

1032

На основу члана 43. став 6. Закона о Влади Републике Српске ("Службени гласник Републике Српске", број 118/08) и члана 12. став 1. Закона о извршењу буџета Републике Српске за 2010. годину ("Службени гласник Републике Српске", број 115/09), Влада Републике Српске, на сједници од 10. јуна 2010. године, донијела је

Р Ј Е Ш Е Њ Е**О ОДОБРЕЊУ РЕАЛОКАЦИЈЕ СРЕДСТАВА БУЏЕТСКЕ РЕЗЕРВЕ**

1. Одобрава се реалокација средстава буџетске резерве (организациони код 0405002) Министарству породице, омладине и спорта (организациони код 3710001), у укупном износу од 30.000,00 КМ, за учешће репрезентације сједеће одбојке инвалида на свјетском првенству у сједећој одбојци.

2. Реалокација средстава из тачке 1. овог рјешења ће се извршити:

- са буџетске резерве (организациони код 0405002), са позиције:
- 614100 - буџетска резерва, у износу од 30.000,00 КМ,
- на Министарство породице, омладине и спорта (организациони код 3710001), на позицију:
- 614300 - помоћи спортским организацијама - непрофитне организације, у износу од 30.000,00 КМ.

3. За реализацију овог рјешења задужују се Министарство породице, омладине и спорта и Министарство финансија.

4. Ово рјешење ступа на снагу наредног дана од дана објављивања у "Службеном гласнику Републике Српске".

Број: 04/1-012-2-1213/10
10. јуна 2010. године
Бања Лука

Предсједник
Владе,
Милорад Додик, с.р.

1033

На основу члана 24. став 5. 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 и 11/09), министар здравља и социјалне заштите доноси

П РА В И Л Н И К**О УСЛОВИМА ПРОПИСИВАЊА И ИЗДАВАЊА ЛИЈЕКА****I - ОСНОВНЕ ОДРЕДБЕ****Члан 1.**

Овим правилником уређују се услови прописивања и издавања лијека који се налази у промету у Републици Српској.

Члан 2.

(1) Лијек се прописује и издаје на љекарски рецепт (у даљем тексту: рецепт).

(2) На рецепт се прописује и издаје лијек који је стављен у промет у складу са Законом о лијековима и медицинским средствима ("Службени гласник Босне и Херцеговине", број 58/08).

(3) Без рецепта се може издати само готов лијек којем је одређено издавање без рецепта у складу са Законом о лијековима и медицинским средствима.

(4) Лијек може прописати доктор медицине и доктор стоматологије који посједује лиценцу (у даљем тексту: доктор).

(5) Лијек којем је у поступку давања одобрења за стављање у промет одређено издавање уз љекарски рецепт може издати само магистар фармације са лиценцом.

II - РЕЦЕПТ**Члан 3.**

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

а) податке о кориснику лијека:

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

б) податке о лијеку:

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

в) податке о прописивачу лијека:

1) назив, печат и регистарски број здравствене установе,

2) факсимил и потпис доктора и

3) датум прописивања лијека;

г) податке о издавачу лијека:

- 1) печат апотеке,
- 2) датум издавања лијека,
- 3) факсимил и потпис магистра фармације.

(2) Подаци из става 1. овог члана морају се попуњавати читко хемијском оловком плаве или црне боје или рачунарским исписом.

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 (у даљем тексту: Фонд).

III - ПРОПИСИВАЊЕ ЛИЈЕКА**Члан 5.**

(1) На рецепт се прописује само један лијек и облик лијека за једно лице са потпуним упутством о дозирању и начину употребе лијека.

(2) На рецепту није довољно назначити: "по упутству" или: "по наредби".

(3) Саставним дијелом лијека сматра се помоћни материјал који служи за употребу прописаног лијека, као што су капаљка, стаклени штапић, пречишћена вода за раствор и друго.

(4) Лијек се не прописује на полеђини рецепта.

(5) Назив лијека исписује се без скраћивања.

(6) На једном рецепту може се прописати лијек у количини према здравственом стању и природи обољења, како слиједи:

а) код акутног обољења, дозу потребну за лијечење до десет дана и

б) код хроничног обољења или стања због дуготрајне употребе, дозу потребну за лијечење до 30 дана.

(7) Када је за терапију потребно више од једног оригиналног паковања, на рецепту мора бити означено: "Necesse est".

(8) За лијек за који је одређено да га примјењује доктор на рецепту мора бити означено: "Ad manum medici".

(9) Рецепт важи седам дана од дана прописивања лијека, осим у случају прописивања антибиотика, односно лијека који садржи опојну дрогу и психотропну супстанцу, када рецепт важи три дана од дана прописивања.

Члан 6.

(1) У случају лијечења лица са хроничним обољењем, доктор може прописати тромјесечну терапију на три рецепта, према процјени која одговара здравственом стању и природи обољења и која неће угрозити здравље пацијента.

(2) Прописивање тромјесечне терапије обавља се уз услов да је здравствено стање лица, са истом терапијском дозом прописаног лијека, било стабилно најмање три претходна мјесеца.

(3) Прописивање тромјесечне терапије није дозвољено за лијек који садржи опојну дрогу и психотропну супстанцу.

(4) Рецепт из става 1. овог члана важи седам дана од датума наведеног на сваком рецепту за тромјесечну терапију.

(5) Код прописивања тромјесечне терапије доктор је дужан да упозори пацијента о значају рецепта као јавне исправе и начину преузимања лијека у апотеци.

Члан 7.

(1) Састојци магистралног или галенског лијека на рецепту се исписују на латинском језику, према називима из важеће фармакопеје, или стручно прихваћеним називима у методологији израде лијека.

(2) Количина лијека на рецепту означава се у граммима (g) арапским бројевима, а римским бројевима се на рецепту означава број доза, капи, капсула и слично.

(3) Дозе се изражавају утезним, волумним или биолошким јединицама, а при локалној примјени лијека на кожу и слузнице приступачне извана лијек се дозира у процентима.

Члан 8.

(1) Када прописани магистрални или галенски лијек садржи супстанцу у количини већој од максималне појединачне или дневне дозе која је одређена важећом фармакопејом или другим прописима, доктор је дужан да прекорачену дозу означи и ријечима и да поред те ознаке стави знак узвика (!) и свој потпис.

(2) Када доктор пропише дозу готовог лијека, галенског или магистралног лијека већу од максималне појединачне или дневне дозе која је одређена важећом фармакопејом или другим прописима, дужан је да поступи у складу са одредбом из става 1. овог члана.

(3) Када се прописује готов лијек који се у промету налази у различитим фармацевтским облицима, јачинама и величинама паковања, на рецепту морају бити јасно означени облик, јачина и величина паковања готовог лијека, у складу са Регистром лијекова Босне и Херцеговине и одговарајућом дужином трајања терапије.

(4) Број паковања лијека означава се римским бројем и латинским називом лијека.

Члан 9.

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

Члан 10.

(1) Лијек који садржи опојну дрогу може се прописати само ако је његова 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, донијету у складу са Законом о спречавању и сузбијању злоупотребе опојних дрога ("Службени гласник Босне и Херцеговине", број 8/06).

(3) Опојна дрога укључује и психотропну супстанцу која је уврштена у Листу психотропних супстанци.

(4) Опојна дрога или лијек који узрокује зависност, односно еуфоманију и наркоманију означава се параграфом (§).

Члан 11.

Рецепт којим се прописује лијек који садржи опојну дрогу са знаком параграфа (§) мора се издати у два примјерка, са назнаком "копија" на другом примјерку и са назнаком редног броја књиге евиденције о издатим рецептима.

Члан 12.

(1) На један рецепт може се прописати количина опојне дроге до 30 дана лијечења, а највише како слиједи:

- а) § ▲ морфин хлорид - 20,0 g,
- б) § ▲ метадон хлорид - 3,0 g,
- в) § ▲ кодеин фосфат - 7,2 g,
- г) § ▲ метилфенбарбитал - 18,0 g,
- д) § ▲ фенбарбитон - 9,0 g,
- ђ) § ▲ фентанил - 0,7 g,
- е) § ▲ бупренорфин - 0,8 g.

(2) Количине прописане ставом 1. овог члана не односе се на лијечење хроничног умјерено јаког до јаког бола на трећој аналгетичкој степеници.

(3) За постизање одговарајуће аналгезије доктор специјалиста одговарајуће гране медицине прописује количину опојне дроге за лијечење хроничног умјерено јаког до јаког бола на основу појединачне потребе пацијента.

IV - ИЗДАВАЊЕ ЛИЈЕКА

Члан 13.

(1) Магистар фармације је дужан да изда лијек који је прописан на рецепту у складу са одредбама овог правилника.

(2) Магистар фармације је дужан да, приликом издавања лијека, упозна корисника лијека, односно лице које преузима лијек, са правилном, сигурном употребом и чувањем лијека у сврху избјегавања грешке у примјени.

(3) Магистар фармације може издати лијек истог састава а другог произвођача, у договору са лицем којем је лијек прописан.

(4) Свака замјена лијека обавезно се мора означити на рецепту.

(5) Готов лијек може се издати само у оригиналном паковању.

(6) Изузетно, готов лијек се може издати без оригиналног паковања када је то неопходно и кад одговара дужини трајања лијечења.

(7) При издавању лијека из става 6. овог члана, магистар фармације 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 14.

Лијек који се израђује у апотеци мора се издавати у амбалажи која је у складу са важећом фармакопејом и која обезбјеђује квалитет лијека до његовог рока трајања.

Члан 15.

(1) Магистрални и галенски лијек намијењен за унутрашњу употребу мора на амбалажи да има сигнатуру бијеле боје, а лијек намијењен за спољашњу употребу да има сигнатуру црвене боје, са назнаком: "за спољашњу употребу" и по потреби ознаку: "прије употребе промућкати".

(2) Магистар фармације је дужан да на сигнатури читко напише састав препарата, упутство о употреби лијека, да назначи датум израде и рок трајања препарата и стави свој потпис.

(3) Ако је поред кратког упутства на сигнатури потребно дати обимније упутство о употреби и чувању лијека, магистар фармације је дужан да то упутство напише на посебном папиру и овјери га печатом и потписом.

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

Члан 16.

(1) Магистар фармације не смије издати лијек прописан на рецепту ако је:

- а) рецепт непотпун у смислу члана 3. овог правилника,
- б) од дана прописивања лијека протекло више од седам дана,
- в) од дана прописивања антибиотика или лијека који садржи опојну дрогу или психотропну супстанцу протекло више од три дана,
- г) прописан лијек са прекораченом максималном појединачном или дневном дозом, а недостају прописане потребне ознаке и
- д) стручно процијенио да би лијек могао угрозити здравље болесника.

(2) Лијек прописан на рецепт са ознаком хитности магистар фармације мора издати одмах.

Члан 17.

(1) Ако је рецепт неисправан у складу са чланом 16. став 1. т. а), б) и в), магистар фармације је дужан да на погодан начин и уз одговарајуће објашњење пацијенту врати рецепт и упуту га доктору који му је рецепт прописао.

(2) Ако је рецепт неисправан у складу са чланом 16. став 1. т. г) и д), магистар фармације је дужан да доктора који је прописао такав рецепт упозори на утврђену неисправност и пацијенту врати рецепт.

Члан 18.

(1) Ако рецепт није исправан у смислу нејасног облика или начина примјене лијека, нејасне терапијске јачине лијека или нејасне величине паковања, магистар фармације усаглашава утврђену нејасноћу са доктором који је прописао рецепт.

(2) Уколико магистар фармације нема могућност да са доктором усагласи уочене нејасноће на рецепту, а оне се односе на:

- а) облик и начин примјене прописаног лијека, магистар фармације ће, у комуникацији са пацијентом са сигурношћу утврдити облик и начин примјене лијека и у том случају лијек ће издати и на рецепту назначити утврђене недостатке,
- б) терапијску јачину прописаног лијека, магистар фармације ће издати прописани лијек у најнижој терапијској јачини и
- в) величину паковања готовог лијека, магистар фармације ће издати најмање паковање прописаног лијека.

(3) Код издавања лијека, у смислу става 1. овог члана, магистар фармације је дужан да на рецепту назначи све допуне које се односе на прописани лијек.

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

Члан 19.

Ако магистрални лијек није прописан у важећој фармакопеји или стручно прихваћеним правилима у методологији израде лијекова и других стручних поступака, магистар фармације је дужан код издавања таквог лијека да испише на рецепту све саставне дијелове лијека и количине тих саставних дијелова које је употребио при изради лијека.

Члан 20.

(1) Када магистар фармације посумња у исправност или органолептички утврди неисправност готовог лијека, дужан је да обустави даље издавање лијека.

(2) Када доктор или магистар фармације од пацијента добије информацију о нежељеном дјеловању лијека или на њега посумња, дужан је да о томе обавијести Агенцију за лијекове и медицинска средства Босне и Херцеговине.

V - ПРЕЛАЗНА И ЗАВРШНА ОДРЕДБА

Члан 21.

Ступањем на снагу овог правилника престаје да важи Правилник о прописивању и издавању лијекова ("Службени гласник Републике Српске", бр. 89/07 и 108/07).

Члан 22.

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

Број: 11/07-020-25/10

21. јуна 2010. године

Бања Лука

Министар,

Др Ранко Шкрбић, с.р.

Генерални секретаријат Владе Републике Српске

На основу члана 16. став 3. Закона о Влади Републике Српске ("Службени гласник Републике Српске", број 118/08) и члана 28. став 1. Уредбе о начелима за унутрашњу организацију и систематизацију радних мјеста у републичким органима управе Републике Српске ("Службени гласник Републике Српске", број 18/09), генерални секретар Владе Републике Српске, уз сагласност Владе Републике Српске, доноси

ПРАВИЛНИК

О УНУТРАШЊОЈ ОРГАНИЗАЦИЈИ И СИСТЕМАТИЗАЦИЈИ РАДНИХ МЈЕСТА У ГЕНЕРАЛНОМ СЕКРЕТАРИЈАТУ ВЛАДЕ РЕПУБЛИКЕ СРПСКЕ

I - ОСНОВНЕ ОДРЕДБЕ

Члан 1.

Правилник о унутрашњој организацији и систематизацији радних мјеста у Генералном секретаријату Владе Републике Српске састоји се од:

- а) унутрашње организације: организационе јединице, дјело-круг њиховог рада, међусобни односи и руковођење организационим јединицама,
- б) систематизације радних мјеста: укупан број радних мјеста, називи радних мјеста са описом послова, посебним условима за запошљавање и попуњавање упражњених радних мјеста, бројем извршилаца, категоријама и звањима за државне службенике, односно категоријама за намјештенике и
- в) организационог дијаграма: шематски приказ односа између организационих јединица.

Члан 2.

Основни принципи унутрашње организације и дјелокруга Генералног секретаријата Владе Републике Српске (у даљем тексту: Генерални секретаријат Владе) одређени су Законом о Влади Републике Српске и Пословником о раду Владе Републике Српске.

Члан 3.

(1) Унутрашња организација се утврђује на начин који треба да обезбједи подршку Влади Републике Српске (у даљем тексту: Влада) и предсједнику Владе у правовременом и дјелотворном планирању, спровођењу, надгледању и представљању политика Владе.

(2) Дјелокруг Генералног секретаријата Владе је, првенствено, планирање, извршавање, промовисање и праћење политика Владе; укључујући координацију и непосредне активности у процесу европских интеграција и међурегионалне сарадње и подршку модернизацији и успостављању професионалне, ефикасне, политички непристрасне и демократски одговорне јавне управе; старање о извршавању аката Владе; припремање сједница Владе; стручни, надзорни, информатички, административни и технички послови који треба да обезбједи већу транспарентност, одговорност, ефикасност, економичност и рационалност рада Владе и радних тијела Владе и извршавање овлашћења предсједника Владе, као и подршка представницима Републике Српске у заједничким органима Босне и Херцеговине.