

**İdxal olunan bəzi bioloji aktiv qida məhsullarında aşkarlanan
uyğunsuzluqlara dair məlumat**

(1 iyul 2024)

Monitorinqlər zamanı bir sıra bioloji aktiv qida məhsullarından nümunələr götürülərək Azərbaycan Qida Təhlükəsizliyi İnstitutunun müvafiq laboratoriyalarında müayinələrə cəlb olunub. Nümunələrin sınaq nəticəsinə əsasən, "ARES" MMC tərəfindən Türkiyə Respublikasından idxal edilmiş "Bereket İlaç Kozmetik A.Ş" şirkətinə məxsus (01.03.2022 - 01.03.2025-ci il istehsal və son istifadə tarixli, EX-1810 seriya nömrəli) "Afrika Şiri" əmtəə nişanlı preparatın tərkibində BAQM-a xas olmayan və yalnız dərman vasitələrində mövcud olan "Sildenafil" maddəsinin olduğu aşkarlanıb. Eyni zamanda məhsulun etiket məlumatlarında həmin maddənin olması ilə bağlı qeydin olmadığı, həmçinin tərkibində Sinkin miqdarının preparatın üzərində bəyan edilən miqdardan az olduğu müəyyən olunub. Bununla yanaşı, Agentliyin müraciətinə əsasən, Azərbaycan Respublikasının Səhiyyə Nazirliyinin Analitik Ekspertiza Mərkəzi tərəfindən sözügedən məhsulun ekspertizası aparılıb və tərkibində kənar maddənin aşkar olunduğuna dair rəy verilib.

Faktla bağlı qanunvericiliyə uyğun olaraq idxalçı barəsində inzibati tədbir görülüb, 01.03.2022-ci il istehsal tarixli məhsulların dövriyyədən çıxarılması və satış şəbəkələrindən geri çağırılması ilə bağlı "Məhdudlaşdırıcı tədbirlərin tətbiqi barədə" və "Qida təhlükəsizliyi sertifikatının dayandırılması barədə" qərarlar qəbul edilib. Eyni zamanda sözügedən məhsul partiyasının ticarət şəbəkələrindən tam yığışdırılmadığı və satışının həyata keçirildiyi aşkarlandığı üçün sahibkar barəsində inzibati tədbir görülüb. İdxalçı tərəfindən geri çağırılmış məhsullar Agentlik əməkdaşlarının iştirakı ilə xüsusi poliqonda məhv edilib.

Aparılan nəzarət tədbirləri çərçivəsində satışda olan daha bir məhsuldan – yerli istehsalçı "Fito Lab" MMC-yə məxsus (01.12.2022 - 01.12.2025-ci il istehsal və son istifadə tarixli) "Tufan" əmtəə nişanlı preparatdan götürülmüş nümunələrin laborator müayinəsi nəticəsində uyğunsuzluq aşkarlanıb. Belə ki, məhsulun tərkibində BAQM-a xas olmayan və yalnız dərman vasitələrində mövcud olan "Sildenafil" maddəsi müəyyən olunub. Faktla bağlı sahibkar inzibati məsuliyyətə cəlb olunub, həmçinin preparatın istehsalının qadağan edilməsi və məhsul partiyasının apteklərdən geri çağırılması ilə bağlı məhdudlaşdırıcı tədbirlərin tətbiqi barədə qərarlar qəbul edilib. Sahibkar tərəfindən geri çağırılmış məhsul partiyası Agentlik əməkdaşlarının iştirakı ilə məhv ediləcəkdir.