



Azərbaycan Respublikasının Qida Təhlükəsizliyi Agentliyinə

Biooloji aktiv qida məhsullarının qeydiyyatına alınmasına dair

ƏRİZƏ

Ərizəçi fiziki şəxs olduqda:	
Soyadı, adı, atasının adı	
Ünvanı (fəaliyyət və ya qeydiyyat)	
Şəxsiyyətini təsdiq edən sənəd haqqında məlumatlar (seriya, nömrə və FİN)	
Ərizə hüquqi şəxsin adından verildikdə:	
Hüquqi şəxsin adı	
Hüquqi ünvanı	
Hüquqi şəxsin rəhbəri	
VÖEN-i	
Müraciət edən səlahiyyətli nümayəndə (etibarname əsasında) olduqda:	
Soyadı, adı, atasının adı	
Şəxsiyyətini təsdiq edən sənəd haqqında məlumatlar (seriya, nömrə və FİN)	

Ərizənin qısa məzmunu:	
Məhsul barədə məlumatlar:	
Adı	
Əmtəə (patentləşdirilmiş) nişanı və seriyası	
Mənşə ölkəsi	
Dərman vasitələri ilə eyni tərkibli və eyni dozalı olmaması barədə son 1 (bir) il ərzində verilən ekspertiza rəyinin surəti	
İstehsalçısının adı, yerləşdiyi ölkə, ünvanı	
Buraxılış forması	
Qablaşdırmada olan dozası	
Tərkibindəki aktiv komponentlərin beynəlxalq adı və kəmiyyət tərkibi göstərilməklə siyahısı	
Tərkibindəki köməkçi maddələrin beynəlxalq adı göstərilməklə siyahısı	
Saxlanma şəraiti	
Yararlılıq müddəti	
Ərizəyə əlavə edilən sənədlər:	

İdxal edilən məhsula münasibətdə, məhsulun istehsalçısının təqdim etdiyi mənşə və uyğunluq sertifikatları, həmçinin HACCP və ya GMP sertifikatları	<ul style="list-style-type: none"> ○ Mənşə sertifikatı ○ Uyğunluq sertifikatı ○ HACCP sertifikatı ○ GMP sertifikatı ○ Digər (adı göstərilməklə)
Məhsulun etiketinin və qablaşdırmasının ərizəçi tərəfindən təsdiq edilmiş maketləri	<ul style="list-style-type: none"> ○ Təqdim edildi ○ Təqdim edimədi
Məhsulun istehlakçı üçün nəzərdə tutulmuş orijinal və Azərbaycan dilində tərtib edilmiş istifadə təlimatlarının surətləri	<ul style="list-style-type: none"> ○ Təqdim edildi ○ Təqdim edimədi
İstehsalçının məhsulun 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 təsdiqedicisi sənədi	<ul style="list-style-type: none"> ○ Təqdim edildi ○ Təqdim edimədi
İdxal edilən məhsula münasibətdə, ekspertizaya təqdim olunan nümunələrin ölkə ərazisinə idxal edilməsini təsdiq edən invoysun surəti	<ul style="list-style-type: none"> ○ Təqdim edildi ○ Təqdim edimədi
İdxal edilən məhsula münasibətdə, məhsulu ölkəyə idxal edən hüquqi və ya fiziki şəxs barədə məlumat	
Təqdim edilmiş məhsulun istehsalı barədə müvafiq sənədlərin (standartlar, texniki şərtlər, texnoloji təlimatlar, spesifikasiyalar, resepturalar), eləcə də istehsalçının məhsulun istehsalına icazəsi barədə sənədlərin surətləri	<ol style="list-style-type: none"> 1. _____ 2. _____ 3. _____ 4. _____ 5. _____
Səlahiyyətli dövlət qurumu tərəfindən verilmiş təhlükəsizliyini təsdiq edən sənəd (Health Certificate)	<ul style="list-style-type: none"> ○ Təqdim edildi ○ Təqdim edimədi

Məhsulun istehsal edildiyi ölkədə dövriyyədə olmasını təsdiq edən rəsmi sənəd	<input type="radio"/> Təqdim edildi <input type="radio"/> Təqdim edilmədi
Məhsulun tərkibi üzrə tədqiq (sınaq) protokolu və tədqiqin (sınağın) aparılması metodikası	<input type="radio"/> Təqdim edildi <input type="radio"/> Təqdim edilmədi
Məhsulun yararlılıq müddətini təsdiq edən sınaqlara dair məlumat	<input type="radio"/> Təqdim edildi <input type="radio"/> Təqdim edilmədi
Məhsul 2-14 yaşında uşaq və hamilə qadınların istifadəsi üçün tövsiyə edildikdə müvafiq tədqiqatların protokolları	<input type="radio"/> Təqdim edildi <input type="radio"/> Təqdim edilmədi
Ərizəçinin əlaqə vasitələri:	
Ev / iş telefonu	
Mobil telefonu	
Elektron poçt ünvanı	
İmza	
Tarix	
Möhür (hüquqi şəxs olduqda)	

Qeyd: Ərizə forması Azərbaycan Respublikasının “İnzibati icraat haqqında” 2005-ci il 21 oktyabr tarixli 1036-IIQ nömrəli Qanununun 30-cu maddəsinin, “Dərman vasitələri haqqında” 2006-cı il 22 dekabr tarixli 208-IIIQ nömrəli Qanununun 14-1.3-cü maddəsinin, Azərbaycan Respublikası Nazirlər Kabinetinin 2018-ci il 10 iyul tarixli 287 nömrəli Qərarı ilə təsdiq edilmiş “Bioloji fəallığa malik qida əlavələrinin ekspertizadan keçirilməsi Qaydası”nın və 2024-cü 13 mart tarixli 155 nömrəli Qərarı ilə təsdiq edilmiş “Qida təhlükəsizliyi haqqında” Azərbaycan Respublikası Qanununun 25.1.1 – 25.1.6-cı maddələrində nəzərdə tutulmuş məhsulların qeydiyyatının aparılması, qeydiyyatının dayandırılması, bərpa edilməsi, ləğvi və yenidən rəsmiləşdirilməsi Qaydalarının və qeydiyyatın qüvvədəolma müddəti”nin tələblərinə uyğun hazırlanmışdır. Ərizə forması doldurularkən hər bir qrafa üzrə məlumatlar ətraflı, aydın və oxunaqlı bir dildə, tələb olunan məzmunu uyğun yazılmalı, təsdiqləyici sənədlər tam şəkildə təqdim edilməlidir. Tələb olunan sənəd və məlumatların natamam təqdim olunması ərizənin baxılmamış saxlanması üçün əsasdır.