
Na osnovu člana 39. stav 6. Zakona o hrani ("Službeni glasnik BiH", broj 50/04), člana 16. Zakona o genetički modificiranim organizmima ("Službeni glasnik BiH", broj 23/09), člana 17. Zakona o Vijeću ministara Bosne i Hercegovine ("Službeni glasnik BiH", br. 30/03, 42/03, 81/06, 76/07, 81/07, 94/07 i 24/08) i člana 18. stav (1) Pravilnika o uslovima koje moraju ispunjavati ovlašteni ispitni laboratoriji koji provode analize hrane i postupku ovlašćivanja laboratorija ("Službeni glasnik BiH", broj 37/09), Vijeće ministara Bosne i Hercegovine, na prijedlog Agencije za sigurnost hrane Bosne i Hercegovine, na 113. sjednici održanoj 21. januara 2010. godine, donijelo je

ODLUKU

O DAVANJU OVLAŠTENJA ISPITNIM LABORATORIJIMA U BOSNI I HERCEGOVINI ZA ISPITIVANJE, KONTROLU I PRAĆENJE PRISUSTVA GENETIČKI MODIFICIRANIH ORGANIZAMA U HRANI I HRANI ZA ŽIVOTINJE

Član 1.

(Predmet)

Ovom Odlukom se ovlašćuju ispitni laboratoriji u Bosni i Hercegovini za obavljanje osnovnih analiza hrane i hrane za životinje koja se sastoji, sadrži ili potiče od genetički modificiranih organizama (GMO-a).

Član 2.

(Ovlašćivanje)

Za analize hrane i hrane za životinje koja se sastoji, sadrži ili potiče od genetički modificiranih organizama ovlašćuju se sljedeći laboratoriji:

- a) Laboratorij za biotehnologiju Poljoprivrednog instituta Republike Srpske, Banja Luka;
- b) Laboratorij za genetički modificirane organizme Federalnog agromediteranskog zavoda, Mostar;
- c) Laboratorij za genetički modificirane organizme i biosigurnost hrane Instituta za genetičko inženjerstvo i biotehnologiju, Sarajevo;
- d) Laboratorij za genetički modificirane organizme Federalnog zavoda za poljoprivredu, Sarajevo.

Član 3.

(Rok ovlašćivanja)

- (1) Laboratoriji iz člana 2. ove Odluke ovlašćuju se na period od tri godine.
- (2) Ako laboratorij u roku od tri godine ne ispunjava svoje obaveze u skladu sa Zakonom o genetički modificiranim organizmima ("Službeni glasnik BiH", broj 23/09), Zakonom o hrani ("Službeni glasnik BiH", broj 50/04) i ovom Odlukom, Agencija za sigurnost hrane Bosne i Hercegovine (u daljnjem tekstu: Agencija), kao predlagač, može prije isteka navedenog perioda pokrenuti proceduru prema Vijeću ministara Bosne i Hercegovine o preispitivanju predmetne Odluke.

Član 4.

(Zadatak)

Zadatak laboratorija iz člana 2. ove Odluke je da vrši analize hrane i hrane za životinje koja se sastoji, sadrži ili potiče od genetički modificiranih organizama.

Član 5.

(Knjiga protokola analiza)

- (1) Ovlašteni ispitni laboratorij obavezan je voditi knjigu protokola analiza.
- (2) Knjiga protokola o obavljenim laboratorijskim analizama treba biti prilagođena prirodi proizvodnje i vrsti hrane i mora obavezno sadržavati naziv i adresu korisnika, datum i vrijeme prijema uzorka, broj kontrolne serije gotovog proizvoda i/ili sirovine, vrstu tražene analize, datum početka i završetka analize, rezultat analize i druge relevantne podatke o dostavljenom uzorku.
- (3) Knjiga protokola analiza vodi se u formi pisanog laboratorijskog dnevnika i/ili kartoteke, a treba se voditi u elektronskoj formi.

Član 6.

(Analitički izvještaj)

- (1) Nakon obavljenih analiza uzoraka hrane, ovlašteni ispitni laboratorij sačinjava analitički izvještaj u skladu sa svojim ovlaštenjima i izdaje ga podnosiocu zahtjeva koji je tražio provođenje analiza.
- (2) Izvještaj mora biti sačinjen u tri istovjetna primjerka od kojih jedan ostaje u arhivu laboratorija, drugi se šalje podnosiocu zahtjeva, a treći se šalje Agenciji.

Član 7.

(Izvještavanje)

- (1) Ovlašteni ispitni laboratorij najmanje jednom mjesečno, zadnje sedmice u mjesecu, Agenciji dostavlja zbirni izvještaj o provedenim analizama i rezultatima analiza.
- (2) U slučaju kada rezultat obavljene analize hrane ne zadovoljava zahtjevima propisa o hrani, ovlašteni ispitni laboratorij dužan je o tome odmah obavijestiti Agenciju.

Član 8.

(Medulaboratorijsko ispitivanje - komparacija)

- (1) Ovlašteni ispitni laboratorij dužan je učestvovati u programima medulaboratorijskog poređenja ili programima

ispitivanja osposobljenosti kada Agencija organizira ili zahtijeva takve provjere.

- (2) Zavisno od namjene medulaboratorijskog ispitivanja, ono može biti klasificirano kao kolaborativno ispitivanje i testiranje tačnosti.

Član 9.

(Rok za akreditaciju)

Laboratoriji ovlašteni od Vijeća ministara Bosne i Hercegovine moraju se u roku od dvije godine akreditovati prema standardu BAS EN ISO/IEC 17025.

Član 10.

(Stupanje na snagu)

Ova Odluka stupa na snagu danom donošenja, a objavljuje se u "Službenom glasniku BiH".

VM broj 15/10
21. januara 2010. godine
Sarajevo

Predsjedavajući
Vijeća ministara BiH
Dr. Nikola Špirić, s. r.