

Na osnovu člana 298 stav 11 Zakona o ljekovima\* ("Službeni list CG", broj 14/26). Ministarstvo poljoprivrede, šumarstva i vodoprivrede donijelo je

# Pravilnik o sadržaju i obrascu veterinarskog recepta, načinu vođenja i čuvanja evidencije o izdatim veterinarskim receptima, kao i sadržaju i načinu vođenja i čuvanja evidencije o veterinarskim ljekovima koje veterinar može da upotrijebi i bez veterinarskog recepta\*

Pravilnik je objavljen u "Službenom listu CG", br. 23/2026 od 23.2.2026. godine, a stupio je na snagu 3.3.2026.

\* U ovaj pravilnik prenijete su odredbe člana 105 tačka 5 Uredbe 2019/6 Evropskog parlamenta i Savjeta od 11. decembra 2018. godine o veterinarskim ljekovima i zamjeni Direktive 2001/82/EC

## Član 1

Ovim pravilnikom propisuje se sadržaj i obrazac veterinarskog recepta, način vođenja i čuvanja evidencije o izdatim veterinarskim receptima, kao i sadržaj i način vođenja i čuvanja evidencije o upotrebljenim veterinarskim ljekovima koje veterinar može da upotrijebi bez veterinarskog recepta ako neposredno pruža uslugu zaštite zdravlja životinja, kao i za pripremu medicinirane hrane za životinje.

## Član 2

Veterinarski recept sadrži sljedeće podatke:

- 1) podatke za identifikaciju životinje ili grupe životinja koje se liječe;
  - 2) puno ime i prezime i kontakt podatke držaoca životinje, kao i ID gazdinstva;
  - 3) datum izdavanja;
  - 4) puno ime i kontakt podatke veterinara i broj licence;
  - 5) faksimil veterinara i broj licence, kao i potpis, odnosno elektronski potpis;
  - 6) naziv propisanog lijeka, uključujući i podatak o aktivnoj supstanci;
  - 7) farmaceutski oblik lijeka i jačinu lijeka;
  - 8) količinu koja je propisana, ili broj pakovanja, uključujući veličinu pakovanja;
  - 9) doziranje i uputstvo za upotrebu (preračunata dnevna doza, način primjene i trajanje terapije);
  - 10) za životinje koje se koriste za proizvodnju hrane, period karence, čak i kada je period karence 0 (vrijeme karence prije klanja ili prije stavljanja u promet proizvoda od liječenih životinja);
  - 11) sva upozorenja neophodna za pravilnu upotrebu lijeka, uključujući i upozorenja i informacije o odgovornoj upotrebi antibiotika;
  - 12) ako se lijek propisuje za korišćenje izvan uslova iz dozvole za lijek (u skladu sa članovima 304, 305, 306 Zakona o ljekovima), izjavu o takvoj primjeni;
  - 13) ako je lijek propisan u skladu sa tač. 3 i 4, ovog stava, člana 300 Zakona o ljekovima (propisivanje za profilaksu i metafilaksu) izjavu o takvom propisivanju;
  - 14) nalog za izdavanje (D), odnosno način izdavanja lijeka;
  - 15) pečat pravnog lica u čijem sjedištu se propisuje lijek;
  - 16) mjesto i datum izdavanja, odnosno izrade lijeka;
  - 17) redni broj iz evidencije knjige receptata;
  - 18) naziv i pečat pravnog lica u čijem sjedištu se izdaje lijek, sa potpisom izdavaoca lijeka.
- Recept se izdaje na obrascu koji Uprava za bezbjednost hrane, veterinu i fitosanitarne poslove objavljuje na svojoj internet stranici.

## Član 3

Recept se popunjava čitko mastilom, hemijskom olovkom ili elektronski.  
Na jednom receptu može se propisati samo jedan lijek.

#### Član 4

Naziv lijeka u receptu za koji je izdata dozvola za lijek, unosi se na receptu punim nazivom bez skraćivanja.

Naziv galenskog lijeka, odnosno sastojci magistralnog lijeka, unose se u obrascu recepta na latinskom jeziku, prema nazivima iz farmakopeje ili prema nazivima izrade ljekova *Formulae magistralis*.

Naziv galenskog lijeka, odnosno sastojci magistralnog lijeka, mogu se skraćivati u skladu sa farmakopejom.

Kada se propisuje lijek u različitim farmaceutskim oblicima, jačinama i različitoj veličini pakovanja, na receptu se navodi farmaceutski oblik, jačina i broj pakovanja lijeka, koji se označava rimskim brojevima i slovima na latinskom ili crnogorskom jeziku u zagradi.

#### Član 5

Količina supstanci koje se koriste za izradu magistralnog lijeka izražava se u gramima i to arapskim brojevima, sa minimum jednom decimalom, bez označavanja mjerne jedinice.

Ako je količina supstance izražena u mjernim jedinicama različitim od grama, njihove oznake unose se rječima bez navođenja njihovih skraćenica.

Ako je supstanca izražena u internacionalnim jedinicama, broj internacionalnih jedinica unosi se bez decimalnog zareza, a poslije broja se označava skraćenica "i.j".

Ako za izradu magistralnog lijeka treba mjeriti kapi, njihova količina označava se rimskim brojevima, kao i slovima na latinskom ili crnogorskom jeziku u zagradi.

Za označavanje zapremine koristi se oznaka za mililitar (ml).

#### Član 6

Ako se veterinarski lijek izdaje po istom receptu, u napomeni se označava "*repetatur*", a broj ponavljanja unosi se rimskim brojem i slovima na latinskom ili crnogorskom jeziku u zagradi.

Ako se ne ponavlja izdavanje lijeka, u napomeni se označava "*non repetatur*".

Ponovno izdavanje premiksa za mediciniranu hranu vrši se novim receptom.

#### Član 7

Uputstvo za doziranje i način primjene lijeka unosi se na receptu jasno i potpuno, a naznaka uputstva nije dovoljna ("po uputstvu", "po naredbi" i drugo).

Recept za veterinarski lijek, čijim se uputstvom određuje da ih primjenjuje samo veterinar i u slučaju kada veterinar procjeni da vlasnik, odnosno držalac životinje ne može da primjeni lijek, unosi se oznaka na ruke veterinaru" ili "*ad manum veterinarii*".

Za lijek koji se izdaje hitno, na receptu se unosi jedna od sljedećih oznaka: "*cito*", "*statim*" ili "*periculum in mora*".

Ako se prilikom propisivanja lijeka koristi poleđina recepta, u donji desni ugao unosi se oznaka "*verte*".

#### Član 8

Veterinarski recept kojim se propisuje lijek koji sadrži opojne droge i psihotropne supstance izdaje se u dva primjerka, sa naznakom rednog broja evidencije o izdanim receptima na oba primjerka.

Veterinar je obavezan voditi posebnu knjigu evidencija o ljekovima iz grupe opojnih droga psihotropnih supstanci propisanim na veterinarske recepte.

#### Član 9

Magistralni i galenski ljekovi izdaju se u odgovarajućem pakovanju kao:

- 1) tečnosti u okruglim bocama uskog grla;
- 2) tečni puderi u bocama širokog grla;
- 3) eterin paste u tubama, staklenim ili plastičnim posudama;
- 4) nepodjeljeni praškovi u okruglim kartonskim ili plastičnim kutijama ako su višedozni, odnosno u papirnim kesama ako su za jednokratnu primjenu;
- 5) podjeljeni praško vi i čajevi u papirnim kesama;
- 6) supozitorije i bolusi - pojedinačno uvijeni u aluminijumsku foliju u kartonskoj kutiji,
- 7) pilule, želatinozne kapsule, tablete i pastile u kartonskim kutijama;
- 8) ljekovi osjetljivi na svjetlost u tamnim posudama;
- 9) ljekovi jakog ili vrlo jakog dejstva koji se upotrebljavaju u kapima u bočici sa ugradnom kapaljkom;
- 10) masti i kapi za oči u sterilnim tubama, odnosno bočicama sa ugradnom pipetom.

#### Član 10

Magistralni, odnosno galenski lijek koji je izrađen u laboratoriji apoteke, označava se na pakovanju prema načinu

upotrebe lijeka i to tako što se za unutrašnju upotrebu koriste naljepnice bijele boje, a za spoljašnju upotrebu naljepnice crvene boje.

Ako je magistralni, odnosno galenski lijek u obliku suspenzije ili emulzije, na pakovanju se stavlja oznaka "Prije upotrebe promućkati".

Ako lijek iz stava 1 ovog člana zahtjeva posebne uslove čuvanja, uslovi se navode oznakom "čuvati na hladnom mjestu", "ne zamrzavati", "čuvati van direktne sunčeve svjetlosti".

Ako lijek iz stava 1 ovog člana sadrži otrovne materije, na pakovanju se navodi oznaka "Oprez - Otrovi", mjere opreza i upozorenja.

### **Član 11**

Recept se izdaje u dva primjerka, od kojih se original uručuje vlasniku, odnosno držaocu životinje, a kopiju zadržava veterinar koji je propisao lijek.

Kopiju recepta veterinar čuva dvije godine.

Recept kojim se propisuje premiks za mediciniranu hranu izdaje se u tri primerka, od kojih se original i jedna kopija uručuje vlasniku, odnosno držaocu životinje, a drugu kopiju zadržava veterinar.

Vlasnik, odnosno držalac životinje, na osnovu recepta kupuje premiks za mediciniranu hranu, koji zajedno sa receptom dostavlja proizvođaču medicinirane hrane, radi miješanja sa hranom za životinje.

Proizvođač medicinirane hrane unosi u recept datum proizvodnje, količinu i rok trajanja proizvedene medicinirane hrane i ovjerava recept potpisom.

### **Član 12**

Ako se receptom propisuje premiks za mediciniranu hranu, period važenja recepta je 90 dana od dana izdavanja recepta.

### **Član 13**

Veterinar može da upotrijebi veterinarske lijekove i bez veterinarskog recepta ako neposredno pruža uslugu zaštite zdravlja životinja, kao i za pripremu medicinirane hrane za životinje, i o tome vodi sljedeću evidenciju:

- 1) podatke za identifikaciju životinje ili grupe životinja koje se liječe;
- 2) puno ime i prezime i kontakt podatke držaoca životinje, kao i ID gazdinstva;
- 3) datum započinjanja i trajanje liječenja;
- 4) naziv propisanog lijeka (grupe), uključujući i podatak o aktivnoj supstanci;
- 5) farmaceutski oblik lijeka i jačinu lijeka;
- 6) količinu koja je propisana, ili broj pakovanja, uključujući veličinu pakovanja;
- 7) doziranje i uputstvo za upotrebu (preračunata dnevna doza, način primjene i trajanje terapije);
- 8) za životinje koje se koriste za proizvodnju hrane, period karence, čak i kada je period karence 0 (vrijeme karence prije klanja ili prije stavljanja u promet proizvoda od liječenih životinja);
- 9) ako je se propisuje lijek za korišćenje izvan uslova iz dozvole za lijek (u skladu sa članovima 304, 305, 306 Zakona o lijekovima), podatke o takvoj primjeni;
- 10) ako je lijek propisan u skladu sa tačkama 3 i 4, stavom 1, člana 300 Zakona o lijekovima (propisivanje za profilaksu i metafilaksu) podatke o takvoj primjeni.

Evidencije o liječenju se čuvaju najmanje 2 godine.

Evidencije o liječenju redovno se unose u Veterinarski informacioni sistem, koji vodi Uprava za bezbjednost hrane, veterinu i fitosanitarne poslove u skladu sa posebnim zakonom.

### **Član 14**

Ovaj pravilnik stupa na snagu osmog dana od dana objavljivanja u "Službenom listu Crne Gore".

Broj: 04-312/26-3882/3

Podgorica, 20. februara 2026. godine

Ministar,  
**Vladimir Joković, s.r.**