

На основу члана 16. Закона о генетички модификованим организмима ("Службени гласник БиХ", број 23/09) и члана 17. Закона о Савјету министара Босне и Херцеговине ("Службени гласник БиХ", бр. 30/03, 42/03, 81/06, 76/07, 81/07, 94/07 и 24/08,) Савјет министара Босне и Херцеговине, на приједлог Агенције за безбједност хране Босне и Херцеговине и мишљења Института за акредитовање Босне и Херцеговине број 01-4-50-425-2/17 од 04. 08. 2017. године, на 114. сједници одржаној 12. 09. 2017. године, донио је

ПРАВИЛНИК

О ПОСТУПКУ ОЦЈЕЊИВАЊА И ОВЛАШЋИВАЊА ЛАБОРАТОРИЈА ЗА ИСПИТИВАЊЕ, КОНТРОЛУ И ПРАЋЕЊЕ ГЕНЕТИЧКИ МОДИФИКОВАНИХ ОРГАНИЗАМА И ПРОИЗВОДА КОЈИ СЕ САСТОЈЕ, САДРЖЕ ИЛИ ПОТИЧУ ОД ГЕНЕТИЧКИ МОДИФИКОВАНИХ ОРГАНИЗАМА

ДИО ПРВИ - ОПШТЕ ОДРЕДБЕ

Члан 1.

(Предмет)

Овим правилником прописује се поступак и начин оцјењивања и овлашћивања лабораторија за испитивање, контролу и праћење генетички модификованих организама (у даљем тексту: ГМО) и производа који се састоје, садрже или потичу од ГМО-а.

Члан 2.

(Дефиниције)

У смислу овог правилника, поједини појмови имају сљедеће значење:

- а) овлашћена лабораторија је лабораторија коју су овластили: Министарство пољопривреде, шумарства и водопривреде Републике Српске, Федерално министарство пољопривреде, водопривреде и шумарства и Одјел за пољопривреду Брчко Дистрикта Босне и Херцеговине и која је наведена у јединственој листи испитних лабораторија у Босни и Херцеговини за испитивање, контролу и праћење генетички модификованих организама и производа који се састоје, садрже или потичу од ГМО-а;
- б) акредитација је документ на основу којег се доказује компетентност за обављање одређених задатака у области оцјењивања усклађености.

Члан 3.

(Овлашћивање за испитивање, контролу и праћење ГМО-а и производа који се састоје, садрже или потичу од ГМО-а)

- (1) Министарство пољопривреде, шумарства и водопривреде Републике Српске, Федерално министарство пољопривреде, водопривреде и шумарства и Одјел за пољопривреду Брчко Дистрикта Босне и Херцеговине (у даљем тексту: надлежни органи) овлашћују испитне лабораторије за испитивање, контролу и праћење ГМО-а и производа који се састоје, садрже или потичу од ГМО-а.
- (2) Надлежни органи достављају рјешење о овлашћивању лабораторија Агенцији за безбједност хране Босне и Херцеговине (у даљем тексту: Агенција), која их уписује у јединствену листу испитних лабораторија у Босни и Херцеговини за испитивање, контролу и праћење ГМО-а и производа који се састоје, садрже или потичу од ГМО-а.

- (3) Јединствена листа испитних лабораторија у Босни и Херцеговини за испитивање, контролу и праћење ГМО-а и производа који се састоје, садрже или потичу од ГМО-а објављује се у "Службеном гласнику БиХ" и на веб-страници Агенције.
- (4) Јединствена листа испитних лабораторија из става (3) овог члана води се у електронској форми како је прописано Анексом I, који је саставни дио овог правилника.

Члан 4.

(Употреба родно осјетљивог језика)

- (1) Изрази у овом правилнику или у анексима написани само у једном роду односе се подједнако на женски и мушки род.
- (2) У означавању функција, звања и титула употребљава се граматички род зависно од пола особе која је носилац те функције, звања или титуле.

ДИО ДРУГИ - ПОСТУПАК И НАЧИН ОВЛАШЋИВАЊА ЛАБОРАТОРИЈА ЗА ИСПИТИВАЊЕ, КОНТРОЛУ И ПРАЋЕЊЕ ГМО-а И ПРОИЗВОДА КОЈИ СЕ САСТОЈЕ, САДРЖЕ ИЛИ ПОТИЧУ ОД ГМО-а

Члан 5.

(Подношење захтјева)

- (1) Образац за подношење захтјева за овлашћивање лабораторија за испитивање, контролу и праћење присуства ГМО-а и производа који се састоје, садрже или потичу од ГМО-а налази се у Анексу II, који је саставни дио овог правилника.
- (2) Уз захтјев из става (1) овог члана, подносилац захтјева подноси:
 - а) доказ да има сједиште на територији Босне и Херцеговине;
 - б) рјешење о регистрацији код надлежног регистарског суда;
 - ц) доказ да је акредитован у складу са стандардом BAS EN ISO/IEC 17025 са јасно дефинисаном области акредитације;
 - д) доказ о акредитацији аналитичких метода за детекцију, идентификацију и/или квантификацију ГМО-а за испитивање, контролу и праћење ГМО-а и производа који се састоје, садрже или потичу од ГМО-а.

Члан 6.

(Стручна комисија за оцјену испуњавања услова у лабораторијама за испитивање, контролу и праћење присуства ГМО-а)

- (1) Надлежни орган именује стручну комисију која ће код подносилаца захтјева утврдити чињенично стање и дати оцјену испуњавања услова утврђених одредбама овог правилника.
- (2) Чланови стручне комисије не смију бити у сукобу интереса, о чему су дужни да, прије почетка рада у стручној комисији, потпишу изјаву.
- (3) Стручна комисија дјелује у складу са принципима објективности, транспарентности и недискриминације, те ће се водити рачуна о равноправној заступљености полова.

Члан 7.

(Поступак овлашћивања лабораторија за испитивање, контролу и праћење присуства ГМО-а)

- (1) Стручна комисија оцјењује захтјеве и достављену документацију те након обављеног прегледа капацитета лабораторије израђује појединачно записник о

- утврђеном чињеничном стању и оцјени испуњавања услова лабораторије која је поднијела захтјев за испитивање, контролу и праћење присуства ГМО-а.
- (2) Записници стручне комисије о утврђеном чињеничном стању и оцјени испуњавања услова лабораторије достављају се надлежном органу.
 - (3) На основу записника стручне комисије, надлежни органи доносе рјешење о овлашћивању лабораторије за испитивање, контроле и праћење присуства ГМО-а и производа који се састоје, садрже или потичу од ГМО-а.
 - (4) Рјешење из става (3) овог члана издаје се на период важења акредитације и подлијеже ревизији након истека периода важења рјешења.
 - (5) Лабораторије су дужне да о свим промјенама о статусу акредитације (суспензија, опозив) одмах обавијесте надлежни орган који је донио рјешење из става (3) овог члана.

Члан 8.

(Привремено рјешење)

- (1) У случају да лабораторија не испуњава услове прописане овим правилником, надлежни орган може донијети привремено рјешење о овлашћивању лабораторија за испитивање, контролу и праћење присуства ГМО-а и производа који се састоје, садрже или потичу од ГМО-а ако је лабораторија у процесу акредитације према стандарду BAS EN ISO/IEC 17025 за одговарајућу област. Привремено рјешење доноси се најдуже за годину дана.
- (2) Лабораторије из става (1) овог члана обавезне су да у року од годину дана ускладе свој рад, ради прибављања рјешења из члана 7. став (3) овог правилника.
- (3) Ако лабораторија која има привремено рјешење о овлашћивању у року од једне године не усклади свој рад, односно не буде акредитована према стандарду BAS EN ISO/IEC 17025 за одговарајућу област, надлежни орган поништава привремено рјешење о овлашћивању, о чему писаним путем обавјештава Агенцију.
- (4) Након што Агенција заприми обавјештење из става (3) овог члана, наведена лабораторија брише се са јединствене листе испитних лабораторија у Босни и Херцеговини за испитивање, контролу и праћење ГМО-а и производа који се састоје, садрже или потичу од ГМО-а, те се објављује у "Службениом гласнику БиХ" и на веб-страници Агенције.

ДИО ТРЕЋИ - ОБАВЕЗЕ ОВЛАШЋЕНИХ ЛАБОРАТОРИЈА

Члан 9.

(Књига протокола)

- (1) Овлашћена лабораторија води књигу протокола анализа.
- (2) Књига протокола о обављеним лабораторијским анализама на присуство ГМО-а у производима мора обавезно да садржи: назив и адресу корисника, датум и вријеме пријема узорка, број контролне серије готовог производа или сировине, врсту тражене анализе, датум

почетка и завршетка анализе и друге релевантне податке о достављеном узорку.

- (3) Књига протокола анализа води се у форми писаног лабораторијског дневника и/или картотеке, а треба се водити и у електронској форми.

Члан 10.

(Аналитички извјештај овлашћене лабораторије)

Након обављених анализа узорака на присуство ГМО-а и производа који се састоје, садрже или потичу од ГМО-а, овлашћена испитна лабораторија сачињава аналитички извјештај и издаје га подносиоцу захтјева који је тражио спровођење анализа.

Члан 11.

(Извјештавање)

- (1) Овлашћена испитна лабораторија доставља годишњи збирни извјештај о спроведеним анализама и резултатима анализа присуства ГМО-а и производа који се састоје, садрже или потичу од ГМО-а сваке године до 31. јануара текуће године за претходну годину надлежном органу, како је прописано Анексом III, који је саставни дио овог правилника.
- (2) Извјештај из става (1) овог члана овлашћена испитна лабораторија сачињава посебно за узорке из увоза и посебно за домаће узорке, те извјештај доставља и у штампаној и у електронској форми (табеле у *Excelu*).
- (3) Надлежни орган доставља Агенцији у електронској форми годишњи извјештај овлашћених лабораторија о спроведеним анализама и резултатима из става (1) овог члана.
- (4) У случају када резултат обављене анализе не задовољава захтјеве важећих прописа, овлашћена испитна лабораторија дужна је да о томе одмах обавијести надлежни орган, а надлежни орган обавјештава Агенцију.

ДИО ЧЕТВРТИ - ПРЕЛАЗНЕ И ЗАВРШНЕ ОДРЕДБЕ

Члан 12.

(Трајање овлашћења)

- (1) За продужење овлашћења, лабораторија је дужна да поднесе захтјев са потребном документацијом најкасније шест мјесеци прије истека рока датог овлашћења. Уз захтјев за продужење овлашћења, прилажу се документи о испуњавању прописаних услова који су дати рјешењем о овлашћивању.
- (2) Ако подносилац захтјева пропусти да поднесе захтјев за продужење овлашћења најкасније шест мјесеци прије истека рока датог овлашћења, у цијелости се понавља поступак давања овлашћења.

Члан 13.

(Ступање на снагу)

Овај правилник ступа на снагу осмог дана од дана објављивања у "Службеном гласнику БиХ".

СМ број 229/17
12. септембра 2017. године
Сарајево

Председавајући
Савјета министара БиХ
Др Денис Звиздић, с. р.

АНЕКС I

ЈЕДИНСТВЕНА ЛИСТА ИСПИТНИХ ЛАБОРАТОРИЈА У БОСНИ И ХЕРЦЕГОВИНИ ЗА ИСПИТИВАЊЕ, КОНТРОЛУ И ПРАЋЕЊЕ ГЕНЕТИЧКИ МОДИФИКОВАНИХ ОРГАНИЗАМА И ПРОИЗВОДА КОЈИ СЕ САСТОЈЕ, САДРЖЕ ИЛИ ПОТИЧУ ОД ГМО-а

1.	Назив лабораторије	
2.	Адреса, телефон/факс, е-маил	
3.	Рјешење о овлашћивању	
4.	Рок важења овлашћења	
5.	Доказ о акредитацији	

Упутство за попуњавање:

- У рубрику број 1 уписује се назив овлашћене испитне лабораторије у БиХ за испитивање, контролу и праћење ГМО-а и производа који се састоје, садрже или потичу од ГМО-а.
- У рубрику број 2 уписују се: адреса, телефон/факс и е-маил адреса овлашћене испитне лабораторије у БиХ за испитивање, контролу и праћење ГМО-а и производа који се састоје, садрже или потичу од ГМО-а.
- У рубрику број 3 уписује се рјешење/одлука о овлашћивању испитне лабораторије у БиХ за испитивање, контролу и праћење ГМО-а и производа који се састоје, садрже или потичу од ГМО-а.
- У рубрику број 4 уписује се рок важења овлашћења.
- У рубрику број 5 уписује се доказ о акредитацији издат од надлежног тијела за акредитацију.

АНЕКС II
ОБРАЗАЦ ЗА ПОДНОШЕЊЕ ЗАХТЈЕВА ЗА ОВЛАШЋИВАЊЕ
ЛАБОРАТОРИЈЕ ЗА ИСПИТИВАЊЕ, КОНТРОЛУ И ПРАЋЕЊЕ ПРИСУСТВА
ГМО-а И ПРОИЗВОДА КОЈИ СЕ САСТОЈЕ, САДРЖЕ ИЛИ ПОТИЧУ ОД
ГМО-а

Назив надлежног органа коме се подноси захтјев за овлашћивање:

Адреса:

Тел: Факс:

Е-маил:

Попуњава Датум подношења захтјева,
надлежни орган класификациона ознака и број:

ПОПУЊАВА ПОДНОСИЛАЦ ЗАХТЈЕВА

1. Подаци о подносиоцу захтјева

Назив правног лица	
Адреса (држава, мјесто, улица и број, поштански број, број телефона и телефакса, е-маил адреса)	

2. Подаци о приложеној документацији

Означити поље <input type="checkbox"/>	Документација
<input type="checkbox"/>	Доказ о сједишту подносиоца захтјева на територији Босне и Херцеговине
<input type="checkbox"/>	Рјешење о регистрацији код надлежног регистарског суда
<input type="checkbox"/>	Доказ о акредитацији у складу са стандардом ВАС EN ISO/IEC 17025 о општим захтјевима за компетентност испитних и калибрационих лабораторија
<input type="checkbox"/>	Доказ о акредитацији аналитичких метода за детекцију, идентификацију и/или квантификацију присуства ГМО-а за испитивање, контролу и праћење ГМО-а и производа који се састоје, садрже или потичу од ГМО-а

МП

Потпис подносиоца захтјева

АНЕКС III

ОБРАЗАЦ ИЗВЈЕШТАЈА О СПРОВЕДЕНИМ АНАЛИЗАМА И РЕЗУЛТАТИМА АНАЛИЗА ПРИСУСТВА ГМО-а И ПРОИЗВОДА КОЈИ СЕ САСТОЈЕ, САДРЖЕ ИЛИ ПОТИЧУ ОД ГМО-а

Р.бр.	Категорија узорка	Врста узорка	Мјесто узорковања	Локација	Датум и вријеме узорковања	Поријекло узорка (увоз/домаћи)	Сврха узорковања (службена контрола, утјој, самоконтрола)	Резултат анализе

МП

 Потпис одговорног лица