



AZƏRBAYCAN RESPUBLİKASININ  
**NAZİRLƏR KABİNETİ**

**Q Ə R A R**

**№ 287**

**Bakı şəhəri, 10 iyul 2018-ci il**

**“Bioloji fəallığa malik qida əlavələrinin ekspertizadan keçirilməsi Qaydası”nın təsdiq edilməsi haqqında**

“Dərman vasitələri haqqında” Azərbaycan Respublikasının Qanununda dəyişikliklər edilməsi barədə” Azərbaycan Respublikasının 2016-cı il 14 oktyabr tarixli 360-VQD nömrəli Qanununun tətbiqi haqqında” Azərbaycan Respublikası Prezidentinin 2016-cı il 23 noyabr tarixli 1123 nömrəli Fərmanının 1.2-ci bəndinin icrasını təmin etmək məqsədi ilə Azərbaycan Respublikasının Nazirlər Kabineti **QƏRARA ALIR:**

“Bioloji fəallığa malik qida əlavələrinin ekspertizadan keçirilməsi Qaydası” təsdiq edilsin (əlavə olunur).

**Azərbaycan Respublikasının**  
**Baş naziri**

**Novruz Məmmədov**

## **Bioloji fəallığa malik qida əlavələrinin ekspertizadan keçirilməsi**

### **QAYDASI**

#### **1. Ümumi müddəalar**

1.1. Bu Qayda “Dərman vasitələri haqqında” Azərbaycan Respublikası Qanununun 14-1.2-ci maddəsinə uyğun olaraq hazırlanmışdır və bioloji fəallığa malik qida əlavələrinin (bundan sonra - BFMQƏ) dərman vasitələri ilə eyni tərkibli olub-olmamasını müəyyən etmək məqsədi ilə ekspertizanın aparılması qaydasını tənzimləyir.

1.2. BFMQƏ-nin ekspertizasını Azərbaycan Respublikasının Səhiyyə Nazirliyi (bundan sonra - Nazirlik) həyata keçirir.

1.3. Nazirlik tərəfindən ekspertizadan keçirilmiş BFMQƏ-nin siyahısı aşağıdakı məlumatlar da daxil olmaqla, “PDF” (Portable Document Format) formatında, Nazirliyin və onun tabeliyindəki “Analitik Ekspertiza Mərkəzi” Məhdud Məsuliyyətli Cəmiyyətinin rəsmi internet saytında yerləşdirir:

1.3.1. BFMQƏ-nin əmtəə nişanı;

1.3.2. BFMQƏ-nin tərkibi;

1.3.3. BFMQƏ-nin buraxılış forması;

1.3.4. BFMQƏ-nin qablaşdırmada olan dozası;

1.3.5. istehsalçının və onun yerləşdiyi ölkənin adı;

1.3.6. ekspertiza rəyi və onun qüvvədəolma müddəti.

1.4. Nazirlik bu Qaydanın 1.3-cü bəndində nəzərdə tutulan siyahıda BFMQƏ-nin əmtəə nişanı üzrə əlifba sırasına uyğun sıralanmasını və onlara dair məlumatların yenilənmə tarixi göstərilməklə, ən azı ayda bir dəfə yenilənməsini təmin etməlidir.

1.5. Bu Qayda şəxsi istifadə məqsədi ilə idxal olunan BFMQƏ-yə şamil edilmir.

#### **2. Əsas anlayışlar**

2.1. Bu Qaydada istifadə olunan əsas anlayışlar aşağıdakı mənaları ifadə edir:

**2.1.1. bioloji fəallığa malik qida əlavələri (BFMQƏ)** - qida

rasionunu zənginləşdirmək məqsədi ilə bitki, heyvan, mineral mənşəli və ya kimyəvi yolla alınmış bioaktiv maddələr və onların komplekslərinin farmasevtik formada hazırlanaraq, gündəlik qəbuletmə dozası müəyyənləşdirilmiş məhsullar;

**2.1.2. yol verilən maksimal istifadə həddi** - BFMQƏ-nin sutkalıq istifadəsinin təhlükəsiz olduğu ən yüksək hədd;

**2.1.3. BFMQƏ-nin ekspertizası** - BFMQƏ-nin dərman vasitəsinə aid olub- olmamasının müəyyən edilməsi məqsədi ilə həyata keçirilən tədbirlərin məcmusu;

**2.1.4. ekspertiza rəyi** - BFMQƏ-nin ekspertizasının nəticələrinə dair rəsmi sənəd;

**2.1.5. bioloji fəal maddələr** - kiçik konsentrasiyalarda yüksək fizioloji fəallığa malik olan maddələr;

**2.1.6. qida komponentləri** - mürəkkəb və çoxkomponentli sistem olan qidanın tərkib hissələri;

**2.1.7. aktiv komponentlər** - BFMQƏ-nin tərkibində olan təsiredici maddələr;

**2.1.8. HACCP (Hazard Analysis and Critical Control Points - Təhlükə Analizləri və Kritik Nəzarət Nöqtələri)** - sağlam qida istehsalı üçün müəssisələrdə gigiyena standartlarının müəyyən edilməsi, bu standartların təmin olunması, istehsal və xidmət mərhələlərində istehlakçıların sağlamlığı üçün potensial risk yarada biləcək səbəblərin müəyyən edilməsi və bu səbəblərin aradan qaldırılmasına əsaslanan məhsulun etibarlılığı sistemi;

**2.1.9. GMP (Good Manufacturing Practice - Etibarlı İstehsalat Təcrübəsi)** - dərman və tibb vasitələrinin, qidaların, BFMQƏ-nin, aktiv komponentlərin istehsal qaydalarını, istehsala dair göstərişləri və normalar sistemini müəyyən edən beynəlxalq standart.

2.2. Bu Qaydada istifadə olunan digər anlayışlar “Dərman vasitələri haqqında” və “Yeyinti məhsulları haqqında” Azərbaycan Respublikasının qanunları və başqa normativ hüquqi aktlar ilə müəyyən edilmiş mənaları ifadə edir.

### **3. Bioloji fəallığa malik qida əlavələrinin ekspertizasının həyata keçirilməsi qaydası**

3.1. “Dərman vasitələri haqqında” Azərbaycan Respublikasının Qanununa uyğun olaraq, aşağıdakı BFMQƏ-lər ekspertizadan keçirilir:

3.1.1. Azərbaycan Respublikasının ərazisində istehsal olunan BFMQƏ;

3.1.2. Azərbaycan Respublikasına idxal edilən BFMQƏ (şəxsi istifadə üçün idxal olunan BFMQƏ-lər istisna olmaqla);

3.1.3. ekspertiza rəyinin müddəti bitmiş BFMQƏ.

3.2. BFMQƏ-nin ekspertizasının aparılması üçün istehsalçı və ya onun müvəkkil etdiyi şəxslə (bundan sonra - ərizəçi) BFMQƏ-nin ekspertizasını aparın Nazirliyin "Analitik Ekspertiza Mərkəzi" Məhdud Məsuliyyətli Cəmiyyətinin münasibətləri, o cümlədən aparılacaq ekspertizanın həcmi, müddəti, xidmətin dəyəri barədə şərtlər tərəflər arasında bağlanmış müqavilə ilə tənzimlənir.

3.3. Bu Qaydanın 3.1.1-ci və 3.1.2-ci yarımbəndlərində göstərilən hallarda ərizəçi BFMQƏ-nin ekspertizasının aparılması ilə bağlı ərizəsinə bu Qaydanın 3.9-cu bəndinə uyğun olaraq BFMQƏ-nin nümunəsini, habelə aşağıdakı sənədləri və məlumatları (bundan sonra -sənədlər toplusu) əlavə etməlidir:

3.3.1.BFMQƏ haqqında istehsalçının Azərbaycan dilində məlumatları:

1. BFMQƏ-nin istehsalçısının adı, yerləşdiyi ölkə, ünvanı, əmtəə nişanı;

2. BFMQƏ-nin əmtəə (patentləşdirilmiş) nişanı və seriyası;

3. BFMQƏ-nin buraxılış forması;

4. qablaşdırmada olan BFMQƏ-nin dozası;

5. BFMQƏ-nin tərkibindəki aktiv komponentlərin və köməkçi maddələrin beynəlxalq adı və kəmiyyət tərkibi göstərilməklə siyahısı;

6. BFMQƏ-nin saxlanma şəraiti və yararlılıq müddəti;

3.3.2. idxal edilən BFMQƏ-yə münasibətdə, BFMQƏ-nin istehsalçısının təqdim etdiyi mənşə və uyğunluq sertifikatları, həmçinin HACCP və ya GMP sertifikatları;

3.3.3. Azərbaycan Respublikasının ərazisində satılmaq üçün nəzərdə tutulmuş və BFMQƏ-nin etiketinin və qablaşdırmasının ərizəçi tərəfindən təsdiq edilmiş maketləri;

3.3.4. BFMQƏ-nin istehlakçı üçün nəzərdə tutulmuş orijinal və Azərbaycan dilində tərtib edilmiş istifadə təlimatlarının surətləri;

3.3.5. istehsalçının BFMQƏ-nin tərkibində genetik modifikasiya olunmuş məhsulların və nanomaterialların, hormonların, pestisidlərin, həmçinin narkotik vasitələr, psixotrop maddələr və onların prekursorları, güclü təsir edən və zəhərli maddələrin və Beynəlxalq Anti-Doping Agentliyinin qüvvədə olan siyahısı ilə

müəyyən olunan doping maddələrinin olmaması haqqında təsdiqedicə sənədi;

3.3.6. BFMQƏ uşaq və hamilə qadınların istifadəsi üçün tövsiyə edildikdə, müvafiq tədqiqatların protokolları;

3.3.7. idxal edilən BFMQƏ-yə münasibətdə, ekspertizaya təqdim olunan nümunələrin Azərbaycan Respublikasının ərazisinə idxal edilməsini təsdiq edən invoysun surəti;

3.3.8 idxal edilən BFMQƏ-yə münasibətdə, BFMQƏ-ni Azərbaycan Respublikasına idxal edən hüquqi və ya fiziki şəxs barədə məlumat;

3.3.9. təqdim edilmiş BFMQƏ-nin istehsalı barədə müvafiq sənədlərin (standartlar, texniki şərtlər, texnoloji təlimatlar, spesifikasiyalar, resepturalar), eləcə də istehsalçının BFMQƏ-nin istehsalına icazəsi barədə sənədlərin surətləri.

3.4. Bu Qaydanın 3.1.3-cü yarım bəndində göstərilən halda ərizəçi əvvəlki ekspertiza rəyinin müddətinin bitməsinə 1 (bir) ay qalmış BFMQƏ-nin yenidən ekspertizadan keçirilməsi məqsədi ilə Nazirliyə müraciət etməlidir və ərizəsinə bu Qaydanın 3.9-cu bəndinə uyğun olaraq BFMQƏ-nin nümunəsini, habelə BFMQƏ-nin sənədlər toplusunda 1 (bir) il ərzində dəyişiklik aparılmaması haqqında sənədi əlavə etməlidir.

3.5. Bu Qaydanın 3.1.3-cü yarım bəndində göstərilən halda BFMQƏ-nin sənədlər toplusunda dəyişiklik edildikdə, ərizəçi BFMQƏ-ni yenidən ekspertizadan keçirilməsi üçün onu istehsal və ya idxal etməzdən əvvəl müvafiq olaraq bu Qaydanın 3.3.1-3.3.9-cu yarım bəndlərində göstərilən sənədləri və ərizəsinə bu Qaydanın 3.9-cu bəndinə uyğun olaraq BFMQƏ-nin nümunəsini də əlavə etməklə, Nazirliyə ərizə ilə müraciət etməlidir.

3.6. Ərizə və ərizəyə əlavə olunan bütün sənədlər kağız və elektron daşıyıcılarda təqdim edilir.

3.7. Bu Qaydanın 3.3.2-ci, 3.3.5-ci, 3.3.6-cı və 3.3.9-cu yarım bəndlərində qeyd olunan sənədlər Azərbaycan, rus və ya ingilis dillərində olmadıqda, onların Azərbaycan dilinə notarial qaydada təsdiq edilmiş tərcüməsi təqdim edilməlidir.

3.8. Bu Qaydanın 3.3.2-ci və 3.3.7-ci yarım bəndlərində göstərilən sənədlər Azərbaycan Respublikasında istehsal olunan BFMQƏ-nin ekspertizası zamanı tələb edilmir.

3.9. Ekspertizanın keçirilməsi üçün ərizəçi tərəfindən BFMQƏ-nin satış üçün nəzərdə tutulmuş formada 3 (üç) nümunəsi təqdim

edilməlidir. Ekspertizanın nəticəsindən asılı olmayaraq, təqdim edilmiş sənəd və nümunələr ərizəçiyə geri qaytarılmır.

3.10. BFMQƏ-nin ekspertizası ərizəçinin bu Qaydanın 3.3.1-3.3.8-ci yarımbəndlərində göstərilən sənədlər tam təqdim etdiyi halda 15 (on beş) iş günü müddətində Nazirliyin təsdiq etdiyi aşağıdakı sənədlərin tələbləri nəzərə alınmaqla həyata keçirilir:

3.10.1. BFMQƏ-nin tərkibində 14 yaşdan yuxarı böyüklər üçün qidaya əlavə olunan bioloji fəal maddələrin gündəlik istehlak miqdarı və enerji dəyəri göstərilməklə siyahısı;

3.10.2. BFMQƏ-nin istehsalında istifadə olunan vitaminlərin, vitaminəbənzər maddələrin və mineral maddələrin formalarının siyahısı;

3.10.3. BFMQƏ-nin istehsalı zamanı istifadəsinə yol verilməyən tərkibində qadağan olunan narkotik vasitələr, psixotrop maddələr və ya onların prekursorları, güclü təsir edən və ya zəhərli maddələr olan bitkilər və onların emal məhsullarının siyahısı;

3.10.4. birkomponentli BFMQƏ-nin tərkibində istifadəsinə yol verilməyən bitkilər və onların emal məhsullarının siyahısı;

3.10.5. 4-14 yaşlı uşaqlar üçün nəzərdə tutulmuş BFMQƏ-nin istehsalında istifadə olunan bitki xammalının növlərinin siyahısı;

3.10.6. 4 yaşına qədər uşaqlar üçün nəzərdə tutulmuş bitki çaylarının istehsalında istifadə olunan bitki xammalının növlərinin siyahısı;

3.10.7. insan orqanizmi üçün qida kimi təhlükəli hesab olunan heyvan orqanları, toxumaları və onların emal məhsullarının siyahısı;

3.10.8. BFMQƏ-nin istehsalı zamanı istifadəsinə yol verilməyən mikroorqanizmlərin siyahısı;

3.10.9. BFMQƏ-nin istifadə təlimatının tərtibatına dair tələblər.

3.11. Ərizəçi bu Qaydanın 3.3.1-3.3.8-ci yarımbəndlərində göstərilən sənədləri tam təqdim etmədikdə, bu barədə ən gec 3 (üç) iş günü müddətində ona yazılı məlumat verilir və bu Qaydanın 3.10-cu bəndində göstərilən müddət sənədlər tam təqdim edildikdən sonra hesablanır.

3.12. Nazirlik ekspertizanın aparılmasından aşağıdakı hallarda imtina edir:

3.12.1. ərizəçi bu Qaydanın 3.11-ci bəndinə əsasən sənədlərin nətamam olması barədə məlumatın daxil olmasına baxmayaraq, 10 (on) iş günü müddətində bu Qaydanın 3.3.1-3.3.8-ci yarımbəndlərində göstərilən sənədləri tam təqdim etmədikdə;

3.12.2. təqdim edilmiş sənədlərdə təhrif olunmuş və ya qeyri-dürüst məlumatlar aşkar edildikdə.

3.13. Nazirlik ekspertizaya təqdim olunmuş sənədlər, eləcə də aparılmış laborator analizlər əsasında ekspertizadan keçirilən BFMQƏ-nin dərman vasitələrinə aid olub-olmamasına dair bu Qaydanın əlavəsində göstərilən formada ekspertiza rəyi verir.

3.14. BFMQƏ-yə dair ekspertiza rəyində onun dərman vasitəsi olması qeyd olunduğu halda, həmin BFMQƏ-yə münasibətdə “Dərman vasitələri haqqında” Azərbaycan Respublikasının Qanununa uyğun olaraq dərman vasitələrinə aid tələblər tətbiq edilir.

3.15. BFMQƏ-nin ekspertizası məqsədi ilə aparılan laborator analizlər “Uyğunluğun qiymətləndirilməsi haqqında” Azərbaycan Respublikasının Qanununa uyğun olaraq akkreditasiya edilmiş laboratoriyalarda həyata keçirilir.

3.16. BFMQƏ-yə dair ekspertiza rəyi 1 (bir) il müddətində etibarlıdır və eyni istehsalçının eyni adlı BFMQƏ-ni Azərbaycan Respublikasına idxal edən digər şəxslərə də şamil olunur.

3.17. Bu Qaydanın 3.16-cı bəndində göstərilən müddət bitdikdən sonra BFMQƏ bu Qaydaya uyğun olaraq yenidən ekspertizadan keçirilir.

3.18. Ekspertiza rəyinin qüvvədə olduğu müddət ərzində ekspertizadan keçirilmiş BFMQƏ-yə dair ekspertizaya təqdim edilmiş sənədlərdə və məlumatlarda dəyişiklik baş verdikdə ərizəçi həmin BFMQƏ-nin bu Qayda ilə müəyyən edilmiş tələblərə uyğun olaraq yenidən ekspertizadan keçirilməsi üçün Nazirliyə müraciət etməlidir.

3.19. Ərizəçi BFMQƏ-yə dair ekspertiza rəyi ilə razılaşmadıqda, rəyin təqdim olunduğu gündən etibarən 5 (beş) iş günü müddətində Nazirliyə təkrar ekspertizanın aparılması üçün müraciət etmək hüququna malikdir.

3.20. Təkrar ekspertiza 5 (beş) iş günü müddətində aparılır.

3.21. Nazirlik tərəfindən verilən ekspertiza rəyləri ən azı ayda bir dəfə yenilənməklə və bu Qaydanın 3.10-cu bəndinə uyğun olaraq təsdiq edilən sənədlər Nazirliyin və onun tabeliyindəki “Analitik Ekspertiza Mərkəzi” Məhdud Məsuliyyətli Cəmiyyətinin rəsmi internet saytında yerləşdirilir.

3.22. Bu Qaydanın 3.21-ci bəndində nəzərdə tutulan ekspertiza rəyləri kağız və elektron daşıyıcılarda Azərbaycan Respublikasının Dövlət Gömrük Komitəsinə və Azərbaycan Respublikasının Qida Təhlükəsizliyi Agentliyinə təqdim edilir.

#### **4. Bioloji fəallığa malik qida əlavələrinin tərkibinə dair tələblər**

4.1. BFMQƏ-nin tərkibində Nazirliyin təsdiq etdiyi və bu Qaydanın 3.10.1-ci yarım bəndində nəzərdə tutulmuş siyahıya uyğun bioloji fəal maddələr və qida komponentləri istifadə edilməlidir.

4.2. BFMQƏ-nin hazırlanmasında istifadə olunan komponentlər insanın həyat və sağlamlığına zərərli təsir göstərməməlidir.

4.3. BFMQƏ-nin istehsalında genetik modifikasiya olunmuş məhsullardan, nanomateriallardan, hormonlardan, pestisidlərdən, həmçinin narkotik vasitələr, psixotrop maddələr və onların prekursorlarından, güclü təsir edən və zəhərli maddələrdən və Beynəlxalq Anti-Doping Agentliyinin qüvvədə olan siyahısı ilə müəyyən olunan doping maddələrindən istifadə edilməsi qadağandır.

4.4. BFMQƏ-nin tərkibinə vitamin və mineral maddələrin Nazirliyin təsdiq etdiyi və bu Qaydanın 3.10.2-ci yarım bəndində nəzərdə tutulmuş siyahıda göstərilən təsiredici maddə formalarında və dozada daxil edilməsinə yol verilir.

4.5. 4-14 yaş arası uşaqlar üçün nəzərdə tutulan BFMQƏ-nin tərkibinə daxil olan vitamin və mineral maddələrin miqdarı Nazirliyin təsdiq etdiyi və bu Qaydanın 3.10.2-ci yarım bəndində nəzərdə tutulmuş siyahıda göstərilən həddin 50 faizini təşkil etməlidir.

4.6. BFMQƏ-nin və dərman vasitələrinin tərkibi eyni və ya bu məhsulun komponentlərinin dozaları onun yol verilən istifadə səviyyəsindən yuxarı ola bilməz.

4.7. Bu Qaydanın 4.1 - 4.6-cı bəndlərinə əsasən BFMQƏ-nin tərkibində onu yeyinti məhsullarından və dərman vasitələrindən fərqləndirən aşağıdakı əsas xüsusiyyətlərin olması nəzərə alınmalıdır:

4.7.1. BFMQƏ-nin insan orqanizminin normal fizioloji funksiyalarını qoruyub saxlamaq və insanın gündəlik normal fizioloji rasionunu təmin etmək üçün nəzərdə tutulması;

4.7.2. BFMQƏ-nin terapevtik effektinin olmaması;

4.7.3. BFMQƏ-nin ciddi əlavə təsirinin olmaması.

#### **5. Bioloji fəallığa malik qida əlavələrinin qablaşdırılmasına dair tələblər**

5.1. BFMQƏ-nin qablaşdırılması dövriyyənin bütün mərhələ-



lərində onların təhlükəsizliyi və keyfiyyətini təmin etməlidir.

5.2. BFMQƏ-nin qablaşdırılmasında onlarla təmasa yol verilməyən materiallardan istifadə edilməməlidir.

5.3. İdxal olunan BFMQƏ-nin qablaşdırması üzərində xarici dildə olan yazılar Azərbaycan dilində də olmalıdır.

5.4. BFMQƏ-nin qablaşdırmasının üzərində onların BFMQƏ-yə aid olması göstərilməlidir.

5.5. BFMQƏ-nin qablaşdırılmasında BFMQƏ-nin istifadə qaydası, tərkibində göstərilən komponentlərin beynəlxalq adları, aktiv komponentlərin işə miqdarı və istehsalçı tərəfindən tövsiyə edilən sutkalıq doza miqdarı göstərilməlidir.

5.6. Bu Qaydaya əsasən 4-14 yaş arası uşaqlar üçün nəzərdə tutulmuş BFMQƏ-nin qablaşdırılmasında onun əmtəə nişanı ilə yanaşı, "4-14 yaş arası uşaqların istifadəsi üçün uyğundur" ifadəsi göstərilməlidir. Bu yaş qrupu üçün nəzərdə tutulmayan BFMQƏ-nin qablaşdırılmasında uşaqlar üçün nəzərdə tutulduğunu göstərən şəkil, rəsm və ifadə verilməz.

5.7. BFMQƏ-nin qablaşdırılması üzərində aydın seçilən, qalın hərflərlə, silinməsi mümkün olmayan formada çap olunmuş "Dərman vasitəsi deyildir" və "Uşaqların əli çatmayan yerdə saxlayın" sözləri yazılmalıdır.

5.8. Qablaşdırmada (etiketdə) bu Qaydanın 5.5-ci bəndində qeyd olunanlarla yanaşı, aşağıdakı məlumatlar da göstərilməlidir:

5.8.1. istehsalçının adı, yerləşdiyi ölkə, ünvanı, əmtəə nişanı;

5.8.2. BFMQƏ-nin buraxılış forması;

5.8.3. qablaşdırmada olan doza;

5.8.4. BFMQƏ-nin saxlanma şəraiti;

5.8.5. BFMQƏ-nin seriyası;

5.8.6. BFMQƏ-nin yararlılıq müddəti (istehsal və son istifadə tarixləri göstərilməklə).

## **6. Bioloji fəallığa malik qida əlavələrinin istifadə təlimatının tərtibatına dair tələblər**

6.1. BFMQƏ-nin istifadə təlimatı (içlik vərəq) xarici dillərlə yanaşı, Azərbaycan dilinə tərcüməsi ilə müşayiət olunmalıdır.

6.2. BFMQƏ-nin istifadə təlimatında onların BFMQƏ olması göstərilməlidir.

6.3. BFMQƏ-nin istifadə təlimatında onun istifadə qaydası,

tərkibində göstərilən komponentlərin beynəlxalq adları, aktiv komponentlərin isə miqdarı və istehsalçı tərəfindən tövsiyə edilən sutkalıq doza miqdarı göstərilməlidir.

6.4. BFMQ -nin istifadə təlimatında aŐağıda göstərilən ifadə və məlumatlar qeyd olunmalıdır:

6.4.1. "Dərman vasitəsi deyildir";

6.4.2. "Xəstəliklərin müalicəsi məqsədi ilə istifadə edilə bilməz";

6.4.3. "T vsiy  edilən sutkalıq dozanı keçməyin";

6.4.4. "BFMQ  normal qidalanmanı əvəz etmir";

6.4.5. "UŐaqların  li çatmayan yerdə saxlayın";

6.4.6. "Hamiləlik və laktasiya dövründə, xəstəlik və ya dərman istifadəsi zamanı h kiml  m sl h tl Őin".

**Qeyd.** Bu Qaydada d yiŐiklikl r Azərbaycan Respublikası Prezidentinin 2002-ci il 24 avqust tarixli 772 nömrəli Fərmanı ilə təsdiq edilmiŐ "lcra hakimiyyeti orqanlarının normativ hüquqi aktlarının hazırlanması və qəbul edilməsi qaydası haqqında  sasnam "nin 2.6-1-ci bəndinə uyğun edilə bilər.

---

**Əlavə**

**Bioloji Fəallığa Malik Qida Əlavəsinə dair  
EKSPERTİZA RƏYİ**

**№** \_\_\_\_\_

**Tarix:** \_\_\_\_\_

**Məhsulun adı:** \_\_\_\_\_

**İstehsalçı (adı və yerləşdiyi ölkə):** \_\_\_\_\_

**İstehsalçının ünvanı:** \_\_\_\_\_

**Məhsulun tərkibi:** \_\_\_\_\_

**Təsiredici maddələr (miqdarı göstərilməklə):** \_\_\_\_\_

**Köməkçi maddələr:** \_\_\_\_\_

**Buraxılış forması:** \_\_\_\_\_

**Qablaşdırma forması:** \_\_\_\_\_

**İstifadə sahəsi və əsas göstərişlər:** \_\_\_\_\_

**İstifadə qaydaları və doza:** \_\_\_\_\_

**Əks göstərişlər:** \_\_\_\_\_

**Yararlılıq müddəti:** \_\_\_\_\_

**Saxlanma şəraiti:**

**İstehsal tarixi:** \_\_\_\_\_

**Son istifadə tarixi:** \_\_\_\_\_

**Seriya nömrəsi:** \_\_\_\_\_

**Ekspertizanın nəticəsi:** \_\_\_\_\_

**Bu rəy verildiyi tarixdən bir il müddətinə etibarlıdır.**

\_\_\_\_\_ M.Y.  
(səlahiyyətli şəxsin vəzifəsi, soyadı, adı, atasının adı) (imza)