



**KARADENİZ İHRACATÇI BİRLİKLERİ  
GENEL SEKRETERLİĞİ**

**Sayı** : 35649853-TİM.KİB.GSK.TEŞVİK.2023/1605-3456

Giresun, 31/10/2023

**Konu** : İlaç Etkin Maddesi Üretimi Amaçlı Kenevir Yetiştiriciliği ve Kontrolüne Dair  
Yönetmelik Taslağı

**E-POSTA**

**KARADENİZ İHRACATÇI BİRLİKLERİ ÜYELERİNE SİRKÜLER  
2023 /611**

Sayın üyemiz,

T.C. Ticaret Bakanlığı İhracat Genel Müdürlüğünden alınan 31/10/2023 tarih  
00090493087 sayılı yazıda,

Tarım ve Orman Bakanlığı tarafından hazırlanan “İlaç Etkin Maddesi Üretimi Amaçlı  
Kenevir Yetiştiriciliği ve Kontrolüne Dair Yönetmelik Taslağı" ilişik bulunmakta olup, bahse  
konu taslak hakkında görüş ve önerilerimiz talep edilmektedir.

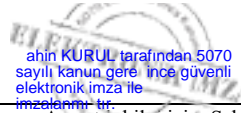
Bu çerçevede, verilecek cevaba esas teşkil etmek üzere, bir örneği ekte yer alan söz  
konusu “İlaç Etkin Maddesi Üretimi Amaçlı Kenevir Yetiştiriciliği ve Kontrolüne Dair  
Yönetmelik Taslağına" ilişkin olabilecek görüş ve önerilerinizin **en geç 06 Kasım 2023  
Pazartesi günü saat 15:00’e kadar** Genel Sekreterliğimize iletilmesi gerektiği hususunu  
bilgilerinize sunarız.

*e-imzalıdır*  
**Şahin KURUL**  
**Genel Sekreter a.**  
**Şube Müdürü**

**EKLER:**

**EkI:** Yönetmelik Taslağı ( 11 sayfa)

**EkII:** Görüş Formu (1 sayfa)



**Karadeniz İhracatçı Birlikleri Genel Sekreterliği**  
Atatürk Bulvarı No:19/E PK.51 28200 GİRESUN  
Telefon: 0.454.2162426 (PBX)  
Faks: 0.454.2164842-2168890  
e-posta: kib@kib.org.tr Kep: kib@hs01.kep.tr  
Web : www.kib.org.tr

Ayrıntılı bilgi için: Şahin KURUL – Şube Müdürü

## İL AÇ ETKİN MADDESİ ÜRETİMİ AMAÇLI KENEVİR YETİŞTİRİCİLİĞİ VE KONTROLÜNE DAİR YÖNETMELİK

### BİRİNCİ BÖLÜM Başlangıç Hükümleri

#### Amaç

**MADDE 1–** (1) Bu Yönetmeliğın amacı, ilaç etkin maddesi elde etmeye yönelik çiçek ve yaprak üretimi için kenevirin yetiştiriciliği, kontrolü, hasadı, değeriendirilmesi, işlenmesi, imhası, ihrarı, ihracı ve/veya satın alınması/satılması ile münhasıran izin verilen kurum/kuruluşların bitki parçalarının ve elde edilen ürünlerin amacı dışında kullanılmasını engelleyecek her türlü tedbirin alınması ile ilgili usul ve esasları belirlemektir.

#### Kapsam

**MADDE 2–** (1) Bu Yönetmelik, ilaç etkin maddesi elde etmeye yönelik çiçek ve yaprak üretimi amaçlı kenevir yetiştiriciliği yapılması ve/veya yaptırılmasına yönelik uygulanacak işlemleri, gerekli kontrollere ilişkin görev ve sorumluluklar ile denetim esaslarını kapsar.

#### Dayanak

**MADDE 3–** (1) Bu Yönetmelik; 12/6/1933 tarihli ve 2313 sayılı Uyuşturucu Maddelerin Murakabesi Hakkında Kanununun 23 üncü maddesine dayanılarak hazırlanmıştır.

#### Tanımlar

**MADDE 4–** (1) Bu Yönetmelikte geçen;

- a) Bakanlık: Tarım ve Orman Bakanlığını,
- b) Bilimsel araştırma amaçlı izin belgesi: Üniversiteler, Bakanlık araştırma enstitüleri ile araştırma izni bulunan kuruluşlara ilaç etkin maddesi üretimi amaçlı Bakanlıkça verilen belgeyi,
- c) GMP (İyi Üretim Uygulamaları) belgesi: İnsan sağlığını doğrudan etkileyen ilaç, gıda, kozmetik, tıbbi aletlerin üretiminde izlenmesi gereken kalite standartlarını ve ürünlerin hangi koşullarda üretilmesi gerektiğini belirleyen kalite sistemine uygun verilen belgeyi,
- ç) İlaç etkin maddesi: Kimyasal sentez ile ya da doğal kaynaklardan elde edilen, insan ve hayvan organizmasındaki hastalıkların engellenmesinde, geriletilmesinde, iyileştirilmesinde ve tanısında kullanılan, kimyasal yapısı ve özellikleri saptanmış olan maddeleri,
- d) İlaç etkin maddesi üretimi amaçlı kenevir yetiştiriciliği: İlaç etkin maddesi elde etmeye yönelik yaprak ve çiçeklerinde “kannabinoid” olarak adlandırılan aktif bileşenleri içeren Cannabis cinsine bağlı tür ve alt türlere ait bitkiler ile kenevir tohumunun çimlendirilmesinden veya vejetatif aksamın çoğaltılmasından hasada kadar yapılan tüm tarımsal uygulamaları,
- e) İzin belgesi: Yetkinlik belgesi alan gerçek veya tüzel kişilere Bakanlıkça verilen belgeyi,
- f) Kontrol heyeti: İl Tarım ve Orman Müdürlüğü, İl Sağlık Müdürlüğü, TMO ile görev alanına göre İl Emniyet Müdürlüğü ya da İl Jandarma Komutanlığı temsilcilerinden, İl Tarım ve Orman Müdür Yardımcısı başkanlığında Valilik onayı ile oluşturulan ve sekreteryası İl Tarım ve Orman Müdürlüğüne yürütölen heyeti,
- g) Permi: Sağlık Bakanlığınca düzenlenen, kontrole tabi maddelerin ithalatına/ihracatına mahsus ruhsatnameyi,
- ğ) Tesis: İlaç etkin maddesi üretimi amaçlı kenevir yetiştiriciliğinin yapıldığı ve satışa hazır hale getirildiği yapıyı,
- h) TMO: Toprak Mahsulleri Ofisi Genel Müdürlüđünü,
- ı) Yetkinlik belgesi: TMO tarafından belirlenen şartları sağlayan gerçek veya tüzel kişilere ilaç etkin maddesi üretimi amaçlı kenevir yetiştiriciliği yapılabilmesi için verilen belgeyi, ifade eder.

## İKİNCİ BÖLÜM

### Yetkinlik Belgesi ve İzin Belgesi ile İlgili Hükümler

#### Yetkinlik ve izin belgesi

**MADDE 5–** (1) Yetkinlik belgesi alan ve Bakanlıkça izin belgesi verilen gerçek veya tüzel kişilerce ilaç etkin maddesi üretimi amaçlı kenevir yetiştiriciliği; yüksek güvenlikli, kapalı ve iklimlendirme özelliğine sahip tesislerde yapılır. TMO, ilaç etkin maddesi üretimi amacıyla kenevir yetiştiriciliğini Afyon Alkaloidleri Fabrikası İşletme Müdürlüğü sahasında açık alanda da yapabilir veya yaptırabilir.

(2) Üniversiteler, Bakanlık araştırma enstitüleri ile araştırma izni bulunan kuruluşlardan ilaç etkin maddesi üretimi amaçlı bilimsel araştırmalar için yetkinlik belgesi istenilmez ancak bu kuruluşlar Bakanlıktan izin belgesi almakla yükümlüdürler.

(3) Bilimsel araştırmalar için izin belgesi alanlar araştırma sonuç raporunu ilgili Bakanlıklar ve TMO ile paylaşmakla yükümlüdür.

(4) Bilimsel amaçlı çalışmanın yapıldığı yer görevli personelin erişimine açık olacak şekilde izleme ve kontrol altyapısına sahip olmak zorundadır.

(5) İzin verilen alanların dışında ilaç etkin maddesi üretimi amaçlı kenevir yetiştiriciliği yapılması yasaktır. Bu yasağa aykırı hareket edenlerin denetimi mahalli mülki idare amirliklerince yapılır.

(6) Yetkinlik belgesi ücreti her yıl TMO tarafından belirlenir.

(7) İzin belgesi ücreti her yıl Bakanlık tarafından belirlenir.

#### Yetkinlik belgesi alma şartları

**MADDE 6–** (1) Yetkinlik belgesi talep eden gerçek kişilerden istenecek belgeler şunlardır:

a) Başvuru sahibinin adı, soyadı, ünvanı, adresi, telefon ve faks numarası, elektronik posta adresi,

b) Noter tasdikli imza beyannamesi, vekâleten başvuracaklar için ilgili yıla ait vekâletname ile vekil kişinin noter tasdikli imza beyannamesi,

c) Kayıtlı olduğu sivil toplum kuruluşlarından alınacak faaliyette olduğunu gösterir belge,

ç) Kamu ihalelerine girmeye yasaklı olmadığına ilişkin belge,

d) SGK ve vergi borcu bulunmadığına dair belge,

e) Yetkinlik belgesi için başvuruda bulunan gerçek kişiler ile bu Yönetmelik kapsamında yürüteceği faaliyetlerinde çalıştıracağı personelin 2313 sayılı Kanununun 23 üncü maddesi ile 26/9/2004 tarihli ve 5237 sayılı Türk Ceza Kanununun 188 inci, 190 ıncı, 191 inci ve 297 nci maddelerinde yazılı suçlardan herhangi birine ait sabıka kaydı bulunmadığına dair belgeler istenir.

(2) Yetkinlik belgesi talep eden tüzel kişiler ve çalıştıracak personellerden istenecek belgeler şunlardır:

a) Başvuru sahibinin ünvanı, adresi, telefon ve faks numarası, elektronik posta adresi, vergi dairesi, vergi numarası,

b) Faaliyet alanını gösterir Ticaret Sicil Gazetesi örneği,

c) Vekâleten başvuracaklar için ilgili yıla ait vekâletname ile vekil kişinin noter tasdikli imza beyannamesi, temsilcinin temsil ve imzalamaya yetkili olduğuna ilişkin ilgili yıla ait belge ve kimlik fotokopisi,

ç) Kamu ihalelerine girmeye yasaklı olmadığına ilişkin belge,

d) Yetkinlik belgesi için başvuruda bulunan tüzel kişilerinin yöneticileri ile bu Yönetmelik kapsamında yürüteceği faaliyetlerinde çalıştıracağı personelin 2313 sayılı Kanununun 23 üncü maddesi ile 5237 sayılı Türk Ceza Kanununun 188 inci, 189 uncu, 190 ıncı, 191 inci, 192 nci ve 297 nci maddelerinde yazılı suçlardan herhangi birine ait sabıka kaydı bulunmadığına dair belge,

e) SGK ve vergi borcu bulunmadığına dair belge istenir.

(3) İlaç etkin maddesi üretimi amaçlı kenevir yetiştiriciliği yapılacak tesisin, güvenlikle ilgili fiziki şartlara sahip olduğuna dair ilgili valilikten alınan yazılı belgeye sahip olması zorunludur.

(4) Üretilen ürünün satışının yapılacağı firma ile imzalanmış, ürün özelliklerini ve miktarını içeren tedarike ait ön protokol TMO'ya sunulur.

(5) Gerçek ve tüzel kişiler tesis alanında çalışacak personelin adı, soyadı, T.C. kimlik numarası, adli sicil kaydı ve tesisteki görevini içeren listeyi mahalli mülki idare amirliklerine ve TMO'ya bildirir.

(6) Personel değişikliği olması durumunda bu maddenin beşinci fıkrasında istenilen bilgileri içeren yeni liste üç iş günü içerisinde mahalli mülki idare amirliklerine ve TMO'ya bildirilir.

### **Yetkinlik belgesi ve izin belgesi başvurusu**

**MADDE 7–** (1) İlaç etkin maddesi üretimi amaçlı kenevir yetiştiriciliği yapmak isteyenler yetkinlik ve izin belgesi almadan önce üretim planını, üretim yapacağı yeri ve tesisin GMP belgesi alacağına ilişkin taahhünameyi içeren ayrıntılı proje dokümanını ön onay almak üzere TMO'ya sunar.

(2) Üretim yapılacak yerin uygun olup olmadığı Kontrol Heyeti tarafından belirlenir. Ön onay ile ilgili tüm iş ve işlemler TMO tarafından düzenlenir. Ön onay alınmadan tesis kurulamaz ve üretime başlanılamaz.

(3) Ön onay alan gerçek veya tüzel kişiler tarafından yetkinlik belgesi almak üzere istenen belgeler ile birlikte EK-1'de yer alan başvuru formu TMO'ya teslim edilir.

(4) TMO başvuru evraklarını inceler ve tesisin yetkinlik belgesi alma şartlarını taşıyıp taşımadığını yerinde kontrol ederek EK-2'de yer alan izin öncesi kontrol tutanağını düzenler.

(5) TMO yetkinlik belgesi alma şartlarına haiz gerçek veya tüzel kişilere ön protokolde belirtilen süre kadar geçerli yetkinlik belgesi düzenler.

(6) Bakanlık, gerçek veya tüzel kişilere yetkinlik belgesinde belirtilen süre kadar geçerli EK-3'de yer alan izin belgesini düzenler.

(7) Bilimsel araştırmalar için ilaç etkin maddesi üretimi amaçlı kenevir yetiştiriciliği yapacak üniversiteler, Bakanlık araştırma enstitüleri ile araştırma izni bulunan kuruluşlar, EK-4'de yer alan yetiştiricilik izni belgesini almak için;

a) Kurum yetkilisinin yazılı müracaatı,

b) Araştırmanın amacını, materyal ve yöntemi ile iş takvimini gösterir ayrıntılı proje dokümanı,

c) Üretim yerinin koordinatları, krokisi ve ada/parsel numarası,

ç) Araştırma ekibinde yer alanların onaylı listesi ve nüfus kayıt örnekleri,

d) Araştırma ekibinde yer alanların daha önce izinsiz kenevir ekme, uyuşturucu imal etme, dağıtma, ticaretini yapma veya kullanma suçu işlemediğine dair EK-5'de yer alan taahhüname ile TMO'ya başvurur, izin belgesi Bakanlıkça düzenlenir.

### **Sorumluluklar**

**MADDE 8–** (1) Bu yönetmelik kapsamında ilaç etkin maddesi üretimi amaçlı kenevir yetiştiriciliği yapacak gerçek veya tüzel kişiler;

a) Yetiştiricilik amacına aykırı iş ve işlemlerin yapılmasını engelleyecek tüm tedbirleri ve güvenlik önlemlerini almakla,

b) Kamu görevlilerinin yetiştiricilik alanında yapacağı kontrollere yardımcı olmakla,

c) Ekim ile hasat arasındaki kültürel faaliyetleri Kontrol Heyetine bildirmekle,

ç) Hasat sonrasında kenevirin yaprak ve/veya çiçeklerinin tartılarak kayıt altına alınması ve güvenli bir ortamda muhafaza edilmesini sağlamakla,

d) 2313 sayılı Kanun hükümleri doğrultusunda hasat sonrasında ihtiyaç fazlası kenevir bitkisi ile ilaç etkin maddesi olarak kullanılmayacak bitki kısımları ve artıklarını düzenlenecek tutanakla kontrol heyeti nezaretinde imha etmekle,

yükümlüdür.

(2) Yetkinlik belgesi süresinin mücbir sebepler nedeniyle uzatılması hususu Bakanlık tarafından değerlendirilir.

## **ÜÇÜNCÜ BÖLÜM**

### **Kontroller ile İlgili Hükümler**

#### **Kontrol heyeti ve görevleri**

**MADDE 9–** (1) Kontrol heyeti, Valilik onayı ile İl Tarım ve Orman Müdür Yardımcısı başkanlığında;

- a) İl Jandarma Komutanı veya İl Emniyet Müdürünün görevlendireceği bir temsilci,
- b) İl Sağlık Müdürünün görevlendireceği bir temsilci,
- c) İl Tarım ve Orman Müdürünün görevlendireceği bir temsilci,
- ç) TMO'nun görevlendireceği bir temsilci,

olmak üzere beş kişiden oluşturulur.

(2) İhtiyaç halinde TMO'nun görevlendireceği temsilci asli görev mahalli dışında farklı illerdeki kontrol heyetlerinde görevlendirilebilir.

(3) Bu yönetmeliğin tanımladığı kontrol görevini icra eden temsilcinin konaklama, iâşe, araç ve ulaşım vb. giderleri görev yaptıkları kurum tarafından karşılanır.

(4) İlaç etkin maddesi üretimi amaçlı kenevir yetiştiriciliği için izin verilen tesis/bilimsel araştırma yapılan kurum/kuruluş kontrol heyeti tarafından ayda en az bir kez denetlenir ve EK-6'daki kontrol formu düzenlenir.

(5) Hasat edilen ürünlerin tartılmasını ve tutanak ile kayıt alınmasını sağlar. İhtiyaç fazlası kısımlar ile ilaç etkin maddesi olarak kullanılmayacak bitki artıkları kontrol heyeti nezaretinde 2313 sayılı Kanun hükümleri doğrultusunda düzenlenecek tutanakla imha edilmesini sağlar.

#### **Yetkinlik belgesi ve izin belgesi iptali**

**MADDE 10–** (1) Yetkinlik belgesinde belirtilen tesisin içinde ya da dışında kök sayısı ve üretim alanından fazla miktarda yetiştiricilik yapıldığı ya da bu Yönetmelik hükümlerine aykırılık tespit edilmesi halinde verilen izinler iptal edilir.

(2) İzin belgesi iptal edilen tesislerde/kurum ve kuruluşlarda üretilmiş olan kenevir ve kenevirden elde edilmiş mamul ve yarı mamul ürünler 2313 sayılı Kanun hükümleri doğrultusunda imha edilir ve konu adli mercilere intikal ettirilir.

(3) İzin belgesi verilmesinden sonra söz konusu suçlardan mahkûm olduğu ortaya çıkanlar ile izin belgesi verilmesinden sonra bu suçları işledikleri mahkeme kararıyla belirlenen kişilerin mahkûmiyetlerinin kesinleşmesi halinde izin belgesi iptal edilir.

(4) Yetkinlik belgesi alan gerçek veya tüzel kişiler üretimden vazgeçmek istemeleri halinde TMO'ya, bilimsel araştırma amaçlı üretimden vazgeçmek isteyen kurum/kuruluşlar Bakanlığa müracaat ederler. Bakanlık/TMO durumu tesisin/kurum ve kuruluşun bulunduğu mülki idare amirliğine bildirir.

(5) Kendi isteğiyle izin belgesinin iptal edilmesini talep eden gerçek veya tüzel kişilere ait tesiste/kurum ve kuruluştaki kenevir ve kenevirden elde edilmiş mamul ve yarı mamul ürünler 2313 sayılı Kanun hükümleri doğrultusunda imha edilir.

## **DÖRDÜNCÜ BÖLÜM**

### **Ticarete Yönelik Hükümler**

#### **Yurt içi ve yurt dışı satışlar**

**MADDE 11–** (1) Tesiste üretilen ve ticarete konu edilen ürün için alınan GMP belgesi TMO'ya ibraz edilir.

(2) Üretici firma; ilaç etkin maddesini yurt içine satışa konu etmesi halinde TMO'nun bilgisi dahilinde Sağlık Bakanlığından izin almak zorundadır.

(3) Gerçek ve tüzel kişiler ile TMO, ilaç etkin maddesini yurt dışına satışa konu etmesi halinde ihraç edilecek ülkedeki ithalatçının ithal izni ve Sağlık Bakanlığından alacağı ihraç izni ile ilaç etkin maddeleri veya bunun hammaddelerini aşağıdaki hususlar dahilinde ihraç edebilir.

a) İhracat işlemi ile ilgili bilgiler, izin belgesi olan gerçek veya tüzel kişi tarafından ihracat işleminden 15 gün önce TMO'ya verilir.

b) İhracat yapacak gerçek veya tüzel kişiler, ihracat belgesi, ticaret odası faaliyet belgesi, kimlik örneği (Tüzel kişilerde yöneticilerin kimlik örnekleri), ikamet belgesi, yetki belgesi, imza sirküleri ile birlikte TMO'ya müracaat ederek ihraç edilecek ülke ve ihraç miktarını belirtirler.

c) Ön izin belgesi alan ihracatçılar, fiyat, miktar, spesifikasyonlar, teslim şekli, ödeme şeklini içeren, TMO ile imzalanacak olan sözleşme hükümlerini inceleyerek, mutabakatlarını bildirirler.

ç) İhracatçı tarafından, ithalatçı firmanın ülkesindeki Sağlık Bakanlığında temin edeceği ithal permişi karşılığında Sağlık Bakanlığında alınacak ihracat permişi ile ihracata müsaade edilir.

d) Üretilen ürünün sevkiyatı sırasında oluşabilecek suistimale karşı ürün sahibi tarafından tüm tedbirler alınır, ürün paketleri ve sevkiyat aracı, kolluk kuvvetleri nezaretinde mühürlenir. İhracatçı, gümrük işlemlerini TMO ve emniyet görevlilerinin nezaretinde yapar ve ilgili gümrük çıkış beyannamesi ile nakliyat senedinin birer suretini ve ürünün ithalatçı tarafından alındığını belirtir belgeyi TMO'ya verir.

e) İhracatçı, ihraç edilecek ürünün çıkış işlemlerinin yapılacağı gümrük idaresine sevkinde ilgili birimlere bildirimde bulunmak ve sevk güvenliğini sağlamakla sorumludur.

f) Tüm ithalat, ihracat ve üretim ile ilgili işlemler TMO'da toplanır ve bu bilgiler TMO tarafından 1961 Tek sözleşmesinin 18 inci, 19 uncu ve 20 inci maddelerine istinaden formlara işlenerek Birleşmiş Milletlere gönderilir.

g) Üretimi yapılmış ancak ticarete konu edilememiş tüm ürünler TMO tarafından müsadere edilerek kullanılabilir durumuna göre değerlendirilir ya da imha edilir.

## **BEŞİNCİ BÖLÜM**

### **Çeşitli ve Son Hükümler**

#### **Hüküm bulunmayan haller**

**MADDE 12-** (1) Bu Yönetmelikte hüküm bulunmayan hallerde tereddütleri gidermeye Tarım ve Orman Bakanlığı yetkilidir.

#### **Yürürlük**

**MADDE 13-** (1) Bu Yönetmelik yayımı tarihinde yürürlüğe girer.

#### **Yürütme**

**MADDE 14-** (1) Bu Yönetmelik hükümlerini Tarım ve Orman Bakanı yürütür.

T.C. Tarım ve Orman Bakanlığı İlaç Etkin Maddesi Üretimi Amaçlı Kenevir Yetiştiriciliği Başvuru Formu	
Başvuru Sahibi Bilgileri	
Adı	
Soyadı	
T.C Kimlik Numarası/Vergi Numarası	
Baba Adı	
Doğum Yeri/ Yılı	
Adresi Tel. No E posta	
Tesis Bilgileri	
İli	
İlçesi	
Köyü/Mahallesi	
Mevkii	
Ada/ Parsel No	
Arazinin Yüzölçümü (da)	
Tesisin Birimlerinin Yüzölçümü (m <sup>2</sup> )	
<p>Yukarıda mahallini belirttiğim tesisimde İlaç Etkin Maddesi Üretimi Amaçlı Kenevir Yetiştiriciliği yapmak istiyorum. Tetkiki ile gerekli yetiştiricilik izninin verilmesini arz ederim. ..../...../20....</p>	
<p>İmza Adı ve Soyadı</p>	

<b>T.C.</b> <b>Tarım ve Orman Bakanlığı</b> <b>İlaç Etkin Maddesi Üretimi Amaçlı Kenevir Yetiştiriciliği</b> <b>İzin Öncesi Kontrol Tutanağı</b>						
Başvuru Sahibi Bilgileri						
Adı						
Soyadı						
T.C Kimlik Numarası/Vergi Numarası						
Baba Adı						
Doğum Yeri/ Yılı						
Adresi Tel. No E posta						
Tesis Bilgileri						
İli						
İlçesi						
Köyü/Mahallesi						
Mevkii						
Ada/ Parsel No						
Arazinin Yüzölçümü (da)						
Tesisin Birimlerinin Yüzölçümü (m <sup>2</sup> )						
<p>Yukarıda bilgileri bulunan gerçek/tüzel kişinin kontrol heyetimizce tesisinde/arazisinde yapılan inceleme sonucunda başvuru formunda yer alan tesis/arazi bilgileri ile uyumlu olduğu/uyumsuz olduğu tespit edilmiştir.</p> <p style="text-align: center;"><b>KONTROL HEYETİ</b></p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="text-align: center; width: 20%;">           Üye Adı, soyadı .../.../20... İmza         </td> <td style="text-align: center; width: 20%;">           Üye Adı, soyadı .../.../20... İmza         </td> <td style="text-align: center; width: 20%;">           Üye Adı, soyadı .../.../20... İmza         </td> <td style="text-align: center; width: 20%;">           Üye Adı, soyadı .../.../20... İmza         </td> <td style="text-align: center; width: 20%;">           Başkan Adı, soyadı .../.../20... İmza         </td> </tr> </table>		Üye Adı, soyadı .../.../20... İmza	Üye Adı, soyadı .../.../20... İmza	Üye Adı, soyadı .../.../20... İmza	Üye Adı, soyadı .../.../20... İmza	Başkan Adı, soyadı .../.../20... İmza
Üye Adı, soyadı .../.../20... İmza	Üye Adı, soyadı .../.../20... İmza	Üye Adı, soyadı .../.../20... İmza	Üye Adı, soyadı .../.../20... İmza	Başkan Adı, soyadı .../.../20... İmza		



**T.C.**  
**Tarım ve Orman Bakanlığı**  
İlaç Etkin Maddesi Üretimi Amaçlı Kenevir Yetiştiriciliği  
İzin Belgesi

Gerçek veya Tüzel Kişilik

Adı Soyadı:

Adresi:

Tesis Bilgileri

İli

İlçesi

Köyü/ Mahallesi

Mevkii

Ada/ Parsel No

Tesis Birimlerinin Yüzölçümü (m<sup>2</sup>)

Yukarıda belirtilen gerçek veya tüzel kişilik için ilaç etkin maddesi üretimi amacı kapsamında kenevir yetiştiriciliği yapmasına izin verilmiştir.

Onaylayan  
Tarih, İmza, Mühür

**T.C.**  
**Tarım ve Orman Bakanlığı**  
Bilimsel Araştırma Amacıyla İlaç Etkin Maddesi Üretimi Amaçlı  
Kenevir Yetiştiriciliği İzin Belgesi

Araştırma Projesinin Yürütüldüğü Kurum

Araştırma Kurumunun Adı

Adresi

Araştırma Projesinin Adı

Araştırma Projesinin Yürütüleceği Yer

İli

İlçesi

Köyü/Mahallesi

Mevkii

Ada/ Parsel No

Yetiştiricilik Alanının Yüzölçümü (m<sup>2</sup>)

Tesis Birimlerinin Yüzölçümü (m<sup>2</sup>)

Yukarıda belirtilen kurumun ..... adlı projesi kapsamında, bilimsel araştırma amacıyla ilaç etkin maddesi üretimi için kapalı ortamda kenevir yetiştiriciliği yapmasına izin verilmiştir.

Onaylayan  
Tarih, İmza, Mühür

**T.C.**  
**Tarım ve Orman Bakanlığı**  
İlaç Etkin Maddesi Üretimi Amaçlı Kenevir Yetiştiriciliği

Taahhütname

.....İli, ..... İlçesi ..... Köy/Mahalle' de bulunan ve .....ada .....parsel numarasında kayıtlı her türlü tedbirin alındığı ve teknik koşulların sağlandığı tesisimde bulunan ..... m<sup>2</sup> kapalı ortamda İlaç Etkin Maddesi Üretimi Amaçlı/ Bilimsel Araştırma Amacıyla İlaç Etkin Maddesi Üretimi Amaçlı Kenevir Yetiştiriciliği yapacağımı, yukarıda belirttiğim alandan fazla yerde veya belirttiğim yerden başka yerde ve amaç dışında yetiştiricilik yapmayacağımı, 2313 sayılı Uyuşturucu Maddelerin Murakabesi Hakkında Kanun'un 23 üncü maddesi ile 5237 sayılı Türk Ceza Kanunu'nun 188, 189, 190, 191,192 ve 297 nci maddelerinde yazılı suçlardan birini işlemediğimi ve yetiştiricilik süresince işlemeyeceğimi, yapılacak inceleme sonucunda beyanımın aksine tespit yapılması durumunda sorumluluğu kabul ettiğimi beyan ve taahhüt ederim.

Taahhütte Bulunanın

<u>Adı Soyadı</u>	<u>T.C. Kimlik No</u>	<u>Tarih</u>	<u>İmza</u>
.....	.....	.....	.....

Tesiste/Projede Çalışan Personel

Yukarıda belirtilen suçlardan birini işlemediğimi ve yetiştiricilik süresince işlemeyeceğimi, yapılacak inceleme sonucunda beyanın aksine tespit yapılması durumunda sorumluluğumu kabul ettiğimi beyan ve taahhüt ederim.

<u>Adı Soyadı</u>	<u>T.C. Kimlik No</u>	<u>Ünvanı</u>	<u>Tarih</u>	<u>İmza</u>
.....	.....	.....	.....	.....
.....	.....	.....	.....	.....
.....	.....	.....	.....	.....

**T.C.**  
**Tarım ve Orman Bakanlığı**  
İlaç Etkin Maddesi Üretimi Amaçlı Kenevir Yetiştiriciliği  
Tesis/Kurum-Kuruluş Kontrol Formu

İli		İlçesi		Köyü/Mahallesi	
Başvuru Sahibi Bilgileri			Tesis Bilgileri		
Adı Soyadı/Firma Adı			Mevkii		
T.C. Kimlik No/Vergi No			Ada/ Parsel No		
Telefon			İzin Verilen Alan (m <sup>2</sup> )		
Bitkinin Durumu, Boyu (cm), Fenolojisi, Rengi, Bitki Sayısı, Yapılan Kültürel İşlemler gibi kenevir bitkisinin gelişim durumları ile ilaç etkin maddesi için üretilmiş ürünlerin uygunluğu, depolama şartları, miktarları ve benzerleri gibi hususların tespit edilmesi.					

Sonuç

## KONTROL HEYETİ

Üye  
Adı, soyadı  
.../.../20...  
İmza

Üye  
Adı, soyadı  
.../.../20...  
İmza

Üye  
Adı, soyadı  
.../.../20...  
İmza

Üye  
Adı, soyadı  
.../.../20...  
İmza

Başkan  
Adı, soyadı  
.../.../20...  
İmza

## GÖRÜŞ FORMU\*

Görüş Bildiren Kurum:

Taslağın Genel Üzerindeki Görüş ve Değerlendirme		
Mevcut Metin	Taslak Metin	Öneri/Teklif Metni
Değerlendirme:		
Değerlendirme:		
Değerlendirme:		

**NOT:** Mevcut metin ve taslak metin sütunları karşılaştırma cetveli ile aynı renk ve biçimde oluşturulur. Teklif metni ile yapılacak değişiklikler ise farklı renkte gösterilir.