

Републички завод за статистику Републике Српске
о б ј а в љ у ј е

ПРОСЈЕЧНЕ

БРУТО И НЕТО ПЛАТЕ ПО ЗАПОСЛЕНОМ ИСПЛАЊЕНОМ У РЕПУБЛИЦИ СРПСКОЈ У ОКТОБРУ 2016. ГОДИНЕ

Подручја дјелатности	у КМ	
	Бруто	Нето
Укупно	1344	837
A Пољопривреда, шумарство и риболов	1172	724
B Вађење руда и камена	1738	1100
C Прерађивачка индустрија	960	629
D Производња и снабдијевање електричном енергијом, гасом, паром и климатизација	1710	1054
E Снабдијевање водом; канализација, управљање отпадом и дјелатности санације (ремедијације) животне средине	1112	695
F Грађевинарство	871	547
G Трговина на велико и на мало, поправка моторних возила и мотоцикала	930	583
H Саобраћај и складиштење	995	622
I Дјелатности пружања смјештаја, припреме и послуживања хране, хотелијерство и угоститељство	890	556
J Информације и комуникације	1944	1172
K Финансијске дјелатности и дјелатности осигурања	2134	1310
L Пословање некретнинама	1078	672
M Стручне, научне и техничке дјелатности	1368	823
N Административне и помоћне услужне дјелатности	829	521
O Јавна управа и одбрана; обавезно социјално осигурање	1808	1110
P Образовање	1390	858
Q Дјелатности здравствене заштите и социјалног рада	1728	1064
R Умјетност, забава и рекреација	889	552
S Остале услужне дјелатности	1073	668

Број: 06.3.03/060.1.3.10-138/16

22. новембра 2016. године

Бања Лука

Директор,

Др Радмила Чичковић, с.р.

Фонд здравственог осигурања Републике Српске

На основу члана 48. 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), члана 47. став 1. тачка а) Правилника о садржају, обиму и начину остваривања права на здравствену заштиту ("Службени гласник Републике Српске", бр. 102/11, 117/11, 128/11, 101/12, 28/16 и 83/16) и члана 17. Статута Фонда здравственог осигурања Републике Српске ("Службени гласник Републике Српске", бр. 6/04, 19/05, 63/08, 64/09, 105/09, 119/11, 113/14 и 30/16), Управни одбор Фонда здравственог осигурања Републике Српске, на XXIII сједници, одржаној 15.11.2016. године, д о н и о ј е

ОДЛУКУ

О ИЗМЈЕНАМА И ДОПУНАМА ОДЛУКЕ О УСВАЈАЊУ ЛИСТЕ ЛИЈЕКОВА

I

У Одлуци о усвајању Листе лијекова ("Службени гласник Републике Српске", бр. 104/15, 111/15, 17/16, 34/16 и 83/16) у тачки III став 4. мијења се и гласи:

"Произвођачи лијекова који су обухваћени компонентом А-1 дужни су спровести процедуру за добијање одобрења за стављање у промет код надлежне институције до 30.6.2017. године, након чега ће Фонд извршити ажурирање ове листе."

II

У Прилогу број 1 - Основна листа - Листа А, у групи А - Алиментарни тракт и метаболизам; А10 - Антихипергликемици (Лијекови за лијечење дијабетеса); А10В - Орални антихипергликемици додају се лијекови и индикација:

АТЦ	INN	Облик лијека	Доза
A10BD08	вилдаглиптин, метформин ¹	филм-таблете	(50+850) mg (50+1000) mg
A10BD13	алоглиптин, метформин ¹	филм-таблете	(12,5+850) mg (12,5+1000) mg
A10BH01	ситаглиптин ¹	филм-таблете	100 mg
A10BH02	вилдаглиптин ¹	таблете	50 mg
A10BH04	алоглиптин ¹	филм-таблете	12,5 mg; 25 mg
A10BH05	линаглиптин ¹	филм-таблете	5 mg
ИНДИКАЦИЈА	1 - За додатну терапију стандардним антидијабетичима код гојазних болесника са дијабетесом типа 2 старијих од 18 година и нерегулисаном гликемијом (HbA1c>7,0%), уз препоруку специјалисте ендокринолога.		

У истом прилогу и Листи, у групи В - Крв и крвотворни органи; В02 - Антихеморагици; В02В - Витамин К и други хемостатици, код лијека АТЦ: В02В04, INN: хумани фактор коагулације IX, облик лијека: прахак и растварач за раствор за инјекцију/инфузију, у колони "Доза" додаје се текст: "1000 i.j."

У истом прилогу и Листи, у групи N - Нервни систем (Лијекови који дјелују на нервни систем; N04 - Антипаркинсонизици; N04А - Допаминаргици (Допаминаргички лијекови), код лијека АТЦ: N04В05; INN: прамипексол, у колони "Облик лијека" додаје се текст: "таблете са продуженим ослобађањем" и у колони "Доза" додаје се текст: "0,26 mg; 0,52 mg; 1,05 mg; 2,1 mg; 3,15 mg".

У истом прилогу, Листи и групи код N07 - Остали лијекови који дјелују на нервни систем; N07В - Лијекови за лијечење болести зависности код лијека АТЦ: N07В05, INN: бупренорфин, налоксон; облик терапију зависника од опојних дрога (F11), на препоруку специјалисте психијатра из центра за опијатско-супституиону терапију (ОСТ) Бања Лука, Добој, Дервента, Теслић, Требиње и Соколац".

У истом прилогу и Листи, у групи R - Респираторни систем; R03 - Лијекови за лијечење опструктивних плућних болести; R03А - Адренергици, инхалациони додају се лијек и индикација:

АТЦ	INN	Облик лијека	Доза
R03AK04	беклометазон, салбутамол ²	стлчени инхалат, суспензија	(250+100) mcg/доза
ИНДИКАЦИЈА	2 - Астма (J45).		

У истом прилогу, Листи, групи и подгрупи, R03В - Остали лијекови за лијечење опструктивних плућних болести, инхалациони, код лијека АТЦ: R03ВВ04, INN: тиотропијум, у колони "Облик лијека" додаје се текст: "раствор за инхалацију" и у колони "Доза" додаје се текст: "2,5 mcg / инхалацијској дози".

У истом прилогу и Листи, у групи V - Остало; V06 - Нутрицијенти и вјештачки заслађивачи код лијека АТЦ: V06DX01, INN: дијететски препарат, облик лијека: прахак, течност додају се индикације: "Глутарна ацидурија. Болест урина мириса јаворовог сирупа (MSUD)".

У истом прилогу, Листи и групи, код лијека АТЦ: V06DX03; INN: дијететски препарат за ентралну при-

мјену; облик лијека: течност додају се индикације: "АЛС (G12.2). Лафорина болест. Pelizaeus-Merzbacherova болест."

III

У истом прилогу, Листа нерегистрованих лијекова неопходних за лијечење појединих лијекова - Листа А1, у групи J - Антиинфективни лијекови за системску примјену; J04 - Анти tubеркулози додају се подгрупа J04A - Анти tubеркулози и лијекови:

ATC	INN	Облик лијека	Доза
J04AM02	исониазид, рифампицин	таблете	(75+150) mg
J04AM	исониазид, рифампицин, етамбутол	таблете	(75+150+275) mg
J04AM06	исониазид, рифампицин, етамбутол, пиразинамид	таблете	(75+150+275+400) mg

IV

У истом прилогу - Листа Б, у групи А - Алиментарни тракт и метаболизам; А10 Антихипергликемици (Лијекови за лијечење дијабетеса); А10В - Орални антихипергликемици бришу се лијекови и индикација:

ATC	INN	Облик лијека	Доза
A10BD13	алоглиптин, метформин ³	филм-таблете	(12,5+850) mg (12,5+1000) mg
A10BH01	ситаглиптин ³	филм-таблете	100 mg
A10BH02	вилдаглиптин ³	таблете	50 mg
A10BH04	алоглиптин ³	филм-таблете	12,5 mg; 25 mg
A10BH05	линаглиптин ³	филм-таблете	5 mg
ИНДИКАЦИЈА	3 - За додатну терапију стандардним антидијабетицима код гојазних болесника са дијабетесом типа 2 старијих од 18 година и нерегулисаним гликемијом (HbA1c > 7,0%), уз препоруку специјалисте ендокринолога.		

У истом прилогу, Листи, групи и подгрупи додају се лијек и индикација:

ATC	INN	Облик лијека	Доза
A10BX12	емпаглифлозин ⁴	филм-таблете	10 mg; 25 mg
ИНДИКАЦИЈА	4 - За лијечење дијабетес мелитуса типа 2 код одраслих лица, када дијета и физичка активност не пружају одговарајућу контролу гликемије, код примјене метформина због неподношљивости, те у комбинацији са другим лијековима за снижавање нивоа глукозе у крви, укључујући инсулин када ти лијекови, уз дијету и физичку активност, не пружају одговарајућу контролу гликемије, по препоруци ендокринолога.		

У истом прилогу и Листи, у групи С - Кардиоваскуларни систем; С01 - Терапија болести срца додају се група "С01Е - Остали лијекови у терапији болести срца" и лијек са индикацијом:

ATC	INN	Облик лијека	Доза
C01EB15	триметазидин ⁵	таблете са прилагођеним ослобађањем	35 mg
ИНДИКАЦИЈА	5 - По препоруци кардиолога.		

У истом прилогу, Листи и групи, С05 - Вазопротективи; С05С - Лијекови за стабилизацију капилара додају се лијек и индикација:

ATC	INN	Облик лијека	Доза
C05CA53	диосмин, хисперидин ⁶	филм-таблете	(450+50) mg
ИНДИКАЦИЈА	6 - Хронична венска инсуфицијенција, по препоруци васкуларног хирурга или ангиолога.		

У истом прилогу, Листи и групи, С09 - Лијекови који дјелују на ренин-ангиотензин систем; С09В - Инхибитори ангиотензин конвертирајућег ензима (АЦЕ), комбинације, додаје се лијек:

ATC	INN	Облик лијека	Доза
C09BB07	рампиприл, амлодипин	капсуле	(2,5+5) mg (5+5) mg (5+10) mg (10+5) mg (10+10) mg

У истом прилогу и Листи, у групи S - Сензорни органи; S01 - Лијекови за лијечење болести ока; S01E - Лијекови за лијечење глаукома и миотици додаје се лијек:

ATC	INN	Облик лијека	Доза
S01ED51	латанопрост, тимолол	капи за очи	(50 mcg + 5 mg)/ml

V

Ова одлука ступа на снагу осмог дана од дана објављивања у "Службеном гласнику Републике Српске", а примјењиваће се од 1.1.2017. године.

Број: 02/002-6033-7/16
15. новембра 2016. године
Бања Лука

В.д. председника
Управног одбора,
Оливера Марковић, с.р.

На основу члана 48. 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, 105/09, 119/11, 113/14 и 30/16), Управни одбор Фонда здравственог осигурања Републике Српске, на XXIII сједници, одржаној 15.11.2016. године, д о н и о ј е

ОДЛУКУ

О ИЗМЈЕНАМА И ДОПУНАМА ОДЛУКЕ О УСВАЈАЊУ ЛИСТЕ ЛИЈЕКОВА СА ПОСЕБНИМ НАЧИНОМ НАБАВКЕ (ФИНАНСИРАЊА НА ТЕРЕТ ФОНДА ЗДРАВСТВЕНОГ ОСИГУРАЊА РЕПУБЛИКЕ СРПСКЕ)

I

У Одлуци о усвајању Листе лијекова са посебним начином набавке (финансирања на терет Фонда здравственог осигурања Републике Српске); ("Службени гласник Републике Српске", број 111/15) - у Прилогу - Листа лијекова са посебним начином набавке (финансирања на терет Фонда здравственог осигурања Републике Српске) додају се група А - Алиментарни тракт и метаболизам и лијек са индикацијом, како слиједи:

ATC	ИНН	Фармацеутски облик	Доза
A	АЛИМЕНТАРНИ ТРАКТ И МЕТАБОЛИЗАМ		
A16	ДРУГИ ЛИЈЕКОВИ ЗА АЛИМЕНТАРНИ ТРАКТ И МЕТАБОЛИЗАМ		
A16A	ДРУГИ ЛИЈЕКОВИ ЗА АЛИМЕНТАРНИ ТРАКТ И МЕТАБОЛИЗАМ		
A16AB	ЕНЗИМИ		
A16AB02	имиглуцераза ¹	прашак за концентрат за отопину за инфузију	400 јединица
ИНДИКАЦИЈА	1 - Не-неуропатске манифестације типа I или типа III Gaucherove болести.		

II

У истом прилогу, у групи В - Крв и крвотворни органи, у подгрупи В02ВD - Фактори коагулације крви додају се лијекови са индикацијом, како сlijеди:

АТС	ИНН	Фармацеутски облик	Доза
В02ВD02	симоктоког алфа ²	прашак и растварач за раствор за инјекцију	250 i.j. / 1 бочица
			500 i.j. / 1 бочица
			1000 i.j. / 1 бочица
В02ВD02	туроктоког алфа ²	прашак и растварач за раствор за инјекцију	250 i.j. / 1 бочица
			1000 i.j. / 1 бочица
			1500 i.j. / 1 бочица
ИНДИКАЦИЈА	2 - Лијечење и профилакса крварења код пацијената са хемофилијом А (наследни недостатак фактора VIII).		

III

У истом прилогу, у групи Ј - Антиинфективни лијекови за системску примјену, у подгрупи Ј05АФ - Нуклеозидни и нуклеотидни инхибитори реверзне транскриптазе додају се лијек са индикацијама, како сlijеди:

АТС	ИНН	Фармацеутски облик	Доза
Ј05АФ01	зидовудин ³	капсуле, тврде	100 mg
ИНДИКАЦИЈА	3 - Лијечење инфекције изазване хуманим вирусом имунодефицијенције (ХИВ) код одраслих и дјеце у комбинацији са другим антиретровирусним лијековима. - Лијечење ХИВ-позитивних трудница, након 14. недеље трудноће, у превенцији трансмисије инфекције на плод и као примарна профилакса ХИВ инфекције код новорођенчади.		

IV

У истом прилогу, у групи L - Антинеопластици и имуномодулатори додају се погрупе L01C - Биљни алкалоиди и други природни производи и L01CD - Таксани и лијек са индикацијом, како сlijеди:

АТС	ИНН	Фармацеутски облик	Доза
L01CD04	кабазитаксел ⁴	концентрат и растварач за раствор за инфузију	60 mg/1,5 ml
ИНДИКАЦИЈА	4 - Лијечење метастатског карцинома простате који не реагује на хормонско лијечење, а који су претходно били на режиму доцетаксела.		

У истом прилогу и групи, у подгрупи L01XC - Моноклонска антитијела додају се лијек са индикацијама, како сlijеди:

АТС	ИНН	Фармацеутски облик	Доза
L01XC06	цетуксимаб ⁵	раствор за инфузију	5 mg/1 ml
ИНДИКАЦИЈА	5-1. - Лијечење пацијената са RAS wild-type метастатским колоректалним карциномом који експримира рецептор за епидермални фактор раста (EGFR). - У комбинацији са иринотекан-базираном хемотерапијом. - У првој линији у комбинацији са FOLFOX. - Као монотерапија код пацијената код којих је терапија оксалиплатином и иринотеканом била неуспјешна и који не толеришу иринотекан. 2. - За лијечење пацијената са сквамозним карциномом ћелија главе и врата. - У комбинацији са радијационом терапијом локално узнапредовале болести. - У комбинацији са платина-базираном хемотерапијом за рекурентна и/или метастатска обољења.		

У истом прилогу, групи и подгрупи код лијека АТС: бевацизумаб додаје се индикација: "у I линији системске НТ Са PVU уз таксане и цисплатину".

У истом прилогу, групи и подгрупи додају се лијек са индикацијама, како сlijеди:

АТС	ИНН	Фармацеутски облик	Доза
L01XC12	брентуксимаб ведотин ⁶	прашак за концентрат за отопину за инфузију	50 mg
ИНДИКАЦИЈА	6-1. - За третман CD30+ Hodgkinovog limfoma (HL) у релапсу, односно CD30+ HL који не одговара на терапију, код одраслих пацијената: - након аутологне трансплантације матичних станица (ASCT), - након најмање двије раније терапије када ASCT или хемотерапија која укључује више препарата нису терапијске опције. 2. - За третман системског анапластичног лимфома великих ћелија код одраслих пацијента.		

У истом прилогу и групи, у подгрупи L01XE - Инхибитори протеин киназе додају се лијек са индикацијама, како сlijеди:

АТС	ИНН	Фармацеутски облик	Доза
L01XE04	сунитиниб ⁷	филм таблете	12,5 mg
			25 mg
			50 mg
ИНДИКАЦИЈА	7 - Лијечење неоперабилног и/или метастатских малигних гастроинтестиналних тумора строме (GIST) код одраслих, после њиховог неуспјешног лијечења иматинибом услед резистенције или интолеранције на њега. - Лијечење неоперабилног или метастатског добро диференцираног панкреасно неуроендокриног тумора (pNET) са прогресијом болести у одраслих болесника.		

У истом прилогу, групи, и подгрупи, код лијека АТС: L01XE05, INN: сорафениб додаје се индикација: "за лијечење пацијената са прогресивним, локално узнапредовалим или метастатским диференцираним (папиларни, фоликуларни или Hurtle cell) карциномом штитне жлијезде, рефракторни на радиоактивни јод".

У истом прилогу и групи додају се подгрупе L02 - Ендокринолошка терапија, L02B - Хормонски антагонисти и сродни лијекови и L02BB - Селективни имуносупресиви и лијек са индикацијама, како сlijеди:

АТС	ИНН	Фармацеутски облик	Доза
L02BB04	ензалутамид ⁸	капсуле, меке	40 mg
ИНДИКАЦИЈА	8 - Лијечење одраслих мушкараца са метастатским карциномом простате резистентним на кастрацију који су асимптоматски или с благим симптомима након неуспјешног лијечења андрогеном депривацијом, а у којих хемотерапија још није клинички индицирана. - Лијечење одраслих мушкараца с метастатским карциномом простате резистентним на кастрацију у којих је болест напредовала током или након терапије доцетакселем.		

У истом прилогу и групи додају се подгрупа L02BX - Остали хормонски антагонисти и сродни лијекови и лијек са индикацијом, како сlijеди:

АТС	ИНН	Фармацеутски облик	Доза
L02BX03	абиратерон ⁹	таблете	250 mg
ИНДИКАЦИЈА	9 - Лијечење пацијената са метастатским карциномом простате који је резистентан на кастрацију, преднизолом, код одраслих мушкараца код којих је болест прогресирала током или после хемотерапијског режима заснованог на доцетакселем.		

У истом прилогу и групи, у подгрупи L03AX - Остали имуностимуланси код лијека АТС: L03AX13, INN: глатирамер ацетат додају се доза од 40 mg/1 ml.

У истом прилогу и групи, у подгрупи: L04AA - Селективни имуносупресиви код лијека АТС: L04AA03, INN: антилимфоцитни имуноглобулин коњског поријекла додају се индикације: “одбацивање трансплантираног бубрега; умјерена до тешка апластична анемија код болесника код којих није могућа трансплантација коштане сржи”.

У истом прилогу и групи, у подгрупи L04AC - Инхибитори интерлеукина додаје се лијек са индикацијама, како слиједи:

АТС	ИНН	Фармацеутски облик	Доза
L04AC10	секукинумаб ¹¹	раствор за инјекцију у напуњеном пену	150 mg/1 ml
ИНДИКАЦИЈА	<p>11 - Лијечење умјерене до тешке плак псоријаза одраслих пацијената који су кандидати за системску терапију</p> <p>- Лијечење активног псоријатичног артритиса одраслих пацијената сам или у комбинацији с метотрексатом, када је одговор на претходну терапију антиреуматским лијеком који модифицира ток болести неодговарајући.</p> <p>- Лијечење активног анкилозантног спондилитиса одраслих пацијената који су имали неодговарајући одговор на конвенционално лијечење.</p>		

V

У истом прилогу, у групи N - Нервни систем, у подгрупи N05 - Психолептици, N05AX - Остали антипсихотици додаје се лијек са индикацијама, како слиједи:

АТС	ИНН	Фармацеутски облик	Доза
N05AX13	палиперидон палмитат ¹²	суспензија за инјекцију са продуженим ослобађањем	50 mg/0,5 ml 75 mg/0,75 ml 100 mg/1 ml 150 mg/1,5 ml
ИНДИКАЦИЈА	<p>12 - Шизофренија, шизотипски поремећаји са суманутошћу (F20-F29).</p> <p>- Код некомпљантних пацијената до 35 година.</p> <p>- Некомпљантни пацијенти до 65 година старости који имају нежељене ефекте на класичним депонима који се не могу толерисати.</p> <p>- Резистентни на класичне депо антипсихотике за пацијенте до 65 година старости (под резистенцијом се подразумијева неадекватан одговор на два класична антипсихотика у року од шест мјесеци).</p>		

VI

Ова одлука ступа на снагу осмог дана од дана објављивања у “Службеном гласнику Републике Српске”.

Број: 02/002-6033-8/16
15. новембра 2016. године
Бања Лука

В.д. предсједника
Управног одбора,
Оливера Марковић, с.р.

На основу члана 48. 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, 105/09, 119/11, 113/14 и 30/16), а вези са Одлуком о усвајању Листе лијекова са посебним начином набавке (финансирања на терет Фонда здравственог осигурања Републике Српске), Управни одбор Фонда здравственог осигурања Републике Српске, на XXIII сједници, одржаној 15.11.2016. године, д о н и о ј е

У П У Т С Т В О

О ПРИМЈЕНИ ЛИЈЕКОВА АДАЛИМУМАБ, ЕТАНЕРЦЕПТ, ИНФЛИКСИМАБ, ГОЛИМУМАБ, ТОЦИЛИЗУМАБ, ВЕДОЛИЗУМАБ И СЕКУКИНУМАБ

1. Право на коришћење лијекова адалимумаб, етанерцепт, инфликсимаб, голимумаб, тоцилизумаб, ведолизумаб и секукинумаб прописаних Одлуком о усвајању Листе лије-

кова са посебним начином набавке (финансирања на терет Фонда здравственог осигурања Републике Српске) имају осигурана лица с обзиром на утврђене медицинске индикације и којима је издато одобрење Фонда.

2. Лијекови адалимумаб, етанерцепт, инфликсимаб, голимумаб, тоцилизумаб, ведолизумаб и секукинумаб примјењују се у референтној здравственој установи - Универзитетски клинички центар Републике Српске (у даљем тексту: УКЦРС).

3. Прописивање и примјена лијекова адалимумаб, етанерцепт, инфликсимаб, голимумаб, тоцилизумаб, ведолизумаб и секукинумаб вршиће се у складу са индикацијама, клиничким протоколима и смјерницама струковних удружења, а на приједлог овлашћених љекара УКЦРС за увођење наведених лијекова.

4. Одобрење за примјену лијека даје Фонд на основу стручног мишљења комисије коју именује директор Фонда, а коју чини пет чланова, од којих је један предсједник. Чланови комисије су: представник Министарства здравља и социјалне заштите Републике Српске, два представника УКЦРС и два представника Фонда.

5. Комисија из тачке 4. састаје се једном мјесечно, а раду комисије присуствује легитимни представник удружења обољелих, који нема право гласа.

6. Комисији се доставља Образац за увођење лијека, који попуњава љекар УКЦРС, уз медицинску документацију. Образац се попуњава у два примјерка, један примјерак задржава УКЦРС, а други се доставља надлежној служби Фонда. Наведени образац налази се у Прилогу број 1. и чини саставни дио овог упутства.

7. Изјава о пристанку пацијента / староца да је упознат са терапијским учинком и нуспојавама предложеног лијека налази се у Прилогу број 2. и чини саставни дио овог упутства.

8. Евалуацију и мониторинг о терапијском учинку одобреног лијека вршиће комисија сваких шест мјесеци. Након постигнуте ремисије у трајању од једне године, а на приједлог комисије, терапија се може искључити, у складу са индикацијама.

9. Фонд ће додијелити шифре љекарима одговарајуће специјалности УКЦРС који ће имати право прописивања лијекова адалимумаб, етанерцепт, инфликсимаб, голимумаб, тоцилизумаб, ведолизумаб и секукинумаб.

10. Требовање лијекова вршиће се преко апотеке УКЦРС, који је дужан да Фонду мјесечно доставља извјештаје о утрошеним лијековима за сваког пацијента, као и збирни извјештај за све пацијенте лијечене у току мјесеца.

11. Ово упутство ступа на снагу осмог дана од дана објављивања у “Службеном гласнику Републике Српске”.

Ступањем на снагу овог упутства ставља се ван снаге Упутство о примјени лијекова адалимумаб, етанерцепт, инфликсимаб, голимумаб, тоцилизумаб и ведолизумаб (“Службени гласник Републике Српске”, број 111/15).

Број: 02/002-6033-9/16
15. новембра 2016. године
Бања Лука

В.д. предсједника
Управног одбора,
Оливера Марковић, с.р.

Прилог број 1.

О Б Р А З А Ц

за увођење у терапију лијекова адалимумаб, етанерцепт, инфликсимаб, голимумаб, тоцилизумаб, ведолизумаб и секукинумаб

Назив здравствене установе у којој је прописан и апликован лек:
УНИВЕРЗИТЕТСКИ КЛИНИЧКИ ЦЕНТАР
РЕПУБЛИКЕ СРПСКЕ

Презиме и име осигураног лица

ЈМБГ

Адреса

Телефон / e-mail

Дијагноза по МКБ-10

Ток болести

.....

На основу медицинске документације у прилогу, од
(датум), а која је саставни дио овог обрасца, осигураном лицу по-
требно је да се у мјесецу..... апликује лијек:

INN

Назив лијека

Јачина лијека

Број ампула

Датум:

..... М.П.

..... (потпис, факсимил и
шифра лјекара специјалисте)

Прилог број 2.

Универзитетски клинички центар Републике Српске

Име и презиме лјекара:

ИЗЈАВА О ПРИСТАНКУ

примјене лијека адалимумаб, етанерцепт, инфликсимаб,
голимумаб, тоцилизумаб, ведолизумаб или секукинумаб

(Попуњава пунољетно осигурано лице):

Ја, осигурано лице коме је дијагностиковано
(име и презиме осигураног лица)

....., изјављујем да:

(дијагноза болести)

Или

(Попуњава родитељ - старалац дјетета до навршених 18 година):

Ја,, родитељ-старалац дјетета

(име и презиме осигураног лица)

(име и презиме дјетета)

коме је дијагностиковано, изјављујем да:

(дијагноза болести)

Имам знања о терапијском ефекту лијека, као и симптомима могућих нуспојава.

Ова изјава важи најдуже 12 месеци од дана издавања за осигурана лица.

Датум потписивања изјаве:

(потпис осигураног лица / родитеља-старалаца)

Изјава важи до:

(ЈМБГ)

(адреса и број тел.)

(e-mail адреса, уколико је поседује)

Уставни суд Босне и Херцеговине

Уставни суд Босне и Херцеговине у Великом вијећу, у предмету број **АП 5008/13**, рјешавајући апелацију **Сандра Векића**, на основу члана VI/36) Устава Босне и Херцеговине, члана 57 став (2) тачка б), члана 59 ст. (1) и (2) и члана 62 став (1) Правила Уставног суда Босне и Херцеговине - пречишћени текст ("Службени гласник Босне и Херцеговине", број 94/14), у саставу:

- Мирсад Ђеман, председник,
- Маго Тадић, потпредседник,
- Златко М. Кнежевић, потпредседник,
- Валерија Галић, судија,
- Миодраг Симовић, судија и
- Сеада Палаврић, судија,

на сједници одржаној 10. октобра 2016. године, донио је

ОДЛУКУ

О ДОПУСТИВОСТИ И МЕРИТУМУ

Усваја се апелација Сандра Векића.

Утврђује се повреда члана II/3ф) Устава Босне и Херцеговине и члана 8 Европске конвенције за заштиту људских права и основних слобода.

Укида се Пресуда Апелационог суда Брчко дистрикта Босне и Херцеговине број 96 0 П 031408 13 Гж од 19. септембра 2013. године.

Предмет се враћа Апелационом суду Брчко дистрикта Босне и Херцеговине, који је дужан да по хитном поступку донесе нову одлуку у складу са чланом II/3ф) Устава Босне и Херцеговине и чланом 8 Европске конвенције за заштиту људских права и основних слобода.

Налаже се Апелационом суду Брчко дистрикта Босне и Херцеговине да, у складу са чланом 72 став (5) Правила Уставног суда Босне и Херцеговине, у року од три мјесеца од дана достављања ове одлуке обавијести Уставни суд Босне и Херцеговине о предузетим мјерама с циљем извршења ове одлуке.

Одлуку објавити у "Службеном гласнику Босне и Херцеговине", "Службеним новинама Федерације Босне и Херцеговине", "Службеном гласнику Републике Српске" и у "Службеном гласнику Брчко дистрикта Босне и Херцеговине".

Образложење

I - Увод

1. Сандро Векић (у даљњем тексту: апелант) из Брчког, којег заступа Мирко Симић, адвокат из Брчког, поднио је 5. децембра 2013. године апелацију Уставном суду Босне и Херцеговине (у даљњем тексту: Уставни суд) против Пресуде Апелационог суда Брчко дистрикта Босне и Херцеговине (у даљњем тексту: Апелациони суд) број 96 0 П 031408 13 Гж од 19. септембра 2013. године.

II - Поступак пред Уставним судом

2. На основу члана 23 Правила Уставног суда, од Апелационог суда и пуномоћника тужених НИГП "Дневне независне новине" и Тајјане Рогуље (у даљњем тексту: првотужени и друготужена или тужени), који је заступао тужене у редовном судском поступку, затражено је 5. септембра 2016. године да доставе одговоре на апелацију.

3. Апелациони суд и тужени су доставили одговоре на апелацију 9. и 14. септембра 2016. године.

III - Чињенично стање

4. Чињенице предмета које произилазе из апелантових навода и докумената предочених Уставном суду могу да се сумирају на следећи начин:

5. Пресудом Основног суда Брчко дистрикта Босне и Херцеговине (у даљњем тексту: Основни суд) број 96 0 П 0031408 11 П од 1. марта 2013. године дјелимично је усвојен апелантов тужбени захтјев, па су тужени обавезани да солидарно, на име накнаде штете због клевете, апеланту исплате износ од 6.000,00 КМ са законским затезним каматама почев од 1. марта 2013. године до исплате (став I изреке пресуде). Одбијен је као неоснован дио апелантовог тужбеног захтјева преко досуђеног, те дио којим су тражене камате од 18. марта 2011. до 1. марта 2013. године (став II изреке пресуде).

6. У образложењу пресуде Основни суд је навео да је из спроведених доказа утврдио да је на интернетској страници првотуженог, <http://www.nezavisne.com>, чији уредник је друготужена, 17. марта 2011. године у 12,29 часова, објављен чланак под насловом "Брчко: приведени због дјечије порнографије" у којем је наведено: "Брчанска полиција привела је четири лица и претресла три локације на подручју Дистрикта у оквиру међународне акције "Оливер" која се односи на сузбијање искоришћавања дјече или малолетника ради порнографије путем Интернета. Портпарол Полиције Брчко дистрикта БиХ (у даљњем тексту: Полиција) је рекао да су приведена лица чији су иницијали [...] С.В. (26) за које постоји сумња да су уз кориштење хардверско-софтверске опреме приступили различитим садржајима дјечије порнографије и тако починили кривично дјело искориштавање дјетета или малолетника ради порнографије. "Срна" незванично сазнаје да су као могући починиоци овог кривичног дјела идентификовани [...] Сандро Векић." Наведено је да је апелант у тужби тврдио да објављени чланак садржи неистине "које се огледају у томе да су тужени, прије свега, објавили пуно име и презиме апеланта, иако су од портпарола Полиције добили податке о лицима означене иницијалима", те да апелант није "привођен". Такође, апелант је истакао да објављене информације нису тачне, јер против њега није вођена истрага, нити га је за наведено дјело привођила или ухапсила Полиција.

7. У вези са тим захтјевом, Основни суд је указао да је чланом 8 Кодекса за штампу Босне и Херцеговине прописано да ће новинари користити само праведна средства да дођу до вјести и докумената или фотографија, а да је неетички криво представљати нечији идентитет или намјеру и користити се махинацијама да би се дошло до информација за објављивање. У поступку је недвосмислено утврђено, из информације Полиције за медије, да против лица чији су иницијали Д.С. и А.М. постоје основи сумње да су путем Интернета приступили различитим материјалима који представљају дјечју порнографију, те да је утврђено да лица са иницијалима Д.В. и С.В. нису учествовала у извршењу наведеног кривичног дјела, а тужени су на интернетској страници објавили пуно име и презиме апеланта као могућег починиоца овог кривичног дјела. Наведено је да из потврде Полиције од 29. марта 2011. године, која