

II

Ova odluka stupa na snagu danom donošenja i objavit će se u "Službenim novinama Kantona Sarajevo".

Broj 02-05-22359-4/16
30. juna 2016. godine
Sarajevo

Premijer
Elmedin Konaković, s. r.

Na osnovu člana 26. i 28. stav 2. Zakona o Vladi Kantona Sarajevo ("Službene novine Kantona Sarajevo", br. 36/14 - Novi prečišćeni tekst i 37/14 - Ispravka), člana 29. stav 1. Zakona o ustanovama ("Službeni list RBiH", br. 6/92, 8/93 i 13/94) i člana 13. stav 2. Odluke o osnivanju Javne ustanove "MES - Međunarodni teatarski festival - Scena MES" ("Službene novine Kantona Sarajevo", br. 3/99 - Prečišćeni tekst, 31/07, 1/13 i 28/14), Vlada Kantona Sarajevo, na 48. sjednici održanoj 30.06.2016. godine, donijela je

ODLUKU

**O DAVANJU SAGLASNOSTI V.D. UPRAVNOM
ODBORU JAVNE USTANOVE "MES - MEĐUNARODNI
TEATARSKI FESTIVAL - SCENA MES" ZA
IMENOVANJE DIREKTORA**

I

Daje se saglasnost v.d. Upravnom odboru Javne ustanove "MES - Međunarodni teatarski festival - Scena MES" da imenuje Nihada Kreševljakovića za direktora Javne ustanove "MES - Međunarodni teatarski festival - Scena MES" na mandatni period od četiri godine.

II

Ova Odluka stupa na snagu danom donošenja, a objavit će se u "Službenim novinama Kantona Sarajevo".

Broj 02-05-22359-5/16
30. juna 2016. godine
Sarajevo

Premijer
Elmedin Konaković, s. r.

Na osnovu člana 26. i 28. stav 1. Zakona o Vladi Kantona Sarajevo ("Službene novine Kantona Sarajevo", broj 36/14 - Novi prečišćeni tekst, 37/14), člana 8. stav 1. Zakona o lijekovima ("Službene novine Federacije BiH", br. 109/12) Vlada Kantona Sarajevo, na 35. vanrednoj sjednici održanoj 01.07.2016. godine, donijela je

ODLUKU

**O POZITIVNOJ, BOLNIČKOJ I MAGISTRALNOJ LISTI
LIJEKOVA KANTONA SARAJEVO**

I OPĆE ODREDBE

I

(Predmet Odluke)

Ovom Odlukom utvrđuje se obim prava osiguranih lica na korištenje lijekova koji se obezbjeđuju na teret sredstava Zavoda zdravstvenog osiguranja Kantona Sarajevo (u daljem tekstu: Zavod), način i postupak propisivanja i izdavanja tih lijekova i primjene u zdravstvenim ustanovama, kao i način utvrđivanja pozitivne, bolničke i magistralne liste lijekova Kantona Sarajevo (u daljem tekstu: Lista lijekova).

II LISTA LIJEKOVA

II

(Dostupnost lijekova koje finansira Zavod)

Osigurana lica, na teret sredstava obaveznog zdravstvenog osiguranja ostvaruju pravo na lijekove koji:

- su sastavni dio Liste esencijalnih lijekova neophodnih za osiguranje zdravstvene zaštite u okviru standarda obaveznog zdravstvenog osiguranja u Federaciji Bosne i Hercegovine (u daljem tekstu: Federalna lista lijekova), ("Službene novine Federacije BiH", br. 56/13 i 94/15), i

lijekovi koji se primjenjuju u zdravstvenim ustanovama i stacionarnim zdravstvenim ustanovama a definisani su Odlukom o listi lijekova u bolničkoj zdravstvenoj zaštiti Federacije Bosne i Hercegovine ("Službene novine Federacije BiH", br. 56/13 i 94/15), (u daljem tekstu: Bolnička lista).

- nisu obuhvaćeni Federalnom listom lijekova, a evidentirani su kao potrebni za liječenje osiguranika, a koje je odobrila Komisija za lijekove bolnice u kojoj se osigurana osoba liječi,
- lista magistralnih i galenskih pripravaka koji se izrađuju u apotekama

III

(Podjela Liste lijekova)

Listu lijekova čine sljedeće liste, i to:

- A Lista lijekova - lijekovi obuhvaćeni A listom lijekova sa Federalne liste lijekova, sa učešćem Zavoda u cijeni lijeka od 100%
- B Lista lijekova - lijekovi koji su obuhvaćeni B listom lijekova sa Federalne liste lijekova, te lijekovi evidentirani kao potrebni za liječenje osiguranika Kantona Sarajevo, a obezbjeđuju se stanovništvu Kantona Sarajevo sa učešćem Zavoda u cijeni lijeka u iznosu od 10% do 100%.
- Bolnička Lista lijekova - lijekovi koji se upotrebljavaju u zdravstvenim ustanovama na teret sredstava obaveznog zdravstvenog osiguranja.
- Magistralna i galenska lista lijekova Kantona Sarajevo sadrži lijekove koji se izrađuju u apotekama za pojedinačnog pacijenta na recept u skladu sa važećom farmakopejom i drugim propisima, ne proizvode se fabričkim putem i koji se izdaju u okviru svojih organizacionih jedinica-apoteka, a propisuju i izdaju na teret sredstava obaveznog zdravstvenog osiguranja (u daljem tekstu: Magistralna lista lijekova).

IV

(Grupe lijekova)

Lijekovi koji se nalaze na Listi lijekova razvrstavaju se u sljedeće grupe:

I grupa: Lijekovi koje samostalno propisuju ovlašteni doktori medicine, doktori stomatologije i doktori medicine specijalisti u primarnoj zdravstvenoj zaštiti (oznaka Rp);

II grupa: Lijekovi koje propisuju ovlašteni doktori medicine i doktori stomatologije isključivo po preporuci specijaliste određene grane medicine, koji se bave liječenjem stanja i bolesti za koje propisuje lijek (oznaka Rp/spec);

Doktori medicine u specijalističko-konsultativnoj službi na posebnom specijalističkom nalazu predlažu potrebnu terapiju - lijekove iz grupe II, doktoru medicine u primarnoj zdravstvenoj zaštiti, s tim da ovlašteni doktor u primarnoj zdravstvenoj zaštiti na poledini recepta upisuje ime i prezime doktora specijaliste ili dodijeljenu petoznamenastu šifru ljekara koji je predložio taj lijek i klauzulu "po preporuci specijaliste".

III grupa: Lijekovi koji se upotrebljavaju isključivo kao nastavak bolničkog liječenja, pod kontrolom zdravstvenog radnika.

Lijekovi iz grupe III propisuju se ukoliko je neophodno nastaviti liječenje tim lijekom nakon otpusta osiguranog lica sa stacionarnog liječenja.

Na poledini recepta, ovlašteni doktor u primarnoj zdravstvenoj zaštiti, upisuje ime i prezime doktora specijaliste određene grane medicine iz stacionarne ustanove koji je predložio lijek ili dodijeljenu petoznamenastu šifru ljekara, kao i klauzulu "nastavak bolničkog liječenja".

IV grupa: lijekovi koji se upotrebljavaju u zdravstvenim ustanovama i stacionarnim zdravstvenim ustanovama na teret sredstava obaveznog zdravstvenog osiguranja (u daljem tekstu: ampulami lijekovi) na teret sredstava Zavoda zdravstvenog

osiguranja Kantona Sarajevo, a koji se propisuju na posebnom receptu za ampularni lijek.

III POSTUPAK DONOŠENJA LISTE LIJEKOVA

V

(Način donošenja Odluke o listi lijekova)

- (1) Odluku o listi lijekova donosi Vlada Kantona Sarajevo na prijedlog ministra zdravstva Kantona Sarajevo (u daljnjem tekstu: Ministar).
- (2) Izmjene i dopune ove Odluke, odnosno Liste lijekova, vrše se na način i po postupku kako su doneseni.
- (3) Tehničku pomoć u praćenju potrošnje lijekova i utrošku sredstava za ove namjene će vršiti Zavod zdravstvenog osiguranja Kantona Sarajevo.

VI

(Komisija za lijekove)

- (1) Ministar imenuje Komisiju za lijekove (u daljnjem tekstu: Komisija) od istaknutih stručnjaka iz oblasti farmacije, medicine, stomatologije, ekonomije i prava.
- (2) Komisija preispituje i inovira Listu lijekova jednom godišnje (redovna revizija), predlaže izmjene i dopune Liste lijekova uz obavezu usaglašavanja sa izmjenama i dopunama Federalne liste lijekova, odnosno liste registrovanih lijekova u BiH i analize podnesenih zahtjeva za uvrštavanje lijekova na Listu lijekova.
- (3) Pored redovne godišnje revizije Liste lijekova iz prethodnog stava, Komisija vrši periodičnu reviziju vezano za izmjene i dopune Liste lijekova u dijelu cijena, jačine i pakovanja lijekova a koji su na Listi lijekova, te promjena u registraciji lijeka ili izmjeni nosioca dozvole za prometovanje lijeka.

VII

(Način apliciranja na Listu lijekova-web aplikacija)

- (1) Nosioци dozvole za prometovanje lijekova dostavljaju dokumentaciju propisanu članom 20. Pravilnika o bližim kriterijima za izbor lijekova, postupku i načinu izrade listi lijekova u FBiH, načinu stavljanja i skidanja lijekova sa listi lijekova, obavezama ministarstva zdravstva, zavoda zdravstvenog osiguranja, te proizvođača i promotnika lijekova uvrštenih na liste lijekova, kao i korištenja lijekova ("Službene novine Federacije BiH", broj 45/13) putem web aplikacije.
- (2) Obavijest o terminu početka i završetka dostave dokumentacije u svrhu revizije liste lijekova se objavljuje na web stranici Ministarstva zdravstva Kantona Sarajevo.
- (3) Ministarstvo zdravstva Kantona Sarajevo će kontrolu potpunosti dokumentacije putem aplikacije okončati u roku od trideset (30) dana od dana utvrđenog kao krajnji rok za za prijem dokumentacije, nakon čega se materijal sa podacima dostavlja Komisiji za lijekove Kantona Sarajevo na razmatranje.
- (4) Samo potpuna dokumentacija zaprimljena u utvrđenom roku može biti predmet uvrštavanja na Liste lijekova Kantona Sarajevo.

VIII

(Zahtjev za uvrštavanje novih lijekova na Listu lijekova)

- (1) Prilikom podnošenja zahtjeva za uvrštavanje novih lijekova na Listu lijekova podnosilac je dužan popuniti web aplikaciju Ministarstva zdravstva i priložiti traženu dokumentaciju i to:
 - a) farmakoekonomsku studiju koja najbolje ilustruje efekat primjene lijeka uključujući farmakoekonomski proračun u odnosu na DDD i dužinu trajanja liječenja.
 - b) ostala dokumenta za koja podnosilac zahtjeva smatra da mogu da pomognu Komisiji za lijekove u odlučivanju.

IX

(Obavezni podaci u Listi lijekova)

- (1) Obavezni podaci na A i B Listi lijekova su:

- a) redni broj
 - b) šifra lijeka/ ID lijeka
 - c) ATC klasifikacija
 - d) nezaštićeno (generičko) ime lijeka - INN
 - e) zaštićeno ime lijeka
 - f) naziv proizvođača lijeka
 - g) pakovanje lijeka
 - h) farmaceutski oblik
 - i) jačina lijeka
 - j) definisana dnevna doza
 - k) jedinica mjere
 - l) procentualno učešće Zavoda u cijeni lijeka
 - m) VPC cijena lijeka koju snosi Zavod, bez PDV
 - n) režim propisivanja
 - o) indikacije za koji se određeni lijek može propisivati
- (2) Obavezni podaci na Bolničkoj Listi lijekova su:
 - a) redni broj
 - b) ATC klasifikacija
 - c) nezaštićeno (generičko) ime lijeka - INN
 - d) jačina lijeka
 - e) pakovanje lijeka
 - f) DDD
 - g) Jedinica mjere
 - h) ustanove koje mogu primjenjivati lijek
 - i) indikacije za koji se određeni lijek može propisivati
 - (3) Obavezni podaci za Magistralnu listu lijekova
 - a) Redni broj
 - b) Naziv lijeka
 - c) Proskripcija
 - d) Pakovanje
 - e) Cijena
 - f) Učešće Zavoda

X

(Posebne oznake)

- (1) Lijekovi koji su u postupku obnove registracije ili u postupku kontrole serije koja se nalazi u prometu zbog čega ne mogu dostaviti adekvatan dokument, dobivaju oznaku "uslovno" uz uslov da prilože dokument kojim će dokazati da su na vrijeme pokrenuli proceduru dobivanja traženog dokumenta.
- (2) Lijekovi koji prestaju sa prometovanjem na području BiH, pored zaštićenog naziva dobivaju oznaku "privremeno", a nalazit će se na listi 6 mjeseci prije prestanka prometovanja i prekida proizvodnje i do isteka zalih.
- (3) Znak "*" označava lijekove na bolničkoj listi lijekova Kantona Sarajevo koji nemaju dozvolu za stavljanje u promet lijeka u BiH, a koji su sadržani u svom generičkom obliku na Federalnoj bolničkoj listi lijekova, uz uvjet daje:
 - navedeni lijek od vitalne važnosti u dijagnostici i liječenju određenih bolesti, odnosno određenih pacijenata za koje ne postoji adekvatna zamjena;
 - za isti postoji dokaz o legitimnosti njegovog interventnog uvoza u BiH;
 - da postoji dokaz da nije izdata dozvola za stavljanje lijeka u promet u BiH, za isti generički lijek od strane Agencije za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine (u daljem tekstu: Agencija),
- (4) Znak "***" za antibiotike koji su na listi rezervnih antibiotika.
- (5) Lijekovi kojima se utvrđuje ograničenje u primjeni lijeka dobivaju oznaku u vidu broja iznad Internacionalnog nezaštićenog imena INN.

XI

(Ograničenja u primjeni lijeka)

Prilikom stavljanja lijeka na Listu lijekova mogu da se utvrde određena ograničenja u primjeni lijeka u odnosu na:

- a) medicinsku dijagnozu utvrđenu u skladu sa Međunarodnom klasifikacijom bolesti - Deseta revizija (MKB-10);

- b) godine života osiguranog lica;
- c) određenu grupu pacijenata;
- d) mišljenje ljekara odgovarajuće specijalnosti;
- e) broj pakovanja lijeka, odnosno količinu proizvoda koja se može propisati na jedan ljekarski recept;
- f) primjenu u toku ili kao nastavak bolničkog liječenja;
- g) određene dijagnostičke parametre;
- h) modernu evropsku praksu utvrđenu od strane Agencije za lijekove i medicinska sredstva BiH i/ili European medical Agency (EMA) i/ili National Institut for Health And Care Excellence (NICE) i/ili British National Formulary(BNF).

XII

(Skidanje lijekova sa Liste lijekova)

- (1) Kroz funkciju praćenja primjene Liste lijekova, Komisija za lijekove predlaže Ministru zdravstva skidanje lijekova sa Liste u sljedećim slučajevima:
 - a) ukoliko je dozvola za stavljanje lijeka u promet prestala da važi i nije pokrenuta procedura obnove registracije;
 - b) usljed prestanka proizvodnje lijeka;
 - c) ukoliko proizvođač ne snabdijeva tržište lijekom kontinuirano u dovoljnim količinama u periodu od tri mjeseca;
 - d) iz farmakoekonomskih razloga;
 - e) iz farmakoterapijskih razloga;
 - f) ukoliko aplikacija nije potpuna odnosno ispravljena i dopunjena u roku od 60 dana od dana objave Liste lijekova a lijek je bio privremeno ili uslovno uvršten na Listu lijekova;
 - g) ukoliko je cijena viša u odnosu na utvrđenu Federalnu cijenu;
 - h) ukoliko to zahtjeva finansijski plan Zavoda;
 - i) na zahtjev nosioca dozvole za prometovanje lijeka.
- (2) Redoslijed proizvođača lijekova odnosno nosioca dozvole za stavljanje lijeka u promet se formira u skladu sa članom 9. stav 3. Zakona o lijekovima.

IV CIJENE LIJEKOVA

XIII

(Cijene lijekova)

- (1) Cijene lijekova koje se nalaze na Listi lijekova su utvrđene u skladu sa federalnim propisima.
- (2) Cijene lijekova na Listi lijekova Kantona Sarajevo ne mogu biti više od utvrđenih federalnih cijena.
- (3) U slučaju da za lijekove sa A liste lijekova svi nosioci dozvole za prometovanje lijeka, za lijek istog generičkog sastava ne mogu prihvatiti utvrđenu cijenu jer je nerealno niska, te da se lijek iz tog razloga ne može obezbijediti stanovništvu Kantona Sarajevo, Komisija će predložiti Ministru način obezbjeđenja lijeka za stanovništvo Kantona Sarajevo.
- (4) Za nove lijekove koji nisu sadržani u Federalnoj listi lijekova, cijena lijeka će se izračunati kao prosječna cijena ATC grupe kojoj lijek pripada, kao i procenat učešća Zavoda za taj lijek.
- (5) Za lijekove sa magistralne liste lijekova utvrđena je cijena koju će snositi Zavod, a koja je sastavni dio Magistralne liste lijekova.
- (6) Lijekovi sa Bolničke liste lijekova koji se koriste u zdravstvenim ustanovama bolničkog nivoa zdravstvene zaštite se obezbjeđuju iz sredstava te ustanove koje Zavod redovno dostavlja kroz finansiranje materijalnih troškova te ustanove.
- (7) Ovi lijekovi se obezbjeđuju provođenjem postupka javne nabavke lijekova za sve ustanove sa područja Kantona Sarajevo.
- (8) Predstavnici zdravstvenih ustanova zajedno sa predstavnikom Zavoda dužni su objediniti potrebe ustanova i objaviti javnu nabavku lijekova sa Bolničke liste lijekova

koji se koriste u zdravstvenim ustanovama bolničkog nivoa zdravstvene zaštite, najkasnije tri mjeseca od dana donošenja ove Odluke.

XIV

(Način obračuna cijene lijeka)

- (1) Na iznos participacije koju plaća osigurano lice ne obračunava se maloprodajna marža ugovorne apoteke.
- (2) Osigurana lica sa statusom RVI su posebnim propisom oslobođena plaćanja učešća u cijeni lijekova sa B liste lijekova i isto plaća Ministarstvo iz sredstava obezbijeđenih kantonalnim budžetom za ovu namjenu.

XV

(Lijekovi koje u cjelosti snosi osigurano lice)

- (1) Lijekovi koji se ne nalaze na Listi lijekova ljekar može propisati isključivo na obrascu bijelog recepta ili u formi elektronskog recepta, a troškove nabavke lijeka snosi osigurano lice u cjelosti.
- (2) Izuzetno od stava (1) ove tačke, ukoliko se lijek sa Liste lijekova propisuje osiguranom licu koje je pretrpjelo povredu na radu ili boluje od profesionalnog oboljenja, ovlašteni ljekar propisuje lijek na bijelom receptu ili u formi elektronskog recepta, u skladu sa odredbama člana 81, Zakona o zdravstvenom osiguranju ("Službene novine Federacije BiH", br. 30/97, 7/02, 70/08 i 48/11), kojim je utvrđena obaveza poslodavcu da snosi sve troškove zdravstvene zaštite nastale kao posljedica povrede na radu ili profesionalnog oboljenja.

V PROPISIVANJE LIJEKOVA

XVI

(Vrste receptata)

- (1) Lijekovi sa Liste lijekova se propisuju osiguranom licu na obrascima receptata koje utvrđuje Zavod ili u elektronskoj formi, u sklopu softverske aplikacije i e-servisa u vlasništvu Zavoda, i to:
 - a) žuti recept za sve kategorije osiguranih lica,
 - b) crveni recept za osigurana lica sa statusom RVI,
 - c) ampularni recept - nalog,
 - d) terapijski list bolničkog pacijenta
 - e) elektronski recept (e-recept)
 - f) elektronski ponovljivi recept (e- tromjesečna terapija)
- (2) Na jedan recept može se propisati samo jedan lijek, osim na terapijskom listu bolničkog pacijenta na koji se propisuje sva terapija koju pacijent prima dok je hospitaliziran.
- (3) Recept iz stava 1. ove tačke vrijedi 15 dana od dana propisivanja lijeka, osim u slučaju propisivanja antibiotika kada recept vrijedi 3 dana od dana propisivanja, odnosno propisivanja lijeka koji sadrži opojne droge i psihotropne supstance, kada recept vrijedi 5 dana od dana propisivanja.
- (4) Ampularni recept i terapijski list bolničkog pacijenta obavezno sadrže mjesto za potpis osigurane osobe kojim se potvrđuje aplikacija lijeka.
- (5) Recept propisan elektronskim putem kao elektronska isprava (u daljnjem tekstu: e-recept) u tehničko programskom obrascu zapisivanja sadržaja u elektronskom obliku mora sadržavati sve podatke u vezi propisivanja i izdavanja lijekova na recept propisane Pravilnikom o uvjetima za propisivanje i izdavanje lijekova u prometu na malo ("Službene novine Federacije BiH", br. 42/11,64/11 i 82/11).
- (6) Svi ljekari ovlašteni za propisivanje lijekova sa Liste lijekova su dužni koristiti e-recept.
- (7) Izuzetno od stave (6) ove tačke, papirnu formu obrasca je dozvoljeno koristiti samo u slučaju više sile kada objektivno nije moguće koristiti elektronske recepte (nestanak električne energije, zastoj u radu informacionog sistema i sl.).
- (8) Ugovorne apoteke su dužne sve pisane recepte izdate na teret obaveznog zdravstvenog osiguranja, prije njihove

realizacije, provesti u softverskoj aplikaciji za izdavanje e-recepta.

- (9) E-tromjesečna terapija predstavlja ponovljivi e-recept koji se izdaje osiguraniku od strane ovlaštenog ljekara i može se realizovati u bilo kojoj ugovornoj apoteci koja ima pristup softverskoj aplikaciji za izdavanje elektronskih recepata Zavoda.
- (10) Zavod je obavezan da sačini Uputstvo kojim će se bliže definisati uslovi i način rukovanja sa e-receptom, najkasnije 30 dana od dana stupanja na snagu ove Odluke.

XVII

(Šifra ljekara za recepte)

- (1) Listu ljekara ovlaštenih za propisivanje lijekova sa Liste lijekova utvrđuje Zavod
- (2) Ovlaštenim ljekarima iz stava (1) ove tačke Zavod dodjeljuje petoznamenastu šifru, koja je sastavni dio naljepnice sa bar kodom ovlaštenog ljekara. Dodijeljena šifra ljekara je sadržana i u faksimilu ljekara ovlaštenog za propisivanja lijekova.
- (3) Naljepnica sa bar kodom ovlaštenog ljekara obavezno se stavlja na obrazac recepta.
- (4) Ljekarima specijalistima bolničkog nivoa zdravstvene zaštite Zavod dodjeljuje petoznamenastu šifru koja počinje sa karakterom A, a u svrhu praćenja propisivanja lijekova.
- (5) Prilikom preporučivanja terapije ili pisanja otpusnih pisama, ljekari specijalisti bolničkog nivoa zdravstvene zaštite su dužni koristiti pomenutu šifru koja je sadržana i u sklopu faksimila ljekara.
- (6) Zavod će sačiniti Uputstvo kojim će se bliže definisati uslovi, prava i obaveze pri korištenju dodijeljene petoznamenaste šifre.

XVIII

(Propisivanje količine lijeka i oznake na receptu)

- (1) Ovlašteni doktor propisuje količinu lijeka koja je prema stanju pacijenta i prirodi bolesti dovoljna do ponovnog ljekarskog pregleda, i to:
 - a) kod akutnih oboljenja i stanja - u količini koja ne može biti veća od količine dovoljne do 10 dana upotrebe,
 - b) kod hroničnih oboljenja i stanja, kada je u pitanju dugotrajna upotreba lijeka, u količini koja ne može biti veća od količine lijeka koja je dovoljna za 30 dana upotrebe, osim u slučaju ponovljivog recepta,
 - c) u slučaju trajnog liječenja bolesnika sa hroničnom bolešću, ovlašteni ljekar primame zdravstvene zaštite ima pravo osiguranoj osobi na ponovljivi recept propisati lijek za liječenje najviše do 90 dana, uz uslov da je zdravstveno stanje osigurane osobe prethodno bilo stabilno sa istom terapijskom dozom sa tim lijekom najmanje tri (3) mjeseca i ako prema procjeni ljekara propisivanje lijeka u toj količini i tom vremenskom periodu neće dovesti do ugrožavanja njegovog zdravlja.
 - d) u slučaju propisivanja lijeka na recept u hitnoj medicinskoj pomoći može se propisati lijek u količini potrebnoj za tri dana liječenja ili najmanje originalno pakovanje.
 - e) u slučaju propisivanja lijeka na recept za opijatske ovisnike koji su u program opijatske supstitucione terapije, ovlašteni neuropsihijatar/psihijatar sekundarne zdravstvene zaštite može propisati lijek na dupli recept u količini dovoljnoj za sedam (7) dana terapije.
- (2) Nazivi gotovih lijekova ispisuju se bez skraćivanja.
- (3) Broj pakovanja lijeka označava se rimskim brojevima i slovima na latinskom jeziku.
- (4) Umjesto lijeka preporučenog od strane specijaliste određene grane medicine, izabrani doktor porodične/obiteljske medicine može propisati i drugi lijek istog razreda efikasnosti u odgovarajuće jakim dozama.
- (5) Kad se propisuje gotov lijek koji se u prometu nalazi u raznim oblicima, pakovanjima i jačinama, ovlašteni doktor koji propisuje lijek na recept naznačuje oblik, jačinu, veličinu pakovanja i dozu lijeka.
- (6) U slučajevima ispravke na receptu, ista mora biti ovjerena faksimilom i potpisom ovlaštenog doktora.
- (7) Uputstvo o načinu upotrebe lijeka mora biti na receptu potpuno.
- (8) Nije dozvoljeno staviti samo riječi: "po potrebi", "po uputstvu" i sl.
- (9) Ukoliko ovlašteni doktor propiše količinu lijeka koja je veća od jednog originalnog pakovanja, dužan je na receptu staviti oznaku "necesse est".
- (10) Kada se zbog prirode bolesti osigurane osobe, lijek mora hitno izdati, ljekar koji je propisao lijek dužan je na receptu staviti jednu od oznaka: "cito", "statim" ili "periculum in mora".
- (11) Prilikom propisivanja ponovljivog recepta, ovlašteni ljekar obavezno stavlja oznaku "repetatur" ili "ponoviti" ako želi da se propisani lijek na recept ponovno izda, uz obavezu naznake broja ponavljanja (brojem i riječima). Ovu oznaku nije potrebno navoditi ukoliko se izdaje ponovljivi e-recept odnosno e-tromjesečna terapija, obzirom da se ista dodaje automatski.
- (12) Na ponovljivi recept se ne mogu propisati lijekovi za liječenje akutnih i hitnih stanja, ampularni lijekovi, opojne droge i psihotropne tvari, magistralni i galenski preparati koji se izrađuju u apotekama, te lijekovi koji nisu predviđeni za trajno liječenje hroničnih bolesti.
- (13) U slučaju da u roku važenja propisane terapije na ponovljenom receptu, ovlašteni ljekar promijeni terapiju za osiguranika, dužan je obavijestiti ugovornu apoteku o promijeni terapije i potrebi zaključenja izdavanja lijeka po ponovljenom receptu, a što za e-tromjesečnu terapiju nije potrebno učiniti, jer se prekid terapije unosi elektronski.
- (14) Prilikom propisivanja e - tromjesečne terapije, osiguranoj osobi se treba propisati količina lijeka dovoljna za 90 dana upotrebe, vodeći računa o pakovanju lijeka koji se propisuje, što znači i mogućnost manjeg broja recepata od tri i različitu količinu kutija lijeka po jednom receptu.
- (15) U slučaju da je pacijentu propisana veća količina lijeka od potrebne, Zavod će uvesti mjeru privremenog obustavljanja propisivanja i/ili izdavanja lijeka koja će trajati sve dok dobijena količina lijeka ne bude dovoljna prema propisanom doziranju
- (16) Lijekovi utvrđeni B listom lijekova koji imaju učešće pacijenta mogu se osiguranoj osobi propisati na recept uz njezin pristanak, pri čemu osigurana osoba mora biti upoznata o svojoj obavezi participiranja u cijeni lijeka u iznosu utvrđenom u B listi lijekova.
- (17) Doktor koji je osiguranoj osobi na njezin zahtjev propisao lijek sa B liste lijekova obavezan je u zdravstveni odnosno elektronski zdravstveni karton i elektronski recept upisati/evidentirati kroz aplikaciju i podatak da je lijek propisao uz saglasnost osiguranika ili eventualno na zahtjev osigurane osobe. Ukoliko se lijek propisuje na receptni obrazac, ljekar je obavezan da na poledini receptna navede klauzulu "uz saglasnost pacijenta".
- (18) Za sve lijekove, ovlašteni doktor i doktori bolničkog nivoa zdravstvene zaštite su dužni da se pridržavaju utvrđenih indikacija i ograničenja, (opravdanost uključivanja ampularnih lijekova u terapiju a da nije utvrđeno akutno i hitno stanje, bezbjednost aplikacije ampularne terapije u kućnim uslovima, jačim i ozbiljnijim nus pojavama i značajnim interakcijama lijekova, kao i dužini trajanja uključene terapije).
- (19) Ljekari koji posjeduju šifru za propisivanje lijekova na teret obaveznog zdravstvenog osiguranja ne mogu osiguranoj osobi koja se nalazi na bolničkom liječenju propisivati

- lijekove na recept koje je ugovorna bolnička zdravstvena ustanova obavezna osigurati u sklopu ugovorene djelatnosti.
- (20) Ukoliko je ljekar propisao lijek na recept osiguranoj osobi koja se nalazila na bolničkom liječenju i koji je ugovorna bolnička zdravstvena ustanova bila obavezna osigurati u sklopu ugovorene zdravstvene zaštite, obavezan je o tome izvjestiti Zavod, kako bi se bolničkoj zdravstvenoj ustanovi mogla uskratiti sredstva u visini cijene propisanog lijeka.
- (21) Osiguranoj osobi koja je uključena u klinička ispitivanja lijekova, na teret obaveznog zdravstvenog osiguranja se ne mogu propisivati lijekovi i dijagnostički postupci koji su vezani uz ta klinička ispitivanja.
- (22) Osigurana osoba je dužna prilikom prijema na liječenje u bolničku ustanovu sa sobom ponijeti sve lijekove koje koristi za stanja koja nisu u vezi sa oboljenjem zbog kojeg se prima na liječenje.
- (23) Ljekari bolničkog nivoa zdravstvene zaštite su obavezni voditi računa o racionalnom propisivanju lijekova utvrđenih A listom lijekova Kantona Sarajevo, B listom lijekova Kantona Sarajevo, Bolničkom listom lijekova Kantona Sarajevo kao i Magistralskom listom lijekova Kantona Sarajevo.
- (24) Ustanova se obavezuje odmah, a najkasnije u roku od 3 dana od dana prijema osigurane osobe na bolničko liječenje o hospitalizaciji izvjestiti Zavod.
- (2) Lijek sa Liste lijekova prilikom isporuke ugovornoj apoteci ne može imati preostali rok upotrebe manji od 70% od njegovog cjelokupnog roka upotrebe.
- (3) Lijekove u ugovornim apotekama mogu izdavati samo lica koja za to ispunjavaju zakonom propisane uslove.
- (4) Magistar farmacije je dužan izdati na recept samo onaj lijek koji je ovlašteni ljekar naznačio na receptu, pod uslovom da je propisan u skladu sa odredbama Zakona o lijekovima i medicinskim sredstvima, Pravilnikom o načinu propisivanja i izdavanja lijekova i ovom Odlukom.
- (5) Ako pri propisivanju gotovog lijeka koji se u prometu nalazi u raznim jačinama odnosno veličinama, ovlašteni doktor odnosno ovlašteni specijalist, ne naznači, veličinu odnosno jačinu lijeka, magistar farmacije upozorava na to ovlaštenog doktora odnosno ovlaštenog specijalistu i pokušava se s njim sporazumjeti, ako je to moguće, i to prije izdavanja lijeka. Ako magistar farmacije nema mogućnosti da se sporazumije sa ovlaštenim doktorom odnosno ovlaštenim specijalistom, postupit će na jedan od slijedećih načina:
- u pogledu jačine - izdat će lijek najmanje jačine;
 - u pogledu veličine pakovanja izdat će najmanje pakovanje lijeka.
 - Ljekar je u svim slučajevima obavezan prilikom propisivanja navesti oblik lijeka.
- (6) U svim slučajevima magistar farmacije će označiti na receptu oblik, jačinu i veličinu pakovanja izdatog lijeka.
- (7) Ako ovlašteni ljekar pored oznake "repetatur" ili "ponoviti" ne navede broj ponavljanja, izdavanje lijeka se može ponoviti još samo jednom.
- (8) Ako ovlašteni ljekar koji propisuje lijek na ponovljivi recept uz oznaku "repetatur" ili "ponoviti" navede veći broj ponavljanja prema kojima bi se kod izdavanja lijeka izdala količina lijeka koja je veća od propisane, magistar farmacije je dužan umanjiti broj ponavljanja izdavanja lijeka do dozvoljene količine i evidentirati na receptu umanjene kod prvog izdavanja lijeka.
- (9) Ovlašteni ljekar ne može na ponovljivi recept propisati lijek za liječenje akutne bolesti. U slučaju da ovlašteni ljekar na ponovljivi recept propiše lijek za liječenje akutne bolesti, magistar farmacije može prvi puta izdati propisanu količinu lijeka, te zaključiti ponovljeno izdavanje lijeka što obavezno evidentira na receptu.
- (10) Pravo na ponovno izdavanje lijeka propisanog na ponovljivi recept može se ostvariti u pravilu najranije 3 dana prije isteka roka predviđenog za sljedeće podizanje lijeka.

XIX

(Nabavka lijekova sa Liste lijekova)

- (1) Snadbijevanje ampuliranim lijekovima zdravstvenih ustanova primarne zdravstvene zaštite se može vršiti isključivo preko ugovornih apoteka koje pribave saglasnost za izdavanje ampuliranih lijekova izdatu od strane Ministarstva zdravstva Kantona Sarajevo, a koje ispunjavaju slijedeće uvjete i to:
- u pogledu prostora apoteke: jedinstven funkcionalan prostor apoteke zdravstvene ustanove u površini od najmanje 200 m² od čega je minimalno 90 m² zasebnog skladišnog prostora.
 - u pogledu opreme: posjedovanje opreme koja je iznad standarda predviđenih za zdravstvenu ustanovu - apoteku iz člana 28. Pravilnika o bližim uvjetima u pogledu prostora, opreme i kadra, kriterijima za osnivanje i obavljanje apotekarske djelatnosti u svim organizacionim oblicima, kao i načinu i postupku njihove verifikacije
 - u pogledu kadra: farmaceutski kadar u stalnom radnom odnosu i to najmanje tri magistra farmacije sa završenom specijalizacijom, položenim stručnim ispitom, licencom za rad izdatom od nadležne Komore, sa minimalno 5 godina radnog iskustva na poslovima specijaliste i tri farmaceutska tehničara sa položenim stručnim ispitom i licencom za rad izdatom od nadležne Komore, sa minimalno 5 godine radnog iskustva u struci
 - posjeduje informatičku podršku saglasno savremenim zahtjevima apotekarske struke, kojom se omogućava pristup odgovarajućoj domaćoj i stranoj stručnoj literaturi
 - rad apoteke je organizovan u dvije smjene
 - posjeduje dokaz o uspostavljenom sistemu sigurnosnih standarda s ciljem zaštite pacijenata
- (2) Zdravstvene ustanove bolničkog nivoa zdravstvene zaštite, snadbijevanje ampuliranim lijekovima vršit će putem trebovanja od veleprometnika lijekova putem bolničkih/kliničkih apoteka, a prema ugovoru, nakon provedenog postupka javne nabavke lijekova.

VI IZDAVANJE LIJEKOVA

XX

(Izdavanje lijekova)

- (1) Lijekovi sa Liste lijekova koje propisuju ovlašteni ljekari izdaju se u ugovornim apotekama.

XXI

(Izdavanje lijekova u bolnicama)

- (1) Osiguranci Kantona Sarajevo za vrijeme liječenja u ugovornim zdravstvenim ustanovama bolničkog nivoa zdravstvene zaštite imaju pravo, pored lijekova utvrđenih Bolničkom listom lijekova, na korištenje lijekova sa A i B liste lijekova kao i Magistralske liste lijekova.
- (2) Izuzetno, ukoliko za liječenje osigurane osobe nije dovoljan asortiman lijekova utvrđen listama (Bolnička, A, B i Magistralska lista lijekova) osigurana osoba može ostvariti pravo na lijek, pod uslovom da je potrebu korištenja lijeka odobrila Komisija za lijekove bolnice u kojoj se osigurana osoba liječi, i to na teret sredstava bolničke zdravstvene ustanove koja je obvezna osigurati nabavu lijeka.
- (3) Bolničke/Kliničke apoteke su dužne osigurati sistem raspodjele jedinične terapije u zdravstvenim ustanovama bolničkog nivoa zdravstvene zaštite pojedinačno za svakog hospitaliziranog pacijenta.
- (4) Bolnička apoteka osigurava nadzor nad propisivanjem, pripremanjem i primjenom lijekova u bolnici.
- (5) Pripremanje lijekova po sistemu jedinične terapije se vrši na osnovu terapijskog lista bolničkog pacijenta koji se nalazi u Prilog 5. ove Odluke.

- (6) Popunjavanje podataka na terapijskom listu bolničkog pacijenta za pripremu jedinične terapije može vršiti farmaceut prikupljanjem podataka na odjeljenju, učestvovanjem u jutarnjoj viziti ili vađenjem podataka sa terapijske liste, koji sačinjava osoba zadužena za taj posao.
- (7) Izbor i način organizovanja popunjavanja terapijskog lista bolničkog pacijenta za pripremu i izdavanje jedinične terapije odredit će se u skladu sa mogućnostima ustanove.
- (8) U apoteci, lijekovi se sortiraju u pojedinačne spremnike, u količini potrebnoj za najmanje 24 h a najviše za tri dana, sa oznakom imena i prezimena pacijenta, klinike, odjeljenje, kreveta te vrši označavanje sata kada se lijek treba primjeniti.
- (9) Mogućnost izdavanja lijekova zbirno za cijelo odjeljenje ili za više dana za priručne apoteke na odjeljenjima/klinikama se može organizovati ukoliko takvu priručnu apoteku vodi farmaceutski tehničar pod nadzorom farmaceuta iz bolničke apoteke.
- (10) U cilju poboljšanja kvaliteta usluge, obaviještenosti i sigurnosti pacijenta, racionalnog i kritičkog pristupa propisivanju i primjeni lijekova bolnički/klinički farmaceut je dužan educirati hospitalizirane pacijente o svrsi, načinu primjene i vrsti lijekova koje će nastaviti koristiti nakon otpuštanja iz bolnice.
- (11) Bolnički/klinički farmaceut je dužan planirati minimalne zalihe lijekova na odjeljenjima/klinikama u cilju osiguranja lijekova neophodnih za liječenje hitnih stanja u kojima je ugrožen život pacijenta.
- (12) Bolnica/Klinički centar je dužan obezbijediti materijalne pretpostavke u opremi za jedinično pakovanje lijekova za funkcionisanje raspodjele jedinične terapije.
- (13) Umjesto preporučenog lijeka, bolnička apoteka može izdati i drugi lijek istog razreda efikasnosti u odgovarajuće jakim dozama, a nakon konsultacije sa ordinirajućim ljekarom i farmakologom.
- (14) Bolnička apoteka je dužna izdati lijekove prilikom otpusta s bolničkog liječenja radi osiguranja primjene preporučenih lijekova u količini dovoljnoj do prvog sljedećeg radnog dana kada osigurana osoba može ostvariti pravo na lijek kod izabranog ljekara porodične/obiteljske medicine, sa svim uputama za korištenje lijeka-Prilog 6.
- (15) Doktor porodične medicine ima pravo i obavezu da bolničku terapiju procijeni i revidira u cilju sprečavanja polipragmazije, neželjenih efekata lijeka, antagonističkih interakcija i racionalne upotrebe lijekova.

XXII

(Ugovorne apoteke)

- (1) Ugovorne apoteke su apoteke sa kojima Zavod ima zaključen ugovor o pružanju farmaceutskih usluga za područje Kantona Sarajevo.
- (2) Ugovorne apoteke su obavezne na vidnom mjestu istaknuti oznaku - naljepnicu "Ugovorna apoteka".
- (3) Raskid ugovora se može izvršiti ako:
- nadležna komora magistru farmacije privremeno ili trajno oduzme odobrenje za samostalan rad,
 - se ispune uslovi za prestanak rada apoteke.
 - se utvrde propusti u radu sa receptima koji nisu u skladu sa Pravilnikom o načinu propisivanja i izdavanja lijekova
 - apoteka nezakonito i nestručno nabavlja, skladišti i izdaje lijekove,
 - se ne izvrši izvještavanje Zavoda, Ministarstva zdravstva i Zavoda za javno zdravstvo Kantona Sarajevo u skladu sa Zakonom o evidencijama u oblasti zdravstva
 - u svom radu napravi propuste vezano za zaštitu tajnosti medicinskih i drugih informacija,
 - u radu ne osigura jednak tretman svim korisnicima usluga
 - ne ispunjava uslove utvrđene Odlukom o mreži apoteka u Kantonu Sarajevo, kao i kriterijima, načinu i uslovima ugovaranja apoteka,
 - ne obezbjedi asortiman svih lijekova koji se propisuju i izdaju na teret sredstava obaveznog zdravstvenog osiguranja
 - ne vrši izdavanje lijekova osiguranicima Kantona Sarajevo duže od (30) trideset dana, odnosno ne vrši redovno fakturisanje lijekova Zavodu
 - se izdaju lijekovi drugog proizvođača od onog čiji je lijek propisan na receptu ili e-receptu, a da pri tome nije proglašena nestašica lijeka definisana tačkom XXIV stav (6).
- (4) Ugovorne obaveze bolničkih apoteka se definišu Ugovorom između Zavoda i bolničke ustanove.

XXIII

(Uslovi pod kojima se lijek ne smije izdati)

Ugovorna apoteka ne smije izdati lijek na teret sredstava obaveznog zdravstvenog osiguranja ukoliko:

- recept nije propisan od strane ovlaštenog ljekara
- nedostaju podaci o osiguranom licu,
- nedostaje šifra i faksimil ljekara
- je od dana propisivanja antibiotika proteklo više od 3 dana
- je od dana propisivanja lijeka koji sadrži opojne droge i psihotropne supstance proteklo više od 5 dana
- je od dana propisivanja lijeka proteklo više od 15 dana
- ako je na recept propisan lijek iznad dopuštene maksimalne doze, a ljekar koji je propisao lijek nije stavio potrebne oznake
- količina i sastav magistralnog lijeka nije u skladu sa propisom iz farmakopeje ili drugim propisima
- u slučaju kontraindikacije i/ ili klinički značajnih interakcija propisanih lijekova

XXIV

(Zalihe lijekova)

- Ugovorna apoteka je obavezna obezbijediti kontinuirano snabdijevanje osiguranih lica lijekovima sa Liste lijekova i u tom cilju osigurati jednomjesečne zalihe istih.
- Osnov za obračun količine lijeka koji čini jednomjesečnu zalihu je količina izdatog lijeka u prethodnom mjesecu.
- U slučaju potrebe obezbijedenja tih lijekova osiguraniku Kantona Sarajevo, apoteka je dužna obezbijediti informaciju gdje se recept za lijek može realizovati ili pokrenuti nabavku u roku od 24h od prijema recepta.
- Ako ugovorna apoteka nema propisani lijek zbog njegove nestašice na tržištu Bosne i Hercegovine, magistar farmacije ima pravo izdati osiguranoj osobi lijek istog sastava i jačine sa Liste lijekova, a pod uslovom da se osigurana osoba složila sa zamjenom lijeka.
- Nestašicu lijeka na tržištu BiH utvrđuje Ministarstvo na osnovu obavijesti zaprimljenih od proizvođača lijekova/distributera koji ugovorno zastupaju proizvođače lijekova i o tome obavještava ugovorne ljekare i ugovorne apoteke.
- Proizvođači lijekova/distributeri koji ugovorno zastupaju proizvođače lijekova su dužni da odmah, a najkasnije u roku od 15 dana, od dana saznanja pismeno obavijeste Ministarstvo o nestašici lijeka. Ukoliko dode do nestašice lijeka, a pri tome proizvođač lijeka nije obavijestio Ministarstvo o istom, ministar može donijeti odluku o isključivanju tog lijeka sa Liste.
- Ministarstvo može utvrditi nestašicu lijeka i na zahtjev ugovorne apoteke, u kojem apoteka potvrđuje da u periodu od 15 dana nije bila u mogućnosti nabaviti lijek od registriranih veleprometnika lijekova i medicinskih sredstava u BiH.
- Zamjenu lijeka magistar farmacije označava na receptu.
- Sve zdravstvene ustanove u kojima se primjenjuju ampularni lijekovi su dužne da osiguraju jednomjesečne zalihe lijekova sa Liste lijekova.

VII PRAĆENJE POTROŠNJE LIJEKOVA I IZVJEŠTAVANJE

XXV

(Praćenje potrošnje lijekova i izvještavanje)

- (1) Sve ugovorne apoteke, bolničke/kliničke apoteke obavezni su pratiti potrošnju lijekova sa A, B i Bolničke liste lijekova i pripremati godišnji izvještaj o prometu i potrošnji gotovih lijekova koje su prometovali u kalendarskoj godini.
- (2) Bolnička/Klinička apoteka se obavezuje voditi računa o racionalnom izdavanju lijekova po klinikama, zavodima i odjelima, odnosno voditi evidenciju o utrošenim lijekovima po osiguranim osobama.
- (3) Izvještaj o potrošnji lijekova sa A, B i Bolničke liste lijekova Kantona Sarajevo iz stava 1 ove tačke se dostavlja u pismenom i elektronskom obliku Ministarstvu do 1. marta tekuće godine za prethodnu godinu.
- (4) Radi jedinstvenog prikupljanja i obrade podataka, Ministarstvo će sačiniti obrazac za prikupljanje podataka u elektronskoj formi i isti objavit će na web stranici kako bi isti bio dostupan svim obveznicima izrade izvještaja.

XXVI

(Godišnji izvještaji o potrošnji lijekova)

Izvještaj o prometu i potrošnji gotovih lijekova obavezno sadržava sljedeće podatke

- ATCkod
- ID broj lijeka
- internacionalni nezaštićeni naziv lijeka
- naziv gotovog lijeka
- oblik, jačinu i pakovanje lijeka
- naziv proizvođača lijeka
- režim izdavanja lijeka
- način finansiranja lijeka (zavod zdravstvenog osiguranja, sam pacijent, kombinirano),
- cijenu lijeka
- ukupno izdatu količinu gotovog lijeka izraženu brojem kutija
- ukupan iznos izražen u KM za svaki gotov lijek prema veleprodajnim cijenama
- obračun ATC/DDD

XXVII

- (1) Zavod je dužan sačiniti zbirni izvještaj o potrošnji lijekova sa Listi lijekova koji obavezno uključuje prikaz:
 - finansijskih sredstava utrošenih za lijekove za određeni period
 - količine lijekova koja je izdata-broj pakovanja lijeka
 - potrošnje po ATC/DDD sistemu
 - udjela bolničke potrošnje
 - potrošnje lijekova sa načinom izdavanja na recept u apotekama
 - potrošnje gotovih lijekova koji se primjenjuju u zdravstvenim ustanovama
 - najpropisivanijih lijekova po ukupnoj količini prometovanih jedinica (kutija)
 - najpropisivanijih lijekova po ukupno utrošenim sredstvima
 - osvrt na izračunate podatke i komentare
 - uporedne podatke u odnosu na prethodni period
- (2) Izvještaj Zavoda se dostavlja Ministarstvu i sastavni je dio Izvještaja o snabdjevenosti lijekovima Kantona Sarajevo.
- (3) Za izračun broja DDD/1000/dan koristi se DDD utvrđene od SZO za godinu na koju se izvještaj odnosi. Tamo gdje ne postoji podatak SZO za DDD bilo za lijek ili skupinu ATC klasifikacije lijekova navodi se samo potrošnja u KM.
- (4) Vrijednosti DDD/1000 stanovnika/1 dan izračunavaju se na osnovu formule:

$$\frac{\text{količina izražena u g, ml, lj}}{\text{DDD izražen u g, ml, lj}} \times \frac{1000}{365 \times \text{broj stanovnika}}$$

- (5) Vrijednosti DDD/100 bolesničkih dana izračunavaju se na osnovu formule:

$$\frac{\text{količina izražena u g, ml, lj}}{\text{DDD izražen u g, ml, lj}} \times \frac{100}{365 \times \text{broj kreveta} \times \text{index zauzetosti}}$$

VIII KONTROLA PROPISIVANJA I IZDAVANJA LIJEKOVA

XXVIII

(Kontrola propisivanja i izdavanja lijekova)

- (1) Kontrolu propisivanja i izdavanja lijekova sa liste lijekova provodi farmaceutski i zdravstveni inspektori Kantonalne uprave za inspekcijske poslove, kao i kontrolori Zavoda.
- (2) Kontrolori Zavoda prate sve aspekte racionalne farmakoterapije koja je povezana sa primjenom lijeka i to:
 - primjene zasnovane na dokazima (evidence based)
 - medikacijske greške
 - interakcije
 - nuspojave
 - adherenciju i
 - ekonomsku evaluaciju
- (3) Kontrolori Zavoda vrše kontrolu i prate propisivanje i izdavanje lijekova po ovlaštenim ljekarima i zdravstvenim ustanovama, na način da se vrši kontrola:
 - broja propisanih lijekova po pacijentu u cilju sprečavanja polipragmazije
 - propisane terapije od strane Ljekara specijalista koji preporučuju terapiju
 - propisivanja lijekova u indikacionom području i u okviru zadatih napomena
 - broja pakovanja propisanih na receptu u cilju sprečavanja čestih odlazaka kod ljekara i povećanja troškova za naknadu za izdavanje lijekova
 - postojanja antagonističkih interakcija lijekova koji se propišu jednom pacijentu,
 - izdavanje lijekova po ugovornim apotekama
 - potrošnje lijekova po osiguranim licima
 - izvršavanja obaveza ugovornih apoteka, u cilju preduzimanja odgovarajućih mjera i radnji radi otklanjanja uočenih nepravilnosti
 - propisivanja lijekova na recept u toku bolničkog liječenja
 - povezanosti ljekara i apoteka kao i ljekara i farmaceutskih kuća
 - poštivanja obaveze ljekara i zdravstvenih ustanova da koriste implementirane softverske aplikacije i e-servise u zdravstvu (ambulantni informacijski sistem, bolnički informacijski sistem, PACS, e-recept, e- tromjesečna terapija, elektronski zdravstveni karton itd.)
- (4) Kontrolori Zavoda dostavljaju Komisiji svaka tri mjeseca Izvještaj o uočenim nepravilnostima sa podacima o vrsti, obimu i razlozima iracionalne upotrebe lijekova.

- (5) U slučaju da Kontrolor Zavoda ili nadležni inspektor utvrde da se ovlašteni ljekar i ugovorna apoteka ne pridržavaju odredaba ove Odluke i drugih propisa koji regulišu pitanje propisivanja i izdavanja lijekova, odnosno utvrde nepravilnosti u propisivanju i izdavanju lijekova na recept dužni su predložiti:
- umanjenje sredstava zdravstvenoj ustanovi, odnosno ljekaru ili apoteci koji su načinili propuste u propisivanju i izdavanju lijekova
 - oduzimanje ovlaštenja odnosno dodijeljene petoznamenkaste šifre za propisivanje lijekova na teret sredstava obaveznog zdravstvenog osiguranja raskidanje ugovora sa ugovornom apotekom
- (6) Bliže propise o radu Kontrolora Zavoda definisat će se Pravilnikom o radu od strane Zavoda.
- (7) Zavod je dužan sačiniti i dostaviti svim ugovornim zdravstvenim ustanovama standardne operativne procedure (SOP-ove) koje pobliže opisuju način kontrole i praćenja navedene u tački XXVIII stav 3. ove Odluke.
- (8) Zavod je dužan u sklopu implementirane softverske aplikacije i e-servisa u zdravstvu, u što kraćem roku implementirati elektronske restrikcije u smislu poštivanja indikacionog područja, spriječavanja antagonističkih interakcija, DDD doze koje će doprinijeti kontroli i sprečavanju neracionalnog propisivanja lijekova i trošenja

resursa, te biti usklađeni sa utvrđenim režimom propisivanja i indikacijama.

IX PRELAZNE I ZAVRŠNE ODREDBE

XXIX

Sastavni dio ove Odluke je

- a) A Lista lijekova Kantona Sarajevo (Prilog 1)
- b) B Lista lijekova Kantona Sarajevo (Prilog 2)
- c) Bolnička lista lijekova Kantona Sarajevo (Prilog 3)
- d) Magistralna lista lijekova (Prilog 4).
- e) Obrazac terapijski list bolničkog pacijenta (Prilog 5)
- f) Obrazac izdavanja lijeka pacijentu nakon otpusta (Prilog 6)

XXX

Stupanjem na snagu ove Odluke prestaje da važi Odluka o pozitivnoj, bolničkoj i magistralnoj listi lijekova ("Službene novine Kantona Sarajevo", br. 39/15, 41/15, 41/15-Ispravka, 44/15 i 51/15).

XXXI

Ova Odluka stupa na snagu osmog dana od dana objavljivanja u "Službenim novinama Kantona Sarajevo".

Broj 02-05-22664/16
01. jula 2016. godine
Sarajevo

Premijer
Elmedin Konaković, s. r.