

TEBLİĞ

Ekonomi Bakanlığında:

**SAĞLIK BAKANLIĞININ ÖZEL İZİNİNE TABİ MADDELERİN
İTHALAT DENETİMİ TEBLİĞİ
(ÜRÜN GÜVENLİĞİ VE DENETİMİ: 2012/4)**

Amaç

MADDE 1 – (1) Bu Tebliğin amacı, Ek-1 sayılı listede yer alan ve Sağlık Bakanlığının özel iznine tabi madde ve müstahzarların ithalatında, insan sağlığı ve güvenliği yönünden yapılacak uygunluk denetimine ilişkin usul ve esasları düzenlemektir.

Kapsam

MADDE 2 – (1) Bu Tebliğ, Serbest Dolaşıma Giriş Rejimi, Dahilde İşleme Rejimi, Gümrük Kontrolü Altında İşleme Rejimi ve Geçici İthalat Rejimine tabi tutulan ve Ek-1 sayılı listede yer alan madde ve müstahzarların ithalatına ilişkin usul ve esasları kapsar.

Dayanak

MADDE 3 – (1) Bu Tebliğ, 13/10/2005 tarihli ve 25965 sayılı Resmî Gazete’de yayımlanarak yürürlüğe giren 7/9/2005 tarihli ve 2005/9454 sayılı Bakanlar Kurulu kararı eki Dış Ticarete Teknik Düzenlemeler ve Standardizasyon Rejimi Kararınının 4 üncü maddesine dayanılarak hazırlanmıştır.

İthalat denetimi ve belgelendirme

MADDE 4 – (1) Ek-1 sayılı listede yer alan madde ve müstahzarların ithalatı 12/6/1933 tarihli ve 2313 sayılı Uyuşturucu Maddelerin Murakabesi Hakkında Kanun ve 1961 Uluslararası Uyuşturucu Maddeler Tek Sözleşmesi ve 1971 Psikotrop Maddeler Sözleşmesi, Uyuşturucu ve Psikotrop Maddelerin Kaçakçılığına Karşı 1988 Birleşmiş Milletler Sözleşmesi ile ulusal mevzuat hükümlerine uygun olarak yapılır.

(2) Ek-1 sayılı listede yer alan madde ve müstahzarların insan sağlığı ve güvenliği yönünden uygunluğu, Sağlık Bakanlığınca Ek-2 deki kontrol belgesi ile belgelenir.

(3) Kontrol belgesi, ithalatçı veya temsilcisi tarafından Serbest Dolaşıma Giriş Rejimi, Dahilde İşleme Rejimi, Gümrük Kontrolü Altında İşleme Rejimi ve Geçici İthalat Rejimi kapsamında beyannamenin tescili sırasında ilgili gümrük idaresine sunulur.

(4) Kontrol belgesinin süresi altı aydır.

Başvuru

MADDE 5 – (1) Kontrol belgesi alınması için aşağıdaki belgelerle birlikte ithalat öncesinde Sağlık Bakanlığının İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğüne başvurulur:

- a) Başvuru dilekçesi,
- b) Kontrol belgesi formu (3 nüsha),
- c) Proforma fatura veya fatura,
- ç) Analiz sertifikası,
- d) Menşe ülkenin yetkili mercii tarafından onaylı sağlık sertifikası ve tercümesi.

(2) Kontrol belgesi verilmiş bir ürün ile aynı menşe ülke ve ihracatçı firmaya ait, aynı spesifikasyonlara sahip ürünün müteakip ithalatlarda, daha önce alınan kontrol belgesi için Sağlık Bakanlığına tevdi edilen sağlık sertifikasına göre işlem yapılır. Ancak, Bakanlıkça gerek görülmesi halinde sağlık sertifikasının yenilenmesi istenebilir.

(3) Doğrudan tüketiciye intikal eden maddelerin ithalatında, gerekli hallerde aşağıda belirtilen bilgilerin Sağlık Bakanlığına sunulması gerekir.

- a) İthalatçı firmanın unvanı ve adresi,
- b) Malın imal tarihi, muhafaza şartları, seri no, muhteviyatı, kullanma talimatı ve özellikleri,
- c) Süreli mallarda son kullanma tarihi,
- ç) Kullanım amacı ve günlük dozu.

Kontrole tabi maddelerin ithaline mahsus ruhsatname

MADDE 6 – (1) Ek-1 sayılı listede yer alan madde ve müstahzarları ithal edenler, ithalatın gerçekleşmesinden sonra en geç onbeş gün içinde, Sağlık Bakanlığınca bu Tebliğin 4 üncü maddesinin birinci fıkrasında belirtilen mevzuat ve Kontrole Tabi Kimyasal Maddeler Hakkında Yönetmelik gereğince verilen kullanım süresi altı ay olan Kontrole Tabi Maddelerin İthaline Mahsus Ruhsatnamenin gümrüklerce onaylı D nüshasını ve ilgili gümrük beyannamesi örneğini Sağlık Bakanlığının İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğüne göndermekle yükümlüdür. Aynı ruhsatnamenin bir suretinin mala refakat etmesi zorunludur.

(2) Ek-1 sayılı listede yer alan ve Uyuşturucu ve Psikotrop Maddelerin Kaçakçılığına Karşı 1988 Birleşmiş Milletler Sözleşmesi kapsamında olup, Sağlık Bakanlığınca düzenlenen Kontrole Tabi Maddelerin İthaline Mahsus

Ruhsatname ile ithalatçı tarafından gümrüğe getirilen kimyasal madde/narkotik prekürsörlerin ithalatında, Sağlık Bakanlığınca düzenlenen bir yıl geçerli Kontrole Tabi Kimyasal Maddelerin Fiili İthalatında Gümrük İdarelerinde Kullanılmaya Mahsus Kayıt Belgesi aranır. İthalatçı veya temsilcisi, ithalatın gerçekleşmesinden sonra en geç onbeş gün içinde gümrüklerce onaylanmış belgenin aslı, ilgili gümrük beyannamesi örneği, fatura ve dağıtıcı firma tarafından ithalatçı firmaya düzenlenen ve ithalatın hangi ruhsatnameye istinaden gerçekleştirildiğini gösteren belgeyi Sağlık Bakanlığının İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğüne iletmekle yükümlüdür.

Kapsam dışı yazısı

MADDE 7 – (1) Gümrük Tarife İstatistik Pozisyonu (GTİP) itibarıyla Ek-1 sayılı listede yer alan ancak, özel izne tabi olmayan ürünler için Bakanlıkça Ek-3'deki Kapsam Dışı Yazısı düzenlenerek ilgili gümrük idaresine iletilir, keyfiyet ayrıca ithalatçı veya temsilcisine bildirilir. Bu ürünlerin Sağlık Bakanlığınca Denetlenen Bazı Ürünlerin İthalat Denetimi Tebliği (Ürün Güvenliği ve Denetimi: 2012/20) dahil başka bir mevzuat kapsamına girmesi halinde ilgili mevzuat hükümleri uygulanır.

Gümrük işlemleri

MADDE 8 – (1) Ek-1 sayılı listede yer alan ürünlerin ithalatında gümrük idarelerince;

a) Sağlık Bakanlığınca düzenlenen kontrol belgesi veya Kapsam Dışı Yazısı gümrük beyannamesinin tescili sırasında aranır, bu Tebliğin 6 ncı maddesinin birinci fıkrasında belirtilen Kontrole Tabi Maddelerin İthaline Mahsus Ruhsatnamenin D nüshası onaylanır.

b) Bu Tebliğin 6 ncı maddesinin ikinci fıkrasında belirtilen Kontrole Tabi Kimyasal Maddelerin Fiili İthalatında Gümrük İdarelerinde Kullanılmaya Mahsus Kayıt Belgesi onaylanır.

(2) İlgili gümrük idaresince, birinci fıkranın (a) ve (b) bentlerinde belirtilen belgelere ilişkin yapılacak işlemlerde ithalatçı veya temsilcisinin beyanı esastır.

İdari yaptırımlar

MADDE 9 – (1) Bu Tebliğe aykırı hareket edenler ile yanlış ve yanıltıcı beyanda bulunanlar, sahte belge kullanan, ibraz eden veya belgede tahrifat yapanlar hakkında, 29/6/2001 tarihli ve 4703 sayılı Ürünlere İlişkin Teknik Mevzuatın Hazırlanması ve Uygulanmasına Dair Kanun; 21/3/2007 tarihli ve 5607 sayılı Kaçakçılıkla Mücadele Kanunu; 13/10/2005 tarihli ve 2005/9454 sayılı Dış Ticarete Teknik Düzenlemeler ve Standardizasyon Rejimi Kararının ilgili hükümleri ve ilgili diğer mevzuat uygulanır.

Veri bildirim

MADDE 10 – (1) Bu Tebliğ kapsamı ürünlerin ithalatına ilişkin bilgi ve belgeler Sağlık Bakanlığınca belirlenecek ihtiyaçlara uygun olarak, Gümrük ve Ticaret Bakanlığı tarafından Sağlık Bakanlığına iletilir.

Uygulamaya ilişkin önlemler

MADDE 11 – (1) Bu Tebliğde yer alan hususlarda uygulamaya yönelik önlem almaya ve düzenleme yapmaya Ekonomi Bakanlığının Ürün Güvenliği ve Denetimi Genel Müdürlüğü yetkilidir.

Yürürlükten kaldırılan tebliğ

MADDE 12 – (1) 29/12/2010 tarihli ve 27800 (5. Mükerrer) sayılı Resmi Gazete'de yayımlanan Sağlık Bakanlığınca Özel İzin Alınması Gereken Maddelerin İthalatına Dair Dış Ticarete Standardizasyon Tebliği (Tebliğ No: 2011/4) yürürlükten kaldırılmıştır.

(2) Sağlık Bakanlığınca Özel İzin Alınması Gereken Maddelerin İthalatına Dair Dış Ticarete Standardizasyon Tebliği (Tebliğ No: 2011/4) kapsamında alınmış kontrol belgeleri, alındıkları tarihten itibaren, mezkûr Tebliğde belirlenen süre kadar geçerlidir.

Geçiş süreci

GEÇİCİ MADDE 1 – (1) Bu Tebliğin yürürlüğe girdiği tarihten önce çıkış ülkesinde ihraç amacıyla taşıma belgesi düzenlenmiş veya gümrük mevzuatı uyarınca gümrük idarelerine sunulmuş olan ürünlerin ithali, bu Tebliğin yürürlüğe girdiği tarihten itibaren kırkbeş gün süreyle Sağlık Bakanlığınca Özel İzin Alınması Gereken Maddelerin İthalatına Dair Dış Ticarete Standardizasyon Tebliği (Tebliğ No: 2011/4) hükümlerine tabidir. Ancak, bu Tebliğin lehteki hükümleri söz konusu işlemlere uygulanır.

Yürürlük

MADDE 13 – (1) Bu Tebliğ 1/1/2012 tarihinde yürürlüğe girer.

Yürütme

MADDE 14 – (1) Bu Tebliğ hükümlerini Ekonomi Bakanı yürütür.

Ek-1 : İthalatı Özel İzne Tabi Maddeler ve Müstahzarlar

GTİP	MADDE İSMİ
2707.20.10.00.00	Toluol (toluen) güç temininde veya yakıt olarak kullanılmaya mahsus olanlar

2707.20.90.00.00	Toluol (toluen) diğ er amaç lar için kullanılanlar
2806.10.00.00.11	Saf hidroklorik asit
2806.10.00.00.12	Teknik hidroklorik asit (tuz ruhu)
2807.00.00.00.11	Saf sülfirik asit (kodeks evsafında veya daha saf)
2807.00.00.00.19	Diğ erleri
2807.00.00.00.29	Oleum
2841.61.00.00.00	Potasyum permanganat
2902.30.00.00.00	Toluen (toluol)
2904.10.00.00.12	Toluensülfonik asitler ve tuzları (Yalnız p-toluene sülfonik asit ve tuzları)
2905.51.00.00.00	Ethchlorvynol (INN)
2909.11.00.00.00	Dietil eter (eter)
2914.11.00.00.00	Aseton (propanon)
2914.12.00.00.00	Butanon (metil etil keton)
2914.13.00.00.00	4 -Metil - 2 -pentanon (metil izobüt il keton)
2914.39.00.00.15	1-phenyl-2-propanone
2914.39.00.00.16	3,4-methylendioxy-phenyl-2-propanone
2915.24.00.00.00	Asetik anhidrit
2915.39.00.99.14	Ethylidene di acetate
2915.90.70.00.31	Asetil klorür
2916.34.00.00.00	Fenilasetik asit ve tuzları
2918.99.90.00.14	Misoprostol
2919.90.00.90.21	Triclorfos (Triklorür mono sodyum fosfat)
2921.30.99.00.11	Propylhexedrine
2921.43.00.00.11	Toluidin (o-m-p) (Yalnız o-toluidin)
2921.43.00.00.12	Toluidin (o-m-p) hidroklorürleri (Yalnız o-toluidin hidroklorürleri)
2921.43.00.00.19	Toluidinlerin türevleri ve bunların diğ er tuzları (Yalnız o-toluidinin türevleri ve diğ er tuzları)
2921.46.00.00.13	Benzfetamin (INN)
2921.46.00.00.15	Etilamfetamin (INN)
2921.46.00.00.16	Fenkamfamin (INN)
2921.46.00.00.17	Lefetamin (INN)
2921.46.00.00.18	Mefenoreks (INN)
2921.46.00.00.22	Levamfetamin (INN)
2921.49.00.00.21	DOB (Brolamfetamin) (INN)
2921.49.00.00.22	Fenfluramine (INN)
2921.49.00.00.23	Dexfenfluramine (INN)
2921.49.00.00.24	MDA (Tenamfetamine) [alfa-methyl-3,4-(methylenedioxy) phenethylamine] (methylenedioxyamphetamine) (INN)
2921.49.00.00.25	DMA [(±)-2,5-dimethoxy-alfa-methylphenethylamine]
2921.49.00.00.26	MDMA [(±)-N,alfa-dimethyl-3,4-(methylenedioxy) phenethylamine] (methylenedioxyamphetamine)
2921.49.00.00.27	MMDA [2-methoxy-alfa-methyl-4,5-(methylenedioxy) phenethylamine]
2921.49.00.00.28	N-ethyl MDA [(±)-N-ethyl-alfa-methyl-3,4-(methylenedioxy) phenethylamine]
2921.49.00.00.31	N-hydroxy MDA [(±)-N-[alfa-methyl-3,4-(methylenedioxy) phenethyl]hydroxylamine]
2921.49.00.00.32	PMA (p-methoxy-alfa-methylphenethylamine)
2922.19.85.00.21	Bornaprin
2922.39.00.00.12	Cathinone (INN)
2922.39.00.00.13	Metcathinone (INN)
2922.39.00.00.14	Ketamin hidroklorür
2922.43.00.00.00	Antranilik asit ve bunun tuzları
2922.50.00.90.15	Tramadol hidroklorür
2924.11.00.00.00	Meprobamat (INN)
2924.24.00.00.00	Etinamat (INN)

2924.29.98.00.38	Diğerleri (Yalnız N-acetyl antranilik asit)
2925.12.00.00.00	Glutetimit (INN)
2926.30.00.00.11	Fenproporeks (INN)
2926.90.95.00.29	Diğerleri (Yalnız isoaminil sitrat)
2929.90.00.00.18	Diğerleri (Yalnız isoaminil siklamat)
2930.90.99.90.62	α -methyl-4-methylthiophenethylamine-(4-MTA)
2932.20.20.00.00	Gamma-bütürolaktan
2932.91.00.00.00	İzosafrol
2932.93.00.00.00	Piperonal
2932.94.00.00.00	Safrol
2932.99.00.90.00	Diğerleri (Yalnız N-methyl-1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-butanamin-(MBDB))
2933.29.90.00.13	Etomidat
2933.32.00.00.11	Piperidin
2933.32.00.00.12	Piperidinin tuzları
2933.33.00.00.14	Bromazepam (INN)
2933.33.00.00.16	Difenoxylate (INN)
2933.33.00.00.26	Phencyclidine (INN) (PCP)
2933.49.30.00.00	Dekstrometorfan (INN) ve tuzları
2933.53.10.00.11	Fenobarbital (INN)
2933.53.10.00.12	Fenobarbital sodyum tuzu
2933.53.10.00.21	Barbital (INN)
2933.53.90.00.11	Butabarbital (INN)
2933.53.90.00.12	Pentobarbital (INN)
2933.53.90.00.13	Allobarbital (5,5-diallilbarbutirik asit)
2933.53.90.00.14	Amobarbital (INN)
2933.53.90.00.15	Siklobarbital (INN)
2933.53.90.00.16	Metilfenobarbital (INN)
2933.53.90.00.17	Sekbutabarbital (INN)
2933.53.90.00.18	Sekobarbital (INN)
2933.53.90.00.21	Vinilbital (INN)
2933.53.90.00.22	Butalbital(INN)
2933.54.00.00.11	Zopiklon (INN)
2933.54.00.00.12	Mephobarbital (Prominal) (INN)
2933.54.00.00.13	Methobarbital (Metil amino) (INN)
2933.54.00.00.14	Proxibarbal (INN)
2933.54.00.00.15	Thiopental Na (INN)
2933.55.00.00.11	Loprazolam (INN)
2933.55.00.00.12	Zipeprol (INN)
2933.55.00.00.13	Meklokualon (INN)
2933.55.00.00.14	Metakualon (INN)
2933.59.95.00.29	Piperazinin diğer tuz ve türevleri (Yalnız BZP (1-benzylpiperazine))
2933.72.00.00.11	Klobazam (INN)
2933.72.00.00.12	Metiprilon (INN)
2933.91.10.00.00	Klordiazepoksit (INN)
2933.91.90.00.11	Alprazolam (INN)
2933.91.90.00.12	Camazepam (INN)
2933.91.90.00.13	Clonazepam (INN)
2933.91.90.00.14	Clorazepate (INN)
2933.91.90.00.15	Delorazepam (INN)
2933.91.90.00.16	Diazepam (INN)
2933.91.90.00.17	Estazolam (INN)
2933.91.90.00.18	Ethylloflozepat (INN)
2933.91.90.00.21	Fluduazepam (INN)

2933.91.90.00.23	Flurazepam (INN)
2933.91.90.00.24	Halazepam (INN)
2933.91.90.00.25	Lorazepam (INN)
2933.91.90.00.26	Lormetazepam (INN)
2933.91.90.00.27	Mazindol (INN)
2933.91.90.00.28	Medazepam (INN)
2933.91.90.00.31	Midazolam (INN)
2933.91.90.00.32	Nimetazepam (INN)
2933.91.90.00.33	Pinazepam (INN)
2933.91.90.00.34	Prazepam (INN)
2933.91.90.00.35	Pyrovalerone (INN)
2933.91.90.00.36	Temazepam (INN)
2933.91.90.00.37	Tetraazepam (INN)
2933.91.90.00.38	Triazolam (INN)
2933.91.90.00.41	Nitrazepam (INN)
2933.91.90.00.42	Nordazepam (INN)
2933.91.90.00.43	Oxazepam (INN)
2933.91.90.00.49	Diğerleri (Yalnız klordiazepoksit tuzları)
2933.99.80.90.16	Buspiron (INN)
2933.99.80.90.17	WY 3185 (Okzazepam intermedia)
2933.99.80.90.18	WY 4088 (Propozepam intermedia)
2933.99.80.90.26	Trihexyphenidyl (INN)
2933.99.80.90.27	Tenocyclidine (INN)
2933.99.80.90.28	Biperiden (INN)
2933.99.80.90.31	Chloramino Ketone
2933.99.80.90.32	Delta 9-Tetra hydrocannabinol
2933.99.80.90.33	Rolicyclidine (INN)
2933.99.80.90.34	Etrytamine (INN)
2933.99.80.90.35	Zolpidem tartrate
2934.91.00.00.11	Aminorex (INN)
2934.91.00.00.12	Brotizolam (INN)
2934.91.00.00.13	Clotiazepam (INN)
2934.91.00.00.14	Cloxazolam (INN)
2934.91.00.00.16	Haloxazolam (INN)
2934.91.00.00.17	Ketazolam (INN)
2934.91.00.00.18	Mesocarb (INN)
2934.91.00.00.21	Oxazolam (INN)
2934.91.00.00.22	Pemoline (INN)
2939.11.00.00.17	Buprenorphine (INN)
2939.19.00.00.19	Diğerleri (Yalnız Oripavine)
2939.20.00.90.11	Barbiturate de kinidin
2939.41.00.00.11	Efedrin
2939.41.00.00.12	Efedrin hidroklorür
2939.41.00.00.19	Efedrinin diğer tuzları
2939.42.00.00.11	Pseudoefedrin
2939.42.00.00.12	Pseudoefedrinin tuzları
2939.43.00.00.11	Katin (INN)
2939.43.00.00.12	Katinin tuzları
2939.44.00.00.00	Norephedrine ve bunların tuzları
2939.49.00.00.15	Barbexaclon
2939.59.00.00.12	Dimenhidrinat
2939.61.00.00.00	Ergometrin (INN) ve tuzları
2939.62.00.00.00	Ergotamin (INN) ve tuzları

2939.63.00.00.00	Liserjik asit ve tuzları
2939.69.00.00.13	Methyl ergometrine (methyl ergonovine) (methyl ergobasine) ve tuzları
2939.99.00.90.22	Psilocybine
2939.99.00.90.23	Psicain Neu

Ek-2 : Kontrol Belgesi

T.C. Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü	
KONTROL BELGESİ	
Maddenin ismi (*)	:
Malın GTİP'i	:
Malın yer aldığı liste	: Ek 1- Özel İzne Tabi Maddeler
Özel İzın Belgesi/Permi Tarih/No	:
İthalatçının ticaret unvanı, adresi ve telefonu	:
İthalatçının bağlı bulunduğu vergi dairesi ve vergi sicil no	:
İhracatçı firmanın ticaret unvanı ve adresi	:
Malın kullanılacağı yer	:
Malın miktarı	:
Malın menşe ülkesi	:
Malın yükleneceği ülke	:
Malın giriş gümrüğü	:
Malı kullanacak firmanın ticari unvanı, adresi, telefonu	:
İthal edilecek maddenin özelliğine göre aşağıdaki A ve/veya B ve/veya C ve/veya D harflerini yuvarlak içine alınız. A- Avrupa Birliği, B- FDA, C- Dünya Sağlık Teşkilatı spesifikasyonlarına uygundur. D- 5996 sayılı Veteriner Hizmetleri, Bitki Sağlığı, Gıda ve Yem Kanunu hükümlerine uygundur.	
(*) Proforma faturada tek isim altında birden fazla madde söz konusu olduğunda, bunların orijinal isimleri ayrı ayrı belirtilecektir.	
Taraflımızca düzenlenen formdaki bilgilerin doğru ve eksiksiz olduğunu ve ithalatı Sağlık Bakanlığı'nın Özel İznine Tabi Maddelerin İthalat Denetimi Tebliği (Ürün Güvenliği ve Denetimi: 2012/4) hüümlerine uygun olarak yapacağımızı taahhüt ederiz.	
Firmanın kaşesi Yetkilinin Adı ve Soyadı İmza	
İlgili Tebliğe göre yapılan inceleme sonucunda ilişik onaylı fatura kapsamı maddenin insan sağlığı ve güvenliği yönünden ithali uygun görülmüştür. Bu belge ilgili gümrük müdürlüğüne ibraz edilmek üzere düzenlenmiştir.	
İmza ve mühür Tarih	

Ek-3 : Kapsam Dışı Yazısı

T.C.
SAĞLIK BAKANLIĞI

.././20..

Sayı :

Konu :

İLGİLİ GÜMRÜK İDARESİNE/İLGİLİ FİRMAYA

İthal edilmek üzere firması tarafından beyanı yapılanGTİP'li ve isimli ürün, mevzuat hükümlerine göre Sağlık Bakanlığı'nın Özel İznine Tabi Maddelerin İthalat Denetimi Tebliği (Ürün Güvenliği ve Denetimi: 2012/4) uyarınca denetlenen ürün listeleri kapsamı dışındadır. *

Bilgileri ve gereğini rica ederim.

Belge Cinsi	
Belge Tarihi	
Belge No	
Ürün Adı	
GTİP	
Miktar	
Fatura Tarihi	
Fatura No	

Dağıtım:

- İlgili Gümrük İdaresi
- İlgili Firma

* Bu ürünlerin Sağlık Bakanlığı'nca Denetlenen Bazı Ürünlerin İthalat Denetimi Tebliği (Ürün Güvenliği ve Denetimi: 2012/20) dahil başka bir mevzuat kapsamına girmesi halinde ilgili mevzuat hükümleri uygulanır.