

**SU ÜRÜNLERİ, KANATLI HAYVAN VE ETLERİ, BAL VE ÇİĞ SÜTTE
KALINTI İZLEME GENELGESİ
Genelge No: 2006/05**

I. Amaç

Bu genelgenin amacı; su ürünleri, kanatlı hayvan ve etleri, bal ve çiğ sütte yıllık olarak uygulamaya konulan kalıntı izleme planları ile izleme sonucunda olumsuz bir durumun tespitini takiben yürütülmesi gereken geri izleme denetim programlarını uygulayacak yetkili merkezi ve yerel makam ile yetkili laboratuvarların çalışma usul ve esasları ile bu çalışmaların yürütülmesi sırasında yapılacak denetim ve kontrollerde uyulması gereken usul ve esasları belirlemektedir.

II. Kapsam

Bu genelge; su ürünleri, kanatlı hayvan ve eti, çiğ süt ve bal arıları -*Apis mellifera*- tarafından üretilen bal ile ilgili yıllık olarak hazırlanan kalıntı izleme planları ve bu planların uygulanmasıyla ilgili usul ve esasları kapsar.

III. Hukuki Dayanak

Bu genelge; 5179 sayılı Gıdaların Üretimi, Tüketimi ve Denetlenmesine Dair Kanun Hükmünde Kararnamenin Değiştirilerek Kabulü Hakkında Kanun, 1380 sayılı Su Ürünleri Kanunu, 1734 sayılı Yem Kanunu, 3285 sayılı Hayvan Sağlığı ve Zabıtası Kanunu ile 1262 sayılı İspençiyari ve Tıbbi Müstahzarlar Kanunu'na Yeniden Bazı Hükümler İlavesine Dair 3940 sayılı Kanun ile “**Canlı Hayvanlar ve Hayvansal Ürünlerde Belirli Maddeler ile Bunların Kalıntılarının İzlenmesi İçin Alınacak Önlemlere Dair Yönetmelik**”, “**Gıdaların Üretimi, Tüketimi ve Denetlenmesine Dair Yönetmelik**”, “Gıda ve Gıda ile Temasta Bulunan Madde ve Malzemelerin Piyasa Gözetimi, Kontrol ve Denetimi ile İşyeri Sorumluluklarına Dair Yönetmelik”, “**Türk Gıda Kodeksi Yönetmeliği**”, “**Hayvan Sağlığı ve Zabıtası Yönetmeliği**”, “**Kanatlı Hayvan Eti ve Et Ürünleri Üretim Tesislerinin Kuruluş, Açılış, Çalışma ve Denetleme Usul ve Esaslarına Dair Yönetmelik**”, “**Su Ürünleri Yönetmeliği**”, “**Yem Yönetmeliği**” hükümlerine dayanılarak hazırlanmıştır.

IV. Tanımlar:

Bu genelgede yer alan önemli tanımların açıklamaları Madde 3’de belirtilen “Canlı Hayvanlar ve Hayvansal Ürünlerde Belirli Maddeler ile Bunların Kalıntılarının İzlenmesi İçin Alınacak Önlemlere Dair Yönetmelik”, ve “Gıda ve Gıda ile Temasta Bulunan Madde ve Malzemelerin Piyasa Gözetimi, Kontrol ve Denetimi ile İşyeri Sorumluluklarına Dair Yönetmelik” de verilmiştir. Bu yönetmeliklerde belirtilmeyen tanımlamalar aşağıda verilmiştir.

(a) “**Balık Çiftliği**” İnsan gıdası olarak tüketilmek amacıyla, balıkların havuz veya kafeslerde doğal veya yapay yemle beslenerek yetiştiriciliğinin yapıldığı yerlerdir.

(b) “**Balık Kuluçkahanesi**” Su ürünlerinin anaçlarından yumurta almak ve yumurtadan çıkan larvaları belli ağırlığa kadar (1-5 gr) büyütmek için yapılan yerlerdir.

(c) “**Denetçi**” Kalıntı İzleme Planlarının kontrol ve denetim iş ve işlemlerini yerine getiren Gıda kontrolörü, Su Ürünleri Denetçisi, Yem kontrolörü ile Hayvan Sağlığı Şube Müdürlüğü’nde görevli olan veteriner hekimlerdir.

(d) “**Paketleme Tesisi**” Üretim çiftliklerinden elde edilen veya yetiştiricilik yapan çiftliklerden alınan ürünleri paketleyen tesislerdir.

(e) “**Yetiştirme Partisi**” Aynı yerde ve aynı şartlarda yetiştirilen, aynı türdeki, aynı yaş gurubundaki ürün grupları anlamındadır.

(f) “**Fili Üretim Kapasitesi**” Çiftliğin, bir yıl içerisinde pazar boyuna ulaştırdığı toplam ürün miktarıdır.

(g) “**Birincil ürün işleme tesisi**” Süt toplama ve/veya işleme tesisleri, bal toplama, paketleme ve/veya işleme tesisleri, kanatlı kesimhanesi, su ürünleri işleme ve değerlendirme tesisi ile toptancısı ve perakende satıcısıdır.

(h) “**Genel Müdürlük**” Kalıntı izleme planları ile ilgili programların uygulanması ve izlemesinde yetkili merkezi makam Koruma ve Kontrol Genel Müdürlüğüdür.

(i) “**İl Müdürlüğü**” Genel Müdürlük tarafından kalıntı izleme programlarının uygulanması için her yılın başında ilan edilen Bakanlık Tarım İl Müdürlükleridir.

(j) “**Laboratuvar**” Genel Müdürlük tarafından kalıntı izleme programı kapsamında yer alan analizleri yapmak üzere her yılın başında ilan edilen Veteriner Kontrol ve Araştırma Enstitüsü Müdürlükleri ile İl Kontrol Laboratuvar Müdürlükleridir.

(j) “**Pozitif sonuç**” İzleme ve denetim amaçlı olarak alınan numune sonuçlarının mevzuata uygun olmama durumudur.

V. Sorumluluklar

1. Genel Müdürlük

Genel Müdürlük; her yıl için “Canlı Hayvanlar ve Hayvansal Ürünlerde Belirli Maddeler ile Bunların Kalıntılarının İzlenmesi İçin Alınacak Önlemlere Dair Yönetmelik” hükümlerine göre Kalıntı İzleme Planlarını hazırlanmasından, bu planları uygulayacak İl Müdürlüklerinin ve laboratuvarların belirlenmesinden, kalıntı izleme planlarını uygulanmak üzere İl Müdürlüklerine ve laboratuvarlara gönderilmesinden, elde edilen sonuçları ve kullanılan vasıtaları değerlendirerek gerekli verilerin toplanarak değerlendirilmesinden, uygulama sonuç raporunun konu ile ilgili kuruluşlara ve kamuya açıklanmasından ve ilgili yönetmeliklerde verilen diğer görevlerin yürütülmesinden sorumludur.

2. Mülkü Amir ve İl Müdürlükleri

Kalıntı izleme planlarının il bazında uygulamasından, alınacak tedbirler ile yapılan uygulamalardan o yerin en büyük mülki amiri (Vali ve Kaymakam), İl Müdürü ile İlçe Müdürü sorumludur. İl Müdürlükleri ve İl Müdürlüklerinin yetki verdiği İlçe Müdürlükleri Genelge’de anılan Yönetmeliklerdeki görevleri yürütmekten sorumludur.

İl Müdürlüğünce izleme, denetim ve kontrol işlemlerinin etkili ve verimli bir biçimde sürdürülmesini sağlamak için bakımı yapılmış, uygun donanım ve ekipman temin edilmelidir.

Kalıntı izleme planlarının yürütülmesiyle ilgili denetim ve kontrol hizmetleri Tarım İl Müdürlüğü bünyesinde Kontrol Şube Müdürlükleri, Hayvan Sağlığı Şube Müdürlükleri ve yetkilendirilmiş İlçe Müdürlükleri tarafından yürütülür.

İl Müdürlüğü izleme ve geri izleme kapsamında yapılacak çalışmalarda mevzuat çerçevesinde uygun ve yeterli sayıda denetçinin görevlendirmesinden sorumludur. Bu kapsamda su ürünleri, kanatlı, süt ve bal programlarında aşağıda belirtilen esaslar dahilinde çalışmaları yürütür:

İzleme Programları:

Su ürünlerinde yetiştiricilik çiftliklerinde, kuluçkahanelerde, su ürünleri işleme tesislerinde, toptan ve perakende satış yerlerinde; kanatlı çiftlik ve kesimhanelerde; süt üretim ve toplama merkezleri ile çiftliklerde (süt çiftliği toplama tankları); bal üretim ve işleme merkezleri ile bu merkezlerin olmadığı illerde bal hasat zamanı dikkate alınarak üreticinin deposunda (petekli bal) yürütülür.

İzleme çalışmaları orijin çiftliğe ulaşmayı sağlayacak şekilde, su ürünleri ve süt izleme programları ile kanatlı kesimhaneleri ve bal üretim ve işleme merkezlerinde Kontrol Şube Müdürlüğü denetçileri tarafından, kanatlı çiftliklerinde Hayvan Sağlığı Şube Müdürlüğü

denetçileri tarafından, bal üretici deposunda ise Kontrol Şube Müdürlüğü ve/veya Hayvan Sağlığı Şube Müdürlüğü denetçileri tarafından gerçekleştirilir.

İzleme programları dahilinde yemle ilgili çalışmalar çiftliklerde su ürünlerinde Kontrol Şube Müdürlüğü denetçileri tarafından, diğerlerinde Hayvan Sağlığı Şube Müdürlüğü denetçileri tarafından gerçekleştirilir.

Geri İzleme Çalışmaları:

Geri izleme kapsamındaki çalışmalar Hayvan Sağlığı ve Kontrol Şube Müdürlüklerinin koordineli çalışması ile gerçekleştirilir ve yapılacak çalışmalar denetim kapsamında yürütüleceğinden uygunsuzluk durumunda yasal işlemler esas olacak mevzuata belirtilen esaslara uygun özellik ve sayıdaki denetçi geri izleme çalışmasında görev alır. Bu kapsamda; su ürünleri çiftliklerinde geri izleme çalışmaları Kontrol Şube Müdürlüğündeki denetçiler tarafından, diğer çiftliklerde ise Hayvan Sağlığı Şube Müdürlüğü denetçileri tarafından gerçekleştirilir. Geri izleme amaçlı bal numunesi ve süt toplama tankından süt alımı gıda kontrolörleri tarafından, şüpheli süt ineği ve kanatlı hayvanlarından numune alımı Hayvan Sağlığı Şube Müdürlüğü denetçileri tarafından gerçekleştirilir. Yem denetimleri ve numune alımı Kontrol Şube Müdürlüğünün denetçileri tarafından gerçekleştirilir.

Denetçiler resmi kontrol numunelerinin alımından, hazırlanarak mühürlenmesinden, uygun şartlar altında transferinden, gelen analiz sonucuna göre yapılması gereken işlemleri yürütmekten sorumludur.

3. Laboratuvarlar

Kalıntı izleme programı kapsamında yetkilendirilmiş laboratuvarlar görevli oldukları konuda “Ulusal Referans Laboratuvarı” olarak belirlenmiştir. Bu laboratuvarlar; yıllık kalıntı izleme programlarının oluşturulması sırasında yapılacak analizleri belirlemekten; plan kapsamında yapılması gereken yeni analizler için metod çalışmalarını gerçekleştirmekten; izleme ve geri izleme kapsamındaki denetim numunelerinin analizinden sorumludur. Bunun yanı sıra, ilgili İl Müdürlüğüne analiz raporlarını faks ve posta yolu ile göndermekten, görevli oldukları konularla ulusal ve uluslararası kuruluşlar tarafından düzenlenen yeterlilik testlerine katılmak ve akreditasyon çalışmalarını yürütmekten, laboratuvar çalışmalarının izlenebilirliğini sağlamak için enstrümantal analizlere ait tüm verileri yedeklemekten, ayrıca, bu talimatta verilen diğer görevler ile Genel Müdürlükçe verilen diğer görevleri yürütmekten sorumludurlar.

Kalıntı izleme programlarında yetkili laboratuvarlar ve sorumluluk alanları aşağıda belirtilmiştir.

Bornova Veteriner Kontrol ve Araştırma Enstitüsü Müdürlüğü antibakteriyel maddeler (B1 grubu) ve kloramfenikol (A6 grubu) analizinde görevlidir.

Pendik Veteriner Kontrol ve Araştırma Enstitüsü Müdürlüğü Anthelmintikler (B2a), Antikoksidialler (B2b), NSAID (B2e), balda fumagillin (B2f) analizleri ile kloramfenikol konfirmasyonunda (A6) görevlidir.

Etlik Merkez Veteriner Kontrol ve Araştırma Enstitüsü Müdürlüğü Stilbenler/Steroidler (A1, A3), Resorsilik asit laktonları (A4) and Beta agonistler(A5) ve pestisit (B2c,B3a,B3b) analizlerinde görevlidir.

İzmir İl Kontrol Laboratuvar Müdürlüğü ağır metaller (B3c) ve balda naftaline analizinde görevlidir.

Ankara İl Kontrol Laboratuvar Müdürlüğü ağır metaller (B3c), Mikotoksinler (B3d) ve malaşit yesili (B3e) analizinde görevlidir.

Genel Müdürlük bu görevlerde ve sorumlu laboratuvarlarda değişiklik yapabilir ve bu değişikliği konuda görevli İl Müdürlüklerine duyurur.

Sahit Numune Analizleri:

Bakanlıkça belirlenen ve ilan edilmiş Avrupa Birliği Referans/akredite laboratuvarında veya o konuda yetkilendirilmiş olan Ulusal Referans Laboratuvarında yapılır.

4. Denetlenen Tesis ve Çiftlikler

Kalıntı izleme programlarının uygulanacağı işletmeler gıda güvenliğinin ve izlenebilirliğin sağlanmasından müteselsilen sorumludur. Bu kasamda, ürün işleme ve paketleme tesisleri ile toplama merkezleri; çiftçi ve/veya çiftliklerden hammaddenin alımı sırasında üreticinin ürettiği birincil gıdanın veteriner ilaçları yönünden mevzuata uygunluğunu, bulaşanlar açısından alınması gereken tedbirlerin alınıp alınmadığını çiftlik kayıtları ve üretici beyanları üzerinden gerektiğinde analiz ederek uygunluğunu kontrol etmekten (otokontrol analizi) ve yaptıkları kontrolleri belgelemekten sorumludur.

Su ürünleri yetiştiricilik çiftlikleri Ek 1-1’de verilen kayıtları düzenli olarak tutar. Bu Genelge’de adı geçen diğer çiftliklerde ise kayıtlar Genel Müdürlüğün 2005/74 sayılı Genelgesine uygun olarak tutulur.

Denetlenen çiftlik veya tesis sahibi/yöneticisi denetimi gerçekleştiren resmi yetkiliye yürütülecek izleme ve denetim çalışmalarına yardımcı olmak, denetim ile ilgili belgeleri temin etmek ve alınacak kararlara uymakla yükümlüdür.

Yetiştiriciler çiftlik kayıtlarını mevzuat hükümlerine uygun olarak tutmak ve muhafaza etmek zorundadır. Ayrıca kullanılan ilaçlara ait reçete, fatura veya irsaliyelerinin orijinalini veya suretini 5 yıl süre ile çiftlikte muhafaza edilmesi ve gerektiğinde kontrolü yapan Bakanlığımız personeline sunulması gereklidir.

Kesilmek üzere gönderilen hayvanlar ile işlenmek üzere gönderilen ürünler için Ek 1-2’de yer alan “Kesime Gönderilen Kanatlı Hayvanlara Ait Bilgi Formu” kanatlı hayvan yetiştiriciliği yapılan çiftliklerde; kümes sorumlusu veya kümesin düzenli kontrollerinden sorumlu veteriner hekim tarafından doldurularak kesimden en fazla 72 saat önce kesimin yapılacağı kesimhane ve/veya kombinaya ve bağlı bulunduğu İl/İlçe Müdürlüğüne gönderilir.

Kendi otokontrol laboratuvarlarında ve/veya anlaşmalı bir laboratuvarında hammaddelerinde veteriner ilaçları yönünden düzenli kontrolü yapan tesisler, yaptıkları çalışmalara ait sonuçları yıllık olarak İl Müdürlüğü aracılığı ile Genel Müdürlüğe gönderir. Bu tesisler için raporlama zamanı her yılın Aralık ayı başıdır. Ancak, çalışmaları sırasında özellikle yasaklı madde tespit etmeleri durumunda bu tesisler, olumsuzluğun tespit edildiği partinin temin edildiği kişi/kişilerin adres bilgilerini, bu kişilere verilmiş olan kayıt numaralarını ve tespit ettikleri olumsuzluğu derhal Tarım İl Müdürlüklerine bildirmelidir.

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 Hayvansal Kökenli Gıdalarda Veteriner İlaçları Maksimum Kalıntı Limitleri Tebliğinde o türe ait hastalıklar konusunda kullanımına izin verilmeyen farmakolojik maddelerin her ne suretle olursa olsun bulundurulması ve kullanılması yasaktır.

Kullanımı serbest olan ve Bakanlığımızca ruhsatlandırılmış maddelerin kullanımlarında, kesinlikle verilen doz miktarı, tavsiye edilenin üzerinde veya kullanım şekli dışında olmayacaktır.

Hastalığın seyri ve reçeteyi yazan Veteriner Hekimin tavsiyesi uyarınca kullanımı serbest olan ve Bakanlığımızca ruhsatlandırılmış maddelerin kullanımı mümkündür.

Su ürünleri yetiştiricilik çiftlikleri veteriner ilaç kullanımının nasıl yapılacağı, kimin yapacağını, ilaç uygulanan su ürünlerinin nasıl belirleneceği gibi konuları kapsayan veteriner ilaç uygulama prosedürlerini yazılı olarak oluşturmalı ve çiftlikte bulundurmalıdır.

Çiftlikler, toplama merkezleri ile bal ve balık paketleme merkezleri birincil ürün işleme tesisleri ürünlerinde kalıntı tespit edilmesi durumunda uygulanmak üzere geri çekme prosedürlerini oluşturarak, 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 veya çiftlik sahibi ile birlikte uygulamayı yapan veteriner hekim direkt olarak sorumlu olacaktır.

Yemlere direkt olarak kalıntı yaratan maddelerin üretim esnasında karıştırılması yasaklanmıştır. Hastalığın seyri ve reçeteyi yazan Veteriner Hekimin tavsiyesi uyarınca kullanımı serbest olan ve Bakanlığımızca ruhsatlandırılmış maddelerin ilaçlı yemlerin bu konuda yetkilendirilmiş yem fabrikalarında usulüne uygun olarak hazırlanması suretiyle çiftlikte kullanımı mümkündür.

Birincil ürün işleyen tesisler (işleme, toplama ve paketleme merkezleri) menşei belgesi olmayan ürünü alamaz. Ayrıca birincil ürünü üreten gerçek ve tüzel kişiler ürün satışı sırasında Ek 1-2 ve 1-3'de verilen bilgi formunu doldurmak ve bir suretini satışı yaptığı tesis yetkilisine vermek zorundadır.

III. Kalıntı İzleme Planları, Kontrol ve Denetim Usul ve Esasları

1. Planların Hazırlanması

Kalıntı izleme planları; ülke üretim rakamları ve bir önceki yıla ait sonuçlar ile risk değerlendirme raporları dikkate alınarak Genel Müdürlük tarafından yıllık olarak hazırlanarak çalışmaları yürütmekle görevli olan İl Müdürlükleri ile laboratuvarlara gönderilir. Ürün bazında hazırlanan bu planlar; aranacak maddeleri, metot bilgilerini, yasal işlem başlatma düzeylerini ve analizleri yapacak görevli laboratuvarları içerir.

İl Müdürlükleri her yılın en geç 30 Ekimde il sınırları içerisinde faaliyet gösteren tesis ve çiftlikler hakkında proje ve tahmini fiili üretim miktarları, süt işleyen tesisler için hammadde olarak kullandıkları süt türlerini (inek/koyun/keçi), adres bilgileri ve o tesis için İl Müdürlüğünce verilen kayıt numaraları ile birlikte Genel Müdürlüğe gönderir.

Genel Müdürlük her yılın Ocak ayında konuda görevli İl Müdürlükleri ve laboratuvarlar ile ilgili kurum ve kuruluşlara resmi yazı ile kalıntı izleme planlarını gönderir. Planlar gönderildiği tarihten itibaren o yıl için uygulanmaya başlanır. 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, kendi numune alma numunesinin yıl içerisinde eşit dağıtımını sağlanacak şekilde Ek 2-1'de yer alan formata uygun olarak hazırlar. Belirtilen süre sonunda bu programların bir suretini Genel Müdürlüğe ve konuda görevli laboratuvarlara bildirir. Bu planlama; su ürünleri ve sütte ay bazında olacak şekilde yapılır ve her iki ürün grubu için numune alımının planlanmasında özellikle ilaç veya kimyasal maddenin kullanıldığı dönem hedeflenir. Kanatlı ürünlerinde numune alımı mümkün olduğunca değişik işletmelerden alınacak şekilde planlanır. Planlama yıl içinde dört dönem halinde ve her bir dönem arası 1 aydan az olmayacak şekilde yapılır. Balda ise toplama merkezleri ile paketleme tesislerinin çalışma dönemleri, bal üreticileri için de hasat dönemleri esas alınır.

Hazırlanan bu programlarda hangi çiftlik ve tesislerin denetleneceğine dair bilgiler yer almaz.

2. Numune Alınması

A. Genel Kurallar

Numune alımı önceden haber vermeksizin denetçi tarafından alınır.

Numuneler çiftlik personeli veya diğer kişiler tarafından hiç bir şekilde alınamaz. Ancak, çiftlikler, paketlenme tesisleri veya işletmeler otokontrol amacıyla özel analizler yaptırabilirler. Bu analizler resmi analiz sonucu olarak değerlendirilmez ve işlemler sırasında resmi analiz sonuçları dikkate alınır.

Numune; çapraz kontaminasyonu önleyecek ve numune özelliğini koruyacak şekilde uygun kaplara (plastik kap, torba, cam kavanoz, kafes gibi) konularak, numune kabının ağzı iyice kapatılarak mühürlenir. Numuneler ürün özelliğine bağlı olarak uygun şartlarda muhafaza edilerek (su ürünleri, süt ve kanatlı etlerinde dondurularak), soğuk zincir bozulmadan ilgili laboratuvara en hızlı ulaşılabilecek şekilde gönderilir.

Alınan numuneler için “Numune Alma Tutanağı”(Ek 2-2) ile “Numune Alma Etiket” (Ek 2-3) doldurulur. Numune Alma Tutanağı numunenin alındığı işletmede 2 nüsha olarak düzenlenir ve ikinci nüsha işletmede bırakılır. Numune Alma Tutanağı laboratuvar gönderilmez. Numune Alma Etiket yıpranmaya mahal vermeyecek şekilde numuneye eklenir.

Numune etiketine analiz amacı olarak “kalıntı izleme” (ilk numune için), “kalıntı izleme-geri izleme”, “kalıntı izleme-şüpheli” ifadelerinden uygun olanı yazılır.

Her bir numune aşağıda belirtildiği şekilde kodlanır. Şahit numune alınması durumunda; laboratuvara gönderilen numune ve şahit numuneye aynı kod numarası verilir.

Kalıntı izleme planı kapsamında alacakları numuneler için İl Müdürlüklerinde Ek 2-4’de verilen örneğe uygun olarak “Numune Alma Kayıt Defteri” oluşturur ve numuneye ait bilgiler bu deftere işler.

Numunelere aşağıda belirtildiği şekilde kod numarası verilir.

(Ürün Kodu).(İl Kodu).(Analiz Amacı) (Kayıt Defteri Sıra Numarası)

Ürün Kodu: Bal için “B”;

Süt için “S”;

Kanatlı için “K”;

Su ürünleri için “F”

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

Analiz Amacı: Kalıntı izleme numunesi için :KI

Kalıntı izleme şüpheli numuneleri için : KIŞ

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-001

- Çiftlik kontrolü ve denetimi sırasında oluşan şüpheli nedeniyle (etiketsiz ilaç bulundurulması, vb.) bu maddelerden numune alımı yapılabilir. Maddenin ne olduğunun tespiti ve özellikle yasaklı bir madde açısından (kloramfenikol, nitrofuran vb.) kontrol edilmek üzere Pendik Veteriner Kontrol ve Araştırma Enstitüsü Müdürlüğüne gönderilir. İstenilen analizlerin bu laboratuvarında yapılamaması durumunda bu numune analiz için yurtdışına gönderilebilir. Analiz ile ilgili tüm masraflar üretici tarafından karşılanır. Şüpheliye maruz kalan çiftlikten gerekirse ürün, yem ve sudan numuneler alınarak ilgili laboratuvara analiz için gönderilir.

- Numuneler denetçi tarafından uygun koşullarda laboratuvarlara gönderilir.

B. İzleme Numunelerinin Alımı

- İzleme numuneleri 1 adet alınır, şahit numune alımı yapılmaz.
- Numune miktarı kanatlı canlı hayvanlarda 1 adet, diğerlerinde minimum 200 gr olacak şekilde gerçekleştirilir.
- İzleme programı kapsamında numune alımı her yılın Aralık ayının 15'i itibariyle tamamlanır.
- İnek sütü dışındaki sütler için (koyun, keçi, manda); bu sütleri işleyen tesis varsa tesisten, yoksa üreticiden numune alımı gerçekleştirilir.
- Su ürünleri yetiştiricilik çiftliklerinden yıllık numune alma programları kapsamında alınacak numuneler, mevcut çiftliklerin en az %10' unu temsil etmelidir.
- Kanatlı ve süt hayvanlarında denetlenecek çiftliklerin seçiminde 2005/74 sayılı Genelge esasları dikkate alınacaktır.
- Kanatlı için çiftlikten numune alımında 30 günlük ve üzerindeki hayvanlardan numune alımı yapılmalıdır.
- Denetçiler, yerel veriler, üreticiye ait bilgiler, semirtme sistemi ve üreme gibi durumlar göz önüne alınarak hazırladıkları yıllık programları doğrultusunda hangi çiftliklerden veya birincil üretim yerlerinden numunelerin alınacağını belirler. Burada dikkat edilmesi gereken husus; o ilde üretim yapan tüm çiftliklerin program dahilinde en fazla 5 yıl içerisinde denetlenmesine olanak verecek şekilde düzenlemenin yapılmasıdır.
- Su ürünlerinde program dahilinde numune alınacak çiftlik belirlenirken,yukarıdaki hususlara ilaveten fiili yetiştiricilik miktarı 50 ton/yıl ve üzeri olan çiftlikler ile AB' ne ihracat yapan tesislere öncelik verilir.
- 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 durumlarına dikkat edilir.
- Kanatlı canlı hayvan alımı İl Müdürlüğü plazma alımını gerçekleştiriyorsa yapılır.

C. Geri İzleme Numunelerinin Alımı

- Geri izleme çalışmalarında alınacak numuneler denetim numunesi olarak kabul edileceğinden numune alımı; partiyi temsil edecek şekilde, mevzuatına uygun şekilde biri şahit olmak üzere iki takım olarak gerçekleştirilir.
- Numuneler İl Müdürlüğünde bekletilmezsiniz uygun muhafaza şartları oluşturularak azami 24 saat içerisinde "ACİL ANALİZ TALEBİ" kaşesi ile laboratuvara gönderilir ve laboratuvarlar numuneyi bekletmeksizin analizi yapar.
- İzin verilmeyen uygulamanın tespiti durumunda "3. İstatistikî Metotla Numune Alımı" alt başlığında belirtilen sayıda numune alımı gerçekleştirilir. Bu numunelerin her bir için ayrı şahit numune alımı da yapılır.
- Maksimum kalıntı limitlerinin aşılması durumunda, geri izleme yapılan çiftlikten usulüne uygun olarak biri şahit olmak üzere iki takım numune alımı yapılır.
- Numune alınan hayvanların resmi işaret taşınması sağlanır ve bu durum tutanakla kayıt altına alınır.
- Resmi kontroller sonuçlanıncaya kadar hayvanların çiftlikten ayrılmasına izin verilmez ve tanımlanmış hayvanlar kontrol altında tutulur.
- İzleme programında numune alımı orijin çiftliğin bulunmasına imkan vermeyecek şekilde yapılmak zorunda kalındıysa; geri izleme kapsamında orijin çiftlik bulunmasına yönelik çalışmalar başlatılır ve bu aşamada orijin çiftlik olması muhtemel çiftliklerden biri şahit olmak üzere iki takım numune alımı yapılır.

-Geri izleme kapsamında çiftlikte yem numunesinin alımında; Yem Numunesi Alma Yönetmeliğine uygun numune alımı sağlanır. Yem numunesinin alımı 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. Silonun Yem Fabrikasına ait olması durumunda ilgili belgeler Numune Alma Tutanağına eklenir.

-Şahit numune, ilk numunenin analiz sonucu gelene kadar İl Müdürlüğünde, numune özelliklerinin korunması için gerekli tüm önlemler alınarak uygun şartlarda muhafaza edilir.

3. İstatistiki Metotla Numune alımı

İstatistiki metotla numune alımı izleme sonucunda izin verilmeyen bir uygulamanın tespiti halinde uygulanır. Bu kapsamda;

-Resmî kontrol altında tutulan süt ineği çiftliğindeki tüm hayvanlar, bal üreticisinde kovanlar ve balın depolandığı kapların, kanatlı ve su ürünleri çiftliklerinde ise yetiştirme dönemleri baz alınarak üretim yerleri Kalıntı İzleme Yönetmeliğinin 19. maddesi gereği işaretlenir.

Kanatlı ve süt hayvanlarından alınacak numune sayısı*

% 99 güven seviyesi temel alınarak geriye izleme yapılan çiftliklerden canlı hayvanlar için 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, diğerleri için süt numunesi alınır.

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 6 ayrı parti olacak şekilde gruplama yapılır. Her partiden biri şahit olmak üzere iki takım numune alımı yapılır.

Baldan alınacak numune sayısı

Üreticinin deposundaki ürünler partilere ayrılır. Parti ayırımı yapılırken, mümkünse minimum 6 ayrı parti olacak şekilde gruplama yapılır. Her partiden biri şahit olmak üzere iki takım numune alınır.

4. İzleme Programı Kapsamında Kontroller

A. Çiftlik Kontrolleri

-“Denetlenen tesis ve çiftlikler” 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 ısısı bilgilerini içeren kayıtların tutulup tutulmadığı incelenir. Balık çiftliklerinde bu kayıtların havuz, kafes veya ofşor bazında tutulmuş olması gereklidir. Kayıtlar üzerine “İNCELENMİŞTİR” kaşesi basılarak imzalanır.

-Kayıtlarda ve çiftliklerde tespit edilen maddelerin ruhsatlı olup olmadığı, nereden temin edildiği, bu maddelere ilişkin reçete ve faturanın bulunup bulunmadığı incelenir.

-Denetimde illegal maddenin bulunması durumunda illegal maddeye el konularak durum tutanakla tespit edilir. 3285 sayılı Kanun gereği yasal işlem uygulanır.

- Fiili kapasiteye bakılmaksızın bütün su ürünleri yetiştiricilik çiftlikleri yılda en az bir kere denetlenir. Denetimde Ek 2-5’de verilen form kullanılır.

-Çiftlikte; 2005/12 numaralı İlaçlı Yem Tebliğine aykırı olarak ilaçlı yem üretimi yapılıp yapılmadığı, geriye ve ileriye yönelik izlenebilirliği tesis edilip edilmediği araştırılır.

- Geri çekme prosedürü ve kayıtları incelenir.

Tespit edilen eksiklikler için Ek 2-6’da verilen uyarı mektubu gönderilir.

30.03.2006’dan itibaren izlenebilirliğin sağlanmadığının tespit edilmesi durumunda mevzuat çerçevesinde yasal işlem başlatılır.

B. Tesis Kontrolleri:

İzleme numunesi alımında tesis denetimi yapılmadığından bu aşamada tesiste sadece geriye yönelik izlemeye ait kayıtların (Ek 1-2 ve Ek 1-3’de formlar dahil) varlığı araştırılır.

İlaç atım süresi tamamlanmadan kesime gönderilen canlı hayvanlar ile kesilen ve/veya işlenen ürünler için “VI-Denetim Numunelerinde Pozitif Sonuçta Yapılacak İşlemler”, “Denetim ve Yasal İşlemler” başlığında yer alan hükümler uygulanır.

Tesiste izlemenin tesis edilmediğinin tespiti durumunda Ek 2-7’deki uyarı mektubu gönderilir. 30.03.2006’dan itibaren izlenebilirliğin sağlanmadığının tespit edilmesi durumunda mevzuat çerçevesinde yasal işlem başlatılır.

5. Geri İzleme Numunesi Alımı Aşamasında Yapılacak Denetimler

A- Çiftlik Denetimleri:

-Şüpheli çiftlik/üreticide geri izleme çalışması kapsamında denetim başlatılarak Ek 2-8’de belirtilen uyarı mektubu elden verilir.

-İzleme Programı kapsamında yapılan çiftlik kontrollerine ilave olarak Kalıntı İzleme Yönetmeliğine uygun olarak detaylı denetimler başlatılır. Gerekirse ilaç uygulamasını yapan veteriner hekim muayenehanesi, ilaç satış noktaları ve yem fabrikaları da denetime dahil edilir. Ayrıca kesimhane, işleme tesisleri, toplama ve paketleme merkezleri de denetim programına dahil edilebilir.

- Tespit edilen orijin çiftliğin yada toplama merkezinin başka bir ilde olması durumunda; olumsuzluğu tespit eden İl Müdürlüğü, şüpheli /orijin işletmelerde bu Genelge’de belirtilen geri izleme çalışmalarını yapılmasını ilgili İl Müdürlüğünden yazı ile ister. Geri izlemeyi yürüten İl Müdürlüğü yaptığı çalışmalara ait sonuçları talebi yapan İl Müdürlüğüne en kısa sürede bildirir.

- Denetim sırasında çiftlikteki hayvan sayısı (fiili kapasite) tutanakla belirlenir.

- Problemin çıktığı çiftlik sorumluları ve çalışanları veteriner ilaç kullanımı, mevzuatımız ve gerekli görülen diğer konularda eğitilir ve bu eğitim kayıt altına alınır.

Balda izleme numunesinde naftalin bulunması durumunda;

-Arı yetiştiricisine bal mumunu nereden satın aldığı, bu mumu hangi koşullarda sakladığı ve muhafazasında hangi metodu kullandığı sorulur.

-Denetçi, arı yetiştiricisinin uyguladığı muhafaza koşullarının güve oluşumunu önlemeye yetecek şekilde olmadığına kanaat getirdiğinde, elinde bulunan bal mumundan numune alarak laboratuara analiz için gönderir.

- Bal mumunu satın aldığı işletme tespit edilir ve bu işletmenin gıda denetim 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.

B- Tesis Denetimleri:

a- Hammadde kabulüne ilişkin kayıtlar,

b- Kabul edilmeyen ürünün iade veya imhasına ilişkin kayıtlar,

c- Veteriner ilaç kalıntı, bulaşanlar ve mikotoksinler açısından otokontrol amaçlı yapılan analiz kayıtları,

d- Geriye ve ileriye yönelik izlenebilirliği tesis edilip edilmediği,

e- Geri çekme prosedür ve kayıtları

incelenir.

Yapılan denetimlerde uygunsuzluk bulunması durumunda “IV. Denetim Numunelerinde Pozitif Sonuçta Yapılacak İşlemler” bölümdeki işlemler uygulanır.

6. Analiz Ücreti

Bu Genelgenin geri izleme bölümünde ücretli yapılacağı belirtilen analizler, şahit numunelerin analizi, geri izleme çalışmalarında orijin çiftlikten istatistiki metoda göre alınan numunelerin sonuçlarının en az bir tanesinin pozitif olması durumunda bu analizlere ait masraflar ile diğer araştırmalara ait tüm masraflar denetlenen işletmenin sahibi tarafından ödenir. 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 resmi izleme ve denetim numunesi olarak değerlendirileceğinden analiz ücreti alınmaz ve numunelerin gönderilme ücretleri İl Müdürlüklerince karşılanır.

7. 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 içerisinde analiz ederek raporlarını hazırlar.

- Geri izleme analizlerinde hızlı testler kullanılmaz. Bu nedenle İl Müdürlükleri bu analizler için uygun laboratuvara numune gönderimi yapar.

- Analiz raporunda her bir analiz için “raporlama limiti” verilir, tespit edilemeyen maddeler için “Tespit Edilebilir Düzeyde Bulunmamıştır” ifadesi yazılır. Raporda; eseri, var, yok, sıfır, bulunamadı” gibi ifadeler yer almaz.

-Laboratuvarlar analiz sonuçlarını değerlendirmez.

- Laboratuvar analiz raporunu 3 nüsha düzenler. 1 nüshasını laboratuvarında dosyalar. Diğer 2 nüshasını değerlendirme yapılmak üzere ilgili İl Müdürlüğüne gönderir.

- Yasaklı bir maddenin tespiti durumu hariç hızlı testlerle (ELISA, Charm II, Delvotest vb.)yapılan analizler doğrulanmadan İl Müdürlüğüne gönderilmez. Yasaklı maddelerde ise ilgili İl Müdürlüğü ve Genel Müdürlük yazı (Faks ve posta) ile bilgilendirilir.

- İl Müdürlüğü analiz raporunun değerlendirmesinde Genel Müdürlükten gönderilen kalıntı izleme planlarındaki güncel mevzuata uyumlu “yasal işlem başlatma seviyesi” dikkate alınır.

- Muayene ve Analiz Raporları işyerlerine bir yazı ekinde bildirilir.

-Numuneye ait analiz raporunun olumlu olması halinde, sonuç raporunun kendilerine bildirilme tarihinden itibaren en geç yedi gün içerisinde, işyeri sahibi ve/veya sorumlu yöneticisi tarafından şahit numune geri alınabilir. Süresi içinde geri alınmayan şahit numune ile ilgili olarak işyeri herhangi bir hak talebinde bulunamaz ve numune İl Müdürlüğüne imha edilir.

VI- DENETİM NUMUNELERİNDE POZİTİF SONUÇTA YAPILACAK İŞLEMLER

1-Tebligat, İtiraz, Şahit Numune Gönderimi

- İl Müdürlüğü, geri izleme numune sonucunun pozitif olması durumunda, numunenin alındığı üretici, çiftlik veya tesise yasal işlem yapılmak üzere tebligatta bulunur (Ek 2-9). Bu tebligata olumsuz sonuç bildiren analiz raporunu ekler.

- İşyeri sahibi ve/veya sorumlu yöneticisinin numuneye ait muayene ve analiz sonuçlarına, kendilerine tebliğden itibaren 15 gün içerisinde itiraz hakkı mevcuttur.

- Bu tebligata ilgili tesis ve/veya üretici tarafından itiraz edilmesi durumunda, İl Müdürlüğünde muhafaza edilen şahit numune analizinin Bakanlıkça belirlenecek Avrupa Birliği Referans/akredite laboratuvarında veya ilk analizin yapıldığı Ulusal Referans Laboratuvarında yaptırılacağı, bu konuda yapılacak itiraz yazısında analizin hangi laboratuvarda yaptırılmak istendiğinin bildirilmesi istenir.

- İşyeri sahibi ve sorumlu yöneticinin denetim numunelerinin alımı sırasında itiraz hakkını kullanmak istediklerini yazılı olarak talep etmeleri durumunda, ilk numune analiz sonucunun olumsuz çıkması halinde sonuca itiraz etmiş kabul edilir. Şahit numune İşyeri sahibi veya sorumlu yöneticisi tarafından talep edilen yurtiçi/ yurtdışı laboratuvara analiz için gönderilir.

- İtiraz olması durumunda şahit numune itiraz dilekçesinde belirtilen laboratuvara gönderilir. Bu Genelge'de belirtilmemiş hiçbir laboratuvara resmi numune gönderilmez.

- Şahit numuneye ait muayene ve analiz sonuçları kesin olup, verilecek karara esas teşkil eder. İtiraz durumunda, şahit numune ile ilgili tüm masraflar işyerince ödenir.

-Yem numunelerinde de aynı yol izlenir.

2- Denetim ve Yasal İşlemler

A-çiftliklerde:

-III. Kalıntı İzleme Planları, Kontrol ve Denetim Usul ve Esasları bölümü, 2. Numune Alınması ve Kontroller alt başlığında belirtilen kontrollere ilave olarak detaylı denetimler başlatılır. Gerekirse ilaç uygulamasını yapan veteriner hekim muayenehanesi, ilaç satış noktaları ve yem fabrikaları da denetime dahil edilir.

-Denetleme yapılan çiftlikte “çiftlikte tutulması gereken kayıtların” olmaması veya usulüne uygun olarak tutulmadığının tespiti edilmesi halinde çiftliğin geriye yönelik izlemeyi sağlayamadığı tutanakla belgelenir ve bu çiftliğe 5179 sayılı Kanun gereği 30.03.2006 tarihinden itibaren izlenebilirliğin yerine getirmesi zorunlu olduğuna dair uyarı mektubu (Ek 2-6) verilir. 30.03.2006 tarihinden sonra yapılacak denetimlerde tesisin izlenebilirlik hükmünü yerine getirmediğinin belgelenmesi durumunda 5179 sayılı Kanunun 16ncı maddede belirtilen izlenebilirlikle ilgili hükümlere uymamaktan yasal işlem başlatılır.

-Tesiste ilaçlı yemin hazırlandığına dair delillerin bulunması durumunda 2005/12 sayılı İlaçlı Yem Tebliğine uygun üretim yapıp yapılmadığı denetlenir. Uygunsuzluk durumunda 1734 sayılı Yem Kanunu gereği gerekli yasal işlem yapılır.

- Numune alınan hayvanların resmi işaret taşınması sağlanır ve bu durum tutanakla kayıt altına alınır.

-Resmi denetim ve kontroller sonuçlanıncaya kadar hayvanların çiftlikten ayrılmasına izin verilmez. Bu amaçla düzenli olarak yapılacak kontroller ile çiftlikteki hayvanların takibi sağlanır.

-Çalışmalar tamamlandıktan sonra konuya ilişkin detaylı rapor kronolojik olarak (tarihler itibariyle) hazırlanarak Genel Müdürlüğe gönderilir.

a)İzin verilmeyen uygulamanın tespiti durumunda;

-Kontrol ve denetim sonuçlarının olumsuz olması halinde İl Müdürlüklerince 5179 sayılı Kanununun 29. maddesinin (1) bendi kapsamında yasal işlem uygulanır.

-Kalıntı İzleme Yönetmeliğinin 15. madde (b) bendinde belirtilen çalışmaları yürütülür. Yapılan araştırmalarda alınan numunelere ait analiz ücretleri ve numune nakliye bedelleri çiftlik sahibi tarafından ödenir.

-Şahit numunenin olumlu olması durumunda yedd-i emin bozularak ürünler serbest bırakılır. Diğer durumda Bakanlığa bilgi verilerek aşağıda belirtilen işlemler uygulanır:

-Analizler neticesinde izin verilmeyen uygulama tespit edilirse Kalıntı İzleme Yönetmeliğinin 25. maddesinde belirtilen işlemler başlatılır. Bu işlemler sırasında çiftliğin devamını sağlayacak sayıda yavru tesiste bırakılır.

-Aynı mal sahibine ait diğer çiftliklerin bulunması durumunda bu çiftliklerin adres bilgilerini isteyerek bu çiftliklerde söz konusu de Kalıntı İzleme Yönetmeliğinin 15 madde (b) bendinde belirtilen araştırmaları başlatır. Bu çiftliklerin başka bir İl Müdürlüğüne bağlı olması durumunda bu çalışmaların yürütülmesini ilgili İl Müdürlüğünden istenir.

-Uygulamanın bir veteriner hekim tarafından yapıldığının belgelenmesi durumunda bu uygulamanın nasıl gerçekleştirdiği ve uygulanan ürünün nereden temin ettiği veteriner hekime sorulur. Yapılan inceleme sonucunda yasa ihlali tespit edilirse 3285 sayılı Kanun gereği yasal işlem yapılır.

-Yasaklı maddenin temin edildiği yer tespit edildi ise; satış yapılan yerin eczane ve ilaç deposu olması durumunda Sağlık Bakanlığı İl Sağlık Müdürlüğü ile bağlantı kurularak ilaç piyasadan toplatılır ve Savcılığa suç duyurusunda bulunulur.

b)Maksimum kalıntı limitlerinin aşılması durumunda;

-Yapılan incelemede ilaç atım süreleri tamamlanmadan çiftlikten gıda olarak kullanılmak veya işlenmek üzere hayvan veya hayvansal ürün çıkışının yapıldığının belgelenmesi durumunda, çiftlik sahibi ve işyeri yöneticisi hakkında 5179 sayılı Kanunun 17 nci maddesinde belirtilen işyeri sorumluluğu ile ilgili hükümlere uymamaktan gerekli yasal işlem başlatılır.

-Eğer hayvanlar halen çiftlikte bulunuyor ise, söz konusu hayvanların ve bu hayvanlardan elde edilecek ürünlerin satışı durdurulur ve bu partiler için denetçi tarafından alınan kontrol numunesinin, tesis tarafından ücreti ödenmek kaydıyla, Ulusal Referans Laboratuvarında yaptırılan analiz raporunun uygun olması durumunda satışına izin verilir.

- Maksimum kalıntı limitlerinin tekrarlanan ihlalleri durumunda, bu çiftlikte 6 ay süre ile sıkılaştırılmış denetim tedbirleri uygulanır.

c)Ağır metal ve mikotoksin tespitinde;

Çiftlikte üretilen ürünlerde bu değer in 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 yapıp yapılmadığı araştırılır.

-Ağır metalar ve mikotoksin açısından kontrol yapılmıyorsa; çiftlikte kullanılan sular da 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.

- Olumsuzluk tespit edilen partileri temsil eden ürünlerin gıda olarak satışına izin verilmez.

- Sütte Aflatoksin M1 tespiti durumunda, yukarıda belirtilen işlemlere ilaveten çiftlikte yemle ilgili denetim yapılır ve Yem Numunesi Alma Yönetmeliğine uygun numune alımı sağlanarak bu numunede toplam aflatoksin (B1+ B2+ G1+G2) analizi istenir.

d) Yem numunelerinde olumsuzluk tespitinde;

-Kapalı torbada olumsuzluk çıkması durumunda 1734 sayılı Yem Kanunda belirtilen hususlar Yem fabrikası için uygulanır.

- Sorumluluğu çiftliğe ait olan siloda depolanan yemde olumsuz sonuç çıkması durumunda, bu yemin hayvan beslemesinde kullanılmasına izin verilmez. Depolama şartlarının düzeltilmesi için en fazla 6 aylık bir süre verilir. Süre sonunda yeniden denetim yapılır.

- Siloya yem temin eden yem fabrikasında bu maddeler açısından kontrol ve denetim yapılması İl Müdürlüğüne arz edilir. Yem fabrikasının denetiminde fabrikadan Yem Mevzuatında belirtilen usullere uygun olarak yeni numune alımı yapılır ve analiz için konuda görevli laboratuara numune gönderimi yapılır. Olumsuzluk durumunda 1734 sayılı Yem Kanunu gereği yasal işlem uygulanır.

- Yem fabrikasının başka bir ilde faaliyet göstermesi durumunda bağlı bulunduğu İl Müdürlüğüne yazı ile bilgi verilerek gerekli kontrollerin Yem Mevzuatına göre yapılması istenir.

B-İşleme, toplama ve paketleme tesislerinde;

-Tesisin izlenebilirliği sağlayamadığının belgelenmesi durumunda “Gıda ve Gıda ile Temasta Bulunan Madde ve Malzemelerin Piyasa Gözetimi, Kontrolü ve Denetimi ile İşyeri Sorumluluklarına Dair Yönetmelik” gereği 30.03.2006 tarihinden itibaren izlenebilirliği sağlaması uyarı mektubu ile istenir. Bu tarihten sonra yapılan denetimlerde uyarılan tesis verilen sürede izlenebilirliği sağlamadıysa 5179 sayılı Kanununun 16ncı maddede belirtilen izlenebilirlikle ilgili hükümlere uymamaktan yasal işlem başlatılır.

-Tesisin otokontrol analizlerini gerçekleştirmediğinin belgelenmesi durumunda; “Gıda ve Gıda ile Temasta Bulunan Madde ve Malzemelerin Piyasa Gözetimi, Kontrolü ve Denetimi ile İşyeri Sorumluluklarına Dair Yönetmelik” gereği anılan yönetmeliğin 8. Madde hükümlerini, Geçici Madde 1’de verilen süre sonuna kadar yerine getirmesi uyarı mektubu ile istenir. Bu tarihten sonra yapılan denetimlerde uyarılan tesis belirtilen konularda otokontrol

yapmıyor veya yaptırmıyor ise bu işyeri hakkında 5179 sayılı Kanununun 17nci maddede belirtilen işyeri sorumlulukları ile ilgili hükümlere uymamaktan yasal işlem başlatılır.

- Olumsuzluk tespit edilen maddeyi içeren partinin üretimde kullanıldığının belgelenmesi durumunda Gıda Kontrol Mevzuatında belirtilen hükümler uygulanır. Tekrarlanan ihlallerde tesis gıda kontrol programında sıkı denetime alınır.

- Otokontrol analizleri yapan tesisler tarafından olumsuz sonuç bildirilmesi durumunda tesise gidilerek bu ürünü sağlayan tedarikçi ve/veya üreticiye ait olan o partiden denetim numunesi alınır ve analiz için laboratuara gönderilir. Denetimde pozitif tespit yapılması halinde ürünü üreten işyeri veya üretici için Gıda Kontrol Mevzuatında belirtilen hükümler uygulanır.

3. Sıkılaştırılmış Denetim Programı

-Sıkılaştırılmış denetim programı izin verilmeyen uygulamanın tespitinde 12 ay süre ile, maksimum kalıntı limitlerinin tekrarlanan ihlali durumunda ise 6 ay süre ile olumsuzluk tespit edilen madde grubu üzerinden uygulanır.

-Sıkılaştırılmış denetim programında olan çiftlikler en az iki ayda bir olmak üzere kayıtlar üzerinden ve yeride 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 denetimler sürdürülür. Bu denetimlerde şüphe edilmesi durumunda yeniden numune alımı yapılır.

-Sıkılaştırılmış denetim programının kapsamında alınan numuneler için analiz amacıyla “Kalıntı İzleme-geri izleme-sıkılaştırılmış denetim” yazılır.

- Olumsuzluk durumunda tespit edilen maddeye uygun yasal işlem yapılır.

4. Şüpheli Numuneler:

İl Müdürlüğü denetçileri kalıntı izleme planları ile ilgili çalışmalarını yürütürken elde ettikleri bulguları doğrulama ve desteklemek amaçlı olarak plan dışı numune alımı yapabilir. Bu tür numune alımlarında laboratuara yazı gönderimi yapılırken üst yazıda “kalıntı izleme-şüphe” talebi belirtilir.

İl Müdürlüğü tesisler tarafından yapılan ihbar bildirimlerini dikkate alır. İhbar edilen üreticiye ait partiye ait analiz sonuçlarını tesis verileri üzerinden kontrol eder. Gerekli görürse analiz için tesisten numune alımı yaparak tekrarını isteyebilir. Denetçi ihlalin varlığına kanaat getirdiyse, şüpheli partiden numune olarak “kalıntı izleme-şüphe” ibaresini yazarak ihbar edilen analiz için konuda görevlendirilmiş laboratuarda resmi numune gönderimini yapar ve söz konusu partinin gıda olarak kullanımını engeller. Gelen analiz sonuçları bu durumu doğrulaması durumunda resmi numuneler için yapılan uygulamalar çerçevesinde çalışmalar yürütülür.

V. YIL SONU VE ARA RAPORLARININ HAZIRLANMASI

- İl Müdürlükleri ve laboratuvarlar gerçekleştirdikleri faaliyetleri her yıl Ocak-Mart, Nisan-Haziran, Temmuz-Eylül ve Ekim-Aralık dönemlerini kapsayacak şekilde dört ayrı rapor olarak gönderir. Rapor gönderimi, dönem bitişini takip eden ilk ayın 10'una kadardır. Buna ilaveten Bakanlıkça talep edildiği zamanlarda da ilave rapor gönderilir.

- İl Müdürlükleri Ek 2-10 ve Ek 2-11'de verilen forma uygun olarak düzenledikleri raporlarını; her bir ürün bazında, yıllık kalıntı izleme planlarında olduğu gibi her bir aktif madde grubu için ayrı raporlar.

- Laboratuvarlar dönem raporlarını madde bazında ve il bazında Ek 3-1 ve Ek 3-2'de verilen forma uygun olarak hazırlar.

- **Kontrol ve denetimlere ait sonuçlar yasaklı bir maddenin varlığını gösteriyorsa, durum derhal Bakanlığa yazılı olarak iletilir ve İl Müdürlükleri 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'de 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 Kesime Gönderilen Kanatlı Hayvanlara Ait Bilgi Formu

Ek 1-3 Satışı Yapılan Hayvansal Ürüne Ait Bilgi 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 Etiketleri

Ek 2-4 Numune Alma Kayıt Defteri

Ek 2-5 Su Ürünleri çiftlik denetim formu

Ek 2-6 Çiftliğe Verilen Uyarı Mektubu

Ek 2-7 Tesis uyarı Mektubu

Ek 2-8 Geri izleme çiftlik uyarı mektubu

Ek 2-9 Tebligat

Ek 2-10 İl Müdürlüğü İzleme Numuneleri Dönem Rapor Formu

Ek 2-11 İl Müdürlüğü Geri İzleme Numuneleri Dönem Rapor Formu

Ek 3 Laboratuvarlar Tarafından Düzenlenmesi Gereken Formlar

Ek 3-1 Madde Bazında Üç Aylık Dönem Rapor Formu

Ek 3-2 İl Bazında Üç Aylık Dönem Rapor Formu

Ek 3-3 Yıl Sonu Görev Gerçekleşme Raporu

Ek 1-1**ÇİFTLİK SAĞLIK KAYITLARI****KULLANILAN YEM KAYITLARI**

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

VİTAMİN, İLAÇ VE DEZENFEKTAN KAYITLARI

	Tarih	Kafes ve Havuz No	Ürünün Ortalama Ağırlığı (Gr)	Kullanılan Maddenin		Su Isısı	Uygulama Periyodu	İlaç Uygulamasının	
				Adı	Dozu			Başlangıç Tarihi	Bitiş Tarihi
Vitamin									
İlaç									
Dezenfektan									
Diğerleri									

AŞI KAYITLARI

Tarih	Yaşı (Gün/Hafta)	Uygulanan Aşılar			Ölüm Oranı % (x)	Sonuç
		Aşı Türü	Uygulama Yöntemi	Dozu		

(x): Aşı sonrası

SAĞLIK KONTROL KAYITLARI

Kontrol Tarihi	Ürünün Ortalama Ağırlığı (Gr)	Ürünün Sağlık Durumu		
		Hastalık ise Görülen Belirtiler	Ölüm Oranı	Teşhis

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

Ek 1-2**KESİME GÖNDERİLEN KANATLI HAYVANLARA AİT BİLGİ FORMU**

Kümes Sahibinin Adı-Soyadı	
Hayvan Türü	
Kesime Gönderilecek Hayvan Sayısı	
Kümes No	
Adresi	
Hayvanların Beslenmesinde Kullanılan Yemlerin Hazırladığı Firma veya Tesis İsimleri	
Yemlerde kullanılan büyütmeye faktörü, antikoksidiyal veya VIP'lerin adı, kullanıma başlama ve bitiş tarihleri	<u>Adı</u> _____ <u>Başlangıç Tarihi</u> <u>Bitiş Tarihi</u>
Hayvanlara Uygulanan Tıbbi Müstahzarlar ve Uygulama Tarihleri	<u>Adı</u> _____ <u>Uygulama Tarihi</u>
Yapılan Aşıların İsmi, Tipi ve Uygulama Tarihleri	<u>Adı</u> _____ <u>Tipi (Canlı/Ölü)</u> <u>Uygulama Tarihi</u>
Kümeden Sorumlu Veteriner Hekimin Hayvanların Sağlığı Hakkındaki Değerlendirmesi ve Varsa Laboratuvar Sonuçları	
Planlanan Kesim Tarihi	

Not: 1-)İhracat ön izni verilen kesimhane ve/veya kombinayla çalışan kümeslerde, bu form kümeden sorumlu veteriner hekim tarafından doldurulup, imzalanacaktır.

Sorumlu Veteriner Hekim veya Kümes Sorumlusu
(Adı soyadı-Tarih-İmza)

Ek 1-3**SATIŞI YAPILAN HAYVANSAL ÜRÜNE AİT BİLGİ FORMU**

Çiftlik Sahibinin Adı-Soyadı	
Hayvan Türü	
Ürünün elde edildiği Hayvan/Kovan Sayısı	
İşletme No	
Adresi	
Hayvanların Beslenmesinde Kullanılan Yemlerin Hazırlandığı Firma veya Tesis İsimleri	
İlaçlı yem kullanıldı ise Yemlerde kullanılan VIP'lerin adı, kullanıma başlama ve bitiş tarihleri	<u>Adı</u> _____ <u>Başlangıç Tarihi</u> _____ <u>Bitiş Tarihi</u> _____
Hayvanlara Uygulanan Tıbbi Müstahzarlar ve Uygulama Tarihleri*	<u>Adı</u> _____ <u>Uygulama Tarihi</u> _____
Yapılan Aşıların İsmi, Tipi ve Uygulama Tarihleri*	<u>Adı</u> _____ <u>Tipi (Canlı/Ölü)</u> _____ <u>Uygulama Tarihi</u> _____
Çiftlikten Sorumlu Veteriner Hekimin Hayvanların Sağlığı Hakkındaki Değerlendirmesi ve Varsa Laboratuvar Sonuçları	

İşletme süt sığırtı işletmesi ise ilaç uygulaması yapılmış süt sığırtının Kulak Küpe Numaraları yapılan her ilaç için belirtilecektir.

Sorumlu Veteriner Hekim/Çiftlik Sorumlusu/Üretici
(Adı soyadı-Tarih-İmza)

EK 2-1

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

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

Ürün Adı	Analizi İstenen Madde adı*	Ocak	Şubat	Mart	Nisan	Mayıs	Haziran	Temmuz	Ağustos	Eylül	Ekim	Kasım	Aralık	
SÜT														
BAL														
KANATLI														
SU ÜRÜNLERİ														

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

Kontrol Şube Müdürü

Adı Soyadı :

İmzası :

Hayvan Sağlığı Şube Müdürü

Adı Soyadı :

İmzası :

İl Müdürü

Adı Soyadı :

İmzası :

Ek 2-2

T.C.
TARIM ve KÖYİŞLERİ BAKANLIĞI
.....İL/İLÇE MÜDÜRLÜĞÜ
NUMUNE ALMA TUTANAĞI

Numune Kod Numarası :
Numunenin Alındığı Tesis/çiftliğinAdı :
Tutanak Tarihi :
Tutanak No :
Numune Alış Sebebi : Kalıntı İzleme
İzleme
Geri izleme
Şüphe

Kontrol ve Denetimin Dayanağı : Canlı Hayvanlar ve Hayvansal Ürünlerde Belirli Maddeler ile Bunların Kalıntılarının İzlenmesi İçin Alınacak Önlemlere Dair Yönetmeliği

NUMUNENİN

Cinsi ve Türü

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, Valiliği/Kaymakamlığı İl Müdürlüğü/İlçe Müdürlüğü mühürü ile 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.
TARIM ve KÖYİŞLERİ BAKANLIĞI
.....İL/İLÇE MÜDÜRLÜĞÜ

NUMUNE ALMA ETİKETİ

Numune Alma Tutanağının

Numarası :

Tarihi :

Numunenin

Kod Numarası :

Cinsi* :

* Bal, süt, balık, yem, kanatlı'dan uygun olan yazılacak

Türü* :

*Balık numuneleri için balık türü (çipura, levrek, alabalık vb.) yazılacak.

Miktarı :

Alındığı Tarih :

Ambalaj Şekli :

Alış Sebebi* : Kalıntı İzleme

İzleme

Geri izleme

Şüphe

*Uygun olan işaretlenecektir.

Numunenin Gönderileceği Laboratuvar :

Talep Edilen Analizler :

İL/İLÇE MÜDÜRLÜĞÜ YETKİLİSİ

Adı Soyadı :

Unvanı :

İmza :

Adı Soyadı :

Unvanı :

İmza :

İŞYERİ ADINA YETKİLİ VE SORUMLU KİŞİ

Adı Soyadı :

Görevi :

İmza :

Adı Soyadı :

Görevi :

İmza :

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	

Ek 2-5

SU ÜRÜNLERİNDE KALINTI İZLEME VE DENETİM FORMU

İli		İlçesi	
Denetim Tarihi			
Denetçilerin	Adı, Soyadı : Ünvanı :	Adı, Soyadı : Ünvanı :	Adı, Soyadı : Ünvanı :
	İmzası :	İmzası :	İmzası :
Denetlenen Çiftliğin	Adı :		
	Ruhsat Numarası :		
	Ruhsat Tarihi :		
	Adresi :		
	Yetiştirilen Ürün Türü		
	<p style="text-align: center;"><u>Cipura</u> <u>Levrek</u> <u>Alabalık</u> <u>Somon</u> <u>Diğer</u></p>		
	Proje Kapasitesi		
	Fiili Kapasite		
A. SORULAR			
Çiftlikte Kullanımı Yasak Olan İlaç, Kimyasal, Hormon v.b. Maddeler Bulunmuyor mu ?		Evet <input type="checkbox"/>	Hayır <input type="checkbox"/>
B. DİĞER SORULAR			
1- Çiftliğe ait yerleşim planı var mı?		Evet <input type="checkbox"/>	Hayır <input type="checkbox"/>
2- Çiftlikte veteriner ilaç kullanımına ilişkin prosedür oluşturulmuş mu?		Evet <input type="checkbox"/>	Hayır <input type="checkbox"/>
3- Uygulanan veteriner ilaçlara yönelik kayıtlar düzenli tutuluyor mu?		Evet <input type="checkbox"/>	Hayır <input type="checkbox"/>
4- İlaç, Dezenfektan ve Kimyasalların Üzerinde Etiket Bilgileri Bulunuyor mu ?		Evet <input type="checkbox"/>	Hayır <input type="checkbox"/>
5- Çiftlikte Kullanılan İlaçlar Reçete İle mi Alınıyor ve Bu Reçeteler Muhafaza Ediliyor mu ?		Evet <input type="checkbox"/>	Hayır <input type="checkbox"/>
6- Çiftlikte Kullanılan İlaç, Kimyasal, Dezenfektan v.b. Maddeler Kilit Altında Tutuluyor mu ?		Evet <input type="checkbox"/>	Hayır <input type="checkbox"/>
7- Aşılama Var İse Bunların Kayıtları Tutuluyor mu ?		Evet <input type="checkbox"/>	Hayır <input type="checkbox"/>
8- Yemlemeye İlişkin Kayıtlar Düzenli Olarak Tutuluyor mu ?		Evet <input type="checkbox"/>	Hayır <input type="checkbox"/>
9- Yetiştiriciliğe İlişkin Kayıtlar Düzenli Olarak Tutuluyor mu ?		Evet <input type="checkbox"/>	Hayır <input type="checkbox"/>
10- Yem Muhafaza Deposu uygun yapıda oluşturulmuş ve uygun şekilde kullanılıyor mu ?		Evet <input type="checkbox"/>	Hayır <input type="checkbox"/>
11- Çiftliğe giren ve çıkan ürünlere ilişkin kayıtlar düzenli tutuluyor mu?		Evet <input type="checkbox"/>	Hayır <input type="checkbox"/>
12- Çiftlikten Gönderilen Ürünler İçin Alınan Menşe Belgeleri Düzenli Olarak Muhafaza Ediliyor mu ?		Evet <input type="checkbox"/>	Hayır <input type="checkbox"/>

GENEL DEĞERLENDİRME VE İLAVE DÜŞÜNCELER :

FORMUN DEĞERLENDİRMESİ :

1- A. Sorular bölümündeki cevap ile B diğer sorular bölümündeki 4. sorunun cevabı “Hayır” ise çiftlik ürünlerinin piyasaya sunumunun engellenmesi açısından menşe belgesi düzenlenmeyerek, analizi yaptırılmak üzere numune alınır. Eğer, söz konusu çiftlikte bu konuda ikinci bir olayla karşılaşılır ise çiftliğin ruhsatının iptal edilmesi için Bakanlığa yazı yazılır.

1- B. Diğer Soruların cevaplarından en az birisi bile Hayır ise çiftlik yetkilileri uyarılarak bir daha ki denetime kadar bu olumsuzluğun giderilmesi istenir.

2- B. Diğer Soruların cevaplarından üç ve üzeri Hayır ise çiftlik ürünlerinin piyasaya sürümünün engellenmesi açısından menşe belgesi düzenlenmez. Bu durumun düzeltilmesi açısından çiftliğe makul bir süre tanınır. Ayrıca, bir önceki denetimde aksayan bir husus bir sonraki denetimde de devam ediyor ise yine çiftlik ürünlerinin piyasaya sürümünün engellenmesi açısından menşe belgesi düzenlenmeyerek, bu durumun düzeltilmesi açısından çiftliğe makul bir süre tanınır.

3- Form değerlendirme kısmının ikinci maddesindeki çiftliğe tanınan süre sonunda söz konusu aksaklık devam ediyorsa çiftliğin ruhsatının iptali için Bakanlığa yazı yazılır.

Ek 2-6

T.C.
..... VALİLİĞİ
TARIM İL/İLÇE MÜDÜRLÜĞÜ

Sayı :

Konu: İzleme Programı Çiftlik Uyarı Mektubu

[Tarih]

[Ad ve Adres]

Canlı Hayvan ve Hayvansal Ürünlerde Belirli Maddeler ile Bunların Kalıntılarının İzlenmesi İçin Alınacak Önlemlere Dair Yönetmelik gereği adresinde bulunan çiftliğinizde yapılan incelemede; çiftliğinizde tutulması gereken kayıtların olmadığı/eksik olduğu/İlaçlı Yem Tebliğine uygun üretim yapılmadığı/ yasaklı ilaç tespit edilmiştir.

Mevzuatımıza göre çiftliğinizdeki veteriner ilaç uygulamaları ilaç atım sürelerinin gözlemlenmesine dair bilgileri içerecek şekilde kayıt altına alınmalıdır. Gıda ve Gıda ile Temasta Bulunan Madde ve Malzemelerin Piyasa Gözetimi, Kontrolü ve Denetimi ile İşyeri Sorumluluklarına Dair Yönetmelik gereği 30.03.2006 tarihinden itibaren işletmeniz geriye izlenebilirliği sağlamak üzere adı geçen kayıtlar ile hayvan, hayvansal ürün ve kullanılan ilaçlarla ilgili giriş çıkış kayıtların düzenli olarak tutulması ve bu kayıtların 5 yıl süre ile saklanması gereklidir. Bu tarihten itibaren kayıtlarının tutulmaması, hatalı veya eksik tutulması, ilaç atım sürelerinin gözlenmemesinin tespiti durumunda 5179 sayılı Gıdaların Üretimi, Tüketimi ve Denetlenmesine Dair Kanun Hükmünde Kararnamenin Değiştirilerek Kabulü Hakkında Kanunu gereği 5.000 YTL para cezası uygulanarak, eylemin tekrarı halinde para cezası iki kat arttırılacaktır.

3185 sayılı Hayvan Sağlığı ve Zabıtası Kanunu gereği Bakanlıkça hayvanlarda kullanımına izin verilmemiş veya kullanımı farmakolojik veya toksikolojik etkileri sebebiyle yasaklanmış her türlü maddenin besleme, tedavi, koruma, araştırma ve benzeri amaçlarla hayvanlara yedirilmesi, içirilmesi veya vücuduna zerk edilmesi yasaktır. Bu maddeleri hayvanlara uygulayanlar ve bilerek bu maddeleri hayvanlarına uygulatan hayvan sahipleri 2.000 YTL idarî para cezası ile cezalandırılacaktır.

Bir işletmenin ilaçlı yem hazırlayabilmesi için 2005/12 sayılı İlaçlı Yem Tebliğinde belirtilen hususları yerine getirmesi gereklidir. Yetkilendirilmemiş işletmelerde ilaçlı yem üretiminin yapıldığının tespiti durumunda 1734 sayılı Yem Kanunu gereği gerekli yasal işlem yapılacaktır.

Mevzuatımıza göre çiftliğinizde üretilmiş olan bir hayvan yada hayvansal üründe kullanımına izin verilmeyen bir maddenin varlığı/izin verilen bir maddenin kalıntısının izin verilen seviyeyi aşmasının tespiti durumunda; bu ürünlerin insan tüketimine sunulması veya işlenmek üzere piyasaya arzı yasa ihlalidir. Dolayısıyla, izleme amaçlı alınacak numunede izin verilmeyen uygulama veya izin verilen seviyenin aşıldığının tespiti durumunda, çiftliğinizde geri izleme amaçlı olarak yeniden bir denetim yapılacak ve ürünlerinizde bu maddelerin tespiti durumunda yasal işlem başlatılarak, mallarınız yeddi-emine alınacak ve 5179 sayılı kanun gereği sağlığın korunması ile ilgili yasakları ihlâl eden gerçek kişiler veya tüzel kişiliğin yasal temsilcileri üç aydan altı aya kadar hapis ve 5.000 YTL'den 20.000 YTL'ye kadar ağır para cezasıyla cezalandırılarak malların müsaderesine karar verilmek üzere savcılığa suç duyurusunda bulunulacaktır. Bu nedenle gelecekte hayvanlarınızdan elde edilecek olan et veya diğer hayvansal ürünlerde yasal olmayan bir kalıntının bulunmaması için gerekli kontrolleri yapmak üzere veteriner hekiminize danışarak gerekli önlemleri alınız.

Bilgilerinizi ve gereğini rica ederim.

İl Müdürü

Ek 2-7

T.C.
..... VALİLİĞİ
TARIM İL/İLÇE MÜDÜRLÜĞÜ

Sayı :

Konu: İzleme Programı Tesis Uyarı Mektubu

[Tarih]

[Ad ve Adres]

Canlı Hayvan ve Hayvansal Ürünlerde Belirli Maddeler ile Bunların Kalıntılarının İzlenmesi İçin Alınacak Önlemlere Dair Yönetmelik gereği adresinde bulunan tesisinizde yapılan incelemede; geriye yönelik izlenebilirliğin sağlanamadığı tespit edilmiştir.

Gıda ve Gıda ile Temasta Bulunan Madde ve Malzemelerin Piyasa Gözetimi, Kontrolü ve Denetimi ile İşyeri Sorumluluklarına Dair Yönetmelik gereği 30.03.2006 tarihinden itibaren tesisinizde orijin çiftliği ve/veya üreticiyi bulmaya yönelik olarak geriye izlenebilirliğin sağlanması ve temin edilen hammadde için kalıntı izlemede takip edilen tehlikelerin kontrolü yapılmak suretiyle gerekli hijyen kontrolleri gerçekleştirilmeli ve gıda maddesinin insan tüketimine uygunluğunun sağlanması için önlemler alınmalıdır. Bu kapsamda; birincil üreticiden veteriner ilaçlarının mevzuata uygun kullanıldığına dair belgenin alınması, tesisinizde bu kontrollerin yapılması veya yaptırılması, elde edilen sonuçlarda uygunsuzluk tespiti durumunda üretimde kullanılmayarak imha edildiğine dair kayıtların tutulması veya olumsuz olan partinin, özellikle yasaklı madde tespiti durumunda, geciktirilmeden İl Müdürlüğüne bildirildiğine dair belgelerin saklanması gerekmektedir.

30.03.2006 tarihinden itibaren 5179 sayılı Gıdaların Üretimi, Tüketimi ve Denetlenmesine Dair Kanun Hükmünde Kararnamenin Değiştirilerek Kabulü Hakkında Kanun gereği tesisinizde izlenebilirliğin sağlanmadığının tespiti durumunda 5.000 YTL para cezası uygulanarak, eylemin tekrarı halinde para cezası iki kat arttırılacak, otokontrol analizlerinin gerçekleştirmediğinin belgelenmesi durumunda işyeri sorumlulukları ile ilgili hükümlere uymamaktan yine 5.000 YTL para cezası uygulanarak, eylemin tekrarı halinde para cezası iki kat arttırılacaktır.

Mevzuatımıza göre birincil üreticinin üretmiş olduğu hayvan yada hayvansal ürünlerde kullanımına izin verilmeyen bir maddenin varlığı/izin verilen bir maddenin kalıntısının izin verilen seviyeyi aşmasının tespiti durumunda bu ürünlerin üretime alınması ve işlenmek suretiyle piyasaya arzı yasa ihlalidir. Dolayısıyla, tesisinizden alınan izleme amaçlı numunede izin verilmeyen uygulama veya izin verilen seviyenin aşıldığının tespiti durumunda, tesisiniz İl Müdürlüğü tarafından takibe alınacak, olumsuzluk tespit edilen maddeyi içeren partinin üretimde kullanıldığının belgelenmesi durumunda Gıda Kontrol Mevzuatında belirtilen hükümler uygulanacaktır. Tekrarlanan ihlallerde tesisiniz gıda kontrol programında sıkı denetime alınacaktır.

Bu nedenle gelecekte yukarıda bahsedilen konular açısından bir yaptırımla karşılaşmamak için gerekli önlemleri alarak kontrollerinizi yapınız.

Bilgilerinizi ve gereğini rica ederim.

İl Müdürü

Ek 2-8

T.C.
..... VALİLİĞİ
TARIM 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 tesisinizden .../.../..... tarihinde kalıntı izleme amaçlı alınan numunenizde maddesinin kalıntısı tespit edilmiştir. Numune çiftliğinizden gönderilen/çiftliğinizden bulunan hayvanlardan/hayvansal ürünlerden/yem/içme suyundan alınmıştır.

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

Çiftliğinizde üretilmiş olan bir hayvanın, hayvan dokusunun yada hayvansal üründe izin verilmeyen bir maddenin varlığı/kullanımına izin verilen bir maddenin kalıntısının izin verilen seviyeyi aşması, bu ürünlerin birincil ürün işleyen satışı yada kesilmek/işlenmek üzere gönderilmesi yasa ihlalidir. Bu durum, aynı zamanda, çiftliğinizdeki ilaç uygulamalarımızın 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 gözlemlendiğine dair bilgileri içerecek şekilde kayıt altına alınmalı, ayrıca hayvan, hayvansal ürün ve kullanılan ilaçlarla ilgili giriş çıkış kayıtları düzenli olarak tutularak ve kayıtlar 5 yıl süreyle saklanmalıdır. Aksi takdirde, Gıda ve Gıda ile Temasta Bulunan Madde ve Malzemelerin Piyasa Gözetimi, Kontrolü ve Denetimi ile İşyeri Sorumluluklarına Dair Yönetmelik gereği 30.03.2006 tarihinden itibaren kayıtlarının tutulmaması, hatalı veya eksik tutulması, ilaç atım sürelerinin gözlenmemesinin tespiti durumunda Gıdaların Üretimi, Tüketimi ve Denetlenmesine Dair Kanun Hükmünde Kararnamenin Değiştirilerek Kabulü Hakkında 5179 Sayılı Kanun gereği 5.000 YTL para cezası uygulanacak, eylemin tekrarı halinde para cezası iki kat arttırılacaktır.

Bu uyarıya neden olan numune izleme amaçlı olarak alındığından yapılan tespit için herhangi yasal işlem başlatılmayacaktır. Bununla birlikte, çiftliğinizde geri izleme amaçlı olarak bir denetim başlatılacaktır. İzlemede yasaklı madde ihlali tespit edilmiş ise; istatistiki metot kullanılarak numune alınacak, en az bir numune sonucunun ihlali doğrulaması halinde tüm kontrol giderleri işletmeniz tarafında ödenecektir. İstatistiki metotla alınan numunelerin yarısı veya daha fazlasının ihlali doğrulaması halinde; işletmenizdeki bütün hayvanların kontrolü veya bu hayvanların müsaderesi arasında seçim yapmanız gerekecektir. Ayrıca, alınan numune/numunelerde yasa ihlalinin tespiti durumunda; 5179 sayılı Kanun gereği sağlığın korunması ile ilgili yasakları ihlâl eden gerçek kişiler veya tüzel kişiliğin yasal temsilcileri üç aydan altı aya kadar hapis ve 5.000 YTL'den 20.000 YTL'ye kadar ağır para cezasıyla cezalandırılarak malların müsaderesine karar verilecektir. Bu nedenle gelecekte hayvanlarınızdan elde edilecek olan et veya diğer hayvansal ürünlerde yasal olmayan bir kalıntının bulunmaması için gerekli kontrolleri yapmak üzere veteriner hekiminize danışarak gerekli önlemleri alınız.

Bilgilerinizi ve gereğini rica ederim.

İl Müdürü

Ek 2-9

T.C.
..... VALİLİĞİ
TARIM İL/İLÇE MÜDÜRLÜĞÜ

Sayı :

Konu :

... / ... / ...

[İşyeri Adı- Adresi]

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

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 Müdürlüğümüze
yapılması ve bu dilekçede ve şahit analizin hangi laboratuarda yaptırılmak istendiğinin
(Bakanlıkça belirlenecek Avrupa Birliği Referans/akredite laboratuvarı veya ilk analizin
yapıldığı Ulusal Referans laboratuvarı) belirtilmesi gerekmektedir. Bu durumda şahit numune,
Bakanlığımızca görevlendirilen yurtiçi/yurtdışı yetkili bir laboratuvara gönderilecektir. Analiz
ücreti ve gönderi masrafları işyerinizce karşılanacaktır.

Bilgilerinizi ve gereğini rica ederim.

İl / İlçe Müdürü

EK :

Muayene ve Analiz Raporu (1 adet)

Ek 2-10

T.C.
TARIM VE KÖYİŞLERİ 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 Sayısı	Bu dönemde sonucu gelen toplam numune sayısı	Analiz Raporu Uygun Olmayan Numune Sayısı
		Planlanan	Gerçekleşen			
Süt						
Bal						
Kanatlı						
Su ürünleri						

*: 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.

Ek 2-11

T.C.
TARIM VE KÖYİŞLERİ BAKANLIĞI
..... İL/İLÇE MÜDÜRLÜĞÜ
..... AYLARINA AİT GERİ İZLEME DEĞERLENDİRME FORMU

Ürün Grubu	Geri izlemeye konu olan madde	Denetlenen Çiftlik/Tesis	Geri İzleme Kapsamında Alınan Numune Cinsi ve Sayısı*	Analiz Raporu Uygun Olmayan Numune Sayısı	Uygulanan İşlemler**
Süt					
Bal					
Kanatlı					
Su ürünleri					

*: hayvan dokusu/ ürün/yem/içme suyu/ vb olarak ayrı satırda yazılacak ve her biri için numune sayısı ve olumsuzluk durumu ile uygulanan işlem belirtilecektir.

** : Yeddi-emin/ imha/ para cezası/eğitim/savcılığa suç duyurusu vb. işlemler ayrı olarak belirtilecektir.

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

grup adı	madde adı	dönem için			ocak-dönem sonu itibariyle analiz edilen toplam sayı	yasal limit üzerinde tespit yapılan sayı	
		hedeflenen sayı	gelen sayı	analizi tamamlanan sayı		dönem içinde	ocak-dönem sonu itibariyle

Ek 3-2:**İl Bazında Üç Aylık Dönem Rapor Formu****Laboratuvar Adı:****Dönem:**

Ürün Grubu: Süt/kanatlı/bal/su ürünleri						
Madde grubu/adı:						
İl Müdürlüğü yılı için planlanan toplam sayı	dönem içinde		raporlanan sayı		Ocak ayından itibaren yasal limit üzerinde tespit yapılan toplam sayı
		Planlanan Sayı	Gelen Sayı	dönem için	ocak-dönem sonu itibariyle	

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

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

*: Yürütülüyor/200.. için öneriliyor diye belirtilecektir.