

Na osnovu člana 92 stav 6 Zakona o veterinarstvu ("Službeni list CG", broj 30/12) i člana 3 stav 4 Zakona o lijekovima ("Službeni list CG", br. 56/11 i 6/13), Ministarstvo poljoprivrede i ruralnog razvoja donijelo je

Naredbu o zabrani upotrebe i tretiranja životinja koje se uzgajaju određenim supstancama i veterinarskim lijekovima*

Naredba je objavljena u "Službenom listu CG", br. 39/2013 od 7.8.2013. godine, a stupila je na snagu 7.8.2013.

*U ovu naredbu prenesena je Direktiva Savjeta 96/22 o zabrani upotrebe određenih supstanci s hormonalnim ili tirostatičkim dejstvom i beta-agonista u uzgoju domaćih životinja i o ukidanju Direktiva 81/602/EEZ, 88/146/EEZ i 88/299/EEZ, Odluka Savjeta 99/879 o stavljanju u promet i davanju goveđeg hormona somatotropina (BST) kojom se ukida Odluka 90/218/EEZ i Tabela 2 Aneksa Regulative Komisije 37/2010 o farmakološki aktivnim supstancama i njihovoj klasifikaciji po pitanju maksimalnih nivoa rezidua u hrani životinjskog porijekla.

Član 1

Zabranjuje se upotreba supstanci za tretiranje životinja prilikom uzgoja koje su namijenjene za ishranu ljudi ili za proizvodnju proizvoda namijenjenih ishrani ljudi i njihovo stavljanje u promet za te namjene i veterinarskih lijekova koji zaostajanjem u tkivu i organima i njihovim proizvodima mogu ugroziti zdravlje ljudi i to:

1) supstanci sa hormonalnim i tireostatičkim dejstvom i beta-agonistima:

- tireostatici;
- stilbeni, derivati stilbena, njihove soli i estri;
- 17 β -estradiol i estarski derivati 17 β -estradiola;
- beta-agonisti;
- supstance sa estrogenim, androgenim i gestagenim dejstvom;

2) goveđeg hormona somatotropina za tretiranje krava muzara;

3) veterinarskih lijekova koji sadrže supstance:

- "vučja stopa" (*Aristolochia* spp.) i pripravke dobijene od te supstance;

- hloramfenikol (Chloramphenicol);
 - hloroform (Chloroform);
 - hlorpromazin (Chlorpromazine);
 - kolhicin (Colchicine);
 - dapson (Dapsone);
 - dimetridazol (Dimetridazole);
 - metronidazol (Metronidazole);
 - nitrofurane (Nitrofurans) uključujući furazolidon (Furazolidone);
 - ronidazol (Ronidazole),
- 4) malahit zeleno (malachite green);
- 5) leukomalahit zeleno (leukomalachite green).

Član 2

Zabrana iz člana 1 tačke 1 ove naredbe ne odnosi se na upotrebu u terapijske svrhe:

- testosterona, progesterona i njihovih derivata, koji se odmah nakon upotrebe na mjestu aplikacije apsorbuju i hidroliziraju, ako ih daje veterinar, u obliku injekcija ili kao terapiju za liječenje poremećaja jajnika u obliku vaginalnih spirala i pod uslovom da se ne aplikuju u obliku implantata;
- alil-trenbolona za peroralnu upotrebu ili beta-agoniste za upotrebu na kopitarima, u skladu sa uputstvom proizvođača;
- beta-agonista, u obliku injekcija za indukciju tokolize kod krava za vrijeme teljenja kao i za liječenje respiratornih problema, navikularne bolesti, laminitisa i indukciju tokolize kod kopitara.

Supstance iz stava 1 al. 2 i 3 ovog člana daje veterinar.

Zabrana iz člana 1 tačke 1 ove naredbe ne odnosi se na upotrebu u zootehničke svrhe:

- supstanci koje imaju estrogeno (osim 17 β -estradiola i estarskih derivata 17 β -estradiola), androgeno ili gestageno dejstvo za sinhronizaciju estrusa i implantaciju embriona koju sprovodi veterinar ili veterinarski tehničar pod nadzorom veterinara;
- supstanci sa androgenim dejstvom za promjenu pola, kod životinja akvakulture- riblja mlad u prva tri mjeseca života.

Član 3

Zabranjena je upotreba:

1) hormonskih proizvoda:

- koji djeluju kao depo-proizvodi;
- za koje je period karence duži od 15 dana nakon zadnjeg tretmana;
- za koje nijesu poznati uslovi upotrebe;

- za koje ne postoje oprema i/ili reagensi za analitičke metode koje se koriste za dokazivanje prisustva rezidua u količinama većim od dozvoljenih;

2) proizvoda koji sadrže beta-agoniste čiji je period karence duži od 28 dana nakon poslednjeg tretmana.

Supstance koje se upotrebljavaju u skladu sa članom 2 ove naredbe moraju imati dozvolu za stavljanje u promet u skladu sa zakonom.

Član 4

Veterinar koji daje supstance iz člana 1 tačke 1 ove naredbe u terapijske svrhe dužan je da vodi evidenciju, koja sadrži podatke o:

- vrsti tretmana;
- vrsti supstance i nazivu upotrijebljenog veterinarskog lijeka;
- datumu tretiranja životinje;
- identifikacionoj oznaci životinje, odnosno identitetu životinje.

Pravna lica koja se bave proizvodnjom i prometom supstanci i veterinarskih lijekova iz člana 1 ove naredbe, moraju da vode evidenciju o: količinama supstanci i veterinarskih lijekova koji su proizvedeni, nabavljeni, prodati ili upotrijebljeni za proizvodnju farmaceutskih proizvoda ili veterinarskih lijekova, sa imenima lica kojima su prodane i količinama prodatih ili nabavljenih supstanci odnosno veterinarskih lijekova.

Član 5

Ova naredba stupa na snagu danom objavljivanja u "Službenom listu Crne Gore".

Broj: 323-10/13-4

Podgorica, 31. jula 2013. godine

Ministar,
prof. dr **Petar Ivanović**, s.r.