

**TAKVİYE EDİCİ GIDALARIN İTHALATI, ÜRETİMİ, İŞLENMESİ VE
PİYASAYA ARZINA İLİŞKİN UYGULAMA TALİMATI**
05.05.2015

Amaç

MADDE 1-(1) Bu talimat; takviye edici gıdaların ithalatı, üretimi ve piyasaya arzına ilişkin usul ve esasları belirler.

Kapsam

MADDE 2-(1) Bu talimat; takviye edici gıdaların ithalatı, üretimi ve piyasaya arzı; onayı ile Takviye Edici Gıda Komisyonu'nun çalışma usul ve esaslarına ilişkin uygulamaları kapsar.

Tanımlar

MADDE 3-(1) Bu talimatın uygulanmasında;

- a) Yüzde Bileşen Listesi: Takviye edici gıdanın üretiminde ve hazırlanmasında kullanılan, aroma vericiler, gıda katkı maddeleri, gıda enzimleri ve bileşik bileşenin herhangi bir bileşeni de dahil olmak üzere tüm bileşenlerinin kullanım amaçlarını ve fonksiyonlarını da içerecek şekilde üretim sırasında kullanıldıkları miktarına göre ağırlıkça azalan sıra ile **ağırlık ve yüzde (%)** şeklinde sunulmasını,
- b) Üretim Akış Şeması: Takviye edici gıdanın hammaddenin girişinden son tüketiciye sunulacak hale gelinceye kadar geçirdiği, Kritik Kontrol Noktaları ve tekrar kullanım durumu da dahil olmak üzere hazırlama, işleme, imalat, ambalajlama, depolama vb. üretimde yer alan tüm aşamaların ya da işlemler dizisinin sistematik olarak belirtildiği akış şemasını,
- c) Spesifikasyon Belgesi: Her takviye edici gıdanın bileşiminde bulunan etken maddelerin niteliğini (toz, ekstrakt ve benzeri) ve birimdeki (tablet, kapsül, kaşık ve benzeri) miktarını gösteren belgeyi,
- d) Günlük Alım Dozu: Üretici tarafından yaş grubu da dikkate alınarak tüketilmesi tavsiye edilen günlük tüketim miktarını, ifade eder.

Genel Hükümler

MADDE 4-(1) Üretilecek, piyasaya arz edilecek ve ithal edilecek (kontrol belgesi başvurusu ve ön bildirim yapılmadan önce) takviye edici gıda için onay alınması gerekir.

(2) İthal takviye edici gıdaların onaylanmasında İstanbul ve Ankara İl Müdürlükleri yetkilidir.

(3) Hammaddenin toz, sıvı, ekstrakt vb. olarak ithal edilmesi durumunda, bu ürünler onay kapsamında yer almaz. Hammadde dışında kapsül, tablet, pastil, tek kullanımlık toz paket, sıvı ampul, damlalıklı şişe ve diğer formlarda dökme olarak ithal edilecek takviye edici gıdalar için onay alınır.

(4) Onaylanan takviye edici gıdaların listesi, gıda işletmeleri ile gıda işletmecilerinin alan adı ve URL adresi/adresleri Bakanlığımızın resmi internet sitesinde güncellenerek yayınlanır.

(5) İl müdürlüğü, "Takviye Edici Gıda Onay Çalışma Grubunu" oluşturur ve çalışmaların aksamaması için internet bağlantılarında filtre (güvenli internet vb.) uygulamaz.

Sorumluluklar

MADDE 5- (1) Gıda işletmecisi; onay başvurusundan önce veya sonra takviye edici gıdanın kendi bilgisi dışında mevzuata aykırı reklam ve tanıtımın yapılmasını önlemek amacıyla, reklam ve tanıtımın kaldırılmasına yönelik kanuni yollara başvuracağına dair taahhünameyi başvuru dosyasında verir.

(2) Gıda işletmecisi; onay aldığı takviye edici gıdanın başka bir gıda işletmecisi tarafından internet üzerinden satışını, reklam ve/veya tanıtımını yapmak istemesi durumunda, onayı düzenleyen il müdürlüğüne gıda işletmesine ait alan adı ve URL adres/adreslerini bildirir.

İthalatçının Kayıt İşlemleri

MADDE 6-(1) İl müdürlüğü, takviye edici gıdanın üretim veya depolama vb. faaliyetlerinde bulunmayan ithalatçıyı "Takviye Edici Gıda İthalatçısı" faaliyet konusu ile GGBS ye kaydeder.

İl Müdürlüğü Takviye Edici Gıda Onay Çalışma Grubunun Görevleri

MADDE 7-(1) İl müdürlüğü “Takviye Edici Gıda Onay Çalışma Grubu”;

1.1) Onay başvurusu ile ilgili resmi yazışmaları yapar, iş ve işlemleri takip eder.

1.2) Yurt içinde üretim yapan gıda işletmesinin asgari teknik ve hijyenik şartları ile HACCP veya GMP yönünden resmi kontrolünü yapar.

1.3) Takviye edici gıda onay işlemleri ile ilgili bilgilerin GGBS’ne girişlerini ve gerekli güncellemelerini yapar.

Takviye edici gıda onay başvuru dosyalarının değerlendirilmesi

MADDE 8-(1) Yönetmeliğin 6. maddesinin birinci fıkrasının (a) bendinde belirtilen takviye edici gıdalar il müdürlüğünce onaylanır.

İl Müdürlüğü;

1.1) Onay başvuru dosyasındaki bilgi ve belgeler (**ek-3**) ile bilgi ve belgelerin yer aldığı CD/DVD yi inceler. “**Takviye Edici Gıda Onay Değerlendirme Formu**” **ek-6** yı düzenler. Değerlendirmenin uygun olmaması durumunda eksiklikleri **ek-9** ile gıda işletmecisine bildirir.

1.2) Gıda işletmesinin alan adı ve URL adres/adreslerini, orijinal etiket örneğini, yüzde bileşen listesini (bileşenlerin fonksiyonları ve kullanım amaçları belirtilerek), takviye edici gıdanın bileşimindeki etken maddenin, marka ile takviye edici gıda isminin ve ticari formunun ve ticari takdim şekil/şekillerinin GGBS de girişlerini yapar, onay numarasını alır ve takviye edici gıdayı onaylar. Onay numarası alınacak takviye edici gıdanın bileşenlerinin GGBS üzerinden seçilerek girilebilmesi için ilgili alanda isimlerinin bulunmaması durumunda bu bileşenlerin isimlerini GGBS deki ilgili alanda tanımlanmak üzere Bakanlığın “**tegonay@tarim.gov.tr**” adresine gönderir ve takviye edici gıdanın onaylandığını **ek-10**’daki resmi yazı ile gıda işletmecisine bildirir.

(2) Yönetmeliğin 6. maddesinin birinci fıkrasının (b) bendinde belirtilenler ile mevzuatta limitleri belirlenmemiş tek bileşenden oluşan takviye edici gıdalar TEG Komisyonu tarafından değerlendirilir.

2.1) İl müdürlüğü;

2.1.1) Bilgi ve belgeleri (**ek-1**) inceler ve **ek-6** formunu **2 (iki)** nüsha düzenler.

2.1.2) Eksiklikler ile birlikte **ek-6** formun bir nüshasını, bilgi ve belgelerin yer aldığı 1 (bir) adet CD/DVD yi **ek-11** deki resmi yazı ile Genel Müdürlüğe gönderir.

2.2) CD/DVD ortamında sadece **ek-1 de** belirtilen bilgiler yer alır.

2.3) Genel Müdürlük, il müdürlüğünün eksiklikler ile birlikte onaya ait bilgi ve belgeleri değerlendirir.

2.4) TEG Komisyonu ve/veya Genel Müdürlük değerlendirme sonucunun uygun olmaması durumunda, bilgi ve belgeler **ek-13** deki resmi yazı ile il müdürlüğüne iade edilir. İl müdürlüğü **ek-14** resmi yazı ile onay başvuru dosyasını gıda işletmecisine iade eder.

2.5) Genel Müdürlük, değerlendirme sonucunun uygun olması durumunda bilgi ve belgeleri değerlendirilmek üzere TEG Komisyonuna sunar.

2.6) TEG Komisyonu, takviye edici gıdayı değerlendirir ve sonucu Genel Müdürlüğe sunar.

2.7) Genel Müdürlük, takviye edici gıdanın onayını uygun görmesi durumunda değerlendirme sonucunu il müdürlüğüne **ek-12** deki resmi yazı ile bildirir.

2.8) İl müdürlüğü, birinci fıkranın 1. bendinin 1.2 alt bendindeki işlemleri yapar.

(3) Takviye edici gıda onayı alan gıda işletmecisi;

3.1) Ticari unvanı veya adresinde değişiklik istemesi durumunda, onay alınan takviye edici gıdaya ait onay resmi yazısını, üretici konumundaki gıda işletmecisi yeni adres ve ticari unvana göre düzenlenmiş İşletme Kayıt/Onay Belgesinin onaylı bir suretini, ithalatçı konumunda olup İşletme Kayıt/Onay Belgesi alma zorunluluğu bulunmayanlar ise değişikliklerle ilgili belgeleri takviye edici gıda onayını aldığı il müdürlüğüne verir.

3.1.1) İl müdürlüğü, adres değişikliği yapılan yurt içindeki gıda işletmesini denetler. Denetim sonucunun uygun olması durumunda takviye edici gıdaya yeni onay numarası düzenlenmez.

3.1.2) GGBS Takviye Edici Gıda Ürün Onay ekranındaki mevcut onay numarasına yeni işletme üretici işletme olarak eklenir. Önceki işletmeyi söz konusu ekranda pasif hale getirir.

İl müdürlüğü, takviye edici gıdanın onayını **ek-10** da ki yazı ile gıda işletmecisine bildirir.

(4) Onaylı takviye edici gıdanın, gıda işletmecisi ve bileşenleri aynı olmakla birlikte ismi ve/veya ticari markası değişmiş ise gıda işletmecisi yeniden onay almak üzere **ek-7** deki dilekçe ve takviye edici gıda onay resmi yazısını ve **ek-2**'deki bilgi ve belgeleri hazırlayarak takviye edici gıda onayı alınan il müdürlüğüne müracaat eder.

4.1) İl müdürlüğü, bilgi ve belgelerdeki değişiklikleri değerlendirir ve sonucun uygun olması durumunda takviye edici gıda onaylanır.

4.2) İl müdürlüğü, GGBS de takviye edici gıdaya yeni onay numarasını alır ve takviye edici gıdanın onayını **ek-10** ile gıda işletmecisine bildirir.

(5) Birden fazla adreste faaliyet gösteren gıda işletmecisinin işletmelerine ait vergi numarası ve unvanı ile takviye edici gıdanın isim, marka ve bileşenlerinin aynı olması durumunda;

5.1) Gıda işletmecisi, takviye edici gıda onay başvuru dosyası ile birlikte işletmelerine ait bilgileri il müdürlüğüne sunar.

5.2) İl müdürlüğü/müdürlükleri gıda işletmelerini denetler.

5.3) Denetim ve onayın uygun olması durumunda takviye edici gıda için tek onay numarası verilir ve gıda işletmecisi onay numarasını tüm işletmelerinde kullanabilir.

5.4) GGBS Takviye Edici Gıda Ürün Onay ekranındaki mevcut onay numarasına tüm işletmeler üretici olarak eklenir. Her bir işletmeye ait orijinal etiket örneği, varsa alan adı ve/veya URL adres/adresleri sisteme eklenir.

5.5) Birden fazla adreste faaliyet gösteren ithalatçıya ait vergi numarası ve unvanı ile takviye edici gıdanın isim, marka ve bileşenlerinin aynı olması durumunda, farklı adreslerden ithal edilecek takviye edici gıdaya tek onay numarası verilir ve 5.5 bendindeki işlem uygulanır.

(6) Farklı illerde faaliyet gösteren gıda işletmecisinin takviye edici gıda onay numarasını diğer gıda işletmelerinde de kullanmak istemesi, vergi numarası ve unvanı ile takviye edici gıdanın isim, marka ve bileşenlerinin aynı olması durumunda;

6.1) İl müdürlüğü/müdürlükleri tarafından gıda işletmesi/işletmeleri denetlenir. İl müdürlüğü denetim sonucunu daha önce onay numarası düzenleyen il müdürlüğüne bildirir.

6.2) Denetim sonucunun uygun olması durumunda, denetimi yapan il müdürlüğü tarafından GGBS Takviye Edici Gıda Ürün Onay ekranındaki mevcut onay numarasına ilgili işletme üretici işletme olarak eklenir. Her bir işletmeye ait orijinal etiket örneği, varsa alan adı ve/veya URL adres/adresleri sisteme eklenir.

(7) Onaylanmış takviye edici gıdayı isim, marka ve bileşenleri aynı olan bir veya birden fazla gıda işletmesinde fason olarak üretirmek isteyen gıda işletmecileri takviye edici gıdayı üretecek gıda işletmecisi/işletmecileri ile fason sözleşmesi yapar.

7.1) Fason üretilecek takviye edici gıdanın onay başvurusu fason üretimi yaptıran veya fason üretim yapan üretici tarafından yapılabilir.

7.2) Daha önce onay alınmış takviye edici gıdayı, başka bir gıda işletmecisi adına fason üretim yapılması durumunda, fason üretim yapan gıda işletmecisi **ek-4**'de belirtilen bilgi ve/veya belgelerle birlikte takviye edici gıdayı onaylayan il müdürlüğüne müracaat eder.

7.3) Denetim ve onay başvuru dosyası değerlendirme sonucunun uygun olması durumunda; gıda işletmesinin/ işletmecilerinin üreteceği takviye edici gıda için tek onay numarası verilir.

7.4) GGBS Takviye Edici Gıda Ürün Onay ekranındaki mevcut onay numarasına tüm işletmeler üretici işletme olarak eklenir. Ayrıca her bir işletmeye ait orijinal etiket örneği, varsa alan adı ve/veya URL adres/adresleri sisteme eklenir.

(8) Gıda işletmecisi, dökme olarak ithal edileceği takviye edici gıdanın onayı için **Ek-3**'de veya **ek-1**'de yer alan bilgi ve belgeleri İl Müdürlüğüne sunar.

İstenecek Bilgi ve Belgelerle İlgili Diğer Hususlar:

MADDE 9-(1) Ek-1 in 5 numarası gereğince, analiz raporunda takviye edici gıdanın bileşiminde bulunan ve etikette beyan edilen etken maddelerin veya etken maddelerin kaynak miktarı belirtilir.

1.1) Gıda işletmecisi, analizleri herhangi bir laboratuvarında yaptırabilir.

1.2) Gıda işletmecisi, sağlık ve/veya beslenme beyanı yapmak istemesi durumunda, etikette belirtilen beyan koşullarını sağladığını gösteren analiz raporu verir.

1.3) Botanik içeren takviye edici gıdalarda, mevzuatında limitleri belirlenmiş ağır metal ve mikrobiyolojik analizler yaptırılır.

1.4) Balık yağları ve omega-3 yağ asidi içeren takviye edici gıdalarda ağır metal, PCBler, dioksin analizleri yaptırılır.

(2) İl Müdürlüğü, Genel Müdürlük ve/veya Komisyon, analiz raporundan şüphe duyması durumunda gıda işletmecisinden;

2.1) Takviye edici gıdaya ait tüm analizleri veya mevcut analiz raporuna ilave olarak ek analiz/analizleri isteyebilir. Bakanlığın belirleyeceği laboratuvarlarda bu analizler yaptırılır.

(3) Gıda işletmecileri; **takviye edici gıdanın etiket beyanı üzerinden;**

-Vitaminler için +% 50 / -%20 (Kaynak: EFSA),

-Mineraller için +% 45 / -%20 (Kaynak: EFSA),

- Takviye Edici Gıdalar Tebliğ’inde tanımlanmış diğer maddeler için +%20/-%20 (Kaynak: Finlandiya EVIRA)

sapma değerleri uygulayabilir.

3.1) Takviye edici gıda onay başvuru dosyalarında beyan edilen sapma değerlerinin (3) de belirtilen sapma değerlerine uygun olması durumunda, gıda işletmecisinden sapma değerlerinin dayandırıldığı analiz raporu talep edilmez.

3.2) Gıda işletmecisi, (3) de belirtilen sapma değerlerinin dışında başka bir sapma değeri vermesi durumunda, beyan ettiği sapma değerleri için analiz raporu talep edilir ve bu sapma değerlerini Bakanlık değerlendirir.

3.3) Alt sapma değeri mevzuatında belirlenmiş beslenme referans değerlerinin %15’inden az olamaz ve üst sapma değeri ise “Takviye Edici Gıdalar Tebliği” nin Ek-3’ündeki vitamin ve mineraller için belirlenmiş günlük maksimum limitleri geçemez.

(4) Hammadde spesifikasyonları talep edilmesi durumunda başvuru dosyasına eklenir.

(5) Botaniğin adının, latince adının ve kullanılan kısmının gösterildiği tedarikçiden alınan hammadde spesifikasyonu ve takviye edici gıdayı üreten firma tarafından düzenlenen **ek-5** taahhütname başvuru dosyasına eklenir.

(6) Mevzuatında limitleri belirlenmiş vitamin ve mineraller ile bitki listesinde pozitif olarak belirtilen botaniklerin kendisi hariç, botaniğin etken maddesi de dahil olmak üzere diğer bileşenlerden oluşan takviye edici gıdanın güvenilirliği ile ilgili kabul görmüş otoritelerin görüşleri/kabul görmüş otoritelerden alınan Serbest Satış Sertifikası vb./kılavuzları (FDA, EFSA vb.) veya SCI (Science Citation Index) veya SCI-Expanded dergilerinde yayımlanan ve ilgili bölümleri gıda işletmecisi tarafından altı çizilecek olan yeterli doküman başvuru dosyasında verilmelidir. Belgelerin İngilizce dilinde olması durumunda tercüme istenilmez. İngilizce dışında başka bir dildeki belgelerin Türkçe yeminli tercümesi istenir.

(7) Gıda işletmecisi, tehlike analizi ve kritik kontrol noktaları (HACCP) veya GMP (İyi Üretim Uygulamaları) ilkelerinin uyguladığına dair taahhütnameyi başvuru dosyasında verir.

(8) Bilgi ve belgelerin içerik olarak ayrılarak tek tek adlandırılıp PDF formatında CD/DVD’ye yüklenmesi gerekir.

Takviye Edici Gıda Onayı İle İlgili Diğer Hususlar

MADDE 10-(1) Gıda işletmecisi, iade edilen dosyadaki ve CD/DVD deki eksiklikleri tamamlayarak il müdürlüğüne yeniden müracaat edebilir ve önceden ödeme yaptığı ücrete ait makbuzun fotokopisini takviye edici gıda onay başvuru dosyasına ekler.

(2) Gıda işletmecisi, farklı ticari şekil/şekillerde (400g, 900 g, 60 kapsül, 120 kapsül vb.) bileşeni, etiketi aynı takviye edici gıda için tek bir onay başvurusu yapar.

2.1) İl müdürlüğü aynı takviye edici gıdanın farklı ticari şekil/şekilleri için tek bir onay numarası verir ve onay numarası her bir ticari şekil için kullanılır. Bu durumda, gıda işletmecisi takviye edici gıdaya ait orijinal etiket örneğini il müdürlüğüne verir.

2.2) İl müdürlüğü, Gıda Güvenliği Bilgi Sistemine (GGBS) yeni ticari şekil/şekiller ve orijinal etiket örneğini ilave eder.

(3) Gıda işletmecisi, onaylı takviye edici gıdanın günlük alım dozunun değiştirmesi durumunda, onayı veren İl Müdürlüğüne orijinal etiket örneğini sunar. Takviye edici gıdaya yeni onay numarası verilmez.

(4) İsmi, ticari markası ve bileşenleri aynı olan takviye edici gıdanın, kullanıcı grubu farklı olsa dahi günlük alım dozunun etikette ayrı ayrı belirtilmesi şartıyla tek onay numarası verilebilir.

(5) Aynı bitkinin Bitki Listesinde pozitif olarak belirtilen kısımlarından oluşan karışımlar takviye edici gıda bileşeni olarak kullanılıyorsa, botanik tek bileşen olarak kabul edilir ve il müdürlüğü değerlendirir. Botaniğin etken maddesinin bileşen olarak kullanılması durumunda Genel Müdürlük tarafından değerlendirilir.

5.1) Botaniğin etken maddesinin belirtilmesi durumunda etken maddenin miktar analizi yaptırılır.

5.2) Botanik ekstresi içeren ve tek bileşenden oluşan takviye edici gıdalarda etken madde belirtilmesine rağmen miktarının verilmemesi durumunda; üreticiden etken maddeyi belirleyen analiz raporu veya 9. maddenin altıncı fıkrasında belirtilen bilgi ve belge istenir.

5.3) 5.1 ve 5.2 de belirtilen durumlarda isimlendirmede botaniğin kendisi ile birlikte etken maddenin ismi kullanılır (örn: Deve diken ekstresi (Silimarin) içeren takviye edici gıda).

(6) Takviye edici gıdayı koruyacak kadar şeker içeren ve bileşiminde koruyucu katkı maddesi kullanılmayan formlar şurup, koruyucu katkı maddesi içeren formlar ise sıvı form olarak kabul edilir. **Şurup formlarında şeker yerine bal ve/veya meyve suyu konsantresi kullanılabilir.**

(7) “TGK Etiketleme Yönetmeliği’nin Ek-15’ inde yer alan sağlık beyanlarının yapılabilmesi için aynı ekte yer alan beyan koşullarının sağlanmasının yanında **“Yönetmeliğin 42. maddesinin birinci fıkrasının (ç) bendinde belirtilen özelliklerden en az üçünü”** bir arada taşıması şartı aranır.

(8) İl Müdürlüğü takviye edici gıda onay başvurusu ile ilgili olarak;

8.1) Bilgi, belge ve tercümede eksiklik olması,

8.2) Beyan edilen adreslerde mevzuata aykırı reklam ve tanıtımın yapılması,

8.3) Bitki Listesinde pozitif olmayan botanikleri içermesi,

8.4) Organik Tarım Yönetmeliğine uygun olmamasına rağmen isimlendirmede ve markada bio, biyo, eco, eko, org ön eklerinin kullanılması,

8.5) Mevzuata uygun olmayan bileşenlerin kullanılması,

8.6) Gıda işletmesinin denetim sonucunun mevzuata uygun olmaması,

8.7) Beyan edilen sapma değeri ile ilgili olarak 9. maddenin 3.2 de belirtilen analiz raporunun sunulmaması,

durumların da onay başvuru dosyasını gıda işletmecisine ek-8 resmi yazı ile iade eder.

(9) Bal, takviye edici gıdalarda etken madde olarak kullanılamaz ancak tat vermek amacıyla takviye edici gıda bileşiminde kullanılabilir.

(10) Laktaz enzimi takviye edici gıda bileşeni olarak değerlendirilmez.

(11) Vitamin ve mineral katkılı lolipop vb. tarzda şekerli gıdalar, sakızlar takviye edici gıda olarak değerlendirilmez.

(12) Probiyotik mikroorganizma türü/türlerini içeren takviye edici gıda onay başvuruları değerlendirmek üzere Genel Müdürlüğe gönderilir.

12.1) Probiyotik mikroorganizma içeren ve 1×10^6 kob/g'ın altındaki günlük alım dozları takviye edici gıda kapsamında değerlendirmeye alınmaz.

12.2) Probiyotik mikroorganizma içeren takviye edici gıdalarda probiyotik mikroorganizmaların kaynağı sorgulanmaz.

(13) Aspir yağı, keçiyoynuzu özü, sirke vb. gıda olarak tüketilen ürünler değişik formlarda üretilse bile takviye edici gıda bileşeni olarak değerlendirilmez.

(14) Mevzuatında limitleri belirlenmiş vitamin ve minerallerde, tek bir vitamin veya mineral için birden fazla formun kaynak olarak kullanılması durumunda, takviye edici gıda tek bileşenli olarak değerlendirilir.

(15) İnositol, PABA ve kolin "TGK-Takviye Edici Gıdalar Tebliği"nde tanımı yapılan "diğer maddeler" kapsamında değerlendirilir.

(16) 4-10 yaş grubu çocuklar için passiflora veya sinefrin vb. ilaç etken maddesi içeren takviye edici gıdalar onay kapsamında yer almaz.

(17) Takviye edici gıda onay başvurularının değerlendirilmesinde; Bakanlık resmi internet sitesinde güncellenerek yayımlanan "Yasak ve Kısıtlı Maddeler Listesi" nde yer alan limitler dikkate alınacaktır.

Ücretlendirme

MADDE 11-(1) Takviye edici gıda onayında, her yıl belirlenen İl Müdürlüğü ve Merkez Döner Sermayesi birim fiyatları dikkate alınır. Onay ücretlendirmeleri Bakanlığımız Destek Hizmetleri Dairesi Başkanlığının web sitesinden takip edilir.

(2) Bakanlığımız merkez döner sermaye saymanlığına yatırılacak ücretler "Gıda Tarım ve Hayvancılık Bakanlığı Merkez Döner Sermaye Saymanlığı Halkbank Ümitköy Şubesi TR 1000 0120 0941 6000 1600 0034" hesap numarasına ödenir.

Gıda Güvenliği Bilgi Sisteminde Takviye Edici Gıda Onayı

MADDE 12-(1) İl müdürlüğü, GGBS de takviye edici gıda onayını aşağıdaki numaralandırma sistemiyle yapar.

Örnek: "Takviye Edici Gıda Onay No: 000001-gün. ay. yıl"

000001: İl Müdürlüğü tarafından GGBS sisteminde takviye edici gıda için verilen numara.

gün. ay. yıl: Takviye edici gıda onay tarihi gün, ay ve yıl olarak açıkça belirtilir. (Örn: 12.05.2013) Onay tarihi GGBS den onay numarasının alındığı tarihtir.

(2) Onay numarası alınacak takviye edici gıdanın bileşenlerinin GGBS üzerinden seçilerek girilebilmesi için bileşenlerin isimleri GGBS deki ilgili alanda Genel Müdürlükçe tanımlanır.

(3) Onaylanmış takviye edici gıdanın ithalatını yapacak gıda işletmesinin GGBS deki faaliyet konusuna "Takviye Edici Gıda İthalatçısı" faaliyet konusunu ekler. Gıda işletmesinin sorumlu biriminin farklı bir il müdürlüğü olması durumunda, takviye edici gıdayı onaylayan il müdürlüğü sorumlu il müdürlüğü ile irtibata geçer ve GGBS de ilgili faaliyet alanının eklenmesini sağlar.

Etiketleme

MADDE 13-(1) Mevzuat hükümleri dikkate alınarak;

1.1) **Limitleri belli olan etken maddeler için en az BRD' nin %15'ini karşılamak ve günlük alım dozunu geçmemek şartı ile etikette doz aralığı verilebilir.** Limitleri belli olmayan bileşenler için etikette günlük alım dozu net miktar olarak verilir. **Türkçe etikette günlük alım dozuna net miktar verilmesine rağmen, günlük alım dozu miktarını gösteren belgede aralık verilmesi durumunda (2-4 vb.), belge kabul edilir.**

1.2) Etiketle "Yetişkinler için, tercihen yemek zamanı, günde bir kapsül vb." ifadelerle kullanım bilgisi verilebilir.

1.3) 4-10 yaş grubu çocuklara yönelik takviye edici gıda etiketinde, 4-10 yaş grubu ile birlikte 11 yaş ve üstü yetişkinler için de günlük alım dozu belirtilebilir.

(2) Şase yada sıvı ampul gibi tek kullanımlık formdaki takviye edici gıdanın günlük alım dozunun ½, ¼...vb. şekilde beyan edilmesi güvenilirlikle ilgili risk oluşturacağından bu tür günlük alım dozlarına izin verilmez. **Takviye edici gıdalarda kaplet formuna izin verilir.**

(2) Tonalin, CLA içeren takviye edici gıdalarda, “Uzun süreli kullanımından sakınılmalıdır” ve “Kan şekeri ve lipit profili bozuk olan tüketiciler tarafından kullanımı önerilmez” uyarılarının etiketlerdeki üreticinin diğer uyarılarına ilave edilecektir.

(3) Takviye edici gıdanın isminin yabancı dilde olması ve etikette net olarak görülmesi durumunda;

2.1) Türkçe etiket örneğinde “takviye edici gıda” adı ile aynı görüş alanında yer alan “ürünü karakterize eden besin öğelerini, botanikleri ve diğer maddeleri sınıflandıran veya bu maddelerin doğasını gösteren isim” Türkçe olarak yazılmalıdır.

2.2) Etiket bilgilerinin uyumlu olması koşuluyla Türkçeye ilave olarak etiket üzerinde diğer diller kullanılabilir.

2.3) Yabancı dildeki etiketlerin üzerine mevzuata uygun Türkçe etiket yapıştırılır. Yabancı dildeki etiket bilgilerinde mevzuata aykırı ifadeler varsa bu ifadelerin çıkarılması zorunludur.

(3) Takviye edici gıdada;

3.1) Kanser, kolesterol, tansiyon, beyin, göz ve sinir sistemi, kalp ve damar, cinsel vb. isimleri direk olarak belirten isimlendirmelere,

3.2) İlaç veya ilaç etken maddesi isimlerini direk olarak belirten isimlendirmelere,

3.3) Bileşiminde vitamin, mineral, botanik vb. bileşenleri bulundurmadığı halde isimlendirmede söz konusu bileşenlerin bulunduğunu ön plana çıkaran isimlendirmelere, dikkat edilecek ve başvuru dosyaları değerlendirmeye alınmayacaktır.

(4) Glikozamin, kondroitin sülfat ve MSM yi tek başına veya birlikte içeren takviye edici gıdaların etiketinde diğer uyarılar adı altında “18 yaş altı bireylerde kullanılmaz” ve “Bu takviye edici gıdanın 3 aydan fazla kullanımı önerilmez” ifadeleri yer alacaktır.

(5) TGK-Etiketleme Yönetmeliği ile TGK-Takviye Edici Gıdalar Tebliği hükümleri gereğince, zorunlu etiket bilgileri dışında etikette yazılan ifadeler için punto büyüklüklerine müdahale edilmeyecektir.