

2.10. Надлежна организациона јединица Фонда у сваком конкретном случају информише подносиоца захтјева о документацији коју је потребно приложити уз захтјев.

2.10.1. У поступку рјешавања по захтјеву надлежна организациона јединица Фонда може од подносиоца захтјева, поред документације прописане овим програмом, захтијевати да достави и додатну документацију због утврђивања тачног чињеничног стања.

2.11. Утврђивање основаности захтјева за издавање претходног одобрења Фонда за спровођење процедуре биомедицински потпомогнуте оплодње у здравственој установи у Републици Српској са којом Фонд има закључен уговор, као и основаности захтјева за рефундацију трошкова спровођења процедуре биомедицински потпомогнуте оплодње у здравственој установи са којом Фонд нема закључен уговор према овом програму, у првом степену, врши Комисија стручно-медицинских консултантата, коју рјешењем именује директор Фонда. На основу приједлога Комисије рјешење доноси руководилац филијале Фонда. Осигурено лице има право жалбе на првостепено рјешење у року од 15 дана од дана достављања рјешења, о којој одлучује директор Фонда. Директор Фонда именује Комисију из реда стручних лица, која у поступку по жалби осигураног лица врши стручно-медицинску оцјену основаности захтјева, те директору Фонда предлаже доношење рјешења у другом степену у складу са законом.

### 3. Финансирање Програма за 2023. годину

3.1. Програм се финансира у складу са Одлуком Владе Републике Српске из члана 37. став 6. Закона о обавезном здравственом осигурању.

### 4. Објављивање

4.1. Овај програм објавиће се у "Службеном гласнику Републике Српске".

Број: 02/002-1883-6/23  
27. марта 2023. године  
Бања Лука

В.д. предсједника  
Управног одбора,  
**Игор Видовић**, с.р.

На основу члана 38. став 5. и члана 101. тачка 3) Закона о обавезном здравственом осигурању ("Службени гласник Републике Српске", бр. 93/22 и 132/22), уз Сагласност министра здравља и социјалне заштите, број: 11/06-505-66-1/23, од 21. марта 2023. године, Управни одбор Фонда здравственог осигурања Републике Српске, на Осмој редовној сједници, одржаној 27. марта 2023. године, д о н о с и

## ПРОГРАМ

### О ИЗМЈЕНАМА И ДОПУНАМА ПРОГРАМА ЛИЈЕКОВА КОЈИ СЕ ПРИМЉЕЊУЈУ У ОГРАНИЧЕНО ДОСТУПНИМ КОЛИЧИНAMA ЗА 2023. ГОДИНУ

1. У Програму лијекова који се примљењују у ограничено доступним количинама за 2023. годину ("Службени гласник Републике Српске", број 126/22), у табеларном прегледу Програма лијекова за 2023. годину, у групи С – КАРДИОВАСКУЛАРНИ СИСТЕМ, код лијека АТС C10AX14 ИНН алирокумаб, индикација се мијесна и гласи:

"Лијечење одраслих особа са примарном хиперхолестеролемијом (хетерозиготна породична и стечена) или мијешаном дислипидемијом као додатак дијети:

- у комбинацији са статином и другим терапијама за снижавање липида (езетимиб) код болесника који не могу постићи циљане вриједности LDL-C (енгл. Low Density Lipoprotein-Cholesterol) упркос лијечењу максималном подношљивом дозом високопотентних статина (аторвастатин или росувастатин) и езетимиба у трајању од минимално шест мјесеци, по препоруци специјалисте кардиолога;

- самостално или у комбинацији с другим терапијама за снижавање липида код болесника са јасним знацима рамбомиолизе (веома јак пораст креатин киназе), по препоруци доктора медицине специјалисте кардиолога;

- за болеснике са хетерозиготном породичном хиперхолестеролемијом (који имају шест или више бодова према критеријумима за постављање клиничке дијагнозе породичне хиперхолестеролемије према 'Dutch Lipid Clinical Network'), без атеросклеротске кардиоваскуларне болести код којих су вриједности LDL-C више од 5 mmol/l упркос лијечењу максимално подношљивом дозом високопотентних статина (аторвастатин или росувастатин) и езетимиба, по препоруци доктора медицине специјалисте кардиолога;

- за болеснике са хетерозиготном породичном хиперхолестеролемијом који имају манифестну атеросклеротску кардиоваскуларну болест, који и поред лијечења максимално подношљивом дозом високопотентних статина (аторвастатин или росувастатин) и езетимиб, имају вриједности LDL-C више од 2,6 mmol/l, по препоруци доктора медицине специјалисте кардиолога;

- за болеснике који су преboleli инфаркт миокарда у претходних 12 мјесеци, код којих су вриједности LDL-C више од 2,0 mmol/l упркос лијечењу максималном подношљивом дозом високопотентних статина (аторвастатин или росувастатин) и езетимиба и за болеснике у акутном коронарном синдрому који су претходно имали кардиоваскуларни догађај или били на терапији статинима са вриједностима LDL-C вишим од 5,0 mmol/l, по препоруци доктора медицине специјалисте кардиолога".

У истој групи С – КАРДИОВАСКУЛАРНИ СИСТЕМ, код лијека АТС C10AX16 ИНН инклисиран, индикација се мијесна и гласи:

"Лијечење одраслих особа са примарном хиперхолестеролемијом (хетерозиготна породична и стечена) или мијешаном дислипидемијом као додатак дијети:

- у комбинацији са статином и другим терапијама за снижавање липида (езетимиб) код болесника који не могу постићи циљане вриједности LDL-C (енгл. Low Density Lipoprotein-Cholesterol) упркос лијечењу максималном подношљивом дозом високопотентних статина (аторвастатин или росувастатин) и езетимиба у трајању од минимално шест мјесеци, по препоруци доктора медицине специјалисте кардиолога;

- самостално или у комбинацији с другим терапијама за снижавање липида код болесника са јасним знацима рамбомиолизе (драстичан пораст креатин киназе), по препоруци доктора медицине специјалисте кардиолога;

- за болеснике са хетерозиготном породичном хиперхолестеролемијом (који имају шест или више бодова према критеријумима за постављање клиничке дијагнозе породичне хиперхолестеролемије према 'Dutch Lipid Clinical Network') без атеросклеротске кардиоваскуларне болести код којих су вриједности LDL-C више од 5 mmol/l упркос лијечењу максимално подношљивом дозом високопотентних статина (аторвастатин или росувастатин) и езетимиба, по препоруци доктора медицине специјалисте кардиолога;

- за болеснике са хетерозиготном породичном хиперхолестеролемијом који имају манифестну атеросклеротску кардиоваскуларну болест, који и поред лијечења максимално подношљивом дозом високопотентних статина (аторвастатин или росувастатин) и езетимиб, имају вриједности LDL-C више од 2,6 mmol/l, по препоруци доктора медицине специјалисте кардиолога;

- за болеснике који су преboleli инфаркт миокарда у претходних 12 мјесеци, код којих су вриједности LDL-C више од 2,0 mmol/l упркос лијечењу максималном подношљивом дозом високопотентних статина (аторвастатин или росувастатин) и езетимиба и за болеснике у акутном коронарном синдрому који су претходно имали кардиоваскуларни догађај или били на терапији статинима са вриједностима LDL-C вишим од 5,0 mmol/l, по препоруци доктора медицине специјалисте кардиолога".

У групи L – АНТИНЕОПЛАСТИЦИ И ИМУНОМОДУЛАТОРИ додају се нова подгрупа и лијек са индикацијом, који гласе:

“L01FE	EGFR (ЕПИДЕРМАЛНИ ФАКТОР РАСТА РЕЦЕПТОР) ИНХИБИТОР		
ATC	ИНН	ФАРМАЦЕУТСКИ ОБЛИК	ЈАЧИНА
L01FE02	панитумумаб	концентрат за раствор за инфузију	20 mg/ml
ИНДИКАЦИЈА	<p>За лијечење одраслих пацијената са метастатским колонопрекタルним карциномом (мЦРЦ) са дивљим типом PAC:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- као друга линија терапије у комбинацији са ФОЛФИРИ код пацијената који су као прву линију терапије примили хемотерапију флуоропиримидинима (осим иринитеана).</li> </ul> <p><b>НАПОМЕНА:</b> Подразумијева се ECOG PS 0-1, а за онемоћање са придруженим коморбидитетима и ECOG PS 2, након пажљивог разматрања могућег омјера користи и ризика.</p> <p>Добре прогностичке карактеристике (DPK): мало туморско оптерећење / мање агресивна болест – 1 или 2 метастатска сијела и вријеме од дијагнозе прве метастазе ≥ 18 мјесеци".</p>		

У групи L – АНТИНЕОПЛАСТИЦИ И ИМУНОМОДУЛАТОРИ подгрупа L02BX – ОСТАЛИ ХОРМОНСКИ АНТАГОНИСТИ И СРОДНИ ЛИЈЕКОВИ, код лијека ATC L02BX03 ИНН абијатерон, додају се у колони Фармацеутски облик ријечи: "филмом обложена таблета", а у колони Јачина додају се ријечи: "500 mg".

У групи М – МИШИЋНО-КОШТАНИ СИСТЕМ додају се нова подгрупа и лијек са индикацијом, који гласе:

“M09	ОСТАЛИ ЛИЈЕКОВИ КОЈИ ДЈЕЛУЈУ НА МИШИЋНО-КОШТАНИ СИСТЕМ		
M09A	ОСТАЛИ ЛИЈЕКОВИ КОЈИ ДЈЕЛУЈУ НА МИШИЋНО-КОШТАНИ СИСТЕМ		
M09AX	ОСТАЛИ ЛИЈЕКОВИ КОЈИ ДЈЕЛУЈУ НА МИШИЋНО-КОШТАНИ СИСТЕМ		
ATC	ИНН	ФАРМАЦЕУТСКИ ОБЛИК	ЈАЧИНА
M09AX03	аталу-рен	грануле за оралну сусペンзију	125 mg 250 mg 1000 mg
ИНДИКАЦИЈА	Лијечење болесника код којег је дијагностикована 'Дишенова мишићна дистрофија (DMD)' узрокована бесмисленом (nonsense) мутацијом гена за дистрофин, у доби изнад двије године, самостално покретан, на терапији кортикосте-роидима најмање шест мјесеци прије увођења терапије агалуронемом".		

У групи N – НЕРВНИ СИСТЕМ додају се нова подгрупа и лијек са индикацијом, који гласе:

“N06	ПСИХОАНАЛЕПТИЦИ		
N06B	ПСИХОСТИМУЛАНСИ		
N06BX	ОСТАЛИ ПСИХОСТИМУЛАНСИ И НОТРОПИЦИ		
ATC	ИНН	ФАРМАЦЕУТСКИ ОБЛИК	ЈАЧИНА
N06BX13	идебенон	филм таблете	150 mg
ИНДИКАЦИЈА	Лијечење генски доказане 'Леберове хередитарне оптичке неуропатије (LHON)' код алолесцената и одраслих болесника".		

2. Овај програм објавиће се у "Службеном гласнику Републике Српске".

Број: 02/002-1883-13/23  
27. марта 2023. године  
Бања Лука

В.д. предсједника  
Управног одбора,  
**Игор Видовић**, с.р.

### Регулаторна комисија за енергетику Републике Српске

На основу одредби члана 15. став 2. тачка 1. и члана 19. Закона о електричној енергији ("Службени гласник Репу-

блке Српске", број 68/20) и члана 6. став 1. тачка а) и члана 17. став 1. Правилника о издавању дозвола ("Службени гласник Републике Српске", број 75/21), одлучујући по Заhtјеву Друштва за производњу и дистрибуцију електричне енергије "Taubinger Elektrik" д.о.о. Калиновик за издавање дозволе за обављање дјелатности производње електричне енергије, Регулаторна комисија за енергетику Републике Српске, на 65. редовној сједници, одржаној 30.3.2023. године, у Требињу, донијела је

### Р Ј Е Ш Е Њ Е О ИЗДАВАЊУ ДОЗВОЛЕ ЗА ОБАВЉАЊЕ ДЈЕЛАТНОСТИ ПРОИЗВОДЊЕ ЕЛЕКТРИЧНЕ ЕНЕРГИЈЕ

1. Усваја се Заhtјев Друштва за производњу и дистрибуцију електричне енергије "Taubinger Elektrik" д.о.о. Калиновик за издавање дозволе за обављање дјелатности производње електричне енергије.

2. Дозвола за обављање дјелатности производње електричне енергије издаје се на период важења од 12 година, почевши од 1.4.2023. године.

3. Саставни дио овог решења чине Дозвола за обављање дјелатности производње електричне енергије и Услови дозволе за обављање дјелатности производње електричне енергије, регистарски број: 01-2-04-1/39-2/23.

4. Корисник Дозволе је обавезан плаћати регулаторну накнаду у периоду важења Дозволе у року и на начин утврђен посебним решењем о регулаторној накнади Регулаторне комисије за енергетику Републике Српске.

5. Ово решење објавиће се у "Службеном гласнику Републике Српске" и на интернет страницама Регулаторне комисије за енергетику Републике Српске.

### О б р а з л о ж е њ е

Друштво за производњу и дистрибуцију електричне енергије "Taubinger Elektrik" д.о.о. Калиновик (у даљем тексту: подносилац заhtјева) је поднијело, 3.1.2023. године, Регулаторној комисији за енергетику Републике Српске (у даљем тексту: Регулаторна комисија), на прописаном обрасцу, заhtјев за издавање дозволе за обављање дјелатности производње електричне енергије у производном објекту Мала хидроелектрана Бистрица Б-5а на ријеци Бистрици, инсталисане снаге 3,93 MW, под бројем: 22/22, од 29.12.2022. године, а који је у Регулаторној комисији заведен под бројем: 01-2-1/23.

Подносилац заhtјева је корисник Дозволе за обављање дјелатности производње електричне енергије, која је издана Рјешењем Регулаторне комисије, број: 01-49-9/13/P-60-48, од 28.3.2013. године, на период важења од 10 година. С обзиром на то да наведена дозвола истиче 1.4.2023. године, подносилац заhtјева, у складу са Правилником о издавању дозволе (у даљем тексту: Правилник), подноје је заhtјев за продужење Дозволе, коришћењем обрасца за издавање нове дозволе за обављање дјелатности производње електричне енергије.

Након обраде поднесеног заhtјева, утврђено је да Заhtјев садржи одређене недостатке, па је у складу са чланом 11. став 2. Правилника од подносиоца заhtјева затражено да отклони утврђене недостатке и допуни Заhtјев.

Након што је подносилац заhtјева отклонио утврђене недостатке и допунио Заhtјев, Регулаторна комисија, на 64. редовној сједници, одржаној 3.1.2023. године, у Требињу, размотрila је Заhtјев и, на основу одредби члана 14. ст. 2. и 3. Правилника, утврдила Нацрт дозволе за обављање дјелатности производње електричне енергије, те донијела закључак о јавном разматрању којим је одредила да се у поступку јавног разматрања Нацрта ове дозволе, 17.3.2023. године, одржи општа расправа у Требињу, у просторијама Регулаторне комисије, а ради прибављања коментара на Нацрт дозволе од стране подносиоца заhtјева и других заинтересованих лица. Закључком о јавном разматрању одређено је да се коментари у писаној форми могу доставити до 17.3.2023. године. Регулаторна комисија је Нацрт дозволе и закључак о јавном разматрању доставила подносиоцу за-