

Na temelju članka 31. Zakona o lijekovima koji se upotrebljavaju u veterinarstvu ("Službene novine Federacije BiH", br. 15/98 i 70/08), federalni ministar poljoprivrede, vodoprivrede i šumarstva donosi

## PRAVILNIK

### O IZMJENAMA I DOPUNAMA PRAVILNIKA O POSEBNIM UVJETIMA ZA OBAVLJANJE ISPITIVANJA, NAČINU KONTROLE I ČUVANJA LIJEKOVA KOJI SE UPORABLJUJU U VETERINARSTVU

Članak 1.

U Pravilniku o posebnim uvjetima za obavljanje ispitivanja, načinu kontrole i čuvanja lijekova koji se uporabljaju u veterinarstvu ("Službene novine Federacije BiH", broj 44/99) u članku 8. u stavku 1. riječ "prava" zamjenjuje se riječju "pravna", a riječ "sa" zamjenjuje se riječju "da".

U stavku 2. na kraju rečenice točka briše se i dodaju riječi: "ili dokumentacije o ispitivanju koje je obavio proizvođač, u svrhu registracije lijeka."

Članak 2.

Iza članka 17. dodaje se novi članak 17a. koji glasi:

"Članak 17a.

"U slučaju da ne postoje uvjeti za obavljanje kliničkih ispitivanja, navedeni u čl.13 do 17. ovog pravilnika, priznat će se dokumentacija o kliničkom ispitivanju koje je obavio proizvođač, u svrhu registracije lijeka."

Članak 3.

Ovaj pravilnik stupa na snagu narednog dana od dana objave u "Službenim novinama Federacije BiH".

---

Broj 06-02-788-1/09  
18. kolovoza 2009. godine  
Sarajevo

---

Ministar  
Mr. sci. **Damir Ljubić**, v. r.

---

Na osnovu člana 31. Zakona o lijekovima koji se upotrebljavaju u veterinarstvu ("Službene novine Federacije BiH", br. 15/98 i 70/08), federalni ministar poljoprivrede, vodoprivrede i šumarstva donosi

## PRAVILNIK

### O IZMJENAMA I DOPUNAMA PRAVILNIKA O POSEBNIM USLOVIMA ZA OBAVLJANJE ISPITIVANJA, NAČINU KONTROLE I ČUVANJA LIJEKOVA KOJI SE UPOTREBLJAVA JU U VETERINARSTVU

#### Član 1.

U Pravilniku o posebnim uslovima za obavljanje ispitanja, načinu kontrole i čuvanja lijekova koji se upotrebljavaju u veterinarstvu ("Službene novine Federacije BiH", broj 44/99) u članu 8. u stavu 1. riječ "prava" zamjenjuje se riječju "pravna", a riječ "sa" zamjenjuje se riječju "da".

U stavu 2. na kraju rečenice tačka briše se i dodaju riječi: "ili dokumentacije o ispitanju koje je obavio proizvođač, u svrhu registracije lijeka."

#### Član 2.

Iza člana 17. dodaje se novi član 17a. koji glasi:

#### "Član 17a.

"U slučaju da ne postoje uslovi za obavljanje kliničkih ispitanja, navedeni u čl.13 do 17. ovog pravilnika, priznaće se dokumentacija o kliničkom ispitanju koje je obavio proizvođač, u svrhu registracije lijeka."

#### Član 3.

Ovaj Pravilnik stupa na snagu narednog dana od dana objave u "Službenim novinama Federacije BiH".

---

Broj 06-02-788-1/09  
18. avgusta 2009. godine  
Sarajevo

---

Ministar  
Mr sci. **Damir Ljubić**, s. r.

---