

B. Broj uzoraka i učestalost uzorkovanja:

Svake se godine mora uzeti najmanje 100 uzoraka.

Raščlanjivanje uzoraka obavlja se kako slijedi:

Grupa A: 20% od ukupnog broja uzoraka

Najveća većina uzoraka mora se pretražiti na ostatke tvari iz grupe A5 i A6.

Grupa B: 70% od ukupnog broja uzoraka

30% ispituje se na ostatke tvari iz grupe B1,

30% ispituje se na ostatke tvari iz grupe B2 a) i b),

10% ispituje na ostatke tvari iz grupe B2 c) i e),

30% ispituje se na ostatke tvari iz grupe B3.

Divljač iz slobodne prirode

A. Uzorkovanje:

Veličina uzorka zavisi o zahtjevima analitičkih metoda.

Uzorci se uzimaju na mjestu prerade ili ulova, i na način da se uvijek zna područje na kojem je divljač ulovljena.

B. Broj uzoraka i učestalost uzorkovanja:

Svake se godine uzima najmanje 100 uzoraka.

Uzorci se uzimaju u svrhu otkrivanja ostataka hemijskih elemenata u tkivima divljači iz slobodnog uzgoja.

MED

A. Uzorkovanje

Količina uzorka zavisi o zahtjevima analitičkih metoda.

Uzorci se moraju uzeti na svim mjestima u lancu proizvodnje meda, i to tako da je uvijek moguće utvrditi porijeklo meda.

B. Broj uzoraka i učestalost uzorkovanja:

Broj uzoraka koji će se uzeti svake godine mora iznositi najmanje 10 uzoraka na 300 tona godišnje proizvodnje za prvih 3 000 tona proizvodnje. Na svakih sljedećih 300 tona uzima se po još jedan uzorak.

Raščlanjivanje uzoraka obavlja se kako slijedi.

- Grupa B1 i skupina B2: 50% od ukupnog broja uzoraka,
- Grupa B3 a), b) i c): 40% od ukupnoga broja uzoraka.

Preostalih 10% raspoređuje se prema iskustvu, pri čemu se poseban naglasak mora staviti na mikotoksine.

ANEX IV **STRATEGIJA UZORKOVANJA**

1. Plan kontrole rezidua namijenjen je nadzoru i otkrivanju pojave opasnosti od rezidua u hrani životinjskoga porijekla na imanjima, klaonicama, mljekarama, objektima za uzgoj i preradu riba, meda, te objektima za sakupljanje jaja i pakovanje.

Službeni uzorci uzimaju se u skladu sa relevantnim Poglavljem Aneksa III.

Gdje god se službeni uzorci uzimaju, uzorkovanje mora biti nepredvidivo, neočekivano i treba se izvoditi u vrijeme koje nije unaprijed utvrđeno. Dani u sedmici kada se uzimaju uzorci moraju se stalno mijenjati.

2. Za tvari iz grupe A, nadzor treba da služi u svrhu otkrivanja ilegalnog davanja zabranjenih supstanci i zloupotrebu odobrenih supstanci. Poseban značaj ovakvog uzorkovanja mora se koncentrirati u skladu sa relevantnim poglavljem Anексa III.

Uzorci moraju biti ciljani uzimajući u obzir sljedeći minimum kriterija:

Spol, dob, vrsta, način uzgoja, sve dostupne informacije o proizvođaču, te sve dokaze o nekorektnoj upotrebi ili zloupotrebi tvari iz ove grupe.

3. Za tvari iz grupe B, nadzor treba da služi u svrhu kontrole poštivanja maksimalno dozvoljenih količina rezidua veterinarskih lijekovitih sredstava, kao što je navedeno u Pravilniku o količinama pesticida i drugih otrovnih materija, hormona, antibiotika i mikotoksina koji se mogu nalaziti u životnim namirnicama ("Službeni list SFRJ", broj 59/83).

Na temelju članka 33. st. 4. i 5. Zakona o veterinarstvu u Bosni i Hercegovini ("Službeni glasnik BiH", broj 34/02), i članka 17. Zakona o Vijeću ministara Bosne i Hercegovine ("Službeni glasnik BiH", broj 30/03), Vijeće ministara Bosne i Hercegovine, na prijedlog Ureda za veterinarstvo Bosne i Hercegovine, na 35. sjednici održanoj 19. prosinca 2003. godine, donijelo je

ODLUKU

O PRAĆENJU REZIDUA ODREĐENIH TVARI U ŽIVIM ŽIV OTINJAMA I U PROIZVODIMA ŽIV OTINJSKOGA PODRIJETLA

POGLAVLJE I - TEMELJNE ODREDBE

Članak 1.

1. Ovom odlukom se propisuju mjeru za praćenje i kontrolu rezidua tvari navedenih u Dodatku I.

Članak 2.

1. Termin uporabljeni u ovoj odluci imaju slijedeća značenja:

a) **Zabranjene tvari ili proizvodi** - tvari i proizvodi čija je primjena na životnjama zabranjena zakonskim ili podzakonskim aktima;

b) **nedozvoljeno lječenje** - uporaba zabranjenih tvari ili proizvoda ili uporaba odobrenih tvari ili proizvoda u druge svrhe od onih za koje su odobrene i/ili u uvjetima drugačijima od onih koji su propisani;

c) **rezidua** - ostatak tvari s farmakološkim djelovanjem, ostatak ekoloških zagadivača okruženja i druge tvari, kao i njihovi metaboliti, koji mogu prijeći u prehrambene proizvode i ugroziti zdravlje ljudi;

d) **Ured za veterinarstvo Bosne i Hercegovine (u daljem tekstu: Ured), Vijeće ministara Bosne i Hercegovine (u daljem tekstu: Vijeće ministara), mjerodavna tijela entiteta, mjerodavno tijelo Brčko Distrikta Bosne i Hercegovine (u daljem tekstu: Brčko Distrikt) - tijela u Bosni i Hercegovini mjerodavni za provedbu ove odluke;**

e) **ovlašteni laboratorij** - laboratorij, koji ispunjava propisane uvjete koje propisuje Ured, i koji za obavljanje ispitivanja službenih uzoraka na nazočnost rezidua ovlaštuje mjerodavno tijelo entiteta i Brčko Distrikta i odgovara za njegov rad;

f) **životinjski proizvodi** - meso, mlijeko, riba i njihovi proizvodi i drugi proizvodi životinjskog podrijetla namijenjeni prehrani ljudi i hranidbi životinja;

- g) **skupina (uzgoj) životinja** - skupina životinja iste vrste, iste dobi, uzgajanih na istom posjedu, u isto vrijeme i u istim uvjetima držanja;
- h) **imatelji životinja** - fizičke i pravne osobe, koje su vlasnici životinja, odnosno koje se bave uzgajanjem, zaštitom, uporabom, gajenjem, upravljanjem, obučavanjem, prijevozom ili prodajom životinja;
- i) **lot** - proizvodna serija - skupina proizvoda iste vrste unutar jednoga pakiranja ili tehnološke proizvodne cjeline;
- j) **službeni uzorak** - uzorak kojega uzima službeni veterinar, prema propisanom postupku i koji se na analizu dostavlja s priloženim propisanim obrascem;
- k) **službeni veterinar** - je veterinar, koji je uposlen u Uredu, mjerodavnom tijelu entiteta i Brčko Distrikta;
- l) **ovlašteni veterinar** - je veterinar kojeg za obavljanje pojedinačnih djelatnosti ovlaštio Ured, odnosno mjerodavna tijela entiteta ili Brčko Distrikta;
- m) **imanje** - označava svaki objekt, zgradu ili mjesto a u slučaju otvorenog prostora, bilo koje mjesto na kom se životinje uzgajaju, drže ili se na neki drugi način njima postupa;
- n) **beta-agonisti** - blokatori beta-adrenoreceptora.

POGLAVLJE II - PLAN NAČINI PRAĆENJA U SVRHU OTKRIVANJA REZIDUA

Članak 3.

1. Postupak uzgoja životinja i proizvodnje proizvoda životinjskog podrijetla obvezno se prati u svrhu otkrivanja rezidua tvari navedenih u Dodatučku I ove odluke i to:
 - a) u živim životinjama, njihovim ekskretima, tjelesnim tekućinama i tkivima;
 - b) u životinjskim proizvodima;
 - c) u hrani za životinje i vodi za piće.

Članak 4.

1. Ured je odgovoran za:
 - a) izradu Plana praćenja (u dalnjem tekstu: Plan) iz članka 5. ove odluke radi provedbe kontrole i praćenja određenih rezidua;
 - b) koordiniranje aktivnosti koje po ovoj odluci provode mjerodavna tijela entiteta i Brčko Distrikta;
 - c) sakupljanje, obradu i analizu podataka koji su potrebni za procjenu učinka praćenja, te za objavljivanje rezultata kontrole rezidua i provedbe Plana u entitetima i Brčko Distriktu;
 - d) izvješćivanje drugih država, zajednica država, relevantnih svjetskih organizacija i drugih zainteresiranih stranaka, najkasnije do 31. ožujka, svake godine, o podacima i rezultatima iz točke c) ovoga članka uključujući i rezultate drugih odnosnih ispitivanja/procenjivanja;
 - e) nadziranje provedbe plana praćenja rezidua.

Članak 5.

1. Plan određuje skupine tvari koje se ispituju prema vrstama životinja, sukladno Dodatučku II ove odluke.
2. Planom se određuju mjere za otkrivanje:
 - a) rezidua određenih tvari u živim životinjama, njihovim ekskretima i tjelesnim tekućinama, u životinjskim tkivima i u proizvodima kao što su meso, mlijeko, jaja, med;
 - b) određeni tvari u vodi za piće i hrani za životinje na mjestima gdje se životinje drže ili uzgajaju.
3. Obujam i učestalost uzorkovanja određeni su u Dodatcima II, III i IV ove odluke.

4. Plan usvaja Vijeće ministara, na prijedlog Ureda za svaku kalendarsku godinu.

Članak 6.

1. Plan se usklađuje s obujmom i učestalošću uzorkovanja opisanima u Dodatučku III.
2. Vijeće ministara na prijedlog Ureda može izmijeniti minimalne zahtjeve kontrole iz Dodatka III, osiguravajući tako da su isti jasnije utvrđeni, a ukupni učinak provedbe Plana povećan.
3. Navedena izmjena ni na koji način ne smije umaniti djelotvornost Plana u otkrivanju pojedinih rezidua ili u otkrivanju pojedinih slučajeva nedopuštenoga liječenja životinja tvarima navedenim u Dodatučku I.

Članak 7.

1. Pri izradi Plana u obzir se uzimaju posebni uvjeti vezani za mogućnosti pojave rezidua.
2. Plan sadržava sljedeće:
 - a) propise vezane za uporabu tvari iz Dodatka I, a poglavito odredbe o njihovom odobravanju i zabrani, raspodjeli i stavljanju na tržiste i odredbe koje određuju način njihove primjene;
 - b) organizacijski ustroj tijela uključenih u praćenje i primjenu Plana;
 - c) listu odobrenih laboratorija, uključujući podatke o njihovim kapacitetima za obradu i analizu uzoraka;
 - d) listu tvari koje se otkrivaju/kontroliraju, metode njihove analize, standarde za interpretaciju dobivenih rezultata i najveće dopuštene količine ostataka odobrenih tvari (sukladno propisima Europske unije);
 - e) broj službenih uzoraka koji se uzima u odnosu na broj zaklanih životinja svake pojedine vrste u prethodnoj godini, a sukladno obujmu i učestalosti uzorkovanja iz Dodatka III;
 - f) način uzimanja službenih uzoraka;
 - g) mjere koje službeni veterinar nareduje u slučajevima utvrđivanja nedopuštenih rezidua.

Članak 8.

1. Plan se može mijenjati i nadopunjavati tijekom godine ako za to postoje opravdane potrebe - uključujući prirodne i druge nepogode; odnosno opravdana sumnja na zaostajanje nedopuštenih rezidua u životinjama i proizvodima životinjskog podrijetla.
2. Službeni i ovlašteni veterinari iz ove odluke dužni su dostavljati mjerodavnim veterinarskim tijelima entiteta i Brčko Distrikta izvješće o provedbi Plana, a mjerodavna veterinarska tijela entiteta i Brčko Distrikta dostavljaju Uredu mjesечно izvješće o provedbi Plana.

POGLAVLJE III - VLASTITA KONTROLA I ODGOVORNOST STRANAKA UKLJUČENIH U SUSTAV PROIZVODNJE ŽIVOTINJA I PROIZVODA ŽIVOTINJSKOGA PODRIJETLA

Članak 9.

1. Imatelji životinja ili odgovorna osoba na imanju je dužna u promet staviti samo:
 - a) životinje kojima nisu davane zabranjene tvari i proizvodi ili životinje koje nisu nedopušteno liječene;
 - b) životinje kojima su davane odobrene tvari ili proizvodi kod kojih je protekla propisana karenčija;
 - c) proizvodi koji potječu od životinje iz toč. a) i b), ovoga članka;

2. Vlasnici, odgovorne osobe u objektima za klanje, obradu i preradu proizvoda životinjskog podrijetla dužni su poduzeti sve potrebne mјere, a poglavito mјere vlastite kontrole, kako bi:
- u proizvodnji koristili samo one životinje za koje njihov proizvođač može jamčiti da je od zadnjega liječenja do stavljanja u promet tkiva ili proizvoda koji potječu od liječenih životinja, proteklo propisano vrijeme (karencija);
 - bili sigurni da životinje s imanjima ili životinjski proizvodi:
 - ne sadrže količinu rezidua određene tvari koja je veća od najveće dopuštene količine;
 - da ne sadrže zabranjene tvari ili proizvode.

Članak 10.

- Veterinar koji obavlja liječenje životinja na imanju prati uvjete držanja i uporabu tvari na koje se odnosi ova odluka.
- Veterinar u evidenciji liječenja na imanju, bilježi vrijeme (datum) i način primjene lijeka, oznaku liječene životinje i vrijeme trajanja karencije.
- Vlasnik životinje je dužan primjenjivati propisane veterinarske lijekove samo uz odobrenje i pod kontrolom veterinara, te se pridržavati uputa proizvođača lijekova i propisane karencije.
- Vlasnik životinje je dužan voditi očevide u slučaju iz stavka 3. ovoga članka koju kao i veterinarske recepte obvezno čuva najmanje 5 godina.
- U svrhu utvrđivanja udovoljavanja određenog imanja zahtjevima ove odluke, imatelj životinje i veterinar koji provode zdravstvenu zaštitu životinja, obvezni su službenom veterinaru dati na uvid potrebne informacije i očevide.

POGLAVLJE IV - MJERE SLUŽBENE KONTROLE

Članak 11.

- Ured može bez ograničenja odrediti provedbu kontrole, ne uzimajući u obzir kontrole koje se provode u vezi s primjenom Plana i kontrole koje se odnose na članak 5. ove odluke ili kontrole koje su propisane drugim propisima, i to:
 - na mjestima i tijekom proizvodnje tvari koje su sastavni dio skupine A Dodatka I ove odluke, način postupanja s istima, način njihova uskladištenja, prijevoza, raspodjele ili prodaje;
 - na mjestima proizvodnje stočne hrane, uskladištenja kao i na mjestima distribucije stočne hrane;
 - na mjestima uzgoja i držanja životinja, na mjestima proizvodnje i uskladištenja sirovina životinjskoga podrijetla.
- Kontrole iz stavka 1. ovoga članka poglavito se provode u svrhu otkrivanja zabranjenih tvari ili proizvoda koji se primjenjuju na životinjama u svrhu tova ili nedopuštenog liječenja.

Članak 12.

Kontrole predviđene ovom odlukom se provode bez prethodne najave.

Članak 13.

- Službeni veterinar dužan je:
 - u slučaju sumnje na nedopušteno liječenje životinja, tražiti od imatelja životinje ili veterinara, da osigura

svu potrebnu dokumentaciju iz članka 10. st. 2. i 4. ove odluke;

- tamo gdje je potvrđeno nedopušteno liječenje, ili gdje su korištene, odnosno tamo gdje postoje razlozi za sumnju da su korištene nedopuštene tvari ili proizvodi, provesti:

- kontrolu podrijetla životinja na imanju, metodom slučajnog uzorka;
- kontrolu stočne hrane na imanju s kojeg životinje potječu ili dolaze i vode za piće, a za ribe, rakove, školjke, muzgavce i mekušce ispitivanje vode iz koje potječu;
- kontrole predviđene po članku 11. stavku 1. točki a) ove odluke;
- sve druge kontrole koje su potrebne u svrhu razjašnjenja podrijetla nedopuštenih tvari.

- tamo gdje su u životinjskim proizvodima, tkivima ili organima utvrđene količine rezidua neke tvari veće od maksimalno dopuštenih, obaviti potrebne kontrole i poduzeti mјere sukladno poglavljju VII ove odluke.

POGLAVLJE V - UVOD IZ DRUGIH DRŽAVA

Članak 14.

Zabranjuje se uvoz u Bosnu i Hercegovinu životinja ili proizvoda životinjskoga podrijetla namijenjenih prehrani ljudi, iz zemalja koje nemaju ili ne primjenjuju program praćenja rezidua određenih tvari koji su isti ili približno isti zahtjevima iz Dodatka I ove odluke.

Članak 15.

Prigodom ispitivanja životinja ili proizvoda životinjskoga podrijetla iz uvoza, službeni veterinar koji je ispitivanja naredio, dužan je o rezultatima analiza odmah izvijestiti Ured, mjerodavno tijelo entiteta i Brčko Distrikta.

Članak 16.

- Kada se utvrdi da su u svrhu liječenja uvezenih životinja korišteni neodobreni proizvodi i tvari, ili nazočnost zabranjenih proizvoda i tvari u jednoj seriji ili dijelu serije uvezenih proizvoda životinjskoga podrijetla koji potječu iz istoga objekta, službeni veterinar je dužan poduzeti sljedeće mјere:
 - Ured, mjerodavnim tijelima entiteta i Brčko Distrikta prosljediti informaciju o vrsti i namjeni proizvoda;
 - provesti dodatno uzorkovanje svake skupine životinja ili proizvoda životinjskoga podrijetla, iz istoga mesta/objekta;
 - sljedećih 5 serija pošiljaka istoga podrijetla privremeno zadržati do završetka analize i dobivanja nalaza na temelju kojega se obavlja prosudba valjanosti.
- Kada se dodatnim uzorkovanjem utvrdi nazočnost rezidua zabranjenih tvari ili proizvoda ovisno o vrsti opasnosti, dobavljač je obvezan predmetnu pošiljku vratiti u državu podrijetla, ili istu neškodljivo ukloniti, odnosno iskoristiti u druge svrhe, sukladno odgovarajućim propisima i pod kontrolom mjerodavne veterinarske inspekcije.
- O rezultatima dodatnih uzorkovanja službeni veterinar dužan je odmah izvijestiti Ured, mjerodavno tijelo entiteta i Brčko Distrikta, koji na temelju tih informacija poduzimaju druge potrebite mјere kako bi se utvrdili uzorci nazočnosti i podrijetlo nedopuštenih rezidua.

POGLAVLJE VI - OVLAŠTENI LABORATORIJ

Članak 17.

1. Vijeće ministara na prijedlog Ureda će odrediti najmanje jedan referentni laboratorij za određivanje rezidua.
2. Vijeće ministara će na prijedlog Ureda u "Službenom glasniku BiH" objavljivati i dopunjavati listu referentnih laboratorijskih i drugih ovlaštenih laboratorijskih za analitiku rezidua.
3. Referentni laboratorijski su dužni:
 - a) koordinirati rad drugih ovlaštenih laboratorijskih odgovornih za analitiku rezidua, uskladjavati standarde i metode analize za određenu reziduu ili skupinu rezidua;
 - b) pružiti stručnu pomoć u izradi Plana;
 - c) povremeno organizirati usporedna testiranja za određenu reziduu ili skupinu rezidua koje se analiziraju u određenom laboratorijskom;
 - d) izvješćivati Ured, mjerodavno tijelo entiteta i Brčko Distrikta o rezultatima analiza, najmanje jednom mjesečno;
 - e) provoditi stručnu izobrazbu laboratorijskog osoblja u drugim referentnim laboratorijskim i u referentnim laboratorijskim drugih država;
 - f) se pridržavati utvrđenih standarda i metoda analiza;
 - g) razmjenjivati informacije sa drugim referentnim laboratorijskim.

Članak 18.

1. Službeni uzorci se uzimaju sukladno Dodatcima III i IV ove odluke i dostavljaju na analizu u ovlaštene laboratorijske.
2. Za tvari iz skupine A, svi pozitivni rezultati dobiveni brzom orijentacijskom metodom (screening test), obvezno se potvrđuju potvrđnom laboratorijskom metodom. U slučaju potvrđenog pozitivnog laboratorijskog nalaza troškove analize snosi osoba (pravna-fizička) koja je pokrenula postupak uzorkovanja.
3. U slučaju kada ispitivanje službenog uzorka ukazuje na nedopušteno liječenje, odnosno na rezidue odobrenih tvari u nedopuštenim količinama, primjenjuju se mjere iz Poglavlja VII ove odluke.
4. Obvezna rutinska metoda analize mesa ili proizvoda životinjskoga podrijetla namijenjenih ljudskoj prehrani, radi detekcije rezidua, kada se na tržište stavljuju novi veterinarski medicinski proizvodi namijenjeni tretmanu životinja sukladno članku 5. stavku 2. ove odluke.

POGLAVLJE VII - MJERE KOJE SE PODUZIMAJU U SLUČAJU PREKRŠAJA

Članak 19.

1. Ured, mjerodavna tijela entiteta i Brčko Distrikta su dužna osigurati da se u slučaju nalaza pozitivnih rezultata analiza:
 - a) od strane službenog veterinaru prikupe bez odgađanja:
 - 1) sve informacije koje su potrebite kako bi se moglo utvrditi podrijetlo životinje, odnosno imanje s kojeg životinja potječe ili dolazi;
 - 2) sve podatke o metodama i rezultatima analiza.
 - b) službeni veterinar je dužan provesti:
 - 1) ispitivanje na imanju s kojeg životinja potječe ili dolazi, kako bi utvrdio uzroke nazočnosti rezidua u nedozvoljenim količinama;

- 2) u slučaju nedopuštenoga liječenja, ispitivanje podrijetla tvaru ili proizvoda i to: na mjestu proizvodnje, rukovanja, skladištenja, prijevoza, primjene, raspodjele ili prodaje, ovisno o potrebama;
- 3) svako dodatno ispitivanje koje smatra potrebitim.

2. Životinje od kojih se uzorci uzimaju obvezno se označavaju i evidentiraju. One ni pod kojim okolnostima ne smiju napustiti imanje dok se ne dobiju rezultati ispitivanja.

Članak 20.

U slučaju kada se utvrdi nedopušteno liječenje, službeni veterinar je dužan osigurati da se liječene životinje odmah stave pod službenu kontrolu i da se provedu ispitivanja kao u članku 13. stavku 1. točki b) ove odluke. Nadalje mora se osigurati da svaka životinja ima službenu identifikacijsku markicu i da je službeni uzorak uzet iz statistički reprezentativnog uzorka, na međunarodno priznatom znanstvenom temelju.

Članak 21.

1. S ukladno rezultatima ispitivanja, službeni veterinar je dužan poduzeti sve potrebne mјere kako bi se zaštitilo zdravlje ljudi, a to može uključiti i zabranu kretanja životinja s imanjem (napuštanja imanja) ili privremenu zabranu odnošenja proizvoda životinjskoga podrijetla s imanjem ili iz objekata u kojima su proizvedeni.
2. Svaki trup ili proizvod životinjskoga podrijetla za koji rezultati analize pokazuju da su maksimalno dopuštene količine ispitivanih rezidua prekoračene, se proglašava higijenski neispravnim za javnu potrošnju.
3. U slučaju ponovljenih nalaza rezidua određenih tvari u nedopuštenim količinama, službeni veterinar je dužan, dodatno uzorkovati životinje na mjestu uzgoja ili držanja, odnosno kad su u pitanju proizvodi životinjskoga podrijetla, na imanju i/ili u proizvodnim objektima, i to kroz razdoblje od najmanje 6 mjeseci.

Članak 22.

1. Troškove ispitivanja i kontrola na koje se odnosi ova odluka snosi vlasnik ili posjednik životinje, odnosno proizvođač proizvoda životinjskoga podrijetla, ako se ti troškovi ne podmiruju iz državnog proračuna ili proračuna entiteta i Brčko Distrikta.
2. Troškove neškodljivog uništavanja životinja odnosno proizvoda životinjskoga podrijetla kod kojih su utvrđene rezidue određenih tvari u nedopuštenim količinama snosi vlasnik, posjednik životinje i proizvoda životinjskoga podrijetla.

Članak 23.

U slučaju nalaza zabranjenih tvari i proizvoda ili tvari iz skupine A i B (1) i (2) Dodatka I ove odluke kod neovlaštene osobe, navedene zabranjene tvari ili proizvodi se stavljuju pod službenu kontrolu dok se od strane službenog veterinaru ne poduzmu odgovarajuće propisane mјere.

Članak 24.

1. Životinje kod kojih je potvrđeno nedopušteno liječenje se označavaju i evidentiraju, i iste se pod nadzorom službenog veterinaru neškodljivo uklanjaju.
2. Trupovi takvih životinja ne smiju se iskorištavati ni u koju svrhu.
3. Ako je ispitivanje obavljeno metodom uzimanja reprezentativnoga uzorka, i ako su polovica ili više uzoraka uzetih

- tom metodom pozitivni, a sukladni članku 18. ove odluke, imatelju životinja može se dati mogućnost da bira između kontrole svake životinje koju posjeduje na imanju ili klanja svih životinja.
4. Kroz razdoblje od najmanje 12 narednih mjeseci imanje ili imanja u vlasništvu iste osobe obvezno su predmetom dodatnog uzorkovanja i kontrole rezidua onih tvari koje su prethodno nađene u nedopuštenim količinama, a prema procjeni službenog veterinara. Ako je na imanju uspostavljen sustav tzv." vlastite kontrole rezidua određenih tvari", rezultati takve vlastite kontrole se ne uvažavaju tijekom navedenih 12 mjeseci.
 5. Objekti koji proizvode proizvode životinska podrijetla, uključujući i imanja, mogu biti i predmet dodatnih kontrola osim onih opisanih u članku 11. stavak 1. ove odluke, kako bi se utvrdilo podrijetlo tvari koja je nađena u nedopuštenim količinama.
 6. Dodatno uzorkovanje se provodi i na svim imanjima ili u objektima koji se nalaze u istom lancu opskrbe životinja ili stočne hrane.

Članak 25.

1. Službeni veterinar na klanici dužan je:

- a) Ako sumnja ili ima dokaz da su životinje koje su dovedene na klanje bile nedopušteno liječene ili su im davane zabranjene tvari ili proizvodi:
 - 1) organizirati odvojeno klanje tih životinja od drugih životinja za klanje;
 - 2) privremeno zadržati trupove i iznutrice, te provesti potrebno uzorkovanje kako bi se otkrile tvari za koje se sumnja da se nalaze u nedopuštenim količinama ili dokazala nazočnost zabranjenih tvari;
 - 3) kada su rezultati analize pozitivni, trupovi, iznutrice i druga jestiva tkiva predmetnih životinja se uništavaju odnosno neškodljivo uklanjuju u zato predviđenim objektima, bez mogućnosti naknade.
- b) Ako sumnja ili ima dokaze da do vremena klanja nije protekla propisana karenčija, odgoditi klanje životinja.
 - 1) klanje se odgada za najmanje onoliko dana koliko je propisano u naputku proizvođača odobrene tvari, a za tvari/proizvode koji sadrže beta-agoniste, razdoblje karenčije će trajati najmanje 28 dana od zadnjeg liječenja.
 - 2) u slučaju kada klanje ne može biti odgođeno (klanje iz nužde, klanje bolesnih životinja), životinje se mogu zaklati prije isteka određene karenčije. Meso i iznutrice se u tom slučaju zadržavaju do dobivanja rezultata analiza.
 - c) Meso i iznutrice koje sadrže količine rezidua koje nisu veće od maksimalno dopuštenih količina, dopušteno je koristiti za javnu potrošnju.
 - d) Trupovi, iznutrice i proizvodi u kojima količine utvrđenih rezidua prelaze maksimalno dopuštene količine, ne mogu se koristiti za javnu potrošnju.

Članak 26.

1. Tamo gdje je potvrđeno držanje, korištenje ili proizvodnja zabranjenih tvari ili proizvoda u nekom proizvodnom objektu, službeni veterinar ima pravo:
 - a) zaplijeniti zabranjenu tvar ili proizvod i narediti neškodljivo uklanjanje iste;
 - b) zabraniti proizvodnju zabranjene tvari ili proizvoda;

- c) privremeno suspendirati odobrenje/licencu za rad objekta tijekom razdoblja u kojem će objekat biti predmetom dodatne kontrole;
- d) u slučaju ponovnog prijestupa trajno suspendirati rad objekta.

Članak 27.

Protiv osobe odgovorne za stavljanje u promet zabranjenih tvari i proizvoda, ili za primjenu odobrenih tvari ili proizvoda u svrhe drugačije od propisanih, se poduzimaju mjere propisane *Zakonom o veterinarstvu u Bosni i Hercegovini*.

Članak 28.

U slučaju odbijanja suradnje, onemogućavanja rada službenog veterinara, tijekom obavljanja propisanih pregleda i kontrole, te uzorkovanja sukladno zahtjevima za primjenu Plana, te za vrijeme obavljanja ispitivanja i kontrola sukladno odredbama ove odluke, poduzimaju se prema vlasniku i imatelju životinje ili životinskih proizvoda mjere propisane *Zakonom o veterinarstvu u Bosni i Hercegovini*.

POGLAVLJE VIII - ZAVRŠNE ODREDBE

Članak 29.

Dodatci I, II, III i IV mogu se izmijeniti od strane Vijeća ministara, na prijedlog Ureda, sukladno procjeni štetnosti vezane za toksičnost rezidua pojedinih tvari u namirnicama životinskog podrijetla, odnosno procjeni vjerojatnosti da rezidue pojedinih tvari budu nazočne u namirnicama životinskog podrijetla.

Članak 30.

Dodatci I, II, III i IV su sastavni dio ove odluke i isti se objavljaju zajedno sa odlukom.

Članak 31.

Ova odluka stupa na snagu osmog dana od dana objave u "Službenom glasniku BiH", a objavit će se i u službenim glasilima entiteta i Brčko Distrikta Bosne i Hercegovine.

VM broj 266/03
19. prosinca 2003. godine
Sarajevo

Predsjedatelj
Vijeća ministara BiH
Adnan Terzić, v. r.

DODATAK I

SKUPINA A - Tvari koje imaju anabolički učinak, te njihove soli i esteri

- 1) Stilbeni, derivati stilbena i njihove soli i esteri
- 2) Antitireoidne tvari
- 3) Steroidi
- 4) Laktoni rezorcilne kiseline uključujući zeranol
- 5) Beta-agonisti
- 6) Tvari iz Aneksa IV "Pravilnika Vijeća (EEC) br. 2377/ 90 od 26. lipnja 1990. o propisivanju procedura u Zajednici za uspostavljanje maksimalno dozvoljenih količina rezidua veterinarskih lijekova u namirnicama životinskog porijekla.
 - "vučja stopa" (*Aristolochia spp.*) i pripravci od iste,
 - kloramfenikol (*Chloramphenicol*),
 - kloroform (*Chloroform*),
 - klorpromazin (*Chlorpromazine*),
 - kolhicin (*Colchicine*),
 - dapson (*Dapsone*),

- dimetridazol (Dimetridazole),
 - metronidazol (Metronidazole),
 - nitrofurani (Nitrofurans) uključujući furazolidon (Furazolidone),
 - ronidazole (Ronidazole).
- (3) e) Nesteroidni protuupalni lijekovi
f) Druge farmakološki aktivne tvari

SKUPINA B - Veterinarski lijekovi* i kontaminante

- (1) Antibakterijske tvari uključujući sulfonamide i kinolone
- (2) Drugi veterinarski lijekovi
 - a) Antihelmin dici
 - b) Kokcidiostatici, uključujući nitroimidazole
 - c) Karbamati i piretroidi
 - d) Sedativi

* Uključujući zabranjene tvari koje se mogu uporabiti u veterinarske svrhe.

DODATAK II**REZIDUE POJEDINIХ TVARI ILI SKUPINA TVARI KOJE SE ISPITUJU KOD RAZLIČITIH VRSTA ŽIVOTINJA I U PROIZVODIMA ŽIVOTINJSKOGA PODRIJETLA**

	Vrsta životinja, životinjskih proizvoda, stočna hrana i voda	Goveda, ovce, koze, svinje, konji	Perad	Ribe, rakovi školjke, muzgavci, mekušci	Mlijeko	Jaja	Meso kunića i meso divljači* iz farmskoga uzgoja i iz slobodne prirode	Med
Skupine tvari								
A1		X	X	X			X	
2		X	X				X	
3		X	X	X			X	
4		X	X				X	
5		X	X				X	
6		X	X	X	X	X	X	
B1		X	X	X	X	X	X	X
2a		X	X	X	X		X	
b		X	X			X	X	
c		X	X				X	X
d		X						
e		X	X		X		X	
f								
3a		X	X	X	X	X	X	X
b		X			X			X
c		X	X	X	X		X	X
d		X	X	X	X			
e				X				
f								

*kada je u pitanju divljač iz slobodne prirode ispituju se samo ostaci teških kovina

DODATAK III**OBUJAM I UČESTALOST UZORKOVANJA****PAPKARI****1. Goveda**

Najmanji broj životinja koji će se u jednoj godini testirati na nalaz svih vrsta rezidua, mora biti jednak broju od najmanje 0,4% od ukupnog broja goveda zaklanih u prethodnoj godini, i to:

Skupina A: 0,25% podijeli se na sljedeći način:

- polovica uzoraka uzima se od živih životinja na mjestu držanja; (u slučaju prijestupa, 25% uzoraka uzetih u svrhu analize substancija iz skupine A5, mogu biti uzorci stočne hrane, vode za piće, itd.)
- polovica uzoraka uzima se na klaonici.

Svaka podskupina skupine A mora se testirati svake godine i to u obujmu od najmanje 5% od ukupnoga broja uzoraka koji se uzimaju u svrhu testiranja tvari iz skupine A.

Preostali broj uzoraka koji se odnosi na testiranje pojedinih tvari iz skupine A raspoređuje se prema iskustvu odnosno prema postojećim podacima o korištenju pojedinih tvari.

Skupina B: 0,15%

30% uzoraka testira se na ostatke tvari iz skupine B1

30% uzoraka testira se na ostatke tvari iz skupine B2

10% uzoraka testira se na ostatke tvari iz skupine B3

Preostali broj uzoraka koji se odnosi na testiranje pojedinih tvari iz skupine B određuje se prema iskustvu odnosno prema postojećim podacima o korištenju pojedinih tvari.

2. Svinje

Najmanji broj životinja koji će se u jednoj godini testirati na nalaz svih vrsta rezidua, mora biti jednak broju od najmanje 0,05% od ukupnog broja svinja zaklanih u prethodnoj godini i to:

Skupina A: 0,02%

Tamo gdje se uzorkovanje provodi u klaonici, dodatno se, na mjestu gdje se životinje drže i/ili uzgajaju, moraju testirati uzorci vode za piće, hrane za životinje, fecesa, i to tako da se u jednoj godini uzorkovanjem obuhvati najmanje jedno imanje odnosno na 100 000 zaklanih svinja u prethodnoj godini.

Svaka podskupina skupine A mora se testirati svake godine i to u obujmu od najmanje 5% od ukupnoga broja uzoraka koji se uzimaju u svrhu testiranja tvari iz skupine A.

Preostali broj uzoraka koji se odnosi na testiranje pojedinih tvari iz skupine A raspoređuje se prema iskustvu odnosno prema postojećim podacima o korištenju pojedinih tvari.

Skupina B: 0,03%

30% uzoraka testira se na ostatke tvari iz skupine B1

30% uzoraka testira se na ostatke tvari iz skupine B2

10% uzoraka testira se na ostatke tvari iz skupine B3

Preostali broj uzoraka koji se odnosi na testiranje pojedinih tvari iz skupine B određuje se prema iskustvu odnosno prema postojećim podacima o korištenju pojedinih tvari.

3. Ovce i koze

Najmanji broj životinja koji će se u jednoj godini testirati na nalaz svih vrsta rezidua, mora biti jednak broju od najmanje

0,05% od ukupnog broja ovaca i koza starijih od tri mjeseca, zaklanih u prethodnoj godini, i to:

Skupina A: 0,01 %

Svaka podskupina skupine A mora se testirati svake godine i to u obujmu od najmanje 5% od ukupnoga broja uzoraka koji se uzimaju u svrhu testiranja tvari iz skupine A.

Preostali broj uzoraka koji se odnosi na testiranje pojedinih tvari iz skupine A raspoređuje se prema iskustvu odnosno prema postojećim podacima o korištenju pojedinih tvari.

Skupina B: 0,04%

30% uzoraka testira se na ostatke tvari iz skupine B1

30% uzoraka testira se na ostatke tvari iz skupine B2

10% uzoraka testira se na ostatke tvari iz skupine B3

Preostali broj uzoraka koji se odnosi na testiranje pojedinih tvari iz skupine B raspoređuje se prema iskustvu odnosno prema postojećim podacima o korištenju pojedinih tvari.

KONJI

Broj uzoraka određuje službeni veterinar prema procjeni situacije na terenu (sumnja na uporabu zabranjenih tvari, drugi nastali problemi).

PERAD

(Brojleri, nesilice, pure i druga perad)

Jedan uzorak peradi sastoji se od jedne ili više životinja ovisno o zahtjevima analitičkih metoda.

Za svaku kategoriju peradi (uključujući brojlere, nesilice, pure i drugu perad) broj uzoraka koji će se uzeti svake godine iznosi najmanje 1 uzorak na 200 tona godišnje proizvodnje (mrtve vase). U slučaju kada je godišnja proizvodnja određene kategorije peradi veća od 5 000 tona, svaka skupina tvari kontrolira se kod najmanje 100 uzoraka.

Raščlamba uzoraka obavlja se kako slijedi:

Skupina A: 50% od ukupnoga broja uzoraka

Od navedenoga se broja najmanje 1/5 uzoraka uzima na imanju.

Najmanje 5% uzoraka, od ukupnoga broja uzoraka koji se uzimaju u svrhu određivanja rezidua tvari iz skupine A, testira se svake godine na ostatke tvari iz svake pojedine podskupine Skupine A.

Preostali broj uzoraka koji se odnosi na testiranje pojedinih tvari iz skupine B raspoređuje se prema iskustvu odnosno prema postojećim podacima o korištenju pojedinih tvari.

Skupina B: 50% od ukupnoga broja uzoraka

30% uzoraka testira se na ostatke tvari iz skupine B1

30% uzoraka testira se na ostatke tvari iz skupine B2

10% uzoraka testira se na ostatke tvari iz skupine B3

Preostali broj uzoraka od 100% raspoređuje se prema situaciji na terenu.

RIBA

Riba iz uzgajališta

Uzorak predstavlja jedna ili više ribe, ovisno o veličini ribe i zahtjevima analitičkih metoda.

Broj uzoraka koji se godišnje mora uzeti je najmanje 1 uzorak na 100 tona godišnje proizvodnje.

Tvar koju će se određivati, mora se odabrat prema učestalosti primjene te tvari.

Raščlamba uzorka obavlja se kako slijedi:

Skupina A: jedna trećina od ukupnog broja uzetih uzoraka
- svi se uzorci moraju uzeti na uzgajalištu, u svim fazama proizvodnje, uključujući i uzimanje uzoraka ribe iz izlova namijenjene prehrani ljudi, neposredno prije stavljanja u promet.

Skupina B: dvije trećine od ukupnoga broja uzetih uzoraka

- a) najbolje na uzgajalištu ili odmah nakon izlova, gdje se uzimaju uzorci ribe namijenjene ljudskoj uporabi, neposredno prije stavljanja u promet, i/ili
- b) u objektu za preradu ili na mjestu veleprodaje / skladišta ribe, gdje se uzimaju uzorci svježe ribe, s tim da se pri uzimanju uzoraka moraju prikupiti svi potrebni podaci kako bi se u slučaju pozitivnih rezultata analize, moglo dokazati podrijetlo ribe.

U svim slučajevima uzimanja uzoraka na imanju/uzgajalištu, isti se uzimaju sa najmanje 10% ukupno registrirane proizvodne površine.

Rakovi, školjke, muzgavci i mekušci

Svugdje gdje postoje razlozi za sumnju da su veterinarski lijekovi ili pesticidi primjenjivani ili tamo gdje se sunnja na zagadivače okoliša i druge štetne tvari, mora se provesti uzorkovanje na mjestima uzgoja raka, školjaka, muzgavaca i mekušaca.

MLJEKO

Mlijeko i goveda

Uzorkovanje:

- Svaki službeni uzorak mlijeka mora uzeti službeni ili ovlašteni veterinar i to tako da se uvijek može dokazati podrijetlo, tj. imanje/životinja od koje uzorak potječe.
- Uzorci se mogu uzeti:
 - na imanju iz sabirne cisterne;
 - u mljekari prije nego se sabirna cisterna isprazni.
 - Uzorci se uzimaju samo od sirovoga mlijeka.

Količina uzorka ovisi o zahtjevima analitičkih metoda.

Broj uzorka i dinamika uzorkovanja:

Godišnji broj uzorka iznosi 1 uzorak na 15000 tona godišnje proizvodnje mlijeka, s tim da se godišnje uzme najmanje 300 uzorka mlijeka, i to tako da se:

- a) 70% uzoraka pretraži na ostatke veterinarskih lijekova. U ovom slučaju svaki uzorak mora biti testiran na najmanje četiri različite tvari iz najmanje tri skupine između skupina A6, B1, B2 (a) i B2 (e) Dodatka I ovog Pravilnika.
- b) 15% uzorka mora se testirati na ostatke drugih tvari iz skupine B3 Dodatka I ovog pravilnika.
- c) 15% uzorka mora se pretražiti u skladu sa stanjem na terenu (sumnja na uporabu nedozvoljenih tvari, drugi nastali problemi).

Mlijeko ovaca i koza

Broj uzorka ovaca i koza određuje se s obzirom na razinu proizvodnje i s obzirom na utvrđenu problematiku. Uzorci mlijeka ovih vrsta životinja moraju se zasebno uzimati i u Planu uzorkovanja prikazati zasebno.

JAJA

1. Kokošja jaja

A. Uzorkovanje:

- Svaki službeni uzorak mora uzeti službeni ili ovlašteni veterinar i to na način da je uvijek moguće utvrditi podrijetlo jaja (imanje s kojeg jaja potječu).
- Uzorci se mogu uzeti:
 - a) na imanju;
 - b) na mjestu pakiranja jaja.
- Jedan uzorak sadrži 12 jaja ili više, ovisno o zahtjevima analitičkoga postupka.

B. Broj i učestalost uzorkovanja:

Broj uzorka koji se uzima svake godine iznosi najmanje jedan uzorak na 1000 tona ukupne godišnje proizvodnje konzumnih jaja, a najmanji broj uzetih uzoraka je 200.

Najmanje 30% uzoraka konzumnih jaja mora se uzeti u sabirnom centru, a uzorci moraju predstavljati karakterističan omjer svih klasa jaja namijenjenih ljudskoj uporabi.

Raščlamba uzorka obavlja se kako slijedi:

- 70% se testira na najmanje jednu tvar iz svake od pojedinih skupina: skupine A6, B1 i B2 iz Dodatka I ovog Pravilnika.
- 30% uzoraka uzima se i testira prema situaciji na terenu, s tim da se moraju testirati i na ostatke tvari iz skupine B3.

2. Jaja druge vrste peradi

Broj uzorka određuje se u skladu s razinom proizvodnje i utvrđenim problemima tijekom proizvodnje.

Uzorci jaja od drugih vrsta peradi moraju se uzimati odvojeno od uzorka kokošjih jaja i u Planu uzorkovanja prikazati zasebno.

MESO KUNIĆA, MESO DIVLJACI IZ FARMSKOGA UZGOJA I DIVLJACI IZ SLOBODNE PRIRODE

Meso kunića

A. Uzorkovanje:

Jedan uzorak sastoji se od jedne ili više životinja istoga proizvođača, a sukladno zahtjevima analitičkih metoda.

- Svaki službeni uzorak mora uzeti službeni ili ovlašteni veterinar na način da se uvijek može utvrditi podrijetlo uzorka.
- Uzorci se ovisno o strukturi proizvodnje kunića, uzimaju:
 - a) na razini imanja;
 - b) u odobrenoj klaonici.

Radi kontrole uporabe nedozvoljenih tvari na mjestu držanja/uzgoja, može se uzeti i određeni broj uzoraka vode za piće i hrane za kuniće.

B. Broj uzorka i učestalost uzorkovanja:

Najmanji broj uzorka koji se pretražuje u jednoj godini iznosi 10 uzoraka na 300 tona godišnje proizvodnje (mrtve vase). Navedeni se broj uzorka odnosi na prvih 3 000 tona proizvodnje, dok se na svakih dodatnih 300 tona uzima jedan uzorak više.

Raščlamba uzorka obavlja se kako slijedi:

Skupina A: 30% od ukupnog broja uzorka

70% uzorka testira se na ostatke tvari iz skupine A6,

30% uzoraka testira se na ostatke tvari iz drugih podskupina skupine A.

Skupina B: 70% od ukupnog broja uzoraka

30% uzoraka testira se na ostatke tvari iz skupine B1

30% uzoraka testira se na ostatke tvari iz skupine B2

10% uzoraka testira se na ostatke tvari iz skupine B3

Preostali broj uzoraka do 100% rasporeduje se prema situaciji na terenu.

Divljač iz farmskoga uzgoja

A. Uzorkovanje:

Količina uzorka ovisi o zahtjevima analitičkih metoda.

Uzorci se uzimaju na mjestu prerade divljači i moraju biti uzeti tako da je uvijek moguće utvrditi podrijetlo divljači.

Radi kontrole uporabe nedozvoljenih tvari na mjestu držanja/uzgoja, može se uzeti i određeni broj uzoraka vode za piće i hrane za divljač.

B. Broj uzoraka i učestalost uzorkovanja:

Svake se godine mora uzeti najmanje 100 uzoraka.

Raščlamba uzoraka obavlja se kako slijedi:

Skupina A: 20% od ukupnog broja uzoraka

Najveća većina uzoraka mora se pretražiti na ostatke tvari iz skupine A5 i A6.

Skupina B: 70% od ukupnog broja uzoraka

30% ispituje se na ostatke tvari iz skupine B1,

30% ispituje se na ostatke tvari iz skupina B2 a) i b),

10% ispituje na ostatke tvari iz skupine B2 c) i e),

30% ispituje se na ostatke tvari iz skupine B3.

Divljač iz slobodne prirode

A. Uzorkovanje:

Veličina uzorka ovisi o zahtjevima analitičkih metoda.

Uzorci se uzimaju na mjestu prerade ili ulova, i na način da se uvijek zna područje na kojem je divljač ulovljena.

B. Broj uzoraka i učestalost uzorkovanja:

Svake se godine uzima najmanje 100 uzoraka.

Uzorci se uzimaju u svrhu otkrivanja ostataka kemijskih elemenata u tkivima divljači iz slobodnoga uzgoja.

MED

A. Uzorkovanje

Količina uzorka ovisi o zahtjevima analitičkih metoda.

Uzorci se moraju uzeti na svim mjestima u lancu proizvodnje meda, i to tako da je uvijek moguće utvrditi podrijetlo meda.

B. Broj uzoraka i učestalost uzorkovanja:

Broj uzoraka koji će se uzeti svake godine mora iznositi najmanje 10 uzoraka na 300 tona godišnje proizvodnje za prvi 3 000 tona proizvodnje. Na svakih sljedećih 300 tona uzima se po još jedan uzorak.

Raščlamba uzoraka obavlja se kako slijedi.

- Skupina B1 i skupina B2: 50% od ukupnog broja uzoraka,
- Skupina B3 a), b) i c): 40% od ukupnoga broja uzoraka.

Preostali 10% rasporeduje se prema iskustvu, pri čemu se osobiti naglasak mora staviti na mikotoksine.

DODATAK IV STRATEGIJA UZORKOVANJA

1. Plan kontrole rezidua namijenjen je nadzoru i otkrivanju pojave opasnosti od rezidua u hrani životinjskoga podrijetla na imanjima, klaonicama, mljekarama, objektima za uzgoj i preradu riba, meda, te objektima za sakupljanje jaja i pakiranje.

Službeni uzorci uzimaju se sukladno relevantnim Poglavlјjem Dodatka III.

Gdje god se službeni uzorci uzimaju, uzorkovanje mora biti nepredvidivo, neočekivano i treba se izvoditi u vrijeme koje nije unaprijed utvrđeno. Dani u tjednu kada se uzimaju uzorci moraju se stalno mijenjati.

2. Za tvari iz skupine A, nadzor treba služiti u svrhu otkrivanja ilegalnog davanja zabranjenih supstanci i zlouporabu odobrenih supstanci. Poseban značaj ovakvog uzorkovanja mora se koncentrirati sukladno relevantnim poglavljem Dodatka III.

Uzorci moraju biti ciljani uzimajući u obzir sljedeći minimum kriterija:

Spol, dob, vrsta, način uzgoja, sve dostupne informacije o proizvođaču, te sve dokaze o nekorektnoj uporabi ili zlouporabi tvari iz ove skupine.

3. Za tvari iz skupine B, nadzor treba služiti u svrhu kontrole poštivanja maksimalno dozvoljenih količina rezidua veterinarskih lijekovitih sredstava, kao što je navedeno u Pravilniku o količinama pesticida i drugih otrovnih tvari, hormona, antibiotika i mikotoksina koji se mogu nalaziti u životnim namirnicama ("Službeni list SFRJ", broj 59/83).

На основу члана 33. ст. 4. и 5. Закона о ветеринарству у Босни и Херцеговини ("Службени гласник БиХ", број 34/02) и члана 17. Закона о Савјету министара Босне и Херцеговине ("Службени гласник БиХ", број 30/03), Савјет министара Босне и Херцеговине на приједлог Канцеларије за ветеринарство Босне и Херцеговине, на 35 сједници одржаној 19. децембра 2003. године, донио је

ОДЛУКУ

О ПРАЋЕЊУ РЕЗИДУА ОДРЕЂЕНИХ МАТЕРИЈА У ЖИВИМ ЖИВОТИЊАМА И У ПРОИЗВОДИМА ЖИВОТИЊСКОГ ПОРИЈЕКЛА

ПОГЛАВЉЕ I - ОСНОВНЕ ОДРЕДЕБЕ

Члан 1.

1. Овом одлуком се пропisuју мјере за праћење и контролу резидуа материја наведених у Анексу I.

Члан 2.

1. Термини употребљени у овој одлуци имају сlijedeћа значења:
 - a) **Забрањене материје или производи** - материје и производи чија је примјена на животињама забрањена законским или подзаконским актима;
 - b) **недозвољено лијечење** - употреба забрањених материја или производа или употреба одобрених