

**MINISTARSTVO CIVILNIH POSLOVA
BOSNE I HERCEGOVINE**

494

Na temelju članka 71. stavak (7) Zakona o lijekovima i medicinskim sredstvima ("Službeni glasnik BiH", broj 58/08), na prijedlog Stručnog vijeća Agencije za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine, ministar civilnih poslova Bosne i Hercegovine donosi

**PRAVILNIK
O IZMJENAMA I DOPUNAMA PRAVILNIKA O
SADRŽAJU I NAČINU OZNAČAVANJA VANJSKOG I
UNUTARNJEG PAKIRANJA LIJEKA**

Članak 1.

U Pravilniku o sadržaju i načinu označavanja vanjskog i unutarnjeg pakiranja lijeka ("Službeni glasnik BiH", broj 40/10), u članku 7. poslije stavka (4) dodaje se novi stavak (5) koji glasi:

"(5) Način formiranja imena lijeka će biti bliže definiran vodичem za odabir naziva lijeka koji donosi Agencija i obavezno objavljuje na svojoj internet stranici".

Članak 2.

U članku 33. poslije stavka (2) dodaje se novi stavak (3) koji glasi:

"(3) Iznimno od odredaba st. (1) i (2) ovog članka, u okolnostima koje procijeni ravnatelj Agencije, može se dozvoliti promet lijeka u neprilagođenom pakiranju u cilju zaštite javnog zdravlja stanovništva, ali uz obvezu podnositelja zahtjeva da, uz takva pakiranje, priloži i obezbijedi uputu za uporabu lijeka na nekom od jezika koji su u službenoj uporabi u Bosni i Hercegovini".

Članak 3.

U članku 34. stavak (3) točka e) mijenja se i glasi:

"e) naziv ili oznaka nositelja dozvole za stavljanje lijeka u promet".

Članak 4.

U članku 35. stavak (1) točka b) mijenja se i glasi:

"b) naziv ili oznaka nositelja dozvole za stavljanje lijeka u promet (logo)".

Članak 5.

Članak 45. mijenja se i glasi:

"Članak 45

- (1) Nositelj dozvole za stavljanje lijeka u promet, dužan je da uskladi vanjsko i unutarnje pakiranje lijeka, kao i uputu za pacijenta i rezime karakteristika lijeka s odredbama ovog Pravilnika i podacima na dozvoli za stavljanje lijeka u promet, u roku od godinu dana od dana preuzimanja rješenja.
- (2) Nositelj dozvole za stavljanje lijeka u promet, dužan je da uskladi vanjsko i unutarnje pakiranje lijeka, kao i uputu za pacijenta i rezime karakteristika lijeka s odredbama ovog Pravilnika i obnovljrenom dozvolom za stavljanje lijeka u promet, u roku od 6 mjeseci od dana preuzimanja rješenja".

Članak 6.

Poslije članka 45. dodaje se novi članak koji glasi:

"Članak 45a

- (1) Agencija izdaje saglasnost za promet u neprilagođenom pakovanju samo za lijekove iz članka 33. ovog Pravilnika.
- (2) Saglasnost iz stavka (1) ovog članka, ne izdaje se za obavljanje prometa lijekova na koje se primjenjuju odredbe članka 45. ovog Pravilnika".

Članak 7.

Ovaj Pravilnik stupa na snagu osmog dana od dana objave u "Službenom glasniku BiH".

Broj 08-02-2-568-JD/13
16. travnja 2013. godine

Ministar
Mr. **Sredoje Nović**, v. r.

Na osnovu člana 71. stav (7) Zakona o lijekovima i medicinskim sredstvima ("Службени гласник БиХ", број 58/08), на приједлог Стручног савјета Агенције за лијекове и медицинска средства Босне и Херцеговине, министар цивилних послова Босне и Херцеговине доноси

**ПРАВИЛНИК
О ИЗМЈЕНАМА И ДОПУНАМА ПРАВИЛНИКА О
САДРЖАЈУ И НАЧИНУ ОЗНАЧАВАЊА СПОЉЊЕГ
И УНУТРАШЊЕГ ПАКОВАЊА ЛИЈЕКА**

Члан 1.

У Правилнику о садржају и начину означавања спољњег и унутрашњег паковања лијека ("Службени гласник БиХ", број 40/10), у члану 7. послиje става (4) додаје се нови став (5) који гласи:

"(5) Начин формирања имена лијека ће бити ближе дефинисан водичем за одабир назива лијека који доноси Агенција и обавезно објављује на својој интернет страници".

Члан 2.

У члану 33. послиje става (2) додаје се нови став (3) који гласи:

"(3) Изузетно од одредаба ст. (1) и (2) овог члана, у околностима које процјени директор Агенције, може се дозволити промет лијека у неприлагођеном паковању у циљу заштите јавног здравља становништва, али уз обавезу подносиоца захтјева да, уз таква паковања, приложи и обезбиједи упутство за употребу лијека на неком од језика који су у служbenoj upotrebi u Bosni i Hercegovini".

Члан 3.

У члану 34. став (3) тачка e) мијења се и гласи:

"e) назив или ознака носиоца дозволе за стављање лијека у промет".

Члан 4.

У члану 35. став (1) тачка б) мијења се и гласи:

"б) назив или ознака носиоца дозволе за стављање лијека у промет (лого)".

Члан 5.

Члан 45. мијења се и гласи:

"Члан 45

- (1) Носилац дозволе за стављање лијека у промет, дужан је да усклади спољње и унутрашње паковање лијека, као и упутство за пацијента и резиме карактеристика лијека са одредбама овог Правилника и подацима на дозволи за стављање лијека у промет, у року од годину дана од дана преузимања рјешења.
- (2) Носилац дозволе за стављање лијека у промет, дужан је да усклади спољње и унутрашње паковање лијека, као и упутство за пацијента и резиме карактеристика лијека са одредбама овог Правилника и обновљеном дозволом за стављање лијека у промет, у року од 6 мјесеци од дана преузимања рјешења".

Члан 6.

Послиje članka 45. dodaće se novi član koji glasi:

"Члан 45а"

- (1) Агенција издаје сагласност за промет у непримјењеном паковању само за лијекове из члана 33. овог Правилника.
- (2) Сагласност из става (1) овог члана, не издаје се за обављање промета лијекова на које се примјењују одредбе члана 45. овог Правилника".

Члан 7.

Овај Правилник ступа на снагу осмог дана од дана објављивања у "Службеном гласнику BiH".

Број 08-02-2-568-JD/13
16. априла 2013. године

Министар
Мр Средоје Новић, с. р.

На основу члана 71. stav (7) Zakona o lijekovima i medicinskim sredstvima ("Službeni glasnik BiH", broj 58/08), na prijedlog Stručnog vijeća Agencije za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine, ministar civilnih poslova Bosne i Hercegovine donosi

PRAVILNIK**O IZMJENAMA I DOPUNAMA PRAVILNIKA O
SADRŽAJU I NAČINU OZNAČAVANJA VANJSKOG I
UNUTRAŠNJE PAKOVANJA LIJEKA****Član 1.**

U Pravilniku o sadržaju i načinu označavanja vanjskog i unutrašnjeg pakovanja lijeka ("Službeni glasnik BiH", broj 40/10), u članu 7. poslije stava (4) dodaje se novi stav (5) koji glasi:

- "(5) Način formiranja imena lijeka će biti bliže definisan vodičem za odabir naziva lijeka koji donosi Agencija i obavezno objavljuje na svojoj internet stranici".

Član 2.

U članu 33. poslije stava (2) dodaje se novi stav (3) koji glasi:

- "(3) Izuzetno od odredaba st. (1) i (2) ovog člana, u okolnostima koje procijeni direktor Agencije, može se dozvoliti promet lijeka u neprilagođenom pakovanju u cilju zaštite javnog zdravlja stanovništva, ali uz obavezu podnositelja zahtjeva da, uz takva pakovanja, priloži i obezbijedi uputstvo za upotrebu lijeka na nekom od jezika koji su u službenoj upotrebi u Bosni i Hercegovini".

Član 3.

U članu 34. stav (3) tačka e) mijenja se i glasi:
"e) naziv ili oznaka nositelja dozvole za stavljanje lijeka u promet".

Član 4.

U članu 35. stav (1) tačka b) mijenja se i glasi:
"b) naziv ili oznaka nositelja dozvole za stavljanje lijeka u promet (logo)".

Član 5.

Član 45. mijenja se i glasi:

"Član 45

- (1) Nositelj dozvole za stavljanje lijeka u promet, dužan je da uskladi vanjsko i unutrašnje pakovanje lijeka, kao i uputstvo za pacijenta i rezime karakteristika lijeka sa odredbama ovog Pravilnika i podacima na dozvoli za stavljanje lijeka u promet, u roku od godinu dana od dana preuzimanja rješenja.
- (2) Nositelj dozvole za stavljanje lijeka u promet, dužan je da uskladi vanjsko i unutrašnje pakovanje lijeka, kao i uputstvo za pacijenta i rezime karakteristika lijeka sa odredbama ovog Pravilnika i obnovljenom dozvolom za

stavljanje lijek u promet, u roku od 6 mjeseci od dana preuzimanja rješenja".

Član 6.

Poslije člana 45. dodaje se novi član koji glasi:

"Član 45a

- (1) Agencija izdaje saglasnost za promet u neprilagođenom pakovanju samo za lijekove iz člana 33. ovog Pravilnika.
- (2) Saglasnost iz stava (1) ovog člana, ne izdaje se za obavljanje prometa lijekova na koje se primjenjuju odredbe člana 45. ovog Pravilnika".

Član 7.

Овај Pravilnik stupa na snagu osmog dana od dana objave u "Službenom glasniku BiH".

Број 08-02-2-568-JD/13

16. aprila 2013. godine

Ministar

Mr. **Sredoje Nović**, s. r.

**CENTRALNA BANKA
BOSNE I HERCEGOVINE****495**

Na osnovi članka 2. točka 3. stavki a., d., f. i h. Zakona o Centralnoj banci Bosne i Hercegovine ("Službeni glasnik BiH", br. 1/97, 29/02, 13/03, 14/03, 9/05, 76/06 i 32/07) i članka 52. Pravilnika Centralne banke Bosne i Hercegovine, UV broj: 120/05 od 29. lipnja 2005. godine, 100-UV broj: 66/10 od 22. travnja 2010. godine, 100-UV broj: 130/11 od 30. ožujka 2011. godine, 100-UV broj: 18/12 od 31. siječnja 2012. godine i 100-UV broj: 10/13 od 31. siječnja 2013. godine, Upravno vijeće Centralne banke Bosne i Hercegovine, na 6. sjednici održanoj 26. travnja 2013. godine, donosi

PRAVILNIK**O POSTUPANJU S NOVČANICAMA I KOVANIM
NOVCEM KONVERTIBILNE MARKE I
NOVČANICAMA EFEKTIVNOG STRANOG NOVCA
KOJI JE NEPODOBAN ZA OPTJECAJ****Članak 1.**

(Predmet)

Ovim pravilnikom utvrđuju se osobine, karakteristike i ureduje način postupanja s novčanicama i kovanim novcem konvertibilne marke (u daljem tekstu: KM) i novčanicama efektivnog stranog novca koji je nepodoban za optjecaj.

Članak 2.

(Novac nepodoban za optjecaj)

Novcem nepodobnim za optjecaj, u smislu ovog pravilnika, smatraju se:

- a) pohabane novčanice KM,
- b) oštećene novčanice i oštećeni kovani novac KM,
- c) novčanice i kovani novac KM koji se povlači ili je povučen iz optjecaja,
- d) makulature novčanica i kovanog novca KM,
- e) oštećene novčanice efektivnog stranog novca.

Članak 3.

(Pohabane novčanice KM)

- (1) Pohabane novčanice KM su novčanice koje su dotrajale uslijed uporabe ili svojim izgledom nisu podobne za optjecaj. Pohabane novčanice KM podnose se komercijalnim bankama, koje obavljaju njihovu zamjenu, u punom iznosu i bez naknade.
- (2) Centralna banka Bosne i Hercegovine (u daljem tekstu: Centralna banka) putem Odjeljenja trezora Centralnog ureda Centralne banke (u daljem tekstu: Odjeljenje trezora), organizacijskih oblika u glavnim jedinicama i podružnicama Centralne banke nadležnih za trezorske