



TÜRK STANDARDLARI ENSTİTÜSÜ

TEHLİKELİ MADDE VE KOMBİNE TAŞIMACILIK FAALİYETLERİ USUL VE ESASLARI

YKK : XX/43-184
Yürürlük Tarihi : 14.03.2016
Revizyon Tarihi : -
Revizyon No : -
Revizyon Yürürlük Tarihi :

BİRİNCİ BÖLÜM

Amaç, Kapsam, Dayanak, Kısaltma ve Tarifler

Amaç

MADDE 1 – (1) Bu usul ve esasların amacı, Muayene Gözetim Yönergesinin 1' inci maddesi hükmüne ek olarak, Tehlikeli Malların Taşınmasına ilişkin kullanılan ekipmanların onay, belgelendirme ve muayene işlemlerinin TS EN ISO/IEC 17020 standardı çerçevesinde Tehlikeli Madde ve Kombine Taşımacılık faaliyetlerinin çalışma usul ve esaslarını düzenlemektir

Kapsam

MADDE 2 – (1) Bu usul ve esaslar; Tehlikeli mal taşınmasında kullanılan ekipmanların, onay, muayene ve belgelendirmesini kapsar. ~~Ulaştırma~~, Denizcilik ve Haberleşme Bakanlığı ile TSE arasında imzalanan tehlikeli madde taşımacılığı yetkilendirme protokollerini kapsamaz. .

Dayanak

MADDE 3 – (1) Bu usul ve esaslar, TSE Muayene Gözetim Yönergesine dayanılarak hazırlanmıştır.

Kısaltmalar ve tarifler

MADDE 4 – (1) Muayene Gözetim Yönergesinin 4 üncü maddesine ek olarak;

- a) **ADR:** Tehlikeli Malların Karayolu İle Uluslararası Taşınmasına İlişkin Avrupa Anlaşması.
- b) **IATA-DGR:** Tehlikeli Maddelerin Havayoluyla Taşınması Düzenlemeler.
- c) **ICAO-TI:** Hava yoluyla Tehlikeli Malların Güvenli Taşınması İçin Teknik Talimatlar.
- d) **IMDG Kod:** Denizyoluyla Taşınan Tehlikeli Yüklere İlişkin Uluslararası Kod.
- e) **RID:** Tehlikeli Malların Demiryolu İle Taşınmasına İlişkin Uluslararası Taşınmasına İlişkin Anlaşma.
- f) **Ara Kontrol:** Başvuru sahibinin almış olduğu tasarım onayına ait üretim süreci yeterliliğinin sürekli doğrulanması amacıyla yapılan üretim yeri incelemesi.
- g) **İlk/Ara/Periyodik Muayene:** İlgili ulusal ve uluslararası düzenlemelerde öngörülmuş kapsam ve sıklıklarda yapılan muayeneler.
- h) **İstisnai Muayene:** Belgelendirmeye konu olan ürünler üstünde yapılan tamirat/tadilat gibi işlemler veya tasarım tip değişiklikleri sonucunda yapılan ve yapılan işleme göre periyodik veya ara muayene yerine kabul edilen muayene işlemi.
- i) **Belge:** Tasarım Onay Belgesi, Üretim Ve Üretim Yeri Uygunluk Belgesini, ADR Araç Uygunluk Belgesi, Muayene Belgesini, Durum Tespit Belgesini, Taşıt Uygunluk Belgesi.
- j) **Muayene Belgesi:** İlk Muayene, periyodik muayene, ara muayene, istisnai muayene rapor veya belgesi.
- k) **Onay:** Tasarım tip Onayı, ADR'ye Uygunluk Onayı, RID'ye Uygunluk Onayı, IMDG Kod'a Uygunluk Onayı, ICAO-TI'ya Uygunluk Onayı, IATA-DGR'ye Uygunluk Onayı ve Tip Onayını, Üretim ve üretim yeri uygunluk onayı.
- l) **Onay Belgesi:** Tasarım tip onay ve Üretim ve üretim yeri uygunluk onay belgesi.
- m) **Askıya Alma:** Firma talebi veya tespit edilen aykırılık ve/veya uygunsuzluğun giderilmesi için belge sahibi kuruluşun, belge ve marka kullanma hakkının sözleşme fesih edilmeden geçici olarak durdurulması.
- n) **Belge İptali ve Sözleşmenin Feshi:** Kuruluşa verilen belge ve marka kullanma hakkının sona erdirilmesi.

05/02
1

- o) **ULMB:** Ulaşım ve Lojistik Sistemleri Merkez Başkanlığı.
- p) **TMKT:** Tehlikeli Madde ve Kombine Taşımacılık Müdürlüğü.
- q) **TPED:** Taşınabilir Basınçlı Ekipmanlar Direktifi.
- r) **IS:** İlgili Uluslararası anlaşma ve yönergeler kapsamında muayene yetkisinin devredildiği kuruluş.
- s) **Uzman:** Uzmanlık için yetkinlik kriterlerini sağlayan ve Uzman Atama Komitesi tarafından ilgili alanda ataması yapılmış muayene gözetim hizmetlerini yürütme yeterliliğine sahip personel
- t) **Sözleşme:** Bu Usul ve Esas kapsamındaki bir belge ve/veya marka kullanma hakkı verilmek üzere yeterli görülen bir ürün için belge ve/veya marka kullanma hakkının şartlarını düzenleyen başvuru sahibi ile TMKT arasında imzalanan sözleşmeyi,
- u) **Kapsam Genişletme:** Firmada mevcut bulunan tasarım tip onayının, firma talebi ile kapsamının değiştirilmesi

(2) Bu usul ve esaslarda yer almayan kısaltma ve tarifler için yayımlanan diğer mer'î mevzuattaki kısaltma ve tarifler geçerlidir.

İKİNCİ BÖLÜM

TSE'nin taraf olduğu anlaşmalar

MADDE 5 – (1) Muayene Gözetim Yönergesinin 6 nci maddesine ek olarak;

- a) Yurt dışında yerleşik kuruluşlarla yapılan işbirliği protokolleri hükümleri öncelikli olarak uygulanır.

ÜÇÜNCÜ BÖLÜM

Başvuru Şartları ve Kabulü

Başvuru şartları ve başvurunun kabulü

Muayene Gözetim Yönergesinin 12 nci maddesine ek olarak;

MADDE 6– (1) Belge sahibi kuruluşlar tarafından yapılacak ilave muayene başvurularında, daha önce ibraz edilen bilgi ve evrakta herhangi bir değişiklik olmadığına dair yapılacak yazılı beyana bağlı olarak, bu evrak başvuru sahibinden tekrar istenmeyebilir.

(2) Muayene başvurusu yapan kuruluşlarda öncelikli olarak muayene alt yapısının uygunluğu değerlendirilir. Muayene yapılabilmesi için gerekli altyapıya sahip olmayan kuruluşlara alt yapının tamamlanması için 6 ay süre verilir. Alt yapı tamamlandıktan sonra muayene işlemlerine geçilir. Verilen süre içinde eksikliklerini tamamlamayan kuruluşların başvuruları iptal edilir.

(3) Başvurular, ULMB tarafından belirlendiği takdirde, avans ücretinin ödendiğine dair dekontun diğer başvuru dokümanları ile birlikte elektronik ortama yüklemesi veya elden ibraz edilmesi ile işleme alınır.

(4) Başvuru esnasında en az aşağıda belirtilen hususları ihtiva eden yazılı genel bir taahhütname alınır:



- a) Başvuru ile ilgili TSE tarafından gerçekleştirilen hizmetler ve görevlendirilen heyetlerin ulaşım, konaklama ve harcırah giderlerine ait tahakkuk ettirilen faturaların ödeneceğine dair taahhüt, bu taahhüt başvurunun geri çekilmesi veya sonuçlanmaması halinde o ana kadar tahakkuk eden ücretin ödenmesini de içerir.
- b) Başvuru ile ilgili muayene gözetimin gerektirdiği bilgi, doküman ve mekânlara TSE tarafından görevlendirilecek uzman vb. kişi(ler)in erişiminin sağlanacağına dair taahhüt,
- c) Başvuru konusu muayene gözetim işlemlerinde iş sağlığı ve güvenliği ile ilgili her türlü tedbirin alınacağına dair taahhüt.

DÖRDÜNCÜ BÖLÜM

Onay, Muayene ve İnceleme İşlemleri

Tasarım/Tip Onayı

MADDE 7- (1) Onay işlemlerinin ilk aşaması olan teknik dosya incelemesinde, alternatif hesaplamalar, bilgisayar destekli simülasyon programları, referanslarla karşılaştırma ve uzmanlarca gözden geçirme metotları kullanılır. Başarılı tasarım onay işlemi ardından firma tarafından imzalanan hesaplama notları, teknik resimler, teçhizat listesi, varyasyon bilgisini içeren dokümanlar ve işaretleme bilgisine ait dokümanlar iki nüsha halinde bir nüshası firmaya teslim edilmek üzere uzman tarafından raporlanır. Bu rapor ve ekleri yapılacak prototip testlerine esas teşkil eder.

(2) İlk muayene ve istisnai muayene, üretim ve üretim yeri uygunluk belgesi almaya hak kazanmış kuruluşlarda veya Tasarım tip onayları prototip testi aşamasına gelmiş kuruluşlarda veya Taşınabilir basınçlı kaplar yönetmeliği kapsamında yetki almış kuruluşlarda TSE uzmanı gözetiminde yapılır.

(3) Firmanın aynı tip onayı kapsamında birden fazla markada üretim yapması durumunda, muayene/ deneyler o tipi temsilen seçilen ürün üzerinde gerçekleştirilebilir.

Kapsam Genişletme

MADDE 8-(1) TSE tarafından yapılan incelemede; kapsam genişletme, başvurusunun uluslararası yönetmelikte belirtilen hususların ve ilgili standartların prototip testi ihtiyacının olup olmadığı ve tasarım hesaplarının yeniden doğrulanmasının gerektirip gerektirmediği belirlenir. Firmanın Kapsam genişletme talebi ve içeriği mevcut tasarım dosyasına eklenmek üzere firma tarafından imzalı olarak TMKT'ye iletilir.

Yeniden Uygunluk Değerlendirmesi

MADDE 9-(1) Uluslararası yönetmelik ve bu yönetmeliklerin atıfta bulunduğu standartlara uygun üretilmemiş ürünlerin TSE tarafından yeniden uygunluk değerlendirme işlemlerine tabii tutulmasıdır. Söz konusu ürüne ait teknik dosyanın ilgili Standard ve yönetmelikte belirtildiği şekilde ibraz edilmesi koşuluyla yürütülebilir. Yeniden uygunluk değerlendirme işleminde TSE uzmanı tarafından gerekli görüldüğü takdirde test ve muayene tekrarı yaptırılır.

Üretim ve Üretim Yeri Uygunluk İncelemesi ve muayene alt yapısının değerlendirilmesi

MADDE 10-(1) Üretim ve Üretim Yeri Uygunluk incelemesi veya muayene alt yapısının değerlendirilmesi uzman/uzmanlar tarafından, TMKT'nin belirlediği kriterler kapsamında; personel, üretim yeri, donanımı ve kalite kontrol imkânlarının yeterliliği açısından değerlendirilir.

GM 05/02
3

(2) Onaylanmış üründe veya muayene faaliyetinde kapsam genişletme talepleri için Üretim/Muayene yerinin değişmemesi, , son inceleme üzerinden bir yıldan fazla süre geçmemesi ve mevcut teknik alt yapının, yeni kapsama alınması talep edilen faaliyetin yürütülmesi için yeterli olması halinde yeniden üretim yeri incelemesi yapılmayabilir.

Muayene ve Deney

Muayene Gözetim Yönergesinin 13 üncü maddesine ek olarak;

MADDE 11- (1) Tasarım onay, ürün ve üretim yeri inceleme, ilk muayene, ara kontrol, periyodik ve istisnai muayene hizmetleri kapsamında yapılacak muayene ve deneyler, TMKT tarafından ADR, RID, IMDG, IATA'nın ilgili bölümleri, ilgili standartlar ve ulusal düzenlemelere göre belirlenir, tanımlanır ve sınıflandırılır.

(2) Muayene ve/veya deneylerin üreticiye ait tesis ve ekipmanlar vasıtasıyla yapılması durumunda; TMKT tarafından üretici tesislerinin TS EN ISO IEC 17025 standardının teknik gereklerinin karşılanması koşuluyla uzman/uzmanların gözetiminde muayene ve/veya deneyler gerçekleştirilir.

(3) Onaylanacak nihai ürünün imalinde kullanılan ara mamullere ait sertifikalar veya üretici beyanların uzmanının incelemesi sonucunda ADR, RID, IMDG, IATA ve ilgili standarda uygun olduğu takdirde kabul edilebilir. Uzman Söz konusu mamullere ilişkin sertifikaların veya üretici beyanlarının düzenlenmesine esas teşkil eden raporları talep etme ve mamul sertifikası düzenleyen kuruluşların yetkili olup olmadığına ilişkin inceleme yapma hakkına sahiptir. Bu inceleme sonucunda uygunsuz bulunan sertifika veya üretici beyanları kabul edilmez.

(4) Olumsuz neticelenen muayene ve/veya deneyler için başvuru sahibinin yapmış olduğu düzeltici faaliyetlerin diğer muayene ve/veya deney sonuçlarını etkilemeyeceğinin Uzmanlar tarafından kararı verilmesi durumunda, sadece olumsuz neticelenen muayene ve/veya deneyler tekrar edilebilir. Nihai rapor/raporlar bütün deneyler tamamlandıktan sonra hazırlanır/hazırlattırılır.

(5) Uzman gözetiminde tesislerinde periyodik/ara muayene yapma yetkisi verilmesi için talepte bulunan firmalarda alt yapı inceleme yapılır. Uygun bulunan firmalarla sözleşme yapıp, uzman gözetiminde muayene hizmeti vermeye başlanır.

(6) Muayene yetkisinin devri (IS) için ADR 1.8.7.6 hükümleri uygulanır.

(7) Basıncılı Kapların Periyodik Muayenesi işlemlerinde;

- a) Basıncılı kapların periyodik muayeneleri işlemlerinde, muayenelerin gerçekleştirileceği tesisler ile işlemlere başlanmasından önce sözleşme imzalanır.
- b) Periyodik muayene hizmetleri kapsamında yapılacak muayene, deneyler ve bunların geçerlilik süreleri, , ilgili ulusal ve uluslararası düzenlemeler ve bu düzenlemelerin atıf yaptığı standart hükümleri dikkate alınarak TMKT tarafından belirlenir, tanımlanır ve sınıflandırılır.
- c) Olumlu olarak neticelenen muayene ve/veya deneyler sonrası küçük basıncılı kapların sahiplerine bir sonraki muayene tarihini gösteren muayene raporu teslim edilip, basıncılı kaplar işaretlenir.
- d) Olumsuz neticelenen muayene ve/veya deneyler sonrası tamirat veya hurdaya ayırma prosedürleri ilgili yasal mevzuata göre uygulanır.

Ömür 05/02

İşaretleme

MADDE 12- (1) Belge Sahibi, Onay Belgesi numarasını sadece belge kapsamında yer alan ve belge üzerinde yazılı üretim yerinde ürettiği ürünleri için kullanabilir.

(2) Belge sahibi, işaretlemesini gerçekleştirirken ilgili mevzuatın ön gördüğü ve TSE'nin onayladığı şekilde işaretleme, varsa ticari modeli ile birlikte, silinmeyecek ve görülebilir şekilde iliştiirmekle yükümlüdür.

(3) Belgelendirme başvurularında numuneler üzerinde yapılan muayene ve/veya deneyler sonucunda, işaretlemede olumsuzluk tespit edilmesi halinde, bu olumsuzluğun giderilmesi için başvuru sahibi kuruluşa üç (3) ay süre verilir. Bu süre mücbir sebepler olması durumunda üç (3) ay daha uzatılabilir. Uygunsuzluğun giderilmesi durumunda onay işlemi tamamlanır.

(4) Ara kontrol veya muayene esnasında tespit edilen işaretleme ile ilgili uygunsuzluk giderilmedikçe ürün piyasaya arz edilemez. Üründeki işaretleme kusurunun giderilmesi onaylanmış tasarım üretim aşamalarında değişikliğe sebep olmamalıdır.

(5) Muayene işlemlerinde ürünler ilgili uluslar ilgili uluslararası yönetmelikler, standartlar ve ulusal düzenlemelere göre işaretleme yapılır.

(6) Yurt dışı onay kuruluşları ile yapılan işbirliği anlaşmalarında belirtilen hükümlere göre işaretleme işbirliği protokolü kapsamında belirtilen işlemlerle sınırlandırmak kaydı ile uygulanır.

Sözleşmenin Akdi ve Belgenin Düzenlenmesi

Muayene Gözetim Yönergesinin 15 nci maddesine ek olarak;

MADDE 13- (1) Tasarım Onay, Üretim ve Üretim Yeri Uygunluk, Muayene alt yapısının değerlendirilmesi kapsamında yapılan işlemler için başvuru sahibi veya yetkili temsilcisi ile sözleşme imzalanır.

(2) Başvuru Sahibi kuruluş veya yetkili temsilcisinin Tasarım Onay, Üretim ve Üretim Yeri Uygunluk kapsamında belgeyi almaya hak kazanması veya muayene alt yapısının değerlendirilmesi sonucu uygun bulunan ve sonrasında kuruluşa yapılacak yazılı bildirimle rağmen, bildirim tarihinden itibaren 3 ay içerisinde sözleşme imzalamaması durumunda, söz konusu başvuru işlemi iptal edilir. Başvuruya dair gerçekleştirilen işlemlere ilişkin ücretler fatura edilir.

(3) Muayene işlemlerinde ilgili dosyanın uzmanın olumlu raporu ile birlikte eksiksiz şekilde TMKT Müdürlüğüne teslimi sonrasında, tahakkuk eden faturanın başvuru sahibi tarafından ödenmesi ile birlikte hazırlanır. Belge, Başvuru sahibine veya temsilcisine gönderilir.

(4) Başvuranın başvurusunu geri çekmesi veya başvurunun iptali durumunda başvuruya dair gerçekleştirilen işlemlere ilişkin ücretler fatura edilir.

(5) Belge sahibi kuruluşun yazılı talebi halinde belgeler, diğer dillerde de tanzim edilebilir.

Öneriler

BEŞİNCİ BÖLÜM

Onay, Muayene ve İnceleme Sonrası İşlemler

Belge ve Muayene süreleri

Muayene Gözetim Yönergesinin 16`nci maddesine ek olarak;

MADDE 14- (1) Türkiye`nin ve/veya TSE`nin taraf olduğu Anlaşma hükümleri veya Anlaşma gereği karar organlarınca alınan kararlar, bağlayıcılık arz eder. Uluslararası anlaşmalar çerçevesinde düzenlenen belgelerin geçerlilik süreleri bu anlaşmalarda belirtilen süreler kadardır. Taraf olunan anlaşma metninde belge geçerlilik süresi ile ilgili bir hüküm olmaması halinde TSE tarafından belirlenen süreler uygulanır. Bu anlaşmalarda revizyon olması halinde, yeni anlaşmada ön görülen belge geçerlilik süreleri ve geçiş süreleri uygulanır. Ulusal şartların gerektirmesi durumunda, ilgili Bakanlık tarafından ön görülen geçiş süreleri ve belge süreleri uygulanır.

(2) Muayene yetkisinin devredildiği durumlarda (IS olarak atanma) ara kontrol süresi 6 aydan fazla olamaz

(3) Gerçekleştirilen muayene neticesinde uygun olmayan üründe, uygunsuzluğun giderilmesi için 3 ay süre tanınır. Ürünün uygunluğu ve gerçekleştirilen düzeltme tekrar muayene edilerek kontrol edilir.

(4) TMKT, belgelendirilmiş ürünlerin, belgelendirme için gerekli şartlara uygunluğunun sürekliliğini kontrol etmek amacıyla; ürün özelliklerine, belgelendirmeye esas teşkil eden şartlara, üründe veya üretim yerinde tespit edilen uygunsuzluklara veya belgelendirilmiş ürünlerle ilgili şikâyetlere bağlı olarak gerekli gördüğü sıklıkta üretim yerinde ve ürün üzerinde kontrol gerçekleştirir.

Onaylanmış Üründe Değişiklik

Muayene Gözetim Yönergesinin 17`nci maddesine ek olarak;

MADDE 15- (1) Üretici, onaylanmış bir ürün tipini etkileyecek bir değişiklik yaptığında TMKT`yi bilgilendirmekle yükümlüdür.

Onay Belgesi Yenileme

Muayene Gözetim Yönergesinin 18`nci maddesine ek olarak;

MADDE 16- (1) Firmanın iptal yönünde bir talebi ve/veya belgenin yenilenmesi konusunda herhangi bir engelin olmaması durumunda uygunluk belgesi alan ürüne bağlı olarak gerekli görülen incelemeler, muayene ve/veya deneyler gerçekleştirilerek belgeler yenilenebilir.

(2) Onay belgesi sahibinin TSE`ye karşı hukuki ve mali yükümlülüklerini yerine getirmediğinin tespiti durumunda belge yenileme işlemi yapılmaz.

Onay Belgesi Sahibinin veya Muayene Faaliyeti Yürütülen Kuruluşların Marka, Adres, Unvan ve/veya Statü Değişikliği

MADDE 17- (1) Belge sahibi her ne sebeple olursa olsun başvuru formu ve eklerindeki bilgilerde değişiklik olması durumunda, bunu en geç otuz (30) gün içinde TMKT` ye bildirmek ve bununla ilgili belgeleri göndermekle mükelleftir. Söz konusu yazılı bildirim TMKT` ye ulaşmasından önce kuruluşun müracaatı esnasında bildirilmiş olduğu adrese taahhütlü mektupla gönderilecek fatura dâhil her türlü yazışmalar tebligat hükmündedir.


6

(2) Onay belgesi sahibi kuruluşun tasarım tip onayı almış mevcut markasının değişikliğini talep etmesi ve başvuru sırasında istenilen gerekli belgeleri yeni markası için sunması halinde, ürün işaretleme kontrolü ve gerektiğinde üretim yeri incelemesi yapılarak işlem yapılır.

(3) Üretim yeri ve ticari markası değişmemek kaydıyla, adres, unvan ve/veya hukuki statüsü değişen belge sahibinin, başvuruda istenen belgeleri yeni unvanı ve/veya statüsü için düzenlenmiş olarak sunması halinde; üretim yerinde yeniden inceleme ve ürün üzerinde muayene ve deney yapılmadan, belge sahibinin yeni adresi, unvanı ve/veya statüsü adına yeni belge düzenlenir ve yeni sözleşme imzalanır.

(4) Onay sahibi kuruluşun, onay belgesi kapsamındaki üretim yerinin veya muayene faaliyetlerinin yürütüldüğü kuruluşların başka bir gerçek veya tüzel kişi tarafından tamamen satın alınması veya kiralanması halinde, bu durum belge sahibi kuruluş tarafından ULMB'ye bildirilir. Bu durumda, yeni kuruluş sahibi başvuruda istenen belgeleri yeni unvanı ve/veya hukuki statüsü için düzenlenmiş olarak sunması ve ULMB'ye karşı mali yükümlülükleri üstlendiğini taahhüt etmesi halinde; TMKT tarafından gerekli görüldüğü takdirde muayene, deney ve incelemelerin yenilenmesi şartı ile yeni kuruluşa hukuki olarak geçerli unvanı ve/veya statüsü adı ile sözleşme imzalanır.

Belge Devri

Muayene Gözetim Yönergesinin 19'nci maddesine ek olarak;

MADDE 18- (1) Onay Belgesi Sahibi, belge kullanma hakkını başka bir gerçek veya tüzel kişiye Madde 17 (4)'te belirtilen özel koşullar dışında devredemez, kiralayamaz.

(2) Aynı şirketler grubu içinde yer alan veya ortaklığı bulunan iki şirket arasında, her iki şirketin ortaklar kurulu kararı ile başvuru yapılması kaydıyla yeni sözleşme imzalanır ve yeni belge düzenlenir.

(3) Muayene belgesi/raporu üretim/imalat/seri numarası belirtilen ürüne/ürünlere özgü olarak düzenlenmekte olup yalnızca o ürün için geçerlidir. Başka bir ürün için kullanılamaz.

ALTINCI BÖLÜM

Ücretlendirme

Ücretlerin Tahakkuk Esasları

MADDE 19- (1) Muayene Gözetim Yönergesinin 25'nci maddesine ek olarak;

- a) Bu usul ve esasların ekinde yer alan ücretler Türk Standardları Enstitüsü tarafından tahakkuk ettirilir.
- b) Yurt dışı belgelendirme kuruluşları ile imzalanan ve TSE Yönetim Kurulunca onaylanan işbirliği protokollerinde belirtilen ücretler, faturalandırma usulleri ve gelir paylaşımı oranları söz konusu protokoller kapsamında belirtilen işlemlerle sınırlandırılmak kaydı ile uygulanır.
- c) Üreticinin Türkiye ve KKTC dışında olması halinde, inceleme ücret avansının tahsili peşin olarak yapılır.
- d) Uzmanların günlük harcırah ve diğer giderlerinde TSE Yolluk ve Giderler Talimatında belirtilen ücretler esas alınır.

0.000002

YEDİNCİ BÖLÜM

Usul ve Esaslarda Değişiklik ve Yürütme

Yürürlük

MADDE 20- (1) Bu usul ve esaslar,tarih ve sayılı Yönetim Kurulu kararı ile kabul edilmiş olup, yürürlükte olan Muayene Gözetim Yönergesi eki olarak tarihinden itibaren yürürlüğe girer.

Usul ve Esaslarda Değişiklik

MADDE 21-(1) Bu usul ve esasları değiştirmeye Yönetim Kurulu yetkilidir.

Yürütme

MADDE 22-(1) Bu usul ve esaslar hükümlerini Genel Sekreter yürütür.

Genel Sekreter
25/10/2

EK
ÜCRET TABLOSU */**

FAALİYETLER	ÜCRET (TL) KDV HARIÇ
SONLU ELEMANLAR ANALİZİ	4.000,00
RT FİLM DEĞERLENDİRMELERİ (HER 10 FİLME KADAR)	50,00
RESMİ KURUMLARDAN GELEN ÖZEL İNCELEME TALEPLERİ	2000,00 ⁽¹⁾
FİRMA TARAFINDAN GELEN ÖZEL İNCELEME TALEPLERİ	2000,00 ⁽¹⁾
BASINÇLI KAPLARIN PERİYODİK MUAYENESİ ^{(2) (3)}	25 ÂDETE KADAR (25. DÂHİL) ÜRÜNLER İÇİN 1000 TL SONRAKİ BAŞVURU İÇİNDEKİ HER ÜRÜN İÇİN 30TL
BELGE /SERTİFİKA YENİLEME ÜCRETİ/TÜRKÇE-İNGİLİZCE DIŞINDAKİ DİLLERDE BELGE DÜZENLEME ÜCRETİ	100,00
ÇALIŞTAY ÜCRETİ (GÜNLÜK) (BASB ÜYESİ ÜLKELERE %50 İNDİRİM UYGULANIR)	2000,00
TEKNİK RAPOR/TEKNİK GÖRÜŞ ÜCRETİ	1000,00
MÜHENDİSLİK HİZMETLERİ (ADAM/GÜN)	500,00
* Muayene/Deney ve testlerin firma imkânları dâhilinde yapılamadığı durumda ortaya çıkacak fatura bedelleri firmaya ayrıca yansıtılır.	
** Ücretlerde işe/ibate ve mühendislik hizmeti giderleri hariçtir. İnceleme heyetinde eğitim amaçlı gözlemci olarak görevlendirilen personel için işe, ibate, ulaşım ve konaklamaya ait harcamalar faturaya yansıtılmaz.	
(1) İşleme başlanılmadan önce başvuru yaptırılır. Talep yönergede belirtilen iş ve işlemlerden herhangi birini içeriyorsa ayrıca ücret yansıtılır. Resmi kurumlarda firmalarda inceleme yapılması talebi geldiği takdirde başvuru firma tarafından yapılır.	
(2) Bilim Sanayi ve Teknoloji Bakanlığınca yayınlanan Basınçlı Gaz Tüplerinin Dolu ve Periyodik Muayenelerinin Usul ve Esaslarına İlişkin Tebliğ` e (Sgm-2015/2) göre Taşınabilir Basınçlı Ekipmanlar Yönetmeliğinin (99/36/AT) zorunlu yürürlüğe girdiği 01.07.2005 tarihinden önce piyasaya arz edilen, ancak Epsilon ve Pi işareti taşımayan ve uygunluğun yeniden değerlendirilmesi işlemine tabi tutulmayan basınçlı gaz tüplerinin periyodik muayeneleri	
(3) 08.01.2016 tarihinde Bilim Sanayi ve Teknoloji Bakanlığınca yayınlanan Basınçlı Gaz Tüpleri ve Manifoldlu Tüp Demetlerinin Periyodik Muayenesinin A Tipi Muayene Kuruluşları Tarafından Yapılmasına Dair Usul ve Esaslar` ın 11. maddesine göre mühendislik hizmeti ve işe ibate ücreti gibi ilave ücretler dolu tesislerinden alınmaz.	

05/02