tamamlanarak ithalatı gerçekleştirilmiş ürünlere ilişkin TAREKS başvurularının (bu durumda hâlihazırda yurt içi edilmiş ithalat partisine ilişkin yapılacak

yeni TAREKS başvurusunun fiili denetime yönlendirilmesi ihtimali bulunduğundan) firmalarca iptal edilmesi mümkün değildir.

Başvuru bilgilerinden bir veya birkaçının sisteme yanlış veya eksik kaydedilmiş olması durumunda, kullanıcıya Denetmen tarafından konuyu açıklayan bir mesaj iletilir ve başvuruya dair denetim işlemi son aşamaya kadar yapılır. Denetim sonucunda, ürünlerin ithalat denetiminden geçemeyeceği anlaşıldığında başvuru “red” ile diğer durumlarda firmanın yaptığı hatayı düzeltmesini teminen “iptal” ile sonuçlandırılır.

Bölge Müdürlüğü tarafından denetime veya teste tabi tutulan ürünlere ilişkin başvuruların, denetim işleminin tamamlanmasını müteakip maddi hatalar nedeniyle iptal edilmesi neticesinde aynı partinin TAREKS tarafından tekrar teste yönlendirilmesi halinde, ikinci başvurunun iptal edilen başvurunun devamı olduğu dikkate alınarak denetimlerin test yapılmadan sonuçlandırılması gerekmektedir.

Test öncesinde veya sırasında, ithalatçı firma tarafından testten vazgeçilmesi veya testin kabul edilmemesi durumunda; varsa yapılmış olan testlerin ücreti tahsil edilerek denetleme “İptal: Teste Gönderilmedi” ile sonuçlandırılır.

TAREKS başvurularında tek bir kalem içerisine birden fazla ürün bilgisinin (model, marka, miktar gibi) toplu olarak girilmesi durumunda, başvuru kapsamı ürünler denetlenecek, denetim sonucunda bütün ürünlerin uygun olması halinde başvuru iptal ile sonuçlandırılacak, bütün ürünlerin uygunsuz olması halinde ise başvuru doğrudan red ile neticelendirilecektir. Diğer taraftan, başvuru kapsamında bazı modellerin olumlu bazı modellerin olumsuz olduğunun anlaşılması durumunda ise; başvurunun, uygunsuz ürünlerin Gümrük Yönetmeliğinin 181 inci maddesine istinaden mahrecine iade, başka ülkeye transit veya gümrüğe terk edildiğinin kanıtlanmasına değin iptal edilmemesi, bu durumların kanıtlanmasının ardından ise başvurunun iptal edilmesi ve ithalatçıya yalnız uygun marka/model vb. ürünler için başvuru yapılması yolunda malumat verilmesi gerekmektedir.

6.4 Mükerrer Başvurular

Denetimi ret ile 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 tâbir edilir. Bu durum risk analizi uygulamasının doğru çalışmasını engellemektedir.

Mükerrer başvuru yapılmasının önüne geçilmesini teminen, başvuruya ilişkin bilgilerde maddi hata yapıldığı tespit edilen denetim başvurularına yönelik uygulamanın;

- Söz konusu başvurunun iptalinin gerektiğinin anlaşılmasını müteakip (denetmen tarafından, firma başvurusu yoluyla veya gerekli hallerde kullanıcı ile görüş alışverişinde de bulunularak), firma/kullanıcının denetmen tarafından derhal e-posta ile bilgilendirilmesi ve iptal işleminin denetim sürecinin ardından gerçekleştirilmesi,
- Bahse konu e-posta mesajında ve kullanıcı ile irtibat kurulması halinde bu görüşmede, kullanıcıya iptal işleminin gerçekleştirildiği TAREKS’ten teyit edilmeden, iptal konusu ürünler için yeni bir başvuru yapılmaması aksi taktirde ithalatçı firmaya ve kullanıcıya müeyyide uygulanabileceği hususunun önemle hatırlatılması,

şeklinde yürütülmesi gerekmektedir.

1) Denetimi devam eden başvuru konusu ürünler için mükerrer başvuru yapılması durumunda,

- Öncelikle firma/kullanıcının denetim birimine/denetmene “mükerrer başvuru öncesinde yapılmış yazılı bir iptal başvurusu” bulunup bulunmadığının kontrol edilmesi,
- İptal başvurusunun bulunup bulunmadığı dikkate alınmaksızın, denetim birimince uygun olduğu değerlendirilen başvuru dışındaki diğer başvuruların iptal edilmesi ve denetim işleminin bu başvuru üzerinden devam edilerek sonuçlandırılması,
- İptal başvurusunun bulunmaması halinde, mükerrer başvuru yapıldığının Bakanlığımıza bildirilmesi

gerekmektedir.

2) Denetimi ret ile sonuçlandırılmış başvuru konusu ürünler için mükerrer başvuru yapılması durumunda,

- Belge eksikliği ya da sisteme yanlış belge yüklenmesi sebebiyle başvurunun ret ile sonuçlandığı durumlarda, bu eksiklik ve yanlışlıkların giderilmesi sonrasında durumun denetim birimince teyit edilmesi halinde konunun Bakanlığımıza iletilmesi,
- Diğer durumlarda denetimlerin doğrudan ret ile sonuçlandırılması ve konunun Bakanlığımıza iletilmesi

gerekmektedir.

6.5 Kapsam Kontrolü

TAREKS’in başvuruyu fiili denetime yönlendirmesi halinde ürünün mevzuat kapsamında olup olmadığı kontrol edilir.

- Ürün, Tebliğ eki listede yer almakla birlikte kapsam kontrolü sonucunda Yönetmelik kapsamında olmadığının anlaşılması halinde başvuru Sistem üzerinden “Koşullu Kabul: Kapsam Dışı” ile sonuçlandırılır.
- Ürün, Piyasa Gözetimi ve Denetimine Dair Yönetmeliğin 8 inci maddesi uyarınca piyasaya arz edilmiş olarak değerlendirilmemesi halinde başvuru Sistem üzerinden “Koşullu Kabul- İleri İşlem: Denetleme Sonucu” ile sonuçlandırılır.

Ürünlerin ileri bir işleme tabi tutulmak üzere ithal edilmek istenmesi durumunda ithaline ancak bahse konu işlemi gerçekleştiren firmanın imalatçı olması durumunda izin verilmesi gerekmektedir. Bu minvalde, firmalar tarafından yapılan ileri işlem taleplerinin uygun görülebilmesi için firmanın imalatçı olduğunun, kapasite raporunun, sanayi sicil belgesinin ve varsa üretime ve nihai ürünlere ilişkin tanıtıcı belgelerin incelenmesi suretiyle TAREKS üzerinden tevsik edilmesi gerekmektedir.

Bu çerçevede, bir denetim işleminin “Koşullu Kabul-İleri İşlem” ile sonuçlandırılabilmesi için;

- Denetim konusu edildiğinde ilgili teknik mevzuatına uygun olmayan ürünlerin yurt içi edilmesinin ardından imalatçı tarafından, “montaj, paketleme, işleme veya etiketleme vb.” ileri bir işlem yapılmak suretiyle ilgili uygunsuzluk ve/veya eksikliklerin giderilmesi,
- Nihai ürünün, test, belgelendirme, işaretleme vb. uygunluk değerlendirme işlemlerinin tümünün, ileri işlemi gerçekleştiren üretici tarafından kendi adına yapılması veya yaptırılması,
- Nihai ürünün bahse konu imalatçı adı ve markası altında piyasaya arz edilmesi gerekmektedir.
- Firmanın ilgili nihai ürünü üretilip üretilmediğinin kapasite raporundan doğrulanması gerekmektedir.

Çelik burun, çelik taban ve kesilmemiş güneş gözlüğü camları ileri işlem ürünlere örnektir.

Aşağıdaki şartları haiz ürünler piyasaya arz edilmiş olarak değerlendirilmezler. (PGD Yönetmeliği – Madde 8)

- a. İlgili teknik düzenlemenin ürünün ihracatına ilişkin hükümleri saklı kalmak kaydıyla, Avrupa Birliği üyesi ülkeler dışındaki ülkelere ihraç edilmek üzere üretilen ürünler,
- b. İlgili teknik düzenlemeye uygun ve güvenli hale getirilmeden piyasaya arz edilmeyeceğine dair açık bir işaret taşıması şartıyla, fuar ve sergilerde sadece tanıtım ve gösterim amacıyla sergilenen ürünler,
- c. Uygunluk değerlendirmesinin gerçekleştirilmesi amacıyla ihracatçı ülkeden Türkiye’de yerleşik yetkili temsilcisine veya ithalatçıya gönderilen numuneler,
- d. İlgili teknik düzenlemede aksi belirtilmedikçe, imalatçı tarafından montaj, paketleme, işleme veya etiketleme gibi ileri bir işlemi gerçekleştirmek amacıyla diğer bir imalatçıdan alınan veya imalatçının yurt dışında olması halinde imalatçı tarafından ithal edilen ürünler,
- e. Gümrük idarelerince henüz serbest dolaşıma sokulmamış ürünler ile serbest bölgelerdeki ürünler.
 - Fuar, sergi gibi amaçlarla ithal edilmek istenen ürünler, kullanım amacı, yapısı, miktarı, değeri, ithalatçı firmanın özellikleriyle ilgili yapılacak değerlendirme sonucunda piyasaya arz durumunun oluşmadığının tespit edilmesi halinde, başvuru Sistem üzerinden “Koşullu Kabul: Kapsam Dışı” ile sonuçlandırılır.
 - İthalatçı firmanın, ithal edilmek istenen ürünlerin sergi, fuar v.b. organizasyonlarda sergilenmek amacıyla getirildiğini beyan etmesi halinde, söz konusu organizasyona ait katılım yazısı ile broşür, davetiye gibi bu durumu tevsik eden bilgi ve belgeler istenir. Fuar, sergi v.b. amaçla ithal edilen cihazlara, aşağıda gösterilen taslak çizimdeki oranlar göz önünde bulundurularak boyutlandırılan bir etiket iliştilmelidir.



6.6 Başvuru Belgelerinin Kontrolü

Başvuru konusu ürünlerin ilgili Yönetmelik kapsamında olduğunun tespit edilmesi halinde, TAREKS üzerinden sisteme yüklenen veya ilgili Grup Başkanlığına sunulan bilgi ve belgelerin ilgili teknik mevzuatın gerekliliklerine uygun olup olmadığı kontrol edilir.

6.6.1 Başvuru Belgelerinin Kontrolü Esnasında Tanınacak Ek Süreler

Başvuru sırasında sunulan bilgi ve belgeler ile üründe yapılan incelemeler sonucunda daha detaylı bir araştırma gereğinin ortaya çıkması, ithalatçının başvuru sırasında sunduğu belge ve bilgilerin ürüne ait olmaması durumunda (firmanın denetim birimlerini yanıltmak amacı taşımadığına kanaat getirilmesi halinde), ürüne ait belgelerin firma tarafından **120** günlük ek süre içerisinde tamamlanması istenilir.

Verilen ek süre ile bu ek süre zarfında talep edilen belgelerin sunulmaması durumunda denetimin “**red**” ile sonuçlandırılacağına dair bir mesaj Denetmen tarafından kullanıcıya iletilir.

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

6.6.2.1 AB Uygunluk Beyanı

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

6.6.2.2 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:

- 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 paketlenme 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 “Koşullu Kabul Tali Eksiklik: Denetleme Sonucu” ile sonuçlandırılır.

6.6.2.3 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;

- İmalatçının ilgili uyumlaştırılmış standardı uygulamaması, kısmen uygulaması veya böyle bir standardın bulunmaması,

durumlarında Denetmen tarafından istenir.

Bununla birlikte, Kategori I KKD'ler için 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 Beyanında ilgili test raporuna atıf yapılmasına gerek bulunmamaktadır.

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 anlaşılamıyorsa 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 olmadığına tevsiki halinde ithalat denetimi mevcut test raporları göz önünde tutulmak suretiyle tamamlanır.

6.6.3 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.

6.6.4 İlgilisince Düzenlenmeyen Belgeler

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

Bu şekilde belgenin doğru olmadığına anlaşılmaması halinde, belgenin yenilenmesi talep edilmez denetim doğrudan red ile sonuçlandırılır ve konu Bakanlığa iletilir.

Diğer taraftan,

- İlgili kuruluşun internet sitesinde doğru belge var ise bunun Bakanlığa iletilen yazıda belirtilmesi,
- İlgili kuruluş ile elektronik posta yoluyla iletişime geçildi ise doğru belgenin tamamı veya kapak sayfasının istenilmesi ve Bakanlığa iletilen yazı ekinde sunulması,
- Doğru belgenin veya kapak sayfasının edinilememesi halinde bu durumun Bakanlığa muhatap yazıda belirtilmesi,

gerekmektedir.

Grup Başkanlığına yönlendirilen ithalat denetimi başvurusu muhteviyatı ürünlere ilişkin denetim her bir kalem için ayrı ayrı yapılır. Kalemlerden birisi hakkında sunulan bilgi ve belgelerde herhangi bir tahrifat 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 mevzuatına uygunluk açısından tamamlanır.

6.6.5 Teknik Dosya İncelemesi

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

6.6.6 Uygunluk Değerlendirme Kuruluşları Kontrolü

Ürünün mevzuatı uyarınca, test ve belgelendirme işlemlerinin onaylanmış kuruluşlar veya diğer uygunluk değerlendirme kuruluşlarınca yapılmasının gerekli olması halinde, ithalatçı tarafından sunulan belgelerde adı geçen onaylanmış kuruluş isimlerinin AT Resmî Gazetesinde yayımlanan listede olup olmadığı kontrol edilir. Bu kuruluşların listesine; <https://ec.europa.eu/growth/tools-databases/nando/index.cfm?fuseaction=notifiedbody.main> adresinden ulaşılması mümkündür.

6.7 Geri Gelen Eşya Yönelik Denetim Uygulaması

Ürünün, geri gelen eşya kapsamında olduğunun ihracat beyannamesinden tespit edilmesi halinde, öncelikle TAREKS'e firmanın 2020/11 sayılı ÜGD Tebliği'nin Ek-3'ünde yer alan taahhünameyi yükleyip yüklenmediği kontrol edilir. Bahse konu taahhünamenin yüklendiğinin anlaşılması halinde denetim **Koşullu Kabul-Geri Gelen: Denetleme Sonucu** ile sonuçlandırılır. Yüklenmediğinin anlaşılması halinde ise mezkur taahhünamenin TAREKS'e firma tarafından yüklenmesi sağlanır, bu yükleme denetmence tetkik edilir ve denetim **Koşullu Kabul-Geri Gelen: Denetleme Sonucu** ile sonuçlandırılır.

7. İŞARETLEME KONTROLÜ

7.1 Uygunluk İşaretinin Kontrolü

Ürünün taşınması gereken uygunluk işaretinin (CE), “CE” İşareti Yönetmeliğinin hükümlerine uygun olarak üründe bulunup bulunmadığı kontrol edilir. Bu husustaki genel hükümler Rehberin “Yükümlülükler” kısmında yer almaktadır.

7.1.1 “CE” İşaretinin İliştirilmesine İlişkin Özel Hükümler

“CE” işaretinin; kâğıt ve kolay çıkabilen malzemeden yapıştırma (sticker) şeklinde konulmuş olması durumunda ürünler için ek süre verilmeksizin başvuru sistem üzerinden “Red: Denetleme Sonucu” ile sonuçlandırılır.

“CE” işaretinin; görünür, okunabilir ve silinemeyecek şekilde ürünün tâbi 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 iliştilirilmiş kâğıt etiket üzerinde yer alan “CE” işareti etiketlemesi de uygun kabul

edilir. Çünkü söz konusu işaretlemenin, “CE” işaretinin üretim sürecinde iştirilmiş 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.

Ürüne ait bilgilerin tamamı veya büyük bir bölümü ürün veya ambalajı üzerinde baskılı olarak mevcut olsa dahi, “CE” işaretinin niteliksiz yapıştırma (sticker) şeklinde iştirilmiş olması durumunda, ek süre ve uyarı verilmeksizin başvuru sistem üzerinden “Red: Denetleme Sonucu” ile sonuçlandırılır. Diğer taraftan, “CE” işaretinin ürüne ait bilgilerin tamamı veya büyük bir bölümünün bulunduğu etiketten ayrı olarak, tek başına iştirilmiş olması, doğrudan red nedeni olarak değerlendirilmemelidir.

“CE” işaretinin, ithal konusu ürünlerin şekil veya yapısal özellikleri itibariyle, CE İşareti Yönetmeliğinde öngörülen boyut veya grafik oranlarına uygun şekilde iştirilemediği, ancak ürünlere ait ambalajların üzerinde yer alan “CE” işaretinin mevzuatına uygun iştirilmiş olması halinde, ürünlerin diğer hususlar açısından mevzuatına uygun ve güvenli olduğunun tespit edilmesi şartıyla, denetimlerin “Kabul: Denetleme Sonucu” ile sonuçlandırılması gerekmektedir. (Ambalaj için tekil veya çoğul olarak bir değerlendirme yapılmayacak, yukarıdaki hükme istinaden ambalajın üzerinde kabul edilen “CE” işaretinin çoklu ambalajda olması durumunda test raporu istenerek denetime devam edilecektir.) Aynı hüküm, ürünün yapısı veya boyutu itibariyle ürün üzerine iştirilemeyen marka ve model bilgisi için de geçerlidir.

Sonuç olarak bahse konu hükümler gereğince;

- “CE” işaretinin görünebilir, okunabilir ve silinmeyecek bir şekilde, ürüne ait diğer bilgiler ile birlikte aynı nitelikli etikette baskılı şekilde bulunması uygunluğa işaret etmektedir.
- Ürüne ilişkin diğer bilgilerden ayrı bir biçimde bulunan “CE” işaretinin kâğıt ve kolay çıkabilen malzemeden niteliksiz yapıştırma (sticker) şeklinde konulmuş olması uygunsuzluğa işaret etmektedir.
- “CE” işaretinin ürüne ilişkin diğer bilgileri bulunduran etiket/plaka vb.’den ayrı olarak iştirildiği, ancak üretim sürecinde konulmuş olduğu konusunda kesin fikir verdiği hallerde (ürünün kendi materyalinden yapılmış kabartma halinde olması veya ürüne monte edilmiş metal plaka ya da nitelikli etiket üzerinde yer alması gibi) uygunluğa işaret etmektedir.
- “CE” işaretinin grafik oranlarında ve/veya tasarımında “bariz” bir uygunsuzluğun bulunması durumunda; (ilgili Yönetmelikte öngörülen yazı karakteri dışında bir yazı karakteri kullanılması; C ve E harfleri arasında belirgin bir aralık bulunması; C ve E harflerinin boyutları arasında ciddi boyut farklılığının bulunması -biri 8 mm iken diğerinin 3 mm olması gibi vb.) denetim işlemi “Red: Denetleme Sonucu” ile sonuçlandırılır.
- “CE” işaretinin ilgili Yönetmeliğin öngördüğü yerlere Yönetmelik ekinde belirtilen boyuta ve/veya grafik oranlarına ve/veya tasarıma uygun olarak iştirilmediği durumlarda; denetim sonucunda başka bir uygunsuzluğa rastlanılmaması kaydıyla, denetim “Koşullu Kabul-Uyarı: Denetleme Sonucu” ile sonuçlandırılır.

Kategori III olarak sınıflandırılan KKD’lerde; “CE” işaretinin yanına KKD Yönetmeliğinin Ek-7 veya Ek-8’inde belirtilen uygunluk değerlendirme sürecine katılan onaylanmış kuruluşun kimlik kayıt numarası konulur.

7.1.2 Koşullu Kabul İle Sonuçlandırılacak Başvurular

“CE” işaretinin, ilgili Yönetmeliğin öngördüğü yerlere Yönetmelik ekinde belirtilen grafikteki oranlara ve tasarıma uygun olarak iliştirilmediği durumlarda, mevzuatın diğer şartlarının yerine getirilmiş olması kaydıyla, ithalat izni verilir ve başvuru sistemden “Koşullu Kabul-Uyarı: Denetleme Sonucu” ile sonuçlandırılır. Firmaya, başvuru, “Koşullu Kabul-Uyarı: Denetleme Sonucu” ile sonuçlandırılırken takip eden aynı marka ve modeli içeren partilerin işaretlemelelerinde gerekli hassasiyetin gösterilmesi yönünde bilgi verilir.

Bununla birlikte, yönetmelikte belirtilen yazı karakterinden farklı bir yazı karakteri ile CE işareti iliştirilmesi, C ve E harfleri arasında belirgin boşluk olması, C ve E harflerinin farklı boyutta olması (biri 8 mm. biri 3mm vb.) gibi CE işaretinin tasarımında yönetmelikte öngörülene göre bariz bir farklılık bulunması halinde ise başvuru doğrudan “Red: Denetleme Sonucu” olarak sonuçlandırılır.

7.1.3 Elleçleme İzinleri

Ürünlere, üretim kontrol safhasının sonunda imalatçı tarafından iliştirilmesi gereken bilgi, uyarı ve işaretlerin (CE işareti hariç olmak üzere) birbirinin görülmesini/okunmasını engellemesi durumunda; söz konusu bilgi, uyarı ve işaretlerin ve/veya bunları içeren etiketlerin/barkotların, imalatçı tarafından iliştirildiği hususunda şüphe duyulmaması şartıyla, bu bilgi/işaret/uyarıların yerlerinin değiştirilmesi veya yenilerinin ürüne iliştirilmesi suretiyle görülebilir/okunabilir hale getirilmesi için **30 güne** kadar yazılı olarak elleçleme izni verilir. Durum kullanıcıya elektronik sistemde randevular veya mesajlar menüsü kullanılarak bir mesaj ile iletilir.

Yapılan denetimlerde, TAREKS üzerinden başvurusu yapılan ve “CE” işareti taşımakla birlikte herhangi bir Yeni Yaklaşım Direktifi kapsamına girmediği tespit edilen ürünlerin ithalatına, ithalatçının “CE” işaretini herhangi bir yöntemle görünmez hale getirmesi kaydıyla izin verilir. Bunun mümkün olmaması veya ithalatçı tarafından yerine getirilmemesi durumunda 4703 sayılı Kanunun 5 inci maddesi uyarınca, başvuru sistem üzerinden **“RED”** ile sonuçlandırılır. Durum ayrıca ilgili gümrük idaresine **(Ek-6)** yazılı olarak bildirilir.

İlgili mevzuatta aksi belirtilmedikçe, “CE” ve diğer uygunluk işaretleri ile ürünün kimlik bilgisi (marka ve model) dışında kalan ve ürünün kendisi/ambalajı üzerinde veya ürünle birlikte bulunması gereken işaret, uyarı ve talimatların (kullanma kılavuzu vb.) tamamlaması için ithalatçı firmaya **30 güne** kadar süre verilebilir.

8. DENETİMLERİN SONUÇLANDIRILMASI

8.1 Ürünün İlgili Mevzuatına Uygun Olması

Fiili denetim sonucunda ilgili teknik mevzuata aykırılık tespit edilmemesi durumunda başvuru “Kabul: Denetleme Sonucu” ile sonuçlandırılır. Bunun üzerine sistem ürünün ithal edilebileceğine dair TAREKS referans numarasını oluşturur.

8.2 Ürünün İlgili Mevzuatına Uygun Olmaması

Ürünün teknik düzenlemesine uygunluğu belgelenmiş olsa dahi, ilgili mevzuata aykırılık tespit edilmesi, belirtilen süre içinde firmanın ek süre talep etmemesi veya verilen süreye rağmen talep edilen ek bilgi ve belgelerin süresi içinde ilgili Grup Başkanlığına sunulamaması durumlarında, başvuru sistem üzerinden “Red: Denetleme Sonucu” ile sonuçlandırılır ve denetimin sonucu TAREKS’te beyan edilir. Keyfiyet red sebebini içeren bir yazıyla gümrük idaresine **(Ek-6)** bildirilir ve söz konusu ürünün ithalatına gümrük idarelerince izin verilmez.

Grup Başkanlığı tarafından uygunsuzlukla sonuçlandırılan denetim başvurularına ilişkin uygunsuzluk sebepleri, koşullu kabule gerekçe olan eksiklikler ve bunlara ilişkin diğer denetmen notları, “Belirlenen Eksiklik/Denetmen Notu” başlığı altına eklenir. Bu yolla Bakanlık söz konusu bilgilere TAREKS üzerinden ulaşır.

8.3 Firmaların Denetimin “Red” İle Sonuçlandırılmasına İlişkin Taleplerinin Değerlendirilmesi

Firmaların başvurunun “red” ile sonuçlandırılmasını talep etmesi halinde ise, başvurunun “Red: Denetleme sonucu” ile kapatılmasının, bahse konu ürünler için tekrar denetim başvurusu yapılamayacağı hususu da dâhil olmak üzere, sonuçları hususunda firmalara bilgi verilerek başvurunun red ile sonuçlandırılmasına ilişkin yazılı taleplerinin alınması gerekmektedir.

8.4 Firmaların, Denetimi Red İle Sonuçlanan Ürünler İçin Yeniden Değerlendirme Talepleri

Belgelerin zamanında sunulamaması ve başvurunun red ile sonuçlandırılması talepleri nedeniyle red ile sonuçlandırılan başvurular hakkında ilgili ithalatçı tarafından eksikliklerin giderildiğine dair ilgili Grup Başkanlığına başvuru yapılması durumunda, bu başvuruların değerlendirilmek üzere Bakanlığımıza iletilmesi gerekmektedir. Bakanlığımızca yapılacak değerlendirme sonucunda bir defaya mahsus olmak üzere ilgili başvuru tekrar denetime açılabilir. Yeniden denetime açılan başvurularda sunulacak belgelerin Rehberin 6 ncı maddesine uygun olması icap etmektedir. Ayrıca yeniden denetime açılan başvurular kapsamında 120 gün ek süre verilmeyecek, ithalatçının eksik olan belgesini ivedilikle sunması istenecektir.

Bununla birlikte, işaretleme eksikliği sebebiyle red ile sonuçlanan başvurular için yeniden başvuru yapılması mümkün bulunmamakta olup, ilgili ithalatçıların bu yöndeki taleplerinin dikkate alınmaması gerekmektedir.

8.5 İthalatçının Test Talebi

TAREKS tarafından teste yönlendirilmeyen ürünler için gerekli belgeleri sunamayan ithalatçıların talep etmesi halinde ve ithal konusu ürünlerin aşağıda belirtilen şartları sağlaması kaydıyla mevcut teknik kapasitesi yeterli bir akredite test kuruluşunda söz konusu ürünler test edilebilecektir:

- Yapılan testin sonucuna bağlı olmaksızın, test işlemine ilişkin masrafların ilgili ithalatçı tarafından karşılanması,

- Ürün üzerinde “CE” işareti ile birlikte marka veya model bilgisinden en az birinin bulunması,
- Ürünlerden her bir model için yeterli sayıda asıl ve şahit numune alınması.

Bir kişisel koruyucu donanımın teste gönderilmesi halinde, KKD Yönetmeliğinin Ek-2’inde belirtilen temel sağlık ve güvenlik gereklerini sağlamasını teminen ilgili standartta belirtilen ve yapılabilen mekanik ve kimyasal testlerin anılan test kuruluşunca yapılması gerekmekte olup, ürünün güvenli olduğunun tespit edilmesi halinde denetim olumlu sonuçlandırılacaktır.

8.6 Firmaların Uygunsuz Bulunan Ürünlere İlişkin Transit Talepleri

Yapılan denetimler sonucunda ilgili teknik mevzuatına uygunsuz ve/veya güvensiz bulunan ürünlerin firmalarca başka ülkelere transit olarak ihraç edilmek istenmesi halinde, Gümrük Yönetmeliğinin 181 inci maddesinin üçüncü maddesinin (c) bendi uyarınca Bakanlığın uygun görüşünün alınması gerekmektedir. Bu durumdaki firmaların Bakanlığa yazılı olarak başvurmaları; başvurularında ürünün transit olarak gönderileceği ülkeyi bildirmeleri, ürünün ilgili ülke mevzuatına uygun olduğunu beyan etmeleri ve **Ek-7’de** yer alan tabloyu doldurmaları gerekmektedir.

Transit ticarete konu edilmek istenen uygunsuz ve/veya güvensiz ürünlerin, farklı Grup Başkanlıklarında, tamamı veya partinin bölünmesi suretiyle, ilgili firma ve/veya farklı firmalar adına ülkemiz piyasasına arz edilmeye çalışılarak denetime konu olmaları ihtimaline karşı yapılacak işlemlerde azami hassasiyet gösterilmesi ve bahse konu ürünlere ilişkin olduğundan şüphe duyulan başvurular hakkında Bakanlığa bildirilmesi gerekmektedir.

8.7 Dosyaların Arşivlenmesi

İthalatçı firmalar tarafından TAREKS üzerinden başvuru yapabilmek üzere ilgili Tebliğe istinaden firma ve kullanıcı yetkilendirme işlemleri için sunulan belgeler ile başvuru belgelerinin sistemden yüklenememesi durumunda, sunulan bilgi ve belgeler ilgili dosyasında arşivlenir. Bu tür başvurularla ilgili belgelerin alındığı ve dosyalandığı Denetmen tarafından TAREKS’e not düşülür.

ÜÇÜNCÜ BÖLÜM

9. YÖNETMELİK KAPSAMI ÜRÜNLER

KKD Yönetmeliğinin 4 üncü maddesinin birinci fıkrasının (h) bendinde tanımlanan ve bu Rehberin “Tanımlar” başlığının “3.10” alt başlığında ayrıca belirtilen ürünler KKD olarak kabul edilir.

Bir ürünün KKD Yönetmeliği kapsamında olup olmadığını değerlendirirken, ürünün karakteristikleri, kullanım amacı, üreticinin veya ithalatçının katalog, internet sayfası veya benzeri yayınlar gibi reklam veya pazarlama araçlarında bulunabilecek ifadelerin hepsi dikkate alınır.

10. YÖNETMELİK KAPSAMI DIŞINDA KALAN ÜRÜNLER

Aşağıda belirtilen kişisel koruyucu donanımlar bu KKD Yönetmeliği kapsamı dışındadır:

- a) Kolluk kuvvetlerince veya kamu düzeninin sağlanması amacıyla kullanılmak üzere özel olarak tasarlananlar,
- b) Sportif faaliyetlerde kullanılanlar hariç olmak üzere nefsi müdafaa amacıyla kullanılmak üzere tasarlananlar,
- c) Aşağıda belirtilen durumlarda, özel kullanım amacıyla tasarlananlar;
 - 1) Aşırı olmayan atmosferik koşullarda,
 - 2) Bulaşık yıkama işlemlerinde su ve neme karşı.
- ç) İlgili uluslararası antlaşmaların uygulandığı deniz ve hava taşımacılığında münhasıran kullanılanlar,
- d) Birleşmiş Milletler Avrupa Ekonomik Komisyonunun 22 sayılı Motosiklet ve Moped Sürücüleri ve Yolcuları İçin Koruyucu Başlıklar ve Siperliklerinin Onayı ile İlgili Teknik Düzenleme kapsamındaki baş, yüz ve göz koruyucular.

11. TEMEL SAĞLIK VE GÜVENLİK GEREKLERİ

KKD’lerin uyması gereken temel sağlık ve güvenlik gerekleri Yönetmeliğin Ek-2’sinde belirtilmektedir. Bu çerçevede,

- a. Tüm KKD’lerde bulunması gereken özellikler ergonomi, koruma düzeyi ve sınıfları, KKD’nin kendisinin tehlikeye yol açmaması (uygun malzemeden imali, kullanıcıya temas eden yüzeyin uygunluğu, kullanıcıyı engellememesi), rahatlık ve etkinlik ile hafiflik ve dayanıklılık olarak sıralanmaktadır.

- b. Tüm KKD'ler için imalatçı tarafından verilecek bilgiler Yönetmeliğin Ek-2 kısmının "1.4" alt başlığında belirtilmektedir. Denetimlerde bu madde hükümlerinin dikkate alınması gerekmektedir.
- c. Bazı KKD tipleri veya sınıfları için ortak ilave gerekler ile belirli riskler için ilave gereksinimler Yönetmeliğin aynı ekinde "2" ve "3" alt başlıkları altında sıralanmıştır.

12. UYGUNLUK DEĞERLENDİRMESİ

89/686/AET sayılı KKD Direktifi, benzer prensipleri ve ortak bir yaklaşımı içeren Yeni Yaklaşım politikası kapsamındadır. KKD Direktifinin yerini alan (AB) 2016/425 sayılı AP ve Konsey Tüzüğünde de Yeni Yaklaşım politikasının devam ettirilmesi ve hatta geliştirilmesi yönünde irade belirtilmiştir. Yeni Yaklaşım Politikasına göre;

- Temel sağlık ve güvenlik koşullarına uyulması yasal bir yükümlülüktür.
- Üretici, temel sağlık ve güvenlik koşullarına uygunluğu ispatlamak için uyumlaştırılmış standartları kullanabilir.
- Yeni Yaklaşım Direktifleri kapsamı ürünlerin "CE" işareti taşınması gerekmektedir.

Yönetmelik kapsamı KKD, Yönetmeliğin Ek-2'sinde belirtilen temel sağlık ve güvenlik gereklerini karşılamalıdır. Ayrıca, ürün Yeni Yaklaşım Politikasının genel koşullarını yerine getirmelidir.

Ayrıca, KKD'nin piyasaya arzına dair belgelendirme, uygunluk beyanı, işaretleme, tüketicilerin bilgilendirilmesi gibi diğer hususlar da Yönetmelikte bulunmaktadır.

KKD'nin Yönetmeliğe uygunluğunu gösteren "Uygunluk Beyanı", Kategori I için gereken basit prosedürden Kategori II ve III için takip edilmesi gereken daha detaylı prosedürlere doğru farklılık arz eder. KKD kategorileri, Yönetmeliğin EK-1'inde tanımlanmaktadır. Ayrıca, Yönetmelik kapsamındaki kişisel koruyucu donanımların "CE" belgelendirme işlemlerinin yapılabilmesi için hangi kategoriye dahil olduklarını belirlemek amacıyla Aile, Çalışma ve Sosyal Hizmetler Bakanlığı tarafından "Kişisel Koruyucu Donanımların Kategorizasyon Rehberine Dair Tebliğ" 11/3/2012 tarihli ve 28230 sayılı Resmi Gazete'de yayımlanmıştır. Ancak, 01/05/2019 tarihli ve 30761 sayılı Resmî Gazete'de yayımlanana Kişisel Koruyucu Donanım Yönetmeliğinde belirli ürün gruplarının kategorilerinde değişikliğe gidilmiştir (Örn. kurşun yaralanmaları, boğulma, zararlı gürültü). Bu doğrultuda, bu Tebliğ'in güncellenmesine ilişkin çalışmalar Aile, Çalışma ve sosyal Hizmetler Bakanlığınca yürütülmekle birlikte Tebliğin KKD Yönetmeliği ile uyumlu olmayan hükümleri dikkate alınmaz. Bu durumda KKD Yönetmeliğinin Ek-1'inde belirlenen risk kategorileri dikkate alınır.

Yönetmeliğe göre imalatçı tarafından ürünlerin kategorilerine göre uygulanacak uygunluk değerlendirme prosedürleri **Ek-1**'de çizelge şeklinde verilmiştir.

UYGUNLUK DEĞERLENDİRME YÖNTEMLERİ	KATEGORİLER		
	Basit Yapıdakiler	Karmaşık Yapıdakiler	
	KATEGORİ I	KATEGORİ II	KATEGORİ III
Ek-4 Modül A - Üretimin Dahili Kontrolü	√		
Ek-5 Modül B – AB Tip İncelemesi		√	√
Ek-6 Modül C – Üretimin Dahili Kontrolüne Dayalı Tipe Uygunluk		√	
Ek-7 Modül C2 – Üretimin Dahili Kontrolü ve Üretimin Rastgele Aralıklarla Denetimli Muayenesine Dayalı Tipe Uygunluk			√
Ek-8 Modül D – Üretim Sürecinin Kalite Güvencesine Dayalı Tipe Uygunluk			√

AB Uygunluk Beyanı, Yönetmeliğin 16 ncı maddesinde belirtildiği şekilde düzenlenir ve buna istinaden ürüne “CE” işareti iliştilir.

AB Tip İnceleme Belgesi ise Yönetmeliğin Ek-5’inde belirtilen prosedür takip edilerek hazırlanır.

Kategori III kapsamında değerlendirilen KKD’ler için, AB Tip İncelemesini müteakip Yönetmeliğin Ek-7 ve Ek-8’inde belirtilen prosedürlerden biri seçilerek ürüne iliştilen “CE” işaretini yanına bu prosedürleri yerine getiren Onaylanmış Kuruluşun Numarasını da eklenir.

13. ONAYLANMIŞ KURULUŞLAR

Ülkemiz ve AB yetkili kuruluşları KKD’lerin uygunluk değerlendirme işlemleri için test ve belgelendirme kuruluşlarını (onaylanmış kuruluşlar) görevlendirebilmektedir. Yetkili kuruluşlar birden fazla onaylanmış kuruluş atayabilir. Üretici, AB’nin resmi listesinde yer alan herhangi bir onaylanmış kuruluşu seçebilir. Bununla birlikte, üretici veya yetkili temsilcisi AB Tip İncelemesi için yalnız bir onaylanmış kuruluşa başvurabilir.

KKD Direktifi kapsamında atanan onaylanmış kuruluşların listesine Avrupa Komisyonunun KKD'lere ilişkin internet sayfasından ulaşılabilir. <https://ec.europa.eu/growth/tools-databases/nando/index.cfm?fuseaction=notifiedbody.main>

KKD Yönetmeliği kapsamında yer alan ürünlerin uygunluk değerlendirme işlemlerini yürütmek üzere görevlendirilecek onaylanmış kuruluşlara ilişkin usul ve esasları belirlemek amacıyla Aile, Çalışma ve Sosyal Hizmetler Bakanlığı tarafından 28/12/2004 tarih ve 25684 sayılı Resmi Gazetede “Kişisel Koruyucu Donanımlarla İlgili Onaylanmış Kuruluşların Görevlendirilmesine Dair Tebliğ” yayımlanmıştır.

14. UYUMLAŞTIRILMIŞ STANDARTLAR

KKD Yönetmeliğinde atıfta bulunulan standartlar –uyumlaştırılmış olanlar dahil– kesinlikle zorunlu değildir. Uyumlaştırılmış standartlar, aşağıda açıklandığı gibi ürünlerin mevzuatına uygunluğunu gösteren yollardan biridir.

Diğer taraftan, Avrupa Komisyonu AT Resmi Gazetesinde (AB) 2016/425 sayılı KKD Tüzüğünde atıfta bulunulan (Avrupa) uyumlaştırılmış standartlarının isimlerini ve referanslarını yayımlamakta ve bu listeyi güncellemektedir. Bu standartlara tamamen veya kısmen uyan imalatçılar, (AB) 2016/425 sayılı KKD Tüzüğünde aranan asgari güvenlik şartlarının yerine getirildiği varsayımından yararlanır.

Uyumlaştırılmış bir standarda uygunluk, KKD'nin “Uygunluk Varsayımı”ndan yararlanarak KKD Yönetmeliğinin Ek-2'sinde yer alan temel sağlık ve güvenlik şartlarını yerine getirdiği anlamına gelir.

Her bir ürün ve her bir asgari gerek için Avrupa uyumlaştırılmış standartlarının olmaması nedeniyle, KKD'nin Yönetmelikte aranan şartların tamamını yerine getirmesi için imalatçının azami dikkati göstermesi zorunludur. İmalatçı, tehlikeli maddeler gibi diğer mevzuat hükümlerinde aranan koşulları yerine getirmelidir.

Yönetmeliğin 9 ila 20 nci maddelerinde ve Ek-3'ünde belirtildiği gibi, diğer teknik özellikler ve düzenlenecek belgeler uygunluğun ispatı için kullanılabilir.

1995 yılından sonra kabul edilen standartların ekinde “Ek-ZA” tablosu yer almakta ve bu tablo Yönetmeliğin Ek-2'sinde belirtilen asgari koşullarla standardın spesifikasyonları arasında bir karşılaştırma yapmaktadır. Piyasaya KKD arz edecek bir imalatçı, kendi ürününe ilişkin asgari güvenlik gereklerini söz konusu tabloda yer alanlar ile karşılamak zorundadır.

Yürürlükten kaldırılan Yönetmeliğin 6'ncı maddesine göre uyumlaştırılmış ulusal standartların listesini belirlemek amacıyla, Aile, Çalışma ve Sosyal Hizmetler Bakanlığınca “Kişisel Koruyucu Donanımlarla İlgili Uyumlaştırılmış Ulusal Standartlara Dair Tebliğ” 11/6/2015 tarih ve 29383 sayılı Resmi Gazetede yayımlanarak yürürlüğe girmiş, 26/4/2017 tarihli ve 30049 sayılı Resmi Gazetede yayımlanan “Kişisel Koruyucu Donanımlarla İlgili Uyumlaştırılmış Ulusal Standartlara Dair Tebliğde Değişiklik Yapılması Hakkında Tebliğ” ile söz konusu liste güncellenmiştir.

Bununla birlikte, uyumlaştırılmış standartlara ilişkin en güncel bilgiye aşağıdaki web sayfasından ulaşılabilir https://ec.europa.eu/growth/single-market/european-standards/harmonised-standards/personal-protective-equipment_en

15. YÜRÜRLÜKTEN KALDIRILMIŞ OLAN UYUMLAŞTIRILMIŞ STANDARTLAR

Bir uyumlaştırılmış standardın yürürlükten kaldırıldığı tarihten sonra, o standartlara uygun olan ürünlerin artık Yönetmeliğe de uygun olduğu varsayılmaz. O durumda söz konusu ürünler artık sadece, imalatçının standartları uygulamadığı durumlarda kullanılması gereken, uygunluk değerlendirme prosedürleri ile pazara arz edilebilirler.

İmalatçı, bir teknik dosyada, yürürlükten kaldırılmış standarda dayanarak, ürünün Yönetmeliğe uygun olduğunu gösterebilir. Ancak bu durumda, imalatçının, ilgili standardın yürürlükten kalkmış olmasına rağmen neden yine de uygunluk tesisi için elverişli bir esas teşkil ettiğini göstermesi gerekir. Yukarıda belirtilen hususlardan ise, şu sonuçlar ortaya çıkmaktadır (burada, X standardı, T tarihinde yürürlükten kalkarak yerini Y standardına bırakmıştır):

- T tarihinden önce pazara arz edilmiş bulunan her bir cihaz, X veya Y standartlarından herhangi birine uygun ise, “uygunluk karinesi”nden istifade edebilir.
- T tarihinden sonra pazara arz edilecek olan her bir cihaz, sadece eğer Y standardına uygun ise, “uygunluk karinesi”nden istifade edebilir.

İlgili Avrupa Standardizasyon Kuruluşu kendi iç düzenlemelerini takip ederek revize edilmiş olan uyumlaştırılmış standardın ulusal düzeyde yayın tarihini ve eski standardın geri çekiliş tarihini belirler. Geçiş dönemi normal olarak bu iki tarih arasındaki zaman periyodudur. Bu geçiş dönemi boyunca gerekli şartların var olması şartıyla her iki standart da uygunluk varsayımı sağlar. Bu geçiş döneminden sonra sadece revize edilmiş olan standart uygunluk varsayımı sağlayabilecektir.

1	2	3	4	5
ESO (1)	Reference and title of the harmonised standard (and reference document)	First publication OJ	Reference of superseded standard	Date of cessation of presumption of conformity of superseded standard Note 1
CEN	EN 420:2003+A1:2009 Protective gloves - General requirements and test methods	06/05/2010	EN 420:2003 Note 2.1	Date expired (31/05/2010)

- 1 numaralı sütunda, standardı hazırlayan Avrupa Standardizasyon Örgütünün ismi (CEN);
- 2 numaralı sütunda, yürürlükteki standardın referansı ve adı;
- 3 numaralı sütunda, yürürlükteki standardın resmi olarak ilk yayınlandığı tarih;
- 4 numaralı sütunda, 2 numaralı sütunda yer alan ve yürürlükte olan standardın hangi standardın yerine geçtiği;
- 5 numaralı sütunda, 3 numaralı sütunda yer alan (kaldırılan) standardın sağladığı temel gereklere uygunluk karinesinin sona erme tarihi;

bilgileri edinilmektedir. Diğer bir anlatımla, yukarıdaki tabloda yer alan EN 420:2003+A1:2009 standardının, CEN tarafından hazırlandığı ve Koruyucu Eldivenler İçin Genel Özellikler ve Test Metotları ile ilgili olduğu; EN 420:2003 standardının yerine geçtiği; EN 420:2003 standardının ise 31/05/2010 tarihinden sonra temel gereklere uygunluk karinesi sağlayamayacağı anlaşılmaktadır.

16. AB UYGUNLUK BEYANI (Declaration of Conformity-DoC)

AB Uygunluk Beyanı, imalatçı veya yetkili temsilcisi tarafından düzenlenerek imzalanan ve bir ürünün ilgili teknik düzenlemesine uygunluğunu beyan eden bir belgedir. AB Uygunluk Beyanı için Yönetmelikte özel bir format tanımlanmıştır. KKD'nin Yönetmeliğe uygunluğunu gösteren "AB Uygunluk Beyanı (EU Declaration of Conformity-DoC)", Kategori I için gereken basit prosedürden Kategori II ve III için takip edilmesi gereken daha detaylı prosedürlere doğru farklılık arz eder. Yönetmelik **Ek-9'da** imalatçı tarafından düzenlenmesi gereken "AB Uygunluk Beyanı" örneği verilmiştir.

DÖRDÜNCÜ BÖLÜM

17. İTHALAT DENETİMİNE İLİŞKİN MÜNFERİT ESASLAR

17.1 Bazı Ürünler Hakkında Açıklayıcı Bilgi

17.1.1 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 kullanılacağına 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 taahhünamenin "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 taahhünamenin örneğiyle (**Ek-5**) birlikte Aile, Çalışma ve Sosyal Hizmetler 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 iliştilmesi 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.

Müsabakada veya antremanda kullanılması farketmeksizin bütün boks eldivenleri Kategori I olarak değerlendirilmektedir. (AÇSHB'nın 19/07/2019 tarihli ve 1783234 sayılı yazısına istinaden)

17.1.2 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.

17.1.3 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.

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

2009 yılı başında yüzme ve/veya dalgıç gözlükleri ve maskelerinin ithalatta 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.

17.1.5 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.

17.1.6 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.

17.1.7 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.

Yüz siperi camları (vizörleri), yüz siperi başlığı ile bir bütün haline getirildiğinde koruyucu yüz siperini oluşturmaktadır. Yüz siperi camının (vizörünün), kullanıcının yüzü ve ilgili risk sonucu meydana gelebilecek yaralanma arasında bir kalkan vazifesi görmesi nedeniyle koruma işlevi için gerekli olan koruyucu yüz siperine ait değiştirilebilir parçası olduğu değerlendirilmiştir. Bu itibarla, KKD Yönetmeliğinde düzenlenen kişisel koruyucu donanım tanımı gereği söz konusu ürünler Yönetmelik kapsamında yer almaktadır¹.

17.1.8 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

¹ Aile, Çalışma ve Sosyal Hizmetler Bakanlığının 24.02.2020 tarih ve 505121 sayılı yazısına istinaden Rehberde dercedilmiştir.

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.

17.1.9 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.

17.1.10 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.

17.1.11 Yüksek Görünürlülük Sağlayan Giysi ve Aksesuarlar

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

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

18. KKD'LERE YÖNELİK TEST FAALİYETİ

18.1 LABORATUVAR TESTİ

Fiili denetime düşen ürünler, aşağıdaki hallerde teste gönderilebilir;

1. TAREKS tarafından yapılan risk analizi sonucunda,
2. Ürünlerin ilgili Yönetmelikte belirtilen temel güvenlik şartlarını düzenleyen hükümleri bakımından ciddi risk ve tehlike oluşturduğu yönünde şüpheli özellikler göstermesi,
3. İthalatçının talebi (Ayrıntısı Rehberin 8.5 inci maddesinde yer almaktadır.)

Teste gönderilecek ürünlerde ilk etapta “CE” işareti kontrolü yapılır. Gümrüklü sahada yapılan tespitte marka, model, vb. ürünü tanımlayan bilgilerin başvuru kapsamı ile örtüştüğü ve “CE” işareti taşıdığı tespit ve tevsik edilen, üretici tarafından hazırlanmış bir Uygunluk Beyanı sunulan ürünlerden, laboratuvara sevk edilmek üzere numune alınır. “CE” işareti mevcut değil ise, numune alınmaz ve işlem “Red” ile sonuçlandırılır.

Teste yönlendirilen ürünlerden Kategori II ve III risklerine karşı koruyan KKD’lerde öncelikle AB Tip İnceleme Belgesi ve gerekli ise diğer onaylanmış kuruluş sertifikaları tetkik edilecek ve bu belgelerin uygun olması halinde test işlemine başlanacaktır. Söz konusu belgelerin sunulması için azami 120 gün süre verilecektir.

Kategori I risklerine karşı koruyan ürünler için uygun AT Uygunluk Beyanı sunulması halinde bu ürünler teste yönlendirilecektir.

İlk etapta ürün üzerinde CE işareti olup olmadığı kontrol edilir. CE işareti mevcut değil ise ürün laboratuvara gönderilmeden işlem “Red: Denetleme Sonucu” ile sonuçlandırılır.

CE işaretinin mevcut olması ve gümrüklü sahada yapılan tespitte marka, model, vb. ürünü tanımlayan bilgilerden en az birinin ürün üzerinde yer aldığı ve başvuru kapsamı ile örtüştüğünün tespit edilmesi halinde, üretici tarafından hazırlanmış bir uygunluk beyanı talep edilir ve AB uygunluk beyanı sunulan ürünlerden numune alınarak testleri yapılmak üzere laboratuvara iletilir.

Yukarıda belirtilen şartları taşımadığı tespit edilen ürünler teste tabii tutulmadan başvuru red ile sonuçlandırılır.

Laboratuvar ücretleri test sonucundan bağımsız olarak ithalatçı tarafından laboratuvara ödenir.

18.1.1 Numune Alınması ve Numunenin Laboratuvara Sevki

Numune sayısının asgaride tutulması esastır. Teste gönderilecek koruyucu eldivenler için her bir modelden 12 çift numune alınması, 6 çiftinin İSGÜM Laboratuvarına gönderilmesi, 6 çiftinin ise Bölge Müdürlüğünde şahit numune olarak hıfz edilmesi gerekmektedir. Numune alımı esnasında gümrükte bulunan aynı marka/model eldivenlerden, (TAREKS’de farklı kalemlerde veya farklı başvurular kapsamında olsalar dahi) 12 çift numune alınması yeterlidir. Aynı şekilde, aynı markalı ürünlerin, aynı teknik özelliklere sahip farklı modelleri (örneğin sadece renk vb farkı olan modellerden) için 12 çift numune alınması yeterlidir. Bu durumda alınan numunenin sonucu temsil ettiği bütün kalemler için geçerlidir.

Numune alma tutanağı ithalatçı veya yetkili temsilcisi tarafından imzalanacaktır. Bu aşamada temsilcinin vekâletnamesi kontrol edilecek, taahhütnamenin altına firma temsilcisi el yazısıyla “okudum” yazarak imzalayacak, mümkünse alınan numunelerin fotoğrafı çekilecektir.

Test numunesi Bölge Müdürlüğü veya Bölge Müdürlüğünce yetki verilmiş Grup Başkanlığı tarafından laboratuvara PTT kargo ile gönderilir. İthalatçının talebi halinde numuneler, masrafları ithalatçı tarafından karşılanmak üzere hızlı kargo şirketiyle gönderilebilir. Bu durumda ürünler kargo şirketine Bölge Müdürlüğü veya Grup Başkanlığına tarafından teslim edilir.

Şahit numuneler Grup Başkanlığında muhafaza edilir. İtiraz süresi sonunda ithalatçı veya temsilcisine imza karşılığı elden teslim edilir.

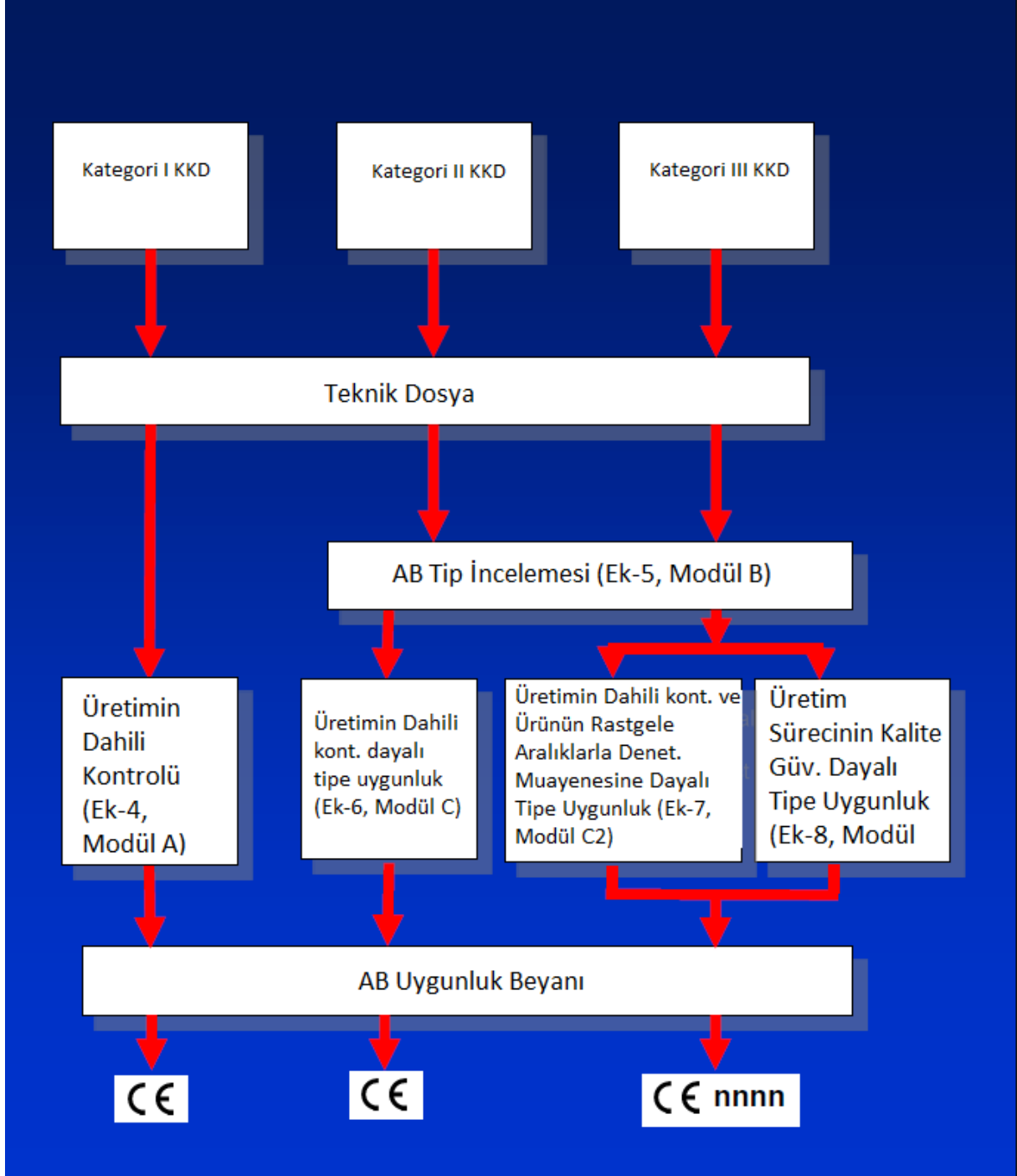
Test sonuçlarına itiraz edilmesi durumunda, şahit numuneler yeniden teste tabi tutulmak üzere İSGÜM Laboratuvarına veya akredite bir test kuruluşuna gönderilir. Söz konusu numunelerin testlerinin yurtiçinde yapılabildiği durumlarda, bahse konu ürünlerin yurtdışında test edilmesi talepleri kabul edilmeyecektir.

Deriden eldivenlerin teste yönlendirilmesi ile ilgili usul ve esaslar tüm Bölge Müdürlüklerine muhatap 01/11/2019 tarihli ve 49056128 sayılı Bakanlık yazısı ile belirlenmiştir.

BEŞİNCİ BÖLÜM

EKLER

Ek-1: Katagorilere Göre Uygunluk Değerlendirme Prosedürleri



**Ek-2: Türkçe Kullanma Kılavuzunu Kendi Deposunda İliştireceğine Dair Taahhütname
Örneği**

...../...../201....

TİCARET DENETMENLERİ GRUP BAŞKANLIĞI'NA

İthalı yapılmak istenen/..../201.. tarih venolu e-başvurumuz kapsamı .../.../201... tarih veno'lu (Özet Beyan ve Taşıma Belgesi (Konşimento, CMR Belgesi, Tır Karnesi)) ile ----- tarih veno'lu fatura muhteviyatı marka,model adet ürünlere ilişkin olarak; ithalatı müteakip, Yönetmelik gereklerine uygun Türkçe kullanma kılavuzunu hazırlayacağımızı ve/veya ürünler piyasaya arz edilmeden önce Türkçe Kullanım kılavuzlarını ürün beraberine iliştirileceğimizi ve bu durumdan doğacak tüm sorumluluğun firmamıza ait olduğunu kabul ve taahhüt ederiz.

Ad Soyad
İmza
Kaşe

Ek-3: Uyarı Yazısı Örneđi

..../.../20.... tarih venolu e-başvurunuzdaki tarih ve sayılı kapsamı G.T.İ.P.'li ürünün fiziki muayenesinde, (cihaz üzerinde - tanıtım ve kullanım kılavuzunda- ambalajda) “CE” işaretinin mevzuata uygun şekilde iliştilrilmediđi tespit edilmiştir.

Firmanızın takip eden ithal partilerinde işaretleme yönünden bir kez daha mevzuata aykırılık tespit edilmesi durumunda Uygunsuzluk Belgesi düzenlenecektir.

Bilgilerini rica ederim.

Ek-4: Ek Bilgi/Belge Yazı Örneđi

Sayın Kullanıcı,

İthalatı yapılmak üzere tarafınızca e-başvuru numarasıyla beyanı yapılan ürünlere dair denetimlerin tamamlanabilmesi için aşağıda belirtilen bilgilerin/belgelerin en geçtarihine kadar, eksikliklerin tamamlandığını belirten dilekçeyle birlikte, TAREKS üzerinden sisteme yüklenmesi veya Grup Başkanlığına sunulması gerekmektedir.

Söz konusu eksikliklerin belirtilen tarihe kadar tamamlanmaması durumunda anılan ürünlerin mevzuatına uygun olmadığı kabul edilerek başvuru TAREKS üzerinden “Red” olarak sonuçlandırılacak ve tarafınıza “Uygunsuzluk Yazısı” düzenlenecektir.

Sunulması Gereken Bilgi ve Belgeler:

Ek 5: Dökme Olarak İthal Edilmek İstenen Eldivenler İçin Taahhütname Örneği

TİCARET BAKANLIĞINA

..... tarih ve sayılı gümrük beyannamesi kapsamında ithal etmek istediğimiz G.T.İ.P'li ve isimli ürünün, Kişisel Koruyucu Donanım Yönetmeliği kapsamında olmadığını, söz konusu ürünün anılan mevzuat kapsamında değerlendirilebilecek şekilde piyasaya arz edilmesi halinde, ithalata konu malın CIF değerinin % 60'ının, bağlı bulunduğumuz vergi dairesince tarafımıza tebliğ edildiği tarihteki Türkiye Cumhuriyet Merkez Bankası döviz satış kuru üzerinden hesaplanacak TL karşılığını bütçeye gelir kaydedilmek üzere ödeyeceğimizi, ödemeyi 6183 sayılı Amme Alacaklarının Tahsil Usulü Hakkında Kanun hükümlerine göre yerine getireceğimizi kabul ve taahhüt ederiz.

Firmanın Unvanı
Yetkili İmza
Tarih

Firmanın adresi :
Firma deposunun adresi :
Firmanın bağlı bulunduğu vergi dairesinin adı :
Firmanın vergi sicil numarası :

Ek-6: Uygunsuzluk Yazısı (İlgili Gümrük İdaresine)

İLGİLİ GÜMRÜK İDARESİNE

..... firması tarafından ithal edilmek istenen ve aşağıda bilgileri yer alan ürün/ürünlere dair gerçekleştirilen denetimler sonucunda, söz konusu ürünün/ürünlerin ilgili teknik mevzuata uygun olmadığı anlaşılmış olup, ithali mümkün bulunmamaktadır.

Bilgileri ve gereğini arz ederim.

Belge Cinsi	Belge Tarihi	Belge No	GTİP	Fatura Tarihi
Fatura No	Model Numarası	Miktar		

Ek-7: Transit Talebi Konusu Ürünler

TRANSİT TALEBİ KONUSU ÜRÜNLER

Firma Vergi Numarası	TAREKS Başvurusu	Antrepo Beyannamesi Tarihi	Antrepo Beyannamesi Sayısı	GTİP/Ürün Cinsi	ADET/ÇİFT
.....	A.....	../../..			

