

- g) **grupa (uzgoj) životinja** - grupa životinja iste vrste, iste dobi, uzgajanih na istom posjedu, u isto vrijeme i u istim uvjetima držanja;
- h) **imaoci životinja** - fizička i pravna lica, koja su vlasnici životinja, odnosno koja se bave uzgajanjem, zaštitom, upotrebom, gajanjem, upravljanjem, obučavanjem, prijevozom ili prodajom životinja;
- i) **lot-** proizvodna serija - grupa proizvoda iste vrste unutar jednoga pakovanja 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 zaposlen u Uredu, nadležnom organu entiteta i Brčko Distrikta;
- l) **ovlašteni veterinar** - je veterinar kojeg za obavljanje pojedinačnih djelatnosti ovlasti Ured, odnosno nadležni organi entiteta ili Brčko Distrikta;
- m) **imanje** - označava svaki objekat, zgradu ili mjesto a u slučaju otvorenog prostora, bilo koje mjesto na kom se životinje uzgajaju, drže ili se na neki drugi način njima postupaju;
- n) **beta-agonisti** - blokatori beta-adrenoreceptora.

POGLAVLJE II - PLAN I NAČINI PRAĆENJA U SVRHU OTKRIVANJA REZIDUA

Član 3.

1. Postupak uzgoja životinja i proizvodnje proizvoda životinjskog porijekla obavezno se prati u svrhu otkrivanja rezidua tvari navedenih u Aneksu 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.

Član 4.

1. Ured je odgovoran za:
 - a) izradu Plana praćenja (u daljem tekstu: Plan) iz člana 5. ove odluke radi provođenja kontrole i praćenja određenih rezidua;
 - b) koordiniranje aktivnosti koje po ovoj odluci provode nadležni organi entiteta i Brčko Distrikta;
 - c) sakupljanje, obradu i analizu podataka koji su potrebni za procjenu efekta praćenja, te za objavljivanje rezultata kontrole rezidua i provođenja Plana u entitetima i Brčko Distriktu;
 - d) izvještavanje drugih država, zajednica država, relevantnih svjetskih organizacija i drugih zainteresiranih strana, najkasnije do 31. marta, svake godine, o podacima i rezultatima iz tačke c) ovoga člana uključujući i rezultate drugih odnosnih ispitivanja/proćenjivanja;
 - e) nadziranje provođenja plana praćenja rezidua.

Član 5.

1. Plan određuje grupe tvari koje se ispituju prema vrstama životinja, u skladu s Aneksom 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) određenih tvari u vodi za piće i hrani za životinje na mjestima gdje se životinje drže ili uzgajaju.
3. Obim i učestalost uzorkovanja određeni su u Aneksima II, III i IV ove odluke.

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

Član 6.

1. Plan se usklađuje s obimom i učestalošću uzorkovanja opisanim u Aneksu III.
2. Vijeće ministara na prijedlog Ureda može izmijeniti minimalne zahtjeve kontrole iz Aneksa III, osiguravajući tako da su isti jasnije utvrđeni, a ukupni efekat provođenja Plana povećan.
3. Navedena izmjena ni na koji način ne smije umanjiti djelotvornost Plana u otkrivanju pojedinih rezidua ili otkrivanju pojedinih slučajeva nedozvoljenog liječenja životinja tvarima navedenim u Aneksu I.

Član 7.

1. Pri izradi Plana u obzir se uzimaju posebni uvjeti vezani za mogućnosti pojave rezidua.
2. Plan sadržava sljedeće:
 - a) propise vezane za upotrebu tvari iz Aneksa I, a naročito odredbe o njihovom odobravanju i zabrani, raspodjeli i stavljanju na tržište i odredbe koje određuju način njihove primjene;
 - b) organizacijsku strukturu 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 dozvoljene količine ostataka odobrenih tvari (u skladu sa propisima Evropske unije);
 - e) broj službenih uzoraka koji se uzima u odnosu na broj zaklanih životinja svake pojedine vrste u prethodnoj godini, a u skladu s obimom i učestalošću uzorkovanja iz Aneksa III;
 - f) način uzimanja službenih uzoraka;
 - g) mjere koje službeni veterinar naređuje u slučajevima utvrđivanja nedozvoljenih rezidua.

Član 8.

1. Plan se može mijenjati i nadopunjavati tokom godine ako za to postoje opravdane potrebe -uključujući prirodne i druge nepogode; odnosno opravdana sumnja na zaostajanje nedozvoljenih rezidua u životinjama i proizvodima životinjskog porijekla.
2. Službeni i ovlašteni veterinari iz ove odluke dužni su dostavljati nadležnim veterinarskim organima entiteta i Brčko Distrikta izvještaj o provođenju Plana, a nadležni veterinarski organi entiteta i Brčko Distrikta dostavljaju Uredu mjesečni izvještaj o provođenju Plana.

POGLAVLJE III - VLASTITA KONTROLA I ODGOVORNOST STRANA UKLJUČENIH U SISTEM PROIZVODNJE ŽIVOTINJA I PROIZVODA ŽIVOTINJSKOGA PORIJEKLA

Član 9.

1. Imalac životinja ili odgovorno lice na imanju je dužan u promet staviti samo:
 - a) životinje kojima nisu davane zabranjene tvari i proizvodi ili životinje koje nisu nedozvoljeno liječene;
 - b) životinje kojima su davane odobrene tvari ili proizvodi kod kojih je protekla propisana karenција;

- c) proizvodi koji potječu od životinje iz tač. a) i b), ovog člana;
2. Vlasnici, odgovorne osobe u objektima za klanje, obradu i preradu proizvoda životinjskog porijekla dužni su poduzeti sve potrebne mjere, a naročito mjere vlastite kontrole, kako bi:
- a) u proizvodnji koristili samo one životinje za koje njihov proizvođač može garantirati da je od zadnjega liječenja do stavljanja u promet tkiva ili proizvoda koji potječu od liječenih životinja, proteklo propisano vrijeme (karencija);
- b) bili sigurni da životinje s imanja ili životinjski proizvodi:
- 1) ne sadrže količinu rezidua određene tvari koja je veća od najveće dozvoljene količine;
 - 2) da ne sadrže zabranjene tvari ili proizvode.

Član 10.

1. Veterinar koji obavlja liječenje životinja na imanju prati uvjete držanja i upotrebu tvari na koje se odnosi ova odluka.
2. Veterinar u evidencije liječenja na imanju, bilježi vrijeme (datum) i način primjene lijeka, oznaku liječene životinje i vrijeme trajanja karencije.
3. Vlasnik životinje je dužan primjenjivati propisane veterinarske lijekove samo uz odobrenje i pod kontrolom veterinara, te se pridržavati uputstava proizvođača lijekova i propisane karencije.
4. Vlasnik životinje je dužan voditi evidenciju u slučaju iz stava 3. ovoga člana koju kao i veterinarske recepte obavezno čuva najmanje 5 godina.
5. U svrhu utvrđivanja udovoljavanja određenog imanja zahtjevima ove odluke, imalac životinje i veterinari koji provode zdravstvenu zaštitu životinja, obavezni su službenom veterinaru dati na uvid potrebne informacije i evidencije.

POGLAVLJE IV - MJERE SLUŽBENE KONTROLE

Član 11.

1. Ured može bez ograničenja odrediti provođenje kontrole, ne uzimajući u obzir kontrole koje se provode u vezi s primjenom Plana i kontrole koje se odnose na član 5. ove odluke ili kontrole koje su propisane drugim propisima, i to:
 - a) na mjestima i tokom proizvodnje tvari koje su sastavni dio grupe A Aneksa I ove odluke, način postupanja s istima, način njihova uskladištenja, prijevoza, raspodjele ili prodaje;
 - b) na mjestima proizvodnje stočne hrane, uskladištenja kao i na mjestima distribucije stočne hrane;
 - c) na mjestima uzgoja i držanja životinja, na mjestima proizvodnje i uskladištenja sirovina životinjskoga porijekla.
2. Kontrole iz stava 1. ovog člana naročito se provode u svrhu otkrivanja zabranjenih tvari ili proizvoda koji se primjenjuju na životinjama u svrhu tova ili nedozvoljenoga liječenja.

Član 12.

Kontrole predviđene ovom odlukom se provode bez prethodne najave.

Član 13.

1. Službeni veterinar dužan je:

- a) u slučaju sumnje na nedozvoljeno liječenje životinja, tražiti od imaoaca životinje ili veterinara, da osigura svu potrebnu dokumentaciju iz člana 10. st. 2. i 4. ove odluke;
- b) tamo gdje je potvrđeno nedozvoljeno liječenje, ili gdje su korištene, odnosno tamo gdje postoje razlozi za sumnju da su korištene nedozvoljene tvari ili proizvodi, provesti:
 - 1) kontrolu porijekla životinja na imanju, metodom slučajnog uzorka;
 - 2) 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;
 - 3) kontrole predviđene po članu 11. stavu 1. tački a) ove odluke;
 - 4) sve druge kontrole koje su potrebne u svrhu razjašnjenja porijekla nedozvoljenih tvari.
- c) tamo gdje su u životinjskim proizvodima, tkivima ili organima utvrđene količine rezidua neke tvari veće od maksimalno dozvoljenih, obaviti potrebne kontrole i poduzeti mjere u skladu s poglavljem VII ove odluke.

POGLAVLJE V - UVOZ IZ DRUGIH DRŽAVA

Član 14.

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

Član 15.

Prilikom ispitivanja životinja ili proizvoda životinjskoga porijekla iz uvoza, službeni veterinar koji je ispitivanja naredio, dužan je o rezultatima analiza odmah obavijestiti Ured, nadležni organ entiteta i Brčko Distrikta.

Član 16.

1. Kada se utvrdi da su u svrhu liječenja uvezenih životinja korišteni neodobreni proizvodi i tvari, ili prisutnost zabranjenih proizvoda i tvari u jednoj seriji ili dijelu serije uvezenih proizvoda životinjskoga porijekla koji potječu iz istog objekta, službeni veterinar je dužan poduzeti sljedeće mjere:
 - (a) Uredu, nadležnim organima entiteta i Brčko Distrikta proslijediti informaciju o vrsti i namjeni proizvoda;
 - (b) provesti dodatno uzorkovanje svake skupine životinja ili proizvoda životinjskoga porijekla, iz istog mjesta/objekta;
 - (c) sljedećih 5 serija pošiljaka istoga porijekla privremeno zadržati do završetka analize i dobivanja nalaza na osnovu kojega se obavlja prosuđivanje ispravnosti.
2. Kada se dodatnim uzorkovanjem utvrdi prisutnost rezidua zabranjenih tvari ili proizvoda zavisno o vrsti opasnosti, dobavljač je obavezan predmetnu pošiljku vratiti u državu porijekla, ili istu neškodljivo ukloniti, odnosno iskoristiti u druge svrhe, u skladu sa odgovarajućim propisima i pod kontrolom nadležne veterinarske inspekcije.
3. O rezultatima dodatnih uzorkovanja službeni veterinar dužan je odmah obavijestiti Ured, nadležni organ entiteta i Brčko Distrikta, koji na osnovu tih informacija poduzimaju druge potrebne mjere kako bi se utvrdili uzorci prisutnosti i porijeklo nedozvoljenih rezidua.

POGLAVLJE VI - OVLAŠTENI LABORATORIJ

Član 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 laboratorija i drugih ovlaštenih laboratorija za analitiku rezidua.
3. Referentni laboratoriji su dužni:
 - a) koordinirati rad drugih ovlaštenih laboratorija odgovornih za analitiku rezidua, usklađivati standarde i metode analize za određenu reziduu ili grupu rezidua;
 - b) pružiti stručnu pomoć u izradi Plana;
 - c) povremeno organizirati usporedna testiranja za određenu reziduu ili grupu rezidua koje se analiziraju u određenom laboratoriju;
 - d) izvještavati Ured, nadležni organ entiteta i Brčko Distrikta o rezultatima analiza, najmanje jednom mjesečno;
 - e) provoditi stručno obrazovanje laboratorijskog osoblja u drugim referentnim laboratorijima i u referentnim laboratorijima drugih država;
 - f) se pridržavati utvrđenih standarda i metoda analiza;
 - g) razmjenjivati informacije sa drugim referentnim laboratorijima.

Član 18.

1. Službeni uzorci se uzimaju u skladu s Aneksima III i IV ove odluke i dostavljaju na analizu u ovlaštene laboratorije.
2. Za tvari iz grupe A, svi pozitivni rezultati dobiveni brzom orijentacijskom metodom (screening test), obavezno se potvrđuju potvrdnom laboratorijskom metodom. U slučaju potvrđenog pozitivnog laboratorijskog nalaza troškove analize snosi lice (pravno-fizičko) koje je pokrenulo postupak uzorkovanja.
3. U slučaju kada ispitivanje službenog uzorka ukazuje na nedozvoljeno liječenje, odnosno na rezidue odobrenih tvari u nedozvoljenim količinama, primjenjuju se mjere iz Poglavlja VII ove odluke.
4. Obavezna rutinska metoda analize mesa ili proizvoda životinjskoga porijekla namijenjenih ljudskoj ishrani, radi detekcije rezidua, kada se na tržište stavljaju novi veterinarski medicinski proizvodi namijenjeni tretmanu životinja u skladu sa članom 5. stav 2. ove odluke.

POGLAVLJE VII - MJERE KOJE SE PODUZIMAJU U SLUČAJU PREKRŠAJA

Član 19.

1. Ured, nadležni organi entiteta i Brčko Distrikta su dužni osigurati da se u slučaju nalaza pozitivnih rezultata analiza:
 - a) od strane službenog veterinara prikupe bez odgadanja:
 - 1) sve informacije koje su potrebne kako bi se moglo utvrditi porijeklo 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 prisutnosti rezidua u nedozvoljenim količinama;

- 2) u slučaju nedozvoljenoga liječenja, ispitivanje porijekla tvari ili proizvoda i to: na mjestu proizvodnje, rukovanja, skladištenja, prijevoza, primjene, raspodjele ili prodaje, zavisno o potrebama;
- 3) svako dodatno ispitivanje koje smatra potrebnim.

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

Član 20.

U slučaju kada se utvrdi nedozvoljeno liječenje, službeni veterinar je dužan osigurati da se liječene životinje odmah stave pod službenu kontrolu i da se provedu ispitivanja kao u članu 13. stav 1. tački 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 priznatoj naučnoj osnovi.

Član 21.

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

Član 22.

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

Član 23.

U slučaju nalaza zabranjenih tvari i proizvoda ili tvari iz grupe A i B (1) i (2) Aneksa I ove odluke kod neovlaštene osobe, navedene zabranjene tvari ili proizvodi se stavljaju pod službenu kontrolu dok se od strane službenog veterinara ne poduzmu odgovarajuće propisane mjere.

Član 24.

1. Životinje kod kojih je potvrđeno nedozvoljeno liječenje se označavaju i evidentiraju, i iste se pod nadzorom službenog veterinara 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 polovina ili više

- uzoraka uzetih tom metodom pozitivni, a u skladu s članom 18. ove odluke, imaocu 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 obavezno su predmet dodatnog uzorkovanja i kontrole rezidua onih tvari koje su prethodno nađene u nedozvoljenim količinama, a prema procjeni službenog veterinarara. Ako je na imanju uspostavljen sistem tzv. "vlastite kontrole rezidua određenih tvari", rezultati takve vlastite kontrole se ne uvažavaju tokom navedenih 12 mjeseci.
5. Objekti koji proizvode proizvode životinjska porijekla, uključujući i imanja, mogu biti i predmet dodatnih kontrola osim onih opisanih u članu 11. stav 1. ove odluke, kako bi se utvrdilo porijeklo tvari koja je nađena u nedozvoljenim količinama.
6. Dodatno uzorkovanje se provodi i na svim imanjima ili u objektima koji se nalaze u istom lancu snabdijevanja životinja ili stočne hrane.

Član 25.

1. Službeni veterinar na klaonici dužan je:
- a) Ako sumnja ili ima dokaz da su životinje koje su dovedene na klanje bile nedozvoljeno 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 nedozvoljenim količinama ili dokazala prisutnost zabranjenih tvari;
 - 3) kada su rezultati analize pozitivni, trupovi, iznutrice i druga jestiva tkiva predmetnih životinja se uništavaju odnosno neškodljivo uklanjaju u zato predviđenim objektima, bez mogućnosti naknade.
- b) Ako sumnja ili ima dokaze da do vremena klanja nije protekla propisana karenција, odgoditi klanje životinja.
- 1) klanje se odgađa za najmanje onoliko dana koliko je propisano u uputstvu proizvođača odobrene tvari, a za tvari/proizvode koji sadrže beta-agoniste, razdoblje karencije 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 karencije. 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 dozvoljenih količina, dopušteno je koristiti za javnu potrošnju;
- d) Trupovi, iznutrice i proizvodi u kojima količine utvrđenih rezidua prelaze maksimalno dozvoljene količine, ne mogu se koristiti za javnu potrošnju.

Član 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 tokom perioda u kojem će objekat biti predmet dodatne kontrole;
- d) u slučaju ponovnog prijestupa trajno suspendirati rad objekta.

Član 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*.

Član 28.

U slučaju odbijanja saradnje, onemogućavanja rada službenog veterinarara, tokom obavljanja propisanih pregleda i kontrola, te uzorkovanja u skladu sa zahtjevima za primjenu Plana, te za vrijeme obavljanja ispitivanja i kontrola u skladu s odredbama ove odluke, poduzimaju se prema vlasniku i imaocu životinje ili životinjskih proizvoda mjere propisane *Zakonom o veterinarstvu u Bosni i Hercegovini*.

POGLAVLJE VIII - ZAVRŠNE ODREDBE

Član 29.

Aneksi I, II, III i IV mogu se izmijeniti od strane Vijeća ministara, na prijedlog Ureda, u skladu sa procjenom štetnosti vezane za toksičnost rezidua pojedinih tvari u namirnicama životinjskoga porijekla, odnosno procjeni vjerovatnosti da rezidue pojedinih tvari budu prisutne u namirnicama životinjskoga porijekla.

Član 30.

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

Član 31.

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

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

Predsjedavajući
Vijeća ministara BiH
Adnan Terzić, s. r.

ANEKSI I

GRUPA A - Tvari koje imaju anabolički efekat, te njihove soli i esteri

- 1) Stilbeni, derivati stilbena i njihove soli i esteri
- 2) Antitireoidne tvari
- 3) Steroidi
- 4) Laktone rezorcilne kiseline uključujući zeranol
- 5) Beta-agonisti
- 6) Tvari iz Aneksa IV "Pravilnika Vijeća (EEC) br. 2377/90 od 26. juna 1990. o propisivanju procedura u Zajednici za uspostavljanje maksimalno dozvoljenih količina rezidua veterinarskih lijekova u namirnicama životinjskog porijekla"
 - "vučija stopa" (*Aristolochia* spp.) i pripravci od iste,
 - hloramfenikol (*Chloramphenicol*),
 - hlороform (*Chloroform*),
 - hlорpromazin (*Chlorpromazine*),