

89

Na temelju članka 39. stavak 6. Zakona o hrani ("Službeni glasnik BiH", broj 50/04), članka 16. Zakona o genetski modificiranim organizmima ("Službeni glasnik BiH", broj 23/09), članka 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 članka 18. stavak (1) Pravilnika o uvjetima koje moraju ispunjavati ovlašteni ispitni laboratorijski koji provode analize hrane i postupku ovlašćivanja laboratorijskog ("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. siječnja 2010. godine, donijelo je

ODLUKU

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

Članak 1.

(Predmet)

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

Članak 2.

(Ovlašćivanje)

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

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

Članak 3.

(Rok ovlašćivanja)

- Laboratorijski iz članka 2. ove Odluke ovlašćuju se na period od tri godine.
- Ako laboratorij u roku od tri godine ne ispunjava svoje obveze sukladno Zakonu o genetski modificiranim organizmima ("Službeni glasnik BiH", broj 23/09), Zakonu o hrani ("Službeni glasnik BiH", broj 50/04) i ovoj Odluci, Agencija za sigurnost hrane Bosne i Hercegovine (u daljem tekstu: Agencija), kao predлагаč, može prije isteka navedenog perioda pokrenuti proceduru prema Vijeću

ministara Bosne i Hercegovine o preispitivanju predmetne Odluke.

Članak 4.

(Zadatak)

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

Članak 5.

(Knjiga protokola analiza)

- Ovlašteni ispitni laboratorij obvezan je voditi knjigu protokola analiza.
- Knjiga protokola o obavljenim laboratorijskim analizama treba biti prilagođena prirodi proizvodnje i vrsti hrane i mora obvezno sadržati 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.

Članak 6.

(Analitičko izvješće)

- Nakon obavljenih analiza uzoraka hrane, ovlašteni ispitni laboratorij sačinjava analitičko izvješće sukladno svojim ovlaštenjima i izdaje ga podnositelju zahtjeva koji je tražio provođenje analiza.
- Izvješće mora biti sačinjeno u tri istovjetna primjera od kojih jedan ostaje u arhivu laboratorijskog, drugi se šalje podnositelju zahtjeva, a treći se šalje Agenciji.

Članak 7.

(Izvješćivanje)

- Ovlašteni ispitni laboratorij najmanje jednom mjesečno, zadnjeg tjedna u mjesecu, Agenciji dostavlja zbirno izvješće 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.

Članak 8.

(Medulaboratorijsko ispitivanje - komparacija)

- Ovlašteni ispitni laboratorij dužan je učestvovati u programima medulaboratorijskog poređenja ili programima ispitivanja osposobljenosti kada Agencija organizira ili zahtjeva takve provjere.
- Ovisno od namjene medulaboratorijskog ispitivanja, ono može biti klasificirano kao kolaborativno ispitivanje i testiranje točnosti.

Članak 9.

(Rok za akreditaciju)

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

Članak 10.

(Stupanje na snagu)

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

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

Predsjedatelj
Vijeća ministara BiH
Dr. Nikola Špirić, v. r.