

CANLI HAYVAN ve HAYVANSAL ÜRÜNLERDE KALINTI İZLEME GENELGESİ

Genelge Tarihi: 01/03/2013

Genelge No : 9

I. AMAÇ

Bu genelgenin amacı; "Canlı Hayvanlar ve Hayvansal Ürünlerde Belirli Maddeler ile Bunların Kalıntılarının İzlenmesi İçin Alınacak Önlemlere Dair Yönetmelik" kapsamında canlı hayvan ve hayvansal ürünlerde yıllık olarak uygulamaya konulan kalıntı izleme planları ile izleme sonucunda olumsuz bir durumun tespitini takiben yürütülmesi gereken yasal işlemler ve geri izleme kontrol programlarını uygulayacak yetkili merkezi ve yerel makam ile yetkili laboratuvarların çalışma usul ve esasları ile bu çalışmaların yürütülmesi sırasında yapılacak kontrollerde uyulması gereken usul ve esasları belirlemektir.

II. KAPSAM

Bu genelge; Canlı Hayvanlar ve Hayvansal Ürünlerde Belirli Maddeler ile Bunların Kalıntılarının İzlenmesi İçin Alınacak Önlemlere Dair Yönetmeliğin 4 üncü maddesinde belirtilen canlı hayvan ve hayvansal ürünlerde yıllık olarak hazırlanan kalıntı izleme planları ve bu planların uygulanmasıyla ilgili usul ve esasları kapsamaktadır.

III. HUKUKİ DAYANAK

Bu genelge; "5996 sayılı Veteriner Hizmetleri, Bitki Sağlığı, Gıda ve Yem Kanunu" ve "Canlı Hayvanlar ve Hayvansal Ürünlerde Belirli Maddeler ile Bunların Kalıntılarının İzlenmesi İçin Alınacak Önlemlere Dair Yönetmelik" hükümlerine dayanılarak hazırlanmıştır.

IV. TANIMLAR:

Bu genelgede yer alan önemli tanımların açıklamaları Kanun ve Yönetmelik'te verilmiştir. İlave olarak aşağıda belirtilen tanımlar da geçerlidir.

(a) Balık Kuluçkahanesi: Su ürünlerinin anaçlarından yumurta almak ve yumurtadan çıkan larvaları belli ağırlığa kadar (1-5 gr) büyütme için yapılan yerleri,

(b) Balık Yetiştiricilik Tesisi: İnsan gıdası olarak tüketilmek amacıyla, balıkların havuz veya kafeslerde doğal veya yapay yemle beslenerek yetiştiriciliğinin yapıldığı yerleri,

(c) Birincil ürün tesisi: Hayvansal birincil ürünü toplayan, paketleyen ve depolayan işletmeler, su ürünleri işleme fabrikası veya toptancısı, kesimhane, bal ve yumurta toplama ve paketleme tesisi, süt işleme tesisini,

(ç) Fiili Üretim Miktarı: Çiftlik/birincil ürün tesisi tarafından bir yıl içerisinde piyasaya arz edilen toplam canlı hayvan/hayvansal ürün miktarını,

(d) Genel Müdürlük: Kalıntı izleme planları ile ilgili programların uygulanması ve izlenmesinde yetkili merkezi birim olan Gıda ve Kontrol Genel Müdürlüğünü,

(e) Hayvansal ürün: Hayvanlardan doğrudan elde edilen ve hayvansal gıda olarak insan tüketimine sunulan süt, yumurta, bal gibi birincil üretim ürünleri ile kesimlik hayvan gövde etlerini,

(f) İl/İlçe Müdürlüğü: Genel Müdürlük tarafından kalıntı izleme programlarının uygulanması için her yılın başında ilan edilen Bakanlık İl ve yetkilendirilmiş İlçe Gıda, Tarım ve Hayvancılık Müdürlüklerini,

(g) Paketleme Tesisi: Üretim çiftliklerinden elde edilen veya yetiştiricilik yapan çiftliklerden alınan ürünleri paketleyen tesisleri,

(h) Raf ömrü: Numunenin alındığı tarih hariç numunenin orijinal etiketinde yer alan son tüketim tarihine göre hesaplanan veya numune sahibi tarafından beyan edilen süre

(ı) Pozitif Bulgu: Alınan numune sonuçlarının mevzuata uygun olmama durumunu

(i) Yetiştirme Partisi: Aynı zamanda ve aynı koşullar altında aynı işletmede yetiştirilen, aynı yaş grubu aralığında, aynı türdeki hayvan grubunu,

(j) Yetkili (Tarama) Laboratuvar: İzleme numuneleri ile geri izleme kapsamında alınan numunelerden ilk (analiz) numunenin gönderileceği laboratuvarı

ifade etmektedir

V. SORUMLULUKLAR

1. İl/İlçe Müdürlükleri

Ulusal kalıntı izleme planı kapsamında kontrol hizmetleri *Taşra Teşkilatının, Görevleri, Çalışma Usul ve Esasları Hakkında Yönerge* kapsamında **Hayvan Sağlığı, Yetiştiriciliği ve Su Ürünleri Şube Müdürlükleri (HSYS)** ile **Gıda ve Yem Şube Müdürlükleri (GY)** tarafından gerçekleştirilir. Bu kapsamda, HSYS şube müdürlükleri çiftlik, kesimhane; GY şube müdürlükleri 13/02/2012 tarih ve 04906 sayılı talimatta belirtilen tesislere ilave olarak bal paketleme tesislerinde Ulusal Kalıntı İzleme Planı (UKİP)'nin yürütülmesinden sorumludur. Ancak, izleme çalışmaları sonucunda insan tüketimine uygun olmayan birincil ürünün piyasaya arz edildiğinin veya hammadde olarak gıda üretiminde kullanıldığının tespit edilmesi veya şüphe duyulması yada birincil ürün işleme tesisinde tespit edilen pozitif bulgu sonucu çiftliğe kadar geri izleme çalışmalarının genişletilmesinin gerekmesi gibi ve benzeri durumlarda çalışmaların her iki şube müdürlüğü tarafından birlikte yürütülmesine ihtiyaç duyulması durumunda ***görevli şubeler arasında koordinasyonun sağlanmasından, kontrol görevlisi konusu da dahil ihtiyaç duyulan konularda gerekli tedbirlerin alınmasından ve kontrollerin mevzuata uygun olarak hızlı ve etkin bir şekilde sonuçlandırılmasının sağlanmasından il/ilçe müdürleri sorumludur.***

İl/ilçe müdürlükleri resmi kontrollerin daha etkili ve verimli bir biçimde sürdürülmesini sağlamak için;

- mevzuatın takibinden,
- bakımı yapılmış, uygun donanım ve ekipmanın temin edilmesinden,
- numune alınan canlı hayvanların muhafazası ve raf ömrü sınırlı birincil ürünlerin bozulmasını önlemeye yönelik tedbirleri almaktan,
- analiz sonuçlarının öncelikle telefon, e-posta, faks yolu ile laboratuvarlardan takibinden ve daha sonra yazılı olarak Genel Müdürlüğe bildiriminden,
- resmi kontrolün ürünün raf ömrü içerisinde sevkiyattan önce sonuçlandırılması için gerekli hassasiyetin gösterilmesinden,
- yukardaki madde kapsamında pozitif bulgu elde edilmesi durumunda, itiraz hakkının kullanılması ile ilgili işlemlerin elden takip edilerek en hızlı şekilde sonlandırılmasından,
- Numune gönderirken üst yazıda istenen analizler ile tutanakta istenen analizlerin aynı olması, tutanakta sonuçların değerlendirilmesi aşamasında ihtiyaç duyulacak bilgilerin yer alması (örneğin yemde bazı kriterlerin yaşa göre değişmesi nedeniyle analiz edilen yemin genç hayvan yemi mi yoksa yetişkin hayvan

yemi mi olduđu bilgisine ihtiyaç duyulması vb.) ve farklı laboratuvarlarda analiz edilmesi gereken numunelerin ilgili laboratuvarlara gönderilmesi konularında gerekli hassasiyetin gösterilmesinden,

- izlenebilirliđin sađlanması amacıyla birincil ürün tesislerinin müstahsil veya üreticiden aldıkları birincil ürüne ait numuneler ile birlikte alış veya satış belgelerini muhafaza etmeleri gerektiđi konusunda bilgilendirilmelerinden,
- acil durumlar veya raf ömrü sınırlı numunelerle ilgili olarak numune gönderilecek laboratuvar müdürlüklerinin en kısa sürede e-posta ve faks ile bilgilendirilmesinden,
- numune muhafaza dolaplarının sıcaklıklarını haftada en az bir kez kontrol ederek kayıt altına alınmasından,
- numunenin bekletilmeden laboratuvara gönderilmesinden,
- il'e ait kalıntı planı, dönem raporu gibi bildirimlerin zamanında ve Genelge 'ye uygun olarak yapılmasından,
- kalıntı izleme konusunda görevli personele ait bilgilerin her sene başında ekteki forma (Ek 2-12) işlenerek Ocak ayı sonuna kadar Genel Müdürlüğe bildirilmesinden ve yıl içinde gerçekleşen personel deđişikliklerinin en geç bir hafta içinde güncellenerek Genel Müdürlüğe gönderilmesinden ve görevli şubelerde yeterli sayıda kontrol görevlisi yetkisine sahip personel bulundurulmasından, görevli personelin kontrolör eğitimi almalarının sađlanmasından

sorumludur.

İzleme Çalışmaları, Yönetmeliđin 5., 7., 11., 12., 13., 14. ve 15 inci maddeleri ve Ek-4 "Örnekleme Seviyeleri ve Sıklığı" bölümünde yer alan esaslar dahilinde hazırlanan Ulusal Kalıntı İzleme Planı çerçevesinde; **Geri İzleme Çalışmaları** (pozitif bulgu tespit edilen birincil ürün tesisi ise, hem birincil ürün tesisinde hem de orijin çiftlikte; pozitif bulgu çiftlikte tespit edilmişse, çiftlikte ve varsa aynı işletmeciyeye ait diđer çiftliklerde) ise Yönetmeliđin beşinci bölümünde belirtilenlere ilave olarak 18., 19., 20. ve 21 inci maddede yer alan hükümler kapsamında il/ilçe müdürlükleri tarafından çiftlik ve birincil ürün tesislerinde resmi kontrol çerçevesinde yürütölür.

2. Laboratuvarlar

Yetkili laboratuvarlar;

- kalıntı izleme programı kapsamında, izleme ve geri izleme numunelerinin analizinden,
- resmi kontrol sırasında izin verilmeyen madde veya izin verilmeyen uygulama tespit edilmesi yada şüphelenilmesi durumunda tespiti yada şüpheyi doğrulamak amacı ile alınan ve "**ACİL ANALİZ TALEBİ-İVUŞ**" (İzin Verilmeyen Uygulama Şüphesi) kaşesi ile gönderilen canlı hayvan numuneleri ile raf ömrü sınırlı birincil ürünlere ait numunelere öncelik vermekten ve analiz sonuçlarının öncelikle telefonla olmak üzere e-posta veya faks yolu ile ilgili il müdürlüğüne bildirilmesinden ve bildirim il Müdürlüğüne ulaştığının teyit edilmesinden, daha sonra da posta yolu ile gönderilmesinden,
- pozitif bulgu elde edilen analiz raporunun ayrıca en kısa sürede il müdürlüğü ile birlikte Genel Müdürlüğe bildirilmesinden,
- görevli oldukları konularda ulusal ve uluslararası kuruluşlar tarafından düzenlenen yeterlilik testlerine katılmak ve akreditasyon çalışmalarını yürütmekten,

- laboratuvar çalışmalarının izlenebilirliğinin sağlanması için enstrümantal analizlere ait tüm verileri yedeklemekten,
- ayrıca, bu talimatta verilen diğer görevler ile birlikte Genel Müdürlükçe verilen diğer görevleri yürütmekten,
- numune muhafaza dolaplarının sıcaklıklarını haftada en az bir kez kontrol ederek kayıt altına alınmasından,
- numunenin bekletilmeden analize alınmasından,
- kalıntı analizleri konusunda görevli personele ait bilgilerin her sene başında ekteki forma (Ek 3-4) işlenerek Ocak ayı sonuna kadar Genel Müdürlüğe bildirilmesinden ve yıl içinde gerçekleşen personel değişikliklerinin bildirimlerin en geç bir hafta içinde güncellenmesinden,

sorumludurlar.

Ulusal referans laboratuvarları, Yönetmeliğin 16 ıncı maddesinde belirtilen hususlar çerçevesinde faaliyet göstermekten sorumludurlar.

Kalıntı İzleme Konusunda Görevli Olan Laboratuvarlar

Yetkili Laboratuvarlar	Görevli Olduğu Analizler
Adana Veteriner Kontrol Enstitüsü Müdürlüğü	CHARM II ile tetrasiklin, makrolit ve streptomisin
Elazığ Veteriner Kontrol Enstitüsü Müdürlüğü	CHARM II ile betalaktam, sülfonamit
Adana Gıda Kontrol Laboratuvar Müdürlüğü	GC-MS ile naftalin
Kayseri Gıda Kontrol Laboratuvar Müdürlüğü	ELISA ile kloramfenikol
Konya Gıda Kontrol Laboratuvar Müdürlüğü	ICP-MS ile ağır metal
Ulusal Gıda Referans Laboratuvar Müdürlüğü	Malaşit yeşili
Bursa Gıda ve Yem Kontrol Merkez Araştırma Enstitüsü	A6, B1, B2b, (*)
İzmir Gıda Kontrol Laboratuvar Müdürlüğü	A6, B1, B2b (*)

(*) UKİP’de yer alan analiz tablosu kapsamında

Yetkili-Referans Laboratuvarlar	Görevli Olduğu Analizler
Bornova Veteriner Kontrol Enstitüsü Müdürlüğü	Antibakteriyal maddeler (Grup B1), kloramfenikol (Grup A6) malaşit yeşili, yem (*)
Pendik Veteriner Kontrol Enstitüsü Müdürlüğü	Nitrofuranlar, nitroimidazoller (Grup A6), anthelmintikler (Grup B2a), antikoksidaller (Grup B2b), NSAID (Grup B2e), balda fumagillin (Grup B2f),
Veteriner Kontrol Merkez Araştırma Enstitüsü Müdürlüğü	Stilbenler/steroid (Grup A1, A3), resorsilik asit laktonlar (Grup A4) ve pestisitler (Grup B2c, B3a, B3b)
İzmir Gıda Kontrol Laboratuvar Müdürlüğü	Ağır metaller (Grup B3c) ve balda naftalin

Ankara Gıda Kontrol Laboratuvar Müdürlüğü	Sütte kurşun; yumurtada ağır metal (grup B3c); mikotoksinler (Grup B3d)
TÜBİTAK Marmara Araştırma Merkezi	Stilbenler/steroid(Grup A1,A3), resorsilik asit laktonları (Grup A4), betaagonistler (Grup A5), karbamat (Grup B2c) ve boya (Grup B3e),

Genel Müdürlük bu görevlerde ve sorumlu laboratuvarlarda değişiklik yapabilir, yurtiçi ve yurtdışı akredite laboratuvarlardan hizmet alabilir ve bu değişiklikleri görevli il müdürlüklerine duyurur.

Kalıntı İzlemede görev alan İl/ilçe müdürlükleri, laboratuvar müdürlükleri ve enstitü müdürlükleri "Canlı Hayvan ve Hayvansal Ürünlerde Kalıntı İzleme Genelgesi" kapsamında istenilen bildirimleri zamanında yapılmasından, Genel Müdürlüğe bildirilen resmi ve özel e-posta adreslerinin sürekli kontrol edilmesinden ve Genel Müdürlük tarafından gönderilen resmi e-posta ve yazılara zamanında cevap verilmesinden sorumludur.

3. Denetlenen Çiftlik ve Tesisler

- Çiftlik ve tesis işletmecileri Yönetmeliğin üçüncü bölümünde belirtilen hükümleri yerine getirmekle sorumludur. Su ürünleri yetiştiricilik çiftliklerinde Yönetmeliğin 12 inci maddesinde yer alan kayıtlar tutulur.
- Yetiştirme çiftliğinden ayrılan hayvanların ilçe içindeki nakillerinde **nakil beyannamesi** bulundurulmalıdır. Nakil beyannamesi yetiştiricilik yapılan çiftliklerde işletme sorumlusu veya çiftliğin düzenli kontrollerinden sorumlu veteriner hekim tarafından doldurulur.
- Bir il veya ilçeden başka bir il veya ilçeye yapılacak olan hayvan ve hayvansal ürünlerin sevkleri esnasında **veteriner sağlık raporunun** bulundurulması zorunludur.
- Hayvanlar kesim için gönderiliyorsa kesimden en fazla 24 saat öncesine kadar kesimin yapılacağı kesimhane ve/veya kombinaya ve bağlı bulunduğu İl/İlçe Müdürlüğüne ilgili belgeler gönderilir.
- Çiftlikte kullanılan ilaçlar ve diğer maddeler kapalı ve kilitli bir yerde muhafaza edilmelidir. Bu ilaç ve maddelerin ambalajı üzerinde mutlaka ilaç etken madde adı, kullanım amacı, son kullanım tarihi gibi mevzuatla belirlenmiş, yazılması zorunlu olan bilgileri içeren bir etiket bulunmalıdır. Etiketsiz ve ruhsatsız ilaç ve kimyasalların çiftlikte ve kuluçkahanelerde kullanılması ve bulundurulması yasaktır. Kullanımı yasaklanmış ve "TGK- Hayvansal Gıdalarda Bulunabilecek Farmakolojik Aktif Maddelerin Sınıflandırılması Ve Maksimum Kalıntı Limitleri Yönetmeliği" nde o türde kullanımına izin verilmeyen farmakolojik maddelerin her ne suretle olursa olsun bulundurulması ve kullanımı yasaktır.
- Kullanımı serbest olan ve Bakanlığımızca ruhsatlandırılmış ilaçların kullanımlarında, kesinlikle verilen doz miktarı, veteriner hekim tarafından tavsiye edilen dozun üzerinde veya kullanım şekli dışında olmamalıdır.
- Çiftlikler ve birincil ürün tesisleri, ürünlerinde kalıntı tespit edilmesi durumunda uygulanmak üzere geri çekme prosedürlerini oluşturmalı, yazılı hale getirmeli ve dosyalamalıdır.
- Mevzuat kapsamında çiftlikte tutulması gereken kayıtlar uygulamayı bizzat yapan kişi (veteriner ilaçlar için veteriner hekim) tarafından tutulacaktır. Ancak, bu kayıtlarda meydana gelebilecek eksiklik ve aksaklık veya yanlış beyandan dolayı çiftlik sahibi/sorumlu kişi veya çiftlik sahibi/sorumlu kişi ile birlikte uygulamayı yapan veteriner hekim direkt olarak sorumlu olacaktır.

- Yemlere yem katkı maddesi olarak antibiyotikler ve ilaç niteliğindeki maddelerin katılması yasaktır. Yetiştiricilerin hayvanlarında herhangi bir hastalık görülmesi durumunda, tedavide kullanılacak ilacın yemle birlikte hayvanlara verilmesinin gerektiği durumda, veteriner hekim reçetesi ile ancak Bakanlıktan onay almış yem fabrikalarında üretilmiş yemler kullanılabilir. Kendi yemini yapan ancak onaya tabi olduğu halde Bakanlıktan onay almamış işletmeler ilaçlı yem üretemez.

Veteriner hekim tarafından düzenlenecek rapor ve reçetede düzenleme tarihi bulunmalı ve düzenlenen belgeler veteriner hekim tarafından imzalanmalıdır. Hayvan yetiştiricisi, veteriner hekim raporu ile birlikte kullanacağı ilaçlı premiksin kullanım tarifnamesini, yeme ne miktar katılacağını ve hangi hayvanlara ne kadar süre ile verileceğini ve ilaçlı yemin uygulandığı hayvanlardan elde edilecek gıdaların ne kadar süre ile insan tüketimine sunulamayacağını belirten ilaç kalıntı arınma süresini bildiren reçeteyi bir dilekçe ile yemi ürettireceği fabrikaya verecektir (İlaçlı yem yapımında kullanılacak ilaçlı premiksleri yem fabrikaları kendi bünyelerinde bulundurup satamazlar).

- Birincil ürünü üreten gerçek ve tüzel kişiler ürün satışı sırasında ilgili formun (Ek 1-1, Ek 1-2, Ek 1-3) ve ürünün il/ilçe dışına nakli durumunda bu belgelere ilave olarak veteriner sağlık raporunun bir suretini satışı yaptığı tesis yetkilisine vermek zorundadır.
- Birincil ürün tesisleri, izlenebilirliğin sağlanabilmesi amacıyla ürünlere ait belgeleri (Nakil Beyannamesi, Nakil Belgesi, Veteriner Sağlık Raporu, müstahsil makbuzu, fatura-irsaliye veya irsaliyeli fatura) muhafaza etmelidir.
- Çiftlik ve tesisler, bir önceki aya ait fiili üretim miktarlarını, kesilmiş ilgili türdeki hayvan sayısını ve süt işleyen tesisler için hammadde olarak kullandıkları süt türlerini (inek/koyun/keçi) takip eden ayın en geç 10'una kadar ilgili il müdürlüğüne Excel formatında göndermelidir (Ek 1-4).

VI. KALINTI İZLEME PLANLARI ve RESMİ KONTROL USUL VE ESASLARI

1. Planların Hazırlanması

- Kalıntı izleme planları; yönetmelik kapsamında Genel Müdürlük tarafından hazırlanarak il müdürlükleri ile laboratuvarlara gönderilir.
- İl müdürlükleri, her yıl en geç **30 Ekim**'e kadar il sınırları içerisinde faaliyet gösteren çiftlik ve tesislerin fiili üretim miktarlarına son iki aya ait tahmini üretim miktarını da ilave ederek o yıla ait fiili üretim miktarını ve adres bilgilerini Excel formatında hazırlayarak e-posta ve yazı ile Genel Müdürlüğe gönderir (Ek 1-4). 30 Ekimden sonra yeni açılan veya kapalı olup da yeniden faaliyete geçen çiftlik ve tesislere ait fiili üretim miktarları 31 Aralık tarihine kadar gerçekleşen üretim miktarları üzerinden tahmini yıllık olarak hesaplanarak bir sonraki yılın **15 Ocak** tarihine kadar Genel Müdürlüğe yazılı olarak bildirilir.
- Genel Müdürlük her yıl **Mart ayı sonuna** kadar görevli il müdürlükleri ve laboratuvarlar ile ilgili kurum ve kuruluşlara resmi yazı ile kalıntı izleme planlarını gönderir. Ancak, yetkili yerel makam Ocak ayından itibaren yeni plan gönderilinceye kadar bir önceki yılda yapılan planlamayı dikkate alarak numune alımına ve ilgili laboratuvarlara gönderimine başlar. Genel Müdürlük gerekli gördüğü takdirde veya şartlar gerektirdiğinde yıllık planlarda değişiklik yapabilir.
- İl müdürlükleri; Genel Müdürlük tarafından gönderilen yıllık planların kendilerine ulaşmasını takiben 15 iş günü içerisinde, numune alımının yıl içerisinde eşit dağılımı sağlanacak şekilde Ek 2-1'de yer alan formata

uygun olarak ay bazında ve yıl içinde dört dönem halinde ve her bir numune arası bir aydan az olmayacak şekilde kendi numune alma programlarını hazırlar ve Genel Müdürlük ile bu konuda görevlendirilen laboratuvarlara en kısa sürede (e-posta, faks daha sonra yazı ile) gönderir. Program, numune alımı mümkün olduğunca değişik işletmelerden olacak şekilde yapılır. Hazırlanan programda hangi çiftlik ve tesislerin denetleneceğine dair bilgiler yer almaz. Ancak programa alınan tesis ve çiftliklere ait bilgiler ayrıca Genel Müdürlüğe bildirilir.

- Su ürünleri numune alımının planlanmasında özellikle ilaç veya kimyasal maddenin kullanıldığı dönem; süt numune alımının planlanmasında ise, ilaç veya kimyasal maddenin kullanıldığı dönem ile gebelik dönemleri de dikkate alınır.
- Balda ise toplama merkezleri ile paketleme tesislerinin çalışma dönemleri, bal üreticileri için de ilaç kullanım ve hasat dönemleri esas alınır.

2. Resmi Kontroller

2.1 İzleme programı kapsamında yapılan kontroller

- Çiftlik ve işletmelerin belirlenmesinde "Risk Değerlendirmesi ve Basit Tesadüfi Örneklem Yöntemi" kullanılır.
- Risk değerlendirme yöntemi ile numune alınacak çiftlik ve işletmenin tespitinde; ***bir önceki yıl alınan numune analiz sonucunda pozitif bulgu tespit edilmesi, çiftlik yada tesis sahibinin değişmesi, hastalık çıkışı veya ilaçların izin verilenlerden farklı kullanımı konularında alınan duyurular ve yakın zamanda hastalık çıkışı olması gibi*** durumlar göz önünde bulundurulur.
- Risk değerlendirme yöntemi ile belirlenen çiftliklerin sayısının ilden alınacak numune sayısını karşılamaması durumunda, numune alınacak diğer çiftliklerin tespitinde kura yöntemi veya basit tesadüfi örneklem yöntemi kullanılmalıdır.

2.1.1. Çiftlik kontrolleri

- Resmi kontrollerde Ek 2-5'te verilen form kullanılır. Kesimhaneye gelen sürülerden numune alımı planlanırken daha önce UKİP kapsamında çiftlik kontrolü yapılmamış veya pozitif bulgu tespit edilmiş çiftliklerden gelen sürülere öncelik verilir.
- İzleme numunesi alımından önce çiftlikte, Bölüm V, "3. Denetlenen Çiftlik ve Tesisler" bölümünde belirtilen kayıtların düzenli tutulup tutulmadığı, özellikle kullanılan maddelerin atım sürelerinin belirlenmesine yönelik olarak kullanıma başlama ve bitiş tarihleri, doz, uygulama şekli ve su ürünleri için ayrıca su ısı bilgilerini içeren kayıtların tutulup tutulmadığı, geri çekme prosedürü ve kayıtları incelenir. Balık çiftliklerinde bu kayıtların havuz, kafes veya ofşor bazında tutulmuş olması gereklidir. Kayıtlar üzerine "İNCELENMİŞTİR" kaşesi basılarak imzalanır.
- Denetleme yapılan çiftlikte "çiftlikte tutulması gereken kayıtların" olmaması veya usulüne uygun olarak tutulmadığının tespit edilmesi, dolayısıyla tesisin izlenebilirlik hükmünü yerine getirmediğinin belgelenmesi durumunda yasal işlem uygulanır.
- Yapılan resmi kontrolle, izin verilmeyen uygulamanın veya bu amaçla izin verilmeyen madde veya ürünlerin elde tutulduğunun tespit edilmesi amaçlanır. Resmi kontrol sırasında izin verilmeyen uygulamanın yapıldığı

veya izin verilmeyen madde ya da ürünlerin kullanılmış olduğu veya kullanılmakta olduğuna dair şüphe uyandıracak gerekçeler olması veya kuvvetli deliller bulunması durumunda; bu tür kullanımların ve hayvan vücuduna verilip verilmediğinin tespiti açısından menşe veya ayrılış çiftliklerindeki hayvanlarda ve idarî olarak bu tür çiftlikler ile ilişkili işletmeleri de içerecek şekilde hayvanların yetiştirildiği, muhafaza edildiği veya beslendiği çiftliklerde veya hayvanların menşe veya ayrılış çiftliklerinde resmî örneklemeyi de ihtiva edebilen mahallinde kontroller gerçekleştirilir.

- Kayıtlarda ve çiftliklerde tespit edilen maddelerin ruhsatlı olup olmadığı, nereden temin edildiği, bu maddelere ilişkin reçete ve faturanın bulunup bulunmadığı incelenir. Kontrollerde illegal maddenin bulunması, izin verilmeyen uygulamanın tespiti veya ulusal mevzuat ile belirlenmiş olan tolerans seviyelerinin aşılması halinde mevzuat hükümleri uygulanır.
- Çiftliklerde yapılan kontroller sırasında *İlaçlı Yem Tebliği (2005/12)*'ne aykırı olarak ilaçlı yem kullanılıp kullanılmadığı ve kullanıldı ise kayıtları kontrol edilir. İzlenebilirliğin tesis edilip edilmediği araştırılır. Uygunsuzluk durumunda yasal işlem uygulanır. Fabrikaya teslim edilen reçete fabrika sahibi ya da üretimden sorumlu kişi tarafından alındıktan sonra teslim tarihi yazılarak imzalanır ve en az 5 yıl saklanır.
- İlaç atım süresi tamamlanmadan kesime gönderilen canlı hayvanlar için mevzuat hükümleri uygulanır.

2.1.2. Birincil ürün tesislerinin kontrolleri

- Bu tesislerin kontrolünde geriye yönelik izlemeye ait kayıtların (Ek 1-1, Ek 1-2 ve Ek 1-3'te yer alan formlar dahil) varlığı araştırılır.
- İlaç atım süresi tamamlanmadan kesilen canlı hayvanlar ve işlenen ürünler için mevzuat hükümleri uygulanır.
- Tesiste izlenebilirliğin sağlanmadığının tespit edilmesi durumunda mevzuat çerçevesinde yasal işlem başlatılır.

2.2 Geri İzleme Programı Kapsamında Yapılan Kontroller

İzleme sonuçlarının pozitif olması durumunda mevzuatta belirtilen kontrollere ilave olarak aşağıda belirtilen uygulamalar gerçekleştirilir.

2.2.1. Çiftlik kontrolleri

- Öncelikle geri izleme çalışmalarına başlanıldığı il/ilçe müdürlüğü tarafından e-posta ile Genel Müdürlüğe bildirilir.
- Ek 2-7'de belirtilen uyarı mektubu çiftlik sahibi veya yöneticisine elden verilir.
- Kontrol sırasında menşe veya ayrılış çiftliğindeki hayvan sayısı tutanakla belirlenir.
- Kontrol sonuçları elde edilinceye kadar hayvanların hiçbir durumda çiftlikten ayrılmaması için düzenli olarak kontroller yapılır.
- Problemin çıktığı çiftlik sorumluları ve çalışanları veteriner ilaç kullanımı, mevzuatımız ve gerekli görülen diğer konularda eğitilir ve bu eğitim kayıt altına alınır.
- Tespit edilen orijin çiftliğinin ya da birincil ürün tesisinin başka bir ilde olması durumunda; olumsuzluğu tespit eden İl Müdürlüğü, şüpheli/orijin işletmelerde bu Genelge 'de belirtilen geri izleme çalışmalarının yapılmasını

ilgili İl Müdürlüğünden yazı ile ister. Geri izlemeyi yürüten İl Müdürlüğü yaptığı çalışmalara ait sonuçları talebi yapan İl Müdürlüğüne en kısa sürede bildirir.

- Geri izleme çalışmaları tamamlandığında, Ek 2-11(sayfa 2) "*Geri İzleme Sonuç Bildirim Formu*" Genel Müdürlüğe gönderilir.

2.2.2. Birincil ürün tesislerinin kontrolleri

- Öncelikle geri izleme çalışmalarına başlanıldığı il/ilçe müdürlüğü tarafından e-posta ile Genel Müdürlüğe bildirilir.
- Ek 2-8'de belirtilen uyarı mektubu tesis sahibi veya yöneticisine elden verilir.
- Kontrollerde;
 - Hammadde kabulüne ilişkin kayıtlar,
 - Kabul edilmeyen ürünün iade veya imhasına ilişkin kayıtlar,
 - Veteriner ilaç kalıntı, bulaşanlar ve mikotoksinler açısından otokontrol amaçlı yapılan analiz kayıtları,
 - Geriye ve ileriye yönelik izlenebilirliğin tesis edilip edilmediği,
 - Geri çekme prosedür ve kayıtları (imha kayıtları da dahil)

incelenir.

- Yapılan kontrollerde uygunsuzluk bulunması durumunda mevzuat kapsamında işlem uygulanır.

2.2.3. Balda izleme numunesinde naftalin bulunması durumunda;

- Arı yetiştiricisine bal mumunu nereden satın aldığı, bu mumu hangi koşullarda sakladığı ve muhafazasında hangi metodu kullandığı sorulur.
- Kontrolör, arı yetiştiricisinin uyguladığı muhafaza koşullarının güve oluşumunu önlemeye yetecek şekilde olmadığına kanaat getirdiğinde, elinde bulunan bal mumundan numune alarak laboratuvara analiz için gönderir.
- Bal mumunu satın aldığı işletme tespit edilir ve bu işletmenin gıda kontrol programı kapsamında naftalin açısından izlenmesi sağlanır.
- Petek üreticisinin başka bir ilde olması durumunda bağlı olduğu İl Müdürlüğüne yazı yazılır ve bu çalışmalar o İl Müdürlüğü tarafından yürütülür.

2.2.4. Ağır metal veya mikotoksin tespitinde;

Çiftlikte üretilen ürünlerde bu değerlerin yükselmesine neden olabilecek faktörler araştırılır. Bu kapsamda;

- Ağır metal bulaşma kaynakları ve yem muhafaza koşulları incelenir.
- Çiftlikte kullanılan suyun içme suyu kalitesinde olup olmadığı çiftlik tarafından yaptırılan analiz raporları üzerinden kontrol edilir. Balık çiftliklerinde yetiştiricilik suyunun analiz raporları incelenir.
- Satın alınan yemlerle ilgili ağır metal ve mikotoksinlere ilişkin kontrollerin yapılıp yapılmadığı araştırılır.
- Ağır metaller ve mikotoksin açısından kontrol yapılmıyorsa; çiftlikte kullanılan sularda ve yetiştiricilik sularında ağır metal analizlerinin 6 ayda bir yaptırılması ve satın alınan yemlerde ağır metal ve mikotoksinler açısından kontrollerin yapılması uyarı mektubu ile istenir.

- Sütte Aflatoksin M1 tespiti durumunda, yukarıda belirtilen işlemlere ilaveten çiftlikte yemle ilgili kontrol yapılır ve Yemlerin Resmî Kontrolü İçin Numune Alma Ve Analiz Metotlarına Dair Yönetmeliğe uygun numune alımı sağlanarak bu numunede Toplam Aflatoksin (B1+ B2+ G1+G2) analizi istenir.
- Mevzuat kapsamında olumsuzluk tespit edilen partileri temsil eden ürünlerle ilgili olarak Kanun kapsamında yasal işlem uygulanır.

2.2.5. Yem numunelerinde olumsuzluk tespitinde;

- Paketli/ çuvalı yemlerde olumsuzluk çıkması durumunda çiftlikteki depolama ve muhafaza şartlarının uygun olması durumunda 5996 sayılı Kanun'da belirtilen hususlar yem fabrikası için uygulanır.
- Siloda depolanan yemde olumsuz sonuç çıkması durumunda, yasal işlem uygulanır. Uygunsuzluğun depolama şartlarından kaynaklandığının değerlendirilmesi durumunda, depolama şartlarının düzeltilmesi için en fazla altı aylık bir süre verilir. Süre sonunda uygunsuzluğun devam ettiğinin tespit edilmesi durumunda cezai işlem uygulanır.
- Siloya yem temin eden yem fabrikasında bu maddeler açısından kontrol yapılması il/ilçe müdürlüğüne arz edilir. Yem fabrikasının kontrolünde fabrikadan yem mevzuatında belirtilen usullere uygun olarak yeni numune alımı ve analiz için konuda görevli laboratuvara numune gönderimi yapılır. Olumsuzluk durumunda yasal işlem uygulanır.
- Yem fabrikasının başka bir ilde faaliyet göstermesi durumunda bağlı bulunduğu il/ilçe müdürlüğüne yazı ile bilgi verilerek gerekli kontrollerin Yem Mevzuatına göre yapılması istenir.

3. Numune Alınması

3.1. Genel hususlar

- Resmi numune alımı önceden haber verilmeksizin görevlendirilen kontrol görevlileri tarafından "*Gıda ve Yemin Resmi Kontrollerine Dair Yönetmelik*" ve UKİP'te belirtilen hususlar çerçevesinde gerçekleştirilir.
- Resmi numuneler çiftlik personeli veya diğer kişiler tarafından hiç bir şekilde alınamaz. Ancak, çiftlikler ve birincil ürün tesisleri otokontrol amacıyla özel analizler yaptırabilirler. Bu analizler resmi analiz olarak değerlendirilmez ve işlemler sırasında resmi analiz sonuçları dikkate alınır.

3.2. İzleme numunelerinin alımı

- Çiftlikten alınacak numunelerin seçiminde; ***farmakolojik maddelerin kullanımının belirtileri, hayvanlarda seksüel değişiklikler, davranış değişiklikleri, konformasyonu çok iyi olan hayvanlar, farklı olması gereken hayvanlarda gelişmenin aynı düzeyde olması gibi durumlara*** dikkat edilir.
- İl/ilçe müdürlükleri; üreticiye ait bilgiler, semirtme sistemi ve üreme gibi durumları göz önüne alarak hazırladıkları yıllık programlar doğrultusunda hangi çiftliklerden ve/veya birincil ürün tesisinden numune alınacağını belirler.
- İzleme numuneleri, UKİP çerçevesinde ***tek takım*** olarak alınır. İzleme numunesi ile birlikte izleme numunesinin pozitif çıkması durumunda analize gönderilmek üzere ayrıca yem ve sudan *Gıda ve Yemin Resmi Kontrollerine Dair Yönetmelik* çerçevesinde resmi kontrol numunesi alınır. Analiz sonucu gelene kadar yem ve su numuneleri il/yetkilendirilmiş ilçe müdürlüklerinde uygun şartlarda muhafaza edilir.
- Numune alınan hayvanların resmi işaret taşıması sağlanır ve bu durum tutanakla kayıt altına alınır.

- Kanatlı için çiftlikten numune alımında 30 günlük ve üzerindeki hayvanlardan numune alımı yapılmalıdır.
- ***İzin verilmeyen madde veya izin verilmeyen uygulama yada ilaç atım sürelerine uyulmadığının tespit edilmesi yada kuvvetli şüphe bulunması durumunda tespiti yada şüpheli doğrulamak amacı ile*** alınan numuneler **"ACİL ANALİZ TALEBİ- İVUŞ"** kaşesi ile o kalıntı veya kalıntı grubu için yetkilendirilen ulusal referans laboratuvarına gönderilir. İl müdürlüğü, **"ACİL ANALİZ TALEBİ- İVUŞ"** kaşesi ile göndereceği numunenin gideceği laboratuvar müdürlüğünü en kısa sürede e-posta ve faks ile bilgilendirir. Analiz yapılamaması veya ihtiyaç duyulması durumunda numune, ilk numunenin gönderildiği laboratuvar tarafından Bakanlıkça belirlenecek başka bir yurtiçi laboratuvarına yada gerekirse yurtdışı laboratuvara gönderilir.
- İnek sütü dışındaki sütler için (koyun, keçi, manda); varsa birincil ürün tesisinden yoksa üreticiden numune alımı gerçekleştirilir.
- AB' ye ihracat yapan veya yapacak onaylı çiftlik ve tesisler de programa dahil edilir ve planda yer alan her madde için numune alınır.
- İzleme programı kapsamında laboratuvarlara numune gönderimi her yıl **30 Kasım** itibariyle tamamlanır. Ancak bu tarihten sonra gelen sadece şahit ve şüpheli numunelerin analizleri yapılır.
- İl Müdürlükleri İzleme sonucu pozitif çıkan numune ile ilgili **"İzleme Sonuç Bildirim Formu"**nu Ek 2-11 (sayfa 1) doldurarak Genel Müdürlüğe gönderir.

3.3. Geri izleme numunelerinin alımı

- Geri izleme numune alımı *Gıda ve Yemin Resmi Kontrollerine Dair Yönetmelik* çerçevesinde canlı hayvan, hayvansal ürün, yem ve içme sularından; su kültürü hayvanları ile ilgili olarak ilave olarak yakalandıkları sudan alınır. Alınan numuneler, İl/İlçe Müdürlüğünde bekletilmeksizin uygun muhafaza şartları oluşturularak azami 24 saat içerisinde **"ACİL ANALİZ TALEBİ"** kaşesi ile istenen analiz için yetkili laboratuvara gönderilir ve laboratuvarlar numuneyi bekletilmeksizin analizi yapar.
- Çiftlikten yem numunesinin alımı *Yemlerin Resmî Kontrolü İçin Numune Alma ve Analiz Metotlarına Dair Yönetmeliğe* uygun olarak öncelikle kapalı torbalardan yapılır. Üreticinin yemini dökme olarak kullanması durumunda, çiftlik sorumlusundan silonun kime ait olduğuna dair kayıt ve belgeler istenir. Numune Alma Tutanağına silo sorumlusu yem fabrikası veya çiftlik olarak belirtilir. Şahit numune, usulüne uygun olarak il/ilçe müdürlüğünde muhafaza edilir.
- Şahit numune analizleri Bakanlıkça belirlenen ulusal referans laboratuvarlarında yapılır. Ancak, bir kalıntı veya kalıntı grubu için ilk numuneyi analiz edecek laboratuvar ile şahit numuneyi analiz edecek laboratuvarın aynı laboratuvar olması ve söz konusu analiz için ikinci bir referans laboratuvarının bulunmaması durumunda şahit numune analizi yine aynı ulusal referans laboratuvarı tarafından yapılır.

3.4. Numune alımında dikkat edilecek hususlar

- Numunelerin haftanın ilk 3 iş günü içerisinde kargoya verilecek şekilde alınmasına ve laboratuvarlara gönderilmesine dikkat edilir.
- Alınan numuneler için **"Numune Alma Tutanağı"**(Ek 2-2) ile **"Numune Alma Etiket"** (Ek 2-3) doldurulur. Numune Alma Tutanağı numunenin alındığı işletmede iki nüsha olarak düzenlenir ve ikinci nüsha işletmede

birakılır. Numune Alma Tutanağı laboratuvara gönderilmez. "Numune Alma Etiketi" yıpranma, ıslanma yada nemlenmeye karşı korunarak numuneye eklenir.

- Numune etiketine analiz amacı olarak "*kalıntı izleme*" (ilk numune için), "*kalıntı izleme-geri izleme*", "*kalıntı izleme-İVUS*" ifadelerinden uygun olanı yazılır.
- Üst yazıda istenen analizler ile tutanakta istenen analizlerin aynı olduğundan ve numune alma tutanağında sonuçların değerlendirilmesi aşamasında ihtiyaç duyulacak gerekli bilgilerin yer aldığından (örneğin yemde bazı kriterlerin yaşa göre değişmesi nedeniyle analiz edilen yemin genç hayvan yemi mi yoksa yetişkin hayvan yemi mi olduğu bilgisine ihtiyaç duyulması gibi ve vb) emin olunmalıdır.
- Her bir numune aşağıda belirtildiği şekilde kodlanır.
- Kalıntı izleme planı kapsamında alacakları numuneler için İl Müdürlükleri Ek 2-4'te verilen örneğe uygun olarak "*Numune Alma Kayıt Defteri*" oluşturur ve numuneye ait bilgileri bu deftere işler.

Numunelere aşağıda belirtildiği şekilde kod numarası verilir.

Numune kod numarası : (Ürün Kodu).(İl Kodu).(Analiz Amacı).(Kayıt Defteri Sıra Numarası)

Ürün Kodu:

- * Bal için "B";
- * Süt için "S";
- * Brolier için "KB"
- * Yumurta tavuğu için "KY"
- * Hindi için "KH"
- * Balık için "F"
- * Yumurta için "Y"
- * Büyükbaş için "EB"
- * Küçükbaş için "EK"

İl Kodu: Numuneyi alan İl Müdürlüğünün İl Trafik Kodu (Örn. İzmir için, 35)

Analiz Amacı: Kalıntı izleme numunesi için : KI

Kalıntı izleme şüphe numunesi için : KIS

Kalıntı izleme –geri izleme numunesi için : KGI

Kayıt Defteri Sıra Numarası : "00..."

ÖRNEK: İzmir İl Müdürlüğü tarafından kalıntı izleme programı kapsamında alınan balık numunesinin kodlaması:
F.35.KI.018

- İl/İlçe Müdürlüğü kontrol görevlileri, kalıntı izleme planları ile ilgili çalışmaları yürütürken elde ettikleri bulguları doğrulama ve destekleme amaçlı olarak plan dışı numune alımı yapabilir. Ancak, plan dışı numune alımının Bakanlık laboratuvarları dışında bir laboratuvara numune gönderilmesini gerektirmesi durumunda Genel Müdürlükten onay alınır. Bakanlık laboratuvarları dışında başka bir laboratuvara plan dışı numune gönderimi her ay ekteki form (Ek 2-13) kullanılarak her ay bir sonraki takip eden ayın 10'una kadar il müdürlüğü tarafından Genel Müdürlüğe raporlanır. Bu kapsamda, ilçe müdürlükleri yukarıda belirtilen plan dışı numune gönderimlerini ait olduğu ayın sonuna kadar bağlı oldukları il müdürlüğüne bildirir. Yine, İl

Müdürlüğü ihbar, şikayet kapsamında ihbar edilen üreticiye ait partiye ait analiz sonuçlarını tesis verileri üzerinden kontrol eder. Gerekli görürse tesisten numune alımı yaparak analizin tekrarını isteyebilir. Kontrol görevlisi, bir ihlalin varlığına kanaat getirmesi durumunda, aldığı numune veya numuneleri "kalıntı izleme-İVUŞ" ibaresini yazarak ihbar edilen veya ihlalden şüphelendiği analiz için konuda görevlendirilmiş laboratuvara gönderir ve söz konusu partinin gıda veya yem olarak kullanımını engeller. Gelen analiz sonuçlarının bu durumu doğrulaması durumunda resmi numuneler için yapılan uygulamalar çerçevesinde çalışmalar yürütülür. Bu tür numune alımlarında laboratuvara yazı gönderimi yapılırken üst yazıda "kalıntı izleme-İVUŞ" talebi belirtilir.

- Bakanlık laboratuvarlarında yapılan özel istek numunelerinin analiz sonuçlarının mevzuata uygun olmaması durumunda laboratuvar tarafından bildirilen analiz sonuçları ihbar niteliğinde değerlendirilerek izleme çalışmaları başlatılır. Ancak, numunenin Bakanlık kontrolörleri tarafından alınmış resmi kontrol veya özel istek numunesi olması durumunda analiz sonuçları, izleme sonucu olarak değerlendirilir ve direkt olarak geri izleme çalışmalarına başlanılır.

4. Numunelerin Analizi, Analiz Sonuçlarının Raporlandırılması ve Değerlendirilmesi

- Laboratuvarlar, izleme numunelerini Müdürlüklerine ulaşmasını takiben 15 iş günü; geri izleme numunelerini ise bekletmeksizin en fazla 3 iş günü olmak üzere mümkün olan en kısa süre içerisinde analiz ederek değerlendirir ve raporunu hazırlar.
- Ancak, izleme kontrolleri sonunda "ACİL ANALİZ TALEBİ- (İVUŞ)" kaşesi ile gönderilen ya da geri izleme kapsamında tek veya iki takım olarak alınan numunelere ait analiz sonuçlarını (pozitif veya negatif analiz sonucunda her iki durumda da) öncelikle e-posta ve faks yolu ile ilgili il müdürlüğüne ulaştırır ve telefonla teyit eder. Daha sonra da posta yolu ile raporunu gönderir. Bu kapsamda, ***il müdürlükleri ve laboratuvar müdürlükleri, özellikle şikayet kapsamında veya bir ihlalin varlığına kanaat getirilmesi durumunda gıda veya yem olarak kullanımı engellenmiş canlı hayvan ve raf ömrü sınırlı birincil ürünlerle ilgili kontrolün en hızlı şekilde sonuçlandırılmasıyla ilgili olarak gerekli önlemleri almaktan ve koordinasyonu sağlamaktan müstereken sorumludur.***
- Analiz raporu, üç nüsha olarak düzenlenir. Bir nüshası laboratuvarda dosyalanır. Diğer iki nüshası ise ilgili İl Müdürlüğüne gönderilir. Analiz sonuç, her durumda (pozitif veya negatif) laboratuvar tarafından ilgili il müdürlüğüne faks ve posta yolu ile bildirilir. Ancak, pozitif bulgu tespit edilen numune sonuçları ayrıca Genel Müdürlüğe de derhal faks ve posta yolu ile bildirilir. (Ek 3-5).
- Analiz raporunda her bir analiz için "raporlama limiti" verilir ve tespit edilemeyen maddeler için "Tespit Edilebilir Düzeyde Bulunamamıştır" ifadesi yazılır. Raporda; eseri, var, yok, sıfır, bulunamadı" gibi ifadeler yer almaz.
- Yönetmeliğin 17 inci maddesinin birinci fıkrasının (b) bendinde belirtilen hususlar saklı kalmak kaydı ile geri izleme numunelerinde hızlı testler kullanılmaz. İzleme numunelerinde ise ulusal referans laboratuvarında sonuçlarının (pozitif tarama analiz sonucu) doğrulanabildiği maddelerin analizlerinde izleme metodu olarak Charm, Elisa vb. testler kullanılabilir. Hızlı test sonucunun pozitif bulguyu işaret etmesi durumunda, analizi yapan laboratuvar söz konusu numuneyi doğrulama amacıyla referans metot kullanan laboratuvara gönderir

Doğrulama sonucunun da pozitif olması durumunda sonuç, hızlı test kullanarak analizi yapan laboratuvar ve ilgili il/ilçe müdürlüğü ile birlikte Genel Müdürlüğe bildirilir.

5. Tebligat, İtiraz, Şahit Numune Gönderimi

- İl Müdürlüğü/laboratuvar müdürlüğü, geri izleme numune sonucunun pozitif olması durumunda, numunenin alındığı üretici, çiftlik veya birincil ürün tesisine yasal işlem yapılmak üzere tebligatta bulunur (Ek 2-9/Ek 3-6). Bu tebligata olumsuz sonuç bildiren analiz raporunu ekler.
- Şahit numune alınmış olması durumunda, işyeri sahibi ve/veya sorumlu yöneticisinin numuneye ait muayene ve analiz sonuçlarına, *Gıda ve Yemin Resmi Kontrollerine Dair Yönetmelik* çerçevesinde itiraz hakkı bulunmaktadır.
- Tebligatta; ilgili tesis ve/veya üretici tarafından itiraz edilmesi durumda, il müdürlüğünde/laboratuvar müdürlüğünde da muhafaza edilen şahit numunenin analizinin hangi laboratuvarlarda yaptırılacağı bildirilir.
- Çalışmalar tamamlandıktan sonra konuya ilişkin detaylı rapor kronolojik olarak (tarihler itibarıyla) hazırlanarak Genel Müdürlüğe gönderilir.

6. Geri İzleme Sonuçlarının Pozitif Çıkması Sonucunda Yapılması Gereken Kontroller

6.1. İzin verilmeyen uygulamanın tespiti

6.1.1. İstatistiki metotla numune alımı

- İstatistiki metotla numune alımı, geri izleme sonucunda izin verilmeyen bir uygulamanın tespiti halinde uygulanır.
- Bu kapsamda; resmi kontrol altında tutulan süt çiftliğindeki tüm hayvanlar, bal üreticisinde kovanlar ve balın depolandığı kaplar, kanatlı ve su ürünleri çiftliklerinde ise yetiştirme dönemleri baz alınarak üretim yerleri Yönetmeliğin 19 uncu maddesi gereği işaretlenir.

6.1.1.1 Kanatlı, büyükbaş ve küçükbaş hayvanlardan alınacak numune sayısı*

% 99 güven seviyesi temel alınarak geriye izleme yapılan çiftliklerden canlı hayvanlardan alınacak numune sayısı aşağıdaki tabloya göre belirlenir.

Grup büyüklüğü	Alınacak numune sayısı
10	10
50	17
100	19
1.000	21
10.000	21

*: Süt hayvanlarından hormon için idrar, diğer maddeler için süt numunesi alınır.

6.1.1.2. Su ürünlerinden alınacak numune sayısı

Yetiştirme dönemleri, bakım, besleme şartları ve hasat zamanları göz önüne alınarak çiftlikteki ürünler veya hayvanlar partilere ayrılır. Parti ayırımı yapılırken, mümkünse minimum altı ayrı parti olacak şekilde gruplama yapılır. Her partiden biri şahit numune olmak üzere iki takım numune alınır.

6.1.1.3. Baldan alınacak numune sayısı

Üreticinin deposundaki ürünler partilere ayrılır. Parti ayırımı yapılırken, mümkünse minimum altı ayrı parti olacak şekilde gruplama yapılır. Her partiden biri şahit numune olmak üzere iki takım numune alınır.

6.1.1.4. Yumurtadan alınacak numune sayısı

Çiftlikteki ve/veya paketlenme tesisindeki ürünler partilere ayrılır. Parti ayırımı yapılırken, mümkünse minimum altı ayrı parti olacak şekilde gruplama yapılır. Her partiden biri şahit numune olmak üzere iki takım numune alınır.

6.2. Maksimum kalıntı limitlerinin aşılması

İzin verilen maddelerin veya ürünlerin kalıntılarının maksimum kalıntı limitlerini aştığının tespit edilmesi durumunda mevzuat hükümlerine ilave olarak gerekirse ilaç uygulamasını yapan veteriner hekim muayenehanesi, ilaç satış noktaları ve yem fabrikaları da kontrollere dahil edilir. Ayrıca kesimhane ve birincil ürün tesisleri de kalıntı izleme programına dahil edilebilir.

6.2.1. Sıkılaştırılmış (Yoğunlaştırılmış) Kontrol Programı

Sıkılaştırılmış kontrol programı, çiftçi tarafından piyasaya arz edilmiş hayvanlarda veya bir çiftçi veya bir işleme tesisi tarafından piyasaya arz edilmiş hayvansal ürünlerde maksimum kalıntı limitlerinin tekrarlanan ihlalleri durumunda uygulanır.

- Sıkılaştırılmış kontrol programı olumsuzluk tespit edilen madde grubu üzerinden uygulanır. Sıkılaştırılmış kontrol programında olan çiftlikler iki ayda en az bir kez olmak üzere kayıtlar üzerinden ve yerinde hayvan kontrolleri yapılarak denetlenir.
- Bu çiftlikten bir ay süre ile her hafta bir numune alımı gerçekleştirilir. Analiz sonuçlarında bir olumsuzluk tespit edilmez ise numune alımı durdurulur, diğer kontroller sürdürülür. Bu kontrollerde şüphe edilmesi durumunda yeniden numune alımı yapılır.
- Sıkılaştırılmış kontrol programı kapsamında alınan numuneler için analiz amacına "Kalıntı İzleme-geri izleme-sıkılaştırılmış kontrol" yazılır.
- Olumsuzluk durumunda yasal işlem uygulanır.

7. Analiz Ücreti

Yönetmelik kapsamında;

- şahit numune analiz ücreti,
- istatistiki metoda göre alınan numunelere ait analiz ücretleri,
- maksimum kalıntı limitlerinin aşıldığı durumlarda sıkılaştırılmış kontrol programı kapsamında alınan numunelere ait analiz ücretleri ve
- Yönetmeliğin 24 üncü maddesine göre pozitif olarak kabul edilen hayvanlarla ilgili işlemlerin masrafı

hayvanların sahibi veya onlardan sorumlu olan kişi tarafından karşılanır.

Bunun dışındaki bütün analizler (orijin çiftliği bulmak üzere geri izleme numuneleri, ilk numunede hızlı testlerde elde edilen sonuçların bir başka laboratuvar tarafından doğrulanması analizleri dahil) ilgili laboratuvarlara analiz amacı açıkça yazılmak kaydı ile izleme ve resmi kontrol numunesi olarak değerlendirileceğinden analiz ücreti alınmaz ve numunelerin gönderilme ücretleri İl Gıda, Tarım ve Hayvancılık Müdürlüklerince karşılanır.

VII. YIL SONU RAPORU VE ARA RAPORLARIN HAZIRLANMASI

- İl müdürlükleri ve laboratuvar müdürlükleri tarafından gerçekleştirilen faaliyetler UKİP'e uygun olarak öncelikle e-posta ve sonra yazılı olarak Genel Müdürlüğe raporlanır. Buna ilaveten Bakanlıkça talep edildiği zamanlarda da ilave rapor gönderilir.
- İl müdürlükleri Ek 2-10'de verilen forma uygun olarak düzenledikleri dönemsel raporlarını o dönemi takip eden ilk ayın 10'una kadar Genel Müdürlükte olacak şekilde her bir ürün bazında, yıllık kalıntı izleme planlarında olduğu gibi her bir aktif madde grubu için ayrı raporlar.
- Laboratuvarlar dönem raporlarını ve yıl sonu raporlarını Ek 3-1 ve Ek 3-2'de verilen forma uygun olarak hazırlar. Kontrollere ait sonuçlar yasaklı bir maddenin varlığını gösteriyorsa, durum derhal Bakanlığa yazılı olarak iletilir ve İl müdürlükleri tarafından bu konuda yürütülen çalışmalar hakkında Genel Müdürlüğe düzenli bilgi verilir.
- Laboratuvarlar her yılın en geç **30 Kasım'**ı itibariyle bir sonraki yıl için çalışmayı planladıkları metotlara ait bilgileri Ek 3-3'te belirtilen forma uygun olarak raporlar ve Genel Müdürlüğe gönderir.

EKLER

Ek 1. Çiftlikte Tutulması Gereken Kayıtlar

- Ek 1-1 Su Ürünleri Yetiştiricilik Çiftliklerinde Tutulacak Kayıtlar
- Ek 1-2 Nakil Beyannamesi
- Ek 1-3 Nakil Belgesi
- Ek 1-4 İşletme Fiili Üretim Formu

Ek 2. İl Müdürlüğü Tarafından Düzenlenmesi Gereken Form ve Belgeler

Ek 2-1 İl Müdürlüğü Numune Alma Program Formu
Ek 2-2 Numune Alma Tutanağı
Ek 2-3 Numune Alma Etiketi
Ek 2-4 Numune Alma Kayıt Defteri
Ek 2-5 Kalıntı İzleme ve Kontrol Formu-1
Ek 2-6 Kalıntı İzleme ve Kontrol Formu-2
Ek 2-7 Geri İzleme Çiftlik Uyarı Mektubu
Ek 2-8 Geri İzleme Tesis Uyarı Mektubu
Ek 2-9 Tebligat (İl/İlçe Müdürlüğü)
Ek 2-10 İl Müdürlüğü İzleme Numuneleri Dönem Rapor Formu
Ek 2-11 İl Müdürlüğü Pozitif Kalıntı Bulgusu Bildirim Formu
Ek 2-12 Şube Müdürleri Ve Konu İle İlgili Personelin İletişim Bilgileri Formu
Ek 2-13 Plan Dışı Numune Gönderme Formu

Ek 3. Laboratuvarlar Tarafından Düzenlenmesi Gereken Formlar

Ek 3-1 İl Bazında Üç Aylık Dönem Rapor Formu
Ek 3-2 Laboratuvar Yıllık Rapor Formu
Ek 3-3 Analiz Bazında Metot Bilgileri Formu
Ek 3-4 Laboratuvar Müdürü Ve Konu İle İlgili Personelin İletişim Bilgileri Formu
Ek 3-5 Laboratuvar Pozitif Kalıntı Bulgusu Bildirim Formu
Ek 3-6 Tebligat (Laboratuvar Müdürlüğü)

Ek 1-1**SU ÜRÜNLERİ YETİŞTİRİCİLİK ÇİFTLİK KAYITLARI****KULLANILAN YEM KAYITLARI**

Tarih	Kafes ve Havuz No	Yem Cinsi	Miktarı	Yem Analiz Kayıt No	Açıklamalar

OTOKONTROL AMAÇLI KALINTI KAYITLARI

KALINTI KATEGORİSİ (Bakılan Parametreler İşlenecek)	Numune Alma Tarihi	Ürün Türü	Ortalama Ağırlığı (gr)	Numune Numarası	Analiz Tarihi	Analiz Sonucu Tespit Edilen Miktar	Değerlendirme

ÜRÜN GİRİŞ/ÇIKIŞ TAKİP KAYITLARI

Ürün (Yumurta/Larva/Yavru Balık/Balık) Temini			Pazara Sunum			
Tarih	Temin Edilen Firma Adı	Adet/Miktar	Tarih	Hasat Yapılan Havuz/Kafes No	Adet/Miktar	Gönderilen Yer

Ek 1-2**NAKİL BEYANNAMESİ**

İli :	
İlçesi :	
Köyü :	
Mahallesi :	
Hayvan/Hayvansal Ürün Sahibinin Adı, Soyadı	
T.C.Kimlik No / Vergi No	
Hayvan/Hayvansal Ürün Sahibinin Adresi	
İşletme No	
Hayvanların/ Hayvansal Ürünlerin	Cinsi/Türü
	Adedi
	Kilosu/Litresi
Özel İşareti/Numarası	
Sevk Sebebi	
Nakil Aracının Cinsi ve Plaka No' su	
Sürücünün Adı-Soyadı ve Adresi	
Hayvan/Hayvansal Ürünlerin Gideceği Yer ve Adresi, İşletme No	

Bu belge düzenlenme tarihinden itibaren 5 gün için geçerlidir.

...../...../.....
Sorumlu Veteriner Hekim ve
Hayvan/Hayvansal Ürün Sahibinin Adı Soyadı
İmzası/Kaşesi

KOYUN ve KEÇİ TÜRÜ HAYVANLARA AİT NAKİL BELGESİ					
A.ÇIKIŞ İŞLETMESİ			B.VARIŞ İŞLETMESİ		
İŞLETME NO			İŞLETME NO		
T.C. / VERGİ NO			T.C. / VERGİ NO		
İŞLETME SAHİBİ/KURULUŞ ADI/ İMZA/KAŞE *			İŞLETME SAHİBİ/KURULUŞ ADI /İMZA/KAŞE *		
ADRES			ADRES		
ÇIKIŞ TARİHİ		/...../.....	VARIŞ TARİHİ **		/...../.....
C.NAKİL SORUMLUSU					
ADI-SOYADI			TARİH		
ARAÇ PLAKA NO			İMZA		
HAYVAN KÜPE NUMARALARI					
01)TR	21)TR	41)TR	61)TR	81)TR	101)TR
02)TR	22)TR	42)TR	62)TR	82)TR	102)TR
03)TR	23)TR	43)TR	63)TR	83)TR	103)TR
04)TR	24)TR	44)TR	64)TR	84)TR	104)TR
05)TR	25)TR	45)TR	65)TR	85)TR	105)TR
06)TR	26)TR	46)TR	66)TR	86)TR	106)TR
07)TR	27)TR	47)TR	67)TR	87)TR	107)TR
08)TR	28)TR	48)TR	68)TR	88)TR	108)TR
09)TR	29)TR	49)TR	69)TR	89)TR	109)TR
10)TR	30)TR	50)TR	70)TR	90)TR	110)TR
11)TR	31)TR	51)TR	71)TR	91)TR	111)TR
12)TR	32)TR	52)TR	72)TR	92)TR	112)TR
13)TR	33)TR	53)TR	73)TR	93)TR	113)TR
14)TR	34)TR	54)TR	74)TR	94)TR	114)TR
15)TR	35)TR	55)TR	75)TR	95)TR	115)TR
16)TR	36)TR	56)TR	76)TR	96)TR	116)TR
17)TR	37)TR	57)TR	77)TR	97)TR	117)TR
18)TR	38)TR	58)TR	78)TR	98)TR	118)TR
19)TR	39)TR	59)TR	79)TR	99)TR	119)TR
20)TR	40)TR	60)TR	80)TR	100)TR	120)TR
KOYUN..... baş		KEÇİ..... baş		TOPLAM..... baş	

* İşletme sahibi kuruluş ise kaşelenip kuruluş yetkilisi tarafından imzalanacaktır.

** Hayvan varış işletmesine geldiğinde doldurulacaktır.

Yukarıda tür ve miktarı yazılı koyun/keçilerin çıkış yaptıkları Köy/Mahallede son bir ay içinde bulaşıcı hastalıktan dolayı herhangi bir karantina veya kısıtlama uygulanmamıştır...../...../..... Bu belgenin, varış işletmesinde hareket tarihinden itibaren üç yıl süre ile muhafazası zorunludur	MUHTAR/BELEDİYE BAŞKANI İMZA/MÜHÜR
--	---------------------------------------

İŞLETME FİİLİ ÜRETİM FORMU

[illegible]

(*) , süt işleyen tesisler için hammadde olarak kullandıkları süt türleri (inek/koyun/keçi) ayrı ayrı satırlarda belirtilmelidir.

EK 2-1

..... İL/İLÇE MÜDÜRLÜĞÜ
CANLI HAYVAN VE HAYVANSAL ÜRÜNLERDE KALINTI İZLEME PLANLARINA AİT
YILLIK NUMUNE ALMA PROGRAMI

Kontrol Yılı:**Düzenleme Tarihi ... / ... /**

Ürün Adı	Analizi İstenen Madde adı*	Ocak	Şubat	Mart	Nisan	Mayıs	Haziran	Temmuz	Ağustos	Eylül	Ekim	Kasım	Aralık
SÜT													
BAL													
KANATLI													
YUMURTA													
SUÜRÜNLERİ													
KIRMI ZI ET													

*: Her bir ürün grubu için Genel Müdürlük tarafından gönderilen yıllık planlarda verilen her bir sütun tek bir satırda belirtilecektir. Tablodaki satır sayısı buna göre düzenlenecektir.

**Hayvan Sağlığı, Yetiştiriciliği ve Su Ürünleri
Şube Müdürü**

Adı Soyadı :
İmzası :

İl Müdürü

Adı Soyadı :
İmzası :

Ek 2-2

T.C.
GIDA,-TARIM ve HAYVANCILIK BAKANLIĞI
.....İL/İLÇE MÜDÜRLÜĞÜ
NUMUNE ALMA TUTANAĞI

Numune Kod Numarası :
Numune mühür numarası :
Numunenin Alındığı Tesis/çiftliğin Adı :
Tutanak Tarihi :
Tutanak No :
Numune Alış Sebebi : Kalıntı İzleme
İzleme ☐
Geri izleme ☐ İzleme kod no:
İstatistiki/Yoğunlaştırılmış kontrol ☐
Şüpheli ☐
Laboratuvara gönderiliş koşulları :

Kontrolün Dayanağı: Canlı Hayvanlar ve Hayvansal Ürünlerde Belirli Maddeler ile Bunların Kalıntılarının İzlenmesi İçin Alınacak Önlemlere Dair Yönetmelik

NUMUNENİN

Cinsi, Türü ve raf ömrü :
Numunenin Alındığı Kafes, Havuz, :
Ofşor, Kümes Vb. (Çiftlik numuneleri :
için)
Parti no, Seri no ve Büyüklüğü :
Hayvanın Yaşı :
Hayvanın Ağırlığı :
Ambalaj Şekli :
Numune Miktarı :
Gönderilen Laboratuvar :

AÇIKLAMALAR

Yukarıda tanımlanan numune tesis/çiftlik sahibi, sorumlu müdürü veya vekili 'nin huzurundaadet alınarak mühürlenmiş ve işbu tutanak tarafımızdan imza edilmiştir.

İL/İLÇE MÜDÜRLÜĞÜ YETKİLİSİ

Adı Soyadı : Adı Soyadı :
Unvanı : Unvanı :
İmza : İmza :

İŞYERİ ADINA YETKİLİ VE SORUMLU KİŞİ

Adı Soyadı : Adı Soyadı :
Unvanı : Unvanı :
İmza : İmza :

Ek 2-3

T.C.
GIDA,-TARIM ve HAYVANCILIK BAKANLIĞI
.....İL/İLÇE MÜDÜRLÜĞÜ
NUMUNE ALMA ETİKETİ

Numune Alma Tutanağının

Numarası :
Tarihi :

Numunenin

Kod Numarası :
Numune mühür numarası:

Cinsi¹ :
Türü² :
Miktarı :
Alındığı Tarih :
Ambalaj Şekli :
Alış Sebebi* : Kalıntı İzleme

İzleme ☐
Geri izleme ☐
İstatistiki/Yoğunlaştırılmış kontrol ☐
Şüpheli ☐

İzleme kod no:

*Uygun olan işaretlenecektir.

Numunenin Gönderileceği Laboratuvar:

Talep Edilen Analizler :

İL/İLÇE MÜDÜRLÜĞÜ YETKİLİSİ

Adı Soyadı :	Adı Soyadı :
Unvanı :	Unvanı :
İmza :	İmza :

İŞYERİ ADINA YETKİLİ VE SORUMLU KİŞİ

Adı Soyadı :	Adı Soyadı :
Görevi :	Görevi :
İmza :	İmza :

¹ : Bal, süt, balık, yem, kanatlı (kas, plazma, karaciğer vb), büyükbaş, küçükbaş (kas, plazma, karaciğer, idrar vb), yumurta'dan uygun olan yazılacak

² : Balık numuneleri için balık türü (çipura/levrek/alabalık vb.), kanatlı numuneleri için (hindi/ broiler), süt, büyükbaş ve küçükbaş numuneleri için (koyun/ keçi/sığır vb.) yazılacak

Ek 2-4**NUMUNE ALMA KAYIT DEFTERİ**

Sıra No	Tutanak No	Numune Alış Sebebi	Talep Edilen Analiz	Numunenin				Gönderilen Yazı			Gelen Yazı		Analiz Raporunun		Rapor Sonucu		Uygun Olmayan Parametre ve Miktarı
				Cinsi	Türü	Alındığı Tarih	Alındığı Yer	Gönderilen Laboratuvar	Tarih	No	Tarih	No	Tarih	No	Uygun	Uygun Değil	

KALINTI İZLEME VE KONTROL FORMU-1

İli		İlçesi	
Kontrol Tarihi			
Denetlenen Çiftlik (Su ürünleri, Süt, Kanatlı, Yumurta, Bal vb.)	Adı : Ruhsat Numarası : Ruhsat Tarihi : Adresi : Vergi Dairesi ve numarası		
	Yetiştirilen Ürün Türü : Proje Kapasitesi : Fiili Kapasite :		
SORULAR			
I-Genel Hususlar			
1- Ürünlerin izlenebilirliği sağlanıyor mu? (nereden alındığı, nereye satıldığı vb.)	Evet ☐	Hayır ☐	
2- Kalıntı İzleme Genelge hükümleri doğrultusunda kayıtlar tutuluyor mu?	Evet ☐	Hayır ☐	
3- Ürün geri çekme prosedürü hazırlanıyor mu?	Evet ☐	Hayır ☐	
4- Otokontrol amaçlı (ürün, yem, su vb.) analiz yapıyor mu?	Evet ☐	Hayır ☐	
5- Faaliyetlerine ilişkin Bakanlığımız mevzuatı hakkında bilgi sahibi mi?	Evet ☐	Hayır ☐	
II- İlaç, Kimyasal, Dezenfektan, Aşı Kullanımına İlişkin Hususlar			
6- Çiftlikte kullanımına izin verilmeyen maddeler (yasaklı maddeler, ruhsatsız ilaç, amacı dışında kullanılan ilaç vb.) bulunuyor mu?	Evet ☐	Hayır ☐	
7- Çiftlik kontrolü sırasında izin verilmeyen uygulamalara yönelik şüphe uyandırıcı bir durum var mı?	Evet ☐	Hayır ☐	
8- Üzerinde etiket olmayan ilaç, dezenfektan, aşı ve kimyasal maddeler bulunuyor mu?	Evet ☐	Hayır ☐	
9- Veteriner ilaç kullanımına ilişkin yazılı prosedür oluşturulmuş mu?	Evet ☐	Hayır ☐	
10- Çiftlikte kullanılan ilaçların reçeteleri muhafaza ediliyor mu ?	Evet ☐	Hayır ☐	
11- İlaç, kimyasal, dezenfektan, aşı gibi maddeler herkesin ulaşamayacağı kontrollü uygun bir yerde muhafaza ediliyor mu?	Evet ☐	Hayır ☐	
12- İlaçların atılım ile ilgili kayıtları var mı? sürelerine dikkat ediliyor mu ?	Evet ☐	Hayır ☐	
13- Çiftlikte kullanılan ilaç, kimyasal, dezenfektan vb. maddelerin depoya giriş-çıkış kayıtları tutuluyor mu?	Evet ☐	Hayır ☐	
III-Yem Kullanımına İlişkin Hususlar			
14- Yem muhafaza depoları dış ortamdan gelecek etkileri önleyecek yapıda mı?	Evet ☐	Hayır ☐	
15- Yem muhafaza depoları yemin uygun şartlarda saklanmasını sağlayacak koşulları sağlıyor mu? (temizlik, rutubet vb.)	Evet ☐	Hayır ☐	
16- Depolarda yemler düzgün istiflenmiş mi? (düzen, yemlerin altında palet bulunup bulunmadığı, duvar ve tavanla temas edip etmediği vb.)	Evet ☐	Hayır ☐	
17- İlaçlı yem kullanılıyor ise bu yemler 2005/12 sayılı İlaçlı Yem Tebliği'ne uygun olarak hazırlanmış mı?	Evet ☐	Hayır ☐	

DENETÇİ KANAATİ :**FORMUN DEĞERLENDİRMESİ :**

1- Altıncı sorunun cevabı “**Evet**” ise, yasaklı maddeye el konulur, durum tutanakla tespit edilerek ilgili mevzuat doğrultusunda yasal işlem yapılır. Çiftlik ürünleri şüpheli kabul edilerek numune alınır. Numune sonucu gelinceye kadar çiftlik ürünlerinin piyasaya sunumunun engellenmesi açısından nakil beyannamesi, sağlık raporu vb.düzenlenmez. Analiz sonucuna göre ilgili mevzuat doğrultusunda yasal işlem yapılır.

2- Yedinci ve sekizinci soruların cevaplarından en az biri “**Evet**” ise, çiftlik ürünleri şüpheli kabul edilerek numune alınır. Numune sonucu gelinceye kadar çiftlik ürünlerinin piyasaya sunumunun engellenmesi açısından nakil beyannamesi, sağlık raporu vb. düzenlenmez. Analiz sonucuna göre ilgili mevzuat doğrultusunda yasal işlem yapılır.

3- Birinci,ve ikinci soruların cevaplarından en az biri “**Hayır**” ise izlenebilirliği sağlayamadığından yasal işlem yapılır. olumsuzluğun giderilmesi istenir.

4- Üçüncü ve dördüncü sorunun cevabı hayır ise *Hayvansal Gıdalar İçin Özel Hijyen Yönetmeliği ve Gıda Hijyen Yönetmeliğinin* Geçici Hükümleri Madde 1 hükümlerine göre hareket edilir.

4- Oniki ve onyedinci sorunun cevabı “**Hayır**” ise, ilgili mevzuat doğrultusunda yasal işlem yapılır. Ayrıca çiftlikteki ürünler şüpheli kabul edilerek numune alınır. Numune sonucu gelene kadar, çiftlik ürünlerinin piyasaya sürümünün engellenmesi açısından nakil beyannamesi, sağlık raporu vb. düzenlenmez.

5- Yukarıda belirtilen soruların dışındaki soruların cevaplarından en az biri bile “**Hayır**” ise ve “Denetçi Kanaati” bölümünde olumsuzluğun yer alması durumunda çiftlik yetkilileri uyarılarak, bir sonraki kontrole kadar bu olumsuzluğun giderilmesi istenir. Olumsuzluk giderilmezse çiftlik ürünlerinin piyasaya sunumunun engellenmesi açısından nakil beyannamesi, sağlık raporu vb. düzenlenmez.

Denetçilerin :

Çiftlik Yetkilisinin/Çalışanının :

Adı, soyadı :

Adı, soyadı :

Adı, soyadı :

Ünvanı :

Ünvanı :

Ünvanı :

İmzası :

İmzası :

İmzası :

KALINTI İZLEME VE KONTROL FORMU-2

İli		İlçesi	
Kontrol Tarihi			
Denetlenen Birincil ürün tesisi (Bal, Süt, yumurta vb.)	Adı : Ruhsat Numarası : Ruhsat Tarihi : Adresi : Vergi Dairesi ve numarası :		
	Yetiştirilen Ürün Türü : Proje Kapasitesi : Fiili Kapasite :		
SORULAR			
I-Genel Hususlar			
1- Ürünlerin izlenebilirliği sağlanıyor mu? (nereden alındığı, nereye satıldığı vb.)		Evet ☐	Hayır ☐
2- Kalıntı İzleme Genelge hükümleri doğrultusunda kayıtlar tutuluyor mu?		Evet ☐	Hayır ☐
3- Ürün geri çekme prosedürü izlenebilirliği sağlıyor mu?		Evet ☐	Hayır ☐
4- Otokontrol amaçlı (ürün vb.) analiz yapıyor mu?		Evet ☐	Hayır ☐
5- Faaliyetlerine ilişkin Bakanlığımız mevzuatı hakkında bilgi sahibi mi?		Evet ☐	Hayır ☐
DENETÇİ KANAATİ :			

FORMUN DEĞERLENDİRMESİ :

- 1- Birinci ve ikinci soruların cevaplarından en az biri “**Hayır**” ise izlenebilirliği sağlayamadığından yasal işlem yapılır. Olumsuzluğun giderilmesi istenir.
- 2- Üçüncü ve Dördüncü sorunun cevabı hayır ise *Hayvansal Gıdalar İçin Özel Hijyen Yönetmeliği* ve *Gıda Hijyen Yönetmeliğinin* Geçici Hükümleri Madde 1 hükümlerine göre hareket edilir.
- 3- Yukarıda belirtilen soruların dışındaki soruların cevaplarından en az biri bile “**Hayır**” ise ve “Denetçi Kanaati” bölümünde olumsuzluğun yer alması durumunda yetkililer uyarılarak, bir sonraki kontrole kadar bu olumsuzluğun giderilmesi istenir. Olumsuzluk giderilmezse ürünlerinin piyasaya sunumunun engellenmesi açısından nakil beyannamesi, sağlık raporu vb. düzenlenmez.

Denetçilerin :

Birincil ürün tesisi Yetkilisinin/Çalışanının :

Adı, soyadı :	Adı, soyadı :	Adı, soyadı :
Ünvanı :	Ünvanı :	Ünvanı :
İmzası :	İmzası :	İmzası :

T.C.
..... VALİLİĞİ
GIDA, TARIM VE HAYVANCILIK İL/İLÇE MÜDÜRLÜĞÜ

Sayı :

Konu: Geri İzleme Çiftlik Uyarı Mektubu

[Tarih]

[Ad ve Adres]

Canlı Hayvanlar ve Hayvansal Ürünlerde Belirli Maddeler ile Bunların Kalıntılarının İzlenmesi İçin Alınacak Önlemlere Dair Yönetmelik gereği adresinde bulunan çiftliğinizden .../.../..... tarihinde kalıntı izleme amaçlı alınan numunenizde maddesinin kalıntısı tespit edilmiştir. Numune çiftliğinizden gönderilen/çiftliğinizde bulunan hayvanlardan/hayvansal ürünlerden/yem/içme suyundan alınmıştır.

Tespit edilen kalıntı nedeniyle Bakanlığımız kontrol görevlileri çiftliğinizdeki uygulamalarınızı kontrol edecek ve yukarıda anılan Yönetmelik gereği kalıntı oluşma nedenlerini araştıracaktır.

Çiftliğinizde üretilmiş olan bir hayvanın, hayvan dokusunun ya da hayvansal üründe izin verilmeyen bir maddenin varlığı/kullanımına izin verilen bir maddenin kalıntısının izin verilen seviyeyi aşması, bu ürünlerin birincil ürün işleyen satışı ya da kesilmek/işlenmek üzere gönderilmesi yasa ihlalidir. Bu durum, aynı zamanda, çiftliğinizdeki ilaç uygulamalarınızın da iyi yönetilmediğini göstermektedir. Bu nedenle kullanmakta olduğunuz ilaçlarla ilgili ilaç atım süresinin uzunluğu hakkında bir şüpheniz varsa veteriner hekime danışmak zorundasınız.

Mevzuatımız gereği çiftliğinizdeki veteriner ilaç uygulamaları ilaç atım sürelerinin gözlendiğine dair bilgileri içerecek şekilde kayıt altına alınmalı, ayrıca hayvan, hayvansal ürün ve kullanılan ilaçlarla ilgili giriş çıkış kayıtları düzenli olarak tutularak kayıtlar 5 yıl süreyle saklanmalıdır. Aksi taktirde, 5996 sayılı Kanunun 24'üncü maddesinde belirtilen izlenebilirlikle ilgili hükümleri uygulamamaktan yasal işlem başlatılacaktır.

Çiftliğinizde geri izleme amaçlı olarak bir kontrol başlatılacaktır.

- 1- İzlemede yasaklı madde ihlali tespit edilmiş ise; geri izleme sonucunda da aynı bulgulara ulaşılması durumunda istatistiki metot kullanılarak numune alınacak, istatistiki metotla alınan numunelerin yarısı veya daha fazlasının ihlali doğrulaması halinde; işletmenizdeki bütün hayvanların kontrolü veya bu hayvanların müsaderesi arasında seçim yapmanız gerekecek olup tüm kontrol giderleri işletmeniz tarafından ödenecektir. Yapılan kontrollere yardımcı olmak üzere veteriner hekiminize danışarak gerekli önlemleri alınız.
- 2- Çiftliğinizden piyasaya arz edilmiş hayvanlarda veya hayvansal ürünlerde maksimum kalıntı limitlerinin tekrarlayan ihlallerinin tespit edilmesi durumunda işletmeniz yoğunlaştırılmış kontrol programına alınacak olup, tüm kontrol giderleri işletmeniz tarafından ödenecektir. Maksimum kalıntı limitlerinin aşımını önlemek için gerekli kontrolleri yapmak üzere veteriner hekiminize danışarak gerekli önlemleri alınız.

Bilgilerinizi ve gereğini rica ederim.

İl Müdürü

T.C.
..... VALİLİĞİ
GIDA, TARIM VE HAYVANCILIK İL/İLÇE MÜDÜRLÜĞÜ

Sayı :

Konu: Geri İzleme Tesis Uyarı Mektubu

[Tarih]

[Ad ve Adres]

Canlı Hayvanlar ve Hayvansal Ürünlerde Belirli Maddeler ile Bunların Kalıntılarının İzlenmesi İçin Alınacak Önlemlere Dair Yönetmelik gereği adresinde bulunan tesisinizden .../.../..... tarihinde kalıntı izleme amaçlı alınan numunenizde maddesinin kalıntısı tespit edilmiştir. Numune tesisinizden gönderilen/ bulunan hayvanlardan/hayvansal ürünlerden/yem/içme suyundan alınmıştır.

Tespit edilen kalıntı nedeniyle Bakanlığımız kontrolörleri tesisinizdeki uygulamalarınızı kontrol edecek ve yukarıda anılan Yönetmelik gereği kalıntı oluşma nedenlerini araştıracaktır.

İzin verilmeyen uygulamaya tabi tutulmuş yada izin verilen bir maddenin kalıntısını izin verilen seviyeden fazla içeren hayvanların/hayvansal ürünlerin tesisinize kabulü/üretimde kullanılması/sevki/satışı yasa ihlalidir.

Mevzuatımız gereği çiftliğinizdeki veteriner ilaç uygulamaları ilaç atım sürelerinin gözlendiğine dair bilgileri içerecek şekilde kayıt altına alınmalı, ayrıca hayvan, hayvansal ürün ve kullanılan ilaçlarla ilgili giriş çıkış kayıtları düzenli olarak tutularak kayıtlar 5 yıl süreyle saklanmalıdır. Aksi taktirde, 5996 sayılı Kanunun 24'üncü maddesinde belirtilen izlenebilirlikle ilgili hükümleri uygulamamaktan yasal işlem başlatılacaktır.

Tesisinizde geri izleme amaçlı olarak bir kontrol başlatılacaktır.

- 1- İzlemede yasaklı madde ihlali tespit edilmiş ise; geri izleme sonucunda da aynı bulgulara ulaşılması durumunda canlı hayvan/karkaslardan istatistiki metot kullanılarak numune alınacak, istatistiki metotla alınan numunelerin yarısı veya daha fazlasının ihlali doğrulaması halinde; işletmenizdeki bütün hayvanların/karkasların kontrolü veya bunların müsaderesi arasında seçim yapmanız gerekecek olup tüm kontrol giderleri işletmeniz tarafından ödenecektir. Diğer hayvansal ürünlerde tespit edilen uygunsuzluklar konusunda gıda mevzuatı kapsamında değerlendirme yapılacaktır. Yapılan kontrollere yardımcı olmak üzere veteriner hekiminize danışarak gerekli önlemleri alınız.
- 2- Tesisinizden piyasaya arz edilmiş hayvanlarda veya hayvansal ürünlerde maksimum kalıntı limitlerinin tekrarlayan ihlallerinin tespit edilmesi durumunda işletmeniz yoğunlaştırılmış kontrol programına alınacak olup, tüm kontrol giderleri işletmeniz tarafından ödenecektir. Maksimum kalıntı limitlerinin aşımını önlemek için gerekli kontrolleri yapmak üzere veteriner hekiminize danışarak gerekli önlemleri alınız.

Bilgilerinizi ve gereğini rica ederim.

İl Müdürü

T.C.
..... VALİLİĞİ
GIDA, TARIM VE HAYVANCILIK İL/İLÇE MÜDÜRLÜĞÜ

Sayı :
Konu :

... / ... / ...

[İşyeri Adı- Adresi]

.../.../.... tarihSayılı Resmi Gazete’de yayımlanan sayılı
.....Kanun Gereği, Müdürlüğümüz kontrol ekibi tarafından .../.../.... tarihinde
işyerinizde yapmış olduğu kontrol sonucu aldığınumunesinde, yapılan
muayene ve analiz sonucunda tanzim edilen raporların ve ilgili mevzuata uygun olmadığı
görülmüştür.

Mevzuat gereği şahit numune alınmış ise, ilişikte örneği bulunan .../.../..... tarih ve
sayılı muayene ve analiz raporlarının işyerinize tebliğ edildiği tarihten itibaren gün içinde rapora
itiraz etme hakkınız bulunmakta olup edilmediği takdirde sayılı Kanun Gereği hakkınızda
yasal işlem uygulanacaktır. İşyerinizce analiz raporlarına itiraz edilmesi halinde itirazın dilekçe ile
Müdürlüğümüze yapılması gerekmektedir. Analiz ücreti ve gönderi masrafları işyerinizce karşılanacaktır.

Mevzuat gereği şahit numune alınmamış analiz sonucu ile ilgili yasal işlem uygulanacaktır.

Bilgilerinizi ve gereğini rica ederim.

İl / İlçe Müdürü

EK :
Muayene ve Analiz Raporu (1 adet)

T.C.
GIDA, TARIM VE HAYVANCILIK BAKANLIĞI
..... İL/İLÇE MÜDÜRLÜĞÜ
..... AYLARINA AİT KALINTI İZLEME DEĞERLENDİRME FORMU

Ürün Grubu	Talep Edilen Analiz *	Dönem Numune Sayısı		Bir Önceki Döneme ait olan bu dönemde sonucu gelen Numune	Bu dönemde sonucu gelen toplam numune sayısı	Analiz Raporu Uygun Olmayan Numune Sayısı ve numune kodu	Numune alınan tesis/ çiftlik adı
		Planlanan	Gerçekleşen				
Süt							
Bal							
Kanatlı							
Yumurta							
Su ürünleri							
Kırmızı et							

*: Her bir ürün grubu için Genel Müdürlük tarafından gönderilen yıllık planlarda verilen her bir sütun tek bir satırda belirtilecektir. Tablodaki satır sayısı buna göre düzenlenecektir.

Not: Tabloya sadece laboratuvara fiili gönderimi tamamlanmış numune sayıları işlenecektir.

Ek 2-11 (Sayfa 1)

Ulusal Kalıntı Kontrol Planı Uyarınca Yapılan Kalıntı İncelemesi

Yıl

- İzleme Sonuç Bildirim Formu -

İzleme numunesinde pozitif bulgu tespit edildiğinde İl Müdürlüğü Tarafından Doldurulacaktır.

Pozitif Kalıntı Bulgusu Bildirim Formu (iki sayfalık) sınır değerinin veya değerlendirme ölçütünün aşıldığı durumlarda; yasaklı bir maddeye dair yapılmış her bulguda; kullanımına izin verilmeyen bir yem katkı maddesinin belirlendiği veya bu konularda herhangi bir şüphenin olduğu durumlarda doldurulur. İzleme numunesinde pozitif bulgu tespit edildiğinde il müdürlüğü Bildirim formunu (Ek 2-10 sayfa 1), Geri izleme tamamlandığında ise İl Müdürlüğü, Bildirim Formunu (Ek 2-10 sayfa 2) doldurur ve GKGM' ne (Eskişehir Yolu, 9.KM. Lodumlu Mevkii Çankaya/Ankara, Faks:0.312.258 77 94) gecikmeksizin faks ve posta ile gönderir. Pozitif kalıntı bulgusu bir başka il sınırları içerisinde geri izleme yapılmasını gerektiriyor ise, geri izleme talebinde bulunacak İl Müdürlüğü (İM) bildirim formunun sadece (Ek 2-10 sayfa 1) sayfasını doldurur ve geri izlemeyi yapacak İM' ne gecikmeksizin gönderir. Bu durumda geri izlemeyi tamamlayan İM, çalışma bittikten sonra bu formun Ek 2-10 (sayfa 1ve 2) sayfasına doldurur ve ilk izlemeyi yapan İM' ne gecikmeksizin bildirir. İzlemeyi yapan İl Müdürlüğü tüm sonuçları içeren Bildirim formunu(Ek 2-10 sayfa 2) doldurarak GKGM' ne bildirir. Aynı işletmeden gelen bir numunede birden fazla pozitif bulgu olması halinde, eğer yer yeterli ise sadece bir tane bildirim formu kullanılır.

1. İzleme numunesinin kod numarası	
2. Numune alma tarihi	
3. Numunenin Alındığı Yer in Adı ve Adresi	
4. İzleme numunesi sonuç bildirim tarihi ve şekli (tel,faks, e-posta vb)	
5. Numune Sonuç Raporlama Tarihi	
6. Raporlama yapan laboratuvarın adı	
7. Varlığı tespit edilen Madde	
8. Orijin Üreticinin İli - İlçesi ve Adresi	
9. İzleme numunesi alınan işletmede pozitif bulgu	
10. Tespit edilen partiden hayvan/hayvansal ürün var mı? Varsa miktarı	
11. El konulan hayvan/hayvansal ürün var mı) varsa miktarı	
12. İşletmede yapılan işlemler nelerdir?	
13. Geri izleme kapsamında yapılan işlemler (Geri izleme kapsamında 2013/..... sayılı Genelgenin 2.2 maddesinin gerekleri yapıldı mı?)	
14. Form Düzenlenme Tarihi	
15. Formu Düzenleyen Kişi Bilgileri	
16. Formu Onaylayan Kişi Bilgileri	

Ek 2-11 (Sayfa 2)

Ulusal Kalıntı Kontrol Planı Uyarınca Yapılan Kalıntı İncelemesi

Geri İzleme Sonuç Bildirim Formu -

Geri izleme numunesi sonucu geldikten sonra (pozitif –negatif) İl Müdürlüğü tarafından doldurulacaktır

Dikkat : Bu formun ikinci sayfa, birinci maddesinde yer alacak olan numune kod numarasının Ek 2-10 daki formun (sayfa 1), 1inci maddesinde yer alan Numune Kod Numarası(izleme numune kodu) ile Geri izleme numune kodu birlikte yazılacaktır. Aksi takdirde sayfa 1 ile sayfa 2'nin ilişkilendirilmesi mümkün değildir.

1.	İzleme Numunesi Kod Numarası	
2.	Geri izleme numunesi kod numarası	
3.	İzleme Numunesinin Alındığı Yerın Adı ve Adresi	
4.	Geri İzleme Numunesinin Alındığı Yerın Adı ve Adresi	
5.	İzleme numunesi alma tarihi	
6.	İzleme numunesi sonuç bildirim tarihi ve şekli (tel,faks, e-posta vb)	
7.	İzleme numunesi sonuç raporlama tarihi ve lab.adı	
8.	Geri izlemenin başlatılma tarihi	
9.	Geri İzleme Numunesi alma Tarihi	
10.	Geri İzleme numunesi sonuç raporlama tarihi ve lab.adı	
11.	İzleme Numunesinde tespit edilen madde	
12.	Geri İzleme Numunesinde tespit edilen madde	

Evet/Hayır

13. ALINAN TEDBİRLER			
13.1. Numunenin alındığı işletmede kontrol yapıldı mı?			
Yem Numunesi Alındı mı?			
Su numunesi alındı mı?			
Kayıtlar Değerlendirdi mi?			
Şahit numune kullanıldı mı?		Adet	
Kullanıldı ise şahit numune sonucu			
13.2. Pozitif bulguya rastlanan hayvanlara ve bu hayvanlardan elde edilen ürünlere kısıtlama getirilme durumu(Kalıntı İzleme Planlarını (KİP) düzenleyen Yönetmeliğinin 18., 19. veya 20. maddesi gereği)			
13.3. Yasaklı madde kullanıldığı tespit edilen hayvanlara ömür boyu yasaklama getirildi mi?			
13.4. Geri izleme numunesi alınan hayvanlarda pozitif bir bulguya rastlanması durumunda işletmedeki kontrollerin sıklaştırılması/hayvanların geldiği işletmeden numune alınması (Yönetmeliğinin 19. ve 24. maddeleri gereği)			
13.5. Kesimhanede el konulan hayvan/ürün var mı?			
13.6. Gıda olarak tüketimi uygun olmadığı belirlenen hayvan/hayvansal ürün var mı?			
13.7. Alınan İdari Önlemler			
13.8. Suç Duyurusu Var mı ?			
13.9. Yukarıda tarif edilenden başka bir önlem alındı mı?			
14. Genel izlenimler			

15. Tarih	
16. İşlemi yapan Denetçi (Hayvan Sağlığı)	
17. Hayvan Sağlığı ve Su Ürünleri Yetiştiriciliği Şube Müdürü	
18. İl Müdürü	

Ek 2-12: Şube müdürleri ve konu ile ilgili personelin iletişim bilgileri

Tablo 1. Şube Müdürlerinin iletişim bilgileri

		Adı Soyadı	Cep telefonu	İş telefonu	Faks	E-posta adresi
1	HSYS Şube Müdürü					
2	GY Şube Müdürü					

Tablo 2. Kalıntı izleme konusunda çalışan personelin iletişim bilgileri

	Adı Soyadı	Mesleği	Cep telefonu	İş telefonu	Faks	E-posta adresi
1						
2						
3						
4						
5						

* Gerektiğinde tablodaki satır sayısı artırılabilir.

Ek 2-13: Plan dışı numune gönderme tablosu**İl Adı:**

İlçe Adı	Ürün Grubu	Numune Kodu	Numune Sayısı	Gönderim Tarihi

Ek 3-1:
İl Bazında Üç Aylık Dönem Rapor Formu
Laboratuvar Adı:
Dönem:

Ürün Grubu:*							
İl Müdürlüğü	Aranan Madde grubu	Dönem İçinde					
		Gelen Sayı	Raporlanan Sayı	Yasal Limit Üzerinde Tespit Yapılan			
				Numune Sayısı	Numune Kod (İl Md. tarafından verilen) Numarası**	Madde**	Tespit Edilen Miktar** (ppb)

* Süt/kanatlı/bal/su ürünleri/yumurta için ayrı ayrı tablolar oluşturulur

** Aynı İl Müdürlüğü için tabloda belirtilen Ürün Grubunda Yasal Limit Üzerinde tespit yapılan numune sayısı birden fazla ise numune kodları aynı hücre içine alt alta gelecek şekilde, tespit edilen madde ve miktar verileri karşılıklı gelecek şekilde yazılır.

Ek 3-2
Laboratuvar Yıllık Rapor Formu
Laboratuvar Adı:

Ürün Grubu:*					
Aranan Madde grubu	Kalıntıya Sebep Olan Madde	Numune Sayısı		Mevzuatta Belirlenen limit [µg/Kg]	Pozitif Kalıntı Tespit Edilen Numune Sayısı (Mevzuatta Belirlenen Limit üzerinde)
		PLANLANAN	TESTEDİLEN		
..... (İzleme)**					
..... (Doğrulama)					

* Süt/kanatlı/bal/su ürünleri/yumurta için ayrı ayrı tablolar oluşturulur

** Yapılan analiz yalnızca doğrulama analizi ise bu bölüm doldurulmaz.

Ek 3-3: Analiz Bazında Metot Bilgileri Formu
Laboratuvar Adı:

Yıl:
Ürün Grubu:

Grup Adı	Madde Adı	Uygulanan metot ve tespit limiti				Mevcut Durum*
		İzleme		Doğrulama		
		Metot Adı	Tespit limiti	Metot Adı	Tespit limiti	

*: Valide (tarihi)/Akredite (tarihi) Metot 20.... için öneriliyor diye belirtilecektir.

Ek 3-4: Laboratuvar müdürü ve konu ile ilgili personelin iletişim bilgileri

Tablo 1. Laboratuvar müdürü ve konu ile ilgili ikinci kişinin iletişim bilgileri

		Adı Soyadı	Cep telefonu	İş telefonu	Faks	E-posta adresi
1	Laboratuvar Müdürü					
2	Teknik Koordinatör					

Tablo 2. Kalıntı izleme konusunda çalışan personel bilgileri

Meslek Grubu	Personel Sayısı

Yıl	
-----	--

Ulusal Kalıntı İzleme Planı Uyarınca Yapılan Kalıntı İncelemesi
- Pozitif Kalıntı Bulgusu Bildirim Formu -

Laboratuvar Tarafından Doldurulacaktır.

Pozitif Kalıntı Bulgusu Bildirim Formu sınır değerinin veya değerlendirme ölçütünün aşıldığı durumlarda; yasaklı bir maddeye dair yapılmış her bulguda; kullanımına izin verilmeyen bir yem katkı maddesinin belirlendiği veya bu konularda herhangi bir şüphenin olduğu durumlarda doldurulur.

1. Numune Kodu (İl Müdürlüğü tarafından verilen)	
2. Numuneyi Alan İl Müdürlüğü	
3. Analizi Yapan Laboratuvar Adı	
4. Numune Alma Amacı (İzleme/Geri izleme)	
5. Metot Bilgileri	
6. İzleme Metodu*	
7. Doğrulama Metodu	

8. Pozitif Bulgu Bilgileri

Numune Kod No	Hayvan kimliklemesi (Örnek: Kulak Küpe No/ Ürün lot numarası)	Cinsiyeti	Gebelik durumu	Yaşı (ay)	Sadece kesinleşmiş ve laboratuvar analizi ile doğrulanarak teyid edilmiş analiz sonuçları yazılabilir.				
					Varlığı ispatlanmış madde/maddeler	Matriks	Miktarı	Ölçüm Belirsizliği (+/-)	Ölçüm Birimi

9. Numune analiz için kabul edildi mi? (E/H) (Reddedildiyse sebebi)	
10. İzleme Numunesinin Raporlama Tarihi	
11. Geri İzleme Numuneleri Raporlama Tarihi	
12. Formu Düzenleyen Kişi Bilgileri	

T.C.
GIDA, TARIM VE HAYVANCILIK BAKANLIĞI
.....Müdürlüğü

Sayı :

Konu :

... / ... / ...

[İşyeri Adı- Adresi]

.../.../.... tarihSayılı Resmi Gazete’de yayımlanan sayılı
.....Kanun Gereği, Müdürlüğümüz kontrol ekibi tarafından .../.../.... tarihinde
işyerinizde yapmış olduğu kontrol sonucu aldığınumunesinde, yapılan
muayene ve analiz sonucunda tanzim edilen raporların ve ilgili mevzuata uygun olmadığı
görölmüştür.

İlişikte örneği bulunan .../.../..... tarih ve sayılı muayene ve analiz raporlarının
işyerinize tebliğ edildiği tarihten itibaren gün içinde rapora itiraz etme hakkınız bulunmakta olup
edilmediği takdirde sayılı Kanun Gereği hakkınızda yasal işlem uygulanacaktır.

İşyerinizce analiz raporlarına itiraz edilmesi halinde itirazın dilekçe ile Müdürlüğümüzle birlikte
ilgili il/ilçe müdürlüğüne yapılması gerekmektedir. Analiz ücreti ve gönderi masrafları işyerinizce
karşılanacaktır.

Bilgilerinizi ve gereğini rica ederim.

Laboratuvar Müdürü

EK :

Muayene ve Analiz Raporu (1 adet)