

BITKİSEL GIDA VE YEM İLE GIDA İLE TEMAS EDEN MADDE VE MALZEMELERİN İTHALAT KONTROLLERİNE DAİR UYGULAMA TALİMATI

1- Bu talimat 5996 sayılı Veteriner Hizmetleri, Bitki Sağlığı, Gıda ve Yem Kanunu'na dayanılarak 17 Aralık 2011 tarih ve 28145 sayılı Resmi Gazete'de yayımlanan "Bitkisel Gıda ve Yemin İthalat Kontrollerine Dair Yönetmelik" ve "Gıda ve Yemin Resmi Kontrollerine Dair Yönetmelik" kapsamında bitkisel gıda ve yem ile gıda ile temas eden madde ve malzemelerin ithalat kontrollerine dair uyulacak usul ve esasları belirler.

ÖN BİLDİRİM

2- İthalatçı ön bildirim işleminden önce İl Müdürlüğü'ne başvurarak; ithalatçı, ihracatçı ve/veya üretici firma bilgilerini Gıda Güvenliği Bilgi Sistemi (GGBS)'ne kaydettirir.

3- İthalatçı ön bildirim işlemi için GGBS'ye girişte gerekli kullanıcı adı, parola ve şifre bilgilerini İl Müdürlüğü'nden alır.

4- İthalatçı her bir ürün için ayrı ayrı ön bildirimde bulunur.

5- İthalatçı, ürünün giriş gümrüğüne tahmini varış tarihi veya resmi kontrol talep edilen tarihten en az 3 gün önce GGBS'ye giriş yaparak ön bildirim formunu doldurur.

6- İthalatçı, ürüne ait belgeleri GGBS'deki ön bildirim formuna ekler. Yabancı dillerde düzenlenmiş belgelerin tercümelere de ön bildirimde eklenmelidir. Sertifikalar tercüme büroları tarafından tercüme edilmiş olmalıdır. Sertifika haricinde yabancı dilde düzenlenmiş diğer belgelerin tercümelere ithalatçı tarafından yapılarak imzalı bir şekilde beyan edilebilir.

7- Ön bildirim tarihi ile ürünün giriş gümrüğüne tahmini varış tarihi veya resmi kontrol talep edilen tarih arasında 3 günden daha kısa süre olması durumunda İl Müdürlüğü iş programını göz önünde bulundurarak ön bildirim reddedebilir.

8- GGBS, her bir ön bildirim için bir ön bildirim numarası ve takip şifresi üretir. İthalatçı yapmış olduğu ön bildirim ön bildirim numarası ve şifresi ile takip eder.

ÖN BİLDİRİM İNCELEME

9- Gıda ve Yem Şube Müdürü veya yetki verdiği personel İl Müdürlüğüne yapılmış olan ön bildirimleri GGBS'de her gün kontrol eder. GGBS'de ithalat ön bildirim sayfasından alacağı rapor ile kontrol görevlileri arasında iş bölümünü yapar.

10- Ön bildirim, yapıldığı tarihten sonraki 2 iş günü içerisinde kontrol görevlisi tarafından incelenir ve sonuçlandırılır. Kontrol görevlisi Ön bildirim incelerken GGBS'de söz konusu ürün ile ilgili daha önce yapılmış olan ön bildirim sonuçlarını da inceler. Ön bildirim ve ekli belgelerin incelenmesi aşamasında yaşanan tereddütler için ivedilikle Genel Müdürlükten görüş alır. Bu durumda ön bildirim açıklama sayfasında ithalatçı bilgilendirilir.

11- Aynı ürün ve belgeler ile daha önce onaylanmış ön bildirim onaylanması esastır, ancak daha önce onaylanmış ön bildirimde mevzuata aykırılık tespit edilmesi durumunda ön bildirim onaylanmadan Genel Müdürlük bilgilendirilir.

12- Ön bildirim mevzuata uygun olup olmadığı hususunda ön bildirim açıklama bölümü kullanılarak ithalatçı bilgilendirilir. Ön bildirim uygun değil ise uygunsuzluk nedeni, uygun ise resmi kontrolün yapılacağı tarih açıklama bölümünde belirtilir. Gerektiğinde e-posta yoluyla da ithalatçı firma bilgilendirilir.

13- GGBS ön bildirim sayfasında girilmesi zorunlu olmayan bilgilerin doldurulmamış olması nedeniyle ön bildirimler reddedilemez.

14- Mevzuata uygun bulunmayan ön bildirimler reddedilir. İthalatçı uygunsuzluğu gidererek yeniden ön bildirimde bulunabilir.

15- Mevzuata uygun bulunan ön bildirimler GGBS’de onaylanır.

DOKÜMAN KONTROLÜ

16- İthalatçı, onaylanmış ön bildirim için resmi kontrolün yapılacağı tarihte ön bildirim ekli belgelerin asılları, ön bildirim formu ve Ek-1’de yer alan Başvuru Formunu doldurarak İl Müdürlüğüne müracaat eder. Başvuru Formu kaşeli ve ithalatçı veya temsilcisi tarafından imzalanır.

17- İthalatçı, resmi kontrolün yapılacağı tarihte asıl belgeler ile İl Müdürlüğüne müracaat etmezse ön bildirim iptal edilir. GGBS ithalat ana sayfasında belge durumu iptal konumuna getirilir ve açıklama bölümüne reddedilme sebebi belirtilir. İthalatçı söz konusu ürün ile ilgili tekrar ön bildirimde bulunabilir.

18- İthalatçının ibraz ettiği asıl belgelerin, ön bildirimde eklenen belgelerle uyumlu olması zorunludur. Uyumsuzluk durumunda GGBS ithalat onay sayfasında doküman kontrolü bölümü olumsuz olarak işaretlenerek ithalat reddedilir. Reddedilen ürünle ilgili olarak Gümrük İdaresine uygunsuzluk yazısı yazılır. İthalatçı firma bilgilendirilir.

19- Aynı ürün için düzenlenmiş asıl belgelerin İl Müdürlüğüne bir defa verilmiş olması yeterlidir. Daha sonraki ön bildirimler için diğer İl Müdürlüklerince asıl belgeler talep edilmez. Bu durumda daha önce onaylanmış olan ön bildirimler ekinde yer alan belgeler teyit amaçlı kontrol edilir.

20- Doküman kontrolü uygun olan ürünler için Ek-2 de yer alan analiz sıklığı dikkate alınarak kimlik kontrolü ve fiziksel kontrol işlemlerine başlanır.

KİMLİK KONTROLÜ

21- Kimlik kontrolü ürüne ait belgeler ile ithal edilecek ürünün uyumlu olup olmadığının kontrolüdür. Kimlik kontrolü sonucu mevzuata uygun olan ürünler GGBS Kimlik Kontrolü bölümünde olumlu olarak işaretlenir ve Ek-2 de yer alan analiz sıklığı çerçevesinde fiziksel kontrol işlemlerine başlanır.

22- Kimlik kontrolünün olumsuz olması durumunda ilgili bölüm GGBS’de “olumsuz” olarak işaretlenir ve olumsuzluk nedeni belirtilir. Kimlik kontrolü sonucu, ürün Türkçe etiketinin mevzuata veya ön bildirimdeki beyana uygun olmaması durumunda ithalatçının Türkçe etiketlerini ön bildirimdeki beyana uygun şekilde düzeltmesine izin verilir, ancak Türkçe etikette yer alan bileşenler ile parti numarası değişikliklerine izin verilmez. Türkçe etiketlerin düzeltilmesini müteakip tekrar ön bildirim yapılarak müracaat edilir.

TÜRKÇE ETİKET ve BİLEŞEN LİSTESİ

23- Gıdaların Türkçe etiketleri, “Türk Gıda Kodeksi Etiketleme Yönetmeliği”, gıda ile temas eden madde ve malzemelerin Türkçe etiketleri “Türk Gıda Kodeksi Gıda ile Temas Eden Madde ve Malzemeler Yönetmeliği” ve ürünler ile ilgili diğer mevzuatta yer alan etiketleme kurallarına uygun olmak zorundadır. Ancak etiketleme mevzuatındaki geçiş süreleri dikkate alınarak Türkçe etiketler kontrol edilmelidir. Geçiş süreci boyunca ürünler üzerinde önceki etiketleme mevzuatına uygun Türkçe etiketler bulunabilir. 17 Aralık 2011 tarihinden önce kontrol belgesi almış ya da referans dosya kapsamında Türkçe etiketli olarak ithal edilecek ürünlerin Türkçe etiketleri Etiketleme Yönetmeliği geçiş süreci boyunca tekrar incelenmeksizin onaylanır.

24- Hammadde olarak ithal edilen, doğrudan perakende piyasaya arz edilmeyecek olan, dökme olarak ambalajsız getirilen, son tüketiciye veya toplu tüketim yerine sunulmayan gıda ve yem için Türkçe etiket aranmaz. Türkçe etiketleme zorunlu olan ürünlerin etiketleme işlemi tamamlanmadan uygunluk yazısı düzenlenmez.

25- Tablet, kapsül vb formdaki ürünlerin Türkçe etiketlerinde tablet, kapsül vb. adedi yer alması durumunda, ayrıca net miktar bilgisi aranmaz.

26- Bileşen listesi ihracatçı veya üretici tarafından düzenlenmiş olmalıdır. Tek bileşenden oluşan ürünler için (karabiber, elma, buğday vb.) bileşen listesi aranmaz. Bileşen listesi ve etikette aroma vericilerin adının veya eşanlamlısının belirtilmesi durumunda ayrıca FEMA kodlarının belirtilmesine gerek yoktur. Bileşen listesinde ana bileşenlerin haricindeki katkı maddeleri, aroma vericiler, renklendirici vb. bileşenlerin miktarlarının veya oranlarının belirtilmesi zorunlu değildir.

27- Bileşen listelerinde sadece bitki listesinde yer alan bitkiler için bitkinin Latince ismi ve bitkinin kullanılan kısmı aranacaktır. Bitki listesi kapsamında değerlendirilmeyen, yaygın olarak kullanılan bitkilerin Latince isimleri ile kullanılan kısımlarının bileşen listesinde belirtilmesi zorunlu değildir.

28- Gıdaların, protein, vitamin, mineral miktar/oranları Türkçe etiket veya bileşen listesinde minimum değer şeklinde veya aralık belirtilerek (örneğin; min.%20 protein, Protein: % 18-22 vb.) yazılabilir. Bu durumda analiz sonuçları bileşen listesi veya Türkçe etiket üzerindeki bilgiler çerçevesinde değerlendirilir.

FİZİKSEL KONTROL

29- Fiziksel kontrol; organoleptik muayene, ambalaj kontrolü, numune alma ve laboratuvar analizlerini de kapsayan kontrolleri içerir. Fiziksel kontrol aşamasında ürünün organoleptik muayenesinde kendine has tat ve kokusunu kaybetmiş, gözle görülür biçimde bozulmuş, kokuşmuş, küflenmiş vs. olması durumunda üründen numune alınmaksızın reddedilir. Organoleptik muayeneye ithalatçının itirazı halinde farklı bir denetçi ekibi tarafından 7 gün içerisinde organoleptik muayene yinelenir.

30- Organoleptik muayene sonuçlarının uygun olması durumunda Ek-2 de yer alan analiz sıklıkları çerçevesinde üründen mevzuata uygun olarak numune alınır. İthalatçı, numune alma için uygun şartları sağlamak zorundadır. Uygun numune alma şartlarının sağlanamaması durumunda kontrol görevlisi numune almaz, durumu tutanak ile tespit eder.

31- Alınan numuneler için Ek-4'te yer alan "Numune Alma ve Laboratuvara Gönderme Tutanağı" kontrol görevlisi tarafından doldurulur ve imzalanır. Numune alma ve Laboratuvara Gönderme tutanağı ithalatçı veya temsilcisi ile gümrük işletici kuruluş yetkilisine imzalatılır.

32- Aynı parti numarasını taşıyan, farklı (ebat, miktar, şekil, desen vb.) ambalajlardaki aynı ürünlerden tek numune alınır.

33- Numuneler, ayrıca bir resmi yazı yazılmaksızın "Numune Alma ve Laboratuvara Gönderme Tutanağı" ile birlikte laboratuvara gönderilir. Alınan numuneler il sınırları içerisindeki laboratuvara İl Müdürlüğü tarafından görevlendirilecek personel nezaretinde teslim edilir. Laboratuvarın il dışında olması durumunda, numune İl Müdürlüğü tarafından kargo ile laboratuvara ulaştırılır. Numunelerden istenecek analizler Ek-3 de yer alan kriterler dikkate alınarak GGBS üzerinden ilgili laboratuvara gönderilir. Muayene ve analiz sonucunun değerlendirilmesi, gıda için varsa ölçüm belirsizliği, yem için tolerans değerleri, yem için

tolerans değeri bulunmadığı durumlarda varsa ölçüm belirsizliği dikkate alınarak analizi yapan laboratuvar tarafından yapılır. Analiz sonucu ve yapılan değerlendirme, muayene ve analiz raporunda belirtilerek, laboratuvar tarafından GGBS üzerinden İl Müdürlüğü'ne gönderilir. GGBS üzerinden İl Müdürlüğüne sonucun bildirilmesini müteakip resmi yazı/rapor beklenmeksizin resmi kontrol işlemlerine devam edilir. GGBS'ye dahil olmayan laboratuvarlar için numune resmi yazı eşliğinde laboratuvara gönderilir.

34- Numune gönderilecek olan laboratuvarlar ile şahit numunenin gönderileceği referans laboratuvarlar Genel Müdürlükçe belirlenir. Numune gönderilecek laboratuvarların seçiminde öncelikle istenecek analizlerin ilgili laboratuvar tarafından yapılıp yapılamadığı, ithalatın yapıldığı İl ile mesafesi dikkate alınır. İstenecek analizlerin Bakanlıkça yetkilendirilen laboratuvar tarafından yapılamaması durumunda üniversite, TÜBİTAK, Hıfzıssıhha vb. laboratuvarlarına veya yurt dışındaki laboratuvarlara numune gönderilebilir.

35- Özel mevzuatı gereği şahit numunelerin analizlerinin ilk analizi yapan laboratuvar tarafından yapılması gerekmektedir. Bu durumda ilk laboratuvar aynı zamanda referans laboratuvardır.

36- Referans laboratuvarında şahit numunede sadece birinci analiz sonuçlarına göre mevzuata uygun olmayan kriter ya da kriterlerin analizleri yaptırılır. İthalatçı olumsuz analiz sonuçlarına 7 gün içerisinde itiraz edebilir. 7 günden sonra yapılan itirazlar kabul edilmez.

37- Referans laboratuvarların analiz sonuçları kesin olup verilecek karara esas teşkil eder. Söz konusu ürün ile ilgili elleçleme veya özel işleme tabi tutma işlemlerinden biri uygulanmadan aynı üründen tekrar numune alınmaz.

38- Resmi kontroller sonucu mevzuata uygun bulunmayan ürünler için ithalatçının ürününü özel işleme tabi tutma talebi Genel Müdürlükçe değerlendirilir. Özel işleme tabi tutulması uygun görülen ürünlerden işlem sonrasında numune alınır ve analize tabi tutulur. Özel işleme tabi tutulan ürünlerde tüm risk kriterlerine göre yeniden değerlendirilir.

39- Resmi kontrol sonucu uygun bulunmayan ürünlerin ithalatçının bilgisi ve talebi doğrultusunda geri gönderilmesine veya üçüncü ülkeye ihraç edilmesine; Gıda ve Yemin Resmi Kontrollerine Dair Yönetmeliğin 22nci Maddesi hükümleri çerçevesinde izin verilir.

TAKVİYE EDİCİ GIDALAR

40- Takviye edici gıdaların ön bildirimlerinde, ürünlerin internet ve diğer yayın organlarında yer alan reklamları incelenecektir. Mevzuata aykırı reklamı yapılan ürünler için ithalatçının reklamların kaldırılmasına yönelik yasal işlemlere başlamış olması durumunda ön bildirim incelemeye devam edilir. Aksi halde ön bildirim reddedilerek ithalatçı bilgilendirilir.

41- Takviye edici gıdaların bileşimlerine göre Türkçe etiketlerinde besin öğeleri ile ilgili Ek-7'de yer alan ifadeler ile benzerleri kullanılabilir.

42- Takviye edici gıdaların Türkçe etiketlerinde besin öğesi ile eksikliği arasındaki bağı tanımlayan herhangi bir beyan yer almayacaktır. Ürünlerde bulunabilecek vitamin ve minerallerin üst limitleri Ek-8'de verilmektedir. Üst limitler hesaplanırken doğal kaynaklardan gelen vitamin ve mineral değerleri dikkate alınmayacaktır.

43- Vitamin ve minerallerden oluşan ürünlerin bileşiminde bitkiler yer alıyorsa kullanılan bitkiler bilimsel veya geleneksel olarak yaygın kullanılan bitkiler olmalıdır.

44- Takviye edici gıdalarda kullanılan bitkiler, Bakanlık tarafından oluşturulan Bitki Listesi içinde yer alan pozitif bitkilerden olmalıdır.

YEMLER

45- Yemlerin Türkçe etiketleri “Yemlerin Piyasaya Arzı ve Kullanımı Hakkında Yönetmelik” ile yem mevzuatında yer alan kurallara uygun olmalıdır.

46- Yem katkı maddeleri-premikslerin ve yalama taşlarının onay (tescil ve beyan) işlemleri, 2002/66 sayılı “Yem Katkı ve Premikslerin Üretimi, İthalatı, İhracatı, Satışı ve Kullanımı Hakkında Tebliğ”nin hükümlerine göre yürütülmektedir. Özel Besleme amaçlı yemler ithalat öncesinde Genel Müdürlükten onay almalıdır. Bu nedenle yem katkı maddeleri-premikslere, yalama taşları ve özel besleme amaçlı yemler için diğer belgeler kısmına Bakanlıkça onaylanmış tescil/beyan/onay ön bildirimine eklenmelidir. İthal edilecek yem katkıları-premikslere ve özel besleme amaçlı yemler Bakanlıkça onaylanmış tescil/beyan/onay’a uygun olmalıdır.

47- Bakanlıkça normları belirlenmiş küspe ve yağların, bu normlara uygun olması durumunda ithalatına izin verilir.

48- Yem maddelerinden “Yemlerin Resmî Kontrolü İçin Numune Alma ve Analiz Metotlarına Dair Yönetmelik” hükümlerine uygun olarak numune alınır. Yem numuneleri, asıl, şahit ve işletmeye bırakılacak numune olmak üzere üç numune olacaktır.

SERTİFİKALAR

49- Sertifika üzerinde “ürünün serbestçe satıldığı, ürünün üretildiği ülke mevzuatına uygun olarak üretildiği, AB mevzuatına uygun olarak üretildiği, ilgili ülkenin normlarına uygun olduğu, insan ve/veya hayvan sağlığı açısından risk taşımadığı, gıda ve/veya yem güvenilirliği açısından risk taşımadığı, yapılan analiz sonuçlarının uygun olduğu, gıda ile temasının uygun olduğu” gibi ürünün güvenilir olduğunu ifade eden ibarelerden biri yer almalıdır. Bu talimat kapsamındaki ürünlerin sertifikalarında bileşendeki hayvansal kökenli maddelerin kaynağına ait bilgi aranmaz, hayvan hastalık listeleri kapsamında değerlendirme yapılmaz.

50- Sertifikalar menşe ülke ya da yükleneceği ülkenin sertifika düzenlemeye yetkili makamı tarafından onaylanmış olmalıdır. Sertifika, üretici veya ihracatçı adına düzenlenmiş olabilir. Ancak sertifika düzenlenmiş olan ürünün ülkemize ithalatı öncesinde ticarete konu olması nedeniyle ülkemize ihracat yapan firma sertifikada belirtilen ihracatçı firmadan farklı olabilir. Bu durumda ithalatçının beyanı esas alınır.

51- Sertifikalarda menşe ülke bilgisi bulunmadığı durumda üretici firma adresi menşe bilgisi olarak kabul edilir. Sertifikada menşenin bulunmaması halinde sertifikaya ek bir belge ile ürün menşei belgelendirilir. Ek belge, sertifika düzenlemeye yetkili makam tarafından onaylanmalıdır. (Ör.tarih ve seri nolu sertifika muhteviyatı ürün ülkesinde üretilmiştir.)

52- Sertifikaların yetkili makam tarafından düzenlenip düzenlenmediği hususunda tereddüt yaşanması durumunda, ithalatçının ilgili ülkenin büyükelçiliği veya konsolosluktan söz konusu sertifikanın ilgili ülkenin sertifika düzenlemeye yetkili makamı tarafından düzenlendiğini ve onaylandığını belirten belge getirilmesi halinde sertifikalar kabul edilir. Bu yazının temin edilememesi durumunda Genel Müdürlükten görüş alınır.

53- Üreticiyi veya ürünü garanti eden global sertifikalar, geçerli olduğu sürece yapılan tüm ön bildirimler için kabul edilir. Ön bildirimlerin farklı İl Müdürlüklerine yapılacak olması durumunda orijinal sertifikanın bulunduğu İl Müdürlüğü sertifikanın fotokopisini onaylayarak ithalatçıya verir. Onaylı sertifika ile diğer ön bildirim yapıldığı İl Müdürlüklerinde işlem yapılır.

54- Belirli parti ve belirli miktar ürünü garanti eden sertifikalarda, parti numarası ve miktar bulunmak zorundadır. Bu sertifikalar, sertifikada belirtilen miktarı aşmamak üzere birden fazla ön bildirim için kullanılabilir. Bu durumda ithalatçı, sertifikanın aslını kullandığı ön bildirim numarasını İl Müdürlüğüne bildirir. İl Müdürlüğünce ilgili ön bildirim GGBS'den veya gerektiğinde ilgili İl Müdürlüğünden teyit edilerek sertifikadaki miktarı aşmamak üzere resmi kontroller yapılır.

55- Üretildiği ülkedeki ürün adından farklı bir ürün adı ile ülkemize ithal edilecek ürünlerin bileşen listesinde veya üreticinin düzenlediği belgede bu durumun beyan edilmesi halinde sertifikada ayrıca ülkemize ithal edilecek olan ürün ismi aranmaz.

56- Bitki sağlığı kontrolüne tabi ürünlerde sertifika aranmaz, bitki sağlığı kontrolü sonucunda düzenlenen uygunluk yazısı aranır. Bitki sağlığı kontrolüne tabi ürünlerin resmi kontrolleri eş zamanlı yapılabileceği gibi, bitki sağlığı kontrolleri sonrasında da yapılabilir. Bitki sağlığı kontrolü sonucu düzenlenen uygunluk yazısı ithalatçı tarafından İl Müdürlüğüne verilmeden İl Müdürlüğünce uygunluk yazısı yazılmaz.

57- Sertifika tarih ve numaraları GGBS'ye kaydedilir. Sertifika numarası bulunmayan sertifikaların numara bölümüne sertifikayı imzalayan yetkilinin adı kaydedilir. Bitki sağlığı kontrolüne tabi olan ürünler hariç olmak üzere, tek parti halinde veya dökme olarak ithal edilmek istenen ürünlere ait birden fazla sertifika bulunması durumunda bu ürünler tek parti olarak değerlendirilerek sertifika tarih ve numaraları GGBS'ye kaydedilir. GGBS sertifika tarih ve numara bölümünün yeterli olmadığı durumlarda açıklama bölümüne tarih ve numara kaydedilir.

58- Resmi kontrol sonucu olumsuz olan ürüne ait, ürünün adını, parti numarası ve miktarını içerecek biçimde düzenlenmiş sertifikanın aslının firma tarafından talep edilmesi durumunda; asıl sertifika ve fotokopisi üzerine kırmızı renkli "Türkiye'ye girişine izin verilmemiştir." kaşesi basılarak, sertifikanın aslı firmaya iade edilir, fotokopisi İl Müdürlüğünde muhafaza edilir.

59- Genel Müdürlük internet sitesinde gıda ile temas eden madde ve malzemeler için sertifika düzenleyen ülkeler yer almaktadır. Gıda ile temas eden madde ve malzemeler için sertifika düzenlemeyen ülkelere yapılacak olan ithalatta sertifika yerine üretici tarafından düzenlenmiş olan firma beyanı sertifika yerine kabul edilir. Firma beyanında ürün adı, miktarı, parti veya lot numarası, üretici firma adı ve adresi ile gıda ile temasının uygun olduğuna dair ifadeler yer almalıdır.

60- Sertifikaların geçerlilik süresi sertifika üzerinde belirtilen süre kadardır. Sertifika üzerinde geçerlilik süresi belirtilmediği takdirde, bu süre ürünün son tüketim tarihini aşmamak üzere, sertifikanın düzenlendiği tarihten itibaren 1 yıldır. Ön bildirim yapıldığı tarihte sertifikanın geçerlilik süresinin dolmamış olması şarttır.

DİĞER HÜKÜMLER

61- Dâhilde işleme rejimi kapsamında ithal edilmek istenen ürünlere ait dahilde işleme izin belgesi (DİİB) üzerinde "eşdeğer eşya kullanılmayacağına" dair ibare olması durumunda, bu ürünler yalnızca doküman kontrolü ve kimlik kontrolüne tabi tutulur, bu ürünlerden numune alınmaz, analize gönderilmez. Kontrol sonucu uygun olan ürünler için uygunluk yazısı düzenlenir. Bu uygunluk yazısı üzerine DİİB tarih ve numarası yazılır. Üzerinde eşdeğer eşya kullanılmayacağına dair ibare taşımayan DİİB resmi kontrollerde dikkate alınmaz.

62- Ön bildirimde beyan edilen GTİP numarası ile Gümrük idaresince söz konusu ürün için belirlenen GTİP numarasının farklı olması durumunda, ön bildirimde yer alan GTİP numarası gümrük idaresince belirlenen GTİP numarasına uygun olarak düzeltilir.

63- Birden fazla ithalatçıya ait olsa bile dökme olarak gelen menşei, sertifikası aynı olan, aynı gemi, ambar, tank, depo, konteynır, silo vb.'de bulunan ürünler tek bir parti kabul edilir. Partiyi temsil edecek şekilde resmi kontroller yapılır. Resmi kontrol sonucunun uygun olması durumunda 45 gün içinde bu ürün için ön bildirimde bulunulmuş olan tüm ithalatçılar için aynı sonuç uygulanır.

64- Uygunluk yazıları 45 gün süreyle geçerlidir. 45 gün sonunda ithalatçının ithalat işlemlerini tamamlayamaması ve İl Müdürlüğünden tekrar uygunluk yazısı talep etmesi durumunda; ithal edilecek ürün, son tüketim tarihi ve ürünün depolama koşulları dikkate alınarak gerekirse tekrar resmi kontrol yapılabilir. Ürünün yapısı ve depolama koşullarının üründe gıda veya yem güvenilirliği açısından risk oluşturmayacağı durumlarda daha önce yapılmış olan resmi kontrol sonuçlarına dayanılarak uygunluk yazısı düzenlenir. Bu uygulama için tekrar ön bildirim yapılmasına gerek yoktur.

65- İl Müdürlüklerince ön bildirim incelemesi ve ithalat aşamasındaki resmi kontrollere ait bilgiler GGBS'ye zamanında ve düzenli olarak girilecektir.

66- İl Müdürlüğünde saklanan şahit numuneler ithalat işlemlerinin olumlu sonuçlanmasından sonraki 7 gün içerisinde ithalatçının talebi doğrultusunda ithalatçıya teslim edilir. 7 gün sonunda alınmayan numuneler ve resmi kontrol sonucu mevzuata uygun bulunmayan numuneler imha tutanağı düzenlenerek imha edilir.

67- 17 Aralık 2011 tarihi öncesinde kontrol belgesi onaylanmış olan ürünler için ithalatçı kontrol belgesinde ürünün giriş gümrüğünün olduğu İl Müdürlüklerinden birine ön bildirim yapmak zorundadır. İthalatçı ön bildirim yaparken diğer belgeler kısmına onaylanmış kontrol belgesinin, sertifika kısmına (bitki sağlık sertifikası hariç) sertifikanın ve etiket kısmına Türkçe etiketin elektronik nüshalarını ekler. Kontrol belgesinin geçerli olduğu süre içerisinde kontrol belgesi aşamasında incelenmiş olan belgeler ön bildirim aşamasında tekrar incelenmeksizin kabul edilir. Kontrol belgesi aşamasında sertifika ve Türkçe etiket onaylanmamış ise bu belgeler ön bildirim aşamasında incelenir. Kontrol Belgesi aşamasında onaylanmış olan sertifikalar için kontrol belgesinin geçerlilik süresi boyunca sertifikanın geçerlilik süresi dikkate alınmayacaktır.

68- Ön bildirimde beyan edilen ürün miktarı ile gümrük idaresince belirlenen miktar arasında + - % 3'ün altında bir farklılık oluşması durumunda İl Müdürlüğünce İthalat Onay sayfasında ürün miktarı gümrük idaresince belirlenen miktara uygun olarak düzeltilerek işlemlere devam edilir.

69- Bakanlıkça ihracatçı ülkelerde inceleme yaparak onaylı tesis listesi oluşturması için ithalatçı veya üreticilerin İl Müdürlüklerine veya Genel Müdürlüğe başvuru yapmaları gerekmektedir. Bu başvurular Genel Müdürlükçe değerlendirilir. Onaylı tesislerden yapılacak resmi kontrollerde uygulanacak analiz sıklığı Genel Müdürlükçe belirlenerek İl Müdürlüklerine duyurulacaktır.

70- İhraç edilen gıda/yemlerin ambalajlarının içerisindeki ürün ihracat yapılan ülkede boşaltıldıktan sonra bu ambalajların tekrar ithal edilmesi durumunda, doküman kontrolü ve kimlik kontrolüne tabi tutulur, organoleptik muayene yapılır numune alınmadan resmi kontroller tamamlanır.

71- Sertifika haricinde elektronik imza taşıyan belgeler asıl belge olarak kabul edilir. Sertifika düzenleyen ülkeler ile yapılan protokole istinaden düzenlenmiş olan elektronik imzalı sertifikalar asıl sertifika olarak kabul edilir.

72- Laboratuvar analizleri sonucu ürünün mikrobiyolojik kriterler dışında, gıda ve yemin güvenilirliğini etkilemeyecek kriterlere ait analiz sonuçlarının ilgili mevzuata uygun olmaması halinde; ithalatçı firmanın talebi ve ilgili Gümrük Müdürlüğü'nün gümrük mevzuatına uygun olarak elleçlemeye izin vermesi durumunda, elleçlemeye tabi tutulan üründen tekrar numune alınarak laboratuvar muayene ve analizi yaptırılır. Elleçlenen ürünlerde ilk analiz sonuçları dikkate alınmaksızın risk oluşturabilecek tüm kriterler açısından analiz yaptırılır. Elleçleme bir kereye mahsus olup, ikinci bir talepte bulunulamaz. Şahit numune analize gönderilmeden elleçleme işlemi yapılabilir.

GEÇİCİ MADDE :

73- 01.01.2012 tarihinden önce yüklendiği belgelenen ürünlerin sağlık sertifikalarında menşe bilgisi ve Türkçe etiketleme zorunluluğu aranmaksızın resmi kontroller gerçekleştirilir.

74- Analiz sonuçlarının numune gönderilen laboratuvarlar tarafından değerlendirilmesi yapılacaktır. Ancak GGBS'de değerlendirme sayfası Laboratuvar modülüne ekleninceye kadar Laboratuvar tarafından değerlendirme yapılmadığı durumlarda analiz sonuçları İl Müdürlüğüne değerlendirilerek olumlu ya da olumsuz seçeneği işaretlenecektir.

YÜRÜRLÜK

75- Bu talimat 30.01.2012 tarihinde yürürlüğe girer. “Bitkisel Gıda ve Yem İthalatının Resmi Kontrollerine Dair Yönetmelik” kapsamında yer alan ürünler için bu talimattan önce gönderilmiş olan tüm talimatlar, dağıtım yazışmaları iptal edilmiştir.

BİTKİSEL GIDA, YEM VE GIDA İLE TEMAS EDEN MADDE MALZEMENİN

İTHALATI İÇİN BAŞVURU FORMU

İl Gıda Tarım ve Hayvancılık Müdürlüğü'ne

.....

İlgili Ürün Güvenliği ve Denetimi Tebliğinde Gıda Tarım ve Hayvancılık Bakanlığının denetimine tabi olan ürünlerden ürününün ithalatını yapmak istiyorum. Gıda/yem güvenilirliği yönünden kontrol edilerek sonucun firmamızı/ilgili Gümrük Müdürlüğüne bildirilmesini arz ederim.

.../.../201..

Firma Adresi

Yetkili Kişi Adı Soyadı

İmza

Ön Bildirim Tarih-No	
Özet Beyan veya Gümrük Belge No	
Fatura Tarih ve Sayısı	
Ürün hammadde olarak kullanılacaktır	<input type="checkbox"/> Evet <input type="checkbox"/> Hayır

Ürün Adı

Parti No

Miktar

T.C.
GIDA TARIM VE HAYVANCILIK BAKANLIĞI
..... İL GIDA TARIM VE HAYVANCILIK MÜDÜRLÜĞÜ

EK-4

**İTHAL EDİLEN YEM MADDELERİ, GIDA MADDELERİ VE GIDA İLE TEMASTA BULUNAN MADDE VE
MALZEMELERİN NUMUNE ALMA VE LABORATUVARA GÖNDERME TUTANAĞI**
I-İTHALATÇININ:

Adı-Soyadı, Ticari Unvanı:.....
Vergi Numarası :.....
İş Adresi ve Telefon No :.....
.....

II-ÖN BİLDİRİM BELGESİNİN

Tarih ve Sayısı :.....
Malın Adı :.....
Malın G.T.İ.P. Numarası :.....
İthal Edilen Malın Miktarı :.....
İthal Edilen Ürün Parti/Lot/Bach No:.....
Malın Giriş Gümrüğü :.....
Malın Menşe Ülkesi/Yükleneceği Ülke :.....
Özet Beyan veya Gümrük Belgesi Tarih ve Sayısı:.....

Malın Kullanılacağı Yer. Gıda Sanayi Yem Sanayi Piyasaya Arz

III-KONTROLLER:

	<u>TARİH</u>	<u>UYGUN</u>	<u>RED</u>	<u>RED İSE SEBEBİ</u>
Doküman Kontrolü	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Kimlik Kontrolü	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Fiziksel Kontrol (1)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Fiziksel Kontrol (2)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Fiziksel Kontrol (3)

Doküman Kontrolüne göre red edilen ürünlerde Tutanağın sadece denetçiler tarafından imzalanması yeterlidir. Kimlik kontrolü ve fiziksel kontrol aşamalarında kontrol ve denetimim neticelendirilmesi durumunda tutanak ilgili taraflarca imzalanacaktır.

Fiziksel kontrol-1:Organoleptik olarak, tat, koku ve gözle görülür biçimde bozulma, kokuşma, küflenme vs. olup olmadığı incelenecek.. Uygun ise uygunluk yazısı yazılacak.

Fiziksel kontrol -2:Laboratuvar kontrollerini içerir.

Fiziksel kontrol-3.Fiziksel kontrol -1 veya Fiziksel kontrol-2 aşamalarında olumsuzluk durumunda ithalatçı itirazı üzerine yapılacak kontroller sonucu doldurulur.(Özel işleme tabi tutma, Elleçleme vb.)

IV-NUMUNE:

Numune Asıl Şahit
Numunenin Alınış Tarihi :.....
Numunenin Alındığı Ünite :.....
Numunenin Miktarı :.....
Numune Mühür No :.....
Numunenin Gönderileceği Laboratuvar:.....

639 sayılı KHK ve 5996 sayılı Veteriner Hizmetleri Bitki Sağlığı Gıda ve Yem Kanunu'nun Gıda Tarım ve Hayvancılık Bakanlığına verdiği yetkiye dayanılarak söz konusu gıda maddesi/gıda ile temasta bulunan madde ve malzemenin/ yemden takım numune usulüne uygun olarak alınacak(*), bir takım numune muayene ve analizleri yaptırılmak için laboratuvara gönderilecek, diğer takım numune gerektiğinde şahit numune olarak değerlendirilmesi için İl Müdürlüğünde muhafaza edilecektir. Ancak talep etmesi halinde üçüncü takım numune ithalatçıya verilir.

(*): Numunenin usulüne uygun olarak alınmadığı itirazı bu aşamada yapılacak olup, iş bu tutanağın imzalanmasından sonra yapılacak itirazlar dikkate alınmayacaktır. Aynı parti maldan ikinci kez numune alınmayacaktır

İl Müdürlüğü Denetçisi/Denetçilerinin
Adı, Soyadı-Unvanı-İmza

İşletmecisi Kuruluş Yetkilisi
Adı, Soyadı-Unvanı-İmza

**ZARARLI RİSK ANALİZİ SONUÇLANMADAN
ÖN BİLDİRİM YAPILAMAYACAK OLAN ÜRÜNLER**

GTİP NO	ÜRÜN ADI
0701	Patates (taze veya soğutulmuş)
0703.10	Soğanlar ve Şalotlar
0702.00.00.00.00	Domates (taze veya soğutulmuş)
0709.60	Biberler
0706.10.00.00.11	Havuçlar
0707.00	Hıyarlar ve Kornişonlar (taze veya soğutulmuş)
0709.30.00.00.00	Patlıcanlar
0708.10	Bezelye
0708.20	Fasulye
0709.90.70.00.11	Kabaklar
0709.90.70.00.12	
0709.90.70.00.13	
0709.90.70.00.14	
0709.90.70.00.19	
0709.90.31.00.00	Zeytinler
0709.90.39.00.00	
0711.20.10.00.00	
0711.20.90.00.00	
0804.20	İncir
0802.21.00.00.00	Fındıklar
0802.22.00.00.00	
0802.50.00.00.00	Antep Fıstığı
0806.20.30.00.00	Kuru Üzüm
0806.20.90.00.00	Kuru Kayısı (zerdali dahil)
0813.10.00.00.00	
0808.10.80.00.11	Elmalar
0808.10.80.00.13	
0808.10.80.00.14	
1212.91	Şeker Pancarı
1207.91.90.00.00	Haşhaş Tohumu

ÖN BİLDİRİM İÇİN ÜRÜN BAZINDA ARANACAK DİĞER BELGELER

GTİP NO	ÜRÜN ADI	ARANACAK BELGE
1701	Kamış veya pancar şekeri ve kimyaca saf sakaroz	Şeker Kurumu'ndan "ithalatın uygun olduğuna" dair belge
	Özel Besleme amaçlı yemler	Bakanlıkça onaylanmış tescil/beyan/onay

TAKVİYE EDİCİ GIDALARIN ETİKETLERİNDE YER ALABİLECEK İFADELER

Takviye edici gıdaların etiketlerinde Türk Gıda Kodeksi Etiketleme Yönetmeliği Ek-15'te yer alan Sağlık Beyanları ve Beyan Koşulları'na ilave olarak besin öğeleri ile ilgili aşağıdaki ifadeler ile benzerlerinin kullanımında sakınca bulunmamaktadır.

Vitamin D kemik ve dişlerin oluşumu ve yapısında faktör olabilir.

Vitamin E vücut dokularındaki yağları oksidasyondan koruyabilir.

Vitamin C kemik, kıkırdak ve dişlerin gelişimi ve yapılanmasında faktör olabilir.

Vitamin B1 karbonhidratlardan enerji sağlanmasında yardımcı olabilir, normal büyümeye yardım edebilir.

Vitamin B2 enerji metabolizmasında ve doku oluşumunda faktör olabilir.

Niasin normal büyümeye ve gelişmeye yardımcı olabilir, enerji metabolizmasında ve doku oluşumunda faktör olabilir.

Folik Asit kırmızı kan hücrelerinin oluşumuna yardımcı olabilir.

Vitamin B12 kırmızı kan hücrelerinin oluşumuna yardımcı olabilir.

Pantotenik Asit enerji metabolizmasında ve doku oluşumunda faktör olabilir.

Fosfor kemik ve dişlerin oluşumu ve yapılanmasında yardımcı olabilir.

Demir kırmızı kan hücrelerinin oluşumunda faktör olabilir.

Çinko enerji metabolizmasında ve doku oluşumunda faktör olabilir.

İyot tiroid bezinin normal çalışmasında faktör olabilir.

Magnezyum enerji metabolizması, doku oluşumu ve kemiklerin gelişiminde faktör olabilir.

Antioksidanlar hücreleri koruyabilir.

Lifler sindirim sistemini düzenleyebilir.

Biyotin saç ve tırnakların sağlıklı olmasını sağlayabilir.

Enzimler sindirime yardımcı olabilir.

**TAKVİYE EDİCİ GIDA KAPSAMINDA İZİN VERİLECEK
VİTAMİN VE MİNERALLERİN ÜST LİMİTLERİ**

Vitamin ve Mineraller	Takviye Olarak İzin Verilecek Maksimum Günlük Doz
Vitamin A (Retinol Eşdeğeri)	3000 mcg
Beta-karoten	20 mg
Vitamin D	50 mcg
Vitamin E	300 mg
Vitamin B1 (Tiamin)	Limitsiz
Vitamin B2 (Riboflavin)	Limitsiz
Vitamin B3 (Niasin)	900 mg
Vitamin B5 (Pantotenik Asit)	Limitsiz
Vitamin B6 (Piridoksin)	25 mg
Vitamin B12 (Kobalamin)	Limitsiz
Vitamin C	2000 mg
Vitamin K	30 mg
Folik Asit	1000 mcg
Mangan	10 mg
Selenyum	200 mcg
Molibden	500 mcg
Biyotin	Limitsiz
Magnezyum	250 mg
İyot	600 mcg
Çinko	25 mg
Bakır	5 mg
Kalsiyum	2000 mg
Krom	250 mcg
İnositol	1000 mg
Kolin	1000 mg
Bor	13 mg
Demir	65 mg
Fosfor	1500 mg
Potasyum	1500 mg

Hesaplamlarda aşağıdaki çevirim faktörleri dikkate alınacaktır.

Vitamin A (hayvansal kaynaklı)	1 IU A Vitamini = 0.3 mcg Retinol 3.33 IU A Vitamini=1 Retinol Eşdeğeri (RE)
Vitamin A (bitkisel kaynaklı)	1 IU A Vitamini = 0.6 mcg Beta Karoten 10 IU A Vitamini =1 Retinol Eşdeğeri (RE)
Vitamin D	1 mcg Vitamin D = 40 IU Vitamin D
Vitamin E	1 IU tokoferol = 1 mg Vitamin E 1 mg alfa-tokoferol = 1 IU Vitamin E