

“(1) ИРБ РС ограничава минималан и максималан износ кредита у оквиру кредитних линија и зајмова према намјени. Преглед износа кредита по кредитним линијама према намјени приказан је у табели:

Кредитна линија / Зајмови	Износ кредита / Зајмова (у КМ)
КЛ за почетне пословне активности	- од 5.000 до 50.000
КЛ за микробизнис у пољопривреди	- од 5.000 до 50.000
КЛ за пољопривреду	- од 30.000 до 5.000.000, за правна лица за основна (мин. 30%) и обртна средства и рефинансирање постојећих задужења, - од 10.000 до 2.000.000 за правна лица само за обртна средства, - од 5.000 до 500.000 за предузетнике за основна (мин. 30%) и обртна средства и рефинансирање постојећих задужења, - од 5.000 до 100.000 за предузетнике само за обртна средства.
КЛ за предузетнике и предузећа	- од 30.000 до 5.000.000, за правна лица за основна (мин. 30%) и обртна средства и рефинансирање постојећих задужења, - од 10.000 до 2.000.000 за правна лица само за обртна средства, - од 5.000 до 500.000 за предузетнике за основна (мин. 30%) и обртна средства и рефинансирање постојећих задужења, - од 5.000 до 100.000 за предузетнике само за обртна средства, - од 50.000 до 2.000.000 за припрему извоза.
Стамбени кредити	- од 5.000 до 50.000 за реконструкцију и проширење (само у случајевима у којима укупна површина постојеће стамбене јединице не прелази 20 м² по члану домаћинства) стамбене јединице, - од 10.000 до 100.000 за куповину и изградњу прве стамбене јединице у власништву.
Зајмови за незапослене демобилисане бораце ВРС	- од 3.000 до 20.000 за пројекте из области пољопривреде, - од 3.000 до 20.000 за пројекте из области мале привреде и предузетништва.
Зајмови за привредне субјекте чији је већински оснивач БОРС или демобилисани борац ВРС	- од 10.000 до 300.000 за додатно запошљавање демобилисаних бораца, а кумулативно максимално 300.000, - на сваких 10.000 обавезно је запошљавање најмање једног незапосленог демобилисаног борца ВРС.

(2) Из средстава по кредитним линијама финансира се највише 80% од вриједности пројекта, изузев за стамбене кредите, кредитну линију за почетне пословне активности, кредитну линију за микробизнис у пољопривреди и зајмове из члана 3. ових правила.

(3) Корисници средстава из претходног става обезбјеђују учешће до минимално 20% од вриједности пројекта, у новцу, стварима и правима.”

Члан 2.

Ова правила ступају на снагу наредног дана од дана објављивања у “Службеном гласнику Републике Српске”.

Број: 04/1-012-2-1228/11
9. јуна 2011. године
Бања Лука

Предсједник
Скупштине,
Александар Џомбић, с.р.

1025

На основу члана 32. Закона о апотекарској дјелатности (“Службени гласник Републике Српске”, број 119/08) и члана 82. став 2. Закона о републичкој управи (“Службени гласник Републике Српске”, бр. 118/08, 11/09, 74/10 и 86/10), министар здравља и социјалне заштите доноси

ПРАВИЛНИК

О САДРЖАЈУ И НАЧИНУ ВОЂЕЊА ИЗВЈЕШТАЈА О ПРОМЕТУ И ПОТРОШЊИ ЛИЈЕКОВА

Члан 1.

Овим правилником уређују се садржај и начин вођења извјештаја о промету и потрошњи лијекова и рокови достављања извјештаја.

Члан 2.

(1) Извјештај о промету и потрошњи лијекова из члана 1. овог правилника доставља се Институту за јавно здравство (у даљем тексту: Институт) и Министарству здравља и социјалне заштите (у даљем тексту: Министарство).

(2) Правно лице које обавља промет лијекова на велико дужно је да Институту достави годишњи извјештај о промету лијекова, у складу са законом који уређује евиденције и статистичка истраживања у области здравствене заштите.

(3) Здравствена установа која обавља промет лијекова на мало – апотека, болничка апотека и апотека дома здравља (у даљем тексту: апотека) дужна је да Институту достави годишњи извјештај о потрошњи лијекова.

(4) Институт, на основу извјештаја из ст. 1. и 2. овог члана, израђује збирни извјештај о промету и потрошњи лијекова у Републици Српској.

(5) Лијекови се у извјештајима из ст. 1, 2. и 3. овог члана разврставају према Анатоомско-терапијско-хемијској класификацији лијекова (у даљем тексту: АТХ класификација) Свјетске здравствене организације (у даљем тексту: СЗО), која је важећа за годину на коју се извјештај односи.

Члан 3.

(1) Извјештај о промету лијекова из члана 2. став 2. овог правилника садржи следеће податке:

- назив и сједиште правног лица,
- порески број правног лица,
- назив произвођача лијека,
- назив лијека,
- интернационални незаштићени назив лијека,
- фармацеутски облик лијека,
- јачину и величину паковања лијека,
- велепродајну цијену појединачног паковања лијека испорученог здравственим установама у Републици Српској, у конвертибилним маркама,
- укупан износ у конвертибилним маркама према велепродајним цијенама за сваки лијек испоручен здравственим установама у Републици Српској и

и име и презиме лица одговорног за израду извјештаја.

(2) Извјештај из става 1. овог члана подноси се Институту у писаном и електронском облику најкасније до 31. марта текуће године за претходну годину, на обрасцу који је доступан на интернет-страници Института.

Члан 4.

Извјештај о потрошњи лијекова из члана 2. став 3. који доставља апотека садржи следеће податке:

- назив и сједиште апотеке
- порески број апотеке,
- назив лијека,
- назив произвођача лијека,
- код АТХ класификације лијека СЗО,

- ђ) интернационални незаштићени назив лијека,
- е) фармацевтски облик лијека,
- ж) јачина и величина паковања лијека,
- з) режим издавања лијека,
- и) укупан број издатих паковања лијека,
- ј) велепродајну цијену појединачног паковања лијека у конвертибилним маркама,
- к) укупан износ у конвертибилним маркама према велепродајним цијенама за сваки лијек и

л) име и презиме лица одговорног за израду извјештаја.

(2) Извјештај из става 1. овог члана подноси се Институту у писаном и електронском облику, најкасније до 31. марта текуће године за претходну годину, на образцу који је доступан на интернет-страници Института.

Члан 5.

(1) Збирни извјештај о промету и потрошњи лијекова у Републици Српској садржи податке изражене у конвертибилним маркама и броју дефинисаних дневних доза на 1.000 становника по дану (у даљем тексту: ДДД/1.000 ст./дан) или/и у броју дефинисаних дневних доза на 100 болесничких дана (у даљем тексту: ДДД/100 болесничких дана).

(2) За израчунавање ДДД/1.000 ст./дан и ДДД/100 болесничких дана користе се дефинисане дневне дозе које је утврдила СЗО за годину на коју се извјештај односи.

(3) Збирни извјештај о промету и потрошњи лијекова у Републици Српској садржи приказ укупног промета и потрошње лијекова:

а) промет лијекова веледрогерија изражен по произвођачу у конвертибилним маркама,

б) промет лијекова по веледрогерији изражен у конвертибилним маркама,

в) укупну потрошњу лијекова по врсти здравствене установе изражену у ДДД/1.000 ст./дан или у ДДД/100 болесничких дана и у конвертибилним маркама,

г) укупну потрошњу у апотекама лијекова са режимом издавања на рецепт и без рецепта изражену у ДДД/1.000 ст./дан и у конвертибилним маркама,

д) потрошњу лијекова у апотекама приказану по режиму издавања лијекова, изражену у ДДД/1.000 ст./дан и у конвертибилним маркама,

ђ) потрошњу лијекова у домовима здравља изражену у ДДД/1.000 ст./дан и у конвертибилним маркама,

е) потрошњу лијекова у стационарним здравственим установама изражену у ДДД/100 болесничких дана и у конвертибилним маркама и

ж) потрошњу лијекова по општинама и режиму издавања изражену у ДДД/1.000 ст./дан и у конвертибилним маркама.

(4) Извјештај о потрошњи лијекова у Републици Српској из става 3. овог члана под т. в) до ж) приказује се на свих пет нивоа АТХ класификације.

(5) Поред података из става 3. овог члана, извјештај садржи анализу података са коментарима о промету и потрошњи лијекова за годину на коју се извјештај односи, као и коментаре у односу на претходни извјештај.

Члан 6.

(1) Збирни извјештај из члана 5. овог правилника у писаном и електронском облику Институт доставља Министарству, најкасније до 31. маја текуће године.

(2) На захтјев Министарства Институт је дужан да достави и друге врсте извјештаја.

Члан 7.

Ступањем на снагу овог правилника престаје да важи Правилник о врсти података и начину израде извјештаја о промету готових лијекова у Републици Српској ("Службени гласник Републике Српске", број 10/07).

Члан 8.

Овај правилник ступа на снагу осмог дана након објављивања у "Службеном гласнику Републике Српске".

Број: 11/07-020-8/11
10. јуна 2011. године
Бања Лука

Министар,
Др Ранко Шкрбић, с.р.

1026

На основу члана 35. став 4. Закона о заштити становништва од заразних болести ("Службени гласник Републике Српске", број 14/10) и члана 82. став 2. Закона о Републичкој управи ("Службени гласник Републике Српске", бр. 118/08, 11/09, 74/10 и 86/10), министар здравља и социјалне заштите доноси

ПРАВИЛНИК

О ИМУНИЗАЦИЈИ И ХЕМОПРОФИЛАКСИ ПРОТИВ ЗАРАЗНИХ БОЛЕСТИ

1 - ОСНОВНЕ ОДРЕДБЕ

Члан 1.

Овим правилником прописују се услови и начин спровођења имунизације и хемопротифаксе против заразних болести.

Члан 2.

(1) Имунизација је примјена вакцина и имуноглобулина ради стварања специфичне заштите против одређених заразних болести.

(2) Хемопротифакса је примјена лијекова ради заштите од заразне болести.

Члан 3.

(1) Вакцинација је обавезна против следећих болести:

а) против хепатитиса Б, туберкулозе, дифтерије, тетануса, пертусиса, полиомијелитиса, хемофилус инфлуенце типа Б, морбила, рубеоле и паротитиса за дјецу и омладину одређеног узраста (осамнаеста година – завршни разред средње школе), као систематска имунизација,

б) против хепатитиса Б, бјеснила и тетануса за лица изложена повећаном ризику од оболијевања од тих болести и

в) против жуте грознице, колере и менингококне болести за путнике у међународном саобраћају који путују у земље у којима има тих болести или у земље које захтијевају вакцинацију против тих болести.

(2) Имунизација специфичним имуноглобулином је обавезна за лица којима је, по епидемиолошким индикацијама, потребна постекспозициона заштита против тетануса, бјеснила и хепатитиса Б.

(3) Хемопротифакса се спроводи код лица која су изложена повећаном ризику инфекције од туберкулозе и маларије, а по епидемиолошким индикацијама и код лица која су изложена другим заразним болестима.

Члан 4.

(1) Имунизацију и хемопротифаксу организује и спроводи надлежна здравствена установа.

(2) Преглед лица, контролу вакциналног статуса, постављање контраиндикација, као и вођење прописане евиденције о извршеним имунизацијама обавља доктор медицине.

(3) Имунизацију лица против бјеснила и путника у међународном саобраћају, врши здравствена установа коју рјешењем одреди министар здравља и социјалне заштите (у даљем тексту: министар).

II - ОРГАНИЗАЦИЈА СИСТЕМАТСКЕ ИМУНИЗАЦИЈЕ

Члан 5.

(1) Здравствена установа која спроводи систематску имунизацију дужна је да сваке године донесе план обавез-