

## Члан 14.

Приликом отварања нерезидентног рачуна банка је дужна да:

а) утврди идентитет правног или физичког лица у складу са прописима којима се уређује спречавање прања новца,

б) одбије документацију и овјеру земаља које не испуњавају међународно признате стандарде за спречавање и откривање прања новца и финансирања терористичких активности у складу са којима се уређује спречавање прања новца, а чији списак израђује и ажурира Финансијско обавјештајно одјељење Државне агенције за истраге и заштиту БиХ.

## Члан 15.

О свакој промјени података и документације која се доставља уз захтјев за отварање нерезидентног рачуна, прописане овим правилником, нерезидент правно и физичко лице дужан је да обавијести банку у којој има отворен рачун.

## Члан 16.

(1) Банка затвара нерезидентни рачун правног лица на његов захтјев или на основу уговора из члана 4. став 1. овог правилника, а средства затворених нерезидентних рачуна преноси на рачун наведен у захтјеву, односно уговору.

(2) Банка затвара нерезидентни рачун правног лица и на основу закона и другог прописа и дужна је да о томе обавијести нерезидента.

(3) Банка затвара нерезидентни рачун физичког лица на његов захтјев, односно по налогу овлашћеног лица из члана 12. став 3. овог правилника, као и на основу извршног судског рјешења, због смрти власника рачуна или из других разлога.

## Члан 17.

(1) Обавјештавање Пореске управе Републике Српске о отварању, односно брисању нерезидентних рачуна, ажурирање података о имаоцима рачуна и доставу података на захтјев Пореске управе банка врши у складу са одредбама Упутства о отварању и затварању рачуна за обављање платних трансакција и вођење евиденције - "Службени гласник Републике Српске", број 86/02 (у даљем тексту: Упутство).

(2) Одредбе Упутства које се односе на отварање рачуна нерезидентата овим правилником стављају се ван снаге.

## Члан 18.

Банке које су до дана ступања на снагу овог правилника отвориле нерезидентне рачуне у смислу Упутства дужне су да послове који се односе на отварање, вођење и затварање нерезидентних рачуна ускладе са овим правилником у року до шест мјесеци од дана ступања на снагу овог правилника.

## Члан 19.

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

Број: 06.01/020-367/07  
27. септембра 2007. године  
Бања Лука

Министар,  
Александар Џомбић, с.р.

1375

На основу члана 66. став 1. Закона о лијековима ("Службени гласник Републике Српске", број 19/01) и члана 112. став 1. Закона о административној служби у управи Републике Српске ("Службени гласник Републике Српске", бр. 16/02, 62/02, 38/03, 42/04, 49/06 и 20/07), министар здравља и социјалне заштите Републике Српске доноси

## ПРАВИЛНИК

## О ПРОПИСИВАЊУ И ИЗДАВАЊУ ЛИЈЕКОВА

## I - ОСНОВНЕ ОДРЕДБЕ

## Члан 1.

Овим правилником уређује се начин прописивања и издавања лијекова који се налазе у промету у Републици Српској.

## Члан 2.

(1) Лијекови се прописују и издају на љекарски рецепт (у даљем тексту: рецепт).

(2) На рецепт се прописују и издају лијекови који су стављени у промет у складу са Законом о лијековима Републике Српске ("Службени гласник Републике Српске", број 19/01).

(3) Без рецепта се могу издавати само готови лијекови којима је одређено издавање без рецепта.

(4) Лијекове може прописати само доктор медицине који поседује лиценцу (у даљем тексту: доктор).

(5) Лијекове којима је у поступку давања одобрења за стављање у промет одређено издавање уз љекарски рецепт може издавати само дипломирани фармацеут са лиценцом (у даљем тексту: фармацеут).

## II - ЉЕКАРСКИ РЕЦЕПТ

## Члан 3.

(1) Рецепт је јавна исправа прописаног облика и садржаја, а која мора да садржи:

а) податке о кориснику лијека:

- 1) име, презиме и адресу корисника лијека,
- 2) јединствени матични број корисника лијека,
- 3) шифру дијагнозе;

б) податке о лијеку:

- 1) назив лијека,
- 2) фармацеутски облик лијека,
- 3) јачину лијека,
- 4) количину лијека,
- 5) начин употребе лијека;

в) податке о прописивачу лијека:

- 1) назив и регистарски број здравствене установе,
- 2) факсимил и потпис доктора,
- 3) датум прописивања лијека;

г) податке о издавачу лијека:

- 1) печат апотеке,
- 2) датум издавања лијека,
- 3) потпис фармацеута.

## Члан 4.

Рецепт којим се прописује лијек може, поред података из члана 3. овог правилника, да садржи и друге податке које утврђује Фонд здравственог осигурања Републике Српске.

## Члан 5.

Подаци из члана 3. овог правилника морају се испуњавати читко хемијском оловком плаве или црне боје, односно рачунарским исписом.

## III - ПРОПИСИВАЊЕ ЛИЈЕКОВА

## Члан 6.

(1) На рецепт се прописује лијек и облик лијека за једно лице. Саставним дијелом лијека сматра се помоћни материјал, који служи за употребу прописаног лијека (капаљка, стаклени штапић, редестилисана вода за раствор и друго). Лијекови се не смију прописивати на полеђини рецепта.

(2) На једном рецепту може се прописати лијек само у количини која је дозвољена за коришћење до следећег заказаног љекарског прегледа према стању и природи обољења, како слиједи:

- а) код акутних обољења дозу потребну за десет дана,
- б) код хроничних обољења или стања када је у питању дуготрајна употреба одређеног лијека количина прописаног лијека не може бити већа од дозе потребне за 30 дана употребе.

(3) Рецепт из става 1. овог члана вриједи седам дана од дана прописивања лијека, осим у случају прописивања антибиотика, односно лијека који садржи опојне дроге и психотропне супстанце, када рецепт вриједи три дана од дана прописивања.

(4) Када је лијек прописан у смислу става 2. овог члана, а износи више од једног основног (најмање постојећег) оригиналног паковања, изнад сваког таквог прописаног лијека потребно је означити: "Necesse est".

#### Члан 7.

(1) Назив лијека који се израђује у апотеци (магистрални или галенски лијек) исписује се на рецепту, по правилу, на латинском језику, према називима из важеће фармакопеје или стручно прихваћеним називима у методологији израде лијекова и другим стручним правилима.

(2) Назив лијека може се скраћивати на начин утврђен важећом фармакопејом.

(3) Назив готовог лијека исписује се без скраћивања.

#### Члан 8.

(1) Упутство о дозирању и начину употребе лијека мора на рецепту бити потпуно. Није довољно ставити само назнаку упутства: "по наредби", "по упутству".

(2) Упутство на рецепту за лијекове за које је одређено да их примјењује доктор мора носити назнаку: "Ad manum medici".

#### Члан 9.

(1) Ако се приликом израде лијека мора мјерити његова маса, доктор на рецепту мора означити масу у грамима, и то арапским бројевима, односно римским бројевима ако је ријеч о капима или другим јединицама које се не могу изразити грамима.

(2) Ако прописани магистрални или галенски лијек садржи супстанцу у количини већој од средње концентрације која је одређена важећом фармакопејом или другим прописима, доктор је дужан да такву дозу назначи и ријечима и поред те ознаке стави знак узвика (!), а уз њега свој потпис.

(3) Ако доктор пропише дозу готовог лијека, галенског или магистралног лијека већу од највеће појединачне дозе која је одређена важећом фармакопејом или другим прописима, дужан је да поступи у складу са одредбом из претходног става.

(4) Ако се прописује готов лијек који се у промету налази у различитим фармацевтским облицима, доктор на рецепту мора јасно означити облик прописаног лијека.

(5) Ако се прописује готов лијек који се у промету налази у различитим јачинама, доктор на рецепту мора означити јачину готовог лијека у мјерним јединицама у складу са Регистром лијекова Републике Српске.

(6) Ако се прописује готов лијек који се у промету налази у различитим паковањима, доктор на рецепту мора јасно назначити паковање које је потребно издати за одговарајућу дужину трајања терапије.

(7) Ако се прописује готов лијек који се у промету налази у одређеном паковању, доктор мора на рецепту римским бројевима означити број таквих паковања. Ако је број паковања већи од један, мора се означити и ријечима, по правилу на латинском језику.

(8) Римским бројевима означава се на рецепту број капи, пилула, таблета, супозиторија, ампула и слично.

#### Члан 10.

Ако због природе болести лијек треба хитно издати, доктор је дужан да на рецепт стави једну од следећих ознака: "cito", "statim", "periculum in mora".

#### Члан 11.

(1) Лијекови који садрже опојне дроге могу се прописивати само ако је њихова употреба неопходна.

(2) Опојном дрогом сматра се свака супстанца природног или вјештачког поријекла која је уврштена у Листу опојних дрога, психотропних супстанци, биљака из којих се може добити опојна дрога и прекурсора Закона о спречавању и сузбијању злоупотребе опојних дрога ("Службени гласник Босне и Херцеговине", број 8/06), а у складу са међународним конвенцијама о контроли опојних дрога или на основу одлуке надлежног органа у Босни и Херцеговини.

(3) Израз опојна дрога укључује и психотропне супстанце које су уврштене у Листу психотропних супстанци.

#### Члан 12.

Лијековима у смислу члана 11. овог правилника не сматрају се лијекови који у свом саставу садрже до:

- а) 100 mg фолкодина у појединачној дози,
- б) 30 mg кодеина у појединачној дози или у комбинацијама,
- в) 50 mg фенобарбитона у појединачној дози или у комбинацијама.

#### Члан 13.

(1) Рецепти којима се прописују лијекови који садрже опојне дроге са ознаком параграфа (§) морају се издавати у два примјерка, са знаком: "копија" на другом примјерку и са знаком редног броја књиге евиденције о издатим рецептима.

(2) Параграфом (§) су означени готови лијекови који узрокују зависност (еуфоманију, наркоманију) и неки психотропни лијекови.

#### Члан 14.

На један рецепт може се прописати и издати лијек у највећој дневној дози, како слиједи:

- а) §++ морфин хлорид - 0,2 g,
- б) §++ метадон хлорид - 0,2 g,
- в) §+ кодеин фосфат - 0,3 g,
- г) §+ петидин хлорид - 1,0 g,
- д) § фенобарбитон - 0,6 g.

### IV - ИЗДАВАЊЕ ЛИЈЕКОВА

#### Члан 15.

(1) Фармацеут је дужан да на рецепт изда лијек који је на рецепту прописан ако је рецепт прописан у складу са одредбама овог правилника.

(2) Фармацеут може издати лијек истог састава, а другог произвођача у договору са лицем којем је лијек прописан. Свака замјена лијека обавезно се мора означити на рецепту.

(3) Готови лијекови могу се издавати само у оригиналном паковању.

(4) Изузетно, готов лијек се може издати ван оригиналног паковања када је то неопходно и одговара дужини трајања лијечења. При издавању таквог лијека, фармацеут је дужан да на амбалажи назначи назив готовог лијека, количину, рок употребе и број серије, начин употребе и чувања лијека и друге податке значајне за правилну употребу лијека.

#### Члан 16.

Лијекови који се израђују у апотеци морају се издавати у амбалажи која у складу са одредбама важеће фар-

макопеје са сигурношћу обезбеђује квалитет лијека до његовог утрошка.

#### Члан 17.

(1) Магистрални и галенски лијекови намијењени за унутрашњу употребу морају на амбалажи имати сигнатуру бијеле боје, а лијекови намијењени за спољашњу употребу сигнатуру црвене боје, са знаком: "за спољашњу употребу" и по потреби ознаку: "прије употребе промућкати".

(2) Фармацеут је дужан да на сигнатурн читко напише састав препарата, упутство о употреби лијека, назначи датум израде препарата и стави свој потпис. Ако је поред кратког упутства на сигнатури потребно дати обимније упутство о употреби лијека, фармацеут је дужан да то упутство напише на посебном папиру и овјери га печатом и потписом.

(3) Ако лијек који се издаје за спољашњу употребу садржи отровне материје, фармацеут је дужан да то на сигнатури означи посебном ознаком: "отров".

#### Члан 18.

(1) Фармацеут не смије издати лијек прописан на рецепту, у случајевима:

а) ако је рецепт непотпун у смислу члана 3. овог правилника,

б) ако је од дана прописивања лијека протекло више од седам дана,

в) ако је од дана прописивања антибиотика протекло више од три дана,

г) ако је од дана прописивања лијека који садржи опојне дроге и психотропне супстанце протекло више од три дана,

д) ако је на рецепт прописан лијек са прекораченом највећом појединачном дозом, а недостају прописане потребне ознаке,

ђ) ако стручно процијени да би лијек могао угрозити здравље болесника.

(2) Фармацеут мора одмах издати лијек на рецепт са ознаком хитности.

#### Члан 19.

(1) Ако је рецепт неисправан у складу са чланом 18. став 1. т. а), б) и в), фармацеут је дужан да на погодан начин и уз одговарајуће објашњење пацијенту врати рецепт и упутити га доктору који му је рецепт прописао.

(2) Ако је рецепт неисправан у складу са чланом 18. став 1. т. г) и д), фармацеут је дужан да доктора који је прописао такав рецепт упозори на утврђену неисправност и на погодан начин пацијенту врати рецепт, али тако да код лица коме је лијек прописан не изазове сумњу у исправност рада доктора или фармацеута.

#### Члан 20.

(1) Ако рецепт није исправан у смислу нејасног облика или начина примјене лијека, нејасне терапијске јачине лијека или нејасне величине паковања, фармацеут ће се покушати споразумјети са доктором који је прописао рецепт о утврђеној нејасноћи. Уколико се фармацеут споразумије са доктором о утврђеним нејасноћама, дужан је да код издавања лијека на рецепту назначи све допуне које се односе на прописани лијек.

(2) Уколико се фармацеут не може споразумјети са доктором (нпр. доктор је недоступан и сл.), а нејасноћа рецепта се односи на:

а) облик и начин примјене прописаног лијека - фармацеут ће у комуникацији са пацијентом покушати са сигурношћу утврдити облик и начин примјене лијека. Уколико фармацеут са сигурношћу утврди облик и начин примјене лијека, лијек ће издати и на рецепту назначити утврђене недостајуће податке;

б) терапијску јачину прописаног лијека - фармацеут ће издати прописани лијек у најнижој терапијској јачини;

в) величину паковања готовог лијека - фармацеут ће издати најмање паковање прописаног лијека.

(3) Ако је рецепт неисправан у смислу да је фармацеут утврдио да постоји инкопатибилност између супстанци (активних и помоћних) које је доктор прописао за израду магистралног лијека, фармацеут ће извршити замјену прописаних супстанци поштујући одредбе важеће фармакопеје и друге стручне литературе, те извршену промјену назначити на рецепту.

#### Члан 21.

Ако магистрални лијек није прописан у важећој фармакопеји или стручно прихваћеним правилима у методологији израде лијекова и других стручних поступака, или га доктор пропише под скраћеним називом, фармацеут је дужан да при издавању таквог лијека испише на рецепту све саставне дијелове лијека и количине тих саставних дијелова које је употребио при изради лијека.

#### Члан 22.

Приликом издавања лијека фармацеут мора корисника лијека, односно лице које преузима лијек упознати са правилном и сигурном употребом и чувањем лијека у сврху избјегавања грешке у примјени.

#### Члан 23.

Ако фармацеут посумња у исправност или органолептички утврди неисправност готовог лијека, дужан је да обустави даље издавање лијека.

#### Члан 24.

Фармацеут је дужан да на издати рецепт стави печат апотеке, датум издавања лијека, свој потпис и друге податке када је то потребно.

### V - ПРЕЛАЗНЕ И ЗАВРШНЕ ОДРЕДБЕ

#### Члан 25.

Ступањем на снагу овог правилника престаје да важи Правилник о издавању лијекова ("Службени гласник Републике Српске", број 40/02).

#### Члан 26.

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

Број: 07-020-67/07  
17. септембра 2007. године  
Бања Лука

Министар,  
Др Ранко Шкрбић, с.р.

## 1376

На основу чл. 6, 16, 19, 30, 50. и 55. Закона о отровима ("Службени гласник Републике Српске", број 70/06) и члана 112. Закона о административној служби у управи Републике Српске ("Службени гласник Републике Српске" бр. 16/02, 62/02, 38/03, 42/04, 49/06 и 20/07), министар здравља и социјалне заштите Републике Српске доноси

## ПРАВИЛНИК

### О ДОПУНИ ПРАВИЛНИКА О ВИСИНИ И НАЧИНУ ПЛАЊАЊА НАКНАДА ПРОПИСАНИХ ЗАКОНОМ О ОТРОВИМА

#### Члан 1.

У Правилнику о висини и начину плаћања накнада прописаних Законом о отровима ("Службени гласник Републике Српске", бр. 104/06 и 64/07), у члану 6. број: "3.000" замјењује се бројем: "2.000", а у истом члану под тачком б) број: "2.000" замјењује се бројем: "1.000".

#### Члан 2.

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

Број: 07-020-68/07  
27. септембра 2007. године  
Бања Лука

Министар,  
Др Ранко Шкрбић, с.р.