

На основу члана 57. став 3. Закона о безбедности хране („Службени гласник РС”, број 41/09),

Министар пољопривреде и заштите животне средине доноси

ПРАВИЛНИК
О ИЗМЕНАМА ПРАВИЛНИКА О КВАЛИТЕТУ ХРАНЕ ЗА ЖИВОТИЊЕ
(„Службени гласник РС”, број 54 од 31. маја 2017. године)

Члан 1.

У Правилнику о квалитету хране за животиње („Службени гласник РС”, бр. 4/10, 113/12, 27/14, 25/15 и 39/16), у члану 79.
Табела 39 – Једињења кобалта мења се и гласи:

„Табела 39

Једињења кобалта

Категорија	Функционална група	Адитив	Код	Врсте или категорије животиња	Минимални садржај	Максималан садржај	Остали услови	Временско ограничење за стављање адитива у промет
					Садржај елемента кобалта у mg / kg потпуне смеше са садржајем влаге од 12%			
3	6	Cobalt-Co, cobalt carbonate, Кобалт-Со, кобалт карбонат, са садржајем кобалта од минимум 46 %.	3b 302	Преживари са развијеним преджелуцем, коњи, зечеви, глодари, биљоједи, рептили и сисари из зоолошког врта.		1 (укупно)		Без временског ограничења

3	6	Cobalt-Co, Acetate tetrahydrate Кобалт-Со, ацетат, тетрахидрат са садржајем кобалта од минимум 23 %. Аналитичка метода: 1) за идентификацију ацетата у адитивима: Монографија Европске Фармакопеје 01/2008:20301; 2) за кристалографску идентификацију адитива: Дифракција X зрацима; 3) за одређивање укупног кобалта у адитивима, предсмешама и храни за животиње и хранивима: ЕН 15510 индукована куплована плазма - Атомска емисиона спектрометрије оптичка (ICP-AES) или CEN/TS 15621: индукована куплована плазма - Атомска емисиона спектрометрије (ICP-AES) после разарања под притиском; 4) за одређивање величине честице: Дистрибуција: ISO 13320.	3b 301	Преживари са развијеним преджелуцем, коњи, зечеви, глодари, биљоједи, рептили и сисари из зоолошког врта.		1 (укупно)	Адитив треба да се додаје у храну за животиње преко предсмеша. Заштита при употреби: заштитна одећа, наочаре и рукавице су обавезне при руковању овим адитивом. Код декларисања адитива и предсмеша на етикети навести: - садржи кобалт; - препоручује се да се ограничи суплементација са кобалтом на 0,3 mg/kg у потпуној храни (у овоме контексту, треба узети у обзир ризик за недостатак кобалта због локалних услова и специфичности састава исхране).	15. јун 2023. године
3	6	Cobalt-Co, carbonas hydroxide monohydrate Кобалт-Со, кобалт угљено хидрат монохидрат кобалт угљено хидрат монохидрат са садржајем кобалта од 50 %. Аналитичка метода: 1) за идентификацију угљеника у адитиву: Европска фармакопеја монографија 01/2008 :20301 2) за кристалографску карактеризацију адитива: Дифракција X зрацима; 3) за идентификацију укупног кобалта у	3b303	Преживари са развијеним преджелуцем, коњи, зечеви, глодари, биљоједи, рептили и сисари из зоолошког врта.		1 (укупно)	Адитив треба да се додаје у храну за животиње преко предсмеша. Заштита при употреби: заштитна одећа, наочаре и рукавице су обавезне при руковању овим адитивом. Код декларисања адитива и предсмеша на етикети навести: - садржи кобалт; - препоручује се да се ограничи суплементација са кобалтом на 0,3 mg/kg у потпуној храни (у овом контексту, треба узети у обзир ризик за недостатак кобалта због локалних услова и специфичности састава исхране).	15. јул 2023. године

		адитивима, предсмешама, храни за животиње и хранивима: EN 15510 индукована куплована плазма - Атомска емисиона спектрометрије оптичка (ICP-AES) или CEN/TS 15621: индукована куплована плазма - Атомска емисиона спектрометрије (ICP-AES) после разарања под притиском; 4) за одређивање величине честице: Дистрибуција: ISO 13320.						
3	б	Coated granulated cobalt carbonate Гранулисан кобалт карбонат Кобалт карбонат са садржајем кобалта од 1-5 %. Аналитичка метода: 1) за идентификацију угљеника у адитиву: Европска фармакопеја монографија 01/2008 :20301; 2) за кристалографску карактеризацију адитива: Дифракција X зрацима; 3) за идентификацију укупног кобалта у адитивима, предсмеша, храни за животиње и хранивима: EN 15510 индукована куплована плазма - Атомска емисија спектрометрије оптичка (ICP-AES) или CEN/TS 15621: индукована куплована плазма - Атомска емисија спектрометрије (ICP-AES) после разарања под притиском; 4) за одређивање величине честице: Дистрибуција: ISO 13320.	3b304	Преживари са развијеним преджелуцем, коњи, зечеви, глодари, биљоједи, рептили и сисари из зоолошког врта.		1 (укупно)	Адитив треба да се додаје у храну за животиње преко предсмеша. Заштита при употреби: заштитна одећа, наочаре и рукавице су обавезне при руковању овим адитивом. Код декларисања адитива и предсмеша на етикети навести: - садржи кобалт; - препоручује се да се ограничи суплементација са кобалтом на 0,3 mg/kg у потпуној храни (у овом контексту, треба узети у обзир ризик за недостатак кобалта због локалних услова и специфичности састава исхране).	15. јул 2023. године

3	6	Cobalt sulphate, heptahydrate Кобалт сулфат, хептахидрат Са садржајем кобалта од минимум 20 %. Аналитичка метода: 1) за идентификацију угљеника у адитиву: Европска фармакопеја монографија 01/2008:20301; 2) за кристалографску карактеризацију адитива: Дифракција X зрацима; 3) за идентификацију укупног кобалта у адитивима, предсмеша, храни за животиње и хранивима: EN 15510 индукована куплована плазма - Атомска емисија спектрометрије оптичка (ICP-AES) или CEN/TS 15621: индукована куплована плазма - Атомска емисија спектрометрије (ICP-AES) после разарања под притиском; 4) за одређивање величине честице: Дистрибуција: ISO 13320.	3b305	Преживари са развијеним преджелуцем, коњи, зечеви, глодари, биљоједи, рептили и сисари из зоолошког врта.		1 (укупно)	Адитив треба да се додаје у храну за животиње преко предсмеша. Заштита при употреби: заштитна одећа, наочаре и рукавице су обавезне при руковању овим адитивом. Код декларисања адитива и предсмеша на етикети навести: - садржи кобалт; - препоручује се да се ограничи суплементација са кобалтом на 0,3 mg/kg у потпуној храни (у овом контексту, треба узети у обзир ризик за недостатак кобалта због локалних услова и специфичности састава исхране).	15. јул 2023. године
---	---	--	-------	--	--	-----------------------	--	---------------------------------

Члан 2.

Члан 89. мења се и гласи:

„Члан 89.

Допуштена средства са кокцидиостатским и хистомоностатским дејством која се могу додавати у смеше или предсмеше дата су у Табели 45 – Кокцидиостатиси и хистомоностатици.

Табела 45

Кокцидиостатици и хистомоностатици

Категорија	Име	Адитив и трад.име	Композиција и хемијска формула и опис	Код	Врста и категорија животиње	Употребљиво у старости до	Мин.садржај	Максималан садржај	Остали услови	Максималан остатак резидуа у релевантним намирницама животињског порекла	Временско ограничење за стављање адитива у промет
							mg активне супстанце/kg потпуне смеше са садржајем влаге од 12 %				
5	Eli Lilly and Company Limited	Monensin sodium, Монензин натријум (Elancoban G100 - Elancoban 100 - Elancogran 100 - Elancoban G200 - Elancoban 200)	Састав адитива: C36H61O11Na Monensin A: не мање од 90 % Monensin: A+ B: не мање од 95 %	E 757	Пилићи за тов	-	100	125	Забрањена употреба један дан пре клања. У упутству за употребу назначити: „Опасно за коње. Овај адитив садржи извесне јонофоре: истовремена употреба сличних лековитих супстанци (tiamulin) може бити контраиндикована.”	- 25 µg Monensin patrijuma/kg свежe коже и масти - 8 µg Monensin patrijuma/kg свежe јетре, свежих бубрега и мускулатуре	30. мај 2018. године
5	Zoetis Belgium SA	Robenidin hydrochloride 66 g/kg Робенидин	Састав адитива: Robenidin hidrohlorid: 66 g/kg Lignosulfonate: 40 g/kg	E 758	Пилићи за тов	-	30	36	Забрањена употреба пет дана пре клања.	- 800 µg Robenidin hidrohlorida/kg свежe јетре - 350 µg Robenidin	30. мај 2018. године
					ћурке	-	30	36			

		хидрохлорид (Robenz 66G)	Calcium sulfate dehydrate: 894 g/kg; Robenidin hidrohlorid C15H13Cl2N5HCL							hydrochloride/kg свежих бубрега - 200 µg Robenidin hydrochloride/kg мускулатуре - 1300 µg Robenidin hydrochloride/kg свеже коже /масти - 400 µg Robenidin hidrohlorida/kg свеже јетре - 200 µg Robenidin hydrochloride/kg свежих бубрега - 200 µg Robenidin hydrochloride/kg мускулатуре - 400 µg Robenidin hydrochloride/kg свеже коже/масти	
5	Zoetis Belgium SA	Lasalocid A sodium 15 g/100 g Ласалоцид А натријум 15 g/100 g Avatec 15 % cc	Састав адитива: Lasalocid A sodium: 15g/100g активна супстанца: C ₃₄ H ₅₃ O ₈ Na	Е 763	Пилићи за тов пилићи за одгој за носиље	16 недеља	75 75	125 125	Забрањена употреба пет дана пре клања. У упутству за употребу назначити: „Овај адитив садржи извесне јонофоре: истовремена употреба сличних лековитих супстанци може бити контраиндикована.”	- 20 µg Lasalocid A sodium/kg мускулатуре - 100 µg Lasalocid A/kg свежје коже/масти - 100 µg Lasalocid A/kg свежих бубрега - 50 µg Lasalocid A/kg свежих бубрега - 150 µg Lasalocid A/kg јаја	30. мај 2018. године
5	Zoetis Belgium SA	Lasalocid A sodium 15 g/100 g Ласалоцид А натријум 15 g/100 g Avatec 150 G	Састав адитива: Lasalocid A sodium 15g/100g активна супстанца: C ₃₄ H ₅₃ O ₈ Na Аналитичка метода:	5 1 763	Ћурке	16 недеља	75	125	Забрањена употреба пет дана пре клања. У упутству за употребу назначити: „Овај адитив садржи извесне јонофоре: истовремена		26. октобар 2020. године

			реверзна – фаза течне хроматографије (HPLC) са спектрофлуорометријски м детектором (Уредба (EC) No 152/2009)						употреба сличних лековитих супстанци може бити контраиндикована.”		
5	Huvepharm NV	Halofuginone 6g/kg Халофугинон 6g/kg (Stenorol)	Састав адитива: Halofuginone hydrobromide: 6 g/kg Желатин: 13,2 g/kg Скроб: 19,2 g/kg Шећер: 21,6 g/kg Калцијум карбонат: 940 g/kg Активне супстанце: Халофугинон хидробромид, C ₁₆ H ₁₇ BrClN ₃ O ₃ , HBr DL-транс-7-бромо-6-хлор-3-(3-(3- хидрокси-2-пиперид) ацетонил) квиназолин-4(3H)-1 хидробромид, CAS number: 64924-67-0 Нечистоће: Cis-изомер халофугинон: < 1,5 %	Е 764	Пилићи за тов Ћурке						30. мај 2018. године
5	Eli Lilly and Company Limited	Narasin 100 g/kg Наразин 100 g/kg (Монтебан, Monteban G 100)	Састав адитива: Narasin: 100 g активности/kg сојино уље или минерално уље: 10 - 30 g/kg; вермикулит: 0-20 g/kg сојин троп или пиринчане љуске довољне количине 1 kg Активна супстанца: Narasin C ₄₃ H ₇₂ O ₁₁ CAS број: 55134-13-9 полиетер монокарбоксилан	Е 765	Пилићи за тов	-	60	70	У упутству за употребу назначити: „Опасно за све врсте копитара, ћурки и куниће. Ова храна за животиње садржи јонофор: истовремена употреба са одређеним лековитим супстанцама (нпр. тиамулином) може бити	- 50 µg Наразина/kg за сва влажна ткива пилића за тов	30. мај 2018. године

			киселина добијена од <i>Streptomyces aureofaciens</i> (NRRL 8092), у облику гранула; Narasin A активност: 90 %						контраиндикована.”		
5	Huvepharma NV	Salinomycin sodium 120 g/kg Салиномицин натријум 120 g/kg Sancox 120	Састав адитива: Salnomycin sodium 120 g/kg активна супстанца: C ₄₂ H ₆₉ O ₁₁ Na	Е 766	Пилићи за одгој за носиље	12 недеља	50	50	У упутству за употребу назначити: „Опасно за коње и ћурке. Овај адитив садржи извесне јонофоре: истовремена употреба сличних лековитих супстанци (tiamulin) може бити контраиндикована.”		30. мај 2018. године
5	Huvepharm NV	Salinomicin sodium 120 g/kg Салиномицин натријум 120 g/kg Sancox 120	Састав адитива: Salnomycin sodium 120 g/kg активна супстанца: C ₄₂ H ₆₉ O ₁₁ Na	Е 766	Пилићи за тов	-	60	70	Забрањена употреба један дан пре клања. У упутству за употребу назначити: „Опасно за коње и ћурке. Овај адитив садржи извесне јонофоре: истовремена употреба сличних лековитих супстанци (tiamulin) може бити контраиндикована.”	5 µg Salinomycin sodium /kg за сва влажна ткива	30. мај 2018. године
5	Huvepharm EOOD Bulgaria	Salinomicin sodium 120 g/kg Салиномицин натријум 120 g/kg Huvesal 120G	Састав адитива: Salnomycin sodium 120 g/kg активна супстанца: C ₄₂ H ₆₉ O ₁₁ Na	Е 766	Пилићи тов	-	60	70	Забрањена употреба три дана пре клања. У упутству за употребу назначити: „Опасно за коње и ћурке. Овај адитив садржи извесне јонофоре: истовремена употреба сличних лековитих супстанци (tiamulin) може бити контраиндикована.”	5 µg Salinomycin sodium /kg за сва влажна ткива	30. мај 2018. године

5	Zoetis Belgium SA	Maduramicin ammonium alpha 1 g/100 g Мадурамицин амонијум алфа 1 g/100 g Cygro 1 %	Састав адитива: Maduramicin ammonium alpha 1g/100g активна супстанца: C ₄₇ H ₈₃ O ₁₇ N Carboxymethylcellulose натријум: 20 g/kg калцијум сулфат дихидрат: 970 g/kg CAS број: 84878-61-5 Моноамонијумова со производи се ферментацијом врста Actinomadura yumaensis NRRL 12515: ≥ 90 %; сродна загађења: Maduramicin ammonium β : ≤ 1 % Аналитичка метода: 1) за одређивање мадурамицин амониј алфа у додатку храни за животиње, предсмешама и храни за животиње: течна хроматографија високе делотворности обратне фазе (HPLC) уз кориштење постколумне дериватизације с ванилином и детекцијом код 520 нм – ЕН 15781:2009 2) за одређивање резидуа мадурамицин амониј алфа у јетри и мишићима: течна хроматографија високе делотворности обратне	5 1 770	Пилићи за тов	-	5	6	Забрањена употреба три дана пре клања. У упутству за употребу назначити: „Опасно за коње. Maduramicin ammonium не сме да се меша са другим кокцидиостатикима. Овај адитив садржи извесне јонофоре: истовремена употреба сличних лековитих супстанци (tiamulin) може бити контраиндикована.” За безбедност: заштитити органе за дисање, током руковања обавезна употреба наочара и рукавица. Носилац одобрења треба да планира спровођење мониторинга отпорности на Eimeria spp после његове употребе.	- 150 µg maduramicin ammonium/kg свеже јетре, коже и масти - 100 µg maduramicin ammonium/kg свежих бубрега - 30 µg maduramicin ammonium/kg свежег ткива	10. мај 2021. године
---	----------------------	--	---	------------	------------------	---	---	---	---	---	-------------------------

			фазе (HPLC) повезано с тандем масеном спектрометријом								
5	Zoetis Belgium SA	Maduramicin ammonium alpha Мадурамицин амонијум алфа 1 g/100 g Cygro 1 %	Састав адитива: Мадурамицин амонијум алфа 1g/100g активна супстанца: C ₄₇ H ₈₃ O ₁₇ N	E 770	Ћурке	16 недеља	5	5	Забрањена употреба пет дана пре клања. У упутству за употребу назначити: „Опасно за коње. Овај адитив садржи извесне јонофоре: истовремена употреба сличних лековитих супстанци (тиамулин) може бити контраиндикована.”		30. мај 2018. године
5	Eli Lilly and Company Limited	Diclazuril 0,5 g/100 g Clinacox 0,5 % premix Диклазурил 0,5 g/100 g Клинакокс 0,5 % premix	Састав адитива: Дилазурил 0,5 g/100 g активна супстанца: C ₁₇ H ₉ C ₁₃ N ₄ O ₂ .	5 1 771	Ћурке за тов		1	1	Адитив треба да се инкорпорира у потпуну смешу у облику предсмеша. Дилазурил не сме да се меша са другим кокцидиостатцима. За безбедност: заштитити дисајне органе, наочаре и рукавице треба да се употребе током руковања. Програм мониторинга на бактерије и Eimeria spp. планира се и извршава од стране носиоца дозволе.	- 1500 µg Дилазурил -а /kg свежје јетре - 1000 µg Дилазурил -а /kg свежих бубрега - 500 µg Дилазурил -а /kg свежје мишићног ткива - 500 µg Дилазурил -а /kg свежје коже/масти	16. септембар 2021. године

5	Eli Lilly and Company Limited	Diclazuril 0,5 g/100 g Clinacox 0,5 % premix Диклазурил 0,5 g/100 g Клинакокс 0,5 % premix	Састав адитива: Дилазурил 0,5 g/100 g активна супстанца: $C_{17}H_9C_{13}N_4O_2$ Аналитичка метода: (1) за одређивање диклазурила у храни за животиње: реверзно фазна течна хроматографија високих перформанси (HPLC) уз употребу ултраљубичасте детекције при 280nm (Уредба (ЕЗ) бр. 152/2009) 2) за одређивање диклазурила у ткивима живине: HPLC са спектрометром масе са троструким квадруполом (MS/MS) употребом једног прекурзора и два продуктивна јона	5 1 771	Пилићи за тов	-	1	1	Адитив треба да се инкорпорира у потпуну смешу у облику предсмеша. Диклазурил не сме да се меша са другим кокцидиостатикима. За безбедност: заштитити дисајне органе, наочаре и рукавице треба да се употребе током руковања. Програм мониторинга на бактерије и Eimeria spp. планира се и извршава од стране носиоца дозволе.	- 1500 µg Дилазурил -а /kg свежје јетре - 1000 µg Дилазурил -а /kg свежих бубрега - 500 µg Дилазурил -а /kg свежје мишићног ткива - 500 µg Дилазурил -а /kg свежје коже/масти	23. децембар 2020. године
5	Eli Lilly and Company Limited	Diclazuril 0,5 g/100 g Clinacox 0,5 % premix Диклазурил 0,5 g/100 g Клинакокс 0,5 % premix	Састав адитива: Дилазурил 0,5 g/100 g активна супстанца: $C_{17}H_9C_{13}N_4O_2$ Аналитичка метода: 1) за одређивање диклазурила у храни за животиње: реверзно фазна течна хроматографија високих перформанси (HPLC) уз употребу ултраљубичасте детекције при 280nm (Уредба (ЕЗ) бр.	Е 771	Зечеви	-	1	1	Забрањена употреба један дан пре клања. Адитив треба да се инкорпорира у потпуну смешу у облику предсмеша. Диклазурил не сме да се меша са другим кокцидиостатикима. За безбедност: заштитити дисајне органе, наочаре и рукавице треба да се	- 2500 µg Дилазурил -а /kg свежје јетре - 1000 µg Дилазурил -а /kg свежих бубрега - 150 µg Дилазурил -а /kg свежје мишићног ткива - 300 µg Дилазурил -а /kg свежје коже/масти	24. октобар 2018. године

			152/2009) 2) за одређивање диклазурила у ткивима живине: HPLC са спектрометром масе са троструким квадруполом (MS/MS) употребом једног прекурзора и два продуктивна јона						употребе током руковања. Програм мониторинга на бактерије и Eimeria spp. планира се и извршава од стране носиоца дозволе.		
5	Eli Lilly and Company Ltd	Narazin 80 g активности/kg Наразин Nikarbazin 80 g/kg Никарбазин (Maxiban G160)	Састав адитива: Narazin: 80 g активности/kg Nikarbazin: 80 g/kg (однос 1:1) биљно или минерално уље: 10–30 g/kg вермикулит: 0–20 g/kg; Микроиндикатор црвени: 11 g/kg; крупица кукурузних клипова или пиринчане љуске: qs 1 kg активна супстанца: 1) Narazin, C43H72O11 CAS број: 55134-13-9 Полиетар монокарбоксилна киселина добијена од Streptomyces aureofaciens (NRRL 8092), у гранулама Narazin А активности: ≥ 85 % 2) Nikarbazin, C19H18N6O6. CAS број: 330-95-0 еквимолекуларни 1,3-bis (4-nitrofenil) урее и 4,6 dimetilpirimidina-2-ol, у гранулама Припадајуће нечистоће: p-nitroanilin: ≤ 0,3 %	5 1 772	Пилићи за тов		40 mg narazina 40 mg nikarbazi na	50 mg narazin a 50 mg nikarb azina	У упутству за употребу назначити: „Опасно за копитаре, ћурке и кунџе. Ова храна за животиње садржи јонофор: истовремено коришћење са одређеним лековима може бити контраиндикативно.” Адитиви се употребљава у смеши у виду премеше. Припремак наразин и никарбазина не сме се мешати са осталим кокцидиостатикима. Програм мониторинга након стављања на тржиште о отпорности бактерија и Eimeria spp. планира да спроводи носилац одобрења. Од 28. октобра 2013.	- 50 µg наразина/kg за свежу јетру, мишиће, бубрег и кожу/маст - 15000µg динитрокарбанили да (DNC)/kg свеже јетре - 6 000 µg DNC/kg свежег бубрега - 4 000 µg DNC/kg за свеже мишиће и свежу кожу/маст	28. октобар 2020. године

			Аналитичка метода: 1) за одређивање наразина: течна хроматографија високе ефикасности с реверзном фазом (HPLC) употреба постколонске дериватизације с ванилином и детекције при 520 nm - ISO 14183:2005;2) за одређивања никарбазина: метод течне хроматографије високе ефикасности ултраљубичаста детекција (HPLC-UV) са спектрометријом (LC-MS/MS)						године количина р-нитроанилина износи $\leq 0,1$ %. За безбедност: код руковања користи се заштита за дисајне органе.		
5	Huvepharma NV	Diklazuril 0,5 g/100 g (coxiril) Диклазурил 0,5 g/100 g (Коксирил) 0,5 %	Састав адитива: Диклазурил 0,5 g/100 g активна супстанца: $C_{17}H_9Cl_3N_4O_2$ Аналитичка метода: 1) за одређивање диклазурила у храни за животиње: реверзно фазна течна хроматографија високих перформанси (HPLC) уз UV детекцију при 280 nm (Уредба (ЕЗ) бр. 152/2009) 2) за одређивање диклазурила у ткивима живине: HPLC са спектрометром масе са троструким квадруполом (MS/MS) употребом једног прекурзора и два продуктивна јона	5 1 775	Пилићи за тов; ћурке за тов и приплод; бисерке за тов и приплод	-	0,8	1,2	Адитив треба да се инкорпорира у потпуну смешу у облику предсмеша. Диклазурил не сме да се меша са другим кокцидиостатикима. За безбедност: заштитити дисајне органе, наочаре и рукавице треба да се употребе током руковања. Програм мониторинга на бактерије и <i>Eimeria</i> spp. планира се и извршава од стране носиоца дозволе.	- 1500 µg Диклазурил -а /kg свежје јетре - 1000 µg Диклазурил -а /kg свежих бубрега - 500 µg Диклазурил -а /kg свежје мишићног ткива - 500 µg Диклазурил -а /kg свежје коже/масти	4. фебруар 2025. године

5	Huvepharma NV	Diklazuril 0,5 g/100 g (coxiril) Диклазурил 0,5 g/100 g (Коксирил) 0,5 %	Састав адитива: Диклазурил 0,5 g/100 g активна супстанца: $C_{17}H_9Cl_3N_4O_2$ Аналитичка метода: 1) за одређивање диклазурила у храни за животиње: реверзно фазна течна хроматографија високих перформанси (HPLC) уз UV детекцију при 280 nm (Уредба (ЕЗ) бр. 152/2009) 2) за одређивање диклазурила у ткивима живине: HPLC са спектрометром масе са троструким квадруполом (MS/MS) употребом једног прекурзора и два продуктивна јона	5 1 775	Зечеви	-	1	1	Адитив треба да се инкорпорира у потпуну смешу у облику предсмеша. Диклазурил не сме да се меша са другим кокцидиостатикима. Забрањена је употреба два дана пре клања За безбедност: заштитити дисајне органе, наочаре и рукавице треба да се употребе током руковања. Програм мониторинга на бактерије и <i>Eimeria</i> spp. планира се и извршава од стране носиоца дозволе.	- 2500 µg Диклазурил -а /kg свежје јетре - 1000 µg Диклазурил -а /kg свежих бубрега - 150 µg Диклазурил -а /kg свежје мишићног ткива - 300 µg Диклазурил -а /kg свежје коже/масти	10. септембар 2025. године
5	Huvepharma NV Belgium	Monensin sodium Монензин натријум (Coxidin)	Састав адитива: техничка супстанца Монензин натријум која одговара активности монензина: 25 %; Перлит: 15 – 20 %; пшеничне мекиње: 55 – 60 % активна супстанца: $C_{36}H_{61}O_{11}Na$ Натријумова со полиетера монокарбонске киселине добијена од <i>Streptomyces cinnamonensis</i> 28682, LMG S-19095 у облику праха	5 1 701	Пилићи за тов и ћурке	- 16 недеља	100 60	125 100	Забрањена употреба један дан пре клања. Кокцидиостатик треба да се умеша у храну у виду предсмеше. Максимална дозвољена доза монензин натријума у допунским смешама - 625 mg/kg за товне пилиће; - 500 mg/kg за ћурке. Монензин натријум не сме да се меша са другим	- 25 µg Монензин натријума/kg свежје коже/масти - 8 µg Монензин натријума/kg свежје јетре, свежих бубрега и мускулатуре	30. мај 2018. године

			Монензин А: не мање од 90 % Монензин: А + В: не мање од 95 % Монензин С 0,2-0,3 % Аналитичка метода: 1) метода за одређивање активне супстанце: високих перформанси (HPLC) са постколонском дериватизацијом и UV детекцијом ($\lambda = 520 \text{ nm}$)						кокцидиостатицима. Назначити у упутству за употребу: „Опасно за коње. Овај адитив садржи извесне јонофоре: истовремена употреба сличних лековитих супстанци (tiamulin) може бити контраиндикована.” За безбедност: носити заштитно одело, рукавице и заштити очи и лице. У случају недовољне вентилације у објекту обезбедити респираторну опрему.		
5	Huvepharma NV Belgium	Monensin sodium Монензин натријум (Coxidin)	Састав адитива: техничка супстанца Монензин натријум која одговара активности монензина: 25 %; Перлит: 15 – 20 % Калцијум карбонат: 100 % активна супстанца: C ₃₆ H ₆₁ O ₁₁ Na Натријумова со полиетера монокарбонске киселине добијена од Streptomyces cinnamomensis 28682, LMG S-19095 у облику праха Монензин А: не мање од 90 % Монензин: А + В: не	5 1 701	Пилићи за одгој и коке носиље	- 16 недеља	100	125	Забрањена употреба један дан пре клања. Кокцидиостатик треба да се умеша у храну у виду предсмеше. Максимална дозвољена доза монензин натријума у допунским смешама - 625 mg/kg за товне пилиће; - 500 mg/kg за ћурке. Монензин натријум не сме да се меша са другим кокцидиостатицима. Назначити у упутству за	- 25 µg Монензин натријума/kg свежје коже/масти - 8 µg Монензин натријума/kg свежје јетре, свежих бубрега и мускулатуре	9. март 2022. године

			мање од 95 % Монензин С 0,2-0,3 % Аналитичка метода: 1) метода за одређивање активне супстанце: високих перформанси (HPLC) са постколонском дериватизацијом и UV детекцијом ($\lambda = 520 \text{ nm}$)						употребу: „Опасно за коње. Овај адитив садржи извесне јонофоре: истовремена употреба сличних лековитих супстанци (tiamulin) може бити контраиндикована.” За безбедност: носити заштитно одело, рукавице и заштити очи и лице. У случају недовољне вентилације у објекту обезбедити респираторну опрему. Програм мониторинга на бактерије и Eimeria spp. планира се и извршава од стране носиоца дозволе.		
5	Fish corp. 2000 feed	Maduramicin 1 g/100 g Ammonium 1 g/100 g Cokcimax Feed	Састав адитива: Maduramicin Ammonium 1 g/100 g активна супстанца: $C_{47}H_{83}O_{17}N$		Пилићи за тов ћурке за тов	- 16 недеља		500 500	Забрањена употреба пет дан пре клања. У упутству за употребу назначити: „Опасно за коње. Овај адитив садржи извесне јонофоре: истовремена употреба сличних лековитих супстанци (tiamulin) може бити контраиндикована.” Програм мониторинга на бактерије и Eimeria spp. планира се и извршава од стране носиоца дозволе.		30. мај 2018. године

5	DOO VETMEDIC BEOGRAD	Диклакоикс 5 mg/g Diclazuril 5 mg/g	Састав адитива: Diclazuril 5 mg/g		Пилићи за тов			200	Забрањена употреба пет дан пре клања.		30. мај 2018. године
					пилићи за одгој за коке носиље	16 недеља		200	Адитив треба да се инкорпорира у потпуну смешу у облику предсмеша. Диклазурил не сме да се меша са другим кокцидиостатикима.		
					ћурке	12 недеља		200	За безбедност: заштитити дисајне органе, наочаре и рукавице треба да се употребе током руковања. Програм мониторинга на бактерије и Eimeria spp. планира се и извршава од стране носиоца дозволе.		

Члан 3.

У члану 99. у Табели 52 – Штетне материје у храни за животиње, под називом: „ДОЗВОЉЕНИ АДИТИВИ ЗА ХРАНУ ЗА ЖИВОТИЊЕ У НЕЦИЉНОМ ХРАНИВУ КОЈЕ ПРАТИ ОСТАТКЕ КОЈИ СЕ НЕ МОГУ ИЗБЕЋИ” кокцидиостатик под редним бројем 4. Ласалоцид А натријум мења се и гласи:

„ДОЗВОЉЕНИ АДИТИВИ ЗА ХРАНУ ЗА ЖИВОТИЊЕ У НЕЦИЉНОМ ХРАНИВУ КОЈЕ ПРАТИ ОСТАТКЕ КОЈИ СЕ НЕ МОГУ ИЗБЕЋИ		
Кокцидиостатик		Највећа дозвољена количина изражена у mg/kg (ppm), када је удео влаге у храни за животиње, прерачунат на 12%
4. Ласалоцид А натријум	Хранива	1,25
	Смеше (допунске и потпуне) за:	
	- псе, телад, кунџе, копитаре, животиње за производњу млека, сву живину која служи за производњу јаја, ћурке (> 16 недеља) и пилиће који се узгајају за ношење (> 16 недеља)	1,25
	- пилиће за тов, пилиће који се узгајају за ношење (< 16 недеља) и ћурке (<16 недеља) у периоду пре клања у коме је употреба ласалоцид А натријума забрањена (повлачи се храна за животиње)	1,25
	Фазане, бисерке, препелице и јаребице (осим носиља ових птица) забрањена је употреба Ласалоцида А натријума (повлачење хране за животиње) за период пре клања	1,25
	- друге врсте животиња	3,75
	Предсмеше за храну за животиње у којој није одобрена употреба ласалоцид А натријума	(2)''

Члан 4.

Овај правилник ступа на снагу осмог дана од дана објављивања у „Службеном гласнику Републике Србије”.

Број: 110-00-152/2017-09

У Београду, 26. маја 2017. године

МИНИСТАР

Бранислав Недимовић

