

1860.

Na osnovu člana 20 st. 2 i 3 i člana 62 stav 2 Zakona o zaštiti i zdravlju na radu ("Službeni list CG", broj 51/26), Ministarstvo rada, zapošljavanja i socijalnog dijaloga donijelo je

PRAVILNIK

O MJERAMA ZAŠTITE I ZDRAVLJA NA RADU OD RIZIKA IZLOŽENOSTI BIOLOŠKIM AGENSIMA

("Službeni list Crne Gore", br. 103/26 od 16.07.2026)

Predmet

Član 1

Ovim pravilnikom propisuju se minimalni zahtjevi koje poslodavac mora ispuniti u obezbjeđivanju mjera zaštite i zdravlja na radu, uključujući sprječavanje rizika koji nastaju ili mogu nastati tokom rada usljed izloženosti zaposlenog biološkim agensima, u cilju otklanjanja ili smanjenja rizika od povreda na radu, profesionalnih bolesti i bolesti povezanih sa radom.

Primjena

Član 2

Ovaj pravilnik primjenjuje se na svim radnim mjestima i u svim djelatnostima u kojima su zaposleni izloženi ili mogu biti izloženi biološkim agensima na radu.

Odredbe ovog pravilnika primjenjuju se u skladu sa zakonom kojim se uređuje zaštita i zdravlje na radu.

Ovaj pravilnik ne utiče na primjenu propisa kojima se uređuju genetski modifikovani organizmi.

Značenje izraza

Član 3

Izrazi upotrijebljeni u ovom pravilniku imaju sljedeća značenja:

- 1) biološki agensi su mikroorganizmi, uključujući genetski modifikovane organizme, ćelijske kulture i humani endoparaziti, koji mogu izazvati infekciju, alergiju ili trovanje;
- 2) mikroorganizam je svaki mikrobiološki entitet, ćelijski ili nećelijski, sposoban za reprodukciju ili prenos genetskog materijala;
- 3) ćelijska kultura označava rast i umnožavanje ćelija u laboratorijskim uslovima in vitro, dobijenih iz višćelijskih organizama.

Klasifikacija bioloških agenasa

Član 4

Biološki agensi razvrstavaju se u četiri rizične grupe prema nivou rizika od infekcije:

- 1) biološki agensi grupe 1 su agensi za koje nije vjerovatno da će izazvati bolest kod ljudi;
- 2) biološki agensi grupe 2 su agensi koji mogu izazvati bolest kod ljudi i predstavljati opasnost za zaposlene, pri čemu je vjerovatnoća njihovog širenja u životnu sredinu mala, a djelotvorne profilaktičke ili terapijske mjere su uglavnom dostupne;
- 3) biološki agensi grupe 3 su agensi koji mogu izazvati tešku bolest kod ljudi i predstavljaju ozbiljnu opasnost za zaposlene, pri čemu može postojati rizik od njihovog širenja u životnu sredinu, ali su djelotvorne profilaktičke ili terapijske mjere uglavnom dostupne;
- 4) biološki agensi grupe 4 su agensi koji mogu izazvati tešku bolest kod ljudi i predstavljaju ozbiljnu opasnost za zaposlene, pri čemu može postojati visok rizik od njihovog širenja u životnu sredinu, a djelotvorne profilaktičke ili terapijske mjere uglavnom nijesu dostupne.

Procjena rizika

Član 5

Poslodavac je dužan da izvrši procjenu rizika od izloženosti biološkim agensima na radnom mjestu i u radnoj sredini u kojoj su zaposleni izloženi ili mogu biti izloženi tim agensima.

Procjenom rizika utvrđuju se priroda, stepen i trajanje izloženosti zaposlenih, radi određivanja metoda i mjera koje se moraju preduzeti za otklanjanje ili smanjenje rizika po zaštitu i zdravlje na radu zaposlenih.

Kada priroda posla podrazumijeva aktivnosti koje uključuju izloženost biološkim agensima iz više rizičnih grupa, procjena rizika vrši se na osnovu opasnosti koje predstavljaju svi prisutni opasni biološki agensi.

Procjena rizika ažurira se redovno, u skladu sa zakonom, a naročito kada dođe do bilo kakve promjene nivoa rizika u procesu rada koja može uticati na izloženost zaposlenih biološkim agensima.

Poslodavac je dužan da, na zahtjev inspekcije rada i drugih nadležnih organa za zaštitu i zdravlje na radu, dostavi podatke na osnovu kojih je izvršena procjena rizika.

Procjena rizika iz stava 1 ovog člana vrši se na osnovu svih raspoloživih podataka, a naročito:

- 1) klasifikacije bioloških agenasa koji predstavljaju ili mogu predstavljati opasnost po zdravlje ljudi, u skladu sa članom 20 ovog pravilnika;
- 2) preporuka inspekcije rada i drugih nadležnih organa za zaštitu i zdravlje na radu, kojima se ukazuje da određeni biološki agens treba staviti pod nadzor radi zaštite i očuvanja zdravlja i bezbjednosti zaposlenih na radu, kada su ti zaposleni izloženi ili mogu biti izloženi tom biološkom agensu usljed obavljanja svojih radnih zadataka;
- 3) podataka o bolestima koje mogu nastati kao posljedica obavljanja poslova;
- 4) podataka o mogućim alergijskim ili toksičnim efektima koji mogu nastati kao posljedica obavljanja poslova; i
- 5) podataka o bolesti od koje zaposleni boluje, a koja je neposredno povezana sa obavljanjem poslova.

Primjena posebnih odredaba u odnosu na procjenu rizika

Član 6

Ako rezultati procjene rizika iz člana 5 ovog pravilnika pokažu da se izloženost, odnosno moguća izloženost, odnosi na biološke agense grupe 1 i da nije utvrđen rizik po zaštitu i zdravlje na radu zaposlenih, ne primjenjuju se odredbe čl. 7 do 18 ovog pravilnika, već se primjenjuje tačka 1 Priloga 6 ovog pravilnika.

Ako rezultati procjene rizika iz člana 5 ovog pravilnika pokažu da djelatnost ne uključuje namjeran rad sa biološkim agensima, ali može dovesti do izloženosti zaposlenih biološkim agensima, kao što je slučaj u djelatnostima navedenim u indikativnoj listi iz Priloga 1 ovog pravilnika, primjenjuju se odredbe čl. 7, 9, 10, 12, 13, 14, 15 i 16 ovog pravilnika, osim ako procjena rizika iz člana 5 ovog pravilnika pokaže da njihova primjena nije potrebna.

Zamjena biološkog agensa

Član 7

Poslodavac je dužan da, kada to priroda posla dozvoljava, izbjegava upotrebu štetnog biološkog agensa njegovom zamjenom biološkim agensom koji, u uslovima njegove upotrebe, nije opasan ili je manje opasan po zdravlje zaposlenih, u skladu sa važećim naučnim i tehničkim saznanjima.

Smanjenje rizika i preventivne mjere

Član 8

Ako rezultati procjene rizika iz člana 5 ovog pravilnika pokažu da postoje rizici po zaštitu i zdravlje zaposlenih, poslodavac je dužan da spriječi izloženost biološkim agensima.

Ako sprječavanje izloženosti nije tehnički izvodljivo, uzimajući u obzir prirodu posla i rezultate procjene rizika, poslodavac je dužan da obezbijedi sprovođenje mjera zaštite i zdravlja na radu radi smanjenja rizika od izloženosti na najniži mogući nivo potreban za obezbjeđivanje odgovarajuće zaštite bezbjednosti, zdravlja i dobrobiti zaposlenih.

Mjere iz stava 2 ovog člana naročito obuhvataju:

- 1) smanjenje na najmanju moguću mjeru broja zaposlenih koji jesu ili mogu biti izloženi, kao i trajanja izloženosti;
- 2) projektovanje odgovarajućih radnih procesa i primjenu tehničkih mjera kontrole radi sprječavanja ili smanjenja oslobađanja bioloških agenasa u radni prostor i radnu sredinu;

- 3) primjenu kolektivnih zaštitnih i preventivnih mjera, a kada se izloženost ne može izbjeći drugim sredstvima, upotrebu lične zaštitne opreme i zaštitnih sredstava;
- 4) primjenu higijenskih mjera usmjerenih na sprječavanje ili smanjenje nenamjernog prenosa ili oslobađanja bioloških agenasa u radnom prostoru i radnoj sredini;
- 5) korišćenje znaka upozorenja za biološke agense prikazanog u Prilogu 2 ovog pravilnika, kao i drugih odgovarajućih znakova upozorenja u skladu sa posebnim propisom kojim se uređuju znakovi zaštite i zdravlja na radu;
- 6) izradu planova postupanja u vanrednim situacijama u slučaju incidenata koji uključuju biološke agense;
- 7) ispitivanje prisustva bioloških agenasa izvan primarnih zona fizičkog zadržavanja, kada je to potrebno i tehnički izvodljivo;
- 8) obezbjeđivanje bezbjednog sakupljanja, skladištenja i odlaganja otpada, uključujući upotrebu bezbjednih i jasno označenih kontejnera, nakon odgovarajućeg tretmana otpada kada je to potrebno; i
- 9) utvrđivanje procedura za bezbjedno rukovanje i transport biološkog materijala unutar radnog mjesta.

Preporučeni kodeks ponašanja u vezi sa vakcinacijom iz stava x tačka x ovog člana dat je u Prilogu x, koji čini sastavni dio ovog pravilnika.

Znak upozorenja za biološki materijal dat je u Prilogu x, koji čini sastavni dio ovog pravilnika.

Dostavljanje podataka nadležnom organu

Član 9

Ako rezultati procjene rizika iz člana 5 ovog pravilnika pokažu da postoje rizici po zaštitu i zdravlje zaposlenih, poslodavac je dužan da, na zahtjev inspekcije rada i drugih nadležnih organa za zaštitu i zdravlje na radu, omogući pristup sljedećim podacima:

- 1) rezultatima procjene rizika;
- 2) radnim aktivnostima u kojima su zaposleni bili ili mogu biti izloženi biološkim agensima;
- 3) broju zaposlenih koji su izloženi;
- 4) imenu i stručnoj kvalifikaciji lica odgovornog za zaštitu i zdravlje na radu;
- 5) preduzetim zaštitnim i preventivnim mjerama, uključujući radne postupke i metode; i
- 6) planu postupanja u vanrednim situacijama u slučaju rizika od izloženosti zaposlenih biološkim agensima grupe 3 ili grupe 4, koji može nastati usljed fizičkog oslobađanja biološkog agensa.

Poslodavac je dužan da bez odlaganja obavijesti nadležni organ o svakoj nezgodi ili incidentu koji je mogao dovesti do oslobađanja biološkog agensa i koji može izazvati tešku infekciju i/ili bolest kod ljudi.

U slučaju prestanka obavljanja djelatnosti poslodavca, evidencije iz člana 13 i medicinska dokumentacija iz člana 16 ovog pravilnika dostavljaju se nadležnom organu, u skladu sa zakonom.

Higijenske mjere i lična zaštita

Član 10

Poslodavac je dužan da zaposlenima koji obavljaju radne aktivnosti u kojima jesu ili mogu biti izloženi biološkim agensima obezbijedi mjere zaštite i zdravlja na radu, a naročito da:

- 1) obezbijedi da zaposleni ne konzumiraju hranu ili piće na radnom mjestu ili u radnoj sredini u kojoj postoji rizik od kontaminacije biološkim agensima;
- 2) obezbijedi odgovarajuću ličnu zaštitnu opremu i zaštitna sredstva, uključujući zaštitnu radnu odjeću ili drugu posebnu zaštitnu odjeću;
- 3) obezbijedi odgovarajuće prostorije opremljene tuševima i umivaonicima, uključujući, kada je potrebno, opremu za ispiranje očiju i/ili sredstva za dezinfekciju kože;
- 4) obezbijedi da lična zaštitna oprema i zaštitna sredstva:
 - budu odloženi na za to određenom mjestu;
 - budu pregledani i, gdje je to moguće, očišćeni prije svake upotrebe, a u svakom slučaju nakon svake upotrebe;
 - budu popravljani ukoliko su neispravni i zamijenjeni prije ponovne upotrebe;
- 5) utvrdi procedure za uzimanje, rukovanje i obradu uzoraka ljudskog i životinjskog porijekla.

Radna odjeća i lična zaštitna oprema i zaštitna sredstva, uključujući zaštitnu odjeću iz stava 1 ovog člana, koja mogu biti kontaminirana biološkim agensima, moraju se ukloniti prije napuštanja radnog mjesta i radne sredine i, do sprovođenja mjera dekontaminacije i čišćenja, čuvati odvojeno od druge odjeće.

Informisanje i osposobljavanje zaposlenih

Član 11

Poslodavac je dužan da preduzme odgovarajuće mjere kako bi zaposleni i/ili njihovi predstavnici za zaštitu i zdravlje na radu dobili odgovarajuće i dovoljno osposobljavanje, zasnovano na svim raspoloživim podacima, a naročito putem informacija, uputstava i smjernica o:

- 1) mogućim rizicima po zdravlje;
- 2) mjerama predostrožnosti namijenjenim sprječavanju izloženosti;
- 3) higijenskim zahtjevima;
- 4) pravilnom nošenju i upotrebi lične zaštitne opreme i zaštitnih sredstava, kao i zaštitne odjeće; i
- 5) postupcima koje zaposleni moraju slijediti u slučaju nezgode ili incidenta, kao i mjerama za sprječavanje nastanka takvih događaja.
- 6) Osposobljavanje iz stava 1 ovog člana:
- 7) sprovodi se prije početka obavljanja radnih aktivnosti koje uključuju izloženost biološkim agensima;
- 8) prilagođava se novim ili izmijenjenim rizicima; i
- 9) ponavlja se periodično, prema potrebi.

Informisanje zaposlenih u posebnim slučajevima

Član 12

Poslodavac je dužan da obezbijedi da na radnom mjestu budu dostupna pisana uputstva i, kada je to potrebno, istaknuta obavještenja koja sadrže najmanje postupke koje treba primijeniti u slučaju:

- 1) ozbiljne nezgode ili incidenta koji uključuje rukovanje biološkim agensima; ili
- 2) rukovanja biološkim agensima grupe 4.

Zaposleni je dužan da odmah prijavi svaku nezgodu ili incident koji uključuje rukovanje biološkim agensima neposrednom rukovodiocu ili licu odgovornom za zaštitu i zdravlje na radu.

Poslodavac je dužan da bez odlaganja obavijesti zaposlene i/ili njihove predstavnike za zaštitu i zdravlje na radu o svakoj nezgodi ili incidentu koji je mogao dovesti do oslobađanja biološkog agensa sposobnog da izazove tešku infekciju i/ili bolest kod ljudi.

U slučaju ozbiljne nezgode ili incidenta, poslodavac je dužan da što je prije moguće obavijesti zaposlene i/ili njihove predstavnike o uzrocima događaja, kao i o mjerama zaštite i zdravlja na radu koje su preduzete ili će biti preduzete radi otklanjanja posljedica i sprječavanja ponavljanja takvog događaja.

Svaki zaposleni ima pravo pristupa podacima sadržanim u evidenciji iz člana 13 ovog pravilnika koji se odnose na njega lično.

Zaposleni i/ili njihovi predstavnici imaju pravo pristupa zbirnim podacima bez ličnih podataka, odnosno agregiranim podacima u anonimizovanom obliku.

Poslodavac je dužan da, na zahtjev zaposlenih i/ili njihovih predstavnika, stavi na raspolaganje informacije iz člana 9 stav 1 ovog pravilnika.

Vodenje evidencije o zaposlenima izloženim biološkim agensima

Član 13

Poslodavac će, na zahtev zaposlenih i/ili njihovih predstavnika, omogućiti pristup informacijama iz člana 9, stav 1 ovog pravilnika.

Poslodavac je dužan da vodi evidenciju o zaposlenima koji su izloženi biološkim agensima grupe 3 i/ili grupe 4. Evidencija iz stava 1 ovog člana naročito sadrži:

- 1) vrstu radnih aktivnosti koje zaposleni obavlja;
- 2) podatke o biološkom agensu kojem je zaposleni bio izložen, kada se to može utvrditi;
- 3) podatke o evidentiranim izloženostima; i
- 4) podatke o nezgodama i incidentima povezanim sa izloženošću.

Evidencija iz stava 1 ovog člana čuva se najmanje 10 godina od dana prestanka izloženosti zaposlenog.

Izuzetno od stava 3 ovog člana, evidencija se čuva do 40 godina od dana posljednje poznate izloženosti zaposlenog u slučajevima izloženosti koja može dovesti do:

- 1) infekcija izazvanih biološkim agensima za koje je poznato da uzrokuju trajne ili latentne infekcije;
- 2) infekcija koje se, prema sadašnjim saznanjima, ne mogu dijagnostikovati prije pojave bolesti nakon više godina;
- 3) infekcija sa naročito dugim periodom inkubacije prije razvoja bolesti;
- 4) bolesti koje se mogu ponavljati tokom dužeg vremenskog perioda uprkos liječenju; ili
- 5) bolesti koje mogu izazvati ozbiljne dugoročne posljedice.

Pristup evidenciji iz stava 1 ovog člana imaju:

- 1) doktor medicine specijalista medicine rada odgovoran za zdravstveni nadzor;
- 2) stručno lice za zaštitu i zdravlje na radu; i
- 3) nadležni organ odgovoran za vršenje inspekcijskog nadzora.

Konsultovanje i učešće zaposlenih

Član 14

Konsultovanje i učešće zaposlenih i/ili njihovih predstavnika za zaštitu i zdravlje na radu u pitanjima uređenim ovim pravilnikom sprovodi se u skladu sa zakonom kojim se uređuje zaštita i zdravlje na radu.

Obavješćavanje nadležnog organa

Član 15

Poslodavac je dužan da unaprijed obavijesti nadležni organ odgovoran za vršenje inspekcijskog nadzora o prvoj upotrebi bioloških agenasa iz:

- 1) grupe 2;
- 2) grupe 3; i
- 3) grupe 4.

Obavješćenje iz stava 1 ovog člana dostavlja se najmanje 30 dana prije početka obavljanja radnih aktivnosti.

Poslodavac je dužan da unaprijed dostavi obavješćenje i o:

- 1) svakoj narednoj upotrebi biološkog agensa grupe 4; i
- 2) svakom novom biološkom agensu grupe 3 koji je poslodavac privremeno klasifikovao u skladu sa članom 20 ovog pravilnika.

Laboratorije koje pružaju dijagnostičke usluge u vezi sa biološkim agensima grupe 4 dužne su da dostave samo početno obavješćenje o namjeri obavljanja tih aktivnosti.

Poslodavac je dužan da ponovo dostavi obavješćenje u svim slučajevima kada nastupe značajne promjene u procesima i/ili postupcima koje su od značaja za zaštitu i zdravlje na radu, a zbog kojih prethodno dostavljeno obavješćenje postane zastarjelo ili nepotpuno.

Obavješćenje iz st. 1 do 5 ovog člana naročito sadrži:

- 1) naziv i adresu poslodavca;
- 2) ime i stručne kvalifikacije lica odgovornog za zaštitu i zdravlje na radu;
- 3) rezultate procjene rizika iz člana 5 ovog pravilnika;
- 4) naziv/vrstu biološkog agensa; i
- 5) predložene zaštitne i preventivne mjere.

Obrazac obavješćenja iz st. 1 i 2 ovog člana dat je u Prilogu 4, koji čini sastavni dio ovog pravilnika.

Zdravstveni nadzor

Član 16

Zdravstveni nadzor zaposlenih za koje je procjenom rizika iz člana 5 ovog pravilnika utvrđeno postojanje rizika po zaštitu i zdravlje na radu sprovodi se u skladu sa zakonom kojim se uređuje zaštita i zdravlje na radu.

Zdravstveni nadzor obuhvata zdravstveni pregled prije početka izloženosti biološkim agensima i periodične

preglede tokom trajanja izloženosti, u skladu sa procijenjenim nivoom rizika, i organizuje se na način koji omogućava sprovođenje individualnih i profesionalnih higijenskih mjera.

Procjenom rizika utvrđuju se zaposleni za koje su potrebne posebne mjere zaštite.

Kada je to potrebno, poslodavac je dužan da zaposlenima koji nisu imuni na biološki agens kojem jesu ili mogu biti izloženi obezbijedi dostupnost djelotvornih vakcina, uzimajući u obzir preporučeni kodeks prakse o vakcinaciji dat u Prilogu 7 ovog pravilnika.

Ako se utvrdi da zaposleni ima infekciju ili bolest za koju se sumnja da je nastala kao posljedica profesionalne izloženosti biološkim agensima, doktor medicine specijalista medicine rada sprovodi zdravstveni nadzor i nad drugim zaposlenima koji su bili izloženi na sličan način.

U slučaju iz stava 5 ovog člana, sprovodi se nova procjena rizika u skladu sa članom 5 ovog pravilnika.

Lični medicinski dosije o sprovedenom zdravstvenom nadzoru čuva se najmanje 10 godina od dana prestanka izloženosti.

Izuzetno od stava 7 ovog člana, u slučajevima iz člana 13 stav 4 ovog pravilnika, medicinska dokumentacija čuva se do 40 godina od dana posljednje poznate izloženosti zaposlenog.

Doktor medicine specijalista medicine rada predlaže zaštitne i preventivne mjere za pojedinačnog zaposlenog.

Poslodavac je dužan da zaposlenima obezbijedi informacije i uputstva o zdravstvenom nadzoru kojem mogu biti podvrgnuti nakon prestanka izloženosti biološkim agensima.

Zaposleni imaju pravo pristupa rezultatima zdravstvenog nadzora koji se na njih odnose i mogu zahtijevati preispitivanje tih rezultata u skladu sa zakonom kojim se uređuje zdravstvena zaštita.

Praktične preporuke za sprovođenje zdravstvenog nadzora zaposlenih date su u Prilogu 4 ovog pravilnika.

Svi slučajevi bolesti ili smrti za koje je, u skladu sa važećim propisima, utvrđeno da su posljedica profesionalne izloženosti biološkim agensima prijavljuju se nadležnom organu u skladu sa zakonom.

Posebne mjere u zdravstvenim i veterinarskim ustanovama

Član 17

Prilikom procjene rizika iz člana 5 ovog pravilnika, zdravstvene i veterinarske ustanove (osim dijagnostičkih laboratorija) dužne su da posebnu pažnju posvete:

- 1) neizvjesnosti u pogledu prisustva bioloških agenasa kod pacijenata ili životinja, kao i u agensima i uzorcima uzetim od njih;
- 2) opasnostima koje predstavljaju biološki agensi za koje je poznato ili se sumnja da su prisutni kod pacijenata ili životinja, kao i u materijalima i uzorcima uzetim od njih; i
- 3) rizicima koji proizlaze iz prirode radnih aktivnosti koje se obavljaju.

U zdravstvenim i veterinarskim ustanovama preduzimaju se odgovarajuće mjere radi obezbjeđivanja zaštite i zdravlja na radu zaposlenih.

Mjere iz stava 2 ovog člana naročito obuhvataju:

- 1) uspostavljanje odgovarajućih procedura za dekontaminaciju i dezinfekciju; i
- 2) sprovođenje procedura koje omogućavaju bezbjedno rukovanje i odlaganje kontaminiranog otpada bez rizika.

U izolacionim prostorijama u kojima je potvrđeno ili se sumnja da su pacijenti ili životinje zaraženi biološkim agensima grupe 3 ili grupe 4, primjenjuju se mjere izolacije iz Priloga 5, kolona A ovog pravilnika, radi smanjenja rizika od infekcije.

Posebne mjere za laboratorije, objekte za držanje životinja i industrijske procese

Član 18

U laboratorijama, uključujući dijagnostičke laboratorije, kao i u prostorijama za smještaj laboratorijskih životinja koje su namjerno zaražene biološkim agensima grupe 2, 3 ili 4, ili za koje je poznato ili se sumnja da su nosioci takvih agenasa, primjenjuju se mjere utvrđene ovim članom.

Laboratorije koje rukuju biološkim agensima grupe 2, 3 ili 4 u svrhe istraživanja, razvoja, obrazovanja ili dijagnostike određuju odgovarajući nivo izolacije u skladu sa Prilogom 5 ovog pravilnika, radi smanjenja rizika od infekcije.

Na osnovu procjene rizika iz člana 5 ovog pravilnika utvrđuje se odgovarajući nivo fizičkog zadržavanja koji odgovara nivou rizika biološkog agensa, u skladu sa Prilogom 5 ovog pravilnika.

Rukovanje biološkim agensima vrši se isključivo:

- 1) u radnim prostorijama koje ispunjavaju najmanje nivo zadržavanja 2, za biološke agense grupe 2;
- 2) u radnim prostorijama koje ispunjavaju najmanje nivo zadržavanja 3, za biološke agense grupe 3; i
- 3) u radnim prostorijama koje ispunjavaju najmanje nivo zadržavanja 4, za biološke agense grupe 4.

Laboratorije koje rukuju materijalima za koje postoji neizvjesnost u pogledu prisustva biološkog agensa sposobnog da izazove bolest kod ljudi, kada svrha nije rad sa samim biološkim agensom (odnosno njegovo uzgajanje ili koncentrisanje), primjenjuju najmanje nivo zadržavanja 2.

Nivo zadržavanja 3 ili 4 primjenjuje se kada je poznato ili se sumnja da je takav nivo potreban, osim ako inspekcija rada i drugi nadležni organi za zaštitu i zdravlje na radu, u skladu sa odgovarajućim smjernicama, utvrde da je u pojedinačnim slučajevima odgovarajući niži nivo zadržavanja.

U industrijskim procesima u kojima se koriste biološki agensi grupe 2, 3 ili 4 primjenjuju se principi zadržavanja iz stava 4 ovog člana, na osnovu praktičnih mjera i odgovarajućih procedura datih u Prilogu 6 ovog pravilnika.

Na osnovu procjene rizika koja se odnosi na upotrebu bioloških agenasa grupe 2, 3 ili 4, nadležni organ može odrediti odgovarajuće mjere koje se primjenjuju na industrijsku upotrebu tih agenasa.

Kada nije bilo moguće izvršiti konačnu procjenu rizika za aktivnosti obuhvaćene ovim članom, a postoje razlozi za pretpostavku da planirana upotreba može predstavljati ozbiljan rizik po zdravlje zaposlenih, takve aktivnosti mogu se obavljati samo u radnim prostorijama koje ispunjavaju najmanje nivo zadržavanja 3.

Korišćenje podataka

Član 19

Informacije iz člana 16 stav 13 ovog pravilnika stavljaju se na raspolaganje Evropskoj komisiji, u skladu sa zakonom.

Klasifikacija bioloških agenasa

Član 20

Biološki agensi koji predstavljaju ili mogu predstavljati opasnost po zdravlje ljudi klasifikuju se u rizične grupe 2, 3 ili 4 na osnovu definicija utvrđenih u članu 4 ovog pravilnika.

Klasifikacija bioloških agenasa iz stava 1 ovog člana data je u Prilogu 3 ovog pravilnika.

Ako se biološki agens koji je predmet procjene ne može jasno svrstati ni u jednu od rizičnih grupa iz člana 4 ovog pravilnika, svrstava se u rizičnu grupu sa najvišim nivoom rizika.

Prilozi

Član 21

Prilozi 1 do 7 čine sastavni dio ovog pravilnika.

Prestanak važenja

Član 22

Danom stupanja na snagu ovog pravilnika prestaje da važi Pravilnik o mjerama zaštite i zdravlja na radu od rizika izloženosti biološkim materijalima ("Službeni list CG", broj 117/21).

Stupanje na snagu

Član 23

Ovaj pravilnik stupa na snagu danom objavljivanja u "Službenom listu Crne Gore".

U ovaj pravilnik prenesena je Direktiva 2000/54/EZ Evropskog parlamenta i Savjeta od 18. septembra 2000. godine o zaštiti radnika od rizika povezanih sa izloženošću biološkim agensima na radu, Direktive Komisije (EU) 2019/1833 od 24. oktobra 2019. godine o izmjeni priloga I, III, V i VI Direktivi 2000/54/EZ radi njihovog isključivo tehničkog usklađivanja, kao i Direktive Komisije (EU) 2020/739 od 3. juna 2020. godine o izmjeni Priloga III Direktivi 2000/54/EZ u pogledu uključivanja virusa SARS-CoV-2 u listu bioloških agenasa za koje je poznato da izazivaju infekcije kod ljudi i o izmjeni Direktive Komisije (EU) 2019/1833.

Broj: 06-134/26-2092/3

Podgorica, 15. jula 2026. godine

Ministarka,
Naida Nišić, s.r.

NAPOMENA IZDAVAČA:

Priloge koji su sastavni dio ovog propisa možete pogledati ovdje.