

---

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 I.

(Predmet)

Ovom Odlukom se ovlašćuju ispitni laboratorijs 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 laboratorijski:

- Laboratorij za biotehnologiju Poljoprivrednog instituta Republike Srpske, Banja Luka;
- Laboratorij za genetički modificirane organizme Federalnog agromediterskog zavoda, Mostar;
- Laboratorij za genetički modificirane organizme i biosigurnost hrane Instituta za genetičko inženjerstvo i biotehnologiju, Sarajevo;
- Laboratorij za genetički modificirane organizme Federalnog zavoda za poljoprivredu, Sarajevo.

**Član 3.**

**(Rok ovlašćivanja)**

- Laboratorijski iz člana 2. ove Odluke ovlašćuju se na period od tri godine.
- 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 daljem 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)**

- Ovlašteni ispitni laboratorij obavezan je voditi knjigu protokola analiza.
- 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.
- Knjiga protokola analiza vodi se u formi pisanog laboratorijskog dnevnika i/ili kartoteke, a treba se voditi i u elektronskoj formi.

**Član 6.**

**(Analitički izvještaj)**

- Nakon obavljenih analiza uzorka hrane, ovlašteni ispitni laboratorij sačinjava analitički izvještaj u skladu sa svojim ovlaštenjima i izdaje ga podnosiocu zahtjeva koji je tražio provođenje analiza.
- 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)**

- Ovlašteni ispitni laboratorij najmanje jednom mjesечно, zadnje sedmice u mjesecu, Agenciji dostavlja zbirni izvještaj o provedenim analizama i rezultatima analiza.
- 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)**

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

ispitivanja sposobljenosti kada Agencija organizira ili zahtjeva takve provjere.

- Zavisno od namjene međulaboratorijskog ispitivanja, ono može biti klasificirano kao kolaborativno ispitivanje i testiranje tačnosti.

**Član 9.**

**(Rok za akreditaciju)**

Laboratorijski ovlašćeni 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.