



СЛУЖБЕНИ ГЛАСНИК РЕПУБЛИКЕ СРПСКЕ

Језик
српског народа

ЈУ Службени гласник Републике Српске,
Бања Лука, Вељка Млађеновића бб
Телефон/факс: (051) 456-331, 456-341
E-mail: sgrs.redakcija@slglasnik.org
sgrs.oglasi@slglasnik.org
sgrs.finansije@slglasnik.org
sgrs.online@slglasnik.org

www.slglasnik.org

Уторак, 4. новембар 2025. године
БАЊА ЛУКА

Број 95 Год. XXXIV

Жиро рачуни: Нова банка а.д. Бања Лука
555-007-00001332-44
НЛБ банка а.д. Бања Лука
562-099-00004292-34
Атос банк а.д. Бања Лука
567-162-10000010-81
UniCredit Bank а.д. Бања Лука
551-001-00029639-61
БПШ Банка а.д. Бања Лука
571-010-00001043-39
Addiko Bank а.д. Бања Лука
552-030-00026976-18

2188

На основу члана 43. ст. 1. и 3. Закона о Влади Републике Српске ("Службени гласник Републике Српске", број 118/08) и члана 5. став 3. Закона о извршењу Буџета Републике Српске за 2025. годину ("Службени гласник Републике Српске", бр. 110/24 и 61/25), Влада Републике Српске, на Деветој сједници, одржаној 30.10.2025. године, д о н о с и

ОДЛУКУ

О ДАВАЊУ САГЛАСНОСТИ НА ПЛАН УТРОШКА СРЕДСТАВА

I

Даје се сагласност Министарству пољопривреде, шумарства и водопривреде (организациони код 1546) на План утrophка средстава са позиције 415200 - текући грант Фонду за спречавање заразних болести за период 1.1 - 31.10.2025. године у укупном износу од 177.992,14 КМ.

II

За реализацију ове одлуке задужују се Министарство пољопривреде, шумарства и водопривреде и Министарство финансија.

III

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

Број: 04/1-012-2-3662/25
30. октобра 2025. године
Бања Лука

Предсједник
Владе,
Др Саво Минић, с.р.

2189

На основу члана 43. ст. 1. и 3. Закона о Влади Републике Српске ("Службени гласник Републике Српске", број 118/08) и члана 5. став 3. Закона о извршењу Буџета Републике Српске за 2025. годину ("Службени гласник Републике Српске", бр. 110/24 и 61/25), Влада Републике Српске, на Деветој сједници, одржаној 30.10.2025. године, д о н о с и

ОДЛУКУ

О ДАВАЊУ САГЛАСНОСТИ НА ПЛАН УТРОШКА СРЕДСТАВА

I

Даје се сагласност Министарству пољопривреде, шумарства и водопривреде (организациони код 1546)

на План утrophка средстава са позиције 415200 - текући грант ЈУ Ветеринарски институт "Др Васо Бутозан" за период 1.1 - 31.10.2025. године у укупном износу од 25.598,43 КМ.

II

Задужује се ЈУ Ветеринарски институт "Др Васо Бутозан" Бања Лука, као корисник средстава, да Министарству пољопривреде, шумарства и водопривреде достави извјештај о намјенском утrophку средстава.

III

За реализацију ове одлуке задужују се Министарство пољопривреде, шумарства и водопривреде и Министарство финансија.

IV

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

Број: 04/1-012-2-3663/25
30. октобра 2025. године
Бања Лука

Предсједник
Владе,
Др Саво Минић, с.р.

2190

На основу члана 43. ст. 1. и 3. Закона о Влади Републике Српске ("Службени гласник Републике Српске", број 118/08) и члана 5. став 3. Закона о извршењу Буџета Републике Српске за 2025. годину ("Службени гласник Републике Српске", бр. 110/24 и 61/25), Влада Републике Српске, на Деветој сједници, одржаној 30.10.2025. године, д о н о с и

ОДЛУКУ

О ДАВАЊУ САГЛАСНОСТИ НА ПЛАН УТРОШКА СРЕДСТАВА

I

Даје се сагласност Министарству пољопривреде, шумарства и водопривреде (организациони код 1546) на План утrophка средстава са позиције 414100 - субвенције нефинансијским субјектима у области ветеринарства за период 1.1 - 31.10.2025. године у укупном износу од 25.598,43 КМ.

II

За реализацију ове одлуке задужују се Министарство пољопривреде, шумарства и водопривреде и Министарство финансија.

III

Ова одлука ступа на снагу наредног дана од дана објављивања у “Службеном гласнику Републике Српске”.

Број: 04/1-012-2-3664/25
30. октобра 2025. године
Бања Лука

Предсједник
Владе,
Др **Саво Минић**, с.р.

2191

На основу члана 43. ст. 1. и 3. Закона о Влади Републике Српске (“Службени гласник Републике Српске”, број 118/08), Влада Републике Српске, на Деветој сједници, одржаној 30.10.2025. године, д о н о с и

ОДЛУКУ

О ОДОБРЕЊУ ИСПЛАТЕ СРЕДСТАВА СА РАЧУНА ПОСЕБНИХ НАМЈЕНА

I

Одобрава се исплата новчаних средстава у износу од 270.000,00 КМ с циљем реализације дијела Уговора о финансирању између Босне и Херцеговине и Републике Српске и Европске инвестиционе банке, број: 88484, по Пројекту мјере заштите од поплава у Републици Српској, који се односи на обавезу плаћања ПДВ-а.

II

Средства из тачке I ове одлуке обезбиједиће се на терет средстава са посебног рачуна од приватизације државног капитала и сукцесије имовине бивше СФРЈ (тзв. escrow рачун), а дозносиће се на рачун Јавне установе “Воде Српске”, број: 567-343-83000003-64, отворен код Atos bank а.д. Бања Лука.

III

Поврат средстава по основу ПДВ-а по рјешењу Управе за индиректно опорезивање БиХ извршиће се на рачун од приватизације државног капитала и сукцесије имовине бивше СФРЈ (тзв. escrow рачун), отворен код Нове банке а.д. Бања Лука, број: 555-000-00063568-16.

IV

За реализацију ове одлуке задужују се Министарство пољопривреде, шумарства и водопривреде и Министарство финансија.

V

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

Број: 04/1-012-2-3670/25
30. октобра 2025. године
Бања Лука

Предсједник
Владе,
Др **Саво Минић**, с.р.

2192

На основу члана 43. ст. 1. и 3. Закона о Влади Републике Српске (“Службени гласник Републике Српске”, број 118/08) и члана 5. став 3. Закона о извршењу Буџета Републике Српске за 2025. годину (“Службени гласник Републике Српске”, бр. 110/24 и 61/25), а у вези са чланом 61. Правилника о условима и начину остваривања новчаних подстицаја за развој пољопривреде и села (“Службени гласник Републике Српске”, бр. 11/25, 23/25, 40/25, 63/25, 70/25, 87/25 и 89/25), Влада Републике Српске, на Деветој сједници, одржаној 30.10.2025. године, д о н о с и

ОДЛУКУ

О ОДОБРАВАЊУ СРЕДСТАВА

I

Одобравају се средства у износу од 199.924,62 КМ Граду Добој на име остваривање права на подстицајна

средства за развој руралне инфраструктуре за водоснабдијевање.

II

Средства из тачке I ове одлуке обезбиједиће се са позиције 414100 - субвенције за подстицај развоја пољопривреде и села у оквиру Агенције за аграрна плаћања (организациони код 1552) и дозносиће се на жиро рачун Града Добој, број: 555 008 01240202 37, отворен код Нове банке а.д. Бања Лука, ПЈ Добој, ЈИБ 4400016460004.

III

Обавезује се Град Добој, као корисник средстава, да Агенцији за аграрна плаћања достави извјештај о намјенском утрошку додијељених средстава, документован копијама рачуна, окончаним ситуацијама и доказима о уплати, у складу са чланом 61. Правилника о условима и начину остваривања новчаних подстицаја за развој пољопривреде и села.

IV

За реализацију ове одлуке задужују се Агенција за аграрна плаћања и Министарство финансија.

V

Ова одлука ступа на снагу наредног дана од дана објављивања у “Службеном гласнику Републике Српске”.

Број: 04/1-012-2-3667/25
30. октобра 2025. године
Бања Лука

Предсједник
Владе,
Др **Саво Минић**, с.р.

2193

На основу члана 43. ст. 1. и 3. Закона о Влади Републике Српске (“Службени гласник Републике Српске”, број 118/08) и члана 5. став 3. Закона о извршењу Буџета Републике Српске за 2025. годину (“Службени гласник Републике Српске”, бр. 110/24 и 61/25), а у вези са чланом 61. Правилника о условима и начину остваривања новчаних подстицаја за развој пољопривреде и села (“Службени гласник Републике Српске”, бр. 11/25, 23/25, 40/25, 63/25, 70/25, 87/25 и 89/25), Влада Републике Српске, на Деветој сједници, одржаној 30.10.2025. године, д о н о с и

ОДЛУКУ

О ОДОБРАВАЊУ СРЕДСТАВА

I

Одобравају се средства у износу од 150.000,00 КМ Граду Лакташи на име остваривање права на подстицајна средства за развој руралне инфраструктуре за водоснабдијевање.

II

Средства из тачке I ове одлуке обезбиједиће се са позиције 414100 - субвенције за подстицај развоја пољопривреде и села у оквиру Агенције за аграрна плаћања (организациони код 1552) и дозносиће се на жиро рачун Града Лакташи, број: 5550070003183021, отворен код Нове банке а.д. Бања Лука, ЈИБ 4401140250006.

III

Обавезује се Град Лакташи, као корисник средстава, да Агенцији за аграрна плаћања достави извјештај о намјенском утрошку додијељених средстава, документован копијама рачуна, окончаним ситуацијама и доказима о уплати, у складу са чланом 61. Правилника о условима и начину остваривања новчаних подстицаја за развој пољопривреде и села.

IV

За реализацију ове одлуке задужују се Агенција за аграрна плаћања и Министарство финансија.

V

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

Број: 04/1-012-2-3666/25
30. октобра 2025. године
Бања Лука

Предсједник
Владе,
Др Саво Минић, с.р.

2194

На основу члана 43. ст. 1. и 3. Закона о Влади Републике Српске ("Службени гласник Републике Српске", број 118/08) и члана 5. став 3. Закона о извршењу Буџета Републике Српске за 2025. годину ("Службени гласник Републике Српске", бр. 110/24 и 61/25), а у вези са чланом 61. Правилника о условима и начину остваривања новчаних подстицаја за развој пољопривреде и села ("Службени гласник Републике Српске", бр. 11/25, 23/25, 40/25, 63/25, 70/25, 87/25 и 89/25), Влада Републике Српске, на Деветој сједници, одржаној 30.10.2025. године, д о н о с и

ОДЛУКУ

О ОДОБРАВАЊУ СРЕДСТАВА

I

Одобравају се средства у износу од 141.458,25 КМ Општини Козарска Дубица на име остваривање права на подстицајна средства за развој руралне инфраструктуре за водоснабдијевање.

II

Средства из тачке I ове одлуке обезбиједиће се са позиције 414100 - субвенције за подстицај развоја пољопривреде и села у оквиру Агенције за аграрна плаћања (организациони код 1552) и дозначиће се на жиро рачун Општине Козарска Дубица, број: 567 301 82000002 72, отворен код Atos Bank а.д. Бања Лука, ПЈ Козарска Дубица, ЛИБ 4400732990006.

III

Обавезује се Општина Козарска Дубица, као корисник средстава, да Агенцији за аграрна плаћања достави извјештај о намјенском утрошку додијелених средстава, документован копијама рачуна, окончаним ситуацијама и доказима о уплати, у складу са чланом 61. Правилника о условима и начину остваривања новчаних подстицаја за развој пољопривреде и села.

IV

За реализацију ове одлуке задужују се Агенција за аграрна плаћања и Министарство финансија.

V

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

Број: 04/1-012-2-3665/25
30. октобра 2025. године
Бања Лука

Предсједник
Владе,
Др Саво Минић, с.р.

2195

На основу члана 3. став 2. и члана 43. ст. 1. и 3. Закона о Влади Републике Српске ("Службени гласник Републике Српске", број 118/08), Влада Републике Српске, на Деветој сједници, одржаној 30.10.2025. године, д о н о с и

ОДЛУКУ

О ПРЕНОСУ ПРАВА РАСПОЛАГАЊА НА ПОКРЕТНОЈ ВОЈНОЈ ИМОВИНИ

I

Овом одлуком преноси се право располагања на покретној војној имовини - седам (7) контејнера за становање, који

се налазе на локацији манастирског комплекса Дуга Њива у Горњим Ријечанима, са Републике Српске на Епархију зворничко-тузланску, православни манастир Дуга Њива.

II

Влада Републике Српске ће покретну војну имовину из тачке I ове одлуке уступити на трајно коришћење, без ограничења и без накнаде, Епархији зворничко-тузланској - православном манастиру Дуга Њива, у складу са захтјевом и потребама исте.

III

За реализацију ове одлуке задужује се Републичка дирекција за промет наоружања и војне опреме.

IV

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

Број: 04/1-012-2-3668/25
30. октобра 2025. године
Бања Лука

Предсједник
Владе,
Др Саво Минић, с.р.

2196

На основу члана 3. став 2. и члана 43. ст. 1. и 3. Закона о Влади Републике Српске ("Службени гласник Републике Српске", број 118/08), а у вези са чланом 348. став 3. тачка д) Закона о стварним правима ("Службени гласник Републике Српске", бр. 124/08, 3/09, 58/09, 95/11, 60/15, 18/16 - Одлука УС и 107/19 и 1/21 - Одлука УС), Влада Републике Српске, на Деветој сједници, одржаној 30.10.2025. године, д о н о с и

ОДЛУКУ

О ПРОДАЈИ НЕПОКРЕТНОСТИ У ВЛАСНИШТВУ РЕПУБЛИКЕ СРПСКЕ НА ЛОКАЛИТЕТУ БОРЈА НЕПОСРЕДНОМ ПОГОДБОМ

I

Овом одлуком утврђују се начин и услови продаје непокретности у својини Републике Српске непосредном погодбом у сврху комплетирања грађевинске парцеле на локалитету Борја, у складу са Локацијским условима, број: 1774-II-1/2024, од 21.10.2024. године, израђене од стране "УРБИС ЦЕНТАР" д.о.о. Бања Лука, купцу Радомиру Јокићу из Теслића, и то земљиште означено као к.ч. број: 19056/19, Бистрица, градилиште у површини од 990 м², уписана у Посједовни лист број: 22, к.о. Липље 1, као посјед Републике Српске у дијелу 1/1.

II

Непокретност из тачке I ове одлуке продаје се по цијени од 22,89 КМ по м², што за површину од 990 м² износи укупно 22.660,10 КМ (словима: двадесет двије хиљаде шест стотина шездесет шест и 10/100 конвертибилних марака).

III

1) Овлашћује се министар трговине и туризма да у име Републике Српске, Владе Републике Српске закључи нотарски обрађен уговор о продаји непокретности из тачке I ове одлуке, а по претходно прибављеном мишљењу Правобранилаштва Републике Српске, Сједиште замјеника правобраниоца Добој.

2) Све трошкове израде нотарског уговора и уписа права на непокретностима сноси купац.

IV

За реализацију ове одлуке задужују се Министарство трговине и туризма, Правобранилаштво Републике Српске, Сједиште замјеника правобраниоца Добој и Републичка управа за геодетске и имовинско-правне послове, Подручна јединица Теслић.

V

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

Број: 04/1-012-2-3669/25
30. октобра 2025. године
Бања Лука

Предсједник
Владе,
Др Саво Минић, с.р.

2197

На основу члана 12. став 8, а у вези са чланом 25. став 5. Закона о концесијама (“Службени гласник Републике Српске”, бр. 59/13, 16/18, 70/20 и 111/21) и члана 43. ст. 1. и 3. Закона о Влади Републике Српске (“Службени гласник Републике Српске”, број 118/08), Влада Републике Српске, на Осмој сједници, одржаној 23.10.2025. године, д о н о с и

ОДЛУКУ

О ПОКРЕТАЊУ ПОСТУПКА ДОДЈЕЛЕ КОНЦЕСИЈЕ ЗА КОРИШЋЕЊЕ ЈАВНОГ ВОДНОГ ДОБРА ЗА ПОТРЕБЕ РИБЊАКА НА ПОДРУЧЈУ ОПШТИНЕ ШИПОВО, ПЈ РИБОГОЈИЛИШТЕ “ВОЛАРИ II”

I

Покреће се поступак додјеле концесије за коришћење јавног водног добра за потребе рибњака на територији општине Шипово, ПЈ Рибогојилиште “Волари II”.

II

Поступак додјеле концесије из тачке I ове одлуке покреће се на основу иницијативе предузећа за узгој и прераду рибе “Рибњак Јањ” д.о.о., Ул. војводе Уроша Дреновића бр. 105, Бања Лука.

III

На основу иницијативе из тачке II ове одлуке и приложене документације, потврђује се да постоји јавни интерес, са економског, социолошког и еколошког аспекта, за реализацију предметне концесије.

IV

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

Број: 04/1-012-3655/25
23. октобра 2025. године
Бања Лука

Предсједник
Владе,
Др Саво Минић, с.р.

2198

На основу члана 12. став 8, а у вези са чланом 25. став 5. Закона о концесијама (“Службени гласник Републике Српске”, бр. 59/13, 16/18, 70/20 и 111/21) и члана 43. ст. 1. и 3. Закона о Влади Републике Српске (“Службени гласник Републике Српске”, број 118/08), Влада Републике Српске, на Осмој сједници, одржаној 23.10.2025. године, д о н о с и

ОДЛУКУ

О ПОКРЕТАЊУ ПОСТУПКА ДОДЈЕЛЕ КОНЦЕСИЈЕ ЗА КОРИШЋЕЊЕ ЈАВНОГ ВОДНОГ ДОБРА ЗА ПОТРЕБЕ РИБЊАКА НА ПОДРУЧЈУ ОПШТИНЕ ШИПОВО, ПЈ РИБОГОЈИЛИШТЕ “ВОЛАРИ III”

I

Покреће се поступак додјеле концесије за коришћење јавног водног добра за потребе рибњака на територији општине Шипово, ПЈ Рибогојилиште “Волари III”.

II

Поступак додјеле концесије из тачке I ове одлуке покреће се на основу иницијативе предузећа за узгој и прераду рибе “Рибњак Јањ” д.о.о., Ул. војводе Уроша Дреновића бр. 105, Бања Лука.

III

На основу иницијативе из тачке II ове одлуке и приложене документације, потврђује се да постоји јавни интерес, са економског, социолошког и еколошког аспекта, за реализацију предметне концесије.

IV

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

Број: 04/1-012-2-3654/25
23. октобра 2025. године
Бања Лука

Предсједник
Владе,
Др Саво Минић, с.р.

2199

На основу члана 12. став 8, а у вези са чланом 25. став 5. Закона о концесијама (“Службени гласник Републике Српске”, бр. 59/13, 16/18, 70/20 и 111/21) и члана 43. ст. 1. и 3. Закона о Влади Републике Српске (“Службени гласник Републике Српске”, број 118/08), Влада Републике Српске, на Осмој сједници, одржаној 23.10.2025. године, д о н о с и

ОДЛУКУ

О ПОКРЕТАЊУ ПОСТУПКА ДОДЈЕЛЕ КОНЦЕСИЈЕ ЗА КОРИШЋЕЊЕ ЈАВНОГ ВОДНОГ ДОБРА ЗА ПОТРЕБЕ РИБЊАКА НА ПОДРУЧЈУ ОПШТИНЕ ШИПОВО, ПЈ РИБОГОЈИЛИШТЕ “ВОЛАРИ”

I

Покреће се поступак додјеле концесије за коришћење јавног водног добра за потребе рибњака на територији општине Шипово, ПЈ Рибогојилиште “Волари”.

II

Поступак додјеле концесије из тачке I ове одлуке покреће се на основу иницијативе предузећа за узгој и прераду рибе “Рибњак Јањ” д.о.о., Ул. војводе Уроша Дреновића бр. 105, Бања Лука.

III

На основу иницијативе из тачке II ове одлуке и приложене документације, потврђује се да постоји јавни интерес, са економског, социолошког и еколошког аспекта, за реализацију предметне концесије.

IV

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

Број: 04/1-012-2-3656/25
23. октобра 2025. године
Бања Лука

Предсједник
Владе,
Др Саво Минић, с.р.

2200

На основу члана 5. став 5, члана 11. став 5. и члана 15. став 2. Закона о фискализацији (“Службени гласник Републике Српске”, број 15/22) и члана 76. став 2. Закона о републичкој управи (“Службени гласник Републике Српске”, бр. 115/18, 111/21, 15/22, 56/22, 132/22 и 90/23), министар финансија д о н о с и

ПРАВИЛНИК

О ИЗМЈЕНИ И ДОПУНАМА ПРАВИЛНИКА О ФИСКАЛНОМ РАЧУНУ

Члан 1.

У Правилнику о фискалном рачуну (“Службени гласник Републике Српске”, бр. 48/22 и 29/24) последије члана 2. додаје се нови члан 2а, који гласи:

“Члан 2а.

(1) Моментом промета, у смислу прописа о фискализацији, сматра се моменат када је роба предата, односно услу-

га извршена појединачном купцу, чија је количина и цијена позната, или када је извршено плаћање, у зависности који је моменат раније наступио.

(2) Моментом промета услуга, односно робе које се пружају, односно испоручују у континуитету, у складу са уговором, мјесечно, сматра се моменат истека периода када је позната количина и цијена пружених услуга, односно испоручене робе.

(3) Прометом, у смислу прописа о фискализацији, не сматра се продаја основних средстава која су, у складу са прописима о рачуноводству и ревизији, у пословним књигама пореског обвезника класификована као стална средства.

(4) Авансом, у смислу прописа о фискализацији, не сматрају се преплате купаца настале плаћањем по претходно издатим фискалним рачунима за промет робе и услуга, нити плаћање цјелокупне накнаде за услугу, односно промет робе, у складу са уговором или прописом који регулише наведену област пружања услуга, односно испоруке робе, прије извршења услуге, односно промета робе извршене на основу уговора.”

Члан 2.

У члану 3. у ставу 4. послјије ријечи: “који садржи” додају се ријечи: “серијски или други”, а послјије ријечи: “документа купца” додају се ријечи: “издатог од надлежног органа”.

Послјије става 5. додаје се нови став 6, који гласи:

“(6) Изузетно од става 4. овог члана, код промета добара на велико, у случају када није могуће из оправданих разлога утврдити референтни број документа по основу којег се врши поврат робе, као референтни број означава се број документа дефинисан Техничким водичем.”

Члан 3.

У члану 12. послјије става 5. додаје се нови став 6, који гласи:

“(6) Изузетно од става 5. овог члана, рачун за аванс може се издати и за збир аванса насталих у том мјесецу под слједећим условима:

1) уколико је обвезник фискализације истовремено и обвезник пореза на додату вриједност,

2) уколико у пословању обвезника фискализације постоји 30 и више авансних уплата у току једног календарског мјесеца.”

Члан 4.

У члану 15. у ставу 2. у тачки 2) послјије ријечи: “или услуга” додају се запета и нова тачка 3), која гласи:

“(3) уколико је купац на било који начин сагласан са таквим начином издавања рачуна”.

Став 5. мијења се и гласи:

“(5) Електронским достављањем фискалног рачуна сматра се достављање фискалног рачуна у електронском облику, путем хиперлинка, електронском поштом или на телефон купца, или јавном објавом на порталу обвезника фискализације.”

Члан 5.

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

Број: 06.05/020-2880/25
31. октобра 2025. године
Бањалука

Министар,
Зора Видовић, с.р.

2201

На основу члана 140. став 11. Закона о основном васпитању и образовању (“Службени гласник Републике Српске”, број 81/22) и члана 76. став 2. Закона о републичкој управи (“Службени гласник Републике Српске”, бр. 115/18,

111/21, 15/22, 56/22, 132/22 и 90/23), министар просвјете и културе, 30. октобра 2025. године, д о н о с и

П Р А В И Л Н И К

О ИЗМЈЕНИ И ДОПУНИ ПРАВИЛНИКА О ПОСТУПКУ ЗА ДОДЈЕЉИВАЊЕ СВЕТОСАВСКЕ НАГРАДЕ

Члан 1.

У Правилнику о поступку за додјељивање Светосавске награде (“Службени гласник Републике Српске”, број 117/22) у члану 3. став 3. мијења се и гласи:

“(3) Светосавска награда додјељује се за највише четири наставника, стручна сарадника или школска библиотекар.”

Члан 2.

У члану 8. послјије става 3. додаје се став 4, који гласи:

“(4) Кандидат који оствари минимално 50% бодова од укупног броја бодова, или више, може да буде предложен за добитника Светосавске награде.”

Досадашњи став 4. постаје став 5.

Члан 3.

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

Број: 07.041/020-2894-1/25
30. октобра 2025. године
Бањалука

Министар,
Боривоје Голубовић, с.р.

2202

На основу члана 119а. став 12. Закона о средњем образовању и васпитању (“Службени гласник Републике Српске”, бр. 41/18, 35/20, 92/20 и 55/23) и члана 76. став 2. Закона о републичкој управи (“Службени гласник Републике Српске”, бр. 115/18, 111/21, 15/22, 56/22, 132/22 и 90/23), министар просвјете и културе, 28. октобра 2025. године, д о н о с и

П Р А В И Л Н И К

О ИЗМЈЕНИ И ДОПУНАМА ПРАВИЛНИКА О ПОСТУПКУ ЗА ДОДЈЕЉИВАЊЕ СВЕТОСАВСКЕ НАГРАДЕ

Члан 1.

У Правилнику о поступку за додјељивање Светосавске награде (“Службени гласник Републике Српске”, број 103/23) у члану 3. у ставу 3. број: “14” замјењује се бројем: “3”.

У ставу 4. ријечи: “предлагати највише два кандидата” замјењују се ријечима: “предложити једног кандидата”.

Члан 2.

У члану 8. послјије става 4. додаје се нови став 5, који гласи:

“(5) Кандидат који оствари минимално 50% бодова од укупног броја бодова, или више, може да буде предложен за добитника Светосавске награде.”

Члан 3.

У члану 9. додаје се нови став 2, који гласи:

“(2) Комисија из става 1. може предложити највише једног кандидата из музичке школе.”

Досадашњи ст. 2. и 3. постају ст. 3. и 4.

Члан 4.

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

Број: 07.051/020-2868/25
28. октобра 2025. године
Бањалука

Министар,
Боривоје Голубовић, с.р.

2203

На основу члана 54а. став 11. Закона о предшколском васпитању и образовању ("Службени гласник Републике Српске", бр. 79/15, 63/20 и 64/22) и члана 76. став 2. Закона о републичкој управи ("Службени гласник Републике Српске", бр. 115/18, 111/21, 15/22, 56/22, 132/22 и 90/23), министар просвјете и културе, 30. октобра 2025. године, доноси

П РА В И Л Н И К**О ИЗМЈЕНИ И ДОПУНИ ПРАВИЛНИКА О ПОСТУПКУ
ЗА ДОДЈЕЉИВАЊЕ СВЕТОСАВСКЕ НАГРАДЕ
ВАСПИТАЧИМА И СТРУЧНИМ САРАДНИЦИМА****Члан 1.**

У Правилнику о поступку за додјељивање Светосавске награде васпитачима и стручним сарадницима ("Службени гласник Републике Српске", број 111/22) у члану 3. став 3. мијења се и гласи:

"(3) Светосавска награда додјељује се за највише два васпитача или стручна сарадника."

Члан 2.

У члану 8. послједице става 3. додаје се нови став 4, који гласи:

"(4) Кандидат који оствари минимално 50% бодова од укупног броја бодова, или више, може да буде предложен за добитника Светосавске награде."

Члан 3.

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

Број: 07.040/020-2895-1/25
30. октобра 2025. године
Бањалука

Министар,
Боривоје Голубовић, с.р.

2204

На основу чл. 34. и 36. Закона о пензијском и инвалидском осигурању ("Службени гласник Републике Српске", бр. 134/11, 82/13, 96/13 - Одлука Уставног суда Републике Српске, 103/15, 111/21, 15/22, 132/22, 43/23 - Одлука Уставног суда Републике Српске и 105/24 - Одлука Уставног суда Републике Српске) и члана 76. став 2. Закона о републичкој управи ("Службени гласник Републике Српске", бр. 115/18, 111/21, 15/22, 56/22, 132/22 и 90/23), рјешавајући по захтјеву за утврђивање и ревизију радних мјеста на којима се стаж осигурања рачуна са увећаним трајањем, на приједлог Комисије за утврђивање радних мјеста на којима се стаж осигурања рачуна са увећаним трајањем, министар рада и борачко-инвалидске заштите доноси

Р Ј Е Ш Е Њ Е**О УТВРЂИВАЊУ И РЕВИЗИЈИ РАДНИХ МЈЕСТА
НА КОЈИМА СЕ СТАЖ ОСИГУРАЊА РАЧУНА СА
УВЕЋАНИМ ТРАЈАЊЕМ У РЕПУБЛИЧКОЈ УПРАВИ
ЦИВИЛНЕ ЗАШТИТЕ**

1. Као радна мјеста на којима се стаж осигурања рачуна са увећаним трајањем у Републичкој управи цивилне заштите утврђују се:

- 1) главни оперативац за противминске акције,
- 2) оперативац за противминске акције,
- 3) оперативац у ЕОД операцијама,
- 4) виши контролор за осигурање квалитета у деминерским и ЕОД операцијама,
- 5) вођа Тима за уклањање и уништавање НУС-а,
- 6) оператер за уклањање и уништавање неексплодираних убојитих средстава,
- 7) возач и оператер везе,
- 8) вођа Деминерског тима,

- 9) замјеник вође Деминерског тима,
- 10) деминер,
- 11) медицинар,
- 12) руковалац машине за деминирање,
- 13) тренер - водич паса,
- 14) водич паса,
- 15) вођа Машинског тима,
- 16) возач блиндираног камиона,
- 17) руковалац блиндираног утоваривача.

2. Сваких 12 мјесеци рада проведених на радном мјесту из тачке 1. овог рјешења рачунаће се као 16 мјесеци стажа осигурања.

3. Осигураницима који раде на радном мјесту из тачке 1. овог рјешења стаж осигурања са увећаним трајањем рачунаће се само за вријеме које су ефективно провели на раду.

4. Осигураницима који раде на радном мјесту из тачке 1. овог рјешења стаж осигурања са увећаним трајањем рачунаће се од дана ступања на снагу Рјешења.

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

Број: 16-04/4-181-5957/25
29. октобра 2025. године
Бања Лука

Министар,
Данијел Егић, с.р.

**Регулаторна комисија за енергетику
Републике Српске**

На основу одредбе члана 31. став 5. Закона о обновљивим изворима енергије ("Службени гласник Републике Српске", број 16/22) и члана 33. став 1. тачка в) Пословника о раду Регулаторне комисије за енергетику Републике Српске ("Службени гласник Републике Српске", број 59/10), Регулаторна комисија за енергетику Републике Српске, на 149. редовној сједници, одржаној 14. октобра 2025. године, у Требињу, донијела је

О Д Л У К У**О ВИСИНИ РЕФЕРЕНТНЕ ТРЖИШНЕ ЦИЈЕНЕ
ЕЛЕКТРИЧНЕ ЕНЕРГИЈЕ У СИСТЕМУ
ПОДСТИЦАЈА****I**

Утврђује се референтна тржишна цијена у износу од 0,1834 КМ/кWh, без пореза на додану вриједност (ПДВ).

II

Референтну тржишну цијену из тачке II примјењује Оператор система подстицаја за обрачун премије за електричну енергију:

1. произведену у малом постројењу коју произвођач, који је остварио право на подстицај, продаје на тржишту или коју користи за сопствене потребе,

2. обрачун тржишне премије за електричну енергију произведену у великим постројењима за понуђаче изабране у поступку аукције и

3. за обрачун премије за производна постројења која су остварила право на подстицај у виду премије за потрошњу електричне енергије за властите потребе или за продају на тржишту до 30. јуна 2022. године, при чему се премија утврђује као разлика између одговарајуће гарантоване откупне цијене и референтне тржишне цијене из тачке I ове одлуке.

III

Референтна тржишна цијена из тачке I примјењује се за обрачун премије за електричну енергију произведену у IV кварталу 2025. године, односно у периоду од 1. октобра 2025. године до 31. децембра 2025. године.

IV

Ова одлука ступа на снагу даном доношења и објављује се у “Службеном гласнику Републике Српске” и на интернет страници Регулаторне комисије.

Образложење

На основу одредбе члана 31. став 5. Закона о обновљивим изворима енергије (у даљем тексту: Закон), Регулаторна комисија за енергетику Републике Српске (у даљем тексту: Регулаторна комисија) надлежна је да утврђује референтну тржишну цијену, као просјечну остварену veleпродајну цијену остварену у претходном кварталу у Босни и Херцеговини и/или на двије берзе у земљама у окружењу.

На 149. редовној сједници, одржаној 14. октобра 2025. године, Регулаторна комисија је размотрила Приједлог одлуке о висини референтне тржишне цијене електричне енергије у систему подстицаја.

Одредбама члана 31. ст. 4. и 5. Закона, прописано је да Оператор система подстицаја примјењује референтну тржишну цијену код обрачуна премије за електричну енергију произведену у малом постројењу коју произвођач продаје на тржишту или коју користи за сопствене потребе. Премије за електричну енергију утрошену за властите потребе и електричну енергију продату на тржишту су промјенљиве и утврђују се као разлика између гарантоване откупне цијене која је на снази у моменту закључења првог уговора о подстицају са Оператором система подстицаја и референтне тржишне цијене.

Одредбама члана 35. ст. 1. и 2. Закона прописано је да Оператор система подстицаја примјењује референтну тржишну цијену за обрачун тржишне премије за електричну енергију произведену у великим постројењима за понуђаче изабране у поступку аукције. У овом случају, тржишна премија је такође промјенљива и израчунава се као разлика између продајне цијене електричне енергије понуђача из поступка аукције и референтне тржишне цијене.

Поред тога, референтну тржишну цијену примјењује Оператор система подстицаја и за обрачун премије за електричну енергију произведену у постројењима за које је подстицај у виду премије за потрошњу електричне енергије за властите потребе или за продају на тржишту остварен до 30. јуна 2022. године, у складу са одредбама Закона о обновљивим изворима енергије и ефикасној когенерацији (“Службени гласник Републике Српске”, бр. 39/13, 108/13, 79/15 и 26/19).

Корисници дозволе за обављање дјелатности снабдијевања и трговине електричном енергијом, издатих од стране Регулаторне комисије, кроз редовно извјештавање достављају податке о оствареном промету и просјечној оствареној цијени, док су подаци о оствареном промету и просјечној цијени за кориснике дозволе за снабдијевање II реда коју издаје Регулаторна комисија у Федерацији Босне и Херцеговине (ФЕРК) доступни на интернет страници ФЕРК-а, а подаци о оствареном обиму трговине и просјечној цијени базне енергије на берзата доступни су на интернет страницама берзи из окружења.

У складу са наведеним, те на бази података о оствареном обиму трговине (MWh) и просјечној цијени (KM/MWh) у претходна три мјесеца, и то: корисника дозволе за трговину и снабдијевање коју издаје Регулаторна комисија, корисника дозволе за снабдијевање II реда коју издаје Регулаторна комисија у Федерацији Босне и Херцеговине (ФЕРК), дневних и мјесечних извјештаја о оствареном обиму трговине и просјечној цијени базне енергије, на тржишту дан унапријед, на берзата електричне енергије у Србији (SEEPX), Хрватској (CROPEX) и Мађарској (HUPX), утврђена је референтна тржишна цијена у висини од 0,1834 KM/kWh.

Референтна тржишна цијена из ове одлуке примјењује се за обрачун премије за електричну енергију произведену у четвртм кварталу 2025. године, односно у периоду од 1. октобра 2025. године до 31. децембра 2025. године.

С обзиром на напријед наведено, донесена је Одлука као у диспозитиву.

Број: 01-47-11/25/P-149-1067
14. октобра 2025. године
Требиње

Предсједник,
Владислав Владичић, с.р.

На основу одредби члана 24. став 1. Закона о енергетици (“Службени гласник Републике Српске”, бр. 49/09 и 16/23) члана 23. Статута Регулаторне комисије за енергетику Републике Српске (“Службени гласник Републике Српске”, број 59/21), Регулаторна комисија за енергетику Републике Српске, на 150. редовној сједници, одржаној 16. октобра 2025. године, у Требињу, донијела је

РЈЕШЕЊЕ

1. Корисницима дозвола за обављање електроенергетских дјелатности:

- “БЛАТЕШИЋ ТРАНСПОРТ” д.о.о. Лакташи,
- Солар Нова д.о.о. Шамац,
- “ЕНЕРГО ДЕЛИЋ” д.о.о. Шамац,
- “САНЕКО” д.о.о. Требиње,
- “ХЕРЦСОФТ” д.о.о. Требиње,
- “ELING TRADE” д.о.о. Теслић,

утврђује се регулаторна накнада за 2025. годину, у износу како сlijеди:

Редни бр.	Корисник дозволе	Дозвола	Регулаторна накнада [KM]
1	“БЛАТЕШИЋ ТРАНСПОРТ” д.о.о. Лакташи	производња ел. енергије	838,70
2	Солар Нова д.о.о. Шамац	производња ел. енергије	682,80
3	“ЕНЕРГО ДЕЛИЋ” д.о.о. Шамац	производња ел. енергије	682,80
4	“САНЕКО” д.о.о. Требиње	производња ел. енергије	611,00
5	“ХЕРЦСОФТ” д.о.о. Требиње	производња ел. енергије	428,00
6	“ELING TRADE” д.о.о. Теслић	трговина и снабдијевање ел. ен.	7.419,00

2. Корисници дозвола из тачке 1. овог рјешења обавезни су да плате утврђени износ регулаторне накнаде, на жиро рачун Регулаторне комисије, број: 5550090026695723, код Нове Банке а.д. Бања Лука, најкасније до 15. новембра 2025. године.

3. Ово рјешење је коначно, а објављује се на интернет страници Регулаторне комисије за енергетику Републике Српске и у “Службеном гласнику Републике Српске”.

Образложење

Одредбом члана 15. став 2. Закона о енергетици прописано је да је Регулаторна комисија за енергетику Републике Српске (у даљем тексту: Регулаторна комисија) самостална и непрофитна организација која је функционално независна од републичких органа, енергетских субјеката и корисника њихових производа и услуга, као и свих других правних и физичких лица. Одредбом члана 16. истог закона прописано је да Регулаторна комисија регулише и врши надзор односно на тржишту електричне енергије, гаса и нафте у складу са одредбама закона и надлежностима које су јој прописане одредбама закона у сектору електричне енергије, сектору природног гаса и сектору нафте и деривата нафте у Републици Српској, водећи рачуна о обезбјеђењу принципа транспарентности, недискриминације, правичности, подстицању конкурентности и заштити крајњих купаца.

Одредбом члана 24. став 1. Закона о енергетици је прописано да се финансирање рада Регулаторне комисије обезбјеђује из годишњих накнада од енергетских субјеката, корисника дозвола за обављање једне или више енергетских дјелатности, једнократних накнада за поступке које спроводи по захтјевима, као и из других извора, у складу са прописима из области обновљивих извора енергије.

Износи регулаторне накнаде су утврђени на начин како су утврђени и износи регулаторне накнаде за 2025. године другим корисницима, узимајући у обзир период важења дозволе.

Регулаторна комисија ће благовремено доставити корисницима дозвола обавјештење за уплату регулаторне накнаде.

Тачка 3. диспозитива овог рјешења заснива се на одредби члана 25. ст. 1. и 3. Закона о енергетици, с обзиром на коначност и извршност, те на одредби члана 20. истог закона и члана 21. Статута Регулаторне комисије за енергетику Републике Српске с обзиром на објављивање.

Поука о правном лијеку се заснива на одредби члана 25. Закона о енергетици и чл. 5. и 15. Закона о управним споровима („Службени гласник Републике Српске”, бр. 109/05 и 63/11).

Правна поука

Против овог рјешења може се покренути управни спор подношењем тужбе Окружном суду у Требињу, у року од 30 дана од дана пријема рјешења.

Број: 01-1573-29/24/P-150-1113

16. октобра 2025. године
Требиње

Предсједник,
Владислав Владичић, с.р.

Агенција за лијекове и медицинска средства Босне и Херцеговине

На основу члана 77. Закона о лијековима и медицинским средствима (“Службени гласник Босне и Херцеговине”, број 58/08), Агенција за лијекове и медицинска средства Босне и Херцеговине објављује

СПИСАК

ЛИЈЕКОВА КОЈИМА СУ ИЗДАТЕ ДОЗВОЛЕ ЗА СТАВЉАЊЕ У ПРОМЕТ НА ТРЖИШТУ БОСНЕ И ХЕРЦЕГОВИНЕ

У периоду од 1. јула до 30. септембра 2025. године издате су дозволе за упис у Регистар следећих лијекова

Redni br.	Naziv lijeka	ATC	INN	JIDL	Proizvođač	Oblik	Jačina	Pakovanje	Način izdavanja	Broj dozvole	Datum rješenja	Važi do
1	KREON 35 000	A09AA02	pankreatin	BIH-H-8637556-1	BGP PRO-DUCTS OPERATIONS GmbH, Švajcarska	gastro-rezistentna kapsula, tvrda	420 mg/1 kapsula	1 HDPE bočica sa 50 kapsula, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-10268/24	01.07. 2025.	30.06. 2030.
2	JAZETA NOVUM	A10BH01	sitagliptin	BIH-H-0924517-6	ZENTIVA, k.s., Češka Republika	film tableta	100 mg/1 tableta	30 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera sa 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-10539/24	01.07. 2025.	30.06. 2030.
3	DAPALIF	A10BK01	dapagliflozin	BIH-H-5701140-3	NOBEL ILAČ SANAYİİ VE TİCARET A. Ş., Turska	film tableta	5 mg/1 tableta	28 film tableta (2 Al/Al blistera po 14 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-4465/23	01.07. 2025.	30.06. 2030.
4	DAPALIF	A10BK01	dapagliflozin	BIH-H-0072744-3	NOBEL ILAČ SANAYİİ VE TİCARET A. Ş., Turska	film tableta	10 mg/1 tableta	28 film tableta (2 Al/Al blistera po 14 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-4466/23	01.07. 2025.	30.06. 2030.
5	METALYSE	B01AD11	tenekteplaza	BIH-H-3009586-6	BOEHRINGER INGELHEIM RCV GmbH & Co.KG, Austrija	prašak za otopinu za injekciju	5000 jedinica / 1 bočica	1 prozirna staklena bočica od 10 ml sa 25 mg praška za otopinu za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-6141/24	01.07. 2025.	30.06. 2030.
6	ERGO-TROMB	B02BX05	eltrombopag	BIH-H-4017145-1	SYNTHON B.V., Nizozemska	film tableta	25 mg/1 tableta	28 film tableta (4 oPA/Alu/PVC/Alu blistera sa 7 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11862/24	01.07. 2025.	30.06. 2030.
7	ERGO-TROMB	B02BX05	eltrombopag	BIH-H-1301998-0	SYNTHON B.V., Nizozemska	film tableta	50 mg/1 tableta	28 film tableta (4 oPA/Alu/PVC/Alu blistera sa 7 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11863/24	01.07. 2025.	30.06. 2030.
8	OKSALIPLATIN QILU	L01XA03	oksaliplatin	BIH-H-4569749-6	QILU PHARMA Spain SL, Španija	koncentrat za rastvor za infuziju	5 mg/1 ml	1 staklena bočica, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-5459/23	01.07. 2025.	30.06. 2030.

9	UZPRUVO	L04AC05	ustekinumab	BIH-H-0827420-2	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	koncentrat za rastvor za infuziju	130 mg/1 bočica	1 staklena bočica (staklo tip I) zapremine 30 ml sa 26 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-3181/25	01.07.2025.	30.06.2030.
10	EZETIMIB/ATORVASTATIN ALKA-LOID	C10BA05	atorvastatin, ezetimib	BIH-H-2870354-4	ALKA-LOID AD Skoplje, Republika Sjeverna Makedonija	film tableta	10 mg/1 tableta + 10 mg/1 tableta	30 film tableta (3 OPA/Al/PVC//AL blistera po 10 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-4241/23	02.07.2025.	01.07.2030.
11	EZETIMIB/ATORVASTATIN ALKA-LOID	C10BA05	atorvastatin, ezetimib	BIH-H-4502278-7	ALKA-LOID AD Skoplje, Republika Sjeverna Makedonija	film tableta	10 mg/1 tableta + 20 mg/1 tableta	30 film tableta (3 OPA/Al/PVC//AL blistera po 10 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-4242/23	02.07.2025.	01.07.2030.
12	EZETIMIB/ATORVASTATIN ALKA-LOID	C10BA05	atorvastatin, ezetimib	BIH-H-6487105-3	ALKA-LOID AD Skoplje, Republika Sjeverna Makedonija	film tableta	10 mg/1 tableta + 40 mg/1 tableta	30 film tableta (3 OPA/Al/PVC//AL blistera po 10 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-4243/23	02.07.2025.	01.07.2030.
13	EZETIMIB/ATORVASTATIN ALKA-LOID	C10BA05	atorvastatin, ezetimib	BIH-H-6827712-3	ALKA-LOID AD Skoplje, Republika Sjeverna Makedonija	film tableta	10 mg/1 tableta + 80 mg/1 tableta	30 film tableta (5 OPA/Al/PVC//AL blistera po 6 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-4244/23	02.07.2025.	01.07.2030.
14	BOSUTINIB Teva	L01EA04	bosutinib	BIH-H-9331565-0	TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., Nizozemska	filmom obložena tableta	100 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC/Aclar-Al blistera sa 14 tableta), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-756/23	02.07.2025.	01.07.2030.
15	BOSUTINIB Teva	L01EA04	bosutinib	BIH-H-0502022-8	TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., Nizozemska	filmom obložena tableta	400 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC/Aclar/Al blistera sa 14 tableta), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-757/23	02.07.2025.	01.07.2030.
16	BOSUTINIB Teva	L01EA04	bosutinib	BIH-H-9396908-7	TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., Nizozemska	filmom obložena tableta	500 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (PVC/Aclar/Al blistera po 14 tableta), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-758/23	02.07.2025.	01.07.2030.
17	PROPOFOL TROIKAA	N01AX10	propofol	BIH-H-3555451-1	TROIKAA PHARMACEUTICALS LIMITED, Indija	emulzija za injekciju/infuziju	10 mg/1 ml	1 bezbojna staklena bočica od 50 ml, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-12937/23	02.07.2025.	01.07.2030.

18	PRO- POFOL TROIKAA	N01AX10	propofol	BIH- H-8886724-6	TROIKAA PHAR- MACEU- TICALS LIMITED, Indija	emul- zija za injekci- ju/ infu- ziju	10 mg/1 ml	1 bezbojna staklena bočica od 20 ml, u kutiji	ZU - Lijek se primje- njuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijar- nog nivoa	04- 07.3-1- 12938/23	02.07. 2025.	01.07. 2030.
19	DOCE- KAR-80	L01CD02	docetaxel	BIH- H-8935624-9	SAKAR HE- ALTHCA- RE LTD, Indija	koncen- trat za rastvor za infu- ziju	80 mg/4 ml	1 bočica sa 4 ml kon- centrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se primje- njuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijar- nog nivoa	04- 07.3-1- 13388/24	03.07. 2025.	02.07. 2030.
20	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH- H-2554902-8	GALENI- KA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	15 mg/1 tableta	10 film tableta (1 Al/ Al blister sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04- 07.3-1- 8596/23	04.07. 2025.	03.07. 2030.
21	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH- H-3467742-6	GALENI- KA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	15 mg/1 tableta	10 film tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04- 07.3-1- 8597/23	04.07. 2025.	03.07. 2030.
22	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH- H-6719369-6	GALENI- KA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	15 mg/1 tableta	10 film tableta (1 Al/ Al blister djeljiv na pojedinačne doze, sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04- 07.3-1- 8598/23	04.07. 2025.	03.07. 2030.
23	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH- H-4455622-3	GALENI- KA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	15 mg/1 tableta	10 film tableta (1 PVC/ Al blister djeljiv na pojedinačne doze, sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04- 07.3-1- 8599/23	04.07. 2025.	03.07. 2030.
24	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH- H-4648664-3	GALENI- KA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	30 mg/1 tableta	28 film tableta (2 Al/ Al blistera sa 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04- 07.3-1- 8600/23	04.07. 2025.	03.07. 2030.
25	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH- H-1621462-9	GALENI- KA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	30 mg/1 tableta	28 film tableta (2 PVC/Al blistera sa 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04- 07.3-1- 8589/23	04.07. 2025.	03.07. 2030.
26	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH- H-8417216-2	GALENI- KA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	30 mg/1 tableta	98 film tableta (7 Al/ Al blistera sa 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04- 07.3-1- 8590/23	04.07. 2025.	03.07. 2030.
27	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH- H-7961178-4	GALENI- KA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	30 mg/1 tableta	98 film tableta (7 PVC/Al blistera sa 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04- 07.3-1- 8591/23	04.07. 2025.	03.07. 2030.
28	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH- H-3751174-5	GALENI- KA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	60 mg/1 tableta	28 film tableta (2 Al/ Al blistera sa 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04- 07.3-1- 8592/23	04.07. 2025.	03.07. 2030.
29	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH- H-9367538-5	GALENI- KA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	60 mg/1 tableta	28 film tableta (2 PVC/Al blistera sa 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04- 07.3-1- 8593/23	04.07. 2025.	03.07. 2030.
30	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH- H-3754099-9	GALENI- KA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	60 mg/1 tableta	98 film tableta (7 Al/ Al blistera sa 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04- 07.3-1- 8594/23	04.07. 2025.	03.07. 2030.
31	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH- H-8180278-9	GALENI- KA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	60 mg/1 tableta	98 film tableta (7 PVC/Al blistera sa 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04- 07.3-1- 8595/23	04.07. 2025.	03.07. 2030.

32	PELARIA	R05	suhi ekstrakt korijena pelargonije	BIH-H-5970362-3	PHYTO-PHARM KLEKA S.A., Poljska	sirup	20 mg/2.5 ml	1 boca (smeđe staklo) sa 100 ml sirupa i LDPE špricom od 5 ml, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-5967/24	07.07.2025.	06.07.2030.
33	PELARIA	R05X	tinktura korijena pelargonije	BIH-H-1920581-3	PHYTO-PHARM KLEKA S.A., Poljska	oralne kapi, rastvor	0,8 mg/1 ml	smeđa staklena boca od 20 ml, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-5966/24	07.07.2025.	06.07.2030.
34	PELARIA	R05X	tinktura korijena pelargonije	BIH-H-2445201-5	PHYTO-PHARM KLEKA S.A., Poljska	oralne kapi, rastvor	0,8 mg/1 ml	1 smeđa staklena boca od 50 ml, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-5965/24	07.07.2025.	06.07.2030.
35	NORMAVIL	A10BH02	vildagliptin	BIH-H-7860498-9	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	50 mg/1 tableta	60 tableta (6 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-2919/25	24.07.2025.	23.07.2030.
36	BENEFIX	B02BD04	nonakog alfa	BIH-H-3526949-7	PFIZER INC., Sjedinjene Američke Države	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	2000 i.j./1 bočica	1 bočica (staklo tip I) od 10 ml sa praškom za otopinu za injekciju i 1 napunjena šprica (staklo tip I) sa otapalom, sterilni set, vata, flaster i gaza, u kutiji	ZU/Rp - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-6161/23	24.07.2025.	23.07.2030.
37	MYLDROX	C01EB22	meldonium	BIH-H-5481510-1	AS GRINDEKS, Krustpils iela 53, Rīga, LV-1057, Letonija, Latvija	kapsula, tvrda	500 mg/1 kapsula	60 kapsula, tvrdih (6 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-6251/23	24.07.2025.	23.07.2030.
38	ZIDENAC	D04AA13	dimetinden	BIH-H-7724992-8	GALENICA S.A., Grčka	gel	1 mg/1 g	1 aluminijumska tuba sa 30 g gela u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-6568/23	24.07.2025.	23.07.2030.
39	NIZON	H02AB07	prednizon	BIH-H-5057032-0	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-13801/24	24.07.2025.	23.07.2030.
40	REMABIRAT	L02BX03	abirateron	BIH-H-2070100-8	REMEDICA LIMITED, Kipar	film tableta	250 mg/1 tableta	120 film tableta (12 Aluminijum-PVC/PE/PVDC blistera po 10 film tableta), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-10315/23	24.07.2025.	23.07.2030.
41	REMABIRAT	L02BX03	abirateron	BIH-H-1459810-6	REMEDICA LIMITED, Kipar	film tableta	500 mg/1 tableta	60 film tableta (6 Aluminijum-PVC/PE/PVDC blistera po 10 film tableta), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-10316/23	24.07.2025.	23.07.2030.
42	TEREBYO	L04AA31	teriflunomid	BIH-H-3388198-8	SANDOZ PHARMACEUTICALS d.d., Slovenija	filmom obložena tableta	14 mg/1 tableta	28 tableta (2 OPA/Alu/PVC-Alu blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-6610/23	24.07.2025.	23.07.2030.

43	SEBRALER	R03BB06	glikopironijum bromid	BIH-H-0990485-1	DEVA HOLDING A.S., Turska	prašak za inhaliranje, tvrda kapsula	44 µg/1 doza	30 providnih narandžastih kapsula (3 OPA/AL/PVC blistera po 10 kapsula) i 1 inhalator, u kartonskoj kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8054/24	24.07.2025.	23.07.2030.
44	FIRSSAMO	N04BD03	safinamid	BIH-H-7698985-7	MSN LABS Europe Limited, Malta	film tableta	50 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/PVDC-Alu blistera po 10 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11828/24	25.07.2025.	24.07.2030.
45	FIRSSAMO	N04BD03	safinamid	BIH-H-7145185-9	MSN LABS Europe Limited, Malta	film tableta	100 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/PVDC-Alu blistera po 10 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11829/24	25.07.2025.	24.07.2030.
46	NOTUSS	R05DB13	butamirat	BIH-H-1011496-1	ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., Turska	sirup	7,5 mg/5 ml	1 obojena staklena boca od 100 ml sa zaštitnim poklopcem za djecu, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-3872/23	25.07.2025.	24.07.2030.
47	FE-RAPPLIC	B03AC	gvožđe	BIH-H-2788194-8	SANDOZ PHARMACEUTICALS d.d., Slovenija	otopina za injekciju/infuziju	50 mg/1 ml	1 staklena bočica sa 2 ml otopine za injekcije/infuzije, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-12183/23	28.07.2025.	27.07.2030.
48	FE-RAPPLIC	B03AC	gvožđe	BIH-H-2378079-1	SANDOZ PHARMACEUTICALS d.d., Slovenija	otopina za injekciju/infuziju	50 mg/1 ml	1 staklena bočica sa 20 ml otopine za injekciju/infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-12185/23	28.07.2025.	27.07.2030.
49	FE-RAPPLIC	B03AC	gvožđe	BIH-H-1177783-9	SANDOZ PHARMACEUTICALS d.d., Slovenija	otopina za injekciju/infuziju	50 mg/1 ml	1 staklena bočica sa 10 ml otopine za injekciju/infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-12184/23	28.07.2025.	27.07.2030.
50	OESTRACLIN	G03CA03	estradiol	BIH-H-2083987-4	SEID.S.A., Španija	gel	0,6 mg/1 g	80 g gela u aluminijumskoj tubi, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-1086/25	29.07.2025.	28.07.2030.
51	GALIPEKS	B01AE07	dabigatran eteksilat	BIH-H-0158158-1	GALENKA a.d. Beograd, Srbija	kapsula, tvrda	75 mg/1 kapsula	30 kapsula, tvrdih (3 Alu-Alu blistera sa 10 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-5323/22	04.08.2025.	03.08.2030.
52	GALIPEKS	B01AE07	dabigatran eteksilat	BIH-H-2659708-1	GALENKA a.d. Beograd, Srbija	kapsula, tvrda	110 mg/1 kapsula	60 kapsula, tvrdih (6 Alu-Alu blistera sa 10 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-5325/22	04.08.2025.	03.08.2030.
53	GALIPEKS	B01AE07	dabigatran eteksilat	BIH-H-2312683-6	GALENKA a.d. Beograd, Srbija	kapsula, tvrda	150 mg/1 kapsula	60 kapsula, tvrdih (6 Alu-Alu blistera sa 10 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-5324/22	04.08.2025.	03.08.2030.
54	PENOPEN	J01CE02	fenoksimetilpenicilin	BIH-H-4391159-3	REMEDICA LIMITED, Kipar	film tableta	1000 mg/1 tableta	30 film tableta (3 Alu-OPA/Alu/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-3105/25	04.08.2025.	03.08.2030.
55	PENOPEN	J01CE02	fenoksimetilpenicilin	BIH-H-6958981-3	REMEDICA LIMITED, Kipar	film tableta	800 mg/1 tableta	30 film tableta (3 Alu-OPA/Alu/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-3106/25	04.08.2025.	03.08.2030.

56	TRUQAP	L01EX27	kapiva-sertib	BIH-H-3032849-7	ASTRAZENECA AB, Švedska	filmom obložena tableta	160 mg/1 tableta	64 filmom obloženih tableta (4 Aluminijum / aluminijumska blistera sa 16 tableta), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-13686/24	05.08.2025.	04.08.2030.
57	TRUQAP	L01EX27	kapiva-sertib	BIH-H-4183350-3	ASTRAZENECA AB, Švedska	filmom obložena tableta	200 mg/1 tableta	64 filmom obloženih tableta (4 aluminijum/aluminijumska blistera sa 16 tableta), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-13687/24	05.08.2025.	04.08.2030.
58	CORIVA	R03BB04	tiotropijum-bromid	BIH-H-3334440-0	ARIMEDILAC SAN. VE TIC. A.Š, Turska	prašak inhalata, tvrda kapsula	18 µg/1 kapsula	1 HDPE bočica sa 30 tvrdih kapsula sa praškom za inhalaciju i 1 inhaler, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-2139/23	05.08.2025.	04.08.2030.
59	XERDOXO	B01AF01	rivaroksaban	BIH-H-4681404-3	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	14 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC/ PVC prozirna folija//Al folija blister sa 14 tableta, kalendarska pakiranja), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-10135/24	11.08.2025.	10.08.2030.
60	AXEBAN	B01AF02	apiksaban	BIH-H-4070846-0	MSN LABS Europe Limited, Malta	film tableta	2,5 mg/1 tableta	60 film tableta (6 PVC/PVdC Alu blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11593/24	12.08.2025.	11.08.2030.
61	AXEBAN	B01AF02	apiksaban	BIH-H-2494875-8	MSN LABS Europe Limited, Malta	film tableta	5 mg/1 tableta	60 film tableta (6 PVC/PVdC Alu blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11594/24	12.08.2025.	11.08.2030.
62	LINATIN Met	A10BD11	linagliptin, metformin	BIH-H-0382544-3	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., Turska	filmom obložena tableta	2,5 mg/1 tableta + 1000 mg/1 tableta	60 filmom obloženih tableta (6 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-13106/23	28.08.2025.	27.08.2030.
63	LINATIN Met	A10BD11	linagliptin, metformin	BIH-H-9244091-5	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., Turska	filmom obložena tableta	2,5 mg/1 tableta + 850 mg/1 tableta	60 filmom obloženih tableta (6 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-13105/23	28.08.2025.	27.08.2030.
64	HEPARIN-Indar	B01AB01	heparin	BIH-H-9660877-7	PRIVATE JOINT STOCK COMPANY "ON THE PRODUCTION OF INSULIN 'INDAR'", Ukrajina	rastvor za injekciju	5000 i.j./1 ml	1 staklena bočica sa 5 ml rastvora za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-6698/25	28.08.2025.	27.08.2030.
65	VALO-MINDO	C09DA03	indapamid, valsartan	BIH-H-0526792-0	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta sa prilagođenim oslobađanjem	80 mg/1 tableta + 1,5 mg/1 tableta	30 tableta sa prilagođenim oslobađanjem (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-1075/25	28.08.2025.	27.08.2030.

66	CEFAKS	J01DC02	cefuroksim	BIH-H-1754074-8	DEVA HOLDING A.S., Turska	granule za oralnu suspenziju	125 mg/5 ml	1 staklena bočica sa granulama za pripremu 50 ml oralne suspenzije, sa kašikom za doziranje i mjernom čašicom, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11186/22	28.08.2025.	27.08.2030.
67	ACIKLOVIS	S01AD03	aciklovir	BIH-H-1458135-2	BAL-KANP-HARMA-RAZGRAD AD, Bugarska	mast za oči	30 mg/1 g	Aluminijska tuba sa kanilom, koja sadrži 5 g aciklovira 30 mg/g masti za oči. Svaka tuba je upakovana u kartonsku kutiju.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-5833/25	28.08.2025.	27.08.2030.
68	CALOPRID	A06AX05	prukaloprid	BIH-H-0765848-8	ME-DOCHE-MIE LTD, Kipar	film tableta	1 mg/1 tableta	28 film tableta (2 Alu/Alu blistera sa 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-9874/24	29.08.2025.	28.08.2030.
69	CALOPRID	A06AX05	prukaloprid	BIH-H-1861974-9	ME-DOCHE-MIE LTD, Kipar	film tableta	2 mg/1 tableta	28 film tableta (2 Alu/Alu blistera sa 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-9875/24	29.08.2025.	28.08.2030.
70	VIXARGIO	B01AF01	rivaroksaban	BIH-H-6076938-3	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH, Švajcarska	filmom obložena tableta	2,5 mg/1 tableta	56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PVDC/Al blistera sa 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-10998/24	29.08.2025.	28.08.2030.
71	SPEXOTRAS	L01EE01	trametinib	BIH-H-4653392-8	NOVARTIS PHARMA Services AG, Švajcarska	prašak za oralni rastvor	0,05 mg/1 ml	1 staklena bočica, 1 utisni nastavak za bočicu i 1 oralna šprica za doziranje za višekratnu primjenu, u kutiji	ZU/Rp - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-12052/24	29.08.2025.	28.08.2030.
72	HERBION islandski lišaj	R05D	gusti ekstrakt islandskog lišaja	BIH-H-2186727-3	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	pastila	3 mg/1 pastila	16 pastila (2 PVC/PE/PVDC/Alu blistera sa po 8 pastila), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-13744/24	29.08.2025.	28.08.2030.
73	RUPAFIN	R06AX28	rupatadin	BIH-H-6376284-7	NOUCOR HEALTH, S.A., Španija	tableta	10 mg/1 tableta	10 tableta (1 PVC/PVDC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-5407/23	29.08.2025.	28.08.2030.
74	WINREVAIR	C02KX06	sotatercept	BIH-H-8423403-3	MERCK SHARP & DOHME BV, Nizozemska	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	45 mg/1 bočica	1 bočica sa praškom (1 x 45 mg), 1 napunjena šprica sa 1,0 ml rastvarača, 1 dozirna šprica sa gradiacijskim oznakama od 0,1 ml, 1 nastavak za bočicu, 1 igla za injekciju i 4 alkoholna tupfera, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-11714/24	01.09.2025.	31.08.2030.

75	WINRE-VAIR	C02KX06	sotatercept	BIH-H-3431001-6	MERCK SHARP & DOHME BV, Nizozemska	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	45 mg/1 bočica	2 bočice sa praškom (2 x 45 mg), 2 napunjene šprice sa 1,0 ml rastvarača, 1 dozirna šprica sa gradijacij-skim oznakama od 0,1 ml, 2 nastavka za bočicu, 1 igla za injekciju i 8 alkoholnih tupfera, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-11715/24	01.09.2025.	31.08.2030.
76	WINRE-VAIR	C02KX06	sotatercept	BIH-H-4975106-4	MERCK SHARP & DOHME BV, Nizozemska	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	60 mg/1 bočica	1 bočica sa praškom (1 x 60 mg), 1 napunjena šprica sa 1,3 ml rastvarača, 1 dozirna šprica sa gradijacij-skim oznakama od 0,1 ml, 1 nastavak za bočicu, 1 igla za injekciju i 4 alkoholna tupfera, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-11716/24	01.09.2025.	31.08.2030.
77	WINRE-VAIR	C02KX06	sotatercept	BIH-H-0439105-5	MERCK SHARP & DOHME BV, Nizozemska	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	60 mg/1 bočica	2 bočice sa praškom (2 x 60 mg), 2 napunjene šprice sa 1,3 ml rastvarača, 1 dozirna šprica sa gradijacij-skim oznakama od 0,1 ml, 2 nastavka za bočicu, 1 igla za injekciju i 8 alkoholnih tupfera, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-11717/24	01.09.2025.	31.08.2030.
78	CRESEM-BA	J02AC05	izavukonazol	BIH-H-2417173-6	PFIZER INC., Sjedinjene Američke Države	kap-sula, tvrda	100 mg/1 kapsula	14 kapsula, tvrdih (2 Al blistera sa 7 kapsula), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-3040/24	01.09.2025.	31.08.2030.
79	CRESEM-BA	J02AC05	izavukonazol	BIH-H-9089309-6	PFIZER INC., Sjedinjene Američke Države	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	200 mg/1 bočica	1 staklena bočica, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-3041/24	01.09.2025.	31.08.2030.
80	DIME-TILFUMARAT MSN	L04AX07	dimetil fumarat	BIH-H-7872699-4	MSN LABS Europe Limited, Malta	želučanooporna kapsula, tvrda	240 mg/1 kapsula	56 želučanoopornih kapsula, tvrdih (4 PVC/PE/PVdC-Alu blistera po 14 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-3536/25	01.09.2025.	31.08.2030.

81	DIME-TILFUMARAT MSN	L04AX07	dimetil fumarat	BIH-H-3182445-2	MSN LABS Europe Limited, Malta	želučanooporna kapsula, tvrda	240 mg/1 kapsula	56 želučanoopornih kapsula, tvrdih (4 PVC/PE/PVdC-Alu perforirana blistera s jediničnom dozom po 14 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-3537/25	01.09.2025.	31.08.2030.
82	GADO-VIST	V08CA09	gadobutrol	BIH-H-4503382-9	BAYER AKTIEN-GESELLSCHAFT, Njemačka	otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	604,72 mg/1 ml	5 napunjenih injekcionih šprica sa 7,5 ml otopine za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-731/25	01.09.2025.	31.08.2030.
83	GADO-VIST	V08CA09	gadobutrol	BIH-H-3780387-5	BAYER AKTIEN-GESELLSCHAFT, Njemačka	otopina za injekciju	604,72 mg/1 ml	10 bočica sa 30 ml otopine za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-732/25	01.09.2025.	31.08.2030.
84	GLEROVA	A10BD07	metformin, sitagliptin	BIH-H-1383469-1	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH, Švajcarska	film tableta	50 mg/1 tableta + 850 mg/1 tableta	56 film tableta (4 PVC/PE/PVdC Alu blistera po 14 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-12253/24	02.09.2025.	01.09.2030.
85	GLEROVA	A10BD07	metformin, sitagliptin	BIH-H-3209651-5	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH, Švajcarska	film tableta	50 mg/1 tableta + 1000 mg/1 tableta	56 film tableta (4 PVC/PE/PVdC Al blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-12254/24	02.09.2025.	01.09.2030.
86	APIK-SABAN ZADA	B01AF02	apiksaban	BIH-H-1933518-3	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	film tableta	2,5 mg/1 tableta	60 film tableta (6 Alu/Alu blistera sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11134/24	02.09.2025.	01.09.2030.
87	APIK-SABAN ZADA	B01AF02	apiksaban	BIH-H-8587059-5	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	film tableta	5 mg/1 tableta	60 film tableta (6 Alu/Alu blistera sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11133/24	02.09.2025.	01.09.2030.
88	CINACALCET ACCORD-PHARMA	H05BX01	sinakalcet	BIH-H-4765791-4	ACCORD HEALTHCARE POLSKA Sp.z.o.o., Poljska	film tableta	30 mg/1 tableta	28 film tableta (2 PVC/Alu prozirna blistera po 14 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-12207/24	02.09.2025.	01.09.2030.
89	CINACALCET ACCORD-PHARMA	H05BX01	sinakalcet	BIH-H-7061155-6	ACCORD HEALTHCARE POLSKA Sp.z.o.o., Poljska	film tableta	60 mg/1 tableta	28 film tableta (2 PVC/Alu prozirna blistera po 14 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-12208/24	02.09.2025.	01.09.2030.
90	NILOTINIB PHARMASCIENCE	L01EA03	nilotinib	BIH-H-5704137-9	PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED, Kipar	kapsula, tvrda	150 mg/1 kapsula	112 kapsula, tvrdih (4 PVC/PE/PVdC/Alu blistera po 28 kapsula, tvrdih), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-6129/24	02.09.2025.	01.09.2030.

91	NILOTINIB PHARMASCIENCE	L01EA03	nilotinib	BIH-H-4809961-0	PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED, Kipar	kapsula, tvrda	200 mg/1 kapsula	112 kapsula, tvrdih (4 PVC/PE/PVdC/Alu blistera po 28 kapsula, tvrdih), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-6142/24	02.09.2025.	01.09.2030.
92	OGIVRI	L01FD01	trastuzumab	BIH-H-2699123-2	BIOSIMILAR COLLABORATIONS IRELAND LIMITED, Irska	prašak za koncentrat za otopinu za infuziju	420 mg/1 bočica	1 staklena bočica od 50 ml, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-2498/25	02.09.2025.	01.09.2030.
93	BRIVAX	N03AX23	brivaracetam	BIH-H-0009951-5	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	film tableta	25 mg/1 tableta	56 film tableta (8 Aluminium-OPA/Alu/PVC blistera sa 7 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8128/24	02.09.2025.	14.1.2031
94	BRIVAX	N03AX23	brivaracetam	BIH-H-5444626-3	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	film tableta	50 mg/1 tableta	56 film tableta (8 Aluminium-OPA/Alu/PVC blistera sa 7 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8129/24	02.09.2025.	14.01.2031
95	BRIVAX	N03AX23	brivaracetam	BIH-H-0445573-4	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	film tableta	100 mg/1 tableta	56 film tableta (8 Aluminium-OPA/Alu/PVC blistera sa 7 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8130/24	02.09.2025.	14.01.2031
96	VEGZELMA	L01FG01	bevacizumab	BIH-H-0887829-5	CELLTRION Inc., Južna Koreja	koncentrat za otopinu za infuziju	25 mg/1 ml	1 bočica sa 4 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-6579/24	03.09.2025.	02.09.2030.
97	VEGZELMA	L01FG01	bevacizumab	BIH-H-7913328-1	CELLTRION Inc., Južna Koreja	koncentrat za otopinu za infuziju	25 mg/1 ml	1 bočica sa 16 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-6584/24	03.09.2025.	02.09.2030.
98	TYLOL HOT LIQUID DAY	R05X	fenilefrin, gvaifenezin, paracetamol	BIH-H-0921104-8	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., Turska	oralni rastvor	500 mg/20 ml + 200 mg/20 ml + 10 mg/20 ml	1 PET plastična bočica od 250 ml sa plastičnom odmjernom čašicom od 20 ml, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-8366/22	03.09.2025.	02.09.2030.
99	NILOTINIB Teva	L01EA03	nilotinib	BIH-H-8274008-2	TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., Nizozemska	kapsula, tvrda	150 mg/1 kapsula	112 kapsula, tvrdih (28 kapsula u 4 Al/PVC/PE/PVdC blistera po 7 kapsula u kutiji); 4 kutije po 28 kapsula upakovane u zbirnu kutiju	ZU/Rp - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-10069/24	09.09.2025.	08.09.2030.

100	NILOTINIB Teva	L01EA03	nilotinib	BIH-H-1789578-2	TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., Nizozemska	kapsula, tvrda	200 mg/1 kapsula	112 kapsula, tvrdih (28 kapsula u 4 Al/PVC/PE/PVDC blistera po 7 kapsula u kutiji); 4 kutije po 28 kapsula upakovane u zbiru kutiju	ZU/Rp - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-10070/24	09.09.2025.	08.09.2030.
101	RESPIREX	R03AK08	beklo-metazon, formoterol	BIH-H-7468732-5	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	rastvor za inhalaciju pod pritiskom	100 µg/1 doza + 6 µg/1 doza	1 aluminijumski spremnik sa mjernim ventilom i aktivatorom sa 180 doza rastvora za inhalaciju pod pritiskom, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8346/23	10.09.2025.	09.09.2030.
102	SUNUBIS	L01EX01	sunitinib	BIH-H-1632785-6	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., Turska	kapsula, tvrda	12,5 mg/1 kapsula	28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 14 kapsula, tvrdih), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-6522/22	15.09.2025.	14.09.2030.
103	SUNUBIS	L01EX01	sunitinib	BIH-H-3159306-2	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., Turska	kapsula, tvrda	50 mg/1 kapsula	14 kapsula, tvrdih (1 PVC/PE/PVDC-Al blister), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-6524/22	15.09.2025.	14.09.2030.
104	SUNUBIS	L01EX01	sunitinib	BIH-H-3961994-3	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., Turska	kapsula, tvrda	25 mg/1 kapsula	28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 14 kapsula, tvrdih), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-6523/22	15.09.2025.	14.09.2030.
105	LIRUX®	A10BJ02	liraglutid	BIH-H-0776007-1	GALENİKA a.d. Beograd, Srbija	rastvor za injekciju u napunjenom penu	6 mg/1 ml	3 napunjena injekciona pena od 3 ml, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-12989/23	18.09.2025.	17.09.2030.
106	LIRUX®	A10BJ02	liraglutid	BIH-H-8342493-1	GALENİKA a.d. Beograd, Srbija	rastvor za injekciju u napunjenom penu	6 mg/1 ml	2 napunjena injekciona pena od 3 ml, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-12987/23	18.09.2025.	17.09.2030.
107	Geltro	B02BX05	eltrombopag	BIH-H-1872085-7	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., Turska	film tableta	25 mg/1 tableta	14 film tableta (1 Al/Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-5587/23	18.09.2025.	17.09.2030.

108	Geltro	B02BX05	eltrombo-pag	BIH-H-6514786-2	NOBEL ILAC SANAYI VE TICARET A.S., Turska	film tableta	50 mg/1 tableta	14 film tableta (1 Al/Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-5588/23	18.09.2025.	17.09.2030.
109	Geltro	B02BX05	eltrombo-pag	BIH-H-5904981-1	NOBEL ILAC SANAYI VE TICARET A.S., Turska	film tableta	75 mg/1 tableta	14 film tableta (1 Al/Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-5589/23	18.09.2025.	17.09.2030.
110	SEIDIGESTAN	G03DA04	progeste-ron	BIH-H-8400506-2	SEID.S.A., Španija	kap-sula, meka	200 mg/1 kapsula	60 kapsula, mekih (4 PVC/Al blistera po 15 kapsula, mekih), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-9681/24	18.09.2025.	17.09.2030.
111	SEIDIGESTAN	G03DA04	progeste-ron	BIH-H-7205287-2	SEID.S.A., Španija	kap-sula, meka	< 200 mg/1 kapsula	15 kapsula, mekih (1 PVC/Al blister po 15 kapsula, mekih), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-9682/24	18.09.2025.	17.09.2030.
112	SEIDIGESTAN	G03DA04	progeste-ron	BIH-H-7307125-6	SEID.S.A., Španija	kap-sula, meka	100 mg/1 kapsula	30 kapsula, mekih (2 PVC/Al blistera po 15 kapsula, mekih), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-9683/24	18.09.2025.	17.09.2030.
113	Tigeciklin NORMON	J01AA12	tigeciklin	BIH-H-8568786-2	LABORATORIOS NORMON S.A., Španija	prašak za rastvor za infuziju	50 mg/1 bočica	10 staklenih bočica, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-9726/23	18.09.2025.	17.09.2030.
114	FLOTIC	J01MA02	ciprofloksacin	BIH-H-0298769-7	VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, Turska	rastvor za infuziju	200 mg/100 ml	1 staklena bočica (staklo tipa II) sa 100 ml rastvora za infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-11061/23	18.09.2025.	17.09.2030.
115	FLOTIC	J01MA02	ciprofloksacin	BIH-H-8560938-5	VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, Turska	rastvor za infuziju	400 mg/200 ml	1 staklena bočica (staklo tipa II) sa 200 ml rastvora za infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-11062/23	18.09.2025.	17.09.2030.
116	AZACITIDINE Accord	L01BC07	azacitidin	BIH-H-3633747-3	ACCORD HE-ALTHCARE POLSKA Sp.z.o.o., Poljska	prašak za suspenziju za injekciju	100 mg/1 bočica	1 bočica, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-12931/24	18.09.2025.	17.09.2030.
117	AZACITIDINE Accord	L01BC07	azacitidin	BIH-H-6896878-1	ACCORD HE-ALTHCARE POLSKA Sp.z.o.o., Poljska	prašak za suspenziju za injekciju	150 mg/1 bočica	1 bočica, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-12932/24	18.09.2025.	17.09.2030.
118	Nintedanib Accord	L01EX09	nintedanib	BIH-H-0154413-3	ACCORD HE-ALTHCARE POLSKA SP. Z.O.O. Tamsowa 7, 02-677 Varšava, Poljska	kap-sula, meka	100 mg/1 kapsula	60 kapsula, mekih (6 Alu/Alu blistera sa po 10 kapsula), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-2097/25	18.09.2025.	17.09.2030.

119	NINTEDANIB Accord	L01EX09	nintedanib	BIH-H-9708553-0	ACCORD HE-ALTHCARE POLSKA SP. Z.O.O. Tamsowa 7, 02-677 Varšava, Poljska	kap-sula, meka	100 mg/1 kapsula	60 kapsula, mekih (6 Alu / Alu križno perforiranih blistera sa po 10 kapsula), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-2098/25	18.09.2025.	17.09.2030.
120	NINTEDANIB Accord	L01EX09	nintedanib	BIH-H-4293339-3	ACCORD HE-ALTHCARE POLSKA SP. Z.O.O. Tamsowa 7, 02-677 Varšava, Poljska	kap-sula, meka	150 mg/1 kapsula	60 kapsula, mekih (6 Alu/Alu blistera sa po 10 kapsula), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-2099/25	18.09.2025.	17.09.2030.
121	NINTEDANIB Accord	L01EX09	nintedanib	BIH-H-4509525-3	ACCORD HE-ALTHCARE POLSKA SP. Z.O.O. Tamsowa 7, 02-677 Varšava, Poljska	kap-sula, meka	150 mg/1 kapsula	60 kapsula, mekih (6 Alu/Alu križno perforiranih blistera sa po 10 kapsula), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-2100/25	18.09.2025.	17.09.2030.
122	VERTO	N07CA01	betahistin	BIH-H-8196183-7	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	tableta	8 mg/1 tableta	100 tableta (10 PVC/PVDC-Al blistera sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11167/24	18.09.2025.	17.09.2030.
123	VERTO	N07CA01	betahistin	BIH-H-8714611-6	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	tableta	16 mg/1 tableta	60 tableta (6 PVC/PVDC-Al blistera sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11168/24	18.09.2025.	17.09.2030.
124	VERTO	N07CA01	betahistin	BIH-H-4393717-1	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	tableta	24 mg/1 tableta	60 tableta (6 PVC/PVDC-Al blistera sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11169/24	18.09.2025.	17.09.2030.
125	FLUCONAZOLE-Darnytsia	J02AC01	flukonazol	BIH-H-2213542-4	PRIVATE JOINT STOCK COMPANY "Pharmaceutical Firm Darnytsia", Ukrajina	rastvor za infuziju	2 mg/1 ml	1 polipropilen bočica sa 100 ml rastvora za infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-5991/25	19.09.2025.	18.09.2030.
126	VODA ZA INJEKCIJU LEKHIM	V07AB	voda za injekciju	BIH-H-2339833-3	JOINT STOCK COMPANY LEKHIM-KHARKIV, Ukrajina	rastvarač za parenteralnu upotrebu	5 ml/1 ampula	10 ampula sa po 5 ml rastvarača za parenteralnu upotrebu, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-13792/24	19.09.2025.	18.09.2030.
127	VODA ZA INJEKCIJU LEKHIM	V07AB	voda za injekciju	BIH-H-2195163-3	JOINT STOCK COMPANY LEKHIM-KHARKIV, Ukrajina	rastvarač za parenteralnu upotrebu	10 ml/1 ampula	10 ampula sa po 10 ml rastvarača za parenteralnu upotrebu, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-13793/24	19.09.2025.	18.09.2030.
128	Olire	A10BJ02	liraglutid	BIH-H-7481471-7	GALENKA a.d. Beograd, Srbija	rastvor za injekciju u napunjenom peni	6 mg/1 ml	3 napunjena injekciona pena od 3 ml, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-12988/23	22.09.2025.	21.09.2030.

129	DEMAX	N06DX01	memantin	BIH-H-3728654-9	ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., Turska	film tableta	20 mg/1 tableta	28 film tableta (2 PVC-PE-PVDC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-1596/23	22.09.2025.	21.09.2030.
130	VEROBICINE	L01BC06	kapecitabin	BIH-H-9878153-1	PHARMACARE PREMIUM LTD., Malta	film tableta	500 mg/1 tableta	120 film tableta (12 Al-Al blistera po 10 film tableta), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-4761/23	23.09.2025.	22.09.2030.
131	VEROBICINE	L01BC06	kapecitabin	BIH-H-5705198-6	PHARMACARE PREMIUM LTD., Malta	film tableta	150 mg/1 tableta	60 film tableta (6 Al-Al blistera po 10 film tableta), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-11996/23	23.09.2025.	22.09.2030.
132	PLICET Rapid	N02BE01	paracetamol	BIH-H-3209137-7	PLIVA HRVATSKA d.o.o., Hrvatska	filmom obložena tableta	500 mg/1 tableta	20 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVdC/aluminijumska blistera po 10 tableta), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-3852/23	29.09.2025.	28.09.2030.

Укупан број лијекова којима је издата дозвола за стављање лијекова у промет у Босни и Херцеговини од 1. јула до 30. септембра 2025. године је 132.

Број: 10-02.3-8950/25
13. октобра 2025. године
Бањалука

Директор,
Мр Наташа Грубиша, с.р.

На основу члана 77. Закона о лијековима и медицинским средствима ("Службени гласник Босне и Херцеговине", број 58/08), Агенција за лијекове и медицинска средства Босне и Херцеговине објављује

СПИСАК

ЛИЈЕКОВА КОЈИМА ЈЕ УКИНУТА ДОЗВОЛА ЗА СТАВЉАЊЕ У ПРОМЕТ НА ТРЖИШТЕ БОСНЕ И ХЕРЦЕГОВИНЕ

У периоду од 1. јула до 30. септембра 2025. године укинута су дозволе за стављање лијекове у промет за следеће лијекове:

Redni br.	Zaštićeni naziv lijeka	Proizvođač (administrativno sjedište)	INN	Oblik lijeka	Doza	Sadržaj originalnog pakovanja	Datum izdavanja rješenja o ukidanju dozvole	Broj rješenja o ukidanju dozvole za stavljanje lijeka u promet na tržište BiH
1	ATORVOX, filmom obložena tableta, 10 mg/1 tablet	PLIVA HRVATSKA d.o.o.	atorvastatin	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	24.07.2025.	04-07.3-2-3642-1/22
2	ATORVOX, filmom obložena tableta, 20 mg/1 tablet	PLIVA HRVATSKA d.o.o.	atorvastatin	filmom obložena tableta	20 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	24.07.2025.	04-07.3-2-3643-1/22
3	HYPERIL Plus, tableta, 20 mg/1 tablet + 25 mg/1 tablet	ZADA Pharmaceuticals d.o.o.	hidrohlorotiazid, lizinopril	tableta	20 mg/1 tableta + 25 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	18.09.2025.	04-07.3-2-2180-1/20
4	ALLERGODIL, sprej za nos, rastvor, 1 mg/1 ml	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH	azelastin	sprej za nos, rastvor	1 mg/1 ml	1 staklena bočica sa pumpicom sa 10 ml spreja za nos, rastvora, u kutiji	24.07.2025.	04-07.3-2-10168-1/21
5	TAVANIC, film tableta, 250 mg/1 tablet	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	levofloksacin	film tableta	250 mg/1 tableta	10 film tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji	24.07.2025.	04-07.3-2-4137-1/23
6	VIROLEX, prašak za otopinu za infuziju, 250 mg/1 bočica	KRKA tovarna zdravil d.d., Novo Mesto	aciklovir	prašak za otopinu za infuziju	250 mg/1 bočica	5 bočica sa praškom za otopinu za infuziju, u kutiji	08.09.2025.	04-07.3-2-5355-1/20

7	AMARYL, tableta, 1 mg/1 tableta	SANOFI WINT-HROP INDUSTRIE	glimepirid	tableta	1 mg/1 tableta	30 tableta (1 PVC/Al - blister sa 30 tableta), u kutiji	18.09.2025.	04-07.3-2-9047-1/23
8	PAROXAL, film tableta, 30 mg/1 tablet	ZADA Pharmaceuticals d.o.o.	paroksetin	film tableta	30 mg/1 tableta	30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 film tableta), u kutiji	18.09.2025.	04-07.3-2-4238-1/20
9	ESPUMISAN, kapsula, meka, 40 mg/1 kapsule	BERLIN-CHEMIE AG	simetikon	kapsula, meka	40 mg/1 kapsula	50 kapsula, mekih (2 PVC Al blistera po 25 kapsula), u kutiji	18.09.2025.	04-07.3-2-9960-1/21
10	OSPEN 1000, filmom obložena tableta, 1 000 000 I.U./1 tableta	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	fenoksimetilpenicilin	filmom obložena tableta	1000000 i.j./1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 ALU/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji	18.09.2025.	04-07.3-2-2626-1/21
11	OSPEN 1500, filmom obložena tableta, 1500 000 I.U./1 tablet	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	fenoksimetilpenicilin	filmom obložena tableta	1500000 i.j./1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 ALU/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji	18.09.2025.	04-07.3-2-2625-1/21
12	ENAZIL plus, tableta, 20 mg/1 tablet + 12.5 mg/1 tablet	PLIVA HRVATSKA d.o.o.	enalapril, hidrohlorotiazid	tableta	20 mg/1 tableta + 12.5 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	30.07.2025.	04-07.3-2-11457-1/20
13	BERLIPRIL 10, tableta, 10 mg/1 tableta	BERLIN-CHEMIE AG	enalapril	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (3 Alu-Alu blistera po 10 tableta), u kutiji	04.08.2025.	04-07.3-2-6599-1/22
14	BERLIPRIL 20, tableta, 20 mg/1 tableta	BERLIN-CHEMIE AG	enalapril	tableta	20 mg/1 tableta	30 tableta (3 Alu-Alu blistera po 10 tableta), u kutiji	04.08.2025.	04-07.3-2-6600-1/22
15	BERLIPRIL PLUS, tableta, 10 mg/1 tableta + 25 mg/1 tableta	BERLIN-CHEMIE AG	enalapril, hidrohlorotiazid	tableta	10 mg/1 tableta + 25 mg/1 tableta	30 tableta (3 PA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	04.08.2025.	04-07.3-2-7482-1/22
16	FLUOROURACIL Pliva 50 mg/1 ml, Otopina za injekciju, 50 mg/1 ml	PLIVA HRVATSKA d.o.o.	fluorouracil	otopina za injekciju	500 mg/10 ml	10 ml otopine za injekciju u staklenoj bočici (1 bočica), u kutiji	30.07.2025.	04-07.3-2-4879-1/20
17	ENOX, tableta, 1.25 mg/1 tablet	ZADA Pharmaceuticals d.o.o.	ramipril	tableta	1.25 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	18.09.2025.	04-07.3-2-2944-1/20
18	ENOX Plus, tableta, 2.5 mg/1 tablet + 12.5 mg/1 tablet	ZADA Pharmaceuticals d.o.o.	hidrohlorotiazid, ramipril	tableta	2.5 mg/1 tableta + 12.5 mg/1 tableta	30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji	18.09.2025.	04-07.3-2-2811-1/20
19	ENOX Plus, tableta, 5 mg/1 tablet + 25 mg/1 tablet	ZADA Pharmaceuticals d.o.o.	hidrohlorotiazid, ramipril	tableta	5 mg/1 tableta + 25 mg/1 tableta	30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji	18.09.2025.	04-07.3-2-2812-1/25
20	LYXUMIA, rastvor za injekciju u napunjenom penu, 20 µg/0.2 ml	SANOFI WINT-HROP INDUSTRIE	liksisenatid	rastvor za injekciju u napunjenom penu	20 µg/0.2 ml	2 ljubičasta napunjena pena po 3 ml rastvora za injekciju (sa 14 doza od 20 µg), u kutiji	18.09.2025.	04-07.3-2-8016-1/23
21	MEMANTIN SANDOZ	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	memantin	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC-Aclar/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	18.09.2025.	04-07.3-2-8471-1/20
22	MEMANTIN SANDOZ	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	memantin	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC-PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	18.09.2025.	04-07.3-2-8470-1/20
23	LIPANOR kapsula, tvrda 100 mg	SANOFI WINT-HROP INDUSTRIE	ciprofibrat	kapsula, tvrda	100 mg/1 kapsula	30 kapsula, tvrdih (3 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji	24.07.2025.	04-07.3-2-7873-1/22
24	MEMOBLOCUS, 80 mg/1 tableta, filmom obložena tableta	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	ginkgo biloba, list	filmom obložena tableta	80 mg/1 tableta	50 filmom obloženih tableta (5 PP/Alu blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji	18.09.2025.	04-07.3-2-4666-1/22
25	MEMOBLOCUS, 80 mg/1 tableta, filmom obložena tableta	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	ginkgo biloba, list	filmom obložena tableta	80 mg/1 tableta	100 filmom obloženih tableta (10 PP/Alu blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji	18.09.2025.	04-07.3-2-4665-1/22
26	MEMOBLOCUS, 120 mg/1 tableta, filmom obložena tableta	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	ginkgo biloba, list	filmom obložena tableta	120 mg/1 tableta	50 filmom obloženih tableta (5 PP/Alu blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji	18.09.2025.	04-07.3-2-4664-1/22
27	MEMOBLOCUS, 120 mg/1 tableta, filmom obložena tableta	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	ginkgo biloba, list	filmom obložena tableta	120 mg/1 tableta	100 filmom obloženih tableta (10 PP/Alu blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji	18.09.2025.	04-07.3-2-4663-1/22
28	ETORICOX, filmom obložena tableta, 60 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	etorikoksib	filmom obložena tableta	60 mg/1 tableta	14 filmom obloženih tableta (1 Alu/Alu blistera sa po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji	18.09.2025.	04-07.3-2-7175-1/22

29	ETORICOX, filmom obložena tableta, 90 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	etorikoksib	filmom obložena tableta	90 mg/1 tableta	14 filmom obloženih tableta (1 Alu/Alu blistera sa po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji	18.09.2025.	04-07.3-2-7174-1/22
30	ETORICOX, filmom obložena tableta, 120 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	etorikoksib	filmom obložena tableta	120 mg/1 tableta	7 filmom obloženih tableta (1 Alu/Alu blistera sa 7 filmom obloženih tableta), u kutiji	18.09.2025.	04-07.3-2-7173-1/22
31	HYDROCORTISON VUAB, 100 mg/1 bočica, prašak za rastvor za injekciju	VUAB Pharma a.s.	hidrokortizon	prašak za rastvor za injekciju	100 mg/1 bočica	1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji	01.07.2025.	04-07.3-2-6042-1/21
32	OKSIKODON SANDOZ, 5 mg/1 tableta, tableta s produženim oslobađanjem	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	oksikodon	tableta s produženim oslobađanjem	5 mg/1 tableta	28 tableta sa produženim oslobađanjem (4 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji	18.09.2025.	04-07.3-2-7034-1/22
33	OKSIKODON SANDOZ, 10 mg/1 tableta, tableta sa produženim oslobađanjem	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	oksikodon	tableta sa produženim oslobađanjem	10 mg/1 tableta	28 tableta sa produženim oslobađanjem (4 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji	18.09.2025.	04-07.3-2-7033-1/22
34	OKSIKODON SANDOZ, 20 mg/1 tableta, tableta sa produženim oslobađanjem	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	oksikodon	tableta sa produženim oslobađanjem	20 mg/1 tableta	28 tableta sa produženim oslobađanjem (4 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji	18.09.2025.	04-07.3-2-7032-1/22
35	SERZYL, 25 µg/1 doza + 125 µg/1 doza, suspenzija za inhalaciju pod pritiskom	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH	flutikazon, salmeterol	suspencija za inhalaciju pod pritiskom	25 µg/1 doza + 125 µg/1 doza	1 inhalator sa 120 doza suspenzije za inhalaciju pod pritiskom, u kutiji	25.09.2025.	04-07.3-2-6752-1/22
36	SERZYL, 25 µg/1 doza + 250 µg/1 doza, suspenzija za inhalaciju pod pritiskom	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH	flutikazon, salmeterol	suspencija za inhalaciju pod pritiskom	25 µg/1 doza + 250 µg/1 doza	1 inhalator sa 120 doza suspenzije za inhalaciju pod pritiskom, u kutiji	25.09.2025.	04-07.3-2-6751-1/22
37	SUNITINIB SANDOZ, tvrda kapsula, 12,5 mg, 12,5 mg/1 kapsula, kapsula, tvrda	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	sunitinib	kapsula, tvrda	12,5 mg/1 kapsula	4 Aluminijum-OPA / Alu / PVC blistera sa po 7 kapsula, u kartonskoj kutiji	27.08.2025.	04-07.3-1-6944-1/19
38	SUNITINIB SANDOZ, kapsula, tvrda, 25 mg, 25 mg/1 kapsula, kapsula, tvrda	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	sunitinib	kapsula, tvrda	25 mg/1 kapsula	4 Aluminijum-OPA/Alu/PVC blistera sa po 7 kapsula, u kartonskoj kutiji	27.08.2025.	04-07.3-1-6945-1/19
39	SUNITINIB SANDOZ, kapsula, tvrda, 37,5 mg, 37,5 mg/1 kapsula, kapsula, tvrda	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	sunitinib	kapsula, tvrda	37,5 mg/1 kapsula	4 Aluminijum-OPA/Alu/PVC blistera sa po 7 kapsula, tvrdih	27.08.2025.	04-07.3-1-6946-1/19
40	SUNITINIB SANDOZ, kapsula, tvrda, 50 mg, 50 mg/1 kapsula, kapsula, tvrda	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	sunitinib	kapsula, tvrda	50 mg/1 kapsula	4 Aluminijum - OPA/Alu/PVC blistera sa po 7 kapsula, u kartonskoj kutiji	27.08.2025.	04-07.3-1-6947-1/19
41	RISSET, 25 mg/1 bočica, prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem	PLIVA HRVATSKA d.o.o.	risperidon	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem	25 mg/1 bočica	1 bočica sa praškom za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem, 1 šprica sa 2 ml rastvarača, 1 adapter za bočicu i 2 sigurnosne igle za intramuskularnu injekciju; u kutiji	31.07.2025.	04-07.3-1-12561-1/19
42	RISSET, 50 mg/1 bočica, prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem	PLIVA HRVATSKA d.o.o.	risperidon	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem	50 mg/1 bočica	1 bočica sa praškom za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem, 1 šprica sa 2 ml rastvarača, 1 adapter za bočicu i 2 sigurnosne igle za intramuskularnu injekciju; u kutiji	31.07.2025.	04-07.3-1-12563-1/19
43	GEFITINIB Sandoz, filmom obložena tableta, 250 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	gefitinib	filmom obložena tableta	250 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 Al-OPA/Alu/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji	14.08.2025.	04-07.3-1-1688-1/20
44	SORAFENIB MYLAN	MYLAN GERMANY GmbH	sorafenib	film tableta	200 mg/1 tableta	112 film tableta, u Al-PVC/PE/PVDC, blisterima, u kutiji	20.08.2025.	04-07.3-1-10348-1/20
45	TORVACARD NEO	ZENTIVA, k.s.	atorvastatin	film tableta	10 mg/1 tableta	30 film tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	10.07.2025.	04-07.3-1-437-1/21

46	TORVACARD NEO	ZENTIVA, k.s.	atorvastatin	film tableta	20 mg/1 tableta	30 film tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	10.07.2025.	04-07.3-1-438-1/21
47	TORVACARD NEO	ZENTIVA, k.s.	atorvastatin	film tableta	40 mg/1 tableta	30 film tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	10.07.2025.	04-07.3-1-439-1/21
48	ULTOMIRIS koncentrat za otopinu za infuziju 10 mg/ml	ALEXION EUROPE SAS	ravulizumab	koncentrat za otopinu za infuziju	300 mg/30 ml	1 bočica sa 30 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji	25.09.2025.	04-07.3-1-3265-1/21
49	IBUPROFEN Zentiva, film-tableta, 200 mg	ZENTIVA, k.s.	ibuprofen	film tableta	200 mg/1 tableta	10 film tableta (1 PVC/Alu-blister sa 10 film tableta), u kutiji	22.08.2025.	04-07.3-1-8892-1/21
50	IBUPROFEN Zentiva, film-tableta, 400 mg	ZENTIVA, k.s.	ibuprofen	film tableta	400 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/Alu-blistera sa 10 film tableta), u kutiji	22.08.2025.	04-07.3-1-8891-1/21
51	IBUPROFEN Zentiva, film-tableta, 600 mg	ZENTIVA, k.s.	ibuprofen	film tableta	600 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/Alu-blistera sa 10 film tableta), u kutiji	22.08.2025.	04-07.3-1-8890-1/21
52	CIBINQO	PFIZER INC.	abrocitinib	filmom obložena tableta	50 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (4 PVD/AL blistera po 7 tableta), u kutiji	21.08.2025.	04-07.3-1-2652-1/22
53	TABRECTA filmom obložena tableta 150 mg	NOVARTIS PHARMA Services AG	kapmatinib	filmom obložena tableta	150 mg/1 tableta	120 filmom obloženih tableta (10 PCTFE/PVC/Al blistera po 12 tableta), u kutiji	13.08.2025.	04-07.3-1-7386-1/22
54	TABRECTA filmom obložena tableta 200 mg	NOVARTIS PHARMA Services AG	kapmatinib	filmom obložena tableta	200 mg/1 tableta	120 filmom obloženih tableta (10 PCTFE/PVC/Al blistera po 12 tableta), u kutiji	13.08.2025.	04-07.3-1-7387-1/22
55	SUNITINIB Krka kapsula, tvrda 12,5 mg	KRKA tovarna zdravil d.d., Novo Mesto	sunitinib	kapsula, tvrda	12,5 mg/1 kapsula	30 tvrdih kapsula (3 OPA/Al/PE/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji	08.09.2025.	04-07.3-1-8484-1/22
56	SUNITINIB Krka kapsula, tvrda 25 mg	KRKA tovarna zdravil d.d., Novo Mesto	sunitinib	kapsula, tvrda	25 mg/1 kapsula	30 tvrdih kapsula (3 OPA/Al/PE/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji	08.09.2025.	04-07.3-1-8485-1/22
57	SUNITINIB Krka kapsula, tvrda 50 mg	KRKA tovarna zdravil d.d., Novo Mesto	sunitinib	kapsula, tvrda	50 mg/1 kapsula	30 tvrdih kapsula (3 OPA/Al/PE/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji	08.09.2025.	04-07.3-1-8486-1/22

Укупан број лијекова којима је укинута дозвола за промет у БиХ од 1. јула до 30. септембра 2025. године је 57.

Број: 10-02.3-8952/25
13. октобра 2025. године
Бања Лука

Директор,
Мр Наташа Грубиша, с.р.

Државна регулаторна комисија за електричну енергију

На основу чл. 4.2. и 5.3. Закона о преносу, регулатору и оператору система електричне енергије у Босни и Херцеговини ("Службени гласник БиХ", бр. 7/02, 13/03, 76/09 и 1/11) и члана 36. Пословника о раду Државне регулаторне комисије за електричну енергију ("Службени гласник БиХ", број 2/05), на сједници Државне регулаторне комисије за електричну енергију, одржаној 17. октобра 2025. године, донесена је

ОДЛУКА

О ОДОБРАВАЊУ ПРОЦЕДУРА ЗА ПОМОЋНЕ УСЛУГЕ

1. Одобравају се Процедуре за помоћне услуге, усвојене Одлуком генералног директора Независног оператора система у Босни и Херцеговини, број: 02-1319-3/25, од 13. октобра 2025. године.

2. Независни оператор система у Босни и Херцеговини објавиће Процедуре за помоћне услуге заједно са овом одлуком на својој интернет страници.

3. Ова одлука ступа на снагу осмог дана од објављивања у "Службеном гласнику БиХ", а објавиће се и у службеним гласилима ентитета и Брчко Дистрикта Босне и Херцеговине.

Број: 04-28-9-254-5/25
17. октобра 2025. године
Тузла

Предсједавајући
Комисије,
Суад Зељковић, с.р.

На основу чл. 4.2, 4.7. и 7. Закона о преносу, регулатору и оператору система електричне енергије у Босни и Херцеговини ("Службени гласник БиХ", бр. 7/02, 13/03, 76/09 и 1/11), члана 36. Пословника о раду Државне регулатор-

не комисије за електричну енергију ("Службени гласник БиХ", број 2/05) и члана 16. Правилника о лиценцама - Прецишњени текст ("Службени гласник БиХ", број 63/16), рјешавајући по захтјеву правног лица "ENNA Next ВН" д.о.о. Сарајево, од 23. јула 2025. године, на сједници Државне регулаторне комисије за електричну енергију, одржаној 17. октобра 2025. године, донијета је

ОДЛУКА

О ИЗДАВАЊУ ЛИЦЕНЦЕ ЗА ДЈЕЛАТНОСТ МЕЂУНАРОДНЕ ТРГОВИНЕ ЕЛЕКТРИЧНОМ ЕНЕРГИЈОМ

1. Правном лицу "ENNA Next ВН" д.о.о. Сарајево издаје се лиценца за обављање дјелатности међународне трговине електричном енергијом.

2. Лиценца из тачке 1. ове одлуке издаје се за период од 30. новембра 2025. године до 29. новембра 2030. године и користи се у складу са Стандардним условима за коришћење лиценце за обављање дјелатности међународне трговине електричном енергијом ("Службени гласник БиХ", број 14/16).

3. Лиценца за обављање дјелатности међународне трговине електричном енергијом саставни је дио ове одлуке.

4. Власник лиценце је у обавези плаћати регулаторну накнаду у периоду важења лиценце, на начин и у роковима утврђеним посебним актом.

5. Ова одлука ступа на снагу даном доношења, а њен диспозитив ће бити објављен у "Службеном гласнику БиХ" и службеним гласилима ентитета.

Број: 05-28-12-236-16/25
17. октобра 2025. године
Тузла

Предсједавајући
Комисије,
Суад Зељковић, с.р.

На основу члана 4.2 тачка (2) и члана 4.7 Закона о преносу, регулатору и оператору система електричне енергије у Босни и Херцеговини ("Службени гласник БиХ", бр. 7/02, 13/03, 76/09 и 1/11), члана 36. Пословника о раду Државне регулаторне комисије за електричну енергију ("Службени гласник БиХ", број 2/05) и члана 4. став (2) тачка д) и члана 16. Правилника о лиценцама - Пречишћени текст ("Службени гласник БиХ", број 63/16), рјешавајући по захтјеву правног лица "Екоенергија" д.о.о. Брчко Дистрикт Босне и Херцеговине, од 28. марта 2025. године, који је допуњен 16. маја 2025. године и 27. јуна 2025. године, на сједници Државне регулаторне комисије за електричну енергију, одржаној 8. октобра 2025. године, д о н и ј е т а је

ОДЛУКА

О ИЗДАВАЊУ ПРЕТХОДНЕ ДОЗВОЛЕ ЗА ИЗГРАДЊУ ОБЈЕКТА ЗА ПРОИЗВОДЊУ ЕЛЕКТРИЧНЕ ЕНЕРГИЈЕ

1. Правном лицу "Екоенергија" д.о.о. Брчко Дистрикт Босне и Херцеговине издаје се претходна дозвола за изградњу објекта за производњу електричне енергије - Фотонапонске електране "Доњи Рахић - Кладје" на локацији урбаног подручја Доњи Рахић, Брчко Дистрикт Босне и Херцеговине, инсталисане снаге (DC) 12 143,60 kWp / (AC) 9 800 kW.

2. Претходна дозвола из тачке 1. ове одлуке издаје се на период од 8. октобра 2025. године до 7. октобра 2031. године и користи се у складу с Условима за коришћење претходне дозволе за изградњу објекта за производњу електричне енергије, који су саставни дио ове одлуке.

3. Власник претходне дозволе је у обавези започети изградњу електране из тачке 1. ове одлуке најкасније у року од двије године. У супротном, претходна дозвола за изградњу престаје да важи.

4. Власник претходне дозволе је у обавези обавијестити Државну регулаторну комисију за електричну енергију о почетку и завршетку градње, те прибавити лиценцу за производњу електричне енергије прије пуштања у рад електране из тачке 1. ове одлуке.

5. Ова одлука ступа на снагу даном доношења, а њен диспозитив биће објављен у "Службеном гласнику БиХ", службеним гласилима ентитета и Брчко Дистрикта Босне и Херцеговине.

Број: 05-28-12-152-20/25
8. октобра 2025. године
Тузла

Предсједавајући
Комисије,
Суад Зељковић, с.р.

На основу члана 4.2 тачка (2) и члана 4.7 Закона о преносу, регулатору и оператору система електричне енергије у Босни и Херцеговини ("Службени гласник БиХ", бр. 7/02, 13/03, 76/09 и 1/11), члана 36. Пословника о раду Државне регулаторне комисије за електричну енергију ("Службени гласник БиХ", број 2/05) и члана 4. став (2) тачка д) и члана 16. Правилника о лиценцама - Пречишћени текст ("Службени гласник БиХ", број 63/16), рјешавајући по захтјеву правног лица "Екоенергија" д.о.о. Брчко Дистрикт Босне и Херцеговине, од 25. марта 2025. године, који је допуњен 16. маја 2025. године и 27. јуна 2025. године, на сједници Државне регулаторне комисије за електричну енергију, одржаној 8. октобра 2025. године, д о н и ј е т а је

ОДЛУКА

О ИЗДАВАЊУ ПРЕТХОДНЕ ДОЗВОЛЕ ЗА ИЗГРАДЊУ ОБЈЕКТА ЗА ПРОИЗВОДЊУ ЕЛЕКТРИЧНЕ ЕНЕРГИЈЕ

1. Правном лицу "Екоенергија" д.о.о. Брчко Дистрикт Босне и Херцеговине издаје се претходна дозвола за изградњу објекта за производњу електричне енергије - Фотонапонске електране "Брезово Поље" на локацији урбаног подручја Брезовог Поља, Брчко Дистрикт Босне и Херцеговине, инсталисане снаге (DC) 10 224 kWp / (AC) 7 350 kW.

2. Претходна дозвола из тачке 1. ове одлуке издаје се на период од 8. октобра 2025. године до 7. октобра 2031. године

не и користи се у складу с Условима за коришћење претходне дозволе за изградњу објекта за производњу електричне енергије, који су саставни дио ове одлуке.

3. Власник претходне дозволе је у обавези започети изградњу електране из тачке 1. ове одлуке најкасније у року од двије године. У супротном, претходна дозвола за изградњу престаје да важи.

4. Власник претходне дозволе је у обавези обавијестити Државну регулаторну комисију за електричну енергију о почетку и завршетку градње, те прибавити лиценцу за производњу електричне енергије прије пуштања у рад електране из тачке 1. ове одлуке.

5. Ова одлука ступа на снагу даном доношења, а њен диспозитив биће објављен у "Службеном гласнику БиХ", службеним гласилима ентитета и Брчко Дистрикта Босне и Херцеговине.

Број: 05-28-12-139-21/25
8. октобра 2025. године
Тузла

Предсједавајући
Комисије,
Суад Зељковић, с.р.

На основу члана 4.2. Закона о преносу, регулатору и оператору система електричне енергије у Босни и Херцеговини ("Службени гласник БиХ", бр. 7/02, 13/03, 76/09 и 1/11) и члана 36. Пословника о раду Државне регулаторне комисије за електричну енергију ("Службени гласник БиХ", број 2/05), на сједници Државне регулаторне комисије за електричну енергију, одржаној 17. октобра 2025. године, д о н и ј е т а је

ПРАВИЛНИК

О ПРИКЉУЧКУ

ДИО ПРВИ - ОПШТЕ ОДРЕДБЕ

Члан 1. (Предмет)

Овим правилником прописује се процедура за прикључак новог објекта произвођача, купца, постројења за складиштење електричне енергије или хибридног постројења на преносну мрежу напонског нивоа 400, 220 и 110 kV, прикључак на средњенапонски ниво 35, 20, 10 и 6 kV у трансформаторима 110/x kV Електропреноса, као и за постојећи објект у случају повећања прикључне снаге, доградње или реконструкције објекта.

Члан 2. (Дефиниције)

Изрази који се користе у овом правилнику имају следеће значење:

‘Цјеновник’ означава Цјеновник услуга за прикључак корисника из члана 22. овог правилника,

‘ДЕРК’ је Државна регулаторна комисија за електричну енергију,

‘Елаборат’ означава елаборат техничког рјешења прикључка из члана 11. овог правилника,

‘Електропренос’ је “Електропренос Босне и Херцеговине” акционарско друштво, Бања Лука,

‘Хибридно постројење’ означава постројење за производњу и/или потрошњу електричне енергије у којем се користи више различитих технологија, укључујући и постројење за складиштење електричне енергије, а прикључено је у исту приступну тачку мреже,

‘Корисник’ означава физичко лице, правно лице или више правних лица која наступају заједно, осим оператора дистрибутивног система, које предаје и/или преузима електричну енергију с преносне мреже, укључујући постројење за складиштење електричне енергије и хибридно постројење, прикључено на преносну мрежу, као и лице за кога се спроводи поступак у вези прикључења,

‘Максимална снага хибридног постројења’ означава највећу трајну активну снагу коју хибридно постројење на мјесту прикључка предаје или преузима с мреже, како је утврђено елаборатом,

‘Максимална снага постројења за складиштење електричне енергије’ означава највећу трајну активну снагу коју постројење за складиштење електричне енергије на мјесту прикључка предаје или преузима с мреже, како је утврђено елаборатом,

‘Начелна сагласност за прикључење’ означава претходну сагласност која кориснику потврђује могућност прикључења на преносну мрежу под условима и по процедури дефинисаној овим правилником, укључујући и евентуалне услове утврђене овом сагласношћу,

‘НОС’ је “Независни оператор система у Босни и Херцеговини”, Сарајево,

‘Обновљиви извори енергије’ означавају обновљиве нефосилне изворе енергије (енергија вјетра, соларна енергија, геотермална енергија, енергија из околине, енергија плиме, осеке и друга морска енергија, хидроенергија, биомаса, гас добивен од отпада, гас добивен из уређаја за обраду отпадних вода и биогаз),

‘Одобрење за прикључење’ означава документ којим се потврђује да су испуњени сви потребни технички, правни и економски предуслови за прикључак корисника на преносну мрежу, у складу с овим правилником и Мрежним кодексом,

‘Оператор дистрибутивног система’ означава правно лице одговорно за рад, управљање, одржавање и развој дистрибутивног система на одређеном подручју и његово повезивање с другим системима, те за осигуравање дугорочне способности система да задовољи разумну потражњу за дистрибуцијом електричне енергије,

‘Постројење за складиштење електричне енергије’ означава објект у којем се складишти енергија,

‘Прикључак’ означава скуп водова, опреме и уређаја за пренос електричне енергије којима се објект корисника повезује на преносну мрежу, од мјерног уређаја до најближе тачке на мрежи у којој је прикључење технички, правно и економски могуће,

‘Прикључна снага’ означава највећу трајну активну снагу коју постројење корисника (а које троши, производи и/или складишти електричну енергију) може преузимати из мреже или испоручивати у мрежу на мјесту прикључења, како је наведено у уговору о прикључењу или договорено између Електропреноса и НОС-а с једне стране и корисника с друге стране,

‘Складиштење електричне енергије’ означава одгађање коначне употребе електричне енергије до тренутка каснијег од оног у којем је произведена или претварање електричне енергије у облик енергије који се може складиштити, складиштење такве енергије и накнадно претварање такве енергије у електричну енергију или њена употреба као другог носиоца енергије,

‘Стварање техничких услова у мрежи’ означава изградњу нових објеката, реконструкцију или надоградњу постојећих објеката, као и прилагођавање мреже неопходне за прикључење корисника,

‘Уговор о прикључку’ означава уговор између Електропреноса и корисника којим се уређују услови прикључења на преносну мрежу,

‘Услови за прикључак корисника на преносну мрежу’ означавају документ који дефинише минимум техничких, конструкторских и оперативних критеријума које морају задовољити постојећи и будући корисници прикључени на преносну мрежу,

‘Захтјев за издавање услова за прикључак’ означава пријаву у дефинисаној форми поднесу од стране корисника који тражи прикључак на преносну мрежу.

ДИО ДРУГИ - УСЛОВИ ЗА ПРИКЉУЧАК КОРИСНИКА НА ПРЕНОСНУ МРЕЖУ

Члан 3.

(Сврха услова за прикључак корисника на преносну мрежу)

(1) Корисник је обавезан поднијети захтјев за издавање услова за прикључак корисника на преносну мрежу (у

даљњем тексту: услови за прикључак) у случају намјере изградње новог објекта.

(2) Захтјев за издавање услова за прикључак обавезан је поднијети и постојећи корисник у случају:

- а) повећања прикључне снаге,
- б) уградње постројења за складиштење електричне енергије,
- ц) доградње или реконструкције објекта у случајевима повећања прикључне снаге, раздвајања или спајања инсталације унутар објекта,
- д) промјене техничких параметара прикључка,
- е) промјене категорије потрошње,
- ф) прикључења нових или повећања снаге постојећих властитих извора напајања.

(3) Услови за прикључак се издају у циљу осигуравања осталих потребних докумената, а ради сагледавања могућности и услова прикључења објекта корисника на мрежу и услова коришћења мреже.

Члан 4.

(Подношење захтјева)

(1) Писани захтјев за издавање услова за прикључак корисник подноси Електропреносу на прописаном образцу.

(2) Приликом подношења захтјева за издавање услова за прикључак корисник плаћа накнаду за подношење захтјева у складу с Цјеновником.

(3) Електропренос израђује и објављује образац захтјева.

(4) Образац захтјева се може преузети у Електропреносу или на његовој интернет страници.

(5) Изузетно, уколико образац захтјева не омогућава навођење свих неопходних података прописаних овим правилником, захтјев се може поднијети на постојећем образцу, уз додатно писано образложење.

Члан 5.

(Садржај захтјева за издавање услова за прикључак)

(1) Захтјев мора садржавати:

- а) основне податке о кориснику,
- б) назив, врсту, адресу и број катастарске честице објекта који се прикључује на мрежу,
- ц) планирани датум прикључења,
- д) планирану инсталисану и прикључну снагу и годишњу потрошњу/производњу постројења корисника, а за хибридно и постројење за складиштење електричне енергије и максималну снагу и капацитет складишта,
- е) намјену потрошње електричне енергије, за купце,
- ф) режим коришћења или производње снаге и енергије,
- г) остале техничке параметре у складу с Мрежним кодексом.

(2) Уз захтјев за издавање услова за прикључак корисник прилаже акт надлежног органа који посједује одговарајуће евиденције, а који обавезно садржи:

- а) пуни назив подносиоца захтјева за издавање акта,
- б) назив и прикључну снагу објекта чија изградња је планирана,
- ц) бројеве катастарских честица с називом катастарске општине локације на којој је планирана изградња објекта,
- д) констатацију да је изградња објекта на предметној локацији у складу с важећом просторно-планском документацијом или да је изградња објекта у складу с измјенама просторно-планске документације за које је у току поступак доношења или да је изградња објекта у складу с новом планском документацијом за коју је у току поступак доношења,
- е) констатацију да се акт издаје у сврху коришћења у поступку издавања услова за прикључак.

Члан 6.

(Начелна сагласност за прикључење)

(1) На захтјев корисника или надлежног органа управе за издавање документа из става (2) члана 5. овог правилника, Електропренос може издати начелну сагласност за прикључење. Садржај захтјева једнак је садржају захтјева за издавање услова за прикључак.

(2) Копију начелне сагласности за прикључење Електропренос доставља НОС-у.

(3) Начелна сагласност за прикључење важи годину дана од дана издавања, а изузетно се може продужити за једну годину.

Члан 7.

(Издавање услова за прикључак)

(1) Услове за прикључак издаје Електропренос на основу елабората.

(2) Корисник се не може прикључити, нити му се може повећати прикључна снага на основу услова за прикључак.

Члан 8.

(Садржај услова за прикључак)

Услови за прикључак садрже:

- а) основне податке о кориснику,
 - б) назив, врсту, адресу и број катастарске честице објекта који се прикључује на мрежу,
 - ц) мјесто прикључења објекта на мрежу,
 - д) инсталисану и прикључну снагу или максималну снагу и капацитет хибридног и постројења за складиштење електричне енергије, као и планирану годишњу предају/преузимање електричне енергије,
 - е) техничке услове за прикључење на преносну мрежу,
 - ф) категорију потрошње, односно производње,
 - г) техничке услове обрачунског мјерног мјеста,
 - х) планирани рок прикључења,
 - и) називни напон на обрачунском мјерном мјесту,
 - ј) дозвољени фактор снаге,
 - к) рок важења,
 - л) услове престанка важења,
 - м) упуту о правном лијеку.
- (2) Саставни дио услова за прикључак је елаборат.

Члан 9.

(Рокови издавања и важења услова за прикључак)

(1) Електропренос услове за прикључак израђене у складу са ставом (1) члана 7. овог правилника заједно с елаборатом доставља подносиоцу захтјева у року од 90 дана од подношења захтјева, односно 30 дана након ревизије елабората, уколико га израђује трећа страна.

(2) Услови за прикључак се издају с периодом важења од три године.

Члан 10.

(Прихватање услова за прикључак)

(1) Након добијања услова за прикључак корисник је обавезан да Електропреносу достави писану изјаву да прихвата услове за прикључак, о чему Електропренос обавјештава НОС.

(2) Писана изјава корисника о прихватању услова за прикључак даје се у стандардизованој форми коју дефинише Електропренос.

Члан 11.

(Елаборат)

(1) Елаборат обухвата изградњу прикључка на преносну мрежу и утицај корисника на преносни систем.

(2) Обим и садржај елабората дефинише НОС, уз консултацију с Електропреносом.

(3) Електропренос је одговоран за израду елабората.

(4) Процјене и прорачуни за израду елабората се изводе за годину планираног прикључења корисника на мрежу, користећи стандардне методологије планирања.

(5) У случају хибридног постројења, корисник може тражити да се елаборат ради на сатној резолуцији, чиме се стиче један од услова за склапање флексибилног уговора о прикључку, којим се дефинишу оперативна ограничења за случајеве загушења у мрежи.

(6) Уколико НОС утврди да је дошло до измјена околности на преносној мрежи услед билансирања нових корисника у периоду од дана издавања услова за прикључак до дана подношења захтјева за закључивање уговора о прикључку, НОС може од корисника захтијевати допуну елабората у складу с утврђеним промјенама на преносној мрежи, прије давања сагласности на закључење уговора о прикључку.

(7) НОС врши преглед, одобравање и директну ревизију елабората који израђује Електропренос.

(8) На захтјев корисника, Електропренос, уз консултацију с НОС-ом, може одобрити да елаборат изради друга стручна институција наведена у захтјеву. У том случају НОС, уз консултацију с Електропреносом, дефинише и пројектни задатак за израду елабората.

(9) НОС, уз активно учешће Електропреноса, врши преглед, одобравање и директну ревизију елабората који израђује друга стручна институција за корисника.

(10) Резултати ревизије се јавно презентују.

Члан 12.

(Рјешења у елаборату)

Рјешења дата у елаборату су обавезујућа за корисника и представљају основу за издавање услова за прикључак.

Члан 13.

(Израда елабората од стране Електропреноса)

Уколико елаборат израђује Електропренос, користе се следећа правила:

- а) уговор о изради елабората закључују Електропренос и корисник,
- б) уговор о изради елабората садржи и одредбе о ревизији,
- ц) у току израде елабората Електропренос може затражити додатне информације од корисника.

Члан 14.

(Трошкови израде елабората)

(1) Корисник сноси трошкове израде и ревизије елабората.

(2) Трошкове израде елабората, уколико је обрађивач, утврђује Електропренос.

(3) НОС утврђује трошкове ревизије елабората.

ДИО ТРЕЋИ - НАКНАДА ЗА ПРИКЉУЧАК

Члан 15.

(Намјена накнаде за прикључак)

(1) Накнада за прикључак је износ који корисник плаћа Електропреносу за прикључење на мрежу или за повећање прикључне снаге.

(2) Накнада за прикључак намјењена је за учешће у финансирању стварања техничких услова у мрежи за осигуравање прикључења корисника и за покривање трошкова изградње прикључка.

(3) Стварање техничких услова у мрежи за осигуравање прикључења корисника и изградња прикључка у надлежности су Електропреноса.

Члан 16.

(Структура накнаде за прикључак)

(1) Накнада за прикључак се састоји од фиксног и варијабилног дијела.

(2) Накнаду за прикључак утврђује Електропренос на основу елабората.

(3) Накнаду за прикључак сноси корисник у складу с одредбама уговора о прикључку.

Члан 17.

(Фиксни дио накнаде за прикључак)

(1) Фиксни дио накнаде за прикључак се обрачунава по следећој формули:

За новог корисника:

$$N = C \cdot P$$

За корисника који повећава прикључну снагу или постојећи објект претвара у хибридно постројење:

$$N_2 = C \cdot (P_2 - P_1)$$

гдје су:

N - једнократни новчани износ који плаћа корисник ради осигуравања услова за прикључење,

C - јединична цијена прикључне снаге корисника дефинисана Цјеновником,

P - одобрена прикључна снага корисника,

N_2 - једнократни новчани износ који плаћа корисник ради осигуравања услова за повећање прикључне снаге,

P_2 - одобрена прикључна снага корисника по захтјеву за повећања снаге,

P_1 - претходно одобрена прикључна снага корисника прије одобрења прикључне снаге.

(2) Објекти који за производњу електричне енергије користе обновљиве изворе енергије или постројења за складиштење електричне енергије плаћају 60% фиксног дијела накнаде за прикључење. Објекти који за производњу користе хидроенергију ову повластицу могу користити у случају да им инсталисана снага не прелази 10 MW.

(3) Сваке календарске године, почевши од 1. јануара 2027. године, проценат плаћања фиксног дијела накнаде за прикључење из става (2) овог члана се повећава за додатних 10%, све до постизања пуног износа овог дијела накнаде за прикључење.

(3) Уколико се елаборатом или његовом ревизијом утврди да се прикључна снага разликује од оне наведене у захтјеву, плаћање фиксног дијела накнаде за прикључење се врши по стварно утврђеној прикључној снази.

Члан 18.

(Варијабилни дио накнаде за прикључак)

(1) Варијабилни дио накнаде за прикључак служи за покривање трошкова прикључка из члана 19. овог правилника.

(2) За израчунавање варијабилног дијела накнаде за прикључак корисника на преносну мрежу користе се јединичне цијене роба, радова и услуга и стандардних норматива радова, које Електропренос чини јавно доступним.

(3) Уколико се након колаудације изведеног прикључка испостави да је разлика између обрачунаог варијабилног и стварног трошка већа од $\pm 5\%$, плаћање накнаде се врши по стварном трошку.

Члан 19.

(Трошкови прикључка)

(1) Трошкови прикључка корисника на напонском нивоу 110 kV и више, зависно од техничког рјешења прикључења датог у елаборату, обухватају трошкове припреме, укључиво и евентуални откуп земљишта и изградње високонапонског прикључног далековода, од тачке на мрежи дефинисане елаборатом до мјерног уређаја, као и опреме далеководног поља с припадајућим дијелом сабирница у постројењу/њима Електропреноса. У трошкове прикључка се укључују и трошкови уградње система за мјерење и заштити, као и уградње уређаја потребних за погон и вођење система након прикључења објекта корисника на мрежу.

(2) Инвеститор и власник прикључка је Електропренос.

(3) Електропренос може кориснику повјерити изградњу прикључка уз надзор Електропреноса у свим фазама изградње. Власништво над изграђеним прикључком корисник је дужан пренијети Електропреносу без накнаде.

Члан 20.

(Односи новог с већ прикљученим корисником)

(1) Уколико се нови корисник накнадно прикључује путем истог прикључног вода или користи дио инфраструктуре или постројења за које је већ прикључени корисник платио накнаду за прикључак, постојећи корисник има право на обештећење дијела варијабилног износа накнаде које се уређује посебним међусобним уговором.

(2) У случају да корисници из става (1) овог члана не могу да постигну договор о висини накнаде за обештећење, на захтјев једног од корисника, висину накнаде одређује Електропренос.

(3) У случају прикључења сваког наредног корисника, сви претходно прикључени корисници који су платили накнаду за прикључак и/или обештећење имају право на обештећење.

(4) Право на обештећење корисник може користити током периода од 10 година, почевши од дана прикључења објекта.

Члан 21.

(Трошкови стварања техничких услова у мрежи)

(1) Стварање техничких услова у мрежи врши се на основу Дугорочног плана развоја преносне мреже.

(2) Инвеститор и власник објекта преносне мреже, односно њихових дијелова, чијом се изградњом стварају технички услови у мрежи за осигуравање прикључења корисника је Електропренос.

(3) Објекти из става (2) овог члана финансирају се из тарифе и фиксног дијела накнаде за прикључење.

Члан 22.

(Цјеновник)

(1) Електропренос израђује Цјеновник услуга за прикључак корисника који садржи и износ накнаде за подношење захтјева и јединичну цијену прикључне снаге корисника.

(2) Цјеновник се доставља ДЕРК-у на одобрење.

(3) Цјеновник услуга се објављује на интернет страници Електропреноса.

(4) Процедура измјене Цјеновника је иста као и процедура његовог доношења.

ДИО ЧЕТВРТИ - УГОВОР О ПРИКЉУЧКУ

Члан 23.

(Уговор о прикључку)

(1) На основу издатих услова за прикључак, грађевинске дозволе за прикључак и/или ВН постројење и сагласности НОС-а на закључивање уговора о прикључку у складу са чланом 11. став (6) овог правилника, Електропренос и корисник, на захтјев корисника, закључују уговор о прикључку.

(2) Један примјерак потписаног уговора Електропренос доставља НОС-у.

Члан 24.

(Садржај уговора о прикључку)

(1) Уговором о прикључку уређују се технички, правни и економски услови прикључења на мрежу, те све појединости изградње прикључка, будући власнички односи, као и будући односи у раду и одржавању између корисника и Електропреноса над изграђеним објектима прикључка корисника.

(2) Уговор о прикључку садржи, али се не ограничава на:

а) податке о уговорним странама,

б) предмет уговора,

ц) спецификацију радова и опреме за изградњу прикључка на мрежу дефинисаних елаборатом,

- д) спецификацију техничких параметара опреме корисника у складу с елаборатом,
- е) износ накнаде за прикључак у складу с елаборатом,
- ф) рок и динамику плаћања накнаде за прикључење,
- г) рок изведбе радова који су предмет уговора,
- х) рок прикључења,
- и) услове за извођење прикључка,
- ј) начин и носиоце рјешавања имовинско-правних односа,
- к) услове за стављање прикључка у функцију у складу с Мрежним кодексом,
- л) власничке односе и власничко разграничење,
- м) одговорност за штету и висину уговорне казне за случај неизвршења или неуредног извршења уговора,
- н) рок важења уговора,
- о) разлоге раскида уговора,
- п) остале услове,
- қ) начин рјешавања спорова.

ДИО ПЕТИ - ОДОБРЕЊЕ ЗА ПРИКЉУЧЕЊЕ НА ПРЕНОСНУ МРЕЖУ И ПУШТАЊЕ У ПОГОН

Члан 25.

(Одобрење за прикључење ВН постројења и прикључка)

(1) Корисник обавјештава Електропренос о завршетку радова на дијелу ВН постројења које је у функцији преноса електричне енергије и прикључку, уколико га корисник гради, те доставља:

- а) инвестиционо-техничку документацију,
- б) потврду о спроведеним испитивањима,
- ц) приједлог програма контроле изведених радова.

(2) Програм контроле одобрава Електропренос и обавјештава корисника о датуму контроле, најкасније седам дана прије датума утврђеног за контролу.

(3) Након извршене контроле из става (1) овог члана, Електропренос доставља НОС-у и кориснику записник о извршеној контроли и спремности пуштања у погон.

(4) Уколико Електропренос гради прикључак, Електропренос доставља НОС-у и кориснику записник о извршеној контроли и спремности пуштања у погон прикључка.

(5) На захтјев корисника, Електропренос издаје одобрење за прикључење ВН постројења и прикључка, уколико га гради корисник.

(6) У прилогу захтјева за издавање одобрења за прикључење ВН постројења и прикључка, уколико га гради корисник, доставља се сљедећа документација:

- а) грађевинска дозвола за ВН постројење,
- б) грађевинска дозвола за прикључак,
- ц) употребна дозвола за ВН постројење,
- д) употребна дозвола за прикључак.

(7) Један примјерак одобрења за прикључење ВН постројења и прикључка, уколико га гради корисник, Електропренос доставља НОС-у.

Члан 26.

(Садржај одобрења за прикључење ВН постројења и прикључка)

Одобрење за прикључење ВН постројења и прикључка садржи, али се не ограничава на:

- а) податке о кориснику,
- б) назив, врсту, адресу и број катастарске честице,
- ц) број грађевинске дозволе за ВН постројење,
- д) број грађевинске дозволе за прикључак,
- е) број употребне дозволе за ВН постројење,
- ф) број употребне дозволе за прикључак,
- г) намјену инсталисаних капацитета корисника,
- х) номинални напон прикључка,

- и) мјесто и техничке карактеристике прикључка,
- ј) техничке карактеристике обрачунског мјерног мјеста,
- к) врсту и подешавање заштита,
- л) обавезу поштовања Мрежног кодекса,
- м) услове важења,
- н) упуту о правном лијеку.

Члан 27.

(Сагласност за пуштање у погон ВН постројења и прикључка)

(1) Сагласност за пуштање у погон ВН постројења и прикључка издаје НОС, на основу захтјева корисника и одобрења за прикључење.

(2) У прилогу захтјева за издавање сагласности достављају се сљедећи документи:

- а) протокол о подешавању заштита,
- б) споразум о управљању између корисника и НОС-а,

ц) извјештај о успостављеној комуникацији и извршеном тестирању за размјену неопходних мјерних величина с НОС-ом и Електропреносом.

(3) НОС обавјештава корисника и Електропренос о термину пуштања у погон ВН постројења и прикључка.

Члан 28.

(Сагласност за привремени погон објекта корисника)

(1) Сагласност за привремени погон даје право кориснику на прикључење на преносну мрежу у сврху спровођења свих потребних функционалних испитивања, а у складу с Мрежним кодексом и тестовима усаглашености.

(2) Сагласност за привремени погон издаје НОС на захтјев корисника и на основу одобрења за прикључење из члана 25. овог правилника.

(3) У прилогу захтјева за издавање сагласности за привремени погон се доставља:

а) дозвола надлежног органа која покрива период спровођења функционалних испитивања (само за производне објекте),

б) изјава корисника о спремности пуштања објекта у погон,

ц) изјава корисника о спремности за синхронизацију (само за производне објекте),

д) протокол о испитивању и подешавању заштита,

е) споразум о управљању између корисника и НОС-а,

ф) извјештај о успостављеној комуникацији и извршеном тестирању за размјену неопходних мјерних величина с НОС-ом и Електропреносом,

г) приједлог програма пуштања у рад,

х) потписан и овјерен регистар мјерења у складу с Мрежним кодексом.

(4) У периоду важења сагласности за привремени погон корисник је дужан спровести сва функционална испитивања, испитивања у складу с Мрежним кодексом и испитивања у складу с тестовима усаглашености и резултате доставити НОС-у на одобрење.

(5) Сагласност за привремени погон се издаје на период од 12 мјесеци. Примјерак сагласности за привремени погон НОС доставља надлежним регулаторним комисијама и Електропреносу.

(6) Продужење сагласности за привремени погон може бити одобрено када, на захтјев корисника, НОС процијени да је корисник постигао значајан напредак према пуној усаглашености.

Члан 29.

(Садржај сагласности за привремени погон објекта корисника)

Сагласност за привремени погон објекта корисника садржи, али се не ограничава на:

- а) податке о кориснику,

- б) техничке податке о објекту корисника,
- ц) намјену инсталисаних капацитета корисника,
- д) номинални напон прикључка,
- е) термин прикључења,
- ф) услове важења,
- г) обавезу поштовања Мрежног кодекса и Тржишних правила.

Члан 30.

(Тестови усаглашености)

(1) Током важења сагласности за привремени погон, корисник је обавезан да спроведе тестове усаглашености.

(2) Начин и врста испитивања, те дужности и обавезе НОС-а и корисника су дефинисане у тестовима усаглашености које објављује НОС на својој интернет страници.

(3) Корисник доставља резултате испитивања спроведене у складу с тестовима усаглашености НОС-у на верификацију.

Члан 31.

(Сагласност за трајни погон објекта корисника)

(1) Сагласност за трајни погон објекта корисника издаје НОС на захтјев корисника, а на основу верификованих резултата тестова усаглашености.

(2) У прилогу захтјева за издавање сагласности за трајни погон се доставља:

- а) употребна дозвола за објект корисника,
- б) дозвола за обављање дјелатности производње електричне енергије коју издаје надлежна регулаторна комисија (за производне јединице).

(3) Примјерак сагласности за трајни погон НОС доставља надлежним регулаторним комисијама и Електропреносу.

Члан 32.

(Садржај сагласности за трајни погон објекта корисника)

Сагласност за трајни погон објекта корисника садржи, али се не ограничава на:

- а) податке о кориснику,
- б) број употребне дозволе објекта корисника,
- ц) број дозволе за обављање дјелатности производње електричне енергије (само за производне јединице),
- д) техничке податке о објекту корисника,
- е) намјену инсталисаних капацитета корисника,
- ф) мјесто и напон прикључења на преносну мрежу,
- г) одобрену прикључну снагу,
- х) податке о обрачунском мјерном мјесту,
- и) обавезу поштовања Мрежног кодекса и Тржишних правила,
- ј) услове важења,
- к) упуту о правном лијеку.

ДИО ШЕСТИ - ПРИКЉУЧАК НА СРЕДЊЕМ НАПОНУ

Члан 33.

(Прикључак на средњем напону у објектима Електропреноса)

(1) Прикључак корисника путем средњенапонских водова 35, 20, 10 и 6 kV на трафостанице Електропреноса (у даљњем тексту: СН прикључак) врши се по захтјеву надлежног оператора дистрибутивног система.

(2) Надлежни оператор дистрибутивног система издаје сагласност за прикључење корисника на средњенапонску мрежу, укључујући и постројење средњег напона у трафостаницама Електропреноса, водећи рачуна о оптималном развоју дистрибутивне и преносне мреже.

(3) Електропренос издаје услове за СН прикључак на захтјев надлежног оператора дистрибуције.

(4) Корисници који по оцјени оператора дистрибутивног система могу добити прикључак на дистрибутивну мрежу напона 35, 20, 10, 6 и 0,4 kV не могу се појавити са захтјевом за прикључење на преносну мрежу напонског нивоа 110 kV и више.

Члан 34.

(Садржај услова за СН прикључак)

Поред података из члана 8. овог правилника, услови за СН прикључак садрже и:

- а) податке о оператору дистрибутивног система,
- б) назив, врсту и напонски ниво средњенапонског вода који се прикључује,
- ц) мјесто прикључења средњенапонског вода у трафостаници 110/x kV.

Члан 35.

(Накнада за СН прикључак)

(1) Оператор дистрибутивног система плаћа Електропреносу накнаду за СН прикључак из става (1) члана 33. овог правилника.

(2) Накнада за СН прикључак се утврђује по хелији и напонском нивоу, а одређује се на основу јединичних цијена роба, радова и услуга и стандардних норматива радова, које Електропренос чини јавно доступним.

(3) На СН прикључак плаћа се и фиксни дио накнаде из члана 17. овог правилника.

(4) Обавезе корисника према оператору дистрибутивног система утврђују се актима оператора дистрибутивног система.

Члан 36.

(Трошкови СН прикључка)

(1) Накнада за СН прикључак у случају прикључења у трафостаници 110/x kV, зависно од напонског нивоа, обухвата трошкове изградње средњенапонског излаза у трафостаници Електропреноса с припадајућим дијелом сабирница. У наведене трошкове се укључују и трошкови уградње система за мјерење и заштиту, те система за управљање и телекомуникације, који су потребни за погон и вођење система након прикључења. Изградња средњенапонског прикључног вода (далекова/кабла) до трафостанице 110/x kV Електропреноса у искључивој је надлежности оператора дистрибутивног система.

(2) Остала неопходна улагања у мрежи врше се на основу Дугорочног плана развоја преносне мреже.

Члан 37.

(Инвеститор и власник)

Инвеститор и власник СН хелија (35, 20, 10, 6 kV) у случају прикључења у трафостаници 110/x kV је Електропренос.

Члан 38.

(Детаљна правила за СН прикључак)

(1) Електропренос ће на основу овог правилника израдити детаљна правила и процедуре које се односе на СН прикључак и објавити их на својој интернет страници.

(2) Електропренос, током израде правила и процедура, консултује јавност.

ДИО СЕДМИ - РЕГИСТАР ПРИКЉУЧАКА

Члан 39.

(Регистар прикључака)

(1) Електропренос води Регистар прикључака.

(2) Регистар прикључака садржи све документе који су везани за поједине прикључке, укључујући и њихове прилоге, као и инсталисану и одобрену прикључну снагу објекта корисника.

(3) Електропренос води и сажетак Регистра у електронској форми који садржи основне податке који се односе на прикључак.

(4) Сажетак Регистра у електронској форми се објављује на интернет страници Електропреноса.

Члан 40.

(Листа - регистар поднијетих захтјева)

(1) Електропренос води Листу - регистар свих поднијетих захтјева везаних за овај правилник, који су у поступку, а по којима процес прикључења није завршен. У Листи се даје процјена потребног периода за одлучивање по сваком поједином захтјеву, укључујући и фазу у којој се поједини захтјев налази.

(2) Листа поднијетих захтјева се објављује на интернет страници Електропреноса.

ДИО ОСМИ - ПРАВИЛА ПОСТУПКА И РЈЕШАВАЊЕ СПОРОВА

Члан 41.

(Супсидијарна примјена правила поступка)

У поступку прикључења на преносну мрежу на одговарајући начин се примјењују правила управног поступка, уколико овим правилником није другачије прописано.

Члан 42.

(Рјешавање спорова)

(1) За рјешавање спорова насталих у примјени овог правилника надлежан је ДЕРК.

(2) Одлуке ДЕРК-а у споровима из става (1) овог члана су коначне.

ДИО ДЕВЕТИ - ПРЕЛАЗНЕ И ЗАВРШНЕ ОДРЕДБЕ

Члан 43.

(Прелазне одредбе)

Цјеновник услуга за прикључак корисника остаје на снази до доношења новог.

Члан 44.

(Престанак важења)

Даном ступања на снагу овог правилника престаје да важи Правилник о прикључку ("Службени гласник БиХ", бр. 95/08, 79/10, 60/12 и 83/17).

Члан 45.

(Ступање на снагу и објава)

Овај правилник ступа на снагу осмог дана од дана објаве у "Службеном гласнику БиХ", а објавиће се и у службеним гласилима ентитета и Брчко Дистрикта БиХ.

Број: 05-28-227-21/25
17. октобра 2025. године
Тузла

Предсједавајући
Комисије,
Суад Зељковић, с.р.

САДРЖАЈ

ВЛАДА РЕПУБЛИКЕ СРПСКЕ

2188	Одлука о давању сагласности на План утrophка средстава, број: 04/1-012-2-3662/25	1
2189	Одлука о давању сагласности на План утrophка средстава, број: 04/1-012-2-3663/25	1
2190	Одлука о давању сагласности на План утrophка средстава, број: 04/1-012-2-3664/25	1
2191	Одлука о одобрењу исплате средстава са рачуна посебних намјена, број: 04/1-012-2-3670/25	2
2192	Одлука о одобравању средстава, број: 04/1-012-2-3667/25	2
2193	Одлука о одобравању средстава, број: 04/1-012-2-3666/25	2
2194	Одлука о одобравању средстава, број: 04/1-012-2-3665/25	3
2195	Одлука о преносу права располагања на покретној војној имовини, број: 04/1-012-2-3668/25	3
2196	Одлука о продаји непокретности у власништву Републике Српске на локалитету Борја непосредном погодбом, број: 04/1-012-2-3669/25	3
2197	Одлука о покретању поступка додјеле концесије за коришћење јавног водног добра за потребе рибака на подручју општине Шипово, ПЈ Рибогојилиште "Волари II"	4
2198	Одлука о покретању поступка додјеле концесије за коришћење јавног водног добра за потребе рибака на подручју општине Шипово, ПЈ Рибогојилиште "Волари III"	4

2199	Одлука о покретању поступка додјеле концесије за коришћење јавног водног добра за потребе рибака на подручју општине Шипово, ПЈ Рибогојилиште "Волари"	4
------	--	---

МИНИСТАРСТВО ФИНАНСИЈА

2200	Правилник о измјени и допунама Правилника о фискалном рачуну	4
------	--	---

МИНИСТАРСТВО ПРОСВЈЕТЕ И КУЛТУРЕ

2201	Правилник о измјени и допуни Правилника о поступку за додјељивање Светосавске награде, број: 07.041/020-2894-1/25	5
2202	Правилник о измјени и допунама Правилника о поступку за додјељивање Светосавске награде, број: 07.051/020-2868/25	5
2203	Правилник о измјени и допуни Правилника о поступку за додјељивање Светосавске награде васпитачима и стручним сарадницима, број: 07.040/020-2895-1/25	6

МИНИСТАРСТВО РАДА И БОРАЧКО-ИНВАЛИДСКЕ ЗАШТИТЕ

2204	Рјешење о утврђивању и ревизији радних мјеста на којима се стаж осигурања рачуна са увећаним трајањем у Републичкој управи цивилне заштите	6
------	--	---

РЕГУЛАТОРНА КОМИСИЈА ЗА ЕНЕРГЕТИКУ РЕПУБЛИКЕ СРПСКЕ

Одлука о висини референтне тржишне цијене електричне енергије у систему подстицаја, број: 01-47-11/25/P-149-1067	6
Рјешење број: 01-1573-29/24/P-150-1113	7

АГЕНЦИЈА ЗА ЛИЈЕКОВЕ И МЕДИЦИНСКА
СРЕДСТВА БиХ

Списак лијекова којима су издате дозволе
за стављање у промет на тржишту Босне и
Херцеговине, број: 10-02.3-8950/25 8

Списак лијекова којима је укинута дозвола
за стављање у промет на тржиште Босне и
Херцеговине, број: 10-02.3-8952/25 21

ДРЖАВНА РЕГУЛАТОРНА КОМИСИЈА ЗА
ЕЛЕКТРИЧНУ ЕНЕРГИЈУ

Одлука о одобравању Процедура за помоћне
услуге, број: 04-28-9-254-5/25 24

Одлука о издавању лиценце за дјелатност
међународне трговине електричном енергијом,
број: 05-28-12-236-16/25 24

Одлука о издавању претходне дозволе за
изградњу објекта за производњу
електричне енергије, број: 05-28-12-152-20/25 25

Одлука о издавању претходне дозволе за
изградњу објекта за производњу
електричне енергије, број: 05-28-12-139-21/25 25

Правилник о прикључку 25

ОГЛАСНИ ДИО 16 страна



СЛУЖБЕНИ ГЛАСНИК
РЕПУБЛИКЕ СРПСКЕ

ВАШ ЛОГО

ВАШ ЛОГО ВАШ ЛОГО ВАШ ЛОГО
ВАШ ЛОГО ВАШ ЛОГО ВАШ ЛОГО

ИЗРАДА ПЕЧАТА И ШТАМБИЉА

www.slglasnik.org

