

Р Ј Е Ш Е Њ Е**О ПОТВРЂИВАЊУ КАТАСТРА НЕПОКРЕТНОСТИ ЗА ДИО КАТАСТАРСКЕ ОПШТИНЕ КОТОР ВАРОШ, ОПШТИНА КОТОР ВАРОШ**

1. Потврђује се да је катастар непокретности за дио катастарске општине Котор Варош, општина Котор Варош, и то за катастарске парцеле бр. 785/80 и 785/104, укупне површине 91 м², основан у складу са Законом о премјери и катастру Републике Српске ("Службени гласник Републике Српске", бр. 6/12 и 110/16).

2. Даном ступања на снагу катастра непокретности за дио катастарске општине Котор Варош, општина Котор Варош, за катастарске парцеле наведене у тачки 1. овог рјешења ставља се ван снаге и престаје да важи катастар земљишта у к.о. Котор Варош, општина Котор Варош, за катастарске парцеле бр. 785/80 и 785/104, уписане у посједовни лист број: 3355.

3. Катастар непокретности за непокретности поближе описане у тачки 1. овог рјешења ступа на снагу осмог дана од дана објављивања у "Службеном гласнику Републике Српске".

Број: 21.04/951-2039/16
24. фебруара 2017. године
Бања Лука

Помоћник директора за
оснивање и одржавање,
катастра непокретности,
Александар Деурић, 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, 106/09 и 110/16), члана 47. став 1. тачка г) 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 II сједници, одржаној 23.2.2017. године, д о н и о ј е

О Д Л У К У**О УСВАЈАЊУ ЛИСТЕ ЦИТОТОКСИЧНИХ, БИОЛОШКИХ И ПРАТЕЋИХ ЛИЈЕКОВА ФОНДА ЗДРАВСТВЕНОГ ОСИГУРАЊА РЕПУБЛИКЕ СРПСКЕ****I**

Усваја се Листа цитотоксичних, биолошких и пратећих лијекова Фонда здравственог осигурања Републике Српске.

II

Листу цитотоксичних, биолошких и пратећих лијекова Фонда здравственог осигурања Републике Српске чине Листа I, Листа II, Листа III и Листа IV - листе лијекова који се могу прописивати:

Листа I - Цитотоксични лијекови

АТС	ИНН	ФАРМАЦЕУТСКИ ОБЛИК	ДОЗА И ПАКОВАЊЕ
L	АНТИНЕОПЛАСТИЦИ И ИМУНОМОДУЛАТОРИ		
L01	АНТИНЕОПЛАСТИЦИ		
L01A	АЛКИЛИРАЈУЋИ ЦИТОСТАТИЦИ		
L01AA	НИТРОГЕН МУСТАРД АНАЛОЗИ		
L01AA01	циклофосфамид	прашак за раствор за инјекцију	200 mg; (*) 500 mg 1000 mg (1 g)
		таблете	50 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. више различитих врста малигнух тумора, према важећим смјерницама; 2. chr. glomerulonephritis (мембранозни, FSGS, болест минималних промјена) (*); 3. васкулитиса (P-ANCA, C-ANCA) (*); 4. lupus nephritis (мембранозни и дифузно пролиферативни) (*).		

1) од стране онколошких/хематолошких конзилијума клиничких центара Републике Српске и/или онколошких/хематолошких конзилијума болница у Републици Српској, који су формиран под организационим и струковним надзором клиничких центара Републике Српске, и

2) конзилијарном одлуком љекара одговарајуће гране специјалности (за неонколошке индикације).

III

(1) Индикације за примјену појединих лијекова лиценциране су.

(2) Примјена у нелиценцираним индикацијама, а које се налазе у NCCN, ESMO и другим терапијским смјерницама или националним водичима, може се вршити само на основу одлука онколошко/хематолошких конзилијума.

(3) Општи критеријуми за примјену хемиотерапијских режима су сљедећи:

- 1) дефинисање TNM и стадијума болести,
- 2) стање пацијента које задовољава важеће препоруке (међународне и/или националних водича),
- 3) адекватне хематолошке и биохемијске анализе,
- 4) подобан кардиолошки статус и EF,
- 5) потврђено присуство/одсуство метастатске болести препорученим дијагностичким процедурама,
- 6) одговарајући ECOG статус пацијента,
- 7) очекивано преживљавање пацијента (за метастатску болест више од шест мјесеци),
- 8) сходно важећим међународним смјерницама и општем клиничком аспекту пацијента, те придруженим болестима које су врло честе у старијој животној доби (коморбидитети), те очекиваном преживљавању (више од шест мјесеци) и резултатима најновијих клиничких истраживања, потребно је подробно размотрити и узети у обзир и доб када се доноси одлука о увођењу било којег од онколошко/хематолошко третмана. Терапију примјењивати док траје позитиван одговор уз реевалуацију ефикасности лијечења након три циклуса или раније (зависно од клиничке слике).

IV

Листа цитотоксичних, биолошких и пратећих лијекова Фонда здравственог осигурања Републике Српске налази се у прилогу и чини саставни дио ове одлуке.

V

(1) Ова одлука ступа на снагу осмог дана од дана објављивања у "Службеном гласнику Републике Српске".

(2) Ступањем на снагу ове одлуке престаје да важи Одлука о усвајању Листе цитотоксичних, биолошких и пратећих лијекова Фонда здравственог осигурања Републике Српске ("Службени гласник Републике Српске", бр. 15/15, 74/15 и 78/15).

Број: 02/002-1147-10/17
23. фебруара 2017. године
Бања Лука

Предсједник
Управног одбора,
Др Сњежана Новаковић Бурсаћ, с.р.

L01AA02	хлорамбуцил	обложене таблете	2 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. различитих врста хематолошких тумора, према важећим смјерницама.		
L01AA03	мелфалан	таблете прашак за раствор за инјекцију	2 mg 50 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. више различитих врста малигних тумора, према важећим смјерницама.		
L01AA06	ифосфамид	прашак за раствор за инјекцију	500 mg (0,5 g) 1000 mg (1 g) 2000 mg (2 g)
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. више различитих врста малигних тумора, према важећим смјерницама.		
L01AB	АЛКИЛ СУЛФОНАТИ		
L01AB01	бусулфан	таблете концентрат за раствор за инфузију	2 mg 60 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. мијелопролиферативног синдрома.		
L01AD	НИТРОЗОУРЕА		
L01AD01	кармустин	прашак и растварач за раствор за инфузију имплантат	100 mg 7,7 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. више различитих врста малигних тумора, према важећим смјерницама.		
L01AD02	ломустин	капсуле	40 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. више различитих врста малигних тумора, према важећим смјерницама.		
L01AX	АЛКИЛИРАЈУЋИ АГЕНСИ – ОСТАЛИ АЛКИЛИРАЈУЋИ АГЕНСИ		
L01AX03	темозоломид	капсуле	5 mg 20 mg 100 mg 140 mg 180 mg 250 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. примарног малигног тумора мозга - glioblastoma multiforme - I линија терапије након палијативног оперативног захвата или конкомитантна примјена са зрачењем уз наставак лијечења као монотерапија; 2. рекурентног малигног глиома, уколико није примијењен у I линији терапије; 3. у терапији метастатског мекоткивног саркома као salvage терапија; 4. метастатског меланома.		
L01AX04	дакарбазин	прашак за раствор за инјекцију	100 mg 200 mg 500 mg 600 mg 1000 mg (1 g)
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. више различитих врста малигних тумора, према важећим смјерницама.		
L01B	АНТИМЕТАБОЛИТИ		
L01BA	АНАЛОЗИ ФОЛНЕ КИСЕЛИНЕ		
L01BA01	метотрексат	раствор за инјекцију / концентрат за раствор за инфузију / прашак за раствор за инјекцију таблете	5 mg 10 mg 50 mg; (*) 500 mg 1000 mg 5000 mg; (5 g) 2,5 mg 10 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. више различитих врста малигних тумора, према важећим смјерницама; 2. ектопичне трудноће и код инвазивне моле и хориокарцинома (малигних трофобластних болести) (*).		
L01BV	АНАЛОЗИ ПУРИНА		
L01BV02	меркаптопурин	таблете	50 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. различитих врста хематолошких тумора, према важећим смјерницама.		
L01BV03	тиогуанин	таблете	40 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. различитих врста хематолошких тумора, према важећим смјерницама.		
L01BV04	кладрибин	концентрат за раствор за инфузију / раствор за инјекцију	10 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. лимфопрлиферативних болести.		

L01BB05	флударабин	прашак за раствор за инјекцију или инфузију / концентрат за раствор за инјекцију или инфузију / раствор за инјекцију таблете	50 mg 10 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. хроничне лимфатичке леукемије (CLL) као I линија терапије.		
L01BC	АНАЛОЗИ ПИРИМИДИНА		
L01BC01	цитарабин	раствор за инјекцију или инфузију	100 mg 500 mg 1000 mg 2000 mg
	липозомални цитарабин	суспензија за инјекцију	50 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. различитих врста хематолошких тумора, према важећим смјерницама.		
L01BC02	5-флуороурацил	раствор за инјекцију или инфузију / концентрат за раствор за инфузију капсуле	250 mg; (*) 500 mg 1000 mg 2500 mg 5000 mg 250 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. више различитих врста малигнух тумора, према важећим смјерницама; 2. глаукоума (*); 3. тешких форми увеитиса (*).		
L01BC05	гемцитабин	прашак за раствор за инјекцију или инфузију / концентрат за раствор за инфузију	200 mg 1000 mg (1 g) 2000 mg (2 g)
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. више различитих врста малигнух тумора, према важећим смјерницама.		
L01BC06	капецитабин	филм-таблете	150 mg 500 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. више различитих врста малигнух тумора, према важећим смјерницама.		
L01C	БИЉНИ АЛКАЛОИДИ И ДРУГИ ПРИРОДНИ ПРОИЗВОДИ		
L01CA	АЛКАЛОИДИ ВИНКЕ И ДРУГИ АНАЛОЗИ		
L01CA01	винбластин	прашак за раствор за инјекцију / раствор за инјекцију	10 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. више различитих врста малигнух тумора, према важећим смјерницама.		
L01CA02	винкрестин	раствор за инјекцију и инфузију прашак за раствор за инјекцију и инфузију	1 mg/ml (1 ml; 2 ml; 5 ml) 1 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. више различитих врста малигнух тумора, према важећим смјерницама.		
L01CA03	виндезин	прашак за раствор за инјекцију	5 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. више различитих врста малигнух тумора, према важећим смјерницама.		
L01CA04	винорелбин	концентрат за раствор за инфузију капсуле	10 mg 50 mg 20 mg 30 mg 80 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. метастатског карцинома дојке у III линији системског третмана, као монотерапија или у комбинованим хемиотерапијским режимима; 2. локално узнапредовалог/метастатског неситноћелијског карцинома плућа (NSCLC), као монотерапија или у комбинованим хемиотерапијским режимима.		
L01CB	ДЕРИВАТИ ПОДОФИЛОТОКСИНА		
L01CB01	етопозид	концентрат за раствор за инфузију / прашак за раствор за инфузију капсуле	50 mg 100 mg 200 mg 500 mg 1000 mg 50 mg 100 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. више различитих врста малигнух тумора, према важећим смјерницама.		
L01CD	ТАКСАНИ		

L01CD01	паклитаксел	концентрат за раствор за инфузију	30 mg 100 mg 150 mg 300 mg
		прашак за суспензију за инфузију	100 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. више различитих врста малигнух тумора, према важећим смјерницама.		
L01CD02	доцетаксел	концентрат и растварач за раствор за инфузију / концентрат за раствор за инфузију	20 mg 80 mg 160 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. више различитих врста малигнух тумора, према важећим смјерницама.		
L01DA	ЦИТОТОКСИЧНИ АНТИБИОТИЦИ И СРОДНЕ СУПСТАНЦЕ – АКТИНОМИЦИНИ		
L01DA01	дактиномицин (актиномицин-D)	прашак за раствор за инјекцију	500 mcg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. саркома у дјецe и одраслих; 2. тумора гинеколошких регија.		
L01DB	ЦИТОТОКСИЧНИ АНТИБИОТИЦИ И СРОДНЕ СУПСТАНЦЕ – АНТРАЦИКЛИНИ И СРОДНЕ СУПСТАНЦЕ		
L01DB01	доксорубицин	концентрат за раствор за инфузију / раствор за инјекцију / прашак за раствор за инфузију	10 mg 20 mg 50 mg 200 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. више различитих врста малигнух тумора.		
L01DB01	доксорубицин (пегилирани липозомални)	концентрат за раствор за инфузију / прашак за раствор за инјекцију	20 mg 50 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. локално узнапредовалог/метастанског карцинома јајника када терапија са платинским дериватима није дала позитиван резултат или када постоје контраиндикације за примјену исте; 2. локално узнапредовалог/метастанског карцинома дојке као монотерапија или у комбинованим хемиотерапијским режимима код болесника са повишеним кардиолошким ризиком; 3. Капоши саркома.		
L01DB02	даунорубицин	концентрат за раствор за инфузију / прашак за раствор за инјекцију	20 mg 50 mg
	даунорубицин (липидна формулација)	концентрат за раствор за инфузију / прашак за раствор за инјекцију	20 mg 50 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. различитих врста хематолошких тумора, према важећим смјерницама.		
L01DB03	епирубицин	концентрат за раствор за инфузију / прашак за раствор за инјекцију или инфузију	10 mg 50 mg 100 mg 200 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. више различитих врста малигнух тумора, према важећим смјерницама.		
L01DB06	идарубицин	капсуле прашак за раствор за инјекцију / раствор за инјекцију	5 mg 10 mg 5 mg 10 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. акутне леукемије.		
L01DB07	митоксантрон	концентрат за раствор за инфузију	10 mg 20 mg 25 mg 30 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. локално узнапредовалог/метастанског карцинома дојке у salvage хемиотерапијским режимима; 2. non-Hodgkin's лимфома (NHL); 3. акутне мијелобластне леукемије (AML); 4. иноперабилног хепатоцелуларног карцинома; 5. карцинома простате, хормон резистентаног; 6. секундарно прогресивне мултипле склерозе.		
L01DC	ОСТАЛИ ЦИТОТОКСИЧНИ АНТИБИОТИЦИ		
L01DC01	блеомицин	прашак за раствор за инјекцију	15000 i.j.
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. више различитих врста малигнух тумора, према важећим смјерницама.		

L01DC03	митомидин-С	прашак за раствор за инјекцију	2 mg 10 mg; (*) 20 mg 40 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. више различитих врста малигнух тумора, према важећим смјерницама; 2. глаукома (*); 3. тешке форме увеитиса (*).		
L01X	ОСТАЛИ АНТИНЕОПЛАСТИЦИ		
L01XA	ЈЕДИЊЕЊА ПЛАТИНЕ		
L01XA01	цисплатин	концентрат за раствор за инфузију / пра- шак за раствор за инјекцију	10 mg 50 mg 100 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. више различитих врста малигнух тумора, према важећим смјерницама.		
L01XA02	карбоплатин	концентрат за раствор за инфузију или инјекцију / раствор за инфузију	50 mg 150 mg 450 mg 600 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. више различитих врста малигнух тумора, према важећим смјерницама.		
L01XA03	оксалиплатин	прашак за раствор за инфузију / концентрат за раствор за инфузију	50 mg 100 mg 200 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. локално узнапредовалог/метастатског карцинома дебелог цријева и ректума, као монотерапија или у комбинова- ним хемиотерапијским режимима са флуоропиримидинима; 2. карцинома дебелог цријева и ректума стадијум III (Duke's C) у адјувантном третману, у комбинацији са флуоро- пиримидинима након комплетне ресекције примарног тумора; 3. карцинома панкреаса и карцинома желуца у неoadјувантном и системском лијечењу и секвенционално са зра- чењем; 4. карцинома тестиса у salvage третману према важећим смјерницама.		
L01XB	МЕТИЛХИДРАЗНИ		
L01XB01	прокарбазин	капсуле	50 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. више различитих врста малигнух тумора, према важећим смјерницама.		
L01XX	ОСТАЛИ АНТИНЕОПЛАСТИЦИ		
L01XX02	L-аспарагиназа	прашак за раствор за инјекцију	10 000 i.j.
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. више различитих врста малигнух тумора, према важећим смјерницама.		
L01XX05	хидроксиуреа (хидрокси- карбамид)	капсуле	500 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. мијелопролиферативног синдрома.		
L01XX11	естрамустин	капсуле	140 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. хормонски резистентног локално узнапредовалог/метастатског карцинома простате, као монотерапија или у комбинованим хемиотерапијским режимима.		
L01XX17	топотекан	концентрат за раствор за инфузију / пра- шак за концентрат за раствор за инфузију капсуле	1 mg 4 mg 250 mcg (0,25 mg) 1 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. карцинома јајника, као монотерапија или у комбинованим хемиотерапијским режимима након примјене тера- пије са таксанима и платинским дериватима; 2. рекурентног или стадијума IVB карцинома грлића материце у комбинацији са цисплатином, уколико није при- мана цисплатина претходно; 3. релапног ситноћелијског карцинома плућа (SCLC); 4. рекурентног или прогресивног Ewingovog саркома / примитивног неуроектодермалног тумора, рабдомиосарко- ма, према NCCN смјерницама (код узнапредовалог стадија саркома као salvage терапија).		
L01XX19	иринотекан	концентрат за раствор за инфузију / раствор за инфузију	40 mg 100 mg 300 mg 500 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. локално узнапредовалог/метастатског карцинома дебелог цријева и ректума, као монотерапија или у комбинова- ним хемиотерапијским режимима са флуоропиримидинима; 2. карцинома једњака и желуца према важећим смјерницама.		
L01XX23	митоган	таблета	500 mg

ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. I линије карцинома надбубрежне жлијезде.		
L01XX24	пегаспаргаза (PEG-аспарагиназа)	раствор за инјекцију	3750 i.j./ml
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. више различитих врста малигнух тумора, према важећим смјерницама.		
L01XX35	анагрелид	капсуле	0,5 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. есенцијалне тромбоцитемije.		
L02	ЕНДОКРИНОЛОШКА ТЕРАПИЈА		
L02A	ХОРМОНИ И СРОДНИ ЛИЈЕКОВИ		
L02AB	ГЕСТАГЕНИ		
L02AB01	мегестрол	таблете	40 mg 160 mg
		орална суспензија	40 mg/ml; 240 ml
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. хормонски зависног метастатског карцинома дојке; 2. хормонски зависног метастатског карцинома ендометријума; 3. малигне кахексије (суспензија).		
L03	ИМУНОСТИМУЛАНСИ		
L03A	ИМУНОСТИМУЛАНСИ		
L03AB	ИНТЕРФЕРОНИ		
L03AB04	интерферон алфа-2а	раствор за инјекцију	6 M i.j./ml; 0,5 ml (3 M.i.j./0,5 ml) 9 M i.j./ml; 0,5 ml (4,5 M.i.j./0,5 ml) 12 M i.j./ml; 0,5 ml (6 M.i.j./0,5 ml) 18 M i.j./ml; 0,5 ml (9 M.i.j./0,5 ml) 36 M i.j./ml; 0,5 ml (18 M.i.j./0,5 ml) 30 M.i.j./ml; 0,6 ml (18 M.i.j./0,6 ml)
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. мијелопролиферативних болести; 2. меланома стадијума II - IV; 3. карцинома бубрега свијетлих ћелија стадијум Robson III – IV; 4. неуроендокриног тумора (NET) – након прогресије на аналоге соматостатинских рецептора.		
L03AB05	интерферон алфа-2б	раствор за инјекцију раствор за инјекцију (мултидозни пен)	10 M.i.j./ml (1 ml; 2,5 ml) 15 M.i.j./ml; 1,2 ml 25 M.i.j./ml; 1,2 ml 50 M.i.j./ml; 1,2 ml
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. високо ризичног меланома - адјувантни третман; 2. мијелопролиферативних болести.		
L03AC	ИНТЕРЛЕУКИНИ		
L03AC01	алдеслеукин (рекомби- нантни интерлеукин-2)	прашак за раствор за инјекцију и инфузију	18 M i.j. (1,1 mg)
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. локално узнапредовалог/метастатског карцинома бубрега свијетлих ћелија; 2. метастатског меланома, као монотерапија или у комбинацији са другим агенсима, према важећим смјерницама.		
L03AX	ОСТАЛИ ИМУНОСТИМУЛАНСИ		
L03AX03	Vacillus Calmette-Guerin (BCG)	прашак и растварач за суспензију за инјекцију	81 mg; 3 ml 100 mg; 1 ml
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се интравезикално у лијечењу: 1. примарних или рецидивантних интраепителних карцинома мокраћне бешике.		
L04	ИМУНОСУПРЕСИВНА СРЕДСТВА		
L04A	ИМУНОСУПРЕСИВИ		
L04AX	ОСТАЛИ ИМУНОСУПРЕСИВИ		
L04AX02	талидомид	капсуле/таблете	50 mg 100 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. мултиплот мијелома; 2. неуроендокриног тумора.		

Листа II – Биолошки лијекови

АТС	ИНН	ФАРМАЦЕУТСКИ ОБЛИК	ДОЗА и ПАКОВАЊЕ
L	АНТИНЕОПЛАСТИЦИ И ИМУНОМОДУЛАТОРИ		
L01	АНТИНЕОПЛАСТИЦИ		
L01X	ОСТАЛИ АНТИНЕОПЛАСТИЦИ		
L01XC	МОНОКЛОНСКА АНТИТИЈЕЛА		

L01XC02	ритуксимаб	концентрат за раствор за инфузију	100 mg 500 mg
		раствор за инјекцију	1400mg/11,7ml
ИНДИКАЦИЈЕ	<p>Примијењен супкутано, користи се у лијечењу одраслих лица са non-Hodgkin's лимфомом (NHL)</p> <ol style="list-style-type: none"> у комбинацији са хемотерапијом у лијечењу пацијената обољелих од фоликуларног лимфома (FL), стадија III –IV, који претходно нису лијечени, у терапији одржавања код пацијената обољелих од фоликуларног лимфома који су одговорили на индукцијску терапију, у комбинацији са СНОР хемотерапијом (циклофосфамид, доксорубин, винкрестин, преднизолон) у лијечењу пацијената са CD20 позитивним дифузним non-Hodgkin's лимфомом (NHL) великих В хелија (DLBCL). <p>Примијењен интравенски, користи се у лијечењу:</p> <ol style="list-style-type: none"> non-Hodgkin's лимфома (NHL) CD20 +++(+3) мјерено имунохистохемијски, као I линија терапије, у комбинацији са цитостатском терапијом; укупно 6-9 циклуса; одобрава се примјена до 24 мјесеца у терапији одржавања код постигнуте парцијалне или комплетне регресије, терапијски резистентних облика имунохемолитичких анемија и кортикорезистентних тромбоцитопенија, хроничне лимфоцитне леукемије (CLL), као I линија терапије, релапсног фоликуларног non-Hodgkin's лимфома (NHL). 		
L01XC03	трастузумаб	прашак за концентрат за раствор за инфузију	150 mg 600 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	<p>Примијењен супкутано, користи се у лијечењу HER2 позитивног рака дојке (IHC 3+ или CISH/FISH+):</p> <ol style="list-style-type: none"> рани карцином дојке са високим ризиком за поврат болести: <ol style="list-style-type: none"> неoadјувантна терапија у комбинацији са таксанима, адјувантна терапија конкомитантно и након хемиотерапије која је садржавала антрациклине и таксане. <p>Примијењен интравенски, користи се у лијечењу HER2 позитивног рака дојке (IHC 3+ или CISH/FISH +):</p> <ol style="list-style-type: none"> рани карцином дојке са високим ризиком за поврат болести: <ol style="list-style-type: none"> неoadјувантна терапија у комбинацији са таксанима, адјувантна терапија конкомитантно и након хемиотерапије која је садржавала антрациклине и таксане; локално узнапредовали иноперабилни/метастатски карцином дојке: <ol style="list-style-type: none"> прва линија терапије у комбинацији са таксанима, у монотерапији, као трећа линија лијечења, након претходно спроведене најмање двије линије хемиотерапије за метастатску болест; ранија терапија је морала садржавати антрациклине и таксане, у комбинацији са инхибиторима ароматазе код постменопаузалних болесница са хормонски позитивним метастатским карциномом дојке, који није претходно лијечен са трастузумабом; као неoadјувантна или прва линија системске хемиотерапије у комбинацији са цисплатином и 5-флуороурацилом или капецитабином за третман HER2 позитивног карцинома желуца и EGJ прелаза, ECOG PS 0-2, оцјена ефекта након три циклуса (према NCCN и ESMO смјерницама). 		
L01XE	ИНХИБИТОРИ ПРОТЕИН КИНАЗЕ		
L01XE01	иматиниб	филм таблета / капсула тврда	100 mg 400 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	<p>Користи се у лијечењу:</p> <ol style="list-style-type: none"> иноперабилног или метастатског гастроинтестиналног стромалног тумора Kit (CD117)-позитивног (GIST); у адјувантном третману гастроинтестиналних стромалних тумора (GIST) код пацијената са значајним ризиком за релапс болести након комплетне ресекције примарног тумора Kit (CD117)-позитивног (GIST); Филаделфија-хромозом-позитивне хроничне мијелоидне леукемије (CML), као I линија терапије; Филаделфија позитивне акутне лимфобластне леукемије; dermatofibrosarkoma protuberansa / нересектабилни или рецидивирајући / метастатски за који није индиковано оперативно лијечење (према NCCN и ESMO смјерницама). 		

Листа III – Хормонска терапија

АТС	ИНН	ФАРМАЦЕУТСКИ ОБЛИК	ДОЗА И ПАКОВАЊЕ
H	ХОРМОНСКИ ПРЕПАРАТИ ЗА СИСТЕМСКУ ПРИМЈЕНУ, ИСКЉУЧУЈУЋИ ПОЛНЕ ХОРМОНЕ И ИНЗУЛИНЕ		
H01	ХОРМОНИ ХИПОФИЗЕ И ХИПОТАЛАМУСА И АНАЛОЗИ		
H01CB	АНТИАНДРОГЕНИ, МОНОКОМПОНЕНТНИ		
H01CB02	октреотид	раствор за инјекцију / или инфузију	0,05 mg 0,1 mg; (*) 0,5 mg 1 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	<p>Користи се у лијечењу:</p> <ol style="list-style-type: none"> гастроентеропанкреатичног неуроендокриног тумора (GEP NETs) <ul style="list-style-type: none"> функционалног - карциноидна криза, контрола симптома GEP NETs, периоперативно (преоперативно, интраоперативно, постоперативно), агресивне дијагностичке и терапијске процедуре (биопсија, пункција, хемиотерапија...), тест уводна терапија за октреотид LAR, додаток терапији октреотид LAR-ом: "Escape" dose), нефункционалног (тест-уводна терапија за октреотид LAR); дијареје индуковане хемиотерапијом Gr III и више, након неуспјеха стандардне симптоматско-супортивне терапије; акромегалије (D35.2; E22.0) (*); у терапији акутног варицеалног крварења из варикса једњака и желуца у болничким условима (I85.0) (*); у терапији панкреасне фистуле након операције на панкреасу која не реагује на ендоскопску хемостазу у болничким условима (K86.2; K86.3; K86.8; K86.9) (*). 		

H01CB02	октреотид (LAR)	прашак и растварач за суспензију за инјекцију	30 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. иноперабилног и/или метастатског гастроентеропанкреатичног неуроендокриног тумора (GEP NETs) само након примјене брзо ослобађајућег октреотида - функционалног (контрола симптома и туморског раста, као монотерапија или у комбинацији са хемиотерапијом или интерфероном), - нефункционалног (симптоматски тумори: добро диференцирани тумори код присуства једног или више од наведеног: клинички значајна туморска маса или прогресија тумора или присуство симптома узрокованих локалном туморском масом; асимптоматски тумори: добро диференцирани Мидгут карциноиди са малом метастатском масом у јетри, нересектабилном); 2. акромегалија (D35.2; E22.0).		
L	АНТИНЕОПЛАСТИЦИ И ИМУНОМОДУЛАТОРИ		
L02	ЕНДОКРИНА ТЕРАПИЈА		
L02A	ХОРМОНИ И СРОДНИ ЛИЈЕКОВИ		
L02AB	ПРОГЕСТОГЕНИ (ПРОГЕСТЕРОНИ)		
L02AB02	медроксипрогестерон	таблете	100 mg 200 mg 400 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. хормонски зависног метастатског карцинома дојке; 2. хормонски зависног карцинома ендометријума.		
L02AE	АНАЛОЗИ ГОНАДОТРОПИН ОСЛОБАЂАЈУЋЕГ ХОРМОНА		
L02AE02	леупрорелин	прашак и растварач за суспензију за инјекцију / прашак и растварач за суспензију за инјекцију са продуженим ослобађањем прашак и растварач за раствор за инјекцију / прашак и растварач за суспензију за инјекцију са продуженим ослобађањем прашак и растварач за раствор за инјекцију имплантат	3,75 mg; (*) 11,25 mg 7,5 mg 22,5 mg 45 mg 3,6 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. локалне болести простате - медикаментозна кастрација хормонски зависног карцинома простате; 2. локално унапредовале болести простате - медикаментозна кастрација хормонски зависног карцинома простате; 3. метастатске болести простате - медикаментозна кастрација хормонски зависног карцинома простате; 4. рака дојке код пременопаузалних и перименопаузалних жена код којих је индикувана хормонска терапија, у дози од 3,75 mg и 11,25 mg; 5. Pubertas praesoxa (*).		
L02AE03	госерелин	имплантат	3,6 mg 10,8 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. медикаментозне кастрације хормонски зависног карцинома простате; 2. медикаментозне кастрације хормонски зависног карцинома дојке, код жена у пременопаузи: а) адјувантна терапија - заједно са тамоксифеном у групи средњег и високог ризика релапса у трајању до три године (тамоксифен пет година) и у посебним ријетким случајевима као монотерапија у трајању до три године, б) локално унапредовалог и/или метастатског карцинома дојке: у првој линији са тамоксифеном или у другој линији, након тамоксифена, и у комбинацији са инхибиторима ароматазе (прва, друга или трећа линија; зависно од претходног лијечења).		
L02B	АНТАГОНИСТИ ХОРМОНА И СРОДНИ ЛИЈЕКОВИ		
L02BA	АНТИ-ЕСТРОГЕНИ		
L02BA03	фулвестрант	раствор за инјекцију	250 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. локално унапредовалог/метастатског карцинома дојке у жена с позитивним естрогенским рецепторима у постменопаузи у случају релапса болести током или након антиестрогенске терапије са тамоксифеном и инхибиторима ароматазе.		

Листа IV – Пратећи лијекови

АТС	ИНН	ФАРМАЦЕУТСКИ ОБЛИК	ДОЗА И ПАКОВАЊЕ
A	АЛИМЕНТАРНИ ТРАКТ И МЕТАБОЛИЗАМ		
A04	АНТИЕМЕТИЦИ И ЛИЈЕКОВИ ПРОТИВ НАУЗЕЈЕ		
A04AA	АНТАГОНИСТИ СЕРОТОНИНА (5-HT3)		
A04AA01	ондансетрон	филм-таблете	4 mg 8 mg
		раствор за инјекцију	4 mg 8 mg
		орални лиофилизат	4 mg 8 mg
		сируп	4 mg/5 ml
		супозиторије	16 mg

ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. емеза изазваних цитостатском терапијом и радиотерапијом. Напомена: ограничена употреба за ординацију цитостатика из групе I еметогеног потенцијала (ESMO класификација), те у случају сваке друге цитостатске терапије гдје постоји повраћање градус 2 – 4 (v3.0 CTCAE), а терапија метоклопрамидом није ефикасна.		
A04AA02	гранисетрон	концентрат за раствор за инјекцију или инфузију	1 mg 3 mg
		филм-таблете	1 mg 2 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. емеза изазваних цитостатском терапијом и радиотерапијом. Напомена: ограничена употреба за ординацију цитостатика из групе I еметогеног потенцијала (ESMO класификација), те у случају сваке друге цитостатске терапије гдје постоји повраћање градус 2 – 4 (v3.0 CTCAE), а терапија метоклопрамидом није ефикасна.		
A04AD	ОСТАЛИ АНТИЕМЕТИЦИ		
A04AD12	апрепитант	капсуле	80 mg 125 mg 1x125 mg + 2x80 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. акутних и одложених емеза изазваних високо еметогеном цитостатском терапијом која је базирана на цисплатини.		
J	ИНФЕКТИВНИ ЛИЈЕКОВИ ЗА СИСТЕМСКУ ПРИМЈЕНУ		
J02	АНТИМИКОТИЦИ ЗА СИСТЕМСКУ ПРИМЈЕНУ		
J02AC	ДЕРИВАТИ ТРИАЗОЛА		
J02AC03	вориконазол	прашак за раствор за инфузију таблете	200 mg 50 mg 200 mg
		прашак за оралну суспензију	40 mg/ml
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. флуконазол-резистентних системских микоза и системске микозе узроковане Аспергилусом код имунокомпромитованих пацијената; 2. флуконазол-резистентних системских микоза и системске микозе узроковане Аспергилусом код имунокомпромитованих пацијената. (*)		
L	АНТИНЕОПЛАСТИЦИ И ИМУНОМОДУЛАТОРИ		
L03	ИМУНОСТИМУЛАНСИ		
L03A	ИМУНОСТИМУЛАНСИ		
L03AA	ФАКТОРИ, СТИМУЛАТОРИ КОЛОНИЈА (ЦИТОКИНИ)		
L03AA02	филграстим	раствор за инјекцију или инфузију	300 mcg (*) 480 mcg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. гранулоцитопеније изазване цитостатицима, услови: - фебрилна неутропенија, - анамнеза пријашњих фебрилних неутропенија, - агранулоцитоза; 2. леукопенија/неутропенија gr III/IV код болесника тешког стања (*).		
L03AA10	ленограстим	прашак и растварач за раствор за инјекцију или инфузију	105 mcg 263 mcg; (*)
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. ранулоцитопеније изазване цитостатицима, услови: - фебрилна неутропенија, - анамнеза пријашњих фебрилних неутропенија, - агранулоцитоза; 2. леукопенија/неутропенија gr III/IV код болесника тешког стања (*).		
L03AA13	пегфилграстим	раствор за инјекцију	6 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. код високог ризика фебрилне неутропеније током хемиотерапије.		
M	МИШИЋНО-КОШТАНИ СИСТЕМ		
M05	ЛИЈЕКОВИ ЗА ЛИЈЕЧЕЊЕ ОБОЉЕЊА КОСТИЈУ		
M05BA	БИФОСФОНАТИ		
M05BA02	клодронска киселина	капсуле филм-таблете концентрат за раствор за инфузију	400 mg 520 mg 800 mg 60 mg/ml; 5 ml
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. остеолитичке лезије, хиперкалцијемije и боли у костима удруженог са метастазама скелета код пацијената са карциномом дојке или мултипли мијелом.		
M05BA03	памидронска киселина	прашак и растварач за раствор за инфузију / концентрат за раствор за инјекцију и инфузију	15 mg 30 mg 60 mg 90 mg

ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. остеолитичке лезије, хиперкалцијемije и боли у костима удруженог са метастазама скелета код пацијената са карциномом дојке или мултипли мијелом; 2. Morbus Pageta; 3. остеопорозе: - DXA T score $-3,5$ и $>-3,5$, - патолошке фрактуре (*), - ранији преломи (*), - озбиљна гастроинтестинална оштећења ендоскопски верификована и РНД-ом доказана (улкусна болест, улцерозни колитис) (*).		
M05BA06	ибандронска киселина	филм-таблете	50 mg 150 mg
		раствор за инјекцију	1 mg/ml; 3 ml
		раствор за инјекцију / концентрат за раствор за инфузију	6 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. остеолитичке лезије, хиперкалцијемije и боли у костима удруженог са метастазама скелета код пацијената са карциномом дојке или мултипли мијелом.		
M05BA08	золендронска киселина	раствор за инфузију / концентрат за раствор за инфузију / прахак и растварач за раствор за инфузију	4 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. хиперкалцијемije индуковане тумором; 2. код превенције коштаних инцидената (патолошке фрактуре, спинална компресија, радијација или хируршке интервенције на костима, хиперкалцијемija индуцирана тумором) у пацијената са узнапредовалим малигнитетом; 3. код превенције ломова и губитка кости у жена у менопаузи са раним стадијумом рака дојке (ЕВC) третираних ароматаза инхибиторима (АIs), са остеопорозом потврђеном налазом DEXA.		
V	ОСТАЛО		
V03	СВИ ОСТАЛИ ТЕРАПИЈСКИ ПРОИЗВОДИ		
V03AC	ГВОЖЂЕ ХЕЛАТИРАЈУЋИ (КОМПЛЕКСИРАЈУЋИ) АГЕНСИ		
V03AC03	деферасирокс	таблете за оралну суспензију	125 mg 250 mg 500 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у лијечењу: 1. хроничног реоптерећења жељезом изазваног честим трансфузијама крви (≥ 7 ml/kg/мјесец концентрата еритроцита) у болесника са β -thalassaemia мајор у доби од шест година и старијих; 2. трајних зависника о трансфузији деплазматисаних еритроцита са вриједностима феритина преко 2000 у остеомијелодиспластичном синдрому, апластичној анемији, акутној леукемији.		
V03AF	ЛИЈЕКОВИ ЗА ДЕТОКСИКАЦИЈУ У ТЕРАПИЈИ АНТИНЕОПЛАСТИЦИМА		
V03AF01	месна	раствор за инјекцију	400 mg; (*) 600 mg
		таблете	400 mg 600 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	1. уропротектор за ифосфамид; 2. бронхоалвеоларна лаважа у циљу одвајања од респиратора болесника у тераминалној фази ХОБП (*).		
V03AF02	дексразоксан	прахак за раствор за инфузију	500 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Користи се у случају екстравазације антрациклина по прописаној терапијској шеми и као кардиопротектор за антрациклин.		
V03AF03	калцијум-фолинат	концентрат за раствор за инфузију и инјекцију	10 mg 15 mg
		прахак за раствор за инјекцију	25 mg 30 mg
		раствор за инјекцију	50 mg 100 mg 175 mg 200 mg 300 mg 350 mg 400 mg 900 mg
		таблете	15 mg
ИНДИКАЦИЈЕ	Биомодулатор		

Скраћенице у тексту:

TNM	класификација малигнух тумора
EF	ејекциона фракција лијеве коморе
5-FU	5-флуороурацил
ALL	акутна лимфобластна леукемија
ANLL	акутна нон-лимфобластна леукемија

CLL	хронична лимфоцитна леукемија
CLL	хронична лимфобластна леукемија
CML	хронична мијелоидна леукемија
CTCAE	Common Terminology Criteria for Adverse Events v3.0
GEP NETs	гастроентеропанкреатични неуроендокрини тумор
GISTs	гастроинтестинални стромални тумори
ECOG	Eastern Cooperative Oncology Group (0 = normal activity, 1 = symptoms but ambulatory; 2 = in bed less than 50% of time; 3 = in bed more than 50% of time)
EGFR	епидермални фактор раста рецептор
EGFR-TK	епидермални фактор раста тирозин - киназа рецептор
eMC	The electronic Medicines Compendium contains information about UK licensed medicines
ESMO	European Society for Medical Oncology
FA	фолинска киселина
FOLFOX	фолинска киселина и оксалиплатин
HER2	хумани епидермални фактор раста - рецептор 2
MBC	метастатски карцином дојке
MCRC	метастатски колоректални карцином
MGC	метастатски карцином желуца
NCCN	National Comprehensive Cancer Network
NHL	Non-Hodgkin's лимфом
NSCLC	неситноћелијски (немикроцелуларни) карцином плућа
RECIST	Response Evaluation Criteria in Solid Tumor
TIN	тумор индукована хиперкалцијемја
TCC	инвазивни карцином прелазног епитела мокраћног мјехура

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, 106/09 и 110/16) 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 II сједници, одржаној 23.2.2017. године, д о н и о је

О Д Л У К У

О ИЗМЈЕНАМА ОДЛУКЕ О УСВАЈАЊУ ЦЈЕНОВНИКА ЗДРАВСТВЕНИХ УСЛУГА

I

У Одлуци о усвајању Цјеновника здравствених услуга Фонда здравственог осигурања ("Службени гласник Републике Српске", бр. 58/16, 83/16, 94/16, 1/17 и 7/17) у Прилогу - Цјеновник здравствених услуга Фонда здравственог осигурања Републике Српске, који је објављен на интернет страници Фонда: www.zdravstvo-srpske.org, у дјелатности 5455 - Центар за палијативну његу - мијења се цијена услуга како слиједи:

Ознака услуге	Назив услуге	Цијена у КМ
5455001	Интензивна њега хроничног тока (coma vigilie) са сталном механичком вентилацијом БОД терцијарни ниво	154,00
5455002	Интензивна њега хроничног тока (coma vigilie) без сталне механичке вентилације БОД терцијарни ниво	140,00
5455003	Терминална стања малигних и немалигних болести (палијативна њега) БОД терцијарни ниво	78,00

II

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

У складу са овом одлуком извршиће се измјене и допуне у прегледу Цјеновника здравствених услуга на интернет страници Фонда: www.zdravstvo-srpske.org.

Број: 02/002-1147-9/17 Предсједник
23. фебруара 2017. године Управног одбора,
Бања Лука Др **Сњежана Новаковић Бурсаћ**, с.р.

Конкурентијски савјет Босне и Херцеговине

Конкурентијски савјет Босне и Херцеговине, на основу члана 25. став (1) тачка е), члана 42. став (1) тачка д), а у вези са чл. 12, 14, 16. и 18. Закона о конкуренцији ("Службени гласник БиХ", бр. 48/05, 76/07 и 80/09), рјешавајући по Пријави концентрације привредног субјекта ORBICO д.о.о. за трговину Загреб, Котурашка цеста 69, Загреб, Република Хрватска, поднесеној путем Адвокатског друштва дмб легал д.о.о., Краља Твртка 6, 71 000 Сарајево, Босна и Херцеговина, на 136. (стотину тридесет шестој) сједници, одржаној 21.12.2016. године, д о н и о је

Р Ј Е Ш Е Њ Е

1. Оцјењује се допуштеном концентрација на тржишту трговине на велико парфемима и козметиком на територији Босне и Херцеговине, која ће настати стицањем контроле привредног субјекта ORBICO д.о.о. за трговину Загреб над привредном субјектом EVERET INTERNATIONAL међународна трговинска дружба д.о.о. Љубљана.

2. Ово рјешење о концентрацији уписује се у Регистар концентрација.

3. Ово рјешење је коначно и биће објављено у "Службеном гласнику БиХ", службеним гласницима ентитета и Брчко Дистрикта Босне и Херцеговине.

Образложење

Конкурентијски савјет Босне и Херцеговине (у даљем тексту: Конкурентијски савјет) је запримио Пријаву концентрације (у даљем тексту: Пријава), дана 7.6.2016. године, под бројем број: 04-26-1-016-II/16, привредног субјекта ORBICO д.о.о. за трговину Загреб, Котурашка цеста 69, Загреб, Република Хрватска (у даљем тексту: ORBICO или Подносилац Пријаве), кога заступа Адвокатско друштво дмб легал д.о.о., Краља Твртка 6, 71 000 Сарајево, Босна и Херцеговина, и то адвокат Дина Дураковић Моранкић, по којој намјерава стећи контролу над привредним субјектом EVERET INTERNATIONAL међународна трговинска дружба д.о.о. Љубљана, Лесковачка цеста 9 Е, 1000 Љубљана, Република Словенија (у даљем тексту: EVERET INTERNATIONAL или циљно друштво) куповином (...) % учешћа.

Конкурентијски савјет је након увида у достављену Пријаву утврдио да иста није комплетна и уредна, те је затражио допуну актом број: 04-26-1-016-1-II/16, дана 7.7.2016. године, и актом број: 04-26-1-016-8-II/16, дана 14.11.2016. године. Подносилац Пријаве је предметну Пријаву допуну поднео број: 04-26-1-016-2-II/16, дана 25.7.2016. године, поднео број: 04-26-1-016-3-II/16, дана 19.9.2016. године, поднео број: 04-26-1-016-4-II/16, дана 27.9.2016. године, и поднео број: 04-26-1-016-9-II/16, дана 22.11.2016. године.