

13.1. Надлежност за овјеру потписа, рукописа и преписа,

13.2. Књига овјера.

б) Правни извори:

1. Закон о архивској дјелатности ("Службени гласник Републике Српске", број 119/08),

2. Закон о овјеравању потписа, преписа и рукописа ("Службени гласник Републике Српске", број 11/95),

3. Закон о печатима ("Службени гласник Републике Српске", бр. 17/92, 63/01 и 49/07),

4. Закон о административним таксама и накнадама ("Службени гласник Републике Српске", бр. 37/01, 52/01 и 34/06),

5. Уредба о канцеларијском пословању републичких органа управе ("Службени гласник Републике Српске", бр. 1/04 и 13/07),

6. Упутство о спровођењу канцеларијског пословања републичких органа управе ("Службени гласник Републике Српске", бр. 31/05, 5/06, 10/06, 10/07, 31/09, 43/09 и 74/09),

7. Упутство о извршавању Закона о овјеравању потписа, рукописа и преписа ("Службени гласник Републике Српске", број 16/95),

8. Упутство о начину вођења евиденције о израђеним печатима са грбом Републике Српске ("Службени гласник Републике Српске", број 12/92),

9. Правилник о условима за оснивање и почетак рада архива ("Службени гласник Републике Српске", број 31/00),

10. Правилник о начину примопредаје архивске грађе између ималаца архивске грађе и Архива Републике Српске ("Службени гласник Републике Српске", број 31/00),

11. Правилник о одабирању архивске грађе из регистратурског материјала ("Службени гласник Републике Српске", број 31/00),

12. Правилник о чувању и заштити архивске грађе и регистратурског материјала изван архива ("Службени гласник Републике Српске", број 31/00),

13. Правилник о евиденцијама које води Архив Републике Српске ("Службени гласник Републике Српске", бр. 14/02 и 36/08).

в) Литература:

1. Приручник за полагање стручног испита за рад у јавној управи, другим државним органима, локалној самоуправи и организацијама које врше јавна овлашћења, за кандидате са средњом стручном спремом, издавач Службени гласник Републике Српске, Бања Лука, 2003. године.

Члан 4.

Запослени у органима управе који у складу са посебним законима полажу стручни испит за одређену струку полажу општи дио стручног испита из предмета и градива описаних у чл. 2. и 3. овог програма, а стручни дио истог испита из предмета и градива по програму органа управе у којем су запослени.

IV - ЗАВРШНЕ ОДРЕДБЕ

Члан 5.

Даном примјене овог програма престаје да важи Програм за полагање стручног испита за рад у управи Републике Српске ("Службени гласник Републике Српске", бр. 7/03 и 73/03).

Члан 6.

Овај програм се примјењује од 1. марта 2010. године и исти ће се објавити у "Службеном гласнику Републике Српске".

Број: 23.02/020-9/10
27. јануара 2010. године
Бања Лука

Директор,
Драгомир Кутлија, с.р.

Фонд здравственог осигурања Републике Српске

На основу члана 20. Закона о здравственом осигурању ("Службени гласник Републике Српске", бр. 18/99, 51/01, 70/01, 51/03, 57/03, 17/08, 1/09 и 106/09) и члана 17. Статута Фонда здравственог осигурања Републике Српске ("Службени гласник Републике Српске", бр. 6/04, 19/05, 63/08, 64/09 и 105/09), Управни одбор Фонда здравственог осигурања Републике Српске, Бања Лука, на XXXII сједници, одржаној 22. јануара 2010. године, д о н и о ј е

П Р А В И Л Н И К

О ИНДИКАЦИЈАМА И СТАНДАРДИМА МАТЕРИЈАЛА ЗА ДИЈАЛИЗЕ КОЈЕ СЕ ОБЕЗБЈЕЂУЈУ ИЗ СРЕДСТАВА ОБАВЕЗНОГ ЗДРАВСТВЕНОГ ОСИГУРАЊА

I - ОПШТЕ ОДРЕДБЕ

Садржај Правилника

Члан 1.

Правилником о индикацијама и стандардима материјала за дијализе које се обезбјеђују из средстава обавезног здравственог осигурања (у даљем тексту: Правилник) уређују се врсте дијализа, индикације за поједине врсте дијализа, стандарди материјала за поједине врсте дијализа које осигурана лица обављају у здравственим установама и кућним условима и начин остваривања права на лијечење дијализом, из средстава обавезног здравственог осигурања које обезбјеђује Фонд здравственог осигурања Републике Српске (у даљем тексту: Фонд).

II - ВРСТЕ ДИЈАЛИЗА

Врсте дијализа

Члан 2.

Врсте дијализа које се финансирају из средстава обавезног здравственог осигурања су:

а) Хемодијализа:

1. бикарбонатна хемодијализа и

2. хемодијафилтрација;

б) Перитонеумска дијализа:

1. континуирана амбулаторна перитонеумска дијализа - (ЦАПД),

2. аутоматска перитонеумска дијализа.

III - МЕДИЦИНСКЕ ИНДИКАЦИЈЕ

Медицинске индикације за хронични програм дијализе

Члан 3.

Медицинске индикације за хронични програм дијализе су терминална бубрежна слабост - уремија, гдје је присутно сљедеће:

а) јачина гломерулске филтрације мања од 10мл/мин, за дијабетичаре мања од 15мл/мин;

б) прогресија хиперкалијемije (преко 6 mmol/l);

в) погоршавање ацидозе и поред примјењене конзервативне терапије (NaHCO₃ 15 mmol/l и мање);

г) хиперволемија;

д) поремећај сензоријума;

ђ) изражени гастроинтестинални симптоми код болесника са терминалном бубрежном слабошћу (мука, гађење, повраћање);

е) перикардитис;

ж) смањење диурезе до олиго-анурије и

з) малнутриција.

Индикације по врстама дијализа

Члан 4.

Индикације за врсте дијализа из члана 2. овог правилника су:

а) за бикарбонатну хемодијализу - примењује се код свих осигураних лица са хроничном бубрежном инсуфицијенцијом, сем код оних код којих су потребне софистициране дијализне технике (хемодијафилтрација, биофилтрација, хемофилтрација);

б) за хемодијафилтрацију - изражена полинеуропатија и тежа интрадијализна кардиоваскуларна нестабилност до опоравка осигураних лица (један до три мјесеца), а трајно код осигураних лица на хемодијализи која су радно способна и немају могућности за трансплантацију;

в) за континуирану амбулаторну перитонеумску дијализу - примјењује се код осигураних лица:

1. код којих је исцрпљена могућност формирања васкуларног приступа или код којих је немогуће успоставити васкуларни приступ прије почетка дијализе,

2. која не подносе хемодијализу (кардиоваскуларна нестабилност, срчана инсуфицијенција, ангина пекторис, валвуларна срчана болест, аритмије, валвуларне протезе),

3. због очувања преостале (резидуалне) функције бубрега код болесника са могућношћу скорашње трансплантације (постојање живог донора),

4. дијабетичара,

5. који не могу да приме антикоагулансе (хепарин),

6. ХИВ позитивних,

7. хемосидерозе;

г) за аутоматску перитонеумску дијализу - примјењује се код осигураних лица:

1. која су "високи транспортери", односно имају такве карактеристике дијализне мембране да се измјене морају радити убрзано,

2. код слијепих, и

3. код ученика, студената и запослених.

Измјене и допуне медицинских индикација

Члан 5.

Измјене и допуне медицинских индикација из чл. 3. и 4. овог правилника, по потреби, може предложити Удружење нефролога Републике Српске до новембра текуће године.

Постављање индикација

Члан 6.

Индикације из чл. 3. и 4. овог правилника поставља доктор субспецијалиста нефролог, али исте може поставити и доктор специјалиста уролог, инфектолог, анестезиолог и интерниста.

IV - СТАНДАРДИ МАТЕРИЈАЛА ЗА ДИЈАЛИЗЕ

Утврђивање стандарда материјала

Члан 7.

(1) Стандарди материјала за дијализе из члана 2. овог правилника утврђују се према медицинским и другим индикацијама.

(2) Стандарди материјала за једну дијализу дати су у табеларном прегледу који се налази у Прилогу број 1. овог правилника и чини његов саставни дио.

V - НАЧИН ОСТВАРИВАЊА ПРАВА НА ЛИЈЕЧЕЊЕ ДИЈАЛИЗОМ

Започињање лијечења дијализом

Члан 8.

(1) На основу индикације утврђене у складу са чланом 6. овог правилника осигурано лице започиње лијечење дијализом на основу упутнице изабраног доктора породичне медицине.

(2) О започињању лијечења дијализом здравствена установа у којој се осигурано лице лијечи води евиденцију и о започетом лијечењу издаје потврду на образцу који се налази у Прилогу број 2. и чини саставни дио овог правилника.

(3) Један примјерак потврде из става 2. овог члана здравствена установа доставља Фонду.

Престанак лијечења дијализом

Члан 9.

Лијечење дијализом престаје:

а) након успјешно обављене трансплантације бубрега;

б) уколико дође до опоравка бубрежне функције (нпр. код продужене имуносупресивне терапије код пацијената с гломерулонефритисом);

в) након акутне дијализе и

г) у случају смрти осигураног лица.

VI - ПРЕЛАЗНЕ И ЗАВРШНЕ ОДРЕДБЕ

Члан 10.

Овај правилник ступа на снагу осмог дана од дана објављивања у „Службеном гласнику Републике Српске“.

Ступањем на снагу овог правилника престаје да важи Правилник о индикацијама и поступку остваривања права на лијечење хемодијафилтрацијом ("Службени гласник Републике Српске", број 111/08).

Број: 02/015-129-8/10
22. јануара 2010. године
Бања Лука

Предсједник
Управног одбора,
Др **Миомир Шаула**, с.р.

Прилог број 1.

СТАНДАРДИ МАТЕРИЈАЛА ЗА ДИЈАЛИЗЕ

1.1. БИКАРБОНАТНА ХЕМОДИЈАЛИЗА И ХЕМОДИЈАФИЛТРАЦИЈА

No	Назив потрошног материјала	Количина по дијализи
1.	Дијализатор нископроточни Low flux 1,0 m ²	1
2.	Дијализатор нископроточни Low flux 1,10-1,30 m ²	
3.	Дијализатор нископроточни Low flux 1,5-1,6 m ²	
4.	Дијализатор нископроточни Low flux 1,8 m ²	
5.	Дијализатор високопроточни Hight flux 1,10-1,30 m ²	
6.	Дијализатор високопроточни Hight flux 1,5-1,6 m ²	
7.	Дијализатор високопроточни Hight flux 1,8 m ²	
8.	Дијализатор високопроточни Hight flux 2,2 m ²	
9.	АВ сетови комплет за ХД	1
10.	АВ сетови комплет online plus за ХДФ и БВМ модуле	1
11.	Супституциона линија комплет са филтером, ТИП Ф, Г... (антиконтаминациона комора)	1
12.	Игле за хемодијализу (15Г, 16Г, 17Г) - за одрасле	2
13.	Игле за хемодијализу (16Г, 17Г) - за дјецу	2
14.	Концентрат базног бикарбоната NaHCO ₃ 8,4 % канистер 10 лит.	5 1
15.	Концентрат киселог бикарбоната (Na 138-140 mmol/l са или без глукозе) канистер 10 литара	5 1
16.	Базни бикарбонатни прах NaHCO ₃ за ХД 650 g	1
17.	Базни бикарбонатни прах NaHCO ₃ за ХДФ 900 - 950 g	1
18.	Систем за инфузију	2
19.	Нискомолекуларни хепарин ампуле	1mg/kg/t t/ХД
20.	Хепарин ампула 5.000 iј.	1,5 amp.
21.	Физиолошки раствор (0,9% NaCl)	2 1
22.	Dia safe plus filter за ХД	1/ 100 ХД

23.	Dia safe plus filter за ултрачисти дијализат за ХДФ	1/ 50 ХД
24.	Систем за инфузију	2
25.	Бризгалица ПВЦ са иглом 20 ml	3
26.	Газа хидрофилна стерилна 1 m ²	1
27.	Адхезивни фластер хипоалергијски	1
28.	Маска хируршка од филса са повезом / гумицом	1
29.	Папирни убрбус	1
30.	ПВЦ рукавице нестерилне гумиране и талкиране + стерилне	4+1
31.	Повидон јод 10% 500 ml или алкохол	5ml/ХД
32.	Таблетирана со (NaCl)	0,5 kg/ХД
33.	Кеса пластична за отпадни материјал од 50 l	1/4 ХД
34.	Средство за хладну дезинфекцију машина - канистер 10 литара	82 ml
35.	Персирхетна киселина за чишћење 10 l	0,3 l
36.	Лимунска киселина канистер 5 - 10 l	0,3 l
37.	Еритропоетин amp.	1000 ij/HD

Кесе 5 l за аутоматску перитонеумску дијализу	2
АПД сет за циклор са свим припадајућим елементима	1
Продужетак катетера	1 комад /6 мјесеци
Хепарин inj. 5000 ij.	1
Бризгалица ПВЦ са иглом 20 ml	4
Компреса од газе стерилна 25 cm/25cm	1
Адхезивни фластер хипоалергијски 1,25 cm/1m	1
Маска хируршка од флиса са повезом / гумицом	2
Папирни убрбус	1
ПВЦ нестерилне, гумиране и талкиране рукавице	4
Средство за дезинфекцију коже, конекције (Средство са атомизером)	2 комада мјесечно
Средство за дезинфекцију руку	2 комада мјесечно
Јод 10% раствор 500 ml	10ml/ХД
Хидроген 3% раствор	10ml/ХД
Бензин медицински	10ml/ХД
Катетер за перитонеумску дијализу са одговарајућим адаптером катетера	1+1ком/год
Дарбопоетин алфа или метокси полиетилен гликол бета	мјесечно - 150 mcg

1.2. КОНТИНУИРАНА АМБУЛАТОРНА ПЕРИТОНЕУМСКА ДИЈАЛИЗА (ЦАПД)

Назив потрошног материјала	Количина по дијализи
Сет за ЦАПД, систем пуна кеса од 2 л или 2,5 л са осмотском активном супстанцом и електролитима, пратећим системом линија и елемената, кесом за прањње, дезинфекционим затварачима (капицама) - један затварач на један сет и једну терапијску процедуру. ЦАПД - 2 l глюкозе, 1,5 % са 1,75 и 1,25 Са или 2 l - 2,3% глюкозе са 1,75 и 1,25 mmol/l или 2 l - 4,25% глюкозе са 1,75 и 1,25 mmol/l или ЦАПД 2 l глюкозе 1,5% пуфер бикарбонат 2,5 l	4
Сигурносна клема	1 комад/ХД
Продужетак катетера	1 комад на 6 мјесеци
Хепарин 5000 ij./ml	1
Бризгалица ПВЦ са иглом 20 ml	4
Компреса од газе стерилна 25 cm/25cm	1
Адхезивни фластер хипоалергијски 1,25 cm/1m	1
Маска хируршка од флиса са повезом / гумицом	2
Папирни убрбус	1
ПВЦ нестерилне, гумиране и талкиране рукавице	4
Средство за дезинфекцију коже, конекције (Средство са атомизером) 250 ml	2 ком/мјесец
Средство за дезинфекцију руку 380ml	2 ком/мјесец
Јод 10% раствор 500 ml	10ml/ХД
Хидроген 3% раствор	10ml/ХД
Бензин медицински	10ml/ХД
Катетер за перитонеумску дијализу са одговарајућим адаптером катетера	1+1ком/год
Дарбопоетин алфа или метокси полиетилен гликол бета	мјесечно - 150 mcg

1.3. АУТОМАТСКА ПЕРИТОНЕУМСКА ДИЈАЛИЗА

Назив потрошног материјала	Количина по дијализи
Сет за ЦАПД, систем пуна кеса од 2 l (различите концентрације глюкозе или неког другог елемента - Na, Са) са пратећим системом линије и елементима, празна кеса, дезинфекциона капица (једна капица на сет на једну терапијску процедуру)	4

Прилог број 2.

(Назив здравствене установе)

(Мјесто)

Број: _____

Датум: _____

П О Т В Р Д А

О ЛИЈЕЧЕЊУ ДИЈАЛИЗОМ

Због терминалне бубрежне инсуфицијенције почиње програм лијечења дијализом:

_____, _____, _____.
(Име и презиме) (Адреса пребивалишта) (ЈМБГ)

са дијагнозом _____,

због _____.

Тип дијализе:

1. Бикарбонатна хемодијализа;
2. Хемодијализација;
3. Континуирана амбулаторна перитонеумска дијализа - (ЦАПД); (заокружити)
4. Аутоматска перитонеумска дијализа.

Датум почињања дијализе: _____ године.

Датум престанка дијализе: _____ године,

из разлога _____.

(Навести разлог)

Конзилијум љекара:

1. _____;

2. _____;

3. _____.

М.П.