

CANLI HAYVAN, HAYVANSAL BİRİNCİL ÜRÜN VE ETLERDE KALINTI İZLEME GENELGESİ

Genelge Tarihi: 16/03/2012

Genelge No : 09

I. AMAÇ

Bu genelgenin amacı; "Canlı Hayvanlar ve Hayvansal Ürünlerde Belirli Maddeler ile Bunların Kalıntılarının İzlenmesi İçin Alınacak Önlemlere Dair Yönetmelik" kapsamında canlı hayvanlar ve hayvansal birincil ürünlerde yıllık olarak uygulamaya konulan kalıntı izleme planları ile izleme sonucunda olumsuz bir durumun tespitini takiben yürütülmesi gereken yasal işlemler ile 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 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, hayvansal birincil ürün ve etlerde 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 Yetiştiricilik Tesisi" İnsan gıdası olarak tüketilmek amacıyla, balıkların havuz veya kafeslerde doğal veya yapay yemle beslenerek yetiştiriciliğinin yapıldığı yerleri,

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

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

(ç) "Yetiştirme Partisi" Aynı yerde ve aynı şartlarda yetiştirilen, aynı türdeki, aynı yaş gurubundaki ürün gruplarını,

(d) "Fiili Üretim Kapasitesi" Çiftliğin, bir yıl içerisinde pazar boyuna ulaştırdığı toplam ürün miktarını,

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

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

(g) "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,

(h) "Pozitif Bulgu" Alınan numune sonuçlarının mevzuata uygun olmama durumunu

ifade etmektedir

V. SORUMLULUKLAR

1. İl/İlçe Müdürlükleri

Ulusal kalıntı izleme planı kapsamında kontrol hizmetleri **Hayvan Sağlığı, Yetiştiriciliği ve Su Ürünleri Şube Müdürlükleri** tarafından gerçekleştirilir.

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

- bakımı yapılmış, uygun donanım ve ekipmanın temin edilmesinden,
- alınan canlı hayvan numuneleri ile raf ömrü sınırlı birincil ürünlere ait analiz sonuçlarının öncelikle telefon, e-posta, faks yolu ile takibinden,
- yukardaki madde kapsamında pozitif bulgu elde edilmesi durumunda, itiraz hakkının kullanılması ile ilgili işlemlerin elden takip edilerek en hızlı şekilde sonlandırılmasından,
- izlenebilirliğin sağlanması amacıyla birincil ürün tesislerinin müstahsil veya üreticiden aldıkları birincil ürüne ait numuneleri muhafaza etmeleri gerektiği konusunda bilgilendirilmelerinden,
- numune gönderilecek laboratuvar müdürlüklerinin en kısa sürede e-posta ve faks ile bilgilendirilmesinden sorumludur.

İzleme Çalışmaları, Yönetmeliğin 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 diğer çiftliklerde) ise Yönetmeliğin beşinci bölümünde belirtilenlere ilave olarak 18., 19., 20. ve 21 inci maddede yer alan hükümler kapsamında resmi kontrol çerçevesinde il/ilçe müdürlükleri tarafından çiftlik ve birincil ürün tesislerinde yürütülür.

2. Laboratuvarlar

Yetkili laboratuvarlar;

- Kalıntı izleme programı kapsamında, izleme ve geri izleme kapsamındaki denetim numunelerinin analizinden,
- denetimler sırasında İzin 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 vermektten ve analiz sonuçlarının öncelikle telefonla olmak üzere e-posta veya faks yolu ile ilgili il müdürlüğüne bildirilmesinden ve bildirim ilgili il Müdürlüğüne ulaştırılmasının teyit edilmesinden, daha sonra da posta yolu ile gönderilmesinden,
- pozitif bulgu elde edilen analiz raporunu 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 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, sülfonamid
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

Yetkili-Referans Laboratuvarlar	Görevli Olduğu Analizler
Bornova Veteriner Kontrol Enstitüsü Müdürlüğü	Antibakteriyal maddeler (Grup B1), kloramfenikol (Grup A6)
Pendik Veteriner Kontrol Enstitüsü Müdürlüğü	Nitrofuraneler, 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), pretroid (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.

3. Denetlenen Çiftlik ve Tesisler

- Çiftlik ve tesis işletmecileri Yönetmeliğin üçüncü bölümünde belirtilen hükümleri yerine getirmekle sorumludur. Su ürünleri yetiştiricilik çiftliklerinde Yönetmelikte belirtilen "Çiftlikte tutulacak kayıtlar"a ilave olarak Ek 1-1'de verilen kayıtlar da 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 72 saat önce 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 "Hayvansal Kökenli Gıdalarda Veteriner İlaçları Maksimum Kalıntı Limitleri Tebliği" 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.
- Su ürünleri yetiştiricilik çiftlikleri veteriner ilaç kullanımının nasıl yapılacağı, kimin yapacağı, ilaç uygulanan su ürünlerinin nasıl belirleneceği gibi konuları kapsayan veteriner ilaç uygulama prosedürlerini yazılı olarak oluşturmalı ve çiftlikte bulundurmalıdır.
- 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 veya çiftlik sahibi 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 gerekmesi durumunda, veteriner hekim reçetesi ile ancak Bakanlıktan onay almış yem fabrikalarında üretilebilir, 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 Ek 1-2 te verilen bilgi formunu doldurmak ve 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 kapasite miktarı ve tahmini fiili üretim miktarlarını, o yıl içerisinde kesilmiş ilgili türdeki hayvan sayısını, süt işleyen tesisler için hammadde olarak kullandıkları süt türlerini (inek/koyun/keçi), adres bilgilerini ve o tesis için il müdürlüğüne verilen kayıt numaralarını Excel formatında hazırlayarak e-posta ve yazı ile Genel Müdürlüğe gönderir (Ek 1-4).
- 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. 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, 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 1 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 ve sütte numune alımının planlanmasında özellikle ilaç veya kimyasal maddenin kullanıldığı dönem hedeflenir.

- Balda ise toplama merkezleri ile paketleme tesislerinin çalışma dönemleri, bal üreticileri için de 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 sayısı ilden alınacak numune sayısını karşılamaması durumunda, numune alınacak diğer çiftliklerin tespitinde kura yöntemi veya basit tesadüfi örneklem yöntemi kullanılmalıdır.

2.1.1. Çiftlik kontrolleri

- Denetimde Ek 2-5'te verilen form kullanılır. Kesimhanede numune alınması planlanan sürünün, daha önce UKİP kapsamında çiftlik kontrolü yapılmış sürü olması durumunda; çiftlik kontrolleri sırasında pozitif bulgu tespit edilip edilmediğine bakılır. Eğer pozitif bulgu tespit edilmemiş ise, daha önce çiftlik kontrolü yapılmamış veya çiftlik kontrolünde pozitif bulgu tespit edilmiş sürülerden numune alımına öncelik verilir.
- İzleme numunesi alımından önce çiftlikte, "4. 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 ısısı 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, tesisin izlenebilirlik hükmünü yerine getirmediğinin belgelenmesi durumunda yasal işlem uygulanır.
- Yapılan denetimle, izin verilmeyen uygulamanın veya bu amaçla izin verilmeyen madde veya ürünlerin elde tutulduğunun tespit edilmesi amaçlanır. Denetim 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 verilir verilmediğinin tespiti açısından menşe veya ayrış 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 ayrış çiftliklerinde resmî örneklemeyi de ihtiva edebilen mahallinde denetimler yapılır. Numune alımı canlı hayvan, hayvansal ürün, yem ve içme sularından; su kültürü hayvanları ile ilgili olarak ilave olarak yakalandıkları sudan alınır.

- Kayıtlarda ve çiftliklerde tespit edilen maddelerin ruhsatlı olup olmadığı, nereden temin edildiği, bu maddelere ilişkin reçete ve faturanın bulunup bulunmadığı incelenir. Denetimlerde 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 kullanıldıysa kayıtları kontrol edilir. İzlenebilirliğin tesis edilip edilmediği araştırılır. Uygunsuzluk durumunda yasal işlem uygulanır (İlaçlı yem kullanan hayvancılık işletmeleri kayıt tutmalı ve bu kayıtları 3 yıl süre ile saklanmalıdır).
- 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 1-2 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.

2.1.3. 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 veya birincil ürün tesisinden numune alınacağını belirler.
- İzleme numuneleri, Ulusal Kalıntı İzleme Planı çerçevesinde **tek takım** olarak alınır.
- Numune alınan hayvanların resmi işaret taşınması 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 tespit edilmesi yada şüphelenilmesi durumunda tespiti yada şüpheyi doğrulamak amacı ile alınacak numuneler "**ACİL ANALİZ TALEBİ- İVUŞ**" kaşesi ile o kalıntı veya kalıntı grubu için yetkilendirilen ulusal referans laboratuvarına gönderilir. İl müdürlüğü numuneyi göndereceği laboratuvar müdürlüğünü en kısa sürede e-posta ve faks ile bilgilendirir. Analiz yapılamaması durumunda numune, ilk numunenin gönderildiği laboratuvar tarafından Bakanlıkça belirlenecek başka bir yurtiçi/yurtdışı laboratuvara gönderilir. Analiz ve numune gönderimi ile ilgili tüm masraflar üretici tarafından karşılanır. Şüpheyi maruz kalan çiftlikten ürün, yem ve içme sularından; su kültürü hayvanları ile ilgili olarak ilave olarak yakalandıkları sudan numuneler alınarak ilgili laboratuvara analiz için 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 yılın **Kasım ayının 30'u** itibariyle tamamlanır. Ancak laboratuvarlar bu tarihten sonra gelen şahit ve şüpheli numunelerin analizlerini yapar.

2.2 Geri İzleme Programı Kapsamında Yapılan Kontroller

İzleme denetim sonuçlarının pozitif olması durumunda mevzuat hükümlerine 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.

2.2.1.1 İzin verilmeyen uygulamanın tespiti

- Kontrol sırasında menşe veya ayrılış çiftliğindeki hayvan sayısı (fiili kapasite) 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 çiftliğin 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 "Pozitif Kalıntı Bulgusu Bildirim Formu" Genel Müdürlüğe gönderilir.

İstatistikî Metotla Numune Alımı

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

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, 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 altı ayrı parti olacak şekilde gruplama yapılır. Her partiden biri şahit numune olmak üzere iki takım numune alınır.

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.

Yumurtada alınacak numune sayısı

Çiftlikteki ve/veya paketleme 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.

2.2.1.2 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 denetime dahil edilir. Ayrıca kesimhane ve birincil ürün tesisleri de denetim programına dahil edilebilir.

Sıkılaştırılmış (Yoğunlaştırılmış) Kontrol Programı

- 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 tespit edilen maddeye uygun yasal işlem yapılır.

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 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.

2.2.2. Birincil Ürün Tesis Kontrolleri

- 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.

- İzleme numunesi analizi sonucunda, izin verilen maddelerin veya ürünlerin kalıntılarının maksimum kalıntı limitlerini aştığına dair delil olması durumunda, yetkili makam, bu limitlerin niçin aşıldığını belirlemek için menşee veya ayrılışın yapıldığı çiftlikte bir araştırma yürütür. Bu araştırmanın sonuçları ile uyumlu olarak, yetkili makam belirli bir dönem için tesisten ürünlerin ayrılmasını yasaklamayı da içeren halk sağlığını koruyucu bütün gerekli önlemleri alır.

2.2.3. Geri İzleme Numunelerinin Alımı

Geri izleme numuneleri biri şahit numune olmak üzere iki takım olarak alınır. Ancak, Kanun'un 31 inci maddesinin dördüncü fıkrası gereği kalan raf ömrü yedi günden kısa olan çiğ süt, kırmızı et, kanatlı eti, taze balık ve yumurtadan tek numune alınır. Alınan numuneler, İl Müdürlüğünde bekletilmeksizin uygun muhafaza şartları oluşturularak azami 24 saat içerisinde "**ACİL ANALİZ TALEBİ**" kaşesi ile istenen analiz için yetkili laboratuvara gönderilir ve laboratuvarlar numuneyi bekletmeksizin analizi yapar.

Çiftlikten yem numunesinin alımı "*Yemlerin Resmî Kontrolü İçin Numune Alma ve Analiz Metotlarına Dair Yönetmeliği*"ne 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 müdürlüğünde muhafaza edilir.

3. Numune Alınması

3.1. Genel Kurallar

- Resmi numune alımı önceden haber verilmeksizin "*Gıda ve Yemin Resmi Kontrollerine Dair Yönetmelik*" te belirlenmiş hususlar çerçevesinde görevlendirilen kontrol görevlileri tarafından UKİP'de 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.
- 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 Etiketi*" (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-şüpheli" ifadelerinden uygun olanı yazılır.
- Her bir numune aşağıda belirtildiği şekilde kodlanır. İzleme ve geri izleme kapsamında alınan numune ve şahit numuneye aynı kod numarası verilir.
- 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";
- * Broiler 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 şüpheli numuneleri 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 Müdürlüğü kontrol görevlileri, kalıntı izleme planları ile ilgili çalışmalarını yürütürken elde ettikleri bulguları doğrulama ve desteklemek amaçlı olarak plan dışı numune alımı yapabilir. 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-şüpheli" ibaresini yazarak ihbar edilen veya ihlalinden 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-şüpheli" talebi belirtilir.

3.2. Sahit Numune Analizleri

Şahit numune analizleri Bakanlıkça belirlenen ve ilan edilmiş Avrupa Birliği Referans/akredite laboratuvarında veya o konuda yetkilendirilmiş olan ulusal referans laboratuvarında 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 ulusal referans laboratuvarının bulunmaması ve numunenin raf ömrünün imkan vermesi durumunda, numune sahibine şahit numune analizinin ulusal veya AB referans laboratuvarında yapılması konusunda tercih hakkı sunulur. Tercih hakkının yazılı olarak ilgili il müdürlüğüne bildirilmesini takiben gerekli işlemler yürütülür.

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 denetimleri sırasında "**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 laboratuvarlar, 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 müştereken sorumludur.
- Analiz raporu, üç nüsha olarak düzenlenir. Bir nüshası laboratuvarda dosyalanır. Diğer iki nüshası ise ilgili İl Müdürlüğüne gönderilir. Analiz sonucu (pozitif veya negatif) laboratuvar tarafından ilgili il müdürlüğüne faks ve posta yolu ile bildirilir. Pozitif bulgu tespit edilen numune sonuçları hem il Müdürlüğüne hem de Genel Müdürlüğe derhal faks ve posta yolu ile bildirilir. (Ek 2-10).
- Analiz raporunda her bir analiz için "*raporlama limiti*" verilir ve tespit edilemeyen maddeler için "*Tespit Edilebilir Düzeyde Bulunmamıştır*" ifadesi yazılır. Raporda; eseri, var, yok, sıfır, bulunamadı" gibi ifadeler yer almaz.
- Yönetmeliğin 17 inci maddesinin birinci fıkrasının (b) bendinde belirtilen hususlar saklı kaymak 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, gerekli hazırlıkların biran önce yapılması ve doğrulama sonucunun tarafına ulaşmasını takiben hızlı hareket edilebilmesi için sonuç öncelikle telefon, e-posta veya faksla il müdürlüğüne bildirilir. Telefon, e-posta veya faksla bildirilen sonucun en hızlı şekilde Kalıntı İzleme Planı'nda belirtilen referans metotları kullanan yetkilendirilmiş başka bir laboratuvarda doğrulanmasını müteakip, analiz sonucu yetkilendirilmiş laboratuvar tarafından faks ve resmi yazı ile öncelikle il müdürlüğüne ve Genel Müdürlüğe gönderilir.

5. 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 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 Yem Numunesi Alma Yönetmeliği'ne 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.

6. Yem numunelerinde olumsuzluk tespitinde;

- Paketli/ çuvallı 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 6 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 İl Müdürlüğüne arz edilir. Yem fabrikasının kontrolünde fabrikadan yem mevzuatında belirtilen usullere uygun olarak yeni numune alımı yapılır ve analiz için konuda görevli laboratuvara numune gönderimi yapılır. Olumsuzluk durumunda 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.

9. Tebligat, İtiraz, Şahit Numune Gönderimi

- İl Müdürlüğü, ilk numune sonucunun pozitif olması durumunda, numunenin alındığı üretici, çiftlik veya birincil ürün tesisine yasal işlem yapılmak üzere tebligatta bulunur (Ek 2-8). Bu tebligata olumsuz sonuç bildiren analiz raporunu ekler.
- İşyeri sahibi ve/veya sorumlu yöneticisinin numuneye ait muayene ve analiz sonuçlarına, kendilerine tebliğden itibaren yedi gün içerisinde veya kendilerine bildirilen tarihe kadar itiraz hakkı mevcuttur.
- Tebligatta; ilgili tesis ve/veya üretici tarafından itiraz edilmesi durumunda, İl Müdürlüğünde/laboratuvarda muhafaza edilen şahit numune analizinin Bakanlıkça belirlenecek Avrupa Birliği Referans/akredite laboratuvarında veya analiz yapıldığı Ulusal Referans Laboratuvarında yaptırılacağı, bu konuda yapılacak itiraz yazısında analiz hangi laboratuvarda yaptırılmak istendiğinin bildirilmesi istenir. İtiraz durumunda, şahit numune itiraz dilekçesinde belirtilen laboratuvara gönderilir.

- Şahit numuneye ait muayene ve analiz sonuçları kesin olup, verilecek karara esas teşkil eder. Yem numunelerinde de aynı yol izlenir.
- Çalışmalar tamamlandıktan sonra konuya ilişkin detaylı rapor kronolojik olarak (tarihler itibariyle) hazırlanarak Genel Müdürlüğe gönderilir.

10. Analiz Ücreti

Yönetmelik kapsamında;

- şahit numune analiz ücreti,
- izin verilmeyen uygulamanın tespiti durumunda yapılan araştırma ve kontrollerin masrafları,
- 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 hayvanların imha 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 resmi izleme ve kontrol numunesi olarak değerlendirileceğinden analiz ücreti alınmaz ve numunelerin gönderilme ücretleri İl Gıda, Tarım ve Hayvancılık Müdürlüklerince karşılanır.

VIII. YIL SONU VE ARA RAPORLARININ HAZIRLANMASI

- İl müdürlükleri ve laboratuvarlar tarafından gerçekleştirilen faaliyetler UKİP'na 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 2-9'da verilen forma uygun olarak düzenledikleri dönemsel raporlarını; 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 hazırlanır. 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 Tebligat
Ek 2-9 İl Müdürlüğü İzleme Numuneleri Dönem Rapor Formu
Ek 2-10 Laboratuvar Pozitif Kalıntı Bulgusu Bildirim Formu
Ek 2-11 İl Müdürlüğü Pozitif Kalıntı Bulgusu Bildirim 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 1-1**SU ÜRÜNLERİ YETİŞTİRİCİLİK ÇİFTLİK KAYITLARI****KULLANILAN YEM KAYITLARI**

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

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		
		Hastalıklı 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

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
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.

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

EK 2-1

..... İL/İLÇE MÜDÜRLÜĞÜ
CANLI HAYVAN VE HAYVANSAL ÜRÜNLERDE KALINTI İZLEME PLANLARINA AİT
YILLIK KONTROL VE DENETİM 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 Zİ 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 :
Numunenin Alındığı Tesis/çiftliğinAdı :
Tutanak Tarihi :
Tutanak No :
Numune Alış Sebebi : Kalıntı İzleme
İzleme
Geri izleme
Yoğunlaştırılmış Denetim
Şüphe

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

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 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 :
Cinsi¹ :
Türü² :
Miktarı :
Alındığı Tarih :
Ambalaj Şekli :
Alış Sebebi* : Kalıntı İzleme
İzleme
Geri izleme
Yoğunlaştırılmış Denetim
Şüpheli

*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

KALINTI İZLEME VE DENETİM FORMU-1

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

DENETÇİ KANAATI :**FORMUN DEĞERLENDİRMESİ :**

1- 6'ncı 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- 7'inci ve 8'inci 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- 1'nci,ve 2'inci soruların cevaplarından en az biri "**Hayır**" ise izlenebilirliği sağlayamadığından yasal işlem yapılır. olumsuzluğun giderilmesi istenir.

4- 3'üncü ve 4'üncü sorunun cevabı hayır ise Hayvansal Gıdalar İçin Özel Hijyen Yönetmeliği ve Gıda Hijyen Yönetmeliğinin Geçici Hükümleri Madde 1 hükümlerine göre hareket edilir.

4- 12 ve17'nci 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 DENETİM FORMU-2

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

FORMUN DEĞERLENDİRMESİ :

1- 1'nci ve 2'inci soruların cevaplarından en az biri "**Hayır**" ise izlenebilirliği sağlayamadığından yasal işlem yapılır. olumsuzluğun giderilmesi istenir.

2- 3'üncü ve 4'üncü 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
İL/İLÇE GIDA, TARIM VE HAYVANCILIK 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/çiftliğinizde 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 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 şüphemiz 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 takdirde, 5996 sayılı Kanununun 24'üncü maddesinde belirtilen izlenebilirlikle ilgili hükümleri uygulamamaktan yasal işlem başlatılacaktır.

Çiftliğinizde geri izleme amaçlı olarak bir kontrol başlatılacaktır. İzlemede yasaklı madde ihlali tespit edilmiş ise; istatistiki metot kullanılarak numune alınacak, tüm kontrol giderleri işletmeniz tarafından 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 ürünlerinizde yasal olmayan bir kalıntının bulunmaması için gerekli kontrolleri yapmak üzere veteriner hekiminize danışarak gerekli önlemleri alınız.

Bilgilerinizi ve gereğini rica ederim.

İl Müdürü

Ek 2-8

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

Sayı :

Konu :

... / ... / ...

[İşyeri Adı- Adresi]

.../.../.... tarihSayılı Resmi Gazete’de yayımlanan sayılıKanun 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.

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 laboratuvarında 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)

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.

Ek 2-10 (Sayfa 1)

Ulusal Kalıntı Kontrol Planı Uyarınca Yapılan Kalıntı İncelemesi

Yıl

- Pozitif Kalıntı Bulgusu Bildirim Formu -

Laboratuvar 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. Geri izleme tamamlandığında İl Müdürlüğü, Bildirim Formunu (1 ve 2. sf) 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 1. sayfasını doldurur ve geri izlemeyi yapacak İM'ne ve GKGM'ye gecikmeksizin gönderir. Bu durumda geri izlemeyi tamamlayan İM, çalışma bittikten sonra bu formun 1 ve 2. sayfasına doldurur ve ilk izlemeyi yapan İM'ne ve GKGM'ne gecikmeksizin bildirir. Aynı işletmeden gelen bir numunede birden fazla pozitif bulgu olması halinde, eğer yer yeterli ise sadece bir tane bildirim formu kullanılır.

1. İşlem Numarası* (İl Müdürlüğü tarafından verilen)

*:Bu numara, geri izleme çalışmalarının başlatılmasına neden olan izleme numunesinin kod numarasıdır ve 2inci sayfa için düzenleme numarasıdır.

2. Numuneyi Alan İl Müdürlüğü

3. Analizi Yapan Laboratuvar Adı

4. Numunenin Alındığı Yer ve İşletme Sicil Numarası**

** : İM tarafından doldurulacaktır

5. Bildirim Yapılma Sebebi

6. Numune Alma Amacı*

* İlk bildirim yapılıyor ise bu formun sadece Sayfa 1'i doldurulacaktır. Diğer Durumlarda, pozitif sonuçların bu formla bildirimini tespit edilen maddenin varlığı teyid edildikten sonra ve tespit edilen değer MKL'nin üzerinde ise yapılacaktır.

7. Geri İzleme Numunesinin Alındığı Yer**(4. madde dip notu)

8. Hayvan Çeşiti (Diğer ise yan hücreye çeşit yazılır)

9. Irkı (anabolik ajan tespiti yapıldığında)

10. Geri İzleme Numune Alma Tarihi

11. Orijin Üreticinin Bağlı Olduğu İl Müdürlüğü

12. Orijin Üreticinin İlçesi

13. İşletme Numarası

14. Metot Bilgileri

İzleme Metodu* (Madde 15'deki tablonun satırları)

*: İki ayrı metot kullanıldığı ise her iki kolon da işaretlenir.

Doğrulama Metodu

15. Numune Kod No	Hayvan kimliklemesi (Örn. Kulak Küpe Numarası/ürün lot numarası)	Cinsiyeti	Gebelik durumu	Ay olarak yaşı	Sadece kesinleşmiş ve laboratuvar analizi ile doğrulanarak teyid edilmiş analiz sonuçları yazılabilir.				
					Varlığı ispatlanmış Madde veya Maddeler	Matriks	Miktarı	Ölçüm belirsizliği (+/-)	Ölçüm Birimi

16. Numune kusurlu bulundu mu?*

*:Hangi numunede kusur bulundu belirtiniz

17. İzleme Numunesinin Raporlama Tarihi

18. Geri İzleme Numuneleri Raporlama Tarihi

19. Formu Düzenleyen Kişi Bilgileri

Ek 2-11 (Sayfa 2)

Ulusal Kalıntı Kontrol Planı Uyarınca Yapılan Kalıntı İncelemesi

Yıl

- Pozitif Kalıntı Bulgusu Bildirim Formu -

Üretici işletme kontrolünü yapmakla yetkili olan İl Müdürlüğü tarafından doldurulacaktır

Dikkat : Bu formun 2 inci sayfa, 1inci maddesinde yer alacak olan numune kod numarasının Ek 2-10 daki formun (sayfa 1), 1inci maddesinde yer alan Numune Kod Numarası ile aynı olması gerekmektedir. Aksi takdirde sayfa 1 ile sayfa 2'nin ilişkilendirilmesi mümkün değildir.

1. Numune Kod No (İl Müdürlüğü tarafından verilen)*
*Buradaki numara 1inci sayfadaki numara ile aynı olmalıdır!

2. Geri İzlemeyi Yapan Birim
3. Geri İzleme Numunesinin Alındığı Yer
4. Varlığı tespit edilen madde ve Kalıntıya neden olan faktörler hakkında bilgi (Gerekli hallerde ayrıca bir rapor tanzim ediniz)

5. ALINAN TEDBİRLER

İşaretleme
Yapın

Adet/Önlemler
Belirtiniz
(gerekli hallerde ayrıca bir rapor tanzim ediniz)

İzlenimler,
Notlar

5.1	Numunenin alındığı işletmede kontrol yapıldı mı? Kayıtlar Değerlendirdi mi? Geri izleme numunesi alındı mı?		adedi	
5.2	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)		adedi/miktarı	
5.3	Yasaklı madde kullanıldığı tespit edilen hayvanlara ömür boyu yasaklama getirildi mi?		Yasaklanan hayvan adedi	
5.4	Geri izleme numunesi alınan hayvanlarda pozitif bir bulguya rastlanması durumunda işletmedeki kontrollerin sıklaştırılması/hayvanların geldiği işletmeden numune alınması (KİP Yönetmeliğinin 19. ve 24. maddeleri gereği)		Kontrol altında tutulan hayvan adedi	
5.5	Kesimhanede el konulan hayvan/ürün var mı?		adedi/miktarı	
5.6	Gıda olarak tüketimi uygun olmadığı belirlenen hayvan/hayvansal ürün var mı?		adedi/ miktarı	
5.7	Alınan İdari Önlemler		Belirtin	
5.8	Suç Duyurusu Var mı		Belirtin	
5.9	Yukarıda tarif edilenden başka bir önlem alındı mı?		Belirtin	
6.	Genel izlenimler			

7. Tarih
8. İşlemi yapan Denetçi (Hayvan Sağlığı)
9. İşlemi yapan Denetçi (*Kontrol Şube)
10. İl Müdürü Yardımcısı (Koordinatör ekip Bşk.)

(*) Paketleme tesislerinin denetiminde

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)	Raporlama Tarihi**

* 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.