

2.10. Надлежна организациона јединица Фонда у сваком конкретном случају информисаће 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 оплодне у здравственој установи у Републици Српској са којом Фонд има закључен уговор, као и основаности захтјева за рефундацију трошкова спровођења процедуре биомедицински потпомогнуте оплодне у здравственој установи са којом Фонд нема закључен уговор према овом програму, у првом степену, врши Комисија стручно-медицинских консултаната, коју рјешењем именује директор Фонда. На основу приједлога Комисије рјешење доноси руководилац филијале Фонда. Осигурано 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 ПРИМЈЕЊУЈУ У ОГРАНИЧЕНО ДОСТУПНИМ КОЛИЧИНАМА ЗА 2023. ГОДИНУ

1. У Програму лијекова који се примјењују 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 С10АХ14 ИНН алирокумаб, индикација се мијења 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 рамбдомиолизе (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 атеросклеросклеротске 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 пребољели 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 С10АХ16 ИНН инклисиран, индикација се мијења 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 рамбдомиолизе (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 атеросклеросклеротске 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 езетимиба имају вриједности LDL-C више од 2,6 mmol/l, по препоруци доктора медицине специјалисте кардиолога;

- за болеснике који су пребољели 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		
АТС	ИНН	ФАРМАЦЕУТСКИ ОБЛИК	ЈАЧИНА
L01FE02	панитумумаб	концентрат за раствор за инфузију	20 mg/ml
ИНДИКАЦИЈА	<p>За лијечење одраслих пацијената са метастатским колоректалним карциномом (мЦРЦ) са дивљим типом РАС:</p> <p>- као друга линија терапије у комбинацији са ФОЛФИРИ код пацијената који су као прву линију терапије примили хемотерапију флуоропиримидинима (осим иринитекана).</p> <p>НАПОМЕНА: Подразумијева се ЕСОГ PS 0-1, а за онемоћале са придруженим коморбидитетима и ЕСОГ PS 2 ≤, након пажљивог разматрања могућег омјера користи и ризика.</p> <p>Добре прогностичке карактеристике (ДРК): мало туморско оптерећење / мање агресивна болест – 1 или 2 метастатска сјела 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 АТС L02BX03 ИНН абиратерон, додаје се у колони Фармацеутски облик ријечи: "филмом обложена таблета", а у колони Јачина додају се ријечи: "500 mg".

У групи M – 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		
АТС	ИНН	ФАРМАЦЕУТСКИ ОБЛИК	ЈАЧИНА
M09AX03	аталурен	грануле за оралну суспензију	125 mg 250 mg 1000 mg
ИНДИКАЦИЈА	<p>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 кортикостероидима најмање шест мјесеци прије увођења терапије аталуреном".</p>		

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

"N06	ПСИХОАНАЛЕПТИЦИ		
N06B	ПСИХОСТИМУЛАНСИ		
N06BX	ОСТАЛИ ПСИХОСТИМУЛАНСИ И НОТРОПИЦИ		
АТС	ИНН	ФАРМАЦЕУТСКИ ОБЛИК	ЈАЧИНА
N06BX13	идебенон	филм таблете	150 mg
ИНДИКАЦИЈА	<p>Лијечење генски доказане "Леберове херидитарне оптичке неуропатије (LHON)" код адолесцената и одраслих болесника".</p>		

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-

блике 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 Захтјеву 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 Захтјев 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 рјешења 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 рјешењем о регулаторној накнади Регулаторне комисије за енергетику Републике Српске.

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

### Образложење

Друштво за производњу и дистрибуцију електричне енергије "Taubinger Elektrik" д.о.о. Калиновик (у даљем тексту: подносилац захтјева) је поднијело, 3.1.2023. године, Регулаторној комисији за енергетику Републике Српске (у даљем тексту: Регулаторна комисија), на прописаном образцу, Захтјев 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 захтјева је корисник Дозволе за обављање дјелатности производње електричне енергије, која је издата 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 захтјева, у складу са Правилником о издавању дозвола (у даљем тексту: Правилник), поднио је захтјев за продужење Дозволе, коришћењем обрасца за издавање нове дозволе за обављање дјелатности производње електричне енергије.

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

Након што је подносилац захтјева отклонио утврђене недостатке и допунио Захтјев, Регулаторна комисија, на 64. редовној сједници, одржаној 3.1.2023. године, у Требињу, размотрила је Захтјев 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 захтјева 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 зах-