



Številka: 007-105/2016/50
Ljubljana, dne 5. junija 2017
EVA 2016-2330-0111
GENERALNI SEKRETARIAT VLADE REPUBLIKE SLOVENIJE Gp.gs@gov.si
ZADEVA: Uredba o metodah vzorčenja proizvodov in o izvajanju uredbe (ES) o mejnih vrednostih ostankov pesticidov v ali na hrani in krmi rastlinskega in živalskega izvora – predlog za obravnavo
1. Predlog sklepov vlade:
Na podlagi 21. člena Zakona o Vladi Republike Slovenije (Uradni list RS, št. 24/05 – uradno prečiščeno besedilo, 109/08, 38/10 – ZUKN, 8/12, 21/13, 47/13 – ZDU-1G in 65/14 in tretjega odstavka 62. člena Zakona o kmetijstvu (Uradni list RS, št. 45/08, 57/12, 90/12 – ZdZPVHVVR, 26/14 in 32/15) je Vlada Republike Slovenije na seji dne sprejela naslednji sklep: Vlada Republike Slovenije je izdala Uredbo o metodah vzorčenja proizvodov in o izvajanju uredbe (ES) o mejnih vrednostih ostankov pesticidov v ali na hrani in krmi rastlinskega in živalskega izvora in jo objavi v Uradnem listu Republike Slovenije. Priloga: – predlog Uredbe o metodah vzorčenja proizvodov in o izvajanju uredbe (ES) o mejnih vrednostih ostankov pesticidov v ali na hrani in krmi rastlinskega in živalskega izvora. Sklep prejmejo: – Ministrstvo za kmetijstvo, gozdarstvo in prehrano, – Ministrstvo za zdravje, – Služba Vlade Republike Slovenije za zakonodajo.
2. Predlog za obravnavo predloga zakona po nujnem ali skrajšanem postopku v državnem zboru z obrazložitvijo razlogov:
/
3.a Osebe, odgovorne za strokovno pripravo in usklajenost gradiva:
Dr. Janez Posedi, generalni direktor Uprave za varno hrano, veterinarstvo in varstvo rastlin, Dr. Jernej Drogenik, namestnik generalnega direktorja in vodja sektorja za fitofarmacevtska sredstva. Milena Koprivnikar Bobek, podsekretarka,
3.b Zunanji strokovnjaki, ki so sodelovali pri pripravi dela ali celotnega gradiva:
/
4. Predstavniki vlade, ki bodo sodelovali pri delu državnega zbora:
/
5. Kratek povzetek gradiva:
S to uredbo se določajo pristojni organi in postopki za določanje ostankov pesticidov in nadzor nad ostanki pesticidov v ali na hrani in krmi rastlinskega in živalskega izvora za izvajanje Uredbe Evropskega parlamenta in Sveta (ES) št. 396/2005 z dne 23. februarja 2005 o mejnih vrednostih ostankov pesticidov v ali na hrani in krmi rastlinskega in živalskega izvora ter o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS (UL L št. 70 z dne 16. 3. 2005, str. 1).

Uredba (ES) 396/2005 je že implementirana v slovenski pravni red z:

- Uredbo o izvajanju Uredbe Evropskega parlamenta in Sveta (ES) o mejnih vrednostih ostankov pesticidov v ali na živilih in krmih rastlinskega in živalskega izvora (Uradni list RS, št. 16/09 in 40/10), in
- delom pravilnika o ostankih pesticidov v oziroma na živilih in kmetijskih pridelkih (Uradni list RS, št. 84/04, 108/07 in 16/09), ki se nanaša na vzorčenje hrane in krme.

Zaradi reorganizacije državnih organov in prenosa odgovornosti za nadzor nad ostanki pesticidov v ali na hrani na MKGP, Upravo za varno hrano, veterinarstvo in varstvo rastlin, je treba izdati novo uredbo o izvajanju Uredbe (ES) 396/2005. Obstoječa uredba in pravilnik prenehata veljati. Ker pa je pravilnik prenašal Direktivo Komisije 2002/63/ES z dne 11. julija 2002 o določitvi metod vzorčenja za uraden nadzor nad ostanki pesticidov v in na proizvodih rastlinskega in živalskega izvora v Skupnosti in o razveljavitvi Direktive 79/700/EGS, so na novo prenešene metode vzorčenja iz te direktive kot priloga k uredbi.

Uredba (ES) 396/2005 ne vsebuje določb o nadzoru nad živili, namenjenimi dojenčkom in majhnim otrokom, živili za posebne zdravstvene namene in popolnimi prehranskimi nadomestki za nadzor nad telesno težo ter prehranskimi dopolnili. Ta živila so določena z drugo EU zakonodajo, za katero je pristojni organ Ministrstvo za zdravje. Izvedbene Uredbe Evropske Komisije o poročanju o nadzoru nad temi živili pa določajo, da se morajo podatki o tem nadzoru vključiti v poročilo o ostankih pesticidov. Za izvedbo programa monitoringa ter poročanje Evropski agenciji za varno hrano v skladu z Uredbo 396/2005/ES sta odgovorna Uprava in ZIRS, vsak v skladu s svojimi pristojnostmi.

6. Presoja posledic za:

a)	javnofinančna sredstva nad 40.000 EUR v tekočem in naslednjih treh letih	DA
b)	usklajenost slovenskega pravnega reda s pravnim redom Evropske unije	DA
c)	administrativne posledice	NE
č)	gospodarstvo, zlasti mala in srednja podjetja ter konkurenčnost podjetij	NE
d)	okolje, vključno s prostorskimi in varstvenimi vidiki	NE
e)	socialno področje	NE
f)	dokumente razvojnega načrtovanja: <ul style="list-style-type: none">- nacionalne dokumente razvojnega načrtovanja- razvojne politike na ravni programov po strukturi razvojne klasifikacije programskega proračuna- razvojne dokumente Evropske unije in mednarodnih organizacij	NE

7.a Predstavitev ocene finančnih posledic nad 40.000 EUR:

Uredba ima dve vrsti finančnih posledic:

- prilive iz naslova pristojbin in
- odlive iz naslova stroškov za analize vzorcev hrane in krme na ostanke pesticidov.

Pristojbine: pristojbine za določanje mejnih vrednosti ostankov FFS plača vlagatelj (to je proizvajalec FFS) v primeru, da vloži vlogo za določanje teh ostankov za EU raven na Upravo za varno hrano, veterinarstvo in varstvo rastlin. Vplačana sredstva se zberejo na podkontu 7111363 - Pristojbine na področju zdravstvenega varstva rastlin in registracije fitofarmaceutskih sredstev.

Ocenjevanje ostankov fitofarmaceutskih sredstev se izvaja po Uredbi (ES) 396/2009 v primeru, da vlagatelj vloži samostojno vlogo za določanje ali spremembo mejnih vrednosti ostankov (Maximum residue levels – MRL). Vlagatelj izbere državo članico, ki jo prosi za izdelavo ocene ostankov in predloga za MRL. Izbor države ocenjevalke je običajno pogojen s kmetijsko proizvodnjo določene kulture v državi, kar v primeru Slovenije pomeni, da glede na majhno kmetijsko proizvodnjo nismo zanimivi za vlagatelje, zaradi česar do sedaj nismo prejeli samostojnih vlog za spremembo mejnih vrednosti ostankov.

Če pa vlagatelj vloži vlogo za odobritev aktivne snovi v EU, se izvaja ocenjevanje ostankov skupaj z drugimi področji ocenjevanja (toksikologija, ekotoksikologija, usoda in obnašanje v okolju, fizikalno-

kemijske lastnosti z analitskimi metodami in učinkovitost) po Uredbi (ES) 1107/2009. Slovenija trenutno izvaja ocene več aktivnih snovi in v sklopu le-teh se ocenjujejo tudi ostanki fitofarmaceutskih sredstev. V letu 2016 sta bili v RS narejeni dve oceni aktivnih snovi, ki sta prispevali v proračun iz naslova ocenjevanja ostankov okvirno 60.000 EUR.

Ocene ostankov trenutno izvajata v RS samo dve osebi, pri čemer je za potrebe Unije primerna samo ena zaradi strokovne zahtevnosti ocenjevanja. Ta oseba je zaposlena na Upravi za varno hrano, veterinarstvo in varstvo rastlin in opravlja hkrati tudi dela vodje sektorja za fitofarmaceutska sredstva in namestnika generalnega direktorja Uprave. Zaradi obremenjenosti z upravnim delom je možnost za izdelavo dodatnih ocen ostankov majhna. Prihodka proračuna iz naslova samostojnih vlog za ocenjevanje ostankov ni mogoče planirati.

V proračun za leto 2017 ne predvidevamo priliva sredstev iz naslova pristojbin po Uredbi (ES) 396/2005.

Analize vzorcev: uveljavitev nove uredbe ne prinaša novih finančnih posledic, pač pa se izvaja obstoječi monitoring program, za katerega so že zagotovljena sredstva v višini 330.000,00 € na MKGP in 13.000,00 € na ZIRS. Program monitoringa ostankov pesticidov se plačuje:

- iz proračunske postavke Uprave za varno hrano, veterinarstvo in varstvo rastlin 130047. Vrednost sredstev za program monitoringa pesticidov znaša okrog 330.000 EUR letno.
- V okviru uradnega nadzora ZIRS se za namen programa monitoringa ostankov pesticidov uporabljajo rezultati preskušanja vzorcev otroške hrane. Sredstva za ta namen so na proračunski postavki 6136 Analize vzorcev v okviru uradnega (inšpekcijskega) nadzora. Letno se okvirno za ta namen porabi 13.000,00 EUR. Sredstva na postavki PP 6136 Analize vzorcev so namenjena za laboratorijske analize oz. preskušanje odvzetih vzorcev v okviru uradnega (inšpekcijskega) nadzora, ki ga v skladu s svojimi pristojnostmi ZIRS izvaja na različnih področjih.

II.b Manjkajoče pravice porabe bodo zagotovljene s prerazporeditvijo:

Ime proračunskega uporabnika	Šifra in naziv ukrepa, projekta	Tekoče leto (t)	Šifra in naziv proračunske postavke	Znesek za tekoče leto (t)	t + 3 Znesek za t + 1
Predvideno povečanje (+) ali zmanjšanje (-) prihodkov državnega proračuna					
Predvideno povečanje (+) ali zmanjšanje (-) prihodkov	/	/	/	/	/
SKUPAJ					

II.c Načrtovana nadomestitev zmanjšanih prihodkov in povečanih odhodkov proračuna:

Ime proračunskega uporabnika	Šifra in naziv ukrepa, projekta	Tekoče leto (t)	Znesek za tekoče leto (t)	t + 1 Znesek za t + 1
Predvideno povečanje (+) ali zmanjšanje (-) odhodkov državnega proračuna				
Predvideno povečanje (+) ali zmanjšanje (-) odhodkov občinskih proračunov	/	/	/	/
SKUPAJ				
Predvideno povečanje (+) ali zmanjšanje (-) obveznosti za druga javnofinancijska sredstva	/	/	/	/

II. Ocena finančnih posledic, ki niso načrtovane v sprejetem proračunu

V zvezi s predlaganim vladnim gradivom se navedejo predvidene spremembe (povečanje, zmanjšanje):

II.a Pravice porabe za izvedbo predlaganih rešitev so zagotovljene:

- prihodkov državnega proračuna in občinskih proračunov				
Ime proračunskega uporabnika	Šifra in naziv ukrepa, projekta	Šifra in naziv proračunske postavke	Znesek za tekoče leto (t)	Znesek za t + 1
- obveznosti za druga javnofinancijska sredstva (drugi viri), ki niso načrtovana na ukrepih oziroma projektih sprejetih proračunov	Ukrep 2337-13-0008	PP 130047	330.000,00	330.000,00
UJVHVR	Uradni nadzor in monitoringi živil in krme	Programi monitoringov		
II. Finančne posledice za državni proračun	Ukrep 2713-11-0002	PP 6136	13.000,00	13.000,00
Prikazane morajo biti finančne posledice za državni proračun, ki so na proračunskih postavkah načrtovane v dinamični projekti oziroma ukrepih	Izvajanje nalog zdravstvene inspekcije vzorcev	Analize vzorcev		
ZIRS			13.000,00	13.000,00

II.a Pravice porabe za izvedbo predlaganih rešitev so zagotovljene:

SKUPAJ			343.000,00	343.000,00
---------------	--	--	-------------------	-------------------

Navedejo se proračunski uporabnik, ki financira projekt oziroma ukrep, projekt oziroma ukrep, s

katerim se bodo dosegli cilji vladnega gradiva, in proračunske postavke (kot proračunski vir financiranja), na katerih so v celoti ali delno zagotovljene pravice porabe (v tem primeru je nujna povezava s točko II.b). Pri uvrstitvi novega projekta oziroma ukrepa v načrt razvojnih programov se navedejo:

- proračunski uporabnik, ki bo financiral novi projekt oziroma ukrep,
- projekt oziroma ukrep, s katerim se bodo dosegli cilji vladnega gradiva, in
- proračunske postavke.

Za zagotovitev pravic porabe na proračunskih postavkah, s katerih se bo financiral novi projekt oziroma ukrep, je treba izpolniti tudi točko II.b, saj je za novi projekt oziroma ukrep mogoče zagotoviti pravice porabe le s prerazporeditvijo s proračunskih postavk, s katerih se financirajo že sprejeti oziroma veljavni projekti in ukrepi.

II.b Manjkajoče pravice porabe bodo zagotovljene s prerazporeditvijo:

Navedejo se proračunski uporabniki, sprejeti (veljavni) ukrepi oziroma projekti, ki jih proračunski uporabnik izvaja, in proračunske postavke tega proračunskega uporabnika, ki so v dinamiki teh projektov oziroma ukrepov ter s katerih se bodo s prerazporeditvijo zagotovile pravice porabe za dodatne aktivnosti pri obstoječih projektih oziroma ukrepih ali novih projektih oziroma ukrepih, navedenih v točki II.a.

II.c Načrtovana nadomestitev zmanjšanih prihodkov in povečanih odhodkov proračuna:

Če se povečani odhodki (pravice porabe) ne bodo zagotovili tako, kot je določeno v točkah II.a in II.b, je povečanje odhodkov in izdatkov proračuna mogoče na podlagi zakona, ki ureja izvrševanje državnega proračuna (npr. priliv namenskih sredstev EU). Ukrepanje ob zmanjšanju prihodkov in prejemkov proračuna je določeno z zakonom, ki ureja javne finance, in zakonom, ki ureja izvrševanje državnega proračuna.

7.b Predstavitev ocene finančnih posledic pod 40.000 EUR:

/

8. Predstavitev sodelovanja z združenji občin:

Vsebina predloženega gradiva (predpisa) vpliva na:

- pristojnosti občin,
- delovanje občin,
- financiranje občin.

NE

Gradivo (predpis) je bilo poslano v mnenje:

- Skupnosti občin Slovenije SOS: NE
- Združenju občin Slovenije ZOS: NE
- Združenju mestnih občin Slovenije ZMOS: NE

Predlogi in pripombe združenj so bili upoštevani:

- v celoti,
- večinoma,
- delno,
- niso bili upoštevani.

Bistveni predlogi in pripombe, ki niso bili upoštevani.

9. Predstavitev sodelovanja javnosti:

Gradivo je bilo predhodno objavljeno na spletni strani predlagatelja:

DA

/

Datum objave: 13. 6. 2016

Pripomb nismo prejeli.

Bistvena mnenja, predlogi in pripombe, ki niso bili upoštevani, ter razlogi za neupoštevanje:

Poročilo je bilo dano

Javnost je bila vključena v pripravo gradiva v skladu z Zakonom o ..., kar je navedeno v predlogu predpisa.)

10. Pri pripravi gradiva so bile upoštevane zahteve iz Resolucije o normativni dejavnosti:

DA

11. Gradivo je uvrščeno v delovni program vlade:

NE

mag. Dejan Židan
minister

PREDLOG
(EVA: 2016-2330-0111)

Na podlagi sedmega odstavka 21. člena Zakona o Vladi Republike Slovenije (Uradni list RS, št. 24/05 – uradno prečiščeno besedilo, 109/08, 38/10 – ZUKN, 8/12, 21/13, 47/13 – ZDU-1G in 65/14) in tretjega odstavka 62. člena Zakona o kmetijstvu (Uradni list RS, št. 45/08, 57/12, 90/12 – ZdZPVHVVR, 26/14 in 32/15) izdaja Vlada Republike Slovenije

U R E D B O

o metodah vzorčenja proizvodov in izvajanju uredbe (ES) o mejnih vrednostih ostankov pesticidov v ali na hrani in krmi rastlinskega in živalskega izvora

1. člen

(vsebina uredbe)

(1) S to uredbo se določajo pristojni organi, obveznosti v zvezi z vlogami za določitev ostankov pesticidov v in na proizvodih rastlinskega in živalskega izvora, pristojbine v zvezi z vlogami za določitev mejnih vrednosti ostankov, uradni nadzor nad ostanki pesticidov in kazenske določbe za izvajanje Uredbe Evropskega parlamenta in Sveta (ES) št. 396/2005 z dne 23. februarja 2005 o mejnih vrednostih ostankov pesticidov v ali na hrani in krmi rastlinskega in živalskega izvora ter o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS (UL L št. 70 z dne 16. 3. 2005, str. 1), zadnjič spremenjene z Uredbo Komisije (EU) 2017/693 z dne 7. aprila 2017 o spremembi priloge II, III in V k Uredbi Evropskega parlamenta in Sveta (ES) št. 396/2005 glede mejnih vrednosti ostankov za bitertanol, klormekvat in tebufenpirad v ali na nekaterih proizvodih (UL L št. 101 z dne 13. 4. 2017, str. 1), (v nadaljnjem besedilu: Uredba 396/2005/ES).

(2) Ta uredba ureja tudi metode vzorčenja proizvodov v skladu z Direktivo Komisije 2002/63/ES z dne 11. julija 2002 o določitvi metod vzorčenja za uraden nadzor nad ostanki pesticidov v in na proizvodih rastlinskega in živalskega izvora v Skupnosti in o razveljavitvi Direktive 79/700/EGS (UL L št. 187 z dne 16. 7. 2002, str. 30).

2. člen

(pomen izrazov)

(1) Izrazi, uporabljeni v tej uredbi, imajo enak pomen, kot je določen v Uredbi 396/2005/ES.

(2) Poleg izrazov iz prejšnjega odstavka se v tej uredbi uporablja tudi izraz dajanje v promet, ki pomeni dajanje na trg oziroma imeti živila ali krmo za prodajo, vključno s ponujanjem za prodajo ali vsemi drugimi oblikami prenosa, brezplačno ali proti plačilu, prodajo, distribucijo in druge oblike njihovih prenosov.

3. člen

(pristojni organi)

(1) Pristojni organ za izvajanje Uredbe 396/2005/ES in te uredbe je Uprava Republike Slovenije za varno hrano, veterinarstvo in varstvo rastlin (v nadaljnjem besedilu: Uprava), razen v delu, ki se nanaša na živila, namenjena dojenčkom in majhnim otrokom, živila za posebne zdravstvene namene in popolne prehranske nadomestke za nadzor nad telesno težo ter prehranska dopolnila, kjer je pristojni organ Ministrstvo za zdravje.

(2) Uradni inšpekcijski nadzor nad izvajanjem Uredbe 396/2005/ES in te uredbe izvaja Inšpekcija za varno hrano, veterinarstvo in varstvo rastlin znotraj Uprave, razen v delu, ki se nanaša na živila, namenjena dojenčkom in majhnim otrokom, živila za posebne zdravstvene namene in popolne prehranske nadomestke za nadzor nad telesno težo ter prehranska

dopolnila, kjer uradni inšpekcijski nadzor izvaja Zdravstveni inšpektorat Republike Slovenije (v nadaljnjem besedilu: ZIRS).

(3) Nacionalni organ za usklajevanje sodelovanja z Evropsko komisijo, Evropsko agencijo za varno hrano, drugimi državami članicami, izdelovalci, proizvajalci in pridelovalci iz prvega odstavka 38. člena Uredbe 396/2005/ES je Uprava.

4. člen

(vloga in postopek za določanje mejnih vrednosti ostankov)

(1) Vlagatelj vloži vlogo za določanje mejnih vrednosti ostankov v skladu s 6. in 7. členom Uredbe 396/2005/ES na Upravo. Za določanje mejnih vrednosti ostankov se v skladu s prvim odstavkom 6. člena Uredbe 396/2005/ES šteje vključitev novih ali spremenjenih mejnih vrednosti ostankov pesticidov v in na proizvodih rastlinskega in živalskega izvora (v nadaljnjem besedilu: proizvodi) v prilogo II ali III Uredbe 396/2005/ES, vključitev aktivnih snovi v fitofarmacevtskih sredstvih v prilogo IV Uredbe 396/2005/ES, črtanje mejnih vrednosti ostankov iz priloge II ali III Uredbe 396/2005/ES in določanje uvoznih toleranc.

(2) Uprava oceni predloženo dokumentacijo iz prejšnjega odstavka v skladu z 8. členom Uredbe 396/2005/ES, posreduje poročilo o oceni Evropski komisiji in Evropski agenciji za varno hrano ter sodeluje v nadaljnjem postopku Unije glede določanja mejnih vrednosti ostankov.

(3) Uprava v skladu z 42. členom Uredbe 396/2005/ES za stroške, povezane z oceno dokumentacije za mejne vrednosti ostankov, nastale v Republiki Sloveniji, zaračuna pristojbine.

5. člen

(pristojbine za določanje mejnih vrednosti ostankov)

(1) Za pristojbine iz tretjega odstavka prejšnjega člena se smiselno uporabljajo pristojbine, ki so določene v VII. točki priloge 2 uredbe, ki ureja izvajanje uredb (ES) in (EU) o dajanju fitofarmacevtskih sredstev v promet.

(2) Pristojbine, pridobljene v skladu s tem členom, so prihodek proračuna Republike Slovenije in se vplačajo na podračun javnofinančnih prihodkov v skladu s predpisom, ki ureja podračune ter način plačevanja obveznih dajatev in drugih javnofinančnih prihodkov.

(3) Uprava po prejemu zahtevka za oceno dokumentacije za mejne vrednosti ostankov vlagatelju sporoči vrsto postopka in višino pristojbine glede na njegov zahtevek in določi rok za plačilo pristojbine.

(4) Če vlagatelj iz prejšnjega odstavka ne plača pristojbine v določenem roku, ga Uprava pozove, da pristojbino plača v 15 dneh od prejema poziva.

(5) Če vlagatelj tudi v 15 dneh po prejemu poziva iz prejšnjega odstavka ne plača pristojbine, Uprava izda sklep o ustavitvi postopkov, za katere se zaračunajo pristojbine iz prvega odstavka tega člena.

(6) Uprava preplačilo ali napačno plačilo pristojbine vrne zavezancu.

6. člen

(nacionalni nadzorni program)

(1) V skladu s 30. členom Uredbe 396/2005/ES Uprava pripravi večletni nacionalni nadzorni program nad ostanki pesticidov. Pri pripravi programa v delu, ki se nanaša na živila, namenjena dojenčkom in majhnim otrokom, živila za posebne zdravstvene namene in popolne prehranske nadomestke za nadzor nad telesno težo ter v zvezi s prehranskimi dopolnili, sodelujeta Ministrstvo za zdravje in ZIRS.

(2) Za izvedbo programa iz prejšnjega odstavka ter poročanje Evropski agenciji za varno hrano v skladu z 31. členom Uredbe 396/2005/ES sta odgovorna Uprava in ZIRS, vsak v skladu s svojimi pristojnostmi.

(3) Koordinacijo pri pripravi poročila iz drugega odstavka tega člena izvaja Uprava.

(4) Uprava v skladu s tretjim odstavkom 30. člena Uredbe 396/2005/ES letno objavi rezultate nacionalnega nadzornega programa na svojih spletnih straneh.

7. člen (vzorčenje)

(1) Vzorce proizvodov za ugotavljanje ostankov pesticidov v okviru uradnega inšpekcijskega nadzora iz drugega odstavka 3. člena te uredbe (v nadaljnjem besedilu: uradni vzorec) odvzame pristojni inšpektor ali druga oseba, ki jo za odvzem uradnih vzorcev pesticidov v skladu s predpisi, ki urejajo kmetijstvo, krmo oziroma veterinarska merila skladnosti, pooblasti generalni direktor Uprave.

(2) Uradni vzorci morajo biti odvzeti v skladu s 27. členom Uredbe 396/2005/ES po metodah vzorčenja, navedenih v prilogi, ki je sestavni del te uredbe.

8. člen (laboratoriji)

(1) Laboratorijske analize uradnih vzorcev proizvodov za ugotavljanje ostankov pesticidov opravlja laboratorij, imenovan za analize ostankov pesticidov v skladu s predpisi, ki urejajo kmetijstvo, krmo oziroma veterinarska merila skladnosti.

(2) Laboratorijske analize uradnih vzorcev za ugotavljanje ostankov pesticidov v živilih, namenjenih dojenčkom in majhnim otrokom, živilih za posebne zdravstvene namene in popolnih prehranskih nadomestkih za nadzor nad telesno težo ter prehranskih dopolnilih izvaja Nacionalni laboratorij za zdravje, okolje in hrano.

(3) Laboratoriji iz tega člena morajo izpolnjevati zahteve iz 28. člena Uredbe 396/2005/ES.

9. člen (ukrepi inšpektorja)

(1) Kadar pri opravljanju nalog uradnega nadzora pristojni inšpektor ugotovi neskladnost z zakonodajo o živilih ob upoštevanju narave neskladnosti in podatkov o preteklih neskladnostih pri zadevnem nosilcu živilske dejavnosti, odredi ustrezne ukrepe v skladu s področnimi predpisi, ki urejajo inšpekcijski nadzor, ter v skladu s:

- 14. in 19. členom Uredbe (ES) št. 178/2002 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 28. januarja 2002 o določitvi splošnih načel in zahtevah živilske zakonodaje, ustanovitvi Evropske agencije za varnost hrane in postopkih, ki zadevajo varnost hrane (UL L št. 31 z dne 1. 2. 2002, str. 1), zadnjič spremenjene z Uredbo (EU) 2017/745 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 5. aprila 2017 o medicinskih pripomočkih, spremembi Direktive 2001/83/ES, Uredbe (ES) št. 178/2002 in Uredbe (ES) št. 1223/2009 ter razveljavitvi direktiv Sveta 90/385/EGS in 93/42/EGS (UL L št. 117 z dne 5. 5. 2017, str.1), in

- 18., 19. in 54. členom Uredbe 882/2004/ES Evropskega parlamenta in Sveta z dne 29. aprila 2004 o izvajanju uradnega nadzora, da se zagotovi preverjanje skladnosti z zakonodajo o krmi in živilih ter s pravili o zdravstvenem varstvu živali in zaščiti živali (UL L št. 165 z dne 30. 4. 2004, str. 1), zadnjič spremenjene z Uredbo (EU) 2017/625 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 15. marca 2017 o izvajanju uradnega nadzora in drugih uradnih dejavnosti, da se zagotovi uporaba zakonodaje o živilih in krmi, pravil o zdravju in dobrobiti živali ter zdravju rastlin in fitofarmaceutskih sredstvih, ter o spremembi uredb (ES) št. 999/2001, (ES) št. 396/2005, (ES) št. 1069/2009, (ES) št. 1107/2009, (EU) št. 1151/2012, (EU) št. 652/2014, (EU) 2016/429 in (EU) 2016/2031 Evropskega parlamenta in Sveta, uredb Sveta (ES) št. 1/2005 in (ES) št. 1099/2009 ter direktiv Sveta 98/58/ES, 1999/74/ES, 2007/43/ES, 2008/119/ES in 2008/120/ES ter razveljavitvi uredb (ES) št. 854/2004 in (ES) št. 882/2004 Evropskega parlamenta in Sveta, direktiv Sveta 89/608/EGS, 89/662/EGS, 90/425/EGS, 91/496/EGS, 96/23/ES, 96/93/ES in

97/78/ES ter sklepa Sveta 92/438/EGS (Uredba o uradnem nadzoru) (UL L št. 95 z dne 7. 4. 2017, str. 1).

(2) Pristojni inšpektor odredi potrebne ukrepe v skladu s predpisi, ki urejajo inšpekcijski postopek.

(3) Zoper odločbo o ukrepih iz prejšnjega odstavka, ki jo je izdal inšpektor Inšpekcije za varno hrano, veterinarstvo in varstvo rastlin znotraj Uprave, je dovoljena pritožba na Ministrstvo za kmetijstvo, gozdarstvo in prehrano, zoper odločbo o ukrepih iz prejšnjega odstavka, ki jo je izdal inšpektor ZIRS, pa na Ministrstvo za zdravje.

10. člen (kazenske določbe)

(1) Z globo od 2.000 do 30.000 eurov se za prekršek kaznuje pravna oseba, če:

- daje v promet živila ali krmo, ki ni skladna z zahtevami prvega odstavka 18. člena Uredbe 396/2005/ES;
- krmi živali s krmo, ki ni skladna z zahtevami prvega odstavka 18. člena Uredbe 396/2005/ES;
- ne upošteva prepovedi glede predelave ali mešanja proizvodov za namene razredčenja iz 19. člena Uredbe 396/2005/ES;
- daje v promet predelane ali sestavljene proizvode, ki niso v skladu z 20. členom Uredbe 396/2005/ES.

(2) Z globo od 800 do 5.000 eurov se za prekršek iz prejšnjega odstavka kaznujeta tudi samostojni podjetnik posameznik in posameznik, ki samostojno opravlja dejavnost.

(3) Z globo od 200 do 1.000 eurov se za prekršek iz prvega odstavka tega člena kaznujejo tudi odgovorna oseba pravne osebe, odgovorna oseba samostojnega podjetnika posameznika in odgovorna oseba posameznika, ki samostojno opravlja dejavnost.

(4) Z globo od 100 do 200 eurov se za prekršek iz prvega odstavka tega člena kaznuje tudi posameznik.

11. člen (višina globe v hitrem prekrškovnem postopku)

Za prekrške iz te uredbe se sme v hitrem postopku izreči tudi globa v znesku, ki je višji od najnižje predpisane globe, določene s to uredbo.

12. člen (prenehanje veljavnosti)

Z dnem uveljavitve te uredbe prenehata veljati:

- Uredba o izvajanju Uredbe Evropskega parlamenta in Sveta (ES) o mejnih vrednostih ostankov pesticidov v ali na živilih in krmi rastlinskega in živalskega izvora (Uradni list RS, št. 16/09 in 40/10) in
- Pravilnik o ostankih pesticidov v oziroma na živilih in kmetijskih pridelkih (Uradni list RS, št. 84/04, 108/07 in 16/09).

13. člen (uveljavitev)

Ta uredba začne veljati petnajsti dan po objavi v Uradnem listu Republike Slovenije.

Št. 007-105/2016

Ljubljana, dne
EVA 2016-2330-0111

Vlada Republike Slovenije
dr. Miroslav Cerar
predsednik

PRILOGA

Metode vzorčenja uradnih vzorcev za ugotavljanje ostankov pesticidov zaradi preverjanja skladnosti z mejnimi vrednostmi ostankov v skladu z drugim odstavkom 7. člena te uredbe

1. CILJ

Vzorci za uradni nadzor nad ostanki pesticidov v in na sadju in zelenjavi in na proizvodih živalskega izvora se jemljejo v skladu s spodaj opisanimi metodami.

Cilj teh postopkov vzorčenja je omogočiti pridobitev reprezentativnega vzorca iz serije za analizo zaradi ugotavljanja skladnosti z mejnimi vrednostmi ostankov pesticidov, ki so določene v Prilogah k Uredbi (ES) 396/2005. Predpisane metode in postopki vključujejo tudi tiste, ki jih priporoča Komisija *Codex Alimentarius*.

2. NAČELA

Mejne vrednosti ostankov Unije temeljijo na podatkih o dobri kmetijski praksi. Surovine ter iz njih pridobljena živila, ki so skladna z mejnimi vrednostmi ostankov, veljajo za toksikološko sprejemljiva.

Mejne vrednosti ostankov za rastlinske proizvode, jajca ali mlečne proizvode upoštevajo najvišje pričakovane vrednosti v sestavljenem vzorcu, pridobljenem iz več zbirnih vzorcev tretiranega proizvoda, in naj bi predstavljale povprečno vrednost ostanka v seriji. Mejne vrednosti ostankov za meso in perutnino upoštevajo najvišjo pričakovano vrednost v tkivih posameznih obravnavanih živali.

Posledično se mejne vrednosti ostankov za meso in perutnino uporabljajo za vzorec, pridobljen iz enega primarnega vzorca. Mejne vrednosti ostankov za rastlinske proizvode, jajca in mlečne proizvode pa se uporabljajo za sestavljen nepakirani vzorec, pridobljen iz enega do desetih primarnih vzorcev.

3. OPREDELITVE POJMOV

3.1. Analitski del pomeni reprezentativno količino materiala, odvzetega iz analitskega vzorca, primerne velikosti za merjenje koncentracije ostanka.

Opomba: Pri odvzemu analitskega dela se lahko uporablja orodje za vzorčenje.

3.2. Analitski vzorec pomeni material, pripravljen za analizo iz laboratorijskega vzorca z delitvijo tistega dela proizvoda, ki gre v analizo¹, zatem pa pripravljen z mešanjem, mletjem, drobnim sekljanjem, itd. za odvzem analitskih delov z najnižjo možno napako vzorčenja.

Opomba: Pri pripravi analitskega vzorca se mora uporabiti postopek, ki je bil uporabljen pri določanju mejne vrednosti ostankov, zato lahko delež proizvoda za analizo vsebuje dele, ki sicer običajno niso namenjeni prehrani.

3.3. Sestavljeni vzorec pomeni za proizvode, razen mesa in perutnine, kombiniran in dobro premešan skupni (zbirni) vzorec iz primarnih vzorcev, vzeti iz serije. Za meso in perutnino se šteje, da je primarni vzorec enakovreden sestavljenemu vzorcu.

Opombi:

- a) primarni vzorec mora vsebovati dovolj materiala, da se lahko iz sestavljenega vzorca odvzamejo vsi laboratorijski vzorci;
- b) če se med zbiranjem primarnega(ih) vzorca(ev) pripravljajo ločeni laboratorijski vzorci, se sestavljeni vzorec šteje kot vsota laboratorijskih vzorcev v času jemanja vzorcev iz serije.

¹ EU klasifikacija proizvodov: Priloga I k Uredbi (EC) 396/2005

3.4. Laboratorijski vzorec pomeni vzorec, poslan v laboratorij, ali od tam prejet in vsebuje reprezentativno količina materiala, vzetega iz sestavljenega vzorca.

Opombe:

- a) laboratorijski vzorec je lahko celota ali del sestavljenega vzorca,
- b) enote se ne smejo rezati ali razdeliti, da bi dobili laboratorijski(e) vzorec(ce), razen kjer je razdelitev enot posebej določena v preglednici 3 četrte točke te priloge;
- c) laboratorijske vzorce se lahko pripravi v več ponovitvah.

3.5. Serija pomeni količino živilskega materiala, dostavljeno istočasno in za katerega oseba, ki vzorči, ve ali predvideva, da ima enotne lastnosti, kot so: izvor, pridelovalec, sorta, pakirnica, vrsta embalaže, označbe, dobavitelj, itd. **Sumljiva serija** je tista, pri kateri iz kakršnega koli vzroka obstaja sum, da vsebuje presežene ostanke. **Nesumljiva serija** je tista, pri kateri ni nikakršnega razloga za sum, da bi lahko vsebovala presežene ostanke.

Opombe:

- a) kadar je pošiljka živila sestavljena iz serij, za katere se lahko ugotovi, da izvirajo od različnih proizvajalcev itd., se obravnava vsaka serija posebej;
- b) pošiljka živila je lahko sestavljena iz ene ali več serij;
- c) kadar velikost ali meja med serijami v veliki pošiljki nista jasno razvidni, se vsaka pošiljka vagonov, tovornjakov, ladijskih oddelkov, itd. lahko obravnava kot samostojna serija;
- d) serija se lahko premeša s sortiranjem ali s postopki predelave.

3.6. Primarni vzorec pomeni eno ali več enot, vzetih na istem mestu v seriji.

Opombe:

- a) mesto, s katerega je vzeti primarni vzorec v seriji, je priporočljivo izbrati naključno, kjer pa je to fizično nepraktično, ga je treba odvzeti z naključno izbranega mesta v dostopnih delih serije;
- b) število enot primarnega vzorca je treba določiti glede na najmanjšo velikost enote in glede na število zahtevanih laboratorijskih vzorcev;
- c) za rastlinske proizvode, jajca in mlečne proizvode, kjer se iz serije vzame več kot en primarni vzorec, mora vsak prispevati približno enak delež k sestavljenemu vzorcu;
- d) enote za ponovitve laboratorijskih vzorcev se lahko izberejo naključno v času jemanja primarnega(ih) vzorca(ev) v primerih, če so enote srednje ali večje velikosti in z mešanjem sestavljenega vzorca ne bi dobili bolj reprezentativnega laboratorijskega vzorca (ali vzorcev), ali tam, kjer bi enote (npr. jajca, jagodičevje) z mešanjem lahko poškodovali;
- e) pri jemanju primarnih vzorcev v presledkih med nakladanjem ali razkladanjem serije je „mesto“ vzorčenja izbrana točka v časovnem intervalu;
- f) enote se ne smejo rezati ali razdeliti, da bi dobili primarne vzorce, razen če je delitev enot posebej določena v preglednici 3 četrte točke te priloge.

3.7. Vzorec pomeni eno ali več enot, izbranih iz celotne populacije enot, ali del materiala, izbranega iz večje količine le-tega. Za namene metod vzorčenja iz te priloge je reprezentativni vzorec namenjen reprezentativnosti serije, sestavljenega vzorca, živali, itd. glede na vsebnost ostankov pesticidov in ne nujno glede na druge lastnosti.

3.8. Vzorčenje pomeni postopek za pripravo in sestavitev vzorca.

3.9. Orodje za vzorčenje pomeni:

- (i) orodje, kot je lopatica, zajemalka, sveder, nož ali sonda, s katerim se vzame enoto iz celotne količine nepakiranega materiala, iz pakiranega materiala (kot so sodi, veliki siri) ali enote mesa ali perutnine, ki so preveliki, da bi jih odvzeli kot primarne vzorce;
- (ii) orodje, kot je izločevalnik, ki se uporablja za pripravo laboratorijskega vzorca iz sestavljenega vzorca, ali za pripravo analitskega dela iz analitskega vzorca.

Opombi: a) posebna orodja za vzorčenje so opisana v standardih ISO²,³ in IDF⁵;

b) za material, kot so nepakirani lističi, se lahko štejejo kot orodje za vzorčenje roke osebe, ki vzorči.

3.10. Inšpektor oz. oseba, ki vzorči pomeni osebo, usposobljeno za postopke vzorčenja in, kjer je zahtevano, pooblaščen s strani pristojnih organov za jemanje vzorcev.

Opomba: oseba, ki vzorči, je odgovorna za vse postopke, ki jih vodi med vzorčenjem in vključujejo pripravo, pakiranje in odpremo laboratorijskega vzorca (ali vzorcev). Ta oseba mora razumeti, da je potrebno dosledno spoštovanje določenih postopkov vzorčenja, za vzorce mora zagotoviti popolno dokumentacijo in mora tesno sodelovati z laboratorijem.

3.11. Velikost vzorca pomeni število enot ali količino materiala, ki tvori vzorec.

3.12. Enota pomeni najmanjši ločljivi del v seriji, ki ga je treba odvzeti, da tvori primarni vzorec ali njegov del.

Opombe: enote je treba identificirati na naslednji način:

- a) sveže sadje in zelenjava: vsak cel sadež ali plod zelenjave ali naravno sestavljeno sadje (npr. grozdje) tvori enoto, razen če je majhne velikosti. Enote malih pakiranih proizvodov se lahko identificirajo kot pri točki d) te točke. Enote se lahko oblikujejo z orodjem za vzorčenje, če se material pri tem ne poškoduje. Posamezna jajca, sveže sadje ali plodovi zelenjave se ne smejo rezati ali deliti, da bi dobili enote;
- b) velike živali, njihovi deli ali organi: kos ali celota posebej določenega dela oziroma organa tvori enoto. Deli ali organi se lahko razrežejo tako, da tvorijo enote;
- c) male živali, njihovi deli ali organi: posamezna cela žival ali celoten del oziroma organ živali lahko tvori enoto. Če so predpakirane, se enote lahko identificirajo tako kot pri točki d) te točke. Enote se lahko oblikujejo z orodjem za vzorčenje, če se z uporabo orodja ne vpliva na ostanke;
- d) pakirani materiali: za enoto bi morali vzeti najmanjše ločeno pakiranje. Če so najmanjša pakiranja zelo velika, jih je treba vzorčiti kot nepakiran vzorec kot pri točki e) te točke. Če so najmanjša pakiranja zelo majhna, lahko enoto tvori več pakiranj;
- e) nepakirani materiali in materiali v velikih pakiranjih (kot so sodi, siri itd.), ki so posamično prevelika, da bi jih lahko vzeli kot primarni vzorec. Enote se pripravijo z orodjem za vzorčenje.

4. POSTOPKI VZORČENJA ⁶

² Mednarodne organizacije za standardizacijo, 1979. Mednarodni standard ISO 950: žita – vzorčenje (v zrnju)

³ Mednarodna organizacija za standardizacijo, 1979. Mednarodni standard ISO 951: Stročnice v vrečah- vzorčenje.

⁴ Mednarodna organizacija za standardizacijo, 1980. Mednarodni standard ISO 1839: Vzorčenje –čaj.

⁵ Mednarodno združenje mlekarjev, 1995, mednarodni IDF standard 50C: mleko in mlečni proizvodi – metode vzorčenja.

4.1. Potrebni varnostni ukrepi

V vseh fazah odvzema vzorca je potrebno preprečiti onesnaženje in kvarjenje vzorca, ker to lahko vpliva na analitske rezultate. Vsaka serija, katere skladnost je treba preveriti, mora biti vzorčena posebej.

4.2. Odvzem primarnih vzorcev

V primeru serije mesa ali perutnine je najmanjše število primarnih vzorcev, ki jih je treba vzeti iz serije, določeno v preglednici 1 oziroma preglednici 2 iz te točke. Vsak primarni vzorec je treba vzeti iz naključno izbranega mesta v seriji, če je to izvedljivo. Primarni vzorci morajo biti sestavljeni iz zadostne količine materiala, da se pripravi(jo) zahtevani laboratorijski(e) vzorec(e) iz serije.

Opomba: orodja, zahtevana za vzorčenje žit⁷, stročnic⁸ in čajev⁹, so opisana v priporočilih ISO; orodja, zahtevana za vzorčenje mlečnih proizvodov¹⁰, so opisana v standardih IDF.

Preglednica 1
Najmanjše število primarnih vzorcev, ki jih je treba vzeti iz serije

	Najmanjše število primarnih vzorcev, ki jih je treba vzeti iz serije
a) Meso in perutnina	
Nesumljiva serija	1
Sumljiva serija	Določeno v preglednici 2
b) Drugi proizvodi	
(i) Proizvodi, pakirani ali razsuti, za katere se lahko predvidi, da so dobro premešani ali homogeni	1 (Serija se na primer lahko premeša s sortiranjem ali s postopki predelave)
(ii) Proizvodi, pakirani ali razsuti, ki niso dobro premešani ali homogeni	Pri proizvodih, sestavljenih iz velikih enot, ki so primarna živila izključno rastlinskega izvora, se mora najmanjše število primarnih vzorcev ujemati z najmanjšim številom enot, zahtevanih za laboratorijski vzorec (glej preglednico 4)
ali:	
Teža serije v kg	
< 50	3
50 – 500	5
> 500	10
ali:	
Število pločevink, škatel, ali drugih vsebnikov v seriji:	
1 – 25	1
26 – 100	5
> 100	10

⁶ Sprejmejo se lahko priporočila ISO za vzorčenje žit (glej sprotno opombo 2) ali drugo blago, odpremljeno kot nepakirano, če se tako zahteva

⁷ Mednarodna organizacija za standardizacijo, 1979. Mednarodni standard ISO 950: žita – vzorčenje (v zrnju).

⁸ Mednarodna organizacija za standardizacijo, 1979. Mednarodni standard ISO 951: Stročnice v vrečah – vzorčenje.

⁹ Mednarodna organizacija za standardizacijo, 1980. Mednarodni standard ISO 1839: Vzorčenje – čaj.

¹⁰ Mednarodno združenje mlekarjev, 1995. Mednarodni standard IDF 50C: Mleko in mlečni proizvodi – metode vzorčenja.

Preglednica 2
Število naključno izbranih primarnih vzorcev, zahtevanih za dano verjetnost ugotovitve vsaj enega neskladnega vzorca v seriji mesa ali perutnine, za dan obseg neskladnih ostankov v seriji

Obseg neskladnih ostankov v seriji	Najmanjše število vzorcev (n_0) za odkritje neskladnega ostanka z verjetnostjo:		
	90%	95%	99%
%			
90	1	-	2
80	-	2	3
70	2	3	4
60	3	4	5
50	4	5	7
40	5	6	9
35	6	7	11
30	7	9	13
25	9	11	17
20	11	14	21
15	15	19	29
10	22	29	44
5	45	59	90
1	231	299	459
0,5	460	598	919
0,1	2301	2995	4603

Opombe:

- a) v preglednici 2 se predvideva naključno vzorčenje;
 b) če število primarnih vzorcev, navedeno v preglednici 2, presega 10 % enot v celotni seriji, je število vzeti primarnih vzorcev lahko manjše in ga je treba izračunati na naslednji način:

$$n = n_0 / ((1 + (n_0 - 1)) / N)$$

kjer je:

- n = najmanjše število primarnih vzorcev, ki jih je treba vzeti,
 n_0 = število primarnih vzorcev navedeno v preglednici 2,
 N = število enot v seriji, iz katerih je možno sestaviti primarni vzorec;

- c) če se vzame samo en primarni vzorec, je verjetnost ugotovitve neskladnosti enaka obsegu neskladnih ostankov;

- d) za natančno ali alternativno verjetnost ali za drugačen obseg neskladnosti, se število vzorcev, ki jih je treba vzeti, izračuna s pomočjo formule:

$$1 - p = (1 - i)^n$$

kjer je:

- p = verjetnost,
 i = obseg neskladnih ostankov v seriji (oboje izraženo v razmerju in ne v odstotkih),
 n = število vzorcev.

4.3 Priprava sestavljenega vzorca

Postopki vzorčenja za meso in perutnino so opisani v preglednici 3 iz te točke. V tem primeru se vsak primarni vzorec šteje kot ločen sestavljeni vzorec.

Postopki za rastlinske proizvode, jajca ali mlečne proizvode so opisani v preglednicah 4 in 5 iz te točke. Primarni vzorci se združijo in dobro premešajo, če je izvedljivo, tako da tvorijo sestavljeni vzorec.

Kjer je mešanje za tvorjenje sestavljenega vzorca neustrezno ali nepraktično, se lahko uporabi naslednji alternativni postopek: kadar se enote lahko poškodujejo (in to lahko vpliva na ostanke)

v postopkih mešanja ali nadaljnjega razdeljevanja sestavljenega vzorca, ali če velikih enot ni mogoče zmešati, da bi dobili enotnejšo porazdelitev ostanka, se enota izbira naključno, s ponovitvijo laboratorijskih vzorcev v času jemanja primarnih vzorcev. V tem primeru se uporabi rezultat, ki je srednja vrednost validiranih rezultatov, dobljenih iz analiziranih laboratorijskih vzorcev.

Preglednica 3

Meso in perutnina: opis primarnih vzorcev in najmanjša velikost laboratorijskih vzorcev

	Klasifikacija proizvoda ¹	Primeri	Lastnost primarnega vzorca, ki se jemlje	Najmanjša velikost posameznega laboratorijskega vzorca
Osnovna živila živalskega izvora				
1.	Meso sesalcev Opomba: za nadzor mejnih vrednosti ostankov za pesticide, topne v maščobi, je treba odvzeti vzorce v skladu z 2. točko te preglednice.			
1.1.	Veliki sesalci, trupi ali polovice, običajno ≤10 kg	Govedo, ovce, prašiči	Cela trebušna prepona ali del, z dodano vratno mišico, če je potrebno	0,5 kg
1.2.	Manjši sesalci, cel trup	Zajci	Cel trup ali zadnje četrti	0,5 kg po odstranitvi kože in kosti
1.3.	Kosi mesa sesalcev, posamični, sveži / ohlajeni / zamrznjeni, pakirani ali drugače	Četrtnine, zarebrnice, zrezki, pleča	Cela/e enota/e ali del velike enote	0,5 kg po odstranitvi kosti
1.4.	Kosi mesa sesalcev, nepakirano, zamrznjeno	Četrtnine, zarebrnice	Zamrznjeni kosi prečno iz vsebnika (kontejnerja) ali posamezni celi kosi mesa (ali njihovi deli)	0,5 kg po odstranitvi kosti
2.	Maščoba sesalcev, vključno z maščobo trupa Opomba: vzorci maščobe, odvzete kot je opisano v 2.1., 2.2. in 2.3. točki te preglednice, se lahko uporabijo za določanje skladnosti maščobe ali celega proizvoda z predpisanimi mejnimi vrednostmi ostankov.			
2.1.	Veliki sesalci, ob zakolu, cel trup ali polovica, po navadi ≥10 kg	Govedo, ovce prašiči	Ledvice, trebušna ali podkožna maščoba ene živali	0,5 kg
2.2.	Manjši sesalci ob zakolu, cel trup ali polovica < 10 kg		Trebušna in podkožna maščoba ene ali več živali	0,5 kg
2.3.	Kosi mesa sesalcev	Noge, zarebrnice, zrezki	vidna maščoba, obrezana z enote (enot) ali celotna(e) enota(e) ali deli cele(ih) enot(e), na katerem(ih) maščobe ni mogoče obrezati	0,5 kg 2 kg
2.4.	Maščobno tkivo sesalcev		Enote, odvzete z orodjem za	0,5 kg

	Klasifikacija proizvoda ¹	Primeri	Lastnost primarnega vzorca, ki se jemlje	Najmanjša velikost posameznega laboratorijskega vzorca
			vzorčenje iz najmanj treh mest vzorčenja	
3.	Drobovina sesalcev			
3.1.	Jetra sesalcev, sveža, ohlajena, zamrznjena		Cela jetra ali njihov del	0,4 kg
3.2.	Ledvice sesalcev, sveže, ohlajene, zamrznjene		Ena ali obe ledvici, od ene ali dveh živali	0,2 kg
3.3.	Srce sesalcev, sveže, ohlajeno, zamrznjeno		Celotno srce ali samo prekatni del, če je veliko	0,4 kg
3.4.	Druga drobovina sesalcev, sveža, ohlajena, zamrznjena		Del ali celotna enota od ene ali več živali, ali prečni del odvzet iz zamrznjenega proizvoda	0,5 kg
4.	Perutnina Opomba: vzorec za nadzor mejne vrednosti ostankov v maščobi topnih pesticidov v perutnini mora biti odvzet v skladu s 5. točko te preglednice.			
4.1.	Ptica, velik trup > 2 kg	Puran, gos, petelini, kopuni in race	Bedra, noge in drugo temno meso	0,5 kg po odstranitvi kože in kosti
4.2.	Ptica, srednje velik trup 500 g – 2 kg	Kokoši, pegatke, mlad piščanec	Bedra, noge ali drugo temno meso najmanj treh živali	0,5 kg po odstranitvi kože in kosti
4.3.	Ptica, majhen trup <500 g	Prepelica, golob	Trupi vsaj šestih ptic	0,2 kg mišičnega tkiva
4.4.	Kosi ptic, sveži, ohlajeni, zamrznjeni, pakirani za prodajo na drobno ali na debelo	Noge, četrtine, prsa in krila	Pakirane enote ali posamezne enote	0,5 kg po odstranitvi kože in kosti
5.	Perutninska maščoba, vključno z maščobo trupa Opomba: vzorci maščobe, odvzeti v skladu s 5.1. in 5.2. točko te preglednice, se lahko uporabijo za določanje skladnosti maščobe ali celotnega proizvoda s predpisanimi mejnimi vrednostmi ostankov			
5.1.	Perutnina ob zakolu, celoten trup ali del	Piščanci, purani	Enote trebušne maščobe vsaj 3 živali	0,5 kg
5.2.	Kosi mesa perutnine	Noge, mišično tkivo, prsa	Vidna maščoba, obrezana z enot(e), ali celotna(e) enota(e) ali deli celotne(ih) enot(e), kjer maščobe ni mogoče obrezati	0,5 kg 2 kg
5.3.	maščobno tkivo perutnine		Enote, odvzete z orodjem za vzorčenje z vsaj treh mest	0,5 kg
6.	Drobovina perutnine			

	Klasifikacija proizvoda ¹	Primeri	Lastnost primarnega vzorca, ki se jemlje	Najmanjša velikost posameznega laboratorijskega vzorca
6.1.	Užitna drobovina perutnine, razen mastnih jeter gosi in rac in podobnih proizvodov visoke vrednosti		Enote vsaj šestih živali, ali kosi prečno iz vsebnika (kontejnerja)	0,2 kg
6.2.	Mastna gosja in račja jetra in podobni proizvodi visoke vrednosti		Enota od ene živali ali iz vsebnika (kontejnerja)	0,05 kg
Predelana živila živalskega izvora				
7.	<p>Druga živila živalskega izvora: sušeno meso.</p> <p>Pridobljena živila živalskega izvora: predelane živalske maščobe, vključno s topljenimi ali ekstrahiranimi maščobami.</p> <p>Industrijsko predelana živila (iz ene sestavine) živalskega izvora, s sredstvi za pakiranje ali stranskimi sestavinami, kot so dodatki za okus, začimbe in dišave, ali brez njih, in ki so po navadi predpakirana in že pripravljena za prehrano ljudi, s kuhanjem ali brez njega.</p> <p>Industrijsko predelana živila (iz več sestavin) živalskega izvora, kamor sodi tudi hrana s sestavinami živalskega in rastlinskega izvora, če prevladuje(jo) sestavina(e) živalskega izvora.</p>			
7.1.	Proizvodi iz sesalcev ali perutnine, zmleti, kuhani, konzervirani, posušeni, topljeni ali drugače predelani, vključno s proizvodi iz več sestavin	Šunka, klobase, mleto meso, piščančja pasteta	Pakirane enote ali reprezentativni prečni del iz vsebnika (kontejnerja), ali enote (vključno s sokovi, če so), odvzeti z orodjem za vzorčenje	0,5 ali 2 kg Če je vsebnost maščobe <input type="checkbox"/> 5 %

¹ Klasifikacija živil EU: Priloga 1 k Uredbi (ES) 396/2005

Preglednica 4
Rastlinski proizvodi: opis primarnih vzorcev in najmanjša velikost laboratorijskih vzorcev

	Klasifikacija proizvodov ¹	Primeri	Lastnost primarnega vzorca, ki ga je treba vzeti	Najmanjša velikost posameznega laboratorijskega vzorca
Osnovna živila rastlinskega izvora				
1.	Vse sveže sadje. Vsa sveža zelenjava, vključno s krompirjem in sladkorno peso brez zelišč.			
1.1.	Enote svežih proizvodov majhne velikosti, po navadi < 25 g	Jagodičje, grah, olive	Celotne enote ali pakiranja, ali enote, odvzete z orodjem za vzorčenje	1 kg
1.2.	Sveži proizvodi srednje velikosti, enote na splošno od 25 do 250 g	Jabolka, pomaranče	Celotne enote	1 kg (vsaj 10 enot)
1.3.	Sveži proizvodi večjih velikosti, enote na splošno > 250 g	Zelje, kumare, grozdje (grozdi)	Cela(e) enota(e) (plodovi)	2 kg (vsaj 5 enot)

	Klasifikacija proizvodov ¹	Primeri	Lastnost primarnega vzorca, ki ga je treba vzeti	Najmanjša velikost posameznega laboratorijskega vzorca
2.	Stročnice	Fižol, posušen; grah, posušen		1 kg
	Žita v zrnju	Riž, pšenica		1 kg
	Plodovi lupinarjev	Razen kokosov		1 kg
		Kokosovi orehi		5 enot
	Semena oljnic	Arašidi (zemeljski oreški)		0,5 kg
Semena za pijače in sladice	Kava v zrnju		0,5 kg	
3.	Zelišča	Svež peteršilj	Celotne enote	0,5 kg
		Drugo, sveže		0,2 kg
	<i>Za posušena zelišča glej 4. točko te preglednice</i>			
	Začimbe	Sušene	Cele enote ali odvzete z orodjem za vzorčenje	0,1 kg
Predelana živila rastlinskega izvora				
4.	<p>Druga živila rastlinskega izvora: posušeno sadje, zelenjava, zelišča, hmelj, mlevski proizvodi iz žit.</p> <p>Pridobljeni proizvodi rastlinskega izvora: čaji, zeliščni čaji, rastlinska olja, sokovi in razni drugi proizvodi, npr. predelane olive in sirup agrumov.</p> <p>Industrijsko predelana živila (iz ene sestavine) rastlinskega izvora, s sredstvi za pakiranje ali stranskimi sestavinami, kot so sredstva za okus, začimbe in dišave, ali brez njih, in ki so po navadi predpakirana in že pripravljena za prehrano, s kuhanjem ali brez njega.</p> <p>Industrijsko predelana živila (iz več sestavin) rastlinskega izvora, vključno z proizvodi, ki vsebujejo sestavine živalskega izvira, če prevladujejo sestavine rastlinskega izvora, kruh in drugi kuhani/pečeni žitni proizvodi.</p>			
4.1.	Proizvodi visoke vrednosti po enoti		Pakiranja ali enote, odvzete z orodjem za vzorčenje	0,1 kg ²
4.2.	proizvodi v trdnem stanju z manjšim volumnom	Hmelj, čaj, zeliščni čaj	Pakirane enote ali enote, odvzete z orodjem za vzorčenje	0,2 kg
4.3.	Drugi proizvodi v trdnem stanju	Kruh, moka, posušeno sadje	Pakiranja ali druge celotne enote, ali enote, odvzete z orodjem za vzorčenje	0,5 kg
4.4.	Proizvodi v tekočem stanju	Rastlinska olja, sokovi	Pakirane enote ali enote, odvzete z orodjem za vzorčenje	0,5 l ali 0,5 kg
¹ Klasifikacija živil EU: Priloga 1 k Uredbi (ES) 396/2005				
² Pri proizvodni izjemno visoke vrednosti se lahko odvzame manjši laboratorijski vzorec, vzrok za to pa je treba zapisati v poročilu o vzorčenju				

Preglednica 5
Jajca in mlečni proizvodi: opis primarnih vzorcev in najmanjša velikost laboratorijskih vzorcev

	Klasifikacija proizvodov ¹	Primeri	Lastnost primarnega vzorca, ki ga je treba vzeti	Najmanjša velikost posameznega laboratorijskega vzorca
Primarna živila živalskega izvora				
1.	Jajca perutnine			
1.1.	Jajca, razen prepeličjih in podobno		Cela jajca	12 celih kokošjih jajc, 6 celih gosjih ali račjih jajc
1.2.	Jajca, prepeličja in podobno		Cela jajca	24 celih jajc
2.	Mleko		Cele enote, ali enote, odvzete z orodjem za vzorčenje	0,5 l
Predelana živila živalskega izvora				
3.	<p>Druga živila živalskega izvora: mlečni proizvodi, kot so posneto mleko, evaporirano mleko in mleko v prahu.</p> <p>Predelana živila živalskega izvora: mlečne maščobe, mlečni proizvodi kot so masla, masleno-mlečne maščobe, smetane, smetane v prahu, kazein, itd.</p> <p>Industrijsko predelana živila (iz ene sestavine) živalskega izvora: industrijski mlečni proizvodi, kot so jogurt, siri.</p> <p>Industrijsko predelana živila (iz več sestavin) živalskega izvora: industrijski mlečni proizvodi (vključno s proizvodi rastlinskega izvora, če prevladuje(jo) sestavina(e) živalskega izvora), kot so topljeni siri, sirni pripravki, jogurti z dodanimi okusi, sladkano kondenzirano mleko</p>			
3.1.	Tekoče mleko, mleko v prahu, evaporirano mleko in smetana, mlečni sladoled, jogurt		Pakirane enote ali enote, odvzete z orodjem za vzorčenje	0,5 l (tekočina) ali 0,5 kg (trdna snov)
	<p>(i) Nepakirano zgoščeno (evaporirano) mleko in zgoščena (evaporirana) smetana morata biti natančno premešana pred vzorčenjem, ob straneh in na dnu oprijeto snov se postrga in dobro zmeša. Odvzame se 2 do 3 l vzorca in znova dobro pomeša pred odvzemom laboratorijskega vzorca.</p> <p>(ii) Nepakirano mleko v prahu je treba vzorčiti aseptično, s suho sondažno cevjo, ki jo potisnemo skozi prah z enakomerno hitrostjo.</p> <p>(iii) Nepakirano smetano je treba pred vzorčenjem natančno premešati s potopnim valjem, brez penjenja, tolčenja in pinjenja, ki se mu je treba izogniti.</p>			
3.2.	Maslo in masleno mlečne maščobe	Maslo, sirotkino maslo, masleni namazi z nizko vsebnostjo maščobe, dehidrirana masleno mlečna maščoba, dehidrirana mlečna maščoba	Cela pakirana enota ali del pakiranih enot oz. enot, odvzetih z orodjem za vzorčenje	0,2 kg ali 0,2 l
3.3.	Siri, vključno s topljenimi			
	Enote 0,3 kg ali večje		Cele enote ali enote, rezane z orodjem za vzorčenje	0,5 kg
	Enote <0,3 kg			0,3 kg
	Opomba: Sire z okroglo osnovo je treba vzorčiti z dvema rezoma od središča navzven. Sire s pravokotno osnovo je treba vzorčiti z dvema rezoma, ki potekata vzporedno s stranicama.			
3.4.	Tekoči, zamrznjeni ali posušeni jajčni proizvodi		Enota(e), odvzeta(e) aseptično, z	0,5 kg

	Klasifikacija proizvodov ¹	Primeri	Lastnost primarnega vzorca, ki ga je treba vzeti	Najmanjša velikost posameznega laboratorijskega vzorca
			orodjem za vzorčenje	

¹ Klasifikacija živil EU: Priloga 1 k Uredbi (ES) 396/2005

4.4 Priprava laboratorijskega vzorca

Če je sestavljen vzorec večji od zahtevane količine za laboratorijski vzorec, se vzorec razdeli na reprezentativne dele. Lahko se uporabi orodje za vzorčenje, delitev na četrtine ali kak drug ustrezen postopek za zmanjšanje velikosti, vendar se enote svežih rastlinskih proizvodov ali celih jajc ne smejo rezati ali razbiti. Kjer se zahteva, se na tej stopnji odvzamejo ponovljeni laboratorijski vzorci ali pa se pripravijo z v prejšnji točki opisanim alternativnim postopkom. Najmanjše velikosti, zahtevane za laboratorijske vzorce, so podane v preglednicah 3, 4 in 5 iz prejšnje točke.

4.5 Zapisnik o vzorčenju

Oseba, ki vzorči, mora evidentirati vrsto in izvor serije, lastnika, dobavitelja ali prevoznika; datum in kraj vzorčenja; in vse druge pomembne podatke. Vsako odstopanje od metod vzorčenja iz te priloge je treba zapisati. Podpisani izvod kopije zapisnika (zapisnika o odvzemu vzorca) mora spremljati vsak ponovljen laboratorijski vzorec. En izvod mora shraniti oseba, ki vzorči; en izvod mora dati lastniku serije ali zastopniku lastnika, ne glede na to, ali bo zanje pripravljen laboratorijski vzorec. Če so zapisniki o vzorčenju v računalniški obliki, jih je treba razdeliti istim prejemnikom in vzdrževati enako preverljivo revizijsko sled.

4.6 Pakiranje in transport laboratorijskega vzorca

Laboratorijski vzorec je treba shraniti v čisto, ustrezno nepropustno vrečko iz inertnih materialov, ki zagotavlja zaščito pred onesnaženjem, poškodbami in prepuščanjem. Vrečko je treba ustrezno zapreti, zapečatiti in označiti, priložen ji mora biti zapisnik o vzorčenju oz. ustrezen sklic nanj. Če se uporabljajo črtne kode, je priporočljivo, da so na voljo tudi alfa numerični podatki. Vzorec je treba dostaviti v laboratorij v najkrajšem izvedljivem času. Preprečiti je potrebno kvarjenje vzorca med prevozom, t. j. sveži vzorci morajo biti hlajeni, zamrznjeni vzorci morajo do prevzema v laboratorij ostati zamrznjeni. Vzorce mesa in perutnine je treba zamrzniti pred odpremo, razen če so preneseni v laboratorij, preden lahko pride do kvarjenja.

4.7 Priprava analitskega vzorca

Laboratorijski vzorec je treba opremiti z neponovljivo oznako, ki jo je treba skupaj z datumom prejema in velikostjo vzorca priložiti zapisniku o vzorčenju. Del proizvoda, ki se ga analizira¹¹, to je analitski vzorec, je treba pripraviti v najkrajšem možnem času. Kjer je treba izračunati vrednost ostanka tako, da se vključijo deli, ki se ne analizirajo¹², mora biti ločeno evidentirana teža vseh delov.

4.8 Priprava in hramba analitskega dela

¹¹ Klasifikacija živil EU in deli proizvodov, za katere veljajo mejne vrednosti ostankov: Priloga 1 k Uredbi (ES) 396/2005

¹² Na primer koščic pri koščičastem sadju se ne analizira, vrednost ostanka pa se izračuna ob predpostavki, da so koščice vključene, vendar ne vsebujejo ostanka.

Analitski vzorec je treba zdrobiti, kjer je to ustrezno, in dobro zmešati, da bi dobili reprezentativni analitski del. Velikost analitskega dela je treba določiti glede na analitsko metodo in učinkovitost mešanja. Metode drobljenja in mešanja je treba evidentirati in ne smejo vplivati na ostanke, prisotne v analitskem vzorcu. Kjer je to ustrezno, je treba analitski vzorec predelati/pripraviti v posebnih razmerah, npr. pri temperaturi pod 0 °C, da bi kar najbolj zmanjšali škodljive vplive. Kjer predelava/priprava vzorca lahko vpliva na ostanke in kjer praktični alternativni postopki niso na voljo, se sme analitski del sestaviti iz celih enot ali delov, odvzetih iz celih enot. Če analitski del tako sestoji iz nekaj enot ali delov enot, ni verjetno, da bo reprezentativen za analitski vzorec in je treba analizirati dovolj ponovitev analitskih delov, da se opredeli merilna negotovost srednje vrednosti. Če je treba analitske dele shraniti pred analizo, morata biti metoda in trajanje hrambe taka, da ne vplivata na vrednost prisotnih ostankov. Če je potrebno, je treba odvzeti dodatne analitske dele za ponovitvene in potrditvene analize.

4.9 Shematski prikazi

Shematski prikazi postopkov vzorčenja so natančneje opisani v dokumentu: ' Dokument o praktičnih primerih načrtov vzorčenja' komisije 'Codex Alimentarius' pri FAO organizaciji v Rimu, Italija (dokument z oznako: 'CL 2017/5-MAS rev. January 2017'). Dokument je v angleške jeziku dostopen na spletnih straneh:

<http://www.fao.org/fao-who-codexalimentarius/codex-home/en/>

5. MERILA ZA DOLOČANJE SKLADNOSTI

Analitski rezultati morajo izhajati iz enega ali več laboratorijskih vzorcev, vzetih iz serije in sprejetih v primernem stanju za analizo. Rezultate morajo podpirati sprejemljivi podatki o zagotavljanju kakovosti¹³. Če se ugotovi, da vrednost ostanka presega predpisane mejne vrednosti ostankov, je treba potrditi njegovo identiteto in z analizo enega ali več dodatnih analitskih delov, pridobljenih iz prvotnega laboratorijskega vzorca (ali laboratorijskih vzorcev), potrditi njegovo koncentracijo.

Predpisane mejne vrednosti ostankov veljajo za sestavljeni vzorec.

Serija je v skladna s predpisanimi mejnimi vrednostmi ostankov, če analizirana vrednost (ali analizirane vrednosti) ne presega predpisane mejne vrednosti ostanka.

Če rezultati za sestavljeni vzorec presegajo predpisane mejne vrednosti ostankov, se mora za odločitev o neskladnosti serije upoštevati:

- (i) da so rezultati pridobljenih iz enega ali več laboratorijskih vzorcev, kakor je ustrezno, in
- (ii) točnosti in natančnosti analize, kakor je razvidno iz podpornih podatkov o nadzoru kakovosti.

¹³ Postopki nadzora kakovosti za analizo ostanka pesticidov. Dokument SANCO/3103/2000; spremembe bodo objavljene na spletnem mestu Komisije.

OBRAZLOŽITEV

I. UVOD

1. Pravna podlaga (besedilo, vsebina zakonske določbe, ki je podlaga za izdajo uredbe)

Pravna podlaga za izdajo Uredbe je:

- sedmi odstavek 21. člena Zakona o Vladi Republike Slovenije (Uradni list RS, št. 24/05 – uradno prečiščeno besedilo, 109/08, 38/10 – ZUKN, 8/12, 21/13, 47/13 – ZDU-1G in 65/14, ki določa, da za izvrševanje predpisov Evropske unije Vlada izdaja uredbe in druge akte iz svoje pristojnosti; ter
- tretji odstavek 62. člena Zakona o kmetijstvu (Uradni list RS, št. 45/08, 57/12, 90/12 – ZdZPVHVVR, 26/14 in 32/15), ki določa, da Vlada sprejme predpise za zagotavljanje varnosti živil.

2. Rok za izdajo uredbe, določen z zakonom

Zakon ne predpisuje roka za izdajo te uredbe. Gre za prenos Uredbe (ES) 396/2005, ki je že bila prenešana v Slovenski pravni red z Uredbo o izvajanju Uredbe Evropskega parlamenta in Sveta (ES) o mejnih vrednostih ostankov pesticidov v ali na živilih in krmi rastlinskega in živalskega izvora (Uradni list RS, št. 16/09 in 40/10). Zaradi spremenjenih pristojnosti državnih organov je treba predpis na novo izdati.

3. Splošna obrazložitev predloga uredbe, če je potrebna

S to uredbo se določajo pristojni organi in postopki za določanje ostankov pesticidov in nadzor nad ostanki pesticidov v ali na hrani in krmi rastlinskega in živalskega izvora za izvajanje Uredbe Evropskega parlamenta in Sveta (ES) št. 396/2005 z dne 23. februarja 2005 o mejnih vrednostih ostankov pesticidov v ali na hrani in krmi rastlinskega in živalskega izvora ter o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS (UL L št. 70 z dne 16. 3. 2005, str. 1).

Uredba (ES) 396/2005 je že implementirana v slovenski pravni red z:

- Uredbo o izvajanju Uredbe Evropskega parlamenta in Sveta (ES) o mejnih vrednostih ostankov pesticidov v ali na živilih in krmi rastlinskega in živalskega izvora (Uradni list RS, št. 16/09 in 40/10), in
- delom pravilnika o ostankih pesticidov v oziroma na živilih in kmetijskih pridelkih (Uradni list RS, št. 84/04, 108/07 in 16/09), ki se nanaša na vzorčenje hrane in krme.

Zaradi reorganizacije državnih organov in prenosa odgovornosti za nadzor nad ostanki pesticidov v ali na hrani na MKGP, Upravo za varno hrano, veterinarstvo in varstvo rastlin, je treba izdati novo uredbo o izvajanju Uredbe (ES) 396/2005. Obstoječa uredba in pravilnik prenehata veljati.

Uredba (ES) 396/2005 ne vsebuje določb o nadzoru nad živilii, namenjenimi dojenčkom in majhnim otrokom, živilii za posebne zdravstvene namene in popolnimi prehranskimi nadomestki za nadzor nad telesno težo ter prehranskimi dopolnili. Ta živila so določena z drugo EU zakonodajo, za katero je pristojni organ Ministrstvo za zdravje. Izvedbene Uredbe Evropske Komisije o poročanju o nadzoru nad temi živilii pa določajo, da se morajo podatki o tem nadzoru vključiti v poročilo o ostankih pesticidov. Za izvedbo programa monitoringa ter poročanje Evropski agenciji za varno hrano v skladu z Uredbo 396/2005/ES sta odgovorna Uprava in ZIRS, vsak v skladu s svojimi pristojnostmi. Koordinacijski odbor, določen v sedaj veljavni uredbi, ki je koordiniral delo različnih pristojnih organov, ni več potreben.

4. Predstavitev presoje posledic za posamezna področja, če te niso mogle biti celovito predstavljene v predlogu zakona
/

II. VSEBINSKA OBRAZLOŽITEV PREDLAGANIH REŠITEV

1. člen: vsebina

Ta člena določa področje, ki ga ureja uredba in navaja evropske pravne akte, ki jih prenaša na področju ostankov pesticidov v hrani in krmi.

2. člen: pomen izrazov

Ta člen opredeljuje izraze, kot so določeni v Uredbi 396/2005. Poleg tega pa natančneje določa izraz dajanje v promet, ki zaradi različnih prevodov angleškega izraza 'placing on the market' v dajanje v promet oziroma dajanje na trg v slovenskih prevodih različnih EU aktov lahko povzroča nejasnosti pri inšpekcijskem nadzoru.

3. člen: pristojni organi

Ta člen določa pristojne organe za izvajanje Uredbe (ES) 396/2005.

4. člen: vloga in postopek za določanje mejnih vrednosti ostankov pesticidov

Ta člen določa postopek vlaganja vloge za oceno in določitev oziroma spremembo mejnih vrednosti ostankov v hrani in krmi ter plačilo pristojbin.

5. člen: pristojbine

Ta člen določa, katere pristojbine mora plačati vlagatelj vloge za ocenjevanje in določanje mejnih vrednosti ostankov pesticidov v hrani in krmi ter postopek v zvezi s plačevanjem pristojbin.

6. člen: nacionalni nadzorni program

Ta člen določa pristojnosti pri pripravi monitoringa ostankov pesticidov in poročanje E Komisiji, v katerega je treba vključiti tudi podatke nadzora ostankov pesticidov v živilih, namenjenih dojenčkom in majhnim otrokom, živilih za posebne zdravstvene namene in popolnih prehranskih nadomestkih za nadzor nad telesno težo ter prehranskih dopolnil, določenih z drugimi EU akti, za katere je pristojni organ Ministrstvo za zdravje.

Pred reorganizacijo državne uprave so bili zaradi razpršene odgovornosti za posamezna področja dela v nadzoru hrane glede ostankov pesticidov v sedaj veljavni uredbi imenovani takratni pristojni organi: MKGP; Veterinarska uprava, Fitosanitarna uprava, IRSKGH, MZ in ZIRS. Zaradi koordinacije dela med temi organi je bil imenovan odbor za pripravo programa nadzora, ki so ga sestavljali predstavniki pristojnih organov ter predstavniki laboratorijev in potrošniških organizacij.

Z reorganizacijo državne uprave na področju nadzora nad hrano je ta odbor izgubil svojo funkcijo. Program nadzora predpiše Evropska Komisija, o programu in rezultatih nadzora pa Uprava in ZIRS poročata Evropski agenciji za varno hrano. Zaradi teh razlogov predlog nove uredbe ne vsebuje več določb o odboru za pripravo programa nadzora nad ostanki pesticidov v ali na hrani in krmi rastlinskega in živalskega izvora, pač pa ta program pripravi Uprava za varno hrano, veterinarstvo in varstvo rastlin v sodelovanju z MZ, ZIRS.

7. člen: vzorčenje

Ta člen določa, kdo jemlje uradne vzorce hrane in krme za nadzor nad ostanki pesticidov. Na področju dela v kmetijstvu lahko vzorči tudi druga oseba, ki ni inšpektor, ki jo za odvzem uradnih vzorcev v skladu s predpisi pooblasti generalni direktor Uprave za varno hrano, veterinarstvo in varstvo rastlin.

8. člen: laboratoriji

Ta člen določa laboratorije, v katerih se opravljajo analize uradnih vzorcev in zahteve, ki jih morajo laboratoriji izpolnjevati.

9. člen: ukrepi inšpektorja

Ta člen določa ukrepe, ki jih izvaja inšpektor, kadar v nadzoru ugotovi neskladnosti glede vsebnosti ostankov pesticidov. Povzema ukrepe, določene v EU aktih in tiste, določene v nacionalnih predpisih ter določa pristojna organa za pritožbo na odločbo inšpektorja.

10. člen: kazenske določbe

Ta člen določa globe, ki jih za kršenje predpisov glede vsebnosti ostankov v hrani in krmu v primeru ugotovljenih kršitev plača kršitelj.

11. člen: višina globe v hitrem prekrškovnem postopku

Ta člen določa, da lahko inšpektor po lastni presoji določi, da kršitelj plača višjo kazen, kot je najnižja določena kazen, vendar v razponu, ki je določen v prejšnjemu členu.

12. člen: prenehanje veljavnosti

Predpisi, navedeni v tem členu, prenehajo veljati z dnevom uveljavitve te uredbe.

13. člen: uveljavitev

S tem členom je določen datum uveljavitve te uredbe, in sicer petnajsti dan po objavi v Uradnem listu Republike Slovenije.

PRILOGA: Metode vzorčenja uradnih vzorcev za ugotavljanje ostankov pesticidov zaradi preverjanja skladnosti z mejnimi vrednostmi ostankov v skladu z drugim odstavkom 7. člena te uredbe

S prilogo k tej uredbi so prenešene metode vzorčenja uradnih vzorcev hrane in kreme na ostanke pesticidov, določene s prilogo k Direktivi 2002/63/ES.