

## **ÇevSis Programı Üzerinden Aktif Madde İçermeyen Biyosidal Ürün Başvuru İşlemleri Süreci**

### **1. Aşama : ÇevSis Geçici Kullanıcı Oluşturulması:**

ÇevSis programı üzerinden firma kaydı oluşturma bilmek için siteme girecek gerçek veya tüzel kişiliğin yetkilisine bir geçici kullanıcı açılması gerekmektedir.

Bunun için;

- a) Dilekçe: Sağlık Bakanlığı Halk Sağlığı Genel Müdürlüğü'ne hitaben yazılacak dilekçe içeriğinde ÇevSis programı kullanıcı açılacak yetkiliye ilişkin Ad, Soyad, T.C. Kimlik Numarası, e-posta adresi ve iletişim adresinin bulunması gerekmektedir.
- b) Ticaret Sicil Gazetesi,
- c) İmza Sirküleri,
- d) Yetki Belgesi: İmza sirkülerinde yer alan gerçek veya tüzel kişilik adına yetkili olanların haricinde bir başka kişi veya şirket personeline başvuru yapmasına ilişkin yetki veriliyor ise buna ilişkin olarak gerçek veya tüzel kişilik adına yetkili kişiler tarafından verilecek yetki belgesi (Noter onaylı)

Yukardaki belgeler Dilekçe ekinde Sağlık Bakanlığının Bilkent yerleşkesi, Üniversiteler mah. Dumlupınar bulvarı 6001. Cad. No:9 Çankaya/Ankara 06800 adresinde yer alan evrak birimine gönderilir.

### **2. Aşama: ÇevSis Firma Kaydı:**

Gerçek ve tüzel kişilik tarafından <https://cevsis.saglik.gov.tr> adresi üzerinden oluşturulan geçici kullanıcı ile sisteme giriş yapılarak Biyosidal/Başvurular/Ruhsat Sahibi Firma Başvurusu alanında adım adım istenilen bilgi girişleri ve belge eklemeleri yapıldıktan sonra kaydedilecek.

Yapılan bu kayıt Bakanlık personeli tarafından değerlendirildikten sonra onaylanır.

### **3. Aşama: Aktif Madde İçermeyen Ürün Başvurusu:**

Gerçek veya tüzel kişiliğin firma kaydı gerçekleştirildikten sonra Biyosidal/Başvurular/Aktif Madde İçermeyen Ürün Başvurusu alanından adım adım ürüne ilişkin bilgiler ve belgeler eklenerek başvuru kaydedilerek gönderilir.

Yapılan bu ürün başvurusu Bakanlık ilgili personelince değerlendirilir eksiklik var ise ilgili alana ilişkin eksiklik ÇevSis programı üzerinden bildirilir. Belgeler istem üzerinde tamam olduktan sonra sisten üzerinden belgelerin fiziki halleri istenilir. Belgelerin fiziki halleri bir dilekçe ekinde Bakanlığa sunulduktan sonra belgelerin kontrolü yapılır. Ürünlere ilişkin biyolojik etkinlik denemeleri ise Biyosidal Ürün Alizleri ve Yetki Verilen Laboratuvarlar Hakkında Talimat ekleri gereğince yapılması gerekmektedir. UVC ile yapılacak dezenfeksiyon işlemlerinde ise ilgili talimatın Ek19'unda belirtilen Kişisel ve Umumi Alanda Kullanılan Dezenfektanlar ve Genel Biyosidal Ürünler İçin Test Organizmaları üzerinde analizler yapılmalıdır. Ayrıca ürünlerin etiketinde bu belgede belirtilen mikroorganizmalar dışında iddia kullanılacak ise söz konusu mikroorganizmaya ilişkin ilgili standartlarda testler yapılması kaydı ile Bakanlığımızca değerlendirilir.

Yapılan kontrol sonucu belgeler tam ise Aktif Madde İçermeyen Bildirim Kayıt Belgesi düzenlenerek gerçek veya tüzel kişiliğe gönderilir.